



√کارنیل، بزرگترین شبکه موفقیت ایرانیان می باشد، که افرادی زیادی توانسته اند با آن به موفقیت برسند، فاطمه رتبه ۱۱ کنکور کارشناسی، محمد حسین رتبه ۶۸ کنکور کارشناسی، سپیده رتبه ۳ کنکور ارشد، مریم و همسرش راه اندازی تولیدی مانتو، امیر راه اندازی فروشگاه اینترنتی،کیوان پیوستن به تیم تراکتور سازی تبریز، میلاد پیوستن به تیم صبا، مهسا تحصیل در ایتالیا، و.... این موارد گوشه از افرادی بودند که با کارنیل به موفقیت رسیده اند، شما هم می توانید موفقیت خود را با کارنیل شروع کنید.

برای پیوستن به تیم کارنیلی های موفق روی لینک زیر کلیک کنید.

## www.karnil.com

همچنین برای ورود به کانال تلگرام کارنیل روی لینک زیر کلیک کنید.

https://telegram.me/karnil



## شگفتی های زیست شناسی

مصرف ماهی و لبخند همیشگی / اختلاف شگفت انگیزی در حدود ۵۰ برابر ، در میزان افسردگی بین مردم کشورهای مختلف وجود دارد. برای نمونه میزان افسردگی در آمریکایها ۵ درصد و در ژاپنیها ۰٫۱ درصد است. میزان بیماریهای قلبی در این کشورها مشابه است. بنابراین احتمال وجود عاملهای مشترک خطر در این جوامع ، منطقی به نظر میرسد.

جوزف هیبلن از موسسه ملی منع مصرف الکل در واک ویل (مریلند) مصرف ماهی در این زمینه را عامل موثری میداند. هیبلن میزان DHA را که اسید چرب ضروری موجود در ماهی است در افراد سالم اندازه گیری کرده است.

در افرادی که میزان DHA کمتر بود، بطور متقابل میزان ، سروتونین که یک ماده شیمیایی آرام بخش موجود در مغز است، نیز کمتر بود. به خوبی مشخص شده که میزان کم شدن سروتونین با افسردگی و تعدادی از اختلالات فکری دیگر در ارتباط است.داروهای ضد افسردگی نظیر پروزاک باعث افزایش ترشح سروتونین مغز میشوند. بنابراین خوردن ماهی به میزان فراوان نه تنها خطر بیماریهای قلبی را تا حد امکان کاهش میدهد، بلکه ممکن است برای جلوگیری از افسردگی نیز پیشنهاد شود.

خرمن طلا / دانشمندان نیوزلندی از گیاه خردل چینی برای استخراج طلای موجود در خاک استفاده می کنند. در این شیوه جدید ، پژوهشگران دانشگاه مارسی ، خاک پیرامون این گیاه را با تیوسیانات آمونیم (ترکیبی که اغلب برای استخراج طلا از سنگ معدن بکار می رود) می آمیزند. گیاهان مذکور ، طلا را در بافتهای خود جمع آوری می کنند. پژوهشگران معتقدند که اگر بهای طلا همچنان ثابت بماند، شیوه زیست معدنی آنها ممکن است از نظر اقتصادی مقرون به صرفه تر باشد.

سلولهای ساق پای خرگوش کشفی جدید برای ترمیم سلولهای قلب / بیشتر ماهیچههای بدن پس از یک آسیب شدید خود را ترمیم می کنند. اما ماهیچههای قلب چنین نیستند. حمله قلبی ، تعدادی از سلولهای قلب را نابود می کند. بدون این سلولها قلب برای تلمبه زدن و رسانیدن خون به سراسر بدن ، نیروی کافی ندارد. بیماریهای قلبی ، از عوامل عمده مرگ و میرهای ناشی از بیماری در سراسر جهان هستند. نتایج تحقیقی که در مرکز پزشکی دانشگاه دوک در کارولینای شمالی انجام شده است، نوید بخش کشف روشی برای ترمیم سلولهای آسیب دیده قلب است.

در این تحقیق ، سلولهای استخوانی از پاهای عقب خرگوشهایی با قلب آسیب دیده ، برداشته و به قلب آنها تزریق کردهاند. در بیش از پنجاه درصد موارد ، سلولهای استخوانی رشد کردهاند و ویژگیهای قلب را به خود گرفتهاند و هیچ نشانی از پس زدن نیز مشاهده نشد. مهمتر از اینکه این پیوندهای سلولی ، عمل تلمبه زنی را نیز بهبود بخشید. از آنجا که بافت استخوانی



بطور طبیعی خود را ترمیم می کند. این عمل در پاهای عقب خرگوشها تاثیر سوئی به جا نگذاشت. خرگوشهای مذکور ۶ هفته تحت نظر بودند.

تاثیر انسان بر آب وهوای جهان / دانشمندان به این نتیجه رسیدهاند که انسان بر آب و هوای جهان تاثیرات منفی بسیاری گذاشته است. تراکم فرایندهای گازی گلخانهای در جو که موجب گرم شدن زمین شده است، احتمالا دمای زمین را تا سال ۲۱۰۰ ، دو درجه سانتیگراد افزایش خواهد داد. آب دریاها بالا خواهد آمد و وضعیت آب و هوا نامساعد خواهد شد. اما دانشمندان هشدار میدهند که بدلیل پیچیدگی وضعیت آب و هوا ، پیش بینی دقیق آثار تراکم گازهای گلخانهای بسیار دشوار است. به موجب پروتکل کیوتو ، کشورهای توسعه یافته تا سال ۲۰۱۲ میلادی گازهای آلاینده را تا ۵٫۲ درصد کاهش خواهند داد. با وجود این ، تراکم گازهای اتمسفر باقی خواهد ماند.

شیوه طبیعی برای زدودن بوهای نامطبوع / اگر در پی راه حل موثری برای زدودن بوهای نامطبوع از کمدها و کشوهای منازل و غیره هستید، این بوگیر جدید را امتحان کنید. کانیهای آتشفشانی غیر سمی با خاصیت جذب بو ، در بسته مشبکی جای گرفتهاند که به راحتی می توانید آن را در کمد لباس بیاویزید. برخلاف مواد شیمیایی یا عطرهای قـوی کـه با پراکندن بوی خوش ، بوهای بد را می پوشانند، این کانیها بطور طبیعی بوهای نامطبوع ، بـوی رطوبت ، بـوی پوسـیدگی و کپک زدگی را جذب می کنند. دوام بوگیر جدید همیشگی است. کافی است هر شش ماه یکبار ، به مدت چند سـاعت آنهـا را در معرض نور خورشید قرار دهید تا مجددا خاصیت جذب بو را بدست آورند.

تلفنی برای ناشنوایان / این تلفن برخلاف تلفنهای ویژه ناشنوایان و کم شنوایان که صدا را تقویت می کنند، برای ممانعت از تداخل پارازیتها و اصوات پس زمینه ، صدا را از طریق استخوانهای سر به عصب شنوایی می فرستد. کافی است گوشی را روی یک قسمت استخوانی جمجمه ، مثلا پشت گوش ، بگذارید. نوسان سازی که در گوشی تعبیه شده است، ارتعاشاتی تولید می کند که مستقیما به گوش داخلی ارسال می شوند تا اصوات آنسوی خط تلفن بازسازی شود.

روش مومیایی کردن اسر از قرنها پیش ، حتی پیش از آنکه خواندن و نوشتن را بیاموزد، در صدد درک اسرار مرگ بود که یکی از آثار آن مومیایی کردن بدن مردگان است. در بسیاری از کشورها از جمله در آفریقا ، اقیانوسیه و آمریکای جنوبی ، مومیایی کردن معمول و متداول بود و هر کس میتوانست وصیت می کرد که او را مومیایی کنند. امروزه در برخی قبایل آفریقایی ، هنوز نگهداری و مومیایی کردن سر مردگان متداول است. از ۵۰۰۰ سال پیش از میلاد ، مومیایی کردن مردگان در مصر متداول بود. در اجساد مومیایی شده ، دستها مقابل صورت و پاها زیر لگن خاصره و زانو زیر چانه قرار داده می شود.



در این روش ، نخست معده و روده مرده را در می آورند. سپس بدن را با مواد خوشبو شست و شو می دادند و جسد را در مایعی (احتمالا محلول کربنات سدیم) غوطه ور می ساختند. آنگاه آن را با سدر ، بم دوتولو و داروهای ضدعفونی کننده (که هنوز به درستی شناخته نشدهاند) شستشو می دادند. سپس جسد را با کتان نازکی می پوشاندند و نواری پنبهای روی آن می کشیدند. در نهایت نیز با قرار دادن ماسکی (نقاب) بر روی صورت جسد ، آن را در یک یا چند تابوت تو در تو قرار می دادند تا بدن قرنها سالم باقی بماند.

سرم و واکسن / واکسیناسیون عبارت از وارد کردن میکروبهای مرده یا ضعیف شده بیماریهای مختلف به بدن افراد میباشد. بدین وسیله در بدن بیماری خفیفی تولید شده و یا تغییراتی شبیه به آن ایجاد می شود. در این حالت و تحت تاثیر واکسن ، آنتی کور در خون تولید می شود که بدن را در برابر بیماری مقاوم می کند.

این آنتی کور در سلولها ذخیره می شود، تا در صورت حمله مجدد بیماری ، بتوان با آن مبارزه کرد. مصونیت حاصل در این حالت می تواند سلولها و در مواردی در تمام عمر دوام یابد.

البته برای هر بیماری ، واکسن خاصی نیاز میباشد و برای برخی از بیماریها نیز واکسن وجود ندارد یا دوام و تاثیر آن بسیار کوتاه و کم است.

اما سرم در حقیقت حاوی مقدار زیادی آنتی کور میباشد که به هنگام بیماری به بدن شخص تزریق می شود. برای تهیه آن میکروب ضعیف یا مرده را به حیوان (نظیر اسب) تزریق می کنند تا در خون آن ، آنتی کور تشکیل شود. سپس خون حیوان را گرفته و سرم حاوی آنتی کور را جدا نگهداری می کنند تا در موقع لزوم و برای درمان بیماری بیماران بکار برده شود. در مجموع وظیفه واکسن ، تولید و ذخیره آنتی کور در بدن و وظیفه سرم وارد کردن آنتی کور آماده به بدن می باشد.

نقش ویتامین A در عملکرد دستگاه ایمنی بدن A ویتامین A با به خطر انداختن ایمنی بدن در افزایش مرگ و میر موثر است. عملکرد دستگاه ایمنی ایفا می کنند. کمبود ویتامین A با به خطر انداختن ایمنی بدن در افزایش مرگ و میر ناشی از بیماریهای رابطه بین بالینی ویتامین A (نظیر کوری و خشک و کلفت شدن پرده ملتحمه چشم) و مرگ و میر ناشی از بیماریهای عفونی برای صدها سال شناخته شده است. مشاهدات تجربی و مطالعات بالینی در دهه ۱۹۲۰ و ۱۹۳۰ منجر به شهرت ویتامین A به عنوان ویتامین ضد عفونت گردید. مطالعات انجام شده در مورد مشاهدات بالینی در بیمارستانها نشان میدهند که تکمیل ویتامین A میزان مرگ و میر کودکان را ۲۰ تا ۳۰ درصد کاهش میدهد. توزیع کپسول ویتامین A به عنوان



یکی از موثرترین راههای بهبودی سلامت است و مقام آن در مقیاس بهداشت عمومی در ردیف بین واکسیناسیون و درمان از طریق مایعات خوراکی طبقه بندی میشود.

اصل اساسی برای استفاده و تکمیل ویتامین A در کاهش مرگ و میر ناشی از بیماریهای عفونی  $\alpha$  نقش این ویتامین در افزایش ایمنی بدن میباشد. ویتامین A و رتینوئیدهای وابسته درمانی خود را به صورت تنظیم کنندههای دستگاه ایمنی ایفا می کنند و بعضی از فواید آنها در زمینه تومورهای سرطانی و عوارض پوستی شناخته شده است. در طول چند دهه گذشته پیشرفتهای عمدهای در شناخت نقش ویتامین A و رتینوئیدهای وابسته در عملکرد دستگاه ایمنی صورت گرفته است. کشف گیرندههای اسید رتینوئیک فهم بشر را از چگونگی اثرگذاری ویتامین A بر عملکرد دستگاه ایمنی در سطح ژنتیکی بطور زیادی تسهیل کرده است. پیشرفت و بهبود روشهای آزمایشگاهی منجر به کشف مشتقات جدید ویتامین A و اسید رتینوئیک شده است که پیچیدگی عظیمی را در تنظیم پاسخهای بیولوژیک بوسیله رتینوئیدها نشان میدهد.

نانوتکنولوژی تولید کارآمد مواد و دستگاهها و سیستمها با کنترل ماده در مقیاس طولی نانومتر و بهره برداری از خواص و پدیدههای نو ظهوری است که در مقیاس نانو توسعه یافتهاند.

یک نانومتر چقدر است؟ / یک نانومتر یک میلیاردم متر (۱۰-۹ m) است. این مقدار حدودا چهار برابر قطر یک اتم است. مکعبی با ابعاد ۲٫۵ نانومتر ممکن است حدود ۱۰۰۰ اتم را شامل شود. کوچکترین آی سیهای امروزی با ابعادی در حدود ۲۵۰ نانومتر در هر لایه به ارتفاع یک اتم ، حدود یک میلیون اتم را در بردارند. در مقایسه یک جسم نانومتری با اندازهای حدود ۱۰۰ نانومتر ، هزار برابر کوچکتر از قطر یک موی انسان است.

امکان مهندسی در مقیاس مولکولی برای اولین بار توسط ریچارد فاینمن (R.Feynnman) ، برنده جایزه نوبل فیزیک مطرح شد. فاینمن طی یک سخنرانی در انستیتو تکنولوژی کالیفرنیا در سال ۱۹۵۹ اشاره کرد که اصول و مبانی فیزیک امکان ساخت اتم به اتم چیزها را رد نمی کند. وی اظهار داشت که می توان با استفاده از ماشینهای کوچک ماشینهایی به مراتب کوچکتر ساخت و سپس این کاهش ابعاد را تا سطح خود اتم ادامه داد.

همین عبارتهای افسانه وار فاینمن راهگشای یکی از جذابترین زمینههای نانو تکنولوژی یعنی ساخت روباتهایی در مقیاس نانو شد. در واقع تصور در اختیار داشتن لشکری از نانو ماشینهایی در ابعاد میکروب که هر کدام تحت فرمان یک پردازنده مرکزی هستند، هر دانشمندی را به وجد میآورد. در رویای دانشمندانی مثل جی استورس هال (J.Storrs Hall) و اریک در کسلر (E.Drexler) این روباتها یا ماشینهای مونتاژکن کوچک تحت فرمان پردازنده مرکزی به هر شکل دلخواهی در





می آیند. شاید در آیندهای نه چندان دور بتوانید به کمک اجرای برنامه ای در کامپیوتر ، تخت خوابتان را تبدیل به اتومبیل کنید و با آن به محل کارتان بروید.

چرا این مقیاس طول اینقدر مهم است؟ / خواص موجی شکل (مکانیک کوانتومی) الکترونهای داخل ماده و اثر متقابل اتمها با یکدیگر از جابجایی مواد در مقیاس نانومتر اثر میپذیرند. با تولید ساختارهایی در مقیاس نانومتر ، امکان کنترل خواص ذاتی مواد ازجمله دمای ذوب ، خواص مغناطیسی ، ظرفیت بار و حتی رنگ مواد بدون تغییر در ترکیب شیمیایی بوجود میآید. استفاده از این پتانسیل به محصولات و تکنولوژیهای جدیدی با کارآیی بالا منتهی میشود که پیش از این میسر نبود.

نظام سیستماتیک ماده در مقیاس نانومتری ، کلیدی برای سیستمهای بیولوژیکی است. نانوتکنولوژی به ما اجازه میدهد تا اجزاء و ترکیبات را داخل سلولها قرار داده و مواد جدیدی را با استفاده از روشهای جدید خود\_اسمبلی بسازیم. در روش خود\_اسمبلی به هیچ روبات یا ابزار دیگری برای سرهم کردن اجزاء نیازی نیست. این ترکیب پر قدرت علم مواد و بیوتکنولوژی به فرآیندها و صنایع جدیدی منتهی خواهد شد.

ساختارهایی در مقیاس نانو مانند نانو ذرات و نانولایهها دارای نسبت سطح به حجم بالایی هستند که آنها را برای استفاده در مواد کامپوزیت ، واکنشهای شیمیایی ، تهیه دارو و ذخیره انرژی ایدهال میسازد. سرامیکهای نانوساختاری غالبا سخت تر و غیرشکننده تر از مشابه مقیاس میکرونی خود هستند. کاتالیزورهای مقیاس نانو راندمان واکنشهای شیمیایی و احتراق را افزایش داده و به میزان چشمگیری از مواد زائد و آلودگی آن کم میکنند. وسایل الکترونیکی جدید ، مدارهای کوچکتر و سریعتر و ... با مصرف خیلی کمتر می توانند با کنترل واکنشها در نانوساختار بطور همزمان بدست آیند. اینها تنها اندکی از فواید و مزایای تهیه مواد در مقیاس نانومتر است.

منافع نانوتکنولوژی چیست؟ / مفهوم جدید نانوتکنولوژی آنقدر گسترده و ناشناخته است که ممکن است روی علم و تکنولوژی در مسیرهای غیرقابل پیش بینی تأثیر بگذارد. محصولات موجود نانوتکنولوژی عبارتند از: لاستیکهای مقاوم در برابر سایش که از ترکیب ذرات خاک رس با پلیمرها بدست آمدهاند، شیشههایی که خودبه خود تمیز میشوند، مواد دارویی که در مقیاس نانو ذرات درست شدهاند، ذرات مغناطیسی باهوش برای پمپهای مکنده و روان سازها ، هد دیسکهای لیزری و مغناطیسی که با کنترل دقیق ضخامت لایهها از کیفیت بالاتری برخوردارند، چاپگرهای عالی با استفاده از نانو ذرات با بهترین خواص جوهر و رنگ دانه و ... .





