

## الباب الثالث

### الفصل الأول

#### الطفرة Mutation

**الأهداف** : من المتوقع في نهاية دراسة هذا الفصل ان يكون المتخصص في علم الوراثة وبرنامج امراض النبات قادرًا على أن :

١- يتقن معنى الطفرة

#### Mutation

٢- يستوعب التغيرات الكروموسومية العددية والتركيبية

#### Chromosomal aberrations

٣- يتقن معنى التغيير في الجين

#### Point mutation

٤- يتقن معنى الطفرة التلقائية والمستحدثة

#### Spontaneous Versus Induced Mutation

٥- يتعرف على التأثيرات المظهرية للطفرات

#### Phenotypic Effects of Mutations

٦- يتقن معنى الطفرات الجسمية والجرثومية (الجنسية)

#### Somatic and Germinal Mutations

٧- يستوعب الأساس الجزيئي للطفور

#### The Molecular Basis of Mutation

#### المقدمة :

الطفرة mutation هي عبارة عن تغير مفاجئ في التركيب الوراثي لفرد بحيث أن هذا التغير يورث إلى النسل، شريطة ألا يكون ناتجاً عن الإحداث الجديدة للتباعين الوراثي الموجود ، والكائن الذي يبدى شكلاً مظهرياً جديداً نتيجة لوجود الطفرة يسمى بالطافر mutant.

يعتمد التوارث على الجينات التي تنتقل بدقة من الآباء إلى النسل في عملية التكاثر للكائنات الراقية حيث توجد الجينات في كروموسوماتها التي تتكرر وتنتقل إلى النسل عبر الجاميطات خلال عملية التكاثر الجنسي. وت تكون هذه الجينات من

DNA ويتمثل محتواها في تتابعات من أزواج القواعد التي تتكرر بدقة خلال عملية التناضح شبه المحافظ. وتشتمل إنزيمات بلمرة DNA التي تساعد في عملية تكراره على نشاط إنزيم إكسونوكليز (هدم DNA من طرفه) في الإتجاه  $5' \rightarrow 3'$  مما يمكنها من مراجعة جزيئات DNA الناتجة وتصحيح الأخطاء الحادثة خلال تفاعل البلمرة أي أن هناك ميكانيكيات قد نشأت لتسهيل النقل الصحيح للمعلومات الوراثية من جيل إلى آخر . ومع ذلك تحدث بعض "الأخطاء" أو التغيرات في مادة الوراثة. وهذه الأخطاء المفاجئة والمتواترة في مادة الوراثة تسمى بالطفرات mutations. مثل هذه التغيرات قد تكون في العدد الكروموسومي (التضاعف المنظم euploidy وغير المنظم aneuploidy ، أو في تركيب الكروموسومات (الشذوذات الكروموسومية Chromosomal aberrations) أو في جينات بعضها . وكثيراً ما يستعمل مصطلح طفرة في الوقت الحاضر للدلالة على التغيرات الجينية، وسوف نعطي نبذة عن كل جزء من هذه التغيرات .

ويشمل التضاعف المنظم وغير المنظم .

- ١- التغير في العدد الكروموسومي Change in chromosomal number
- ٢- التغير في تركيب الكروموسوم Change in chromosome structure
- ٣- تغير في الجين Point mutation

### **أولاً: التغيرات في العدد الكروموسومي :**

#### **Change in chromosomal number**

##### **١- التغيرات الجموعية (التضاعف المنظم) :**

##### **Euploidy**

وتشمل فقد أو زيادة مجموعة كاملة متماثلة للهيئه الكروموسومية ( $n$ ) أو  $2n$  أو  $3n$  الخ .

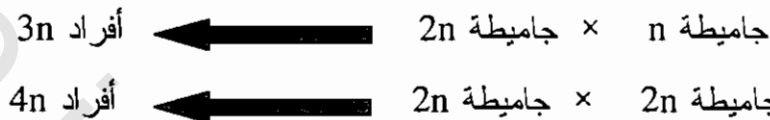
\* فلو أن الهيئة الكروموسومية كانت من ٤ أزواج كروموسومية كما يلى AA BB (2n) CC DD .

- فإن فقد مجموعة كروموسومية كاملة ( $n$ ) يجعلها تصبح ( $n$ ) وتكون A B C D .

- وإن زيادة مجموعة كروموسومية كاملة ( $n$ ) يجعلها تصبح ( $3n$ ) وتكون  
AAA BBB CCC DDD .

- وبالتالي زيادة مجموعتين ( $2n$ ) يجعلها تصبح ( $4n$ ) وتكون  
AAAA BBBB . CCCC DDDD

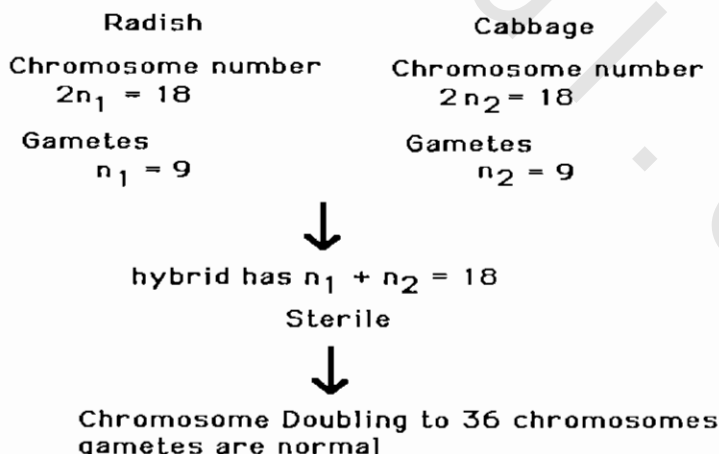
وهكذا ويسمى هذا النوع من التضاعف بالتضاعف الذاتي و ينشأ نتيجة تهجين  
جامبيطات غير مختللة بأخرى عادية أو غير مختللة أو قد يحدث صناعيا  
بالكلوشيسين .



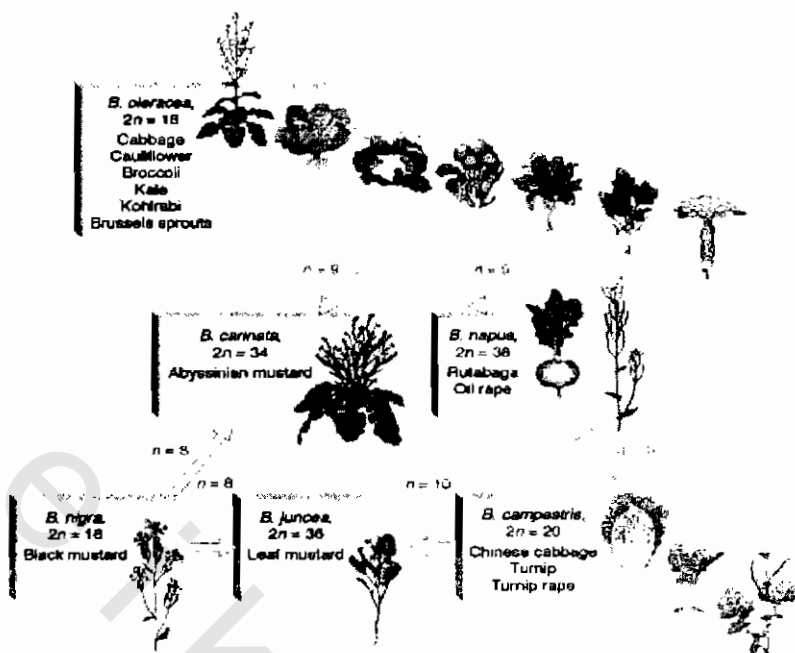
أو قد تنشأ الأفراد الرباعية بتضاعف الأفراد الثانية بالكلوشيسين .



وقد يحدث التضاعف نتيجة التهجين بين الأنواع مثل التهجين بين الفجل Radish والكرنب Cabbage (شكل رقم ٤١) حيث يحتوى كل منها على تسعة أزواج من الكروموسومات فعند التهجين بينهما فالجبل الأول الناتج يكون عقيما وبإجراء التضاعف لـ F1 بالكلوشيسين تنتج أفراد رباعية خصبة تسمى شبيهه الثنائي amphidiploid كما هو موضح بالشكلين التاليين :



شكل رقم ٤١ : التهجين بين الفجل Radish والكرنب Cabbage



شكل رقم ٤ : التهجين بين الفجل Radish والكرنب Cabbage

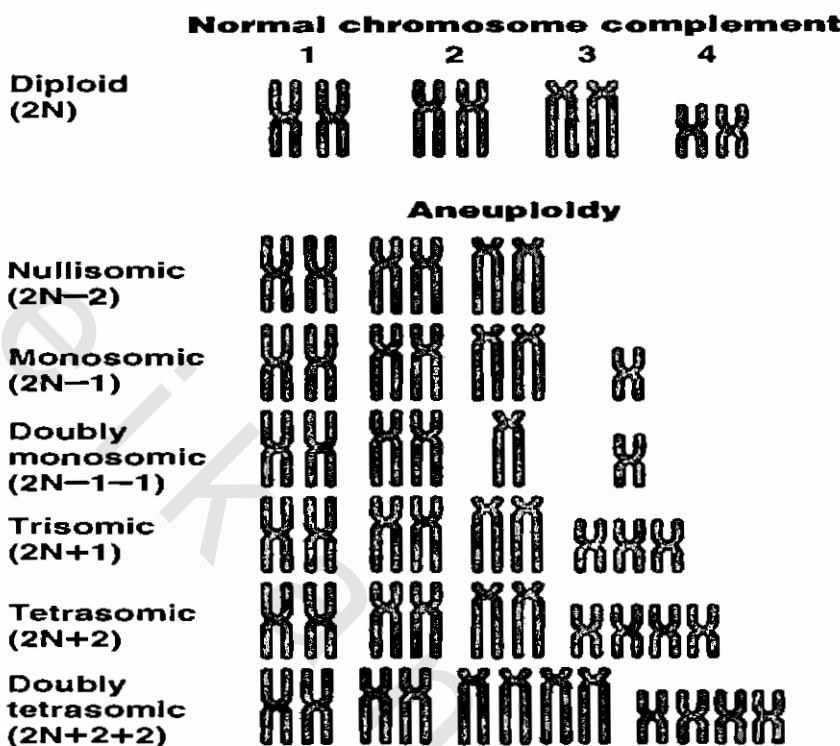
## ٢- التغيرات العددية (التضاعف غير المنظم ) :

### Aneuploidy

وهو يشمل زيادة أو نقص في أحد الكروموسومات فالهيئه الكروموسومية تحتوى على  $2n$  فيمكن أن ينقص واحد أو أكثر من الكروموسومات كالتالى ( شكل رقم ٤٣ ) .

Normal diploid	$2N$	AA BB CC
Monosomic	$2N-1$	AA BB C -
Nullisomic	$2N-2$	AABB - -
		أو قد يزيد كروموسوم أو أكثر للهيئه الكروموسومية :
Trisomic	$2N+1$	AA BB CCC
Double trisomic	$2N+1+1$	AABBB CCC
Tetrasomic	$2N+2$	AA BB CCCC

إن هذا التباين يؤدي إلى وجود خلايا تكون أنوبيتها تحتوى على عدد من الكروموسومات يختلف عن الوضع الطبيعي  $2n$ .



شكل رقم ٤٣ : التغيرات الكروموسومية العددية

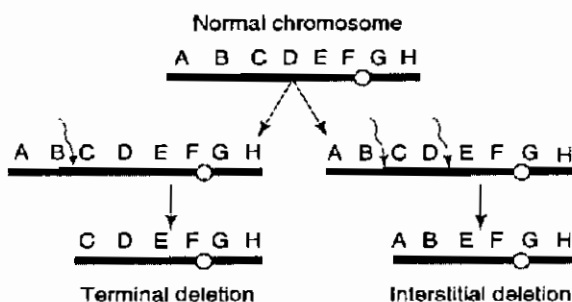
### ثانياً: التغيرات في تركيب الكروموسوم :

#### Changes in chromosome structure

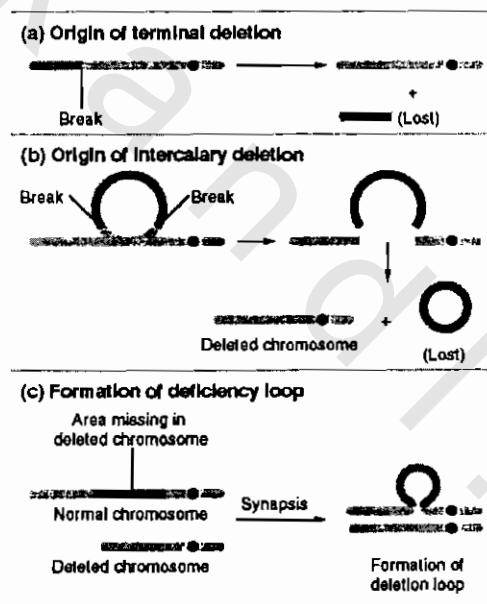
وتشتمل على :

أ- النقص. ب- التكرار. ج- الانقلاب. د- الانتقال.

جميع هذه التغيرات تكون أصلية أو خليطة وما نركز عليه هو التغيرات الخليطة حيث إن الأصلية لم تسبب أي مشكلة في إقتران الكروموسومات أثناء الانقسام الإختزالي .

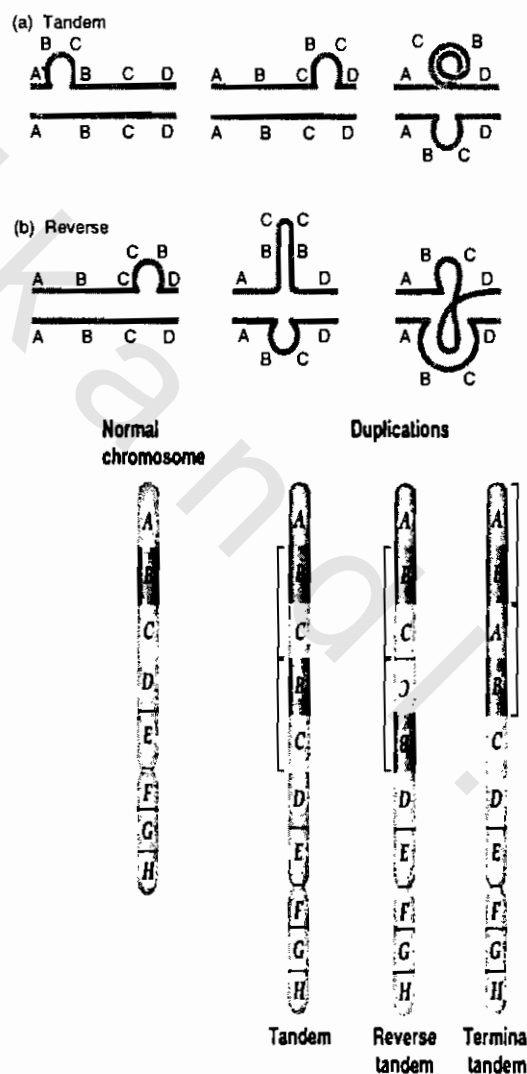
**أ- النقص :****Deficiencies or Deletion****شكل رقم ٤ : النقص الكروموسومي الوسطى والطرفي**

النقص قد يكون طرفي وينتج عن كسر واحد في الكروموسوم أو يكون وسطي (شكل ٤) وينتج عن كسرتين في الكروموسوم ويؤثر ذلك على الفرد الحامل للنقص ويمكن التعرف على النقص سنتيولوجيا بظهور العروة loop (شكل ٥).

**شكل رقم ٥: يوضح الآثار السنتيولوجية المترتبة على النقص**

**بـ- التكرار :****Duplication**

ويشمل إضافة قطعة كروموسومية تكون بنفس الترتيب الموجود على الكروموسوم الأصلي أو بترتيب عكسي على نفس زراعة الكروموسوم أو على الزراعة الآخر أو قد تضاف إلى مكان آخر في الهيئة الكروموسومية، ويمكن التعرف على التكرار الخليط سينتولوجياً عن طريق العروة Loop (شكل رقم ٤٦).

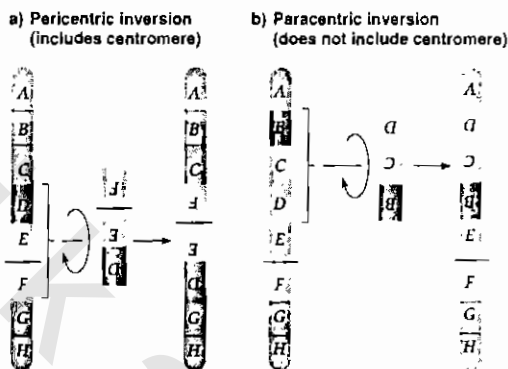


شكل رقم ٤٦ : يوضح الآثار السينتولوجية المترتبة على التكرار

## جـ - الانقلاب :

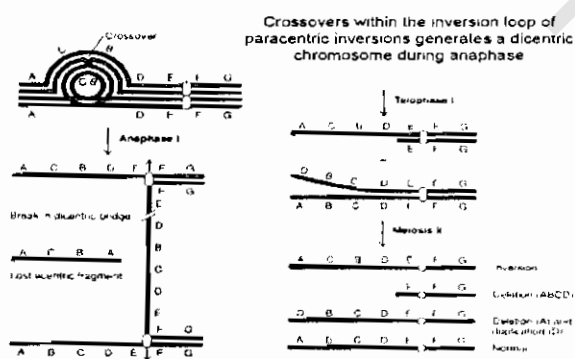
### Inversion

حدوث كسر في الكروموسوم ودوران القطعة المكسورة حول نفسها بزاوية مقدارها ١٨٠ درجة وبالتالي يتغير ترتيب الجينات وقد يشمل الانقلاب منطقة السنترومير Pericentric inversion أو لا يشمل منطقة السنترومير paracentric inversion (شكل رقم ٤٧).



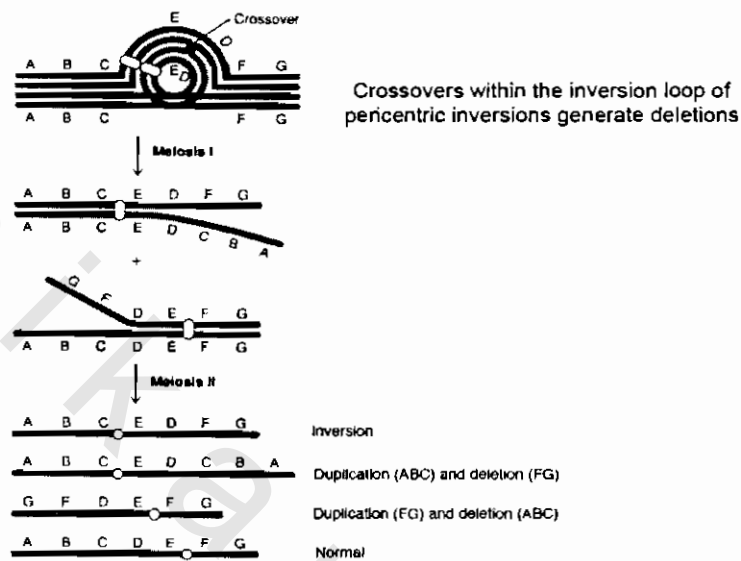
شكل رقم ٤٧ : يوضح الصور المختلفة للإنقلاب الكروموسومي

ففي حالة الإنقلاب الذي لا يشمل السنترومير يمكن التعرف عليه أثناء الإنقسام بظهور العروة loop ، وعند حدوث العبور بين أي كروماتيدتين يتكون كروموسوم ذو سنتروميرين Dicentric chromosome وكروموسوم به إنقلاب وشظية كروموسومية (شكل رقم ٤٨) .



شكل رقم ٤٨ : يوضح الأثر السيتولوجي المترتب على الإنقلاب الكروموسومي

أما الإنقلاب الذى يشمل السنترومير فيمكن التعرف عليه كذلك عن طريق العروة loop . وبحدوث العبور داخل القطعة المنقلبة فتكون المحصلة هو الحصول على كروموسومات تحتوى على نقص وتكرار وكروموسوم عادى وأخر به إنقلاب (شكل رقم ٤٩) .



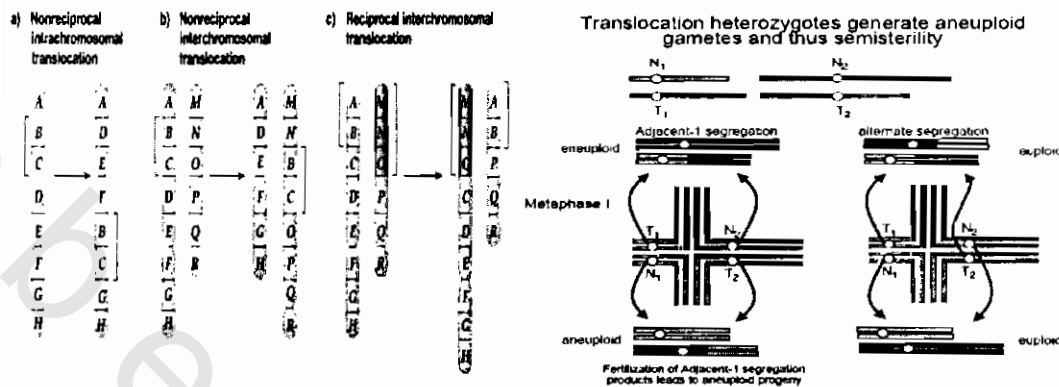
شكل رقم ٤٩ . يوضح النتائج المتربطة على حدوث عبور وراثي داخل منطقة الإنقلاب وأثر ذلك على التركيب الكروموسومي في الجامبيطات الناتجة

#### د- الإنقال : Translocation

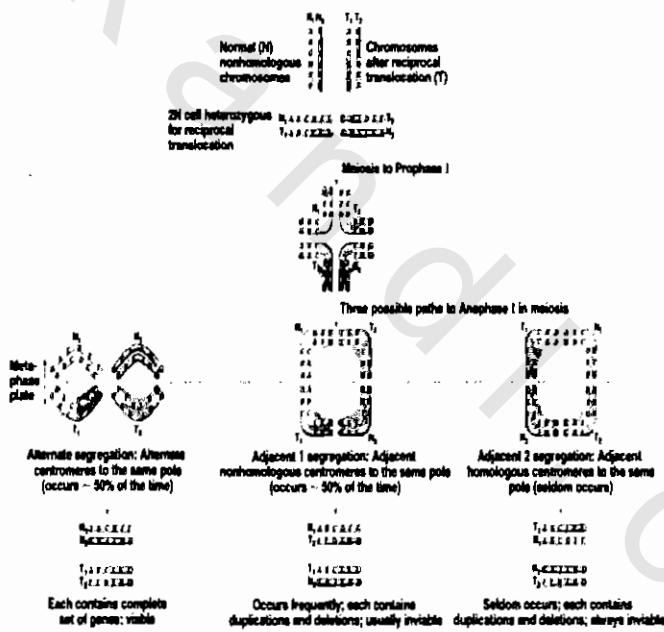
إنقال جزء من كروموسوم إلى كروموسوم آخر غير نظير ويرتبط به، ويمكن التعرف عليه من تغير المجموعة الإرتباطية وظهور الشكل الصليبي أثناء الدور الضام في الإنقسام الميوزى ويسمى إنقال عكسي Reciprocal translocation و تكون المحصلة النهائية لإنفال الكروماتيدات في الدور الإنفصالي كالتالى :

إذا كان الإنفال متجاور adjacent (فى الشكل الصليبي ) للكروموسومات II ، فالنتيجة هى الحصول على جامبيطات غير حية بها نقص وتكرار للجينات .

