

خصائص الشفرة الوراثية Characteristics of the genetic code

خصائص الشفرة الوراثية

- ـ ثلاثية: ثلاثة نيوكليوتيدات متتالية تختصص بحامض أميني واحد
 - تتطابق 61 شفرة مع الأحماض الأمينية
 - -تشفر AUG للميثايونين وتعطي إشارة البدء لعملية النسخ
 - ـتعطي 3 شفرات "توقف" إشارة انهاء عملية الترجمة
 - -الترادف: قد يوجد أكثر من شفرة لبعض الأحماض الأمينية
- -عدم الغموض: أي شفرة لأي من الأحماض الأمينية لا تُستخدم لأي حامض أميني أخر
- -لا تحتوي على فراغات أو علامات وقف: الشفرات ملتصقة ببعضها البعض بدون أي فراغات بينها
 - العمومية والشمول "تقريباً"

الطفرة Mutation

: Mutations تعریف الطفرة

هي تغير فجائي في التركيب الوراثي ينتج عنه تغير في الشكل المظهري

تعريف الطافر mutant:

* يعرف الفرد أو الخلية الناتجة من عملية التطفر بالطافرة.

تعریف Mutagen

هى المادة الكيميائة او الفيزيائية التى تسبب حدوث الطفرة

تعریف: Mutagenesis

عملية حدوث الاطفار نفسها





أهمية الطفرة:

تعتبر الطفرة هي المصدر الأساسي لجميع الاختلافات الوراثية و ذلك لأنها:

توفر المادة الأساسية اللازمة لحدوث التطور أنها مصدر الحصول على الأليلات متعدة للجين ... مثال ...

- أ- الاتحادات الجديدة تقوم بإعادة ترتيب التباين الوراثي في تباديل و توافيق جديدة .
- ب- الانتخاب الطبيعي أو الصناعي يحافظ على التراكيب الأكثر تكيفاً مع الظروف البيئية الموجودة .

و بذلك لولا وجود الطفرة لوجدت كل الجينات في صورة واحدة و بالتالى لما وجدت الأليلات و لما كان التحليل الوراثي ممكناً و الأهم من ذلك ما كانت الكائنات قادرة على التطور evolve و التكيف مع التغيرات البيئية . و على ذلك فالطفرة تعتبر ظاهرة هامه لأن وجودها سيؤدي إلى التابين الوراثي و يسمح للكائنات بالتكيف مع البيئات الجديدة و في نفس الوقت قد يؤدي ازدياد معدل الطفور إلى عدم انتظام انتقال المعلومات الوراثية بدقة من جيل إلى آخر.





يمكن تقسيم الطفرات من حيث نوع حدوثها إلى نوعين:

1- طفرة تلقائية Spontaneous 2- طفرة مستحدثه Induced

1/ الطفرة التلقائية

: Spontaneous mutation

• الطفرة التلقائية هي التي تظهر على شكل تغيرات فجائية و راثية طبيعياً ، وتعاود الظهور بين الحين و الآخر و معدل حدوثها ضئيل جداً . ويتراوح بين واحد في المائه ألف إلى واحد في العشرة مليون ، وتختلف من جيل إلى آخر و يعتمد معدل حدوث الطفرة التلقائية على الحالة الفسيولوجية و الكيموحيوية للخلية .

1/ الطفرة المستحدثة Induced mutation هي الطفرة التي يحدثها الإنسان أو العلماء صناعياً باستخدام المواد المطفرة سواء كانت كيماوية او فيزيائية

الطفرات التلقائية نادرة الحدوث ، برغم أن تكرارها يتخلف من جين إلى آخر ، و من كائن إلى آخر و تتراوح قياسات تكرارات الطفرات التقدمية التلقائية لمختلف الجينات في البكتيريوفاج بين , -1010 -100 نكل زوج من أزواج النيوكليوتيدات في الجيل الواحد . وفي الكائنات حقيقة النواة يترواح معدل الطفرات التقدمية بين -107 , -109 لكل زوج من النيوكليوتيدات في الجين .

تزيد المعاملة بالمطفرات تكرارت الطفرات بدرجات كبيرة ، فتكرار الطفرات لكل جين في البكتيريا و الفيروسات على سبيل المثال يتعدى 1% عند المعاملة بمطفر كيميائي قوي ، أي أن ما يزيد عن 1% من جينات الكائنات المعاملة ستتضمن الطفرات . أو بصورة أخرى يمكن أن نقول أن أكثر من 1% من أفراد عشيرة الفيروسات أو البكتيريا المعاملة ستحتوي على طفرة في أي جين .

يمكن تقسيم الطفرات من حيث مكان حدوثها إلى نوعين:

1- طفرة جينية Gene or point mutation

- A- Base pair (=nucleotide pair) substitution
- B- Frameshift mutation

2- طفرة كروموسومية Chromosome mutation

- 1- Change in chromosome structure
- A- Deletions B- inversions C- translocations D- duplications
- 2- Change in chromosome number.
- A- Aneuploidy B- Polyploid

: Gene mutation التغيرات الجينية

- الجين عبارة عن مقطع معين من تتابع نيوكليوتيدي مميز يحدث يحتوي على الأربع قواعد A, C, G, T أي تغير يحدث في الجين الواحد ينتج عنه صورة أخرى لهذا الجين يتبادل معه الوجود في الأفراد المختلفة و هذه الطريقة هي الوسيلة الوحيدة للحصول على الأليلات المختلفة للجين الواحد.
 - تعرف هذه التغيرات من النمط الوراثي بالتطفرات mutation و التغير في الجين يعرف بالطفرة الجينية Point mutation وهي تغيرات داخل الجين -cistronic changes .





وتتميز التطفرات بالخواص التالية:

- 1. لا تستطیع تغیر عدد النیوکلیوتیدات الوراثیة و نوعها و تسلسلها .
 - 2. تغيرات غير عادية نادرة نسبياً
- 3. تغيرات مستديمة على أساس تأثيرها الجزيئي في الحمض النووي

* تنقسم الطفرات الجينية إلى أنواع كثيرة سواء كانت تلقائية أو مستحدثة:

: Base Substitution الإحلال القاعدي /1

- هو يشمل الجزء القاعدي من النيوكليوتيدة .
 - يوجد نوعان من الإحلال القاعدي .
- 1. احلال قاعدة من نوع البيورين (A, G) بآخر من البيورين أو احلال البيرميدين بقاعدة أخرى من البيرميدين و يطلق عليه اسم احلال متكافئ Transition و يوجد اربع احتمالات مختلفة للاحلال المكافئ .
 - 2. احلال قاعدة بيورين بقاعدة بيرميدين أو العكس ويسمى احلال أو استبدال متعاكس أو غير مكافئ Trasversions و يوجد منه 8 احتمالات مختلفة وتعرف هذه الظاهرة بتحور المشابهات. Tautomerism.

