

الفصل الثاني

الفصل اللوني (الクロロマトグラフィ) لبعض المركبات النباتية

Chromatography of Plant Compounds

مقدمة

تحتوي النباتات الراقية وكذلك الطحالب والفقيريات على عديد من العناصر والتي تعد ضرورية جداً لعملية النمو والتكاثر حيث يستغلها النبات في بناء العديد من المركبات. هذه المركبات يمكن تقديرها في المستخلصات الناتجة من طرق الاستخلاص المباشر بالماء الحار أو المذيبات أو باستخدام أجهزة معينة مثل جهاز الاستخلاص (Soxhelt)، وبعد عملية الاستخلاص يمكن فصل المركبات عن بعضها بطرق عديدة منها طرق الفصل اللوني والتي تلعب دوراً مهماً في الدراسات الفسيولوجية للنبات، وكذلك لبعض من الكائنات الدقيقة.

طرق الفصل اللوني Chromatography

تتميز طرق الفصل اللوني إلى عدد من الطرق المستخدمة لفصل مادة أو خليط من المواد من المستخلص النباتي خاصة إذا كانت الكمية ضئيلة ومن ثم تقديرها كمياً. يعتمد التحليل اللوني على ظاهرة توزيع المخلوط المراد فصله بين نظامين، الأول طور ثابت Stationary phase والذي يكون في الغالب إما سائلاً وإما صلباً. والثاني طور متحرك Mobile phase حيث يقوم الطور المتتحرك بحمل المواد فوق النظام الثابت الذي قد يكون شريطاً من ورق الترشيح filter paper أو مادة بها خاصية الامتزاز Adsorption في أنبوب زجاجي أو مذيب مناسب آخر. لذلك فطرق الفصل اللوني متعددة وكل نوع

قد يكون بأشكال مختلفة حسب الاحتياج (الوهبيي ، وآخرون ، ٢٠٠٦م). ومن طرق الفصل اللوني المعروفة ستقتصر دراستنا على اختيار ثلاث طرق مختلفة ، تبعاً لنوع المركب المراد فصله وهي :

- ١ - الفصل اللوني الورقي .Paper Chromatography
- ٢ - الفصل اللوني على ألواح الطبقة الرقيقة (TLC) . Thin Layer Chromatography.
- ٣ - الفصل اللوني العمودي .Column Chromatography

التجربة رقم (٥) : الفصل اللوني على الورق Paper Chromatography للسكريات (الكربوهيدرات)

مقدمة

تعتبر السكريات من النواتج الأولية لعملية البناء الضوئي في النبات ، ومن جهة أخرى فتعتبر السكريات البادئات الأولية لجميع المركبات العضوية الأخرى ، وتعزف السكريات كيميائياً بأنها إما عديدة الهيدروكسيل الألدهيدية Polyhydroxyl وتعزف السكريات كيميائياً بأنها إما عديدة الهيدروكسيل الألدهيدية Poly hydroxyl ketones aldehydes مثل الجلوكوز وإما عديدة الهيدروكسيل الكيتونية aldehydes مثل الفركتوز. يطلق على السكريات ذات المجموعة الألدهيدية أو بها مجموعة قابلة للتحول سريعاً إلى مجموعة ألدヒيدية مصطلح سكريات مختزلة Reducing sugars . تعود هذه التسمية لتفاعل المجموعة الألدهيدية مع أيون النحاس ثنائي التكافؤ Cu^{++} وتحويله إلى أيون نحاس أحادي التكافؤ Cu^+ يتربّس على هيئة أكسيد النحاسوز Cu_2O ذي اللون الطوبي . ويمكن تصنيف السكريات كالتالي :

- سكريات أحادية وعدد ذرات الكربون بها يتراوح من ٣ - ٩ وأشهرها ثلاثة الكربون مثل الجليسالدهيد وخمسة الكربون مثل البتوز وسداسية الكربون مثل الجلوکوز.
- سكريات ثنائية وأشهرها السكروز (وحدتين من السكريات الأحادية مثل الجلوکوز والفركتوز).
- عديدات التسکر مثل السيلیلوز والنشا (يتكون من تكرار ارتباط وحدات من الجلوکوز).

الهدف من التجربة

هو التدريب على استخلاص السكريات وتجزئتها وتقدير السكريات الكلية الموجودة في النسيج النباتي.

الفكرة القائمة عليها

فصل المركبات بعضها عن بعض بواسطة مادة مذيبة على قطعة أو شريط من أوراق فصل خاصة (مثل أوراق الترشيح) عن طريق قوتين مختلفتين، الأولى وهي القوة الجاذبة وهذه ناتجة عن سريان المادة المذيبة وانتشارها في ورقة الفصل ومدى اختلاف ذوبان المواد في تلك المادة المذيبة، والثانية هي القوة المعاقة وهي ناتجة عن قوة الامتلاز للمادة على السيلیلوز والمكونة من ورقة الفصل اللوني وقوة التجزئة لتطورين سائلين غير ممتزجين هما المادة المذيبة والماء الموجود في أوراق الفصل اللوني نفسه، ومحصلة هذه القوة هي التي تعمل على فصل المواد عن بعضها عن بعض في هذا النوع من الفصل اللوني (Smith and Feinberg, 1972).

المواد وطريقة العمل

أولاًً المواد الكيميائية والأدوات والأجهزة

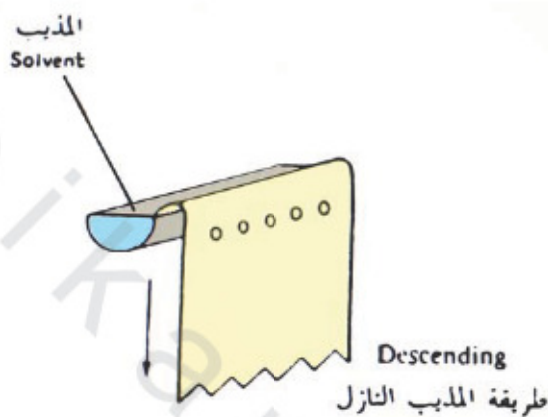
- ١ عينات نباتية (مستخلص بعض الأعضاء النباتية).
- ٢ شرائط ورق الترشيح (واعان رقم ١).
- ٣ كلوروفورم Chloroform.
- ٤ محلول المذيب Solvent ويتكون من : (خلات الإيثيل Ethyl acetate + حمض الخل Acetic acid + ماء مقطر Water بنسبة ٣:١٤).
- ٥ سكريات (١٪ من كل من سكرورز، جلوكوز، فركتوز، مالتوز، رافينوز).
- ٦ محلول الإظهار ويتكون من كل من
 - أ) نترات فضة AgNO_3 ١٠٠ مل + ١٠٠ مل أسيتون + ماء مقطر.
 - ب) ٤ جم هيدروكسيد صوديوم NaOH + ٢٠٠ مل كحول إيثيلي.
 - ج) محلول ثيوسلفات الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$.
- ٧ قمع فصل.
- ٨ أوراق وأقماع ترشيح.
- ٩ أنابيب شعرية.
- ١٠ مجفف هوائي كهربائي (أو استعمال صنبور الهواء air بالمعامل).
- ١١ مقص مشرش.

ثانياً: طريقة العمل

- ١ يؤخذ ٥ مل من المستخلص النباتي ويضاف إليها كمية من الكلوروفورم في قمع الفصل وترج بشدة حتى يزول اللون وذلك للتخلص من الصبغات النباتية ثم يرشح ويحتفظ بالراشح كعينة للسكريات.

- ٢ - جهز شريط الفصل (شريط واحد لكل مادة) ويكون طوله ٦٠ سم تقريباً، ثم حدد وعلى بعد ١٠ سم نقطة البداية Origin وكتابة اسم السكر المعلوم أو رقم العينة باستخدام قلم الرصاص فقط.
- ٣ - ابدأ عملية التقسيط Spotting وذلك بأخذ ١٠ مل من كل عينة متوفرة باستخدام أنبوبة شعرية وحملها في المكان المحدد على الشريط وجففها بالمجفف الكهربائي. كرر العملية ثلاث مرات على الأقل. لاحظ تخصيص شريط منفصل لكل عينة وكل سكر.
- ٤ - بعد الانتهاء من عملية التقسيط والتجفيف يتم قص الطرف البعيد عن نقطة البداية بقص مشرشر لتحديد وينقل الشريط كاملاً إلى حوض الفصل الموجود به المذيب (E.A.W.) ، وذلك لعملية السريان Running ومتترك لمدة ٢٤ ساعة ، حيث تكون حركة المذيب هابطة Descending ، (انظر الشكل رقم ٣).
- ٥ - بعد انتهاء المدة أو وصول مقدمة المذيب إلى قرب الطرف يتم نقل الأشرطة وتعليقها حتى تجف تماماً.
- ٦ - بعد عملية التجفيف تجرى عملية الإظهار Detection كالتالي :
 - (أ) مرر كل شريط في محلول التفاعل (يتكون من نترات الفضة المركز AgNO_3 مضافاً إليها ١٠٠ مل أسيتون وإن تكون راسب أبيض فيذاب بالماء المقطر) ، ومن ثم تجفيف الشريط.
 - (ب) يمر الشريط مرة أخرى بعد التجفيف في محلول آخر (يتكون من ٤ جرام هيدروكسيد صوديوم NaOH مذاب في ١٠ مل ماء مقطر ثم إضافة ٢٠٠ مل من الكحول الإيثيلي) ، ثم جفف الشريط مرة أخرى.

- ج) بعد التجفيف تمرر الأشرطة على محلول ثيوسلفات الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ثم تغسل الأشرطة بالماء المقطر وتجفف.



