

الوحدة الثانية

طبيعة الخبر الوراثي والية تعبيره – الهندسة الوراثية

مدخل عام:

رغم تنوع الكائنات الحية، ورغم الفروق البينية والسلالية داخل كل جنس، يلاحظ دائماً أن هناك وحدة على مستوى الآلية الوظيفية عند كل الأجسام الحية، كما أن مختلف البروتينات المكونة لمختلف البنيات، تتكون من تسلسل الأحماض الأمينية، وتختلف هذه البروتينات فيما بينها بعدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية، وأن الصفات الشكلية والفيزيولوجية والسلوكية، تنتقل عبر السلالات المتعاقبة، الشيء الذي يبين أن هناك خبر وراثي ينتقل من جيل إلى آخر.

وقد سخر الإنسان علم الوراثة، فيما يعرف بالهندسة الوراثية، لتعديل الصفات عند بعض الكائنات الحية.

- 1) أين يتموضع الخبر الوراثي ؟
- 2) كيف يتم نقل الخبر الوراثي من جيل لآخر ؟
- 3) ماهي الطبيعة الكيميائية للخبر الوراثي ؟
- 4) ما العلاقة بين الصفات الوراثية والخبر الوراثي ؟
- 5) ما علاقة نوع وترتيب الأحماض الأمينية للبروتينات بطبيعة الخبر الوراثي ؟
- 6) ما مبادئ الهندسة الوراثية وتقنياتها ؟ وما مجالات تطبيقها ؟

مفهوم الخبر الوراثي

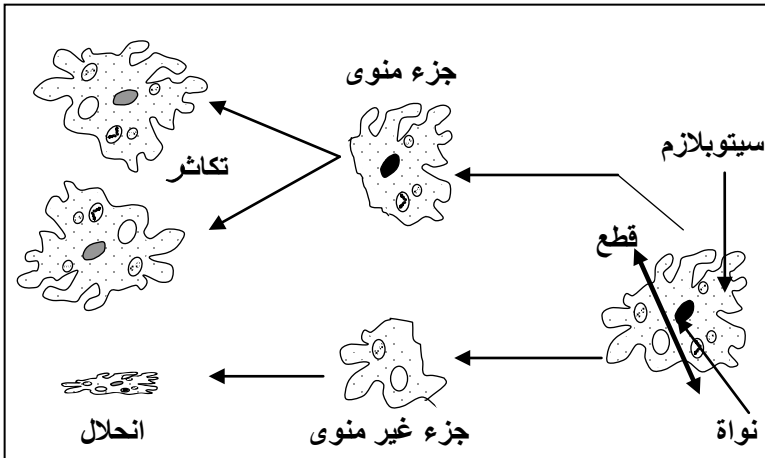
١- أين يتواجد الخبر الوراثي ؟

① الكشف عن تموض الخبر الوراثي داخل الخلية

a - تجربة القطع عند الأمبية Amibe : أنظر الرسم.

يبين الرسم التالي نتائج تجربة القطع عند الأمبية.

ماذا تستخلص من تحليل نتائج هذه التجربة؟



نلاحظ أن الجزء الذي يحتوي على النواة يستمر في الحياة، ويتكاثر. نستنتج أن النواة ضرورية لحياة الخلية وتكاثرها.

b - تجارب القطع والتطعيم عند الأسيتابولاريا Acetabularia: انظر نشاط 1، تجربة 1 لوحدة 1.

نشاط 1 دور النواة في حياة الخلية

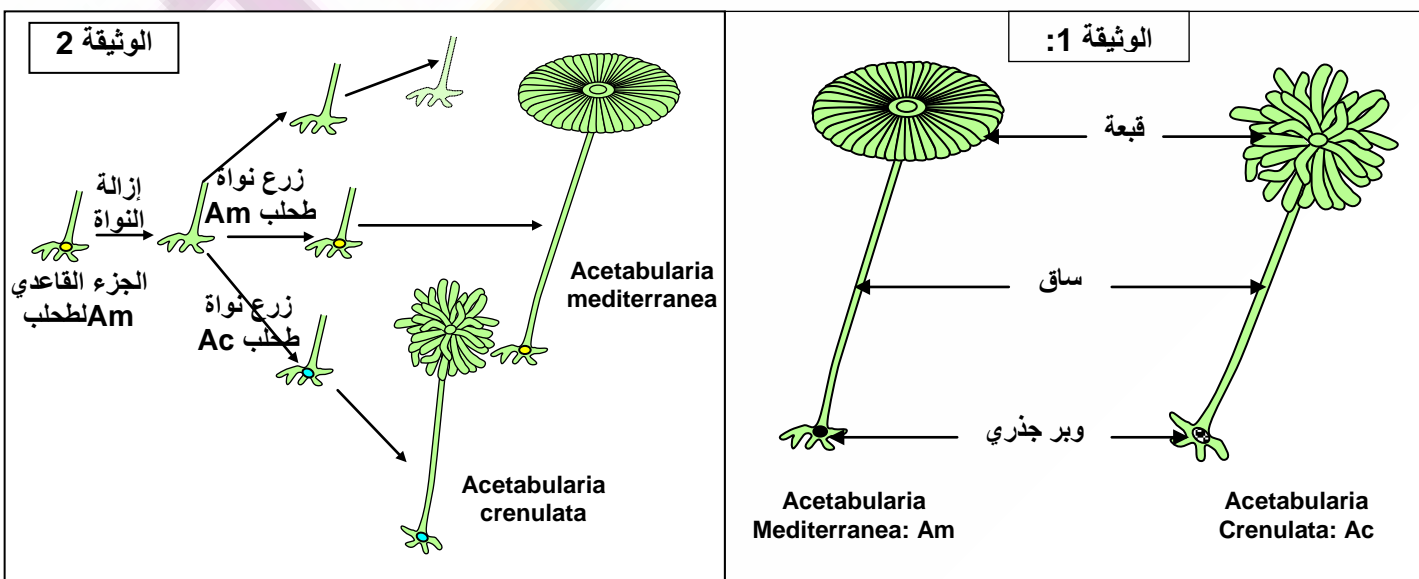
تعد الأسيتابولاريا *Acetabularia* من بين الطحالب الخضراء *Les algues vertes* البحريّة الوحيدة الخلية. ويمثل شكل الوثيقة 1 نوعين من هذا الطحالب.

من أجل معرفة كيفية عمل المواد المسؤولة عن تحديد الشكل الخارجي (خاصة القبعة)، أنجزت مجموعة من التجارب - التجربة 1 قام Hamerling ومساعدوه بتجربة القطع و التطعيم على النوعين المذكورين أعلاه من طحالب الأسيتابولاريا ، وتبيّن الوثيقة 2 ظروف ونتائج هذه التجربة.

1- حدد الهدف من هذه التجربة

2- وضع فرضية تفسر بواسطتها تشكيل القبعة

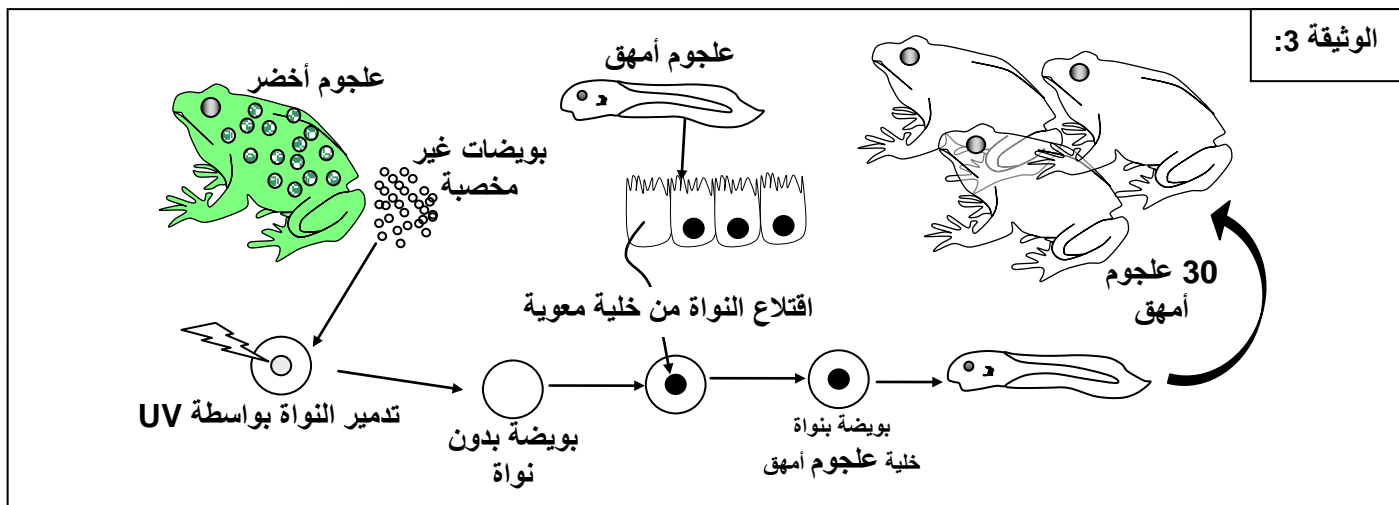
- التجربة 2 قصد تحديد تموض الخبر الوراثي داخل الخلية، تم إنجاز التجارب المبينة على الوثيقة 3. انطلاقاً من معطيات هذه التجربة، استنتاج مكان تموض الخبر الوراثي عند الكائنات المتعددة الخلايا.



1) الهدف من هذه التجربة هو تحديد دور النواة في حياة الخلية.

(2) نلاحظ أن الوبر الجذري الذي يحتوي على النواة، وحده يستمر في العيش ويجدد خلية كاملة، بنفس صفات الخلية الأصل للنواة، أي أن شكل القبعة مرتبط بنوع النواة. انطلاقاً من هذا يمكن افتراض أن النواة هي المسؤولة عن تشكل القبعة، إذن هي الحاملة للخبر الوراثي.

c - تجربة الاستنساخ عند العلجم (Crapaud Xénopes)



(3) نلاحظ أن العلجم الناتج عن الاستنساخ، له صفات العلجم الذي أخذت منه النواة. إذن الصفات الوراثية محمولة على النواة. يعني أن الخبر الوراثي يتواجد بالنواة عند الكائنات المتعددة الخلايا.