أما إذا كان الإنفصال متبادل alternate فالمحصلة هي الحصول على جامبيطات حية تحتوى كل جامبطة على جميع الجينات (شكل رقم ٥١، ٥٠).



شكل رقم ٥٠ . يوضح الأنواع المختلفة للإنقال الكروموسومي والأثار السيتولوجية المترتبة عليه عند إفتراق الكرموموسومات في الإنقسام الميوزي



شكل رقم ٥١ . يوضح الأثار السيتولوجية للإنقال الكروموسومي عند إفتراق الكرموموسومات في الإنقسام الميوزي

### ثالثاً: تغير في الجين (الطفرة الجينية) :

#### Point mutation

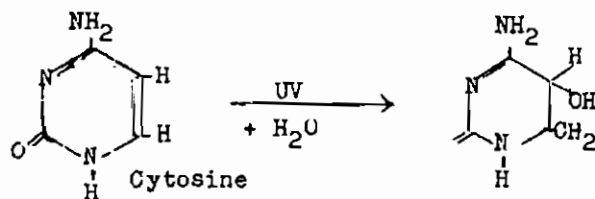
الطفرة هي المصدر الأساسي لجميع الاختلافات الوراثية ؛ أي أنها توفر المادة الخام اللازمة لحدوث الانتخاب الطبيعي والتطور . فالإتحادات الجديدة التي تحدث نتيجة العبور أثناء الإنقسام الإخترالي تقوم بإعادة ترتيب التباين الوراثي في تباديل وتوافق جديدة ، والإنتخاب الطبيعي (أو الصناعي) يحافظ على التراكيب الأكثر تكيفاً مع الظروف البيئية الموجودة (أو المرغوبة) ، ولو لا الطفرة لوجدت كل الجينات في صورة واحدة ، وبالتالي لما وجدت الآليات ولما كان التحليل الوراثي ممكناً . والأهم من ذلك هو كون الكائنات القادرة على التطور أن تتكيف مع الكائنات القادرة على التطور evolve وأن تتكيف مع التغيرات البيئية . والطفرة على ذلك ظاهرة هامة، فمن الضروري وجود قدر من الطفور يؤدى إلى التباين الوراثي ويسمح للكائنات بالتكيف مع البيئات الجديدة . وفي نفس الوقت قد يؤدى إلى زياد معدل الطفور إلى عدم إنتظام disrupt إنثال المعلومات الوراثية بدقة من جيل إلى آخر .

#### الطفرة التلقائية والمستحدثة :

#### Spontaneous Versus Induced Mutation

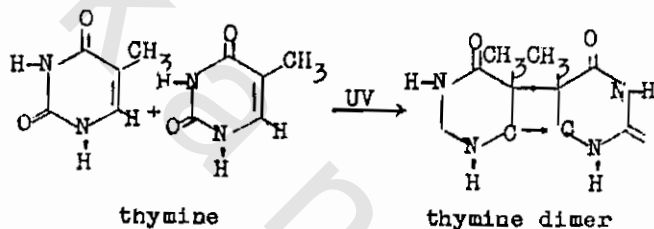
الطفرة التلقائية هي الطفرة التي تحدث بدون سبب معلوم . وهي قد تكون تلقائية وناتجة عن أخطاء التمثل الغذائي التي تحدث طبيعياً في تناولـ الـ DNA بمعدل ضئيل ، أو قد تكون ناتجة عن عوامل مطفرة موجودة بالبيئة . والطفرات المستحدثة هي التي تنتج عن تعرض الكائنات لعوامل مطفرة كالأشعة المرئية والأشعة فوق البنفسجية UV ومختلف الكيماويات التي تتفاعل معـ الـ DNA أو RNA في حالة الفيروسات المحتوية عليه ) . الواقع أنه من المستحيل إثبات أن طفرة معينة قد حدثت تلقائياً أو أن طفرة أخرى قد استحدثت بواسطة عامل ما .

وقد دعمت العلاقة المباشرة بين UV و DNA حيث وجد أن البريميدينات (الثiamين والسيتوزين) لها قدرة إمتصاص خاصة لموحات UV حيث يحدث للسيتوزين هيدرة hydrated بواسطة UV بدخول جزيئات الماء المزدوجة لذريـ الكربون  $c=c$  كما في الشكل التالي (شكل رقم ٥٢) .



شكل رقم ٥٢ : يوضح تأثير أشعة الـ UV على القاعدة الأزوتية سيتوزين

وكذلك فإن الرابطة المزدوجة في الثيامين يحدث لها أيضاً إستبعاد disrupted وقد تتحدد قاعدتين من الثيامين معاً لتكون ثنائيات كما في الشكل التالي (شكل رقم ٥٣).



شكل رقم ٥٣ : يوضح تأثير أشعة الـ UV على القاعدة الأزوتية ثيامين

وفي الدراسات المعملية تدعم معظم الملاحظات فكرة حدوث الطفرات التلقائية بمعدل ثابت ولكنها تتعدل بعض الوقت. والأدلة على ذلك كثيرة في التجارب الخاصة بتأثير الموقع حيث يحدث نشاط طفري من خلال تغير بسيط في موقع الجين، وكذلك في حالة النقص والإنقلابات في المادة الوراثية التي لا يمكن مشاهتها سريرياً مع إمكانية تميزها عن الطفرات العاملية. وقد أجريت إختبارات لمعرفة أن الإشعاعات المؤينة هي التي تؤدي حقيقة إلى تكون الطفرات العاملية أو الجينية gene or point mutations وذلك بإيجاد الظروف التي تؤدي إلى ظهور طفرات تقدمية Forward بواسطة الإشعاعات المؤينة، تستطيع الطفرات أن ترتد أيضاً إلى الطراز البري بهذه الأشعة، ونتيجة لهذا الجدل فإن التغييرات الكروموسومية لا يمكن أن ترتد أو تتعكس حتى أن المشععات الجديدة لا يمكن أن

تكميل ما حدث من نقص أو أن تعيد الشظايا للإلتحام ولكن الذي يحدث فقط هو إعادة تنظيم أو ترتيب المادة الوراثية التي لم يحدث لها ثلف أو تغيير مكانها في حالة الطفرات العاملية point mutation ولكن هذا النوع لا يوجد حقيقة في الدروسوفلا ولكنه لوحظ في النيوروسبيورا والبكتيريا والخمائر .

وتدل هذه الملاحظات على أن الإشعاع قد يؤدي إلى تأثيرات وراثية صغيرة عكسية بالإضافة إلى التغيرات الكروموسومية غير المرئية، مما سبق يمكن أن يقال أن نظرية الهدف target theory (التأثير المباشر للإشعاع يكون على DNA) لا تكفي وحدها لتفسير التأثيرات التي تحدثها الأشعة ولكن فيسيولوجيا الخلية والحالة الكروموسومية درجة الحرارة وضغط الأكسجين كلها من العوامل التي تساعد على استخدام الطفرات، وبالإضافة إلى ذلك فإن موقع الجين على الكروموسوم بالنسبة للإصابة بالإشعاع له أهمية كبيرة حيث لوحظ أن معدل التغيرات الكروموسومية يزداد في بعض المواقع القريبة من منطقة السنترومير The Centromeric region عن موضع آخر وقد لوحظ أن تأثير معاملة الخلايا بالطرد المركزي أثناء الإشعاع يبدو أنها تمنع إعادة الإلتحام وتزيد عدد الكسور. ويؤدي الكوليشين كذلك إلى التأثير على التحرك الكروموسومي نتيجة عدم تكون خيوط المغزل . وقد دلت الدراسات المعملية أن عملية الإتحاد بين جزيئين من الثنامين dimerization قد تكون التأثير الطفري الأولى الناتج عن مثل هذه الثنائيات التي قد تؤثر على سلوك حذون DNA وبالتالي تؤثر في عملية التكرار . وبخلاف التأثير المباشر على DNA فهناك إحتمال لأن تحدث تأثيرات أخرى غير مباشرة بواسطة UV من خلال إمتصاص المكونات الوسيطة ، فمثلاً يزيد معدل الطفور في بكتيريا *Staphylococcus aurous*، وعند تعریض مزرعة من البكتيريا لأشعة UV تزيد معدل الطفور، ومن ناحية أخرى فإن وضع البكتيريا المعاملة بالإشعاع في مركب يمنع تكوين البروتين Chloramphenicol يؤدى إلى نقص معدل الطفور. ومن هذا يتضح أن UV تعمل على نشاط كل من DNA والأنزيمات مما يؤدى وبالتالي إلى حدوث طفرات .

والطفرات التلقائية نادرة الحدوث ، برغم أن تكرارها يختلف من جين إلى آخر ، ومن كائن إلى آخر . وتنتروح قياسات تكرارات الطفرات التلقائية التلقائية لمختلف الجينات في البكتيريا والفاج بين ٨-١٠ و ١٠-١٠ لكل زوج من أزواج النيوكليوتيدات في الجيل الواحد . وفي حقائق الأنوية ، ينتروح معدل الطفرات

القدمة بين ٧-١٠ و ٩-١٠ لكل زوج من النيوكلويونيدات في الجيل . تزيد المعاملة بالمطفرات تكرار الطفرات بدرجات كبيرة . فتكرار الطفرات لكل جين gene في البكتيريا والفيروسات على سبيل المثال ينعدى ١% عند المعاملة بمطفر كيماوي قوى . أى أن مايزيد على ١% من جينات الكائنات المعاملة ستتضمن طفرات ، أو بصورة أخرى يمكن أن نقول أن أكثر من ١% من أفراد عشيرة الفيروسات أو البكتيريا المعاملة ستحتوي على طفرة في أى جين .

### التأثيرات المظهرية للطفرات :

#### Phenotypic Effects of Mutations

تؤدى الطفرات إلى بعض التغيرات المظهرية phenotypic changes التي يمكن إكتشافها حتى يتسعى التعرف على وجودها . ويترافق تأثير الطفرات مابين التغيرات متناهية الصغر والتى لايمكن إكتشافها إلا بتقنيات وراثية وبيوكيماوية خاصة ، وبين تحورات كبيرة فى الشكل الظاهرى ، إلى أن تصل إلى درجة موت الأفراد الحاملة لها . والجينات عبارة عن تتابع معين من أزواج النيوكلويونيدات يشفر كل منها إلى نوع معين من السلسل عديدة الببتيد . وأى طفرة تحدث فى جين معين تنتج بالتالى شكلاً جديداً أو أليلاً جديداً new allele لهذا الجين . وبسبب تعدد الشفرات للحامض الأميني الواحد بعض التغيرات فى أزواج القواعد لا تؤدى إلى تغير الناتج البروتينى الذى تشفر له الجينات (طفرات لها نفس المعنى same-sense mutations) . والجينات التى تحتوى على طفرات تؤدى إلى تأثيرات صغيرة لا يمكن تمييزها إلا بطرق خاصة تسمى الأليلات المتشابهة Iso alleles بينما تؤدى طفرات أخرى إلى فقد كامل فى نشاط الناتج الجينى ، وإذا ماحدثت طفرات من الطراز الأخير فى جينات أساسية (الجينات اللازمة للحيوية ) فإنها تكون مميزة بالطبع . والطفرات قد تكون متتحية أو سائدة فى الكائنات الأحادية haploid مثل الفيروسات والبكتيريا يمكن إكتشاف كل من الطفرات المتتحية والسايدة كنتيجة لتأثيراتها المباشرة على ظهر الكائن الذى تنشأ فيه، حيث لا يمكن تحديد السيادة والتتحى في البكتيريا إلا بدراسة الكائنات الثنائية جزئياً partial diploid وفي الكائنات الثنائية (أو المتضاعفة) لا تميز الطفرات المتتحية إلا عند وجودها في الحالة الأصلية ، وبالتالي فإن أغلب الطفرات المتتحية في الكائنات الثنائية لا يمكن إكتشافها وقت حدوثها لأنها توجد في الحالة الخلطية . ويستثنى من ذلك الطفرات المتتحية المرتبطة بالجنس لأنها تعبر عن نفسها في الحالة النصفية شبه الأصلية في

الجنس متباين الجاميطات ( ذكور الإنسان وذبابة الفاكهة وإناث الطيور ) وبالتالي فإن الطفرات المتحية المرتبطة بالجنس سوف تغير النسبة الجنسية ، لأن الأفراد شبه الأصلية الحاملة للأليل المميت لا تستطيع البقاء .

## الطفرات الجسمية والجرثومية (الجنسية) :

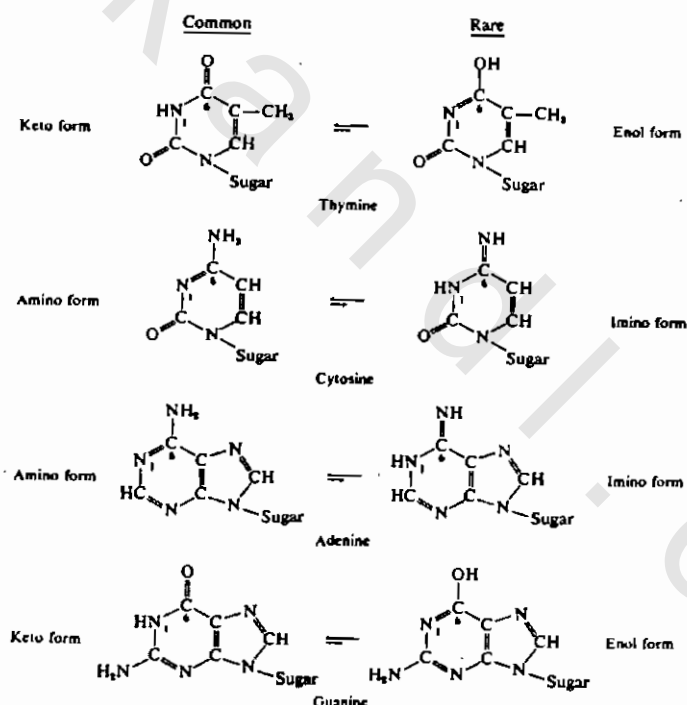
### Somatic and Germinal Mutations

قد تحدث الطفرات في أي خلية وفي أي مرحلة من مراحل دورة الخلية. فإذا ما حدثت الطفرة في خلية جسمية (كل الخلايا ما عدا خلايا التكاثر) والتي يمكنها أن تنتج خلايا مماثلة ، فإن التغير الطفري سيكون ممثلاً فقط في الخلايا الجسمية الناجمة عن الخلية التي حدثت بها هذه الطفرة . فقد نشأ الفakah "دليسيوس" والبرتقال "أبوسرا" مثلاً كمزایك في الأنسجة الجسمية. وقد حدثت التغيرات التي أدت إلى هذه النوعية المرغوبة في خلايا مفردة . وفي كلا الحالتين تكاثرت الخلية الحاملة للجين الطافر حتى كونت فرعاً له هذه الصفات الخاصة بالطراز الطافر . ومن حسن الحظ فإن التكاثر الخضري vegetative propagation كان ممكناً في هاتين الحالتين ، حيث يستمر تواجد الطفرتين في النسل الناتج من الطعوم والبراعم . وينتشر الآن نواتج هذين الطرازين الطافرين في بساتين الفakah والبرتقال. أما إذا كانت الطفرة في الخلايا الجرثومية (الخلايا الجنسية) سائدة فإن تأثيرها يظهر مباشرة في النسل . وإذا ما كانت الطفرة متحية فإن تأثيرها سيختفي في التركيب الثاني . وتتشابه الطفرات الجنسية مع الجسمية في أنها قد تحدث في أي مرحلة من دورة التكاثر للكائن الحي ولكنها أكثر شيوعاً في بعض المراحل عن الأخرى. فإذا ما حدثت الطفرات في جاميطه ، نجد أن فرد واحد من النسل يحمل هذا الجين الطافر ، وعلى الجانب الآخر ، إذا ما وقعت الطفرة في الخلايا الأولية Gonial cell فإننا نتوقع أن عدة جاميطات يمكن أن تستقبل هذا الجين الطافر ، وبالتالي يزيد من إحتمال إستمرارية هذه الطفرة وبذا ، فإن العوامل الرئيسية التي تساعد على إحتمال ظهور الطفرة في الكائن الحي والعشيرة هما السيادة والمرحلة من دورة التكاثر للكائن الذي تقع فيه الطفرة .

## الأساس الجزيئي للطفور :

### The Molecular Basis of Mutation

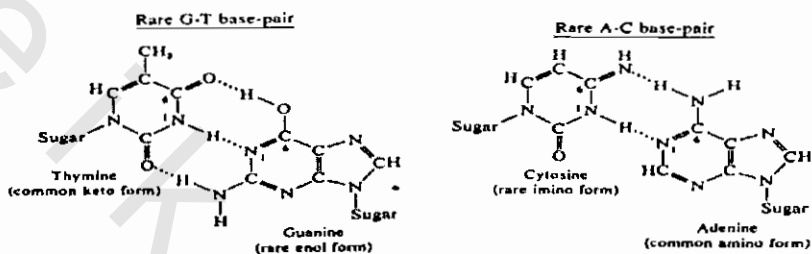
وصف واطسون وكريك تركيب سلسلة الـ DNA المزدوجة وإفترضوا أن التناضح يتم بالطريقة شبه المحافظ semiconservative المبني على تكامل القواعد وذلك لتفسيير عملية إنتقال المعلومات الوراثية من جيل إلى جيل ، وأفترضوا أيضاً ميكانيكية توضح الطفور الثنائي . وقد أستنتاج واطسون وكريك أن تركيب القواعد ليس ثابتاً ، فذرات الأيدروجين تستطيع التحرك من وضع أو مكان معين في البيورين أو البيريميدين إلى مكان آخر ، فمثلثاً من مجموعة أمين إلى حلقة النيتروجين . هذا التغير أو التردد الكيميائي يسمى التبادل المتردد tautomeric shifts (شكل رقم ٥٤) . ورغم أن هذا النظام يعد نادراً . إلا أنه يمكن اعتباره مهمًا في بناء الـ DNA حيث أنه يغير أو يبدل نظام ازدواج القواعد المحتمل الوقوع . ومن المعروف أن الأدينين يرتبط مع الثيامين والجوانين يرتبط مع السيتوزين .



شكل رقم ٥ : يوضح الحالات الشائعة والنادرة لقواعد النيتروجينية المختلفة

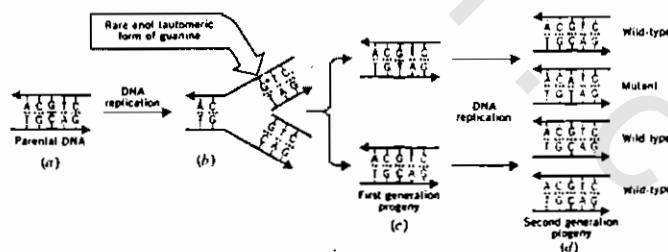
إن شكل أو حالة الكيتو keto للثيمين والجوانين وحالة الأmineo Amino للأدениن والسيتوزين هي الأكثر شيوعاً وثباتاً وإن كانا يتحولا بقلة تبعاً لنظام التبادل المشابه إلى حالة الإينول Enol والإamineo Imino الأقل ثباتاً بالنسبة لكل منهما .

إن القواعد تبقى أو توجد لأقل فترة زمنية ممكنة في صورة النظام المشابه للأقل ثباتاً . ولو أن قاعدة وجدت في الشكل النادر في اللحظة التي يوجد فيها تنا藓 أو إتحاد لسلسلة الـ DNA القديمة فالنتيجة هي الطفور . وعندها توجد القواعد في حالتها النادرة الإamineo Imino أو الإينول Enol ، يمكن أن يحدث ازدواج قواعد الأدنين مع السيتوزين والجوانين الثيامين (شكل ٥٥) .



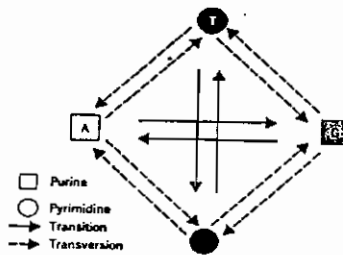
شكل رقم ٥٥ : أمثلة لالرتباط الخاطئ لازواج القواعد النيتروجينية المختلفة للأدنين والسيتوزين ، الجوانين والثيامين

والتأثير الحقيقي لهذا التبادل المتعدد بعد عمليات التنا藓 المطلوبة هو إنعزاز القواعد ذات الإزدواج الخاطئ mismatched ويؤدي ذلك إلى إيدال قواعد AT إلى GC أو إلى GC إلى AT (شكل ٥٦) .



