

الألف
كتاب
الشاف

٢١٦

معجم التكنولوجيا الحيوية

إعداد: وليام بينز
ترجمة: هاشم أحمد
مراجعة: د. إبراهيم عبد المقصود



معجم
التكنولوجيا الحيوية

الألف كتاب الثاني

الإشراف العام

د. سمير سرحان

رئيس مجلس الإدارة

رئيس التحرير

احمد صليحة

سكرتير التحرير

عزت عبدالعزيز

الإخراج الفني

محسنة عطية

معجم التكنولوجيا الحيوية

اعداد

وليام بينز

ترجمة

هاشم أحمد

مراجعة الدكتور

أبراهيم عبد المقصود



المركز القومي للمكتبات والارشاد

١٩٩٦

هذه هي الترجمة العربية الكاملة للكتاب :

BIOTECHNOLOGY FROM A to Z

by

William Bains

1993

الفهرس

الصفحة	الموضوع
٧	مقدمة
١١	مقدمة الطبعة العربية
١٣	كيف تقرا هذا الكتاب
١٥	المتن
٤١٦	تعريف الـ د ن أ
٤٢٠	تعريفات
٤٢١	مسرد عربي
٤٣٧	مسرد انجليزي
٤٥٢	التعريف بالمؤلف والمترجم والمراجع

مقدمة

تقف التقنية الحيوية الآن على أرضية صلبة ، انها تقدم للناس الوجود التي قطعتمها على نفسها ، والتي قد تبدو للناس بصدده المنال . ومع ذلك فقد وصلت التقنية الحيوية الى درجات كبيرة من النجاح ، واصبحت في بعض المستويات أمرا واقعا . فبهدا من العجين التي ناكلها ، والتي تصنع من مادة الأنفحة المهندسة حيوييا ، الى التقارير الحديثة التي نسمع فيها عن الجرائم التي ترتكب ، ويكون دليل الالبات الوحيد فيها أحد أساليب التقنية الحيوية ، ومن ثم فقد أصبحت التقنية الحيوية تشكل جزءا مهما من حياتنا اليومية .

ان فكرة التقنية الحيوية نشأت من طبيعة استخدامها لأدوات الكيمياء الحيوية ، والتي استطاعت ان تبتكر الكثير منها خلال سنوات نشوئها .

وظهر الأثر العظيم للموس للتقنية الحيوية في مجال الاهتمام بالرعاية الصحية ، اذ تعتبر العقاقير المستخلصة من الجزيئات البروتينية الكبيرة الآن - من أهم طرق العلاج القياسية للأمراض الخطيرة .

والانسبولين الآمن والمتوفر لمرضى البول السكري ، وهرمون النمو لهؤلاء المرضى الذين يعانون نقصا في البروتين ، قد حقق آمال الكثير من المرضى بحياة صحية طبيعية . وتلك العوامل التي تساعد على تنشيط الخلايا الدموية ، لعلاج السرطان بالطرق الكيميائية ، والعقاقير التي استنبطت لعلاج أمراض الديلزة الكلوية ، قد عجل كثيرا بالحياة الصحية السليمة لهؤلاء المرضى .

والتأثير النشط لـ « معجل التجلط » الذي يحمى الكثير من الناس من الأزمات القلبية ، وحتى قبل وصف هذه العلاجات ، فقد قلصت التقنية الحيوية للأطباء الوسيلة لتشخيص المرض ، أو حتى ابقاء مخاطر الأمراض

في وقت مبكر ، والتي قدمت في مجال الرعاية الطبية الكثير من الفوائد .
ان هذا التقدم وتأثيره سوف يستمران قلما ، بالإضافة الى أن ما تقدمه
البيولوجيا الجزيئية يوضع لنا الكثير من الحقائق عن صحة الانسان .

ومن خلال التجارب استطاع العلماء تصميم استراتيجيات علاجية ،
وعقاقيرية ، لتوجيهها الى امراض معينة ، وتقليل الأعراض الجانبية السمية
التي تصاحب استخدام هذه العقاقير . ان العديد من هذه العقاقير ، يجرى
الآن تجديدها واختبارها لعلاج الأمراض التي تهدد الصحة مثل السرطان ،
الالتهاب الشعبي والريو .

وفجر اهتمام العلماء بمرض الايدز الوبائي ، ثورة من الاكتشافات
الدوائية ، وفي السنوات التالية لاكتشاف مرض الايدز ، قام الباحثون
بتحديد الفيروس المسبب للمرض ، وتشخيصه ، واستخلصت المعلومات
المتاحة في تصميم عشرات العقاقير التي تلائم حالات بعينها والكثير من هذه
العقاقير ، يجرى الآن اختبارها اكلينيكيًا في محاولة لعلاج أو منع المرض .
لذا فان المعدل الذي تكتشف به هذه العقاقير وتطويرها يعتبر معدلًا غير
مسيوق في التاريخ الطبي .

ويدرس العلماء الآن أجهزة الجسم لعلاج القصور الوظيفي لها ، وعلى
سبيل المثال ، الجهاز المناعي ، المنع ، الجهاز العصبي ، والجهاز الوراثة
المعد الذي يتحكم في نمو الخلية وتخليقها .

ان التقنية الحيوية ليست قاصرة على الاهتمام بالرعاية الصحية
فقط ، بل انها تهتم كذلك بحل المشاكل التي تواجه المجتمع . وتقوم
التقنية الحيوية على استخدام قدر ضئيل من الطاقة ، يتناسب مع الاتجاه
السائد اليوم ومع متطلبات الجمهور في فترة التسعينات . وهناك
المحاصيل المهندسة وراثيًا لكي تكون أقل عرضة للتلف وأكثر مقاومة
للأمراض ، وتوفر في استخدام المبيدات الكيميائية . كما يجرى الآن
استخدام الكائنات العضوية الدقيقة في تنظيف البقع البترولية والمجاري
الكيميائية لمنع التلوث البيئي . كما أن هناك تقنية أصبحت مثيرة للجدل
وهي بصمة ال د ن أ التي تقوم بتوفير وسائل قوية لمحاربة الجريمة ،
وتقدم اللدائن الجديدة القابلة للتحلل ، السبيل للتخلص من النفايات،
والمخلفات والحل المبكر لمشاكل عالم اليوم .

وهناك الانزيمات التي شقت لنفسها طريقًا قويًا كموامل حفازة .
ومطلبها لعمليات شديدة التنوع بدءًا من المواد الكيميائية المستخدمة في
النباتات وحتى الضلالة المنزلية .

وسوف يشهد هذا العقد خطوات قوية وعلاقة للتقنية الحيوية .
ويرى والڤف نسميت أن عقد التسعينات سيكون عقد علم البيولوجيا ، لأن
التقنية الحيوية ستصبح مكملة للحياة اليومية في الكثير من الأمور ،
وتتوق صلتهما مع المواد الكيميائية ، الكمبيوتر ، والعقاقير الحيوية
الموجودة الآن .

وهذا يعني ان الكثير من الناس سوف يرتبط بالتقنية الحيوية بأى
شكل من الأشكال كعلم ، كصناعة ، كمورد ، كمستهلك للمنتجات التي
تنتجها صناعة التقنية الحيوية .

وكان اهتمام الرأى العام بتنظيم التقنية الحيوية واضحا في فترة
السبعينات والثمانينات ، وكان اعتراضه نابعا من المخاوف المتوقعة
للاستخدامات السيئة للهندسة الوراثية ، والتي ملأت عناوين الصحف
الكبرى ، ولم يكن لهذه المخاوف أساس من الصحة ، ومن أمثلة هذا ان
الطهاه في الولايات المتحدة رفضوا استخدام الطماطم المهندسة وراثيا .

ومنذ البداية اهتمت صناعة التقنية الحيوية واستوعبت الدرس جيدا
من الصناعة الذرية ، التي جعلت الجمهور لا يثق في قدراتها من فرط
سرية نشاطها .

ان على العاملين في هذا الميدان والمتصلين به (مثل أجهزة الاعلام
والهيئات الحكومية والمعاهد التعليمية وبالطبع العلماء ومراكز الأبحاث) ،
أن يلعبوا دورا جديما في تعليم الجمهور ، ولكي يقوموا بهذا الدور
بفاعلية ، يجب عليهم ان يعرفوا تماما ما الذى تستطيع ولا تستطيع ان
تقدمه التقنية الحيوية للجمهور . ان شرح الأفكار والمصطلحات الواردة في
هذا الكتاب ، سوف يقسم السبيل الى هنا الفهم ، وسوف يساعد في
الوصول الى اليوم الذى لا يستطيع أن يستغنى فيه المواطن عن التقنية
الحيوية ولا يتصور الحياة اليومية تستغنى عن التقنية الحيوية ، مثلما
لا يستطيع ان تستغنى عن الكمبيوتر وتطبيقاته المتعددة في جميع مجالات
الحياة .

بقلم ج . كبر كراب
رئيس وكبير الموظفين التنفيذيين
شركة جينتسك

مقدمة الطبعة العربية

تمد التكنولوجيا الحيوية من الأمور الأساسية في حياتنا اليومية سواء اكانت تطبيقاتها في الطب أم الصناعة أم الزراعة .

ويرامى لأول وهلة أن تطبيقات التكنولوجيا الحيوية بسيطة للغاية يمكن الاثمام بها دون تعقيد أو أية صعوبات وهذا ما يبسط الأمر ويسهل العرض باختصار وبشكل مباشر غير أن التنفيذ الحيوية واصول ممارسة التكنولوجيا تتطلب عملا يحتاج الى دقة وعناية بالذات .

ويعالج هذا الكتاب باختصار معظم الموضوعات في مجال التقنية الحيوية مرتبة ترتيبيا ايجديا لاتينيا ويعتبر مرجعا ومعجما للمشتغلين في مجال علوم الحياة الحديثة في فروعها المختلفة مثل بيولوجيا الجزئيات والهندسة الوراثية ومزارع الأنسجة .

فلقد قدمت التكنولوجيا الحيوية الكثير للانسان ، ففي مجال الزراعة حلت الكثير من المشاكل التي كان يصعب حلها في الماضي ، فلقد استطاعت انتاج نباتات خالية من الأمراض الفيروسية عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وكذلك انتاج نباتات مقاومة للأمراض وكذلك الجفاف والملوحة عن طريق الهندسة الوراثية ثم العمل على زيادة اعائد هذه النباتات بكميات كبيرة (الاكثار المعمل اللطيق) عن طريق مزارع الأنسجة أيضا وبذلك تحل كثيرا من المشاكل في مجال الزراعة كان يصعب التغلب عليها في الماضي .

وكذلك استطاعت التقنية الحيوية أن تنتج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة الدواء مما يبشر بحل كثير من المشاكل التي تواجه صناعة الدواء .

ان فكرة التكنولوجيا الحيوية نشأت من طبيعة استخدامها للكيمياء الحيوية والتي استطاعت أن تبتكر الكثير خلال السنوات السابقة .

ونقدم هذا الكتاب « التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء » للمكتبة العربية لمعالجة نقص كبير تفتقر اليه وذلك لترشيح المقاهيم الحديثة للتكنولوجيا الحيوية ، وكذلك أتاحت الفرصة لكثير من طلاب العلم في وطننا العربي الكبير ومريديه للتعرف على الطرق الحديثة المستخدمة في مجال التقنية الحيوية بموضوعاتها المختلفة .

ولقد كان لمصر دور رائد في هذا المجال وتطبيقاته فترى اليوم معاهد البيوتكنولوجيا قد بدأت في الانتشار في ربوع البلاد وأصبح لدينا معهد رائد في مجال الهندسة الوراثية ومعامل زراعة الأنسجة في المجالين الزراعي والدوائي .

وتنتج مصر حاليا نباتات خالية من الأمراض الفيروسية ثم اكتارها عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وبذلك حلت كثيرا من المشاكل في هذا المجال . وتجري الأبحاث والتجارب لإنتاج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة الدواء وكذلك الأبحاث في مجال نقل الصفات الوراثية لإنتاج نباتات مقاومة للفيروسات وأخرى مقاومة للجفاف والملوحة .

د . ابراهيم عبد المقصود

رئيس نشاط زراعة الأنسجة

بمشروع مصر - كاليفورنيا

كيف تقرأ هذا الكتاب

يعرض هذا الكتاب بالشرح والتحليل لمجموعة من أهم المصطلحات العلمية في مجال التكنولوجيا الحيوية ، التي تخدم الأبحاث التطبيقية في مجالات الزراعة والطب والدوائيات ٠٠٠ الخ .

وقد راعينا في ترتيب الأبيجدية الانجليزية نظرا لأن المصطلحات العربية لم تستقر بعد .

ولتيسير استخلامه أعدنا كشافين أحدهما رتب حسب الأبيجدية الانجليزية ص والآخر رتب حسب الأبيجدية العربية ص وللبحث عن موضوع معين ، ما عليك الا أن تنتقل الى الصفحة المشار اليها أمام المصطلح ٠٠ ولزيد من الاطلاع يوجد في نهاية الموضوع والموضوعات المفضلة بهذا الموضوع .

المترجم

هاشم احمد

A

ADENOVIRUS

الفيرس الغدى

الفيرسوات الغدية ، هي مجموعة من الفيرسوات تسبب امراضا مختلفة للاسنان والحيوانات الأخرى ، ومعظم هذه الفيرسوات من الأنواع المعتدلة . ويجرى استخدام هذه الفيرسوات فى تطبيقات استنساخ الجين بطريقتين :

١ - هناك قدر من الفائدة للفيرسوات الغدية ، عند استخدامها كمتجهات استنساخ جينية ، من أجل تعبير كميات كبيرة من البروتينات المعالجة فى الخلايا الحيوانية .

وكالمعديله من الفيرسوات الأخرى ، فان هذه الفيرسوات الغدية لديها القابلية على تحويل جيناتها عند مستوى عال جدا . وتبحث متجهات الفيرسوات الغدية ، فى استغلال هذه الخاصية ، عن طريق احلال جين فيرموسى آخر ، ذلك الفيرسوس الذى يسفر عن البروتين الذى نريده .

٢ - والفائدة الأخرى التى نحصل عليها من استخدام الفيرسوات الغدية ، تانى فى صنع لقاحات الفيرسوات الحية ، اذ يوصل فى هذه الحالة بروتين من نوع الفيرسوات المرضة الأكثر خطورة بال د ن ا لفيرس غدى معتدل (١) . والبروتين الغريب (الذى يجب الا يكون خطيرا فى حد ذاته) ، يجرى صنعه كلما اصاب الفيرسوس احدى الخلايا . وعلى ذلك ، عندما يصنع الجهاز المناعى جسما مضادا لفيرسوس ، فانه يصنع أيضا جسما مضادا للبروتين الغريب ، ويصبح الشخص فى هذه الحالة محصنا ضد هذا البروتين الغريب . واللقاح الفيروسى لداء الكلب ، يجرى حاليا تطويره فى الولايات المتحدة الأمريكية ، ويعتبر فى مراحله الأولى .

انظر أيضا اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ .

(١) انظر الا د ن ١٠ فى جزء المعلق .

ADEPT (antibody-directed
enzyme prodreg therapy)

العلاج بالذواء القبلي
الانزيمي للجسم المضاد الموجه

هذه احدى الطرق الجديدة لتوجيه ذواء لنسيج معين . اذ يتم اجراء آلية التوجيه والذواء بطرق منفصلة . ويعطى الذواء كذواء قبلي غير نشط ، أى لا تكون له أية تأثيرات فى حد ذاته . ويتحول هذا الذواء القبلي الى ذواء نشط بواسطة انزيم معين . وعادة عندما يستخدم الذواء القبلي كعلاج ، فان الانزيم الذى يحوله الى ذواء نشط يجب ان يكون موجودا بالجسم . الا أنه عند استخدام طريقة (ADEPT) ، فان الانزيم المحول ، يجب بل ويفضل ان يكون غير موجود بجسم الانسان بصفة طبيعية . وبدلا من ذلك فانه يعطى عن طريق حقن تال ، اذ ، يزدوج هذا الانزيم مع جسم مضاد ، الذى يقوم بتركيزه على النسيج المستهدف . وعندما يصل الانزيم الى النسيج المستهدف ، فان الذواء القبلي ينشط حيث أنه مكونا الذواء الفعال ، بينما يظل هذا الذواء غير نشط فى الأماكن الأخرى من الجسم .

وقد طورت هذه الطريقة من أجل علاج الورم الخبيث . وتعتبر الادوية القبلية ادوية ذات مركبات عالية السمية ومضادة للورم الخبيث ، وفى حالتها الطبيعية تكون لها تأثيرات جانبية خطيرة ، حيث انها تقوم بقتل العديد من الخلايا ، بخلاف الخلايا الورمية الخبيثة . وباستخدام طريقة (Adept) ، فان هذه العقاقير يمكن توجيهها الى الخلايا الورمية الخبيثة واستبعاد بقية الجسم من تأثيرها ، وذلك باستخدام جسم مضاد ، يرتبط بطريقة معينة مع الخلايا الورمية .

انظر أيضاً توصيل الذواء ص : ١٤٨ .

التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى

AFFINITY CHROMATOGRAPHY

وهذه احدى طرق فصل الجزيئات ، عن طريق استخدام قدرتها على الارتباط بطريقة معينة بالجزيئات الأخرى . وتعتبر هذه الطريقة ذات استخدام خاص فى فصل الجزيء البيولوجى ، وذلك لأن العديد من

الجزئيات البيولوجية ترتبط بقوة ، وبطريقة معينة مع الجزئيات الأخرى - ركائزها ، كوابحها ، منظماتها ، روابطها ، الخ . (الرابط هو جزئى يكون عادة جزئيا صغيرا أو مجموعة صغيرة من الجزئيات ترتبط بجزئى كبير ، يكون عادة بروتينا . ويمكن اعتبار ركائز الانزيمات كروابط ، حيث انها ترتبط بالانزيم ، وبالرغم من انه لا يعتقد انها تسلك هذا الطريق ، لأنها بمجرد أن ترتبط ، فانها تتحول الى جزئى آخر) .

وهناك نوعان من التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى البيولوجى :

الأول : اما أن يتجمد الجزئى الحيوى ، والجزئى الأصفر الذى يرتبط به ، يمكن أن يلتصق به فيما بعه .

الثانى : أو أن يتجمد الرابط الأصفر ويلتصق الجزئى الأكبر به ، (وبالطبع فان اللاصق والملتصق ، قد يكونان جزئيين عضويين أيضا) . والشكل المتغير ، هو عن طريق استخدام جسم مضاد كجزئى متجمد واستعماله فى الامساك بموروثه المضاد : وهذه العملية تسمى غالبا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى المناهض .

وتشتمل الجزئيات البيولوجية المستخدمة فى فصل الجزئيات الأصفر على :

١ - الانزيمات . لفصل الركائز (وتستخدم فى حالة ما اذا كانت احدى الركائز غائبة عن الخليط ، والا فان الانزيم سيحطم ما تقوم بفصله) .

٢ - الأجسام المضادة (وتستخدم فى فصل أى جزئى أو مجموعة جزئيات من خليط مركب) .

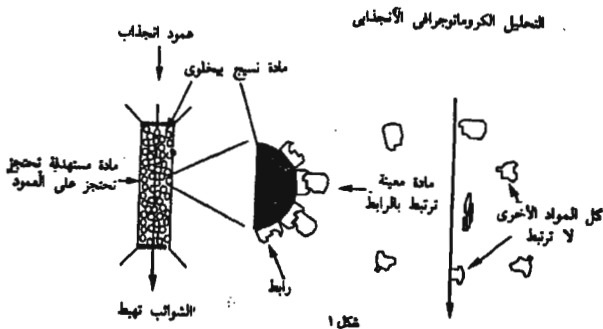
٣ - الديكستريانات الحلقيه (وتستخدم بصفة خاصة لفصل المواد المحبة للمهون) .

٤ - اللكتينات (وهى بروتينات ، تربط سكريات معينة بطريقة قوية ، وتستخدم لهذا السبب فى فصل الكربوهيدرات وأى شئ يكون مرتبطا بالكربوهيدرات) .

والشكل المتغير ، يأتى فى التحليل الكروماتوجرافى للانجذاب المزيغ ، إذ يكون هناك مركب مشابه للرابط البيولوجى ، يكون متجمدا على مادة صلبة ، وتكون الانزيمات أو المواد الأخرى مرتبطة به . وهناك سلسلة من الصبغات العضوية المركبة ، تعتبر نشطة جدا فى الارتباط

بعض أنواع الانزيمات (خصوصاً dehydrogenases) بسبب تشابهها مع ركائز الانزيمات الحقيقية نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلو تيد NAD أو نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلو تيد فوسفات NADP - ثاني نكلوتيد ادينين أو فوسفاته (٢) . ويسمى هذا أيضاً بالتحليل الكروماتوجرافي الانجذابى للرابط الصبغى . وتشتمل الطسوق الأخرى على التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى للمعدن ، حيث يثبت ايون المعدن ، على دعامة صلبة : ترتبط الأيونات المعدنية ، بشدة وبطريقة موضوعية بالعديد من الجزئيات الحيوية ، ويرتبط ايون المعدن بكلاهما أو مجموعة مخلبية ، وهى تلك المجموعة الكيميائية التى ترتبط بالمعدن ، ويكون هذا المعدن عادة مرتبطاً بها بشدة .

انظر الرسم شكل ١ .



وتستخدم سلسلة كبيرة من المواد الدعامية ، فى التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى (انظر موضوع التحليل الكروماتوجرافى رقم ١١٥) .

ولكى ننتج مادة انجذابية ، فإن المادة الدعامية الصلبة ، سيرتبط بها الشريك الرابط ، يجب أن تكون نشطة كيميائياً . وفى هذه العملية يتم أخذ مادة كيميائية متجمدة ، وتضاف إليها مجموعة كيميائية متفاعلة ،

(٢) انظر الملحق فى اخر الكتاب .

بحيث انه عند اضافة الجزىء الرابط الانجذابى الى المادة الدعامية ، فانه يتفاعل معها ، ليكون رباطا تساهميا ، والا فان المادة الانجذابية ، تمضى تماما .

ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى ، على نطاق واسع فى مجال الأبحاث ، كما يستخدم أيضا فى عمليات الانتاج ، بالرغم من أن المواد تكون عادة مكلفة ، عند استخدامها على نطاق واسع فى عمليات التنقية . ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى عندما يكون هناك منتج ذو قيمة ، يرغب فى فصله من خليط مركب من المواد الكيميائية المتشابهة ، والتي يكون فيها المنتج هو المكون الأصغر . ومن ثم قامت شركة أرمور للدوائية وشركة باكستر للرعاية الصحية ، بفصل المعامل (VIII) ، الذى يستخدم فى علاج الهيموفيليا A (٣) من النم باستخدام التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وذلك بربط جسم مضاد على (عمود) من المادة الصلبة ، وجعل البلازمات تعبر فوقه : ويستطيع المعامل (VIII) أن يلتصق ، بينما لا تلتصق البروتينات الأخرى ، ويكون الناتج على درجة عالية جدا من النقاوة .

AFFINITY TAG

الرقعة الانجذابية

ويطلق عليها احيانا رقعة التنقية ، هى قطاع من تسلسل الحمض الأمينى لبروتين معين ، تمت هندسته وراثيا داخل البروتين ، لجعل عملية تنقيته سهلة . ويمكن القيام بهذا العمل بعدة طرق :

١ - اذا كان البروتين الذى يجرى انتاجه كبروتين انماجى (أى عدة بروتينات تصنع كبيبتيد متعدد واحد بواسطة الخلية ، وتحتاج الى أن تقطع فيما بعد بواسطة عالم التقنية الحيوية) ، حينئذ تكون رقعة التنقية ، تسلسلا حمضيا أمينيا قصيرا بين (وحدات) البروتين الانماجى والتي تسمح للبروتين بأن يقطع بسهولة . قد يكون هذا التسلسل النوعى الذى تتعرف عليه البيبتيداز أو البروتياز ، وعلى سبيل المثال فان

(٣) انظر الملحق .

تسلسل (ليوسين - فالين - برولين - ارجنين - جليسين - سيرين)
Leu-Val-Pro-Arg-Gly-Ser يتم التعرف عليه بواسطة انزيم الثرومين
(الذى يلتصق بين Arg والـ Gly) .

٢ - قد تكون الرقعة بروتينا آخر ، وعلى سبيل المثال فان الانزيم
الذى يجعل بروتينا جديدا أسهل فى الاكتشاف (أو البروتين ذلك الذى
يرتبط ببعض المواد الأخرى بقوة (مثل بروتين الأفيدين ، الذى يرتبط
بفيتامين البيوتين بقوة) ، والذى قد يسمح للبروتين بأن ينقى عن طريق
التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وعادة تقوم الانزيمات بالوفاء بكلتا
المدورين ، حيث انها تحفز تفاعل الركائز وتربطها بالكوابح بطريقة قوية .
وقد استخدمت القطاعات القصيرة من سليوليز (الانزيم الذى يحلل
السيلليوز) ، فى صنع البروتينات الانعماجية ، التى تلتصق بمصفوفة
الانجذاب السيلليوزى .

٣ - قد تكون الرقعة ، تسلسلا حمضيا امينيا قصيرا ، اما أن تكون
عشوائية أو أن يتم اختيارها من بعض البروتينات الأخرى ، والتى يتم
التعرف عليها بواسطة جسم مضاد . ويرتبط الجسم المضاد بعد ذلك
بالبروتين ، فى حين انه لا يستطيع ذلك من قبل . واحدى هذه الليبتيدات
القصيرة التى تعرف بـ FLAG تم تصميمها بطريقة معينة بحيث يكون
من السهل عليها أن تصنع أجساما مضادة ضدها .

٤ - وقد تكون الرقعة ، عدة أحماض امينية قليلة ، والتى تستعمل،
فيما بعد كرقعة كيميائية للبروتين . وعلى سبيل المثال ، سلسلة الأحماض
الامينية موجبة الشحنة ، ترتبط بمرشح مسالب الشحنة : وقد يمكن
استعمال هذا كقواعد لأحد نظم الفصل . وترتبط بعض الأحماض
الامينية بالمعادن بطريقة قوية ، وخصوصا عندما تكبرن فى أزواج : ويمكن
استغلال هذه الخاصية الكيميائية ، عن طريق استخدام مرشح ، ترتبط
به ذرات المعدن كيميائيا لسحب بروتين للخارج من خليط من البروتينات .

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى ص : ١٦ .

أجروباكتيريوم تيموم فاسينز

(الاسم العلمى لنوع من البكتيريا)

AGROBACTERIUM TUMEFACIENS

تسبب هذه البكتيريا ، مرضا يسمى التدرن التاجى (٤) فى بعض النباتات . اذ يقوم هذا البكتير بإحداث شق فى النبات ، وتحقن قطعة قصيرة من د ن أ داخل بعض الخلايا حول هذا الشق . ويأتى ال د ن أ من بلازميد كبير - بلازميد Ti (بلازميد التخليق الورمى) والمنطقة القصيرة من بلازميد Ti تسمى T-DNA ، (وهى التى تطلق على د ن أ المنقول) ، يتم نقلها الى الخلية النباتية ، والتى تجعل الخلية تنمو بشكل يشبه الشكل الورمى . ويحتوى T-DNA على الجينات ، التى فى وجود أشياء أخرى ، تسمح لخلايا النبات المصاب ، بأن يصنع مركبين غير عاديين (octopine و nopaline) ، وهما اللذان يعتبران من خصائص الخلايا المنقولة . وتكون الخلايا العفصة (وهى عبارة عن تضخم فى النسيج النباتى) ، التى تصبح بيتا آمنا للبكتير .

واستخدمت آلية نقل ال د ن أ هذه كطريقة لهندسة النبات وراثيا . اذ يجرى تعديل البلازميد Ti ، بحيث ان جينا غريبا ، يتم نقله الى خلية النبات ، مع أو بدلا من جينات تخليق النوبالين . وعندما يستنبت البكتير مع خلايا النبات المعزولة ، أو مع نسيج النبات المشقوق فان الجين (المجديد) يحقن داخل الخلايا ، ويظهر متكاملا فى كروموسومات النبات .

وعادة ما تصيب A. tumefaciens بعض النباتات فقط من ذوات الفلقتين ، لان استجابتها لاحداث (الشق) الجرح تكون مرتبطة بالية نقل ال د ن أ للبكتير المورم . وعندما تجرح النباتات ذات الفلقتين ، فانها تصنع راتنج فينولى كيميائيا معينا ، والتى تكون جزءا من آلية حماية الجرح .

وتستخدم A. tumefaciens كلا من هذه المركبات ، أولا كعوامل كيميائية تكتيكية (أى انها تسبب تجاه مصدر المركب ، وبذلك تكتشف الجرح) وثانياً لتحفز نقل ال د ن أ .

والنباتات أحادية الفلقة لا تستجيب بهذه الطريقة ، ولذا فانها تعتبر مقاومة لـ A-tumefaciens وقد كانت هذه احدى المشاكل فى الماضى ،

(٤) انظر التدرن التاجى فى ملحق الكتاب .

بالنسبة الى علمه التقنية الحيوية ، حيث ان العديد من النباتات الزراعية المهمة ، والتي تشتمل على محاصيل الحبوب تعتبر من نوع النباتات أحادية الفلقة . وقد كان استغلال البلازميد والظروف التي يجرى فيها نقل ال د ن أ للمستنبت ، قد سمحت لمحاصيل الحبوب (بما فيها الأرز والأذرة) ، بأن تنقل مع T-DNA لكن هذا الاجراء لا يزال تقنية يصعب العمل بها بكفاءة .

والمشكلة السابقة مع ورميات البكتير الزراعى كانت حجم البلازميد، الذى جعل من الصعب التعامل معه باستخدام تقنيات ال د ن أ المألج . وتم ادخاله في الوقت الحالى مع نظم المتجهات الثنائية ، للتغلب على هذه المشكلة . ويتم حمل ال T-DNA فوق بلازميد واحد صغير ، الذى يسهل استخدامه فى أنابيب الاختبار . ويحتوى بلازميد كبير نوعا على (جينات Vir) ، التى تعتبر ضرورية لعملية الاصابة . ولكن لا يشترط استخدامها . ويشارك الاثنان قدرا من ال د ن أ بطريقة مشتركة ، بحيث انه عندما يدخلان الى احدى الخلايا ، فانهما يتحدان ليكونا بلازميدا واحدا T₁ الذى يحتوى على جينات Vir الاصلية والمنطقة المستغلة حديثا من T-DNA

وقد استخدمت A-tumefacines لادخال ال د ن أ الى الأشجار . ولما كانت الأشجار نباتات يصعب تربيتها ، بسبب حجمها الكبير ، ودورة حياتها الطويلة ، لذا فان تقنيات الهندسة الوراثية ، توفر مميزات غير عادية من حيث السرعة ، والقدرة على هندسة ملايين المستنسخات . وقد تم نقل ال د ن أ الى أشجار الجوز ، الحور ، التفاح والبرقوق ، عن طريق استخدام أورام البكتير الزراعى A-tumefacines

AIDS

الايدز

الايدز (مجموعة أعراض نقص المناعة المكتسبة) ، وهى المرحلة النهائية لاصابة الانسان بفيروس نقص المناعة البشرى (HIV) . ويعتقد حالياً ان الاصابة يتعدد علاجها وتكون النتيجة المتوقعة للعمار المحقق للشخص المصاب ، بالرغم من أن المدة التى يقضيها المريض منذ اصابته بالمرض وحتى وفاته تختلف من شخص الى آخر . وبمجرد أن تم التعرف على المسبب الوحيد لهذا المرض وهو HIV فقد ظهرت شهادة متنامية تثبت أن HIV ليس وحده المسبب للايدز ، ويعتقد على وجه الخصوص ، أنه اذا أصيب شخص ما ب mycoplasma (وهو نوع من البكتير) ،

فانه يصبح أكثر عرضة للإصابة بـ HIV ، اذا تعرض لهذا الفيروس ، وهناك الفيروس الذى يسمى بـ (cytomegalovirus) ، الذى يحصله العديد من الناس لمدد طويلة ، قد يتحول من فيروس نقص المناعة غير مؤذ ظاهريا الى مرض الايدز الكامل المعروف . وهناك أيضا نظرية - هايفر - التى تفترض ان معظم الضرر الواقع من المرض ، يأتى نتيجة مشكلة نقص المناعة الذاتية ، أى أن الايدز هو جهاز المناعة الذى يدمر نفسه بنفسه ، عندما يهاجم عن طريق الفيروس ، فضلا عن أن يكون الفيروس مدمرا . الا أن فعالية العقاقير المضادة لفيروس نقص المناعة البشرى قد أوضحت أن فيروس نقص المناعة البشرى ، له دور مهم يلعبه فى هذا المرض .

وهناك العديد من المجالات التى قام فيها علماء التقنية الحيوية بأحداث تقدم كبير فى تحليل هذا المرض ، من خلال تطوير طرق التشخيص والعلاج ، والاتجاه نحو الشفاء الكامل من المرض ، والعسل على منع انتشاره :

١ - الأبحاث الأساسية : تم الانتهاء من التصنيف الكامل لفيروس نقص المناعة البشرى فى خلال ستة أعوام منذ بداية التعرف على المرض ، وجاء بعضها من سجلات التاريخ الطبى ، وما كانت لتنتهى بهذه السرعة الا كنتيجة لتقنيات البيولوجيا الجزيئية ، والامكانية القائمة للكواشف التى تخدم هذه التقنيات .

٢ - التشخيص : ان الايدز من الأمراض البطيئة جدا ، وهؤلاء الناس الذين لديهم فيروس نقص المناعة الموجب ، قد يكونون مسببين للمدى ، بالرغم من عدم ظهور أية أعراض للمرض عليهم لسنوات عديدة . ولهذا السبب ، فانه يوجد قدر كبير من الفاشلة فى تشخيص الإصابة بفيروس نقص المناعة لهؤلاء المرضى بالسرعة الممكنة . وقد اقترح اجراء عدد كبير من الفحوص المبنية على أساس الأجسام المضادة الأحادية الاستسناخ ، وقد جرب ، وطور العديد منها وأرسل بعضها الى الأسواق . وهناك الفحوص الأخرى التى يكون الأساس فيها مجسات ال د ن ا (انظر مجسات ال د ن ا ص : ١٤٣) ، وخصوصا النوع PCR . (انظر هذا الموضوع ص : ٢٩٨) ، قد أجريت عليها الأبحاث لكنها كانت بصفة عامة بالغة التعقيد . لكن يتم استخدامها على نطاق واسع فى التطبيقات الاكلينيكية .

٣ - العلاج : والعلاج الوحيد المقبول فى الوقت الحالى هو العلاج بـ AZT (الفيروس الارتجاعى) . وهو عقار تقليدى كيميائى شائع يمكن تصنيعه باستخدام طرق الانتقال الحيوى (انظر الانتقال الحيوى ص : ٨٤) .

وهناك سلسلة من العقاقير الأخرى يجري تطويرها ، والبعض منها مبني على أساس الأبحاث العقاقيرية التقليدية التي تمت في السنوات الأخيرة . والبعض الآخر هو من منتجات التقنية الحيوية مثل (CD4 ذى الأساس البروتيني) ، والذي يهدف إلى إيقاف الفيروس من الارتباط الدائم بالخلية ، وبهذا يمنع إصابة خلايا جديدة . و CDR هو الخلية البروتينية التي يرتبط بها الفيروس . والبروتين gp 120 (والبروتين الأب. 160 gp) هو البروتين الفيروسي الذي يحدث الارتباط . وعند تغطيته ببروتين آخر ، فإنه سيتمتع نظريا الفيروس من أن يحبس داخل الخلية . ولما كان ال CDR بروتينا غشائيا ، فإنه لا يقبل الازدابة : ونتيجة لذلك فإن أحد الأهداف الأولى لأبحاث ال د ن أن المعالج ، هو جعل CDR قابلا للازدابة . وهناك مركبات مثل جينتك ، بايجون وشيرون والعديد من الأسماء الكبيرة اللامعة في مجال التقنية الحيوية . تجرى أبحاثا على هذا النوع من علاج الايدز ، إلا أن التجارب الاكلينيكية التي أجريت لم تعط نتائج مبشرة حتى اليوم ، لظهور الجيل الأول من ال CDR القابلة للازدابة .

٤ - اللقاحات : ان تطوير لقاح علاجي من أجل شيء ما ، يقوم بتدمير الجهاز المناعي ، يعتبر عملا صعبا . اللقاح الواقى - هو ذلك اللقاح الذي يحمي الناس الذين لم يصابوا بفيروس نقص المناعة ، من الإصابة بالفيروس - يجب أن يكون من الأسهل تطويره . ويجرى فحص العديد من الطرق ، التي تدور حول فكرة استنساخ أحد البروتينات الخاصة ، أو جزء من البروتين من فيروس الايدز ، واستخدامه كلقاح ؛ وبذلك نتجنب حقن فيروس نقص المناعة نفسه في الناس . والبروتينات المرشحة لهذا الغرض هي G 120 أو G 160 ، والبروتينات المأخوذة من قلب الفيروس (P 24) والتي تبدو لبعض الأسباب أنها تعمل جيدا . ولا يوجد لقاح حتى الآن وصل في مرحلة التجارب الاكلينيكية للإنتاج الكمي .

والتأثير الفعال الذي أحدثه الايدز كوباء ، قد جعل صناعة التقنية الحيوية تعجل من اجراءات العملية التنظيمية لبعض العقاقير ، عندها أصبح الأشخاص المصابون بالايدز ، أكثر سخطا على بطء العمليات التنظيمية الرسمية ، وبدعوا بأنفسهم يجربون عقاقير لها تأثير فعال على الايدز بطريقة غير رسمية . وهناك سلسلة من المركبات المضادة للفيروس التي يمكن استخدامها والتي تشمل على عقار (interferon) الذي لم يخصص للبيع كعقار ضد الايدز داخل الولايات المتحدة ، قد تم تجربته بواسطة الأشخاص المصابين بالايدز . وقد أدى ذلك بالتالي إلى أن يسلك رجال السياسة الطرق السريعة للموافقة على عمليات الدواء الخاصة بالايدز ، والأمراض الأخرى المهمة التي تكون في مراحلها الأخيرة .

والايدز من الأمراض التي لها نبرة سياسية عالية (الحفلات الموسيقية التي أقيمت من أجل التوعية بخطر الايدز عام ١٩٩٢ ، تتناغم في ذاكرتنا مع المطرب فريدي ميركوري الذي جذب بليوناً من المشاهدين ، بالمقارنة بحوالي ٢٥٠ مليون مشاهد الذين استجابوا للحفلات التي أقيمت من أجل (المعونة الحية) لإعانة المجاعة الأفريقية) . وتعتبر الأبحاث التي تجرى في كلتا المجالات الصناعية والأكاديمية أبحاثاً مكثفة . والتمويل الذي ينفق من أجل الأبحاث التشخيصية والعلاجية للايدز ، أصبح من الممكن الحصول عليه ، بخلاف الكثير من الأمراض الأخرى . وقد عملت صناعة التقنية الحيوية بكفاءة عالية في اكتشاف علاجات من أجل الايدز ، وذلك لثلاثة أسباب رئيسية ، الأول ، هو سهولة الحصول على الاعتمادات المالية نسبياً . الثاني ، وهو التحدي الفني المعقد للمرض ، الذي جذب اليه الباحثين من كل مكان . الثالث ، وهو حجم مشكلة هذا المرض في المستقبل : يحتمل أن يصل عدد المصابين بهذا المرض في العالم الغربي الى ٣ مليون شخص مصاب بفيروس المرض ، ومعظم هؤلاء سوف يطورون المرض في السنوات المقبلة ، ذلك الأمر الذي يحتاج الى علاجات مؤثرة تستطيع التقنية الحيوية إنتاجها .

· AIRLIFT FERMENTER

مخمر الرفع الهوائي

مخمرات الرفع الهوائي - أم مفاعلات الرفع الهوائي (ALRs) ، هي إحدى أنواع المخمرات الحلقية ، التي لها شهرة كبيرة جداً ، في العديد من التطبيقات . ويتكون مخمر الرفع الهوائي من جزئين رئيسيين ، رافع ومستقبل سفلي ، ويدور وسط التخمر السائل بين هذين الجزئين ، ويتم تغذية الرفع بالهواء (أو غاز آخر الذي يكون أحياناً أكسجين نقياً) ، ويضخ هذا الغاز في اتجاه القاع بواسطة رشاش . ومن ثم لا تكون هناك آلية تقليب داخل المخمر . ويوجد عادة موزع للغاز في أعلى الرفع . ويقوم هذا الموزع بعملية فصل الغاز من السائل ، وبذلك لا تعود فقاعات الغاز مرة أخرى الى المستقبل السفلي ، حيث تحاول من هناك الصعود الى الرفع وتؤدي بالتالي الى إعاقة دوره السائل .

ويرجع شيوع هذا النوع من المخمرات ، الى ديناميكية سائل المفاعل . حيث يقوم الهواء برفع السائل حول المخمر في انسياب تام ، وبذلك يقلل قوى القص التي قد تنجم نتيجة دوران ألواح التقليب خلال الوسط ، والتي قد تؤدي الى فتح الخلايا البكتيرية الرقيقة التي يجري استنباتها عنوة ،

أو قد تلحق الضرر بالخيوط الفطرية الطويلة . وكانت مفاعلات الرفع الهوائي ، ذات شهرة كبيرة ، في صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ بكميات كبيرة . إلا أن الاتجاه قد تحول إلى استخدام مفاعلات النسيج المجوف لجميع عمليات التخمر ، ما عدا عمليات التخمر الحجمية .

انظر أيضاً النسيج المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية الحلقية ص : ٢٥٧ .

AMINO ACIDS

الأحماض الأمينية

تعد الأحماض الأمينية ، هي المركبات الرئيسية لكل الكائنات الحية ، إذ يتم إنتاجها بكميات كبيرة بواسطة التقنية الحيوية ، باستخدام عمليات التخمر والتحول الحيوي . وقد سيطرت عدة شركات يابانية ، على أسواق العالم من خلال إنتاجها الوفير من الأحماض الأمينية . وقد استخدمت هذه الشركات نظم التخمر التي يجري من خلالها استنبات البكتيريا أو الفطريات ، والتي يتم الاختيار منها لإنتاج أحماض أمينية معينة بكميات كبيرة والتي تفرز داخل وسط التخمر . وعند جمع الوسط والتخلص من المركبات الأخرى ، يتم الحصول على الأحماض الأمينية ، بكميات قد تصل إلى المئات أو آلاف الأطنان في العام .

وتشتمل الأحماض الأمينية التي تنتج تجارياً على :

١ - الحمض الجلوتاميني : وهو الحمض الأميني الذي يتم إنتاجه بكميات وفيرة فضلاً عن أي حمض آخر ، لأنه يستعمل بكثرة كجلوتامين سدوديوم أحادي (MSG) في صناعة الغذاء ، ويكسب الطعام نكهته المميزة ، ويستخدم في بلدان الشرق الأقصى كتأيل للمالحة .

٢ - اللايسين : وهو الحمض الأميني الثاني الذي تنتج منه كميات وفيرة ، ويستخدم كعلية إضافية لغذاء الحيوان (الذي يكون في الغالب به نقص جوهري في الأحماض الأمينية الأساسية ، وعلى وجه الخصوص اللايسين) .

٣ - السيستين : الميثيونين . ويحتوي هذان الحمضان الأمينيان على عنصر الكبريت ، ويستخدمان أيضاً كعلائق إضافية لغذاء الحيوان .

٤ - الفينيلالانين : بالإضافة الى استخدامه بكميات قليلة كملقحة
إضافية لغذاء الحيوان ، فان الفينيلالانين ، يعتبر أهم المكونات الكيميائية
الغالبية في صناعة ال (ASPARTAME) .

٥ - تريبتوفان : اثار ذلك الحمض ضجة اعلامية كبيرة عندما أنتج
في عام ١٩٩٠ عن طريق الهندسة الوراثية الجديدة لميكروب المسيلة
(*Bacillus amyloliquefaciens*) والذي قام بتصنيعه Denko Kk وكانت هذه
المادة مرتبطة بمرض اعتلال جسمى نادر يسمى بمجموعة أعراض الوهن
الضلي المحب الأيوسيني *eosinophila-myalgia syndrome* (EMS) وقد تعالت
الأصوات ، وكثرت الادعاءات التي تثبت أن الهندسة الوراثية غير محمودة
العواقب . وفي حقيقة الأمر فان المشكلة كانت ترجع الى أن هناك مركبا
كيميائيا تولد (تقليديا تماما) أثناء عمليات التنقية ، وليست له علاقة
تذكر ب د ن أ المعالج .

وهناك العديد من الأحماض الأمينية التي لا تستطيع أجسامنا
صنعها بنفسها (وهي الأحماض الأمينية التي من أصل حيواني) ، وبالتالي
يجب أن نتناولها في وجباتنا الغذائية ، ويجرى صنعها أيضا بكميات كبيرة
من أجل الاستهلاك الآدمي ، أو الاستهلاك الحيواني . ويوجد هناك ١٥ حمضا
أمينيا طبيعيا آخر - وتوجد هذه الأحماض في البروتينات - ويتم إنتاجها
بواسطة عمليات التخمر بكميات تقدر بالآلاف الأطنان . والأحماض الأمينية
الأخرى التي لا توجد في البروتينات ، وخصوصا التي من نوع (D-isomers)
يتم صنعها عن طريق عمليات التحول الحيوى كمواد كيميائية بسيطة .
وتستخدم عمليات التحول الحيوى لهذه المواد ، لأنها لا توجد في الطبيعة ،
أو توجد بكميات ضئيلة ، وعلى سبيل المثال ، فان (D-amino acids) ،
يتم استخدامه في تصنيع المضادات الحيوية . وتعتبر (D-amino acids)
هي تلك الأحماض التي لها أيديوية (handedness) ، مخالفة للأحماض الأمينية
الطبيعية) .

انظر المحليات الاصطناعية ص ٤٢ ، الأيديوية ص ١١١ .

تجميد الخلايا الحيوانية

ANIMAL CELL IMMOBILIZATION

تستخدم الخلايا الحيوانية ، على نطاق واسع في مجال التقنية الحيوية ، لانتاج منتجات طبيعية ، أو بروتينات مهندسة وراثيا . ومن مميزات الخلايا الحيوانية أنها تنتج بطريقة طبيعية العديد من البروتينات ذات الأهمية العقاقيرية ، ويجرى انتاج البروتينات المهندسة وراثيا عن طريق الخلايا الحيوانية ، بواسطة التعديلات الانتقالية المتأخرة العادية للحيوانات . وبالرغم من أن الخلايا الحيوانية أكثر عرضة للتهشم من الخلايا البكتيرية ، لذلك لا يمكن تعريضها الى قوى القص العالية الناتجة من الطرد المركزي المتكرر ، فى حين أن الخلايا البكتيرية تستطيع أن تتحمل قوى القص خلال عمليات التخثير التجارية .

وفى الواقع ، فإن أية خلية أو أى جزيء صغير ، يمكن تجميده عن طريق ايقاعه فى شرك بعض المواد الصلبة ، وذلك اما بجعله ينمو على المادة الصلبة ، أو بتكوين المادة حوله بعد أن يتم نموه . وعملية الايقاع فى الشرك بأية صورة من الصور ، هى الطريقة الشائعة ، التى يجرى استخدامها كثيرا ، بدءا من الكبسلة الدقيقة ، وحتى نمو الخلية داخل المفاعل الحيوى ذى النسيج المجوف (انظر النسيج المجوف ص : ٢١٤) . بالإضافة الى هذه الطرق العامة ، فإنه توجد بعض الطرق الخاصة التى يتم استخدامها مع الخلايا الحيوانية .

١ - خلايا الالتصاق السطحي : وأبسط هذه الطرق هو استخدام الالتصاق الطبيعى للخلايا الحيوانية مع بعض المواد . ويلتصق العديد من الخلايا الحيوانية فوق سطح قاع مناسب ، وتحضنه كما تحضن الخلايا الأخرى ، أو مصفوفات النسيج الضامى فى الجسم . وإذا نمت هذه الخلايا الحيوانية على سطح لادن مناسب كالزجاج أو السيراميك ، فإن هذه الخلايا سوف تلتصق بتلك الأسطح ، وهذا يجعل من السهل بقاءها فى مكان واحد . ويمكن أن ينمو فيما بين ١٠٠٠٠ الى ١٠٠٠٠٠ من الخلايا الثديية فوق مسطح مساحته ١ سم مربع (ويعتمد عدد الخلايا النامية على نوع الخلية وعلى نوع السطح) .

وتعتبر هذه احدى طرق الانتاج بالجملة الا اذا كانت الأسطح مفلوطة بشكل معين . وتستطيع مفاعلات النسيج المجوف أو المفاعلات الحيوية الغشائية أن تقوم بهذا العمل، لكن احدى الطرق المفضلة هي استخدام الحاملات المسامية . وقد تكون هذه الحاملات اما متعددة السكريات ، البروتين ، (وخصوصا الكولاجين) ، المادة اللدنة أو السيراميكية التي بداخلها ثقب ميكروسكوبية ، ويبلغ مقطع هذه الثقوب من بضع عشرات الثقوب الى مئات الثقوب في الميكرون الواحد (ثقوب دقيقة جدا) . تسمى هذه المواد بالحاملات الدقيقة ، أو الخرزات الميكروية . وتنمو الخلايا داخل هذه الثقوب ، وتوفر هذه المواد زيادة في المساحة السطحية المتاحة لها في الوقت الذي يظل فيه حجم المستنبت ثابتا : وعلى سبيل المثال ، فإن مصفوفة المستنبت المصنوعة من السيراميك ذي الكور البصرى ، لها مسطح ٨ سم مربع لكل ١ سم مكعب من حجم المادة الصلبة . ويمكن تشكيل الحاملات من جزيئات صغيرة أو ألواح أو أنابيب . وبالإضافة الى السيراميك ، فإنه يمكن صنع المستنبت من متعدد السكريات (الديكستران ، الطحالب ، الاجار) ، مع اجراء بعض التعديلات الكيميائية ، لكي تعطىها شحنة سطحية : وتعتبر هذه الطريقة شائعة ، لأنها تحاكي بعض الأشكال الغشائية ، التي تنمو عليها الخلايا داخل الجسم ، ولهذا فإن الخلايا تلتصق بهذه الأسطح بقوة كبيرة .

مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة

ANTI-IDIOTYPE ANTIBODIES

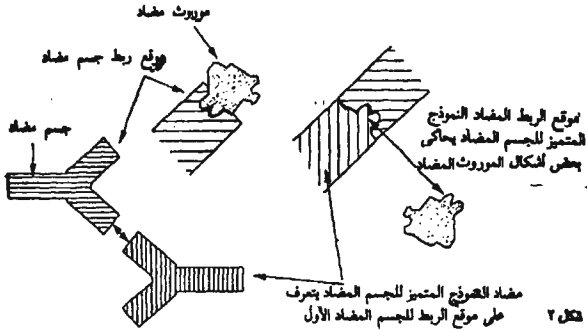
تعتبر مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ، أجساما مضادة ، تقوم بالتعرف على مواقع ربط الأجسام المضادة الأخرى . وتعتبر مواقع الربط هذه متممة لواقع ربط آخر من الجلوبيولين المناعي . وتستفيد التقنية الحيوية بهذه الأجسام المضادة من خلال ثلاث طرق :

أولا ، ان هذه الأجسام المضادة توجد في الدم الطبيعي . وعندما نصبح محصنين ضد شيء ما ، فإننا لا نكتسب مناعة فقط ضد هذا الشيء . لكننا نكتسب أيضا أجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة (وأجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة وهكذا) . وهذا يشكل شبكة من الأجسام المضادة ، والتي ترتبط ببعضها البعض ، بدرجات مختلفة ، انها تلك الشبكة التي تساعد على تنظيم الاستجابة المناعية . ويرجح أن تكون

استجابات الحساسية الى حد ما نتيجة تحلل هذا النوع من التنظيم .
وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للأجسام المضادة يعتبر مهما لتنظيم
الجهاز المناعي ، ومن خلال فهم كيفية وسبب انتاج هذه الأجسام ، فاننا
نستطيع أن نعرف جزءا مهما من عملية فهم كيفية عمل الجهاز المناعي .

(انظر الرسم) .

مضاد النموذج المتميز للأجسام المضادة



وسمة أخرى تأتي من اعتبار الشكل الذي يبدو به المضاد النموذجي
للجسم المضاد . اذا شبهنا الجسم المضاد (بمفتاح) تم اختياره بدقة ،
ليوائم (قفل) معيناً من الفيروس ، أو البكتير ، حينئذ فان المضاد المتميز
للجسم المضاد ، يكون هو ذلك (القفل) المضبوط الذي اختير ليتواءم
مع (المفتاح) . وبمعنى آخر ، انه يجب أن يكون لديه بعض التشابه
للموروث المضاد الأصلي، تلك المادة التي يتفاعل معها الجسم المضاد الأصلي .
وهذا يعني انه بصنع النموذج المضاد للجسم المضاد ، فان هذا يكون
أسلوباً ، لمضاعفة الخصائص الوظيفية لهذه البروتينات كهرمونات
أو جزيئات متقبلة هرمونية . ويرفع الجسم المضاد ضد هذا الجزيء ،
ثم رفع المضاد النموذجي للجسم المضاد ضد الجسم المضاد ، فانك بذلك

تخلق جلوبولين مناعيا له بعض الخصائص الوظيفية للهرومون الاصل
او متقبل الهرمون ، ولكن التي يمكن أن تنتج بسهولة وتعتبر متميزة
كيميائيا تماما .

وبالرغم من أن هذا يبدو سهلا من الناحية النظرية ، الا ان الجسم
المضاد لا يتعرف الا على نطاق صغير من سطح البروتين . ومن ثم فان المضاد
النموذجي للجسم المضاد ، يستطيع أن يحاكي فقط خصائص او وظائف
هذا النطاق من البروتين ، ويحتمل أن هذه الوظائف محددة نوعا ما .
وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للجسم المضاد ، الذي يرتبط بجسم
مضاد ضد الأنسيولين على سبيل المثال (ومن ثم يكون له موقع ربط
مشابه لجزء الأنسيولين) ، يرتبط أحيانا بالجزء المتقبل الأنسيوليني .
الا انه ليس من الضروري أن تحدث استجابة خلوية ، بنفس الطريقة التي
تتم مع الأنسيولين .

وذلك بسبب انه قد لا يرتبط بالمتقبل بنفس الطريقة التي كان
يرتبط بها الأنسيولين نفسه . وهذه الاختلافات الحادة ، قد قللت من
استخدام المضاد النموذجي للجسم المضاد منذ ذلك الحين .

والمضادات النموذجية للأجسام المضادة ، يمكن استخدامها أيضا
كلقاحات ، وفي هذه المرة أيضا ، يتم استخدامها لمحاكاة بروتين ، وهذا
البروتين يكون جزءا من سطح فيروس أو بكتيريا . وبالرغم من انه لا يعتبر
خطرا في هذه الحالة ، محاكاة الفطشاء الكلي البروتيني للفيروس .
وعلى أساس أن المضاد النموذجي للجسم المضاد ، يحاكي جزءا
من سطح الفيروس ، يستطيع الجهاز المناعي الوصول اليه (ومن ثم يصبح
التعرف عليه سهلا في الفيروس النهائي) ، ويمكن بعد ذلك
استخدامه في تحفيز الجهاز المناعي على صنع الجسم المضاد المناسب .
وتعتبر هذه فكرة طيبة ، لأنها تسمح بتطوير اللقاح بدون استخدام دائم
لفيروس حي في صنعه . وبالرغم من ذلك ، فان الرابطة بين الفيروس
المستخدم لصنع الجسم المضاد ، والجسم المضاد ، وبين هذا الجسم المضاد
والمضاد النموذجي للجسم المضاد الذي تم حقنه ، وبين هذا الجسم المضاد ،
والجسم المضاد الذي سوف يصنعه جسمنا ، تبدو علاقة غامضة تماما .
وفي التجارب التي أجريت حتى ذلك الحين ، فان الجسم المضاد الناتج ،
قد فشل في التعرف على الفيروس بطريقة صحيحة .

(انظر الأجسام المضادة ص : ٣٣) .

تولى صناعة التقنية الحيوية قدرا كبيرا من نشاطها الى اكتشاف عقاقير جديدة ، ومن احدى رتب العقاقير تأتي المضادات الحيوية . و يوجد هناك ثلاث طرق لتطوير المضادات الحيوية (بالإضافة الى تطوير المضادات الحيوية الحالية) عن طريق العناصر التقنى حيوية . ومعظم المضادات الحيوية الموجودة حاليا هي اما من الأنواع التخليقية أو شبه التخليقية - ومن النادر تماما أن يتم اكتشاف مضاد حيوى بحالة طبيعية من الطبيعة .

والمضادات الحيوية الحالية وخصوصا البنسلين ، كانت أول منتجات الصناعة الدوائية ، والتي تعتبر الآن منتجا من منتجات التقنية الحيوية . والتي يتم انتاجها بواسطة الفطريات فى أجهزة التخمر . والبنسيلينات والامستربتوميسينات ، وحشده كبير من المضادات الحيوية ، التي غزت الأسواق فى فترة الأربعينات والخمسينات ، لانزال المنتجات الرئيسية لصناعة التخمر . ومنذ ذلك الحين ، فقد أسس علماء التقنية الحيوية على هذه القاعدة وقاموا بتطوير سلسلة من المضادات الحيوية الجديدة :

١ - المضادات الحيوية المهجنة : ان تخليق المضاد الحيوى ، هو نتيجة عدد من المراحل الانزيمية داخل بكتير أو فطر معين . وتوجه بعض الأبحاث الحالية الى انتاج المضادات الحيوية المهجنة - وهي الجزيئات التي تتكون من أجزاء صغيرة من مضادين حيويين مختلفين . ويتم هذا بوضع الانزيمات المختارة من خليتين منتجتين للمضادات الحيوية داخل بكتير واحد . وقد تطور هذا العمل بعد ذلك باستخدام الأمستربتوميسينات الهندسة وراثيا .

٢ - الاضيات الجديدة : من المتوقع أن يتم انتاج المزيد من المضادات الحيوية بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة والنباتات أكثر من تلك التي اكتشفها الانسان حتى الآن . وتستخدم صناعة التقنية الحيوية امكاناتها الهائلة فى تنمية أنواع جديدة من البكتيريا والفطريات بكميات كبيرة لفصل أنواع جديدة من البكتيريا من أجل صنع المركبات التي لها أنشطة دوائية مفيدة . وتعتبر شركة كازانوفكا متخصصة فى هذا المجال .

٣ - الحيوان المضاد للبكتيريا : والحيوانات وعلى وجه الخصوص الحيوانات اللافقرية (التي ليس لها أجهزة مناعية معقدة مثل الثدييات)،

تقوم بإنتاج سلسلة كبيرة من المواد التي تقتل البكتيريا . ومعظم هذه المواد من البروتينات أو البيبتيدات . وتبحث تقنية استنساخ الجين التقليدية، فى إمكانية استنساخ جين لمثل هذه البيبتيدات داخل البكتيريا أو الخميرة التي تستطيع أن تنتج هذه المواد بكميات كبيرة . ويهتم علماء التقنية الحيوية بصفة خاصة بالبروتينات المنتجة عن طريق خلايا الجهاز المناعى ، والتي تقوم بتدمير البكتيريا الغازية بطرق طبيعية ، والخلايا التي تنتج بروتينات الجهاز المكمل ، وهي مجموعة البروتينات التي تحدث تقويا فى الخلايا المصابة بالفيروس . وبعض من هذه البيبتيدات لا تدمر الخلايا بنفسها ، لكنها تعطى الفرصة لخلايا الدم البيضاء لكي تقوم بتدميرها (وتسمى هذه العملية بغضلية الحضانة Opsonization) . وهناك طرق أخرى مثل البيبتيدات المدافعة ، والسامة البكتيرية التي تزيد البروتين (BPI) ، بيبتيدات البكتنسين ، أزوروسيدين ، وانزيم اللايسوزيم الذى يقوم فعلا بقتل الخلايا البكتيرية . وهناك مجموعة ثالثة ، تعرف بالليكتوفيرين التي تعوق النمو البكتيرى ، عن طريق التخلص من الحديد الحر الذى تحتاجه هذه البكتيريا من البيئة المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول اليه .

ANTIBODIES

الأجسام المضادة

الأجسام المضادة ، هي بروتينات يقوم جهاز المناعة بتصنيعها لمقاومة العدوى ، وكل جسم مضاد يتم صنعه لكي يتعرف على جزيء واحد من موروث مضاف مستهدف . وإذا كان هذا الموروث المضاد جزيئا صغيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف عليه بأكمله . أما إذا كان جزيء الموروث المضاد كبيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف فقط على جزء منه ويسمى الجسم المضاد فى هذه الحالة بالجسم المضاد اليبتورى . ويلتصق مرفق ربط الجسم المضاد بهذا الموروث المضاد بطريقة قوية جدا . ويسمح هذا الالتصاق للجسم بالتعرف على الموروث المضاد على أنه شيء ما قد دخل الجسم ، ويجب ألا يكون موجودا فيه - كالفيروس ، أو البكتير ، أو السموم ومن هنا تبدأ عملية التخلص من هذا الجسم الغريب .

وتصنع طائفة الحيوانات الثديية أجساما مضادة ضد أى شيء تقريبا ، لا يكون فى حد ذاته جزيئيا ، أى أنه ذلك الجزيء الذى لا يعترف جزئا طبيعيا من الجسم . وعلى ذلك فإنك تستطيع أن تجعل الحيوانات الثديية

يصنع جسماً مضاداً ضد أى جزيء تقريباً وذلك من خلال حقن الجزيء فى تيار الدم . ويقوم الجهاز المناعى بالتعرف عليه على أنه مادة غريبة ، ثم يقوم بصنع جسم مضاد مناسب . وفى حقيقة الأمر ، فإن الجهاز المناعى يصنع سلسلة كاملة من الأجسام المضادة التى تختلف عن بعضها اختلافاً قليلاً : ويحتوى دم معظم الناس عادة على جيش جرار من جزيئات الأجسام المضادة المختلفة ، الموجهة الى عوامل المرض المختلفة ، والجزيئات الغريبة الأخرى التى دخلت أجسامهم فى الماضى . ولهذا السبب فإن الأجسام المضادة التى تستحضر من دم الحيوانات الثديية ، تسمى بالأجسام المضادة متعددة الاستنساخ لأنها قد تكونت من عدد كبير من منسختات (مجموعات متطابقة) الخلايا . وهذا يعتبر مخالفاً عند مقارنته بالأجسام المضادة المخلقة وحييدة النسخ (انظر الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، ص : ٢٧١) .

وقد كانت الأجسام المضادة ذات فوائد كثيرة للتقنية الحيوية ، بسبب قدرتها الهائلة على الالتصاق بشدة على موروث مضاد واحد فقط ، واحمال بقية الموروثات المضادات الأخرى .

وعلى سبيل المثال ، فإن هذه الأجسام تستطيع تمييز السكروز من الجلوكوز ، والأحماض الأمينية اليمنى من الأحماض الأمينية اليسرى (enantiomers) ، بروتينات الدم البشرى من بروتينات القروذ النخ . ومن ثم فإنها تعتبر ركائز للعديد من العمليات التى تحتاج الى تمييز دقيق .
ويجوز وتسمى بروتينات الجسم المضاد علمياً بالجلوبيينات المناعية .
ويوجد هناك أربعة أنواع منها جديرة بالذكر :

IgM – النوع الأول الذى يصنعه الجسم عندما يصادف مادة غريبة .

IgG – النوع الشهير جداً ، والذى يصنع بعد مواجهات مستمرة (كما فى حالة المرض) .

IgE – النوع المسئول عن تفاعلات الحساسية .

IgA – وهو نوع نادر يوجد فى المريمية ، وبعض الأنواع الأخرى من السوائل اللادمية .

الأجسام المضادة المصنعة من الخلايا اللمفية - والتي تقوم بتصنيعها
الخلايا اللمفية B (خلايا B) ، من خلال عملية تساعد فيها الخلايا T .

(انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافي الانجذابى ص : ١٦) .

• تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥

• المشخصات المناعية رقم : ٢٣٣

• السميات المناعية رقم : ٢٤١

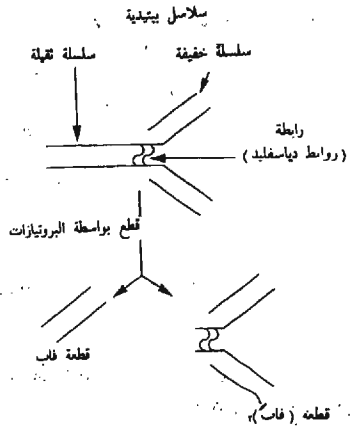
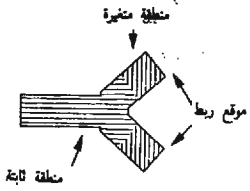
ANTIBODY STRUCTURE

تركيب الجسم المضاد

تعتبر الأجسام المضادة ذات تركيب محدد تماما . ولكل جسم
مضاد سلسلتان « خفيفتان » وسلسلتان « ثقيلتان » . وتقع منطقة
الارتباط بالموروث المضاد في موقع الربط (منطقة التحديد المتكامل) في
طرفى السلاسل الخفيفة والثقيلة - وعلى ذلك فان الجسم المضاد يتكون
من كلتا السلسلتين . وتنقسم السلاسل الى نقط متميزة تسمى حقول
(Domains) ، و « حقل الجسم المضاد الأحادى » (DAB) يعتبر حقلا
واحدا للجسم المضاد .

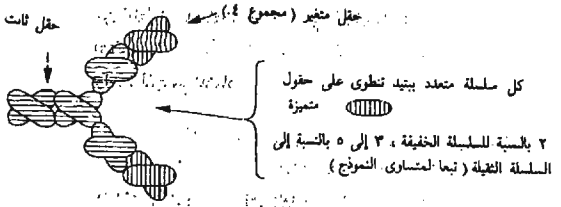
والمناطق الأمينية الطرفية لكل من السلاسل الخفيفة والثقيلة
تسمى بالمناطق المتغيرة ، لأنها تكون متغيرة فى الأجسام المضادة . وتسمى
المناطق الأخرى بالمناطق الثابتة ، أى هى المناطق المتشابهة بين الأجسام
المضادة لنفس الرتبة والرتبة الفرعية .

ويمكن قطع الجسم المضاد بواسطة انزيمات البروتيز الى أجزاء
عديدة تعرف بـ Fab و sFab و Fac (لأسباب تاريخية) . وتعتبر
أيضا من سمات لغة التقنية الحيوية .



تصنيف الأبعاد (تخطيطي)

التركيب ثلاثي الأبعاد (تخطيطي)



شكل رقم (٣)

مضاد الإحساس (ر ن أ) أو (د ن أ) ، هو حمض نووي ذو جديلة واحدة ، والذي يعتبر مكملا الى التشفير ، أو (الإحساس) لجديلة من جين ، وبالتالي يكون مكملا أيضا الى (mRNA) الذي ينتج هذا الجين . وإذا كان مضاد الإحساس ر ن أ ، موجودا في الخلية في نفس الوقت مثل (mRNA) ، فإنه يتجهن معه مكونا جديلة حلزونية مزدوجة . هذه الجديلة المزدوجة من ال ر ن أ لا تستطيع أن تترجم بعد ذلك بواسطة الريبوزومات لكي تصنع بروتينا . وعلى ذلك يمكن استخدام مضاد الإحساس ر ن أ لإيقاف التعبيرات الجينية التي تصنع البروتينات .

ويعتبر مضاد الإحساس ر ن أ من الطرق القوية لتعديل النشاط الجيني ، لأنه يعتبر طوراً من أطوار الهندسة الوراثية الناجحة ، وليس اختيارا سلبيا للمتغيرات الاحيائية للجين . وعلى ذلك فبدلا من محاولة اختبار كل نسخ جين معين في النبات مثلا ، فإن المهندس الوراثي عليه فقط أن يدخل جينا واحدا ، يقوم بإنتاج مضاد الإحساس ر ن أ ، وسوف يقوم مضاد الإحساس بمنع (mRNA) من أي نسخ لهذا الجين ، يجري استخدامه بواسطة الخلية .

والطريقة التي يحصل بها مضاد الإحساس لاتزال غامضة . ومن الواضح أن الريبوزومات لا تستطيع أنه تستخدم ال ر ن أ المزدوج الحلزوني في صنع بروتين ، وعلى ذلك فإنه يربط مضاد الإحساس (ر ن أ) مع (mRNA) سوف يحصل على إيقاف نشاطها . إلا أن هذا الربط نادرا ما يحدث ، بفرض وجود عوامل أخرى أيضا . فإن هذه العوامل تشمل على :

١ - الطريقة التي تحلل بها الخلية الجديلة المزدوجة لل ر ن أ (يعتبر العديد من ال ر ن أ الفيروسية ، هي جملائل مزدوجة ، بينما تكون ر ن أ السيتوبلازمية العادية هي جديلة مفردة ، ولذلك فإن هذا قد ينشأ كآلية مضادة فيروسية) ، وخصوصا دور (Rnase H) ، وهو الانزيم الذي يهدم الجديلة المزدوجة لل ر ن أ ، والمزدوج المغاير ر ن أ - د ن أ بطريقة معينة .

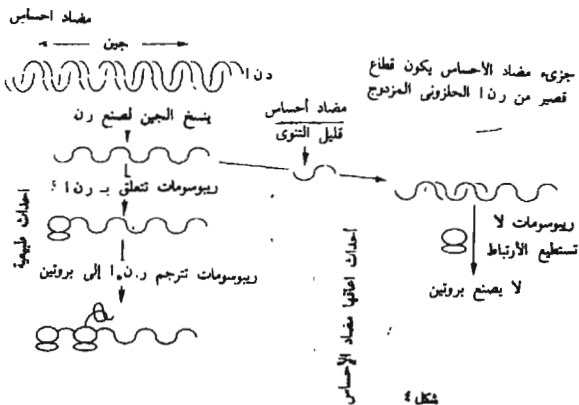
٢ - أيضا تصنع خلية مضاد الإحساس ر ن أ (ومن الواضح الواضح أنها يجب أن تقابل هليها mRNA حتى تصنع فعالة) .

وقد اكتشف مضاد الاحساس كطريقة تقوم من خلالها بعض البكتيريا بتنظيم نشاط جيناتها بطريقة طبيعية ، لكن بعض الشركات قد تحسنت لهذا الموضوع من أجل استغلال امكانيات مضاد الاحساس في تنظيم الجينات بطريقة اصطناعية . وتعتبر مضادات الاحساس ر ن أ أو مشتقاتها من العقاقير المفيدة ، لأنها تستطيع إيقاف تأثير احد الجينات ، دون التأثير على الجينات الأخرى . وقد تم استغلالها على وجه الخصوص في إيقاف تأثير الجينات الورمية (انظر الجينات الورمية ص : ٢٨٦) ، حيث تقوم بإبطاء أو منع تطور السرطان . بالإضافة الى انها تستطيع أيضا إيقاف تأثير الجينات الفيروسية ، ولذلك فانها تستخدم كمقاير مضادة للفيروس (انظر المركبات المضادة للفيروس ص : ٣٩) . وقد أظهرت التجارب الأثرية أن مضاد الاحساس يحمل في طياته آمالا عظيمة في هذه المجالات ، وتستخدم شركتا ISIS و GENTA الدوائيتان عقاقير مضاد الاحساس في التجارب الاكلينيكية . والمشكلة الرئيسية للوفاء بهذا الوعد في التحول من نماذج تجريبية ، تستخدم الخلايا المستنبتة ، الى نماذج حيوانية حقيقية ، هي مشكلة كيفية ادخال مضاد الاحساس الى الخلايا المصابة . ولما كان من الصعب اجراء تجارب الهندسة الوراثية على الانسان ، فان دور كيميائي العقاقير هو أن يكون قادرا على توصيل مضاد الاحساس ر ن أ أو دن أ السليم الى جميع الخلايا المصابة . وتعتبر هذه صعوبة مزدوجة ، لان ر ن أ يعتبر غير مستقر تماما ، ومن السهل جدا تحلله بواسطة RNases ، وهي الانزيمات التي توجد في العديد من الأنسجة ومن الصعب تحطيمها . ومن الاستخدامات المتعلقة بهذا الموضوع هو استخدام مضاد الاحساس دن أ ، أو دن أ المعدل (مثل الفوسفورثيوات دن أ ، الذي له ذرة أكسجين واحدة ، في مجموعات الفوسفات التي تحل بدلا منها ذرة كبريت) ، والتي تكون أكثر مقاومة للهجوم الانزيمي .

والتطبيق الأكثر حداثة لمضاد الاحساس ، هو من خلال الهندسة الوراثية للنبات والحيوان . والهندسة الوراثية للنباتات على وجه الخصوص ، قد استفادته من تقنية مضاد الاحساس ، حيث استطاعت مجموعات عديدة ، إيقاف جينات انزيمات معينة . والأكثرها شهرة ، تلك الجينات الخاصة بـ (polygalacturonidase) التي تم إيقافها في الطماطم عن طريق عدة مجموعات في الصناعة والأبحاث الأكاديمية . و polygalacturonidase هو احد الانزيمات الرئيسية التي تستخدم في تحلل جدران خلايا ادمة الطماطم الطازجة ، وبذلك تجعلها لينة . واذا تم ادخال الجين الذي يصنع مضاد الاحساس (polygalacturonidase mRNA) الى نبات الطماطم ، فان مضاد الاحساس سيقوم بإيقاف تكوين هذا الانزيم في الطماطم ، وتظل الطماطم صلبة لمدة أطول أثناء نموها .

انظر أيضا الانزيم الريبي ص : ٣٥٢ .

انظر الرسم المقابل .



ANTIVIRAL COMPOUNDS

المركبات المضادة للفيروسات

من المجالات التي تلعب فيها التقنية الحيوية دورا مهما ، في تطوير الأدوية الجديدة ، هو انتاج المركبات المضادة الفيروسية . وقد ارتكز هذا العمل على سلسلة من الطرق الفنية .

واحدى الطرق الراسخة ، هي من خلال سلسلة العوامل المعززة للجهاز المناعي . ويعتبر ال (Interferons) من المضادات الفيروسية . حيث تقوم هذه المضادات بتحفيز الدفاعات الخلوية ضد الفيروسات في عديد من المستويات ، بدءا من تقليل تخليق خلية ال د ن أ وبذا تجعل الخلايا أكثر مقاومة للاختطاف عن طريق الجينات الفيروسية ، الى تشجيع الاستجابات المناعية الخلوية . والانتزفيرونات هي بعض المنتجات الأولى من تقنية ال د ن أ المعالج وقد كان مأمولا لها أن تكون مجالا فسيحا للمضادات الفيروسية ، لكن نشاطها قد اقتصر على أن تستخدم في مجموعات مع الأدوية الأخرى كى تكون معززات مناعية ، في بعض التطبيقات القليلة الخاصة .

وقد كان علماء التقنية الحيوية أكثر نشاطا فى تحضير المواد الكيميائية المعقدة ، ذات الخصائص المضادة للفيروس والطريق الأكثر جلاء ، هو صنع المركبات التى تشبه النويدات فى ال د ن أ ، والتى تقوم بعد ذلك بوقف نشاط الانزيم الذى يمكن الفيروس من صنع ال د ن أ الخاص به دون أن يدمر الخلية . وتعتبر Wellcome's AZT (فيروس ارتجاعي ، وهو العقار المضاد للايدز) هى النويدات البيانية Analogue ، التى تعتبر من المركبات المعقدة ، ولذا يجب أن تتركب فى متجانزاتها المجسمة الصحيحة عندما تصل ، ويعتبر استخدام التخليقات الانزيمية ، فى جزء على الأقل من انتاجها من الأمور المفيدة . وهناك سلسلة من الانزيمات تشكل جزءا من جزيئات النويدات قد تم تنقيتها (انزيم النقل فوسفوريل ، انزيم النقل جليكوزيل ، والانزيمات التى تعدل القواعد) وهى من الكفاءة ، بحيث انها تعمل سريعا بطريقة مفيدة مع النويدات البيانية ، حتى لو كانت هذه البيانيات ليست هى ركائزها العادية . وهناك سلسلة من النويدات التمثيلية ، خصوصا الكربونيات الحلقية التمثيلية (المركبات التى يحل فيها الأوكسجين الموجود فى حلقة السكر بالكربون) يجرى فحصها بنشاط كبير كى تستخدم مضادات فيروسية لعلاج الأمراض الفيروسية طويلة الأجل .

والطريق الثانى هو استخدام الهندسة الوراثية فى خلق البروتينات التى توقف نشاط التكاثر الفيروسي . ويعتمد هذا الأسلوب هنا على نوع الفيروس المقصود ، لكنه يعمل بصفة عامة عن طريق صنع بروتين يرتبط بالبروتين الموجود فى الخلايا ، الذى يعتبر البروتين الرصيفى لهذا الفيروس ، أو لبروتين الفيروس الذى يعتبر الجس الرصيفى (docking probe) . فى الحالة الأولى ، تستطيع قطعة من البروتين الفيروسي ، أن تؤدى هذه العملية ، وفى الحالة الأخيرة ، يقوم جزء من البروتين المستقبل الخلوى بهذا العمل (انظر الايدز) ص : ٢٢ .

وقد اقترح العديد من الاستراتيجيات الأخرى ، لكن المنتجات لم تتمد مرحلة التجارب الاكلينيكية .

الطريق الثالث هو استخدام مضايدات الاحساس ر ن أ أو الريبوزيمات (انظر مضايدات الاحساس رقم : ٣٧ ، الانزيمات الريبية ص ٣٥٢) ، وهذا الطريق لا يزال فى طور التجربة .

انظر أيضا معدلات الاستجابة البيولوجية ص : ٦٨ .

الاستنبات المائي ، هو زراعة النباتات المائية والحيوانية في مزارع ، بدلا من حصدها من أماكنها الطبيعية التي تنمو فيها سواء أكانت بحارا أم أنهارا . والمصطلح القريب من هذا الموضوع ، هو تربية الأسماك (pisciculture) ، أى استنبات الأسماك . وتستخدم المزارع السمكية المياه العذبة . وعندما يستبدل الماء العذب بالماء المالح ، فإنه يطلق على هذه المزارع ، المزارع البحرية (mariculture) . ويعتبر هذا الموضوع من الموضوعات الخارجة عن اختصاص التقنية الحيوية ، لأنه تطور تجارى حديث ، وعلى ذلك فإنه يعتمد على استخدام أحدث التقنيات ، بدلا من التقنيات التقليدية ، هذا الموضوع غالبا ما يشتمل على زراعة الكائنات الحية في مساحات شاسعة من المياه ، والتي تكون مشابهة لزراعة كميات ضخمة من الفطريات أو البكتيريات ، التي تعتبر الأرض الخصبة للتقنية الحيوية .

وتعتبر المزارع السمكية من الصناعات النامية ، حيث تقوم بانتاج سلسلة من المنتجات وهي :

١ - الأسماك وخصوصا تلك الأنواع الغالية القيمة ، مثل السلمون والسلمون المرقط « والتي تحتاج الى نوعية خاصة من التقنية : وكان الرومان قديما يقومون بزراعة الأسماك بأشكال مختلفة ، وهذا هو السبب في أنه بعض القرى الانجليزية كانت عبارة عن قرى من البرك .

٢ - جراد البحر ، سرطان البحر ، الجمبرى ، والرخويات الأخرى . وقد تم زراعة هذه الحيوانات البحرية بطرق مكثفة (أى بزيادة الكتلة الحيوانية لكل متر مكعب من الماء) عن الكثافة التي زرعت بها الأسماك ، وقد كانت هذه من طرق الزراعة الأكثر غبا .

ويقوم دور التقنية الحيوية في مجال زراعة الحيوانات المائية ، على تقديم المياه العذبة التي يسر بها تيار من الهواء ، لتوفير الوسط المناسب لنمو الحيوان المائي . وتقوم أيضا بتوفير الغذاء المناسب مثل الكريل ، الذي يعتبر من الأغذية المسحوقة اليخيلية ، وإضافات غذائية ، مثل *astaxanthin* (وهو عبارة عن صبغات ذات لون ودي محمر) ، لكي تعطى للأسماك وبرغوث البحر لونها الصحيح .

وقد استخدمت المزارع السمكية أيضا في انتاج الفطريات الصغيرة والكبيرة جدا (انظر الكتلة الحيوية ص : ٦٨) وتجري زراعة هذه الفطريات في بلدان الشرق الاقصى ، ليس فقط من أجل الطعام ، ولكن أيضا من أجل الاستفادة من المواد الكيميائية (الاغرة والصفيات) ، الفيتامينات ، والأصبغ .

واستخدم علماء التقنية الحيوية في كل من مجالى النبات والحيوان ، الطرق الوراثية في الأنواع المستنبته مائيا ، خصوصا عند انتاج الكائنات العضوية من نوع (triploid and tetraploid) ، والطحالب المهجنة بواسطة ادماج الخلية النسائية . ويعتبر السلمون المرقط من نوع (triploid) ، على سبيل المثال من الأسماك العقيمة ، ولذا فإنه يمكن استخدامها في التحكم الحيوى للأعشاب ، دون خطر التهديد من كونها قادرة على تربية نفسها . والمحار من نوع (triploid) ، يعتمد عليها في الأسواق الأمريكية ، نظرا لمذاقها المفضل عن الأنواع العادية ، ولما كانت من الأنواع العقيمة ، فهي تستغل جزءا كبيرا من طاقتها في انتاج العضلات ، وجزءا أقل في انتاج الأعضاء التناسلية .

المعلبات الاصطناعية ARTIFICIAL SWEETENERS

تستخدم سلسلة كبيرة من المواد من أجل اكساب الطعام المذاق الحلو ، دون زيادة في السعرات الحرارية . ومن بين الأنواع التي تهتم بها التقنية الحيوية الآتى :

١ - السوماتين : وهو بروتين يتم انتاجه عن طريق (*Thaumatococcus danielli*) فى فاكهته . وتبلغ حلاوة السوماتين ٣٠٠٠ مرة قدر حلاوة السكر ، وفي التركيزات الأقل ، يقوم هذا البروتين بتنشيط النكهات الأخرى أيضا . ولما كانت هذه المواد بروتينية ، فإنه يمكن انتاجها من البكتيريا عن طريق الهندسة الوراثية ، وبذلك نتجنب مشقة النهاب الى المناطق المارية لحصد هذه الفاكهة . وقد أنتج السوماتين من *B. Subtilis*, *Streptomyces lividans* and *Saccharomyces cerevisiae* ومن وقد تم ادخال الجينات فى النباتات العليا أيضا .

٢ - الاسبرتام : والذي يعرف أيضا (Nutrasweet) ، ويعتبر واحدا من أهم المحليات الاصطناعية المستخدمة تجاريا . انه بيبتيدي ثنائي (aspartatephenylalanine methyl) وحيث انه يصنع من حمضين أميين ، فانه يوجد جزآن من تصنيعه " مهمان لعالم التقنية الحيوية " أولا ، أحد الأحماض الأمينية - وهو الفينيلالانين - يعتبر غالبا نسبيا ، لذا فاختيار الهندسة الوراثية أو استغلال التخمر لانتاج الفينيلالانين ، بطريقة فعالة يعتبر هدفا مهما من مراحل انتاج الاسبرتام . ثانيا أن تخليق ثنائي البيبتيدي ، يتم انجازه عن طريق الانزيمات : وخصوصا باستعمال البروتاز ، لوصل الحمضين الأميين مع بعضهما (فضلا عن التفاعل الطبيعي الذي يقوم على فصلهما) . وكلا المجالين ، يعتبران في حالة تطور تجاري .

AUXOSTAT

أوكسوستات

الاكسوستات ، هو عبارة عن جهاز كيموستات يتغير فيه معدل التخفيف . والكيموستات عبارة عن وعاء استنباتي مغلق ، تتم بداخله اضافة وسط جديد باستمرار ، وتتم أيضا ازالة وسط قديم مع الكائنات العضوية بصفة مستمرة ، وله معدل ثابت من التخفيف ، وهو المعدل الذي تضاف من خلاله مادة جديدة ، وتزال مادة قديمة . وهذا المعدل هو الذي يحدد سرعة نمو الكائن العضوي داخل الكيموستات . وبالنسبة للاكسوستات ، فان المعدل الذي يتم عنده اضافة مادة قديمة ، يتحدد من خلال بعض سمات المستنبت . وعلى سبيل المثال ، فانه يمكن قياس كمية البكتيريا ، بواسطة تقييم (Turbidity) المستنبت ، ويجري ضبط كمية المادة المضافة حتى يظل مقدار التمرر ثابتا .

وبطريقة أخرى اذا انقصت البكتيريا الأس الهيدروجيني للمستنبت أثناء نموها (كما تفعل البكتيريا ذلك دائما) ، فان الاس الهيدروجيني قد يستخدم في ضبط معدل التخفيف . وتسمى الطريقة الأولى التريبوستات ، بينما تسمى الأخيرة أكسوستات الاس الهيدروجيني .

وتتميز الاكسوستات في أنه يمكن الحصول على أقصى معدل نمو أو انتاج ، بطريقة أكثر سهولة عن المعدل الذي نحصل عليه باستخدام

الكيموستات • وإذا كان معدل التخفيف ليس مرتفعا بدرجة كافية في الكيموستات ، فإن المستنبت سوف ينمو بأقل من معدل النمو الأقصى • وإذا كان معدل التخفيف عاليا جدا ، فإن الكائنات العضوية لن تكون قادرة على الاستمرار عنده إضافة وسط جديد ولذا فإنها سوف تتخفف حتى النهاية - وسوف تصل إلى نتيجة أن الكيموستات سيصبح فارغا • ويمكن ضبط الأكسوستات ، حتى يستمر أتوماتيكيا مع نمو البكتيريا ، وبذا يرفع معدل النمو • وعند هذا المعدل المرتفع من النمو ، فإن البكتيريا التي تستطيع أن تنمو بسرعة ، يتم اختيارها عن الأخرى التي تنمو ببطء • وبهذا فإن الاختيار ، يؤثر على البكتيريا ، من حيث اختيار الأنواع سريعة النمو من البكتيريا • وتبعاً للاستعمال الذي يستغل من أجله الأكسوستات ، فإنه يصبح شيئا شيئا أو حسنا •

وفي الواقع العملي ، فإن أجهزة التخثير الصناعية الكبيرة المستمرة تعتبر من أنواع الأكسوستات ، فضلا عن الكيموستات ، حيث ان لها العديد من ضوابط التغذية العكسية ، التي تمكن المشغل من ضبط المواد التي يستقبلها جهاز التخثير أثناء تشغيله •

B

BACTREIOPHAGE

ملتهمم البكتيريا

ملتهمم البكتيريا ، هو فيروس يهاجم البكتيريا . وقد تم استخدامه على نطاق واسع في أبحاث استنساخ الـ (د ن أ) ، حيث تشكل قواعد الجزيئات المتجهة المناسبة . وملتهمم البكتيريا (أو الملتهم) المستخدم كثيرا في الأبحاث ، يشتق من آكلتين شريرتين ، تسميان م ١٣ ، ولماذا :

وتستخدم الآكلات لمبادا في استنساخ قطع كبيرة من (د ن أ) (و ر ن أ) . وتسبب هذه الآكلات انحلالا للخلايا عندما يتكاثر ، عن طريق تفجير الخلايا العائلة لها . وإذا نثرت بعض الآكلات ، فوق كتلة من الخلايا البكتيرية ، فإنها تحدث ثقبا في الخلايا التي تهاجمها ، وتطلق المزيد من الآكلات ، والتي بدورها تحدث ثقبا في الخلايا المجاورة . وتطلق آكلات أخرى وهكذا . ويكون نمو هذه الآكلات في الطبق البكتريولوجي ، في منطقة صغيرة - فوق صفيحة معدنية - حيث تستقر عليها الآكلات الأصلية . بينما يصل حجم هذه الآكلات في المستنبت السائل الى كتلة ضخمة من الجزيئات تصل كثافتها الى - ١٤١٠ في اللتر في بعض الحالات . وكل من الصقاع والمستنبت الحجمي ، تعتبر مضاد مفيدة للحصول على كميات كبيرة من آكلات البكتيريا د ن أ ، لإغراض التحليل . وقد طورت بعض متجهات لامبادا ، التي تعتبر متجهات تعبير .

والمتجه الرئيسي الآخر من الآكلات البكتيرية ، هو نظام م ١٣ . وتستطيع هذه الآكلة ان تنمو داخل البكتير كبلازميد ، وعلى ذلك فإنها لا تدمر الخلية التي تصيبها ، لكنها تجعلها تصنع آكلات جديدة باستمرار . انها أحد أنواع د ن أ الأكل ذى الخيط الواحد ، وتستخدم من أجل طريقة الـ *sanger* لتسلسل د ن أ المبرزوع الأكسجين (والتي تحتاج د ن أ إذا خيط واحد ، كمادة بادئة) . وقد قام ميسنجر بتطوير سبلاسنيل شهيرة من متجهات م ١٣ من أجل استنساخ قطع من الـ (د ن أ) ، داخل م ١٣ من أجل التسلسل .

- وينمو كل من هاتين الأكلتين على البكتيريا أ · كولاى كبكتيريا عائل ·
- والعديد من الأكلات الأخرى ، والتي من أ · كولاى والبكتيريا الأخرى ،
- يتم استخدامها فى العديد من التطبيقات البحثية المتخصصة ·

BACULOVIRUS

الفروسات العسوية

الفروسات العسوية ، هى طائفة من الفيروسات الحشرية ، التى استخدمت فى صنع متجهات استنساخ ال (د ن ا) التعبير الجينى داخل الخلايا سليمة التنوى · واشتق نظام المتجه من صورة فيروس كاليفورنيا النووى ذى التركيبات السطحية ، لكى يتمكن علماء التقنية الحيوية من صنع كميات كبيرة من البروتينات ، من جينات مستنسخة داخل خلايا الحشرات (والخلايا المستخدمة عادة هى سلالة خلية مشتقة من حشد من الديدان المتساقطة) · والفيروسات العسوية لها جين يميز عنه فى مرحلة متأخرة خلال دورة عدواها ، فى مستويات عالية جدا ، الذى يملأ نواة الخلية بالعديد من الأجسام الثانوية ، المتلفة بالبروتين ، والتي لا تعتبر ضرورية لانتاج المزيد من الفيروسات ، لكنها ضرورية من أجل انتشار الفيروس فى البرية · وفى حالة نظام الاستنساخ المتجه ، فان هذا الجين ، يستبدل بالجين الذى يرغب عالم التقنية الحيوية فى تعبيره ·

ويصل انتاج البروتين الى ٥٠٪ من محتوى بروتين الخلية ، والعديد من البروتينات يمكن أن تصنع فى الحال ، وبذلك يمكن صنع العديد من الانزيمات (من حيث المبدأ) عن طريق هذا النظام · ويعتبر هذا النظام ليسمت له فوائده كثيرا اذا ما قورن مثل نظم التعبير الجينى الفطرية أو البكتيرية ، حيث يعتبر نمو الخلايا المستنسخة من الكائنات العسوية متعددة الخلايا (مثل الحشرات) ، أصعب من نمو الفطريات · ان قرة نظام الفيروس العسوى ، ترجع الى اعتباره نظاما عبقريا للتعبير الحيوانى ، حيث ينتج البروتينات التى تعتبر جليكوسيدية مثل البروتينات الموجودة فى الحيوانات ، وهذا بالاتحاد مع نظم التعبير العالية نسبيا ، قد يجعل من هنا اختيارا جذابا للبروتينات ، التى تستخدم من أجل العقاقير الحيوية · بالإضافة الى ذلك ، فان الفيروسات العسوية ، ليست بالفروسات المعدية ، أو المرضة للفقاريات ·

والفيروس العنقوى (د ن أ) يعتبر كبير الحجم (100-150 Kb) ، وعلى ذلك لا تصلح طرق ال د ن أ المعالج في هندسته وراثيا ، وبدلا من ذلك يتم معالجته عن طريق البلازميدات المحتوية على الجين المرغوب ، مع الفيروس في أنابيب الاختبار ، خلال عملية التاشيب المثلية .

والجديد في استخدامات نظم الفيروسات العنقوية ، هو المبيدات الحشرية الفيروسيية . إذ يتم ادخال الجين في الفيروس الذى يعتبر هلاكيا للحشرة (مثل جين التدفان الداخلى المستخرج من (B. thuringiensi) ، ولكنه لا يؤثر على الخلايا الفيروسيية المعزولة . ويستخدم هذا بعد ذلك فى إنتاج الفيروس المعلى ، الذى يستطيع (من حيث المبدأ) أن يصيب الحشرات ويبيدها . الا أنه توجد بعض المشاكل الفنية فى هذا السبيل (مثل ، ما إذا كان الفيروس لا يزال معدية فى الكائن العنقوى الحقيقى) ، بالإضافة الى المشاكل التنظيمية .

BINDING

الرباط

يعتبر جزء كبير من نشاط الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية هو رباط جزيئات ببعضها البعض . ويرجع ارتباط الجزيئات ببعضها البعض ، نتيجة للطبيعة الكيميائية والشكل لأجزء أسطحها الذى يعنى أن هذه الجزيئات تكون نموذجا متكاملًا مشتركًا : وأدق تعبير يمكن أن يطلق على هذا التكامل هو علاقة القفل بالفتاح (أى أن القفل لا يفتح الا بفتح المفتاح واخذ فقط) واستتخلصت هذه العلاقة كثيرا فى وصف كيفية مواماة الانزيمات مع ركائزها . وهناك حقيقة قاطعة فى البيولوجيا وهى ان العديد من الجزيئات البيولوجية ، ترتبط بشدة وبطريقة خاصة بالجزيئات الأخرى - الانزيمات مع ركائزها ، الأجسام المضادة مع موروثاتها المضادة ، جندائل ال (د ن أ) مع الجندائل المكملة لها وهكذا . هذا الرباط ، يعتبر رباطا تلقائيا تماما . ويعتمد على الطبيعة الكيميائية لهذه الجزيئات .

ويمكن تمييز الرباط بثابت الرباط ، أو ثابت الاتحاد (Ka) ، أو عكسه ثابت الانفصال (Kd) ، وإذا ارتبط جزيء (١) مع جزيء (٢) لتكوين مركب فى علاقة رياضية ، فإن :

$$\text{ثابت الاتحاد (Ka)} = \frac{[\text{المركب}]}{[\text{الجزيء - ١}] \times [\text{الجزيء - ٢}]}$$

ثابت الانفصال (kd) = [الجزء ١] × [الجزء ٢] - [الجزء ٣]

[المركب]

حيث ان هذا (المركب أيا كان) هو تركيز هذا (المركب) .

وعند أي تركيز معطى للجزء - (١) والجزء - (٢) ، سواء أكان الشايبة (Ka) كبيرا ، أم كان الثابت المعكوس (Kd) صغيرا ، كلما حصلنا على تركيز أكبر من المركب ، وبالتالي قدر أقل من الجزء (١) والجزء (٢) الحر . وبصفة عامة في مجال التقنية الحيوية عندما يتحدث أحد عن (ka) أو (kd) فإنه يقصد بذلك رباطا محكما. وعلى ذلك كلما كان (ka) كبيرا وكلما كان (ka) صغيرا يكون أفضل . والأجسام المضادة بصفة عامة لها معامل (ka) بين ٧١٠ (رباط ضعيف) ، و ١٨١ (رباط قوي) ، والهرمونات التي ترتبط بالمستقبلات تتراوح فيها القيم من (ka) من ١١٠ الى ٨١٠ .

والبروتينات مثل السيبتوكينات أو عوامل النمو ، تستطيع ان ترتبط مع مستقبلاتها بطريقة قوية بمعامل (ka) يتراوح بين ١١٠ الى ١٢١٠ ، وقد حقق الاسترنتايفيدين الرقم الأعلى في الرباط بين جزيئاته ، وهو البروتين الذي يربط البيوتين (انظر البيوتين ص : ٨٤) حيث تصل قيمة (ka) للبيوتين - استرنتايفيدين الى حوالي ١١١٠ ، وهو ذلك الرباط الكافي للاسترنتايفيدين الذي يمكنه من امتصاص ٣ ميكرو جرام من البيوتين ، من حظيرة طائرات صغيرة مليئة بالماء .

BIOACCUMULATION

التراكم الحيوى

يعد التراكم الحيوى ، هو تراكم للنواد التي لا تعتبر مكونات حساسة من كائن عضوى ، ويقوم هذا الكائن العضوى بتصنيفها ، وينسب هذا المصطلح عادة الى تراكم المعادن . حيث ان العديد من الكائنات العضوية - النباتات ، الفطريات ، الفرطيسيات ، البكتيريا - تساعد على تراكم المعادن ، عندما تنمو فوق محلول من هذه المعادن . ويعتبر هذا التراكم أحيانا جزءا من آلية دفاعها ضد التأثير السمي لهذه المعادن . وأحيانا يكون هذا التراكم بسبب التأثيرات الجانبية لكيميائية جدران الخلية .

وفي حالات قليلة ، يعتبر هذا التراكم الحيوى مهما من الناحية الاقتصادية ، اذ يعتبر جزءا من الدورة الميكروبية المعدنية . وباستخدام

عملية الامتصاص هذه ، فإن المعادن الموجودة بتركيزات قليلة في الماء ، يمكن أن تتراكم على جدر خلايا الكائنات الحية ، ومن ثم يمكن جمعها . ويعتبر موضوع التراكم الحيوي واستخدام البكتريا في ازالة المصادن السمية من الماء الآسن ، كأحد خطوات عمليات التنقية (المعالجة الحيوية) ، موضوعا من الموضوعات وثيقة الصلة .

انظر موضوع الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ ، موضوع التعدين الحيوي ص : ٢٦٠ .

BIOASSAY

الاختبار الحيوي

الاختبار الحيوي ، هو طريقة لقياس شيء ما ، يكون العامل الرئيس فيه بعض العناصر البيولوجية * ويستعمل عادة كطريقة لقياس تركيز مادة كيميائية ، برغم ذلك يمكن استخدام الاختبارات الحيوية في قياس المجالات المغناطيسية (باستخدام الحمام الزاجل ، أو البكتريا المغناطيسية) ، التآين الاشعاعي (قياس التغير الاحياثي) ، أو بعض التأثيرات الفيزيائية الأخرى أيضا .

وقد استخدم العديد من الاختبارات الحيوية استخلاصا تقليديا - الكناري المشهور في منجم الفحم ، كان اختبارا حيويا لقياس الغازات السامة ، وعلى أساس أن الكناري يعتبر عنصرا بيولوجيا * وقد استخدمت الحيوانات بطرق مكثفة في الأبحاث الدوائية ، كاختبارات حيوية للنشاط العقاقيري للأدوية * ومع ذلك فإنه لا يزال يجري تطوير اختبارات حيوية جديدة عن طريق الخلايا البكتيرية أو الحيوانية أو النباتية ، حيث يكون من الأسهل التعامل مع هذه الخلايا عن الحيوانات أو النباتات بشكل كامل ، ومن أجل رخص صناعتها وحفظها * وعلى ذلك فإن الاختبارات الحيوية البكتيرية من أجل BOD (المطلب الأكسجيني البيولوجي) (*) والسموم بصفة عامة ، يتم استخدامها في تنقية الماء . وفي هذه الحالة يتم خلط البكتريا مع عينة من الماء ، ويقاس الجهاز قدرتها على التايض (ومن ثم تستنفذ الأكسجين وتنتج ثاني أكسيد الكربون ، أو في حالة واحدة تشع الضوء) * والعديد من السيتوكينات وعوامل

(*) انظر المطلب الأكسجيني البيولوجي في ملحق الكتاب .

النمو الأخرى التي ينتجها علماء التقنية حالياً، باستخدام طرق ال (د ن أ)
المصالح ، قد تم تحديدها أساساً باستخدام الاختبارات الحيوية ،
واستخدمت فيها الخلايا الثديية لكشف الكميات الطفيفة من المركبات
المعنية خلال التأثيرات الفعالة على سلوك الخلايا .

وعلى الحد الفاصل بين الاختبارات الحيوية والاختبارات
الكيميائية ، توجد الاختبارات المناعية والاختبارات الانزيمية . وتستخدم هذه
الاختبارات البروتينات ، التي تصنع من نظام بيولوجي ، بطرق قياس
مختلفة تماماً عن طريق القياس الكيميائية .

ولم تعد الاختبارات الحيوية مناسبة للاستخدام أكثر من أي تفاعل
كيميائي آخر ، ولذا فإنه يجري تحويلها إلى أجهزة احساس حيوية .

انظر أجهزة الحساس الحيوي للخلية المتجمدة ص : ٢٢٨ .

BIÓCONVERSION

التحول الحيوي

التحول الحيوي ، هو تحول أحد العناصر الكيميائية إلى عنصر آخر ،
عن طريق الكائنات العضوية الحية ، في مقابل تحولها عن طريق الانزيمات
(والذي يعتبر انتقالاً حيويًا) أو عمليات كيميائية . والمرادفات لهذا
المصطلح هي التحولات البيولوجية أو التحولات الميكروبية . وقد استخدم
التحول الحيوي لفترة طويلة من أجل صنع مواد كيميائية مثل الكحول
(الذي يصنع من السكر) ، وفي الآونة الأخيرة من أجل صنع الأفيدين .
إلا أن التحول الحيوي لم يصبح أمراً شائعاً إلا بعد الحرب العالمية الثانية .

وفوائد التحول الحيوي لاتقل أهمية عن الانتقال الحيوي - وخصوصاً
تخصصها الدقيق وقدرتها على العمل في ظروف معتدلة . إلا أن التحول
الحيوي له العديد من الخصائص المختلفة ، والتي من بينها أن التحولات
الحيوية يمكن أن تشمل على العديد من الخطوات الكيميائية . وقد يشمل
التحول الحيوي أيضاً على الانزيمات ، التي تعتبر غير مستقرة تماماً ، لأن
الخلية تعيد صنعها كلما آلت إلى التحلل .

ومشكلة التحول الحيوي ، تكمن في أن معظم البكتيريا ، إما أن
تحول المواد الكيميائية بطريقة غير فعالة ، وفي هذه الحالة لا يستطيع

عالم التقنية الحيوية الاستفادة منها • أو تحول المواد الكيميائية بطريقة فعالة الى عدد وثير من البكتيريا والتي تعتبر ايضا عديمة النفع • على ذلك ، فلكي تقوم بعملية تحول حيوى فعالة ، فانه يجب تحسين السلالة البكتيرية ، بحيث تحول الركيزة الى منتج فصال ، وبشرط ألا يتحول المنتج الى شئ آخر • ويعتبر هذا هدفا من الأهداف التي يصعب تحقيقها ويفوق في الصعوبة عمليات المعالجة الحيوية أو تحول الكتلة الحيوية ، وأكثر صعوبة من عمليات التعدين الميكروبي •

وقد تمت دراسة عدد من التحولات الحيوية ، ويستغل البعض منها تجاريا • والاستخدام التجاري الرئيسى ، هو تصنيع السترويدات • وجزئى الاسترويد الاساسى (*) ، الذى غالبا ما يتم عزله عن النباتات ، هو فى حد ذاته جزئى معقد جدا ، وليس هو ذلك الجزئى الذى يسهل تعديله بالوسائل الكيميائية العادية لانتاج جزيئات ذات مواصفات خاصة للاستخدام الدوائى • وبرغم ذلك فانه يمكن استخدام عدد متنوع من التحولات الحيوية التى تهاجم أجزاء معينة من الجزئى • ويعتبر التحول الحيوى على وجه الخصوص ، مفيدا فى احداث تغيرات كيميائية فى نقاط جوهرية من الجزيئات الكبيرة المعقدة مثل الاسترويدات • وفى حالات عديدة ، يستخدم التحول الحيوى مع الكيمياء العضوية التقليدية ، من أجل اتمام تركيب معقد •

الاستخدامات الأخرى هى التعدين الميكروبي والعلاج الحيوى ، تحلل المركبات التى يكون من الصعب التعامل معها كيميائيا • والرتبة الرئيسية لهذه المركبات هى الهيدروكربونات الموجودة فى البترول ، والتى يبحث التحول الحيوى فى تحويلها الى كحوليات والدهايدات متفاعلة • ويمكن أن يتم هذا كيميائيا ، لكنه يتطلب ظروفًا قصوى وحافزات معدنية ، وينتج عادة فى خليط مركب من المنتجات • ويتم التحول الحيوى ، فى ظروف أكثر اعتدالا ، وينتج أساسا منتجا واحدا •

وتظم الأكسدة البكتيرية التى تحول الهيدروكربونات الى كحوليات ، الدهايدات أو أحماض، معروفة فى العديد من البكتيريا مثل (Pseudomonas oleovorans) • وقد كان هذا البكتير الزراعى موضوع البحث فى العديد من الأبحاث ، لجعله فعالا من الناحية الصناعية • وتحتوى أنواع (Pseudomonas) ، على أنواع مختلفة من البلازميدات ، والتى تسمح بتحليل العديد من الكيماويات العضوية ، وبذلك يمكن استخدامها فى عمليات التحول الحيوى •

(*) انظر الاسترويد فى ملحق الكتاب •

التفاعلات الكيميائية العديدة ، التى يتم اجراؤها من اجل التحول الحيوى أو الانتقال الحيوى ، تجرى بالطرق التقليدية عن طريق المذيبات العضوية ، وليس الماء ، وذلك لسببين : اما لان الكواشف لا تذوب فى الماء ، أو لان الماء يسبب تفاسلات ثانوية غير مرغوب فيها . ويمكن استخدام الانزيمات أيضا فى المذيبات العضوية ، لكنه يوجد اهتمام متزايد لاستخدام البكتيريا ، فى المذيبات بدلا من الماء .

ويمكن اجراء بعض التحولات الحيوية البكتيرية ، فى أوجه متنوعة ، لأن البكتير يعتبر من الصلابة ، بحيث يظل حيا حتى آخر قطرة من المذيب . ومن مميزات هذه الطريقة هو أن عددا كبيرا من الانزيمات ، أو من الانزيمات غير المستقرة تماما ، والتي لا تستطيع أن تقاوم الحياة فى المفاعل الحيوى ، يمكن استخدامها من أجل التحول الحيوى . ومن عيوبها أن البكتير ، يجب الابقاء عليه حيا ، وتقوم البكتيريا بانتاج كل أنواع الايضيات الأخرى ، غير النوع الذى تبحث عنه .

انظر أيضا حفز الطور العضوى ص : ٢٩٢ .

BIOCOSMETICS

مستحضرات التجميل الحيوية

مستحضرات التجميل الحيوية ، هى مستحضر التجميل الذى يضاف اليه مكون أو نشاط أو يكون أساسه مبنيا على خبرة التقنية الحيوية (فضلا عن الخبرة المكتسبة من صناعة التجميل أو خدع التسويق) . وطالما أن أى مستحضر تجميل ، يكون له تأثير فسيولوجى فعال على البشرة ، فإنه يصنف كعقار ، ومن ثم فإنه يجب أن يمر بكل اختبارات اثبات الفاعلية والأمان ، التى يمر بها الدواء .

وتنقسم مستحضرات التجميل الى ثلاثة مجالات : المواد الحيوية ، المكونات ذات الأساس البيولوجى ، والمنتجات المقبولة منطقيا من وجهة النظر الطبية . وتشتمل الرتبة الأخيرة على المنتجات المثيرة للحساسية

والعوامل التي توقف تأثير الأشعة فوق البنفسجية ، والتي يكون سلوكها مدعما بالأبحاث الطبية ، ولكنها ليست في حد ذاتها منتجات تقنى حيوية .
وهي تشتمل أيضا على المستحضرات ذات الأساس الدهنى ، والتي قد تكون أو لا تكون ذات تأثيرات كما تعلن به فى دعائيتها للمنتج ، لكن وجودها تحت مسمى التقنية الحيوية قد أعطى لها سمعة تسويقية طيبة .

والمواد الحيوية المستخدمة فى مستحضرات التجميل ، تشتمل على استخدام الكولاجين (مادة بروتينية موجودة فى النسيج الضام) والكولاجين المتحلل بالماء ، وسلسلة كبيرة من الدهنيات المستخدمة كملطفات (والتي تحتوى على الليبوسات ، والتي ادعى أن لها تأثيرات فعالة على البشرة) ، والنكتين الليفيينى ، وحبض الزجاج البولى . هذه المواد وخصوصا النوع الأخير ، تعتبر عوامل حافظة للماء ، وتستخدم من أجل حماية البشرة من الجفاف والتجعد . والدهنيات مثل حمض جاما - لينولنيك ، لها أيضا تأثيرات مضادة للالتهاب فى بعض الحالات .

وتشتمل المكونات البيولوجية على البيوتين ، والديكسترانات الحلفية، الشيفتجوزين ، وسلسلة من الأصباغ . وتعتبر جميعا منتجات طبيعية ، أى يدخل فى صنعها كائن عضوى حى فضلا عن التخليق الكيميائى ، وعلى ذلك يجرى انتاجها ضمن التقنية الحيوية : الا أن رجال الطب لا يزالون يثيرون جدلا حول تأثيرها الفعلى .

المواد القابلة للانحلال عضويا

BIODEGRADABLE MATERIALS

سبق علماء التقنية الحيوية ، عربية الموسيقا « الخضراء » بعد سنوات عندما بدءوا فى تطوير المواد القابلة للانحلال عضويا . وتندرج هذه الجهود أساسا فى ثلاثة مجالات :

١ - تطوير الكائنات العضوية التى تحلل المواد الطبيعية ، وخصوصا اللدائن (انظر العلاج الحيوى ص : ٧٨) .

٢ - تطوير المواد المركبة : معظم المواد اللدائنية القابلة للانحلال عضويا ، هى مواد مركبة من لدائن مخلوطة بمادة عضوية قابلة للانحلال مثل النشا ، التى تتحلل عندما تهضم بكتيريا التربة النشا ، تاركة خلفها حبيبات صغيرة من اللدائن . وهناك جدل قائم فيما اذا كان هذا مجرد

نوع من التحسين ، وخصوصا أن هذه المواد تعتبر أكثر ضعفا من اللدائن
السليمة ، ومن ثم فانك تحتاج الى المزيد منها ، لكي تصنع القنينات
والحاويات بالمتانة المطلوبة .

٢ - البوليمرات الحيوية : تنتج معظم الكائنات الحية البوليمرات
لصنع جدران الخلايا ، أو المواد الانشائية الأخرى . وتستخدم بعض من
هذه البوليمرات لصنع أشياء معينة : وبالرغم من أن معظم هذه الأشياء
يلحقها البلل بسرعة ، وتميل الى التحلل اذا تركت فترة في المطر . الا أن
هناك استثناءات قليلة . ومن أهم المواد التي تم تطويرها هي متعدد
الهيدروكسيبوتيرات ، التي طورتها ICI ومتعدد الكابرولاكتون . وكل من
هاتين المادتين يمكن تشكيلهما مثل اللدائن الطبيعية ، وتعتبر مقاومة وغير
منفذة للماء . الا أن تركيبها قد يعثره التحلل ببطء بفعل البكتيريا ،
ولذا فانه بعد فترة قد تمتد من شهور الى سنوات ، تحلل تماما . والمشكلة
الوحيدة الباقية ، هي ماذا يمكن صنعه منها . (وعلى سبيل الايضاح ،
فقد صنعت ICI مقابض للتأبوت قابلة تماما للتحلل العضوي - بالرغم
من أن هذه الصناعة لن تغير كثيرا من الميزانية المنصرفة في العالم الغربي
بشكل ملموس) . ويتم إنتاج مئات الأطنان من مادة البوليهيدروكسيبوتيرات
سنويا . ويخصص قدر كبير منها لسلسلة من الاستخدامات ، عن طريق
خلطها بكميات صغيرة من حمض البوليهايروفالريك ، وهو من البوليمرات
الأخرى القابلة للانحلال عضويا .

ومن أحد المواد البوليمرية القوية ، المرنة ، المقاومة للماء ، والقابلة
للانحلال عضويا ، ولايجرى الحديث عنها ، الأخشاب . وهناك قدر كبير من
نشاط التقنية الحيوية النباتية موجه أساسا للأشجار ، ويعمل علماء
التقنية الحيوية بالفعل على هندسة الأشجار وراثيا .

انظر ص : ٢١ .

أجروباكتيريم تيوم فاسينز .

BIODIVERSITY

التنوع الحيوي

التنوع الحيوي ، هو تنوع الحياة بصفة عامة . لكن هذا المصطلح
يحتوي على تضمينات في صناعة التقنية الحيوية .

والتنوع الحيوي ، يعتبر في حد ذاته شيئا مفيدا . فاذا زرعت

احدى الدول (على سبيل المثال) نوعا واحدا من المحاصيل ، فان الجينات المرصدة تستطيع القضاء على محصولها بأكمله من الحقول . وقد حدث ذلك في موجة الوبائيات ، لمحصول القمح في الولايات المتحدة في فترة الستينات . ومن ثم فان زراعة أكثر من محصول واحد ، أو (cultivar) يعتبر حماية للمحاصيل ضد الوبائيات .

ويطبق التنوع الحيوى على نطاق أوسع ، حيث تختبر المدى الواسع من النباتات (والحيوانات ، برغم أنها تعتبر اقل أهمية من وجهة نظر التقنية الحيوية) المنزرعة حاليا . والتي قد يجنى العديد منها أشياء مفيدة للإنسان - عقارا جديدا ، مادة غذائية جديدة ، مادة جديدة . وإذا تركت النباتات للجفاف (ومعظم الأنواع النباتية المنزرعة في المناطق الاستوائية ، واقعة الآن تحت تهديد حقيقى) ، فان هذا المجهود سوف يضيع الى الأبد .

ودور التقنية الحيوية في هذا المجال ، هو سلاح ذو حدين . فاذا استنبط التقنيون ، نوعا جديدا من القمح المدهش ، فان هذا المحصول سيزرع بدلا من بقية التركيبات المحصولية ، وسينتهى الحال بالقمح العالمى المنزوع ، الى محصول وحيد - ومن ثم فسوف ينكمش التنوع الحيوى . ومن ناحية أخرى ، فان طرق التقنية الحيوية ، هي أنه اذا استطعت تحويل احدى الحبوب بواسطة جين ، فانك تستطيع أن تحول المزيد ، وعلى ذلك تستطيع التقنية الحيوية أن تزيد بالفعل من التنوع الحيوى ، بزيادة عدد المحاصيل ، التى يتم ادخال الجينات المرغوبة اليها . وقد دار جدل حول « الثورة الخضراء » والتقنية الحيوية بشأن النجاح الذى حققته ، حيث جعلت الفلاحين ، فى منأى عن الغامرة ، بزراعة محصول واحد ، الذين يكون من المحاصيل الانتاجية المهمة ، وبالفصل فان العديد من الفلاحين فى أوروبا ، قد حصلوا على أموال من أجل ترك الأرض بدون زراعة موسما كاملا بفرض تقليل الانتاج ، ومن ثم يكون تحت ضغط زراعة أنواع مختلفة من المحاصيل .

وفى اقليم الغابات المطرة فان قضية علماء التقنية تعتبر اقل سخبا ، اذ أن احدى التقنيات الرئيسية فى التقنية الحيوية النباتية ، هي الاستنساخ النباتى ، التخزين ، والتكاثر الدقيق ، تستغل فى تخزين وتكاثر الأنواع النادرة ، أو المحفوفة بالمخاطر .

الأخلاق الحيوية ، هي أحد فروع علم الأخلاقيات ، الفلسفة والتفسير الاجتماعي الذي يتعامل مع علوم الحياة ، وتأثيراتها الفعلية على المجتمع . ومن أهدافه البعيدة أنه قد يثير قضية تؤدي الى تركيز الانتباه على المشاكل التي تتطلب الحل . وفي الجانب الآخر ، فإن هذه القضية قد تصبح قضية ذات رنين عال ، بين المدارس الفكرية المصادية للتقنية الحيوية ، وبين تلك المناصرة لها . والمشروع الأمريكي للمادة الوراثية البشرية ، قد خصص حوالي ٣٪ من ميزانيته ، لكي يأخذ في اعتباره المسائل الأخلاقية . وقد استخدمت المؤسسات الجينية الطبية والعقاقيرية الخبراء الأخلاقيين لعدد من السنوات ومن ثم تولى صناعة وتنظيمات التقنية الحيوية ، اهتماما عظيماً لموضوع الأخلاقيات .

والأخلاق الحيوية ليست محصورة في معناها الدقيق على الأخلاقيات الكلاسيكية ، لكنها تمتد الى السياسة الاجتماعية وحتى السياسات العامة . والقوانين ذات الاهتمام اليومي ، التي من شأنها أن تشجع التقنية الحيوية على دورها الإيجابي في المجتمع أو الاعتراض على عمل من شأنه الأضرار بالصالح العام . وتشتمل هذه القوانين على :

- ١ - شرعية عمل موديلات حيوانية ، من أجل الأمراض البشرية (وعلى سبيل المثال نماذج الجينات العابرة للسرطان) .
- ٢ - استعمال أو اساءة استعمال المعلومات الخاصة بالتركيبات الجينية البشرية .
- ٣ - مشكلة تناوب اختبار التأثيرات الجانبية للعقاقير الفعالة الجديدة ، مع الحاجة الى الحصول على مرضى يستفيدون منها بأسرع ما يمكن .
- ٤ - الاشتراطات التي بموجبها يتم التصريح بتداول الكائنات المضوية المعالجة لكي تخرج الى العالم .
- ٥ - دور التقنية الحيوية ، في مجال أبحاث الجينية والأجنة .
- ٦ - المبررات لاستنباط أشكال الحياة .

وقدم المختصون بدراسة الأخلاقيات ، عددا من الموضوعات العامة من بين القضايا التي يجب أن تكون مشمولة في قوانين التقنية الحيوية .

ومن أكثر الموضوعات الجدلية التي أثرت هو موضوع (معاملة السباحية) ، والموضوعات الأخرى تتطلب الحاجة الى قدرة الأفراد في تحديد مصيرهم ، الحاجة الى حماية الأشياء سريعة التأثير من هؤلاء مجردى الضمير ، وهكذا ، بالنسبة للموضوعات الأخرى من القضايا الأخلاقية .

وهناك أيضا اتجاه قوى لدى الراى العام بالنسبة الى موضوع الأخلاقيات ، على الرغم من ان السبب فى شعور الناس باتجاه خاص نحو التقنية لم يختبر بشكل واضح بعد .

انظر أيضا المعلومات الوراثية ص : ١٩٦ .

النشوء الأسطورى رقم : ٢٧٧ .

برنامج بروتوكول العلاج رقم : ٣٩٣ .

معاملة السباحية رقم : ٤١٥ .

BIOFILM

الغشاء الحيوى

الغشاء الحيوى ، هو طبقة من الكائنات العضوية الدقيقة تنمو فوق سطح على فرشاة من مادة بوليمرية ، وهى المادة التى صنعتها الكائنات العضوية بنفسها . وتميل الأغشية الحيوية الى التكون أينما وجدت البكتيريا سطحا تنمو فوقه ، بحيث يتوفر لها وسط مناسب ومورد من البكتيريا . وعلى ذلك تنشأ الأغشية الحيوية فى أماكن متنوعة مثل أجهزة السباكة المنزلية ، أماكن أبراج التبريد بمحطات القوى الكهربائية ، معالجة المخلفات الآدمية ، وفى الأسنان .

وتلتصق البكتيريا بالأسطح بمركب من الصدا والفراء . ونادرا ما تكون الأغشية البكتيرية نوعاً واحداً من الكائنات العضوية - ولكنها مجتمعات قائمة (أو مجموعات من المجتمعات) من الكائنات العضوية المختلفة . البعض منها يحدث الصدا بالأسطح . وتسمى هذه العملية

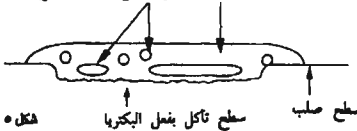
بالصدأ الحيوى ، والتي تستمر الى أن تترك السطح أكثر خشونة ، وأكثر لزوجة كيميائيا : وتقوم أنواع أخرى من البكتيريا بتخليق شبكات مكثفة من بولييرات المخاط الأحادى السكرى لى تلتصق نفسها وى بكتيريا أخرى قريبة الى السطح ، والأغشية الناتجة يعتبر من الصعب جدا اقتحامها • بالإضافة الى أنها تقوم أيضا بزيادة خشونة السطح (وبذلك تزداد الحاجة الى قدر أكبر من الضغط داخل المواسير) ، وتقوم بسد المسام التى يأتى منها الأكسجين من خلال الأغشية •

ويطلق على عملية تغطية الأسطح بهذه الطريقة (العفن الحيوى) • وتعتبر من المشاكل الخطيرة حيث يدور السائل فى حلقة مغلقة من شبكة المواسير (وحينما تقوم أى بكتيريا بمسح الغشاء ، تسنح لها الفرصة للالتصاق فى مرات أخرى) ، أو عندما تتعرض أغشية الترشيع للبكتيريا •

وعلى عكس العفن العادى للأغشية ، المتكون بواسطة الأجسام الصلبة ، أو الجزيئات الكبيرة ، يعتبر العفن الحيوى عملية نشطة ، فانه بمجرد أن تجرى مجراها ، فانه من الصعب عكسها بواسطة الترشيع المستعرض أو عكس التيار خلال الغشاء • ويستطيع الصدأ الحيوى أيضا أن يحلل الغشاء ، ويجعله منفذا • ومن ثم فإن هناك أهمية كبيرة فى استخدام المبيدات العضوية (فى كل من السائل والأغشية المتغلغلة داخل السطح) لايقاف تكوّن الغشاء الحيوى •

انظر الرسم شكل ٥ •

(طبقة) غطاء من سكر عدلى مخاطر توليفة من كائنات عضوية مختلفة



ويستطيع التعفن الحيوى والصدأ الحيوى التأثير على كل المواد المعروفة • وقد قدر (بوب تالنت) من شركة ديوبونت ان حوالى ٥٠٪ من جميع الصدأ المعدنى العالمى ، يكون سببه الصدأ الحيوى •

وبالرغم من ذلك يمكن استخدام الأغشية الحيوية - تستخدم بعض الحساسات العضوية ، غشاء من الخلايا ، لكي تكتشف متى يكون الماء المار فوقهم محتويا على السموم ، وقد استخدمت الأغشية الحيوية النامية على الأغشية المسامية في تحليل الفضلات العضوية .

وتتكون الأغشية الحيوية بسرعة ، عندما يتوفر ماء غير معقم محتو على مادة غذائية ، ويعتبر الطين المتكون على الأحجار في قاع المجارى المائية، احد الأمثلة ، التي تبين أيضا ، اذا كان الماء يجرى بسرعة كافية ، فان الغشاء لا يمكنه أن يتكون . وبالرغم من ذلك ، فان الأغشية الحيوية قد شوهدت حتى مع عدم وجود مادة غذائية ظاهرة في الماء الفائت التنقية .

BIOFUELS

الوقود الحيوى

الوقود الحيوى ، هو الوقود الذى يصنع من المواد العضوية الكتلية ، مثل سكر القصب ، أو لباب الأخشاب . وهناك سلسلة من الطرق لتحويل الكميات الضخمة من مواد الوقود غير الصالح الى وقود صالح للاستخدام الصناعى أو كمواد أولية للصناعة الكيماوية . وفكرة احلال الكتلة الحيوية محل البترول ، قد جذبت الكثير من المهتمين وخصوصا عندما اندلعت أزمة البترول في فترة السبعينات .

والكتل الحيوية الرطبة مثل النشا ، السكر ، مخلفات المجارى ، الماء الآسن ، الخ . يمكن هضمها بواسطة الانزيمات ، أو باحدى طرق أكثر عمليات التخير ، لصنع أشياء متعددة من الجزيئات البسيطة ، التي أغلبها يكون من الايثانول ، والميثان .

واستعمال الايثانول كوقود ، قد جرى صنعه من سكر القصب عن طريق عمليات التخير والتقطير ، بكميات تجارية في البرازيل ، حيث يعتبر مادة رخيصة اقتصاديا ، ويعتبر «البروكول» الوقود الرئيسى هناك: وقد تم صنع ١٤ بليون لتر من هذا الوقود في عام ١٩٨٩ .

في الولايات المتحدة ، كانت هناك خطوات تمهيدية لتشجيع « الجاز هول » ، وهو خليط من (البنزين - الايثانول) الذي كانت له استجابات متباينة في الماضي ، نتيجة لتغير الدعم السياسي ، وعدم التشجيع العام من صناعة البترول . ومعظم الوقود الكحولي المصنوع في الولايات المتحدة ، يتم صنعه عن طريق عمليات تخمير نشأ الأذرة . وقد اقترح الميثانول أيضا ، لكن تصنيعه يعتبر صعبا ، بالإضافة الى أنه يسبب التآكل .

ويستخدم الميثان في عمليات التدفئة ، وقد تم تجربة بعض الوقود الميثانولي من أجل توليد الكهرباء .

والوقود الحيوي الغازي الآخر ، هو الهيدروجين ، اذ يتم صنعه بواسطة التحليل الضوئي للماء . وهذا ما يقوم به التمثيل الضوئي ، الا انه في النظم الحيوية الطبيعية ، فان الهيدروجين لا يخلق كغاز ، لكنه يستخدم لصنع السكريات .

ان الهدف من هذا المجال من أبحاث الوقود الحيوي ، هو جعل الكائنات العضوية كالأطحالب وحيدة الخلية منتجة لغاز الهيدروجين ، عند تعريضها لأشعة الشمس . وسوف يصبح هذا الغاز من الغازات الأكثر نقاوة والمتجددة ، لكن المقادير التي أنتجت منه حتى الآن ، لم تمكنه من أن يكون منتجا تجاريا .

والاتجاه الآخر لصنع الوقود الحيوي ، هو الأسلوب الكيميائي فإذا جففت مادة عضوية ببطء وأخضعت للانحلال الحراري ، فانها تنتج خليطا مركبا من المواد الزيتية ، والبوليمرات المنقحة . وهذه الزيوت يمكن تقطيرها بنفس الطريقة ، التي تقطر بها الزيوت المعدنية ، لكي تعطى أجزاء ذات خصائص مشابهة للبنزين ، الديزل ، زيوت التشحيم ، الفخ . والبقايا الفحمية ، يمكن أن تحترق بنفسها ، وتغطي امكانية لتسخين المفاعلات التي تحل المواد العضوية بالحرارة ، ومعامل التقطير .