• وجد أن هذه الاحتمالات جميعها تحدث و يستدل على حدوث الطفرة عن طريق تحديد تسلسل الأحماض الأمينية (a.a) داخل السلسلة الببتيدية المتكونة عن الجين الطافر و مقارنتها بالحالة الأصيلة.



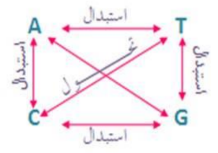
احلال متكافئ Transition

Pyrimidine Pyrimidine (C,T)

Purine \longrightarrow Pyrimidine (A,G) \longleftarrow (C,T)

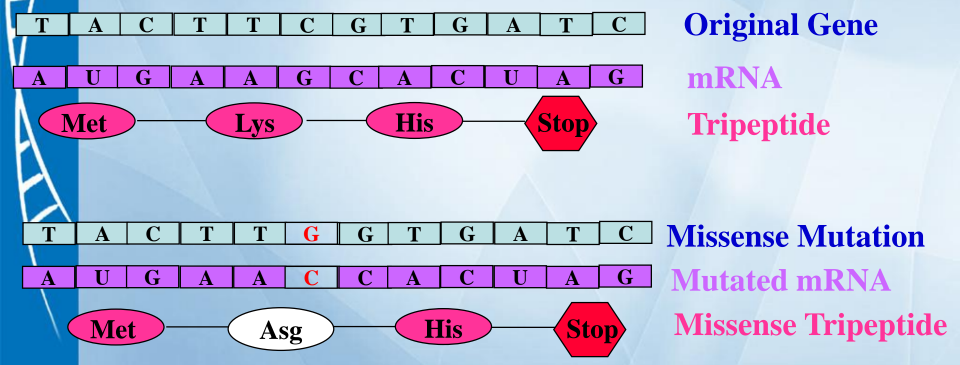
احلال غير مكافئ (استبدال) Transversion

تعرف هذه الظاهرة بالاستبدال و التحول Tautomerism



ومن أنواع الإحلال القاعدي المسببه طفرات والمسببة طفرات المسببة طفرات المسببة المسببة طفرات المسببة الم

1. طفرات خاطئة المدلول Missense mutation : هي طفرة يحدث فيها إحلال قاعدي وينتج عنها تكوين حمض أميني مختلف (احلال حامض أميني محل حامض أميني آخر) .. مثال :



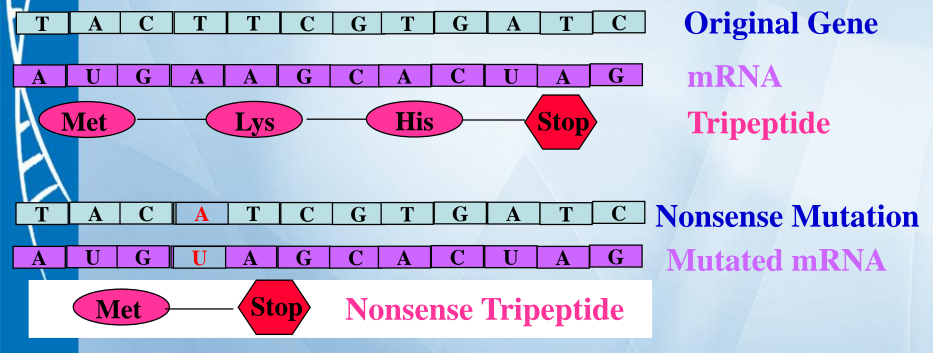
AAC codon codes for Asg so there is an

amino acid change in the tripeptide.

siciech Blo Zint mutations (cont.):

2-طفرات عديمة المدلولNonsemse mutation

يؤدي الاحلال القاعدي إلى تغير الشفرة الوراثية إلى واحد من الشفرات الثلاثة و Stop Codon التي تقوم بانهاء عملية الترجمة في بناء البروتين و تسمى و هذه الشفرات لا تترجم إلى أحماض أمينية بل مهمتها انهاء عملية البروتين مثل: UAG, UAA, UGA

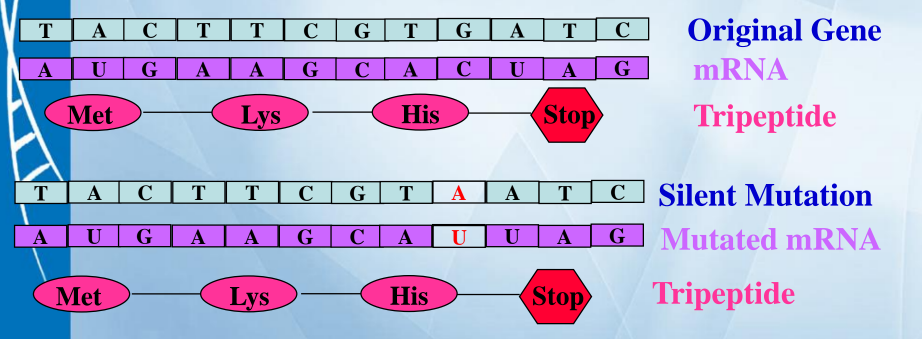


UAG codon codes for Stop so there is a premature termination of translation.



3- طفرات صحيحة المدلول :Silent Mutation

تحدث نتيجة الإحلال القاعدي لأحد القواعد النيتروجينية في الشفرة و لكنها لا تؤدي إلى تغير نوع الحامض الأميني (تنتج نفس الحمض الأميني) و يعود ذلك إلى ظاهرة كثرة عطاء الشفرة degeneracy حيث أن للحامض الأميني الواحد أكثر من شفرة تؤدي إلى استقطابه . مثال :



CAU codon still codes for His so there is no change to the Tripeptide.