② خلاصة:

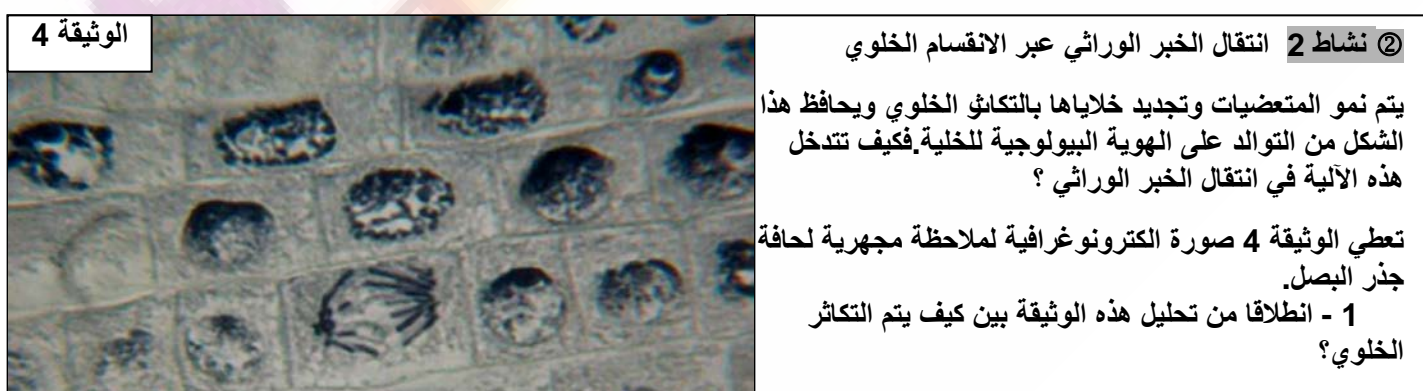
يتبع من التجارب السابقة أن النواة ضرورية لحياة الخلية ولتوالدها، وأن هذه النواة هي التي تحكم في التكوين الشكلي للخلية. إذن المادة الناقلة للصفات الوراثية توجد في النواة. أي أن الخبر الوراثي يتواجد على مستوى النواة.

II - انتقال الخبر الوراثي عبر الانقسام الخلوي.

① الانقسام غير المباشر عند خلية نباتية.

ينمو الجسم وتتجدد خلاياه، عن طريق التكاثر الخلوي، الذي يتم عبر الانقسام الخلوي. أثناء الانقسام الخلوي، تنقسم الخلايا الأم، لتعطي خلية بنت مشابهة لها، ويسمى هذا الانقسام بالانقسام غير المباشر (Mitosis).

أ - ملاحظة خلية نباتية في طور الانقسام غير المباشر. أنظر نشاط 2، لوحة 1.



تبين هذه الملاحظة أن الجذر يتكون من خلايا صغيرة ذات نوى مختلفة المظهر: بعضها كبير الحجم، وكروي الشكل، محاطة بغشاء نووي، وتضم شبكة كثيفة من الخيوط النوية تسمى الصبغين كما تحتوي على

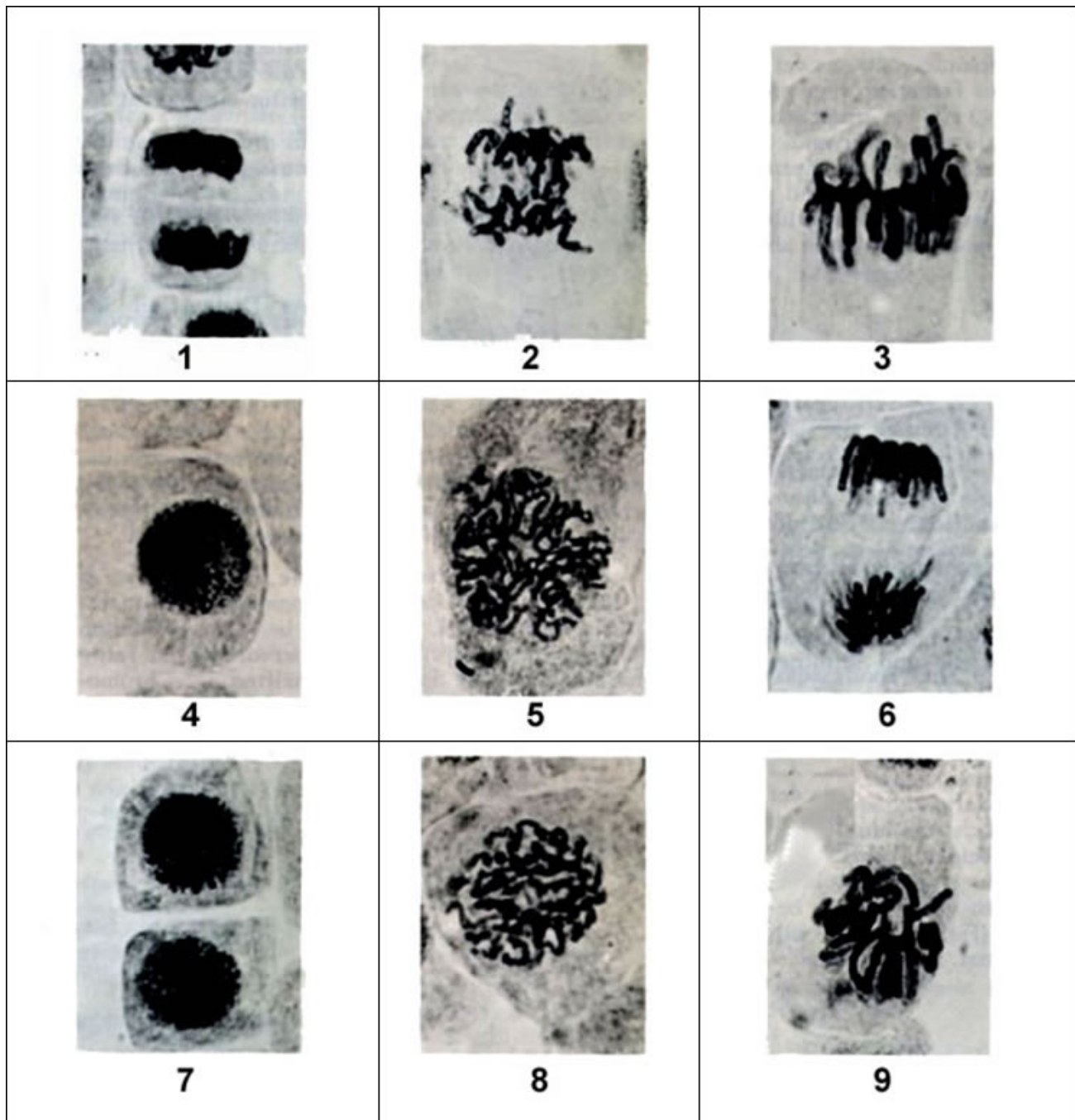
نويات، تعتبر هذه الخلايا في طور السكون، بعض الخلايا تلاشت بها النواة و عوضت ببنيات على شكل خبيطات تسمى الصبغيات Chromosomes، وتعتبر في حالة انقسام غير مباشر.

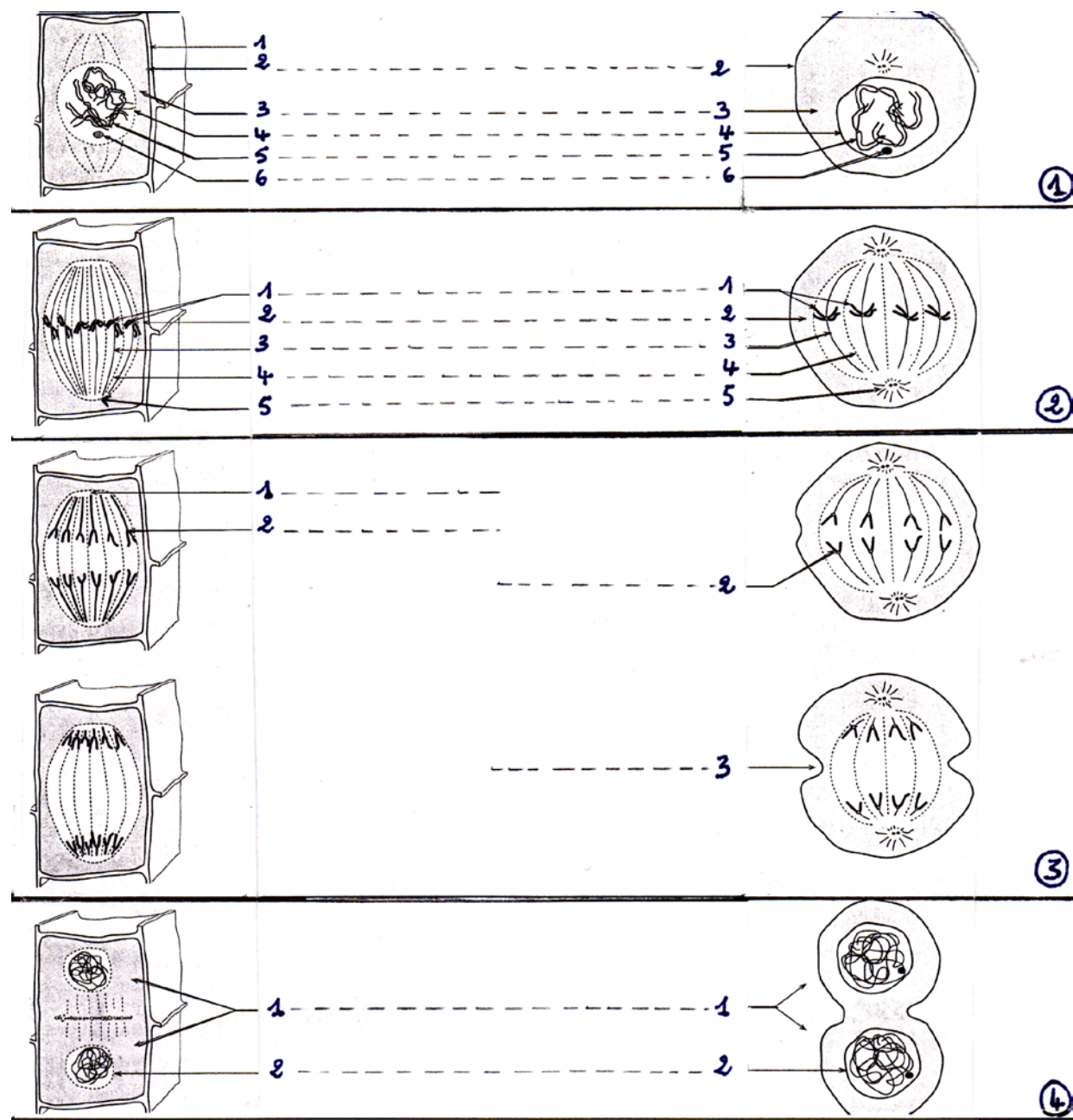
ب - مراحل الانقسام غير المباشر. أنظر نشاط 2، اللوحة 2.