والخصائص الكيميائية للناتج ، قد تكون مختلفة تماما عن المواد البترولية التقليدية ، وحتى الآن ، لم ينجح أحد في صنع هذا النوع من الرقود ، ليكون منافسا لانتاج البترول المعدني .

انظر أيضا الغاز الحيوي ص : ٦١ .

الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢ .

الغاز الحيوى ، هو الاسم الذى اطلق على الميثان (الغاز الطبيعى) ،
الذى ينتج عن طريق تخمير المخلفات ، والمخلفات الأدمية على وجه الخصوص .
وتعتبر طريقة بديلة لنقل المخلفات الى المقالب العمومية ، أو محطات
المعالجة التقليدية .

وتحضن المخلفات بواسطة بكتيريا مناسبة فى هاضم فى عدم وجود
الهواء (المخمرات اللاهوائية) . وتتحول المادة العضوية فى المخلفات
أساسا الى الميثان وثنائى أكسيد الكربون ، ويحرق الميثان ، يمكن توفير
الطاقة ، والتدفئة، الخ . وفى محطات المعالجة باستخدام التخمير اللاهوائى،
ويستخدم الميثان غالبا كمصدر للطاقة للمحطة نفسها . وتسمى العملية
أيضا بالهضم اللاهوائى .

وللمخلفات الجارى اللاهوائية ، بعض المميزات عن النظم التقليدية
(مثل نظام تنشيط الحمأة) ، حيث انها تنتج قدرا أقل من الكتلة
الميكروبية التى ينبغى التخلص منها ، ولا تتطلب تهوية (التى تعتبر
مكلفة لأنها تحتاج الى طاقة) . وبالرغم من ذلك فانها لا تعمل بطريقة جيدة
الا فى وجود المخلفات المركزة : سواء آكانت بقايا أطعمة صلبة أم حمأة
المجارى . ونادرا ما يعتبر التخمير اللاهوائى ، اختيارا عمليا لمعالجة الجارى
الحام التى تكون مخففة بالسوائل فعلا .

وتعتبر البكتيريا المسئولة عن توليد الميثان من المخلفات ، هى بكتيريا
اينتان العضوى ، مجموعة فريدة ، اذ تستطيع أن تحول قدرا محدودا
من ركائز الكربون الى ثنائى أكسيد الكربون وميثان . ولكى تحلل
البقايا الى اشياء تستطيع بكتيريا الميثان العضوية أن تأكلها ، فان ذلك
يتطلب نوع آخر من البكتيريا . ومن ثم يحتاج الهاضم اللاهوائى الى
مجموعات متخصصة من البكتيريا لكى تعمل بطريقة جيدة . وفى الواقع
العمل ، تميل عمليات هضم المخلفات الى استخدام أى نوع من البكتيريا
الموجودة على المخلفات ، ونتيجة لذلك تكون كفاءتها محدودة .

ويطلق هذا المصطلح ، على استخدام البكتيريا لتؤدي عمليات ترتبط بالمعادن . وتشتمل على سلسلة كبيرة من العمليات الصناعية ، التي تتضمن التعدين الميكروبي ، استخلاص البترول ، نزع الكبريت ، وسلسلة من العمليات الفسيولوجية التي تتضمن الامتصاص الحيوي ، و عملية الأيض (redox) للبكتيريا ، وهي أيضا دراسة الكيفية التي تؤكسد بها البكتيريا المعادن ، والأسطح المحتوية على المعادن ، وهي عملية تعرف بالصدأ الحيوي .

وبصفة عامة ، فإن الهدرجة الحيوية للمعادن ، تتضمن مجالين عريضين من النشاط البكتيري :

١ - الامتصاص الحيوي : وهو الامتصاص الانتقائي لأيونات المعدن عن طريق البكتيريا والمواد البكتيرية (مثل جدران خلاياها المعزولة) .

٢ - تفاعلات (redox) : وهي التفاعلات ، التي يستخدم فيها البكتير الأيون الفلزي ، أو معدنا ، الذي يجمد فيه الفلز ، من أجل إضه . والاستخدام الرئيسي يكون في أكسدة الكبريتيدات الى كبريتات ، ذلك التفاعل الذي تستخدمه بعض البكتيريا كمصدر للطاقة (ذلك التفاعل الذي يطلق قدرا من الطاقة الكيميائية ، عندما يجرى في الهواء) . وبما أن الكبريتيدات تعتبر غالبا مواد غير قابلة للذوبان ، بينما تكون الكبريتات غالبا مواد قابلة للذوبان ، لذا تعتبر هذه الطريقة ملائمة لإطلاق الفلزات من خامات الكبريتيد . ويمكن استخدام نفس التفاعل في أكسدة الكبريتيد في أحد المركبات ، والتي ينتج عنها حمض الكبريتيك ، الذي يذيب بعد ذلك مركبا آخر ، أو أن يعمل أكسدة مسبقة لخام الفلز ، لجمعته مهيا للعمليات المتقدمة .

وتستطيع البكتيريا أيضا أن تؤكسد أو تختزل الفلزات بنفسها . فعجيرات المنجنيز في قاع البحر وتكوين طبقات الحديد الحزمية ، (الموجودة منذ ١٠٠٠ مليون سنة) يحتمل أن تكون نتيجة للاختزال البكتيري للمنجنيز وأكسدة الحديد على التوالي .

انظر أيضا الغشاء الحيوي ص : ٥٧ .

الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ .

التعدين الحيوي ص : ٢٦٠ .

ويطلق هذا المصطلح على استخدام وتنظيم المعلومات ذات الأهمية (وتكون في الغالب البيولوجيا الجزيئية) البيولوجية . وتهتم على وجه الخصوص ، بتنظيم قاعدة البيانات الجزيئية الحيوية ، للحصول على معلومات مفيدة من هذه القواعد البيانية ، وتجميع البيانات من المصادر المختلفة .

ومن بين أهم قواعد البيانات الشهيرة لعلماء البيولوجيا الجزيئية الآتي :

١ - قواعد بيانات تسلسل (د ن أ) . وتوجد قاعدتان رئيسيتان: (أ) قاعدة بيانات جين بانك (لوس الاموس ، الولايات المتحدة) (ب) قاعدة بيانات (EMBL) - مكتبة البيولوجيا الجزيئية الأوربية بالمانيا) ، ويجرى انشاء قاعدة بيانات المشروع المادة الوراثية البشرى ليكون منافسا لهاتين القاعدتين .

٢ - قاعدة بيانات تسلسل البروتين . وتوجد مجموعتان : (أ) PIR (مصدر تحديد البروتين) في الولايات المتحدة ، (ب) MIPS في أوروبا ، وقاعدة سويس بروت المستقلة .

هاتان المجموعتان تحتويان على كميات ضخمة من المعلومات ، بخصوص تسلسل (قواعد ال د ن أ والأحماض الأمينية على التوالي) البروتينات والجينات الطبيعية . وتوجد هناك أيضا قواعد بيانات عن بنية البروتينات ثلاثية الأبعاد (وخصوصا القواعد البيانية للبروتين ، التي أجريت عن طريق مكتبة بروهافن القومية في الولايات المتحدة ، التي تتضمن معلومات عن بنية هذه البروتينات ، والتي تم تحديدها عن طريق علم بلورات أشعة أكس ، وعلى نحو متزايد ، NMR ، وبنية السكريات، الكربوهيدرات ، والجليكوبروتينات . والقواعد البيانية الخاصة بالخرايط الجينية (لمشروعات المادة الوراثية) والمعلومات الجينية الأخرى المتعلقة بقواعد بيانات ال د ن أ ، وتقع تحت اسم علم المعلومات الحيوية . وقد أنشأت الولايات المتحدة ، مركزا قوميا لمعلومات التقنية الحيوية (NCPI) في المعاهد القومية للصحة ، لكي تنسق بين جميع هذه الأنشطة .

والمشكلة الرئيسية بالنسبة الى قواعد البيانات هذه ، ليست في طريقة ادخال المعلومات إليها أو اخراجها منها ، وانما في تقرير ما تعنيه المعلومات وتعتبر هذه أيضا مجالا متزايدا لاهتمامات علماء المعلومات .

هى احدى الطرق التى طورت فى جامعة كورنيل ، وقامت شركة Dupont باستغلالها تجاريا ، وهى تعتبر وسيلة لادخال ال د ن أ الى الخلايا . ويتم فيها مزج ال د ن أ مع جزئيات معدنية صغيرة تكون عادة من معدن التنجستن - ويبلغ قطر الجزء منه جزءا من الميكرون ، ويتم اطلاق هذه الجزئيات بعد ذلك فى الخلية بسرعة عالية جدا ، وتخرق الجزئيات الخلية حاملة معها ال د ن أ .

وكان يستخدم فى النظام الاصلى خرطوش قطره ٢٢٠ ميكرون لدفع الجزئيات ، ومن ثم اطلق عليه نظام « المدفع الجزئى » .

وتتميز طريقة البيولستك عن طرق التوصيل الأخرى مثل النقل الاصابى ، النقل التخليقى ، الخ . فى أنه يمكن استخدامها لاي نوع من أنواع الخلية أو حتى لاي جزء من الخلية . وعلى هذا فقد استخدمت طريقة البيولستك لادخال ال د ن أ الى خلايا حيوانية أو فطرية وفى القتائل الخيطية داخل الخلايا .

وقد تكون القوى المستخدمة فى دفع الخلايا ، قوى كهربية ، حيث تستخدم شرارة (spark) فى تبخير قطرة الماء ، التى تنفجر كخرطوش صغير . ومن مميزات هذه الطريقة ، انه يمكن التحكم فى التيار وبالذات طاقة الانفجار حسب الرغبة ، بالرغم من صعوبة تهيئة هذه الطريقة للمصل .

بالاضافة الى ادخال ال د ن أ الى الخلايا المعزولة ، فقد تم استخدام البيولستك فى النقل الاصابى ل د ن أ الى الأنسجة الحيوانية . وقد تم النقل الاصابى لبشرة وأذن فأر بواسطة مدفع البيولستك الذى تم تعديله بطريقة مناسبة كى يستخدم مع فئران حية سليمة ، وقد اقترح أن تكون هذه الطريقة المدخل الى علاج الخلية الوراثية الجسدية فى البشر .

ان السبيل لتجاح هذه الطريقة ، يكون بتقليل الضرر الناتج عن انسیر الشبيهة بالمدفع : ومن باب المفضل فان الضرر الذى يلحق بالأنسجة ليس سببه الجزئيات نفسها ولكن بسبب نفخة الهواء أو الغاز المصاحبة للجزئيات .

على ان ال د ن أ ينشط لبضعة أيام فقط ، قبل ان تبسدا الخلايا بتحطيمه .

انظر طرق النقل الاصابى ، النقل التخليقى ، النقل التحويلى
ص : ٣٨٥ .

يعتبر المحتوى البيولوجي ، مقيدا لحركة الكائنات العضوية المهندس وراثيا عن طريق أعداد حواجز بيوكيميائية لها فضلا عن الحواجز الطبيعية ، لمنع هذه الكائنات العضوية من النمو خارج المعمل .

والمحتوى البيولوجي يأخذ شكلين : اما بجعل الكائن العضوي غير قادر على البقاء في البيئة الخارجية ، او بجعل الظروف الخارجية غير مناسبة له . والمجاله الأخيرة لا تعتبر مناسبة للبكتيريا ، حيث انها تستطيع أن تعيش في أى مكان . ومن ثم فانه بالنسبة الى البكتيريا أو الخميرة ، فان الأسلوب المناسب الذى يجب ان يتبع معها هو عن طريق تغيير جيناتها احيائيا بحيث انها تحتاج دائما الى الحصول على مورد من المادة الغذائية والتي لا تتوفر عادة الا فى المعمل . واذا تمكنت من الهروب من المعمل فانها لن تستطيع ان تنمو . والمتغيرات الاحيائية الأخرى ، قد تضعف جدران الخلايا ، بحيث انها تنهار اذا غادرت المعمل ، أو قد يتم ادخال جينات مدمرة بداخلها ، والتي تقوم بتحطيم الخلايا ، اذا أصبحت درجة الحرارة أقل أو أعلى من درجة حرارة المعمل المثالية .

وبجعل البيئة غير ملائمة ، يعتبر الى حد ما تحكما بيولوجيا ، وإلى حد ما تحكما طبيعيا . وعلى سبيل المثال ، فقد تم تطوير بعض سلالات الأرز الأولى المهندس وراثيا فى انجلترا (والتي يعتبر مناخها باردا جدا لنمو الأرز) وجربت فى أحد الحقول فى اريزونا (حيث المناخ جاف جدا) . وعلى ذلك فلم يوجد أرز ينمو فى منطقة مجاورة لكى يلقح خاطيا مع الأرز الناتج من الهندسة الوراثية ، واذا حلت وان كان للأرز فرصة للهروب فانه لن ينجو من الموت . وهذا المحتوى المبنى على أساس بيولوجيا النبات ، ولكن بدون تغيير النبات بصفة خاصة .

ويسمى أيضا بالتحكم الحيوى ، وهو تحكم أحد الأنواع بنوع آخر ، والذي قد تم ادخاله خصيصا لهذا الغرض . ومن أشهر الأمثلة ، ادخال تركيب الأنسجة الهلامية الضامة الى استراليا ، لمقاومة الأرانب ، وبالرغم من أن المقاومة الحيوية موضوع قديم جدا ، اذ يرجع الى الصينيين

القديم ، الذين استخدموا نسل الفراغة في مهاجمة الحشرات المدمرة
في مخازن الخلال .

وقد فحص علماء التقنية الحيوية عددا من عوامل التحكم البيولوجي
الفعالة : والتي تتداخل أحيانا مع المبيدات العضوية . وعلى سبيل المثال
فإن (*B. thuringiensis*) ينتج البروتين المضاد القشري (الذي يقتل
الدود) . وقد استخدم (*B. thuringiensis*) كعامل تحكم عضوي
لعدة سنوات ، وعزل علماء التقنية الحيوية حديثا البروتين المسئول ،
ليضعوه داخل المبيدات الحشرية .

وقد تعامل علماء التقنية الحيوية ، مع المقاومة الحيوية من خلال طرق
عديدة : الفطريات ، الفيروسات ، أو البكتيريا المعروفة بمهاجمة الآفات
فيمكن استنساخها بكميات كبيرة ورشها على المحصول ، وتقوم هناك
بمهاجمة الآفة الميمنة . والفطريات من نوع الانتاموفاجيوس (وهي
الفطريات التي تصيب الحشرات) ، هي المفضلة في هذا المجال ، حيث
انها تقوم بنقل العدوى للحشرات من خلال البشرة ، وبذلك ليس هناك
حاجة لأن تؤكل حتى تصبح نشطة . وتسمى مثل هذه الفطريات
اصطلاحا بالوبائيات ، المقاومة للحشرات ، ويوجد حوالي اثني عشر نوعا
منها تحت طور الانتاج الكمي .

بعض الوبائيات الفطرية المقاومة للحشرات ، تنتج وبائيات قصيرة ،
تسمى (*epizootics*) ، من بين أجناس الزيادة الوبائية ، دون خلق
وجود مستمر البيئة : فانها تستطيع أو تستمر في الانتشار ، في وجود
كثافة مرتفعة من الحشرات الممرضة من حولها ثم تنقرض بعد ذلك .

وفي الأساس ، فإن استنساخ الفطريات الممرضة ، هو نفسه مثل
استنساخ أية فطريات أخرى ، مع القيود التي يتطلبها الفطر عادة ، وهي
الوسط المخصص جدا ، وبيئة الاستنساخ الفريدة .

وتعتبر الفطريات ، البكتيريا ، والحشرات ، أيضا عوامل تحكم في
الأشجار : الكائنات العضوية النقية التي تهاجم *jointvetch* الشمالية ،
ونبات حشيشة اللبن المتفرش (أعشاب الأرز الضارة وأشجار الليمون
على التوالي) ، يجرى استخدامها باستمرار ، والبعض الآخر جار
تطويره .

ويمكن توجيه التحكم الحيوي أيضا الى الفطريات الممرضة : وقد
اكتسب جاري ستروبل ، بعض الشهرة عام ١٩٨٧ ، عندما لقي أشجار
النبق ، بالبكتيريا المهندس وراثيا لكي يحميها من مرض أشجار البق

الهولندي ، بدون الحصول على موافقة فيدرالية صريحة . وقد قامت
هونساتو بتجارب حقلية على عامل التحكم الحيوي البكتيري ضد الفطر
الذي سبب دمار محصول القمح في عام ١٩٨٨ .

وقد أصبح علماء التقنية الحيوية أكثر استبصارا عندما قاموا بإنتاج
عوامل التحكم العضوية الفيروسية . واستطاعت الهندسة الوراثية
التقدم من استنساخ الفيروسات في الخلايا الحشرية (انظر موضوع
الفيروسات العنوية ص : ٤٦) ، اذ تمكن علماء التقنية الحيوية من
استغلال الحشرات الفيروسية ، لأن تكون عوامل تحكم حيوي أكثر فعالية .
والهدف هو زيادة أو تغيير الجيش الجرار من الجراثيم، عن طريق تغيير نوعية
البروتينات الفيروسية التي ترتبط بسطح الخلية ، أو بزيادة مقلد وحدة
الجرثوم أو الفيروس الذي يكون لطيفا عادة ، لكنه فيروس معد جلد ،
وذلك عن طريق هندسة الجين السمي ، أو الجينات المرضية في فيروس
آخر . وفي الواقع فان هذه الأهداف يعتبر من الصعب تحقيقها ، حيث
ان عملية الإصابة الفيروسية تعتبر معقدة تماما . وفي بعض التجارب
علمت الفيروسات بواسطة جينات علامة ، بحيث يمكن التحكم في
انتشارها : وهذا يعطي قياسا لمدي الشكل المبسط من التحكم الفيروسي -
بزراعة كميات كبيرة من الفيروس وبعد ذلك رشها فوق المحصول - كيف
يعمل . مثل هذه التجارب الحقلية قد تم تنفيذها والأكثرها شهرة في
اسكتلندا ، حيث تم رش أشجار الصنوبر بالفيروس المضاد للحشرات
(حيث انها تنظف باستمرار) بدون أن يتم التصريح لها بذلك الكائن
العضوي المهندس .

ان المفتاح الرئيسي لأي برنامج تحكم حيوي ، يكون من خلال عزل
مجتمع الكائن العضوي النشط ، ذلك الكائن الذي يمكنه الانتشار بسرعة
وفعالية من خلال المجتمع الحشري المستهدف ، والذي لا ينتشر الى الأنواع
الأخرى . (ومن ثم يصبح حشرة في حد ذاته) . وحيث ان الحشرات هي
في الغالب كائنات عضوية غريبة ، تدخل الى منطقة ما ، حيث لا يكون لها
هناك أغذاء طبيعوي (مثل الصفيير المائي في معظم بلدان أفريقيا ،
والأعشاب الركامية في الولايات المتحدة ، مرض شجر البق في معظم
المناطق المعتدلة ، والمصدر المفضل لعامل التحكم الحيوي الفعلي يكون
غالبيا في الوطن الأصلي للوباء) .

انظر أيضا (مبيد الآفات الحيوي ص : ٧٤) .

معدلات الاستجابة العضوية

BIOLOGICAL RESPONSE MODIFIERS

مصطلح عام ، يكون المقصود به عادة البروتينات التي تؤثر على كيفية أداء الجهاز المناعي ، وبهذا المعنى ، يعتبر مرادفاً تقريباً للسيتوكين (Cytokine) . ويكثر استخدامه ، بسبب وجود اللجنة الاستشارية المسئولة عن معدلات الاستجابة الحيوية (FDA) ، التي تراقب نشاط الأدوية الحيوية ، التي تفعل آليات الاستجابة العضوية (كلهم جميعاً حتى الآن) . وتعمل معدلات الاستجابة عادة في مجموعة ، وليست ككائنات كيميائية معزولة . ومن ثم كانت هناك جهود كثيرة في كيفية استنساخ مركبات معدلات الاستجابة العضوية للعقاقير ، كبروتينات نفية ، في حين أنها تستخدم في مجموعات ، إذ يتم التحكم في تنظيمها عن طريق وكالات التنظيم الدوائية ، وعلى وجه الخصوص عن طريق (FDA) ، وكانت لدى CETUS مشاكل واضحة تماماً ، عندما حاولت الحصول على موافقة للعقار (interleukin 2) كي يستخدم كمقار ضد السرطان ، ولما كان هذا العقار فعالاً في حد ذاته فإن CETUS أرادت أن تستخدمه ضمن مجموعة مع العقاقير الحيوية الأخرى ، ولذا فقد رفض طلبها . (وقد صرحت الشركة فيما بعد أن عقارها لم يستفد الحظ بالعلماء المتخصصين عند تقديم بياناته في ذلك الوقت إلى FDA) .

BIOMASS

الكتلة الحيوية

الكتلة الحيوية ، هي كتلة المادة العضوية الموجودة في أي قدر كبير من مادة بيولوجية وعلى نطاق واسع ، هي أي كتلة كبيرة من المادة البيولوجية . وتعتبر تقنية البروتين الوحيد الخلية (scp) هي شكلاً من أشكال الكتلة الحيوية ، لكن هذا الاصطلاح يقصد به عادة زراعة النباتات (أي نبات بلداً من الطحلب وحيد الخلية وحتى قصب السكر) وجميعه دون الحاجة إلى عمليات معقدة ، لصنع غذاء مشتق من مصدر نباتي ، من أجل غذاء الإنسان والحيوان أو من أجل العمليات الكيميائية .

وانقسمت الكتلة الحيوية إلى العديد من مجالات الاهتمام .

• SCP البروتين الوحيد الخلية . (انظر هذا الموضوع ص : ٣٥٥) .

١ - الكتلة الحيوية الطحلبية : تجرى زراعة نباتات وحيمة اغلية مثل الكوريللا والسبرولينا بكميات تجارية فى مساحات من البرك من أجل صنع المواد الغذائية . وقد حظيت السبرولينا بسمعة طيبة كغذاء صحى لسنوات عديدة ، بسبب الاعتقاد فى أنها من المواد الغذائية المدهشه . ومعظم الطحالب (التى تشتمل على الأعشاب البحرية) تعتبر من الأطعمة اللذيذة الطعم ، وتزرع الكوريللا بطرق تجارية من أجل صنع غذاء للأسماك : وتقدم كغذاء الى الزوبلانكتون (حيوانات ميكروسكوبية) ، وهذه الحيوانات يتم جمعها لتكون غذاء للأسماك فى المزارع السمكية . وتعتبر هذه احى الطرق التى يتحول بها ضوء الشمس الى غذاء بطريقة ملائمة تماما وأكثر تحكما عن طرق الزراعة العادية .

٢ - الكتلة الحيوية النباتية : وتتم زراعة المحاصيل النباتية مثل قصب السكر أيضا ، من أجل الكتلة الحيوية . وتستخدم هذه المحاصيل عادة كبداية لعملية انتاج كيميائية (حيث ان زراعة النبات من أجل الطعام تسمى عادة FARMING) . وقد بذلت البرازيل جهودا كبيرة ، وأنفقت كثيرا من الأموال من أجل زراعة السكر لصنع الايثانول ، عن طريق عمليات التخمير وقد كان يستخدم قصب السكر المصنع تصنيها نسبيا كركيزة ، واستخدم الانتاج فى تشغيل السيارات . وتعتبر هذه الطريقة ، احى طرق استخدام الكتلة الحيوية لتحويل أشعة الشمس الى مواد كيميائية مفيدة .

انظر موضوع الوقود الحيوى ص : ٥٩ .

BIOMATERIAL

المادة الحيوية

« المادة الحيوية » ، هى مصطلح عام ، لأية مادة من أصل عضوى ، التى تستخدم من أجل خصائصها المادية ، فضلا عن كونها مادة خازنة أو عمقائية . وبناء على المفهوم السابق ، يمكننا اعتبار ال د ن أ مادة حيوية ، اذا استخدمت فى صنع مشابك الأوراق ، أو فى صناعة الأوناش ، فضلا عن استخدامها فى تخزين المعلومات .

معظم المواد الحيوية الشائعة ، هى بعض البروتينات ، العديد من الكربوهيدرات ، وبعض البوليمرات المتخصصة . والبروتينات المستخدمة فى تطبيقات المادة الحيوية ، هى عادة تلك البروتينات التى

تستخدم كمناصر بنائية في الحيوانات ، أو أحيانا النباتات . ومادة الكولاجين ، وهو البروتين الموجود في العظام والأنسجة الضامة ، في سلسلة متنوعة من الحيوانات ، هو البروتين الشائع الذي استخدم (وكان مثيرا للجدل) كمادة عضوية في مستحضرات التجميل ، ويجرى استخدامه حاليا ، كخضو طبيعي للصلبيات الجراحية اللدنة ، والفيرون، ذلك البروتين الذي يوجد في الحرير ، قد استغل كبروتين ذي مقاومة عالية ، ليكون منافسا للنايلون أو حتى مادة الكيلفار ، كمواد بنائية . ومعظم هذه المواد الانشائية لها تسلسل بسيط من الأحماض الأمينية ، حيث تصنع من قطع صغيرة من الأحماض الأمينية المتكررة مرات عديدة . وعلى ذلك فإن القطاعات المحورية القوية من جزى الكولاجين ، والتي تعطى له قوته المرنة ، تصنع معظمها من تكرر وحدات الحمض الأميني الثلاث جليكاين - س - برولاين (حيث س يمكن ان تكون واحدة من عدة أحماض أمينية) . ونتيجة لذلك قام علماء التقنية الحيوية ، بصنع البروتينات التخليقية ، من خلال تكرر أنماط بسيطة ، في مجال البحث عن مواد حيوية جديدة .

واستخدمت الكربوهيدرات ، كمواد انشائية قرابة ألف عام : ان متانة الورق أو البردي ، الذي يعتبر مشتقا من خصائص كربوهيدراتية وخصوصا السيلليوز والمكونات . وانتجت التقنية الحيوية سلسلة من الكربوهيدرات ، ذات خصائص معدلة ، والتي تصل كمواد تشحيم في الاستخدامات الطبية الحيوية ، أو كمواد معدلة للنسيج أو عوامل زيادة حجمية في صناعات الغذاء . ولاحتوى هذه المجموعة الأعلى عددا قليلا من المواد الطبيعية التي تصنع من البكتيريا مثل البول ديكتستروز ، وهي الكربوهيدرات المعدلة بواسطة الانزيمات ، لكي تكون لها خصائص محسنة ، والبوليمرات الاصطناعية تماما .

وتشتمل البوليمرات الأخرى على اللدائن الطبيعية ، مثل البوليهيدروكسيبوتيرات (انظر المواد القابلة للانحلال عضويا رقم : ٥٣) ، أو المطاط المنتج عن طريق البكتيريا أو الفطريات .

ان خصائص البوليمر التي تعتبر قاطعة في تحديد ، ما اذا كان سيصنع مادة حيوية مناسبة من أجل استخدام معين تشتمل على :

١ - مقاومة الشد الطولي (كل من المرونة ومقاومة الكسر) .

٢ - الاماعة (ما هي كمية الماء التي يرتبط بها ؟ وما هي الكمية التي يحتاجها الارتباط والتي تحافظ على خصائصه ؟) .

٣ - خصائص المرونة اللزوجية .

٤ - اللزوجة .

انظر أيضا عملية التمدن الحيوى ص : ٧٣ .

الأخشاب ص : ٤٠٦ .

BIOMIMETIC

المتسم بالتقليد الحيوى

المعنى الحرفى لهذا المصطلح « تقليد الحياة » ، ويعنى ذلك المجال من الكيمياء الذى يبحث فى تطوير الكواشف التى تقوم بأداء بعض وظائف الجزيئات العضوية . والسبب فى القيام بهذا ، يرجع الى أن العديد من الجزيئات العضوية ، تعتبر غير مناسبة كيميائيا ، لكى تنتج ، تعالج ، أو تستخدم فى أحجام كبيرة وتستخدم عمليات رخيصة . وباستخدام المحاكيات الكيميائية لهم ، يأمل علماء التقنية الحيوية فى احراز المزيد من الطرق التجارية المتصفة بالمرونة ، وتؤدى نفس النتائج .

وتشتمل مجالات البحث الكيميائى ، فى الحقل الهام للمتسمات بالتقليد الحيوى على :

١ - بدائل العامل التميم . يعتبر العديد من المرافقات الانزيمية ، جزيئات معقدة وغير مستقرة : NAD و $NADP$ (نيكوتين أميد آدينين ثنائى النيكلو تيد) ثانى نيكلو تيد ادينين وفوسفات ثانى نيكلو تيد اميد النيكوتين) على وجه الخصوص ، من الصعب التعامل معها على نطاق واسع . وهناك اتجاهان من اتجاهات البحث ، التى تبحث فى احلالها بجزيئات أخرى . واستخدمت أصباغ التريازين كموامل احلال ل NAD فى تطبيقات رابطة التحليل الصبغى . وفى هذه الحالة يتم ربط الصمغة مع عمود ، ويجرى امرار خليط محتو على انزيم نازع للهيدروجين عبر العمود . وترتبط صبغة التريازين مع الانزيم النازع للهيدروجين (تماما كما يفعل ال NAD) ، وبذلك يربطه بالعمود - بينما المواد الأخرى كلها تهر دون أن ترتبط .

وقد استخدمت هذه الطريقة بنجاح فى العديد من عمليات التنقية . والاستخدام الآخر لبدايل العوامل التيمية ، هو البدائل الفعلية للركائز ، وخصوصا بالنسبة الى NAD و $NADP$ و FAD (فيلافين ثنائى

نكليوتيد الأدينين) فى التفاعلات المحفزة بالانزيمات النازعة للهيدروجين والهدف هنا مرة أخرى هو إيجاد جزيء صغير ، يستطيع ان يقوم بالعمل الكيميائى ل NAD الخ مع الانزيم .

٢ - بدائل البيبتيد وال د ن أ : تعتبر البيبتيدات وانزيمات ال د ن أ (ات) ، من المواد سريعة التحلل فى العديد من الحالات العضوية . ويعمل كيميائيو التقنية الحيوية على تغيير العمود الفقرى الأساسى للبيبتيدات والأحماض النووية ، بحيث تكون أكثر استقرارا ، وإمكان صنعها بطريقة سهلة . وعلى سبيل المثال ، فى أوائل عام ١٩٩٢ ، أشيع ان بديل (د ن أ) ليس له عمود فقرى من السكر - فوسفات على الإطلاق : وكان يوجد مكانه سلسلة بوليميد تشبه الى حد كبير البروتين . وترتبط هذه المادة بشدة مع ال د ن أ ذى الحيط المفرد ، بطريقة أشيع أنها تشكل أزواجا من القواعد الصحيحة . وكان لها استخدامات فى مضاد الإحساس ، حيث ان هذه الجزيثيات ، سيكون من السهل جدا ادخالها الى الخلايا ، وتكون مقاومة تماما للتحلل بواسطة انزيمات النيكلوتيد أو البروتيازات .

٣ - الانزيمات المتزامنة : وهى الجزيثيات ذات الوزن الجزيثى المنخفض ، التى تعمل كإنزيمات اصطناعية ، أى المواد الحفازة ذات الفاعلية العالية . ويتم تخليقها عادة ، كى تنسخ على مهل البنية الثلاثية الأبعاد من الموقع النشط للانزيم ، لكنها لاتستخدم الوحدات البنائية الكيميائية لغير البيبتيسى . وعلى عكس الحفازات الشائعة فى الكيمياء العضوية ، التى تحفز سلسلة عريضة من التفاعلات ، فإن الهدف منها هو صنع الانزيمات متزامنة لها خصائص مميزة مثل الانزيمات .

٤ - البصمة الجزيثية : وهذا هو أسلوب آخر لنفس فكرة الحصول على المادة الكيميائية غير العضوية ، لكى تقلد بعض خصائص الكيمياء العضوية . وفى هذه الحالة ، يتم بصم المادة البوليميرية مع ترك فراغات ، تناسب تماما مع نوع واحد ، وواحد فقط من الأنواع من الجزيثيات الصغيرة ، وبهذه الطريقة فان الموقع الرابط للجسم المضاد يوافق تماما موروثه المضاد . ويتم ذلك عن طريق تكوين مصفوفة بوليميرية داخل الجزيثيات الصغيرة ، بحيث تلتف السلاسل حول هذه الجزيثيات . يتم بعد ذلك تنظيف الجزيء الصغير باستخدام المذيبات ، تاركا وراءه ثقوبا فى المادة البوليميرية . هذه الثقوب يكون لها انجذاب شديد للجزيء الذى تم تنظيفه ، ولذا يمكن استخدام هذه الطريقة فى استخلاص بعض الجزيثيات من جزيثات أخرى . بالإضافة ، الى كونها أجساما مضادة

تنشأ ضد حالة انتقال تمثيلية ، فانها تستطيع أن يكون لها نشاط حفزي (أى تكون أجساما مضادة حفازة) ، وعلى ذلك يكون البوليمر المطبوع له فراغات من شأنها أن تتشكل لكي تلائم حالة انتقال تمثيلية ، والتي يمكن أن تكون حفازة .

BIOMINERALIZATION

التعدين الحيوى

التعدين الحيوى ، هو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الحية ، الذى ينسب فى بعض التطبيقات الى التعدين الميكروبي (رهو نفتت المعادن بواسطة الكائنات العضوية اللبينة) ومن ثم يعتبر جزءا من التعدين الحيوى المائى . الا ان التعدين الحيوى يمتد الى ما وراء ذلك . ويوجد هناك مجالان عموميان يعتبران مهمين لعلماء التقنية الحيوية :

١ - التعدين الحيوى الميكروبي : وهو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة . فاذا ترسبت المعادن داخل الخلية البكتيرية ، فانها ستخزنها على صورة بلورات متناهية الصغر أو جزيئات . واكسيد الحديد الأسود الذى تصنعه البكتيريا المغناطيسية ، يعتبر من هذه النوعية . وهذا المعدن المغناطيسى ، يصنع كاجسام ضمنية رقيقة . داخل بعض البكتيريا ، ونتيجة لذلك فانها تستطيع ان تسبح بطريقة مميزة على طول خطوط المجال المغناطيسى . (وهذا يمكنها من العوم تجاه قاع البرك فى المناطق المعتدلة) . العديد من التكوينات المعدنية الكبيرة يتم صنعها أيضا جزئيا عن طريق البكتيريا ، وقد أشيع ان هذه الطريقة ، يمكن ان تستخدم فى استخلاص وتنقية المعادن ، بواسطة البكتيريا باستخدام امكانيات التقنية الحيوية .

٢ - التعدين الحيوى متعدد الخلايا : تستخدم النباتات والحيوانات ، المعادن ، لكي تمنحها القوة . ولذا فان معظم الفقاريات تحتوى على فوسفات الكالسيوم ، وبعض الحشائش تحتوى على السيليكا فى أوراقها ، لكي تعطىها حواف قاطعة صلبة ، حتى تبعد الحيوانات عن تناولها فى غذائها .

ويعتبر تنظيم عملية التعدين الحيوى ذا أهمية كبيرة للعديد من الأمراض البشرية ، وخصوصا مرض العظام المسامية (osteoporosis) ، والذى يفقد الجسم من خلاله كثيرا من الكالسيوم والفوسفات الموجودين فى العظام .

ويعتبر التمدن الحيوى مهما أيضا لعلما المواد • وتممّل الأجهزة المضوية على ترسيب المعادن. فى أشكال فريدة ومفيدة : وهنالك تكون العظام والأسنان أكثر قوة من فوسفات الكالسيوم الخام • وتمتبر القوة الإضافية وتكوينات البلورية الخاصة ذات فائدة فعالة كطرق لامتداد سلسلة المواد المعدنية المتاحة لإنشاء الصناعات الكيميائية والالكترونية • وتستطيع الكائنات الحية تحقيق هذه الأعمال الفذة عن طريق ادماج بروتينات معينة داخل المعدن النامى ، لكى تشكل النمو البلورى الى الشكل المطلوب ، او بتقليل امتداد الشروخ عندما تنضبط •

BIOPESTICIDE

مبيد الآفات الحيوى

مبيد الآفات الحيوى ، هو مبيد حشرى ، أى انه المركب الذى يقتل الآفات الحيوانية ، والذى يكون مبنيا على احداث تأثيرات عضوية معينة ، وليس على استخدام سميات كيميائية كثيرة • وتسمى الأنواع الخاصة أيضا بالمبيدات الحشرية الحيوية والمبيدات الفطرية الحيوية • وتعتبر مبيدات الآفات الحيوية شيئا مختلفا عن عوامل التحكم الحيوى ، فى انها تعتبر عوامل مؤثرة ، تكون مشابهة فى تصورهما الى أى تحكم كيميائى فى الآفات ، مثل مبيد الأعشاب ، بينما تكون عوامل التحكم الحيوى نشطة ، وهى الكائنات التى تبحث عن الآفة لتقضى عليها •

وهناك سلسلة كبيرة من المواد التى ينتجها النبات ، لابطال تأثير الآفات والكافيين الموجود فى حبوب القهوة ، يرجع ان يكون أحد هذه المواد • ويرغم ذلك ، فان بعض المواد التى تجذب علماء التقنية الحيوية ، هى المواد المضادة للآفات البروتينية ، مثل السمين الأكثر ادمانا (*Bacillus thuringiensis*) والذى يسمى إحيانا بـ B.T.K. لأنه يعتبر السمين (*Bacillus thuringiensis*) من نوع K ، والذى يتداخل بطريقة معينة مع امتصاص الفناء فى معدة بعض الحشرات ، لكنه لا يعتبر مؤذيا للحيوانات الثديية • وهذا البروتين (الذى استعمل كمبيد للآفات لفترة من الوقت كملق بكتيرى) قد تم استنساخه فى بكتيريا أكثر سهولة للانقياد • وقد أدخل الجين من أجل البروتين الى نبات الباتوتينا (نبات من الفصيلة الباذنجية) عن طريق (Calgene) لجعل النبات أكثر مقاومة لهجوم الآفات •

والأساس المنطقي من وراء تطوير مبيدات الآفات الحيوية ، على عكس المبيدات الآفية التقليدية ، لسببين ، أولهما : أنها مادة قابلة للانحلال العضوي أكثر من المواد الكيميائية ، والتي لا تكون موجودة بصورة عادية في الطبيعة . وثانيا : انه يستهدف أن تكون أكثر تخصصا (وأحيانا كنتيجة لذلك ، أكثر فعالية) ، حيث انها توجه الى عناصر معينة في عملية الايض للأفة .

وتعرف عوامل التحكيم العضوي أحيانا ، على أنها مبيدات حشرية عضوية . وبنهاية عام ١٩٩١ كان هناك ٤٥ مبيدا حيويا للآفات أو عوامل التحكم الحيوي موجهة ضد الحشرات (ومعظمها من البكتيريا ، البروتينات المشتقة من البكتيريا ، أو الفيروسات) ، وعشرة مبيدات موجهة ضد الكائنات العضوية التي تسبب أمراض النبات ، واثنان ضد الأعشاب .

انظر أيضا : *Bacillus thuringiensis*

المقاومة الحيوية ص : ٦٥ .

BIORECATOR

المفاعل الحيوي

المفاعل الحيوي ، هو وعاء يتم فيه تفاعل أو تغيير عضوي ، وهو اما احدي عمليات التخمر أو الانتقال الحيوي .

والمفاعلات الحيوية أو في الواقع عمليات التخمر أو الانتقال الحيوي هما عماد التقنية الحيوية - ان كل شيء حيوي تقريبا يبدأ من عجين الخبز الى انتاج الانترفيرون *intreferon* (عقار لعلاج مرض الهربس) المهندس وراثيا . يتم اجرائها بواسطة عمليات التخمر ، ومن ثم تستخدم المفاعل الحيوي .

ويمكننا تقسيم المفاعلات الحيوية الى ثلاثة اقسام تبعا للحجم وهي كالآتي :

١ - المفاعلات الحيوية المصلية : وتعتبر من أصغر المفاعلات الحيوية حجما ، اذ تصل سعة المفاعل المصل الى جوالي ثلاثة لترات وهو من النوع الذي يمكن وضعه فوق البنفس .

٢ - المفاعلات الحيوية القائمة بناتها : وتصل سعة المفاعل الى حوالي ٥٠ لترا . وتستخدم هذه المفاعلات لاجراء عمليات التخمر من اجل الأغراض البحثية .

٣ - أجهزة التخمر الارششادية (Pilot Plant Fermenters) وتستخدم هذه المفاعلات عند زيادة نسب التخمر ، وتحسين كفاءتها ، وتصل سعة هذه الأجهزة ما بين ٥٠ - ١٠٠٠ لتر ، ويجب أن تكون هذه المفاعلات من المرونة بحيث يمكن تحسينها وزيادة كفاءتها .

والمعدات الانتاجية ، لها ساعات مختلفة تصل الى ١٠٠٠ لتر ، ويمكن أن تصل هذه السعة الى مليون من اللترات كما في جهاز برتين الذى استخدمته شركة ICI ، وتعتبر هذه الأجهزة أكثر تخصصا عن الأجهزة الارشادية ، والتي تصمم من اجل تشغيل عملية واحدة بأقصى كفاءة .

والأكسجين ، يعتبر أحد العوامل المحددة لعمليات التخمر التى يزيد حجمها عن بضعة لترات ، ويعتبر هو العامل المؤثر فى سرعة نمو الكائنات العضوية داخل المفاعل .

والأكسجين من العناصر الضعيفة النوبان فى الماء ، ومن ثم فان سائل التخمر يحتوى على قدر قليل منه ، ذلك القدر الذى تستطيع الكائنات العضوية الموجودة بالمستنبت أن تستنفده فى زمن وجيز جدا . وعلى ذلك يجب أن يتوفر للمفاعل مورد من الأكسجين (الذى يعتبر مكلفا لكنه فعال) ، أو يزود المفاعل بالهواء الجوى . وبصفة عامة ، يتسبب الغاز فى احداث فقاعات فى سائل المفاعل : وكلما كانت الفقاعات صغيرة ، كانت كفاءة نقل الغاز الى السائل عالية (وبالتالى الى الكائنات العضوية) . الا أن تقليل الفقاعات يحتاج الى طاقة ، التى من شأنها أن تسبب تمزق الكائن العضوى الذى ينمو داخل المفاعل ، ويمكن أن تحدث رغوا تملأ وعاء المفاعل برغوة لزجة . والعوامل المضادة للرغواوى قد تساعد فى حل هذه المشكلة الأخيرة (التى تعتبر أيضا مشكلة ، عندما تنتج الكائنات العضوية كمية من غاز ثانى أكسيد الكربون) .

القلابات ، الرشاشات ، الحلقات ، الخ . التى جاء ذكرها فى موضوعات أخرى ، متعلقة بالتخمر ، يكون الغرض الأساسى منها هو زيادة نسبة امتصاص الاكسجين بواسطة سائل المفاعل .

وهناك عدد من الموضوعات المنفصلة الخاصة بالفاعلات الحيوية ،
(انظر مقال التسيج المجوف رقم : ٢١٤) المفاعل الحيوى للخلية المتجمدة
رقم : ٢٢٧ ، المفاعل الحيوانى الحزانى رقم : ٣٧٩) . والفاعلات السابقة ،
تمت تغطيتها فى موضوعات مختلفة بالكتاب :

- ١ - الفاعلات الحيوية الحزانية (وهى تشكل الغالبية العظمى) .
- ٢ - الفاعلات الحيوية للخلية المجمدة .
- ٣ - الفاعلات الحيوية والنسيجية والغشائية .

والأنواع الأخرى البسيطة من الفاعلات لم تغط بطريقتة موضوعية .
وتشتمل على الفاعلات البركية ، والمخمرات البرجية . والنوع الأول يعتبر
بسيطا - البرك : وتستعمل أساسا لزراعة الطحالب . والفاعلات البرجية
تعتبر مفاعلات بسيطة نسبيا ، وتحقن فيها المادة الغذائية عند القاعدة ويتم
جمع الناتج من أعلى . وقد تصل بطريقة العبوة ، أو بالنظام المستمر .
وهى تستخدم أساسا مع عمليات التخمير اللاهوائية ، أى تلك التى تحتاج
الى الهواء ، كما هو الحال مع تخمير البيرة .

والنوع العمومى من الفاعلات هو النوع المسمى ب (plug flow)
وهنا تناسب الركيزة أمام سداة من مادة سائدة صلبة ، وعندما تخرج
من الطرف تتغير عن طريق السداة . ويتم هذه العملية كلها فى
مانورة . وتستطيع المادة الصلبة السائدة ان تحتوى على انزيم أو كائن
عضوى وتعتبر فى الحقيقة مفاعلا حيويا مكافئا لعمود الكروماتوجرافى .

انظر أيضا الحساسات الحيوية ص : ٨٠ .

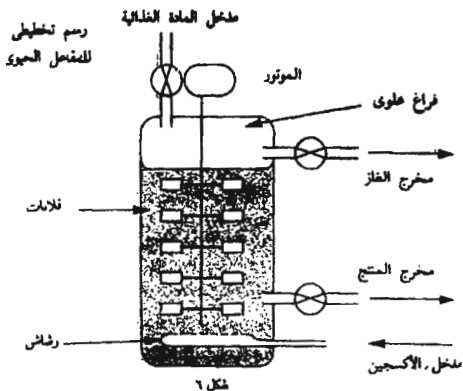
كروماتوجرافى ص : ١١٥ .

عمليات التخمير ص : ١٧٤ .

ركائز التخمير ص : ١٧٦ .

رفع النسبة ص : ٣٥٣ .

انظر الرسم شكل ١ .



BIOREMEDIATION

المعالجة الحيوية

المعالجة الحيوية ، هو استخدام الأجهزة العضوية - وهي الكائنات العضوية الدقيقة التي لا تتغير تقريبا - لتنظيف موقع ملوث (البيئة) وتقوم محطات المجارى ، بالقيام بهذا النشاط بطريقة محدودة . ويشمل العلاج الحيوى استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، فى القضاء على المواد الأكثر سمية ، عن تلك الموجودة عادة فى المجارى ، ولكن تقضى عليها فى أماكنها ، التي تكون عادة فى التربة أو فى مقابل القمامة .

والمسخل الثنائى الأساسى لمعظم مشروعات العلاج الحيوى هو :

١ - اختيار الكائن العضوى الملائم : ان التربة التي كانت ملوثة بصادة كيميائية مستهلكة ، لبعض الوقت ، هى الموقع المفضل لاكتشاف كائن عضوى ، يكون قادرا على تحليل هذا الملوث . وغالبا ما تكون هذه التربة بجوار وصلات المواسير ، أو محبس فائض التخزان فى المحطة التي تصنع هذه المادة الكيميائية والمتغيرات من هذا الكائن العضوى التي تنمو

بطريقة أسرع ، أو تكون قادرة على هدم المادة الكيميائية بطريقة فعالة ، يتم تخليقها بعد ذلك في المعمل ، عن طريق توليفة من الجينات الميكروبية التقليدية ، طرق الـ DNA المعالج ، أو بالاختيار . وتستخدم طرق العلاج الحيوى النموذجية مجموعة منتخبة من الكائنات العضوية ، بدلا من كائن عضوى واحد ، والتي تستطيع تحفيز تحلل مركبات مختلفة من ملوث ، أو تستطيع ان تؤدى أجزاء مختلفة من تحلل جزيء معقد . وبالرغم من ذلك فان بعض الجزيئات لا تستجيب للتحلل تماما - PCBs يمكن ان ينزع عنها الكلور عن طريق البكتيريا اللاهوائية المسيرة (البكتيريا التي تقتل بالأكسجين) ، ويحلل الهيكل الكربونى عن طريق البكتيريا الهوائية (الكائنات العضوية التي تحتاج الى الهواء) : وبالرغم من انه يبدو واضحا ان هذين النوعين من البكتيريا لا يمكن ان يصلا فى موقع واحد .

٢ - تلقيح البيئة : الكائن العضوى الدقيق الذى أدخل الى الموقع ، يكون عادة مع خليط من مادة مغذية لكي تساعد على نموه وتشجيعه على تحليل المركب المستهدف . ويعتبر الأكسجين عادة عاملا محمدا ، حيث ان معظم اهداف العلاج الحيوى تعتبر مركبات معقدة ذات أساس هيدروكربونى والتي يجب ان تتأىض عن طريق الأكسدة : ويضاف النتروجين والفوسفور عادة ، بحيث ان النمو البكتيرى يكون محمدا بتوفير الكربون . وعلى هذا فان البكتيرى يكون واقعا تحت ضغط اختيارى مستمر ، لكي يستغل كل الكربون المتوفر فى التربة من أجل نموه . بالاضافة الى وجود المركب المستهدف . وهذه المرحلة من العلاج الحيوى تعتبر من الأهمية مثل تحديد الكائن العضوى المناسب ، وتتطلب معلومات أساسية عن الفسيولوجيا الميكروبية ، وعلم التبيؤ (Ecology) (*) .

ان السبب الأساسى لفشل مشروعات العلاج الحيوى العملية ، هي ان الكائن العضوى المنتخب لا يستطيع ان يقوم بعملية الهدم بالمعدل المعيد فى الموقع ، الا أن أداءه فى المعمل ، يكون أداءه فعالا . وتعتبر التربة الطينية على سبيل المثال مكانا فقيرا من الناحية العملية بالنسبة للعلاج الحيوى: حيث انها تكون منضغطة بطريقة مكثفة ، ولا يستطيع الماء التخلل اليها بسهولة ، كما يستحيل تخلخل الهواء فيها .

والمركبات المشالية المستهدفة هي ، المركبات الكلورة الاروماتية (بالرغم من أن تصرف الـ PCBs قد لاقى نجاحا محدودا) ، مثل كلوريد الفينيل ، البقايا المعدنية ، كسور البنزين ، والبتترول الخام . وقد أحدثت شركة (الفسا البيئية) ضجيجا هائلا فى عناوين الصحف الرئيسية فى مناسبات عديدة ، عندما انتجت مستحضرات البكتيريا الآكلة

(*) انظر علم التبيؤ فى ملحق الكتاب .

للبتروول ، التي تستخدم في هضم البتروول المسفوح على سطح البحار ، وتحويله الى جزئيات قابلة للنوبان في الماء ، وتستطيع أنواع أخرى من البكتيريا ان تهضمه . ان أهم استخداماتها الشائعة ، كان في حرب الخليج عام ١٩٩١ . وهذا التحلل للمركبات الى كتلة حيوية ، يعتبر نوعا من الانحلال العضوي . والمواد الأخرى غير العضوية يمكن تغييرها احيائيا أيضا اذا كان المنتج النهائي ليس من النوع السمي أو المتطاير : وقد استخلص السلنيوم (عنصر لافلزي) من التربة بتحويله الى مركبات متطايرة أو سلنيوم أولي ، واستخلصت النترات من مخلفات المجارى بواسطة الاختزال العضوي الى غاز النتروجين منذ عشرات السنين .

اذا كانت بالموقع المستهدف نسبة تلوث عالية ، أو كان باردا جدا أو جافا جدا ، بحيث لا تستطيع البكتيريا أن تنمو فيه ، وحينئذ يمكن وضع التربة في مفاعل حيوي خزاني ، وإجراء المعالجة الحيوية فيه . وهذه المفاعلات الحيوية ، تعتبر أساسا خزانات معزولة ، والتي توضع فيها التربة أو المخلفات مع الملقح البكتيري ، ويدفع الهواء للاحتفاظ بالكتلة بالأكسجين . واستخدم (بيتر وايلدر) في هامبورج مفاعل خزان ذي أساس من الفشا الحيوية لاستخلاص الهيدروكربونات الأروماتية - وبصفة خاصة البنزول ، التولين ، والزيلين ، وخليط BTX - من مخلفات الموقع الارتشاحي . وقد استخدم غشاء من الكائنات العضوية النامية على غشاء مسامي ، من أجل الامساك بالهيدروكربونات المتطايرة من الماء .

BIOSENSORS

أجهزة الاحساس الحيوية

أجهزة الاحساس الحيوية ، هي أجهزة تستخدم عنصرا عضويا ، كجزء أساسي من جهاز الاحساس . والالكتروود ، على سبيل المثال ، قد يحتوي على انزيم متجسد فوق سطحه ، بحيث انه يولد تيارا أو فولطية كلما صادف ركيزة انزيمية . وتوجد عدة رتب من جهاز الاحساس الحيوي :

١ - الأجهزة التي أساسها الترانزستور ذو مجال التأثير الأيوني الحساس (ISFET) .

٢ - أجهزة الاحساس الفيزيائية (والتي تشتمل على الأجهزة المختصة بإخراج الحرارة والكتلة) .

٣ - الالكترودات الانزيمية .

٤ - أجهزة الاحساس الحيوية ذات الخلية المتجمعة .

٥ - أجهزة الاحساس المناعية (انظر موضوع أجهزة الاحساس المناعية ص : (٢٣٧) .

٦ - أجهزة الاحساس الحيوية الضوئية .

وتستخلم أجهزة الاحساس الأخرى مجس إلى د ن أ كمنصر عضوى أو حتى الكائنات العضوية المتعددة الخلايا مثل دافينيا (جبرى صغير يعيش في الماء العذب) أو سمك السلمون المرقط .
وأجهزة الاحساس لها من الفاعلية لأن تكون شديدة الحساسية ، وطرقها الخاصة في اكتشاف شيء ما . ومع ذلك فإن تطبيقاتها العملية ، يعوقها العنصر العضوى الذى يكون لديه قابلية للهدم من كل شيء . يكتشفه . وعلى ذلك ، فإنه عند الاستخدامات التجارية ، فإن نظام جهاز الاحساس ، يجب أن يكون اما رخيصا جدا ، ويمكن استبداله أو قادرا على العمل بصفة مستمرة لفترة من الوقت ، ومن الصعب أن يتم صنع كل أجهزة الاحساس تقريبا بكميات كبيرة ، حيث تدوم فقط لبضعة قياسات قليلة . والمشاكل الرئيسية التى تم اكتشافها هي :

(أ) الثبات : ينفجر العنصر العضوى تماما مع الاستخدام . والبعض منها ينفجر في دقائق معدودة ، في الوقت الذى تستغرق فيه مدة العمل ، عدة أيام أو أسابيع . وإن الأبحاث التى أجريت على أجهزة الاحساس الحيوية كانت تدعى ان الثبات قد يستمر لمدة أسابيع من العمل . وهذا يعنى انهم قد استعملوا الأجهزة مرة واحدة في اليوم ثم حفظوها في ثلاجة بين فترات الاستعمال ، وتعالى الصيحات بسبب استخدامها ٢٤ ساعة في اليوم .

(ب) حياة الترف : وفي الوقت الذى تعمل فيه الأجهزة فإن الالكترود يكاد ينفجر ، الا إذا تم تخزينه في ثلاجة أو في الحالات القصوى في مجمد . وتعتبر هذه الطريقة عديمة الجدوى اذا كان الجهاز سيياع في أحد المحلات العادية .

(ج) القابلية للتصنيع : معظم أجهزة الاحساس الحيوية يصعب تصنيعها ، وعمل خط تصنيع لها ، لكى يتم انتاجها بطريقة تجارية ، حيث يتطلب ذلك أسلوبا مجددا تماما في تصنيعها ، وحتى أجهزة الاحساس

التجارية الناجحة ، يعتبر من الصعب تصنيفها بكميات كبيرة ، وتعتمد في ذلك على الطريقة التي تصنع بها .

والاستثناء المهم الشهير ، هو (جهاز الاحساس الحيوى الجلوكوزى) ، وهو الكترولون انزيمى يكون مبنيا أساسا على جلوكوز الاكسيلاز ، ويتم تسويقه بطريقة تجارية بواسطة العديد من الشركات ، خصوصا Exactech ، ويستعمل كجهاز اختبار لقياس مستوى الجلوكوز فى الدم . وقد تم تصنيع هذه الأجهزة ، بينما فشلت الأجهزة الأخرى ، لأن كمية الجلوكوز المطلوب قياسها تعتبر كميات كبيرة ، (ومن ثم فإن الالكترولون ، يجب ألا يكون حساسا جدا) ، وان انزيم جلوكوز الاكسيلاز يكون ثابتا بطريقة فريدة .

BIOSORPTION

الامتصاص الحيوى

الامتصاص الحيوى ، هو عملية فصل (فصل من محلول) المواد الكيميائية ، والتي تكون معادن ، بواسطة مواد ذات أصل عضوى . وقد كثر الحديث عن الامتصاص الحيوى ، والقليل منه تم استخدامه لازالة مواد من مخلفات أو لتنقية الفلزات النادرة .

والعديد من الكائنات العضوية لها عناصر ترتبط بأيونات الفلز : وعلى سبيل المثال ، فان مصفوفة العظام البشرية ، ترتبط بالاسترانشيوم (عنصر فلزى اشعاعى) بطريقة فعالة . وفى بعض الحالات تعتبر عملية نشطة - ويستخدم الكائن العضوى الطاقة لأخذ الايونات الفلزية للداحل وحجزها فى صورة غير قابلة للذوبان . وفى الحالات الأخرى تكون العملية غير نشطة - وتلتصق الفلزات طوعا ، مع المادة التى يصنعها الكائن العضوى . وفى كلتا الحالتين ، تختار الكائنات العضوية التى تستطيع ان تراكم المزيد من الفلز المستهدف ، أو تكوم أحد الفلزات بعينها . وبالنسبة للاستخدامات الصناعية ، فان البكتيريا أو الخميرة ، تعتبر هى تقريبا الكائنات العضوية المستخدمة ، الا ان هناك كائنات عضوية عديدة أخرى مثل البروتوزوا (كائنات بسيطة) ، والنباتات البسيطة ، وحتى الأشجار ، يمكنها ان تراكم كميات فعالة من الفلزات .

وتبين الطرق التى تراكم فيها الكائنات العضوية الأيونات الفلزية ، طريقة ترسيبهم على هيئة فوسفاتات أو كبريتيدات ، بواسطة ضخهم فى

قطاعات خاصة من الخلية . وتشمل الأنظمة المؤثرة على البروتينات التي تربط الفلز بطريقة خاصة (وعلى سبيل المثال ، فان metallothioneins - وهي البروتينات المحتوية على الكبريت الموجودة في العديد من الكائنات العضوية) ، اللجنين (من الخشب) ، كيتين ، كيتوزان ، وبعض المشتقات السيلليوزية .

الامتصاص الحيوى ، يعتبر ظاهرة بيولوجية ، وتعتبر مهمة بسبب نفاذ بصيرتها فى الكيفية التي تغلب بها الكائنات الحية على السموم المعدنية ، نقص المادة الغذائية الأساسية ، الخ . ويمكن تكييفها أيضا للاستخدام الصناعى كنظام لتنقية ، بواسطة تجميد الكائنات العضوية على مرشح أو داخل كريات صغيرة ، باستخدام أجهزة إعادة الدورة التي تمرر الماء لكى يعالج من خلال فرشاة من البكتيريا داخل مخبر ، أو باستخلاص المادة الممتصة حيويًا من الكائن العضوى واستخدامها على حالتها . وهذا الاختيار الأخير يسمح لمنظم الامتصاص الحيوى غير المكروبية : الكيتين على سبيل المثال ، يمتص عددا من أيونات الفلز ، وينتج من بقايا أهداف برغوث البحر .

ومن أحد الأهداف العامة للتخلص من البقايا ، هو ازالة الفلزات الثقيلة من الماء المتخلف من العمليات الصناعية وخصوصا أنهار المخلفات النووية ، حيث توجد الفلزات فى تراكيزات منخفضة ، لكنها تعتبر العنصر الأكثر خطورة فى الماء ، ويوجد أيضا اهتمام كبير فى استخدام الامتصاص الحيوى لتنقية الفلزات الثمينة مثل الفضة والذهب من الخامات منخفضة الدرجة ، عن طريق استخلاص الفلز من الخام ، ثم تركيزه عن طريق استخلاصه بالترشيح ، باستخدام الامتصاص الحيوى .

كى يكون الامتصاص مفيدا ، فانه يجب أن يكون فعالا وموضوعيا بالنسبة لازالة الفلزات من مخلفات الجداول المائية ، فان الازالة يجب أن تتم بنسبة ٩٠٪ فعالة ، لكى تكون مناسبة صناعية ، ويجب أن تكون الكائنات العضوية أو البوليمرات ، قادرة على ازالة على الأقل ١٥٪ من وزن الفلز . إن أى نظام غير فعال يكلف أكثر عند استخدامه عن الطرق التقليدية (مثل تبادل الايونات المعدنية) . إن الفاعلية بالنسبة لاستخلاص الفلز ، تعتبر منخفضة ، وتعتمد على أهمية الفلز ، لكنها يجب ان تكون موضوعية تماما : ولا توجد أهمية من تنقية الذهب اذا قمت بتنقية الرصاص معه . بالإضافة الى كونه يعتبر محسنا عن طريق نظم الاستيلاء والاختيار ، ان الامتصاص الحيوى يمكن تحسينه (من حيث المبدأ) عن طريق الاستغلال الجينى ، عن طريق تغيير بنية البروتينات الرابطة بالفلز مثل metallothioneins ، أو عن طريق الانزيمات التي تصنع المواد

الأخرى مثل chitosans أو مادة الخشبيين . بالرغم من انه قد جرى الحديث عنها كثيرا ، فإن الامتصاص الحيوى ، لم يتم عادة فهمه الفهم الصحيح لعمل دراسات الجدوى من الهندسة الوراثية بعد .

BIOTIN

فيتامين ب المركب

فيتامين ب المركب ، هو مرافق انزيمى طبيعى ، يظهر فى بعض اماكن غير متوقعه من التقنية « كنظام تسمية » . ويرتبط البيوتين بالعديد من الجزيئات الضخمة المختلفة عن طريق التفاعل الكيماوى ، فى عملية تسمى ب (Biotinylation) . وبروتين أفيدين (يصنع عادة من بياض البيضة) أو نسخته البديلة البكتيرية متربتافيدين ، ترتبط بالبيوتين بطريقة محكمة - أكثر قوة من ارتباط الجسم المضاد بمرورته المضاد . ويمكن عنونة الافيدين بانزيم ، مجموعة فلورية ، عقد ملونة ، الخ . تم بعد ذلك تبحت وتتعرف على جزيئات ال (biotinylated) ، ولا يلتصق بأية مجموعة أخرى . ويمكن تفضيل عند محاولة الربط بانزيم ، علامة فلورية ، أو علامة أخرى على الجزء الكبير مباشرة ، لأنك (١) تستطيع جعل الكثير من البيوتينات ، على جزئ كبير عن الجزئ الانزيمى ، و (٢) يعتبر البيوتين ثابتا جدا ، ولذا يمكن معالجته بأقصى اس هيدروجينى هيدروجينى (PH) ، وغليه أو معالجته ، بينما يتحطم الانزيم بهذه الظروف .

BIOTRANSFORMATION

الانتقال الحيوى

الانتقال الحيوى ، هو تحويل مركب كيميائى أو مادة الى أخرى باستخدام مادة حفازة عضوية : والمرادف القريب من هذا المصطلح هو الحفز الحيوى ، وعلى ذلك يمكن تسمية الحفاز المستخدم بالحفاز الحيوى . والحفاز الحيوى عادة يكون انزيميا أو كائنا عضويا دقيقا ميتا كله ، يحتوى على انزيم أو عدة انزيمات .

ان اختراع الأجسام المضادة أو الأجسام الريبية ، سوف يعق هذا:
التعريف الى حد ما * وتحول احدى المواد الى مادة أخرى باستخدام
الكائنات العضوية الحية جميعها ، يسمى عادة بالتحول الحيوى
(Bioconversion)

ويعتبر الانتقال الحيوى أحد المجالات الكبيرة للتقنية الحيوية التطبيقية
(عند المقارنة مع التقنيات البحثية) : حوالى 5% بالحجم من الانزيمات ،
تستخدم صناعيا من أجل التحول الحيوى (ويستخدم الباقي تقريبا فى
صناعة الغذاء ، أو فى المنظفات) . وهناك سلسلة طويلة من المواد يتم
صنعها عن طريق الانتقال الحيوى ، بدءا من السلع مثل شراب الأذرة
العالى الفركتوز الى الكيماويات المتخصصة فى صناعة الأدوية . وبعض
عمليات التحولات الحيوية مثل انتاج فيتامين ج ، تنتج آلافا من الأطنان
من المنتج كل عام . وتتميز الانتقالات الحيوية عن الكيمياء التقليدية ،
فى نوعية الانزيم * وقد تكون التفاعلات كالأتى :

٨ - التجسيم النوعى - أى أنها تنتج فقط ايزومر ضوئيا من المركب
الكيرالى .

٢ - Regiospecific - أى أنها تغير فقط جزءا واحدا من الجزيء
الكبير أو على الأصح المثل (تمثيل لحفر مسافة من الطريق) .

والإستخدام الرئيسى للانتقال الحيوى ، والتحليل . وهو الانتقال
الحيوى الذى يأخذ خليطا مرازما من مركب كيرالى ، وتحول أحده
الايزومرات الضوئية الى مركب آخر . وهذا يعنى ان الكيمياء التقليدية ،
أو تقنيات الفصل ، تستطيع الآن ان تأخذ ماكان فى السابق خليطا
مرازما وتنتج مركبا ضوئيا نقياً منه . ان نجاح أى انتقال حيوى فى
صنع مركب مرازم ، يقاس بالزيادة الى enantiomeric للمنتج : وهى
نسبة الكمية التى عن طريقها يكون لحد ال enantiomers (الأقسام
الكيرالية) ، زائدا عن الآخر .

وتشتمل أهم الانتقالات الحيوية المستخدمة على :

- ١ - الاسيلازات (لتحلل كيميائيا الأحماض الامينية المخلفة) .
- ٢ - الاستيرازات والليبازات (لعمل سلسلة من الامترات والليبيدات ،
وتحليل الدهون الحمضية والكحوليات) .
- ٣ - بيتا - لاكتيمازات . والبنسلين اميلاز (لعمل البنسيليميات
والسيلوسبورينات) .

- ٤ - البييتيدات والبروتيازات (أهم البييتيدات) .
- ٥ - انزيمات الانتقال الجسم (لعمل المشتقات المجسمة) . وهي التي تستخدم دائما ككائنات كاملة ، حيث يستخدم العديد من الانزيمات ، في كل انتقال حيوى .
- انظر ايضا الجلوكسيدات ص : ٢٠٥ ، الليبازات ص : ٢٥١ ، البروتيازات ص : ٣٢٣ .
- الأيدي ص : ١١١ .

BLOOD DISORDERS

اضطرابات الدم

هناك سلسلة من امراض الدم التى يسمى علماء التقنية الحيوية الى دراستها . الانواع الرئيسية هى :

١ - الهيموفيليا : الدم سوف لا يتجلط ، عند الإصابة بهذا المرض لان جين أحد البروتينات المستخدمة فى عملية التجلط ، يعتبر معيبا . العديد من عوامل تجلط الدم (عامل VII, VIII, IX) قد تم استنساخها وتستخدم كمقاير حيوية لعلاج الامراض الموروثة .

٢ - مرض الخلية المنجلي ، الثلاسيميا (الفا وبيتا) . وينسب هذا المرض تغيرا احيائيا فى جينات الهيموجلوبين ، وهو البروتين الأحمر الموجود فى خلايا الدم بتشجيع انتاج الدم الموجود به الايرثروبويتين ، واحلال الهيموجلوبين المصنوع عن طريق الخيرة . وأخيرا العلاج الجينى لاحلال الجين ، قد تم اقتراحها وتجريبها جميعا على النماذج الحيوانية .

٣ - اللوكيميا ، الانيميا : وهناك سلسلة كبيرة من الاضطرابات ، التى ينتج فيها أحد الانواع العديدة لخلايا الدم ، بكميات غير مناسبة . وفى حالة الأنيميا يكون هناك نقص فى خلايا الدم الحمراء التى يتم انتاجها . والليموكيميا تعتبر من الامراض ، نوعا من امراض السرطان ، التى ينتج فيها أحد انواع الخلية البيضاء ، بكمية كبيرة جدا ، وتضر عادة جميع انواع الخلايا الأخرى ، ويمكن علاج اللوكيميا عن طريق تقنيات الأنواع المنقولة ، التى تشتمل على نقل خلايا نخاع العظام المتحولة وراثيا ، لتمرز انتاج النوع

الناقص . ويمكن تعزيز الانتاج أيضا عن طريق عوامل النمو المناسبة ، وعن طريق عوامل تكون الدم (العوامل التي تعزز تركيب كريات الدم الصائفة للدم في نخاع العظام) : وتم صنع العديد من هذه العوامل كعقاقير حيوية فعالة .

BLOOD PRODUCTS

منتجات الدم

هذه المنتجات كانت أصلا عقاقير حيوية ، يصنعها الدم البشري ، مثل عامل تجلط الدم VIII الذي يستخدم في علاج مرض الهيموفيليا . هذه المنتجات المستخرجة ، يتم صنعها عادة عن طريق سلسلة من الترشيحات والخلاصات المذبية . و « منتجات الدم الرئيسية » في هذه الفئة هي :

١ - **مصل الالبومين البشري** : وهو المنتج الدموي الرئيسي من حيث الحجم ، ويستخدم في انتاج بياض الدم ، ومعدلات نقل الدم بالانحماج .

٢ - **جلوبيينات جلا البشرية** : وهي مستحضرات الجسم المضاد ، وتستخدم طبيا لاعطاء الناس مستوى عاليا اضافيا من الأجسام المضادة (الجلوبيينات المناعية) ، عند تعرضهم الى أمراض معينة فريدة .

ان مصطلح « منتجات الدم » يستخدم للإشارة الى العقاقير الحيوية ، التي تؤثر على الدم أو الخلايا التي تصنع . وهي تصنع أيضا عادة عن طريق هذه الخلايا ، ولكن بكميات صغيرة ، بحيث ان استخراجها من الدم ، يعتبر طريقة غير عملية . ولذا فانها تصنع بطرق الهندسة الوراثية . ومن بين فئة منتجات الدم من **العقاقير الحيوية** التالي :

١ - **مكونات التجلط (Thrombolytics)** : هي عقاقير مثل منشط انسجة جينات البلازما (tPA) التي تنتجها شركة جينتك ، وواحد من منتجاتها الاثنتين (النوع الآخر هو هرمون النمو) ، الاستريبتوكيناز ، الاميناز (الذي تصنعه سميت كلاين بيتشام) . هذه المنتجات التي تحلل تجلط الدم في الشرايين ومن ثم تستخدم كعلاج للأزمات القلبية .

٢ - **عوامل التجلط** : المعامل VIII و IX لعلاج الهيموفيليا ، ذلك المرض الذي تغييب فيه هذه البروتينات . وتقوم شركة (باكستر للرعاية الصحية ومايل انك) بتطوير العامل المعالج VIII .

٣ - الأبروتين (EPO) : ويقوم هذا العقار بتحفيز النخاع العظمى لإنتاج المزيد من خلايا الدم الحمراء ، وقد كان هذا العقار مثار جدل اختراعى عنيف (انظر الاختراعات ص : ٢٩٥) .

٤ - G-CSF, GM-CSF ، الخ (عوامل تحفيز المستعمرة) : وتعتبر هذه سيتوكينات - وهى مواد تصنعها الخلايا المناعية لتنظيم وظيفة الجهاز المناعى (انظر السيتوكينات ص : ١٣٠) .

منتجات الدم الحيوانية ، وخصوصا الأنواع الجنينية ومصل دم العجل الوليد ، تستخدم أيضا فى صناعة التقنية الحيوية : وتستخدم الأمصال كمادة اضافية للوسط المستخدم لاستنبات سلسلة من الخلايا الشدية .

BLOTS

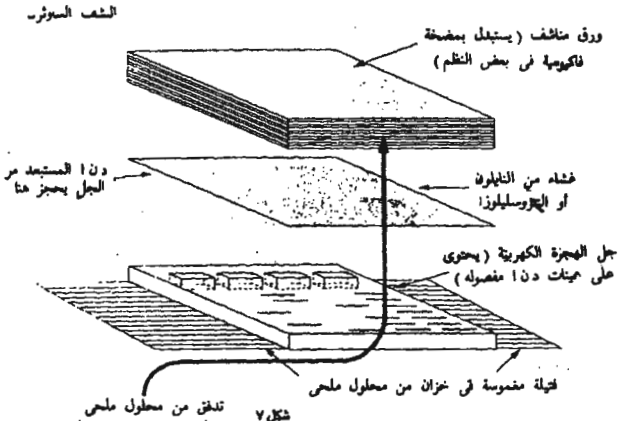
تقنيات البيولوجيا الجزيئية

هى سلسلة من تقنيات البيولوجيا الجزيئية تسمى Blots وتشترك جميعها فى مظهر عام . ومن البداية ، توجد الجزيئات البيولوجية فى مصفوفة هلامية الشكل ، ويحدث نتيجة الانفصال عن طزيق الهجرة الكهربائية لمادة الجيلي غالبا ، أن تنتقل محتويات الجل بعد ذلك على غشاء مسامى ، وهو غالبا مادة مشتقة من الورق أو شبكة نايلون . وقد كان هذا الأسلوب يتم بطريقة تقليدية للسماح للسائل بالانسياب خلال الجيلي ، ثم الغشاء ، ثم الى كومة من ورق المناشف التى تصل كالورق النشاف - وتنتقل الجزيئات الحيوية مع السائل الى ان تلتصق بالغشاء . والآن ، يستخدم ، النشف الكهربى (electroblotting) الذى يستخدم مجالا كهربيا لدفع الجزيئات خارج الجيلي والشف الفراغى (الذى يستعمل الامتصاص) وبمجرد أن توضع فوق الغشاء ، فان الجزيئات التى تتحلل بالتقنيات سوف لا تصل مع الجيلي الأصيل ، مثل الأجسام المضادة الصيفية أو تهيئ ال د ن أ (انظر مجسات ال د ن أ) .

والتغيرات فى هذا الموضوع تعتمد على الجزيئات :

١ - النشف السلوامرن : وهذا الاسم نسبة للبروفيسور أ . د سوسرن ، والجيلي هنا هو نظام الهجرة الكهربائية لـ د ن أ ولذا فان الجزيئات المنقولة هى جزيئات د ن أ .

انظر الرسم .



٢ - النشف النورسن : وهو مشابه غالباً لـالشف الساوسرن ، إلا أن الجزئيات في هذه الحالة هي جزئيات ر ن أ .

٣ - النشف الويسسترن : والجزئيات هي بروتينات ، تكون مفصولة أيضاً بجيلي الهجرة الكهربائية . والاستخدام الشائع لها هو فصل البروتينات حسب الحجم عن طريق الهجرة الكهربائية ، ثم تحديدها بعد ذلك بواسطة تفاعلها مع جسم مضاد .

٤ - النشف الساوث ويسترن : وهو متغير عن النشف الساوترن يستخدم لإيجاد الجزئيات البروتينية التي تلتصق بجزئيات ال د ن أ : (وقد بذلت محاولات مستميتة للحصول على الشيء الذي يسمى بالنشف الايسترن ، ولم يكتب لها النجاح) .

٥ - النشف النقطة : وفي هذه الحالة ، ينقط د ن أ أو ر ن أ أو البروتينات مباشرة على الغشاء السائد ، بحيث تكون بقعا متميزة . وأيضا النشف المخرم ، حيث تطبق العينة من خلال خروم من خلال المشعب لكي تُعطى نقطا بياضوية أو مستطيلة من العينة والتي يسهل قياسها .

٦ - نشف المستعمرة : وتكون الجزيئات فى هذه الحالة (د ن أعادة) تأتى من مستحضرات البكتريا أو خميرة نامية على طبق بكترولوچى . والأنواع المتغيرة (تسمى البلاك لفت) يمكن استخدامها أيضا للفيروسات .

ومع اختراع ال PCR كان هناك هبوط فى استخدام النشف السوثرن والنورثن ، بالرغم من ان هذه لا تزال تستخدم بكثرة .
انظر أيضا مجسات ال د ن أ ص : ١٤٣ .
الهجرة الكهربية للجمل ص : ١٨٢ .
عمليات التهجين ص : ٢١٩ .

BST

هرمون النمو البقرى

السوماتوتروفين البقرى ، الذى يسمى أيضا بهرمون النمو البقرى . هذا البروتين الهرمونى يوجد بشكل طبيعى فى الماشية ، وهو النسخة المطابقة لهرمون النمو البشرى ، الذى يعتبر أحد المنتجات الدوائية الأولية . وقامت شركة مونانتسو باستنساخه وتعبيره بكميات كبيرة ، وتسويقه كمنتج زراعى لتحسين معدل النمو والبروتين : لزيادة نسب الدهون فى ماشية المزرعة ، وتحسين ادرار اللبن .

وتوجد مؤسسات خدمية لرعاية الحيوان فى هذا الخصوص ، والاهتمام بالصحة ، بخصوص الامكانيات التى سيضيفها ال BST الى الالبان أو اللحوم ، وبالتالى الى الناس ، وعلى وجه الخصوص الامكانية التى يعطيها ال BST لتحسين ادرار اللبن ، الذى سوف يدخل فى اللبن الذى يقدم للأطفال ، قد أثبت كسلاح قوى ضد ماتسانتو ، كواحد من المطورات الأساسية ل BST للاستخدام الزراعى . وقد اتهمت مونسانتو أيضا ، بأنها تعامل الأبقار كآلات منتجة للالبان فقط (انظر معامل السماحية ص : ٤١٥) ، وقد أصبح الجدل على النبرة

من المناضلين من كلا الجانبين ، الذين يرون أن الحالة تجربة لتطبيقات
التقنية الحيوية على الصناعات الغذائية والزراعية . وقد صرح
باستخدام هرمون النمو البقري ، الاتحاد السوفيتي سابقا ،
تشيكوسلوفاكيا ، بلغاريا ، جنوب أفريقيا ، المكسيك ، والبرازيل . بينما
في العديد من الدول الأخرى ، منع الجدل القائم على هذا المقار آية موافقة
لاستخدامه . وهناك جدل قائم أيضا بخصوص الميزة التي سيعطيها
هذا ال BST للمستهلك ، خصوصا في أوروبا ، حيث يوجد هناك فائض
في إنتاج الألبان عن حاجة المجتمع الأوروبي (Quota) . بالرغم من أن هذا
المقار سيسمح بانتاج نفس كمية اللبن من خلال عدد قليل من الأبقار
وكمية أقل من الطعام .

C

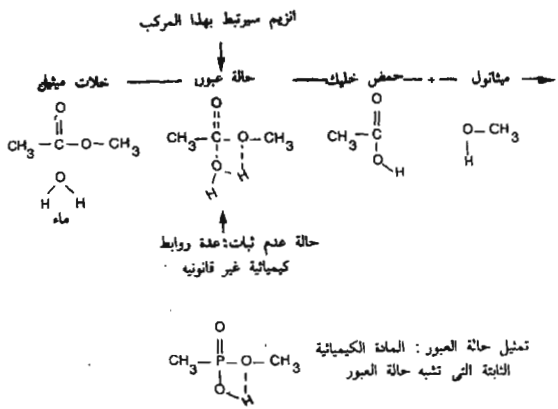
CATALYTIC ANTIBODIES الأجسام المضادة الحفازة

الأجسام المضادة الحفازة ، والتي تسمى أيضا بالانزيمات البعيدة (abzymes) هي أجسام مضادة وهي التي مواقع ارتباطها ، بدلا من ارتباطها بطريقة مجهولة بالجزء الهدف (الموروث المضاد) ، فانها تحفز التفاعل .
عادة فان الأجسام المضادة ليست لديها خاصية النشاط الحفزي .

وفي فترة الأربعينات ، اقترح (لونس بولنج) أن الانزيم هو عبارة عن بروتين ، والذي ارتبط ، وثبت حالة انتقال التفاعل . وبثبيت حالة الانتقال ، فان الانزيم قد صنع التفاعل من الركيزة الى منتج أكثر احتمالا ، ومن ثم أصبح التفاعل أسرع . وفي فترة الستينات ، اقترحت أبحاث عديدة ان الجسم المضاد الذي ارتبط بحالة انتقال التفاعل ، سوف تحفز هذا التفاعل .

ومع ذلك ، فانه ليس من الممكن عزل حالة انتقال التفاعل . ولذا فان رفع الجسم المضاد ضده يعتبر مستحيلا . وهناك حل تقريبي وهو رفع الجسم المضاد ، ضد نظير حالة الانتقال ، وحالات الانتقال النظرية تعتبر غالبا صادات قوية للانزيمات (حيث انها تقلد حالة الانتقال التي يرتبط بها الانزيم) ، ومعروف منها اعداد كبيرة .

انظر الرسم رقم (A) .



(شكل ٨)

ويمكن تخليق الآخرين عند الأخذ في الاعتبار آلية التفاعل . وعند رفع الجسم المضاد أحادي الاستنساخ ، ضد نظير حالة الانتقال ، فإن الجسم المضاد الذي حفز موقع ربطه ، التفاعل المحدد ، يمكن تخليقه . وقد سجلت معدلات تعجيل التفاعل 6×10^6 ، لبعض التفاعلات .

الأجسام المضادة تستطيع أيضا العمل من خلال تقليل انتروبيا (عامل رياضي يعتبر مقياسا للطاقة غير المستفاد في نظام دينامي حراري) التفاعل ، أي احضار جزيئين سويا بالتوجيه السليم ، للسماح بتفاعلهما . ويمكن تطبيق ذلك على الركيزتين من أجل تفاعل ، أو ركيزة وعامل مشترك . وقد تم عمل الأجسام المضادة الحفازة التي تحفز التفاعل من خلال هاتين الآليتين . (والانتروبيسا في هذه الحالة هي الانتروبيا الكيميائية ، أي أنها لا نظام . ان جزيئين اصطفوا بطريقة مضبوطة التفاعل ، يمثلان نظاما منضبطا تماما - انهما أكثر قابلية للتصادم بطريقة غير مناسبة ، أو بالفعل لا يصطدمان على الاطلاق . وعلى ذلك فان التفاعل يصبح له حاجز انتروبي عال . والذي يقلله الجسم المضاد الحفاز ، بجعل

النظام أكثر انضباطا - انه يحضر المتفاعلين سويا في الطريقة الصحيحة للتفاعل) .

كما هو متوقع من الربوتين الحفاز ، فان الانزيمات البعيدة هي الأكثر تخصصا في التفاعلات التي تحفزها ، التي تشتمل على اختيار أحد الايزومرات المجسمة فقط من الخليط المرازم . والتفاعلات المحفزة حتى اليوم ، تشتمل على عدد متنوع من تفاعلات الاستيراز والبيبتيداز . ومن مميزات الانزيمات البعيدة من حيث المبدأ ، وهي ان الانزيم البعيد الخاص ، يمكن تخليقه من أى تفاعل . وبالرغم من ان الانزيم يكون ايجاده لمثل هذا التفاعل ، فان ايجاده ، قد يكون مهمة كبيرة . ان تقنية تخليق جسم مضاد ، والذي يتعرف على جزيء صغير معين (haptin) ، هو على النقيض مسألة سهلة جدا .

والاهداف المفضلة للانزيمات البعيدة تشتمل على الانتقالات الحيوية ، وخصوصا التفاعلات التحليلية ، وتطبيقات الأجهزة الحساسة الحيوية ، حيث يمكن مضاعفة نوعية الأجسام المضادة بالسهولة النسبية لاكتشاف التفاعل الانزيمي ، والتطبيقات المعساقيرية . والأدوية على وجه الخصوص ، حيث ان الانزيم الذي يتفاعل مثل بروتاز خاص جدا ليشق أى بروتين في الجسم (مثل بروتين الغطاء الفيروسي أو بيبتيده الانتهاب) . وتعد الأدوية أيضا ، بكميات كبيرة للسوق ، والتي تعتبر مطلوبة ، لكي تفي بالقدر الكبير من الوقت والمال المطلوبين ، لصنع نماذج بسيطة من الانزيمات البعيدة للعمل .

الهجرة الكهربائية للمنطقة الشعرية

CAPILLARY ZONE ELECTROPHORESIS

وتسمى أيضا بالهجرة الكهربائية الشعرية ، وهذه التقنية يتوقع لها النجاح ، في جميع حقول التقنية الحيوية ، والكيمياء الحيوية .

والهجرة الكهربائية للجيلي ، هي هجرة كهربية - انتقال الجزيئات باستخدام المجالات الكهربائية - ويؤدى في مادة بوليمرية . ويقوم البوليمر بعمل شيتين : أنه يحجز الجزيئات عن طريق حجمها ، ويثبت المحلول الذي تحدث فيه الهجرة الكهربائية . وبدونه ، فان أى تذبذب خفيف أو حمل ، سوف يثير الجزيئات الى أعلى ، وقابلية النظام على فصل الجزيئات المتشابهه جدا سوف يهبط بطريقة واضحة .

ولما كان الفصل نتيجة معقدة لشكل الجزيء ، حجمه ، شحنته ، وكيفية تفاعله مع الجيلي البوليمر ، هذه التعقيدية تستطيع بنفسها أن تقلل نظام التحليل .

وقد استخدمت الهجرة الكهربائية بدون الجيلي . وتسمى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وتستخدم تيارا من الماء ، أو أحيانا عمودا من الماء ، بينما يحتوى القاع على المزيد من السكر أو الملح عن القمة ، والذي يكون نتيجة لذلك ثابتا أثناء التقليل . هذه المكونات الكثيفة قد تمت دراستها دراسة مستفيضة في موضوع آخر (انظر الطرد المركزي ص : ١٠٤) وبالرغم من ذلك فان تأثير التقليل يبدو ملحوظا .

والهجرة الكهربائية الشعرية ، هي الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة في أنبوبة رفيعة جدا (الانبوبة التي قطرها الداخلى أقل من ١ مم) . وفي هذه الحالة فان تأثيرات التقليل ، تحدث بلا شك ، لكنها تثير فقط حجوما من المحلول أقل من قطر الأنبوبة (أى أقل من ١ مم) ، ولذا فان تأثير التحليل يكون ضئيلا . ويمكن للهجرة الكهربائية أن تدور بطريقة أسرع من الهجرة الكهربائية التقليدية ، بحيث يمكن جعل الجزيئات تجرى بطريقة أسرع ، ويعنى ذلك وضع فولطية عالية عبر طبقة الجيلي، والتي تعنى مزيدا من التيار المار عبر الجيلي ، ومزيدا من الحرارة الناتجة فى الجيلي ، وفى النهاية تتغير طبيعة الجزيئات البيولوجية أو يكسر خزان الجيلي أو يشتعل . وكتلة السائل فى الأنبوبة الشعرية ، من الصغر لدرجة أن الفولطيات العالية تنتج تيارات ضعيفة ، والحرارة الناتجة ، يمكنها أن تسمع بعيدا عن الأنبوبة بسرعة . ولذلك فان الهجرة الكهربائية يمكن أن تدار بسرعة كبيرة جدا ، فى أنبوبة شعرية طويلة جدا ، وبذلك تزيد التحليل .

ويوجد العديد من الأنظمة التجارية لأداء الهجرة الكهربائية الشعرية للجزيئات البيولوجية فى مجال الأبحاث .

cDNA

نسخة ال (د ن أ)

نسخة ال د ن أ ، (أو المتممة ل د ن أ) . انها نسخة ل د ن أ من ر ن أ ، ويتم صنعها من ر ن أ باستخدام انزيم النسخ العكسى . وتعتبر هذه تقنية استنساخ الجين . وهناك سببان أساسيان للقيام بهذا العمل :

أولاً : قد يكون جين الـ DNA أن نفسه غير معروف . وفي هذه الحالة ، فإن نسخة الـ DNA التي تعتبر نسخة من الـ RNA المرسل ، والتي تشفر عن بروتين معروف (أو عن بروتين ، يمكن قياس نشاطه ، عن طريق تفاعل جسم مضاد ، أو بسبب كونه انزيمياً) ، يمكن أن يعزل . حينئذ فإن الـ DNA ، يمكن إيجاده باستخدام الـ (cDNA) كمجس .

ثانياً : ان العالم قد لا يريد الجين الأصلي . وتعتبر هذه حقيقة ، خصوصا ، اذا كان الهدف من استنساخ الجين ، هو تعديله في داخل بكتيريا . في هذه الحالة فإن العالم يرغب في قطاع من الـ DNA يشفر عن البروتين محل الاختبار ، ولا شيء آخر . انه لا يريد (Introns) ، وهي الجينات المجاورة ، وهكذا بالنسبة الى استنساخ الجين . ان الـ cDNA هو أكثر تقريبا من هذا ، والذي يتكون من (خلية نبوية التنوي ، على اية حال) mRNA واحدة بدون انترون يشفر عن البروتين الواحد . وفي الغالب يتم ادخال cDNA مباشرة الى منتج تعديل ، واستخدامه لانتاج البروتينات المرغوبة من البكتيريا .

وقد طرق الـ cDNA عناوين الصحف في نهاية ١٩٩١ ، عندما أعلن كريج فينتور من المعاهدة القومية للصحة بالولايات المتحدة (NIH) ، عن اختراع ميسعيا أن هناك ٣٧٧ تسلسلا جديدا من الـ cDNA التي اكتشفها باستخدام آلية الـ cDNA المتعاقب ، (وادعى اختراعا تاليا يزيد عن ٢٠٠٠ تسلسل اضافي) . وبالفعل لم تكن التسلسلات cDNA كاملة ، حيث كانت عبارة عن قطاعات قصيرة من الـ cDNA تسمى بعلامات التسلسل التصيرية ، والتي كانت بعيدة تماما عن تحديد cDNA جديد . وكانت فكرة المعهد القومي للصحة الأمريكي هي منح حق اختراعهم لفينتور لانه هو الذي انتجهم ، بحيث انه اذا اكتشف شخص في وقت ما هذه التسلسلات فانها سوف تملن ملكيتها لهم . وقد اتخذ مجلس الأبحاث الطبي الاستشاري في بريطانيا ، خطوة للاحتفاظ بتسلسلاته من cDNA التي انتجها على نطاق كبير سرا الى ان يتم البت في قانونية وقابلية الـ cDNA . ويبدو من غير المعقول ان اختراع الـ cDNA سيظل هكذا متجمدا في شكله الحالي : وقد صرح فينتور بأنه لا يعرف ما الدور الذي تقوم به هذه الـ cDNA في الخلية ، ولذا فانه غير واضح الاجراء العملي الذي يمكن ان تؤديه ان لم يتم القيام بالمزيد من الجهود البحثية في هذا الشأن .

العديد من عمليات التخمر ، تنتج منتجات تعتبر داخل الخلايا الميكروبية . والأمثلة على ذلك العديد من البروتينات المنتجة عن طريق الهندسة الوراثية ، الانزيمات ، والجزيئات الكبيرة مثل مواد الهيدروكسيباتيرات. الجالة للدائن عضويا (انظر موضوع المواد الحالة عضويا ص : ٥٣) . ومن الضروري كسر الخلايا حتى يتم خروج هذه المنتجات . وتسمى هذه العملية بتمزق الخلية .

والمشكلة هي ان هذه الخلايا ، وخصوصا الخلايا البكتيرية ، مصممة بطريقة خاصة من حيث النشوء لأن تكون غير قابلة للكسر . وعلى ذلك فانه يتطلب مزيد من الجهد لكسر تلك الخلايا ، وانه توجه خطوة كامنة من أي الجهد المبذول سيقوم أيضا بتمزق المنتج داخل الخلية . وعموما فان الخلايا الحيوانية تعتبر من السهل كسرها ، بينما الخلايا النباتية تعتبر صعبة (حيث ان لها جدراننا قوية من حولها) والحمائر والخلايا البكتيرية ، تعتبر أيضا صعبة الكسر . والطرق المستخدمة هي كالاتي :

❖ الانحلال الذاتي (autolysis) : وهذه الطريقة تغير تماما الظروف ، بحيث ان الخلية تهضم نفسها . وهذه أسسط الطرق الممكنة ، بينما تعتبر هذه الطريقة غير مجدية بالنسبة الى المنتجات البروتينية ، حيث ان الخلية تقوم بهضم نفسها من الداخل الى الخارج ، ومن ثم يتحلل المنتج قبل جدران الخلية .

❖ الفعل الانزيمي : وهذه الطريقة تعتبر فعالة جدا - وتعالج الخلايا بأن يقوم انزيم بتحليل بعض المكونات الرئيسية من جدران خلاياها ، والتي تنتهي الى قطع صغيرة متساقطة . والانزيمات المستخدمة في هذه الطريقة تسمى بالانزيمات المحللة (lysozyme) بالنسبة للبكتيريا وانزيمات الكيتين أو الانزيم الجلوكوزي بالنسبة للخميرة ، وانزيم السيليلوز بالنسبة للخلايا النباتية .

❖ المنظفات ، القلويات ، الصدمة الازموزية (ماء نقي) انكماش بروتابلزما الخلية (المعالجة بتركيزات عالية من الملح) ، المذيبات العضوية . أي من هذه المعالجات ، سوف يحفر ثقوبا في الغشاء البلازمي ، تلك الطبقة الرقيقة من الليبيد داخل جدار الخلية والتي تحمل بالفعل محتويات الخلية داخلها (وعلى العكس فان جدار الخلية يقصد به ما هو خارج الخلية) ، واذا كان المنتج من الصفر (كما هو بالفعل مع البروتينات

هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية) ، وبعد ذلك فإن المنتج يتسرب .

✳ التجمد - النشر : عملية التجمد والنشر يمكن أن تكسر أى تركيب مثل البلورات الثلجية داخل المواد الرطبة ، التى صنعت منها الخليقة .

✳ الطرق الميكانيكية : ومن أهم الطرق الواضحة هو كسر الخلايا بالطرق الميكانيكية . ويوجد العديد من الطرق للقيام بهذا :

- الضغط الفرنسى : والذى يقوم بضغط الخلية خلال ثقب صغير عند ضغط عال والقسم الكبير من هذه الطريقة يسمى ب موتون جولين هوموجينزر .

الطواحين ، التى تهز فيها الخلايا بشدة ، مع مادة كاشطة ، أو عن طريق الكريات المدنية أو القضبان .

المازجات ، وبطريقة تقليدية ، يستخدم المعمل ، مازجا يسمى مازج وورنج (وقد سمي هذا الاسم فى فترة الثلاثينات ، وبعد قائد فرقة نيويورك الموسيقية الراقصة ، هو الذى اخترعها أو اشتهر بها فى عمل الكوكبيل) ، ولكن هذا المازج يستخدم أساسا كمعالج للغذاء مع موتور قوى .

وهناك عدد من تقنيات تمزيق الخلية ، تنتج الخلايا التى تكون منحلة . أى أنها ، تفتح بشدة ، لكنها لا تتمزق . هذه المعلقات الخلوية ، قد تكون لزجة جدا ، ويرجع ذلك أساسا الى أن خلايا ال د ن أ لم تفتح عنوة ، وعلى ذلك فإنها تتمدد خارج الخلية لتكون شبكة كثيفة متداخلة من الجزيئات . وعلى ذلك فإن العديد من علاجات الخلية المنحلة تشتمل على خطوة المعالجة بانزيم النووية . والنيكولازات هى انزيمات ، التى تقوم بتحليل حمض النيوكليك ، والهدف هنا ، هو ايجاد انزيم نووى غير متخصص جدا ، والذى يقوم بتحليل أى حمض نيوكليك الى قطع صغيرة جدا ، وبطول عدة قواعد قليلة ، ثم تهبط بعد ذلك لزوجة المحلول بشدة . ويقوم هذا بكسر ال ر ن أ فى المحلول ، والذى يكون موجودا بكمية أكبر من ال د ن أ (وبالرغم من أنه لا يشترك فى مسألة اللزوجة) ، وقد يصبح مشكلة فى خطوات التقنية المستقبلية ، اذا لم يتم تحليله الى قطع صغيرة .

ان اندماج خليتين مع بعضهما ، ينتج خلية جديدة ، والتي يكون لها كل المادة الوراثية للخليتين الأصليتين ، ومن ثم تعتبر نوعا جديدا من الخلايا . ان القدرة على دمج أنواع مختلفة من الخلايا - من نفس الأنواع أو من أنواع مختلفة - قد تم استخدامها كثيرا في أبحاث التقنية الحيوية . وتشمل الطرق الشائعة المستخدمة على :

* الدمج الكهربى (انظر الموضوع رقم : ١٥٥) .

* الاندماج الوسيط لجليكول البولى اثيلين : والبوليجليكول ايثيلين هو البوليمر الذى يرتبط بالفشاء الليبىدى للخلايا ويصمجه مع أى غشاء ليبيدى آخر حوله . وعلى ذلك فانه يتوسط الاندماج لآى خلايا تكون مربوطة بفشاء ليبيدى (أى كل الخلايا الحيوانية ، والنباتات أو جبال الخلية النباتية) .

* اندماج الفيروس الوسيط : بعض الفيروسات لها أغشية ليبيدية والتي تندمج مع غشاء الخلايا ، عندما يصيب الفيروس هذه الخلية . واذا اندمج الفيروس مع خليتين فى نفس الوقت ، فانه حينئذ سوف يصل بطريقة فعالة من خلال القنطرة الصغيرة للفشاء . وعلى ذلك فقد استخدمت الفيروسات بطريقة مشابهة مثل البوليمر لدمج الخلايا . والجدير بالذكر أن مقدراتها على الاندماج قد اكتشفت قبل اكتشاف البوليمرات المدمجة ، لكنه يفضل استخدام جليكول البولى اثيلين (BEGs) حاليا ، لأنه من السهل التعامل معها ، واحتمال الخطر منها قليل .

ويستغل اندماج الخلية فى تقنيات عديدة بجعل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، معتمدا عليها فى عمل الاندماج بين الخلايا اللغمية وخط الخلايا المجمدة . وقد استخدمت بعض الهندسة الوراثية النباتية صمم الخلية لتوليد النباتات المهجنة ، أى النباتات التى لها كل المادة الوراثية ، لنوعين مختلفين من الخلايا ، واللذين أصبحا نوعا واحدا من الأنواع عن طريق دمج جبال الخلية النباتية للنوعين الأصليين ، ثم إعادة توليد النبات من النتائج . (وتعتبر هذه معضلة صعبة فى تحقيقها) . والنباتات كثيرة الكروموسومات ، وهى النباتات ذات العدد غير العادى من الكروموسومات ، يمكن استنباطها أيضا عن طريق اندماج الخلايا من نفس النبات مع بعضها .

ان نمو الخلايا المزولة في مستنبت ، يتبع منحنى مميزا ، والذي يوضعه الشكل . ومراحل المنحنى هي :

* مرحلة القتور : وتحدث هذه المرحلة ، عندما تدخل الخلايا وسط نموها الجديد ، وهو الوقت المقطوع لها لكي تكيف نفسها على هذا الوضع الجديد . واذا كان هذا الوقت مطابقا للوقت المتبع في الوسط القديم ، فان مرحلة القتور يمكن أن تختفى .

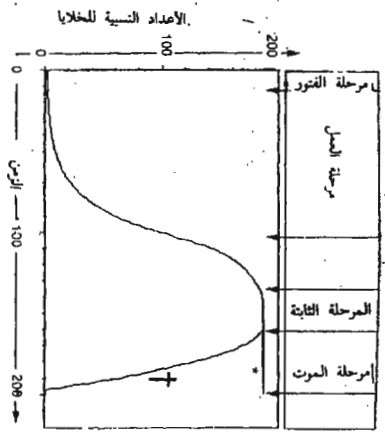
مرحلة العمل : وهي مرحلة النمو الرئيسية للمستنبت ، عندما تنمو الخلايا بطريقة عفوية . وعندما تخط على مقياس لوغاريتمي (على يمين الشكل) ، فان مرحلة العمل تبين خطا مستقيما .

* الانتقال : وهي الفترة بين مرحلة العمل (والتي تدوم من دقائق الى ايام) والمراحل التالية .

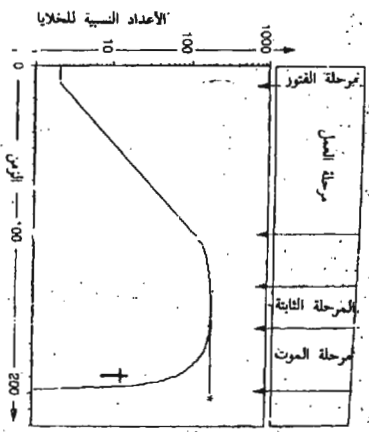
* مرحلة السكون : وفي هذه المرحلة تتوقف الخلايا عن النمو - لقد وصلت الخلايا الى أقصى طاقة انتاج لنظام نموها التحليل النمو .

رسم الخط طويل

مستويات نمو اللبنة :



رسم الخط قصير - سجل الأداة



جميع الخلايا (حية و ميتة)
الخلايا الحية

(البيانات من)

شكل رقم (٩)

• مرحلة الموت : إذا لم يعط للخلايا الوسطى الصحي ، لكي تبدأ النمو من جديد ، فإنها حينئذ تبدأ في الفناء . وتبقى الكتلة الكلية من الخلايا بلا تغير (الخط الأعلى) ، لكن العدد القليل من هذه الخلايا هو الذى يظل على قيد الحياة (الخط السفلى) ، على أساس أنها قد كانت تستطيع النمو إذا توفر لها الوسط الصحى للنمو .

ويختلف طول المراحل المختلفة اختلافا شاسعا تبعاً الى نوع الخلايا . وعلى ذلك فإن العديده من البكتيريا الشائعة ، لها مرحلة ثابتة ، تدوم فقط يوماً أو يومين قبل أن تبدأ مرحلة الفناء . وعلى النقيض ، فإن الخلايا الثديية العصبية تستطيع أن تنمو الى مدة غير محددة فى المستنبت بدون انقسام . والخلايا الفردية المعزولة من البشرة أو العضلة ، والتي توضع فى وسط المستنبت قد تستغرق اسبوعاً قبل أن تبدأ فى الانقسام . وخلية أ . كولاى الوحيدة ، لا يحتمل أنها قد تأخذ أكثر من ١٠ دقائق حتى تبدأ فى الانقسام .

والفكرة الرئيسية الأخرى ، فى دراسات نمو الخلية هى مضاعفة الوقت . وهو الوقت الذى تحتاجه مجموعة الخلايا حتى تتضاعف فى العدد ، وهو يساوى (بطريقة واضحة) الوقت الذى تحتاجه احدى الخلايا فى المتوسط لكي تكمل دورة حياة كاملة . وكلما كان الوقت المضاعف كبيراً كان معدل النمو منخفضاً للمستنبت ، والوقت الأطول الذى سوف تقطعه الخلية الملقحة للوصول الى المرحلة الثابتة . ان مضاعفة الوقت ، يعتمد على ظروف النمو ، وعلى الكائن العضوى الذى ينمو – وبعض البكتيريا وخصوصاً *Clostridium perfringens* ، يمكن أن يكون لها وقت تضاعف مدته ١٠ دقائق فى وسط المستنبت المناسب (ان معدل النمو يحدد أحياناً كـ ١/١٠ وقت التضاعف) . وبكلام محدد ، فإن مفهوم مضاعفة الوقت يطبق فقط على الكائنات العضوية التى تنمو فى مرحلة العمل ، أى النمو المعقوى .

ودورة الحياة هذه ليست هى نفسها كدورة الحياة الكلية ودورة شيخوخة الخلايا الثديية البدائية . وتبدأ الخلايا الثديية فى التوقف عن الانقسام ، عندما تستهلك أحد المكونات الحساسة فى وسطها الاستنباتى ، أو عندما تكون جيرانها غير مرحبة بها ومزاحمة لها . وبالرغم من ذلك إذا تم فصلها ووضعها فى وسط جديد (وهى عملية تعرف بفصل الخلايا) ، حينئذ تبدأ الخلايا السلية فى النمو مرة أخرى . وتحدث الشيخوخة عندما يتم الفصل للخلايا عديداً من المرات والتي قد تصل الى ٤٠ – ٦٠ مرة ، فإنها حينئذ تبدأ فى التوقف تدريجياً ، ولا تستطيع الانقسام مرة أخرى ، بغض النظر عن الوسط الجديد الذى يتم وضعها فيه .

ان مصطلح خط الخلية ، يطبق عادة على الخلية الثديية المستنبته في الأنابيب الزجاجية ، خارج جسمها الثديى الاصلى . وبالرغم من ذلك فإنه يمكن تطبيقه أيضا على الخلايا النباتية . ان خط الخلية ، هو مستعمرة من الخلايا ، أى الخلايا التى اشتقت من خلية واحدة . وقادرة على النمو بطريقة غير محدودة ، بينما الخلية الثديية المأخوذة مباشرة من الجسم لا تستطيع النمو . وعلى ذلك فإن الخلايا يتم تخليدها ، أى تتحول من خلية ميتة (فى الوقت الذى تتوقف فيه أسلافها عن النمو بعد عدة انقسامات) الى خلية خالدة . ويمكن انجاز ذلك عن طريق نقل الخلية بواسطة فيروس ، مع ال د ن أ من جين ورمى أو بواسطة جينات التغير الاحيائى للخلية ، وإى شىء من هذا يمكن أن يستمر النمو .

ويجب على خطوط الخلايا أيضا أن تكون مستقرة ، أى يجب ألا تغير خصائصها أثناء النمو . وقد يكون هذا شيئا صعبا . وبخلاف الخلايا العادية ، فإن الخلايا الثديية التى يتم تخليدها ، لا تمرر غالبا كروموسوماتها بأمانة شديدة . ولذا فإنها قد تفقد جينات لا تكون لها أهمية لحياة الخلية . وقد تكون هذه الجينات مهمة جدا بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية ، مثل تلك الجينات التى تقوم بصنع الأجسام المضادة فى خط خلية ال hybridoma . وقبل أن توصف مستعمرة الخلايا على أنها خط خلية ، فإن على مخترعها أن يثبت أنها ثابتة بهذا المفهوم .

انظر أيضا التخليد ص : ٢٣٠ .

الصفة الوراثية ص : ٣٦٩ .

النقل الاصابى ص : ٣٨٥ .

حقوق خط الخلية

CELL LINE RIGHTS

فى الوقت الذى يمكن فيه اختراع البروتين ، وتصحيح ملكيته واضحة ، لا نزاع عليها ، فإن ملكية نظام الكائنات الحية ، تعتبر موضوعا أكثر غموضا . وبصفة عامة ، فإن النظام السائد يبدو أنه يفترض أن أى كائن عضوى ، يجرى استنباطه ، يمكن أن يحصل على براءة الاختراع ،

إذا استغل هذا الكائن ، وقام بإداء أشياء نافعة ، بغض النظر عن كيفية أداء هذا الاستغلال ، أو صغر أو كبير هذا الاستغلال . وعلى ذلك فإن (ورم القار) للجين العابر للفسار ، يعتبر له جين واحد جديد من بين ١٠٠٠٠٠ ، ولكنه لا يزال يعتبر كائنا جديدا ، وعلى سبيل المقارنة ، فإن معظم القثران والناس ، من المحتمل أن يكون لديهم على الأقل نصف دسمة جديدة من التغيرات الايجائية ذات الفسيولوجية الواضحة الفعالة ، والتي لم تظهر من قبل كنتيجة للتغير الجيني الطبيعي .

ان ملكية كائن عضوى جديد ، تبقى عادة مع العالم الذى اخترعها . وتبقى مع مصدر المادة للكائن الجديد : وحالة (moore) فى الولايات المتحدة ، (عندما ادعى جون مور ان خط الخلية المستخدم فى استنساخ ال *interform* ، كان مشتقا من خلية *leukaemia* شعرية ، كان قد عالجها فى عام ١٩٧٨ ، ومن ثم كانت جزيئا على الأقل ملكه) . وقد انتهت القضية بأن مور ليست له حقوق على خطوط خلاياه . وفى معظم الدول فان الناس ليست لديهم حقوق على الأعضاء التى تزال أثناء الجراحة : ان لهم الحق فقط فى أن يقولوا ما حدث لأجسامهم فى حالة الوفاة .

ومن الطريف ، اذا كان قرار مور قد وجهه ضد شركة ساندوز أو جينتك (اللتين تملكان الآن خط الخلية) ، وعلى ذلك يكون للعديد من الناس ، حقوق على سلاسل كبيرة من الخلايا فى مجال الأبحاث والصناعة . ان أحفاد هينريتا لاكس ، مؤسس خط الخلية (HELA) منذ أربعين سنة ، سيصبح لهم الآن حقوق على الجزيء الفصال من كل البيولوجيا الجزيئية وكتلة الخلايا ، والتي قد تزيد عن وزنها عندما كانت على قيد الحياة .

CENTRIFUGATION

الطرد المركزي

هذا هو أحد تقنيات الكيمياء الحيوية الشاسعة ، وقد استغل كثيرا فى مشروعات التقنية ، وفى مجال التقنية الحيوية . والمصطلحات الرئيسية هي :

الطرد المركزي المقابل للنطاق π^2 : يضع الطرد النطاقي العينة على قمة أنبوب ، ويوضح الأنبوب فى الطارد ، الذى يدور بسرعة كبيرة لفترة محدودة من الوقت ، ثم فصلها بعد ذلك . وترسب المنتج بعد ذلك بطريقة ما فى أسفل الأنبوب ، ويتم فصله عن بقية العينة . وإذا أدير الطارد

لفترة طويلة جدا ، فان كل شيء يرسب في قاع الأنبوب • ويفصل الطارد النطاقي الأشياء تبعاً لحجمها ، يلور الطارد الى أن تصل المحتويات الى وضع الاتزان ، وعلى سبيل المثال أن تكون طافية ، عند كثافة الطفو • ان الدوران الزائد لن يغير الانفصال • وهذا يرجع الى الآتى :

* كثافة المكونات : وفي هذه الحالة يكون المحلول في أنبوبة الطارد مرتباً ، بحيث انه يصبح أكثر كثافة كلما اتجه نحو القاع • ويتم الحصول على هذا عن طريق تحليل شيء بداخله : السيليكا الغروية (parcoll) لفصل الخلايا الثديية الحية ، السكروز ، لفصل قطع الخلايا ، كلوريد السيزيوم ، لفصل أحماض النيوكليك ••• الخ • وعندما يصل الطرد الى وضع الاتزان ، فان العينة يتم فصلها تبعاً الى كثافتها ، والأجزاء الأكثر كثافة ، سوف تهبط الى قاع الأنبوب في المحلول الأكثر كثافة •

* تثبيت كثافة المكون : تستخدم أيضاً في عملية الطرد المركزي ، بالإضافة الى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وبعض أساليب الفصل الأخرى • وهنا مرة أخرى فان الأنبوب يكون بها سائل ذو كثافة متزايدة • ويكون عادة محلول السكر • وبالرغم من أن هذا لا يؤدي من أجل التأثير على الانفصال • لكنه يثبت عمود السائل ضد التقلب • واذا حدث ان قلب بعض المحلول خارجاً عن طبقته الصحيحة ، حينئذ ستكون له كثافة مختلفة عن المحلول الذي حوله ، ولذا فانه سوف يقطع من حيث أمي •

* الدوران : معظم الطاردات تتكون من وحدة تشغيل (التي تدمه بالطاقة ، وتتحكم في سرعة الدوران •• الخ) ودوار توضع فيه العينة ، وتدار • ويكون العوار غالباً قابلاً للإزالة ، ويركب في طبق داخل الآلة • وفي حالة الطاردات فائقة السرعة (وتكون الطاردات في هذه الحالة ، قادرة على الدوران من عشر الى مئات الآلاف من الدوران قدر قوة الجاذبية) ، ويكون الطبق من الحديد المصنع ، لكي يحمي القائم على التشغيل ، في حالة فشل العوار عن الدوران • وهناك خبر عن سفدبرج ، الذي قام بتطوير الطرد المركزي الفائق ، من أجل التحليلات الكيميائية والبيوكيميائية ، أنه قتل اثنين من عمال بوستدكتورال ، بواسطة القطع المتطايرة من الطارد •

* وبعض الدوران ، تكون نطاقية ، أو مستمرة حيث يفدى السائل من وسطها ، ويتم طرد البكتيريا وبعض المواد الخاصة الى الخارج • وتلك تكون ذات استخدام واضح في عملية فصل الخلايا الميكروبية من الوسط الاستنباتي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، اذا تم فصل كميات كبيرة •

وهي نوع من البروتين ، الذي يقوم بمساعدة البروتينات الأخرى ، على التشكل في بنيتها الثلاثية الأبعاد . والمزيجيات النوعية من وصيفات المجموعة الثانوية ، والتي درست بعناية ، هي البروتينات الوصيفة ، وبعض البروتينات تنطوي على نفسها بطريقة سليمة ، بمجرد أن تصنع داخل الخلية ، وتشكل جزيء البروتين العامل . ومع أنها تقوم بهذا العمل بطريقة غير فعالة ، وتحتاج الى بروتينات لكي تجعلها تنطوي بطريقة صحيحة . وبالتحديد الوصيفات باعتبارها مجموعة ، فإنها تقوم بتحفيز أية آلية لجعل البروتين ينطوي بطريقة سليمة . ومنه من أن ينطوي بطريقة غير صحيحة أو (ان دور البروتينات الوصيفة) هو تحفيز طيه الصحيح .

ويعتبر هذا الطي مهما لانتاج البروتينات الغريبة داخل البكتيريا . وإذا حدث أن انطوى بروتين بطريقة غير سليمة أو بطيئة ، فإنه حينئذ ، سيكون لديه فرصة عظيمة ، لأن يتشكل الى كتلة غير فعالة ، وغير قابلة للذوبان ، والذي يكون من الصعب انتشال أى بروتين فعال . وإذا تم الطي بسرعة عن طريق البروتينات الوصيفة ، حينئذ تكون كمية البروتين الذي يمكن استخدامه ، والذي يمكن استعادته من البكتير (كما يقابله الكمية الكلية من البروتين الممكن استعماله أولا) ، تكون كبيرة . وفيما إذا كان دور الوصيفات في طي البروتين ، كما سبق وذكر ، فإنه لا يزال سؤالاً قابلاً للمناقشة .

منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية

CHEMICALS PRODUCED BY BIOTECHNOLOGIST

هناك عدد من المواد الكيميائية التي أنتجت تجارياً عن طريق علماء التقنية الحيوية ، بكميات كبيرة (بغض النظر عن الأدوية والمواد المتخصصة الأخرى) . وتشمل المواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة عن طريق عمليات التخمير الآتي :

المادة الكيميائية الكميات المنتجة على المستوى العالمى فى السنة (بالطن)

الاينتول	٧٥ مليوناً
الاسيتون	٥ ملايين
يوتان	١ مليون
حمض الليمونيك	٧٥٠٠٠٠
حمض الخليك	١٦٠٠٠٠ (معظمه من النخل)
جلتومات	٤٠٠٠٠٠
اللايسين	٨٠٠٠٠
أحماض أمينية أخرى	٢٠٠٠٠
التكليسيدات	٥٠٠٠

CHIMERA

الكيمر

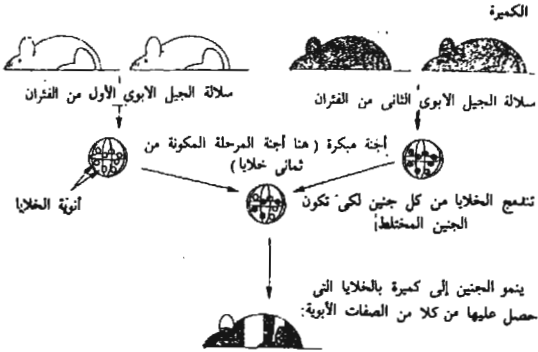
الكيمر هو حيوان ، يعتبر خليطاً من عدة حيوانات أخرى . وكيمر الأساطير ، له رأس أسد ، وجسم ماعز وذيل أفعى ، وتنفث نارا ، ومعظم الكيمرات الواقعية والمبتذلة ، يمكن صنعها من خلال سلسلة من الطرق التى يتم فيها خلط الخلايا من مصدرين ، لتخليق جنين أولى ، والذي يتطور بعد ذلك الى حيوان يكون له خلايا مشتقة من مجموعتين من الأبوين .

وقد تم تخليق الكيمر عن طريق أخذ خلايا من جنينين أوليين ثم خلطهما سوياً ، ويتم ذلك بطريقة عشوائية ، ويمكن اختيار الخلايا التى سوف تقوم بتخليق مناطق معينة من الجسم ، يمكن أن تأتى عن طريق واحد أو أكثر من الأجنة الأصلية .

وسوف تستخدم بعد ذلك تقنيات علم الأجنة ، فى وضع الأجنة مرة أخرى ، فى أم ذات حمل كاذب (أى الأم الحيوان التى لديها كل التغيرات الهرمونية الضرورية لكى تعد نفسها للحمل ، ولكنها لا تحبل أى جنين) . وقد تم تخليق كيمر من الغنم/الماعز بهذه الطريقة فى أواخر الثمانينات (وقد سميت geep) ، كما حدث مع الكيمر المخلوق من البقر/الجاموس . وقد لاقى الكيمر الأول استهجاناً شعبياً ، حتى ان الأخير لم يتم

الإعلان عنه كثيرا (حيث كانت تؤثر على إنتاجية الألبان ونوعيتها) ،
وقد أوقف النشاط البحثي في هذا المجال .

انظر الرسم (١٠) .



شكل رقم (١٠)

والحيوان الذى استخدم كثيرا فى تخليق الكيمر فى المجال البحثي ،
هو الفأر ، حيث استخدمت فئران من سلالات مختلفة أو حاملة لجينات
علامية معينة فى إنتاج الكيمر للمجال البحثي . حيث يمكن أيضا وصل
خلايا من جنينين متميزين فى داخل جنين واحد .

وهناك طريقة أخرى متاحة ، وهى استخدام الخلايا التى تسمى بخلايا
السرطان الجنينى (EC cells) ، والمشتقة من الورم العجيب (وهو ورم مؤلف
من مزيج من الأنسجة) وهذه الخلايا تعتبر totipotent أى أنها يمكن أن
تستحث على النمو لتصبح كائنا عضويا كاملا . ولا يمكن عمل هذا فى
انبوب الاختبار (حيث ان الجنين يفشل فى مواصلة نموه لآكثر من عدة
أيام ، أو يزرع الخلايا داخل رحم أم كاذبة (حيث تكون ورما) . وبالرغم
من ذلك اذا خلطت عدة خلايا من خلايا ال EC من خلايا عادية لجنين ،
فإنها تستطيع ان تندمج داخل الجنين : والفأر الناتج تصبح له خلايا من
خلايا ال EC فى العديد من الأنسجة .

وإذا أدخلت بعض خلايا ال EC إلى الأعضاء التناسلية ، حينئذ
يستطيع الفأر أن ينتج نسلا مشتقا كليا من تلك ال EC . وهذه العملية

تعتبر مفيدة للهندسة الوراثية ، حيث ان خلايا ال EC ، عن طريق هندستها وراثيا يمكن أن تنتج الكثير من الفئران أكثر مما تنتجها بويضات الفئران . والخلايا المهندسة ، يمكن بعد ذلك وضعها في جنين لكي تخلق الحيوان الكبير ، والبعض منها يعتبر حيوانا عابرا للجنين . وقد تم اثبات ذلك كأسلوب لتوليد الفئران العابرة للجينات ، لكن بصفة جزئية ، حيث ان الطرق التمثيلية للحيوانات الأخرى لم يتم اجراؤها بعد ، وجزئيا علم الأجنة ، يعتبر علما متخصصا جدا ، وتعتبر هذه الطريقة مستخدمة استخداما قليلا عن طريقة الحقن النقي .

انظر أيضا الحيوانات العابرة للجنين ص : ٣٨٩ .

الأجسام المضادة المكتسبة الصفة البشرية / الكيميرية

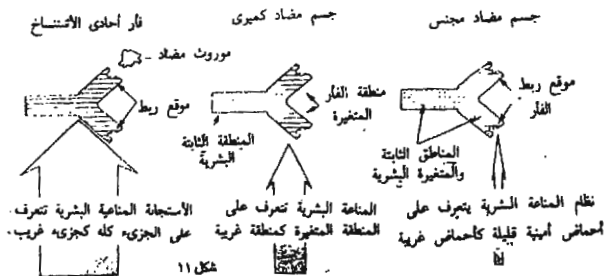
CHIMERIC/HUMANIZED ANTIBODIES

ان مشكلة استخدام الأجسام المضادة فى العلاج الطبي ، هي ان الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تعتبر بروتينات غريبة ، ومن ثم عندما تحقن ، فان المريض سوف يحصل على استجابة مناعية ضدها . ان ذلك لا يهم فى حالة العلاج مرة واحدة ، لأن الاستجابة المناعية تعتبر بسيطة جدا ، ليكون لها تأثير فى غضون ساعات من مصادفتها لأول مرة بروتينا غريبا . بينما العلاج الممتد الى فترة طويلة يعنى ، بعد عدة أيام قليلة أو أسابيع ، ان المريض سوف تكون لديه أجسامه المضادة ، والتي ترتبط وتعادل العلاج المناعي ، بمجرد أن تحقن . وهذا ما يعرف باستجابة الأجسام المضادة البشرية المضادة للفأر (HAMA) ، وتعتبر جميع الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تقريبا مصنوعة من الفئران . ومن الصعوبة بمكان التغلب على هذا ، عن طريق صنع أجسام أحادية للانسان العميقى ، مثل الأدوية : وتعمل تقنية الجسم المضاد الأحادى الاستنساخ مع الفئران أو الجرذان وليس مع الخلايا البشرية .

والطريقة المشابهة لذلك ، هي هندسة جسم مضاد بحيث يكون مشابهة للجسم المضاد البشرى للجهاز المناعي . وأجزاء الأنواع المعينة من الجسم المضاد ، والتي يستجيب لها الجهاز المناعي ، تعتبر فى مناطق ثابتة . وعلى ذلك عن طريق احلال المناطق الثابتة للجسم المضاد للفأر ، بتلك المناطق للجسم المضاد البشرى ، فان البروتين الذى يرتبط بالهورمونات

المضاد مثل الجسم المضاد الأحادي الاستنساخ الأصلي ، لكنه سيبدو لجهاز المناعة البشرية مثل البروتين البشري ، يمكن ان يصنع • وتسمى هذه العملية ، بإضافة الصفة البشرية على الجسم المضاد • والبروتين المنتج ، يسمى بالجسم المضاد الكيمري •

انظر الرسم (١١) •



ويمكن اجراء المزيد من العمليات الهندسية الوراثية (حيث انه لا تقع جميع « المواقع المعينة - البشرية » داخل المقبول الثابتة) لانتاج الجسم المضاد المكتسب الصفة الوراثية • وفي كلتا الحالتين ، فان جين الجسم المضاد ، يجب ان ينسخ من فار ال hybridoma ، ثم يهندس في انايبب الاختبار ، قبل رجوعه مرة أخرى الى البكتير أو الخيرة ، أو الخلية الثديية • ان جوهر الهندسة ، يأتي عن طريق اخذ هذه الأجزاء فقط من الجسم المضاد والتي تحدد خصوصية ربط الجسم المضاد (مناطق التحديد ، المكملة CDRs ووصلها داخل جسم مضاد بشري تماما •

والأجسام المضادة المهندسة بهذا الأسلوب ، لها تعقيد اضافي • ان الأجسام المضادة تتكون من سلسلتين من البروتين - سلسلة خفيفة وأخرى ثقيلة - وعلى كل فان جينين ، يجب أن يهندسا داخل الخلية المنتجة لصل الجسم المضاد النهائي • في حين أن هذا ممكن ، والطرق العديدة لعمله بطريقة سهلة قد تم تطويرها ، فانه سوف يكون من السهولة تناول سلسلة واحدة فقط • وهذه أخدي مميزات ال CSAs و Dabs وهي الأجسام المضادة

- التي أساسها بروتين والتي تحتوى على سلسلة واحدة .
- انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ .
- الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص : ١٣٢ .

CHIRALITY

الأيديّة

الأيديّة هي الترجمة الكيميائيّة لكلمة *handness* . بعض الجزيئات لها أشكال مميزة من اليد اليمنى واليد اليسرى ، والتي بالرغم من احتوائها على نفس الذرات ، التي ترتبط بنفس الطريقة ، إلا أنها فيزيائيا ليست متشابهة (تماما مثل يديك ، لهما نفس العدد من الأصابع المرتبطة بالكف ، في كلتا اليدين ، ومع ذلك فإنهما ليستا متماثلتين فيزيائيا) . مثل هذه المادة الكيميائيّة تسمى بالمركب اليدى ، والتشكلاّن أو (الأشكال الكثيرة) تسمى بـ *enantiomers* (أو الأيسومرات الضوئية) من بعضهم البعض . المركبات التي بها اثنان من *enantiomers* ، تقسم عادة الى I و (D)، أو + و - ، أو أشكال يمين وشمال ، لذا فإن ليدك I - الاينين أو (+) - افدرين . وهنساك قواعد معقدة بخصوص هذه التسميات مع الكيميائي العضوى .

وعادة لا يوجد اختلاف كيميائي بين الـ *enantiomers* لمركب ، أو بين الـ *enantiomers* النقية وخليط متساو من كل منهم (الذي يسمى بالخليط المرازم) . ان الاختلاف الوحيد الذي يمكن اكتشافه ، في أنها تتفاعل بضوء مستقطب بطرق مختلفة نسبيا . وبالرغم من ذلك فإن كل الجزيئات التي تشكل نظم الكائنات الحيّة تعتبر نظما أيديه . وعلى ذلك فإن كل الأحماض الأمينية في البروتينات هي (١) أحماض أمينية ، ليست متشابهة كيميائيا مع الأشكال (D) ، وبسبب ذلك فإن كيمياء الحياة هي أيديه ، وعلى ذلك فإن الدرجة التي تؤثر بها المواد الكيميائيّة على الحياة ، تعتمد على نوع الـ *enantiomers* التي لدينا تماما مثلما يكون من السهل ان تصافح اليد اليمنى ، يدا اليمنى أخرى أو اليد اليسرى يدا يسرى أخرى

وليس العكس (لأن كلتا اليدين تعتبران (أيديه) ، حاول ذلك) ، ولذا كان من السهل ان تلتقط حافظة نقود بواسطة اليد اليمنى أو اليسرى (لانه بالرغم من ان يدك لها الخاصية الأيدية ، بينما الحافظة ليست لديها هذه الخاصية) .