2/ طفرات هيكلية (إضافة أو نقص قاعدة أوعدد من القواعد) Farm-shift mutation

هي تشمل الطفرات الناتجة من النقص أو الإضافة لزوج واحد أو عدد قليل من أزواج القواعد وهذه الطفرات تؤدي إلى تغير أطار القراءة داخل بعض التتابعات الشفرية للبروتين مسببه احلال كامل في عملية بناء ذلك البروتين و تسمى هذه الطفرة طفرة تحرك الاطار .farm shift mut

التسلسل الجديد يصبح مختلف نتيجة إضافة A وكل الأحماض المتكونة تكون قصيرة وتظهر صفة مظهرية جديدة نتيجة الإضافة لنفس التأثير ينتج من نقص أو ازالة قاعدة أو قواعد من السلسلة . من أمثلة طفرة تحرك الاطار، حدوثها تلقائيا تحت تأثير بعض المركبات الكيمائية مثل Acridine dye و Proplavin. وهي تؤثر على الجزئ أثناء عملية التضاعف بعد حدوث كسر ، وهي تشمل فقد أو اضافة قاعدة إلى الجديلة المكسورة ، وقد تظهر نتيجة بعض مسببات التطفر الكيميائية مثل صبغات و هما يعملان كعوامل متداخلة داخل سلسلة الحامض Intercalating وتعمل كالتالى:

ترتبط الأكردينات Acridines بالسطح الخارجي للحامض النووى مزدوج الجديلة أو يحشر نفسها بين نيوكليوتيدات متجاورة في جديلة في مزدوج ما . و قد تؤدي إضافة أكريدين واحد أو أكثر إلى زيادة طول جزئ المزدوج . و في وقت التضاعف التالي قد يحشر نيوكليوتيد غير محدد في الجديلة في الموضع المناظر لجزئ الأكريدين ، و بذلك يحدث تطفر تغير الاطار بالاضافة النيوكليوتيد و لما كانت الأكردينات تستطيع تشويه المزدوج.



التضاعف Acridine Separate Two bp يغير إطار القراءة

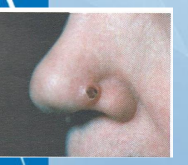
الأخطاء في تضاعف DNA

يحدث خطأ واحدُ فقط تقريباً لدى إضافة كل مليار من أزواج النيوكليوتيدات لدى أنزيمات بلمرة DNA وظائف إصلاح تقوم بالتدقيق في قراءة DNA إذا ازدوج أدينين مع سايتوسين بدلاً من ثايمين ، فإن أنزيمات البلمرة يمكن أن تصلح الخطأ بإزالة السيتوسين الذي أضيف بصورة خاطئة ، و استبدال الثايمين به

عندما تحدث أخطاء في عملية تضاعف DNA ، يختلف تتابع قواعد DNA المكون حديثاً من تتابع قواعد DNA الأصلي.

يسمى التغير في تتابع النيوكليوتيدات في جزيء DNA طفرة. يمكن لبعض الطفرات أن تؤدي إلى مرض السرطان ،

إن الآلية الفعالة في إصلاح DNA المصاب بضرر هي ذات أهمية بالغة في بقاء الكائن الحي على قيد الحياة .



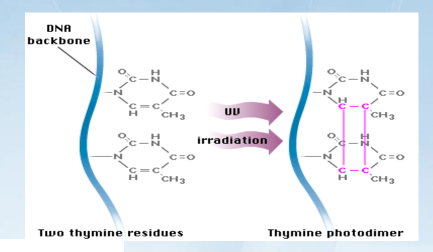
تضاعف DNA و مرض السرطان

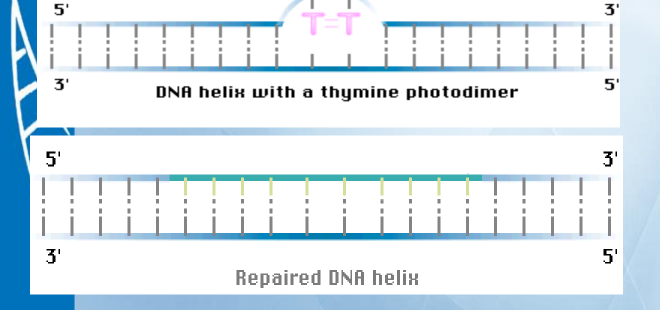
في بعض الأحيان ، يمكن لطفرات غير صالحة أن تتسبب في أمراض مثل مرض السرطان مثلاً ، يمكن للطفرات التي تصيب الجينات التي تتحكم في كيفية انقسام الخلية أن تؤدي إلى تكوين كتلة خلايا غير طبيعية تسمى ورماً



Repaired DNA

1- Photoreactivation

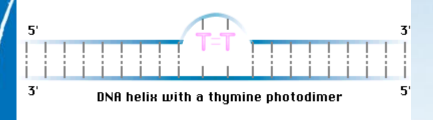




photolyase

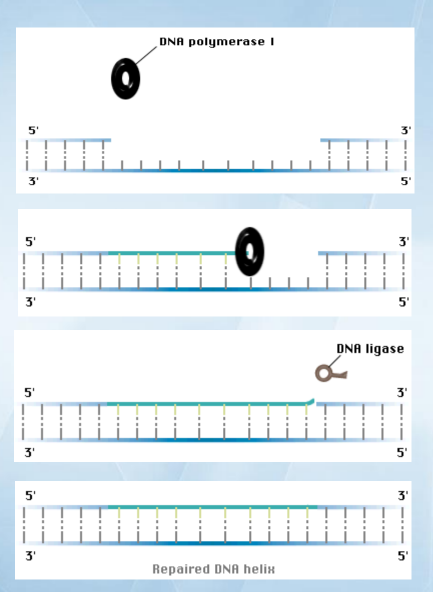


2-Excision repair mechanism



Exonuclease



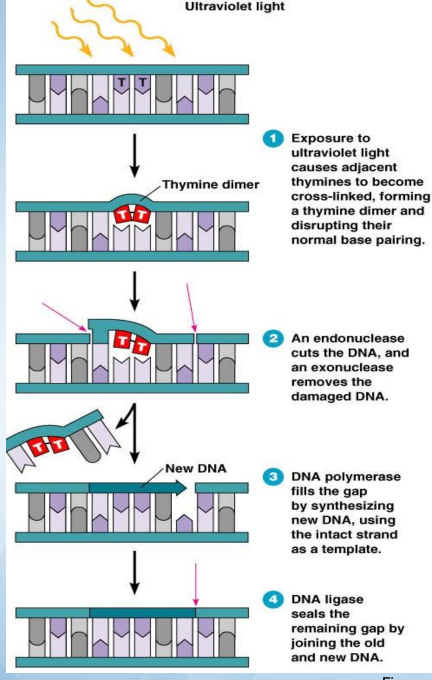


Mutation

UV radiation causes thymine dimers.

Light-repair enzymes separate thymine dimers.







Gene Regulation in Prokaryotes تنظيم الجينات في الكائنات غير مميزة النواة

Lactose operon (Lac. operon)

عندما تنمو البكتريا في بيئة بها سكر اللاكتور كمصدر وحيد للكربون ينتج ثلاثة أنواع من الإنزيمات:

β - galactosidase (z)

β - galactoside permease (y)

β - galactoside transacetylase (a)

الإنزيم الأول: هو إنزيم يقسم اللاكتوز إلى جلوكور و جالاكتور الإنزيم الأول داخل الإنزيم الأول داخل الخلية الخلية

الإنزيم الثالث: غير معروف له وظيفة محددة . بينما عندما تنمو البكتيريا في بيئة ليس بها لاكتوز فإن انتاج هذه الإنزيمات ليس له نفع .