قابليتهاى محتمل تكنيكي نانوتكنولوژي

محصولات خود\_اسمبل

کامپیوترهایی با سرعت میلیاردها برابر کامپیوترهای امروزی

اختراعات بسیار جدید (که امروزه ناممکن است)

سفرهای فضایی امن و مقرون به صرفه

نانوتکنولوژی پزشکی که در واقع باعث ختم تقریبی بیماریها ، سالخوردگی و مرگ و میر خواهد شد.

دستیابی به تحصیلات عالی برای همه بچههای دنیا

احیاء و سازماندهی اراضی

برخى كاربردها

مدلسازی مولکولی و نانوتکنولوژی / در سازمان -دهی و دستکاری مواد در مقیاس نانو ، لازم است تمامی ابزار موجود جهت افزایش کارایی مواد و وسایل بکار گرفته شود. یکی از این ابزار ، شیمی تحلیلی ، خصوصا مدل سازی مولکولی و شبیه سازی است. امروزه ابزار تحقیقاتی فراگیری مانند روشهای شیمی تحلیلی مزیتهای فراوانی نسبت به روشهای تجربی دارند. میهیل یورکاز شرکتContinental Tire North America می گوید: "روشهای تجربی مستلزم بهره گیری از نیروی انسانی ، شیمیایی ، تجهیزات ، انرژی و زمان است. شیمی تحلیلی این امکان را برای هر فرد مهیا میسازد که فعالیتهای شیمیایی چندگانهای را در ۲۴ ساعت شبانه روز انجام دهد. شیمیدانها می توانند با انجام آزمایشها توسط رایانه ، احتمال فعالیتهای غیرمؤثر را از بین ببرند و گستره احتمالی موفقیتهای آزمایشگاهی را وسعت دهند.

نتیجه نهایی این امر ، کاهش اساسی در هزینههای آزمایشگاهی (مانند مواد ، انرژی ، تجهیـزات) و زمـان اسـت." از طـرف دیگر ، در شیمی تحلیلی سرمایه گذاری اولیه جهت تهیه نرمافزار و هزینههای وابسته از جمله سختافزار جدیـد ، آمـوزش و تغییرات پرسنل بسیار بالا خواهد بود. ولی با بکار گیری هوشمندانه این ابزار می توان هریک از هزینههای اولیه را نه تنهـا از طریق صرفهجویی در هزینه آزمایشگاه بلکه بوسیله فراهم نمودن دانشی که منجر بـه بهینـه سـازی فرآینـدها و عملکردهـا می شود، جبران ساخت.

این موضوع برای شیمیدانها بسیار مناسب است، ولی روشهای شبیه سازی چطور می توانند برای نانوتکنولوژیستها مفید واقع شود؟ محدودیتهای آزمایشگر در مقیاس نانو، زمانی آشکار می شود که شگفتی جهان دانشمندان نظری وارد عمل می شود.





در اینجا هنگامی که دانشمندان قصد قرار دادن هر یک از اتمها را در محل مورد نظر دارند قوانین کوانتوم وارد صحنه می شود. پیش بینی رفتار و خواص در محدوده -ای از ابعاد برای نانوتکنولوژیستها حیاتی است.

مدل سازی رایانهای با بکارگیری قوانین اولیه مکانیک کوانتوم و یا شبیه سازیهای مقیاس میانی ، دانشمندان را به مشاهده و پیش بینی رفتار در مقیاس نانو و یا حدود آن قادر می سازد. مدلهای مقیاس میانی با بکارگیری واحدهای اصلی بزرگتر از مدلهای مولکولی که نیازمند جزئیات اتمی است، به ارائه خواص جامدات ، مایعات و گازها می -پردازند. روشهای مقیاس میانی در مقیاسهای طولی و زمانی بزرگتری نسبت به شبیه -سازی مولکولی عمل می کنند. می توان این روشها را برای مطالعه مایعات پیچیده ، مخلوطهای پلیمر و مواد ساخته شده در مقیاس نانو و میکرو بکار برد.

مدل سازی خاک رس / محققین دانشگاه لندن در انگلستان و دانشگاه Sud در فرانسه ، شبیه سازیهایی بر اساس مکانیک کوانتوم برای مطالعه و کامپوزیتهای خاک رس—پلیمر بکار بردهاند. امروزه این ترکیبات یکی از موفق ترین مواد نانوتکنولوژی هستند، زیرا بطور همزمان مقاومت بالا و شکلپذیری از خود نشان میدهند؛ خواصی که معمولاً در یکجا جمع نمیشوند. نانو کامپوزیتهای پلیمر—خاک رس میتوانند با پلیمریزاسیون در جا تهیه شوند؛ فرآیندی که شامل مخلوط کردن مکانیکی خاک معدنی با مونومر مورد نیاز است. بنابراین مونومر در لایه درونی جایگذاری میشود (خودش را در لایههای درون ورقههای سفال جای میدهد) و تورق کل ساختار را افزایش میدهد. پلیمریزاسیون ادامه مییابد تا سبب پیدایش مواد پلیمری خطی و همبسته گردد.

دانشمندان با بکارگیری Castep (یک برنامه مکانیک کوانتوم که نظریه کارکردی چگالی را بکار می گیرد) تحول کشف شده در این روش را که پلیمریزاسیون میان گذار خود کاتالیست نامیده می شود مطالعه کردند. این پروژه ، دانشی نظری در زمینه ساز و کار این فرآیند جدید را بوسیله مشخص کردن نقش سفال در کامپوزیت فراهم نمود. ضروری است که دانش حاصل از شبیه سازیها ، جهت کنترل و مهندسی نمودن فعل و انفعالات پلیمر – سیلیکات به کمک دانشمندان آید.

دانشمندان در شرکت BASF شبیه سازیهای مقیاس میانی را برای بررسی علم و رفتار ریزوارهها بکاربردند. ریزوارهها ذراتی کروی شکل با ابعاد نانو هستند که به صورت خود به خود در محلولهای کوپلیمری ایجاد میشوند و در زمینههایی مانند سنسورها وسایل آرایشی و دارو رسانی کاربرد دارند. دانشمندان BASF با بکار گیری esoDyn ، یک ابزار شبیه سازی برای پیشبینی ساختارهای مقیاس میانی مواد متراکم محلولهای تغلیظ شده کوپلیمرهای آمفیفیلیک را بررسی کردند.



شبیه سازیها مشخص نمود که کدام شرایط مولکولی و فرمولی به شکل گیری "ریزوارههای معکوس" مانند نانو ذرات آب در یک محیط فعال منتهی می-شود. چنین نتایجی برای درک رفتار عوامل فعال سطحی ضروری هستند. به کمک روشهایی مانند پرتاب محلول در آزمایشگاه می توان به نتایجی در این زمینه دست یافت، اما دستیابی به این نتایج ماهها به طول می انجامد، درحالی که آزمایشهای شبیه سازی شده تنها طی چند روز نتیجه می دهند.

محدودیتهای این روشها چیست؟ /در حالیکه امروزه ابزار مدلسازی در سطح کوانتومی و مقیاس میانی به خوبی توسعه یافتهاند، همچنان محدودیتهایی در این عرصه وجود دارد. برای مثال کاربردهایی در زمینه وسایل الکترونیک مستلزم انجام محاسبات مکانیک کوانتوم برای تعداد اتمهایی بیش از روشهای حاضر میباشد که بیش از توان عملیاتی منابع محاسبه گر فعلی است. همچنین مدلسازی کل وسایل امکان پذیر نیست، بویژه عملکردها و خواص آنها.

نانوتکنولوژی در پزشکی / نانوتکنولوژی یا کاربرد فناوری در مقیاس یک میلیونیم متر ، جهان حیرت انگیزی را پیش روی دانشمندان قرار داده است که در تاریخ بشریت نظیری برای آن نمیتوان یافت. پیشرفتهای پرشتابی که در این عرصه به وقوع میپیوندد ، پیام مهمی را با خود به همراه آورده است. بشر در آستانه دستیابی به تواناییهای بسیاری برای تغییر محیط پیرامون خویش قرار گرفته است و جهان و جامعهای که در آیندهای نه چندان دور به مدد این فناوری جدید پدیدار خواهد شد، تفاوتهایی بنیادی با جهان مانوس آدمی در گذشته خواهد داشت.

عقاید مختلف در مورد نانوتکنولوژی / مهمترین نکته درباره موقعیت کنونی فناوری نانو آن است که اکنون دانشمندان این توانایی را پیدا کردهاند که در تراز تک اتمهابه بهره گیری از آنها بپردازند و این توانایی بالقوه می تواند زمینه ساز بسیاری از تحولات بعدی باشد. یک گروه از برجسته ترین محققان در حوزه نانوتکنولوژی بر این اعتقاد هستند که می توان بدون آسیب رساندن به سلولهای حیاتی ، در درون آنها به کاوش و تحقیق پرداخت. شیوههای کنونی برای بررسی سلولها بسیار خام و ابتدایی است و دانشمندان برای شناخت آنچه که در درون سلول اتفاق می افتد ناگزیرند سلولها را از هم بشکافند و در این حال بسیاری از اطلاعات مهم مربوط به سیالهای درون سلول یا ارگانهای موجود در آن از بین می رود.

رابطه نانوتکنولوژی و بیوتکنولوژی اننوتکنولوژی مجموعهای است از فناوریهایی که به صورت انفرادی یا باهم در جهت بکارگیری و یا درک بهتر علوم مورد استفاده قرار می گیرند. بیوتکنولوژی جزء فناورهای در حال توسعه میباشد که با بکارگیری مفهوم نانو به پیشرفتهای بیشتری دست خواهد یافت. نانوبیوتکنولوژی به عنوان یکی از حوزههای کلیدی قرن ۲۱ شناخته شده است که امکان تعامل با سیستمهای زنده را در مقیاس مولکولی فراهم می آورد. بیوتکنولوژی به نانوتکنولوژی





مدل ارائه میدهد، در حالی که نانوتکنولوژی با در اختیار گذاشتن ابزار برای بیوتکنولوژی آن را بـرای رسـیدن بـه اهـدافش یاری میرساند.

شناسایی پروتئینهای ترشح شده از سلولها / یک گروه از محققان که در گروهی موسوم به اتحاد سیستمهای زیستی گرد آمدهاند، سرگرم تکمیل ابزارهای ظریفی هستند که هدف آن بررسی اوضاع و احوال درون سلول در زمان واقعی و بدون آسیب رساندن به اجزای درونی سلول یا مداخله در فعالیت بخشهای داخلی آن است. ابزاری که این گروه مشغول ساخت آن هستند ردیفهایی از لولهها یا سیمهای بسیار ظریف هستند که قادرند وظایف مختلفی را به انجام برسانند. از جمله آنکه هزاران پروتئینی را که بوسیله سلولها ترشح می شود شناسایی می کنند.

مهندسی بافت / سطح استخوان از ترکیباتی تشکیل شده است که حدودا ۱۰۰ نانومتر عرض دارند. اگر سطح یک عضو مصنوعی به استخوان طبیعی پیوند بخورد بدن آن را پس میزند. دلیل امر تولید بافت مصنوعی در محل استخوان طبیعی و سطح مصنوعی میباشد. استئوبالاستها در بافت پیوندی استخوان وجود دارند و بخصوص در استخوانهای در حال رشد دارای فعالیت چشمگیری هستند. با ایجاد ذراتی در اندازه نانو در سطح مفاصل و استخوانهای مصنوعی احتمال دفع عضو جایگزین به دلیل تحریک سلولهای استئوبالاست کمتر میشود. ایجاد این ذرات با ترکیب مواد پلیمری ، سرامیکی و فلزی چندی پیش توسط دانشمندان به اثبات رسید.

مواد مورد استفاده در ترمیم استخوان / تیتانیوم ماده شناخته شدهای برای ترمیم استخوان است و به دلیل ترکیبات خاص و وزن زیادش جهت بالا بردن میزان استحکام بطور وسیع در دندانپزشکی و ارتوپدی استفاده میشود. ولی متاسفانه به دلیل آنکه بخش چسبندهای که با Apatite (بخش فعال استخوان) پوشیده شده با تیتانیوم سازگار نیست فاقد فعالیت دلیل آنکه بخش چسبندهای که با Apatite (بخش فعال استخوان) پوشیده شده با تیتانیوم سازگار نیست فاقد فعالیت زیستی میباشد. استخوان واقعی نانوکامپوزیتی از موادی است که از ترکیب بلورهای هیدروکسید Apatite در ماتریکس آلی بوجود آمده و به حالت منفرد یافت میشود. استخوان طبیعی از نظر مکانیکی ، ضخیم و در عین حال دارای الاستیسیته میباشد و در نتیجه قابل ترمیم است.

ساخت یک دندان / مکانیسم نانویی دقیقی که منجر به تولید ترکیباتی با خواص مفید شود، همچنان مورد مطالعه و بررسی قرار دارد. اخیرا با استفاده از روش tribology یک دندان مصنوعی به صورت viscoelastic ساخته شده و دارای روکش نانویی میباشد. از خواص منحصر به فرد این دندان مصنوعی میتوان به عایق بودن آن در مقابل خراش و افزایش التیام دندان اشاره کرد.





معالجه سرطانی بوسیله لیزری است که تولید اکسیژن اتمی می کند. به این طریق که اکسیژن اتمی رنگ خاصی را تولید می کند و سرطانی بوسیله لیزری است که تولید اکسیژن اتمی می کند. به این طریق که اکسیژن اتمی رنگ خاصی را تولید می کند و سلولهای سرطانی بیش از سلولهاهای دیگر آن را جذب می کنند. در نتیجه فقط سلولهای سرطانی توسط اشعه لیزر نابود می شوند. البته یکی از معایب این روش آن است که به دلیل آب گریز بودن مواد رنگی ، این مواد به سمت پوست و چشمها می شود. چشمها حرکت می کند و در صورتی که شخص در معرض نور خورشید قرار گیرد باعث حساسیت در پوست و چشمها می شود. برای این حل مشکل صورتهای آب گریز مولکول رنگها را داخل ذرات نانویی متخلخل مثل ormosil nano partical مواد رنگی به سایر که دارای منافذی در حدود یک نانومتر می باشند قرار می دهند که این دارای دو مزیت است اولا از انتقال مواد رنگی به سایر نقاط بدن جلوگیری می کنند و ثانیا امکان ورود و خروج آزادانه اکسیژن را مهیا می سازد.

ساخت فیبر نوری / گروههایی از محققان در تلاشند تا ابزارهای مناسب در مقیاس نانو برای بررسی جهان سلولها ابداع کنند. یکی از این ابزارها فیبر نوری است که ضخامت نوک آن ۴۰ نانومتر است و بر روی نوک آن نوعی پادتن جا داده شده که قادر است خود را به مولکول مورد نظر در درون سلول متصل سازد. این فیبر نوری با استفاده از فیبرهای معمولی و تراش آنها ساخته شده و بر روی فیبر پوششی از نقره اندود شده تا از فرار نور جلوگیری به عمل آورد. نحوه عمل این فیبر نوری درخور توجه است.

از آنجا که قطر نوک این فیبر نوری ، از طول موج نوری که برای روشن کردن سلول مورد استفاده قرار می گیرد به مراتب بزرگتر است، فوتونهای نورنمی توانند خود را تا انتهای فیبر برسانند، درعوض در نزدیکی نوک فیبر جمع می شوند و یک میدان نوری بوجود می آورند که تنها می تواند مولکولهایی را که در تماس با نوک فیبر قرار می گیرند تحریک کند.به نوک این فیبر نوری یک پادتن متصل است و محققان به این پادتن یک مولکول فلورسان می چسبانند و آنگاه نوک فیبر را به درون یک سلول فرو می کنند.

در درون سلول ، نمونه مشابه مولکول فلورسان نوک فیبر ، این مولکول را کنار میزند و خود جای آن را میگیرد. به این ترتیب نور ساطع شده از مولکول فلورسان از بین میرود و فضای درون سلول تنها با نوری که به وسیله میدان موجود در فیبر نوری بوجود میآید روشن میگردد. درنتیجه محققان قادر میشوند یک تک مولکول را در درون سلول مشاهده کنند. مزیت بزرگ این روش در آن است که باعث مرگ سلول نمیشود و به دانشمندان اجازه میدهد درون سلول را در هنگام فعالیت آن مشاهده کنند.



شناسایی مولکولهای زیستی / نانوتکنولوژی همچنین به محققان امکان میدهد که بتوانند رویدادهای بسیار نادر یا مولکولهای با چگالی بسیار کم را مشاهده کنند. به عنوان مثال بلورهای مینیاتوری نیمه هادیهای فلزی در یک فرکانس خاص از خود نور ساطع میکنند و از این نور میتوان برای مشخص کردن مجموعهای از مولکولهای زیستی و الصاق برچسب برای شناسایی آنها استفاده کرد.

کنترل فعالیت درون سلولها / محققان امیدوار هستند که در آیندهای نه چندان دور با استفاده از نانوتکنولوژی موفق شوند امور داخلی هر سلول را تحت کنترل خود درآورند. هم اکنون گامهای بلندی در این زمینه برداشته شده و به عنوان نمونه دانشمندان می توانند فعالیت پروتئینها و مولکول DNA را در درون سلول کنترل کنند. به این ترتیب نانوتکنولوژی به محققان امکان می دهد تا اطلاعات خود را درباره سلولها یعنی اصلی ترین بخش سازنده بدن جانداران به بهترین وجه کامل سازند.

چشم انداز بحث / با توجه به پیشرفت سریع و دامنه گسترده بیوتکنولوژی زمینههای بروز انقالاب بیوتکنولوژی عصر جدیدی در علوم مختلف مانند بیولوژی ، پزشکی ، فارماکولوژی و مهندسی ژنتیک فراهم گردیده است. به علاوه حوزههای دیگری مانند اقتصاد و سیاست نیز از آن تاثیر بسزایی پذیرفته است. هم اکنون از دیدگاه اخلاق زیستی در این رابطه سوالات مهم و اساسی مطرح شده است که علاوه بر اثرات بسزایی که بر پیشرفتهای علمی و سایر زمینههای علوم زیستی دارد، نسلهای آینده بشر را نیز به صورت گستردهای تحتالشعاع قرار میدهد. در این باره مشارکت مداوم دانشمندان کنجکاو و خردمندی می تواند راه گشا بوده و بایستی با در نظر گرفتن این منابع و پیشرفتهای جدید و با امید به حل چنین مشکلات و مسائلی با فائق آمدن بر همه محدودیتها در جهت گسترش این دانش فعالیت نمود.