وهذه الخاصية لها تضمينات فى مجال العقاقير والكيمياء الزراعية .
وال enantiomers المختلفة لنفس العقار تماما ، يمكن ان تؤثر على النظام البيولوجى ، بطرق مختلفة تماما .
وال Thalidomide ، يعتبر حالة فى هذا الخصوص : فهو يعتبر عاملا مؤثرا وأمنا ضد الغثيان ، والتأثيرات الجانبية للورم الجنينى ، لم تكن بسبب العقار ذاته ، لكنها مرآة عاكسة لـ enantiomers الآخر .
وبالرغم من ان العقار قد أعطى على أنه خليط مرآزم ، فان المريض حصل على كل من التأثيرات العلاجية والتأثيرات الجانبية .

ومن الواضح ، انه كلما تزايد الضغط التشريعى بالنسبة الى المواد الكيميائية المستخدمة فى المزرعة والطب لأن تكون أكثر تخصصية ، فانه يوجد ضغط متزايد ضد أى منتج أيدى من أن يصنع عن طريق هذه الصناعات ، كأحد ال enantiomers ، وليس كخليط مرآزم بالنسبة الى هذه الاستخدامات .
وتعتبر التركيبات الأيدية هى السمة الرئيسية لتتقية التحول الحيوى والنقل الحيوى .

وبالنسبة للعقاقير الحيوية ، فان الأيدية لا تعتبر فى الواقع مصدرا للقلق - ولما كانت البروتينات مشتقا عضويا ، فانها على أية حال لها الأيدية الصحيحة .

CHIRAL SYNTHESIS

التركيب اليدى

التركيب اليدى ، هو انتاج المركبات اليدية ، فى bandedness أو enantiomer واحدة .
ولما كانت المركبات اليدية ، يمكن صنعها من خلال اثنين أو أكثر من التركيبات الطبيعية ، والتي فى الواقع لا يمكن تمييزها كيميائيا ، فان هذا يعتبر جهدا شاقا بالنسبة الى الكيمياء التقليدية .

وتقوم النظم البيولوجية بعمل هذا النوع من التمييز في جميع الأوقات ،
ولذا فإن لديها امكانية كبيرة لعمل المركبات اليدية .

ولكى يتم صنع مركب يدي من enantiomer واحد ، فإنه توجد
سلسلة من الطرق الكيميائية . وتشمل هذه الطرق على :

✳️ الحفازات غير المتماثلة (Assymetric catalysis) : وهو الحفاز
الذي في حد ذاته يدي ، يستخدم في خطوة رئيسية من التفاعل .
(وبالطبع فإن الانزيمات هي أحد هذه الحفازات - انظر أسفل) .

✳️ التصوير اللوني اليدي (Chiral chromatography) : وهو خليط
مرازم من الايسومرات ، يتم فصله على عمود كروماتوجرافي ، والذي
يون هو نفسه يديا ، أى أنه لديه مركب يدي مرتبط به أو يكون مصنوعا
من مادة يديّة مثل السيليلوز أو البروتين .

وهناك عدة طرق للتركيب اليدي ، التي تستخدم طرق التقنية
الحيوية . ان نجاح كل منها يقاس بالزيادة الانتاوميرية ، وهي النسبة
التي يزداد بها أحد الانتاوميرات في الوزن عن الآخر في المستحضر . ان
زيادة قدرها مائة في المائة من الانتاوميرية ، تعنى ان لدينا مستحضرا نقيا
تماما من أحد الايسوميرات الضوئية .

✳️ التحول الحيوى (Biotransformation) : وهو تخليق المركب
باستخدام الانزيمات . ولما كانت معظم الانزيمات تنتج انانتيومر واحدا
كمنتج ، فإنها قد تستخدم في صنع منتجات (ليست يديّة) استهلاكية
متماثلة وتنتج انانتيومرات منها .

✳️ التحويل الحيوى (Bioconversion) : وهذه نفس الفكرة ،
لكنها تستخدم كل الكائنات العضوية لتحويل أحد المركبات الكيميائية الى
مركب آخر . وقد تكون هذه الطريقة أفضل من استخدام الانزيمات
المعزولة ، عندما يكون الانزيم المختص ليس ثابتا تماما ، أو اذا كان
مطلوبا عدد من الانزيمات لصنع تحويل واحد . ان العقار اليدي الافيدرين
قد تم انتاجه بطريقة تقليدية بواسطة التحويل الحيوى .

طرق التخمر : اذا أمكن الحصول على المادة الكيميائية من مستلزمات
التخمر ، سواء من خلية الكائن العضوى المتيق أو من الخلايا النباتية
أو الحيوانية ، حينئذ فإن هذه المادة الكيميائية سوف يتم صنعها تقريبا
كأحد انانتيومرات . والعديد من الأحماض الامينية التي أنتجت للحيوانات

على انها علائق اضافية ، قد تم انتاجها بطرق تقليدية كأحد الايسومرات
الفردية الضوئية ، بواسطة عمليات التخمر ، خصوصا في اليابان .

وبالنسبة الى كل هذه العمليات ، فانه يوجد مدخلان :

التخليق النوعي المحسم : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ مادتين بادئتين
ليستا من النوع اليدى ، وعمل منتج يدى منهما . انه يجب عمل ذلك
باستخدام بعض من الطرف الثالث ، لادخال اليدى الى النظام . وقد يكون
هذا كاشفا ثالثا ، أو حفازا : وفي الغالب يكون هذا الحفاز اليدى ،
عبارة عن انزيم .

التحليل : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ الخليط المرزم (racemate)
للمركب اليدى ، أى الخليط الذى تكون فيه جميع الانانتوميرات العديدة
موجودة كخليط ، ويزال أحدهما . ويمكن استخدام سلسلة من التقنيات :
يرتبط أحد الايسومرات بمادة ، والتي تكون فى حد ذاتها
فعالة ضوئيا (مثل العمود HPLC النشط ضوئيا ، أو جسم مضاد) ،
لكنه بسبب قدرتها على تشغيل بضعة مليجرامات فقط مثل الوقت الذى
تستخدم فيه عادة كاساليب تحليلية فضلا عنها أساليب تحضيرية . وقد
يتم تحويل أحد الايسومرات الى مادة كيميائية أخرى (والتي يمكن ان
تزال فيما بعد بالوسائل التقليدية) باستخدام مادة أخرى كيميائية نشطة
ضوئيا ، أو انزيم أكثر فاعلية . ويمكن للانزيم اما أن يؤثر على المركب
الذى تريده (بتحويله الى منتج ، أو شئ شبيه بالمنتج) أو الى آخر
لا تريده (بتحويله الى شئ يكون من السهل التخلص منه) .

وغالبا ، فانه لا يستخدم التخليق اليدى فى صنع المادة الكيميائية
النهائية بنفسه . بينما فى الواقع انه يستخدم فى صنع المادة التى تشكل
منها المادة الأخرى ، والتي يكون من السهل صنعها باستخدام نظم
الانزيمات المتاحة . ان هذه المادة البشرية ، يمكن تحويلها فيما بعد الى
المادة الكيميائية النهائية ، باستخدام الكيمياء التقليدية .

انظر الأيدى ص : ١١١ .

تستخدم الكيمياء الحيوية العديد من نظم الفصل ، وتعتبر البيولوجيا الجزيئية ، والانتاج التقنى الحيوى ، نظم تصوير لوني . وقد استخدم التصوير اللوني أساسا ، كطريقة لفصل المادة الملونة من النباتات ، عن طريق نقلها من الورق ، وهى طريقة يقوم بها كثير من أطفال المدارس اليوم ، وتطبق نفس الفكرة الأساسية ، على كل عمليات الفصل اللوني .

وتوضع عينة على أحد أطراف طبقة أو فتيلة مادة مسامية . ثم تمرر مادة مذابة على العينة ، الى ان تغطي الطبقة أو الفتيلة . وتعتمد على وضع الجزيئات فى العينة : اما أن تلتصق بالفتيلة الصلبة ، أو تتحلل فى المذيب ، فانها اما ان تتحرك لاعلى ، أو تلازم مكانها . ومعظم المواد ، تؤدي جزءا من كليهما ، وبذلك تحرك الفتيلة الى أعلى ببطء - وتغير السرعة حسب كل مكون من العينة ، ولذا فانها تنتشر . والنمط الذى يبقى عليه الطبقة أو الفتيلة يسمى بوجه التنظيف . ويعتبر هذا فى الحقيقة ، فصلا على مرحلتين ، وعلى ذلك يسمى جزء النظام ، المرحلة المتحركة (المذيب) ، والمرحلة الثابتة ، أو المرحلة الصلبة (المادة الصلبة التى يحركها المذيب الى أعلى) .

وتوجد تنوعات كثيرة من التصوير اللوني ، ومن أشهرها :

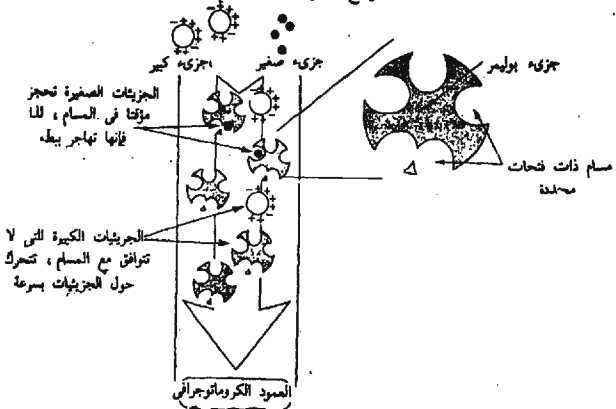
الجل التصوير اللوني / الجل ابعاد التصوير اللوني / الحجم ابعاد التصوير اللوني . وهذه تمحص تبعاً للحجم الجزيئى . والمادة الكروماتوجرافية تتخللها مسام صغيرة ، والتي تسمح للجزيئات الصغيرة بالفخول فيها بينما لا تسمح للجزيئات الكبيرة بالفخول وتستبعدها . (والمواد المختلفة لها فتحات مسامية مختلفة ، وعلى ذلك فان حد الفتحة يمكن ان يحدده العالم ، تبعاً للمادة التى يرغب فى فصلها) . وعندما يمر خليط من الجزيئات عبر عمود ، فان الجزيئات الصغيرة تندمج داخل المسام ، حيث يكون السائل ثابتا ، ولذا فانها تقضى بعضا من الوقت ثابتة بلا حراك . ولما كانت الجزيئات الكبيرة لا تستطيع دخول المسام ، فانها تقضى كل وقتها فى حالة حركة . وعلى ذلك تتحرك الجزيئات الكبيرة بسرعة أكبر على العمود عن الجزيئات الصغيرة .

الصلة الكروماتوجرافية : وفي هذه الحالة يرتبط جزئ معين بالمادة الكروماتوجرافية ، وتنفصل الجزئيات حسب قدرتها على الارتباط به .
 إذا كان الجزئ المرابط كبيرا ، والجزئ الذي سينفصل صغيرا ، فإن هذه الحالة تسمى عادة بالصلة الكروماتوجرافية (انظر التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي : ١٦) . وإذا كان الجزئ المرابط صغيرا ، والجزئ المنفصل كبيرا ، فإنه يمكن تسمية هذه العملية بالتساهنية الكروماتوجرافية ، بالرغم من ان هذه العملية يطلق عليها غالبا بالصلة الكروماتوجرافية .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذه الطريقة ، تقوم على استغلال المادة الهيدروفوبية ، مثل السيليكا غير المعالجة ، كمرحلة ثابتة . وتتمدد الجزئيات المنصقة بها على درجة الهيدروفوبية التي تكون عليها ، ولذا فإنها تعتبر طريقة فعالة لفصل العديد من المنتجات الايضية .

انظر الرسم (١٢) .

ترشيح الجبل (استبعاد حجم الجزئيات كروماتوجرافيا



الكروماتوجرافية

شكل رقم (١٢)

الكروماتوجرافية المنحدرة : وفي هذه الحالة تربط جميع الجزئيات الموجودة في الصينة ، بمادة ملصقة ، ثم يتم غسلها واحدة في كل مرة ، مع تركيز متزايد من بعض المحاليل ، وغالبا يكون التركيز للألاح ، الحامض ، أو القلويات .

وتتغير الكروماتوجرافية أيضا تبعا للترتيب الطبيعي للمادة الصلبة
(المرحلة الثابتة) .

الكروماتوجرافية العمودية : وتعتبر هذه الطريقة من أشهر الطرق
الى حد بعيد - وتحزم المرحلة الصلبة ، على هيئة جزيئات صغيرة داخل
انبوبة ، ثم يمرر فوقها السائل . وتستطيع طرق الكروماتوجرافية العمودية
لتقنية كيلو جرامات من المواد ، في كل مرة ، يتم فيها تنميتها . والمختلف
هو السائل الكروماتوجرافي ذو الضغط العالي (HPLC) ، والذي يندفع
السائل ببطء فوق عمود صغير جدا ، عند ضغط عال كبير . وهذا يزيد
كثيرا من تحليل الطريقة ، أى الى أى حد يستطيع أن يفصل المواد
المشابهة .

الكروماتوجرافية الورقية : وهذه الطريقة تعتبر أساسا مماثلة
للطريقة السابقة ، وهي تستخدم الفتائل الورقية كمرحلة صلبة . وتعتبر
هذه الطريقة ليست محدودة كما يبدو ، حيث ان الورق من المواد المقعدة ،
والأوراق ذات الخصائص المتنوعة العديدة ، تعتبر متاحة .

كروماتوجرافية الطبقة الرقيقة (TLC) : وفي هذه الحالة تكون
المرحلة الثابتة ، هي طبقة رقيقة من السيليكا المعالجة ، والتي تدخن فوق
لوح زجاجي .

وأخيرا فانه توجد مواد مختلفة ، يمكن أن تجمع المرحلة المتحركة
والمرحلة الثابتة ، وعموما فان المرحلة المتحركة ، تكون هي الماء ، أو بعض
المحاليل المائية - وذلك لأن تقريبا كل المواد التي يستخدمها علماء التقنية
الحيوية ، تعتبر قابلة للنوبان بدرجات متفاوتة في الماء ، والبروتينات
تقريبا لا تذوب في أى مذيبات أخرى . وتعطى المرحلة الثابتة مزيدا من
المرونة .

السكريات العديدة : ان أكثر المواد تفضيلا لدى الكيميائيين الحيويين،
هي السكريات العديدة ، مثل السيليلوز (في كلتا الحالتين ، كمادة
حبيبية أو كورق) ، السيفاروز والسيفادوكس (أسماء تجارية مرتبطة
بمحدد السكريات المقعد) ، والجاروز . وتستخدم جميعا في الجبل
الكروماتوجرافية وفي طرق الانجذاب .

البوليمرات التخليقية : وأصبحت تفضل بطريقة متزايدة ، تلك
البوليمرات التخليقية ، مثل البوليسترين ، PMMA (perspex) والتفلون ،
لأنها تعتبر أسهل في تكوين كريات صلبة منتظمة ، وتعتبر نشطة كيميائيا
وتستخدم أيضا البولوكريملاد .

السيليكا • السيليكا المعدلة كيميائياً ، وخصوصاً السيليكا ، ذات الأسطح المعدلة كيميائياً ، ومواد السيليكا ذات التركيب المسامي (CPG - الزجاج المسامي المحكم) قد استُخدمت في العديد من التطبيقات • وفي التطبيقات التي تشتمل على ضغوط كبيرة مثل HPLC (والتي تميل الكريات السكرية الى الانسحاق فيها) ، فإن السيليكا تعتبر مفضلة جداً • وبصفة عامة ، فإن الطرق الكروماتوجرافية ، تستخدم من أجل فصل العديد من المواد الكيميائية المختلفة من خليط في الحال •

CLEANING-IN-PLACE

التنظيف في الموضع الصحيح

والمقصود به تنظيف وتعقيم جهاز التفاعل الحيوي ، بدون فكه ، بحيث ان الأجزاء يجري تنظيفها ككل : وتسمى أيضاً التعقيم في المكان • وتعتبر هذه عملية سهلة للقيام بها ، عن تنظيف وتعقيم كل المكونات على حدة ثم إعادة جمعها تحت ظروف تعقيم معينة ، أو القيام بإجراء تنظيف وتعقيم منفصل • وبالرغم من ذلك فإن هذه العملية تحتاج الى تقنيات وأجهزة خاصة •

ويجب ان تصمم ميكانيكية المفاعل الحيوي على وجه الخصوص ، بحيث لا تكون له أطراف ميتة (أي تلك المواسير المغلقة من أحادي فتحاتها) ، المناطق المشقوقة أو المناطق المظلمة (أي انها تلك المناطق التي تشكل ككل أو بعض الأجزاء الأخرى من الجهاز التي تمنع السائل من الانسياب) ، والتي لا يستطيع سائل التنظيف أن يصل إليها • ومن المفيد أيضاً أن يصمم الجهاز ، بحيث تجرى النظافة لبعض الأجزاء بينما الأجزاء الأخرى ، لا تزال تعمل •

CLEAN ROOM

الغرفة النظيفة

الغرفة النظيفة ، هي تلك الغرفة التي لها مقاييس خاصة من النظافة ، وخصوصاً بالنسبة لما قد يدخل أو يخرج منها ، وكمية تركيز الجزيئات الموجودة في الهواء التي تحتويها • ان الغرف النظيفة ، هي بمثابة القلب لعمليات تصنيع الدواء ، حيث انه عن طريقها ، تتم عمليات انتاج وصيانتها

وتخزين الدواء تحت ظروف تعقيم صارمة ، ومن خلالها يضمن تعقيم الدواء . ونفس اشتراطات النظافة يجرى تطبيقها بدرجة أقل على المنتجات المعاقبة الأخرى ، ويمكن تطبيقها أيضاً على الأبحاث ، ومرحلة تطور ال د ن أ المعالج أو عمليات استنساخ النبات والحيوان ، حيث يكون الهدف فى هذه الحالة هو منع تلوث التجارب .

تصنف نظافة الغرف ، فى الولايات المتحدة ، حسب المقياس الفيدرالى للولايات المتحدة رقم 209D . ويمكن تصنيف نظافة الغرف بطرق تقريبية بواسطة الأرقام ، وهو عدد الجزيئات التى قطرها أكثر من نصف ميكرومتر ، والتى يسمح بها لكل قدم مكعب من الهواء . وعلى ذلك فإن الغرفة النظيفة التى تصنيفها ١٠٠ ، سوف يكون بها ١٠٠ جزيء قطره نصف ميكرون لكل قدم مكعب من الهواء . (بينما الرقم الصحيح يختلف قليلاً عن هذا الرقم) . وحالياً ، فإن الغرفة التى رتبته ١٠٠ ، هى أعلى مستوى من النظافة ، تتطلبها الصناعات الدوائية . والدول الأخرى لها نظم معدلات مختلفة (ومعظمها على وجه الخصوص يكون مبنياً على نظام وحدات ال SI النظام المترى) ، فى حين أن مستوى نقاوة الهواء يعتبر مماثلاً .

وتحفظ الغرف النظيفة ، نظيفة عن طريق عدة طرق مختلفة . إن الهواء الداخلى الى الغرفة يتم ترشيحه ، بحيث يتم طرد أصغر الجزيئات : والغرف الغائقة النظافة لها عدة طبقات من الترشيح . الجدران ، الأرضيات ، الأسقف ، يتم دهانها عادة ، عن طريق بعض المواد التى لا تعلق بها الأتربة (ومن الطبيعي أن هذه الأسطح لا تنقشر ، أو تتفكك) ، والأشخاص الداخلون الى الغرفة ، يجب أن يرتدوا أغطية الرأس ، وأحذية الكلوثر (حذاء قوئى مطاطى ، يلبس فوق الحذاء العادى) ، حيث أن الشعر ، والأحذية تعتبر أكثر الأجزاء الحاملة للجزيئات فى العامل ، بالإضافة الى مغطى المصطل المتعاد . وبالنسبة الى المناطق الأقل صرامة من ناحية النظافة ، قد تكون هناك حاشيات لصقة ، بعد الباب مباشرة ، والتى تدفع القاذورات المفككة ، بعيداً عن باطن الحذاء ، لاي شخص يدخل الحجرة .

ولكى تتوفر نظافة بدرجة أكبر داخل الغرف النظيفة ، فإنه يتم تزويدها بغطاء الانفاخ الصفحى . وهو عبارة عن مقاعد (بنشات) ، اما أن تكون مصنوعة من أو مغطاة بشبكة مفتوحة ، ومغطاه بستائر . ويستناب الهواء الى أعلى سطح العمل ، والى داخل الستائر ، حيث يتم ترشيحه قبل عودته مرة أخرى الى سطح العمل . وعلى ذلك يكون كل الهواء الداخلى الى منطقة العمل ، يعتبر منفصلاً عن تيار الهواء داخل الغرفة ، وتم تنظيفه بدرجة عالية .

والغرف النظيفة تستخدم ، نفس تقنية ترشيح الهواء تماما ، مثل
المعامل المانعة ، لكن من أجل غرض آخر . ويقصد بالعامل المانعة هي
تلك المعامل التي تحتوى على مواد خطيرة داخل المعمل ، فضلا عن التلوث
الخارجي الموجود خارج المعمل .

انظر أيضا المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

CLONE

المزوعة (السلالة)

السلالة ، هي مجموعة من الوحدات المنطبقة وراثيا ، والتي
تم الحصول عليها من أصل واحد . وهي تظهر في البيولوجيا الجزيئية
والتقنية الحيوية ، في بيئات عديدة .

* مزرعات الكائنات العضوية . مزرعات النباتات ، وبعض
الحيوانات قد تم تطويرها باستخدام العديد من التقنيات . وأعضاء المزوعة
الواحدة ، تظهر بينهم اختلافات قليلة عن الاختلافات الموجودة في مجموعة
نفس الكائنات العضوية والتي تم انتاجها عن طريق التكاثر الجنسي ، وقد
توفر طرق الاستزراع طريقة أسرع للتناسل السريع لبعض الأنواع
المرغوبة ، دون الاضطرار الى انتظار دورات التوالد . ويشمل استزراع
النبات عادة على استنبات الخلية النباتية . ويجزأ النبات الى قطع
صغيرة ، الى خلايا فردية . وهذه الخلايا يتم انساؤها الى كميات كبيرة ، في
المستنبت ، وبعد ذلك تستحث هذه الكتل (الكلاسات) لكي تتمايز الى
أنسجة النبات المختلفة . وهذا الأسلوب يعتبر مفيدا على وجه
الخصوص ، من أجل نقل تناسل النباتات ذات دورة الحياة الطويلة مثل
الأشجار .

* ان استنساخ الحيوانات ، يعتبر عملية شاقة ، ويعتمد على
استغلال بعض دورات تناسلهم العادية . والحيوانات الثديية ، قد يتم
استنساخها عن طريق فصل الأجنة المبكرة جدا الى عدة عنقيد صغيرة من
الخلايا ، واستزراع كل منها كجنين منفصل . وفي العادة لا يتم استنساخ
أكثر من ثمانية أفراد بهذه الطريقة . بينما الأسماك والضفادع قد يمكن
استنساخها الى أعداد أكبر .

* استنساخ الجين : وهذا يعنى مجموعة من الكائنات العضوية تكون عادة بكتيريا ، والتي تحتوى جميعها نفس قطعة ال د ن أ المالح . وبمدلول اللفظ يعنى به قطعة ال د ن أ التي يحتون عليها (انظر ال د ن أ المالح) .

* استنساخ الخلية : بعض طرق التقنية الحيوية تنتج مجموعة من الخلايا الفردية ، والتي تعتبر مختلفة وراثيا . فى انتاج ال hybridomas على سبيل المثال : ان خطوة الاندماج تنتج عددا كبيرا مختلفا من الخلايا المنسوجة . وهذه الخلايا المتنوعة يتم استنساخها بعد ذلك . اى يتم فصلها عن بعضها ، حيث تنمو الخلايا الفردية ، لكي تنتج مستنبتا من الخلايا .

CLUBS

النوادي

قامت فى العديد من الدول ، عدة جهود جماعية بين الشركات ، وبين الصناعة ، والجهات البحثية ، من أجل تشجيع المعلومات المنقولة عن طريق التقنية الحيوية . ان وظائفهم بصفة عامة ، تنحصر فى التشجيع دون ان يكون له صفة التطبيق التجارى . وتضم هذه الجهود عادة ، من خلال الاعتمادات الحكومية ، لدعم الأبحاث التي بداتها أو تمويل عن طريق الصناعة .

ومن بين الجهات التي تدعم الأبحاث ما يلي :

* مراكز الولايات المتحدة الحكومية . هناك سلسلة كبيرة من مختلف أنواع المعاهد التي تساند أبحاث التقنية الحيوية ، وتقديم التمويل ، وأحيانا المساعدات الفنية والاستشارات ، لاقامة مجموعات البحث أو الشركات .

* مجلس الأبحاث الهندسية والعلمية (SERC) وشعبة التجارة والصناعة (DTI) ، بالملكة المتحدة . وأقامت المراكز مساعي تعاونية عديدة مثل مشروعات LINK والنوادي فى هندسة البروتين ، تقنيات أجهزة الإحساس الخ لكي تواكب التمويل الصناعى من أجل الأبحاث ، مع الاعانات الحكومية ، ولكي تشجع على التعاون بين الشركات .

* وزارة التجارة الدولية والصناعة (MITI) ، باليابان ، والتي تعرف يدعمها لصناعة اشباه الموصلات اليابانية ، وقد اقامت هذه الوزارة معهد أبحاث هندسة البروتين ، والذي يتكون من مجموعة شركات أعدها ١٤ شركة والتي تمول بحوالى ١٠٠ مليون دولار من الاعتمادات الحكومية .

COENZYME

المرافق الانزيمى

ان اصطلاح العامل المشترك ، يستخدم غالبا بطريقة تبادلية مع الانزيم المشترك ، فى معظم المراجع . ان الانزيم المرافق هو الجزىء الذى يحتاج الانزيم اليه من أجل العمل ، ويعتبر جزءا من الآلية الكيميائية للانزيم ، ولكنه لا يعتبر منتجا من أجل التسمية فقط وانا يعمل كجزىء انتقالى ، وذلك بنقل مجموعات بين انزيم وآخر . وعلى ذلك فانه لا يعمل كإنزيم حفاز من نفسه ، ولكنه يصل حفازا فى نقل الفترات والجزئيات بين الانزيمات .

ان المجموعة الشهيرة من الانزيمات المرافقة يطلق عليها مجموعة ال NAD . هذه الجزئيات تقوم بنقل ذرات الهيدروجين حول الخلية . وتوجد هناك صفتان (NAD و NADP) . واتنا فى شكل معالجة بالهيدروجين (مختزلة) أو بشكل جزئيات غير معالجة بالهيدروجين مؤكسدة - NAD . أو NADP = مؤكسدة، NADH أو NADPH مختزلة .

والعديد من العوامل المشتركة والانزيمات المشتركة تعتبر مشتقة من الفيتامينات . وعلى هذا فان (NAD) تعتبر مشتقة من حامض النيكوتين .

بعض الانزيمات المشتركة ، ترتبط بشدة من خلال المساهمة بجزئين مع انزيماتها - انها تلك الانزيمات التى يطلق عليها غالبا بالموامل المشتركة . ومثال ذلك FAD (فيلافين أدنين ديكلينوتيد) ذلك الجزء الذى يكون مطلوبا بواسطة انزيم الجلوكوز أوكسيديز التشخيصى المشترك . واذأ أزيل ال FAD ، فان الانزيم لن يعمل مثل هذا العامل المشترك القليل الانزيم ، يسمى بالمنفصل الانزيمى (apoenzyme) . وهو يحترق على كل البروتين للانزيم الوظيفى السليم (الانزيم الكامل) ، ولكنه لا يحفز تفاعله .

والانزيمات المرافقة تعتبر على درجة من الأهمية للتقنية الحيوية ،
 في مجالين آخرين . أولا ، أنها تعتبر جزيئات غير تقليدية ، معقدة ، ويعتبر
 صنعها وتخزينها مكلفا ، وعلى ذلك تتجه الأبحاث الى البدائل التخليقية .
 وثانيا ، أنه تم صنع بعض الانزيمات البعيدة (abenzymes) ، والتي
 تستخدم الانزيمات المرافقة في تحفيز التفاعلات .

• انظر أيضا التقليد الحيوى ص : ٧١

• الاجسام المضادة الحفازة ص : ٩٢

الكيمياء الحاسوبية COMPUTATIONAL CHEMISTRY

هو اصطلاح عام ، لاستخدام أجهزة الحاسبات ، فى توقع أو تحليل
 خصائص الجزيئات (كما يتم استخدام أجهزة الحاسبات ، فى رسمها ،
 والتي تعتبر رسومات جزيئية) . وبحساب خصائص الجزيئات من
 المبادئ الأولية ، التي تعتبر نموذجية ، يعتبر أمرا مستحيلا للأغراض
 العملية . ومن ثم تستخدم الكيمياء الحاسوبية الخصائص المعروفة للمواد
 الكيميائية ، لحساب خصائص الجزيئات المشابهة ، أما عن طريق القوانين
 الافتراضية (الموجهات) ، وأما عن طريق الحسابات الدقيقة جدا .

ومن أحد الجوانب الرئيسية المهمة ، فى التنبؤ ، بالطريقة التي
 تنطوى بها البروتينات . ومن حيث المبدأ ، فإن ذلك يمكن توقعه من
 تسلسل احماسها الأمينية ، لكن هذا الأمر لم يتم انجازه بعد ، لذا فإن
 هناك سلسلة من الأهداف الجزئية . ان الطريقة الأكثر دقة هي عمل
 نموذج من سلسلة بيبتيديية ، كسلسلة من الحلقات ، ذات شحنة معروفة
 بعلم قابليتها للتحلل فى الماء (أى لديه نزعة طبيعية لعدم التحلل فى
 الماء) ، الخ . ونرى كيف تتفاعل هذه السلسلة مع بعضها . ومن حيث
 المبدأ ، فإن هذا سوف يؤدي الى توقع أن البروتين سوف ينتهى الى بنية
 ثابتة متضامة . وفى الطرف الآخر ، يبحث شخص عن بروتين مشابه ،
 تكون بنيته معروفة من دراسات اشعة اكس البلورية ، ويحاول أن يوائم
 تسلسل الحمض الأميني للبروتين الموضوع تحت الدراسة ، بهذا البروتين
 المعروف البنية . وتشمل طرق الأهداف الجزئية أخذ هذه البنية التي

تم تهيئتها ، ثم تحسينها بعد ذلك باستخدام المسابك الكيميائية . وهناك طريق آخر ، هو البحث عن قاعدة بيانات البنيات (structures) ، مثل قاعدة بيانات بروكهوفن ، والتي عولجت عن طريق المعمل القومي في بروكهوفن ، في كونكتكات بالولايات المتحدة ، لقطع البروتينات التي كان لها نفس سلسلة الحمض الأميني مثل قطع بروتينك ، ثم تعالج البنية النهائية من هذه القطع . وتوجد أيضا نظم حسابية ، للبحث عن القطاعات القصيرة من تسلسل الحمض الأميني ، والتي قد وجدت لتشكيل أجزاء محددة من البروتينات : وهذه القطع ، يمكن معالجتها فيما بعد الى بنية نهائية .

والسبب في القيام بهذا ، هو لكي نكون قادرين على توقع الخصائص الوظيفية والبنوية لبروتين معين . وهذه العملية تعتبر مهمة ، خصوصا لبرامج اكتشاف العقار ، حيث يمكن استخدام خصائص البروتين ، في التوقع بما سيرتبط به البروتين ، ومن ثم تعديل سلوكه بطريقة طبية مفيدة .

وبالرغم من أن الكيمياء الحسابية ، تعتبر مميزة عن الرسومات الجزيئية ، فإن هذين النوعين لهما ارتباط وثيق . وغالبا ما تعرض نتائج الكيمياء الحسابية كصور للجزيئات قام الكمبيوتر بصنعها . واحدى المسائل المقددة في الكيمياء الحسابية ، هي من خلال استخدام العقل البشرى ككمبيوتر في تحليل الانماط الجزيئية المعروضة على شاشة الكمبيوتر .

انظر أيضا الرسومات الجزيئية ص : ٢٧٠ .

CONCENTRATION

التركيز

يتم انتاج المنتجات الحيوية عادة ، بتركيزات قليلة نوعا ما ، اما عن طريق عمليات التخير ، أو عن طريق عمليات الاستخلاص من الأنسجة النباتية أو الحيوانية . ولكي نجعل تكلفة تنقية هذه المواد منخفضة فانه من المفيد ان نقلل الحجم ، أى بزيادة التركيز ، مبكرا بقدر الامكان في مراحل التشغيل القريبة من عملية التنقية الحيوية . والعديد من طرق التركيز ، تعمل على تنقية المنتج الى حد ما أيضا . ومن الأفضل ان يتم التركيز والتنقية في نفس الوقت ، لكن هذا يعتبر صعبا .

وتبنى الطرق المستخدمة فى التركيز على ما يلى :

حجم الجزئيات : وفى هذه الفئة ، يندرج العديده من طرق الترشيع ، والاسموزية العكسية ، وفى الاسموزية العكسية ، توضع العينة على أحد جوانب غشاء شبه مسامى ، ذلك الجانب الذى سيسمح بمرور الماء ، بينما لا يسمح بمرور المواد الأخرى . ثم يستخدم ضغط عال فى دفع الماء خلال الغشاء ، الذى يجعل الماء على أحد الجوانب ، والمنتج الأكثر تركيزا فى الجانب الآخر . وقد تعتبر هذه طريقة لتنقية الماء أيضا - وتستخدم أحيانا فى استخلاص ماء الشرب من الماء المالح . انها عملية عكس الاسموزية ، وهى تلك العملية التى من خلالها ينتقل الماء من أحد جوانب الغشاء شبه المسامى ، الى الجانب الآخر ، اذا كان تركيز المادة المذابة ، أكبر فى الجانب الآخر . ان الترشيع الفائق ، يعتبر أسلوبا مشابها . وفى هذه الحالة ترشح الجزئيات من غشاء ، ذى ثقوب جزئية الفتحة . وتحجز الجزئيات الكبيرة على جانب العينة ، بينما يمر الماء ، والجزئيات الصغيرة ، والأملاح عبر الغشاء . ومرة أخرى فاننا نحتاج الى ضغط كبير عادة لكى تتم هذه العملية .

شحنة الجزيء : وهذا يعنى عادة ، طرق التبادل الأيونى . وفى هذه الحالة ، يتم تخليق بوليمر مع وضع شحنة فوقه : ويكون فى العادة : هو البوليمر ذا مجموعة الشحنة الثانوية . والجزئيات ذات الشحنة المقابلة ، لتلك الموجودة على البوليمر ، ستلتصق بالبوليمر . ويمكن صب قدر كبير من منتج مخفف ، فوق كمية صغيرة من بوليمر التبادل الأيونى (أو الراتنج كما يسمونه عادة) ، ويتركز المنتج فوقه . ويمكن تنظيف المنتج مرة أخرى ، بواسطة غسله بحمض أو قلوى ، أو أحيانا بأملاح مركزة .

قابلية الجزيء للذوبان أو التطاير . وتشتمل الطريقة الأولى على طرق الاستخلاص الاتجاه المعاكس ، والذى يكون فيه سائلان غير قابلين للامتزاج ، يصران عكس أحدهما الآخر ، والمادة التى نريد بها ، يتم تبادلها بنجاح من سائل الى آخر . والطريقة الثانية ، تعتمد أساسا على التغيرات فى التطاير ، والتى لا تستخدم عادة على الجزئيات الحيوية عالية الشحنة .

وان لم يكن المنتج جزئيا ، وإنما عبارة عن خلايا ، حينئذ فان الطرق التى تبني على أساس الخلايا كبيرة الحجم نسبيا هى التى يمكن استغلالها . وتشتمل هذه الطرق على ما يلى :

الترسيب : ويتم في هذه الطريقة جمع الخلايا عن طريق السماح لها بالخروج من وسط الاستنبات . وهذه الطريقة تستخدم بنجاح في حالة ، مع القطر الحيطي الكبير أو الخلايا النباتية أو الحيوانية ، حيث ان هذه الخلايا يمكنها ان تترسب في غضون ساعات .

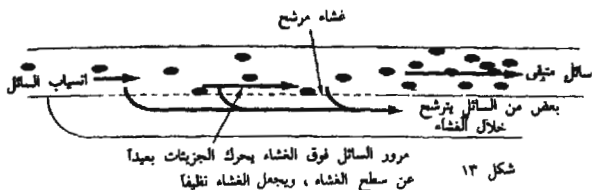
وبالرغم من أن بعض البكتيريا ، قد تأخذ اياما أو أسابيع ، حيث انها صغيرة جدا ، وتلك الأنواع الصغيرة جدا تستطيع العوم ولا تترسب أبدا . ويمكن استخدام طرق أخرى ، أو يمكن طردها مركزيا من أجل تعجيل عملية الفصل : بالرغم من أن اجراء الطرد المركزي على كميات كبيرة يعتبر أمرا مكلفا .

التلييد (وذلك بجعل الخلايا تتجمع مع بعضها ، ثم جعلها تترسب . كترسيب ظاهر) . وتستخدم هذه الطريقة على نطاق واسع في معالجة المجارى .

التعويم (ولما كانت الخلايا يمكنها الالتصاق على الجدران على هيئة فقاعات ، وبذلك يمكن رفعها الى أعلى السائل ، وجمعها على هيئة رغلو) . وتعتبر هذه تقنية معروفة تماما في صناعة التعدين .

الترشيح ذو التدفق المستعرض CROSS-FLOW FILTRATION

وهذه هي الطريقة العمومية المستخدمة ، في ترشيح أنواع من السوائل الكثيفة والخليطة ، والتي يجب ترشيحها في عمليات الفصل للتقنية الحيوية ، من أجل تركيز بعض المواد . وإذا حاول أحد ترشيح (ولنقل) حساء من خلال مرشح ميكروسكوبي قياسى من أجل تركيز هذه المادة العينة ، فإن المسام سرعان ما تعلق ، وتفضل عملية الترشيح الى طريق مسدود . بينما في طريقة الترشيح ذى التدفق المستعرض ، فانها لا تقوم بترشيح السائل خلال المرشح مباشرة ، وانما تجعل السائل ينساب عبر المرشح والسماح للسائل الحامل بأن يمر من خلاله . وبعد أن يجعله يمر ، فإن الوجه الأعلى (الذى لم يرشح) ، يصبح أكثر تركيزا ، بينما لا تزال بعض أشكال السائل تتعثر فى المروود . وفى تلك الاثناء يظل المرشح ، بلا مسدد .



CRYOPRESERVATION

التبريد الوقائي

التبريد الوقائي ، هو حفظ الأشياء في وسط بارد ، وتوجد متغيرات عديدة ذات علاقة وثيقة بالتقنية الحيوية .

التجميد ، وهو من أهم الأساليب المستخدمة ، ان وضع شيء في ثلاجة أو مجمد ، يعتبر مناسباً للعديد من المواد البيولوجية ، ولكن ليس كلها ، حيث ان عملية تجميد شيء ما ، تؤدي الى تدمير ما تقوم بحفظه . وهذا ينطبق أساساً على الخلايا .

التجميد في مذيئات مختلطة ، لكي نمنع الحاق الضرر بالخلايا أثناء تجميدها ، فانه غالباً ما يتم تجميدها في خليط من مادة مائية (وهي الوسط المعتاد لنموها) ، وسائل آخر ، لديه القابلية للامتزاج بالماء . ويقوم السائل الآخر بمنع الماء من تكوين بلورات الثلج ، والتي من شأنها تمزيق الخلايا . ويعتبر الجليسرين من المواد المفضلة بالنسبة الى البكتيريا ، بينما يعتبر أكسيد الكبريت ثنائي الميثيل (DMSO) مناسباً للخلايا الحيوانية .

الخلايا البكتيرية المحفوظة بهذه الطريقة ، يمكن حفظها في مجمد تقليدي ، بينما الخلايا الحيوانية ، يتطلب تخزينها في درجات حرارة سائل نيتروجيني ، اذ المطلوب الإبقاء عليها حية لعدة أسابيع . وهو ما يطلق عليه بحفظها في المرحلة البخارية للسائل النيتروجيني ، حيث تحفظ أنابيب الخلايا في قارورة من السائل النيتروجيني ، فوق النيتروجين

نفسه ، بحيث انها لا تغمر بالفعل في السائل ، لكنها تعرض لبخاره فقط .
 وبغض النظر عن شيء آخر ، فان ذلك يمنع الانابيب من أن تمتلأ
 بالسائل التروجيني ، مما يعرضها للانفجار ، حينما توضع في وسط
 دافئ .

البروتينات المضادة للتجميد . وتوجد بعض البروتينات التي تمنع
 تكون القشور الثلجية ، والتي تم اكتشافها في الأسماك القطبية . ومن
 حيث المبدأ ، فانه يمكن استخدامها لكي تحل محل الجليسرين أو **DMSO**
 (والتي تعتبر الى حد ما سمية) ، لكن هذا نادرا ما يحدث في الواقع
 العلمي .

التجميد - التبريد . ولا تعتبر هذه الطريقة في الحقيقة حفظا
 بالتجميد ، حيث ان العينة المجففة لا تخزن مبردة ، لكنه يتم تصنيفها تحت
 هذا المسمى (انظر التبريد - التجفيف ص : ١٧٩) .

CULTURE COLLECTIONS

مجموعات المستنبت

اتبامت العديد من العول والمعاهد العلمية ، أماكن لتخزين الكائنات
 العضوية وسلالات الخلايا . وقد يطلق عليها أحيانا مستودعات السلالات
 أو مجموعات الأصناف الاستنباتية ، ويطلق الاسم الأخير ، حيث يتم
 حفظ (المينات المحدة التي تصنف هذا النوع من الكائن العضوي)
 المينات النوعية . ان لها وظيفة ثلاثية ، فهي تعتبر بنكا للكائنات العضوية
 اللقيمة ذات القيمة العالية (وتوضع في هذه الأماكن لتلافي خطر احتراق
 العامل) . وتعتبر المراكز التي يستطيع منها الناس الحصول على المينات
 التي يرغبون فيها من الكائنات العضوية (لأي شخص اذا رغب في ذلك) ،
 دون أن يضايقه . وهي المكان الذي يستطيع أي شخص أن يودع فيه
 كائنا عضويا ويثبت ملكيته له - وهو نوع من مكتب براءات الاختراع
 البيولوجي . وتصر بعض الجهات التي تمنح براءات الاختراع ، على أنه يجب
 أن تودع عينة من أي كائن عضوي ، يذكر في الاختراع ، والذي لا يمكن
 تخليقه بسهولة بواسطة أي شخص آخر ، لدى مستودع معترف به بحيث
 انه اذا نشأ خلاف فيما بعد ، فانه يوجد شيء مثبت ملكيتك لهذا الكائن
 العضوي ، الذي أودعت نسخة منه لدى هذا المستودع .

ومن أفضل المستودعات المعروفة ، هو المستودع الأمريكي لمجموعة الاستنبات النوعية (ATCC) الذي يجمع كل الأنواع ، أو الكائن العضوي وسلالات الخلايا . ويعتبر هذا المستودع الأمريكي أيضا هو المرجع الدولي لمجموعة منظمة الصحة العالمية (WHO) . ويوجد هناك عدة مستودعات متنوعة عامة في الدول الأخرى، والبعض منها يكون متخصصا في الفطريات، البكتيريا ، أو الخلايا الحيوانية . وتوجد أيضا مستودعات نوعية صناعية لصناعة الألبان ، الكائنات العضوية البحرية ، الجينات الممرضة ، الخ . ولما كانت هذه المستودعات ، تبعث على الارتباك اذا ما حاول شخص البحث عن كائن عضوي معين ، لذا فانه يوجد عدد من المراكز وقواعد البيانات التي تساعد في البحث عن الكائنات العضوية . ولدى أوروبا مجموعة مستنبت نقية للخلايا الثديية - ويوجد المستودع الأوروبي المركزي لمستنبت الخلية الحيوانية (ECACC) ، في مدينة بورتون بالملكة المتحدة .

CYCLODEXTRINS

الدكستريانات الحلقية

وهي الكربوهيدرات الحلقية التي تتكون من ستة ، سبعة ، أو ثمانية جزيئات من الجلوكوز المتصلة بحلقة ، لتكون على التوالي الدكسترين (مادة صمغية تستخرج من النشا) ، ألفا ، بيتا ، وجاما . وتعتبر هذه جزيئات تخليقية ، التي تصنع عن طريق التحول الحيوي . وتشكل الدكستريانات الحلقية جزيئات أسطوانية مع مجموعاتها القابلة للذوبان في الماء خارج الجزيء ، وأسفل الوسط تكون ثوبا غير قطبي . وهذا الثقب ، يكون ملائما لجزيء آخر ، والذي يعرف بالجزيء الضيف . وهذا يجعل للدكستريانات استخداما في مجالات عديدة من التطبيقات ، والتي تشمل على تحسين قابلية الذوبان للأدوية والعقاقير الحيوية ، والمواد الرابطة الاختيارية ، والتي تتواءم مع الثقب المركزي في طرق التقنية الارتباطية والتحليل الكروماتوجرافي الانجذابى (انظر الموضوع ص : ١٦) .

ولا يتم استخدام الدكستريانات الطبيعية ، على نطاق واسع في الاستخدامات الدوائية ، لأنها تعتبر غير قابلة للذابة . وهي سمية الى حد ما في الحقن . وبالرغم من ذلك ، فقد يتم تعديلها باضافة مجموعات القلوية أو الهيدروكسيل القلوية الى هيدروكسيلات الدكسترين الطبيعي، والتي تقلل من تأثير السمية ، ويمكن أن تعجل القابلية للذابة .

العشائر الخلية ، هي المواد التي تحفز هجرة الخلية ، الى اتجاه يكون عادة هو مصدر العشائر الخلية . وقد درست العشائر الخلية فى الثدييات ، لأنها تعتبر مهمة للعديد من العمليات التى تشتمل على حركة الخلايا ، مثل الالتهابات والتطور . ومن خلال فهم هذه المواد ، وعزلها ، ونتاج كميات كبيرة منها للاستخدامات العلاجية ، يعتبر الهدف البحثى الرئيسى للعديد من شركات الهندسة الوراثية والعقاقيرية .

ومن أهم العشائر المتخصصة ، تلك العشائر الخلية التى تؤثر على خلايا الجهاز المناعى ، والتى تجذبها الى مواقع الخطر أو الإصابة ، حيث يمكن لها أن تبيد الخلايا الغازية ، وكثاثر جانبي ، فانها تحدث الالتهاب ، الصدمة ، وحتى الموت . ومن الخلايا التى درست بعناية ، تلك العشائر الخلية للجهاز المناعى (بالمقارنة بالمجالات الأخرى لانتقال الخلية) ، والذى يرجع فيه للخلية النسبية القاصرة على العشائر الخلية التى تؤثر على الخلايا اللمفية والأكلات الكبيرة . وتستخدم العشائر الخلية أيضا ، فى تحكم الجسم فى كمية خلايا الدم التى تصنع من نخاع العظمى ، وعلى ذلك تعتبر ذات فائدة عامة ، كمحفزات فعالة لانتاج الدم (haematopesis) . ان حصر جميع العشائر الخلية يعتبر موضوعا خارج هذا الكتاب ، لكن الأنواع المعروفة حتى الآن تشتمل على الآتى :

Interleukines : والمعروف منها ثمانية (IL-1 — IL-8) . وقد استخدم IL-2 كمعزز للجهاز المناعى فى علاج أمراض العدوى والسرطان : حيث يقوم بإثارة خلايا على التكاثر . والنوع IL-1 له تأثيرات عديدة مع التأثيرات الكلية التى تنبه على انتاج خلايا الدم ، بواسطة النخاع العظمى ، بالإضافة الى تحفيز الخلايا غير المناعية على انتاج العشائر الخلية الأخرى . ويرتبط (IL-4) باستجابة الحساسية (IgE-mediated immunity) ، ولذلك فان العوامل التى تؤثر على استجابة (IL-4) يكون لها تأثير فعال على تخفيف الحساسية .

المضادات الوراثية CD . العديد من المضادات الوراثية CD ، والنسب تسمح للعلماء بتمييز الأنواع المختلفة من الخلية اللمفية (interleukin receptors) : أى انها البروتينات التى يرتبط بها (interleukins) ومن خلالها تحدث ال interleukins تأثيرها على الخلية . والمصطلح CD

(يعبر عن المفاضلة العنقودية) • وتبرز المضادات الوراثية في مراجع مختلفة ، وأشهرها CD₄ ذلك البروتين الذى يستخدمه فيروس الايدز فى الارتباط بالخلايا المستهدفة •

عوامل تحفيز المستعمرة (CSF) • ويوجد منها ثلاثة متغيرات : GM-CSF ، و G-CSF ، M-CSF ، الخلايا الجذبية • الأكلات الكبيرة ، أو كلاهما على التوالى • وتقوم بتحفيز مفاضلة بعض الأنواع من الخلايا البيضاء • وتوجد هناك عشر شركات تقوم بإجراء اختبارات على CSF كمقاير •

(IFN) Interferons : وهذه المادة معروفة جيدا على انها أول البروتينات التى يتم إنتاجها بواسطة التقنية الحيوية الجديدة فى أواخر السبعينات ، وقد أخبر عنها على أنها علاج فعال لكل شىء ، لقد كان بالفعل هناك ثلاث مراتب من هذه العشائر الخلوية • وهى التى يطلق عليها الآن انترفيرون ألفا ، وبيتا وجاما • والنوع الأخير يعتبر منها فعالا لنشاط البكتيريا الآكلة ، بتشجيعها على إبادة الخلايا الورمية ، والطفيليات الضمنخلوية • والانترفيرون A شركة بيروجن ، قد تم الموافقة عليه أخيرا لعلاج التهاب الكبد C بواسطة ال FDA • وقد أظهر الانترفيرون البقرى انه يساعد على تحسين معدل الحمل فى الإغنام ، لأنه يزيد عملية التعرف الأمى ، والذى من خلاله يتعلم الجهاز المناعى للشاه ، أن الجنين النامى ، يجب ألا يرفض • وهذا الاستخدام غير العادى للعشائر الخلوية ، قد ينتشر مثل الاستخدامات الطبية •

معامل تنكز النسيج (TNF) : وهذا المعامل يقوم بإبطاء نمو الخلية ، ويقتل بعض الخلايا السرطانية ، وسلاطات الخلايا • ولذا يعتبر مرشحا كبيرا للمقار المضاد للسرطان ، وكجزء سعى من المناعة السمية • ويستخدم أيضا فى تسليخ الخلية ، والتى قد تحدث فى بعض الالتهابات ، لذا فإن إيجاد طرق لإيقاف تأثير TNF ، يعتبر أيضا من المقاير التى فى القمة •

والعديد من الشركات تقوم بتطوير مستحضرات العشيرة الخلوية باستخدام الهندسة الوراثية من أجل الاستخدام الدوائى : حيث أنتجت جينتك الانترفيرون جاما ، وقامت سيتوز وشيرون بانتاج IL-2 بينما قامت شركة اميونيكس بإنتاج (GM-CSF) •

D

DABS الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة

هذه الأجسام المضادة التي توجد بها سلسلة بروتينية واحدة ، والتي تستق من احدى الصفات السائدة لبنية الجسم المضاد ، ومن ثم جاءت التسمية ، الأجسام المضادة ، ذات الصفة الواحدة السائدة أو (dabs) وقد أظهر ذلك جريج ونتر من جامعة كمبرج بالمملكة المتحدة ، بأن فى بعض الأجسام المضادة ، يرتبط نصف جزيء الجسم المضاد ، بموروثه المضاد المستهدف ، بنفس الطريقة التي يرتبط بها الجزيء ككل . وفى العادة يتكون موقع الربط لأى جسم من سلسلتين من البروتين .

ان الميزة المهمة لـ dabs ، ترجع الى أنه يمكن صنعها من البكتيريا أو الخميرة . وتمتلك جميع الأجسام المضادة سلسلتين من البروتين ، ولذا فإنها تحتاج الى أن تهندس وراثيا مع اثنين من الجينات . ونظم متجه الاستنساخ الجينى ، قائمة من أجل هذه العملية ، بالرغم من أن هذه العملية تعتبر صعبة الى حد ما . وتقدم الـ dabs السبيل لاستنساخ جزيئات شبيهة بالأجسام المضادة داخل البكتيريا ، ومن ثم تكون قادرة على فصل ملايين الأجسام المضادة ، بطرق أيسر من فصل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ .

والأفكار المماثلة لهذا الموضوع ، هي تقنية ربط الموروث المضاد أحادى السلسلة (sca) والذي قامت شركة جينكس بالحصول على براءة اختراعه ، وهى مواقع ربط الجسم المضاد المخلقة حيويا (BABS) ، التي اخترعت عن طريق الجزيئيات الحيوية الخلاقة ، ووحدات التعرف الصغرى (MRUs) ، أو مناطق التحديد المتتامة - (CDRs) والتي تعتبر أكثر وصفا

عمومياً عن الجزء الأصغر من الجسم المضاد ، الذى تحتاجه من أجل الارتباط مع هدفه ، و SCAs هى صفات الربط السائدة للجسم المضاد ، التى من خلالها ، ترتبط السلسلتان مع بيبتيده قصير ، بحيث يمكن انتاجهم من جين واحد . وهذا يجعل من السهل انتاجهم داخل البكتيريا من ال د ن أ المعالج ، حيث لا توجد حاجة الى السلسلتين اللتين تحتويهما بنية الجسم المضاد العادى ، لكى يصنعا منفصلين ثم يجمعاً داخل الخلية .

فى معظم نظم البروتينات المشتقة من الجسم المضاد ، فان الفكرة ، هى استخدام الجهاز المناعى فى توليد موقع ربط عشوائى ، والذى يبنيه بعد ذلك المهندس الوراثى داخل الجزيء ، والذى يكون أكثر سهولة فى الاستخدام عن الجسم المضاد . وهكذا فانها تعتبر أمثلة جيدة حقيقية من فكرة الاستنساخ الداروينى .

انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ .

الاستنساخ الداروينى ص : ١٣٣ .

DARWINIAN CLONING

الاستنساخ الداروينى

ويقصد بهذا المصطلح ، اختيار عدد كبير من نقاط البداية العشوائية الاساسية ، فضلا عن عزل الجينات الطبيعية ، أو عمل واحدة اصطناعية مصممة بعناية . من هذا الخليط ، قلن تختار باى الوسائل المتاحة ، هذه الجزيثيات التى تكون أكثر شبيها للجزيثيات التى تريدها عن بقية الجزيثيات . (وتعتمد طريقة اختيارها على نوع الجزيثيات التى تريدها) . وتقوم باجراء التغير الاحيائى على هذه الجزيثيات ، لكى تستحدث مجموعة جديدة من المتغيرات ، ثم اعادة الاختيار ، بصنع متغيرات أكثر ، وهكذا ، الى أن تحصل على الجزيء المطلوب .

وتوجد عدة رتب من الجزيء الحفاز المناسب لذلك .

الاجسام المضادة الحفازة (انظر الموضوع ص : ٩٢) وفى الواقع فان كل الاجسام المضادة قد نشأت بهذه الطريقة : ويقوم الجسم بالاختيار العشوائى والعمليات الانتخابية داخل الجهاز المناعى .

البروتينات العشوائية : ومن حيث المبدأ ، يستطيع أى شخص أن يستنسخ قطعة عشوائية تماما من الـ DNA فى متجه تعديل ، ويقيس النشاط الانزيمى ، ويجرى التغيرات فى مستنسخات الـ DNA ، التى تبين النشاط الأفضل عن طريق التغيرات الجينية العشوائية ، ثم يختار مرة أخرى ، وهكذا . وبالرغم من أن هذا العمل يعتبر مجهدا ، حيث يوجد اجراء معقد تماما عادة عند تحويل قطعة من الـ DNA الى مستنسخات تعديل الخيرة أو البكتيريا . ثم اختبار النتائج . (ولا يشترط أن يكون البروتين حفازا : قد يكون بيبتيدا ، والذي يكون مرتبطا مع بروتين متقبل ، أو حتى جزىء ذى خصائص بناائية مهمة) .

المتغير من البروتينات العشوائية هو تقنية الآكل الاندماجى . وفى هذه الحالة ، يكون البروتين العشوائى جزءا من الغطاء البروتينى للبكتيريا الآكلة . ويتم صنع عدد كبير من البكتيريا الآكلة ، ويوصل بداخل كل منها بروتين عشوائى مختلف . وعندما تصيب البكتيريا الآكلة الخلية المضيفة ، فانها تنتج جزيئات فيروسية معدية ، مع بروتين عشوائى مبعثر بالخارج ، ويمكن الامساك بهذا البروتين باستخدام الجسم المضاد ، أو تختبر من أجل النشاط الانزيمى . ثم تنمو بعد ذلك البكتيريا الفائزة فى عشيرة ، لكى تعطى كمية كبيرة من البروتين المرغوب .

مضاد الاحساس : ان الكلمة (aptamer) ، قد ابتكرت من أجل مضاد الاحساس لـ RNA والـ DNA . ان نقطة البداية فى هذه الحالة ، هى سلسلة عشوائية من القواعد ، والتى تكون مرتبطة بالجزىء المستهدف . وتلك الجزيئات التى لا ترتبط ، أو يكون ارتباطها ضعيفا ، يمكن التخلص منها وطردها عن طريق عملية الفسيل . والجزيئات القليلة (من ملايين الجزيئات) التى تبقى ، يتم فصلها وتكبيرها باستخدام الـ (PCR) .

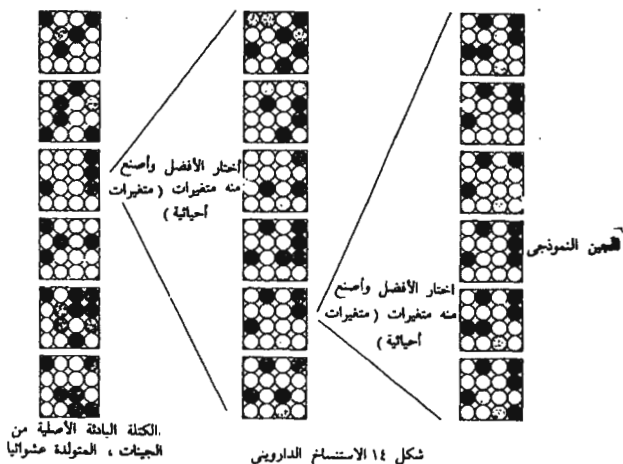
الـ RNA الحفاز : ويمكن اختيار الـ RNA بهذه الطريقة ، ولكن باضافة ميزة أخرى ، وهى أن الـ RNA تعتبر حفازة من نفسها . وقد تم عمل هذا الاختيار الداروينى لصنع الـ RNA والتى تربط الجزيئات الكيماوية خفيفة الوزن بشدة . والخطوة التالية ، هى ايجاد تلك الجزيئات التى تربط حالة الانتقال التمثيلية لتفاعل ، يكون قادرا على صنع حفاز RNA جديد .

ان من مميزات النظم الداروينية ، هى أنها التى تختار الحفاز الجديد من عدد كبير من الاحتمالات . ويوجد أكثر من 100 حمض أمينى محتمل بروتينى عن الالكترونات الموجودة بالكون . ولذا فإن حصرها جميعا يعتبر

أمرا مستحيلا . بالرغم من أن هذا الأسلوب قد أفضى الى الحفاظ المرغوب في
 خلال خطوة واحدة في كل مرة . واذا لم يكن الحفاظ الذي تريده غير
 موجود في الطبيعة ، فان هذه الطريقة قد تعتبر سبيلا للحصول عليه .
 وقد أسست شركة (affymax) خصيصا لكي تضطلع بهذه التقنيات .
 وهناك بالطبع مجموعات أخرى تستخدم طرقا مشابهة ، وكل منها لايزال
 تحت التجارب .

انظر أيضا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الأجسام المضادة
 الحفازة ص : ٩٢ .

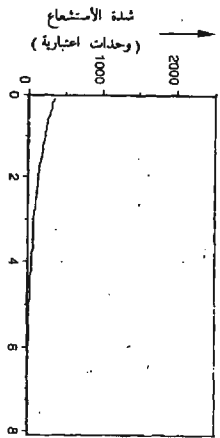
انظر الرسم : ١٤ .



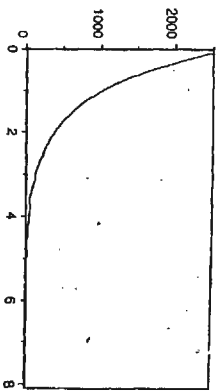
ويعتبر هذا مصطلحا تجاريا وهو يطلق على الاختبار المناعي الاستشعاعي المتأخر ، والذي تقوم بتسويقه شركة PHARMACIA انه تطبيقات نوع من الاكتشاف الاشعاعي المسمى بالاستشعاع المتص الموقوت . والمشكلة الناشئة من الاستشعاع كطريقة للاكتشاف ، هي انه من المستحيل التمييز بين استشعاعية الجزيء « العلامى » (ذلك الشيء المرغوب الكشف عنه) ، واستشعاعية أى شيء آخر فى العينة . بما فى ذلك حامل العينة (ذلك الشيء الذى لا يرغب فى اكتسافه) . ان حل هذه المشكلة هو استخدام مادة استشعاعية لها (فترة نصف عمر) فللورية طويلة . أى تلك المادة التى تستمر استشعاعيتها لفترة طويلة ، بعد أن يكون مصدر الضوء المثير قد انطفأ . وينظر الشخص الى الاستشعاعية بعد انطفاء الضوء المثير .

انظر الرسم ١٥ .

التيارة من المجموعة النظرية:



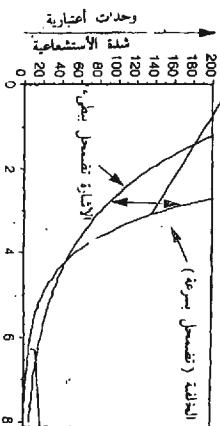
عقلية من المجموعات ، لذلك الخ .



التيارة من حيث البداية أعلى كثيرا من الاشارة العقلية من

الاشارة وعقلية على مقياس مطول.

الوقت بعد اطلاله القوم المثير (الآن ثواني)



الاشارة اكر من العقلية بعد وقت معين

الاختيار المناهي الإشعاعي المتناهي

شكل رقم (١٥)

ويعنى هذا المصطلح ، تقديم شيء ما الى العالم الخارجى (البيئة) وفى العادة يقصد به تقديم الكائن العضوى المستغل وراثيا الى حقل التجارب ، مثل هذه المخلقات غالبا ما يطلق عليها GMOs أى الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا ، أو أحيانا الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا GMMO ، وقد اقترح العديد من هذه التجارب ، والبعض منها تم تنفيذه - ومن المحتمل أن تكون أول هذه التجارب التى أجريت على السلالة البكتيرية المقاومة للصقيع فى كاليفورنيا عام ١٩٨٦ . وبنهاية عام ١٩٨٩ كان هناك ١٤٠ اذنا مدروسة للتجارب فى الولايات المتحدة ، وحوالى نصف هذا العدد فى أوروبا .

وكان هناك العديد من قوى الضغط السياسى والاجتماعى ، والعلماء التى أيدت وعارضت هذه التجارب، على أساس أن هذه الكائنات العضوية، قد يحتمل أنها خطيرة أو انها معروفة بخطورتها . ويعلم العاملون فى حقل التقنية الحيوية ان هذه المخاوف مبالغ فيها تماما ، ويدعون انه فى كل مرة يتخذون الاحتياطات لدرء هذه المخاوف ، بالرغم من ذلك يتخذ المادون لهذه التجارب ، هذا الاحتياط ذريعة لاثبات أن الكائنات العضوية محل التجارب ، هى مصدر خطر حقيقى .

ان تجارب الصوبة الزجاجية هى الامتداد الطبيعى لتجارب المصل ، ثم بعد ذلك من أجل الكائنات العضوية المستخدمة فى التطبيقات الزراعية، تعتبر تجارب مدروسة قابلة للتطبيق . وتوجد بالمعامل سلسلة من الحواجز التى تمنع أى كائن عضوى من الكائنات المهندسة وراثيا من الهروب : مثل حجرات الضغط التى تدلل على عدم وجود الجراثيم ، اجراءات التعقيم ، وهندسة الكائنات العضوية وراثيا بالطرق التى تمنع بقاها حية فى العالم الخارجى . ومن الضرورى ألا يسمح باستخدام أى من هذه الكائنات ، أو الاذن بالاستخدام فى المسالم الخارجى . وتلك الكائنات التى تؤثر على الحقول ، الحيوانات ، التربة ، الخ . تحفظ بعيدا عن المزارع المجاورة ، بينما يتم التخلص من المواد الخطرة بعد التجارب

(فيما عدا الخنازير الاسترالية التى وجدت طريقها الى الأسواق بطريق الخطأ ، وتم بيعها كذء آدمى فى عام ١٩٨٨) .

انظر أيضا تنظيم التصريح بتداول الكائن المضى ص : ٣٤٢ .

DESULPHURIZATION

عملية نزع الكبريت

أحد المجالات النوعية للتقنية الحيوية البيئية ، والتي كانت تجذب الاهتمام ، هى عملية نزع الكبريت من البترول والفحم . وتنتهى البقايا الكبريتية فى الوقود الى ثانى أكسيد الكبريت ، عندما يحترق الوقود ، مسببا بذلك الأمطار الحمضية .

وبالرغم من أن الوقود الذى يحتوى على الكبريت يعتبر غالبا أرخص من الوقود النقى . وبالتقدير التقريبى ، فإن الفحم الذى يحتوى على نسبة عالية من الكبريت ، سوف يحتوى على ٦٪ من الكبريت ، والتي يكون معظمها من خامة البايريت ، ويكلف من ٥٠ - ١٠٠ دولار فى الطن أقل من الفحم الذى يحتوى على نسبة كبريت ١٪ أو أقل . وعلى ذلك فإنه يوجد دافع اقتصادى للتخلص من الكبريت الموجود بالفحم والبترول .

ويمكن استخدام نفس أنواع البكتيريا المستخدمة فى التعدين الحيدرى ، فى عمالية نزع الكبريت من الفحم . وتقوم هذه البكتيريا بأكسدة الكبريتيدات (التى تكون غير قابلة للاذابة) ، الى كبريتينات (والتي تكون قابلة للاذابة) . ويمكن التخلص بعد ذلك من الكبريتينات ، مع البكتيريا ، ولا تصلح هذه العملية مع الكتل الفحمية ، حيث ان البكتيريا لا تستطيع الولوج الى كتل الفحم بنفس السرعة التى يمكن اعتبارها اقتصادية ، لكنها تصبح فعالة ، عند التعامل مع الفحم المجروش ، مثل ذلك الفحم المستخدم فى محطات توليد الطاقة الكهربية .

ويحتوى زيت البترول الخام أيضا على كميات لا بأس بها من الكبريت - ١٠٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الأقصى الى ٣٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الأوسط .

وفي العادة تتم ازالة الكبريت من البترول ، عن طريق تقنية نزع الكبريت المائية والفيزيا كيميائية ، لكن العمل بطريقة الازالة بالبكتيريا قد أثبت فعالية واضحة :

DISULPHIDE BOND

رابط ثاني اكسيد الكبريت

وهذا هو الرابط الكيميائي في البروتينات ، والذي أكثر علماء التقنية الحديث فيه ، بسبب دوره في تثبيت بنيتها ثلاثية الأبعاد ، وبالتالي الوظيفة الطبيعية للبروتينات . انها تتكون عندما يتفاعل اثنان من الأحماض الأمينية السيستينية داخل البروتين ، لكي يشكل سيستينا واحدا متخلفا ، انهما يرتبطان من خلال ذراتهما الكبريتية ، والتي تكون لذلك قنطرة من كبريتات بينهما سلسلة متباعدة من البيبتيدات ، والتي تنطوي على بعضها البعض في الفراغ . وبسبب أن يرتبطا بهذه الطريقة ، فان السلسلة تقفل داخل هذه الطية ، حيث ان فتحها مرة أخرى ، يعنى كسر الرابط التساهمي .

وقد استخدم علماء التقنية الحيوية ، طرفا من الهندسة الوراثية ، لجعل البروتينات أكثر استقرارا ، عن طريق ادخال زوج من المتخلفات السيستينية داخل السلسلة ، في أماكن تكون قريبة من بعضها البعض ، عندما تنطوي السلسلة . ثم يرتبطان بعد ذلك ليكونا قنطرة الكبريتيد الثنائي ، وبذا يرتبطان (وتستمر الفكرة) بالبروتينات بطريقة قوية في شكلها الأصلي .

DNA AMPLIFICATION

تكبير ال د ن أ

وهذه هي طريقة استخدام الانزيمات في أخذ قطعة من ال د ن أ ، وتضخيمها في أنبوية اختبار ، الى آلاف الملايين من النسخ . وتستخدم هذه الطريقة كثيرا في الكشف عن جينات معينة هناك ، دون الحاجة الى استخدام النظائر المشعة في اكتشافها . ومن أفضل الطرق وأكثرها

استخدامها حتى الآن هو نظام سلسلة تفاعل البوليمراز (PCR) الذى استحدثته سيتوس . وقد أعلن عن طرق أخرى ، وجار تطويرها والتي تشتمل على الآتى (ان الكاتب لم يحاول أن يصفها جميعا بالتفصيل هنا) :

★ سلسلة تفاعل رابط الأوعية الدموية : تستخدم انزيم الليجاز لد ن أ ، وهو الانزيم الذى يربط جزيئين من جزيئات ال د ن أ مع بعضها ، لربط اثنين من قليات التنوى ، اذا كان لد ن أ المستهدف موجودا .

★ تكبير التسلسل المعتمد على الأحماض النووية : وهذا الأسلوب يخلق جزيئيا جديدا من ال د ن أ يرتبط بمتشيط من أجل بوليمراز ال ر ن أ . وتحدث دورة التكبير عندما ينسخ بوليمراز ال ر ن أ هذا ال د ن أ على ر ن أ ، والذى يعود مرة أخرى الى د ن أ عن طريق انزيم النسخ العكسى . ان مميزات هذه الطريقة ، هي أن ذلك يحدث فى درجة حرارة واحدة ، وان هذا البوليمراز ال ر ن أ يخلق العديد من جزيئات ال ر ن أ من جزيء د ن أ واحد ، ولذا فان له امكانية فى أن يكون أكثر فعالية .

ويوجد أيضا نظام يكون مبنيا على ر ن أ ، وهو نظام Q-B- طين - تراك . ان ال ر ن أ للفيروس الصغير Q-B - تتم مضاعفته بواسطة انزيم بوليمراز ر ن أ ، الذى يحمله فيروس Q-B- وبإضافة جزيء واحد من ر ن أ Q-B فى أنبوبة من ناسخ Q-B ، والمادة الكيميائية الصحيحة ، وتملا الأنبوبة ب ر ن أ Q-B . ويستخدم نظام تكبير الناسخ الانزيم فى نسخ مجموعة ال ر ن أ ، والتي تنتسب الى ال ر ن أ الأصلى ، لكن لها تسلسل مجس بداخلها . وبخلاف الأنظمة الأخرى المشروحة سابقا . (والتي تعتبر نظم تكبير استهدافية) فان هذا يعتبر نظام تكبير مجس .

ويجرى فى الوقت الحالى تطوير كل هذه الأنظمة لكي تستخدم فى التشخيصات الطبية ، بالإضافة الى الأبحاث . وتعانى جميعها بدرجات أقل أو أكثر من مشاكل حساسيتها الشديدة للتلوث .

انظر PCR ص : ٢٩٨ .

بصمة ال د ن أ

بصمة الحامض النووي

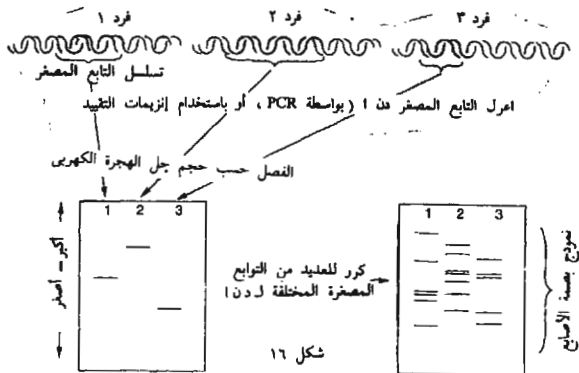
الديزوكسي ريبوز

ال د ن أ أو البصمة الجينية ، أو اللوحة الجانبية ، هي طريقة لعمل نمط موحد من ال د ن أ لشخص ما ، والتي يمكن أن تستخدم فيما بعد لتمييز هذا الشخص من شخص آخر . وتعتمد جميع نظم بصمة ال د ن أ على مجسات ال د ن أ ، وهي القطع الصغيرة من ال د ن أ والتي تهجن في الجينات من شخص ما ، للتعرف على قطع معينة من ال د ن أ من خلال المجموعة الكلية لل د ن أ . وقد اكتشفت مجسات ال د ن أ الأصابة عن طريق البروفيسور Alec jeffrey الذى استخدم التتابع المصغرة (minisatellite) لل د ن أ ، وهي ال د ن أ التي تهجن الى أنواع قصيرة من القواعد تسمى بالمينى ساتالايت ، والتي تختلف بدرجة كبيرة بين الأشخاص . وحيث انه يوجد من ٥٠ - ١٠٠ نوع من الساتالايت لدى كل شخص ، فان احتمال وجود نفس النمط من الساتالايت لدى شخصين متشابهين يعتبر أمرا مستبعدا الا اذا كانا ذوى قرابة .

تستخدم نظم بصمة ال د ن أ مجسات مختلفة . ومن الممكن خلق « مجسات وضعية فريدة » ، ولما كانت بصمات مجسات ال د ن أ ، تخلق نمطا شبيها بسلم غير منتظم لكى يقارن بين الأفراد ، فان المجسات الوضعية الفريدة ، تكتشف تسلسلا واحدا فقط من ال د ن أ - درجة واحدة على السلم . وهذا يجعل من المقارنة بين شخصين أمرا سهلا .

وقد استخدم ال PCR فى بصمة ال د ن أ بطريقتين : اولهما : أن ال PCR يمكن استخدامه فى تكبير كميات ضئيلة من ال د ن أ الى كميات كبيرة يمكن الكشف عنها ، باستخدام تقنيات ال PCR التقليدية . ثانيهما: يمكن استخدام ال PCR فى اكتشاف القطع العشوائية من ال د ن أ التي تتصادف أن تكون متغيرة الى حد كبير بين الأفراد . وتسمى هذه الطريقة بـ RAPD وهي التكبير العشوائي لل د ن أ المتعدد الأشكال .

انظر الرسم ١٦ .



وقد استخدمت بصمة ال د ن أ في مجالات كثيرة كاثبات على الأبوة، وفي حالات الاغتصاب والقتل ، لتحديد الأشخاص الجناة . وحتى عام ١٩٨٩ كانت شهادتها لا يمكن الطعن فيها ، لكنه منذ ذلك الحين ، ظهرت حالات عديدة تدحض على بينات بصمة ال د ن أ التي جمعت أو حللت ، بداية من قضية (VS castro) الرسمية في نيويورك ، حيث دحضت شهادة بصمة ال د ن أ ، التي افترض فيها الدقة الشديدة بناء على أسس واقعية في الدفاع . وقد أدى ذلك الى الفهم الجيد لنقاط الضعف والقوة في بصمة ال د ن أ ، والى احكام الرقابة على الجودة في معامل ال د ن أ .

DNA PROBES

مجسات ال د ن أ

بالاضافة الى ان مجسات ال د ن أ تستخدم كمادة وراثية لبرمجة الخلايا ، لاداء وظائف معينة ، فانه ال د ن أ يستخدم ككاشف في حد ذاته . وال د ن أ المستخدم بهذه الطريقة ، يعتبر دائما كمجس د ن أ ، ويسمى أيضا مجس النهجين . ويستخدم خيط واحد من جديلة ال د ن أ المزدوجة لترتبط مع الخيط المستهدف من ال د ن أ . واذا كانت تسلسلات القواعد متتامة (الأدينين يرتبط مع الثايميدين ، الجوانين مع سيتوساين) ،

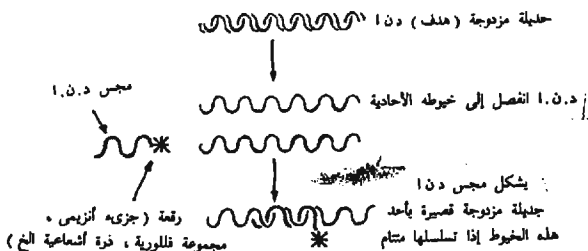
حينئذ تكون الجديلتان جديلة مزدوجة . وان لم تكونا متتامتين ، حينئذ لا تتكون الجديلة . وبناء على ذلك ، فان مجلس ال د ن ا ، قد يستخدم كاشفا ليكتشف ، عنلما يكون تسلسل معين من ال د ن ا موجودا بين خليط من التسلسلات . ويطلق على عملية مجلس ال د ن ا الذى يرتبط بتسلسل مستهدف بعملية التهجين ، ويمكن استخدامها فى اكتشاف ال د ن ا ، أو ال ر ن ا .

وقد استخدمت مجلسات ال د ن ا فى أبحاث الوراثة لمدة تزيد عن ٣٠ عاما ، لكنها أصبحت شائعة فقط عنلما ، اتاح استنساخ ال د ن ا مجلسات ال د ن ا النقية ، لأن تشتق من جين واحد فقط . ولا تزال مجلسات ال د ن ا ، هى الطريقة الأساسية لاكتشاف تسلسل د ن ا من بين خليط ، يكون دائما متخالفا مع تقنية ال blot لتحليل خلطات مركبة من جزيئيات ال د ن ا .

وتستخدم مجلسات ال د ن ا بصفة خاصة فى الجينات الطبية ، كأسلوب لاكتشاف ما اذا كان شخص معين يحمل جينا معينا أو لا (بالرغم من انه فى هذا التطبيق ، قد حل محله تدريجيا التقنيات التى أساسها ال blot) . ان هذه المجلسات لها امكانيات استخدام ، لاكتشاف البكتريا الممرضة ، بالرغم من أنه لم يتحقق كما كان متوقعا لها فى أوائل الثمانينات . وتعتبر المجلسات أيضا هى قواعد بصمة ال د ن ا (انظر الموضوع رقم : ١٤٢) .

ومن الاستخدامات الشائعة لمجلسات ال د ن ا هى اكتشاف جين مماثل ، لآخر مملوك فعلا . وبناء على ذلك ، اذا كان عندى مستنبت لجين ، يقوم بأداء وظيفة مفيدة لأحد الكائنات العضوية ، فانه يمكننى أن أستخدم ال د ن ا من هذا المستنبت لأحدد الجين المشابه (المثل) فى سلسلة من الكائنات العضوية القريبة . (ويصر الصفائيون فعلا على أن المثل ، له تعريف مختلف ، لكن القليل من علماء التقنية الحيوية هم الذين يعتبرون صفائيين) . ويعتبر ذلك مناقضا للمجلس التنافرى ، الذى يستخدم فيه مجلس ال د ن ا فى ايجاد جين يكون مشابها فقط ، ليس متطابقا بالفعل ، الى ذلك الجين الذى صنع منه المجلس . وقد يعتبر هذا مفيدا فى عملية النسخ ، لنقل مثلا ، الانزيمات المقاومة للحرارة من المحبات للحرارة ، اذا قمت بالفعل باستنساخ جين من كائن عضوى مثل أ . كولاى والذى يمكن زراعته واستغلاله ، ولكنه لا يعتبر مفيدا بدرجة كبيرة للتقنية الحيوية .

انظر الرسم ١٧ .



شكل رقم ١٧

وقد تم صنع مجسات ال د ن أ بطرق تقليدية ، عن طريق استنساخ جين ، واستخدام ال د ن أ الخاصة به كمجس . وفي السنوات الأخيرة الماضية تم صنع قليلات التنوي في مخلوق د ن أ ، وقد لاقت سمعة طيبة كمجسات . انها تتفاعل بطريقة سريعة ، وبذا تقلل وقت الاختبار ، ويمكن عمل أنواع منها أكثر تخصصا ، حتى يتم التمييز بين الجينات التي تختلف بقاعدة واحدة فقط ، ويمكن عملها بكميات كبيرة نسبيا ، وبتكلفة رخيصة . وفي الواقع فان الأساليب الضرورية لمثل هذه التقنيات (PCR) مثل يمكن اعتبارها كشكل من أشكال المجس .

انظر أيضا التهجين ص : ٢١٩ .

النيكلوتيدات ص : ٢٨٥ .

DNA SEQUENCING

تسلسل ال د ن أ

بتحديد تسلسل القواعد في ال د ن أ (تسلسل ال د ن أ) ، يعتبر أحد الدعائم الرئيسية في تقنية استنساخ الجين . وتوجد هناك طريقتان عامتان لهذا التحديد :

١ - تقنية ماكسم وجابرت (الانحلال الكيميائي) . وهذا الأسلوب يقوم على استخدام المواد الكيميائية في كسر ال د ن أ الى قطع .

٢ - تقنية سانجر (طريق نزع الأكسجين الثنائي) ، طريقة انهاء التسلسل) . وهذا الأسلوب يستخدم الانزيمات في صنع سلسلة جديدة من ال د ن أ على الهدف الذي تريد تسلسله ، باستخدام كواشف النازع الثنائي للاكسجين لمنع التسلسل العشوائي أثناء النمو .

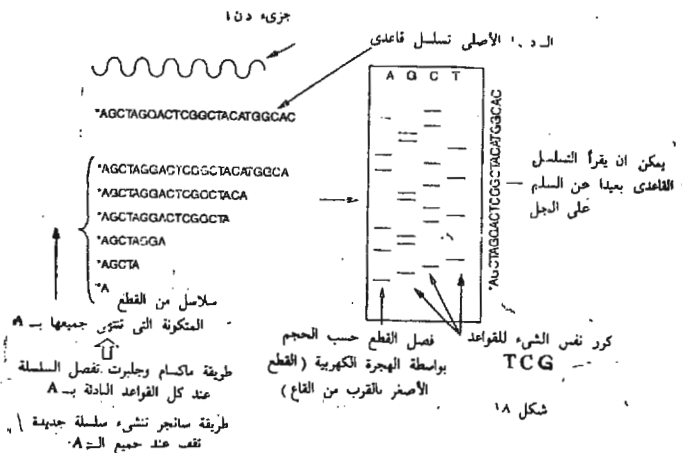
وفي كلتا الحالتين فإن نتائج سلسلة التفاعلات يجرى تحليلها باستخدام الهجرة الكهربائية للبولياكريلاميد ، لتعطي معلومات يمكن قراءتها مباشرة لكي تعطى تسلسل ال د ن أ الأصلي .

والاسلوب المصاحب هو استنساخ m13 . ان m13 هو الفيروس الصغير الذي يصيب أ . كولاي ، والذي يعتبر مناسباً على وجه الخصوص لصنع قطاعات قصيرة من د ن أ بأن تتسلسل . ومن إحدى الطرق المفضلة لعمل تسلسل قطع كبيرة من د ن أ هي تجزئة سلسلة ال د ن أ الى قطع عشوائية ، واستنساخ كل قطعة بإدخالها في فيروس m13 ثم تتسلسل الفيروسات عشوائياً الى أن تغطي كل تسلسل ال د ن أ الأصلي . وهو ما يطلق عليه باستنساخ « Shotgun » أو التسلسل .

ان مشروع المادة الوراثة البشرية ، ذلك المشروع الذي يقوم بإجراء تسلسل لثلاثة بلايين قاعدة من ال د ن أ للإنسان ، قد أدى الى فوائد جمة في بناء الروبوتات لتسلسل ال د ن أ . وحتى الآن ، فإن الماكينات الآلية ، تعالج فقط الأجزاء المنفصلة من عمليات التسلسل ، وتستمر العديد من المعامل المتقدمة في إجراء التسلسل يدوياً ، وتدعى بأن النتائج يعتمد عليها كثيراً .

انظر أيضاً مشروع المادة الوراثة ص : ١٩٨ .

انظر الرسم : ١٨ .



DOWNSTREAM PROCESSING العمليات الصناعية الأخيرة

وهذا هو مصطلح شامل لكل الأشياء التي تحدث في عملية التقنية الحيوية بعد العملية البيولوجية ، سواء أكانت تخيير كائن عضوى دقيق أم نمو نبات . انها عملية وثيقة الصلة بعمليات التخير ، التي تنتج كميات كبيرة من خليط الركائز المخفف ، المنتجات ، والكائنات العضوية الدقيقة . ان هذه المنتجات ، يجب فصلها ، تركيزها ، ثم تنقيتها وتحويلها الى منتج مفيد .

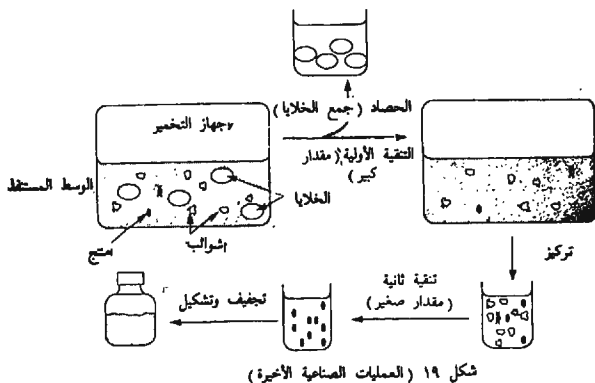
وتوجد ثلاث خطوات رئيسية في عمليات التصنيع النهائية :

- الفصل
- التركيز
- التنقية

(انظر موضوع الفصل ، التركيز ، التنقية) • وتقوم الخطوة الأولى بفصل المنتج الخام من الكتلة الميكروبية ، والكتل الصلبة الأخرى ، والخطوة الثانية ، تقوم بإزالة معظم الماء الموجود فى المنتج (ولنا فانها غالبا ما تسمى بـ dewatering) ، بينما تقوم العملية الأخيرة بتركيز المنتج وتنقيته • وقد يكون الترتيب مختلفا الى حد ما لكنه بصفة عامة يقع فى هذه الخطوات الثلاث .

وفصل الكتلة الميكروبية ، يعتبر أمرا مهما سواء أكان المنتج داخل الكائن العضوى الدقيق أو خارجه - ان الاختلاف هو أنك فى الحالة الأولى تحتفظ بالكتلة ، بينما فى الحالة الثانية ، فانك تتخلص من الكتلة • وقد يتم هذا عن طريق عمليات الطرد المركزى (وهى عملية ميلفة ، لكنها ذات فعالية مضمونة) ، وطريق الترشيح وخاصة طريقة (cross-flow filterion) . أو عن طريق التاييد (وهى العملية التى يتم فيها اضافة شىء ما الى الميكروبات بحيث انها تتجمع مع بعضها وتستقر فى القاع) • وفى حالة ما يكون المنتج داخل الكائن العضوى ، فان عملية الفصل تقوم أيضا بتركيز المنتج : بالرغم من أنك تضطر الى كسر الكائنات العضوية من أجل الحصول عليها •

وبعض من العمليات المشابهة ، يمكن استخدامها أيضا في عملية التركيز ، ان تجفيف حجوم كبيرة تماما من السائل ، يعتبر أمرا مكلفا ، لذا يمكن استخدام طرق الترشيح الفائقة أو الاسموزية العكسية (وكلتاها طرق غشائية ، وتقوم على الاحتفاظ بالمنتج في أحد أوجه الغشاء ، في حين أن معظم الماء ينساب من خلالها الى الأخرى) وتعتبر طرقا شائعة .
انظر الرسم : ١٩ .



شكل ١٩ (العمليات الصناعية الأخيرة)

تركيز المنتج : ان نتيجة الخطوات السابقة ، تكون عادة محلولاً مخففاً نوعاً ما من المنتج ، الذي يجب تركيزه . وقد يتم هذا عن طريق الاسموزية العكسية ، طرق الامتزاز ، والاستخلاص بواسطة سائل آخر .

التنقية : تنتج معظم منتجات التقنية الحيوية كخلطات بواسطة الخلايا ، لكنها تتطلب أن تكون في شكل نقي . وتشتمل طرق التنقية على طرق الارتباط الكروموتوجرافي ، وطرق الترسيب النوعية العديدة . وإذا تم انتاج المنتج عن طريق الهندسة الوراثية ، فإنه قد يهندس ليكون لديه الخفاف الجزيئي ، والذي يجعله سهلاً في العزل .

انظر أيضاً تمزيق الخلية ص : ٩٧ .

وهذه هي الطريقة التي يصل بها الدواء الى منطقة تأثيره . بالنسبة الى العقاقير التقليدية ، فان ذلك يعتبر اسما مختلفا من حيث الصيغة ، أى باى صورة سيعطى بها الدواء للمريض (حبوب، كابسول، مصل، الخ) . ويمكن صنع الدواء أيضا كدواء قبلى ، مركبا ليس فى حد ذاته عقارا ولكن الجسم يستطيع تحويله بواسطة التغيرات الاحيائية الى دواء . اذا حدث التغير الاحيائي فى نسيج أو خلية ، فان الدواء سيبدأ مفعوله من هناك . وبالرغم من أن هذا يعتبر مجالا خصبا لعلم العقاقير ، فان تأثيره على مجال التقنية الحيوية يعتبر محدودا - بالرغم من أن هناك وجهين من أوجه التقنية الحيوية التي تهتم بتقنية توصيل الدواء .

أولا ، سمحت التقنية الحيوية بتطوير سلسلة جديدة من نظم توصيل الدواء ، مثل أجسام شحمية liposomes ، وتقنيات الكبسولة الأخرى ، وآليات توجيه الدواء الذى أساسه الجسم المضاد (مثل السميات المناعية) التي توجه العقار الى الخلية أو النسيج المعين .

ثانيا ، خلقت التقنية الحيوية أيضا الحاجة الى نظم جديدة لتوصيل الدواء ، لتوصيل العقاقير المشتقة من التقنية الحيوية الى أماكن تأثيرها . ويعتبر ذلك أمرا خطيرا على وجه الخصوص فى حالة العقاقير الحيوية ، وهي تلك العقاقير البروتينية التي لا يمكن تناولها عن طريق الفم ، حيث ان أحماض المعدة ، وانزيمات الأمعاء ستعمل على تدميرها . وحتى لو استطاعت أن تقاوم الأجهزة الهضمية ، فانها لن تصل الى مجرى الدم ، لان جزيئات البروتين من الكبر ، حتى تندمج فى جدران الأمعاء . والحل الواقعى هو توصيل الدواء بأسلوب ليس عن طريق الأمعاء (أى عن طريق الحقن) : ان هذه الطريقة فعالة تماما ، وهي الطريقة التي استخدمت لاعطاء المرضى الانسيولين (دواء بروتينى) لعشرات السنين . وهذه الطريقة نزاعة الى غزو الأنسجة والاعتداء عليها ، ومكلفة ، وتنضوى على خطر مستمر للعدوى أو اتلاف الخلايا . وبناء على ذلك أقيمت شركات عديدة تعمل فى مجال التقنية الحيوية ، لايجاد أفضل الطرق ، لادخال البروتينات الى مجرى الدم . وتوجد هناك عدة طرق :

التوصيل عبر البشرة : وهذا الأسلوب يستخدم طرق ادخال البروتينات عبر البشرة دون احداث ثقب واضح بها ، أو تشتمل الطرق المستخدمة على المعالجة بالأشعة فوق البنفسجية (iontophoresis) وهو استخدام المجالات الكهربائية فى دفع الدواء عبر البشرة مع ضغط عال.

من سائل • ولما كانت البشرة ، قد جبلت على مقاومة مثل هذا النوع من الهجوم ، فإن هذه الطرق لم تعد فعالة بالنسبة الى البروتينات •

التوصيل الفمى : أخذ الدواء بواسطة الفم ، مع بعض المواد التى تساعد على مقاومة الأمعاء • وقد تشتمل هذه المواد على كابتحات البروتاز (لايقاف الانزيمات الهاضمة) ، أو مواد حاملة تقوم بحماية البروتينات ، لكنها تتحلل فى الوقت المناسب ، لجعل هذه البروتينات متاحة للامتصاص • وتشتمل الحيل الأخرى على ربط البروتينات بشئ ما مثل فيتامين ب ١٢ ، والذي يبدأ نشاطه من الأمعاء ، بحيث يبدأ البروتين فى الامتصاص معه •

التوصيل الأنفى / الرئوى : الخلايا المبطنة للرئتين وجزء من الأنف (خلاياهم الظهارية) تعتبر حواجز ضعيفة جدا بالمقارنة بالبشرة والأمعاء • ولذا فانها تعتبر نقاط ضعف مهمة لتوصيل الدواء • ويعتبر الأنف جذبا على وجه الخصوص ، لانه له سطحاً داخلياً كبيراً ، مع الكثير من الأوعية الدموية ، ومن السهل الوصول اليه •

اعادة تركيب البروتين : ان هذا الأسلوب يحاول اعادة تركيب البروتين بطريقة كيميائية ، لحمايته من الصعوبات التى تواجه ادخاله الى الجسم • وقد يتم ذلك عن طريق كبسلته (كما سبق) ، أو عن طريق ادخاله فى مواد حاملة مختلفة مثل الدكستران ، الأومين ، الصمغ الصغراوى ، أو البوليمرات التخليقية مثل (Polyethylene glycol) أو تعديله كيميائياً بهذه المواد أو بمواد أخرى •

حاجز الدم - المنخ : العديد من المواد الكيميائية فى الدم لا تؤثر على المنخ والخلايا العصبية للنخاع الشوكى • وتحصل الخلايا العصبية على غذائها من الخلايا المحيطة ، ومن سائل النخاع الشوكى (CFS) ، الذى لا يعتبر جزءاً من الجهاز الدورى لبقية الجسم • وتشكل الخلايا حاجزاً لاخترق الاىوية الموجودة بالدم الى الخلايا العصبية بالمنخ • وقد تعتبر هذه مشكلة ، حيث ان أخذ الدواء بطريق الفم أو حتى عن طريق حقنه ، يعتبر أسهل وأكثر أمناً من حقنه فى سائل النخاع الشوكى • ان جزءاً مهماً من المجهود الذى يبذل فى توصيل الدواء ينصب على اعادة تشكيل الدواء بحيث يستطيع اختراق حاجز الدم - المنخ •

الى هذا الحد ، كانت نظم توصيل الدواء البروتينى أكثر ادعائه ، لكنها لم تكن شديدة الفاعلية • وليس من الواضح تماماً فيما اذا كانت مستستمر ، أو يعاد تصميم العقاقير الحيوية ، لكى تكون أكثر فاعلية

كيميائيا ، وأكثر ملاءمة لدخولها الى الجسم ، قبل أن توجه نظم توصيل الدواء الى نشاط آخر .

انظر أيضا السميات المناعية ص : ٢٤١ .

مسار تطوير الدواء DRUG DEVELOPMENT PATHWAY

إن قدرنا فعلا من التقنية الحيوية ، يعتبر معنياً بتطوير الأدوية الجديدة ، والتي يغلب عليها طابع العقاقير الحيوية . وكننتيجة لذلك فإن مصطلحات تطوير العقاقير وترخيصها تتجه الى أبحاث التقنية الحيوية . وهذا الموضوع ، يوجز النقاط الأساسية التي يتبعها مسار الدواء الجديد المنتخب .

الأبحاث ما قبل الاكلينيكية : وهي الأبحاث التي تتم قبل تجربة الدواء على الناس ، لكنها تتم عن طريق دراسات الأدوية التي تعطى للحيوانات . تستخدم هذه الدراسات الطرق الكيمياء حيوية ، فصل المتقبل ، اختبارات استنساخ الخلية والتي تعتبر مجرد « أبحاث » ، حيث أن معظم الأدوية المنتجة التي ينتجونها ، لن تصنع الدواء ، بالقدر الذي يتم في التجارب الاكلينيكية .

تجارب المرحلة الأولى : وهذه هي التجارب الأولى التي يقدم فيها الدواء المنتخب للناس . ان التصريح الوحيد المطلوب في تجارب المرحلة الأولى ، يتم عن طريق المجلس الطبي الأخلاقي المحلي للمستشفى أو اللجنة (التي تكون مقتنعة تماما بأن هناك قدرا من الفائدة في اجراء التجربة) . ويكون الناس متطوعين عاديين أصحاء (وغالبا ما يكونون طلبة مدارس الطب) ، ويكون الغرض من التجربة ، تأكيد النشاط الدوائي ، للدواء ، ويجاد أقل جرعة سيكون لها بعض التأثير : وعلى ذلك تبدأ التجربة بجرعات صغيرة جدا ، ثم تستمر . وفي العادة يطبق هذا الدواء على عدد قليل من الناس في حدود من ١٠ - ٢٠ شخصا .

بعد المرحلة الأولى ، يبدأ المطور في تقديم التطبيق الاستقصائي على الدواء الجديد (ويسمونه في الولايات المتحدة IND) ، أو ما يعادله في الدول الأخرى (أى شهادة اعفاء التجربة الأولى CTX كما يطلق عليها في بريطانيا) ، وتعتبر المعضلة التنظيمية الضرورية للمرور الى المرحلة الثانية من التجارب ، وعند هذا الحد يجب على المطور أن يثبت أن تجربته ، قد لاقت قبولا في التطبيق مع قوانين المعامل الجيدة (GLP) في التجارب ماقبل الاكلينيكية وتجارب المرحلة الأولى . وبالتالي الى الأجهزة الطبية مثل أجهزة الجراحة الترقيعية (التي يتطلب مسار تطويرها بصفة أساسية

نفس الاسلوب المتبع مع الدواء) ، ويستبدل ال IND بالتطبيق ٥١٠
(K) في الولايات المتحدة .

تجارب المرحلة الثانية : وهذه المرة الأولى التي يطبق فيها الدواء على المرضى . وهذه التجربة تجرى عادة في مستشفى مركزي على عدد قليل من المرضى ، وتم ملاحظة أية أدلة على أن الدواء له تأثير على المرض الذي يعالجه هذا الدواء . ويقال ان الدواء جار تجربته من أجل استقطاب واحد ، أى مجموعة واحدة من الأعراض ، أو أحد أنواع الأمراض . ان الهدف من ذلك والتجارب اللاحقة هو لاطهار أن الدواء له تأثير على هذا الاستقطاب . لاحظ انه حتى هذه المرحلة فان الاختبارات قد تكون لأى مرض) . ومن أخرى فان عدد المرضى يكون قليلا .

تجارب المرحلة الثالثة : وهى المرحلة التى يتم فيها اتفاق قدر كبير من الأموال على تطوير العقار . ان الهدف من هذه المرحلة هو النظر فيما اذا كان للدواء أية قيمة لطرحة فى الأسواق ، لانه أفضل من العلاجات الحالية ، وليست له تأثيرات جانبية شديدة ، وهكذا . وهذا يتطلب المئات بل الآلاف من المرضى (ويجب أن يتابع كل منهم بالتفصيل) ، ويكون عادة فى ستة مسنوعات مركزية على الأقل . وتجري التجربة التعمية المزدوجة (double blind) بحيث ان لا الناس الذين أعطوا الدواء ، ولا الناس الذين يحلون النتائج ، يعرفون من الذى تلقى العقار ومن الذى تلقى علاج ارضائى (placebo) ، أى الدواء الذى يعطى لارضاء المريض (وهو يكون عبارة عن حبوب أو حقن ولا يحتوى على العقار الجديد ، الى أن يتم الانتهاء من التجربة . وتكون أحيانا تجربة تحويلية ، أى أن نصف عدد الذين تعاطفوا الدواء يتعاطون الدواء الوهمى والعكس صحيح .) ويساعد ذلك على تجنب المشاكل للناشئة ، عن اختلاف استجابة الناس للدواء) .
وعند نهاية المرحلة الثالثة ، يقدم الدواء على أنه دواء جديد جاهز للتطبيق (وتسمى هذه المرحلة فى الولايات المتحدة بـ NDA) أو رخصة تطبيق المنتج (PLA فى أوروبا) . وبالنسبة الى الأجهزة الطبية فان المكافئ لها هو موافقة ما قبل التسويق PMA . واذا تمت الموافقة ، فان الدواء يمكن أن يباع .

تجارب المرحلة الرابعة : بالرغم من أن بيع العقار لا يعنى ان تطويره قد انتهى . فان تجارب المرحلة الرابعة - مراقبة ما بعد التسويق - يتم فيها الاضطلاع بالبحث فى التساعلات النادرة غير الملائمة ، للبحث فى احتمالات تقليل الجرعة (لأن التقديرات الأولية المشتقة من تجارب المرحلة الثالثة تكون عالية نوعا ما) ، ولتوسيع مدى الاستقطاب الذى يستخدم فيه

الدواء • ومد الاستطباقات قد يحدث ، بسبب (Off lable use) وهو استخدام الدواء عن طريق الأطباء لأنواع من العلاج تختلف عن تلك المصرح بها للدواء • ولا يوجد شيء لمنع الناس من القيام بهذا ، على شرط أن يكونوا حريصون جدا على التأكيد لمرضاهم انهم قد أجروا تجارب فعالة عليهم • والتجارب الناجحة تؤدي الى أفكار جديدة لاستخدام الدواء ، ومن ثم تجارب اكلينيكية جديدة ، للنظر فيما اذا كان الاستطباب الجديد للدواء هو المناسب لهذا النوع من الدواء •

انظر أيضا التطبيق المعلى السليم / اجراءات التصنيع السليمة

ص : ١٩٩ •

E

أجهزة الاحساس الكهروكيميائية

ELECTROCHEMICAL SENSORS

وهي أنواع من أجهزة الاحساس الحيوية التي تستخدم فيها عملية حيوية ، جهاز احساس كهربيا لعمل جهاز احساس . ومن الأنواع العامة التي تمت دراستها من أجهزة الاحساس الكهروكيميائية ، الالكتروود الانزيمى .

(انظر الالكتروود الانزيمى ص : ١٦٥) .

الأنواع الأخرى تقرن النتيجة البيولوجية بأخرى كهربيه من خلال سلسلة من الآليات . ومن بين الأنواع المعروفة ما يلي :

أجهزة الاحساس الاكسجينية ذات الأساس الالكتروودى : وهي أجهزة الاحساس التي يكون فيها الاكسجين الالكتروودى (الالكتروود كلارك) ، هو الخلية الكهروكيميائية القياسية ، التي تقيس كمية الاكسجين فى محلول والتي تغطى بمادة بيولوجية ، وتقوم بتوليد أو (الاكثر شيوعا) تمتص الاكسجين . عندما تكون المادة البيولوجية نشطة ، تنخفض كمية الاكسجين القريبة من الالكتروود ، وتتغير الاشارة الصادرة من الالكتروود . وقد تكون طبقة التغطية النموذجية هي انزيم الاكسيداز (والذي يستهلك الجزى الاكسجينى فى اكسدة ركيزة معينة) أو خلية بالكامل (والتي تستهلك الاكسجين عندما تكون موجودة بين سلسلة من الركائز) . وهذا النوع الأخير من أجهزة الاحساس الحيوية - أجهزة الاحساس الميكروبية ذات الأساس الخلوى - يمكن استخدامها فى الكشف عن السموم ، إذ أن السموم تلتف الخلايا وبالتالى تقلل المعدل الذى تستهلك به الاكسجين .

أجهزة احساس الاس الهيدروجيني ذات الأساس الالكترودى : وفى هذه الحالة أيضا ، فان الكترود الاس الهيدروجيني الكهروكيميائى القياسى ، يغطى بمادة بيولوجية • العديد من العمليات البيولوجية ، تقوم برفع أو خفض الاس الهيدروجيني (PH) ، وبذلك يمكن اكتشافها عن طريق الكترود الاس الهيدروجيني • وقد تتضمن الأمثلة على ذلك عملية التحلل المائى للاستر الى حمض وكحول ، أو مرة أخرى التغير الاحيائى للركائز المتعادلة الاس الهيدروجيني بواسطة بكتير • وفى احدى الدراسات التى كان يقصد منها قياس الاس الهيدروجيني داخل فم متطوع ، عن طريق ادخال الكترود ذى اس هيدروجيني صغير جدا ، كان ما اكتشفه الالكترود هو وجود السكر • ونمت البكتيريا فوق الالكترود ، وفى كل مرة يتناول فيها الشخص اطعمة بها مواد سكرية ، فان البكتيريا تقوم بتحويل بعض منها الى حمض اللاكتيك أو الاسيتيك ، وينخفض الاس الهيدروجيني المجاور لها من 7 الى 4.5 •

ELECTROPORATION

الدمج الكهربى

وهى طريقة استغلال الخلايا ، بتعريضها الى مجال كهربى قوى • وقد أظهرت الدراسات الأولية (كما قد يتوقع المرء) أنه عندما يقوم أحد بتعريض الخلايا الى قوى كهربية قوية ، فان الخلايا لاتستطيع الدوام أمام التجربة ، الا انه اذا تغيرت الظروف بطريقة مناسبة ، فانه يمكن استخدام الدمج الكهربى مع ال د ن أ فى ادماج الخلايا •

تحويل الخلايا - ادخال ال د ن أ اليها - يمكن انجازها بسهولة وذلك بتعريض الخلايا الى مجال كهربى مناسب ، عندما تكون فى محلول د ن أ • ويندو ان المجال الكهربى يقوم بتعديل الغشاء الليبىدى الذى يحيط بالخلايا ، ويزيد بدرجة كبيرة معدل الامتصاص ، وهى الآلية التى عن طريقها ترفع الخلايا المواد الكيميائية من المحلول ، وتأخذ ال د ن أ الى الخلية ، ولأىتم استخدام هذه الطريقة على نطاق واسع مع الحيوانات أو الخلايا البكتيرية ، بينما طورت طرق أخرى ، تعتبر مناسبة تماما ، وبالرغم من ذلك فان طريقة الدمج الكهربى قد درست بتوسع عند الحديث عن ادخال ال د ن أ الى البروتوبلاستا النباتية ، وعلى مستوى أقل فى الخلايا الفطرية • الا أن بعض المشتغلين فى هذا الحقل ادعوا أن عملية الدمج الكهربى أو الهجرة الكهربائية ، يمكن ادخالها أيضا الى خلايا النبات

السليمة (أى الخلايا التى لاتزال جدرانها موجودة) : ان الدليل على ذلك بصفة عامة يعتبر ضعيفا .

وكان الاستخدام الاول لعملية الدمج الكهربى فى ادماج الخلايا البرتوبلاست للخلايا النباتية او الخلايا الحيوانية ككل ، يمكن جعلها تندمج ، بوضعها متجاورة لبعضها ، وتعريضها الى مجال كهربى قوى . ويبدو أنه لا توجد حدود معينة لأنواع الخلايا التى يمكن دمجها ببعض بواسطة هذه التقنية . وقد أظهرت نتائج الدراسات الأولية خلايا ميتة ، ولما طورت التقنيات فى الوقت الحالى ، ساعدت عن طريق ادماج الخلايا على انتاج نسل له القدرة على الحياة باستخدام أسلوب الدمج الكهربى . وتشتمل الاستخدامات فى الوراثة النباتية على عمل النباتات المهجنة ، والنباتات كثيرة الصبغيات (الكروموسومات) . وتلك الأخيرة ، هى النباتات التى تحتوى على عدد غير عادى من الكروموسومات (الذى يكون عادة قدر عدد الأنواع العادية مرتين أو ثلاثة) .

EMBRYO TECHNOLOGY

تقنية الأجنة

تقنية الأجنة ، يعتبر مصطلحا شاملا ، لاي استغلال لأجنة الثدييات . ويرتبط هذا الموضوع مع التنقية الحيوية من خلال مجالين : أولا ، أن طرق التقنية الحيوية ، والمواد المتاحة فيها تجعل من تقنية الأجنة أمرا يسيرا . ثانيا ، ان أساليب التقنية الحيوية ، مثل تقنية العبور الجينى ، تعتمد على تقنية الأجنة فى امدادها بأدوات الصناعة . وتشتمل تقنية الأجنة على :

● الاستنساخ : ويمكن اجراء هذا الاستنساخ بأسلوبين من حيث المبدأ عن طريق انقسام الجنين (انظر أسفل) . أو عن طريق الاستزراع النووى . وفى الطريقة الأخيرة ، يتم أخذ نواة خلية من خلية تامة النمو ، ووضعها فى بويضة مخصبة ، تم نزع نواتها . وتستمر البويضة فى النمو باستخدام المادة الوراثية الموجودة بداخل الخلية التامة النمو . وبما انه يوجد بلايين الخلايا فى أى حيوان ثديى بالغ ، فان ذلك يفتح الطريق الى عمل بليون مزرعة قوية من شخص واحد . أو قد تستطيع الخلية التامة النمو انتاج هذا القدر الهائل ، لكنه يبدو انه يمتد فى هذا الأسلوب على الضفادع فقط ، وحتى هذه فان أهدر العلماء فى هذا الحقل ، لا يستطيعون زراعة الأجنة بهذه الطريقة أحيانا .

● انقسام الجنين : • embryo هي الفترة ما بين التصاق البويضة المخصبة بجدار الرحم ونهاية الشهر الثاني من الحمل ، وفي هذه الطريقة يتم أخذ الجنين عندما يكون متكونا من بضع خلايا قليلة ، وشطره الى حزم أصغر من الخلايا . ويمكن عمل حتى ثمانية أجنة بهذا الأسلوب - وإذا فمت بشطر الجنين التديى أكثر من هذا القدر ، فان المجموعات المتكونة من الخلايا لا يمكنها أن تنمو الى أجنة (fetuses) (وهي الفترة من نهاية الشهر الثاني من الحمل وحتى الولادة) .

● الاخصاب فى أنابيب الاختبار : وهذا هو الأسلوب المستخدم بطريقة واسعة على الحيوانات والانسان ، ويقصد به اخصاب البويضة بواسطة الحيوان المنوى خارج رحم المرأة . وعادة يتم استزراع البويضة المخصبة لبضعة أيام قبل ايلاجها داخل الرحم ، للتأكد من ان الاخصاب قد تم . وقد كان موضوع الاخصاب فى أنابيب الاختبار ، مثار جدل انفعالى عنيف منذ ابتكاره فى فترة الثمانينات ، وتطبيقه على البشر . والتقنية المشابهة لهذا الموضوع هي ال (GIFT) والذى يتم من خلاله حقن الحيوان المنوى مباشرة الى قناة فالوب ، وهو يعتبر بمثابة نصف الطريق بالنسبة الى عملية الاخصاب الخارجى الكاملة التى تتم فى أنابيب الاختبار .

● الاخصاب الاصطناعى : ويتم فيه اخصاب الأنثى بالحيوان المنوى من الذكر بدون جماع . وقد تم تطبيق هذا الأسلوب على البشر ، حيوانات المزرعة ، الأسماك ، والمحارات والعديد من الأصناف النباتية (بالرغم من انه لا يسمى بهذه التسمية فى الحالة الأخيرة) .

● تخزين المشيج والجنين : وفى هذه الطريقة يتم تخزين البويضات، الحيوان المنوى ، أو الأجنة المخصبة خارج مصادرها الطبيعية (حيوان أو انسان) . ويعنى ذلك بصفة ثابتة تجميدها فى درجات حرارة سائل نتروجينى . وقد أثار هذا التطبيق أيضا جدلا شعبيا عنيفا .
والموضوعان الآخران المثيران للجدل بخصوص تقنية الأجنة هما :

التشخيصات الجينية المبنية على د ن أ : ولما كانت مسابرة ال د ن أ تستطيع اكتشاف الجينات المصابة ، سواء أكانت قد قامت بفعل شيء ما أم لا حيث أمكن استخدامها فيما اذا كانت بويضة مخصبة ، جنينا (EMBRYO) ، أو جنينا (FETUS) تحمل جينا غير مرغوب فيه . وإذا كانت المرأة لديها جينات معيبة ، فانه يمكن اجهاضها قبل أن يتمكن الجنين من النمو . وهذه الطريقة غالباً ما يكتنفها الجدل حول القبول الأخلاقى لعملية الاجهاض ، ان كل التشخيصات الرحمية التى تتم غالباً فى داخل رحم المرأة ، • أى التشخيصات التى تتم على جنين فى مرحلة نمو داخل رحم المرأة ، يتم اجراؤها ، لجمل القرار للام فيما اذا كانت راجبة فى

مواصللة الحمل من عدمه . ولا توجد علاجات للأمراض التي تكشف عنها تقنيات ال د ن أ ، ولا توجد مداواة لها ، للانتظار حتى يكتمل نمو الجنين ويولد طفلا . وعلى ذلك فإن السبب الوحيد في اجراء اختبارات ال د ن أ ، وهو اعطاء الخيار للمرأة لكي تقرر فيما اذا كانت ترغب في الاجهاض ، ويرى انصار عدم الاجهاض ان اجراء اختبار ال د ن أ في رحم المرأة يضطر جزءا من تقنية الاجهاض .

متى يتكون الجنين •• Fetus ؟ : النظام السائد في المملكة المتحدة الذي لاقى قبولا وتأثيرا عاما حسب تقرير (Warnock) ، هو ان الجنين لا يتم اعتباره انسانا قبل ١٤ يوما - وقبل هذه الفترة يمكن تصنيفه على انه (مرحلة ما قبل الجنين) ، وبعد ١٤ يوما يصبح جنينا ، ويبدأ في اكتساب بعض الحقوق كإنسان . ويكون أحيانا بين هذه الفترة وحوالي الأسبوع الخامس عشر ، يمكن إعادة تسمية الجنين على انه (FETUS) وهو (الجنين من الشهر الثالث حتى الوضع) . ولا يعتبر هذا الجنين قادرا على الحياة المستقلة قبل ٢٤ أسبوعا من الحمل (وحتى بعد هذه الفترة فإنه يكون في حاجة الى تدخل طبي عبقري ، مع مخاطرة كبرى من أن يتعرض الجنين الى التشوه الخلقي) . وبمرور فترة ٣٥ أسبوعا من الحمل فإن الجنين يكون قادرا على الحياة المستقلة ، اذا تمت العناية بوضعه في وحدة العناية بالأطفال المتسررين (وهي وحدة عناية خاصة بالطفل ، وتسمى SCBU ، وتنطق سكيبو) . ومن الواضح انه في مكا ما بين الاخصاب وال ٣٥ أسبوعا من الحمل ، فإن مرحلة ما قبل الجنين/ الجنين/ المرحلة المتقدمة من الجنين المتطور ، يصبح الجنين انسانا . وهناك جدل كبير ، حول الوقت الذي يكتسب فيه الجنين الصفة البشرية ، وفيما اذا كانت في وقت محدد أم انها عملية مستمرة .

(انظر أيضا معامل السماح ص : ٤١٥)

(مزارع) الخلية النباتية

EMBRYOGENESIS (IN PLANT CELL CULTURE)

ان نشوء أو تكون الأجنة ، يقصد به تشجيع الأنسجة النباتية على تكوين نباتات جديدة في أنابيب الاختبار . وقد أظهرت التجارب الأولى التي أجريت في أواخر الخمسينيات ، ان القطع الصغيرة من نسيج

الجزر ، تستطيع ان تنمو الى نباتات جزر كاملة ، عن طريق استزراعها في ظروف معقمة ، باستخدام المواد الكيميائية الصحيحة . وتعتبر النباتات الجديدة عادة ، متشابهة جدا مع نباتات الأجنة ، التي خرجت لأول مرة من البذور ، ولذا فان ذلك يمثل عودة الخلايا الى « البرنامج الوراثي » عند بداية دورة حياة النبات . بالرغم من ان هذا لا يحدث فقط الا مع بذور الخلايا (الخلايا الجرثومية) ، فان نشوء الخلايا ، التي نحن بصدد هنا هي تكون الأجنة للخلية الجسدية ، أي تكون الأجنة من خارج جهاز التناسل المعتاد . وهناك عدد كبير تماما من النباتات التي تنتج الأجنة بين الفينة والأخرى بدون ان تنتج البذور ، ولذا فان جعلها تتناسل في مستنبت الخلية ، يعتبر استغلالا للألية الموجودة ، في معظم أو ربما كل النباتات .

ان انتاج الأجنة يتم في مرحلتين : مرحلة بدء العمل (Initiation) ومرحلة النضج (Maturation) . وتتطلب المرحلة الأولى مستوى عاليا من مجموعة الهرمونات النباتية تسمى : الاكسين (وهي المادة العضوية التي تعدل أو تنظم نمو النباتات وبخاصة تكون الجذور الخ) : بينما تحتاج المرحلة الأخيرة الى مستوى منخفض . ويجب أن تكون المواد الكيميائية الأخرى عند مستويات مناسبة أيضا . وعلى ذلك فان الاجراء المتبع يكون عادة بأخذ قطعة من نسيج النبات ، ووضعها في وسط عال من مادة الاكسين ، حيث تنمو الخلايا الى كتلة من الكالوس (خلايا يرانشيمية غير متميزة) . وهذه الكتلة من الكالوس يتم نقلها بعد ذلك الى وسط النضج (Maturation) ، حيث تبدأ الكالوس في نمو الأعمضاء الأولية ، وفي النهاية يتم ظهور الجذر والبراعم والأعضاء الجديدة .

وفي دورات الاستنبت النباتي ، تستخدم عملية نشوء الأجنة في وصف تولد النباتات الجديدة من قطع من النباتات القديمة . واذا قمت باستزراع نبات من خلية واحدة ، فان هذا يعتبر تولدا للأعضاء أو تكوينها (Organogenesis) ، بالرغم من ان الأساليب لها تشابهات عديدة . ويعتبر تكون الأجنة من العمليات الضرورية لاستنساخ النبات ، وتقنيات التكاثر المعمل (Micro propagation) .

الكبسلة ، هي أية طريقة لادخال شيء ما ، يكون عادة الانزيم أو البكتير ، فى حزمة صغيرة أو كبسولة ، بينما يكون هذا الانزيم أو البكتير لايزال حيا . وقد يكون الكبسول بأى حجم ، لكنه فى العادة يكون فى مقطع لايزيد عن بضعة مليمترات . وإذا كان هذا الكبسول من الصغر ، ويمكن رؤيته بالعين المجردة ، فإنه يطلق عليه فى هذه الحالة بالكبسول الدقيق (microencapsulayion) .

والكبسلة هي احدى الطرق المستخدمة لتجميد الخلية ، لاستخدامها فى المفاعل الحيوى . والعوامل المكبسلة ، قد تكون أى شيء سيقوم بعمل درع حول شيء آخر ، وعادة تكون سكريات عديدة مثل الجينات أو الأجار ، وحيث انها خاملة عن الحركة ، وبمنحها المادة المفيدة والاكسجين تنسجم وتخرج من الكرة بسهولة ويصبح من السهل تحولها من الجل (الحالة الصلبة) الى المحلول الفروى أو الى الشكل المحلولى ، وذلك بتغيير درجة الحرارة أو بتركيز الأيونات مثل الكالسيوم . وتستخدم أيضا البروتينات مثل الكولاجين (لاجيلاتين) .

وقد تغلف الانزيمات أيضا ، بالرغم من انها تكون فى المعتاد اكثر ثباتا على أسطح الجزيئات البوليمرية .

وتغلف العقاقير غالبا ، لمساعدتها على البقاء بحالة سليمة ، أو لتوصيلها الى داخل جسم المريض .

وهناك عدد متنوع من الأدوية المعالجة على البارد التى تبقى على حالتها ، والتى تأتى فى جزيئات صغيرة داخل الكبسول ، هي بالفعل عقاقير مكبسلة : ويحتوى كل جزيء على غلاف من المادة التى تتحلل ببطء حول كور من المادة الدوائية المسحوق . وبعد أن يتم تحلل هذا الغلاف فى الأمعاء ، حينئذ يستطيع الدواء الوصول الى جسم المريض . ويتوفر قدر وافر من هذه الأغلفة ذات التخانات المختلفة ، يتمكن أخصائى العقاقير الطبية من اعداد الأدوية التى يتم ايصالها الى جسم المريض فى فترة زمنية معينة . وقد جربت محاولات أخرى بالنسبة الى العقاقير الحيوية ، بالرغم من ذلك فلم تؤد دائما الى نتائج طيبة ، وكبسلة العقاقير هي طريقه أيضا لحمايتها من ، لنقل مثلا الحمض الموجود داخل المعدة ، وعلى ذلك يمكن تناولها عن طريق الفم ، بدلا من تناولها عن طريق

الحقن . وكان اكتشاف الكبسلة شيئا أشبه بالكأس المقدسة ، أو الشئ ،
النفيس الذي كان يسمى العلماء دائما في التوصل اليه لكن هذا الاكتشاف
لم يؤت النتائج المرجوة منه حتى اليوم .

التقنية الحيوية البيئية

ENVIRONMENTAL BIOTECHNOLOGY

التقنية الحيوية البيئية ، هو مصطلح عام يشمل أى منتج تقنى
حيوى ، أو عملية ، يكون من شأنها خدمة البيئة . ويقصد بهذا عادة
التحكم ، التقليل أو نقل المخلفات ، التخلص من الملوثات الكيميائية ،
أو الاقتصاد فى استخدام الطاقة ، وعلى وجه الخصوص فى الصناعة .
وبسبب الاهتمام السياسى الكبير بالبيئة ، فان عددا من أنشطة التقنية
الحيوية ، قد تم ادراجها فى موضوع « التقنية الحيوية البيئية » .

والتقنية الحيوية هى المجال المناسب لظهور بعض الاهتمام
للموضوعات البيئية وعلاقة الكائنات الحية بالبيئة (Ecology) .
وبالمقارنة بالصناعات التقليدية الثقيلة ، فان التقنية الحيوية ، تسعى
الى مصادر متجددة فعالة ، تنصف باستخدام عمليات منخفضة الطاقة ،
ومواد ليست لديها القابلية لأن تكون خطيرة ، وانتاج منتجات تنصف
بانها مثل المنتجات الطبيعية .

واهم الموضوعات التى تم بحثها فى مجال التقنية الحيوية البيئية هى :

★ ★ المعالجة الحيوية (Bioremediation) : تطهير التربة
الملوثة باستخدام العمليات البيولوجية (انظر المعالجة الحيوية ص : ٧٨) .

★ ★ تحسين التربة (Soil amelioration) : تحسين نوعية
التربة من خلال استغلال خاصية ازهارها الدقيق (microflora)
(انظر تحسين التربة ص : ٣٦٢) .

★ ★ تطوير مواد احلال قابلة للتحلل العضوى للدائن ، وعلى وجه
الخصوص ، تطوير أساليب تقنيحيوية لصنعها (انظر المواد القابلة
للانحلال العضوى ص : ٥٣) .

★ ★ التخلص من المخلفات (waste disposal) : تطوير طرق
بكتيرية للتخلص من المخلفات ، أو على الأقل التخلص من الجزء القابل
للانحلال فيها ، بطريقة سريعة .

★ ★ استحداث مصادر طاقة بديلة : وبصفة خاصة الوقود
الحيوى ، الغاز الحيوى ، وطرق الطاقة الشمسية (انظر الوقود الحيوى
ص : ٥٩ ، الغاز الحيوى ص : ٦١ الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢) .

ENZYMES

الانزيمات

ان جوهر التقنية الحيوية التقليدية ، والسمة الأساسية ، للتقنية
الحيوية الجديدة لاستنبات الجين (المورثة) ، تأتي فى استخدام
الانزيمات . ومن أجل الاستخدامات العملية ، يمكن اعتبار الانزيمات
كبروتينات حفازة ، بالرغم من أن الدراسات الحديثة قد أثبتت أن
(ر ن أ) يمكن استخدامه مثل الانزيم تماما .

وتستحضر الانزيمات بكميات هائلة من عدد متنوع من الكائنات
الحية ، بدءا من الفيروسات وحتى الحيتان . وبصفة عامة ، فانه يمكن
استخراجها من بعض الكائنات العضوية ، التى تنتج الانزيم بالفعل ،
أو من كائنات عضوية دقيقة تستنبت (cultured) ، تحت ظروف
معينة ، تنتج عن طريقها الانزيم ، أو تصنع من كائن عضوى ، يكون قد تم
هندسته وراثيا من انتاج الانزيم .

والانزيمات تستخدم على نطاق واسع فى مجال التقنية الحيوية ،
حتى انها توجد فى موضوعات عديدة فى هذا الكتاب . والأصناف المميزة
من الانزيمات التى تمت دراستها هى :

انزيمات سكر العنب ، انزيم أيسومر الجلوكوزى ، انزيم السكر ،
البروتاز ، الليباز ، وتندرج الانزيمات أيضا فى الموضوعات التالية :
عملية التحول البيولوجى ، هندسة البروتين ، انتاج الانزيمات عن طريق
عمليات التخمر ، آليات الانزيم ، حجيرة التعديل ، بالإضافة الى الموضوعات
الأخرى العديدة .

ويمكن تقدير قيمة الانزيمات المستخدمة في مجال صناعات التقنية الحيوية من خلال الجدول التالي .

الانزيم الصناعي	القيمة السوقية (مقدرة بالمليون دولار أمريكي)
البروتينات الدوائية	٩١٠٠
المنظفات (بروتينات وليبازات)	+ ٧٠
منتجات الألبان (معظمها مادة المنفحة)	٥٠
الابحاث (أنواع مختلفة من الانزيمات)	٤٢
تصنيع النشا	+ + ٣١
التشخيصية (أنواع مختلفة من الانزيمات)	١٦
تصنيع المنسوجات	# ١٢
صناعة المشروبات	١١
صناعة الخبز انظر : (Glycosidase)	& ٤٥
التحول الحيوى	٤١٥
انزيمات أخرى	٥
المجموع	٤٠٠ (لعام ١٩٩٠)

★ هذه تشمل الانزيمات مثل TPA انظر منتجات الدم رقم : ٥١ .

+ منظفات البروتياز ، هي الانزيمات التقليدية ، بالرغم من أن الليبازات المحللة للدهون قد بدىء في استخدامها بمقادير قليلة ، كمنظفات صناعية في الوقت الحالى .

+ + انظر انزيم ايسومر الجلوكوزى ، وانزيم السكر ، وتصنيع السكر العادى ، والمركب المنتج للجلوكوز .

#- بروتيازات وسيلليوزات : وقد استخدم السيلليوز والاميلازات في تبيض وتنعيم القطن (وعلى مسبيل المثال لانتاج الشراويل من طسراز (stone-wash) .