الشكل رقم (٣). الفصل الكروماتوجرافي على الورق بطريقة المذب النازل.

ثالثاً: حساب قيمة الثابت النسبي R_g

- ١- سجل جميع نتائج التجربة في جدول .
- ٢- قس المسافة التي قطعها الجلوكوز وكذلك السكريات الأخرى ابتداء من نقطة البداية Origin حتى مركز البقعة ، (انظر الشكل رقم ٤) .
- ٣- احسب الثابت النسبي لكل عينة منسوباً إلى الجلوكوز وهو ما يرمز له . R_g بالرمز

$$\text{الثابت النسبي } R_g = \frac{\text{المسافة التي قطعها السكر في حركته (سم)}}{\text{المسافة التي قطعها الجلوكوز في حركته (سم)}}$$

- ٤- اكتب تقريراً مفصلاً عن خطوات التجربة العملية والنتائج المتحصل عليها مع ذكر كيفية التعرف على محتويات العينة من السكريات بالاستعانة بالثابت النسبي لكل سكر.



الشكل رقم (٤). يوضح طريقة اظهار بقع السكريات على أوراق -١- Whatman في تجربة الفصل اللوني الورقي Paper Chramatography

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية

تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:

اسم الطالب:

الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:

تاريخ نهاية التجربة:

تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....

.....

.....

٢- الهدف من التجربة:

.....

.....

.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة:

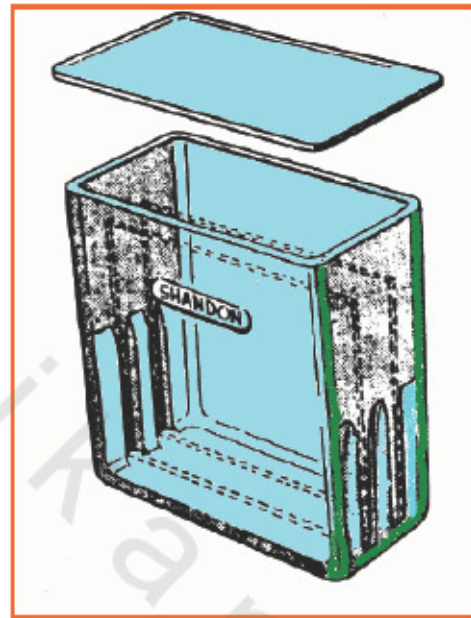
**التجربة رقم (٦) : الفصل اللوني على الطبقة الرقيقة
للأحماض الأمينية (TLC)**

مقدمة

يعد هذا النوع من التحليل اللوني نطاً أو تحويراً لطريقة الفصل اللوني الورقي حيث يستخدم عادة ألواح زجاجية أو بلاستيكية (عادة بالأطوال 25×25 سم) مطلية بمادة ذات خواص امترازية تمثل الطور الثابت وميزتها سهولة التعامل وصغر الأدوات وكونها مجهزة تجاريًا بمواد على هيئة طبقة رقيقة من مواد مختلفة توفر احتياج الفصل والتحليل ، كذلك فإنها أنسنة في بعض التجارب كفصل الأحماض الأمينية .

أولاً : المواد والأدوات اللازمة

- ١- مستخلص العينة النباتية محضر سابقاً.
- ٢- أحماض أمينية معروفة كمواد أصلية Authentic markers .
- ٣- ألواح زجاجية أو بلاستيكية مغطاة بمادة الامتراز Adsorption (يستعمل الألومنيا أو السيلييكا أو غيرها من المواد المشابهة) .
- ٤- أنابيب شعرية .
- ٥- صندوق الفصل اللوني وهو عبارة عن وعاء زجاجي مستطيل ذو غطاء زجاجي محكم ، (انظر الشكل رقم ٥) .
- ٦- المذيب ويكون من بيوتانول وحمض الخل والماء W.A.B. بنسبة ٦ : ٣ : ١٢ (حيث الماء ١٢ جزءاً) .
- ٧- الكاشف وهو عبارة عن محلول التنهيدرين المذاب في $3\% .\text{Acetone}$.



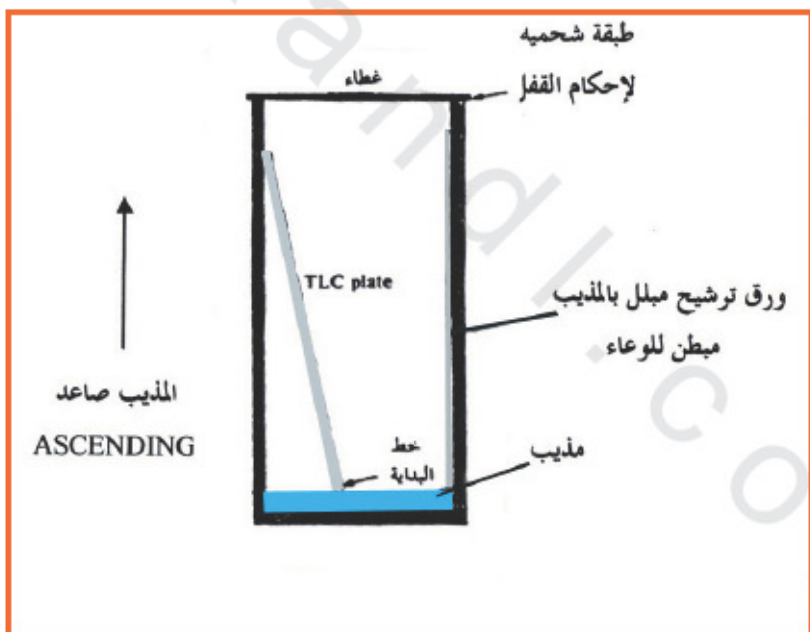
الشكل رقم (٥). وعاء الفصل الكروماتوجرافي على الطبقات الرقيقة.

ثانياً : طريقة العمل

- ١ قبّل التجربة وبفترة مناسبة توضع الشرائح الزجاجية أو البلاستيكية المطلية ببادة الامتزاز في فرن عند درجة حرارة ٨٠°C للتخلص من الرطوبة.
- ٢ يؤخذ خط بالقلم الرصاص على بعد نحو ١ سم من حافة اللوح ثم يقسم إلى أجزاء متساوية بعيدة عن بعضها نسبياً.
- ٣ توضع كميات صغيرة جداً (محددة الحجم عند الحاجة للتقدير الكمي) على هيئة قطرات صغيرة من المستخلص بواسطة أنبوبة شعرية وتسمى العملية بالتنقيط Spotting ، كما يوضع كميات مماثلة في الواقع الأخرى من المركبات الأصلية (الأحماض الأمينية) المراد تحديد وجودها وكميتها في المستخلص وهذا ما يعرف

بالعلامة (المعلم) الأصلية Authentic marker، يمكن استخدام أكثر من عينة وأكثر من علامة حسب الحاجة.

- ٤- بعد جفاف القطرات توضع الألواح في الصندوق الزجاجي ويقاعة المذيب (الطور السائل) بحيث يكون مستوى المذيب تحت النقط.
- ٥- ترك الألواح داخل الصندوق بعد تغطيته بإحكام حتى يصل المذيب صاعداً Ascending ، (انظر الشكل رقم ٦) إلى قرب نهاية طرف اللوح (قبل النهاية بنحو ٣ سم تقريباً).

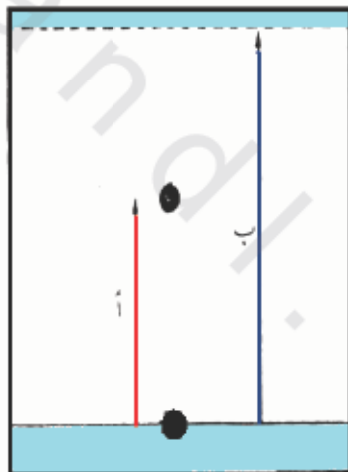


الشكل رقم (٦). رسم توضيحي لوعاء الفصل الكروماتوجرافي على الطبقات الرقيقة. موضح به مكان المذيب وطرف اللوح مغمور به أسفل خط البداية، ويطحن اللوعاء.

- ٦- بعد سريان المذيب Running ترفع الألواح وترتك لتجف.
- ٧- تجرى عملية الإظهار Detection وذلك برش الألواح بمحلول التنهيدرين لتحديد موقع المركبات.
- ٨- توضع الألواح بعد الرش في فرن على درجة حرارة 60°C لمدة ١٠ دقائق فتظهر البقع الملونة.
- ٩- تقام المسافة التي قطعها المركب من بداية التقسيط، وكذلك المسافة من البداية إلى نهاية المذيب، (انظر الشكل رقم ٧).

المكان الذي وصل إليه المذيب

مكان وضع العينة (خط البداية)



$$R_f = \frac{أ}{ب}$$

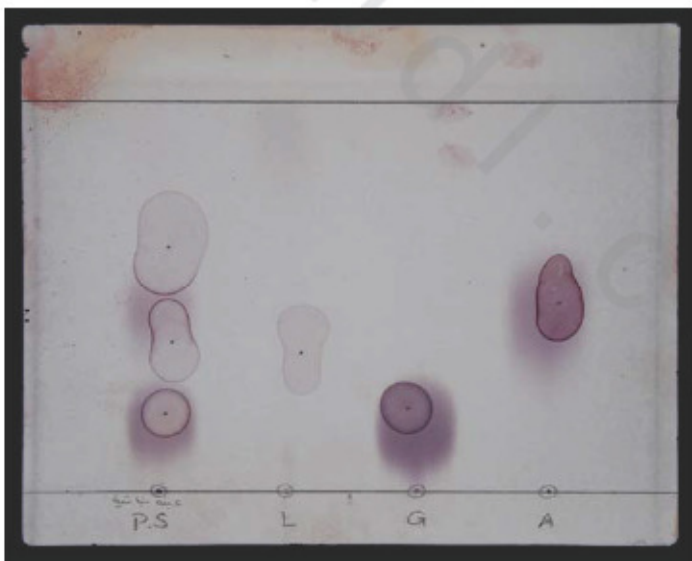
الشكل رقم (٧) . رسم توضيحي للكراتوماتوجراف يوضح معنى معدل سريان المادة (R_f) حيث ترمز (أ) للمسافة التي سارها المادة، وترمز (ب) للمسافة التي سارها المذيب.