ژن درمانی شامل وارد کردن یک ژن به داخل یک سلول با هدف رسیدن به نوعی اثر درمانی است با انتقال نسخههای واجد عملکرد ژن مربوط به بیمار اصلح خصوصیات برگشت پذیر فنوتیپ جهش یافته امکان پذیر می شود.

مقدمه / بیماریهای ژنتیکی را می توان در سطوح متعدد ، در مراحل گوناگون دور از ژن جهش یافته درمان کرد. فناوری DNA نو ترکیب ، مد نظر قرار دادن بیماریهای ژنتیکی در بنیادی ترین سطح ، یعنی ژن را امکان پذیر کرده است. یکی از این روشهای درمانی ، ژن درمانی است. هدف از ژن درمانی ، بهبود بخشیدن به سلامت بیمار از طریق اصلاح فنوتیپ جهش یافته است. برای این منظور ، تحویل ژن طبیعی به سلولهای پیکری (نه زاینده) لازم است. وارد کردن یک ژن به داخل سلولهای پیکری ممکن است به ۳ منظور لازم باشد.



امکان دارد، ژن درمانی قادر به جبران کردن یک ژن جهش یافته سلولی که نوعی جهش از دست دهنده عملکرد دارد، بکار برود. مثلا برای درمان بیماری مغلوب اتوزومی فنیل کتونوریا.

می توان ژن درمانی را برای جایگزینی یا غیر فعال کردن یک ژن جهش یافته غالب که فرآورده غیر طبیعی آن موجب بیماری می شود انجام داد مانند بیماری هانتیگتون.

گسترده ترین کاربرد احتمالی ژن درمانی در رسیدن به اثری فارماکولوژیک ، جهت مقابله با آثار یک ژن یا ژنهای جهش یافته سلولی یا مقابله با ایجاد بیماری به طریق دیگر باشد. مبتلایان به بیماری اکتسابی از جمله سرطان ، از این روش بهره می برند.

حداقل شرایط لازم برای ژن درمانی اختلال ژنتیکی

شناسایی جایگاه ژنی درگیر یا حداقل اساس بیوشیمیایی آن اختلال.

بار قابل توجه تبادل توجه بیماری و نسبت مطلوب خطر.

داشتن فایده در مقایسه با درمانهای دیگر.

آگاهی کافی از اساس مولکولی بیماری.

اجزای تنظیم کننده مناسب برای ژن انتقال یافته.

یک سلول هدف مناسب با نیمه عمر ترجیحا طولانی یا قابلیت همانند سازی خوب در داخل بدن.

اطلاعات کافی از مطالعات سلولهای کشت داده شده.

خصوصیات ژن انتقال یافته / یک ژن انتقال یافته اکثرا از یک DNA مکمل تحت کنترل توالی پیشبری که ممکن است، لزوما پیشبر طبیعی ژن نباشد تشکیل شده است. عناصر تنظیم کننده باید طوری انتخاب شوند که ژن در سطوح کافی در سلولهای هدف رونویسی شود و در صورت لزوم به پیامهای تنظیم کننده ضروری پاسخ دهد.

خصوصیات سلول هدف / یکی از ملاحظات مهم در انتخاب سلول هدف مناسب این است که نیمه عمر طولانی در بدن یا قابلیت همانند سازی چشمگیر داشته باشد تا اثر زیستی انتقال ژن واجد دوام لازم باشد. سلولهای هدف ایدهآل ، سلولهای بنیادی یا سلولهای اجدادی با قابلیت همانند سازی بالا میشوند که از آنها میتوان به سلولهای بنیادی مغز استخوان اشاره کرد. همچنین سلولهای آندوتلیال ممکن است اهداف بویژه مفیدی برای انتقال ژن باشند. زیرا دیـوارههای عـروق خـونی را مفروش میکنند. سلول هدف باید پروتئینها یا لیگاندهای دیگر لازم برای فعالیت زیستی را نیز فراهم کند.



**روشهای انتقال ژن / روش اول** / وارد کردن ژن به داخل سلولهای کشت داده شده از بیمار در خارج بدن و سپس وارد

کردن سلولها به بدن بیمار پس از انتقال ژن است.

روش دوم / روش دوم ، تزریق کردن مستقیم ژن به داخل بافت یا مایع خارج سلولی مورد نظر از طریق ناقلهای ویروسی و ناقلهای غیر ویروسی ، هنوز در مراحل مقدماتی است.

ناقلهای ویروسی / ناقل ایده آل برای ژن درمانی باید بی خطر باشد، به راحتی ساخته شود، به آسانی وارد بافت هدف گردد، بروز مادام العمر ژن مورد نظر در سطوح مناسب را فراهم کند. از انواع این ناقلها می توان به رترو ویروسها و آدنوویروسها اشاره کرد. از مزایای ناقلهای ویروسی این است که قادرند وارد هر سلولی در جمعیت هدف شوند.

ناقلهای غیر ویروسی / اساسا جذاب هستند، زیرا فاقد مخاطرات زیستی (مانند آلودگی) مربوط به ناقلهای ویروسی هستند و تهیه آنها از نظر تئوری راحت تر است. این ناقلها ۴ دسته هستند.

برهنه ، مثلا DNA مكمل با عناصر تنظيم كننده در پلاسميد.

DNA برهنه ، بسته بندی شده در لیپوزمها.

پروتئین که در آن DNA با پروتئینی مجموعه تشکیل میدهد و این پروتئین ورود مجموعه به داخل سلول یا بخشهای اجزای سلولی را تسهیل میکند. کروموزومهای مصنوعی. مخاطرات ژن درمانی بیمار میتواند واکنش نامطلوبی به ناقبل یا ژن انتقال یافته بدهد.

ژن انتقال یافته در DNA بیمار جای می گیرند و پروتوانکوژنی را فعال یا یک ژن سرکوب کننده تومور را غیر فعال می کند DNA که موجب بدخیمی می شود.

فعال شدن درجی می تواند انسجام یک ژن ضروری را از بین ببرند.

بیماریهای نامزد ژن درمانی / تعداد زیادی از اختلالات تک ژنی ، نامزدهای بالقوه برای اصلاح از طریـق ژن درمـانی هستند. اینها شامل اختلالات خون سازی مانند تالاسمی ، هموفیلی ، انواع گوناگون کمبود ایمنی و نیز اختلالاتی مانند فنیل کتونوریا ، کمبود  $\alpha$ 1-  $\alpha$ 7 که هر یک بر پروتئینهایی که در کبد ساخته میشوند، موثر هستند.

آینده بحث / تعداد زیادی کارآزمایی بالینی برای ارزیابی بیخطر بودن و کارآیی درمان با انتقال ژن در دست انجام است. نتایج اصلی میزگرد سال ۱۹۹۵ موسسه ملی سلامت در مورد وضعیت و آینده ژن درمانی هنوز صادق است. پیشرفت در این



زمینه آهسته بوده. تاکید تحقیقات همواره مناسب نبوده وادعاهای اولیه در مورد کارآیی آن مبالغه آمیز بوده است. با وجود این ، میزگرد به این نتیجه رسید که ژن درمانی برای درمان بیماریهای انسانی در دراز مدت ، بسیار امیدوار کننده است.

ژن به عنوان عامل وراثت / ژن یا ماده وراثتی (hereditary factor)، ماده پیچیدهای است که در هنگام تقسیم میتواند همانند خود را بوجود آورد. واحدهایی از این ماده وراثتی از پدر و مادر به فرزندان انتقال مییابند. این واحدها دارای ویژگیهای بسیار پایدار بوده و بطور مشخص موجودی را که صاحب آن است، تحت تاثیر قرار میدهند. ژنها بر روی کروموزومها در جایگاههای ویژه ، مرتب شدهاند.

دید کلی / پس از آنکه اسیدهای نوکلئیک بوجود آمدند، احتمال میرود که پیدایش جانداران جدید با سرعت بسیار زیادتری انجام گرفته باشد. این شتاب عظیم را ژنها ، که القاب کنونی اسیدهای نوکلئیک هستند امکان پذیر ساختهاند. اکنون جانداران بر طبق دستورالعملهایی که ژنهایشان فراهم می آورند، به تولید مثل می پردازند و به سبب اینکه نسلهای متوالی جانداران ، ژنها را به ارث می برند. پدید آمدن یک جاندار جدید به صورت فرایندی کنترل شده و غیر تصادفی درآمده است. آنچه جاندار به ارث می برد تا حد زیادی بقای او را تعیین می کند، بنابراین وراثت از نظر سازگاری جانداران حائز اهمیت است. اما چیزی که جانداران به ارث می برند، ماهیچه نیرومند ، برگ سبز ، خون قرمز یا مانند آن نیست، بلکه ژنها و دیگر محتویات سلولهای زاینده است. سپس در فردی که از این سلولها ناشی می شود، صفات قابل رویت تحت نظارت ژنهایی که به ارث برده است، پدید می آید. محصول این گونه وراثت موجود زنده منحصر به فردی است که در بعضی از صفات کلی خود به والدینش شباهت دارد و در بسیاری از صفات جزئی با آنها تفاوت دارد. اگر این تفاوتها کشنده نباشند یا سبب عدم باروری نشوند، جاندار حاصل می تواند زنده بماند و ژنهای خود را به نسلهای بعدی انتقال دهد.

تاریخچه / «ویلیام هاروی» ، در سال ۱۶۵۱ ، این نظریه را بیان کرد که تمام موجودات زنده از جمله ، انسان ، از تخم بوجود آمدهاند و اسپرم فقط فرایند تولید مثل نقش دارد. هاروی همچنین تئوری اپیژنز را ارئه داد که طبق این تئوری در مرحله رشد جنینی ، ارگانها و ساختمانهای جدیدی از ماده زنده تمایز نیافته ، بوجود میآید. پژوهشهای جدید درباره وراثت بوسیله گرگور مندل که کشیشی اتریشی بود، در نیمه دوم قرن ۱۹ آغاز شد. وی دو قانون مهم را کشف کرد که همه پیشرفتهای بعدی علم وراثت بر پایه آنها بنا نهاده شده است.

ژن به عنوان یک واحد عملکردی/ تمام نوکلئوتیدها در DNA ، گهگاه دستخوش دگرگونیهایی میشوند که جهش (Mutation) نام دارد. پس از هر جهش ، ژن جهش یافته (Mutant) به جای ژن اولیه به سلولهای فرزند انتقال مییابد



و به ارث برده می شود. DNA جهش یافته ، آنگاه صفات تازهای بوجود می آورد که ارثی هستند. ژنهایی که جز ژنهای ساختمانی هستند، مسئول ساختن زنجیره های پلی پپتیدی هستند.

اگر جهشی در یکی از این ژنها ، روی دهد، مجموعه صفات و ویژگیهایی که ژن جهش یافته مسئول بخش کوچکی از آن میباشد، بطور مستقیم یا غیر مستقیم ، تحت تاثیر قرار خواهند گرفت و از آنجایی که بیشتر پروتئینها نقش آنزیمی بر عهده دارند، این جهش بر واکنشهایی که آنزیم مربوطه در آن دخالت دارد، اثر میگذارد. ژنهای دیگر که نقش تنظیم کننده دارند، فعالیت ژنهای دیگری را کنترل میکنند و جهش در این ژنها بر کنترل ژنهای ساختمانی اثر میگذارد. DNA هر موجود از تعدادی ژنهای مختلف تشکیل شده است.

در هنگام رشد ، هر ژن دقیقا ژن همانند خود را پدید می آورد. هنگامی که یک ژن جهش می یابد، ژن جهش یافته در تقسیمات بعدی سلول ، ژنهای جهش یافته همانند خود را بوجود می آورد و اگر این ژن یک ژن ساختمانی باشد، جهش منجر به تولید پروتئین جهش یافته می گردد. ژن جهش یافته و ژن اولیه نسبت بهم آللومورف (Allelomorph) نامیده می شوند.

ژن و کروموزوم این کروموزومها در همه یاختههای آن فرد پایدار و یکسان است. بنابراین همه یاختههای یک فرد دارای میباشد و تعداد این کروموزومها در همه یاختههای آن فرد پایدار و یکسان است. بنابراین همه یاختههای یک فرد دارای میباشد و تعداد این کروموزومها در مگس سرکه در حدود ۱۰ هزار ژن شناخته شده است. افراد مختلف یک گونه دارای آللهای متفاوت یک ژن در سلولهای خود میباشند. در هر کروموزوم ، ژنها بطور خطی قرار گرفتهاند و نظام آنها پایدار و ثابت است. جایگاه ثابت هر ژن در کروموزوم که ویژه آن ژن است، لوکوس (Locus) نامیده می شود.

دو ژن آلل نمی توانند بطور همزمان در یک جایگاه وجود داشته باشند و در یک زمان هر جایگاه می تواند پذیرایی تنها یکی از ژنهای به ویژه ژنهایی که در ساختن RNA دخالت دارند، چندین بار در یک مجموعه کروم وزومی تکرار می شوند. در پدیده میتوز ، پیش از تقسیم هسته ، ژنها و در نتیجه کرومزومها، دو برابر شده اند و هر یک از دو یاخته حاصل از تقسیم ، یکی از مجموعه های کروموزومی دو سلول دقیقا یکسان خواهد بود.

ژن و گوناگونی افراد /در یاختههای بدنی گیاهان و جانوران کروموزومها به صورت جفت وجود دارند و از نظر ظاهری یکسان میباشند (به جز کروموزومهای جنسی). در هر لنگه از یک جفت کروموزوم، نظام جایگاههای ژنی، همانند نظام



جایگاههای لنگه دیگر میباشد و ژنهایی که در جایگاههایی همانند قرار دارند، ممکن است یکسان بوده و یا آلل یکدیگر باشند. در حالت نخست فرد از نظر دو ژن هموزیگوت و در حالت دوم هتروزیگوت میباشد. شماره کروموزومها در یاختههای حاصل از تقسیم میوز یا گامتها ، ۱/۲ تعداد کروموزومها در سلولهای پیکری است و در هر یک از گامتها ، تنها یک لنگه از یک جفت کروموزوم همانند ، در برخی از جایگاهها باهم متفاوت هستند.

در نتیجه گامتها نیز با هم متفاوت خواهند بود و چون توزیع کروموزومها در هر گامت از قانون احتمالات پیروی می کند، در نتیجه احتمال تولید گامتهای مختلف در صورتی که تعداد کروموزومها را در نظر بگیریم، خواهد بود. این حالت ، تفکیک مستقل نامیده می شود. تقاطع کروموزومی (Crossing-Over) نیز به ایجاد تفاوتهای بیشتر بین گامتها ، کمک می کند. سازمان یابی و ساختمان ژن /در ساده ترین حالت ، یک ژن را می توان به صورت قطعهای از یک مولکول DNA و حاوی رمز برای توالی اسید آمینهای یک رشته پلی پپتیدی و توالیهای تنظیم کننده لازم برای بروز آن در نظر گرفت. به هر حال این توصیف برای ژنهای موجود در ژنوم انسان ، ناکافی است، زیرا تعداد ناچیزی ژن به صورت توالیهای رمزدار پیوسته وجود دارد. بلکه در عوض در بین اکثریت ژنها ، یک یا بیش از یک ناحیه فاقد رمز موجود است. این توالیهای حد فاصل که اینترون (intron) نامیده می شوند، ابتدا در هسته به RNA رونویسی می شوند، اما در RNA پیامبر بالغ در سیتوپلاسیم وجود ندارند.

لذا اطلاعات توالیهای اینترونی ، بطور طبیعی در فرآورده پروتئینی نهائی نمایانده نمی شود. اینترونها یک در میان با توالیهای رمزدار یا اگزون (exon) که نهایتا توالی اسید آمینهای پروتئین را رمز گردانی می کنند، قرار دارند. اگرچه تعداد کمی از ژنها در ژنوم انسان فاقد اینترون می باشند، اکثر ژنها حداقل یک و معمولا چندین اینترون دارند. ژن دیستروفین وابسته به جنس که حاوی ۲ میلیون جفت باز است، کمتر از یک درصد آن حاوی اگزونهای رمزدار است. اینترونها در ساختار ژنها ، نقش حفاظت از اگزونها را در برابر جهشها بر عهده دارند.

خصوصیات ساختمانی یک ژن معمولی انسان / ژن نه تنها توالیهای رمزدار واقعی است، بلکه دارای تـوالیهای نوکلئوتیدی مجاور لازم برای بروز مناسب ژن ، یعنی برای تولید یک مولکول RNA پیامبر طبیعی ، به مقـدار صـحیح ، در محل درست و در زمان صحیح حین تکامل و یا در طی چرخه سلولی نیز میباشد. توالیهای نوکلئوتیدی مجـاور ، پیامهای مولکولی شروع و پایان را برای ساخت RNA پیامبر رونویسی شده از ژن فراهم میکنند. ژن دارای دو انتهای به است. در انتهای ژن ، یک ناحیه پیشبر وجود دارد که شامل توالیهای مسئول شروع مناسب رونویسی است.



پیشبرها و نیز عناصر تنظیم کننده می توانند محلهایی برای جهش در بیماریهای ژنتیکی که قادرند مانع بروز طبیعی ژن شوند، باشند. این عناصر تنظیم کننده شامل تقویت کنندهها ، خاموش کنندهها و نواحی کنترل کننده جایگاه ژنی هستند. در انتهای ژن ، یک ناحیه ترجمه نشده مهم یافت می شود که حاوی پیامی برای اضافه شدن یک توالی از واحدهای آدنوزین به اصطلاح دم پلی A به انتهای RNA پیامبر بالغ است.

مبانی بروز ژن / جریان اطلاعات از ژن به پلی پپتید ، شامل چندین مرحله است. رونویسی یک ژن در محل شروع رونویسی روی RNA کروموزومی ، بلافاصله از توالیهای رمزدار آغاز می شود و در طول کروموزوم ادامه یافته، از چند صد جفت باز تا بیش از یک میلیون جفت باز و در هر دو گروه اینترونها و اگزونها و ناحیه بعد از پایان توالیهای رمزدار را رونویسی می کند.