شكل رقم ٥٦ : أشكال الطفرات التي تحدث في القواعد النيتروجينية للمادة الوراثية DNA

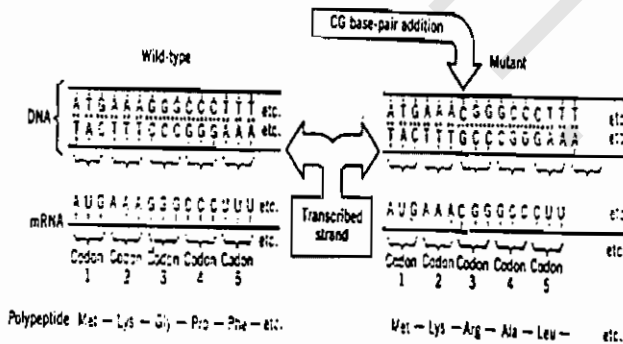
يحدث الطفور نتيجة التبادل المشابه في قواعد DNA عن طريق إحلال أو إستبدال البيورين في شريط واحد من الـ DNA بالبيورين الآخر وإحلال البيريميدين في الشريط المكمل بالبيريميدين الآخر. إحلال مثل هذه القاعدة يسمى الإستبدال المتكافئ transitions . وإحلال قاعدة مستخدماً البيورين للبيريميدين أو العكس يسمى الإستبدال المتعاكس أو غير المتكافئ transversions . وتوجد أربع إحتمالات مختلفة للإستبدال المتكافئ وثمانى حالات مختلفة للانتقال المتعاكس(شكل رقم ٥٧) .



شكل رقم ٥٧ : يوضح طفرات الإستبدال المتكافئ

### وغير المتكافئ المحتمل حدوثها في DNA

وهناك طراز ثالث للطفرة الموضعية يتضمن إضافة أو فقد واحداً أو عدد قليل من أزواج القواعد. فإضافة أو فقد قاعدة جماعياً تشير إلى طفرات تغيير الإطار frameshift mutations حيث تؤدي جميعاً إلى تغير طريقة قراءة إطار جميع ثلاثيات أزواج القواعد (حيث تتخصص الشفرات في RNA الرسول والأحماض الأمينية في ناتج الجين من عديد الببتيدات) في موضع الطفور حتى نهاية الجين (شكل رقم ٥٨) .



شكل رقم ٥٨ : يوضح رسم تخطيطي للطفور الناتج

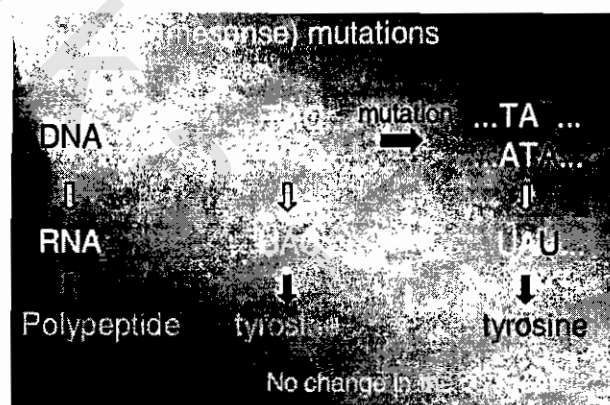
عن إضافة قاعدة واحدة مفردة إلى تركيب الجين

كل الطرز الثلاثة للطفرات الموضعية وهي طفرات الإستبدال المتماثل ، الاستبدال المتعاكس وتغيير الإطار توجد بين الطفرات التي تحدث تلقائياً والمدهش أن نسبة كبيرة من الطفرات التلقائية المدروسة في الخلايا أولية الأنوية prokaryotes وجدت أنها تعزى إلى إضافة أو فقد قاعدة واحدة أكثر من رجوعها إلى إحلال القواعد . ويمكن تقسيم الطفرات كذلك إلى :

### ١ - طفرات لها نفس المعنى :

#### Silent( same-sense) mutations

إذا حدث تغير في قاعدة يعطي نفس الحامض الأميني ولا يتغير البروتين وذلك لأن الحامض الأميني له أكثر من شفرة ( شكل ٥٩ ) .

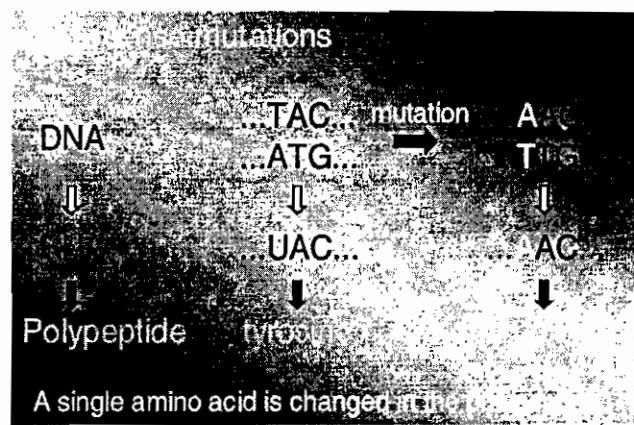


شكل رقم ٥٩ : طفرات لها نفس المعنى

### ٢ - طفرات خاطئة :

#### Missense mutations

إذا حدث تغير في قاعدة نتج عنه تغير في الحمض الأميني فإنه يتغير البروتين الناتج ( شكل رقم ٦٠ ) .

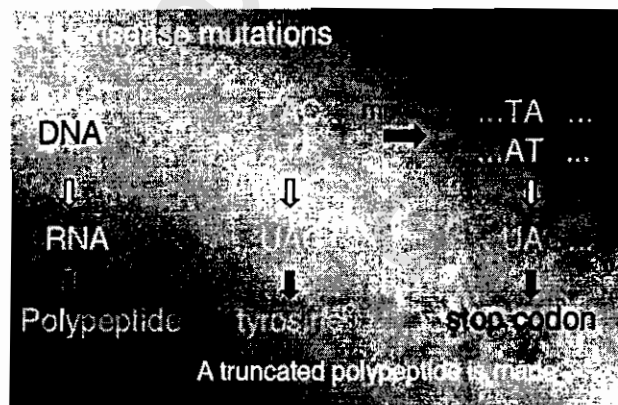


شكل رقم ٦٠ : طفرات خاطئة المدلول

### ٣- طفرات عديمة المعنى :

#### Nonsense mutations

إذا حدث تغير في أى قاعدة لانترجم إلى حمض أميني فإنه وبالتالي يتم توقف عملية الترجمة (شكل رقم ٦١) .



شكل رقم ٦١ : طفرات عديمة المعنى

### الخلاصة :

الطفرة هى عبارة عن تغير فجائي فى التركيب الوراثى للفرد وتحدث الطفرة إما تلقائياً أو مستحدثة نتيجة تعرض الكائن للأشعة أو المواد الكيمائية المحدثة

للطفرات، ونتيجة ذلك الحصول على مختلف الطفرات منها : التغيرات في العدد الكروموسومي ويشمل التضاعف المنظم والغير منظم .

تغيرات في تركيب الكروموسومات وتشمل (النقص، التكرار، الانقلاب، الإنقال) تغير في تركيب الجين (إما بفقد قاعدة أو زيادة قاعدة نتروجينية أو إحلال قاعدة محل أخرى ) وتحدث الطفرات في أي مرحلة من مراحل نمو الكائن وقد تحدث في الخلية الجسمية أو في الخلية الجنسية .

### الأسئلة :

- ١ عرف الطفرة ومارأيك في الطفرات التي تحدث في النبات ؟
- ٢ ما الفرق بين الطفرة التلقائية والمستحدثة ؟
- ٣ ما هو التأثير المظهرى للطفرات (أشرح ذلك) ؟
- ٤ قسم الطفرات إلى أقسامها المختلفة مع شرح إحداها بالتفصيل ؟
- ٥ وضح الأساس الجزئى للطفور ؟
- ٦ ما هي طرز الطفرة الجينية ؟

### أجب بنعم أو لا :

- أ- النباتات الرابعة دائمًا خصبة .
- ب- الـ aneuploidy نتيجة عدم إنفصال الكروموسومات في الانقسام الميتوzioni .
- ج- Missense mutation هي طفرات توقف عملية الترجمة .
- د- 4n هو نبات رباعي المجموعة الكروموسومية .
- هـ- الطفرة الطبيعية تورث أما الصناعية لا تورث .
- و- النباتات الناتجة من الـ aneuploidy تكون خصبة .
- لـ- قد تحدث طفرة لا تغير من شكل الفرد .

obeikan.com

## الفصل الثاني

### تطبيقات على التكنولوجيا الحيوية

#### في أمراض النبات

**الأهداف** : من المتوقع في نهاية دراسة هذا الفصل أن يكون المتخصص في علم الوراثة وبرنامج أمراض النبات قادرًا على فهم الأسس الخاصة بكل مما يلى :

- ١- التكنولوجيا الحيوية .
- ٢- زراعة الأنسجة والهندسة الوراثية .
- ٣- الطرق المستخدمة في زراعة الأنسجة .
- ٤- زراعة الكالوس ، الخلايا المفردة، الخلايا المرستيمية ، ومزارع الإكثار الدقيق .
- ٥- تتميم أو زراعة البروتوبلاست ومعاملته بالطرق المختلفة .
- ٦- حقن البروتوبلاست بالفيروسات ودراسة تكاثر وفسيولوجية الفيروس .
- ٧- حقن البروتوبلاست بنوائل مهندسة وراثيا .
- ٨- إختيار النباتات المشتقة من البروتوبلاست المقاومة للإصابة المرضية والمقاومة لتوكسينات الكائن الممرض .
- ٩- حقن البروتوبلاست المصايب بالفيروس بممواد مضادة للفيروس .
- ١٠- نقل جين المقاومة إلى النباتات الغير متوافقة جنسيا .
- ١١- عمل مزارع المتوك لإنتاج نباتات أحادية المجموعة الكروموموسومية .
- ١٢- دراسة النتائج المتحصل عليها في مصر .
- ١٣- التعرف على الهندسة الوراثية وأهميتها في أمراض النبات :

٤- دور الفيروسات النباتية كعامل ناقلة ، الفيرويدات والعناصر القادرة على التنقل .

٥- تكاثر الجين Gene Cloning، تكاثر DNA متتم عن mRNA تكاثر الجينات من المجموعة الوراثية DNA، ناقلات الكلونة، أنزيمات القطع وأنزيمات الإنتحام .

## المقدمة

تعرف التكنولوجيا الحيوية في الإصطلاحات الحديثة بأنها المعالجة بالوسائل الميكانيكية والتحولات الوراثية مضاعفة الكائنات الحية خلال طرق حديثة مثل مزارع الأنسجة والهندسة الوراثية مؤدية إلى إنتاج كائنات جديدة أو محسنة أو منتجات يمكن إستعمالها بطرق مختلفة .

ويغطي تعريف (منظمة الأغذية والزراعة) التكنولوجيا الحيوية، بمعنى واسع، الكثير من الأدوات والتقنيات التي أصبحت مألفة في نطاق الإنتاج الزراعي والغذائي. أما بمعناه الضيق، الذي لا يراعى سوى تقنيات الـ (DNA) الجديدة، والبيولوجيا الجزيئية وتطبيقات الإكثار التكنولوجية، فيغطي طائفة من التكنولوجيات المختلفة، مثل معالجة الجينات ونقلها، وتمثيل الـ DNA وإستنساخ النباتات والحيوانات..

تبني التكنولوجيا الحيوية على الفهم الكامل للمادة الوراثية في النبات وعلى إستعمال الطرق المختلفة في مزارع أنسجة النبات وعلى المقدرة في عزل وتعريف الجينات المتخصصة من أي نوع من أنواع النبات ( الكائن الحي ) وتنتقل إلى كائن حي آخر .

إن التكنولوجيا الحيوية في النبات تجعل من الممكن إسراع نكاثر طرز النبات وتحل من الإمكان إنتاج المنتجات النباتية المتخصصة صناعيا تحت ظروف مزارع الأنسجة .

ترتبط التكنولوجيا الحيوية في النبات إرتباطا وثيقا مع أمراض النبات بعدة طرق وإن أكثر الطرق وضوحا كما يلي :

- ١- إنتاج النباتات وذلك عن طريق سرعة تكاثر الطرز النباتية Clonal التي تؤدي الحاجة الكبيرة إليها، الحصول على نباتات ألم خالية من الكائن الممرض وما يتبع ذلك من وقاية النباتات الحية (الأبناء) من الكائنات الممرضة .
- ٢- النباتات المحولة وراثياً التي أضيفت لها الجينات عن طريق الهندسة الوراثية من المحتمل أن يظهر عليها عدم ثبات كبير أو عدم ثبات غير متوقع جهة بعض المجموعات من الظروف البيئية غير المتوقع التنبؤ بها.
- ٣- تكون أداة النقل الرئيسية لإنقال الجينات من النباتات المعطية إلى النبات المستقبلة هي كائنات ممرضة نباتيا وبشكل خاص بكتيريا التدern التاجي *Agrobacterium tumefaciens* وفiroس موزايك القرنيبيط .
- ٤- حدث تقدم كبير في دراسة جينات النباتات ومقاومتها للمرض ودراسة جينات الكائنات الممرضة لمعرفة شدتها في الكائنات الممرضة بواسطة الهندسة الوراثية .

فمقاومة كثير من أمراض النبات أصبحت إما عن طريق زراعة جينات مقاومة في النبات بواسطة طرق الهندسة الوراثية أو عن طريق هندسة وراثة الكائنات الحية الدقيقة والتي بها يمكن الوصول إلى كائنات دقيقة تضاد أو تنافس كائن مرض معين . فمعرفة طبيعة السلوك الوراثي لجينات العائل لمقاومة المرض بجانب دراسة جينات الشدة في الكائنات الممرضة فإنه يساعد على إنتاج نسبة كبيرة من النباتات المقاومة للمرض بواسطة التكنولوجيا الحيوية لمقاومة أمراض النبات . والأمل كبير في الحصول على نباتات مقاومة لنسبة كبيرة من الأمراض. ولذا سنلقى الضوء على كل من زراعة الأنسجة والهندسة الوراثية .

### زراعة الأنسجة :

#### Tissue Culture

لقد أصبح علم زراعة الأنسجة من أهم التقنيات الحديثة المستخدمة في مجال الزراعة وذلك لما له من فوائد عديدة في مواجهة المشاكل الزراعية على المستوى المحلي في مصر وعلى المستوى العالمي . وقد حقق علم زراعة الأنسجة إنتشارا واسعا بين العلوم المختلفة التي تهتم بدراسة الكائن الحي ومراحل تطوره المتعاقبة

كما أنه ساهم في تقديم العديد من الدراسات في مجالات العلوم المتعددة والتي ليس بآخرها علم الهندسة الوراثية .

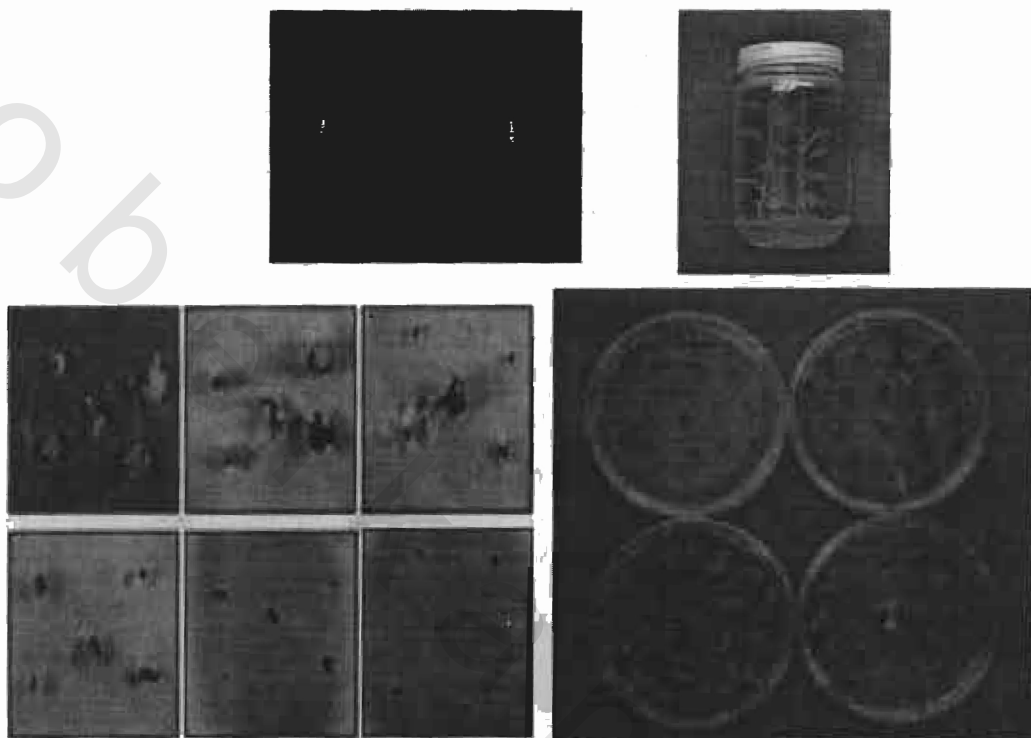
### **ما المقصود بزراعة الأنسجة :**

يمكن تعريف زراعة الأنسجة النباتية بأنه علم يتتألف من عدد من الطرق المختلفة لإنشاء الأعضاء النباتية أو الأنسجة أو الخلايا على بيئات صناعية أمكن تركيب محتوياتها في المعمل و يتم النمو في ظروف متحكم فيها وقد شغل هذا العلم الجديد العديد من العلماء و الباحثين في العالم خلال الثلاثين سنة الأخيرة وأجريت العديد من الأبحاث الأكاديمية كانت من نتيجتها زيادة الفهم عن كيفية تمييز وكشف وتكوين الأعضاء أو الأجزاء النباتية المفصولة والمنماة في البيئات الصناعية و أدت أيضاً إلى إبتكار العديد من الطرق الحديثة في هذا المجال و أمكن توجيه تلك الأبحاث الأكademie لخدمة النواحي التطبيقية في سبيل تطوير الإنتاج الزراعي والتغلب على العديد من المشاكل التي تواجه إنتاج تقاوي الحاصلات الزراعية الاقتصادية الهامة . وفي الوقت الحالى انتشرت المعامل التجارية التي تستخدم أسلوب زراعة الأنسجة في العديد من الدول المختلفة ومن بينها مصر التي لم تختلف عن هذا الركب .

### **ما هي زراعة الأنسجة :**

زراعه الأنسجه هي زراعه خلايا أو أنسجه أو أعضاء نباتية في بيئات صناعيه ذات عناصر غذائيه معينه بغرض الحصول على نبات كامل (شكل رقم ٦٢) .

و زراعه الأنسجه النباتيه هي تقنيه تطبق منذ حوالي ثلاثون عاما . فهى تعتبر تكنولوجيا هامه للبلاد الناميه لإنتاج نباتات خاليه من الأمراض و عاليه الجوده ، كما تتميز بالإنتاج السريع لنباتات متماثله تماما .



شكل رقم ٦٢ : يوضح نمو الأنسجة النباتية في المزارع الصناعية

#### فوائد زراعة الأنسجة :

- ١- إكثار النباتات التي يصعب إكثارها بالطرق المعتادة في وقت قصير .
- ٢- تربية النباتات المرغوبة والحصول على طفرات أو هجنة جديدة جيدة الصفات .
- ٣- الحصول على سلالات خالية من الفيروس .
- ٤- استخدام الهندسة الوراثية بصورة أكثر سهولة بإدخال أو نقل صفات جيدة مرغوبة كمادة إلى نواة الخلية الأم .

ولا تقتصر أهمية علم زراعة الأنسجة النباتية على هذا فقط بل تمتد إلى أنها تعتبر الوسيلة الفريدة التي لم تكن في متناول العلماء من قبل لدراسة فسيولوجيا النباتات والتطوير البيولوجي للكائن النباتي الحي من صور بسيطة إلى صور متراكبة معقدة البناء ولكنها متوافقة الوظائف .

تردد أهمية هذا العلم مع التطور التكنولوجي وبخاصة الثورة العلمية الهائلة في مجال الهندسة الوراثية التي تشمل التعرف الدقيق والمحدود على الجينات الوراثية التي تحكم سلوك وصفات الكائن الحي في مراحل نطورة المختلفة وما يتلو هذا من محاولة تعديل التركيب الجيني ليتوافق مع البيئة التي يعيش فيها ولتواء مع رغبات الشعوب . وزراعة الأنسجة النباتية في المعمل تحت ظروف خالية من إمكانية التلوث بهدف الوصول إلى تلك الأهداف وهو ما يعرف بتكنولوجيا زراعة الأنسجة ويستعمل مصطلح Tissue Culture للدلالة على زراعة أي جزء نباتي على بيئة صناعية في المعمل وقد تكون زراعة خلية أو مجموعة خلايا أو زراعة الأعضاء أو أجزاءها أو زراعة البروتوبلاست أو حبوب اللقاح .