١٠ - يحسب الثابت النسبي R_f :

$$\frac{\text{المسافة التي قطعها المركب في حركته (سم)}}{\text{الثابت النسبي}} = R_f = \frac{\text{المسافة التي قطعها المذيب في حركته (سم)}}{\text{أنبوبة زجاجية بها مذيب مناسب وبعد الذوبان ترشح في دورق معياري محدد الحجم.}}$$

١١ - يمكن تقدير المركب كمياً وذلك بعملية كشط المنطقة ونقلها كمياً إلى ثالثاً: عرض النتائج وكتابة التقرير

تسجل جميع الملاحظات وتدون القراءات بحيث ترتب في طريقة عرض معينة (جداؤل أو رسوم بيانية) أو صور للألوان وعليها بقع الأحماض الأمينية، (انظر الشكل رقم ٨) ثم يكتب التقرير.



الشكل رقم (٨). يوضح إظهار بقع الأحماض الأمينية على الألواح في تجربة الفصل اللوني على الألواح الرقيقة (TLC)

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية
تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:
اسم الطالب:
الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:
تاريخ نهاية التجربة:
تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....
.....
.....
.....

٢- الهدف من التجربة:

.....
.....
.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة:

الفصل اللوني على الأعمدة للصبغات النباتية

مقدمة

يعتبر الفصل الكروماتوجرافي على الأعمدة من أقدم أنواع الفصل اللوني، حيث استخدمت في بادئ الأمر لفصل الصبغات النباتية (الكلوروفيل Chlorophyll والزانثوفيل Xanthophyll والكاروتينات Carotenes) حيث أنها تنفصل في طبقات ملونة Coloured bands على العمود. و تستعمل طريقة الفصل الكروماتوجرافي على الأعمدة الآن كثيراً في مجال النبات والأحياء الدقيقة كالطحالب وفي مجال الكيمياء الحيوية، وذلك ليس فقط لفصل المواد الملونة بل لفصل كثير من المركبات البيوكيميائية غير الملونة مثل الأحماض النوية والنيوكليوتيدات والأحماض الأمينية وخلافها. ومن المناسب الآن ذكر الملاحظات العامة التي يجب أن تؤخذ في الاعتبار عند تحضير الأعمدة وعند إجراء الفصل عليها.

أ) الأعمدة Column

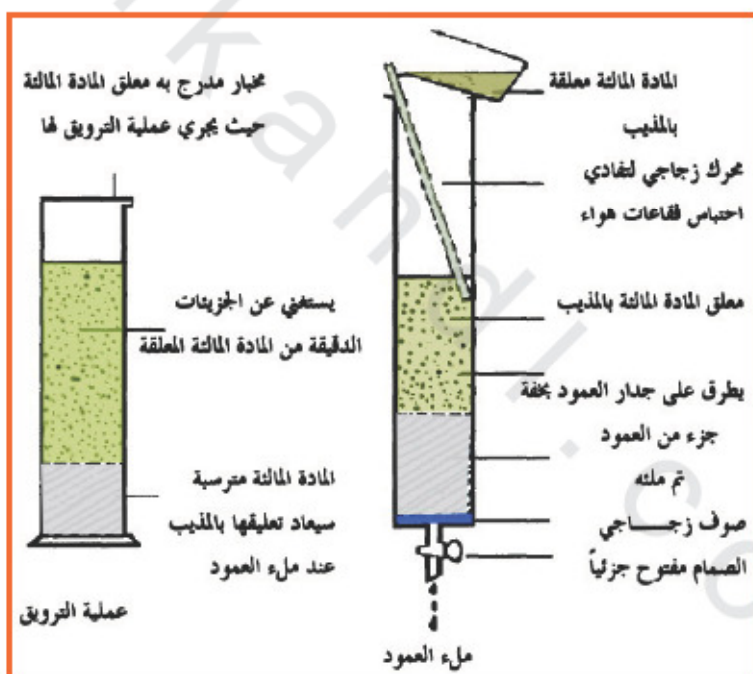
تكون أعمدة الفصل الكروماتوجرافي عادة من الزجاج بأطوال وأقطار مختلفة وعموماً تعطي الأعمدة الطويلة فصلاً جيداً للمكونات أفضل من الأعمدة القصيرة الواسعة ولكن يفضل في حالة فصل كميات كبيرة للمواد استعمال أعمدة ذات أقطار كبيرة.

ب) إعداد المواد التي سيتم الفصل عليها

تستخدم العديد من المواد ملء أعمدة الفصل الكروماتوجرافي مثل الألومينا والسيليكاچل والسليلوز وتحتاج هذه المواد لمعاملتها بالمنذيب قبل تعبئه العمود بها حتى تنتفخ جزيئاتها بالمنذيب وتستقر بالقاع Settle حيث تتم عملية الاتزان الديناميكي (وتسمى هذه العملية Equilibration) ، ثم تزال

الجزئيات الدقيقة المعلقة بالذيب بواسطة عملية الترويق Decantation، كما بالشكل رقم (٩) ومن الممكن تكرار هذه العملية عدة مرات حتى يتم التخلص من الجزيئات الدقيقة.

(إذا لم تجرى هذه العملية يلاحظ أن سرعة الذيب في العمود يُبطأ تدريجياً؛ نتيجة لانسداد الفراغات بين جزيئات المادة بواسطة الجزيئات الدقيقة).



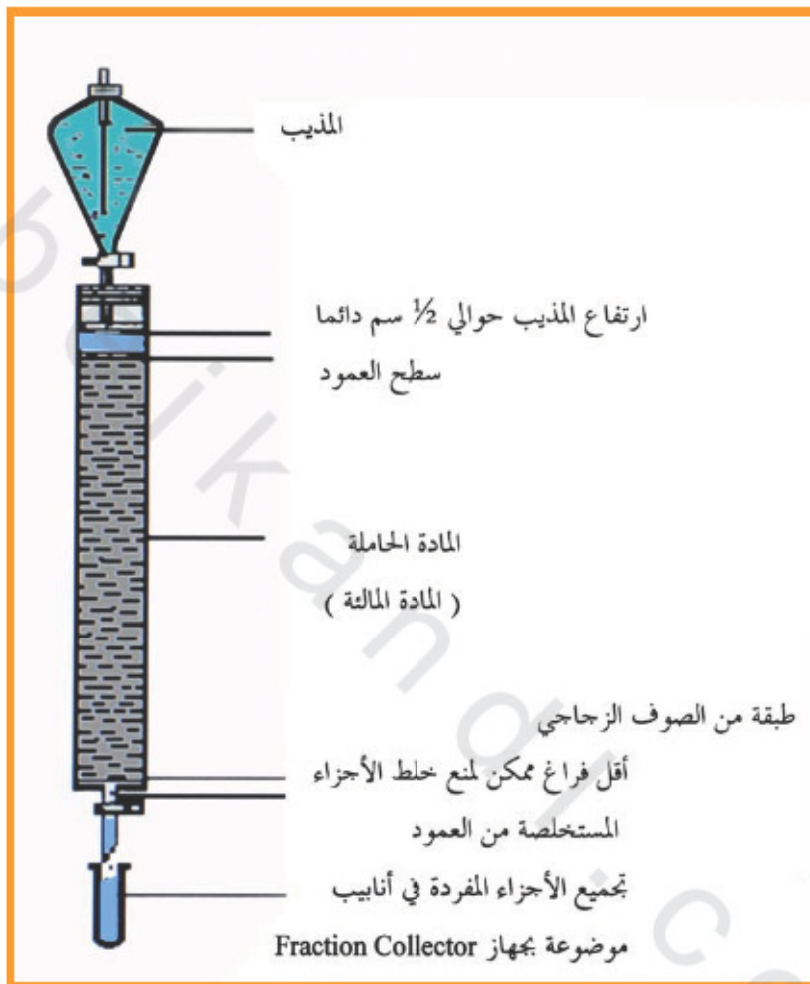
الشكل رقم (٩). إعداد العمود للفصل الكروماتوجرافي.

ج) ملء العمود Packing the Column

يثبت العمود في وضع رأسى على حامل ثم يملاً إلى ثلث ارتفاعه بالمذيب وذلك بعد وضع طبقة من الصوف الزجاجي في النهاية السفلية للعمود. تضاف المادة المائة بعد ذلك والتي تكون على هيئة معلق بالمذيب وذلك باستخدام ماصة مدرجة ذات فتحة كبيرة أو تصب بمساعدة قضيب زجاجي؛ لمنع تجمع أي فقاعات بالعمود، ثم يسمح للمعلق بأن يستقر ويزال المذيب الزائد. وقبل إضافة دفعة جديدة من معلق المادة يجب أن يحرك سطح الطبقة المترسبة بالعمود حركة دائيرية بواسطة المحرك الزجاجي؛ وذلك لمنع ترسيب المادة على هيئة طبقات. تكرر العمليات السابقة إلى أن يصل إلى الارتفاع المطلوب للعمود. بعد غسل العمود عدة مرات بالمذيب يلاحظ في المرة الأخيرة للغسيل أن يبقى سطح العمود مغطى بطبقة رقيقة من المذيب لا يقل ارتفاعها عن نصف سنتيمتر؛ وذلك لمنع جفاف السطح العلوي للعمود.