پس از تغییر یافتن در هر دو انتهای و رونوشت اولیه RNA ، بخشهای مربوط به اینترونها برداشته می شوند و قطعات مربوط به اگزونها به یکدیگر چسبانده می شوند.

پس از برش و چسباندن RNA، RNA پیامبر حاصل که اینک فقط حاوی بخشهای رمزدار ژن است، از هسته به سیتوپلاسم سلول برده می شود و در آنجا نهایتا به توالی اسید آمینهای پلی پپتید رمزگردانی شده ، ترجمه می گردد. هر یک از این مراحل ، در معرض بروز خطا هستند و جهشهایی که در هر یک از این مراحل مداخله می کنند، در ایجاد تعدادی از اختلالات ژنتیکی دخیل دانسته شده اند.

همانندسازی ژنتیکی/ به روند ساخته شدن مولکول DNA از روی الگوی آن در هسته سلول را همانند سازی ژنتیکی یا همانند سازی میشود. که یکی از مراحل تقسیم میتوز است. طی این همانند سازی ، مولکول DNA بدون تغییر به نسل بعد سلولها منتقل میشود.

مقدمه / پیشرفتهایی که در سده اخیر نصیب علم ژنتیک شده است، تا حدود زیادی مره ون مطالعه و بررسی وراثت در باکتریها است. امروزه ثابت شده است که مکانیسمها ژنتیکی در باکتریها از نظر واکنشهای شیمیایی مشابه یاختههای یوکاریوت است. پروکاریوتها موجودات ساده و مناسبی برای بررسیهای ژنتیکی هستند. زیرا در آنها تنها یک مولکول DNA در هر یاخته وجود دارد و این DNA دارای ساختار کروموزمی پیچیدهای نیست. استفاده از میکروارگانیسمها به عنوان ابرزار مطالعه ژنتیکی دارای نقاط ضعفی نیز است.



اول آنکه کوچکی اندازه این موجودات بررسی ویژگیهای ظاهری هر یاخته را دشوار میسازد. دوم آنکه تولید مثل جنسی در این موجودات وجود ندارد و یا بطور ناقص دیده میشود. پس از اینکه ساختار مولکولی DNA که نخستین بار بوسیله واتسون و کریک معرفی و ارائه شد، نحوه بیوسنتز آن را نیز در یاخته مشخص کردند. در اواخر سالهای ۱۹۵۰ ، کریک اصل بنیادی را مطرح کرد. این اصل بیان کننده چگونگی انتقال اطلاعات ژنتیکی از مولکول DNA به RNA و ترجمه آن در پروتئینها است.

همانندسازی DNA را در مطالعات اولیه برای همانندسازی سه الگو مطرح شد که شامل الگوهای حفاظتی ، نیمه حفاظتی و پراکنده است. در الگوی حفاظتی از روی مارپیچ دو رشتهای DNA ، یک مولکول کامل DNA ساخته می شود. در الگوی نیمه حفاظتی ابتدا دو رشته DNA از هم باز شده و در مقابل هر یک از رشته ها ، رشته مکمل ساخته می شود. در الگوی پراکنده ابتدا مولکول DNA به قطعاتی تقسیم می گردد و هر یک از قطعه رشته مکمل خود را سنتز می کند. واتسون و کریک با پژوهشهای خود بر روی مولکول DNA ، الگوی نیمه حفاظتی را منطقی و تنها راه همانند سازی می دانستند. سپس مزلسون و استال با انجام آزمایشهای بسیار ظریف و مهم ، درستی چنین الگویی را به اثبات رساندند.

آزمایش مزلسون و استال / مزلسون و استال برای اثبات فرآیند همانند سازی آزمایشی انجام دادند که به شرح زیر میباشد. آنها ابتدا یاختههای باکتری اشرشیاکلی را در محیط کشت ویژهای که نیتروژن آن از نوع سنگین (N15) بود، ابتقال دادند و زمان معین کشت دادند و سپس یاختهها را به محیط کشت عادی که نیتروژن آن از نوع سبک (N14) بود، انتقال دادند و در محدودههای زمانی معین از یاختههای نسلهای اول ، دوم و سوم حاصل از محیط کشت جدید ، نمونه برداری کرده و DNA آنها را به روشهای اختصاصی جدا ساختند. نمونههای آنها جدا سازی میشوند.

بدین ترتیب DNA واجد وزنهای متفاوت از یکدیگر جدا می شوند. DNA معمولی که N14 دارد (DNA سبک) به علت داشتن چگالی کمتر در بالای لوله قرار می گیرد. در حالی که مولکول DNA با (N15 سنگین) در محلی پایین تر از DNA سبک واقع می شود. DNA های واجد مقادیر متفاوت N15 و N14 واجد نیتروژن سنگین در محیط کشت حاوی نیتروژن سبک مشاهده می شود که مولکول DNA ماهیت سبک – سنگین پیدا می کند. یعنی دو رشته DNA کاملا از هم باز شده و رشته هایی در تکمیل هر یک از DNA



دو رشته قبل ساخته می شود. این رشته های جدید همگی دارای نیتروژن سبک (محیط کشت جدید) هستند. با ادامه کشت در نسلهای دوم و سوم ملاحظه می شود که از میزان DNA سبک – سنگین کم شده و به DNA سبک افزوده می شود. نتیجه آزمایش مزلسون و استال/ مزلسون و استال با چنین مشاهداتی نتیجه گرفتند که همانند سازی در مولکول DNA به طریق نیمه حفاظتی صورت می گیرد که مستلزم باز شدن دو رشته از هم و سنتز مولکول DNA جدید در مقابل هر رشته قدیم است. این پدیده به نام همانند سازی مشهور است.

آنزیمهای لازم در همانند سازی

آنزیمهای پلیمراز / آنزیمهایی هستند که پلیمر شدن زنجیرههای پلینوکلئوتیدی را کاتالیز می کنند. تا کنون سه نوع ازیم پلیمراز به نامهای I و II و II جداسازی و مشخصات آنها ارائه شدهاند. از بین آنها آنزیم پلیمراز III نقش اصلی را در سنتز III می III نقش اصلی را در حموصیات مهم آن ، این است که منحصرا نوکلئوتیدها را در جمهت III بهم متصل می کنند و در جمهت عکس نمی تواند عمل کند. آنزیم پلیمراز III نیز در مرحلهای از سنتز III وارد شده و سنتز را در جمهت III پیش می برد. و آنزیم پلیمراز III عمل ترمیم همانند سازی را انجام می دهد.

آنزیم هلیکاز / این آنزیم به مولکول DNA دو رشتهای متصل شده و با عمل خود موجب باز شدن دو رشته از یک دیگر می شود.

آنزیم لیگاز / در مرحلهای از سنتز  $\mathrm{DNA}$  وارد عمل شده و دو رشته  $\mathrm{DNA}$  را بهم پیوند میدهد.

آنزیم پریماز / آنزیمی است که در ساختن قطعه کوچک RNA پرایم ر ، هنگام همانند سازی وارد عمل شده و نوکلئوتیدهایی از نوع اسید ریبونوکلئوتید را به یکدیگر متصل می کند. تعدادی پروتئینهای ویژه وجود دارند که پس از باز شدن دو رشته که یکدیگر می شوند.

مانند سازی متوالی / در روی مولکول DNA نقاطی وجود دارند که همانند سازی از آنها آغاز می شود. این نقاط مبدا همانند سازی خوانده می شوند. در DNA باکتریها ، یک مبدا همانند سازی و در DNA موجودات عالی ، تعدادی زیادی از این مبدا وجود دارند. هنگام همانند سازی ابتدا آنزیم هلیکاز به مارپیچ دو رشته ای DNA متصل شده و پیچش DNA را در آن نقطه باز می کند. پرتئینهای DBP به ناحیه باز شده هجوم آورده و با اتصال به DNA تک رشته ای مانع از جفت شدن بعدی DNA می شوند.



ناحیهای را که هلیکاز به آن متصل می شود، چنگال همانند سازی می نامند. همانند سازی به صورت دو سویه است. آنزیم پلیمراز III که اتصال نوکلئوتیدها را به یکدیگر به عهده دارد، فقط می تواند همانند سازی را در جهت ۳ به ۵ پیش ببرد. در این حالت دو رشته مولکول DNA در خلاف جهت یکدیگر هستند. در نتیحه رشتهای که در جهت ۵ به ۳ سنتز می شود، به راحتی سنتز DNA را آغاز کرده و پیش می برد. این رشته به نام رشته راهنما معروف است. در همانند سازی این رشته را می می نامند.

همانند سازی نامتوالی / در مولکول DNA رشته ای که '۵ آزاد دارد، سنتز DNA طبق آنچه درباره رشته راهنما ذکر شد، انجام نمی گیرد. دلیل آن این است که آنزیم پلیمراز III نمی تواند نوکلئوتیدها را در جهت ۳ به ۵ کاتالیز کند. لذا می بایست مکانیسم دیگری برای سنتز این رشته از DNA وجود داشته باشد. این رشته DNA به نام رشته عمل کننده یا پیرو معروف است. در این حالت ابتدا دو رشته DNA در فواصل معینی از یکدیگر باز شده و آنزیم پریماز در آن محل قرار می گیرد و با استفاده از ریبونوکلئوتیدها ، RNA کوچکی ساخته می شود که RNA پرایمر نام دارد.

انتهای ۳ این RNA کوچک که از روی الگوی DNA ساخته شده است، می تواند به آنـزیم پلیمـراز III امکـان دهـد تـا دراکسی ریبونوکلئوتیدها را به انتهای آن متصل کند. لذا در این رشته از مولکول DNA قطعاتی از DNA سنتز می شـوند که قطعات اوکازاکی نام دارد. (اوکازاکی نخستین کسی بود که این قطعات سنتز شده DNA را بـا میکروسـکوپ الکترونـی مشاهده کرد).

در این حالت آنزیم پلیمراز I وارد عمل شده و به ترتیب یکی یکی ریبونوکلئوتیدها را در جهت ۵ به  $\pi$  برداشته و به جای آنها نوکلئوتیدهای از انواع دزاکسی جایگزین می کند تا این که قطعات همه از نوع دزاوکسی شوند. سپس انتهای قطعات ساخته شده بوسیله آنزیم لیگاز به هم متصل شده و یک رشته ممتد DNA حاصل می شود. اندازه هر قطعه اوکازاکی حدود ۲۰۰۰ تا ۲۰۰۰ نوکلئوتید است.

تقسیم میتوز / میتوز روشی برای تقسیم هسته سلول است که شامل متراکم شدن کروموزومهای دو کروماتیدی ، تفکیک کروماتیدهای خواهر هر کروموزوم ، تقسیم کروموزومهای هر سلول به دو دسته یکسان ، انتقال هر دسته کروموزوم به یک قطب سلول و در نهایت تشکیل دو هسته هم ارزش با یکدیگر و مشابه با هسته یاخته مادری است.

نگاه اجمالی / میتوز از پدیدههای جالب و قابل مشاهده به کمک میکروسکوپهای نوری در سلولهای زنده است. میتوز پدیدهای ممتد است ولی به دلیل سهولت در مطالعه آن را در چند مرحله بررسی میکنند.توانایی تکثیر از ویژگیهای اصلی



سلولهای زنده است. با در نظر گرفتن این که پیکر یک انسان بالغ از حدود ۱۰۱۴ سلول تشکیل شده که همه از تقسیمات یک سلول تخم اولیه ایجاد شدهاند، اهمیت تکثیر یاختهای و فراوانی آن مشخص می شود. در یک انسان بالغ نیز که رشد پایان یافته است، تکثیر سلولی که لازمه آن تقسیم سلولی است، برای ترمیم سلولهای تحلیل رفته لازم است. به عنوان مثال عمر گلبولهای قرمز خون ۱۲۰ روز می باشد که باید پس از این مدت با گلبولهای قرمز جدید جایگزین شوند.

چرخه سلولی / زمان و مجموعه تغییرات و تحولاتی را که از آغاز یک تقسیم سلولی تا رسیدن به شروع تقسیم متوالی بعدی در سلول اتفاق می افتد، چرخه یاخته ای یا چرخه سلولی می نامند. زمان این چرخه در سلولهای مختلف و نسبت به سن و شرایط مختلف ، متفاوت است؛ به عنوان مثال ، در شرایط بهینه زیست در باکتری هر ۲۰ دقیقه یکبار تقسیم صورت می گیرد و در شرایط معمولی این زمان به ۱ ساعت می رسد. در اغلب سلولهای بدن انسان زمان متوسط چرخه سلولی حدود (M) و ۲- اینترف از (مرحله استراحت) است.

اینترفاز / در اینترفاز ۳ مرحله وجود دارد. مرحله S یا سنتز (Synthesis) که در این مرحله همانندسازی S انجام میشود و مقدا S سلول به ۲ برابر افزایش می یابد. مرحله قبل از S را مرحله پیشسنتز یا S و مرحله پس از S را مرحله پس سنتز یا S نامند. در بعضی از سلولهای زنده مثل سلول تخم مرحله S وجود ندارد و در برخی دیگر مثل نورونها S بسیار طولانی است بطوری که گفته می شود سلول وارد مرحله S شده است که در ایس S سلول تمایز می یابد و دیگر به چرخه سلولی برنمی گردد و سرنوشت سلول پس از تمایز مرگ خواهد بود.

تقسیم یاختهای ادر یوکاریوتها برای تقسیم یاختهای دو فرایند اساسی را که اغلب وابسته بهم هستند، در نظر می گیرند: یکی تقسیم هسته که می تواند به روش میتوز یا میوز باشد و دیگریتقسیم سیتوپلاسم که آن را سیتوکینز می نامند. گرچه در اغلب موارد به دنبال تقسیم هسته ، سیتوپلاسم نیز تقسیم می شود و در نتیجه دو سلول جدید از تقسیم سلول اولیه حاصل می شود، اما این وضع حالت همیشگی نیست و در موارد زیادی به دنبال تقسیم هسته ، الزاما سیتوپلاسم تقسیم نمی شود. به عنوان مثال ، این حالت در سلولهای عضلانی مخطط انسان دیده می شود (حالت سنوسیتی) یعنی سلولهایی با بیش از یک

عوامل موثر در میتوز سانتریولها / سانتریولها اجزای سلولی لولهمانندی هستند که در تمام سلولهای جانوری و در گیاهان ابتدایی و عده زیادی از جلبکها به جز جلبک قرمز وجود دارند. این اجزای سلول در گیاهان عالی وجود ندارند. یکی از





نقشهای سانتریولها دخالت در تقسیم میتوز به هنگام تشکیل دوک میتوزی است. البته تمام سلولهایی که دوک میتوزی تشکیل میدهند الزاما سانتریول ندارند، مثل گیاهان عالی. به هر جفت سانتریول عمود بر هم به همراه ماده پیرامونی متصل به آن ، سانتروزوم می گویند.

کروماتین / ترکیب اصلی هسته ، کروماتین است که همان کروموزوم اینترفازی است. شبکه کروماتین از درهم رفتن رشته های کروماتینی تشکیل شده و این رشته ها در حقیقت حالت بسیار کم تراکم شده ای از کروموزومها هستند. در کروماتین مجموعه مولکولی پیچیده از DNA ، پروتئینهای وابسته به آن و نیز مقداری از RNAها وجود دارند.

کروموزوم ایک کروموزوم از همانندسازی و نیز به هم پیچیدگی و تابیدگی هـ ر رشـته کروماتین مرحلـه انترفازی در سلولهای یوکاریوتی تا رسیدن به ضخامت ۱۰۰۰ تا ۱۴۰۰نانومتر ایجاد می شود. هر کروموزوم متافازی شامل دو کروماتید است. هر کروماتید بخشی از کروموزوم است که نیمی از سراسر طول کروموزوم را تشکیل می دهد. این دو کروماتید از ناحیه سانترومر بهم وصلند. طرفین سانترومر کروموزوم را دو بخش پروتئینی پیلهمانند و متراکم به اسم کینه توکور می پوشاند کـه این کینه توکورها از مراکز سازمان دهی رشتههای دوک میتوزی هستند.

مراحل میتوز پروفاز هسته تقریبا موقعیت مرکزی پیدا می کند (در وسط سلول قرار می گیرد) و دیوارهای آن قابل مشاهده است. در شروع پروفاز هسته تقریبا موقعیت مرکزی پیدا می کند (در وسط سلول قرار می گیرد) و دیوارهای آن قابل مشاهده است. در سیتوپلاسم دو دیپلوزوم مشاهده می شود که هر دیپلوزوم از دو سانتریول که به صورت تقریبا عمود برهم قرار گرفتهاند، تشکیل شده است. دو دیپلوزوم از هم فاصله می گیرند و بین این دو دوک میتوزی تشکیل می گردد. در داخل هسته نیز کروموزومها تدریجا متراکم شده و وقتی این تراکم شدید شد، پوشش هسته از بین می رود. از اواسط پروفاز پوشش هسته نیز با قطعه قطعه می شود و در پایان پروفاز تنها قطعات کوچکی از آن در سیتوپلاسم قابل تشخیص است. شیره هسته نیز با سیتوزول آمیخته می شود.

در پروفاز به دلیل تراکم شدید کروماتین ، رونویسی RNAها به تدریج کاهش می یابد؛ RNAهای ریبوزومی رونویسی نمی شوند و این وضع موجب تحلیل رفتن و سپس ناپدید شدن هستکها می شود. خرد شدن پوشش هسته ای به ریز لولههای دوک امکان می دهد فضایی را که قبلا بوسیله شیره هسته اشغال شده بود، در اختیار بگیرند و به این ترتیب مرحله جدیدی آغاز می شود که آن را پیش متافاز نامند. این مرحله گذرا با جابجایی ابتدا نوسان دار و سپس جهت دار کروموزومها همراه است که موجب می شود کروموزومها در سطح میانی سلول قرار گیرند.