Operons

- An operon is a group of genes that are transcribed at the same time.
- الأوبرون: هو وحدة نسخ وراثية ذات تعبير متناسق وهي مجموعة من الجينات توجد في عدد كبير من البكتيريا وهي تشفر لعدد من البروتينات النوعية التي ترتبط ببعضها لعلاقات وطبقة محددة و يمكن أن يتحكم في تعبيرها مشغل واحد (0) و تكون هذه المجموعة من الجينات مرتبطة بشدة على الكرموسوم البكتيري
 - They are only found in prokaryotes. •



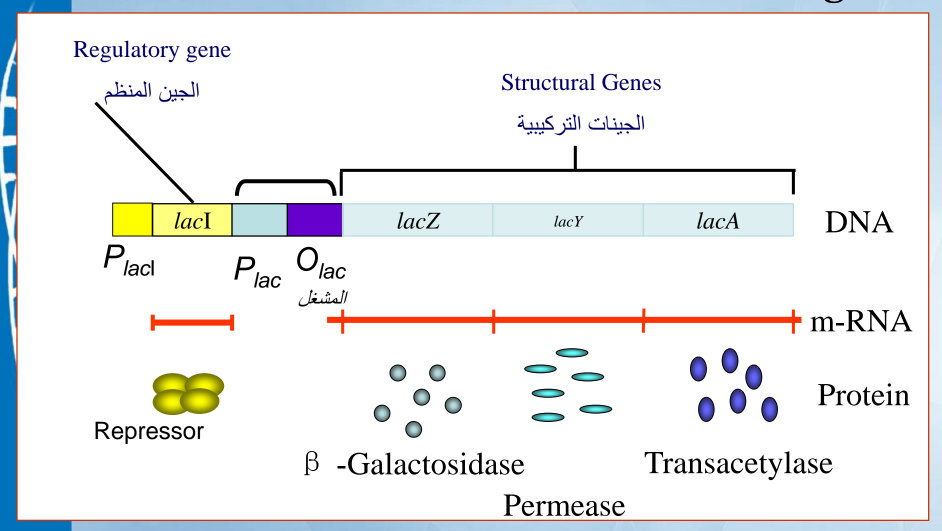
• تعریف Operon •

وحدة جينية لتشغيل الجينات اللازم لتكسير اللاكتوز

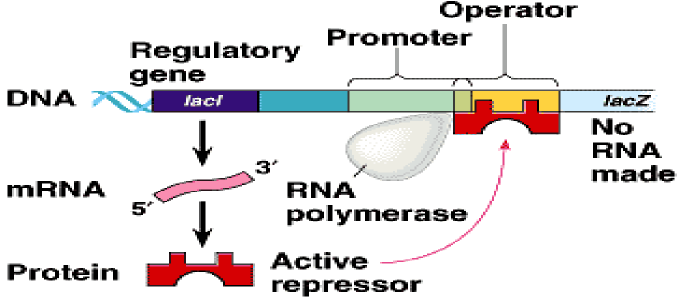
- العناصر الرئيسية للأوبرون:
- جينات تركيبية Structural genes
- المشغل Operater : هو الموقع الذي يتحد فيه الـ repressor (ناتج الجين المنظم)
- المحفز Promoter : موقع ارتباط RNA polymerase ويوجد ملاصقاً للـ operator أو متداخلاً معه .
- الجين المنظم Regulator gene (i): يقوم بالتحكم في انتاج البروتين المثبط الذي ينتج عن تفاعله مع (o) إحداث تثبيط تناسق و منتظم لجميع الجينات التركيبية معاً و في نفس الوقت بمعنى أن تحدث توقف كمي في تعبير الجينات التركيبية .



Lactose operon: a regulatory gene and 3 stuctural genes







(a) Lactose absent, repressor active, operon off

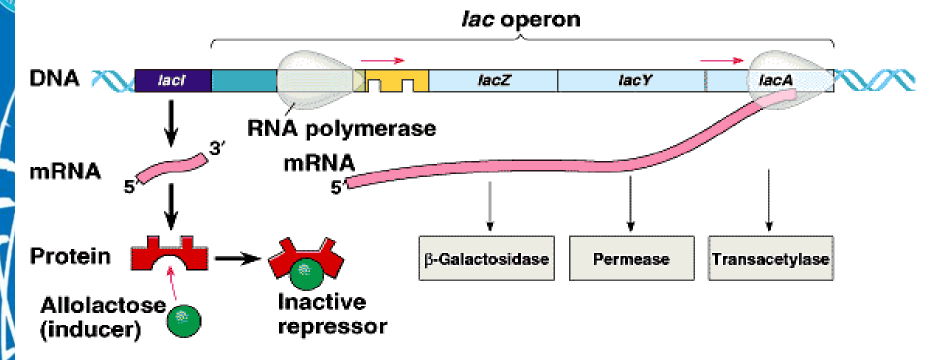
في حالة غياب اللاكتوز:

البروتين المثبط يرتبط بالمشغل فيمنع مرور

RNA polymerase

و بالتالي يمنع عملية النسخ للجينات التركيبية





(b) Lactose present, repressor inactive, operon on

في حالة وجود اللاكتوز:

جزء من اللاكتوز يرتبط بالبروتين المثبط فيفقدة نشاطه و بالتالي لا يستطيع الارتباط بالمشغل فيصبح الطريق مفتوح امام RNA polymerase



تفاعل البلمره التسلسلي Polymerase Chain Reaction (PCR)



تعریف تفاعل البلمره التسلسلي PCR

تقنية واسعة الإستخدام في البيولوجية الجزيئية ذات خاصية تستهدف جزء معين من شريط ال DNA وتقوم بمضاعفة هذا الجزء للحصول على كمية كبيرة من العينه ابتداء من كميه جدا

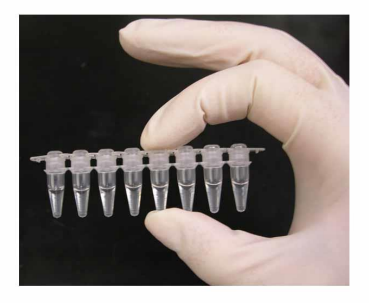


اذا يمكن القول بأن تفاعل البلمرة التسلسلي هو عبارة عن: عملية تكرار الحمض النووي تتم في انبوبة اختبار