د) إضافة العينة المراد فصل مكوناتها Application of the sample

تذاب العينة أولاً في أقل حجم من المذيب ثم تضاف إلى سطح العمود بواسطة ماصة ثم يفتح صمام العمود حتى تصل العينة والمذيب إلى المنطقة الواقعة أسفل سطح العمود مباشرة. يضاف بعد ذلك المذيب قطرة قطرة من أعلى العمود وذلك بتوصيله إلى مضخة سوائل ثم تضبط سرعتها لكي تعطي حوالي ١٦ قطرة في الدقيقة مثلاً (في بعض الأحيان وفي التجارب الأولية وعند عدم توفر مضخة سوائل يضاف المذيب من قمع فصل مثلاً أعلى العمود ويعرض أسفل العمود لضغط منخفض بواسطة مضخة مائية حتى تساعد على سير العينة والمذيب خلال العمود بسرعة أكبر)، (انظر الشكل رقم ١٠). يراعى دائماً عدم السماح لسطح العمود بالجفاف.



الشكل رقم (١٠). رسم توضيحي للعمود الكروماتوجرافي أثناء الفصل.

هـ) إزالة المواد التي تم تفريدها من العمود Elution

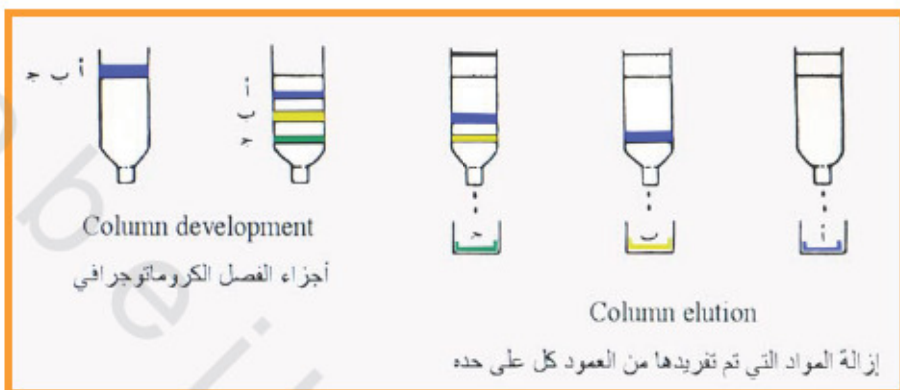
تزال المواد التي تم تفريدها من العمود، وذلك باستخدام المذيب المناسب، وتزال هذه المواد تدريجياً واحدة تلو الأخرى Stepwise elution، ويستخدم في أغلب الأحيان مذيب متدرج التركيز Gradient لهذا الغرض وأحياناً يستخدم

مذيب متدرج في الرقم الهيدروجيني pH أو متدرج في القطبية Polarity تسمى في هذه الحالة Gradient elution.

و) تجميع وتحليل العينات التي تم تفريدها The Collection and analysis of fractions

يتم الحصول على الأجزاء المفردة (Fractions) في عدد من أنابيب الاختبار إما بطريقة يدوية، (انظر الشكل رقم ١١) وإما بطريقة آلية باستخدام جهاز تجميع الأجزاء الآلي Fraction collector ، وهذه الطريقة هي الشائعة الاستخدام حيث يضبط الجهاز لتجميع إما عدداً معيناً من النقاط (١٥ نقطة مثلاً) أو حجماً معيناً (١ ملليلتر مثلاً) بكل أنبوبة اختبار قبل التحرك إلى أنبوبة الاختبار التالية لها في الترتيب ثم يجري تحليل كل جزء من الأجزاء المفردة Fractions (والموجود كل منها بأنبوبة اختبار منفصلة)، وذلك للتعرف على احتمال وجود أحد المكونات المطلوبة في العينة ثم تعين تركيزها.

فمثلاً عند تفريد الأحماض النوويه باستخدام هذه الطريقة يجري قياس مقدار امتصاص الضوء لكل أنبوبة (Fraction) عند الطول الموجي ٢٦٠ نانومتر ثم تمثيل النتائج بيانيًّا بحيث يمثل المحور الرأسي امتصاص الضوء عند طول الموجة ٢٦٠ نانومتر ويمثل المحور الأفقي رقم الأنبوة (Fraction number)، ومن منحنى الرسم البياني الناتج يمكن معرفة أي الأنابيب التي بها محلول ذو أكبر امتصاص للضوء وهي التي بها مكونات العينة المقصولة. وتزود أغلب أجهزة تجميع الأجزاء الآلية Fraction collector بجهاز لقياس امتصاص الضوء (U.V. Cord) وجهاز لرسم المنحنى أوتوماتيكياً (Chart recorder).



الشكل رقم (١١). رسم توضيحي للفصل الكروماتوجرافي على الأعمدة وفيه يضاف محلول مختاري على ثلاثة مواد أ ، ب ، ج إلى العمود حيث يتم تفريدها ثم يستخدم مذيبات مختلفة لإزالة كل مكون على حدة.

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية

تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:

اسم الطالب:

الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:

تاريخ نهاية التجربة:

تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....

.....

.....

٢- الهدف من التجربة:

.....

.....

.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة:

**التجربة رقم (٧) : الفصل اللوني الإدمساخي على الأعمدة للصبغات النباتية
المستخلصة من أوراق النبات**

Separation of Leaf Pigments by Adsorption Chromatography

مقدمة

الفكرة الأساسية هي التعرف على أنواع المواد الملونة الموجودة في أوراق النباتات وذلك بإجراء الفصل الكروماتوجرافي الإدمساخي على الأعمدة.
الأدوات والمواد المستخدمة

- ١ - عمود كروماتوجرافي بطول ٢٠ سم وقطر ١ سم .
- ٢ - أوراق سبانخ طازجة .
- ٣ - ألومينا . Alumina
- ٤ - كربونات كالسيوم .
- ٥ - مسحوق سكر سكرورز Icing sugar
- ٦ - كبريتات صوديوم لا مائية . Sodium Sulphate anhydrous
- ٧ - إثير بترولي درجة غليانه ٦٠ - ٨٠ ° م . Petroleum ether
- ٨ - ميثanol . Methanol
- ٩ - بنزين . Benzen
- ١٠ - صوف زجاجي Glass wool
- ١١ - خلاط كهربائي Blender أو هاون صيني ويده . Mortar and Pestle

طريقة العمل

أولاً : استخلاص الصبغات النباتية

- ١- تقطع الأوراق النباتية (السبانخ) في الخلاط (أو في هاون صيني) مع خليط من المذيبات المكونة من إثير بترولي وميثانول بنسبة (٩ : ٣).
- ٢- يرشح المعلق خلال ورق ترشيح للحصول على الراسح المحتوى على الصبغات الذائبة فيه.
- ٣- يوضع الراسح بقمع فصل ويغسل بالماء؛ وذلك لإزالة الميثانول (ويلاحظ عدم الرج بشدة لكي لا يتكون مستحلب) ويجرى فصل الطبقة التي بها الصبغات وهي طبقة المذيبات العضوية عن الطبقة المائية، حيث يستغني عن الطبقة المائية ويحتفظ بالطبقة الأخرى التي بها الصبغات.
- ٤- تزال آثار الماء من محلول المحتوى على الصبغات، وذلك بإضافة كبريتات الصوديوم اللامائية، ثم يرشح بعد ذلك لإزالة المادة الصلبة.
- ٥- يمكن إجراء عملية تركيز للمحلول ولكن بحرص وذلك بالتبيير (في خزانة الغازات) إلى أن يصبح محلول مركزاً.

ثانياً: تحضير العمود

- ١- تحضير مادة العمود (الألومنيا وكربونات الكالسيوم ومسحوق السكروز كل على حده)، بمعاملتها بالمذيب المستخدم وهو إثير بترولي ثم توضع طبقة رقيقة من الصوف الزجاجي في أسفل العمود، ويملاً بالألومنيا (بارتفاع ٥ سم) ثم كربونات كالسيوم فوقها (بارتفاع ٧ سم)، ثم السكروز (بارتفاع ٧ سم) مع مراعاة عدم جفاف العمود.

٢- يغسل العمود بكميات من مذيب مكون من خليط من البنزين و ايثر بترولي بنسبة ١ : ٤ وهو المذيب الذي سيستخدم بعد ذلك في إزالة الصبغات ، (انظر الشكل رقم ١٢).



الشكل رقم (١٢). يوضح طريقة الفصل اللوني للصبغات النباتية على الأعمدة

. Column Chromatography

ثالثاً: فصل وتفريد الصبغات وإزالتها من العمود

١- يضاف المستخلص إلى العمود ثم ينتظر حتى يصل المذيب إلى الطبقة التي تحت سطح العمود مباشرة، حيث يضاف المذيب (المكون من بنزين و إيثر بترولي

بنسبة ٤ : ٤) بعد ذلك نقطة نقطة ؛ وذلك لتفريذ الصبغات ثم استخلاصها واحدة تلو الأخرى. (ويلاحظ عند الاستخلاص أن يجمع المستخلص في أنابيب بحيث يجمع بكل أنبوبة عشرون نقطة من المستخلص أو ثلاثون نقطة تبعاً لسرعة الاستخلاص).