متافاز / در این مرحله دو دیپلوزوم در دو قطب سلول مقابل هم قرار گرفتهاند. اطراف هر کدام رشتههای دوکی و مابین آنها رشتههای دوکی و مابین آنها رشتههای دوکی قطبی یا ممتد کشیده شده است. پوشش هسته محو شده و کروموزومهای دو کروماتیدی در وسط دوک در امتداد صفحه عرضی به اسم صفحه متافازی یا صفحه استوایی قرار میگیرند. کروموزومها بصورت حلقهای بیش و کم منظم با فاصلهای برابر از دو قطب دوک قرار میگیرند.

دو کروماتید هر کروموزوم در این مرحله موقعیت خاصی دارند. این کروماتیدها از هم مشخص شده و بطور نسبی از هم جدا شدهاند. دو انتهای آنها کم و بیش به سوی قطبهای دوک متوجه است. در حالیکه ناحیه سانترومر (محل اتصال دو کروماتید خواهری) به سوی بخش میانی در صفحه استوا قرار دارد.

آنافاز / مرحله کوتاهی است که در آن ماده ژنتیکی همانندسازی شده (دو کروماتید) از ناحیه سانترومر از هم تفکیک می شوند و به اصطلاح سانترومر به دو بخش تقسیم می شود. هر نیمه هر سانترومر همراه یک کروماتید و کینه توکور وابسته به آن ، یک کروموزوم آنافازی را تشکیل می دهند. دو کروموزوم تک کروماتیدی حاصل به دو قطب مهاجرت می کنند و طوری این عمل انجام می گیرد که همواره ناحیه کینه توکور و سانترومر متصل به آن زودتر از بازوهای کروموزومها به قطبین می رسند.

بطوری که کروموزومهای آنافازی اشکال خمیدهای شبیه عدد ۷ و در نیمه مقابل یاخته شبیه ۸ به خود میگیرند. در پایان آنافاز در هر قطب هستهای از کروموزومهای پسری مجتمع هستند که تعدادشان با تعداد کروموزومهای یاخته مادری برابر و همان ۳۲ است. با این تفاوت که هر کروموزم تک کروماتیدی است.

تلوفاز / در این مرحله تراکم کروموزومهای جمع شده در هر قطب ، به تدریج کاهش می یابد و مجموعه پوشش هستهای لامینا در اطرف توده کروموزومی شروع به سازمان یابی دوباره می کنند و هسته ها بازسازی شده، هستکها نیز ساخته می شوند. تقسیم سیتوپلاسم / مجموعه پدیده هایی که شرح داده شد تقسیم هسته ای یا کاریوکینز است که اغلب با تقسیم سیتوپلاسم نیز همراه است. در سلول های جانوری تقسیم سلول از اواخر آنافاز با تشکیل یک فشردگی حلقوی ، عمود بر محور طولی دوک میتوزی شروع می شود. با شروع این فشردگی حلقوی ، از تراکم ریبوزومها ، حفره های سیتوپلاسمی ، قطعاتی از شبکه آندوپلاسمی در بخش میانی یاخته مجموعه ای به اسم جسم میانی تشکیل می گردد و فشردگی حلقوی میانی به روش به سوی مرکز و به سوی جسم میانی پیش می رود تا سرانجام سیتوپلاسم نیز به دو بخش تقسیم شود و دو سلول جدید از هم جدا شوند. در ضمن این جریانات دوک میتوزی نیز از بین رفته و اسکلت سلولی بازسازی می شود.



تقسیم میوز / تقسیم میوز شامل دو بخش میوز اول و میوز دوم است. در اثر تقسیم میوز ، گامتها بوجود می آیند. این تقسیم میوز / تقسیم میوز این شرمان با تولید آنها صورت می گیرد. این فرایند سبب می شود که در موقع تشکیل تخم ، تعداد کروموزومها مضاعف نشود. تقسیم میوز در اندام تولید مثلی نر و ماده که محتوی سلولهای دیپلوئیدی مخصوصی است، صورت می گیرد. این سلولها دو تقسیم متوالی را طی می کنند، اما کروموزومها فقط یک بار مضاعف می شوند. از این تقسیم چهار سلول حاصل می آید که تعداد کروموزومهای هر یک نصف تعداد اولیه است.

بخش اول ميوز / بخش اول ميوز همانند ميتوز خود شامل چهار مرحله است.

پروفاز اول / مرحله پروفاز در میوز اول روند پیچیدهای است که بسیار کندتر از میتوز صورت می گیرد و شامل پنج مرحله

زیرمرحله لپتوتن ا آغاز پروفاز با افزایش حجم هسته ای مشخص می شود. کروموزومها به صورت تخمهای دراز ، نازک و تابی خورده به شکل دانه های تسبیح به نام کروموم ظاهر می شوند. این ریز مرحله را لپتوتن گویند. کروموزومها منفرد به نظر می رسند، در حالی که بیشتر DNAی یاخته قبلا دو برابر شده و کروموزومها دارای دو کروماتید هستند. بر اساس گفته «براون» ، سنتز DNA تا مرحله لپتوتن ادامه دارد و زمان چرخه یاخته ای را تشکیل می دهد.

**زیرمرحله زیگوتن** ادر این مرحله کروموزومهای همساخت به ترتیب ویژهای جفت می شوند. نیرویی که دو جفت کروموزومهای کروموزومهای کروموزومهای کروموزوم را به سوی یکدیگر می کشد، هنوز مشخص نشده است. این روند را سیناپس می گویند و جفت کروموزومهای همساخت را بی والانت (تتراد) می گویند.

زیرمرحله پاکی تن ادر این مرحله هستک از نظر اندازه رشد می کند و کروموزومها کوتاهتر و ضخیخمتر می شوند. حال هر کدام یک تتراد هستند که از دو کروموزوم همساخت یا ۴ کروماتید تشکیل شده اند. هر کروماتید از یک تتراد ، به دور کروماتید خواهر خود می پیچد و کوتاهتر و ضخیمتر می شود. هر کروموزوم همساخت سانترومر مستقل دارد. بنابراین هر کروماتید سانترومر خاص خود را دارا است.

مهمترین رویداد در زیرمرحله پاکیتن ، تشکیل کیاسما به هنگامی است که دو کروماتید خواهر از هر کروموزوم همساخت ، قطعاتی را بین خود مبادله می کنند. تبادل قطعات بین دو کروماتید از دو کروموزوم همساخت را کراسینگ اور (تقاطع کروموزومی) گویند. زیرمرحله پاکیتن طولانی است. در پایان این زیرمرحله ، نیرویی سبب جدا شدن کروماتیدها از یکدیگر می شود.



زیرمرحله دیپلوتن/در این مرحله کروموزومها ، جدا شدن از یکدیگر را آغاز میکنند، اما چون در بعضی نقاط تبادل صورت گرفته است، لذا در این نقاط متصل به یکدیگر باقی میمانند. این ریز مرحله حقیقتا کیاسما نام دارد و از نظر ژنتیکی دارای اهمیت فراوانی است، زیرا تبادل بین کروماتیدهای ناخواهری در این زیرمرحله صورت میگیرد. کراسینگ اور به تبادل ژنها میانجامد و سبب تشکیل کروماتیدهای نوترکیب میشود. در ژنتیک مولکولی ، کراسینگ اور به عنوان وسیله تجربی برای نقشه برداری کروموزومی بکار میرود.

زیرمرحله دیاکینز/در این مرحله ، کروموزومها کوتاهتر و ضخیمتر شده و کیاسما ناپدید می شود. کروموزومهای همساخت از دو سو به سمت محیط هسته کشیده می شوند، اما جدا شدن کامل کروماتیدها صورت نمی گیرد. کروموزومهای همساخت فقط در انتها متصل به یکدیگر باقی می مانند و ساختار حلقه مانند عریضی را تشکیل می دهند. به علاوه هستک و غشای هسته ناپدید می شود و دوک بطور کامل تشکیل می گردد. کرومزومهای تتراد در صفحه متافاز قرار می گیرند.

متافاز اول / این مرحله پس از دیاکینز آغاز می شود و همانند متافاز میتوز است. کروموزومهای همساخت در صفحه استوایی باقی می مانند و از طریق سانترومرها به رشتههای دوک متصل می شوند.

آنافاز اول / در آنافاز اول ، کروماتیدهای خواهر از هر کروموزوم همساخت که به وسیله سانترومر به یکدیگر متصلاند، به قطبهای مربوط به خود میروند. کیاسما کاملا متلاشی میشود و کروماتیدهای ناخواهری از هم جدا میگردند. این کروماتیدها ، با کروموزومهای پدری و مادری خود تفاوت دارند. در مقایسه با آنافاز میتوز که در آن هر کروموزوم یک کروماتید دارد، هر کروموزوم در مرحله آنافاز میوز ، از دو کروماتید تشکیل شده است که احتمالا یکی از کروماتیدها ، نوترکیب است.

تلوفاز اول در این مرحله کوتاه ، پیچش کروماتیدها باز شده و کروماتیدها دراز می شوند و تا مدتی در حالت فشردگی باقی می مانند. غشای هسته در اطراف هر گروه کروماتید تشکیل می گردد و دو هسته مجزا بوجود می آیند. در بعضی موجودات پس از تشکیل غشاها در هسته ، هر هسته دختر قبل از اینکه دومین تقسیم میوز آغاز شود، مدتی در مرحله اینترف از باقی می ماند. باید توجه داشت که بین دو تقسیم میوز (ساختمان DNA|DNA)) ساخته نمی شود.

مرحله دوم میوز / این مرحله تقسیم همانند میتوز است، اما با این تفاوت که کروموزومها از دو کروماتید تشکیل شدهاند. در این مرحله مضاعف شدن در این نوع تقسیم هر دو هسته خواهر از مراحل پروفاز ، متافاز ، آنافاز و تلوفاز دوم میگذرند. در این مرحله مضاعف شدن DNA صورت نمی گیرد.





پروفاز دوم / پروفاز این مرحله بسیار کوتاه است. دوک تشکیل می شود و کروموزومهای دو کروماتیدی و مضاعف روی آن قرار می گیرند.

متافاز دوم / در متافاز دوم ، کروموزومها به قسمت وسط دوک میروند و در آنجا مستقر میشوند. نکته جالب توجه این است در متافاز میـوز اول سانترومرهای کروموزومهای همـساخت از یکـدیگر جـدا مـیشـوند، در حـالی کـه در میـوز دوم سانترومرهای کروماتیدهای خواهری از یکدیگر فاصله میگیرند.

آنافاز دوم / در آنافاز دوم میوز کروماتیدهای هر کروموزوم از هم جدا میشوند و به دو قطب سلول میروند.

تلوفاز دوم / در تلوفاز دوم میوز ، تقسیم میوزی کامل می شود و چهار سلول بوجود می آید. در بسیاری از جانداران ماده ، سیتوپلاسم سلولها در میوز بطور نامساوی تقسیم می شود و فقط یک سلول به جای چهار سلول حاصل می آید که سیتوپلاسم فراوان دارد و مبدل به تخمک می شود. سه سلول کوچک باقیمانده معمولا می میرند. در بعضی از جانداران نر چهار سلول حاصل میدل به اسپرم می شوند.

کروموزوم / کروموزوم در سلولهای یوکاریوتی از ترکیب کروماتین و پروتئینهای هیستونی و غیر هیستونی تشکیل شده است. و در سلولهای پروکاریوتی از ترکیب کروماتین و پروتئینهای غیر هیستونی ساخته شده است.

نگاه کلی / واژه کروموزم به مفهوم جسم رنگی ، که در سال ۱۸۸۸ بوسیله والدیر بکار گرفته شد. هم اکنون این واژه برای نامیدن رشتههای رنگپذیر و قابل مشاهده با میکروسکوپهای نوری بکار میرود که از همانندسازی و نیـز بهـم پیچیـدگی و تابیدگی هر رشته کروماتین اینترفازی در سلولهای یوکاریوتی تا رسیدن به ضخامت ۱۰۰۰ تا ۱۴۰۰ نانومتر ایجاد میشود. در پروکاریوتها نیز ماده ژنتیکی اغلب به حالت یک کروموزوم متراکم میشود. در برخی باکتریها علاوه بر کروموزوم اصـلی کـه اغلب ژنها را شامل میشود کروموزوم کوچک دیگری که بطور معمول آن را پلاسمید مینامند، قابل تشخیص است گر چـه تعداد کمی از ژنها بر روی پلاسمید قرار دارند.

اما از آنجا که در بیشتر موارد ژنهای مقاومت به آنتی بیوتیکها بر روی آن جایگزین شدهاند، از نظر پایداری و بقای نسل باکتری اهمیت زیادی دارد. کروماتین در ساختمان کروموزوم به شکل لوپ دیده می شود. لوپها توسط پروتئینهای اتصالی به DNA که مناطق خاصی از DNA را تشخیص می دهند پابرجا می ماند. سپس مراحل پیچ خوردگی نهایتا نوارهایی را که در کروموزومهای متافازی دیده می شود ایجاد می کند. هر تیپ کروموزومی یک نوع نواربندی اختصاصی را در ارتباط با نوع





رنگ آمیزی نشان میدهد. این رنگ آمیزیها منجر به مشخص شدن تعداد و خصوصیات کروموزومهای هر گونه از موجودات زنده می گردد. که این خصوصیات تعدادی و مورفولوژیک کروموزومها را کاریوتیپ مینامند.

مراحل تبدیل رشته کروماتین به کروموزوم / برای تبدیل یک رشته کروماتینی ۱۰ تا ۳۰ نانومتری به یک کروموزوم ، علاوه بر لزوم همانندسازی رشته کروماتین سطوح سازمان یافتگیای را در نظر میگیرند که ضمن آن با دخالت H1 ،H3

6 با H1 و پروتئینهای غیر هیستونی پیچیدگیها و تابیدگیهای رشته کروماتین افزایش مییابد، طول آن کم ، ضخامت و تراکمش زیاد می شود و به کروموزوم تبدیل می گردد. این سطوح سازمان یافتگی و اغلب به صورت رسیدن از رشته ۱۳ تا ۲۰ نانومتری به رشته ۹۰ تا ۲۰۰ نانومتری تشکیل رشته ۳۰ تا ۴۰۰ نانومتری و در مراحل بعد با افزایش پیچیدگیها و تابیدگیها ایجاد رشته ۲۰۰ نانومتری و بالاخره تشکیل کروموزوم دارای دو کروماتید و با ضخامت تا ۱۴۰۰ نانومتر در نظر می گیرند. اولین مرحله پیچیدگی و تراکم رشته کروماتین برای تبدیل به کروموزوم با فسفریلاسیون شدید هیستونهای H1 ،H3 همراه است. پس از رها شدن DNA از اکتامر هیستونی ، با دخالت آنزیمهای مسئول همانندسازی ، پیوندهای هیدروژنی بوجود می آید که در هر مولکول یک زنجیره قدیمی و زنجیره دیگر نوساخت است. بخشهای مختلف این دو مولکول DNA بوجود می آید که در هر مولکول یک زنجیره قدیمی و زنجیره دیگر نوساخت است. بخشهای مختلف این دو مولکول که نظیر همدیگر هستند به تدریج که همانندسازیشان پایان می پذیرد، با اکتامرهای هیستونی که نیمی از آنها اکتامرهای که نظیر همدیگر هستند ترکیب می شوند.

بعد از تشکیل ساختمان نوکلئوزومی ، دو رشته کروماتین ۱۰ نانومتری و سپس رشتههای ۳۰ نانومتری ایجاد می شوند. هر رشته کروماتین ۳۰ نانومتر سطوح سازمان یافتگی را می گذارند، با مجموعهای از پروتئینهای غیر هیستونی زمینهای یا اسکلتی آمیخته می شود و به یک کروماتید تبدیل می شود. مجموعه دو کروماتید نظیر هم که از محل سانترومر بهم متصل اند کروموزوم متافازی را ایجاد می کنند.

اجزای ساختمانی کروموزوم / در متافاز که کروموزومها سازمان یافتگی بیشتری دارند، برای هر کروموزوم بخشهای زیر در نظر گرفته میشود.

کروماتید / کروماتید بخشی از کروموزوم متافازی است که نیمی از سراسر طول کروموزوم را میسازد. دو کروماتید هر کروموزوم از ناحیه سانترومر بهم متصل اند. هر کروماتید از ابر پیچیدگیهای رشته کروماتین و آمیختگی آن با پروتئینهای غیر



هیستونی اسکلتی یا زمینهای بوجود آمده است. دو کروماتید هر کروموزوم متافازی را که در حکم تصویر آینهای یک دیگر هستند، کروماتیدهای نظیر مینامند.

در پروفاز و گاهی در اینترفاز ، کروموزوم به صورت رشتههای بسیار نازکی است که آنها را کرومونما مینامند این رشتهها مراحل مقدماتی تراکم کروماتید را نشان میدهند. کروماتید و کرومونما ، نامی برای مشخص کردن دو ساختمان یکسان اما با دو درجه سازمان یافتگی است. کرومومر نیز از تجمع ماده کروماتینی به صورت دانههای کروی ایجاد میشود.

سانترومر امحل اتصال دو کروماتید خواهر هر کروموزوم متافازی را سانترومر نامند. سانترومر بخش نازکی از کروموزوم که جایگاه آنرا فرورفتگی اولیه نیز مینامند. ناحیه سانترومر ناحیه بسیار هتروکروماتینی است و بویژه در بخشهای کناری خود دارای ژنها یا ترتیبهای نوکلوتیدی تکراری است. این بخشهای هتروکروماتین با رنگهای بازی شدت رنگ میگیرند. هر کروموزوم علاوه بر سانترومر اصلی ممکن است دارای سانترومر یا سانترومرهای فرعی در محل فشردگیهای ثانویه باشد. فشردگیهای ثانویه باشد.

کینه توکور دارای سه بخش بیرونی و میانی و درونی است. در ساختمان هر بخش پروتئینهای رشتهای با تراکم متفاوتی قابل کینه توکور دارای سه بخش بیرونی و میانی و درونی است. در ساختمان هر بخش پروتئینهای رشتهای با تراکم متفاوتی قابل تشخیص هستند بخش بیرونی متراکم و بخش میانی کم تراکم است. بخش درونی بطور فشردهای با سانترومر اتصال دارد. کینه توکورها از مراکز سازماندهی میکروتوبولها و رشتههای دوک میتوزی هستند.