• مجموعة متنوعة من المركبات المنتجة للجلوكوز من أجل تحسين خاصية العجين .

رقم اللجنة الانزيمى

ENZYME COMMISSION (EC) NUMBER

تأخذ كل الانزيمات ، اسما تنظيميا ، ورقما يحددها فى الصياغة الفنية . (وقد يكون لها أيضا اسم عام ، مثل التريسين ، أو الرنين) . ان هذه الاسماء تعطى لها عن طريق لجنة الانزيم . وتعتبر الاسماء والأرقام أوصافا تنظيمية ، لما يقوم به الانزيم . ان الرقم يتكون من أربعة اعداد . يصنف العدد الأول ، الانزيم الى واحد من ست مجموعات :

الرقم	الطائفة
١	انزيمات الأكسدة والاختزال (نقل لذرات H أو الالكترونات)
٢	النقلات الانزيمية (نقل مجموعات صغيرة بين الجزيثيات)
٣	انزيمات التحليل المائى
٤	الليازات (اضافة الى الروابط الثنائية)
٥	الايسوميرازات
٦	الليجازات (تكوين الروابط بين C وذرة أخرى) باستخدام ثالث فوسفات الادينوسين ATP كمصدر للطاقة)

وتنقسم كل من المجموعات الى مجموعات فرعية ، وتنقسم المجموعات الفرعية الى مجموعات فرعية أخرى ، ويحدد العدد الأخير الانزيم ، ويصف الاسم التنظيمى للتفاعل المحفز . وبناء على ذلك يكون انزيم اللحيم المتماثل (creatine kinase) هو EC 2.7.3.2 (يدل الرقم 2 على أنه ينقل مجموعة من ATP الى اللحيم ، و 2.7 لأن المجموعة هي الفوسفات ، و 2.7.3 تعنى المجموعة الفرعية التى تنقل الفوسفات الى ذرة نتروجين) . لاحظ ان الفواصل العشرية تعتبر مهمة ، حيث ان بعض الأصناف الانزيمية لها أكثر من عشرة أرقام . ويعتبر الاسم التنظيمى phosphotransferase ATP : creatine - الانزيم الذى ينقل مجموعة الفوسفات من ATP الى اللحيم .

هو نوع من الحساسات الحيسوية ، والذي يتم فيه تجعد انزيم على سطح الكترود . وعندنا يحفز الانزيم تفاعله ، فان الالكترودات تنتقل من المفاعل الى الالكترود ، وبذا يتولد التيار . (ويعتبر هذا مختلفا عن الأنواع الأخرى من الحساسات الحيسوية الكهروكيميائية ، حيث يولد الانزيم منتجا كيميائيا متميزا ، حمض ، على سبيل المثال ، والذي يمكن الكشف عنه بعد ذلك عن طريق نظام الكترودى منفصل) .

ويوجد نوعان من الالكترودات الانزيمية :

المقياس الأمبيرى : وفى هذه الحالة يحافظ على الالكترود بان يكون قريبا من صفر الفولط ، حسب ما تستدعى النواصى العملية . عندما يحفز الانزيم تفاعله ، تنساب الالكترودات عبر الالكترود ، وبذا ينساب التيار .

مقياس الفرق الجهدى : وفى هذه الحالة يستبقى الالكترود عنده فولطية ، والتي تتعادل مع الفولطية المتولدة عن طريق ميل الانزيم لدفع الالكترودات اليه . وقد يتم هنا عن طريق تنشيط ضبط الفولطية ، أو بعدم توصيل الالكترود الى أى شيء آخر (كما فى حالة أجهزة ISFET) . ان خرج الجهاز هو الفولطية الضرورية لمنع أى تيسار من الانسياب خلال الالكترود .

وعادة تنقل الانزيمات الكتروداتها الى الالكترود بطريقة غير فعالة ، ولذا يستخدم مركب وسيط ، لكي يكون طبقة فوق الالكترود ليساعده على عملية النقل . والوسائط المفضلة هي الأنواع الحديدية الجديدة ، لأنها تستطيع أن تحمل الكترودا واحدا بسهولة عند الجهد الالكترودى المناسب للاكسدة والاختزال الانزيمى . وهناك سلسلة أخرى من المواد الكيميائية العضوية تم استخدامها ، والمعادن العضوية ، أى تلك المركبات العضوية التي توصل الكهربائية ، تنبىء باستخدامها كمواد الكترودية . وتم استخدام الايتومرات أيضا . وهي البوليمرات التي لم تشحن (ولذا تلتصق بالالكترود) ، ولكنها تلك البوليمرات التي لها مجموعة مشحونة وتعتبر سلسلة ثانوية .

ويجب أن يعجد الانزيم على الالكترود بطريقة ما . وتشتمل الطرق العسامة على : الامتزاز الفيزيائى ، وفى هذه الحالة يشجع الانزيم على

الإلتصاق بالسطح الأنزيمي • العديد من البروتينات تلتصق بطريقة شرة تماما على بعض الأسطح ، وتتعلق هناك بواسطة بقع صغيرة من الشحنة الالكتروستاتيكية ، أو لأنها توضع فى «جيب» لا يتحد بالماء • ان هذا الاسلوب يعتبر سهلا ، لكن الانزيمات يمكنها الانفصال بسهولة مرة أخرى ، الا اذا تم الامساك بها بشدة (والذي لا يتم عادة)

الارتباط التقاطعى الكيمىائى : ويرتبط الانزيم كيميائيا بالسطح الالكترودى • ونادرا ما تقوم بذلك كيميائيات الانزيم ، ويتم ربط الالكترود لكى يهد هذا السبيل •

التجميد فى مادة الجل : يخلط الانزيم بمادة بوليمرية مثل الاجاروز أو البوليا كريلاميد ثم يتم الارتباط التقاطعى الكيمىائى مع الجل ، ليكون غلافًا صلبًا حول الالكترود •

الاحتجاز خلف غشاء : وفى هذه الحالة يكون الالكترود داخل كيس صغير ، والذي يكون منفذًا للمادة التحليلية وليس للانزيم • ويظل الانزيم داخل الكيس •

وقد تم تطوير عدد هائل من الالكترودات الانزيمية فى المتعامل وشهدت فترة الثمانينات موجة عارمة من الاهتمام بتطبيقاتها • ومع ان معظمها تقريبا قد أثبت فشله عمليا ، من ان يأخذ الصفة التجارية • ان الاستثناء الوحيد الرئيسى كان الحساس الحيوى الجلوكوزى ، الذى يستخدم من أجل مراقبة داء البول السكرى : والقليل من الحساسات الطبية الأخرى يجرى حاليا تسويقها تجاريا •

ENZYME MECHANISMS

آليات الانزيم

ولما كان استخدام الانزيم واحدا من أهم المجالات التجارية بالنسبة الى التنقية الحيوية ، فان فهم طريقة عملها ، يعتبر جزءا مهما من الأبحاث التى تلمح هذه التقنية • وفى الواقع ، فان أحد الأسباب التى جعلت الانزيمات تستخدم على نطاق واسع ، هو أن آلية عملها قد تم بحثها منذ قرابة قرن تقريبا ، ويعتبر علم الانزيمات على نحو متناظر علما مدروسا (حينما نقرن الحديث بعلم الوراثة الجزيئية كعلم حديث نسبيا) •

والأوجه النوعية التي تدرس كيفية عمل الانزيمات ، وكيفية تطويرها من أجل استخدام معين ، قد تم بحثها في مواضع عديدة . ان الأبحاث الأساسية التي استخدمت في هذا العلم ، تعتبر خارج مجال هذا الكتاب . بالرغم من انه توجد عدة مجالات بحثية ، والتي تستخدم تقنيات جديدة نسبياً في علم الانزيمات :

التعديل الكيميائي : تغيير حمض أميني في البروتين الى حمض آخر عن طريق تفاعله كيميائياً . وهذا ينتج عادة تغيراً في النشاط الانزيمي ، واذ حدث التغير فانه يكون في غالب الأحوال ، تغيراً الى الأسوأ ، حيث انه يقلل من تأثير الحفز الانزيمي ، درجة نوعيته ، أو كليهما . وأحياناً ، قد يأتي التغير ، بنتائج انزيم أكثر فائدة تجارياً ، وفي هذه الحالة ، فان البروتين المعدل ، يستخدم تجارياً . وكيفما كانت الطريقة التي تغير بها الانزيم ، فان النتيجة تكون دائماً مهمة لعالم الانزيمات .

عملية الجينات المتغيرة احياناً الموجهة - الموقع - تغيير حمض أميني آخر بواسطة التعديل الجيني . ويعتبر هذا الاسلوب أكثر سهولة من التغيرات الكيميائية ، لأن حمضاً أمينياً ، قد يتبع من عمل تسلسل بروتيني ، أو علم بلوريات أشعة أكس ، يمكن أن يتغير بدرجة ملحوظة الى آخر ، قريب الشبه (أو غير مشابه بالمرّة) للحمض الأميني . (انظر الجينات الطافرة الموجهة - الموقع ص : ٣٦١) .

انتاج الانزيمات بواسطة التخمر

ENZYME PRODUCTION BY FERMENTATION

الانزيمات الصناعية قد يتم تصنيعها بالاستخلاص من المصادر الموجودة طبيعياً ، ويكون غالباً جزءاً من حيوان أو نبات ، أو بواسطة انتاجها من الكائنات العضوية الدقيقة في عملية التخمر . وتتطلب الطريقة الأولى أجهزة أقل ، لكنها عرضة للتغيرات الموسمية ، تقلبات الطقس ، التجارة الدولية ، و (في الحالات القصوى) الحرب ، والاضطرابات التي تهدد بوقف التوريد بيتماً توفر عمليات التخمر امكانية الامداد المنتظم والمصدر الذي يعتمد عليه للمادة .

ان الانزيمات التي يعول عليها في معظم الانتاج هي اساساً المنتجات السليمة . وعلى ذلك فان جزءاً من تكلفة انتاجها يعتبر مواد خاما والطاقة المطلوبة لانتاجها (وهذا يختلف عن الانزيمات المستخدمة في المجالات البحثية ، مثل الانزيمات التقييدية ، التي تنتج بكميات قليلة نسبياً ، والتي تتوقف تكلفة انتاجها على العمالة المدربة لتصنيعها ،) انظر ال د ن أ المعالج : القطع والأدوات ص : ٣٣٩) وهكذا فان عملية التخمير الناجحة ، يجب أن تستخدم مواد تغذية ذات تكلفة أقل ، كائناً عضويًا لا يتطلب عمليات تسخين أو تبريد زائدة ، وتلك الكائنات التي تنتج كميات كبيرة من الانزيم .

الدعامات الغذائية النموذجية هي النشا المتحلل بالماء ، المولاسيات ، مصصل اللبن الحليب ، من أجل الكربون ، دقيق الصويا ، جريش الأسماك ، الدم ، جريش بذور القطن من أجل النتروجين وبالنسبة للانزيمات ذات القيمة العالية (التي تستخدم كمعاقير على سبيل المثال) ، ان بعض هذه المواد المغذية (أى التي تستخدم لتلقيح جهاز التخمير) ، تعتبر غير ملائمة حيث انها تحتوى على مواد قدرة غير قابلة للاذابة ، والتي يجب التخلص منها بشدة من المنتج النهائى . ويجب مراقبة ظروف التخمير من أجل تحسين انتاج الانزيم ، والتي تشمل على الاس الهيدروجينى ، الأكسجين ، ثانى أكسيد الكربون ، التهوية ، درجة الحرارة ، الاثارة ، ولما كانت بعض الانزيمات تغير من طبيعتها الخاصة على الأسطح ، أو قد تتركز عليها ، على شكل رغاو . بالإضافة الى ذلك ، فان العديد من الانزيمات التي تنتج عن طريق البكتيريا ، يتم حثها وكبحها بواسطة مواد كيميائية معينة . ان المحدثات يجب أن تظهر ، كما يجب التخلص من الكوابح فى عملية التخمير ، اذا كانت هناك حاجة الى أن يكون الناتج مرضياً .

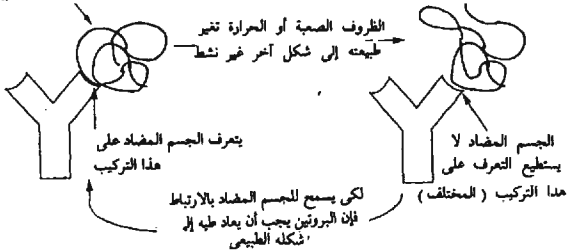
العديد من الانزيمات الصناعية يتم بيعها على انها مستحضرات خام تماماً ، بماخلها خليط من البروتينات . وهذه البروتينات قد تم تحضيرها عن طريق فصل الخلايا من حساء التخير ، ثم يتم تنقية البروتين جزئياً من السائل بواسطة الترسيب ، والترشيح الفائق ، أو بأسلوب مشابه . (انظر موضوع التخليق ص : ٢٤٢) .

تثبيت الانزيم باستخدام الأجسام المضادة

ENZYME STABILIZATION USING ANTIBODIES

وهذه هي طريقة لتثبيت البروتينات ، والتي تكون عادة انزيمات ، عن طريق ربطها بالأجسام المضادة . بعض الانزيمات يتم تثبيتها مائتي مرة بواسطة تجميعها مع جسم مضاد ، أي أن العمر النصفى لنشاطها الانزيمي يمكن مضاعفته (من خمس دقائق الى ست عشرة ساعة ، في حالة الاميلاز الفا على سبيل المثال) . ويجب اختيار الأجسام المضادة ، بحيث لا تعيق الموقع النشط للانزيم ، والا فان البروتين سيثبت ولكنه يصبح غير نشط كمادة حفازة : ولذلك فانه يستخدم عادة الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، والتي ترتبط بقطع معينة من سطح البروتين .

تطوى السلاسل البروتينية مثل هذا لكي تكون التركيب الفعّال الطبيعي



شكل ٢٠ تثبيت الأنزيم باستخدام الأجسام المضادة

وتتبع العملية ، لأن الأجسام المضادة ترتبط بالبنية النشطة للانزيم ، وإذا حاول الانزيم أن يتحلل الى بنية غير نشطة ، فانه لن يتغلب فقط على طاقة ربطه ، ولكن سيتخلص أيضا من كل الأجسام المضادة المحيطة به . ويتطلب هذا طاقة أكبر ولذا فلن تعتبر عملية بطيئة نسبيا . وتستخدم طريقة التثبيت بالأجسام المضادة في تثبيت الانزيم المستخدم في أمراض اختبارات التشخيص الطبية . ان الأجسام المضادة ، تعتبر مكلفة جدا لهذه العملية ، عندما تستخدم كعملية روتينية للانزيمات المستخدمة في العمليات ذات الانتاج الكمي . (انظر الرسم : ٢٠) .

حجيرة التعديل

EXPRESSION COMPARTMENT (INCLUSION BODIES)

ان الحصول على بروتين من خلية مطعمة ، يعتبر أمرا واضحا نسبيا ، حيث توجد سلسلة كبيرة من منتجات التعبير ، والتي يمكن بواسطتها ، استنساخ الجين المناسب . بالرغم من أن البروتين يكون غالبا منتجا بشكل لا يروق المهندس الوراثي . ويعتبر هذا غالبا ملمحا يوضح المكان الذى يصنع فيه البروتين .

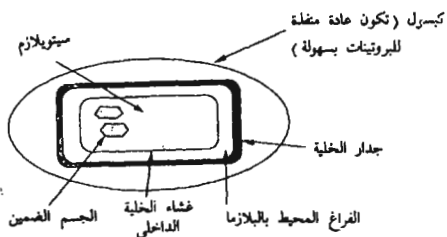
الأجسام الضمنية : وهي الجزيئات الكثيفة من البروتين ، التي تتكون داخل البكتيريا و (الى حد ما) الخلايا سوية التنوى ، عندما تجبر الخلايا على صنع كميات كبيرة من البروتين . وتكون البروتينات غالبا متصالية أو فاقدة لطبيعتها ، بحيث لا تصلح للفرض منها . وكانت الأجسام الضمنية مصدر ضرر كبير فى بداية طرق إنتاج ال د ن ا المطعم ، لكن المهارة المطلوبة لاستغلال الفسيولوجية البكتيرية (الطريقة التي تنمو بها) لتجنب الأجسام الضمنية ، تعتبر متطورة الآن .

عندما تحصل على بروتينك ، كجسم ضمين لا يعتبر كارثة . ان هذه البروتينات ، يمكن إعادة طيها عن طريق اذابتها فى مطهر ، أو محلول (chaotropic agent) ، ثم التخلص تدريجيا من المظهر عن طريق الميز الغشائي ، وباستخدام الدارى المناسب ، فانه يسمح للبروتين بان يعاد طيه بشكله الصحيح . بالرغم من أن ذلك يعتبر نوعا من السحر (black art) ، ولا يفلح فى غالب الأحوال .

التعديل السيتوبلازمي : انه بتحديد المكان الذى يتوجه اليه البروتين ، فانه سيظل موجودا فى السيتوبلازم (وهو الفراغ الموجود داخل جدران الخلية) . معظم البروتينات يتم تعديلها فى السيتوبلازم - بالرغم من أن هذا المكان الذى تتكون فيه الأجسام الضمنية ، وهو أيضا المكان الذى لا يوجد به آلية نشطة لتحلل البروتينات الشاذة . وبالقدر الذى يهتم فيه بالخلية ، فان البروتين المهندس وراثيا يصبح شاذا ، ولذا فانه يتحلل بسرعة كبيرة داخل السيتوبلازم . (وتعتبر هذه حقيقة بالنسبة للبروتينات الصغيرة أو البيبتيدات - بينما تميل البروتينات الكبيرة الى تكوين الأجسام الضمنية) .

الفراغ المحيط بالبلازما : وهو الفراغ الموجود بين غشاء الخلية والجدار الخارجي للخلية في البكتيريا . العديد من البروتينات التي تفرز (انظر الافراز) ، ينتهى بها المطاف فى هذا المكان . ومن ميزة ذلك انها تخرجهم بعيدا عن السيتوبلازم ، لكنها لا تطلقهم بحريتهم فى الوسط (وعلى ذلك يمكن جمعهم بسهولة بواسطة جمع الخلايا) . بالرغم من أن الفراغ المحيط بالبلازما له مجموعة من الانزيمات الهاضمة ، والتي تستطيع تحليل البروتينات ، تعتبر وجهة الى انواع مختلفة تماما من جزيء البروتين ، عن الأنواع السيتوبلازمية .

انظر الرسم : ٢١ .



شكل ٢١ حجرة التعديل

EXPRESSION SYSTEMS

نظم التعبير

عادة يكون الجين المستنسخ عاطلا : حيث انه لن يؤدي وظيفته العادية داخل الخلية المضيفة ، طالما كان خارج بيئته الجينية العادية . ان نظم التعبير ، تعتبر مجموعات من المضيف والمتجه ، والتي توفر البيئة الجينية ، التي تجعل الجين يؤدي وظيفته فى الخلية المضيفة - ويعنى هذا عادة انها تصنع بروتينا عند مستويات عالية .

وحيث ان صنع العديد من البروتينات الغريبة ، يعتبر مهلكا للخلية المضيفة ، فانه توجد تغيرات عديدة فى موضوع المتجه التعبيري الذي يسمح بزيادة مستوى البروتين المصنوع من الجين المستنسخ :

النظم الحائثة : هنا يعمل تعبير الجين المستنسخ بواسطة الحث ، بحيث تستطيع الخلايا أن تنمو فى أعداد كبيرة ، ثم تستحث بعد ذلك لصنع البروتين .

نظم التكبير : وتسمى أيضا بالمتجهات ذات رقم النسخ العالى وعادة تكون البلازميدات والفيروسات التى تصنع منها المتجهات ، موجودة فى نسخ قليلة فقط لكل خلية .

وتوجد متجهات الرقم العالى فى المئات من النسخ . وكلما ازدادت الجينات أدى ذلك الى انتاج بروتينات أكثر . ويمكن جعل الزيادة فى عدد الجينات زيادة شرطية ، وعلى سبيل المثل ، ارتفاع فى درجة الحرارة ، وبذلك تنمو الخلايا المضيفة فى درجة حرارة واحدة ، ثم يكمل النقص بال د ن 1 والبروتين المستهدف فى درجة حرارة أخرى .

بلازميدات النسخ العارية : وهذا هو الامتداد المنطقى لنظام التكبير عندما تزداد درجة الحرارة ، فان النظام الطبيعى الذى يتحكم فى كمية ال د ن 1 البلازميدية الموجودة ، يتحطم ويستمر البكتير فى صنع د ن 1 بلازميدى الى أن تنفد المادة التى يصنع منها البلازميد . وتكون النتيجة خلية مليئة بالبلازميد ، ومن ثم من حيث المبدأ بمنتهجها الجينى .

متجهات الافراز : وهى تلك المتجهات التى تسمح للبروتين المنتج من الجين المستنسخ بأن يفرز من الخلية . وقد يكون ذلك مفيدا جدا فى عملية التقنية ، عندما تزال كل البروتينات الأخرى من الخلية المضيفة مع الخلية نفسها ، لكن هذه العملية لا تنجح دائما ، لأن البروتين المستهدف ، المتحلل فى المحلول ، لا يكون مستقرا ، أو لا يكون قادرا على الافراز بكفاءة .

وحتى مع خلية مضيفة ومتجه ، واللذين يعتبران متناغمين مع الجين الذى ترغب فى تعبيره ، فان الحصول على مستويات عالية من التعبير ، يعتبر أمرا صعبا . ان الحصول على جزء فى المائة من البروتين الخلوى ، كمنتج تريده ، يعتبر هدفا بحثيا ومن السهل الحصول عليه . فى حين ان الحاجة الى 10% أو أكثر من البروتين المستهدف ، والذى يعتبر ضروريا من أجل الانتاج الاقتصادى ، ليس لى منتج ولكن للبروتينات الغالية القيمة ، قد يقاوم بالتأثيرات غير المرئية من هذه المستويات العالية من البروتين فى الخلية نفسها ، ويتطلب من عالم التقنية الحيوية ، بأن يتجه الى نظام تعبير آخر ، ويكون الانتقال غالبا من البكتيريا الى الخميرة أو الى خلايا الثدييات .

والمشكلة السائدة الأخرى مع نظم التعبير هي تكون الأجسام
الضمنية ، حيث يتراكم البروتين على هيئة كتلة غير نشطة ، غير قابلة
للذوبان داخل الخلية ، فضلا عن تكونها في شكلها الأصلي النشط .
وعلى ذلك فإن الحصول على أفضل أداء في أى نظام تعبير ،
يتطلب معرفة على قدر معقول بكيفية عمل الآلية الداخلية (فسيولوجيتها)
للاخلية المضيفة .

والمدخل الحديث لتعبير البروتينات الغريبة هو باستخدام الحيوانات
العابرة للجين . وفي هذه الحالة ، فإنه بدلا من البكتير أو الخميرة ، فإن
الخلية الثديية تعتبر الحاملة للجين الغريب ، والنسبى يوصل بمقدمة الجين
من أجل الزلال اللبنى (Lactalbumin) ، الذى يعتبر المكون الأساسى
لللبن . ويعدل الحيوان تركيب الجين فى الغدد الثديية ، ويفرز البروتين
المعالج بطريقة نقية نسبيا من داخل اللبن . وتعتبر شركة Genpharm
من الشركات المتخصصة فى إنتاج البروتينات العقاقيرية فى هذا المجال .
وتسمى البروتينات العقاقيرية المنتجة من لبن الحيوانات العابرة للجين ،
أحيانا بـ « فارمنج » .

انظر أيضا الحجيرة التعديلية ص : ١٧٠ ، التخليق ص ٢٤٢ ،
الافراز ص : ٣٥٩ ، والحيوانات العابرة للجين : التطبيق ص : ٣٨٩ .

F

FERMENTATION PROCESSES

عمليات التخمير

التخمير ، بمعناه المحدد ، هو التغير الاحيائي للكائن العضوى الدقيق ، تحت ظروف لاهوائية ، وعلى ركيزة كربونية . بالرغم من أن هذا التعريف قد امتد ليشمل نمو الميكروبات فى سائل تحت أى ظروف . ونمو الخلايا بكميات صغيرة فى طبق برتنى أو فى مستنبت خلية ثديية على حجم صغير يسمى بالتحضين ، وحل محله (بطريقة غير مدهشة) فى محضن .

وتوجد هناك ثلاث طرق يتم عن طريقها اجراء عملية التخمير ويصاحب كل منها مصطلحات متنوعة . وفى جميع الحالات فانه توجد بعض المصطلحات المشتركة ، للنمو البكتيرى ، مثل زمن التضاعف البكتيرى (الوقت المطلوب لمضاعفة عدد البكتيريا هناك ، انظر موضوع نمو الخلية) .

المصطلحات العامة : بالنسبة لجميع عمليات المفاعل الحيوى ، ان أول شىء يتم هو أن يكون المفاعل معقماً . ويمكن اجراء ذلك بواسطة البخار ، المواد الكيماوية ، الفسيل ، أو بالجمع بين هذه الطرق . وتبدأ بعد ذلك عملية التخمير بالتلقيح (inoculum) ، لعينة نامية نشطة من الكائن الذى يتم استنباته . وتستمر بعد ذلك عملية التخمير تبعاً لاحدى الطرق التالية :

التخمير بالعبوة : وفى هذه الحالة يملا المفاعل بركيزة غذائية معقمة وتلقح مع الكائن العضوى الدقيق . ويسمح للمستنبت بالنمو ، الى أن لا يصبح هناك مزيد من المنتج يجرى تخميره ، وفى هذه الحالة يتم جمع الناتج من المفاعل وتنظيفه لاستقبال الدورة القادمة . ويحتاز المستنبت مرحلة الوهن (عندما تتكيف الكائنات مع البيئة المحيطة حولها) . وتبدأ النمو الدليلي ، عندما تنمو فى أعداد كبيرة ، المرحلة الثابتة ، عندما تتوقف الكائنات عن النمو ، ثم المرحلة الميتة . وحسب ماهية المنتج ، فان الجزء المفيد من دورة النمو ، قد يكون أية مرحلة من المراحل الأربع ، بالرغم من أن المرحلة المفيدة عادة هى مرحلة النمو أو المرحلة الثابتة .

عبوة تغذية التخمر : وهنا يغذى المستنبت العبوى بواسطة عبوة التغذية قبل الوصول الى المرحلة الثابتة ، بحيث لا تنفذ منه مادة التغذية .
وفى نفس الوقت يتم التخلص من بعض التخمر ويتم استغلاله فى تشغيل المخمر .

المستنبت المستمر : وهذا هو الامتداد المنطقى لتخمير التغذية العبوية وفى هذه الحالة يتم تغذية المخمر بالمادة الغذائية باستمرار ، فى نفس الوقت الذى يتم فيه التخلص من وسط المستنبت باستمرار أيضا . وهذا النظام له بعض المميزات عن نظم التغذية العبوية ، لكنه أيضا يصعب التحكم فيه . وهو بصفة أساسية المفاعل الكيمائى ذو الحجم الكبير .
ويمكن تصنيف عمليات التخمر حسب الزمن الذى يصنع فيه المنتج :

تخمير النوع الأول - يصنع المنتج من التغير الاحيائى الأولي .

تخمير النوع الثانى - يصنع المنتج من التغير الاحيائى الثانوى ، فى نفس الوقت الذى يتم فيه التغير الاحيائى الأولي (أى عندما تكون الخلايا فى مرحلة النمو) .

النوع الثالث : يصنع المنتج بواسطة التغير الاحيائى الثانوى ، فى وقت مختلف عن التغير الاحيائى الأولي (أى أثناء المرحلة الثابتة أو الميتة للمستنبت) .

وأخيرا يمكن تصنيف التخمر حسب الطريقة التى ينظف بها المخمر .

التخمر (المعقم) المطهر : ويتم فيه استبعاد جميع الكائنات العضوية الأخرى بواسطة عالم التقنية الحيوية . وتعتبر هذه الطريقة الى حد بعيد من أشهر الطرق .

التخمر الجماعى : وفى هذه الحالة ، تتم زراعة مجموعة من الكائنات العضوية مع بعضها ، بدلا من كائن عضوى واحد . ولكى تنجح هذه الطريقة ، فان الكائن العضوى ، يجب أن يكون معتمدا على كائن عضوى آخر . والا فان أحد الكائنات ، سيفوق علحا ويسود المستنبت .

عمليات التخمر المحمية : وفى هذه الحالة لا يتم تطهير المستنبت ، لكنه يعمل ، على أساس أن ينمو أحد أنواع الكائنات العضوية فقط وعلى ذلك تصبح عمليات التخمر عند درجات حرارة عالية ، وعند أقصى أس هيدروجينى ، أو بر كائن يكون من الصعب تأييضها ، سوف تميل فقط

الى مؤازرة الكائن العضوى الذى يسمى اليه عالم التقنية الحيوية ، وبذلك يتم التخلص من مشكلة استبعاد الملوثات .

FERMENTATION SUBSTRATES

ركائز التخمر

يستخدم العديد من المواد كغذاء لنمو الكائنات العضوية الدقيقة . وهى التى يطلق عليه بالركائز (substrates) وتحتاج عملية التخمر الى الركيزة مع مواد الاثارة سويا بالاضافة الى المواد الكيميائية ، حتى تصبح عملية التخمر سهلة (مثل العوامل المضادة للرغوة ، لوقف تكون الرغوة) ، تشكل جميعها وسط الخلية .

ويمكن تقسيم الركائز الى تلك الركائز التى توفر الاساسيات المختلفة للحياة : مصدر كربون ، نيتروجين ، و (فى حالة التخمر الهوائى) الاكسجين . وعادة تكون الركائز الكربونية هى المادة الاكثر تكلفة على الاطلاق . ومن بين الركائز الكربونية الشائعة ما يلى :

المولاسيات : وهو المنتج الثانوى من عملية تنقية السكر الذى يحتوى على معظم المادة من بنجر السكر أو قصب السكر ، التى لا تعتبر سكرًا ، ويعتبر المولاس من أرخص الركائز المتاحة .

خلاصة المولت : يصنع الشعير المخمر بواسطة قعنه فى الماء .

النشا والدكستران : ويصنع متعدد السكريات غالبا من المحاصيل الرخيصة - مثل البطاطس .

السيلليوز : ينتج العالم ١٠٠ بليون طن من السيلليوز فى العام ، وبذلك يعتبر السيلليوز من المواد الحام الفعالة لعمليات التخمر ذات الانتاج الكبيرة . لكن القليل من الكائنات العضوية هى التى تستطيع تحليله .

مصل اللبن : وهو منتج ثانوى من عمليات تصنيع الالبان . ان هذه المادة تعتبر رخيصة لكن عملية تخزينها ونقلها تكون مكلفة .

الميثانول : وهى مادة رخيصة جدا ، ويتم استخراجها من تصنيع البترول ، ولكنها لا تحتوى على النيتروجين . وهناك عدد قليل فقط من الكائنات العضوية الذى يستطيع النمو على هذه المادة . وبالمثل يمكن استخدام الايثانول (الكحول) ، لكن المنتج الذى يستخدم عادة لعملية التخمر هو الايثانول .

البتروول :

بعض مركبات البتروول الخام ، كمصدر للركائز الكربونية ، الا ان استخدامها تجاريا يرجع الى اسعار البتروول .

وتشتمل الركائز النتروجينية على :

الأمونيا : غاز له رائحة نفاذة ، وينتج كسلعة ضخمة للصناعات الكيماوية وتستخدم معظم الكائنات العضوية الأمونيا . وأحيانا يمكن تحويلها الى أملاح الأمونيا أو الى اليوريا لسهولة تناولها .

شراب الأذرة الحاد : وهي البقايا المتخلفة عند صنع النشا من الأذرة .

بروتين الصويا : وهو البروتين المتبقى عند استخلاص الزيت من فول الصويا .

خلاصات الخميرة : وتصنع من بقايا الخميرة الناتجة من عمليات التخمير الصناعية ، وهي تحتوي على جميع المواد الضرورية للنمو الميكروبي .

البيبتونات ، الكازين المتحللة بالماء : وهي اللحوم المهضومة جزئيا أو بروتينات اللبن على التوالي . والبروتينات المستخدمة عادة هي المتخلفة من صناعة الغذاء - مع أن هذه المواد لا تزال مصدر مكلفا للنتروجين .

تصنيع الغذاء باستخدام الانزيمات

FOOD PROCESSING USING ENZYMES

أحد الاستخدامات الرئيسية للانزيمات ، يتم في صناعة الغذاء . ان صناعة الغذاء بصفة تقليدية تعتبر صناعة حطية ، وتفضل دعم المواد والعمليات الحالية ، إلا اذا أعطت عمليات جديدة مميزات مهمة . ومع ذلك ، فإن التقنية الحيوية ، قد قدمت سلسلة من الانزيمات يتم استخدامها في تصنيع الغذاء . ومن بين هذه الانزيمات : البروتيازات ، الليبيزات ، وسلسلة من الأمليزات والجليكوسيدات (انظر موضوع الجليكوسيدات ، الكليبيزات ، البروتيازات) .

وتستخدم الانزيمات بصفة عامة ، للتحكم في شكل ، طعم ، ومظهر الطعام ، وإلى حد ما في القيمة الغذائية . وتستخدم الأمليزات في تحليل

السكريات العذائية المعقدة ، التي يكون مصدرها من السوائل اللزجة أو الجلات الصلبة ، وليست لها نكهة قوية ، لكي تبسط السكريات التي تكون المزيد من المحاليل السائلة والمذاق الحلو . وتستخدم البروتيازات في تطرية بروتينات اللحوم ، وخصوصاً الكولاجيناز ، الذي يقوم بتحليل الكولاجين ، وهو البروتين الرئيسي في النسيج الضام مثل الغضروف في اللحوم . ومن البروتيازات المستخدمة كثيراً الانفحة ، التي تقوم بتحليل بروتينات اللبن ، وبذلك تجعلها تتجنب ، مكونة أساس الجبن : والانفحة الفطرية تستخدم حالياً على نطاق كبير في صناعة الجبن . وتستخدم البروتيازات أيضاً في تنقية البيرة ، واحداث حالة التخمر لصناعة الخبز .

تضاف هذه الانزيمات غالباً الى الطعام ، أثناء عملية تصنيع الطعام وعلى ذلك يمكن التحكم في كمية الانزيم المضافة ، ومرحلة التصنيع التي تؤثر فيها . وهذه الانزيمات تسمى بالانزيمات الخارجية النمو (exogenous enzymes) ، ويحتوى الغذاء أيضاً على نوع آخر من الانزيمات تسمى بالانزيمات الداخلية النمو (endogenous enzymes) ، وهي تلك الانزيمات التي توجد بحالة طبيعية في المواد الغذائية . وهذه الانزيمات تعتبر أيضاً مسؤولة عن التغيرات التي تحدث في شكل ، مذاق ومظهر الغذاء عند تصنيعه ، لكنه يصعب التحكم فيها . ويساعد انزيم الليناز على الاحتفاظ بخصائص رائحة البصل . لكنه أيضاً يمكن أن يكون طعماً لاذعاً في نفس الطعام .

ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، المساعدة في تطوير انزيمات غذاء جديدة عن طريق اكتشافها أو عن طريق هندسة الانزيمات ، تتناسب بشكل أفضل مع عمليات التصنيع الأخرى ، التي يجب أن يسلكها الغذاء ، مثل الطبخ أو التعليب . وقد تساعد هذه التحسينات على جعل هذه الانزيمات أكثر ثباتاً أمام الحرارة أو الأحماض ، أو تجعل من السهل التخلص منها بمجرد قيامها بوظيفتها ، على سبيل المثال ، عن طريق تجفيفها بشكل عقد أو أعمدة ، بحيث انه يمكن فصلها من وسائل الطعام . أو من مكونات الطعام بسهولة .

وكانت الأنفحة من أول الانزيمات المهندسة وراثياً ، عن طريق ال د ن ا المالح ، والذي تمت الموافقة عليه من أجل الاستخدام الغذائي : وقد استنسخ بواسطة أبحاث متعاونة وقامت شركة (Dow Chemicals) بتسويقه . وكما هو مطبق بالنسبة للمنتجات العقاقيرية في الولايات المتحدة ، فإن ال FDA تفرض رقابة صارمة على استخدام الانزيمات الجديدة

فى المجال الغذائى ، وخصوصا تلك الانزيمات المصنعة عن طريق الهندسة الوراثية ، وتمتير الموافقة على المادة الغذائية فى الولايات المتحدة الامريكية اشارة خضراء للسلطات الاوربية ، بأن المكون الجديد للغذاء آمن صحى . وهناك عدد كبير من المكونات الغذائية تمت الموافقة عليها فى الشرق الاقصى وخصوصا اليابان ، عن تلك الموافقات التى سمح بها فى الغرب .

FREEZE-DRYING

التجميد - التجفيف - التجفيد

وهذا الاسلوب يعتبر شائما . ويسمى ايضا بالتجميد الجاف ، ويستخدم من أجل حفظ الجزيئات الحيوية ، والكائنات العضوية الدقيقة . ويتم تجميد العينة غالبا فى سائل يحتوى على مادة اخرى مثل سكر اللبن (lactose) ، أو السكر المتبلر الذى يوجد فى الخيمرة وبعض الفطور (trehalose) ، الذى يحمل على تثبيتها (ويسمى السواغ) . ثم توضع العينة بعد ذلك فى غرفة ملحقة بمضخة فاكيومية ، وأثناء ما تكون العينة لا تزال متجمدة ، يتم تفريغ الغرفة . ويتسامى الثلج بتأثير الفراغ (أى يتحول مباشرة الى بخار دون أن ينصهر) ، ويتم التخلص من بخار الماء ويحتجز فى (مصيدة باردة) . وبعد فترة سيكون تم التخلص من كل الماء الموجود بالعينة ، وما يتبقى يكون عبارة عن مسحوق أو كريات من المادة .

ويستطيع جهاز التجميد - التجفيف التجارى أن يضبط درجة الحرارة وضغط الغرفة الفاكيومية بدرجة كبيرة ، ويمكنه أن يسخن العينات لى تتجمد - جافة أثناء المراحل الأخيرة ، للتخلص من بقايا الماء المتخلفة . ومع ان من الممكن توصيل قارورة بسهولة تحتوى على عينة مجمدة بمضخة فاكيومية غالبا ما يكون كافيا من استخدامات التجميد - التجفيف فى مجال الأبحاث .

وتعتبر طريقة التجميد - التجفيف هى الطريقة القياسية لحفظ الكائنات العضوية الحقيقية لفترة زمنية طويلة . وتعتبر أيضا طريقة مفضلة لتشكيل العقاقير الحيوية ، حيث ان هذه العقاقير البروتينية ، ليست فى الغالب ثابتة تماما فى المحلول المائى . ان المستحضر البروتينى المجمد - الجاف الجيد يعتبر مادة خفيفة زلثية ، والتى عندما يضاف اليها الماء أو المادة المخففة ، تذوب فى الحال تقريبا .

العقاقير الحيوية الاندماجية

FUSION BIOPHARMACEUTICALS

تم تطوير العديد من البروتينات المعقائرية الحيوية ، التي تعتبر بروتينات اندماجية - أي أنها المنتج المكون من اثنين من الجينات ، اللذين اندمجا مع بعضهما ، بحيث ان البروتينات التي يشفران عنها متصلة من الطرف الى الطرف . ان مميزات هذه البروتينات كعقاقير :

تكون لها خاصية التكامل والتعاون النشاطي في جزيء واحد وعلى ذلك فانه عندما يرتبط الجزيء بخلية ، فانه يقوم بعملين في نفس الوقت . وحتى نحصل على نفس التأثير من كلا الجزئين ، فان ذلك يتطلب الكثير من كليهما ، لزيادة احتمال أن كلا منهما سيرتبط في الحال مع خلية واحدة .

ان التأثير السيء أو الثبات الضعيف لأحد الجزئين يقابله التأثير الأفضل من الجزيء الآخر .

يعمل أحد الجزئين كآلية هدف ليحضر الجزيء الآخر الى الموقع الذي يتم فيه التأثير .

ومن أمثلة هذه البيبتيدات الاندماجية هو الجزيء المشترك (CD4-IgG) والذي قامت شركة جينتك بتطويره كعلاج للايدز ، وعقار (GM-CSF IL-3) الممانع الاندماجي . ان العقار (CD4-19G) يمنع ارتباط فيروسات الايدز مع الخلايا ، وهو أكثر استقرارا في الدم عن جزيء CD4 نفسه . ان العقارين GM-CSF و IL-3 لهما تأثيرات متعاونة لاثارة نخاع العظام لكي ينتج خلايا الدم البيضاء بحيث انه عند ربط الاثنين سويا ينتج مركب قوى أكثر فاعلية من الجزئين منفصلين . بالرغم من ذلك فانه لم يصل أي من هذه المركبات الى مرحلة الاستغلال كمقار حتى الآن .

انظر أيضا البروتين الاندماجي ، السميات المناعية . ص (٢٤١) .

FUSION PROTEIN

البروتين الاندماجي

البروتين الاندماجي ، هو البروتين الذي يكون فيه جزء من سلسلة الأحماض الأمينية قادما من أحد التسلسلات البروتينية والبعض قادما من

تسلسل بروتيني آخر • ان كلمة بيوتكنولوجي ، تعتبر كلمة اندماجية ، حيث البيو من البيولوجي اندمج مع التكنولوجيا •

وتنتج البروتينات الاندماجية عن طريق وصل جين أحد البروتينات مع جين مجاور أو داخل جين بروتين آخر : ويتمرف الجهاز الوراثي على الجين المندمج على أنه جين واحد ، وبهذا ينتج البروتين الاندماجي •
وتستخدم البروتينات الاندماجية في عدد من تطبيقات التقنية الحيوية :

• لاضافة علامة ارتباطية لبروتين

• لانتاج ببتيد كجزء من بروتين أكبر ، والذي يتم بعد ذلك قطعه بعد أن يتم صنعه بالامتساخ •

• لانتاج بروتين ذي خصائص مشتركة لاثنين من البروتينات الطبيعية (مثل الجسم المضاد الكيمري) •

• لانتاج بروتين له نشاطان مختلفان في طبيعتهما (الانزيمات من أجل نقل الركائز أو كمقار حيوي اندماجي) •

وفي التطبيق العملي ، يتم تعديل العديد من البروتينات كبروتينات اندماجية خلال الأبحاث • ومن الممكن وصل جين في بروتين له فاعلية مؤثرة في وسط جين آخر ، عن طريق وضعه بطريقة سليبية تماما خلف تسلسل منشط ، بحيث انه يعدله كبروتين ، بدون اضافة أحماض أمينية •

انظر أيضا العلامة الارتباطية ، المقار الحيوي الاندماجي •

G

GAS TRANSFER

نقل الغاز

أحد الخصائص المهمة لجهاز التخدير ، هو المعدل الذي ينتقل فيه الغاز من المرحلة الغازية الى مرحلة المحلول . ويتحدد المعدل الذي تتأبض فيه الكائنات العضوية داخل جهاز التخدير ، بمعدل سرعة امتداد هذه الكائنات بالاكسجين ، أو المعدل الذي يتم فيه ازالة ثاني أكسيد الكربون، الامونيا ، أو المخلفات الغازية الأخرى . وتهدف الأوجه العديدة لتصميم المخمر على تحسين معدل النقل هذا .

وتوجد هناك عدة طرق أساسية . والفقاعات الأصغر من الغاز لها مساحة سطحية أكبر لكل وحدة حجم ، وعلى ذلك ينتشر الغاز خارجا من تلك الفقاعات بمعدل أسرع . ومن ثم فكلما استطعنا جعل الفقاعات بصورة أصغر ، ساعد ذلك على دمج الأكسجين بصورة أسرع . والرشاش (sparger) وهو مجموعة المواسير التي تقوم بتوصيل الغاز الى قاعدة خزان المخمر ، هي المسئولة عن تشكيل مسار الغاز على هيئة فقاعات ، وضمان توزيعه بصورة منتظمة بكامل حجم المفاعل .

والطرق الأخرى التي تعمل على نقل الغاز بصورة سليمة ، تعتمد جميعها على زيادة سطح السائل المتلامس مع الغاز . ويجعل الغاز على هيئة فقاعات خلال السائل ، ويؤدى الى انتشاره - وهناك طرق أخرى تعتمد على رش السائل ، كأن يكون على سبيل المثال على هيئة طبقة رقيقة (فى بركة) ، أو فى أنبوية مسامية رقيقة ، كما هو الحال فى المفاعل الحيوى ذى النسيج المجوف (hollow fibre bioreactor) .

GEL ELECTROPHORESIS

الهجرة الكهربائية للجل

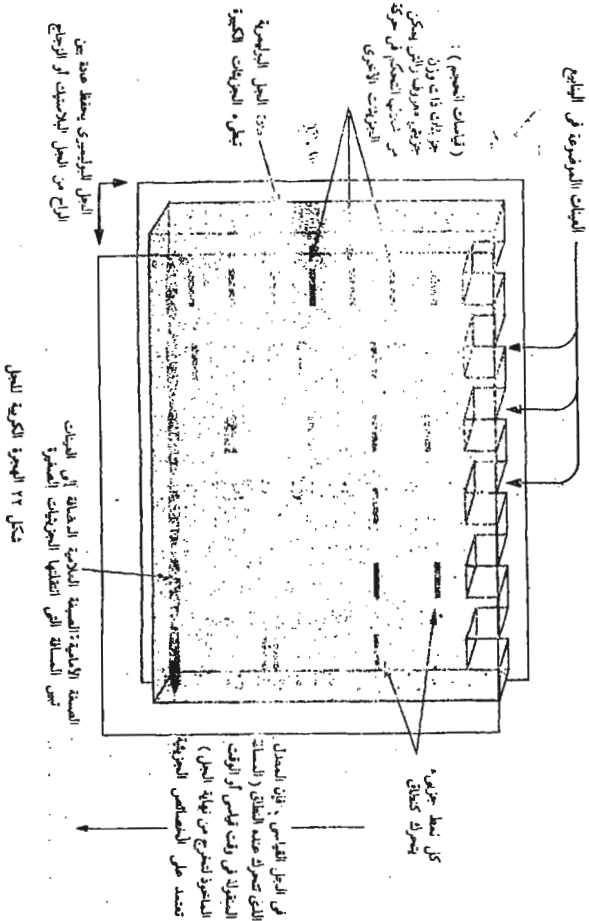
الهجرة الكهربائية للجل ، هى إحدى الطرق التحليلية الأكثر شيوعا فى الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية . توضع العينات فى أحد طرفى

طبقة من الجبل البوليمري (أي مادة شبيهة بالجل) . ويعمل التيار الكهربى عبر الجبل على جذب الجزيئات من خلاله - وتستطيع الجزيئات الصغيرة أن تمر من خلال الجبل بسهولة تماما ، وبذلك تنتقل الى الطرف الآخر بسرعة . وهكذا تنفصل الجزيئات أساسا تبعاً الى قطرها .

وتستخدم أعداد كبيرة من المواد فى صنع الجبل (مادة هلامية أو صلبة تتشكل من محلول غروانى) ، ويعتبر الأجاروز أحد المواد الشائعة الى حد بعيد (بالنسبة الى د ن أ وال ر ن أ) والبوليأكريلاميد (بالنسبة الى ال د ن أ فى تسلسل ال د ن أ ولبروتينات) والجلات المصنوعة من البوليأكريلاميد يسمى غالباً بجبل ال (page) - الهجرة الكهربائية للجبل البوليأكريلاميد . ويستخدم العديد من المواد الكيميائية لتساعد الجبل على عملية الفصل ، مثل كبريتات الاثنا عشرية المطهرة (SDS) فى جلات البروتين التى تقوم بفك كل البروتينات ، ومادة اليوريا فى تسلسل الجلات ل د ن أ ، والتى تقوم بنفس العمل بالنسبة الى ال د ن أ .
والتغير الحديث فى جلات ال د ن أ هى الهجرة الكهربائية للجبل ذى المجال النبضى (pfge) والهجرة الكهربائية للجبل ذى المجال المتعامد . وهى تستخدم أيضا مجالات كهربية لفصل الجزيئات ، لكنه من خلال مجموعات عديدة من الألكترودات : ويحول المجال الكهربى بينها ، والنمى يشجع ال د ن أ على أن تشق طريقها بين مصفوفة الجبل ، منتقلة من مكان لآخر . وهذا يساعد على فصل كميات كبيرة من جزيئات ال د ن أ - يصل حجمها الى حجم الخيرة (وليست الكروموسومات البشرية) .

والأشكال المختلفة من الهجرة الكهربائية للجبل ، هى تلك الجلات البؤرية المتساوية الجهد ، والتى تفصل الجزيئات الكبيرة على أساس نقطة تساوى جهودها (وهى تقريبا عدد مجموعات الشحنات المختلفة التى تحتوىها) ، بدلا من الفصل على أساس القطر . وتعمل جلات (O'Farrel) على تقليل نشاط الجبل البؤرى المتساوى الجهد ، فى أحد أوجه الطبقة ، ثم تقوم بعمل (PAGE) قياسية فى زوايا قائمة على طول الطول : وهذا ينتج نمطا ثنائى الأبعاد من البقع البروتينية ، والتى تعتبر من خصائص خلطات البروتين ، مثل البصمة .

انظر الرسم : ٢٢ •



الجين ، هو قطاع من ال د ن ا الذى يحدد وظيفة بيوكيماية ،
والتي تكون عادة انتاج البروتين . ويتكون ال د ن ا (الحمض الريبي
المنقوص الاكسجين) ، من وحدات متكررة ، التي تختلف فى تفاصيلها
الكيميائية (وتشبه الى حد كبير الشريط المغنط ، الذى يكون متشابها فى
شكله لكنه يختلف فى تفاصيل المغناطيسية الموجودة على سطحه ، والتي
تتغير تبعا الى المادة المسجلة عليه) . ان اجزاء ال د ن ا التي تكون مختلفة
هى القواعد ، وسميت بذلك لأنها تعتبر أساسا الجزء الكيميائى القلوى من
التركيب الكلى ل د ن ا الحامض . ويوجد فى ال د ن ا جديلتان ملفوفتان
حول بعضهما بشكل لولبى مزدوج ، لذا فان قواعد ال د ن ا تكون قواعد
زوجية . بينما يكون فى ال ر ن ا جديلة واحدة فقط . ويستخدم
البيولوجيون الجزئيون القاعدة والقاعدة الزوجية بطريقة منفصلة تماما ،
ليقصوا بها طول قطعة ال د ن ا أو ال ر ن ا ، حيث ان ال ر ن ا تنسخ
ال د ن ا قاعدة بقاعدة أثناء عملية النسخ .

والجينات المرتبة على طول جزيئات ال د ن ا ، تسمى
الكروموسومات ، والتي قد تحتوى على ديزينات قليلة من الجينات فى
عشرات قلائل من كيلوات القواعد (الكيلو قاعدة = ١٠٠٠ قاعدة) فى
كروموسوم فيروس ، الى عشرات الآلاف من الجينات ، فى مئات القواعد
الميجية (الميجا قاعدة = ١٠٠٠٠٠٠٠ قاعدة) من ال د ن ا فى كروموسومات
النباتات الراقية والحيوانات . ان كل الجينات (وبالضرورة كل
الكروموسومات) فى الكائن العضوى تشكل ما يسمى بالمادة الوراثية
(genome) . ويبلغ طول المادة الوراثية فى الانسان حوالى ٣ بليون قاعدة
تقريبا .

والجينات الموجودة فى البكتيريا ، التي تنظم مع بعضها (اى التي
تعمل مع بعضها فى نفس الوقت وبنفس المنبه) ، يمكنها أن تنظم فى
شكل عنقود محكم يسمى ب (operon) . وهذا العنقود له منطقة تحكم واحدة
فى أحد الأطراف ، وبعد ذلك سلسلة من مناطق التشفير ، اى مناطق
ال د ن ا التي تشفر عن بروتينات أحادية . وهذا العنقود كله يتم نسخه
ك ر ن ا واحد ، الذى يشفر فيما بعد الى بروتينات متعددة بواسطة
انزيمات الخلية . وهذا التركيب الأوبرونى ، يعتبر مجهولا من الناحية
العملية فى الكائنات العضوية العليا .

ولذا ، فإن كل الجينات لا تعتبر نشطة على الدوام ، وتحتاج الجينات إلى مناطق تحكم مرتبطة بها لكي تنظم نشاطها . وفي الأوبرون البكتيري ، فإن هذه المناطق ، تقع في أحد أطراف الجين . وفي الخلايا سوية التنوي ، فإن مناطق التحكم (أو عناصر التحكم ، حيث انها تكون عادة قطاعات قصيرة جدا من ال د ن أ) ، تعتبر معظمها في بداية الجين ، ويمكن أن تنتشر تماما مبتعدة عن هذه البداية ، ويقع كلاهما داخل الجين نفسه وبמידا عنه . وعنصر التحكم الرئيسي ، الذي يعطى الإشارة إلى انزيم بوليمراز ال ر ن أ ، بوجود الجينات ، يسمى المنشط - ومن الضروري وجود هذا المنشط ، في حالة ما اذا كان الجين يؤدي وظيفة ما . وفي الأجسام البكتيرية ، قد يكون هناك أيضا مشغل (operator) ، الذي يتحكم في السرعة والوقت الذي ينسخ فيه الجين . وفي نظم الخلايا سوية التنوي قد يكون هناك معجل (enhancer) ، أو قد يكون هناك في الواقع العديد من المعجلات - هذه العناصر تساعد على نسخ الجين في بعض الظروف . وكل من جينات الخلايا سوية التنوي والخلايا عديمة التنوي ، قد يكون بها عدد متنوع من العناصر القصيرة التسلسل بالقرب من بدايتها التي تسمح لها بأن تنسخ ، أو تمنع نسخها في وجود بعض المواد المعينة .

GENE LIBRARY

المكتبة الجينية

مكتبة الجين هي مجموعة من مستنبتات (clones) الجين ، التي تحتوي على كل ال د ن أ الموجود في بعض المصادر ، لكنها تنفصل وتلتحق بتجهيزات د ن أ مناسبة . ويسمى أيضا أحيانا بالبنك الجيني . وإذا كان المصدر ل د ن أ هو ال د ن أ الآتي من كائن عضوي حي ، حينئذ تبحث المكتبة في جميع مستنبتات كل هذا ال د ن أ : وتسمى مكتبة المادة الوراثية الجينية ، لأنها تحتوي على كل ال د ن أ من المادة الوراثية لهذا الكائن العضوي (والمادة الوراثية هي الكلمة الجامعة لكل الجينات ، أو ال د ن أ في كائن مستقل بذاته) . وإذا كان ال د ن أ من مصدر آخر مثل نسخة ال د ن أ (cDNA) التي يصنعها النسخ الانزيمي ل ر ن أ ، حينئذ فإن صانع المكتبة يبحث عن جميع المستنبتات المثلثة من كل هذا المصدر ، وفي هذه الحالة قد يطلق عليها مكتبة ال د ن أ المنسوخ (cDNA) ولا تنظم المكتبات الجينية مثلما تنظم مكتبات الكتب ، وانه يمكن الادعاء أنها مكتملة فقط ، لأن عدد المستنبتات الموجودة فيها تعتبر ، من الكفاية لنا جميعا ، بحيث إن كل المستنبتات التي نتوقع أن تكون موجودة هناك هي موجودة هناك بالفعل ، أي أنه توجد فرصة ضئيلة جدا لأن يكون شيء قد غفل عنه .

وعادة فان مكتبات المادة الوراثية الجينية يقصد بها تلك المكتبات التي تحتوي على نسبة من ٩٥ الى ٩٩ في المائة كاملة ، لذا فانه توجد نسبة ٩٥ الى ٩٩ في المائة من الفرص في انه الجين الذي تبحث عنه يكون موجودا هناك بالمكتبة في مكان ما .

وعدد المستنبتات المطلوبة لتكوين مكتبة جينية كاملة ، يعتمد على الحجم الذي تكون عليه قطع ال د ن ا ، وعلى مقدار حجم المادة الوراثية ، او كتلة ال (mRNA) ومن ثم اذا كنت تستخدم متجه لامبدا الاكل ، في صنع مكتبة مادة وراثية جينية من ال د ن ا البشرى ، فانك سوف تحتاج الى ٥٠٠٠٠٠٠ مستنبت في حين ان منتجات المستنبت الكوزميدى تستطيع ان تحصل بالفصل د ن ا أكثر - ويحتاج الشخص الى ٢٠٠٠٠٠٠ من هذه المنتجات وتحمل منتجات (YAC) عشرة أمثال ال د ن ا ، لذا فان الشخص سيحتاج فقط الى ١٠٠٠٠ وحدة من هذا النوع . وهذا هو السبب في استعمال الناس لمنتجات (YAC) في صنع مكتبات المادة الوراثية الجينية حيث ان فصل ١٠٠٠٠ مستنبت وحدة من تلك المنتجات المكونة ، يعتبر أسهل من فصل ٥٠٠٠٠٠٠ .

GENE SYNTHESIS

التركيب الجيني

وهذا هو التخليق الكامل لجين ، باستخدام مخلوق ال د ن ا (الآلة الجينية) ، بدلا من نسخها أو جمعها من أجزاء ال د ن ا المتكاثرة . ولما كانت معظم الجينات تعتبر أطول من الطول القصي لل د ن ا ، الذي يمكن صنعه بطريقة تقليدية في مخلوق ال د ن ا ، فان الجينات عادة تتجمع من عدد من قليات التنوى . ويهجن كل قطاع في الجين مع القطاع المجاور ، وعندما تهجن المجموعة كلها مع بعضها ، ترتبط قطاعات ال د ن ا مع بعضها انزيميا لكي تصنع جديلة واحدة مزدوجة . وهذا يتطلب ان تكون قليات التنوى مصممة بعناية ، بحيث انها تهجن فقط مع شريكها المناسب وليس مع قليات تنوى أخرى في الخليط .

وتشتمل الاهتمامات الأخرى على التأكد من أن نفس التسلسل لا يتكرر داخل الجين نفسه (حيث ان التسلسلات المتكررة ، يمكن أن تكون أهدافا لترتيبات أخرى لل د ن ا داخل البكتيريا) ، والتأكد من أن (codons) المستخدمة مناسبة ، والكودونات المختلفة التي ترمز لنفس الحوض الأميني لا تأخذ فرصا متساوية ، وعموما فان الكودونات الأكثر استخداما تنقل

بطريقة أسرع من الكودونات النسادة . ومع ذلك ، فإن أى الكودونات الذى يستخدم كثيرا ، يعتمد على الكائن العضوى ، الذى سيعبر عنه الجين .

والأوجه الأخرى للجين ، مثل وجود أو عدم وجود مواقع التقييد ، والأطراف اللزجة المناسبة ، بحيث ان الجين النهائى يمكن أن يتكاثر الى متجه تعبير بسهولة ، تعتبر أيضا مهمة .

GENE THERAPY

العلاج الجينى

العلاج الجينى ، هو تغيير التركيب الجينى فى الانسان . ويوجد هناك أسلوبان للعلاج : العلاج الجينى للخط الجرثومى والعلاج الجينى للخلاية الجسدية . والعلاج الأول ، يعمل على تغيير « الخلايا الجرثومية » ، وهى الخلايا التى تنتج الحيوان المنوى أو البويضة . وهذا العلاج له تأثير دائم على الأفراد المنحدرين من الشخص الذى يجرى له العلاج (ذريته) . الخلايا الجسدية هى الخلايا الأخرى بالجسم ، أى أنها خلايا العضلات ، العظام ، والأعصاب الخ . وتغيير هذه الخلايا لا يؤثر على الخلايا الجرثومية ، لكنه يؤثر على الشخص المهندس وراثيا .

ويقصر العلاج الجينى للخلايا الجرثومية عادة على الحيوانات ، حيث يسمى فى هذه الحالة بتقنية الجين العابر .

ويمكن توجيه العلاج الجينى لتصحيح العيوب الوراثية وغير الوراثية . وتشتمل أهداف العلاجات الحالية على كل من الأسلوبين .

والطريق السهل نسبيا ، العلاج الجينى للخلايا الجسدية هو علاج النخاع العظمى ، حيث ان النخاع العظمى ، يعتبر سهلا نسبيا فى استئصاله وإعادة تركيبه ، ويتكاثر بنفسه داخل الجسم . وتستطيع خلية الجذع المورثة هندسيا ، مضاعفة نفسها داخل النخاع العظمى ، وتنشئ الخلايا الدموية أثناء تكاثرها . وتشتمل أهداف علاج النخاع العظمى على علاج مرض نقص المناعة الشديدة المركب (SCID) ، (وهو من الأمراض الوراثية النادرة ، يسببه نقص فى انزيم الادينوسين ديميناز ADA) . وقد قام W. French Anderson و Michael Bleese باجراء تجارب العلاج الجينى لـ SCID على بطفلة تبلغ من العمر 4 سنوات فى أواخر عام ١٩٩١ .

وتشتمل الاهداف الأخرى على العديد من أنواع السرطان . وتشتمل العلاجات المستخدمة على ادخال الخلايا المهندسة ، لانتاج المزيد من معامل التنكز (موت موضعي يحل بالنسيج الحي) الورمي (TNF) أو عقار الأنترليوكين (IL-2 أو IL-4) الى مريض السرطان ، حيث من المتوقع لهذه العقاقير أن تكون قادرة على المساعدة في تعبير الخلايا ، وقسم علاج الخلية الجسمية الذي لا يشتمل على الهندسة الوراثية على الاطلاق ، هو علاج الخلية الكروية اللنفاوية الآلية (ALIT) ، أو العلاج الجيني المستمد من المريض نفسه . وهذا العلاج يقوم بالتخلص من الخلايا اللمفية لمريض السرطان (كما هو الحال مع خلايا النخاع العظامي) ويستخدم مركب من العلاجات السيتوكين في المعمل (أنابيب الاختبار) والتي تقوم بتحفيظها على طرد الخلايا السرطانية للمريض .

وقد كانت هناك عدة اقتراحات لادخال ال د ن أ الى الخلايا ، بينما لا تزال في جسم المريض . وتشتمل الأساليب المقترحة على :

استخدام متجهات الفيروسات الارتجاعية . وتدخل الفيروسات الارتجاعية بطريقة فعالة ال د ن أ الخاص بها الى الخلايا ، وتنسخ ال د ن أ الى د ن أ ، ثم تدخل بعد ذلك هذا ال د ن أ الى كروموسوم الخلية . ومن حيث المبدأ ، يمكن استغلال هذه الامكانية في حمل ال د ن أ الأخرى الى خلايا المريض (انظر موضوع الفيروسات الارتجاعية) .

الحقن الحيوى Biolistics : بالإضافة الى توصيل ال د ن أ الى الخلايا المعزولة ، فإنه يمكن استخدام البيوليستيك في وضع ال د ن أ داخل الخلايا ، التي لا تزال جزءاً من الحيوان (انظر البيوليستيك) .

١ - الحقن : وهو ببساطة حقن ال د ن أ المركب مع فوسفات الكالسيوم الى الكبد أو العضلة ويتسبب في أن بعض الخلايا تمتص ال د ن أ ويتم تعبير الجينات داخلها . وقد جذبت هذه الطريقة المزيد من الاهتمام ، لأنها تقدم السبيل للمداواة بالعلاج الجيني لمرض الحثل العضلي ، وهو من الأمراض الوراثية الأكثر انتشاراً .

٢ - استخدام الليبوسومات : ان ال د ن أ الذي تم كبسلته داخل الليبوسومات وتم حقنه ، يتم امتصاصه بواسطة الكبد والى حد ما بواسطة الطحال (Spleen) ، وى جينات يحملها يتم تعبيرها باختصار .

انظر أيضاً :
genoecuticals, genetherapy
regulation, transfection, transduction, transformation.

العلاج الجيني - التنظيم GENE THERAPY - REGULATION

ان استخدام أساليب نقل الجين الى الانسان والتي تسمى عادة بالعلاج الجيني ، قد كانت سبب مشاكل كبيرة للمشرعين ، المنظمين ، بالإضافة الى العلماء . منذ التجربة التي خاضها Martin Cline في عام ١٩٨٠ ، فانه أصبحت هناك معارضة فعلية ، للسماح لأي شخص بأن يضع جينات في أي شخص آخر ، مهما كانت الأسباب . وكلاين الذي كان يعمل باحثا لدى UCLA ، كان يرغب في وضع جينات في الجلوبين بيتا من أجل المرضى الذين يعانون من مرض السلاسيميا ، وهو مرض وراثي تسببه عيوب في جينات الجلوبين بيتا . وقد رفض طلبه للقيام بهذه التجربة في الولايات المتحدة الأمريكية ، وقام بإجراء الأجزاء الطبية من تجاربه في إسرائيل وسردينيا (وهما الدولتان اللتان بهما نسب عالية من الإصابة بهذا المرض) . وقد أثار بتجاربه هذه سخطا عالميا واصراراً ، على أن أي علاج جيني في المستقبل لايد وأن يخضع لقوانين نظامية صارمة . (وكانت نتيجة التجارب التي أجراها الفشل الذريع) .

ان كل جهة تنظيمية أو قوى الضغط السياسي ، التي تهتم بالعلاج الحيوي ، تريد أن تكون لها كلمة ، فيما إذا كان هذا العلاج الجيني يطبق أم لا . وفي أواخر عام ١٩٩٠ تمت أول تجربة للعلاج الجيني ، عندما أعطى مريض نقص المساعة الشديد المركب ، الجين من جل الاديونوسين ديமானاز . وقبل أن يتم إجراء هذه التجربة ، فانها قد حصلت على موافقات مسبقة من الجهات التالية ، والتي يحق لأي منها أن تمنع إجراء التجارب :

★ المعهد القومي للصحة (NIH) ، لجنة الأمان الحيوي ، والتي تختص بأوجه الأمان الفني للتجربة .

★ لجنة مراجعة المعهد القومي للسرطان .

★ لجنة مراجعة معهد (القلب) والرتة والدم وهذا المجلس ومعهد السرطان القومي (NCI) كانا يمولان التجربة .

★ اللجنة الاستشارية لـ د ن أ المعالج (RAC) التابعة للمعهد القومي للصحة وهذه اللجنة تقدم الاستشارات التي تسمح بإجراء التجارب التي تشتمل على الـ د ن أ المعالج . وتوجد لجنة فرعية من RAC تختص بالعلاج الجيني ، والتي يجب أيضا أن تدلي برأيها .

★ المدير التنفيذي لمعهد الصحة القومي •

★ اللجنة الاستشارية الخارجية لإدارة الغذاء والعقاقير (FAD)
(حيث ان هذه التجربة كانت اجراء تجارب علاجية)

بالرغم من أن الفتاة التي تلقت هذا العلاج قد كتب لها الشفاء بعد انتهاء التجارب ، فان هذه التجربة قد اتخذت كحالة رسمية لكل التجارب التي سيتم فيها استخدام الكائن العضوي المهندس وراثيا (GMO) بأن يخضع لظروف البيئة ، الا أن وكالة حماية البيئة لم تستشر في هذه التجربة •

الشفرة الوراثية وتركيب البروتين

GENETIC CODE AND PROTEIN SYNTHESIS

الشفرة الوراثية ، هي الشفرة التي تستخدمها الخلايا الحية ، لتحويل المعلومات الموجودة في ال د ن أ الى معلومات مطلوبة لصنع البروتين . كيف يتم هذا الاجراء ، لا يعتبر مهما في فهم الكثير عن التقنية الحيوية - ان الآلة الوراثية يمكن التعامل معها كالصندوق الأسود الموجود بالطائرة ، حتى بالنسبة الى الأبحاث المتقدمة تماما •

ان المعلومات الموجودة في ال د ن أ تحمل في تسلسل من أربع قواعد من ال د ن أ (الاديين ، الجوانين ، السيتوسين ، الثايميدين) • هذه المعلومات يتم نسخها في تسلسل قاعدي في ال ر ن أ ، ثم تترجم بعد ذلك الى تسلسل حمض أميني في البروتين ، وتتم الحالة الأخيرة في الأجسام الريبيية • ويبدأ ال ر ن أ عمله من الطرف '5 وتبدأ الترجمة أيضا من هذا الطرف : ويبدأ البروتين عمله من طرف الحمض الأميني (الطرف - N) • والتسلسل الذي يشفر عن البروتين ، يبدأ بتسلسل من ثلاث القواعد AUG (أو التسلسل الأقل شيوعا) GUG ويكون متبوعا بتسلسل من القواعد تقرأ على هيئة ثلاثيات ، وتسمى بالكردون • ومن ال 64 ثلاثية الممكنة ، هناك 61 شفرة لحمض أميني موحد ، وثلاث الثلاثيات الباقية ، تعتبر هي كودونات الوقف (أي التي تشفر للوقوف) •

ولما كان هناك 20 حمضا أمينيا و64 ثلاثية ، فان بعض الأحماض الأمينية يتم التشفير عنها بأكثر من كودون واحد ، وبجهد أن تكتشفه شفرة البداية ، فان الخلية تبدأ في التعرف على الثلاثيات الأخرى بداية من

AUG أو GUG · والطريقة التي تقرأ بها الخلية الرسالة ، تسمى « قراءة الإطار » ، كما لو كانت الخلية ترتب اطارا من المربعات طوله ثلاث قواعد فوق ال ر ن أ وتقرأ ما بداخل كل صندوق · ومن الواضح أنه عند فقد أية قاعدة ، سينتج عنه نبد جميع قراءة الخلية لكل الثلاثيات اللاحقة · ان مثل هذا التغير الاحيائي ، يسمى تغيرا احيايا هرايا لأنه يجعل من بقية البروتين شيئا تافها ·

وبالرغم من أن الشفرة تشترك فيها جميع الكائنات الحية ، الا أنه يوجد بعض الاختلافات : وعلى سبيل المثال ، الغتائل الحيطية (mitochondria) التي لها بعض من ال د ن أ الخاص بها ، ليس لها نفس الشفرة الجينية مثل الخلايا التي توجد فيها ·

بالاضافة الى ذلك ، فان تسلسل ال د ن أ (ومن ثم تسلسل ال ر ن أ الأصلي) ، ليس من الضروري أن يكون مثل التسلسل الذي يتم ترجمته فعلا · وهناك قدر وافر من التنقيح في ال ر ن أ · والقطع السماة بالانترون (introns) (والتي توجد في معظم جينات الخلايا سوية التنوى) ، والتي لم تعرف وظيفتها ، يتم التخلص منها ، فى عملية تسمى بالوصل (splicing) · فى بعض الخلايا السوية التنوى ، تضاف الأوريسلات الزائدة داخل مواقع معينة فى ال ر ن أ ، فى عملية تسمى بتنقيح ال ر ن أ · وحتى انه توجد حالتان معروفتان لوصل القطع المختلفة من جزئيات ال ر ن أ مع بعضها ، تعرف بالوصل من مكان لآخر ·

هذه التعقيدات لها معنيان ضسنيان لدى علماء التقنية الحيوية · أولا ، انه ليس من الممكن دائما تعبير جين خلية سوية التنوى فى خلية عديمة التنوى · وحتى لو كان منشط تسلسل الخلية عديمة التنوى فى حالة وصل ، فان الخلية عديمة التنوى لن تكون قادرة على اجراء التعديل النسخي المتأخر للخلية سليمة التنوى الى ال ر ن أ لجعله مقروء · ولهذا السبب ، فان العديد من مشروعات تعبير البروتين ، تفضل البدء بتكاثر ال (cDNA) (وهو ال د ن أ المكلون الذى تم عمله بواسطة النسخ الانزيمى لـ ر ن أ النهائى ، بدلا من الجين الأصلي · ثانيا ، بالرغم من أن تسلسل ال د ن أ يعتبر أسهل من تسلسل البروتين ، فانه ليس دائما آمنا لأن يستنتج من تسلسل ال د ن أ فى البروتين الذى قد يشفر عنه ، بسبب التغيرات الموجودة فى تعديل النسخ المتأخر لـ ر ن أ والتغيرات الموجودة فى الشفرة الوراثية ·

تشخيص الأمراض الوراثية GENETIC DISEASE DIAGNOSIS

المرض الوراثي ، هو ذلك المرض الذي يسببه الجين ، لذا فإننا نرت المرض من آباءنا ، وبالنسبة الى المرض الجيني الحقيقي فإن أى شخص له نمط جيني صحيح (مجموعة الجينات) سوف يعرض نمطا ظاهريا (المظاهر المادية للجينات) . وفى الواقع العملي ، فإن كمية كبيرة من الأمراض الوراثية لها قدرة جينية غير كاملة : وهذا يعنى أن الجينات ليست دائما هى المسئولة عن التأثير الذى تحدثه . وهذا يجعل اكتشافها أمرا صعبا .

وقد أحدثت الوراثة الجزيئية ، تقدما هائلا فى الجينات الطبية ، وخصوصا من خلال إتاحة مجسات ال د ن أ التى تكتشف الجينات التى تسبب الأمراض الجينية ، حتى عندما لا تكون هى السبب فى حدوثها - وعلى سبيل المثال ، عندما يوجد جين فى شخص حامل للمرض ، أو عندما تكون هناك صبغة سائدة تسبب مرضا فى مرحلة متأخرة من العمر موجودة فى طفل . وهذه المجسات تم استخدامها فى كل من تحديد الجين وتشخيص حالة حامل المرض فى الأشخاص الذين يحملون الجين وليس عندهم المرض .

ويمكن تحديد الجين من خلال أسلوبين : الطريقة التقليدية هى معرفة كيف تسبب المرض ، ومن ثم أى البروتينات المعيبة التى أحدثت هذا المرض . وبذلك يستنسخ الجين من معلومات البروتين . واسلوب الوراثة العكسية ، هو باستخدام المجسات الجينية فى تحديد مكان الجين الذى سببت صبغته المعيبة المرض فى كروموسوم معين ، وهو الأسلوب الذى يسمى أيضا باستنساخ الجين الوضعى . ويتم هذا غالبا بواسطة التحليل الارتباطى . ويمكن نسخ الجين نفسه بواسطة إحدى الطرق المتنوعة مثل الكروموسوم السائل أو الكروموسوم القافز . وهذه الطرق تستخدم بصفة أساسية قطعة من ال د ن أ ، والتى تم استنساخها لتحديد قطع ال د ن أ من البقع القريبة داخل الكروموسوم .

والأمراض الوراثية التى عزلت من أجلها المجسات المستنسخة (المجسات التى تحدد الجين نفسه) تشمل على الهيفوفيليا والسلاسيما ، مرض الخلية المنجل ، الحثل العضلى ، البلاستوما الشبكية ، وتليف

الثالثة • ويوجد عدد كبير من المجسات التي تقوم باكتشاف المواقع الوثيقة الصلة بالأمراض الجينية الأخرى ، ومن ثم تلك المجسات التي يمكن استخدامها في تشخيص الجينات الطبية ، قد تم استنساخها أيضا •

انظر أيضا تحليل القابلية ص : ٣٢١ ، تقنية ال د ن ا المظم ص : ٣٣٣ •

GENETIC ENGINEERING

الهندسة الوراثية

الهندسة الوراثية • هي مصطلح عام يعبر عن الاستغلال المباشر للجينات ، ويستخدم عادة مرادفا للاستغلال الجيني أو التعديل الجيني • وتستخدم في هذا سلسلة كبيرة من التقنيات ، لكن جزء ال د ن ا هو أكثر هذه التقنيات استخداما •

وتأتي الهندسة الوراثية في عدة سلاسل مختلفة • وتعتمد على الشيء الذي يتم هندسته •

★ البكتيريا ، الخميرة : وهذه هي الهندسة الوراثية التقليدية • (أي الهندسة الوراثية التي عمرها أكثر من عشر سنوات) • وعن طريق استخدام تقنيات ال د ن ا المعالج ، يتم وضع الجينات داخل الكائنات العنوية الحقيقية (microorganisms) ، لحثها على إنتاج شيء ما نريده ، قد يكون هذا الشيء أنسولين ، أو نوعا جيلا من الجملة ، أو بروتينا من أجل الطعام •

★ الحيوانات : وتسمى الحيوانات المورثة همنسما عادة الحيوانات الناقلة للجين (transgenic animals) • ويتم إنتاجها في مجموعة مؤلفة من تقنيات الاخصاب داخل الأنايب (ivf) وتقنية جزيء ال د ن ا المعالج • وإنتاج الحيوانات التي تمرر من خلال تعديلها الجيني إلى نسلها : إن لها خط تعديل جرومومي •

★ النباتات : وتسمى النباتات المهندسة وراثيا أحيانا أيضا بالنباتات الناقلة للجين • أنها تخلق من خلال تقنيات استخدام الاستنساخ البنائي ، التي تشمل على نمو النباتات من الخلايا النباتية المعزولة •

★ البشور : بالرغم من أن طرق الهندسة الوراثية يمكن تطبيقها

على الأبقار أو الفئران ، فإنه يمكن تطبيقها نظرياً على البشر ، لكنها لم تطبق لأسباب أخلاقية واضحة . وقد أجريت بعض التجارب التي تعالج مرض : وهذه التجارب لم تعدل جراثيم الخلايا ، وإنما الخلايا الجسدية فقط (somatic cells) . وهو ما يسمى عادة بالعلاج الجيني (gene therapy) أو علاج الخلية الجسدية ، فضلاً عن المصطلح الأكثر إثارة (والذي يحتوي على رنين إعلامي) ألا وهو الهندسة الوراثية .

انظر تقنية الأجنة ص : ١٥٦ ، تقنية ال د ن أ المطم ص : ٣٣٧ .

GENETIC INFORMATION

المعلومات الوراثية

إن مشروعاً مثل مشروع المادة الوراثية البشرية ، وتطور اختياراته النزوع الوراثي للأمراض ، قد قادت إلى كثير من الجدل حول كيفية أو وجوب استخدام المعلومات الوراثية . وهذا يمس المعلومات الوراثية المستخدمة من أجل الحيوانات ، النباتات ، أو الكائنات الغضوية الدقيقة ، التي لا يعتقد أن لها مثل هذا الموقف الأخلاقي : والجدل الدائر بخصوص من يملك المادة الوراثية البشرية ، قد إمامت اللثام عن فلسفة أخلاقية عالية ، وتلك الجدليات التي تناولت المادة الوراثية للخنازير ، قد أخذت مكانها في محاكم براءات الاختراع .

وقد سنت العديد من الدول تشريعات ، بخصوص استخدام معلومات الوراثة البشرية ، التي تدعى طرق ال د ن أ ، وخصوصاً المخ .

وعزمت الديمقراطيات على إدخال تشريعات تبيح استخدام المعلومات الوراثية في أغراض التأمين ، المعاش ، والتوظيف في عام ١٩٩١ . وفي الولايات المتحدة ، اتخذت ولايات كاليفورنيا ، تكساس وأريجون أصنافاً مشابهة ، وقد أعلنت ولاية نيزيورك مشروعاً لتنظيم معامل الاختبارات الوراثة . ويوجد بالولايات المتحدة أيضاً قانون للمعلومات الوراثة ، الذي يمنع استخدام المعلومات الوراثة في أكثراء المستخدمين القيداليين .

وحتى الآن لم يشر أحد لمشكلة حق الطبع وحق تملك ال د ن أ في الجينات البشرية . وفي الواقع ، إن هذه المشكلة ، يحتمل أن تكون من أهم المشاكل التنظيمية في استخدامات طرق ال د ن أ المعالج . وهذه

المشكلة تكون جزئياً بسبب البلبلة الناشئة من الجدل حول موضوع الأجهزة ، وجزئياً ، بسبب تاريخ حركة علوم تحسين النسل في أوروبا (بالرغم من أنه ألمانيا ليست بها مشاكل تحديده النسل إلا أنها تسبب لها بعض الحساسية) . وأيضاً كما كان الحال مع أى تقدم فى مجال التقنية الحيوية منذ عام ١٩٧٠ ، فإنه يوجد اعتقاد عام بأنه « لن يحدث بطريقة طبيعية ، وربما انه اختبارات الجينات البشرية ، أصبحت الآن منتشرة على نطاق واسع » ، فان هذا الاعتقاد ، لا يعتبر تبصراً بعيد المدى .

GENOCEUTICALS

جينو كيو تيكالز

مصطلح غامض لأحد أنواع العلاج الوراثى ، حيث يتم وضع الجين داخل الخلية ، وهناك ينتج بروتينا نشطاً عقاقيرياً . وحتى الآن ، أوضحت عدة دراسات انه ال د ن أ يمكن وضعه داخل خلايا الفئران والأرانب اليافعة ، وان هذا ال د ن أ يمكن أن يعمل هناك ، ويقوم بإنتاج البروتينات . وهذا العمل له تطبيقان مهمان ، بالرغم من أن كليهما لا يزال تحت الدراسة ، ولم يجرب حتى على الحيوانات .

« الجينات المضادة الحيوية » هي الجينات التى لها بعض النشاط المضاد للبكتيريا أو الفيروس . يتم وضع الجينات داخل الخلايا التى تعتبر الأهداف المحتملة للطفيليات . وعلى سبيل المثال « فان جيناً لسمى . يمكن ربطه مع جين حاكم والذي ينشط عن طريق فيروس : وعندما يصيب الفيروس الخلية ، ينشط دور الجين السمى ، وينتج السم وتموت الخلية .

والتطبيق الآخر ، يتم بإدخال الجينات التى تقوم بنفسها بعمل العقاقير الحيوية . وعلى سبيل المثال فان الكالسيتونين (calcitonin) قد اقترح علاجاً لمرض مسامية العظام (osteoporosis) ، وهو المرض الذى يصيب العظام لدى كثير من السيدات المسنات . وبالرغم من أن الكالسيتونين ، يعتبر بروتيناً ، ومن الصعب ادخاله الى الجسم : ونتيجة لذلك فإنه يجب حقنه مرات كثيرة . والاسلوب الكيو تيكال الوراثى فى هذا الموضوع ، يكون عن طريق نقل العدوى (transfect) للجين سن أنجل الكالسيتونين فى بعض الخلايا المناسبة فى الأفراد : وقد ينتج هنا الهرمون بطريقة منتظمة تدوم لمدة أسابيع أو شهور .

ان السبب في علم اجراء هذا الاختبار حتى الآن ، ينطوي على العواقب الفنية (ان من الصعب ادخال جينات الى اشخاص بطريقة منتجة ويعتمد عليها) ، والمشاكل المحتملة مع التأثيرات الجانبية (ان الجينات تحتاج فقط ان تتم في خلية واحدة) ، والوعي الاجتماعي الكبير في استخدام العلاج الجيني لأي تطبيق من التطبيقات .

GENOME PROJECT (HUGO)

مشروع المادة الوراثية

مشروع المادة الوراثية (ويغض النظر عن الحديث عن مشروع المادة الوراثية البشرى المعروف فانه توجد مشروعات عديدة منافسة) ، هو مشروع لتحديد التركيب الجيني الصحيح للمادة الوراثية لأي كائن عضوي . انه يقصد به عادة تسلسل كل ال د ن ا به .

ان مشروع المادة الوراثية البشرى ، هو مشروع لتحديد التسلسل القاعدي لكل ال د ن ا الموجودة في البشر . ان هذا المشروع يعمل من خلال المظلة الدولية لمنظمة مشروع المادة الوراثية البشرية (HUGO) ويمول بصفة أساسية عن طريق مصلحة الطاقة (DOE) والمعاهد القومية للصحة (NIH) في الولايات المتحدة والوكالة الأوروبية (EC) في أوروبا .

وبدأ المشروع كبيرا ، لأن علماء البيولوجيا الجزيئية ، قد تحققوا من أنهم يستطيعون اجراء تسلسل لجميع المادة الوراثية البشرية ، وحصولا على الأموال اللازمة . وقد عزز هذا المشروع التقنية الحيوية والصناعات المقاقيرية ، لانه سوف يقدم قاعدة بيانات بالمعلومات التي يمكن للشركات ان تحصل منها على تسلسل ال د ن ا ، وبالتالي تسلسل البروتين لكل البروتينات الموجودة لدى البشر ، وتشتمل أيضا على تلك البروتينات التي تعتبر أهدافا فعلية للأدوية الجديدة . ولأنه سيكون المساعد الحقيقي لنجيات الطبية ، التي تشتمل على تشخيص النزعة الوراثية للأمراض .

ولكى يتم عمل تسلسل لثلاثة بلايين من قواعد ال د ن ا في المادة الوراثية البشرية المحتملة ، فان مشروعات المادة الوراثية اضطرت الى اقامة أحجار زاوية طموحة على طول الطريق . أول تلك الأسس هو خريطة وراثية كاملة للإنسان ، والتي تم تعريفها باسم (RFLPs) والثاني (والذي يبدو شبيها بالاول الذي سيتم الانتهاء منه أولا) ، هو

تسلسل كامل لكل (cDNA) الموجودة في الانسان وعلى أية حال من غير المحتمل ان المادة الوراثية البشرية سوف تسلسل بطريقة غير مميزة : فان بعض القطع ستكون أكثر أهمية من القطع الأخرى .

بالإضافة الى مشروعات المادة الوراثية البشرية ، فثمة مشروعات مادة وراثية للخنزير ، حشرة الفاكهة الدروسوفيلا ، العشب (arabidopsis) (thaliana) ، البودة المجهرية (caenorhabdla) ، الخميرة ، وأ · كولاى . ويحتمل أن يتم الانتهاء من مشروعى الخميرة وأ · كولاى فى العقد القادم ، حيث يعتقد أن كل ال د ن أ الموجودة تقريبا فى هذه الكائنات المضوية الصغيرة ، تعتبر مهمة من أجل بقائها ، وبالتالي يكون الاهتمام البيولوجى ، وعلى النقيض فان بعض العلماء يعتقدون بأن ما يزيد على ٩٠ ٪ من ال د ن أ البشرى ، يعتبر فى الواقع كما مهلا .

GLP/GMP

ت م س / ت ص س

هذان المصطلحان ينسبان الى التطبيق المعلى السليم والتطبيق الصناعى السليم . انهما نظم التشغيل التى صممت من أجل التقليل الى أقل ما يمكن من الحوادث التى قد تؤثر على مشروع بحى أو منتج مصنع .

وتعتبر قوانين ال GLP و GMU قوانين ضسخته وكثيرة ، لكنها اختصرت الى مجموعة قليلة من النقاط الأساسية ، والغاية الأساسية فى كل منهما ، هو أن كل شىء يتم تسجيله ، والاجراءات العملية يتم استخدامها فقط عن طريق الناس الذين تدرّبوا على القيام بها واستخدامها . ان هذا قد يبدو واضحا لكنه يمتد الى كل شىء : وعلى سبيل المثال ، فإنه عند اجراء تجربة عملية سليمة ، فإن الفريق الذين تدرّب على استخدام الميزان الحساس هو الذى يقوم باستخدامه ، ان كل وزن يتم التحقق منه بواسطة شخص آخر (وهو أيضا الذى قام بالتدريب على استخدام نفس الميزان الحساس نفسه) ، والذى يجب عليه أن يوقع بأن الوزن الذى قام بمراجحته سليم تماما ، ان طريقة الوزن يجب أن تجرى بطريقة قياسية عملية (SOP) لاستخدام هذا الميزان ، والبروتوكول المستخدم ، يجب أن يدون فى سجل التجربة وهكذا . ويتم الاحتفاظ بكل سجلات التجارب ، ويجب تدوينها

في أرشيف على مكروفيش أو شريط ممغنط وبالمثل فإن عينات من المادة المستخدمة في التجربة أو عملية التصنيع ، يجب أن يتم أرشفتها أيضا ، حتى يمكن الرجوع إليها إذا ما اقتضت الحاجة ذلك .

وباستخدام اجراءات من هذا النوع ، فانه يصبح من السهل تتبع الدقيق لكل مرحلة من مراحل التجربة أو عملية التصنيع . وعلى ذلك ، فاذا حدثت مشكلة في المستقبل ، فان مستخدم ال GLP أو GMP يشير الى مادة معينة استخدمها أو اجراء تشغيل قياسي يحتمل أن يكون السبب في هذه المشكلة ، أو ان يقيم الحجج والبراهين بأن الخطأ الذي وقع ليس خطأ شخصيا . وقد تكون هذه الأدلة والبراهين في غاية الأهمية في حالة تطور العقاقير وصناعتها (حيث تم انشاء طريقة ال GLP بعد أن حدثت تأثيرات جانبية خطيرة لمقار قد تم فحصه أثناء مرحلة البحث ما قبل الاكلينيكي ، لأن البروتوكول المتبع في اجراء التجربة كان خاطئا) . والعديد من شركات التقنية الحيوية تطالب بالعمل بطريقتي GLP أو GMP (ويتوقف ذلك على كونهم يعملون في مجال البحث والتنمية أو التصنيع) . وفي الواقع فإن الذين يدعون بانهم يعملون ، لا يستخدمون طريقة ال GLP بدقة . ان اتباع تلك الطريقة يعتبر غاية في الصعوبة خصوصا في الأبحاث الجديدة ، حيث يطلب منك تحديد مجموعة من نظم التشغيل القياسية ، تدريب فريق العمل رسميا ، الخ . ان اجراء تجربة واحدة قد يستغرق نصف اليوم . ان طريقة ال GLP تعتبر مناسبة أكثر بالنسبة الى التنمية العقاقيرية (حيث يتم القيام باجراء عدد كبير من التجارب المتشابهة) . وتعتبر طريقة ال GMP هي الشرط الأساسي للنتج العقاقيري ، ولعدد من الصناعات الأخرى .

وطريقة ال GMP ترمز أيضا الى الاجراء الميكروبيولوجي السليم ، وهي نظام التشغيل المعمل للقيام بالميكروبيولوجيا الأساسية بأمان وبهذا المعنى. تعتبر ال GMP هي ببساطة طريقة للتقليل من احتمال مشاكل التلوث (سواء آكان تلوث العينة أو المعمل) أثناء التجربة الميكروبيولوجية .

جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز

GLUCOSE ISOMERASE AND INVERTASE

من المحتمل أن يكون جلوكوز الأيسومراز ، ينتج بكميات كبيرة من أجل الاستخدام الصناعي عن أي انزيم واحد آخر (بالرغم من أنه الى

حد بعيد يعتبر القسم الأكبر من الانزيمات المرتبة الرئيسية من البروتينات القلوية المستخدمة فى المنظفات) . فهى تقوم بتحفيز التحول البينى لتوعين من السكر ، الجلوكوز والفركتوز . ولما كان الفركتوز أكثر ثباتا من الناحية الكيميائية عن الجلوكوز ، فان خليطا من الجلوكوز والفركتوز مع الانزيم ، ستؤول فى النهاية الى فركتوز . ويعتبر هذا مفيدا بالنسبة لصناعة الغذاء ، حيث ان الفركتوز يعتبر أكثر حلاوة من الجلوكوز ، وعلى ذلك فانك تستطيع الحصول على حلاوة أكثر لكل جرام باستخدام الفركتوز .

ان الاستخدام المعتاد للجلوكوز الأيسوماراز ، هو باخذ الجلوكوز المصنوع بواسطة التحلل المائى لنشا الأذرة ويحول الى خليط معظمه من الفركتوز مع بعض الجلوكوز . وتحلل نشا الأذرة باستخدام الاميلازات .
ويسمى الناتج بشراب الأذرة العالى الفركتوز (HFCS) .

وتأخذ الانفرتاز السكروز (السكر) وتحوله الى جلوكوز وفركتوز . وعلى ذلك فانه بالارتباط بالجلوكوز الأيسوماراز ، يستطيع تحويل السكر الى HFCS . ويمكن استخدام الانفرتاز أيضا فى تحويل السكر المتبلر الى خليط أقل سهولة من جلوكوز - فركتوز متبلر . وبعد ثمانى دقائق على سبيل المثال من وضع الانفرتاز فى مركزهم فانه يحول سكر الأذرة المسكر جدا (والذى تصب من فوقه طبقة الشيكولاته) الى مركز خفيف وهو الذى نأكله فى النهاية .

GLUE

الفراء

الفراء البيولوجى ، يعتبر واحدا من المجالات المعدينة ، التى تستطيع ان تلتقى فيها التقنية الحيوية والطب . ان الأطباء يهتمون دائما بالأساليب الطبية الحديثة لعلاج الجروح . أحد هذه الأساليب الواضحة هو الفراء : بالرغم من ان الفراء يجب ان يحتوى على خصائص غير عادية . فانه يجب ان يكون قادرا على الشك (ينضج) فى بيئة رطبة ، ولا يتحلل فى السوائل المائية ، ولا يحدث تهيجا أو سموما بالجسم ، ولا يسبب استجابة

حساسية أو مناعية ، ويجب ان يكون الجسم قادرا على تحليله بعد فترة من الوقت اذا كانت وظيفته مؤقتة ، مثل الفرز .

ومن أهم المواد التي استخلصت كقراء وتمت دراستها الليفين البروتيني protein fibrin . ان الجسم نفسه ينتج الليفين ، وهو مركب من بروتينات التجلط في الجسم : وبالرغم من انه ليس من المواد الغرائية القوية ، وان لم يشتق من الدم البشرى (مع احتمال خطر تلونه بالفيروسات الملوثة) ، فانه يسبب استجابة مناعية قوية . ومن ناحية اخرى ، فانه يعتبر منتجا بشريا طبيعيا ، ويستختم في العديد من التطبيقات الغراء الطبي التجارى .

والعديد من الكائنات العضوية البحرية تنتج الغراء التي تلائم هذه الظروف . وينتج بلح البحر والبرتقيل (وهي من الاحياء البحرية) الغراء الذى اساسه بروتين ، والذي يمكن من حيث المبدأ ان يتم انتاجه عن طريق كائنات عضوية مناسبة باستخدام التقنية الحيوية . وقد أنتجت شركة جينكس نوعا من الخيرة التي تنتج البروتين (والذي له تركيب من الحمض الأميني غريب جدا ، والذي يجعل من الصعب على خلية الخيرة ان تكونه بكفاءة) . والبروتين يحتاج أيضا الى تعديلات انتقالية متأخرة خاصة وواسعة ، والتي لا يستطيع ان تقوم بها الخيرة . وعلى ذلك فان هذه البروتينات تعتبر الى حد ما بعيدة عن تسويقها تجاريا حتى الآن .

والعديد من الكائنات العضوية الأخرى تصنع مواد تقوم بلصقها على الأشياء ، أو أشياء (مثل مادة البيض أو العشب) على أشياء أخرى . بالرغم من أن هذه المواد لم يتم اختبارها بكفاءة حتى تجعلها جذابة للتطوير كفسراء طبي .

GLYCATION

عملية التسكر

عملية التسكر هي التفاعل الانزيمي للسكريات مع البروتينات . والعديد من البروتينات يتم تحللها بصورة بطيئة بواسطة الجسم ، وهناك الالبيات الانزيمية التي تساعد على حدوث هذا التحلل . بالرغم من ذلك

فان السكريات تستطيع ان تتفاعل أيضا مع المصوغات الامينية داخل البروتينات عن طريق التفاعل الكيميائي بطريقة غير محكمة . وحيث ان كل جزء من اجسام الحيوانات الثديية يحتوي على السكر بداخله ، فان هذا يعنى ان كل البروتينات تتسكر بعد فترة .

ويتم الاسراع بتلك العملية عن طريق زيادة مستوى السكر الى درجات عالية او عن طريق التسخين . ومن ثم فان عملية التعلسن الكيميائي تعتبر مهمة لتصنيع البروتين وبالتالي تكوين الطعم فى الغذاء . ويعتبر التسكر الكيميائي مهما جدا أيضا بسبب الضرر الواقع على مرضى البول السكرى ، عندما ترتفع مستويات السكر بطريقة غير عادية ، وبالنسبة لنا جميعا مع تقدم السن . وبعدها احدى مبادى التفكير ان كثيرا من الضرر الذى نعرفه على انه شيخوخة يرجع السبب الأساسى فيه الى تأثير التسكر . وعلى وجه الخصوص فان البروتينات المتسكرة تستطيع ان تنمو وتتفاعل مكونة اشكالا معقدة ، حلقات متصالية من السكريات والتي بداخلها البروتينات الأخرى . وتسمى هذه الأشكال المعقدة بالمنتجات النهائية السكرية - AGEs . ويبدو ان الجسم غير قادر على التخلص منها على وجه الخصوص ، وبذلك تتراكم ، على هيئة كولاجين حلقى متصلب بشكل صلب ، وشبكة جسيمة ، وتقوم بتدمير البروتينات الحساسة فى الخلايا العصبية المستديمة ، او قد تقوم بتغيير ال د ن ا احيائيا .

GLYCOBIOLOGY

البيولوجيا السكرية

البيولوجيا السكرية ، هى دراسة السكريات ودورها فى علم البيولوجيا . وعادة تؤخذ هذه الدراسة على انها دراسة للسكريات المعقدة . ودورها الوظيفى ، ولا تقتصر على التغير الاحيائى الذى تتجمع وتترقق من خلاله السكريات .

والتومان القويان للبيولوجيا السكرية ، هما دراسة البروتينات السكرية ، والتي تكون عبارة عن بروتينات مرتبط بها بقايا سكرية ، ودراسة الأدوية التى تتفاعل مع السكريات وتؤثر على التغير الاحيائى للسكر ، خصوصا تركيب هذه البروتينات السكرية (عملية التجلكتز) . وبعض البروتينات السكرية تحتوى على الكثير من السكر بداخلها بالوزن

بالمقارنة بالبروتين ، وتأثير هذا السكر على البروتين يعتبر تأثيرا
حيويا . وتفترض النظرية الحالية ان السكريات الموجودة في البروتينات
السكرية ، تساعد على ربط البروتين بأخر (وهذه الخاصية تعتبر مهمة
للآلية التي من خلالها تتعرف الخلايا على بعضها الآخر ، وعلى الطريقة التي
ترتبط بها الفيروسات ، وتكتسب مزية الدخول الى الخلايا) .

من هذا المنطلق تهتم البيولوجيا السكرية بالطريقة التي تتفاعل بها
السكريات المعلقة مع البروتينات السكرية ، الليبيدات السكرية
(الليبيدات المرتبط بها السكريات) وبعضها البعض . وفي النظم الحية ،
فان السكر في صورتيه ، كسكريات بسيطة وككتل من السكريات
المتبقية ، ترتبطان بالبروتينات في مواقع معينة من الحمض الأميني بواسطة
انزيمات نقل الجلوكوز (في عملية تسمى بـ Glycosylation) .
وتستطيع الليبيدات السكرية أيضا ان ترتبط بالبروتينات بواسطة
انزيمات معينة (في عملية تسمى بـ glyplation) ، وتنتج البروتينات
الليبيدية السكرية . هذه الكتل المعلقة تعتبر جزءا مهما للفشاء السطحي
للخلايا ، ولذا فقد تكون الوسادات الجزيئية التي تستخدمها الفيروسات
في الهجوم على الخلايا : ونتيجة لذلك ، يهتم بأخو التقنية الحيوية
بدراستها ، حيث يعتقد ان الدراسة ستقود الى اكتشاف عقاقير أفضل
مضادة للفيروس ، وان تكون كعلامات للخلايا الشاذة مثل الخلايا
السرطانية .

ويسمى تطبيق البيولوجيا السكرية أحيانا بالتقنية الحيوية
السكرية ، لكي تميز عن التقنية الحيوية ، ذلك النظام الذي يركز كثيرا
على البروتينات والأحماض النووية . وقد انشأت شركات مثل
Oxford Glycosystems و Glycomed لاستغلال امكانات البيولوجيا
السكرية . وتعتبر العقاقير ذات الأساس الكربوهيدراتي هي الهدف
الشهير . وبذلك تطور شركة oxford Glycosystems العقار المضاد
للايدز الذي أساسه كربوهيدرات (الذي يتفاعل عن طريق إيقاف حركة
آلية فيروس نقص المناعة عن العمل عندما يصيب الخلايا) ، وأنتجت
شركة Glycomed عقارا موجهما لإيقاف تأثير التصاق الجزيئات
المتسكرة البطنة للخلايا الليفية (ELAMs) . والاستخدامات الأخرى

لخبرة البيولوجيا السكرية ، يأتي في استغلال ال glycosylation
في نظم التعديل ، وفي تحليل الكربوهيدرات والبروتينات السكرية .

انظر ايضا : الالتصاق الخلوي للجزيئات ص : ٢٢٥ .

الانزيمات المحللة للسكريات العديدة GLYCOSIDASES

مجموعة من الانزيمات التي تقوم بتحليل السكريات المعقدة (مثل
النشا أو السكروز) الى سكريات بسيطة (الجلوكوز والفركتوز) ويتم
انتاج حوالي ١٢٠٠٠ طن خلال العام من الجلوكوسيدات الانزيمية ،
يقصر استخدامها غالبا على صناعة الغذاء .

ومن الانزيمات الجلوكوسيدية الرئيسية ، الاميلاسات (التي تقوم
بتحليل النشا) ، وانزيم ايومر الجلوكوز (الذي يستخدم في تحويل
الجلوكوز الى فركتوز أكثر حلاوة) . وتقوم الاميلاسات بتحليل السلاسل
الطويلة لجزيئات النشا والبوليمرات المشابهة الى قطع صغيرة ، التي
تنتهي الى جلوكوز . وتستخلص الاميلاسات بصفة عامة من الشعير ،
القول ، البطاطس ، ومن العديد من الفطريات .

والانزيمات الأخرى التي تنتج من البكتيريا والفطر من أجل تحليل
السكريات العديدة هي الايسواميلاسات والبليلولانازات . وتقوم هذه
الانزيمات بتحليل الفروع الثانوية للنشا وتسمى أحيانا الانزيمات
الهادمة للتفرع لهذا السبب . وبما ان الجزيئات التي تكون واحدة ، فان
الخيوط غير المتفرعة من الوحدات ، لها شكل مختلف تماما عن الجزيئات
التي تتفرع مثل الشجرة ، والانزيمات الهادمة للتفرع ، تعتبر ذات قيمة
لصناعة الغذاء في تغيير خصائص الانسياب ، أو الاحساس بمذاق الطعام
في الفم .

والمجموعة الثالثة من هذه الانزيمات هي الانزيمات السليليوزية ،
التي تحلل السليليوز حيث يعتبر السليليوز من المواد العضوية الشهيرة
في العالم ، وباستخدامه كمادة خام ، يعني وعيا اقتصاديا سليما . بالرغم
من انه من الصعب تحليله الى وحدات مستقلة من الجلوكوز .

عملية التجلز ، هي اضافة جزيئات السكر الى اشياء اخرى ، وتكون في الغالب جزيئات اخرى وعادة البروتينات ، والبروتينات المتجلزة تسمى بالبروتينات الجلوكوزية . وتوجد معظم البروتينات على سطح الخلايا ، الفيروسات ، وفي دم الحيوانات تعتبر متجلزة ، وبذلك يعتقد على الأرجح ان العقاقير الحيوية الجيدة ، يجب ان تكون متجلزة . ولا تتجلز البكتيريا بروتيناتها (أو يحتمل ان تكون لها روابط سكرية بيبتيدية مختلفة تماما عن الحيوانات) ، وعلى ذلك فقد تم تطوير أساليب الهندسة الوراثية لخلايا الخميرة والخلايا نسوية التنوي التي تقوم بالتجلز . وفي الواقع انها لا تتجلز دائما بالطريقة التي تقوم بها الخلايا البشرية . وليس من الواضح تماما فيما اذا كان العديد من البيبتيدات المنتجة من أجل العقاقير الحيوية ، ستكون بالفعل أكثر ثباتا أو أكثر فاعلية داخل الجسم اذا ماتجلزت .

وتستطيع السكريات ان ترتبط بالبروتينات من خلال المجموعة الأميدية (مركب ناتج عن اطلاق مجموعة حمض عضوي محل ذرة هيدروجين في جزيئي النشادر) الهليونين في تسلسل بيبتيدي قصير (Asn-X-Ser/Thr) أو من خلال المجموعة النادرة من هيدروكسيل السيرين والثريونين . هذا يعني الى أية درجة يمكن جلزة بروتين ، يمكن توقعه ليتم من تسلسل حمضه الأميني ، وبالتالي من تسلسل جينه . وفيما اذا كان لهذا تطبيق عملي ، في مقابل كونه مغالطة منطقية للسكريات التي نقابلها في البروتين الحقيقي ، وعلى أية حال فان هذا الموضوع لا يزال مثارا للجدل .

عملية التسكر هذه ، تعتبر شكلا من أشكال التعديل الانتقالي المتأخر ، أي تعديل كيمياء البروتين بعد انتقال البروتين من ال ر ن 1 . وتعتبر عملية الجلزة البروتينية الأخرى كيميائية ، وتحدث عندما يوضع البروتين في محاليل سكرية لفترة طويلة من الوقت ، ويسمى هذا أيضا بالتسكر (glycation) .

وتستطيع الجزيئات الأخرى ان تتجلز ، خصوصا الليبيدات السطحية . وهذه الليبتيدات السكرية تعتبر مهمة كبطاقة بيانية تسمح للجسم بالتعرف على خلاياه ، خصوصا الخلايا الموجودة بالدم . وعلى ذلك فقد تعتبر مركبات وظيفية مهمة للبيبتيدات ، يمكن صانع مسيبات اللغيات

بأن يحمل الجسم على الاعتقاد انها هي الخلايا . ويمكن للبروتينات أيضا
ليبيدات مرتبطة ب (مكونة الليبيدات البروتينية) أو حتى ليبيدات سكرية .
وتسبب النتائج استجابات مختلفة جدا من الجهاز المناعي عن البروتين
غير المعدل : بالرغم من أن عمل مثل هذه المشتقات المعقدة يعتبر أكثر
صعوبة من صنع البروتينات السكرية البسيطة نسبيا .

وبالرغم من أن البروتينات لها أماكن محددة تماما ، والتي يمكن
للسكريات أن تتزاوج معها فيها ، وسواء ازدوجت السكريات ،
وأى السكريات التي تزوج ، فإن ذلك يعتمد على أشياء عديدة . ومن بين
هؤلاء توجد الخلايا التي يصنع منها البروتين ، والحالة الايضية للخلايا .
وعلى ذلك تأتي البروتينات في أشكال متنوعة من الروابط السكرية
المختلفة على نفس السلسلة البوليببتيديكية لهذه المتغيرات يطلق عليها
الأشكال السكرية . وتستطيع إحدى الخلايا أن تصنع خليطا من الأشكال
السكرية المختلفة . والأشكال السكرية المختلفة لها خصائص استكشافية
وظيفية مختلفة في حالات عديدة ، ويراهما الجهاز المناعي على انها مختلفة .
الفروقات على وجه الخصوص ، تأتي في مجموعة مختلفة من الأشكال
السكرية ، وليست ككيان كيميائي واحد : وعلى ذلك فإن HIV
(فيروس الايدز) ، له فروع من قبائل سكرية على سطحه تمتد على الخلايا
التي تنمو عليها ، وعلى نوع السلالة الفيروسية التي تنمو بداخلها
بالضبط . هذه التنوعات ترتبط بما لا يدعوا للشك بمضاد الأجسام المضادة
لفيروس نقص المناعة بطريقة مختلفة ، وقد تؤثر على الجهاز المناعي للشخص
الذي يحمل فيروس نقص المناعة الموجب بطريقة مختلفة .

انظر أيضا : التسكر ص : ٢٠٢ .

استخلاص الذهب واليورانيوم

GOLD AND URANIUM EXTRACTION

يتم تعدين الذهب واليورانيوم ، بمقادير تجارية باستخدام طرق
الترشيح الميكروبية . وبخلاف استخلاص المعادن الأخرى التي تستخدم
البكتيريا ، فإن الذهب واليورانيوم يتم استخلاصهما باستخدام البكتيريا
بسبب القيمة المضافة العالية للمعادن وبعض الجوانب الخاصة للعناصر .

ويوجد الذهب عادة ، كذهب معدني مختلطا مع المواد الأخرى .
 وبسحق المعادن يتحرر معدن الذهب ، والذي يمكن فصله فيزيائيا ،
 عن طريق الفسfil . وبالرغم من ان المصادر الرئيسية للذهب هي المعدن
 الخام ، التي يكون فيها الذهب موزعا توزيعا دقيقا ، فانه لا يمكن
 الحصول عليه بطرق السحق أو الطحن التقليدية ، ويسمى بالخامات
 المقاومة للصهر . والعديد من مثل أنواع هذه الخامات وبواسطة كيمياء
 متنوعة يمكن الحصول على الذهب ، لكنه يكون غالبا مصحوبا بالكبريتيدات ،
 وخاصة الأنواع البيراتية والبيرات الزرنيخية ، ويمكن ان يؤكسد عن طريق
 البكتيريا ، ولكي يتم تحرير المعدن ، يجب التخلص من الكبريتيد كيميائيا .
 وتقوم طرق الترشيح الحيوي بهضم خام الذهب المقاوم للانصهار في جهاز
 التخثير الخزاني مع البكتير ، ويكون من النوع المؤكسد الحديدي لعضويات
 الكبريت ، الذي يقوم باكسدة الكبريتيد الى كبريتات . ويعتبر هذا المركب
 عادة قابلا للذوبان ، وبذلك يتم استخلاص جزئيات الذهب لكي تجمع
 ميكانيكيا . ويكتسب استخلاص الذهب باستخدام عمليات التصنيع
 البيولوجي التأييد بسبب البدائل - ان أكسدة الكبريت الى ثاني أكسيد
 الكبريت ، أو امتصاص الذهب من المعدن باستخدام السيانيد - تعتبر على
 نحو متزايد غير مقبولة بيئيا .

ويتبع تعدين اليورانيوم أكثر خطوط الترشيح الحيوي التقليدية ،
 بواسطة الخامات التي تكون محتوية على قيم منخفضة من اليورانيوم ، الذي
 يتم تحصيله مع بكتير مؤكسد لاطلاق المعدن . وتتم أكسدة اليورانيوم
 رباعي التكافؤ غير القابل للذوبان ، بواسطة الأيونات الحديدية (التي
 تولدها البكتيريا) أو مباشرة عن طريق البكتيريا نفسها الى ذرات من
 اليورانيوم قابلة للذوبان (VI) . هذه الايوتات يمكن استعادتها بعد
 ذلك من الخليط الجازي من كومة غنية بالخام .

انظر أيضا الترشيح ص : ٢٥٠ .

GRAS

الأمسن

يرمز هذا المصطلح الى كل ما يمكن اعتباره بصفة عامة آمنا ،
 ويعتبر سمة مهمة لقبول منتجات التقنية الحيوية في الدول الغربية
 وخصوصا الولايات المتحدة .

وبالنسبة للمنتجات الميكروبية المهندسة وراثيا ، فان الموافقة التنظيمية للتداول العام للمنتج تعتبر أكثر سهولة اذا كان المنتج قد تم صنعه من كائن عضوي يقع تحت التصنيف GRAS ، حيث يعتبر المجهول الوحيد في هذه الحالة هو المنتج الجديد ، وليس الكائن العضوي أيضا . بالنسبة للمواد الممزولة ، التي تم قبولها كأمنة في أحد التطبيقات (المادة الغذائية على سبيل المثال) ، فانها تساعد كثيرا في الحصول على الموافقة لتطبيق آخر (مثل مستحضرات التجميل) . ان الاستثناء الوحيد يكون عادة في أى التطبيقات العقاقيرية ، فان كل منتج جديد ، حتى لو اعتقد أنه متطابق كيميائيا للمنتج سابق ، لكنه صنع بطريقة أخرى جديدة ، فانه يجب ان تطبق عليه مجموعة كاملة من التجارب الاكاديمية والسمية قبل ان يسمح له بالتداول .

GROWTH FACTORS

عوامل النمو

عوامل النمو هي مواد (بروتينية ثابتة ظاهريا في الثدييات) ، تحفز على عملية النمو . وتعتبر هذه المواد على درجة كبيرة من الأهمية ، كعقاقير فعالة (عقاقير حيوية) ، لأنها تستخدم في المساعدة على شفاء الجروح ، أو حتى الحث على إعادة بناء الأنسجة . ولا تقتصر عوامل النمو على تحفيز انقسام الخلية ، وإنما يمتد نشاطها الى تمييز الخلايا وفي بعض الحالات تقوم باختبار أى الخلايا التي تنقسم وتلك التي تتميز وذلك في خليط أهل بالخلايا .

ومن عوامل النمو التي تم دراستها :

★ عامل النمو البشرى (epidermal growth factor)-egf
وهذا العامل يقوم بتحفيز عدد متنوع من الخلايا في البشرة العليا على الانقسام والتمييز . وله القدرة على مساعدة الجروح على الالتئام .

★ عامل تكوين كرات الدم الحمراء (erythropoietin)-epo
ويقوم هذا العامل بتحفيز الخلايا التي تكون مسؤولة عن تكون الخلايا الحمراء بالدم ، وعلى هذا الأساس تستخدم لزيادة عدد الخلايا الحمراء في الدم ، والتي تكون ذات فائدة كبيرة لمرضى ابيضاض الدم (leukaemia) أو مرض الديلزة الكلوية ، وقد اُشيع استخدامها

بين عدائى الماراتون ، لزيادة قدرة دماهم على استيعاب نسبة كبيرة من الاكسجين ، وهذا الاستخدام تسبب فى حدل كبير بخصوص اختراع هذا البروتين .

★ عامل نمو الخلية الليفية (Fibroblast Factor) . وهذا العامل يقوم بتحفيز نمو الخلايا المشتركة بين النسيج الضامى (connective tissue) والغشاء القاعدى (basement membrane) والذى يرتبط به العديد من الخلايا . وقد اقترح أن يكون هذا العامل محفزاً على شفاء الحروق ، القروح والتئام العظام .

★ عامل نمو الخلايا المكونة للهيموجلوبين (Haemopoietic cell growth factor) . ويقوم هذا العامل بالتحفيز على انتاج العديد من الخلايا المكونة للهيموجلوبين ، أى انها تلك الخلايا التى تصنع فى نخاع العظام وتفيض الى مجرى الدم .

★ عامل العصب الغذائى (انظر موضوع Neurotrophins factor) .

★ عامل النمو المشتق من الصفيحة (HCGF) ويقوم هذا العامل بتحفيز النسيج الضامى على النمو ، ويصاحبه شفاء الجروح .

★ عامل الخلية الجذعية (Stem cell factor) : وهو ذلك البروتين الذى يحفز الخلايا الجذعية التى يصنع منها جميع خلايا الدم . وتستقر الخلايا الجذعية فى نخاع العظام . (والعديد من الأنسجة لها خلاياها الجذعية الخاصة بها بالفعل : وهذه الخلايا الخاصة بالدم - هى الخلايا الجذعية المكونة لكرات الدم) .

H

HAIRY ROOT CULTURE

مزارع الجذور

هذا هو نوع جديد تماما من الاستنبات لأحد النباتات ، والذي يتكون من جذور كثيرة التفرع لنبات • وتعقم (الجزء المنقول عادة يكون اما ورقة أو جزءا من ورقة) قطعة من نسيج النبات لازالة البكتيريا العالقة بالسطح ، ثم تعالج بمستنبت من بكتيريا *A. rhizogenes* • ومثل قريته *A-tumefacine* يقوم مولد بنقل جزء من بلازميده الى خلايا النبات المصاب • وهذا يسبب تغيرات في عملية الايض النباتي ، وتشمل التغيرات في المستويات الهرمونية • وهذا يسبب بالتالى فى الجزء المنقول أن ينمو بجذور عالية متفرعة من موقع الاصابة ، وتفرع الجذور بطريقة أكثر كثافة عن النظام الجذرى العادى لهذا النبات ، ويغطى أيضا بكتلة من الجذور الشعرية الرقيقة ، ومن ثم جاءت تسمية النظام •

ان المستنبات الجذرية الكثيفة الشعر لا تتطلب هرمونات أو فيتامينات لكي تنمو ، على عكس الأنسجة المستنبطة النقولة أو المستنبات الخلوية لخلايا النبات ، ولذا فانها تستطيع أن تنمو فى وسط بسيط من الأملاح والسكريات • وهذه المستنبات الجذرية تعتبر ثابتة وراثيا أيضا ، ومرة أخرى على عكس الأنسجة المنقولة أو مستنبات الخلية ، وبذلك يمكن استنباتها بكميات كبيرة ، دون ان يتغير المستنبت بالرغم من ذلك ، فان من أهم سماتها الواضحة ، هى أنها تنتج تغيرات احيائية ثانوية ، فى مستويات مشابهة لتلك المستويات التى تتم فى النبات الاصلى • وعلى ذلك يمكن استخدامها كنباتات بديلة ، لعمل مثل هذه المركبات مثل نكهة الطعام أو رائحته • وتعتبر فى حد ذاتها هدفا للأبحاث والاهتمامات ، بالرغم من أنه لم يتم أى انتاج منها بعد •

وقد تمت زراعة المستنبات الجذرية الشعرية فى العديد من معامل اجهزة التخثير الكبيرة بالاضافة الى الزراعات الارشادية • انها تبدو ككتلة من الأنسجة عندما تنمو ككتلة غير مقلقلة : ويمكن ان تنمو فى مفاعل

جزان مقلقل ، لكنها تكون أكثر عرضة للكسر بفعل آلية الانقلاب . ومع أنه بسبب أن نموها أيضا يعتبر أكثر بطئا من البكتيريا ، ولا نحتاج تقريبا الى نسبة عالية من الاكسجين ، فان الانقلاب لايعتبر ضروريا للحصول على مستنبت ناجح .

HARVESTING

الحصاد

يقصد بالحصاد كمصطلح في التقنية الحيوية عادة ، جمع الخلايا أو الكائنات العضوية من نظام نمو . واذا كانت الخلايا أو الكائنات العضوية على نطاق كبير جدا (السالمون المرقط على سبيل المثال) ، فان ذلك لا يعتبر من الأمور الصعبة بالرغم من أن أغلب التقنية الحيوية تستخدم الكائنات العضوية وحيدة الخلية مثل البكتيريا أو الخميرة ، والتي يستنزم جمعها بنشاط . ومن بين الطرق التي تقوم بهذا الآتي :

الطرد المركزي : وبالرغم من أنه عملية مكلفة ، الا أنها طريقة مضمونة لجمع حتى الجزيئات الصغيرة . ويمكن استخدامها تقادير صغيرة لتقنية الفيروسات ، وأى شيء كبير كالبكتير ، يمكن التعامل معه في سهولة تامة .

الترشيح : وتوجد هناك سلسلة من نظم الترشيح وتعتبر هذه الطريقة هي الأرخص والأكثر فاعلية ، لكنها عادة لها سعة محدودة . وسبب ذلك هو أن المرشح يستلزم أن يكون مليئا بالثقوب ، التي تكون ذات قطر أصغر من الخلايا التي ترغب في جمعها ، وعلى ذلك وبعد فترة تملأ الخلايا جميع الثقوب ، ويتلوث المرشح وتقف عملية الترشيح . وفي هذه الحالة ، يمكن استخدام طريقة الترشيح ذات الانسياب المستعرض كحل بديل .

الندف : وهي من الطرق الشائعة الاستخدام ، فعند اضافة كاشف الى خليط التفاعل أو بتغيير الظروف ، فانك تستطيع جعل الخلايا تلتصق ببعضها فيما يشبه الندف . وتعتبر هذه الطريقة العملية الوحيدة غالبا للتخلص من الخلايا من المخمرات الكبيرة ، وخصوصا عند التخلص من الخميرة من مرقد تخمير البيرة عند انتهاء عملية التخمير .

انظر أيضا « الترشيح ذو التدفق المستعرض » ص : ١٢٦ .

HERBICIDES AND RESISTANCE مبيدات الأعشاب والمقاومة

من أحد الأهداف البدائية للهندسة الوراثية المستخدمة في النباتات، هي جعل تلك النباتات أكثر مقاومة لمبيدات الأعشاب الشائعة . إذا رُسِت طائفة كبيرة من هذه المبيدات العشبية على حقل مزروع بهذه المحاصيل المقاومة ، حينئذ تفنى جميع النباتات عدا هذا المحصول ، وبذلك تتوفر طريقة فعالة للتحكم في العشب دون تطوير طرق معينة لكل نوع من الأعشاب .

ويجب أن تصمم آلية المقاومة لكي تتلام مع هذا المبيد للعشبي - ونتيجة لذلك ، عملت شركات مختلفة على هندسة مقاومة مبيداتها العشبي الخاص بها . ويوجد هناك مدخلان : تغير الانزيم الذي يهاجمه المبيد عادة ، بحيث لا يصبح هدفا لهذا المركب الكيماوى ، أو باضافة نظام لنزع سمية المبيد العشبي في النبات .

ويوجد هناك اهتمام فعلى لدى بعض الجماعات حول انتشار استخدام هذه التقنية ، التي تعطى بصفة أساسية الملكة النباتية القدرة على تجنب معظم المبيدات العشبية المؤثرة على الانسان وسيؤدى هذا الاهتمام الى زيادة استخدام المبيدات العشبية ، في الوقت الذي تنادى فيه جميع الأطراف ، بأن يقتصر استخدام المبيدات العشبية الى أقل حد ممكن ، وهناك احتمال بأن النباتات المقاومة سوف تهرب وتتحول الى أعشاب أو حتى تنقل جيناتها المقاومة الى أنواع أخرى من الأعشاب ، ومجموعات المبيدات العشبية التي تمت دراستها بواسطة علماء التقنية الحيوية حتى الآن هي :

Glyphosate جلايفوسات . وتقوم شركة مونساتو بتسويقه ، ويتم استخدامه كطراد ، وهو المبيد العشبي الأكثر انتشارا ، الذي يستخدم في إيقاف تركيبات الأحماض الامينية . والنباتات المقاومة للجلايفوسات ، قد تم تخليقها عن طريق اعطائها انزيمات مقاومة جديدة ، وعن طريق اختيار الخلايا المقاومة وكونتها الى نباتات كاملة .

وتقوم شركة مونساتو بتطوير مقاوم جلايفوساتى لنبات القطن ، ومن المتوقع أن تكون جاهزة للاستخدام الزراعى فى منتصف التسعينات .

فوسفينوسيركين (PPT) وقامت بانتساجه شركة هوكست ، وهذا المبيد يعمل على تخليق الأحماض الامينية . وتم تخليق الحلفاء المقاومة بواسطة عزل خلايا الحلفاء المقاومة للمبيد العشبي ، وكونت كل

النباتات منها • وهندسة النظم الوراثية النباتية أيضا التبغ والبطاطس
لمقاومة الفوسفينوثيكرين •

يوربا السلفونيل : وهذه المادة تقوم بمنع تخليق الأحماض الأمينية •
والجينات المتغيرة احيائيا من البكتيريا أ • كولاى تم وضعها فى النباتات لكى
تكسبها المقاومة •

ثانى ورابع حمض الديكلوروفينو كسياستيك : وهو مركب يقوم
بتقليد الهرمونات النباتية ، وبذلك بشل حركة نموها • وقد تم وضع
الجينات البكتيرية التى تقوم بتحطيمه فى الخلايا النباتية •

تريازين (اترازين ، بروموكسينيل) وهذه المركبات تعطل عملية
التمثيل الضوئى بواسطة الارتباط ببروتين $Q\beta$ بروتين) فى اليخضور •
والتغيرات الاحيائية الطبيعية التى تعتبر مقاومة لنتريازين لها $Q\beta$
متغير : وعلى ذلك يمكن عمل النبات المقاوم بوضع $Q\beta$ فى المحصول
النباتى • وجعل هذا المنتج المتغير الجينى فى اليخضور ، يعتبز مشكلة
كبيرة • وتعمل شركة سيبا جايجى فى مساز بديل • اذ تقوم بوضع
الانزيمات التى تقلل من سمية الانرازين فى العديد من المحاصيل
النباتية : لأن الانزيمات منزوعة السمية تعمل فى السيتوبلازم ، وقد يكون
هذا من أسسط الطرق للمهندس الوراثى •

HOLLOW FIBRE

الليف المجوف

الألياف المجوفة ، هى من مادة مسامية • والأنابيب صغيرة جدا ،
ويبلغ قطرها الداخلى جزءا من المليمتر ، وعلى ذلك تعتبر نسبة المساحة
السطحية الى الحجم كبيرة جدا • وهذه الخاصية لها نوعان من
الاستخدامات :

أولا ، انه يمكن استخدام الألياف المجوفة كمرشحات • لأن لها
مساحة سطحية كبيرة ، وتحتاج الى وقت طويل قبل أن تنسد عن
المرشحات العادية ، والمرشحات المستخدمة آلات الكلى الصناعية ، تكون
فى الغالب حزما من الليف المجوف •

انظر الرسم ص : ٢١٥ •

والاستخدام الثانى يتمثل فى استخدامها فى المفاعل الحيوى ذى الليف
المجوف • وهو من المفاعلات الحيوية الشائعة الاستخدام ، التى توضع فيه
الخلايا داخل ألياف مسامية مجوفة ، وينور وسط المستنبت دورته خارج
المفاعل • والألياف لها من المسام الواسعة ما يكفى لدخول المادة المغذية

التمشيج المثلي ، هو عملية بيولوجية ، والتي عن طريقها تصل خلية حية ، قطعتين متشابهتين من ال د ن أ ببعضهما ، وتعتبر هذه العملية جزئية من الصلية الوراثة العامة للتمشيج ، والتي من خلالها يتم وصل قطعتين من ال د ن أ داخل خلية حية . ويحدث التمشيج في جميع الكائنات الحية : وعلى هذا أخذت تقنية ال د ن أ المعالج اسمها بسبب تقنية وصل الجين مع عمليات التمشيج الطبيعية .

التمشيج المثلي ، هو عملية تمشيج بين قطعتين من ال د ن أ اللتين تعتبران متطابقتين تقريبا - أي أنهما « مثليان » . وتتم هذه العملية في سلامة تامة عن التمشيج الذي يتم بين ال د ن أ ، الذي يعتبر مختافا تماما . وتعتبر هذه العملية منطبقة على وجه الخصوص على الخميرة والبكتيريا .