### **زراعة الأنسجة وأهميتها في أمراض النبات :**

جميع طرق زراعة الأنسجة ذات أهمية لأمراض النبات ، فمثلاً بعض هذه الطرق مثل الطريقة الدقيقة لإكثار النبات Plant micro - propagation تحمل في ثابها خطر إنتشار الكائنات الممرضة أو على العكس فإن هذه الطريقة تستعمل لإنتاج نباتات خالية من الكائن الممرض كإنتاج شتلات خالية من المسببات المرضية أهمها الفيروس . فمن المعروف أن بعض النباتات التي تتکاثر خضررياً مثل البطاطس والفراولة والموز والثوم وغيرها تصاب بالفيروسات العديدة التي تؤدي إلى ضعف النباتات ونقص الإنتاجية ورداة التقاوي والشتلات ، وحيث أن هذه الإصابة تنتشر في جميع أجزاء النباتات فإن هذه الأمراض يمكن أن تنتقل عن طريق التكاثر بالطرق التقليدية باستخدام الدرنات أو الرizومات أو المدادات الأمر الذي يؤدي إلى تدهور التقاوي عاماً بعد عام و يؤدي أيضاً إلى ضرورة إستيراد العديد من النباتات من الخارج مما يكلف الدولة ملايين الجنيهات سنوياً ، ولكن بإستخدام أسلوب زراعة الأنسجة يمكن إنتاج نباتات خالية من هذه المسببات المرضية سواء كانت متسبة عن أمراض فطرية أو بكتيرية أو نيماتودية أو حتى فيروسية وبالتالي ينعكس ذلك على جودة و كفاءة التقاوي والشتلات الناتجة من زراعة الأنسجة . والأكثر أهمية فإن كثيراً من هذه الطرق يمكن أن تستعمل لدراسة موقع وإمكانية عزل جينات المقاومة لبعض الكائنات الممرضة وطرق أخرى تستعمل لتطوير ونقل مثل هذه الجينات إلى النباتات القابلة للإصابة . إن أكثر طرق زراعة الأنسجة أهمية ودورها في أمراض النبات مشروحة بإختصار فيما يلي : -

## أولاً: مزرعة الكالوس، مزرعة الخلايا المفردة، مزرعة القمة المرستيمية ومزارع الإكتثار الدقيق :

### ١- مزرعة الكالوس أو الخلية المفردة :

الكالوس هو كتلة غير متميزة تقسيمياً وتنتج عند وضع نسيج حي على بيئة غذائية تحتوى على مواد غذائية مثل الأوكسجينات ويعاد زراعة الكالوس من كل مزرعة سابقة على بيئة غذائية سائلة تحت الرج المستمر لإعطاء خلايا مفردة عديدة وعندما أخذ أحد من الاثنين الكالوس أو الخلايا المفردة ووضع في بيئة غذائية مناسبة تكشف الخلايا إلى أجنة ومنها إلى نموات كاملة يمكن أن توضع في قصارى ثم تنقل للحقل .

### ٢- مزارع الخلايا المفردة :

تعتبر أول خطوة في عمل مزارع الخلايا هي عزل الخلايا المفردة وتقى عملية عزل الخلايا المفردة إما بالوسيلة الميكانيكية وإما أنيزيمياً من الأعضاء النباتية وإما تؤخذ من نسيج كالوس نامي. يلي هذه الخطوة زراعة الخلايا المفردة على البيئة المناسبة، وتعد طريقة برجمان من أكثر الطرق شيوعاً في زراعة الخلايا المفردة ويراعي في هذه الطريقة أن يكون تركيز الخلايا المفردة في البيئة السائلة ضعف التركيز النهائي المطلوب عند الزراعة وتتوقف طبيعة النمو في مزارع الخلايا على تركيز الهرمونات في بيئة النمو حيث أنه قد يكون النمو متميز أي يتكون كتلة من خضرية أو جذرية أو كليهما أو قد يكون النمو غير متميز أي تتكون كتلة من الخلايا تسمى كالوس Callus. وينتج الكالوس من أي نسيج نباتي متميز . بوضع الجزء النباتي الذي تؤخذ منه الخلايا في بيئة تحتوى على تركيز مرتفع من الأوكسجين وتركيز منخفض من السيتوكينين حيث يتكون الكالوس عند ذلك ويمكن أن يستمر في النمو إما على صورة كتل متعددة الخلايا في البيئات الصلبة أو على أشكال تجمعات صغيرة من الخلايا في البيئات السائلة. ومع إستعمال تركيز مرتفع من السيتوكينين ومنخفض من الأوكسجين فإنه يمكن أن تتكون الجذور والسيقان والأوراق .

### أهمية مزارع الخلايا أو الأنسجة في تربية النبات :

يمكن الإستفادة من مزارع الأنسجة أو الخلايا في تربية النبات كالتالي :

يمكن الحصول على الاختلافات الوراثية التي يحتاج إليها المربi في برامج التربية من مزارع الأنسجة فمثلاً :

- تعتبر مزارع الخلايا مصدراً هاماً للطفرات التي تعتبر أحد مصادر التصنيفات الوراثية وذلك لأن كل خلية لها القدرة على أن تصبح فرد جديد وبالتالي إحتمالات الحصول على طفرات يكون كبيراً . ولقد لوحظت هذه الطفرات في مزارع محاصيل الخس، الثوم، الأرز، وغيرها .
- يمكن عن طريق مزارع الأنسجة إنتخاب نباتات مقاومة للأمراض والظروف البيئية الغير مناسبة .
- كذلك أمكن إنتاج سلالات مقاومة للفيروس من نبات الدخان من مزارع الخلايا .

### ٣- مزارع القمة الخضرية المرستيمية :

يستفاد منها في إنتاج نباتات خالية من الفيروس وبعد ذلك أمر بالغ الأهمية في المحاصيل خضرية التكاثر والتي ينتقل فيها الفيروس تلقائياً مع الأجزاء الخضرية المستخدمة في التكاثر . وبالرغم من أن النباتات قد تكون مصابة جهازياً بالفيروس إلا أن القمة المرستيمية تكون خالية غالباً أو تحتوى على عدد قليل جداً من الفيروсов وذلك للأسباب التالية :

- خلو القمة المرستيمية من الأنسجة الوعائية التي يكون إنتقال الفيروس فيها سريعاً.
- يكون النشاط الأيضي في القمة المرستيمية غالباً بدرجة يقل معها تكاثر الفيروس .
- نظم المقاومة لتكاثر الفيروس تكون أعلى في الأنسجة المرستيمية عن أي نسيج آخر .
- التركيز العالي للأوكسجين في القمم النامية يُثبط نشاط الفيروس .

ولهذه الأسباب فإن زراعة القمم المرستيمية تؤدي إلى إنتاج نباتات خالية من الفيروس . ويكون طول القمة المرستيمية ٢٥٠ ميكرون وعرضها ١٠٠ ميكرون ولصعوبة فصل هذه القمة فإنه تستعمل القمة النامية كلها ويطلق على هذه المزارع

Shoot Tip Culture . المزارع أيضاً تحتوى على نباتات خالية من الفيروس فى أغلب الأحيان . والذى يحدد مستويات النجاح في هذه العملية هي الدقة في فصل القمة النامية بدون الإضرار بها وكذلك في اختيار البيئة المناسبة للزراعة التي يجب أن تكون محفزة لتكوين الجذور والأوراق من القمم المزروعة . ويلاحظ أن :

البيئة الصلبة تشجع تكوين الكالوس وهو أمر غير مرغوب في هذه المزارع ويجب ملاحظة أنه كلما زاد حجم القمة المرستيمية كلما زادت فرصة تمييز نباتات منها أما القمة المرستيمية الصغيرة فإنها تنتهي بتكوين بذور وكالوس فقط وقد لا تكون جذور ..

وعلى ذلك فالقاعدة العامة هي أن تكون القمم المرستيمية صغيرة بحيث تكون نباتات خالية من الفيروس وكبيرة بحيث تسمح بإعطاء نباتات كاملة القمة الخضرية Apical . M . T . C السريع للنباتات الممتازة لإجراء التجارب عليها أو بيعها في الأسواق ) ..

#### ٤- مزارع الإكثار الدقيق :

يستفاد من مزارع الإكثار الدقيق في إنتاج سلالات خضرية تحتوى على عشرات الآلاف من النباتات الصغيرة خلال فترة وجiza . ويفضل دائماً استخدام القمة المرستيمية لأنها تكون خالية من الفيروس كما يجب استخدام أجزاء صغيرة من ساق النبات تحتوى كل منها على عقد وبرعم جانبي وذلك لأن البراعم الجانبية المفصولة من الأشجار لا تنمو بمفردها لذلك فإن النسيج الأمي الموجود معه يساعد على النمو . كما أن البراعم الجانبية تحمل التعقيم عن البراعم الطرفية .

ويحدث الإكثار الدقيق في المزارع بوحدة من ثلاثة طرق :

##### ١- من خلال الكالوس :

##### Callus culture

الكالوس : - هو عبارة عن تجمع بروتوبلازمي من خلايا غير مميزة أو غير مشكلة ( أي توجد جذور وسيقان وأوراق ) [ غير منتظمة . ]

تعد هذه الطريقة من أسرع طرق الإكثار الدقيق إلا أن هذه الطريقة غير مفضلة للأسباب التالية :-

أ- الكالوس غير ثابت وراثياً حيث تظهر به حالات مختلفة من التضاعف الكروموسومي .

ب- لم يتميز الكالوس إلى نموات نباتية في العديد من المحاصيل الهامة .

### فوائد استخدام زراعة الكالوس :-

أ - يعتبر الكالوس مصدر للاختلافات الوراثية الكروموسومية التي تزيد بزيادة عمر مزرعة الكالوس .

ب- الحصول على نباتات خالية من الفيروس .

### ٢- من خلال تكوين البراعم العرضية :

يقصد بالبراعم العرضية تلك البراعم التي تكون مباشرة من العضو النباتي دون أن يفصل بينها نسيج كالوس وتتكاثر أعداد كبيرة من المحاصيل الإقتصادية بهذه الطريقة .

### ٣- من خلال تحفيز التفرع الجانبي :

يتم تحفيز التفرع الجانبي في المزارع بتوفير السيتوكينين بها بتركيز معين إما مع الأكسين أو بدونه حيث يؤدي توافر السيتوكينين بالمزرعة إلى نمو البراعم الجانبية التي تكون في القمم المرستيمية التي تنمو من البراعم المزروعة ثم تنمو البراعم الجانبية التي تكون في القمم المرستيمية الجديدة وهكذا .

ويؤدي إستمرار هذه العملية لعدة مرات إلى تكوين كثلة من النباتات الجديدة . ثم يلي ذلك نقل هذه النباتات إلى بيئة أخرى تختلف في مكوناتها الهرمونية حتى تتم عملية التجذير ومع تكوين الجذور تنقل هذه النباتات إلى أصص معقمة بحرص تام ويجب رعايتها تماماً حتى يتم نقلها إلى البيوت المحمية .

### ثانياً مزارع البروتوبلاست :

#### Protoplast culture

تعرف مزارع البروتوبلاست على أنها زراعة الخلايا بدون جدرها الخلوية . تفيد مزارع البروتوبلاست في عملية دمج البروتوبلاست Protoplast Fusion عند الرغبة في إجراء تهجينات نوعية بعيدة وكذلك عملية إدخال أجزاء

غريبة من DNA أو بكتيريا أو فيروسات معينة في الهندسة الوراثية حيث يتم عزل البروتوبلاست عن الجدر الخلوي ويزرع في بيئة مناسبة ويتم هذا بواسطة أنزيم السليوليز الذي يحفر من مزارع الفطر.

تعد الأوراق الحديثة التكوين أفضل مصادر الخلايا لمزارع البروتوبلاست حيث يظهر النسيج النباتي المستعمل سطحياً ثم تسلخ بشرة الورقة أو يقطع الجزء النباتي إلى أجزاء صغيرة ويوضع في محلول الأنزيمات ويتكون من أنزيم البكتينيز pectinase الذي يفصل الصفيحة الوسطى وأنزيم السليوليز cellulase الذي يحلل السليولوز ويفضل أن تكون المعاملة بالأنزيمات الهاضمة تحت تفريغ لإسراع عملية تخل الأنزيمات بين الخلايا وتستمر المعاملة بالأنزيمات ٢/١ ساعة إلى ساعة . ثم تزرع على البيئة الملائمة ويفضل أن تكون سائلة وتظهر الجدر السليولوزية حول البروتوبلاست بعد ٤-٢ يوم . ونجحت هذه الطريقة في العائلة البانجانية كالفلفل ، البانجوان و البطاطس..

### أهمية مزارع البروتوبلازم :

- ١- يمكن الاستفادة منها في الإكثار وعزل السلالات الفطرية..
- ٢- دمج بروتوبلازم أنواع النباتية البعيدة عن بعضها وهو يعد وسيلة فعالة لإجراء التجربتين البعيدة .
- ٣- إدخال صفة العقم الذكري السيتوبلازمي في النباتات..
- ٤- الحصول على نباتات وراثية يمكن الاستفادة منها في تحسين النباتات وخاصة العقيمة منها .
- ٥- إدخال أجزاء من الـ DNA أو البكتيريا أو الفيروسات عن طريق الهندسة الوراثية..

ويمكن تحقيق هذه الأهمية بعد الحصول على البروتوبلاست يكون جاهزا للإستعمالات التي تحقق هذه الأهمية بالطرق التالية :

## ١- حقن البروتوبلاست بالفيروسات ودراسة تكاثر وفسيولوجية الفيروس :

يمكن حقن البروتوبلاست لكتير من النباتات بوحد أو أكثر من الفيروسات التي تصيب النبات تتضمن عملية الحقن خلط البروتوبلاست مع كمية قليلة من الفيروس النقي الذي أضيف إليه عامل مشجع على الإنذماج يسمى فيوزاجين ( Fusagen ) مثل L-ornithine poly Polyethylene glycol أو مادة ( Fusagen ) الفيروس + فيوزاجين + بروتوبلاست مع قليل من المنشط على حرارة الغرفة العادية لمدة ١٠ - ٢٠ دقيقة بعده يغسل البروتوبلاست بالمانيتول أو بمحلول مغذي أو بكليهما لإزالة الفيوزاجين والفيروس الزائد في زمن معين يختلف باختلاف علاقة الفيروس مع العائل إن تكاثر الفيروس في البروتوبلاست عادة ما تكتمل خلال ٣٦ - ٤٨ ساعة من الحقن ، يمكن مراقبة سرعة تكاثر الفيروس بإستعمال جزء من البروتوبلاست المحقون وفحصه بالميكروسkop الإلكتروني أو بالإختبارات الحيوية على عائل يظهر أعراض البقع الموضعية ، أو باستعمال الإختبارات السيرولوجية .

## ٢- حقن البروتوبلاست بنوائل مهندسة وراثيا :

العوامل الناقلة التي أستعملت بنجاح لإدخال مواد وراثية غريبة في خلايا النبات هي :

- أ- البلازميد مثل بلازمد *Ti* ، في البكتيريا *Agrobacterium Tumefaciens* .
  - ب- الفاج ومنه الذي يصيب الخلية البكتيرية وكذلك حمض DNA الفيروسي ثنائي الخطيط لفيروس موزايك القرنيبيط ، هناك فيروسات أخرى ذات الخطيط الواحد من DNA مثل فيروسات الجوزاء ، الفيروسات متعددة الأجزاء ، الفيرويدات والعناصر المنتقلة كلها أستعملت في هذا المجال .
  - ج- الكوزميد وهو يجمع في خواصه بين البلازميد والفاج(انظر ناقلات الكلونة) .
- إن المادة الوراثية (النواة ، البلازميد ، RNA أو DNA الفيروسي) يمكن أيضا إدخالها في البروتوبلاست إما بواسطة تحضينها مع البروتوبلاست في وجود الفيوزاجين وهو عامل مشجع على الإنذماج أو بواسطة تغليف المادة الوراثية بحويصلات من الدهون الصناعية تسمى Liposomes ، فعند تحضينها مع البروتوبلاست تسحب إلى الداخل بواسطة البروتوبلاست وبالتالي تأخذ معها

المادة الوراثية التي تحتويها . وهذه الطريقة أكثر الطرق استخداماً لإدخال جينات المقاومة .

### ٣- اختيار النباتات المشتقة من البروتوبلاست المقاومة للإصابة المرضية والمقاومة لتوكسينات الكائن الممرض :

في زراعات الأنسجة النباتية بطريقة إعادة تخليقها من الكالوس، خلايا مفردة أو من البروتوبلاست المأخوذ من نبات مفرد وجد أن تلك النباتات تظهر واحداً أو أكثر من تلك الصفات تختلف عن تلك التي تظهرها نباتات أخرى ( أفراد من نفس المجموعة ) أو نباتات الآباء ، هذه الظاهرة تسمى Somaclonal Variation يقصد بها الإختلافات الموجودة ببعض النباتات النامية من خلايا جسمية على بيئات زراعة الأنسجة . إن كثيراً من مثل هذه النباتات تختلف عن الآباء وتختلف عن بعضها البعض في درجة المقاومة التي تظهرها ضد كائن ممرض معين . فإذا تم الحصول على بروتوبلاست هذه النباتات فإنه يمكن حقنها بالكائن الممرض مثل فيروسات أو يمكن وضعها في بيئة غذائية أصيف إليها تركيزات مختلفة من توكسين الكائن الممرض أو من المضادات الحيوية أو مبيد فطري أو مبيد فيروسي ، ثم يختار البروتوبلاست والنباتات المشتقة من البروتوبلاست وتقيم من حيث المقاومة لکائن ممرض معين عند أي معاملة من المعاملات السابقة ، ثم تدرس وتدمج في برامج التربية .

### ٤- حقن البروتوبلاست المصابة بالفيروس بممواد مضادة للفيروس :

المركبات المضادة للفيروسات يمكن إختبارها بسرعة إذا أضيفت المركبات المعنية إلى البيئة التي وضع فيها البروتوبلاست فوراً بعد حقنه بالفيروس ، إن هذه المادة المضادة للفيروس تستطيع أن تثبط أو تقلل بشكل كبير تكاثر الفيروس في البروتوبلاست المحقون ( تحدد بواسطة الإختبارات الحيوية بدون أن تؤثر على بقاء البروتوبلاست حياً ولا تؤثر على إمكانية إعادة تخليقه ) .

### ٥- نقل جين المقاومة إلى النباتات الغير متوافقة جنسياً من خلال دمج البروتوبلاست :

عند خلط البروتوبلاست المتحصل عليه المأخوذ من أنواع نباتية ليست بينهما قرابة في وجود مادة الفيوزاجين ( مادة تساعد على الإندماج ) فإن كثيراً من هذه

البروتوبلاستات تندمج مع بروتوبلاستات أخرى من نفس النوع أو أنواع أخرى ، هذا ما يسمى التهجين الجسمى Somatic hybridization فإن هذه الهجن تظهر اختلافاً واسعاً نتيجة لاتحادات الأنوية و DNA السيتوبلازمى ( خصوصاً الميتوكوندريا ) .

الإندماج للبروتوبلاست ضمن نفس الجنس أو بين أجناس متقاربة يؤدى إلى تكوين هجن تكون أكثر قابلية للحياة بعكس إذا حدث الإندماج بين أنواع بعيدة القرابة فإن الهجن الناتجة لا تنمو أو تكون عقيمة . وتكون هذه الهجن ذات أهمية كبيرة في أمراض النبات إذا احتوت هذه الهجن على المجموعة الكروموسومية لأحد الآباء بالإضافة إلى أجزاء من المجموعة الكروموسومية التي قد تحتوى على جينات المقاومة من الأب الآخر ضد أحد الكائنات الممرضة ويمكن الحصول على هذه الهجن من البروتوبلاست أحدى المجموعة الكروموسومية سواء من أنواع متوافقة أو غير متوافقة جنسياً .

### **ثالثاً : مزارع المتوك وأهميتها في إنتاج نباتات أحادية :**

تفيد مزارع المتوك في إنتاج نباتات أحادية Haploid من حبوب اللقاح إما من خلل تكوين أجنة أو من خلل تكوين الكالوس ..

ما يراعى عند عمل مزارع المتوك :

١ - يجب أن تؤخذ المتوك من نباتات حديثة الإزهار ويكون ذلك في مرحلة معينة من تكوين حبوب اللقاح قبل تفتح الزهرة . لذلك يفضل زراعة النباتات التي تؤخذ منها المتوك في ظروف متحكم فيها بيئياً ليتمكن الربط بين المظاهر الخارجي للبرعم الذهري والمرحلة المناسبة لتكوين حبوب اللقاح .

٢ - يجب تطهير البراعم الذهنية المنتسبة بأحد المطهرات المناسبة ثم تفصل الأسدية كاملة ( متوك + خيط ) وتوضع في طبق بتري معقم .

٣ - يجب أن تسحق أحد المتوك في صبغة أسيتوكارمن لاختبار مرحلة تكوينه فإذا كانت المرحلة مناسبة تفصل بقية المتوك عن الخيوط وتوضع أفقياً في بيئة زراعية .

٤- يجب الحذر والحرص عند فصل وزراعة المتكوكي حتى لا تحدث أضراراً لها حيث أن تجريحها يؤدي إلى تحفيز تكوين كاللوس من خلال جدر المتكوكي وهي خلايا ثنائية .

٥- تحضير مزارع المتكوكي من الضوء لمدة ١٢-١٨ ساعة وعلى درجة حرارة ٢٢ م بالتبادل مع فترة ظلام مدتها ٦ - ١٢ ساعة على درجة حرارة ٢٨ م ، بعد ٣ - ٨ أسابيع يبدأ تفتح المتكوكي وتحولها إلى اللون البني وذلك بسبب ضغط الكاللوس المكون من حبوب اللقاح على المتكوكي أو بسبب النباتات الصغيرة التي تنمو فيها .

٦- تفصل النباتات المفردة أو النموات الخضرية المكونة من الكاللوس بعد أن يصل ٣ : ٥ سم وتتقل إلى بيئة مناسبة لتكوين الجذور ثم بعد ذلك تتقل النباتات التي تكونت جذورها إلى أصص صغيرة معقمة .

### **أهمية مزارع المتكوكي وحبوب اللقاح :**

ترجع أهمية هذه المزارع إلى الحصول على نباتات أحادية المجموعة الكروموسومية إما من خلال تكوين الأجنة أو تكوين الكاللوس ويفيد ذلك في الآتي:

أ- تستخدم النباتات الأحادية في الحصول على نباتات ثنائية أصلية متماثلة العوامل الوراثية لجميع الجينات في جبل واحد بدلاً من إستعمال طرق التربية العادبة من المحاصيل الخلطية التلقيح وذلك بمعاملتها بالكولوшиسين . وهذا يوفر من ٦ : ٨ أجيال للتربية الذاتية .

ب- تفيد النباتات الأحادية في الحصول على مختلف حالات التعدد الكروموسومي الغير تام .

ونظراً لأن الجراثيم الدقيقة (حبوب اللقاح) هي نواتج الإنقسام الميوزي (الإخترالي ) فإن المادة الوراثية المكونة لكل جرثومة دقيقة تكون متباعدة وكذلك يتباين الكاللوس والنباتات الأحادية المجموعة الصبغية تكون مختلفة عن المادة الوراثية المكونة لجراثيم دقيقة أخرى أيضاً نظراً لتباين ناتج الإنقسام الميوزي لأن خلايا الأنسجة والنباتات الأحادية المجموعة الكروموسومية تحتوى مجموعة جينات واحدة (1 N) فإن كل جين يستطيع أن يظهر مفعوله ويعبر عن نفسه وبالتالي يمكن

أن يكون ممكنا الكشف وتعيين أماكن وعزل حتى الجينات ذات الأهمية القليلة في المقاومة لكاين ممرض معين .