تلومر / این اصطلاح برای بخشهای انتهایی کروماتید بکار گرفته می شود. تلومرها دارای ویژگیهای سلول شناسی خاصی هستند. در مگس سرکه ترتیبهای DNA ای تلومری که در انتهای همه کروموزومها وجود دارد جدا سازی و بررسی شده است. تلومرها انتهاهای مولکولهای طویل و خطی DNA ای هستند که در هر کروماتید وجود دارد. از سوی دیگر وقتی کروموزومها بوسیله عواملی مثل پرتوهای X یا اثر آلکالوئیدها شکسته شوند، انتهاهای آزاد بدون تلومر آنها چسبنده می شود و با سایر کروموزومها ادغام می شود. علاوه بر نقشی که تلومرها در پایداری کروموزومها دارند، در برخی گونه ها به حالت مهیا و بعضی بین دو کروموزوم عمل کرده و نوک به نوک اتصال موقتی پیدا می کنند.

فرورفتگی ثانویه / یکی دیگر از ویژگیهای ریخت شناسی کروموزومها هستند که از نظر موقعیت و فواصلشان بر حسب گونه ها جای ثابتی دارند. وجود آنها از نظر تشخیص کروموزومها بویژه در یک مجموعه کروموزومی مفید است فرورفتگیهای ثانویه به دلیل عدم ایجاد انحرافهای زاویه دار در قطعات کروموزومی از فرورفتگیهای اولیه شناخته می شوند.



سازمان دهندگان هستکی / این نواحی فرورفتگیهای ثانویهای هستند که دارای ژنهای رمزدار کننده RNAهای ریبوزومی جز rRNA5S میباشند و در تشکیل هستک دخالت دارند. پدیدار شدن فرورفتگی ثانویه به دلیل رونویسی بسیار فعال ژنهای RNAای است که آنها را از فرورفتگیهای اولیه مشخص میسازد. در انسان سازمان دهندگان هستکی در فرورفتگیهای ثانویه کروموزومهای ۱۳ و ۱۴ و ۲۱ و ۲۲ قرار دارند که همه از کروموزمهای آکروسانتریک و دارای ماهواره هستند.

ماهواره / جسم کوچکی کروی است که از بقیه کروموزوم بوسیله یک فرورفتگی ثانویه جدا می شود. ماهواره و فرورفتگی ثانویه از نظر شکل و بزرگی برای هر کروموزوم ویژه ، ثابت هستند. ماهوارههای کروموزومی بخشهایی از کروموزوم از دیدگاه ریخت شناسی هستند و نبایستی آنها را با ماهوارههای DNAای که دارای ترتیبهای DNAای بسیار تکراری می باشند اشتباه کرد.

انواع کروموزمها از نظر تعداد سانترومر / کروموزومها را از نظر تعداد سانترومرهایشان به کروموزمهای یک سانترومری ، دو سانترومری و چند سانترومری تقسیم می کنند وقتی تحت تاثیر عواملی مثل پرتوهای X کروموزمها خرد شوند و قطعاتشان ادغام شود، کروموزومهای به اصطلاح بدون سانترومر ایجاد می کنند. این کروموزومها هنگام تقسیم سلولی رفتار عادی مثل سایر کروموزومها را ندارند.

انواع کروموزوم از نظر محل سانترومر/ کروموزمهای تلوسانتریک: سانترومر در یکی از دو انتهای کروموزومها قرار گرفته است.

کروموزومها کروموزومهای آکروسانتریک: سانترومر آنها نزدیک به یکی از دو انتهای کروموزوم قرار گرفته در نتیجه یکی از بازوها نسبتا به دیگری بسیار کوچک است از قطعات کروموزومی از محل قرار گرفتن سانترومر از بازوهای کروموزومی مینامند.

کروموزمهای متاسانتریک: سانترومر آنها در وسط کروموزوم قرار گرفته و در نتیجه بازوهای کروموزم هم اندازه هستند اکثر کروموزمها دارای یک سانترومر هستند. برخی گونهها سانترومرهای بخش شدهای دارند در رشتههای دوکی به تمامی طول کروموزوم متصلند این کروموزومها را هولوسانتریک گویند.

ساختمان RNA/RNA / مخفف اسید ریبونوکلئیک است که یکی از انواع اسیدهای نوکلئیک میباشد. در داخل سلول انواع مختلف RNA وجود دارد که هر کدام از آنها وظایف مخصوص به خود را دارند.



RNA صرف نظر از انواعی که دارای ساختمان خاصی است. برخلاف DNA که ساختمان مارپیچ دو رشتهای دارد RNA معمولا یک رشته ی و تقریبا صاف و بدون تاخوردگی و یا به صورت کلاف است. علت اصلی عدم تشکیل مارپیچ RNA معمولا یک رشته ی و تقریبا صاف و بدون تاخوردگی و یا به صورت کلاف است. علت اصلی عدم تشکیل مارپیچ دو رشته ی RNA مزاحمت فضایی گروه OH متصل به کربن شماره T قند ریبوز است که مانع پیچش لازم می شود. زیرا گروه OH به طرف داخل محور مارپیچ قرار می گیرد و مانع فرم پایدار می گردد.

بنابراین حتی در مقابل DNA الگو که دقیقا مکمل RNA است، RNA نمی تواند به شکل مارپیچی به آن متصل شود. همین خاصیت RNA باعث عدم پایداری آن در محیط قلیایی می شود، بطوری که در محیط قلیایی ، RNA به مونونوکلئوتیدها تجزیه می شود، در حالی که DNA در محیط قلیایی فقط به صورت تک رشته ای درمی آید ولی تجزیه نمی شود.

انواع RNA / RNA / RNA یا RNA پیک به صورت تک رشتهای است. وظیفه اصلی پروتئین سازی را به عهده دارد و حاوی کدهای ژنتیکی برای ساخت پروتئین میباشد. پایداری آن کم است بطوری که گاهی پس از دو دقیقه بوسیله RNA تجزیه میشود و به همین دلیل استخراج RNA مشکل میباشد. گاهی هنوز ترجمه قسمت انتهایی سوسیله RNA تمام شده است که ابتدای mRNA تجزیه میشود. ولی در یوکاریوتها با مکانیسمهای خاص پایداری mRNA افزایش یافته است بطوری که گاهی پایداری RNA در سلولهای یوکاریوت به ۱۰ ساعت میرسد.

RRNA / rRNA های ریبوزومی اصلی ترین اجزای تشکیل دهنده ریبوزومها میباشند و نام ریبوزوم نیز از ریبونوکلوئیک اسید (RNA) گرفته شده است. RNAهای ریبوزومی نسبت به RNAها پایدارترند. همچنین پروتئینهای ریبوزومی نیز به آنها متصل میشوند و باعث پایداری و عدم تجزیه RRNAها در مقابل RNase ها میشوند. پروتئینهای ریبوزومی نیز به آنها متصل میشوند و باعث پایداری و عدم تجزیه RNAها در مقابل RNase ها میشوند. RNAهای پروکاریوتی شامل ۶۵ ، ۶۵ و ۵٫۸۸ و ۶۵ هر RNAهای یوکاریوتی شامل ۱۸ تا ۸۵ نوکلوئید هستند که وظیفه آنها RNA و RNA های ناقل مولکولهای RNA کوچک به طول ۷۵ تا ۸۵ نوکلوئید هستند که وظیفه آنها انتقال اسید آمینه ها به داخل جایگاه خاص ریبوزوم میباشد. در واقع عمل اصلی ترجمه در پروتئین سازی را RNA به عهده دارد، زیرا از یک طرف یک کد سه تایی روی mRNA را تشخیص میدهد و از طرف دیگر نیز اسید آمینه خاص مربوط به این کد سه تایی را حمل می کند که به زنجیره پلی پپتیدی اضافه میشود. در داخل سلولهای مختلف ، تعداد مرتفاوتی از tRNA یافت میشود، ولی حداقل ۲۰ خانواده از tRNA ها وجود دارد که هر خانواده یک اسید آمینه را حمل میشود، ولی حداقل ۲۰ خانواده از tRNA ها وجود دارد که هر خانواده یک اسید آمینه را حمل



می کند. شکل کلی tRNA به صورت برگ شبدر می باشد. اتصال اسید آمینه به tRNA بوسیله آنزیم خاصی به نام آمینو اسیل – tRNA سنتتار انجام می شود.

hnRNA / این نوع RNA مخصوص سلولهای یوکاریوت میباشد که در آنها مواد ژنتیکی در داخل هسته قرار دارند در hnRNA در ابتدا به صورت رشتههای حاوی نواحی کد کننده و غیر کد کننده ساخته می شود. به نواحی کدکننده اگزون و به نواحی غیر کد کننده ، انترون گفته می شود. این RNA برای تبدیل شدن به hnRNA باید فرآیندهای خاصی را پشت سر بگذارد و قسمتهای انترون آن حذف شود به این RNA حاوی نواحی اضافی hnRNA گفته می شود که پس از اتمام فرآیند اصلاح تبدیل به mRNA می شود.

snRNA / snRNA قطعات کوچک RNA هستند که در داخل هسته وجود دارند و وظایف مختلفی را به آنها نسبت میدهند. گروهی معتقدند که این RNA ها همان پرایمرهای شروع همانند سازی RNA در سلول هستند و گروهی دیگر عمل دخالت در فرآیند اصلاح RNA را به آنها نسبت میدهند. گروهی نیز این قطعات را حاصل از اینترونها میدانند.

scRNA / scRNA موجود در سیتوپلاسم سلول میباشند که مانند scRNA عمل اصلی scRNA موجود در سیتوپلاسم سلول میباشند که مانند scRNA عمل اصلی آنها هنوز مشخص نیست، ولی گروهی از دانشمندان معتقدند که scRNAها به عنوان قسمتی از بعضی آنزیمها عمل میکنند. برای مثال در پروتئین S.R.P وجود دارند.

ساختمان RNA پلی مراز / عمل نسخه برداری نیاز به آنزیم خاصی دارد. از آنجایی که سنتز RNA به صورت متصل کردن نوکلوئیدهای مختلف به یکدیگر یا به عبارتی ، پلی مریزه کردن آنها میباشد ، به این آنزیم خاص RNA پلی مراز می گویند. ساختار این آنزیم در موجودات مختلف نسبت متفاوت است، ولی اصول کلی ساختار آن ثابت میباشد. شناخته شده ترین RNA پلی مراز E.Coli است. این آنزیم دارای چهار زیر واحد اصلی و تعدادی زیر واحد فرعی میباشد.

زیر واحدهای اصلی آن شامل دو عدد زیر واحد  $\alpha$  ، یک زیر واحد  $\beta$  و یک زیر واحد  $\dot{\beta}$  میباشد. به مجموع ایس چهار زیر واحد که به صورت  $\alpha^2 \beta \dot{\beta}$  نشان داده میشود، قسمت تنه آنزیم گفته میشود. دو زیر واحد فرعی مربوط به RNA پلی مراز ، زیر واحد که به صورت  $\alpha^2 \beta \dot{\beta}$  نشان داده میشوند و سپس از ، زیر واحد  $\alpha$  و زیر واحد  $\alpha$  است. این زیر واحدها در مواقع خاصی به  $\alpha$  پلی مراز متصل میشوند و سپس از آن جدا میشوند وزن مولکولی آنزیم  $\alpha$  پلی مراز در باکتریهای مختلف متفاوت است ولی تعداد زیر واحدها و نـوع آنهـا مشابه  $\alpha$  پلی مراز  $\alpha$  و در واحدها و نـوع آنهـا مشابه  $\alpha$ 





شود.

انواع RNA پلی مراز در یوکاریوتها / RNA پلی مراز I ، وظیفه آن ساخت rRNA میباشد.

RNA پلی مراز II ، وظیفه آن ساخت mRNA و تعداد کمی RNA های کوچک مانند SnRNA میباشد.

RNA پلی مراز III ، وظیفه آن ساخت tRNA و rRNA های کوچک میباشد.

ساختمان RNA پلی مراز E.Coli به صورت  $\alpha^2\beta\beta$  میباشد که این ساختمان نسبت به ساختمان E.Coli ساختمان RNA ساختمان و RNA بلی مراز را ندارد و بنابراین باید تمامی اعمال خودش را به تنهایی انجام دهد. به همین دلیل عمل نسخه برداری در مقایسه با عمل همانند سازی کندتر صورت می گیرد.

ساختمان DNA / DNA یا دزاکسی ریبونوکلئیک اسید یکی از ماکرومولکولهای سلولی است که حامل اطلاعات وراثتی بوده و طی همانند سازی ژنتیکی از یک نسل به نسل بعد منتقل میشود. و در داخل سلول از روی آن RNA و پروتئین ساخته میشود.

کشف مادهای که بعدها DNA نام گرفت در سال ۱۸۶۹ بوسیله فردیک میشر انجام شد. این دانشمند هنگام مطالعه بر روی گویچههای سفید خون ، هسته سلولها را استخراج کرد و سپس بر روی آن محلول قلیایی ریخت. حاصل این آزمایش ، رسوب لزجی بود که بررسیهای شیمیایی آن نشان داد، ترکیبی از کربن ، هیدروژن ، اکسیژن ، نیتروژن و درصد بالایی از فسفر میباشد. میشر این ماده را نوکلئین نامید. زمانی که ماهیت اسیدی این ماده مشخص گردید، نام آن به اسید دزاکسی ریبونوکلئیک تغییر یافت.

ساختمان رشته ای DNA سرعت پیشرفت تعیین ساختمان DNA بسیار کند بـوده است. در سال ۱۹۳۰ کاسـل و ساختمان رشته ای مشخص کرد که زیر واحد تکرار لوین دریافتند که نوکلئین در واقع اسید دزوکسی ریبونوکلئیک است. برسیهای شیمیایی آن مشخص کرد که زیر واحد تکرار شونده اصلی DNA ، نوکلئوتید می باشد که از سه قسمت تشکل شده است. یک قند پنتوز ( $\mathbf{r}$  دزوکسی  $\mathbf{r}$  ریبوز) ، یک گروه ۵-فسفات و از یکی چهار باز آلی نیتروژن دار حلقوی آدنین ( $\mathbf{r}$ ) ، گوانین ( $\mathbf{r}$ ) ، سیتوزین ( $\mathbf{r}$ ) و تیمـین ( $\mathbf{r}$ ) تـشکیل شده است.

از این چهار باز دو باز آدنین و گوانین از بازهای پورینی و دو باز سیتوزین و تیمین از بازهای پیریمیدینی می باشند. به مجموعه قند و باز آلی نوکلئوزید گفته می شود. گروه فسفات می تواند به کربن ۳ و یا۵ متصل شود. به مجموع نوکلئوزید و گروه فسفات می تواند هم به کربن ۳ و هم به کربن۵ متصل گروه فسفات می تواند هم به کربن ۵ و هم به کربن۵ متصل



پس دو نوکلئوتید از طریق یک پیوند فسفودی استر بهم متصل می شوند. به این صورت که گروه هیدروکسیل یک نوکلئوتید با گروه فسفات نوکلئوتید دیگر واکنش داده و پیوند فسفودی استر را بوجود می آورد. از آنجایی که پیوند فسفودی استر ، کربنهای T و قند مجاور را بهم متصل می کند، این پیوند را پیونده T فسفودی استر نیز می نامند. یک زنجیره در اثر اتصال پشت سر هم تعدادی T دزوکسی ریبونوکلئوتید بوسیله پیوندهای دزوکسی ریبونوکلئوتید تشکیل می شود.

تمامی نوکلئوتیدها در یک زنجیره پلی نوکلئوتیدی دارای جهت یکسان میباشند. به این صورت که نوکلئوتید انتهایی در یک سمت زنجیره دارای یک گروه  $^{\circ}$  آزاد و نوکلئوتید انتهایی در سمت دیگر زنجیره دارای یک گروه  $^{\circ}$  آزاد میباشد. بنابراین زنجیره پلی نوکلئوتیدی دارای جهت بوده و این جهت را به صورت $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

نتایج حاصل تا سال ۱۹۵۰ / DNA یک پلیمر رشته ای متشکل از واحدهای  $\dot{-}$  دزوکسی اسید ریبونوکلئیک میباشد که بوسیله پیوندهای فسفودی استر $\dot{-}$ 36 به هم متصل شده اند.

حاوی چهار زیر واحد dG و dG و dG میباشد.

مقادیر متوالی dT و dG با یکدیگر و dC با یکدیگر مساوی میباشند.

مارپیچ دو رشته ای DNA اور سال ۱۹۵۳ در ساختمان سه بعدی DNA ، بوسیله واتسون و کریک کشف شد. واتسون و کریک با استفاده از مطالعات تفرق اشعه ایکس ، رشته های DNA که بوسیله فرانکلین و ویلکینز تهیه شده بود و همچنین ساختن مدلها و استنباطهای مشخصی ، مدل فضایی خود را ارائه دادند و در سال ۱۹۶۲ واتسون و کریک و ویلکینز به خاطر اهمیت کشف ساختمان DNA به صورت مشترک جایزه نوبل دریافت کردند.

مدل پیشنهادی آنان چنین بود. DNA یک مارپیچ دو رشته ای است که رشته های آن به دور یک محور مرکزی ، معمولا به صورت راست گرد پیچ میخورند. طبق مدل واتسون و کریک ، ستونهای قند – فسفات همانند نرده های پلکان به دو قسمت خارجی بازهای آلی پیچیده و به این ترتیب در معرض محیط آبکی داخل سلول هستند و بازهای آلی که خاصیت آبگریزی دارند، در داخل مارپیچ قرار می گیرند. هنگام تشکیل مارپیچ رشته ها به صورت موازی متقابل قرار می گیرند.

یعنی اگر جهت یک رشته خ--> باشد، رشته دیگر 3۵--> خواهد بود. پیوندهای هیدروژنی بین آدنین از یک رشته با باز تیمین رشته مقابل و باز گوانین یک رشته با سیتوزین رشته مقابل بوجود می آیند. گر چه از نظر اندازه هر باز پورینی می تواند



در مقابل یک باز پیریمیدین قرار بگیرد. ولی به دلیل وجود گروههای شیمیایی روی بازهای G و G و G و G پیوندهای هیدروژنی مناسب فقط بین G - G و G - G برقرار می شود و ایجاد پیوند بین G - G و G - G ممکن نیست.