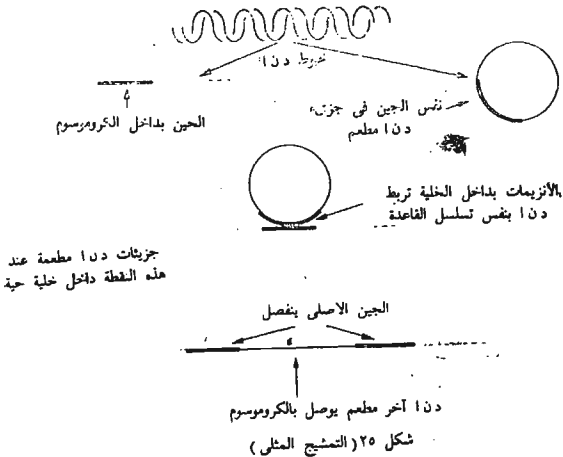
والتمشيج المثلي يعتبر عملية غاية في الصعوبة لحلوائها بين الكائنات العضوية العليا مثل النباتات والحيوانات . وتستخدم كآلية لضمان أن الجين المستنبت الذي يرغب الباحث في وضعه داخل كروموسومات الخلية ، قد أدخل في هذه الكروموسومات عند نقطة معينة (أي أنه ، عند النقطة التي يكون فيها د ن أ الخلية متشابهة مع د ن أ المستنبت) . ولهذا السبب ، يسمى التمشيج المثلي أحيانا (بتوجيه الجين) . ويستخدم التمشيج المثلي في التقنية الحيوية في ثلاثة مجالات :

في توليد طافرات جديدة من العديد من الكائنات العضوية ، لكن التمشيج المثلي للخميرة على وجه الخصوص ، يعتبر طريقة لتوجيه قطعة معينة من ال د ن أ . قطعة من د ن أ الخميرة توصل ببلازميد (plasmid) ويتم وصل الاثنين ببعضهما ، ولما كان البلازميد قطعة واحدة فقط ، فإن هذا يعني أن كل القطع الأخرى لد ن أ يتم وصلها أيضا في د ن أ الخميرة . ويمكن استخدام هذا في وصل بلازميد بكرموسومات الخميرة ، أو عندما يكون د ن أ الخميرة من جين معروف ، بأنه يمزق هذا الجين عن طريق وضع قطعة كبيرة من ال د ن أ من البلازميد في وسطه .

والدور الثاني يأتي في استغلال البلازميدات الكبيرة مثل بلازميد TI لبكتير التورم الزراعي ، والذي يعتبر من الكبر بحيث لا يتغير باستخدام تقنيات ال د ن أ المعالج . إذ يمكن وصل الجينات بداخلها بنفس الطريقة تماما التي توصل بها داخل كروموسوم الخميرة .

ويأتى التطبيق الثالث فى عمل حيوانات عابرة للجين (ويحتمل ان تكون فى العلاج الجينى) . وفى هذه المرة أيضا يستخدم التمشيح المثلثى فى حمل جين غريب الى كروموسوم الخلية . ويحتمل أن يكون السبب فى هذا العمل ، هو لتجنب تمزيق أية جينات فى الخلية المستهدفة ، وللتأكد من أن الجين الغريب وصل الى البيئة الكروموسومية المناسبة . وال د ن أ الذى يحيط بالجينات الموجودة فى الخلايا الثديية (والأنواع الأخرى العديدة من الحلايا) ، يؤثر فى الطريقة التى ستتعدل بها الجينات . وعلى ذلك ، فانه من المهم توجيه أى جين غريب الى المكان المناسب داخل كروموسومات الخلية العائلة ، بحيث يعمل الجين بطريقة صحيحة ، ومن الضرورى ان الجين لا يتم توجيهه الى موقع ، حيث سيؤدى الى تدمير وظائف الجينات الأخرى . وتقدم عملية التمشيح المثلية السبيل للقيام بهذا ، ومن ثم يكون عمل انتاج الحيوانات العابرة للجين أكثر اعتمادية . وهى توفر أيضا امكانية العلاج الجينى المفيد للانسان ، حيث يعتبر أحد المشاكل الرئيسية المتعلقة بمفهوم العلاج الجينى فى الوقت الحالى ، هو التواء يد القائم على الجين « العلاجى » الداخلى فى خلايا المريض ، سوف يحدث نفس الأضرار التى يسببها المرض الأصيل .

انظر الرسم رقم : ٢٥ .



كان هرمون النمو البشرى hGH واحسدا من البروتينات الأولى التى صنعتت عن طريق الهندسة الوراثية ، وحصلت على الموافقة للاستخدام كعقار : وقد باعت شركة جينتك ما قيمته ١٥٠ مليون دولار أمريكى من هذا العقار فى عام ١٩٩٠ . ويتم انتاج هرمونات النمو للحيوانات الشدية بطريقة طبيعية ، عن طريق الغدة النخامية (pituitary gland) فى الحيوانات اليافعة قبل وبعد فترة المراهقة ، وتقوم هذه الهرمونات بزيادة معدل النمو وتحفيز الجسم على زيادة الكتلة العضلية . وبعد الوصول الى سن الثلاثين يتوقف انتاج النمو الهرمونى : والحقن بعد هذه السن يجعل العضل يشتد بعضه الى بعضه ، ويؤدى الى تناقص الدهون .

ويستخدم هرمون النمو البشرى طبييا فى امراض الأطفال النادرة ، حيث لا يستطيع الجسم انتاج هرمون نموه الخاص به . ويمكن استخدامه أيضا فى علاج العديد من الأمراض ، حيث يكون قصر القامة الحاد جزءا من المرض ، بالرغم من انه ليس بسبب النقص فى الهرمون مثل مجموعة أعراض الشذوذ الكروموسومى المتحول (Chromosomal abnormality Turner's syndrome).

وتقترح الأبحاث الحديثة ان (hGH) ، ينقص أو حتى يعكس النقص فى الكتلة العضلية ، التى تحدث مع تقدم السن ، ويقوم أيضا بتحسين مرونة البشرة ونشاط العضلة . وعلى ذلك يمكن استخدامه كعقار مضاد للشيخوخة ، وقد كان ذلك باعثا على الاهتمام الفعلى ، وخصوصا للمتعاملين القلدى مع البنوك ، لكنه يعتبر من الصعب اثباته ، وحتى لو ادى فقط الى تقليل تأثير الشيخوخة ، بالرغم من عدم اطالة فترة الحياة ، فانه يعتبر لايزال جذابا جدا : وفى مقابل هذا ، يجب ان توضع التقنية المحتملة بأن العقار سيكون له بعض التأثيرات الجانبية : سواء أنهم سيكونون عاديين أو أن خطر التهديد بالحياة سيظل قائما . ويوجد هناك جدل دائر حول كيفية اجراء تجارب اختبار فاعلية العقار كمضاد للشيخوخة : وان لم تحدد الشيخوخة كمرض ، فانه لا يوجد سبيل لعقار قوى ، لأن يختبر من أجل علاج هذا المرض . واذا اعتبر مرضا ، فان على العقار أن يبرهن أن له بعض التأثير على هذا المرض ، والذى قد يستمر اثباته لسنوات عديدة .

ومن المجالات ذات العلاقة بهذا الموضوع ، فان عقار هرمون النمو البشرى يمكن استخدامه كاملا مضاد للهدم لمرض مثل الايدز .

والمجال الثالث لاستخدام hHG يعتبر غير قانونى تماما ، لكنه قد يستمر على أية حال ، وهو اساءة استخدام هذا العقار فى الرياضة .

انظر ايضا الرياضات والتقنية الحيوية ص : ٣٦٤ .

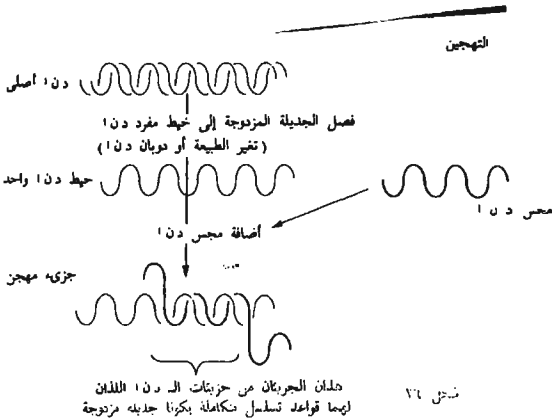
HYBRIDIZATION

التهجين

ان التهجين له معان عديدة فى مجالى التقنية الحيوية والبيولوجيا الجزيئية .

تهجين ال د ن أ . وهو تكوين اللولب المزدوج لد ن أ من جديلتين من د ن أ . وتتجمع الجديلتان المنفصلتان من ال د ن أ لتكونا جديدة مزدوجة اذا كانت قواعدهما متتامة، بحيث انه أينما وجد A (ادينى) فى احدى الجسائل، فانه يوجد T (ثايمين) فى الجديلة الأخرى ، وكلمسا وجدت G (جوانين) فى احدى الجسائل ، فانه يوجد C (سايتوسين) فى الجديلة الأخرى . وفى الواقع فانه توجد درجة طفيفة من المرونة فى هذا الموضوع ، التى تعتمد على مقدار طول جسائل ال د ن أ ، فانه لحوالى ١٠ ٪ من القواعد الحاطلة أو غير المتوافقة قد تصل اليه نسبة التفاوت) . ويستخدم تهجين ال د ن أ كطريقة لاستخدام احدى قطع ال د ن أ (المجس) لاكتشاف فيما اذا كانت هناك قطعة متتامة من ال د ن أ موجودة فى خليط من أنواع ال د ن أ وتستخدم فى تقنيات النشف *gene PCR (BLOT) DNA fingerprinting library screening* ، وسلسلة أخرى من التقنيات .

التهجين الجزيئى : وهى طريقة لتشكيل جزئى جديد له نفس الأجزاء الوظيفية الموجودة فى جزئين مختلفين . وذلك يستتبع أن يحتوى على مجموعة من الخصائص الموجودة فى الجزئين الأصليين . ومن الأمثلة على هذا الاستخدام هى الأجسام المضادة الجديدة التى يمكن صنعها بواسطة جمع الانزيمات التى تصنع جسمين مضادين قديسين فى خلية واحدة ، وعمل بروتينات اندماجية بواسطة وصل وظيفية صفتين ساندتين من البروتينات الأخرى ببعضهما .



التهجين الخلوي : ويعتبر هذا بصفة أساسية مصطلحا آخر
لاندماج الخلية .

تهجين الأنواع : وهو تكوين هجين بين نوعين . تهجين بين أنواع قريبة (التهجين ذو الصفات المتبادلة) ، يحدث بطريقة طبيعية في الحياة . حيث يمكن تكوينه بين أنواع وثيقة الصلة ببعضها بواسطة برامج تربية بسيطة : بالرغم من أن العديد من الأنواع ليس لديها الاستعداد للتهجين . وبخلاف الأنواع القليلة ذات الصلة الوثيقة ببعضها مثل الحمار والحسان ، فإن الحيوانات نادرا ما تقوم بالتهجين بهذا الأسلوب . وتشتمل الترق البديلة على عمل الكمية ، الخلية الاندماجية (يقتصر هذا التهجين على النبات - لكنه يعتبر نادر الحدوث في الحيوانات) لانتاج أنواع جديدة لكل الجينات الموجودة في الأنواع الأصلية ، أو باستخدام البلازميدات البكتيرية لنقل الجينات بين الأنواع البكتيرية .

انظر أيضا اندماج الخلية ص : ٩٩ ، الكير ص : ١٠٧ ، البروتين
الاندماجي ص : ١٨٠ .

الجزىء الطارد للماء (hydrophobic molecule) ، هو ذلك الجزىء الذى تكون قابلية ذوبانه فى الماء ضعيفة جدا ، لكنه يتحلل على نحو تام فى مذيب مثل البيوتانول أو التولوين . انها جزيئات لا قطبية ، وهى بصفة أساسية متعادلة كهربيا . والجزىء المقابل له هو الجزىء المحب للماء (hydrophilic molecule) الذى يتحلل فى الماء بصورة كاملة أو فى مذيب مثل DMSO (سلفا أو كسيد الاديميثيل) ، لكنه عديم الذوبان على الاطلاق فى التولوين أو الكحوليات طويلة السلسلة . هذه الجزيئات تكون لها عادة مجموعات مشحونة جزئيا على أسطحها ، وتكون غالبا أيونات عندما تتحلل فى الماء . ان معظم الجزيئات العضوية تنتمى الى حد ما الى الطائفة المحبة للماء ، والاستثناء الوحيد لهذه الجزيئات هى الدهون (التريجليسريدات) ، والتي تعتبر غير قابلة للذابة فى الماء ، من هنا سميت الجزيئات غير المحبة للماء «بمحببات الدهون» (Lipophilic) .

عندما يتاح لهذه الجزيئات اختيار بيئتها - أى يكون هناك خليط من الماء والزيت لتتحلل فيهما ، فان الجزيئات الصادرة للماء ستفضل البيئة الصادرة للماء (فى هذه الحالة الزيت) ، بينما تختار الجزيئات المحبة للماء (البيئة المائية) .

الا أنه توجد هناك درجات من الصدود المائى والقابلية للماء . وهكذا ، فمن بين الأحماض الامينية ، هناك حمض الجلوماتيك والليسين اللذان يعتبران شرعين للماء ، لأنها يكونان أيونات بسهولة ولديهما قابلية الذوبان فى الماء ، بينما يوجد الترايبتوفان الذى له سلسلة جانبية غير مشحونة ، ويعتبر بطبيعته غير قابل للذوبان فى الماء . هذه الاختلافات فى عدم القابلية للذابة فى الماء ، يمكن استخدامها فى فصل الجزيئات . ويستغل الفصل الكروماتوجرافى للمواد غير القابلة للذابة هذه الظاهرة : اذ يمرر خليط من الجزيئات فوق مادة صلبة التى تكون ذات طبيعة غير قابلة للذوبان فى الماء . وتلتصق الجزيئات غير القابلة للذابة فى الماء بهذه المادة بشدة ، وبذلك لن تتخلل المادة الصلبة بنفس السرعة التى تنساب بها الجزيئات المحبة للماء .

وهناك العديد من الجزيئات العضوية التي لها أجزاء متميزة تماما من القطع القابلة وغير القابلة للذوبان في الماء ، وتسمى هذه الجزيئات ذات المسارين (Amphipathic) . وإذا كانت منطقتسا الجزئية في وجهتين متقابلتين ، فإن النتيجة حينئذ مادة نشطة سطحيا : فانها ستميل الى التجمع عند الوصلة بين المذيب المائي واللامائي . وتعتبر الدهيات الفوسفورية من هذا النوع ، وترتب أغشية الدهني الفوسفوري ، بحيث تكون أطراف (tails) الدهنيات الفوسفورية طبقة من السائل غير القابل للذابة (hydrophobic) الذي يذيب مواد كيميائية مختلفة تماما عن الوجه المائي المحيط به . والبروتينات أيضا لها خليط ثابت تقريبا من الأحماض الأمينية المحبة والصادة للماء ، ويطوى البروتين بحيث ان معظم الأحماض الأمينية المحبة للماء تكون معرضة للمحلول المائي الذي تذوب فيه ، ومعظم الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة في الماء تنزوي بعيدا داخل البروتين . وهكذا يصبح توزيع الجزيئات القابلة وغير القابلة للذوبان في الماء على طول البروتين (والتي تسمى أحيانا بالخطط الصادية المائية) ، يمكن أن تكون كمفتاح اللغز ، حسب الطريقة التي ينطوى بها البروتين ، وعلى وجه الخصوص فان البروتينات ذات النطاق الكبير من الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة في وسط تسلسلها تعتبر مصحوبة غالبا بأغشية ، وتكون فيها الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة مغمورة في طبقة غير قابلة للذابة في وسط الطبقة الدهنية .

انظر الرسم رقم : ٢٧ .

جزيئات الالتصاق الضمنخلوية (Intracellular Adhesion Molecules) ، وتسمى أيضا بجزيئات الالتصاق الخلوية . هذه الجزيئات توجد في سلسلة كبيرة من الخلايا البشرية ، وتعتبر جزءا من الآلية المستخدمة بواسطة الخلايا للتعرف على بعضها البعض . انها البروتينات السكرية ، وتستطيع بقايا السكر أن تكون عصبية في وظائفها: وعلى سبيل المثال ، فإن الفرق بين بعض مجموعات الدم ، هي نتيجة التنوع ، في البقايا السكرية ، في بعض جزيئات (ICAM) .

جزيئات الالتصاق الخلوية ، تعتبر مهمة بالنسبة الى شركات النقنية الحيوية ، لأنها هي تلك الجزيئات التي تحدث من خلالها الاستجابة النهائية . وعلى ذلك فإن اصبعك تتورم ، عندما تلسعها نحلة ، ان هذا بسبب ترشيع الأنسجة التي في اصبعك مع الخلايا البيضاء ، التي تتفاعل مع الخلايا التي من حولها من خلال النظام الاشماري لمجموعة الالتصاق الخلوية . ومن ثم فإنه يوجد عمل أساسى ، في استنساخ البروتينات ، واستخدامها كأهداف لها ، أو كقواعد للأدوية ، لتعديل الاستجابة النهائية .

والجزيئات القريبة هي جزيئات الالتصاق للخلايا اللمفية (ELAMs) . وهي تلك البروتينات الموجودة على أسطح الخلايا اللمفية ، والخلايا البطانية (الخلايا المسطحة التي تبطن جدار الأوعية الدموية) . وأثناء الالتهاب ، تجادر الخلايا البيضاء الدم وتغزو النسيج المصاب ، لكي تبتلع أية كائنات عضوية غازية . وهي أيضا تطلق سلسلة من المواد الكيميائية التي تسبب التهاب النسيج ، وهذا الغزو يتم السيطرة عليه جزئيا عن طريق (ELAMs) ، التي تسمح للخلايا اللمفية بالالتصاق عليها والتعرف على الخلايا البطانية . وعند تمييز هذا التفاعل ، فإن ذلك يعتبر الطريق الفعال للسيطرة على الأمراض الالتهابية .

سلسلة من البروتينات ، يجرى تطويرها حاليا ، كعوامل تصوير ، أو عوامل تباين • وهذا يعنى أنها من أجل الاستخدام مع الأنواع العديدة من الفاحصات الجسدية • والبروتينات (الأجسام المضادة عادة) يتم ربطها الى مجموعة كيميائية تسمح للفاحص بأن يراها بسهولة تامة • وترتبط البروتينات بأنواع معينة من الأنسجة ، عادة الأنسجة الورمية ، وبذلك تسمح للفاحص بأن يميز هذه الأنسجة عن النسيج المحيط بسهولة تامة : وفى غياب عوامل التباين ، فإن الخلايا المستهدفة تشبه تماما النسيج المحيط •

وعوامل التصوير ، يمكن صنعها لى أنظمة تصوير رئيسية :

*** نظام الفحص CT - الرسم السطحي الكمبيوترى -
وتستخدم هذه التقنية ، أشعة اكس ، ونتيجة لذلك فإن الأثر المطبوع على الجسم المضاد هو عادة مادة معتمة من أشعة اكس • والشئ المصنوع عادة يشكل معدنا ثقيلًا مثل الذهب •

*** نظام الفحص PET - الرسم السطحي للانبعاث
البيزوترونى • وتقوم هذه التقنية على حقن كميات ضئيلة جدا من أشعة النظير الاشعاعى داخل الجسم ، وبعد ذلك تتعقب أثرها أينما ذهبت ، باتباع مسار جزيئيات النشاط الاشعاعى • ان النظير المفضل الذى يوسم على الجسم المضاد من أجل ذلك هو التكنيتيوم (عنصر فلزى) ، وهو محتمل تماما لأنه فنى •

*** الرنين المغناطيسى النووى (NMR) وهذا يستغل الطريقة التى يمتص بها الجسم الموجات الفائقة القصر ، عندما يكون فى مجال مغناطيسى قوى • وتمتص المجموعات الكيميائية الموجات الفائقة القصر بطرق مختلفة ، تعتمد على نوع المجال الذى توجد فيه ، وعلى ماهية المجموعة • ويمكن استخدام سلسلة كبيرة من المواد كعوامل تباين للفحص بطريقة (NMR) •

*** طريقة الفحص برنين الالكترن المغزول (ESR) • وهذه الطريقة استخدامها محدود ، لكنها ذات أهمية كبيرة ، وتكتشف ESR الالكترونات غير المتزاوجة ، وهى تلك الالكترونات التى تظهر فى

بعض أنواع المركبات ، تلك التي تستخدم في طاقة التغير الاحيائي . وهذا الاسلوب يختلف عن NMR ، الذي يكتشف عادة الماء . ولا تستعمل طريقنا NMR و ESR اية اشعاعات ، ولذا فانهما تكتسيان ميزة كنظم تشخيص ، بسبب الخوف النووي الشائع ، والذي يظهر بصفة خاصة في الولايات المتحدة .

المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة

IMMOBILIZED CELL BIOREACTORS

العديد من الخلايا النباتية والحيوانية التي ينمها علماء التقنية الحيوية ، يتم التعامل معها ليس على انها خلايا معزولة ، ولكن على انها خلايا مجمدة ، على بعض المواد الساندة . وهذا يساعد على تقويتها ضد قوى التقليب ، الضرورية لعملية خلط محتويات المفاعل الحيوى ، وجعلها اسهل في الحركة والانفصال عن الركيزة .

وتوجد سلسلة عديدة من المفاعلات الحيوية المجمدة . وتقع هذه المفاعلات في رتبتين . المفاعلات الحيوية الغشائية : وهذه المفاعلات تقوم بانماء الخلايا أمام أو خلف الغشاء المسامي ، الذي يسمح بمرور المادة المغذية للخلايا من خلاله ، لكنه لايسمح للخلايا نفسها بالمرور . وعلى هذا الأساس ، تنشأ مفاعلات النسيج المجوف ، وهي طريقة شائعة لانماء الخلايا Hybridoma ، من أجل صنع الأجسام المضادة أحادية النسخ .

المفاعلات الحيوية الشبكية أو الترشيحية : وفي هذه الطريقة تنمو الخلايا في شبكة مفتوحة لمادة داخلية ، والتي تسمح لوسط المستنبت بأن ينساب بعدها ، لكنه يحجز الخلايا . وهذه الطريقة مشابهة في الفكرة للمفاعلات ذات النسيج المجوف والغشائي ، لكنها قد تكون سهلة التشغيل ، حيث انها تشبه المفاعلات الحيوية البرجسية ذات الشبكة الاستبدالية لفراغ المفاعل المركزى .

طرق أخرى : وفي الاستخدامات الأخرى ، تكون الخلايا المجمدة غالبا ، يقصد بها انها الخلايا المجمدة على شيء ما ، لا يكون أكبر كثيرا من الخلايا ، مثل النايلون الصغير أو الحبيبات الجيلاتينية . ويستطيع المفاعل ان يتعامل مع الحبيبات بنفس الطريقة مثلما تعالج الحفيزات

الحبيبية فى التفاعلات الكيمائية • وتوجد عدة طرق للقياس بذلك • والمفاعلات العادية من جميع الأنواع يمكن ان تكيف لى تتعامل مع الجزيئات الكبيرة • ويكون هذا التعامل طيبا عندما تكون الجزيئات ذات كثافة متعادلة (مثل جميع الجزيئات المصنوعة من معظم البوليمرات) ، والطريقة البديلة ، اذا استقرت الجزيئات بسرعة ، فان المفاعل الحيوى يمكن أن يكون مفاعلا ذا طبقة مسيلة او مفاعلا ذا طبقة صلبة • وفى النوع الأول ، تظل الجزيئات معلقة ، فى كتلة سائل كثيفة ، عن طريق السائل المدفوع خلالها من القاعدة • وتتنصرف الكتلة مثل سائل ، حتى لو كانت مصنوعة من جزيئات صلبة • وفى النوع الأخير يكون انسياب السائل ليس سريما بدرجة كافية لدفع الجزيئات امامه ، ولذا فانها تستقر فى طبقة فى قاعدة المفاعل ، ويكون السائل منسابا امامها • والمفاعلات ذات الطبقة المحزمة تأتي فى أشكال عديدة (المخروطى - المفاعل ذو الطبقة المستدقة ، القرصية الشكل - الطبقة القطرية للمحزمة المناسبة) ، لى تساعد جميعها على انسياب السائل بسهولة •

الحساس الحيوى للمخلة المجمدة

IMMOBILIZED CELL BIOSENSOR

وهى تلك الحساسات الحيوية (أى الأجهزة الكاشفة التى تستخدم قطعة حيوية لى تسمح لها باكتشاف شيء واحد كل مرة) والتى تستخدم الخلايا الحية كنظام كاشف • وتسمى غالباً بالحساسات الحيوية الميكروبية ، حيث تستغل الخلايا البكتيرية فى القيام بهذا العمل •

وكما هو الحال مع أى حساس حيوى ، فانه يوجد جزآن فى حساسات الخلية المجمدة : الخلية المجمدة (والتى تقوم بالاحساس وتحديث اشارة ضعيفة جدا من نوع ما) والجهاز الذى يكتشف ويكبر هذه الاشارة الضعيفة الى اشارة يستطيع المستخدم ان يفهمها (يقرأها) •

والخلية المستخدمة تعتمد على الشيء الذى ترغب فى اكتشافه • ومن بعض الامثلة النموذجية للمتحللات (الأشياء التى تحلل) هى :

• الأحماض الأمينية (باستخدام البكتيريا التى تؤيضها) •

- الجلوكوز (استخدام أى خلية تقريبا)
- المواد الكيميائية السمية (استخدام أى بكتير يكون حساسا للمادة الكيميائية المطلوب اكتشافها)
- المسرطنات (carcinogens) - (تستخدم البكتيريا التي تعتبر ناقصة في اصلاح جينات ال د ن أ)
- المطلب البيولوجى للاكسجين (BOD) ، (كمية المادة العضوية الموجودة في المياه الراكدة)
- المعادن الثقيلة (تستخدم البكتيريا المقاومة للمعادن)
- مبيدات الأعشاب (تستخدم الخلايا النباتية أو الطحالب الزرقاء المخرطة)
- السمية (تستخدم الخلايا الحيوانية المستنبطة)
- والقليل منها فقط الذى تم تحويله الى أجهزة حساسة فعلية .
- وقد تكون طرق المقرنة (readout) على نحو متساو من الأشكال المتعددة :

استنزاف / توليد الغاز : وهو نوع مفضل ، اذ يقوم بقياس كمية الاكسجين المحترق أو ثانى أكسيد الكربون الناتج من البكتيريا . وعلى عكس الموضوعى ، فان البكتيريا مثل أى شيء تقريبا تقوم بحرق الاكسجين وتوليد ثانى أكسيد الكربون .

انتاج الضوء : وتستخدم في هذه الطريقة البكتيريا المتألقة ، اما تلك الأنواع المتألقة بطبيعتها أو تلك الأنواع من الجينات المناسبة (الليوسفراف بالنسبة للانزيم المولد للضوء) المهندس وراثيا بداخلها ، ويكون انتاج الضوء اما قياسا للصالح البكتيرى العام (بالنسبة للحساسات السمية) أو يقرن بوجود كيمواويات معينة .

القرينة الكيميائية الكهربائية المباشرة : تعمل بعض المجموعات في خطف الالكترود مباشرة الى جهاز نقل الالكترود البكتيرى ، وهو موضوع معقد لقياس اكسجين الامتصاص .

والحساسات الحيوية البكتيرية تعتبر عادة أقل موضوعية عن الحساسات الحيوية الأخرى ، حيث ان البكتيريا شديدة التنوع ومن

الأشياء المعقدة ، وبالرغم من ان لها فوائد حقيقية ، من حيث النشاط الفعال ، وبذلك تصنع الاشارة التي يسهل كشفها عن تلك المنتجة بواسطة الاجسام المضادة أو مسابر ال د ن ا .

ومن أنظمة الحساسات الحيوية التجارية القليلة ، يعتبر العديد منها الحساسات الحيوية البكتيرية : اثنان من الحساسات الحيوية البكتيرية ذوا أساس ضوئي (وبالنسبة للسمية ولقياسات المطلب الحصى للاكسجين) تستخدم في صناعة الماء على سبيل المثال .

IMMORTALIZATION

التخليد

ان تخليد نوع ما من الخلايا ، هو تحوله الجيني الى سلسلة خلايا يكون تكاثرها غير محدد . وتسمى الخلايا المأخوذة من الثدييات بالخلايا الأولية والتي ستنقسم في المستنبت من ٢٠ - ٦٠ انقساماً ، ثم تتوقف بعد ذلك عن الانقسام .

ان هذا التوقف عن الانقسام ، لا يكون سببه نفاذ المادة الغذائية أو عدم توفر المكان الذي تنمو فيه . لكن التفسير الصحيح لذلك يرجع الى ان الخلية أصبحت غير قادرة على النمو والانقسام أكثر من ذلك ، ويظهر على هذه الخلايا بعض التغيرات الخاصة في تركيبها ، مما يقلل من فائدة المنتج كمنتج تقنى حيوى ، سواء من الناحية الايضية أو البروتينية . ويطلق على هذه التغيرات بأن الخلية وصلت الى مرحلة الشيخوخة ، وهي تلك المرحلة التي تحدد بشكل واضح استغلال هذه الخلايا الأولية في الغرض الذي تنتج من أجله .

ولكى يتم التغلب على هذه المشكلة ، يجرى تخليد الخلية - أى تجرى لها بعض المعالجات التي تمكنها من التغلب على الشيخوخة والانقسام المحدود ، والحفاظ على الخصائص المميزة التي يجب ان توجد فيها . وهذه الطريقة واحدة من الطرق . والعديد من الجينات الورمية عندما يتم حقنها فى خلية ، سيجعل الخلية مخلدة . بعض الجينات من فيروسات الجين الورمى (المسبب للورم) ، يمكنها أيضاً أن تخلد الخلايا ، وخاصة جين (الموروث المضاد - T) المأخوذ من فيروس (SV40) .

الطريقة الثالثة هي البحث عن التغير الاحيائي الذاتي في الخلايا التي يرغب في تخليدها ، ويتم ذلك عن طريق زرع عدد كبير من الخلايا الأولية في مستنبت ، والبحث عن تلك الخلايا التي تستمر في النمو عندما تتوقف الأخرى عن النمو ، وتصل الى مرحلة الشيخوخة . ويختلف معدل النمو هذا اختلافا بينا بين الكائنات العضوية - وعلى سبيل المثال ، وجد ان الفئران تنسل أنواعا مخلدة من الخلايا أكثر من تلك التي ينسلها الانسان . والطريقة الأخيرة وهي الأكثر انتشارا ، ويتم إجراؤها عن طريق دمج الخلايا ، فعندما يتم دمج خلية أولية ميتة مع سلاله من خلية مخلدة ، فان النتيجة تكون عادة خلية مخلدة ، وهذا هو السبب في ان تقنية صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، تقوم على تخنيد تلك الخلايا اللغفاوية التي تصنع خصائص الجسم المضاد لـ HYBRIDOMA . ويتم دمج جميع الخلايا اللغفاوية في عينة مع خلية مخلدة مناسبة ، لذا فانها جميعا تصبح مخلدة : ويستطيع القائم على التجربة بعد ذلك ان يزرع هذه الخلايا بكمية غير محدودة ، عندما يبحث عن الـ hybridoma التي تنتج الجسم المضاد المطلوب .

انظر أيضا اندماج الخلية ص : ٩٩ ، نمو الخلية ص : ١٠٠ ،
خط الخلية ص : ١٠٣ .

IMMUNIZATION

المناعية

المناعية ، هي العملية التي عن طريقها ، يتم جعل حيوان معين منتجا لجسم مضاد ضد شيء ما ، وقد يكون الحيوان انسانا أو حيوان مزرعة ، في تلك الحالة ، فان الغرض من المناعية هو تزويد هذا الحيوان بالقدرة التي تمكنه من صنع الجسم المضاد ، بحيث تكون هذه الأجسام المضاد حامية من مرض معين * أو ان الحيوان يعجز تحصينه ، بحيث نستطيع أن نجعل منه ، واستخراج الجسم المضاد منه ، ومن ثم يزودنا بمصدر من هذا الجسم المضاد . ويوجد هناك عدد من الخطوات المتبعة :

★ ان يتم حقن الحيوان بالموروث المضاد ، أى المادة التي نرغب في ان يتفاعل معها الجسم المضاد * واذا كانت هذه جزيئا صغيرا جدا مثل (steroid hormone أو بيتيدا قصيرا) حينئذ فانه يرتبط عادة بجزيء كبير جدا ، مثل البروتين ، والبروتينات المفضلة هي زلال المصل البقري (BSA) و (KLH) KEYHOLE LIMPIT HEAMOCYANIN .

★ إذا كان الهدف هو الحصول على جسم مضاد (عندما نريد أنه نخمي حيوانا) ، حينئذ يتم حقن الموروث المضاد مع مادة مساندة التي تزيد من الاستجابة المناعية ، والمواد المسروقة هي الزيوت المعدنية ، والخلطات المركبة المشابهة ، التي تسبب الالتهاب . والنوع الشائع هي المادة المساعدة الكاملة (Freunds) .

★ المعززات : الحقن الأول سوف يعطى ظهورا لاستجابة مناعية أولية ، انتاج الكمية القليلة نسبيا من الجسم المضاد . وسوف يصبح الجسم المضاد معظمه IGM (انظر موضوع : تركيب الجسم المضاد ص : ٢٥) وسوف تكون الـ Ka له قليلة . وإذا حقن نفس الموروث المضاد مرة أخرى ، فسوف تحدث استجابة مناعية ثانوية ، وتنتج كمية كبيرة من الجسم المضاد ، وفي هذه المرة يكون معظمها IGM ، وذا انجذاب شديد . هذا الحقن التالي يسمى بالداعم . وفي العادة يتم اجراؤه عدة مرات .

★ العيارات الحجمية : ولكي نختبر كيف تسير عملية المناعة ، نتم ازالة عينة صغيرة من الدم ، ونختبر قابلية الأجسام المضادة بها على الارتباط بالموروث المضاد ، ويتم تخفيف الدم الى ان تصبح الأجسام المضادة داخله على درجة من التخفيف ، بحيث انها لا تصبح قادرة على الارتباط بالموروث المضاد ، بأية درجة ملووسة . ومن ثم يطلق على التخفيف (معايرة) الجسم المضاد . وعندما يتم قياس قوة جسم مضاد مستحضر ، وعندما يستشهد الناس بأن رقم التخفيف $1/100000$ ، فانه يكون طيبا جدا ، ونسبة التخفيف $1/1000$ تعتبر عديمة القيمة ، وهذا هو التخفيف الذي ينسب اليه ، وكلما استمرت عملية التحصين باضافة معززات إضافية ، فان معايرة الجسم المضاد ، يجب أن تستمر كلما ارتفعت كمية الجسم المضاد للانجذاب .
انظر أيضا الرباط ص : ٤٧ .

IMMUNOCONJUGATE

الترافق المنيع

المركب الذي يتكون من اتخاذ جزيء من الجسم المضاد (أو جزء من واحد) وجزيء آخر . وهناك أنواع عديدة

السميات المناعية (انظر موضوع السميات المناعية) ص : ٢٤١ .

عوامل تباين واستشفاف الجسم المضاد . تستخدم هذه العوامل بالترافق مع الفاحصات - (التصوير الشعاعي الطبقي الكمبيوترى ، CT أحد تقنيات أشعة اكس) ، PET (التصوير الشعاعى لانبعات البوزيترون ، نظام فاحص اشعاعى) أو (NMR) أجهزة تشخيص (الرنين المغناطيسى النووى) . تنتج كل هذه الأنظمة والتقنيات صوراً لما داخل جسم المريض ، لكن هذه الصور قد تتحسن كثيراً (فى حالة ال CT و NMR) ، أو قد يكون من الممكن فقط كما فى حالة PET ، أن يتم حقن بعض المواد الكيميائية الى داخل جسم المريض ، والتي يستطيع الفاحص اكتشافها . وإذا ربطت المادة الكيميائية بجسم مضاد ، فإن الفاحص سيصبح طريقة حساسة فى البحث عن المكان الذى وصل اليه الجسم المضاد . وعوامل التباين ، هى تلك المواد الكيميائية التى تزيد من عتامة صورة الفاحص ، وتطبق مع الفاحصات CT و NMR (ومع طرق أشعة اكس التقليدية أيضاً) . والعناصر الاستشفافية (Tracers) ، هى مواد تقوم بعمل شيئاً موحد ، لذا فإنها تضيء عند الفحص : وبعض الكواشف من نوع NMR والفاحصات الكيميائية PET تقع تحت هذه الفئة .

ترافقات الانزيم - الجسم المضاد : وتعتبر هذه الترافقات معقدة ، حيث يرتبط الجسم المضاد كيميائياً بانزيم معين . وتستخدم هذه الترافقات بكثرة فى الاختبارات المناعية ، حيث يعمل الانزيم كإبريق للإعلام عن وجود الجسم المضاد ، ويمكن اكتشاف مقدار ضئيل من الجسم المضاد إذا ما تم ربطه مع انزيم مناسب . والأنواع الشائعة منه هى بزوكنسيداز الجرجار (HRP) والفوسفاتاز القلوى (AP) .

انظر عوامل التصوير ص : ٢٢٦ .

التشخيصات المناعية - الاختبارات المناعية

IMMUNODIAGNOSTICS IMMUNOASSAYS

من احدى قصص نجاح التقنية الحيوية ، هذه الطرق التشخيصية الطبية التى تستخدم الأجسام المضادة . ويستخدم الجسم المضاد فى الكشف عن وجود شيء ما فى احدى العينات . ويلتصق الجسم المضاد مع هدفه بطريقة موضوعية تماماً ، ولذا فإنه يعتبر من الكواشف

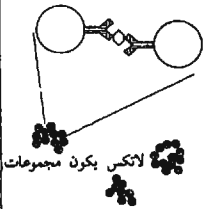
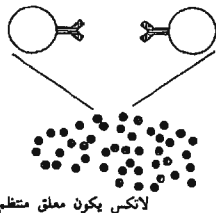
الدقيقة جدًا • ويستطيع أيضا أن يلتصق بالوروث المضاد عند درجات منخفضة جدا من التركيز ، ولذا فانه يعتبر اختبارا شديد الحساسية • وقد عنى هذا الاتحاد في خلال السنوات العشر منذ أن أصبح الجسم المضاد متاحا بصفة عامة ، ان الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ قد أصبحت تستخدم في حوالى ٢٠٪ من جميع اجراءات التشخيصات الطبية • ويمكن استخدام نفس هذه التقنية بالضبط في المجالات الأخرى غير الطبية ، والتي تسمى بالاختبارات المناعية •

ان مشكلة التشخيصات المناعية ، تأتي من أن الجسم المضاد لا يقوم بعمل شيء ما واضح عند التصاقه بهدفه ، لذا فاننا يجب أن نعد الاختبار بحيث ان بعض العمليات الأخرى تكتشف ان هذا الارتباط قد حدث •

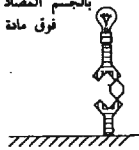


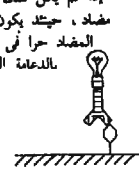
• ويوجد هناك العديد من الأوجه للقيام بهذا •

البطاقة (Label) ويمكن تسمية الأجسام المضادة بعدة طرق • بالإضافة الى التسميات المستخدمة في عوامل التصوير (انظر عوامل التصوير) ، فان التشخيصات المناعية يمكنها استخدام عدة تصنيفات (عناوين) في اختبارات المصل • وهذه الاختبارات يطلق عليها عادة أسماء مختلفة •

الاختبار المناعي المتصل المرتبط بالانزيم (ELISA) ، يستخدم بطاقة انزيمية على الجسم المضاد •

نوع الاختبار	عندما يوجد الموروث المضاد	عندما يكون الموروث المضاد غالبا
اختبار التصاق لانكس	كريات دقيقة تماسكت مع بعضها بواسطة موروث مضاد 	كريات دقيقة لم تماسك مع بعضها 

شكل ٢٨

	إذا كان هناك موروث مضاد	إذا لم يكن هناك موروث مضاد
اختبار ساتلوتش	يرتبط الموروث المضاد بالجسم المضاد المسمى فوق مادة صلبة 	إذا لم يكن الموروث المضاد موجود فإن العلاقة لا ترتبط بالدعامة الصلبة 
الاختبار التناسلي	يرتبط الموروث المضاد مع الجسم المضاد داخل المحلول 	إذا لم يكن هناك موروث مضاد ، حيث يكون الجسم المضاد حرا في الأرباط بالدعامة الصلبة 

الاختبار المناعي - الاشعاعي (RIA) ، ويستعمل البطاقة الاشعاعية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

اختبار المناعة الفلورية (FIA) ، ويستخدم البطاقة الفلورية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

والوجه الثاني هو التصميم (format) الكيميائي للاختبار - أي الكواشف التي ترتبط مع أي الأشياء . والأشكال العامة لتصميمات الاختبار هي :

اختبار Sandwich : ويستخدم في هذا الاختبار جسمان مضادان والذنان يرتبطان بأجزاء مختلفة من الموروث المضاد . أحد الأجسام المضادة يحجز على سطح صلب (أي في قاع البئنايع في الطبق ذي الـ ٩٦ ينبوعا ، انظر موضوع الأجهزة القياسية العملية) . أما الجسم المضاد الآخر فان له بطاقة مرتبطة به . إذا كان الموروث المضاد موجودا فانه يرتبط بالاثنتين ، وبذلك تظل البطاقة في الطبق .

الاختبار التنافسي (اختبار التنافس) : وهذا الاختبار يشبه اختبار الـ (sandwich) ، لكن الذي يحلل في هذه الحالة هو جزيء صغير ، الذي يتنافس مع ارتباط الانزيم ، ويرتبط كيميائيا مع الموروث المضاد (وينتج ترافق موروث مضاد - انزيم) . ويعتبر هذا في الواقع الطريقة الوحيدة لعمل اختبار مناعي ، الذي يستطيع اكتشاف جزيء صغير .

Latex : جزيئات لاتكس هي جزيئات صغيرة جدا من البلاستيك، التي تكون مغطاة عادة بالجسم المضاد : وهي في الواقع كرات من البوليسترين ذات مقطع ١٠٠ نانو متر - ١ ميكرو متر . وفي وجود الموروث المضاد ، تلتصق الجزيئات ببعضها في كتل كبيرة ، وتتحد بواسطة الأجسام المضادة التي تعلقها ، ومن هنا جاء اسم اختبار كتلة لاتكس .

والوجه الثالث هو التصميم الفيزيائي للاختبار . وقد تكون الاختبارات : متجانسة ، أي تعطي نتيجة عندما تضاف العينة (مع بعض الكواشف المناسبة) كما هو الحال مع مبيّن لون الـ PH .

تصميم طبق ميكرو تيتير ، أي الاختبار الذي يتم في أطباق ميكرو تيتير (والتي يجب القيام بسلسلة من عمليات الغسيل بين كل تفاعل) . وباجراء الاختبار على أسطح أخرى - الأطباق الزجاجية ، رقائق

السيليكون ، الخ • تعتبر في الأساس متشابهة • ذات الأساس الجزيئي الدقيق ، أى ان الجسم المضاد يكون مرتبطا بعقد صغيرة جدا ، وهذه العقد تتحرك في المحاليل عن طريق الطرد المركزي ، الترشيح ، أو بالترقى الأخرى (وهذا الاختبار يعتبر مختلفا عن اختبار الكتلة لانتكس ، حيث تعتبر الجزيئات نظاما مقروءا أيضا) •

وتوجد هناك سلسلة من الأسماء التجارية شبه الرسمية للاختبارات المناعية الأكثر تعقيدا (ان التنافس من أجل مصطلح جيد لتلك الاختبارات المناعية يعتبر أمرا مجهدا) • ومن بين هذه الاختبارات الأكثر شيوعا :

ARIS : وهذا اختبار يستخدم تفاعلا معقدا الذى يكون فيه ارتباط الجسم المضاد مع هدف تخليقى مانع لأوكسيداز الجلوكوز من العمل • ان هذا النوع من الاختبار يعتبر تقريبا الآن قد انتهت فترة اختراعه • انه اختبار متجانس (أى أنه لا توجه خطوات للفسيل أو الفصل مشتملة) • ويستخدم فى تحليل الجزيء الصغير •

EMIT ، ويعتبر هذا الاختبار من الاختبارات المناعية المتجانسة للجزيء الصغير ، لكن لتلك الاختبارات الأكثر حساسية من ال **ARIS** .

والتصميمات الأخرى للاختبار المناعى تقع تحت تصنيف الحساس الحيوى ، والذى يعتبر مستخدما كثيرا فى حقل التقنية الحيوية الحالى •

IMMUNOSENSORS

الحساسات المناعية

الحساسات الحيوية ، تتكون من جزء حيوى وجزء كاشف • ويمنح الجزء الحيوى خاصية الانتقائية للحساس ، بينما يقوم الجزء الكاشف باكتشاف أى تأثير يحدثه الجزء الحيوى ويحوله الى اشارة يمكن التعرف عليها (وتكون عادة اشارة كهربية) ويعتبر الجزء الحيوى فى الحساسات المناعية جسما مضادا • ويكون الجزء المادى عادة جهاز كشف - كتلى فيزيائى أو جهازا ضوئيا •

وتوجد هناك مجموعتان من الحساسات المناعية التى تبنى على أساس الكشف الكتلى • ويستخدم كل من المجموعتين كاشفات كتلية صغيرة جدا ، وتصنع عادة من رقائق السيليكون (ومن ثم يطلق عليها أحيانا الحساسات الحيوية ذات الرقائق الرقيقة) ، لاكتشاف التغيرات الطفيفة فى الكتلة ،

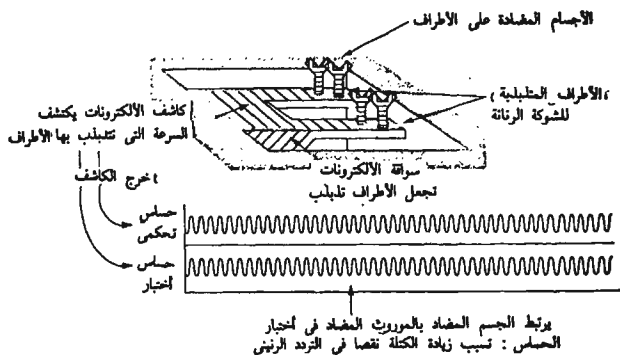
التي تحدث عندما يرتبط جسم مضاد بموروث مضاد . وتعتبر جميعها أجهزة رنينية والتي تقوم بقياس ارتبساط الشيء الذي يتم الكشف عنه مع الجسم .

وأبسط هذه الأنواع يكون مبنيا على أساس شكل النغمة . والنغمة التي تحدثها الشوكة الرنانة تعتمد على كتلة الشوك . فإذا زادت الكتلة ، ضعفت النغمة . والحساسات لها المكافئ الميكروسكوبي للشوكة الرنانة مع الجسم المضاد المغلف للشوك . والسطح السيليكوني الذي تصنع منه الشوك ، يكتشف التردد الذي تذبذب به . وعندما يرتبط شيء ما بالجسم المضاد ، تقع النغمة وتقوم الدائرة بالتقاطها .

وأجهزة الموجة الصوتية السطحية (SAW) ، تأتي في أنواع مختلفة في هذا المجال . وحيث ان الشوكة الرنانة يتم صنعها من مادة كهربية اجهادية ، فانها تسمى أحيانا بالحساسات الكهربية الاجهادية .

والمشكلة القائمة مع هذه الحساسات هي ان كل شيء يقع فوق هذه الحساسات يعطى اشارة . وهكذا بغض النظر عن الحصول على جسم مضاد مخصوص جدا كعنصر حيوي ، فانها تعتبر لديها قابلية كبيرة للتداخل . لذا فبينما تعتبر أجهزة الشوكة الرنانة الدقيقة ، مصروفة تماما في التطبيقات الميكانيكية مثل أجهزة قياس الاجهاد وحساسات الغاز ، الا انها لا يعول عليها كحساسات حيوية حتى الآن .

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ ، الحساس الحيوي الضوئي ص : ٢٨٨ .
انظر الرسم رقم : ٢٩ .



شكل ٢٩ الحساسات المناعية

وهذه تعتبر عقاقير ، عقاقير حيوية عادة ، التي تتعامل مع الجهاز المناعي . وحيث ان الجهاز المناعي ينظم نفسه من خلال مصفوفة ضخمة من البروتينات التي تبرز بين الخلايا (ال cytokines) ، فان معظم العلاجات المناعية تعتبر بروتينات يتم صنعها بواسطة المهندس الوراثي لكي يجعل بعض اوجه الجهاز المناعي ، أى الطريقة التي تنمو بها الخلايا البيضاء ، من حيث التمييز أو التفاعل . ولأن خلايا الجهاز المناعي تنتج كميات ضئيلة فقط من هذه البروتينات ، ولكي يتم جعل هذه البروتينات كالعقاقير ، فان عالم التقنية الحيوية ، يقوم باستنساخ الجينات المناظرة . والعديد منها فقط الذي تم اكتشافه بواسطة استنساخ جيناتها ثم مشاهدة ما يقوم البروتين بعمله .

ومن بين البروتينات التي تم تطويرها كعقاقير :

interferon وهو ثانى أقدم البروتينات التي اكتشفتها التقنية الحيوية ، وقد تم استخدامه كمنشط للجهاز المناعي من أجل العديد من الأمراض .

Interleukines : وخصوصا العقار انترليوكين - ٢ (II-2) .

CSFs (عوامل تحفيز المستعمرة) . وهذه العوامل تقوم بتحفيز على نمو الخلايا التي تصنع خلايا الدم البيضاء التي تعتبر مسؤولة عن الجهاز المناعي .

انظر أيضا : Cytokines ص : ١٣٠ .

هو ذلك العلاج الذي تستخدم فيه الأجسام المضادة أو البروتينات المشتقة من الأجسام المضادة فى علاج المرض . ان استخدام الأجسام المضادة كموامل هدفية (على سبيل المثال ، الترافقات المناعية أو السميات المناعية) لايعتبر عادة علاجاً مناعياً . وفى الواقع فان العلاج المناعي

يقصد به اعطاء المريض جسما مضادا ذلك الذى لا يستطيع جسمه ان يصنعه بنفسه ، لأن جهازه المناعى لا يستطيع ان يعمل بالسرعة الكافية ، لأن الجهاز المناعى لا يعمل على الاطلاق بسبب أحد الأمراض ، أو بسبب ان الجسم المضاد يعتبر مضادا لموروث مضاد ، الذى لا يتعرف عليه الجسم عادة على انه « غريب » .

وعلى سبيل المثال ، طورت شركة ال Xoma و centocor أجساما مضادة لعلاج المناعية لعلاج تعفن الدم (sepsis) - وهو عدوى بكتيرية غير منضبطة للدم . ويرتبط الجسم المضاد مع السمي الداخلى الذى تحدثه البكتيريا المعوية ، والذى يسبب أعراض المرض . ويتطور تعفن الدم خلال أربع وعشرين ساعة وهى فترة قصيرة جدا بالنسبة للجسم لكى يحدث الاستجابة المناعية ، لذا فان الحقن بالجسم المضاد يقوم على سد هذه الثغرة . وقد حصلت شركة - CENTOCOR - المنتجة للعقار على موافقة ال FDA لاستخدام العقار فى أواخر عام ١٩٩١ . (وقد هاجمت CELLTECH نفس المرض بـ علاج مناعى ، لكنها استخدمت هدفا آخر من الموروث المضاد . وكان جسمها المضاد ضد عامل الموت الموضعى الذى يحل بالنسيج الحى ، والذى يحتل موقعا وسطا بين بعض التأثيرات للسعى الداخلى) .

ومن بين أهداف العلاج المناعى الأخرى هى الاليز والتهاب السحايا (Meningitis). ويعنى العلاج المناعى أيضا انه يمكن أستخدام جميع الخلايا من الجهاز المناعى كعلاج . وهذا النوع الأخير قد أدرك نحت مسمى العلاج المناعى المتبنى ، عندما تكون الخلايا اللمفية القاتلات الطبيعية NK ، وهى بعض الخلايا الدموية البيضاء قادرة على تحطيم خلايا أخرى . عندما أخذت هذه الخلايا من مرضى بالسرطان فى مرحلته النهائية ، وتم تحفيزها بأستخدام ال cytoknes حتى تصبح أكثر نشاطا ثم يتم حقنها مرة أخرى فى المريض . وقد كان لهذا العلاج بعض الفاعلية ، لكن تأثيراته الجانبية كانت شديدة . والاسلوب الآخر هو أستخدام طائفة أخرى من الخلايا البيضاء - الخلايا اللمفية الترشيحية الورمية (TILs) - التى تستطيع ان تعتبر السرطان هدفا بظريسة موضوعية . ومرة أخرى فان هذه الخلايا يجب ان تؤخذ من المريض أولا . ووسمت ال TILs مع جينات غريبة فى بداية أستخدام العلاج الجينى فى علاج السرطان فى مرحلته النهائية . ووضعت تجارب الجين الأولية جينسا عديم الفاعلية فى الخلايا : وكانت الفكرة القصوى هى وضع جين فى ال TILs التى سوف تزيد من كفاءتها فى قتل الأورام

السميات المناعية هي بروتينات دوائية ، إنها تتكون من جسم مضاد موصول بجزء سمي . انها لم تستخدم كمعاقير للبشر حتى اليوم ، لكنها أعطت الأمل لعلاج بعض السرطانات في المستقبل .

والمسميات المستخدمة من بكتيريا الدفتيريا *Pseudomonas* أو *Shigella* أو ريسين بذرة نبات الخروع السمية - هي مواد شديدة السمية . ومن المحتمل ان بعض جزئيات قليلة من الريسين داخل خلية قد يؤدي الى قتلها . ومن ثم فانها عديمة الاستخدام كأدوية تصنيفية . وبالرغم من ذلك فانه اذا أمكن وضعها في موقع معين ، فحينئذ يمكن استخدامها في تدمير أحد أنواع الخلية ، بكفاءة عالية جدا . وهذه هي الغاية من وراء استخدام السميات المناعية . ان السمي يوصل بجزء جسم مضاد والذي يستطيع أن يرتبط بطريقة معينة بأحد أنواع الخلية المستهدفة . ويحقن المترافق الناتج في الدم بتركيز قليل جدا . وعندما يصادف خليته المستهدفة ، فان المترافق يرتبط بها ، ويركز السمي هناك ، وعلى ذلك فان السمي لديه فرصة كبيرة في قتل الخلية .

الجين المناعي له قاعدة غنية بالسمي المناعي من هذا النوع في التجارب الاكلينيكية ، كعلاج لمرض ابيضاض الدم (Leukaemia) .

واستخدمت التقنيات اجزاء من جزء السمي ، وليس كله . ومعظم السميات تتكون من جزء البروتين السمي من دخول الخلية (السلسلة A) والجزء الذي يقوم بقتل الخلية (السلسلة B) . وبدونها فان السمي لا يعتبر فعالا الى حد ما ، حيث ان السلسلة A ليست سمية ، والسلسلة B ، تحتاج الى الدخول الى الخلية لكي تعمل . وبترافق السلسلة B الى جسم مضاد ، يجعل الخلية أقل خطورة : بالرغم من أنها لا تزال تقتل الخلية اذا ارتبط بها الجسم المضاد ، ولما كان التركيز المحل للسلسلة B حول هذه الخلية عاليا ، بحيث ان سلسلات B تدخل بطريقة ما ، تكون بالصدفة .

والسميات المناعية لها بعض القيود . وبها انها جزئيات كبيرة ، فانها لا تستطيع الدخول الى الخلايا المتورمة الصلبة بسهولة . وهي أيضا سريعة الالتئام عن طريق الجهاز المناعي ، الا اذا كان المريض يتعاطى أدوية تبطل من تأثير المناعة ، ويوجد هناك أيضا بعض الخلايا التي ترتبط

بالاجسام المضادة بطريقة غير محددة ، كجزء من التفاعل المناعي الطبيعي .
وسوف ترتبط باسم المناعي ، وبذلك يتم قتلها .

ويمكن صنع السميات المناعية عن طريق ربط السمي وجزء الجسم المضاد ، بطريقة كيميائية . ويمكن أن تصنع من خلال دمج الجينات للسم والجسم المضاد : ويكون البروتين الناتج من الاندماج ، مستقرا تماما ، ويمكن ان يكون صغيرا واقل قابلية للارتباط بالانسجة الأخرى ، عن الترافق الكيميائي . ويمكن أن يكون الجسم المضاد أيضا مجنسا (Humanized) وينقل التعقيدات الأخرى .

والفكرة القريبة من الموضوع هي استحصال السميات نفسها كعلاجات حيوية (انظر السميات ص : ٣٨٤) .

INDUCTION

التخليق

ويسمى هذا المصطلح من مصطلحات التقنية الحيوية ، جعل الكائن العضوي يصنع بروتينا ، ويكون في العادة انزيا ، عن طريق تعريضه الى بعض المنبهات . التي تكون عادة كيميائية ، وغالبا ما يكون ركيزة للنمو التي تقوم بالتحليل عن طريق الانزيم المخلوق . ويشتمل التخليق على التحكم في تعديل الجين ، لكنه ليس ظاهرة جينية بالتحديد ، حيث انه لا يشتمل على جينات جديدة ، أو إعادة ترتيب الجينات . انها فقط تعديل الجينات الموجودة هناك بالفعل .

وبصفة عامة ، فان الجين المخلوق . أى ذلك الجين الذى يكون قادرا على التخليق ، يمكن تخليقه ، عن طريق أحد أو القليل من المركبات ، وتسمى هذه بالمخلوقات . هذه المركبات (أو أحيانا متغيراتها الاحيائية) ، تؤثر على الطريقة التي يرتبط بها البروتين بمنطقة المنشط للجين موضع الاهتمام ، وبذا يؤثر على التحكم فى هذا الجين . والآليات المضبوطة المستخدمة ، متغيرة الى حد كبير (كما هو الحال فى البيولوجيا عموما) . وعلى ذلك لكى تكون قادرين على خلق جين ، فان ذلك يحتاج الى منطقة المنشط الصحيحة . وبعض الجهات التعديلية لها منشطات مخلقة داخلها .

ويجب أيضا أن تحمل الجينات الى أى بروتينات مستخدمة بالطبع والمخلوق لا يرتبط ب د ن ؟ مجرد فى حد ذاته .

والمصطلح القريب من هذا الموضوع هو الكبح (Repression) . وفي موضوع الكبح فإن لمركبه تأثيرا عكسيا للمخلوق ، وذلك من خلال تقليل النشاط الجيني ، وبذلك يجعل الخلية تفقد النشاط الانزيمي . هذه الجينات تسمى بالكابحة . وهذا الموضوع يعتبر في غاية الأهمية بالنسبة للتقنية الحيوية ، حيث ان العديد من الجينات المعروفة بانزيماتهما المفيدة مثل تلك الانزيمات التي تصنع الأجسام المضادة والتغيرات الاحيائية الثانوية ، تعتبر كابحة عن طريق المواد الشائعة مثل الجلوكوز .

ويعنى التخليق أيضا شكلا من المنطق ، الذي يبرر ببعض الامثلة المعينة عن موضوع ما الى القوانين العامة لهذا الشيء . هذا الشيء الذي يفعله الكيميائيون الحيويون كثيرا ، لكنه نادرا ما يكون هو المقصود بالتخليق . وبالرغم من أن هذه الحقيقة لا تجد مدافعا عنها الا أنها موجودة فعلا .

INOCULATION

التلقيح

التلقيح (بصرف النظر عن المعنى تطعيم شخص ما) ، فان هذا المصطلح يقصد به ادخال مستنبت صغير من الكائن العضوي الدقيق الى بيئة جديدة ، بهدف أن ينمو في هذه البيئة . وعلى ذلك فان المخمرات ، يتم تلقيحها في بداية التشتيت بواسطة حزمة من الكائنات العضوية ، التي تمت الى حالة ، تستطيع بعدها أن تنمو بسرعة ، من خلال الظروف التي يهيئها المخمر . وقد يحتاج هذا الأمر بعضا من المهارة في أدائه ، حيث ان الظروف التي ينمو فيها هذا الملقح ، قد تكون مختلفة عن تلك الموجودة داخل المخمر ، وعلى ذلك فان الكائنات قد تحتاج الى تكيف مع ظروف غير ظروفها الأصلية .

والجرعة الصغيرة من الكائنات العضوية (وهي بين ١ الى ١٠ في المائة من عدد الكائنات العضوية المتوقعة من التخمر النهائي) ، تسمى بالملقح .

ان ما سبق يرجع الى التلقيح في المعمل أو الجهاز الانتاجي .

ويمكن أيضا تلقيح البكتيريا في التربة (لكي تساعد في عملية المعالجة الحيوية أو في عمل مزرعة لجذور النباتات) ، أو في الجذور النباتية.

أو البذيرة مباشرة ، ومرة أخرى ، فان هذا يهدف الى جعلها تنمو في بيئتها الجديدة .

IN VIVO VS IN VITRO في الحياة - في المعمل

هذه المصطلحات اللاتينية ، تستخدم بكثرة عندما يتحدث العلماء عن اداء شيء بسيط في المعمل ، ثم أخذ العينة وتطبيقها على نظام حي اكثر تعقيدا (In Vivo) وتعنى هذه الكلمة حرفينا في الحياة ، أو في نظام الحياة ، مثل حياة الحيوان الكامل . ان هذا المصطلح على عكس مصطلح In Vitro والذي يعنى حرفيا (داخل الأنابيب الزجاجية) : وقد تم ترجمتها بواسطة جريدة انجليزية الى (في أنبوبة الاختبار) ، وتعنى في معمل الاختبار ، وقد استخدمت لتعنى عكس كلمة في الحياة .

ولا توجد قاصدة واضحة بين ما اذا كانت الخلايا في الحياة أو في معمل الاختبار : انها تعتمد على ما نتحدث عنه . ان المصطلحات تستخدم عادة لكي تميز تجربة عن أخرى ، وليس مجرد كونها تعريفات مطلقة .

ISFET

ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس

ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس : مجال تأثير الترانزستور (FET) هو جهاز شبه موصل الذي يكون فيه المجال الكهربى عبر وصلة مستخدما لتعديل التيار المنساب خلال هذه الوصلة . (والوصلة هي المنطقة بين مناطق مختلفة من السيليكون البلورى ، وفى العادة ، السيليكون الذى يحتوى على شوائب مختلفة داخله بين المناطق المختلفة ، والتي لها مقاومة كهربية عالية ، الا اذا عدل مجال كهربي خارجي من خصائصه الكهربية) . انه مركب قياسى من الدوائر المتكاملة . وشبه الموصل الوثيق الصلة بموضوع التأثير الكهربي ، هو ال (MOSFET) شبه الموصل ذى الأوكسيد المعدني FET .

وقد يتم صنعه في جهاز حساس ، بالسماح للايونات بالتراكم فوق منطقة الوصلة • وإذا كانت المادة فوق هذه المنطقة ، تمتص الايونات بطريقة معينة ، حينئذ سوف تتراكم هناك وتكون شحنة ، وسوف يؤدي هذا الى خلق مجال كهربى ، وعلى ذلك فان الFET سوف تعمل (Switch on) • وسوف ينساب التيار ، وعلى ذلك فان هذا الجهاز - الFET الايون الحساس ، سوف يسمح للتيار بأن ينساب ، يعتمد على الايون النوعى الموجود •

وهذه الأجهزة تأتي فائدتها من استخدامها فى مراقبة تركيز الايون فى سلسلة من عمليات التقنية الحيوية • بالرغم من أنها قد تحولت الى حساسات عضوية عن طريق احلال طبقة الأيون الاختبارية ، بانزيم يقوم بتوليد الأيونات عندما يعمل • والمثل الشائع اليوراز (خميرة محللة للبولة) ، عندما تأخذ جزيئات البولة وتطلقها داخل الأمونيا وثانى أكسيد الكرون : وتلتقط الأمونيا بروتونا ، لكي تصبح أيونات أمونية مشحونة ، والتي يكتشفها الالكتروود • هذا النوع من الأجهزة يسمى أيضا ب FET الانزيمى (Enzfet or Enfet) .

ان الجاذبية فى Enfets فى انها يمكن تصنيعها ، عن طريق عمليات الانتاج الجسمى الكبيرة المستخدمة عن طريق صناعة أشباه الموصلات •

ان العائق فى هذه الصناعة فى أنها لا يمكن الاعتماد عليها كثيرا ، ومن الصعب جدا تصنيعها لكي تصلح للاستخدام فى معظم الحالات • وبعض الاستثناءات تستخدم FET ككاشف للبولة ، ذلك الانزيم المستخدم كملاقاة لاقتفاء أثر وجود بعض الجزيئات الأخرى مثل DNA أو جسم مضاد •

وتشكل الميزات التى يدعى بها ISFET ذات الأساس الحساس على :

★★ انه يمكن انتاجها بكميات كبيرة عن طريق تقنيات تصنيع رقائق السيليكون •

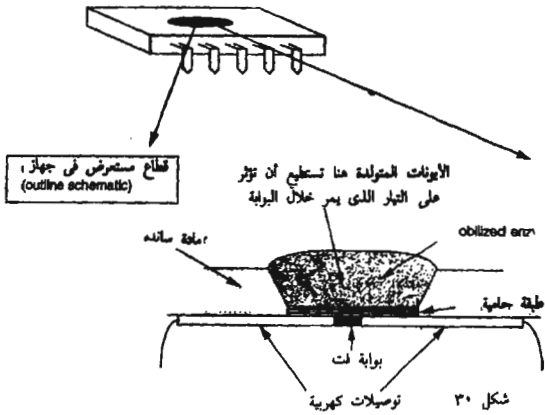
★★★ يمكن وضع العديد من الحساسات فى رقيقة واحدة مع وسيلة تحكم والكترودات مرجعية •

★★★ ان الحجم الصغير جدا من الجهاز يعنى انه يستطيع أن يقيس تغيرات الشحن الصغيرة جدا ، وبالتالي يعتبر على الحساسية •

وبينما أن كل ما ذكر سابقا حقيقى عن قاعدة شبه الموصل للجهاز الحساس ، فانها لم تثبت بعد حقيقة كل الجهاز ، الا فى بعض الأبحاث العملية •

انظر الرسم المقابل رقم : ٣٠ .

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ .



L

شرائح لانجموير - بلدجيت LANGMUIR-BLODGETT FILMS

وتعتبر هذه شرائح من الجزيئيات المتكونة على سطح الماء . وكانت الشريحة لانجموير - بلدجت طبقة لبيدية فوق الماء ، لكن المصطلح تم استخدامه في الغالب لوصف الشرائح الليبيدية التي يكون كل من أوجهها في الماء ، أو تلك الشرائح عندما تتحول الى سطح صلب .

والليبيدات لها رأس قطبي محب للماء (المحب للماء أو اللييوفيلك) ، وذيل كاره للماء (غير محب للماء أو لبيوفيلك) انظر موضوع الكراهة المائية .

وعلى ذلك فان نصف الجزيء يذوب في الماء بينما النصف الآخر لا يذوب . والترتيب الأكثر ثباتا لهذه الجزيئيات هو جعلها تترتب في عنائيد تكون فيها الذبول التي في الداخل بعيدة عن الماء ، بينما الرؤوس في الخارج . وعندما يكون هذا الترتيب العنقودي صفحة مسطحة ، وتكون الذبول فيها في الوسط والرؤوس في الجانب الآخر . وهذا هو شريحة لانجموير - بلدجت ، أو الليبيد ذو الطبقة الثنائية . وتعتبر اساس الأغشية التي تحيط بالخلايا الحية وبعض الأورجانيل داخل الخلايا .

وتعتبر شرائح الطبقة الثنائية الليبيدية أو الأغشية أحد الأمثلة الوحيدة من الأغشية السائلة التي تكون فيها طبقة رقيقة من السائل ، مثبتة بحيث يمكنها أن تظل لفترة طويلة بالماء أما الباقي فيجب أن تثبت ببعض الوسائل الكيميائية والا انهارت الى قطرات من السائل أو تحللت في الماء .

وأغشية الطبقة الليبيدية الثنائية لها استخدامات في نظم توصيل الدواء (مثل الليبوسومات) ، في الحساسات الحيوية ، في عمليات الفصل ، وفي بعض المفاعلات الحيوية . وتعتبر كل هذه التطبيقات تقريبا لا تزال في مرحلة التجارب المعملية .

وتعتمد تطبيقات الحساسات الحيوية على المقاومة الكهربائية العالية
لشريحة لانجموير - بلديجيت ، أو على خصائصها الضوئية .

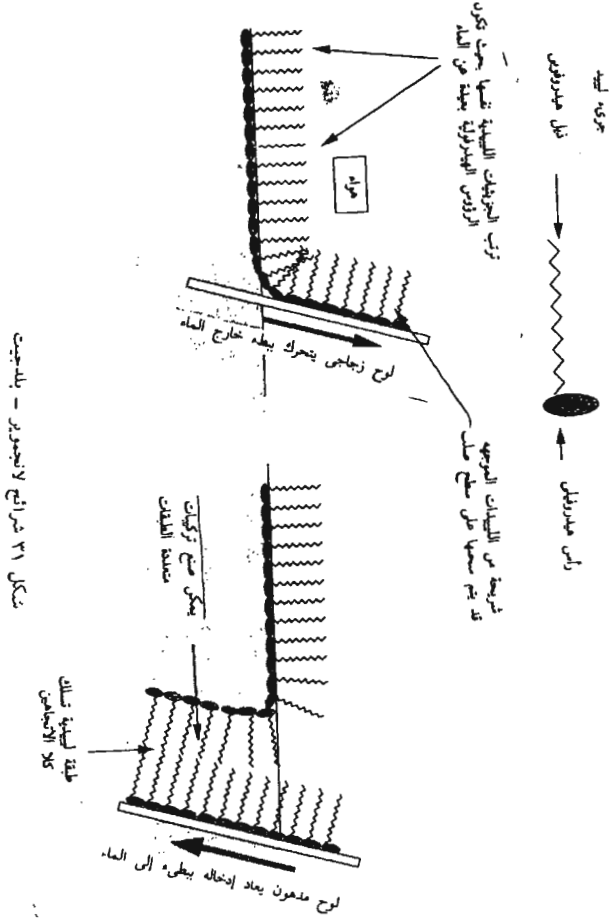
وتبنى الحساسات الكهربائية على قدرة بعض البروتينات على حمل
الأيونات عبر غشاء ليبيدي . وبعض الأجسام المضادة ، والبروتينات من
أغشية الخلية العصبية ، وعدد مختلف من البروتينات الناقلة والتي تسمح
للخلايا بالحصول على المواد من خارج الخلية الى داخل الخلية ، بدون
احداث ثقب في الغشاء ، يمكن ادخالها جميعا الى داخل الغشاء - ويمكن
أن يسمح البروتين لحدى المواد أو نوع من المواد - حمض أميني ، أيون
معادن ، أو قد يكون بروتونا بسيطا - بعبور الغشاء : في وجود هذه المادة ،
فان الغشاء سيوصل الكهربائية . وفي حالة غيابها فان الغشاء تكون لديه
مقاومة عالية ، لانه لن يكون هناك مسار لأي أنواع أخرى مشحونة بعبوره ،
وعلى ذلك يصبح الغشاء نظام كشف على الحساسية .

ان المشكلة في هذا أن الأغشية تعتبر ميكانيكيا وكيميائيا غير مستقرة ،
كما هو الحال بالنسبة لمعظم البروتينات التي نرغب في وضعها داخلها .
وعلى ذلك فان الجهاز الحساس الذي قد يعمل بطريقة جيدة في المعمل
لا يعمل تماما في المجال العملي .

والاستخدام المشابه لشرائح لانجموير - بلديجيت هو في استخدامها
كعناصر تحويل في الدوائر الشبيهة بالكمبيوتر .

والجهاز الحساس البديل المبني على فكر شرائح لانجموير - بلديجيت
هو جهاز حساس ضوئي . ولما كانت الشرائح رفيعة للغاية ، فانها تسبب
تأثيرات تداخل عندما يلعب الضوء خلالها أو ينعكس منها ، وهذه التأثيرات
تعتمد الى حد كبير على مقدار سمك الشريحة . واذا تم تجسيد الأجسام
المضادة على سطح الشريحة ، فعندما ترتبط بموروثها المضاد ، فان
السمك الكلي للمجموع سيتغير من كونه (شريحة + جسم مضاد الى
شريحة + جسم مضاد + موروث مضاد) . وعلى ذلك سيتغير لون الضوء
المنعكس . ومرة أخرى فانه هذا يمكن اجراؤه في بعض الأجهزة النموذجية
البسيطة في المعمل ، وليس بالنسبة الى استخدام الحساس الفعلي .

- انظر أيضا : الليبوسوم ص : ٢٥٢ ، الغشاء السائل ص : ٢٥٤ ،
 الحساب الجزئي ص : ٢٦٨ ،
 انظر شكل رقم : ٣١



شكل ٣١ شرائح لانجموزير - بلديجيت

الترشيح الميكروبي ، أو الترشيح البيولوجي ، هو عبارة عن استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، والتي تكون عادة البكتيرية في فصل الفلزات من خامات المعادن بواسطة اذابتها والسماح لها بأن تستخلص من الخام . وهذه العملية تسمى غالبا بالترشيح الحيوى ، وعلى ذلك فانها طريقة من طرق التعدين وتعتبر المكون الأساسى فى التعدين الميكروبي ، تقنية (المعالجة الحيوية للخامات لاستخلاص الفلزات بالسوائل) .

والعديد من الخامات لا يمكن معالجتها بطريقة اقتصادية ، لأن تركيز المعدن بداخلها ، يعتبر تركيزا منخفضا . وبعض من هذه الخامات منخفض المرتبة ، والذي يستبعد كمخلفات أثناء عمليات التعدين ، التي تستهدف الخامات المرتفعة الدرجة . (وتعتمد درجة الخام بصفة أساسية على كمية الفلز الموجود بداخله ، وأيضا الكيفية التي يمكن بها الحصول على هذا الفلز . ويعتبر الطين ذا محتوى عال فى الألومنيوم ، لكن استخراج الألومنيوم من الطين يعتبر مكلفا جدا) . بالرغم من ذلك ، اذا أمكن استخلاص الفلز كملح ذائب ، فانه يمكن حينئذ غسله وجمعه ، دون الحاجة الى تعدين الخام ، وسحقه وتنقيته عن طريق الصهر ، كما هو متبع فى عملية التعدين العادية .

ويستخدم الترشيح أيضا فى استخلاص الذهب واليورانيوم من الخامات الطبيعية (انظر موضوع استخلاص الذهب واليورانيوم) .

ويمكن اتمام عملية الترشيح بثلاث طرق فيزيائية : الترشيح بالاسقاط أو الميل ، وهى الطريقة التي تكون فيها كومة خامة الفلز على جانب التل ، ويتم رشها بمزوعة بكتيرية من أعلى ، ويتم جمع المعدن مع زبده من القاع . والترشيح الكوم يعتبر مشابها . لكن المادة تكون كومة معزولة ، والتي تعتبر أكثر شيوعا فى مواقع التعدين . وفى الموقع يضح الترشيح المزروعة البكتيرية الى مركز جسمم الخام على طول المواسير أو الانفاق ، ثم يسمح لها بعد ذلك بأن ترشح أسفل القاعدة ، حيث يتم جمعها هناك .

ويعتبر الترشيح عملية كيميائية . وفى بعض الحالات تقوم البكتيريا باكسدة الكبريت فى المعدن الى حمض الكبريتيك ، وتنتج طاقة أيضا . ويقوم حمض الكبريتيك باذابة المعدن (وعلى سبيل المثال كبريتات النحاس

قابلة للذوبان ، بينما الكبريتيد غير قابل للذابة) ، وبذلك يتم استخلاص
 الفسلات من المحلول الحامض ، وعلى سبيل المثال ، تجرى أكسدة
 اليورانسيوم IV (غير القابل للذوبان) الى يورانيوم VI قابل للذوبان .
 والحام الذي يجري ترشيحه ، يتم رشه مع البكتيريا فى خليط مفرد
 مناسب ، الذى يمد بكل الكيماويات الأخرى المطلوبة من أجل النمو . وعلى
 ذلك فان البكتير يكون محمدا بالطاقة التى يحصل عليها من هضم المعدن ،
 وعلى ذلك يهضم الخام بأسرع ما يمكن . وتحسين الخليط المغذى ، يعتبر
 العامل المؤثر فى جعل عملية الترشيع الحيوى ، تعمل عند معدل
 تجارى مفيد .

LIPASES

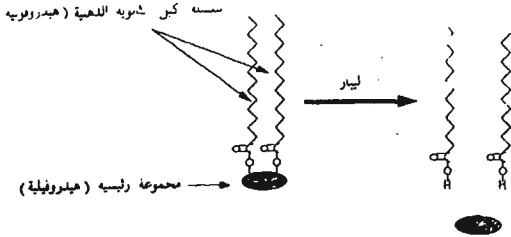
الانزيمات المحللة للدهون

الخصائر المحللة للدهن ، هى تلك الانزيمات التى تقوم بتحليل
 الدهنيات الى مكوناتها الحمضية الدهنية ، والمجموعة الرئيسية (moieties)
 والخمائر الحالة للدهن ، المستخدمة فى التقنية الحيوية ، تعتبر معظمها
 خمائر هاضمة ، وهى التى تقوم بتحليل الدهون فى الطعام . بالرغم من
 أنه يمكن استخدامها فى عدد من الاستخدامات المختلفة .

ويمكن استخدامها فى تحليل الدهون المعقدة ، فى مكوناتها ، والتى
 تستخدم بعد ذلك فى صنع مواد أخرى . بالرغم من أن هذا يعتبر
 استخدامها ثانويا .

وقد كثر الحديث عن عملية (transesterification) وهى تلك
 العملية ، التى تستخدم فيها الخمائر لتبادل سلاسل الحمض الدهنى ،
 بين الدهنيات ، دون أن تفرط فى كميات كبيرة من الحمض الدهنى .
 ويعتبر هذا شيئا مفيدا ، حيث انه يساعد عالم التقنية الحيوية لأخذ
 الدهن المشبع (ذى نقطة انصهار عالية) وتلك الدهون غير المشبعة (التى
 لها نقطة انصهار منخفضة) ، وتنتج خليطا من الجزيئات ، ذا خصائص
 معتدلة : وبالاعتماد على كيفية خلط المكونات ، فان الخصائص يمكن
 تحديدها بدقة كبيرة . وهذا يتطلب أن تعمل الخمائر الحالة للدهن فى
 المذيبات العضوية ، والا فان الانزيم يقضى على الدهنيات تماما .

انظر الرسم رقم : ٣٢ .



شكل ٣٢ الانزيمات المحللة للدهن

وعملية (Transesterification) تأسر ثلاثي الجليسرول الدهنية (الدهن الطبيعي في النسيج الحيواني) التي تعتبر خاصة من واحد الى ثلاثة أحماض دهنية ، تعتبر موضوعية نسبيا ، وتستخدم عملية التآسر، وتسمى التآسر البيتي .

انظر أيضا : حفز الطور العضوى ص : ٢٩٢ .

LIPOSOME

الليبوسوم

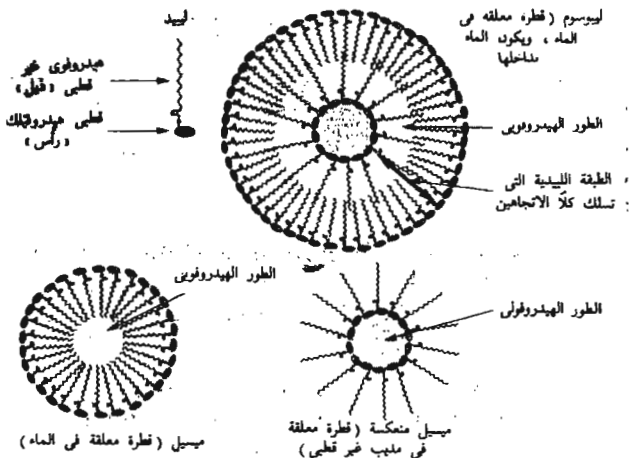
الليبوسوم هو كبسول صغير يصنع من الليبيدات وتكون الليبيدات صفحات ثابتة من الجزيئات في المحلول ، والذي تكون فيه الرؤوس القطبية تشير تجاه المحلول المائي ، بينما تلتصق الذيل غير القطبية مع بعضها في وسط الصفحة - وهذه هي شريحة لانجموير بلديت (انظر موضوع شرائح لانجموير بلديت) . واذا اقتربت هذه الشريحة من كرة، فان النتيجة ستكون كرة ، يكون فيها المحلول المائي من الداخل ومن الخارج منفصلا عن بعضه بواسطة طبقة ليبيد ثنائية . وهذا ما يسمى بالليبوسوم . ويمكن أن تحتوي الليبوسومات على عدد من الطبقات متكدسة داخل بعضها ، لكنها تعتبر غالبا كما لو كانت آكياسا واحدة .

وقد اقترح استخدام الليبوسومات كأساس للعديد من طرق توصيل الدواء ، وخصوصا توصيل العقاقير البيبتيدية . وذلك لأنها تستطيع أن تحمي محتوياتها من الهضم في المعدة وبذلك تنقلها الى الأمعاء ، حيث

تمتص من هناك ، أو يمكن السماح بحقنها في مجرى الدم ، حيث تحمل الى العضو المصاب . وهنا يتعرف العضو على الليبيدات ويمتصها بطريقة معينة (وهذه الطريقة تعتبر ناجحة مع الكبد حيث تهيمل الى امتصاص الليبوسومات من الدم بطريقة عفوية) . والطريقة الأخرى ، وهي ان ارتباط الأجسام المضادة بسطح الليبوسوم تستطيع أن تربطه مع النسيج المناسب . وتهيمل الليبوسومات الى التراكم في الأماكن الملتهبة وفي بعض الانسجة المتورمة (ولا أحد السبب في ذلك) وعلى ذلك فإنها تعتبر مركبات نزل نشطة بالنسبة للعقاقير المضادة للالتهاب والعقاقير المضادة للأورام .

وتعتبر الليبوسومات مفيدة على وجه الخصوص لهذا النوع من التطبيق حيث انها مصنوعة من نفس المواد (الليبيدات) التي خارج الخلايا ، وعلى ذلك فإنها أقل غرابة بالنسبة للجسم . وحجز أشياء داخل الليبوسومات يعتبر نوعا من الكبسلة ، وبناء عليه فإنه يمكن استخدامها في العديد من المجالات الأخرى ، وفي هذه الحالة تعتبر الليبوسومات غير مستحبة لأنها أقل ثباتا عن طرق الكبسلة التي أساسها بوليمر .

انظر الرسم رقم : ٣٣ .



شكل ٣٣ (الليبوسوم)

والأغشية السائلة عبارة عن شرائح رقيقة تتكون من السوائل (مثل الشرائح التي تكون الأجسام الصلبة) والتي تكون ثابتة في سائل آخر (عادة الماء) . وعلى ذلك فإن هذا السائل يجب ألا يتحلل في الماء ، ومن المحتمل أيضا ألا يتحول إلى قطرات صغيرة . ويوجد هناك العديد من أنواع الأغشية السائلة :

شرائح Langmuir-Blodgett : وتعتبر من أغشية السوائل الحقيقية ، حيث أنه لا يوجد شيء بداخلها سوى السائل (انظر موضوع شرائح Langmuir-Blodgett) .

الأغشية المجمدة أو المسندة : (انظر موضوع الأغشية السائلة المجمدة - ILM) . وفي هذه الحالة يتم اصطياد السائل في شريحة رقيقة إلى بعض المواد الصلبة . وقد تكون هذه المادة بوليمر مسامي (مثل الزجاج الـ Scintered) أو النوع النسيجي (مثل السليليوز) . ويملا السائل مسام المادة ، وبذلك يكون سلسلة من الأغشية الدقيقة .

ويمكن أن تكون المواد المسندة من أغشية التبادل الأيوني (IEMS) ، وإذا كانت المادة المسندة من المواد التي ترتبط بالأيونات بقوة . وعندما يتحلل شيء في الجزء السائل من الغشاء ، فإنه يتعلق بالجزء الصلب . ويتصبح هذا الجزء هو الأساس لطرق الفصل .

الأغشية السائلة الاستحلابية (ELMS) : وفي هذه الحالة يتم خلط الجزء المائي والجزء السائل غير المائي مع منظف . وهذا يجعل قطرات صغيرة من الماء في السائل الآخر (أو السائل الآخر الموجود في الماء) ثابتة . وتكون النتيجة خليطا من الماء داخل قطرات السائل ، وهي نفسها داخل الماء . وهذا هو الغشاء ، كما لو كان حاجزا بين مقدارين من الماء .

ويمكن استخدام الأغشية السائلة في عدد من التطبيقات . ويعتبر استخدامها الأساسي كقواعد لنظم الفصل (انظر فصل الأغشية السائلة) .

انظر أيضا شرائح لانجمير بلدجيت ، ص : ٢٤٧ .

فصل الأضحية السائلة LIQUID MEMBRANE SEPARATIONS

الأغشية السائلة ، هي الطبقات الرقيقة من السائل التي لا تختلط بالماء ، من احدى جانبيها (ومن حيث المبدأ ، فانها قد تكون أيضا طبقات رقيقة من الماء ، مع بعض السوائل الأخرى على الجانب الآخر أيضا) .
وإذا استطاع شيء ما أن يتحلل في السائل ، فانه حينئذ يستطيع المرور خلال الغشاء . وقد تكون هذه الأساسيات لفصل المواد التي تتحلل في السائل من تلك المواد التي لا تتحلل . ويوضع المخلوط على أحد جوانب الغشاء ووضع ماء نقي على الجانب الآخر ، فان المركب القابل للذابة يندمج عبر الغشاء ، بينما لا تندمج المركبات الملوثة .

وقد تأسست آليات فصل كثيرة معقدة حول هذه الفكرة . ويمكن تشريب الغشاء بواسطة جزيء حامل ، والذي يستطيع أن يمرر من خلال الغشاء أحد أنواع الجزيء . بينما لا يمرر الأنواع الأخرى . وعادة فانها ترتبط بالجزيء المستهدف ، وتجعله قابلا للذابة في الليبيد (باعتباره جزيئا معقدا) ، بينما لا تستطيع جعله قابلا للذابة في الأحوال العادية .
والمواد الكيميائية التي تستطيع القيام بهذه العملية ، قد تشمل على بعض الأجسام المضادة الليبتيديية ، الكلاسيرينات ، الأثيرات التساجية ، أو السيكلودكستريينات . وناقول الجزيء الذي ترغبه يمكن أيضا أن يرتبط بناقل جزيء آخر (البروتون على سبيل المثال) : وتسمى هذه العملية « بالنقل المزدوج » ، وهي الطريقة التي تركز بها الخلايا الحية العديد من الجزيئات داخل نفسها .

ويمكن استخدام نظم التبادل الأيوني أيضا مع غشاء سائل مدعم ، من خلال عملية التبادل الأيوني للغشاء (iem) .

اللقاحات الحية LIVE VACCINES

اللقاحات الحية هي لقاحات تحتوي على كائنات عضوية حية ، أو فيروسات سليمة ، فضلا عن الكائنات العضوية غير المنشطة (الميتة) أو المستخرجة منها . وتستطيع هذه اللقاحات الحية أن تحدث مناعة أفضل

ندى المرضى . لكن لها رد فعل خطير ، بحيث انه ان لم يتم اضعافها تماما باحدى الطرق ، فانها تكون سببا في احداث المرض . وقد استحدث علماء التقنية الحيوية افكارا جديدة ، ودراسات بحثية لتطوير اللقاحات الحية في عدد من المجالات . وبما أن اللقاحات الفيروسية قد تمت دراستها في مبحث آخر ، (انظر viral vaccines رقم : ٢٨١) . ويمكن تطوير اللقاحات الحية البكتيرية في عدد من الطرق .

★ التوهين (attenuation) : نحتاج البكتيريا الى عدد من الجينات المعينة (جينات الخبث) ، حتى تكون قادرة على احداث المرض ، لكن هذه الجينات ليست ضرورية للنمو في أنبوبة الاختبار : وعندما تنمو البكتيريا الممرضة خارج الخلايا العائلة لها ، فانها تميل الى الاستغناء عن جينات الخبث عن طريق عملية التغير الاحيائي (mutation) . وتكون النتيجة بكتيرا موهنا ، والذي يسبب استجابة مناعية مشابهة للنوع الاصلى لكنها في هذه الحالة غير ضارة . وفي العادة نحتاج الى عدة تغيرات احيائية للتأكد من أن البكتير قد اوهن تماما . واذا عرفت طبيعة الجينات الخبيثة (virulence genes) ، فإن الجينات التقليدية والجزئية يمكن استخدامها في الاختبار من داخل التغيرات الاحيائية ، أو اتلاف هذه الجينات الخبيثة .

★ استنساخ الجين (gene cloning) : والأسلوب الآخر البديل هو وضع بعض الجينات الدليلية (key genes) من البكتير المرض ، في كائن عضوي آخر غير ضار . وقد تكون هذه هي تلك الجينات من الأجزاء السطحية من البكتير المرض مثل البروتينات (pili) أو البروتينات الناقلة ، والتي يستطيع الجهاز المناعي التعرف عليها . وتسمى الدرجة التي يكتشف بها الموروث المضاد (antigen) ، أو جزء خاص من الموروث المضاد (الجزء العلوي) عن طريق الجهاز المناعي ، وبالتالي كمية استجابة الجسم المضاد التي يعدها الجهاز المناعي ضد هذا الموروث المضاد ، بالمناعة الجينية (immunogenicity) . والجزء الدليلي لتصميم لقاح أفضل يأتي في تقرير كيفية صنع اللقاح بدرجة عالية من المناعة الجينية ، بحيث انه يسهل التعرف عليه بسهولة تامة عن طريق الجهاز المناعي .

وعند التلقيح بمثل هذه المادة ، فإن الجهاز المناعي « يتعلم » كيفية التعرف على الجزئيات الاستنباتية المستخرجة من الجين المرض ، دون الحاجة الى البحث في كل الكائن العضوي . وهذه الطريقة مشابهة لاستنبات البروتين على هيئة لقاح ، لكن لها ميزة ، كونها جزءا من الكائن العضوي الحى ، فانها تستطيع أن تحفز الأجهزة المناعية الى احداث اكتشافات عبقرية من خلال استنباط ، أجسام مضادة جيدة ضدها .

وقد تمت دراسة اللقاحات البكتيرية الحية ، من أجل القضاء على العدوى المعوية (enteric infections) ، وتتضمن الدراسة : تسوس الأسنان ، وبعض الأمراض الطفيلية .

LOOP BIOREACTORS

المفاعلات الحيوية الحلقية

وتسمى أيضا بالمخمرات الحلقية ، هذه المفاعلات الحية التي تنور فيها المادة الجارية تخميرها بين خزان كبير وآخر صغير ، أو حلقة من الأنابيب . وتفيد الدورة في خلط المواد ، ولكي تضمن ان الغاز الذي تم حقنه في المخبر (وعادة يكون اما الاكسجين أو الهواء) قد تم توزيعه بانتظام على سائل التخمير . وتعتبر المخمرات أيضا مفيدة جدا لعمليات تخمير التخليق الضوئي ، حيث تسمح للكائن العضوى المخلوق عضوياً ، أن يمر عبر عدد كبير من الأنابيب الصغيرة ، حيث يستطيع الضوء أن يصل إليها في سهولة تامة ، فضلا عن وضعها في حجم واحد ، حيث إن الكائنات العضوية القريبة من الجواف هي التي تحصل على قدر كبير من الضوء فقط .

وتوجد أنواع كثيرة من المفاعلات الحلقية ، لكنها تنقسم الى تلك المفاعلات التي لها حلقة داخلية (مثل : مفاعل الخزان المتقلب ذي الأنبوبة الداخلية الساحبة) ، وتلك الأنواع التي لها حلقة خارجية . وبعض المخبرات (airlift) هي من ذلك النوع الأول ، حيث يقوم الضغط بعملية دوران المفاعلات - والمفاعلات التي يحقن فيها الاكسجين أو الهواء الى النصف الأعلى من المفاعل ، وهذا يقوم بدفع السائل من هذا الجزء الى أعلى ، وعلى ذلك يدفع التيار الوعاء . والمتغير الموجود في جميع هذه المخمرات هو: المفاعلي الحلقى النفاث ، والذي من خلاله يتم حقن السائل العائد من الدورة بقدر من الطاقة العكسية باتجاه الخزان الرئيسي .

هذا يعني أنه لا يدور السائل الماد حقنه هنا وهناك فحسب ، وإنما يقاب ببقية محتويات الخزان الى أعلى أيضا . وتعتبر هذه ميزة ، حيث إن آلية إعادة الدورة تعتبر أيضا نظام تقليب ، وتستبعد الحاجة الى المقلبات والألواح المانعة .

واحد الأنواع الشهيرة من المفاعلات الحيوية الحلقية ، هو مفاعل (air lift) ، أو ما يسمى بالمخمر .

انظر أيضا مخمد الرضع الهوائي ص : ٢٥ .

LUMINESCENCE

التألق

التألق ، وهو إنتاج الضوء بواسطة المواد الكيميائية ، يكتسب كل يوم استخداما متزايدا كنظام بطاقات الاختبارات التي أساسها الأجسام المضيئة أو الـ د ن أ . وتعتبر اختبارات التألق ، مفيدة اذا تم اجرائها في صندوق مانع للضوء بطريقة دقيقة جدا ، فانها تعتبر بالغة الحساسية : وتستطيع أنبوية مضاعف الفوتون أن تكتشف قدرا صغيرا من الفوتونات عندما يخرج عن طريق التفاعل ، ولذا فانها تقدم امكانية الكشف عن كميات ضئيلة من جزيئات الـ د ن أ أو الجسم المضاد .

وتوجد هناك طريقتان كبيرتان لتوليد الضوء باستخدام المواد الكيميائية :

١ - التألق الكيميائي : وهذه الطريقة تستخدم مجموعات كيميائية معينة والتي عندما تتفاعل تشع الضوء . ويمكن ربطها بالعديد من المواد الكيميائية الأخرى (مثل البروتينات ، الـ د ن أ) . وتوجد أيضا مجموعات التألق الكيميائي ، والتي لها مجموعات فوسفاتية مرتبطة بها . وهي بحالة لا تستطيع معها أن تتفاعل لتشع الضوء ، الا أنه عندما يتم تحفيز المجموعة الفوسفاتية ، فانها تصبح ذات تألق كيميائي فعال . وهذا يسمح باستخدام النفاعل الكيميائي التألق في اكتشاف الانزيم الذي يخترق المجموعات الفوسفاتية ، مثل الفوسفاتاز القلوي الذي يستخدم على نطاق واسع (AP) ويستخدم الـ AP غالبا كمجموعة تقرير بالنسبة للاختبارات المناعية الانزيمية (EIA) وبإضافة التألق الكيميائي لمثل هذا الاختبار ، فان حساسيته تزيد بطريقة كبيرة .

٢ - التألق الحيوي : بعض نظم الانزيمات المتخصصة يمكنها توليد الضوء ، وباستخدام طاقة الـ ATP (ثلاثي فوسفات الأدينوسين) للقيام بهذا العمل . وتسمى هذه الانزيمات بالنجوم الانزيمية . وأشهر اللبوسفراز المستخدمة هي تلك المشتقة من البكتيريا . وقد استخدمت أيضا الانزيمات المستخرجة من ذباب النار .

M

MAXICELLS

الخلايا البالغة الطول

الخلايا البالغة الطول ، هي خلايا بكتيرية ، لها تغير احيائي في الجينات التي تنظم كيفية انقسام الخلية ، تحت الظروف « المناسبة » - والتي تحدث عادة عندما تكون درجة حرارة الوسط مرتفعة ، فانها تتوقف تماما عن الانقسام ، ومع ذلك فانها لا تتوقف عن النمو ، لذا فان النتيجة تكون خلية ميكروبية ضخمة ، وقد يكون هذا مفيدا ، حيث ان هذه الخلايا الكبيرة يصير فصلها عن الوسط سهلا ، عن تلك الخلايا العادية الصغيرة نسبيا : وعلى سبيل المثال تستقر هذه الخلايا خارج محلول النمو تحت تأثير وزنها ، في فترة زمنية وجيزة .

والصورة الأخرى المتعلقة بهذا الموضوع ، هي الخلية المتناهية الصغر (minicell) ، ويعتبر هذا أيضا انقساماً آخر للخلية المتغيرة احيائيا ، وفي هذه الحالة وتحت الظروف « المناسبة » تنقسم الخلايا ولكن الانقسام في هذه الحالة لا يتم من وسط الخلية ، ولكن على الأصح تنشط الخلية من أحد الأطراف ، ولما كان ال 0.0 ن . أ البكتيري يظل بكامله في الخلية الرئيسية ، فان الخلية المتناهية الصغر لن يوجد بها 0.0 ن . أ وبناء عليه فانها لن تستطيع تكوين أي ر . ن . أ جديد ، وحيث ان ال 0.0 ن . أ غير موجود بالخلية فانها بالتالي لن تستطيع تكوين أية بروتينات جديدة أيضا . ومع ذلك فان هذه القاعدة يمكن ان تنكسر ، عندما تحتوي الخلية على أنواع معينة من البلازميدات ، التي يمكن أن تولج الى داخل الخلية متناهية الصغر ، ومن ثم فانه عندما يتحلل جميع ال 0.0 ن . أ المحجوز (trapped) ، فان البروتينات الوحيدة التي يمكن صنعها عن طريق الخلية المتناهية الصغر ، هي تلك البروتينات التي تصيفها الجينات في البلازميد ، وهذه الخاصية تعتبر ذات أهمية كبيرة في دراسات التعديل الجيني (gene expression) ، حيث انه عند عزل الخلايا المتناهية الصغر ، فان البروتينات التي يتم صنعها بواسطة البلازميد ، يمكن

نحصها دون الحاجة الى تنقيتها من كل البروتينات الأخرى ، التي يتم صنعها عن طريق الخلية البكتيرية العادية .

MICROBIAL MINING

التعدين الحيوى

وهذا هو استخدام الكائنات العضوية الدقيقة (microorganisms) فى نزع المعادن ، وعلى وجه الخصوص الفلزات ، من الصخور . انه ذلك التطبيق النوعى لعملية التعدين المائية الحيوية (biohydrometallurgy) . ويتعلق موضوع التعدين الميكروبي باستخدام الميكروبات فى عملية نزع الكبريتة (desulphurization) ومن أجل العلاج الحيوى (bioremediation) انظر موضوعى : نزع الكبريتة ، ص : ٨٦ ، والعلاج الحيوى ص : ٤٥ .

وينحصر استخدام التعدين الميكروبي فى مجالين :

★ الترويق (leaching) : وهو استخدام البكتيريا فى معالجة الخدمات ، لتسهيل التوصل الى الفلزات الموجودة بداخلها . وهذه الطريقة تشتمل عادة على استخدام البكتيريا فى استخلاص الفلزات باعتبارها أملاحا ذائبة ، والتي يمكن تنظيفها من أجل عملية الاستخلاص اللاحقة . ومع ذلك فان هذه العملية قد تشتمل أيضا على عملية تجهيز مسبق للخامات (pre-processing) ، والتي ان لم تكن لا تستقطب الفلزات مباشرة ، فانها تسمح لها بالانفصال بطريقة أكثر سهولة ، عن طريق عملية التنظيف ، الطفو ، أو عملية تقليدية أخرى خلال خطوة تجهيز متقدمة (انظر موضوع الترويق رقم : ١٦٣) .

★ التقنية (purification) : استخدام الكائنات العضوية الدقيقة أو مركبات الكائن العضوى الدقيق (microorganism components) فى فصل وتركيز الفلزات من المحاليل المخففة جدا . ويطلق على هذه العملية أيضا بالامتصاص الحيوى (biosorption) . انظر هذا الموضوع رقم : ٤٧ .

ويستخدم التعدين الحيوى المائى تجاريا فى استخلاص النحاس واليورانيوم من الخامات المنخفضة الزنقة (low-grade ores) ، خصصتها يريت النحاس (cufes 2) ، والكوبالت (cus) ، والكروميت (cu2s)

والبيورينايت (2 UO) و عدد من الفلزات الأخرى (الأنتيمون ، الزرنيخ ، الموليبدنيوم ، الزنك ، الكادميوم ، الكوبلت ، النيكل ، والذهب) ، حيث يمكن استخلاص تلك الفلزات السابقة باستخدام البكتيريا ، لكن هذه المعادن لا تستخدم على نطاق كبير . وبكتيريا مجموعة العسويات الحديدية ومجموعة العسويات الكبريتية يتم استخدامها بكثرة في العمليات التي تشتمل على أكسدة الكبريتيدات .

وتستخدم العمليات الميكروبية أيضا في استخلاص البترول ، اما عن طريق تغيير خصائص البترول تحت الأرض (وخصوصا تغيير الأس الهيدروجيني - Ph) ، أو عن طريق إنتاج « الطين » تحت الأرض . وهذا هو الاسم العام للمحاليل اللزجة التي توضع في البئر لاجبار البترول على الخروج الى سطح الأرض . ان المشكلة التي تقابلنا هنا هي الحاجة الى قدر كبير من الضخ لجعل المادة اللزجة تهبط الى قاع البئر في الموقع الأول . وتهدف نظم التعدين الميكروبي الى ضخ بكتيري على السيوالة أسفل البئر ، الذي يخلق بعد ذلك بوليمرات خلوية خارجية ، لتخليق محلول كثيف تحت الأرض ، وتبدو هذه العملية معقولة نسبيا ، لكن تعوزها التجارب الحقيقية التوضيحية .

MICRO CARRIERS

النواقل الدقيقة

في مجال التقنية الحيوية ، تعتبر النواقل الحيوية بصفة عامة ، جزيئات صغيرة ، تستخدم كمادة مدعمة للخلايا ، وخصوصا خلايا الثدييات (mammalian cells) ، في المستنبت كبر الحجم . والخلايا الثديية عرضة للتهشم ، عند ضخها وتقليبها ، بخلاف الخلايا البكتيرية ، لكنها تظل في حاجة الى التزود بالغذاء عن طريق الأكسجين والمادة المغذية ، ويجب فصلها عن وسطها الاستنباتي عندما يحين الوقت لجمع المحصول .

وفي مستنبت الخلية الثديية ، تعتبر النواقل الدقيقة ذات فائدة على وجه الخصوص للخلايا الاستنباتية التي تكون عند نموها الطبيعي مرتبطة بسطح صلب (اما أن يكون سطحا ملحقا أو سطح المستنبت ، كما هو الحال في الخلية المعلقة) . والا فانها تحتاج الى مساحة طويلة مسطحة من السطح اللدائني ، وتنمو الخلايا فوق سطح من الكرات البوليمرية

الصغيرة المصنوعة من اللدائن ، وبصفة خاصة ، البوليسترين ، الميلاتين ، الكولاجين ، أو متعدد السكريات مثل الديكستران أو السليلوز . وتكون المساحة السطحية المعدة للنمو ضخمة بالفعل ، ويمكن معاملة الكرات مثل خلايا بكتيرية بالنسبة لعملية الترشيع والطرذ المركزي الخفيف ، وحماية الخلايا من قوى القص التي تنشأ من عملية الضخ والتهوية . وتكون بعض الناقلات الدقيقة صلبة تماما ، والبعض يكون مساميا . والكرات المسامية لها مساحة سطحية أكبر من أجل نمو الخلايا ، وتستطيع الخلايا أن تنمو فوق هذه الكرات بالاضافة الى داخلها ، وبهذا تعطى مزيدا من الحماية . بالرغم من أنه من الصعب رؤية الخلايا في هذه الناقلات ، والفى يكون أمرا ذا أهمية عند الرغبة في معرفة فيما اذا كان المستنبت ينمو بطريقة سليمة .

والطريقة البديلة لنمو الخلايا في الناقلات ، هو نمو الخلايا على هيئة كتل (aggregates) . وكتل الخلايا لها بعض النشاط الميكانيكي على الناقلات الدقيقة ، لكنه يكون لديها محتوى كبير جدا من الخلية لقدر معين من المادة الصلبة . بالرغم من أن جمل الخلايا تنمو في كتل ، قد يكون أكثر صعوبة من جعلها تنمو على أسطح بوليمرية معالجة بطريقة مناسبة .

MICROORGANISMS الكائنات العضوية الدقيقة

توجد هناك سلسلة كبيرة جدا من الكائنات العضوية الدقيقة المستخدمة في التقنية الحيوية .

وقد ذكرت أ. كولاى وخميرة البيرة في أماكن عدة في هذا الكتاب . الا أن هناك سلسلة أخرى من الكائنات العضوية ، يتم استخدامها كثيرا في التقنية الحيوية .

الكائنات العضوية ، وفي الواقع كل الحياة ، يتم تقسيمها الى prokaryotes (وهي الكائنات العضوية التي لا توجد بها نواة بالخلية) و eukaryotes (وهي الكائنات العضوية التي توجد بخلاياها نواة) . وتعتبر الحيوانات ، النبات ، والفطر جميعها من الكائنات التي توجد بها نواة في خلاياها ، وتعتبر البكتيريا والبكتيريا العتيقة من النوع العديم التنوى . وتنقسم البكتيريا الى بكتيريا ايجابية وبكتيريا سلبية .

وتعكس هذه الأسماء فيما إذا كانت جدران خلاياها سوف تمتص الصيغ (جرام) ، لكن التقسيم الذي تمثله يعتبر نوعا أساسيا تماما ، وتعتبر الكائنات العضوية الموجبة والكيمياء العضوية الوراثة مختلفين تماما . بالرغم من أنهما تبدوان متشابهتين تماما تحت الميكروسكوب .

وقد تكون الكائنات العضوية الدقيقة على شكل كرة (كوكاي) ، على شكل قضيب ، أو من خيوط طويلة جدا والتي تسمى بالهيفة (hyphae) وقد تكون هذه الهيفة اما متفرعة أو غير متفرعة : وفي إحدى الحالتين ، فانه يكون من الصعب غالبا أن تنمو في مجتمعات لأن التقليب المطلوب لتوصيل المادة الغذائية الى جميع الهيفات يؤدي الى كسرهما . والكائنات العضوية التي تنمو في خيوط طويلة أو منبر تسمى بالبكتيريا الخيطية .

وتنقسم الكائنات العضوية للقيقة أيضا الى هوائية (والتي تنمو في وجود الهواء) واللاهوائية (التي تنمو دون الحاجة الى الاكسجين) . وقد تكون هذه الكائنات اما اختيارية أو إلزامية : والكائنات العضوية الهوائية الاختيارية ، قد تستخدم الهواء أو لا تستخدمه : والكائنات العضوية الهوائية الإلزامية ، يلزم لها استخدام الهواء من أجل النمو . بينما يتم قتل الكائنات العضوية اللاهوائية الإلزامية بواسطة الاكسجين .

ومن بين الكائنات العضوية الأكثر شيوعا والتي تم التنويه عنها هي :

المنضجات (Aspergillus) : فطريات خيطية ، استخدمت في الهندسة الوراثية في حالات قليلة ، واستخدمت أيضا في إنتاج حمض الستريك عن طريق التخدير .

العصويات الخفية (bacillus subtilis) : وهو البكتيريا الموجب الذي يتم استخدامه على نطاق واسع كعائل استنساخ ، وخصوصا بالنسبة الى البروتينات التعديلية أو الافرازية . والأنواع التي تعطل أى نشاط بروتاز تم تطويرها ، والتي نتيجة لذلك لا تحلل منتجها البروتيني عندما تفرز في وسط التخدير .

كانديدا يوتيلز (candida utilis) : وهو نوع من الخمائر ، ويستخدم هذا الكائن العضوي في عمليات التخدير لانتاج المواد الكيميائية .

كلوستريديوم استوبيويتايليثوم (clostridium acetobutylicum) : بكتيريا تستخدم في الماضي لانتاج الأسيتون والبيوتانول بواسطة التخدير ، ويستخدم حاليا كمصدر للانزيمات Estharicia coli ويتم اختصارها عادة الى أ . كولاى لسهولة حفظها ، وهو من أنواع البكتيريا السالبة المتعددة

الإستخدامات ، اذ يستخدم فى العديد من عمليات التقنية الحيوية ، وتعتبر جيناته هى أفضل الجينات المعروفة عن أى كائن آخر ، حيث ان معظم جيناته معروفة وتم سلسلة حوالى ٣٠٪ منها . وتعتبر الى حد بعيد من أفضل الخلايا العائلة فى أبحاث ال د ن أ المعالج . وتستخدم أيضا فى عمليات التخمير لصنع العديد من الأحماض الأمينية والمنتجات الأخرى ، حيث انها تنمو على ركائز عديدة ورخيصة ، وتنمو بسرعة ، ويمكن استغلالها وراثيا لتجميع العديد من المواد الكيميائية المختلفة . وتعتبر أيضا لها استعمالات كيميائية متعددة وغير ممرضة تماما (مع استثناء بعض الأنواع والتي من الواضح انها لا تستخدم فى التقنية الحيوية) .

البينيسيليوم (penicillium) : مجموعة من الفطريات الخيطية ، تستخدم أساسا لانتاج المضادات الحيوية البنيسيلية .

Pseudomonas : مجموعة من بكتيريا التربة التى لها قدرات كيميائية متنوعة للغاية ، وقد استخدمها علماء التقنية الحيوية فى العلاج الحيوى .

Saccharomyces : مجموعة من الخمائر ، خميرة الجعة ومخمرات ، وخميرة الخبز ، وهى بذلك تعتبر من أهم الكائنات العضية الدقيقة المستخدمة . وتستخدم هذه الخميرة أيضا فى أبحاث ال د ن أ المعالج ككائنات سدوية التئوى ، ومن ثم يعتبر لها نفس نوع التركيب الوراثى مثل الانسان ، وتفرز البروتينات بطريقة مشابهة وهكذا ، لكنها غالبا ما تكون سهلة التخمير مثل البكتيريا .

الاستربتومايسينات . وهى من أنواع البكتيريا الموجبة والتي تستخدم فى انتاج سلسلة من المواد الكيميائية ، خصوصا الأجسام المضادة . وقد تم استخدامها أيضا كموائل فى الهندسة الوراثية ، الى حد ما لاستغلال طرقها فى المضادات الحيوية التخليقية .

لما نوه أيضا فى مواضع مختلفة بالكتاب عن Agrobacterium tumefaciens, Thiobacillus والمصويات الحديدية (المستخدمة فى التعدين الميكروبي) ، و Methnococcus (البروتين وحيد الخلية) .

التصنيف الأيمن للكائنات العضية المجهرية

MICROORGANISM SAFETY CLASSIFICATION

أحد الاهتمامات الرئيسية بالتقنية الحيوية ، هو فيما إذا كانت آمنة . ولما كانت معظم التقنية الحيوية تشتمل على الاستغلال الوراثي ، الاختيار ، أو الاستخدام التشريحي للكائنات العضية المجهرية ، وانتاجها المطرد بكميات كبيرة ، فإن بعض هذا الاهتمام يترجم الى اهتمام بأمان المقياس الصناعي لعلم الاحياء المجهرية .

معظم الشروح ونظم التشغيل التي تتناول الكائنات العضية المجهرية، يتم التوجه بها الى علماء الميكروبيولوجيا وهم العلماء الذين يتعاملون مع الجراثيم لانتاج اللقاحات . وهكذا فإن العديد من البيانات الارشادية ، والتي تفسر الكيفية التي يجب أن تعالج بها الكائنات العضية المجهرية في مجال التقنية الحيوية ، تشتمق جميعها من الأمثلة الطبية . ومنظمة الصحة العالمية ليست لديها أية أدلة على أن الكائنات العضية المستغلة وراثيا ، يصاحبها مصدر خطر كبير عن الكائنات الأخرى ، ولم تكتشف أية حالات أصيب فيها أحد العمال المتعاملين في مجالات المعامل أو المجالات الصناعية ، بالعدوى نتيجة تعامله مع الكائن العضى المهندس وراثيا .

ان نظام تصنيف الخطر الناشئ من الكائن العضى المجهري ، ومن ثم تقرير كيفية احتواء هذا الخطر ، هو عن طريق تصنيف الكائن العضى من حيث احتمال هروبه ، الكيفية التي يكون عليها اذا ما عاش بعد هروبه، ومدى الضرر الذى يقع منه اذا عاش هذا الكائن . ولكل دولة قوانينها الخاصة التي تنظم بها كيفية حدوث ذلك : والجدول التالى يلخص بعضا من هذه الاجراءات .

المعهد الخطورة : المخاطر الخطر الكبير الخطر الكبير
الأدنى الميكروبيولوجية العادية على الفرد فقط على الفرد والمجتمع

ACDP* + ، +ACGM - مجموعة ١ - مجموعة ٢ - مجموعة ٣ - مجموعة ٤ -
EFP + رتبة ١ رتبة ٢ رتبة ٣ رتبة ٤
WHO مجموعة i مجموعة ii مجموعة iii مجموعة iv

★ اللجنة الاستشارية للجراثيم الخطيرة (المملكة المتحدة) +
الاتحاد الأوروبي للتقنية الحيوية ، والذي له نفس المجموعة مثل الخدمات
الصحية العامة للولايات المتحدة (PHS) .

+ - اللجنة الاستشارية على التعديل الوراثي (المملكة المتحدة) *
إذا كان هناك كائن عضوي خارج منطقة رتبة / مجموعة ، فانه
حينئذ يمكن احتواؤه بواسطة عدة طرق فيزيائية أو بيولوجية .

ويراقب عدد من اللجان القومية للأمان هذا الملوث المناسب المستخدم
في تطبيقات التقنية الحيوية على الكائنات العضوية في كل رتبة (حتى
لو لم تكن هناك حاجة في الصناعات الأخرى للملوث لنفس هذه الكائنات
العضوية على الإطلاق) *

انظر أيضا المحتوى الطبيعي ، ص ٦٥ ، الغرفة النظيفة ، ص : ١١٨ ،
المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

MICROPROPAGATION

الاكثار المعمل الدقيق

وهذا هو المصطلح المستخدم في الانتاج النباتي المستخدم في الطرق
التقنيحيوية لزراعة عدد كبير من النباتات من أجزاء نباتية صغيرة جدا .
وتكون في الغالب من خلايا وحييدة باستخدام طرق النسيج الاستنباتي .
ومن حيث الجوهر فان النبات المرغوب يتم تقطيعه الى عدد كبير من الأجزاء
الصغيرة جدا (والتي تكون أحيانا خلايا وحييدة ، وأحيانا عناقيمه مكونة
من عدة آلاف من الخلايا) ، ويجري استنباتها * وتضبط ظروف المستنبت
بحيث تنمو الخلايا حتى تصل الى نسيج لين (Callus) ، وهو عبارة عن
كتلة من الخلايا تشبه الى حد كبير القالب الصغير . ثم يتم تحويل ظروف
المستنبت بحيث يتطور النسيج اللين الى جنين نباتي صغير (انظر الأجنة
الوراثية) * وعندما ينمو هذا الجنين الى درجة مناسبة ، فانه يمكن
زراعته على أنه نبات صغير . وفي بعض التقنيات ، يتم وضع الجنين في
غلاف واق بحيث انه يبذر ، وبذا تصبح لديه درقة مشابهة للبذور التي
تنتج بطرق الزراعة التقليدية *

ان من مميزات الاكثار المعمل الدقيق ، أنه يمكن انتاج كميات كبيرة
من النبات في فترة زمنية وجيزة ، وان النبات يكون جميعه متطابقا وراثيا
عادة . ومن عيوب هذه الطريقة أنها تحتاج الى مهارة مكثفة ، ومن ثم تعتبر

أكثر تكلفة عن الزراعة التقليدية ، وعلى ذلك فإنه يطبق فقط على النباتات التي تمت فيها تجربة الظروف المناسبة لاستنبات الخلية .

بالرغم من ذلك ، فإن من العيوب الرئيسية ، أثناء مرحلة النسيج اللين ، ان النسيج النباتي قد تحدث له إعادة ترتيب وراثية خطيرة ، والتي تنحصر غالباً في مضاعفة عدد الكروموسومات أو فقد أجزاء من الكروموسومات ، أو حتى الكروموسومات كلها . وهذا يكون باعنا على ظاهرة تنوع الاستنبات الجسدي (somaclonal variation) .

انظر أيضا تغير استنساخ الخلية الجسدية ، ص : ٣٦٣ .

البيولوجيا الجزيئية · MOLECULAR BIOLOGY

معظم أعمال التقنية الحيوية تبنى على الأقل من جزء من البيولوجيا الجزيئية . ولكن ما هو المقصود بالبيولوجيا الجزيئية ؟

ان البيولوجيا الجزيئية ، وعلمها التوهم الجينات الجزيئية ، قد بدأ في أواخر الأربعينات بين مجموعة من علماء البيولوجي الفيزيائيين الذين تحولوا الى بيولوجيين ، والذين كانوا يبحثون عن أسلوب جديد لتغلب على المشاكل الأساسية للحياة . ورأى علماء الكيمياء الحيوية في ذلك الوقت (وكما يرى العديد من علماء الكيمياء الحيوية في الوقت الحالي) القضاء على النظم المعقدة عن طريق تفكيكها وتحليل كل الأجزاء بمنتهى الحرص بلغة الكيمياء الحيوية . وبدلاً من أن يستخدم العلماء النظم البسيطة التي يستطيعون أن يروها ويحللونها ، الا أنهم استخدموا الوراثة كأداة أولية لهم . وكان النظام الذي اختاروه هو أكل البكتيريا (bacteriophage) ، ومن ثم كان العديد من مؤسسي الوراثة الجزيئية أعضاء شبه رسميين في مجموعة الأكلات (phage group) .

وبدا العمل الوراثي يجني النتائج بسخاء خلال ثلاث سنوات .

أولاً : قام بفتح جميع المجالات الجديدة في الوراثة - تلك الوراثة عند المستوى الجزيئي فضلاً عن موروثات الكائن العضوي ككل التي كانت لها أبحاث متخصصة سابقة على ذبابة الندى (drosophila) ، النباتات ، وهكذا ، أو الكيمياء الحيوية الوراثة للبكتيريا والفطريات . ومن ثم فقد

سمح هذا بالتالى للباحثين بأن يبدؤوا فى حل غموض الشفرة الوراثية ، واستنتاج بعض آليات تركيب البروتين ، الخ .

ثانيا : والاكثر أهمية ، أنه أعطى مصداقية لمجال جديد من التفكير فى البيولوجيا . ويعتبر هذا الطريق الآن من طرق التفكير الراسخة ، وتصور الأسس الجزيئية للبيولوجيا على أنها مركبة من أجزاء مبنية قابل للفهم ، حيث تصب أجزاءه جميعها فى بعضها البعض ، وتلتقى وتخرج من بعضها بطرق محددة . وفى حين أن الانزيم فى فترة الخمسينات كان يكتب فى معادلة ، أصبح فى التسعينات يظهر نقطة ملونة على شاشة الكمبيوتر . وأصبحت الجزيئات التى تحدد أسس الحياة أكثر واقعية وأكثر أهمية . وأصبحت الحياة آلة فريدة ، وان التعليمات التى تلقن لهذه الآلة تتم عن طريق ال د ، ن ، أ ، ومن ثم أصبح ال د ن أ يمثل المركز للكثير من البيولوجيا اليوم . ان هذا الأسلوب لفهم النظم الحية على أنها بلوكات فريدة والتى سميت بالبروتينسات والموروث تم تسميتها « بالليجر الجزيئى » .

ثالثا : اعطانا عمل مجموعة الآلات الأدوات الأساسية لتقنية ال د ن أ المعالج . وهكذا ، جاءت الانزيمات التقليدية ، ال د ن أ ليجاز ، والعديد من متجهات الاستنساخ بطريق مباشر من وريثات البكتيريا الآكلة .

وعلى ذلك فان البيولوجيا الجزيئية ليست علما بالمفهوم الذى يدرس الجزيئات أو البيولوجيا - ان الكيمياء الحيوية ، علم التشريح ، علم الأمراض ، وعلم الجراثيم تقوم بهذا العمل أيضا . انها طريق أكبر لعمل البيولوجيا ، وكل من طريقتى التفكير والحصول على الأدوات للقيام بالتجارب . انها على حسب مقولة توماس كين ، نموذج (Paradigm) . وقد تكون أيضا نهوذا خاطئا . (وبعد أن كان اعتقاد علماء الكمبيوتر ان الذكاء كان شبيها بالليجو أو برنامج الكمبيوتر قرابة أربعين عاما ، فانهم الآن ينحون تجاه التفكير بأنه ليس شيئا من هذا النوع) .

ان توحيد القدرة على استغلال ال د ن أ كمادة كيميائية مشتركة والتفكير فى النتيجة بلغة برامج الكمبيوتر أو الليجو ، قد أرسدت كثيرا من قواعد البيولوجيا الحديثة ، وبالتالى الكثير من التقنية الحيوية .

MOLECULAR COMPUTING

الحساب الجزيئى

يعتبر الحساب الجزيئى مجالا رياديا فى العلوم الجزيئية ، الذى اشتمل على بعض أفكار التقنية الحيوية ، ويقصد بهذا المصطلح صنع أجهزة

حسابية أو الكترونية من الجزيئيات المفردة ، أو مجموعات صغيرة من الجزيئيات . ان الحديث بخصوص المحولات (switches) التي تم صنعها من بروتين الجزىء الفردى ، قد أدى الى أجهزة الحاسبات التي تفوق قدرتها قدرات الانسان ، والتي يمكن وضعها فى علبه كبريت . ويبدو ان هذا العمل يعتبر ضربا من الخيال ، ولكنه قد يكون تأمليا كما يبدو .

أولا : ان البروتينات التي تم استخدامها فى بناء الانماط ذات النجم الصغير جدا على أسطح الرقيقة الصغيرة (microchip) فى المجال البحثى . ان هذه الرقائق لم تكن رقائق وظيفية ، لكنها أظهرت ان البروتينات يمكن استخدامها فى المساعدة على بناء أجهزة أشباه الموصلات الأكثر تقليدية ، لأنها يمكن أن تجمع ذاتيا المصفوفات المركبة للجزيئيات على سطح يمكن استخدامه فيما بعد كأساس لاشتقاق الخصائص الالكترونية للرقيقة . وقد ظهر فى أوائل عام ١٩٩٢ ان طبقة بروتينية فوق الكترود ، تعمل مثل الديدود ، والتي تعتبر جزءا بسيطا حساسا من الدائرة المنطقية .

ثانيا : ان العديد من البروتينات تؤدي خصائص نقل الشحنة وتحويل الشحنة ، والتي يمكن من خلال فهم متعمق لخصائص البروتينات بصفة عامة استخدامها لاعطاء بعض أشكال قدرة التشغيل المعلوماتية لجهاز شبه موصل .

ثالثا : ان شرائح لانجموير بلديجت - وهي شرائح رفيعة من الليبيدات - تعرف على أنها جزء أساسى من الخصائص الكهربائية للخلايا العصبية ، والتي يمكن تجهيزها تماما فى المصل . وتدخل بروتينات الخلايا العصبية فى الشريحة الليبيدية التي تحول قدرة الشريحة بالسماح بمرور الايونات ، والتي تعتمد على نوعية الايونات الأخرى الموجودة فى المجال الكهربى الذى تعرض له . وقد تم تطوير هذا الى مرحلة بناء الشرائح ، ووضع البروتينات بداخلها ، وتوضيح الخصائص الكهربائية للبروتين ، والتي تعتبر مشابهة لوضع الترانزستورات فى الثلاثينات .

ان الحساب الجزيئى كان مصطلحا شائعا منذ سنوات قليلة ماضية ، لكنه استمىض عنه الآن بالتقنية النانوية (جزء من ألف مليون جزء) ويعتبر هذا مصطلحا نسبيا ، لكنه يعنى المقياس الجزيئى الهندسى أكثر مما يعنى الالكترونات . ان الفكرة التي يستشهد بها كثيرا ، هى فى استخدام الفواصة الرقيقة التي يمكن حقنها فى جسم المريض لتضريف الشرايين المسدودة بواسطة تصلب الشرايين (atherosclerosis) . ويستطيع البيولوجيون توفير بعض من هذه العناصر (على سبيل المثال: أصغر ذائق

لولبي في العالم وهو الزائدة السوطية لبكتير) . بالرغم من ان هذه المادة من مواد القرن الحادى والعشرين بالتحديد . الا أن الميكانيكا الدقيقة ، تبنى منشآت هندسية على رقائق السيليكون ، تعمل على مقياس اعشار الميكرومتر فضلا عن مقياس النانومتر المثوى الذى تحتاجه التقنية النانوية ، والذى القى الضوء على منتجات قليلة محددة تماما مثل مقياس الضفلة والاجهاد . ان نجاح الميكانيكا الدقيقة فى ميادين قليلة لا يضمن ان تكون الالكترونات الجزئية أو التقنية النانوية حقيقية فى السنوات القليلة القادمة .

الرسمات الجزيئية MOLECULAR GRAPHICS

ويقصد بهذا المصطلح ، عرض الأشكال الجزيئية ، وعادة على شاشة الكمبيوتر . وقد اكتسبت هذه الطريقة شعبية كبيرة بسبب تطبيقها على تصميم الدواء المنطقي . وتأخذ الرسومات الجزيئية الوصف الذى يتم به ترتيب ذرات جزئى فى الفضاء من قاعدة البيانات ، وترسم صورة لما سيكون عليه الجزئى ، وعلى سبيل المثال اذا تم صنع الجزئيات من كرات مصمتة أو لصق رفيح (وهو الرباط بين الذرات) . وفى العادة فان الرسومات الجزيئية لا تقوم بحساب بنية المركب .

ولما كان المخ البشرى بالغ الروعة فى حفظ الأنماط للصور المركبة ، لكنه يفتقر الى رؤية الأنماط فى مجموعات كبيرة من الاعداد ، فان الرسومات الجزيئية هى الأسلوب المثالى الذى يسمح للناس برؤية التماثلات الموجودة فى التركيبات الموجودة بين الجزئيات ، وان يروا أيضا امكانية توافق جزئيين مع بعضهما تماما . ويعتبر هذا بالتالى مفيدة عندما يكون ذلك جزءا من برنامج التصميم المنطقي للدواء ، الذى يحاول العالم ايجاد الجزئى الذى يتناسب مع بنية معروفة لموقع نشط لانزيم، أو موقع الربط الهرمونى لمستقبل .

وتنتج حزم الرسومات الجزيئية غالبا صوراً بالغة فى الروعة كجزء من خرجها ، والذى يكون تبريرا آخر للسمة الطبية لمادة العلاقات العامة لشركات التقنية الحيوية والدوائية . وطرق العرض الأكثر تعقيدا ، يمكن ان تنتج الصور المجسمة التى يستطيع ان يستغلها المستخدم كما لو كان

فى غرفة مليئة بأجزاء الجزىء الذى يستطيع أن يقلبه بين يديه ، ويعتبر هذا نوعا من التفاعل الكمبيوترى المسمى بـ الحقيقة التقديرية (Virtual reality) .

