

تقنيات حيوية

(الجزء الأول)



الجينوم والبروتوبوتوم
المعلوماتية الحيوية
الحيوية الطبية



المشرف العام

د. محمد بن إبراهيم السويلم

نائب المشرف
العام ورئيس التحرير

د. عبد الله أحمد الرشيد

هيئة التحرير

د. دحاصم إسماعيل العانبي
د. جميل بن عبد القادر حفني
د. أحمد بن عبد القادر المهندي
د. حامد بن عودة المقرن
د. عبدالعزيز بن عبدالرحمن الصقير
د. نايف بن محمد العبادي

سكرتارية التحرير

د. يوسف حسن يوسف
د. ناصر عبدالله الرشيد
حمد بن محمد الحنطي
خالد بن سعد المقبس
عبدالرحمن بن ناصر الصلهبي
وليبدن محمد العتيبي

الإخراج والتصميم

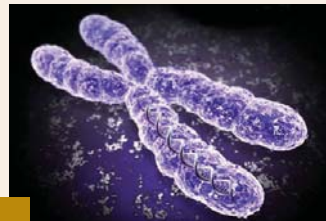
محمد علي إسماعيل
سامي بن علي السقامي
فيصل بن سعد المقبس

المراسلات

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتكنولوجيا
الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر
ص ب ٦٠٨٦ - رمز بريدي ١١٤٤٢ - الرياض
هاتف ٤٨١٣٢١٣ - فاكس ٤٨٨٣٥٥٥

Journal of Science & Technology
King Abdulaziz City For Science & Technology
Gen. Direct. of Sc. Awa. & Publ. P.O. Box 6086
Riyadh 11442 Saudi Arabia

jscitech@kacst.edu.sa
www.kacst.edu.sa



مفاهيم أولية في التقنية الحيوية



كيمياء الزراعة النسيجية



التقنية الحيوية البيئية

٤٠

منهج النشر

أعزاعنا القراء:

يسرنا أن نؤكد على أن المجلة تفتح أبوابها لمساهماتكم العلمية واستقبال مقالاتكم على أن تراعي الشروط التالية في أي مقال يرسل إلى المجلة:

- يكون المقال بلغة علمية سهلة بشرط أن لا يفقد صفتة العلمية بحيث يشتمل على مفاهيم علمية وتطبيقاتها.

- أن يكون ذا عنوان واضح ومشوق ويعطي مدلولاً على محتوى المقال.

- في حالة الاقتباس من أي مرجع سواء كان اقتباساً كلياً أو جزئياً أو أخذ فكرة يجب الإشارة إلى ذلك ، وتذكر المراجع لأي اقتباس في نهاية المقال.

- أن لا يقل المقال عن ثمانين صفحات ولا يزيد عن أربع عشرة صفحة مطبوعة.

- إذا كان المقال سبق أن نشر في مجلة أخرى أو أرسل إليها يجب ذكر ذلك مع ذكر اسم المجلة التي نشرته أو أرسل إليها.

- إرفاق أصل الرسومات والصور والنمذج والأشكال المتعلقة بالمقال .

- المقالات التي لا تقبل النشر لاتعاد لكتابها.

- يمنح صاحب المقال المنشور مكافأة مالية لاتتجاوز ١٠٠٠ ريال .

يمكن الاقتباس من المجلة بشرط ذكر اسمها مصدراً للمادة المقتبسة

الموضوعات المنشورة تعبر عن رأي كاتبها

كلمة التحرير

قراءنا الأعزاء

خلق الله الكائنات الحية بمختلف أحجامها وأشكالها وأنواعها من وحدات بنائية صغيرة هي الخلايا، وقد أودع الخالق سبحانه وتعالى في هذه الخلايا جميع أسرار الكائن الحي لما تحتويه نواتها من أجزاء دقيقة تعرف بالصفيات والتي تكون بدورها من آلاف المورثات. تمثل تلك المورثات السجل الكامل للكائن الحي.

قراءنا الأعزاء

ظهر خلال القرن الماضي علم جديد يبحث في مكنونات الخلية الحية، ومكوناتها الدقيقة، ويغوص في أعماقها، وفيك أسرارها؛ أطلق عليه «التقنية الحيوية»، والتي عرفها العلماء بأنها مجموعة من التقنيات العلمية المختلفة التي تستخدم لتسخير الخلايا أو الكائنات الحية أو مواد منها لصنع أو تعديل أو تحسين منتج معين، أو لتطوير أو تحويل كائنات حية لاستخدامات معينة ذات قيمة وفائدة للإنسان.

برز هذا العلم وتطور بشكل سريع ومذهل خلال العشرين سنة الماضية، وقد بلغ أوجهه عندما اكتمل مشروع الجينوم خلال الأعوام القليلة الماضية، والذي سيساعد بإذن الله على تحسين نوع الكائن الحي من حيث: القضاء على الأمراض الوراثية، والمحافظة على الصحة العامة، وتحسين الخدمات الصيدلانية؛ والإنتاجية الغذائية والزراعية؛ والبيئة والمحافظة عليها؛ وغيرها كثير.

والله من وراء القصد وهو المهدى إلى سواء السبيل،“

الملهم والتكنولوجيا

مجلة فصلية متقدمة متخصصة في التعليم والتكنولوجيا

تقنيات حيوية

(الجزء الأول)



محتويات العدد

| | |
|----|--|
| ١ | برنامج التقنية الحيوية |
| ٤ | الأولويات الاستراتيجية لبرنامج التقنية الحيوية |
| ١٠ | مفاهيم أولية في التقنية الحيوية |
| ١٤ | الجينوم والبروتينوم |
| ٢٠ | كيمياء الزراعة النسيجية |
| ٢٥ | المعلوماتية الحيوية |
| ٣٠ | تقنية المصروفات المجهرية |
| ٣٣ | عالم في سطور |
| ٣٤ | التقنية الحيوية الزراعية |
| ٣٩ | الجديد في العلوم والتقنية |
| ٤٠ | التقنية الحيوية البيئية |
| ٤٦ | التقنية الحيوية الطبيعية |
| ٥٠ | التقنية الحيوية الصيدلانية |
| ٥٣ | كتب صدرت حديثاً |
| ٥٤ | عرض كتاب |
| ٥٧ | مصطلحات علمية |
| ٥٨ | كيف تعمل الأشياء |
| ٦٠ | مساحة للتفكير |
| ٦٢ | بحوث علمية |
| ٦٤ | من أجل قلادات أكبادنا |
| ٦٦ | شريط المعلومات |
| ٦٨ | مع القراء |

برنامج التقنية الحيوية

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية

- ٥- المحافظة على الأصول الوراثية وتطويرها واستدامتها.
- ٦- المحافظة على الموارد البيئية وإنمائها باستخدام التقنيات الحيوية المناسبة.
- ٧- ترسیخ مفهوم العلاقة بين برامج التقنية الحيوية والمجتمع.

أنشطة البرنامج

- من أهم أنشطة برنامج التقنية الحيوية بالمدينة ما يلي:-
- ١- رسم وتوجيه وتطوير السياسات الوطنية في مجالات التقنيات الحيوية.
 - ٢- إجراء البحوث الوطنية والتطبيقية في المجالات التي يمكن فيها توظيف التقنيات الحيوية لتطوير القطاعات المختلفة كالصحة، الزراعة، الصناعة، والبيئة.
 - ٣- التنسيق مع القطاعات البحثية والعلمية الوطنية لاستئثار التعاون في البحث والتطوير في مجالات التقنيات الحيوية.
 - ٤- تلقي الأزدواجية في أنشطة القطاعات المختلفة.
 - ٥- تأسيس قاعدة بيانات وطنية لحصر الإمكانيات العلمية والفنية المتعلقة بالتقنيات الحيوية، بما في ذلك الكوادر العلمية.
 - ٦- تبني وتنسيق برامج تعاون علمي وبحثي مع القطاعات المتخصصة محلياً وعالمياً.
 - ٧- وضع آليات لاستفادة القطاع العام والخاص المحلي من نتائج الأنشطة العلمية والأبحاث في مجالات التقنيات الحيوية.
 - ٨- تكوين مجتمع عمل استشارية لحل المشاكل التي تواجه الإنسان والبيئة المحلية في مجالات الصحة، والغذاء، والزراعة، والبيئة من خلال بعض تطبيقات التقنيات الحيوية.
 - ٩- تمثيل المملكة في المنظمات والمناشط العلمية العالمية.
 - ١٠- تبني بعض الأنشطة التدريبية وإقامة الندوات والمؤتمرات.

الأبحاث والمشروعات المشتركة

- تمكن البرنامج من التعاون مع الهيئات الوطنية سواء من القطاع الخاص أو الجهات الحكومية أو مع الجهات الدولية ذات العلاقة بهذا المجال لتنفيذ العديد من الأبحاث العلمية والمشروعات المشتركة، من أهمها:-
- الانسال الوراثي (Gene Cloning) ويستخدم



ساهمت تطبيقات التقنية الحيوية ولا تزال في تطوير العديد من المجالات التنموية مثل الزراعة والصناعة، كما قدمت الحلول العملية لكثير من المشاكل البيئية مثل التخلص من الملوثات البيئية وإعادة تدوير المخلفات ومعالجة مياه الصرف الصحي وإعادة استخدامها.

● الأهداف العامة

- من أهم الأهداف العامة للبرنامج ما يلي:-
- ١- الإسهام لتحقيق الفائدة القصوى من هذا التخصص في علاج المشاكل المحلية والوطنية ودفع الاقتصاد الوطني في مجال الإنتاج الزراعي من خلال إجراء بحوث أساسية على الكائنات الحية (مثلاً: الأسماك، والنخيل، والمحاصيل، والأغنام، والإبل).
 - ٢- حل المشاكل ذات الأولوية الوطنية في المجال الصناعي والبيئي (التخلص من النفايات).
 - ٣- توطين التقنيات الحيوية بالمملكة عن طريق إعداد كوادر علمية مؤهلة وإنشاء قاعدة بيانات متخصصة في مجال التقنية الحيوية والهندسة الوراثية.
 - ٤- وضع الخطط المستقبلية للتقنية الحيوية في المملكة، وذلك بالتعاون مع الجهات ذات العلاقة (الجهات العلمية والقطاع الخاص) في مجال الدراسات الاستشارية ودراسات الجدوى.

● الأهداف الإستراتيجية

- من أهم الأهداف الإستراتيجية للبرنامج ما يلي:-
- ١- نقل وتوطين أحدث التقنيات الحيوية العالمية المناسبة.
 - ٢- توفير البيئة المناسبة للتميز والإبداع والاستثمار في مجالات التقنية الحيوية.
 - ٣- تأهيل وتدريب الكوادر الوطنية في علوم التقنية الحيوية.
 - ٤- توجيه تطبيقات التقنية الحيوية بما يحقق الأمان الصحي وال الغذائي.

أهداف البرنامج

يهدف برنامج التقنية الحيوية بمدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية إلى ما يلي:-

- تحليل وفك الشفرات الوراثية والمورثات بأحدث التقنيات الحيوية.
- الكشف عن المورثات المحددة للأمراض الوراثية والمعدية.
- الكشف عن البروتينات الجديدة للمؤشرات الحيوية للأمراض.
- التعرف على الكائنات الحية الدقيقة بالتقنيات الحيوية في حقول البترول.

الخطط المستقبلية

يعد مبني التقنية الحيوية من أهم الخطط المستقبلية للبرنامج، حيث أنه سوف يكون الأول من نوعه في المملكة والمنطقة. وسيكون من أحدث المنشآت من حيث: القدرة العلمية للمختبرات، والمعدات، والتجهيزات، فضلاً عن مجلـل إدارة المراقبـة والـمراقبـة، وقد روعـي في تصميمـه المرونة والاستدامة والـكفاءـة والـابتكـار في نظمـه الهندـسة المـعمـاريـة، وقد تم تصمـيمـ المـبـنـى عـلـى أـحـدـثـ المـواصـفـاتـ الـعـالـمـيـةـ، وذلك بعد مـراجـعةـ العـدـيدـ منـ التـصـمـيمـاتـ الـخـاصـةـ بـالـمـاـركـزـ الـعـالـمـيـ الـحـدـيـةـ والـقـدـيمـةـ، كما رـوعـيـ أنـ يـكـوـنـ الشـكـلـ الـظـاهـرـيـ للـبـنـىـ كـحـلـزوـنـ مـزـدـوجـ مـعـبـراـ عـنـ القـوـادـعـ والأـسـسـ الـعـلـمـيـةـ ذاتـ الـعـلـاقـةـ بـمـسـمـيـ التقـنـيـةـ الحـيـوـيـةـ، إـضـافـةـ إلىـ مـراـعـةـ اـحـتـيـاطـاتـ السـلـامـةـ الإـحـيـائـيـةـ وـالـأـمـانـ الـحـيـوـيـ فيـ جـمـيعـ مـرـافقـ الـبـنـىـ، وـتمـ تحـديـ درـجـاتـ الـأـمـانـ فيـ كـلـ جـزـءـ عـلـىـ حـسـبـ طـبـيـعـةـ الـأـبـاحـاثـ التيـ سـتـجـرـىـ بـهـ، وذلك بعد مـنـاقـشـاتـ عـدـيدـ وـاسـتـشـارـاتـ منـ الـمـهـمـيـنـ وـالـمـخـصـصـيـنـ فيـ هـذـاـ المـجـالـ.

يتـكونـ الـبـنـىـ منـ بـرجـينـ منـ أـربـعـةـ أـدـوارـ، يـرـتـبطـانـ بـجـسـرـ وـبـهـ مـشـترـكـ فيـ الدـورـ الـأـرـضـيـ بـمـسـاحـةـ إـجـمـالـيـةـ قـدـرـهـاـ ٢٥٠٠٠ـ مـتـرـ مـرـبـعـ، بـالـإـضـافـةـ إـلـىـ ٦٠٠ـ مـوـقـفـ سـيـارـاتـ مـكـونـ منـ دـورـينـ يـكـوـنـ متـصـلـاـ مـعـ الـبـنـىـ منـ الدـورـ الـأـرـضـيـ، كما يتـضـمـنـ هـذـاـ شـرـقـ وـجـودـ بـيـتـ مـحـمـيـ لـلـأـبـاحـاثـ الـمـتـعـلـقةـ بـالـبـنـاتـ، وـقدـ رـوعـيـ عندـ التـصـمـيمـ تـوزـيعـ عـاـمـلـ الـأـبـاحـاثـ حـسـبـ التـخصـصـاتـ عـلـىـ النـحـوـ التـالـيـ:

- المنطقة الحمراء: تضم المعامل الخاصة بأبحاث الأدوية والعلوم الصحية.
- المنطقة الخضراء: تضم المعامل الخاصة بأبحاث الأدوية والعلوم الصحية.
- المنطقة البيضاء: تضم المعامل الخاصة بأبحاث البيئة.
- المنطقة الرمادية: تضم المعامل الخاصة بأبحاث العلوم الأساسية المشتركة.

- تسعة عشر من حملة البكالريوس.
- ستة مبتعثين لنيل درجة الدكتوراة

الإنجازات

قدم المركز العديد من الإنجازات تمثل في عدد من المشاريع البحثية والمنتجات والخدمات:

● المشاريع البحثية

من أهم المشاريع البحثية ما يلي:-

- مسح مورثات الورم الحبيبي.
- الكشف عن التحويل الوراثي.
- استنساخ جين الأنسولين من مورثات الجمل العربي.
- تصنيف الجمل العربي.
- مرض الدبدبة .
- استزراع وإنتاج نبات الهوهوبا.
- استزراع نباتات الحطب.
- تحسين الطماطم.
- إنتاج نباتات مقاومة للمرض.

● المنتجات

نجم عن الأبحاث التي قام بها المركز تطوير وتصنيع العديد من المنتجات من أهمها:-

- استنساخ وانتاج إنسولين الجمل العربي.
- بناء قاعدة بيانات لتصنيف الجمال بالبصمة الوراثية.
- بناء قاعدة بيانات لتصنيف النخيل بالبصمة الوراثية.
- استنساخ وانتاج عقار السينوفيرين والذي له القدرة على الحد من انتشار فيروس الإيدز.
- إنهاء المرحلة الأولى من جينوم الجمل العربي واستنساخ مورثات الجمل في مكتبات وراثية.
- تطوير جهاز (ديبي) للتنفس، واكتشاف سوسة النخيل الحمراء.
- تطوير طريقة للكشف السريع عن مرض أنفلونزا الطيور، باستخدام المادة الوراثية.
- تطوير طريقة للكشف السريع عن الأغذية المحورة وراثياً باستخدام المادة الوراثية.
- إكثار بعضأشجار الصحاري بالتقنية الحيوية المستوطنة، لتأهيل الصحاري بالتقنية الحيوية.
- استنساخ وانتاج عقار الإيثروبيوتين باستخدام المفاعلات الحيوية بالتعاون مع الشركة السعودية للصناعات الحيوية.

● الخدمات

- قدم المركز العديد من الخدمات للقطاعات المختلفة من أهمها ما يلي:-
- تصنـيفـ النـبـاتـاتـ وـالـحـيـوـيـاتـ بـالـتـقـنـيـاتـ الـحـيـوـيـةـ.
- الكـشـفـ عـنـ الأـغـذـيـةـ وـالـأـعـلـافـ الـمـحـوـرـةـ وـرـاثـيـاـ.

لزيادة الإنتاج الحيواني وزيادة الحجم وزيادة إنتاج الحليب، وذلك بإجراء تجارب على الأبقار والإبل والأغنام النجدية كموارد محلية في المملكة.

- نقل المورثات (Gene Transfer) تستخدم لدراسة وظائف المورثات ولتحسين الوراثي للنباتات

- تأشـيبـ الدـنـاـ (Recombinant DNA) (Technology) وـيـهـدـفـ إـلـىـ إـنـتـاجـ الـلـقاـحـاتـ

المـصـنـعـةـ (Synthetic vaccines) لـمـقاـوـمـةـ الـأـمـرـاضـ الـمـسـتوـطـنـةـ، وـتـقـادـيـ الأـعـرـاضـ الـجـانـبـيـةـ لـاستـخـادـ الـلـقاـحـاتـ الـمـنـتـجـةـ بـالـطـرقـ الـتـقـلـيدـيـةـ، وـكـذـلـكـ لـإـنـتـاجـ الـعـقـاقـيرـ الـطـبـيـةـ.

- البصمة الوراثية (DNA fingerprint Techniques) وـتـسـتـخـدـمـ لـتـميـزـ بـيـنـ أـصـنـافـ الـكـائـنـ الـحـيـ الـواـحـدـ الـمـخـلـفـةـ فيـ بـعـضـ الصـفـاتـ الـوـرـاثـيـةـ.

- المصـفـوفـاتـ الـمجـهـرـيـةـ (Micro Arrays) وـتـسـتـخـدـمـ لـلـدـارـسـةـ السـرـيـعـةـ لـوـظـائـفـ الـمـورـاثـ، وـكـذـلـكـ لـدـرـاسـةـ التـسلـسـلـ الـوـرـاثـيـ. - زـرـاعـةـ الـأـسـجـةـ (Tissue Culture) وـتـسـتـخـدـمـ لـزـرـاعـةـ وـتـمـيمـ الـأـسـجـةـ الـنـبـاتـيـةـ وـالـحـيـوـيـةـ.

تجهيزات البرنامج

يمتلك البرنامج عدداً من المختبرات المجهزة تجهيزاً جيداً بالأجهزة المتقدمة لإجراء الأبحاث العلمية في مجال الأحياء الجزيئية وزراعة الأنسجة والوراثة الخلوية.

١- المعامل المتخصصة: وتشمل مختبرات الأحياء الجزيئية، والأنسجة والخلايا، ومختبر المنتجات الحيوية، ومختبر المصروفات المجهزة.

٢- وحدة التجهيزات العامة : وتشمل الوحدات التالية:-
 - وحدة الطرد المركزي.
 - وحدة التعقيم.
 - حظائر حيوانات التجارب.
 - غرف النمو والحفظ.
 - الحقول الزراعية والبيوت المحمية.

الكوادر البشرية

يضم البرنامج حالياً عدد من الكوادر البشرية ذات التأهيل الممتاز، وذلك على النحو التالي:-

- ١- ستة عشر من حملة الدكتوراه منهم ثمانية معاونين.
- ٢- أربعة من حملة الماجستير.

وغيرها من منتجات الشركات العالمية، من المنتجات التي تسيطر على سوق التقنية الحيوية، رغم الجهود المحلية لتطوير منتجات التقنية الحيوية، ويجري التخطيط لإنشاء "مدينة تقنية حيوية" في جدة لخدمة هذا الغرض، مما يعد نقطة الإنطلاق نحو وجهة لا زالت بعيدة المنال.

هناك ثقة كاملة في أن الخطة الإستراتيجية المعدة لبرنامج التقنية الحيوية ستنهي الطريق لإفشاء مجال التقنية الحيوية بشكل سريع.

يوجد بالملكة العديد من الجهات ذات العلاقة ببرنامج العلوم والتقنية منها :مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية، وجامعات

المملكة، ومختلف المعاهد البحثية المتخصصة أو المستقلة، وغيرها من الجهات الحكومية والشركات الخاصة، وقد تم حصر ما يقارب ستين مركزاً وكلية لها ارتباط بالتقنية الحيوية من وجه أو آخر، وبين الجدول (١) دور هذه الجهات في البرنامج.

وتقع مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية - من خلال البرنامج - اتفاقية الأولى مع وزارة الصحة لخضص معامل في كلية الطب بمدينة

| دورها | الجهات المعنية |
|---|---|
| ▪ تخطيط وتنسيق وإدارة البرنامج | ▪ تخطيط وتنسيق وإدارة البرنامج |
| ▪ إجراء البحوث التطبيقية ونقل التقنية وتطوير نماذج التطبيقات | ▪ إبراء الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية |
| ▪ إدارة مختلف المشاريع الوطنية | ▪ إدارة مختلف المشاريع والصناعية في المشاريع الوطنية |
| ▪ دعم مشاركة الجامعات والصناعة في المشاريع الوطنية | ▪ دعم مشاركة مراكز البحث الوطنية وتزويدها بالمعادن المنظورة |
| ▪ توفير وادارة مراقبة التوصيات والخدمات الحكومية بشأن العلوم والتقنية | ▪ تقديم التوصيات والخدمات الحكومية بشأن العلوم والتقنية |
| الجامعات | |
| ▪ إيجاد معرفة علمية أساسية / تطبيقية جديدة | ▪ تدريب طلاب على مجالات التقنية الحيوية |
| ▪ تدريب طلاب على مجالات التقنية الحيوية | ▪ استضافة مراكز الابتكار التقني والمشاركة فيها |
| ▪ المشاركة في المشاريع التعاونية | ▪ المشاركة في المشاريع التعاونية |
| المراكز البحثية | |
| ▪ إيجاد معرفة علمية تطبيقية جديدة | ▪ المشاركة في المشاريع التعاونية |
| ▪ المشاركة في المشاريع الحكومية | ▪ أو المستقلة |
| ▪ تدريب الطلاب | ▪ تدريب الطلاب |
| الوزارة والهيئات الحكومية | |
| ▪ تزويد مختارات برامج البحث والتطوير الحكومي بالمعطيات | ▪ تقليل العوائق التنظيمية والإجرائية التي تعترض |
| ▪ نشاط الابتكار والبحث والتطوير | ▪ نشاط الابتكار والبحث والتطوير |
| ▪ دعم نشاط البحث والتطوير في الجامعات والقطاع الصناعي | ▪ دعم نشاط البحث والتطوير في الجامعات والقطاع الصناعي |
| القطاع الخاص | |
| ▪ توفير الدعم المالي والتقني | ▪ إبلاغ البرنامج باحتياجات الشركة |
| ▪ إبلاغ البرنامج باحتياجاته | ▪ دعم المشاريع البحثية والمشاركة فيها |
| ▪ دعم مراكز الابتكار التقني والمشاركة فيها | ▪ دعم مراكز الابتكار التقني والمشاركة فيها |

جدول (١) دور الجهات المختلفة في برنامج التقنية الحيوية.

الأولويات الإستراتيجية لبرنامج التقنية الحيوية في المملكة العربية السعودية



د. عبدالعزيز بن محمد السويلم

حددت الخطة الوطنية للعلوم والتقنية، التي أقرها مجلس الوزراء في ١٤٢٣ هـ (الموافق ٢٠٠٢ م) أحد عشر برنامجاً لتوطين وتطوير التقنيات الإستراتيجية ذات الأهمية الحيوية لتحقيق التنمية مستقبلاً في المملكة العربية السعودية. ويأتي برنامج التقنية الحيوية ضمن هذه البرامج التقنية .

ينطلق برنامج التقنية الحيوية من الرغبة لتعزيز ودعم التنمية الاقتصادية في المملكة العربية السعودية، والحرص على جعل المملكة ملادأً آمناً لجميع أفراد المجتمع.

أعد برنامج التقنية الحيوية بعد دراسة متأنية لمستوى البحث والتطوير في التقنية الحيوية في المملكة، حيث تم الاستعانة بالعديد من خبراء التقنية الحيوية من المؤسسات البحثية والجهات الحكومية والشركات الخاصة، والتي كان لمشاركتها دور هام في إعداد هذا البرنامج.

وضع التقنية الحيوية بالمملكة

بات استخدام المملكة للتقنية الحيوية في مجال الغذاء والزراعة والطب والبيئة أمراً محتملاً، ومع أنها تستخدمها للتطبيقات البحثية والتجارية في آن واحد، إلا أن سوقها لازال وليداً، وإن كان متاماً ومثيراً للتحديات، فمثلاً تعد منتجات طبية مثل الأنسولين واللقاحات وإنترفيرون وهيبارينز مثل الأنسولين واللقاحات وإنترفيرون وهيبارينز

| الدولة | المواضيع المنشورة | الإشتهاه بالمقالات | الإجمالي مواطن | متوسط اثر النشر |
|--------------------------|-------------------|--------------------|----------------|-----------------|
| هولندا | ١٠٧٨ | ٣٥٩٧ | ٣٣٤ | ٣,٣٤ |
| الولايات المتحدة | ١٣٨٨٢ | ٤٣٥٣٦ | ٣,١٤ | ٣,١٤ |
| المملكة المتحدة | ٢٩٠٠ | ٨٥٥٤ | ٢,٩٥ | ٢,٩٥ |
| ألمانيا | ٣٢٥٦ | ٩٠٢١٤ | ٢,٨٣ | ٢,٨٣ |
| فرنسا | ٢١٣٨ | ٥٤١٢ | ٢,٥٣ | ٢,٥٣ |
| كندا | ١٨٩٨ | ٤٧٥١ | ٢,٥٠ | ٢,٥٠ |
| السويد | ٨١٢ | ٢٠١٧ | ٢,٤٨ | ٢,٤٨ |
| أستراليا | ١٢١٨ | ٢٩٨١ | ٢,٤٥ | ٢,٤٥ |
| إيطاليا | ١٧٢٨ | ٣٨٨٥ | ٢,٢٥ | ٢,٢٥ |
| إسبانيا | ١٤٥٥ | ٣٠٦٥ | ٢,١١ | ٢,١١ |
| المملكة العربية السعودية | ٢٣ | ١٠ | ٠,٤٣ | ٠,٤٣ |

▪ **جدول (٣) المواد المنشورة في التقنية الحيوية لبعض الدول.**
النشر في دولة نشرت ٥٠ مقالاً أستشهد بها ١٠٠ مرة يساوي ٢. وبين الجدول (٣) عدد المقالات المنشورة وعدد مرات الإشتھاد بمقالات الدول الرائدة التي يمكن اتخاذها نموذجاً يحتذى به. وحسب هذا الجدول فقد حققت هولندا أعلى متوسط اثر لنشاط النشر بين ٢٠٠٦م و ٢٠٠٧م بمعدل (٣,٣٤)، تليها الولايات المتحدة (٣,١٤) والمملكة المتحدة (٢,٩٥) وألمانيا (٢,٨٣). أما متوسط اثر نشاط النشر بالنسبة للمملكة فكان (٠,٤٣)، بـ ٢٣ مقالاً أستشهد بها ١٠ مرات. وبين الجدول (٤) أن البحوث البيئية إستأثرت بمعظم ما نشر في التقنية الحيوية في العالم تليها البحوث الزراعية والبحوث الطبية.

▪ **المؤسسات البحثية في التقنية الحيوية**
 تقوم آلاف المؤسسات البحثية في حوالي ١٥٠ دولة بالنشر في موضوع التقنية الحيوية. وكما هو مبين في الجدول (٥)، فإن المؤسسات الثلاث الرائدة في إصدار المقالات الخاصة بمجالات التقنية الحيوية التي تهم المملكة هي جامعة تكساس (٧٥١)، وزارة الزراعة الأمريكية

| المجال الفرعى | المواد المنشورة |
|-----------------|-----------------|
| البحوث البيئية | ١٧,٧٥٩ |
| البحوث الزراعية | ١٣,٩٧٠ |
| البحوث الطبية | ٧,٥٢١ |

▪ **جدول (٤) أنواع البحوث التي تناولت موضوع التقنية الحيوية.**

| المهد | التقنية الحيوية البشرية | التقنية الحيوية النباتية | التقنية الحيوية الصناعية | المعلوماتية الحيوية |
|--|-------------------------|--------------------------|--------------------------|---------------------|
| مختبر بحوث الكومنولث الصناعية والعلمية للتقنية الحيوية | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |
| معهد بحوث التقنية الحيوية | | ✓ | ✓ | ✓ |
| معهد فون كونغ للتقنية الحيوية | | | ✓ | |
| مركز كلويفر لعلوم جنوب التخمير الصناعي | | | | ✓ |
| مجلس البحوث الحيوية العلمية | | | | ✓ |

▪ **جدول (٢) القدرات الأساسية بعض المعاهد العالمية في التقنية الحيوية.**
 ويوضح الجدول (٢) القدرات الأساسية لهذه المعاهد في مجال التقنية الحيوية.

• **النشر الدولي في التقنية الحيوية**
 شهدت الفترة بين ٢٠٠٦م و ٢٠٠٧م، نشر ٣٧٨٤٢ مقالاً في العالم عن مواضيع ذات صلة بأولويات المملكة العربية السعودية في التقنية الحيوية وهي البحوث البيئية، والزراعية، والطبية، وأدت الولايات المتحدة الأمريكية، في طليعة الدول حيث نشرت ١٣٨٨٢ مقالاً، تليها الصين في المرتبة الثانية بـ ٣٤١٧ ومن ثم ألمانيا بـ ٣٤١٧ مقالاً، واليابان بـ ٣١٩٦ مقالاً. أما المملكة العربية السعودية فكانت في المرتبة الثانية والستين بما لا يزيد عن ٢٢ مقالاً فقط.

يُقاس متوسط اثر نشاط النشر بتقسيم عدد مرات الإشتھاد بمقالات دول ما على إجمالي المقالات المنشورة من قبل مؤلفين من هذه الدولة، فعلى سبيل المثال، يكون متوسط اثر نشاط

الملك فهد الطبية بالرياض للحاضنة التقنية في مجال التقنية الحيوية، واتفاقية مع معهد أوكسفورد للإبداع لإدارة الحاضنة لمساعدة الشركات الناشئة على تحقيق النجاح على الصعيدين التقني والتجاري.

من جهة أخرى، من المتوقع أن تكون جامعة الملك عبدالله للعلوم والتقنية في ثول، وحدقة التقنية الحيوية في الرياض المزمع إنشائها بالتعاون مع وزارة الصحة من أكبر المراكز الاقتصادية والصناعية والطبية والعلمية في منطقة الشرق الأوسط، إذ تتضمن المشاريع مرافق للأبحاث السريرية وما قبل السريرية، ومصانع لمنتجات صيدلانية وحيوية وغيرها من علاجات أمراض الدم.

أبحاث التقنية الحيوية حول العالم

قام فريق العمل المكلف بالخطيط للبرنامج بدراسة عدد من معاهد أبحاث التقنية الحيوية حول العالم، والتي تم اختيارها لتتضمن مزيجاً من المختبرات المدعومة حكومياً التي تضطلع بنشاط مع برنامج المدينة للتقنية الحيوية،



▪ **الشكل ١، المواد المنشورة في التقنية الحيوية في بعض دول العالم.**

- الشراء) التي تعيق إجراء البحوث بشكل فعال.
- تغير الأولويات والرؤى والتوجهات البحثية نظراً للتغير المسؤولين التنفيذيين.

• الفرص

- يمكن تقسيم الفرص التي يمكن الاستفادة منها في برنامج التقنية الحيوية بالملكة إلى ما يلي:-
- **الفرص المتوفرة: ومن أهمها:-**
 - توفر البلازمما الجرثومية في الموارد الجينية البحرية والجرثومية والنباتية في المملكة.
 - انتشار الأمراض الوراثية بين أبناء المملكة يملي تطوير ونقل التقنيات الجديدة لمعالجة هذه الأمراض والكشف المبكر عنها.

- توقعات أن يكون العائد على الاستثمار في التقنية الحيوية عالياً.
- اهتمام المؤسسات التي مقرها في المملكة بالبحث في التقنية الحيوية.
- التوجه نحو اقتصاد قائم على المعرفة (إنتاج التقنية والإستثمار فيها، وإنشاء حاضنات التقنية، والمدن الصناعية الجديدة، وحدائق العلوم والمعرفة الجديدة، وحدائق التقنية الحيوية).

■ **الفرص الإستراتيجية: ومن أهمها:-**

- اعتماد السياسة الوطنية للعلوم والتقنية التي تتضمن برامج إستراتيجية تقنية لدعم البحث والتطوير ونقل التقنية.
- إمكانية استقطاب الإستثمار الأجنبي للتقنية الحيوية، وتبني المؤسسات الإستثمارية السعودية سياسة واضحة للحث على الإستثمار في التقنية الحيوية.
- إمكانية جذب الموارد البشرية الخارجية من خلال أنظمة التجنيس والإقامة.
- وجود حواجز لتطوير تقنيات عند كلفة متدنية (الدعم الحكومي من خلال منح الأرضي والمرافق، وتوفير اليد العاملة والمواد الأولية، وأنواع الإعفاء الضريبي).
- الحاجة المت坦مية لمعالجة الأمراض والآفات

أعمال التقنية الحيوية.
وكذلك إفتتاح العديد من الجامعات ومراكز البحوث في مجال التقنية الحيوية، وتتوفر المختبرات والبنية التحتية، ومبني جديد للتقنية الحيوية، بجانب ذلك يعد النفاد لقواعد البيانات، وتقنيات الاتصال الحديثة، ووجود برامج المنح الحكومية لطلاب الدراسات العليا من أهم

| المؤسسة | إجمالي النشر | متوسط اثر النشر | البحوث الطبية | البحوث الزراعية | البحوث البيئية |
|---------------------------------------|--------------|-----------------|---------------|-----------------|----------------|
| جامعة تكساس | ٧١ | ٤,٦٦ | ٥٠٢ | ٢٠٧ | ٦٣ |
| وزارة الزراعة الأمريكية | ٦٦٦ | ١,٧٤ | ٩٦ | ٥٠٦ | ١١٧ |
| الأكاديمية الصينية للعلوم | ٦٢٧ | ١,٦٩ | ١٢٥ | ٣٤٩ | ١٧٠ |
| جامعة هارفارد | ٥٤٥ | ٦,٣٠ | ٤٤٤ | ٨٠ | ٣١ |
| جامعة واشنطن | ٤٦٢ | ٤,٥٠ | ٣٢٥ | ١٠٦ | ٤٥ |
| المعهد الوطني الفرنسي للبحوث الزراعية | ٣٧٨ | ٢,٣٧ | ٧٣ | ٢٥٦ | ٦٢ |
| جامعة فلوريدا | ٣٦٢ | ٢,٢٨ | ١٥٥ | ١٧٣ | ٤٩ |
| جامعة توكيو | ٣٤٤ | ٢,٤٦ | ١٦٣ | ١٦٨ | ٢٤ |
| سي إس أي سي | ٣٣٧ | ٢,١٥ | ٦٦ | ١٤١ | ١٣٧ |
| جامعة كورنيل | ٣٢٧ | ٣,٦٧ | ١٢٩ | ١٧٤ | ٣٩ |
| جامعة ديفيس كاليفورنيا | ٢٨٩ | ٢,٨٨ | ٩١ | ١٦٦ | ٤٥ |
| جامعة ويسلون | ٢٧١ | ٣,٥٥ | ١١١ | ١٣٠ | ٣٩ |
| جامعة لوس أنجلوس كاليفورنيا | ٢٦٣ | ٤,٢٨ | ٢٠٢ | ٥٠ | ٢٠ |
| جامعة باريس | ٢٥٨ | ٢,٥٥ | ١٤٥ | ٦٣ | ٥٣ |
| جامعة جونز هوبكينز | ٢٥٤ | ٥,٩٧ | ٢١٤ | ٢١ | ٢٢ |

■ **جدول (٥) المؤسسات البحثية في التقنية الحيوية في العالم.**

تشجيع البحث العلمي في التقنية الحيوية.

■ **مواطن الضعف: ومن أهمها:-**

- الإفتقار للتنوع في التخصصات العلمية، فالتقنية الحيوية تتطلب تعاون الباحثين من مختلف التخصصات العلمية.
- تحتاج معظم عينات التقنية الحيوية لوسيلة نقل سريعة في ظروف بيئية منضبطة.

- الإفتقار لوسائل النقل الفعالة، وأدوات الشراء والتراخيص الجمركية الموائمة لطبيعة منتجات التقنية الحيوية.

■ **صعوبة تعيين الأخصائيين التقنيين في المملكة**

نظراً لسياسات ولوائح الحكومة.

- صعوبة استقطاب الخبراء الدوليين.
- الإفتقار لتمويل القطاع الخاص لمنتجاته، مما يسفر عن مشاريع تبدد المال والوقت.

- -الحواجز التي تحدث الباحثين على احتكار المعلومات العامة وعدم التعاون مع آخرين في البحث نظراً للقوانين الخاصة بالترقيات الأكademie.

■ **الإفتقار للعمل الجماعي والتعاون.**

- غياب التنسيق والتعاون بين المعاهد البحثية.
- العجز عن التكيف السريع مع المتطلبات العالمية.

- عدم تماثل الحواجز مع الأهداف الإستراتيجية.
- الإفتقار لنظام عادل لتقويم الباحثين.

■ **السياسات والإجراءات الحكومية (لاسيما قوانين**

هناك العديد من الفرص التي تساعده على

نجاح برنامج التقنية الحيوية بالمملكة، ولكن

هناك كثير من التحديات التي تقف عقبة في

نجاح هذا البرنامج. ويمكن تفصيل الفرص

والتحديات وفقاً لما يلي:-

• مواطن القوة والضعف

تشير مواطن القوة والضعف إلى حاجة المنظمة الداخلية إلى الكوادر البشرية والإمكانات المادية بالمملكة وغيرها. ويمكن

إبراز مواطن القوة والضعف فيما يلي:-

- **مواطن القوة: ومن أهمها توفر الموارد المالية، ورغبة الباحثين الشديدة لإجراء البحوث التطبيقية، بدء تأسيس مرافق حاضنات**

وثقافة المجتمع.

- الالتزام بالعدالة والصدق والأمانة والشفافية - حفظ السلامة والأمن.

- مراعاة الضوابط الأخلاقية.

- الطموح المستمر.

• الأهداف الاستراتيجية

تمثل الأهداف الاستراتيجية في:-

- نقل وتوطين أحدث التقنيات الحيوية العالمية المناسبة.

- توفير البيئة المناسبة للتميز والإبداع والاستثمار في مجالات التقنية الحيوية.

- تأهيل وتدريب الكوادر الوطنية في علوم التقنية الحيوية

- توجيه تطبيقات التقنية الحيوية بما يحقق الأمان الصحي وال الغذائي.

- استخدام التقنية الحيوية في المحافظة على الأصول الوراثية وتطويرها واستدامتها.

- المحافظة على الموارد البيئية وإنمائها باستخدام التقنيات الحيوية المناسبة.

- ترسیخ مفهوم العلاقة بين برامج التقنية الحيوية والمجتمع.

المجالات التقنية

من أهم المجالات التقنية لبرنامج التقنية الحيوية بالمملكة ما يلي:-

• التطبيقات الطبية

سجل في المملكة عدد كبير من الأمراض والآفات، شأنها في ذلك شأن سائر بلدان العالم،

إذ تتراوح هذه الأمراض بين الأمراض المعدية وأمراض السرطان وأمراض النمو والشيخوخة

ومرض السكر إلخ... إلا أن المملكة تتفرق في بعض جوانب هذه الأمراض (مثل الجوانب الطبية

لross الحج، وغلبة تزاوج الأقارب، الأمر الذي يسفر عن الأمراض الوراثية، والأمراض المتعلقة

مراحل التطوير.

- ما تستغرقه عملية تطوير منتجات التقنية الحيوية من وقت طويل.

الوراثية المحلية التي تصيب الإنسان والحيوان.

- منح الشهادات العلمية للطلاب أو المتدربين في مجالات التقنية الحيوية.

- تعزيز القطاع الخاص، وتمويلهم لمشاريع البحث والتطوير في المعاهد البحثية بمساعدة الهيئات الحكومية.

- تبني اهتمام القطاع الخاص (لاسيما في الصناعة) بتأسيس مراكز وطنية للبحث والتطوير.

• التحديات

هناك العديد من التحديات التي تواجه برنامج التقنية الحيوية بالمملكة من أهمها:-

- الكلفة الباهظة لمعطيات التقنية الحيوية وباحتها.

- صعوبة نقل بعض التقنيات أو البحوث بسبب القيود الاقتصادية والسياسية.

- الإفتقار إلى البرامج التعليمية الكافية لإنتاج العمال المؤهلين في المجالات التقنية للعمل في الصناعة والحكومة.

- الإفتقار للتمويل الأولي.

- كون التقنية الحيوية لا تعتبر أولوية في القطاع الخاص.

من ورود المنتجات المتدنية الكلفة المترتب على الانضمام لل الاقتصاد العالمي والتي تحد من دوافع البحث والتطوير.

- التقاضي الدولي على استقطاب الخبراء المتخصصين في التقنية الحيوية.

- إحفاظ القطاع الخاص بالمتخصصين في التقنية الحيوية من خلال تقديم الرواتب الجاذبة.

- الإفتقار لدوافع إجراء البحوث في المملكة.

- عدم اتساق بعض سياسات وأنظمة الحكومة مع احتياجات الباحثين في العلوم.

- الإفتقار للمؤسسات المتخصصة القادرة على إجراء بعض المطلبات الهامة للتقنية الحيوية، لا سيما اختبار العقاقير.

- العجز عن صنع المنتجات العالمية الجودة خلال

إستراتيجية البرنامج

حدد فريق التخطيط الإستراتيجي للتقنية الحيوية رؤيةً وأولوياتٍ وإجراءاتٍ من شأنها

الوصول بالمملكة إلى مرحلة متقدمة من البحث والتطوير في مجالات التقنية الحيوية، لا سيما

وأن عناصر الإستراتيجية وضعوا لتوجيه البرنامج بما يخدم مصالح المواطنين في المملكة،

ويمارسون دوراً ينبع من قيم مواطنها، ويشع على المملكة

مع تقديم الحافز الكبير للابتكار.

ساهم تعاون عدد كبير من الجهات ذات

العلاقة بالتقنية الحيوية - بما في ذلك العديد

من المتخصصين بهذه التقنية بالمملكة - في

رسم الرؤية والرسالة والأهداف الإستراتيجية

ال الخاصة بالبرنامج.

• الرؤية

تمثل الرؤية في "الريادة في التقنية الحيوية

" لأفضل حياة"

• الرسالة

تمثل الرسالة في التميز والإبداع في تطوير

وابتكار تطبيقات التقنية الحيوية بما يحقق

مزيداً من التقدم العلمي والاقتصادي.

• القيم

تمثل القيم في:-

- مراعاة العقيدة الإسلامية ولغة العربية

البحث والتطوير في التقنية الحيوية:

■ التنوع الحيوي الجرثومي : ويشمل:-

- دراسة وحفظ الجراثيم في التربة والماء والهواء وتخثيرها للتطبيقات الحرجية مثل نقل المورثات. تطوير وسائل الكشف عن الجراثيم وخصائصها الفسيولوجية وتحليلها.

■ المعالجة أو الإصلاح الحيوى: وتشمل:-

- استخدام الجراثيم، والجراثيم المعدلة وراثياً لإزالة التلوث الناجم عن الأسمدة الكيميائية، والأراضي والمياه الملوثة بالبترول المتسرب. معالجة المكونات الحرجية مثل الملوثات الكيميائية والماء المشع الثقيل في الأرض.

- دراسة الظروف البيئية الملائمة للمعالجة أو الإصلاح الحيوى.

■ التعزيز الجرثومي : ويشمل:-

- الكشف عن الجراثيم وتطويرها لتحمل خصائص تعزيز إنتاج البترول في الآبار وخط الأنابيب وأوifice مصايف البترول.

- تخثير الجراثيم لزع الكبريت من البترول.

- تعديل الجراثيم لمقاومة الظروف القاسية في آبار وخطوط أنابيب البترول.

- إنتاج المواد الحيوية المعززة لزيادة إنتاج البترول.

■ البوليمرات الحيوية: وتشمل:-

- اكتشاف الجراثيم القادرة على تكوين البوليمرات، وتحليل الظروف البيئية اللازمة، وتعزيز قدرة هذه الجراثيم على زيادة الإنتاج.

- دراسة الظروف والوسائل البيئية للإنتاج التجاري.

- تعزيز خصائص البوليمرات باستخدام التقنية المتقدمة الصغر.

■ المحسات الحيوية: وتشمل:-

- تطوير الجراثيم واستخدامها لرصد الملوثات البيئية.

- تعديل الجراثيم لرصد تسرب البترول.

البحث والتطوير في التقنية الحيوية مما يلي:

■ إنتاج النباتات: وتشمل:-

- الهندسة الوراثية لإنتاج المحاصيل التي تقاوم الجفاف ودرجات الملوحة العالية.

- تعزيز تصميم وإنتاج جودة المحاصيل المحلية باستخدام التقنية الحيوية الجزيئية.

- دراسة مصادر التنوع الوراثي لأهم المحاصيل. دراسة البنية الجزيئية أو الوراثية للنباتات المحلية.

■ تربية الحيوانات: وتشمل:-

- دراسة التنوع الوراثي في مواشي الحيوانات الأليفة - التشخيص الجزيئي لأفات الحيوان.

- دراسات تشخيصية للأمراض والأفات الشائعة بين الإنسان والحيوان.

- التداول الوراثي لتعزيز الإنتاجية الزراعية من الحيوانات.

■ إنتاج المنتجات الحيوية: ومن أهمها:-

- تطبيقات مضاعفة التقنية للتفرير بين المواد النباتية الحيوية لأغراض التشخيص والعلاج.

- تعريف المواد النشطة في النباتات المستخدمة في الدواء.

■ حماية النبات: وتشمل:-

- التطوير الوراثي للمحاصيل الزراعية بما يجعلها تقاوم أمراض الديدان الخيطية.

- تشخيص وتعریف أسباب أمراض النبات باستخدام الوسائل الجزيئية.

- مراقبة المواد الغذائية المعدلة وراثياً لأغراض السلامة.

- تشخيص الأمراض التي تنتقل إلى الغذاء.

- تطهير مكونات الغذاء الجزيئية للتخلص من العناصر غير المرغوب بها.

● التطبيقات البيئية

من أهم المجالات البيئية الأكثر استفادة من

بطاهرة التمدن). من هنا يتضح الدور الذي

يمكن أن تلعبه التقنية الحيوية في الوقاية من هذه الأمراض والكشف المبكر عنها وعلاجها.

ومن أبرز الأمراض التي من شأنها الإستفادة من البحث والتطوير في التقنية الحيوية:-

■ الأمراض المزمنة: ومنها أمراض الكلية، والأمراض التنفسية، والبدانة والأمراض المتعلقة بالجهاز الهضمي، وفقر الدم.

■ أمراض النمو والشيخوخة : مثل الشلل والإضطرابات الهرمونية التي تؤثر على النمو والأمراض الوراثية، ومرض باركنسون وأمراض الشيخوخة مثل مرض أльцاهيمير

■ الأمراض المعدية: وتشمل الأمراض البكتيرية وأمراض الفطرية والفيروسية والطفيلية.

أمراض السرطان: مثل سرطان الثدي والدم والغدة الدرقية وسرطان البروستات وسرطان الغدد اللمفاوية.

أمراض القلب والأوعية الدموية : وتشمل الذبحة الصدرية واحتشان الصدر والجلطات وارتفاع ضغط الدم.

مرض السكر: مضاعفاته، أسبابه وطرق علاجه.