(نباتات متماثلة العوامل الوراثية لجميع الجينات في جيل واحد بدلًا من إستعمال طرق التربية العادية التي تستغرق عدة أجيال) .

### **التكنولوجيا الحيوية والهندسة الوراثية في مصر :**

بعد إستخدام التكنولوجيا الحيوية وتطبيقاتها المختلفة ثورة علمية وحضارية بدأتها الدول المتقدمة وأحرزت إنتصارات علمية كبيرة وإنجازات مشهودة، مما دعى دول أخرى إلى أن تخدو حذو تلك الدول المتقدمة وذلك للإسقادة من التكنولوجيا الحيوية في تنمية مجتمعاتهم والنهوض بها .

وتعتبر الهندسة الوراثية وتطبيقات التكنولوجيا الحيوية علامة مميزة على مدى تقدم الشعوب نظرا لما تتطلبه من إمكانيات علمية عالية وأبحاث متطرفة وتجارب عملية وحقلية تأخذ سنوات عديدة وتتضمن لتقدير دقيق من عدة جهات مختصة، كما تخضع لقواعد وإرشادات وقوانين صارمة حرصا على سلامة الإنسان والحيوان والبيئة .

لذلك حرصت مصر على أن يكون لها السبق في مجال إستخدام التكنولوجيا الحيوية كدولة عربية ونامية، وهي أحوج ما تكون لتلك التكنولوجيا نظراً للزيادة السكانية المطردة وتناقص الرفعة الزراعية ومشاكل ملوحة التربة ونقص المياه والجفاف والتصرّر وغيرها .

ويوجد في مصر معاهد وشركات متخصصة تستخدم التكنولوجيا الحيوية والهندسة الوراثية منذ عدة سنوات وتنتج اللقاحات الواقية من الأمراض كما تنتج الأدوية مثل الأنسولين .

أما عن إستخدام الهندسة الوراثية في مجال الزراعة، فهناك جامعات ومعاهد في مصر تعمل بدأب وإجتهاد، وإنجازاتها متعددة وقيمة وتجاربها المعملية والحقلية التي استمرت عدة سنوات في مجال البحث والتطبيق والتقييم مؤهلة إلى الدخول في مجال التسويق بمنتجاته عالية الجودة ومنافسة المنتجات العالمية .

ويعتبر معهد بحوث الهندسة الوراثية الزراعية بمركز البحث الزراعية قلعة علمية ومنارة فكرية نظراً لإنجازاته الهامة في مجال الهندسة الوراثية، وفيما يلى موجز عن إنجازات المعهد .

#### ١- إنتاج مبيد حيوي لمكافحة الآفات :

- قام المعهد بإنتاج مبيد حيوي أطلق عليه "أجيرين Agerin" من سلالة مصرية من بكتيريا "Bt" *Bacillus thuringiensis* وقد تم تسجيل براءة اختراع لهذا المركب في كل من مصر والولايات المتحدة الأمريكية. ويتم إنتاج هذا المبيد الحيوي بالتعاون مع شركة "بيوجرو إنترناشونال" وهي الشريك المسؤول عن إنتاج المركب تجارياً، ويتم تسويقه من خلال "وحدة خدمات الهندسة الوراثية" وهذا المبيد الحيوي تم تسجيله في وزارة الزراعة. وقد تم استخدام هذا المبيد في مقاومة آفات القطن في مساحة بلغت حوالي ١٦٠ ألف فدان خلال موسم ٢٠٠٢، كما أمكن إنتاج مركبات أخرى من "الأجيرين" لمقاومة آفات الخضر والفاكهة المختلفة .
- تم عزل خمسة عزلات مصرية من فطريات التريكودرما وتعريفها عن طريق المعهد الدولي للفطريات بالمملكة المتحدة، وهذه العزلات لها قدرة عالية في القضاء على النيماتودا .
- تم تعريف عزلتين من بكتيريا "باسيلس" و "سيديمونس" أظهرت النتائج أن لها تأثير فعال في منع فقس بيض النيماتودا، وسوف يتم استخدام بعض هذه السلالات في إنتاج مبيدات حيوية لمقاومة النيماتودا .

#### ٢- إنتاج نباتات مقاومة للآفات :

تم التقييم الحقلى في مصر لسلالات من البطاطس المعدلة وراثياً "محتوية على جين Bt" وذلك في الحقل الملحق بالمعهد وفي محطة المركز الدولي للبطاطس بكفر الزيات، وقد أظهرت النتائج أن النباتات المعدلة وراثياً من صنف سبونتا (صنف يتم زراعته محلياً) قد أظهرت مقاومة عالية للإصابة بفراشة درنات البطاطس، وجاري إستيفاء الاختبارات المطلوب تقديمها إلى لجنة الأمان الحيوي على هذا المنتج لتسجيله كصنف تجاري .

- إنتاج سلالات من الذرة الشامية المصرية مقاومة للثآفات عن طريق نقل "جين Bt" باستخدام تقنيات التعديل الوراثي .
- يشارك المعهد مع معهد بحوث القطن بمركز البحوث الزراعية وبالتعاون مع شركة مونسانتو في تنفيذ برنامج إستبانت سلالات من القطن المصري معدلة وراثياً لمقاومة الحشرات، وسوف يطلق على هذه الأصناف الجديدة "جيزة - بولجارد II" .

### ٣- إنتاج نباتات مقاومة للفيروسات :

#### أ- إنتاج قرعيات مقاومة للفيروسات :

تم إنتاج كوسة "صنف إسكندراني" معدلة وراثياً لمقاومة فيروس التبرقش الزوكيني الأصفر (ZYMV) ، كما تم التوصل إلى أفضل الطرق لإجراء التعديل الوراثي لكل من الشمام والخيار والبطيخ، ويتم حالياً تقييم تلك النباتات المعدلة وراثياً لمقاومة فيروس (ZYMV) .

#### ب- إنتاج طماطم مقاومة للفيروسات :

يجري العمل على إنتاج نباتات طماطم مقاومة للفيروسات خاصة "فيروسات الجيميني" Gemini viruses ، والتي تنتقل عن طريق الذبابة البيضاء ، وقد تم نقل جين يسبب موت الخلايا النباتية التي يحدث بها العدوى فقط ويمعن أو يحد من إنتشار الفيروس إلى باقي خلايا النبات. وقد أظهرت نباتات الطماطم المعدلة وراثياً بهذه الطريقة مقاومة للفيروس تحت ظروف العدوى الصناعية داخل الصوب .

#### ج- إنتاج نباتات موز مقاومة للفيروسات :

تم عزل وتنقية فيروس "تورد القمة BBTv" في الموز، وكذلك فيروس "تبرقش الموز CMV" ، كما تم عزل وكلونة جين الغلاف البروتيني لهذه الفيروسات وتم استخدام هذه الجينات في عملية التعديل الوراثي لنبات الموز ليقاوم تلك الفيروسات .

#### د- تحديد البصمة الوراثية ورسم الخرائط الوراثية :

مع ظهور تقنيات البيولوجيا الجزيئية أمكن الكشف عن التباين الوراثي بين أفراد الكائنات الحية باستخدام الحمض النووي .

ويستخدم المعهد هذه التقنيات الحديثة لخدمة الزراعة في عديد من المجالات منها :

- تقدير درجة نقاوة الأصناف النباتية .
- رسم الخرائط الوراثية للنباتات الاقتصادية الهامة .
- الإسراع ببرامج تربية المحاصيل .
- تحديد البصمة الوراثية للسلالة أو الصنف أو الهجين .

ومن أهم المحاصيل التي تم دراسة التباين الوراثي بين أصنافها ورسم الخريطة الوراثية لها هي :

الطماطم - الذرة - نخيل البلح - الكانولا - القطن .

#### طرق الهندسة الوراثية وأهميتها في أمراض النبات :

تهتم تقنيات الهندسة الوراثية بفصل الجينات من خلايا الكائنات الراقية ونقلها إلى خلايا الكائنات الدقيقة Microorganisms بغرض إنتاج منتجاتها البروتينية بصورة إقتصادية وكذلك نقل الجينات إلى النباتات والحيوانات لتحسين صفاتها الإقتصادية علامة على استخدام الطرق الحديثة لهذا العلم في تشخيص الأمراض الوراثية للإنسان ومحاولة علاجها .

في السنوات العشر الماضية حدث تطور هائل في تطبيقات الهندسة الوراثية والتي أمكن بواسطتها إنتاج الإنسولين البشري ، هرمونات النمو واللقاحات المضادة للفيروسات Vaccines بواسطة بكتيريا الأمعاء *Escherichia coli* وخلايا الخميرة .

هذا التطور الغير متوقع أدى إلى نشأة فرع علمي جديد يسمى بالوراثة الجزيئية Molecular genetics أو الهندسة الوراثية والذي أدى إلى إستخداماته إلى تأسيس قطاع جديد من التكنولوجيا الصناعية يطلق عليه تكنولوجيا الجينات Gene

والذى سوف يتشابه حجمه الصناعي فى بداية القرن القادم مع الصناعات الإلكترونية الدقيقة Microelectronic والتكنولوجيا الذرية .

من المحتمل أن معظم إن لم يكن جميع الطرق العملية المستعملة فى الجزيئى الحيوى (المادة الوراثية) فى النبات بشكل خاص تستعمل فى الهندسة الوراثية فى النباتات أو الكائنات الممرضة للنباتات وعلاقتها فى تكشف ومقاومة المرض. وبعض أكثر الطرق أهمية فى الهندسة الوراثية وثيقة الصلة بأمراض النبات .

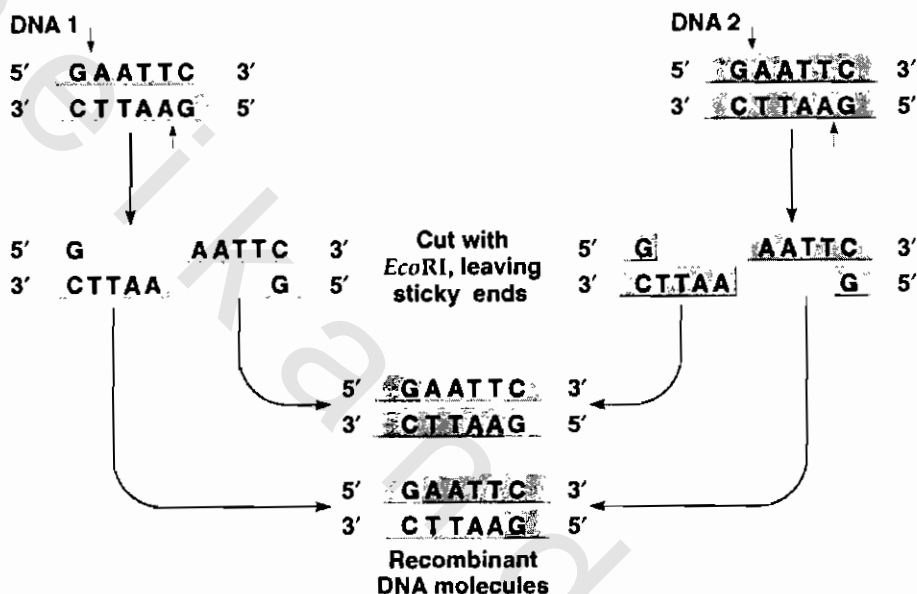
**المادة الوراثية فى النبات والكائنات الممرضة النباتية :** ذكرت سابقاً فى الباب الأول ..

الكائنات الممرضة النباتية إما أن تكون مميزة النواة مثل ( الفطريات ، النيماتودا ، النباتات الراقية المتطفلة والبروتوزا الهدبية ) أو تكون غير مميزة النواة مثل ( البكتيريا ، والكائنات الدقيقة الشبيهة بالميكوبلازما ) أو فيروسات شاملة الفيرويد. ففى الكائنات الممرضة مثل الفطريات والنباتات الراقية المتطفلة فإن النظم الوراثية مشابهة للنظام الوراثى فى النبات ومشابهة مع تلك الموجودة فى النيماتودا. إن النظم الوراثية فى البكتيريا الممرضة النباتية والميكوبلازما مشابهة لما هو موجود فى كل البكتيريا . أما النظم الوراثية فى الفيروسات الممرضة للنبات، تختلف عن كل من مميزة النواة وغير مميزة النواة ولكن تعتمد التفاعل بين الـ DNA الفيروسى أو الـ RNA مع الوحدات الوراثية فى عوائلها، إن معرفة النظم الوراثية فى بعض الكائنات الممرضة مثل البكتيريا الممرضة ناقلة لمادة وراثية غريبة إلى المجموعات الوراثية وبالتالي لإحداث تحويراً وراثياً فى النباتات .

### تطور تقنيات الهندسة الوراثية :

توالت إعتقادات العلماء أن الحامض النووي DNA هو الحامل للمادة الوراثية حتى أثبتت ذلك Avery ١٩٤٤ بواسطة تجارب التحول Transformation على بكتيريا *Streptococcus pneumoniae* وليس البروتينات هو الذى يحمل العوامل الوراثية فى خلايا الكائنات الحية. وقد عزز هذا الإعتقاد ظاهرة الاستقطاع Transduction فى الفيروسات Bacteriophages Watson and Crick فى عام ١٩٥٢ وقد صمم سنة ١٩٥٣

نموذجًا للتركيب الفراغي والكيماوي لجزء الـ DNA وأيضاً يكتشف العالم Arber في ١٩٦٢ بالصدفة أن الإنزيمات المحددة Restriction endonucleases تقطع سلاسل الـ DNA في أماكن محددة أو بمعنى أوضح فإن كل إنزيم يتعرف على تتابع محدد من ٤ أو ٦ نوكليوتيدات حيث يقطع الـ DNA عند هذا التتابع فنجد أن إنزيم EcoRI وهو أحد هذه الإنزيمات المحددة يقوم بقطع سلاسل جزء الـ DNA فقط عند الموضع التي تحتوي على تتابع من ٦ نوكليوتيدات هي : (شكل رقم ٦٣) GAATTC



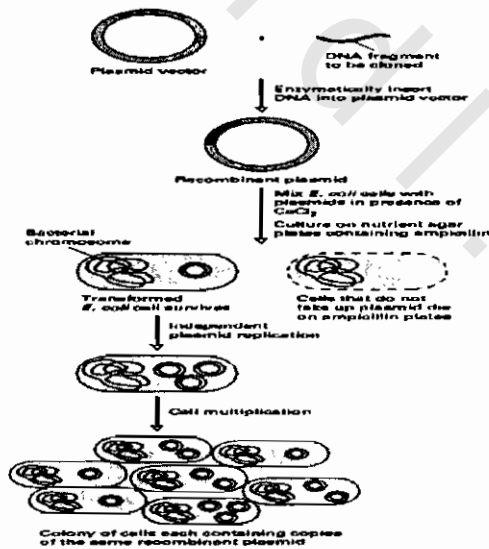
شكل رقم ٦٣ طبيعة عمل إنزيمات القطع

كما تمكن Gellert من فصل إنزيمات تسمى الإنزيمات اللاحمة ligases والتي تلحم قطع الـ DNA مع بعضها وفي هذه الفترة الزمنية تطورت طرق فصل الـ DNA من الكائنات المختلفة وقد أمكن فصل جزء DNA البلازميدى من بعض الأنواع البكتيرية ومنها *E. coli* ، البلازميد مكون من سلسلة صغيرة مزدوجة حلقة من DNA حيث يتواجد بجانب الـ DNA الكروموسومى داخل البكتيريا ويتضاعف Duplication مستقلاً عن الـ DNA الكروموسومى ، ويتراوح عدد البلازميدات داخل الخلية البكتيرية الواحدة بين ١ - ٢٠ بلازميد وقد أمكن تصميم بعض البلازميدات وإستخدامها كناقل للجينات Vectors بين الكائنات الحية .

في الفترة من عام ١٩٧١ - ١٩٧٣ تمكن Chang and Cohen من تطوير طريقة لمضاعفة قطعة DNA من بكتيريا *Staphylococcus* داخل خلايا *E. coli* وتتألف خطوات هذه الطريقة فيما يلى :

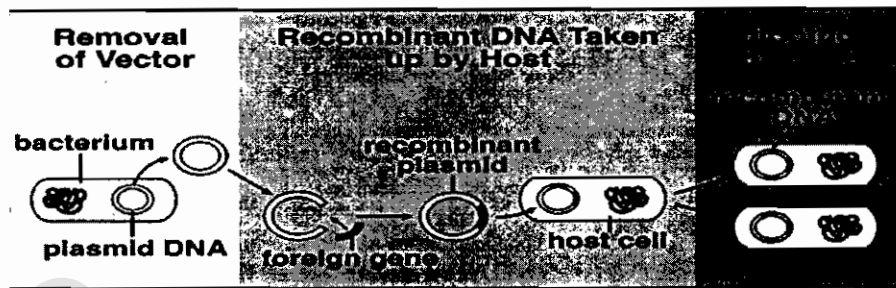
١. قطع DNA البلازميدى بواسطة أحد الإنزيمات القاطعة .
٢. قطع الـ DNA الكرومومسى لبكتيريا *Staphylococcus* بواسطة نفس الإنزيم القاطع وفصل قطعة الـ DNA المراد نقلها ومضاعفتها داخل *E. coli*
٣. لحم أو ربط قطعة الـ DNA المفصولة من *Staphylococcus* مع البلازميد بواسطة الإنزيم اللاحم DNA ligase وبالتالي يتكون بلازميد هجين . Recombinant plasmid
٤. يتم إدخال هذا البلازميد الهجين داخل بكتيريا *E. coli* بواسطة طريقة التحول . Transformation
٥. تترك الخلايا البكتيرية المتحولة والمحتواة على البلازميد الهجين تتکاثر داخل بيئة غذائية .
٦. فصل البلازميد الهجين من هذه الخلايا الناتجة .

بهذه الطريقة والمسماة DNA cloning يمكن مضاعفة قطعة DNA من كائن حي عدة ملايين من المرات داخل البكتيريا (شكل رقم ٦٤، ٦٥) .



شكل رقم ٦٤ : شكل يوضح تكاثر الجين Gene Cloning

## Genomic Library (1)



شكل رقم ٦٤ : شكل يوضح طريقة عمل مكتبة جينية

### ناقلات الكلونة :

النواقل التي تستخدم لعملية الكلونة Cloning ( لإنتاج أعداد كبيرة من جزيئات الـ DNA المتماثلة أو إنتاج نسخ عديدة من جين ما ) هي كائنات حية والتي تستطيع نقل المادة الوراثية من كائن حي يسمى المعطى إلى كائن حي آخر يسمى المستقبل وسوف تستمر المادة الوراثية الحية وتستطيع إظهار تأثيرها الوراثي في الخلية المستقبلة ، فمثلا البلازميدز ، الفيروسات ( مثل البكتيريوفاج للبكتيريا ) تستعمل كناقلات للمادة الوراثية في البكتيريا ، الخمائر و بلازميدز البكتيريا الممرضة النباتية *Agrobacterium tumefaciens* وفيروس موذب القرنيط الذي يصيب النباتات وفيروس الجوزاء بالإضافة إلى فيروس موذب الدخان تستعمل كعوامل ناقلة للمادة الوراثية في النباتات وبعض النظم الفيروسية الأخرى ، هذه العوامل الناقلة قد حدث لها تطوراً كناقلات لجينات النباتات المقاومة من نبات إلى آخر وأحياناً بين نباتات ليست بينها قرابة .

### أنواع ناقلات الكلونة :

#### ١- البلازميدات :

#### Plasmides

تكون البلازميدات عادة مكونه من جزئ صغير حلقي مزدوج من الـ DNA تكون وظيفته الطبيعية هي إكساب الخلية المضيفة صفة المقاومة ضد بعض

الأمراض، وللبلازميد عدة خواص مفيدة جداً كنافلات الكلونة إذ أنها توجد كنسخة وحيدة أو عدة نسخ في البكتيريا، وتتناسخ مستقلة عن الـ DNA البكتيري كما أن تتبع القواعد في جزء الـ DNA البلازمي معروفة بالكامل مما يتبع معرفة المكان المضبوط لنشاط القطع للأنزيم والذي يتم فيه إدخال الـ DNA المراد إضافته يكون البلازميد أصغر بكثير من كروموسوم الخلية المضيفة مما يسهل عزله. ومن أشهر البلازمادات المستخدمة في مجال الهندسة الوراثية بلازميد لبكتيريا *Agrobacterium Tumefaciens* أو ما هو متغير عنها والذي يسمى بلازميد - Ti (شكل رقم ٦٦).

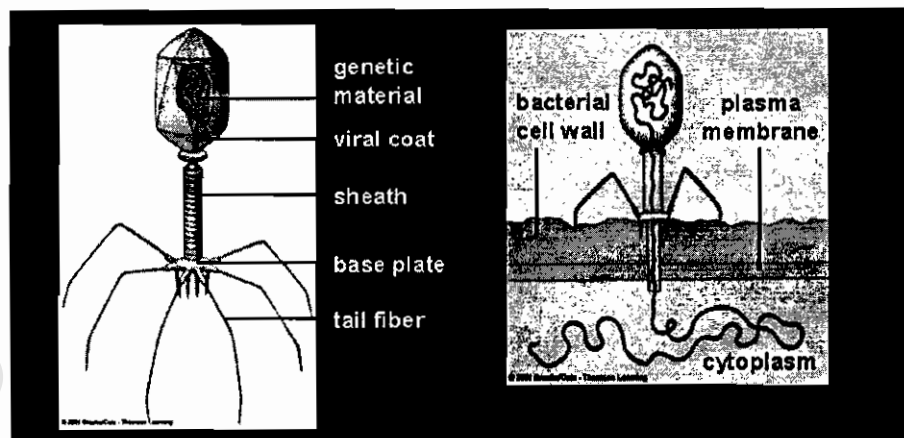


شكل رقم ٦٦ : يوضح الـ Ti - plasmid للأجروبكيريم

## ٢- الفاج :

### Phage

يتكون DNA الفاج من جزئ خطى من الـ DNA الذي يمكن فيه إدخال القطع المرغوبة من الـ DNA الجديد في عدة مواقع للقطع الأنزيمى المحدد، يجمع الـ DNA الهجيني بعد أن يُستكمل الفاج دوره التحلل للبكتيريا Lytic cycle وينتج وحدات فاج ناضجة معدية ويتميز هذا الناقل بإستيعاب شظايا الـ DNA الأجنبي بطول من  $10-20$  كيلو قاعدة في حين يستوعب البلازميد شظايا بطول  $10^{-6}$  كيلو قاعدة، ومن أمثلة الفيروسات فيروس موزاييك القرنيبيت ويوضح الرسم التركيب العام للفيروس (شكل رقم ٦٧).