٢ - تجمع الأجزاء المفردة Fractions بطريقة يدوية أو آلية في أنابيب اختبار ، ثم يقاس امتصاصها الضوئي (عند طول موجة ٤٣٠ نانومتر) ، ثم يرسم منحنى يوضح العلاقة بين الامتصاص للضوء ورقم الأنبوة Fraction number.

النتائج

- ١ - ما لون مستخلص الصبغات (قبل إجراء تفريذ له) ؟
- ٢ - بعد إجراء فصل الصبغات النباتية كروماتوجرافياً. اذكر ما عدد الصبغات المقصولة وما لون كل منها ؟
- ٣ - ارسم منحنى يوضح العلاقة بين الامتصاص للضوء ورقم الأنبوب وذلك في ورقة رسم بياني منفصلة.

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية
تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:

اسم الطالب:

الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:

تاريخ نهاية التجربة:

تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....

.....

.....

٢- الهدف من التجربة:

.....

.....

.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة:

**التجربة رقم (٨) : الفصل اللوني الإدمساخي على الأعمدة للصبغات
النباتية المستخلصة من بتلات أزهار بعض النباتات**

Separation of Flower pigments by Adsorption Chromatography

مقدمة

الفكرة الأساسية هي التعرف على أنواع المواد الملونة الموجودة في بتلات الأزهار؛ وذلك بإجراء الفصل الكروماتوجرافي الإدمساخي على الأعمدة.

الأدوات والم materiel

- ١- بتلات أزهار.
- ٢- هاون صيني.
- ٣- صوف زجاجي Glass wool .
- ٤- قمع فصل.
- ٥- حمام مائي.
- ٦- عمود زجاجي أو سحاحة .
- ٧- بنزين Benzene .
- ٨- كحول ميثايل Methanol .
- ٩- كبريتات صوديوم لا مائية.
- ١٠- ألومنيا.
- ١١- مسحوق سكر سكرورز Icing Sugar .
- ١٢- أسيتون .

طريقة العمل

أولاً: استخلاص الصبغات النباتية

- ١- يؤخذ حوالي ٥ جرام من بتلات الأزهار وتطحن في هاون صيني بعد إضافة ٢٠ مليلتر من مذيب مكون من بنزين Benzene وكحول ميثايل (بنسبة ٢ : ١) ويفضل إضافة قليل من الرمل للمساعدة على الطحن الجيد.
- ٢- يرشح المستخلص بورق ترشيح أو خلال صوف زجاجي، ثم ينقل الراشح إلى قمع الفصل.
- ٣- يضاف حوالي ١٠ مل من الماء المقطر ثم ترجم محتويات القمع جيداً، ثم يترك القمع فترة حتى تنفصل محتوياته إلى طبقتين، يجري بعد ذلك فصل الطبقة المائية السفلية المحتوية على كحول ميثايل في كأس ويستغني عنها، ويحتفظ بالطبقة العليا التي ما تزال في قمع الفصل.
- ٤- أعد الخطوة رقم ٣ السابقة وذلك بإضافة الماء إلى الطبقة العليا ثم رج محتويات القمع جيداً ثم اتركه فترة حتى تنفصل المحتويات إلى طبقتين وتخلص من الطبقة المائية السفلية كما سبق واحتفظ بالطبقة العليا. (تعداد هذه الخطوة مرتين أو ثلاث مرات حتى تصبح الطبقة المائية السفلية عديمة اللون تقريباً).
- ٥- تؤخذ الطبقة العليا (طبقة البنزين) وتوضع في كأس ثم يixer المذيب بوضع الكأس على حمام مائي مغلي حتى تحصل على مادة صلبة عجيبة (لوجود بعض الماء).
- ٦- تذاب المادة الصلبة المتحصل عليها في حوالي ٥ مل بنزين Benzene ثم يضاف كبريتات الصوديوم اللامائية (Na_2SO_4) لامتصاص أي آثار للماء ويرج جيداً.

٧- تجرى عملية ترويق Decantation لطبقة البنزين الرائقة وتنقل إلى كأس آخر ويجرى التبخير كما سبق حتى الجفاف. (في حالة احتمال وجود آثار من الماء تعاد الخطوتين رقم ٦ ، ٧ مرة أخرى).

ملاحظة: يلاحظ أن الطبقة المائية التي تخلص منها في المراحل الأولى تحتوي على لون أخضر وهو كنتيجة لوجود الكلورو فيل حيث إنه لا يذوب في الماء.

ثانياً: تجهيز العمود للفصل الكروماتوجرافي

١- يستخدم الألومينا أو مسحوق السكر Icing Sugar كمادة حاملة.

٢- يمسك عمود زجاجي ينتهي بانبوبة مطاطية يمكن غلقها أو فتحها بواسطة مشبك (أو سحاحة زجاجية) في حامل رأسياً ثم يوضع بأسفله قليل من الصوف الزجاجي (أو القطن غير الماصل)، مع مراعاة عدم كبسه ليسمح للسوائل بالنفذ خلاله.

٣- يؤخذ حوالي ٥ جم من المادة الحاملة (الألومينا أو مسحوق السكر والتي سبق تجفيفها على درجة ١١٠ ° م لمدة حوالي ١٥ ساعة)، ثم يضاف إليها كمية من البنزين وتحرك حتى تكون معلقاً.

٤- يصب المعلق في العمود الزجاجي بعناية مع مراعاة أن يغطي البنزين سطح المعلق في العمود دائماً. ويراعى عدم وجود فقاعات هوائية محبوسة بالعمود ولتلطيف ذلك يطرق على العمود (بواسطة قلم رصاص مثلاً) أثناء تعبئته.

٥- يمكن استخدام كمية إضافية من البنزين إذا لزم الأمر لتكميل نقل المعلق للعمود. ويراعى عدم جفاف العمود في جميع الأوقات.

٦- يضاف حوالي ٢٠ مل أخرى من البنزين إلى العمود ويسمح لها بأن تمر خلال العمود وعند وصول مستوى المذيب إلى حوالي ١ سم فقط أعلى العمود، يغلق الصمام (المشكب).

ثالثاً: إجراء الفصل الكروماتوجرافي

١- يذاب مستخلص الأزهار الجاف (المتحصل عليه في الخطوة رقم ٧ من أولاً). في حوالي ١ مل من البنزين ثم ينقل كمياً بواسطة ماصة إلى أعلى العمود (مع مراعاة المحافظة على عدم التأثير على الطبقة السطحية للعمود).

٢- افتح الصمام (المشكب) ثم اسمح للمذيب بالسريان إلى أن يصل سطحه إلى مستوى سطح العمود بالضبط وعند ذلك أضف كمية من البنزين تدريجياً (حوالي ٢٠ مل) تكفي لفصل المكونات على العمود.

٣- يلاحظ بعد ذلك انفصال اللون الأصفر في طبقة أو طبقتين ولكن أغلب الطبقات الأخرى لم تتحرك وظلت على سطح العمود (وذلك لأن البنزين مذيب غير قطبي).

٤- أضف بعد ذلك حوالي ٥ مل من الأسيتون في البنزين (٥٪ حجم / حجم)، ولاحظ ماذا يحدث.

٥- أضف دفعات كل منها ٥ مل من الأسيتون في البنزين بحيث يكون تركيز الأسيتون في كل دفعه أعلى من السابقة لها إلى أن يضاف الأسيتون فقط ولاحظ ما يحدث.

٦- توضع أنابيب اختبار أسفل العمود ويجرى جمع للأجزاء المفردة وإما بطريقة يدوية أو آلية ويلاحظ أن بعض هذه الأجزاء المفردة يحتوي على الصبغات.

النتائج

٦٧

الفصل اللوني (الكروماتوجرافي) لبعض المركبات النباتية

- ١- ماذا تلاحظ بعد إضافة البنزين لتفرييد الصبغات على العمود ؟
- ٢- ماذا حدث بعد إضافة كمية من الأسيتون على البنزين (٥٪) ؟
- ٣- ماذا يحدث عند إضافة دفعات كل منها (٥ مل) من الأسيتون على البنزين إلى العمود بحيث يكون تركيز الأسيتون في كل دفعه أعلى من السابقة لها إلى أن يضاف أسيتون فقط ؟

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:

اسم الطالب:

الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:

تاريخ نهاية التجربة:

تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....

.....

.....

٢- الهدف من التجربة:

.....

.....

