

خصائص الشفرة الوراثية

Characteristics of the genetic code

—خصائص الشفرة الوراثية—

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

الطفرة Mutation

تعريف الطفرة Mutations :

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

تعريف الطافر mutant :

* يعرف الفرد أو الخلية الناتجة من عملية التطفر بالطافرة.

تعريف Mutagen

هي المادة الكيميائية او الفيزيائية التي تسبب حدوث الطفرة

تعريف : Mutagenesis

عملية حدوث الاطفار نفسها



أهمية الطفرة

أهمية الطفرة :

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

**توفر المادة الأساسية اللازمة لحدوث التطور
أنها مصدر الحصول على الأليلات متعددة 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 بالتالي 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 هامة لأن وجودها سيؤدي إلى التباين الوراثي و
يسمح للكائنات بالتكيف مع البيئات الجديدة و في نفس الوقت
قد يؤدي ازدياد معدل الطفرور إلى عدم انتظام انتقال المعلومات
الوراثية بدقة من جيل إلى آخر .



تقسيم الطفرات

يمكن تقسيم الطفرات من حيث نوع حدوثها
إلى نوعين :

1- طفرة تلقائية Spontaneous

2- طفرة مستحدثة Induced

1/ الطفرة التلقائية

: Spontaneous mutation

- الطفرة التلقائية هي التي تظهر على شكل تغيرات فجائية وراثية 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 .

2/ 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 10^{-10} ،
-108 لكل زوج من أزواج النيوكليوتيدات في الجيل الواحد . وفي الكائنات حقيقة النواة يتراوح معدل الطفرات التقدمية بين -107 ،
-109 لكل زوج من النيوكليوتيدات في الجين .

تزيد المعاملة بالمطفرات تكرارات 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

التغيرات الجينية Gene mutation :

- الجين عبارة عن مقطع معين من تتابع نيوكليوتيدي مميز 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 -intra-cistronic changes .

مميزات التطفرات



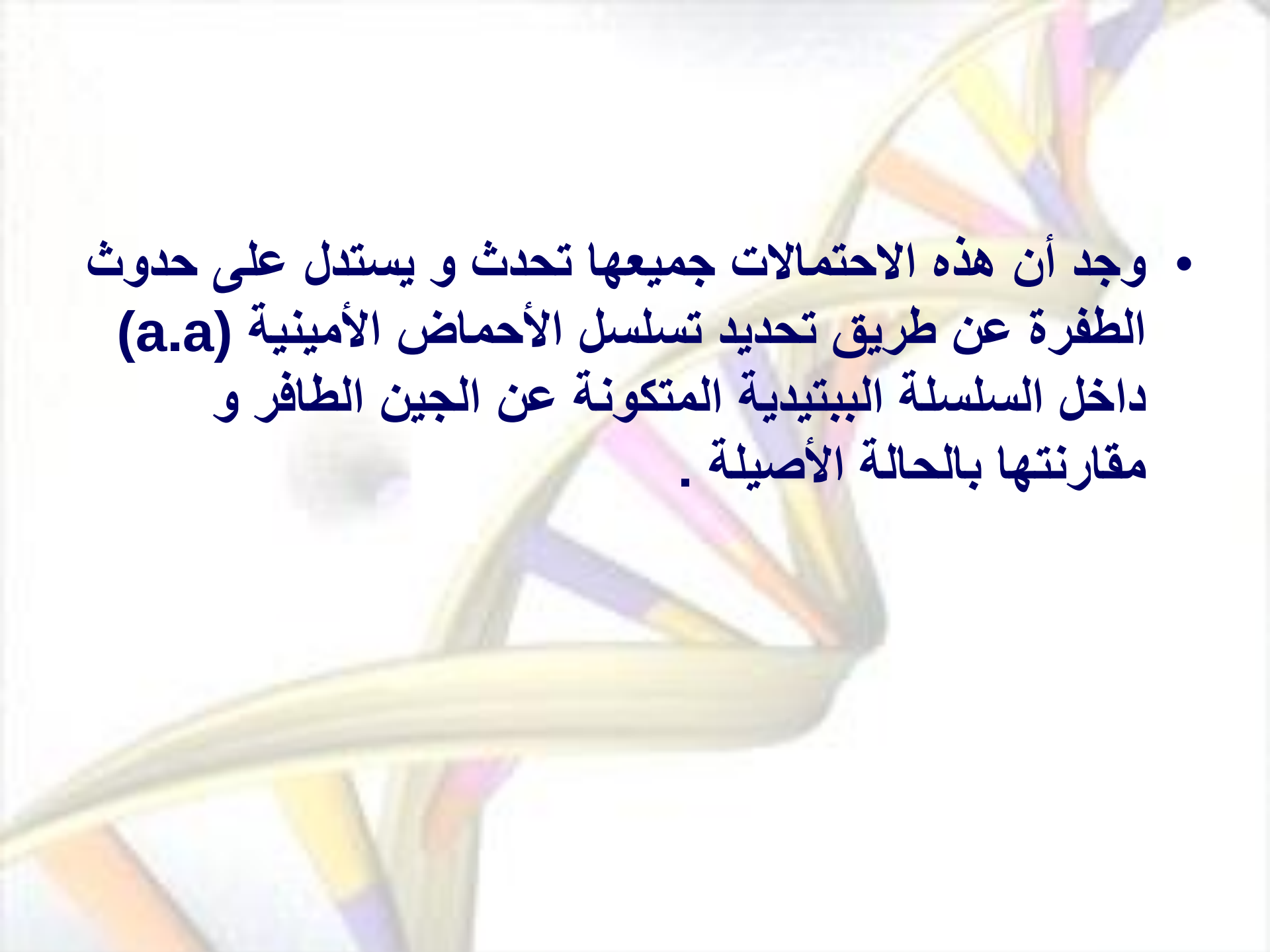
وتتميز التطفرات بالخواص التالية :

1. لا تستطيع تغير عدد النيوكليوتيدات الوراثية 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 :

1/ الإحلال القاعدي Base Substitution :

- هو يشمل الجزء القاعدي من النيوكليوتيدة .
 - يوجد نوعان من الإحلال القاعدي .
1. إحلال قاعدة من نوع البيورين (A , G) بآخر من البيورين أو إحلال البيريميدين بقاعدة أخرى من البيريميدين و يطلق عليه اسم إحلال متكافئ Transition و يوجد اربع احتمالات مختلفة للإحلال المكافئ .
 2. إحلال قاعدة بيورين بقاعدة بيريميدين أو العكس ويسمى إحلال 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 الأصلية .

Purine $\longleftrightarrow$ Purine
(A, G)

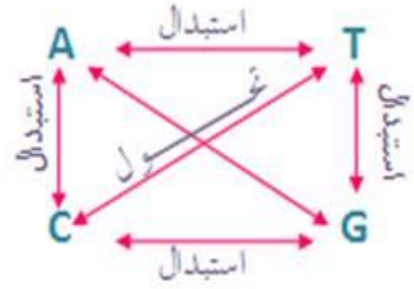
احلال متكافئ
Transition

Pyrimidine $\longleftrightarrow$ Pyrimidine
(C, T)

Purine $\longleftrightarrow$ Pyrimidine
(A, G) $\longleftrightarrow$ (C, T)

احلال غير متكافئ
(استبدال)
Transversion

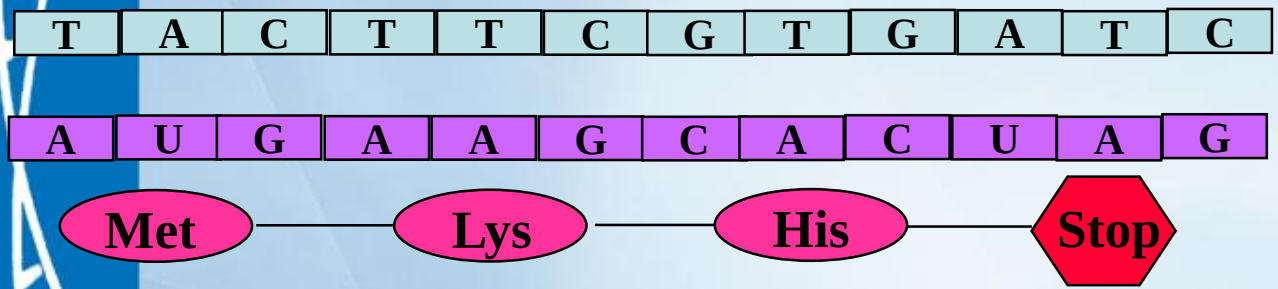
تعرف هذه الظاهرة بالاستبدال والتحول Tautomerism



ومن أنواع الإحلال القاعدي المسببه طفرات

1. طفرات خاطئة المدلول Missense mutation :

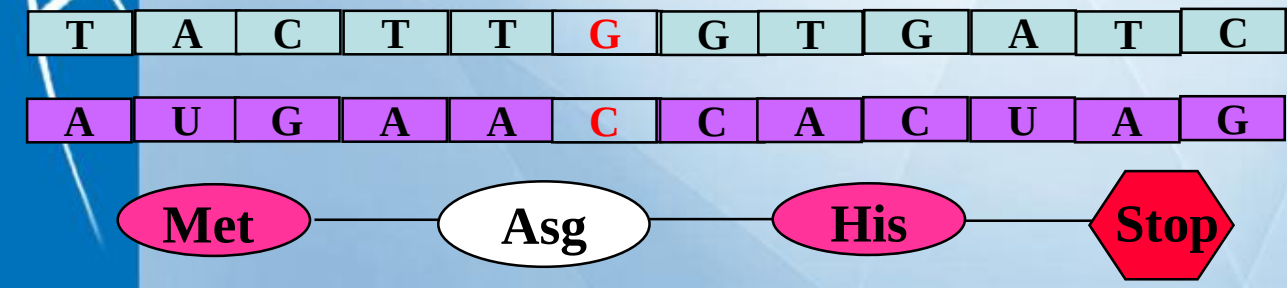
هي طفرة يحدث فيها إحلال قاعدي وينتج عنها تكوين حمض أميني مختلف (احلال حامض أميني محل حامض أميني آخر) .. مثال :



Original Gene

mRNA

Tripeptide



Missense Mutation

Mutated mRNA

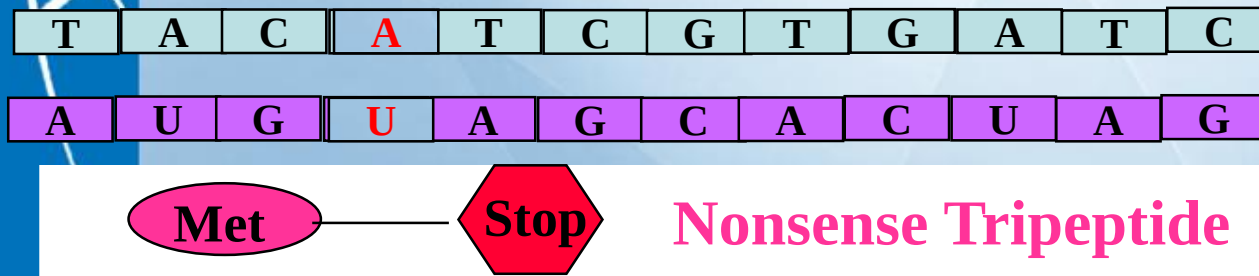
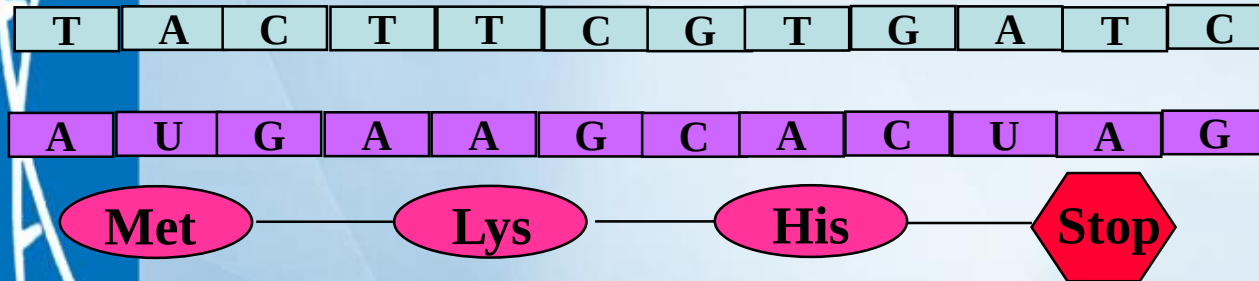
Missense Tripeptide

AAC codon codes for Asg so there is an amino acid change in the tripeptide.

Point mutations (cont.):

2- طفرات عديمة المدلول Nonsemse mutation

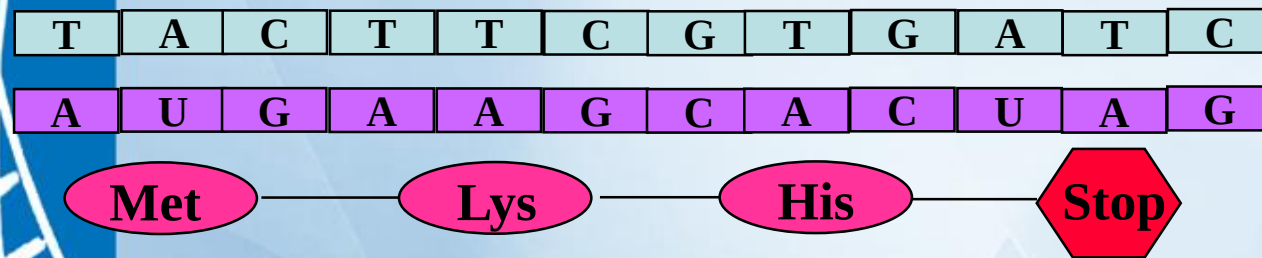
يؤدي الاحلال القاعدي إلى تغير الشفرة الوراثية إلى واحد من الشفرات الثلاثة و التي تقوم بانهاء عملية الترجمة في بناء البروتين و تسمى **Stop Codon** و هذه الشفرات لا تترجم إلى أحماض أمينية بل مهمتها انهاء عملية البروتين .
مثل: **UAG , UAA , UGA**



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

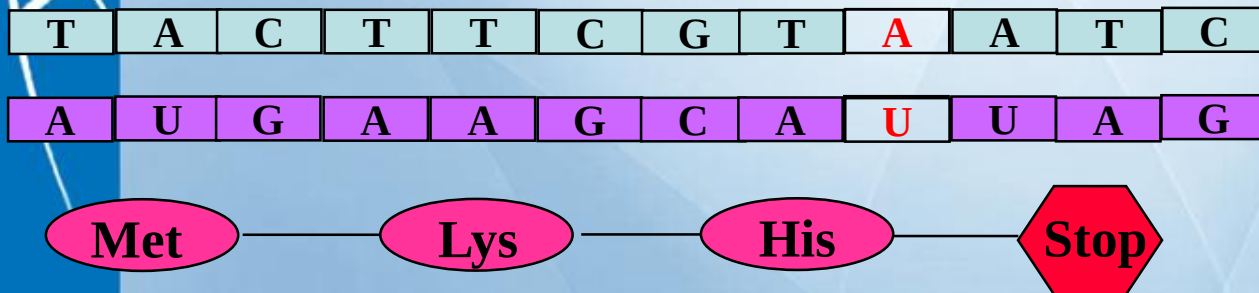
3- طفرات صحيحة المدلول: Silent Mutation

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



Original Gene
mRNA

Tripeptide



Silent Mutation

Mutated mRNA

Tripeptide

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

2/ طفرات هيكلية (إضافة أو نقص قاعدة أو عدد من القواعد)

Farm-shift mutation طفرات تغير الإطار:

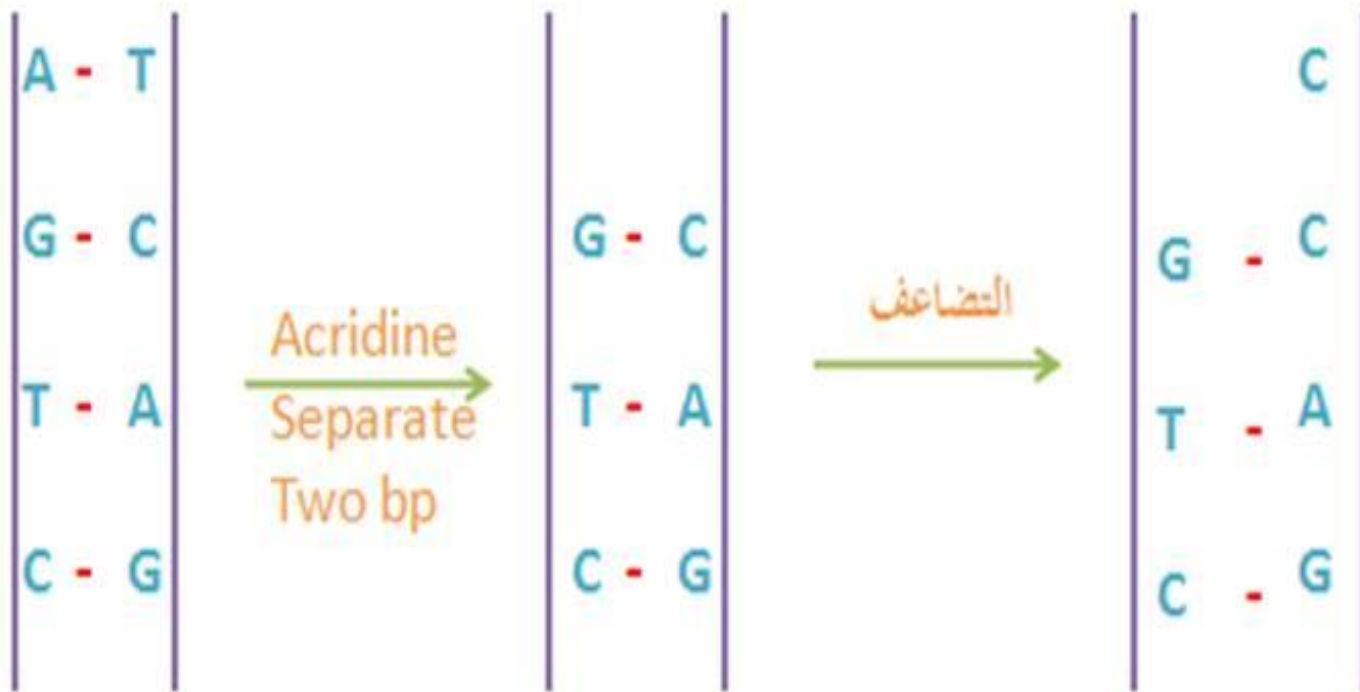
هي تشمل الطفرات الناتجة من النقص أو الإضافة لزوج واحد أو عدد قليل من أزواج القواعد وهذه الطفرات تؤدي إلى تغير إطار القراءة داخل بعض التتابعات الشفرية للبروتين مسببة إحلال كامل في عملية بناء ذلك البروتين و تسمى هذه الطفرة طفرة تحرك الإطار. farm shift mut.



التسلسل الجديد يصبح مختلف نتيجة إضافة A وكل الأحماض المتكونة تكون قصيرة وتظهر صفة مظهرية جديدة نتيجة الإضافة . نفس التأثير ينتج من نقص أو ازالة قاعدة أو قواعد من السلسلة .

من أمثلة طفرة تحرك الاطار ، حدوثها تلقائيا تحت تأثير بعض المركبات الكيميائية 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 كالتالي :

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



يغير إطار القراءة

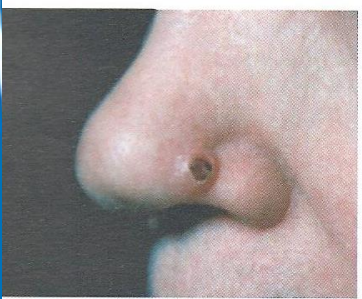
الأخطاء في تضاعف DNA

يحدث خطأ واحد 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 .