انظر ايضا الكيمياء الحاسوبية ص : ١٢٣ ، تصميم الدواء المنطقى ص : ٣٣٥ .

MOLECULAR MODELLING

النموذج الجزيئى

• وهو استخدام الكمبيوتر فى عمل نموذج لما تبدو عليه الجزيئيات وفى أحد أطراف سلسلة التقنيات ، تكون الرسومات الجزيئية ، التى تعتبر الرسومات الثلاثية الأبعاد لما سيكون عليه الجزىء ، وعلى سبيل المثال ، اذا كانت الذرات كرات مصمتة . وفى الطرف الآخر فانها تظلل الى كيمياء حسابية - وهى حساب ما تكون عليه الخصائص الفيزيائية والكيميائية للجزىء . وفى العادة تنتهى الى النهاية الرسومية للمطيايف .

وباستخدام النموذج الجزيئى ، فان برامج تصميم الدواء المنطقى ، تستطيع ان تحسن سلسلة من التركيبات الجزيئية المختلفة للدواء ، التى قد تتلام مع موقع نشط لانزيم ، وبتحريكها على شاشة الكمبيوتر ، يتقرر أيها الذى يناسب فعلا الموقع تماما . وتستطيع النمذجة الجزيئية ان تضيف صقلا لرسم الصورة بواسطة حساب التمييز (وهى الدرجة التى ترتبط بها الأجزاء الفردية للجزىء مع جزيئيات الماء المجاورة) وتوزيع الشحنة عبر الجزىء . وتؤثر هذه أيضا فى الكيفية التى ترتبط فيها الجزيئيات ببعضها البعض .

الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ

MONOCLONAL ANTIBODIES

الأجسام المضادة التى تنتج فى الدم يتم صنعها من عدد كبير من الخلايا اللعاقوية المختلفة (خلايا ب) . وتصنع كل خلية من الخلايا جسما مضادا وحيدا ، لذا فان الأجسام المضادة التى تتعرف على أى موروث مضاد معين هى خليط من الجزيئيات . ويسمى هذا الخليط بجسم مضاد متعدد الاستنساخ : ستحضر جسما مضادا الذى يتفاعل مع

موروث مضاد واحد فقط ، ولكنه بالرغم من ذلك يكون عشتقا من العديد من خلايا ب المختلفة (كلونات) . وفى حين ان ذلك يعتبر مفيدا للجسم ، الا انه يعتبر مشكلة بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية الذى يريد مواد معددة لكي يتعامل معها . الأجسام المضادة احادية الاستنساخ هى السبيل الى ذلك . هذه الأجسام المضادة يتم صنعها من كلون واحدة من خلايا ب والتي تم عزلها وتجميدها من أجل النمو فى الأنابيب الزجاجية . وقد أدى اختراع طرق انتاج الأجسام المضادة احادية الاستنساخ ، الى أن يفوز قيصر ميلستين بجائزة نوبل . ولم يطلب مياستين (ولا المجلس الطبى الذى قدم التمويل لأبحاثه) ، براءة اختراع لاجراءات عمل الأجسام المضادة احادية الاستنساخ .

وتولدت الأجسام المضادة احادية الاستنساخ كالاتى :

التحصين - فأر (فقط) يتم تحصينه بالموروث المضاد المستهدف . ويشم ذلك عن طرق حقن الموروث المضاد ، أحيانا بواسطة مادة أخرى (مادة اضافية لجعل الدواء أشد تأثيرا) لتحفيز استجابة الجهاز المناعى (انظر التحصين) .

استئصال الطحال من الفأر (Splenectomy) ، ويعتبر الطحال مصدرا مركزا للخلايا ب ، حيث تتم ازالته .

الاندماج - ويتم اندماج الخلايا اللغفاوية مع خط خلية مخلد . وهذا يجعلها تخلد ، أى أنها سوف تنمو الى الأبد فى المستنبت .

الاستنساخ (cloning) : وضع الخلايا المندمجة عند تركيزات منخفضة جدا داخل يناييع الطبقة المتعددة الينابيع . ويحتوى كل ينبوع فى المتوسط على خلية واحدة فقط بداخله ، وبذلك يكون فى كل خلية فى المتوسط مستنسخ (Clone) ، أى أنه مشتق من خلية واحدة . وهذا يضمن لك انك تحصل على خط خلية نقي . ويصطلح على تسمية هذا الخط من الخلايا ب hybridoma

الاختيار - ويتم فرز المستنسخات بأى من الطرق للبحث عن المستنبت الذى ينتج الجسم المضاد المناسب ضد الموروث المضاد الذى نرغب فيه .

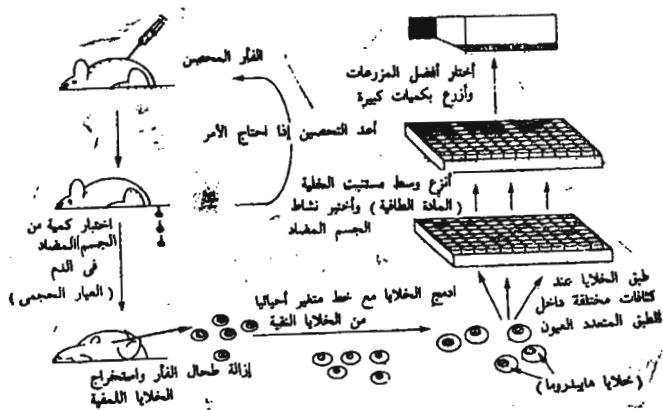
والجسم المضاد المناد ب هو ذلك الجسم المضاد الذى يرتبط مع الموروث المضاد بشدة (وبلغة الكيمياء أن تكون له قرابة بمقدار ٩٨١٠ أو أفضل من ذلك) ، ولا يرتبط بطريقة واضحة مع أى شئ آخر . وتكون للرتبة المناسبة والرتبة الفرعية (IgG, IgG, etc.) بالرغم من ان الاختيار للمحقق للجسيم المضاد منبهته على أى الأغراض التى يرغب العالم فيها .

وإذا كان الجزيء المستهدف ، جزيئيا صغيرا جدا (مثل جزيء الدواء) ، فمعد سقنه في الفأر ، فإنه نادرا ما يحدث استجابة للجسم المضاد . في هذه الحالة يرتبط الجزيء كيميائيا بالجزيء الأكبر ، الذي يكون عمادة بروتينا وغالبا زلال مصسل اللبن (BSA) ، أو الهيموسيانين ذا الثقب الرخوي (KLH) ، بحيث يستطيع الجهاز المناعي ان يراه . ويسمى الجزيء الصغير في هذه الحالة بـ Hapten .

وتستخدم معظم تطبيقات التقنية الحيوية الأجسام المضادة احادية الاستنساخ ، الا اذا قيل انهم يستخدمون النوع الطبيعي الذي يتم الحصول عليه من دم الحيوانات المحصنة ، والتي تسمى الأجسام المضادة متعددة الاستنساخ .

انظر أيضا الأجسام المضادة ص : ٣٣ ، الرباط ص : ٤٧ .

انظر الرسم : ٣٤ .



شكل ٣٤ الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ

انتاج الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ MONOCLONAL ANTIBODY PRODUCTION

يمكن انتاج الأجسام المضادة تجاريا عن طريق عدد من الطرق التي تعتمد على حجم الانتاج .

كسائل استسقاء زقى فئرانى - يمكن حقن الفأر بواسطة خط الخلية الـ hybridoma الذى يصنع الجسم المضاد احادى الاستنساخ . وهذا السائل الاستسقائى لى الفئران (والذى يحيط بالرتين) أو بإزما الدم يتم جمعه ، وتم تنقية الجسم المضاد منه ، وتعتبر هذه من الطرق البسيطة التى لا تتطلب اشتراطات لمستنبت معقم . بالرغم من انها لا تتطلب وسائل حيوانية ، وتنتج حوالى ٥٠ ملجم/ للفأر " وعلى ذلك فإنها تستخدم بتوسع لانتاج الأبحاث الحجمى .

طرق مستنبت النسيج : طرق مستنبت النسيج التى يتم استخدامها فى عمل الهايبردوما فى المقام الأول ، يمكن استخدامها فى صنع الجسم المضاد - النسيج الاستنباتى العتيق ، أى ما يترك من الوسط عند ازالة الخلايا يعتبر مصدرا للجسم المضاد . بالرغم من ان هذا نادرا ما يكون فعلا فى انتاج أكثر من ١٠ ملجم من الجسم المضاد .

مخمرات الخلية المعلقة : وقد استخدمت التقنية الحيوية التقليدية فى زراعة خلايا الهايبردوما بطريقة حجمية . وعلى سبيل المثال ، تملك شركة CELLTECH عدد ١٠٠٠١ مخمر من نوع (AIRLIFT) التى تستطيع أن تنتج ١٠٠ جسم من الجسم المضاد من خلال تخمير لمدة أسبوعين مع الهايبردوما . وتعتبر هذه تقنية مشابهة للتخمير الميكروبي المتوسيط الحجم ، وقد يكون السبب فى ذلك أن الخلايا الثديية تعتبر حساسة جدا للمواد الكيميائية ، وتغير درجة الحرارة ، القص (السحق) ، وبعض المشاكل البيئية الأخرى ، يعتبر من الصعب كثيرا العمل بطريقة يعتمد عليها ، بالإضافة الى انها تكلف الكثير فى الوسط الاستنباتى المكلف .

مفاعلات الخلية المجمدة : الأنواع العديدة من مفاعلات الخلية المجمدة قد استخدمت فى صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ بحجم عدة جرامات . ومن أشهر هذه المفاعلات هو مفاعل الليفى الجوف . وتعتبر الجرامات القليلة من الجسم المضاد كافية لعدة ملايين من الاختبارات لكى تستخدم من أجل التشخيصات الطبية ، على سبيل المثال ، وبذلك توفى معظم الاحتياجات التجارية .

البكتيريا : تقنية ناشئة ، وتشتمل على استخدام البكتيريا - في إنتاج الأجسام المضادة . ويجب وصل جينات التسلسلات الخفيفة والثقيلة داخل احدي البكتيريا ، لكنه عندما يحدث ذلك ، فإن الحشرة تعتبر من السهل جدا زراعتها عن الخلايا الثديية . ويجعل هذا أيضا الهندسة الوراثية للأجسام المضادة الكمية أو المؤنسة بطريقة أسهل ، حيث ان تقنية الاستنساخ الضرورية التي تقوم بهذا تتم داخل البكتيريا ٠٩ كولاى .

انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ ، الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص : ١٣٢ ، الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ص : ٢٧١ .

MOTIFS

الببواعث

لا تعتبر البروتينات ، ولا سلسلة ال د ن أ عشوائية . فإذا ارادت الطبيعة ان تخلق بروتينا لكي يؤدي شيئا ما ، فانها تبدأ بالبروتينات الموجودة بالفعل لتفعل شيئا آخر ، يكون عادة نقل أجزاء من الجينات المناسبة لصنع الكائن الجديد . وهكذا تبرز بعض خيوط معينة من القواعد أو الأحماض الأمينية على نحو غير متوقع مرة بعد أخرى في الجينات المختلفة والبروتينات . وتسمى هذه الظواهر بالبواعث . وتكون عادة واضحة بسبب أنهم يحددون أن بعض أجزاء الجزيء له وظيفة محددة . وعلى ذلك فان بواعث ال zinc finger في البروتينات ، تفترض ان البروتين له قطاع يرتبط بال د ن أ . وبالمثل في دافع ال TATAA في ال د ن أ يكون مفترضا من المنشط التسلسلي في الخلايا سوية التنوى .

وتعتبر البواعث مشابهة للتسلسلات الاشارية في البروتينات . بالرغم من ان التسلسلات الاشارية يكون المقصود بها ان تقرأ بواسطة الخلية . وقد تكون للبواعث دلالة وظيفية ، لكنها قد تكون ذات أهمية فقط لأنها تعطي عالم التقنية الحيوية مفتاح المفرد لما يقوم به جزء خاص من بروتين البروتين . ومن بين التسلسلات الاشارية المعروفة تلك التسلسلات الرائدة التي تؤدي الى افراز ، تسلسل رائد آخر ذلك الذي يعاون البروتين كغطاء من الجسيمات الحالة و Endoplasmic Reticulum

والتعاقب الراثي الذي يرسل البروتين الى نواة الخلية ، تعاقب الناقل الواقف الذي يشبك البروتين في غشاء الخلية ، وهكذا ، ولما كان قادرا على قراءة التعاقبات الاشارية فانه يكون أيضا مساعدا ، كما تعطى مفتاح اللفز حيث تكون الخلية في البروتين المعين ، يقصد بها الافاضة ، ومن ثم الشكل الذي تكون عليه وظيفتها . وتمتبر التسلسلات الاشارية مهمة فقط للبروتينات (بالرغم من انها تشفر في ال د ن أ بطبيعة الحال) حيث يمكن ان توجد الدوافع التسلسلية في ال د ن أ أو البروتين .

MUTAGENICITY TESTS

اختبارات التحول الوراثي

توجد هناك سلسلة من الاختبارات تستخدم النظم البيولوجية لكي تروى فيما اذا كانت المركبات يمكنها ان تحدث التغير الاحيائي . وقد دار الجدل حول المواد الكيميائية التي يمكنها ان تسبب التغيرات الاحيائية ، حيث ان لديها قابلية أيضا لاحداث السرطان للانسان ، تلك العلاقة الارتباطية التي وجد بصفة عامة انها حقيقية . ونظم اختبار الخلية الوحيدة الرئيسية هي :

اختبار Ames : سمي بهذا الاسم بعد بروس امز ، وهذا الاختبار عرض صفات salmonella التي تحمل جينات خاصة الى مادة كيميائية . واكتشفت متغيرات احياية جديدة كالبكتيريا التي تستطيع ان تنمو بدون ان توفر لها ال histidine « التغيرات الاحيائية السوجاه » . ويعتبر هذا الاختبار واحدا من مجموعة الاختبارات القياسية المطلوبة من أجل اختبارات التحول الوراثي للمنتجات .

اختبار اللدن SOS : وهذا هو اختبار يكترى بديل والذي يكشف متى يكون للبكتيريا أ كولاى انزيمات اصلاح ال د ن أ نشطة . وتنشط الجينات التحويلية انزيمات معينة والتي تقوم باصلاح العطب في ال د ن أ ، والاختبار الذي يستخدم التأثيرات الجانبية لهذه الانزيمات في اكتشاف نشاطها . لا يعتبر مقبولا بصفة عامة .

اختبار النوية الميكروبية : ويبحث هذا الاختبار في الخصائص الانحرافية للكروموسومات (تكوين القطع الصغيرة من المادة الجينية خارج النواه والتي تسمى بالنوية الكرووية في الخلايا الثديية المنزرعة ، والتي تكون عادة خلايا مبيض همستر الصينى (CHO) .

وقد قال امز في الآونة الأخيرة بنفسه ان معظم اختبارات التغير الوراثي ، والتي تشتمل على نظام اختباره ، تعتبر غير مناسبة لصحة الانسان ، حيث ان ٩٩٪ من التغيرات الجينية والمواد المسببة للسرطان التي تتعرض لها تاتي من الظروف الطبيعية وليس من المصادر التي صنعها الانسان .

MYTHOGENESIS

النشوء الأسطوري

نجحت التقنية الحيوية بطريقة بالغة الوصف في ان تجذب اليها العلماء والاستثمار . وقد حدث هذا بالرغم من ان بعض شركات التقنية الحيوية في طريقها للانحلال ، ويوجد العدد القليل الحقيقي من منتجات التقنية الحيوية التي لم تكن موجودة هناك منذ عشر سنوات مضت . ان التفسير العقلاني تماما لهذا هو ان معظم التقنية الحيوية يعتبر موجهها الى المسائل الطبية ، وهذه التي تأخذ وقتنا طويلا في الحل ، تعتبر أفكارا عظيمة وتحديات اجتماعية ، وقد نجنى لوائده عظيمة لاصحابها . وتفسير آخر هو ان هذا الذي ينظر اليه نظرة أكثر عمقا ، وان السرف في جاذبية التقنية الحيوية هو انها تعطي آمالا لتحقيق الأحلام القديمة ، وبلغة ال Jungian التجسيد الطبيعي للطراز الخرافي البشري .

وهكذا فقد أخذ على التقنية الحيوية بانها تعد باطالة الصر من خلال المقايير الطبية التي تعتبر موضوعية وطبيعية (كل من منتجات الايض والعلاجات الحيوية) ، خلق الرجال الصالحة المقولين ظاهريا ، خصوصا في المجالات الرياضية ، التناسل بدون الجنس ، الاستنساخ البشري (وهكذا كلا نوعي الخلود والحيوية للأطفال الذين يعتبرون امتدادا لأبائهم) ، الحيوانات البرية الحديثة مثل الكمبرات والصالقة وهكذا .

ويعتبر هذا بالمعنى الحرفي هراء - الحيوانات الكمبرية تشبه أية حيوانات أخرى ، الفئران الصالقة أطول بنسبة ٣٠٪ من الفئران العادية ، وان تناسل الانسان لم يكن أبنا يختص بالعناية التشريحية . بالرغم من ان هذا يعتبر القضية . اذا استبصرت التقنية الحيوية بمفهوم واسع ، مثل فتح الأبواب الى هذا العالم من الأحلام الخرافية ، فانها حينئذ سوف تجذب وتطرد بقوة أكثر من كونها مجموعة من العلماء يصنعون النقود من المهارة في صنع البيرة . وفي اجتماع تم في منتصف عام ١٩٩٢ في

المملكة المتحدة ، ضاع يريق كل ما انجزه العلم الجاد عندما اعدت صحيفة جادة تقريراً عن عالم ادعى انه يستطيع انتاج جبن بطعم القرنبيط ، وبالطبع لم تنشر الصحف غير الجادة اخبار هذا الاجتماع بالمرّة . ولماذا كل هذا التوضيح ، عندما يكون المقصود منه فقط مجرد دعابة ومثلاً لما قد يكون ممكن الاتيان به عن طريق الهندسة الوراثية ؟ لان « allfood » ، الطعام الواحد الذى يكون كل ما تحتاجه للاكل ، له جذور خرافية قوية ترجع قديماً الى الامبروزيا الاغريقية والمنانا البابلية ، واى شيء آخر يقترحه العلماء الذين يعملون على مثل هذا الـ allfood يعتبر أكثر جذباً للاهتمام حتى لو كان هراء ، أكثر من هؤلاء الناس الذين يوتون بسبب الايدز

وقد يعتبر هذا مهما للعلم ولصناعة التقنية الحيوية ، حيث انها تقترض ان كثيراً من الحملات الدعائية التي تشن لكسب الراى العام لقبول منتجات التقنية الحيوية ، قد تعتبر انها مبنية على أسس وهمية ، وبالتالي لا تقنع العديد من الناس . والتي تكون فى الواقع منتجا مضاداً . وباللقاء الضوء على الاهتمام الجماهيرى بالحقائق الدنيوية أكثر من الصسور الخرافية ، فان علماء التقنية الحيوية ، قد يقللون من اقبال الجمهور على التقنية الحيوية . وفى دراسة عن الموقف الأوروبى من التقنية الحيوية والتي أجريت عام ١٩٩٠ ، قد تؤكد هذا الموضوع ، ببيان انه كلما عرف أهل البلد الكثير عن التقنية الحيوية من خلال التعليم وأن الحكومة والصناعة تضمان ينأ فى يد ، كان الناس ضدها أكثر .

N

NAMES.

أَسْمَاءُ

أحد أهم مجالات التنافس القوية لبدايات التقنية الحيوية ، هي إيجاد الأسمم المناسب ، بالإضافة الى تلك الأسماء الواضحة (Monoclonal Antibodies Inc., Affinity Chromatography Ltd). فان أسماء شركات التقنية الحيوية يتم تجميعها من سلسلة كبيرة من الوجدات القياسية . وتبدأ بوحدة من المقاطع التالية :

Bio : جزء انساني تقريبا . ويقصد به كل ما يتصل بالحياة .
Immuno أو **Immuno** : ويقصد بها كل ما يتصل بالجهاز المناعي ، وعادة كل ما يتصل بالأجسام المضادة . **Hyb** أو **hybro** : ويقصد به عادة ما يتصل بالتهجين ال د ن أ . ويمكن أن ينسب الى صنع الأنواع المهجنة . وشركة **Hybritech** لم توسم بيسم صاحبها هنا ، وهي متخصصة في التعامل مع الأجسام المضادة .

Trans : بمعنى عبر ، وهي تقترح تعددية العمليات الانضباطية ، وتعتبر الجينات العابرة حالة خاصة .

Eco : لا تحتاج الآن الى أي تقديم - وتختص بأي شيء متعلق بالبيئة 'ecological'

Agro أو **Agri** : وتختص بكل ما هو متعلق بالزراعة

Myco : تختص بكل ما هو متعلق بالفطر .

Onco : تختص بكل ما يتعلق بالسرطان .

Cyto : تختص بكل ما يتعلق بالخلايا (ويقصد بها عادة الخلايا

الشيئية)

Gen : تختص بكل ما يتعلق بالجينات ، ومن ثم ال د ن أ

المعالج .

Enz- أو Enzo : تختص بكل ما يتعلق بالانزيمات .
وتنتهى باحد المقاطع التالية :

gene أو -gen : أى شيء يتعلق بالجينات .

-zyme : كل ما يتعلق بالانزيمات .

-med أو -medix أو -medic أو -medico : تشتمل جميعها على تطبيق
فى صناعة الرعاية الصحية .

-tech : واضحة وغير ضرورية .

-probe : إما أن يكون شيئاً متصلًا بمجسات ال د ن أ ، أو
شيئاً متصلًا بالتشخيصات الطبية ، وفى الحقيقة كلاهما .

-clone : نوصى بتقنية ال د ن أ المألج .

ويمكن أن تتضمن الأسماء علوم ، نظماً ، أو تقنية تضاف إلى
نهاية الاسم . وإذا احتوى الاسم على العديد من الكلمات ، فإن الكلمة
المركبة من الحروف الأولى والتي تكون جديرة بالذكر تعبر مفيدة
مثل ABC ، DNA ، الخ .

NEUROTROPHIC FACTOR

عامل الغذاء العصبى

اسم عام لمعامل نمو عصبى معين ، أى جزيئياً (يكون عادة بروتينا)
والذى ميسر جمع الخلايا العصبية على النمو أو لإصلاح العيوب . انه
استخدمها الأساسى باعتبارها تستعمل كمقايير لتساعد المرضى على التغلب
على الضرر الذى يلحق بالمصعب نتيجة إصابة الرأس أو العمود الفقرى ،
الأمراض المنحلة ، مثل تصلب الأنسجة المضاعف ، أو مرض ال Alzheimer
أو الشيخوخة . ومن بين عوامل النمو العصبية :

عامل النمو العصبى (NGF) وهو أول عوامل الغذاء العصبية التى
يتم اكتشافها .

Neurotrophin-3 (NT-3) وهذا هو المعامل الذى يولد أهمية خاصة ،
لأنه قد يحتوى على إمكانات علاجية للأمراض العصبية المنحلة مثل تصلب
الأنسجة المضاعف أو مرض ال Alzheimer .

عامل الغذاء العصبي الهديى (CNTF) والذي يعتبر مشابهها للمعامل NGF ، لكنه يستهدف فى هذه الحالة خلايا المخ .

معامل نمو الجرثومة الليفية الأساسية (bFGF) الذى باتحاده مع ال NGF قد يساعد فى اعادة توليد اعصاب الجهاز العصبي المركزى لبعض الدراسات الحيوانية .

NEW DISEASES

أمراض جديدة

وحيث ان لها الشكل الرسمى للتقنيات القوية والجديدة فى مجال التنظيم ، فان علماء التقنية الحيوية يبحثون دائما عن طريق جديدة لاستخدامها . احدى هذه الطرق هو تحديد المرض الذى لم يتحدد من قبل ، أو ذلك المرض الذى يعتقد الآن انه أكثر خطورة من ذى قبل ، وتطوير علاج له ، وبالطبع فان العلاج موجود حاليا ، والذى يشكل صعوبة عند التفكير فى تطوير نوع جديد ، ويقبله الجمهور . ومن بين الأمراض الحادة التى نوقشت كأهداف للحلول الآتى :

• أى مرض فيروسى (حيث لا توجد عقاقير فعالة مضادة للفيروس) ، وخصوصا مرض الايدز (انظر موضوع الايدز) ، بالاضافة أيضا الى الآتى :

التهاب الكبد ، وهو المرض المدمر للكبد (والفيروسات A,B,C تم تشخيصها جيدا بينما الفيروسات D, E فانه جار التعرف عليها ، بالاضافة الى الأسباب البيئية للمرض مثل الكحول واصابة استئصال الملينات) .

مرض القوباء البسيط ، وخصوصا مرض القوباء الغلامبلى والذى يعتبر خطيرا بالنسبة للمواليد الجدد ، اذا حصلوا المستوى من أهماتهم ، ويعتبر أيضا مرضا غير مستحب للبالغين .

الخلية الجرثومية المتضخمة (CMV) وهو فيروس يسبب الحمى التناسلية فى الأطفال والبالغين ، ويوجد بشكل كامن فى نسبة ٦٠٪ فى الأشخاص الطبيعيين . وهذا المرض ليس من الخطورة حتى تكفل له علاجا جديدا لمعظم الناس ، لكنه قد يسبب مرضا حقيقيا لهؤلاء المرضى الذين لا يعمل جهازهم المناعى بطريقة صحيحة ، وخصوصا بالنسبة لمرضى الأيسلز .

ومرض جديد في الأحياء هو :

مرض LYME : مرض بكتيري مضعف ، تسببه البكتيريا المحدثة *Borrelia burgdorferi* والذي تم التعرف عليه في عام ١٩٨٢ ويصيب حاليا الآلاف من المرضى . ومطلوب له لقاح .

NITROGEN FIXATION

تثبيت النتروجين

يعتبر النتروجين من من مواد الغذاء الأساسية الكبيرة (وهو الشيء الذي نحتاج الى كميات كبيرة منه في غذائنا) لكل الكائنات الحية . ويشكل غاز النتروجين نسبة ٨٠٪ من الهواء الجوى بالرغم من ان النباتات والحيوانات لا تستطيع ان تحول هذا النتروجين الى بروتين ، وبدلا من ذلك فانهم يعتمدون على اشكال اخرى من النتروجين : الامونيا والنترات بالنسبة الى النبات ، والبروتينات والأحماض الأمينية بالنسبة للحيوانات . والقليل فقط من الكائنات العضوية هي التي تستطيع تحويل النتروجين الجوى الى هذه الأشكال النتروجينية ، والتي يمكن تمثيلها في الجسم (امتصاصها) بسهولة ، في عملية تسمى بتثبيت النتروجين . ويعتبر المعدل الذي يمكن امتداد النتروجين المثبت به أحد العوامل المحددة في نموها وإنتاجها .

ومن الكائنات المثبتة للنتروجين البكتيريا ، وبعضها يعيش حرا في التربة ، والبعض يعيش مع النبات بطريقة تكافلية (تبادل المنفعة) وهذا النوع من البكتيريا هو الأكثر أهمية لدى علماء التقنية الحيوية ، بالرغم من أن الكائنات العضوية التي تعيش طليقة مثل البكتيريا الأزوتية و *Klebsiella* ، يعتبر من السهل تناولها في المصل ، ولذا فان معظم الباحثين يفضلون استخدامها . والكائنات العضوية، التكافلية المثبتة للنتروجين تعيش في عقد جذور القليل من النباتات ، وتقوم بتحويل النتروجين الجوى الى أمونيا مقابل الامداد بأحماض C4 ، التي يصنعها النبات من ثاني أكسيد الكربون . والجينات التي تشفر عن الإنزيمات التي تثبت النتروجين - الجينات *nif* - والتي قد تم استنساخها وتحديدها بشيء من التفصيل .

الجينات الطيفية ، والتي تحدث النبات على صنع العقد التي تعيش فيها البكتيريا ، تعتبر أقل تحدينا ، لكن الموضوع يولى دراسة مكثفة .

وقد جرب علماء التقنية الحيوية عدة طرق لتثبيت النتروجين من أجل الزراعة بطريقة أكثر فاعلية .

وهناك أنواع قليلة فقط من المحاصيل النباتية (البقول ، البرسيم ، الارز ، الترمس) تقوم بتثبيت النتروجين من خلال البكتيريا التكافلية *bradyrhizobium* التي تعيش في جذورها العقدية . والبعض الآخر غير البقولى يثبت النتروجين ، لكنها لا تستخدم بتوسع كمحاصيل . واحد المسارات الأخرى لجعل النباتات قادرة على تثبيت النتروجين هو عن طريق حث البكتيريا العضوية للعيش في النباتات الأخرى ، عن طريق البكتيريا في النباتات في النسيج الاستنباطى أو عن طريق هندسة مستقبت الخلية السطحية لخلايا الجذور النباتية ، بحيث تمتص البكتيريا في هذه الجذور بنفس الطريقة التي تتم مع الفول والبرسيم . ويعتبر هذا المسار ناجحا بطريقة مناسبة بالنسبة لمستوى المعمل . وهناك مسار آخر تم تعليقه منذ عشر سنوات مضت وهو حقن جينات ال *nif* الى النباتات نفسها بحيث انها لا تحتاج الى البكتيريا على الإطلاق . ويعتقد الآن أن هذا المسار لا يبدو أنه سينجح ، حيث ان البكتيريا تقسم المزيد من الآلية الانزيمية أكثر من كون الجينات *nif* تقوم بمجرد تحويل النتروجين ، وتقوم الجذور أيضا بتوفير بروتينات معينة (مثل الهيموجلوبين البروتينى ، الليجاموجلوبين) والتي تعتبر أجزاء مهمة في عملية تثبيت النتروجين : ان العقد ليست مجرد أوعية مجهزة للبكتيريا .

والاستخدام الأيسر للتقنية الحيوية يكمن في إنتاج البقوليات الملقحة لزيادة إنتاج التربة من البكتيريا العضوية حول البقل النامي . ولما كان على كل نبات ان يلتقط البكتيريا من التربة (لا توجد بكتيريا في البذور) ، فان تثبيت النتروجين يمكن تحديده بواسطة بمعدل اصصابة الجذور النامية . وعلى هذا فانه عند اعطاء التربة جرعات ، أو تغليف البذور قبل زراعتها مع بكتيريا مناسبة يمكن ان يعطى معدلا جيدا من التثبيت . (ويعتبر هذا موضع جدل فيما اذا كان فعالا من الناحية الاقتصادية أم لا) .

والمدخل البديل لذلك هو عن طريق تحسين فاعلية البكتيريا التي تقوم بتثبيت النتروجين . وقد حاولت شركة Bio Technica هندسة ال *Rhizobium meliloti* في عام ١٩٨٨ ، والتي كان يوجد لها العديد من نسخ الجين لانزيم النتروجين بدلا من نسخة واحدة كالمعتاد . والنتروجيناز هو الانزيم الذى يأخذ بالفعل جزيئات النتروجين من الهواء ، ويقوم بشطرها . وقد استخدم البكتير المهندس في اصابة البرسيم الحجازى ، ولما لم يعط نتائج بزيادة المحصول ، فقد توقفت التجربة .

وإذا كان تثبيت النتروجين سيحرر النبات من الاعتماد على فترات التربة ، فلماذا لا تثبت جميع النباتات نتروجينها الخاص بها ؟ ان العسبب في ذلك هو ان تثبيت النتروجين يحتاج الى قدر كبير من الطاقة الايضية ، لذا اذا كان هناك سبيل آخر للحصول على النتروجين للنبات (او في الواقع للبكتيريا) حينئذ سوف تحصل عليه طالما كان هناك مورد في الطاقة الكافية . وهذا ليس واضحا ، لذلك فانه يجعل النبات الذي لا يقوم عمادة بتثبيت النتروجين ، يقوم بهذا العمل ، فان ذلك سيؤدي الى انقاص المحصول بدلا من زيادته ، حيث انه سيحول قدرا من الطاقة بعيدا عن انتاج الاجزاء القابلة للاكل من النبات وقدرا الى تثبيت النتروجين الذي سيحمل القليل منه من اجل النمو .



OLIGONUCLEOTIDES

النيسكلوتيدات

قليلات النيسكلوتيدات ، هي جزيئات دن أ قصيرة (أو ر ن أ نادرة) ،
تحدد عادة علي انها بطول ١٠٠ قاعدة أو أقل . وهذا هو طول ال دن أ
الذي تستطيع آلة تخليق ال دن أ (مخلق ال دن أ ، مخلق قليلة
التنوى ، أو الآلة الجينية) أن تصنعه مرة واحدة ولا يزال عندها قدر
كبير من المنتج . وتحدد قليلات التنوى عادة بواسطة مصدرها اذا تم صنعها
ميكانيكيا فانها تعتبر قليلة التنوى . وإذا تم امتساخها فانها تعتبر جينا أو
مجسا جينيا .

وتسمى قليلات التنوى عادة بأطوالها . التسمية التي تلي المركب
الكيميائي المستقل الجزيئية (monomer) - المركب المزدوج الصيغة
الجزيئية (dimer) - المركب الثلاثي الصيغة الجزيئية (trimer) حتى
المخطط العاشر (١٠ قواعد) . وأمام ذلك يكون اسم قليلة النيسكلوتيد
عبارة عن طوله كعدد متبوع باللاحقة « mer » . وعلى ذلك فان قليلة
التنوى ذات ال ١٧ قاعدة تسمى « 17-mer » ، وتنطق سبعة عشر
جزءا .

وتستخدم المخلقات دن أ الاتوماتيكية سلسلة من التفاعلات
الكيميائية لكي تبني سلسلة ال دن أ ، قاعدة في كل مرة . ويتكون كل
تفاعل من أربع خطوات ، حيث ان الكيمياء ترغب في أن تتأكد من أن
قاعدة واحدة فقط تضاف في كل مرة ، ولذا فعند بناء ٥٠ قاعدة قليلة
تنوى (٥٠ - جزء) ، فان ذلك يتطلب ٢٠٠ خطوة من خطوات التفاعل .
ومن الواضح اذا كانت إحدى هذه الخطوات غير كافية ، فان الكفاءة الكلية
ستكون ضعيفة - وهذا هو السبب في ان تخليق أكثر من ١٠٠ قاعدة
يعتبر أمرا صعبا للغاية . ومعظم الآلات الجينية تعتبر اتوماتيكية تماما .

ولذا فإن كل ما يجب ان يفعله عالم التقنية الحيوية ، هو ان يصنف تسلسل ال د ن أ المطلوب ، ويجمع ال د ن أ .

وقد أصبحت قليلات التنوى مهمة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية
لثلاثة أسباب :

أفه يمكن ربطها سويا لتكوين أطوال من ال د ن أ التي تستطيع ان تعمل كجينات تخليقية كاملة (انظر التخليق الجيني) .

انها يمكن ان تستخدم كجينات د ن أ للعديد من الدراسات الجينية . وفي هذه الحالة فإنها تعتبر مفيدة بصفة خاصة حيث انها تستطيع التمييز بين الصبغيات للجين التي تختلف بفارق قاعدة واحدة فقط . ومثل هذه القليلات التنوى تسمى بقليلات التنوى ذات الصبغة النوعية (ASOs).

وتعتبر مشاعل لتقنية ال PCR . المتسلسلة على نطاق واسع .

ONCOGENES

الجينات الورمية

الجينات الورمية ، هي الجينات التي يعتقد انها ضرورية لتطور السرطانات . ويوجد عدد كبير منها ، كما هو متوقع من اختلاف الأنواع السرطانية ، فانها تعمل بعدة طرق مختلفة . ويوجد معظمها في الخلايا العادية مثل بروتينات الأورام الجينية (Protooncogenes) . أي تلك الانماط الجينية التي تعتبر لطيفة . وهي في الواقع ضرورية للنمو الطبيعي للجسم ، وتقوم عملية التغير الاحيائي بتحويلها الى أورام جينية ضارة (malign) . ويوجد أيضا المضادات للأورام (والتي تسمى أيضا بالجينات الخبيثة الخاملة) ، وهي الجينات التي من وظيفتها العادية خمد النشاط الجيني الذي قد ينشط نمو السرطان . واذا تغير ورم جيني ضار احيائيا ، فانه يطلق نشاط جين آخر . وبذلك يسرع تطور المرض .

وتعتبر الأورام الجينية ذات أهمية كبيرة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، بسبب أهمية السرطان ، الذي يسبب انتشار الأمراض والتعرض للموت في المجتمعات الغربية .

ويوجد العديد من الأبحاث الطبية البيولوجية وبرامج التلمية التي تقوم بعلاج وتسكين آلام السرطان ، ومن ثم فهي مهمة بطريق مباشر أو غير مباشر لمنع تأثير الأورام الجينية . ويعتمد هذا الأسلوب على الورم الجيني المستخدم . وتتمنع بعض الأورام الجينية بروتينات والتي يمكن اكتشافها خارج الخلايا أو داخل الدم ؛ وهذه البروتينات يمكن أن تكون علامات خبيثة tumour markers ، بمعنى أنها العلامات التي تبين المكان الذي ينمو فيه الورم الخبيث . وبالتالي يمكن استخدامها في تشخيص السرطان أو في توجيه العلاج البيولوجي إلى الخلية السرطانية وبهذا تقضى عليه بطريقة محددة . والأورام الجينية التي تصل داخل الخلايا فقط لا يمكن استخدامها كعلامات خبيثة في هذه الطريقة . ومن الأورام الجينية التي تناولتها الأبحاث :

erb : عائلة من البروتينات التي يكون فيها ال erb-B2 مصاحبا لسرطان الثدي .

myc : بروتين يوجد في نواة الخلية ، وهو من أول الأورام الجينية التي تم تحديدها (انظر أورام الفأر) ص : (٢٨٨) .

fos : بروتين نووي .

neu : بروتين غشائي والذي يكون مشابها للمتقبل بالنسبة لعوامل النمو ؛ ويعتقد أن شكل التغير الاحيائي يشابهه متقبل عامل نمو الخلية الذي يكون مرتبطا دائما بمائل نموه ، أى يكون دائما يغطى الخلية إشارة النمو .

ras : بروتين غشاء الخلية الذي يكون مصاحبا بسلسلة الانزيمات الغريبة البروتينية ، مجموعة مقعدة من الانزيمات التي تنظم العديد من وظائف الخلية في النمو والتمييز .

lat : وهو جين من فيروس نقص المناعة البشرية والعديد من الفيروسات الارتجاعية .

والعديد من الأورام الجينية لها حروف استهلاكية . وعلى ذلك فإنه يوجد c-myc الجين الخلوي ، v-ras (طائفة من ras المكونة لسرطان الفيروسي) ، H-ras (وهو الجين البشرى لكى يميز من عدد المثليات الموجودة في الأنواع الأخرى) .

الورم الجيني ، هو مصطلح شبه عامي للفأر العابر للجين الذي له ورم جيني غريب موضوع في مادته الوراثية . أول نموذج لأمراض العابر للجين ، الورم الجيني (أو myc-y-mouse) ، قد تم تطويره في جامعة هارفارد لكي يمثل صورة كيفية أجد الأورام الجينية ، myc gene ، يساعد على احداث السرطان . وقد واصل الجين مع منشط من فيروس نديي خبيث ، الذي يجعل الجين يعمل بروتينه بطريقة معينة في الغدة الثديية فضلا عن الانتظار الى التغير الاحيائي الذي يقوم بتحويل ال myc gene الى جين فعال ، وتكون لأورام الفأر العابرة للجين نسخة جاهزة من الجين المتغير احيائيا ، وبذا يطور السرطانات الثديية بمعدل مرتفع جدا . وهذا بالتالي جعل نموذجا مفيدا لكل من اكتشاف النتائج الأخرى التي تقود الى السرطان ومن أجل تطوير استراتيجيات العلاج . ونتيجة لذلك منحت جامعة هارفارد براءة الاختراع لأورام الفأر ، وهي المرة الأولى التي يعطى فيها حيوان براءة اختراع .

انظر أيضا الجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

OPTICAL BIOSENSORS

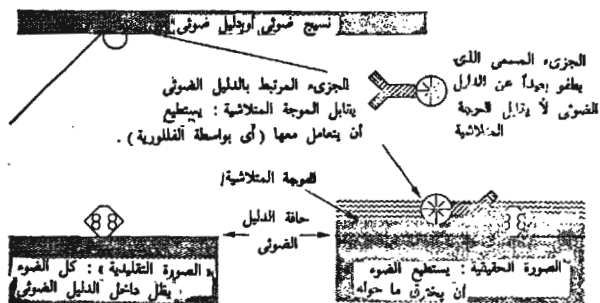
الحساسات الحيوية الضوئية

نوع من الحساس الحيوي حيث يكتشف تأثير الكيماويات في الجهاز الحيوي باستخدام الضوء مفضلا ذلك على الكيمياءهربية . وهناك العديد من النظم التي طورت تجاريا في السنوات القليلة الماضية . وتبنى جميعا على الأسس التالية :

الموجات المتلاشية : عندما يتم اصطياد الضوء بطريقة نظرية داخل مادة ليفية ضوئية أو منشور ، فانه بطبيعة الحال يتسرب جزء منه الى العالم الخارجى . ويسمى الضوء المحجوز داخل المصيدة بالموجة المتلاشية ، لأنه في الحقيقة ليس موجودا هناك على الإطلاق حسب نظريات الضوء الكلاسيكية . واذا وجدت مادة كيميائية هناك تستطيع أن تمتصه ، فانه حينئذ يمتص . لأن الموجة المتلاشية تحلت بمد النسج الضوئي أو المنشور تماما . وهكذا بقياس امتصاص الموجة المتلاشية ، فانه يسمح لنا بأن نكتشف متى يلتصق شيء ما بسطحنا الضوئي في مقابل التراكم الحر في المحلول .

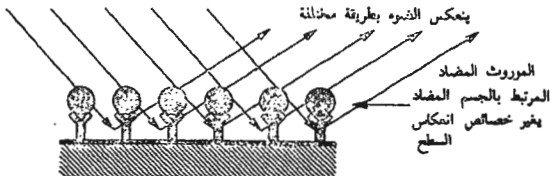
وإذا كان نسيجنا الضوئي مغلف بجسم مضاد ، فإنه عندما يستحوذ الجسم المضاد على موارثه المضاد ، سوف يغير الطريقة التي يمتص بها الموجة المتلاشية ، وبذلك نستطيع أن نكتشفه . والأشكال المتنوعة لهذا المفطر قد ظهرت في أشكال نظم كشف شبه تجارية .

انظر الرسم رقم : ١٣٥ .



شكل ٣٥ (أ) الحاصلات الحيرة الضوئية

الرين البلازمي السطحي (SPR) : وهذا هو تأثير متشابه يشق عن طريق مختلف . فعندما يتشتت الضوء من سطح موصل ، فإن كمية الضوء المتفرقة الى زوايا مختلفة تعتمد على الطبيعة الدقيقة للسطح وكيفية امتصاصه للضوء وتوصيله للكهربية . وعلى ذلك اذا التصق جسم مضاد بسطح ، فإن الكيفية التي يعكس بها السطح الضوء سوف تتغير معتمدة على ما اذا كان الجسم المضاد قد التصق أو لم يلتصق بموارثه المضاد . وقد سوقت شركة Pharmacia جهاز حساس تجاريا سمي بـ BIAcore . مبنيا على فكرة الـ SPR .



شكل ٣٥ (ب)

ان المشكلة مع جميع أجهزة الاحساس الضوئى قد انحصرت فى انها تغطى كثيرا من الاشارات الزائفة ، حيث ان أى شيء يمتص الضوء يستطيع ان يلتصق بها ويعطى نتيجة ايجابية . وعلى ذلك فان العمل التطويرى الضرورى لجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها ، لا يكون فى جعل الضوء يعمل بذاته ، ولكن بجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها فى عينات بيولوجية ملوثة . والحديد من تطورات أجهزة الاحساس الضوئى قد تأسست على هذا الأساس .

والعديد من الأبحاث قد ذهبت الى صنع الحساسات الانزيمية التى تعمل على الأنسجة الضوئية . الحساسات الكيميائية الضوئية النسيجية (FOCS) التى تقيس ال PH ، الاكسجين ، وثانى اكسيد الكربون ، تعتبر معروفة جيدا ، وقد حازت على اهتمام كبير لعملية المراقبة والاستخدام

الطبي ، لأنها تعتبر أكثر قوة من الكترودات الاختيار الأيوني ، وبالنسبة الى التطبيقات الطبية ، تعتبر من الصغر لادخالها الى الوريد . ولنهاية النسيج الضوئي طبنة من البلاستيك والتي تنير خصائصها الضوئية عندما تمزج من أيون ، سويا مع المادة الكيميائية التي تأخذ اختياريته أيونا واحدا فقط الى البلاستيك (الحامل الأيوني) . وعلى ذلك اذا كان هذا الايون موجودا في المحلول فانه يمتص داخل البلاستيك ، وتغير الخصائص الضوئية (الاتصافية أو الفلورية) ، والكاشف الذي ينظر الى الطرف الآخر من النسيج الضوئي يستطيع ان يكتشف هذا التغير . والايونات الأخرى لا تمتص وبذلك لا ترفع .

وتبحث الحساسات الحيوية استخدام هذا الأسلوب الحساسى ، عن طريق ازدواج الانزيمات مع طرف ال (FOC) . وعندما يحدث الانزيم تغيرا في ال PH أو يستهلك الاكسجين ، فان الحساس يستطيع اكتشاف ذلك .

ORGAN CULTURE

زراعة العضو

يقصد بزراعة العضو ، النمو داخل الأنايب لكل الأعضاء أو اجزاء من الأعضاء . وتتكون الأعضاء من العديد من أنواع الخلايا المختلفة ، في مقابل الأنسجة التي تتكون من خلايا منتظمة .

وتعتبر زراعة العضو بطريقة ما جزءا من نقل الأعضاء الطبي التقليدى . بالرغم من ان بعض العلماء يطورون أيضا أجهزة أعضاء صناعية ، تكون مبنية على الخلايا المزروعة في مادة مركبة مصفوفة والتي تماثل المصفوفة الخلوية الخارجية للجسم والبشرة الصناعية هي أكثر الأجزاء التي يتم اجراء الأبحاث عليها : ويمكن تخليقها من الخلايا المزروعة للأمة في وشيجة مناسبة من الأنسجة ، والتي تكون لها فاعلية الاستخدام كبشرة بديلة في حالات الحروق الشديدة . ومن أهداف الأنسجة الفعلية الأخرى ، تلك الأنسجة الوعائية ، وخصوصا الأوردة (حيث يصعب تقليد العضلة النشطة في الشريان) .

والموضوع الوثيق الصلة ، هو نقل نخاع العظم والذي يأتي في المنتصف بين نقل العضو واستنباته : وفي هذه الحالة يتم نزع خلايا نخاع العظام وتحقن في شخص آخر ، بالرغم من انها تتعامل غالبا لجعلها تتكاثر في الوسط ، وأحيانا تكون معرضة لمعالجات أخرى مثل التحفيز بخلايا انقسامية معينة cytokines أو حتى بالاستخدام الجيني .

وهذه طريقة استخدام الانزيمات فى السوائل ، بدلا من الماء . حفز الطور العضوى (وأيضاً حفز المذيب ، الحفز الهيدروفوبى ، حفز الطور غير المائى) ، يعتبر ذا امكانات مفيدة لخمسة أسباب :

* الديناميكيات الحرارية للتفاعل ، قد تكون أكثر تفضيلاً فى المذيب غير المائى ، حيث تعطى نتائج جيدة .

* الركيزة : قد تكون قابلة للذابة أكثر فى المذيبات العضوية ، أو هى بالفعل قابلة للذابة فقط فيها) .

* الانزيم قد يكون أكثر استقراراً ، أو يتغير بطريقة موضوعية فى المذيب الجديد .

* سوف لا توجد هناك تفاعلات جانبية ، عند استخدام الماء .

* من السهل استعادة المنتجات من المذيب العضوى (أى بواسطة التبخر والاستخلاص بالماء) .

وعلى ذلك ، فإنه بالنسبة لبعض التفاعلات ، وخصوصاً تلك التى تستخدم المواد ، التى تعتبر فقيرة للذوبان فى الماء ، أو تلك التى من السهل جدا تحللها بالماء ، فإن الحصول على انزيم للعمل فى مذيب غير مائى ، قد يكون شيئاً طيباً جداً . والأمثلة على ذلك هى تخليق البيبتيدات بواسطة البروتيازات (وفى وجود الماء فقط ، تقوم البروتيازات بكسر البيبتيدات الى أحماض أمينية) وتحول البيبتيدات عن طريق الليبازات (وفى وجود الماء ، تعتبر الليبازات مفرمة بتحويل البيبتيدات الى أحماض دهنية وجليسرول بدلا من جمعها معاً) . واستخدام الليبازات فى المذيبات العضوية ، اعتبر واحداً من الاستخدامات الناجحة فى هذه التقنية .

المشكلة هى انه كما يحضر عادة ، فإنه نادراً ما تتحلل الانزيمات فى أى شىء آخر سوى الماء ، وحتى اذا تحللت فإنها لا تعمل . وهذا جزء من المشكلة ، لأن الانزيمات تحضر على انها محاليل مائية ، وعلى ذلك فإن خليطاً من الانزيم مع مذيب عضوى ، هو بالضبط - خليط من سوائل غير قابلة للامتزاج . اذا تم تجفيف الانزيم ، بحيث لا يلتصق به أى جزء من الماء ، فإن بعض الانزيمات ، يمكن تهيئتها للعمل فى المذيبات العضوية مثل الاوكتانول .

والاشكال المتغيرة تشتمل على استعمال السوائل فائقة الحساسية للتفاعل الانزيمى ، الطور المنعكس ، أو نظم المستحلبات ، أو التحول الحيوى فى المذيبات العضوية • والاستخدام البديل ، هو هندسة البروتين. وراثيا ، ليكون أكثر استقرارا أو أكثر فاعلية فى المذيبات المائية ، وهذا يلقي بعض الاهتمام •

انظر أيضا التحول الحيوى فى المذيبات العضوية ، الليبيزات ، الحفز الحيوى للمرحلة المنعكسة ، علم انزيمات السوائل فائقة الحساسية •

ORPHAN DRUG ACT

قانون الدواء اليتيم

هو القانون الأمريكى الذى يعطى تشجيعا وحوافز للشركة التى تطور عقارا للأمراض النادرة نسبيا • وبالنسبة للعقاقير التى تقدم طرقا علاجية جديدة للأمراض التى يعانى منها عدد قليل من الناس ، ان قانون الدواء اليتيم يمكن المطور لأول عقار من أى الأنواع حقا قاصرا لمدة سبع سنوات لكى يسوق دواءه • وهذا يعنى تشجيعا لتطوير العقاقير التى تحتاجها الأسواق ، واعطاء مجال للمنافسة الشديدة داخل صناعة الدواء • وقد استشهد كثيرا بصناعة التقنية الحيوية حيث ان العقاقير الحيوية تعتبر ذات طبيعة خاصة فى تأثيراتها فيما لو اقتصر استخدامها على قطاع ضيق من الأمراض •

وقد هوجم قانون الدواء اليتيم مؤخرا عندما سمح لشركات التقنية الحيوية بصفة خاصة لفرضها تكاليف باهظة لعلاج بعض الأمراض النادرة • حيث سمح القانون للشركات بالاحتكار الكامل للدواء داخل الولايات المتحدة ، حيث استشعر بعضا من اساءة الاستخدام لمواقعهم • وقد أثار هذا الموضوع جدلا عنيفا بالنسبة لصناعة الدواء •

الاحتمال الازموزى للنباتات OSMOTOLERANCE IN PLANTS

الاحتمال الازموزى هو مقياس لقدرة النبات على مقاومة التصحر ، أو مقاومة كمية كبيرة من الملح فى مورده المائى • وتسمى مقاومة الملح أحيانا بالتحمل الملحي halotolerance • ولما كان الموزد الذى يعتمد

عليه من الماء النقي عاملا محددًا للزراعة في بعض الأماكن ، فإن الاحتمال الازموزى يعتبر خاصة مهمة ، يكتسبها مربو النباتات .

وتقاوم النباتات وطأة الماء ، (أى التأثيرات البيئية التى تميل الى نزع الماء من النبات مثل التصحر ، أو نسبة الأملاح العالية) بعدة طرق . وتشتمل هذه الطرق على التكيف التركيبى (أى بتكثيف الخلايا الجدارية لتقليل من فقد الماء ، وأن تجعل الأوراق مستديرة الشكل لتقليل المساحة السطحية) ، التكيف التشريحي (تطوير آليات الضخ الجزئى لضخ الماء الى الخلايا أو طرد الأملاح) ، أو التكيف الايضى (عن طريق انتاج مواد كيميائية داخية والتي تعادل تأثير التصحر أو الأملاح) . ويميل التكيف الايضى الى استخدام عدد قليل من الجينات ، بينما تستخدم الطريقتان الاخريان العديد من الجينات (من عشرات الى مئات) . وعلى ذلك فإن التكيفات الايضية تعتبر الاهداف المثالية للجهود التقنى حيوية لتحويل الاحتمال الازموزى الى محاصيل نباتية .

وتستخدم الطرق الايضية لحالات التحمل الازموزى فى ملء خلية النبات بمركب غير ضار ، والذي يستطيع ان يصنعها النبات بسهولة ، والذي يستطيع ان يجذب الماء من خلال الجهد الازموزى (أى بمجرد ان يكون هناك ، وليس لأنه يمد بأية طاقة) . وهناك سلسلة من هذه المركبات معروفة ، وان الانزيمات التى تصنعها قد تم تحديدها بشكل أو بآخر . ونتيجة لذلك فإنه يمكن هندستها وراثيا الى محاصيل نباتية لكى نجعلها قادرة على مقاومة أكبر قدر من نقص الماء . وتوجد هناك المشاكل المعتادة لهندسة النبات وراثيا (أى هل انها ستنتج ؟ هل سيكون النبات الناتج محققا مستويات تجارية من المحصول ؟) بالإضافة الى المشاكل الأخرى ، وهى ان المادة التى تحمى الازموزية يجب ان تستقر فى الجزء المناسب من الخلية حتى تكون فعالة .

OVERSIGHT

مراقبة

يعنى هذا المصطلح فى الاعراف التنظيمية للولايات المتحدة « الاضطلاع بمسئولية تنظيمية » . وعلى ذلك فإن تحديده أى الكائنات العضوية التى تخضع للرقابة التنظيمية ، يعتبر من الأمور المهمة فى تنظيم التقنية الحيوية .

حيث انه يحدد أى السلطات التى يجب عليها الموافقة على التصريح باستخدام الكائنات العضوية ، قبل ان يتم استخدامها فى التقنية الحيوية الصناعية .

PATENTS

براءات الاختراع

أيمكن لعملية التقنية الحيوية أن تسجل لها براءة اختراع ؟ ، وإذا كان الأمر كذلك ، فكيف كان هذا الموضوع يشكل إحدى المشاكل القانونية العويصة ، لتطبيقات التقنية الحيوية ، منذ بدايات العهد بالهندسة الوراثية ؟

ان حوالي ٢٢٪ من كل رخص براءات الاختراع الممنوحة لدى منظمة التعاون الاقتصادي وتطوير الدول (OECD) في عام ١٩٨٧ كانت تمنح في اليابان . و ٣٠٪ في الولايات المتحدة و ٨٪ في ألمانيا الاتحادية وأقل من ٦٪ لبقية دول العالم لأية دولة على حدة . بالرغم من أن اليابان لها تقليد بمنح براءة الاختراع لأي شيء (ان حوالي ٥٠٪ من جميع التطبيقات تعتبر منحاً يابانية) ، وتشكل حقوق الاختراع غالباً نوعاً من الحواجز التجارية بين الدول ، بأن تجعل من الصعب لغير المقيمين الحصول على حماية وبالتالي استخدام مخترعاتهم في هذه الدولة . وفي الولايات المتحدة على سبيل المثال ، فإن مكتب تسجيل الاختراعات قد ادعى أن نظام براءات الاختراع الياباني ، اعتبر التطبيق الذي يسجل بلغة أجنبية عيباً .

ان المادة التي تمنح براءة اختراع تختلف من دولة الى أخرى .

الكائنات المهندسة وراثياً	حيوانات متلوة	نباتات متلوة	كائنات عضوية تلقية غير مهندسة	جزيئات كبيرة او فيروسات +	الجهة الموجهة
نعم	نعم	نعم	نعم	نعم	الولايات المتحدة
نعم	لا	لا	نعم	نعم	كندا
نعم	لا	لا	نعم	نعم	١٠٠٩م
نعم	نعم	لا	نعم	نعم	اليابان

م ٠١٠١ (*) هو مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي . ان وضع هذا المكتب غير واضح . ان الموقف السائد حتى الآونة الأخيرة ، كان من غير الممكن الحصول على تسجيل براءة اختراع للنبات أو الحيوان . بالرغم من أنه يبدو أن هذا المكتب سوف يقبل براءة الاختراع للنبات أو الحيوان ، على أساس ان هذه البراءات جاءت نتيجة عملية ميكروبيولوجية . ان تعريف العملية الميكروبيولوجية لا يزال غير واضح . بالرغم من وجود بعض من عدم اليقين بخصوص ماهية الفرق بين البروتين المعالج أو الممكن افتراضه على سبيل المثال نسخة مطابقة نموذجية .

بالإضافة الى الأشياء التي تشمل المخترعات (تركيب مادة المخترعات) ، فإن العمليات التي تشمل المخترعات من أجل عمل أو استخدام الميكروبات ، يتم السماح بها في كل الجهات ، الا أن الطرق الخاصة بالتربية لا يسمح بها في مكتب تسجيل الاختراعات الأوروبي .

وبصرف النظر عن الاختلافات والأمور الغامضة في قانون الاختراع ، فإن شركات التقنية الحيوية تستغرق وقتاً بين تسجيل اختراعاتها وبين منحه براءة الاختراع عن الشركات التي تعمل في المجالات الأخرى ، وخصوصاً في الولايات المتحدة . وهذا يعني أن هذه الشركات لا تستطيع أن تدافع عن اختراعاتها أمام المحاكم لمدة سنوات من بعد اعلانها للجمهور .

وقد اكتشفت شركات التقنية الحيوية ، ان الاختراع لا يكون عملياً الا عندما تسجل حالته المحكّمة . وبينما يكون الحصول على حماية دولية للاختراع مسألة معقدة ومكلفة ، فإن طالب الاختراع يجب عليه حينئذ أن يكون قادراً مالياً وراعياً في الدفاع عن الاختراع أمام المخالفات في المحاكم ، والتي قد تستمر لسنوات وتكلف الملايين من الدولارات .

المنظمات الرئيسية التي تمنح حق تسجيل الاختراع هي : مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي ، ومكتب تسجيل الاختراع والعلامة التجارية الأمريكية (PTO) ، والعديد من مكاتب الاختراعات الأوروبية القومية .

ومن أشهر قضايا الاختراعات التي كان لها مواقف خاصة في مجال التقنية الحيوية هي : سلسلة تفاعل البوليمراز PCR . لا يوجد أدنى شك في أن Cetus قد قامت بالدعاية وتطوير سلسلة تفاعل البوليمراز . لكن هل هي التي اخترعته ؟ . ويدعى هوفمان لاروش ان هذه الشركة لم تخرع هذه التقنية ، وانها قد وصفت في عام ١٩٧٣ .

ايرثروبيتين (EPO) : عمل معهدا امجن وجينتك فى الارثروبيتين.
المهندس وراثيا بطرق تقريبيه فى نفس الوقت ، وحاول كل منهما الادعاء
بحماية الاختراع . وفى أبريل من عام ١٩٩١ قضت محكمة الاستئناف
الامريكية باعطاء حقوق الاختراع كاملة لمعهد امجن ، لأن المعلومات الفنية
المؤيدة التى قدمتها جينتك للاختراع (حسب قول المحكمة) لم تمكن
طرفا آخر من أن ينسخ ما قاموا باختراعه . (ان مسألة الممكن هى لب
القضية فى موضوع الاختراع - ان على الاختراع أن يقدم شيئا جديدا ،
والذى يمكن شخصا آخر من نسخه) . وقد كان هذا القرار مفاجأة كبيرة
لراقبى الصناعة الذين توقعوا أن يكون هناك حكم بتبادل الاتهامات من
الطرفين على هذا الاختراع .

المعامل الثامن : استخدم المعامل الثامن فى علاج الهيموفيليا ،
وطورت كل من جينتك ، سكربس كلينك وشيرون طرقا لتنقية هذا العقار
من الدم ، وادعوا بحق الاختراع للمنتج . وقضت محكمة الاستئناف
الامريكية ان هذه المعاملة لا تستطيع أن تدعى بحقوق اختراع المنتج
(بالرغم من أن طرقهم الخاصة لصنعه يمكن اختراعها) .

نسخ ال د ن أ (cDNA) : وأخيرا أرسل كريج فينتر الذى يعمل فى
معهد الصحة الأمريكى لنشر اختراعه مدعيا ان التسلسل مستنسخات ٣٣٧
نسخة د ن أ ، نسخا من المكون الطبيعى ال د ن أ . وفى حالة قبول هذا
الاختراع من قبل الفاحصين فى الولايات المتحدة ، فان معهد الصحة القومى
الامريكى سيكون قادرا على تحديد أى شخص سبق له اكتشاف شفرة نسخ
ال د ن أ ، سواء اكان هذا الاختراع مستخدما من قبل أى شخص آخر
أم لا . ان المؤيدين لهذا المدخل يقولون ان الذين اخترعوا هذا الاختراع من
قبل لم يتقلموا به وكان فينتر أكثر كفاءة فى انه سبقهم فى هذا
التسلسل . ويقول المعارضون انه لم يأت بشيء جديد - انه حتى لم يعرف
أى البروتينات التى يشفر عنها نسخ ال د ن أ ، ولا يعرف ما يمكن عمله
بنسخ ال د ن أ أو بالبروتينات التى يشفر عنها . ان قرار الفاحصين
الامريكيين للاختراع ، جاء برفض هذا التطبيق ، وهذا القرار لا يزال فى
حالة استئناف .

انظر ايضا اضطرابات الدم ص : ٨٦ ، نسخ ال د ن أ ص : ٩٥ ،
عوامل النمو ، ص : ٢٠٩ سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ .

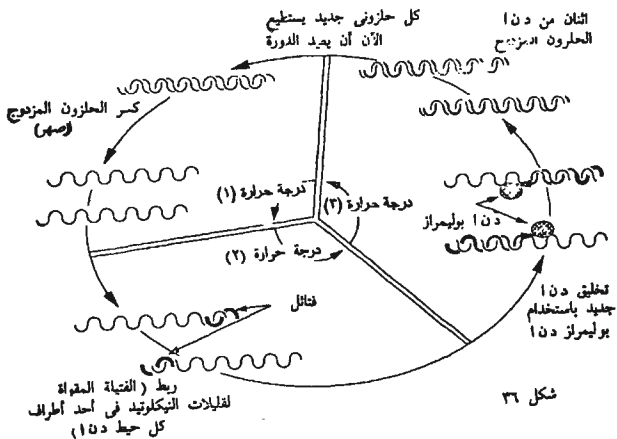
سلسلة تفاعل البوليمراز هي طريقة لتكبير الـ DNA ، والتي يعتقد على وجه العموم انها اخترعت عن طريق كاري موليس من شركة Cetus (انظر براءة الاختراع) . انها تأخذ نسخة واحدة من جزيء الـ DNA و يتم استخدامه في انشاء ملايين أو بلايين من النسخ من نفسه . وبسبب خصوصية ودقة التفاعل ، فان هذا يعتبر نظام كشف بالغ الحساسية ، ويمكن من اكتشاف جزيء واحد في أى تفاعل .

ان الرسم يوضح كيفية عمل الـ PCR . ان المكونات الرئيسية هي بوليمراز تاك (بوليمراز DNA ، عبارة عن انزيم يصنع DNA جديدا) المعزول من البكتيريا *Thermus aquaticus* أو أنواع أخرى ، بوليمراز DNA المكافئ لتثبيت الحرارة ، واثنان من الشعيلات ، جزيئات الـ DNA القصيرة ، والتي تكون متتامة مع موقعين من الجانب الآخر من قطعة الـ DNA التي ترغب في تكبيرها . وتكون الشعيلات عادة النيكلثيوتيدات البسيطة التي قام أحد بتخليقها . وعند الحصول على هذين المكونين فان الـ PCR يكبر أى قطعة تقريبا من الـ DNA .

وقد طورت استخدامات كثيرة للـ PCR منذ اختراعه في عام ١٩٨٥ .

ومن أهم الاستخدامات الواضحة ، استخدامه في كشف تسلسلات الـ DNA ، من أجل تشخيص المرض الوراثي ، من أجل بصمة اصبع الـ DNA (انظر بصمة اصبع الـ DNA) ، من أجل الكشف عن البكتيريا أو الفيروسات ، ومن أجل الأبحاث (وخصوصا تلك المواد السرية مثل استنساخ الـ DNA من المومياءات المصرية ومن طائر الدودو المنقرض) . ان استخدامه في التشخيصات الوراثية استخدامات موسعة ، بينما يكون استخدامه في البكتروأوجي أقل كثيرا . وهذا الى حد ما بسبب مشكلة التلوث . اذا استطاع الـ PCR أن يكبر جزيئا واحدا من الـ DNA ، فان الجزيء الواحد الهارب من المنتج الكبير ، اذا استطاع هذا الجزيء العودة الى المواد البادئة ، فانه يستطيع أن يبدأ تفاعل الـ PCR . والعديد من الباحثين قد اضطروا الى الاستغناء عن البحث الذي يدخل في جين معين لأن معاملهم قد أصبحت مشبعة بمنتجات الـ PCR الملوثة ، وبعض التشخيصات الوراثية التي تكتشف الجينات المعيبة الخاصة في الأجنة ، فانه يجب اجراؤها قاصرة على الباحثين من النساء ، حيث ان خلايا البشرة الساقطة من الباحثين الرجال ، تعتبر كافية لكي تلوث الاختبار .

انظر الرسم رقم : ٣٦ .



شكل ٣٦

ويمكن استخدام ال PCR أيضا في استنساخ الجينات ، إذا أمكن صنع اثنين من الشعلات المناسبة ، ولكي يتم اختيار بنية الجين الصحيحة من خليط من البنات عند عمل الجين التخليقي : ويعتبر استخدام ال PCR في الاستنساخ طريقة واسعة الانتشار جدا .

والاشكال المنتجة لل PCR مثل ال PCR وحيد الوجه (الذي يعيد ترقيد ال دن ا قبل التكبير بحيث يتم الاحتياج الى شعيلة واحدة فقط) ، ال PCR العكسي (والذي يعيد ترتيب ال دن ا أيضا ، في هذه المرة يقوم بتكبير ال دن ا الذي يطوق شعلتين ، فضلا عن ذلك الذي يقع بينهم) . وال PCR العشوائي (والذي يقوم برتق ال دن ا المخلق في أطراف القطعة التي ستكبر بحيث انه لا يكون هناك حاجة الى شعيلات جديدة) قد تم تطويره .

وتعتبر ال PCR موضوع خلاف كبير من أجل الاختراع بين Cetus التي تدعى بانها صاحبة الاختراع ، وبين هوفمان لاروش الذي يقول ان

هذا المخترع تم اختراعه منذ ١٥ عاما من قبل ، جزئيا بسبب هذا الخلاف
وجزئيا لأن اختراع Cetus قد غطى جميع تطبيقات ال PCR، ويوجد هناك
عدد من نظم التكبير والتي تقوم بأداء أشياء مشابهة لكنها تعمل من خلال
آلية مختلفة .

انظر أيضا تكبير ال د ن ا ص : ١٤٠ .

PEPTIDES

الببتييدات

الببتييدات هي جزيئات بروتينية قصيرة ، ولكنها تنتج عادة بطريقة
تختلف عن تلك المستخدمة في إنتاج البروتينات الطويلة الأخرى . وبصفة
عامة فان شيئا ما يقال عنه ببتييد اذا احتوى على ٢٠ حمضا أمينيا أو أقل ،
ويقال عنه بروتينا اذا احتوى ٥٠ حمضا أمينيا أو أكثر : وما بين هذين
الرقمين يعتمد الشيء الذي تبحث عنه .

والببتييدات كانت منتشرة جدا في فترة الثمانينات ، حيث قد
اكتشف ان عددا كبيرا من الهرمونات والناقلات العصبية (وهي الهرمونات
التي تحمل اشارات بين الخلايا العصبية) انها الببتييدات . ويمكن انتاجها
عن طريق الوسائل الكيميائية والكيمياء الحيوية أو الجينية ، وعلى
البروتينات الكبيرة التي تنتج عادة بمفردها بواسطة الطرق الجينية
أو الخلية البيولوجية . ويضيف التخليق الكيميائي الأحماض الأمينية
واحدا في كل مرة الى السلسلة النامية باستخدام حلقة من التفاعلات .

وتشتمل الببتييدات التي صنعت بطريقة تجارية ، على الكالسيونين
(الذي يستخدم من أجل العظام المسامية) ، الجلوكاجون (لنقص السكر) ،
هرمون اطلاق النايروتروبين (المستخدم لعلاج الغدة الدرقية) . الاسبرتام
المحل الصناعي والذي سوق تحت اسم Nutrasweet ، الذي يعتبر
ببتييد ذا حمضين أمينيين ، ويتم انتاجه بكميات تعمل على اعاقه المنتجات
العقاقيرية الأخرى (انظر المحليات الاصطناعية) ص : ٤٢ .

(انظر أيضا : تخليق الببتييد ص : ٣٠١) .

الببتييدات ، هي خيوط قصيرة جدا من الأحماض الأمينية ، ويكون طولها عادة ، يتراوح بين ١٠ الى ٢٠ حمضا أمينيا ، وقد تكون أحيانا حمضين أو ثلاثة أحماض أمينية فقط . هذه الببتييدات يتم صنعها بواسطة طرق مختلفة من البروتينات ، وذلك لسببين . أولا ، أن الببتييدات تتحلل عادة بسرعة عن طريق الخلايا البكتيرية ، ولذلك يكون من الصعب صنعها عن طريق وسائل ال د ن أ المعالج . ثانيا ، وحيث انها صغيرة نسبيا ، فمن المناسب أن يتم صنعها بالطرق الكيميائية أو الانزيمية .

وتوجد هناك ثلاثة طرق عامة لصنع الببتييدات . الأول عن طريق الهندسة الوراثية . وينتج الببتييد عادة كبروتين اندماج ، ويتركز الببتييد نفسه متصلا ببروتين كبير . ويجب أن يشق بعد ذلك من هذه القطعة البروتينية الكبيرة ، بعد أن يكون قد تم تنقيته من البكتيريا أو الخميرة التي صنعتها . وقد يكون هذا العمل من الصعب انجازه بطريقة فعالة ، حيث أنك تكون محتاجا في هذه الحالة الى كاشف كيميائي (مثل بروميد الكيانوجين ، الذي يقطع عند البقايا الميثيونينية) أو انزيم ، الذي يقوم بقطع بروتين الاندماج ، عند الرصلة الفاصلة بين الببتييد والبروتين الأكبر بالضبط ، وليس داخل الببتييد ذاته .

والطريق الثاني هو استخدام علم الانزيمات في المختبر . والعديد من البروتينات التي تقوم بتحليل رابطة الببتييد معروفة تماما . وعن طريق تغيير ظروف التفاعل ، فإنه يمكن جعلها تعمل بطريقة عكسية ، وتقوم بتخليق الروابط الببتييدية . وقد تشتمل هذه الظروف على جعل هذه البروتينات تعمل في المذيبات العضوية (انظر مرحلة التحفيز العضوي رقم : ١٩٥) ، وتحت تأثير الضغط البالغ الشدة ، أو بتعديل الأحماض الأمينية ، بحيث يتم التخلص من الببتييد من التفاعل (اما عن طريق الترسيب ، أو لانه يتحلل في مرحلة مذيب عضوي ثانية) ، بمجرد تكوينه .

ولكى تمنع البروتياز بكامله من الاتصال بسلسلة من الأحماض الأمينية ، ولكن بإضافته الى السلسلة واحدا ، واحدا ، في كل مرة ، فإن الأحماض الأمينية تتم « حمايتها » بإضافة مجموعات اليها ، والتي تقوم بمنع التيلمر (polymerization) غير المحكم . فان دورة التفاعلات تضيق حمضا أمينيا ، بعد ذلك تتخلص من مجموعته الحامية ، ثم تضيق حمضا أمينيا آخر وتزيل مجموعته الحامية وهكذا .

والطريق الثالث ، هو التخليق الكيميائي . وهذا يقرم بنفس نوع دورة التفاعل ، مثل التخليق الانزيمي ، يستخدم التفاعلات الكيميائية العضوية التقليدية . ويمكن اجراء تلك التفاعلات على أية مادة صلبة (في تسلسل من التفاعل يسمى بتخليق المجال المرص (merrifield) على أن تنمو سلسلة البيبتيد ، أثناء التحاقها الى بنية دعامية ، أو في المحول ، الذي يكون عادة أسهل بالنسبة للكيمات الكبيرة ، لكنه لا يؤدي الى صنع بيبتيدات طويلة . ان كفاءة كل خطوة تعتبر عالية ، وبما أنه ليس مائة في المائة ، فان الناتج يصبح عادة منخفضا ، بعد أن يكون قد اضيف قدر من الأحماض الأمينية .

والطرق الكيميائية تحتاج عادة الى مزيد من خطوات التفاعل أكثر من الطرق الانزيمية ، لكن المادة تكون عادة رخيصة . وسواء أكانت الطريقة الكيميائية أم الانزيمية ، فانها تستطيع انتاج كيلوجرامات من البيبتيد ، وتوجد هناك « مخلفات البيبتيد الأوتوماتية » التي تستطيع القيام بالكيمياء التي تخلق جرامات من البيبتيد في ساعات قليلة .

PERMEABILIZATION OF CELLS

نفاذية الخلايا

تحاطب الخلايا عادة ، بواسطة غشاء رقيق من الليبيدات والبروتينات - الغشاء البلازمي . وهذا يعني استبعاد أى شيء يكون غير ضرورى لبقاء الخلية (والنسبة للخلايا النباتية أو الحيوانية ، فان وظيفتها تكون جزءا من الكل) . وبالرغم من ذلك فان هذه الأغشية ، تستطيع أيضا استبعاد المواد التي يرغب علماء التقنية الحيوية في ادخالها الى الخلايا ، ولكي نتجنب هذه الاعاقة ، فانه يمكن جعل هذه الخلايا منفذة (permeabilized) وهذه المسامية تحدث تقريبا صغيرة في الغشاء البلازمي . حيث يمكن ادخال المادة الى الخلايا ، بينما لا تمكن محتويات هذه المادة من النفاذ ، وتظل هذه المحتويات قادرة على عمل كل ما يطلب منها .

ويمكن اجراء هذه المسامية ، بمعالجة الخلايا بواسطة المذيبات العضوية (التي تذيب قطعا صغيرة من الأغشية الليبيدية) ، والمنظفات ، مثل أملاح الصفراء (bile salts) ، بعض الحاملات الأيونية ذات الاستخدام الخاص (تلك الجزئيات التي تحدث مجارى بحجم الجزئ.

داخل النشأ ، والتي عادة تقتحم عددا محدودا من أنزاع الجزى)
أو المعالجة الطبيعية مثل (تجفيد - تجفيف) ، أو عن طريق عملية المرجبة
الصوتية (sonication) وسمى تريض الخلايا المرجبة فوق صوتية شديدة .
والعديد من أنواع الخلايا أصبحت أيضا أكثر مسامية لبعض المواد
الكيميائية ، بما أن يتم تجفيفها فوق دعائم صلبة .

والخلايا التي جعلت منفذة ، لديها العديد من المزايا الأخرى عن
الخلايا السليمة ، عند استخدامها فى المفاعل الحيوى . وهى أيضا قادرة
على الحياة الى أقصى حد ، وعلى ذلك ، فإنها لا تفسد الطاقة الأيضية
(وبالتالي موادك القيمة المشتركة فى العمل) التى تبنى المزيد من الكتلة
الخلوية . وهى أيضا لن تنمو داخل المفاعل الحيوى ، وتعمل على اعاقته
عن العمل .

مقاومة الآفات فى النباتات PEST RESISTANCE IN FLANTS

كبديل فعال لاستخدام المبيدات الحشرية التقليدية ، فكر المهندسون
الزراعيون فى ادخال الجينات لكى تمنح المقاومة للحشرات داخل النباتات ،
ويوجد هناك طريقتان أساسيان للقيام بذلك العمل :

الأول عن طريق تحديد الجينات الموجودة فى النباتات التى تمنح
المقاومة للحشرات ، وتحويلها الى المحاصيل النباتية التى تعتبر ذات قيمة
كبيرة لكنها عرضة لهذه الحشرات . ويفضل هذا الأسلوب فى البحث
عن مقاومة للكائنات المرضية مثل البكتيريا والفطريات . وتبين النباتات
غالباً ارتباط جين بجين مع الجينات فى الفيروس المسبب بالجينات
avirulence : ولهذه الجينات دور فى أحداث المرض ، وان الجينات
النباتية المناظرة قد نشأت لايقافها . والصعوبة تأتى هنا فى أن ما تقوم
به هذه الجينات بالضبط يعتبر غير معروف .

والأسلوب الآخر يأتى فى اضافة جين كامل تماما للنبات . ويعتبر
هذا أسوبا لمقاومة الحشرات التى لن تستجيب الى التغيرات فى الكيمياء
الحيوية النباتية ، وهى عادة الحشرات التى تحدث أضرارا خطيرة
للنباتات عن طريق التهامها . والأساليب الجارى استخدامها هى :

أن تشتمل على جين من أجل السمي العضوي *thuringiensis* في النبات . ويعمل السمي على إيقاف نشاط الأمعاء في بعض الحشرات ، بحيث انه اذا حاولت الحشرات امتصاص الورقة فإن السمي يقتلها . وقد نجحت شركة Calgene في هذا مع التبغ ، ونجحت شركة Monsanto مع الطماطم - وكان الأخير نجاحا كبيرا بقدر الاهتمام الذي أعطى لمقاومة النبات للآفات الحشرية . وكان لنظم النبات الوراثية عدد من التجارب الحقلية للنباتات المهندسة بالسمي B.t.k. في أوروبا والولايات المتحدة ، والذي اشتمل على البطاطس والطماطم ، وقامت شركة ساندوز المتخصصة في العقاقير الدوائية بتسويق منتجها السمي العابر للجين B.t.k. من أجل زراعة التبغ في الولايات المتحدة . وحيث ان التبغ تتم زراعته من أجل حرقه وليس أكله ، فانه يوجه اليه اهتمام قليل بخصوص الأمان الصحي للتبغ المهندس وراثيا عن أغلب المحاصيل الأخرى .

بإضافة الانزيم الذي يقاوم الحشرات في النبات ، وتعمل تقنيات ال د ن أ النباتية في هذا المجال ، باستخدام الكيتيناز : والكيتين يعتبر مركبا أساسيا في هيكل الحشرات ، ويعتبر الكيتيناز هو الانزيم الذي يقرم بتحليل هذا الهيكل .

أن يشتمل على بروتين الذي يقوم بإيقاف الطريقة العادية للآفة هي مهاجمة أو هضم النبات . وقد تم استخدام هذا البروتين بكفاءة جيدة ، والجين الخاص بتريسين اللوبيا الكابح ، هو بروتين يقوم بمنع تريسين البروتاز (والانزيمات المتعاقبة) ، قد تمت هندسته في التبغ . وقد أوقف هذا فعل الانزيمات الهاضمة في أمعاء الحشرات ، وبذلك قضى عليها . وقد استخدم أيضا الكيتيناز في هذا المجال الى حد ما ، اذ كان يقوم بهدم جدار الأمعاء .

انظر أيضا مبيد الآفات الحيوي ص : ٧٤ .

المستحضرات الصيدلانية البروتينية

PHARMCEUTICAL PROTEINS

المستحضرات الصيدلانية البروتينية ، والتي تسمى غالبا أيضا بالمستحضرات الصيدلانية الحيوية ، وأحيانا أيضا بالحيويات (مثلما ترد في السياقات التنظيمية) ، هي بروتينات يتم صنعها للاستخدام في الأغراض

الدوائية . وبعض التطبيقات التي نالت شعبية كبيرة للتقنية الحيوية ، كانت في انتاج العقاقير الحيوية ، وفي الواقع أقدم المنتجات التي تم التعرف عليها في الموجة الجارية للتقنية الحيوية - عقار ال somatostatin والانسيولين البشرى - وهي تعتبر عقاقير حيوية .

وعادة فان العقاقير الحيوية والتي ستستخدم بروتينات بشرية ، ولكي تكون كاملة الفاعلية للبشر ، يتم صنعها من البكتيريا المهندسة وراثيا، حيث ان المصدر الوحيد الآخر هو البحث (cadavers) أو النسيج البشري الحي . ان الهندسة الوراثية لهذه المنتجات قد تمت دراستها في مواضع مختلفة . الاصدارات الخاصة للعقاقير الحيوية ، هي عادة نتيجة التنظيم الصارم ، الذي يقضى بأن أى دواء يجب أن يوافق عليه قبل السماح بتداوله للاستخدام العام ، وهذه الاصدارات هي :

اثبات القدرة التأثيرية : ومن الملفت للنظر لهذه التعليقات ، هو ان كل عقار حيوى يجب أن يثبت أنه فعال في حد ذاته ، حيث ان العديد من هذه العقاقير يقصد من استخدامه أن يكون مساعدا للعلاج مع عقاقير أخرى وليس فعالا في حد ذاته .

اثبات ان المنتج خال من الملوثات ، وهذا يعتبر حقيقيا بالنسبة للبروتينات البكتيرية ، ومواد الجدر الحاوية والتي يجب أن تعمل كعمادة مولدة للدمى ، أى المادة التي قد تسبب استجابة مناعية حمية لأحد الأشخاص الذى يحقن بها .

اثبات النقاوة والثبات : وقد تكون هناك مواد بخلاف العقار الحيوى يتم تحضيرها - وفي الواقع فان بعضها يبلغ من القوة بحيث ان الواحد منها الذى يصنع من مليجرامات قليلة لا يكون واضحا للعين المجردة ، لذا فان شيئا آخر يجب أن يجرى لكي يجعل من هذه المادة سهلة التعامل . بالرغم من أن هذا الشيء الأخر ، يجب أنه يوصف بدقة . ويجب أن يثبت العقار ككل أنه ثابت . وهذا يتم برهنته من خلال عملية تجفيفه وتبريده .

أن يكون العقار خاليا من التأثيرات الجانبية . بصرف النظر عن تلك التى تحدث عن طريق الشوائب أو الجرعات البالغة الشدة ، فإن البرهنة يجب أن تشمل أساسا على قابلية الجسم للتعرف على البروتين كشيء غريب ، وبذلك يحدد الاستجابة المناعية ضده وتبلغ الفروقات من الصغر بحيث ان ازالة النهاية N لعقار الميثيونين من بروتين تستطيع أن تغير الاستجابة المناعية للأجسام له .

انظر ايضا مسار تطوير العقار . ص : ١٥١ .

دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن PHARMACOKINETICS

وهي تلك الدراسة التي تبحث في كيفية تغير تركيز العقار الفعال مع الزمن . وتعتمد كمية الدواء الموجودة بالجسم على قدر الدواء الذي أعطى للمريض والسرعة التي تحلل بها هذا الدواء ، والسرعة التي أفرز بها . وتعتبر سرعة التحلل على وجه الخصوص نقطة حاسمة بالنسبة للعقاقير الدوائية الحيوية ، حيث ان العديد من البروتينات المعالجة تكون عرضة للتخلص منها بواسطة الجهاز المناعي للجسم أو عن طريق الآليات الطبيعية التي تزيل البروتينات القديمة من الجسم . وبتفسير أنماط التسكر لبروتينات المعالجة ، يستطيع أن يؤخر حالتها الدوائية بطريقة فعالة ، والذي يعتبر أحد الأسباب لفز أنماط التسكر التي تعتبر ضرورية بالنسبة للإجراءات الدوائية التقنى حيوية .

PHYSICAL CONTAINMENT

المانع الطبيعي

المانع الطبيعي للكائنات العضوية المهندسة وراثيا هو الطريق الاساسى الذى من خلاله يتم حفظ هذه الكائنات العضوية داخل المعمل ، ومنعها من الهرب الى العالم الأوسع . (والطريق الآخر هو المنع البيولوجى) . ويكون هذا منعا بواسطة الحواجز الطبيعية . وتوجد هناك سلسلة من الحواجز الطبيعية المستخدمة ، ويعتبر العديد منها تشابها لتلك الحواجز المستخدمة فى بناء الغرف النظيفة : الا أن الفكرة فى حالة المعمل المانع للانتشار ، هو الاحتفاظ بالمواد الملوثة بالداخل وليس بالخارج .

الترشيح الهوائى : يتم ترشيح الهواء المسحوب للخارج . وفى الغالب فان المعمل يحفظ عند ضغط منخفض عن الضغط الخارجى (ضاغظ سالب) بحيث ان أى تسريب للهواء يتم تسريبه للداخل وليس الى الخارج .

الإضاءة المعقمة : وفى العادة ، فان طوائف من انابيب الاضاءة المللورية ، التي تعطى كما من الضوء فوق البنفسجى ، يتم استخدامها عموما لتعقيم سطح المعمل المعرضة أثناء الليل (عندما لا تستخدم فى اعطاء العاملين لفحة شمس) .

نقل المخلفات : وفي الغالب يتم ادخال جميع المخلفات الخارجة من
المعمل فى غرفة المعقم من أجل تعقيمها . وتشتمل هذه المخلفات على
مخلفات غير ضارة مثل ورق التواليت بالإضافة الى المواد الملوثة بالفعل .
والأسلوب البديل يتم عن طريق حرقها ، لكنها يجب أن تغلف عند أخذها
الى المحرقة .

الحماية الشخصية : العمال الذين يعملون فى المعمل يرتدون فى
الغالب ملابس وقائية ، مثل الملابس التى تستخدم فى الغرف النظيفة .
بالرغم من أن هذه الملابس الملوثة ، يتم تركها عند مغادرة الغرفة ولا تنقل
الى العالم الخارجى .

وتحدد الحكومات القومية عدة مستويات للملوث والتي بموجبها يتم
اتخاذ الاجراءات المختلفة . وستكون المستويات النموذجية على النحو التالى :

المستوى صفر : أى معمل .

المستوى ١ : التطبيق الميكروبيولوجى السليم . وكافىء هذا أى
معمل ميكروبيولوجى ، حيث تستخدم الأساليب الميكروبيولوجية للتأكد من
الكائنات العضوية غير الخطيرة نسبياً ثم الاحتفاظ بها فى المعمل ، والتي
لا تعترض التجارب الملوثة . وتستخدم مثل هذه المعامل على نحو نموذجى
للأعمال الروتينية لاستنساخ الجين التى لا تشتمل على تعديل للجين الذى
يكون من شأنه الاضرار بالبشر .

المستوى ٢ : يتم حفظ المعمل عند ضغط منخفض والهواء مرشح ويتم
تقييم أية مخلفات ملوثة . تجارب الاستنساخ الجينى الأولية التى
تشتمل على مستويات عالية من التعديل البروتينى ، قد يتم اجراؤها فى
مثل هذه المعامل ، بالإضافة الى الميكروبيولوجيا التى تشتمل على الكائنات
العضوية والتي تتضمن مخاطرة قليلة نسبياً . وكأجراء احتياضى اضافى
للأمان ، فان معظم الأعمال يجب أن تتم داخل أغطية الاندفاق الصفائحي ،
وهى الأغطية التى يتم فيها تدوير الهواء ، بحيث ان أية جزيئات متولدة
من التجربة يتم حملها الى جهاز الترشيح للغطاء ، وليس المعمل .

انظر الرسم رقم : ٣٧ .

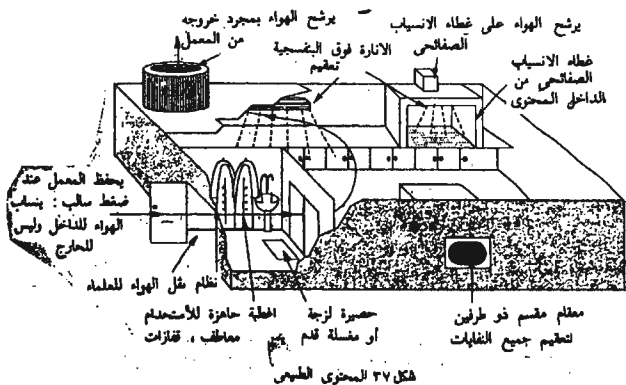
المستوى ٣ : يتم دخول المعمل عن طريق نظام غلق هوائى ، ويتم
تقييم كل المخلفات الخارجة منه . ويجب على العاملين ارتداء ملابس وقائية
ابتدائية . وفى هذه المعامل يتم اجراء أعمال الكائنات العضوية المهتمسة

ورائيا والتي تكون معدلة للبروتينات المنشطة حيويا ، والكائنات العضوية الخطيرة وليست المعدية مثل الكلوستريريا clostridia .

المستوى ٤ : وهذا هو أقصى مستويات الملوث في معظم الدول . والهواء هنا يتم ترشيحه مرتين عند خروجه من المعمل ، ويوجد هناك نظام اغلاقى هوائى مزدوج للأشخاص مع حمام مطهر من أجل غسل احذيتهم عند الخروج ، ولا يسمح لأحد بالدخول الا اذا كان لديه تدريب كاف (ولا يرغب في أن يكون أحد هناك) . والأبحاث التي تتم على فيروسات الايدز الحية والهندسة الوراثية للبكتيريا العادية لتعديل البروتينات عالية السمية مثل الريسين ، يمكن اجراؤها في مثل هذه الأماكن .

وتعتبر الوسائل المستخدمة في المستوى الرابع نادرة : وعادة يتم اجراء معظم تجارب التقنية الحيوية الخطيرة في ملوقات من المستوى الثالث وبذلك يكون استخدام المستوى الرابع استخداما نادرا .

انظر أيضا المحتوى الطبيعي ص : ٦٥ ، الغرفة النظيفة ص : ١١٨ ، التعقيم ص : ٣٦٨ ، نظم المعمل السليمة / نظم التصنيع السليمة ص : ١٩٩ ، انظر الشكل ٣٧ .



مثل أى كائن عضوى حى ، تتكون النباتات من الخلايا ، والتي تكون قادرة على النمو والانقسام خارج النبات ، عندما تتوفر لها الظروف المناسبة للنمو . بالرغم من أن هذه الظروف تعتبر فى الواقع ظروفنا خاصة ، حيث أن الخلايا النباتية نفسها تعمل بطريقة أكثر كفاءة داخل النبات . وعلى ذلك فإن ظروف مستنبت الخلية ، يجب أن توفر للخلايا سلسلة من المواد الغذائية ، والأكثر أهمية ، هو ابعاد الخلايا عن أى كائن عضوى ملوث مثل البكتيريا أو الفطريات . بالرغم من أن الخلايا النباتية لها سلسلة من الطرق الفعالة ضد العدوى ، فإن البكتيريا أو الفطر يستطيع أن ينمو بطريقة سريعة جدا عن الخلايا النباتية فى المخبرات ، وبذلك يتفوق على نمو الخلايا النباتية ، وينتج فى كتلة كبيرة من الملوثة ، والتي اما أن تبقى على الخلايا النباتية فى شكل كتلة صغيرة أو تقضى عليها .

مستنبت الخلية النباتية له سلسلة عريضة من التطبيقات فى مجال التقنية الحيوية من خلال :

استنساخ النبات ، أى نمو النباتات من خلال قطع صغيرة جدا من النسيج النباتى ، حتى من الخلايا النباتية الأحادية . (انظر استنساخ النبات) .

الهندسة الوراثية للنبات (انظر الهندسة الوراثية النباتية) .

صنع منتجات نباتية (مثل الروائح أو مكسبات نكهة الطعام) من الخلايا النباتية فى مستنبت فضلا عن النبات ككل . وتنتج النباتات عددا كبيرا جدا من المواد الكيميائية المفيدة ، لكنها تقوم بذلك غالبا فى أوقات معينة من العام وفى أماكن يكون فيها نمو النبات أمرا صعبا أو يشهد خطورة . وعلى نحو مماثل ، اذا تم استزراع هذه الخلايا من النبات فى مفاعل حيوى ، فإن بعضا من هذه الأمور المزعجة يمكن التغلب عليها . ان المشاكل الناشئة أساسا من الطريقة التى تنتج بها الخلايا النباتية القليلة من هذه الايضيات الثانوية . وهذه يمكن التغلب عليها فى بعض الحالات عن طريق زراعة الخلايا مع المستنبتات المناسبة ، والتي هى عبارة عن مركبات أو خيلط من المركبات (وتكون غالبا من مصادر نباتية أو فطرية) والتي تراقب من أجل زيادة معدل إنتاج الايضيات الثانوية فى الخلايا المستنبتة . وفى هذا المجال ، فإن عالم التقنية الحيوية

المتخصص في النبات يكون مساعدا عن طريق شاملات الفحولة للخلية النباتية (plant cell's totipotency) . معظم الخلايا النباتية لديها القدرة على أن تنمو الى نبات كامل - انها كاملة الفحولة ، أى أن لديها المقدرة الكاملة للنبات الأصلي ، وهذا يناقض الخلايا الحيوانية ، التي يكون معظمها مستطيما أن ينمو الى أى شئ آخر عن النسيج الذي جلبت منه .

انظر أيضا مزارع الخلية النباتية ص : ١٥٨ - مواد الأيض الثانوية ص : ٣٥٧ .

تجميد الخلية النباتية PLANT CELL IMMOBILIZATION

بالإضافة الى الطرق العامة المستخدمة في تجميد (شل حركة) الخلايا النامية في مفاعل حيوى ، فإنه توجد أساليب عديدة ، تكون مخصصة نسبيا لتجميد الخلايا النباتية .

اصطياد الخلايا النباتية ، في مصفوفات من مادة هلامية (الجل) بطريقة مبسطة : تكون الخلايا معلقة على شكل قطرات صغيرة من المادة ، والتي بعد ذلك تترك لكي تتجمد أو تتصلب ، لكي تصنع حاملات صغيرة ، والمواد مثل alginates ، الطحالب ، Carageenas (وكل منها متعدد السكريات المستخرجة من الأعشاب البحرية) ، الجيلاتين ، أو البولياكريلاميد ، قد تم استخلاصها جميعا . وقد استخدمت الأنسجة المجوفة للخلايا النباتية ، ولكنها ليست بالشعبية التي تستخدم فيها مع الخلايا الحيوانية ، الى حد ما لأن الأنسجة المجوفة ، تعتبر مثالية في حفظ الخلايا التي تفرز بعض الانتاج ، والقليل من النباتات تفرز مقادير عديدة الشاؤك . وتستخدم الطريقة الجديدة نسبيا ، تجميد الخلايا في رغوة من البوليرتان .

وفي هذه المفاعلات الرغوية ، تتعلق قطع صغيرة من الرغوة في الوسط الاستنباتى ، وتستحث الخلايا على النمو في الثقوب داخل القطع الرغوية ، حيث يكون هناك العديد من المفاعلات الحيوية المتناهية الصغر .

وبخلاف الخلايا الحيوانية ، فإن الخلايا النباتية ، تغلف داخل جدار من مادة ايلية (cell) صلبة . وهذا يعنى أن الخلايا النباتية سوف

لا تلتصق بطريقة عفوية ، بالطبقة التحتية ، كما هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية . وبالرغم من أنك تستطيع أن تربطها في شكل حزمة واحدة ، دون أن يؤدي ذلك الى اتلافها . وقد ربطت الخلايا النباتية كيميائياً بخيوط من النيلون والبوليفينيل باستخدام الجلutaraldehyde (وهى المادة الكيميائية القياسية لربط اثنين من البولمرات سوياً) .

انظر أيضاً تجميد الخلية الحيوانية ص : ٢٨ .

PLANT CLONING

استنساخ النبات

أحد المجالات التي نجحت فيها التقنية الحيوية التقليدية ، هو استنساخ النبات ، الذي تأسس على تقنيات مستنبت الخلية النباتية والجنينات الجنينية . ان هذه التقنية هي امتداد لفكرة أخذ قطعة من النبات لمضاعفة نبات ذى قيمة على وجه الخصوص . وباصطلاح الخلية الاستنباتية ، فان شتلة النبات (cutting) هي الخلية الأحادية .

ويشتمل الاستنساخ من الخلايا النباتية على عدة خطوات :

عزل الخلايا الفردية . اذا كان المطلوب هو عددا من النباتات ، فان الخلايا يجب ألا يتم فصلها بطريقة قاسية من بعضها البعض : واذا كان الجواب بالنفى ، فانه قد تكون قطعة غليظة من النسيج (نقل أنسجة حية الى غير بيتتها) .

الاستقلال الوراثي للخلايا .

نشوء الجسأة : استنبات الخلية النباتية في كتلة من الخلايا التي تشبه قطعة صغيرة من ورقة مضغوطة .

الوراثة الجنينية : تستحث الجسأة على اعادة توليد الجنود والأوراق .

الزرع : بمجرد أن تولد الخلايا النباتية للنبات الذى يمكن تمييزه فانه يصبح من الإمان وضعه فى التربة ومراقبة نموه .

وهناك خطوة اضافية تأتى فى استخدام مستنبات أخرى لتعجيل

برامج التربية من أجل الحصول على خطوط اللاتحات النباتية (homozygous) وهي تلك النباتات التي تكون فيها كل من النسختين لجميع الجينات متطابقة، لذا فإنها تنمو بكل السمات الحقيقية. وتستنتج أخريات من النباتات المذكورة، والخلايا البسيطة (أي تلك الخلايا التي تحتوي على مجموعة واحدة فقط من الكروموسومات، وليست اثنتين في الخلايا العادية) في الأخرى يجري تشجيعها على النمو الاستنساخي في النباتات وعلى عكس الحيوانات، فإن الخلايا النباتية البسيطة، تكون قادرة غالباً على النمو في المستنبت. وربما أن لها مجموعة واحدة من الكروموسومات، فإنه في عملية الصبغيات (أي تقنية تقوم بضاعفة كروموسوماتها لصلل النبات ثنائي الصبغيات العادي)، تكون كل من نسختي كروموسوماتها متشابهة، أي أنهما ستكونان متجانستين للواقع.

وتوجد هناك مشكلتان رئيسيتان مع استخدام هذا النوع من التقنية روتينياً من أجل تكاثر النباتات. أولاً، الظروف التي تجعل الجسدة تنمو، وبعد ذلك تمييز، وتختلف من نبات لآخر، أنها مسألة تجربة وخطأ على نحو موسع، فيما إذا وجد الاتحاد الصحيح بالنسبة للأنواع محل البحث. ثانياً، أن النباتات تمتلك طرقاً فعالة في مقاومة الطفيليات مثل الفطر والبكتيريا. وبالرغم من أن هذه الدفاعات تعتبر أقل بكثير في حالة المستنبت، فإنه يكون من الصعب تحقيقه لشيء يقضى مدة ٢٤ ساعة في اليوم واقفاً في التربة.

المشكلة الثالثة لتغير الجسد المتعضى المستنسخ الذي ينشأ في بعض الأنواع. إذا انفصلت البطاطس إلى عناصرها الخلوية، وبعض من هذه العناصر تم استيلاؤها في نباتات البطاطس، فإن القليل منها سوف ينتج بشكل مطابق للنبات الأصلي. وهذا هو التغير الوراثي، انعكاساً لعدم الثبات الوراثي. ولا يعتبر هذا سمة لكل النباتات، والذي قد ينمو باستخدام الطرق العادية تماماً، ولذا فإنه يجب أن يكون متأثراً بنظام مستنبت الخلية.

ولما كان سبب ما يحدث غير مفهوم، فإنه أخذ أسباب اللغز، في أن بعض النباتات لا يتم استنساخها بهذه الطريقة.

انظر أيضاً الجينات الجينية، مستنبت الخلية النباتية، الهندسة الوراثية النباتية، تنوع الجسد المتعضى الاستنساخي.

الهندسة الوراثية النباتية

PLANT GENETIC ENGINEERING

تعتبر الهندسة الوراثية النباتية جزءا أساسيا من الجهود البحثية في مجال التقنية الحيوية ، بسبب الامكانيات التي تتضمنها من أجل تحسين المحاصيل النباتية . والنبات المهندس وراثيا يسمى أحيانا بالنبات العابر للجين ، وهو المنتج من عدة تقنيات شملت صفحات هذا الكتاب . والخطوات الأساسية لجعل النبات عابرا للجين هي :

عزل الخلايا النباتية الأحادية (انظر مستنبت الخلية النباتية) .

ادخال ال د ن أ الى هذه الخلايا .

اعادة خلق الخلايا داخل النباتات مرة أخرى .

وفي بعض الحالات عمل نباتات متجانسة اللواقح من العابرات الجينية

(انظر الجينات الجينية ، استنساخ النبات) .

وكانه ادخال ال د ن أ الى النبات من الأمور الصعبة ، لأن الخلايا النباتية محاطة بجدار خلية غليظ ، وعلى عكس الخلايا البكتيرية ، فانها ليست آليات مشتركة لاكتساب ال د ن أ من الوسط المحيط بها . وكما هو متبع في كل طرق عمل كائنات عضوية متعددة الخلايا ومهندسة وراثيا بطريقة فعالة ، فان الطريق الى ذلك ، ليس فقط بادخال ال د ن أ الى النبات ، ولكن بادخاله بكميات مناسبة لجعله يتكامل مع الكروموسومات النباتية .

والطرق الشائعة التي تم بحثها هي :

استخدام طرق أورام البكتير الزراعي *Agrobacterium* (انظر البكتير الزراعي) عن طريق الحقن الدقيق وهذا الأسلوب قد تم بطريقة ناجحة في خلق الحيوانات العابرة للجين ، وطبق على النباتات من خلال طريقتين :
تم حقن الخلايا النباتية بواسطة مسببات الدهون (liposomes) التي تحتوي على ال د ن أ . على شريطة أن لا تحقن الليبوسومات داخل الحويصلة (vacuole) ، وتعتبر هذه إحدى الطرق الفعالة لنقل ال د ن أ الى داخل الخلية . والطريقة البديلة للحقن الدقيق هي عن طريق حقن ال د ن أ مباشرة الى نواة الخلية . ويعتبر هذا من الصعب اجراؤه ، لكنه يعطى تحكما لكمية ال د ن أ المحقونة .

بواسطة الحقن الحيوى (المدفع الجزيئى) ويعتبر من الطرق المفضلة،
وذا فاعلية فى ادخال ال د ن أ الى الخلايا النباتية . بالرغم من أن د ن أ
هو الذى يتكامل فقط مع الكروموسومات النباتية بكفاءة منخفضة . لذا ،
فان هذه الطريقة تعتبر غير كافية نسبيا لجعل النباتات عابرة للجين
(بالمقارنة بمجرد ادخال ال د ن أ الى الخلايا النباتية من أجل الدراسة
النبشئية ، انظر طرق الحقن بواسطة ال (Biolistics) .

بواسطة نقل الخلايا النباتية الأولية : اذا تمت ازالة جدار الخلية فان
الخلية النباتية الأولى يمكن نقلها أحيانا عن طريق موجه مع ال د ن أ
(من خلال الظروف المناسبة) . ولم تفلح هذه الطريقة مع وحيدات الفلقة
(monocotyledons) حتى الآن (معظم المحاصيل النباتية الرئيسية مثل
القمح والأذرة تعتبر من وحيدات الفلقة) ، ويبدو أن لها امكانية محدودة
فقط (انظر موضوع الخلايا النباتية الأولية) .

وبعد أن يتم ادخال ال د ن أ الى الخلية ، فان تلك الخلية من بين الآلاف
أو الملايين من الخلايا التى رفعت الجين ، يجب أن تتحدد . وتعتبر هذه
المرحلة الاختيارية للهندسة الوراثية ، وكما هو متبع مع الهندسة الوراثية
البكتيرية أو الخميرية ، حيث انها تعتمد عادة على الجين المختار ، الذى
تحوله الى الخلية النباتية مع الجين الذى ترغب فى أن يوجد هناك . هذا
الجين قد يكون لمقاومة الآفات (والذى قد يقتل الخلية النباتية) ،
أو الانزيم الذى يكون من السهل اكتشافه باستخدام اختبار بسيط
(لذا فانه يمكنك أن تفحص بعناية من خلال الخلايا النباتية عن تلك
الانزيمات التى لها هذا النشاط الانزيمى) . ويمكن أيضا أن تغربل
الخلايا من أجل وجود ال د ن أ نفسه باستخدام التهجين . وهذا الأمر
أكثر صعوبة لتحقيقه مع الخلايا النباتية عن عمله مع الأنواع الأخرى من
الخلايا ، لأن الخلايا النباتية تحتوى على القليل من ال د ن أ نسبيا
(بالمقارنة بالخلايا البكتيرية أو الخميرية) . ويصعب تماما تحقيقه .

والأهداف الممكنة للهندسة الوراثية تقع فى عدد محدود من أنواع
المشايخ :

مقاومة الآفات : هندسة الجينات داخل النباتات سوف يمكنها من
طرد الكائنات الممرضة كالجراثيم .

مقاومة المبيد العشبي : وضع الجينات من أجل المبيد العشبي داخل
المحاصيل النباتية بحيث انها تكون قادرة على مقاومة المبيدات العشبية التى
تقتل الأعشاب .

• تثبيت النتروجين : تستخدم طرق متنوعة لجعل النباتات تستطيع تثبيت النتروجين من الهواء بدلا من الحاجة الى الأسمدة .

انظر أيضا تثبيت النتروجين ص : ٢٨٢ ، مقاومة الآفات فى النباتات ص : ٣٠٣ .

PLANT OILS

الزيوت النباتية

ان جزءا فعلا من التقنية الحيوية التجارية ، قد وجه لانتاج أو تعديل الزيوت النباتية • وتحتزن الزيوت فى النباتات على هيئة ثلاثيات السليجيسرول (triacylglycerols) -TAGs أى أن الجزيئات ذات الحوض الدهنى الواحد ترتبط بثلاثة جزيئات من هيدروكسيل الجليسرول .

وتشمل المصادر الشائعة للزيوت النبات وجوز الهند (سلسلة الزيوت المتوسطة) ، والتي تستعمل معظمها فى المنظفات ، ومن أجل صناعة النبلون ، وزيت ليسكوريلا - lesquerella oil (ليبيد هيدروكسيل) ، يستخدم فى المشحومات والتفتية ، شمع جوبوبا ، يستخدم كمشحات وفى مستحضرات التجميل ، زيت الكتان (trienoic) يستخدم فى التفتية وعوامل التجفيف ، والى حد بسيط فى مستحضرات التجميل • ويستخدم زيت الكاكاو فى الشيكولاتة ومستحضرات التجميل .

وتشتمل العمليات الانزيمية التى تستخدم الزيوت النباتية على عملية التحليل بالماء (hydrolysis) لصنع الحوض الدهنى ، وعملية (transesterification) ، لصنع أملاح عضوية مختلطة من الجليسرول والأحماض الدهنية •

انظر أيضا الإنزيمات المحللة للدهون (lipases) ص : ٢٥١ .

PLANT STERILITY

عقم النبات

ان السمة المهمة لبرامج تربية النباتات ، هى الحصول على الجين الذى يسبب العقم • وهذه جزيئية ، بحيث ان الفلاحين لا يستطيعون أن يزرعوا النباتات من البذور التى يزودون بها ، وفى موضع آخر للمساعدة

في برامج تربية النباتات ، وذلك من أجل انجاح طرق التربية عن طريق التهجين . وهذه البرامج تنتج حبوب المحاصيل المهجنة ، أى أن المحاصيل التي سيقوم الفلاح بزراعتها تكون ناتجة من نوعين من الحبوب النباتية . ولا يقوم الأبرازن الأصليون من الحبوب ، بأنفسهما بإنتاج الحبوب ذات النوعية الجيدة . لكنهما ينتجان الحبوب التي تنمو في محصول أعلى الجودة . وهذا يجعل الخصائص الجيدة تتجمع في أحد المحاصيل النباتية ، والتي لا يمكن الحصول عليها من خلال الطرق التقليدية التي يتم فيها زرع المحصول المأخوذ من الحبوب المتبقية من محصول هذا العام .

وبالرغم من أنه من الضروري أن الحبوب التي تهاج إلى الفلاح هي نتاج تزاوج كل من النوعين (الأبوين) وليس نوعا واحدا منهما . وهذا يتطلب من المربي أن يختار النباتات الذكرية من أحد الأنواع والنباتات الأنثوية من نوع آخر ولما كان تجنيس حقل من القمح عملا شاقا ، فإن ذلك يتم بضمان أن المجموعات المتنوعة التي لا ترغب فيها تصبح عقبة ، أى أنها لا تضع بذورا . وفي العادة يتم تعقيم ذكور النبات ، وعلى ذلك يسمى التأثير الجيني غالبا « بعمق الذكورة » .

وقد أتاح علماء التقنية الحيوية سلسلة من الطرق الجيدة التي تجعل النباتات عقبة ، أما أحد الجنسين أو كلاهما . وقد قاموا أيضا باستنباط الجينات المجددة ، التي تعكس تأثير عمق الجنين الذكرى . وقد أتاح ذلك للنباتات التي تحمل العمق الجيني الذكرى من أن تحصل على حبة - بدونها ، سوف تموت النباتات خلال جيل واحد بسبب نقص الذكورة .

بروتينات التخزين النباتي PLANT STORAGE PROTEINS

بروتينات التخزين النباتي ، هي البروتينات المتراكمة بكميات كبيرة في البذور ، ليس بسبب خصائصها الانزيمية أو البنائية ، لكنها في بساطة شديدة كوسط مناسب للأحماض الأمينية من أجل استخلاصها عند انبات البذور . وتعتبر هذه البروتينات مهمة بالنسبة لعلماء التقنية الحيوية لسببين :

أختزان البروتينات كمصدر للبروتين : يأتي الكثير من الغذاء العالي البذور النباتية أو الفواكه ، والكثير من البروتين في هذه البذور يعتبر بروتينا أختزانيا . وأي تحسين للمحتوى الغذائي لهذه البروتينات

يوافقه تحسن في الغذاء البشري . والعديد من بروتينات الخزن على وجه الخصوص ، تعتبر فقيرة في بعض الأحماض الأمينية الضرورية ، وعدة تكون تلك الأحماض المحتوية على الكبريت . وتسمى هذه البروتينات ببروتينات المرتبة الثانية ، لأنها لا تستطيع أن تقدم مصدرا جيدا للبروتين للانسان بصفتها الخاصة . والغذاء الذي يعتمد على مصدر بروتين تخزيني فقط من أجل كل بروتينه تقريبا ، قد يكون لديه نقص في واحد أو اثنين من الأحماض الأمينية ، بالرغم من أنه يكون كافيا تماما في البروتين المحسى ويؤدي الى نقص مرضي . ان تحسين البروتينات من أجل الاستخدام الغذائي سيبحث في هندستها لكي تحتوي على الكثير من الأحماض الأمينية الأساسية ، وبذلك يكون مصدرا ذا رتبة اولى من المصادر البروتينية .

البروتينات الاختزانية كنظم تعديل : ان البروتينات الخزنية ، تنتج في كميات كبيرة جدا بالمقارنة بالبروتينات الأخرى ، ويتم تخزينها في أجسام ثابتة محكمة داخل بذور النبات . وهناك العديد من الباحثين الذين يبحثون في جصل النباتات تنتج بروتينات أخرى بكميات كبيرة مشابهة (حوالى ٦٠ ٪ من بروتين البذور الكلى ، ١٥ ٪ من الوزن الكلى للبروتين) وفي شكل مناسب . وتعتبر البروتينات التخزينية جلو كوزية أيضا ، بالرغم من أنها لا تتم بنفس الطريقة التي تتم بها جل كوزة الخلايا الثديية .

والطريق الأمثل تم تجربته عن طريق النظم الوراثية للنبات ، ويتم عن طريق وصل الجين من أجل البروتين المرغوب في وسط جين بروتين الاختزان النباتي . هذه البنية سوف تنتج بعد ذلك بروتينا مندمجا في البذور ، والتي يمكن تحفيزها لتدر الانتاج المطلوب فيما بعد . والبروتين المفضل للقيام بهذا العمل هو بروتين الخزن النباتي 2S ، والذي تم انجازه مع نظام نموذجي في *Arabidopsis thaliana* وفي *Brassica napus* (زيت اللفت البذري) . وقد لا يكون هذا هو البروتين النموذجي ، وحيث انه صغير ، فان وصل جين كبير في وسطه بالداخل سوف يؤدي الى تشويه بنيته .

والمدخل الأكثر راديكالية ، سيكون عن طريق استخدام مشرات للبروتين الاختزاني لعمل جين تخليقي كامل . وقد يكون هذا من الصعوبة ، كما لو كان البروتين من الصعب هدمه ببساطة ، وانه يجب أيضا توجيهه الى التجاويف التخزينية داخل البذور . وتعتبر الآلية التوجيهية لحويصلات خزن البذور غير معروفة ، بالرغم من أن البروتينات قد تم توجيهها الى حويصلات خلايا نباتية أخرى بطريقة ناجحة .

البلازميد هو قطعة صغيرة من الـ DNA التي تستطيع أن توجد داخل الخلية ، منفصلة عن خلية الـ DNA الرئيسية . وهذا يعني أنها يجب أن تكون قادرة على نسخ نفسها داخل الخلية ، وعلى ذلك فإن البلازميدات ، لها عناصرها الجينية الصحيحة داخلها لكي تجعل انزيمات الخلية قادرة على نسخها عند انقسام الخلية .

وتوجد البلازميدات في معظم الكائنات العضوية الدقيقة ، والبلازميدات التي توجد في البكتيريا ، تكون غالباً في دوائر ثابتة من الـ DNA ، والموجود منها في الحميرة ، هي أنواع خطية من الـ DNA ، مثل الكروموسومات الصغيرة جداً .

وتستخدم البلازميدات بتوسع في الهندسة الوراثية ، كقواعد للجزيئات المتجهة ، ولما كانت تلك البلازميدات صغيرة جداً ، فإنه يصبح من السهل استغلالها . (وعلى عكس كروموسوم الـ Kولاى ، الذي يحتوى على ثلاثة ملايين من القواعد ، هو جزيء يبلغ سمكه 81052 - 9 من المتر ، ويكون مرتبطاً بدائرة محيط قطرها 1 مم . ان أنبوبة تحتوى على بليون من هذا الجزيء يصبح من الصعب صيها ، وان قوى القص الناتجة عن التقليب ، سوف تؤدي الى اتلاف معظم الجزيئات) . والبلازميدات لها أيضاً مواقع قليلة من انزيمات التقييد بلداخلها ، وعلى ذلك فإنه يصبح من السهل نسبياً فصلها في مكان واحد ، ثم وصلها بقطعة غريبة من الـ DNA ، ثم وصل الطرف مرة أخرى . ويمكن استغلالها أيضاً لكي تكون موجودة في نسخ عديدة داخل الخلية ، فضلاً عن النسخة الواحدة للكروموسومات العادية والبلازميدات . والبلازميدات هي نوع خاص من الايسوسوم ، وهو الاسم الجيني لـ DNA صغير يكون موجوداً على هيئة كيان مستقل ، داخل خلية طليقة من خلية الكروموسومات الرئيسية ، وقد تكون بعض الفيروسات أيضاً ايسوسومات ، توجد مثل الـ DNA داخل خلية لفترة طويلة من الوقت . (وهذا لاينطبق على الفيروسات الارتجاعية . وهذه الفيروسات توجد مثل الـ DNA داخل الخلية ، لكن الـ DNA الخاص بها يكون متصلًا بالكروموسومات نفسها) .

انظر أيضاً القوة الموجهة ص : 399 .

تصنيع السكريات العديدة

POLYSACCHARIDE PROCESSING

أحد الاستخدامات الشائعة للانزيمات الصناعية ، يأتي في صناعة الغذاء ، وبصفة خاصة في تصنيع متعدد السكريات المعقدة ، مثل النشا والبكتينات (وهي مواد توجد في النشا واليانعة ، وبخاصة التفاح ، وتحلل في المياه المغلية ، ثم تشكل عند التبخر مادة هلامية) . وتستخدم الانزيمات في العديد من العمليات .

★ السيولة (liquefaction) : وهي عملية انتشار النشا في معلق جيلاتيني (وهو ما يحدث فعلا لدقيق الذرة ، عندما يظل ويصبح قوامه كثيفا) وتحلل النشا مائيا أيضا الى جزيئات قصيرة بواسطة الانزيمات مثل انزيم التبرعم وانزيم أميلاز ألفا . ولما كانت السيولة تتم غالبا في المحاليل الساخنة ، فإن أحد المنتجات البيوتقنية هو الميلاز - ألفا الثابت حراريا ، وانزيم التبرعم ، الذي يتم عزله من البكتيريا المحبة للحرارة (thermophilic bacteria) ، التي تعمل عند درجات حرارة تصل الى ٨٠ أو ٩٠ درجة مئوية .

★ التسكر (saccharification) : وهي عملية تكوين السكريات ذات الوزن الجزيئي المنخفض ، وهو غالبا ما يكون أساسا الجلوكوز ، من النشا المسيلة . وتوجد أنواع مختلفة من الانزيمات التي تقوم بهذا العمل : الأميلاز وانزيمات التبرعم التي تقوم بتحليل النشا ، انزيم السكر ، الذي يقوم بتحليل السكروز ، وأيسومرات الجلوكوز التي تحول الجلوكوز الى فركتوز أكثر حلوة .

★ نزع التفرع (debranching) : وهو مصطلح كيميائي فضلا عن أن يكون عملية ، وهي عملية التخلص من الفروع الثانوية من جزيئات النشا أو البكتينات الطويلة ، ويترك الجزيئات الطويلة والمستقيمة ، والتي يصبح من السهل تحليلها في العمليات المتقدمة . والسكريات العنقودية المتفرعة وغير المتفرعة لها أيضا العديد من خصائص المادة الهلامية على الغذاء . وتستطيع انزيمات مثل انزيم التبرعم والأيسوميلاز أن تقوم بعملية نزع التفرع من النشا .

انظر أيضا الانزيمات المحللة للسكريات العديدة ص : ٢٠٥ .

التعديل البعدى الانتقالي

POST-TRANSLATION MODIFICATION

هو مصطلح شامل لتغطية التغيرات التي يخضع لها البروتين بعد ان يتم تخليقه كمتعدد بيبتيدي اولى . وتشتمل هذه التغيرات على الآتى :

التسكر (glycosylation) : ويعتبر هذا واحدا من التعديلات البعدية الانتقالية الحساسة بالنسبة للمستحضرات الصيدلانية الحيوية (انظر التسكر) ص : ٢٠٦ .

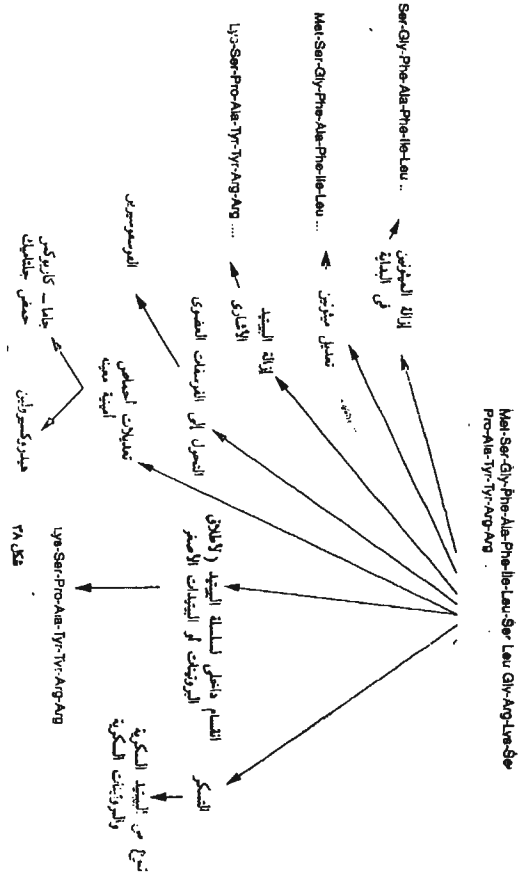
ازالة ميثيونين الطرف - ن (او ميثيونين الفورميل - ن) : وتصنع كل البروتينات تقريبا بواسطة ميثيونين كحمض أميني اولى لها ، وهو عادة تتم ازالته . وأحيانا تتم ازالته كجزء من :

ازالة البيبتيد الفردى : البيبتيدات التي ستدخل الى الأغشية ، تفرز فى حجيرات خلوية خاصة (مثل الميتوكوندريون أو داخل الحويصلات أو الليسومات) لها خيوط قصيرة من الأحماض الأمينية عند جبهتها تسمى بالبيبتيد الاشارى . وهذا البيبتيد يعطى اشارة للخلية بالمكان الذى يذهب اليه البروتين وتشطر كجزء من الآلية لتوصيلها هناك .

الأستلة ، الفورملياشن : هذه والقليل من التعديلات الأخرى تحول المجموعات غير النشطة نسبيا الى مجموعات أكثر نشاطا . وهى غائبا نضع قيد الاستعمال المجموعة الأمينية الطرفية لبروتين ، محدثة الطرف - ن المحمى .

تعديل الحمض الأميني : وهذا هو التعديل الكيميائى للأحماض الأمينية بعد اندماجها فى سلسلة البروتين . وهى تعتبر نادرة نسبيا ، لكنها يمكن أن تحدث تأثيرات حساسة على وظيفة البروتين . ومن الأمثلة على ذلك تعديل الجلوتاميت لتكوين جلوتاميت جاماكاربوكسى بواسطة التفاعل المحفز لفيتامين - K₂ فى كبد الثدييات ، وهيدروكسيلية البرولين الى هيدروكسيل البرولين فى الكولاجين داخل الحيوانات .

انظر أيضا نظم التعديل ص : ١٧١ ، الافراز ص : ٣٥٩ .



وهذا هو التحليل الذى يدرس قابلية بعض الناس للاصابة ببعض الأمراض كنتيجة لجيناتهم . والعديد من الأمراض لها مركب وراثى ومركب بينى ، وان البيئة السيئة أو الجين السيء ، يمكن أن يعجلا فرص العدوى بالمرض . وبالنسبة الى بعض الأمراض النادرة الخاصة بالجهاز المناعى مثل التهاب الفقرات المفصلي (ankylosing spondylitis) فانه توجد هناك فرصة أكثر بـ ٨٠ ضعفا فى أن حاملى بعض الأمراض سيصابون بمرض عن طريق حاملى الأمراض الأخرى ، وبالنسبة للأمراض الأخرى فان التأثير يعتبر أقل خطورة . ومن بين هذه الأمراض التى درست ولها مركب وراثى هى :

العديد من اضطرابات الجهاز المناعى ، التى تشتمل على الربو ،
الأكزيما ، الأمراض الخطيرة ، الحساسية .

• البول السكرى

• ضغط الدم المفرط

• بعض أنواع السرطان (وليس معظم السرطانات)

فرط الحساسية ، ورد الفعل الشديد بالنسبة للدواء
والكيماويات .

وهناك سلسلة من الأمراض الأخرى التى قد يكون لها مركب وراثى
أساسى ، وعلى سبيل المثال :

• الشيزوفرنيا

• الكتابة الأكلينيكية

• مرض الأوعية الدموية القلبية

ان الاهتمام البيوتقنى لهذه القابلية الوراثية يعتبر ثلاثة أضعاف :

أولا ، اذا كان هناك جين مرتبط ، فاننا نأمل باستخدام تقنية
ال د ن أ فى الكشف عن هذا الجين واكتشاف من الذى يكون لديه
القابلية لهذا المرض . ثانيا ، ونأمل فى اكتشاف ما يقوم به الجين ، ومن
ثم نصمم علاجاً للتغلب عليه . وأخيرا ، اننا نحاول أيضا تحديد البيئة
التى تتفاعل مع الجين لاحداث المرض ومن ثم تقليل حدوث المرض عن طريق
تقليل فرصة تعرض أى شخص لهذه البيئة .

وتوجد تسمينات أخلاقية وقانونية واضحة لاستخدام المعلومات
الوراثية البشرية فى هذا الخصوص . بالرغم من ذلك فانه يوجد أيضا

تضمينات عملية . ان معظم هذه النزوعات سببها لا تسبب عن طريق جين ، ولكن عددا من الجينات ، والتي يجب ان تخصص وتفهم جميعها . بالإضافة الى ذلك فان تأثير الجينات سوف لا يكون واضحا في كل شخص - فانها ستكون نزاعة الى المرض ، وليس بالضرورة مسببة له . وهذا يعني انه يمكن تمييزها فقط من خلال دراسات إحصائية كبيرة . ويعتبر هذا من الأبحاث الرئيسية التي يضطلع بها ، ويعتبر هذا أحد الأسباب المفضلة . عندما تكون الجينات للعديد من الأمراض الوراثية النادرة قد تم اكتشافها ، وان الجين أو الجينات بالنسبة لاكثر الأمراض شهرة مثل ضغط الدم المفرط لا يزال غير معروف .

وبالرغم من هذا ، فان العديد من الشركات قد تمت اقامتها في الولايات المتحدة من أجل استخدام تقنيات ال د ن أ في اكتشاف الميل الى المرض ، وان أحد أهداف مشروع المادة الوراثية البشرية (انظر مشروع المادة الوراثية البشرية) هو تقديم المعلومات عن الجينات التي قد تجعل بعض الناس لديهم قابلية لبعض الأمراض .

PROTEASES

انزيمات تحليل البروتين

البروتيازات هي الانزيمات التي تقوم بتحليل البروتينات . ويوجد أربعة استخدامات متميزة لهذه الانزيمات في مجال التقنية الحيوية . ان استخدامها يعتمد جزئيا على رخص المواد التي تصنع منها ، وجزئيا على نوعية هذه الانزيمات - أي ما اذا كانت تتخلص من كل البروتينات بطريقة غير مميّزة أو بروتينات قليلة فقط عند مناطق معينة .