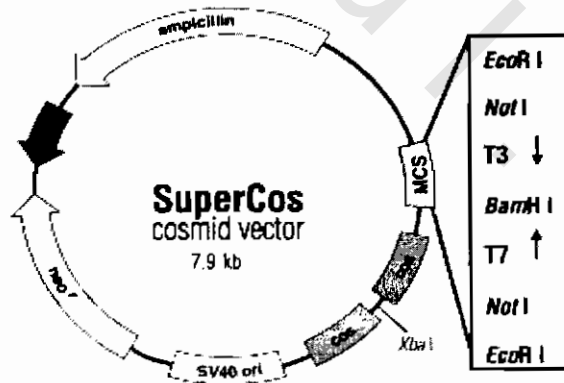


شكل رقم ٦٧ : يوضح التركيب العام للفيروس

### ١- الكوزميد :

#### Cosmid

وهي ناقلات تستقبل شظايا بطول ٢٥-٥٠ كيلو قاعدة وهي تجمع بين مميزات البلازميد والفاج وهو عبارة عن بلازميد يحتوى على تتبع الموضع المسمى (Cos sites) المطلوبة لتبعدة الـ DNA لامبدا في حبيرة الفاج، وتممو هذه الناقلات في صورة بلازميد في البكتيريا وحيث أن DNA الامبدا قد يتم إستبعاده فإنه يمكن إدخال قطع أكبر من الـ DNA الكيميرى في رأس الحبيرة الفيروسية، ومن أمثلتها super Cos cosmid vector كما هو موضح بالرسم (شكل رقم ٦٨) .



شكل رقم ٦٨ : يوضح تركيب الـ super Cos cosmid vector

## الفيروسات النباتية كعوامل ناقلة :

الفيروسات من أكثر العوامل الناقلة فعالية في نقل المادة الوراثية في البكتيريا وفي الحيوانات، ويعتبر *Ti* بلازميد من أفضل العوامل الناقلة ( إن لم يكن هو الناقل الوحيد ) لجينات النبات . وتخالف العوامل الفيروسية النباتية الناقلة عن *Ti* بلازميد في أنها ليست عوامل ناقلة من النوع المدمج بل من المحتمل أن تنقل جين إلى خلية النبات حيث تتضاعف إلى ملايين الأضعاف مع الفيروس ويمكن أيضاً أن ينتشر الجين جهازياً خلال النبات. أن الفيروسات النباتية التي سوف تستعمل كعوامل ناقلة لجينات سوف تكون مختارة جيداً أو مهندسة بحيث أنها سوف تكون قادرة على إصابة خلايا النبات وتتضاعف نفسها هي والجين الغريب أو الجينات الغربية التي تحملها دون أن تسبب أمراضاً مرضية وخسارة في إنتاج النبات ، كل هذه الأهداف قد تتحقق قدر منها وباستمرار الأبحاث على مدى الزمن سوف تتحقق الأهداف المرجوه بإذن الله إن شاء الله .

## مجموعة فيروس تبرقش القرنبيط :

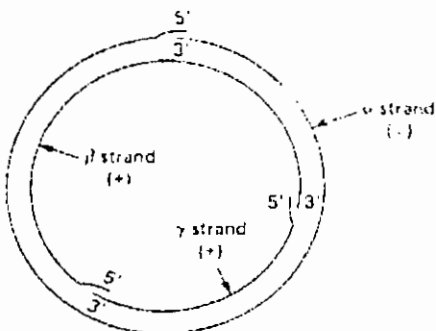
### **Caulimovirus group**

تضم هذه المجموعة ثلاثة فيروسات وهي: *Carnation etched ring virus* و *Dahlia mosaic virus* والثالث هو فيروس موزاييك القرنبيط الممثل للمجموعة حيث يكون الحامض النووي في هذه الفيروسات من نوع الـ DNA و تكون جسيماتها متساوية الأبعاد، ويبلغ قطرها حوالي ٥٠ نانومتر، تنتقل ميكانيكياً وبواسطة عدة أنواع من حشرات المن، لا تبقى هذه الفيروسات في الحشرات الناقلة أكثر من بضعة ساعات، لها مدى عوائلي ضيق، تسبب أمراض الموزاييك والتبرقش في النباتات التي تصيبها .

إن فيروسات موزاييك القرنبيط هي فيروسات تحتوى على حمض نووي الـ DNA ثالثي الخطيط دائري يتكون من ٨٠٠٠ زوج من القواعد. كل خطيط من خيوط DNA له إنقطاع أو إنقطاعين يتكون هذا الإنقطاع من ٦ - ١٨ زوج قاعدي تتدخل أو تتشابك في موقع معينة .

إن أكثر فيروسات القرنبيط والذي درس كناقل للجين هو فيروس موزاييك القرنبيط *CaMV* ) إن كل من الفيروس والحمض النووي DNA المعزول منه معدية ، تسبب إصابات جهازية للعائل وتنتج حوالي نصف مليون من جزيئات

الفيروس في كل خلية . مع أن الـ DNA الفيروسي ينسخ في نواة النبات فإن النسخة الناتجة تكون ( mRNA ) والتي تنقل إلى الستوبلازم، فإما أن mRNA يخضع لنسخ عكسي بواسطة أنزيم النسخ العكسي reverse transcriptase وينتج الخيط السالب ( - ) من ( + ) الذي ينتج عنه الخيط الموجب ( + ) DNA وكذلك الخيط المزدوج من DNA ، أو أنه يترجم إلى عديد من البروتينات ( شكل رقم ٦٩ ) شاملة غطاء الفيروس البروتيني ، والـ DNA الفيروسي لا يندمج مع المجموعة الوراثية للنبات ولا حتى ينتقل خلال البذرة .



شكل رقم ٦٩ : يوضح الـ DNA في فيروس موازي القرنيبيط

### فيروسات الجوزاء :

#### Gemini viruses

يحتوى كل زوج فيروسي من فيروسات الجوزاء ( فيروسات مزدوجة ) على دائرة مفردة من الـ DNA مفرد الخيط حوالي ٢٥٠٠ قاعدة إلا أنها تنتج خيط مزدوج من الـ DNA في طور وسيط في النواة ، هذا الخيط المزدوج له القدرة لإصابة بروتوبلاست النبات ولكن عديداً من فيروسات الجوزاء لها مجموعة وراثية منقسمة تتتألف من جزيئين من الـ DNA ذات حجم متماثل ، أن كل فيروس من فيروسات الجوزاء يتكون من تجمعين من الجزيئات المزدوجة والتي لها أغطية بروتينية متطابقة ولكن الأحماض النووية التي فيها يعني ( DNAs ) تتركب من سلاسل نيكليوتيدية مختلفة التركيب ، تدخل فيروسات الجوزاء في نواة النبات وتتكاثر هناك . تنتقل هذه الفيروسات في الطبيعة بواسطة نساططات الأوراق أو الذباب الأبيض وهي فيروسات عابرة وبصعوبة ( إذا حدث ) أن تنتقل ميكانيكياً . فيروسات هذه المجموعة تصيب كل من نباتات أحادية وثنائية الفلقة ،

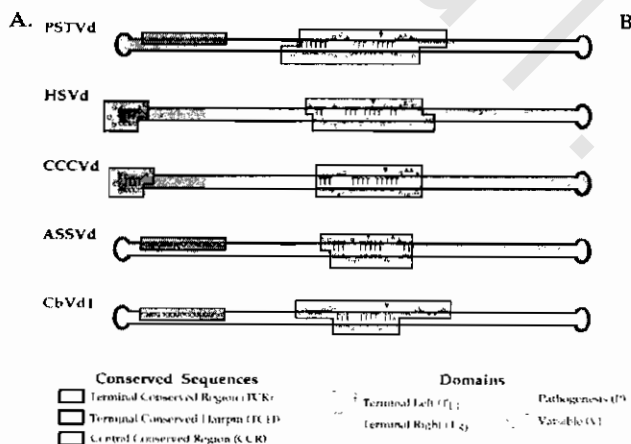
تنتقل هذه الفيروسات ميكانيكياً بالعصارة، إلا أن هناك إجراءات كثيرة قد ساعدت على زيادة تطوير وإستعمال فيروسات الجوزاء كعوامل ناقلة للجين النباتي حيث أمكن إنتاج نباتات طماطم مقاومة لفيروسات الجوزاء والتي تنتقل عن طريق الذبابة البيضاء وأظهرت النباتات المعدلة وراثياً مقاومة للفيروس تحت ظروف العدو الصناعية داخل الصوب.

## الفيرويدات :

### Viroids

فيروسات بدون غلاف بروتيني وقد أطلق عليها داينر إسم Viroid لتمييزها عن الفيروسات الإعتيادية التي لها غلاف بروتيني تضم ثلاثة فيرويدات هي فيرويد درنة البطاطس المغزليه Potato spindle tuber viroid فيرويد تقزم الداودي Chrysanthemum stunt viroid فيرويد الإكسوكورتس في الحمضيات RNA تتكون هذه المسببات المرضية من حامض نووي أحادي الخيط فقط ليس لها غلاف بروتيني، يتراوح وزنها الجزيئي بين ٥٠،٠٠٠ - ١٢٥،٠٠٠ دالتون، تنتقل هذه الفيرويدات ميكانيكياً، لها مدى عوائلي محدود، الفيرويدات صغيرة دائيرية مفردة الخيط فيها جزيئات الـ RNA عارية طولها ٤٠٠ - ٢٠٠ قاعدة وهي قابلة للنقل ميكانيكياً وتضاعف نفسها في نواة العائل وتصيب النبات جهازياً (شكل رقم ٧٠).

إن بعضًا من هذه الصفات تجعلها مرشحة كعوامل ناقلة للمادة الوراثية في النبات ولكن إلى الآن لم يذكر أى منها كعامل ناقل.

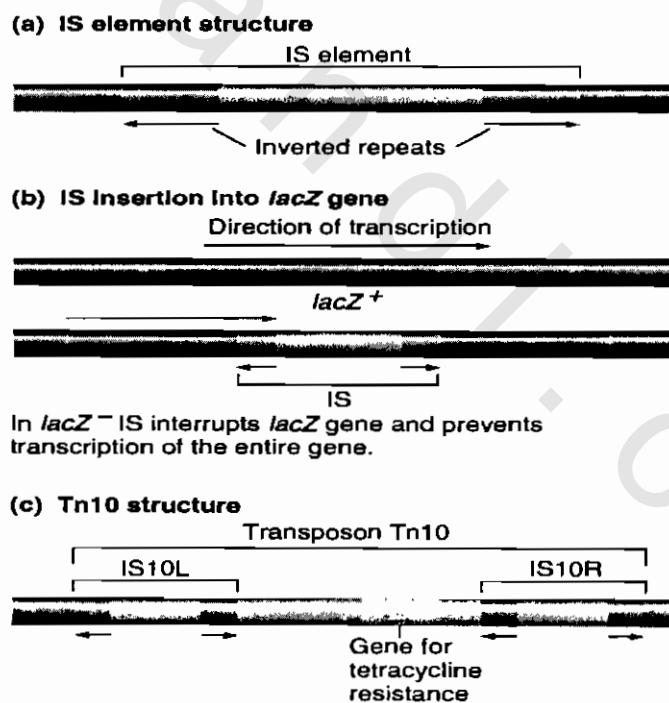


شكل رقم ٧٠ : يوضح تركيب الـ RNA في عدد من الفيرويدات

## العناصر القادرة على التنقل :

### Transposable element

إن هذه العناصر هي قطعا من — DNA من المحتمل أن تكون مدمجة في المجموعة الوراثية في كل أنواع الكائنات ، لها صفات متعددة ولكنها كلها تشترك في صفة ، أنه يمكنها أن تتحرك دائريا (يعني أنها قادرة على التنقل ) في الوحدة الوراثية وتندمج في موقع مختلف ، فإذا إنطلقت هذه العناصر من منطقة معينة إلى منطقة أخرى أدت إلى تعطيل عمل جين معين فقدته إظهار مفعوله الوراثي فإنها تؤدي إلى حدوث الطفرة . يمكن عزل العنصر القادر على التنقل و أن يزرع في خلايا النبات أو البروتوبلاستس حيث تستطيع أن تصبح مدمجة في المجموعة الوراثية في الخلية . ولكن إلى الآن لم يذكر أنه قد أجري في النباتات . إن العناصر القادرة على التنقل طبعا ، يمكن إستعمالها مع النباتات أحادية الفلقة بالإضافة إلى النباتات ثنائية الفلقة ، بينما نظام بلازميد - Ti يصيب ثنائية الفلقة (شكل رقم ٧١) .

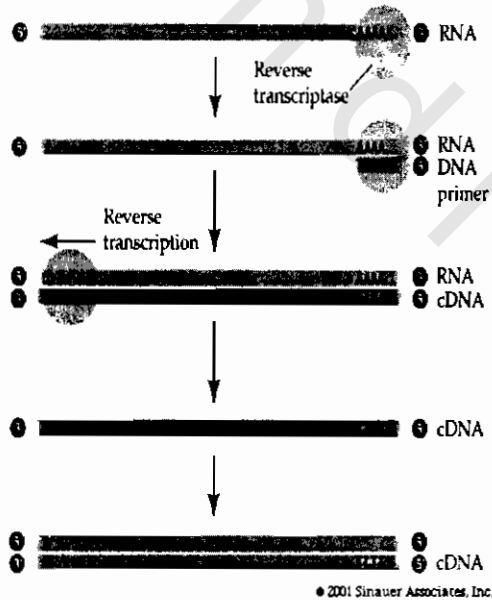


شكل رقم ٧١ : يوضح العناصر الوراثية المتنقلة

## تخصیق mRNA المتمم أو المکمل لـ DNA :

في هذه التقنية يستخلص mRNA الخاص بجين معين في مرحلة معينة من نمو الخلية حيث يكون الجين أكثر نشاطاً مثل الجين المسؤول عن تكوين التوكسين Phytoalexins الذي ينتجه الكائن الممرض أو الجين المسؤول عن تكوين الفايتوالكسانات التي تنتج بواسطة العائل. هذا الـ mRNA المستخلص سواء من الكائن الممرض أو العائل يعاد نسخه بإنزيم النسخ العكسي reverse transcriptase لتبني خيط مفرد من الـ DNA يسمى الـ cDNA ثم تهضم سلسلة الـ mRNA ثم يستخدم إنزيم آخر لبناء سلسلة أخرى للـ DNA ( بواسطة إنزيم polymerase ) والذي يجعلها ثنائية الخطط cDNAs . كما هو موضح بالرسم ( شكل رقم ٧٢ ) حيث يتم بعد ذلك أخذ هذه الخيوط المزدوجة المكملة للـ mRNA والتي تمثل التتابع المشفّر من الجين وتحميلها على بلازميد أو ناقل خاص والذي عادة ما يحمل جزيئ واحداً من ( cDNAs ) .

ويجب علينا أن نلاحظ هنا أن البلازميدات المستعملة تحمل جينات قد تكون للمقاومة للمضادات الحيوية أو أي جينات أخرى هذه البلازميدات يتم بعد ذلك ببكتيريا الـ E-coli والتي تستقبل البلازميدات هذا يعني أن البكتيريا تصبح محولة وراثياً . Transformed

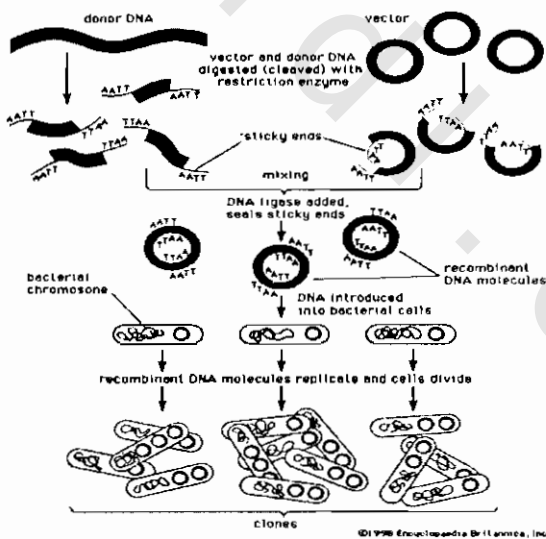


شكل رقم ٧٢: يوضح طريقة نسخ RNA من على DNA باستخدام إنزيم النسخ العكسي

بعد ذلك يتم إنتخاب المستعمرات البكتيرية التي تحتوى الجين موضوع الدراسة ويتم إكثارها لتنتج كميات كبيرة كافية من الجين المطلوب أو من منتجاته البروتينية بعدئذ تستعمل المستعمرة البكتيرية لدراسات أخرى مستقيضة متضمنة عزل الجين ونقله .

### عزل وإكثار جينات المجموعة الوراثية لكاين :

لعزل وإكثار جينات مرغوبة من المجموعة الوراثية لكاين يتم عزل خلايا مناسبة وإستخلاص الـ DNA منها والذي غالبيته تكون من النواة بالإضافة لـ DNA من البلاستيدات والميتوكندريا وذلك بواسطة محاليل إنزيمية متخصصة يمكنها أيضاً عزل كل نوع من الـ DNA على حدا ثم ينقى الـ DNA ليتم بعد ذلك هضمه جزئياً بأحد إنزيمات القطع المحددة Restriction enzyme ليعطى قطعاً من الـ DNA قد تصل أحجامها إلى حوالي ٢٠٠٠ زوج من النيوكليوتيدات ، تؤخذ هذه القطع من الـ DNA وتختلط مع ناقل مناسب مثل البلازميد البكتيري أو مجموعات وراثية محورة خاصة مثل الفاج البكتيري Bacteriophage lambda حيث تؤخذ قطع الـ DNA بواسطة البلازميد أو بواسطة جينوم البكتريوفاج في وجود أنزيم الـ DNA ligase الذي يعمل على لحم النهايات لقطع الـ DNA مع الناقل ليتم إكثارها لتعطى نسخ عديدة من الجينات المختلفة للكاين (شكل رقم ٧٣). ليتم بذلك عمل المكتبة الجينية للكاين .



شكل رقم ٧٣ : يوضح إكثار الجينات من المجموعة الوراثية الـ DNA

## **أهمية التكنولوجيا الحيوية في أمراض النبات :**

بدأت إنطلاقة التكنولوجيا الحيوية عن طريق بلازميد Ti الحامل لتابع T-DNA المحدث للورم في بكتيريا التدرن الناجي *Agrobacterium Tumefaciens* ثم بعد ذلك فيروس موازيك القرنيبيط والفيروسات الأخرى والأنظمة الشبيهة بالفيروس . أصبح للتكنولوجيا الحيوية فضل كبير في معرفة بعض جينات الشدة المرضية أو التثبيط فإذا حثت وأصبحت الجينات معروفة ومتوفرة لدينا عندها يمكن نقلها إلى كائنات حية دقيقة مضادة للكائنات الممرضة التي عندئذ يمكن إستعمالها على سطوح النبات لوقاية النباتات من الكائنات الممرضة .

بجانب دراسة جينات الشدة في الكائنات الممرضة فإن معرفة طبيعة السلوك الوراثي لجينات العائل لمقاومة المرض عندما يكون من المحتمل إنتاج نسبة كبيرة من النباتات المقاومة لأمراض النبات بإستخدام التكنولوجيا الحيوية . فإن التوقعات والأمال بإذن الله كبيرة في استخدام التكنولوجيا الحيوية في إنتاج نباتات مقاومة للمرض .

## **الخلاصة :**

تعرف التكنولوجيا الحيوية في الإصطلاحات الحديثة بأنها المعالجة بالوسائل الميكانيكية والتحولات الوراثية ومضاعفة الكائنات الحية خلال طرق حديثة مثل مزارع الأنسجة والهندسة الوراثية مؤدية إلى إنتاج كائنات جديدة أو محسنة أو منتجات يمكن إستعمالها بطرق مختلفة .

### **طرق المستخدمة في زراعة الأنسجة هي :**

**أولاً- مزرعة الكالس والخلايا المفردة، القمة المرستيمية ومزارع الإثمار الدقيق**

**ثانياً- تنمية أو زراعة البروتوبلاست ثم يعامل البروتوبلاست بالطرق الآتية :**

١. حقن البروتوبلاست بالفيروسات ودراسة تكاثر وفسيولوجية الفيروس .

٢. حقن البروتوبلاست بنوافل مهندسة وراثياً .

٣. اختيار النباتات المشتقة من البروتوبلاست المقاومة للإصابة المرضية والمقاومة لـ توكسينات الكائن الممرض .

٤. حقن البروتوبلاست المصاب بالفيروس بمواد مضادة للفيروس .
٥. نقل جين المقاومة إلى النباتات الغير متوافقة جنسيا .

### ثالثاً- أهمية مزارع المتوك في إنتاج نباتات أحادية المجموعة الكروموسومية :

لأن خلايا الأنسجة أحادية المجموعة الكروموسومية كثيراً ما تتضاعف ذاتياً أو يمكن أن تستحدث على أن تتضاعف وذلك بمعاملتها بالكولشيسين والكماويات الأخرى فيمكن الحصول على أنسجة متضاعفة المجموعة الكروموسومية والحصول على نباتات متماثلة ثنائية المجموعة الكروموسومية لجميع الجينات وتكون هذه النبات الثنائيه مفيدة لدراسة تفاعل مثل هذه النباتات لبعض الكائنات الممرضة .

في السنوات العشر الماضية حدث تطور هائل في تطبيقات الهندسة الوراثية والتي أمكن بواسطتها إنتاج ، هرمونات النمو ولللقاحات المضادة للفيروسات بواسطة بكتيريا الأمعاء *Escherichia coli* Vaccines وخلايا الخميرة حيث تستخدم عوامل لنقل الجين المرغوب من كائن إلى آخر بواسطة البلازميد والفاج والكوزميد والفيرويدات والعناصر المتنقلة باستخدام أنزيمات القطع والإتحام .

### الأسئلة :

١. عرف كل من زراعة الأنسجة والهندسة الوراثية ؟.
٢. ما هي طرق زراعة الأنسجة وما هي أنسب طريقة للحصول على نباتات مقاومة ؟
٣. عرف الهندسة الوراثية وما أهميتها للحصول على نبات مقاوم ؟
٤. ما هي ناقلات الكلونة، وكيف يتم نقل الجين خلالها ؟
٥. عرف  $Ti$  بلازميد وفيروس موزايك القرنيبيط ؟

### أجب بنعم أولاً :

- أ- زراعة الأنسجة هي زراعة أجزاء نباتية بغرض الحصول على نبات متماثل وراثيا .

- ب- النباتات المحولة وراثياً تُظهر عدم ثبات كبير تحت ظروف بيئية معينة .
- ت- إندماج البروتوبلاست يؤدي إلى العقم في كل الحالات .
- ث- مزارع المتنوّك سبباً في الحصول على نباتات ثنائية متمناثة .
- ج- تستخدم أنزيمات محددة لقطع DNA وهي نفس الإنزيمات للصنف .
- ح- من أشهر البلازميدات هو بلازميد Agrobacterium .
- خ- تكاثر الجين هو cDNA .
- د- يمكن تكوين DNA من mRNA .

### الفصل الثالث

#### المحتوى البلازميدي للأجروباكتيريوم وعلاقته بالمقدرة المرضية

**الأهداف :** بنهاية هذا الفصل ينبغي أن يكون المتخصص في علم الوراثة وبرنامـج أمراض النبات قادرـاً على أنـ :

- ١- يـعرف ما هي الأجروباكتيرـيم ومحـتوهاـ البـلازمـيدي وما تـسبـبهـ من أمـراضـ للـنبـاتـ وـعـلـاقـةـ قـدرـتهاـ المـرـضـيـةـ بـمـحـتوـهاـ البـلازمـيديـ .
- ٢- يـسـتـوـعـبـ كـيـفـ تـسـبـبـ الأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ مـرـضـ التـدـرـنـ التـاجـيـ فـىـ النـبـاتـ وـكـيـفـ يـمـكـنـ اـسـتـخـادـهـاـ فـىـ نـقـلـ الجـيـنـاتـ إـلـىـ النـبـاتـاتـ لـهـنـدـسـةـ الـمـحـاـصـيلـ الـحـقـلـيـةـ وـرـاثـيـةـ .
- ٣- يـعـرـفـ الـفـروـقـ الرـئـيـسـيـةـ بـيـنـ الأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ وـالـرـايـزـوـبـيمـ عـلـىـ أـسـاسـ الـمـحـتـوىـ الـبـلاـزمـيـديـ لـكـلـ مـنـهـمـ كـائـنـاتـ تـتـبعـ نـفـسـ الـعـائـلـةـ .
- ٤- يـسـتـوـعـبـ دـورـ الـهـنـدـسـةـ الـوـرـاثـيـةـ فـيـ تـطـوـرـ طـرـقـ الـمـكـافـحةـ الـحـيـوـيـةـ لـأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ مـنـ خـلـالـ اـسـتـخـادـ طـرـقـ الـهـنـدـسـةـ الـوـرـاثـيـةـ فـيـ إـسـتـصـالـ مـنـطـقـةـ Transfer region (Tra) وـالـتـىـ لـهـاـ عـلـاقـةـ بـتـحـريـكـ agrocin plasmid لإـنـتـاجـ طـفـارـاتـ مـنـ السـلـالـةـ K84ـ وـهـيـ السـلـالـةـ K1026ـ . A. radiobacter K1026
- ٥- يـفـهـمـ أـهـمـيـةـ اـسـتـخـادـ الـسـلـالـاتـ الـمـهـنـدـسـةـ وـرـاثـيـاـ حـالـيـاـ فـيـ أـسـترـالـياـ بـدـلـاـ مـنـ السـلـالـةـ K84ـ فـيـ بـرـامـجـ الـمـكـافـحةـ الـحـيـوـيـةـ لـأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ .
- ٦- يـعـيـ دـورـ السـلـالـةـ K1026ـ كـأـوـلـ سـلـالـةـ تـهـنـدـسـهـاـ وـرـاثـيـاـ اـسـتـخـدمـتـ فـىـ الـمـكـافـحةـ الـحـيـوـيـةـ لـأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ ، عـلـماـ بـأـنـهـاـ تـطـابـقـ فـىـ كـلـ الصـفـاتـ جـمـيعـ السـلـالـاتـ الطـبـيـعـيـةـ الـأـخـرـىـ مـنـهـاـ وـالـتـىـ تـنـتـمـىـ لـنـفـسـ السـلـالـةـ .
- ٧- يـسـتـوـعـبـ أـهـمـيـةـ مـنـطـقـةـ T-DNAـ الـمـوـجـودـةـ فـىـ Ti- plasmidـ فـىـ اـسـتـخـدامـ الأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ A. tumefaciensـ فـىـ بـرـامـجـ الـهـنـدـسـةـ الـوـرـاثـيـةـ كـوـنـ مـنـطـقـةـ T-DNAـ تـنـفـصـلـ عـنـ الـبـلاـزمـيدـ وـتـتـحـمـ بـجـيـنـومـ الـخـلـيـةـ النـبـاتـيـةـ عـنـدـمـاـ تـحـدـثـ لـهـاـ إـصـابـةـ بـالـأـجـرـوـبـاكـتـيرـيمـ .

٨- يفهم أن أي جزء DNA غريب يتم التحامه بمنطقة T-DNA فإنه سوف يحدث له التحام بجينوم الخلية النباتية إذا ما أصيبت بالأجروباكتريريم.

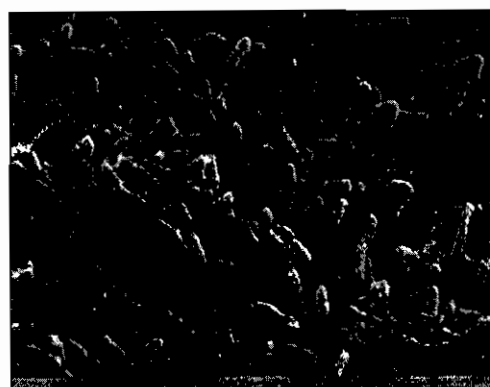
٩- يعي اكتشاف العالم Kerr لنظام المكافحة البيولوجية للـ *A. tumefaciens* من خلال عزل السلالات غير المرضية من *Agrobacterium radiobacter* وهي *Agrobacterium radiobacter* strain K84 والتي عملت على الوقاية من الإصابة ومن المرض بشكل تام عندما أضيفت للموقع المجرورة بمعدل ١ : ١ منسوبة لخلايا *A. tumefaciens*.

١٠- يوضح أن سلالات *A. radiobacter* strain K84 هي السلالات التي تم اكتشافها وتكونتها بواسطة Allan Kerr في أستراليا ، والتي قد تم استخدامها في أستراليا منذ عام ١٩٧٣ كأول سلالة استخدمت في المكافحة البيولوجية على النطاق التجارى لأى مرض نباتي .

#### مقدمة :

ينشأ عن الأجروباكتريريم *Agrobacterium tumefaciens* مرض التدرن التاجي في مدى واسع من النباتات ذوات الفلقتين ، خاصة تلك التي تتبع العائلة الوردية مثل التفاح ، الكمثرى ، الخوخ ، الكريز ( القراسيا ) ، اللوز ، التوت ، الورد . وهذه السلالة من الأجروباكتريريم يتبعها ثلاثة أنواع تسبب مرض التدرن التاجي للعنب . وقد أخذ اسم المرض الذي تسببه الأجروباكتريريم من النمو السرطاني الكبير الذي يحدث في منطقة التاج للنبات ويسبب عادة أضراراً كبيرة للنباتات القديمة في العمر ، وهذا المرض من أكثر الأمراض المعروفة لعلاته البيولوجية الواضحة التي تشاهد على النباتات . وعلى هذا الأساس فإن هذه البكتيريا تقوم بنقل جزء من محتواها من DNA إلى النبات ، وهذا الـ DNA يحدث له اندماج مع جينوم الخلايا النباتية مسبباً نشأة التورمات والتي عادة ما يصاحبها تغيير في ميتابولزم الخلايا النباتية ، والأشكال التالية توضح أعراض هذا المرض على النبات والشكل الميكروسكوبى لخلايا الأجروباكتريريم ( شكل رقم ٧٠ ، ٧١ ) .

شكل رقم ٧٤ . يوضح الشكل الميكروسكوبى لخلالا الأجروبكتيريم



شكل رقم ٧٤ . يوضح مرض التدمن الناجي الذى تسببه الأجروبكتيريم

ولذلك فإن طبيعة هذه البكتيريا تمكننا من استخدامها في مجال تربية النبات لنقل الجينات إلى النباتات ، وبذلك فإن الجينات المراد نقلها للنباتات مثل الجينات المنتجة للمواد البروتينية السامة المضادة للحشرات ( Insecticidal toxin genes ) الموجودة في الباسيلس ثيرونجنسر أو جينات المقاومة للحشائش ، يمكن إدخالها في DNA البكتيري للأجروباكتيريوم الأمر الذي يتتيح إمكانية حقنها داخل جينوم النبات . ولذا فإن استخدام الأجروباكتيريوم ليس فاقداً فقط على عمليات تربية النبات بل أيضاً يمكن استخدامها في نقل الجينات غير النباتية لهندسة المحاصيل الحقلية وراثياً . وهذه النظرية جعلت من الأجروباكتيريوم واحداً من أكثر الاهتمامات في الدراسات التفصيلية في مجال التكنولوجيا الحيوية ، وبذلك فالمرض الذي تسببه الأجروباكتيريوم يمكن مكافحته ببiologia بكفاءة عالية جداً . حيث توجد ثلاثة اعتبارات رئيسية لهذا المرض اللعين المسمى بمرض التدرن التاجي والذي تكمن أخطاره بشدة مع النباتات القديمة في العمر ، وهذه الاعتبارات هي :

- ١- ببiologia هذه البكتيريا وعمليات إصابتها للنبات .
- ٢- تكوين أنظمة مكافحة ببiologia ناجحة جداً ضد مرض التدرن التاجي .
- ٣- الاستخدام الواسع للأجروباكتيريوم كأداة في مجال الهندسة الوراثية للنبات .

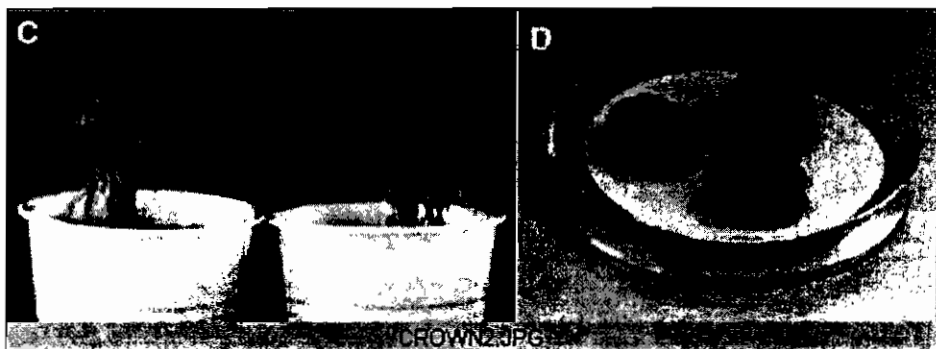
### **الأجروباكتيريوم ومحتوها البلازميدى :**

الأجروباكتيريوم *A. tumefaciens* هي من الكائنات الدقيقة السالبة لصيغة جرام، ولا تكون جراثيم ، شكلها عصوى ، قريبة جداً من الرايزوبيوم التي تكون عقداً يتم فيها تثبيت النيتروجين الجوي على البرسيم والنباتات البقولية الأخرى. وتنقسم سلالات الأجروباكتيريوم إلى ثلاثة مجموعات على أساس تمثيلها لمصادر مختلفة من الكربوهيدرات . الإختبارات البيوكيماوية الأخرى والاختلافات بين هذه المجاميع الثلاثة Biovars يتم تحديدها بواسطة الجينات المحمولة على الكروموسوم البكتيري الدائري . وهذه الاختلافات لا يتم تحديدها من خلال الأعراض المرضية للأجروباكتيريوم ، فمعظم الجينات الموجودة في منطقة التدرن التاجي ليست محمولة على كروموزوم الأجروباكتيريوم بل تحمل على بلازميد كبير الحجم يسمى بالـ -Ti plasmid ( inducing plasmid - Tumor ) ، بينما معظم الجينات التي تمكن سلالات الرايزوبيا من تكوين عقد جذرية يتم بها تثبيت النيتروجين توجد أيضاً على بلازميد كبير يسمى Symbiotic (Sym) plasmid .

لذلك فإن التصنيف البيولوجي لهذه البكتيريا يعتمد أساساً على البلازميدات وليس على الكروموسوم البكتيري . وهذا نود توضيح أن البلازميد هو عبارة عن حزرون حلقي من DNA يوجد منفصلاً عن الكروموسوم البكتيري وله القدرة على التضاعف مستقلاً عن الكروموسوم الرئيسي للخلية وله القدرة على أن ينتقل من خلية بكتيرية لأخرى بواسطة التزاوج . والبلازميدات تقوم بالتعبير عن وظائف غير هامة لحياة الخلية في الغالب ، وفي هذه الحالة فإن الخلايا البكتيرية تستطيع أن تنمو في الأوساط البيئية العادبة حتى إذا فقدت بلازميداتها . ويمكن ملاحظة الدور الرئيسي للبلازميدات في الخلايا البكتيرية بواسطة استئصالها من السلالات ، وفي هذه الحالة إذا كانت البكتيريا نموها يقترب من النمو عند أقصى درجة حرارة وهي حوالي ٣٠ °م بالنسبة للأجروباكتيريم والرايزوبيوم فإن هذا يعني حينئذ فقد البلازميد ، وأن المقدرة المرضية في حالة الأجروباكتيريم والمقدرة على تكوين العقد الجذرية في حالة الرايزوبيوم قد فقدا . ومع ذلك فإن عملية فقد البلازميد لم تؤثر على نمو البكتيريا في المزارع حيث إن الخلايا البكتيرية الخالية من البلازميدات تعتبر خلايا نشطة من الناحية الوظيفية . وتسبب عملية إدخال Ti- plasmid في خلايا الرايزوبيوم تكوين نورمات ، بينما تسبب عملية إدخال Sym plasmid في الأجروباكتيريم تكوين ما يشبه العقد من الناحية التركيبية ولكنها غير فعالة من الناحية الوظيفية .

### عملية الإصابة بالأجروباكتيريم :

توجد الأجروباكتيريم بشكل عام في المنطقة المحيطة بسطح الجذور والتي تسمى بمنطقة الريزوسفير حيث تعيش في تلك المنطقة مستخدمة العناصر الغذائية التي تسهل أو تتسلب من أنسجة الجذور ، ولكنها لا تستطيع إحداث الإصابة إلا من خلال الأماكن المgrossحة سواء طبيعياً أو تلك الناتجة عن العمليات الزراعية المختلفة . وعلى سبيل المثال إذا وضع على ساق نباتين متقدمين في العمر من الطماطم معلق من خلايا الأجروباكتيريم *A. tumefaciens* . وقد تم عمل جرح في هذه المنطقة فإنه بعد خمسة أسابيع سوف تظهر النموات السرطانية ، أما إذا وضع معلق من خلايا الأجروباكتيريم على سطح القطع الدائري الطازجة المقطوعة من الجزر في أطباق معملية كما هو موضح في الشكل التالي ( شكل رقم ٧٥ ) فإنه وبعد حوالي أسبوعين سوف تكون نموات من الأنسجة الميرستيمية تحيط بالنظام الوعائي المركزي .



شكل رقم ٧٥ . يوضح أنه إذا وضع معلق من خلايا الأجروباكتريريم على سطح القطع الدائري الطازجة المقطوعة من الجزر فإنه بعد حوالي أسبوعين سوف تكون نموات من الأنسجة الميرستيمية تحيط بالنظام الوعائي المركزي (يمين الشكل ) ، وظهور النموات السرطانية بعد خمسة أسابيع من العدوى لسوق نباتين من الطماطم متقدمين في العمر وضع عليهما معلق من خلايا الأجروباكتريريم *A. tumefaciens* بعد عمل جرح في هذه المنطقة (يسار الشكل)

وتحت الظروف الطبيعية تجذب خلايا الأجروباكتريريم للمناطق الم vrouحة ، وهذا جزء من استجابة الخلايا للسكريات المتحركة ونواتج الجذور بوجه عام . وهذه الخاصية توجد حتى في الخلايا البكتيرية المتحركة من البلازميدات والتي فقدت بلازميداتها . بينما الخلايا البكتيرية المحتوية على Ti plasmid تستجيب لهذه الظروف بشدة أكبر . وهذا لأنها تعرف على المركبات الفينولية في المناطق الم vrouحة مثل Acetosyringone حيث تجذب إليها بسرعة عند التركيزات المنخفضة منها والتي تصل إلى  $10^{-7}$  مولر Molar ، وذلك لأن Ti plasmid يعبر عن وظائف إضافية بالخلايا تتعلق بمستقبلات خاصة Specific chemotactic receptors توجد داخل الغشاء البكتيري وتمكن الخلايا البكتيرية من التعرف على المناطق الم vrouحة ، حيث تلعب المركبات الفينولية مثل Acetosyringone دوراً رئيسياً في عملية الإصابة ؛ لأنه عند التركيزات العالية التي تتراوح ما بين  $10^{-5}$  إلى  $10^{-4}$  مولر يحدث تشغيل لجينات الإصابة (Vir genes) (Virulence genes) الموجودة على Ti plasmid والتي بدورها تحفز من عملية الإصابة للنباتات وخاصة أنها تعمل على ما يلى :

١- تؤدي إلى إنتاج البروتينات مثل Permeases والتي تدخل في غشاء الخلايا البكتيرية لتعمل على التقاطها للمركبات المزعومة (Opines) والتي سوف يتم إنتاجها بواسطة النموات السرطانية النباتية .

٢- تسبب إنتاج إنزيم Endonuclease وهو أحد إنزيمات القطع والذى يعمل على قطع منطقة T-DNA (Transferred DNA) من Ti-plasmid.

وكما هو معروف أن جزء DNA المثار أو المهيج وهو منطقة T-DNA تتحرر من خلايا الأجروباكتريريم وتدخل في الخلية النباتية حيث تندمج مع كروموسومات الخلية النباتية وتسطر على وظائف تلك الخلايا ، ولا زالت الميكانيكية الحقيقة لانتقال DNA غير واضحة ، ولكن يستلزمها ظروف خاصة ، فربما تتحدد بواسطة إنتاج الأجروباكتريريم للـ Cytokinins ( وهى هرمونات نباتية ) ، حيث يشفر جين ( Tzs ) الموجود على Ti-plasmid إلى الهرمون .

ومن المهم هنا أن نلاحظ أن جزئاً صغيراً من البلازميد وهو T-DNA هو الذي يدخل للخلية النباتية ، أما باقى البلازميد فإنه يستمر وجوده في الخلية البكتيرية ليقوم بأدوار أخرى ، وعندما يندمج هذا الجزء في جينوم الخلية النباتية فإن الجينات الموجودة على منطقة T-DNA تشفر إلى :

- إنتاج السيتوكينينات Cytokinins .
- إنتاج Indoleacetic acid .
- تخليق وتحرر نواتج عمليات التمثيل الغذائي الجديدة في النبات وهي Opines ، Agrocinopines .

والسؤال الآن هو : ما هي التغيرات الوراثية التي تحدث بين البكتيريا في الظروف الطبيعية ؟

عندما يتم عزل البكتيريا من على سطح جذور النباتات في الطبيعة أو من بيئه المحاصيل الحقلية المنزرعة نجد أن معظم السلالات ( حوالي ٩٠٪ أو أكثر ) غير مرضية حتى إذا تم عزلها من النباتات المصابة . هذه السلالات غير المرضية تنتمي للـ *Agrobacterium radiobacter* ، ولذلك فإنه يمكن لنا أن نستنتج أن الأجروباكتريريم تقطن بالضرورة منطقة الريزوسفير وأن نسبة بسيطة منها هي المرضية وهي تلك التي تحتوى على Ti-plasmid . وعلى نفس المنوال فإن ما يشبه ذلك هي سلالات الرايزوبيوم التي تعزل من منطقة الجذر ولها المقدرة على تكوين عقد جذرية على النباتات .

وعلى العموم فإن الأجروباكتريريم توجد أساساً في منطقة الريزوسفير وذلك لأن السلالات الممرضة من الأجروباكتريريم تستجيب بسرعة للمناطق المجرىحة في حالة وجود عشائر ثابتة من الأجروباكتريريم تقطن منطقة الجذر، ونظراً لأن Conjugative plasmid هو Ti-plasmid فإنه يمكن له أن ينتقل من خلية لأخرى . وتحت الظروف المعملية فإن انتقال هذا البلازميد من خلال التزاوج يتم تنظيمه بشدة من خلال وجود nopaline ؛ ولذا فإنه من الواضح أن السلالة الممرضة من الأجروباكتريريم تخلق الظروف المناسبة وهى إنتاج nopaline من الأماكن المجرىحة المصابة والتي تمكناها من انتقال محتواها البلازميدي لسلالات أخرى في منطقة الريزوسفير .