واکنشهای توتومریزاسیون / اتم هیدروژن در بازهای آلی میتواند روی اتمهای نیتروژن و یا اکسیژن حلقه جابجا شود. این تغییر موقعیت هیدروژن روی حلقه باز را توتومریزاسیون میگویند. توتومریزاسیون در بازهای آدنین سیتوزین باعث تبدیل فرم آمینی به فرم ایمنی و در مورد بازهای تیمین و گوانین باعث تبدیل فرم کتونی به فرم انولی میشود.

در شرایط فیزیولوژیکی ثابت تعادل واکنش توتومریزاسیون بیشتر به سمت اشکال آمینی و کتونی میباشد. این حالت پایـدار پروتونی ، الگوی تشکل پیوندهای هیدروژنی بین بازها را تعیین مینماید، بطوری که بازهای T و T با تشکیل دو پیونـد هیدروژنی و بازهای T و T نمیتوانند با هم جفت میشوند. T و T و همچنین T و T نمیتوانند با هم جفت میشوند. T و T نمیتوانند با هم جفت میشوند.

زیرا در این بازها اتمهای هیدروژن هر دو در یک موقعیت قرار دارند و امکان ایجاد پیوند هیدروژنی وجود ندارد. به دلیل اینکه در رشتههای DNA همواره باز A مقابل T و باز G مقابل C قرار دارد، این دو رشته را مکمل می نامند. بنابراین توالی موجود در یک رشته DNA ، توالی رشته مقابل را تعیین می کند. مکمل بودن دو رشته DNA ، اساس عمل همانند سازی DNAاست.

ژنتیک / علم ژنتیک یکی از شاخههای علوم زیستی است. بوسیله قوانین و مفاهیم موجود در این علم می توانیم به تشابه یا عدم تشابه دو موجود نسبت به یکدیگر پی ببریم و بدانیم که چطور و چرا چنین تشابه و یا عدم تشابه در داخل یک جامعه گیاهی و یا جامعه جانوری ، بوجود آمده است. علم ژنتیک علم انتقال اطلاعات بیولوژیکی از یک سلول به سلول دیگر ، از والد به نوزاد و بنابراین از یک نسل به نسل بعد است. ژنتیک با چگونگی این انتقالات که مبنای اختلالات و تشابهات موجود در ارگانیسمهاست، سروکار دارد. علم ژنتیک در مورد سرشت فیزیکی و شیمیایی این اطلاعات نیز صحبت می کند.

منبع گوناگونی ژنتیکی چیست؟ چگونه گوناگونی در جمعیت توزیع می گردد؟ البته تمام اختلاف ات ظاهری موجودات زنده توارثی نیست، عوامل محیطی و رشدی موجود نیز مهم بوده و بنابراین برای دانشمندان ژنتیک اهمیت دارد.

مدتها قبل از اینکه انسان در مورد مکانیزم ژنتیکی فکر کند، این مکانیزم در طبیعت به صورت موثری عمل می کرده است. جوامع گوناگونی از حیوانات و جانوران بوجود آمدند که تفاوتهای موجود در آنها ، در اثر همین مکانیزم ژنتیکی بوجود می آمد. تغییراتی که در اثر مکانیزم ژنتیکی و در طی دوران متمادی در یک جامعه موجود زنده تثبیت شده، تکامل نامیده میشود.





تغییرات وسیعی نیز در اثر دخالت بشر در مکانیزم ژنها بوجود آمده که برای او مفید بوده است. جانوران و گیاهان وحشی، اهلی شدهاند، با انتخاب مصنوعی ، موجودات اهلی بهتر از انواع وحشی در خدمت به بشر واقع شدهاند.

رشد تسلسلی مفاهیم ژنتیکی / رشد و گسترش مفاهیم موجود در هر علم ، مبتنی بر واقعیتهایی است که به مرور زمان شناسایی و روی هم انباشته میشوند و به این ترتیب رشد تسلسلی آن را بوجود میآورند. موارد فهرستوار زیر بخشی از مراحل مختلف رشد این علم جوان را تشکیل میدهد:

توارث از صفات ویژه تمام موجودات زنده است، یعنی اینکه هر موجود زنده همانند خود را در یکی از مراحل زندگی خود تولید می کند.

در تولید مثل ، عامل یا عواملی از والدین به نتایج منتقل می شود. فقط در قرن اخیر بود که دانشمندان به واقعیت این امر پی بردند. پیشرفتهای حاصله در اصلاح تکنیکهای میکروسکوپی در قرن ۱۹ روشن نمود که مادهای از والدین به فرزند انتقال می یابد و از این تاریخ به بعد اعتقادات پیشینیان مبنی بر اینکه ، تولید مثل از پدیده های خارق العاده منشا می گیرد، مردود شناخته شد.

در داخل یک گونه تغییرات توارثی وجود دارد. با پیدایش مفاهیم و پدیدههای تکاملی که توسط « لامارک » و « دارویـن » عنوان گردیدند، امکان وجود تغییرات توارثی بین گونهها توجیه شد و تائید گردید که بدون تغییرات ژنتیکی ، تکامل گونهها به این سادگی امکان پذیر نبوده است.

تغییرات ژنتیکی را می توان از تغییرات محیطی جدا نمود. صفات موجودات زنده که کلا فنوتیپ آن را تشکیل می دهند، تابعی از ترکیب ژنتیکی آنها (ژنوتیپ) و عوامل محیطی است که این موجود در آن زندگی می کند. تظاهر فنوتیپ ، تابع ژنوتیپ و عوامل ممکن است فنوتیپ را تغییر دهند، ولی ژنوتیپ را تغییر نمی دهند. به عبارت دیگر ، محیط صحنهای است که در نتیجه عمل متقابل ژنوتیپ و محیط بوجود می آید.

ماده ای که از یک نسل به نسل دیگر منتقل می شود، حامل کلیه اطلاعات و خصوصیات یک فرد به صورت رمز (Code) می باشد. در سالهای اخیر ماهیت ماده ژنتیکی شناخته شد و معلوم گردید که ماده منتقله از یک نسل به نسل دیگر است که کلیه اطلاعات و خصوصیات یک فرد بالغ را به صورت رمز دارا می باشد.

تغییرات آنی ، نادر و غیرقابل پیش بینی شدهای در ماده ارثی یک موجود بوجود میآید، این تغییرات موتاسیون نام دارند.



ژنها واحدهای ارثی هستند.

عوامل ارثی یا ژنها روی کروموزومها قرار دارند.

وظیفه یک ژن تولید یک نوع پروتئین یک یک نوع آنزیم میباشد.

ارتباط ژنتیک با سایر علوم

ژنتیک علمی است جدید و تقریبا از اوایل سالهای ۱۹۰۰ میلادی با ظهور علوم سیتولوژی و سیتوژنتیک جنبه علمی تر به خود گرفته است. علم سیتولوژی با ژنتیک قرابت نزدیکی دارد و به کمک این علم می توان مورفولوژی ، فیزیولوژی و وظایف ضمائم مختلف یک یاخته را مورد بررسی قرار داد.

سیتوژنتیک نیز بخشی از علوم زیستی است که روی کروموزوم ، ضمائم یاخته و ارتباط آن با پدیدههای ژنتیکی بحث می کند و در واقع علم دورگهای از سیتولوژی و ژنتیک به شمار میرود.

موضوعات مورد بحث در ژنتیک پایه / ژنتیک مندلی / ژنتیک مندلی یا کروموزومی بخشی از ژنتیک امروزی است که از توارث ژنهای موجود در روی کروموزومها بحث می کند، اما برعکس در ژنتیک غیر مندلی که به ژنتیک غیر کروموزومی نیز معروف است، توارث مواد ژنتیکی موجود در کلروپلاست و میتوکندری، مورد تجزیه و تحلیل قرار می گیرد. تغییرات نسبتهای مندلی از نسبتهای فنوتیپی مندلی در مونوهیبریدها (۳:۱) ، تحت تاثیر عوامل متعددی چون غالبیت ناقص ، هم بارزی ، ژنهای کشنده ، نافذ بودن و قدرت تظاهر یک ژن و چند آللی قرار می گیرد که نسبتهای مندلی را تغییر می دهد.

احتمالات / آشنایی با قوانین علم احتمالات ، از نظر درک چگونگی انجام پدپدههای ژنتیکی ، پیش بینی فنوتیپی ، نتایج حاصله از یک آمیزش و برآورد انطباق نسبت فنوتیپی نسل اول و دوم ، با یکی از مکانیزمهای ژنتیکی دارای اهمیت فوق العاده ای می باشد.

پیوستگی ژنها / پدیده پیوستگی ژنها (Linkage) بوسیله « سوتون » ، در سال ۱۹۰۳ ، عنوان گردید. سوتون با بیان اینکه کروموزومها حامل عوامل ارثی (ژنها) هستند، روشن نمود که تعداد ژنها به مراتب بیشتر از تعداد کرومزومها بوده و بنابراین هر کروزموزوم ، می تواند حامل ژنهای متعددی باشد.

جهش Mutation / موتاسیون را در اصل ، بدن توجه به تغییرات ماده ژنتیکی ، برای بیان تغییرات فنوتیپی در جانوران یا گیاهان نیز بکار بردهاند و بدان مناسبت ، موجودی که فنوتیپ آن در نتیجه موتاسیون تغییر می کند را موتانمی گویند.





+ نوشته شده در یکشنبه بیست و هفتم آذر ۱۳۸۴ساعت ۲۲:۰ توسط محیا خداپرستان و نیلوفر نیلفروشان | نظر بدهید تاریخچه ژنتیک از تولد تاکنون

علم زیست شناسی، هرچند به صورت توصیفی از قدیم ترین علومی بوده که بشر به آن توجه داشته است؛ اما از حدود یک قرن پیش این علم وارد مرحله جدیدی شد که بعدا آن را ژنتیک نامیدهاند و این امر انقلابی در علم زیست شناسی به وجود آورد. در قرن هجدهم، عده ای از پژوهشگران بر آن شدند که نحوه انتقال صفات ارثی را از نسلی به نسل دیگر بررسی کنند ولی به ۲ دلیل مهم که یکی عدم انتخاب صفات مناسب و دیگری نداشتن اطلاعات کافی در زمینه ریاضیات بود، به نتیجه ای نرسیدند. اولین کسی که توانست قوانین حاکم بر انتقال صفات ارثی را شناسایی کند، کشیشی اتریشی به نام گریگور مندل بود که در سال ۱۸۶۵ این قوانین را که حاصل آزمایشاتش روی گیاه نخود فرنگی بود، ارائه کرد. اما متاسفانه جامعه علمی آن دوران به دیدگاهها و کشفیات او اهمیت چندانی نداد و نتایج کارهای مندل به دست فراموشی سپرده شد. در سال ۱۹۰۰ میلادی کشف مجدد قوانین ارائه شده از سوی مندل، توسط «درویس»، «شرماک» و «کورنز» باعث شد که نظریات او مورد توجه و قبول قرار گرفته و مندل به عنوان پدر علم ژنتیک شناخته شود. در سال ۱۹۵۳ کی کشف ساختمان جایگاه ژنها (DNA) از سوی جیمز واتسن و فرانسیس کریک، رشته ای جدید در علم زیست شناسی به وجود آمد که زیست شناسی ملکولی نام گرفت.

با حدود گذشت یک قرن از کشفیات مندل در خلال سالهای ۱۹۷۱ و ۱۹۷۳ در رشته زیست شناسی ملکولی و ژنتیک که اولی به بررسی ساختمان و مکانیسم عمل ژنها و دومی به بررسی بیماریهای ژنتیک و پیدا کردن درمانی برای آنها میپرداخت، ادغام شدند و رشتهای به نام «مهندسی ژنتیک» را به وجود آوردند که طی اندک زمانی توانست رشتههای مختلفی اعم از پزشکی، صنعت و کشاورزی را تحت الشعاع خود قرار دهد. پایه اصلی این رشته بر این اصل استوار است که با انتقال ژنی به درون ذخیره ژنی یک ارگانیسم، آن ارگانیسم را وادار می کند – که در شرایط محیطی مناسب برای بیان آن رن – به دستورات آن ژن که میتواند بروز یک صنعت یا ساختار شدن یک ماده بیوشیمیایی و بساشد، عمل کند. امروزه مهندسی ژنتیک خدمات شایان ذکری را به بشر ارائه کرده که در تصویر دیـروز او نمـیگنجیـده و امـری محـال محسوب میشد! از برجسته ترین خدمات این علم در حال حاضر می توان موارد زیر را برشمرد: اصلاح نـژادی حیوانـات و نباتـات که بالا رفتن سطح کیفیت و کمیت فرآورده های غذایی استحصال شده از آنان گردیده است.





تهیه داروها و هورمون ها با درجه خلوص بالا و صرف هزینه های پایین درمان بیماری های ژنتیکی با ایجاد تغییرات در سلول تخم که از جدیدترین دستاوردهای مهندسی ژنتیک محسوب می شود و بسیار محدود است. پیش بینی محدود بیماری ها در فرزندان آینده یک زوج که از این طریق به زوجهای جوانی که می خواهند با یکدیگر ازدواج کنند. خدمات مشاوره ژنتیک می دهند و آنها را از وضعیت جسمانی فرزندان آینده شان مطلع می سازند. اما اگر بخواهیم دورنمای مهندسی ژنتیک را ترسیم کنیم ، تمامی موارد زیر قابل تصورند:

اعضای بدن انسان از قلب گرفته تا چشم و دست و پا به صورت مجزا از طریق مهندسی ژنتیک تولید می شوند و بانکهای اعضای بدن به نیازمندان پیوند عضو، عضو جدید عرضه می کنند و هر فرد می تواند عضوی که دقیقا مشابهت ژنتیکی با خودش را دارد، خریداری کند و از این طریق مشکل دفع پیوند که به دلیل شباهت نداشتن رموز ژنتیکی، فرد دهنده و گیرنده عضو ناشی می شود، مرتفع خواهد شد. در نتیجه آمار مرگ و میر انسان نیز پایین خواهد آمد. تمامی بیماریهای ژنتیکی حتی در دوره جنینی نیز قابل درمان خواهد بود. از جهشهای متوالی عوامل بیماریزا که عامل اصلی فناناپذیر بودنشان است ، جلوگیری به عمل می آید و درصد بالایی از بیماری های شناخته شده ریشه کن خواهد شد. کارتهای شناسایی افراد ژنتیکی خواهد شد که برای هر دو فردی روی کره زمین (بجز ۲قلوهای همسان و کلونها) متفاوت خواهد بود و دقیقا هویت هر فرد را تعیین می کنند. مجرمان با گذاشتن کوچکترین اثر بیولوژیکی از خود مثل یک تـار مـو بـسرعت شناسـایی خواهنـد شـد. می توان سرعت رشد موجودات مختلف را افزایش داد که خود این امر مزایـای بـسیاری را فـراهم مـی آورد کـه از آن جملـه می توان به پرورش سریع حیواناتی همچون گاو و گوسفند اشاره کرد که می توانند نیازهای غذایی یک جامعه را تا حد زیـادی مرتفع کنند.

به نظر میرسد ژنتیک بخش بسیار عظیمی از آینده را به خود اختصاص خواهد داد و شاید یکه تاز زمان باشد. البته برای این علم جنجال برانگیز پایانی نمی توان متصور شد. تمامی مواردی که در بالا ذکر شد، از لحاظ نظری امکانپذیر است؛ ولی نیاز به پشتوانه به تحقیق، مطالعات و آزمایشات فراوان دارد که بشر بتواند به آنها دست یابد و چون مسلط بودن بر این علم نیاز به پشتوانه قوی علومی همچون بیولوژی سلولی ملکولی، بیوشیمی، فیزیولوژی و آمار و احتمالات دارد، باید زحمات فراوانی برای دستیابی به ویژگیهای این رشته از علم متحمل شد. در آخر ذکر این نکته نیز مهم است که باید قوانین بین المللی سخت و محکمی برای این رشته علمی تبیین کرد تا از انجام آزمایشاتی با نتایج اسفبار که این رشته امکان آن را فراهم می سازد،





جلوگیری کرد؛ زیرا آنچه مسلم است این که ژنتیک در حالی که علم بسیار مفیدی برای انسان است ، می تواند در صورت استفاده های غیرمنطقی از آن نسل بشریت را گرفتار عواقب وحشتناکی کند و باعث انقراض او گردد.

طبقه بندی سلسله گیاهان را در ۵ گروه طبقه بندی کردهاند/ بریوفیتها یا خزهها / گیاهانی هستند که دارای ساقه و برگ بوده ولی فاقد گل و ریشه هستند. از بین خزههای موجود در دنیا خزههای جنس Sphgnum از انتشار وسیعی بر خوردار هستند.

پروتوفیتها/ گیاهان ابتدایی و تک یاختهای هستند مانند جلبکهای میکروسکوپی و باکتریهای تجزیه کننده مواد آلی دراین گروه قرار دارند.

تالوفیتها/ قارچها، جلبکها و گلسنگها در این گروه قرار دارند.

پتریدو فیتها / این گیاهان ساقه، برگ و ریشه دارند ولی فاقد گل هستند و بوسیله هاگ تکثیر میشوند و سرخسها از فراوان ترین گیاهان این گروه هستند.

اسپرماتوفیتها / به این گروه پیدازادان هم می گویند و بازدانگان و نهاندانگان تک لپه و دو لپه در این گروه قرار دارند. تک لپه ها پیشرفته ترین گیاهان هستند.

آزمایش دستگاه انتقال مواد در گیاهان آوندی / تئوری آزمایش / سلولهای گیاهی باید آب ، املاح ، اکسیژن و غذا دریافت کنند و مواد زاید مثل دی اکسید کربن را دفع کنند. در گیاهان آوندی ، آوند چوبی و آوند آبکشی ، بافتهای لولهای شکل هستند که سبب انتقال مواد در تمام بخشهای گیاه می شوند. در این پروژه شما می توانید چگونگی حرکت مایعات را از میان دستجات آوندی گیاهان که شامل آوندهای چوبی ، آبکشی و سلولهای نگدارنده است، نمایش دهید.