● التطبيقات الزراعية

تعمل الظروف البيئية على إضعاف نمو الزراعة في المملكة، ذلك أن الإفتقار لماء الري، وارتفاع درجات الحرارة، ونسبة الملوحة المرتفعة في المياه والترابة تفرض تحديات بالغة أمام التنمية الزراعية.

من جهة أخرى، فإن تزايد نمو سكان المملكة، وصغر سن معظم أبناء المملكة يملي تطوير أوجه التقنية الحيوية التي تساعد على تخطي الحاجز

التي تحد من التنمية الزراعية. فبوسع التقنية الحيوية المساعدة على إنتاج المحاصيل الزراعية الجديدة التي تلبي إحتياجات المملكة المتامية من الغذاء.

ومن أبرز المجالات الزراعية التي تستدعي

مؤشرات الأداء الأساسية

- ساعدت الجهات ذات العلاقة ببرنامج التقنية الحيوية على تحديد مؤشرات الأداء، بحيث يكون كل مؤشر مقياساً مرتبطاً بهدف إستراتيجي محدد.
- ومن أهم مؤشرات الأداء الأساسية ما يلي:-
- نسبة ما هو متوفّر من الموارد البشرية المطلوبة.
- تقويم عائد الإستثمار الذي يحققه البرنامج.
- معدل ما ينجز من الأهداف الإستراتيجية في المشاريع.
- المعرفة التي يتم تحصيلها باستخدام أحدث التقنيات في نشاط البحث.
- معدل ما ينجز من الأهداف الإستراتيجية في التقنيات.
- عدد إكتشافات بحوث الأساس التي تسفر عن تطبيقات جديدة في التقنية الحيوية.
- نسبة البحوث التطبيقية التي تسفر عن نماذج جديدة للأعمال أو حلول عملية.
- نسبة المؤسسات البحثية التي تتكرر خطوط إنتاج أو حلولاً جديدة.
- نسبة الشركات البحثية التي تتكرر خطوط إنتاج أو حلولاً تقنية جديدة.
- نسبة البحوث التطبيقية التي تتكرر خطوط إنتاج أو حلولاً تقنية جديدة على الصعيد المحلي.
- نسبة المؤسسات البحثية القائمة والتي تسفر عن خطوط إنتاج أو حلول تقنية جديدة.
- نسبة أوجه التقنية المتوفّرة والتي يتم نقلها أو تطويرها في المملكة بما يقىس إنتاجية التقنيات الجديدة في خطة البحث الإستراتيجية.
- نسبة أوجه التقنية المتوفّرة والتي تسفر عن خطوط إنتاج أو حلول تقنية جديدة.
- نسبة الوسائل وأساليب العمل الجديدة التي يتم تبنيها من قبل حاضنات التقنية الحيوية.
- نسبة أساليب العمل الجديدة التي يتم تبنيها وتطويرها في مراكز البحث في التقنية الحيوية.

وخطة إدارة المخاطر، وخطة نقل التقنية. ويمكن تصصيل نقل التقنية فيما يلي:-

- ١- إشراك المستخدمين في تصميم البرنامج من خلال مساهمتهم في ورش العمل المخصصة للتحطيط ومشاركتهم في نشاط اللجنة الاستشارية لبرنامج التقنية الحيوية. فمن المعلوم أن مساهمة المستخدم في تصميم البحث من شأنها أن تؤدي على الأرجح إلى بحوث ونتائج وافية بمتطلبات المستخدمين، ومن ثم فإنها مرحلة أكثر لأن تنتهي بالإبتكارات الناجحة.
- ٢- تشجيع البرامج الوطنية الركيزة على تطوير المشاريع التطبيقية التجريبية المتطرفة في كل من المدينة والجهات الحكومية والجامعات والقطاع الصناعي. ويتم نقل المعرفة من خلال المشروع إلى الشركات. وبعد هذا أسلوب ثبت الفعالية لتطوير التقنيات التي تخدم غرضًا محدداً، والتي يمكن نقلها بسهولة إلى المستخدمين في القطاعين العام والخاص.
- ٣- استخدام مراكز الجامعة/الصناعة كآلية أساسية للبحث خلال مراحل الخطة، حيث أن من شأن إشراك القطاع الخاص بأوجه نشاط هذه المراكز (من خلال التوصيات والتمويل) تشجيع تركيز البحث الجامعي على احتياجات المستخدمين، الأمر الذي يعزز فرص نقل التقنية. من جهة أخرى، فإن هذه المراكز ستقوم كذلك بتحويل المعرفة إلى الصناعة من خلال تدريب وتخرج الطلاب (الذين تم تدريسيهم لمواجهة المشاكل الخاصة بالصناعة) الذين يتخدون وظائف بعد ذلك في الشركات أو يقومون بتأسيس شركاتهم الخاصة.

- ٤- الرابط بين برنامج التقنية الحيوية وحاضنات تقنية الأعمال والبرامج الأخرى التي ستسهم في إنشاء شركات جديدة للتقنية الحيوية.

- دراسة سلامة وأمن المحسّسات الحيوية.

■ التخمير والمفاعلات الحيوية: وتشمل:-

- تطوير وتوظيف الأغشية الحيوية والمفاعلات الحيوية. في إنتاج المواد الحيوية.

- دراسة كيفية تنظيم ظروف عمليات التخمير.

■ إعادة التدوير الحيوي: وتشمل:-

- دراسة السلامة الحيوية لظروف التدوير الحيوي للفيابات الصناعية والزراعية والطبية.

- تحديد منافع نفاثات التدوير الحيوي.

- التعرف على الجراثيم المفيدة للتدوير الحيوي وتعديل الجراثيم لخدمة هذا الغرض.

- دراسة تنظيم ظروف عمليات التدوير الحيوي

• مجالات ذات أهمية مشتركة

إضافة إلى ذلك فإن الخطة الاستراتيجية اهتمت كذلك بال المجالات ذات الأهمية المشتركة والتقنيات الحديثة جداً والتي تتقاطع مع جميع التطبيقات السابقة مثل:-

والأنظمة والتشريعات ذات العلاقة

- السلامة الاحيائية.

- الامان الحيوي.

- الاخلاقيات الحيوية.

- التقنيات التفصيلية

- التقنيات الحيوية المنهائية الصفر.

- تقنيات الجينوم والبروتينوم

- الاحيائة الجزيئية

- المعلوماتية الحيوية

- الانتاج الدوائي

- الخلايا الجذرية

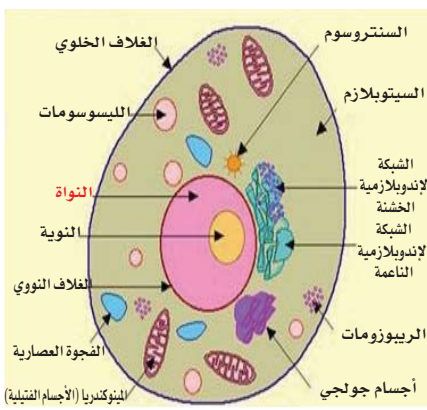
الخطط التشغيلية

تتضمن الخطط التشغيلية خطة إدارة محفظة المشاريع، وخطة إدارة الجودة، وخطة إدارة الموارد البشرية، وخطة إدارة الإتصالات،

ملايين أو بلايين الخلايا بحسب نوع الكائن، ويوجد منها نوعان، هما:

١- **الخلايا الجسدية (Somatic Cells)**: ويطلق عليها كذلك الخلايا الجسمية حيث تمثل كافة أنواع الخلايا في الجسم فيما عدا الحيوان (الخصيتين) في الرجل، والمبوض في رحم المرأة، وكذلك الأسدية (Stamens)، والمبوض في النبات. تحتوي نواة الخلية الجسدية على العدد الكامل من الصبغيات (Chromosomes) في صورة زوجية (Diploid). حيث يوجد في نواة الخلية الجسدية للإنسان - على سبيل المثال - ٤٦ صبغي (٢٣ زوج).

٢- **الخلايا الجنسية أو التناسلية (Germ Cells)**: وهي عبارة عن وحدات التكاثر الجنسي في الكائن الحي، مثل: البويضة في المرأة والحيوان المنوي في الرجل. وتحتوي نواة الخلية التناسلية على نصف عدد الصبغيات في صورة فردية (Haploid). حيث يوجد في نواة الخلية التناسلية للإنسان ٢٣ صبغي فقط. وبذلك يتجلّى إبداع الخالق سبحانه وتعالى حين ينجز العدد الكامل من الصبغيات مرتّة أخرى بتزاجر الأمشاج المذكورة مع المؤنثة. وهي وسيلة للمحافظة على النوع عبر الأجيال المتعاقبة.



شكل (١) التركيب العام للخلية وما تحتويه من عضيات مختلفة.

مفاهيم أولية في التقنية الديوية



أ.د. ماهر محمد شحاته

قريبة وبعيدة المدى لخوض غمار هذه التقنية، وتحصيل أكبر قدر من فوائدها الاقتصادية، والصحية، والزراعية، والبيئية. يستعرض هذا المقال بعض المفاهيم الأولية لهذه التقنية، وذلك كما يلي:

الوحدة البنائية للكائن الحي

يتكون جسم الكائن الحي في النبات والحيوان والإنسان من عدة أعضاء (Organs)، وكل عضو يتكون من عدة أنسجة (Tissues)، وكل نسيج يتكون من عدة خلايا (Cells): وعليه فإن الخلية (Cell)

هي وحدة التركيب والوظيفة في الكائن الحي. تحتوي الخلية - بشكل عام - على عدد من العضيات (Cell Organelles)، وهي عبارة عن تراكيب محددة توجد داخل خلية الكائن الحي تقوم بجمعية الوظائف الحيوية التي تخصه، شكل (١). ومن أهم العضيات التي توجد فيها المادة الوراثية في الخلية الحيوانية والنباتية هي:

النواة (Nucleus).

يبلغ عدد الخلايا المكونة لجسم الكائن الحي

التقنية الحيوية هي مجمل التقنيات (الطرق - الوسائل) التي تتناول استخدام الكائنات الحية أو مكوناتها تحت الخلوية بغرض إنتاج أو تحويل أو تطوير منتجات ذات قيمة وفائدة للإنسان، حيث أمكن نقل جينات معينة من كائن إلى آخر، ويتطلع العديد من الباحثين والمختصين لمعرفة التطبيقات الممكنة للتقنية الحيوية، وخاصة في المجالات الزراعية، مما سيساهم في زيادة الإنتاج الزراعي، وذلك عن طريق إنتاج صنف جديد يتميز بصفات مرغوبة كماً ونوعاً وبطرق أكثر كفاءة وأسرع مقارنة بالطرق التقليدية.

تُعد التقنية الحيوية علم جديد بُرِزَ وتطور بشكل سريع ومذهل خلال العشرين سنة الماضية، حيث تُستخدم الخلية النباتية، أو الحيوانية، أو الميكروبية لإنتاج مواد ذات فائدة كبيرة للبشرية، وبالتالي تلعب دوراً مهماً في تحسين نواتج كل من النبات والحيوان بفرض استخدامها في الزراعة، والصناعة، وال المجالات الطبية المختلفة.

ومن هذا المنطلق سعت وتسعى كثير من الدول المتقدمة والنامية إلى وضع خطط إستراتيجية

المورثات

وضع العالم النمساوي «جريجور موندل» قوانين علم الوراثة ونشرها عام ١٨٦٥ م، ولكن لم يلتفت لنتائجها أحد في ذلك الحين، حيث كان العالم مشغولاً بنظرية التطور لداروين، ومن ثم أعيد اكتشافها وأدرك العلماء أهميتها عام ١٩٠٠ م، ومنذ ذلك التاريخ شهد العالم تقدماً مطرداً في فهم أساس الوراثة في الكائنات الحية. وفي العشرينات من القرن الماضي اكتشف العالم «ميير» أن الإشعاع يحفز التغيرات في النبات والحيوان، أما في الثلاثينات والأربعينات فقد تم اكتشاف العديد من الأساليب الجديدة للتعامل مع الصبغيات والمورثات، مثل استخدام مادة «الكولتشيسين» - مادة كيميائية تستخلص من نبات اللحاح (Colchicum Autumnale) ولها القدرة على إحداث طفرات وتغيير في التركيب الوراثي للخلايا النباتية - في مضاعفة عدد الصبغيات في الذرة الهجين وغيرها من المحاصيل، وكذلك استخدام مواد كيميائية أخرى للبحث على الطفرات.

ومع اكتشاف اللولب المزدوج لهيكل الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) في عام ١٩٥٣ م من قبل «جيمس واطسون» و«فرانسيس كريك» حدث ثورة من التقدم في مجال علمي الوراثة والأحياء الجزيئية، بتواли سلسلة متصلة من الاكتشافات، حيث أجريت في السبعينات تجربة الاستنساخ الوراثي لإنتاج بعض الهرمونات مثل الإنسولين البشري داخل خلايا البكتيريا، وتبع ذلك إنتاج نباتات تحمل صفات وراثية جديدة تعطيها طعم أو لون أفضل، أو درجة تحمل أعلى للمبيدات، أو مقاومة الآفات، وكذلك حيوانات تنتج ألبان بكميات أكبر، أو لحوم خالية من الدهون، بالإضافة للكثير من المنتجات الصيدلانية.

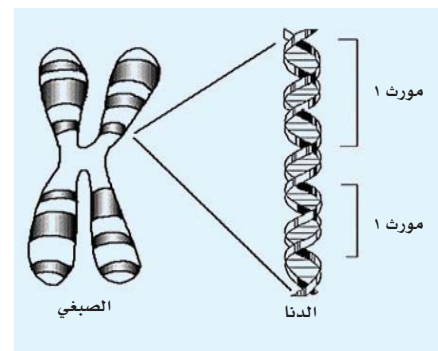
النباتات الراقية والحيوان والإنسان.

٢- **أوليات النواة (Prokaryotes):** وهي مجموعة الكائنات الحية التي توجد صبغاتها حرة في سيتوبلازم الخلية، أي لا يفصلها عن غلاف نووي، ومنها البكتيريا (Bacteria)، والطحالب الخضراء المزرقة (Blue-Green Algae).

● الأحماض النووية

يوجد الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) على امتداد الصبغيات في الخلايا مشكلاً أساس الوراثة. وهو اسم مختصر مشتق من اسمه، وذلك نسبة لنوع السكر الخماسي الذي يدخل في تركيب وحداته البنائية. ويوجد داخل صبغيات الخلية في شكل حلزون مزدوج - أي خيطين يلتقيان على بعضهما - والوحدة البنائية له هي النيوكليوتيد (Nucleotide) والتي تتكون من سكر خماسي، وقاعدة نيتروجينية، ومجموعة فوسفات. وكل مجموعة من النيوكليوتيدات على امتداد الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) تكون وحدة مستقلة تُسمى **مورث** (Gene)، ويمكن اعتبار الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) مقسم لعدد من العقل كل منها يسمى **مورث**. وهو أساس تصنيع البروتين الموجود في الخلية، ويتم تصنيعه عن طريق حلقة وصل بينهما هو الحمض النووي الريبيوزي (Ribonucleic Acid - RNA).

أما الحمض النووي الريبيوزي (RNA) فيوجد في سيتوبلازم الخلايا. وهو اسم مختصر مشتق من اسمه، وذلك نسبة لنوع السكر الخماسي الذي يدخل في تركيبه، وهناك ثلاثة أنواع من الحمض النووي الريبيوزي هي: الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA)، الحمض النووي الريبيوزي الناقل (tRNA)، والحمض النووي الريبيوزي الصيدلاني (rRNA).

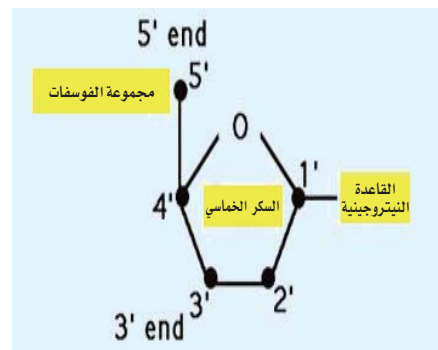


■ العلاقة بين الصبغي والدنا والمورثات.

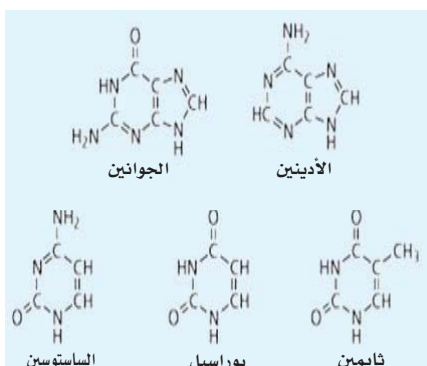
النواة

تعد النواة البنك المركزي للمعلومات الوراثية في الخلية، وتتوزع المعلومات الوراثية على عدد من التراكيب داخل النواة تسمى الصبغيات. وهي أجسام يمكن صبغها بممواد كيميائية تتفاعل مع مواد تدخل في تركيبها الكيميائي، وتمثل الوحدات الحاملة للصفات الوراثية في الكائن الحي. ومن الناحية الشكلية يتكون الصبغي من كروماتيدتين (Chromatids) يرتبطان عن طريق السنترومير (Centromere)، أما من الناحية الكيميائية فإن الصبغي يتكون من الحمض النووي منقوص الأكسجين (Deoxyribonucleic Acid - DNA) والأكسجين (DNA) وبروتين. وتقسم الكائنات الحية على حسب وجود الصبغيات داخل النواة من عدمه إلى:

١- **حققيات النواة (Eukaryotes):** وهي مجموعة الكائنات الحية التي توجد صبغاتها داخل النواة ويجعلها غلاف نووي، وتشمل



■ مكونات النيوكليوتيد.



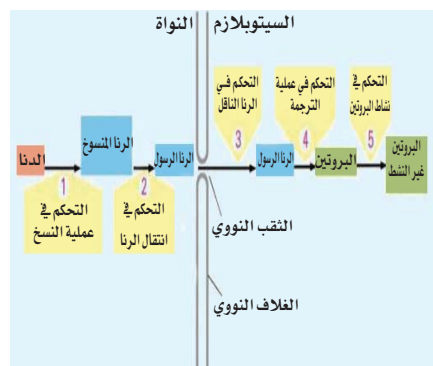
■ القواعد النيتروجينية الداخلة في تركيب كل من الدنا والرنا.
أو مشتقاتها هي المسؤولة عن إعطاء الطراز المظهي للصفة.

● شفرة الوراثة

تعد القواعد النيتروجينية للأدينين (Guanine – G) والجوانين (Adenine – A) والثايمين (Thymine – T) والسياتوسين (Cytosine – C)، وأبجديات الوراثة الأربع في الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين (DNA). أما في الحمض النووي الريبيوزي (RNA) فهناك الأدينين (A)، والجوانين (G)، والسياتوسين (C)، إضافة إلى اليوراسيل (U – Uracil). ويبلغ عدد الأحماض الأمينية التي تدخل في بناء سلسلة أي بروتين عشرون (٢٠)؛ وعليه فقد ثبت أن الحروف الأربع في شفرة الوراثة (Genetic Code) تقرأ في كلمات (كودونات) كل منها ثلاثة (٣)،

| | | الحرف الثاني | | | | | |
|-------------|---|--------------|------------|------------|------------|---|--|
| | | U | C | A | G | | |
| الحرف الأول | U | UUU Phe | UCU Ser | UAU Tyr | UGU Cys | U | |
| | U | UCU Leu | UCA Ser | UAC Stop | UGC Stop | C | |
| | U | UUA Leu | UCA Stop | UAA Stop | UGA Stop | A | |
| | U | UUG Trp | UCC Stop | UAG Stop | UGG Trp | G | |
| الحرف الأول | C | CUU Leu | CCU Pro | CAU His | CGU Arg | U | |
| | C | CUC Leu | CCC Pro | CAC His | CCG Arg | C | |
| | C | CUA CCA | CCA CCA | CAA Gln | CGA Arg | A | |
| | C | CUG CCG | CCG CCG | CAG CAG | CGG CGG | G | |
| الحرف الأول | A | AUU Ile | ACU Thr | AAU Asn | AGU Ser | U | |
| | A | AUC Ile | ACC Thr | AAC Asn | AGC Ser | C | |
| | A | AUA Met | ACA Thr | AAA Lys | AGA Arg | A | |
| | A | AUG Met | ACG Thr | AAG Lys | AGG Arg | G | |
| الحرف الأول | G | GUU Val | GCU Ala | GAU Asp | GGU Gly | U | |
| | G | GUC Val | GCC Ala | GAC Asp | GCC Gly | C | |
| | G | GUA Val | GCA Ala | GAA Glu | GGA Gly | A | |
| | G | GUG Val | GCG Ala | GAG Glu | GGG Gly | G | |

■ جدول (١) شفرة الوراثة ذات الكودونات الثلاثية توضح
٤٤ شفرة وراثية منها شفرة للبداية وثلاثة للنهاية وبقية
الكودونات تعبر عن الأحماض الأمينية العشرين.



● خطوات التعبير الجيني الوراثي.

● التعبير الوراثي

التعبير الوراثي (Gene Expression) هو تحويل لغة النيوكليوتيدات المكونة للحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) إلى لغة الأحماض الأمينية المكونة للبروتين. وتقام في خطوتين متتاليتين هما النسخ والترجمة.

● النسخ

النسخ (Transcription) عملية يتم فيها نقل المعلومات الوراثية من الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) والممثلة في صورة ترتيب معين (شفرة الوراثة) من النيوكليوتيدات إلى تتبع مكمل من النيوكليوتيدات في الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA)، أو الناقل (tRNA)، أو الريبيوزومي (rRNA).

● الترجمة

الترجمة (Translation) عملية يتم فيها تحويل لغة النيوكليوتيدات على الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA) إلى لغة الأحماض الأمينية المكونة للبروتين، وتقام عملية الترجمة بواسطة الريبيوزومات بمساعدة الحمض النووي الريبيوزي الناقل (tRNA) والحمض النووي الريبيوزي الريبيوزومي (rRNA). وتكون البروتينات داخل خلايا الكائن الحي البروتوم (Proteome). ويختلف البروتوم من خلية إلى أخرى، ومن نسيج لأخر، ومن عضو لأخر حسب حالة الخلية ونشاطها، وتعد البروتينات

تعد المورثات (Genes) هي الوحدات الوظيفية للوراثة، وهي عبارة عن قطع من الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) كل منها له طول وتتابع محدد من النيوكليوتيدات.

وقد يكون للمورث الواحد صور مختلفة تسمى أليلات (Alleles)، وهي إما أن تكون سائدة (Dominant) - لها القدرة على التعبير في ظهور الصفة - أو متتحية (Recessive) يختفي أثرها في وجود المورث السائد، وينتج عن ذلك تباين الصفات الوراثية التي تُورث مثل لون العين وفصائل الدم.

يعمل المورث على تنظيم عملية تكوين البروتين أو الإنزيم عن طريق عملية التعبير الوراثي (Gene Expression). ويحتوي الجسم البشري على حوالي ٣٤،٠٠٠ مورث مشفر يمثل حوالي ٢٪ من حجم الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA). مكوناً ما يُعرف بالجينوم (Genome) أو الجين أو المجموع الوراثي. هناك العديد من المفاهيم الوراثية يمكن إبراز أهمها فيما يلي:

● الجينوم

الجينوم (Genome) عبارة عن مجموع مورثات النوع البشري أو الحيواني أو النباتي، وهو ثابت في جميع خلايا وأنسجة وأعضاء الكائن الحي إلا إذا تعرض أحد أجزائه لحدث تغير في تركيب أو عدد الصبغيات وهو ما يسمى بالطفرات.

● الطراز الوراثي والطراز المظهي

الطراز الوراثي (Genotype) هو التراكيب الوراثية التي يحملها الفرد على شكل مورثات سواءً كان ذلك زوج أو أكثر من المورثات، وهو المسؤول عن تكوين الطراز المظهي (Phenotype)، الذي هو عبارة عن صفات الكائن الحي المظهرية التي شاهد بالعين (مثل الطول والقصر والشكل واللون) أو الوظيفية أو التركيبة الناتجة عن تأثير المورثات.

أهم مجالات التقنية الحيوية

مع بداية استخدام المادة الوراثية في الكائنات الحية للحصول على منتجات مفيدة للإنسان تم تداول واستخدام وتدريس مصطلح التقنية الحيوية الحديثة (لتمييزها عن التقنية الحيوية التقليدية القديمة التي تعنى باستخدام الكائنات الحية في عمليات حيوية مثل التخمر والتطعيم). وبدأت تظهر مجالات عديدة للتقنية الحيوية منها:

- التقنية الحيوية الزراعية (Agricultural Biotechnology): وتحتخص بالأبحاث والأنشطة المتعلقة بالنباتات والحيوان.

- التقنية الحيوية الطبية (Medical Biotechnology): وتحتخص بالأبحاث والأنشطة المتعلقة بصحة الإنسان.

- التقنية الحيوية البيئية (Environmental Biotechnology): وتحتخص بالأبحاث والأنشطة المتعلقة بخدمة البيئة والمحافظة عليها.

- التقنية الحيوية الصناعية (Industrial Biotechnology) وتحتخص بالأبحاث والأنشطة المتعلقة بالمجال الصناعي.

- التقنية الحيوية والمعلوماتية الحيوية (Bioinformatics): وتحتخص باستخدام الحاسوب الآلية لتحليل نتائج الدراسات الحيوية.

- التقنية الحيوية متاخرة الصغر (Nano-Biotechnology) وتحتخص بالأبحاث والأنشطة على مستوى النانو وخاصة في مجال إنتاج الأدوية.

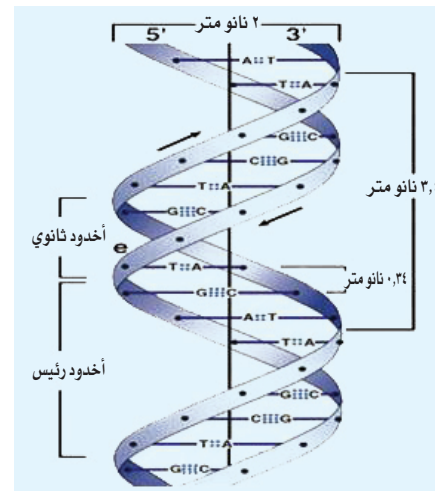
وقد ساعدت الاكتشافات الجديدة على تعزيز صناعة التقنية الحيوية على المستوى التجاري، لا سيما في أمريكا الشمالية وأوروبا، وبدأت العديد من الشركات الكبرى استثمارات كبيرة لتحسين إنتاج أنواع النباتات الزراعية كوسيلة لمعالجة الفقر والأمن الغذائي للبشر في البلدان النامية.

أنواع الحمض النووي الريبوسي

هناك أنواع عديدة من الحمض النووي الريبوسي RNA ، ثلاثة منها تلعب دوراً أساسياً في عملية التعبير عن الشفرة الوراثية وتصنيع البروتين وهي:

- الحمض النووي الريبوسي الرسول (mRNA):** ويتم نسخه بأطوال مختلفة على حسب طول المورث المشفّر الذي نسخ منه. وتنتج معظم الخلايا كميات قليلة لألاف الجزيئات المختلفة من الحمض النووي الريبوسي الرسول (mRNA)، كل منها يترجم لبروتين على حسب حاجة الخلية.
- الحمض النووي الريبوسي الناقل (tRNA):** ويقوم بنقل الأحماض الأمينية المعبرة عن الشفرة الوراثية المقرؤة على الحمض النووي الريبوسي الرسول (mRNA)، حيث يوجد لكل حمض أميني من الأحماض الأمينية العشرين المعروفة حمض نووي ريبوزي ناقل أو أكثر. ويوجد حوالي ٣٢ نوع مختلف من الحمض النووي الريبوسي الناقل (tRNA) في الخلية حقيقة النواة، كل واحد منها ينبع من مورث خاص به. ويتراوح طولها بين ٧٣-٩٣ نيكليوتيد. ويكون جزء منها حلزون مزدوج وبقية الأجزاء تكون مفردة لتكون ٣ التcafات (loops). وعند أحد الالتفافات توجد ٢ قواعد مفردة تسمى بمضاد الشفرة (Anticodon)، ويكون تابعها مكملاً للكodon (الشفرة) الموجودة على الحمض النووي الريبوسي الرسول (mRNA)، وعند تكاملهما معاً يتم وضع الحمض الأميني المراد في مكانه الصحيح على امتداد سلسلة البروتين الأولية (عديد الببتيد).

- الحمض النووي الريبوسي الربيزوومي (rRNA): ويدخل في تركيب الريبيوزوم (Ribosome)، وهو أحد عضيات الخلية، المسؤول عن عملية الترجمة بمساعدة الحمض النووي الريبوسي الناقل (tRNA).



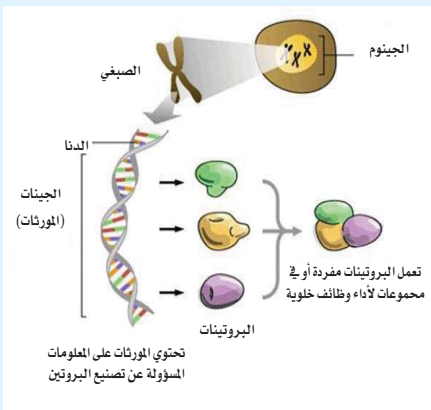
الدنا: الحلزون المزدوج ويوضح أن كل ١٠ نيكليوتيدات تكون لفة كاملة طولها ٢٤ نانومتر والمسافة بين كل قاعدة والتي تليها ٣٤ نانومتر وارتباط القواعد المقابلة على الخطين بروابط هيدروجينية (ثلاث روابط بين الجوانين والستيوزين رابطتين بين الأدينين والثايدين)

أي تتكون من تتابع ثلاث نيكليوتيدات لتكون ٦٤ الكلمة وراثية (شفرة الوراثة)، منها كلمة للبداية (AUG)، وتعبر عن الحمض الأميني الميثيونين (Methionine) وثلاثة للنهاية هي (UAG, UGA, UAA) وبقية الكودونات (٥٩) تعبّر عن بقية الأحماض الأمينية العشرين (١٩ حمض أميني): وعليه يكون لكل حمض أميني شفرة أو أكثر (Degeneracy of Codons). ويوضح من الجدول (١) أن الحمض الأميني التريبتوفان يُعبر عنه بكلمة واحدة (مثل الميثيونين)، وبقية الأحماض الأمينية (١٨) لكل منها كلمتين أو أكثر، وعلى سبيل المثال هناك ست كلمات للحمض الأميني سيرين وكذلك الأرجينين، يقابل كل كodon على الحمض النووي الريبوسي الرسول مضاد له على الحمض النووي الريبوسي الناقل يسمى مضاد الكodon (Anticodon). وقد ثبت أن الشفرة الوراثية عامة (Universal) منذ بدء الحياة حتى الآن، حيث أن نفس الكودونات تمثل شفرات لنفس الأحماض الأمينية في كل الكائنات الحية التي تمت دراستها، ويدل هذا على أن كل الكائنات الحية الموجودة على وجه الأرض قد نشأت من أسلاف مشتركة.

وتحدد مجموع صفاته البدنية والنفسية. وعندما ينشط المورث فإنه يعبر عن نفسه بنسخه (DNA)، ويدفع الخلية لإنتاج الأحماض الأمينية (DNA)، التي تلتزم بعضها حسب الشفرة على المورث، منتجة بروتين له وظيفة محددة بالجسم، مثل (٢)، وكل شيء في الجسم يكاد يكون بروتيناً أو مركب آخر يدخل في تصنيع البروتينات. عليه تُعد الموراثات حاملة للتعليمات الوراثية اللازمة لنمو الجسم وعمله، وبالتالي مسؤولة عن التحكم في الصفات الوراثية، حيث يتسبب اختلاف قاعدة داخل المورث - فيما يسمى بالطفرة - في عطب له ويفقد وظيفته أو ينتج بروتين خاطئ تكون نتاجه مرض وراثي.

أهداف وخطوات مشروع الجينوم البشري

كان الهدف الأساس لمشروع الجينوم البشري هو «التشرير الجزيئي للجهاز الوراثي البشري» أي معرفة التسلسل الكامل للنيوكليوتيديات المكونة له، فترتيبها هو المهم. وقد تم التخطيط للمشروع في منتصف الثمانينيات، لكنه بدأ رسمياً في أول أكتوبر عام ١٩٩٠، وقد شارك فيه علماء من تخصصات مختلفة منها الأحياء والكيمياء والرياضيات والحاسب الآلي والهندسة. وقد أجريت الأبحاث في معامل منظمة العوامل الوراثية البشرية - هوجو -(Human Genome Organization- HUGO) في الولايات المتحدة الأمريكية وألمانيا واليابان وبريطانيا وفرنسا، وُسمى بالمشروع العالمي العام للجينوم البشري



شكل (٢) الجهاز الوراثي يوضح العلاقة بين الجينوم والبروتينوم في الكائن الحي.

الجينوم والبروتينوم



أ.د. ماهر محمد شحاته

ينتظر البشرية عند سبر أغوار ذلك العلم الغزير.

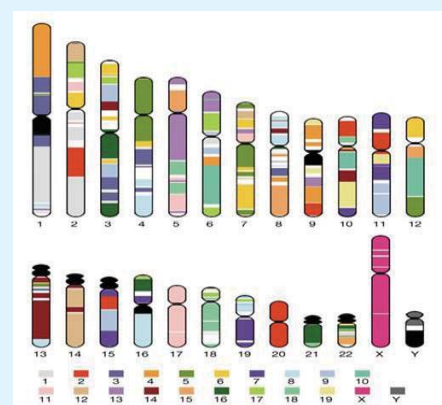
تعريف الجينوم

الجينوم عبارة عن جميع مورثات (جينات) جسم الكائن الحي. أي ما يسمى بالجهاز الوراثي للكائن الحي، فمثلاً يتتألف الجهاز الوراثي للإنسان - يحمله كل حيوان منوي أو بويضة - من جديلة طويلة مقسمة على ٢٣ صبغة (Chromosome) متباعدة في الطول، شكل (١). حيث يتكون كل صبغي كيميائياً من المادة الوراثية (DNA) - الحمض النووي منقوص الأكسجين - مغلفة ببروتينات.

يمكن وصف الجينوم البشري بأنه خارطة تصف جميع المورثات التي تحكم جسم الإنسان

شهدت بداية الألفية الثالثة إنجازاً علمياً عظيماً سيكون له في المستقبل القريب أثراً بالغاً في حياة البشرية في جميع جوانبها المختلفة، وقد تمثل ذلك الإنجاز في الانتهاء من أغلب محتويات الخريطة الوراثية (الجينية) - فيما يعرف بمشروع الجينوم (Genome) أو المادة الخام لكتاب الحياة - ومعرفة تسلسل الشفرة الوراثية كوسيلة لسلح وفحص وتعريف الجينوم المحددة لكثير من الكائنات الحية من نبات وحيوان وكائن دقيق. وتتبّع أهمية هذا الإنجاز في أنه سيساعد على تحسين نوع الكائن الحي من حيث القضاء على الأمراض الوراثية والمحافظة على الصحة العامة وتحسين الخدمات الصيدلية، فضلاً عن زيادة وتحسين الإنتاجية في كثير من المنتجات الغذائية. من جانب آخر صاحب إنجاز مشروع الجينوم قيام مشروع أكثر تعقيداً يتناول جميع بروتينات كل خلية بجسم الكائن الحي فيما يعرف بمشروع البروتينوم (Proteome). ولما كان مشروع الجينوم تحدياً كبيراً آنذاك فإن مشروع البروتينوم يُعد تحدياً أكبر من ذلك بكثير، في كونه يتناول مكونات كل بروتين من بروتينات الخلية المتميزة.

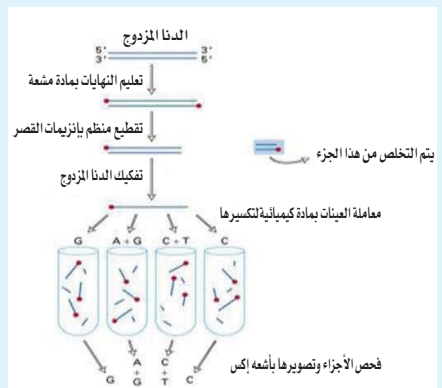
يسعى مشروع هذا المقال موضعياً إلى الجينوم والبروتينوم من حيث التعريف بهما وأهميتهما والمستقبل الذي



شكل (١) الصبغيات البشرية وعددها ٤٦ في الذكر، $XY + 22$ في الأنثى.

(DNA Polymerase). والنيوكليوتيدات الأربع (dNTPs, dATP, dGTP, dCTP & dTTP).
 ٣- قيام الإنزيم ببناء الخيط الجديد بناءً على المعلومات المقرأة على القالب، حيث يعتمد الإنزيم في ربط النيوكليوتيدات بعضها على وجود مجموعة هيدروكسيل (OH) حرة في تركيب النيوكليوتيد عند النهاية (شكل ٢).
 ٤- إضافة أربعة نيوكلويوتيدات معطوبة (محورة) ddNTPs, ddATP, ddGTP, ddCTP & ddTTP- ليس فيها مجموعة هيدروكسيل عند النهاية (٢). وبذلك لا يستطيع الإنزيم أن يضيف لها فتتوقف السلسلة.
 ٥- اشتمال الوسط على خليط من شرائط الدنا (DNA) مختلفة الأطوال.
 ٦- فصل الأجزاء مختلفة الأطوال على هلام من مادة كيميائية (الأكريلاميد) (Polyacrylamide) وتصويرها بالأشعة السينية (X-Ray) لمعرفة تتابع الدنا (DNA)، حيث يمكن بهذه الطريقة قراءة في حدود عدة مئات من النيوكليوتيدات (٣٠٠-٥٠٠ نيوكلويوتيد).

■ طريقة الانحلال الكيميائي (Chemical Degradation Method): يطلق عليها أيضاً (Maxam & Gilbert Method) نسبة للعلميين اللذين اقترحها عام ١٩٧٧م من جامعة هارفارد الأمريكية، وتعتمد على استخدام مواد كيميائية سامة مثل (Dimethyl Sulfate & Hot Piperidine) لتكسير الدنا (DNA) (شكل ٤)، ويمكن



شكل (٤) تقنية الانحلال الكيميائي لقراءة تسلسل المادة الوراثية والتي كانت تستخدم لقراءة أطوال في حدود من ٣٠٠-٥٠٠ نيوكلويوتيد.

وشرح وتفسير تلك النواقص، بعد تحديد مواضع المورثات ووصف تركيبها. وسيطلب هذا الأمر عقوداً من العمل الجاد، لأن سلسلة الجينوم شيء وتفهمه والاستفادة منه شيء آخر، لأنه يتطلب الكشف عن وظيفة كل مورث و عن البروتين الذي يشفر له هذا المورث. وهذا هو المشروع الثاني الذي أطلق عليه البروتينوم (Proteome)، فيما يُعرف بمجموع البروتينات التي تتوجه خلايا جسم الكائن الحي.

طرق دراسة تسلسل المادة الوراثية

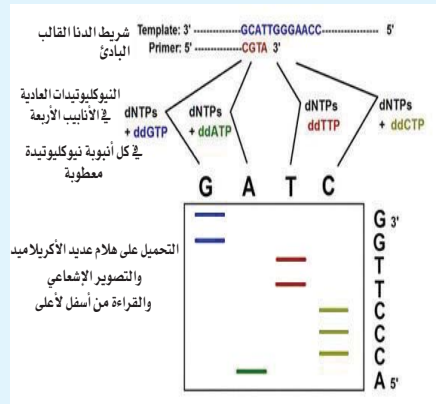
يتطلب دراسة تسلسل المادة الوراثية معرفة تتابع النيوكليوتيدات المكونة للمورثات التي تعد أجزاء من الدنا (DNA) الموجود داخل الخلية. وهناك استراتيجية لدراسة تسلسل المادة الوراثية كما:

• الوسائل التقليدية

تشمل الوسائل التقليدية ما يلي:
 ■ طريقة نهاية السلسلة (Chain Termination Method): ويطلق عليها أيضاً (Di-deoxy Method)، أو طريقة "سانجر وكولسون" (Sanger & Coulson Method) نسبة للعلميين اللذين اقترحها عام ١٩٧٧م من جامعة كامبريدج الإنجليزية. وتعتمد طريقة نهاية السلسلة على ما يلي:

١- تقطيع الدنا (DNA) لأجزاء.

٢- استخدام كل جزء ك قالب (Template) لبناء خيط جديد في وجود بادئ (Primer) وإنزيم بلمرة

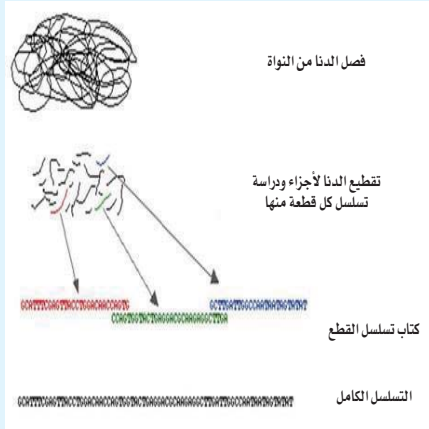


شكل (٣) تقنية نهاية السلسلة لقراءة تسلسل المادة الوراثية والتي كانت تستخدم لقراءة أطوال في حدود من ٣٠٠-٥٠٠ نيوكلويوتيد.

(Public International Human Genome Project) بتكلفة بلغت ٢٠٢٧ مليون دولار. من جانب آخر قامت الصين بمشروع وطني مستقل يهدف أساساً لدراسة الجينوم الخاص بشعبها.

وقد اقترح الفريق البحثي للمشروع العالمي العام ضرورة دراسة التسلسل الكامل لخمسة نماذج من كائنات حية مختلفة للمساعدة في الفهم الصحيح لنتائج المشروع وعقد المقارنات والعلاقات بين الكائنات. وقد كانت النماذج المقترحة هي: بكتيريا (Escherichia Coli)، أحد الخميرة (Sacharomyces Cerivisiae)، حشرة الديدان (Caenorhabditis Elegans)، الدروسوفila (Drosophila Melanogaster)، والأفأر (Mus Musculus).

اعتقد البعض عندما بدأ المشروع بشكل رسمي بأن هذا الأمر قد يستغرق ٢٠ عاماً أو أكثر حتى يكتمل، حيث كان مخططاً له أن ينتهي في ٢٠٠٥م، غير أن استراتيجيات تقنيات القراءة التسلسل وأجهزة الكمبيوتر والإنسان الآلي قد تطورت بشكل مذهل أثناء إنجاز خطوات المشروع ليمضي المشروع بخطوات أسرع بكثير مما كان متوقعاً، فقرر أن ينتهي المشروع في أبريل عام ٢٠٠٣م في ذكرى مرور خمسين عاماً على ظهور بحث «واتسون» و«كريك» المتعلق بنموذج الحليزان المزدوج لشكل الدنا (DNA)، لكن على غير المتوقع أعلن رئيس المشروع «فرانسيس كولينز» (Francis Collins) أنه سينشر المسودة الأولى للجينوم في يونيو عام ٢٠٠٠م، وكان السبب في هذه العجلة أن شركة خاصة تسمى «سيليرا» (Celera) ظهرت في الصورة ودخلت حلبة السباق، وقرر رئيسها «كريج فنتر» (Craig Venter) أنه سينتهي من المشروع - المشروع الخاص - قبل المشروع العالمي العام، وأنه سينشر المسودة قبل نهاية عام ٢٠٠٠م، فاضطر رئيس المشروع العام أن يشاركه في الإعلان، وبذلك ظهرت المسودة غير كاملة، ولم يحدد فيها الكثير من مواقع المورثات، وبقيت بعد ذلك كمعضلة يجب حلها لإضافة



شكل (٦) طريقة توضيحية تعبّر بصورة مبسطة
جداً كيفية دراسة تسلسل الجينوم البشري.

السنوات الماضية. وأعلن - بشكل رسمي - أنه بعد استخدام أحدث الأجهزة التقنية المتاحة في هذا المجال فإن الخريطة الوراثية تتالف من حوالي ثلاثة بلايين نيوكلويotide (فعلياً ٣,٢ بلايون) تمثل لِبنات الحمض النووي التي تتشكل مجموعه العوامل الوراثية الكاملة للجنس البشري ومقسمة على ٢٤ ألف مورث. وتمثل الهدف على مدى السنوات الثلاثة التالية (لتاريخ الإعلان) في ملء الفراغ في تسلسل الحمض النووي، حيث اكتمل فك الشفرة الوراثية الآن بنسبة ١٠٠٪.

وصف هذا الإنجاز بأنه تاريخي وسوف يفتح حقبة جديدة في العلوم البيولوجية والطبية الحديثة، وقال رئيس فريق شركة "سيليرا" إن نسبة الدقة في الخريطة تصل إلى ٩٩٪، وقال الباحثون: الذين

اشترکوا في إعداد الجينوم: إنه ساعدتهم حتى قبل اكتماله في تطوير اختبارات جديدة للكشف المبكر عن أنواع عديدة من السرطان، وسيتم استخدام هذه البيانات في تشخيص ومكافحة أمراض الدورة الدموية والسكر والقلب. وفي المانيا صرح "هيلموت بلوك" منسق المشروع الألماني للمورثات البشرية بأن الأبحاث ربطت بين ١٥٠٠ من إجمالي ٢٤ ألف مورث بشري وبين بعض الأمراض التي تصيب الإنسان. ويعتمد الباحثون في منظمة هوجو مواصلة دراساتهم للوصول إلى مرحلة تتيح لأي شخص مهتم بهذا الأمر أن يشتري الخريطة الوراثية الخاصة به مقابل مبلغ لا يزيد على ألف

بأنها سوف تطرح في الأسواق عام ٢٠١٠ م جهاز جديد سوف تكون تكلفة معرفة الجينوم البشري للفرد في حدود ١٠٠٠ دولار فقط. وتأمل بعض الشركات الكبرى مستقبلاً في إمكانية حصول كل فرد على تابع جينومه خلال ساعات أو دقائق وبتكلفة لا تتعدي عدة دولارات!

دراسة تسلسل المادة الوراثية للجينوم البشري

شملت دراسة التسلسل للجينوم البشري جمع عينات من الذكور (الحيوانات المنوية) والإإناث (دم) من أفراد مختلف من العاملين في القطاع الحكومي وبعض المتطوعين من عدة دول، وتم فصل الصبغين الجنسيين من عدد ٢٤ صبغي - ٢٢ صبغي جسدي بالإضافة إلى الصبغيات الجنسيين u, X, - وفصل الدنا (DNA) من كل صبغي بعد تجزئته، ودراسة تسلسل كل جزء، وكتابة التسلسل الكامل لكل صبغي على حدة شكل (٦)، ثم جمع التسلسل الكامل لجميع الصبغيات، حيث نُشر أول تسلسل لأقصر صبغي - رقم ٢٢ - عام ١٩٩٨ م، بينما نُشر آخر تسلسل لأطول صبغي - رقم ١ - عام ٢٠٠٦.

الإعلان الرسمي لنشر مسودة مشروع الجينوم البشري

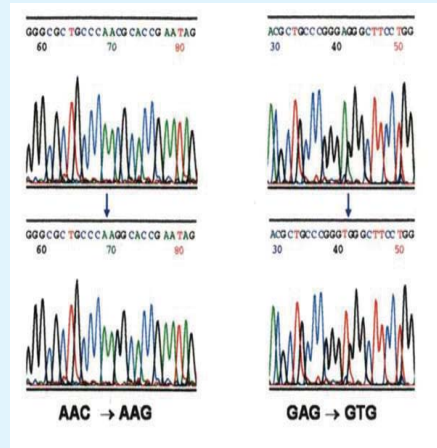
أعلن الرئيس الأمريكي "بيل كلينتون" ورئيس الوزراء البريطاني "تونи بلير" يوم الإثنين ٢٦ يونيو عام ٢٠٠٠ م من الغرفة الشرقية في البيت الأبيض الأمريكي في حضور "فرانسيس كولينز" و "كريج فنتر" وكوكبة من الحضور عن الانتهاء من ٩٠٪ من مسودة خريطة الجينوم البشري، وقد حظيت هذه المسودة بترحيب علمي عالي. وأشار إعلانها ضجة عالمية كبيرة ظلت أصواتها تتردد بكل مكان بالعالم حتى وقت قريب، حيث أن هذا كان يعد أمراً غريباً. تلى ذلك تدفق المعلومات الوراثية يومياً على الانترنت طيلة

بواسطتها قراءة في حدود (٢٥٠ نيوكلويotide). ويحيث أن هذه الطريقة تعتمد على استخدام مواد سامة، فإن استعمالها كان على نطاق ضيق، وحالياً لا تستعمل في أي من المختبرات العالمية.

• الوسائل الآلية

وضعت الوسائل الآلية (Automated) في تسعينيات القرن الماضي، وقد كان لها الأثر الأكبر في إنهاء مشروع الجينوم قبل الموعد المحدد. وتعتمد هذه الطريقة على أجهزة حديثة تستخدم فيها أجهزة وصبغات كيميائية (Dyes) تعطي ألواناً تعبّر عن النيوكلويtidات الأربع المكونة للدنا - على سبيل المثال الأدينين باللون الأخضر، والثايمين باللون الأحمر، والجوانين باللون الأسود، والسيتوسين باللون الأزرق - ومنها يكتب تتابع (DNA) بسهولة، شكل (٥).

تل ذلك ظهور أجيال متعددة من الأجهزة والتقنيات، والتي مكنت من قراءة أطوال في شهر لم تكن تُقرأ في السابق إلا في سنوات، كما ظهرت في الوقت الحالي العديد من الأجهزة المتقدمة - خاصة من شركة (Applied Biosystems)، وشركة (Roche)، وشركة (Illumina) - وتعتمد كلها على استخدام برامج الحاسوب الآلي لقراءة أطوال تصل من آلاف إلى ملايين أو بلايين النيوكلويtidات - لم يكن في الإمكان الحصول عليها في السابق، وفي وقت قياسي قصير. وقد وعدت - أخيراً - شركة (Pacific Biosystems)



شكل (٦) الطريقة الآلية لدراسة تسلسل المادة الوراثية وفيها يُعرَف عن كل نيوكلويotide من النيوكلويtidات الأربع بلون مختلف وتستخدم لقراءة أطوال تصل من ألف إلى ملايين النيوكلويtidات.

مورثات مخصوصة لها علاقة بأمراض محددة، بل من اختبار جينوماتنا بكمالها وتحليلها حيث أن هذا يعتمد على عاملين إثنين، هما: توفر طرق موثوقة ورخيصة التكلفة لاختبار الجينومات، وتصور المعنى الحقيقي لمثل هذه المعلومات.

ومن أهم التغيرات المستقبلية المتوقعة حدوث تحول واسع النطاق نحو الطب الوقائي، فعند فهم الدلالات التي تحملها المجموعات المختلفة من المورثات فيما يتعلق بمدى التعرض والقابلية للإصابة بالأمراض، فإنه لا يمكننا تجاهل انعكاسات ذلك. وسوف تبرز أسئلة أخرى، مثل: من الذي سيدفع تكاليف العلاج، لاسيما علاج الأمراض المحتملة في المستقبل؟ ومن الذي تناح له فرصة الوصول إلى المعلومات المتعلقة بصحة الأفراد والتكون الوراثي لهم؟ وما هو مقدار الحرية التي ينبغي السماح بها للأفراد في اختيارتهم الطبية؟

إضافة لذلك فإن هناك تحديات بعيدة المدى، مثل: الكشف عن عملية الإصابة بالشيخوخة، أو تعلم كيفية السيطرة على التركيب الوراثي للجذن، للتمكن من تشكيل مزاج الأطفال وشخصيتهم في المستقبل.

● الصراع بين شركات التقنية الحيوية الدوائية
فور نشر مسودة الجينوم بدأ التسابق والصراع بين شركات التقنية الحيوية الدوائية لأبتکار وسائل سهلة للكشف أدق للطفرات التي تفسد عمل المورثات، ولتشخيص أدق للأمراض الوراثية، بالإضافة للبحث عن وتطوير جيل جديد من العقاقير يرتكز على المورثات وتركيبها. ويعكف العلماء لكشف وظيفة كل مورث والكشف عن البروتين الذي يشفر له. وبالاستعانة بالمورثات المشابهة بالكائنات الأخرى الأدنى سيكون التحدي الأكبر هو ترجمة تتابع الحروف إلى فوائد محسوسة تتبع جنس البشر لاسيما في حقل الطب، حيث بدأ الحديث عن إمكانية ظهور ثورة جديدة لتصميم العقاقير اعتماداً على سلسلة المورث المسؤول وبنيّة البروتين الناتج عنه لتفضل العقاقير للمرضى كل حسب جينومه وتركيبه الوراثي «العقاقير الشخصية». وتتجدر الإشارة إلى أن هناك مجال تستخدمن فيه المورثات فيما يسمى

التي تكون منها الشفرة الوراثية للإنسان سيؤدي إلى معرفة العوامل الوراثية التي تسبب مختلف الأمراض، ويؤذن بحقبة جديدة في عالم الطب تعطي أملاً في المعرفة العميقه لكثير من الأمراض المستعصية، مثل: السرطان وأمراض القلب والشيخوخة، وتعقيدات جهاز المناعة.

ويعتقد العلماء أنهم بمساعدة المعدات الجديدة سيتمكنون للمرة الأولى في تاريخ البشرية من وضع أدوية وفق المؤشرات الوراثية للمريض على أساس استجاباته التي يمكن توقعها من تكوينه الوراثي، وبالتالي سيتم علاج الأمراض حتى قبل ظهور أعراضها. وسبحان الله «علم الإنسان ما لم يعلم» (سورة العلق - الآية ٥).

الجينوم ومستقبل الطب

إن الثورة القائمة حالياً في مجالات الجينوم سوف يساهم بإذن الله في تغيير قطاعات هائلة من الاقتصاد، وتبدل تقنيات التكاثر، وتعديل طرق التحكم في العواطف. وسوف تستفيد منه الطب في عصر الجينوم من التحسن الذي طرأ على الأدوية وأساليب التشخيص وأذكياء معالجة الأمراض، لكنها ستواجه أيضاً المضلات الناجمة عن تسارع استخدام التقنية الراقية في الطب. كما أن القدرات التشخيصية والعلاجية الجديدة ستسهم في فتح أبواب من المعرفة المسيبة للآلام، وطرح خيارات وموازنات صعبة، فهل نريد حقاً أن نعرف أنتا عرضة للإصابة بالسرطان أو الزهايمير أو أمراض القلب. وما هي فرص توريث أطفالنا استعدادات وراثية غير مرغوبة، وما المعايير التي تحدد ما إذا كان يمكن أو لا يمكن استخدام الأجنة البشرية في إنشاء أنسجة للمرضى البالغين؟ وهل ينبغي أن يمتلك الوالدان القدرة على اختيار الصفات والخصائص لأطفالهم؟

سوف تؤثر موجة التغيرات التي أحدثتها مشروع الجينوم البشري في مجال الطب خلال فترة تمتد من عشر إلى خمس عشرة سنة. ولن تنشأ التحديات من إجراء اختبارات محددة على

دولار. وسيقدم ذلك لهؤلاء الأشخاص مؤشراً على احتمال إصابتهم ببعض الأمراض المرتبطة بالمورثات. ومن المنتظر أن يستخدم الجينوم في سلسلة واسعة من الأغراض تبدأ من تطوير أدوية جديدة، حتى مكافحة الإرهاب الأحياء (البيولوجي).

بجانب ذلك قام معهد "ويلكم ترست سانجر" - المعهد البريطاني الوحيد الذي شارك في هذا المشروع الدولي - بأكبر إسهام، حيث أكمل ثلث التسلسل الوراثي. ومن جانبه قال مدير المعهد آلان برادلي: إن اكتمال خريطة المورثات البشرية يعد خطوة مهمة على طريق طوبل سيعود بنفع عظيم على الصحة البشرية". وأضاف "ساعد أحد أجزاء هذا العمل فقط وهو تسلسل الصبغي رقم ٢٠ على الإسراع في البحث عن المورثات المسئولة عن مرض السكر وسرطان الدم وأذكياء الطفولة". وأضاف قوله: "إنه لا ينبغي توقع إحراز تقدم سريع ومفاجئ، غير أنه لا شك أننا تعاملنا مع أحد أكثر الفصول إثارة في كتاب الحياة".

كانت المعاهد الأمريكية أكبر المشاركين في المشروع. وأشار مدير المعهد القومي الأمريكي لأبحاث الجينوم البشرية إلى فوائد هذه البيانات على المدى البعيد، وقال: "تمثل أحد أهدافنا في تحديد المورثات التي تسبب التعرض لنوع الثاني من مرض السكر". ومن نتائج المشروع أن المسودة سمحت للباحثين بالبدء في مشاريع الطب البيولوجي، كما أن معرفة التسلسل الكلي لثلاثة بلايين حرف من الشفرة الوراثية في الحامض النووي ستمكن العلماء الفرصة في استكشاف كل شيء تحدده المورثات في حياتنا. ويمكن الآن تحديد المورثات في أيام بدلًا من سنوات. أما بالنسبة للطب فيتمثل التحدي الحقيقي في معرفة المورثات التي تسبب حالة معينة للتوصيل إلى كيفية التعامل معه. ولتحقيق ذلك سيحتاج العلماء إلى فهم كيفية تفاعل البروتينات للبناء والحفاظ على أجسامنا. ويؤكد العلماء أن الكشف عن تركيب الصبغيات

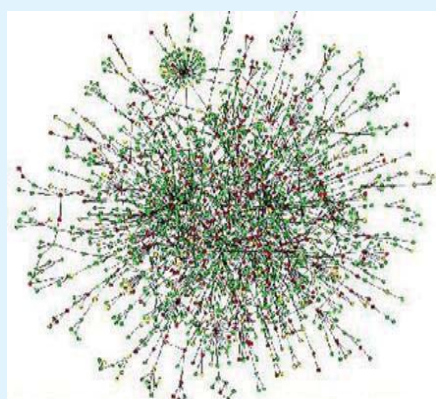
درجة تعقيد البروتينوم (شكل ٧).

● أهمية البروتينوم

في منتصف القرن الماضي اكتشف العلماء أن مورثاً واحداً مسؤولاً عن إنتاج بروتيناً واحداً. وفي السبعينيات أعاد «ميشال مورانج» تكوين مفهوم المورثات، وأثبت أن مورثاً واحداً يمكن أن يشكل عدداً بروتينات. وتبعد لذلك تنتاج الخلايا بروتينات مختلفة انتلاقاً من متواالية الحمض النووي (DNA) نفسها. وتكمي هذه التغيرات البسيطة - في غال الأحيان - إلى تغيير وظيفة البروتين كلياً، وقد يستطيع مورث واحد من إنتاج نحو عشرون بروتيناً مختلفاً. ويُقدر العلماء عدداً أنواع البروتينات المنطلقة في الجسم فيما بين ٥٠٠ ألف إلى مليون بروتين، لكن كل خلية من جسمنا لا تحتوي غير عشرة بالمائة من هذا المجموع؛ لأنها في لحظة معينة واستناداً إلى تخصيصها لا تعبر الخلية إلا عن جزء من مورثتها يمثل حوالي ٣٪. ونتيجة ذلك تحتوي كل خلية مجموعة متميزة من البروتينات، وهذا هو البروتينوم الخاص بها، وعليه تعد معرفة كل نوع ضرورية للدراسات الوظيفية والتشخيص الدقيق لبعض الأمراض والدراسات التنبؤية.

وتكتسب البروتينومات (البروتينات) أهمية كبيرة؛ لأنها تحكم تصرفات وأفعال الكائنات الحية، كما أنها تؤدي الأدوار الضرورية لعمل الخلية الحية، مثل:

١- الإنزيمات (Enzymes) التي تسرع التفاعلات



■ شكل (٧) نموذج لعدد ١٥٨ بروتين يفطر الخميرة يوضح أن بينها حوالي ١٩٤١ مساراً من التداخلات والتفاعلات والعلاقات.

| اسم الكائن | طول الجينوم بالقواعد (bp) | المذودجة | عدد المورثات |
|----------------------------|---------------------------|----------|--------------|
| Mycoplasma genitalium | ٨٥٠٧٣ | ٨١٦٣٩٤ | ٤٨٥ |
| Mycoplasma pneumoniae | ١٠٤٢٥١٩ | ١١٦٧٨٦٧ | ٦٨٠ |
| Chlamydia trachomatis | ١٨٣٠١٣٨ | ٢١٦٠٣٧ | ٩٣٦ |
| Helicobacter pylori | ٢١٦٠٣٧ | ٢٩٤٤٥٢٨ | ١٥٨٩ |
| Haemophilus influenzae | ٤٠٣٤٦٠ | ٤٤١١٥٣٢ | ١٧٣٨ |
| Streptococcus pneumoniae | ٤٤١١٥٣٢ | ٤٦٧٧٩٢١ | ٢٢٣٦ |
| Listeria monocytogenes | ٤٧٤٦٢ | ٤٧٤٦٢ | ٢٩٢٦ |
| Vibrio cholerae | ٩٧٠٠٠٠ | ١٢٨٠٠٠٠ | ٣٨٩٠ |
| Mycobacterium tuberculosis | ١٦٠٠٠٠ | ١٨٠٠٠٠ | ٣٩٥٩ |
| E. coli | ١٣٠٠٠٠ | ٤١٥٠٠٠٠ | ٤٧٧٧ |
| Agrobacterium tumefaciens | ٢٥٠٠٠٠ | ٤١٥٠٠٠٠ | ٥١٩ |
| Saccharomyces cerevisiae | ٢٠٠٠٠٠ | ٤٢٠٠٠٠ | ٦٥٤٨ |
| Caenorhabditis elegans | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ٢٠٠٠ |
| Drosophila melanogaster | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ١٦٠٠ |
| Arabidopsis thaliana | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ٢٦٠٠ |
| Oryza sativa | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ٢٠٠٠ |
| Zea mays | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ٢٠٠٠ |
| Hordeum vulgare | ٢٠٠٠٠٠ | ٥٣٠٠٠٠ | ٢٠٠٠ |

■ جدول (١) طول الجينوم وعدد المورثات لعدد من الكائنات.
والنباتية والحيوانية، ويوضح جدول (١) أهم الكائنات وطول الجينوم وعدد المورثات.

البروتينوم

ظهر مصطلح البروتينوم (Proteome) عام ١٩٩٤ م بواسطة الباحث الأسترالي «مارك ويلكينز»، وجاءت هذه التسمية لتشير إلى الحصيلة الكلية للبروتينات المتواجدة في كل نوع من أنواع الخلايا الحية على حدة؛ فكل خلية الكائن الحي الواحد تحتوي الجينوم نفسه، لكن كلها تقريباً تحتوي بروتينات متباعدة. وإذا كان «الجينوم» يعني جميع المورثات الكامنة في خلايا الجسم، فإن «البروتينوم» هو مجموع البروتينات التي تفرزها خلايا الجسم خلال المراحل المختلفة من حياتها، والتي تتكون من عدد من الأحماض الأمينية (Amino Acids) التي ترتبط بعضها عن طريق روابط بيئدية (Peptide Bonds) لتكوين سلسلة البروتين - وإذا كان «الجينوم» من التعقيد بحيث ينطوي على ملابس العمليات الكيميائية، فإن «البروتينوم» يحتوي على معلومات تزيد ألف مرة مما يحمله الجينوم، وعليه فإن دراسة البروتينوم تتطلب مزيداً من الجهد والوقت، وعلى سبيل المثال نجد أن العلماء قاموا بدراسة حوالي ١٥٨ بروتين يفطر الخميرة ووجدوا أن تلك البروتينات بينها حوالي ١٩٤١ مساراً من التداخلات والتفاعلات والعلاقات، مما يدل على

«العلاج الجيني» حيث تستبدل المورثات المعيبة بمورثات طبيعية، أو تستخدم المورثات الطبيعية في تدعيم المناعة ضد المرض.

● توابع تأثير نشر المسودة على الفقراء توالت الأسئلة بين الخاصة وال العامة، وبرز السؤال الملحق: هل سينعم الفقير بهذه الثورة العلمية مثل الغني؟ أم أن النتيجة ستكلن زيادة الظلم والضغط الاجتماعي؟ فخريطة مورثات الفرد ستكشف عن قابلية للإصابة بالأمراض الوراثية، مما يمكنه مبكراً من الانتباه إلى طريقة حياته، لكنها مكلفة للغاية، ولن يستفيد منها إلا قلة. كما برزت بعض المخاوف من إمكانية استغلالها ضد الفقراء عند محاولة الحصول على فرصة عمل جيدة أو التأمين على الحياة ، حيث سيظهر نوع من التفرقة بين البشر على حسب خريطتهم الوراثية، فربما تطلب شركة التأمين أو أصحاب العمل شهادة بخلو الفرد من بعض الأمراض الوراثية المدرجة في أحد القوائم.

وفي استجابة سريعة لهذا الإعلان، وبعد ثلاثة أيام - يوم ٢٩ يونيو عام ٢٠٠٠ م - ناقش مجلس الشيوخ الأمريكي مشروعه مقدماً من الحزب الديمقراطي بهدف إلى حماية الأفراد من التفرقة التي سيفرضها تلك الشفرة الوراثية. وتضمن هذا المشروع حظر استخدام المعلومات الوراثية في توظيف أو ترقية الموظفين، كما يحظر على شركات التأمين تحديد قيمة الأقساط بناءً على المعلومات الوراثية المتوفرة عن الفرد، وكذلك عدم طلب شهادات تفيد بخلو الفرد من أمراض معينة، كما يتيح هذا القانون للفرد إمكانية اللجوء للقضاء إذا ما صادف هذا التمييز الوراثي، ولكن صوت المجلس ضد هذا المشروع (٤٤ صوتاً ضد ٥٤)، بينما صوتصالح قانون بديل (٤٠ صوتاً ضد ٥٨) يضع قيوداً شبيهة على استخدام شركات التأمين للمعلومات الوراثية، ولا يشير إلى التمييز الوراثي في مكان العمل أو الحق في رفع القضايا.

● الجينوم لكائنات أخرى تم دراسة الجينوم لبعض الكائنات الأولية

فالبروتينات هي الهدف الرئيس للأدوية. وإذا أراد العلماء إعطاء المريض جرعتاً دوائية ناجحة تصب هدفاً محدداً بوضوح، فلن يكون هذا الهدف سوى أحد البروتينات أو عملية بيولوجية وثيقة الصلة بهذا البروتين. وعلى سبيل المثال عندما يهاجم الفيروس الخلية فهو يسيطر ويهيمن عليها ويعرقل تخلق غالبية البروتينات. أما البروتينات التي تصنع بعد الهجوم فإن الفيروس سيستخدمها في عملية التضاعف أو تستعملها الخلية حتى تكافحه. وتعد هذه البروتينات أهدافاً محتملة للأدوية المضادة للفيروسات، ولهذا يعلم العلماء على ابتكار طرائق علمية للمقارنة بين حالتي البروتينوم قبل العدوى وبعدها، وللحصول على دواء جديد قادر على القضاء على هذه الفيروسات. وقد أعلن علماء كنديون في مستشفى «جبل سيناء» في «تورonto» عن الانتهاء من تحديد بروتينوم «فطر الخميرة» (*Saccharomyces Cerevisiae*) الذي يتكون من خلية واحدة - أول بروتينوم لكائن حي يتم الانتهاء منه - لتسجل الخميرة سبقاً في عالم البروتينوم. وبالرغم من أن تصنيف هذه البروتينات وترتيبها النهائي لم يكتمل بعد، فإن العلماء يعتبرون أن هذا العمل يمكن أن يغير طريقة تصميم الأدوية والعقاقير في المستقبل القريب.

ينطوي علم البروتينوم على إمكانية صناعة الأدوية من تطوير أدوية رائدة تستطيع أن تلبى متطلبات المجتمعات المتزايدة في كثير من أنحاء العالم من أجل طرق علاج أفضل، حتى يمكن الشفاء بإذن الله من الأمراض الرئيسية. ولقد وصلت مناهج اكتشاف الأدوية التقليدية لصناعة الأدوية إلى أقصى حدود قدرتها على أن تنشر أدوية مبتكرة جديدة. ومع انتهاء فترة براءات اختراع الأدوية الرئيسية، ينبغي على شركات الأدوية الكبيرة أن تملأ مرة أخرى قنواتها لتطوير الأدوية حتى تؤمن نفسها المستمر وبقاءها.

وفي النهاية ترائي أمامنا أسئلة كثيرة عن موقف ودور الدول النامية لمواجهة هذا الغزو والاحتكار والضغط الاقتصادي. فهل لهذه الدول سبيل غير الانتظار عما ستفسر عنه الأيام؟!

وقد أمكن باستخدامه التعرف على الكثير من البروتينات مع إمكانية ربط وتحليل العلاقات بين العديد من البروتينات المختلفة للاستفادة منها في الدراسات البحثية والتطبيقية.

● بداية مشروع البروتينوم

صاحب إنجاز مشروع الجينوم البشري مفاجآت كثيرة، من بينها أن عدد المورثات في الإنسان ٣٤ ألفاً فقط، وليس ١٠٠ ألف كما اعتقد العلماء لمدة طويلة، ولهذا بُرِزَ سؤال مهم هو: كيف أمكن تكويننا بمثل هذا الإعجاز والتعقيد من خلال ٣٤ ألف مورث فقط، سارع العلماء بالبدء في مشروع البروتينوم للإجابة على هذا السؤال الصعب، الذي لخصه العالم الأمريكي «بريان شيت» فيما يلي: «إن ما نريد اكتشافه هو أن في أعماق كل فرد مائة تريليون خلية.. مما هو نوع كل بروتين تنتجه هذه الخلايا». لذلك كان لا بد من ترتيب وجرد وتحليل البروتينات والجزيئات المرتبطة بها ذات الأدوار الجوهرية بالنسبة للكائنات الحية. بعد أن تأكد العلماء أنه لا يكفي معرفة الجينوم المسؤول عن حفظ الخلايا الحية لإنتاج أنواع عينتها من البروتينات، فإنه ينبغي معرفة حالة الخلايا أثناء الصحة أو المرض.

ويأمل العلماء أن يجعل البروتينوم على هذه التساؤلات الحائرة: فالبروتينوم يحتوي على أسرار وتعقيدات تزيد عن الجينوم، وقد يحتاج الفهم الكامل لما تنتجه كل خلية من خلايا أجسامنا من بروتينات أثناء المراحل المختلفة لحياتها، والتي قد تزيد عن مليون نوع من البروتينات المختلفة إلى عشرات السنين. ولهذا فإن مهمة العلماء في هذا المشروع تتسم بالصعوبة الشديدة، حيث أنها مهمة عملاقة تزيد في صعوبتها عن مشروع الجينوم البشري، ب رغم التقدم العلمي والتقني الذي يقدم للأمام بخطوات سريعة.

● البروتينوم وصناعة الدواء

عندما يحدث المرض تكون البروتينات (البروتينات) هي المسؤولة: لأنها تكون عاجزة عن حماية الخلية، لأن ميكروباً أدى إلى اضطرابها. ولهذا

الكيميائية.

٢- المستقبلات (Receptors) التي تخبر الخلايا عن حالة الوسط الخارجي.

٣- البروتينات الناقلة (Transport Proteins) التي تقوم بنقل أو تخزين مركبات كيميائية أو أيونات.

٤- الأجسام المضادة (Antibodies) التي تعرف على الجسيمات الغريبة في الكائن الحي.

٥- الهرمونات (Hormones) التي تتحكم في الكثير من العمليات.

٦- البروتينات التركيبية (Structural Proteins) التي تدخل بناء الجسم.

٧- البروتينات التخزينية (Storage Proteins) التي تعد مخازن للطاقة تستغل في عمليات الأيض للحصول على الطاقة.

● طرق دراسة وتحليل البروتينوم

توجد البروتينات داخل الخلية في صورة بسيطة (Simple) أو معقدة ومرتبطة (Conjugated) بمركبات أخرى، مثل: الكربوهيدرات **فتكون** (Glycoproteins)، أو الدهون **فتكون** (Lipoproteins) بالطريقة التقليدية يجب أولاً فصل مكوناتها باستعمال تقنية معروفة باسم التفرييد الكهربائي (Electrophoresis) على مادة هلامية هي «الأكريلاميد» (Polyacrylamide): أي انفصال الجزيئات تبعاً لحجمها أو رقمها الهيدروجيني (pH) في وسط كهربائي. ويتم صبغ كل نوع من البروتينات السابقة بصبغة خاصة ترتبط به، حيث يتم التعرف على أنواعها ونسبتها بواسطة جهاز مقاييس مطيف على الكتلة للتعرف على الأنواع ونسبة كل منها. وهناك نوعان من الأجهزة يستخدمان لدراسة البروتينات، أولهما يسمى (Protein Analyzer) ويعنى بتقدير أنواع الأحماض الأمينية المكونة للبروتين، والثانى يسمى (Protein Sequencer) ويختص بدراسة تسلسل الأحماض الأمينية المكونة للبروتين.

وهناك جهاز حديث يسمى «الماسح الجزيئي» (Molecular Scanner) يستطيع القيام بجميع مراحل الفصل والتحليل بدقة وكفاءة عالية.

الكيميائية الداخلة في تركيب الوسط الغذائي.
 سُجل علم الزراعة النسيجية. نظريًا. عام ١٨٢٩ م من خلال نظريات شلايدن وشوانز (Schlieden & Schwanns) بحث هابيلاندت (Habelandt) زراعة أول خلية نباتية مفصولة في بيئة غذائية تقليدية مركبة كيميائياً، ثم توالى الأبحاث العلمية مع تركيب أوساط كيميائية غذائية، إلى أن أضاف إليها موراشيجي وسکوج (Murashige & Skoog) عام ١٩٦٢ م بعثهما المتعلق بتطوير بيئة غذائية للنمو المتسارع لأنسجة التبغ.
 تكون البيئة المستخدمة في أي زراعة نسيجية من مكونات غير عضوية، وأخرى عضوية يمكن توضيحها على النحو التالي:

مكونات غير عضوية

تشمل المكونات غير العضوية كل من العناصر الكبرى، والعناصر الصغرى، وتضاف غالباً. للنبات على هيئة مركبات كيميائية قابلة للذوبان والتحول إلى صور يستفيد منها النبات بصورةه المزروعة بالأنابيب سواء خلايا أو أجنة أو أنسجة أو أعضاء أو نباتات كامل، وطبقاً للمرحلة أو الغرض سواء كانت مرحلة تشكيل جيني أو تضاعف أو استطاله أو تجدير. وتشمل المكونات غير العضوية ما يلي:

• العناصر الكبرى

تشمل العناصر الكبرى معظم العناصر التي يحتاجها النبات لتنشيط خلاياه وأنسجته، ويحتاج إليها بكميات كبيرة. مقارنة بالعناصر الصغرى.



▪ تنمية أنسجة نباتية في وسط غذائي.

كيمياء الزراعة النسجية

أ.د. ناصر بن صالح الخليفة



تعد الزراعة النسيجية من بوادر وأسسيات التقنية الحيوية الزراعية، والنقل، والتحسين الوراثي، كما أنها وسيلة لحفظ الأصول الوراثية. وقد نشأت فكرتها من قدرة واستعداد أي نباتية لتشكل وتكون عضواً من أعضاء الكائن الحي. وقد طورت هذه التقنية أساسيات علم النبات خاصة في مجالات الزراعة، والبستنة، والغابات، والمحاصيل، وتربيبة النبات؛ وذلك من خلال التشكل الجيني والعضوبي. تهدف تقنية الزراعة النسيجية إلى الإكثار الدقيق للنبات (Micropropagation) ومضاعفة خلاياه، وذلك لإنتاج المواد الحية (Bioproducts)، مثل: المواد الصيدلانية أو الغذائية أو العطرية وغيرها. تتميز تقنية الزراعة النسيجية، مقارنة

■ **المغنسيوم (Mg):** ويضاف في صورة كبريتات المغنسيوم - بمعدل ١-٣ ملليمول. ويستخدم لبناء كل من اليخصوصور، والبروتين، كما يساعد في توازن الكاتيونات والأنيونات، وفي تفاعلات الأدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP).

● العناصر الصغرى

العناصر الصغرى عبارة عن مركبات كيميائية تستخدم بكميات قليلة (ميكرومول. M) في الأوساط الغذائية للنبات، وتسمى - أحياناً -

■ **المنجنيز (Mn):** ويضاف في صورة كبريتات المنجنيز بتركيزات تراوح بين ٥-٢٠ ميكرومول، ويستخدم لخفيف حالات التأكسد في عمليات البناء الضوئي للنبات، وفي تركيب أغشية البلاستيدات الخضراء، وفي استحثاث العديد من الإنزيمات. أما نقصه فيؤدي نقصه إلى موت القمم في الجذور مما يحد من عملية الامتصاص.

■ **الكبريت (S):** ويضاف إلى البيئة. كأيونات الكبريتات، بمقدار ١-٣ ملليمول مع الماغنسيوم على هيئة كبريتات الماغنسيوم، الذي يتفاعل مع الأدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) في الجذور، حيث يتحول إلى تركيبات مهمة تساعد في تكوين الجذور واليخصوصور، لذا فإنه من الضروري إضافته خلال مراحل الاستطالة وتكون الجذور.

■ **الكالسيوم (Ca):** ويضاف إلى البيئة في صورة نترات أو كلوريد الكالسيوم، بمعدل ٣-٦ ملليمول، حيث يساهم في بناء جدر الخلايا، كما يعمل على تشيط الإنزيم المسؤول عن تكسير البكتين، فضلاً عن تحكمه في نفاذية الأغشية، وبالتالي نفاذ الكربوهيدرات والبروتين من وإلى محتوى الخلية. بينما يؤدي نقصه إلى موت القمم في الجذور مما يحد من عملية الامتصاص.

وتقاس بالملليمول / لتر (مليمولر)، مثل:
■ **النيتروجين (N):** ويدخل في تركيب مكونات النبات من البروتينات، والأحماض، واليخصوصور (Chlorophyll)، وغيرها. ويضاف في صورة مركبات مختلفة مثل نترات البوتاسيوم (KNO_3)، أو نترات الأمونيوم (NH_4NO_3)، وهي مركبات مهمة للتوازن الأيوني والكاتيوني، ولنقل العناصر من خلال الأوعية.

■ **البوتاسيوم (K):** يعد أحد الكاتيونات الأحادية المتحركة في خلايا الخشب واللحاء في جذور وساقان النبات، ويتركز بكميات كبيرة. تصل إلى ٢٠٠ ملليمول في تلك الخلايا، كما أنه يمثل عنصراً مهماً لانقسام الخلايا، ونمو القمة النامية، فضلاً عن قيمته في الأوساط الغذائية - بتوفير الكربوهيدرات كمصدر للطاقة، واستحثاث التفاعلات الإنزيمية بالنبات.

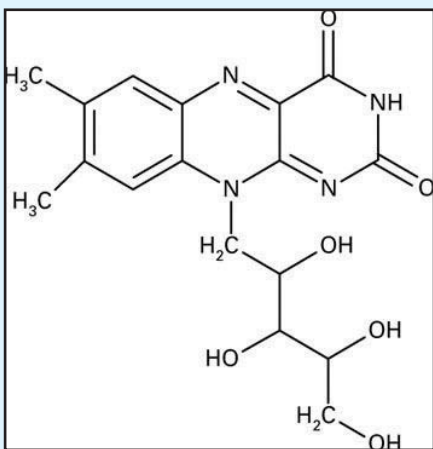
■ **الفوسفور (P):** يعد الفوسفور من العناصر الأساسية التي لا غنى عنها لتنمية النبات، حيث يقوم بتقوية الجذور، وهو مكون رئيسي للأحماض النووي والأغشية البلازمية في الخلية. وله دور أساسي في تكوين مادة اليخصوصور مما يساعد على عملية البناء الضوئي، كما له دور فعال منشط لبعض الإنزيمات وأهمية في امتصاص النيتروجين والتقليل من التأثير السام للجرعات الزائدة من البورون (B).



* ملليمول / لتر ** ميكرومول / لتر .

■ مثال لبعض عناصر بيئية الزراعة التنسيجية موضحاً فيه اسم المركب والصيغة الكيميائية والكمية والتركيز.

■ محلول كلوريد الكالسيوم أحد العناصر الكبرى المهمة لتشييط خلايا النبات.



■ الصيغة الكيميائية لفيتامين ب١.

لتـ. إلى كثـير من الأوسـاط المـغذـية لـاستـحـاثـات النـمو خـاصـة فيـ النـبـاتـات وـحـيدـة الـفـلـقـة، وـذـلـك لـاستـحـاثـات الـكـالـسـ، يـبـنـمـا لـا تـحـاجـهـ النـبـاتـاتـ الـأـخـرـىـ.

■ فيـتـامـينـاتـ أـخـرـىـ: مـثـلـ الـرـيـبـوـفـلـافـينـ (B₂)ـ،ـ والـبـيـوتـينـ (B₇)ـ،ـ وـحـمـضـ الـسـتـرـيكـ (C)ـ،ـ وـغـيرـهـاـ،ـ وـقـدـ لـا تـكـونـ ضـرـورـيـةـ فيـ أـغـلـبـ الـأـحـيـانـ.

• الأحماض الأمينية

تـعـدـ الأـحـمـاضـ الـأـمـيـنـيـةـ مـصـدـرـاـ لـلـنـيـتروـجـينـ الـعـضـويـ،ـ مـثـلـ الـجـلـوتـامـينـ،ـ وـالـسـاـيـرـينـ،ـ وـالـبـرـولـينـ،ـ كـمـاـ أـنـ بـعـضـهـاـ مـثـلـ الـجـلـاـيـسـينـ.ـ يـدـخـلـ فـيـ تـرـكـيبـ الـيـخـضـورـ الـذـيـ يـعـدـ أـكـثـرـ الـأـحـمـاضـ بـسـاطـةـ وـشـيـوعـاـ فيـ الـاسـتـخـادـ.ـ أـمـاـ السـاـيـسـتـينـ فـيـسـتـخـدـمـ كـمـضـادـ

لـلـأـكـسـدةـ خـاصـةـ مـعـ الـأـنـسـجـةـ الـتـيـ تـنـتـجـ فـيـنـوـلـاتـ،ـ حـيثـ يـعـملـ عـلـىـ تـقـلـيلـ الـأـسـوـدـادـ.

• السكر

يـعـدـ السـكـرـ مـنـ الـمـوـادـ الـعـضـوـيـةـ الـأـسـاسـ الـتـيـ تـُضـافـ لـلـوـسـطـ الـغـذـائـيـ كـمـصـدـرـ لـلـطاـقةـ وـالـكـربـونـ،ـ وـمـنـ أـكـثـرـ السـكـريـاتـ اـسـتـخـادـاـمـاـًـ هوـ السـكـرـوـزـ الـذـيـ يـتـحـولـ أـقـاءـ التـعـقـيمـ الـحرـارـيـ أوـ الـعـمـلـيـاتـ الـحـيـوـيـةـ لـلـنـبـاتـ إـلـىـ جـلـوكـوزـ وـفـرـكـتوـزـ،ـ كـمـاـ يـدـخـلـ السـكـرـ بـنـسـبـةـ عـالـيـةـ فيـ التـنـظـيمـ الـأـسـمـوزـيـ؛ـ وـبـالـتـالـيـ فيـ عـمـلـيـةـ الـامـتـصـاصـ.ـ يـسـتـخـدـمـ السـكـرـ فيـ تـرـكـيبةـ الـبـيـئةـ الـمـسـتـخـدـمـةـ فيـ الزـرـاعـةـ الـنـسـيجـيـةـ بـمـعـدـلـ ٤٠ـ٢٠ـ٪ـ

■ الـكـوبـالـتـ (Co):ـ وـيـوـجـدـ فيـ مـعـظـمـ الـأـوـسـاطـ الـغـذـائـيـ لـلـنـبـاتـ الـنـسـيجـيـ رـغـمـ دـرـجـةـ ضـرـورـتـهـ،ـ إـلـاـ أـنـ الـأـبـحـاثـ تـشـيرـ إـلـىـ دـوـرـهـ غـيرـ الـمـباـشـرـ فيـ مـنـعـ فـاعـلـيـةـ الـأـكـسـينـاتـ وـالـسـيـتوـكـيـنـيـنـاتـ،ـ وـتـشـيـطـ دـورـ الـإـيشـيلـيـنـ فيـ مـراـحـلـ مـعـيـنـةـ.

مكونات عضوية

(Organic Supplements) تـمـثـلـ الـمـكـوـنـاتـ الـعـضـوـيـةـ

الـمـسـتـخـدـمـةـ فيـ بـيـئـاتـ الـزـرـاعـةـ الـنـسـيجـيـةـ فـيـماـ يـلـيـ:

• الفيتامينات

يـعـتمـدـ تـشـكـلـ الـخـلـاـيـاـ الـنـسـيجـيـةـ وـمـرـحلـةـ نـموـهاـ عـلـىـ ماـ يـضـافـ لـلـبـيـئـةـ الـمـغـذـيـةـ مـنـ الـفـيـتـامـينـاتـ الـتـيـ يـلـعـبـ تـرـكـيزـهـاـ فيـ طـبـيـعـةـ التـشـكـلـ وـالـتـمـيـزـ فيـ الـنـبـاتـ الـنـسـيجـيـ سـوـاءـ كـانـ خـلـيـةـ أـوـ عـضـوـ،ـ وـتـتـنـجـ الـفـيـتـامـينـاتـ بـكـمـيـاتـ مـخـتـلـفةـ فيـ خـلـاـيـاـ مـعـظـمـ أـنـسـجـةـ الـنـبـاتـ،ـ إـلـاـ أـنـهـ يـتـمـ إـضـافـهـاـ بـكـمـيـاتـ قـلـيلـةـ جـداـ.ـ إـلـىـ الـخـلـاـيـاـ أـوـ الـأـنـسـجـةـ أـوـ الـأـعـضـاءـ الـنـبـاتـيـةـ الـمـزـرـوـعـةـ فيـ الـأـنـابـيـبـ الـتـيـ لـاـ تـسـتـطـعـ تـوـفـيرـ الـكـمـيـاتـ الـمـنـاسـبـةـ وـالـكـافـيـةـ مـنـهـاـ،ـ وـتـابـعـ الـفـيـتـامـينـاتـ دـورـاـ مـهـماـ فيـ عـمـلـيـاتـ الـبـنـاءـ،ـ وـالـهـدـمـ،ـ وـالـنـقـلـ،ـ دـاخـلـ الـخـلـاـيـاـ،ـ وـمـنـ أـهـمـهـاـ مـاـ يـلـيـ:

■ الشـيـامـينـ (ـفـيـتـامـينـ B₁)ـ:ـ وـيـقـومـ بـالـعـلـمـيـاتـ الـحـيـوـيـةـ لـلـكـربـوهـيـدـراتـ،ـ وـبـنـاءـ الـأـحـمـاضـ الـأـمـيـنـيـةـ.

■ الـبـيـرـوـدـكـسـينـ (ـفـيـتـامـينـ B₆)ـ:ـ وـيـدـخـلـ فـيـ تـنـظـيمـ الـبـرـوتـينـ.

■ الـنـيـاسـينـ:ـ وـيـسـتـخـدـمـ فـيـ عـلـمـيـاتـ نـقـلـ الـهـيـدـروـجـينـ وـالـلـاـكـتـرونـاتـ.

■ الـنـوـسـيـتـولـ:ـ وـيـدـخـلـ فـيـ بـنـاءـ الـدـهـونـ الـفـوـسـفـاتـيـةـ،ـ وـفـيـ بـنـاءـ الـبـكـتـيـنـ فـيـ جـدارـ الـخـلـيـةـ.

■ الـمـيـاـنـوـسـيـتـولـ:ـ وـيـصـنـفـ كـفـيـتـامـينـ،ـ وـهـوـسـكـرـ كـحـوليـ يـضـافـ بـكـمـيـاتـ.ـ تـصـلـ إـلـىـ ١٠٠ـ مـلـيـجـرامـ /ـ

■ الـبـورـونـ (ـBـ):ـ وـيـضـافـ إـلـىـ الـبـيـئـةـ كـحـامـضـ بـورـيكـ،ـ حـيثـ يـسـاعـدـ الـخـلـاـيـاـ عـلـىـ اـمـتـصـاصـ الـكـالـسـيـوـمـ،ـ وـبـنـاءـ الـبـكـتـيـنـ،ـ وـمـنـ ثـمـ بـنـاءـ جـدـرـ الـخـلـاـيـاـ.ـ وـيـعـدـ الـبـورـونـ عـنـصـرـاـ مـهـماـ لـعـظـمـ الـعـلـمـيـاتـ الـحـيـوـيـةـ بـالـخـلـاـيـاـ مـثـلـ الـانـقـسـامـ،ـ وـالـتـمـيـزـ،ـ وـالـبـلوـغـ،ـ وـيـؤـديـ نـقـصـهـ إـلـىـ تـشـكـلـ قـمـمـ وـرـقـيـةـ بـيـضاءـ،ـ وـمـوـتـ قـمـمـ الـجـذـورـ.

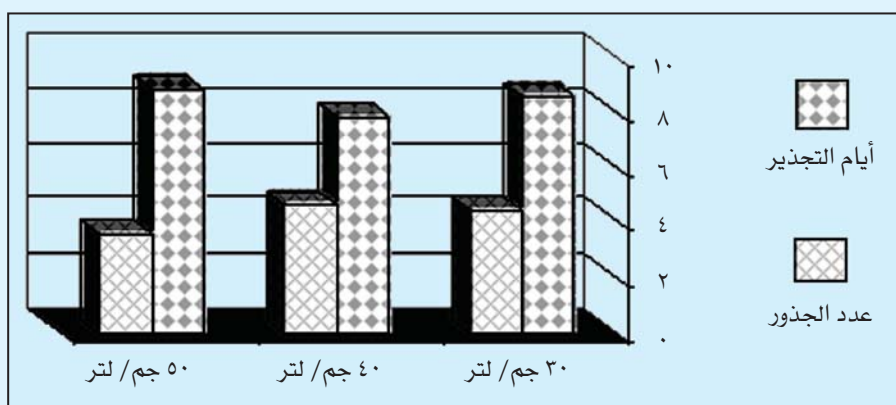
■ الـخـارـصـينـ (ـZnـ):ـ وـهـوـ عـنـصـرـ مـهـمـ لـإـنـتـاجـ الـأـكـسـينـ،ـ وـزـيـادـةـ فـاعـلـيـةـ الـإـنـزـيمـاتـ،ـ وـبـالـتـالـيـ تـكـوـنـ الـيـخـضـورـ.ـ وـتـحـتـاجـ مـعـظـمـ الـنـبـاتـ الـنـسـيجـيـةـ مـنـ ٥ـ إـلـىـ ٣٠ـ مـيـكـرـوـمـوـلـرـ مـنـ كـبـرـيـاتـ الـخـارـصـينـ.

■ الـنـحـاسـ (ـCuـ):ـ وـيـضـافـ فـيـ صـورـةـ مـرـكـبـ كـبـرـيـاتـ الـنـحـاسـ بـتـرـكـيزـ ١ـ،ـ ٠ـ مـيـكـرـوـمـوـلـرـ،ـ وـيـعـملـ كـحـامـلـ إـلـكتـرونـيـ فيـ الـنـبـاتـ،ـ حـيثـ أـنـهـ يـسـاعـدـ بـنـاءـ الـكـربـوهـيـدـراتـ،ـ وـتـشـيـطـ الـنـيـتروـجـينـ،ـ وـتـقـلـيلـ الـأـكـسـجينـ.

■ الـمـوـلـيـبـدـنـ (ـMoـ):ـ وـيـضـافـ كـمـوـلـيـدـاتـ صـودـيـوـمـ بـتـرـكـيزـ لـاـ يـتـعـدـىـ ١ـ،ـ ٠ـ مـيـكـرـوـمـوـلـرـ،ـ حـيثـ أـنـ وـجـودـهـ مـهـمـ لـعـضـ الـإـنـزـيمـاتـ الـتـيـ تـحـولـ الـنـتـرـاتـ إـلـىـ نـشـادـرـ (ـAmmoniumـ)،ـ كـمـ يـؤـديـ نـقـصـهـ إـلـىـ الـموتـ الـقـمـيـ لـلـأـوـرـاقـ،ـ وـالـتـقـافـ حـوـافـهـ.



■ نـقـصـ عـنـصـرـ الـمـوـلـيـبـدـنـ يـؤـديـ إـلـىـ الـموتـ الـقـمـيـ لـلـأـوـرـاقـ.



شكل (١) تأثير تركيز السكر في بيئة زراعة الورد على التجذير (الخليفة وآخرون ٢٠٠٥).

مراحل التشكيل الجنيني من الكالس، وفي الأوساط المستخدمة للنباتات الخشبية.

الفحم : ويستخدم في صورته النشطة لتهيئة الوسط المظلم لتكوين الجذور في البيئة الغذائية، كما أنه يستخدم لامتصاص المواد السامة والضارة من خلايا النباتات مثل الفينولات المؤكسدة، والأصباغ الخارجية من الخلايا، كما يمتص زوائد بعض المواد العضوية مثل الفيتامينات، والهرمونات، والحديد، والخارصين. ويضاف الفحم المنشط بكميات تتراوح بين ٢،٠ إلى ٢ جرام / لتر.

• المواد الداعمة

ومن أهمها الأجار، ويضاف بكميات تتراوح بين ٥،٠ إلى ١ %. وغالباً يفضل استخدام ٧ جرام / لتر، ويوفر الأجار بيئة صلبة أو شبه صلبة ترتكز عليها أنسجة النبات أو أعضاء داخل الأنابيب، ويتتميز الأجار بعدم تفاعله مع أي من المواد الداخلة في تركيب بيئة الوسط الغذائي، ولا يتحلل بالإنزيمات

لذا يستعان بمنظمات صناعية مشابهة في التأثير مثل الكايناتين (Kinetin)، والأمينوبوريون (BAP)، والبنزازيل أدينين (BA) والذي يعد أكثر تأثيراً. وتوجد كل من الأكسينات والسيتوكينينات بصورة متوازنة وذلك للتحكم في توجه نمو النبات من تكوين الجذور إلى نمو الساقان والأوراق.

الجبراليات : وتدخل في عمليات بناء خلايا النبات في الأنابيب - من أهمها استطالة الساقان - وهي أقل استخداماً من الأكسينات والسيتوكينينات، ومن أهمها (GA3)، و(GA4)، و(GA7). ويعد (GA3) الأكثر شيوعاً، إلا أنه يتاثر بحرارة التعقيم ويفقد فاعليته، ولذا فإنه يضاف بعد التعقيم. عن طريق الفلترة الدقيقة. لمنع الملوثات الميكروبية.

حامض الأبسيسك (ABA) : ويستخدم في

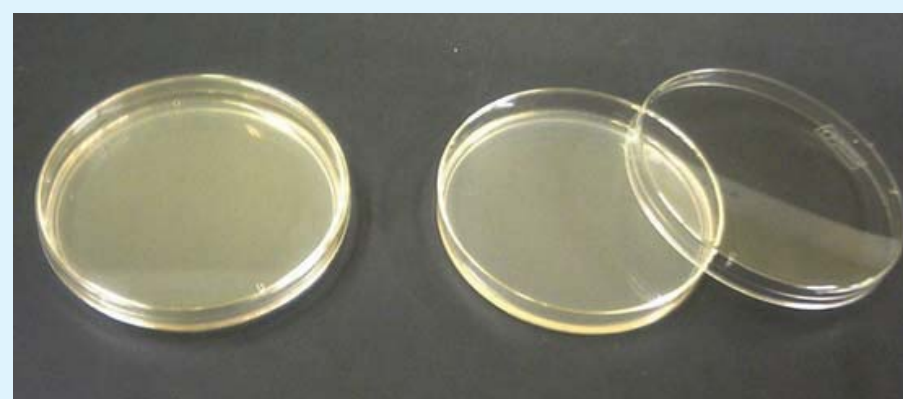
грамм / لتر، ويعد التركيز مابين ٢٥ إلى ٤٠ جرام / لتر مناسباً لكثير من النباتات، شكل (١).

• منظمات النمو

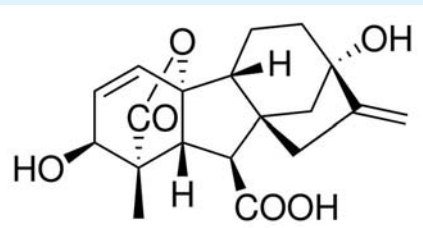
تسمى منظمات النمو. غالباً هرمونات، وهي مواد ذات دور أساس في تنسيق النمو، والتميز في خلايا وأنسجة النبات النسيجي، وتضم خمسة أنواع بناءً على دورها في العمليات الحيوية للنبات. هي:

الأكسينات : وتعمل على استطالة وانقسام الخلايا ، والتشكل الجنيني ، وتنشئة الجذور، وتضم مجموعة من التركيبات بعضها طبيعي والآخر صناعي، وتضاف بتركيزات محددة تتراوح بين ٠٠٠١ إلى ١٠ مليجرام / لتر، ومن أشهرها - في الأوساط الغذائية النباتية - حامض الأندول أسيتيك الثلاثي (IAA)، إلا أنه من أضعفها إذ يتأثر بالاستخدام لفترة قصيرة وتقل فاعليته، بينما تطول فاعلية أكسينات أخرى، مثل: (IBA)، (NAA)، و(DA)، و(2,4-D)، و(CPA).

السيتوكينينات : وتساعد في انقسام الخلايا في زراعة الكالس، حيث أنها تستحث تكوين البراعم العرضية في مراحل التضاعف، وتضاف بتركيزات تتراوح بين ١،٠ إلى ١٠ مليجرام / لتر. ومنها ما هو طبيعي، مثل: الزياتين (Zeatin)، والأدينين (2iP)، إلا أن تواجدهما قليل ومكلف ولا يستمر تأثيرهما في البيئة النباتية،



■ الصيغة الكيميائية لهرمون الجبريلين (GA3).



■ بيئة الأجار، تمثل البيئة الصلبة داخل أطباق بتري .

المتعقد في القصيم من ١٩-٢١/٢٠٢٤ هـ ، صفحات :

٥٣٣-٥٥٤ ، جامعة الملك سعود. القصيم

- ناصر بن صالح الخليفة (٢٠٠٢) : دور الزراعة النسجية

في إكثار نباتات الحدائق والمترفات، سجل وقائع ندوة «

المترفات العامة والحدائق ودورها في الترويج وحماية البيئة

» في عمان-الأردن، ٢٢ الى ٢٥ ابريل / ٢٠٠٢ الموافق -

١٢ صفر ١٤٢٣ هـ ص: ٢٥٥-٢٦٩ .

- ناصر بن صالح الخليفة ، أ.حمد العبد القادر و تاج

الدين نصرون (١٤٢٧) دراسة إمكانية إكثار بعض أشجار

وشجيرات الحطب وتحديد أهميتها الاقتصادية والبيئية

في المنطقة الوسطى من المملكة العربية السعودية - التقرير

الفني النهائي لمشروع أ.ت / ٢٠٠٨١ - برامج المنح -

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية .

- Al-Khalifah, N.S. In vitro culture of Ficus benjamina for propagation and study of stress. Ph.D. Thesis. The University of Nottingham. UK, (1996).

-Al-Khalifah N. and P. Alderson (1998). The effect of Auxins and Ethylene on leaf abscission of Ficus benjamina. In: Kanellis et al (eds.) Proceedings of the Biology & Biotechnology of the plant Hormone Ethylene II Conference . Santorini- Greece on September 51998 ,8-. Kluwer Academic Publisher. PP: 255 - 260.

Nasser S. Al-Khalifah, Hadi S. & Khan F. A. , (2005).Influence of sucrose concentration on in vitro Growth of five Rose(Rosa hybrida L.) cultivars . Plant Tissue Culture , 15(1)4349.-

- Debergh, P.C. Micropropagation of Herbaceous plants. in Horticulture, practice and Commercial problems, Proceedings of the institute of Horticulture symposion. University of Nohingham . UK (1986)..PP.2736.-

-Flick, C. E., Evans, D. A. and Sharp, W. R. In hand book of Plant Cell, Culture. Vol. 1, Evans, D. A. and Sharp, W. R., Ammirato, P. V. and Yamada, Y. (eds.) Macmillan Publishing Co.,) New York. (1983 p. 18

-George, E. F. (1996) Plant propagation by tissue culture Part 2 in practice . Exegetics Ltd. Edington, UK.



■ جهاز التعقيم الحراري (Autoclave)

الناجحة من خلايا وأنسجة النبات. يدخل في تركيب الآجاري بعض المواد غير المرغوبة، مثل: بعض الأملاح، والفينولات، والأحماض الدهنية، إلا أن هذه المواد ليست ضارة ويمكن غسله لإزالتها. وفضلاً عن ذلك يمكن استخدام قطع إسفنجية كمادة داعمة خاصة في مراحل التضاعف لسيقان الورقة.

• المضادات الحيوية

وهي مواد طبيعية تنتج من بعض الكائنات الميكروبية الدقيقة، كما أنها تنتج صناعياً، وتستخدم لتطهير أو القضاء على بعض الميكروبات (الفطريات، والبكتيريا) التي تنمو في الأوساط الغذائية بالأأنابيب .

التعقيم

تعتمد مستويات نجاح الزراعة النسجية بالمقام الأول على تركيب البيئة من العناصر والتي يعتمد عليها النمو والتشكل في النبات حسب الصنف وطبيعة النبات، فمثلاً يمكن أن تنمو بعض النباتات في بيئة تتكون من عناصر غير عضوية مع السكر فقط، بينما تتطلب النباتات الأخرى جميع مكونات البيئة. وفضلاً عن ذلك فإن النباتات الغضة لا تتطلب تراكيز عالية من الهرمونات، بينما تحتاج النباتات الصحراوية مثل التحريك. في بداية تفعيل التشكل الجنيني. إلى تركيز عالي من هرمون الأكسين 2,4-D ، إلا أن هذا التركيز يُعد عالياً في تشكيل بعض النباتات الأخرى، بل وقد يؤدي إلى التلفير.

المراجع

- ناصر بن صالح الخليفة (٢٠٠٢) . الإكثار النسجي للتحريك . سجل وقائع المؤتمر العلمي الأول لتخيل التمر

بعد التعقيم الحراري بأجهزة الأوتوكليف. تعقم به الأوساط الغذائية قبل استخدامها، والأدوات المستخدمة في الزراعة النسجية. أساس عمليات التعقيم، إلا أن المواد الحية وبعض المواد العضوية تتطلب تعقيناً سطحياً بمواد كيميائية ضرورية؛ وذلك للقضاء على الملوثات الميكروبية التي تنمو على خلايا النبات، وتحين لها الفرصة للتضاعف والتكاثر عند زراعة الخلايا أو الأنسجة في بيئة مغذية. يستخدم مبيض الملابس. غالباً. مصدر

ظهر علم المعلوماتية الحيوية - في بداياته - كخلط من علمي الأحياء، والحاسب الآلي ممثلاً في علم قواعد البيانات، وذلك لحفظ واسترجاع البيانات الناتجة من تجارب التقنيات الحيوية. ولقد حفظت قواعد البيانات - بما وفرته من مادة خام - الباحثين من المختصين في المجالات الأخرى كالإحصاء، والرياضيات، والذكاء الاصطناعي، والاحتمالات للقيام بأبحاث للاستفادة مما وصلت إليه هذه العلوم من طرق وأساليب للدراسة والبحث في هذه المعلومات الحيوية. ومن هنا أصبح علم المعلوماتية الحيوية خليطاً من كل هذه العلوم جمعاً، مما فتح المجال أمام الباحثين لتبني أساليب جديدة متطرفة للبحث في تراكيبنا الوراثية، ووفر طرفاً لهم الأمراض ومسبباتها، ومراحل تطورها، ومن ثم القدرة على تشخيصها، وتصميم طرق العلاج المناسبة لها.

تطور المعلوماتية الحيوية

تطور علم المعلوماتية الحيوية منذ بدايته حتى الآن من خلال عدة إنجازات أهمها ما يلي:

- في عام ١٩٥١ م ، تم تحديد تركيب alpha-helix and beta-sheet
- في عام ١٩٥٣ م ، تم تحديد تركيب الدنا (DNA) من صور الأشعة السينية بواسطة واطسون وكريك.
- في عام ١٩٥٥ م ، تم نشر أول سلسلة لبروتين (الأنسولين من العجل).
- في عام ١٩٦٥ م ، تم نشر أول أطلس لسلسل البروتين بواسطة Margaret Dayhoff .
- في عام ١٩٦٩ م ، تم إطلاق ARPANET لربط جامعي ستانفورد وبيركلي.

المعلوماتية الحيوية

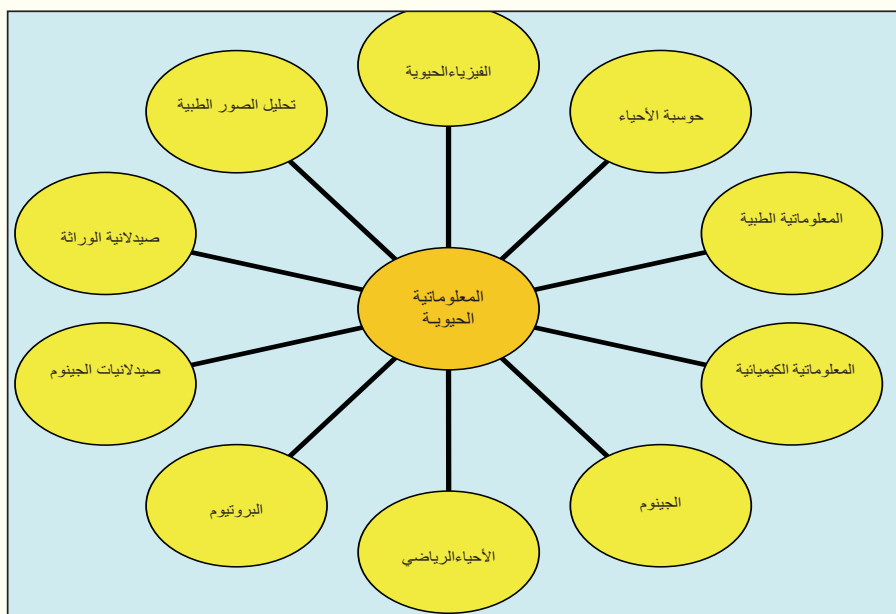
د. طارق بن عبد الله الشدي



شهدت السنوات العشرون الماضية ثورة كبيرة في وسائل التقنية الحيوية، مما أدى إلى توفر كمية هائلة من المعلومات حول تراكيب ووظائف المكونات الحيوية الدقيقة وخاصة الحامض النووي منقوص الأكسجين (DNA)، والبروتين، وقد تمثلت هذه المعلومات بشكل رئيس في سلاسل الأحماض النووية (DNA-RNA) والأمينية والخرائط الوراثية (الجينوم) للكائنات الحية والstrukturen ثلاثية الأبعاد للبروتين. وطبقاً لنشرة بنك الموراثات، يونيو ٢٠٠٩م، التابع للمركز الوطني لمعلومات التقنيات الحيوية في ميريلاند بالولايات المتحدة الأمريكية، فقد بلغ عدد محتويات البنك ما يقارب من ١٠٦ مليون سلسلة تحتوي على أكثر من ١٠٥ مiliار قاعدة حمض نووي (Nucleotide) .

قواعد البيانات وإدارتها ، وتطوير البرمجيات والخوارزميات، وتطوير نماذج المحاكاة، والتحليل الكمي. ويهدف البحث في هذا الكم الهائل من المعلومات إلى الوصول إلى الأسرار التي أودعها الخالق في صفاتنا الوراثية، وفهم أعمق لكيفية تعامل هذه المكونات داخل وخارج خلية الكائن الحي في مختلف الظروف التي تواجهه في حالة الصحة والمرض.

تعرف المعلوماتية الحيوية (Bioinformatics) بأنها العلم الذي يهتم بالبحث والتنقيب في البيانات الموجودة في أجزاء نظام الكائن الحي والعمليات المختلفة التي تتم فيه، مستخدماً علوم الحاسوب الآلي، والهندسة، والرياضيات، والإحصاء ، وغيرها، وذلك لإدارة البيانات الحيوية، وإظهارها على هيئة أشكال توضيحية، وتحليل البيانات لاكتشاف أنماط جديدة، وبناء الفرضيات، والنماذج، فضلاً عن بناء



العلوم الحيوية ذات العلاقة بالمعلوماتية الحيوية

٨- **صيدلانية المورث (Pharmacogenomics)**: وُتطبق منهجيات وتقنيات المورث من أجل اكتشاف العقاقير.

٩- **صيدلانية الوراثة (Pharmacogenetics)**: وتستخدم لتحديد أسباب الاختلاف الوراثي بين الأفراد من حيث استجابتهم للأدوية، فبعضهم يستجيب إيجابياً والآخر سلبياً.

١٠- **تحليل الصور الطبية (Medical Imaging Analysis)**: ويهتم بتحليل الصور وفقاً للمعلومات الطبية وحالة المريض.

مجالات الأبحاث في المعلوماتية الحيوية

يقوم الباحثون المهتمون بالمعلوماتية الحيوية بالعمل على إجراء الدراسات والأبحاث على العديد من التطبيقات التي يتطلبها هذا المجال، ومنها ما يلي:

١- تصميم قواعد البيانات البيولوجية الأحادية والتجمعية: وفيها يقوم الباحث بتصميم قواعد بيانات أحادية وفقاً لاحتياجات البحثية، مثل

الوثيقة بالمعلوماتية الحيوية أهمها ما يلي:

١- **الفيزياء الحيوية (Biophysics)**: وُستخدم لفهم التراكيب والوظائف الإحيائية.

٢- **حسوبية الأحياء (Computational of Biology)**: وُستخدم لدراسة العمليات الأحيائية المعقدة من خلال تقنيات ذكاء الآلة، والخوارزميات.

٣- **المعلوماتية الطبية (Medical Informatics)**: ويستفاد منها في فهم المعلومات الطبية وإدارتها واجراء البحوث العلمية عليها.

٤- **المعلوماتية الكيميائية (Cheminformatics)**: وُستعمل في اكتشاف وتطوير العقاقير الطبية.

٥- **المورثات (Genomics)**: وُستخدم لدراسة أو تحليل أو مقارنة كامل المورث، أو مقارنة أنواع مختلفة من المورثات.

٦- **الأحياء الرياضية (Mathematical Biology)**: ويتم فيها استخدام النظريات الرياضية لفهم العمليات البيولوجية، غالباً ما تستخدم في النمذجة.

٧- **البروتينوم (Proteomics)**: ويهتم بدراسة البروتينات الناتجة من المورثات، وترابيكها وتفاعلها بعضها مع بعض.

- في عام ١٩٧٠ م ، تم نشر خوارزمية (Needleman-Wunsch) لمقارنة السلاسل.

- في عام ١٩٧٣ م ، تم إنشاء بنك البروتينات (The Brookhaven Protein Data Bank) الخاص بتركيبتها الثلاثي من واقع التصوير.

- في عام ١٩٨٠ م ، تم نشر سلسلة أول مورث كامل من (FX174)، مكوناً من ٥٣٨٦ قاعدة حمض نووي تمثل ٩ بروتينات.

- في عام ١٩٨١ م ، تم نشر خوارزمية (Smith-Waterman) لمقارنة السلاسل.

- في عام ١٩٨٢ م ، تم نشر النسخة الثالثة من بنك المورثات مع توفيرها للباحثين.

- في عام ١٩٨٨ م ، تم إنشاء المركز الوطني لمعلومات التقنيات الحيوية (NCBI) بأمريكا تحت مظلة المعهد القومي للسرطان.

- في عام ١٩٨٨ م ، تم بدء العمل بمبادرة الجينوم البشري.

- في عام ١٩٩٠ م ، تم العمل ببرنامج (BLAST) الخاص بالبحث والمقارنة في قواعد بيانات سلسلة DNA والبروتين.

- في عام ١٩٩٥ م ، تم اكمال سلسلة أول جينوم لبكتيريا والتعرف عليها.

- في عام ١٩٩٦ م ، تم إنتاج شركة (Affymetrix) لأول شرائح المصفوفات الدقيقة التجارية.

- في عام ١٩٩٧ م ، تم اكمال سلسلة جينوم (KE. coli) المحتوية على ٧،٤ مليون قاعدة.

- في عام ٢٠٠١ م ، تم الانتهاء من الجينوم البشري محتواً على ٣٠٠ مليون قاعدة.

- في عام ٢٠٠٢ م ، تم نشر الجينوم الكامل للأfar المنزلي.

المعلوماتية الحيوية و العلوم

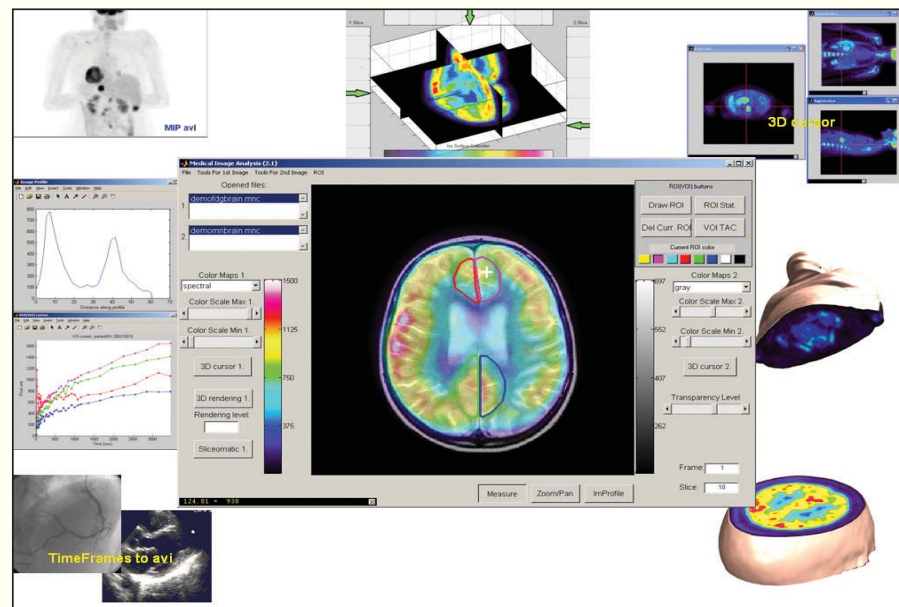
هناك مجموعة من العلوم ذات العلاقة

٥- تصميم خوارزميات فعالة لاسترجاع المعلومات من قواعد البيانات الحيوية: حيث أن الوصول إلى المعلومات المناسبة في الوقت المناسب يعد من أهم وسائل إجراء البحوث حتى يستثمر الباحث وقته في التركيز على المعلومات المستهدفة دون غيرها. ويُسهم الباحثون في توفير مثل هذه الخوارزميات للعلماء والباحثين.

٦- تصميم واجهات سهلة الاستخدام للوصول إلى مصادر المعلومات: وذلك لأن معظم العاملين في المجالات الحيوية من علماء وباحثين وفنين ذوي مهارات فنية محدودة في البحث في قواعد البيانات، ولذا يقوم الباحثون في المعلوماتية الحيوية بتوفير واجهات سهلة الاستخدام لهؤلاء المستخدمين.

٧- تطوير واجهات أشكال توضيحية (رسومية) لتصور الجزيئات في حالتها الطبيعية (Visualization Tools): حيث يهتم الكثير من الباحثين بمشاهدة حركة الجزيئات، ومدى تأثيرها بإدخال عناصر عليها، ويقوم الباحثون في المعلوماتية الحيوية بتطوير مثل هذه التطبيقات التي تعتمد على الكثير من القواعد الفيزيائية والرياضية بالإضافة إلى الإلام بالتطبيقات الرسومية.

٨- الرابط بين مختلف مصادر المعلومات كقواعد البيانات الموزعة وأجهزة التقنيات الحيوية: حيث تُنتج أجهزة التقنيات الحيوية كالسلسلات (Sequencers)، وأجهزة المصفوفات المجهريّة (Microarrays) وغيرها من الأجهزة كمية هائلة من المعلومات، ولذا كان من الأهمية ربط



■ تحليل الصور الطبية بواسطة أحد البرمجيات الحاسوبية.

قواعد بيانات المصفوفات الدقيقة، كما يمكنه المهمة للباحثين، إلا أن عملية البحث في هذا الكم الهائل من البحث تستغرق الكثير من الوقت والجهد، ولذا يقوم المتخصصون في المعلوماتية الحيوية بتوفير خوارزميات تسهل هذه العملية، وذلك باستخدام تقنيات تعتمد في الغالب على تقنيات التوسيم (Tagging).

٤- تصميم خوارزميات تصنيف المعلومات الأحiciaية: حيث يعد التصنيف أحد الأبواب الرئيسية في التقييب عن البيانات (Data Mining)

(Structural Databases)؛ وتعد ذات أهمية كبيرة خاصة للباحثين في مجالات العقاقير الطبية، حيث يقوم الباحثون في المعلوماتية الحيوية بتصميم قواعد بيانات قادرة على تخزين واسترجاع البيانات، ومن أمثلة ذلك قاعدة بيانات البروتين (PDB).

٣- بناء خوارزميات التقييب في أدبيات العلوم الحيوية لاستخلاص المعلومات (Text Mining): حيث تزخر قواعد بيانات البحوث الحيوية بألاف الأبحاث التي تحتوي على العديد من المعلومات

الأبحاث توفيرها، لأسباب اقتصادية محدودية استخدامها، لذا كان من المفيد الاستفادة من إمكانيات مراكز الأبحاث الأخرى عن طريق بناء شبكات تواصل عبر الإنترنت، بحيث يمكن الاستفادة من الأساليب البرمجية الحديثة كالبرمجة المتوازية (Parallel Programming) والأجهزة الافتراضية (Virtual Machines) بحيث يمكن توزيع تنفيذ المهام على أكثر من جهاز، وتبادل هذه الأجهزة المعلومات بشكل لحظي وكأنها تعمل على جهاز واحد مما يعظم الإمكانيات المادية.

مراكز المعلومات الحيوية

تقديم مراكز المعلوماتية الحيوية أربعة أنواع رئيسية من الخدمات للمراكز الطبية والحيوية هي:

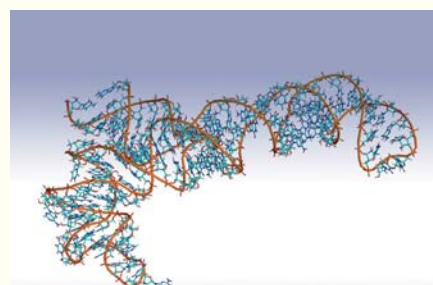
- الوصول السريع لقواعد البيانات المختلفة، سواء كانت مجانية، أو تتطلب الاشتراك للوصول إلى خدماتها. ومن أمثلتها، قواعد بيانات سلاسل الدنا (DNA)، وسلاسل البروتين، والتركيب ثلاثي الأبعاد للبروتين، وقواعد بيانات الإختلالات الوراثية المسببة للأمراض، وغيرها الكثير من مستودعات المعلومات.
- توفير الأدوات وبرامج الحاسوب الآلي لمساعدة الباحثين للوصول إلى معلومات معينة، أو لإجراء عمليات تحليل للبيانات الناتجة عن التجارب، سواء كانت هذه البرامج مجانية توفرها مراكز البحث العلمي للعاملين، أو عن طريق شراء حقوق الاستخدام.

مجال إنتاج العاقاقير القادرة على التحكم في هذه المسارات، ويقوم المختصون في المعلوماتية الحيوية بتصميم قواعد بيانات تحفظ مثل هذه المعلومات بشكل منظم، وواجهات رسومية لإظهارها، بالإضافة إلى استخدام أساليب إحصائية ورياضية كنظرية الرسم (Graph Theory) لإنتاج مثل هذه المسارات.

١٢- تصميم وإجراء تجارب المحاكاة الحيوية (Bimolecular Simulation) : نظراً لأن تطور بعض الأمراض لدى الإنسان. مثل مرض الزهايمر. يستغرق سنوات عديدة؛ فإن باحثوا المعلوماتية الحيوية يساهمون في تصميم تجارب المحاكاة تحتوي على العديد من المعادلات الرياضية والفيزيائية المعقدة تحاكي الواقع، مما يعطي الباحث نظرة إلى داخل نظام الكائن الحي وما يحدث فيه عبر السنين في ساعات أو أيام معدودة. وتحتاج مثل هذه التجارب إلى الكثير من عمليات الضبط والتحكم، حيث تنتج كمية هائلة من المعلومات التي يُخضعها الباحث للتحليل. كما يتم تصميم وتنفيذ مثل هذه التجارب بكثافة في عمليات إنتاج العاقاقير الطبية لدى شركات الأدوية خصوصاً

العملقة منها.

١٣- تصميم وبناء شبكات المشاركة في الحوسبة الأحيائية (Computational Biology Grids)؛ تتطور البرمجيات بتسارع أكبر من إمكانيات الأجهزة أو المكونات المادية، وبالتالي فإن بعض التطبيقات تتطلب إمكانيات لا تستطيع مراكز



▪ تركيب الحمض النووي DNA بالأبعاد الثلاثية عن طريق أحد البرمجيات الحاسوبية.

هذه الأجهزة بقواعد البيانات المناسبة بحيث تصب هذه المعلومات مباشرة في مواقعها.

٩- تطوير أساليب جديدة لتحليل البيانات الحيوية؛ وتزخر علوم الرياضيات والإحصاء والتنقيب عن البيانات بالعديد من الخوارزميات المفيدة في تحليل البيانات، ويقوم الباحثون في المعلوماتية الحيوية بإسقاط مثل هذه الخوارزميات وتعديلها لاستخدامها في تحليل البيانات الحيوية.

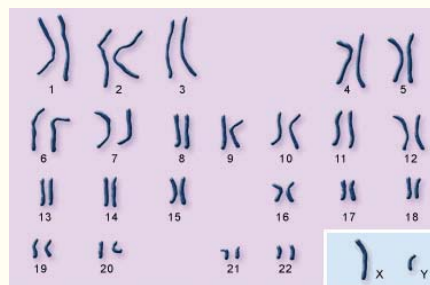
١٠- تطوير خوارزميات التنبؤ؛ وتعد المؤشرات الحيوية من أهم الوسائل التي يتبعها العاملون في الحقل الطبي والمخبرات الطبية للتعرف على مدى احتمال أن يكون شخصاً حاملاً لمرض ما. بل يتعدي ذلك إلى التنبؤ باحتمالية تطوير شخصاً ما لمرض معين كالسرطان بأنواعه المختلفة وفقاً لهذه المؤشرات. ويعمل باحثو المعلومات الحيوية على تطوير مثل هذه الأدوات المساعدة، بما تحويه من خوارزميات يكون الهدف منها المساعدة في التشخيص الدقيق.

١١- تصميم وبناء قواعد بيانات المسارات الحيوية (Pathways Databases)؛ ويعُد التفاعل بين البروتينات (Protein-Protein Interaction) من أهم المعلومات التي يحتاجها الباحثون، خصوصاً في

هو العمل على بناء قواعد بيانات تمكن الباحثين في المملكة من المشاركة، وتبادل المعلومات، وربط المختصين وعلماء الحاسوب الآلي مع علماء الأحياء وأساتذة الطب، والعمل على دراسة الخرائط الوراثية لمسببات الأمراض المستوطنة في المملكة.

كحمى الضنك، وحمى الوادي المتندع، وعمل مقارنات بالخرائط الوراثية المتوفرة في قواعد البيانات العالمية، والتعاون مع شركات الدواء المحلية والعالمية في محاولة للوصول إلى أدوية مضادة.

من غير المتوقع أن تسهم صناعة التقنية الحيوية ومعلوماتها في المملكة بأي قيمة مضافة لها هو موجود عالمياً في الوقت الحاضر، وإنما سيكون الهدف هو التأسيس لهذه الصناعات وتأهيل الأفراد القادرين على التعامل مع هذه التقنية، وستكون عوامل نجاح هذه التقنية في المملكة مستقبلاً مرتبطةً بشكل رئيس بقدرتها على تلبية احتياجات السوق داخلياً وخارجياً، دون الاعتماد على الدعم الحكومي، لأن ذلك سوف يساعد هذه الشركات على توفير منتجات برمجية أو دوائية أو تشخيصية ذات مواصفات عالمية، وتجعل هذه الشركات على اتصال دائم بأحدث المستجدات في هذا المجال ما يدفعها إلى تطوير قدراتها لمواكبة هذا المجال المتعدد لحظياً. وقد تعب الحكومة هذا الدور الحيوي إذا ما تخلت عن دور الحاضنة المدللة إلى دور الرافع لمستوى هذه الشركات عن طريق الإلزام الدائم بمستوى عاليٍ من المواصفات المطلوبة في المنتج.



▪ تحديد المورثات ضمن مشروع الجينوم البشري.

الآن نحو الطب الشخصي وفقاً لخريطة الوراثية للشخص. إن انطلاق المملكة نحو الريادة الشرق أوسطية في مجال التقنية الحيوية ومعلوماتها يجب أن يخطط له بعناية، مع الأخذ في الاعتبار بأن التأسيس الجيد لمقومات المعلوماتية الحيوية يعد عنصراً أساساً في هذه الريادة إن كان لها أن تكون، وسوف تسهم هذه المراكز في لاحقها بالركب المعرفي. حديث النشأة في هذا المجال. عن طريق توفير التعليم والتدريب وإجراء البحوث ودعمها وتوفير الأدوات المساعدة للبحث العلمي.

تحتاج المملكة في الوقت الحاضر إلى دعم تكوين مجتمع التقنية الحيوية ومعلوماتها من خلال تصميم وتبني إنشاء عدد من البرامج الداعمة لهذه الاستراتيجية، والعمل على توفير مجموعات بحثية في مجال التقنية الحيوية والمعلوماتية في القطاعات الحكومية والخاصة تتعاون مع بعضها وتبادل المعلومات من خلال هذه المراكز. كما أن وجود هذه المراكز سوف يكون أساسياً من أجل المساهمة في التسريع من الاكتشافات العلمية في مجالات الأمراض الوراثية في المملكة العربية السعودية، من خلال توفير أحدث الأدوات البحثية، كالبرمجيات ومصادر المعلومات كالمجلات العلمية. والأهم من ذلك

3- تصميم أدوات مساعدة الباحثين على إجراء تحليل المعلومات، أو تصميم قواعد بيانات خاصة بهذه المراكز الطبية لتخزين معلوماتهم كمعلومات سلاسل الدنا (DNA) المختلفة للمورثات المسببة للأمراض في بلد ما.

4- المساهمة في تصميم التجارب العلمية بمختلف أنواعها، مما يسهم في تحليل نتائج هذه التجارب بشكل احترافي مهني.

المعلوماتية الحيوية في المملكة العربية السعودية

يعد وجود مراكز للمعلوماتية الحيوية بالمملكة خطوة إيجابية لدعم التوجه التقني للمملكة، وسوف يجيء المجتمع الطبيعي ومجتمع التقنية الحيوية والصناعات الدوائية في المملكة ثماراً إيجابية من هذه المراكز. وقد بدأت المنظمات الحكومية والخاصة تدرك أهمية مثل هذه المراكز وسوف تتجه قريباً لإنشاء مراكز مماثلة. كما أن مثل هذه المراكز سوف توفر آلاف الفرص البحثية أمام الباحثين في المجالات المختلفة، وستعطي الباحثين الفرصة نحو توجيه بحوثهم لهذا المجال الكبير في المملكة.

تمتلك المملكة العربية السعودية فرصة ذهبية نحو الريادة في مجال التقنيات الحيوية ومعلوماتها نظراً لعدد من المقومات يأتي الجانب الاقتصادي على رأسها، كما أن المجتمع السعودي يملك ثروة وراثية لم ينكشف عنها بعد، مما يوفر الفرص الاقتصادية أمام العاملين في مجال الطب والصيدلة، خصوصاً وأن العالم يتوجه

مبدأ عمل المصفوفات المجهريّة

يمكن توضيح مبدأ عمل تقنية المصفوفات المجهريّة بدراسة خلية سليمة وأخرى معتلة أي مريضة، ولهم نفس العدد من المورثات ولكن (أ، ب، ج، د)، ولمعرفة آلية التعبير الوراثي لكل مورث في الخلتين، فإنه ينبغي إجراء الخطوات التالية:

- ١- عزل الرنا الرسول من كلا الخلتين، واستخدامه كقارب لبناء الدنا المكمل (cDNA) - الدنا الذي تم تحضيره معملياً من عينة الرنا الرسول (mRNA) (Reverse Transcriptase) - وذلك باستخدام إنزيم (Expressed Genes). للحصول على المورثات المُعبرة (Fluorescent Tag) - إضافة مواد مضيئة (Cy5) أو أخرى خضراء (Cy3) - مادة حمراء (Cy5)، وأخرى خضراء (Cy3) - وذلك للتفرير بين المورثات.
- ٢- خلط العينتين وتركهما لفترة زمنية محددة على شريحة المصفوفات المجهريّة التي تحتوي على كل المورثات بما فيها (أ، ب، ج، د)، بحيث يرتبط كل مورث تم تعبيره وراثياً مع المكمل له.
- ٣- مسح (Screening) الشريحة بواسطة جهاز ماسح خاص بالمصفوفات المجهريّة، مما يؤدي إلى إثارة المواد المضيئة بواسطة الليزر، فيقوم المجهر والكاميرا الموجودة في الماسح بعمل صورة إلكترونية لتلك المصفوفات بعد الإثارة، ومن ثم تخزينها على جهاز الحاسوب الآلي، تمهدياً لتحليلها بواسطة برامج متخصصة.
- ٤- حساب نسبة إشعاع المادة الحمراء إلى الخضراء (Background Subtraction) أو طرح الخلفية (Background Subtraction) لتلك المواد المشعة على الشريحة، ثم استخدام برنامج الحاسوب الآلي لإنشاء جدول يوضح



د. عصام بن جميل اليماني

تعرف تقنية المصفوفات المجهريّة (Microarrays Technology) بأنها أداة لتحليل التعبير الوراثي الشامل. تتكون المصفوفة من غشاء صغير أو شريحة زجاجية أو سليكونية تحتوي على فتحات عديدة ومرتبة بانتظام، حيث تختص كل فتحة بمورث معين. وقد استطاع العلماء من خلالها التعرف على الآلاف - تصل إلى ٤٠ ألف مورث - من مستويات التعبير الوراثي الخلية واحدة وفي تجربة واحدة، وذلك عن طريق قياس نوعية وكمية الرنا الرسول (mRNA) المرتبط مع الدنا المكمل (cDNA) في كل موقع على المصفوفة، حيث تقيس كمية الرنا الرسول على نقطة محددة من المصفوفة باستخدام آجهزة الحاسوب الآلي.

تكمّن أهمية هذه التقنية في قدرتها على تحليل آلاف المورثات في وقت قياسي، حيث يمكن دراسة التعبير الوراثي لآلاف المورثات في الجينوم، نتيجة استجابة الخلية لمؤثر بيئي معين، ومقارنة ذلك بين نمطين مختلفين من خلايا مريضة وأخرى سليمة، وبالتالي تحديد المورثات التي تشارك في حدوث بعض الأمراض.

تحتوي خلايا الكائنات الحية على عدد من المورثات داخل صبغيات محددة، تقوم تلك المورثات بإنتاج البروتينات في عملية تسمى التعبير الوراثي الذي ينتج عنه خصائص وصفية تحدد شكل الخلية تسمى بالنّمط الظاهري (Phenotype)، الأمر الذي ساعد في التعرف على عدد كبير من المورثات التي عبرت عن نفسها، وبالتالي تقديم معلومات حول طريقة استجابة الخلايا لمتطلباتها حسب طبيعة العامل المؤثر أو المحفز للخلية؛ مما يساعدها على التحكم بنشاطها. وبذلك أصبح التحدي الأكبر للباحثين هو تنظيم وأرشفة تلك المعلومات بطريقة سهلة الاستخدام، بعد تحديد وظيفة كل مورث تم اكتشافه، وعلاقته بالآلية حدوث المرض، وضوابط التعبير الوراثي فيه، وعلاقة المورثات بعضها ببعض، وربطها بالمسارات الحيوية. وتبعاً لذلك فقد ظهرت العديد من الأجهزة العلمية المتخصصة التي أسهمت في تعريف وتصنيف معلومات سلسلة الدنا والوظائف المترابطة بكل مورث، منها تقنية المصفوفات المجهريّة.

المورثات على الاستجابة للعقاقير، مما يمكن من صنع الدواء المناسب للمريض حسب حالته، وهذا يعني أن كثيراً من الناس سيحصلون على أدوية تتناسب بأمراضهم الشخصية وتتركيب مورثاتهم.

• المتابعة

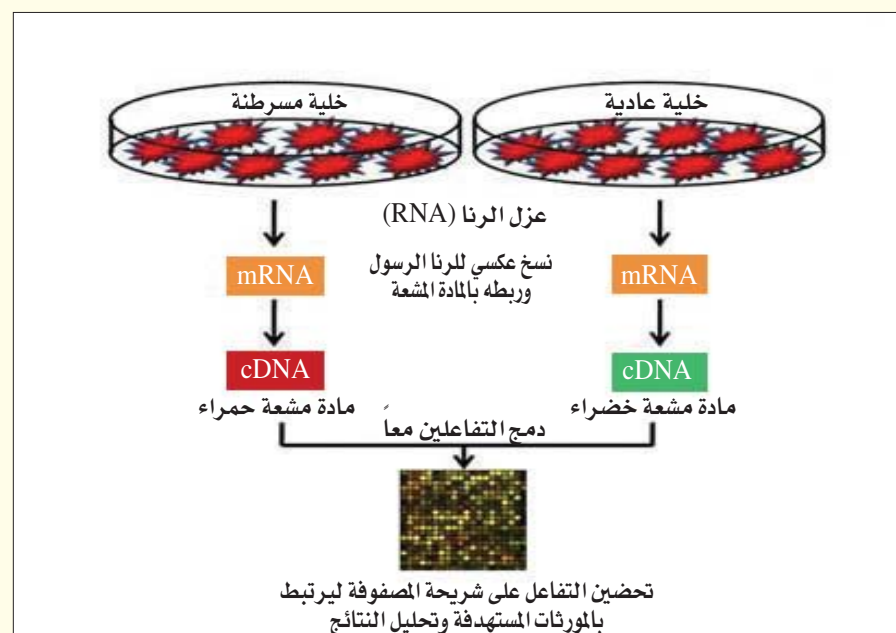
بالرغم من التقدم في مجال التثبيط المناعي الذي زاد من فرص نجاح نقل الأعضاء (Organ Transplant) إلا أنه لا تزال هناك حالات رفض مناعي للأعضاء المزروعة. والتي تعتمد على درجة التحمل للعضو المنقول عند المرضى المستقبلين لها، بالإضافة إلى التأثيرات الجانبية لعقارات التثبيط، مثل: العدوى، ودرجة سمية العقار، والتأثيرات الأيضية غير المرغوب فيها. وقد تمكن الباحثون باستخدام المصفوفات المجهرية من اكتشاف المورثات المسئولة عن التحمل المناعي وأخرى عن الرفض المناعي، كما نجحوا في استحثاث التحمل المناعي وزیادته والمحافظة عليه، بالرغم من وجود بعض البروتينات المسئولة عن الاستجابة المناعية الأولية (Pro-inflammatory Cytokines) والتي تحدث عادة قبل حدوث عملية الرفض.

• الخلايا الجذعية

تعرف الخلية الجذعية بأنها عبارة عن خلية



• جهاز ماسح خاص بالمصفوفات المجهرية.



▪ رسم توضيحي لتجربة المصفوفات المجهرية (Microarrays)

نسبة الأشعة الحمراء إلى الخضراء حسب أو الزراعية، ومن تلك التطبيقات ما يلي:

• السرطان

يمكن استخدام تقنية المصفوفات المجهرية بشكل واسع في دراسة عدة أنواع من السرطان، مثل: الثدي، والبروستاتا، والقولون، والرئة، والدم... وغيرها؛ نظراً لقدرة هذه التقنية على دراسة التعبير الوراثي في الجينوم بأكمله لنسيج واحد يحتوي إصاباته بالمرض، إضافة إلى قدرتها على تعريف أنماط مختلفة وجديدة من المرض لم يكشف عنها من قبل؛ ولذلك فقد تم تطوير أنظمة متقدمة من هذه المصفوفات تتيح فرصة الكشف المبكر للمرض، ودرجته، واحتمالية عودته للمريض، وتحديد درجة استجابته للعلاج المقدم.

• الدواء

أدى استخدام المصفوفات المجهرية إلى ظهور فرع علمي جديد يعرف بعلم الجينوم الدوائي (Pharmacogenomics) أو «الطب الشخصي»، والذي يختص بدراسة آلية تأثير

تطبيقات المصفوفات المجهرية

توجد عدة تطبيقات لتقنية المصفوفات المجهرية في شتى المجالات سواء الطبية أو البيئية

من سموم ذات تأثيرات خطيرة على الإنسان والحيوان، مما يتطلب منه تراثاً حيوانياً أو نباتياً. وقد تمكن الباحثون باستخدام تقنية المصفوفات المجهريّة من تصميم شرائح تحتوي على تتابعات الدنا لأهم الميكروبات سواء كانت فطرية أو بكتيرية أو فيروسية، والمتوقع استخدامها كأسلحة إحيائين، مما ساهم في الكشف عنها في وقت قياسي وبدقة متناهية.

- **تحضير اللقاحات:** حيث تعتمد عمليات تحضير وتطوير اللقاحات على العلاقة بين العائل والسبب المرضي من حيث تركيب المورثات ونوعية الأجسام المضادة المستضدة. نظراً لأن المسبب يحاول - في أحيان كثيرة - تغيير تعبيره الوراثي للتلغلب على الاستجابة المناعية للعائل، وبالتالي ظهور المرض مرة أخرى، فإنه بفضل تقنية المصفوفات المجهريّة يمكن الكشف عن أي تغيير في تعبير المورثات، مما يتيح فرصة دراسة ومسح مورثات يمكن أن يكون لها أهمية في تحضير اللقاحات.

المراجع:

1- Microarray Gene Expression

Data Analysis: A Beginner's Guide by Helen Causton, John Quackenbush, and Alvis Brazma, 2003.

2- DNA Microarrays: A Molecular Cloning Manual, by David Bowtell and Joseph Sambrook, 2002.

3- DNA Microarrays and Related Genomics Techniques: Design, Analysis, and Interpretation of Experiments, by David B. Allison, Grier P. Page, T. Mark Beasley, and Jode W. Edwards, 2005.

4- Microarray Bioinformatics, by Dov Stekel, 2003.

5- Affymetrix: www.affymetrix.com

6- NCBI: Microarrays: Chipping away at the Mysteries of Science and Medicine; <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/About/primer/microarrays.html>

السببيات المرضية إلى جسم الكائن الحي، فإنه ينتج عنه تغير شامل في التعبير الوراثي لمورثات العائل أو المسبب؛ نتيجة لرد الفعل من العائل على المسبب المرضي أو العكس. وبفضل استخدام هذه التقنية أمكن ملاحظة ورصد تلك التغيرات الوراثية لدى العائل والممرض، مما يزيد من فهم تلك العلاقة وبالتالي إمكانية منع أو تقليل الإصابة بالأمراض.

- **الكشف عن المسبب المرضي:** بما أن عملية الكشف وتعریف ميكروبات محددة في بيئات معقدة ومعختلفة ليس بالعمل السهل، خصوصاً إذا كان مستوى تواجد تلك الميكروبات ضئيل جداً في تلك البيئة، فإن استخدام تقنية المصفوفات المجهريّة يمكن أن تساهم في الكشف عن العديد من الميكروبات من خلال تتابعات الدنا، وتصنيفها حسب مستوى النوع (Species Level) بشكل سريع ودقيق في آن واحد، حيث يمكن طباعة آلاف المورثات المحددة التي تخص ميكروبات معينة على شريحة زجاجية لا يتعدي طولها سبعة سنتيمترات، وكذلك الكشف عن آلاف الميكروبات في وقت قياسي.

■ الأسلحة الإحيائية (البيولوجية):

ويعتمد تطويرها وتصنيفها على ما تقرره بعض الميكروبات الصيفي في السلالات الميكروبية ذات القرابة، والتي لها نفس السمات الظاهرية، بسبب اختلاف المورثات بينهم، وبذلك أمكن دراسة العديد من الميكروبات، مثل: ميكروب الدرن (Mycobacterium Tuberculosis)، وتحديد درجة ضراوته (شدة) أو مقاومته للمضادات الحيوية، وبالتالي إمكانية استخدام أنواع من المضادات الحيوية أكثر فاعلية.

■ العلاقة بين العائل والسبب المرضي:

يمكن الكشف عنها بواسطة تقنية المصفوفات المجهريّة، لأنه عندما تحدث الإصابة بالمرض نتيجة دخول جانبية كاملة القدرات تولد في الساعات الأولى من إخصاب الخلية الجنسية بجسم الإنسان، لتطور خلال أربعة أيام إلى خلايا متعددة النشاطات. تتميز الخلية الجنديّة بأنها تتافق في أي مكان تعيش فيه، حيث يمكن من خلالها عمل خلية للقلب أو الكبد وغيرها؛ ولذلك فهي تعد إحدى التوجهات الحديثة للتغلب على العديد من المشاكل وعلاج بعض الأمراض. وقد استخدمت المصفوفات المجهريّة في دراسة التغيرات الوراثية للخلايا الجنديّة المزروعة قبل وبعد عملية الزرع، وتحديد مدى قدرتها على تشكيل أنواع جديدة من الخلايا في ذلك العضو المزروعة فيه، كما يمكن أيضاً من خلالها درجة الاستجابة المناعية للمورثات؛ لضمان نجاح عملية الزراعة.

• الأمراض المعدية

يشمل استخدام تقنية المصفوفات المجهريّة في مجال الأمراض المعدية عدة جوانب أهمها مماليق:

- **أبحاث الجينوم المقارن:** ويتم من خلالها الكشف عن الاختلافات الواسعة للمحتوى الميكروباتي في سلالات الميكروبية ذات القرابة، العديدة من الميكروبات، مثل: ميكروب الدرن (Mycobacterium Tuberculosis)، وتحديد درجة ضراوته (شدة) أو مقاومته للمضادات الحيوية، وبالتالي إمكانية استخدام أنواع من المضادات الحيوية أكثر فاعلية.

- **العلاقة بين العائل والسبب المرضي:** يمكن الكشف عنها بواسطة تقنية المصفوفات المجهريّة؛ لأنه عندما تحدث الإصابة بالمرض نتيجة دخول



■ شريحتان من المصفوفات المجهريّة.

د. السيد

- ١٩٨٤ م عضو أكاديمية العلوم للعالم الثالث.
- ١٩٨٦ م زميل الأكاديمية الأمريكية للعلوم والأداب.
- ١٩٨٧ م ١٩٩١ م عضو في الإتحاد الدولي للكيمياء التطبيقية.
- ١٩٩٠ م ١٩٩٢ م رئيس المجلس الوطني الأمريكي لبحوث الإتحاد الدولي في الكيمياء والكيمياء التطبيقية.
- ٢٠٠٠ م زميل الجمعية الأمريكية للعلوم الفيزيائية.
- ٢٠٠٩ م عضو لجنة التحكيم لجائزة الملك فیصل العالمية في الفيزياء.

• الجوائز والأوسمة

- حصل الدكتور مصطفى على العديد من الجوائز والأوسمة تقديراً لإبداعاته العلمية والبحثية، منها:
- جائزة التعليم المتميز من جامعة كاليفورنيا لوس أنجلوس عام ١٩٦٤ م.
 - الميدالية الذهبية من الجمعية الكيميائية الأمريكية عام ١٩٧١ م.
 - الجائزة المصرية الأمريكية للإنجاز العلمي المتميز عام ١٩٨٨ م.
 - جائزة الملك فيصل العالمية في الكيمياء عام ١٩٩٠ م.
 - جائزة هاريس من جامعة نبراسكا عام ١٩٩٥ م.
 - ميدالية ريتشارد من الجمعية الكيميائية الأمريكية عام ٢٠٠٠ م.
 - جائزة لانجمير في الكيمياء من الجمعية الكيميائية الأمريكية عام ٢٠٠١ م.
 - الميدالية الوطنية الأمريكية للعلوم، سلمها له رئيس الولايات المتحدة عام ٢٠٠٧ م.
 - ميدالية جمهورية مصر العربية من الدرجة الأولى، سلمت له بواسطة رئيس الجمهورية عام ٢٠٠٩ م.

- ١٩٧٦ م ١٩٩١ م أستاذ زائر في جامعة باريس.
- ١٩٧٨ م ١٩٨٨ م أستاذ زائر في الجامعة الأمريكية في بيروت.
- ١٩٨٠ م ٢٠٠٤ م رئيس تحرير مجلة الكيمياء الفيزيائية.
- ١٩٩٤ م حتى الآن مديرًا للمعهد التقني بولاية جورجيا.
- ٢٠٠٠ م حتى الآن أستاذ مشرف على مختبر حرکة الليزر.

• مساهماته العلمية

- نشر هو وفريق عمله أكثر من ٥٦٠ ورقة علمية.
- اشتهر بقانون التنظير الطيفي المسمى "قاعدة السيد".
- طور مع فريقه تقنيات جديدة للتنظير الطيفي.
- استخدم أمواج فاقعة السرعة من أشعة الليزر لدراسة الخواص الكيميائية والفيزيائية على مستوى النانو، والاستفادة منها في مجالات علمية وطبية مختلفة، أبرزها معالجة السرطان باستخدام مرകبات الذهب الدقيقة.
- تمكن من إبادة الخلايا السرطانية عن طريق حقن أوردة حيوانات التجارب بدقاقي نانوية من الذهب، دون أن تؤثر على الخلايا السليمة، ويتم ذلك بتعديل درجة سمية المواد بالتحكم في خواصها الكيميائية.

- ألقى العديد من المحاضرات العلمية القيمة في مختلف الجامعات والمراکز البحثية، كما شارك في العديد من المؤتمرات والندوات العالمية.

• عضوية المنظمات والجمعيات

- شارك عالمنا في عضوية الكثير من اللجان وال المجالس الوطنية الأمريكية والعالمية، منها:
- ١٩٨٠ م عضو الأكاديمية الوطنية الأمريكية للعلوم.

يعد عالمنا لهذا العدد من أبرز علماء العالم في مجال الوسائل الطيفية الجزئية وتقنيات الليزر الحديثة المستخدمة لدراسة التحولات الحرارية في الجزيئات الكيميائية، والمجموعات الذرية الغازية، والأجسام الصلبة، والأنظمة الحيوية، وتحولات الطاقة في مختلف الأنظمة الضوء- كيميائية.

هجر عالمنا وطنه الذي ولد فيه لعدم توفر البيئة والإمكانات العلمية المناسبة، مثله مثل آلاف الكفاءات العلمية العربية والإسلامية المهاجرة، والتي ينعم بإنتاجها العلمي والفكري بلدان وفتر لها كل الوسائل المعينة على الإبداع والتميز.

• الاسم: مصطفى عمرو السيد.

• الجنسية: مصرى الأصل، أمريكي الجنسية.

• تاريخ ومكان الميلاد

١٩٣٢/٥/٨ في مدينة زفتى، محافظة الغربية، جمهورية مصر العربية.

• التعليم

- ١٩٥٣ م بكالوريوس علوم من كلية العلوم بجامعة عين شمس، القاهرة.
- ١٩٥٩ م دكتوراه في الكيمياء من جامعة فلوريدا، أمريكا.

• أعماله

- ١٩٦١ م ١٩٦٤ م أستاذ مساعد في جامعة كاليفورنيا لوس أنجلوس.
- ١٩٦٤ م ١٩٧١ م أستاذ في جامعة كاليفورنيا لوس أنجلوس.

العلمية الازمة لزيادة إنتاجية المحاصيل الزراعية وجودتها وبخاصية الحبوب الرئيسية (الأرز والقمح والذرة)، إضافة إلى انتخاب سلالات حيوانية أكثر إنتاجية. أطلق على تلك المحاولات الناجحة بالثورة الخضراء التي حققت الأمان الغذائي لشعوب البلدان النامية وأحدثت تقدماً ملحوظاً في أساليب الزراعة ومجال تطوير الكيماويات الزراعية كالمبيدات والأسمدة.

ظهرت الثورة الخضراء في الفترة من ١٩٦٠م إلى ١٩٩٠م، إلا أنها تسببت في الإخلال بالتوازن الحيوي للمحاصيل الزراعية التقليدية وهجرها على حساب المحاصيل المحسنة الجديدة، كما تسبب الاستخدام الواسع النطاق للمبيدات والمواد الكيميائية الزراعية الأخرى في تدهور بيئي شديد كما عرض الصحة العامة للخطر، إضافة إلى ذلك فقد كانت النظم الزراعية في تلك الفترة تتطلب استخدام الري على نطاق واسع، مما أدى إلى استنزاف كبير لموارد المياه في العالم.

تضارفت جهود العلماء في أرجاء عديدة من العالم للبحث عن تقنيات بديلة يمكن أن تحدث تطور جوهري وملموس في المجال الزراعي والغذائي دون إلحاق الأضرار بالنظام البيئي والإنسان، ويتجلّ ذلك في ثورة التقنية الحيوية (Biotechnology) التي لعبت دوراً أساسياً في زيادة كمية المحاصيل وتحسين جودتها، والتعرف على أسرار الكائن الحي عن طريق فك ومعرفة رموز الشفرة الوراثية، ونقل المورثات (Genes) من كائن حي لأخر، مما ساهم كذلك في الحفاظ على الأنواع النباتية والحيوانية ذات الصفات المرغوبة وانتخابها. وتكمّن تطبيقات التقنية الحيوية الزراعية في زراعة الأنسجة للتحسين النوعي والكمي، إضافة إلى تقنيات أخرى، مثل: الإكثار الدقيق، زراعة الخلايا، زراعة الأعضاء، والحفظ على الأصول الوراثية وتوثيقها وتعريفها، مما أدى إلى تقدم هائل في المجال الزراعي.

التقنية الحيوية الزراعية

أ.د. ماهر محمد شحاته



زيادة الجفاف وشح وندرة مصادر المياه والأمطار الذي نجم عنه تقلص مساحات الأراضي الزراعية وإنخفاض إنتاجية وجودة المحاصيل الزراعية المختلفة في معظم الدول النامية، كما حدث مع البرازيل والأرجنتين وجنوب أفريقيامنذ أوّل التسعينات من القرن الماضي. الجدير بالذكر أن منظمة الغذاء العالمي سجلت نقصاً في الإنتاجية العالمية للحبوب والخضروات والفواكه، ولا يزال العالم معرضاً لأزمة غذاء حادة إذا لم يتحرك صناع القرار بشكل سريع في الوقت الذي تزداد فيه مشاكل التغير المناخي والاحتباس الحراري التي تزيد من تحديات القطاع الزراعي على مستوى الدول النامية.

كانت أولى الخطوات العملية الفعالة التي اتخذتها حكومات الدول النامية للخروج من المشاكل الغذائية والمناخية السالفة الذكر هو بذل كل الطرق

تعاني كثير من دول العالم خاصة النامية منها من مشاكل عديدة يبرز في مقدمتها الجوع وسوء التغذية، حيث قدرت منظمة الغذاء العالمية (FAO) عدد الجوعى في العالم في مطلع عام ٢٠٠٩ م بنحو ٩٦٣ مليون شخص إضافة إلى مليار شخص آخرين يعانون من سوء التغذية يعيش معظمهم في المناطق الريفية من البلدان النامية التي تعتمد على الزراعة بجميع قطاعاتها المختلفة بما في ذلك الصيد والرعي وتربيبة الماشي كمصدر رئيس للغذاء في كل من أفريقيا وجنوب شرق آسيا وأمريكا اللاتينية.

كما يعزى تفاقم هذه المشاكل في تلك البلدان لعدة أسباب منها: الازدياد المستمر في عدد سكان العالم إضافة إلى التغير المناخي السلبي المتمثل في

الأخرى، مثل: الكيمياء الحيوية، والأحياء الدقيقة، وفسيولوجيا النبات والحيوان، والفيزياء الحيوية، بهدف إكثار الأنواع النباتية والحيوانية المرغوبة وتطويرها دراسة مكوناتها العضوية والوراثية والكيميائية والاستفادة من ذلك في إنتاج أنواع مضاعفة جديدة تخدم الإنسان والكائنات الحية الأخرى، وتقاوم الظروف البيئية الصعبة.

أنواع التقنيات الحيوية الزراعية

تنوعت أشكال التقنيات الحيوية الزراعية وتطورت بمرور السنوات منذ أواسط القرن الماضي. وتم تقسيم تلك التقنيات إلى نوعين باختلاف طريقة التعامل مع الخلايا النباتية أو الحيوانية، وذلك كما يلي:-

١- زراعة الأنسجة والخلايا: ويُستخدمان في الإنتاج السريع لمواد نباتية موحدة الصفات، وعالية الجودة، وخلالية من الأمراض، بطريقة فعالة ومنخفضة التكلفة؛ ويمكن بعد ذلك إكثار النباتات في أي بيئة أخرى في ظروف محاكمة بصرف النظر عن موسم النمو والمناخ.

٢- تضخيم المادة الوراثية: وهي تقنية تستخدم لضاغطة الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) للحصول على البصمات الوراثية لتعريف بعض الأصناف والسلالات النباتية والحيوانية،



جهاز الدوران الضوئي.

عام ١٩٢٦م بتطبيق نظريات مندل على بذور بعض المحاصيل النباتية والتهجين فيما بينها لتحسين جودة بعض الأصناف النباتية الغذائية وتسويقها تجاريًا لأول مرة بالتعاون مع شركات الأغذية الرائدة في الولايات المتحدة. كان الاكتشاف تركيب المادة الوراثية المتمثل في الحلزون المزدوج دورًا أساسياً ومهمًا في مجال التقنية الحيوية وذلك عام ١٩٥٣م، بواسطة جيمس واطسون وفرانك كريك.

استمرت التقنية الحيوية الزراعية في التقدم والتطور، وفي عام ١٩٩٤م بدأت منظمة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في اعتماد تسويق الأصناف الزراعية الغذائية، وكان أحد تلك الأصناف الطماطم الطازجة ذات العمر الطويل التي أنتجتها شركة فلايرسافر (FlavrSavr)، والتي منحت المستهلكين طعمًا آنذاقًا وامتازت ببقاءها طازجة فترة أطول من الطماطم العادي. تلا ذلك تطوير ١٨ محسولاً بطرق التقنية الحيوية الزراعية وتسويقها عام ١٩٩٧م والتي تم اعتمادها من الحكومة الأمريكية، ولا تزال البحوث والتجارب الزراعية قائمة ومستمرة لإنتاج المزيد من المحاصيل النباتية ذات القيمة الغذائية العالية وتسويقها.

تطور مفهوم التقنية الحيوية الزراعية بمرور السنوات حتى تداخلت معها فروع العلم المتخصص



جهاز الدوران الحراري.

مفهوم التقنية الحيوية الزراعية

بعد علم التقنية الحيوية الزراعية أحد أهم مبادرين علم التقنية الحيوية التطبيقية المبني على دراسة خصائص المادة الوراثية للكائنات الحية النباتية والحيوانية، والاستفادة منها في إنتاج أو تحويل أو تطوير محاصيل نباتية أو منتجات حيوانية ذات قيمة وفائدة للبشرية، وذلك عن طريق أحد الوسائل المعملية والتقنية والدراسات العلمية المتخصصة. كما تسمى هذه التقنية بالتقنية الحيوية الخضراء كونها متعلقة بال المجال الزراعي والثروة الحيوانية والنباتية. وقد سعت العديد من الدول وفي مقدمتها أوروبا والولايات المتحدة في النهوض بهذه التقنية ووضع الخطط الاستراتيجية القريبة والبعيدة المدى لخوض غمار هذه التقنية وتحصيل أكبر قدر من فوائدها.

يعود نشأة مفهوم التقنية الحيوية البدائية في المجال الزراعي للعام ١٨٦٤م، عندما نجح العالم الفرنسي لويس باستير (Louis Pasteur) بتطوير طريقة يمكن بواسطتها قتل البكتيريا الضارة الموجودة في الألبان والحلب بالتسخين والتي سميت بالبسترة (Pasteurization). وساهم اكتشاف باستير في حفظ العديد من الأطعمة وسهولة نقلها بين البلدان دون أن تفسد. كما قام العالم النمساوي جريجور مندل (Mendel) في العام ١٨٦٥م بدراسة الصفات الوراثية لنبات البازلاء، واستنتج أن الصفات تنتقل من جيل إلى جيل، كما أجرى عمليات التهجين والانتخاب بين سلالتين مختلفتين للصفات للحصول على سلالات ذات صفات مرغوبة.

كما قام العالم الأمريكي هنري والس في

سلسل النيوكلويوتيدات المكونة للمورثات، وبها تم إنجاز مشروع الجينوم البشري (وسوف نتناول ذلك بالتفصيل في مقالة مستقلة)، وهي وسيلة للكشف عن الطفرات، وتشخيص بعض الأمراض الوراثية والبيئية.

أهم تطبيقات التقنية الحيوية الزراعية

تركزت أهداف تطبيقات التقنية الحيوية الزراعية على تحسين الخصائص العامة للمحاصيل وجعلها مقاومة للعديد من الآفات سواءً الحشرات أو المبيدات أو الظروف المناخية السيئة، وذلك عن طريق نقل وإدخال مورث أو أكثر يعمل على تعديل تلك الخصائص المحسنة أو التعديل على تلك المورثات بما يزيد من نشاطه أو تشبيط مادة معينة في النبات، ومن أهم تلك التطبيقات ما يلي :-

- نباتات غير بقولية مثبتة للنيتروجين الجوي: وتم عن طريق عزل المورثات المسؤولة عن إفراز الإنزيمات المثبتة للنيتروجين الجوي وتحوله إلى نيتروجين عضوي - تلك المورثات موجودة في النباتات البقولية، مثل: الفول والفاصوليا والعدس- ومن ثم نقل تلك المورثات إلى نباتات الحبوب، مثل: الذرة، والقمح، والأرز، والشعير بحيث يمكن لهذه

النباتات الاستفادة عن إضافة المواد السمادية النيتروجينية .

- نباتات مقاومة للحشرات والأمراض والحشائش: وبعد إنتاجها ذو أهمية كبيرة في الحفاظ على البيئة وزيادة إنتاجية المحصول ، وقد تم استخدام مورثات معزولة من البكتيريا (*Bacillus thuringiensis*)

لإنتاج بروتينات فتاكية بالحشرات، حيث تحتوى

على التحويل الوراثي: وهي عملية شائعة في النبات، ويحدث بنقل المورثات من نوع نباتي إلى آخر، بهدف الحصول على صفات مرغوبة. وسوف نتناول ذلك بالتفصيل في مقالة مستقلة.

- التلقيح الصناعي ونقل الأجنة: ويقصد بالتلقيح الصناعي نقل الحيوانات المنوية من الذكر إلى رحم الأنثى بعد حثها على التبويض باستخدام هرمونات محفزة. أما نقل الأجنة فيتم فيه إنتاج الأجنة خارج الرحم، ويتبع ذلك انتخاب أفضلها، ومن ثم نقلها للرحم حتى مرحلة الولادة. وهاتين الطريقتين تستخدمان في قطاعي الشروق الحيوانية والأسمakan للإسراع ببرامج التربية، وتشخيص الأمراض وإنتاج لقاحات عالية الكفاءة.

- هندسة البروتينات: وتعتمد على مفهوم التحويل الوراثي من أجل إنتاج بروتينات محددة أو بروتينات جديدة ، ويتم ذلك عن طريق تعديل تركيب البروتين بتغيير أو إزالة أو إضافة أحماض أمينية، أو تعديل الشكل الفراغي للبروتين، ويتبع ذلك تغيير الوظيفة التي يقوم بها هذا البروتين، وهي تقنية لها تطبيقات مفيدة، مثل: الإنزيمات والمحفزات الحيوية (Biocatalysts) التي تسهل إتمام التفاعلات الكيميائية.

- سلسل المادة الوراثية: وتعتمد على قراءة

ودراسة العلاقات التطورية بينها. ويمكن استخدام نفس التقنية في تشخيص الميكروبات في الأغذية والأعلاف. ويتم إجراء هذه التقنية بجهازي الدوران الحراري والدوران الضوئي.

- الدلائل الجزيئية: وهي الحصول على نمط وراثي يميز النبات أو الحيوان. وتستخدم الدلائل الجزيئية بأشكال مختلفة في رسم العلاقات التطورية بين الأنواع النباتية أو الحيوانية، كما يمكن استخدامها في الإسراع بعملية الانتخاب في عمليات التربية التقليدية والتحسين الوراثي.

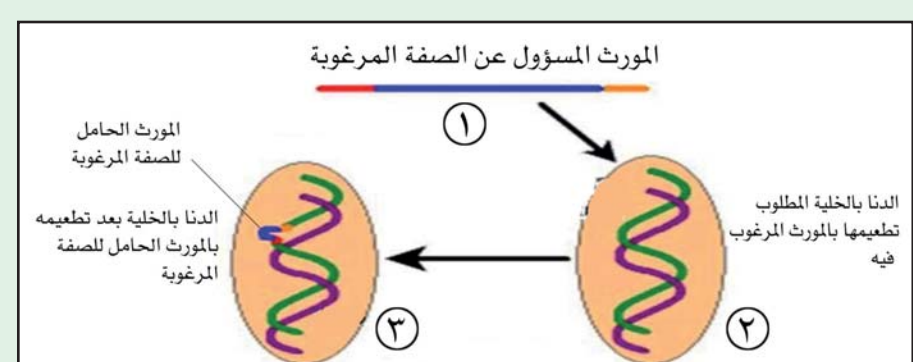
- إنزيمات القطع وتحديد المورثات المرغوبة: وهي إنزيمات متخصصة في قطع الدنا حيث تستخدم تلك الإنزيمات في تقطيع الدنا، وتسهل عزل بعض المورثات المرغوبة من مصادر نباتية لاستخدامها في التحويل الوراثي للحصول على صفات مرغوبة.

- تطعيم الحمض النووي في الخلية: ويقصد به دمج مورثات من مصادر مختلفين، ويمكن تطبيقها في إنتاج محاصيل، أو حيوانات أو أسماك محورة وراثياً بإضافة عوامل وراثية أو صفات جديدة معينة، مثل مقاومة الأمراض.

- الاستنساخ: ويستخدم لإنتاج أعداد مطابقة

وراثياً من الخلايا والأفراد في النباتات والحيوانات.

وسوف نتناول ذلك بالتفصيل في مقالة مستقلة.



مشكلة نقص الحديد ، كذلك إنتاج البطاطس ذات المحتوى العالي من النشا .

- تحسين خصائص الشكل واللون والطعم في التمار والبذور، مثل: الطماطم، والتفاح، والفراولة.
- تأخير نضج بعض التمار وزيادة قدرة بعض النباتات لإعطاء إشارات عند نقص المياه أو بعض العناصر .
- تطهير البيئة من المخلفات الكيميائية باستخدام بكتيريا محورة وراثياً لها القدرة على تفكك المركبات المعقدة الضارة إلى مواد بسيطة غير ضارة .
- استخدام النباتات أو الحيوان كمفاعلات حيوية لإنجاح اللقاحات في ثمار بعض الفواكه وألبان الحيوان، ويتم فيها إدخال المورثات الخاصة بالفيروس المسبب لمرض شلل الأطفال مثلاً في الموز، أو إدخال مورثات تحسين إنتاج الألبان إلى الحيوان .
- رفع إنتاجية الحيوان من اللحم واللبن ، بإدخال مورثات مسؤولة عن تقليل الدهون، ومن ثم زيادة كمية اللحم على حساب الدهون .

الجهود المبذولة

تواصلت الجهود المبذولة على مستوى دول العالم المختلفة ومنظمات الأغذية والزراعة حول التقنية الحيوية وتعددت تلك الجهود مابين نشرات ومؤتمرات وعروض لنتائج تطبيقية . وفيما يلي سنعرض هنا بعض الأمثلة على سبيل المثال لا الحصر :

• الجهود العالمية

شاركت منظمة الأغذية والزراعة بشكل فعال في السنوات الأخيرة، وذلك في عدد من الأنشطة المتعلقة بالتقنية الحيوية الزراعية، حيث قامت

على مورث ينتج بروتيناً ساماً يؤدي إلى تمزيق القناة الهضمية للحشرة ، وقد نجحت تلك التجربة في إنتاج العديد من النباتات مقاومة للحشرات، مثل: القطن، والذرة، والأرز، وفول الصويا . ولا تزال المساحات المزروعة من تلك المحاصيل في تزايد مستمر .

كما يعد إنتاج نباتات مقاومة لمبيدات الحشائش باستخدام التقنية الحيوية أول تطبيق لهذه التقنية على النطاق التجاري ، وتحتوي مبيدات الحشائش على مادة فوسفينوثريسين (Phosphinothrinicin) الذي يقتل النباتات بإعاقة الإنزيم المسؤول عن عملية تمثيل النيتروجين وإزالة سمية الأمونيا ، وتحتوي النباتات مقاومة لمبيدات الحشائش على مورث بكتيري ينتج إنزيم يتخلص من سمية مادة الموسفينوثريسين، ومن أشهر تلك النباتات التي تم تحويتها نبات فول الصويا، والقطن، والذرة .

ومن الجدير بالذكر أن استخدام التقنية الحيوية أصبح مهماً في مقاومة مختلف الأمراض ، حيث نجحت محاصيل تحمل صفة مقاومة للأمراض الفيروسية أو البكتيرية أو الفطرية . ومثال ذلك المورث (Xa21) الذي منع نبات الأرز مقاومة مرض اللححة البكتيرية .



■ نبات القطن مقاوم للحشرات .

٣- نباتات مقاومة للظروف القاسية:

وتطلب توفير إمكانيات وتجهيزات وكفاءات عالية . وقد تم إنتاج نباتات كثيرة مقاومة للظروف البيئية القاسية، مثل: الحرارة العالية ، والصقيع الجاف، والملوحة، والعناصر الثقيلة ومن تلك النباتات: القمح، الشعير، الذرة، فول الصويا، القطن، الطماطم.

٤- إنتاج البلاستيك: حيث يتم عزل أو استساخ المورثات المسؤولة عن إنتاج إنزيم يبحث على تكوين بعض المركبات الأولية لإنتاج البلاستيك والموجود في نباتات (Arabidopsis)، ومن ثم نقله إلى المادة الوراثية للنبات المطلوب إنتاجه للبلاستيك.

٥- إنتاج ألياف حيوانية وبرية ذات متانة عالية:

ويتم عن طريق عزل المورثات المسؤولة عن إنتاج الخيوط المتينة الموجودة لدى العنکبوت، ومن ثم نقلها إلى الماعز لإنجاح خيوط وبرية ذات قوة ومتانة عالية (أقوى من الفولاذ ٥٠ مرة) ، لكن تطبيق هذه التجربة يتم على المستوى العملي فقط أما على المستوى التجاري يتطلب الكثير من العمل والجهد لضبط العديد من المتغيرات المتعلقة بإجراء التجربة للحصول على نتائج مشجعة .

٦- إنتاج بروتين أحادي الخلية:

ويجب أن يتمتع بنسبة عالية من البروتين الخام والأحماض الأمينية المتوازنة ونسب منخفضة للأحماض الأمينية غير المرغوب فيها ، ومن فوائد هذا البروتين رفع كفاءة الإنتاج الحيواني، واحتلال مساحة الأرضي الزراعية المخصصة لإنجاح المحاصيل الأخرى .

٧- نباتات أخرى ذات خصائص أخرى مهمة:

وتمثل فيما يلي :

يبينها في مدى اهتمامها بالتقنية الحيوية الزراعية وتبنيها ودمجها مع الجهد الوطني للتنمية، فبعض الدول يتتوفر لديها الاهتمام ولكن لا توفر لديها الإمكانيات. والبعض الآخر لديه سياسات وبرامج بالتقنية الحيوية التقليدية، ويقتصر الجهد في تلك التقنيات الحديثة على علاقات شراكة أو تعاون مع الدول المتقدمة، أما الفريق الثالث لديه سياسات وبرامج تشمل على سياسات وطنية للاستحواذ على التقنيات الحديثة بالإضافة إلى روابط في الخارج من القطاعين الحكومي والخاص. إضافة إلى ذلك فقد تم إنشاء معاهد ومراكز بحثية في معظم الدول العربية لتواكب التطور في هذا المجال.

الخلاصة

تعد التقنية الحيوية الزراعية طوق النجاة للبشرية أجمع وذلك لمواجهة المشاكل المختلفة الناتجة عن نقص الغذاء والطاقة ، إلا أنه مع اتفاقنا مع إيجابياتها فلا بد من وضع محاذير وضوابط تطبيقية وما بعد تطبيقية والتي تشمل قياس مدى الصلاحية لمنتجات الاستهلاك الأدemi، حيث أن الهدف الأساسي للعلم هو المحافظة على صحة الإنسان من خلال غذائه الذي يمثل محور الحياة .

المراجع

- www.google.com.sa
- www.pewtrusts.org/our_work_category.aspx?ID=442
- www.apec.org/apec/apec.../other_apec_groups.html
- www.bio.org/foodag/faq.asp
- www.actionbioscience.org/biotech/borlaug.html

الحيوي . أما في بعض الدول الأفريقية فقد بدأت زراعة بذاريات جديدة محسنة وراثياً لزيادة الإنتاج، وتقليل انخفاض إنتاجية المحاصيل الناتجة عن الآفات الزراعية ، حيث بدأت كينيا بزراعة الموز الحالي من الأمراض ، وجنوب إفريقيا زرعت القطن المقاوم للأفاف ، وزيمبابوي استخدمت لقاحات جديدة مضادة للأمراض الحيوانية.

• جهود بعض الدول العربية

تضارفت الجهود في بعض الدول العربية في مجال التقنية الحيوية الزراعية، ففي المملكة العربية السعودية بدأت الجهات المختصة بالبحث عن وسائل عدة لزراعة محاصيل الحبوب الأساسية ونخيل التمر المعدلة وراثياً، وذلك في المناطق الملحيّة والجافة حيث يمكنها تحمل الظروف البيئية غير الملائمة، بالإضافة للخطط الاستراتيجية للتحسين الوراثي للإبل والدواجن المحلية . أما في مصر فهناك خطط لإنتاج أصناف نباتية تحمل الملوحة والجفاف، والاستفادة من المخلفات الزراعية والحيوانية، واستخدام الطحالب الخضراء كسماد عضوي.

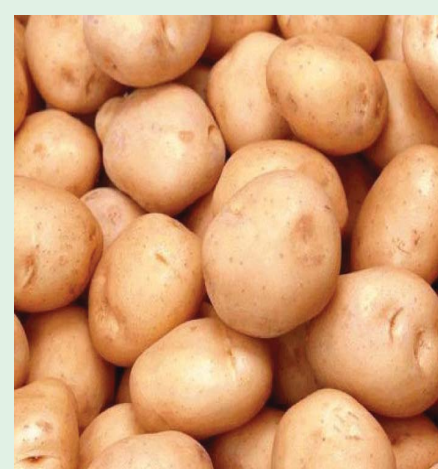
قامت الجزائر باستخدام التقنية الحيوية في إكثار البطاطس والنخيل المحورة وراثياً ومقاومة للظروف البيئية القاسية ، كما قامت المغرب بإنتاج عنب وبطاطس خالين من الأمراض الفيروسية كما تجري بعض الأبحاث حول تثبيت النيتروجين الجوي بواسطة الأشجار . أما في الأردن فقد تركزت البحوث حول إنتاج أصناف من الحبوب والمحاصيل الأخرى عالية الإنتاج والتي تحمل الظروف المناخية الصعبة، وقد تم إنتاج القمح والبطاطس والطماطم والخيار التي تحمل الجفاف والملوحة ومقاومة للأمراض المختلفة .

يتضح مما سبق أن الدول العربية تتفاوت فيما

بوضع الاستراتيجيات التوجيهية المعنية بالأمن الغذائي للأطعمة المشتقة من الكائنات المعدلة وراثياً، كما قامت بتأمين وسائل المساعدة والتدريب للباحثين في مجال التقنية الحيوية الزراعية وتأمين معلومات علمية عنها .

• الجهود الإقليمية والدولية

اعتبرت الصين أن التقنية الحيوية الزراعية تعد أحد أهم التحديات لزيادة إنتاج الغذاء وتحسين المنتجات الغذائية النباتية والحيوانية ، وقد تم تقييم ١٠٣ مورثاتً تم انتقاءها بعناية لتحسين الصفات في ٤٧ نوعاً نباتياً، وذلك من حيث مقاومة الأمراض ومبادرات الحشائش ، وشملت المحاصيل المحسنة الأرز ، القمح، الذرة، القطن، الطماطم، البطاطس، الخيار، البابايا، الدخن. أما في الهند فقد تم توفير المصادر البشرية والبنية التحتية للاستثمار في التقنية الحيوية الزراعية خاصة الموارح واللبن، كما تم زيادة إنتاج محصول الهيل بنسبة ٤٠٪ باستخدام تقنية زراعة الأنسجة. وفي المكسيك بدأت زراعة المحاصيل المحسنة المقاومة للحشرات، مثل: الذرة المقاومة للفيروسات، بالإضافة للتوجه الرامي للمحافظة على التنوع



■ درنات البطاطس ذات المحتوى العالى من النشا.

«الجديد في العلوم والتكنولوجيا»

تم إطلاق البالون في ١٧ مايو عام ٢٠٠٩ م من محطة الفضاء السويدية (Esrang) قرب مدينة كيرونا الواقعة في منطقة القطب الشمالي بسرعة إطلاق بلغت ٤٠ عقدة وارتفاع ٤٣٤ كلم، حيث تم تحميلا بمجموعة من كواشف الإشعاعات الكونية (Cosmic ray detectors) محفوظة داخل هيكل مضغوطة (Pressurised Shell)، سيقطع البالون المسافة بين السويد وكندا عبراً المحيط الأطلسي ليتوقف في الشمال الغربي من كندا، ومن ثم يهبط للأرض بواسطة باراشوت، وسيتم تأمينه وتقطيته، ومن ثم حمله بواسطة طائرة مروحية (هيلوكوبتر) إلى محطة الفضاء ماك ميلان (Mac Millan) بفانكوفر، كندا. يشير جون كليم الباحث المساعد بقسم الفيزياء والفالك في معهد بارتلول التابع لجامعة ديلاوير وقائد الفريق البحثي إلى أن الإشعاعات الكونية عبارة عن إشعاعات فائقة الطاقة - صادرة عن انفجارات النجوم - وتدخل في غلافنا الجوي، وأن كتلة هذه الإشعاعات الكونية تنشأ من موجات الصدمات القوية الناتجة عن الانفجارات الكونية.

يضيف كليم قائلاً: «إن الإشعاعات الكونية لها آثار صحية بالغة على رواد الفضاء والعاملين في مجال الطيران، وتمثل تلك الأضرار في إتلاف المادة الوراثية (DNA)، وزيادة خطر الإصابة بالسرطان، وإعتام عدسة العين، وبعض الأمراض العصبية الأخرى».

قامت وكالة الفضاء الأمريكية ناسا (NASA) بتقديم دعم لهذا المشروع يقدر بنحو مليوني دولار، بحيث يكون هناك تعاوناً بحثياً علمياً بخصوص تصميم البالونات الاستكشافية وإجراء المزيد من البحوث المتعلقة بالإشعاعات الكونية بين جامعة ديلاويير بالسويد ومركز كولومبيا الفضائي البحثي في بليزتن - تكساس، الولايات المتحدة - يتضمن التعاون العلمي بين الجانبين إطلاق بالونين استكشافيين معبأين بالهيليوم أحدهما يحمل معدات إلكترونية منخفضة الطاقة Low Energy Electrons-LEE) الفرعية المضادة للدوران (AESOP-Anti-Electron sub orbital payload).

ويضيف كليم أن البيانات التي سيجمعها البالون الاستكشافي ستستخدم لدراسة التغيرات الشمسية (Solar Modulation) وإختلاف الإشعاعات الكونية المرتبطة بالنشاط الشمسي.

يمكن لبالون (AESOP) الكشف عن وجود الإلكترونات ذات الطاقة العالية التي تصل إلى ١٠ جيجا إلكترون فولت، حيث يحتوي البالون على أنظمة كاشفة للإشعاعات إضافية إلى جهاز مطياف مغناطيسي (Magnetic Spectrometer) لتحديد الشحنة الإلكترونية للجسيمات وكتلتها وطاقتها. تعد غرفة الشرارة هي المكون الرئيس في هذا البالون، وهي إحدى غرف البالون الخمس التي توجد بشكل متوازي، وتكون تلك الغرف المتوازية من صفائح الومينيوم متصلة في نمط متبادل يتوصلاً مزيجاً بطيء الحركة من غاز النيون والهيليوم، وعندما يمر الجسيم المشحون خلال الغرف فإنه يترك أثراً عبارة عن أيون، وعندما تترافق الأيونات يتولد مجال إلكتروني عالي يعمل على تسريع هذه الأيونات باتجاه صفائح الومينيوم مكوناً شرارة حمراء عمودية يمكن رصدها وتسجيلها بواسطة كاميرا مزدوجة خطية مشحونة ذاتياً (Linear Charge-coupled device Camera - CCD).

يؤكد كليم أن العمل لا يزال مستمراً دراسة متعمقة عن كيفية تأثير الحقل المغناطيسي المتغير للشمس على تزايد كثافة وكمية الإشعاعات الكونية الضارة بالإنسان، ومن ثم إيجاد الوسائل المناسبة للتخلص منها.

المصدر:

باللون للكشف عن الأشعاعات الكونية



نجح باحثون في جامعة ديلاويير بالسويد في إطلاق بالون استكشافي عملاق بيضاوي الشكل أقطاره ١٤٠ و ١٢٠ متراً إلى الفضاء؛ وذلك بهدف جمع بيانات عن الإشعاعات الكونية المعروفة بجزيئاتها المشحونة.

التقنيّة البيئيّة



د. محمد بن بروجي الفقيه

إن مشكلة التلوث البيئي ليست مشكلة جديدة أو طارئة بالنسبة للأرض، وإنما الجديد فيها هو زیادته كماً ونوعاً وكيفاً في عصرنا الحاضر، فخلال العقود القليلة المنصرمة - ومع تجاوز عدد سكان الأرض لحاجز الستة بلايين نسمة، وما صاحبه من ثورة علمية وصناعية - تم إنتاج كميات هائلة غير مسبوقة من المخلفات الصناعية والملوثات التي امتلأت بها أرجاء كوكب الأرض وأصبحت عبئاً على البيئة.

تعد مشكلة التلوث البيئي النطاق الإقليمي وأضحت مشكلة عالمية لا تعرف بالحدود السياسية والإقليمية، لذلك يلاحظ هناك قلقاً متزايداً من قبل المجتمع الدولي حيال التلوث البيئي؛ مما أفضى بكثير من الدول المتقدمة إلى سن كثير من القوانين الدستورية والتركيز بشكل مكثف على زيادة الوعي لدى المستهلك في محاولة للحد من هذه الظاهرة. وفي نفس الوقت تسرعت خطى البحث العلمي والتطبيقي لتوظيف التقنيات الهندسية والبيئية الحديثة للحد من أو تقليل التلوث البيئي عن طريق إيجاد طرق تصنيعية أقل ضرراً على البيئة وإنتاج منتجات صديقة للبيئة.

ويحار وبخارات فأصبحت في حالة يُرشى لها نتيجة ما يلقى فيها من المخلفات الصناعية والبشرية والحيوانية. أما التربة على سطح كوكب الأرض فلم تنجو هي الأخرى من التلوث نتيجة الاستعمال العشوائي والمكثف للمخصبات الزراعية والمبيدات الحشرية، ورمي وطمر النفايات غير المعالجة، شكل (١) .

يقدر العلماء أن ملايين الأطنان من الملوثات الهوائية يتم إطلاقها سنوياً إلى الغلاف الجوي، وأن معظم هذه الملوثات هي من صنع الإنسان، شاملة عوادم السيارات والشاحنات وأدخنة المصانع ومحطات الطاقة وحرائق الغابات. لقد امتدت يد الإنسان المخربة أيضاً إلى المياه على سطح كوكب الأرض من مياه جوفية وأنهار



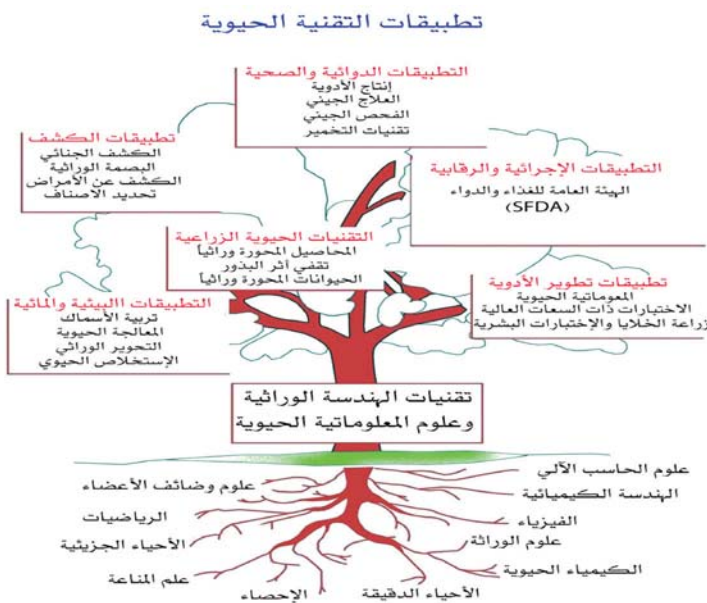
الملوثات البيئية

تنقسم الملوثات البيئية إلى ما يلي :-

• مركبات طبيعية

تمثل هذه الملوثات الغالبية العظمى من المخلفات الناتجة عن ممارسة الإنسان لحياته اليومية، وهي تشبه في تركيبها المركبات الطبيعية الموجودة في الطبيعة؛ مما يجعلها هدفاً سهلاً

■ شكل (١) رسم توضيحي بين بعض مصادر التلوث البيئي للهواء والماء والتربة.



شكل (٢) شجرة التقنية الحيوية: ترمز جذور الشجرة إلى مجلل العلوم الطبيعية والهندسية التي تسهم في التقنية الحيوية.

وفائدة للإنسان. تطورت في غضون السنوات القليلة الأخيرة علوم التقنية الحيوية حتى أصبحت ركيزة أساسية لختلف الأنشطة الحيوية التي تمس حياة الإنسان اليومية. وفي وقتنا الحاضر أصبحت ذات علاقة وثيقة بشتى جوانب حياته، حيث أسهمت بشكل فعال في إيجاد الحلول المجدية والحاصلة لكثير من مشكلات الإنسان المعاصر، شكل (٢).

تنوع المجالات البحثية للتقنية الحيوية لتشمل عدة مجالات منها - على سبيل المثال لا الحصر - مجال تحسين الإنتاج النباتي والحيواني، والإنتاج الصناعي، والطب والرعاية الصحية، ومجال الطاقة، و مجال البيئة، وغيرها؛ مما قد يستجد من مجالات بحثية بهدف تحسين وتطوير إمكانات الكائنات الحية من أجل خدمة الإنسان.

استخدامات التقنية الحيوية البيئية

هناك الكثير من أوجه استخدامات التقنية الحيوية البيئية التي تمس بشكل مباشر أو غير مباشر حياة الإنسان، ومن نطاقات استخدام التقنية الحيوية البيئية ما يلي:

مرحلة التصنيع

يمكن للجهات التصنيعية - أثناء مرحلة

على تكسير هذه المواد.

٣- عن طريق تكييف وتطوير الميكروبات لاستخدام هذه المواد الكيميائية كمصدر للطاقة.

وبالرغم من قدرة الكائنات الحية الدقيقة الاستثنائية على التكيف الطبيعي لاستخدام مثل هذه المواد وتعديل بنيتها الكيميائية أو تفككها، إلا أن عملية تكيف وتطور الأحياء الدقيقة تحدث ببطء وبفعالية محدودة، لذلك فإن تدخل الإنسان في هذه الحالة يعد ضروريًا لتسريع عملية انتخاب الأحياء الدقيقة ذات الصفات الوراثية المرغوبة عن طريق استخدام تقنيات الهندسة الوراثية الحديثة، وهذا ما يمثل جوهر التقنية الحيوية البيئية.

مفهوم التقنية الحيوية البيئية

عرف العلماء التقنية الحيوية بشكل مبسط بأنها عبارة عن مجموعة من التقنيات العلمية المختلفة التي تُستخدم لتسخير الخلايا أو الكائنات الحية أو مواد منها لصنع أو تعديل أو تحسين منتج معين أو لتطوير أو تحويل كائنات حية لاستخدامات معينة قد تكون ذات قيمة

للتحلل بواسطة الكائنات الحية الدقيقة الموجودة بصورة طبيعية في البيئة، كذلك الموجودة في التربة والمياه، لذلك فإنه ليس من المستغرب أن تعمد كثير من العمليات التي تستخدمها حالياً الوكالات العامة والقطاعات الصناعية لمعالجة النفايات والملوثات بشتى أشكالها اعتماداً كبيراً على النشاط الميكروبي. ولكن تكمن المشكلة في أن كمية هذه الملوثات قد تفوق بمرحل قدرة هذه الكائنات على تفككها في الظروف الطبيعية.

● المركبات الكيميائية الغربية

تشمل المركبات الكيميائية الغربية (Xenobiotic Chemicals) مجموعة كبيرة متنوعة من المركبات الصناعية التي لا توجد بصورة طبيعية في البيئة، وإن وجدت في كميات قليلة جداً، وهي عبارة عن المركبات أو المبيدات الكيميائية الصناعية التي تُخرج بطرق غير حيوية، وليس لها ما يماثلها في الطبيعة، مثل: مبيدات الحشرات (Pesticides)، ومبيدات الأعشاب (Herbicides)، والبلاستيك.

تكون خطورة المبيدات الكيميائية الصناعية في قابلتها للتراسيم في النظم البيئية المختلفة بمرور الزمن، مشكلة بذلك خطراً مهدداً صحة الإنسان. علمًا بأن بعض هذه المركبات تذوب في الدهون (Sat-soluble Xenobiotics)، مما يزيد من احتمالية تراكمها في الدهون الطبيعية لأجسام الحيوانات، وعند استخدام الإنسان لهذه الحيوانات كمصدر للغذاء تنتقل هذه المواد السامة لجسمه. وبالرغم من أن هذه المواد الكيميائية من صنع الإنسان إلا أن بيئتنا الطبيعية لا تخلي من الكائنات الحية الدقيقة القادرة على تكسير وتحليل هذه المركبات، في الحالات التالية:

- عندما تكون هذه المواد المصنعة مشابهة في تركيبها الكيميائي لمادة طبيعية، بحيث تعرف عليها إنزيمات الكائن الحي وتستخدمها كمصدر كربوني لإنتاج الطاقة.
- عن طريق ظاهرة الأيض المترافق (Cometabolism)، بحيث ينتج الميكروب المستخدم عند نموه الطبيعي إنزيمات لها القدرة

مركب فينيل كلوريد، وهو مركب مسرطّن وشديد السمية. قد يحدث التحلل الحيوي بصورة تلقائية بدون تدخل الإنسان، ويسمى في هذه الحالة بالمعالجة الحيوية الحقيقة (Intrinsic Bioremediation) إلا أنه في كثير من الأحيان قد لا تكون الظروف الطبيعية مواتية أو قد لا تكون مثالية تماماً بسبب نقص الأكسجين أو المواد المغذيّة أو حتى الكائنات الحية الدقيقة المناسبة. يساعد تدخل الإنسان في مثل هذه الحالة - عن طريق توفير الناواقص - في إتمام عمليات التحلل الحيويّة. فعلى سبيل المثال أدى ارتطام ناقلة النفط العملاقة التابعة لشركة إيسكون فالديز بالصخور بالقرب من شواطئ الأسماك عام ١٩٨٩م إلى تسرب النفط على مساحة تقارب ١٠ ألف ميل مربع على شواطئ الأسماك محدثاً واحدةً من أسوأ الكوارث البيئية في التاريخ، وفي محاولة لتسريع عمليات تكسير بقعة الزيت قامت السلطات المختصة في حينه بنشر كميات وفيرة من المغذيّات على بقعة الزيت في محاولة لتحفيز عمل الميكروبات المحلاة للنفط.

خلاصة القول في هذا المجال أن تقنيات المعالجة الحيوية يمكن أن تستخدم للتقليل من أو إزالة المخلفات الخطرة الموجودة في البيئة، كما يمكن أيضاً استخدام هذه التقنيات استباقياً لمعالجة المخلفات الصناعية قبل مغادرتها مراكز الإنتاج والتصنيع، ومن أهم مجالات المعالجة الحيوية ما يلي :

- **مياه الصرف الصحي والمخلفات الصناعية السائلة**
تُستخدم الكائنات الحية الدقيقة بشكل روتيني في معالجة مياه المجاري للتخلص من كثير من الملوثات الشائعة قبل إفراغها في الأنهر أو البحار، ولكن زيادة التلوث الصناعي وإنتاج ملوثات غريبة على البيئة استوجب إيجاد تقنيات جديدة تستطيع وبصفة خاصة إزالة هذه الملوثات. إن تركيب وتركيز مياه الصرف الصناعي تختلف من صناعة إلى صناعة ومن منشأة إلى أخرى، كما تختلف مياه الصرف الصناعي عن مياه الصرف الصحي في أن الأولى تحتوي على مجموعة من المخلفات والنفايات الصناعية ذات المصادر المختلفة والطبيعية المتباعدة،

والمخلفات العضوية. فضلاً عن ذلك يمكن استخدام الكائنات الحية لأجهزة كشف حبوب عالية الحساسية لتقدير ومكافحة التلوث.

المعالجة الحيوية

يقصد بالمعالجة الحيوية (Bioremediation) استخدام النظم الحيوية (الميكروبات والنباتات) لتقليل التلوث الهوائي والمائي والأرضي، عن طريق تكسير وتحليل الملوثات المتراكمة. تُعد المعالجة الحيوية باستخدام الميكروبات الأكثر انتشاراً بين تقنيات المعالجة الحيوية الأخرى، حيث تستطيع هذه الكائنات الحية الدقيقة تكسير كثير من المركبات الكيميائية المكونة للملوثات واستخدامها كمصدر غذائي أثناء نموها. تختلف آلية التكسير الحيوي باختلاف الميكروبات المستخدمة ويعتمد ذلك بشكل أساسى على نوعية الأيض للميكروب، فهناك أنواع من الكائنات الحية الدقيقة الهوائية (Aerobic) التي تحتاج إلى الأكسجين، بينما هناك أنواع أخرى لا هوائية (Anaerobic) تستطيع إتمام تكسير المواد الكيميائية والملوثات بدون الحاجة للأكسجين. بالإضافة إلى ذلك هناك أنواع أخرى من الكائنات الحية الدقيقة المستخدمة في عمليات المعالجة الأحياء بالرغم من عدم اعتمادها على الملوثات الكيميائية كمصدر للطاقة. وفي هذه الحالة يتم تكسير الملوثات الكيميائية بأالية تعرف بالأيض المشترك (Cometabolism)، حيث تقوم المسارات الأيوبية للكائن الحي أثناء نموه الطبيعي بإنتاج مركبات أو إنزيمات تعمل على تكسير الملوثات بصفة غير مباشرة، وقد استفاد العلماء من ظاهرة الأيض المشترك لإنجاز عمليات التحلل الحيوي التام الذي يتم من خلاله نزع السمية بالكامل عن طريق معدنة الملوثات إلى ثانى أكسيد الكربون والماء ومركبات أخرى غير عضوية عديمة السمية بدلاً عن عمليات التحلل الجزئية التي قد تؤدي إلى تكوين مركبات وسطوية ذات سمية عالية. فعلى سبيل المثال يؤدي التحلل الحيوي غير التام لمركب رباعي كلوريد الإيثيلين (Tetrachloroethylene) - مركب يدخل في تركيب صناعة المنظفات - إلى إنتاج

التصنيع - أن تستفيد وبشكل فعال من الكائنات الحية أو أجزاء حبوب منها - والتي تعمل بصورة فعالة عند درجات الحرارة العادية مقارنة بعمليات التصنيع الكيميائية، والتي تتم عند درجات حرارة وضيق مرتقيتين - وبالتالي فإن استخدام مثل هذه الكائنات كبديل في عمليات التصنيع سوف يؤدي إلى تقليل التكلفة التصنيعية، وزيادة الأمان في مناطق العمل، بالإضافة إلى المحافظة على البيئة من الآثار المدمرة لعمليات التصنيع الكيميائية التقليدية، وإنتاج مخلفات بكميات قليلة، وتقليل الاعتماد على المصادر غير المتجدد، وقد يكون لاستخدام التقنيات الحيوية البيئية مردوداً اقتصادياً ملمساً، حيث يمكن استخدام الكائنات الحية الدقيقة لتحويل المواد الخام العضوية قليلة التكلفة إلى منتجات ذات قيمة مرتفعة، كذلك يمكن استخدام الإنزيمات عالية التخصصية لإنتاج مواد ذات نقاوة عالية إذا ما قورنت بمشابهاتها التي تنتج بواسطة التفاعلات الكيميائية.

● إدارة النفايات

يصاحب كل الصناعات عادة مخلفات سائلة متداقة، ويشرط لإطلاق هذا النوع من المخلفات في مياه المجاري أن تكون آمنة تماماً على البيئة والنظم البيئية الطبيعية، وعليه فقد لجأت كثير من الجهات الصناعية المنتجة لمخلفات سائلة غير آمنة إلى إنشاء مواقع متخصصة للاستفادة من الكائنات الحية الدقيقة لمعالجة الملوثات الموجودة في مثل هذه المخلفات.

● التحكم بالتلوث

يتعدى استخدام الكائنات الحية في المجالات السابقة إلى عوامل تنظيف إضافية تسهم وبشكل فعال في التحكم بالتلوث البيئي. فعلى سبيل المثال يمكن استخدام الكائنات الحية الدقيقة والإنزيمات كبديل لكثير من المواد الكيميائية السامة والخطرة لتنظيف الأجهزة وأسطح العمل وأنابيب المجاري من الزيوت والدهون

ميكروبات لاهوائية تعمل على تحليل الكيميائيات أو الملوثات الضارة، بحيث يكون الناتج النهائي عبارة عن غاز حيوي (الميثان)، والذي يمكن استخدامه كمصدر للطاقة.

● النفايات الصلبة

تعد النفايات الصلبة المنزلية من أكبر المشكلات التي تواجه مجتمعاتنا الاستهلاكية بسبب التكلفة العالية لعمليات التخلص منها وضرورة الحرص الشديد للحيلولة دون تلوث المياه الجوفية والهواء. تتركب الكثير من المخلفات المنزلية من مواد عضوية يسهل تحللها، ومن هنا تتبع أهمية عزلها عن المخلفات غير العضوية ومن ثم إعادة تدويرها أو تدويرها عن طريق الحرق أو الهضم اللاهوائي إلى منتجات ذات قيمة اقتصادية. الجدير بالذكر أن تقنيات معالجة النفايات الصلبة المنزلية - خصوصاً تقنية الهضم اللاهوائي - حظيت خلال السنوات القليلة الماضية بالكثير من الاهتمام خاصاً في المجال الاقتصادي، حيث استخدمت مفاعلات حيوية لاهوائية عالية السعة لتحويل المخلفات المنزلية العضوية إلى كميات وفيرة من غازات حيوية ومخلفات عضوية مستقرة ذات قيمة اقتصادية عالية.

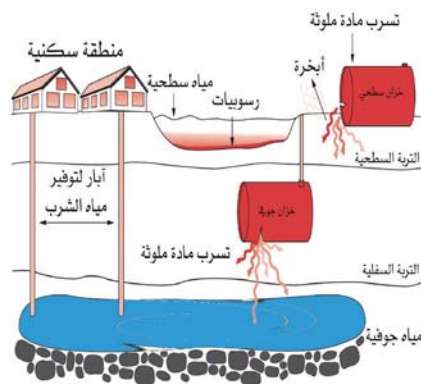
● التربية

يتم معالجة التربة حيوياً بإحدى طريقتين، هما:

■ في موقع التلوث (*In Situ*), حيث يتم إضافة الميكروبات المناسبة للتربة الملوثة سواءً كانت سطحية أو جوفية، ويتم توفير الظروف البيئية اللازمة لنمو هذه الميكروبات، مثل: التهوية، والمغذيات المناسبة، شكل (٦). تميز هذه

النقل والتدهّة. تضم هذه الملوثات مجموعة من الغازات والجزيئات الضارة، مثل: أول أكسيد الكربون، وثاني أكسيد الكبريت، والأكسيد النتروجيني، والجسيمات الصلبة العالقة في الهواء كالأتربة وبعض ذرات المعادن المختلفة. وللتخلص من هذه الملوثات تستخدم المرشحات الحيوية التقليدية، وهي مرشحات بسيطة التركيب ورخصة الثمن مملوقة بالأسمدة العضوية. إن الهدف الأساسي من استخدام هذه المرشحات هو إزالة الروائح الكريهة المتبعة من المصانع، حيث تقوم الكائنات الدقيقة الموجودة بشكل طبيعي في هذه الأسمدة بتحويل المركبات العضوية المسبيبة للروائح الكريهة إلى ثاني أكسيد الكربون وبخار الماء، ولكن يعاب على هذه الأنواع من المرشحات الحيوية التقليدية: بطء معدلات معالجة النفايات الفازية، وكبر حجمها، وقصر عمرها الزمني. لذلك اتجهت جهود الباحثين والمهندسين إلى إيجاد أنظمة ترشيح عالية الكفاءة، مثل: المرشحات الحيوية (Trickling Biofilters) وآجهزة التنظيف الحيوية (Bioscrubbers).

تعتمد تقنية المرشحات الحيوية الحديثة على نفس مبدأ المرشحات الحيوية التقليدية، حيث تستخدم الميكروبات للتخلص من الملوثات العضوية العالقة في الهواء، إلا أنها تتميز بكفاءة عالية وأحجام أقل، شكل (٤). تختلف تقنيات التنظيف الحيوية عن المرشحات الحيوية في أن ترقية الهواء تمر بمرحلة، شكل (٥). يتم في الأولى "غسيل الهواء الملوث" عن طريق إذابة الملوثات الفازية في الماء، بينما يتم في الثانية تمرير هذا الخليط إلى مفاعل حيوي يحتوي



■ شكل (٢) رسم يوضح آلية تلوث المياه الجوفية من طريق تسرب الملوثات لباطن التربة.
مثل: مركبات النيتروجين والفسفور والمعادن الثقيلة والمركبات المكلورة.

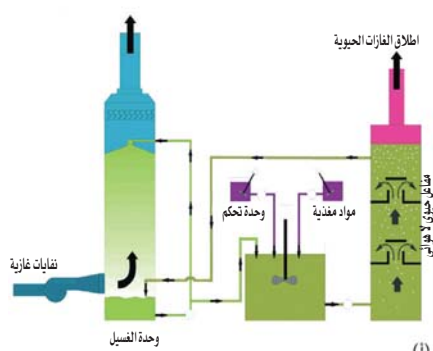
تشمل طرق المعالجة الأحياء الحديثة عمليات المعالجة اللاهوائية والمعالجة الاهوائية باستخدام المرشحات الحيوية، والأغشية الحيوية، والمفاعلات الحيوية. يمكن خفض تكلفة معالجة مياه الصرف الصحي والصناعي عن طريق تحويل هذه المخلفات إلى مركبات نافعة، فعلى سبيل المثال يمكن إزالة المعادن الثقيلة ومركبات الكبريت من المخلفات الصناعية بواسطة بكتيريا تعتمد على الكبريت في نموها، ثم يمكن إعادة استخدامها مرة أخرى. ومثال آخر هو إنتاج علف الحيوانات من الكتلة الحيوية الفطرية الناتجة بعد عمليات إنتاج البنسلين.

● مياه الشرب

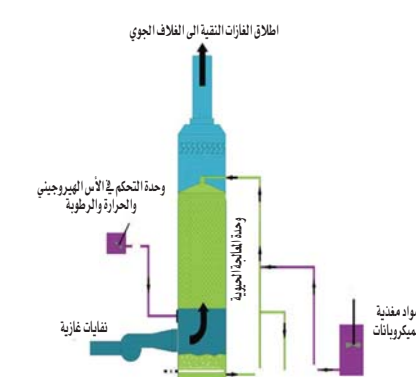
هناك قلق متزايد من التدنّي المستمر لجودة مياه الشرب نتيجة تلوثها بالمخلفات الإنسانية أو النباتية أو الحيوانية أو المعديّة أو الصناعية أو الكيمائية التي تُلقى مباشرةً في مصادر المياه كالبحيرات أو الأنهر، أو عن طريق تسرّبها للمياه الجوفية، شكل (٢). من هذا المنطلق تبرز أهمية استخدام التقنيات الحيوية البيئية لاستصلاح وتنقية المياه الملوثة وإعادة استخدامها.

● الهواء والنفايات الفازية

يقصد بالنفايات الفازية الغازات أو الأبخرة الناتجة عن المنشآت الصناعية المختلفة، مثل: محطّات توليد الطاقة الكهربائية، ومعامل تكرير النفط والغاز الطبيعي، ومصانع الإسمنت والأسمدة الصناعية التي تفث في الهواء الجوي من خلال مداخنها أو من خلال وسائل



■ شكل (٤) رسم توضيحي لتركيب وأآلية عمل آجهزة التنظيف الحيوية (Bioscrubbers).



■ شكل (٥) رسم توضيحي لتركيب وأآلية عمل المرشحات الحيوية.

سييل المثال، ومن جانب آخر قد تسهم تطبيقات التقنيات الحيوية بشكل غير مباشر في التقليل من تلوث التربة بالبيادات الحشرية والمخربات الصناعية عن طريق إنتاج نباتات محورة وراثياً مقاومة للحشرات وقليلة الاعتماد على المخربات. لقد تعددت تطبيقات التقنية الحيوية إلى إنتاج حيوانات صديقة للبيئة للتقليل من تراكم الفسفور في التربة وفي حظائر الحيوانات، فقد نجح علماء من جامعة جلف الكندية في إنتاج خنازير محورة وراثياً قادرة على إفراز إنزيم فيتيز (Phytase) من غدها اللعائية. يعمل هذا الإنزيم على تكسير المواد النباتية في الأعلاف والمحاوية على الفسفور غير الكامل للهضم بواسطة الحيوان، وبالتالي تقليل كمية الفسفور المخرج عن طريق فضلات الحيوان.

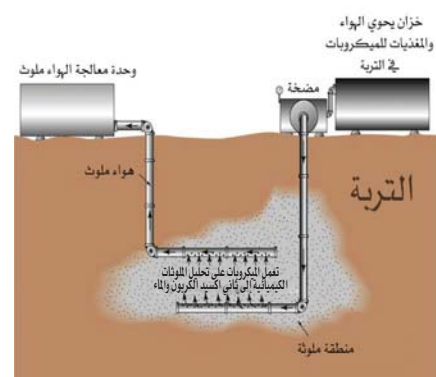
الكشف عن التلوث ومراقبته

هناك عدد كبير من الطرق الأحيائية المستخدمة حالياً للكشف عن حوادث التلوث والمتابعة المستمرة لمستويات التلوث البيئي، مثل: استخدام الكواشف الحيوية، والاختبارات المناعية. تتكون الكواشف الحيوية من شقين حيوي وآخر إلكتروني. يمكن أن يتكون الجانب الحيوي للكاشف الحيوي من إنزيمات أو أجسام مضادة أو مستعمرة بكتيرية أو غشاء حيوي أو مستقبلات عصبية أو كائن حي كامل. تستند فكرة الكشف الحيوي على تغير الخصائص الفيزيائية والكيمحوية للشق الحيوي كردة فعل للتلوث البيئي بطريقة يمكن معها تسجيل هذا التغير بواسطة الجزء الإلكتروني، فعلى سبيل المثال يمكن استخدام التغيرات في الخصائص الضوئية لمركب اليغصوص (Chlorophyll) في الطحالب لقياس كمية البيادات العشبية في الأنهر. أما الاختبارات المناعية فتعتمد على استخدام أجسام مضادة معلمة بصبغة معينة وإنزيمات. يحفز وجود ملوث محدد الارتباط بين الملوث والأجسام المضادة والذي يمكن الكشف عنه عن طريق التغير في خصائص الصبغة المرتبطة بالجسم المضاد كالتغير في اللون أو الإشعاع.



شكل (٧) آلية المعالجة الحيوية للترابة في موقع التلوث (Phytoremediation).

متطايرة يتم إطلاقها مع بخار الماء من خلال ثغور النبات. تعتمد المدة الزمنية التي تستغرقها النباتات لتنقية التربة من الملوثات على عدة عوامل، منها: نوع وكمية النبات المستخدم، نوع وكمية الملوثات، مساحة وعمق المنطقة الملوثة، نوع التربة والخصائص البيئية.



شكل (٨) آلية المعالجة الحيوية للترابة في موقع التلوث (In Site).

الطريقة بكفاءتها العالية وتكلفتها المعقولة. ■ ضخ التربة الملوثة، وفيها يتم ضخ التربة الحيوية الملوثة إلى محطات معالجة معدة على السطح (Ex Situ)، ومن ثم معالجتها حيوياً. ويعتمد تحديد استخدام هذه التقنية على عدة عوامل تخص الموقع الملوث، مثل: نوع التربة الملوثات، والمساحة المتوفرة.

● المعالجة الحيوية باستخدام النباتات

يطلق مصطلح المعالجة الحيوية باستخدام النباتات (Phytoremediation) على محفل التقنيات التي تستخدم النباتات لتنقية البيئة من الملوثات المختلفة. وتُعد هذه التقنية جديدة إلى حد ما، حيث تبلورت في عام ١٩٩١م، وتكونت كثير من المعلومات بما يُعرف بالمعالجة الحيوية باستخدام النبات نتيجة للأبحاث العلمية في كثير من المجالات.

يمكن تقسيم تطبيقات المعالجة الحيوية باستخدام النبات إلى ثلاثة أقسام رئيسية طبقاً لاستراتيجية المعالجة ومصير الملوثة:

■ تكسير الملوثات: وهي - عادة - تتم نتيجة للعمليات الأيضية للنبات، أو في محيط جذور النبات بمساعدة البكتيريا التي تتوارد بكميات وفيرة في هذه المنطقة.

■ استخلاص وتركيز الملوثات: وتم عن طريق امتصاصها من التربة وتركيزها في الجذور أو في المجموع الخضري للنبات فوق سطح التربة، وبعد إتمام هذه العملية يتم إزالة النبات بعيداً عن موقع التلوث وتدمرها أو إعادة تدويرها.

شكل (٧).

■ تطوير الملوثات إلى الغلاف الجوي: حيث يعمل النبات على تحويل الملوثات إلى مواد للم المنتجات الحالية، مثل البلاستيك الحيوي على

الصناعية عن طريق استخدام سبل التصنيع المعتمدة على التقنيات الحيوية البيئية. ومع الأهمية المتزايدة للمحفزات الحيوية في مجال التصنيع فسوف يشهد المستقبل إقبالاً متزايداً على تطوير طرق حديثة ذات كلفة قليلة لتصنيع أنواع جديدة منها واستخدامها كبدائل للمحفزات الكيميائية التقليدية.

● إدارة النفايات والتحكم في التلوث

سيشهد المستقبل القريب نقلة نوعية في مجال إدارة النفايات خاصة مع الضغوطات المتتامية في كثير من دول العالم للحد من دخول الملوثات الحيوية النشطة إلى دائرة تدوير النفايات. ومع التطور الذي سوف تشهده تطبيقات الصناعات النظيفة وإعادة تدوير النفايات واستمرار الضغوط الاقتصادية والتشريعية والسياسية سوف يكون هناك تطويراً موازياً في مجال التحكم في التلوث البيئي.

● استخدام الكائنات المعدلة وراثياً

بالرغم من الحلول الوعادة لاستخدام الكائنات الحية المعدلة وراثياً لمواجهة التلوث البيئي، إلا أن هناك قلقاً متاماً من الأخطار الناجمة عن إطلاق الكائنات المحورة وراثياً إلى البيئة، خاصة وأن هناك نقص في وقتنا الحالي في تقييم المخاطر المحتملة على البيئة المتلقية. لذلك قد يشهد المستقبل تركيز العلماء والباحثين على محاولة الحد من انتشار الكائنات المعدلة وراثياً في البيئة. وتركز التوجهات البحثية - قيد الدراسة الآن - في استخدام المادة الوراثية للبلاستيد الخضراء (Chloroplasts) في النبات كهدف للمورثات الخارجية كبديل عن المادة الوراثية للنبات.

وفي الخلاصة فإن مفهوم التقنية الحيوية البيئية هو مفهوم واسع يشمل استخدام طرق تصنيع نظيفة واستخدام الميكروبات وتقليل استخدام الكيماويات الزراعية واستخدام طرق المعالجة الحيوية لتنظيف البيئة إذا ما دعت الحاجة.

القطنية. حيث مكنت هذه الطريقة من الاستغناء عن المواد الكيميائية السامة التي كانت تستخدم لصبغ الأقمشة.

من جانب آخر قام العلماء بتسخير تقنيات الهندسة الوراثية في المجال الزراعي لتطوير محاصيل زراعية ذات جودة وقيمة غذائية عالية، بالإضافة إلى مقاومتها للأمراض والبيادات الحشرية. كما أن هناك الكثير من الأبحاث العلمية لتطوير نباتات شديدة المقاومة للظروف البيئية السيئة، لزيادة كفاءة النباتات في مجال المعالجة الحيوية للملوثات.

تُستخدم تطبيقات التقنية الحيوية الحديثة أيضاً للكشف عن الميكروبات المستخدمة في المعالجة الحيوية في موقع التلوث ومتابعة نموها. تعتمد الطرق التقليدية علىأخذ عينات من موقع التلوث ومحاولة تمييزها مختبرياً للكشف عن الكائنات الحية الدقيقة. أما الطرق الحديثة فتشمل تقنيات التهجين الموضعي المتآلق (Fluorescent in situ hybridization) والبلمرة التسلسلي (PCR).

الهندسة الوراثية في تطوير التقنية الحيوية

تُعد الهندسة الوراثية أحد أهم فروع التقنية الحيوية والتي تُعنى بإعادة تشكيل أو هندسة المادة الوراثية (DNA) عن طريق حذف أو إضافة أجزاء منها، وذلك بهدف تغيير التركيب الوراثي للكائن الحي لإنتاج صفات وراثية جديدة ومحسنة. يتوقع العلماء والمختصون أن تساهمن تطبيقات الهندسة الوراثية في تقديم الحلول العملية للكثير من المشاكل البيئية، مثل: التخلص من الملوثات البيئية، وإعادة تدوير المخلفات، ومعالجة مياه الصرف الصحي وإعادة استخدامها. إن الأمثلة التي ذكرت سابقاً، مثل: إنتاج نباتات وحيوانات محورة وراثياً صديقة للبيئة، أو هندسة البروتينات والمسارات الأيضية ما هي إلا أمثلة بسيطة لتوضيح مدى توسيع الاستفادة من تطبيقات الهندسة الوراثية في مجال حماية البيئة. ونظرًا للتتوسع الأحيائي الهائل وتنوع المسارات الأيضية وتوعوها فإن تطبيقات تقنية الهندسة الوراثية لا نهاية لها في مجال إنتاج مواد بديلة صديقة للبيئة.

تتركز تطبيقات الهندسة الوراثية للكائنات الحية الدقيقة في المجال البيئي على تحسين وتطوير قدرة المسارات الأيضية، وذلك لزيادة فعالية هذه الكائنات على تكسير الملوثات البيئية أو إنتاج إنزيمات ذات أهمية صناعية واقتصادية. فعلى سبيل المثال قام العلماء ب الهندسة بكتيريا الإشريكية coli (Escherichia coli) عن طريق إضافة خمسة عشر مورثاً من بكتيريا من جنس الزائفية (Pseudomonas) لإنتاج بكتيريا محورة وراثياً لإنتاج صبغة النيلة لصبغ الأقمشة

مستقبل التقنية الحيوية البيئية

مع التسلیم بأهمية تطبيقات التقنية الحيوية في شتى جوانب الحياة، يبقى العامل الاقتصادي وفكرة تحقيق فوائد تجارية باستخدام النظم الحيوية العامل الرئيسي لدفع عجلة التقدم لتطوير التقنيات الحيوية بشتى أنواعها، وبالتالي فإن من الأمور التي لا مفر منها خضوع تطبيقات التقنية الحيوية للضغط التجاري. ويرى الخبراء أنهم متأكدون بشكل جيد من أن القوى الاقتصادية والشرعية والسياسية سوف تسهم في تشكيل مستقبل التقنية الحيوية البيئية. وفي نفس الوقت فإن استخدام التقنيات الحيوية البيئية لإيجاد حلول للمشكلات البيئية يعتمد وبشكل مباشر على العلوم الحديثة ومخرجاتها والتي تتطور بوتيرة متسارعة في عصرنا الحاضر. ومن المنتظر أن يشهد استخدام التقنيات الحيوية البيئية تقدماً كبيراً في عدة مجالات مثل:

● الاستشعار الحيوى

يتوقع الخبراء أن يشهد المستقبل تطويراً ملحوظاً في مجال استخدام الكائنات الحيوية، وتجري الأبحاث الآن على قدم وساق لتطوير جيل جديد من الكائنات الحيوية باستخدام التقنيات الحيوية الحديثة والتقنيات متقدمة الصغر بحيث تكون ذات حساسية وانتقائية عالية.

● التصنيع

من المؤكد أن التوجه القائم سوف يركز وبشكل كبير على خفض الملوثات والنفايات

المضادات الحيوية

المضادات الحيوية عبارة عن مركبات حيوية ذات فعل مضاد للميكروبات وخاصة بكتيريا جرام الموجبة والسلبية وفقاً لاستجابة أو عدم استجابة البكتيريا للصبغ بممواد كيميائية. يطلق على المضادات الحيوية التي تؤثر على عدد كبير من الكائنات الحية الدقيقة لفظ "المضادات الحيوية ذات النطاق الواسع" (Broad Spectrum) مثل الكلورامفينيكول، والتراسيكلين التي تستخدم في مقاومة العديد من الكائنات الحية الدقيقة، مثل: "الركتيسيا"، و"الكلاميديا"، وأنواع من "الميكوبلازما". وعلى النقيض من ذلك هناك المضادات الحيوية " ذات النطاق الضيق" ، ومنها: الاستربوتومايسين، والبنيسيلين، لأنها تكون فعالة فقط ضد أنواع قليلة من البكتيريا.

اكتشفت المضادات الحيوية بواسطة العالم "الكنستر فلمنج" عام ١٩٢٨ م عندما لاحظ أن فطر "بنسيليوم نوتاتوم" (*Penicillium notatum*) يمكنه أن ينبعج مركبا له القدرة على إحباط نشاط كثير من البكتيريا دون التأثير على العائل أو الكائن المضييف. وقد أدى ذلك إلى ظهور العديد من البحوث العلمية التي غيرت بدرجة كبيرة التأثير المسيطر للأمراض البكتيرية على صحة الإنسان والحيوان، مما ساعد في السيطرة - بدرجة كبيرة - على الكثير من الأمراض البكتيرية، وبالتالي قلت نسبة الالتهابات الرئوية، ومرض الدرن (السل)، والكولييرا، والجدام، حيث أصبحت تصنف على أنها من الأمراض الأقل انتشارا في دول العالم المتقدمة. كما ظهر عن هذه البحوث المضادات الحيوية الفطرية، مثل: البنيسيلين، وكيفالوسبورين؛ ثم



التقنية الحيوية الطبية

د. عصام بن جميل اليماني



أدى التقدم في مجالات التقنية الحيوية الحديثة إلى ظهور فرع جديد أطلق عليه التقنية الحيوية الطبية، التي تنوعت تقنياتها إلى مدى بعيد بفضل الأفكار والابتكارات الجديدة، مما ساهم في إيجاد الكثير من المنتجات الجديدة المطورة والمعدلة، منها: المضادات الحيوية، واللقاحات، والأجسام المضادة أحادية المنشأ، والهرمونات، والإنزيمات العلاجية، كما أدى التطور في أساليب الصحة العامة والظروف المعيشية، بالإضافة إلى الاهتمام بجانب اللقاحات والمضادات الحيوية المصنعة بالتقنية الحيوية إلى تقليل خطر الأمراض المعدية، مما جعل الأمراض المزمنة - مثل: السرطان، وأمراض القلب والأوعية الدموية، والزهايمر، وغيرها من الأمراض التي تكثر في سن الشيخوخة - هي مصدر التهديد الرئيس للحياة في المجتمعات المتقدمة.

بدأ العلماء - بعد الانتهاء من رسم الخريطة الوراثية (الجينوم) للإنسان - البحث عن حلول لتقليل خطر تلك الأمراض، حيث وجدوا أن التقنية الحيوية الطبية يمكن أن تلعب دوراً مهماً في التقليل من أخطار كثيرة، خاصة تلك التي تنتج عن تغيرات في مورث (جين) أو أكثر، إلا أن هناك العديد من الأمراض المزمنة التي لا تنتج عن سبب وراثي واحد - بحيث يكون من السهل التعرف عليها - ولكنها تنشأ عن سلسلة منظمة ومعقدة من المسارات الأحيائية داخل الخلية، وتتأثر وتفاعل مع عوامل البيئة.

يعد تأثير المستحضرات الصيدلانية على جديدة أساسها التقنية الحيوية الطبية، منها:

| تأثير المضاد الحيوي | الكائن الدقيق المنتج للمضاد الحيوي | المضاد الحيوي |
|-------------------------|------------------------------------|---------------|
| مضاد للبكتيريا | نوع من الباسيللس | باستراسيين |
| مضاد للبكتيريا | نوع من الأكريمونينف | كيفالوسبورينف |
| مضاد للبكتيريا | نوع من الكيفالوسبورين | كلورامفينيكول |
| مضاد للطفيليات الأولية | نوع من الاستربوتوميسيس | داونروبيسين |
| مضاد للبكتيريا | نوع من الأسيبرجاليس | فيوماجلين |
| مضاد للفطريات | نوع من البنسليلوم | جريزوفولفين |
| حفظ الأغذية | نوع من الاستربوتوميسيس | ناتاميسين |
| مضاد للبكتيريا | نوع من البنسليلوم | بنيسيلين-جي |
| مضاد للدرن | نوع من الفوكارديا | ريفاميسين |
| مضاد للبكتيريا | نوع من الاستربوتوميسيس | إستربوتوميسين |
| مضاد للبكتيريا والأميبا | نوع من الاستربوتوميسيس | تراسيكلين |

■ جدول (١) بعض أنواع المضادات الحيوية، مصدرها، وتأثيرها.

زمنية طويلة للحكم عليها بعد مراحل التجريب. حدث تطور جديد ومهم لاستخدام التقنية الحيوية في المجال الطبي عن طريق تطوير قدرة بعض الخلايا على إنتاج أجسام مضادة أحادية المنشأ (Monoclonal antibodies)، حيث تفرز الخلايا المنتجة لها نوعاً واحداً وثابتاً من الأجسام المضادة وبشكل مستمر.

تستخدم الأجسام المضادة أحادية المنشأ في التقنيات التشخيصية - مثل تشخيص بعض حالات السرطان، الحمل، الأمراض المعدية - على نطاق واسع، كما يمكن استخدامها في علاج بعض الأورام، فضلاً عن ذلك فقد يكون للأجسام المضادة أحادية المنشأ القدرة على حمل عقاقير السمية الخلوية مباشرة (أجسام نانونية أي متاهية الصغر) إلى مكان الورم وبصورة محددة، كما يمكن استخدام التقنية الحيوية في الكثير من المجالات البحثية الطبية، مثل: البحوث المتعلقة بالدم، وعلم الأنسجة، وعلم الأحياء الدقيقة، والكيمياء الإكلينيكية. يوضح الشكل (١) خطوات إنتاج الأجسام المضادة أحادية المنشأ.

الجدير بالذكر أن الأجسام المضادة أحادية المنشأ تعد - من الناحية التجارية - واحدة من أهم مجالات التقنية الحيوية التي تحقق أرباحاً عالية للعديد من الشركات الكبرى، ومن أمثلة ذلك فإن الفحوص المناعية في الوقت الحاضر تمثل حوالي ٢٠٪ من مبيعات الاختبارات التشخيصية، وتحقق

بعض الحالات في الجسم لسنوات عديدة مانحة الجسم مناعة كاملة أو جزئية ضد هذا النوع من الكائنات الدقيقة. يطلق على الكائن الحي الدقيق والغريب "المضاد" (Antigen)، بينما يطلق على المادة التي تظهر استجابة مضادة له داخل الجسم المضييف "الجسم المضاد" (Antibody).

يمكن تشييط الأجسام المضادة عن طريق اللقاحات التي تعطى للإنسان والحيوان لتحفيز الجهاز المناعي ضد العدو. وقد تم تطوير العديد من اللقاحات المستخدمة ضد كثير من الأمراض المعدية بطرق تقليدية عديدة، ولكن لا تزال هناك حاجة ماسة لمزيد من التطوير باستخدام أنظمة التقنية الحيوية، والتي أثبتت فاعليتها في العديد من المنتجات، ولكن معظمها يحتاج إلى فترات

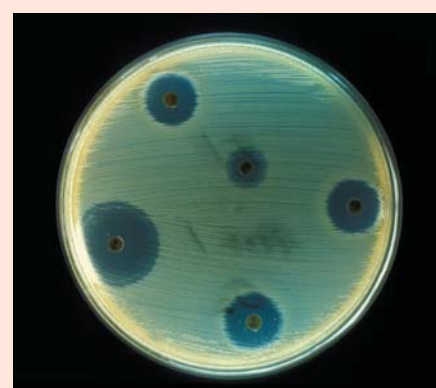
ظهرت المضادات الحيوية من الفطريات الشعاعية (Actinomycetes)، مثل: الاستربوتوميسين، وكلورامفينيكول، والتراسيكلين، وغيرها.

تم - حتى الآن - عزل ما يزيد عن ٤٠٠٠ من المضادات الحيوية، إلا أن حوالي ٥٠ نوعاً منها فقط هي التي حققت استخدامات واسعة، وتبعد ذلك اشتغال العديد من المضادات الحيوية ذات الفعالية الواسعة. يوضح الجدول (١) بعض أنواع المضادات الحيوية ومصدرها وتأثيرها.

أدت الزيادة في استخدام المضادات الحيوية في العلاج - مع مرور الزمن - إلى حدوث ظاهرة تزايد يوماً بعد يوم، تمثلت في مقاومة بعض أنواع البكتيريا للعقاقير، ومنها المضادات الحيوية، مما يتطلب اهتماماً بالغاً من قبل العلماء. وهنا يمكن دور التقنية الحيوية في لعب الدور الأكبر في تتميم وإنتاج مضادات حيوية جديدة وفعالة بالتحولير الوراثي، عن طريق تطوير سلالات من الكائنات الحية الدقيقة المستخدمة في إنتاج تلك المضادات، مع تعزيز عمليات العزل لمنتجات جديدة يمكن استخدامها كمضادات حيوية أخرى.

تعد القيمة العالية للمضادات الحيوية المصنعة بالتقنية الحيوية، وقلة التكلفة النسبية للمواد الخام المستخدمة في إنتاجها، وعدم وجود منافسة من جانب العمليات الكيميائية دافعاً قوياً لمواصلة البحوث والاستثمارات من قبل العديد من الشركات الكبرى في هذا المجال.

اللقاحات والأجسام المضادة أحادية المنشأ



■ طبق اختبار حساسية الميكروب للمضاد الحيوي، حيث تحدد الالات حول قرص المضاد الحيوي مدى تأثير المضاد على الميكروب. فكلما كبرت الالات كلما أشار ذلك إلى قوة تأثير المضاد على الميكروب.

أدت التطورات العلمية في العقود الأخيرين من القرن الماضي إلى الكشف وحل لغز العديد من العمليات المعقدة والمحيرة المتعلقة بالاستجابة المناعية في جسم الإنسان، حيث ثبت أنه عند دخول جسم غريب أو كائن حي دقيق مثل: البكتيريا إلى جسم الإنسان أو الحيوان، فإنه تبدأ سلسلة متتابعة من التفاعلات المناعية، والتي لونجحت ستؤدي إلى إحباط نشاط هذه الأجسام أو الكائن المغير والخلخل منه، ويمكن أن تبقى هذه الاستجابة في

التي اهتمت بإنتاج الإنترفيرون وتربّأت منذ عام ١٩٨١ بأن التقنيات الحيوية الحديثة ستكون أداة استثمارية فعالة من جهة، ومن جهة أخرى ستؤدي إلى التخلّي عن العديد من الواردات المكلفة. وفي عام ١٩٨٢ تم افتتاح مركز البحوث الأحيائية بكميابا الخاص بتصنيع الإنترفيرونات عن طريق تقنية الاستساخ، وأصبحت تصدر كميات كبيرة منه للخارج وبأسعار مناسبة.

الهرمون المنظم للتبويب

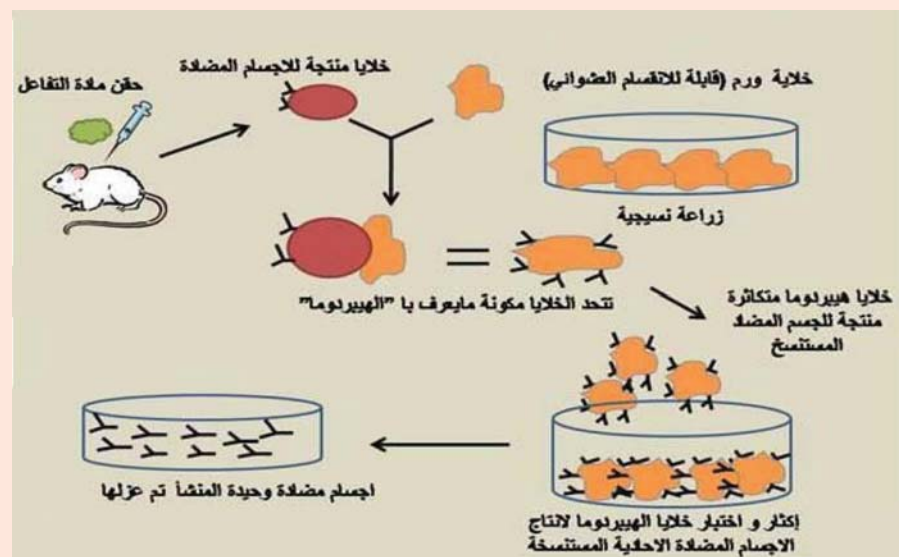
يمثل إنتاج الهرمون المنظم للتبويب (Follicle-Stimulating Hormone-FSH) بواسطة التقنية الحيوية إضافة جديدة للنجاح الذي حققه تلك التقنية في إنتاج الأدوية والعقاقير، والذي يتعلّق بنوعية خاصة من العلاجات - إنتاج الهرمون المنظم للتبويب - واستخدامه كمحارٍ بديل عن الهرمون العادي الذي ظل يستخدم حتى فترة قريبة وكان يستخرج بكميات قليلة ونسبة نقاوة غير عالية. أما العقار المستحدث الذي يتم إنتاجه بالتقنية الحيوية فإن درجة نقاوته قد تصل إلى ما يقارب ١٠٠٪، وقد نتج عن استخدامه تأثير جيد في عمليات تشريح التبويب مقارنة بالهرمون العادي.

هرمون النمو

يعد هرمون النمو (Growth hormone) أحد الهرمونات التي يصعب عزلها، ولكن يمكن بواسطة التقنية الحيوية الطبية - عن طريق استساخ المورث المسؤول عن إنتاج الهرمون في البكتيريا - الحصول على كميات وفيرة جداً منه، كما في حالة الإنسولين. كما أثبتت الإحصائيات أن طفلاً واحداً من كل ٥٠٠ طفل يعاني من التقرّم الناتج عن قصور الغدة النخامية الموجودة بمخ لإفراز هرمون النمو. ولا شك أن توفر هذا المستحضر الصيدلاني الحيوي سيحقق نفعاً كبيراً مثل هؤلاء الأطفال. ويقدر الإنتاج من هذا الهرمون في السوق العالمية بحوالي ١٠٠ مليون دولار سنوياً.

الإنسولين

يوجد ملايين الأفراد في العالم في حاجة ماسة لتناول الإنسولين بصورة منتظمة ليتجنبوا التأثيرات الضارة لمرض السكري، ولقد ظل العديد من مرضى السكري في العالم يعالجون بإنسولين مستخرج من بعض



شكل (١) خطوات إنتاج الأجسام المضادة أحدادية المنشا.

من المستحضرات الصيدلانية الحيوية التي دخلت السوق الأمريكية والأوروبية وبعض الدول العربية ما يلي:

الإنترفيرونات البشرية

تلعب الإنترفيرونات البشرية (Interferons, IFNs) - بروتينات مرتبطة بجزئيات سكرية - دوراً مهماً في مقاومة بعض الفيروسات، كما أنها أظهرت فعالية في مقاومة بعض أنواع السرطان في حيوانات التجارب، لأنها تنبه الخلايا المناعية ضد الخلايا السرطانية. يوجد أنواع عديدة من الإنترفيرونات، يرتبط كل نوع منها بنوع الحيوان المأخوذ منه، فمثلاً إنترفيرون الفأر يستجيب لخلايا الفأر ولا يستجيب لخلايا الإنسان والعكس. كما أن الأنسجة المختلفة للكائن الحي تنتج إنترفيرونات مختلفة. ولذا فإن الإنترفيرون المستخدم في البحوث التي تجري على الإنسان مصدره الخلايا البشرية.

يوجد للإنترفيرونات مصدران شائعان: ١- من الخلايا البشرية الليفية الأولية، والتي تنمو ملتصقة بسطح مناسب، وبعد أكثر الأنواع سلامة وأماناً.

٢- من البكتيريا المحورة وراثياً، والذي يستخلص وينقي بكميات حسب الطلب. وهناك العديد من الشركات العالمية التي طورت وحسنت من عمليات تصنيع الإنترفيرون، وتعد كوباً من بين الدول النامية

ربحية قد تصل إلى حوالي ١٠ بلايين دولار سنوياً.

المستحضرات الصيدلانية الحيوية

تمثل المواد الكيميائية المركبة الغالبية العظمى من العقاقير الصيدلانية المنتشرة في السوق. وهي مشقة إما مباشرة عن عمليات التركيب الكيميائي أو بالتحوير الكيميائي للجزيئات المشتقة من مصادر أحياء. في المقابل أصبحت المستحضرات الصيدلانية الحيوية - عبارة عن عقاقير أو لقاحات بروتينية معادة التركيب (تأشيب) (Recombinant)، أو مصنعة، أو مستخلصة باستخدام التقنيات الأحياءية، أكثر ملائمة في الكثير من الاستخدامات الأحيائية، إلا أنها مازالت تحتل جزءاً بسيطاً من الصناعات المتعلقة بإنتاج الدواء، ويعتقد كثير من العلماء أن التقنية الحيوية - بالإضافة لدورها في إنتاج عقاقير جديدة، وتحسين فعاليتها، وزيادة ثباتها، ووجودها الحيوي، وخلوها من الملوثات الخطيرة التي تنتج عن عمليات الاستخلاص الكيميائي - ستؤدي وبكل تأكيد إلى التقليل من التكلفة الضخمة التي تتفق في تطوير المنتجات للحصول على عقاقير جديدة، مثل تكاليف الاكتشاف، والتطوير، والارتقاء بالمنتج، والاختبارات السريرية. كما أنها ستقلل من الوقت اللازم لعمليات المسح والاختبارات الحيوية، وستوضح بدقة أكبر كيفية تأثير الأدوية في أجهزة جسم الإنسان.

بمركز "إم - دي - أندرسون" بتوصيل مورثات بشرية مثبطة للأورام إلى خلايا سرطان الرئة عن طريق **الجزيئات النانوية** (Lipid-based nanoparticles) وقد قلل تلك المورثات من عدد وحجم تلك الأورام في خلايا حيوانات التجارب.

- في أغسطس ٢٠٠٦ م قام باحثون في المعهد الوطني للسرطان التابع للمركز الوطني للصحة بأمريكا بهندسة بعض الخلايا المناعية لهاجمة خلايا سرطانية متقدمة (Advanced metastatic Melanoma) في الإنسان، وهي المرة الأولى التي يستخدم فيها العلاج الوراثي بنجاح في الإنسان.

- في مارس ٢٠٠٣ قام باحثون بجامعة كاليفورنيا بمدينة لوس أنجلوس بتوصيل مورثات إلى الدماغ عن طريق **الجزيئات الدهنية النانوية** المغطاة بمادة البولي إيثيلين جلايكول (PEG)، ويد الوصول إلى خلايا الدماغ وعبر الحاجز المخفي الدموي نجاحاً باهراً، حيث أن النواقل الفيروسية (الفيروسات الحاملة للمورثات المراد إدخالها في الجسم) التي تستخدم في العلاج وراثي غير قادرة على عبور هذا الحاجز المخفي. - في أكتوبر ٢٠٠٢ قام فريق بحثي بجامعة "نورث كالورينا الشمالية" بتطوير تقنية علاج وراثي لإصلاح أخطاء في ترجمة الرنا الرسول من مورثات معيبة (mRNA repairs) متعلقة بمرض **أنيميا البحر المتوسط**.

المراجع

- الوراثة والإنسان: أساسيات الوراثة البشرية والطبية. د. محمد علي الربيعي (١٩٨٦).
- الهندسة الوراثية: عبد الحسين الفيصل (١٩٩٩).
- أسرار التكنولوجيا الحيوية: د. محمد عبد المرضي (٢٠٠٢)
- Medical Biotechnology: Achievements, Prospects and Perceptions by Albert Sasson, 2006.
- Microbial Biotechnology: Fundamentals of Applied Microbiology, by Alexander N. Glazer and Hiroshi Nikaido, 2007.
- Basic Biotechnology, by Colin Ratledge and Bjorn Kristiansen, 2006.
- Molecular Biotechnology: Principles and Applications of Recombinant DNA, by Bernard R. Glick and Jack J. Pasternak, 2003.

بإدخال المورثات الفعالة السليمة إلى خلايا الجسم التي تتضمنها هذه المورثات، وقد تحتوي عليها إلا أنها تكون في حالة تالفة أو غير فعالة، وفي هذه الحالة يكون تأثير العلاج قاصراً على الفرد المستقبل للمورثات السليمة فقط، وليس هناك فرصة لانتقال المادة الوراثية للنسل، وهذا بالضبط هو المطلوب. تطلب هذه العملية مهارات تقنية عالية بالإضافة لتفاعل المريض، وبيني العلماء آمالاً كبيرة على العلاج الوراثي في تصحيح العيوب (الطفرات) الناتجة عن مورثات فردية، مثل: مرض التليف الكيسي، والنزف الدموي (الهيماوفيليا)، ومرض باركينسون، والسرطان. ويعتقد الكثير من الخبراء أن هذا النوع من العلاج سوف يصبح إجراء طبياً روتينياً بمدروز الوقت، ومن أبرز ما تم إنجازه حتى الآن في مجال العلاج الوراثي ما يلي:

- في أبريل ٢٠٠٨ قام باحثون من معهد طب العيون، ومستشفى مورفيلىد للعيون، ومركز بحوث الطب الأحيائي في المملكة المتحدة بالإعلان عن النتائج الأولية للتجارب السريرية لاختبار العلاج الوراثي لمرض العمى الوراثي. وقد تم نشر النتائج في مجلة "نيو إنجلاند الطبية"، حيث بينت هذه الدراسة أن العلاج الوراثي آمن ويمكن أن يكون له أثر كبير على مستقبل علاج أمراض العيون.

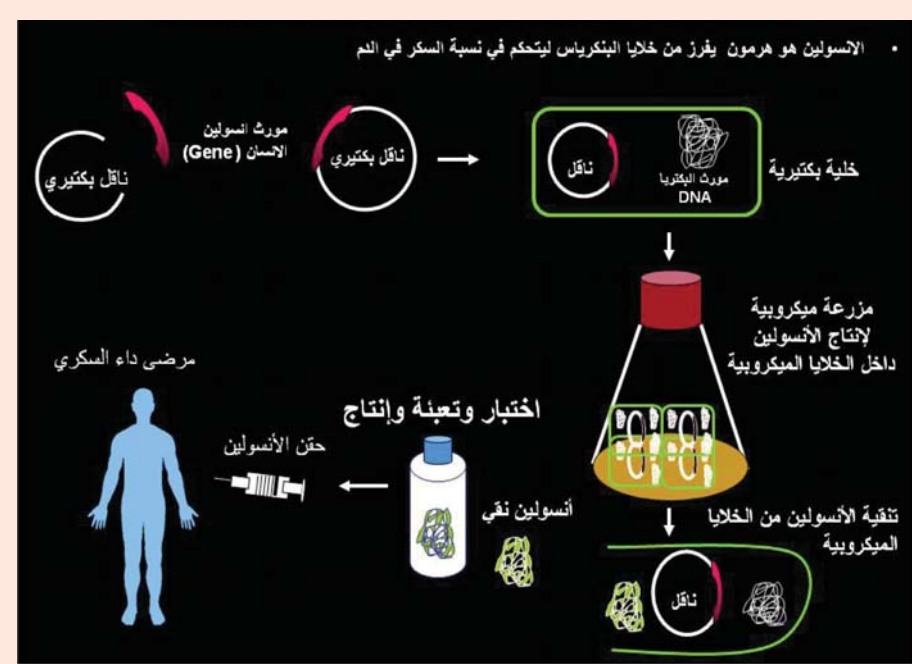
- في يناير ٢٠٠٧ قام باحثون من جامعة تكساس بالخلايا الجسدية (باقي خلايا الجسم). الجدير بالذكر أن العلاج الوراثي التناصلي لم يسمح به حتى الآن، لأنه من الممكن أن تنتقل هذه التغيرات العلاجية إلى النسل أثناء عملية التكاثر، أما العلاج الوراثي الخاص بالخلايا الجسدية، فيتم

الحيوانات: مما أدى إلى تأثيرات جانبية بسبب وجود عدد من المركبات الضارة التي تستخلص مع الإنسولين، أو إلى طبيعة الإنسولين الحيوي بشكل عام. أما في الوقت الحاضر فيوجد في الأسواق الإنسولين البشري المنتج باستخدام بكتيريا محورة وراثياً، وهو آمن من الناحية الطبية، ولم يصح استخدامه ظهور أية تأثيرات جانبية كالحساسية وغيرها.

العلاج الوراثي

يعني العلاج الوراثي (Gene therapy) بشكل مبسط علاج مرض محدد عن طريق نقل المادة الوراثية (جين أو أكثر) إلى خلايا الفرد المريض، وعندما تُعبر هذه المادة المنقولة عن نفسها وتنتج البروتين أو الهرمون المطلوب تعود الوظيفة الخلوية إلى حالتها العادية. ويجب التنبيه إلى ضرورة التفريق بين العلاج الوراثي الخاص بالخلايا التناصالية (الخصية في الذكور والبيض في الإناث)، والخاص بالخلايا الجسدية (باقي خلايا الجسم).

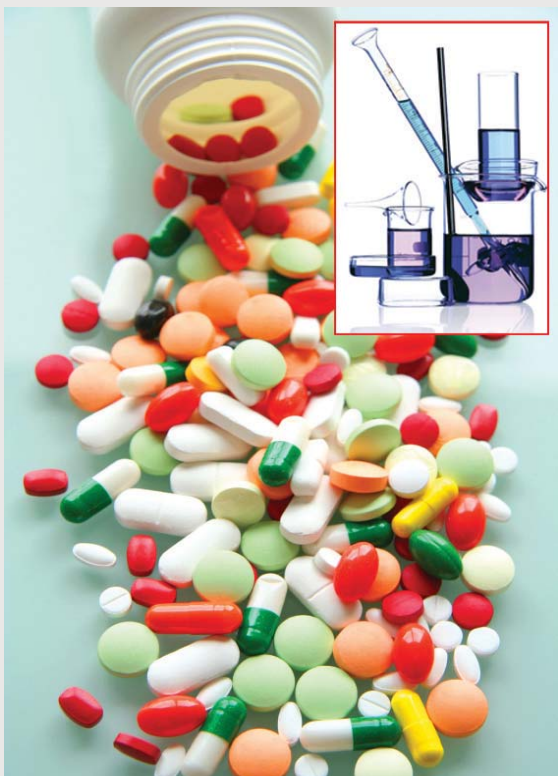
الجدير بالذكر أن العلاج الوراثي التناصلي لم يسمح به حتى الآن، لأنه من الممكن أن تنتقل هذه التغيرات العلاجية إلى النسل أثناء عملية التكاثر،



شكل (٢) استخدام التقنية الحيوية لإنتاج الإنسولين البشري باستخدام البكتيريا.

التقنية الحيوية الصيدلانية

د. محمد الجوهري



تلعب التقنية الحيوية - بجانب أهميتها في عدة مجالات منها: المجالات الزراعية، والصناعية، وتحسين جودة الغذاء، والطاقة الشمسية - دوراً مهماً في المجال الصحي فيما يعرف بالتقنية الحيوية الصيدلانية، ولعل دورها في إنتاج المركبات الحيوية (البروتينات) لا يخفي على أحد، فقد شهدت السنوات الأخيرة إنتاج العديد من المركبات الصيدلانية الحيوية، والتي ساهمت بشكل ملحوظ في علاج عدد من الأمراض الوراثية والأمراض المعدية التي كانت في السابق من الأمراض المستعصية. كذلك ساهمت التقنية الحيوية في إنتاج تلك المواد بكميات كبيرة وفي وقت قصير نسبياً.

وغيرها من الأمراض المزمنة.

الجزيئي، وهذه المركبات يمكن تصنيعها كيميائياً.

إنتاج الأدوية بالتقنية الحيوية

توجد هناك مصادر عدة لإنتاج الأدوية بواسطة التقنية الحيوية، والتي تستخدم لعلاج الكثير من الأمراض، منها:-

● البكتيريا

كانت المركبات الحيوية المصنعة من البكتيريا - ولا تزال - من أهم المصادر المستخدمة في تصنيع البروتينات للاستخدامات الطبية، ومن أشهر تلك البروتينات الانسولين الذي تم اكتشافه عام ١٩٢١ م ، كذلك استخدمت البكتيريا في إنتاج العديد من المركبات الطبية، مثل: فيتامين ب (B)، وفيتامين ك (K)، ومادة الانترفيرون، وحمض اللاكتيك، والإنزيمات الهاضمة للسليلوز والبروتين.

شهدت فترة السبعينيات من القرن الماضي

٢- مركبات يمكن تصنيعها جزئياً، مثل: المضادات الحيوية.

٣- مركبات مستخلصة من الطبيعة، مثل: النباتات (النباتات الطبية والعلمية) والحيوانات، وهذه المجموعة تعد صغيرة مقارنة

بالمجموعات الأخرى.

٤- مركبات حيوية (بروتينات) يتم تصنيعها بواسطة التقنية الحيوية، وهي ما يعرف بالأدوية الصيدلانية الحيوية. وهناك أمثلة كثيرة عن البروتينات المصنعة بالتقنية الحيوية ، فعلى سبيل المثال يعد الأنسولين أول البروتينات المصنعة باستخدام هذه التقنية، وهناك أمثلة أخرى مثل: هرمون النمو، والبروتينات المساعدة

على تخثر الدم، كما أن الحاجة لا تزال كبيرة لهذه التقنية لإنتاج وتطوير أدوية فعالة لأمراض مثل: الإيدز، والزهايمر، والتهاب المفاصل

يمكن تعريف التقنية الحيوية الصيدلانية بأنها تقنية استخدام النظام الحيوي الخلية،

أو عضو، أو كائن حي لإنتاج عنصر حيوي، أو مركبات كيميائية، أو تغيير تركيبة المركب أو العنصر الحيوي إلى مركب آخر يمكن الاستفادة منه في أغراض عده. تستخدم هذه التقنية لاستخراج الصفات الوراثية لمورث (Gene) واحد لإنتاج بروتين لغرض العلاج.

تعد التقنية الحيوية في مجال الصيدلة من المجالات المتزايدة الاتساع عالمياً، حيث زاد عدد الشركات في هذا المجال عن عشرة آلاف شركة، بينما بلغ حجم مبيعات تلك الشركات إلى ٢٠٠ مليار دولار سنوياً.

تصنيف صناعة الأدوية

يمكن تصنيف صناعة الأدوية إلى ما يلي:

١- مركبات عضوية أو لا عضوية صغيرة الوزن

شكل البروتين ثلاثي الأبعاد، ولذا فإن الطحالب مثلها مثل البكتيريا تفتقد الإنزيمات اللازمة لإضافة السكر والروابط بين وحدات البروتين في المكان المحدد، مثل المنتج من قبل خلايا الإنسان، وسيسعى العلماء إلى تحويل الطحالب بإضافة هذه الإنزيمات، بحيث يكون بإمكان الطحالب المحورة وراثياً إنتاج البروتين، مع إضافة وحدات السكر على البروتين، وفي المكان المناسب.

تنتج الطحالب اليود الذي يستخدم في علاج الغدة الدرقية، والبروم الذي له استخدامات طبية كثيرة، كما يستخرج منها مركبات حيوية لعلاج الأمراض الجلدية والمعدية التي تقفل العقاقير الأخرى في علاجها، وكذلك تم إنتاج عقار جديد من الطحالب لعلاج مرض التهاب الكبد الفيروسي (ج) (Hepatitis C)، وأخيراً أمكن التوصل إلى عقار يعالج بعض أنواع مرض السرطان.

● خلايا الإنسان

كانت الخلايا المستخلصة من الإنسان هي المصدر الوحيد الذي يمكن بواسطته إنتاج بروتينات مطابقة لتلك البروتينات الموجودة بداخل جسم الإنسان السليم، ويوجد أنواع من الخلايا يتم دراستها لأغراض علمية، وقد تم التعرف على طبيعة هذه الخلايا واستقرارها عند الزراعة في المختبرات وقدرة إنتاجها للبروتينات المطلوبة. من مميزات استخدام هذه

ليس كل البروتينات تحتاج إلى إضافةمجموعات نشطة إليها، إضافة لسهولة التعامل مع البكتيريا وقلة تكلفة التصنيع باستخدامها، ولذلك تعد الحل المناسب مع المركبات الصغيرة والمركبات التي لا تحتاج إلى إضافات بعد التصنيع.

● الفطريات

أصبح بالإمكان إنتاج المركبات الحيوية من الفطريات، ولكن حتى وقتنا الحالي لم تستخدم بشكل موسع لهذا الغرض، وقد بدأت بعض الشركات الأمريكية في إنتاج هذه المركبات من الفطريات، ولكن إلى الآن لم يتم تسجيل أي منها كدواء في هيئة الغذاء والدواء الأمريكية. غير أن هذا لا يعني أن الفطريات غير مفيدة في إنتاج الأدوية، بل على العكس من ذلك فإن الفطريات تنتج مركبات كيميائية، مثل: المضاد الحيوي (البنسلين)، المستخدم بشكل واسع في معالجة الأمراض المعدية.

● الطحالب

تتميز الطحالب بمميزات مختلفة عن البكتيريا، لأنها تُعد من الكائنات المتعددة، وبالتالي فإن كمية المركبات الحيوية المنتجة منها سوف تكون أكثر من تلك المنتجة من الخلية البكتيرية، إلا أنه يتعذر على الطحالب أنها غير قادرة على إنتاج البروتينات المكونة من وحدات عده، وغير قادرة على إنتاج بروتين مشابه للبروتين المنتج في الإنسان لوجود اختلاف في

بداية الاهتمام بالتقنية الحيوية في مجال الصيدلة، وقد كان لدخول تقنية الهندسة الوراثية - من أهم التقنيات الحيوية - أثر كبير في هذا المجال، حيث كانت المركبات الحيوية المصنعة في البكتيريا - ولا تزال - من أهم التقنيات المستخدمة في تصنيع البروتينات للاستخدامات الصيدلانية، إذ أصبحت - في بداية عام ١٩٨٠ م - البروتينات المصنعة من البكتيريا، مثل: الأنسولين، وهرمون النمو وهي الحل المناسب في ذلك الوقت، خصوصاً أن البروتين المستخلص من الحيوانات، مثل: الخنازير والأبقار بدأت تؤثر سلباً على المرض والجهاز المناعي للمريض، لأنه يصنع أجساماً مضادة للبروتينات المأخوذة من الحيوانات ويعامل مع هذه البروتينات على أنها أجسام غريبة، ولهذا كان الحل الأنسب هو استخدام البكتيريا المحورة وراثياً بحيث تقوم بإنتاج البروتين المراد وبكمية أكثر وتكلفة أقل من تلك المستخلصة من الحيوان. غير أن استخدام البكتيريا في إنتاج البروتينات يعد محدوداً؛ لأن البكتيريا لا تقدر على إنتاج البروتينات المكونة من وحدات عديدة، ولا تقدر على تجميدها وتكوين الروابط المطلوبة بين هذه الوحدات مثل التنظيم الموجود في الخلايا الحيوانية المنتجة للبروتين.

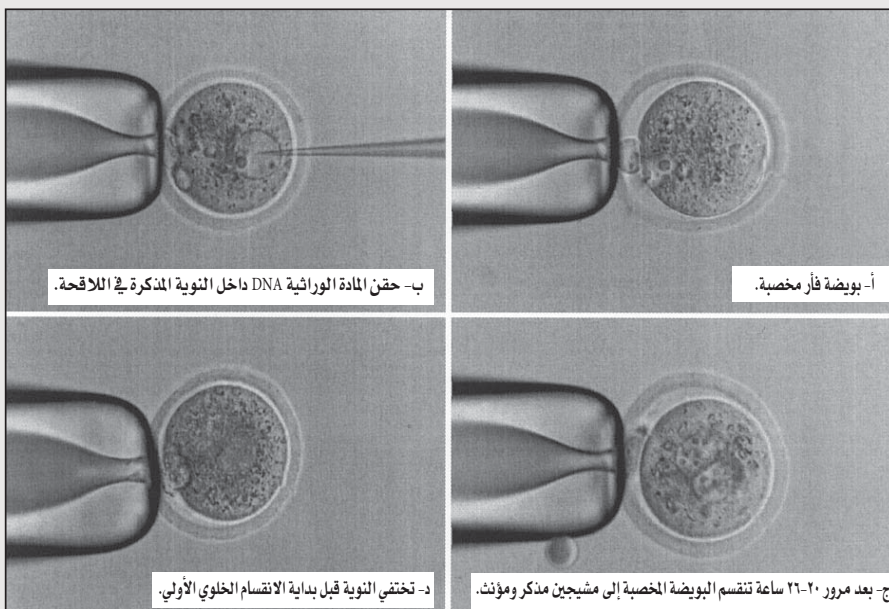
تقوم الخلايا الحيوانية بإنتاج البروتين بترتيب محدد للمحافظة على التجانس بين الوحدات، لكي تنتج بروتيناً نشطاً قادراً على القيام بمهامه في الجسم. فضلاً عن ذلك فإن الخلايا البكتيرية لا يمكنها إضافة جزيئات سكرية أو إضافة مجموعات نشطة تساعد البروتين على القيام بمهامه مثل التي يتم إضافتها في الخلايا الحيوانية، ومع ذلك ما زالت الشركات المصنعة تستخدم البكتيريا في تصنيع بعض المنتجات: لأنها مهمة في هذا المجال، وأنه



صورة مجهرية لفطر البنسليلوم مصدر المضاد الحيوي البنسلين.



أقراص المضاد الحيوي البنسلين.



بـ- حقن المادة الوراثية DNA داخل النوية المذكورة في اللاقحة.

أـ- بويضة فار مخصبة.

دـ- تخفيق النوية قبل بداية الانقسام الخلوي الأولي.

جـ- بعد مرور ٢٤ ساعة تتنفس البويضة المخصبة إلى مشيجن مذكور ومؤثر.

خطوات استخدام تقنية الحقن الدقيق للصفات الوراثية في بويضة فار.

إنتاج البروتينات من البروتينات المكونة للحليب، حيث ينتج البروتين المراد تصنيعه مع بروتينات الحليب المنتجة من قبل الحيوان المحور وراثياً ويكون مرتبطاً به، يتم بعد ذلك فصل البروتين المطلوب وتنقيبته من بروتينات الحليب بطرق تحليلية مطولة، كذلك يمكن إنتاج البروتينات من دم الحيوان المحور وراثياً، أو من بوله، أو من البروتينات المكونة للبيض، أو من أي سائل الديدان ليتم بعد ذلك فصله والاستفادة منه.

تعتمد كمية البروتين المصنع على نوعية الحيوان المستخدم، مثل: البقر، والماعز، والأرانب. فكل حيوان تختلف الكمية المنتجة منه عن الآخر، وذلك حسب حجم الحيوان نفسه، فعلى سبيل المثال: إذا تم إنتاج البروتين مع الحليب، فإن كمية الحليب المنتج من الأبقار أكثر منه في الماعز، فيكون إنتاج البروتين من الأبقار أكثر من غيرها.

وصعوبة التأكد من خلوه من الأمراض التي يمكن أن تنتقل من الحيوانات المنتجة إلى الإنسان، وكذلك صعوبة المحافظة على الحيوانات في جو معمق خالي من الأمراض، حتى لا يفقد الحيوان المستخدم في إنتاج البروتين، مما يسبب زيادة تكاليف الإنتاج.

يتم إنتاج الحيوانات المحورة وراثياً بهدف إنتاج بروتينات لعلاج الأمراض بعدة طرق منها:

١- استخدام الحقن الدقيق للصفات الوراثية في البويضة (DNA Microinjection)، وتعتبر هذه الطريقة شائعة ومستخدمة في الاستنساخ.

٢- استخدام الفيروسات في نقل الصفات الوراثية المطلوبة للبروتين المراد تصنيعه إلى الخلايا أو الحيوانات المنوية قبل تكوين الخلية المخصبة لإنتاج الحيوان المحور وراثياً.

٣- استخدام الخلايا الجذعية لنقل الصفات الوراثية للبروتين المراد تصنيعه إلى هذه الخلايا.

توجد عدة طرق لإنتاج البروتينات من الحيوانات المحورة وراثياً، من أكثرها شيوعاً

الخلايا قدرتها على إنتاج البروتين في صورته الطبيعية والقادر على أداء مهماته، ولكن من سلبيات هذه التقنية هي زيادة تكلفة الإنتاج وقلة الكمية المنتجة من الخلايا.

● النباتات

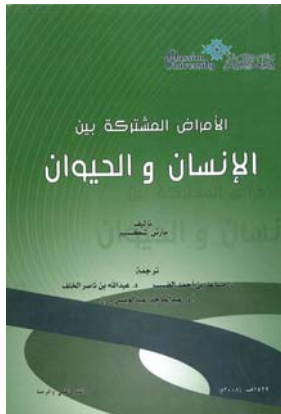
تمتاز تقنية استخدام النباتات لإنتاج المواد الصيدلانية الحيوية بأنها غير مكلفة مالياً، فضلاً عن غرامة إنتاجها وجودته مقارنة بالطرق الأخرى، وقد استخدمت التقنية الحيوية في النباتات لتحسين نوعية المحصول الزراعي، ولزيادة كميته، وإكسابه جودة غذائية عالية، ولم يقتصر الأمر على هذا فقط، بل استخدمت النباتات المحورة وراثياً في إنتاج المركبات الحيوية لغرض العلاج من الأمراض، وكان أول مركب حيوي أُنتج من النباتات لهذا الغرض هو هرمون النمو (Growth Hormone)، فقد أنتج هذا الهرمون في عام ١٩٨٦ م باستخدام نبات التبغ، عن طريق تحويل البروتين الموجود في نبات التبغ وراثياً لإنتاج البروتين المطلوب (بروتين النمو).

قام العلماء بعد ذلك وتحديداً في عام ١٩٩٩ م باستخدام هذه التقنية بشكل موسع في إنتاج الأجسام المضادة (Antibody)، مما ساعد على إمكانية إنتاج بروتينات مكونة من عدة وحدات سكرية متصلة، كما تمكّن العلماء في عام ١٩٩٢ م من إنتاج لقاحات للتطعيم ضد بعض الأمراض، مثل: مرض الفيروس الكبدي.

● الحيوان

يتميز استخدام الحيوانات في إنتاج المركبات الحيوية بعدة مميزات منها: أن المنتج يكون ذو كمية كبيرة، وذو جودة عالية، ومطابق للمركب الأساسي المصنع بواسطة خلايا الإنسان، ولكن من أبرز سلبياتها صعوبة فصل البروتين المراد تصنيعه عن البروتينات الأخرى،

الأمراض المشتركة بين الإنسان والحيوان



صدرت الطبعة الأولى من هذا الكتاب عام ١٤٢٩هـ / ٢٠٠٨م من النشر العلمي والترجمة بجامعة القصيم، وهو من تأليف مارتن شكسبيير، وقام بترجمته للغة العربية كل من الدكتور مساعد بن أحمد الضبيب، والدكتور عبدالله بن ناصر الخلف، والدكتور عبدالماجد عبدالونيس دراز.

تبلغ عدد صفحات الكتاب

٤٠٥ صفحة من القطع المتوسط، ويحتوي - بالإضافة للمراجع والملاحق والمصطلحات وكشاف الموضوعات والمقدمة - على ثمانية فصول هي: الأمراض المشتركة للحيوانات الأليفة، والأمراض المشتركة للحيوانات الزراعية، والأمراض المشتركة المنقولة بالغذاء، ومرض كروتيفيلدز/ جاكوب المتحور، الاعتلال الإسفنجي في الأبقار وأمراض البريون الأخرى، وصندوقي باندورا، والأمراض المشتركة الطارئة، واستنتاجات للرعاية الصحية.



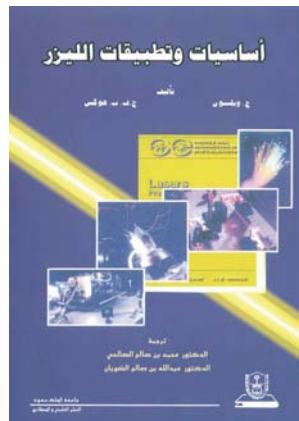
صدرت الطبعة الأولى من هذا الكتاب باللغتين العربية والإنجليزية عام ١٤٣٠هـ / ٢٠٠٩م عن مركز التميز لأبحاث التنوع الإحيائي بجامعة الملك سعود، وقام بتأليفه كل من الدكتور حرب عطا الهرفي، والدكتور أحمد بن حمد الفرحان، والدكتور خالد بن عبدالله الرشيد، والدكتور جاكوب توماس بانداليل.

تبلغ عدد صفحات الكتاب ٥٦ صفحة من القطع المتوسط باللغة العربية و٥٧ صفحة باللغة الانجليزية، ويحتوي الكتاب على المواضيع التالية: المقدمة، ومنطقة الدراسة، وجمع المعلومات، وتوزيع أنواع النباتية ذات العلاقة بحبوب لقاح الحساسية، وحبوب اللقاح، والدراسات التشخيصية والإكلينيكية، وطرق العمل والتحليل الإحصائي، والنتائج، والتعليق، وأمراض الحساسية الشائعة في المنطقة، وحساسية الأنف، والربو الشعبي، والإكزيما (النمنة الجلدية)، وكيف تحدث الحساسية، والتوصيات وطرق علاج أمراض الحساسية، وتوصيات هامة لمساعدة مرضى الحساسية، والملخص، والمراجع.

**كتب
صدرت حديثاً**



أساسيات وتطبيقات الليزر



صدرت الطبعة الثانية من هذا الكتاب عام ١٤٢٨هـ / ٢٠٠٧م من النشر العلمي والمطبع بجامعة الملك سعود، وهو من تأليف ج. ويلسون وج. ف. ب. هووكس وقام بترجمته للغة العربية كل من الدكتور محمد بن صالح الصالحي والدكتور عبدالله بن صالح الضويان.

تبلغ عدد صفحات الكتاب ٤٩٧

صفحة من القطع المتوسط، ويتناول أساسيات الليزر وخصائصه مع سرد بعض تطبيقاته، ويحتوي بالإضافة للملاحق والمصطلحات، وكشاف الموضوعات على سبعة فصول هي كالتالي: أساسيات الليزر، وتشغيل الليزرات التطبيقية، وخصائص أشعة الليزر، والتطبيقات القياسية والعلمية، والتطبيقات الصناعية والطبية والعسكرية، والتصوير المجمس (الهولوغرافي)، والإرسال والتخزين الضوئي للمعلومات.

الحساسية ومسبّباتها

من حبوب لقاح نباتات المملكة العربية السعودية

صدرت الطبعة الأولى من هذا الكتاب باللغتين العربية والإنجليزية عام ١٤٣٠هـ / ٢٠٠٩م عن مركز التميز لأبحاث التنوع الإحيائي بجامعة الملك سعود، وقام بتأليفه كل من الدكتور حرب عطا الهرفي، والدكتور أحمد بن حمد الفرحان، والدكتور خالد بن عبدالله الرشيد، والدكتور جاكوب توماس بانداليل.

تبلغ عدد صفحات الكتاب ٥٦ صفحة من القطع المتوسط باللغة العربية و٥٧ صفحة باللغة الانجليزية، ويحتوي الكتاب على المواضيع التالية: المقدمة، ومنطقة الدراسة، وجمع المعلومات، وتوزيع أنواع النباتية ذات العلاقة بحبوب لقاح الحساسية، وحبوب اللقاح، والدراسات التشخيصية والإكلينيكية، وطرق العمل والتحليل الإحصائي، والنتائج، والتعليق، وأمراض الحساسية الشائعة في المنطقة، وحساسية الأنف، والربو الشعبي، والإكزيما (النمنة الجلدية)، وكيف تحدث الحساسية، والتوصيات وطرق علاج أمراض الحساسية، وتوصيات هامة لمساعدة مرضى الحساسية، والملخص، والمراجع.

طعامنا المهندس وراثياً

(كيف تصل الأغذية المحورة وراثياً إلى موائدنا)

نباتات كاملة من الخلايا المحورة، ودور المورثات الواسعة (Marker genes) في التعرف على دخول المورث الجديد داخل النبات. وفي نهاية هذا الفصل عرض نبذة عن المكتبات الوراثية التي تنتج بتكسير الجينوم الكامل للنبات إلى شظايا بواسطة إنزيمات القصر وتجميع تلك الشظايا بتحميها على نوافل بكتيرية أو فيروسية.

يناقش الفصل الثالث المعالجة الوراثية (Genetic Manipulation) ودورها في رفع إنتاج اللبن البقرى ونوعيته، وزراعة البروتينات الصيدلانية، والتطرق أيضاً لهرمون السوماتوتروبين البقرى (Bovine Somatotropin) - هرمون ضروري للنمو وتنامي العضلات وإنتاج اللبن- المطعم بفرض زيادة إنتاج اللبن، وبين أن شركة مونسانتو وحدها استثمرت ما يزيد على مليون دولار في إنتاجه تجارياً، ثم طورته شركات عديدة ونجحت في زيادة إنتاج اللبن من البقر من نحو ألف لتر عام ١٩٩٠م إلى أربعة آلاف لتر عام ١٩٩٠م، لتصل أبقار اللبن إلى قرب حدودها الأقصى. ويشير المؤلف إلى أن رفع الإنتاج يثير القلق على سلامة الحيوان، وأوضح أنه من المرجح أن يؤدي استخدام هذا الهرمون لفترة طويلة إلى زيادة الأمراض المرتبطة بالإنتاج العالى، ومنها مرض التهاب الضرع بجانب اضطرابات أخرى في الأيض والخصوصية، مشيراً في ذلك إلى أن مصلحة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) أوضحت في عام ١٩٨٦م أن لين الأبقار المعاملة بالهرمون المطعم وراثياً لين مأمون للشرب وذلك اعتماداً على بيانات جمعتها من أربع شركات، ولكن في منتصف التسعينيات اعترفت مصلحة الغذاء والدواء بأنه قد يسبب مشاكل لم تكن متوقعة. استعرض هذا الفصل أيضاً تطور زراعة الحيوانات لإنتاج بروتينات صيدلانية لها أهمية علاجية، حيث حورت أبقار وأغنام وماعز (بالحقن الدقيق لمورثات غريبة في البويضة المخصبة مباشرة باستخدام آلة تشبه ماصة دقيقة للغاية) لتصبح مصانع عقاقير حية ذات كفاءة

عرض : أ.د. ماهر محمد شحاته

من تطورات في إنتاج الأغذية من الكائنات الدقيقة والأسماك والحيوانات والتي تم تحويرها وراثياً، وأشار إلى أنه في عام ١٩٩٦م ولد بالمملكة المتحدة وحدها ما يزيد على ستين ألف حيوان محور وراثياً، وأنجحت هذه الحيوانات أساساً من أجل استخدامها كنماذج في دراسة أثر العقاقير في الكثير من البحوث الطبية الحيوية، وتحوير أبقار وماعز وأغنام لمنتج بروتينات بشرية في ألبانها.

طرق المؤلف في الفصل الثاني إلى سرد المصطلحات العلمية والتقنية العسيرة والأفكار، كما تناول باختصار العلم الذي ترتكز عليه التطورات الحديثة، والتقنيات التي يستعملها المهندسون الوراثيون، كما قام المؤلف بتعريف الهندسة الوراثية بأنها إدخال أو دمج خصائص معينة في كائن حي، أو تعزيزها، أو اقتضابها، وذلك يتم بدمج أو خلط المورثات (Manipulation)، ومن ثم فسر معنى الدنا، والمورثات وكيفية عملها والطرق المتاحة لنقلها إلى المحاصيل النباتية، وأشار لعملية تمثيل أو إنتاج البروتين من عملية التعبير الوراثي. وعرض أدوات المهندس الوراثي وهي إنزيمات القصر (قطع أجزاء أو مورثات محددة من الدنا)، وإنزيمات الرابط التي تربط أجزاء الدنا من مصدرين مختلفين. وتناول بعد ذلك طرق نقل المورثات إلى نباتات المحاصيل وهو ما يعرف بالتحوير الوراثي لإنتاج نباتات محورة وراثياً، والنقلات الفيروسية ودورها في تنظيم عمل المورثات، والنقلات البكتيرية ومنها بكتيريا الأجدروبكتيريوم (Agrobacterium Tumefaciens) كناقل أو وسيط لإدخال المورثات الجديدة داخل جينوم النبات، وقادفات أو ماكينات زرع الوراثات (Gen gun) داخل النبات دون الحاجة للبكتيريا حيث يتم ذلك بالطرق الفيزيائية والتي طورت في أواخر ثمانينيات القرن العشرين. وتطرق بعد ذلك لتقنية زراعة الأنسجة (Tissue culture) لتنمية الخلايا النباتية على بئارات اصطناعية لإنتاج

صدر هذا الكتاب باللغة الانجليزية عن دار (Zed Books Ltd, London) الانجليزية عام ١٩٩٨م في طبعته الاولى، وعام ٢٠٠٣م في طبعته الثانية، وهو من تأليف ستيفن نوتينجهام (Stephen Nottingham).

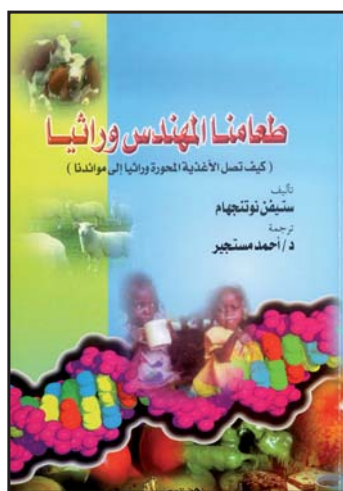
تمت ترجمة الطبعة الأولى من هذا الكتاب بواسطة د/ أحمد مستجير عام ٢٠٠٢م، وصدرت عن دار (نهضة مصر للطباعة والنشر والتوزيع) في ٢١٢ صفحة من القطع المتوسط. يضم الكتاب بين دفتيه خمسة عشر فصلاً بالإضافة إلى المقدمة، والفهرس، والمعاجم (إنجليزي- عربي- إنجليزي). استعرض المؤلف في الفصل الأول تاريخ التحسين الوراثي في النباتات الزراعية، وحيوانات المزرعة، وتطرق إلى الانتخاب الاصطناعي ودوره في التحسين الوراثي، مشيراً إلى قوانين الوراثة التي وضعها «جريجور موندل». وعرض بإيجاز الثورة الخضراء التي نتجت من تطبيق قوانين موندل في برامج تربية النبات والتي تسربت مع الأسمدة في إنتاج سلالات من البذور الهرجينة عالية الجودة وانتاج سلالات من البذور الهرجينة عالية الجودة والإنتاجية في الفترة ما بين ١٩٥٠م إلى ١٩٨٤م. وبعد ذلك أوضح أوجه الاختلاف بين تقنيات الهندسة الوراثية وتقنيات التربية السابقة، وناقش التقنيات الحديثة في سياق تاريخ التحسينات الوراثية الزراعية، والمدى الذي وصل إليه الطرح التجاري للمحاصيل عبر الجينية (عبر الوراثية) أو (المحورة وراثياً) وما يعنيه من استثمارات ضخمة في البحوث والتطوير بهذا المجال، مع الإشارة إلى أن عام ١٩٨٣م شهد إنتاج أول نبات محور وراثياً وهو نبات الطباقي، وأن عدد النباتات التي حورت وراثياً ووصل عام ١٩٩٥م إلى ما يزيد على ستين نباتاً، كما وصل عدد الاختبارات الحقلية إلى ما يزيد على ثلاثة آلاف اختبار، وأن الولايات المتحدة الأمريكية حظيت بأكبر عدد من التجارب الحقلية، تليها فرنسا وكندا. بالإضافة لذلك استعرض المؤلف ما حذر

تناول المؤلف في الفصل السادس الأغذية المفصلة والنباتات الهندسة وراثياً، حيث استعرض سلسلة من المحاصيل التي حورت وراثياً لتسهيل عمليات التصنيع. وبخصوص التحويلات في تصنيع الأغذية وفي مذاقها، استعرض إنتاج طماطم فليفر سيفر (Flavr Saver) على أنها أول ما سُوق عام ١٩٩٤م من الخضروات الهندسة وراثياً بواسطة شركة «كالجن» (Calgene) الأمريكية، وأنها حورت من أجل تأخير النضج بتأثيرات كيموحبوبية تجعلها تبقى معروضة زمناً أطول على الرف، مشيراً إلى أن ما يفسد من الفواكه والخضروات التي تزرع تجاريًا قد يصل إلى النصف، ولتقليل هذا الفاقد بدأ فرق بحثية العمل على إنتاج سلسلة من الفواكه والخضروات كالطماطم بطيئة النضج، ولكن تميز بفترة تخزين أطول. كما استعرض المؤلف في هذا الفصل تحويل بنور إنتاج الزيت لبعض النباتات مثل الكانولا وشلجم الزيت لأغراض صحية بتغيير التوازن بين أنواع الدهون. بعد ذلك لخص المؤلف عملية تحويل نباتات مثل فول الصويا والتي تحتوي على أحماض أمينية وبروتينات تماشل البروتينات الحيوانية. وعرج إلى استعراض إنتاج محاصيل مقاومة الآفات الفطرية (نباتات الطباق والطماطم)، والفيروسية (نباتات الطباق والطماطم)، والديدان، (نباتات الطماطم والبطاطس وبنجر السكر)، والصقيع (نباتات الطماطم والفراولة). وتطرق أيضاً إلى التطوير المستقبلي المحتملة في المحاصيل المحورة وراثياً، بما في ذلك إنتاج سلالات تحمل الجفاف (نباتات الطباق والقمح)، أو تحمل الملوحة (نباتات الأرز والشعير والطماطم والبطيخ) أو تثبت الآزوت الجوي (محاصيل الحبوب). وفي نهاية هذا الفصل استعرض المؤلف استخدام النباتات لإنتاج العاقاقير (نباتات الموز واللوبيا)، والمواد الخام للصناعة (نباتات القطن).

ناشر المؤلف في الفصل السابع المخاطر البيئية التي قد يسببها طرح الكائنات الدقيقة والمحاصيل المحورة وراثياً في البيئة، مبيناً أن الكائنات الدقيقة المحورة بمورثات تمثل إلى مقاومة التحلل - عن قصد أو بدون قصد - وقد تشكل مخاطر بيئية أكبر لأنها تبقى في البيئة فترة أطول. واستعرض الفصل

«سيبا جاجي»، وفول الصويا وبنجر السكر المقاوم لمبيد «راوند أب» (Roundup) الذي أنتجته شركة «مونسانتو». ويطرق في نهاية الفصل للاعتبارات البيئية، مشيراً إلى أنه قد أمكن بالتربيبة التقليدية إنتاج محاصيل مقاومة لمبيدات الحشائش، وأن الهدف من إنتاج نباتات محورة مقاومة لمبيدات الأعشاب من وجهة النظر التجارية دائمًا هو بيع مبيدات أكثر، وأن زيادة مستوى الرش بمبيدات الأعشاب يتسبب في انتخاب الحشائش المقاومة للمبيد والتسبب في مشاكل زراعية، فضلاً عن الآثار البيئية السيئة لمبيدات على المواطن الطبيعي القريبة من حقول الزراعة.

استعرض الفصل الخامس المحاصيل المقاومة للحشرات والوراثات البكتيرية التي أدخلت في تركيبها الوراثي لإعطائها صفة المقاومة وبالتالي تقليل استخدام المبيدات الحشرية. مع الإشارة إلى بكتيريا البى تي (Bacillus Thuringiensis Bt) وهي واحدة من أنواع بكتيريا التربة والتي تُعدس - أثناء التبويغ وتكون الجراثيم - مستويات عالية من بروتينات تسمم الحشرات حيث تتحلل في أمعائها عالية القلوية لتطلاق السموم، وتصل البروتينات بالأبوعاغ إلى حوالي ٢٠٪ من وزنها. تحدث المؤلف أيضاً عن استغلال نقل تلك المورثات من البكتيريا لإنتاج نباتات محورة مقاومة للحشرات منها الطباق، والطماطم، والبطاطس، والذرة، والقطن، وأشار إلى القلق البالغ من انتشار المحاصيل المحورة وراثياً التي تحمل سموم الحشرات، وذلك لأن الحشرات قد تطور مقاومتها لهذه السموم.



تنتج العاقاقير في أبنائها في صناعة جديدة أطلق عليها الزراعة الصيدلانية (Pharming). مشيراً إلى أن وزارة الزراعة الأمريكية أتت تكاليف إنتاج حيوان رائد واحد من الخنازير والأغنام والأبقار تبلغ على التوالي ٢٥٠٠٠، ٦٠٠٠، ٥٠٠٠٠ دولار. وتحديث عن أول عنزة محورة وراثياً في المعمل تسمى «جريس» أنتجت في عامها الأول نحو كيلو جرام من عقار علاجي، وتبع ذلك إنتاج بقرة محورة وراثياً اسمها «روزي» في معهد روزالين باسكالندا اكتشفت في لبنها بروتين (α-lactalbumin) الموجود في لبن النساء. وفي النهاية يشير المؤلف إلى الاستنساخ الجنيني للحيوانات وأن أول حيوان مستنسخ على مستوى الجنين هي النعجة دوللي (Dolly) والتي أعلنت عن استنساخها في فبراير ١٩٩٧م بمعهد روزالين باسكالندا، وأثر ذلك في دراسة الوراثة والنمون في الحيوان، وما تبعها من حيوانات أخرى. وفي نهاية الفصل تم التطرق إلى صراع الشركات والضمانات المالية الضخمة في سوق البروتينات العلاجية (قدرها عام ١٩٩٧م بنحو ٦٧ مليون دولار، وارتفعت إلى ١٨٥ مليون دولار عام ٢٠٠٠م)، كما تحدث عن آراء الإعلام وبعض العلماء في قضية استنساخ الحيوانات، وكيف تحول موضوع استنساخ دوللي إلى محل خلاف وجدل شديدين.

ناقش المؤلف الفصل الرابع فوائد مقاومة الأعشاب، وكيفية إنتاج نباتات مهندسة وراثياً مقاومة لمبيدات الأعشاب والتي تعد أهم الصفات المرغوبة هندستها وراثياً في النباتات، وقد أشار المؤلف إلى أهم المحاصيل المقاومة التي أنتجتها بعض الشركات مثل شركة «مونسانتو». وإلى تحلل معظم مجتمع مبيدات الأعشاب طبيعيًا في الحقل بفعل بكتيريا التربة، واستغلال العلماء ذلك بنزع المورثات المشفرة لإنتزيمات نزع السممية من بكتيريا التربة ونقلها للمحاصيل. وكشف أن المبيد العشبي «جليفوسيت» له مجال انتقائي يؤثر بعد الإثبات، وعليه يمكن استخدامه في مقاومة معظم الأنواع الرئيسية من الأعشاب والحشائش في حقول المحاصيل، وأن أول نبات أنتج لتحمل هذا المبيد كان نباتات الطباق. تبع ذلك نقل مورثات من نبات البرسيم الحجازي وبعض بكتيريا التربة لإنتاج محاصيل مقاومة للمبيد العشبي «باستا» ومنها الذرة التي أنتجتها شركة

لحجج المؤيددين والمعارضين لضرورة وسم الأغذية ببطاقات، أو علامات، أو ملصقات للتعريف بما إذا كانت محورة وراثياً، كما وصف هذا الفصل أيضاً تطور تشيريات وضع العلامات على الأغذية في أوروبا، وأثر تدخل منتجي الأغذية وبائعي التجزئة والمستهلكين والحكومات في محاولة التأثير على قرارات وضع تلك الملصقات التعريفية.

تناول المؤلف في الفصل الرابع عشر ما حققه المحاصيل المحورة وراثياً من وعودها الأولى، ومدى تأثيرها على العالم الثالث، مشيراً إلى تأكيد الشركات متعددة الجنسيات المروجة للمحاصيل المحورة وراثياً أهمية هذه المحاصيل في رفع الإنتاج الزراعي لمواجهة تزايد سكان العالم، وحل مشاكل الجوع، وتقليل استخدام المبيدات. ويستعرض هذا الفصل كذلك الجدل القائم من قبل النقاد بأن المحاصيل المحورة وراثياً لن تقدم إلا إسهاماً متواضعاً في حل مشاكل الجوع، والتأكيد على أن الشركات المنتجة للمحاصيل المحورة وراثياً هي نفسها المنتجة للمبيدات، مع الإشارة إلى أن المحاصيل المحورة وراثياً التي سمح بطرحها في الأسواق تتطلب مدخلات كثيرة من الأسمدة والمياه ومبيدات الآفات، كما أنها لا تتوافق مع الأفكار الحالية عن الزراعة المستدامة تطرق المؤلف في الفصل الخامس عشر والأخير إلى مستقبل الأغذية المحورة وراثياً، ومن المستفيد منها، واستعرض المخاطر المحسوسة والفوائد، ومعركة الشركات متعددة الجنسيات المنتجة لها وسعيها لكسب قلوب وعقول المستهلك، وحملات العلاقات العامة للصناعة في أوروبا للترويج للأغذية المحورة وراثياً.

يعد هذا الكتاب بنسخته الإنجليزية والعربية مرجعًا مهمًا ليس للأكاديميين المختصين العاملين في هذا المجال ولا المزارعين ولا المستهلكين فحسب، ولكن تتجاوز أهميته إلى ضرورة اقتنائه من جميع أفراد المجتمع لأخذ صورة كاملة عن المأمول والمحظور من عملية التحويل الوراثي والمنافع والمخاطر.

مورثات الإنسان إلى الحيوانات التي تستخدم طعاماً للإنسان، ونقل مورثات من حيوانات تحرّم بعض الأديان أكل لحومها إلى حيوانات لحومها محللة، ونقل مورثات حيوانية إلى محاصيل نباتية قد تصبح غير مقبولة لدى النباتيين. أما القضايا الأخلاقية الأكثر تأثيراً فكانت خارج نطاق عمل اللجنة، مثل ضرورة الرفق بالحيوان عند تمويره وراثياً.

استعرض المؤلف في الفصل العاشر موضوع تسجيل البراءات على النبات، الحقوق الملكية الفكرية ودمجها في اتفاقية الجات (GATT) وفي وريثتها منظمة التجارة العالمية (WTO)، مشيراً إلى أن البراءات كثيراً ما تكون عريضة التحديد لتنطوي أية عملية وراثية لحصول نباتي معين. وأن إصدار البراءات ضمناً هامة بالنسبة لمزارعي الدول الصناعية والدول النامية. وذكر المؤلف أيضاً الانتقادات القائلة بأن الموارد الوراثية قد استغلت بشكل ظالم، وأن الاتفاقيات التجارية تعارض مع معايدة الأمم المتحدة الخاصة بالتنوع الحيوي.

تناول الفصل الحادي عشر قوانين الكائنات المحورة وراثياً وقوانين المنتجات الغذائية. مستعرضًا بإيجاز الهيكل التنظيمي للبحوث والتطوير بالولايات المتحدة الأمريكية وإنجلترا فيما يختص بالكائنات والأغذية المحورة وراثياً.

تطرق المؤلف في الفصل الثاني عشر إلى موافقات توزيع وتسويق الأغذية المحورة وراثياً بعد الحصاد في أوروبا، كما وصف الجدل السياسي الذي يجري هناك حول شحنات فول الصويا والذرة المنقوله بحراً والتي اختلط فيها المحور وراثياً بغير المحور، والتهديدات بشن حرب تجارية، مع الإشارة إلى ظهور موجة جديدة من المحاصيل المحورة وراثياً منها الكانولا المحورة لصفتي مقاومة الحشرات ومبيدات الأعشاب، والطماطم التي تحمل النقل والتخزين لفترات طويلة. واستعرض هذا الفصل أيضاً نمو المعارضة في أوروبا ضد الأغذية المحورة وراثياً، وكيف أثر ذلك في قرارات الدول الأعضاء بقيود تسويق وزراعة النزرة المحورة.

استعرض الفصل الثالث عشر ملخصاً

أيضاً النباتات المحورة مقاومة للفيروسات وإمكانية التقاط الفيروسات لبعض المورثات مما يؤدي لتفاقم الأعراض التي يعاني منها النبات بدلاً من تقليلها. ويشير المؤلف إلى إمكانية أن تصبح المحاصيل المحورة وراثياً حشائش عدوانية، وكذلك إمكانية أن تظهر حشائش مقاومة للمبيدات والحشرات نتيجة للتداخل والتبادل غير المخطط له بين هذه المحاصيل وبين بعض أنواع الحشائش ذات القرابة، وإلى إمكانية أن يتسبب هذا في تهديد المواطن الزراعية أو الطبيعية.

استعرض الفصل الثامن المخاطر المحتملة على صحة الإنسان والحيوان من المحاصيل المحورة وراثياً. وركز على الحساسية - هناك نسبة تتراوح ما بين ١ إلى ٢٪ من سكان دول الغرب لديها استجابات حساسية ضد أنواع معينة من الأغذية، منها اللبن، والبيض، والفول السوداني، والأسماك، وفول الصويا، والحبوب، والفراولة، والمشمش، والجزر، والكرفس - التي قد تسببها الأغذية المحورة وراثياً، كما ركز على إمكانية انتقال مقاومة المضادات الحيوية إلى الكائنات الدقيقة التي تعيش في أماء الحيوان والإنسان بسبب وجود مورثات واسعة - تستخدم كدليل على التأكيد من دخول المورث المحور وانتقاله لجينوم النبات - في الكثير من المحاصيل المحورة وراثياً، مع الإشارة للاستخدام الروتيني للمضادات الحيوية في أعلاف حيوانات المزرعة. وأشار إلى أنه من المسلم به عموماً أن الجهاز الهضمي يعمل كحاجز طبيعي للدنا، فمحوضة أماء الإنسان والحيوان تحل الدنا، ولكن هناك دراسات على فئران التجارب أوضحت تحل معظم الدنا في الأماء، كما أن بقاء بعض الدنا بدون تحلل في الأماء والدم، ربما يؤدي لتقليل فعالية مضادات حيوية معينة عندما تستخدم في علاج الإنسان والحيوان.

خصص المؤلف الفصل التاسع لإثارة بعض القضايا الأخلاقية الخاصة بالتحوير الوراثي للغذاء، مشيراً إلى أنه في عام ١٩٩٣ م صدر أول تقرير عن «لجنة أخلاقيات التحوير الوراثي واستعمالات الغذاء»، والتي تم تشكيلها من قبل الحكومة البريطانية، وحددت اللجنة ثلاثة مجالات قد تثير قلقها : هي نقل

مختارات علمية

وتعتمد على تسخين وتبريد المادة الوراثية في وجود البادئات ومتطلبات التفاعل الأخرى.

الطراز المظاهري صفات الكائن الحي المظهرة التي تُشاهد بالعين (مثل الطول والقصر والشكل واللون) أو الوظيفية أو التركيبية الناتجة عن تأثير المورثات.

الحمض النووي الريبيوزي

Ribonucleic Acid – RNA

حمض نووي يوجد في النواة وفي السيتوبرازم يلعب دور أساس في تصنيع البروتين، وهو ثلاثة أنواع هي: الرسول (mRNA)، والناقل (tRNA)، والريبيوزومي (rRNA).

السمات الوراثية على مستوى النيوكليوتيد الواحدة

SNPs

اختلاف قناع المادة الوراثية في نيكليوتيد واحد فقط، ف تكون في شخص أدينين وفي آخر جوانين وفي ثالث ثايمين وهكذا في كل موقع من هذه المواقع. يعتبر الكشف عن اختلاف تركيب المادة الوراثية بين الأشخاص - على مستوى النيوكليوتيد الواحدة - من أحدث التطبيقات التي يتم حالياً إجراء المزيد من البحث والدراسات لاستخدامها في المجال الجنائي بشكل روتيني.

Transcription النسخ

نقل المعلومات الوراثية من الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) والممثلة في صورة ترتيب معين من النيوكليوتيدات إلى قناع مكمل من النيوكليوتيدات في الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA)، أو الناقل (tRNA)، أو الريبيوزومي (rRNA).

Translation الترجمة

تحويل لغة النيوكليوتيدات على الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA) إلى لغة الأحماض الأمينية المكونة للبروتين، وتم بواسطة الريبيوزومات بمساعدة الحمض النووي الريبيوزي الناقل (tRNA) والحمض النووي الريبيوزي الريبيوزومي (rRNA).

Gene Expression

عملية تحويل لغة النيوكليوتيدات المكونة للحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) إلى لغة الأحماض الأمينية المكونة للبروتين، وتم في خطوتين متتاليتين هما النسخ والترجمة.

Gene Therapy

علاج مرض محدد عن طريق نقل المادة الوراثية (مورث أو أكثر) إلى خلايا الشخص المريض.

Genotype

الtraits الوراثية التي يحملها الفرد على شكل مورثات سواءً كان ذلك زوج أو أكثر من المورثات، وهو المسؤول عن تكوين الطراز المظاهري.

Growth Regulators

مواد لها دور أساسي في تنسيق النمو والتمييز في خلايا وأنسجة النبات النسيجي، وتضم الأوكسينات، والسيتوكتينيات، والجبراليات، وحامض الأبسيسك.

Fermentation التخمر

التحول الإنزيمي للمواد العضوية، و تستمد طاقتها من أكسدة المركبات العضوية كالمركبات السكرية.

Haploid أحادي العدد الصبغي

الصورة الفردية التي تكون عليها الصبغيات داخل أنوية الخلايا الجنسية، كما في حالة الأشماخ.

Interferons الإنترفيرونات

جليكوبروتينات (بروتينات مرتبطة بجزئيات سكرية) وتلعب دوراً هاماً في مقاومة بعض الفيروسات وبعض أنواع السرطان.

Microarrays المصفوفات المجهرية

شرائج زجاجية أو سليكونية طبع عليها آلاف من تتابعات السلسلة الخاصة بكل مورث، فهناك شرائج خاصة بجينوم عدد من الكائنات (الإنسان، الحيوان، النبات، والميكروبات).

Nucleotide نيوكليوتيد

جزيء مكون من قاعدة نيتروجينية (إما بيورين أو بريميدين) مع سكر خماسي الكربون بالإضافة إلى ثلاث مجموعات فوسفاتية.

PCR تفاعل البلمرة التسلسلي

تقنية قدم بها مضاعفة المادة الوراثية،

التعبير الوراثي

عملية تحويل لغة النيوكليوتيدات المكونة للحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) إلى لغة الأحماض الأمينية المكونة للبروتين، وتم في خطوتين متتاليتين هما النسخ والترجمة.

العلاج الوراثي

علاج مرض محدد عن طريق نقل المادة الوراثية (مورث أو أكثر) إلى خلايا الشخص المريض.

الطراز الوراثي

الtraits الوراثية التي يحملها الفرد على شكل مورثات سواءً كان ذلك زوج أو أكثر من المورثات، وهو المسؤول عن تكوين الطراز المظاهري.

منظمات النمو

مواد لها دور أساسي في تنسيق النمو والتمييز في خلايا وأنسجة النبات النسيجي، وتضم الأوكسينات، والسيتوكتينيات، والجبراليات، وحامض الأبسيسك.

Fermentation التخمر

التحول الإنزيمي للمواد العضوية، و تستمد طاقتها من أكسدة المركبات العضوية كالمركبات السكرية.

Haploid أحادي العدد الصبغي

الصورة الفردية التي تكون عليها الصبغيات داخل أنوية الخلايا الجنسية، كما في حالة الأشماخ.

Interferons الإنترفيرونات

جليكوبروتينات (بروتينات مرتبطة بجزئيات سكرية) وتلعب دوراً هاماً في مقاومة بعض الفيروسات وبعض أنواع السرطان.

Microarrays المصفوفات المجهرية

شرائج زجاجية أو سليكونية طبع عليها آلاف من تتابعات السلسلة الخاصة بكل مورث، فهناك شرائج خاصة بجينوم عدد من الكائنات (الإنسان، الحيوان، النبات، والميكروبات).

Nucleotide نيوكليوتيد

جزيء مكون من قاعدة نيتروجينية (إما بيورين أو بريميدين) مع سكر خماسي الكربون بالإضافة إلى ثلاث مجموعات فوسفاتية.

PCR تفاعل البلمرة التسلسلي

تقنية قدم بها مضاعفة المادة الوراثية،

ثلاثي فوسفات الأدينوسين

Adenosine Triphosphate - ATP

مركب عضوي يُعد المنبع المباشر للطاقة اللازمة لأنشطة الخلايا.

مضاد الشفرة

مجموعة من ثلاثة قواعد (نيوكليوتيدات) متحاورة على جزيء الحمض النووي الريبيوزي الناقل (tRNA) الذي يتزاوج مع شفرة مكملة على جزيء الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA).

Bioinformatics المعلومات الحيوية

العلم الذي يهتم بالبحث والتنقيب في البيانات الموجودة في أجزاء نظام الكائن الحي والعمليات المختلفة التي تتم فيه.

Biotechnology التقنية الحيوية

تقنية تتناول استخدام الكائنات الحية أو مكوناتها تحت الخلية بغرض إنتاج أو تحويل أو تطوير منتجات ذات قيمة وفائدة للإنسان.

Chlorophyll صبغة اليroxضور

الصبغة الخضراء المستخدمة في البناء الضوئي، وهي التي تعطي البلاستيدة التي تحملها هذا اللون.

Chromatid كروماتيدات

خيطان من صبغة مزدوج ملتصقان ببعضهما عن طريق الجسم المركزي (Centromere).

Cloning الاستنساخ

استخدام الكائنات الحية لإنتاج مجموعة لها نسخة طبق الأصل من المادة الوراثية.

Codon كودون

القواعد (نيوكليوتيدات) الثلاث المتجاورة في جزيء الحمض النووي منقوص الأكسجين (DNA) أو الحمض النووي الريبيوزي الرسول (mRNA) والتي تشفّر لحامض أميني معين.

الحمض النووي منقوص الأكسجين

Deoxyribonucleic Acid – DNA

حمض نووي موجود في الصبغيات التي تحفظن المعلومات الوراثية للكائن الحي.

Diploid ثنائي العدد الصبغي

الصورة الزوجية التي تكون عليها الصبغيات داخل أنوية الخلايا الجسدية.

كيف تعمل الأشياء؟

طابعة الليزر (الجزء الثاني)



د. ناصر بن عبدالله الرشيد

يسقط شعاع الليزر بزاوية تجعله يمر بطول السطح الأفقي للإسطوانة، وتستمر الإسطوانة في الدوران خلال عملية المسح هذه، وكذلك يستمر تدفق البيانات من الذاكرة التي تحكم بمرور أو حجب شعاع الليزر، ليشكل النقاط والفتحات المكونة لصورة على سطح الإسطوانة.

الجدير بالذكر أن بعض الطابعات تستخدم صمامات إلكترونية قاذفة للضوء (Light Emitting Diodes) لمسح عرض الإسطوانة بدلاً من وحدة الليزر، ولكن هذه الطابعات لا تسمى طابعات ليزرية.

يستخدم الليزر لتوليد شعاع دقيق - حتى مع المسافات الطويلة - يقوم بـ«تحييد» أو «عكس شحنة» الأجزاء البيضاء من الصورة المراد طباعتها تاركاً الأجزاء غير البيضاء مشحونة بشحنتها الكهربائية الساكنة السالبة على سطح الإسطوانة، وذلك لتمكن تلك الأجزاء المشحونة من التقاط ذرات التoner فيما بعد.

التطهير

يطلق على هذه العملية عملية التطهير أو التحميض (Developing) لأنها تشبه عملية تحميض الأفلام الفوتوغرافية، و فيها يتم تعريض سطح الإسطوانة - المحتوية على الصورة في شكل شحنات كهربائية ساكنة - إلى التoner، الذي تحمل جزيئاته شحنات كهربائية ساكنة معايرة للشحنات المكونة لصورة على الإسطوانة؛ مما يجعل تلك الجزيئات تتجدب إلى سطح الإسطوانة في الأماكن المكونة لصورة المراد طباعتها، والتي قام الليزر بتحييد أو قلب شحنتها على سطح الإسطوانة، في حين أن تلك الجزيئات

يسعدنا أن نواصل ما بدأناه في العدد السابق من الحديث

عن كيفية عمل طابعة الليزر، حيث تم التطرق من خلاله إلى مقدمة عامة عن تاريخ نشوء طابعة الليزر، والبدأ الذي تقوم عليه، وأالية عملها، وخصائصها، وختم هذا الجزء بحديث مفصل عن مكوناتها، وفي هذا الجزء سنستكمل الموضوع من خلال ما يلي:

مراحل الطباعة

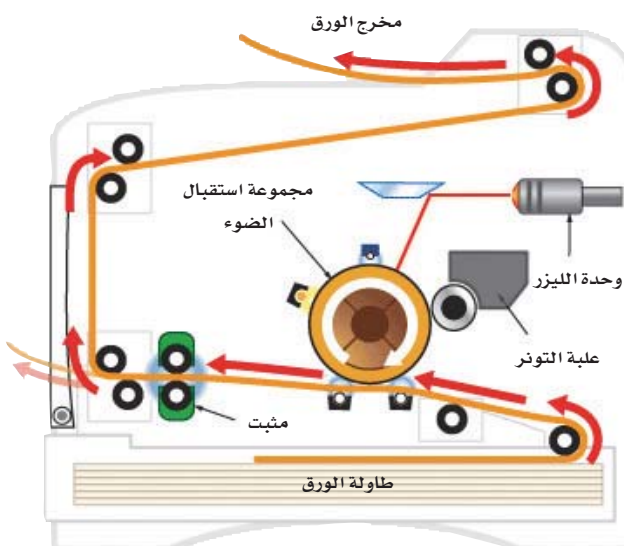
تتمثل مراحل الطابعة الليزر، شكل (١) فيما يلي:

● الشحن الكهربائي

تعتمد فكرة عمل طابعة الليزر على شحنات الكهرباء الساكنة، مثلها مثل آلة تصوير المستندات، حيث يقوم سلك الشحن الرئيسي (Corona Wire) في الطابعات القديمة، أو بكرة الشحن الرئيسية (Primary Charge Roller) في الطابعات الحديثة بتسليل شحنة كهربائية ساكنة على السطح الحساس لأسطوانة نقل الصورة (Photoreceptor) أو الوحدة الناقلة للصورة (Photoconductor).

● الكتابة

تقوم وحدة الليزر - في هذه المرحلة - بتوجيه شعاع من الليزر نحو مرآة مضلعة قابلة للدوران بواسطة محرك خاص بها. تقوم هذه المرأة بإعادة توجيه شعاع الليزر نحو مجموعة من العدسات والmiraya الأخرى، والتي تقوم بدورها بإسقاط أشعة الليزر على أماكن محددة مسبقاً - من قبل معالج (Microprocessor) خاص - على سطح الإسطوانة الحساس للضوء.



شكل (١) خط سير الورقة داخل طابعة الليزر.

الاسطوانة يمرر على لبنة تفريغ الشحنة. يعرض هذا الضوء الساطع كل سطح مستقبل الضوء؛ مما يؤدي إلى مسح الصورة الإلكترونية السابقة وتهيئتها لعملية شحن كهربائي جديد. عندئذ يمر سطح الاسطوانة على سلك الشحن (Transfer Corona Wire) الذي يعيد شحنها من جديد.

لغة التواصل

تحتاج الطابعة والجهاز المضيف لكي يتم التواصل بينهما أن يتحدثا بنفس اللغة الوصفية للصفحة. وقد كان الكمبيوتر في الطابعات القديمة يرسل مجموعة خاصة من الملفات وشفرة بسيطة تعطي الطابعة بعض المعلومات حول التشكيل الأساسي، كما أن الطابعات - في السابق - لديها أنواع قليلة من الفونتات. أما في وقتنا الحاضر فيوجد المئات من الفونتات التي يجعل الإنسان لا يتiring في طباعة الرسوم المعقدة. ولذلك فإن الطابعات الحديثة تحتاج إلى لغات متقدمة لكي تقوم بالسيطرة والتحكم في المعلومات المنشورة. تعد لغة هيوليت باكرد المعروفة باسم لغة أوامر الطابعة (Printer Command Language-PCL)، وأدوبى بوست سكريپت (Adobe's Postscript) هي اللغات الأولية لطباعة الليزر هذه الأيام، وتعمل أي من اللغتين على تصوير الصفحة بصيغة الناقل (Vector) بدلاً من تصويرها على هيئة سلسلة من النقاط، أي صورة نقطية (Bitmap Image).

تأخذ الطابعة صورة بيانات المتجهات وتحولها إلى صفحة نقطية. يمكن من خلال هذا النظام أن تستقبل الطابعة الصفحات المنسقة، وعرض أية صيغة من الحروف أو الصور، كما يمكن للطابعة نفسها أن تنشيء الصورة النقطية، واستخدام درجات أعلى من الدقة.

تستخدم بعض الطابعات صيغة (Graphical Device Interface-GDI). ينشيء الكمبيوتر المضيف - في هذا النظام - المصفوفة النقطية نفسها، ولذلك فإن المراقب لا يعالج أي شيء، بل إنه فقط يرسل تعليمات النقط على الليزر.

يجب على المراقب - في معظم طابعات الليزر - تنظيم جميع البيانات التي يستقبلها من الكمبيوتر المضيف، والتي تشتمل على الأوامر التي تخبر الطابعة ماذا يجب عليها أن تعمل، ونوع الورق المستخدم، وكيف تختار الحروف المطلوبة.

• النقل
تقوم اسطوانة نقل الصورة ذات السطح الحساس (Photoreceptor) بالضغط على الورقة، فينقل التونر من سطحها إلى الورقة، معطياً بذلك الصورة كما أرسلت من الكمبيوتر. وفي الطابعات المتقدمة تستخدم بكرة تمرير (Roller) على الوجه الآخر من الورقة لتشحن الورقة بشحنة معاكسة لشحنة التونر لجعلها أكثر قدرة على التقاط جزيئات التونر من على سطح الاسطوانة.

• التثبيت
عند مرور الورقة على وحدة التثبيت (Fuser Assembly) المكونة من بكرتين، فإنها تقع تحت ضغط عالي؛ ودرجة حرارة تصل إلى ٢٠٠°C؛ مما يؤدي إلى انصهار مسحوق البلاستيك وتثبيته على ألياف الورقة. أما إذا كان مرور الورقة عبر وحدة التثبيت بطريقاً فإن هذا سيتيح وقتاً أطول لبكرة التسخين لصهر التونر على الورقة، إضافة إلى أنه سيجعل وحدة التثبيت تعمل على درجة حرارة أقل. وفي العادة فإن طابعات الليزر الصغيرة زهيدة الثمن تكون سرعة طباعتها منخفضة نتيجة لهذا التصميم الموفر للطاقة مقارنة بالطابعات ذات سرعة الطباعة العالية، حيث تمر الورقة بسرعة كبيرة خلال وحدة تثبيت تتسع بدرجة حرارة مرتفعة كافية لتثبيت التونر في ذلك الوقت القصير لمرور الورقة.

• التنظيف
قد يحدث أن يتبقى بعض من جزيئات التونر على سطح اسطوانة بشكل عرضي، وذلك في حالات استثنائية، مثل انحسار ورقة في الطابعة أثناء عملية الطباعة، حيث يكون التونر جاهزاً لكي يثبت على الورقة. ونظراً لأن هذه العملية لم تتم، لذا يجب أن يمسح هذا التونر من على سطح اسطوانة، وتعاد عملية الطباعة من جديد.

الجدير بالذكر أنه يجب عدم استخدام التونر المفقود مرة أخرى، لأنه يكون قد اختلط بالأتربيدة والزغب الناتج عن الورق، فيؤثر على جودة الصورة. ولأن إعادة استخدام التونر سوف يتسبب في تكون صورة ملطخة للأجزاء، أو تونر غير مثبت جيداً على سطح الورقة؛ وبالتالي فإنه يجب استخدام تونر نظيف للحصول على صورة مطبوعة بجودة عالية.

• تفريغ الشحنة
بعد ترسّب التونر على الورقة فإن سطح

سوف تتناقض ولن تلتتصق بسطح الاسطوانة في الأماكن التي لم يسقط عليها شعاع الليزر، وذلك لأنها تحمل نفس شحنة اسطوانة في تلك الأجزاء. وتشبه هذه العملية الكتابة بالغراء على علبة مشروبات غازية، ثم درجتها على دقيق، مما يؤدي إلى إتصاق الدقيق بأجزاء العلبة المغطاة بالغراء فقط، وهكذا سيتمكن الحصول على رسالة مكتوبة بالمسحوق.

دور الاسطوانة - بنفس نموذج المسحوق
المتصق بالعلبة - على الورقة التي تتحرك على طول السير الذي تحتها، وقبل أن تلتف الورقة تحت اسطوانة فإنها تشحن بشحنات سالبة بواسطة سلك التوصيل (Transfer Corona Wire)، بحيث تكون شحناتها أقوى من الشحنات الكهربائية الساكنة للصورة، ولذلك تقوم الورقة بسحب مسحوق التونر من سطح اسطوانة الحساس. ونظرًا لأن الورقة تتحرك بنفس سرعة اسطوانة فإنها تلتقط الصورة كاملة، وبنفس التفاصيل. ولمنع التصاق الورقة بالاسطوانة فإنه يتم - في الحال - تفريغ الشحنات من اسطوانة بعد التقاط التونر بواسطة سلك الفصل (Detach Corona Wire).

توقف كثافة الحبر في الصورة المطبوعة على قوة الشحنة الكهربائية المعطاة لجزيئات التونر، في مجرد قطع جزيئات التونر للمسافة الموصولة إلى سطح اسطوانة تعمل شحنة الكهرباء الساكنة لهذه الجزيئات نفسها على صد مقاومة باقي جزيئات التونر الأخرى - تحمل نفس شحنتها - من الانتقال إلى سطح اسطوانة، وبالتالي لو كان فرق الجهد (Voltage) منخفض فإن طبقة خفيفة من التونر ستكون كافية لمنع مزيد من التونر من الانتقال إلى سطح اسطوانة؛ وبالتالي ستخرج الصورة باهتة إلى حد ما. وبالعكس إذا كان فرق الجهد مرتفعاً، فإن طبقة رقيقة منه على سطح اسطوانة لن تكون كافية لمنع المزيد من الوصول إلى سطح اسطوانة، وبذلك سيستمر تدفق التونر حتى تكون طبقة سميكه منه على اسطوانة تكون كافية لمنع تدفق التونر إلى اسطوانة، وبذلك ستخرج الصورة المطبوعة بدرجة لون أغمق؛ مما يعني أنه كلما تم تعديل إعدادات الطابعة إلى طباعة صور أغمق كلما زاد الجهد المستخدم في عملية الطباعة. وعند الطباعة على أغمق الدرجات يكون فرق الجهد كافياً لجعل التونر ينجذب إلى الأجزاء غير المكتوبة من سطح اسطوانة، مما سيعطي تلك الأجزاء ظلاً خفيفاً في كامل الصفحة.

مساحة للتّفكير

مسابقة العدد

عدد الإطارات

فإذا علمنا أن العمر الافتراضي للإطار ١٢٠٠٠ كيلومتر على

الطرق الصحراوية، وقد قرر محمود أن يستخدم أقل عدد

من الإطارات في هذه الرحلة، بما في ذلك الإطارات الجديدة

الموجودة أصلًا على السيارة.

إطارات السيارات لها عمر افتراضي محدد. قد يختلف

هذا العمر حسب نوع الطريق الذي تسير عليه المركبة. وعندما

اشترى محمود سيارة جيب جديدة أراد أن يقوم ببرحلة بحرية

عبر الصحراء يقطع خلالها مسافة مقدارها ٢٧٠٠٠ كيلومتر،

فما هو أقل عدد من الإطارات التي يحتاجها لإنتمام الرحلة؟ وكيف استطاع التوفير في عدد الإطارات خلال هذه الرحلة؟

أعزّاعنا القراء

إذا عرفت النتيجة فلا تتردد في إرسالها إلى المجلة عبر البريد العادي أو البريد الإلكتروني أو الفاكس، فلعلك تفوز بإحدى الجوائز.

١- ترافق طريقة الحل مع الإجابة.

٢- تكتب الإجابة وطريقة الحل بشكل واضح ومقروء.

٣- يوضع عنوان المرسل كاملاً مع ذكر رقم الاتصال هاتف، فاكس، بريد إلكتروني.

سوف يتم السحب على الإجابات الصحيحة التي تحتوي على طريقة الحل، وسيمنح ثلاثة منهم جوائز قيمة، كما

سيتم نشر أسمائهم مع الحل في العدد المقبل إن شاء الله تعالى.

حل مسابقة العدد السابق

عدد الطالب

من المعطيات المذكورة في السؤال: هناك ٤٨ احتمالاً يكون فيها مجموع رقمي الدرجة متساوياً، كما في الجدول المرفق. احتمالات الدرجة الفردية لمحمود غير وارد لأن الفرق بينها وبين ٥٠ (درجة النجاح الصغرى) يساوي ضعف الفرق بين درجة عصام ودرجة النجاح الصغرى.

البحث عن درجتين يكون الفرق بين كل منهما وبين درجة النجاح (٥٠ درجة) يبلغ الضعف يقودنا إلى الاحتمالين التاليين:

الأول : عصام ٥٩ ومحمد ٦٨

الثاني: عصام ٦٨ ومحمد ٨٦

ولكن الاحتمال الأول مرفوض لأن الفرق بين درجة عصام والدرجة الصغرى مكون من خانة واحدة، لذلك فإن الاحتمال الثاني هو الصحيح أي

$$18 = 50 - 68$$

$$36 = 50 - 86$$

وبالتالي فإن درجة محمود ٦٨ ودرجة عصام ٦٨.

مجموع الدرجات الدرجات المشابهة

| | | | | | |
|----|----|----|----|----|----|
| - | - | - | ٨٩ | ٩٨ | ١٧ |
| - | - | ٧٩ | ٨٨ | ٩٧ | ١٦ |
| - | ٦٩ | ٧٨ | ٨٧ | ٩٦ | ١٥ |
| ٥٩ | ٦٨ | ٧٧ | ٨٦ | ٩٥ | ١٤ |
| ٥٨ | ٦٧ | ٧٦ | ٨٥ | ٩٤ | ١٣ |
| ٥٧ | ٦٦ | ٧٥ | ٨٤ | ٩٣ | ١٢ |
| ٥٦ | ٦٥ | ٧٤ | ٨٣ | ٩٢ | ١١ |
| ٥٥ | ٦٤ | ٧٣ | ٨٢ | ٩١ | ١٠ |
| ٥٤ | ٦٣ | ٧٢ | ٨١ | ٩٠ | ٩ |
| ٥٣ | ٦٢ | ٧١ | ٨٠ | - | ٨ |
| ٥٢ | ٦١ | ٧٠ | - | - | ٧ |
| ٥١ | ٦٠ | - | - | - | ٦ |

أعزاءنا القراء

تلقت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل مسابقة العدد السابق، وقد تم استبعاد جميع الحلول التي لم تستوف شروط المسابقة، وكذلك الرسائل التي وصلت متأخرة عن الموعود المحدد. وبعد فرز الحلول وإجراء القرعة على الحلول الصحيحة فاز كل من:

١- محمد بن عبدالعزيز العثمان / الرياض

٢- شروق بنت ناصر فهد المنصور / الرياض

ويسعدنا أن نقدم للفائزين هدايا قيمة، سيتم إرسالها لهم على عناوينهم، كما نتمنى لمن لم يحالفهم الحظ ، حظاً وافراً في مسابقات الأعداد القادمة .

بحوث علمية

« دراسة انتشار مرض الدببة الذي يصيب الإبل »

- مقابلة العديد من ملاك ومربي الإبل في تلك المنطقة.
- زيارة مديريات الزراعة في المنطقة الشمالية الشرقية وأغلب الصيدليات البيطرية.
- أخذ مرئيات الأطباء البيطريين والصيادليات البيطرية والمربيين عن المرض.
- إعداد نماذج الإستبانة لعملية المسح الوبائي للمنطقة، متضمنة: اسم منطقة تواجد الإبل، اسم المالك، الرقم التسلسلي للحالات، العمر، الجنس، الحالة الصحية، الحمل من عدمه (عينات الإناث)، بالإضافة للمعلومات البيطرية الأخرى. وقد تم حتى الآن تعبئة ٦٢ استبانة، ويأمل فريق العمل إكمالها إلى ١٠٠ خلال الرحلات الحقلية القادمة.
- حصر أهم الأعراض المرضية كالتالي:

 - بعض التغيرات العصبية من رجفة في الرأس وشلل في الشفة السفلية.
 - التواء وتصلب في الرقبة.
 - ضعف في جميع القوائم.
 - عدم القدرة على الوقوف والحركة والمشي.
 - النفق.

- جمع عينات دم وبول وسائل زلالي من الإبل التي تعاني من أعراض المرض ومن الإبل المخالطة لها، وكذلك جمع عينات من الإبل التي ترد للمستشفى البيطري بجامعي القصيم والمملكة فيصل.
- فحص وتحليل العينات المذكورة وفقاً لما يلي:-
- إجراء التحاليل البيطرية والجزيئية للكشف عن الميكروبات البكتيرية أو الفيروسية المرضية.
- صبغ مسحات من عينات الأنسجة المصابة بصبغة الجرام لمعرفة نوع البكتيريا وزرعها في الأوساط الميكروبولوجية لعزلها.
- حقن الأنسجة بعد سحقها في أجنة البيض وقهران التجارب بغرض العزل الفيروسي.
- الفحص النسيجي المناعي لعدد من الفيروسات.

شهدت المملكة في السنوات الأخيرة ظهور مرض غير معروف من قبل أدى إلى نفوق عدد كبير من الإبل في المملكة دون معرفة مسبب هذا الداء الخطير. وقد أطلق بعضاً من مربي الإبل اسم عام للمرض وهو (الدببة) نسبة لصحراء الدببة شمال المملكة التي تم فيها اكتشاف الإبل المصابة. وحيث أنه لم يتضح بعد مسبب هذا المرض والطريقة التي ينتقل بها فقد أطلق عليه اسم عام وهو (متلازمة الدببة في الإبل).

مراحل الدراسة

تم تقسيم مراحل الدراسة إلى ما يلي:

- ١- المسح الأدبي.
- ٢- جدولة عدد من الرحلات الحقلية.
- ٣- جمع المعلومات، وتصميم الإستبانة للاستقصاء الوبائي
- ٤- جمع العينات والبيانات.
- ٥- فحص العينات ودراستها.
- ٦- المتابعة السريرية.
- ٧- التجارب على الحيوانات.
- ٨- تحديد مسببات المرض.
- ٩- تطوير طرق فحص سريعة.
- ١٠- البحث عن طرق للعلاج.
- ١١- وضع تصور لطرق الوقاية من انتشار المرض.
- ١٢- تطوير لقاح فعال وآمن للوقاية من المرض.
- ١٣- عقد ورشة عمل.

خطوات تنفيذ الدراسة

- قام الباحثون بإنجاز عدة خطوات يمكن توضيحها كما يلي:
- ١- القيام بثمان رحلات حقلية لصحراء الدببة والصومان والسعيرة بمنطقة حفر الباطن.
 - ٢- تصوير المنطقة بالأقمار الإصطناعية باستخدام جهاز الملاحة المعروف ب (GPS) في عملية المسح الوبائي.

وبناءً على خطاب صاحب السمو الملكي ولـي العهد نائب رئيس مجلس الوزراء وزير الدفاع والطيران والمفتش العام تم تكوين فريق عمل يتألف من خبراء من مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا فيصل وجامعة القصيم للقيام بالأبحاث الازمة لدراسة هذا المرض ومسبباته واقتراح طرق لمكافحته وعلاجه.
وعليه قامت مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا بتمويل مشروع بحثي رقم ١٧٢-٢٨ تحت عنوان « دراسة انتشار مرض الدببة الذي يصيب الإبل » للباحث الرئيس الدكتور عبد العزيز بن محمد السويلم وأخرين من جهات حكومية أخرى، عام ١٤٢٩ هـ.

أهداف الدراسة

تهدف هذه الدراسة إلى معرفة الخصائص السريرية المرضية وأسباب المرض التفصيلية، ومعرفة بعده الوبائي من حيث حجم المشكلة ومدى انتشارها والعوامل المرتبطة بهذا الانتشار وتطوير سبل الكشف عنها عن طريق تطوير اختبارات تشخيصية عملية سريعة دقيقة وسهلة وذات تخصصية عالية يمكن القيام بها من قبل فنيي المختبرات البيطرية بعد تدريبهم عليها. كما تهدف الدراسة أيضاً إلى معرفة المسبب المرضي ودراسته جزيئياً بغرض إيجاد لقاح فعال ضد المرض.

- خلال ورشة عمل لدراسة متلازمة الدبدبة، وذلك لوضع الحلول المناسبة لتحديد هوية هذا المرض والتحكم في انتشاره، وأتفق الجميع على الآتي:-
- عدم معرفة مسبب المرض حتى الآن.
- تتحقق إصابة المرض في الجهاز العصبي للإبل.
- المسبب غالباً فيروس (أو مجموعة مسببات).
- عدم وجود علاقة بين هذا المرض ومتلازمة حرب الخليج.
- انخفاض نسبة الإصابة (٢٠٪)، مع ارتفاع نسبة نفوق الإبل المصابة (٧٢٪).
- يصيب المرض الإناث دون الذكور من الإبل.

التوصيات

- أوصى الفريق البحثي لهذه الدراسة بعدة توصيات هي ما يلي:
- الاستمرار في دعم الدراسة ورصد الحالات.
- محاولة إحداث المرض (محاولة حقن المسبب في إبل سلية).
- رصد مدى إمكانية انتقاله إلى الإنسان.
- ربط المرض بنفوق الأغنام الذي تم حدوثه في المنطقة.
- الحاجة إلى توعية المالك بالمرض وطرق التخلص من الحيوانات الناقصة، والاحتياطات الواجب إتباعها للمحافظة على صحة الحيوان.
- دراسة بعض الحشرات التي تعمل كنقل للفيروسات.
- دراسة المواد السامة في النباتات التي تنمو في المنطقة.
- اقتراح طرق الوقاية والتحكم بعد معرفة المسبب.
- تعزيز التعاون والتواصل مع وزارة الزراعة.
- استمرار التعاون مع الهيئات العلمية الدولية التي لها اهتمام بالإبل.
- دراسة حالة أكل الإبل لجثث بعض الحيوانات الناقصة.

هذه الأمراض تترك عاهة مستديمة في الإبل بعد شفائها تمثل في الرجفة المستمرة في الرأس وشلل الشفة السفلية.

٦- وجود عصويات بكتيريا ليستريا وحيدة الخلية (*Listeria monocytogenes*) في حالة واحدة في مسحات نسيج المخ والنخاع الشوكي. وعلى الرغم من أن هذه الجرثومة - غالباً - قاتلة، إلا أن الشفاء منها يتراكعهات مستديمة تمثل في شلل العصب الوجهي (facial nerve) الذي يؤدي بدوره إلى شلل الشفة ورجفة في منطقة الرأس.

٧- أظهر الفحص النسيجي المناعي عدم وجود فيروسات مرض حمى الوادي المتندع، ومجموعة فيروسات فلاغي، والسعار، وفيروسات العائلة نظير المخاطية، التي يمكن أن تسبب أمراض عصبية والتهاب المخ الليفي الحاد في الحيوانات. وما زال البحث جارياً لإكمال التشخيص بفحص فيروس مرض نيريبي الغنم، وفيروس مرض ويسيلورون، وفيروس مرض الدماغ المنقول بالقراد، وفيروس هانتا، وفيروس الخرمة النزوبي. هذا بالإضافة إلى أن جميع العينات التي تم حقنها في أجنة الدواجن ما زالت تحت التجربة ولم تظهر نتائجها بعد.

٨- عدم وجود مسببات أمراض توكسوبلازما قونديبيا ونيوسبورا الكلبية.

٩- عدم وجود بكتيريا ممرضة بعينات الدم المجمعة.

١٠- وجود بكتيريا نظير السل الطيرية في أحد عينات البراز.

١١- عدم وجود ميكروبات بكتيرية أو فيروسية في عينات أنسجة المخ والكبد والكلية باستخدام بادئات متلازمة حرب الخليج.

١٢- عدم وجود مستويات إشعاعية غير طبيعية، أو عناصر ثقيلة بنسبة غير طبيعية، أو بقايا للمبيدات الحشرية في عينات التربة، والأعشاب، والمياه.

- الفحص الجزيئي للكشف عن وجود البكتيريا في وجود بادئات متخصصة (16S primers) وكذلك تعريف وتشخيص بعض أنواع البكتيريا.

- الفحص الجزيئي للكشف عن الميكروبات البكتيرية والفيروسية المسببة لمتلازمة حرب الخليج باستخدام بادئات خاصة بها (GWI primers).

- فحص العينات للكشف عن الطفيليات الممرضة.

١٠- جمع عينات تربة وأعشاب من المناطق التي تمت زيارتها وتحليلها للكشف عن العناصر المشعة، العناصر الثقيلة، وأي عناصر أخرى، وكذلك بقايا المبيدات.

١١- تشريح عدد من الحيوانات المصابة.

١٢- عقد ورشة عمل تحت عنوان «متلازمة الدبدبة في الإبل».

نتائج الدراسة

تمثلت أهم نتائج الدراسة في الآتي:

- ١- بلغت نسبة حدوث المرض في قطعان الإبل ٨٢٪، ونسبة نفوق الحيوانات المصابة ٧٢٪.
- ٢- زيادة عدد كريات الدم البيضاء وعدد الحمضيات لعينات دم الإبل المشتبه بها.
- ٣- زيادة نشاط إنزيمات الكبد، وتركيز الكريتينين والبيوريا.

٤- تكشف لمفي حول أوعية المخ مع وجود أجسام اشتتمالية داخل ستيوبلازم الخلايا العصبية، وكذلك وجود البلعمة العصبية في عينات أنسجة الإبل الناقصة من المرض.

٥- احتقان في القلب، مع تراكم دهون على الكبد، والتهابات واحتكان بالرئة، فضلاً عن وجود فجوات في النسيج الدماغي مشيرة إلى تعبير المخ بسبب عدة عوامل غذائية أهمها التسمم بالكبريت أو نقص فيتامين ب١ في حيوانات الماعي نتيجة لتناولها بعض الأعلاف المخزنة أو بعض النباتات الحاوية على إنزيم يحطم فيتامين ب١ (Thiaminase).

كما يمكن أن يظهر هذا المرض نتيجة للإصابة بفلاريا الدماغ والتي تؤدي إلى إماءة ونزف بالمخ، وبما إن النسيج العصبي المصايب لا يتجدد فإن

الخلاصة

عرض الفريق البحثي للدراسة أهم النتائج التي تم التوصل إليها ومناقشتها باستفادة من خبراء مختصين من داخل المملكة وخارجها من



قوة ضغط الهواء



شكل (٢)

الاستنتاج

نستنتج أن هناك قوة كبيرة تولدت نتيجة لضغط الهواء داخل البالون أدت إلى رفع الكتب، وهذا هو المبدأ الذي تقوم عليه إطارات المركبات.

نشاط آخر

يمكنك إجراء منافسة بينك وبين زملائك لتحديد أيكم يستطيع رفع كتب أكثر.

خطوات العمل

- ١- ضع البالون على حافة طاولة، بحيث تتدلى فوته على حافة الطاولة.
- ٢- اربط الكتب مع بعضها البعض بواسطة الحبل حتى تصبح كتلة واحدة.
- ٣- ضع مجموعة الكتب المربوطة فوق البالون، شكل (١).
- ٤- خذ نفساً عميقاً، ثم انفخ بثبات داخل البالون، ماذا تشاهد؟

المشاهدة

شاهد ارتفاع طرف مجموعة الكتب الموجودة فوق البالون إلى الأعلى بسهولة تامة،

المصدر

سلسلة العلماء الصغار، تجارب علمية مسلية

في العلوم، دار الرشيد (دمشق - بيروت)



شكل (١)

لعلك لاحظت أن السيارة تميل وتفقد توازنها عندما يخترق أحد إطاراتها مسماراً أو قطعة معدنية حادة، وذلك نتيجة لتسرب الهواء المضغوط داخل الإطار إلى خارجه، ولعلك تعجب من قدرة ضغط الهواء في رفع الأحمال الثقيلة المتمثلة في الشاحنات التي تزن عشرات الأطنان، ولو حاولت أنت ومجموعة من الشبان رفع السيارة لما استطعتم، ولكن عندما يضخ الهواء في الإطار فإن السيارة ترتفع تدريجياً.

يسعدنا أن نقدم لكم في هذا العدد تجربة مبسطة توضح كيف يستطيع الهواء المضغوط رفع الأجسام الثقيلة.

الأدوات

مجموعة كتب، وخيط ربط، وبالون أطفال

شكل (٢).

هم صنعوا التاريخ وأنت تصنع المستقبل



مدينة الملك عبدالعزيز
للغة والتكنولوجيا KACST

هو محمد بن الحسن بن الهيثم أبو علي البصري ولد في البصرة سنة ٣٦٥ هـ (٩٦٥ م). عالم عربي لقب بأمير النور، إذ درس ظواهر إنكسار الضوء وإنعكاسه بشكل مفصل، وهو أول من أدرك أن الأشعة الضوئية لا تتبعث من العين بل تدخل إليها، كما أرسى أساسيات علم العدسات وشرح العين تشريحًا كاملاً. وهو أول من قام بتجارب الكاميرا. كما وصف الكاميرا ذات الثقب بعد أن لاحظ الطريقة التي يمر بها الضوء خلال ثقب في مصراعي نافذة، واستنتج أنه كلما صغّر ثقب الكاميرا كلما كانت الصورة أفضل وبهذا نشأت أول كاميرا مظلمة والتي تعتبر كسلف للكاميرا الحالية. علماً بأن الكلمة الكاميرا هي الأسم المشتق من الكلمة العربية "القمرة" وتعني الغرفة المظلمة بشباك.

ابن الهيثم
مؤسس علم البصريات

شريط المعلومات



وتشير الدراسة إلى أن هذه الظاهرة تعود إلى تسرب مادة (BPA) من العبوات البلاستيكية إلى المشروبات المحفوظة فيها، ومن ثم يتناولها الإنسان؛ مما يؤدي إلى ارتفاع تركيز هذا المركب في البول. تمتاز عبوات البولي كربونات بأنها قابلة للتعبئة وشائعة الاستعمال لدى طلاب المدارس والمستكشفين وعبوات الأطفال الرضع وغيرهم من أفراد المجتمع، ويشار إليها برقم التدوير (Recycling number) ٧ (7). ومن الجدير بالذكر أن مادة (BPA) تدخل في تصنيع تركيبات الأسنان الطبية (Dentistry composites)، وورق الألومنيوم المستخدم في حفظ الأطعمة إضافة إلى زجاجات المشروبات الغازية. فضلاً عن ذلك فإن العديد من الدراسات قد أوضحت أن مادة (BPA) تبطّن نمو الغدد في الحيوانات، وتسبب النضوج الجنسي المبكر، والنموا المتفاوت لأنسجة الغدة الثديية، وانخفاض معدل تكون الحيوانات المنوية والبويضات.

تشير كارين ميشيل أستاذة علم الأوبئة (Epidemiology) بجامعة هارفارد الصحية وأحد الباحثين في هذه الدراسة إلى أن الشرب من القوارير البلاستيكية المصنوعة من البولي كربونات لمدة أسبوع واحد ترفع معدل مادة (BPA) في البول لأكثر من الثلثين، كما أن تسخين هذه العبوات - كما يحدث في حالة الرضاع - يزيد من هذه النسبة.

قام باحثون بجامعة هارفارد الصحية بقيادة جيني كارويل الطالبة بمرحلة الدكتوراه في قسم علم الأوبئة وبالتعاون مع ميشيل وزملاؤها الباحثين بعمل دراسة في أبريل ٢٠٠٩ م شملت ٧٧ مشاركاً جميعهم طلاب بجامعة هارفارد الصحية، تناولوا مشروبات غازية باردة داخل قوارير معدنية لمدة ٧ أيام بهدف خفض التعرض لمادة (BPA)، وبعد ذلك تناولوا تلك المشروبات من عبوات بلاستيكية لفترة ٧ أيام أخرى. وقد تم خلال الفترتين الحصول على عينات من بول المشاركين لقياس نسبة مادة (BPA) فيها.

أوضحت النتائج أن تركيز مادة (BPA) في البول زادت بنسبة ٦٩٪ عند استخدام العبوات المصنوعة من البلاستيك؛ مما يؤكد أن تركيز مادة (BPA) في العبوات البلاستيكية أكبر منه في العبوات المعدنية.

وفي هذا الصدد يؤكد الباحثون على ضرورة إجراء المزيد من البحوث نظراً للأثار الضارة الناجمة عن مادة (BPA) على الإنسان؛ مما يدق ناقوس الخطر على صناع القرار بضرورة إيجاد بدائل آمنة صحيحة.

المصدر: [www.sciencedaily.com\(May22,2009\)](http://www.sciencedaily.com(May22,2009))

أكسيد الألومنيوم، والذي أمكن عن طريقه التحضير لتحليل المادة الوراثية (DNA) باستخدام جزيء واحد فقط؛ مما سيوفر فرصة أكبر للتشخص المقدم للعديد من الأمراض في مختلف المجالات الطبية.

يشير الأستاذ رشيد بشير أستاذ الهندسة الحيوية والإلكترونية وهندسة الحاسوب بمختبرات تقنية النانو بالجامعة إلى أن هذه الحساسات النانوية المسامية في حالتها الصلبة ثابتة تفوقها وتميزها من النواحي الميكانيكية والكيميائية والحرارية على مثيلاتها من الحساسات الحيوية، إضافة إلى إمكانية تصنيعها من أشباه الموصلات التقليدية.

قام الباحثون باستخدام تقنية تسمى ترسيب الطبقة الذرية (Atomic Layer Deposition)؛ بهدف إنتاج طبقة رقيقة جداً من أكسيد الألومنيوم على مادة سيليكون إرتكازية (Silicon Substrate)، ومن ثم تم حفر الجزء الأوسط من السيليكون ليكون شريط فلمي رقيق يعرف بالغشاء المعلق (Suspended Membrane)، ثم قاموا باستخدام حزمه من الإلكترونيات لتكون تقب صغير جداً على الغشاء المعلق يعرف بالثقب النانوي (Nanopore) على شكل بلورة نانوية (Nano Crystal) في المنطقة المحيطة بالثقب النانوي؛ وقد تجت حرارة في تلك المنطقة منبعثة من حزمة الليزر المسقطة نحو الثقب النانوي؛ حيث قامت هذه البلورات الدقيقة بتكون تقب بقطر ٤ إلى ١٦ نانومتر وبسمك تصل إلى ٥٠ نانومتر.

قام الباحثون باستخدام الثقوب النانوية لأكسيد الألومنيوم لإجراء تجاري على المادة الوراثية (DNA) التي احتوت على ٥٠٠ زوج من القواعد، حيث أمكن التحقق من وجود الجزيئات المفردة وتحديدها.

ويختتم بشير قائلاً «أنه لا بد من إجراء المزيد من التجارب في هذا الصدد لتطوير ثبات القواعد المفردة (Single Base Resolution) وتغيير حجمها بدقة، وأن الخطوة إلزامية تتمثل في تحديد وقياس الجزيئات الأصغر حجماً ذات الأهمية في تحليل المادة الوراثية».

المصدر: [www.Sciedaily.Com \(June 5, 2009\)](http://www.Sciedaily.Com (June 5, 2009))

تسرب البالسيفينول متعددة الكربون من قوارير الشرب البلاستيكية

اشارت دراسة حديثة لباحثين بجامعة هارفارد الصحية (HSPH) – Harvard school of public health – إلى أن تناول المشروبات من العبوات البلاستيكية المصنعة من مادة البولي كربونات والمحتوية على مادة البالسيفينول متعددة الكربون (Bisphenol Polycarbonate-BPA) يرفع مستويات هذا المركب في البول مسبباً زيادة في اليوريا بالدم؛ مما يؤدي للإصابة بأمراض القلب والسكري.

زيت شجرة الشاي ونترات الفضة لعلاج الجروح

نجح علماء بجامعة وولفرهامبتون، إنجلترا من ابتكار علاج جديد أكثر فعالية لعلاج الجروح الجلدية، يتمثل هذا العلاج في تحضير مستخلص من مزيج زيت شجرة الشاي (Tea tree oil)، ونترات الفضة (Silver nitrate)، ومن ثم وضعه داخل أجسام كروية صغيرة مصنوعة من الدهون المفسرة تسمى ليبوسومات (Liposomes)؛ مما يساهم في رفع كفاءة هذا العلاج الجديد في مكافحة الميكروبيات، إضافة إلى خفض الأعراض الجانبية الناتجة عن استخدام المعمقات الطبية الحالية.

أوضح وان لو وزملاؤه من جامعة وولفرهامبتون أن كلًا من زيت شجرة الشاي ونترات الفضة يمكن أن يكافئاً فعالية عالية للقضاء على العديد من الكائنات الدقيقة، وعند مزج المادتين مع بعضهما بتركيزات منخفضة فإن فعاليتهما تزيد في القضاء على الميكروبات.

قام لو وزملاؤه بعمل تجارب معملية على الميكروبات الضارة المسببة في أمراض الجلد، مثل بكتيريا ستافيلوكوكس أوريوس (Staphylococcus aureus) التي تسبب في حدوث خراجات للجلد، والفطر كانديدا أبيكانيس (Candida albicans) المسبب لمرض القلاع، حيث قامت هذه البلورات الدقيقة بتكون تقب بقطر ٤ إلى ١٦ نانومتر وبسمك تصل إلى ٥٠ نانومتر.

قاموا باستخدام الأجهزة الكروية (الليبوسومات) التي قامت بإفراز الليبيدات والدهون على الجدران الخلوية للبكتيريا، ومن ثم انتقل المزيج المكون من زيت شجرة الشاي ونترات الفضة إلى داخل البكتيريا والفطريات في منطقة الجروح وقامت بقتالها.

منحت هذه التقنية للعلماء طريقة جديدة لاستخدام مواد كيميائية مضادة للبكتيريا ذات تركيزات منخفضة،

ودرجة سمية أقل لعلاج الجروح الناجمة عن الأمراض البكتيرية والفطيرية، والتي ستفتح آفاقاً أوسع لمارحة

السلالات الميكروبية المقاومة للمضادات الحيوية والتي

تتسبب في حدوث أمراض كثيرة.

المصدر:

[www.sciedaily.com\(Mar29,2009\)](http://www.sciedaily.com(Mar29,2009))

حساسات نانوية مسامية لتحليل المادة الوراثية

تمكن الباحثون بمركز الهندسة الحيوية وتقنية النانو التابع لجامعة إلينوي، الولايات المتحدة من ابتكار طريقة سهلة وسريعة لتحليل المادة الوراثية (DNA) والكشف عن تتابعات (Genome Sequencing)، وذلك باستخدام حساسات نانوية مسامية (Nanopore Sensors) مصنوعة من شريط رقيق من

هم صنعوا التاريخ
وأنت تصنع المستقبل



مدينة الملك عبد العزيز
للغة والتكنولوجيا KACST

ولي الدين عبد الرحمن بن محمد بن خلدون الحضرمي أحد العلماء الذين تفخر بهم الحضارة الإسلامية، فقد ترك تراثاً مازال تأثيره ممتداً حتى اليوم . ولد ابن خلدون في تونس عام ٧٣٢ هـ (١٣٢٢ م) وحفظ القرآن الكريم في طفولته. امتاز ابن خلدون بسعة اطلاعه على ما كتبه القدماء وعلى أحوال البشر وقدرته على استعراض الآراء ونقدها، ودقة الملاحظة مع حرية في التفكير وإنصاف أصحاب الآراء المخالفة لرأيه، كان مؤلفاته عن التاريخ موضوعية. وهو مؤسس علم الاجتماع وأول من وضع أسسه الحديثة.

ابن خلدون
مؤسس علم الاجتماع

مع القراء



قراءنا الأعزاء

يسعدنا أن نتقدم لقرائنا الأعزاء بخالص التهاني والتبريات بمناسبة حلول عيد الفطر المبارك، سائلين المولى القدير أن يتقبل منا ومنكم الصيام والقيام وصالح الأعمال، وكل عام وأنتم بخير، كما يسعدنا أن يستمر تواصلنا معكم من خلال المساحة الضيقة المخصصة لنا في كل عدد، للقاء بكم والإجابة على استفساراتكم وتحقيق رغباتكم حرصاً منا عليكم واعتزاً بكم، ولأجل ذلك فإن جميع رسائلكم التي نتلقاها منكم، نعمل على تحقيق مضمونها بقدر استطاعتنا سواء كانت طلبات أو رغبات أو اقتراحات كما تأخذ في الاعتبار ما يرددنا من عتابكم وحتى نقدمكم، سعيًا للتطور، وأملًا في الظهور دومًا بالشكل المرضي، فإن قصرنا فمن أنفسنا، وإن أحسنا فمن الله والحمد لله رب العالمين.

عليها، آملين وصولها إليك ومن ثم الإستفادة وتحقيق الأهداف المرجوة.

الأخ الكريم / خضير نور الدين - الجزائر

نشكر لك إعجابك بالمجلة، واهتمامك بالتواصل معها، ويسعدنا إضافتك إلى قائمة الإصدارات الخاصة بمجلة العلوم والتكنولوجيا، فأهلا بك قارئاً جديداً.

الأخ الكريم / العياشي شنوف - الجزائر

وصلتنا رسالتك، ونقدر لك اهتمامك وثناءك على المجلة والقائمين عليها، ونرحب بانضمامك إلى قائمة إصدارات مجلة العلوم والتكنولوجيا.

الأخ الكريم / عبدالكريم الدخيلي - الجزائر

تقينا رسالتك باهتمام، ويسرنا تحقيق طلبك في تغيير عنوانك البريدي حسب الموضع في رسالتك، راجين وصولها وانتظامها قريباً.

الأخ الكريم / معتوقى بلقاسم - الجزائر

وصلتنا رسالتك، ونشكرك على مشاعرك البالية وحرشك المعرفي من خلال طلبك اقتناص مجلة العلوم والتكنولوجيا، ويسرنا بكل سعة صدر أن نلبي رغبتك في إضافتك إلى قائمة قراء المجلة حتى يتحقق الهدف المنشود، آملين أن تصلك قريباً.

الأخ الكريم / عزو زرشيد - الجزائر

أهلاً بك قارئاً جديداً، ونفيديك بأنه لا يمكننا أن نحرم من التواصل معنا ويسعى للحصول على المجلة، فهي لم تعد وتطبع إلا لتوزع وتهدى من بالقراءة والاستفادة منها، ومنكم نهضي قدماً بتواصلكم واهتمامكم، آملين وصولها إليك قريباً.

نكون عند حسن ظنك، ويسرنا إبلاغك بأنه قد تم إدراج اسمك ضمن قائمة إصدارات مجلة

العلوم والتكنولوجيا. راجين وصولها إليك قريباً.

الأخ الكريم / حسن بشير صديق - السودان

نشكرك على مشاعرك الطيبة التي تضمنتها رسالتك تجاه المجلة والقائمين عليها، ونحمد الله على انتظام وصولها إليك، كما يسعدنا تحقيق

طلبك في تعديل عنوانك البريدي حسب الموضع

في رسالتك، ونشكرك على إشعارنا بعنوانك الجديد، مما يدل على اهتمامك وحرشك الشديد على اقتناصها، آملين استمرار انتظامها ووصولها إليك على العنوان الجديد.

الأخ الكريم / فؤاد محمد علي - مكة المكرمة

تقينا رسالتك باهتمام، ونشكرك على ما تضمنته من ثناء على المجلة والقائمين عليها،

ويسرنا بكل رحابة صدر تعديل عنوانك البريدي حسب طلبك، راجين وصولها إليك قريباً.

الأخ الكريم / أحمد بن عبدالله الحميد - الرياض

أهلاً بك قارئاً جديداً، ويسرنا تزويحك

بالمجلة من خلال إدراج اسمك ضمن قائمة الإصدارات، آملين أن تراها قريباً بين يديك.

الأخ الكريم / ياسر سليمان ضمرة - جدة

نشكرك على تواصلك معنا، ويسرنا تحقيق

طلبك في إضافة اسمك إلى قائمة إصدارات مجلة العلوم والتكنولوجيا وتحقيق رغبتك في الحصول

الأخ الكريم / كاميرون محمد - سوريا

نرحب بك قارئاً جديداً للمجلة وصديقاً لها،

ويسرنا إضافتك لقائمة الإصدارات، آملين أن تراها قريباً بين يديك، أما بشأن طلبك الآخر، فإنه يؤسفنا عدم تمكننا من تحقيقه، لأنه ليس من اختصاصنا.

الأخ الكريم / حامد عتيق السميري - الطائف

تقينا رسالتك باهتمام، ونشكرك على متابعتك لنا، ويسعدنا إدراج اسمك ضمن قائمة إصدارات المجلة، أما بشأن الأعداد المطلوبة، فسيتم تزويحك بها حسب توفرها، آملين وصولها إليك في القريب العاجل.

الأخ الكريم / عدنان يوسف عزيزة - الأردن

نشكرك على تواصلك معنا، ونحمد الله على عودتك إلى وطنك سالماً، ونظرًا لأننا نقدر

تواصلكم معنا فإنه يسعدنا استمرارية التواصل بيننا، كما يسعدنا تحقيق رغبات القراء بقدر ما نستطيع، أما من حيث تغيير عنوانك فيسرنا

التواصل معك على العنوان الجديد، ونشكرك على حسن اهتمامك بالمجلة والحرص على اقتناصها وإشعارنا بتغيير العنوان، كما يسرنا تزويحك بما طلبت من أعداد سابقة للمجلة

حسب توفرها.

الأخ الكريم / نور عبد القادر - الجزائر

نرحب بك قارئاً جديداً للمجلة، ونرجو أن

أنت المستقبل

المملكة العربية السعودية
جامعة الملك عبد العزيز
للتكنولوجيا والعلوم

هم صنعوا التاريخ بأعمالهم بفکرهم وعلمهم، هم صنعوا التاريخ برغبتهم بإرادتهم وبمثابرتهم، هم صنعوا تاريخنا أمجادنا وحضارتنا، منهم نستلهم وبهم نفتخر، فاعمل واجتهد واصنع لنا مستقبلاً، لتسمو بك الأمة وتزدهر.



المملكة العربية السعودية
جامعة الملك عبد العزيز
للتكنولوجيا والعلوم



حيث تنمو المعرفة