تعطي الوثيقة 5 صورا الكترونografية لبعض الخلايا في طور الانقسام. أعط عنوانا لكل صورة (1،2،...،9) بعد ترتيبها والتعليق عليها

تعطي الوثيقة 6 رسوما تخطيطية للاحظات مجهرية لبعض الخلايا في طور الانقسام. أعط الأسماء المناسبة لعناصر كل رسم ثم حدد اسم كل طور من أطوار الانقسام. ثم احسب عدد الصبغيات في كل طور، ماذا تستنتج ؟
تبين الوثيقة 7 مظاهر الصبغيات خلال دورة خلوية. ماذا تستنتج من هذه المعطيات ؟

الوثيقة 5



**a - الطور التمهيدي La prophase**

تتميز هذه المرحلة في بدايتها بتكافف الصبغين وانتظامه على شكل خيوط تسمى الصبغيات، كل صبغي مكون من وحدتين، نسمى كل واحد منها صبغي Chromatide، مرتبطين على مستوى الجزيء المركزي Centromère، في نهاية هذه المرحلة يتلاشى الغشاء النووي والنويات، وتظهر منطقة فاتحة في قطب الخلية، هي عبارة عن كمات قطبية Calottes polaires، يظهر بينهما مغزل لالوني Fuseau achromatique.

b - الطور الاستوائي La métaphase

خلال هذه المرحلة تصبح الصبغيات أكثر وضوحاً، وتنمو على المستوى الاستوائي للخلية مكونة الصفيحة الاستوائية La plaque équatoriale، ويكتمل تشكيل مغزل الانقسام.

تتميز هذه المرحلة بانشطار الجزيء المركزي، ليعطي جزيئين مركزيين، يتصل كل منهما بصبغي، ليتضاعف عدد الصبغيات. تكون مجموعتين متساويتين من حيث عدد الصبغيات، فتتم هجرة كل مجموعة نحو أحد قطبي الخلية نتيجة تقصير الألياف الصبغية إنها الهجرة القطبية.

d - الطور النهائي La télophase

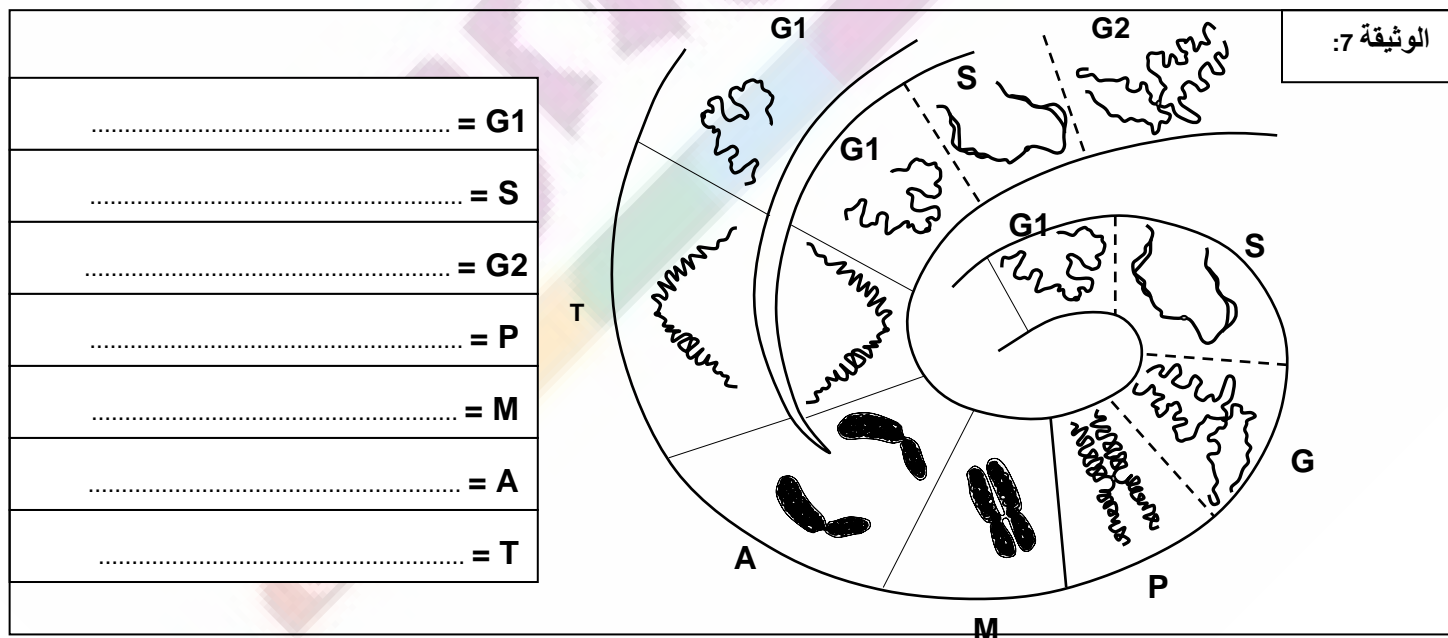
تجمع الصبغيات وتشابك وتفقد شكلها الانفرادي الواضح، وتحول إلى كثلة من الصبغين، ويكون الغشاء النووي والنويات، ويختفي مغزل الانقسام، ويكون جدار أولي للغشاء السيليلوزي يفصل بين خلتين بنتين تتوفران على نفس عدد الصبغيات.

② الانقسام غير المباشر عند خلية حيوانية.

من خلال ملاحظة مراحل الانقسام غير المباشر عند خلية حيوانية، يتبيّن أنه يشبه انقسام الخلية النباتية في خطوطه العريضة، مع وجود اختلافين رئيسيين:

- تتوفر الخلية الحيوانية على عضي خاص يسمى الجسم المركزي Le centrosome، مكون من مريكرين 2Centrioles، يشكل كل واحد منهما نجمة قطبية Aster، يتكون بينهما المغزل اللالوني أثناء الانقسام الخلوي.
- خلال الطور النهائي، يتم انفصال الخلتين الباقيتين، بواسطة حلقة قلوصية تظهر على مستوى استواء الخلية، تقبض فتفصل الخلية إلى جزأين متساوين، وتسمى هذه الظاهرة بالاختناق الاستوائي .L'étranglement équatorial

③ مفهوم الدورة الخلوية. انظر الوثيقة 7، لوحة 3.



يكون كل انقسام غير مباشر مسبوقاً بمرحلة سكون، تتميز بمضاعفة الصبغيات، ليصبح كل صبغي ناتج عن انقسام غير مباشر، مكوناً من صبغتين متماثلين. ويمثل مجموع مرحلة الانقسام غير المباشر، ومرحلة السكون التي تسبقها، دورة خلوية.

ادن تنتقل الدخيرة الوراثية من جيل إلى آخر دون تغيير، فنتكلم النقل المطابق للخبر الوراثي.

III - الطبيعة الكيميائية للمادة الوراثية.

① الكشف عن الطبيعة الكيميائية للمادة الوراثية.

أ - تجربة **Griffith** (1928) أنظر نشاط 3، لوحة 4.

③ نشاط 3 التركيب الكيميائي للخبر الوراثي
قصد تحديد طبيعة الخبر الوراثي أُنجزت التجارب التالية:
[1928] [Griffith] [أبحاث]

في سنة 1928 قام العالم الإنجليزي **Griffith** بلاحظة المكورات الثانية الرئوية **Les pneumocoques** ، وهي بكتيريا تسبب التهاب الرئة ، وتوجد على شكلين مختلفين:

- شكل يحتوي على محفظة (علبية) ويكون لمات مساء، نرمز لها بالحرف **S** (Smooth) . تتميز بكونها حادة (ممرضة).
- شكل بدون محفظة ويكون لمات حرفة (خشنة)، نرمز لها بالحرف **R** (rough) . وهو شكل غير حاد.

في محاولة منه لتحويل البكتيريا **S** إلى بكتيريا **R** غير معدية، قام هذا العالم بالتجارب الملخصة على الجدول التالي:
ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج أبحاث **Griffith** ؟

التجارب	الظروف التجريبية	النتائج المحصل عليها	لاحظة مجهرية للدم
1	حقن فأر A1 بمكورات رئوية S حية	يموت الفأر	وجود مكورات S حية
2	حقن فأر A2 بمكورات رئوية R حية	يبقى الفأر حيا	وجود مكورات R حية
3	حقن فأر A3 بمكورات رئوية S ميتة	يبقى الفأر حيا	عدم وجود مكورات S حية
4	حقن فأر A4 بخلط يحتوي على مكورات S ميتة ومكورات R حية	يموت الفأر	وجود مكورات S حية

ب - تحليل واستنتاج:

موت الفأر A1، ناتج عن حقنه بمكورات **S** حية، وهي بكتيريا حادة.

لم يمت الفأر A2، وذلك لكونه حقن بمكورات **R** حية، وهي بكتيريا غير حادة.

لم يمت الفأر A3، لكونه حقن بمكورات **S** ميتة، وهي بكتيريا غير حادة.

موت الفأر A4، ناتج عن حقنه بمكورات **S** ميتة، و **R** حية، فظهرت عنده مكورات **S** حية.

نستنتج من هذا التحليل، أن المكورات **R** الحية عند الفأر A4، تحولت إلى مكورات **S** حية، ولتفسير هذا التحول افترض **Griffith** أن المكورات **S** الميتة، حولت المكورات **R** الحية، إلى مكورات **S** حية، وذلك عن طريق مادة نقلتها إليها، سماها **Griffith** : Principe transformant

ج - التحقق من فرضية **Griffith**
- تجربة **Avery** ومساعدوه: أنظر نشاط 3، لوحة 4.