## هدف آزمایش / نمایش انتقال مایع در دستگاه آوندی گیاهان

مواد لازم

یک لیوان شیشهای شفاف

۲ ساقه تازه کرفس با چند برگ

رنگ قرمز خوراکی

چاقو

اب

روش کار

حدود ۱/۴ لیوان را از آب پر کنید.

به مقدار کافی رنگ قرمز حیاتی در لیوان بریزید تا آب ، قرمز پر رنگ شود.

با استفاده از چاقو ، انتهای هر ساقه کرفس را بطور عرضی قطع کنید.

انتهای قطع شده ساقهها را در لیوان حاوی آب رنگی نگه دارید.

در سه ساعت اول ، تغییرات ظاهری ساقه را هر ساعت مشاهده و ثبت کنید. در طول ۱۲ ساعت اول آزمایش ، تعداد مشاهدات را هر چند دفعه که ممکن است افزایش دهید.

پس از ۱۲ ساعت ، یک ساقه کرفس را از لیوان بیرون آوردید و تغییرات ظاهری را مشاهده و گزارش کنید.

با استفاده از چاقو با دادن برشهای عرضی ، قطعههایی را از ساقه جدا کنید. این قطعهها را از ۲٫۵ سانتیمتری پایین ساقه ، وسط و انتهای آن تهیه کنید. شکل ظاهری هر قطعه را مشاهده و گزارش کنید.

پس از ۲۴ ساعت ، سطح خارجی یک ساقه را وقتی هنوز در آب رنگی است، مشاهده کنید.

سه بخش از این ساقه را مطابق مرحله ۷ ببرید و ظاهر آنها را مشاهده و گزارش دهید.

برش عرضی آوند چوبی / نتایج آزمایش / در طول سه ساعت اول ، رنگ قرمز کیم رنگی دیده می شود که در ساقه ها بالا آمده است. پس از ۱۲ ساعت ، برگها رنگ مایل به قرمز پیدا می کنند. در قطعههای بریده شده از ساقه ، نقاط کوچک قرمز رنگی که در فاصلههای معین از لبههای خارجی قرار گرفتهاند، دیده می شوند. بعد از ۲۴ ساعت ، برگها به صورت قرمز پر رنگتری درمی آیند، اما قطعههای ساقه به همان صورت دیده می شوند. گیاهان آوندی دارای بافتهای ویژهای برای انتقال غذا ، آب و املاح هستند که به آنها دستگاه انتقال مواد می گویند.

حرکت رو به بالای آب که برخلاف نیروی کشش جاذبه زمین انجام می شود، ناشی از عمل لولههای مویین و تعرق برگها است. خاصیت لولههای مویین ، بالا رفتن یک مایع در لولههای کوچک ، بر اثر نیروی پیوستگی و نیروی چسبندگی است. چسبندگی بین مولکولهای آب و دیواره داخلی آوندهای چوبی ، سبب بالا راندن آب دیواره لولههای چوبی می شود. تعرق فرایند تبخیر آب از میان سوراخهایی به روزنههای هوایی در برگ است. در هنگام تبخیر آب از برگها ، آب به درون ریشه کشانده می شود وارد آوندهای چوبی می شود که این حرکت آب ، دلیلی به افزایش رنگ قرمز در برگهاست.





آزمایش واکنشهای گیاه نسبت به نور / تئوری آزمایش / فتومورفوژنز شامل واکنشهای گیاه نسبت به محرک نوری با جهت غیر اختصاصی و یا محرک نوری است که در یک زمان ویژه بر گیاه تاثیر ندارد. مثال برای فتومورفوژنز ، بیرنگ شدن و طویل شدن غیر عادی ساقههاست که در غیاب نور ، رخ می دهد. در این آزمایش شما فرصت دارید تا تاثیر نور را بر تشکیل بافتهای گیاهی مطالعه کنید. در این رابطه ، تاثیرات کمی و کیفی نور را در پدیده بی رنگ شدن برگها تعیین خواهید کرد.

## هدف آزمایش / تعیین میزان رشد گیاه در نور و تاریکی /

مواد لازم

دو عدد گلدان

هشت عدد لوبيا چيتي

خاک گلدان

آب

نوار چسب کاغذی

جعبه مقوایی با حدود ۴۵ سانتیمتر ارتفاع

روش کار

هر گلدان را تا ۲٫۵ سانتیمتری لبه آن از خاک پر کنید.

دو طرف پایین گلدان ، دو سوراخ ایجاد کنید و هر گلدان را در زیر گلدانیهای جداگانه قرار دهید.

در عمق ۲٫۵ سانتیمتری خاک هر گلدان ، ۴ دانه لوبیا بکارید.

خاک هر گلدان را با آب مرطوب کنید و مراقب باشید که در طول آزمایش ، مرطوب باقی بمانند. و گلدانها را نزدیک پنجره قرار دهید.

یکی از گلدانها را داخل جعبه مقوایی قرار دهید. درزهای جعبه را با نوار چسب کاغذی بپوشانید تا نور وارد آن نشود.

در پایان دو هفته ، در جعبه را باز کنید و طول ، قطر و رنگ ساقههای رشد کرده در نور و تاریکی را با یکدیگر مقایسه کنید.

نتیجه آزمایش / گیاهانی که در تاریکی رشد یافتهاند، ظاهری دوکی شکل دارند. ساقه آنها درازتر و قطرشان کمتر و

رنگ پریده است. ولی ساقه گیاهانی که در نور رشد کردهاند، کوتاه ، ضخیم و سبز رنگ هستند. رشد و نمو برگهای گیاهانی



که در تاریکی روییدهاند، کندتر از گیاهانی است که در روشنایی رشد کردهاند. فتومورفوژنز واژهای است که در مورد واکنشهای گیاه نسبت به محرک نوری که اختصاصا جهتدار یا متناوب نیست، بکار میرود. طویل شدن ساقههای گیاهانی که در تاریکی رشد کردهاند، نتیجه نوعی فتومورفوژنز است که بیرنگ شدن یا اتیوله شدن نام دارد.

افزایش بیش از حد طول سلولها در هر ساقه ، ناشی از بالا بودن غیر عادی سطح هورمون اکسین و هورمون اتیلن است. در فقدان نور ، پیش پلاستها نمی توانند به کلروپلاست تبدیل شوند. رنگ پریده بودن گیاهان نیـز بـه همـین علـت است. نـور همچنین بر تولید انواع مختلف هورمونها در سلولهای گیاهانی که در مقابل نور آفتاب روییدهاند، تاثیر دارد. مقدار پایین ایـن هورمونها سبب می شود که سلولها کمتر دراز شوند. بنابراین ، گیاهان رشد یافته در مقابل نور ، در مقایسه با گیاهانی کـه در تاریکی روییدهاند، دارای ساقههای ضخیم و کوتاه هستند.

انواع مختلف گیاهان / یک گردش کوتاه در داخل جنگلها یا مزارع هنگام تابستان یا پاییز، اختلافات وسیعی را از نظر شکل و ساختمان در گیاهان آشکار میسازد بعضی، درختانی مرتفع هستند، عدهای علفهایی کوتاه هستند. بعضی گلهای زیبا دارند و بذر تولید می کنند. حال آنکه عدهای، نظیر سرخسها به هیچ وجه تولید گل نمی کنند. اما بوسیله ساختمانهایی بسیار کوچک به نام هاگ تکثیر می شوند. بعضی روی زمین و بعضی در آب زندگی می کنند این اختلافات وسیع باعث شد که گیاه شناسان گیاهان را در گروههای مختلفی تقسیم کنند. و بر اساس شباهتهای و یا روابط بنیانی تمام گیاهان را به چند گروه بزرگ تقسیم می شوند.

در میان گیاهان با حداقل تفکیک ساختمانی، باکتریها، قارچها و جلبکها قرار دارند. این گیاهان دارای ریشهها، ساقهها یا برگهای حقیقی نیستند. تنه این نوع گیاه با ساختمان نسبتا ساده، تالاموس نامیده میشود.

ساده ترین این گیاهان، باکتریها هستند که اکثرا تک سلولی هستند. عدهای از این باکتریها موجب امراض سخت در انسان و حیوان و گیاه می شوند ولی بسیار دیگر برای انسان مفید هستند.

قارچها مانند باکتریها تماما فاقد رنگیزههای کلروفیل سبز که لازمه زندگی مستقل هستند هستند و از این رو باید غذای خود را از موجودات دیگر به دست می آورند برخی قارچها سبب امراض انسانی و حیوانی می شوند و بسیاری نیز برای انسان نافعاند. جلبکها به صورت غوطهور در آب یا در شرایط مرطوب می رویند و محتوی رنگیزههای سبزینه هستند و از این رو گیاهان مستقلی هستند برخی تک سلولی و برخی به صورت کلنی هستند. و پایه غذایی تمام حیوانات آبزی هستند از این رو از اهمیت اقتصادی برخوردارند.





خزهها و پنجه گرگیان، گروهی از گیاهان را تشکیل میدهند. که در محلهای مرطوب سراسر جهان میرویند و فاقد ریشه، ساقه و برگهای حقیقی هستند.

سرخسهای معمولی و دماسبیان با داشتن تنههای گیاهی کاملاً متمایز از جلبکها و قارچها و پنجه گرگیان و خزه تفاوت دارند و دارای ریشه، ساقه و برگهای حقیقاند و سیستم آوندی کاملاً مشخص دارند. ولی به دلیل عدم تولید گل، میـوه یـا بـذر از گیاهان عالی متمایزند.

توسعه یافتهترین گیاهان با بزرگترین تغییرات، گیاهان بذردار هستند. آنها دارای ریشهها، ساقهها و برگهای حقیقی و یک سیستم آوندی کاملاً توسعه یافته هستند هر چند مهمترین صنعت ویژه در مورد آنها این امر است که بذر تولید می کنند. اکثر گیاهان زراعی، درختان، درختچهها و گیاهان گلدار به این گروه تعلق دارند. گیاهان بذردار به دو گروه اصلی یعنی بازدانگان و نهاندانگان تقسیم می کردند بازدانگان بوسیله تولید بذر بدون پوشش مشخص می شوند یعنی بذرها در میوه محصور نمی شوند.

نهاندانگان، دارای گلهای کاملاً توسعه یافته هستند و بذرهای خود را در یک ساختمان محصور شده که میوه نامیده می شود تولید می کنند. اعضای این گروه بسیار فراوان و تمام گیاهان گلدار معروف را در بر می گیرند نهاندانگان به دو گروه مناسب کوچکتر تقسیم می شوند: تک لپه ای ها و دو لپه ایها.

رشته های زیست گیاهی است. رشتههای دیگر زیست است. رشتههای دیگر زیست شنای (علم زندگی) است. رشتههای دیگر زیست شناسی: جانورشناسی، زیست-شیمی، زیست-فیزیک، روانشناسی و علوم پزشکی هستند. عنصر مشترک در تمام این رشتهها این است که آنها با موجودات زنده سروکار دارند. این در تایید این حقیقت است که گیاهان موجودات زنده هستند. و از این لحاظ دارای بسیاری چیزهای مشترک با شکلهای دیگر زندگی هستند. برای آسانی مطالعه، موضوع زیست گیاهی به چندین رشته مهم تقسیم گردیده است. این رشتهها عبارتند از:

تاکسونومی / یا سیستماتیک گیاهی با نام گذاری و تقسیم بندی گیاهان سرو کار دارد. ریختشناسی: شکل و ساختمان و توسعه آنها همراه با روابط قسمتهای گیاهان با یک دیگر را بررسی می کند. و شامل مطالعه کالبدشناسی، سیتولوژی و رویان شناسی (امبریولوژی) است. فیزیولوژی: اعمال زندگی گیاه و وظایف اندام و بافتهای مختلف را بررسی می کند. آسیب شناسی: با بیماریهای گیاهی سروکار دارد. بوم شناسی: با روابط گیاهان نسبت به محیط شان ارتباط دارد. ژنتیک





گیاهی: با مطالعه توارث در گیاهان سروکار دارد. دیرین گیاهشناسی: یا گیاه شناسی سنگوارهها با گیاهان دوران گذشته زمین شناسی سروکار دارد.

رشتههای دیگر این علم، موبوط است به مطالعه وسیع گروههای مجزایی از گیاهان. باکتری شناسی: محدود به مطالعه باکتریها. بریولوژی: مطالعه خزهها و پنجه گرگیان. قارچشناسی: مطالعه قارچها. جلبک شناسی: مطالعه جلبکها.

علاوه بر این رشتههای معین زیست گیاهی، بسیاری از علوم کشاورزی دیگر علوم یا منشاشان را از گیاه شناسی داشتهاند یا بر پایه گیاه شناسی بنا شدهاند.

نخستین گیاهان در زندگی بشر / گیاهان نه فقط برای ما غذا، لباس و مسکن تهیه می کنند، بلکه هوایی را که تنفس می کنیم از اکسیژن، که بدون آن زندگی ممکن نیست منحنی می سازند. بعضی از گیاهان نظیر باکتریها موجب امراض منحنی برای انسان و حیوانات می شوند اما در عین حال پادزیستها (آنتی بیوتیکها)، نظیر پنی سیلین و دیگر داروهایی که از گیاهان به دست می آیند به جلوگیری و شنا یافتن از این امراض کمک می نمایند. گیاهان برای بکار افتادن کارخانه ها نیرو تهیه می کنند و در بیشتر موارد، مواد خام نظیر پنبه، روغنها، چربی ها، مومها، لاستیک و چوب تولید می نمایند که در ساخت فرآورده های آنها بکار می روند.

اکثر کارگران جهان بوسیله کار با گیاهان و فرآوردههای گیاهی افراد معاش می کنند. از ابتدای تاریخ، گیاهان به دفع نیازهای بشر کمک کرده و موجب پیشرفتش گریده است. احتمالا یکی از مهمترین اتفاقات در تاریخ تمدن کشف این پدیده بود که بذرهایی که به داخل خاک می افتند رشد کرده، گیاهان غذا دهنده را تولید می کنند. این انسان را ملزم به ماندن در یک محل به قدر کافی طولانی، می کرد تا محصولاتی زراعی را برداشت کند و در تشکل گروههای اجتماعی که به نوبه خود منجر به تقسیم کار و منشا تجارت که در جلبکههای دجله و فرات پدید شد در اطراف محیط بومی گندم بود.

زیست گیاهی پایه چه علومی است؟ دانش عمومی از اشیایی که چنان قسمت بزرگی از محیط ما را تشکیل میدهند و نقش چنان برجستهای در زندگی ما ایفا مینمایند تا حد یک آموزش وسیع ضروری است. برای دانشجویان کشاورزی، بیولوژی، جنگلداری و علوم طبیعی بطور کلی زیست گیاهی پایهای است که دانش اختصاصی تر آنها بر روی آن بنا شود.

تاریخچه ی گیاه شناسی / در بین کارهای آغازین مربوط به گیاه شناسی که تقریبا ۳۰۰ سال قبل بعد از میلاد نوشته شده دو رساله بزرگ توسط تئوفراستوس (فیلسوف یونانی) دیده می شود: درباره تاریخچه گیاهان ( Plantarum و درباره اهداف گیاهان این دو کتاب روی هم بیشترین تأثیر را در دوران باستان و قرون وسطی در علم





گیاه شناسی داشتهاند. Dioscorides نویسنده پزشکی رومی شواهد مهمی مبنی بر دانش یونانیان و رومیان درباره گیاهان دارویی ارائه می دهد.

رابرت هوک (Robert Hooke) در سال ۱۶۶۵ با استفاده از یک میکروسکوپ ابتدایی، یاخته را در چوب پنبه و اندک زمانی بعد در بافت گیاه زنده کشف کرد. او با نگاه به یک برش باریکی از چوب پنبه نوشت: من توانستم تعداد بسیار زیادی منفذ و سوراخ در آن مشاهده کنم که بیشتر شبیه کندوی عسل هستند، این روزنهها یا یاختهها عمق زیادی نداشتند اما تعداد بسیار زیادی جعبه کوچک محسوب می شوند. (Leonhart Fuchs) نویسنده آلمانی، (Conrad Gessner) نویسنده آلمانی، (Nicholas Culpeper) نویسنده کوچک محسوب می شوند. (John Gerard) نویسنده گان انگلیسی یک کتاب گیاهی منتشر کردند که اطلاعاتی را درباره گیاهان داروئی ارائه می کرد.

**گیاه شناسی** / گیاه شناسی به عنوان شاخهای از زیست شناسی به بررسی علمی زندگی گیاهان می پردازد.

شاخهای از زیست شناسی است که با گیاهان سروکار دارد. که چند نوع گیاه وجود دارند؟ چگونه زندگی و رشد می کنند. چه طور نسبت به محیط اطراف خود واکنش نشان می دهند نسبت به چه امراضی حساس هستند و مهمتر از همه آنکه به چه نحوی گیاهان در زندگی روزمره ما تأثیر می گذارند. مطالعه بیشتر دید روشن تری نسبت به وابستگی انسان به گیاهان و تأثیر زیادی که آنها در منشا و پیشرفت تمدن داشته اند به دست می دهد. و به مطالعه علمی گیاهان می پردازد. بطور قراردادی، گیاه شناسان به بررسی کلیه موجودات زنده ای که عموما جزو گونه های حیوانات محسوب نمی شوند می پردازند، یعنی موجودات زنده ای متصلند، هدف بررسی گیاه شناسان هستند.

بنابراین پیشرفتهای حاصل در دانش اقسام گوناگون حیات موجب ایجاد حوزههای دیگر مطالعات تخصصی، جدا از گیاه شناسی برای این موجودات "شبیه گیاه" شده است. امروزه رشتهای به نام قارچ شناسی به مطالعه قارچها، میکروبیولوژی به بررسی ویروسها و باکتریها و رشته جلبکشناسی به بررسی جلبکها میپردازد. امروزه موجودات زنده جزو این سه گروه (بیشتر قارچها، جلبکها و میکروبها) دیگر در قلمرو گیاهان، مورد بررسی قرار نمیگیرند اما هنوز هم توجه گیاهان شناسان به آنها معطوف است.



در کانال تلگرام کارنیل هر روز انگیزه خود را شارژ کنید 🏵

https://telegram.me/karnil