.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة:

التجربة رقم (٩) : فصل الأحماض النوويية (DNA) وتقنية (PCR)

٦٥

توجد الأحماض النووية في جميع الخلايا الحية حيث إنها ليست مسئولة فقط عن حمل وانتقال الصفات الوراثية (التعليمات الجينية) ولكنها تحكم أيضاً في ترجمة هذه التعليمات عند تخليق (بناء) البروتينات المختلفة بالخلايا وذلك بتحكمها في ترتيب وتتابع الأحماض الأمينية لكل بروتين يتكون بالخلايا. ويوجد نوعان من الأحماض النووية في الخلايا هما Deoxy ribonucleic acid ويسمى باختصار DNA والأخر Ribonucleic acid ويسمى باختصار RNA. والأحماض النووية عامة عبارة عن جزيئات كبيرة Macro molecules (أي أنها مركبات مبلمرة ذات وزن جزيئي مرتفع)، وهي تترکب من نيوكليلوتيدات عديدة Polynucleotides ترتبط بعضها البعض بواسطة روابط ثنائية الأستر الفوسفاتية Phosphodiester bonds بين ذرات الكربون ، ٣ في السكر الخامس (أحد مكونات النيوكليلوتيد). حيث تتكون النيوكليلوتيد من :

۱ - سکر خمسوی:

- ريبوز (في حمض RNA)
 - ديوكسيريبوز (في حمض DNA)

٢ - قاعدة نسّة و حسنة :

- پیو ریز

أديان

أديب

جوانب

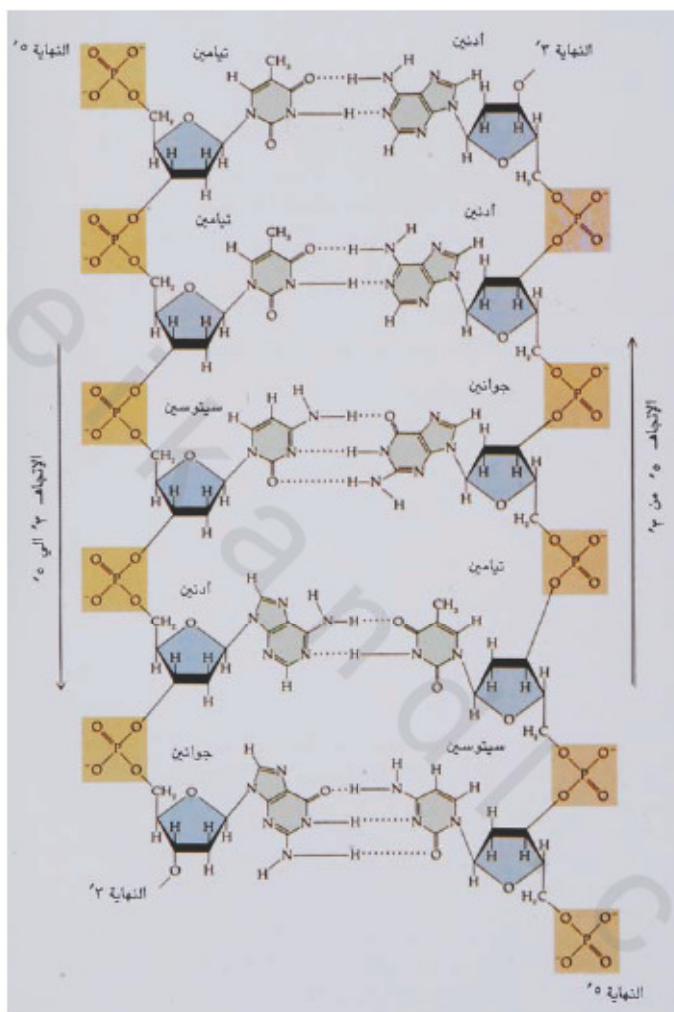
• بركيدين :

T	(في حمض DNA)	ثايمين
U	(في حمض RNA)	يوراسييل
C		سيتوسين

-٣- مجموعة فوسفات

تحلل الأحماض النووية تحللاً مائياً (إماءة Hydrolysis) جزئياً بواسطة القلويات القوية إلى وحداتها الأساسية (النيوكليوتيدات). أما عند إجراء التحلل المائي للأحماض النووية بواسطة الأحماض فإنها تتحلل تحللاً كاملاً، فعند استخدام حمض البيركلوريك Perchloric acid (٦ عياري) والتسخين لمدة ساعة على درجة حرارة ١٠٠ ° م فإنها تتحلل تدريجياً إلى نيوكلويوتيدات والتي تتحلل بدورها إلى فوسفات السكر وتنفرد القواعد النيتروجينية على حالة حرة. ويكون حمض DNA من سلسلتين عديدة النيوكليوتيدات تلتف حول بعضها لتشكل حلزون مزدوج Double helix ثابت، (انظر الشكل رقم ١٣). ويعود ثباته إلى الروابط البيدروجينية Hydrogen bonds التي تربط بين أزواج القواعد النيتروجينية إذ يرتبط :

$$\frac{C}{G} = \frac{A}{T} = 1 \text{ تقريباً} \quad \text{حيث} \quad C \equiv G, A \equiv T$$



الشكل رقم (١٣). يوضح التركيب الجزيئي للسلسلة المزدوجة من الحمض DNA (ثوذج واتسون وكريك).

اقتصر هذا الخازن من قبل العالمان Watson ، Crick عام ١٩٥٣ ، بناء على معلومات الأشعة السينية للعالم Wilkins . وقد أجريت تجارب عديدة لاستخلاص

الأحماض النووية بالأخص DNA يستهدف منها حديثاً ما يسمى بتحديد البصمة الوراثية Fingerprint Determination DNA وهو مصطلح يطلق على تقنية معملية لمقارنة نسخ أجزاء من DNA بين فرددين أو أكثر من الكائنات المختلفة وتسخدم هذه التقنية المعملية في معرفة مدى التقارب الوراثي على طول شريط جزئ الحمض النووي . وكان من أفضلها تقنية (ISSR) Inter Simple Sequence Repeat والتي DNA تطورت بواسطة كل من (Bornet, B. and Branchard, M. 2001). ومهمماً اختلفت الطرق الخاصة بتحديد البصمة الوراثية أو عدلت إلا أنها تتفق جميعها في استخلاص الحمض النووي أولاً ثم تقطير تركيزه ونقاوته وتضاعفه وتضخيمه بما يسمى بتقنية تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR) ، ولما كانت تلك العمليات معقدة ومكلفة وتحتاج إلى وقت ودقة فقد وقع الاختيار على تلك التقنية التي تعتبر من أبسط الطرق وأقلها مجهاً.

أولاً: استخلاص الحمض النووي Extraction of DNA

المقصود بالاستخلاص هنا هو إتباع خطوات محددة لترسيب الحمض النووي من خلايا بعض النباتات باستخدام محليل كيميائية معينة وبفعل قوة الطرد المركزي وتأثير بعض من المحاليل المنظمة والإإنزيمات المناسبة، (انظر الشكل رقم ١٤).

الأدوات والمواد اللازمة

- ١- نسيج نباتي من (أوراق حديثة النمو) . Plant tissue .
- ٢- نيتروجين سائل Liquid Nitrogen .
- ٣- محلول استخلاص يسمى (EB-CTAB Extraction Buffer) .

وهو يتكون من :

Reagents	Final concentration	For 100 ml.
CTAB	2%	2g
PVP (MW4000)	2%	2g
NaCl	14 M	28 ml
EDTA (pH 8.0)	20 mM	4 ml
Tris-HCl	100 mM	10 ml
2- mercapto ethanol	2%	2 ml



الشكل رقم (٤). يوضح وحدة أو كابينة استخلاص الـ DNA وتحضير محلول PCR رقم (٤).

.Extraction of DNA and Preparation of PCR Solution

حضر المحلول السابق ولكن بدون CTAB، PVP، ٢-ميركاباتول إيثانول ثم ضعها في الأوتوكلاف للتحضير لمدة ٢٠ دقيقة، وعندما يراد استعمال هذا المحلول المنظم يضاف إليه المركبات الثلاثة السابقة ويُسخن على حمام مائي على درجة ٦٥ °م لازديتها.

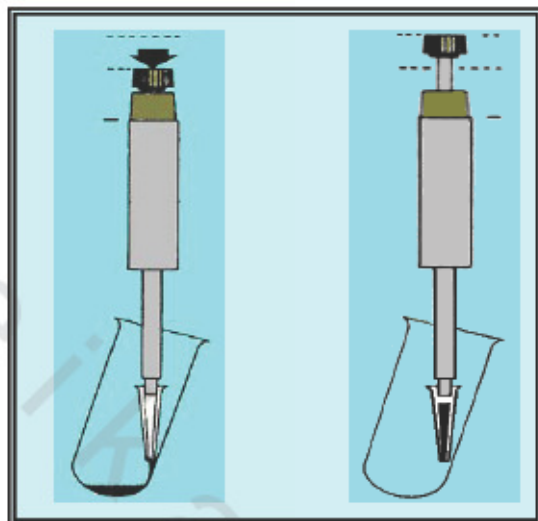
Chloroform : Isoamyl alcohol	24:1 V/V	-٤
Isopropanol	100 %	-٥
WB :		-٦
	Ethanol	76 %
	Ammonium Acetate	10 mM
TE (١x):		-٧
	Tris-HCl	1 mM
	EDTA (pH 8.0)	0.1 mM
RNAase	10 mg / mL	-٨
NaCl (٥M)	292.2 g / L	-٩
Ethanol	100 %	-١٠
Ethanol	70 %	-١١

ملاحظات

- يضاف إنزيم RNAase للتخلص من الحمض النووي RNA.
- يضاف مركب خلات الأمونيوم Ammonium acetate لفصل البروتين عن DNA.
- يضاف مركب ٢-ميركاباتول إيثانول لتحليل البروتينات.
- يضاف محلول TE كمادة حفظ للحمض النووي DNA.

المقصود بالرموز السابقة

- CTAB = hexa cyclotrimethyl ammonium bromide.
 - EDTA = Ethyl diamine tetra acetic acid ايشيلين ثنائي أمين رباعي حمض الخل
 - WB = Wash Buffer
 - EB = Extraction Buffer
 - TE = Tris-Hcl + EDTA
 - PVP = Polyvinyl Pyrrolidone
- ١٢ - ماصات دقيقة Automatic pipettes (انظر الشكل رقم ١٥ أ ، ب).
- ١٣ - جهاز طرد مركزي حديث Micro centrifuge (انظر الشكل رقم ١٦ أ ، ب ، ج).
- ١٤ - جهاز الرج السريع Vortex ،
- ١٥ - جهاز تعقيم (تحضير) Autoclave ،
- ١٦ - جهاز قياس الطيف الضوئي (مجهر بأشعة فوق بنفسجية) UV- . Spectrophotometer
- ١٧ - ميزان رقمي حساس Digital balance .
- ١٨ - حمام مائي Water bath .