ويتم إنتاج ثمانية آلاف طن من البروتياز من المصادر الفطرية والميكروبية كل عام ، ويستخدم معظمها في المنظفات . والبروتيازات غير المتخصصة نسبيا تستخدم في هضم المادة البروتينية في الأوساخ - انها غالبا البروتين المسوخ الذي يحمل البقع العضوية من الصعب تنظيفها . وبعض من هذه المنظفات تباع كمنتجات بالتجزئة ، لكن الكثير منها يستخدم في التنظيف الصناعي ، وبما ان البروتيازات انزيمات قوية ، فانها تستطيع ان تنزع البروتين من بشرة المستخدم ، اذا لم يتسم التعامل معها بحرص .

ان استخداماتها الرئيسية الأخرى تكون في صناعة الغذاء ، حيث يستخدم الرنين الميكروبي على نطاق واسع في صناعة الجبن كبديل للرنين

الموجودة في معدة الأبقار . والمجال الناشئ في استخدام البروتيازات ، ينطوي في تنعيم اللحوم ، وتنشيط نكهة الطعام عن طريق تغيير البروتينات داخل هذه الأطعمة . ويتطلب هذا الاستخدام بروتيازات أكثر نقاوة (وهي بحالتها أو البقايا المطبوخة التي ستؤكل) وتعتبر الانزيمات عادة متخصصة تماما ، عند اختراقها نوعا واحدا من البروتين في موقع معين تماما . ومن الأمثلة على ذلك ، انزيم الكولاجيناز ، وهو الانزيم الذي يحطم الكولاجين ، وهو البروتين المسامى في النسيج الضام مثل الوتر . ويشترك الكولاجين أيضا بطريقة فعالة في خشونة اللحوم ذات القيمة المنخفضة : وعلى ذلك فمند تقع اللحوم ذات النوعية المنخفضة في الكولاجيناز ، فانه يصل على تطريتها .

والاستخدام الثالث للبروتيازات ، يأتي في التطبيقات الطبية الحيوية . العديد من المستحضرات الدوائية الحيوية ، سواء المخطط لها أو الجارى تطويرها لها نشاطات بروتيازي (مثل تلك التي تحث تخثر الدم - thromobolytics) ، لكن هذه العقاقير تعتبر جزءا من صناعة البروتياز بالرغم من ذلك ، فان البروتيازات ذات الأنشطة الكبيرة لها أيضا تطبيقات طبية حيوية في مجالات مثل نزع الجروح (نزع الطبقة الكثيفة من مادة البروتين التي تتكون على أسطح الجروح والتي تبطئ التئام الجرح وتكون الندبة) ، وكمساعداً للهضم . ويمكن استخدام البروتيازات أيضا اما كإضافات للطعام أو في أعداد الأغذية السابقة الهضم للناس في المستشفيات . وفي هذه الحالة ، فان الانزيمات يجب أن تكون على درجة من النقاوة الدوائية .

والاستخدام الأخير للبروتيازات هو من خلال تفاعلات الانتقال الحيوى . بالرغم من أن التفاعل الطبيعي للبروتياز هو بتمزيق البيبتيدات ، اذا تم استخدامها في حالات ، يكون فيها الماء الحرق قليلا جدا (في المذيبات غير المائية ، على سبيل المثال) أو اذا تم امتصاصها في حالات تكون فيها الأحماض الأمينية متاحة حرة لكن أحد البيبتيدات المصنوعة منها قد أزيلت بمجرد تكوينها ، حينئذ تستخدم البروتيازات في عمل بيبتيدات قصيرة . وعلى ذلك فان البيبتيد الثانى ، المحل الصناعى الاسبرتام ، يمكن تصنيعه من حمض الاسبرتيك المشتق وميثيل الفينيل الانين ، باستخدام البروتياز في توصيلها سويا .

PROTEIN CRYSTALLIZATION

تحليل البروتين

الجزء الرئيسى في معظم طرق تحديد تركيب البروتين الثلاثى

الأبعاد ، ومن ثم القدرة على استخدام هذا التركيب فى تصميم الأدوية ، هو صنع بلورات من البروتين . ويعتبر هذا من الأمور الصعبة ، حيث أن الجزيئات البروتينية لا تتصرف بطريقة ملائمة مثل بلورات الأملاح ، وكلما كان حجمها كبيرا كان تصرفها سيئا . والحيلة عادة تكون من خلال صنع بلورات بطريقة بطيئة جدا وفى المحاليل المناسبة تماما - ولايجاد المحاليل المناسبة ، فإن ذلك يتطلب كثيرا من الخبرة والوقت .

والطرق الجديدة فى تبلر البروتين ، وتشتمل على التبلر تحت الضغط العالى وفى الفراغ . ويقلل الضغط العالى كمية الحركة فى جزيء البروتين ، ويجعل التبلر يتم بطريقة أسرع فى بعض الحالات . ويعنى التبلر بالمسقوط الحر أن البلورات لا يجب أن تلمس جانب الوعاء الموجودة فيه . وبذلك لا يتأثر نموها بهذا الوعاء . وقد أجرت ثمانى شركات وعشرة معاهد بحثية تجارب على تبلر البروتين فى بعثة المركبة الفضائية كولومبيا فى يناير عام ١٩٩٠ .

ودراسة هذه البروتينات المتكونة تسمى بعلم البلوريات . ويتم إجرائها بواسطة أشعة اكس : ان نمط اشعة اكس الذى يحيد البلورة انبروتينية يعتبر بالغ التعقيد ، ويعتمد على الطريقة التى ترتب بها كل الذرات داخل البلورة . ومن النمط المناسب (أو بأكثر دقة توزيع الشحنة الكهربائية ، أى كثافة الإلكترون) يمكن استنتاج الذرة . ويمكن الحصول على أشعة اكس من أنبوبة أشعة اكس التقليدية ، لكن المصدر الشائع فى هذه الأيام هو الاشعاع السينكروترونى ، لأنه مرتفع الأحادية اللونية (أى أن له طولا موجيا واحدا) ويعتبر كثيفا جدا .

PROTEIN ENGINEERING

هندسة البروتين

هندسة البروتين هى التصميم ، الانتاج ، وتحليل البروتينات المتغيرة غير الطبيعية . وقد يعتبر هذا عملا بطوليا ، إذ لم يستخدم البروتين الطبيعى كنقطة بداية . وعلى ذلك تشتمل هندسة البروتين عادة على تعديل البروتينات الحالية .

ولهندسة البروتين عدد من الأهداف :

تحسين ثبات البروتين : انزيمات البروتياز التى تم تعديلها وراثيا؛ من أجل ثبات أكبر ، توجد الآن فى الأسواق .

تغيير نوعية الركيزة الانزيمية : تحفز معظم الانزيمات سلسلة قليلة جدا من التفاعلات ، وقد يكون من المفيد امكن تغيير هذه السلسلة بحيث انها تتفاعل مع منتجات أخرى كثيرة تجارية . وتستطيع هندسة البروتين أن تقوم بهذا عن طريق تغيير الأحماض الامينية حول الموقع النشط للانزيم ، والتي تكون فيه قطعة الجزى مرتبطة تماما بالركيزة وتقوم بتحفيز التفاعل . وبتغيير الأحماض الامينية ، فان القوى التي تحصل للركيزة في مكانها تتغير ، وبالتالي فان الجزئيات التي يعرفها الانزيم حينئذ تتغير . والمثال المثير لذلك ، كان بتحويل malate dehydrogenase الى lactate dehydrogenase ، وهما الانزيمان اللذان يخفزان أنواعا متشابهة من التفاعلات في ركائز مختلفة . ولسوء الحظ فلا MDH ولا LDH وهما الانزيمان السابقان ، يعتبران من الانزيمات المفيدة على وجه الخصوص ، ولم يكن هنا نجاحا لاي انزيم تجارى .

تغيير التفاعل العقاقيرى : والكثير من هناسة البروتين يعتبر موجها الى المستحضرات العقاقيرية الحيوية . وفي هذا المجال يتم البحث عن تغيير النشاط البيولوجى للبروتينات ، والتي يكون لها تأثيرات يمكن استخدامها كادوية ، وذلك بجعل التأثيرات أكثر فاعلية ، أكثر تخصصا ، بمشاركة فى آليات استهلاكية ، بحيث انها تؤثر فقط فى خلايا قليلة أو أنواع من الخلايا ، وتحسين فترة صلاحيتها داخل جسم المريض ، أو بتقليل التأثيرات الجانبية .

انظر أيضا دراسته تغيير تركيز الدواء مع الزمن فى ص ٣٠٦ ،
ثبات البروتين ص : ٣٢٧ .

PROTEIN SEQUENCING

التسلسل البروتينى

ان تحديد تسلسل الأحماض الامينية فى بروتين معين ، يتم بطريقة كيميائية عن طريق دورة من التفاعلات التي يزال فيها واحد من الأحماض الامينية فى كل مرة . وتوجد عدة أجهزة وطيفية تقوم باجراء هذه السلسلة المعقدة تماما من التفاعلات بطريقة اتوماتيكية . ان عدد الأحماض الامينية التي يمكن تحديدها ، يعتمد على كمية البروتين المتاح . وعلى طبيعة الأحماض الامينية . ولا يوجد تفاعل فعال فى الدورة بنسبة مائة فى المائة ، وان تغيير الفاعلية الى حد ما يعتمد على ماهية الأحماض الامينية التي تجرى ازالته من أجل التحليل . وعلى ذلك ، فبعد فترة من الوقت فان كمية الحمض الامينى التي يجرى اطلاقها عن طريق دورة التفاعل ، يصعب الكشف عليها

لصفرها في مقابل زحام الأحماض الأمينية الأخرى التي تنطلق من هذه البروتينات ، والتي لم يتم كسرها في دورات سابقة .

ومن الواضح أيضا أن البروتين يجب أن يكون نقيًا بدرجة معقولة ، والا فإن الناتج سيصبح خليطًا من الأحماض الأمينية في كل خطوة .

إن الطريقة القياسية الكيميائية تسمى بـ **Edman degradation** وتبدأ العملية من الطرف الأميني للبروتين (النهاية - N) . في بعض البروتينات يكون للنهاية الطرفية N للحمض الأميني ، مجموعة كيميائية صغيرة مرتبطة بها - وهي عادة مجموعة ميثيل ، ايثيل ، أو فورميل . إن وجود هذه المجموعة يجعل من الصعب بدء دورة التفاعل حينئذ يتطلب الأمر أعدادًا مسبقًا للبروتين قبل تحديده التسلسل .

وتشتمل الطرق الأخرى على استخدام مقياس الكتلة الطيفي (MS) وخصوصًا مقياس الكتلة الطيفي لمضغ الذرات السريع (FAB) ، يحظى بتسعية كبيرة . ويمكن إجراء تسلسل للبيبتيدات القصيرة في إحدى التجارب باستخدام الترادف FAB-MS . وهو مقياس الكتلة الطيفي الذي يوجد فيه جهازان وظيفيان من ال MS مشبوكان ببعضهما ، أحدهما لتكسير البروتين إلى قطع وفصل القطع ، والآخر لتحليل القطع . وتشتمل طرق ال MS أن تتوافق مع مجموعات البيبتيدات ، وأيضًا مع الجليكوبروتينات الدهنية ، والبروتينات التي تغيرت كيميائيًا في الطرق الأخرى . ومن ناحية أخرى فإن هذه الطرق تعتبر غير حساسة نسبيًا وتحتاج ملجهرامات من البروتين النقي كي تعمل بنجاح .

وبسبب الصعوبات الناشئة في التسلسلات البروتينية في حدود حوالي ٤٠ حمضا أمينيا من أي بيبتيد الذي يمكن تسلسله في تجربة واحدة ، فإن العديد من الباحثين يفضلون استنساخ الجين من أجل البروتين (إذا كان في مقدورهم ذلك) وعمل سلسلة لد ن أ ، باستخدام الشفرة الوراثية لاستنتاج تسلسل الحمض الأميني للبروتين . وبالرغم من ذلك فإنه توجد مشاكل فعلية مع هذه الطريقة (انظر الشفرة الوراثية وتخليق البروتين) .

PROTEIN STABILITY

ثبات البروتين

تعتبر البروتينات في المصطلحات الكيميائية مواد غير مستقرة تماما :
إن من السهل عليها أن تغير طبيعتها (أي تتحول إلى أشكال غير نشطة)

عن طريق الحرارة ، الأحماض ، القلويات ، وعن طريق بعض المواد الكيميائية مثل اليوريا والجوانيندين والتي تعرف بالعوامل المشوشة (Chaotropic Agents) . ويحدث الفقد للطبيعة عندما تنطوى السلسلة البروتينية للأحماض الأمينية عادة الى شكل مسلسل مترابط ، نوعي ، منتشر ؛ ويكون تركيبه الثلاثي الأبعاد المرتب بعناية لسطحه مفقودا ، ومهما كانت وظيفته تفقد معه عادة . وتسمى العوامل المشوشة بذلك لأنها تستنتج هذا التحول التشوشى الكامل فى البروتينات .

إذا تم اجراء التفاعلات الانزيمية عند درجات حرارة عالية ، أو جعلت الأجسام المضادة أكثر استقرارا ، بحيث انها تنوم لفترة طويلة ، فإن ذلك يسر علماء التقنية الحيوية كثيرا ، وعلى ذلك فانه يوجد عمل كثير فى محاولة تحسين ثبات البروتين . ومجالات العمل كالاتى :

استخدام انزيم آخر أكثر استقرارا ، خصوصا من البكتير المحب للحرارة .

زيادة عدد روابط الدياسلفيد داخل البروتين : وهذه الروابط تتكون من بقايا التيسسفين فى البروتين ، بمجرد ان ينطوى على شكله المناسب ، ساعد فى ادخاله فى هذا الشكل .

زيادة عدم القابلية الداخلية للماء : وغالبا فان الأحماض الأمينية التى تنتهى داخل بروتين مطوى بطريقة سليمة تعتبر من الأحماض الأمينية الصادة للماء (هيدروفوبيك) : وفى حالة انتشار البروتين ، فانها تكون معرضة للماء ، وهى عملية تحتاج الى طاقة ، والتى من أجل هذا السبب يميل لعدم حدوثها .

بإضافة تفاعلات أخرى مثبتة : سلسلة كبيرة من التفاعلات الأخرى بين الأحماض الأمينية تساعد على حمل البروتين فى حالته الصحيحة . وتشتمل هذه التفاعلات على روابط الهيدروجين وثنائات الأيون (أو الملح) .

فى جميع الحالات الثلاث الأخيرة ، فان مهندس البروتين يهدف الى اضافة أو تغيير الأحماض الأمينية لزيادة عدد التفاعلات المثبتة فى البروتين . وهذا يتطلب فهما تفصيليا بتركيب البروتين الثلاثى الأبعاد ، تاك المعلومات التى يعتبر من الصعب جدا الحصول عليها .

يمكن تثبيت البروتين أيضا عن طريق اضافة عوامل مثبتة خاصة الى خلاصاتها . والقليل جدا من الانزيمات تباع على أساس انها بروتينات نقية - ومعظمها يكون به العديد من المواد الأخرى فى تشكيلها لتثبيتها . وبعض من هذه قد يكون له تأثيرات خطيرة ، حيث تمت الفترة العمرية من بضع ساعات الى أسابيع .

ان ما بداخل كل منبت يعتمد تماما على الانزيم المختص .

ويعتبر الطى والثبات مهمين أيضا عندما يتم صنع البروتين بواسطة تقنية ال د ن أ المعالج . وكثيرا فان البروتين الذى يصنع عند مستويات عالية داخل البكتيريا لا يتم صنعه فى شكله البدائى (الطبيعى) . وقد يكون ذلك محتملا لأن ترسيبات البروتين داخل الخلية تكون مثل الجسم الضمين ، أو يحتمل أن تكون كذلك لأن البروتين يخلق أو يعدل بطرق مختلفة فى الخلية البكتيرية . وهكذا فان جزءا من اجراءات التنقية للعديد من البروتينات المعالجة تشتمل على خطوات تكون جزئيا كاشفة للبروتين ثم تعيد طيه مرة أخرى ، وفى هذه المرة تكون تحت ظروف تسمح له بأن ينطوى بطريقة سليمة . (ويمكن أن يساعد أيضا على التنقية ، عن طريق اختيارية الغض وإعادة الطى المنتج المطلوب : البروتينات الملوثة تفضل فى الغض أو تفضل فى الطى مرة أخرى ، وبذلك يمكن تمييزه من المنتج) . ومن الواضح انه يجب ان يكون من السهل نسبيا طى البروتين اذا كان مطلوباً استخدام هذه الاستراتيجية - بعض البروتينات لا يمكن إعادة طيها فى بنيتها الأصلية بمجرد ان يتم فضاها .

انظر أيضا رباط ثانى أكسيد الكبريت ص : ١٤٠ ، الكراهة المائية ص : ٢٢١ ، تبلر البروتين ص : ٣٢٤ ، محبات الحرارة ص : ٣٨٢ .

PROTOPLASTS

الخلية بدون جدار

العديد من الخلايا ، تكون محاطة بجدران سميكة صلبة . والخلايا النباتية والفطرية ومعظم الخلايا البكتيرية لها خلايا جدارية . والخلية النباتية الأولية هى تلك الخلية التى نزع منها الجدار ، وتركت الخلية عارية الا من الغشاء البلازمى الذى يحيط بها .

وتوجد هناك عنة أسباب للحاجة الى ذلك ، لكنها جميعا تشتمل على جدار الخلية نفسه . وفى الغالب فان مرمى النبات يرغبون فى دمج خلايا نباتين مختلفين تماما واللذين لا يمكن تهجينهما بالطرق العادية . بالرغم من ان جدار الخلية يأتى من هذه الطريقة ، ومرة أخرى لأن ادخال ال د ن أ الى الخلايا النباتية أو الخميرة من أجل الهندسة الوراثية يعتبر أمرا فى غاية الصعوبة ، والجدار الخلوى أساسا لا يتقبل أيا من الجزئيات الكبيرة . (ان ادخال ال د ن أ الى البكتيريا يعتبر حسالة استثنائية لأن البكتيريا لها آليات لامتناس ال د ن أ من الوسط المحيط بها) . وعلى

ذلك فإنه لاستغلال العديد من هذه الأنواع من الخلايا يتطلب منك أن تبدأ بالخلايا النباتية الأولية .

وتتولد الخلايا النباتية الأولية للنبات والخميرة بواسطة تحلل جدر خلاياها بواسطة انزيمات مناسبة ، والتي ستقوم بهضم الكربوهيدرات (النيات) ، والكيوتين (بالنسبة للخميرة) في جدار الخلية بدون أن تؤثر على دهن وبروتين غشاء الخلية .

ان خلايا الخميرة وبعض النباتات يمكن إعادة توليدها من الخلايا النباتية الأولية ، على اعتبار ان الخلايا لم يتم رجها بشدة أثناء تحويلها الى خلايا نباتية أولية في المقام الأول . وعلى ذلك فان الخلايا النباتية الأولية التي تم استخدامها هندسيا ، يمكن تحويلها مرة أخرى الى خلايا عادية . وتفضل هذه الطريقة حيث ان الخلايا النباتية الأولية تعتبر أكثر عرضة للتهشم - حتى انها أكثر عرضة للكسر من الهجوم الفيزيائي أو الكيميائي عن الخلايا الحيوانية في المستنبت . ولذا فإنه يعتبر من الصعب استخدامها في عملية تجارية بين عمليات التقنية الحيوية . والخلايا النباتية التي تم إعادة توليدها بهذه الطريقة يمكن استخدامها بعد ذلك في توليد النباتات ككل ، لذا ، فان استخدام الخلايا النباتية الأولية لخلايا النبات ، يعتبر كخطوة نحو هندسة النبات وراثيا .

طرق التنقية : الأحجام الكبيرة

PURIFICATION METHODS : LARGE SCALE

أحد الأجزاء الرئيسية لعمليات التصنيع النهائية لمنتج التخمر هو عملية التنقية . وتستخدم طرق التنقية للحجوم الكبيرة المادة الطافية من التخمر الخام أو الخلية المتجانسة ، وعزل المنتج منها بشكل نقي تماما . وتباع الانزيمات الصناعية غالبا بهذا الشكل متوسط النقاوة كمنتج حبي ، وإذا تطلب الأمر أن يكون المنتج نقيًا تماما ، فإنه حينئذ يتم إجراء عملية تنقية ثانية ، غالبا تكون في أحجام صغيرة . ان تنقية الخلايا من مستنبت ، تسمى عادة بالحصاد ، وتعتمد على طرق مختلفة تماما .

وتوجد هناك سلسلة من طرق التنقية والتي تعتبر من رخص أسعارها ، حيث تستخدم أحجام كبيرة من المواد التي تشتمل على الآتى :

الترسيب الملحي : ويضاف الملح بحيث ان مجموعة خاصة من البروتينات ، تترسب من المحلول ، وعند اضافة الماء الى المادة المترسبة يجعلها تتحلل مرة أخرى .

فصل السائل - السائل : وتسمى أيضا بعملية الفصل ذات المرحلتين ، وتستخدم هذه الطريقة ، فكرة ان المادة التي يرغب فيها ستتحلل بطريقة جيدة في أحد المذيبات بينما لا تتحلل معظم الشوائب . وتخلط المادتان بطريقة خاصة ، وبعد ذلك تنفصلان (عن طريق السماح لهما بالاستقرار ، بواسطة نظم الترشيح ، أو عن طريق الطرد المركزي الخفيف) . ان هذه الطريقة تعتبر ناجحة في حالة ما يكون السائلان غير قابلين للامتزاج . ويمكن القيام بهذه العملية عدة مرات ، لتقليل كمية الملوث في طور العينة كل مرة . وبالنسبة للمستحضرات ذات الحجم الكبيرة ، فانه من الضروري أن تكون المرحلتان رخيصتين ، حيث انه من النادر أن تعاد الدورة بطريقة فعالة . وأحد هذه المواد هو الماء (حيث انه يعتبر الأساس للوسط الاستنباتي) وبذلك تكون الأخرى مادة مثل البنزين ، الاثير ، أو البترول .

الاستخلاص المائي ذو المرحلتين : وفي هذه الحالة يتم رج البروتين مع خليط ذي أساس بولييمري ، الذي يترسب عنه استقراره ، في طبقتين متميزتين (جليكول البوليثلين PEG ، والملح هو الذي يقوم بهذه العملية ، على سبيل المثال) ، وترتب الظروف بحيث ينتهي المنتج الى طبقة واحدة ومعظم الملوثات في الطبقة الأخرى .

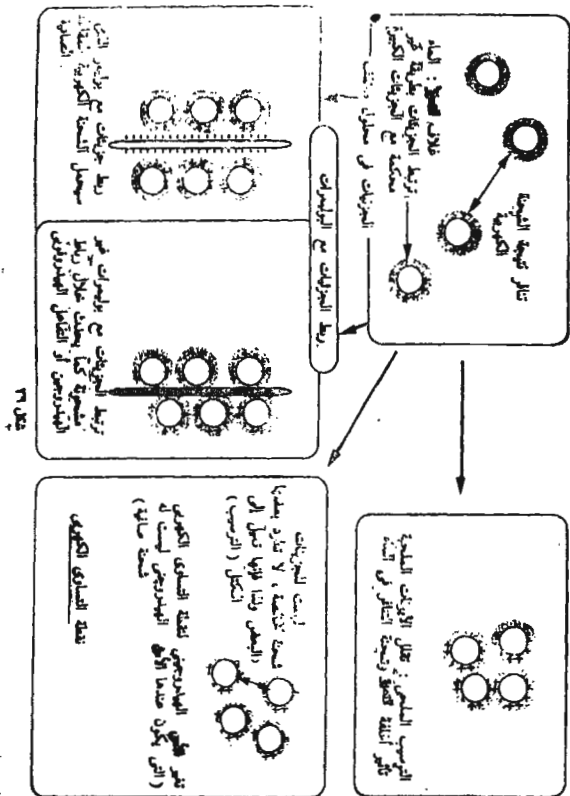
ترسيب البوليمر : بعض البوليمرات وخصوصا الجليكول بوليثلين يمكن أن ترتبط مع البروتينات بطريقة معتدلة وتجعلها تترسب بطريقة منسجمة .

تغير الطبيعة بالتسخين : وتعتبر هذه الطريقة بسيطة وفعالة . اذا كان البروتين الذي يسخن ثابتا (ثابتا بالحرارة) : ويسخن الخليط تماما ، ومعظم البروتين يغير طبيعته ، وبذلك يتخثر ويرسب خارج المحلول . والبروتين الثابت للحرارة يظل ثابتا . وهذه الطريقة تصل مع بعض البروتينات فقط . ويمكن استخدامها أيضا في بعض الظروف لفصل البروتينات من المنتجات غير البروتينية (مثل المواد الناشئة عن الأيض) .

عمليات فصل النقاط المتساوية الكهربائية : تعتبر معظم البروتينات غير ذائبة تماما عند PH معين (نقطة تساويها الكهربائية أو PK) ، ولذا أضيف الحمض أو القلوي حتى تكون درجة الحمضية للمحلول عند نقطة التساوي الكهربى هذه ، حينئذ فان هذه البروتينات ستترسب . وبإضافة الماء مرة أخرى ، فانه عادة يعيد تحليل المرسب .

انظر أيضا الحصاد ص : ٢١٢ ، طرق التنقية ذات الحجم الصغير
 ص : ٣٣٣ .

انظر الرسم رقم : ٣٩ .



طرق التنقية : الأحجام الصغيرة

PURIFICATION METHODS : SMALL SCALE

ولما كانت معظم منتجات التقنية الحيوية يجب أن تكون نقية تماما ، من أجل استخدامها كعقاقير ، أو لانتاج الكيماويات الدقيقة ، فإن طرق التنقية البسيطة نسبيا التي تمزّلها من المستنبت ذى الحجم الكبير لا تعتبر مناسبة بدرجة كافية . وعلى ذلك تتطلب خطوة أخرى من عملية التنقية . ويوجد العديد من مثل هذه الطرق ، لكن القليل منها الذى يستخدم بطريقة تجارية . وتعتبر معظمها طرقا كروماتوجرافية ، وفى هذه الحالة يمرز الخليط من خلال أنبوبة والتي تملأ ببعض المواد والتي سيلتصق بها بعض المكونات فى الخليط ولا تلتصق بها المكونات الأخرى . ولا يهم فيما اذا كان المنتج الذى ترغبه يكون ملتصقا أم لا ، على أساس ان الملوثات ستقوم بعمل العكس .

الانجذاب الكروماتوجرافى (انظر التحليل الكروماتوجرافى للانجذاب ص : ١٦) .

ترشيح الجبل : وهذه هى الطريقة الكروماتوجرافية التى تنفصل فيها الجزيئات عن طريق الحجم . (أقطار الجزيئات) .

التبادل الأيونى : وهذه الطريقة تفصل الجزيئات تبعا لشحنتها . حيث ان شحنة الجزيء تعتمد على ال PH ، وبالاتحاد بين ال PH المتغير والتبادل الأيونى الكروماتوجرافى ، يمكن تحقيق فاعلية كبيرة فى تنقية البروتينات .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذا النوع من الكروماتوجرافية يستخدم انجذابا مختلفا والذى يكون لدى الجزيئات المختلفة من أجل المواد الهيدروفوبية ، أى بالنسبة الى المواد التى تعتبر كارعة للماء مثل اللدائن (فى مقابل المواد المحبة للماء مثل الورق) . والأوجه الشائعة فى جميع طرق الفصل الكروماتوجرافى هى FPLC و HPLC ، والتي رفعت بنسب معينة من الأدوات العملية الى طرق انتاجية فى بعض الحالات . و HPLC - وهى كروماتوجرافية السائل ذى الضغط المرتفع - تقوم

بضخ الخليط خلال العمود الكروماتوجرافي عند ضغط عال جدا ، لضمان فصل دقيق تماما في فترة وجيزة . و FPLC-M كروماتوجرافية السائل ذى البروتين السريع - وهي تقنية أكثر تخصصا لفصل البروتينات ، وذلك بسبب أن المنتجات التقني حيوية تعتبر بروتينات قد وجدت لها سيلا في الاستخدام . والضغط المستخدم في FPLC يعتبر أقل بكثير عنه في حالة ال HPLC ، وعلى ذلك يكون الجهاز المستخدم رخيصا بدرجة محسوسة .

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافي اللوني ص : ١١٥ .

وتعتبر هذه إحدى الطرق ذات الأساس التقني الحيوي لاكتشاف العقاقير التقليدية (الكيميائية) . وتعتمد هذه الطريقة على حقيقة أن العديد من الأدوية تتأثر بالارتباط ببروتينات معينة (متقبلات) خارج أو داخل الخلايا : وهذه البروتينات ترتبط عادة بهرمونات أو خلايا أخرى ، وتتحكم في سلوك الخلية ، بالرغم من انها قد تكون انزيمات أو عناصر انشائية للخلية . الا ان الدواء يتداخل مع الدور الطبيعي للبروتين .

ولايجاد عقار يكون له تأثير معين على الخلية أو الحيوان ، ينطوي على تعريض الخلية أو الحيوان الى العقار ، وبعد ذلك يجرى البحث عن التأثير الأكثر مروعة . وتمزل اختبارات رباط المتقبل البروتين المتقبل ، وبعد ذلك تبحث عن المواد الكيميائية التي تلتصق بهذا المتقبل . وتلك المواد التي تلتصق قد لا تكون العقاقير المناسبة ، لكن المواد التي لا تلتصق تكون بالتأكيد هي ليست المطلوبة ، وبذلك تكون قد قربت المجال .

ان المشاكل تعتبر مشكلتين : أولاً ، يجب أن تعرف ما هو المتقبل المناسب . (وفي الواقع ، فانه بالنسبة الى العقاقير الجديدة قد لا يكون هناك أى متقبل والذي يكون خاصا بطريقة كافية ، أو متركزا على خلايا قليلة بدرجة كافية . وتعاني العقاقير المضادة للسرطان من مشكلة ان الخلايا السرطانية لا تكون لها في الغالب بروتينات وحيدة يستطيع الدواء ان يصلها هدفا له) .

انظر الرسم رقم : ٤٠ .

ثانياً : وحتى بالرغم من انك قد حددته ، فانه يوجد عادة عدة آلاف من الجزيئات لكل خلية ، وعلى ذلك فانت مضطر الى تشغيل عدة كيلوجرامات من الغاز ، لكي تحصل على مليجرامات قليلة من المتقبل . وعلى ذلك فان المتقبلات يتم عزلها غالباً من خطوط الخلية المستنسخة ، والتي تم اختيارها لتعديلها بطريقة مفرطة ، أو من الجينات المستنسخة التي تعمل المتقبلات في الخميرة أو الخلايا الثديية .

وتوجد هناك عدة شركات عاملة في استخدام فصل المتقبل والتي تشتمل على معظم شركات العقاقير الرئيسية ، وعدة شركات صغيرة مثل شركات بروتس وريستورتك ، اللتين تكرسان جهودهما من أجل تصميم

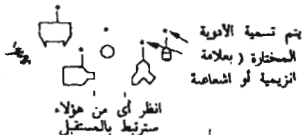
الهورمون الطبيعي أو عامل النمو - لا يعتبر في حد ذاته مناسباً لعقار



جزءه المستقبل من أجل الهورمون أو عامل النمو

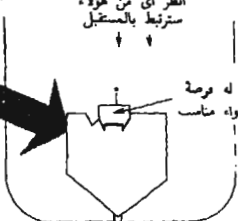
أعزل أو كلون وحلل جزءه المستقبل الدور الطبيعي للخلية هو إثارة بعض العمليات الخلوية

مركبات الأدوية النشطة التي قد تثير العملية الخلوية التي تستهدفها



يتم تسمية الأدوية المختارة (بعلامة التزيمية أو الشعاعية)

انظر أي من هؤلاء سترتبط بالمستقبل



هنا المركب له فرصة أفضل لكوبه دواء مناسب

شكل ٤٠ فصل رباط المستقبل

الدواء المنطقي . والشركة الأكثر إبهة وفخامة هي شركة افيماكس ، وهي الشركة التي تطور طرقاً كيميائية من أجل ترسيب أعداد ضخمة من البيبتيدات وقليلات التنوى على الرقائق السيليكونية الصغيرة واستخدامها في فصل هذه البيبتيدات والمركبات الأخرى من أجل قدرتها على الارتباط بالمتقبلات .

تقنية الـ DNA المطعم

RECOMBINANT DNA TECHNOLOGY

هذا هو الاسم الجامع لكل التقنيات التي جعلت من الازدهار الحديث ، للتقنية الحيوية أمراً ممكناً . وتسمى هذه التقنية أيضاً ، هندسة الجزئ الحيوى ، خصوصاً في فرنسا (ingenieur biomoleculaire) .

وتسمح تقنيات الـ د ن أ المعالج لعالم التقنية الحيوية ، بأن يعزل ويكبر ، جينا واحدا من كل الجينات ، الموجودة في كائن عضوي ، وعلى ذلك يمكن دراسة هذا الجين ، وتغييره وادخاله في كائن عضوي آخر ، ويعرف هذا الأسلوب أيضا باستنساخ الجين (لأنك تنتج مجموعة كاملة من الجينات المتطابقة) ، ويسمى الناتج أحيانا باستنساخ الجين ، أو ببساطة الاستنساخ ، ويطلق على الكائن العضوي الذي يتم استخدامه بواسطة أساليب الـ د ن أ المعالج ، بالكائن العضوي المستغل وراثيا (GMO) . وتشتمل استخدامات تقنية الـ د ن أ المعالج على المجالات الآتية :

★ ★ عزل الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على فصل الجين بواسطة متجه ، ووضع الناتج داخل كائن عضوي مناسب ، ويكون عادة بكتيريا أو خيرة . هذا الـ د ن أ الجديد يتم عمله من قطعتين من الـ د ن أ على الأقل (الجين المستهدف والمتجه) ، ويسمى في هذه الحالة بالـ (د ن أ) المعالج ، ثم تنمو بعد ذلك هذه المجموعة ، وتتضاعف (مجموعة الجين - المتجه) ، وهي عندما تقوم بهذا التضاعف ، فإنها تنتج مستنبتا من الخلايا ، ويقال في هذه الحالة إن الـ (د ن أ) ، قد تم استنساخه داخل المتجه .

★ ★ تحديد وتشخيص الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على إيجاد المستنبت الذي يحتوي على الجين المطلوب . ويتم ذلك باستخدام الطرق الكيميائية ، لزيادة الطاقة من أجل تمييز جين من آخر ، والذي قد يكون في ذروة تسلسل الـ د ن أ (انظر تسلسل الـ د ن أ رقم : ٩١) .

★ ★ الأسلوب المشابه هو المستنبت الثانوي ، وفي هذه الطريقة يتم أخذ ، مستنبت جيني كبير ، وتجزئته إلى قطع صغيرة ، ويتم عمل مستنبت جديد من كل قطعة ، وهذا يعني إن ما كان في الأصل ، قطعة كبيرة من الـ د ن أ ، أصبح الآن قطعة صغيرة ، قطعا أكثر ملامة . ويتم ذلك غالبا عندما تؤخذ قطعة كبيرة من الـ د ن أ ويوضع فوقها العديد من الجينات ، ثم يتم فصل الجينات بأن يوضع كل جين في مستنبت جديد .

★ ★ تعديل الجينات : ويشتمل هذا الأسلوب على إحلال ، أي شيء من قاعدة واحدة إلى كتلة كاملة من الجين ، مع الـ د ن أ آخر ، باستخدام الجينات المتحولة الموجهة الموقع .

★ ★ وضع الجينات في كائن عضوي آخر : وفي بعض الحالات قد يكون هذا غير ضروري ، بقدر ما تكون المعلومات عن الجين هي المطلوبة . ومع ذلك ، فإنه بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، يعتبر وضع الجين أمرا

مهما ، وعلى ذلك ، يوضع الجين ، في كائن عضوى آخر ، باستخدام
احدى الطرق الآتية :

transfection, transduction, transformation, biolistics, electroporation,
or microinjection.

انظر أيضا الموضوعات التالية : biolistics الحقن الحيوى

• ص : ٦٤ ، electroporation الدمج الكهربى ص : ١٥٥ .

• homologous recombination التمشيح المتلى ص : ٢١٦ .

• pcr : سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ .

site-directed mutagenesis : الجينات الطافرة الموجهة الموقع

• رقم : ٣٦١ .

• transfection : النقل بالمعدوى رقم : ٣٨٥ .

ال د ن أ المطعم : القطع والعدد

RECOMBINATION DNA : BITS AND KITS

توجد هناك عدة أجزاء من تقنية استنساخ ال (د ن أ) ، يشار
اليها عادة ، دون أن تفرق بشرح اضافى . والانزيمات والكواشف التى
نتحدث عنها كثيرا هى :

★★ الكيف / الرباط : هذه هى قليلات التئوى القصيرة ، التى
تستخدم فى وصل جزيئات ال (د ن أ) المشتتة ببعضها البعض . ولكى
يتم هذا الوصل فعلا ، فانها تكون بحاجة الى انزيم الربط .

★★ انزيم بوليمر ال (د ن أ) : وهو الانزيم الذى يصنع

ال (د ن أ) . ولكى يقوم بهذا العمل ، فانه يجب أن يكون لديه جزيء
ال (د ن أ) لكى ينسخ منه (النموذج) ، وجزيء (د ن أ) قصير لكى
يبدأ به (البادى) ثم يقوم بعد ذلك باضافة القواعد الى البادى ، ويستمر
فى نسخ النموذج الى ان يصل الى النهاية .

★ ★ انزيم الربط (د ن ١) : واحيانا أيضا ، انزيم الربط (t4 DNA) . ويقوم هذا الانزيم بربط جزيئين من جزيئات (د ن ١) المضاعفة الازدواجية مع بعضهما لكي يصنعا جزيئا طويلا واحدا .

★ ★ Klenow : وهو نمط من أنسائط انزيم البوليمر (د ن ١) .

★ ★ الميثيلية : وهذه هي العملية (ومرة أخرى نم بواسطة انزيمات معينة ، الميثيلات) التي تضع مجموعات الميثيل على قواعد معينة فوق (د ن ١) . ان وجود هذه المجموعات الميثيلية ، يمكن ان يوقف بعض انزيمات التقييد التي تشن الحرب عند هذا الموقع .

★ ★ انزيمات التقييد : وهي الانزيمات التي تهاجم خيط (د ن ١) المزدوج ، عند تسلسلات قاعدية معلومة تماما . وفي اماكن أخرى غير محددة أيضا . وعلى ذلك ، فانها تقطع ال (د ن ١) المكون الى قطع قليلة فقط . والمكان الذي يتم فيه القلع ، يسمى بموقع التقييد ، والخريطة التي تجمع كل هذه المواقع ، في أحد المستنبتات ، تسمى بخريطة التقييد .

★ ★ الانزيمات الناسخة العكسية : هي انزيمات تصنع ال (د ن ١) ، لكنها تستخدم النموذج (ر ن ١) ، لكي تقوم بالنسخ ، وليس ال (د ن ١) .

★ ★ انزيم بوليمر (ر ن ١) ويوجد من هذه الأنواع العديد في كل مكان ، وخصوصا انزيم بوليمر (SP4 RNA) . وتستخدم هذه الانزيمات ، في صنع نسخة (ر ن ١) من (د ن ١) . وهي تحتاج الى نموذج ، ولا تحتاج الى بادى .

انزيم بوليمر (Taq) : انزيم بوليمر (د ن ١) أخسر يصنع من الكاسب الحرارى (thermus aquaticus) ، ومن انزيم يكون ثابتا عندما تصل درجة الحرارة الى ٩٥ درجة مئوية .

ويوجد العديد من « العمد » في الأسواق ، مجموعات من الكواشف، الانزيمات ، وال د ن ١ ، وحتى الكائنات المضوية أيضا التي تم تطويرها في عبوات والتي تعمل سويا لتحضير عينات المشتري . ومن بينها تلك المنتشرة كثيرا ، وهي عبوات العمد (والتي تستخدم في استنبتات البكتيريا اللاقمة) ، النسخ عن طريق أنابيب الاختبار ، وعند النسخ (التي تؤدي عملية النسخ والنقل في أنبوية الاختبار) ، العمد المستخدمة من

أجل الجينات المتحوّنة الموجهة الموقع ، العدد المستخدمة من أجل تسمية
ال د ن أ مع النشاط الاشعاعي • الفلوروية ، أو التسمية الكيميائية ،
وهكذا •

وهناك اتجاه فكري يقول بأن هناك العديد من العدد ، في محيط
البيولوجيا الجزيئية ، قد تم توجيهها الى لعبة ، وضع العدد المناسبة
وتلقى النتائج • وعند القيام بذلك ، سواء في وجود العدد ، فإن الكاتب
يرى ان العدد ، لها المجال الكبير الذي تستخدم من أجله ، وذلك للسماح
للإلم ، بأن يركز على اجراء التجارب الخلاقة ، فضلا عن اللجوء الى صنع
جميع الكواشف التي يحتاج إليها •

REGULATION

تنظيم

يشكو بعض رجال التقنية الحيوية أحيانا ، من أن الصناعة قد
أثقلت بالتنظيمات الكثيرة ، لكن الواقع العملي ، يوضح انها ليست متخمة
بالتنظيمات ، مثل العديد من الصناعات الأخرى ، وخصوصا تلك الصناعات
التي تعتمد على تقنيات جديدة نسبيا • والعديد من أشكال التنظيم في
مجال التقنية الحيوية ، قد تمت تغطيتها في هذا الكتاب •

★★ حقوق الاختراع والملكية الفكرية •

★★ أمان الكائنات العضوية المقيمة ، والتركييبات المورثة
هندسيا •

★★ أمان الكائنات العضوية المورثة هندسيا ، والمزعم توزيعها الى
العالم الخارجي •

انظر أيضا التصنيف الآمن للكائنات العضوية المجهريّة ص : ٢٦٥ •

براءات الاختراع ص : ٢٩٥ •

تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوي ص : ٣٤٢ •

تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوي

REGULATION OF ORGANISM RELEASE

ان التنظيمات الخاصة ، بالتصريح المتأني لتداول الكائنات العضوية ، وخصوصا تلك الكائنات العضوية المستقلة وراثيا ، تنوع تنوعا كبيرا . والولايات المتحدة لديها مجموعة مستقلة تماما من التنظيمات التي تراقبها وكالة حماية البيئة (EPA) ، بينما تتفاوت التنظيمات الأوروبية تفاوتاً كبيراً ، بدءاً من تلك التنظيمات الأكثر تقييداً (الدنمارك) ، الى التنظيمات الأكثر تحملاً (ايطاليا واليونان) . وطبقاً للمقاييس الأمريكية . فإنه قد تم بحلول عام ١٩٨٩ ، ان كان هناك ١٤٠ تصريحاً متانياً لاجراء التجارب في الولايات المتحدة ، وحوالي نصف هذا الرقم في أوروبا . واعطاء التصاريح المتأنية لاجراء التجارب في الولايات المتحدة ، يخضع لجداول وتفاصيل موسع من الجمهور بخصوص امان هذه التجارب ، وفي أوروبا ، حيث يكون وصول الجمهور الى البيانات الخاصة امراً صعباً ، فان القوانين ، مثل قانون حماية البيئة البريطاني ، يسمح للجمهور بالوصول الى البيانات الخاصة ، التي تعني بالتصريح المتأني لاجراء التجارب الفعالة . بان تسمح لهم بنفس المستوى بالمشاركة الجماهيرية التي تتم في الولايات المتحدة ، والتي نقلتها الخبرة الأمريكية الى البلدان الأوروبية . وبحلول عام ١٩٩٢ ، فان كل الدول الأوروبية ، ستخضع الى الالتزام بتوجيهات القانون ٢٢٠/٩١ . والخاص بمراقبة ، والاعلام عن التصريح المتأني .

السلطات التنظيمية (الولايات المتحدة)

REGULATORY AUTHORITIES (US)

توجد في الولايات المتحدة ، هيئات تنظيمية متعددة ، والتي تركز مهمتها مراقبة صناعية التقنية الحيوية . وتعتبر من الأمور العامة ، فان شروط هذه الهيئات بالنسبة لآمان وكفاية منتجات التقنية الحيوية شروط صارمة . وعلى ذلك تهدف جميع شركات التقنية الحيوية ، الوفاً ، بمتطلبات الولايات المتحدة التنظيمية ، على فرض ان الولايات المتحدة تعتبر السوق الكبيرة والوحيدة لهذه المنتجات ، والتي يصعب أيضاً المخول والتنافس فيها من الخارج .

وهذه هي بعض الوكالات التنظيمية المهمة :

*** مجلس سياسات التقنية الحيوية القومي (NBPB) ،
و يوفر لجنة علمية استشارية ، لوزارة الصحة والخدمات الانسانية ،
لمناقشة المسائل العلمية المترتبة على تنظيم التقنية الحيوية .

*** مكتب الرئيس للعلوم والسياسة التكنولوجية (OSTP)
الذي حل محل لجنة تنسيق علوم التقنية الحيوية (BSOC) . وله نفوذ
كبير في تقييم الأسس العلمية لتنظيم التقنية الحيوية ، ويسدى النصح
الى الحكومة الفيدرالية بالنتائج التنظيمية . وتتداخل لجنة احالة الدعوى
ومجموع الأعضاء بفاعلية مع (NBPB) .

*** ادارة الاغذية والمقايير (FDA) . وتقوم بمراقبة وتنظيم
كافة المقايير الطبية والاجهزة ، والاعذية الجديدة ومستحضرات التجميل ،
للتأكد بأنها بحالة جيدة ، وغير مؤذية لصحة الانسان . وهي وكالة
مستقلة ، وهي الوكالة التنظيمية الرئيسية ، والتي يجب على أية شركة
ان تأخذ موافقتها قبل البدء في صنع عقار جديد ، أو جهاز طبي قبل
تداوله في الاسواق . وبصفة عامة ، فان تنظيمات (FDA) ، قد افسحت
المجال للدول الأخرى في مجال التقنية الحيوية ، لأن سوق الولايات المتحدة
تسيطر على منتجات التقنية الحيوية ، وعلى ذلك فان كل الدول ترغب في
أن تتأكد من أن عملياتها ومنتجاتها تتماشى مع متطلبات FAD التنظيمية .
وتشمل تنظيمات ال FDA فعالية العقار ، ومن ثم كيفية اجراء
التجارب عليه . وكيفية تصنيعه (انظر GLP/GMB رقم : ١٢٨) ،
والصيغة الكيميائية التي استنبط بها العقار . ومن الملاحظ أنه منذ
عام ١٩٥٨ ، فان عبء اثبات ان العقار هو المادة المضافة الى الغذاء يعتبر
من مسئولية المنتج ، وان (FDA) ليست مسؤولة عن اثبات أن العقار
غير آمن .

*** وكالة حماية البيئة (EPA) : وهي المسؤولة عن تأثير
التصريح المتأني لتجارب الكائنات العضوية على البيئة .

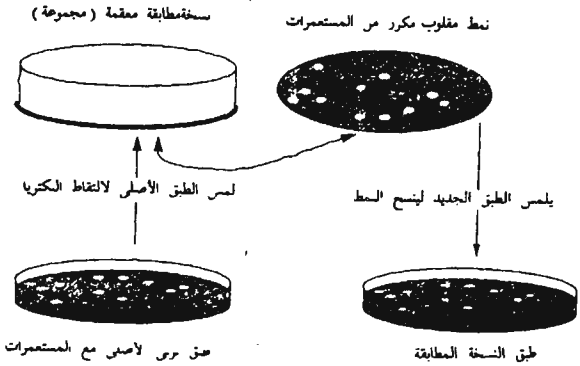
*** ادارة تمويل الرعاية الصحية : ان تطوير عقار حيوي .
يعتبر مكلفا ومضيقا للوقت . وعند المرضى الذين سوف يستفيدون من هذا

العقار ، يعتبر عادة عددا قليلا بالمقارنة بالعقاقير التقليدية العديد :
 وإدارة الرعاية الصحية والتمويل لها دور بارز وفعال في هذا المجال
 (HVFA) ، حيث تقوم بتحديد السعر المناسب للمقار الجديد ،
 وفيما إذا كانت الشركة التي ستقوم بتصنيع هذا المقار ، سوف تعطى
 تكاليف استثماراتها أم لا ، وهل تستطيع أن توفر المال اللازم للابحاث
 المستقبلية . وقد أثر هذا على العقاقير الحيوية بوجه خاص : انزيم
 الاستربتوتوكين ، وقد استحدث ليكون دواء لتعجيل التجلط ، وتكلف
 الجرعة منه ١٨٦ دولارا . وعقار (tPA) ، البديل المورث هندسيا والتي
 قالت عنه بعض الدراسات انه ، أكثر فاعلية ، تكلف الجرعة منه
 ٢٢٠٠ دولار . وملاحظات (HCFA) تعتبر على وجه الخصوص مناسبة ،
 مثل معظم العقاقير الحيوية - وفي الواقع ، فان معظم الأدوية - تعتبر
 موجهة الى المسنين ، والذين تشمل العديد منهم مظلة برنامج الرعاية
 الطبية الفيدرالى (والذى يرمى ٣٤ مليون حالة ، مسن ومقدم) داخل
 الولايات المتحدة .

REPLICA PLATE

طبّق النسخة المطابقة

وهذا هو الأسلوب البسيط ، لنسخ واختيار البكتيريا . عدد من
 البكتيريا يتم انماؤه على طبق برتى . الفرشة (طبقة من اللباد التقليدى
 المعقمة) توضع بعناية فوق الطبق ، وعندما ترفع ، فان بعض البكتيريا
 يلتصق بها . ثم توضع الفرشة ، فوق طبق آخر ، حيث تلتصق فوقه
 بعض البكتيريا . هذا الطبق الثانى ، يحمل حينئذ نسخة مطابقة من
 الكائنات العضوية التى كانت موجودة على الطبق الاول ، ويكون طبق
 النسخة الآن حاضنا ، ويتم اختبار البكتيريا التى فوقه اختبارات تمييزية
 من أجل بعض الخصائص . وتلك العينات التى جاءت بنتائج طيبة يتم
 تحديدها ، والمجموعة المناظرة لها فى الطبق الاصل يمكن تحديدها ، لأنها
 تقع على نفس المكان الموجودة فيه بالطبق الثانى .



شكل ٤١ طبق النسخة المطابقة

والأساليب التقليدية من هذه الطريقة ، هما طريقتنا الصفيحة المعدنية
المرفوعة ومستعمرة النشاف ، وفي هذه الحالات ، تكون الفرشة من الغشاء
المرشح الخاص ، والذي يوضع فوق الطبق . وبمعد ان تلتصق بعض
الكائنات العضوية المقيمة بالغشاء ، يتم إزالته ويتم التعامل معه بكسر
الخلايا وإطلاق ال (د ن أ) والبروتينات التي كانت بداخلها . وتقوم
الاختبارات الكيميائية الخاصة باكتشاف ، فيما اذا كان ال (د ن أ) ،
أو البروتين الذي نبحث عنه موجودا بينهما . ومرة أخرى يتم اكتشاف
البكتيريا أو البكتيريا اللازمة التي تحتوى على هذه البروتينات أو الجينات ،
عن طريق مواضعها الأولى في الطبق الأصلي .

RETROVIRUSES

الفيروسات الارتجاعية

الفيروسات الارتجاعية ، هي تلك الفيروسات التي تنسخ جيناتها
(ر ن أ) فوق ال (د ن أ) ، كجزء من دورة حياتها . وفي العادة يتم

بعد ذلك ادخال (د ن أ) ، داخل ال (د ن أ) لخليتها الحاضنة (المضيفة) وتستطيع ان تظل هناك ، طوال الانقسامات العديدة للخلية ، كفيروس أمامى ، الى أن تصلها اشارة تنبيهية ، لأن تنسخ على (ر ن أ) ، وعلى ذلك تتحول بروتينا فيروسيا ، وتقوم بصنع العديد من الفيروسات ، والشئ الوحيد الذى يميز الفيروس الأولى (Provirus) ، عن أى (د ن أ) آخر فى الخلية ، هو تسلسلها القاعدى .

انظر الرسم المقابل .

والفيروسات الارتجاجية جدرة بالأهمية للتقنية الحيوية لسببين :
العديد من الفيروسات الارتجاجية لها أهمية طبية • ويعتبر فيروس الايدز (HIV) فيروسا ارتجاجيا ، مثل العديد من الفيروسات الأخرى الموجهة للجهاز المناعي ، عائلة (HTLV) ، وبعض الفيروسات التي قد تسبب السرطان ، في النماذج المعملية (الفيروسات الارتجاجية للورم الجيني) • وعلى ذلك ، فإن دراسة احيائية الفيروسات الارتجاجية ، تعتبر مهمة للوصول للعلاج والشفاء من الايدز •

وقد استغلنا أيضا قابلية الفيروسات الارتجاجية على إصابة احدى الخلايا ، ثم ادخال نسخ ال (د ن أ) الخاصة بها الى داخل كروموزومات هذه الخلية ، في صنع متجهات ال (د ن أ) الاستنساخية ، والتي تستطيع أن تجعل ال (د ن أ) الغريبة تنسخ بطريقة فعالة ، في كروموزومات الخلايا الثديية • وقد استغلنا هذه الخاصية في نقل العدوى للخلايا الثديية ، وخلق جينات عابرة حيوانية ، عن طريق إصابة خلايا الورم السرطاني الجيني (EC) بواسطة متجهات الفيروس الارتجاجي • ويجب أن يكون لدى هذه المتجهات جزء فقط من ال (د ن أ) للفيروس داخلها ، والا فانها قد تنتج الفيروس المعدى تماما • وعلى هذا الأساس ، فإن الفيروس الارتجاجي ذا الأساس المنتج ، تكون لديه تلك الجينات التي تكون مطلوبة لادخال ال (د ن أ) الى الكروموزومات ، وليس شيئا آخر •

ويتطلب أحيانا ان المنتج المهتمس وراثيا ، تجرى الإصابة به في الخلية مع فيروس مساعد ، والذي يقدم بعض الوظائف الوراثية الضرورية ، ولكنه ليس هو نفسه الذي يدخل الى الخلايا •

والفيروسات الارتجاجية ، هي سلسلة معينة من احدى طوائف العناصر الجينية التي تسمى (بالناقلات الارتجاجية) ، تلك العناصر الجينية التي تستطيع ان تتنسخ نفسها ، في أماكن جديدة داخل المادة الوراثية (genome) ، من خلال (ر ن أ) وسيط • والعديد من العناصر الجينية التي تعتبر ذات قيمة لرجال الوراثة النباتية ، هي الناقلات الارتجاجية : وتستخدم هذه الفيروسات في نقل الجينات داخل الكروموزومات النباتية ، أو لاحتلات تغيرات احيائية مختارة داخل النبات •

انظر أيضا الايدز ص : ٢٢ ، الكمي ص : ١٠٧ ، الحيوانات العابرة للجنين : التطبيق ص : ٣٨٥ •

انظر الرسم : ٤٢ •

الوراثة العكسية ، هي نوع من التحليل الجيني ، والتي تبدأ بقطعة من ال د ن أ ، وتقوم بفحص ما هي بصدده ، وعلى العكس ، من الوراثة العادية ، (الوراثة الأمامية) ، فانها تبدأ بالنمط الظاهري - كيف يبدو الكائن العضوى - وتستمر فى فحص البناء الجيني ، حتى تصل فى النهاية الى التشفير عن ال د ن أ نفسه .

وهذه الأعمال المهمة لاستنساخ الجين ، مثل عزل وتشخيص الأنسجة الكيسية للجين ، غالبا ما يطلق عليها بالوراثة العكسية : وبالرغم من أن هذه الطرق تقوم على الاستغلال الكامل لتقنيات ال د ن أ المعالج ، فانها لا تزال تبدأ بنمط ظاهري مرصود (المرض) ، وتعمل دائما من خلال تقنيات جينية مفصلة ، الى ان تصل الى التفسير الجيني لما يجرى حدوثه . وقد استخدمت الوراثة العكسية على سبيل المثال ، فى فهم البناء الجيني لسلسلة من الفيروسات ، متضمنة فيروس الايلز . وبالنسبة الى هذا الفيروس ، فان تركيب ال د ن أ له معروف تفصيلا . لكن العمل الذى يقوم به لا يزال مجهولا . ومن ثم ، فان التغيرات الاحيائية قد اكتشفت أو صنعت بالنسبة لل د ن أ ، وأصبح تأثيرها على النمط الظاهري معروفا . وبهذه الطريقة ، فان وظيفة هذه القطع الجينية ، يتم التعامل معها .

طور الحفازات العضوية المنعكسة

REVERSED PHASE BIOCATALYSIS

بعض الانزيمات ، تعمل على المفاعلات أو المنتجات التى تكون معظمها هو تقريبا كلها غير قابلة للذوبان فى الماء . والبعض الآخر يصل باستخدام الماء كركيزة ، ومن المفيد أن تتم ازالة الماء من التفاعل لجعله يجرى فى الاتجاه العكسى . وفى كلتا الحالتين فانه من المفيد ، ان تجرى تفاعلا انزيميا ، فى مذيب آخر بخلاف الماء .

ويقدم طور الحفز العضوى ، والسوائل الأكثر حساسية ، طرقا للقيام بهذا الصل (انظر طور الحفز العضوى ص : ٢٩٢ ، والسوائل الانزيميه والفائقة الحساسية ص : ٣٧٥) ، ولكن الطريقة البديلة التى لاتعتبر

راديكالية ، هي طور الحفز العضوى المنعكس ، وتسمى أيضا الحفازات العضوية ثنائية الطور (biphasic biocatalysis) ، والتي يتحلل فيها الانزيم الى قطرات ميكروسكوبية من الماء ، يكون معلقا فى مذيب عضوى ، يكون محتويا على ركيزة تفاعل أو منتج ، وتنتشر الركيزة الانزيمية من المذيب فى كميات ضئيلة جدا ، وبعد ان يؤثر عليها الانزيم تعود مرة أخرى مندمجة الى المذيب ، وحيث ان القطرات ضئيلة جدا ، فان معدل الاندماج يكون سريعا جدا ، وعلى ذلك يتقدم التفاعل بعمل مناسب .

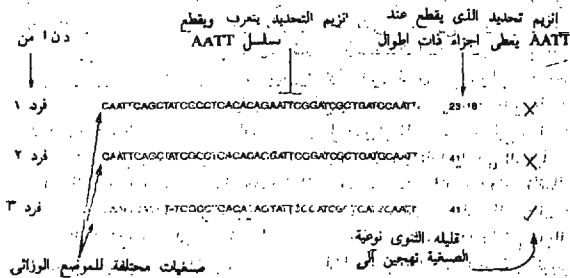
والتغير فى هذه العملية هو باستعمال دعامة صلبة لحمل الانزيم فى محلول عضوى كامل . وهذه الدعامة الصلبة لها طبقة جزئية احادى من الماء ، تمتز على سطحها ، ويلتصق الانزيم بها ، ويتجمع فى الحال (وعلى ذلك يكون من السهل التخلص منه كجزء من المادة الصلبة الرقيقة ، بمجرد ان يتم التفاعل) ، ويتم تنشيطها بالماء ، وتثبيتها عن طريق التجميد . والمواد العضوية مثل السيليكا أو السيلانيت ، يتم استخدامها عادة .

ومن مميزات هذه النظم ، انك لا تحتاج الى ازالة الماء من الانزيم تماما ، قبل التفاعل (وتحتاج عملية الحفز العضوى الى ازالة الماء تماما من الانزيم ، لكي تعمل بطريقة جيدة) ، وعلى ذلك يصبح من السهل تشغيلها .

قطعة التحديد متعددة الأشكال (RFLP)

(RFLP) تمثل الحروف الأولى قطعة التقييد متعددة الأشكال ، وهذا المصطلح شائع الاستخدام فى سلسلة من تطبيقات تقنية ال (د ن أ) فى مجال الوراثة . وهى تعنى قطعة ال (د ن أ) التى تختلف من شخص لآخر . وهى لاتتعلق بطولها ، فبما اذا كان ال (د ن أ) له وظيفة أم لا ، او فيما اذا كان هذا التغير مهما . ان المصطلح يرجع فقط الى طريقة اكتشاف التغير فقط ، وذلك لم خلال استغلال انزيمات القطع الخاصة التى تسمى بانزيمات التقييد . ان جوهر ال (RFLP) ، هو ان احد المتغيرات ، يقطع بواسطة إنزيم خاص ، فى موقع واحد ، ولا يتم قطع المتغير الآخر . وهذا ، يعنى ان القطع الناتجة من هذا الانزيم ، المأخوذة من هذا ال (د ن أ) ، تكون لها أطوال مختلفة .

وقد وجدت هذه الطريقة (RFLP) مجالا واسعا لها، حيث استخدمت كجينات علامة، في مجال دراسة الجينات . انظر الرسم رقم : ٤٣ .



الشكل ٤٣ قطعة التحليل مختلفة الأشكال

وتستخدم طريقة (RFLP) في الكشف عن الوقت الذي تم فيه توريث قطعة (د ن أ) لشخص من أحد والديه (بخلاف الآخر) . وإذا كانت (RFLP) قريبة من الجين الجاري البحث عنه ، لكنها لا تستطيع اكتشافه مباشرة ، حينئذ ، فإن هناك فرصة طيبة ، في أن الجين المستهدف قد تم توريثه مسائرا لـ (RFLP) . ويقال عن (RFLP) علام رابط ، حيث انها طبيعيا وجينيا ، ترتبط بالجين الذي نبحث عنه .

وهناك اصطلاح قريب ، وهو قليلة النكليوتيد ذي الصبغة النوعية (ASO) . وهو النكليوتيد الذي سوف يتهجن الى ال (د ن أ) من أحد الافراد وليس من الفرد الآخر ، لأن ال (د ن أ) تختلف بقاعدة أو اثنين . وتسمى الأشكال المتغيرة من ال (د ن أ) بالصبغيات . وكل من (RFLP) و (ASO) ، قد استخدمتا بطريقة فعالة في الجينات البشرية ، وفي برامج تربية النبات والحيوان .

وتسمى أيضا بـ (ر ن أ) الحفزي وهي جزيئات الـ (ر ن أ) التي تحفز التفاعل الكيميائي ، وفي الغالب ، تكون نتيجة تحلل (ر ن أ) أخرى . وقد كان لاكتشافها في اواسط الثمانينات ، ان قلب الفكرة القائلة بان البروتينات هي الوحيطة التي تستطيع القيام بالحفز البيولوجي ، رأسا على عقب ، وقد فاز (Cech and Altman) ، بجائزة نوبل بسببها . والانزيمات الريبوزية لها تأثير فعال في مجالين . فقد عرف عنها دائما بأنها عوامل عساقيرية فعالة ، حيث ان تأثيرها على الـ (ر ن أ) الأخرى تأثير فعال . وهي على سبيل المثال ، تستطيع مهاجمة (ر ن أ) الفيروسية ، بدون أن تؤثر على (ر ن أ) العادية في الخلية . وعلى ذلك فانها تؤثر كموامل مضادة للفيروس ، ومن خلال مقدرتها الفعالة على مهاجمة (ر ن أ) في الجينات المتورمة ، وكموامل مضادة للسرطان . ولا تزال الانزيمات الريبوية في طور البحث بالنسبة لاستخدامها في المجال العلاجي ، بالرغم من ان بعض الأنواع الخاصة جدا المستخدمة في أنبوب الاختبار ، مثل (ر ن أ) المضاد للاحساس ، قد تكون لها تأثيرات غير متوقعة عندما تدخل الى الخلايا . بينما لا يزال ادخالها الى الخلية مشكلة أيضا . ويتحطم الـ (ر ن أ) بسهولة تامة عن طريق الكيمائيات أو الهجوم الانزيمي ، وعلى ذلك تجب حمايتها عن طريق الكبسلة ، على سبيل المثال داخل الليبوسومات ، لكي تصل الى الخلية التي ستؤثر فيها .

والمجال الآخر ، هو استخدام الانزيمات الريبوية كحفازات صناعية ، واختيار الأنشطة الحفزية المناسبة خلال الاستنساخ الدارويني .

انظر أيضا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الاستنساخ الدارويني

ص : ١٣٣ .

S

SCALE-UP

رفع النسبة

رفع النسبة ، هي عملية تحويل منتج التقنية الحيوية ، من النظام المعمل ، الى النظام الذى يكون مفيدا من الناحية التجارية . والقليل من عمليات التقنية الحيوية ، يتم اجراؤها وفقا للنظم المعملية (وعلى سبيل المثال ، انتاج الكواشف التى تستخدم فى مجال البحث ، مثل الاجسام المضادة احادية الاستنساخ) . فى حين ان بقية المنتجات يتم تصنيعها ، على نطاق اكبر عن النطاق المستخدم للأغراض البحثية .

ان الصعوبة التى تقابلنا هنا ، عند رفع نسب الانتاج الحجمى ، هي ان طنا من بكتيريا التخمر ، لا تعامل بنفس الطريقة التى ننتج بها جراما واحدا من نفس البكتيريا ، الا اذا قسمنا البكتيريا الى مليون انبوبة منفصلة . وبصفة عامة ، فاننا لا نستطيع تطبيق نفس الشروط المطبقة فى المعمل على الانتاج الحجمى الصناعى . والبديل لذلك ، ان الانتاج تتم مضاعفته الى نظم انتاج كبيرة الحجم ، وعلى سبيل المثال ، فان كل عملية انتاجية يتم مضاعفتها قدر عملية الانتاج السابقة عليها عشر مرات . وفى كل مرحلة ، من مراحل مضاعفة الانتاج ، تجرى مراجعة الكمية المثلى للايضيات العديدة ، والمتغيرات الميكانيكية (مثل معدل التقليب ، ومعدل وطريقة الامداد بالهواء) ، والتى ترجع جميعها الى خبرة رجل التقنية الحيوية ، بنظم الانتاج السابقة ، والامام التام باجراءات زيادة نسب المنتج . وتوجد فى هذا الخصوص بعض الصيغ الرياضية التى تساعد رجل التقنية الحيوية ، وبالرغم من ذلك ، فان عمليات التجريب ، تعتبر مهمة أيضا .

ان مشاكل زيادة النسب ، لم تكن مفهومة تماما بالنسبة لمهندسى الودانة الأوائل ، وعلى ذلك ، كان هناك فى أواسط الثمانينات ، نقص خطير فى الخبرة العلمية فى هذا المجال ، بالرغم من أنه قد عرف الآن أن النتيجة المعملية الرائعة لن تترجم الى بنك من النقود ، لأن رفع النسب ، قد تكون بالغة التعقيد .

البعث المجهري بطريقة المسح الأنبوبي SCANNING TUNNELLING MICROSCOPY (STM)

وهذا هو النوع الحديث من المناظير ، الذى وعد بأن يكون المحطة
الآخرة ، فى اكتشاف تركيب الجزيئات الحيوية (من بين أشياء أخرى)
والتقنية الوثيقة الصلة ، هو مجهر القوة الذرية . ومن حيث الجوهر ،
فانه يعتبر ابرة مخرمة فائقة الحدة ، تقوم بالفحص البطيء للمادة المختبرة ،
ويجربى التحكم فى القوة المسلطة على الابرة ، أو القوة الدافعة الكهربائية
لرأس الابرة . وعندما تصادف الابرة احدى الذرات المتصلة ، فوق السطح
العام للمادة المختبرة ، يجربى قياس القوة الزائدة/التيار . وعن طريق
المسح ، جيئة وذهابا عبر السطح ، فان صورة تضاريس السطح يمكن
رسمها بالقياس الذرى .

وهناك مجالان للتطبيق فى حقل التقنية الحيوية ، لم يتقدم أى منهما
بأكثر من مرحلة الفضول المعملية .

وفى التطبيق الأول ، يتم اكتشاف الشكل المادى ، للجزيئات المعقدة،
دون الحاجة للاتجاه الى البلورات النقية ، التى يتطلبها الكشف بطريقة
اشعة اكس .

وقد استطاع (ارسكوت وبلومفيلد من جامعة مينيسوتا) ، انتاج
صور لتركيب الحلزون المضاعف لد (د ن ٩) المخلوق ، باستخدام
طريقة (STM) . وعند صدم الجزيئات الممدة للاختبار تحت هذا المنظار ،
بواسطة الضوء ، (وبذلك تتغير أشكالها) ، فان شيئا ما يمكن استنتاجه
عن الطبيعة الكيميائية ، للقطع الفردية ، للجزيء الجديد ، بالإضافة الى
حجمها وشكلها .

ونعتبر الطريقة الأخرى ، فكرة متطرفة أيضا ، وهى استخدام STM
كأسلوب للتشريك الفعلى للذرات هنا وهناك ، وخلق كائنات كيميائية
جديدة . والى ذلك الحد ، فان هذه الطريقة كانت مقصورة على رسم
الحروف بالذرات الفردية ، على الأسطح البلورية ، والذرات المستخدمة ،
هى ذرات الزينون (عنصر غازى خامل) ، فى شركة IBM فى سان جوز
والكبيريت (فى شركة هيتاشى بطوكيو) . ومن حيث المبدأ ، فان هذا قد
يؤدى الى التصنيع المباشر للجزيئات الحيوية الجديدة ، التى يكون من
الصعب ، صنعها بالطرق التقليدية : وبالرغم من ذلك ، فان هذه الفكرة
تعتبر من الممتلكات الشخصية لـ (باك روجز) حتى هذه اللحظة .
انظر أيضا الحساب الجزيئى ص : ٢٦٨ .

البروتين وحيد الخلية (SCP (SINGLE CELL PROTEIN)

ابتكر في عام ١٩٦٦ ، بمعهد ماساشوستس للتكنولوجيا (MIT) ، مصطلح البروتين الوحيد الخلية ، الذي يرجع الى الكتلة الحيوية البروتينية ، التي تستخدم كغذاء اضافي للحيوانات أو الناس . سواء أكان البروتين معزولا ، أم خلايا بكتيريا تامة (معالجة بطريقة مناسبة) ، فإنه يسمى بروتينا وحيد الخلية (SCP) .

إن الدافع وراء تطوير هذا البروتين ، جاء من حقيقة أن نقص الغذاء المشاهد ، في الكثير من حالات الجوع في العالم الثالث ، يرجع أساسا الى نقص البروتين ، وليست كمية الغذاء ذاتها ، وبالمثل ، فإن العامل المحدد ، في نظم تغذية الحيوان العديدة ، هو كمية البروتين المتاحة لنمو الحيوان ، وليس المحتوى الكالوري الكلي الذي يحصل عليه الحيوان . وكانت الفكرة من وراء تطبيق تقنية البروتين وحيد الخلية ، هي استخدام البكتيريا وجعلها تنمو على ركيزة كربونية رخيصة ، وعن طريق مصدر نتروجين رخيص مثل الامونيا ، لصنع بروتين يكون مناسباً للاستخدام البشري أو على الأقل للاستهلاك الحيواني .

وكما هو متبع بالنسبة لعمليات التخدير ، ذات مستوى الانتاج الحجمي ، فإن الأساس الذي يجعل هذا البروتين اقتصاديا ، هو ايجاد مصدر رخيص للكربون ، بقدر كاف .

وقد جرب في هذا المجال البترول والغازات الطبيعية ، ولكنها كانت مكلفة اقتصاديا حتى عندما كان سعر البترول رخيصا .

وقد وجد أن الميثانول ، الذي يصنع من الغاز الطبيعي ، ركيزة فعالة مناسبة ، يستطيع البكتيريا أن تستخدمها بسهولة (حيث أن البكتيريا تحتاج الى القليل من الاكسجين للنمو على الميثانول ، بالإضافة الى أن الميثانول ، يذوب في الماء) .

وقد طور معهد ICI طريقة انتاج الكتلة الحيوية ، باستخدام البكتير النامي على الميثانول (methanococcus) ، لانتاج منتج بروتيني نقي جزئيا ، ويسمى بـ (pruteen) . وكان حجم انتاج المصنع ٣٨١٠٠٠ ، وسعة ٧٠٠٠٠ طن من البروتين الوحيد الخلية في العام . ورغم اقتصاديات الحجم ، فقد كان ذلك عند الحدود الدنيا الاقتصادية ، بالرغم من استخدام معهد ICI طرق الهندسة الوراثية ، بغرض تحسين فاعلية عمليات الأيض البكتيري ، عن طريق استخدام الامونيا لصنع البروتين .

والمشاكل التي نشأت من استخدام البروتين الوحيد الخلية ، هي ان الكائنات العضوية الدقيقة ، كانت لديها نسبة عالية من محتوى الحمض النووي (د ن أ ، و ر ن أ) ، عن النسب الموجودة في الحيوان أو النبات ، والتي قد تسبب مشاكل صحية ، وان الخلايا الميكروبية ، تستطيع ان تمتص أو تصنع مواد سمية أثناء عملية التخمر ، وان الخلايا نفسها ، قد تكون غير قابلة للهضم أو مثيرة للحساسية . وقد أدى ذلك الى تقليل استخدام البروتين الوحيد الخلية ، في الغذاء الانساني ، وقد عنى ذلك ان معظم الجهود قد وجهت الى استخدامه كعلية اضافية لغذاء الحيوان ، وفي هذا الاستخدام ، فانه أصبح منافسا مباشرا لوجبة فول الصويا ، ووجبة الاسماك .

السيليلليوز ، الأخشاب ، بقايا النشا ، مخلفات الورق ، ومصادر أخرى معقدة للكربون ، قد اقترحت جميعها ، كركائز فعالة للبروتين الوحيد الخلية : بالرغم من ذلك ، فان أيا منها لم يكن يسمح ، بدرجة كافية لان يكون اقتصاديا .

SEA WATER

ماء البحر

كان هناك العديد من الخطط المتنوعة ، لاستخراج المعادن من ماء البحر ، وقد كانت هذه الخطط ، تجذبها فكرة أن ميلا مكعبا من ماء البحر ، يحتوى على أكثر من ١٠٠٠ طن من الذهب . وبالرغم من أن الذهب ينتشر بكميات كبيرة جدا ، الا انه حتى الآن لم يستنبط الجهاز الذي يمكن به استخراج الذهب بطريقة اقتصادية - أو أية وسيلة أخرى - الا ما يمكن استخراجه من الاملاح والمواد الكيميائية القليلة المستخرجة منها .

وتعتبر طرق الامتصاص الحيوى والتراكم الحيوى هما طرق التقنية الحيوية ، فى الحصول على مواد ذات قيمة من ماء البحر : وان الفكرة فى هذه الطرق ، هى استخدام الخلايا البكتيرية ، لكى تتراكم عليها أنواع معينة من المعادن الموجودة فى الماء : وكل ما يجب عليك ان تفعله هو ان تمرر الماء فوق الخلايا ، ثم تضعها بعد ذلك فى مسطحات صغيرة الحجم ، فيكون الناتج ، محلول ذهب مركزا . وبالرغم من أن هذه الفكرة تبدو جذابة ، فانه ليس من الاقتصاد ان يتم الاستخراج بهذه الطريقة ، اذا أخذنا فى الحسبان التكلفة الاقتصادية ، التى تشمل (على سبيل المثال) ، تكلفة ضخ ٤ بليون طن من ماء البحر ، خلال جهاز الاستخلاص ، وحل

مكونات استخلاص الجهاز بطريقة منتظمة ، حيث ان هذه المكونات تتعرض للصدأ بفعل ماء البحر .

انظر أيضا التراكم الحيوى : ص : ٤٨ .

الامتصاص الحيوى . ص : ٨٢ .

SECONDARY METABOLITES مواد الايض الثانوية

مواد الايض الرئيسية ، هى تلك المواد الكيميائية ، الموجودة بصفة طبيعية فى معظم الكائنات الحية ، والتي تعتبر ضرورية لبقاء على حياتها . والمركبات مثل الجلوكوز أو الجللايسين ، تنتمى الى هذه الفئة . ومواد الايض الثانوية ، هى تلك المواد ، التي تعتبر عادة وحيدة لأحد الكائنات الحية ، أو رتبة من هذه الكائنات ، والتي لا تعتبر ضرورية من أجل الابقاء على حياة تلك الكائنات . وهذه المواد تقوم بأداء وظائف أكثر تخصصا ، مثل كونها مستخدمة ، فى بعض مراحل معينة من دورة حياة الكائن العضوى ، وتحليل مصادر الغذاء غير العادية أو (عادة) تقوم بطرد الكائنات العضوية الأخرى .

العديد من المواد الكيميائية التي تنتجها الكائنات العضوية الدقيقة أو النباتات ، والتي لها فائدة ، بيوكيميائية ، وتشتمل على المضادات الحيوية ، هى مواد ايض ثانوية .

ويخلاف مواد الايض الرئيسية التي توجد بالكائنات بصفة عامة ، فان انتاج مواد الايض الثانوى ، تعتمد الى حد كبير على بيئة الكائن العضوى ، ومن ثم فان التغيرات البسيطة فى ظروف (مستنبت) جرثوم شعاعى (الجراثيم الشعاعية) هى المصادر الأكثر استخداما فى مواد الايض الثانوى الجديدة) سوف تغير بطريقة مفاجئة ، كمية المواد الايضية الخاصة التي تنتجها .

وتنتج النباتات غالبا مواد الايض الثانوية ، كمواد دفاعية ضد العدوى ، أو حماية نفسها من الالتهام : مادة الكافيين فى حبوب القهوة ، ومادة الاتروبين فى نباتات عنب التعلب ، ومركب الفينكا فى العنقاوية المدشقرية ، هى أمثلة لمركبات سمية تماما ، تستخدمها تلك النباتات لتفادى الهجوم الواقع عليها . وهذه المواد الايضية الثانوية ، لا تنتج عادة

بطريقة فعالة في الخلايا المستنبطة المزولة . وبالرغم من ذلك ، فإن انتاجها قد يحفز عن طريق المركبات المثيرة (Elicitor) ، أو المستحضرات التي تكون غالبا عصارات فطرية أو نباتية .
وتستخدم مواد الأيض الثانوية ، في أغراض عديدة ، والاستخدامات الأكثر شيوعا هي :

العقاقير :- تم اكتشاف العديد من العقاقير ، عندما اكتشف ان العصاره النباتية أو الفطرية لها نشاط دوائي . ويعتبر هذا النشاط غالبا ، كنتيجة لمادة الأيض الثانوى . ويعتبر التركيب الكيميائى من التعقيد ، بحيث انه لايزال يستخرج من مصادره الطبيعية ، حيث ان تخليقه كيميائيا يعتبر مكلفا جدا . ومواد الأيض هي غالبا ، مواد أبيض ثانوى ، مثل أشباه الفلغوليات التي تعتبر أيضا مواد أبيض ثانوية .
مركبات النكهة والعطور : الى عهد قريب كانت نكهة الحلوى والأملاح ، مواد أبيض ثانوية . (فى حين صنعت نكهة اللحوم بطريقة مختلفة ، من التفاعلات الكيميائية بين الجهنون ، منتجات تحلل البروتين ، والسكريات الموجودة فى اللحم) . وهناك شركات عديدة مثل شركة الأغذية العامة والنكهات العامة والعطور ، تعمل جميعها ، على مستنبت الخلية النباتية ، وطرق الاستنساخ ، لانتاج النكهة ، أو الكيمائيات العطرية ، عن طريق عمليات التخدير .

وتنقسم عمليات الأيض عادة الى طرق ابتنائية - تلك الطرق التي تقوم بتصنيع الجزيئيات ، لكي يستخدمها الكائن العضوى (أى أنها تلك الطرق التي تصنع الأحماض الأمينية) ، وطرق هضم الخلايا (catabolic pathways) - وهى تلك الطرق التي تقوم بتحليل الجزيئيات ، أما من أجل الحصول على الطاقة ، أو للتخلص تماما من المواد غير المرغوب فيها (أى تحليل الهيدروكربونات للحصول على الطاقة) . وبعض الطرق وخصوصا تلك الموجودة فى مركز عملية الأيض (أى التي تحلل الجلوكوز) ، وتقوم بأداء كلتا الوظيفتين، وتسمى المتبسة (amphibolic) . وبصفة عامة ، فان مواد الأيض الثانوية ، هي منتجات الطرق الابتنائية (anabolic) الخاصة .

انظر المضادات الحيوية ، ص : ٣٢ .

الافراز ، هو الاخراج النشط لمادة من خلية ، أو كائن عضوى .
ان افراز البروتينات الذى يتم عن طريق البكتيريا ، أو الخلايا التديية ،
يعتبر مهما لاننتاج البروتين المنتج عن طريق التقنية الحيوية . و اذا افرز
البروتين الغريب ، الذى تنتجه الخلية ، فانه عادة ، يكون أكثر سهولة فى
تنقيته من البروتينات الأخرى التى تصنعها الخلية ، فى حين انها تبقى
جميعا داخل الخلية .

والبروتينات التى تفرز من خلية ، يجب أن يكون لها بيبتيده قصير
فى اطرافها الأمامية - البيبتيده الاشارى - والذى يصل كدليل اخراج .
ويخذف البيبتيده الاشارى من البروتين بمجرد خروجه (أثناء عملية يطلق
عليها « المعالجة ») ، ولذلك فان البروتين النهائى ، لا يحتوى على هذا
البيبتيده الأضافى فوقه .

والجينات التى تفرز البروتينات بطريقة طبيعية ، تشفر عن هذا
البروتين . بينما الجينات التى لا تفرز البيبتيده بطريقة طبيعية لا تشفر
عن البيبتيده . وعلى ذلك فان هذا البيبتيده الاشارى ، يجب ان يهندس
وراثيا ، فى الطرف الأمامى للجين الجديد . ومتجهات الافراز ، هى
متجهات التعديل التى تقوم بهذا العمل . فانها تمتلك مثيرا ثم قطاعا قصيرا
من جين الذى يقوم بالتشغير عن هذا البيبتيده . وان جينا ، يوصل ، فى
المكان التالى بالضبط لجين البيبتيده الاشارى ، سوف يقوم بانتاج بروتين
الاندماج - ذلك البروتين مع البيبتيده الاشارى المتصل بمقدمة البروتين -
والذى يجب بعد ذلك ان يخرج من الخلية .

SEWAGE TREATMENT معالجة مخلفات الصرف الصحى

معالجة المخلفات الأدمية ، هى احدى عمليات التقنية الحيوية الواسعة
الانتشار فى المجتمعات الغربية المتحضرة ، والتى تنتج كميات ضخمة من
المخلفات الأدمية والحيوانية . وتتنوع طرق المعالجة تنوعا كبيرا ، لكنها
جميعا ، تشتمل على نفس الأسس البيولوجية فى تحليل المادة العضوية
فى هذه المخلفات ، وتحولها الى مادة مأمونة ، يمكن التخلص منها بتصريفها
الى الأنهار أو البحار .

وجميع طرق المعالجة تنقسم الى عدة مراحل :

* الترشيح : وهو التخلص من الأجسام الصلبة (مثل الورق ،
والمصنقات والرمل ، الخ) .

* الترسيب : وهو السماح للمواد الدقيقة بأن تترسب . هذه
الحماة يجرى خلطها بعد ذلك لتحليل أية مادة عضوية ، ثم تستخدم بعد
ذلك كمادة ردم أو سماد .

* المعالجة البيولوجية : ويعالج السائل الناتج باستخدام الكائنات
العضوية الدقيقة ، للتخلص من بقايا المادة العضوية . وقد تم هذه
المعالجة عن طريق :

1- نظام تسييل الفرشة ، والذي من خلاله يتم ضخ السائل فوق
معدن أو فرشاة بلاستيكية ، مع غشاء من الكائنات العضوية التي تنمو
فوقها .

* عملية تنشيط الحماة ، والتي من خلالها يتم تحضين الحماة ،
بالكائنات العضوية الناتجة من مخلفات الحماة ، مع الهواء أو الاكسجين
الذي يقع خلال الخليط .

* الترسيب الاضافى - الكتلة الميكوبية الحيوية الناتجة أثناء
المعالجة الحيوية ، يسمح لها بالترسيب فى الخارج ، ويصير الناتج ماء
نقيا نوعا . واما أن يعاد تدوير الحماة فى جهاز التخثير ، أو يحضن مرة
أخرى لصنع السماد .

والسمة المهمة لتشغيل المخلفات ، هى تقليل عدد المركبات
العضوية ، فى المخلفات الأدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي
للاكسين (BOD) و (BOD) هى كمية الاكسجين التى تحتاجها الكائنات
العضوية ، فى المخلفات الأدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي
فى الماء .

والعديد من المواد العضوية التى تتضمن هذه الكائنات العضوية
بداخلها ، سوف تقوم باستنزاف كل ما لديها من أكسجين ، وجعله ممتنا
للاسناك ، وغير صالح للشرب ، ويكون محتويا على البكتيريا الملوثة .

وفى المخلفات الأدمية التقليدية ، يتم تغير المادة العضوية احيائيا عن
طريق الكائنات العضوية الدقيقة ، فى محطة المعالجة ، والتي ينتهى بها
المطاف الى ثانى أكسيد الكربون ، أو كتلة حيوية . وتولد الطرق البديلة
الميثان (الغاز الحيوى) من هذه المادة ، ولكن هذا ليس هو الاستخدام
الشانع .

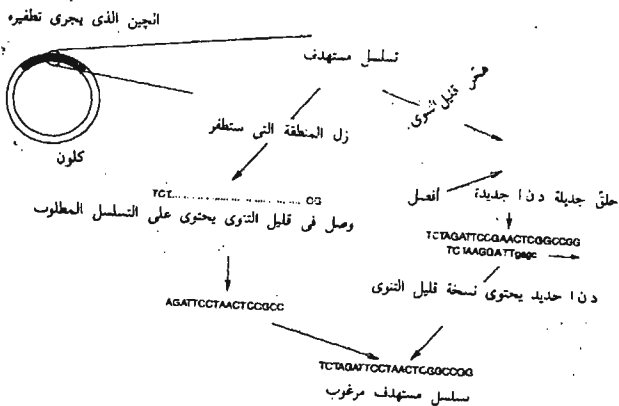
الجينات الطافرة – الموجهة الموقع

SITE-DIRECTED MUTAGENESIS

هذه هي المقدمة للتغيرات النوعية الأساسية – التغيرات الاحيائية – على قطعة من الـ DNA باستخدام طرق الـ DNA المعالج . وتوجد العديد من الطرق للقيام بهذا ، لكن هذه الطرق بصفة عامة ، تشمل على استخدام الـ DNA المخلوق (والذي يوجد بداخله التغير المرغوب فيه ، مثل المستنبت m13) ، لاحلال قطعة من الـ DNA بالجين الاصل . ويمكن ان يتم ذلك عن طريق نسخ نسخة جديدة من الجين ، من النسخة القديمة ، اما عن طريق استخدام انزيم (والذي يعمل عادة على الـ DNA ذى الخيط الواحد) ، أو بحذف النسخة القديمة لقطاع الجين المطلوب تغييره احيائيا ، ووصله بنسخة جديدة متغيرة احيائيا .

والأسلوب البديل للطفرات الجينية الموجهة الموقع ، هو بعض نسخ الطفرات الجينية العشوائية ، حيث يتم تغير الـ DNA احيائيا بطريقة عشوائية ، عن طريق المعالجة الكيميائية ، ويتم اختيار الطافر المرغوب من خليط النتائج .

انظر الرسم رقم : ٤٤ .



شكل ٤٤ الجينات الطافرة الموجهة الموقع

هو أسلوب تحسين التربة ، الذي يتم عادة عن طريق استخدام البكتيريا ، أو الفطريات (وهذا الأسلوب يأتي مخالفا لما هو متبع في العلاج الحيوى الذى يقوم على أساس تنظيف التربة من المواد السمية الموجودة بها) وتشتمل طرق تحسين التربة على تحليل المادة العضوية ، فى التربة بحيث تصبح التربة سحرء (Humus) ، وتوفير المعادن للتربة مثل الفوسفات لكنى يستفيد منها النبات ، عن طريق جعلها قابلة للدوبان فى الماء ، وتثبيت النتروجين ، وأحيانا إضافة عنصر العلاج الحيوى أيضا .

وقد اشتهرت طرق تحسين التربة ، بأنها الطريق الى زراعة الصحراء ، وجماعها ارضا خضراء ، وعلى الرغم من ذلك فانها لم تحقق الرسالة المنشودة ، ويرجع ذلك أساسا الى أن الصحراء ليست بالأرض الواعدة ، حتى يتم تعديها بالرعاية ، وبسبب الظروف المناخية ، والكيميائية . وكل ما كان يعول على تحسين التربة ، قد تم احتواؤه فى طرق العلاج الحيوى .

SOLAR ENERGY

الطاقة الشمسية

لقد كان هناك الكثير من الفوائد ، باستخدام طرق التقنية الحيوية ، فى توليد الوقود أو الطاقة من أشعة الشمس . وهذا بالطبع ما تقوم به النباتات على الدوام ، لكنه حينما استخدمت النباتات لكى تقوم بهذا العمل للانسان ، فقد كان الأمر صعبا .

ان أبسط الطرق هى زراعة النباتات ، ثم تحويلها الى وقود : ويتم ذلك بأكثر الطرق تقليدية (عن طريق حرق الأخشاب) ، أو عن طريق زراعة الكائنات العضوية ، التى تحتوى على محتوى عال من الزيوت ، لصنع الوقود الزيتى . وقد كانت محاولات استخدام الطحالب فى صنع الوقود الزيتى محاولات غير مقبولة اقتصاديا ، مثلما استخدمت بكتيريا التمثيل الضوئى ، فى صنع الهيدروجين . (البكتيريا التى تولد الهيدروجين أو الميثان ، كانت أكثر نجاحا ، وهى فى الواقع أساس تقنية الغاز الحيوى) .

وقد كانت هناك خطط محفوفة بمخاطر الكهرباء الكيمائية ، لعملية التمثيل الضوئي مباشرة في توليد الكهرباء . وقد يتم ذلك اما عن طريق استخدام الخلايا السليمة (المشابهة للحساسات الحيوية البكتيرية) ، أو يعزل المركبات البروتينية من جهاز التمثيل الضوئي ، واستخدامها ككواشف كيميائية .

والمركبات البروتينية الجديدة بالاهتمام ، اشتملت على النظم الكهربية الضوئية التي تحول الطاقة الضوئية (I OR II) الى قوة كهربية كيميائية في الكلوروفيل ، و اجزاء اكثر تخصصا من جهاز التمثيل الضوئي ، مثل مركب الاستشعار ، الذي يجذب بالفعل الفوتونات ويمررها الى المركز المتفاعل . ومخرجات القوى حتى اليوم قد زادت بطريقة ضخمة ، عن طريق الجهود والطاقة المطلوبة ، لصنع المواد المطلوبة من اجل التجربة ، وان تعقيد جهاز التمثيل الضوئي داخل الخلية ، جعل من ذلك امكانية صعبة لجعل النظام قابلا للتشغيل .

والطريق البديل يأتي في استخدام جهاز كيميائي تخليقي . واحد الامثلة على ذلك هو سلسلة التفاعل الكيميائي التي تبني على اساس الروثينيوم (عنصر فلزي نادر) .

ومركب الروثينيوم (الروثينيوم (١١) السلائي (٢ ، ٢ - البيبردين)) ، هو عامل اختزال في حالته العادية ، لكنه قد يصبح عاملا مؤكسدا قويا عندما يثار بالضوء الازرق .

وباستعمال الحفاز المؤكسد الفلزي وميثيل الفيولوجين (MV) كمتقبل للالكترونات ، فان هذا المركب يستطيع ان يحول الالكترونات من الماء الى MV وهذا الـ MV المختزل يمكن استخدامه (نظريا) في اختزال المركبات الاخرى . وبالرغم من ذلك فان النتائج التي نحصل عليها ليست بالنتيجة الطيبة التي تقول بهذا العمل ، حتى انها لا تعد اكثر فائدة بحثية .

تغير استنساخ الخلية الجسدية SOMACLONAL VARIATION

هذا التغير الذي يشاهد بين الافراد في مستنسخ (Clon) ، وبصفة خاصة في المستنسخات النباتية . وعندما تقوم بفصل نبات الى مكوناته الخلوية ، وتقوم بزرعها في الظروف المناسبة ، فانك تستطيع ان تجعل كل خلية ، ان تصنع نباتا جديدا . ونظريا فان كل من هذه النباتات ،

يجب ان يكون متطابقا وراثيا مع (النبات الأصلي) . وفي الواقع العملي ، فان الحلية تصير الى خلية الكالوس - وهي الكتلة غير المميزة من الخلايا وتستطيع الخلايا ان تضاعف كروموسوماتها المتممة ، ان تفقد جينات ، او حتى تفقد كل الكروموسومات . وعندما تهين الكالوس لكي تنمو الى نبات جديد ، فان النبات يرث هذه التغيرات الوراثية ، وعلى ذلك لا يكون متطابقا وراثيا مع النبات الأصلي . هذا التغير ، هو التغير الاستنساخي للخلية الجسدية .

وقد يأتي هذا التغير بالفائدة او المشاكل لمربي النباتات . انها مشكلة ، اذا اردت ان تستخدم تقنية الاستنساخ النباتي في زراعة مساحات كبيرة من النبات الغالي القيمة : حيث ان نسل معظم طرق الاستنساخ سوف لا يكون مشابها للنبات الأصلي . وقد كان تغير استنساخ الخلية الجسدية كارثة لمربي البطاطس (حيث ان البطاطس تميل الى تغيير استنساخ الخلية الجسدية) وقد سبب مشاكل كبيرة لمحاولات (انليفير) عندما قام باستنساخ طرق التكاثر اللاتزاوجي الدقيق في زراعة أشجار زيوت النخيل ، في جنوب شرق آسيا في منتصف الثمانينات . وبالرغم من ذلك ، فانه اتاح الفرص لاستيلاء أنواع نباتية جديدة ، والتي قد يكون من الصعب أو من المستحيل ان تستولد باستخدام طرق الاستنساخ التقليدية .

الرياضات والتقنية الحيوية

SPORTS AND BIOTECHNOLOGY

بالرغم من حقيقة أن وسيلة بعث النشاط ، وبخاصة الرياضات ، هي مجالات العمل الكبيرة ، وتقرب في الحجم من الصناعات الزراعية والكيميائية ، الا أن التقنية الحيوية قد أهملت هذا الجانب الترويحي من الحياة ، وفضلت عليه العناية بالصحة وتشغيل منتجات الصناعة . والاستثناءات الوحيدة الكبرى ، تبدو في مناقشات اساءة الاستخدام الفعالة لمنتجات التقنية الحيوية ، من أجل اكتساب ميزة رياضية .

وهناك حالتان خاصتان قد نوقشنا بتوسع كبير : فقد تكونان أو لا تكونان واقعا أكثر من احتمال اساءة استعمال ، مثل الشائعات الرسمية التي لا تستند الى الدليل الواقعي الاكيد بالنسبة لها .

هرمون النمو : ان سوق هرمون النمو المستخدم فى العلاج الطبى ، تعتبر سوقا صغيرة : بينما يلاحظ أن سوق الدواء ، تعتبر كبيرة جدا ، ويجب أن تحتوى على بعض الارشادات ، التى لم تكن موجودة عندما استحدثت البروتين لأول مرة من البكتيريا .

والمجالان الجديدان للتطبيق الجديد ، هما لقصرى القامة ، ومن أجل الرياضة . وقد وضعت شركة كايى فارماسيا الاعلانات فى المجلات الطبية فى أواخر عام ١٩٩١ ، التى تقترح فيها ، ان هرمون النمو ، قد يكون علاجاً لحالات الطفولة التى تكون قصيرة (وليس القصر ناتجا عن مرض ، لكن القصر بنسبة بسيطة عن المستوى الطبيعى للأطفال فى هذه السن) . وهذا العلاج يمكن الدفاع عنه على اعتبارات نفسية . بينما التطبيق الذى لا يمكن الدفاع عنه لأسباب طبية ، هو استعمال هرمون النمو ، للمحاولة لجعل الناس طويل القامة بطريقة غير عادية ، لكى يحصلوا على بعض المميزات فى الألعاب الرياضية مثل كرة السلة . ولكى يتم ذلك ، فانه يجب ان يعطى للشباب فى مرحلة المراهقة المبكرة .

ان اساءة استعمال الهرمون عن طريق الأشخاص البالغين ، الذين يحاولون استخدامه ، يزيد من كتلتهم العضلية بطريقة فعالة . وقد انتشرت الشائعات التى تقول بأن الناس حاولوا اكتساب هرمون النمو ، كى ينقلوه الى أبنائهم - وسواء اكانت هذه خرافة حضارية ، التى تتماشى مع الخرافة التى تقول بأن النساء يضعن كلب البودل (كلب ذكى كثيف الشعر) فى افران الميكروويف ، والأشخاص الذين اكتشفوا فثراناً فى الهمبورجر ، أو تلك التى تبني على حادثة غير واقعية ، ليست واضحة تماما .

ايرثروبوتين (EPO) : طور هذا العقار الحيوى لزيادة معدل انتاج كريات الدم الحمراء ، فى عدد من الأمراض ، مثل الانيميا والفشل الكلوى ، حيث يكون المرضى لديهم نقص فى كريات الدم الحمراء ، بينما هناك علاجات أخرى وخصوصا لمرض الليوكيميا (مرض ابيضاض كريات الدم) ، قد استنزفت خلايا نخاع العظمى ، والتى جعلت من المرضى ، مطورين للانيميا الناشئة من المرض الجينى (هذه الانيميا التى سببها العلاج وليس المرض) . وقد كان هناك افتراض بأن العدائين استخدموا ال (EPO) وذلك لزيادة مستوى كريات الدم الحمراء عن المستوى الطبيعى ، لكى يمحوا لإدائهم مقدرة أكبر على حمل أكبر نسبة من الأوكسجين . وقد يمنحهم هذا قدرة أكبر على التحمل فى سباق المسافات الطويلة

(الماراثون) ، وهذا المقار له خطورة فعلية جسدية ، حيث انه يزيد لزوجة الدم ، ومن ثم المخاطر الناجمة عن الازمة القلبية ، السكنة المخية . وقد توفي عداء سباق الدراجات الهولندي الذى يحتمل ان يكون قد تعاطى هذا المقار ، عن عمر يناهز السابعة والعشرين ، فى عام ١٩٩٠ .

تجهيزات المعمل القياسية

STANDARD LABORATORY EQUIPMENT

هناك قطع قليلة من أدوات القياس المستخدمة ، والتي يستخدمها جميع العاملين فى جمل التقنية الحيوية ، ويرجعون اليها بأسمائها التجارية المناظرة الى (hoover) - أو (pc) . ومن الأنواع الشهيرة من هذه الأدوات :

* طبق النافورات المتعددة : ويسمى أيضا الطبق ذا ال ٩٦ نافورة ، أو طبق اليكروتيتز . وهو طبق من البلاستيك به ٨٠ صفوف ويحتوى كل صف على ١٢ نافورة مستديرة صغيرة . ويستخدم بكثرة فى مستنبت الخلية والبيولوجيا الجزيئية من أجل أحداث التفاعلات ، عندما تزداد القيام بنفس العمل الى ما يصل الى ٩٦ عينة فى الخال . والآلات المستخدمة فى الفسيل واكتشاف اللون داخل الطبق ذات ال ٩٦ نافورة بطريقة اتوماتية ، تعتبر شائعة .

* جيلسون : أى نوع من الميكروبييتاتور ، وهو الجهاز الذى سوف يقيس حجوم (أى واحد ميكرون - واحد مليجرام) من السائل بطريقة روتينية .

* ايندورف : طارد مركزى ، ويكون بحجم منى . هاى فاى ذلك ، والذى يوضع فوق البنش : وايضا الانابيب البلاستيكية ذات سعة ١٥٠ ملجم ، التى توضع داخل الطارد المركزى .

* عمومي : انبوبة اسطوانية ، لها غطاء حلزوني ، يسع حوالى ٢٠٠ ملجم ، ويضع فى الوقت الحالى من البلاستيك .

عوامل نمو الخلية الجذعية

STEM CELL GROWTH FACTORS

وهي تلك المركبات ، التي تكون غالباً بروتينات ، والتي تعمل لكي تجعل خلايا الجذع تنمو بطريقة أسرع . والخلايا الجذعية ، والتي ان لم تكن هي ذات نفسها الأجزاء الحساسة من العضلة او الدم ، الا انها تنمو داخل الخلايا التي تصنع هذه الأنسجة . وعلى ذلك فهي (الخيطي) الذي تنشأ فوقه (أوراق) الأنسجة . وعلى هذا ، فان الخلايا الجذعية لها دوران : لعمل المزيد من الخلايا الجذعية ، وان تصنع (ذرية) خلاياها المميزة .

ومن أفضل خلايا الجذع المميزة ، هي تلك الخلايا الموجودة بالنخاع العظمي . هذه الخلايا الجذعية - حوالي 1 في 100000 من خلايا النخاع العظمي - تقوم بتشكيل جميع الخلايا الموجودة بالدم . وتسمى هذه الخلايا الجذعية بـ (totipotent) لأنها تستطيع صنع أي نوع من خلايا الدم العديدة . وعندما يصل نسلها الى طور النمو ، فانها تصبح ثابتة (محددة) ، في الجهاز الذي يقوم بصنع نوع أو آخر من الخلايا ، وفي النهاية ، تقوم بتطوير الخصائص الأخيرة ، للخلايا المقصودة (المميزة) والتي تنطلق الى مجرى الدم . ونفس الأسلوب ، يتم مع العضلات ، في البشرة ، وفي تنمية الأعصاب (التي تشتمل على المخ)

ومن الواضح انه اذا استمرت الخلايا الجذعية في القيام بدورها ، فانه يجب أن يكون هناك توازن بين ، المعدل الذي يتم به صنع خلايا الجذع الجديدة ، والمعدل الذي تتحول فيه الى خلاياها الوليدة المميزة . واذا حدث وقامت بعمل خلايا مميزة كثيرة جداً ، فانه لن يتبقى شيء من خلايا الجذع للمستقبل . واذا حدث وكان هناك انقسام كثير للخلايا الجذعية ، فانه سيؤدي في النهاية الى السرطان . وتقوم بطارية من الضوابط بالتحكم في هذا الاتزان وتنظيمه : ان الانحرافات في هذه الضوابط قد تؤدي الى السرطان . ويمكن تغيير هذه الضوابط بطريقة اصطناعية ، من أجل تصحيح حالات المرض .

ومن أكثر الخلايا الجذعية التي تمت دراستها ، هي خلايا الجذع الدموية (مكونات الدم) .

وعامل خلية الجذع الحقيقي (scf) ، قد تم عزله فى عام ١٩٩٠ ، لكن سلسلة العوامل الأخرى التى تؤثر فى المراحل العديدة للتحديد والتمييز ، قد اكتشفت ، وتم استنساخ جيناتها المناظرة ، وذلك من أجل هدف تطويرها للاستخدام الدوائى .

انظر أيضا : عوامل النمو ص : ٢٠٩ ، والجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

STERILIZATION

التعقيم

يوجد هناك عدد من الطرق الثابتة ، لتعقيم الأجهزة والمواد ، فى الاستخدام البيولوجى . ومن الواضح أنه اذا أعد كائن عضوى دقيق أو خلية مستنبتة ، لكى تنمو ، اما يفرض البحث أو من أجل الانتاج ، فانه من الضرورى ألا يوجد كائن عضوى آخر فى هذه الخلية أو الكائن العضوى فى النمو معها ، فيحتل أن تقضى عليها أو تحدث بها تلوثة غير مرغوب . ومن ثم فإن التعقيم ، هو الجزء المهم لاية عملية تقيحيوية .

وتوجد أربع طرق عامة يتم استخدامها :

١- التعسخين : جميع الكائنات العضوية سريعة التأثر بالتسخين ، بالرغم من أن البعض أكثر تأثرا من الآخرين . وقد يكون التعسخين جافا أو رطبا . والتسخين الرطب حتى درجة حرارة ١٢١ مئوية فى جهاز المعقم الاوتوكلاف (وهو بصفة أساسية ، عبارة عن موقد ضغط كبير) هى الطريقة الشائعة فى تعقيم الأجهزة والكواشف ، نظرا لرخص ثمنها وسهولة تشغيلها .

* المواد الكيميائية : كثير من المواد الكيميائية ضارة بالصحة . والمواد الشديدة التأكسد مثل حمض الكروم ، تستخدم فى نزع البقايا العضوية من الاوانى الزجاجية . وبالرغم من انها مبيدات عضوية معتدلة - حيث انها تقتل الكائنات العضوية الدقيقة وتبقى على بقية الأشياء الأخرى بحالة سليمة - ولذا فإنها تستعمل بكثرة . ويستخدم العديد منها ، كموامل تنظيف ، وإن لم تبتلع بطريق الخطأ ، فانها قليلة الضرر نسبيا للانسان . والنوع الآخر للعلاج الكيميائى ، هو العلاج بغاز المبيد العضوى ، وهو عادة أكسيد الايثيلين . وهذا الغاز من ميزاته أنه لا يتم تجفيف الجهاز بعد التعقيم به . وعادة تكون المبيدات العضوية غير مناسبة لتعقيم السوائل ، لأنه لا توجد طريقة لاستخراج تلك المبيدات من السوائل بعد تعقيمها .

* التعقيم بالأشعة : ان أشعة جاما تستطيع ان تعقم أى شيء لكنها ، أشعة خطيرة ، ومكلفة نسبيا فى انتاجها . والأشعة فوق البنفسجية ، تعتبر من عوامل التعقيم الفعالة ، وهى آمنة الى حد ما ، بالرغم من أنه لى نتأكد أن شيئاً ما قد عقم ، فانه يمرض الى الأشعة فوق البنفسجية ، لفترة طويلة من الوقت (من دقائق الى ساعات) . بالإضافة الى ذلك ، فان الأشعة فوق البنفسجية ، لا تنفذ الى مسافة بعيدة داخل السوائل أو الاجسام ، ولذلك فانها تستخدم عادة لتعقيم الأسطح .

* الترشيح : وهذه الطريقة تعتبر مناسبة للسوائل أو الغازات ، لكنها شديدة الفعالية : وفى العادة ، فان المرشح الذى تكون فتحة ثقبه $10/2$ ميكرون ، سوف يقوم باستبعاد كل الكائنات العضوية من السائل ما عدا الفيروسات .

ويجب ان تختار طرق التعقيم المختلفة ، للتطبيقات المختلفة . والمشكلة الرئيسية التى يجب التغلب عليها هى انسجام المواد . وعلى ذلك فان العديد من اللدائن ، تفقد خاصية لونها ، وتصبح هشة ، عند تعرضها الى أشعة جاما ، وتنصهر عند الحرارة الزائدة . والعديد من وسائل التخير ، والمستنبتات الحلوية ، لا يمكن ادخالها الى المعقم ، لأنه قد يدمر ، بعضاً من المادة الغذائية بها .

STRAIN (CULTIVAR)

الصفة الوراثية

الصفة الوراثية للكائن العضوى ، هى النوع الذى يكون متميزاً وراثياً عن بقية الأنواع الأخرى المثلة له والتي ينتمى اليها الكائن العضوى ، ولكنه ليس مختلفاً بالدرجة التى يمكن اطلاقها عليه كنوع جديد . ان الأعضاء المشتركين فى الصفة الوراثية ، هم أكثر تشابهاً وراثياً لبعضهم البعض ، عن الأعضاء المشتركين فى صفات أخرى .

ان كلمة صفة وراثية سلالة (strain) ، تستخدم عادة مع الكائنات العضوية الدقيقة ، لوصف كائن عضوى معين ، والذي يكون قد تم عزله ، أو ورت هندسياً لى يكتسب بعض الصفات مثل النمو السليم ، أو انتاج سلالة كبيرة . ان عزل وتحسين صفات بعض الكائنات العضوية ،

هي الجزء الأساسي لعملية جعلها مناسبة للعملية الاقتصادية للتقنية الحيوية .

وبالنسبة للحيوانات ، فإن مصطلح نسل (breed) ، أو أحيانا سلالة (race) ، يقصد بها غالبا نفس الشيء - مجموعة متجانسة وراثيا من الحيوانات ، وعادة ما تستحق من زوج من الآباء ، واللذين يكونان متميزين عن بقية الحيوانات الأخرى لنفس النوع .

إن الإنسان أو السلالات ، يمكن تناسلها مع بعضها البعض ، في حين أن الحيوانات من الأنواع الأخرى نادرا ما تستطيع ذلك ، ومن ثم ، فإنه يوجد عدد كبير من الأنسل المختلفة للكلاب مثل (كلب الاسكيو ، والبولد ، و كلب labradors) الخ . والتي تتناسل لكي تنتج كلابا ذات صفات جنسية معينة .

وبالنسبة للنباتات ، فإن المصطلح (cultivar) ، له معانٍ متنوعة متشابهة . ويستخدم مصطلح صفة (strain) ، أحيانا مع النباتات ولكنه نادرا ما يستخدم مع الحيوانات .

انظر تطوير الصفة الوراثية ص : ٣٧٠ .

انظر أيضا عزل الصفة الوراثية ص : ٣٧٢ .

STRAIN DEVELOPMENT

تطوير الصفة الوراثية

وتسمى أيضا بتحسين الصفة الوراثية ، وهو الاصطلاح الشامل الذي يستخدم من أجل تحسين صفات الكائن العضو ، بحيث يمكن أن تقوم بتنفيذ عملية التقنية الحيوية بكفاءة عالية . إن الأهداف المنشودة هي خلق كائن عضوي ، أن يصنعها بكميات ضخمة ، ولا يصنع أي شيء آخر بكمية كبيرة (وبذلك تستطيع أن تنقى المنتج الخاص بك بسهولة تامة) ، واستخدام الأشياء التي يمكن الحصول عليها بسهولة ، لكي ينمو عليها الكائن ، لا يتطلب ظروف رقابة شديدة حريصة لظروف المستنبت . إن فكرة الصفة الوراثية المحسنة ، يمكن توضيحها بأشجار الصنوبر المستخدمة في إنتاج لباب الأخشاب : إنها تنمو في أي مكان من التربة ،

الهواء ، والماء ، وتستطيع أن تصنع الكثير من الكميات بسهولة تامة ، عن طريق اعداد عجينة اللب ، وهذا هو السبب في أن اللباب يعتبر أرخص على سبيل المثال من (Interform) .

وتوجد هناك عدة طرق لتحسين الصفة الوراثية :

✳ الاختيار المتنامي : وتشتمل هذه الطريقة على أخذ الصفة الحالية ، ومعالجتها بالمواد الكيميائية ، التي تحدث التغير الاحيائي (الجينات الطافرة) ، والنظر الى عدد الصفات المنحدرة من السلف ، للبحث فيما اذا كان أى منها مكتسبا تقريبا احيائيا ، يستطيع أن يجعلها أكثر انتاجا . وتعتبر هذه عملية شاقة ومضيفة للوقت ، لكنها تعتبر الأسلوب الأكثر استخلاصا لتحسين انتاجية المواد الكيميائية مثل الأجسام المضادة ، أو الأحماض الأمينية في عمليات التخمر . انه ذلك الأسلوب العشوائي للفصل ، الذى عن طريقه ، يجب أن يتم فصل عدد من المتغيرات . وان مفتاح النجاح ، يكمن فى الكيفية التى يمكن أن تفصل بها هذه الاعداد بسرعة وبطريقة اتوماتيكية ، أى أنها (قدرة النظام على الفصل) .

وتعتبر الطرق الأخرى أكثر توجهها .

✳ التهجين : وفى هذه الطريقة يتم أخذ نوعين من الصفات وجمعهما وراثيا . وقد استخدمت هذه الطريقة كثيرا فى الزراعة ، ولما كانت الكائنات الحيوية فى مجال الزراعة متنوعة جدا ، فإن هذه الطريقة لا يمكن استخدامها هنا بنجاح تام . والمتنوع الذى يمكن تطبيقه على نطاق واسع فى النظم البكتيرية هو الآتى :

✳ الاقتران : وفى هذه الطريقة ، يتم نقل عدد قليل من الجينات المرغوبة من صفة الى أخرى .

✳ الهندسة الوراثية : وفى هذه الطريقة ، يتم البحث فى تغيير التركيب الجينى للكائن العضوى ، وذلك بادخال الجينات اليه مباشرة . وهذه الجينات تستطيع ان تشفر عن الكثير من الانزيمات الفعالة ، أو توقف عمل الانزيم ، الذى يدمر المنتج الذى يكون مطلوبا انتاجه . ان هذا الطريق يعتبر ممقدا ومكلفا ، ولكنه هو الطريق الوحيد المتاح عندما تفشل الجينات التقليدية .

والطريق المؤدى غالبا الى نجاح تحسين للصفة من خلال اى من الطرق هو اكتشاف طريقة الاختيار . وهذه تكون مجموعة من الظروف التى بموجبها ، يكون للصفة التى تريدها الميزة عن كل الطرق الأخرى .

اكتشاف الصفة التى تجعل انزيمًا يحلل مركبا خاصا أو مجموعة من المركبات ، قد تكون بطريقة مباشرة . وعلى سبيل المثال ، فان البكتير الآكل لزيت البترول ، يمكن اختياره ، من خلال زراعة مستنبت من البكتيريا ، فى وسط ، حيث يكون فيه المصدر الكربونى الوحيد هو البترول .

وعلى ذلك فان البكتير الوحيد الذى ينشط سيكون هو البكتير الذى يستطيع ، اجراء تغير احيائى على البترول ، وكلما استطاع أن يحدث تغيرا احيائيا ، استطاع أن ينمو بطريقة أسرع . وبالرغم من ذلك فان هنا الاختيار المباشر نسبيا نادرا ما يكون متاحا .

STRAIN ISOLATION

عزل الصفة الوراثية

وهذه هى طريقة عزل اى بكتير ، أو فى الواقع اى حيوان أو نبات ، عن العالم الخارجى . وبصفة عامة فان هناك منخلين لعزل الصفة الوراثية للكائنات العضوية الدقيقة :

✦ أخذ العينات الكبيرة الحجم : كل الكائنات العضوية تقريبا المفيدة فى مجال التقنية الحيوية ، يتم عزلها من التربة ، التى تحتوى على ما بين ١٠٠٠ الى بليون كائن عضوى دقيق فى الجرام . والكائنات العضوية التى توجد فى مكان معين تعتمد على بيئة التربة المحلية ، ومن الواضح أن هذه البيئة تتنوع تنوعا كبيرا . وعلى ذلك فان احدى الطرق لاكتشاف الكائن العضوى المثالى ، هو بأخذ عينة من كل أنواع التربة بقدر الامكان . والعديد من الشركات التى تعمل فى مجال الكيمائيات والعقاقير ، لها برامج ، والتى من خلالها تلزم العضو العامل فى الشركة ، حينما يسافر الى مناطق بعيدة ان يحضر معه بعض عينات من التربة ، لكى تستخدم فى برامج الفصل .

ان هذا الاصطلاح ليس قاصرا على التقنية الحيوية بفردها ، ان هذا الاصطلاح ، يعنى تحالفا بين شركتين مشكلتين بطريقة قانونية ، ويكون هدفهما عادة ، هو تطوير بعض المصالح المشتركة بينهما . وحيث ان اقامة ادارة للأبحاث والتطوير في شركة واحدة ، يعتبر ، مكلفا للمال ومضيقا للوقت ، وعلى ذلك فان شركات التقنية الحيوية والشركات اللوائية ، تقيمان تحالفا فيما بينهما ، من أجل الوصول الى المهارة والابطلاع ، والا فان كل شركة على حدة ستقوم بتطوير عملية الانتاج بالكامل . وقبل كل شيء فان الشريك يجب أن يكون مستقرا ماديا ، وله سند تسويقي ، وأسلوب خاص في مجال الأبحاث والتطوير ، وسائل انتاج ، صيغ وقدرة على التخزين ، خبرة لدى الهيئات التنظيمية ، أو خبرة تسويق ومبيعات . والقيمة المكتسبة تكمن في أى الفريقين الذى ستنتمى اليه : وبالرغم من جوهر التحالف ، يضمّن أن كلا الطرفين سيستفيدان ، في الوقت الذى يكون فيه لكل منهما شخصيته المستقلة .

ان التحالفات الاستراتيجية تختلف عن عقود الأبحاث الخاصة (وغالبا ما يسمى بالتحالف) ، لكن العقود المادية هي بالفعل ، ان يقوم احد الأطراف بإداء خدمة ما للطرف الآخر - ان الشيء الوحيد الذى يأتى من طريق المقاول الى الباحث هو النقود ، والمندمجون والمكتسبون ، حيث يفقد احد الشركاء استقلاله . ومن المحتمل انه يكون أفضل أساليب التحالف/الاكتساب المعروفة في مجال التقنية الحيوية جميعا ، كان اكتساب ٦٠٪ من نصيب شركة جينتك عن طريق هوفمان لاروش في عام ١٩٩٠ . ومن المحتمل ان شركة جينتك من الضخامة والنشاط بحيث ستستطيع ان تستعيد ذاتيتها ، وبهذا يصبح الاكتساب مشاركة استراتيجية والا فان الوضع السائد الذى تظهره الميزالية ، يعتبر أمرا واقعا .

انها فكرة متقنة قد ظهرت في مجال الأعمال البحثية ، لكنها لم تستخدم على نطاق تطبيقي واسع حتى اليوم . والفكرة في هذا الموضوع هي ربط انزيمين ببعضهما البعض ارتباطا طبيعيا ، وهذان الانزيمان يقومان بعمل سلسلة من التفاعلات .

ياخذ الانزيم الاول الركيزة - ١ ويحولها الى المنتج - ١ وياخذ الانزيم
الثاني المنتج - ١ ويحوله الى المنتج - ٢ .

وإذا أضيف كلا الانزيمين الى محلول من ركيزة - ١ . فان المنتج
- ٢ ، سوف يتراكم . بالرغم من ان جزءا صغيرا من منتج - ١ سيضطرب
الى التراكم في حين أنه لا يوجد شيء يعمل عليه الانزيم الثاني . ان
الطريقة السريعة والفعالة للقياس بهذا العمل ، هي ربط الانزيمين مع
بعضهما بطريقة طبيعية ، وذلك بصنع بروتين اندماجي منهما ، أو ربطهما
كيميائيا . ثم بمجرد ان يتم صنع المنتج - ١ بواسطة الانزيم الاول ،
فانه يسلم الى الانزيم الثاني (الذي يكون المدخل التالي تماما) ويتحول
الى منتج - ٢ .

وهذا له مميزات مهمة ، في الحالات التي يكون فيها المنتج - ١ غير
مستقر تماما ، أو يكون عرضة للتأثير عليه بفعل الانزيمات الأخرى ،
لكي تحوله الى منتج ثانوي غير مرغوب فيه . وتسمى العمليات السابقة
بانقنال الركيزة (Substrate Channelling) ، لأن العملية تعمل كما لو كانت
هناك قناة ترسل منتج - ١ من انزيم الى انزيم دون ان يتحول تماما
الى محلول .

وهناك فكرة مشابهة ، وتعلق بربط عامل مشارك (cofactor)
بالانزيم . وقد تم ذلك مع العامل المشارك (NADH) نازع الهيدروجين
الجلوكوزي .

وبما ان معظم نازعات الهيدروجين تحتاج الى (NADH) أو (NADPH)
المنتسب ، اذا ارتبطت كيميائيا بأحد الانزيمات ، فان أي انزيم آخر يرغب
في أن يستخدم هذا الجزيء ، يجب أن يكون ملاصقا للأول لكي يحصل
على مركبه Nadh . وهناك في الواقع يقزم بربط الانزيمين ببعضهما
البعض ، بالرغم من عدم ارتباطهما ماديا طوال الوقت .

سائل الغمائر الفائق الحساسية

SUPERCritical FLUID ENZYMOLOGY

جميع المواد لها درجة حرارة حرجة (Tc) والتي فوقها لا تستطيع
غازاتها ان تتحول الى سائل عن طريق ضغطها . عند درجة الحرارة هذه ،
يمكن للغاز والسائل ان يتواجدا سويا ، اذا وصل الضغط إلى الضغط

الحرج (Pc) ، وعلى سبيل المثال فإنه عند درجة حرارة الغرفة ، إذا ضغط ثاني أكسيد الكربون بكمية كافية (من أنبوبة غاز) ، فإن الغاز سيتحول إلى سائل ٠ وفوق ٣١ درجة مئوية ، فلا يجنى قدر الضغط الذى تحدته ، لأن الغاز لن يتسائل - انه سيصبح فقط غازا كثيفا جدا ٠

ان الغاز المضغوط ضغطا عاليا ، يتصرف الى حد ما مثل الغاز ، وإلى حد ما مثل السائل ، وتسمى هذه الحالة بالسائل الفائق الحساسية (SGF) وهى لها بعض الخصائص المفيدة للعمليات الكيميائية والبيوتكنولوجية ٠

✳ ان الاندماج فى السوائل الفائقة الحساسية ، يكون أسرع عادة من السوائل ، ولذا فإن تفاعلات الاندماج المحبودة (التى تشمل على عدد كبير من التفاعلات الانزيمية) يمكنها ان تتم بسرعة ٠

✳ تعتمد قابلية المواد الكيميائية للذوبان فى (SCFs) ، بدرجة كبيرة من الحساسية على الضغط ٠ ومن ثم فإن الكواشف يمكن ان تتحلل أو يتم التخلص من المنتجات عن طريق الترسيب ٠ وذلك من خلال تغيير الضغط ٠ وبعض المركبات التى تبقى على حالها قابلة للذابة فى الماء ، يمكن ان يتم جعلها قابلة للذوبان بشدة فى (SCFs) باختيار الضغط ودرجة الحرارة الصحيحة ٠

✳ ان الضغوط ودرجات الحرارة المستخدمة ، لا تحدث ضررا بالعديد من البوليمرات ٠

✳ استخدمت (SCFs) فى العديد من نماذج التفاعلات الانزيمية ٠ وبصفة عامة ، فإنها تساعد على احتواء كمية صغيرة من الماء (والذى يتحلل أيضا فى بعض من (SCFs) لكى تساعد على تثبيت الانزيم : وتعتبر أيضا ضرورية اذا استخدم الانزيم الماء ، كركيزة ٠

وفى مقابل هذه المميزات ، فإن هناك بالطبع بعض العيوب ، وهى ان (SCFs) ، يجب أن يتم حفظها فى ضغط عال ٠ ومن احدى المميزات التى أعلن عنها كثيرا عن الانزيمات ، هى أنها تعمل فى درجات حرارة وضغوط معتدلة ٠

ان العمل عند ضغط ١٠٠ بار فى (SCF) ، يلقى احدى هذه المميزات ٠ ومن ثم فإن (SCFs) تعتبر مفيدة للانزيمات الحفازة فقط ، اذا استطاعت بعض الأوجه الأخرى باستخدام (SCFs) أن تعوض بطريقة واضحة ، التعقيد الزائد من العمل بالغاز المضغوط ٠

انظر أيضا فخر الطور العضوى ص : ٢٩٢ ٠

ولما كانت تقنية جديدة ذات امكانية تأثير اقتصادى فعال ، فان التقنية الحيوية ، قد دعمت عن طريق العديد من المبادرات الحكومية ، خصوصا فى الولايات المتحدة واليابان . وبعض المؤسسات المهمة بتشجيع التقنية الحيوية هى كالاتى :

مكتب تقييم التكنولوجيا (OTA) : وكالة الحكومة الامريكىة المركزية ، التى تستطلع ، وتقدم النصيحة للتقنيات الجديدة .

مراكز الولايات البيوتكنولوجية : هناك ٢٥ ولاية أمريكية لها مراكز ، تقوم بمساعدة التقنية الحيوية . وتقام عادة فى الحرم الجامعى ، وهى تقدم المساعدات من أجل تنشيط الروابط بين الأبحاث الأكاديمية والتطبيقية ، وتقوم بالاتصال بمؤسسات التمويل ، وتقوم بتنشيط التقنية الحيوية الولاياتية فى الولايات الأخرى بالدول الأخرى . وتستطيع أيضا تقديم الخبرة الادارية ، وفى بعض الحالات ، تقوم بتقديم التمويل الرأسمالى الاستثمارى والمساعدة الفنية .

بالاضافة الى ذلك (وعديد من الولايات فى أمريكا) ، فقد شجعت الصناعات الجديدة التى تستخدم التقنية الحيوية . واشتمل ذلك على الضرائب التشجيعية (كل من المحلية والقومية) ، والتنظيم العصرى .

انظر أيضا النوادى ص : ١٢١

T

TANK BIOREACTORS

المفاعلات الحيوية الصهريرية

تسمى المفاعلات الحيوية أيضا بالمخمرات ، وهي تلك الأوعية التي تتم فيها عمليات التخمر . وخزانات المفاعلات الحيوية ، هي الأوعية التي تنمو فيها الكائنات العضوية الدقيقة ، في حجم كبير من السائل . وهذا يخالف المفاعلات الحيوية النسيجية/الغشائية ومفاعلات الحلية المجردة .
والمغالبية العظمى من المفاعلات الحيوية التي تستخدم في مجال التقنية الحيوية ، هي خزان المفاعلات الحيوية ، ومعظم خزانات المفاعلات الحيوية ، هي من نوع الخزان المقلب ، لأن التقلب يساعده على توزيع الغاز والمادة المغذية للمادة النامية بطريقة فعالة .

والمفاعلات الحيوية ، يجب أن توفر آلية لادخال الكواشف والكائنات العضوية الدقيقة الى وعاء المفاعل ، من أجل توفير الركيزة (الغذاء) للكائنات العضوية الدقيقة (بالإضافة الى الأكسجين في حالة التخمر الهوائي) ، من أجل تقلبها ومن أجل الحفاظ عليها في درجة الحرارة المناسبة ، والاس الهيدروجيني ، الخ .

وضبط درجة الحرارة ، هي بصفة خاصة تعتبر حساسة لجميع عمليات التخمر الحجمية ، لأن الكائنات العضوية الدقيقة الايضية تنتج قدرا كبيرا من الحرارة . والتنوع في التفاصيل يشتمل على الحجم المختلفة والمسافات لمناطق التخزين (والتي تضمن ان الخليط قد تم مزجه جيدا بواسطة التقلب) وأنواع مختلفة من المقلبات . وهذه المقلبات تأتي في سلسلة كبيرة من الأشكال والأحجام : ومنها القرص التوربيني ، والتوربين المفتوح ، والقلاب البحري (الذي يشبه دفان السفينة) .