PCR is DNA replication in a test tube

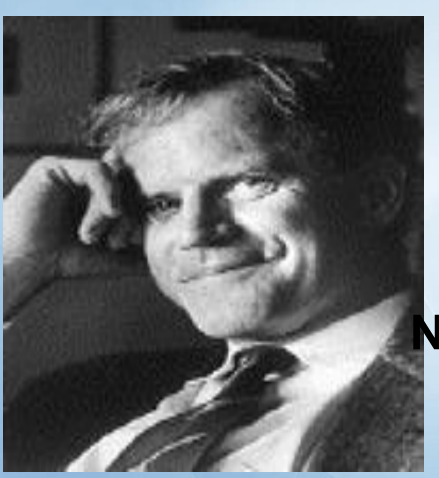








مخترع جهاز تفاعل البلمره التسلسلي



Kary Mullis

حصل على جائزة نوبل Nobel Prize 1993



استعمالاته

ناتج التفاعل يفيد لكثير من التجارب والتحليلات بما في ذلك:

- الاستنساخ.
- معرفة تسلسل القواعد النيتروجينية.
 - الطفرات.
- تحديد الهوية الوراثية وإثبات الأبوه.
 - يفيد في مجالات الطب الشرعي
 - في تشخيص بعد الامراض مثل HIV



التفاعل يحتاج إلى Components of a PCR Reaction

• (containing Mg++) محلول منظم



- Template DNA
 - 2 Primers •

نوعان من البادئات (أمامي و خلفي)

- dNTPs •
- (A, G, T, C) مخلوط من القواعد النيتروجينية
- انزیم التفاعل Taq DNA Polymerase •



CCGAATGGGATGC (LILL) GGCTTACCCTACG

وتكون نوعان (أمامي و خلفي) وهى تسلسل قواعد نيتروجينيه في شريط واحد قصير (20-25 bp) مكمل لبداية الجزء المراد تضخيمه في الحمض النووي.



Taq DNA polymerase انزیم التفاعل

مستخرج من سلالة بكتيريه تسمى
Thermus aquaticus
التي تعيش
في مياه حارة.





PCR بدأ تفاعل

دوره متعاقبه لتفاعل يعتمد على إرتفاع درجة الحرارة وانخفاضها لنسخ جزء معين من الحمض النووي DNA وتضخيم هذا الجزء عدديا



سير عملية التفاعل

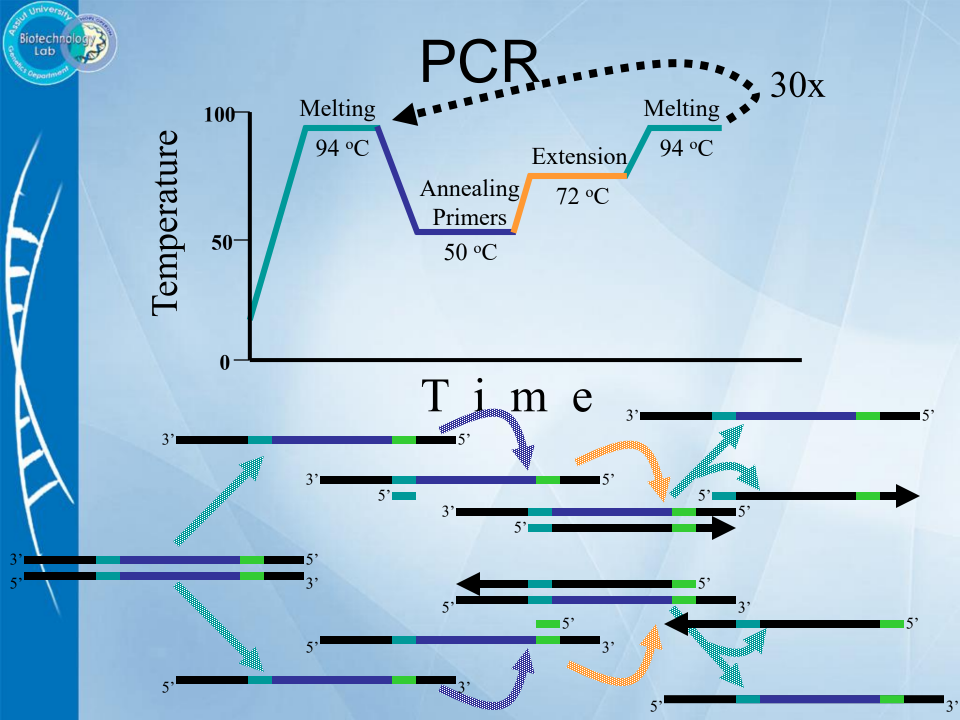
هناك ثلاث خطوات مهمه والتي يقوم الجهاز بإعادتها تلقائيا بعد برمجته وهي:

1- (denatuer) مباعدة خيطي الحمض النووي عن بعضهما

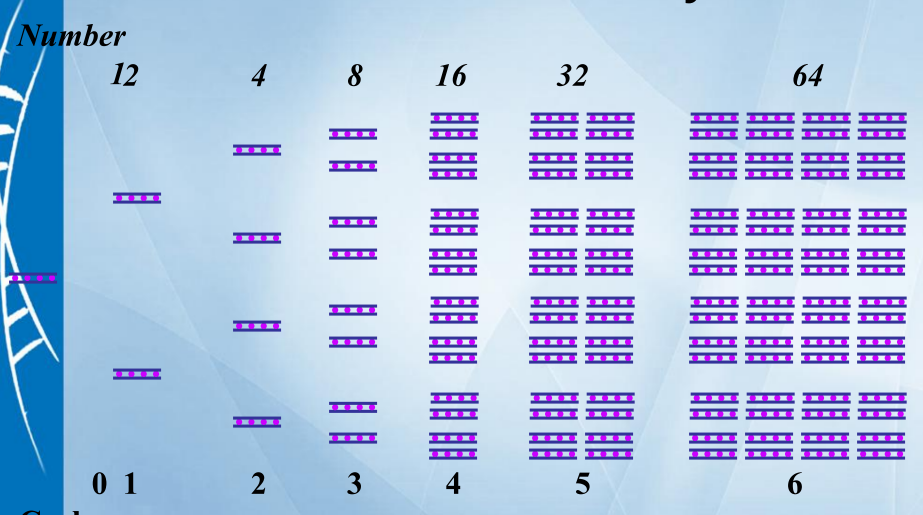
(94°C 2ie)

anealing) -2) ارتباط البادئ بخیط DNA) ارتباط البادئ بخیط (60 °C) عند 60 °C)

extension) -3 استثارة الإنزيم لبدء التفاعل (22°C) عند 72°C)



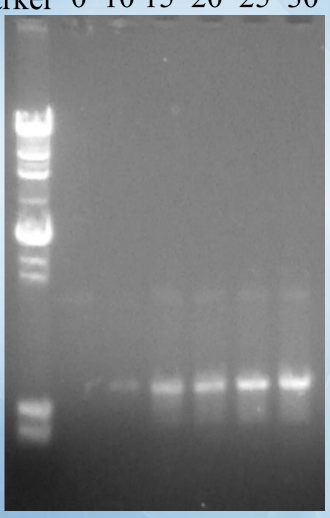
Bown The Primers Doubles With Each Thermal Cycle





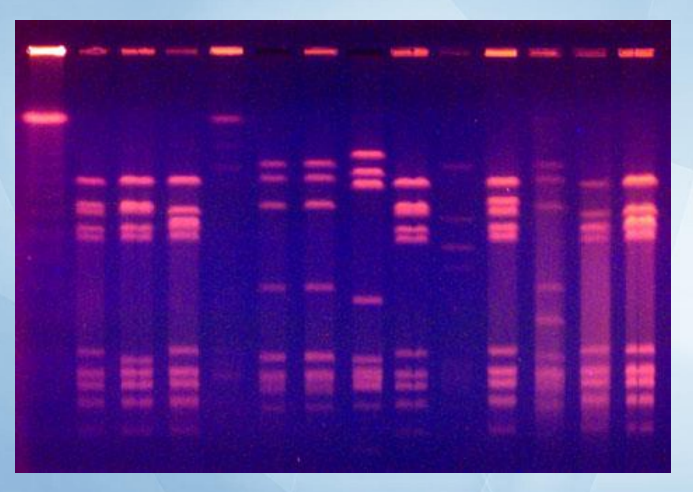
More Cycles = More DNA

Size Number of cycles Marker 0 10 15 20 25 30





An ethidium-stained gel photographed under UV light



**Each band that you see is a collection of millions of DNA molecules, all of the same length!!



Theoretical Yield Of PCR

PCR التقدير النظرى لناتج

Theoretical yield = $2^n \times y$

Where y = the starting
number of copies and
n = the number of thermal cycles

If you start with 100 copies, how many copies are made in 30 cycles?

 $2^n \times y$

 $=2^{30} \times 100$

 $= 1,073,741,824 \times 100$

= 107,374,182,400



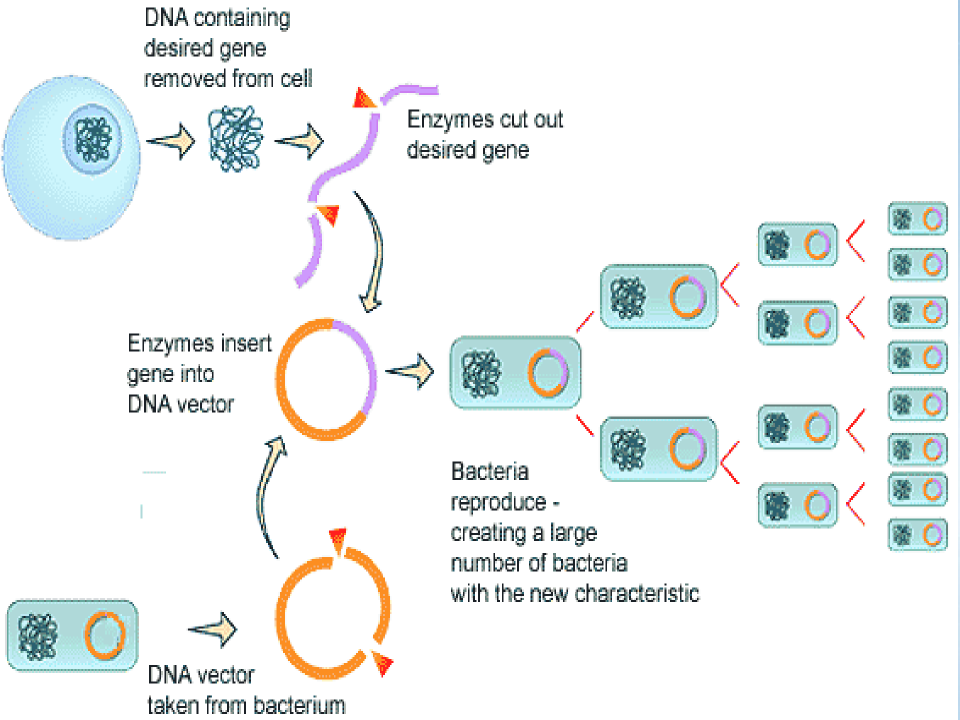
Principles of Genetic Engineering



• الهندسة الوراثية : Genetic Engineering

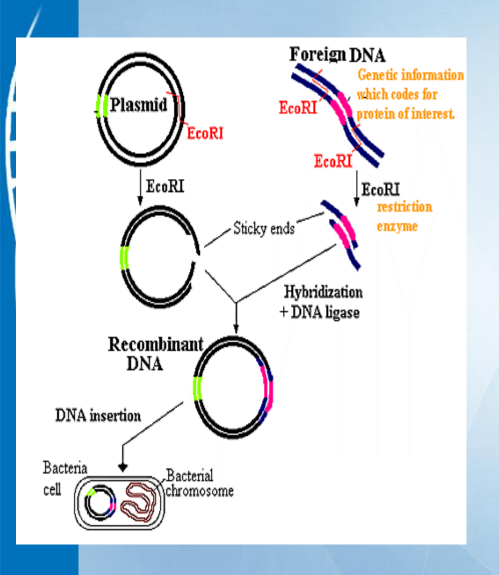
• تعتبر الهندسة الوراثية أحد أهم فروع التقنية الحيوية والتي تختص بالتقنيات والأساليب التي يمكن عن طريقها إعادة تشكيل المادة الوراثية بحذف أو إضافة أجزاء منها وذلك بهدف تغيير التركيب الوراثي للكائن الحي لإنتاج صفات وراثية جديدة ومحسنة.

ويمكن تعريف الهندسة الوراثية بأنها التقنية التي تتضمن نقل الجينات من كائن إلى نوع آخر من الكائنات و التعبير عن نفسها في الكائن الجديد





Recombinant Bacteria



.1	Remove bacterial DNA (plasmid).
.2	Cut the Bacterial DNA with "restriction enzymes".
.3	Cut the DNA from another organism with "restriction enzymes".
.4	Combine the cut pieces of DNA together with another enzyme and insert them into bacteria.
.5	Reproduce the recombinant bacteria.
.6	The foreign genes will be expressed in the bacteria.



الخطوات الأساسية للهندسة الوراثية:

- 1- عزل الحمض النووى DNA من الكائن أو الخلية التي يراد نقل مادته الوراثية ثم تنقيته.
- 2- قطع الحمض النووى إلى أطراف حيث يحتوي كل طرف على جين معين.
 - 3- التعرف على الجين المطلوب من بين هذه الجينات المعزولة.
 - 4- نقل الجين المطلوب من الكائن المتبرع إلى الكائن المستقبل بواسطة ناقل مناسب.
 - 5- اكثار الكائن المحتوى على الجين الجديد



قاطعات الأحماض النووية : Restriction Enzyme (Nucleases) انزيمات الحد أو القطع

توجد في الخلية أنواع من الأنزيمات تقوم بقطع DNA عند مناطق محددة، وتعرف هذه الأنزيمات باسم انزيمات الحد أو القطع. وتتميز مناطق القطع باحتوائها على عدد محدد من القواعد النيتروجينية. ويمكن لهذه الأنزيمات قطع خيطيي DNA عند مناطق غير متناظرة مما يؤدي إلى أطراف أحادية الخيط، ويسهل التصاق هذه الأطراف بأطراف أخرى متممة



Restriction Enzyme (Nucleases) انز بمات الحد



↓ 3' Exonuclease



1

Endonuclease

Restriction enzyme cut DNA molecules at defined positions



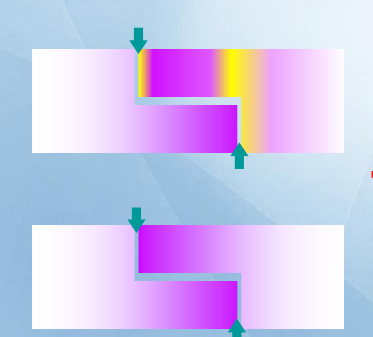
Palindromic sequence (Palindromes DNA)

Because DNA is double stranded and the strands run antiparallel, palindromes are defined as any double stranded DNA in which reading 5' to 3' both are the same

Some examples: •

The EcoRI cutting site:

?





Examples of Restriction Enzymes

Name of Enzyme	Microorganism	Target Sequence and Cleavage Sites
Generate flush ends		
Bal I	Brevibacterium albidum	TGG CCA ACC GGT
Generate cohesive end	s	
EcoR I	Escherichia coli	GAATTC CCT AAG
BamH I	Bacillus amyloliquefaciens H.	GGA TCC CCT AGG
Hind III	Haemophilus influenzae	AAG CTT
Pac I	Pseudomonas alcalignes	TTAA TTAA AATT AATT

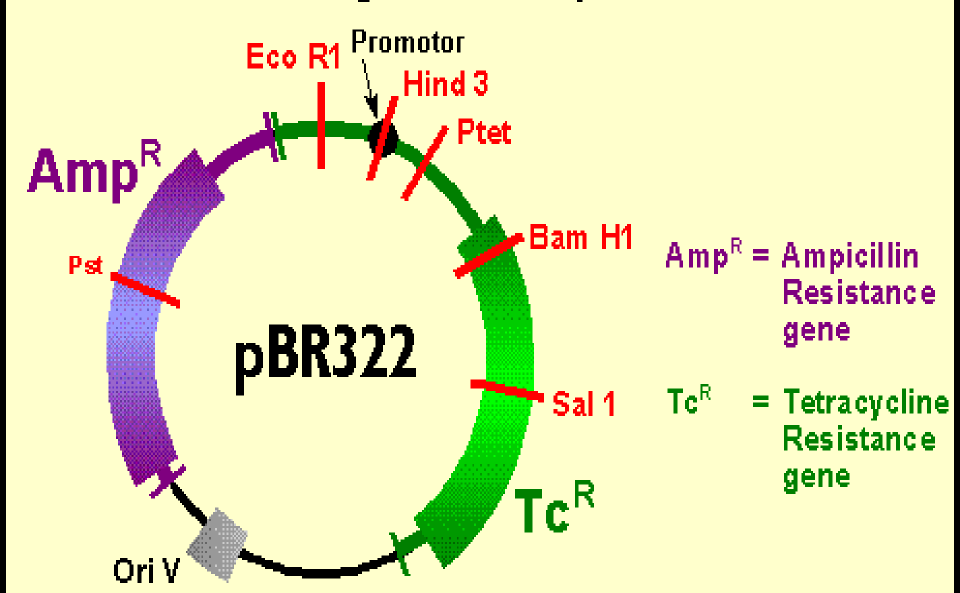
Alexandra and the same



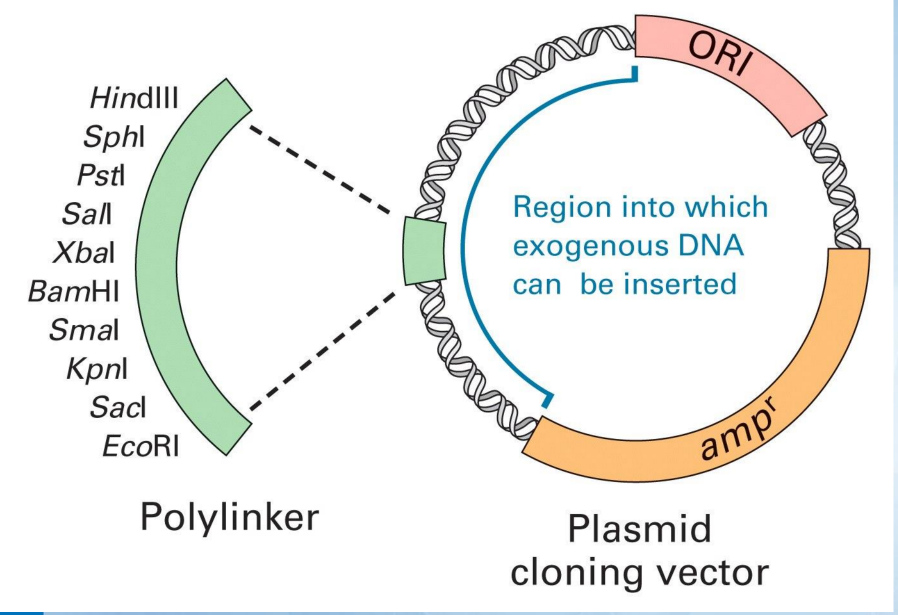
نواقل الجينات : البلازميد plasmid

- توجد أنواع من البكتيريا تحتوي خلاياها على كروموسوم صغير، إضافة إلى الكروموسوم الأصلي الموجود في النواة. وقد أطلق على هذا الكروموسوم الصغير اسم: البلازميد. وهو عبارة عن جزيء من DNA الحلقى صغير الحجم ويحمل بعض الجينات تمكن البكتيريا من مقاومة بعض المضادات الحيوية. ومن طبيعة هذه البلازميدات أنها تتكاثر ذاتياً داخل الخلايا الجديدة وتنتقل من جيل إلى آخر.
 - ومن امثلتها بلازمید pBR322

Cloning Vector - pBR322







ويمكن تلخيص أهداف الهندسة الوراثية في الانتاج ويمكن المعنواني فيما يلي:

- 1- تحسين إنتاجية الحيوانات.
- 2- تغيير خصائص المنتجات الحيوانية وإنتاج مركبات حيوية مهمة
 - 3- زيادة قدرة الحيوانات على مقاومة المرض.
 - 4- تحسين قدرة الحيوانات على الاستفادة من العناصر الغذائبة .
 - 5- زيادة قدرة الحيوانات على التأقلم مع الظروف البيئية.



تطبيقات (أهمية) الهندسة الوراثية في المجال الزراعي:

- 1- إنتاج سلالات نباتية جديدة مقاومة للأمراض الفيروسية.
 - 2- إنتاج محاصيل مقاومة للآفات الحشرية
 - 3- إنتاج نباتات لها القدرة على تكسير مركبات المبيدات.
 - 4- إنتاج أزهار بألوان زاهية وبتشكيلة متنوعة.

Biotechnology Lab

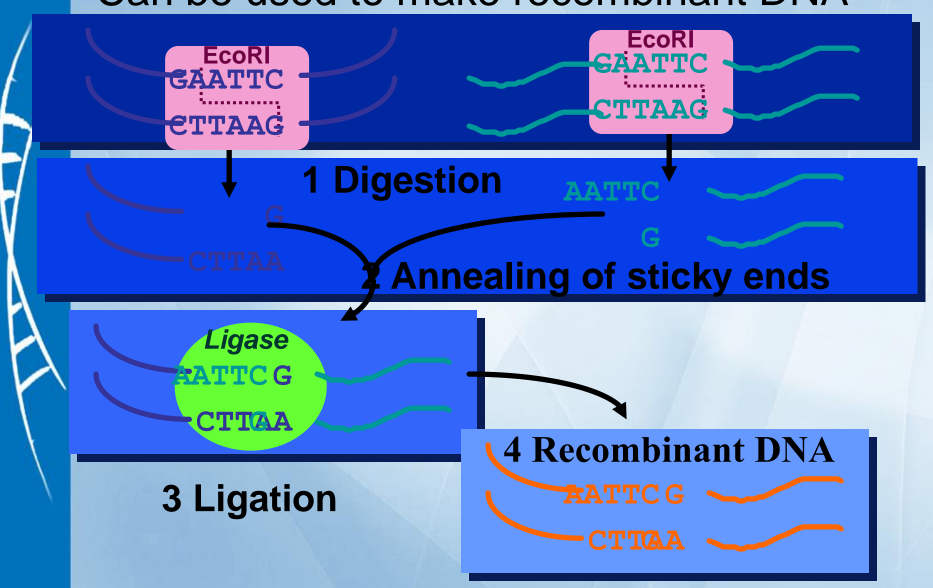
اهمية الهندسة الوراثية في المجال الطبي:

- 1- تحديد البطاقة الشخصية الوراثية للجنس البشري.
- 2- الكشف عن قابلية شخص ما للإصابة بأحد الأمراض أكثر من غيره بسبب استعداده الوراثي.
 - 3- بناء مشاريع أكثر طموحاً، كصناعة الأنسولين، الإنترفيرون، والأنترلوكين، وهرمونات النمو.
- 4- تم التوصل إلى فهرسة حوالي 1500 جين، وقد عرف موضع وبنيان
 حوالي 3000 جين .
- 5- عزل الجينات المريضة ودراسة التتالي فيها (التتابعات)، وقد تم تحديد تتابع 3000 مليون قاعدة تؤلف مجموع جينات الإنسان، وهذا يساعد على فهم أعمق لطبيعة المرض وطريقة انتقاله وراثياً وإمكانية علاجه.
 - 6- اكتشاف جديد في مستوى دور الجين في الأمراض السرطانية، حيث تم عزل أكثر من 30 مورثة جينية مسؤولة عنها.

R. E.s and DNA Ligase

Biotechnology Lab

Can be used to make recombinant DNA



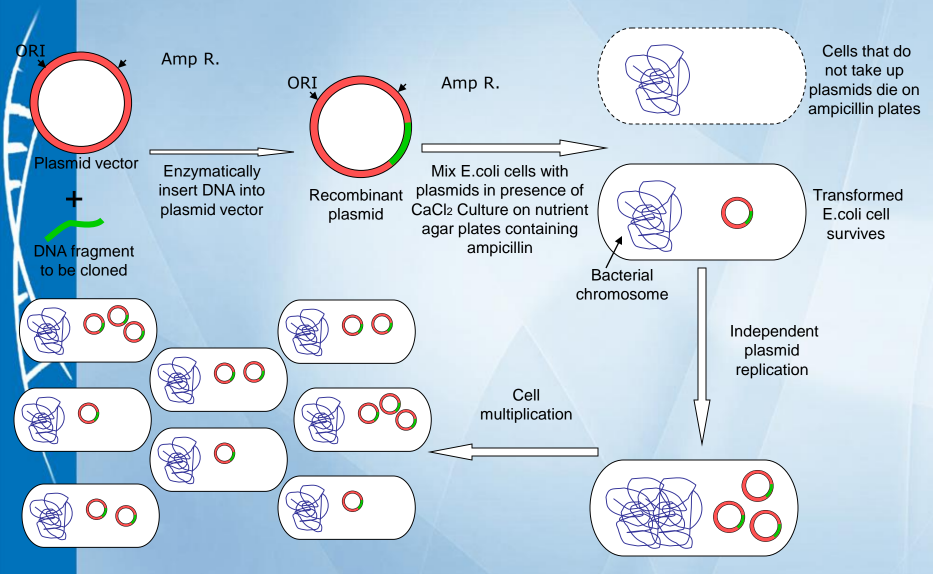


Recombinant DNA معاد الاتحاد

يتم في هذه الحالة قطع الحمض النووي من الخلايا المتبرعة المحتوية على الجين المرغوب والبلاز ميد بنفس أنزيم الحد لأجل استحداث أطراف ذات نهايات متممة بين الحمض النووى والبلاز ميد، وعند إضافة الأجزاء المقطوعة من الحمض النووى إلى أجزاء البلاز ميد يتكون بلاز ميد جديد يحمل الجين المرغوب يمكن إدخاله في الخلية البكتيرية ليتكاثر بداخلها.



Clone library





Benefits of Recombinant Bacteria

Bacteria can make human insulin or .1 human growth hormone.

Bacteria can be engineered to "eat" oil .1 spills.



The DNA of plants and animals can also be altered.

PLANTS

disease-resistant and .1 insect-resistant crops



3. 70-75% of food in supermarket is genetically modified.