② أبحاث **Mc Carthy , Mc Leod , Avery**

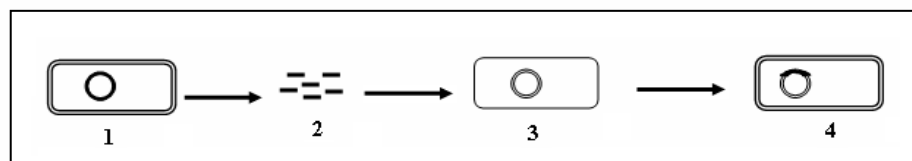
لمعرفة العلة المحولة، أي تحديد العامل المسؤول عن تحول البكتيريا **R** غير الممرضة، إلى بكتيريا **S** ممرضة، قام هؤلاء الباحثون بإضافة أنزيمات خاصة لتفكيك بعض المكونات الكيميائية للبكتيريا، وكانت النتائج كالتالي:

- > بكتيريا **R** حية + بكتيريا **S** ميتة + أنزيم محلل للبروتينات = تحول البكتيريا **R** إلى بكتيريا **S** حية.
- > بكتيريا **R** حية + بكتيريا **S** ميتة + أنزيم محلل للدهون = تحول البكتيريا **R** إلى بكتيريا **S** حية.
- > بكتيريا **R** حية + بكتيريا **S** ميتة + أنزيم محلل ل ARN = تحول البكتيريا **R** إلى بكتيريا **S** حية.
- > بكتيريا **R** حية + بكتيريا **S** ميتة + أنزيم محلل ل ADN = عدم تحول البكتيريا **R** إلى بكتيريا **S** حية.
- > حقن **ADN** بكتيريا **S** لبكتيريا **R** حية ثم حقن هذه الأخيرة للفأر = موت الفأر ويبين تحليل دمه وجود بكتيريا **S** حية .

ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج تجربة **Avery** ومساعدوه ؟

b - تحليل واستنتاج:

نلاحظ أن التحول البكتيري لا يحدث عند استعمال أنزيمات محلل لـ ADN، (الحمض النووي الريبوزي ناقص الأوكسجين Acide désoxyribonucléique). كما أن حقن ADN البكتيريا S، لبكتيريا R، يحول هذه الأخيرة إلى بكتيريا S حية. تستنتج من هذه المعطيات أن العنصر المسؤول عن تحويل R حية إلى S حية، هو ADN، وبالتالي فالعلة المحولة هي جزيئة ADN.

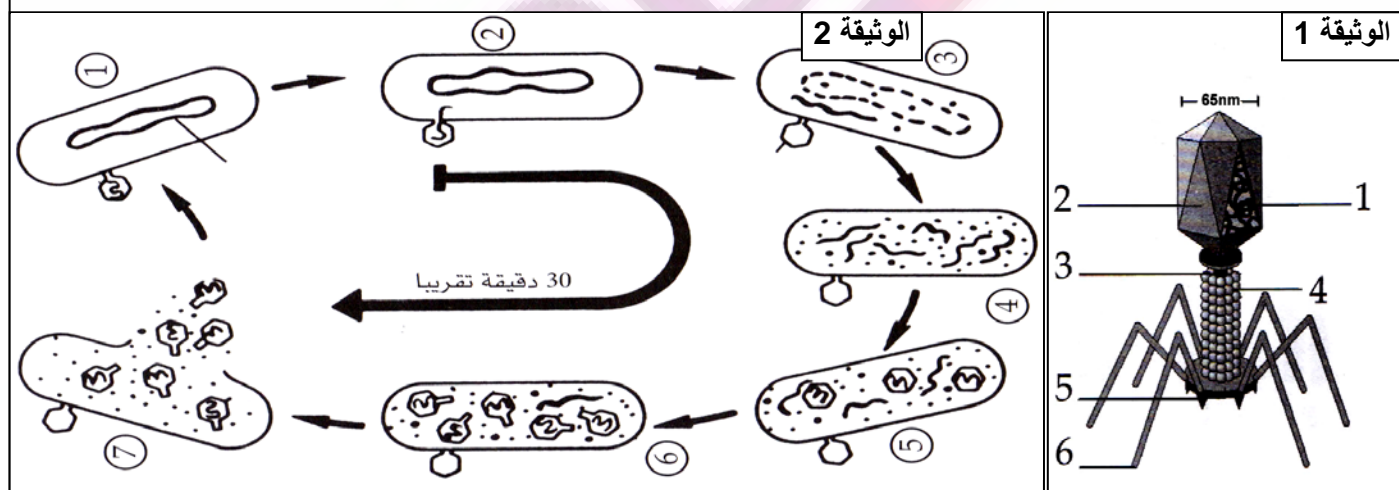
c - تفسير آلية التحول البكتيري: أنظر الرسم.

بعد موت المكورات S الحادة (1) يتجزأ ADN إلى أجزاء صغيرة (2) فيدمج جزء من ADN المكورات S، في المكورات R الحية (3)، التي تصبح لها القدرة على تركيب المحفظة المسئولة عن المرض، وبالتالي تصبح مكورات S حية. يعني هذا نقل صفة وراثية جديدة من S إلى R.

d - دورة حياة العاتية Bactériophage: أنظر الوثيقة 1، 2، لوحة 4.**③ تكاثر الحمات (الفيروسات) Les virus**

تعتبر الفيروسات نظاما حيا، لها شكل هندسي مكون من بروتينات يتوسطها حمض نووي ADN وأحيانا ARN حالة الزكام والسيدا.

ليس لها استقلاب خاص بها بل تتكاثر على حساب خلايا أخرى. مثلا العاتية Bactériophage (أنظر الوثيقة 1) تتكاثر على حساب البكتيريا. ويتم ذلك على مراحل (أنظر الوثيقة 2): ماذا يمكنك استنتاجه من هذه الوثائق لتفسير تكاثر العاتيات؟



تنكاثر العاتية على حساب البكتيريا، ويتم ذلك على مراحل هي:

- ✓ ثبيت العاتية على البكتيريا، وتسرب جزيئة ADN العاتية إلى سينوبلازم البكتيريا.
- ✓ تضاعف ADN العاتية وتلاشى ADN البكتيريا.
- ✓ تجميع مكونات العاتية داخل البكتيريا، وتركيب عاتيات جديدة.
- ✓ انفجار البكتيريا وتحرير عاتيات جدد مشابهة للعاتية الأصلية.

يتبيّن من دورة حياة العاتية أن هذه الأخيرة تحقن فقط خبرها الوراثي، المتمثل في جزيئة ADN، ليتم تركيب عاتيات جديدة مشابهة للعاتية الأصلية. وبذلك يتتأكد أن ADN يمثل الخبر الوراثي.

٥ - خلاصة:

انطلاقاً مما سبق يمكن استخلاص ما يلي:
المادة الوراثية الحاملة للخبر الوراثي هي عبارة عن جزيئة ADN، تتموضع في النواة و تنتقل عبر الصبغيات خلال الانقسام الخلوي.

② الكشف عن مادة ADN.

لأجل ذلك تستعمل طريقة Feulgen، إذ تعتمد هذه التقنية على استعمال كاشف schiff الذي يكون عديم اللون ويكتلون بالأحمر عند وجود ADN.
تبرز نتائج تقنية Feulgen أن جزيئة ADN، مكون أساسياً للصبغيات.

ملحوظة: نجد أيضاً جزء من ADN على مستوى الميتوكوندري والبلاستيد الخضراء لكنه يتحكم فقط في بعض خصائص هذه العضيات.

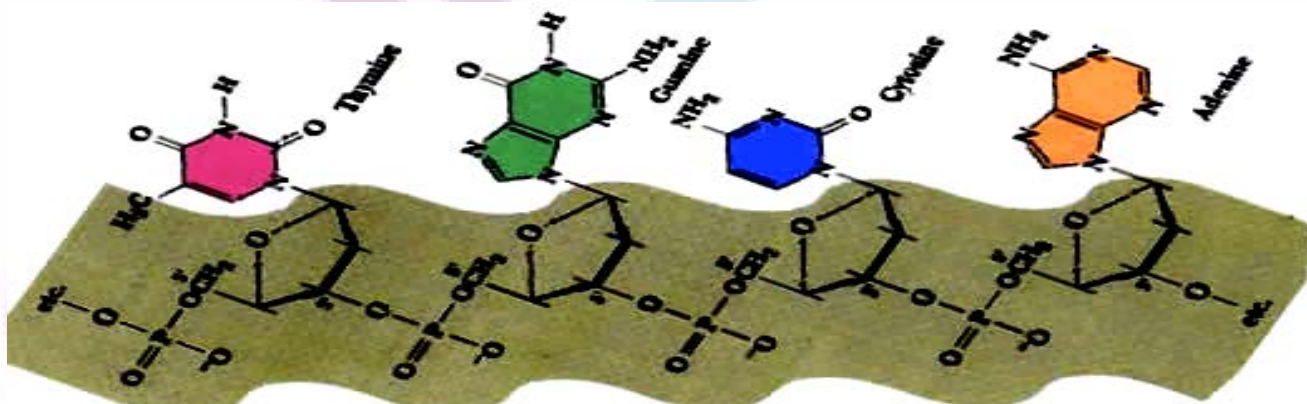
IV - التركيب الكيميائي لجزيء ADN.**① المكونات الكيميائية لجزيء ADN.** انظر نشاط 4، وثيقة 1، لوحة 5.

• الوثيقة 1 : تعتبر جزيء ADN جزيء كبيرة تتكون من ثلاثة أجزاء تتكرر في الفضاء :

- سكر الريبيوز ناقص الأكسجين Désoxyribose
- حمض فسفوري Acide phosphorique
- قاعدة ازوتية Base azotée وهي إما: الأدينين (A) ، الغوانين (G) ، التيمين (T) . Cytosine ، السيتوزين (C) Thymine

تكون هذه الأجزاء الثلاثة، الوحدة الأساسية ل ADN ونسميها نيكليوتيد Nucléotide وبذلك نقول أن جزيء ADN هي عبارة عن عديد النيكليلوتيدات Polynucléotide (أنظر الوثيقة 1).

الوثيقة 1 :



بيان حلمة جزيئات ADN، ذات مصادر مختلفة أنها تتكون من ثلاثة عناصر هي:

- حمض فوسфорيك H_3PO_4 .
- سكر خماسي هو الريبيوز ناقص أوكسجين، $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_4$.
- قواعد ازوتية G، T، C، A.

و يمثل النيكليلوتيد الوحدة الأساسية لـ ADN و يتكون من: سكر ريبوزي ناقص أوكسجين + حمض فوسفوريك + قاعدة ازوتية A أو T أو C أو G، و بذلك يسمى ADN بعديد النيكليلوتيدات.