والتنوع الرئيسي الآخر بين المفاعلات ، هو آلية الحقن بالغاز . وهذا يتم غالبا عن طريق رشاش (غبشارة عن أنبوبة أو صفيحة ذات ثقب) والتي تقلد المفاعلات الى قاعدة المفاعل . وتستخدم أنواع عديدة من الأشكال والأحجام لهذا الرشاش ، والتي تشتمل على الحلقات ،

والمقاطع (القلاء) ، والأنايب ذات الأطراف الميتة - ويجب أن يتم اختيار هذه الأشكال حسب الشكل والحجم للمفاعل ، وكمية الغاز التي سيتم حقنها .

وتوجد هناك خبرات عظيمة في تصميم المفاعلات المناسبة ، لاستنبات نوع من الكائنات العضوية أو نوع من الخلايا . ونتيجة لذلك ، فإنه توجد العديد من الشركات التي تتخصص في تصميم المفاعلات الحيوية ، والضبط والهندسة عن ما هو حادث في تقنيات ال د ن أ المعالج والكواشف ، بالرغم من الصيت العالي الذي يلقاه استنساخ الجين .

انظر الليف المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية للخلية المجردة ص : ٢٢٧ .

TARGETED DRUG DELIVERY تسليم الدواء المستهدف

وهذه تستخدم أية طريقة لتوصيل عقار الى موقع داخل الجسم ، حيث يكون مطلوباً في هذا المكان . بدلا من جعله ينسج في مواقع عديدة . وتوجد هناك ثلاث طرق لتوصيل هذا الدواء المستهدف :

وفي الطريقة الأولى ، تتم كبسلة العقار في شيء ما ، يكون عادة الفطاء الليبيدي (أى الليبوسوم ، انظر الليبوسوم رقم : ١٦٥) ، وان الفطاء نفسه يكون مغلفا بمادة ، ترتبط بالخلية المستهدفة - الجسم المضاد المخصص لهذه الخلايا ، الجليسوبروتين (البروتين السكري) ، أو الجزئ المتقبل ، أو الرابط . وينقل الليبوسوم في الدم الى ان يجد ضالته : وبجرد ان يقابلها فإنه يلتصق بها (الخلية) ، ثم يفرغ المحتويات داخل الخلية .

والطريقة الثانية تربط آلية المستهدف مباشرة بالعقار ، وفي هذه الحالة فان العقار ، إما أن يعمل خارج الخلية ، أو يكون قادرا على ادخال نفسه داخل الخلية . وقد كثر الحديث عن التطبيق الذي يربط البروتينات السمية بالأجسام المضادة : يستطيع البروتين أن يلج داخل الخلية ومن هناك يستطيع ان يحطم الآلية الخلوية ، ولكنه فقط في حالة ما يكون محمولا بالقرب من الخلية بواسطة الجسم المضاد . وهذا الترابط يسمى بالسميات المناعية . ومن الواضح ان هذا التطبيق يقصد به تدمير الخلايا

السرطانية ، أو بطريقة يمكن تصورها ، الخلايا المصابة بفيروسات طويلة الأجل مثل (HBV) .

ان المشكلة الحادثة مع هاتين الطريقتين ، تنحصر في كيفية ادخال حامل العقار المقدم من مجرى الدم الى النسيج المستهدف : وما لم يكن المستهدف هو الخلايا البطانية لأوعية الدم ، أو أنواع قليلة في الكبد ، الرئة ، أو الكلى ، فإنه لا يوجد شيء كبير في الحجم مثل الليبوسوم ، يستطيع الهروب من الاوعية الدموية ، ولولوج إليها .

والطريق الثالث ، هو جصل العقار كعقار أمامي (Prodrug) ، الذي يذهب الى كل أنسجة الجسم ، والذي يتغير الى عقار فعال فقط ، بواسطة أحد الأنسجة ، لأن هذا النسيج له مستوى عال من الانزيم ، الذي يستطيع أن يقطع العقار الأمامي الى حامل خامل وعقار نشط . وهذا من السهل عمله بالنسبة للأنسجة مثل أنسجة الكبد والكلى ، والتي لها مجموعة كاملة من الانزيمات المتخصصة فعلا .

انظر : الترافق المنيع ص ٢٣٢ .

انظر أيضا السمييات المناعية ص : ٢٤١ .

THERMAL SENSORS

أجهزة الاحساس الحرارية

أجهزة الاحساس الحرارية ، هي تلك الأجهزة التي تستطيع ان تكتشف التغيرات الطفيفة في السخونة أو درجة الحرارة ، وهي معروفة جيدا في كثير من التطبيقات . مثل هذه النظم تستخدم غالبا في أنظمة غاز التصوير الكروماتي ، لاكتشاف الجزيئات من عمود (GC) وقد كانت هناك بعض المحاولات لاستخدام أجهزة الاحساس الحرارية ، كأجهزة احساس عضوية . وفي هذه الحالة يقوم المحس باكتشاف الحرارة الخارجة ، عندما يتم التفاعل الانزيمي . وهذه الطريقة قد تكون أكثر سهولة من الالكترودات الانزيمية ، حيث انه عندما تستخدم بعض التفاعلات الانزيمية القليلة نسبيا في نقل الالكترونات ، والتي قد تلتقط عن طريق الالكترود ، فإن الناتج تقريبا يخرج على هيئة حرارة . والمشكلة الناتجة هنا انه بالنسبة للعينات الصغيرة من المادة المخففة ، تكون كمية الحرارة الناتجة طفيفة ، ومن هنا تأتي الحاجة الى أجهزة حساسة جدا للحرارة .

المحب للحرارة ، هو الكائن العضوى الذى ينمو فى درجات حرارة أعلى من معظم الكائنات العضوية الأخرى . وبصفة عامة ، فإن سلسلة كبيرة من البكتيريا ، الفطريات ، وبعض النباتات القليلة ، والحيوانات ، تستطيع أن تنمو فى درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية ، فإن محبات الحرارة هى الكائنات العضوية التى تستطيع أن تنمو فى درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية . ويمكن تصنيفها بطريقة عفوية تماما ، بالاعتماد على درجة نموها المثالية الى محبات حرارة خفيفة (٥٠ - ٦٠ درجة مئوية) ومحبات حرارة (٦٥ - ٨٥ درجة مئوية) ، ومحبات الحرارة القصوى (٢٨٥ درجة مئوية) . ومحبات الحرارة القصوى تنمو عادة فى مناطق شديدة الحرارة : على سبيل المثال الينابيع الساخنة ، وأجهزة تسخين الماء ، وفتحات التسخين فوق سطح البحر ، وأنابيب المياه الساخنة المنزلية .

ومحبات الحرارة ، تعتبر مهمة بالنسبة لعلماء التقنيّة الحيوية ، بسبب اقتصاديات التخدير ، والانتقال الحيوى . العديد من العمليات الصناعية ، يمكن حفظها عن طريق الانزيمات ، لكن الانزيمات بطيئة جدا ، وقد تسرع هذه الصليات بتسخين التفاعل ، لكن هذه الطريقة سرعان ما تدمر الانزيم . إن رفع درجة حرارة التفاعل يعتبر مفيدا أيضا ومرغوبا لأنه يقلل اللزوجة ، ويزيد من معدل اندماج الكواشف ، وبذا يقلل كمية التقلب ، وطاقة الدفع المطلوبة ، وتمنع الحرارة الانزيمات الأخرى من العمل ، أو (عادة) ، تقوم بتلويث الكائنات العضوية التى تنمو فى المسائل .

وقد تكون الانزيمات المستخرجة من محبات الحرارة ، ضرورية لقساومة مثل هذه الدرجات العالية من الحرارة . وهى أيضا تبلى على اللوام نباتا متزايدا مع المحاليل العضوية . وعلى ذلك فإنه توجد فائدة مادية من عزل هذه الانزيمات ، واستخدامها فى العمليات الصناعية . وحيث ان البكتيريا مخادعة عادة فى نموها (ويجب ان تنمو فى درجات حرارة عالية) ، وبمجرد أن يتحدد انزيم مناسب ، فإنه من المألوف أن يتم البحث عن استنساخ الجين الخاص به ، فى البكتير الذى ينمو فى درجات الحرارة فوق المعتلة . وهذا يعنى أيضا أنها قد تتم تنقيتها من كل البروتينات الأخرى فى الحلية البكتيرية ، بطريقة بسيطة بالتسخين : البقية الأخرى

من البروتينات غير القابلة للحرارة سوف تترسب ، تاركة مستحضرا نقياً
من الانزيم المستهلك .

تستخدم في العمليات الصناعية ، سلسلة من الانزيمات القابلة
للحرارة . كما هو مطبق في أبحاث عزل الانزيمات من البكتيريا ، ومن
أحد الملامح ، هي الحصول على عدد كبير متنوع من المصادر من الكائنات
العضوية المنتخبة ، من أجل فصلها .

ولهذا السبب ، كانت الاراضي الثلجية ، تعتبر واحدة من أكثر مناطق
العالم تركيزاً لمختلف أنواع الينابيع الساخنة ، هي مصدر غالبية الكائنات
العضوية المجهدة للحرارة المستخدمة .

TISSUE CULTURE

مزارع الأنسجة

ويستخدم هذا المصطلح أحيانا بطريقة تبادلية مع مستنبت الخلية .
ويقصد به باختصار زراعة الأنسجة . أى مجموعات الخلية المتعددة خارج
الجسم . وبالرغم من أن هذه العملية تستخدم لوصف مستنبت الخلية -
مستنبت الخلايا المعزولة خارج الجسم - حيث أن الطريقتين تستخدمان
بطريقة مشابهة جدا نفس الأسلوب ونفس المادة .

إن متطلبات مستنبت الخلية من السهل ذكرها لكنه من الصعب
اخضاعه للمصل . إن الشرط الأساسي هو التحقيم ، حيث إن الخمائر
والبكتيريا تنمو بطريقة أسرع من الخلايا المستنبتة ، وعلى ذلك ، إذا دخل
بكتير واحد الى مستنبت الخلية ، فإنه فى الحال ، يفوق الخلايا الثديية
عدداً . وإن بقايا العمليات الأيضية للبكتير وخصوصاً الحمض الذى ينتجه ،
سيقوم بعد ذلك بقتل الخلايا . ومن ثم فإن الكائنات الأخرى يجب
استبعادها تماماً . وهذا الاجراء يعتبر من السهل للقيام به للكيمات
المستحضرة معملياً ، ولكن الصعوبة هنا إذا أردنا إنتاج كميات كبيرة من
الخلايا .

والشروط الأخرى الواجب توافرها فى الوسط من أجل بقاء الخلايا .
إن هذا الوسط يجب أن يحتوى على تنوع كبير من المواد الغذائية ، التى
تشتمل على البروتين والاحماض الأمينية ، وعوامل النمو ، لكي تحفز
الخلايا على الانقسام . وفى المصل يتم توفير هذه المواد عن طريق المصل ،
وفى العادة يكون المصل المأخوذ من مصل العجل الجبنى (FCS) ولكن هذا

المصل يعتبر مكلفا لاستخدامه ، فى المستوى الانتاجى ، وعلى ذلك يستخدم قدر متنوع من الاضافات الغذائية ، الليبيدات ، والبروتينات الليبيدية ، وقد تم صنع هرمونات النمو البييتيدية ، لتشجيع الخلايا الثديية على النمو ، وتتنوع البييتيدات المطلوبة حسب انواع الخلية (وهذا هو السبب فى استخدام FCS بكثرة فى الأبحاث - حيث يحتوى على معظم عوامل النمو فى داخله) .

والتغير الدليل فى مستنبت الخلية هو فيما اذا كانت الخلايا خطافية معتمدة أو خطافية مستقلة . وتعنى الأولى ، ان الخلايا يجب أن تلتصق بأسفل المستنبت لكي تنمو : بينما الأخيرة ، هى التى تستطيع أن تنطلق حرة فى المحلول . أحيانا تلتصق الخلايا الخطافية المستقلة على أشياء بآية طريقة ، لكنها ليست فى حاجة الى هذا الأسلوب من أجل أن تبقى .

ويستخدم مستنبت الخلايا الثديية على نطاق واسع فى مجال التقنية الحيوية . ويصنع المستنبت الأحادى للأجسام المضادة فى مستنبت الخلية (انظر انتاج الجسم المضاد احادى الاستنبات رقم : ١٨٢) . ويتم انتاج سلسلة من منتجات العقاقير الحيوية اللوائية ، عن طريق الخلايا الثديية المهندسة وراثيا ، حيث ان هذه ، تقوم بتخليق الأشكال السكرية الصحيحة من البروتينات .

وتختلف مستنبتات الأنسجة عن مستنبت الخلية ، فى ان الأنسجة المعزولة من الحيوانات ، تكون قاتلة ، مثل الخلايا المعزولة مباشرة من الحيوانات . وعلى العكس ، فان سلسلة الخلايا تعتبر غير قاتلة على أساس أنها تنمو وتنقسم بطريقة غير محددة (انظر التخليد ص : ٢٣٠) .

TOXINS

السميات (التوكسينات)

تصنع الكائنات الحية بعضا من أهم المركبات الخطيرة ، والمعروفة بعدم اشعاعيتها ، مثل الريسين (بروتين أبيض سام) - الخروع السمي وسم السعال الديكى . ان جزينا واحدا من بروتين التسمم الناشئ عن أكل السم القاسد أو اللحم الفاسدة ، يجلب الى داخل الخلية بليون مرة قدر السم نفسه ، والذى يقتل الخلية . مثل هذه السموم القوية لها استعمالات مهمة ، ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، صنع سموم آمنة نسبيا .

ويمكن استخدام السموم على حالتها كوسائل للعلاج . ويطور السم
كطريقة لايقاف التشنج العضلي غير المرغوب فيه .

ومن الواضح ان السم لا يمكن تعاطيه عن طريق الحقن ، كما هو
الحال مع بقية العقاقير - انه قد يقتل المريض ، وبالرغم من انه اذا حقنت
جرعة صغيرة من السم الى داخل العضلة ، فان السم يستطيع ان يشل
العضلة .

ان كمية البروتين المستخدمة تكون من الصغر ، لدرجة ان الجهاز
المناعي لا يشعر بها ، وعلى ذلك فان الجسم لا يصنع الأجسام المضادة ،
انتى تستطيع أن تعادل الجرعات التالية . وقد أنتجت شركتنا اليرجان
وبروتون اللوليتان ، نسخة من هذا السم بطريقة تجارية لاستخدامه
كمقار .

ويمكن اضافة السميات الى اشياء أخرى لكي تعطىها للسمعة القاتلة .
وبحتمل أن تكون المترافقات المناعية هي أفضل مثال على ذلك (انظر
الترافاق المنيع) ص : ٢٢٢ .

ان صنع مثل هذه السميات يعتبر صعبا ، وحتى مع كل طرق
الميكروبات الحيوية المتنوعة المتاحة . وقد حاول الناس نسخ الجينات من
أجل هذه البروتينات السمية داخل البكتيريا ، لحثها على تعديلها بطريقة
فعالة (كما هي موجودة بالفعل بكميات صغيرة) . مثل هؤلاء العلماء
حلولوا اثبات وجودهم ، عندما كانوا يتحدثون عن طموحاتهم في
المؤتمرات .

النقل بالاصابة ، النقل الانبوبي النقل بالتحول

TRANSFECTION, TRANSDUCTION, TRANSFORMATION.

يقصد بجميع هذه المصطلحات ، عملية ادخال (د ن أ) الى الخلايا ،
والخلايا الحيوانية والبكتيرية عادة . ان المعنى يعتبر مختلفا حيث يعتمد
على نوع الخلايا التي تمت دراستها .

* النقل بالاصابة : ويعنى بالتحديد نقل قطعة من (د ن أ) الى
خلية كجزء من جزئ فيروسي . وبالنسبة للخلايا النباتية والثدييات ،
تستخدم بصفة عامة ليقصد بها أى طريقة تقريبا لادخال ال (د ن أ)
الى خلية .

✳️ النقل الأنبوبي : لم يستخدم هذا الأسلوب كثيرا ، وهو يعنى نقل قطعة من (د ن أ) من كائن عضوى الى آخر عبر عمليات تبادل (د ن أ) المحايدة . وتحدث هذه العملية غالبا فى البكتيريا فقط ، وهى طريقة لمنسمة قطعة كبيرة من ال (د ن أ) . وراثيا مثل بلازميه البكتيريا الزراعية المتورم (بلازميد TI) .

✳️ الانتقال : ويعنى هذا بالنسبة للبكتيريا ادخال البكتير ليرفع ال (د ن أ) الذى اضافه رجل المختبر الى وسطه . والبكتيريا التى تكون قادرة على ذلك تسمى البكتيريا القادرة ، ولما ظهرت عملية التحول وتم اثباتها ، كانت الأدلة الرئيسية فى ان د ن أ هو المادة الوراثية . وبالنسبة لنباتات ، فقد استخدم الانتقال ، ليضمن التكامل الثابت ل (د ن أ) غريب داخل المادة الوراثية النباتية . ويتم هذا غالبا عبر الانتقال ذى الأساس الورمى بالنسبة للخلايا الثديية ، فان الانتقال يعنى تحويل الخلية من خلية نموها محدود بالخلايا المجاورة الى خلية يكون نموها محدد فقط بالوسط المتاح لها . والانتقال هو خطوة فى تطوير الخلايا السرطانية ، وهو أيضا خطوة عصبية فى توليد سلسلة الخلية الجمدة . وبسبب هذين المعنيين للانتقال ، اللذين يتطوران بجوار بعضهما ، فان مهندسى الوراثة الذين يستغلون الخلايا الثديية ، يقولون غالبا ، بأنهم نقلوا الإصابة الى الخلايا مع ال (د ن أ) ، فضلا عن تحويلها ، حتى لو كان ما يفعلونه مجرد اضافة (د ن أ) الى الخلايا .

وتوجد عدة طرق شائعة تستخدم لوضع ال (د ن أ) العارى - أى ال د ن أ الذى لم يلف فى داخل جزيء فيروس ، لبيوسوم ، أو بعض النظم الحاملة الأخرى الى الخلايا .

✳️ الخلايا البكتيرية : الخلايا البكتيرية التى تعتبر بكتيريا قادرة (فى سيكولوجية مناسبة ، التى يتم الحصول عليها بنموها بالطريقة الصحيحة وتعليقها فى المخزن المناسب) سوف تقوم برفع د ن أ بطريقة عفوية من المحلول حولها . والعامل المشترك المستخدم ، يكون عادة الحاجة الى أملاح المغنيسيوم فى وسطها .

✳️ وتستطيع البروتوبلاستات البكتيرية أيضا ان تنتقل عن طريق ادماجها سويا فى وجود ال (د ن أ) . ويمكن ان يتم ذلك باستخدام البوليثلين (PSG) . وتتصل أغشية الخلايا فى وجود PEG مكونة كتل الخلايا المتمددة ، وبعض المحاليل البخارجية ، التى تحتوى على د ن أ يتم اصطيادها داخل الخلية أثناء العملية .

- * ويمكن نقل الخلايا الثديية بواسطة النقل بالاصابة ، بواسطة
اضافة د ن أ اليها مثل ترسيب فوسفات الكالسيوم .
- انظر أيضا الحقن الحيوى BIOLISTICS ص : ٦٤ .
- الدمج الكهربى ص : ١٥٥ .
- الفيروس الارتجاجى ص : ٣٤٥ .

TRANSGENIC

العابر الجينى

الكائن العضوى العابر الجين ، هو ذلك الكائن الذى تغير ليحتوى على جين من كائن عضوى آخر ، يكون عادة من أنواع أخرى . فى حين ان هذا قد يفترض ان الكائن العضوى المهندس وراثيا قد يسمى (العابر الجينى) ، ان هذا الاصطلاح يطبق عادة بالنسبة للحيوانات . وأما بالنسبة للبكتيريا أو الخمائر ، فانه يطلق عليها دائما (مهندسة وراثيا) ، فى حين انه بالنسبة للنباتات ، فان لها فرصة متساوية فى الاستخدام .

ان خلق النباتات العابرة للجين هو علم حديث نسبيا (انظر الهندسة الوراثية للنبات رقم : ٢١١) .

ويعتبر خلق الحيوانات العابرة للجين ، موضوعا معقدا نسبيا . الخلايا الجرثومية (أى البويضة والحيوان المنوى ، أو الزيجوت المخصب حديثا) يجب أن تتغير - وتغير بعض الخلايا فى الشخص (الخلايا الجسدية) ليس مفيدا على الاطلاق (بالرغم من أنه قد يكون مفيدا لأسباب أخرى) . وهكذا بخلاف مهندسى الوراثة النباتية الذين يستطيعون إعادة توليد أى نبات جديد من أية خلية فى النبات تقريبا ، فان مهندسى الوراثة الحيوانية ، يجب أن يطوروا طرقا لادخال ال (د ن أ) ، الى الخلايا الجرثومية . وتوجد عدة طرق للقيام بهذا :

*** الحقن الدقيق : وهذه هى الطريقة الأولى الناجحة ،
والتي تحقق بسهولة ال (د ن أ) داخل نواة البويضة (القطر حوالى ١/
١٠٠ من المليمتر) بواسطة ابرة رفيعة جدا . ويتطلب الحقن الدقيق
مهارة فائقة . وهذه هى الطريقة الوحيدة التى تستخدم مع الأبقار
والأغنام والماعز والخنازير . . .

*** العدوى المنقولة (transfection) : وهذه هي المعالجة الكيميائية للبيضضة مع ال (د ن ٩) . وفي حين أن هذه الطريقة تعمل جيدا مع الخلايا الجسدية ، إلا أنها تعتبر طريقة مراوغة بالنسبة للبويضات . وقد ادعت مجموعة ايطالية أنها اكتشفت طريقة سهلة لجعل الحيوان المنوي يمتص ال (د ن ٤) من سائل - بالرغم من أنه لم يستطع أي شخص آخر أن يعيد تجاربهم .

*** الهجرة الكهربائية (electroporation) : وهذه الطريقة ليست ناجحة تماما مع الخلايا الحيوانية ، وليست ناجحة على الإطلاق مع البويضات .

*** استخدام خلايا الأورام السرطانية الجنينية (BC cells) : لتخلق الكمية .

*** المتجهات الارتجاعية الفيروسية : بعض الفيروسات وخصوصا الفيروسات الارتجاعية . تستطيع أن تحمل (د ن أ) إلى خلية ووصله إلى د ن أ المحلية . وهناك الكثير من النفع في استخدام هذه الاكمانية لكي تهنئس وراثيا كل أنواع الخلايا الحيوانية .

الترانسوميك (transomics) : وهذه تقنية حثية ، لكن بدلا من حقن د ن أ ، فإن مبراسي هذا الحقن يقومون بفتح قطاعات من الكروموسوم تحت الميكروسكوب ثم حقنها . وبما أن الكروموسومات يبلغ طولها ١/١٠٠٠ مم (واكثر رفعا) ، فإن هذه العملية تتطلب مهارة فائقة .

والجينات الغريبة التي تدخل إلى الجينات العابرة ، تسمى عادة خارجية النمو (في الحيوانات) - exogenous ، أو جينات خارجية (ectopic) ، بالنسبة للنبات .

انظر أيضا الكمية ص : ١٠٧ .

العلاج الجيني ص : ١٨٨ .

الحيوانات العابرة للجين رقم : ٣٨٩ .

الحيوانات العابرة للجين : التطبيق

TRANSGENIC ANIMALS : APPLICATIONS

هناك ثلاثة مجالات استخدمت فيها تقنية الحيوان العابر للجين ،
فى تخليق منتجات تقنية حيوية ، فى مقابل النتائج البحثية .

الأول : تخليق النماذج الحيوانية للأمراض : ويحتمل أن يكون هذا
التطبيق من أنجح التطبيقات حتى اليوم (انظر نماذج الأمراض العابرة
للجين رقم : ٢٧) .

الثانى : وهو استخدام الحيوانات كنظم تعديل لتصنيع البروتين ،
خصوصا فى انتاج العقاقير الحيوية . والهدف من ذلك هو هندسة الحيوانات
وراثيا ، بحيث انها تحتوى على الجين من أجل وصله عقاقيريا على منشط
وبيبتيد واحد الذى يجعلها تعدل البروتين فى الغدة الثديية - ثم
يصنع بعد ذلك البروتين المهندس فى اللبن . وقد تم دراسة المستويات
البروتينية حتى (1-3 GE_U) وقد كان للخنازير والأبقار والأغنام والماعز
والأرانب المتحسون لها من أجل هذه التقنية . ان مميزات هذه الطريقة
عن نظم انتاج التخمر هي أنه : يمكن تجنب الحاجة الى مستنبت معقم ،
وتجنب الحاجة الى خلطات مغذية معقدة ، ويمكن الحصول على البروتين
بطريقة حرة نسبيا عن البروتينات الأخرى . ومواد خلية جنارية حرة
تماما أو السميوات العاطلية الفعالة . وقد سميت هذه التقنية (Pharming)
بالرغم من انها تسمية الصحفيين .

وقد صنّح العديد من مجموعات الباحثين الحيوانات العابرة الجينية
التي تنتج الألبان التي تحتوى على عدة جرعات لكل لتر من مضاد
التريبسين - ألفا - ١ ، ذلك البروتين الفعال لعلاج انتفاخ الرئة . وقد
استخدمت شركة البروتينات العقاقيرية المحدودة الأغنام ، واستخدمت
جينزيم وجامعة تافتس الماعز فى صنع هذا البروتين . والفكرة الأصلية فى
استخدام الأبقار (المنتجة التقليدية للألبان) ، قد فقدت أفضليتها بسبب
دورة تربيتها الطويلة ، وعدد النسل القليل ، الذى يجعل من التربية أمرا
مكلفا ومضيقا للوقت .

ومجال التطبيق الثالث هو فى تحسين حيوانات المزرعة . ان حوالى
٦٠ ٪ من انتاج الخنزير يتم انفاقها على الغذاء ، وعلى ذلك ، اذا تم هندسة
خنزير وراثيا لتحويل هذا الغذاء الى لحم أكثر فاعلية ، فان ذلك قد
يمثل توفيراً كبيراً للمزارع . ومن حيث البيئة ، فان تعديل جين هرمون
النمو العابر للجين فى الخنزير ، يجب أن يقوم بهذا . بالرغم من أن التجارب

التي تمت حتى اليوم ، أثبت أن التأثيرات الجانبية لهندسة جين نمو
الهرمون داخل الخنازير أو الماشية قد فاقت وزن الفوائد الفعلية .
بالإضافة الى الجدل الذي نشأ بخصوص استعمال ال(BST) المحقون ، قد
اقترحت أنه حتى لو كانت الهندسة الوراثية ناجحة ، فإن الجدل سيكون
أساسه الخلفية التنظيمية والاجتماعية .

والأفكار الأخرى التي أجريت لهندسة حيوانات المزرعة قد اشتملت
على تحسين نوعية الصوف ، ونوعية الألبان بإدخال المزيد من بروتينات
الألبان الى أبقار اللبن .

انظر أيضا الصوف ص : ٤٠٨ .

معامل السماحية ص : ٤١٥ .

نماذج المرض العابر للجين TRANSGENIC DISEASE MODELS

أحد تطبيقات الحيوانات العابرة للجين ، هو عمل نموذج للأمراض
البشرية . وعندما يكون المرضى مصابين بمرض نادر ، وعندما يكون من
المستحيل اكتشافهم قبل أن يستفحل المرض ، وعلى ذلك فإن المراحل
الأولى لا يمكن دراستها ، أو عندما لا يكون أخلاقيا أو عمليا دراسة هذا
المرض على البشر ، فإن الحصول على نموذج حيواني للمرض يعتبر
ضروريا . بالرغم من أن مجموعة قليلة من الأمراض البشرية لا يمكن
محاكاتها بدقة عن طريق النماذج الحيوانية .

وحاولت تقنيات الجين العابر السعى الى خلق حيوانات ، خصوصا
الفئران ، التي تصاب بالمرض الذي يكون بطريقة معينة ، مشخصا للمرض
البشري . وهذه الحيوانات يمكن استخدامها من أجل فصل بعض الطرق
العلاجية المهمة أو الأدوية .

ومن بين النماذج المستخدمة ما هو آت :

الفئران المجنسة من أجل بحث أمراض الايدز . الفئران العابرة
للجين الحقيقي مع الجين البشري CD4 ، يمكن أن تصاب بفيروس الايدز .
ونموذج آخر - الفأر - HU-SCID ليس له جهاز مناعي وظيفي من نفسه .
لكن له خلايا بشرية مناعية ، يتم ادخالها اليه لعمل جهاز مناعي الذي يؤثر

على الايلز * (ومن المحتمل أن يسمى هذا بالحيوان الكيمبرى ، لأنه خليط من الخلايا أو الأنسجة من عدة حيوانات) * و SCID للفتران يمكن عملها بطرق عديدة ، والتي تصرع أجهزتها المناعية ، وتشتمل على تعريض أجسامها الضخمة كلها للإشعاع ، وهندستها وراثيا لكي تشتمل على الجين السمي الذي يعدل في مستويات عالية في خلاياها اللمفية .

نماذج البول السكري (والعديد من الأمراض الأخرى والتي تكون هناك خلايا معينة غائبة ، أو لا تعمل بطريقة صحيحة) * ويرصل الجين السمي بتسلسل منشط ، الذي يعدل فقط هذا الجين السمي في تسريح واحد معين ، يتم وضعه في الحيوانات .

وفي حالة البول السكري ، فإن السمي يتم تعديله في خلايا بيتا الموجودة في البنكرياس . ويقوم السم بعد ذلك بقتل هذه الخلايا ، تاركا باقى الخلايا الحيوانية بحالة سليمة . وتسمى هذه التركيبات الجينية بالجينات السمية .

نماذج السرطان : وتحتوى نماذج السرطان عادة على أورام سرطانية مولجة داخلها ، بحيث انها تعمل على تطوير سرطان معين ، بمعدل عال بطريقة غير سوية .

نماذج المناعة الوظيفية ، ان الدلالة الشكلية للنظام المناعي الصحي هي قدرته على تمييز المكونات الصادية للجسم من المواد المعادية الفعالة الأخرى .

وتنشأ سلسلة كبيرة من الأمراض من فشل هذه الآلية . وتستخدم الجينات العابرة في اكتشاف كيفية تعلم الجهاز المناعي القدرة على تمييز الذاتى من اللذاتى ، كل منهما عن طريق ادخال جينات بروتينية أجنبية داخل الفتران عن طريق خلق الجينات السمية التي تعوق عمل بعض مجموعات من الخلايا اللمفية . وكانت لهذه الدراسات تضمينات للعديد من الأمراض * مثل البول السكري (الذى له مركب مناعى آلى) ، التهاب المفصل * والحساسية ، تصلب الأنسجة المضعف ، وهناك مدخل آخر يأتى فى استخدام النلى المعاد تركيبه فى تمزيق جين فى الحيوان ، وبذلك يتم عمل نموذج مباشر للمرض البشرى مثل التركيبات العظامية الناقصة التي عمل لها نموذج بهذا الاسلوب .

انظر أيضا التمشيح الملئ ص : ٢١٦ .

الجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

الدماغيات الشديدة القابلة للنقل

TRANSMISSIBLE ENCEPHALOPATHIES

هذا هو مصطلح عام للأمراض الدماغية البقرية ذات الشكل الإسفنجي (وتسمى أيضاً أمراض البقر المجنونة) - Scarpie - ، ومجموعة أمراض - Krutzfelt-Kuru, Jacob ، دماغيات المنك القابلة للنقل - انها مجموعة أمراض بطيئة منحلة من المخ - لم يتم التعرف على سبب حدوثها ، ورغمما عن ذلك ، فإنه من المحتمل أن هناك بروتينا يسمى بـ (Prion) هو المسئول عن هذه الأمراض - ان العامل المسبب لذلك من الصعب القضاء عليه : غليانه ، عضبه في حمض ، أو تركه في الشمس لمدة أسبوع ، يبدو أن تأثيره يكون قليلا .

وبدأت الدماغيات تثير اهتماما لدى صناعة التقنية الحيوية ، بسبب إمكانية أن العامل الذي يسبب المرض ، أيضا كان ، سوف يدخل ضمن منتجات التقنية الحيوية المنتجة من المستنبتات الخلوية - وتستخدم العديد من نظم مزرعة الخلية ، مصطلح العجل الجيني ، كجزء من الوسط الذي تنمو فيه الخلايا - ان الخوف قد ينشأ من أن يتمكن عامل الـ (Scrapie/Bse) ، من دخول الخلايا ، ومن هناك الى منتجات التقنية الحيوية .

وقد رفض مجلس الصحة الهولندي المرافقة على نمو هرمون ARES-SERONO على هذا الأساس في عام ١٩٩٠ .

TRANSPOSON

المتنقل

المتنقل هو عنصر جيني ، الذي يستطيع الانتقال بين المادة الوراثية - معظم الجينات تظل في مكانها كما هي بالنسبة للجينات الأخرى ، إلا إذا أدت عملية التغير الأحيائي الى إعادة ترتيب المادة الوراثية ، في مكانها . وتقوم المتنقلات بكسر هذه القاعدة - فهي قادرة على نسخ نفسها في أي مكان داخل المادة الوراثية ، أو حتى في مواد وراثية أخرى ، إذا كانت متواجدة في نفس الخلية - وعلى ذلك وعلى سبيل المثال فإن المتنقل قد ينسخ نفسه خارج المادة الوراثية البكتيرية ، والى داخل المادة الوراثية

للبيكتيريا الآكلة ، عندما تصيب البيكتيريا الآكلة البكتير . وبعض المتقلبات
نوصل نفسها خارج مواقعها الأصلية لكي تقوم بهذا ، لكن معظمها ينسخ
نفسه بسهولة ، وبذلك تكون نهاية نتيجة عملية النسخ ، هما نسختين
من المتنقل ، حيث توجد واحدة من قبل .

إن عملية انتقال المتنقل تسمى التحول . وقد استغلت في عديد
من الطرق بواسطة علماء الوراثة والمهندسين الوراثيين ، لتحريك الجينات
داخل البيكتيريا ، وبدرجة أقل في النباتات . والعديد من المتقلبات تحمل
جينات مفيدة ، بالإضافة الى كونها دن أنانيا الذي يتناسل حول المادة
الوراثية .

معظم الأجسام المضادة المقاومة ، يتم حملها على المتقلبات في بعض
البيكتيريا ، مثلما تحمل الجينات ، لأشياء مثل مقاومة الملدن الثقيل .

إن الطريقة التي تتحرك بها العديد من المتقلبات ، تذكرنا بالطريقة
التي تتناسل بها الفيروسات الارتجاعية ، فالمتنقل ينسخ نفسه على
(ر ن أ) الذي بعد ذلك ينسخ على المادة الوراثية ، مثل ال (د ن أ) .
وبسبب هذا التشابه ، فإن مثل هذه المتقلبات والفيروسات الارتجاعية ،
يتم جمعها مع بعضها أحيانا وتسمى المتقلبات الارتجاعية .

برنامج بروتوكول العلاج

TREATMENT PROTOCOL PROGRAM

وهذه هي الخطوة التمهيدية التي اتخذتها لجنة (FDA) للسماح
للمرضى المصابين بأمراض ، في مرحلتها الأخيرة لكي يتعاطوا الأدوية
التجريبية ، قبل أن تتخطى كل العوائق التي تمنعها للوصول إلي الموافقة
التنظيمية النهائية . وهذا التصور قد اتخذ بناء على رغبة الجمهور
وخاصة مرضى الايدز ، الذين اعترضوا على المعدل البطيء الذي يتخذ
في الإجراءات ، لدرجة أن البعض يلقي جثفه من جراء المرض قبل أن يجد
الدواء الشافي من المرض في الأسواق .

انظر أيضا مسار تطوير العقار ص : ١٥١ .

السلطات التنظيمية (الولايات المتحدة) ص : ٣٤٢ .

معظم المقدمات في المراجع ، ستخبرك بأن ال ر ن أ هو خيط مفرد و د ن أ هو خيط مزدوج . أى أن د ن أ يتكون من جديلة مزدوجة من الخيط الملفوف حول بعضه . بالرغم من أنه معروف أن ال ر ن أ يمكن أن يكون ذا ثلاثة خيوط ، وفي الآونة الأخيرة تم التصرف على ال د ن أ الثلاثي أيضا . وهذا النوع الأخير له استخدمات عديدة فعالة .

إن الخيط الثالث من ال د ن أ الثلاثي يرتبط بالاثنتين الآخرين ، عن طريق قاعدة زوجية معينة ، وعلى ذلك يمكن استخلامه ككاشف ، الذي يتعرف على تسلسل د ن أ معين . إذا ارتبط بالجزء الذي يقطع ال د ن أ ، فإن الخيط الثالث ، يمكن ملاحظته على أنه يصل كنواة انزيمية ذات تسلسل معين ، أى أنه الكاشف الذي سوف يقطع ال د ن أ (بالضبط بالقرب منه) عند موقع معين تماما . وقد تم صنع العديد من انزيمات النوية الاصطناعية من هذا النوع .

وتشمل الاستخدمات البديلة ، استخدامه في إيقاف النشاط الجيني ، بطريقة مماثلة تماما لما يفعله ال ر ن أ المضاد للاحساس ، وذلك بالارتباط بالجين وبذلك يوقف نسخها . و (APTAMERS) هي جزيئات من ال د ن أ مختارة لقدرتها على الارتباط بالمينات بطريقة فعالة لإيقاف نشاطها .

ومجال ثالث من الفائدة المحتملة ، هو استخدامه كمجس د ن أ في اختبار المرض - واستخدام الخيط الثالث من د ن أ لتكوين حلزون ثلاثي ، بمعنى أنك لا تحتاج إلى الاثنتين الآخرين قبل إجراء تهجين .

ويوجد عدد من التركيبات المعقدة وثيقة الصلة ، تم صنعه من د ن أ ، لأغراض عديدة . وقد انتجت شبرون بوليمرات متفرعة من د ن أ كوسيلة للمساعدة على زيادة حساسية اختبارات التهجين .

وقد استخدم فاردين سيمان ، قليلات التينوى ، في صنع تركيبات أشبه - بالقصص ، وبذلك أثار الرغبة في فتح مجال لاستخدام ال د ن أ كمادة حيوية .

انظر أيضا الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ .

معلم الورم الخبيث ، هو أى جزيء يبين وجود السرطان ، وعادة فإنه ينتج عن طريق أنواع قليلة من السرطان ، بالإضافة الى اظهار وجود السرطان فإنه أيضا يخبر عن نوع السرطان ، وبالتالي يحدد نوع العلاج المناسب .

ومعلمات الورم الخبيث تعتبر ذات أهمية كبيرة للطب الحيوى ، بسبب أهمية السرطان كسبب للوفاة فى العالم الغربى . ويمكن استخدام معلم الورم الخبيث ، فى التشخيص ، أو بطريقة فعالة كأهداف لأدوية العقاقير الحيوية مثل (السميّات المناعية) .
وتقع معلمات الورم فى فئتين :

النوع الأول هو منتجات الجينات الورمية ، ومن ثم فإن وجودها يمثل جزءا من السبب ، لماذا تكوّن الخلية ، خلية سرطانية ليبدأ بالتعامل معها .

والفئة الثانية تعتبر فئة عرضية ولكنها توجد دائما بمصاحبة بنوع مخصوص من السرطان ، مثل هذه البروتينات تصنع عادة داخل أعداد قليلة من خلايا الجسم السليم ، لكن الخلايا السرطانية تستطيع أن تجعلها بكميات كبيرة ، أو فى أماكن مناسبة . ومن بين الأنواع التى تمت دراستها الأنواع التالية :

★ ★ بيتا - ٢ ميكروجلوبين .

★ ★ الموروث المضاد للسرطان الجينى (CEA) : وهو بروتين موجود فى كثير من الخلايا السرطانية وفى الأجنة الطبيعية .

★ ★ انزيم الحمر العصبى (NSE) وهو انزيم يوجد عادة فقط فى الخلايا العصبية .

★ ★ بروتين ألفا الجنينى (AFB) ، وهو بروتين ، يصنع بصفة طبيعية فقط من تطوير الجنين .

★ ★ الغدة التناسلية المشيمية (HCG) بروتين يصنع فقط عن طريق المشيمية .

★ ★ الغشاء الموروث المضاد الظاهر (EMA) .

★★ CA 125, CA 19-9 (بروتينان من الخلايا السطحية ، يوجدان في العديد من المسرطنات ليقع الاثبات التناسلية : ولا أحد يعرف ما هو الدور الذي يقوم به في الحالة العادية) .

تسيج الموروث المضاد المتعدد البيبتيدات (TPA) لا شيء يمكن عمله مع منشط التسيج الجيني البلازمي ، سوى أنه دواء للقلب .

★★ حمض البروستاتا الفوسفو انزيمي (PAP) انزيم يعتبر معلما لسرطان البروستاتا .

بالاضافة الى ذلك فانه توجد سلسلة من الموروثات المضادة (أي البروتينات التي ترتبط بها الاجسام المضادة) ، والتي قد تم تحديدها بواسطة الاجسام المضادة احادية النسخ لكونها مضاحبة لأنواع معينة من السرطان ، لكن وظيفتها العادية تعتبر مبهمة . وعدد منها تكون بروتينات سكرية أو كربوهيدرات : وتضيف الخلايا السرطانية وحدات من السكر بترتيب مختلف اختلافا طفيفا عن الخلايا العادية ، وعلى ذلك تخلق اشكالا سكرية مختلفة من هذه البروتينات : انها تلك الاختلافات بين الاشكال السكرية التي قد اكتشفت كمعلومات عن طريق الجسم المضاد .

انظر أيضا التسكر ص : ٢٠٢ .

الجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

V

VACCINIA VIRUS

فيروس جدري البقر

فيروسات جدري البقر ، هي فيروسات د ن أ ، من نفس العائلة مثل جدري البقر ومرض الجدري . وبما أنها فيروسات يمكن التعامل معها بأمان ، لذا فقد استخدمت في العديد من تطبيقات التقنية الحيوية .

وقد استخدمت جدريات البقر النوعية ، كقواعد لنظام التعديل المتجه (انظر نظم التعديل ص : ١٧١) . ويستطيع الفيروس أن يصيب عددا كبيرا من الخلايا ، وعددا وافرًا من ال د ن أ ، ويمكن التخلص من قطعة منه تماما باستخدام الطرق الجينية المناسبة . وعلى ذلك فإن كمية كبيرة تماما من الجينات القريبة يمكن وصلها به ، ثم يستعمل الفيروس المعالج في إصابة عدد كبير من الخلايا ، ويسمح بذلك لعلماء التقنية الحيوية من اختيار الخلية الأكثر ملاءمة لهذه العملية . وقد استخدمت منتجات جدري البقر الفيروسي ، بطريقة موسعة تماما في الأبحاث ، حيث يمكن استخدامها لتعديل البروتينات في خلايا الثدييات . وحيث أنها تختوي على عدد كبير من ال د ن أ ، فإنها يمكن أن تستخدم لإنتاج أكثر من بروتين في المرة الواحدة داخل الخلية ، والذي يكون مفيدا للبروتينات بأكثر من سلسلة من عديد البيبتيد (بروتينات الوحدة الثانوية المتعددة) . وقد استخدم أيضا جدري البقر كقواعد للقاحات الفيروس الحى (انظر اللقاحات الفيروسية (ص : ٤٠٢) . ويعتبر مناسباً لذلك لأنه لا يسبب بنفسه مرضاً خطيراً ، وحيث أنه يستطيع إصابة عدد كبير من الأنواع ، فإنه قد يستخدم لإنتاج سلسلة كبيرة من اللقاحات الحيوانية ، والتي هي الهدف الأول من هذا النوع من التقنية . وقد منحت موافقة مؤقتة للتجارب الخلقية على لقاح جدري البقر الفيروسي في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٩٠ .

وعادة يتم ادخال الجينات الفيروسية داخل جدرى البقر الفيروسي عن طريق المعالجة ، فضلا عن عزل ال د ن أ لجدرى البقر ، واستغلاله في الانابيب . وذلك لأن جدرى البقر الفيروسي أكبر حجما من أن يستغل بالطرق التقليدية .

وفيروسات جدرى البقر وجدرى (RACCOON) ، والتي تشارك في بعض الخصائص المفيدة لجدرى البقر الفيروسي ، يجري حاليا النظر إليها كنظم اتجاه بديلة .

VACCINES

اللقاحات

اللقاحات هي تلك المستحضرات التي عندما تعطى للمريض ، فانها تحدث عنده استجابة مناعية ، والتي نتيجة لذلك تحمي المريض من العدوى. بالعامل المسبب للمرض . ويتكون اللقاح عادة من الكائن العضوي الذي يسبب المرض (وهو اما أن يكون موهنا بطريق مناسبة أو ميتا) ، أو بعض أجزاء منه . ان توهين فيروس (attenuation) أو بكتير ، هو جعله ينمو بحيث لا يفقد قدرته على النمو في المستنبت (culture) ، لكنه يفقد بعض أو كل قدرته على احداث المرض في الحيوانات . وفي العادة تفقد البكتيريا والى حد ما الفيروس قدرتها ببطء على عمل مستعمرة في الكائنات الحية ، ومن ثم فانها تسبب المرض (عندما تستنبت خارج الجسم) . وتوجد هناك سلسلة من الطرق البيوتقنية لانتاج اللقاحات :

★ اللقاحات الفيروسية : وهي اللقاحات التي تتكون من فيروسات متحولة وراثيا .

★ لقاحات العقاقير الحيوية : وهي عبارة عن بروتينات أو قطاعات من البروتينات ، والتي تكون مشابهة تماما للبروتينات الموجودة في جدار الفيروس أو البكتيريا ، يمكن صنعها بواسطة طرق ال د ن أ للمعالج. كلقاحات . وهذا هو الطريق البيوتقني القياسي ، ومن مميزاته ، انه لا توجد فرصة أن يكون اللقاح الناتج محتويا على أية أجزاء من الفيروس الحى . واللقاحات البيبتيدية ، غالبا ما يتم اصناعتها بواسطة الهندسة الوراثية ، ال حامل بروتيني كبير لتحسين مناعتها الجينية (أى كيفية جعلها الجسم مكتسبا للمناعة) ، أو ثباتها .

★ بيبتيدات الموروث المضاد المركبة (MAPs) ، والتي قام بتطويرها (J. J. Tam) وهذه هي اللقاحات البيبتيدية ، والتي تعتبر مخيطة منع

بعضها كيميائيا (وعادة على « عمود قفري » من بوليبيسين) . وهذا يعنى
أن العديد من اللقاحات يمكن اطلاقها فى جرعة واحدة .

★ لقاحات البروتين المتعددة : وهذه فكرة مشابهة لفكرة (MAPs)
لكن فى هذه الحالة يتم صنع بروتين واحد ، عن طريق الهندسة الوراثية ،
التي تكون فيها البيبتيدات المختلفة جزءا من سلسلة مستمرة من متعدد
البروتين .

انظر أيضا (اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢) .

VECTOR

القوة الموجهة

القوة الموجهة المستخدمة فى مجال التقنية الحيوية ، هي عادة قطعة
من ال د ن أ ، والتي تسمح لقطعة أخرى من ال د ن أ بأن تستنبت
باستخدام تقنيات ال د ن أ المعالج .

وال د ن أ لا يتناسخ كلية بنفسه : فانه يحتاج الى بطارية من
الانزيمات لكي يتناسل داخل الخلية . وتنسق الانزيمات ، ال د ن أ مع
نمو الخلية ، فقط عن طريق تخليق جزيء ال د ن أ فى وقت معين من دورة
نمو الخلية ، ولكي تسمح بهذه العملية فان ال د ن أ يجب أن يحتوى على
اشارة « ابدأ من هنا » والتي تسمى نقطة الأصل لعملية التناسخ . وعلى
ذلك فان أى د ن أ يراد استنباته، يجب أن يحتوى على نقطة أصل (origin).
ووحدة ال د ن أ التي توجد بها نقطة أصل التناسخ (واشارة ايقاف
التناسخ عند الطرف الآخر ، اذا كان ذلك مطلوبا) ، تسمى المنسخ
(replicon) . ولما كان معظم قطع ال د ن أ لا تحتوى على نقطة أصل ،
فانها يجب أن تعطى واحدة : ويتم ذلك عن طريق وصل القطع جميعا مع
نقطة أصل محتوية على قطعة من ال د ن أ ، ويسمى ذلك بالمتجه (vector) .
ويمكن اعتبار المتجهات على أنها منسوخات صغيرة ، والتي نستطيع أن
نضيف عليها د ن أ أخرى .

وتلك هي الوظيفة الأساسية للمتجهات ، ولكي نجعلها مناسبة
للاستنساخ ، فان لها سمة من الخصائص الأخرى :

معظم المتجهات الاستنساخية لها صفات وراثية اختبائية (episomes)
أى انها تلك العناصر الجينية التي يمكن أن تتناسخ بطريقة منفصلة عن

كروموسوم الخلية العائل (أى بقية ال د ن أ التى تنتمى إليها) ، وقد تكون الأبيزومات عبارة عن بلازميدات (حلقات صغيرة من د ن أ بلا وظيفة لدرجة أنها تكون مؤذية للخلية) أو فيروسات دائمة (قطعاً من ال د ن أ لها إمكانية التشفير عن جزيئات الفيروس) - (انظر البلازميد رقم : ٢١٥) .

والمتجهت « التقليدية » مثل سلاسل (pb R) ومتجهت ٢ - ميكرون التى تستخدم مع الخمائر هى بلازميدات ، والتى تكون سلسلة لمبادا من متجهت تسلسل د ن أ مبنية على البكتيريا الآكلة (البكتير الأكل للفيروس) . والفيروسات الأخرى مثل (T7) يتم استخدامها أيضاً ، وقد استخدمت قطع منها فى انشاء مزيد من بهيميات غريبة مثل (cosmids) : وقد استخدمت هذه الكوزميدات فى الاستنساخ الجينى ذى الحجم الكبير ، والتى يمكن جمعها فى حزم من جزيئات لمبادا الفيروسية ، ولكن ذلك لا يحدث الا عندما يتم وضع ٤٠٠٠٠ قاعلة من ال د ن أ الغريبة داخلها . وعلى ذلك فان عملية التحزيم ، تعتبر طريقة ممتازة لضمان الحصول على بلازميد مع مدى كبير من ال د ن أ داخلها فيه . وتحتوى المتجهت على سلسلة من العناصر الجينية لجعل استنباتها يتم بطريقة سهلة . وهذه العناصر يمكن أن تشتمل على الآتى :

★ جينات اختيارية : وهذه الجينات يمكنها أن تشفر عن شىء ما ، الذى يسمح بدوره للخلية بأن تعيش فى ظروف غير طيبة . والنوع الشائع ، هو الجين الخاص بمقاومة مضاد حيوى : ومن خلال استنبات الكائن العضوى المهندس وراثياً ، فى وجود المضاد الحيوى ، سوف يختار هذه الكائنات العضوية التى تحتوى على المتجه (ومن ثم مهما كانت الجينات التى توصلها بالمتجه) .

★ الرابط المتعدد : وهذه قطعة من ال د ن أ تصنع لكى تحتوى على العديد من مواقع الانزيم التقييدية ، بحيث ان المتجه يمكن قطعه عند هذا المحدد لكى يوصل بجينات أخرى .

★ نقاط أصلية أخرى للتناسخ : ونقاط الأصل تكون محددة تبعاً لنوع الكائن العضوى - والأنواع البكتيرية لا تعمل عادة مع الخمائر . والكائنات العضوية النوعية تعتبر مفيدة لأجزاء عديدة من أى مشروع هندسة وراثية ، وعلى ذلك فان بعض المتجهت تحتوى على بعض نقاط أصل للتناسخ من أجل العديد من الكائنات العضوية . مثل هذه المتجهت يمكن تسميتها بمركبة (shuttle) المتجهت ، لأنها تستطيع الانتقال بين الأنواع (وذلك بمساعدة العلماء) .

★ نقاط الأصل المتخصصة : والأنواع المختلفة الأخرى من نقاط أصل التناسخ هي :

— بلازميدات عالية الرقم النسخي * والتي توجد في نسخ عديدة داخل الخلية وليست واحدة أو اثنتين (كالمعتاد) *

— بلازميدات النسخ الهاربة ، حيث انه عند الاشارات القساحه (عادة تكون تغيرا في درجة الحرارة) ، فان التحكم المعتاد في كمية بلازميد د ن ا الموجودة في الخلية ، ينهار ، وتملأ الخلية بالبلازميد *

★ المنشطات ، المعجلات ، البنيبتيدات القساحة * هذه العناصر تساعد في تعديل الجين الذي يتم استنساخه في المتجه *

وحيث انه يوجد العديد من المتجهات التي يمكن تجميعها من هذه المركبات ، فان بعض النظم المتجهية ، لا يتم صنعها ، على أنها متجهات كاملة ، وانما على هيئة نظم علييات (cassette) ، حيث يمكن للجينات الاختيارية المختلفة * ونقاط الأصل ، الخ * يمكن ادخالها سوياً لعمل متجه حسب اختيارك *

انظر أيضاً (نظم التعديل ص : ١٧١) *

VERTICAL INTEGRATION

التكامل الرأسى

« يجب » ، هو مصطلح الاستشاريين الإداريين ، ويقصد به ، الشركة التي تستطيع أن تقوم بأداء جميع أعمال التنمية ، الانتاج ، والبيع لشيء ما ، فى مجال الصناعات الدوائية ، والشركة المتكاملة رأسياً ، هي تلك الشركة تقوم بأعمال البحث والتصنيع والتسويق ، وبيع العقار *

وتوجد فروق جوهرية بين مستويات التكامل الرأسى ، للولايات المتحدة وشركات التقنية الحيوية الأوروبية * وتسمى العديد من شركات التقنية الحيوية الأمريكية ، التي ترتبط بالشركات المنتجة للدواء ، عادة نفسها على انها توفر الخدمات للشركات الدوائية الكبيرة « المجموعة الرئيسية » : انها تقوم باكتشاف أو اختراع الدواء ، وتطور طرقاً جديدة لتوصيلها ، أو تقوم بتقديم الأبحاث أو كفاءات قابلة للتطوير من أجل صنع الدواء * وعلى النقيض ترى معظم شركات التقنية الحيوية الأوروبية . انه

قدرها في أن أصبحت شركات دوائية كبيرة ، حيث تقوم بعمل كل شيء بدءاً من اكتشاف الدواء وحتى توصيله باب عائلة الطبيب (وهذا هو أحد الأسباب لوجود عدد قليل من الشركات الدوائية الأوروبية عن الشركات الأمريكية) .

وفي نواح أخرى من صناعة الرعاية الصحية ، فإن شركات التقنية الحيوية ، تنزع نحو البقاء بعيداً عن أن تكون جلاسكو ، أو داو جونز آخر . وخارج مجال الرعاية الصحية ، وفي مجالات مثل النظافة البيئية ، أو الشركات المتخصصة في الكيماويات ، فإن نفس الظروف لا تنطبق ، حيث تعمل شركات التقنية الحيوية ، كشركات مقسمة للخدمات ، سواء للشركات الأخرى أو للأفراد ، في العديد من الصناعات . وخصوصاً تلك الشركة التي توغر المواد الكيميائية لصناعة الدواء ، وهي أيضاً لديها النزعة في أن تكون شركات دوائية متكاملة تماماً - ومرة أخرى ، فإنه توجد رغبة لدى الشركات الأوروبية ، لأن تأخذ بفكرة طول الأجل الكبيرة (أو لديها وهم العظمة ، الذي يمتد على طموحاتك) ، بينما تحمل الشركات الأمريكية المشعل لخصمة شركات الدواء الحالية .

VIRAL VACCINES

اللقاحات الفيروسية

وتسمى أيضاً باللقاحات الحية الفيروسية ، وهذه هي اللقاحات التي تتكون من الفيروسات الحية ، فضلاً عن الفيروسات الميتة ، أو الأجزاء المفصولة من الفيروس . ومن الواضح أن الفيروس نفسه لا يتم استخدامه ، لأنه ببساطة ، سوف ينقل المرض إلى المريض ، ولذا تستخدم بدلاً من ذلك ، إحدى طريقتي الهندسة الوراثية ، لإنتاج فيروس يقوم بعد ذلك بإحداث الاستجابة المناعية للفيروس الممرض ، لكنها لا تسبب المرض نفسه .

والطريقة الأولى هندسة فيروس المرض وراثياً ، بحيث يكون غير مؤذ ، لكنه لا تزال لديه القدرة في أن يتناسخ (وإن يكن أحياناً عدداً القاعلية) في خلايا الاستنبات الحيوانية .

وتعتبر هذه الطريقة مشابهة لإنتاج الفيروس « الموهن » ، أي أنه ذلك الفيروس الذي نرى في المعمل ، حتى فقد قدرته على إحداث المرض . وبالرغم من ذلك - فإن أسلوب الهندسة الوراثية ، يبحث في مسألة

التأكد من أن الفيروس الذى قد تم توهينه ، لن يكون لديه الفرصة ، فى أن يعود عن طريق التغير الاحيائى الى حالة الفيروس المؤذى ، أو فيروس ممرض ، وذلك إما عن طريق حذف كل الجينات أو بإحلال المنساق الدليلية من الجينات ، بإداة جينية أخرى مختلفة تماما .

والمسار الثانى ، يأتى فى كلونة (استزراع) الجين ، من كونه بروتينا لفيروس ممرض الى نوع آخر من الفيروس غير المؤذى ، بحيث يكون الناتج مشابها للفيروس الممرض ، لكنه لا يسبب المرض . وقد استخدم فى جدرى البقر والفيروسات الغدية نفس الاسلوب ، وخصوصا عند صنع فيروسات داء الكلب ، وتوزيعها فى طعم اللحم : وقد أجريت تجربة هذا اللقاح فى صيف عام ١٩٩٠ ، فى الولايات المتحدة الأمريكية .

W

WALKING

الجين المتجول

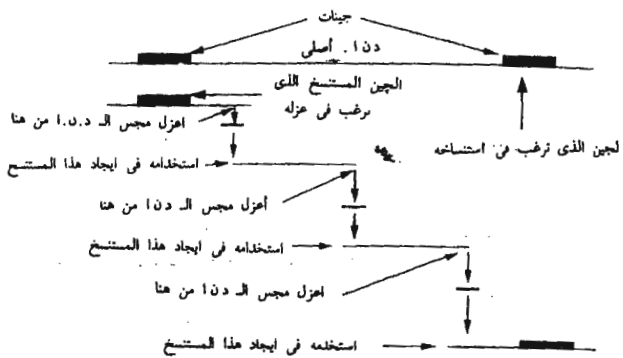
هناك تقنيات عديدة ، تصرف بالجين المتجول ، أو الكروموسوم المتجول . وتمتبر جميعها طرقا لاستنساخ مناطق كبيرة من الكروموسوم . ويوضح الرسم الفكرة الأساسية . وبدعا من موقع معروف ، فان المكتبة الجينية ، يجرى فحصها للبحث عن المستنبتات التي تهجن الى مسأبر ال د ن ا ، المأخوذ من أطراف المستنبت الأول . ويتم عزل هذه المستنبتات بعد ذلك ، وتستخدم اطرافها في فحص المكتبة مرة أخرى .

وهذه المستنبتات ، يتم عزلها ، ويجرى استخدام اطرافها وهكذا . وقد يستمر هذا العمل حسبما يكون مطلوبيا ، لتصل من المكان الذي توجد فيه (عادة يكون علاما رابطا - وموقع RFLP ، يعرف بأنه يكون قريبا من الجين الذي تريده) الى المكان الذي تريد أن تكون فيه .

وهناك أنواع مختلفة تسمى بالجين القافز ، أو الكروموسوم القافز ، والتي تسمح يحذف بعض الخطوات الوسطى : وتعتمد هذه الأنواع على إعادة ترتيب كروموسومات د ن ا الأصلية أثناء الاستنساخ .

ولكى نجعل الكروموسوم يتجول سريعا ، فانه يكون من المفيد للمستنبتات بان تغطي كمية كبيرة من ال د ن ا ، فان كل خطوة سوف تغطي كمية صغيرة فقط من المادة الوراثية . ولهذا فان المتجهات الكوزميدية (التي تحتوى على ٤٠٠٠٠ قاعدة من ال د ن ا الغريب لكل مستنبت) ومتجهات ياك (التي تستطيع أن تحصل حتى مليون من القواعد) ، تعتبر مفضلة (انظر القوة الموجهة ص : ٣٩٩ ، معامل السباحية ص ٤١٥) .

انظر الرسم رقم : ٤٦ .



شكل رقم ٤٦ (الجين المتجول)

WOOD

الأخشاب

تجذب عملية تصنيع الأخشاب ، اهتماما متزايدا من علماء التقنية الحيوية ، وجزئيا لأن الطرق التقليدية المتبعة حاليا ، ينتج عنها قدر كبير من النفايات ، التي تعتبر غير مستحبة بيئية ، وفي موضع آخر ، لأن الأخشاب تعتبر مادة بيولوجية ، والتي يكون من المناسب ، تصنيعها بالوسائل البيولوجية . وتعتبر كل عمليات التصنيع الحيوية للأخشاب موجهة تقريبا لصناعة الورق ، والذي يأخذ رقائق الأخشاب ويحولها ، من خلال لباب الأخشاب الى سيليلليوز نظيف أبيض ، من أجل تصنيع الورق .

والمجالات الخمسة التي يركز عليها علماء التقنية الحيوية هي :

★ ما قبل عملية التصنيع : وفي هذه العملية تتم إزالة القسار والراتنجيات من الأخشاب ، بحيث أن الأخشاب الآتية من معظم الأشجار ،

تحتوى على قدر كبير من المواد المعقدة والزيت الكيميائية التى تحفظ الأخشاب من هجوم الحشرات والبكتيريا . لذا يجب التخلص من هذه المواد : وهذه العملية يمكن إنجازها عن طريق (تخمير) لباب الأخشاب بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ، التى تنمو على القار ، أو بهضمها بواسطة الليبيزات التى تقوم بتحليل القار الى مواد قابلة للذابة فى الماء .

★ عجينة الورق (pulping) : وعادة تتحول رقائق الأخشاب الى عجينة الورق ميكانيكيا أو باستخدام المواد الكيميائية . و جار حاليا اختبار الطرق الانزيمية . والهدف المطلوب إنجازها فى هذه العملية هو تحليل مادة اللجنين والمواد غير السيليلليوزية الأخرى التى تضم أنسجة السيليلليوز مع بعضها . وهناك العديد من الفطريات المعروفة التى تصنع انزيمات اللجنين ، وهذه الانزيمات تستطيع أن تتعاون فى تحليل الأخشاب . وفى الوقت الحالى تستخدم مثل هذه الطرق ، بالاتباط مع الجريش الميكانيكى . والعلاج بالفطر أو بالانزيم يقوم بتنعيم الأخشاب ، ويقلل الطاقة المطلوبة من المعاصرات الميكانيكية .

★ تعديل النسيج : وتعتمد طبيعة الورق الى حد كبير على نوع النسيج الذى تصنع منه . ويمكن تعديل نسيج السيليلليوز عن طريق تهذيب التمرجات السطحية .

★ التبييض الحيوى : ويعتبر لون الورق فى غاية الأهمية . ويتلون الورق بسبب العند الكبير من المركبات التى تتخلل الأنسجة ، والمواد الأولية التى تندرج تحت المسمى « لجنين » ، الخشبينات ، التى استخدمت فى تبييض اللباب دون الحاجة الى استخدام الكلور . وتستخدم اكسيدات الكلور عادة فى صناعة الورق . وتستخدم الزيلانات أيضا : وتقوم هذه الزيلانات بتحليل السكر العداى ، فضلا عن السيليلليوز ، وبذلك تحرر المواد الملونة المحجوزة فى اللباب . (ومن المهم أن تكون هذه الزيلانات خالية من أية مواد سيليلليوزية ملونة ، حيث ان ذلك قد يؤدي الى تحليل السيليلليوز أيضا) .

★ نقل النفايات : إنتاج ورق جديد ، وإعادة تشغيل الورق القديم يولد قدرا كبيرا من النفايات المائية . وقد تكون هذه النفايات مشكلة تلوث حقيقية ، ويرتفع المطلب الأوكسجينى الحيوى (BOD) من النفايات المائية الى مستويات غير مقبولة . وعلى ذلك يكون العلاج البيولوجى لنفايات لباب الأخشاب ، هو الطريق الى تقليل هذه المشاكل البيئية .

أحد أهداف الهندسة الوراثية في مجال تربية الحيوانات هو تحسين انتاجية ونوعية الصوف الذى تنتجه الأغنام . وتعتبر هذه العملية من المشاكل المعقدة ، لكن احدى مجموعات البحث التى تعمل فى هذا المجال توجد على وجه الخصوص فى أستراليا ، التى تقوم بانتاج جزء أساسى من هذه المادة يقدر باثنين بليون كجم ، وتصدره سنويا الى مختلف أنحاء العالم :

ويعتمد تحسين انتاجية الصوف على التوجهات الآتية :

★ ادخال الجين (الموروث) من أجل نمو الهرمون فى الأغنام : وقد تمت هذه المحاولة ، ويبدو أنها أحدثت زيادة فى انتاجية الصوف ، بالرغم من أن أحدا لا يعرف السبب على وجه التحديد .

★ ادخال جينات جديدة للكارتينات فى الأغنام : حيث توجد أنواع عديدة من الكارتين فى الصوف ، ويتغير نسبتها قد تعمل على تحسين نوعية الصوف ويعتبر هذا المخلل تجريبيا ، إذ أنه ليس من الواضح ماهية تأثير ادخال أى جين بذاته على الصوف ، حتى لو صنع البروتين فى الخلايا المناسبة والوقت المناسب .

★ ادخال الجينات من أجل تحسين اصطناع السيستين داخل الجينات المنقولة للأغنام : والكارتين وهو البروتين الموجود بالصوف له العديد من السيستينات، التى تعتبر العامل المحدد فى معدل نمو الصوف . ولا تستطيع الأغنام عادة أن تصنع السيستينات لنفسها ، ولما كانت تعوق الانزيمات المرتبطة بها ، لذا فإن الأهداف الهندسية هى اعطاء الأغنام الانزيمات من الميكترى ، التى تستطيع أن تصنع السيستين من الكبريتيدات المتولدة داخل المعدة .

★ توجيه نباتات التغذية : الطريقة البديلة للحصول على السيستين بوفرة داخل الأغنام ، هو عن طريق توجيه النباتات التى تأكلها للحصول على السيستين الوفير . والمشكلة التى قد تحدث هنا أن بكتريا المعدة تقوم بتحليل قدر كبير من السيستينات فى الطعام ، ولذا فإن تحسين نباتات علف الأغنام قد لا يحسن الصوف الناتج . وتعتبر بعض البروتينات المخزنة من البازلاء بمثابة مانع قوى ضد تحلل المعدة ، وقد تكون هى المناسبة لذلك .

★ توجيه بكتريا المعدة : والطريق البديل لاستغلال بكتريا المعدة ، هو بتحويل السليلليوز في الغذاء الى كيمائيات ، تستطيع الاغنام استعمالها بكفاءة ، أو جعل قدر وفير من الأحماض الأمينية الأساسية ، والسيستين بصفة خاصة متاحا للأغنام . ان هذا المبحث لازال في مراحله الأولى الى حد ما بسبب صعوبة محاكاة النور الذي تقوم به البكتيريا ، ولكي تقوم بهذا فانك تحتاج الى شيء ما يشبه معدة الاغنام مثل الحاضن .

X

XENOBIOTICS

المواد الدخيلة على المواد الحيوية

المادة الدخيلة ، هي المادة الكيميائية ، التي لا توجه عادة ، في بيئة ما ، وتعنى عادة المادة السمية الكيميائية ، التي تكون بكاملها اصطناعية ، مثل المركب العطري الكلور ، أو المركب العضوى الزئبقى .

وتتعامل التقنية الحيوية مع هذه المواد ، فى ثلاثة مجالات :

أولها : فى تحديد سميتها ، وتأثيرها على النظم الحية . ثانيا : طور رجال التقنية الحيوية طرقا للتخلص منها من خلال طرق العلاج الحيوى ، أو التحلل ذى الأساس الانزيمى . وأخيرا ، ان هناك سلسلة من منتجات التقنية الحيوية ، تهدف الى احوال المركبات ، التي اذا خرجت من مواقعها المستهدفة ، فانه يمكن تصنيفها كمواد دخيلة على المواد الحيوية . ومن بين هذه المركبات ، مبيدات الأعشاب الكيميائية ، والمبيدات الحشرية ، والتي تأمل عوامل التحكم الحيوى ، والمبيدات الحشرية العضوية فى احوالها .

Y

YACS

كروموسومات الخميرة الاصطناعية

تعتبر كروموسومات الخميرة الاصطناعية ، هي متجهات الاستنساخ ، التي قامت بأعمال كثيرة ، في مشروع المادة الوراثية البشرية (انظر مشروع المادة الوراثية رقم : ١٢٧) .

انها تتكون من قطع ال (د ن أ) التي تحدد الأطراف (telomeres) ، والوسط (centromere) للكروموسوم بأن يتضاعف في خلايا الخميرة : اذا لم يكن هناك أطراف ، فان أطراف الكروموسوم ، تصبح عرضة للكسر ، أو تلتحق بكروموسومات أخرى . وإن لم يكن هناك وسط ، فان الكروموسومات الناشئة حديثا ، سوف لا تنفع الى الخلايا الجديدة أثناء انقسام الخلية . بالإضافة الى ذلك ، فانه يوجد مصدر النسخ ، وعلى ذلك فان ال (د ن أ) سوف ينسخ .

وهذه العناصر ، توضع في قطعة (د ن أ) مفردة ، والتي يمكن أن تستخدم ، كمتجه لنسخ ال (د ن أ) الغريبة داخل الخميرة . ان من مميزات (yacs) ، هي انه لا يوجد حد فعال ، للحجم الذي يمكن أن تكون عليه قطعة (د ن أ) . وعلى ذلك ، فبينما إن استنساخ الخميرة التقليدية باستخلام البكتيريا الآكلة ، أو البلازميد ، يكون عادة محدد القطع ال (د ن أ) الغريبة ، بطول يصل عدة عشرات الآلاف من القواعد ، في حين أن (yacs) تستطيع أن تنسخ ملايين القواعد طولاً . وهذا يجعل عمل خريطة لمواد (د ن أ) الوراثية أسهل ، حيث انه خريطة المادة الوراثية ككل ، يجب أن يتم تجميعها من عدد قليل من خرائط (yacs) البعيدة . وتستطيع أيضا أن تصنع استنساخا لجينات كبيرة جدا ، مثل الجين الخاص بالنمو العضلي السيري . (والذي يكون طوله على الأقل ٢ مليون قاعدة) ، أكثر استطلاة .

ولولا أنه لا يوجد شيء يمكن أدائه باستخدام (Yacs) ، والتي لا يمكن أدائها بنفس البراعة ، باستخدام القوى الموجهة الأخرى (انظر : القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة ص : ٤١٤) .

القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة

YEAST CLONING VECTORS

بعد عدد قليل من البكتيريا ، تعتبر الخمائر وخاصة النوع المسمى (*Saccharomyces cerevisiae*) ، هي الكائنات العضوية المفضلة ، التي تقوم باستنساخ وتعديل ال (د ن أ) . وهي من الأنواع التي تحمل نواة بداخلها ، وعلى ذلك فانها تستطيع أن تفصل ال (*intron*) التسلسلات غير المشفرة في وسط العديد من الجينات التي تحمل النواة . وهي تقوم أيضا بعمليات التسكر ، بالرغم من أنها ليست بصفة عادية مثل الخلايا الثديية . وأيضا لأنها ليست بكتيريا ، فانها تنتج بعض السميات الداخلية المنشأ ، والتي يجب التخلص منها ، من المنتجات البروتينية المعالجة . وهي أيضا تنمو بسرعة كبيرة جدا ، بالمقارنة بالخلايا الثديية ، أو خلايا الحشرات ، والتي تمكن كميات كبيرة منها أن تحضر بطريقة سهلة ، وتقلل المشاكل الناشئة عن التلوث ، ويقدر ما ، فإن بعض الكائنات العضوية تستطيع أن تتفوق عليها في النمو .

ومن بين المتجهات المستخدمة في استنساخ ال (د ن أ) في خلايا الخميرة هي :

★ ★ كروموسومات الخميرة الاصطناعية : وهي مشهورة جدا في مشروع المادة الوراثية ، حيث انها تستطيع استنساخ قطع كبيرة جدا من ال (د ن أ) .

★ ★ بلازميد ال ٢ ميكرون : ان دائرة ال ٢ ميكرون ، هو بلازميد خميرة ينشأ بصفة طبيعية . وقد استخدم ليشكل قواعد العديد من نظم متجه الاستنساخ* وتسمى أيضا بلازميدات الخميرة الايسومالية .

★ ★ بلازميد الخميرة المتكاملة : ذلك البلازميد الذي يدخل نفسه داخل ال (د ن أ) في أحد كروموسومات الخميرة . والجينات التي تتكامل داخل كروموسومات الخميرة ، تكونه أقل عرضة للفقد ، بواسطة الخميرة عندما تنقسم ، عن الجينات الموجودة في البلازميدات .

★ ★ تسلسلات التناسخ المستقلة : وتسمى أيضا بلازميدات تناسخ الخميرة . وتوجد بها تسلسلات من كروموسومات الخميرة داخلها ، التي تسمح لها ، بأن تتناسخ كلما انقسمت الخلية .

كل من الأنواع السابقة ، يمكن أن تكونه متجهات تعديل لكي تسمح للجين المنسوخ داخلها ، بأن يستخدم في صنع بروتين . بالإضافة الى

ذلك فان العديد من منتجات الخميرة هي منتجات نقل . حيث ان لديها كل التسلسلات المطلوبة ، لكي تكون منتجات نسخ فعالة في خلايا الخميرة ، وانها ايضا تحتوي على تسلسلات متجه ٠١ كولاى بداخلها .

وهذا يسمح للمهندس الوراثى بأن ينقل ال (د ن أ) بين خلايا الخميرة (عندما يرغب فى تسكين ال د ن أ المعالج) ، وخلايا ٠١ كولاى (حيث تعتبر مناسبة لاستغلالها مع ال د ن أ) .

انظر ايضا الشفرة الوراثية وتركيب البروتين ص : ١٩١ .

YUK FACTOR

معامل السماحية

هو اصطلاح يدل على قلة الاحترام ، للملاحظات الحقيقية جدا التى يحكم بها الجمهور والعديد من العلماء على القبول الاخلاقى ، للاجراءات التجريبية ، والاستخدامات البيولوجية ، تبعاً لمقياس الكره والنفور الشخصى . وعلى ذلك فان أول مستنبت للجذر فى فترة الستينات ، قد لاقى ترحيباً واستحساناً من الصحافة ، فى حين أن خلق أول مستنبت للضفدع ، فى أوائل السبعينات ، قد عومل باهتمام وحرص شديدتين ، وعندما حاولوا استنساخ الخلايا الثديية فى أوائل الثمانينات ، قوبل هذا الاستنساخ بذعر شديد . (هذا بالرغم من أنه لم تستنسخ أية خلية ثديية بالغة) ، فان الاختبارات التى تعتمد على (سمندل الماء) والفئران ، قد اعتبرت أكثر قبولا عن الأرناب أو الكلاب .

وبصفة عامة فان هذا يعكس اهتماماً بالحيوان ، الذى يبدو أكثر شبيهاً بالإنسان . أو تلك الحيوانات التى تعامل كحيوانات اليفة ، ومن ثم تعامل بشعور إنسانى .

وعلى ذلك فان اإدانة الرأى العام القسوى ، هي لذلك تنعكس على التدخل العلمى الفعال بالجنة البشرية ، أو الأطفال . وهذا هو المقياس الحقيقى جدا للقيم ، وهو ذلك المقياس الذى لا يأخذ العلماء بجديّة كافية (ومن ثم فانهم يطلقون عليه عامل يوك ، عن كونه مقياساً للقيسة) . وفى الجدل الجماهيرى ، فان عامل يوك ، يكون أحياناً هو القرار الأخير . وقد كانت هناك معارضة كبيرة على تشجيع مونساستو لمشروع (BST) ذلك المقار الحوى الذى يرفع إنتاجية اللبن لماشية الألبان ، حيث ان المعارضة لم تبين على أساس اقتصاديات المزرعة ، وانما على الشعور بالرعب الناشئ عن تحويل البقرة الى مجرد آلة لإدرار اللبن فقط .

تعريف ال د ن أ

يبدأ الانسان حياته كمعظم النباتات والحيوانات من خلية صغيرة جدا لا تكاد تمكن رؤيتها بالعين المجردة . وهذه الخلية عبارة عن بويضة مخصبة نتيجة اتحاد كروموسومات الحيوان المنوى بالبويضة ، فتتكون نواة واحدة تمر بمرحلة تبلغ تسعة اشهر لتخرج الى الحياة .

ومن هذه البداية المتواضعة تنقسم البويضة المخصبة انقسامًا ذا طابع معقد ، وسرعان ما تكبر فتصبح جنينا ينمو الى حميل برحم الأم بصفيرة من الأوعية الدموية ، وهي ما تسمى بالحبل السرى ، وهو طريق توصيل الغذاء من الأم الى حميلها .

وعندما يخرج الجنين من بطن أمه فانه يكون قد تضاعف حجمه ملايين المرات بالنسبة الى حجمه الاصلى ، وعندئذ يمكن تسميته طفلا رضيعا ، كل خلية في جسمه لها وظيفتها الخاصة .

وتسمى الخلايا التي تمكنه من أن يعيش وينمو بالخلايا الجسمانية، وهي تشمل خلايا الكبد والمعدة والأمعاء والجهاز العصبي ، وتلك الخلايا الخاصة بالدم والدورة الدموية . وكذلك خلايا الجلد والعظام والعضلات ، بالإضافة الى خلايا الغدد التي تنظم الأجهزة الدقيقة لكيمياء الجسم ، وأيضا الكلى والأعضاء الأخرى التي تعمل على طرد الفضلات من الجسم .

وبالإضافة الى الخلايا الجسمانية يأتي المولود مجهزا بالخلايا التي تمكنه من أن يكون أبا أو أما عندما يكتمل نموه مما يعمل على بقاء الجنس وهي تسمى بالخلايا التناسلية الجرثومية . والخلايا التناسلية الوحيدة في أجسامنا هي الحيوانات المنوية والبويضات ، وبطبيعة الحال الخلايا التي تنشأ عنها هذه الأعمشاج .

ويجرب تكوين الخلايا الجسمانية والتناسلية في الجنين طبقا لتوقيت دقيق ، وتنظم الجينات كل عملية بحيث عندما تنقسم الخلية الواحدة تنهيا الأخرى الى الانقسام ، وباستمرار هذه العملية يصبح تكوين الخلايا أكثر تخصصا ، وخطوة فخطوة يسير الجنين قلما متطلعا الى اليوم الذى يخرج فيه من بطن أمه طفلا . وعلى مر الأيام يصبح فردا بالغًا قويا .

ما الذى يسبب تلك السلسلة من الأحداث ؟ انها مادة كيميائية فى الكروموسومات من نوع الأحماض . ولأن الكروموسومات موجودة بنواة الخلية فانها تسمى حمض النووىك (أو حمض النيوكلييك) واسمها بالكامل حمض الديسوكسيريبونوكلييك (Desoxyribonucleic acid) والذى يعرف بالحروف الأولى د ن أ (DNA) .

ويعتبر د ن ١ الوراثى ، فهو يحمل عوامل التوريث من جيل لآخر ، ومن خلية الى اخرى ، وهو بمثابة اللب الذى تصنع منه الجينات .
وبدون ال د ن ١ لا يمكن للحياة أن تبدأ ولا أن تستقر . فهو المادة الكيميائية الاولى التى تكون احياء جديدة وتوجه العمليات الحيوية لكل كائن حى . وفيما خلا كرات الدم الحمراء التى ليست بها أنوية وجد العلماء أن ال د ن ١ موجود بكل أنواع الخلايا .

وقد عرف عن د ن ١ أنه عامل التوريث منذ سنوات . وبرغم قصر تلك المدة فقد غيرت تلك المعرفة علم الوراثة . ويعتبر كثير من العلماء أن مادة ال د ن ١ ستكون بداية عهد جديد فى علم الأحياء ، وأنها ستفسر لغز الحياة وكيف بلغت .

وبالرغم من أن د ن ١ برز فى السنوات الأخيرة فقط فإنه كان معروفا منذ عام ١٨٦٨ عن طريق كيهوى يدعى فردريك ميسر فى بازل بسويسرا . فقد استخرج ميسر هذه المادة لأول مرة من أنوية خلايا جديدة ، ثم من السائل المنوى لأسماك السلمون التى تسبح فى نهر الراين .

وكانت الأبحاث الخاصة بهذا الصلم بدائية للغاية . وظل العلماء فى حيرة الى أن وجدوا الحل فى عام ١٩٤٦ .

وأجريت التجارب الحاسمة فى معهد روكفلر بنيويورك . واستعمل العلماء احياء بسيطة هى البكتيريا ، تلك الكائنات العليقة الوحيدة التى كان ليفنهورك أول من رآها قبل ذلك بثلاثة قرون .

وبالرغم من أن البكتيريا ذات حجم دقيق جدا فإن علماء معهد روكفلر أمكنهم استخلاص ال د ن ١ من سلالة ونقلها الى سلالة أخرى . وانتظر العلماء تكاثر البكتيريا . ولم تخب ظنونهم ، فبدلا من أن تتشابه مع الجيل الأصيل الذى نشأت منه تشابهت مع البكتيريا التى استخلصوا منها ال د ن ١ . وبنا ثبت أن مادة د ن ١ هى التى تتحكم فى الوراثة وليست البروتينات .

وتنحصر المشكلة فى تكوين ال د ن ١ ، إذ أن كل مادة تتكون من مجموعة من الذرات مرتبة ترتيبا خاصا يسمى الجزيء الذى قد يتكون من مجموعة من تحت جزيئات صغيرة ، وهكذا . ولكى نعرف كيف يتحكم ال د ن ١ فى الوراثة لابد أن نعرف ما شكل الجزيء الخاص به ووضع كل ذرة فيه .

ويعتبر جزيء ال د ن ١ أثقل من جزيء الأيدروجين - أخف العناصر وزنا - بمقدار ٧ ملايين ضعف . ورغم ذلك فإنه دقيق للغاية .

وكان من بين ما درسه العالمان كريك وواتسون صور أشعة اكس ذات الانعطاف أو تكسر الضوء . واستنتجا مما شاهداه أن جزيء د ن أ يشبه الزنبرك وقاما بنشر بحث مفصل عن الشكل الذى يبدو عليه جزيء ال د ن أ وشرح كيفية تحكم ال د ن أ فى الوراثة .

وطبقا للنموذج الخاص بهما فإن الجزيء الذى يشبه الزنبرك مكون من سلسلتين ملفوفتين احدهما حول الأخرى أشبه ما يكون بسلم دائرى يحيط به من جانبيه حاجز (درابزين) . وهذا الحاجز مصنوع من مادتين كيميائيتين بالتبادل ، وهما : السكر ، والفوسفات .

وبين جوانب الحاجز (الدرابين) تقوم درجات السلم ، وكل درجة مصنوعة من كتلتين أو قاعدتين متجاورتين .

وهناك أربع قواعد كل منها ذات تركيب كيمائى مختلفه ، ولكن تحتوى كلها على نتروجين ، واسمها حسب حروفها الأولى قواعد آ - ت - ج - س (ATGC) .

وتصنع هذه القواعد الأربع نوعين فقط من الدرجات ، وذلك لأن قاعدة آ لا تتلام فقط الا مع قاعدة ت - كما ان قاعدة ج لا تتحد الا بقاعدة س .

ولكى يسهل فهم ذلك ، نرسم لكل نوع من القواعد بأحدى مجموعات ورق اللعب (الكوتشينة) . ولتكن قاعدة أ « السباتى » وقاعدة ت « القلب » وقاعدة ج « البستونى » وقاعدة س « الدينارى » .

وحسب نظرية نموذج واتسون وكريك فإن كل درجة من جزيء د ن أ يجب أن تكون مكونة من اتحاد قاعدتى سباتى وقلب آ - ت أو ت أو اتحاد قاعدتى بستونى ودينارى ج - س أو س - ج .

وفى كل درجة تتصلل القاعدتان برباط ضعيف يسمى وئاق الأيدروجين .

ولا توجد قواعد لعدد من الدرجات المصنوعة من السباتى والقلب ، أو من الدينارى والبستونى . كما يمكن للنوعين من الدرجات أن يختافا فى أى نظام فعينة من ال د ن أ قد تكون معظمها من درجات آ - ت وأخرى قد يكون لها درجات أكثر من ج - س وثالثة قد تكون أنواع درجاتها متساوية .

وحسب نظرية واتسون - كريك فإن ال د ن أ الخاص بكل كائن له تسلسله الخاص من الدرجات ، وهذا يحدد ما إذا كانت البويضة المخصبة سيتكون منها فأر أم تمساح أم إنسان .

كما يعتقد ان الاختلافات الدقيقة الأخرى في ترتيب القساعة هي التي تحدد اختلافات الأفراد كلون الشعر مثلا في الانسان وهل سيكون أسود أو أحمر أو أشقر .

وبلغ من قوة هذه النظرية انه اذا فحص أحد العلماء عينة من ال د ن أ فانه غالبا ما يمكنه أن يحدد الكائن الذي أتت منه ، وذلك بقياس أنواع القواعد الأربع في تلك العينة .

ولكن هل من المعقول أن أربعة أنواع فقط تكون هي المسئولة عن هذا الاختلاف الكبير بين الكائنات الحية ؟ ولكن لننظر في الحروف الأبجدية . انها ٢٨ حرفا فقط . ومع ذلك فانها تشكل عددا لا يحصى من الكلمات التي بدورها يمكن أن تشكل عددا لا يحصى من الرسائل .

كذلك الحال مع ال د ن أ ، فهو نوع من الرموز المكتوبة على شريط الآلة الحاسوبية والجزء المكون من السكر والفوسفات في الرموز في الحاجز (الدرايزين) هو نفس الشيء في كل الكائنات .

وتوليفات من أ - ت و ت - أ وكذا ج - س وس - ج هي التي تسبب اختلاف الكائنات الحية ، اذ تحتوي هذه القاعدة على ما يميز الانسان عن القط وما يميز القط عن النمر ، والأزهار الحمر عن الأزهار البيض . كما أنها تحمل الصفات المشتركة بين الكائنات الحية .

تعريفات

- التدرن التاجي (Crowngall) : مرض بكتيري ، يحدث تدرنات شاذة فى اشجار الفاكهة وسواها . سببه جرثومة تعرف باسم *Agrobacterium tumefaciens* .
- ثانى نكليونيد ادينين امبيد النيكوتين (NAD) : أحد تميمات الأنزيم الهامة أو مقبلات الألكترون المختصة بتنفس الخلية .
- فسفات ثانى نكليوتيد اميد النيكوتين (NADP) : تميم انزيمى هام أو مقبل الكترونى مشابه لـ NAD .
- الهيموفيليا (haemophilia) : مرض من امراض الدم ، يورث للذكور فقط ، ويتسبب عنه عدم تجلط الدم بعد الجروح . ويستخدم فى علاجه أحد معامل التجلط مثل معامل VIII .
- المطلب الاكسجينى البيولوجى (Bod) : تلك الحالة التى توجد فى البيئات المائية ، التى ادخلت بها الملوثات ، التى تشجع على نمو البكتيريا الهوائية ، وتسبب بذلك استنزاف لمستويات الاكسجين فى الماء . وعلى ذلك ، تنخفض الحياة النباتية الطبيعية للبيئة ، ومعها الحياة الحيوانية التى تعتمد على النباتات .

مسرد القبائى بالمصطلحات العربية السواردة بالكتاب

مع ملاحظة اسقاط (ال) التعرف والهدف التسهيل على المراجع
ايجاد المرادف الانجليزى للمصطلح العربى الذى يطلبه وموقعه بالكتاب ،
والرقم المبين امام المصطلح هو رقم الصفحة الموجود بها المصطلح العربى .

(١)		
Agrobacterium Tumefaciens	21	اجروباكتريم تيوم فاسينز
Antibodies	33	اجسام مضادة
Catalytic Antibodies	92	اجسام مضادة حفازة
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة مساعدة
Chimeric/Humanized Antibodies	159	اجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية / كيميائية
Thermal Sensors	381	اجهزة للاحساس الحرارية
Biosensors	80	اجهزة الاحساس الحيوية
Electrochemical Sensors	154	اجهزة الاحساس الكهركيميائية
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستساخ
Osmotolerance in Plants	293	احتمال ازمرزى للنباتات
Amino Acids	28	احماض امينية
Bioassay	49	اختبار حيوى
Delfia	136	اختبار مناعى اشعاعى متأخر
Mutagenicity Tests	276	اختبار التحول الوراثى
Wood	406	اخشاب
Bioethics	56	اخلاق حيوية

Deliberate Release	138	اذن باجراء تجارب مدروسة
Aqua-culture	41	استنبات مائي
Rarwinian Cloning	133	استنساخ دارويني
Plant cloning	311	لستنساخ النبات
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Names	279	اسماء
Blood Disorders	86	اضطرابات الدم
Liquid Membrances	254	اغشية سائلة
Secretion	359	افراز
Enzyme Electrode	165	الكتود انزيمي
Micropropagation	286	اكتثار معملي دقيق
Enzyme Mechanisms	166	اليات الانزيم
Biosorption	82	امتصاص حيوي
New Diseases	281	امراض جديدة
Gras	208	امن
Monoclonal Antibodies Production	274	انتاج الاجسام المضادة احادية الاستنساخ
Biotransformation	84	انتقال حيوي
Cell Fusion	99	انماج الخلية
Enzymes	162	انزيمات
Proteases	323	انزيمات تحليل البروتين
Ribozymes	353	انزيمات ريبوزية
Glycosidases	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Enzyme Production By Fermentation	167	انتاج الانزيمات بواسطة التخمر
Oncomouse	288	اورام الفار

Auxostat	43	أوكسوستات
AIDS	22	ايدز
Chirality	111	أيديّة
(پ)		
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث مجهرى بطريقة المسح الأنبوى
Patents	296	براءات الاختراع
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Fusion Protein	180	بروتين اندماجى
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتى
SCP (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
DNA Finger-printing	142	بصمة الدنا
Plasmid	318	بلازميد
Peptides	300	بببتيدات
MOTIFS	275	بواعث
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
(ت)		
Luminescence	258	تألق
Support	377	تأييد
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النتروجين
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الانزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Animal Cell Immobilization	28	تجميد الخلية الحيوانية

Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Freeze-Drying	179	تجميد - تجفيف - تجفيد
Standard Laboratory Equipment	366	تجهيزات العمل القياسية
Strategic Alliance	374	تحالف استراتيجي
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Affinity Chromatography	16	تحليل كروماتوجرافي انجذابي
Chromatography	115	تحليل كروماتوجرافي لوني
Bioconversion	50	تحول حيوي
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحول حيوي في المذيبات العضوية
Immortalization	230	تخليد
Induction	242	تخليق
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيد
Immunoconjugate	332	ترافق منيع
Bioaccumulation	48	تراكم حيوي
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس
Leaching	250	ترشيح
Cross-Flow Filtration	128	ترشيح ذو تدفق مسعروض
Antibody Structure	35	تركيب الجسم المضاد
Gene synthesis	187	تركيب جيني
Chiral Synthesis	112	تركيب يدي
Concentration	124	تركيز
DNA Sequencing	145	تسلسل الـ DNA
Protein Sequencing	328	تسلسل بروتيني
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف

Immunodiagnosics Immuno- assays	233	تشخيصات مناعية - اختبارات مناعية
Genetic Disease Dignosis	194	تشخيص الأمراض الوراثية
Somaclonal Variation	363	تغيير استنساخ الخلية الجسدية
Rational Drug Deslgn	335	تصميم الدواء المنطقي
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Food Processing Using Enzy- mes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Microorganism Sofety Classifi- cation	265	تصنيف آمن للكائنات العضوية الدقيقة
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Blomineralization	73	تعدين حيوي
Microbial Mining	260	تعدين حيوي
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدي انتقالي
Sterilization	368	تعقيم
'Blots'	88	تقنيات البيولوجيا الجزيئية
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Recombinant DNA Technology	337	تقنية الـ DNA المصنوع
Environmental Biotechnology	181	تقنية حيوية بيئية
Vertical Integration	401	تكامل رأسي
DNA amplification	140	تكبير الـ DNA
Inoculation	243	تلقيح
Cell Disruption	97	تمزق الخلية
GLP/GMP	199	تصميم / تصديق
Homologous Recombination	199	تمشيج مثلي
Cleaning-In-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Regulation	341	تنظيم

Regulation of Organism Release	342	تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى
Biodiversity	54	تنوع حيوى
Hybridization	219	تهجين
Drug Delivery	149	توصيل الدواء
(٥)		
Protein Stability	327	ثبات البروتين
(٦)		
ICAM	225	جزئيات الالتصاق الضمنخلوية
Glucose isomerase and invertase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتان
Glycosylation (Glycoprotein)	206	جليكوبروتين
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات ظافرة - موجهة الموقع
Oncogenes	286	جينات ورمية
Gene	185	جين
Genochemicals	197	جينوكيوتيكالز
(٧)		
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجرة التعديل
Molecular Computing	268	حساب جزيئى
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Immobilized Cell Biosensor	288	حساس حيوى للخلية المجمدة
Immunochemicals	237	حساسات مناعية
Harvesting	212	حصاد

Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوى
Biolistics	64	حقن حيوى
Cell Line Rights	103	حقوق حظ الخلية
Transgenic Animals : Applications	389	حيوانات عابرة للمجين : التطبيق
(خ)		
Cell Line	103	خط الخلية
Maxicells	259	خلايا بالغة الطول
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
(د)		
Cytokines	130	ديكستريانات حلقة
Pharmacokinetics	306	دراسة تغيير تركيز الدواء مع الزمن
Transmissible Encephalopathies	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Trible DNA	394	دنا ثلاثى
Recombination DNA : Bits And Kits	339	دنا مطعم القطع والعدد
Electroporation	155	سمح كهريى
(ر)		
Binding	47	رباط
Disulphide Bond	140	رباط ثانى اكسيد الكبريت
Molecular Graphics	270	رسومات جزيئية
Fermentation Substrates	176	ركائز التخدير
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Scale-Up	353	رفع النسبة
Enzyme Commission (Ec) Number	*	رقم اللجنة الانزيمى

Affinity TAG	19	رقعة انجذابية
		(ز)
Organ Culture	291	زراعة العضو
Plants Oils	315	زيوت نباتية
		(س)
Supercritical Fluid Enzymology	375	سائل الخمائر الفائت الحساسية
PCR	298	سلسلة تفاعل البوليمراز
Regulation Authorities (US)	342	سلطات تنظيمية (الولايات المتحدة)
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Toxins	394	سميات (توكسينات)
		(ش)
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجموير - بلديت
Genetic Code and Protein Synthesis	191	شفرة وراثية وتركيب البروتين
		(ص)
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Wool	408	صوف
		(ط)
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Replica Plate	344	طبق النسخة المطابقة
Centrifugation	104	طرد مركزي
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
Reversed Phase Biocatalysis	349	طود الحفازات العضوية المنعكسة

		(ع)
Transgenic	387	عابرجيني
Neurothopic Factor	280	عامل الغذاء العصبي
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية
Cyclodextrins	129	عشائر خلوية
Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية
Immunotherapeutics	239	عقاقير مناعية
Plant Sterility	315	عقم النباتات
Adept	19	علاج بالدواء القلبي للجسم المضاد الأنزيمي
Gene Therapy	188	علاج جيني
Gene-Theraphy Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Bioremediation	78	علاج حيوي
Immunotherapy	239	علاج مناعي
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Fermentation Processes	174	عمليات التخمر
Glycation	202	عملية التسكر
Desulphurization	139	عملية نزع الكبريت
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Growth Factors	209	عوامل النمو
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل نمو الخلية الجذعية
Downstream Processing	147	عمليات صناعية أخيرة
		(غ)
Biogas	61	غاز حيوي
Glue	201	غراء
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Biofilm	57	غشاء حيوي

		(ف)
Liquid Membrane Separations	255	فصل الأغشية السائلة
Receptor Binding Screening	336	فصل رباط المتقبل
Biotin	84	فيتامين ب المركب
Vaccinia Virus	397	فيروس جدري البقر
Adeno virus	15	فيروس غدى
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Baculovirus	46	فيروسات عصوية
		(ق)
Orphen Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Rflp	350	قطعة التحديد متعددة الأشكال
Vector	399	قوة موجهة
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجهة لاستنساخ الخميرة
		(د)
Microorganisms	262	كائنات عضوية دقيقة
Encapsulation	160	كبسلة (تغليف)
Biomass	68	كتلة حيوية
Hydrophobicity	221	كراهة مائية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Chimera	107	كمير
Computational Chemistry	123	كيمياء حسابية
		(ل)
Vaccines	398	لقاحات
Live Vaccines	255	لقاحات حية
Viral Vaccines	402	لقاحات فيروسية

Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Liposome	252	ليپوسوم
		(م)
Sea Water	356	ماء البحر
Biomaterial	69	مادة حيوية
Physical Containment	306	مانع طبيعى
Herbicides And Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوية
Walking	405	متجول
Biomimetic	71	متسم بالتقليد الحيوي
Transposon	393	متنقل
DNA Probes	143	مجسات ال د ن أ
Culture Collections	128	مجموعات المستنبت
Thermophile	382	محب للحرارة
Biological Containment	65	محتوى بيولوجي
Artificial Sweeteners	42	محلّيات اصطناعية
Airlift Fermenter	25	مخمر الرفع الهوائي
Coenzyme	122	مرافق انزيمي
Oversight	294	مراقبة
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Tissue Culture	388	مزارع الأنسجة
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	(مزارع) الخلية النباتية
Clone	120	مزرعة
Drug Development PathWay	151	مسار تطوير الدواء

Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلانية بروتينية
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
Antisense	37	مضاد الاحساس
Anti-Idiotypic Antibodies	29	مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة
Antibodies	32	مضادات حيوية
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Yuk. Factor	415	معامل الضماحية
Biological Response Modifiers	68	تعدلات الإستجابة العضوية
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Bioreactor	75	مفاعل حيوى
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية صهرجية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حيوية حلقتية
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجمدة
Pest Resistance In Plants	303	مقاومة الآفات فى النباتات
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Gene Library	186	مكتبة جينية
Bacteriophage	45	ملتهم البكتيريا
Immunization	231	مناعية
Chemicals Produced By Biotechnologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Secondary Metabolites	357	مواد الأيض الثانوية
Xenobiotics	411	مواد دخيلة على المواد الحيوية
Biodegradable Materials	53	مواد قابلة للانحلال عضويا

		(ن)
Micro Carriers	261	ناقلات دقيقة
DNA	95	نسخة الـ (الحمض)
Mythogenesis	277	نشوء أنطوري
Expression Systems	171	نظم التعبير
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Substrate Channelling	374	نقل الركيزة
Gas Transfer	182	نقل الغاز
Transgenic Disease Models Transformation	285	نقل بالاصابة ، نقل انبوي ، نقل بالتحول
Oligonucleotides	285	نكليوتيدات
Transgenic Disease Models	390	نماذج المرض العابر للجين
Cell Growth	100	نمو الخلية
Molecular Modelling	271	نموذج جزيئي
Clubs	121	نوادي
		(ه)
Gell Electrophoresis	182	هجرة كهربية للجل
Electrophoresis	94	هجرة كهربية للمنطقة الشمعية
Biohydrometallurgy	62	هدرجة حيوية للمعادن
Human Growth Hormone	218	هرمون النمو البشري
BST	90	هرمون النمو البقري
Protein Engineering	325	هندسة البروتين
Genetic Engineering	195	هندسة وراثية
Plant Genetic Engineering	313	هندسة وراثية نباتية

		(9)
Reverse Genetics	349	وراثة عكسية
Chaperones	108	وصيفات
Biofuels	59	وقود حيوى
		(10)
In Vivo in Vitro	244	فى الحياة - فى المعمل

مسرد بالمصطلحات الانجليزية
الواردة بالكتاب

والرقم الموجود أمام المصطلح يشير الى الصفحة التي يرد بها في
الكتاب .

(A)		
Adenovirus	15	فيروس غدئ
ADEPT	18	علاج بالدواء اليفلى للجسم للضاد الاتزيمى
Affinity Chromatography	18	تحليل كروماتوجرافى انجذابى
Affinity Tag	19	رقعة انجذابية
Agrobacterium Tumefaciens	21	أجروباكتيريم تيوم فاسينز
Aids	22	ايدز
Airlift Fermenter	25	مخمر الرفع للهوائى
Amino Acids	26	احماض امينية
Aminal Cell Immobilization	28	تجميد الخلية الحيوانية
Anti-Idiotypic Antibodies	29	مضادات للتموذج المتميز للأجسام المضادة
Antibiotics	32	مضادات حيوية
Antibodies	33	أجسام مضادة
Antibody Structure	35	تركيب الجسم للمضاد
Antisense	37	مضاد الاحساس
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Aque culture	41	استنبات مائى
Artificial Sweeteners	42	محلبيات اصطناعية
Auxostat	43	أو كسوستات

(B)		
Bacteriophage	45	ملتهم البكتيريا
Baculovirus	46	فيروسات عسوية
Binding	47	رباط
Bioaccumulation	48	تراكم حيوى
Bioassay	49	اختبار حيوى
Bioconversion	50	تحول حيوى
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحول حيوى فى المذيبات العضوية
Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Biodegradable Materials	53	مواد قابلة للانحلال عضويا
Biodiversity	54	تنوع حيوى
Bioethics	56	غشاء حيوى
Biofuels	57	أخلاق حيوية
Biofilm	59	وقود حيوى
Biogas	61	غاز حيوى
Biohydrometallurgy	62	هدرجة حيوية للمعادن
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Biolistics	64	حقن حيوى
Biological Containment	65	محتوى بيولوجى
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الاستجابة العضوية
Biomass	68	كتلة حيوية
Biomaterial	69	مادة حيوية
Biomimetic	71	متسم بالتقليد الحيوى
Biom mineralization	73	تعدن حيوى
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوى

Bioreactor	75	مُحَاظِل حَيَوِي
Bioremediation	78	عِلاج حَيَوِي
Biosensors	80	أَجْهَزةِ الاِحتِساسِ الحَيَوِيَّةِ
Biosorption	82	اِمتِصاصِ حَيَوِي
Biotin	84	فَيْتامين ب المِركِب
Biotransformation	84	اِنْتِقالِ حَيَوِي
Blood Disorders	86	اَضْطِراباتِ الدِّم
Blots	88	تَقْنِيَّاتِ البَيُوْتِكنولوجِيَا الجِزيئِيَّةِ
BST	90	هَرْمُونِ النِّمُو البِقَرِي
(C)		
Catalytic Antibodies	92	أَجْسامِ مِضادَةٍ حَقازَةٍ
Capillary Zone Electrophoresis	94	هَجْرَةِ كَهْرَبِيَّةِ لِلْمِنطَقَةِ الشَّعْرِيَّةِ
cDNA	95	نِسخةِ ال (دِن)
Cell Disruption	97	تَمزِقِ الخَلِيَّةِ
Cell Fusion	99	اِنسِاجِ الخَلِيَّةِ
Cell Growth	100	نِموِ الخَلِيَّةِ
Cell Line	103	خِطِ الخَلِيَّةِ
Cell Line Rights	103	تَحَلُّوقِ خِطِ الخَلِيَّةِ
Centrifugation	104	طَرْدِ مِركِزِي
Chaperones	106	وَصِيفَاتِ
Chemicals Produced by Biotechnologist	106	مِنتِجاتِ اِبْتِكارِها عِلماءِ التَّقْنِيَّةِ ... الحَيَوِيَّةِ
Chimera	107	كِمِيرِ
Chimeric / Humanized Antibodies	109	أَجْسامِ مِضادَةٍ مِكتَسَبَةٍ صِفةِ بَشَرِيَّةِ / كِمِيرِيَّةِ
Chirality	111	أَيْدِيَّةِ
Chiral Synthesis	112	تَرَكِيبِ يَدِي

Chromatography	115	تحليل كروماتوجرافي لوني
Cleaning-in-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Clone	120	مزرعة
Clubs	121	نوادي
Coenzyme	122	مرافق انزيمي
Computational Chemistry	123	كيمياء حسابية
Concentration	124	تركيز
Cross-Flow Filtration	126	ترشيح نو تدفق مستعرض
Culture Collections	128	مجموعات المستنبت
Cyclodextrine	129	ديكسترات حلقيه
Cytokines	130	عشائر خلوية
(D)		
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة سائدة
Darwinian Cloning	133	استنساخ دارويني
Delfia	136	اختبار مناعي استنساخي متأخر
Desulphurization	138	انزيم باجراء تجارب مدروسة
Deliberate Release	139	عملية نزع الكبريت
Disulphide Bond	140	رباط ثنائي اكسيد الكبريت
DNA Amplification	140	تكبير ال دنأ
DNA Fingerprinting	142	بصمة ال دنأ
DNA Probes	143	مجسات ال دنأ
DNA Sequencing	145	تسلسل ال دنأ
Downstream Processing	147	عمليات صناعية أخيرة
Drug Delivery	149	توصيل الدواء
Drug Development pathway	151	مسار تطوير الدواء

E		
Electrochemical Sensors	154	أجهزة الأحساس
Electroporation	155	نمج كهربي
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	(مزارع) الخلية النباتية
Encapsulation	160	كبسلة (تغليف)
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيوية بيئية
Enzymes	162	إنزيمات
Enzyme Commission (EC) Number	164	رقم اللجنة الأنزيمي
Enzyme Electrode	165	المكثود انزيمي
Enzyme Mechanisms	166	الليات الأنزيم
Enzyme Production By Fermentation	367	إنتاج الأنزيمات بواسطة التخمير
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الأنزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجيرة التعديل
Expression Systems	171	نظم التعبير
(F)		
Fermentation Processes	174	عمليات التخمير
Fermentation Substrates	176	ركائز التخمير
Food Processing Using Enzymes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Freeze-Drying	179	التجميد - التجفيف - التجفيد
Fusion Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية اندماجية
Fusion Protein	180	بروتين اندماجي

GAS Transfer	182	نقل الغاز
Gell Electrophoresis	182	هجرة كهربية للجل
Gene	185	جين
Gene Library	186	مكتبة جينية
Gene Synthesis	187	تركيب جيني
Gene Therapy	188	علاج جيني
Gene Therapy-Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Genetic Disease Diagnosis	195	تشخيص الامراض الوراثية
Genetic Engineering	195	هندسة وراثية
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Genochemicals	197	جينوكيويكيانز
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
GLP/GMP	199	تمس / تحرس
Glucose Isomerase and Invertase	200	جلوكوز الايسومراز والانفرتاز
Glue	201	غراء
Glycation	202	عملية التسكير
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
Glycosidases	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Glycosylation (Glycoprotein)		جليكوبروتين
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Gras	208	امن
Growth Factors	209	عوامل النمو
(H)		
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Harvesting	212	حصاد

Herbicides and Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Homologous Recombination	216	تمشيج مثلي
Human Growth Hormone	218	هرمون النمو البشري
Hybridization	219	تهجين
Hydrophobicity	221	كراهة مائية
(I)		
ICAM	225	جزيئات الالتصاق الضمنخولية
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجمدة
Immobilized Cell Biosensor	228	حساس حيوى للخلية
Immortalization	230	تخليد
Immunization	231	مناعيه
Immunoconjugate	232	ترافق منيع
Immunodiagnosics Immunoassays	233	تشخيصات مناعية - اختبارات مناعية
Immunosensósés	237	حساسات مناعية
Immunotherapeutics	239	عقاقير مناعية
Immunotherapy	239	علاج مناعي
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Induction	242	تخليق
Inoculation	243	تلقيح
In vivo vs In Vitro	244	في الحياة - في العمل
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لاتجمويد - بلد جيت
Leaching	250	ترشيح

Lipases	251	إنزيمات محللة للدهون
Liposome	252	ليبوسوم
Liquid Membrances	254	أغشية سائلة
Liquid Membrane Separations	255	فصل الأغشية السائلة
Live Vaccines	255	لقاحات حية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حية حلقية
Luminescence	258	تألق
(M)		
Maxicells	259	خلايا بالغة الطول
Microbial Mining	260	تعبين حيوى
Micro Carriers	261	ناقلات دقيقة
Microorganisms	262	كائنات عضوية دقيقة
Microorganism Safety Classification	265	تصنيف امن للكائنات العضوية الدقيقة
Micropropagation	266	اكتثار معملى دقيق
Molecular Biology	287	بيولوجيا جزيئية
Molecular Computing	J 268	حساب جزيئى
Molecular Graphics	270	رسومات جزيئية
Molecular Modelling	271	نموذج جزيئى
Monoclonal Antibodies	271	أجسام مضادة أحادية الاستنساخ
Monoclonal Antibodies Production	274	إنتاج الأجسام
	275	المضادة أحادية الاستنساخ
Motifs	275	بروات
Mutagenicity Tests	276	اختبارات التحول الوراثى
MYTHOGENESIS	277	نشوء أسطورى
(N)		
NAMES	279	أسماء

Neurotrophic Factor	280	عامل الغذاء العصبى
New Diseases	281	أمراض جديدة
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النترجين
(O)		
Oligonucleotides	285	نكليوتيداه
Oncogenes	286	جينات ورمية
Oncomouse	288	أورام الفار
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Organ Culture	291	زراعة العضو
Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوى
Orphan Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Osmotolerance in Plants	293	احتمال أزموزى للنباتات
Oversight	294	مراقبة
(P)		
Patents	295	براءات الاختراع
PCR	296	سلسلة تفاعل البوليمراز
Peptides	300	بيبتيديات
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيدي
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Pest Resistance in Plants	303	مقاومة الآفات فى النباتات
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلية بروتينية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن
Physical Containment	306	مانع طبيعى
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Plant Cloning	311	استنساخ النبات
Plant Genetic Engineering	313	هندسة وراثية نباتية

Plant Oils	315	زيوت نباتية
Plant Sterility	315	عقم النبات
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتي
Plasmid	318	بلازميد
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدى انتقالي
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Proteases	323	انزيمات تحليل البروتين
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Protein Engineering	325	هندسة البروتين
Protein Sequencing	326	تسلسل بروتيني
Protein Stability	327	ثبات البروتين
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الاحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الاحجام الصغيرة
(R)		
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء المنطقي
Receptor Binding Screening	336	فصل رباط المتقبل
Recombinant DNA Technology	337	تقنية ال DNA المظم
Recombination DNA : Bits and Kits	339	DNA مظم : القطع والعدد
Regulation	341	تنظيم
Regulation of Organism Release	342	تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى
Regulation Authorities (UE)	342	سلطات تنظيمية (الولايات المتحدة)

Replica Plate	344	طبّق النسخة المطابقة
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Reverse Genetics	349	وراثية عكسية
Reversed Phase Biocatalysis	349	طوّز الحفازات الضوية
Rflp	350	قطعة التحديد متعددة الأشكال
Ribozymes	352	انزيمات ريبوزية
(S)		
Scale-Up	353	رفع النسبة
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث مجهرى بطريقة المسح الأنبوبي
Scap (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
Sea Water	356	ماء البحر
Secondary Metabolites	357	مواد الايض الثانوية
Sécretion	359	افراز
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة - موجهة الموقع
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Somaclonal Variation	363	تغير استنساخ الخلية الجسدية
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Standard Laboratory Equipment	366	تجهيزات المعمل القياسية
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل نمو الخلية الجذعية
Sterilization	368	تعقيم
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية

Strategic Alliance	374	تحالف استراتيجي
Substrate Channelling	374	نقل الركيزة
Supercritical Fluid Enzymology	375	سائل الخمائر
Support	377	الفاثق الحساسية تأييد
(T)		
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية صهريجية
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف
Thermal Sensors	381	أجهزة الاحساس الحرارية
Thermophile	382	محب للحرارة
Tissue Culture	383	مزارع الأنسجة
Toxins	384	سميات (توكسينات)
Transfection, Transduction, Transformation	385	نقل بالاصابة ، نقل أنبوبي ، نقل بالتحويل
Transgenic	387	عابر جيني
Transgenic Animals : Applications	389	حيوانات عابرة للجين : التطبيق
Transgenic Disease Models	390	نماذج المرض العابر للجين
Transmissible Encephalopathies	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Transposon	393	متنقل
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Trible DNA	394	دنا ثلاثي
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
(V)		
Vaccinia Virus	397	فيروس جدري البقر
Vaccines	398	لقاحات

Vector	399	قوة موجبة
Vertical Integration	401	تكامل رأسى
Viral Vaccines	402	لقاحات فيروسية
(W)		
Walking	405	متجول
Wood	406	أخشاب
Wool	408	صوف
(X)		
Xenobiotics	411	مواد دخيلة على المواد الحيوية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجبة لاستنساخ الخميرة
Yuk Factor	415	معامل السماحية

المؤلف

وليام بينز : يعمل كبير الاستشاريين في القسم التكنولوجي للمجموعة الاستشارية لوكالة الدعاية والاعلان ، كاتب علمي قام بإصدار العديد من الكتب العلمية منها الهندسة الوراثية (١٩٨٧) ، الذكاء الصناعي من الألف الى الياء (١٩٩٢) ، وكتابتنا التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء (١٩٩٣) .

المترجم

هاشم أحمد : حصل على بكالوريوس الهندسة المدنية عام ١٩٧٥ ، صدر له كتاب مترجم بعنوان قراءة في مستقبل العالم ، ويقوم بأعداد سلسلة كتب لتبسيط العلوم لدور النشر ، وهناك كتابان آخران في هذه السلسلة بعنوان ثورة في التكنولوجيا الحيوية وحروب المياه ، الصراعات القادمة في الشرق الأوسط

المراجع

٠ ابراهيم عبد المقصود ابراهيم ، تخرج في كلية زراعة عين شمس ١٩٧٠ ، حصل على الدكتوراه في الكيمياء الحيوية ١٩٨٦ يعمل رئيس نشاط زراعة الأنسجة بمشروع مصر - كاليفورنيا بكلية زراعة جامعة القاهرة ومشرف على معامل زراعة الأنسجة النباتية بوزارة الزراعة .

اقرا فى هذه السلسلة

- برتراند رسل
 ى ٠ رادونسكايا
 الدس هكسلى
 ت ٠ و ٠ فريمان
 رايموند وليامز
 ر ٠ ج ٠ فوريس
 ليسترديل راي
 والتر الن
 لويس فارچاس
 فرانسوا دوماس
 د ٠ قدرى حفى وآخرون
 اولج فولكف
 هاشم النماس
 ديفيد وليام ماكداول
 عزيز الشوان
 د ٠ محسن جاسم الموسوى
 اشراف س ٠ بى ٠ كوكس
 جون لويس
 جول ويست
 د ٠ عبد المعطى شعراوى
 أنور المعداوى
 بيل شول وأدبنيث
 د ٠ صفاء خلوصى
 رالف تى ماتلو
 فيكتور برومبير
- احلام الاعلام وقصص أخرى
 الاكترونيات والحياة الحديثة
 نقطة مقابل نقطة
 الجغرافيا فى مائة عام
 الثقافة والمجتمع
 تاريخ العلم والتكنولوجيا (٢ ج)
 الأرض الغامضة
 للرواية الإنجليزية
 المرشد الى فن المسرح
 آلهة مصر
 الانسان المصرى على الشاشة
 القاهرة مدينة الف ليلة وليلة
 الهوية القومية فى السينما العربية
 مجموعات النقاد
 الموسيقى - تعبير لغوى - ومنطق
 عصر الرواية - مقال فى النوع الأدبى
 نيلان توماس
 الانسان ذلك الكائن الفريد
 الرواية الحديثة
 المسرح المصرى المعاصر
 على محمود طه
 القوة النفسية للأهرام
 فن الترجمة
 تولستوى
 ستندال

- رسائل واحاديث من الخلفى
الجزء والكل (محاورات فى مضمار
الفيزياء الذرية)
القرات الغامض ماركس وماركسيون
فن الابد الروائى عند تولستوى
ادب الاطفال
احمد حسن الزيات
اعلام العرب فى الكيمياء
فكرة المسرح
الجحيم
صنع القرار السياسى
التطور الحضارى للانسان
هل نستطيع تعليم الاخلاق للأطفال
قريبة الدواجن
الموتى وعالمهم فى مصر القديمة
الفصل والطب
سبع معارك فاصلة فى العصور الوسطى
سياسة الولايات المتحدة الامريكية ازام
مصر ١٨٣٠ - ١٩١٤
كيف تعيش ٣٦٥ يوماً فى السنة
الصحافة
اثر الكوميديا الالهية لدانتى فى الفن
التشكيلى
الادب الروسى قبل الثورة البلشفية
وبعدها
حركة عدم الانحياز فى عالم متغير
الفكر الاوربى الحديث (٤ ج)
الفن التشكيلى المعاصر فى الوطن العربى
١٨٨٥ - ١٩٨٥
التنشئة الاسرية والابناء الصغار
- فيكتور هوجو
فيرنز هيزنبرج
سدنى هوك
ف . ع ادنيكوف
هادى نعمان الهيتى
د . نعمة رheim المزراوى
د . فاضل احمد الطائى
جلال العشرى
هنرى باربوس
السيد عليوة
جاكوب برونوفسكى
د . روجر ستروجان
كاتى ثير
ا . سبسنر
د . ناعوم بيتروفيتش
جوزيف داموس
د . لينوار تشامبرز رايت
د . جون شندلر
بيير البيسر
د . غبريال وهبة
د . رمسيس عوض
د . محمد نعمان جلال
فرانكلين ل . باومر
شوكت الربيعى
د . محيى الدين احمد حسين

- نظريات الفيلم الكبرى
مختارات من الأدب القصصي
الحياة فى الكون كيف نشأت وأين توجد
حرب الفضاء
ادارة الصراعات الدولية
الميكروكيميوتز
مختارات من الأدب اليابانى
الفكر الأوروبى الحديث ٣ ج
تاريخ ملكية الأراضى فى مصر الحديثة
اعلام الفلسفة السياسية المعاصرة
كتابة السيناريو للسينما
الزمن وقياسه
أجهزة تكييف الهواء
الخدمة الاجتماعية والاضطباط الاجتماعى
سبعة مؤرخين فى العصور الوسطى
التجربة اليونانية
مراكز الصناعة فى مصر الإسلامية
العلم والطلاب والمدارس
الشارح المصرى والفكر
حوار حول التنمية الاقتصادية
تبسيط الكيمياء
العادات والتقاليد المصرية
التذوق السينمائى
التخطيط السياحى
البذور الكونية
دراما الشاشة (٢ ج)
الهيرويين والإيدز
نجيب محفوظ على الشاشة
صور أفريقية
- ج · دادلى أندرو
جوزيف كوتراد
د · جوهان دورشنز
طائفة من العلماء الأمريكيين
د · السيد عليوة
د · مصطفى عنانى
صبرى الفضل
فرانكلين ل · باومر
جابريل باير
انطونى دى كرسبى
دوايت سوين
زافيلسكى ف · س
ابراهيم القرضاوى
بيتر رداى
جوزيف داهموس
س · م بورا
د · عاصم محمد رزق
رونالد د · سمبسون
د · انور عبد الملك
والت وتمان روستو
فريد س هيس
جون يوركهارت
آلان كامبيار
سامى عبد المعطى
فريد هويل
شاندرأ ويكراما ماسينج
حسين حلمى المهندس
روى روبرتسون
هاشم النحاس
دوركاس ماكلينتوك

بيتر لورى	المخدرات حقائق اجتماعية ونفسية
يوريس فيدروفيتش سيرجيف	وظائف الاعضاء من الالف الى الياء
ويليام بينز	الهندسة الوراثية
ديفيد الدرتون	تربية اسماك الزينة
جمعها : جون ر ٠ بورر	الفلسفة وقضايا العصر (٢ ج)
وميلتون جولد ينجر	
أرنولد تويني	الفكر التاريخي عند الانمريق
د ٠ صالح رضا	قضايا وملاحق الفن التشكيلى
م ٠ ٤٠ م ٠ كنج وآخرون	التقنية فى البلدان الثامية
جورج جاموف	بداية بلا نهاية
د ٠ السيد طه ابر سدبيرة	الحرف والصناعات فى مصر الاسلامية
جاليليو جاليليه	حوار حول النظامين الرئيسيين
اريك موريس وآلان هو	للكون
سيريل الدريد	الارهاب
آرثر كيستلر	اخلاقون
توماس ا ٠ هاريس	القبيلة الثالثة عشرة
مجموعة من الباحثين	التوافق النفسى
روى ارمز	الدليل البيليوجرافى
ناجى متشير	لغة الصورة
بول هاريسون	الثورة الاملاحية فى اليابان
ميخائيل البى ، جيمس لفلوك	العالم الثالث غدا
فيكتور مورجان	الانقراض الكبير
اعداد محمد كمال اسماعيل	تاريخ النقود
بيرتون بورتر	التحليل والتوزيع الاوركسترالى
الفردوسى الطوسى	الحياة الكريمة (٢ ج)
محمد فؤاد كوبرلى	الشاهنامه (٢ ج)
ادوارد ميرى	قيام الدولة العثمانية
اختيار / د ٠ فيليب عطية	عن النقد السينمائى الأمريكى
اعداد / مونى براخ وآخرون	ترانيم زرادشت
	السينما العربية

آدامز فيليب	دليل تنظيم المتاحف
نادين جورديمر وآخرون	سقوط المطر وقصص أخرى
زيجمونت هينر	جماليات فن الأضراج
ستيفن أوزمنت	التاريخ من شتى جوانبه (٣ ج)
جوناثان ريلي سميث	الحملة الصليبية الأولى
توني بار	التمثيل للسينما والتلفزيون
بول كرلنر	العثمانيون في أوروبا
موريس بيير براير	صناع الخلود
الفريد ج ٠ بتلر	الكنائس القبطية القديمة في مصر (٢ ج)
رودريجو فارتيماس	رحلات فارتيماس
فانس بكارد	انهم يصنعون البشر (٢ ج)
اختيار / د ٠ رفيق الصبان	في النقد السينمائي الفرنسي
بيتر نيكوللز	السينما الخيالية
برتداند راصل	السلطة والفرد
بينارد دودج	الأزهر في الف عام
ريتشارد شاخت	رواد الفلسفة الحديثة
ناصر خسرو علوي	سفر نامه
نفتالي لويس	مصر الرومانية
عشر جاك كرايس جونيور	كتابة التاريخ في مصر القرن التاسع
هيربرت شيلر	الاتصال والهيمنة الثقافية
اختيار / صبرى الفضل	مختارات من الآداب الآسيوية
أحمد محمد الشنواني	كتب غيرت الفكر الانساني (٥ ج)
اسحق عظيموف	الشموس المتفجرة
لوريتو تود	مدخل الى علم اللغة
اعداد / سوريال عبد الملك	حديث النهر
د ٠ أبرار كريم الله	من هم اللتار
اعداد / جابر محمد الجزار	ماسكريفنت
ه ٠ ج ٠ ولز	معالم تاريخ الإنسانية (٤ ج)
ستيفن رانسيمان	الحملة الصليبية
جوستاف جرونبارم	حضارة الإسلام

ريتشارد ف . بيرتون	رحلة بيرتون (٣ ج)
ادمز متنز	الحضارة الاسلامية
ارنولد جزل	الطفل (٢ ج)
بادى اونيفود	افريقيا الطريق الاخر
فيليب عطية	السحر والعلم والدين
جلال عبد الفتاح	الكون ذلك المجهول
محمد زينهم	تكنولوجيا فن الزجاج
مارتن فان كريفلد	حرب المستقبل
سوندارى	الفلسفة الجوهريّة
فرانسيس ج . برجين	الاعلام التطبيقي
ج . كارنيل	تبسيط المفاهيم الهندسية
توماس ليههارت	فن الماييم والبانتومايم
الفين توفلر	تصول السلطة
انوارد ويوتو	التفكير المتجدد
كريستيان سالين	السيناريو فى السينما الفرنسية
جوزيف م . بوجز	فن الفرجة على الافلام
بول وارن	خفايا نظام النجم الأمريكى
جورج ستايز	بين تولستوى ودستوفسكى (٢ ج)
ويليام ه . ماثيوز	ما هى الجيولوجيا
جارى ب . ناش	الحمير والبيض والسود
ستالين جين سلومون	اتواع القيلم الأمريكى
عبد الرحمن الشيخ	رحلة الامير رودلف ٢ ج
جوزيف نيدهام	تاريخ العلم والحضارة فى الصين
كريستيان دديروش	المرأة الفرعونية
ليوناردو دافنشى	نظرية التصوير

يعتبر هذا الكتاب مقدمة مضيئة وعملية لأفكار ومصطلحات التكنولوجيا الحيوية. إن التكنولوجيا الحيوية هي إحدى المجالات سريعة النمو والأكثر إثارة في العلم، حيث قامت بتقديم منتجات ومنافع في خلال العشرين عاماً الماضية، تحسب من العجائب. لكنها أيضاً مجموعة معقدة من النظم العلمية، والتي تشتمل على مجموعة من الأفكار والتصورات واللغة الاصطلاحية الخاصة بها.

إن هذا الكتاب، يميّط اللثام عن هذه الأفكار واللغات الاصطلاحية ليقدم مادة سهلة للقارئ العادي، ويشرح الكتاب بأسلوب مباشر ما يزيد عن ١٠٠٠ مصطلح علمي فيما يزيد عن مائتي وثمانين تعريفاً، شملت العديد من التقنيات، بدءاً من الأجسام المضادة الحفازة إلى كروموسومات الخميرة الاصطناعية، إلى الزراعة البيولوجية الجزيئية، ومن العلم الصرف بالتنظيم الصناعي.

إن هذا الكتاب يعتبر عنصراً هاماً وأساسياً، ويسهل استخدامه كمرجع في التكنولوجيا الحيوية للباحث العادي المتخصص على حد سواء. ويعتبر مرجعاً قيماً للعلم والبيولوجيا وإنجازاتها الحقيقية والممكنة.



0119336

Bibliotheca Alexandrina