الشكل رقم (١٥-أ). الماصة الأوتوماتيكية.



الشكل رقم (١٥-ب). يوضح ثملاًج مختلفة من الماسفات الأوتوماتيكي لزوم بعض التجارب الفسيولوجية.



.الشكل رقم (١٦—أ). يوضح جهاز الطرد المركزي الدقيق Micro Centrifuge



.الشكل رقم (١٦—ب) جهاز الطرد المركزي Centrifuge



٣ ٢ ١

الشكل رقم (٦ - جـ). ١ : أنبوبة الطرد المركزي الدقيق (Micro Centrifuge tube) .
٢ : أنبوبة ترشيح لمستخلص RNA (Filter RNA Extraction tube)
. ٣ : أنبوبة PCR (PCR tube)

خطوات العمل

- ١ - حضر محلول المنظم EB ثم ضعه في حمام مائي على درجة ٦٥ ° م.
- ٢ - اطحن العينات النباتية (أوراق النبات) باستخدام النيتروجين السائل حتى تتحول إلى بودرة ناعمة ثم توضع في أنبوبة سعة ١,٥ مل وتحفظ في الثلاجة مباشرة (٣ ° م).
- ٣ - أضف ٧٠٠ ميكرولتر (700 μ l) من محلول المنظم EB سابقة التسخين ثم رج جيداً.
- ٤ - حضن الأنبوة ومحتوياتها في حمام مائي على درجة حرارة ٦٥ ° م لمدة ٢ ساعة أو أكثر (كلما طالت المدة كانت كريات Pellets الحمض النووي الناتجة صافية أكثر).

- استخلص بإضافة حجم متساوٍ من كل من الكلوروفورم وكحول الأيزوأمايل ، ثم قلب لمدة ٥ دقائق ثم اطرد العينات بجهاز الطرد المركزي الدقيق بمعدل ١٤٠٠٠ دورة في الدقيقة لمدة ١٠ دقائق على درجة حرارة الغرفة.
- انقل الطبقة العليا والمحتوية على الحمض النووي DNA إلى أنبوبة جديدة سعة ١.٥ مل ، ثم رسب الحمض النووي باستخدام $\frac{2}{3}$ حجم من محلول الأيزوبروبانول (لمدة ٥ دقائق على درجة حرارة الغرفة) ثم رج برفق (٣-٥ مرات) تلاحظ ظهور خيوط DNA .
- لترسيب الحمض النووي تماماً ضع العينة (DNA) في جهاز الطرد المركزي واطرد بمعدل ١٤٠٠٠ دورة / دقيقة لمدة ١٠ دقائق وذلك لترسيب DNA في أسفل الأنبوة.
- تخلص من الطبقة الطافية (العليا) ثم اغسل الكريات مرتين بمحلول الغسيل (WB).
- باستخدام الهواء جفف الكريات المترسبة (الحمض النووي) لمدة ساعة حتى تتأكد تماماً من تطاير جزيئات الكحول المتبقية. أعد إضافة مركب TE بمعدل ٣٠٠ ميكرولتر ثم احفظ العينة بالثلاجة.
- أضف ٣ ميكرولتر من إنزيم RNAase (بمعدل ١٠ مجم / مل) وحضن على درجة ٣٧ ° م لمدة $\frac{1}{2}$ ساعة في حمام مائي.
- أضف إلى الحمض النووي المذاب ٢٠٠ ميكرولتر من كلوريد الصوديوم تركيزه ٥ مولار (٥M NaCl).
- أعد الترسيب بإضافة ٢ حجم من كحول الإيثanol ١٠٠ % . ثم حضن على درجة (- ٢٠ ° م) لمدة ٢٠ دقيقة.

١٣ - اغسل كريات DNA الناتجة بمحالي ٥٠٠ ميكرولتر من الإيثانول٪ ٧٠ وجفف بعد ذلك هوايأ ثم اغسل كريات DNA مرة أخرى بإضافة الماء المعقم أو TE (يتميز راسب الحمض النووي الناتج بهذه الطريقة باحتفاظه بجميع خواصه الحيوية ويامكانية ذوبانه في المحاليل المائية مرة أخرى).
ثانياً: تقدير تركيز ونقاوة Purity حض DNA

يتم تقدير نقاوة DNA باستخدام جهاز قياس الطيف الضوئي بالأشعة فوق بنفسجية UV- Spectrophotometer وذلك عند أطوال موجات ٢٦٠ ، ٢٨٠ نانومتر، وتعتبر نسبة النقاوة مقبولة إذا تراوحت قراءة الجهاز من ١,٧ - ١,٩ عند تلك الأطوال الموجية (٢٦٠ ، ٢٨٠ نانومتر) (انظر الشكل رقم ٤٣١ ، ب).

ثالثاً: تقنية (PCR)

مقدمة

PCR هي عبارة عن تقنية جزيئية حيوية تستخدم في إنتاج الدلائل الجزيئية DNA Markers وتعتمد على تضاعف قطعة DNA التي تحتوي على الجين (المورث) المرغوب وذلك بفعل الإنزيمات، ولكي تقوم بعمل هذه التقنية على الوجه الصحيح لابد من معرفة الخصائص التالية:

- تختلف التقنية أحياناً في مكوناتها وكذلك نسب وتركيزات هذه المكونات، تبعاً لعوامل عديدة كمصدر جزئ DNA ونوعية الكائن تحت الدراسة.
- تسمح هذه التقنية بانتاج أكثر من ١٠ مليون نسخة من جزيئات DNA المستهدفة من جزيئات قليلة جداً وذلك بعملية التضاعف أو التضخيم لجزئي Primer الأساسي بفعل وجود البادئ (PCR primers).
- البادئ (PCR primers) يتكون من سلسلة طولها ١٥ - ٣٠ نيوكلويotide.

فعلى سبيل المثال يكون البادئ:



والنسبة المثلثى للقاعدتين النيتروجينيتين في البادئ لا بد وأن تكون من ٤٠٪ . و تستخد المقواعد النيتروجينية (جوانين - سيتوسين - أدينين - ثايمين) على صورة مركب يسمى dNTPs.

- لأجل عزل قطعة معينة من الحمض النووي تحمل المورث المطلوب ، فإنه يجب تقطيع الحمض النووي بأحد الإنزيمات القاطعة Restriction enzymes وهي إنزيمات متخصصة غالباً في تقطيع سلاسل الحمض النووي من موقع معينة ، وتتوقف موقع القطع على نوع الإنزيم. لذا لا بد أن يكون حجم هذه الإنزيمات القاطعة لا يقل نسبته عن ١٠ حجم / حجم من محلول التفاعل النهائي. فمثلاً نجد أن الإنزيم يقوم بالقطع في الواقع التي تشير لها الأسماء



- لا بد وأن يضبط تركيز محلول كلوريد الماغنيسيوم MgCl_2 للحصول على نواتج مثلثي من تقنية PCR ، فقد أوصت التجارب على أن يكون تركيزه بين (٤ - ١.٥ mM). فلو قل تركيز أيون Mg^{2+} يسبب ذلك خفضاً في إنتاجية تقنية PCR.

- الكمية المثلثى من قالب DNA Template في حجم من التفاعل قدره $50 \mu\text{l}$ لا بد وأن تتراوح بين (٠.١ - ٠.٣ μg) وذلك لـ DNA الجينومي (genomic DNA). ويمكن القول بأنه يستخدم جهاز PCR لقياس التفاعل التسلسلي للتعدد الشكلي Polymorphism وذلك لتقدير البصمة الوراثية لـ DNA والتي تتلخص في إضافة بادئ

من DNA النقي والمستخلص من النبات وإنزيم polymerase DNA في محلول كابح مناسب، ويحضرن التفاعل بدرجة حرارة مناسبة للإنزيم حيث ينفصل DNA إلى سلاسل أحادية منفصلة. تخفض بعد ذلك درجة الحرارة حتى يرتبط البادئ مع الـDNA في موقع معينة من القواعد النيتروجينية، مكملة Integration لقواعد المكونة للبادئ. بعد ذلك ترفع الحرارة إلى ٧٢ ° م لبناء أجزاء من DNA تكون مكملة للـDNA الجينومي. تعاد دورة الحرارة مرة أخرى وتكرر بمعدل ٤٠ مرة لبناء كميات كبيرة من الحمض النووي المتضاعف Ampilified DNA المتكونة وبذلك تظهر البصمة الوراثية لأنواع DNA المستخلصة من النباتات المراد مقارنتها وتحديد أوجه التشابه والاختلاف في جزيئات DNA بينها. تم المقارنة بوضع النواتج في جهاز الهجرة الكهربائية بعد حفتها في هلام Gel (٢٪ أجاروس) ثم يرفع الجهد (الفولت) لمدة معينة فتنفصل جزيئات الـDNA التي تم فيها الالتحام مع البادئ الذي يحتوي على الجين المرغوب.

ونظراً لأن الحمض النووي DNA سالب الشحنة لذلك تهاجر قطع الحمض النووي باتجاه القطب الموجب، وتناسب سرعة الهجرة مع حجم هذه القطع حيث تهاجر القطع الصغيرة بشكل أسرع. ولتحديد ذلك ينقل الجل بما فيه DNA إلى صبغة بروميد الإيثيديوم ثم توضع الألواح تحت الأشعة فوق البنفسجية فتظهر الحزم bands وبذلك يمكن تحديد جزيئات DNA المهجنة وبذلك يمكن تصويرها.