② بنية جزيئه ADN . - نتائج a - Chargaff

قام Chargaff بتحديد نسب القواعد الأزوتية الأربع، A, T, C, G، في جزيئات ADN ذات مصادر مختلفة، فحصل على النتائج المبينة على الوثيقة 2، لوحدة 5.

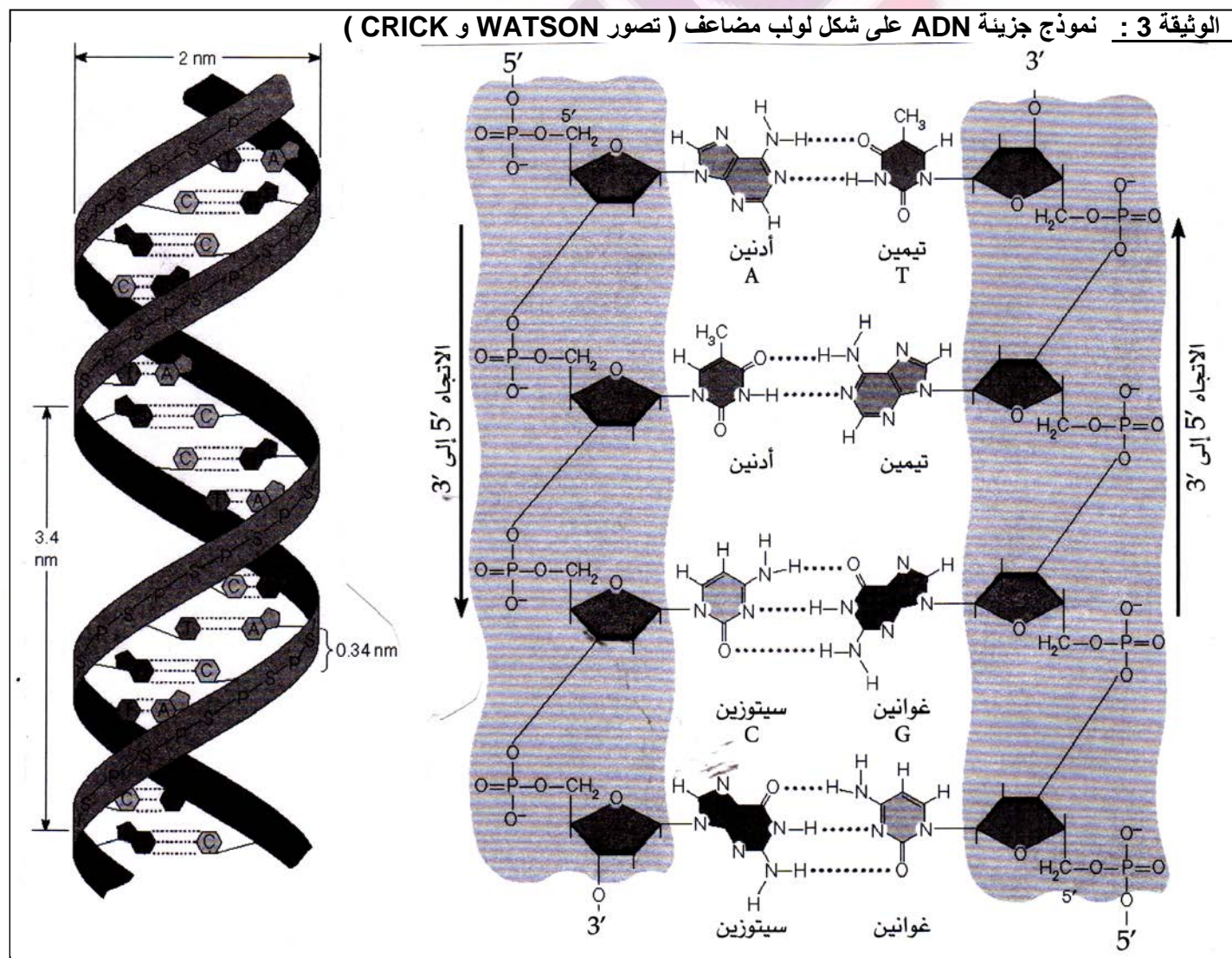
• الوثيقة 2: تعطي الوثيقة التالية نسبة القواعد الأزوتية في ADN عند بعض الأنواع من الكائنات :

نسبة القواعد الأزوتية			التركيب من القواعد الأزوتية ب mol %				الأجسام
A+G/C+T	G/C	A/T	T	C	G	A	
1.03	1.01	1.05	29.4	19.8	19.9	30.9	الإنسان
1.03	1.02	1.04	28.3	21.0	21.4	29.3	الخروف
0.97	0.95	0.98	29.3	21.5	20.5	28.8	الدجاج

عن ماذا تكشف نتائج هذه الدراسة؟

b - تحليل واستنتاج:

نلاحظ بالنسبة لجميع المتعضيات أن العلاقة $A+G/T+C = 1$ ، كما أن $G/C = A/T = 1$ ، وذلك لأن مقدار A يساوي مقدار T، ومقدار C يساوي مقدار G. نستنتج من هذا أن A ترتبط بـ T، وC ترتبط بـ G. انظر الوثيقة 3، لوحدة 5.



في سنة 1953 اقترح العالمان Watson و Crick، نموذجاً لجزيئه ADN، على أنها عبارة عن لولب مضاعف Double hélice. يتكون كل لولب من متتالية من النيكليلوتيدات، والتي ترتبط فيما بينها عن طريق الحمض الفسفوري بواسطة الكربون⁵ لسكر الريبيوز ناقص أكسجين للنيكليلوتيد الأول والكربون³ لسكر الريبيوز ناقص أكسجين للنيكليلوتيد الموالى، وهذا إلى نهاية اللولب وبالتالي تكون هناك نهايتين حرتين: '3 و '5 ، ومن تم نصطلح على التوجيه '3 ----- '5 .

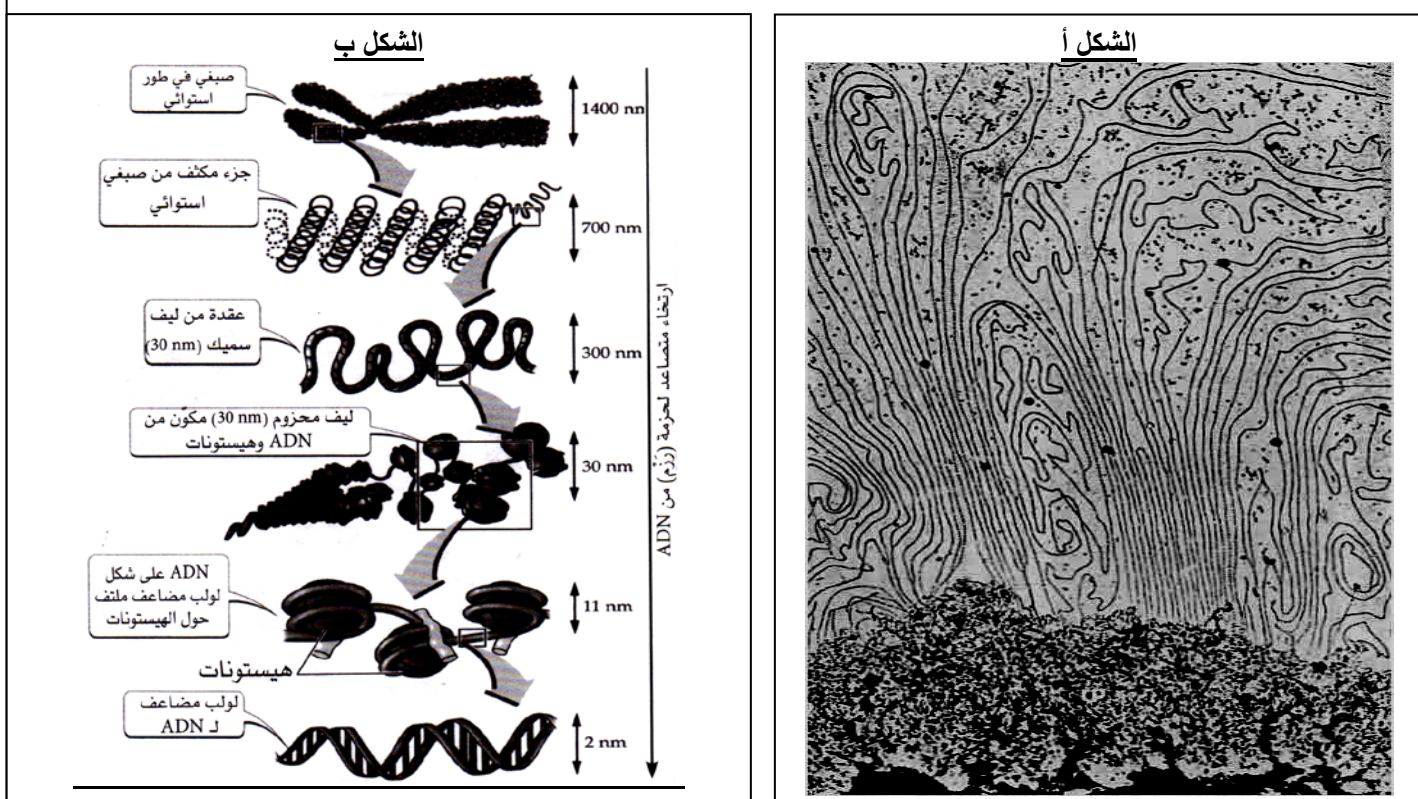
و بما أن جزيئه ADN لولب مضاعف ، فلكي يكتمل اللولبين يجب أن يكونا متضاداً القطبية '5'---> '3 و '3---> '5 . نقول إن لولبي ADN متضاداً التوازي ويرتبط اللولبان بعضهما ببعض، بروابط هيدروجينية على مستوى القواعد الأزوتية.

٧ - العلاقة بين الصبغين، الصبغيات، و ADN .

① بنية الصبغين .

يعطي الشكل أ من الوثيقة 4، لوحة 6، ملاحظة بالمجهر الإلكتروني لصبغي استوائي، تمت معالجته بواسطة أنزيمات نوعية تحل البروتينات. انطلاقاً من هذه الملاحظة استخرج بنية الصبغين.