### **المكافحة البيولوجية لمرض التدرون التاجي :**

نود هنا الإشارة إلى أن مكافحة الأمراض البكتيرية أمر في غاية الصعوبة وذلك لنقص الكيماويات الفعالة في هذا الإطار . كما أنه يمكن استخدام المضادات الحيوية إلا أنها غالباً الثمن ، وعلى العموم فإن أي مركبات متاحة لعلاج الإنسان لا يمكن إياحتها للاستخدام في مجال الزراعة . فمعظم الخيارات الفعالة هي استخدام مركبات النحاس والتي تعتبر ذا كفاءة فعالة ضد الفطريات Phytotoxic . بينما سلالات الأجروباكتريريم من النوع nopaline-producing strains of *A. tumefaciens* تعتبر ذو كفاءة عالية جداً في نظام المكافحة البيولوجية وهى السلالات التي تم اكتشافها وتكونها بواسطة Allan Kerr في أستراليا والتي قد تم استخدامها في أستراليا منذ عام ١٩٧٣ وتعتبر هي أول سلالة مستخدمة في المكافحة البيولوجية على النطاق التجارى لأى مرض نباتى . وقد تم استخدامها الآن على نطاق واسع في العالم بواسطة العديد من الشركات تحت مسميات عديدة منها Galltrol .

وقد اكتشف العالم Kerr هذا النظام في المكافحة البيولوجية بواسطة عزل سلالات غير الممرضة من *Agrobacterium radiobacter* من المواقع المصابة واختبار قدرتها التنافسية مع السلالات الممرضة في خليط من لقاحات كاتا السلاكتين، فوجد أن العديد من السلالات غير الممرضة عملت على انخفاض معدل الإصابة ، بينما سلالة واحدة فقط بصفة خاصة وهي *A. radiobacter strain K84* عملت على الوقاية من الإصابة والمرض بشكل تام عندما أضيفت للموقع المجرىحة بمعدل ١ : ١ منسوبة لخلايا *A. tumefaciens* . وهذه السلالة من

الأجروباكيريم المستخدمة في المكافحة الحيوية تعتبر واحدة من السلالات المسجلة في هذا النظام الحيوي . ويتم تداولها على بيئة الأجار أو في Peat substrate ، والتي بدورها يمكن استخدامها من خلال عمل معلق منها في الماء ، ثم توضع فيه البذور ويجري جرح البذور أو المادة الحية في هذا المعلق قبل الزراعة ، حيث يأخذ من هنا العلاج الواقي من الإصابة ؛ ولذا يجب استخدام المعلق بكثافة عالية جداً لحماية أي موقع مجرورة ضد المسببات المرضية .

### طبيعة فعل السلالة المستخدمة في المكافحة البيولوجية

#### A. *radiobacter* strain K84 :

اتضح من الدراسات المعملية أن أعلى كفاءة في المكافحة البيولوجية للأجروباكيريم كانت بواسطة سلالات *A. radiobacter* strain k84 مقارنة بالسلالات الأخرى ، وهذا يرجع لإنتاج هذه السلالة لمادة مثبتة في المزارع المعملية . فقد وجد أن سلالات الأجروباكيريم التي يحدث لها تثبيط في تجارب الأطباقي المعملية هي سلالات *A. tumefaciens* المحتوية على *nopaline-type Ti plasmid* ، وقد وجد أن هذه السلالات فقط هي التي يتم السيطرة عليها ببوليوجيا بكفاءة بواسطة سلالة الأجروباكيريم K84 في اختبارات النباتات . ولسوء الحظ ، فإن السلالات التي تقوم بتمثيل *nopaline* هي السلالات المرضية بوجه عام في العديد من المواقع الزراعية والبساتينية . أما السلالات المرضية المحتوية على البلازميدات من النوع *octopine-agropine type* لا يحدث لها تثبيط ولا حتى بالسلالات غير المتعلقة أو تنتمي لجنس البكتيريا .

وعلى العموم فإن المضادات الحيوية ذات المدى الواسع لها طبيعة فعل مماثلة لمركبات Bacteriocins التي تنتجها العديد من السلالات البكتيرية مثل *E. coli* . بينما الذي لا يشبه معظم Bacteriocins هى التي تكون bacteriocin, proteinaceous المنتجين بواسطة السلالة K84 والتي وجد أن لهما نفس التركيب وتسمى بالـ agrocin 84 ، حيث توجد بهذا المركب نيوكلتيدة أدنين مع مجموعتين سكر ومجموعة فوسفات ترتبط بذرة الكربون رقم ٦ بالإضافة إلى Methylated pentanamide .

تحتوى السلاطين الممرضتين ٥٢٩ ، T57 على Ti plasmid والذى يقوم بإنتاج nopaline ويتم مكافحتهم ببولوجيا بواسطة السلالة K84 ، بينما تحتوى السلاطين ٨١٥٠ ، ٥٠٢ على Ti plasmid والذى يقوم بإنتاج Opines أخرى ولا يمكن مكافحتهما ببولوجيا بواسطة السلالة K84 .

ويتم توضيح السمية الانتخابية للـ 84 agrocin بالنسبة للسلاطات المنتجة للنوبالين nopaline producing strains من خلال ما تسببه هذه السلاطات نحو قيام النبات بإنتاج Agrocinopines ، قيام Agrocinopine Ti plasmid بتشفيه إنتاج permease للتقوم بالتناظر هذه العناصر الغذائية ، حيث يتم التقابل 84 من خلال هذا الـ Permease (والذى يُعرف على مجموعة السكر ، ويقوم بوقف نظام تخليق DNA في هذا المسبب المرضى) .

### **تطور عملية المكافحة الحيوية ومشاكلها :**

تعتبر سلالة A. radiobacter strain K84 في الغالب من أفضل السلاطات التي يمكن استخدامها في المكافحة الحيوية ، فإذا حاولنا إيجاد وسيلة للمكافحة الحيوية للأجروباكتيريوم فإن هذه السلالة سوف تكون أفضل السلاطات في هذا البرنامج ، وتحتوى هذه السلالة على البلازميد المسمى K84 pAg والذى يقوم بتشفيه إنتاج agrocin 84 ، كما تحتوى أيضاً على بلازميد آخر وهو pNOC والذي يقوم بتشفيه إنتاج التقابل وهم nopaline . ولذلك فإنّه تحت الظروف الطبيعية ربما تفضل السلالة K84 التواجد في المناطق التاجية حيث إن هذه المناطق تعتبر مصدر للعناصر الغذائية مثل Opines ، ولذا تعمل تلك السلالة على قتل المسبب المرضى بواسطة إنتاجها للـ agrocin84 ، وبالإضافة لهذه النقاط نجد أن السلالة K84 تعتبر ذات كفاءة عالية جداً في تكوين مستعمرات على جذور النباتات السليمة وعلى المناطق المجرورة معطية على الأقل بعض درجات المقاومة التي تبقى في المكان بعد تطبيق استخدامه . ولذلك فإنّ كفاءة هذه السلاطات في تكوين المستعمرات والبقاء على الجذور يتحكم فيها على الأقل بعض الجينات محمولة على الكروموسومات .

أوضحت دراسات عديدة أن انتقال ( pAg K84 ) agrocin plasmid لسلالات أخرى من A. radiobacter يتربّط عليه أن تصبح كفاءة هذه السلاطات ضعيفة مقارنة بالسلالة K84 . ومن أحد المشاكل التي تواجه استمرار النجاح لنظام

المكافحة الحيوية للأجروباكتيريم ، هي انتقال plasmid agrocin من الناحية النظرية لخلايا أخرى متضمنة خلايا السلالات الممرضة . وقد لوحظ ذلك تحت الظروف المعملية ، وإذا حدث هذا في الطبيعة فإنه سوف يتسبب في أن تصبح السلالات المرضية مقاومة للـ agrocin-84 ، وذلك علماً بأن كل الكائنات التي تنتج مثبطات تتسبب بالضرورة في أن تصبح هذه السلالات في الغالب مقاومة لتأثير مثل هذه المثبطات . وقد اتضح أن agrocin plasmid ليس له علاقة بالتزواوج ولكن بلازميد pNOC والذي يوجد في السلالة التي تستخدم في المكافحة الحيوية هو بلازميد له علاقة بالتزواوج حيث يستطيع تحريك agrocin plasmid خلال عملية التزاوج مما يؤدي إلى انتقال المادة الوراثية بين السلالات .

يعلم وجود nopaline على تعزيز تكرار عملية انتقال المادة الوراثية . ولتجنب المشاكل التي تؤثر على المكافحة الحيوية فإنه يمكن باستخدام طرق الهندسة الوراثية استئصال منطقة Transfer region (Tra) والتي لها علاقة بتحريك A. radiobacter agrocin plasmid لإنتاج طافرات من السلالة K84 هي السلالة K1026 و تسمى Transfer deleted . وقد استخدمت هذه السلالات المهندسة وراثياً حالياً في أستراليا بدلاً من السلالة K84 . واتضح أن هذه السلالات المهندسة وراثياً لها كل مميزات وأمان السلالة K84 والتي يمكن إضافتها دائماً للتربيه في برنامج المكافحة البيولوجية . وهنا أود أن أشير إلى أن السلالة K1026 هي أول سلالة تم هندستها وراثياً واستخدمت في البيئة وهي آمنة بالنسبة لكل من الإنسان والحيوانات الأخرى (التي لا تستطيع الحياة عند ٣٧ °م) والنبات ، وفيما عدا استئصال الجزء من الجينوم الخاص بها إلا أنها تطابق في كل الصفات جميع السلالات الطبيعية الأخرى منها والتي تتنمي لنفس السلالة .

### **الهندسة الوراثية للنباتات باستخدام الأجروباكتيريم**

**(A. tumefaciens) :**

استخدمت الأجروباكتيريم A. tumefaciens على نطاق واسع في هندسة النباتات وراثياً ويتم ذلك من خلال وضع الجينات المرغوبة في منطقة T-DNA للبلازميد البكتيري تحت الظروف المعملية ، وحينئذ يحدث التحام لهذا المقطع من T-DNA داخل الكروموسومات النباتية عندما يننقل إليها T-DNA . وتوجد بعض من تطبيقات هذه التكنولوجيا على نطاق تجاري يوضحها الجدول رقم ٧ .

جدول رقم ٧ : يوضح النباتات المحولة وراثياً والتي انتشرت على نطاق تجاري  
 ( Brich, 1997 ) :

الدخلات الجديدة	الشركة المنتجة	الاسم التجارى	المحصول وتاريخ انتشاره
سرعة النضج والنكهة الجيدة والنمو الجيد .	Colgene	Flavr Savr	الطماطم ( ١٩٩٤ )
عجينة صلصة مناسبة .	Zeneca		الطماطم ( ١٩٩٦ )
المقاومة للحشرات باستخدام جين المادة البروتينية السامة من <i>Bt</i> .	Monsanto	Bollgard New leaf Yield guard	القطن البطاطس الذرة ( ١٩٩٧-١٩٩٦ )
المقاومة لمبيدات الحشائش المحتوية على Glyphosate .	Monsanto	Roundup Ready	فول الصويا الكانولا القطن ( ١٩٩٦-١٩٩٥ )

وهذا يجب أن يلاحظ أنه لا يحدث في نباتات الطماطم المعدلة وراثياً تعبير لجين *Polygalacturonase* . هذا الإنزيم الذي يقوم بتكسير البكتين Pectin مما كان يؤدي إلى طراوة أو ليونة أنسجة الثمار في النباتات غير المعدلة وراثياً ، بينما في نباتات الطماطم المعدلة وراثياً يمكن أن تترك ثمار الطماطم على النبات لمدة طويلة حتى يتراكم بها المكونات الطيارة Flavour components وهذه تجعل الثمار ذو طعم أفضل ومناسب .

فالعديد من النباتات قد تم هندستها وراثياً كى يحدث بها تعبير لجين *Insecticidal toxin gene* من الباسيلس *Bt* ، ولذا فإن الحشرات تموت عندما

تحاول أن تتغذى على هذه النباتات المهندسة وراثياً بجين Bt . وهذه طريقة ناجحة جدأً ولكن عيبها أنها تجعل الحشرات معرضة بصفة مستمرة للمادة البروتينية السامة والتي يترتب عليها تكوين صفة المقاومة ضدها . وبالإضافة لذلك فإن العديد من المحاصيل قد تم هندستها وراثياً لتصبح مقاومة لمبيد الحشائش Glyphosate والذي يستخدم في مكافحة الأعشاب الضارة دون الإضرار بالمحصول . ومن أحسن أمثلة هذه النباتات هي محاصيل Roundup ready التي تنتجهما شركة مونسانتو .

وتتضمن إستراتيجيات إنتاج نباتات معدلة وراثياً ما يلى :

- هندسة صفة المقاومة للفيروس في النبات بواسطة إدخال الجينات التي تعمل على تكوين الغلاف البروتيني للفيروس أو تلك التي تعمل Antisense RNA .
- هندسة صفة المقاومة للفطريات الممرضة للنبات ، بتعزيز تعبير الإنزيمات المحللة لجدر الفطريات مثل كل من Chitinase and glucanases .
- هندسة النباتات أثناء المراحل المتأخرة من تكوين البذور بحيث يحدث فيها تعبير للجينات التي تجعل البذور عقيمة بحيث لا يمكن استخدامها في العام التالي ويضطر المزارع إلى تجديدها سنويًا من المنتج التجاري للبذور .

ومع ذلك فإن الجزء المهم فقط في منطقة T-DNA هو منطقة صغيرة جداً تتكون من ٢٥ زوجاً من القواعد هي عبارة عن Border repeats . وهي ضرورة لعمل تحول وراثي للنباتات . ولذلك فإن الهندسة الوراثية لمنطقة T-DNA تتم لإزالة الجينات المسئولة عن تكوين الهرمونات النباتية ، وعلى مستوى هذه المنطقة يتم إدخال الجينات الانتخابية مثل جينات المقاومة للمضادات الحيوية كالـ Kanamycin ولذلك فإنه يجب أن يحتوى هذا الجزء على منطقة القطع وهي المنطقة التي يوجد بها تتابع النيوكلييدات الخاص بالقطع والذي فيه يعمل إنزيم القطع على قطع DNA . وعلى سبيل المثال فإن إنزيم القطع Bam H1 يقوم بقطع DNA في المنطقة التي يوجد بها تتابع النيوكلييدات GGATCC ، وعلى الخيط الآخر التتابع المكمل وهو CCTAGG وهذا يعمل على تكوين مناطق متداخلة تسمى بالنهائيات اللزجة Sticky ends ولذلك فإن أي قطعة أخرى من DNA يتم قطعها بنفس الإنزيم يمكن أن تلتاحم أو يتم إدخالها في نفس المنطقة المقطوعة سابقاً بذات الإنزيم .

ولذلك فإن عملية التحول الوراثي للنباتات تستلزم ما يلى :

- خلايا أجروباكتريريم لنقل البلازميد المبرمج وراثياً جين أو جينات معينة.
- Ti plasmid يحتوى على جينات Vir genes الفعالة وظيفياً للتعرف على العائل النباتى ولإنتقال T-DNA
- إحداث قطع مناسب بمنطقة T-DNA وإدخال الجينات المرغوبة.

وعلى هذا فإن منطقة T-DNA ليست بحاجة إلى أن تبقى على نفس البلازميد مثل Vir genes ، فهى فى الغالب تركيب صغير والبلازميد الذى يحتوى عليها يتضاعف ذاتياً . وتنتمى عملية التحول الوراثي للخلايا النباتية بواسطة تقنية البروتوبلاست النباتى بالـ *Agrobacterium* . وبعد ذلك يتم قتل البكتيريا بواسطة المضادات الحيوية ، ومن ثم يعمل البروتوبلاست على تكوين الجدار الخلوي وتكون مزرعة من النسخ ، أما الخلايا غير المتحولة وراثياً فإنها تقتل بواسطة إضافة Kanamycin ، بينما الخلايا المتبقية هي التى تعيش حيث تحتوى على جين المقاومة للمضاد الحيوى كاناميسين ، وهى تلك التى تعمل على تكوين النبات فى مزارع الأنسجة . ومع ذلك فإنه يمكن إضافة الأجروباكتريريم لقطع الأوراق المعقمة فى البيئة السائلة ، وهنا تعمل الهرمونات على استحداث تكوين الجذور من قطع الأوراق والتى منها تتكون النباتات فيما بعد . أما الطريقة الثالثة يمكن استخدامها مع بعض النباتات مثل *Arabidopsis* ، ومع ذلك فإن البكتيريا أو حتى DNA العارى يمكن أن يقوم بعمل تحول وراثى من خلال الاندماج مع غلاف البذرة .

### الخلاصة :

هي أن الأساس فى عملية استخدام الأجروباكتريريم فى برامج الهندسة الوراثية هى منطقة T-DNA الموجودة فى *A. tumefaciens* Ti- plasmid للـ *A. tumefaciens* والذى تفصل عن البلازميد وتلتزم بجينوم الخلية النباتية عندما يحدث لها إصابة بالأجروباكتريريم ، ولذلك فإن أي جزء DNA غريب يتم التحامه بمنطقة T-DNA سوف يحدث له التحام بجينوم الخلية النباتية إذا ما أصيبت بالأجروباكتريريم . وبنهاية هذا الفصل نكون قد أدركنا ما هي الأجروباكتريريم وطبيعة محتواها البلازميدى وعلاقتها بирующتها المرضية وكيف تسبب هذه البكتيريا مرض التورم

التاجي في النباتات ذوات الفلقتين وأعراض هذا المرض ، وكيف يمكن استخدامها في نقل الجينات للنباتات ، والصفات التي نقلت للنباتات باستخدام الأجروباكتريريم ، ودور الوراثة في تطور طرق المكافحة الحيوية للأجروباكتريريم .

**الأسئلة :**

- ١- لماذا تستخدم الأجروباكتريريم في نقل الجينات للنباتات ذوات الفلقتين ؟
- ٢- بالرغم من أن الأجروباكتريريم والرايزوبيم كائنات تتبع نفس العائلة ، إلا أنهما يختلفان عن بعضهما من الناحية الوراثية ، حيث يعتمد التصنيف البيولوجي لهذه البكتيريا أساسا على البلازميدات وليس على الكروموسوم البكتيري ، علل ذلك ؟
- ٣- ماذا يحدث للأجروباكتريريم والرايزوبيم لو تعرضوا لدرجة حرارة مرتفعة عند درجة مئوية أو أعلى ؟
- ٤- إلى ماذا تشفر الجينات الموجودة في منطقة T-DNA ؟
- ٥- ما أفضل السلالات البكتيرية التي تستخدم في المكافحة الحيوية للأجروباكتريريم؟
- ٦- ما المشاكل التي تواجه استمرار النجاح في برنامج المكافحة الحيوية للأجروباكتريريم ؟
- ٧- كيف يمكن استخدام طرق الهندسة الوراثية في تجنب المشاكل التي تواجه المكافحة الحيوية للأجروباكتريريم ؟
- ٨- كيف أدت الهندسة الوراثية إلى التغلب على طراوة الثمار في الطماطم ؟
- ٩- ما هي الضمنيات الموجودة في إستراتيجيات إنتاج نباتات معدلة وراثيا ؟
- ١٠- ما هي مستلزمات عملية التحول الوراثي للنبات ؟

## أجب بنعم أم لا مع التعليل :

- ١- ينشأ مرض التدرن التاجي في النباتات ذوات الفلقة الواحدة بسبب أن الأجروبكتيريم تقوم بنقل جزء من محتواها من DNA إلى النباتات والذي يندمج مع جينوم الخلايا النباتية مسبباً نشأة التورمات ؟
- ٢- يمكن أن تستخدم الأجروبكتيريم في نقل الجينات غير النباتية لمهندسة المحاصيل الحقلية وراثياً ؟
- ٣- معظم الجينات الموجودة في منطقة التدرن التاجي كانت محمولة على كروموسوم الأجروبكتيريم وليس على Ti-plasmid .
- ٤- يتركز الفرق الوراثي بين الأجروبكتيريم والرايزوبيم في احتواء الأجروبكتيريم على Ti-plasmid واحتواء الرايزوبيم على Symbiotic plasmid ؟
- ٥- يمكن للخلايا البكتيرية أن تتمو في الأوساط البيئية العادبة حتى إذا فقدت بلازميداتها وذلك لأن البلازميدات تعبر عن وظائف إضافية بالخلايا البكتيرية ؟
- ٦- اندماج منطقة T-DNA من خلايا الأجروبكتيريم بكروموسومات الخلية النباتية يسيطر على وظائف تلك الخلايا النباتية ؟
- ٧- البكتيريا المرضية من الأجروبكتيريم هي التي تحتوى على Ti - plasmid وهي تمثل نسبة بسيطة من هذا الجنس ؟
- ٨- لا يمكن للـ Ti - plasmid أن ينتقل بالتزاوج إلى سلالات أخرى من الأجروبكتيريم تقطن منطقة الريزوفسفيه لأنه Conjugative plasmid ؟
- ٩- يعتبر Allan Kerr هو أول من اكتشف *Agrobacterium radiobacter k84* في أستراليا عام ١٩٧٣ والتي تعتبر أول سلالة استخدمت في المكافحة البيولوجية على النطاق التجاري ؟
- ١٠- عملية انتقال Agrocin plasmid إلى *Agrobacterium radiobacter k84* من Agrocin plasmid في سلالات أخرى ممرضة يترب عليه أن تصبح السلالات الممرضة مقاومة للـ Agrocin - 84 مما سيجعل هذه السلالات في الغالب مقاومة لتأثير مثل هذه المثبطات ؟

١١- Agrocin plasmid هو بلازميد لا ينتقل خلال عملية التزاوج ولكن يوجد بنفس السلالات بلازميد آخر يقوم بتحريكه مؤديا إلى انتقال المادة الوراثية بين السلالات ؟

١٢- اختر الإجابة الصحيحة من بين الإجابات التالية :

يمكن تجنب المشاكل التي تؤثر على برنامج المكافحة الحيوية للأجروبكتيريوم عن طريق :

أ- استئصال منطقة Transfer Tra region بإنتاج طفرات من السلالة K84 تسمى ? deleted

ب- الهندسة الوراثية للسلالات المستخدمة في برنامج المكافحة الحيوية ؟

ج- زيادة عدد نسخ Agrocin plasmid في خلايا *Agrobacterium radiobacter* ? k84

د- استئصال البلازميد pNOC التزاوجي من هذه السلالات والذي يستطيع تحريك Agrocin plasmid خلال عملية التزاوج ؟

هـ- جميع الإجابات السابقة صحيحة عدا ( ج ) ؟