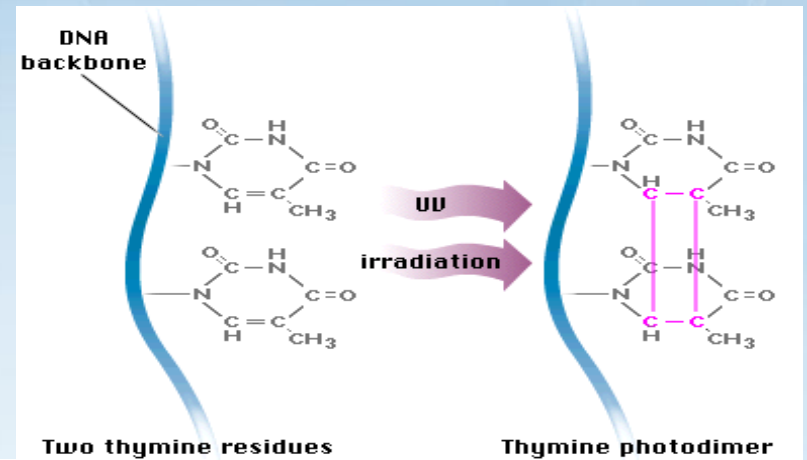


تضاعف DNA و مرض السرطان

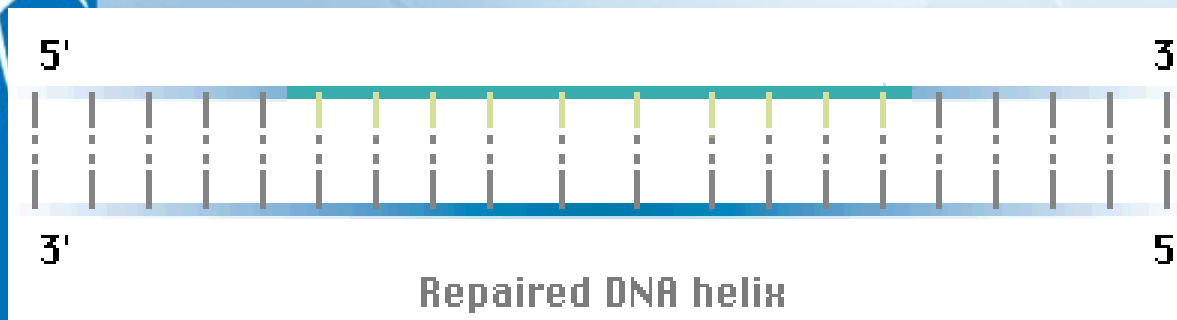
في بعض الأحيان ، يمكن لطفرات غير صالحة أن تتسبب في
أمراض مثل مرض السرطان . مثلاً ، يمكن للطفرات التي
تصيب الجينات التي تتحكم في كيفية انقسام الخلية أن تؤدي إلى
تكوين كتلة خلايا غير طبيعية تسمى ورمًا.

Repaired DNA

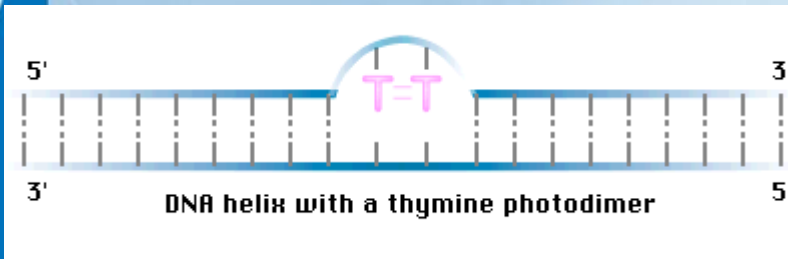
1- Photoreactivation



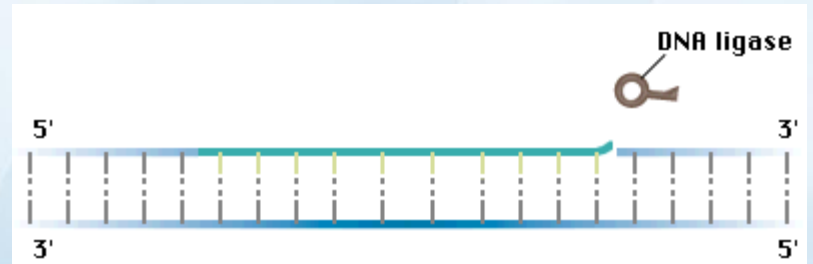
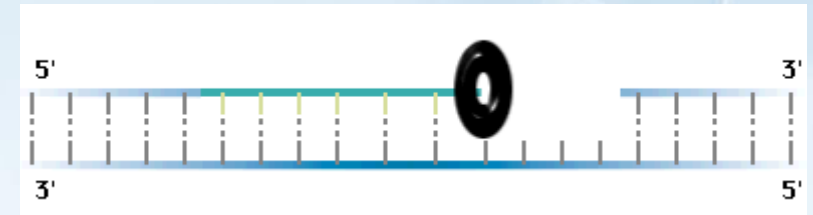
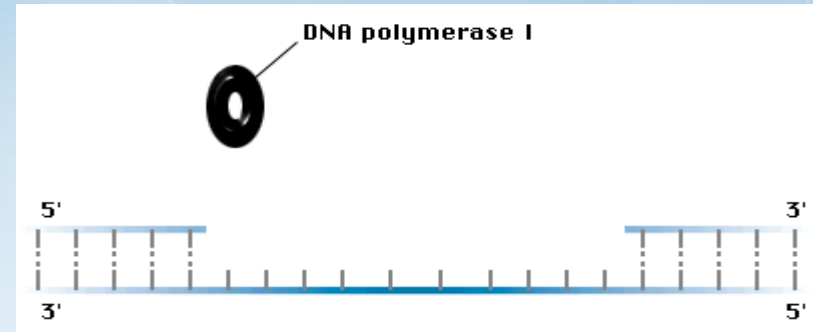
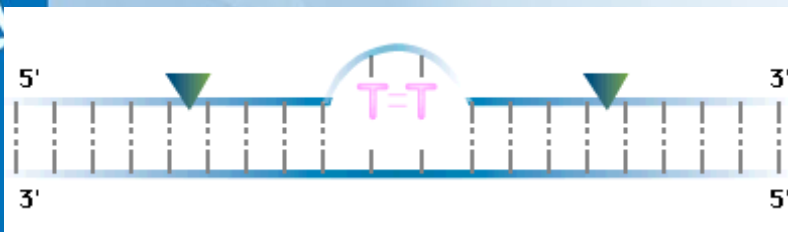
photolyase



2-Excision repair mechanism



Exonuclease



Mutation

UV radiation •
causes thymine
dimers.

Light-repair •
enzymes separate
thymine dimers.

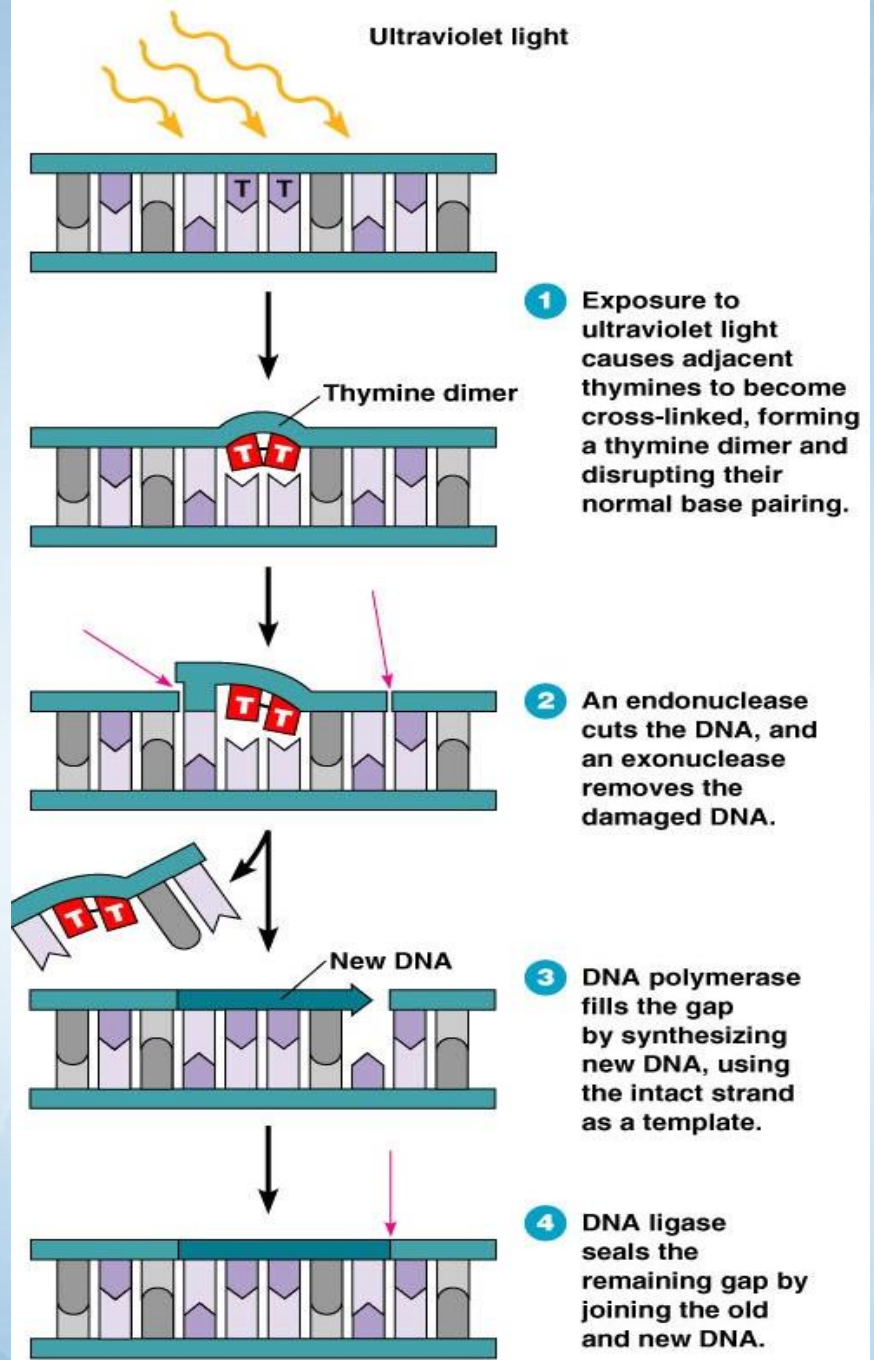


Figure 8.19

Gene Regulation in Prokaryotes

تنظيم الجينات في الكائنات غير
مميزة النواة

Lactose operon (Lac. operon)

عندما تنمو البكتيريا في بيئة بها سكر اللاكتوز 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 جلوكوز و جالاكتوز .

الإنزيم الثاني : هو إنزيم يقوم بدفع وحدات الإنزيم الأول داخل الخلية .

الإنزيم الثالث : غير معروف له وظيفة محددة .

بينما عندما تنمو البكتيريا في بيئة ليس بها لاکتوز 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 (o) و تكون هذه المجموعة من الجينات مرتبطة بشدة على الكرموسوم البكتيري

• They are **only found in prokaryotes.**

• تعريف 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 .

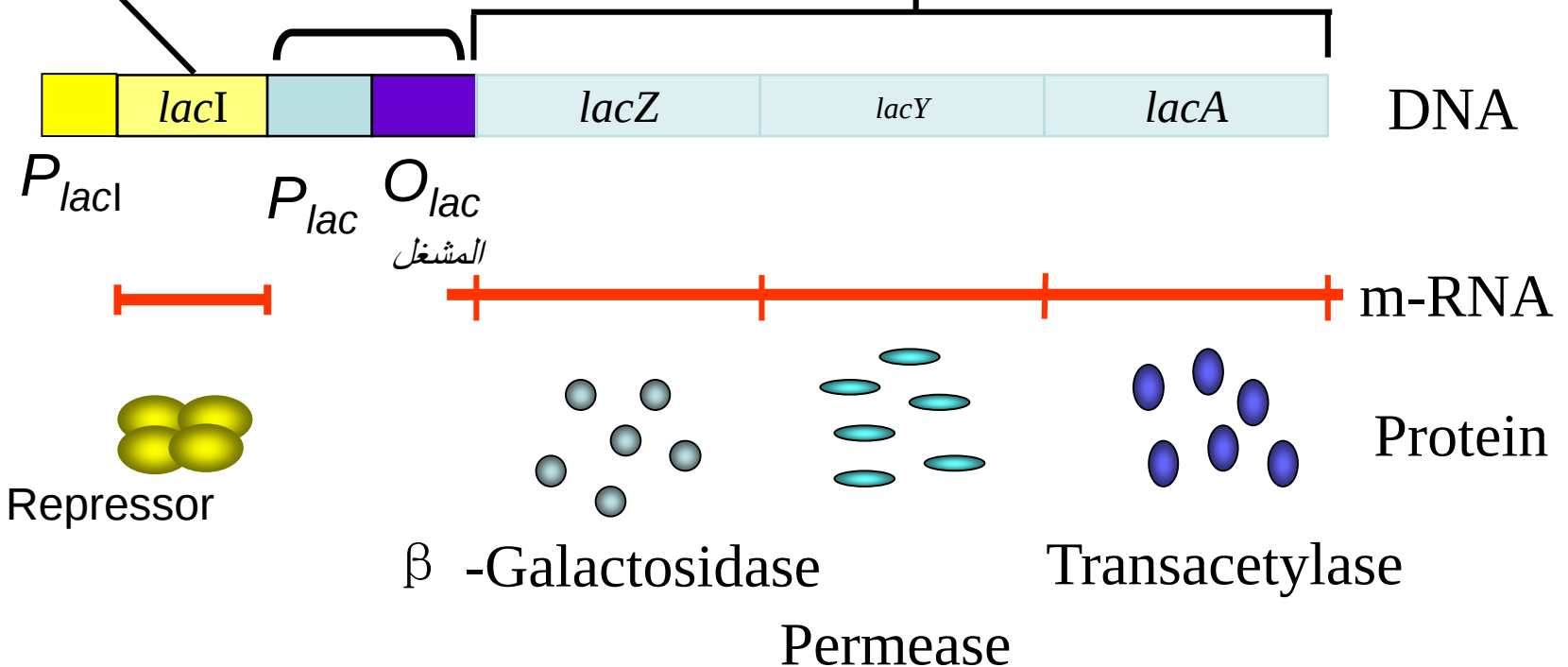
Lactose operon: a regulatory gene and 3 structural genes

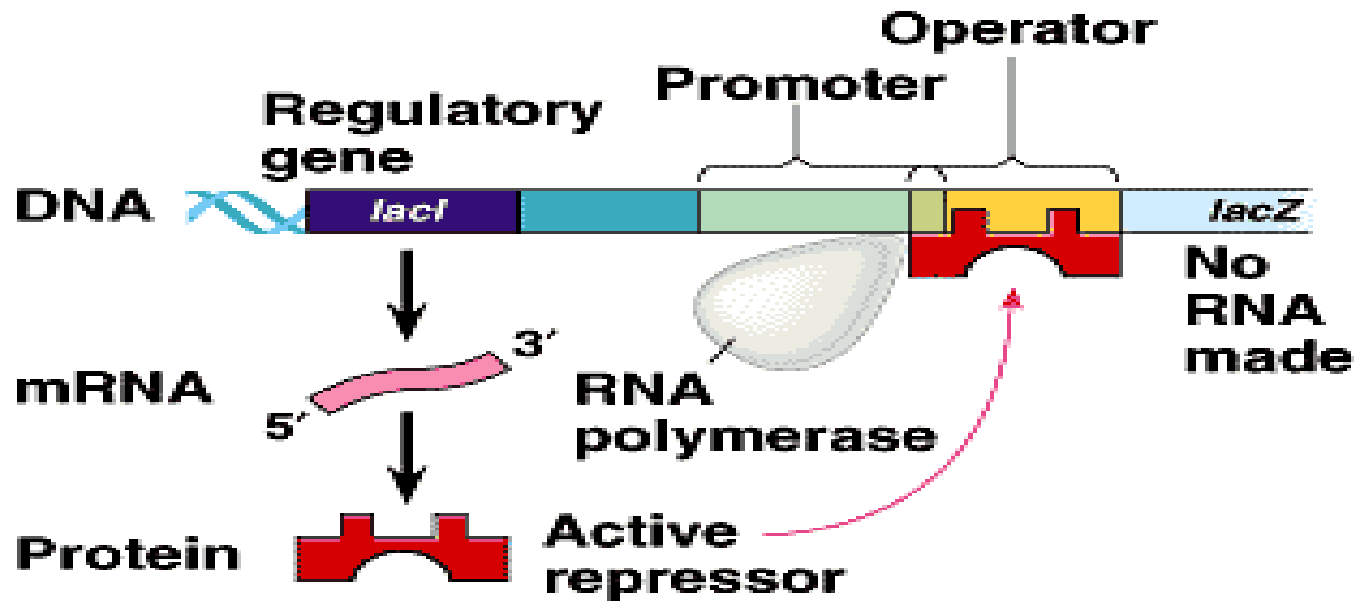
Regulatory gene

الجين المنظم

Structural Genes

الجينات التركيبية





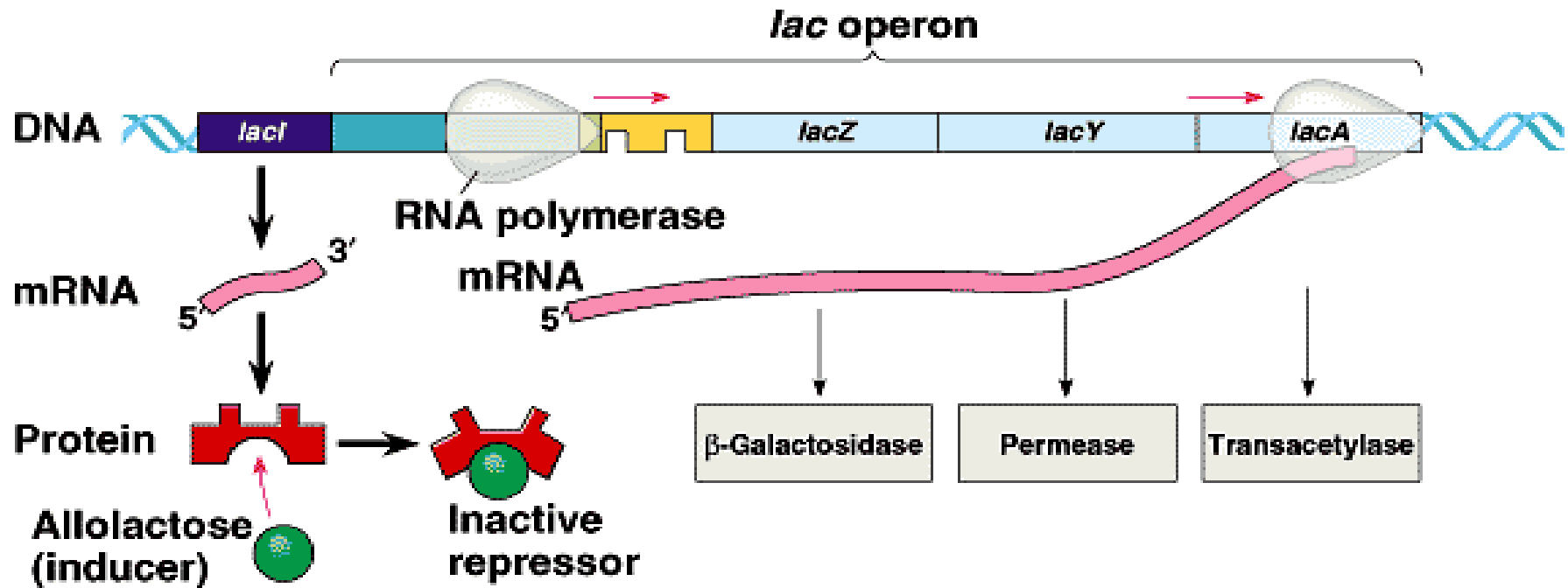
(a) Lactose absent, repressor active, operon off

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 فيفقد نشاطه و بالتالي لا يستطيع الارتباط بالمشغل فيصبح الطريق مفتوح امام RNA polymerase فيتم نسخ الجينات التركيبية كما في الرسم



تفاعل البوليمر المتسلسلي

Polymerase Chain Reaction

(PCR)

تعريف تفاعل البوليمر ه التسلسلي PCR

تقنية واسعة الاستخدام في البيولوجية
الجزئية ذات خاصية تستهدف جزء
معين من شريط ال DNA وتقوم
بمضاعفة هذا الجزء للحصول على كمية
كبيرة من العينة ابتداء من كمية جدا
بسيطة.

إذا 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 البلمرة التسلسلي



Kary Mullis

**حصل على جائزة نوبل
Nobel Prize 1993**

استعمالاته

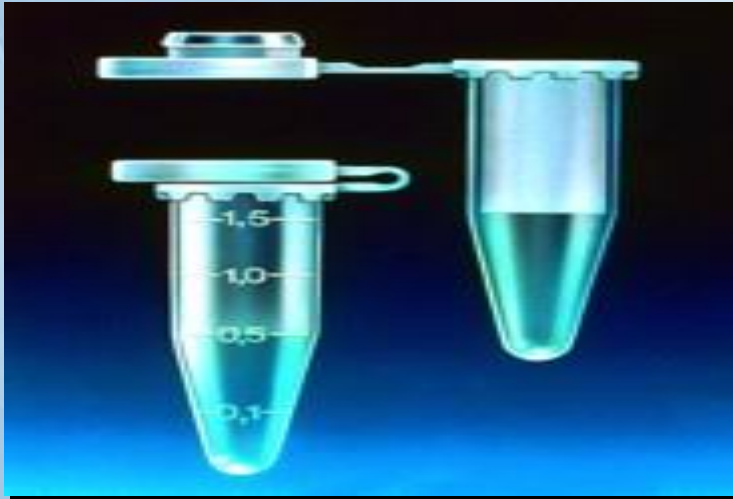
ناتج التفاعل يفيد لكثير من التجارب
والتحليلات بما في ذلك :

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

التفاعل يحتاج إلى

Components of a PCR Reaction

• 10x Buffer (containing Mg^{++}) محلول منظم



• Template DNA

• 2 Primers

• نوعان من البادئات (أمامي و خلفي)

• dNTPs

• مخلوط من القواعد النيتروجينية (A, G, T, C)

• *Taq* DNA Polymerase انزيم التفاعل

CCGAATGGGGATGC
GGCTTACCCTACG

البادئات

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

Taq DNA polymerase انزيم التفاعل

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



PCR بدأ تفاعل

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

سير عملية التفاعل

هناك ثلاث خطوات مهمة والتي يقوم الجهاز بإعادتها تلقائياً بعد برمجته وهي:

1- (denatuer) مباعدة خيطي الحمض النووي عن بعضهما

(عند 94°C)

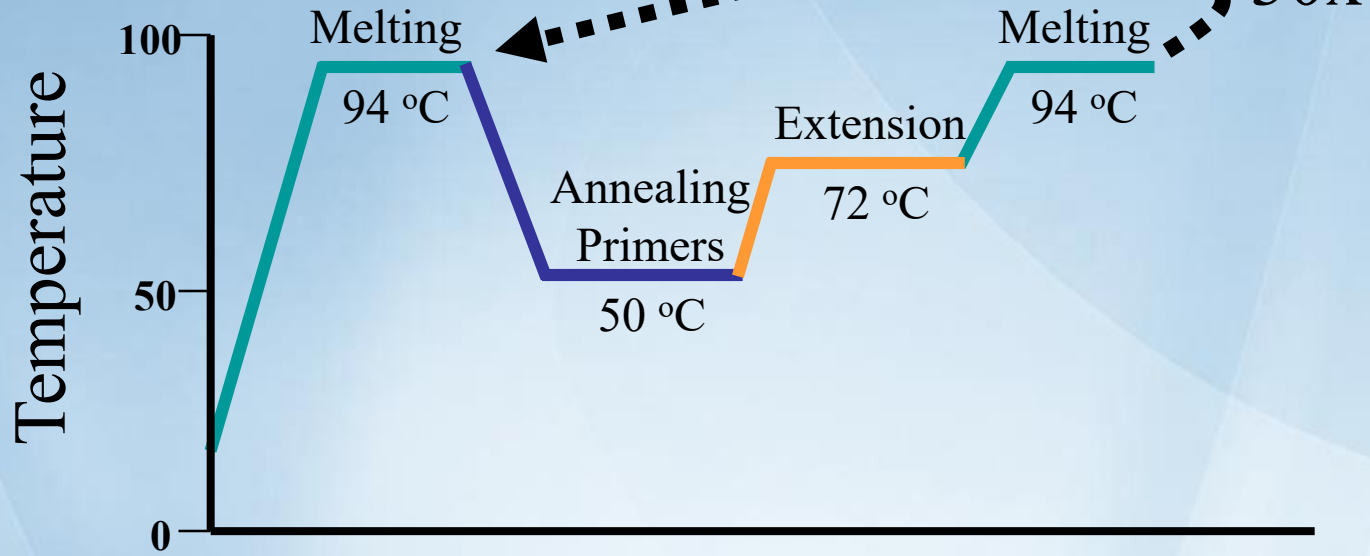
2- (anealing) ارتباط البادئ بخيط DNA

(عند 60°C)

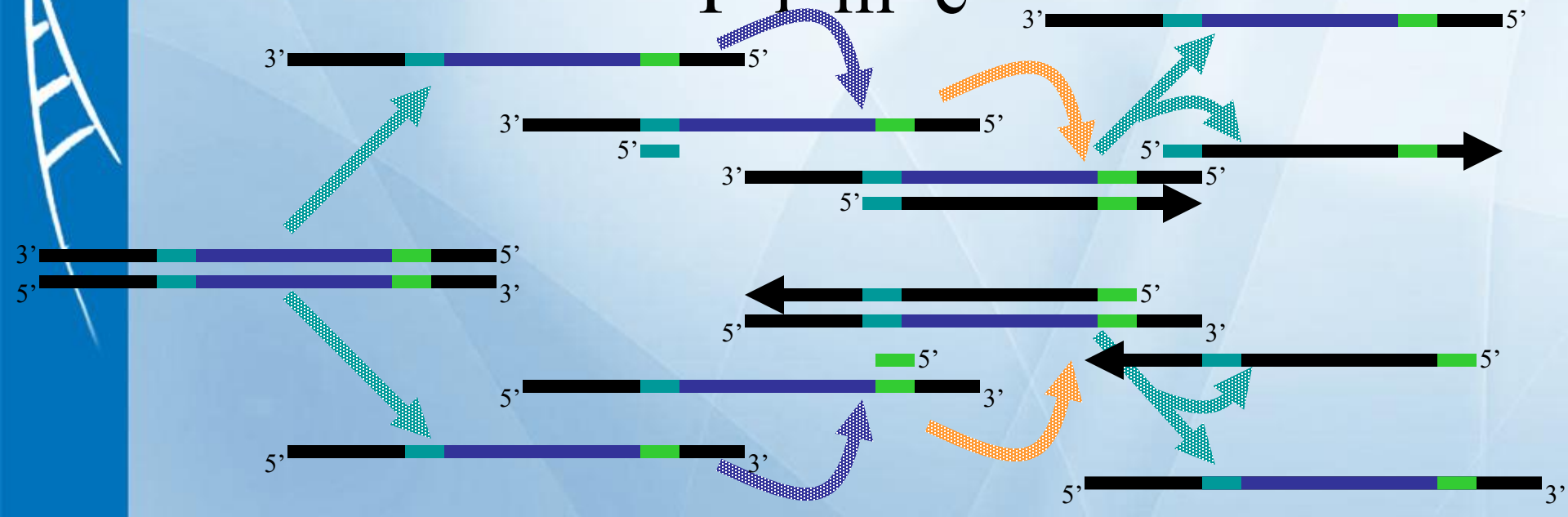
3- (extension) استئارة الإنزيم لبدء التفاعل

(عند 72°C)

PCR



Time



DNA Between The Primers Doubles With Each Thermal Cycle

Number

12

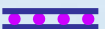
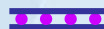
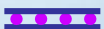
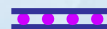
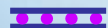
4

8

16

32

64



0 1

2

3

4

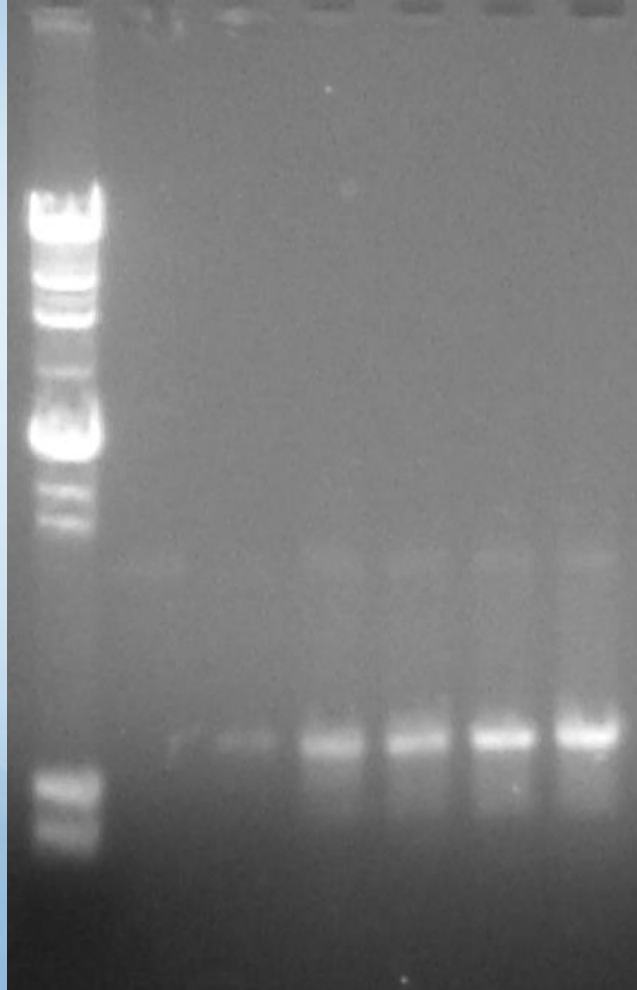
5

6

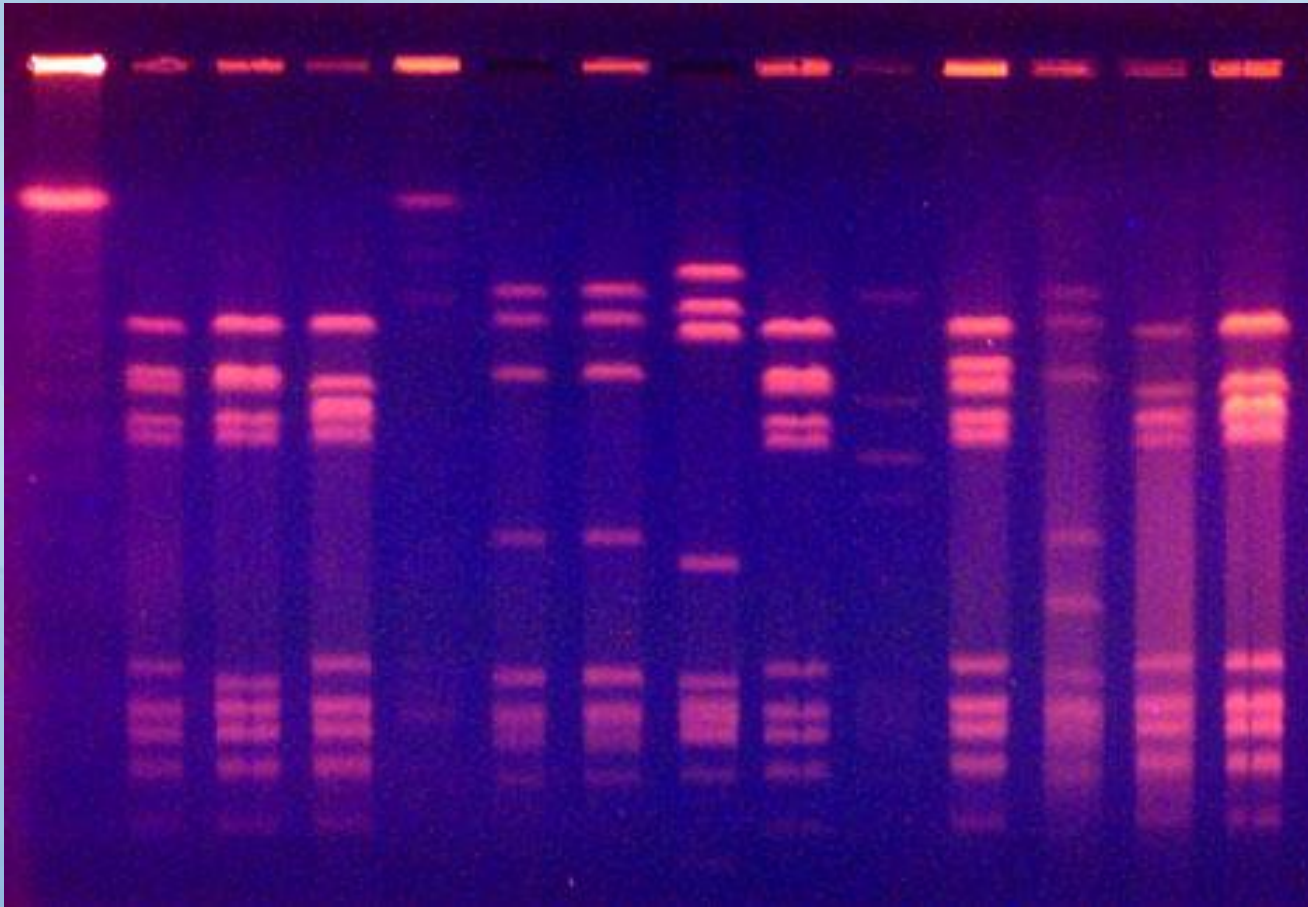
Cycles

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 النظري لنواتج

$$\text{Theoretical yield} = 2^n \times y$$

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?**

$$2^n \times y$$

$$= 2^{30} \times 100$$

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

$$= 107,374,182,400$$

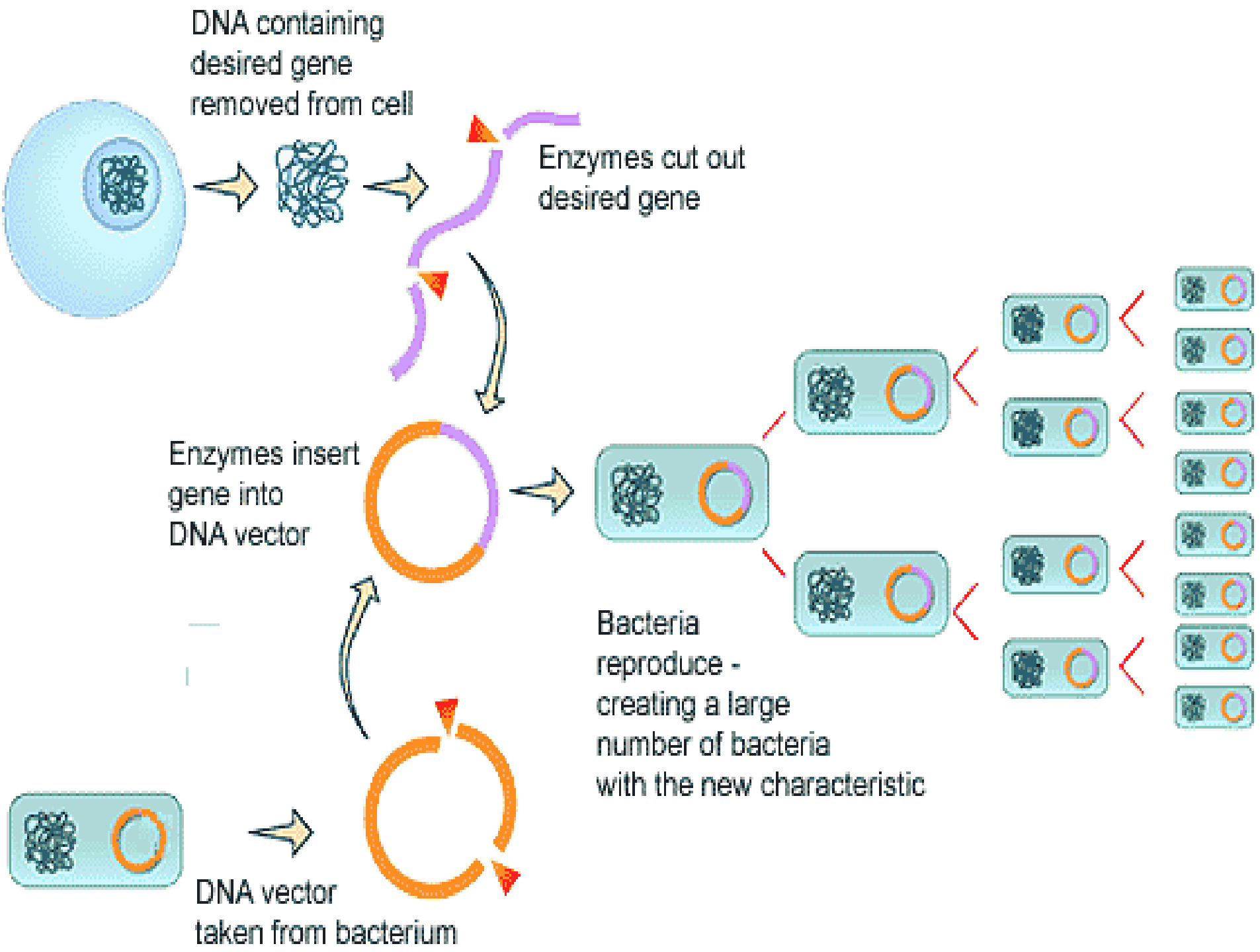
Principles of Genetic الهندسة الوراثية Engineering



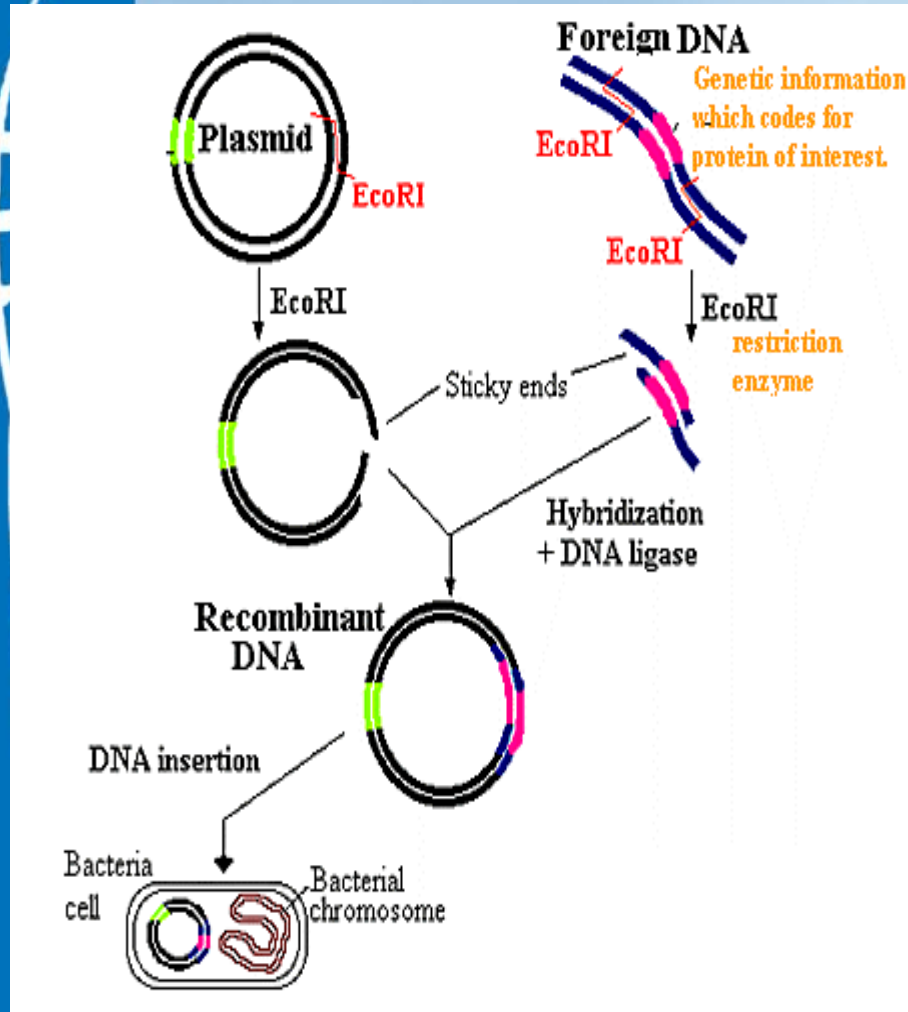
• الهندسة الوراثية : Genetic Engineering

• 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



Remove bacterial DNA (plasmid). .1

Cut the Bacterial DNA with "restriction enzymes". .2

Cut the DNA from another organism with "restriction enzymes". .3

Combine the cut pieces of DNA together with another enzyme and insert them into bacteria. .4

Reproduce the recombinant bacteria. .5

The foreign genes will be expressed in the bacteria. .6

الخطوات الأساسية للهندسة الوراثية:

- 1- عزل الحمض النووي DNA من الكائن أو الخلية التي يراد نقل مادته الوراثية ثم تنقيته.
- 2- قطع الحمض النووي 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 المحتوي 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 خيطي DNA عند مناطق غير متناظرة مما يؤدي إلى أطراف أحادية الخيط، ويسهل التصاق هذه الأطراف بأطراف أخرى متممة

Restriction Enzyme (Nucleases)

انزيمات الحد



5' Exonuclease



3' Exonuclease



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: ?

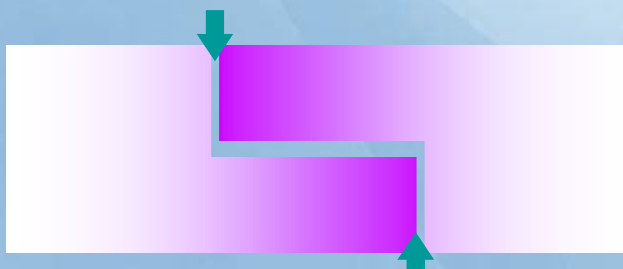
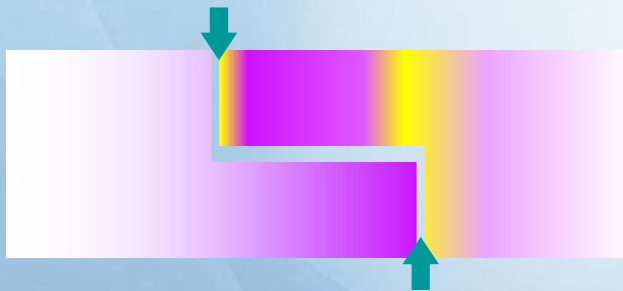
5' -GAATTC-3' -

3' -CTTAAG-5' -

The HindIII cutting site: ?

5' -AAGCTT-3' -

3' -TTCGAA-5' -



Examples of Restriction Enzymes

TABLE 15-1

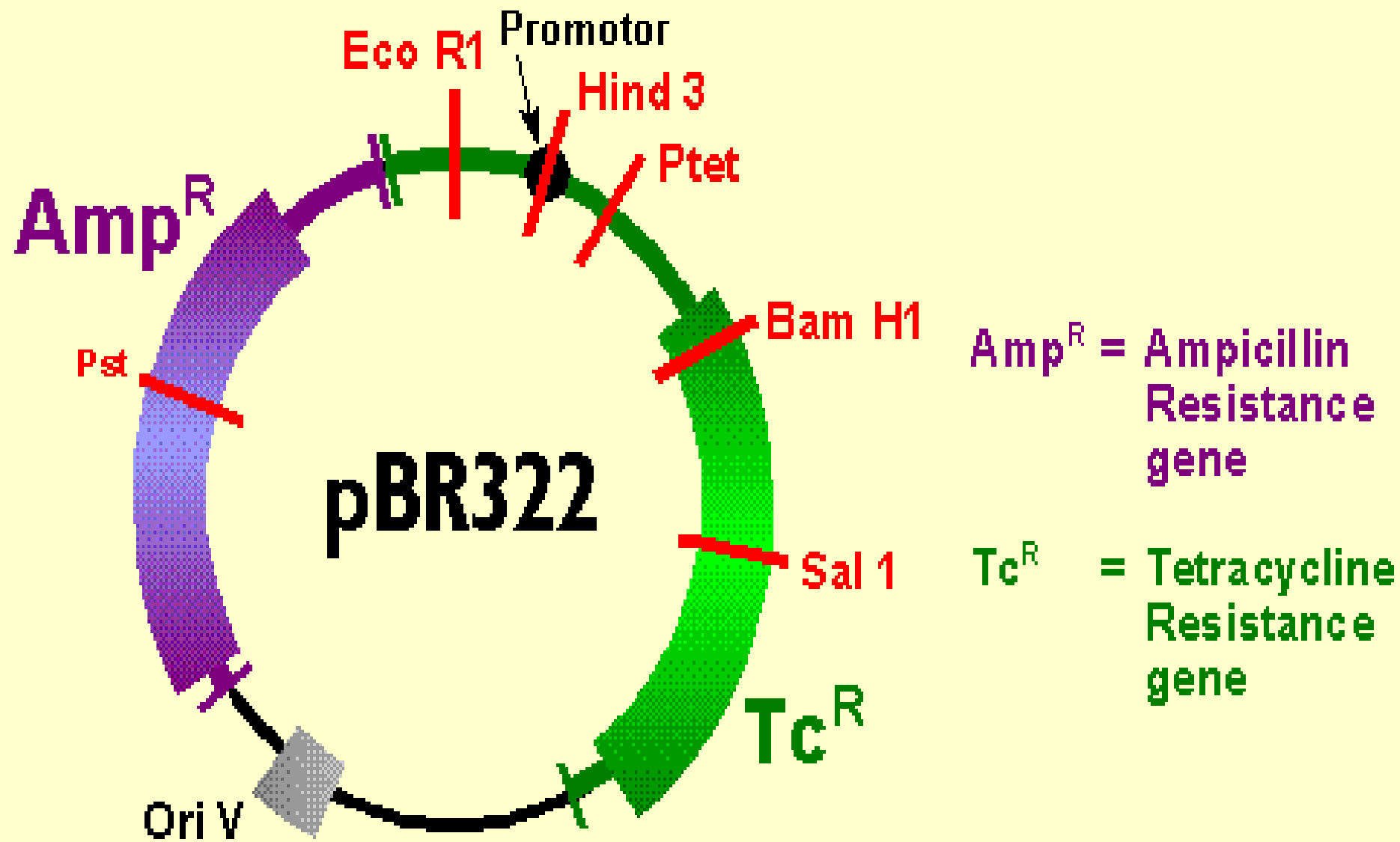
SOME RESTRICTION ENDONUCLEASES AND THEIR CLEAVAGE SITES

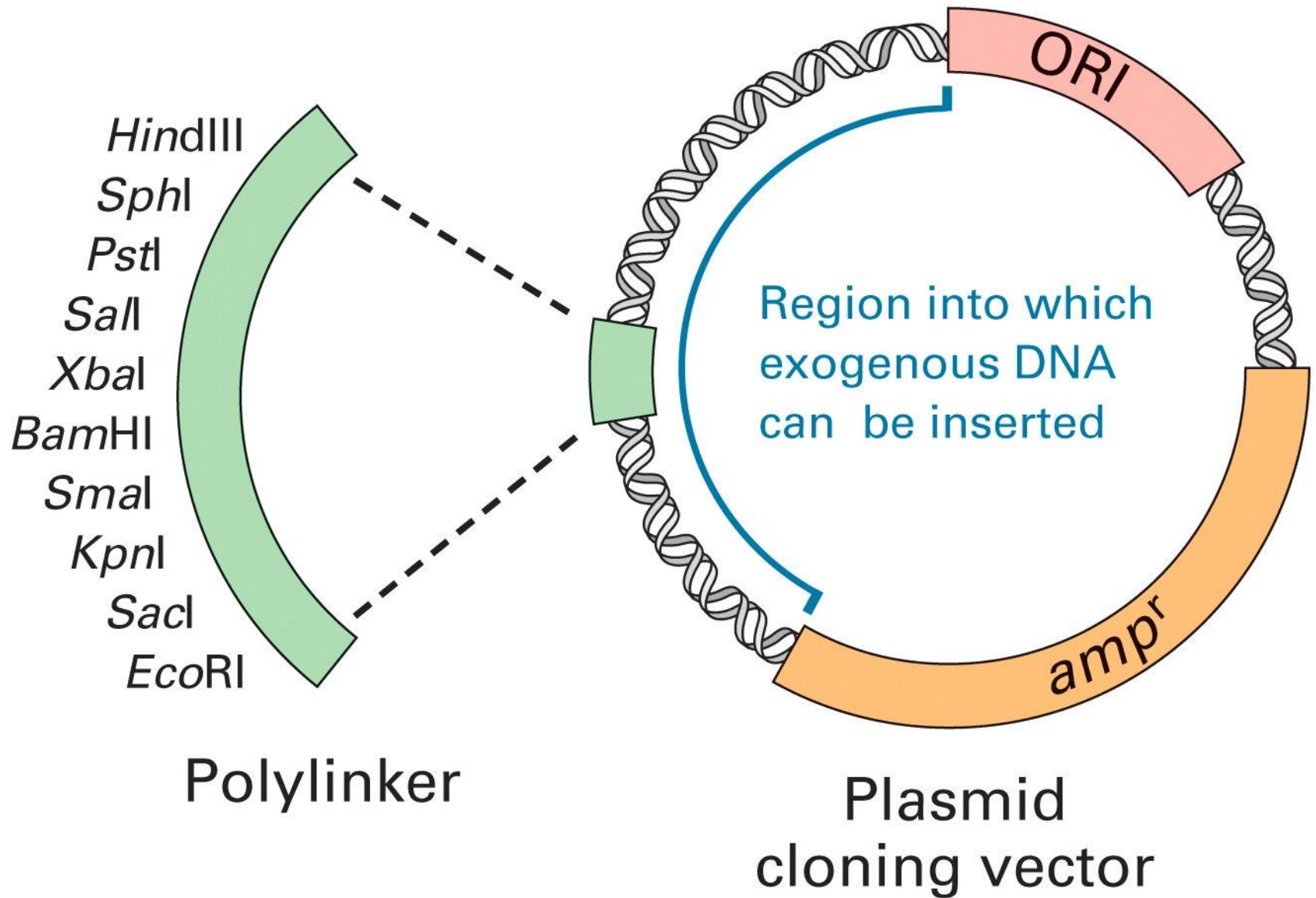
Name of Enzyme	Microorganism	Target Sequence and Cleavage Sites
Generate flush ends Bal I	<i>Brevibacterium albidum</i>	<pre> ↓ TGG CCA ACC GGT ↑ </pre>
Generate cohesive ends EcoR I	<i>Escherichia coli</i>	<pre> ↓ GAA TTC CCT AAG ↑ </pre>
BamH I	<i>Bacillus amyloliquefaciens H.</i>	<pre> ↓ GGATCC CCTAGG ↑ </pre>
Hind III	<i>Haemophilus influenzae</i>	<pre> ↓ AAG CTT TTC GAA ↑ </pre>
Pac I	<i>Pseudomonas alcalignes</i>	<pre> ↓ TTAA TTAA AATT AATT ↑ </pre>

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 الحلقي 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 أمثلتها بلازميد pBR322

Cloning Vector - pBR322





ويمكن تلخيص أهداف الهندسة الوراثية في الانتاج الحيوانى 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 الغذائية .
- 5- زيادة قدرة الحيوانات على التأقلم مع الظروف البيئية .
-

تطبيقات (أهمية) الهندسة الوراثية في المجال الزراعي:

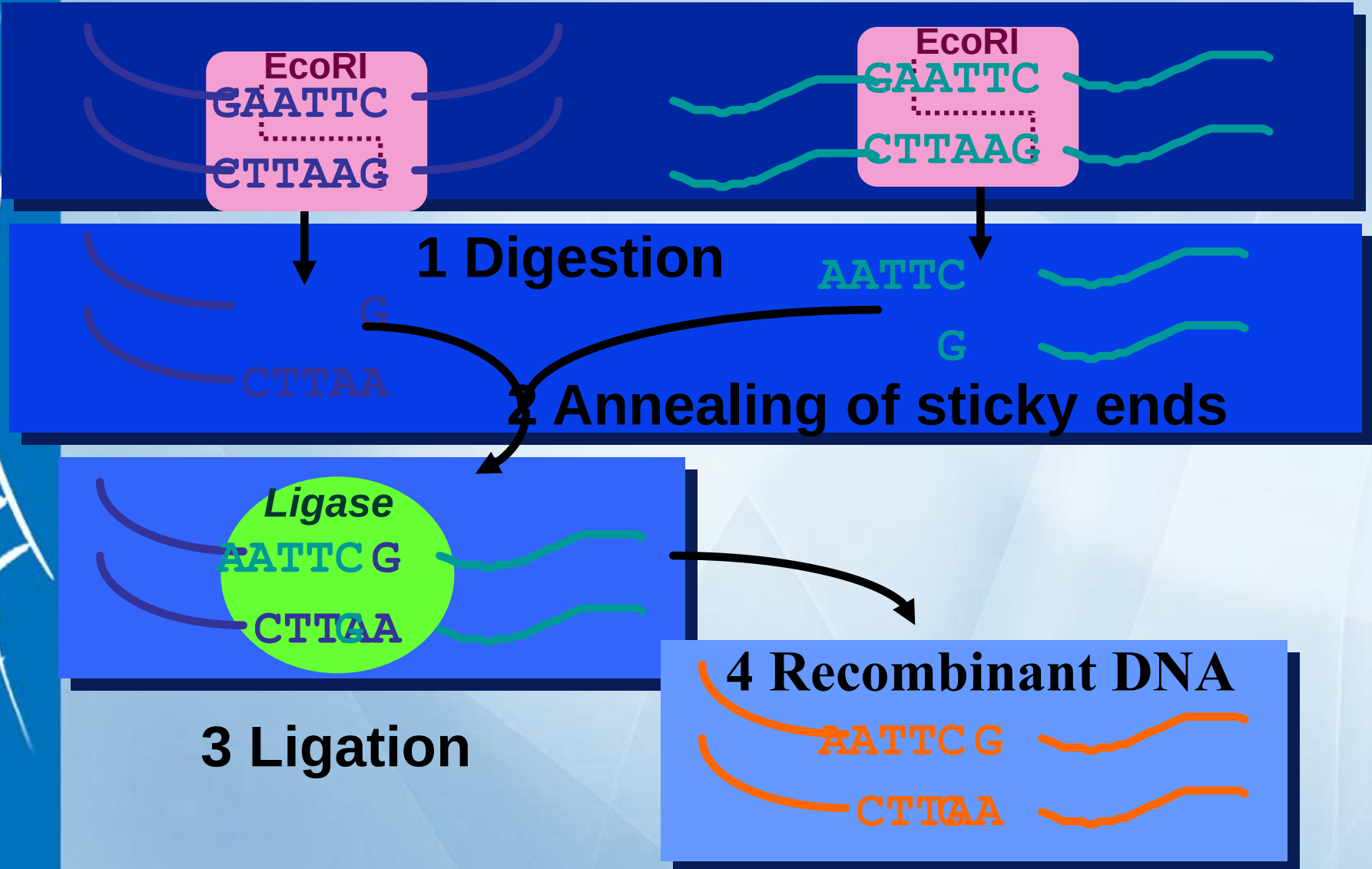
-
- 1- إنتاج سلالات نباتية جديدة مقاومة للأمراض الفيروسية.
- 2- إنتاج محاصيل مقاومة للآفات الحشرية
- 3- إنتاج نباتات لها القدرة على تكسير مركبات المبيدات.
- 4- إنتاج أزهار بألوان زاهية وبتشكيلة متنوعة.
-

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

Can be used to make recombinant DNA

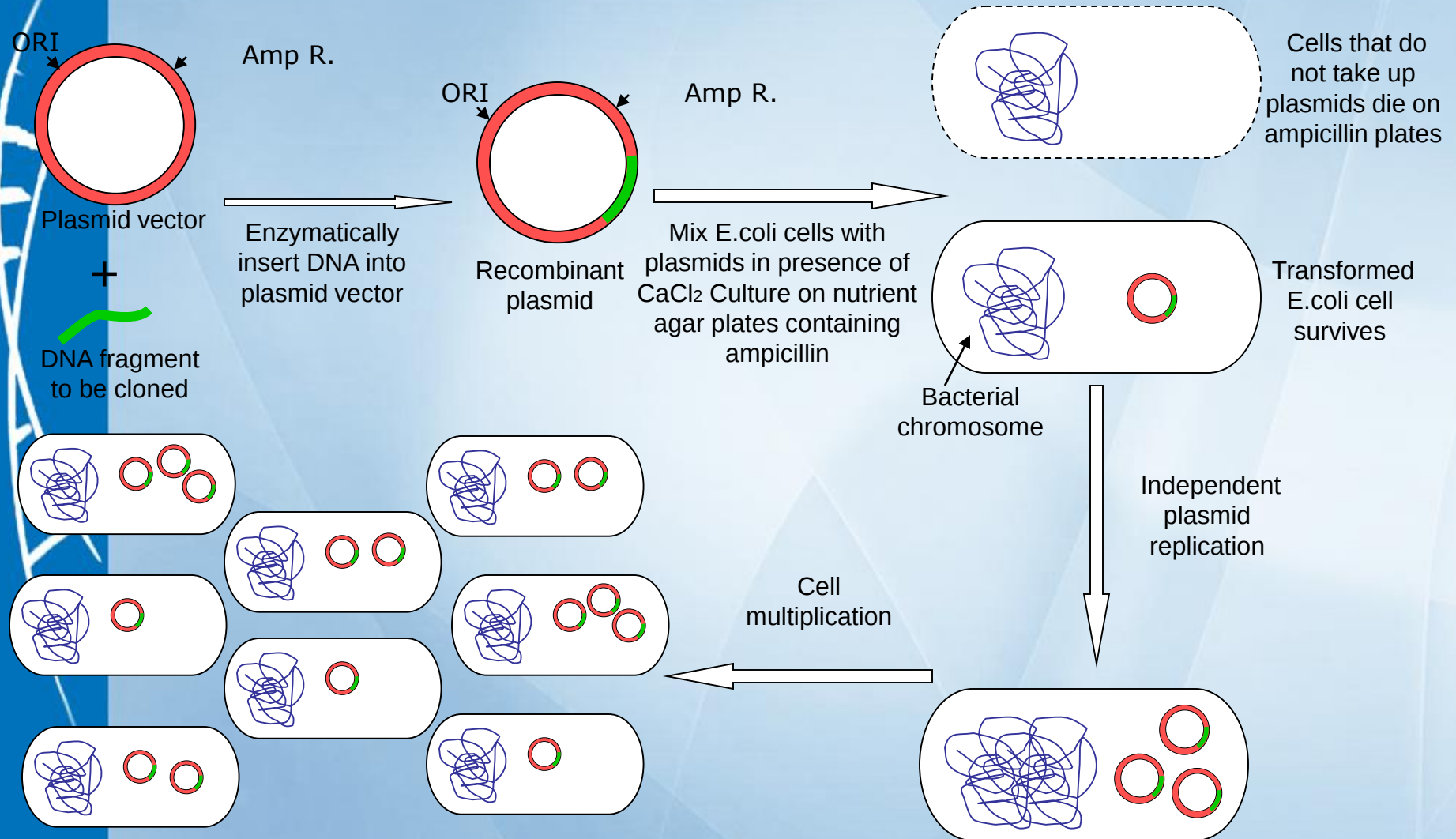


Recombinant DNA

معاد الاتحاد DNA

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

Clone library



Benefits of Recombinant Bacteria

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

Bacteria can be engineered to “eat” oil spills. .1



The DNA of plants and animals can also be altered.

PLANTS

disease-resistant and insect-resistant crops .1



2. Hardier fruit

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