الوثيقة 4: الشكل أ بنية الصبغين La chromatine ، الشكل ب بنية الصبغي Le chromosome ♥



تبين الملاحظة المجهرية لصبغين خلية أنه يتكون من خيوط متشابكة، يبلغ قطر الواحد منها 30nm، وتسمى هذه الخيوط خيوط نوية Les nucléofilaments . بينت الدراسات أن الخيط النووي يتكون من جزيئه ADN ملوبة حول حبات من البروتينات، مكونة نكليوزومات Nucléosomes ، كما نسمى هذه البروتينات : هيستونات Les histones .

② بنية الصبغيات. انظر الشكل ب من الوثيقة 4 ،لوحة 6 . إن للصبغين والصبغيات نفس التركيب الكيميائي، إذ يعتبر ADN مكون مشترك بين الصبغين والصبغيات:

- يلف كل خيط ADN حول هيستونات، فيشك خيط نوي.
- تتلولب الخيوط النوية تلولاً طفيفاً، فتشكل الصبغين.

- عند دخول الخلية في انقسام غير مباشر، يزداد تلوب الخيط النووي حول نفسه، فتظهر الصبغيات.
- ويصبح هذا التلوب شديداً وقصرياً، في المرحلة الاستوائية، مما يجعل الصبغيات جد واضحة.
- في نهاية الانقسام تتم إزالة تلوب الخيوط النووية للصبغيات، لتعود إلى حالة الصبغين.

③ العلاقة بين الصبغين، الصبغيات، و ADN.

يلاحظ خلال الانقسام الخلوي، أنه عندما تظهر الصبغيات، يختفي الصبغين، والعكس صحيح. كما أن للصبغين والصبغيات نفس التركيب الكيميائي ($ADN + هيستونات$)، فهما إذن يمثلان عنصراً واحداً يتغير شكله حسب درجة تلوب الخيط النووي، وذلك حسب مراحل الدورة الخلوية.

VI - آلية مضاعفة جزيئة ADN.

① الكشف عن مضاعفة جزيئة ADN.

⑤ نشاط 5 مضاعفة ال **ADN** وعلاقتها بالحفظ على الخبر الوراثي:
يعتبر ال **ADN** المكون الأساسي للصبغيات والحامل الكيميائي للخبر الوراثي ، وينتقل من جيل لآخر بواسطة الانقسام الخلوي غير المباشر. قصد فهم الآليات التي تضمن الحفاظ على الخبر الوراثي من دورة خلوية لأخرى، تقوم بدراسة الوثائق التالية:

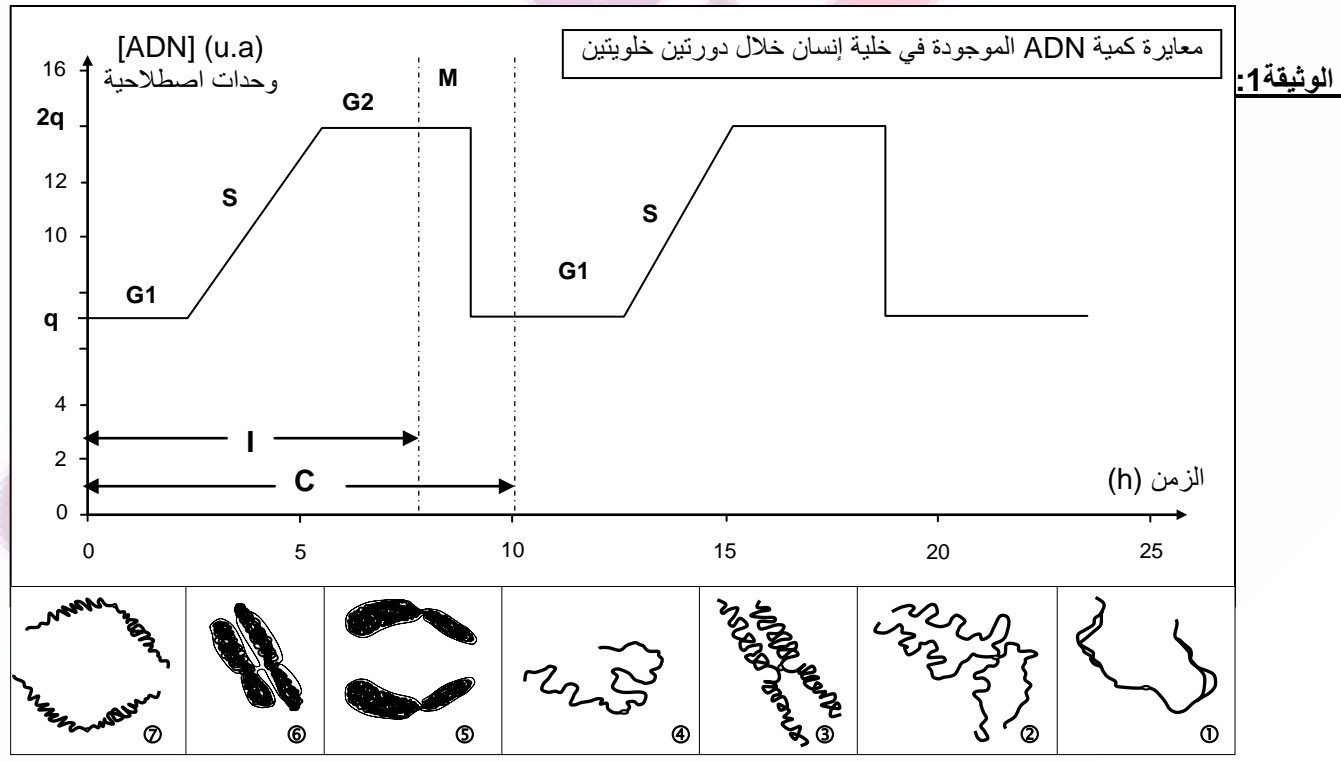
♥ **الوثيقة 1** : تمت معايرة كمية **ADN** الموجودة في خلية إنسان خلال دورتين خلويتين فحصلنا على النتائج المبينة على الوثيقة 1 .

(1) سم المراحل المشار إليها بحروف على الوثيقة. ثم حدد المدة الزمنية التقريبية للمراحل: I ، C ، M .

(2) كيف تتطور كمية **ADN** في الخلية خلال الدورة الخلوية؟

(3) أنساب كل شكل من أشكال الوثيقة (① ، ② ، ③ ، ... ، ⑦) ، لمرحلة الدورة الخلوية المطابقة له (M,G2,S,G1) .

(4) بين العلاقة بين كمية **ADN** في الخلية وشكل الصبغي في مختلف مراحل الدورة الخلوية.



(1) تسمية المراحل:

I = مرحلة السكون، تدوم 8 ساعات، وتتكون من ثلاثة فترات هي:

G1 = فترة النمو الأولى، S = فترة التركيب / التضاعف. G2 = فترة النمو الثانية.

M = الانقسام غير المباشر، ويدوم ساعتين.

C = دورة خلوية، وتدوم 10 ساعات.

(2) تتغير كمية ADN في نواة الخلية خلال الدورة الخلوية على النحو التالي:

★ خلال الفترة G1 من مرحلة السكون تبقى كمية ADN مستقرة في القيمة q ، لتتضاعف خلال الفترة S وتمر من القيمة q إلى القيمة $2q$. فتبقى مستقرة في القيمة $2q$ خلال الفترة G2.

★ خلال الانقسام غير المباشر، تنخفض كمية ADN، لتمر من القيمة $2q$ إلى القيمة q ، بحيث أنه خلال المرحلة التمهيدية والاستوائية، كمية ADN مستقرة في القيمة $2q$ ، وفي المرحلة الانفصالية والنهائية، تصبح كمية ADN مستقرة في القيمة q .

(3) نسب للمرحلة G1، الشكل 4. وللمرحلة S، الشكل 1. وللمرحلة G2، الشكل 2. أما الأشكال 3، 5، 6، 7، فتنسب المرحلة M، أي الانقسام غير المباشر، (3 للمرحلة التمهيدية، 5 للمرحلة الانفصالية، 6 للمرحلة الاستوائية، 7 للمرحلة النهائية).

(4) تتكون الدورة الخلوية من مراحلتين:

★ مرحلة السكون، خلالها تتضاعف كمية ADN في نواة الخلية، ومع تضاعف ADN تتضاعف الصبغيات حيث يصبح كل صبغي مكوناً من صبغيين.

★ مرحلة الانقسام غير المباشر، خلالها تتشطر الصبغيات على مستوى الجزيء المركزي، فتشكل مجموعتان متماثلتان من الصبغيات، تحتوي كل واحدة على الكمية q من ADN.

يتبيّن من هذا أن الخلية تضاعف كمية ADN التي تتوفّر عليها، لتصل إلى القيمة $2q$ ، أثناء فترة السكون، ثم تعود بعد ذلك كمية ADN إلى القيمة الأصلية q أثناء المرحلة الانفصالية للانقسام غير المباشر.

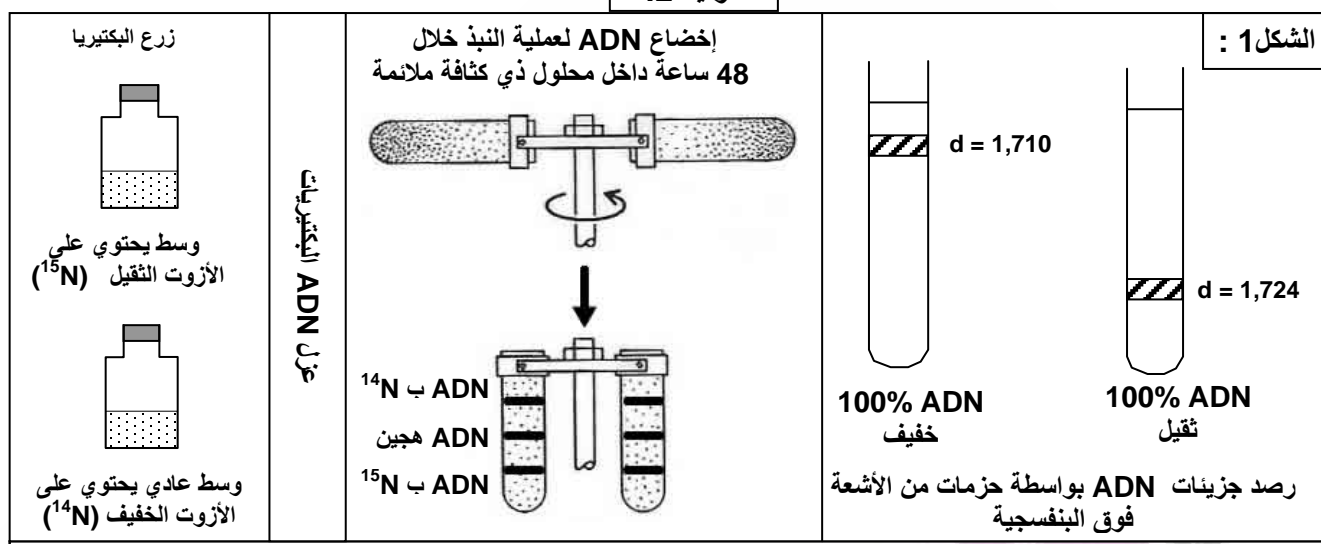
② آلية مضاعفة ADN.

أ – تجربة Stahl و Meselson.

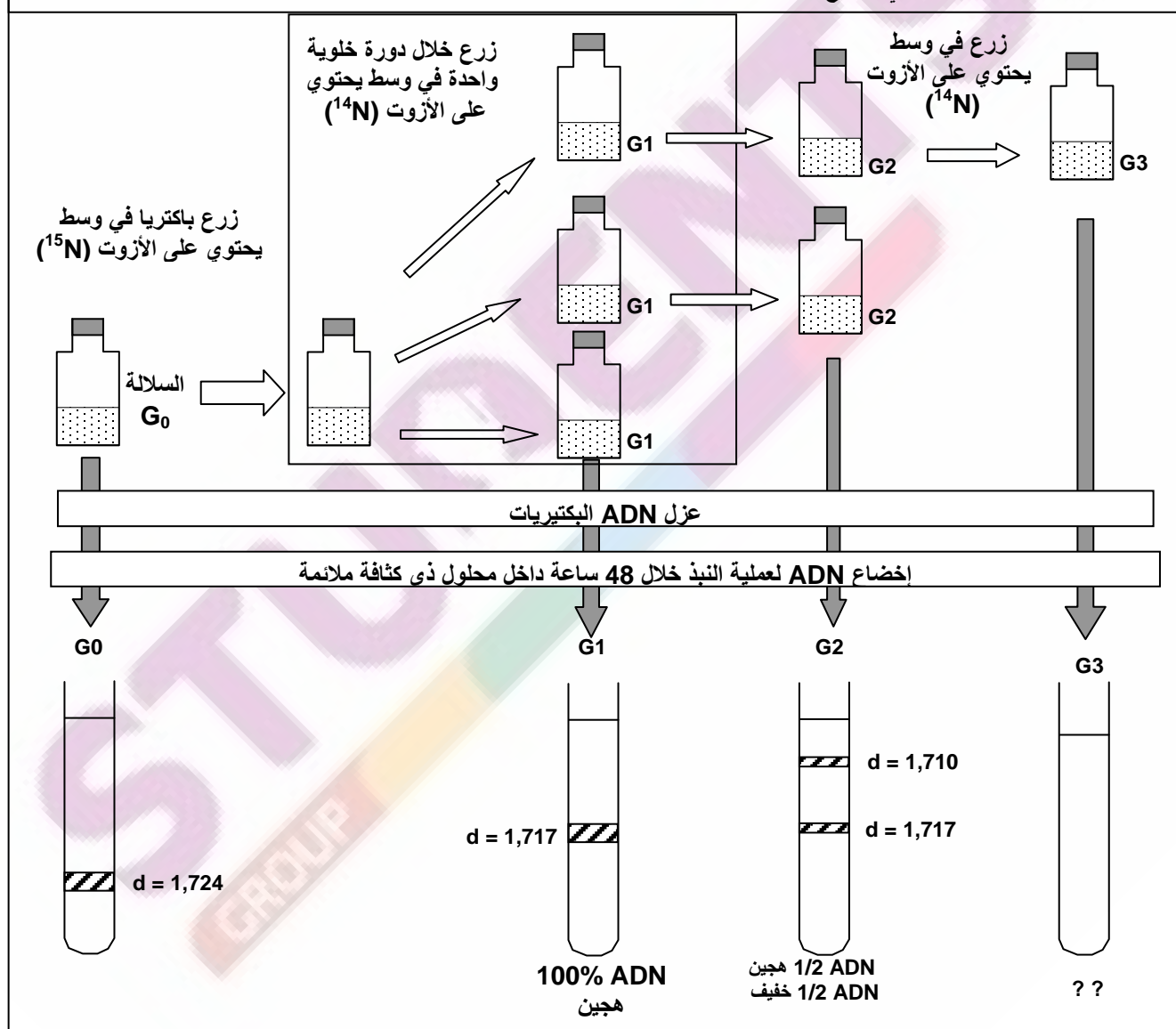
♥ الوثيقة 2 : تجربة Stahl و Meselson بواسطة تقنية النبذ centrifugation ، تمكن من عزل جزيئات ADN تحتوي على ذرات الأزوت الثقيل N^{15} عن جزيئات ADN المشابهة والتي تحتوي على ذرات الأزوت الخفيف N^{14} . كما هو مبين على الوثيقة 2 :

- (1) ماذا تستنتج من خلال تحليل نتائج تجربة Stahl و Meselson ؟
- (2) ترجم هذه الاستنتاجات على شكل رسوم تخاططية محترماً الطبيعة الفيزيائية لجزيئة ADN، قصد تفسير نتائج التجربة .

الوثيقة 2:



الشكل 2 : البروتوكول التجاري ونتائج تجرب Meselson و Stahl



- = سلالة في وسط يحتوي على الأزوت الثقيل (^{15}N) .
- = بكتيريا الجيل الأول الناتجة عن السلالة G0 في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف (^{14}N) .
- = الجيل الثاني ناتج عن G1 في وسط يحتوي على الأزوت (^{14}N) .
- = الجيل الثالث ناتج عن السلالة G2 في وسط يحتوي على الأزوت (^{14}N) .

الجيل G1 : كل الخلايا لها $d(ADN) = 1.717$ (كثافة وسيطة بين ADN التقليل (1.724) و ADN الخفيف (1.710)) واعتبر هذا الـ ADN هجين.

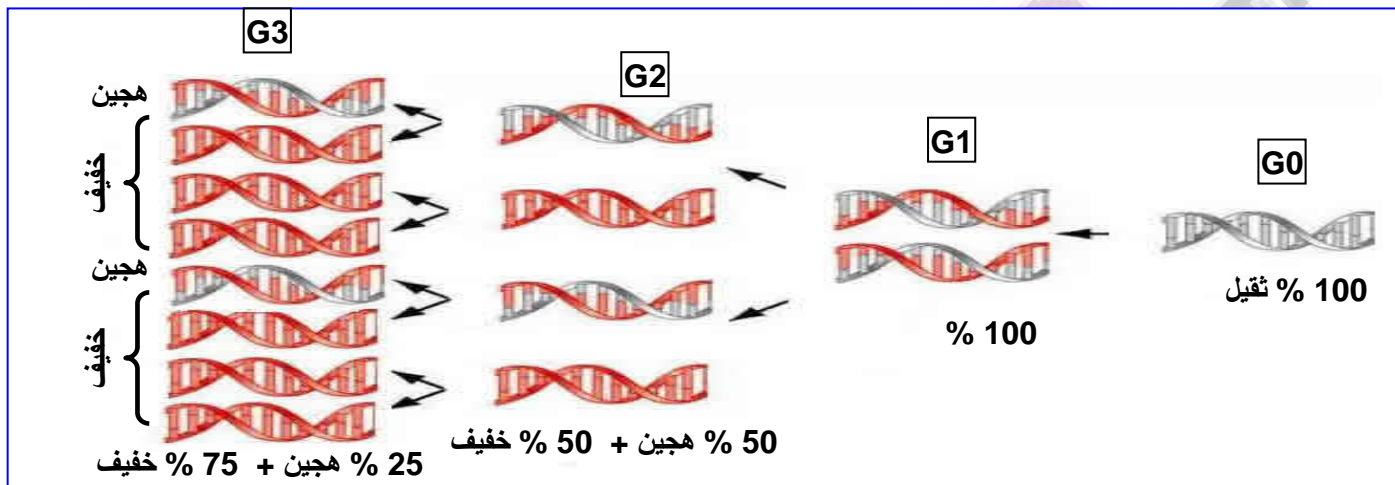
الجيل G2 : 50% من الخلايا لها ADN هجين و 50% لها ADN خفيف.

الجيل G3 : 25% من الخلايا لها ADN هجين و 75% لها ADN خفيف.

بناءاً على هذه النتائج، فان بنية وكثافة ADN الجيل الأول G1 لا يمكن تفسيرها إلا باعتبار كون نصف جزيئة ADN الجيل الأول تتوفّر على N^{14} والنصف الآخر على N^{15} .

وبنية وكثافة ADN الجيل الثاني G2 لا يمكن تفسيرها إلا باعتبار كون نصف الجزيئات يطابق ADN الأول، والنصف الآخر من الجزيئات لا يتوفّر إلا على N^{14} فقط.

(2) انظر الرسم :



ب - تجربة Taylor. انظر الوثيقة 3، لوحة 8.

• الوثيقة 3: تجربة Taylor

وضع Taylor جذور نبات Bellevalia في وسط يحتوي على التيمدين معلم بالтриتيوم H^3 ، وهو نظير إشعاعي النشاط للهروجين.

وبعد مرور 8 ساعات (مدة طور السكون)، أخرج Taylor هذه الجذور ثم غسلها ووضعها في وسط اقتياطي محاید (غير مشع)، وتتبع اندماج التيمدين بالتصوير الإشعاعي الذاتي وذلك أثناء الانقسامات الخلوية، ومن أجل تسهيل ملاحظة الصبغيات، أضاف taylor للمحلول الاقتياطي مادة الكولشين التي تمنع افتراق الصبغيات في نهاية الطور الاستوائي. فحصل على النتائج المبينة على الوثيقة 3:

(1) بين أهمية توظيف التيمدين والكولشين في هذه التجربة.

(2) صنف نتائج هذه التجربة.

(3) فسر بواسطة رسوم نتائج هذه التجربة، مع العلم أن كل صبيغي يتكون من جزيئة ADN واحدة.

الوثيقة 3

③ مظهر الصبغيات بعد وضعها في وسط محاید خلال مدة زمنية تقابل دورة خلوية	② مظهر الصبغيات بعد وضعها في وسط محاید خلال مدة ت مقابل دورة خلوية	① مظهر الصبغيات بوجود التريتيوم

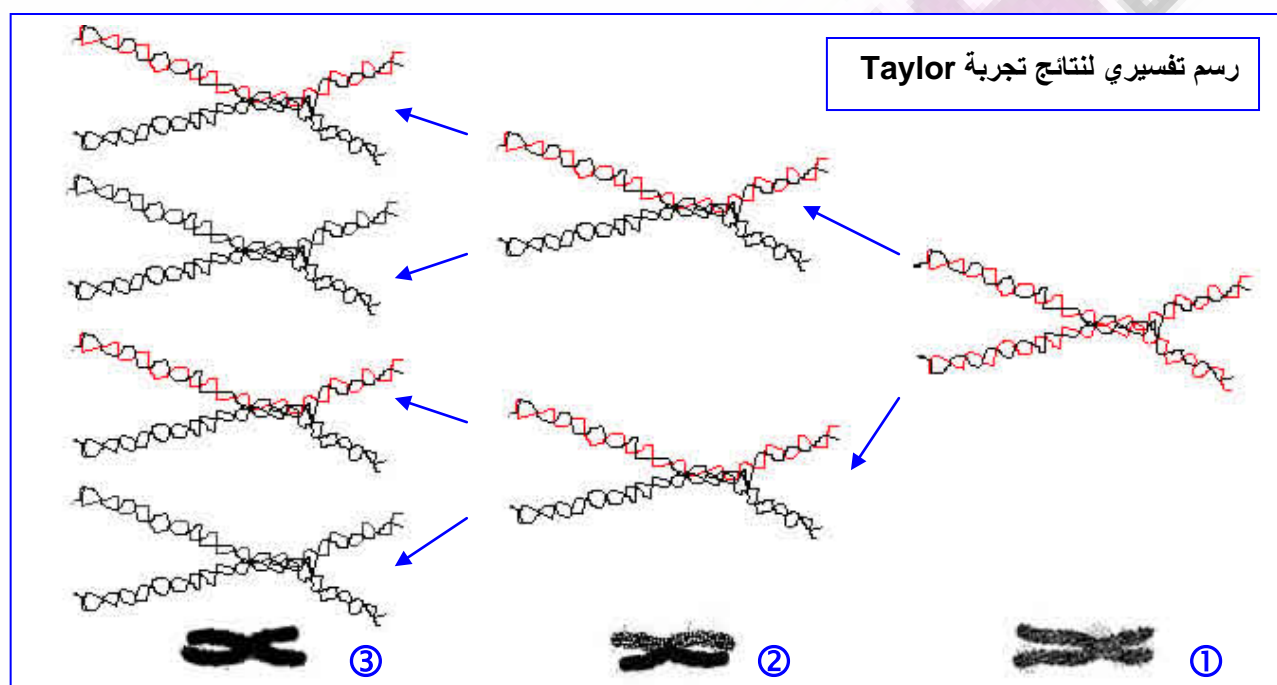
(1) التيميدين مكون لـ ADN، يحتوي على التيمين كقاعدة ازوتية، وتم استعماله مشعاً لرصد إدماجه في جزئية ADN.

الكولشيسين مادة توقف الانقسام غير المباشر في المرحلة الاستوائية، حيث تكون الصبغيات جد واضحة، مما يمكن من ملاحظتها وتحديد نشاطها الإشعاعي.

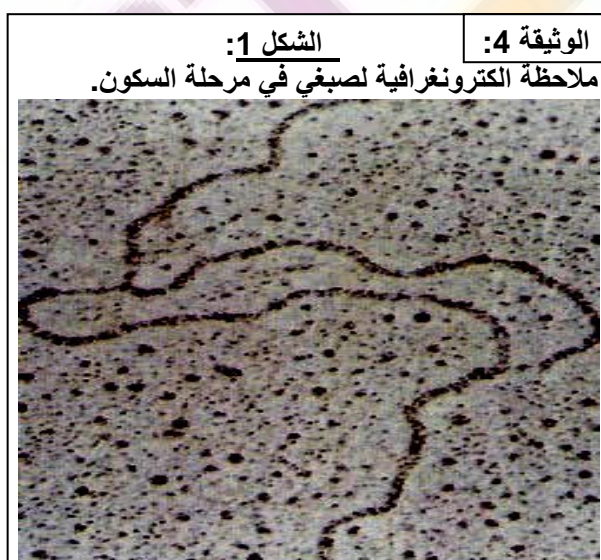
(2) مباشرة بعد المعالجة بالتيميدين المشع، نلاحظ أن كل الصبغي يظهر نشاطاً إشعاعياً. بعد مدة زمنية من المعالجة تقابل دورة خلوية، نلاحظ أن أحد صبيغي الصبغي يكون مشعاً، والأخر غير مشع.

بعد مدة زمنية تقابل دورتين خلويتين، نلاحظ أن نصف الصبغيات يكون غير مشع، والنصف الآخر يتكون من صبغيات مشعة وصبغيات غير مشعة.

(3) تفسر نتائج هذه التجربة بكون كل لولب من لولبي ADN، يعمل ك قالب يشيد عليه لولب مكمل، مما ينتج عنه تكون جزيئتين متماثلتين لجزئية ADN الأصل. ويلاحظ أنه أثناء المضاعفة يتم الاحتفاظ على نصف كل جزئية أصلية، لذلك نتكلم عن التركيب النصف محافظ. *Semi conservatif*. انظر الرسم.



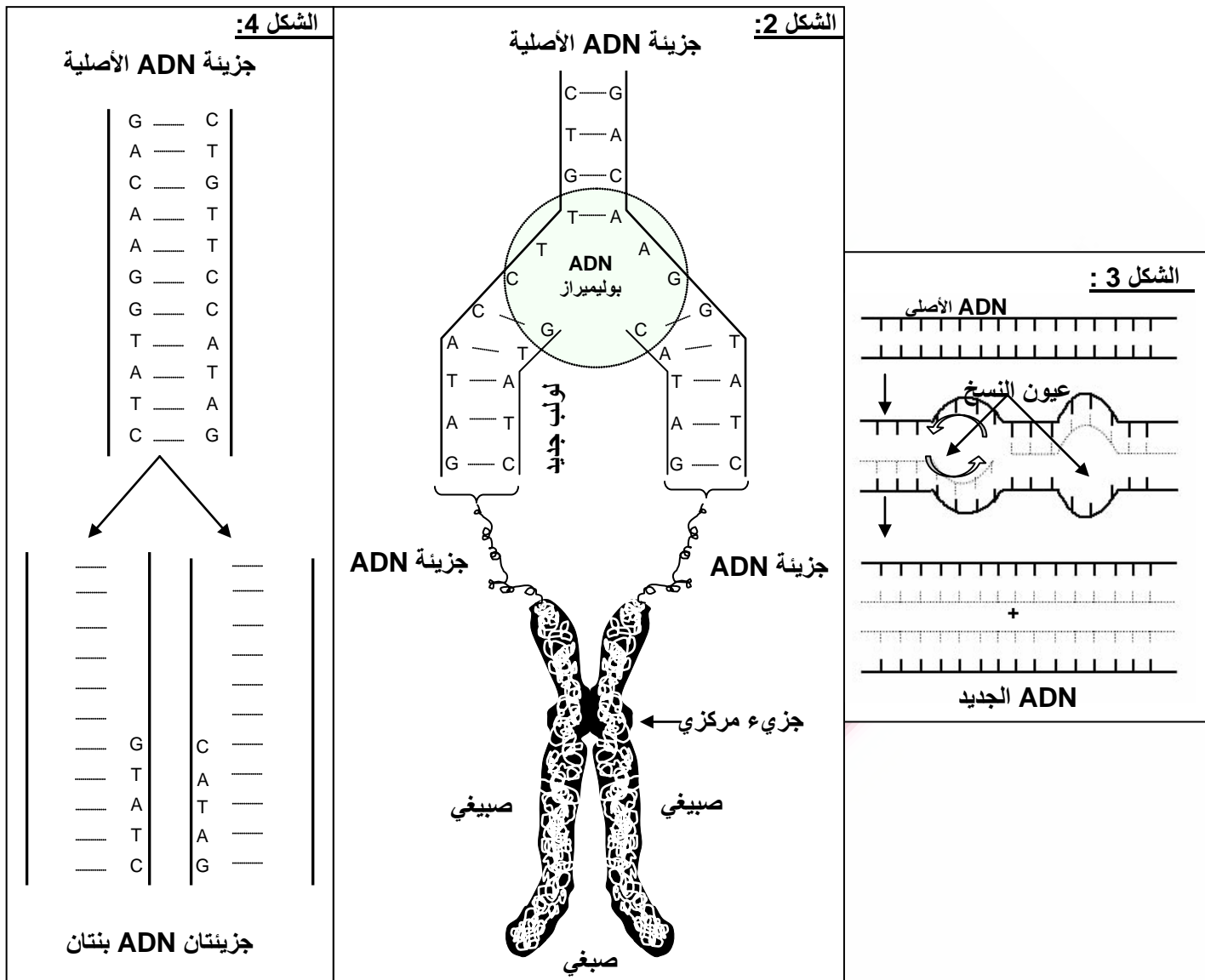
ج - التضاعف النصف محافظ لجزئية ADN. انظر الوثيقة 4، لوحة 8.



يتطلب تركيب ADN جزئية أصلية، ونيكلويوتيدات حرة، وأنزيمات، وطاقة. ويتم التركيب الإحيائي لـ ADN على الشكل التالي:

★ تحت تأثير أنزيم خاص، يتم تفريق اللولبين المكملين، بانفصال الروابط الهيدروجينية الرابطة بين القواعد الأزوتية، وبذلك تظهر مناطق افتراق اللولبين على شكل عيون النسخ (الشكل 1).

★ بلمرة تدريجية للنوكليوتيدات تحت تأثير أنزيم ADN بوليميراز، حيث يستعمل كل شريط قديم كنموذج لتشييد شريط جديد، وذلك مع احترام تكامل القواعد الأزوتية مع تلك المتواجدة في اللولب الأصلي، (الشكل2)، نتكلم عن النسخ الجزيئي لـ ADN.



★ تم استطالة الشريطين الجديدين في الاتجاهين على مستوى عين النسخ، (الشكل3) مما يؤدي إلى اتساعها، فتلتحم بعضها البعض ليتم الحصول على جزيئتين بنتين من ADN، كل واحدة تتكون من شريط قديم، ورثته من الجزيئة الأصلية، مع شريط جديد. (الشكل4)