يتكون برنامج تقنية PCR بجهاز Apliton thermal cycler PCR (Thermoline, USA)، كما بالشكل رقم (١٧ أ ، ب). من بروتوكول Protocol يناسب كل من النباتات والفطريات والبكتيريا، كما يلى :



الشكل رقم (١٧-أ). جهاز تفاعل البلمرة المتسلسل (Thermal Cycler) لتضخيم جزيء DNA



الشكل رقم (١٧-ب). جهاز تفاعل البلمرة المتسلسل (Thermal Cycler) لتضخيم جزيء DNA

أ) المكونات الأساسية

Master Mix	Per reaction	Notes
Dest.Sterlized water	18.89 µl	
10x PCR Buffer	2.75 µl	
MgCl ₂ (25mM)	0.55 µl	
dNTPs (20mM)	0.137 µl	بعد إتمام التحضير - يضاف Taq
Taq,DNA Polymerase (5U / µl)	0.22 µl	آخر شيء
Primer (15 P mol / µl)	1.65 µl	
Total	22 µl	يجرى طرد مرکزي بمعدل ١٠٠٠٠ مرة في الدقيقة لمدة
DNA Template (5 ng / µl)	3 µl	دقيقة واحدة.
Final Total / reaction	25 µl	

حالياً : يمكن شراء عبوة واحدة Kit كما بالشكل رقم (١٨). تحتوي على كل من :

10 x PCR buffer

محلول PCR المنظم

Mg Cl₂ (25 mM)

كلوريد الماغنيسيوم

Taq DNA Polymerase (5 ng / µl)

إنزيم Taq

d NTPs

القواعد النيتروجينية



الشكل رقم (١٨). يوضح عبوات جاهزة من المواد الكيميائية والخلول المنظم والإنزيمات (Chemical, Buffer and enzyme) QIA GEN KIT

ب) خطوات العمل

يجب مراعاة درجات الحرارة المطلوبة والأوقات المحددة وعدد مرات إعادة بعض الخطوات، كما بالجدول التالي :

عدد مرات الدورات	الزمن / لكل دورة	درجة الحرارة المئوية	معايير برنامج PCR
مرة (دورة) واحدة	٣٠ ثانية	٩٤ ° م	Initial Denaturation
٤٠ مرة (دورة)	٣٠ ثانية	٩٤ ° م	Denaturation
٤٠ مرة (دورة)	٩٠ ثانية	٣٥ ° م	Annealing
٤٠ مرة (دورة)	٣٠ ثانية	٧٢ ° م	Primary Extension
مرة (دورة) واحدة	٥ دقائق	٧٢ ° م	Final Extension
حتى وقت التحليل	Stand - by	٤ ° م	Cooling

شرح الخطوات

تحتوى على درجة حرارة لمدة ٣٠ ثانية حيث يبدأ النشاط

الإنزيمى Enzyme activation في عمله، حيث يبدأ التغير الأولى.

وتعرف بتغيير طبيعة المركب، فعند وصول الحرارة إلى

درجة ٩٤ ° م يبدأ فصل جزيء DNA إلى خيطين منفصلين (١/٢ دقيقة).

وتعرف بمرحلة الشيئت حيث يتم اتحاد البادئ Primer مع

الخاص بالنبات وذلك على درجة حرارة تتراوح من

٦٥ - ٣٥ ° م على حسب طول البادئ، فعند التبريد ببطء

قد يحدث إعادة لتكوين الشكل الحلزوني ذي السلسلتين

مع إمكانية حدوث تبادل بين السلاسل.

أحياناً تسمى هذه المرحلة بالبلمرة Primary Extension الجزيئات المشابهة حيث يعمل إنزيم DNA Polymerase على ملء الفراغ الذي يوجد بين قطعتي البادئ.

يتم تكرار المراحل الثلاثة الأخيرة بمعدل ٤٠ مرة (دورة حتى يتم التحام البادئ مع DNA للنبات.

يتم فيها تضاعف الجزء الذي حدث به التحام بين البادئ Genomic DNA و DNA Primer و DNA (النبات) أي Final Extension وتسمي (Hold temperature at 4°C) حيث تحفظ العينة Cooling دائمًا على هذه الدرجة

ج) التفرييد الكهربائي الاهلامي Gel – Electrophoresis

بعد الانتهاء من عملية التضخيم Amplification لجزيئات الحمض النووي DNA، تبدأ عملية التفرييد (الفصل) الكهربائي على ألواح الجل، (انظر الشكل رقم ١٩).



الشكل رقم (١٩). يوضح (أ) وحدة التفرييد الكهربائي الأفقية (ب) وحدة القوى جهاز التفرييد الكهربائي، Electrophoresis Power Pack

مقدمة في فسيولوجيا النبات العملية

- لتحضير ١٠٠ مل من محلول الأجاروس (Agarose ٪ ١.٢)، زن ١.٢ جم من الأجاروس في كأس beaker أو في دورق مخروطي conical flask ثم أضاف إليه ١٠٠ مل من محلول (5x) TAE أو TBE.
- استخدم الميكروويف microwave (انظر الشكل رقم ٢٠) أو مسطح ساخن Hot plate لإذابة المحلول حتى يصبح صافياً.



الشكل رقم (٢٠). ميكروويف **Microwave**

- اترك المحلول ليبرد حتى درجة حرارة ٥٥ °م قبل إجراء عملية الصب، ثم أضاف إليه صبغة بروميد الإيثيديم Ethidium bromide بمعدل $\frac{1}{2}$ ميكروجرام / مل.
- حدد قالب أو مسطح الجل بوضع إطار من ورق معدني لاصق.
- ضع المشط Comb بالقالب عمودياً بحيث تكون أسنانه فوق سطح القالب بحوالي ١ - ٢ مم.

- ٦- صب المحلول البلازمي (الجل) في القالب بعمق ٥ مم، ثم دع الجل يبرد حتى يتماسك (يصبح صلب) لمدة حوالي ٢٠ دقيقة على درجة حرارة الغرفة.
- ٧- انزع المشط برفق وحرص لأعلى ونلاحظ تكون الفتحات الصغيرة (العيون) في قالب الجل. بعد ذلك اغمرا الجل بمحلول TAE المنظم أو TBE (نفس المستخدم في التحضير سابقاً) حتى تغمر الفتحات.
- ٨- لتحميل العينات على جل الأجاروس، اخلط ١٠ ميكرولتر من صبغة البروموفينول الزرقاء Bromophenol blue + ٣٠٪ جليسروول (تركيزه ٤٠،٢٢٥) باستعمال الماصة المخصصة لذلك بمعدل ٥ - ١٢ ميكرولتر منها في كل فتحة (عين). (مادة البروموفينول الزرقاء تشير إلى مدى ما وصل إليه DNA مع ملاحظة أن DNA يتحرك من القطب السالب إلى الموجب).
- ٩- توضع القوالب بجهاز التفرييد الكهربائي بعد تشغيله على جهد من ٥٠ فولت حتى تهاجر (تحريك) علامات الصبغة dye markers إلى مسافات مناسبة (تعتمد على مدى رؤية حزم الحمض النووي DNA bands)، انظر الشكل رقم (٢١، ب).
- ١٠- يجرى الفصل الكهربائي لمدة ثلاثة ساعات تقريباً، ثم تنقل العينات (قوالب الجل) إلى جهاز التصوير ذي الأشعة فوق البنفسجية المكون من كاميرا Polaroid و UV-transilluminator (انظر الشكل رقم ٢٢).



الشكل رقم (٤١—أ). يوضح وحدة نظام تحليل الصورة الناتجة من التفرييد الكهربائي.



الشكل رقم (٤١—ب). يوضح تحليل التفرييد الكهربائي لمستخلص DNA.



الشكل رقم (٢٢). يوضح جهاز العرض الضوئي بالأشعة فوق البنفسجية Ultra violet transilluminator.

تحضير المحاليل والصبغات

TBE [5x] محلول

٥٤	جم	Tris
٢٧,٥	جم	Boric Acid
٢٠	مل	EDTA (0.5M)

TBE [1x] محلول

لتحضيره يجرى تخفيف محلول TBE [5x] بنسبة ١ : ٤ ماء مقطر.
أي نسبة ٢٠ % محلول TBE [5x] يضاف إليها ٨٠ % ماء مقطر .

Ethidium Bromide صبغة

ت تكون من مسحوق الصبغة بمعدل ١٠ مجم لكل ١٠ مل ماء مقطر.

Loading buffer (Bromophenol blue)

يحضر بإذابة ٧ مل ماء مقطر

+ ٢.٥ جم سكروز.

. ٢٥ + مجم من مسحوق الصبغة Bromophenol blue

+ ٣ مل ماء مقطر (مرة أخرى).

Gel – Agarose جل الأجاروس

١ جم أجاروس ٢ % .

. ١٠٠ + مل محلول منظم TBE (1x)

. Ethidium Bromide + ٥ ميكرولتر من

مقدمة في فسيولوجيا النباتات العملية

تقرير التجربة العملية

عنوان التجربة:

اسم الطالب:

الرقم الجامعي:

تاريخ بدء التجربة:

تاريخ نهاية التجربة:

تاريخ تقديم التقرير:

١- الملخص:

.....

.....

.....

٢- الهدف من التجربة:

.....

.....

.....

٣- المواد وطريقة العمل (مختصرة من التجربة):

٤- النتائج:

٥- المناقشة:

٦- إجابة الأسئلة:

٧- المراجع :

٨- استفسارات عن النقاط غير الواضحة: