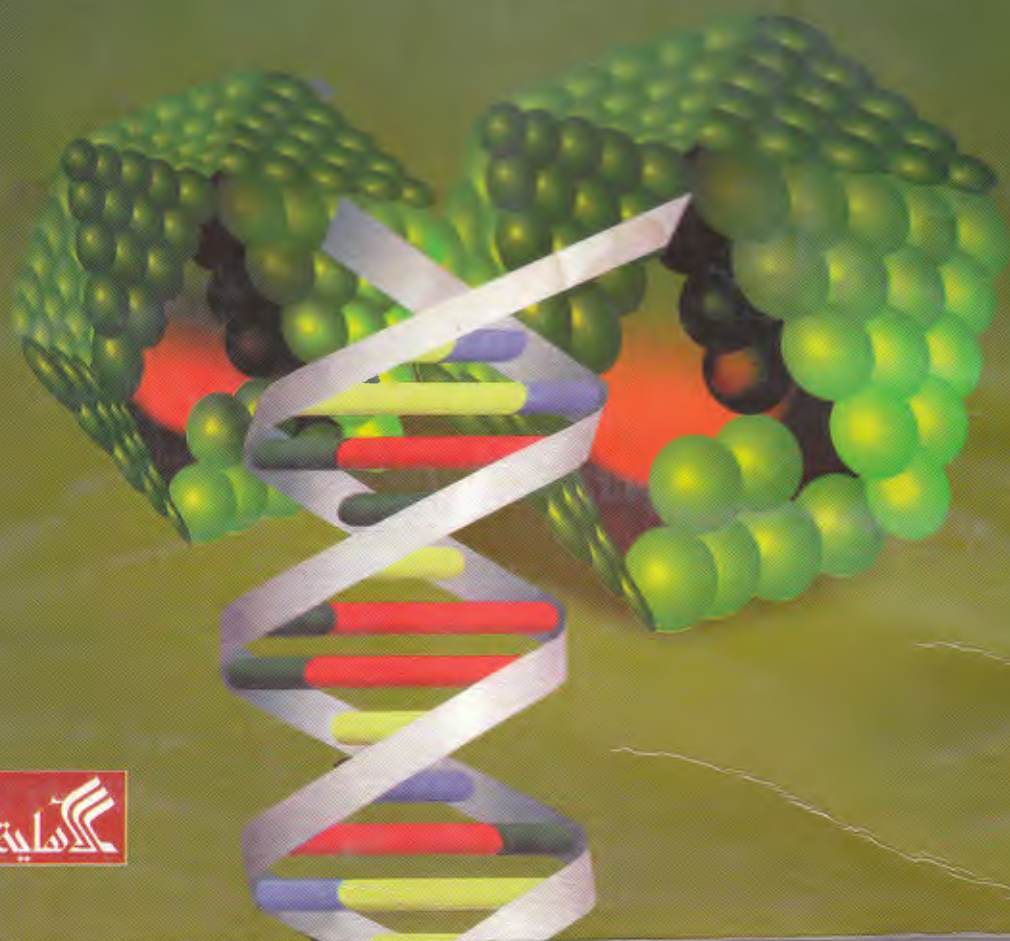


د. عبد الحسين الفيصل

الخلية

التركيب الدقيق والوظائف



الخلية: التركيب الذئق والوظائف

مع تحيات د. سلام حسين الهلالي

salamalhelali@yahoo.com

<https://www.facebook.com/salam.alhelali>

https://www.researchgate.net/profile/Salam_Alhelali?ev=hdr_xprf

07807137614





الأهلية للنشر والتوزيع

الشبكة الأردنية الهاشمية ، عمان
وسط البلد ، خلف مطعم القدس
هاتف : ٤٦٣٨٦٨٨٨ ، فاكس : ٤٦٥٧٤٤٥
ص.ب : ١١١١٦ عمان / الأردن

الخليّة :

التركيب الدقيق والوظائف
د. عبد الحسين الفيصل / العراق

الطبعة العربية الأولى ، ٢٠٠٠
حقوق طبع محفوظة

تصميم الغلاف : زهير أبو شهاب / الأردن

ستار ©

خلف الضوئي :

بافوت ، عمان ، هاتف ٤٦٤١١٨٣

*All rights reserved. No part of this book may be reproduced
in any form or by any means without the prior permission of
the publisher.*

جميع الحقوق محفوظة . لا يسمح بإعادة إصدار هذا الكتاب
أو أي جزء منه ، بأي شكل من الأشكال ، إلا بإذن حقيقي مسبق من الناشر

طبع في عمان

د. عبد الحسين الفيصل

الخطبة:

التركيب الدقيق والوظائف

الخطبة

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

﴿هُوَ الَّذِي خَلَقَ لَكُمْ مَا فِي الْأَرْضِ
جَمِيعاً ثُمَّ أَسْتَوَىٰ إِلَى السَّمَاءِ فَسَوَّاهُنَّ سَبْعَ
سَمَوَاتٍ وَهُوَ بِكُلِّ شَيْءٍ عَلِيمٌ﴾

(صدق الله العظيم)

اهداء

الى منْ هَدَهْدَتْنِي فِي بَرْدٍ وَقَيْضٍ
وَعَنْتَ لِي فِي حُزْنٍ وَفَيْضٍ
دَلُّ لُؤْلُؤٍ ... *
دَلُّ لُؤْلُؤٍ ...
عَدْوِكَ عَلِيلٌ
وَسَاكِنُ «الْجَوْلُ» ** *

الى أمي أمد الله في عمرها

- * دَلُّ لُؤْلُؤٍ: ترنيمه تغنيها الامهات للاطفال عند موعد النوم وتعني التدلل .
- ** الجَوْلُ: في العامية العراقية الارض الخلاء الفارغة من الشجر والبيوت ولا يعيش فيها سوى الهوام .

17	مقدمة الكتاب
19	الفصل الاول : المفهوم العام لعلم الخلية وتطوره
21	- مقدمة
22	- نبذة تاريخية عن ظهور علم الخلية
25	- أشكال وأحجام الخلايا
35	- الخلايا حقيقية النواة وبدائية النواة
35	- التركيب العام للخلية الحقيقية النواة
41	- تركيب الخلية بدائية النواة
45	الفصل الثاني : كيمياء المركبات الخلوية
47	- مقدمة
47	- الماء في الخلية
49	- البروتينات
52	- الدهون
56	- الكاربوهيدرات
56	- السكريات البسيطة
57	- السكريات القليلة
58	- السكريات المتعددة
59	- الانزيمات
60	- الاحماض النووية
61	- تركيب الاحماض النووية
64	- التركيز المولاري للقواعد النروجينية في الحامض النووي
65	- ثبات الاحماض النووية في الخلايا
65	- الحلزون المزدوج للحامض النووي DNA

67	- الحامض النووي DNA خارج النواة
68	- الاحماض النووية الريبوزية RNA
69	الفصل الثالث : الاجهزة والطرق المستخدمة في دراسة الخلية
71	- مقدمة
72	- المجاهر
73	- المجهر الضوئي المركب
76	- المجهر الالكتروني
79	- الفروق بين المجهر الضوئي والالكتروني
81	- تهيئة النماذج البايولوجية للفحص المجهرى
88	- طرق فصل المكونات الخلوية
88	- طرق فصل الخلايا والاجزاء الخلوية
91	- طرق فصل المركبات الكيميائية
94	- طرق تشخيص البروتينات
99	- استخدام النظائر المشعة في الدراسات الخلوية
101	الفصل الرابع : الاغشية الخلوية
103	- مقدمة
104	- الفحص المجهرى للاغشية الخلوية
109	- التحليل الكيميائي للاغشية الخلوية
112	- نموذج جورتر وجرنندل
114	- نموذج دافدسون ودانيللي
120	- التحورات الغشائية
124	- ارتباط الاغشية البلازمية في الخلايا المجاورة
127	- وظائف الغشاء البلازمي

128	- أنتشار المواد
129	- نقل الجزئيات العضوية الكبيرة الحجم
129	- النقل الميسر
131	- النقل النشط
131	- الابتلاع الخلوي
132	- الشرب الخلوي
133	- الالتهام الخلوي
134	- الحركة
134	- نقل الاشارات العصبية وغيرها
138	- اطلاق الطاقة
138	- أستقبال الاشارات
139	- تحرير المواد المنتجة داخل الخلايا
141	الفصل الخامس :الأغلفة الخلوية
143	- مقدمة
143	- الأغلفة في الخلايا الحيوانية
149	- جدار خلوي
153	- أغلفة نباتية
156	- أغلفة فطرية
157	- منحقات الأغلفة الخلوية
163	الفصل السادس : النواة
165	- مقدمة
167	- الغلاف النووي

الصفحة

170	- النويات
171	- الكروماتين
177	- التركيب البنائي للكروماتين
179	- الكروموسومات
181	- الكروموسومات والمجينات
182	- التنظيم الجزيئي لكروماتين الكروموسومات
183	- وظائف النواة
184	- تضاعف الحامض النووي DNA
192	- الاستنساخ
193	- أستنساخ الحامض النووي المرسال
198	- أستنساخ الحامض النووي الناقل
199	- أستنساخ الحامض النووي الريبوسومي
203	الفصل السابع : المايتركوندريا والطاقة
205	- مقدمة
205	- الفحص المجهرى والكيميائى للمايتركوندريا
212	- إطلاق الطاقة في المايتركوندريا
216	- الفسفرة التأكسدية للجلوكوز
220	- وظائف أخرى للمايتركوندريا
220	- تضاعف المايتركوندريا
221	- منشأ المايتركوندريا
223	الفصل الثامن: البلاستيدات
224	- مقدمة
226	- أنواع البلاستيدات وأصباغها

230	- التركيب الدقيق للبلاستيدات
234	- التمثيل أو البناء الضوئي
239	- الفصل التاسع : الريبوسومات
241	- الشكل والتركيب
242	- الترجمة وبناء البروتين
249	- الفصل العاشر : الشبكة الاندوبلازمية
251	- أشكال وأنواع الشبكات الاندوبلازمية
253	- الفحص المجهرى للشبكة الاندوبلازمية
256	- التركيب الكيميائي للشبكة الاندوبلازمية
257	- وظائف الشبكة الاندوبلازمية
261	- الفصل الحادي عشر : جهاز أو أجسام كوجي
263	- مقدمة
263	- الفحص المجهرى لجهاز كوجي
266	- نشأة جهاز كوجي
268	- التحليل الكيميائي لجهاز كوجي
269	- وظائف جهاز كوجي
275	- الفصل الثاني عشر : الاجسام الحالة والبيروكسيمات
277	- الاجسام الحالة
287	- البيروكسيمات
291	- الفصل الثالث عشر : اللييفات والانيبوبات الدقيقة الساييتوبلازمية
293	- مقدمة
294	- اللييفيات الدقيقة

297	- التركيب الدقيق للوحدة التقلصية
300	- آلية الانقباض والانبساط في العضلة الهيكلية
301	- الالياف العضلية في العضلات الملساء
302	- الالياف العضلية في الخلايا الاخرى
305	- الانيبوبات الدقيقة
307	- وظائف الانيبوبات الدقيقة
309	الفصل الرابع عشر : الانقسامات الخلوية
311	- مقدمة
311	- دورة الخلية
311	- الاحداث الدقيقة التي تحصل في الانقسام الخلوي
312	- ظهور الكروموسومات
313	- أختفاء الغلاف النووي
314	- ظهور المريكزات الانقسامية
315	- بناء المغزل والاشعة المغزلية
317	- المعقد الشابكي
318	- أنقسام السائتوبلازم
318	- الانقسام غير المباشر (المائتوزي)
319	- الدور التمهيدي
319	- الدور الاستوائي
319	- الدور الانفصالي
320	- الدور النهائي
321	- الانقسام الاختزالي
321	- الانقسام الاختزالي الاول
321	- الدور التمهيدي الاول

- 321 - الطور القلادي
- 321 - الطور الشائي
- 322 - الطور الضام
- 323 - الطور الازدواجي
- 323 - الطور التشتتي
- 323 - الدور الاستوائي الاول
- 323 - الدور الانفصالي الاول
- 323 - الدور النهائي الاول
- 323 - الانقسام الاختزالي الثاني
- 323 - الدور التمهيدي الثاني
- 323 - الدور الاستوائي الثاني
- 325 - الدور الانفصالي الثاني
- 324 - الدور النهائي الثاني
- 324 - الانقسام الاختزالي في الاعضاء الجنسية الحيوانية
- 324 - الانقسام الاختزالي لأنتاج الحيوانات المنوية
- 324 - الانقسام الاختزالي لأنتاج البويضات
- 326 - الانقسام الاختزالي في النباتات
- 329 - مصادر الكتاب

مقدمة الكتاب

يعتبر علم الخلية اللبنة الاولى والاساسية التي أستندت عليها جميع فروع العلوم الحياتية ويرجع الفضل في ظهور هذا العلم الى اختراع المجهر الذي ساهم كثيراً في سبر أغوار تفاصيل مثيره عن الحياة لم تكن معروفة سابقاً . ونتيجة لمعرفةنا للخلية وتفصيلها تطورت الكثير من مفاهيمنا عن الحياة وندرك اليوم بأن ما يقوم به كائن معقد وجبار كالإنسان من وظائف حياتية تقوم به أيضاً خلية بسيطة متواضعة لا ترى بالعين المجردة . أن معظم التفاصيل الدقيقة الخاصة بالخلايا تم التعرف عليها بأستخدام المجهر الالكتروني الذي يعمل على تكبير الاشياء عشرات الالوف من المرات . ونظراً لغلاء ثمنه وأحتياجه الى مختبرات خاصه فأن هناك أعداد قليلة منه في العالم وتخلو دول كثيره من مثل هذا الجهاز العظيم الفائدة ، لذلك فأن الحصول على الصور اللازمة لمؤلفات علم الخلية تصبح في غاية الصعوبه وخصوصاً في بلداننا لعدم توفر هذا الجهاز ولعدم وجود مركز خاص لبيع الصور الدقيقة اللازمة لتوضيح التفاصيل الخلوية مما يدفع للأعتماد شبه الكلي على الصور المنشورة في المصادر العلميه الاجنبيه التي تنشر في البلدان الاكثر تقدماً وغناً .

لقد اعتمد هذا الكتاب في توضيح التفاصيل التي تم شرحها فيه على عدد من الصور المنشورة في بعض المراجع الاجنبية والعربية وتوخينا في هذا الكتاب أستعراض التفاصيل الدقيقة لتركيب الخلية ومجريات الحياة فيها مستفيدين من الخبرة التي اكتسبناها في البحث العلمي والتدريس الاكاديمي الجامعي لسنوات عديدة .

ونرجو أننا استطعنا تقديم هذا العلم من خلال هذا الكتاب بطريقة تساهم في فهم وأستيعاب مفهوم الحياة وطبيعتها وليتناسب مع الطلبة الجامعيين في أقسام

علوم الحياة والعلوم الطبية المساندة والزراعة وزودناه في سبيل هذا الهدف بالعديد
من الرسوم التخطيطية الى جانب الصور الفوتغرافية .
وختاماً ..

أتقدم بوافر الشكر لدار الاهليه للنشر والتوزيع على تبنيها نشر الكتاب وتوزيعه
ونشكر الله عز وجل على عونه لنا في سبيل أنجاز هذا الكتاب ونسأله النجاح
والتوفيق في عملنا أنه السميع المجيب .

د . عبد الحسين مويث الفيصل

عمان - الاردن

٢٢ / ٤ / ١٩٩٩

الفصل الاول

المفهوم العام لعلم الخلية وتطوره

Cytology Concept and Development

تعتبر الخلية هي الوحدة التركيبية والوظيفية في الانظمة الحية .وقد تم البحث عن ماهية الخلايا وتركيبها منذ مدة طويلة حتى نشأ فرع علم الخلية Cytology .

يعود الفضل في نشوء هذا العلم الى عدد من فروع المعرفة الاخرى وعلى الاخص علوم الكيمياء والفيزياء البصرية والفسلجة والاجنة والتشريح وغيرها .

وأدى ذلك الى وجود علاقات وطيدة لهذا الفرع مع هذه العلوم وعلوم أخرى حتى أصبح اليوم أحد أعمدة البيولوجيا الجزيئية التي ظهرت حديثاً والتي ساهم علم الخلية كثيراً في ظهوره كفرع من فروع علوم الحياة .

كما أن لعلم الخلية علاقة وثيقة جداً بعلم الوراثة وعلم الفسلجة ذلك أن الاول يهتم بالآليات وما إليها من أنزيمات التي لها علاقة في أنقسام الخلايا وكيفية انتقال المواد الوراثية الى الاجيال الجديدة من الخلايا فيما يهتم العلم الثاني بالفاعليات الحيوية التي تتم داخل الخلايا ويوضح من خلالها الأهمية الوظيفية لأجزاء الخلية والآليات التي تتم لقيام الخلايا بالتغذية والتكاثر والنمو وغيرها .

ولا يزال يعتبر علم الخلية الركن الرئيسي في أبحاث السرطان ومحاولة معرفة الاسباب التي تعمل على تحويل الخلايا الطبيعية الى خلايا سرطانية واكتشاف اليات التسرطن وربما العلاج .

لذلك فان لهذا العلم أهمية كبيرة في نواحي الحياة الطبيعية والصناعية والزراعية .

نبذة تاريخية عن ظهور علم الخلية :

يعتبر علم الخلية من الفروع الاصلية في علوم الحياة وظهر كفرع مميز ومستقل في نهاية القرن التاسع عشر . ويعود الفضل في ظهوره كعلم الى اكتشاف العدسات وتطويرها لبناء المجاهر المختلفة .

أستخدم مصطلح خلية Cell أول مرة من قبل روبرت هوك عندما وصف التركيبات المضلعة التي تشكل نسيج الفلين عام 1665 ميلادية بأستخدام عدسات مكبره قام بصنعها بنفسه .

لم يستطع هوك رؤية خلايا حية بل أن ما رآه هو حجيرات مضلعه محاطه بجدران سميكة . وقد أعيد وصف الملاحظات السابقه التي وضعها هوك من قبل جرو ومالبيجي بعد عدة سنوات عندما فحصوا خلايا نباتية مختلفة وقد وجدو بأن ما تم وصفه سابقاً لم يكن سوى الفراغ المحاط بالسليولوز لخلايا نباتية وأطلقوا على هذه الفراغات بالحويصلات Vesicles أو Utricles . وخلال نفس القرن قام ليفنهوك (1674) بفحص قطرات من الماء أضافة لخلايا دموية ووجد بأن الفراغ الذي تم وصفه سابقاً لصورة الخلايا غير مطابق للحقيقه حيث وصف خلايا حره تحتوي بداخلها على عدد من الاجسام المختلفة .

وخلال قرن من ذلك الزمان تقدمت المعلومات حول خلية كثيراً . ففي عام 1839 وضعت نظرية الخلية التي نصت على أن جميع الكائنات الحية مؤلفة من خلايا ومنتجاتها وذلك من قبل عالم النبات شلايدن Schleiden وشوان Schwann عالم الحيوان . أستندت نظرية الخلية الى العديد من الملاحظات العلميه التي وردت قبل ذلك من ضمنها ملاحظات العلماء ميربل Mirbel, 1802 وأوكسين Oken, 1805 ولا مارك Lamrk, 1809 ودتروثت Dutrochet, 1824 وتورين Turpin, 1826 وبروان Brown, 1831 وغيرهم .

كان لنظرية الخلية تأثير واسع على عدد كبير من فروع المعرفة الحياتية حيث

تضمنت هذه النظرية أن كل خلية تنشأ من أنقسام خلية سابقة لها . لقد دفعت الحقائق التي تضمنتها نظرية الخلية العلماء لتكثيف دراساتهم وأبحاثهم . ففي عام 1846 قام الباحثون دورجاردن وشولتز وبركنجي وفوت مول , Von Mohl , Purkinji , Schulteze , Dujardin بوصف احد مكونات الخلية وسمي بالبروتوبلازم وهو الجزء الذي يحيط بالنواة التي وصفها براون عام 1831 .

في عام 1855 قام عالم الانسجة المرضيه فيرشو Virchow وعالم الاجنة Kolliker بتوضيح أن الكائن يتطور من التحام خليتين هما الحيوان المنوي والبويضة من خلال عملية سميت بالأخصاب .

وخلال الفترة الممتدة من 1855 حتى 1875 تمكن ريماك Remak وفلمنك Flemming وسترسبورغ Strasburger من وصف الانقسام المباشر Amitosis في الحيوان والنبات . وخلال سنتين بعد ذلك قام شيلشر [1878] Schleicher وفلمنك [1880] بوصف الانقسام غير المباشر Mitosis أو Karyokinesis . وفي عام 1890 وصف ولدور Waldeyer الكروموسومات وشرح أهميتها في الانقسام وتوزيعها فيه بشكل متساوي على الخلايا الناتجة عنه . ثم تلى ذلك اكتشاف الأشعة المغزليه من قبل فان بندن Van Benden وبوفيري Boveri والمائتوكونديريا من قبل التمان Altmann وبندالمان Bendalman عام 1890 .

حتى هذا التاريخ كان هناك فيض من المعلومات المتناثرة عن الخلية وأهميتها وكانت هناك حاجة ماسة لأبرازها جميعاً وهكذا كان . اذ قام هيرتوج Hertwig عام 1892 بنشر مقالة علمية موسعة في مجلة « الخلية والانسجة » الالمانية تحدث خلالها عن البناء العام لبعض المظاهر الحياتية أستند فيها الى خصائص وصفات الخلية وتركيبها ووظائفها . وكانت هذه المقالة بحق اعلان واضح لعلم الخلية كفرع مستقل عن الفروع الاخرى لعلم الحياة .

وبظهور علم الخلية بشكل واضح ومع تطور الادوات والاجهزه وطرق البحث تمكن العلماء من وصف العديد من مظاهر الحياة داخل الخلية . ففي عام 1895 قام

أوفرتون Overton بوصف الغشاء البلازمي للخلايا ووضع تصورا بدائيا عن تركيبه المفترض . كما اكتشفت أجسام كوجلي عام 1898 ووضعت عدة تصاميم مفترضة للغشاء البلازمي اعتماداً على التحليل الكيميائي لهذا الغشاء من قبل كولتدر وبارلوند عام 1933 وجورتنر وجريندل عام 1925 ودانيللي وهار في عام 1935 . وفي عام 1943 عزلت العضيات السائتوبلازمية باستخدام الطرد المركزي وقدم المجهر الالكتروني الكثير من العون في التعرف ووصف تركيب الكثير من الاجزاء الخلوية . وأعتبر قدوم المجهر الالكتروني ثوره في المعلومات الجزئيه عن الخلايا وعن دورها في الانسجة والاعضاء واكتشاف الكثير من الوظائف الخلوية التي تقوم بها .

ومن خلال العمل الدؤوب لعدد كبير من علماء وباحثي العالم أصبح معروفاً لدينا الان كيف تنقسم الخلايا وتوفرت لدينا جميع التفاصيل التي يتم خلالها توزيع الكروموسومات وانفصال أزواجها كما توفرت المعلومات الكامله عن الانقسام الاختزالي الذي يحصل للخلايا الجنسية . كما تمكن علماء الكيمياء من عزل المكونات الكيميائية لمعظم أجزاء الخلية ودرست بشكل واسع ومتطور .

كما قدمت المعلومات التي وفروها من خلال هذه الابحاث العون الكبير في معرفة آليات الأيض في العديد من أجزاء الخلية كوظائف الاغشيه الخلويه والميتوكندريا والبلاستيدات والاجسام الحاله وغيرها . وكذلك توفرت لدينا معرفه شبه كامله عن دور الانزيمات في أيض الخلية وبناء البروتينات وتضاعف المادة الوراثيه DNA وغير ذلك الكثير .

أشكال وأحجام الخلايا :

يختلف حجم وشكل الخلايا في الاحياء كثيراً . ويصل الاختلاف الى أعمقه عندما نجد أن هناك الالاف من أشكال وأنواع واحجام الخلايا في الكائن الواحد الناشئ أصلاً من خلية واحده .

ويبدو بأن هذا الاختلاف في حجم وشكل الخلايا يعود لاسباب مهمه مثل الوظيفة والعمر وموقع الخلايا وتطورها الجنيني . بشكل عام يتراوح حجم الخلايا ما بين 10 الى 1000 مايكرومتر ويزيد عن ذلك كثيراً في بيوض الطيور وغيرها .

تعتبر الوظيفة ذات أهمية كبيره في تحديد حجم وشكل الخلية وقد وجد بأن الخلايا المتشابهه وظيفيا لها نفس الحجم ولكنها تختلف في الشكل . فالخلايا الجلديه السطحيه تكون مسطحه لتخدم الخلية في أداء وظيفتها في حماية الاجزاء الداخليه ويزداد تبعاً لذلك مساحتها السطحيه على حساب الحجم العميق لها . كما تتميز الخلايا الكأسيه في بطانه الامعاء الدقيقه وبطانه القصبه الهوائيه بشكلها الخاص وحجمها الخاص الذي يساعدها على افراز المواد المخاطيه لتسهيل الانزلاق وترطيب الاجزاء الموجوده فيها اضافة للمساعده في تخمر بعض المواد .

أما كريات الدم الحمراء فتتميز بشكلها القرصي او البيضوي الخاص الذي يساعدها في المرور حتى عبر الاوعيه الدمويه الضيقه جداً والتي يصبح قطرها حتى أقل من قطر كريات الدم نفسها . لقد وجدت الدراسات الكيمياءية لكريات الدم الحمراء بأن وجودها في هذا الشكل والحجم يساهم كثيراً في زيادة كفاءة نقل الغازات بحيث يساعدها شكلها الخاص وحجمها على نقل أكبر ما يمكن نقله من الغازات ويعود ذلك في طبيعة الحال الى التنظيم الخاص لبروتين الهيموغلوبين اذ ان حصول ضرر أو تلف في الهيموغلوبين يؤدي الى تغيير في شكل الخلايا وحجمها . فالخلايا الدمويه المنجليه الناشئه عن تشوه في الهيموغلوبين بسبب الطفرات الوراثيه تفقد الشكل والحجم الطبيعي وتفقد تبعاً لذلك الكثير من

كفاءتها في نقل الغازات .

كما تظهر الخلايا العصبية أشكالاً وحجوماً خاصة تساهم كثيراً في أداءها لوظيفة نقل الرسائل العصبية . فالخلايا العصبية تتميز بسعة حجمها ووجود زوائد كثيرة بارزة من جسم الخلية إضافة لوجود نتوء بارز طويل يرتبط مع خلايا عصبية أخرى تقع بعيداً في موقع آخر . فالخلية العصبية بهذا الشكل والحجم تستطيع نقل الآلاف من الرسائل العصبية وتستطيع من خلال زوائدها الشجرية أن ترتبط مع الآلاف من محاور الخلايا العصبية الأخرى .

كما تستطيع أيضاً من خلال محورها نقل هذه جميعاً إلى خلية أخرى في نفس الموقع أو بعيداً عنه . ولو تصورنا عدم وجود الزوائد الشجرية في الخلية العصبية وبدلاً من ذلك توجد زائده واحدة فقط فإن هذه الخلية لا تستطيع الاتصال سوى مع خلية واحدة فقط ويمكن تصور التغيير الكبير الذي سيحصل في ورود الرسائل العصبية وسرعتها .

ولا يقتصر الشكل النجمي على الخلايا العصبية بل يمكن مشاهدته في الخلايا العظمية والخلايا الصبغية . ونظراً لوجود الخلايا العظمية في بيئة صلبة لذلك فإنها طورت نفسها لتستطيع تبادل المواد الغذائية مع الخلايا المحيطة وتبعاً لنظام التفرعات الذي تزود به الخلايا العظمية فإن المواد الغذائية والغازات والفضلات تنتقل وتحرك من مواقع العظم المختلفة عبر قنوات الخلايا العظمية .

كما تعتبر الخلايا الخازنة مثل الخلايا الدهنية والبيوض من أكبر الخلايا حجماً ويعود ذلك لوجود الكثير من المواد الغذائية المخزنة في هذه الخلايا .

كما يتغير شكل وحجم بعض الخلايا بسبب الوظيفة أيضاً فالخلايا المبطنه للمثانة على سبيل المثال ذات شكل وحجم متغير تبعاً لوجود البول في المثانة . إذ تنضغط خلايا النسيج الانتقالي عند امتلاء المثانة بالبول وتتحول هذه الخلايا إلى خلايا صغيرة الحجم منضغطة لا تلبث أن تتمدد بأشكال وأحجام مختلفة عن

افراغ المثانه وقد يصل حجمها في حالة التمدد الى اكثر من ثلاثة أمثال حجمها في حالة الانضغاط . كما تتغير أشكال وأحجام خلايا مختلفة أخرى كما هو الحال في بعض الخلايا الدموية البيضاء والتي تتحرك بنفس الطريقة التي تتحرك فيها الاميبا حيث يتغير شكل الخلايا هذه وحجمها بتغير توزيع الساييتوبلازم وحركته داخل الخلايا .

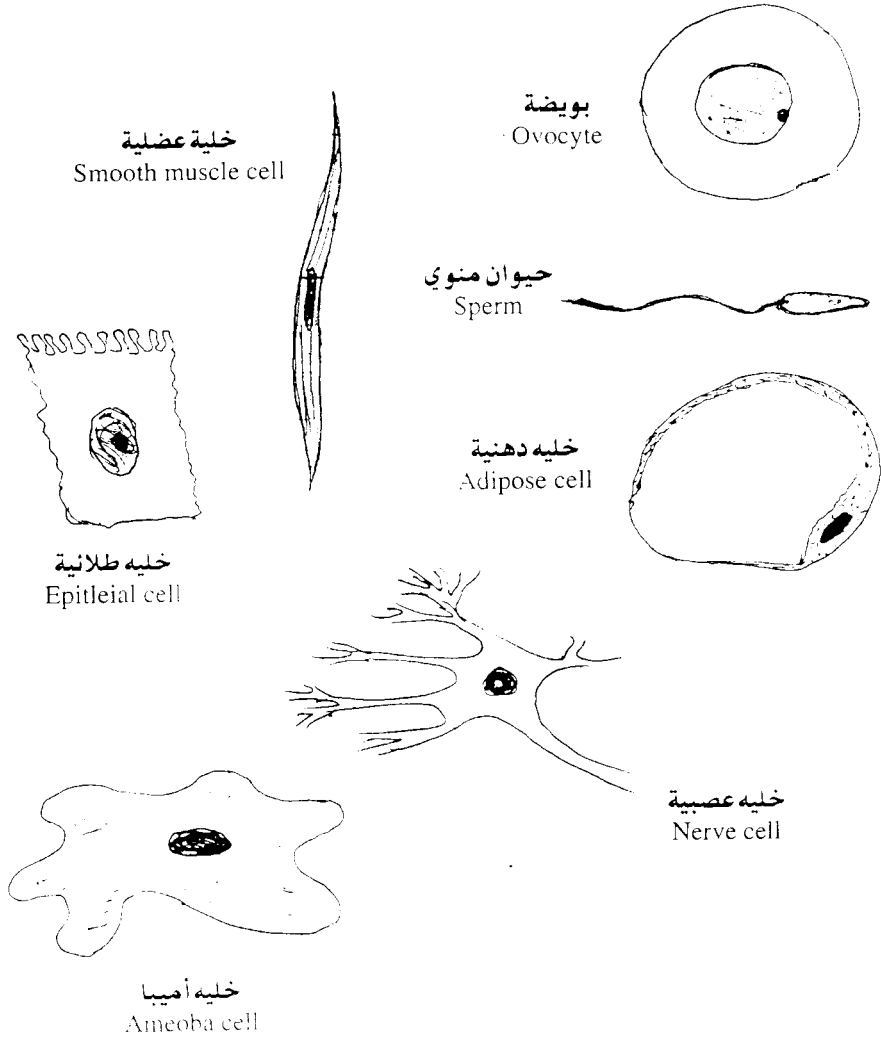
وهكذا فإن الشكل المغزلي للعضلات الملساء والشكل الاسطوانى للعضلات الهيكلية والقلبية والمغزلي المذيل للحيوانات المنوية والخلايا المهديبة في بطانه القصبه الهوائية والامعاء وقنوات المبايض وغيرها من أشكال الخلايا تخدم وظيفة هذه الخلايا (أشكال 1-1 و 2 و 3 و 4) . وقد لاحظنا بما سبق أن بعض الخلايا تتكيف بأشكال متباينه خدمة للوظيفة كما هو الحال في خليه الاميبا وخلايا الدم البيضاء بينما تبقى خلايا أخرى على شكلها العام ولا تتغير بسبب ثبات وظيفتها كما هو الحال في الخلايا العصبية والخلايا العضلية وغيرها .

وعلى الرغم من أن عامل الوظيفة ذو أهميه بالغة في تحديد حجم وشكل الخلايا الا ان هناك عوامل أخرى تلعب دوراً اضافياً في ذلك . فالخلايا الجنينية تكون صغيرة الحجم وكذلك الحال في الخلايا الناتجة عن الانقسامات الخلوية المختلفة مقارنة مع حجمها في مرحلة البلوغ ويبدو بأن هناك علاقة ما بين حجم الساييتوبلازم في الخلايا والحجم السطحي لها وتظهر هذه العلاقة واضحة في المثال السابق ، فالخلايا المنقسمة تتقاسم سايتوبلازمها مع الخلايا الجديده وهكذا تحصل هذه الخلايا على كميته قليلة من الساييتوبلازم يساعدها على إتمام نموها ثم زيادته ويتبع ذلك زيادة في حجمها .

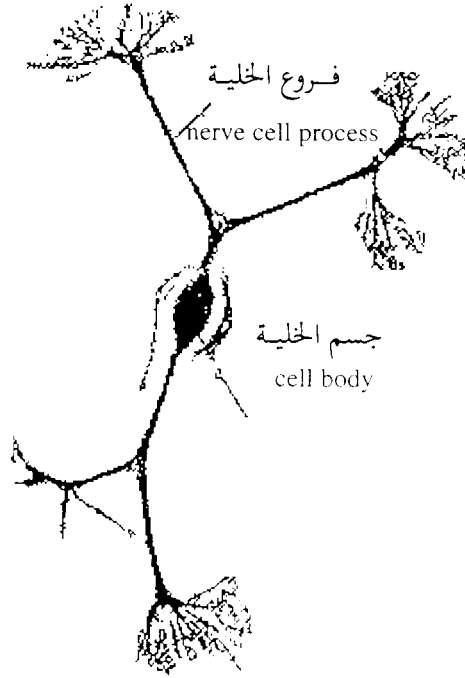
ولا يبدو ذلك قاعدة عامه ففي الانقسامات الجنينية هناك أنظمة مختلفة للتفلج ترتبط مع نوع البويضه المخصبه وتبعاً لتوزع موادها الغذائيه في الساييتوبلازم . فالانفلاقات الجنينية في البيوض المتجانسه المح كما هو الحال في بويضات الانسان تكون متجانسة وينتج عنها خلايا صغيرة متساوية الحجم بينما تتفلج بيوض الطيور

قطبيه الغذاء بطريقه مختلفه حيث ينتج القطب الحيواني من البويضه المخصبه خلايا صغيره الحجم منضغطه مقارنة بخلايا كبيره الحجم قليله العدد في القطب الخصري .

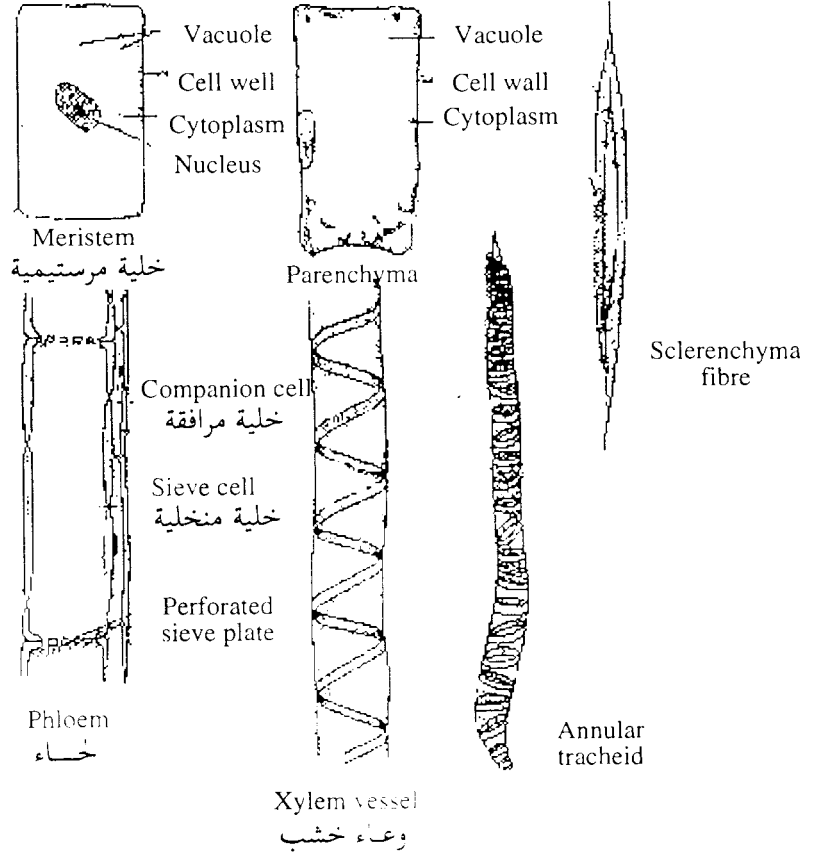
كما أن خلايا طبقه مالبيجي في بشرة الجلد تنتج خلايا مضلعة أو مستطيلة لا تلبث هذه أن تتفطح وتصبح أكثر اتساعاً كلما تقدمت نحو طبقات البشره العلوية .



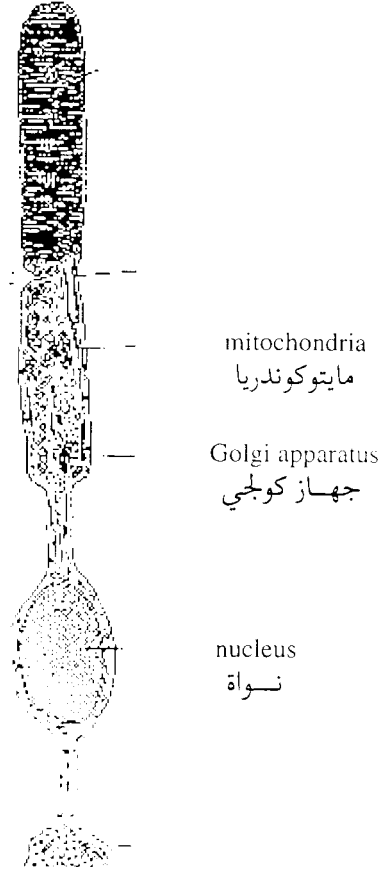
شكل 1-1 : أشكال متنوعة من الخلايا الحيوانية .



شكل 1- 2 : صورته بالمجهر الالكتروني لخلية عصبية . لاحظ الشكل النجمي لجسم الخلية والنهايات المتفرعة .



شكل 1-3 : أنواع مختلفة الشكل والحجم من الخلايا النباتية .



شكل 1-4 : الشكل الخاص لخلية مستقبلة للضوء
. Rod photoreceptor cell

كما يمكن مشاهدة الاختلاف في الحجم في مراحل الدورة الخلوية الانقسامية فالخلايا في مرحلة G1 و G2 اكبر حجماً من تلك الخلايا الناتجة عن انقسامها ويعود ذلك لانشغال الخلايا خلال المراحل السابقة للانقسام في اعداد نفسها وتهيئة المواد اللازمة للانقسام مما يساهم في زيادة حجم الساييتوبلازم بالتالي زيادة حجم الخلايا ولا تلبث هذه أن تفقد هذه الميزة بعد الانقسام .

وتظهر هذه الاختلافات في حجم نوع معين من الخلايا أثناء الانقسام واضحة جداً في الانقسامات الاختزالية التي تحصل في الانسجة الجنينية للحيوانات . فالانقسامات الاختزالية في المبيض تؤدي الى انتاج خلايا بيضية كبيرة الحجم وأخرى قزمية تدعى بالاجسام القطبية . وتظهر أن للوظيفة أهميه هنا في تحديد حجم هذه الخلايا . فالخلايا البيضية بحاجة الى ساييتوبلازم كثير ومواد غذائية اكثر نظراً لأهمية دورها في الاخصاب وكذلك للدور الكبير للساييتوبلازم في توجيه الانفصالات الخلوية عند الاخصاب بينما لا تعتبر الاجسام القطبية ذات فائده بأستثناء استلامها للكروموسومات الزائده لذلك فأنها ليست بحاجة الى ساييتوبلازم لان دورها ينتهي عند لحظه انتهاء الانقسام ولا يعود لها أهميه بعد ذلك .

كما يمكن ملاحظه الاختلاف في شكل الخلايا الانقسامية وبعدها من خلال ملاحظه عملية تكوين احيوانات المنويه في الخصى . أذ تظهر الخلايا الجنينية هذه بعد الانتهاء من عمليه الانقسام الاختزالي صغيرة كروية لا تلبث أن تغير شكلها وحجمها لتصبح مغزلية مذيله تتمكن من الحركة وتعج بالنشاط .

وإضافة لدور الوظيفة والمرحلة الخلوية في تحديد الشكل والحجم في الخلايا فأن لعمر الخلايا دوراً آخر في ذلك . فالخلايا الفتية الكاملة النمو تبدو اكبر حجماً واكثر انتظاماً في شكلها مقارنة مع الخلايا الهرمة التي تبدو أصغر حجماً وتظهر فيها الأنشاءات والطيات نتيجة لانخفاض الافعال الايضيه وتراجع حجم الساييتوبلازم وزيادة لزوجته .

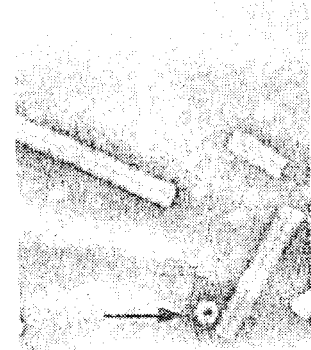
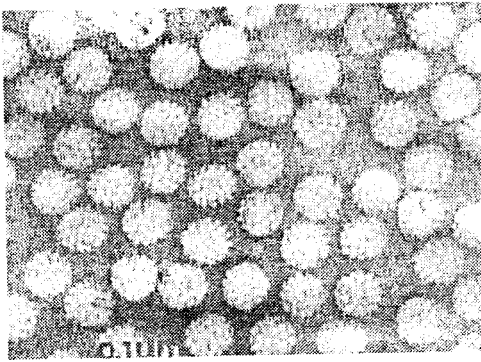
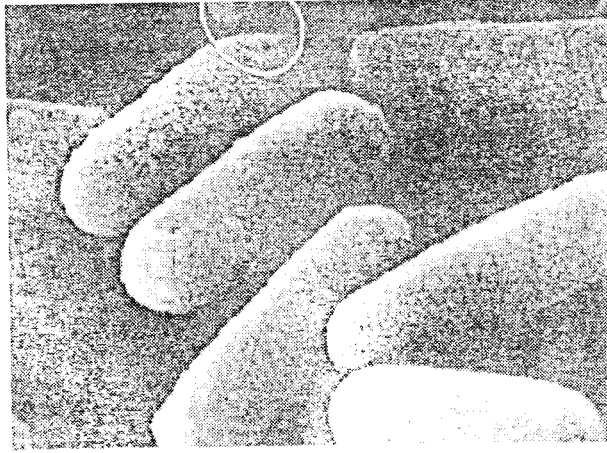
واضافة لما سبق من العوامل التي تؤثر على حجم وشكل الخلايا فأن للعوامل الخارجية ووجود تحورات غشائية دور آخر اضافي . لا يقتصر دور العوامل السابقة في تحديد حجم وشكل الخلايا بل يتجاوزه في التأثير حتى على حجم النوى . ويظهر أيضاً بأن هناك علاقة بين حجم الساييتوبلازم وحجم الخلايا وحجم النوى بحيث يتغير حجم النواة بتغير حجم ساييتوبلازم الخلية أو حجمها . فقد وجد بأن حجم نوى الخلايا المحتزلة الكروموسومات وحجم ساييتوبلازمها أصغر من حجم نوى الخلايا مكتملة عدد الكروموسومات وأقل منها ساييتوبلازماً . ويبدو بأن حجم النواة ذا أهمية في فرض السيطرة على مساحه محدده من الساييتوبلازم وأن جميع الخلايا تحافظ على نسبة شبه ثابتة بين حجم النواة و الساييتوبلازم ويعزي البعض انقسام الخلايا الى زيادة سعة الخلايا أو زيادة حجم ساييتوبلازمها بحيث يؤدي الى اختلال النسبة السابقه وهو ما يدفع بهذه الخلايا الى الانقسام لأجل العوده الى النسبة اللازمة .

تعمل طبيعة الغلاف الخلوي على تحديد شكل وحجم الخلايا . فالخلايا النباتية والبكتيرية اكثر ثباتاً بالحجم والشكل من الخلايا الحيوانية ويعود ذلك الى وجود أغلفة اضافيه ذات طبيعه صلبه اضافة للغشاء البلازمي في هذه الخلايا وغير موجوده في الخلايا الحيوانية .

فالخلايا البكتيرية تحاط بغلاف مؤلف من مواد صلبه تختلف مكوناته نوعاً عن مكونات الجدران الخلويه النباتيه وهكذا فأن البكتريه العصويه تستمر في نقل أشكالها الى الاجيال الجديده وكذلك الحال في الاشكال الاخرى من هذه الاحياء ولا يعرف في هذه الحاله أهمية الشكل للوظيفه . أما بالنسبه للفايروسات فيبدو بأن للشكل أهمية كبيرة في الحياه فقد وجد بأن الفيروسات الاكثر تعقيداً في الشكل هي الفايروسات الاكثر نجاحاً في اصابة مضائفها والاكثر انتشاراً من الفايروسات الاخرى الا بسط شكلاً وتركيباً . فالفايروسات السرطانيه وفايروسات الهريس وفايروسات البكتيريا هي الاكثر انتشاراً والاسع اصابة للمضائف من الفايروسات

الآخري وهي في نفس الوقت تعتبر الأكثر تعقيداً في الشكل من جميع
الفايروسات المعروفة . (شكل 1- 5)

واستناداً إلى ماسبق فإن أحجام وأشكال الخلايا تتحدد بعدة عوامل وأن خلايا
نسيج معين من أنسجة الخلايا المعقدة ذات أشكال واحده متشابهه تنتظم وترتب
بنفس الطريقة وخاصة بالنسيج . فالخلايا الطلائية المبطنه للامعاء جميعها تقريباً
ذات شكل عمودي وتصبح الخلايا مكعبة في أنسجة الكبد بينما تكون خلايا
النسيج الحشفي مسطحة جميعها وهكذا بالنسبه لبقية أنواع الانسجة .



شكل 1 - 5 : صورة بالمجهر الإلكتروني لخلايا بكتيريا ونوعان من
الفايروسات .

الخلايا حقيقية النواة والبدائية النواة Eukaryotes & Prokaryotes :

أن معظم الخلايا التي درست بشكل تفصيلي تحتوي غالباً على نواة وسائتوبلازم كما هو الحال في الخلايا الحيوانية والنباتية الا أن هناك خلايا أخرى تفتقد لوجود نواة مميزة واضحة في سائتوبلازمها كما هو الحال في البكتيريا والطحالب الزرقاء المخضرة . سميت الخلايا التي تحتوي على نواة مميزة وواضحة و محاطة بغلاف خاص بها بالخلايا حقيقية النواة بينما تسمى الخلايا التي تفتقد لوجود النواة وتنتشر مادتها الوراثية في السائتوبلازم دون غشاء بالاحياء بدائية النواة .

ولأجل توضيح الفروق الاخرى بين هاتين المجموعتين من الخلايا سنأخذ الخلية الحيوانية كمثال للمجموعه الاولى والخلية البكتيرية كمثال للمجموعة الثانية .

التركيب العام للخلية الحقيقية النواة :

تختلف الخلايا في شكلها وحجمها ويمكن مشاهدة خلايا ذات شكل متغير باستمرار كما هو الحال في الاميبا الحره وبعض خلايا الدم البيضاء . كما يمكن وجود خلايا ذات أشكال ثابتة كما هو الحال في خلايا الدم الحمراء والخلايا الطلائية والعصبية والحيوانات المنويه ومعظم خلايا النبات .

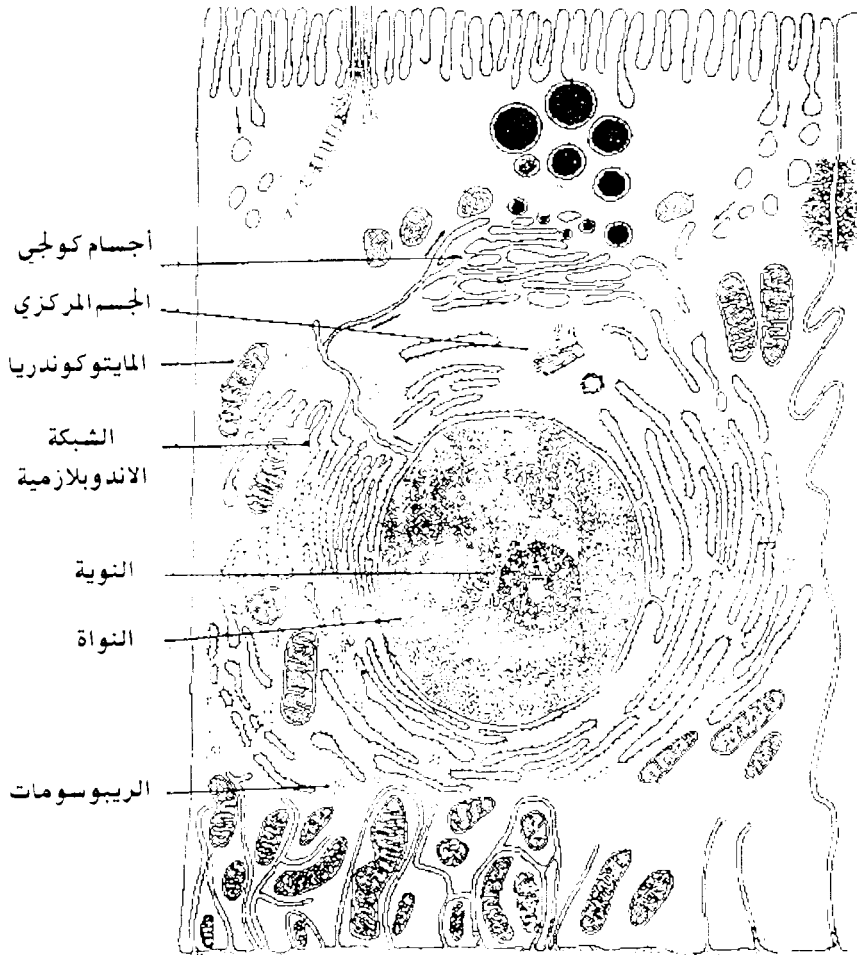
ويظهر بأن شكل الخلايا يعتمد أساساً على نوع الوظيفة التي تقوم بها الخلايا وبشكل جزئي الى عوامل أخرى مثل الشد السطحي للخلايا ولزوجة السائتوبلازم والضغط الميكانيكي المسلط من الخلايا المجاوره وصلابة غشاء الخلية ووجود تركيبات أنبوبية دقيقة فيه أو في هيكل الخلايا عامة .

أن تربية الخلايا الدموية البيضاء على سبيل المثال على وسط غذائي سائل يؤدي الى أن تأخذ هذه الخلايا الشكل الدائري بسبب الشد السطحي لوجودها في وسط سائل وهو نفس الشكل الذي توجد فيه في الدم . الا أنها تكون متغيرة الشكل عند وجودها في الانسجة أو بينها .

ان الفحوصات المجهرية لهذه الخلايا تظهر أنها مؤلفة من عدد قليل من السطوح

الا ان الخلايا وأغلبها مؤلفة من سطوح متعددة تتراوح ما بين 4 _ 14 ضلعاً .

ان حجم الخلايا حقيقية النواة ذو مديات مختلفه فبعض الخلايا ظاهره للعين كما هو الحال في بيوض الطيور التي يزيد قطرها على عدد من السنتيمترات . الا ان معظم هذه الخلايا مجهري ولا يزيد قطرها على بضعة مايكرومترات بأستثناء خلايا معينة مثل الخلايا العصبية . ويظهر بأن حجم الخلايا عند الانسان اكبر كثيراً بما كان يقدر سابقاً وهي تتراوح ما بين 200 _ 15,000 مايكرومتر مكعب (شكل 1-6) .



شكل 1-6 : تخطيط لخلية طلائية حقيقية النواة

وبشكل عام فإن حجم الخلايا ثابتا نوعما بالنسبة لنوع معين من الخلايا حيث يظهر بأن لخلايا الكبد أو الكليه مثلاً حجماً متشابهاً في الفئران والخيول والانسان وأن حجم العضو الذي توجد فيه يعتمد على عدد الخلايا المؤلفه له وليس لحجم الخلايا علاقة بذلك .

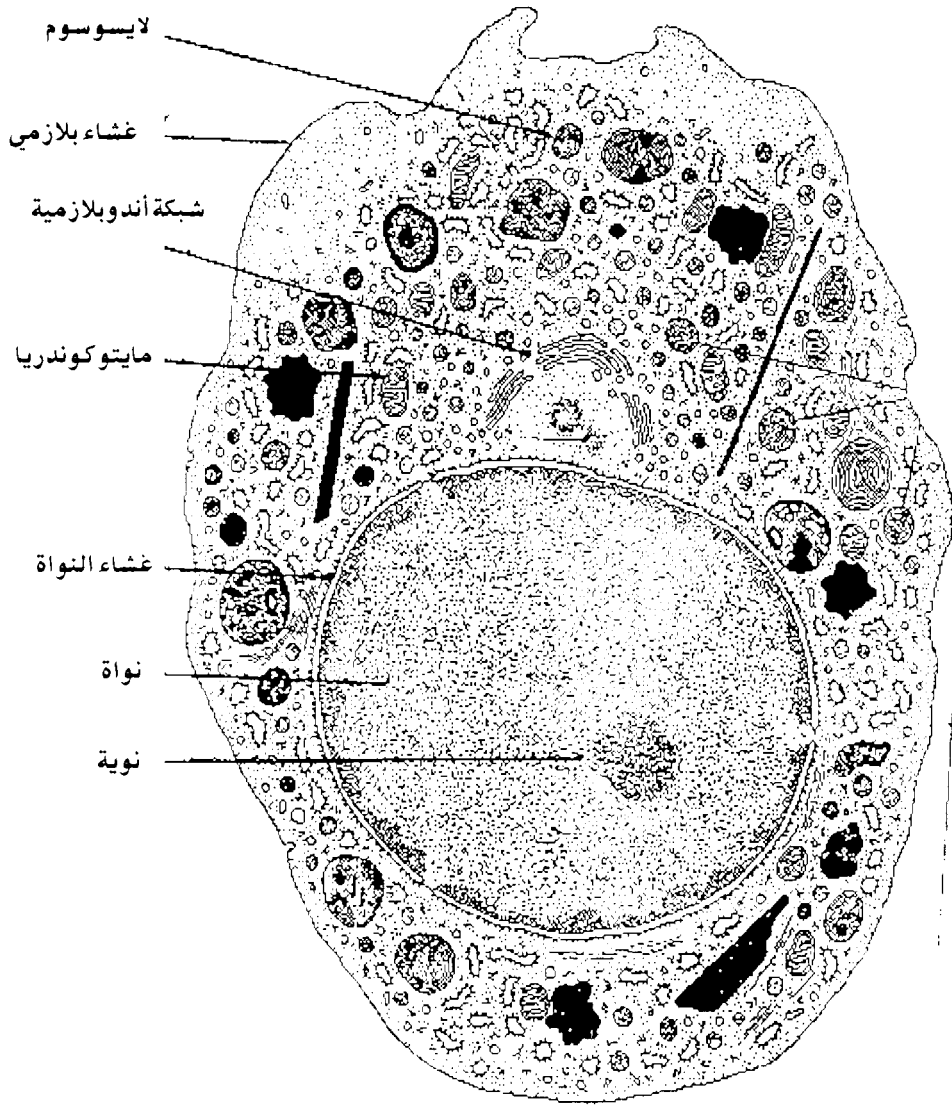
عند فحص الخلايا حقيقية النواة تحت المجهر فإنه يظهر بأنها تحتوي في الوسط على الأغلب على نواة كرويه أو بيضويه واضحه ومميزه وتحتوي على نويه واحدة أو نويتان . وتفصل النواة عن ما يحيطها بغلاف نووي . تظهر النوى في المرحلة البينية غير الانقساميه لا تحتوي على أجسام أو جزيئات داخلية الا أنه عند استعداد الخلية للانقسام تظهر داخلها أجسام طويله يختلف شكلها اعتماداً على المرحله الانقساميه وتدعى هذه الاجسام بالكروموسومات .

تحتوي الخلايا الحقيقية النواة أيضاً على سائل متجانس يدعى بالسايوبلازم يحيط بالنواة ويحتوي على أجسام لماعه مختلفه الحجم منها المايكوتوكوندريا وقطرات الدهون والمخ والاصباغ .

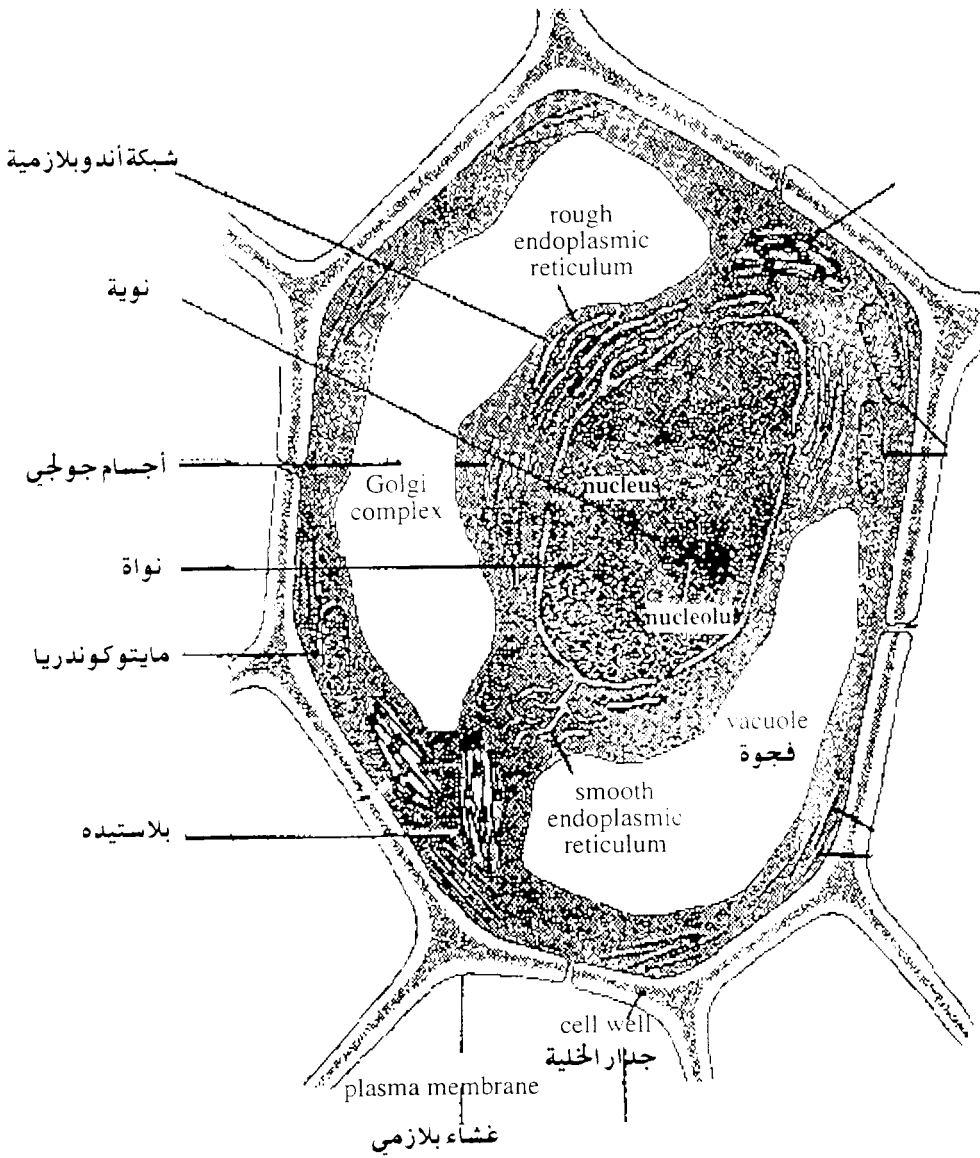
يظهر جزء السايوبلازم المحيطي المجاور للغشاء البلازمي الذي يحيط كل خليه بأنه اكثر كثافة بسبب لزوجته العاليه وعدم احتواءه على عضيات ويدعى بالايكتوبلازم Ectoplasm . بينما يكون السايوبلازم الداخلي اكثر سيولة ويحتوي على معظم العضيات السايوبلازميه ويدعى بالاندوبلازم Endoplasm .

تظهر جميع الخلايا حقيقية النواة وغيرها محاطه بغشاء رقيق يحددها ويحفظ محتوياتها يدعى بالغشاء البلازمي وله وظائف مهمه جداً للخلايا . يحاط هذا الغشاء في معظم الخلايا بغلاف أو أكثر من غلاف . فالخلايا الحيوانيه تحاط بطبقه رقيقه تمثل هذا الغلاف ولا يمكن مشاهدته بالمجهر الضوئي بسبب رقيقته البالغه . أما الخلايا النباتيه فتظهر جدران قويه تمثل أغلفه لها مؤلفه غالباً من السليلوز وتدعى هذه بجدران الخلايا وهي أسمك بكثير من الطبقات الرقيقه المحيطة بالخلايا الحيوانية .

أن فحوصات المجهر الالكتروني أوضحت بأن الخلايا تحتوي على عضيات سايتوبلازميه أخرى لا يمكن مشاهدتها بالمجهر الضوئي منها الشبكة الاندوبلازميه والريبوسومات واللايسوسومات وأجسام كولجي وفجوات أضافة للبلاستيدات الموجوده في الخلايا النباتية فقط. وقد قدم المجهر الالكتروني معلومات وافره عن التركيب الجزئي الدقيق للعديد من أجزاء الخلية وساهم ذلك كثيراً في تطوير فهمنا عن الخلايا. تحتوي بعض الخلايا الحقيقية النوى على أهداب أو أسواط أو ذبول تستخدم أما للحركه أو لخدمة وظيفة معينة تقوم بها الخلايا كما هو الحال في الخلايا المبطنه للقنوات التنفسيه وقناة المبايض والحيوانات المنويه وغيرها (أشكال 7_1 و 8) .



شكل 1_7 : تخطيط لخلية حقيقية النواة متغيرة الشكل (خلية ملتهمة
 . Phagocyte)



شكل 1_8 : تخطيط لمكونات الخلية النباتية حقيقية النواة .

تركيب الخلية بدائية النواة :

الخلايا بدائية النواة خلايا أصغر حجماً من الخلايا حقيقية النواة ولا تحتوي على نواة متميزه بسبب عدم وجود غلاف نووي يحيط مادتها الوراثية . لذلك فإن مادتها الوراثية تكون بتماس مباشر مع السايروبلازم . من الناحية التطورية تعتبر الخلايا بدائية النواة الاسلاف القديمة التي أنحدرت منها الخلايا حقيقية النواة . وتظهر المتحجرات التي عثر عليها والتي تعود الى اكثر من ثلاثة بلايين سنة مضت خلايا بدائية النواة فقط بينما يعود ظهور الخلايا حقيقية النواة الى حوالي بليون سنة بعد ذلك .

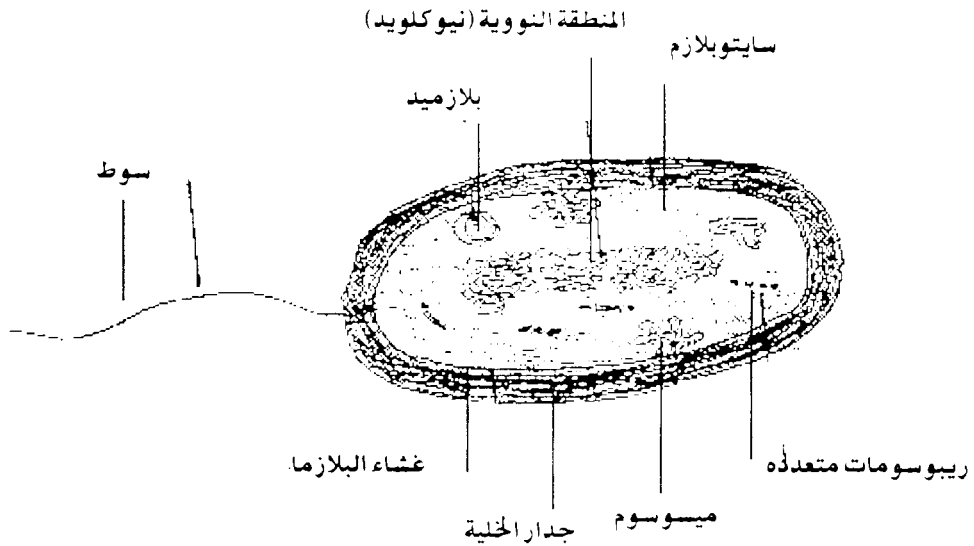
ومع وجود الكثير من الاختلافات بين الخلايا بدائيه وحقيقية النواة فإن هناك العديد من التماثل بينهما وخصوصا على المستوى الجزيئي حيث أن لتراكيبها نفس المكونات والمظهر تقريبا أضافة لتشابه وظائف العديد من أجزاءهما وشفراتهما الوراثية .

تعتبر البكتريا أفضل الامثلة على الخلايا بدائية النواة وهي خلايا صغيرة يبلغ طولها حوالي 3 مايكروميتر وعرضها حوالي مايكروميتر واحد . تختلف أشكال البكتريا وحجومها فبعضها كروي وأخرى عصوية وبعضها ذو أشكال حلزونية أو ذات أشكال خاصه . كما تترتب البكتريا بطرق مختلفه مزدوج وأخرى مسبحيه وبعضها يشبه عنقود العنب .

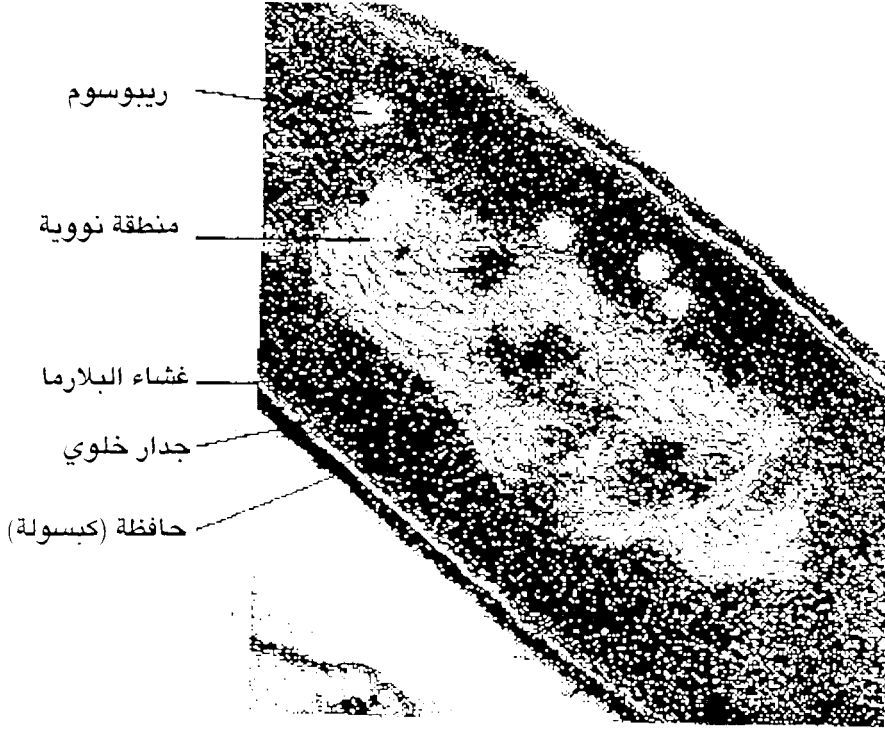
تظهر خلية البكتريا تحت المجهر بأنها مؤلفة من منطقه وسطية كثيفة تنتشر فيها المادة الوراثية المؤلفه من كروموسوم خيطي كثير الطيات واللفات . تدعى هذه المنطقه بالنيوكلويد Nucliod وينتشر حولها السايروبلازم الذي يحتوي على عدد من الريبوسومات المتعددة . تفتقد البكتريا لكثير من العضيات السايروبلازمية التي تحدثنا عنها في الخلايا حقيقيه النواة مثل المايوتوكوندريا والشبكة الاندوبلازميه وجهاز كوجلي واللايسوسومات وغيرها ويقوم الغشاء البلازمي بالكثير من الوظائف التي تقوم بها هذه العضيات . كما قد تحتوي بعض أنواع أو سلالات البكتريا على

جزيئات DNA حلقية في سايتوبلازمها تدعى بالبلازميدات ذات أهمية كبيرة في مناعة البكتريا ضد بعض المضادات الحياتية. يختلف عدد البلازميدات في الخلية الواحد ولكنه يتراوح ما بين بلازميد واحد وعدة آلاف منها .

تحاط خلية البكتريا بغشاء بلازمي مشابه في تركيبه الدقيق لغشاء الخلايا حقيقية النواة الا ان له وظائف اكثر اهمها القيام بأطلاق الطاقة بدلاً من الماييتوكونديريا لأحتواءه على العديد من الأنزيمات التنفسية (أشكال 1_9 و 10) .



شكل 1_9 : التركيب العام لخلية بكتريا بدائية النواة .



شكل 1_ 10 : صورة بالمجهر الالكتروني لخلية بكتريا - بدائية النواة موضحاً
عليها الجزء المؤلفه لها .

يحاط الغشاء البلازمي في جميع أنواع البكتريا بغلاف آخر هو غلاف الخلية الذي يتألف من بروتين وسكريات متعددة مرتبطة مع البروتينات أو الدهون إضافة لمواد أخرى. يختلف سمك هذا الغلاف في البكتريا. ففي البكتريا الموجبة لصبغة جرام يكون الغلاف سميكاً ومؤلف في الغالب من وحدات كربوهيدراتيه - بروتينية بهيئة طبقات مرتبطة مع بعضها. بينما تنحسر هذه الطبقات كثيراً في البكتريا السالبة لصبغة جرام وتبدو معها طبقات أخرى مؤلفة من سكريات دهنية متعددة ودهون بروتينية مختلفة. كما قد تظهر طبقات أخرى أضافيه في بعض البكتريا. كما تحتوي البكتريا على سوط واحد أو عدة أسواط وتوزع في حالة وجود أعداد منها بترتيبات متعددة.

تتكاثر معظم أنواع الخلايا بدائية النواة بالانشطار البسيط او الانقسام المباشر الذي يتم من خلاله أنشطار الخلية الواحد الى خليتين دون حدوث الكثير من التعقيدات التي تظهر في الانقسام غير المباشر الذي تمر فيه الخلايا حقيقية النواة.

الفصل الثاني

كيمياء المركبات الخلوية

Chemistry of the Cellular Components

مقدمة :

أن التعريف الكيميائي للخلية والذي ينص «على أن الخلية هي تجمع لعدد هائل من الجزيئات المختلفة والتي تنتظم بصورة عالية الدقة تمكن الخلية من أداء فعاليتها الحياتية المختلفة» يوضح لنا الأهمية البالغة لمعرفة التركيب الكيميائي للمركبات والجزيئات هذا إضافة لمعرفة أهميتها وجودها بالصورة التي توجد فيها في الخلايا .

ونظراً لاختلاف الخلايا وتنوع وظائفها فإن هذا التركيب يختلف في تفاصيله من نوع خلايا إلى أخرى ولكننا سنتحدث عن الصورة العامة للتركيب الكيميائي للخلية .

يمثل الماء النسبة الكبيرة في تركيب الخلايا حيث تبلغ نسبته حوالي - 90 % 60 وهو ما يجعل الأوكسجين والهيدروجين تبعاً لذلك يحتلان النسبة العالية في الخلايا . وتتوزع باقي النسب على المركبات اللاعضوية والعضوية وغيرها . وسنتناول هذه المركبات في تفصيل مناسب لهذا الكتاب وبشكل يخدم الفصول الأخرى القادمة .

الماء في الخلية Water :

يتألف الماء من جزيئات مترابطة مع بعضها بأواصر هيدروجينية متعددة وتتركب الجزيئة الواحدة منه من ذرة أوكسجين وذرتان من الهيدروجين . أن ذرة الأوكسجين ذات شحنة سالبة ثنائية التكافؤ لذلك ترتبط بها ذرتا هيدروجين مؤدية إلى تكوين جزيئة الماء ذات القطبية الثنائية الضعيفة . ويعزى إلى هذه الصفة أهمية الماء كأهم المذيبات للملاح الهامة في العمليات الحيوية وكذلك مذيب لعدد كبير من المركبات العضوية .

وأضافة لكونه مذيب شائع ومهم فإنه يمثل أيضاً وسطاً لعمل العديد من المركبات الحيوية . فالكثير من التفاعلات الأيضية تجري في وسط مائي وتنتقل

عبره الكثير من المواد . كما أنه يدخل في تركيب عدد من المركبات مثل البروتينات والكاربوهيدرات والدهون وغيرها .

ونتيجة للتركيب الفريد لجزيئات الماء فقد أتصف الماء بصفات مميزة ذات أهمية كبيرة للحياة ومن أهم هذه المميزات :

1. الماء هو اكثر المركبات ثبوتاً من جميع المذيبات المعروفة الاخرى بسبب تركيبه الكيميائي البسيط وقطبيته الثنائية .
2. وجوده في ثلاث صور بدرجة الحرارة 15 وهي الصورة الصلبة (الجليد) و الغازية (البخار) والسائلة .
3. يحتاج الماء الى سعره حرارية واحده لكل غرام منه ليرتفع درجة حرارية واحدة بما يوفر للماء سعة حرارية نوعية عالية ذات أهمية بالغة في محافظة الكائنات الحية على حرارة أجسامها .
4. يحتاج 1 غم من الماء الى 500 سعره حرارية ليتحول الى بخار وهو ما يساعد الاجسام الحية على التخلص من كمية كبيرة من الحرارة الفائضة وتحويلها الى الماء ليتبخر وهو ما يساعدها على بقاء درجات حرارتها ثابتة إضافة لتلطيف البيئة التي حولها .
5. للماء كثافة قصوى يصلها بدرجة حرارة 4 م° تنخفض بعدها بأنخفاض درجة الحرارة وهو ما يفسر طوفان الجليد على سطح الماء وهو بذلك يخالف جميع السوائل الاخرى التي تزيد كثافتها بأنخفاض درجات الحرارة .
6. تساعد شدة توتر سطحه العالية على تماسك المادة الحية السائلة داخل الخلايا وتعتبر شدة التوتر هذه أعلى شدة بعد تلك التي يتميز بها الزئبق . ويمكن مشاهدة قوة الشد السطحي للماد عند سير الحشرات على سطح الماء حيث يظهر وكأن الماء مغلف بغشاء مرن .
7. أن مساهمة الماء في المساعدة على إنتقال الجزيئات إضافة لحركته داخل الخلايا

والاجسام يوضح بأن للماء لزوجة منخفضة .

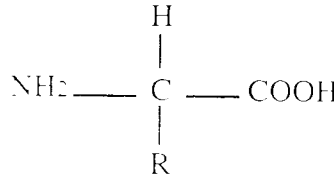
8. بسبب القطبية الثنائية للماء فهو يعتبر من اكثر المذيبات أهمية للمواد العضوية واللاعضوية .

البروتينات Proteins :

تؤلف البروتينات ما نسبته 80 - 85 % من الوزن الجاف للخلايا مما يعكس الاهمية الكبيرة لها حياتياً .

يتألف البروتين من سلاسل مختلفة العدد تبعاً لنوع البروتين ويختلف كذلك تنظيمها وطريقة التفافها على بعض .

تتألف كل سلسلة من سلاسل عديد الببتيد هذه من وحدات متكررة تدعى بالاحماض الامينية يبلغ عددها حوالي عشرون حامضاً . أن كل حامض أميني يتألف من ذرة كاربون مركزية تدعى بذره كاربون الفا ترتبط معها مجموعة كاربوكسيل من جهة ومجموعة أمين من جهة ثانية إضافة لسلسلة جانبية تدعى بمجموعة R .



وتمثل مجموعة R الاختلاف في هذه الوحدات فقد تكون هذه المجموعة ممثلة بالهيدروجين كما هو الحال في الجلايسين أو سلسلة كاربونية متفرعة كما هو الحال في الليوسين أو غير متفرعة كما هو الحال في الجلوماتامين . كما أنها قد تتضمن حلقة أروماتيه كما هو الحال في التايروسين .

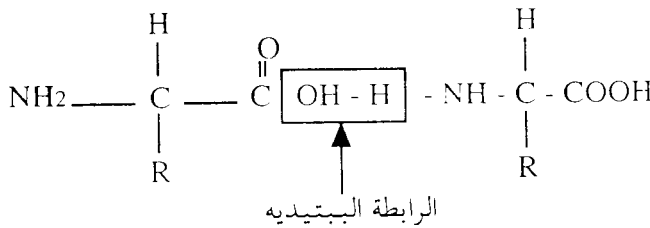
أن تركيب الحامض الاميني السابق يمنح البروتين قوة كبيره في التآصر مع مركبات عديده مختلفة في الخلية . فمجموعة R يمكن أن تكون غير قطبية وكارهه

للماء مما يساعدها في الذوبان في الدهون كما هو الحال في الحامض الاميني لليوسين والفنيل النين بينما تذوب القطبية منها في الماء عن طريق تكوين الاواصر الهيدروجينية كما هو الحال في السيرين والتربتوفان والهستيدين (شكل 2 - 1) . كما قد تكون مجموعة R في الحامض الاميني متأينه ذات شحنة سالبة كما في حامض الاسبارتيك أو موجب الشحنة كما في الحامض الاسبرجين أو قد تكون غير متأينه .

هذا إضافة الى ان بعض مجاميع R في الاحماض الامينية ذات قدرات تأصيرية مختلفة بسبب التنوع الكبير في هذه المجاميع .

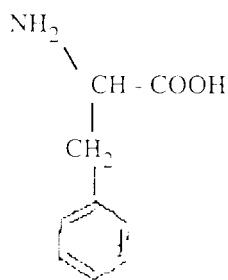
أن وجود مجموعتين إضافة لمجموعة R الا وهي مجموعة الامين والكاربوكسيل تعملان على جعل الاحماض الامينية كجزيئات أمفوتيرية حيث يصبح الحامض الاميني موجب الشحنة أو سالب اعتماداً على الاس الهيدروجين للمحلول . كما أنه يكون متعادلاً في المحاليل المتعادلة .

تتولد سلسلة عديد الببتيد من ارتباط الاحماض الامينية مع بعضها اعتماداً على توارد الشفرات الوراثية . وتلتف هذه السلاسل بطريقة معينة لتشكل البروتين . ترتبط مجموعة الكاربوكسيل حامض أميني مع مجموعة الامين للحامض الاميني التالي وتدعى هذه الرابطة بالرابطة الببتيدية .

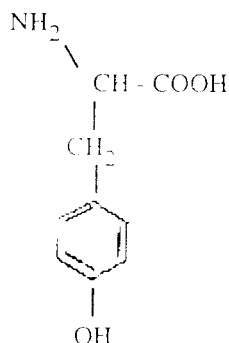


ترتبط سلاسل عديد الببتيد مع بعضها بصورة منظمة لتوليد البروتين كما قلنا ويوفر مثل هذا الارتباط خصائص مهمة للبروتين حين تتوفر عدد من المواقع

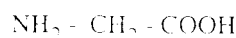
النشيطه في هذا التركيب تجعل البروتين ذو قابليه عاليه على التفاعل مع المركبات العضويه الاخرى . ويمكن تبعاً لذلك وجود البروتين بصوره بسيطه حرة أو مرتبطة كما هو الحال في البروتينات الدهنيه والكاربوهيدراتيه . كما يمكن للبروتين الارتباط مع مركبات أو عناصر غير عضويه كما هو الحال في ارتباط الجلوتين مع الحديد في كريات الدم الحمراء لانتاج الهيموغلوبين أو في الارتباط مع الكبريت أو النحاس وغيرها (البروتينات المقترنه) .



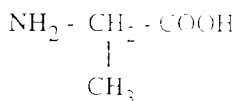
فينيلالانين



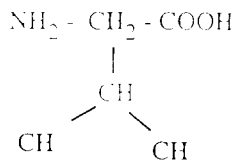
تايروسين



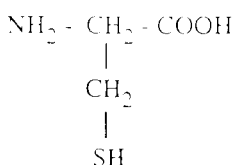
جلالين



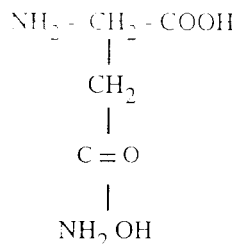
الانين



الفالين



السيستين



الاسبرجين

شكل 2 - 1 : اختلاف مجموعه R في عدد من الاحماض الامينية مما يعطي البروتين قدرة عاليه على التآصر والتفاعل مع المركبات الاخرى .

الدهون Lipids :

وهي جزيئات ذات قطبية منخفضة ولذا فإنها لا تذوب في الماء ولكنها تذوب في المذيبات العضوية مثل الالستون والايثر والزايلول . تتألف الدهون من سلاسل هيدروكربونية طويلة يدخل في تركيبها الكربون والهيدروجين والاكسجين وقد ترتبط معها عناصر أخرى مثل الفوسفور والكبريت والنتروجين .

تقسم الدهون الى ثلاثة أنواع وهي :

1. الدهون المتعادلة أو الحقيقية .

2. الدهون المفسفرة .

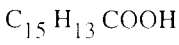
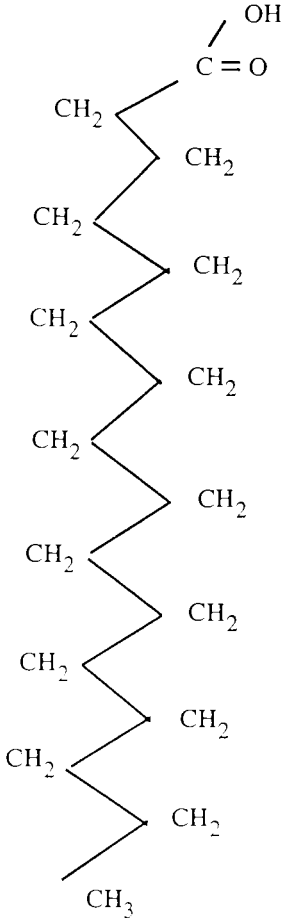
3. الستيرويدات .

تتألف الدهون من جزيئة جليسرول مرتبطة مع ثلاثة أحماض دهنية ويرمز لتركيبها عادة بالصيغة $R - CO OH$ حيث تمثل R الاحماض الدهنية وقد يكون الكربون فيها مشبعاً بذرتي هيدروجين تسمى عندئذ بالدهون المشبعة أو يكون الكربون فيها مرتبطاً مع ذرة هيدروجين واحدة وتسمى عندئذ بالدهون غير المشبعة (شكل 2 - 2) .

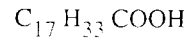
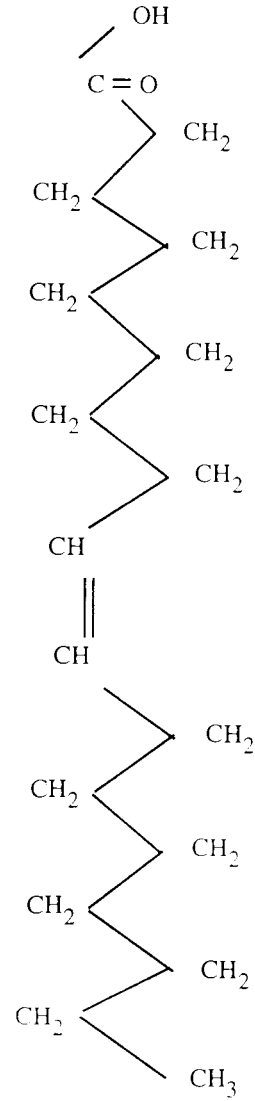
تتركب الدهون المتعادلة من كاربون وأوكسجين وهيدروجين وتستخدم غالباً في إطلاق الطاقة ولا تدخل في تركيب الاغشية الخلوية أو غيرها .

وتتأثر هذه الدهون مع الكحول مؤدية الى الحصول على جليسيريدات أحادية وثنائية وثلاثية والتي هي دهون بهيئات سائلة أو صلبة كما تعتبر الشموع دهون متعادلة ويستبدل الجليسيرول في سلاسلها بالكحول (شكل 2 - 3) .

ونظراً لوجودها في هيئة جليسيريدات فإن الدهون المتعادلة لا تشترك مع بقية المركبات بل أنها موجودة أما بصورة مستحلبة أو شحوم مخزنة .

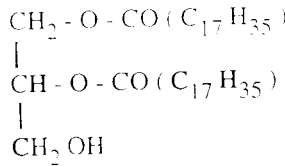
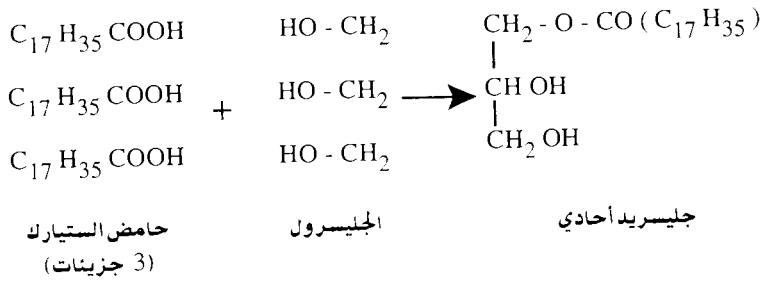


دهن مشبع
«زيت النخيل»

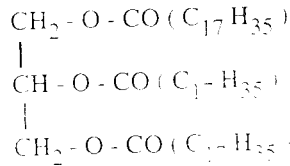


دهن غير مشبع
«زيت الزيتون»

شكل 2 - 2 : جزيئتان من الدهون المشبعة وغير المشبعة .



جليسيريد ثنائي



جليسيريد ثلاثي

شكل 2-3 : تكوين الجليسيريدات الدهنية ويلاحظ بأن نوع الجليسيريد يعتمد على عدد جزئيات حمض الستيارك المرتبطة مع الجليسرول .

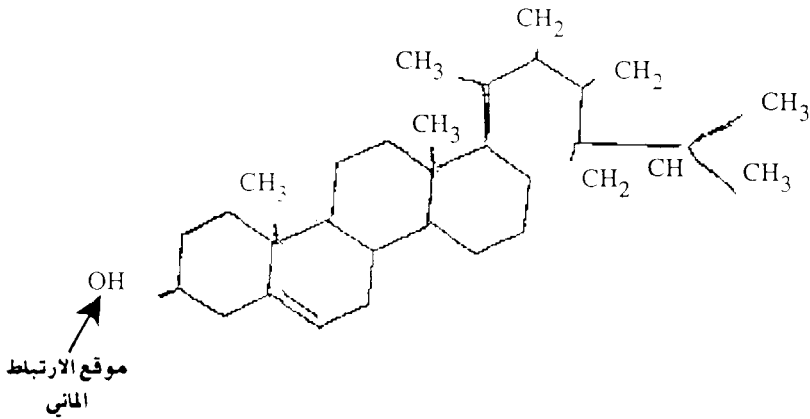
أما الدهون المفسفرة فهي دهون لا تستخدم في الاحتراق وإطلاق الطاقة كما هو الحال في الدهون الحقيقية بل تدخل في تركيب الأغلفة الخلوية والأغلفة المحيطة بالعضيات السايوبلازمية .

تتألف هذه الدهون من جليسرول وأثنان من الأحماض الدهنية إضافة لمجموعة فوسفات كما هو الحال في دهن الليسثين المؤلف للأغشية العصبية . ولهذا النوع من الدهون القدرة الكبيرة على الارتباط مع المركبات الخلوية الأخرى بسبب وجود القطبية في جزئياتها والتي تعود لوجود مجموعة الفوسفات .

وقد تتصل مجموعة الهيدروكسيل في الدهن مع الكاربوهيدرات (السكريات مثلاً) مولدة الدهون السكرية كما يمكن أن يحل الكحول الاميني بدلاً من الجليسرول . ويمكن أن نجد جميع أنواع هذه الدهون المعقدة في الاغلفة الخلوية المختلفة .

أما الستيرويدات فهي مركبات كحولية لا تشابه في تركيبها الدهون ولكنها تشابهها في الصفات كما هو الحال في الكوليسترول و هرمونات الغدة الكظرية والهرمونات الجنسية .

تتألف الستيرويدات من هيدروكربونات حلقية ترتبط مع سلسلة كاربونية في أحد نهايتها ويمكن أن يكون هذا المركب ذو نهاية محبة للماء وأخرى كارهه له كما هو الحال في تركيب الكوليسترول (الشكل 2 - 4) .



شكل 2 - 4 : التركيب الكيميائي للكوليسترول .

الكاربوهيدرات Carbohydrates :

وهي مركبات حيائية معقدة تتألف من الكربون والماء بنسبة ثابتة وقد تحتوي أيضاً على الكبريت والنروجين .

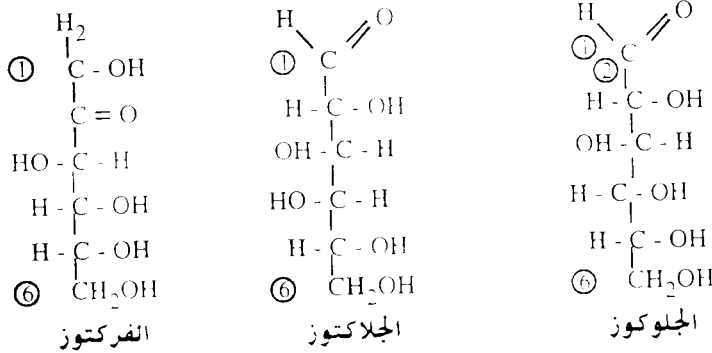
تعتبر الكاربوهيدرات من اكبر مصادر الطاقة في الخلايا حيث ينتج من جزيئة جلوكوز واحدة على سبيل المثال مقدار صافي من الطاقة قدره 38 جزيئة ATP . كما أن هذه المركبات تدخل أيضاً بنسب بسيطة في تركيب الاغشية الخلوية وغيرها إضافة لارتباطاتها مع مركبات عضوية فعالة داخل الخلايا .

وأعتماًداً على تعقيد الكاربوهيدرات فإنه يمكن تصنيفها الى ثلاثة مجاميع هي :

1. السكريات البسيطة أو الاحادية .
2. السكريات القليلة .
3. السكريات المعقدة .

السكريات البسيطة :

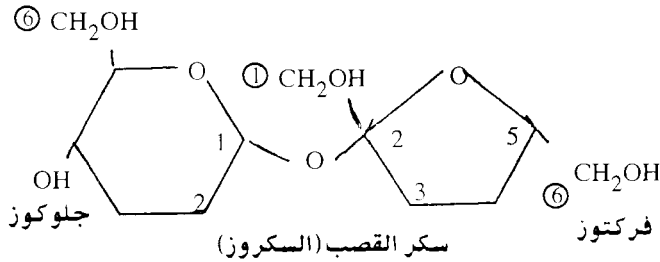
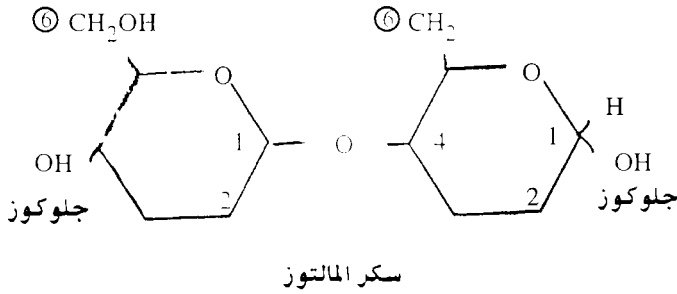
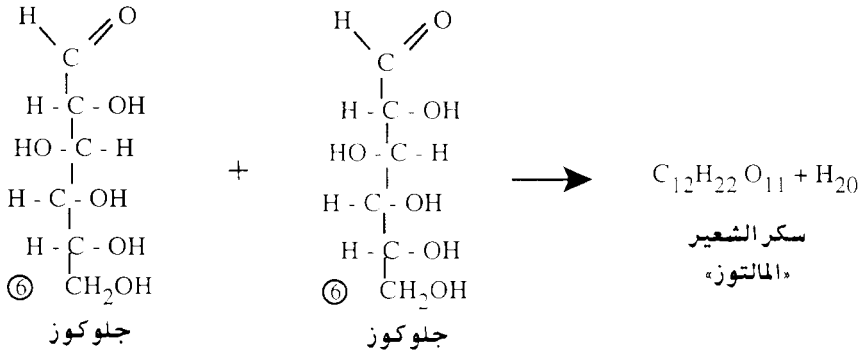
وهي سكريات مؤلفة من 4 - 10 ذرات كاربون ويمكن أن تكون هذه الذرات منتظمة على هيئة حلقة كما هو الحال في السكر الريبوزي اخماسي أو على هيئة حلقات سداسيه . وترتبط مع هذه الاشكال مجاميع كيميائية مختلفة مثل مجموعة المثيل و الالدهايد والكيتون والهيدروكسيل وأشهر هذه السكريات الجلوكوز و الفركتوز والجللاكتوز وغيرها (شكل 2 - 5)



شكل 2 - 5 : ثلاثة أنواع من جزيئات السكريات الاحادية البسيطة .

السكريات القليلة :

وهي سكريات مؤلفة من 2 - 4 جزيئات من السكريات الاحادية كما هو الحال في سكر القصب (السكروز) الذي يتألف من جزيئتين من الجلوكوز والفركتوز (سكر الفواكه) وسكر الحليب الذي يتألف من جزيئة سكر جلوكوز وأخرى جلاكتوز وسكر الشعير (المالتوز) الذي يتألف من جزيئتين جلوكوز (شكل 2 - 6)

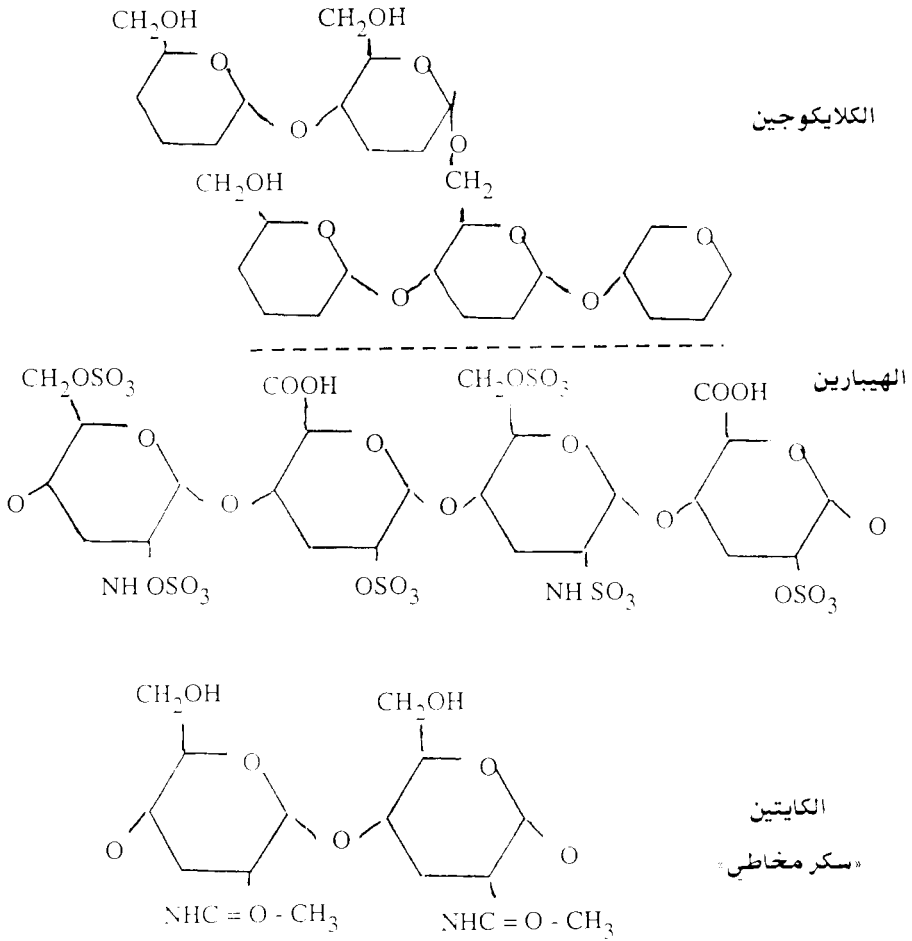


شكل 2 - 6 : بعض أنواع السكريات القليلة .

السكريات المتعددة

وهي جزيئات متعددة من السكريات البسيطة وخصوصاً الجلوكوز ويختلف عدد جزيئات الجلوكوز الداخلة في تركيبها لذلك يرمز لها بالصيغة $(C_6H_{12}O_6)_n$. وقد ترتبط السكريات المتعددة مع البروتينات أو مع مجاميع من الكبريت أو غيرها (شكل 2-7).

ومن أشهر أنواع السكريات المتعددة السكريات المتعددة المخاطية والكيتين والهيبارين والكلايكوجين والنشا وغيرها.



شكل 2-7: أنواع مختلفة من السكريات المتعددة.

الانزيمات Enzymes :

الانزيمات عوامل حفازة للتفاعلات الكيميائية وذلك عن طريق تزويدها بطاقة تنشيط Activation energy دون أن تدخل في التفاعلات أو تتحطم .

الانزيمات بروتينات بسيطة في الغالب الا أن بعضها مؤلف من بروتينات معقدة يصل وزنها الجزيئي الى اكثر من مليون .

يعود تعقيد تركيب هذه الانزيمات الى ارتباطها مع مجموعة غير بروتينية ترتبط مع البروتين الذي يعرف بالابوانزيم Apoenzyme ويسمى المعقد الكامل بالهولوانزيم Holoenzyme . وعندما يرتبط الجزء غير البروتيني من المعقد ارتباطاً وثيقاً مع

البروتين فإنه يمكن أن يعد جزء منه ويدعى عندها بالمجموعة الملحقة Prosthetic group . أما إذا كان الارتباط ضعيفاً فإنه يعد كوحدة مستقلة تدعى بمرافق الانزيم

Co enzyme عندما يكون المركب غير البروتيني مادة عضوية مثل الفيتامينات وبالعامل المساعد Co - factor عندما يكون المركب غير البروتيني مؤلف من مادة غير عضوية مثل أيونات الحديد والنحاس والزنك والكالسيوم وغيرها .

ومن ابرز مرافقات الانزيم فيتامين B في الانزيم NADP والعوامل المساعدة مثل Carbonic anhydroginase الذي يحتوي على أيون الزنك والسايوكروم C و 450 التي تحتوي على الحديد وأنزيم الاميليز الذي ينشط بوجود أيونات الكلور وأنزيمات الكاينيز مع وجود أيونات المغنيسيوم وأنزيم الكحول ديهيدروجينيز بوجود أيونات الزنك .

تمتلك الانزيمات أماكن خاصة نشيطة تتأصر من خلالها مع أماكن مماثلة موجودة في المواد الداخلة في التفاعل Substrates . تختلف الانزيمات في تخصصها فبعضها ذو تخصص مطلق لمادة تفاعلية واحدة مثل أنزيم اليوريز Urease الذي يعمل على تحلل اليوريا الى ماء وثنائي أوكسيد الكربون وبعضها ذو تخصص مطلق يتطلب مادة مستقبلة للالكترونات مثل أنزيم G6PD الذي يعمل على تحويل المركب جلوكوز-6- فوسفات الى حامض لاكتون مفسفر وتنتقل الالكترونات الناتجة الى

المركب $NADP^+$ يتحول الى $NADPH_2$. بعض الانزيمات ذات اتجاهين تفاعليين مثل أنزيم اللاكتيت ديهيدروجينيز Lactate dehydrogenase الذي يحول اللاكتيت الى بروفات أو بالعكس بينما تعمل أنزيمات أخرى على تحفيز سلسلة في التفاعلات التي تشترك موادها المتفاعلة في مجموعة متطابقة . فمثلاً يستطيع أنزيم الفا جلوكوسايدز Alpha glucosidas . تحليل عدة أنواع من الجلوكوسيدات الفا تصنف الانزيمات الى عوامل تبعاً لتشابه موادها التفاعلية مثل عائلة أنزيمات البروتينيز Proteinases وعائلة أنزيمات الاستره Estrases والكاربوهايديرز Car-bohydrases والفوسفاتيزز Phosphatases وغيرها . كما صنفت الانزيمات الى ستة مجاميع أستناداً للمؤتمر العالمي للانزيمات الكيمائية المنعقد في العام 1964 وهي :

أنزيمات الاكسدة والاختزال Oxidoreductases

الانزيمات المرافقه Transferases

أنزيمات التحليل المائي Hydrolases

أنزيمات اللايزر Lyases

أنزيمات الايزوميريز Isomerases

أنزيمات اللحم Ligases

وبسبب اكتشاف مجاميع أخرى من الانزيمات فقد أضيفت الى هذه القائمة مجاميع أخرى .

الاحماض النووية :

اكتشفت الاحماض النووية منذ فترة طويلة ترجع الى نهايات القرن الثامن عشر (1871) الا انها لم تجلب الانتباه الى أهميتها بسبب قلة المعلومات المتوفرة آنذاك عن تركيبها الكيميائي وكذلك بسبب تخلف الطرق والاجهزة العلمية المستخدمة .

وفي عام 1924 نشر العالم فولجين طريقة صباغة سميت بأسمه أستطاع من

خلالها تحديد موقع الحامض النووي DNA في نوى الخلايا . تعتمد طريقة صباغة فولجين على نوع من الاصبغ الكيميائية التي لها قابلية على التفاعل مع السكريات الموجودة في الحامض النووي DNA مكونه مركبات حمراء اللون .

لقد ظهرت هذه المركبات فوق الصبغيات أو الكروموسومات مما أثبت أن الـ DNA يقع في الكروموسومات الموجودة في نوى الخلايا .

لقد أثبتت الدراسات التي أجريت لاحقاً وجود كميات من الاحماض النووية موجودة في السايوبلازم والنوية والمائتوكونديريا والبلازميدات والبلاستيدات إضافة لتلك الموجودة في النوى .

كما تأكدت الاهمية الكبيرة للاحماض النووية في الوراثة وبناء البروتينات بعد التجارب التي أجريت على العديد من الكائنات مثل تجارب جرفثس على مكورات ذات الرئة عام 1928 وتجارب أفيري وجماعته عام 1944 على نفس المكورات وتجارب هيرشي وشاس عام 1952 على العاثي T₂ الموسم بالنظائر المشعة .

تركيب الاحماض النووية :

الاحماض النووية هي سلسلة من عديد الوحدات (بوليمرات) مشابهة لما هو الحال في البروتينات إلا أنها تختلف عنها في الصفات والوظائف . تتألف سلسلة عديد الوحدات في الحامض النووي من نيوكليوتيدات متكررة تنتظم بطريقة معينة مؤلفة زوج من السلاسل التي تلتف على بعضها بطريقة منظمة خاصة في الحامض النووي DNA بينما يتألف الحامض النووي RNA من سلسلة مفردة من هذه الوحدات .

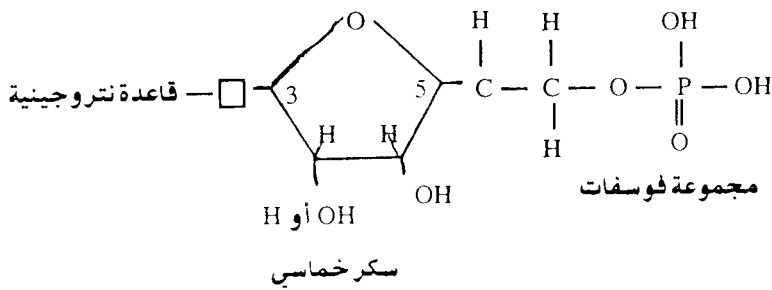
لقد تبين من خلال التحليل الكيميائي للاحماض النووية بأن النيوكليوتيد مؤلف من سكر خماسي وقاعدة نيتروجينية ومجموعة فوسفات (شكل 2 - 8) . لقد بينت هذه التحاليل بأن نيوكليوتيدات الحامض النووي DNA مؤلفة من سكر خماسي منقوص الاوكسجين مقارنة مع سكر خماسي ذو مجموعتي هيدروكسيل

في الحامض النووي RNA . كما تبين بأن نيوكليوتيدات الحامض النووي RNA لا تحتوي على قاعدة الثايمين المتوفرة في نيوكليوتيدات الحامض النووي DNA بل تستبدل هذه باليوراسيل .

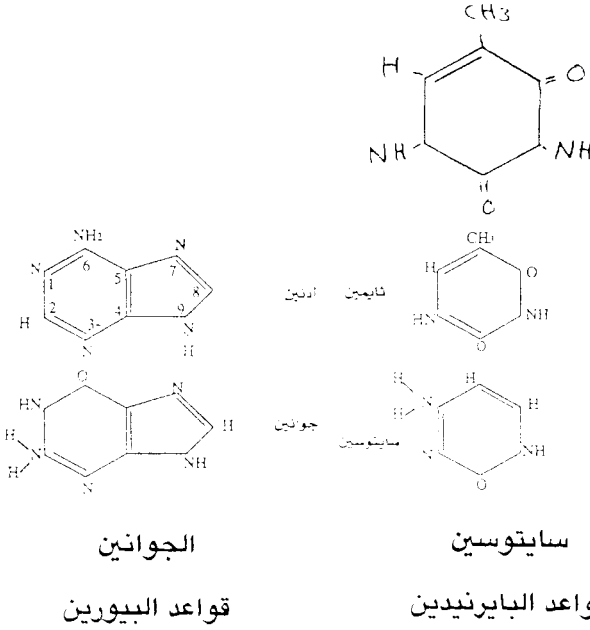
لقد أتاحت الدراسات الكيميائية على الاحماض النووية معرفة الكثير من المعلومات عنها منها أن نسبة القواعد النتروجينية في الاحماض النووية مختلفة وأنها تختلف من حامض نووي لنوع معين في الاحياء الى آخر .

لقد أظهرت النتائج السابقة أيضاً بأن هناك خمسة من أنواع القواعد النتروجينية هي الثايمين والسايروسين واليوراسيل والادين والجوانين وأن هذه القواعد تقع في مجموعتين كيميائيتين هما البايريميدينيات المؤلفة من الثايمين والسايروسين واليوراسيل والبيورينات المؤلفة من الادين والجوانين (شكل 2 - 9) .

ترتبط النيوكليوتيدات المؤلفة لسلاسل الاحماض النووية بطريقة معينة بحيث ترتبط المجموعة الفوسفورية الواقعة في النهاية الحامسة لنيوكليوتيد مع ذرة الكربون الثالثة لسكر النيوكليوتيد التالي . (شكل 2 - 10) . تدعى هذه الروابط الفسفور ثنائي الاستر وهي تمثل العمود الفقري لسلاسل عديد النيوكليوتيدات المؤلفة للحامض النووي .



شكل 2 - 8 : تركيب النيوكليوتيد في الاحماض النووية .

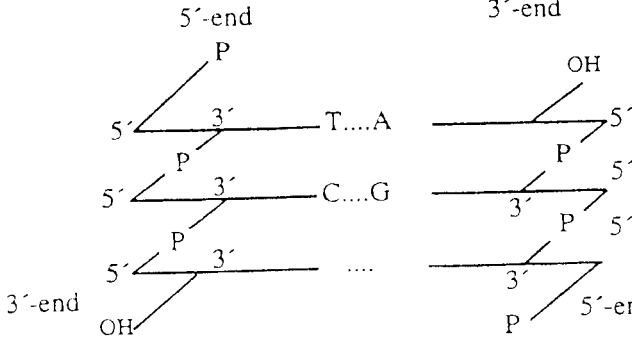


أن اتجاهات ارتباط مجموعة الفوسفات لذرة الكربون الخامسة لسكر نيوكليوتيد مع ذرة الكربون الثالثة لسكر النيوكليوتيد التالي تستمر على طول السلسلة $5' \leftarrow 3'$ ، مما يولد قطبية معينة ذات أهمية في التضاعف والوظائف الوراثية . ونتيجة لذلك فإن كل سلسلة من سلاسل الحامض النووي تنتهي بمجموعة فوسفوريل في النهاية الخامسة ومجموعة هيدروكسيل في النهاية الثالثة .

تترتب نهايات شريطي الحامض النووي باتجاهات متعاكسة (في الحامض النووي DNA) حيث يبدأ الشريط الاول بالنهاية الخامسة لينتهي بالنهاية الثالثة بينما يبدأ الشريط الثاني بنهايته المجاورة لبداية الشريط الاول بالنهاية الثالثة لينتهي بالنهاية الخامسة وهو ما يطلق عليه بالتوازي المتضاد .

ولا يمكن مشاهدة التوازي المتضاد في الحامض النووي RNA لانه يتألف من شريط مفرد فقط .

شكل 2 - 10 :



الاتجاهات المتعكسة
لأشرطة الحامض
النووي حيث تمثل
أواصر الفوسفور
ثنائي الأستر العمود
الفقري للأشرطة
بينما تمثل مجموعة
5-P المجموعة
النهائية لكل شريط.

التركيز المولاري للقواعد النتروجية في الحامض النووي :

أثبتت نتائج العالم تشارجاف عام 1949 التي أستخدم فيها الترحيل الورقي (الكروماتوغرافي) وتحليل البوليمرات والتحليل المائي للأحماض النووية بأن التركيز المولاري للقواعد والذي يعبر عنه بالتوسين [] يمتلك ثلاث صفات هي :

1. أن تركيز قواعد البيورينات مساوي لقواعد البيريميدينيات .

$$[G] + [A] = [T] + [C]$$

2. أن تركيز الأدينين والثايمين متساوي وكذلك تركيز الجوانين والسيتوسين .

$$[G] = [C]$$

$$[T] = [A]$$

ويمكن التعبير عن تركيب القواعد بالمعادلة التالية :

$$\frac{[G] + [C]}{[G] + [C] + [T] + [A]} = G, C\%$$

وتعتبر هذه النسبة ثابتة في أفراد النوع الواحد ولكنها تختلف بين الانواع .
إن التساوي في نسب البيورينات والبيروميدينات لا يكون مضبوطاً تماماً بسبب
عدم دقة الاجهزة مما يوجد فروقاً بسيطة في هذه النسب . وتظهر هذه النسب تقارباً
في الانواع المتشابهة والانواع ذات العلاقات التطورية المتقاربة .

ثبات الاحماض النووية في الخلايا :

تعتبر جزيئات الاحماض النووية ثابتة خلويًا ويعود ذلك لوجود عدد من
الروابط الكيميائية التي تحافظ على تركيبها متماسكاً وهذه الروابط هي :

1. روابط الفسفور ثنائي الاستر التي تظهر بين مجموعة الفوسفات لذرة الكربون
الخامسة لسكر نيوكليوتيد مع ذرة الكربون الثالثة لسكر النيوكليوتيد التالي . هذه
الروابط هي روابط مكافئة تمثل كما قلنا العمود الفقري لسلاسل وتساعد على
مقاومة الاضرار المحتملة .

2. الروابط الهيدروجينية بين القواعد النيتروجينية في احماض النووي DNA وهي
روابط كثيرة جداً ويحتاج الامر لتحضيرها الى استعمال درجات حرارة عالية
تصل الى 100 م° تقريباً .

3. وجود روابط أخرى لمكونات النيوكليوتيدات مع المركبات الموجودة في الوسط
الخلوي لزيادة ثباته الشكل الجزئي للحامض النووي .

الحلزون المزدوج للحامض النووي DNA :

وضع نموذج الحلزون المزدوج للحامض النووي DNA في العام 1953 من قبل
العالمان واظن وكريك حيث افترضوا نموذج مجسم قاموا ببنائه بأن الحامض النووي
DNA مؤلف من شريطين يلتفان على بعضهما بطريقة حلزونية معينة بحيث ترتبط
القواعد النيتروجينية للشريطين داخليا (شكل 2 - 11) .

أستند نموذج الحلزون المزدوج الذي وضعه هاذان العالمان الى العديد من النتائج العلمية التي نشرها عدد من الباحثين قبلهما كما هو الحال في نتائج التركيز المولاري للأحماض النووية التي نشرها العالم تشارجاف والذي بين من خلالها قيمة نسب القواعد النتروجينية الى بعضها كما ذكرنا ذلك سابقاً .

وكذلك نتائج تجارب فرانكلين وروزيلند حول التركيب الجزئي لبلاورة DNA بأستخدام أشعة إكس والتي تبين من خلالها بأن هناك تنظيمًا دقيقاً في الجزيئة وأنها مؤلفة من شريطين حلزونية أو أكثر وأن التفافها نحو اليمين .

لقد وجدنا من هذه النتائج بأن أبسط نموذج يمكن أن يبنى من سلاسل عديدة النيوكليوتيدات هو أن ترتبط سلسلتان مع بعضها بحيث تكون روابط الفسفور ثنائي الاستر التي تربط النيوكليوتيدات نحو الخارج بينما ترتبط القواعد من الداخل بحيث يرتبط الأدينين مع الثايمين والجوانين مع السايتوسين . وبنهاية البناء وجدنا بأن الحلزون المزدوج يلتف نحو اليمين .

بين نموذجيهما الجديد بأن قطر الحلزون الذي يفني بأرتباط أزواج القواعد النتروجينية من خلال فراغ السلاسل هو 120 أنكستروم (2 نانومتر) وأن كل شريط فيه يلتوي من الجهة اليمنى كل 34 أنكستروم بحيث تشغل القواعد النتروجينية مسافة 3.4 أنكستروم بين كل زوج وآخر على طول الشريط بحيث تتقابل عشرة أزواج من القواعد مع بعضها قبل كل أستداره .

لقد بينت التجارب التي أجريت بعد ذلك لاثبات حقيقته هذا المزدوج بأن النموذج صحيح ويمثل في معظم الاحياء . كما وجد بأن هناك نماذج DNA نادرة يسارية الالتفاف وأشكال نادره أخرى .

كما وجدت أبحاث أخرى وجود الـ DNA على هيئة شريط مفرد في بعض الفايروسات الا ان ذلك لا يمثل شذوذا عن النظام العام للتركيب كما تبين لاحقاً .

وفر النموذج الجديد صفات مهمة للحامض النووي DNA منها أستقراريته

وعدم أندثاره وقدرته على التضاعف حيث يخدم كل شريط من أشرطة الـ DNA بعد انفصاله كقالب لبناء شريط جديد . بحيث أن الاجيال الجديدة من الخلايا تحصل في حامضها النووي على شريط أبوي وآخر جديد وهو ما يدعى بالتضاعف شبه المحافظ (شكل 2 - 12) . كما وفر النموذج الجديد للحامض النووي سعة مطابقة تماماً للاحتياجات الوراثية اللازمة للتباين حيث يمكن من خلال وجود أربعة أنواع من النيوكليوتيدات بناء الالاف من المورثات فإذا أفترضنا بأن معدل حجم الموروث هو 500 زوج قاعدي فإن عدد المورثات التي يمكن الحصول عليها هو 4^{500} .
ويوفر النموذج أيضا الفرصة لحصول الطفرات الوراثية من خلال أستبدال القواعد النتروجينية بطريق الخطأ وغير ذلك .

الحامض النووي DNA خارج النواة :

كما أسلفنا فإنه وجد بأن هناك جزيئات حامض نووي DNA تقع في عضيات سايتوبلازمية تسبح في الساييتوبلازم وتمثل هذه الجزيئات مجينات خاصه بهذه العضيات مثل المايكوبلازما والبلاستيدات والبلازميدات البكتيرية .

تحمل جزيئات الحامض النووي DNA هذه عدة مورثات تتراوح ما بين 5 - 100 مورث وتتركب من نفس مكونات الحامض النووي الموجود في النوى وتتضاعف ذاتياً وتنتقل بأنقسام الخلايا الى الاجيال الجديدة الناتجة .

كما تشفر الموروثات المحولة على هذه الجزيئات مجموعة من البروتينات بعضها يخدم وظيفة العضيات والاخر له أهمية في تضاعفها بينما يكون لبعضها أهمية طبيعية وصناعية .

فالحامض النووي DNA المايكوبلازمي يشفر لعدد من الانزيمات التنفسية اللازمة لاطلاق الطاقة بينما تشفر بروتينات مقاومة المضادات الحياتية التي تظهر في البكتيريا من قبل DNA البلازميدات وبروتينات التمثيل الضوئي من قبل DNA البلاستيدات .

الاحماض النووية الريبوزية RNA :

تمثل هذه الاحماض 10% من الاحماض النووية في الخلايا وهي مؤلفة من شريط مفرد . تبني هذه الاحماض من قالب حامض نووي DNA بعملية تدعى بالاستنساخ تنفصل بعد ذلك عن القالب . لقد وجد من خلال دراسة الاحماض النووية بأن هناك جزيئات عدة من الحامض النووي RNA تختلف قليلاً في التركيب لكنها ذات وظائف مختلفة . فجزيئة الحامض النووي الريبوسومي rRNA مؤلفة من عدة آلاف من النيوكليوتيدات مقارنة مع 70 - 80 نيوكليوتيد في الحامض النووي الناقل tRNA بينما يختلف طول الحامض النووي المرسل mRNA الا أنه مع ذلك أصغر من جزيئة الحامض النووي الريبوسومي . وعلى الرغم أن جميع جزيئات الحامض النووي الريبوزي RNA ذات نهاية مذيلة بعدد الادين وقبعه جوانسين الا أنها تختلف وظيفياً .

فالاحماض النووية المرسل مؤلف من ترددات ثلاثية من القواعد النتروجينية التي تمثل الشفرات الوراثية المحمولة في المورثات والتي يتم ترجمتها داخل الريبوسومات لإنتاج البروتينات بينما يساهم الحامض النووي الريبوسومي في بناء الريبوسومات وتقوم بنقل الاحماض الامينية اللازمة لبناء البروتين جزيئات الحامض النووي الناقل .

وعلى ذلك فإن الاحماض النووية الريبوزية ذات أهمية كبيرة في عمليات الترجمة التي تؤدي الى نتاج البروتينات .

وعلاوة على ذلك فإنه وجد بأن بعض الفايروسات تخلو من ال DNA بينما تمثل مادتها الوراثية في جزيئة واحدة أو جزيئتان من الحامض النووي الريبوزي RNA .

الفصل الثالث

الاجهزه والطرق المستخدمه
في دراسة الخلية

Instruments and Methods Used
In Cytology.

لقد ظهر وتطور علم الخلية نتيجة لتطور فروع أخرى من العلوم وخصوصاً الكيمياء والفيزياء البصرية. فقد ساهم علم الفيزياء البصرية في تطوير المجاهر وأصبح لدينا الآن بفضل هذا التطور أنواع مختلفة من المجاهر وصلت قوة تكبير بعضها الى حد أشبه بالخيال. لقد وفرت هذه المجاهر صوراً لمكونات الخلية بغاية الدقة والوضوح ساهمت كثيراً في مساعدتنا على فهم تركيب ووظائف هذه المكونات. وأضافه للفيزياء البصرية فأن علم الكيمياء وخصوصاً الكيمياء العضوية والتحليلية والحياتية ساعدت على معرفة التركيب الكيميائي الدقيق لمؤلفات التراكييب الخلوية. كما ساهمت كثيراً في الكشف عن وظائفها وأهميتها البيولوجية. ويعود الفضل في معرفة نسب المواد العضوية وتفاصيل ترتيبها وأهميتها البيولوجية في الخلايا وكذلك تحديد دورة العناصر في الخلية وفهم الانقسامات ودور الكروموسومات وغيرها الى علم الكيمياء. ولولا هذا الترابط بين علم الخلية وهذه العلوم وغيرها لما تقدمت المعرفة لتصل الى ماوصلت اليه الان .

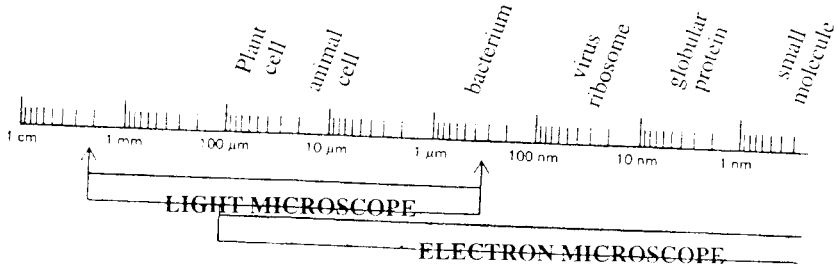
المجاهر Microscopes :

أن العين البشرية لا تمتلك كفاءة كبيره في رؤية الاشياء الدقيقة وهناك من العيون الحيوانية ما هو أفضل وأقوى بكثير منها .

أن حدود رؤية الاجسام بالنسبة للعين البشرية محدود جداً حتى أننا لا نستطيع رؤية الكثير من الاشياء التي نعرف بوجودها وتقع أغلب أحجام الخلايا خارج قدرة بصرنا على مشاهدتها . كما أننا لا نستطيع تمييز جسمين منفصلين عن بعضهما بمسافة أقل من 5.1 ملليميتر (100 مايكروميتر) ونراهما على أنهما جسماً واحداً (شكل 3 _ 1) .

لذلك فإنه أصبح من الضروري وجود المعدات اللازمة لمساعدة العين في رؤية الاشياء الدقيقة . ويعتبر ظهور المجاهر ثورة لأنها سمحت لنا في رؤية عالم لم نستطع أن نراه سابقاً . ويتوفر لدى الباحثين الان عدة أنواع من المجاهر منها ما هو بسيط ومنها ما هو معقد جداً حتى أننا اليوم نستطيع من خلالها تمييز ذرات تفصل بينها مسافات لا تزيد عن 0.2 نانوميتر . تختلف القدرة التمييزية للمجاهر ويعتمد ذلك في جميع الاحوال على الطول الموجي لمصدر الضوء المستخدم في المجهر وعلى النفاذية العددية للعدسات انشائية وتتناسب القدره التمييزيه للمجهر عكسياً مع الطول الموجي لمصدر الاضاءة حيث تزداد القوة بأستخدام مصادر أضاءة ذات طول موجي أقصر . لذلك فإن القدرة التمييزيه للمجهر الضوئي الاعتيادي تصل الى حوالي 0.2 مايكروميتر (200 نانوميتر) بينما تصل الى 0.1 مايكروميتر عند أستخدام الاشعة فوق البنفسجية .

أن أستخدام مصادر ضوئية بأطوال موجية قصيرة يؤدي الى عدد من المشاكل أهمها عتامة العدسات الزجاجية لذلك فإنه تستخدم أنواع أخرى من العدسات مثل عدسات الكوارتز وغيرها . وفي جميع الاحوال فإن هذه المجاهر تعمل على تكبير الاجسام الى حوالي 500 مره اكثر مما تراه العين البشرية . ويمكن من خلالها مشاهدة النواة والتويه والميتوكوندريا .



شكل 3_1 : مخطط يوضح أحجام خلايا وجزئيات مختلفة ومدى قدرة المجاهر على تمييزها .

والاجسام المركزية والكروموسومات . ومع ذلك فإن هناك بعض التراكيب الخلوية لا يمكن رؤيتها تحت هذه المجاهر بوضوح كما هو الحال في الريبوسومات . كما لا يمكن معرفة التراكيب الجزيئية لمعظم مكونات الخلايا . لذلك فإن المجهر الالكتروني الذي يعمل على تكبير الاجسام الى اكثر من 100,000 مرة اكثر مما تراه العين يعتبر مناسباً لدراسة مثل هذه التفاصيل .

أن المبادئ الاساسية لجميع أنواع المجاهر واحده سوى كان مصدر الاضاءة ضوء أو أشعه أو الكترونات . فالنموذج أو العينه تضاء بمصدر الاضاءة وبأستخدام عدسه مكثفه تعمل على تسليط أضاءة متجانسه على النموذج . كما أن جميع المجاهر ذات عدسات شثيه لتكبير صورة العينه وعدسات عينيه تعمل على تكبير صورة النموذج أو العينه المتكونه من العدسات الشثيه وتفحص بالعين أو يتم التقاطها على لوح حساس فوتوغرافي أو شاشة اليكترونيه .

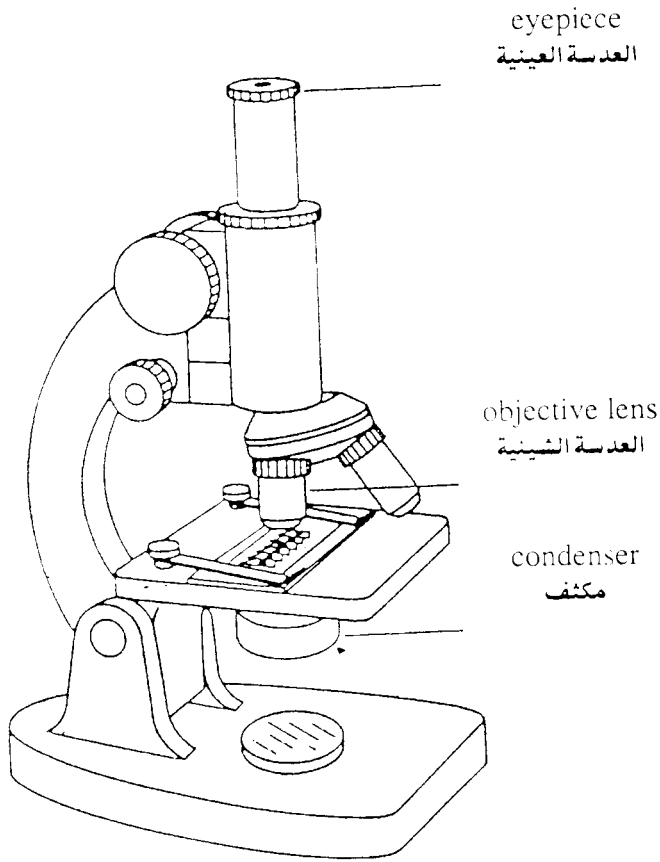
وسنرد هنا أنواع المجاهر التي تستخدم في دراسة الخليه ومكوناتها .

المجهر الضوئي المركب Light Compound Microscope :

يتألف هذا المجهر من أنبوبة تستقر فيها العدسة العينيه Ocular وترتبط من

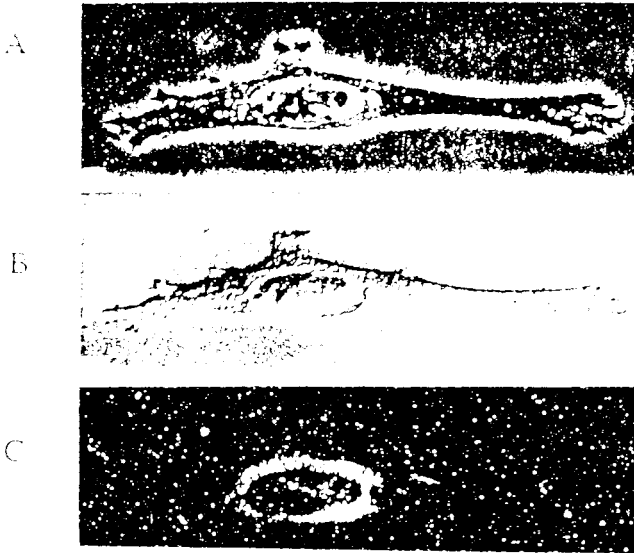
الاسفل مع قرص دائري متحرك يحمل عدداً من العدسات الشيئية Objectives
تختلف في قوة تكبيرها وتتراوح بين 2 _ x100 .

يوجد في هذا المجهر مسرح stage لتثبيت شريحة النماذج ويرتبط هذا مع
نوايض تعمل على تنظيم المسافة بين النموذج والعدسات الشيئية .ويضاء النموذج
عن طريق مصباح كهربائي يقع أسفل المسرح ويعلوه مكثف يعمل على اسقاط
الاشعة الضوئية على هيئة حزمه على العينة (شكل 3 _ 2) .



شكل 3 _ 2 :مخطط للمجهر الضوئي موضحاً عليه أجزاءه الرئيسية .

لقد تم تطوير هذا المجهر مراراً وتمتلك الآن عدداً من المجاهر المحوره من المجهر الضوئي منها مجهر الحقل المظلم Darkfield M. الذي يتم فيه اسقاط الاضاءه بشكل مائل على النموذج بحيث تظهر العينه مضيئة ومحاطه بحقل مظلم والمجهر متباين الاطوار Phase contrast الذي يميز أجزاء العينه من خلال الاختلاف في طور الاشعاع المخترق أو المنكسر من أجزاء العينه . يتميز هذا النوع من المجاهر بوجود صفيحة انكسار مركبة للاشعة تقع في العدسة الشيئية لزيادة التباين بحيث تظهر أجزاء العينه متباينة الأضاءة (شكل 3_3) .



شكل 3_3 : صورة لخلية حيوانية مأخوذة بأنواع مختلفة من المجهر الضوئي A. - صورة بالمجهر متباين الاطوار B - صورة بالمجهر المتباين التفرقتي C. - صورة بمجهر الحقل المظلم .

كما تم تطوير أنواع أخرى من المجاهر مثل مجهر الاستقطاب Polarization M الذي يعتمد على الضوء المستقطب مع وجود مناشير لتحليل الأشعاعات المنعكسة من العينه وتوجيهها نحو العدسات الشيئية والمجهر الفلورسسيني Fluorescence M الذي يعتمد على أسقاط الأشعه فوق البنفسجية من الاعلى على العينه وتحليل التآلق الطبقي للاجزاء المتألقه من العينه .

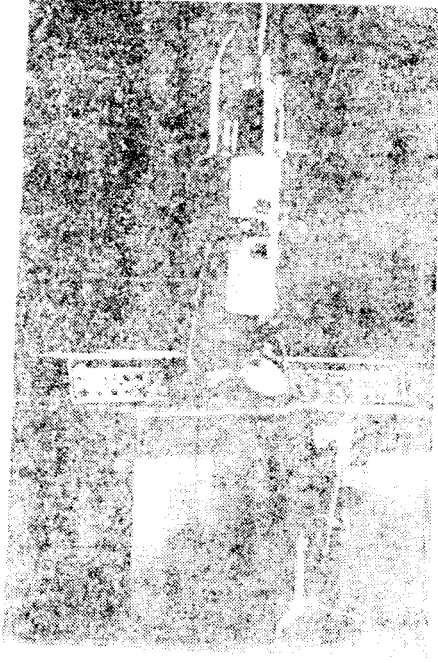
أن الكثير من التفاصيل الدقيقة لمكونات الخليه مثل الريبوسومات وتركيب الاغشية وتركيب العضيات وغيرها لا يمكن رؤيتها بالمجهر الضوئي المركب أو المجاهر المطوره عنه لان هذه الاجزاء تقع خارج قدره هذه المجاهر بسبب صغرها المتناهي .

لذلك فأن المجهر الالكتروني الذي يعمل على تكبير الاشياء الى ما بين 100,000_250,000 مره هو أفضل المجاهر التي تساعدنا في دراسة الاشياء المتناهية الدقة (شكل 3_4) .

المجهر الالكتروني Electronic Microscope :

يتميز المجهر الالكتروني بقوه تمييزه عاليه جداً تصل الى حوالي 0.002 نانوميتر نتيجة لأستخدام مصدر أضواء يعتمد على الالكترونات التي لها طول موجي قصير جداً (0.004 نانوميتر) .

يترتب المجهر الالكتروني بطريقه معاكسة لترتيب أجزاء المجهر الضوئي حيث يكون مصدر الأضواء فيه الى الاعلى تليها العدسات وقد يقع موضع النموذج بين العدسات كما هو الحال في المجهر الالكتروني النفاذ Transmission E . M أو في الاسفل كما هو الحال في المجهر الالكتروني الماسح Scanning E . M .



شكل 3 - 4 : صورة للمجهر
الالكتروني .

يتألف مصدر الاضاءة في المجهر
الالكتروني أما من خيط تنكستن أو
قطب سالب (كاثود) مرتبط بمصدر فائق
للفولتية تصل الى حوالي 100 كيلو
فولت (100,000 فولت) . يعمل التيار
الكهربائي العالي على تهيج مصدر
الأضاءة بشده كبيره مما يؤدي الى قذف
سيل مستمر من الالكترونات يمر عبر
أسطوانه عمودية يبلغ طولها حوالي 2
متر تترتب فيها العدسات أضافة
لأجزاء أخرى . أن الطول الموجي
للالكترونات قصير جداً لذلك فأنها لا
تستطيع قطع مسافات طويلة خصوصاً
بوجود الهواء . لهذا فأنه يتم تفريغ

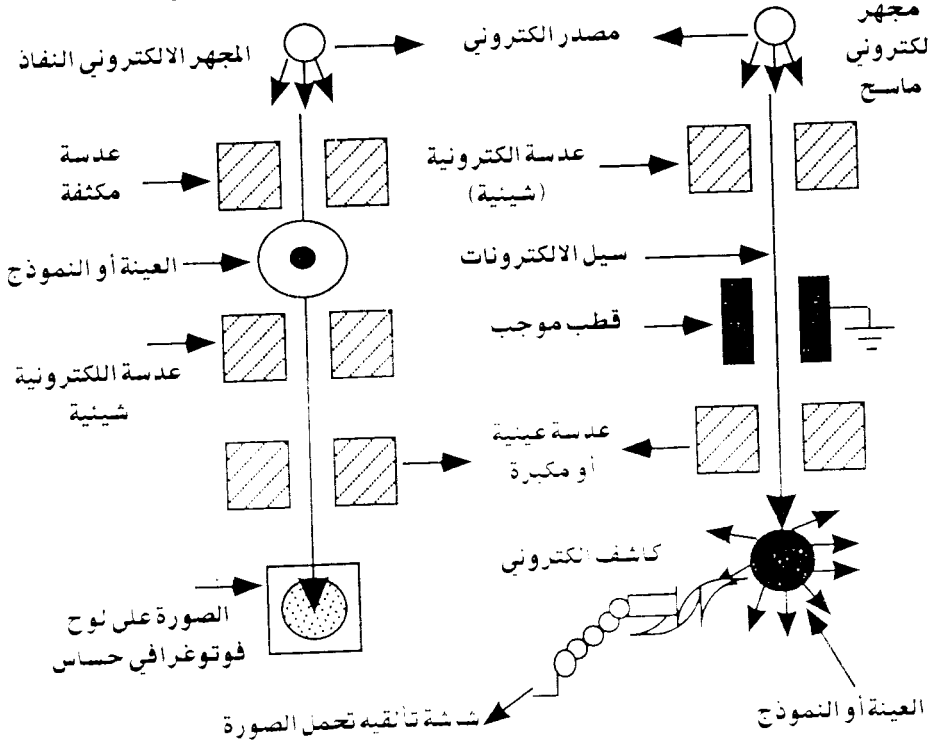
الأسطوانه العمودية من الهواء للسماح للالكترونات بالهجره بحرية دون
الاصطدام بجزيئات الهواء . ولأجل زيادة تسريع الالكترونات عبر الاسطوانه فأنه
يوضع قطب موجب داخل الاسطوانه ذو فتحة دقيقه تسمح لسيل الالكترونات
بالنفاذ نحو الاسفل باتجاه العدسات الكهرومغناطيسية مصطلحاً أو مخترقاً العينة .

أن العدسات المستخدمة في المجهر الالكتروني هي ليست عدسات زجاجيه أو
مصنوعه من الكوارتز بل أنها ملفات كهربائية ذات صفيحه مثقبه من المعدن ويتم
تنظيم العدسات بواسطة ضابط خاص بذلك .

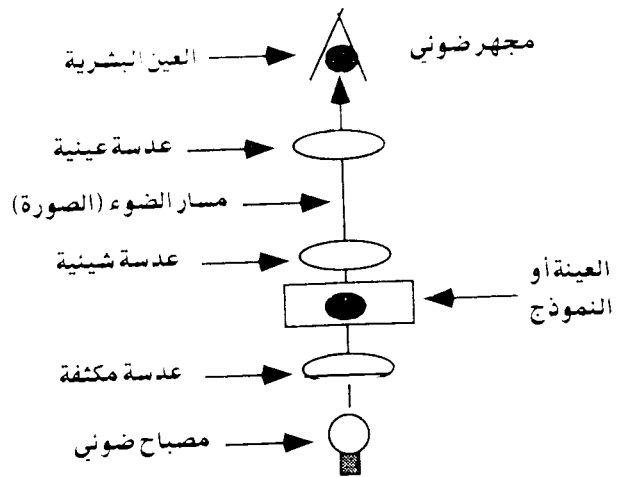
ترتبط الملفات الكهربائيه (العدسة الالكترونيه) بتيار كهربائي وعندما يسري
التيار فأنه يتولد مجال مغناطيسي يكون عمودياً على مسار سيل الالكترونات المار
عبر ثقب العدسة الالكترونيه . وعن طريق تنظيم ضابط العدسه فأنه يتم تكوين
صوره مكبره للعينه تمرر الى العدسه العينية في الاسفل لتقوم بزيادة تكبيرها

وأسقاطها على لوح فوتوغرافي أو شاشة متألقة .

ويذكر بأن للمجاهر الالكترونيه عادة عدستان شبيثتان لزيادة قوة التكبير أضافة للعدسه العينيه أو ما تدعى بالعدسه المكبره Projector Lens (شكل 3 _ 5)



شكل 3 _ 5 :
تخطيط مقارن
للمجاهر
الالكترونيه
والضوئيه .



يتم تنظيم وضوح الصورة في المجهر الالكتروني عن طريق ضبط العدسة العينية (وهي العدسة المتحركة الوحيدة في المجهر الالكتروني) إضافة لضبط البعد البؤري للعدسات الشيئية الالكترونيته الثابته .

يُنظَم البعد البؤري للعدسة العينية للمجهر الالكتروني عن طريق ضابط خاص مشابه لضابط العدسات في المجهر الضوئي . أما تنظيم البعد البؤري للعدسات الشيئية الالكترونيته فيتم عن طريق تغيير قوة التيار الكهربائي المار في ملفات العدسات .

ونظراً لصعوبة ضبط هذه العدسات فإنه يرتبط مع المجهر الالكتروني مجهر ذو عدستين عينية يتم من خلاله تبئير العدسات بشكل دقيق عن طريق مشاهدة الصورة على الشاشة المتألقة للمجهر الالكتروني .

تنشأ الصورة في المجهر الالكتروني نتيجة لتبعثر الالكترونات بعد اصطدامها بجزيئات العينه . فإذا كانت جزيئات موقع معين من العينه ذات كثافة عالية فإن الالكترونات المصطدمه بها ستتشتت بقوه بحيث لا تمر خلال فتحه العدسه ونتيجة لفقدان هذه الالكترونات فإن هذا الموقع يظهر داكنا على الشاشة المتألقة . أما الاجزاء الشفافة أو الاقل كثافة في العينه فإنها تشتت الالكترونات بطريقة مرنة تسمح بمرورها عبر العدسه مما يشكل لها موقعاً فاتحاً على الشاشة . ويمكن زيادة التباين في الصورة الناتجه عن طريق معاملة العينه بأملح المعادن الثقيله (الاصباغ الالكترونيته) .

الفروق بين المجهر الضوئي والمجهر الالكتروني :

هناك عدة فروق بين هذين النوعين من المجاهر وسنتطرق هنا أهم الاختلافات الجوهرية بينهما وهي :

أولاً : مصدر الاضاءة في المجهر الضوئي هو الضوء الاعتيادي لذلك

فأن قوته التمييزية منخفضة ولا نستطيع رؤية الأشياء التي يقل حجمها عن 100 نانومتر كالفايروسات والاجزاء الدقيقة لمكونات الخلايا بينما يعتمد المجهر الإلكتروني على مصدر أضاءة الكتروني (بندقية الألكترون Electron gun) يعمل على قذف سيل من الإلكترونات بعد أمرار تيار كهربائي فيه عالي الفولتية .ونظراً لكون الطول الموجي للإلكترونات قصير جداً لذلك فأن قدره التمييزية للمجهر الإلكتروني تكون عالية بحيث تتمكن من تمييز الاجزاء الدقيقة التي يزيد حجمها قليلاً عن واحد مايكرون .

ثانياً: يتم تكبير صورة العينية في المجهر الضوئي عن طريق عدسات زجاجيه أو كوارتزية بينما تستخدم العدسات الإلكترونية المؤلفه من ملف كهربائي وقرص أو أقراص ذات فتحات دقيقه مختلفه الحجم (25 _ 100 مايكروميتر في القطر) مرتبطه مع تيار كهربائي .ونتيجة لكفاءة العدسات الإلكترونية العاليه فأنها قادرة على تكبير صورة العينه الى حوالي 250.000 مرة مقارنة مع 500 مره في عدسات المجهر الضوئي .

ثالثاً: تفحص الصور الناشئه عن المجهر الضوئي بالعين المجردة عن طريق النظر خلال العدسات العينية العلوية . الا أن العين البشرية ليست حساسة للإلكترونات لذلك فأن الصورة المتكونه للنموذج يتم اسقاطها على لوح فوتوغرافي حساس للإلكترونات أو شاشة متألقه . يعتمد وضوح الصورة في المجهر الإلكتروني على عدد الإلكترونات الساقطه على اللوح أو الشاشة في كل موقع من مواقع العينه فيما يعتمد وضوح الصورة في المجهر الضوئي على كثافة الضوء المحترق أو المنكسر عن العينة .

رابعاً: لا يمثل وجود الهواء في أنابيب عدسات المجهر الضوئي أية مشكلة بينما يعمل وجوده على أعاقه حركة الإلكترونات في اسطوانه المجهر الإلكتروني مما يوجب تفريغها من الهواء أولاً قبل فحص العينة .

تهيئة النماذج البيولوجية للفحص المجهرى :

أن هناك الكثير من الصعوبات في رؤية التفاصيل الخلوية للنماذج الحية بسبب شفافيتها . لذلك فإنه عند الحاجة لزيادة كفاءة الفحص المجهرى فإنه تستخدم صبغات خاصه . ويتوفر الان في المختبرات أنواع مختلفه من هذه الاصبغ بعضها متخصص في صباغة أجزاء معينه من الخلايا وأخرى عامة . فصبغة الهيماتوكسلين على سبيل المثال تعمل على تصبغ الاجزاء ذات الشحنات السالبة مثل النواة الغنية بالاحماض النووية السالبة الشحنة كـ DNA و RNA .

ويتوفر الان العديد من هذه الاصبغ العضوية مثل صبغة الملاكيت الخضراء وصبغة السودان السوداء والكوماسي الازرق . هذا إضافة لدلائل صبغية اكثر تخصصاً مثل الاضداد والمستضدات الموسمه بالمواد المتألقة .

تثبت النماذج البيولوجية عادة قبل الصباغة وذلك لجعلها قابلة للتصبغ بكفاءة اكبر اضافة لتثبيت النماذج لضمان عدم ضياعها . أن أول الطرق واكثرها شيوعاً في التثبيت هو بتغطيس النماذج في حامض أو محاليل عضوية مثل كحول الايثانول (مدرج من تراكيز مختلفة من 70 _ 95%) .

أما الطريقة الحديثه فتعتمد على تعريض النماذج البيولوجية الى الالدهايدات النشيطة خصوصا الفورمالدهايد و اجنوترالدهايد التي ترتبط مع اجماع الحره في الاحماض الامينية للبروتينات بأواصر تساهمية وتعمل من خلالها على ربط الجزيئات المتجاوره مع بعضها .

أن بعض النماذج البيولوجيه هي عينات نسيجية يصعب فحصها بصورتها الاولية لانها سميكة وغير نفاذه للضوء . لذلك فإنه يجري أولاً تقطيع العينه النسيجية الى شرائح رقيقه بأستخدام جهاز المشرح Microtome ذو السكين الحادة . يكون سمك المقاطع النسيجية المناسبة للفحص بالمجهر الضوئي بين 1_10 مايكروميتر بينما تكون المقاطع المناسبة للمجهر الالكتروني رقيقه للغاية .

أن الانسجة وبشكل عام تكون لينه بحيث لا تسمح بقطعها مباشرة بالمشرّاح. لذلك يتم أولاً طمرها Embedded في شمع سائل ضمن قالب صغير ويترك القالب حتى يتصلب الشمع ليصبح بعد ذلك جاهزاً للقطع .

أن بعض الفحوصات النسيجية تهدف لمعرفة بعض التفاصيل التي قد لا يمكن الحصول عليها بسبب التثبيت والطرر لذلك فإنه تستخدم طريقة بديلة لا تحتاج الطمر وهي التجميد الفائق Rapid Freezing . يجمد النسيج المطلوب فحصه أولاً ثم يقطع بعد ذلك الى شرائح رقيقة في مشراح خاص Cryostat محفوظ في كابينه مبرده جداً .

أما بالنسبة للنماذج البايولوجيه الخاصه بفحوصات المجاهر الالكترونية فيتم معاملتها معامله خاصه تختلف عن تلك المستخدمه في تحضير النماذج للفحص بالمجهر الضوئي . ذلك لان النماذج المفحوصه بالمجهر الالكتروني تخضع لتفريغ عالي . لهذا فقد تم تطوير طرق الطمر والقطع والتصبيغ السابقه لتناسب مع وظائف المجهر الالكتروني .

تعامل نماذج الانسجة بالجلوتارالدهايد والاوزميوم تتراوكسيد-Osmium te-troxide لأجل تأصرها مع البروتينات والدهون في العضيات وغيرها لتثبيت الاجزاء الخلويه للنسيج في مكانها . يعامل بعد ذلك النسيج مع مادة راتنجيه Monomeric resin بالترشيح لبناء طبقة من البلاستيك الصلب حول النسيج حيث تسمح هذه المعامله بتحضير شرائح رقيقه جداً يتراوح سمكها بين 50_100 نانومتر تتمكن من خلالها الالكترنات بالنفوذ . يستخدم لتقطيع نموذج النسيج مشراح خاص بسكين زجاجيه أو ماسيه حادة مدعومه بمشبك حلقي معدني صغير .

أن تباين النماذج البايولوجيه المفحوصه بالمجهر الالكتروني يكون منخفضاً . تعتمد قوة التباين على العدد الذري للذرات المؤلفة للجزيئات البايولوجيه . وبما أن هذه الجزيئات مؤلفه في الغالب من كاريون وأكسجين وهيدروجين وهي ذرات

منخفضة العدد الذري لهذا يظهر تباين الجزئيات البايولوجية تحت المجهر الالكتروني منخفضاً .

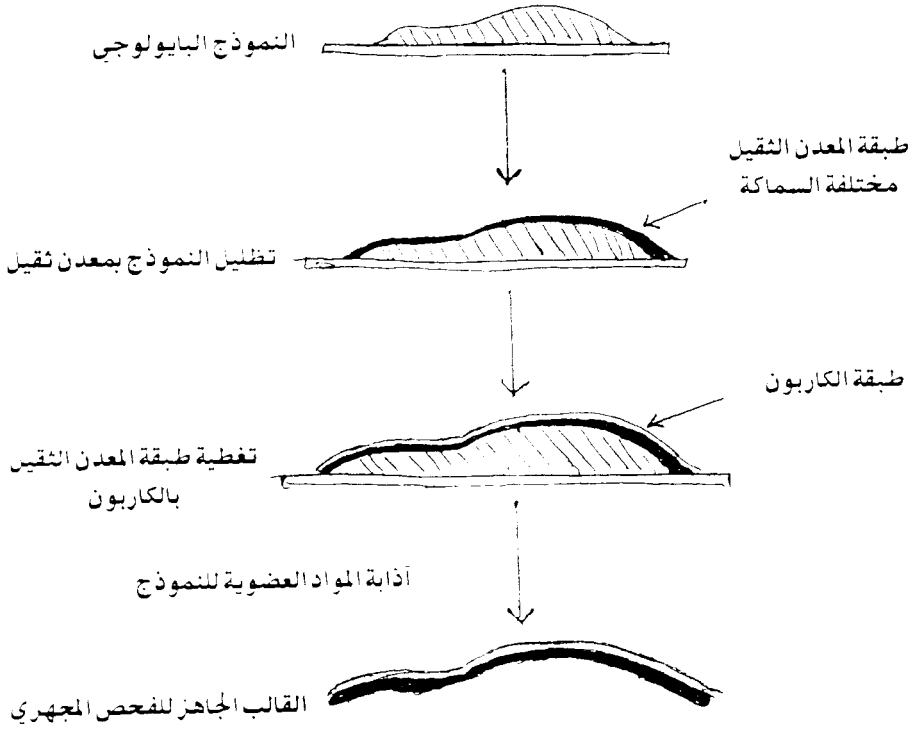
ولأجل زيادة تباين النماذج البايولوجية تعرض المقاطع الرقيقة من النماذج لمعادن ثقيلة مثل اليورانيوم والرصاص (خلات اليورانيوم وسترات الرصاص) حيث تعمل هذه المعادن على تغطية النماذج بطبقة رقيقة تختلف في سماكتها مما يعطي تبايناً مختلفاً لاجزاء النماذج .

تتم عملية تغطية المقطع البايولوجي بطبقة المعدن الثقيل (وتعرف بالتظليل Shadowing) عن طريق تبخير طبقة رقيقة من المعدن الثقيل ومن زاوية ليظل بخار المعدن سطح المقطع الجاف. بعض النماذج البايولوجية المظلل بالمعدن الثقيل تبقى رقيقة جداً بحيث يتمكن سيل الالكترونات من اختراقها مباشرة كما هو الحال في نماذج الفايروسات والاعشبية الخلية. أما البعض الاخر فيصبح سميكاً بعد تظليله بحيث يكون غير نفاذ للالكترونات وفي هذه الحالة يتم اذابة المواد العضوية للنماذج بعد التظليل ليبقى في النهاية قالب Replica لسطح النماذج مؤلف من طبقة رقيقة للغاية من معدن الثقيل. يقوى القالب بتغليغه بطبقة رقيقة من الكربون وتنتقل بعد ذلك الى مشبك خاص لغرض فحصها تحت المجهر الالكتروني (أشكال 3 _ 6) .

ان عملية تبخير المعدن الثقيل تؤدي الى ترسبه بكثافات مختلفة على اجزاء النموذج البايولوجي مما يؤدي الى تكوين ظلال في الصورة المتكونه مما يعطيها أبعاداً ثلاثة (شكل 3-7) .

أضافة للطريقة السابقة لتحضير المقاطع الخاصة للفحص بالمجهر الالكتروني فإن هناك طرقاً أخرى لعمل القوالب. منها طريقة الكسور الجليدية Freeze fractures التي تستخدم لدراسة الاغشية الداخلية لعضيات الخلية . يتم في هذه الطريقة تجميد الخلايا في النتروجين السائل (196 - م °) بوجود مضاد للتجمد مثل مادة الكرايو Cryoprotectant لمنع تكوين حبيبات جليديه داخل الخلايا .

يكسر قالب الجليد بعد ذلك بحافة سكين للحصول على كسور جليديه ملساء
 تمثل قوالب لأجزاء خلوية. تظلل الكسور الجليديه بمعدن ثقيل مثل البلاتينيوم
 ثم يتم التخلص من المواد العضوية ليصبح القالب جاهزاً للفحص المجهرى
 (أشكال 3_8 . 9) .



شكل 3_6 : طريقة تحضير قالب المعدن الثقيل (قالب الظل) لنموذج
 بايولوجي لأجل الفحص بالمجهر الالكتروني .

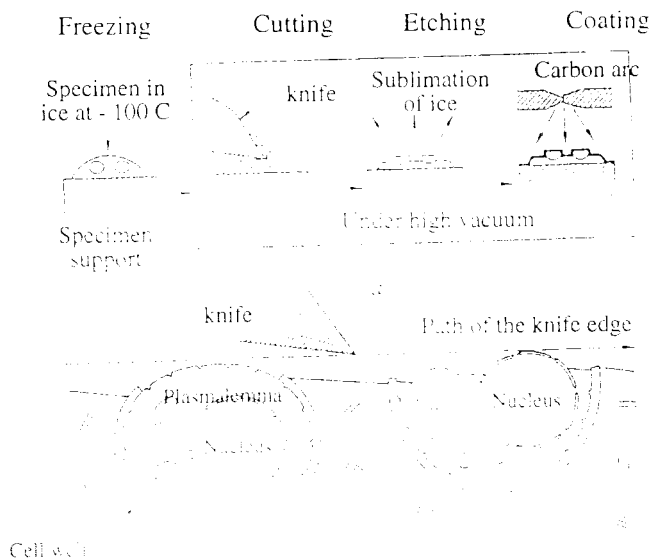


شكل 3_7 : صورة بالمجهر الالكتروني لقالب كسر جليدي Freeze fracture للجدار الداخلي المبطن للاثنى عشري ونلاحظ زغابات الخلايا الطلائية واضحة .

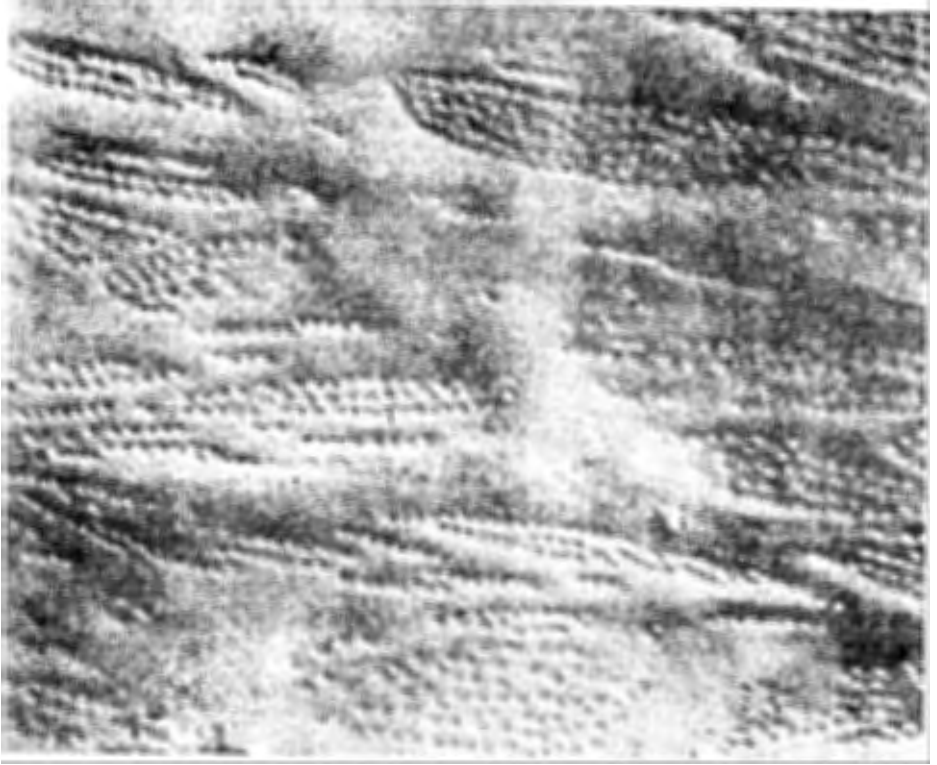
تظليل الكلايش أو التونب بمعدن ثقيل ثم اذابة المواد العضوية للنموذج وتغطية قالب المعدن بطبقة من الكربون ونقله الى مشبك دقيق ثم الفحص بالمجهر الالكتروني .

طريقة أخرى لعمل القوالب تدعى بكليشة الجليد Freeze etch . تستخدم لدراسة الاسطح الخارجية للاغشية البلازمية وغيرها تجمد في هذه الطريقة خلايا النموذج بدرجة برودة النتروجين السائل للحصول على قالب جليدي . يكسر القالب بالسكين ثم يتم اذابة الجليد حول جزء من الخلايا عن طريق التبخير الجزئي للماء

تحت قوة التفريغ (Freeze - drying) ثم يبنى قالب من البلاتينيوم لاجزاء الخلايا الظاهره ويغطى القالب بعد ذلك بطبقة من الكاربون ثم يفحص بالمجهر .
كما توجد طرق أخرى يتم فيها تجميد الخلايا بالهيليوم السائل (269 - م °) وبناء قالب نحاس وغير ذلك .



شكل 3_8 : خطوات عمل كليشة الجليد Freeze_etch لتحضير قوالب نماذج الفحص المجهرى الالكتروني .
a - خطوات العمل .
b - جزء مكبر للخلايا المجمده في النموذج .



شكل 3_9 :

صوره بالمجهر الالكتروني لقالب كسور جليديه Freeze fracture replica
لجدار وعاء دموي دقيق .

طرق فصل المكونات لخلويه :

أن عمليات الفحص المجهرى المختلفة تهدف الى دراسة مورفولوجية الخلية بكل تفاصيلها الظاهره وتحديد موقع العضيات الساييتوبلازمية وربما أيضا تحديد جزيئات بروتينية أو دهنيه أو سكرية في مواقع الخلية . الا أن هذه الفحوصات والدراسات لا تمكننا من معرفة العناصر والمركبات الكيميائية لمكونات الخلية . لذلك فأن مثل هذا الهدف يحتاج الى طرق أخرى مختلفة نستطيع من خلالها فصل أجزاء الخلية عن بعضها وثم تحديد مؤلفاتها الكيميائية .

طرق فصل الخلايا والاجزاء الخلوية :

تتوفر في مختبرات الخلية العديد من الطرق التي يتم خلالها عزل الخلايا وتكسيروها وأطلاق محتوياتها ثم فصلها بعد ذلك .

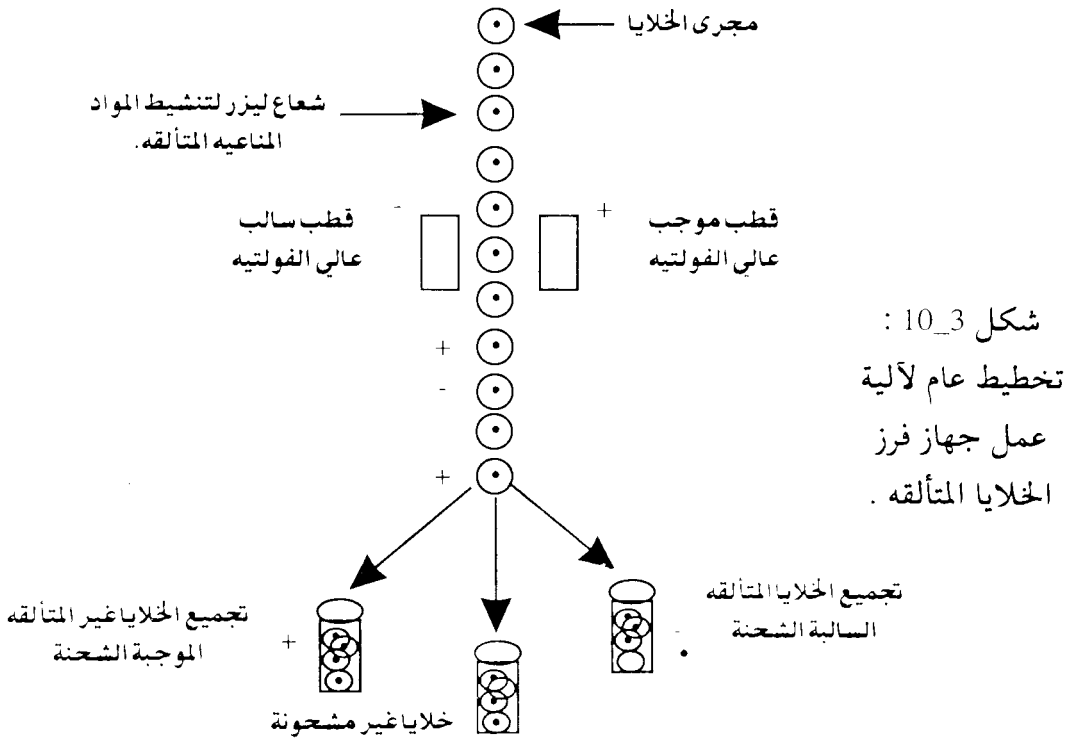
يمكن الحصول على الخلايا لأجل التحليل عن طريق الزراعة النسيجية وتوفر هذه خلايا متجانسه وتعود لنوع واحد من الخلايا . ونظراً لصعوبة تربية جميع أنواع الخلايا لبناء مزارع نسيجية لذلك فإنه يتم الحصول على الخلايا في هذه الحالة عن طريق الانسجة الحيوانيه أو النباتيه .

يؤخذ النسيج المطلوب فصل خلاياه ويقطع الى أجزاء صغيره بوجود محاليل حافظه ملحيه ثم تعامل أجزاء النسيج الصغيره بأنزيمات تعمل على أذابة المواد العضويه والانسجه الرابطه لفصل الخلايا . تعتبر أنزيمات التربسين والكولاجينر بوجود محلول EDTA أفضل الانواع التي تخدم ذلك الهدف وتتحول الانسجه بعد ذلك الى خلايا مفرده يتم تجميعها بالطرد المركزي .

أما البكتيريا فيتم الحصول عليها من المزارع السائل وبكل سهوله دون الحاجة الى معاملات خاصة .

كما يمكن فصل أنواع من الخلايا عن بعضها اعتماداً على حجمها وبالطرد المركزي . تتوفر طرق أخرى لعزل الخلايا وفصلها بأساليب أخرى . فمثلاً يمكن عزل

خلايا معينه من مزيج خلوي باستخدام أضداد موسمة بصبغه فلورسنية . أن معاملة خلايا المزيج بهذه الاضداد سوف يؤدي الى ارتباطها تخصيصا مع مستقبلات متوفره في الخلايا المطلوب عزلها فقط . وبأستخدام جهاز فرز الخلايا الفلورسنيه أو المتألقه Fluorescence activated cell sorter تفصل الخلايا المتألقه عن الخلايا الاخرى . يعمل هذا الجهاز على تسليط شعاع من الليزر على مجرى الخلايا داخله لتنشيط الجزئيات الفلورسنيه المرتبطه مع بعض أنواع الخلايا (تمر الخلايا على شعاع الليزر خلية تلو الاخرى) . تمر الخلايا بعد ذلك على أقطاب كهربائيه سالبة وموجبه عاليه الفولتية (2000 فولت) حيث تشحن الخلايا المتألقه بشحنة سالبه بينما تشحن الخلايا الاخرى بشحنه موجبه (وقد لا تشحن بعض الخلايا لأسباب غير معروفه) . وتبعاً لشحنة الخلايا فإنه يتم تجميع الخلايا السالبه في أنبوه خاصه والموجبه في أنبوه أخرى . كما يتم تجميع كتل الخلايا والخلايا غير المشحونه في أنبوه ثالثه (شكل 10_3) .



تفصل العضيات الساييتوبلازمية وأغشية البلازما بعد تحطيم الخلايا . هناك عدة طرق لتحطيم الخلايا وأطلاق مكوناتها منها معاملة الخلايا لفترة بمحلول ملحي مخفف أو ماء مقطر حيث تنفجر الخلايا بعد فتره بسبب تسرب جزيئات الماء بكمية كبيرة الى داخل الخلايا عن طريق الانتشار لأختلاف التركيز . كما تستخدم الاهتزازات فوق الصوتيه والضغط والطحن لنفس الغرض . أن لجميع هذه الطرق مساوي حيث أن بعضها يدمر الاغشية البلازمية والشبكة الاندوبلازمية وأجسام كولجي وغيرها . لذلك فإنه يجب أختيار الطريقة المناسبة لتحطيم الخلايا دون الاضرار بالعضيات والاجزاء الخلوية .

يستخدم الطرد المركزي في فصل العضيات الساييتوبلازمية وغيرها وذلك اعتماداً على الحجم والكثافة . يطرّد محلول الخلايا المحطّمة مركزياً بقوة طرد 1000g لترسيب النوى وجدران الخلايا . يعاد طرد الرائق مرة أخرى بقوة 20.000g لترسيب المايكوكونديا و الالايوسومات والبيروكسيمات ثم يطرّد الرائق الناتج عن عمليه الطرد الثانيه بقوة 80.000g لترسيب المايكروسومات والحويصلات الخلوية الصغيرة ثم ترسب بقية الاجزاء الصغيره المتبقية في الرائق الاخير بالطرد المركزي بقوة 150.000g . كما يمكن فصل العضيات وغيرها عن طريق تكوين مدرج يضم كل منها في طبقه معينة وذلك بالطرد المركزي الفائق مع مدرج سكروروز أو مع كلوريد السيزيوم .

ترسب مكونات الخلية بشكل منفصل وذلك اعتماداً على معامل ترسيبها Sedimentation coefficient عند طردهما مركزياً بقوة 80.000 دوره في الدقيقة .

كما يمكن ترسيب مواد معينة مثل الـ DNA والـ RNA بنفس الطريقة . تتعرض الجزيئات بهذه الطريقة الى عدة عوامل أثناء الطرد تؤدي في النهاية الى فصلها كطبقات متسلسلة الكثافه والوزن الجزيئي فالجسم المتحرك أثناء الطرد المركزي في نصف دائره نصف قطرها (r) يتعرض لقوة طرد مركزي (Fc) تساوي حاصل ضرب كتلته (m) في مجال الطرد (w^2r) . ويمكن تمثيل ذلك في المعادلة التالية :

$F_c = m \cdot \omega^2 r$ وحيث ان كتلة الجسم المتحرك m مساوية لكتلة السائل المزاح m والذي يساوي $1 - v \cdot p$ حيث ان v الحجم الجزئي النوعي للجسم و p هي كثافة المحلول .

يتحرك الجسم في الطرد بسرعة ثابتة v عند تساوي قوة الطرد المركزي لمعامل احتكاك الجسم f . لذلك فإن سرعة ترسيب الجسم يساوي :

$$V = \frac{F_c}{f} = \frac{m(1 - v \cdot p)\omega^2 r}{f}$$

وهذا يعني ان سرعة الترسيب تتناسب تناسباً طردياً مع شدة مجال الطرد المركزي . وان الترسيب يعتمد على خواص الجسم والمحلل حيث ان سرعة ترسيب جزئ معين تتناسب مع كتلته وان الجسم الكثيف يتحرك بسرعة اكبر من الجسم الاقل كثافة .

كما أن شكل الجزئ يؤثر على شدة لزوجته في محلول الطرد . فمعامل الاحتكاك لجسم مضغوط أقل من معامل الاحتكاك لجسم اكثر تعقيداً . كما أن سرعة الترسيب تعتمد على كثافة المحلول (P) فتترسب الجزئيات عندما يكون عامل الطفو $V \cdot P$ أقل من واحد وتعم اذا كان اكثر من ذلك ولا تتحرك عندما يساوي صفراً .

ويعتبر محلول السكروز 5% و 20% وكلوريد السيزيوم 5.6 مولاري من اكثر المحاليل التي تستخدم لفصل العضيات وأجزاء الخلية وبعض المركبات البروتينيه والنووي عند استخدام الطرد المركزي الفائق .

طرق فصل المركبات الكيميائية :

يعتبر تحليل المركبات المؤلفة للاجزاء الخلية أحد أهم الاسس التي يعتمدها علم الخلية حيث يتم من خلال هذه الطرق معرفة المركبات الكيميائيه ونسبها التي

تؤلف الاجزاء الخلوية أو غيرها .وتعتبر طرق الفصل بالكروماتوغرافيا والهجرة الكهربية أفضل الطرق واكثرها انتشاراً لفصل البروتينات والكربوهيدرات .

أستخدمت الكروماتوغرافيا في بادئ الامر لفصل جزيئات السكر الصغيرة الحجم وكذلك الاحماض الامينية ثم طورت بعد ذلك لتشمل مدى واسع من المواد المعقدة التركيب كالبروتينات وغيرها . وتسمى الان الطريقة التي يتم فيها فصل الجزيئات الصغيرة بالكروماتوغرافيا التجزيئية Partition chromatography وهي الاكثر انتشاراً في المختبرات .

تعتمد طريقة الكروماتوغرافيا على تثبيت نموذج من العينة على نهاية ورق ماص سليولوزي (كروماتوغرافيا ورقية) أو على نهاية طبقه من السيلكا أو السليولوز (كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة) مفروشة على لوح زجاجي أو بلاستيكي . بعد جفاف العينة (خليط مركبات) يسمح الخليط من المذيبات بالهجرة عبر الورق أو الطبقة السليكا أو السليولوز . تعمل جزيئات المذيبات أثناء هجرتها على حمل جزيئات مركبات العينة بحيث تنفصل المركبات في النهاية هلى هيئة حزم متتالية . تجفف أوساط الهجرة بعد ذلك وتصبغ وتعتمد الصبغة على نوع المركبات المراد فصلها . فيستخدم النيهيدرين Ninhydrin لصبغة الاحماض الامينية المفصوله ونترات الفضة لصبغة السكريات . كما تستخدم طرق مناعية وأشعاعية أيضاً في التعرف على أنواع معينة من المركبات .

كما تستخدم طرق فصل أخرى مثل الفصل بالاعمدة حيث تعبأ الاعمدة بأنواع مختلفة من المواد التي ترتبط تخصيصاً مع المركبات .

تعتبر البروتينات والاحماض النووية اكثر أنواع المركبات التي تفصل بهذه الطريقة . يوضع مزيج البروتينات مثلاً في أعلى عمود الفصل ثم يضاف محلول دارئ لمساعدة جزيئات البروتينات بالحركة من خلال حشوة العمود . تعبأ أعمدة الفصل بحشوات مؤلفه من مركبات كيميائية وتختلف هذه حسب نوع عمود الفصل . أن اغلب الحشوات المستخدمة في هذه الاعمدة تؤلف ماده تختلف مساميتها بشكل تدريجي

بحيث تتحرك جزيئات البروتينات خلال هذه المادة اعتماداً على حجمها وعلى ذلك تنفصل جزيئات البروتينات اعتماداً على حجم جزيئاتها بحيث يتكون مدرج من انواع البروتينات يتم تجميعها بشكل منفصل الواحده تلو الاخرى . إضافة لحجم جزيئات البروتينات فإن هناك عوامل أخرى تساعد في عملية الفصل كعدد الشحنات الكهربائية ونوعها الخاص بكل بروتين وكذلك قابليتها على الارتباط كيميائياً مع مكونات الحشوة .

وتستخدم الان أنواع أخرى من طرق الفصل الكيميائيه مثل أعمدة التبادل الايوني وأعمده المرشح الهلامي وغيرها .

تتألف البروتينات من سلاسل عديدة بيتيد مؤلفه من الاحماض الامينية . تشحن الاحماض الامينية بشحنات كهربائية سالبه أو موجبه وتعتمد شحنة البروتين على مجمل الشحنات الزائده لاحماضه الامينية . لذلك فالبروتينات أما سالبه او موجبة الشحنة . وأستناداً الى هذا فإنه من الممكن فصل البروتينات اعتماداً على شحناتها بأستخدام طريقة الهجرة الكهربائية عبر هلام . كما يمكن في هذه الطريقة فصل الاحماض النووية السالبة الشحنة .

تعتمد طريقة الهجرة الكهربائية على فصل الجزيئات المشحونة اعتماداً على شحنة الجزيئات وقطبية المحلول المستخدم كوسط في الهجرة .

أن سرعة هجرة جزيئات النموذج (V) في مجال كهربائي يعتمد على قوة المجال الكهربائي (E) وكذلك على صافي الشحنة الكهربائيه (Z) ومعامل الاحتكاك (f) الناشئ عن وجود الهلام . ويمكن تمثيل ذلك بالمعادنة التالية :

$$V = \frac{EZ}{F}$$

تستخدم عدة أوساط في الهجرة الرئيسييه أهمها الاجاروز وهلام بولي اكرليمايد والنشا . تختلف هذه الاوساط في درجة مساميتها ومكوناتها ويمكن تحضير نسب

مختلفة منها حسب الحاجة ولكن غالباً يستخدم هلام الاجاروز لفصل جزيئات الاحماض النووية بينما يستخدم هلام البولي اكرليمايد والنشا في فصل البروتينات . أن جزيئات البروتين اكثر تعقيداً من الاحماض النووية حيث تتألف البروتينات من أعداد مختلفة من سلاسل عديد الببتيد التي تلتف على بعضها بطريقة معقدة عن طريق تكوين أواصر كبريتية بينها . لذلك فأن تهجيرها عبر الهلام سيكون صعباً جداً وهو ما يتطلب تحوير طريقة تحضير وسط الهجره . ويستخدم الان هلام البولي اكرليمايد المقوى بمركب (SDS) Sodium dedecyl sulphate الذي يعمل على فك طيات البروتين وكذلك المركب ميركابثوأيثانول Mercaptoethanol الذي يكسر أواصر الكبريت لأطلاق سلاسل عديد الببتيد المؤلفه للبروتين .

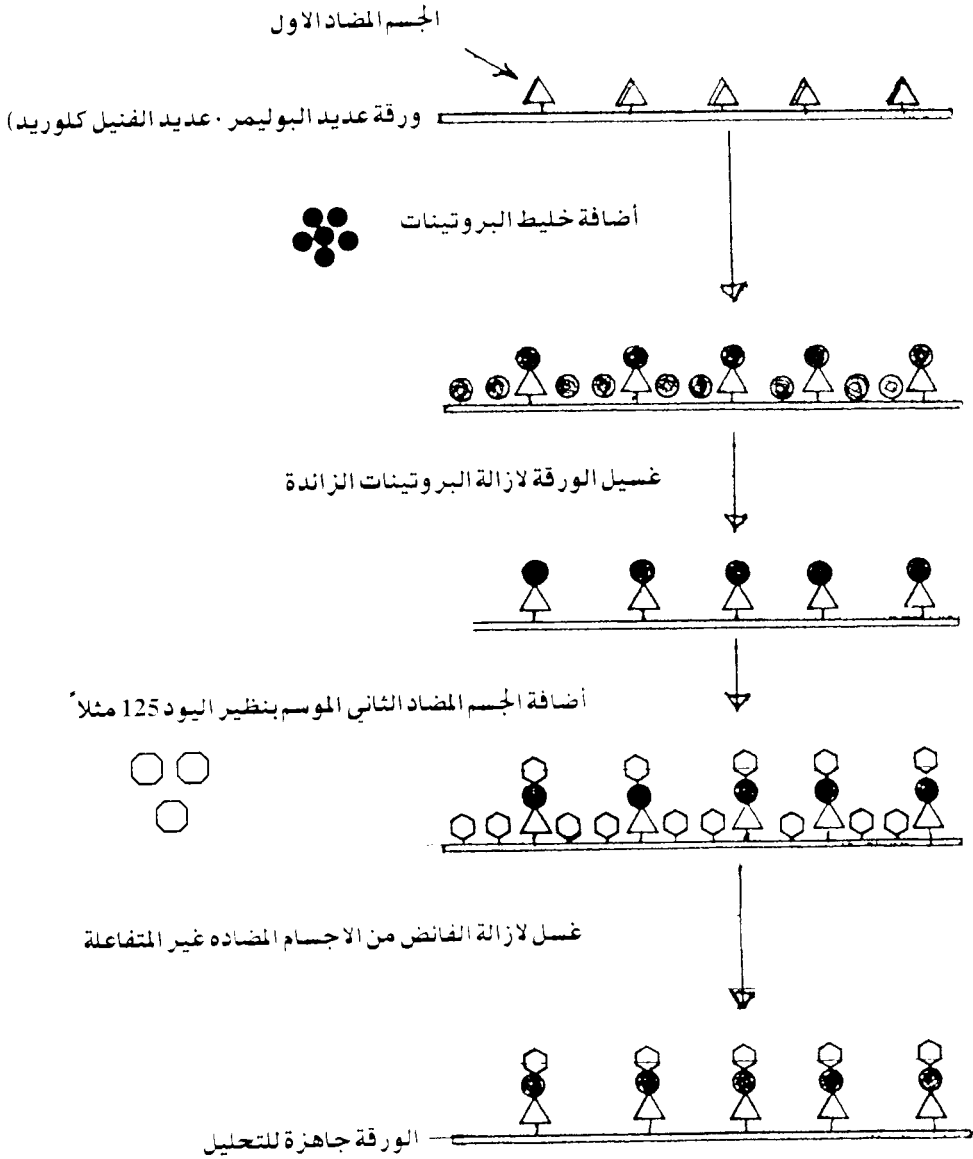
تنفصل سلاسل عديد الببتيد لكل بروتين عند تهجيرها في وسط كهربائي عالي الفولتية وذلك اعتماداً على وزنها الجزيئي . اذ تهجر الجزيئات الصغيرة أولاً تليها الجزيئات الاخرى حسب وزنها الجزيئي . يصبغ الهلام بعد نهاية الهجرة بصبغات خاصه مثل صبغه الكوماسي الازرق والفضة لجعل حزم الجزيئات واضحة . كما يمكن استخدام مواد مناعيه أو اشعاعية لتحديد أنواع معينة من البروتينات .

طورت طرق الهجره الكهربائيه كثيراً ويتوفر الان عدة طرق أخرى أهمها الهجره الكهربائيه ثنائية الاتجاه Two _ dimensional electrophoresis والهجره بالتماثل الكهربائي Isoelectric focusing التي تساعد في فصل أعداد من انواع البروتينات مرة واحدة .

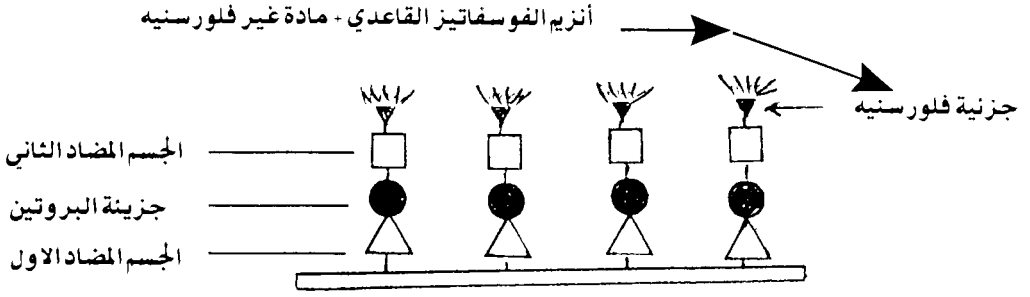
طرق تشخيص البروتينات :

هناك ثلاثة طرق رئيسية للكشف عن بروتين معين في خليط من بروتينات أولها يدعى بالقياس المناعي الجاف Solid phase immunoassay وتتلخص طريقته بوضع جسم مضاد للبروتين المطلوب الكشف عن وجوده على ورقة مصنوعة من عديد البوليمرات ثم تغمس الورقة بمحلول خليط البروتينات حيث ترتبط الاجسام

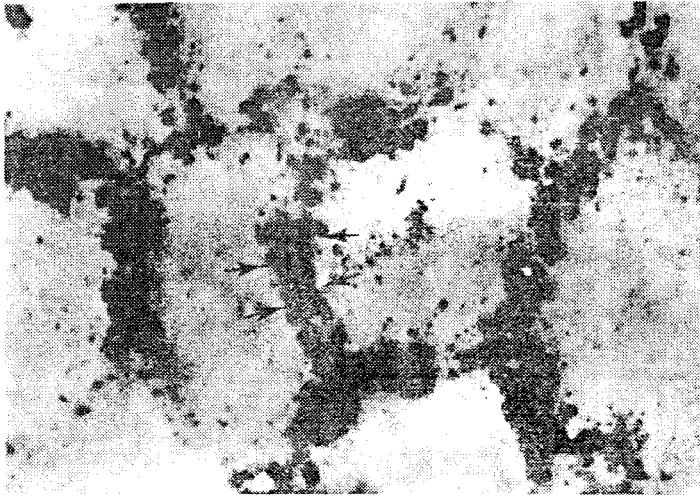
المضادة (أضداد) مع جزيئات البروتين المطلوب كشفه . تغسل الورقة بعد ذلك لازالة جزيئات البروتينات غير المرتبطة . تعامل الورقة بعد ذلك بأضداد موسمه ثانية تحتوي على عناصر مشعة ترتبط هذه مع معقد الاضداد الاولى - بروتين ثم يتم قياس قوة الاشعاع للتعرف على كمية البروتين المرتبط الموجوده في العينة المفحوصة . (أشكال 3_11 و 13) . لقد تم زيادة حساسية هذه الطريقة وذلك بأضافة أنزيم الفوسفاتير القاعدي Alkaline phosphatase الذي يعمل على اكساب الاضداد الثانيه وميضاً فلورسنيماً متألّقاً يمكن الكشف عنه بالمجهر المتألّق الفلورسيني المزود بالاشعه فوق البنفسجيه . سميت هذه الطريقة بطريقة اليز ELISA وهي مختصر لاسم قياس الامتصاص المناعي المرتبط بالانزيم- Enzyme Linked immunosorbent assay (شكل 3 - 12) أما الطريقة الثالثة في الكشف عن البروتينات فهي وذمه ويسترن Westren Blot . تعتمد هذه الطريقة على تهجير البروتينات عبر هلام ابولي اكرليمايد المقوى بمادة SDS ومادة ميركابتوأيثانول ثم نقل البروتينات المفصوله من الهلام الى ورق نتروسيليلوز . تهجن ورقة النتروسيليلوز الحاملة للبروتينات بجسم مناعي متخصص (ضد) موسم أشعاعياً أو بالبايوتين حيث يرتبط مع البروتين المطلوب تشخيصه . تغسل ورقة النتروسيليلوز لازالة المواد الزائده غير المرتبطة ثم تغطى بفلم اشعه اكس في حاله ان المنس موسم اشعاعياً . تحفظ الورقه مع الفلم في كاسيت بدرجة حرارة 20 - م .



شكل 3_ 11 : القياس المناعي الجاف ويمكن في هذه الطريقة تعيين كمية البروتين أو نوعه أو كمية الاجسام المضاده في عينه من الدم أو البول أو خليط بروتيني بأستخدام مجس اشعاعي أو فلورسيني .

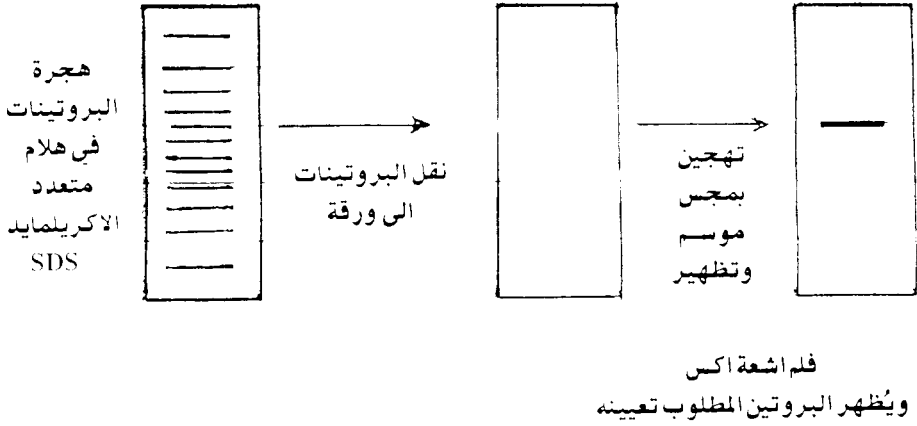


شكل 3 - 12 : طريقه القياس المناعي المرتبط بالانزيم ELISA حيث يتم توفير جزء فلورسنيه من التفاعل الانزيمي لتمييز الاجسام المضاده المتفاعله مع البروتين المطلوب تعيينه أو تقدير كميته .



شكل 3_ 14 : تحديد موقع أنزيم الفوسفاتيز الحامضي Acid phosphatase بطريقة أملاح الرصاص في خلايا أفرازية. المواقع السوداء تمثل مواقع الانزيم على الاغشيه البلازميه وفي بعض الاجسام الحاله .

لمدة أسبوع ثم يحمض الفلم حيث يظهر البروتين المطلوب في حالة وجوده كحزمه سوداء على الفلم (شكل 3 - 14) . كما يمكن استخدام مواد مناعية لمعاملة البروتينات وهي على الهلام ثم فحص الهلام تحت مجهر فلورسيني بعد الغسل جيداً . إضافة للطرق السابقة فإن الهجرة الكهربائية عبر هلام مصنوع من النشا هي الأخرى من الطرق المهمة في تشخيص وفصل البروتينات ويتوفر طرق لصباغة قوالب النشا بعد الهجرة الكهربائية خاصة بعدد لا بأس به من البروتينات .



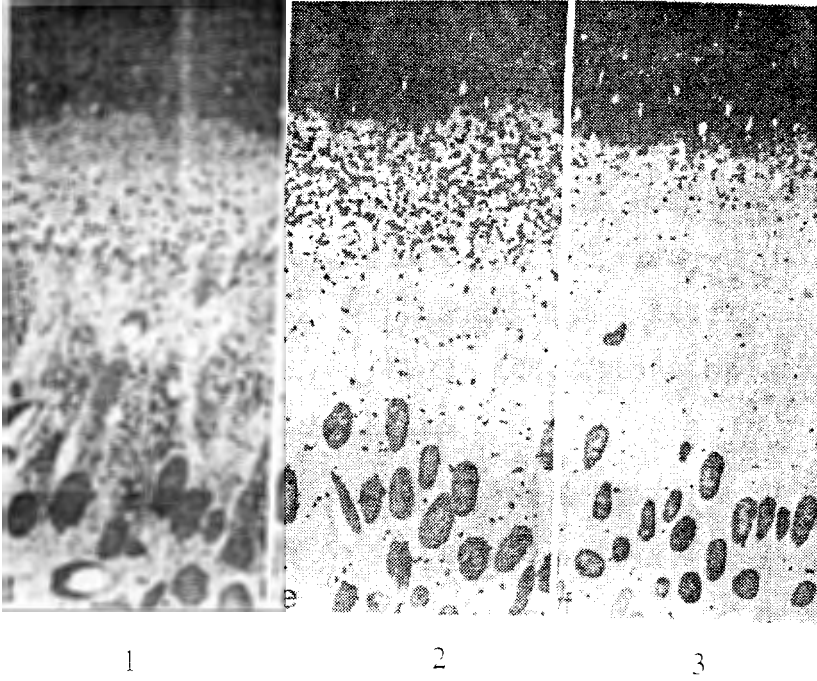
شكل 3 - 14 : كشف البروتين عن طريق وذمة ويسترن وتظهر الحزمه السوداء في فلم اشعة اكس التي تقابل البروتين المطلوب تعيينه .

أستخدام النظائر المشعة في الدراسات الخلوية :

النظائر المشعة Radioisotopes هي عناصر ذات نشاط اشعاعي ناشئ عن انبعاث الكترونات أو أشعة بسبب عدم استقرار نواة هذه العناصر . تقوم تقنية النظائر المشعة على أستبدال عناصر طبيعية مستقره بنظائرها من العناصر غير المستقرة ذات نشاط أشعاعي . فمثلاً يمكن استبدال الهيدروجين الطبيعي بنظير الهيدروجين الثالث (التريوم H^3) واستبدال الفوسفور بنظير الفوسفور ^{32}P وكذلك استخدام نظائر النتروجين 14 و15 و الكاربون 14 واليود 131 والكبريت 35 والكاديوم 45 بدلاً من العناصر الطبيعية .

تهدف تقنية النظائر المشعة الى تتبع أثر النشاط الاشعاعي في المركبات لمعرفة حركة العناصر والتمثيل والتفاعلات والنواتج الايضية وغير ذلك . كما يمكن تحديد كمية المواد أو العناصر أو المركبات من خلال معرفة كثافة الاشعاع وذلك بأستخدام أجهزه قراءة خاصه بذلك مثل عداد جايجر Geiger counter والعداد السائل Scin-tillation counter . فمثلاً يمكن متابعة تمثيل ثاني اكسيد الكربون داخل النباتات من خلال السماح لها بالعيش لفترة في وسط مشبع بنظير الكاربون 14 ($^{14}CO_2$) ثم استخلاص بعض مكونات الاوراق وفصل مكوناتها بالكروماتوغرافيا الورقيه وتحديد المركبات التي أستخدم فيها نظير الكاربون 14 عن طريق هلام فوتغرافي خاص (شكل 3 - 15) . كما يمكن أستخدام نظير الكبريت ^{35}S ونظائر النتروجين 14 و15 (N^{15} و N^{14}) لدراسة البروتينات وتضاعف الحامض النووي DNA وتحديد مواقع كل منها في الخلية وذلك من خلال تربية الخلايا الحية على أوساط غذائية تحتوي هذه النظائر .

وتستخدم الان النظائر المشعة كثيراً في تحضير المجسات الموسمة اللازمة في عمليات تهجين الحامض لتحديد ترددات مورثات معينة في قطع مختلفة من ال DNA . كما تستخدم لمراقبة تفاعلات تضاعف ال DNA وكذلك في تحديد المورثات على الكروموسومات ومتابعة الانقسامات الخلويه وتحديد مواقع الانزيمات وغيرها في الخلية .



شكل 3 - 15 :

صوره مجهرية لتتبع سير المركبات الكربوهيدراتيه والبروتينيه الموسمه بنظير الهيدروجين الثالث (H^3) في خلايا أفرافية بعد فترات زمنية مختلفة .

- 1 - تجمع المواد الموسمه في جهاز كولجي .
 - 2 - أفراز المواد كمعقدات باتجاه غشاء البلازما .
 - 3 - أفراز المعقدات الموسمه خارج الخلايا .
- * النقاط السوداء تمثل المواد الموسمه أشعاعياً .

الفصل الرابع

الاعشبة الخلوة

Cellular Membranes

تحاط جميع الخلايا الحية بنطاق عازل يمثل حاجزاً فعالاً محتوياتها الداخلية ويعمل على حماية الخلية من الظروف البيئية غير المستقرة المحيطة بها . ويتجاوز هذا النطاق حدود حماية الخلية بل يتعداه الى القيام بوظائف مهمة . يدعى هذا النطاق بالغشاء البلازمي أو الخلوي Plasma memberane أو Plasma lemma ويمثل أهمية حرجة حياة الخلايا حيث أن الاضرار الكبيرة التي قد تحصل له تؤدي بحياة الخلايا الا ان له قدره على إصلاح الاضرار البسيطة التي قد تحصل لأسباب ميكانيكية أو كيميائية .

يتمكن هذا الغشاء من التحكم الاختياري في حركة الجزيئات من وإلى داخل الخلايا بسبب نفاذيته الاختيارية أو الانتخابية . هذا إضافة لقدرته على القيام بنقل جزيئات كبيرة أخرى بأساليب مختلفة أخرى .

وبالإضافة الى تحكم الاغشية البلازمية في حركة المواد من وإلى الخلية فإنها تعتبر أماكن نشيطة لبعض الفعاليات الحياتية مثل التنفس ونقل الاشارات بين الخلايا وغيرها .

وبجانب الاغشية البلازمية فإن الخلايا تحتوي على أنظمة غشائية أخرى بداخلها كما هو الحال في الاغشية المزدوجة المتفرعة المؤلفة للشبكة الاندوبلازمية وأجسام كوجي واليسوسومات وأغشية المايتوكوندرية والعضيات السايوبلازم الأخرى . إضافة للغشاء النووي الذي يحيط المادة الوراثية في الخلايا حقيقية النوى .

كانت دراسة الاغشية الخلوية قبل اكتشاف المجهر الإلكتروني أشبه بالمستحيل باستثناء الدراسات الكيميائية والتي لم تكن آنذاك كافية لرسم صورة كاملة عن تركيب هذه الاغشية ويعود ذلك لصعوبة أظهار هذه الاغشية تحت المجهر الضوئي الاعتيادي لان سمك هذه الاغشية يقع خارج نطاق

قدره مثل هذه المجاهر على رؤيته اذ يبلغ سمكها حوالي 70 - 125 أنكستروم .

الفحص المجهرى للاغشية الخلوية :

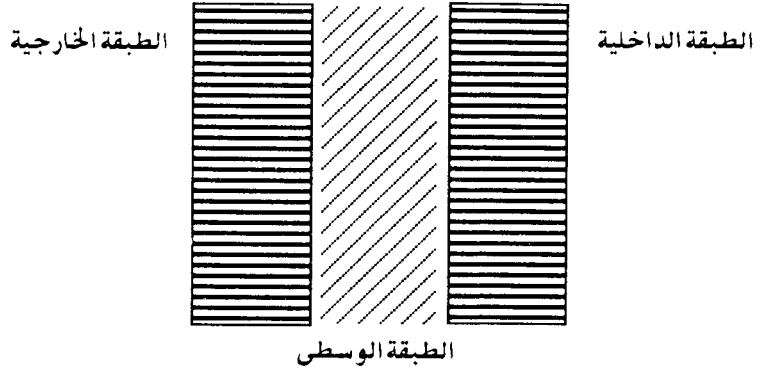
يعتبر استخدام طرق الفحص المجهرية الدقيقة عن طريق المجهر الالكتروني أحد أهم الطرق المستخدمة في فحص ودراسة الاغشية الخلوية .

لقد تم باستخدام هذه الطريقة فحص العديد من الاغشية الخلوية وتشمل هذه الاغشية البلازمية واغشية العضيات السايوتوبلازمية المختلفة .

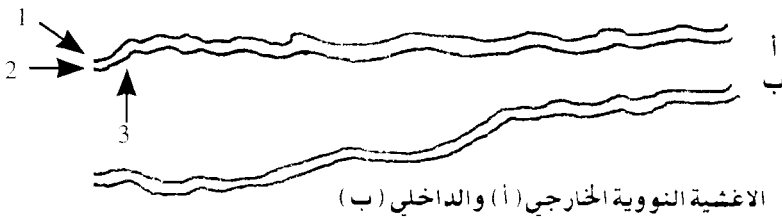
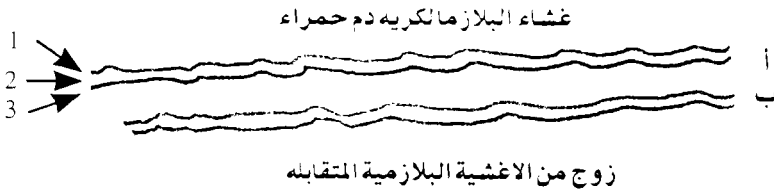
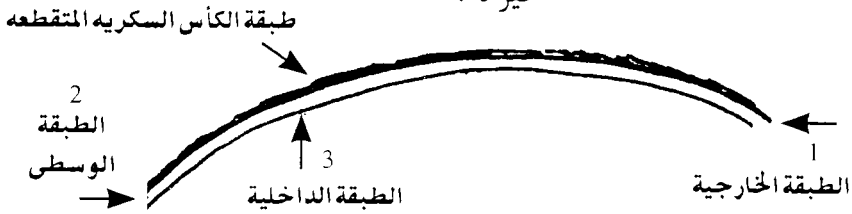
ونظراً لاختلاف طرق تحضير عينات الاغشية المفحوصة فقد بينت الدراسات بعض الفروق في تركيب هذه الاغشية ويعتقد بأن بعض هذه الفروق يعود الى الطريقة المستخدمة في معاملة عينات الاغشية التي قد تفقدها بعض مكوناتها وخصوصاً الدهون التي قد تذوب أو تتلاشى عند استخدام مذيباتها في تحضير الاغشية أو عند استخدام درجات حرارة عالية كافية لاذابتها .

الا ان بعض هذه الفروق في نتائج الفحوصات المجهرية قد يعود الى الاختلاف في تركيب بعض الاغشية أو وجود محورات خاصة لبعض منها . وسنستعرض هنا بعض النتائج المهمة التي وردت حول تركيب الاغشية الخلوية والتي تساند نتائج التحليل الكيميائي للاغشية .

أوضحت صور المجهر الالكتروني التي أخذت لتحضيرات مختلفة من الاغشية البلازمية بأنها مؤلفة من تركيب ثلاثي متميز مؤلف من طبقتين جانبيتين سميكة يبلغ سمك كل منهما حوالي 25 Å أنكستروم مفصولتان بطبقة أرق يبلغ سمكها 20 Å أنكستروم وقد ظهر من نتائج فحص نماذج من الاغشية البلازمية تعود لخلايا مختلفة بأن سمك هذه الطبقات مختلف وتبعاً لذلك فان سمك الغشاء البلازمي مختلف وانه يتراوح ما بين 72 أنكستروم الى 125 (أشكال 1 و 2) .



شكل 4 - 1 : تخطيط للتنظيم الجزئي الثلاثي الطولي للاغشية البلازمية وأخرى غيرها .



شكل 4 - 2 : تخطيط لبعض صور المجهر الالكتروني المأخوذة لعدد من الاغشية الخلوية ويلاحظ نظام التركيب الثلاثي الطولي لها .

وقد أتضح من فحوصات نماذج أخرى تعود للمايتوكوندريا والشبكة الاندوبلازمية والبلاستيدات بأنها مؤلفة من ذات التركيب الموجود في غشاء البلازما مع وجود اختلاف في سماكة الطبقة الداخلية من هذه التركيبات ونسبة المواد .

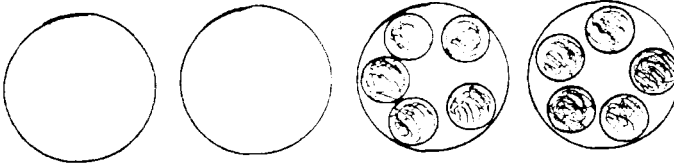
كما أوضحت صور المجاهر الالكترونية التي أخذت لهذه الاغشية وجود طبقة رقيقة خارجية إضافية تظهر في بعض المقاطع مستمرة ومتقطعة في نماذج أخرى . دعيت هذه الطبقة بالكأس السكرية Glycocalyx نظراً لوجود السكر بوفرة في تركيبها .

كما بينت الصور المجهرية وجود زوائد أو طيات خارجية تظهر في بعض النماذج الغشائية المحضرة من خلايا الزغابات المعوية والخلايا الاندوتيلية وخلايا أخرى . بينما أظهرت صور اغشية المايتوكوندريا وجود اختلافات في سمك هذه الاغشية وقد تبين فيما بعد بأن ذلك يعود الى الاختلاف في الحالة الفسلجية للمايتوكوندريا عند تحضير الاغشية حيث يختلف سمك الاغشية اعتماداً على حالة نشاط الطاقة في المايتوكوندريا لحظة عزل أغشيتها .

لم يكن النموذج الطولي الثلاثي التركيب الذي تحدثنا عنه سابقاً هو النموذج الوحيد الذي ظهر في صور المجهر الالكتروني للاغشية الخلوية بل ظهرت صور أخرى مختلفة .

أهم هذه الصور هو وجود تنظيم دقيق مؤلف من تجمعات كروية طولية أو دائرية لبعض الاغشية . ففي الفحوصات المجهرية التي أجريت على أغشية معزولة من خلايا شبكية العين من الفقريات ومن خلايا كبدية من الفأر وأخرى من كريات الدم الحمراء البشرية وجد بأن نظام التركيب الكروي للغشاء البلازمي هو السائد حيث تبدو الاغشية في الصور المأخوذة لتحضيرات مجمدة أو سالبة الصبغة مؤلفة من وحدات كروية مرتبة بطرق مختلفة وتبدو مذيبة في بعض منها . وفي جميع الاحوال فإن سمك هذه الاغشية ذات التركيبات الكروية يبدو أقل سماكة مما هو

موجود في الاغشية ذات التراكيب الثلاثية الطولية التي تحدثنا عنها سلفاً ويتراوح سمك الاغشية الكروية التركيب هذه ما بين 71 - 91 أنكستروم في الاغشية البلازمية و 72 - 82 أنكستروم في الغشاء الخارجي للنواة و 62 - 77 أنكستروم في أغشية اجسام جولجي (شكل 4 - 3) .



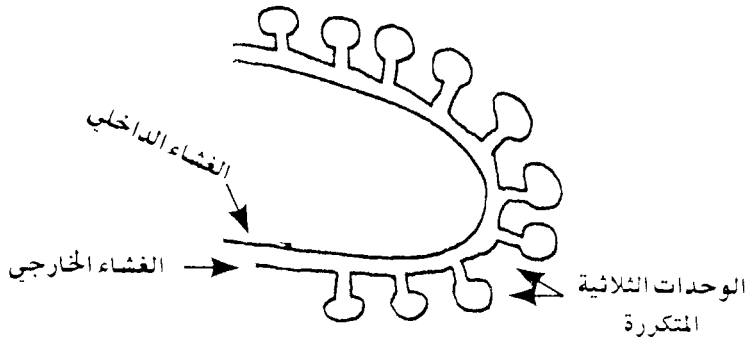
شكل 4 - 3 : تخطيط لنظام التجمعات الكروية الطولية (أ) أو الدائرية (ب) لبعض الاغشية الخلوية .

أما الاغشية الداخلية للمايتوكوندرى والبلاستيدات فأنها تبدو اكثر تعقيداً في تركيبها من الاغشية الاخرى حيث تبدو هذه من خلال التحضيرات المصبوغة بالصبغة السالبة او غيرها بأنها مؤلفة من وحدات كروية متسلسلة ترتبط بها وحدات ثلاثية متكررة تبرز من السطوح الخارجية . تبدو الوحدات الثلاثية مؤلفة من جزء قاعدي مرتبط مع الوحدات الكروية وسويق بارز نحو الخارج ترتبط في نهايته فقاعة تختلف في هيئتها حيث تظهر حويصلية أو أنبوبية أو كروية . (شكل 4 - 4)

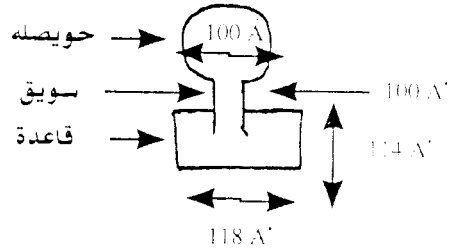
ويعتقد بأن وجود الوحدات الثلاثية المتكررة بنهايات مختلفة له علاقة بالوظائف الفسلجية للغشاء الداخلي للمايتوكوندرى و البلاستيدات . وتفترض إحدى النظريات الى ان وجود النهاية الخارجية للوحدة المتكررة بهيئة عمودية أو أفقية يعتمد على نوع النشاط الذي تقوم به هذه الوحدات .

ويلاحظ مما سبق أن هناك صعوبة كبيرة في تخمين التركيب الدقيق اعتماداً على صور المجهر الالكتروني على الرغم من أنها قدمت لنا معلومات كبيرة حول ذلك . ويبدو بأن طرق تحضير العينات المختلفة لأجل الفحص المجهرى لها دور كبير في إظهار بعض نماذج الاغشية نظراً لتأثير بعض هذه التحضيرات على التركيب الحقيقي وعلى تنظيم جزيئات الاغشية الخلوية وهذا ما يفسر حصول الباحثين على أكثر من نظام تركيبى لبعض الاغشية كما هو الحال في الاغشية النووية والاعشية البلازمية وغيرها . ولا يستبعد وجود أنظمة مختلفة لتركيب هذه الاغشية حتى في النوع الواحد .

لقد دفعت مثل هذه الشكوك ووجود الانظمة الدقيقة العديدة لتركيبات الاغشية الخلوية الباحثين الى وجوب إجراء التحليل الكيمياءى لهذه الاغشية ومعرفة مكوناتها وأجراء التجارب المختبرية لمعرفة طريقة تنظيمه



مؤلفات الوحدة
الثلاثية المتكررة



شكل 4-4 : تخطيط موقع الوحدات الثلاثية المتكررة على السطح الداخلي لغشاء الماييتوكونديريا الداخلي مع النموذج المتوقع للوحده الثلاثية المفردة .

التحليل الكيميائي للاغشية الخلوية :

أظهر التحليل الكيميائي للاغشية الخلوية بأنها مؤلفة من البروتينات والدهون وقليل من الكاربوهيدرات وتختلف نسب هذه المواد الى بعضها في نماذج الاغشية المختلفة .

ففي الاغشية البلازمية وأغشية الماييتوكونديريا والنواة تزداد نسبة البروتينات لتصل الى اكثر من نصف مؤلفات هذه الاغشية مقارنة بنسبة من الدهن تتراوح ما بين 15 - 40% بينما تُؤلف البروتينات والدهون نسب متقاربة في اغشية الشبكة الاندوبلازمية .

ويعتبر الماء شريكاً معروفاً في الاثتلاف بين البروتينات والدهون لهذه الاغشية .

وجد بأن البروتينات الغشائية مؤلفة من جزيئات ثنائية الصفات حيث أن جزء منها ذو قطبية عالية تمكنه من التآصر مع الماء بينما يفتقد الجزء الثاني منه لهذه القطبية مما يرشحه للارتباط مع الدهون ويعود الاختلاف هذا الى الاختلاف في نوع الاحماض الامينية الموجودة في هذه الاجزاء حيث تتركز الحوامض الامينية ذات السلاسل الجانبية مثل الليوسين والفالين والجلايسين في الجزء الدهني بينما يكون الجزء المحب للماء غني بأحماض أمينية ذات نهايات كاربوكسيلية وأمينية مثل أحماض الجلوتاميك والثايروسين والهستيدين وغيرها .

كما بينت التحاليل الكيميائية التي اجريت على البروتينات الغشائية بأنها يمكن أن توجد بصورة ممتدة طوليا أو على هيئة كتل ملتفة على بعضها .

أما التحليل الكيميائي للدهون فقد وجد بأنها مؤلفة في الغالب من دهون مفسفرة يسودها الليسيثين 50 - 60 % تؤلف الانواع الاخرى من الدهون مثل الدهون السكرية والكوليسترول وغيرها ما تبقى من النسبة . تختلف نسبة وجود أنواع الدهون اعتماداً على نوع الاغشية . ففي أغشية المايتوكوندريا والنواة تؤلف الدهون المفسفرة نسبة عالية تصل الى اكثر من 80% وما تبقى من النسبة يمثل الدهون القلبية Cardiolipids والدهون النخاعية Sphengomyelin والدهون السكرية والكوليسترول (جدول 4 - 1) .

وتمثل الانواع المختلفة من الدهون في الانواع الاخرى من الاغشية بنسب مختلفة وتوجد الدهون المفسفرة فيها بالنسبة الاعلى .

توجد الدهون أما مشبعة أو غير مشبعة ويعتمد ذلك على طول السلاسل الاليفاتية الموجودة فيها وكلما زاد طول هذه السلاسل زادت كثافة الدهن وأصبح مشبعاً ويعتقد بأن الدهون غير المشبعة اكثر فعالية من الدهون المشبعة ذلك انها قادرة على التآصر مع الجزيئات المجاورة لها وبذلك فانها تعمل على زيادة ارتباط مكونات الاغشية مؤدية الى تماسك الاغشية . ولا تقتصر أهمية السلاسل الاليفاتية على إيجاد الاواصر مع الجزيئات الاخرى بل انها تزيد من قطبية هذه

الاجزاء مما يجعلها أجزاء محبة للماء وقادرة على التأصر معه مقارنة بالاجزاء الهيدروكسيلية او الفسفورية من الدهن الكارهه له وهي بذلك تعطي للدهن كما للبروتين قطبية متعاكسة .

ولهذه القطبية أهمية كبيرة في تأصر الاجزاء الكارهه للماء من الدهون والبروتينات مع بعضها او وجودها بشكل متقابل بعيداً عن الماء . هذا اضافة لقدرة الجزيئات الدهنية في وجود القطبية المتعاكسة على تنظيم نفسها على جزيئات الماء الدقيقة مشكلة التراكيب الدائرية لنظام التجمعات الكروية الطولية او الدائرية لبعض الاغشية .

وقد وجد بأن مزيج من الليسيثين والكوليسترول او بوجود السابونين يمكن أن يؤلف نظام التجمعات الكروية مع الماء ترتبط مع بعضها بأنيبوبات أو ذبول دقيقة ممتدة من مراكز الكريات هذه باتجاه بعضها البعض . وتلعب الايونات المحلية دوراً في زيادة كثافة هذه التجمعات عبر ارتباطها مع النهايات القطبية للدهون الفسفورية وخصوصاً الليسيثين .

الخلية	% البروتين	% الدهون	% الكاربوهيدرات
الكبدية	55	35	15
النخاعية	30	64	6
الدم الحمراء	65	25	5
(مايتوكوندريا)	76	25	-
بكتريا	20	40	-
عصبية	58	40	2

جدول 4 - 1 : معدل نسب المكونات الكيميائية في الاغشية البلازمية لخلايا مختلفة .

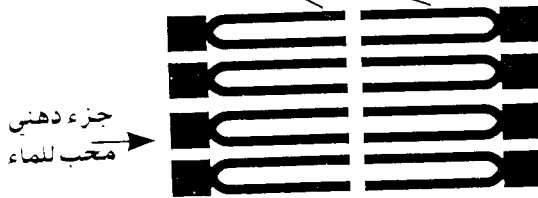
ونظراً لوجود العديد من العوامل الداخلية لمركبات الاغشية الخلوية والتي تساهم في ارتباط هذه المركبات مع بعضها فإن الاغشية الخلوية يمكن أن تتشكل بصور مختلفة اعتماداً على تنظيم الجزيئات المؤلفة من البروتينات والدهون والسكريات والاملاح والماء . وبسبب وجود عدة احتمالات حول طريقة تنظيم هذه الجزيئات لبناء الاغلفة الخلوية لذلك فقد افترضت عدة فرضيات حول طريقة تشكيل الاغلفة الخلوية وسنتناول هنا عدد من النماذج المفترضة لذلك .

نموذج جورتر وجرنال :

تمت عملية تحليل كيميائي للعديد من الاغشية البلازمية وغيرها وقد بينت هذه التحليل وجود نسبة عالية من الدهون في تركيبها مما دفع البعض من الباحثين أمثال أوفيرتون عام 1898 الى الافتراض بأن هذه الاغشية ربما تكون مؤلفة من الدهون فقط مما يسمح للخلايا بتبادل الجزيئات مع وسطها الخارجي وفيما بينها ولم يعر أوفيرتون أهمية لدور البروتينات في تركيب الاغلفة .

الا أن كمية الدهون التي وجدها جورتر وجرنال في تركيب أغشية كريات الدم الحمراء والتي تعادل ضعف حجم هذه الكريات فيما اذا كانت الاغشية مؤلفة من طبقة واحدة كما افترضها أوفيرتون مما تسمح بوجود الاغشية بهيئة مزدوجة . وأستناداً الى وجود قطبية متعاكسة في جزيئات الدهون الغشائية فقد افترضوا نموذجاً خاصاً يتألف من طبقتين تتقابل فيهما الاجزاء الكارهه للماء من الدهون فيما تقع الاجزاء المحبة للماء على طرفي الطبقتين (شكلي 4 - 5 و 6) . كان هذا النموذج هو أول نموذج يبنى لتركيب الاغشية الخلوية وقد أهمل جورتر وجرنال كذلك دور البروتينات والماء في هذا النموذج .

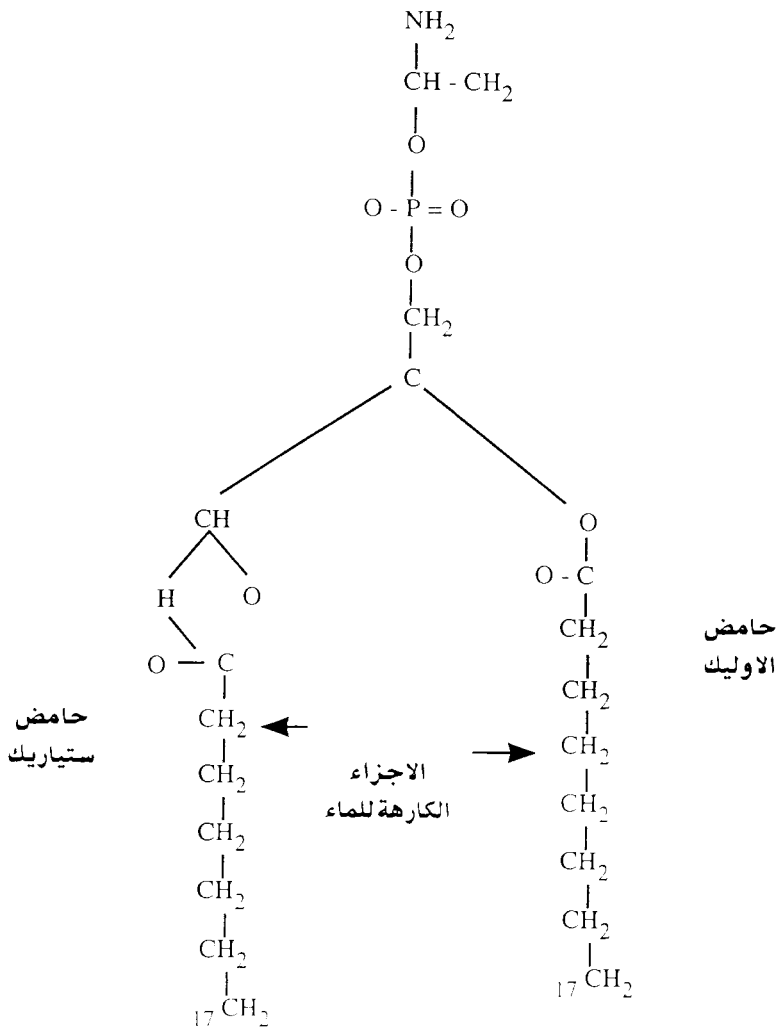
اجزاء كارهة للماء



جزء دهني
محب للماء

جزء محب
للماء

شكل 4 - 5 : النموذج
المزدوج الطبقات الدهنيه
الذي اقترحه كورتر
وجرنال للغشاء البلازمي .

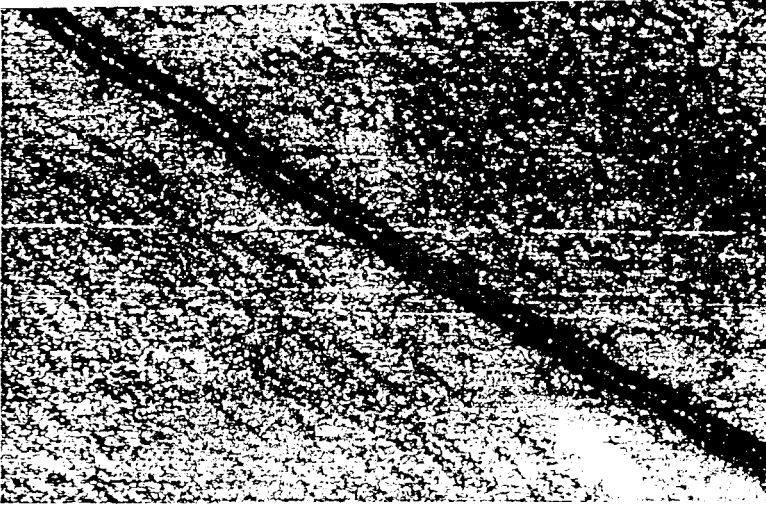


شكل 4 - 6 : مكونات جزيئة الدهن المفسفرة موضعياً فيها الاجزاء المحبة والكارهة للماء .

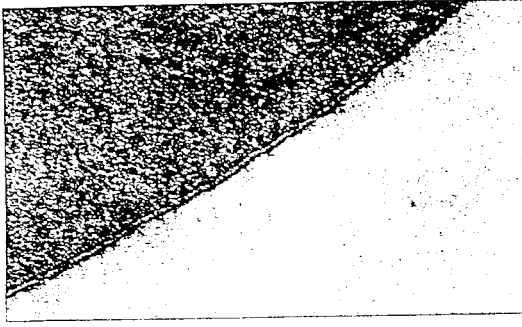
لقد اختلف العلماء حول صحة نموذج كورتوجرنندل خصوصاً بعدما اوضحت صور المجهر الالكتروني بأن الغشاء البلازمي ربما يكون مؤلف من ثلاثة طبقات وهكذا ظهرت نماذج جديدة للغشاء أهمها نموذج دافدسون ودانيللي والنماذج المحوره منه ونماذج كلورد ولوسي وجوستراند ونموذج سنجر ونيكلسون الفسيفسائي .

نموذج دافسون ودانيللي :

أستند هذا النموذج الى وجود طبقتين سميكتين من البروتين تحيطان بطبقة أرق من الدهون ظهرت في صور المجهر الالكتروني التي أخذت لغشاء بلازمي خلوي (شكلي 4 - 7 و 8) .



شكل 4 - 7 : صورة مجهر الكتروني لغشائين بلازميين متقابلين
وجزاء مكبر لاحدهما .



شكل 4 - 8 : الغشاء البلازمي في صورتين من المجهر الالكتروني .
 a : الغشاء البلازمي لجزء من خلية .
 b : غشاء ان بلازميان متجاوران .

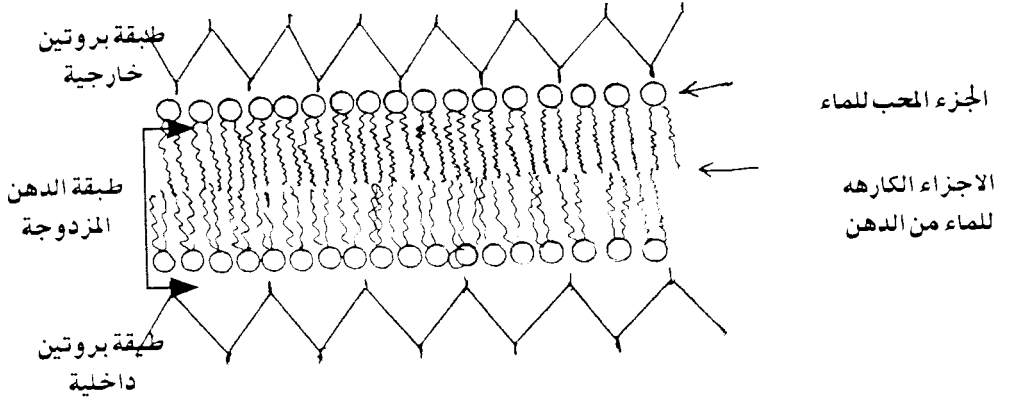
أفترض هذا النموذج بأن طبقة الدهون الوسطية مؤلفة من صفيين طويلين من الجزيئات الدهنية التي تتألف غالباً من الدهون المفسفرة والسترويدات . تترتب هذه الجزيئات في كلا الصفيين بحيث تتقابل الاجزاء الكارهه للماء داخليا وبصورة متقابلة مع بعضها بينما تقع الاجزاء المحبة للماء من جزيئات الدهن نحو الخارج بحيث تتمكن من الارتباط مع الطبقتين الداخلية والخارجية المؤلفتان من البروتين . وتلعب القطبية الموجودة في جزيئات الدهن

في هذا النموذج دوراً كبيراً في تنظيم الغشاء (شكل 4 - 9) .

وكما يلاحظ فإن جزء كبير من هذا النموذج مشتق من النموذج المفترض من قبل كورتوجرنال .

ينسجم هذا النموذج مع التركيب الثلاثي الطولي الذي ظهر في صور المجهر الالكتروني للغشاء البلازمي ويساعد كثيراً في تفسير بعض الانشطة الحيوية التي يقوم بها هذا الغشاء مثل التبادل الاختياري للمواد والانتشار . الا ان هذا النموذج لا يستطيع تقديم تفسير عن نشاط النقل المسهل والفعال الذي تقوم به الاغشية . لذلك تعرض هذا النموذج للتحوير مراراً بسبب ذلك .

أستندت هذه التحويلات الى عدة حقائق علمية أخرى ظهرت من التجارب العلمية التي أجريت لاختبار نظرية نموذج دافدسون ودانيللي .



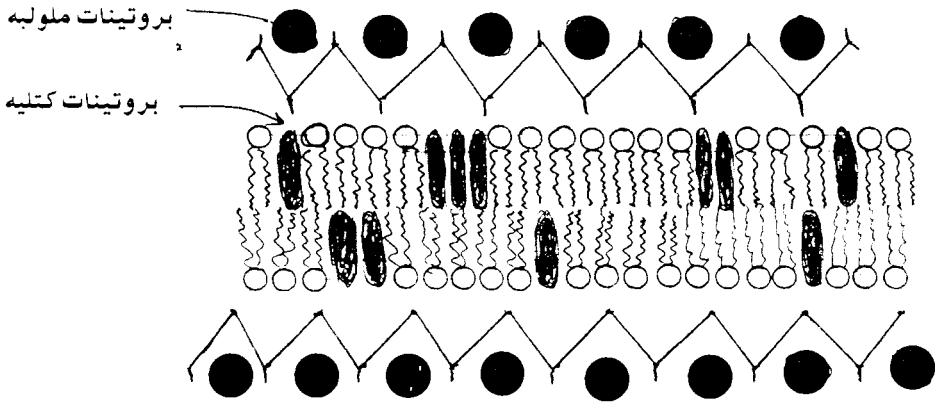
شكل 4 - 9 : النموذج الثلاثي الطولي لدافدسون ودانيللي .

أهم هذه الحقائق أن البروتينات يمكن أن توجد على هيئة ممتدة ضوئية او على هيئة تجمعات او كتل . كما أن للبروتينات ايضاً قطبية متعاكسة . كما اظهرت التجارب التي استخدم فيها انزيم اللايباز والفسفوليبيز لهضم الاغلفة الخلوية بان عملية الهضم لم تشمل جميع الغشاء بل شملت مواقع متفرقة على طول الغشاء وهذا ما يعطي الانطباع لوجود جزيئات أخرى غير دهنية (بروتينات) تمتد بين الطبقات الدهنية وقد تجتازها نحو الاعلى والاسفل .

كما يعتمد وجود البروتين على هيئة ممتدة او تجمعية على نوع سلاسل عديد الببتيد حيث تنتظم سلاسل جاما عادة على هيئة لولبية وعلى هيئة ممتدة عندما تكون بهيئة الفا . كما اهمل النموذج السابق وجود دهون سكرية وكمية من السكريات قليلة التعدد Oligosaccharides .

وأستناداً الى ما سبق إضافة لنتائج علمية أخرى فإن النموذج السابق قد تم تعديله بأضافة البروتينات الداخليه الى تركيبه وأصبح النموذج كما أقترحه

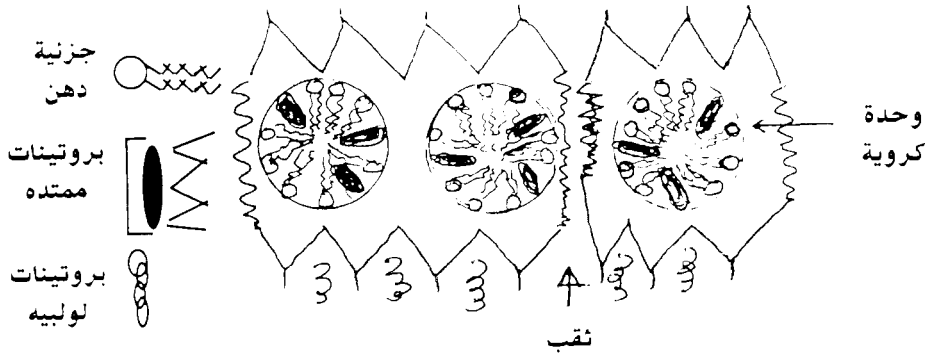
جوسترانند مؤلف من طبقة مزدوجة داخلية من الدهون تحتوي على بعض المواقع البروتينية إضافة لوجود تجمعات من البروتينات الخارجية والداخلية إضافة للطبقات السابقة (شكل 4 - 10) .



شكل 4 - 10 : النموذج الجديد للغشاء البلازمي الذي أقترحه جوسترانند .

وقد عُدِلَ هذا النموذج مرات عدة أحاطت في بعضها غلالات بروتينية حول مجاميع من الجزيئات الدهنية كما فعل وولانج وزهلمر في نموذجهما الذي أقترحاه والذان أفترضا فيه وجود جزيئات كبيرة متعددة تتألف كل منها من عدد من الجزيئات المزدوجة الدهنية المتعامدة الترتيب والمحاطة بطبقة بروتينية مع وجود طبقات مزدوجة من الجزيئات الدهنية التي تتخلل الجزيئات الكبيرة . وقد أفترضوا في نموذجهما بأن الجزيئات الكبيرة تعطي القوة والتماسك التي تتميز بها الاغشية الخلوية بينما تعطي الطبقات الدهنية المزدوجة المرونة اللازمة والقدرة على انتقال الجزيئات وتبادلها مع الوسط الخارجي .

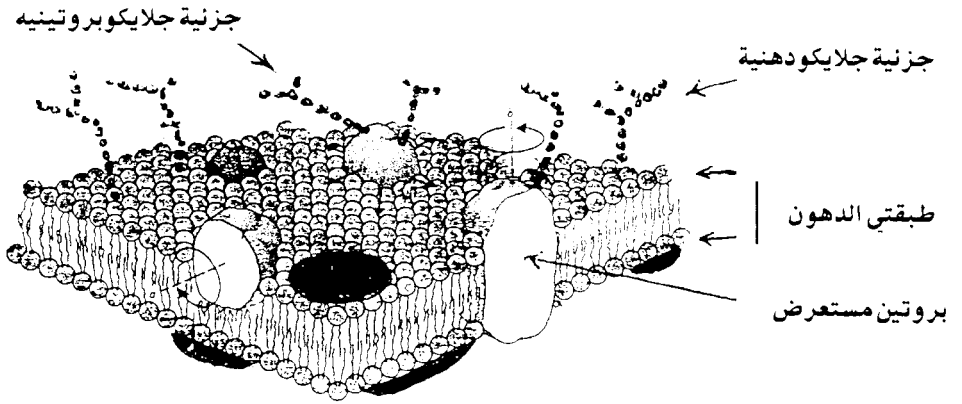
كما أقترح كل من كلورد ولوسي وجوسترانند على انفراد نماذج مختلفة للغشاء البلازمي معتمدين على ما ظهر من صور للمجهر الالكتروني لبعض الاغشية التي تظهر بأنها مؤلفة من تجمعات كروية مفردة أو مركبة . تميز نموذجهما بوجود وحدات كروية مؤلفة من الدهون الفسفورية والبروتين محاطة جميعها بغلالات بروتينية ويعتمد شكل البروتين في هذا النموذج اعتماداً على صورته فهو ممتد عندما يكون على هيئة بيتا يتداخل مع جزيئات الدهن ولولبي عندما يكون بهيئة جاما ويمثل معظم بروتينات الغلالات المحيطة (شكل 4 - 11) .



شكل 4 - 11 : نموذج التجمعات الكروية الذي أقترحه كلورد ولوسي وجوسترانند لتركيب الغشاء البلازمي .

ويعتمد النموذج الفسيفسائي المائع الذي أقترحه سنجر ونيكلسون عام 1972 أفضل النماذج قبولاً وأكثرها تطابقاً مع الوقائع لتحليل الاغشية الخلوية . أستند هذا النموذج الى أن الدهون الفسفورية التي تؤلف الطبقة المزدوجة الداخلية من الغشاء عبارة عن تركيب مائع عند درجة حرارة الجسم لان درجة أنصهارها أقل من درجة أنصهار الدهون المشبعة الاخرى لذلك فإن البروتينات سوف تطفو على الدهن وذلك اعتماداً على وزنها الجزيئي وتوزيع الشحنات عليها . لهذا فإن بعض البروتينات تقع على سطح الغشاء ولا تخترق طبقة الدهن وتدعى هذه بالبروتينات الخارجية بينما يخترق بعض البروتينات طبقة الدهن بأعماق مختلفة .

كما وجد بأن عمق الاختراق البروتيني قد يعتمد على تغييرات محدودة في كيمياء الغشاء . هذا إضافة الى وجود تجمعات بروتينية داخلية غير مستمرة تمثل طبقة بروتينية داخلية ومواجهة للبيئة السائلة داخل الخلية . كما تضمن النموذج وجود جزيئات جلايكوبروتينيه وأخرى جلايكو دهنية ترتبط مع جزيئات البروتين الخارجية تمثل مواقع مستقبلات المواد على سطوح الاغشية (شكل 4 - 12) .



شكل 4 - 12 : النموذج الفسيفسائي المائع لتركيب الغشاء البلازمي .

التحورات الغشائية :

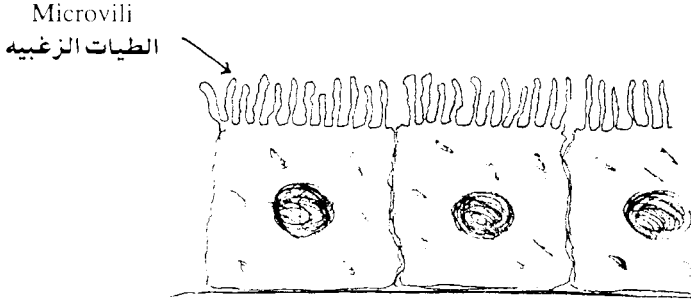
لا تختلف الاغشية الخلوية في التركيب الكيميائي الدقيق لها فقط بل تظهر إختلافات مورفولوجية أيضاً وسنبحث مثل هذه الاختلافات في التفاصيل الأخرى في الفصول القادمة .

كما أسلفنا سابقاً فإن النموذج الفسيفسائي المائع الذي هو أكثر النماذج قرباً لتركيبة الاغشية الخلوية وأستناداً الى هذا النموذج وكذلك لنتائج التجارب المختبرية التي أجريت فإن سماكة الاغشية تختلف من موقع الى آخر ويزيد من سماكة هذه المواقع وجود الطبقة الكاربوهيدراتيه للكأس السكرية في حالة وجودها .

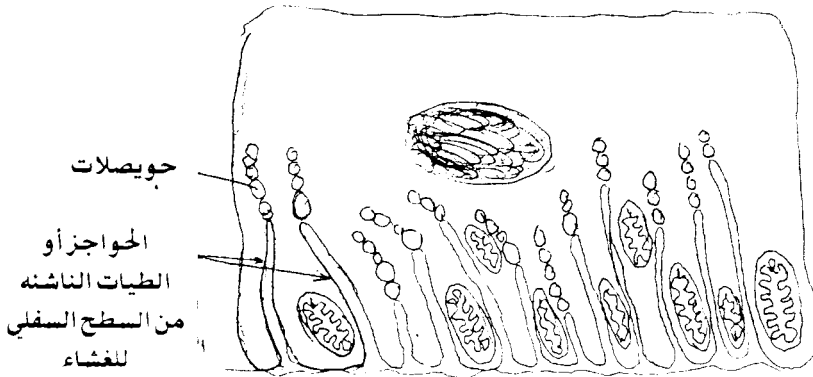
يظهر الغشاء البلازمي لمعظم الخلايا أملساً في معظم جوانبه الا أن هذه الصفة لا تكون سائده في جميع الخلايا . فالخلايا الطلائية المعوية على سبيل المثال تظهر تركيباً غشائياً ذو ثنيات وطيّات كبيرة قد تشمل جوانب الغشاء أو الجزء السطحي منه فقط ، ويشغل الساييتوبلازم الفراغات الناشئة من هذه الانثناءات . بينما يكون الجزء الغشائي القاعديه منه أملساً تقريباً (شكل 4 - 13) .

أما في خلايا نفرونات الكلية وقنوات الغدد اللعابية والغدد العرقية في اللبائن فإن السطح القاعدي للاغشية البلازمية لها يحتوي على طيات داخلية تمتد داخل ساييتوبلازم هذه الخلايا وتعمل على تكوين حواجز متشابكة . وغالباً ما تحتوي هذه الحواجز على مايتوكوندرية واحدة أو أكثر (شكل 4 - 14) .

ويظهر من الفحوصات المجهرية لهذه الطيات والحواجز بأن بعض منها ينتهي بحويصلات صغيرة متجاورة تستمر على امتداد الحواجز . ويبدو بأن التحورات الغشائية للخلايا الطلائية المعوية و الخلايا الكلوية تساهم في مساعدة الخلية على أداء وظيفتها حيث تعمل هذه الطيات على زيادة المساحة الامتصاصية للاغشية البلازمية وهو ما يفسر وجود الماييتوكوندرية بقرب هذه المواقع حيث تحتاج الى طاقة مستمرة لاداء وظيفتها التبادلية .

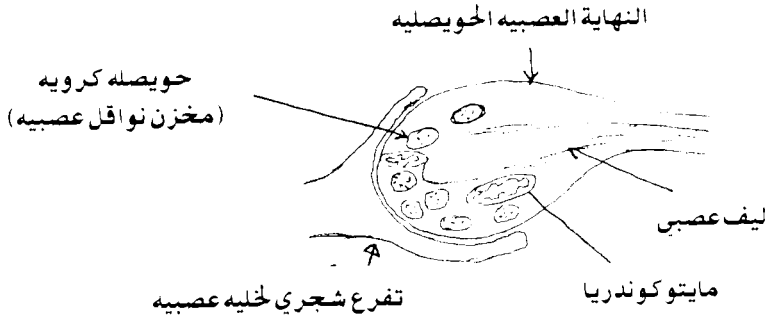


شكل 4 - 13 : الطييات الكثير للسطح الخارجي للغشاء البلازمي للخلايا الطلائية المعوية .



شكل 4 - 14 : الطييات أو الحواجز الناشئة من الغشاء البلازمي القاعدي لخلية كلوية .

قد ينتفخ الغشاء البلازمي في بعض مواقعه كما يحصل في نهايات محاور الخلايا العصبية وكذلك في نهايات تفرعات الشبكية وكذلك في مواقع ارتباط النهايات العصبية مع العضلات ، تظهر مثل هذه الانتفاخات كحويصلات مختلفة القطر تتراوح ما بين 20 - 65 نانوميتر وتمثل مناطق تبادل السوائل العصبية . لقد وجد من الفحوصات المجهرية لهذه الحويصلات بأنها مخازن لكريات صغيرة جداً أثبتت الابحاث الحديثة بأنها مخازن لنواقل عصبية كيميائية . كما أحتوت هذه الحويصلات على عدد من المايكوكوندريا مما يؤكد وجود دور نشط لها في العملية العصبية . (شكل 4 - 15) .



شكل 4 - 15 : الانتفاخ الحويصلي للغشاء البلازمي لخلية عصبية في منطقة التشابك العصبي .

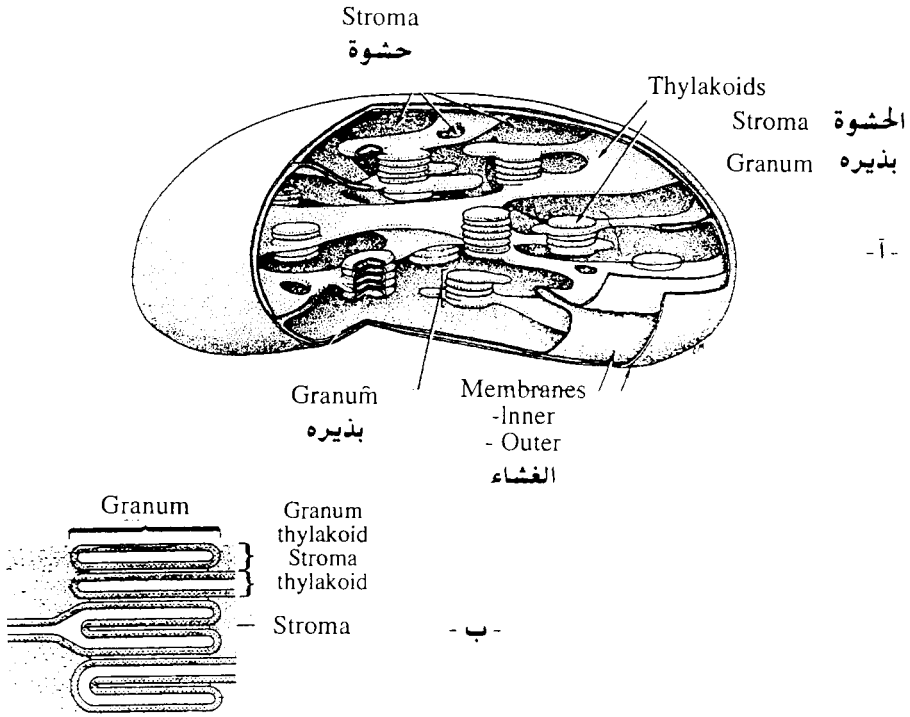
كما قد تنشئ الطبقة الداخلية للغشاء البلازمي نحو الداخل بصورة أكثر تعقيداً مما لاحظنا سابقاً كما هو الحال في أثناء الطبقة الداخلية للمايتوكوندريا لتأليف الأعراف المايتوكوندريه أو الانثناءات المعقدة الداخلية لغشاء البلاستيدات لتأليف البذيرات البلاستيدية .

تظهر المايتوكوندريا تحت المجهر الإلكتروني مؤلفة من تركيب غشائي معقد مؤلف من غشائين داخلي وخارجي وكلاهما يتألف من نفس المكونات الكيميائية . ويظهر للغشاء الداخلي بروزات وطيات كثيرة يختلف عددها وشكلها من خلية إلى أخرى تدعى هذه بالأعراف Cristae .

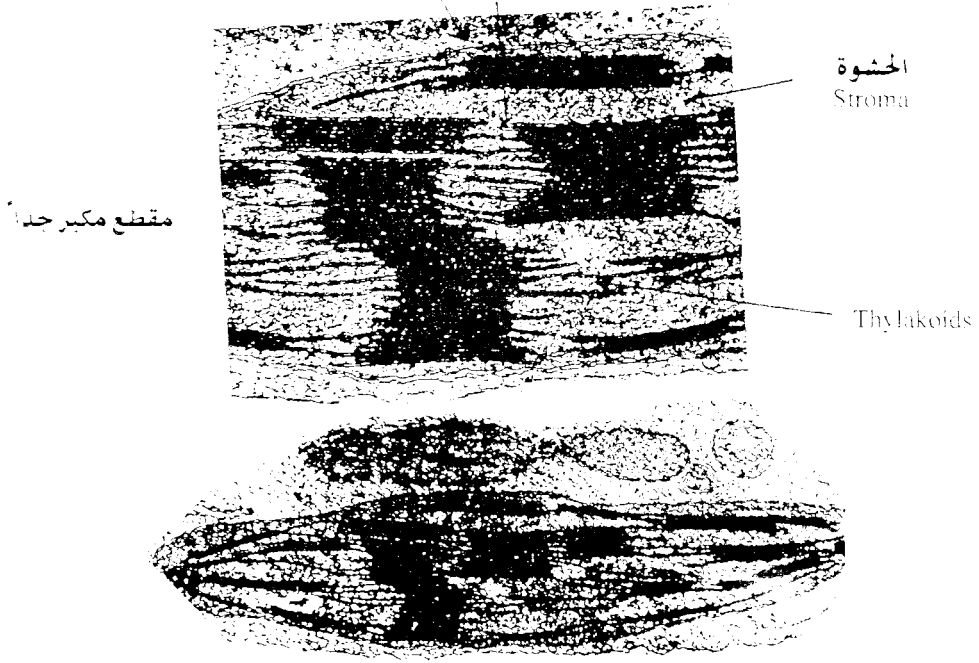
تظهر الأعراف تحت المجهر الإلكتروني غير ملساء وتحتوي على نتوءات مؤلفة من ثلاثة أجزاء (راجع ما سبق في هذا الفصل) .

أما في الغشاء الداخلي للبلاستيد فإنه ينشئ نحو الداخل مؤلفاً أغشية داخلية على هيئة صفائح Lamellae مرتبة بعضها فوق بعض معطية ما يعرف بالبذير Grana وترتبط كل مجموعة بذيره مع الأخرى بأغشية متفرعة من الانثناءات الداخلية . وتعمل التحورات الداخلية في المايتوكوندريا والبلاستيدات على مساعدة هذه العضيات على القيام بعملية إطلاق الطاقة والتصنيع الضوئي بصورة أكثر كفاءة (شكل 4 - 16) .

لا يقتصر وجود التحورات في الغشاء البلازمي وغيره على ما سبق أو لأجل الوظيفة بل أن عمر الخلايا يعتبر عاملاً أخر له علاقة بهيئة الغشاء البلازمي وربما تركيبه . يبدو السطح الخارجي لاغلفة الخلايا الدموية الفتية أكثر تجانساً وذو دقائق كثيرة من الحديد مقارنة مع سطوح غير منتظمة فقيرة لدقائق الحديد في الخلايا الدموية الهرمة . ويظهر هذا الاختلاف في طبيعة الغشاء الخلوي واضحاً في الاداء الوظيفي وحركة الخلايا حيث تقل كفاءة الخلايا الهرمة وتصبح أكثر صعوبة في الحركة والانشاء في الاوعية الدموية الضيقة . وأضاف لما سبق فأن هناك العديد من التحورات الاخرى التي تظهر على الاغلفة الخلوية عند فحصها في المجهر الالكتروني (شكل 4 - 17) .



شكل 4 - 16 : مخطط لتركيب البلاستيدة موضحاً فيه دور الغشاء الداخلي للبلاستيدة في ظهور بذيرات البلاستيدات بينما يوضح المخطط (ب) تصور لترتيب الغشاء الداخلي لبناء البذيرات .



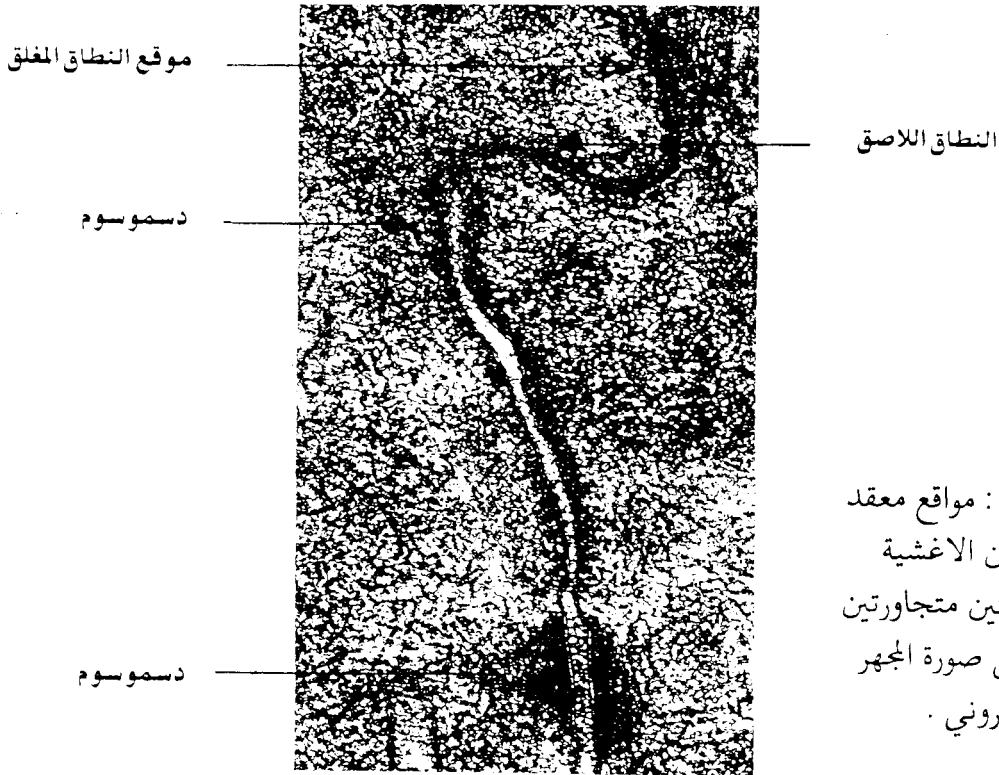
شكل 4 - 17 : صورة المجهر الالكتروني لبلاستيدة نباتية يظهر في الجزء المكبر العلوي منها ترتيب البذيرات والحشوة والاعشبية المحيطة .

أرتباط الاغشية البلازمية في الخلايا المتجاورة :

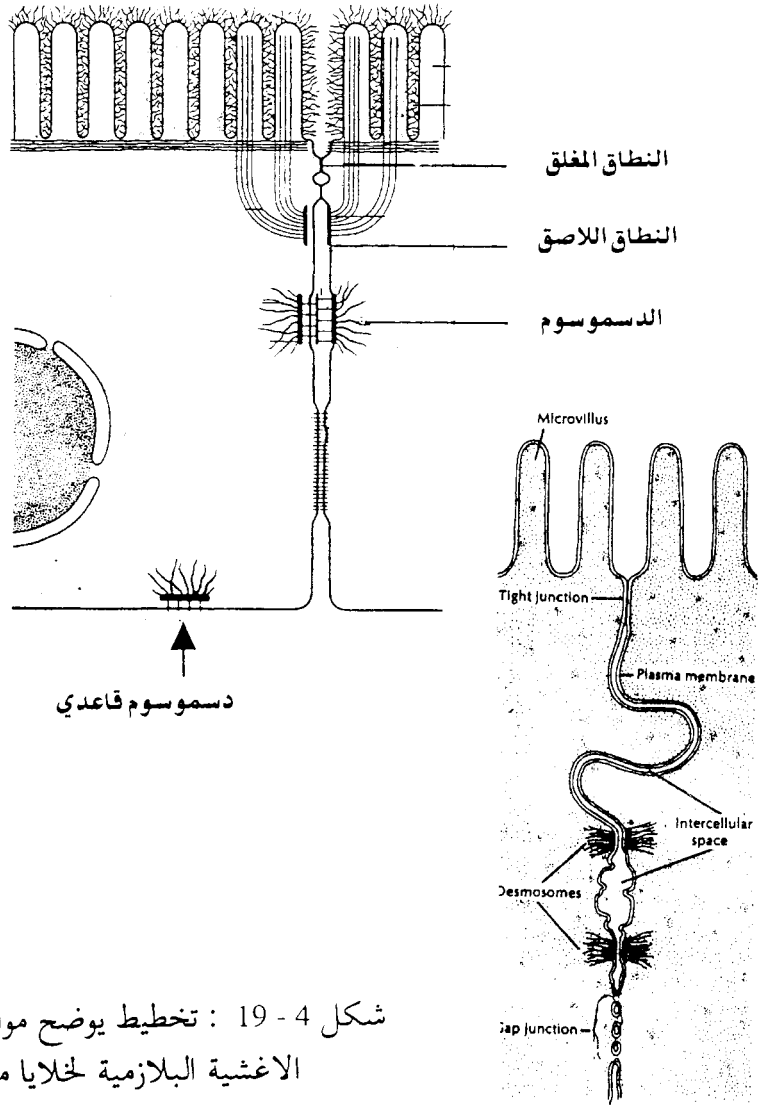
تترتب الخلايا بشكل متجاور أو متجمع معتمدة على الاتصال فيما بينها والاتصاق مع بعضها البعض وعلى الرغم من عدم المعرفة التفصيلية لآلية الالتصاق بين الخلايا الا انه من المعروف الان بأن لآيونات الكالسيوم دوراً مهماً في هذه العملية حيث أن معاملة الخلايا بمواد كيميائية مثل EDTA لازالة هذه الايونات يؤدي الى فصل الخلايا عن بعضها . كما أن المجهر الالكتروني أوضح وجود مواقع أرتباطات مختلفة القوة بين الخلايا . فالاجزاء الجانبية من الاغشية السايئوبلازمية المتجاورة تتصل مع بعضها بشكل كبير في بداية منطقة التجاور ثم لا تلبث أن تنفصل في مواقع أخرى تاركة فسحات واسعة بين الغشائين . كما

تظهر صور المجهر الالكتروني بأن هناك فواصل وفراغات صغيرة في الاغشية المشتركة للخلايا المتجاورة بحيث تسمح للخلايا بتبادل المواد وربما الاشتراك في الساييتوبلازم .
ويبدو بأن المواد السكرية التي تمثل مفرزات الكأس السكرية ذات أهمية في التصاق الخلايا حيث تبين بأنه يملأ الفراغات التي تتركها الاغشية البلازمية المتجاورة وهو بذلك قد يمثل مادة لاصقة بينهما .

لقد بينت الدراسات المجهرية التي أجريت على الخلايا الطلائية العمودية المبطننة للأمعاء أن هناك مواقع ارتباط معقدة بين أغشية الخلايا المتجاورة . وتمكنت هذه الدراسات من تمييز ثلاثة مواقع لهذا المعقد وهي النطاق المغلق - Zonula Occludens أو موقع الارتباط القوي Tight Junction والنطاق اللاصق - Zonula adherens والدموسومات Desmosomes (شكلي 4 - 18 و 19) .



شكل 4 - 18 : مواقع معقد الارتباط بين الاغشية البلازمية لخليتين متجاورتين كما تظهر في صورة المجهر الالكتروني .



شكل 4 - 19 : تخطيط يوضح مواقع الارتباط بين الاغشية البلازمية لخلايا متجاورة .

يبدأ معقد الالتصاق بين غشائين بلازميين متجاورين بأ اتصال جانبي من أعلى منطقة الاتصال بحيث يظهر الغشائين وكأنهما غشاء واحد أو حزام كثيف تلتحم فيه طبقات الغشائين ويظهر هذا الموقع تحت المجهر الالكتروني بسمك يتراوح بين 20 - 35 نانوميتر . وقد تظهر منطقة الاتصال أو الالتحام هذه على هيئة مستمرة لمسافة معينة او قد تنفصل في موقع أو موقعين ضيقين لا تلتبث أن تتحد مرة أخرى .

وقد تحتوي منطقة الاتصال في بعض أنواع الخلايا على الياف او ما شابهها ممتدة الى السطح العلوي للخلايا المتجاورة .

تنفصل الاغشية البلازمية للخلايا بعد هذا الموقع ويحافظ كل غشاء على استقلاليته ويفصل بينهما فراغ بسعة حوالي 25 نانوميتر وتمتلىء هذه الفسحة بسائل سكري مشابه لمكونات الكأس السكرية . تمتد هذه المنطقة الى حوالي 450 نانوميتر تليها منطقة أخرى يستمر فيها الغشائين بالانفصال ولكنهما يرتبطان معاً بواسطة خيوط مستعرضة بروتينية تخترق طبقتي الجليكو بروتين للغشائين مؤلفة أجسام جسرية تدعى بالدموسومات يبلغ طولها حوالي 250 نانوميتر . تظهر الدموسومات كأجسام غامقة على كل من الغشائين المتجاورين ترتبط مع بعضها بواسطة الحزم الكثيفة للالياف البروتينية . وفي الخلايا الطلائية الحرفشية تظهر دموسومات قاعدية تعمل على ربط الخلايا الطلائية مع الغشاء القاعدي الذي يقع تحتها .

وتظهر في بعض الخلايا المتجاورة محورات بعد مواقع الدموسومات يظهر فيها الاغشية البلازمية متقطعة تاركة فراغات صغيرة متقطعة تمتد الى حوالي 30 - 40 نانوميتر يتمكن سايتوبلازم الخلايا من التماس عند هذه المواقع وتدعى هذه بموقع الارتباط الفاصلي Gap Junction . وأضافه لمواقع الارتباط السابقة فإن بعض الخلايا تمتلك آليات أخرى أو أضافيه للارتباط مع بعضها كما هو الحال في الخلايا المؤلفة للكبيبات البولية وبعض الخلايا الطلائية المعوية حيث تمتلك الاغشية البلازمية المتجاورة بروازات وأحاديد بحيث تتعشق أو تتداخل بروازات غشاء مع أحاديد الغشاء المجاور مع وجود مواد مخاطية لاصقة بينهما تزيد من ارتباط هذه الخلايا . كما تمتلك خلايا أخرى حواجز لاصقة متنوعة كما هو الحال في روابط البلازمودسماتا Plasmodesmata في الخلايا النباتية .

وظائف الغشاء البلازمي :

كما سبق توضيحه بشأن تركيب الغشاء البلازمي وتنظيمه الجزيئي فإن الغشاء البلازمي دقيق جداً وحيث أنه يمثل الجزء الذي يرتبط او يتفاعل مع البيئة الخارجية

لذلك فإنه لا بد من وجود وظائف عديده له . لقد وجد من التجارب العلمية التي أجريت على الاغشية الخلوية بأنها ذات نشاط وظيفي فعال جداً لحياة الخلية علاوة على وظيفتها الاساسية في حماية الخلية . ويمكن أجمال وظائفه الرئيسية في النقاط التالية :

- 1 . أنتشار المواد من والى الخلية .
- 2 . نقل الجزيئات العضوية الكبيرة .
- 3 . الابتلاع الخلوي .
- 4 . الحركة .
- 5 . نقل الاشارات العصبية .
- 6 . إطلاق الطاقة .
- 7 . موقع لعديد من التفاعلات الانزيمية .
- 8 . تحرير المواد المنتجة داخل الخلايا .

أولاً : أنتشار المواد Diffusion :

ينظم الغشاء البلازمي أنتشار الكثير من المواد التي تتحرك اعتماداً على تركيزها كما هو الحال في الماء والايونات والجزيئات المذابة . تنتشر المواد عبر الغشاء بطريقتين هما :

1 - الازموزية Osmosis

2 - الديلسة Dialysis

ويلعب الغشاء البلازمي دوراً كبيراً في تنظيم هاتين العمليتين اعتماداً على قابليته أو قدرته حيث أنه ذو نفاذية أختيارية أو تفاضلية Selective Permaebility الازموزية :

الازموزية هي عملية أنتشار جزيئات المذيب كالماء وغيره عبر الغشاء من

تركيزها العالي الى التركيز المنخفض . ونظراً لأن عملية الانتشار هذه تعتمد على عوامل فيزيائية لذلك فإن قدرة تحكم الأغشية على هذه العملية محدودة نوعاً ما .

وتتوقف عملية الانتشار بعد وصول تركيز المحلول على جانبي الغشاء الى حالة التوازن الديناميكي حيث يصبح الضغط الازموزي خارج الغشاء مساوي لضغطه داخل الغشاء . ويمكن معرفة طريقة حصول الانتشار بأجراء تجربة بسيطة باستخدام أغشية ذات نفاذية تفاضيلية .

الدليسة :

الدليسة هي انتشار جزيئات مذابة في الماء عبر الغشاء اعتماداً على نفاذية الغشاء . فعندما يكون الغشاء فعالاً ومنفذاً فإن الجزيئات المذابة تخترق الغشاء نحو الاتجاه الذي تريد بينما لا تستطيع نفس الجزيئات بالحركة عبر الغشاء عندما يكون غير منفذاً .

ومع ذلك فإن هناك العديد من الجزيئات التي لها القدرة على الانتشار الحر عبر الغشاء دون عائق كما هو الحال في انتشار الغازات والكحولات والهيدروكربونات وجميع الجزيئات ذات القدرة على الذوبان في دهون الغشاء .

ثانياً : نقل الجزيئات العضوية الكبيرة الحجم Transport :

لا يقتصر نشاط الغشاء الخلوي على نقل الجزيئات الصغيرة وتنظيمها بل أنه يتمكن من نقل الجزيئات الكبيرة أيضاً مثل جزيئات البروتين والسكريات وغيرها .

يقوم الغشاء بأدخال هذه الجزيئات أو أخراجها عن طريق ما يدعى بالنقل الفعال والنقل المُيسَّر Active and Facilitated transport .

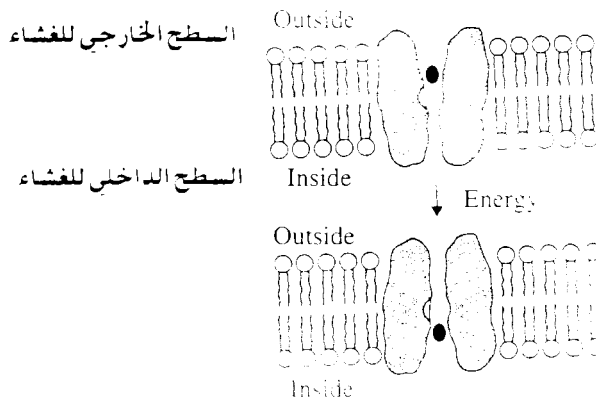
النقل المُيسَّر Facilitated transport :

يحتوي الغشاء البلازمي كم وضحنا سابقاً على جزيئات بروتينية تقع ضمن الطبقات الدهنية وتحترقه في بعض الأحيان . لقد وجد بأن هذه الجزيئات مؤلفة

من جزئين متقابلين يفصل بينهما فسحة من الفراغ بينما تكون جزئيات بروتينية أخرى صلدة ومؤلفة من جزء واحد . تقوم هذه البروتينات بعملية النقل الميسر كما يعتقد حيث تقوم البروتينات المجوفة بأبتلاع الجزئيات الكبيرة والمطلوب نقلها وأمرارها عبر الفسحة الموجودة داخلها نحو الاتجاه الاخر .

بينما تقوم الجزئيات البروتينية الصلدة بالارتباط كيميائياً مع الجزئيات المطلوب نقلها ثم تتحرك مع حمولتها بالاتجاه الاخر مخترقة الغشاء البلازمي بطريقة الاستدارة بحيث تتبادل النهايات البروتينية بعد نهاية العملية و ثم إطلاق الحمولة بالاتجاه الاخر .

ويلاحظ مما سبق بأن عملية النقل تتم دون الحاجة الى استهلاك كبير في الطاقة أو حتى دون صرف طاقة وقد تحتاج العملية الى أنزيمات معينة لغايات الارتباط والفك (شكل 4 - 20) .



ممكن ان يتم النقل المسد الذي تقوم به بعض بروتينات لغشائية ويلاحظ ان
 لبيوتس سداسي مؤلف من جزئين يفصل بينهما فراغ يتم خلاله نقل المواد المطلوب
 نقلها .

النقل النشط Active transport :

تقوم جزيئات بروتينية غشائية بعملية نقل الجزيئات الكبيرة أو الصغيرة بعكس تركيزها . كما يحصل في نقل أنواع من السكريات مثل الجلوكوز والجلالكتوز وغيرها (تستطيع هذه الجزيئات الانتقال عبر الغشاء بطرق متنوعة كالانتشار والنقل الميسر وكذلك النقل النشط) وكذلك نقل أنواعاً من الايونات مثل أيونات البوتاسيوم K^+ والكالسيوم Ca^{++} والصوديوم Na^+ والكلوريد Cl^- بعكس تركيزها وفي الاتجاهين .

ويعتقد بأن عملية النقل النشط التي تتم لهذه المواد يكون عبر وجود تراكيب معينة مؤلفة من البروتينات والجلايكوليبيدات تدعى بالمضخات وتوجد أنواع متخصصة منها في الغشاء بحيث يكون هناك مضخة للجلوكوز واخرى للصوديوم والبوتاسيوم وغيرها .

ونظراً لأن هذه المضخات تقوم بنقل المواد عكس تركيزها لذلك فإنه لا بد أن تصرف هذه المضخات طاقة حرارية لمواجهة الضغط الازموزي المعاكس .

أن التفاصيل الجزئية لعملية النقل هذه غير معروفة ولكنه وجد بأن إضافة مادة السيانيد الى كريات الدم الحمراء تعمل على إيقاف نقل الايونات عبر جانبي أغشية الكريات بعد وصولها الى حالة الاتزان الديناميكي . ويبدو بأن فقدان قدرة هذه الخلايا على بناء جزيئات الطاقة ATP بسبب السيانيد هو السبب في إيقاف عملية النقل النشط للايونات .

ومع ذلك فلا يزال العديد من التفاصيل حول هذه العملية غائباً وغير معروف .

ثالثاً : الابتلاع الخلوي Endocytosis :

تتمكن العديد من أنواع الخلايا من الحصول على بعض احتياجاتها من الماء وبعض المواد الغذائية بطريقة مختلفة عن الطرق السابقة . تتناول الكثير من الابتدائيات الوحيدة الخلايا والخلايا الدموية والاندوثيلية مواداً صلبة مثل

البروتينات والبكتيريا وكتل غذائية مناسبة أو سائله مثل الماء عن طريق الابتلاع الخلوي . ويمكن تمييز نوعين من الابتلاع اعتماداً على طبيعة المادة المبتلعة . فأبتلاع الماء يدعى بالشرب الخلوي Pinocytosis وأبتلاع المواد الغذائية الصلبة يدعى بالالتهام الخلوي Phagocytosis وقد شوهدت كلتا العمليتين بوضوح تحت المجهر الإلكتروني .

يقوم الغشاء البلازمي بهذه العملية لمواجهة الاحتياجات الطارئة لهذه المواد حيث تتمكن بالابتلاع بالحصول على كميات كبيرة من المواد تفوق ما تحصل عليه الخلايا بالطرق الأخرى .

تلتصق المواد في مادة الكأس السكرية المحيطة بغشاء البلازما ويعتقد بأن عملية الالتصاق هذه متخصصة وتلعب المواد التي تتركب منها طبقة الكأس السكرية دوراً مهماً في ذلك . فحامض السياليك واليوروبونيك والاسترات والسكريات المؤلفة للكأس السكرية ذات مجاميع كيميائية نشيطة ويعتقد بأن عملية الالتصاق التي تتم بين المواد الملتصقة وطبقة الكأس السكرية تتم عن طريق تبادل المجاميع أو السلاسل الكيميائية لمكونات الطبقة والمواد الملتصقة .

أما في حالة أبتلاع الماء فإن العملية لا تحتاج أكثر من أحاطة جزيئات الماء تدريجياً بغشاء البلازما .

الشرب الخلوي :

ينشئ الغشاء البلازمي في موقع القطرات المائية المطلوبة نحو الداخل بحيث تندفع القطيرات الصغيرة باتجاه الانثناء وتبدء بعدها نهايات موقع الانثناء بالارتفاع تدريجياً باتجاه بعضها حتى تلتقي . تتحد نهايات الغشاء البلازمي في موقع الالتقاء بحيث تتكون في النهاية فجوة مائية ملتحمة بالغشاء البلازمي الذي يقع فوقها بعد أن تلتحم نهاياته لا تلبث أن تتحرك الفجوة داخل الساييتوبلازم . لقد وجد بأن حجم قطيرات الماء التي يمكن أبتلاعها بواسطة هذه الطريقة لا يتجاوز قطرها حوالي

2.5 نانوميتر .

الالتهام الخلوي :

يتم أبتلاع المواد الغذائية الصلبة كالبكتيريا او الجزئيات الغذائية الصغيرة بنفس طريقة الشرب الخلوي حيث يحيط الغشاء البلازمي للخلايا الملتهمة الغذاء بفقاعة غشائية مشتقة من الغشاء البلازمي تنطلق تدريجياً بعد انفصالها عن الغشاء نحو الساييتوبلازم .

تختلف أهداف الالتهام الخلوي اعتماداً على نوع الخلايا وطبيعة الهدف . فخلايا الطبقة الطلائية المبطنه للأمعاء في منطقة اللفائفي تقوم بالتهام الجزئيات البروتينية بنشاط وفعالية وتظهر هذه الخلايا تحت المجهر الالكتروني معبئة بالفجوات الغذائية بينما تقوم الخلايا المبطنه للثاني عشري والصائم بالتهام الدهون . تمرر هذه الخلايا غالباً محتوياتها من البروتينات والدهون والاملاح والفيتامينات وغيرها الى الخلايا التي تقع تحتها بعد أن تأخذ احتياجاتها منها ، تنتقل بعدها هذه المواد الى المجرى الدموي . كما تقوم الخلايا الطلائية المبطنه للاوعية الدموية بأخذ احتياجاتها من البروتينات بطريقة الالتهام الخلوي .

في خلايا أخرى تمثل الفجوات الغذائية صهاريج لحزن هذه المواد لحين الحاجة اليها فيما لوحظ بأن بعض الخلايا تقوم بهضم موادها الغذائية المخزونة داخل الفجوات . ويمكن تمييز هذين النوعين من الفجوات الغذائية عن الفحص المجهرى الالكتروني إذ تظهر الفجوات الخازنة كفقاعات ملساء بينما تحاط الفجوات الغذائية المخصصة للهضم بأعداد غفيره من الاجسام الحالة أو اللايسوسومات . ويبدو بأن هذه الاجسام تقوم بحقن الفجوة الغذائية بما تحمله من أنزيمات هاضمة لتحليل المواد الغذائية التي لا تلبث مركباتها البسيطة أن تنتشر الى الساييتوبلازم .

كما تقوم بعض الخلايا بتخزين مواد الغذائية الملتهمة داخل الساييتوبلازم كما هو الحال في خلايا البيوض التي تعمل على تخزين حبيبات المح داخلها . وقد

شوهدت الفجوات الغذائية ودرست بصورة كبيرة ومفصلة في خلايا الاميبا والخلايا الطلائية المبطنة للامعاء كما شوهدت في العديد من الخلايا الاخرى .

رابعاً : الحركة **Mobility** :

تستخدم الخلايا الاميبية مثل كريات الدم البيضاء الاميبية وحيوان الاميبا الاقدام الكاذبة في الحركة . الاقدام الكاذبة هي امتدادات من غشاء البلازما يتحرك نحوها الساييتوبلازم وتنتقل تبعاً لذلك الخلية الى موقع جديد بحركة نسبية .

وللحركة الاميبية أهمية بالغة لاداء الخلايا البيضاء الملتهمة لدورها المناعي في جسم الانسان . فبواسطة هذه الحركة تتمكن هذه الخلايا من اختراق الاوعية الدموية الشعرية والنفوذ الى الانسجة البعيدة علاوة على دور هذه الحركة في الاحاطة بالاجسام الغريبة والاقتراب منها في سبيل القضاء عليها .

خامساً : نقل الاشارات العصبية وغيرها **Signals transport** :

تتخصص بعض الاغشية البلازمية في أنواع من الخلايا في نقل الاشارات العصبية وتوليدها كما هو الحال في خلايا المؤلفة للعصي والمخاريط في شبكية العين وكذلك الخلايا العصبية الحسية وجميع الخلايا العصبية الاخرى .

فمثلاً جزيئات الرودوبسين Rhodopsin البروتينية تمثل جزءاً من البروتين الداخلي للاغشية البلازمية للخلايا الحساسة للضوء المنتشرة في شبكية العين Retina . ففي الظلام سينظم الرودوبسين حتى ثلثه في طبقة الدهون المزدوجة بينما ينظم حتى نصفه عند اضاءة الخلايا . ويبدو بأن ذلك له علاقة كبيرة في تفاعلات كيميائية معينة لتحويل الضوء الى نبضة عصبية ذلك أن الرودوبسين هو صبغة الضوء الكيميائية في عيون معظم الفقاريات وبعض اللافقاريات . ويعتقد بأن هذه الصبغة تعمل على تحويل طاقة الفوتونات الضوئية الى نبضة عصبية تنتقل الى الدماغ . ويبدو بأن تغيير موقع الرودوبسين على غشاء البلازما للخلايا البصرية

في العيون له علاقة وثيقة في مثل هذه العملية .

لقد بينت الدراسات المجهرية التي أجريت على الخلايا البصرية للعديد من الاحياء بأن لهذه الخلايا قطعة خارجية مرتبطة مع الغشاء البلازمي في الجهة المواجهة للضوء . ويظهر من صور المجهر الالكتروني لهذه القطع الخارجية بأنها مؤلفة من اكداس من الاجسام الصفائحية مرتبة واحداً فوق الاخر يفصل بينها مسافة صغيرة جداً . يختلف سمك هذه الصفائح الدقيقة حيث يظهر بأنها اسماك في خلايا العصي عما هي عليه في خلايا المخاريط . كما أن هذه الاكداس من الصفائح الدقيقة قد تنظم قليلاً في طبقة دهون الغشاء البلازمي أو تطفو عليه ويبدو بأن جزيئات الرودوبسين الصبغية منتشرة على سطوح الصفائح الدقيقة بكثافات مختلفة بحيث تتوفر كثافات الكترونية ربما تكون متدرجة تساهم في تحويل طاقة



الفوتونات الى نبضة كهربائية عصبية . وعلى الرغم من أن الآلية الكيميائية والجزئية حول كيفية تحويل الفوتونات الضوئية الى نبضة كهربائية غير واضحة تماماً فأنا دور الغشاء البلازمي في الخلايا البصرية يبدو واضحاً ولا جدال عليه (أشكال 4 - 21 و 22 و 23) .

شكل 4 - 21 : صورة بالمجهر الالكتروني

(X 20000) تُعد من العصي (خلايا

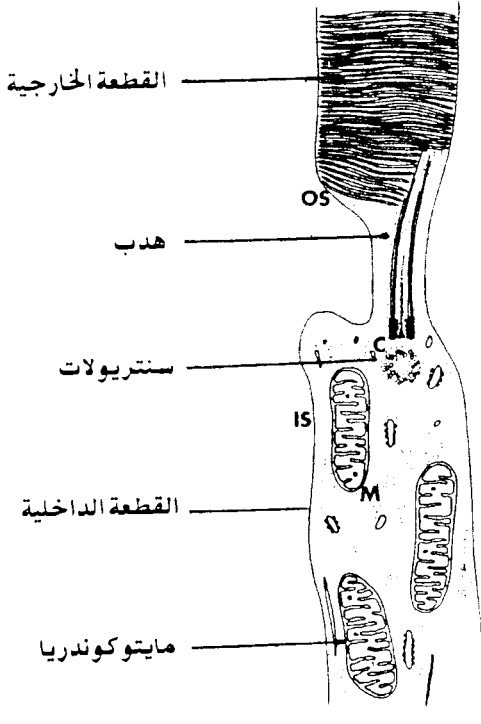
بصرية) في شبكية عين الجرذ

الاحصاء

مقصوداً حرجية مبنية فوق بعصب كسد

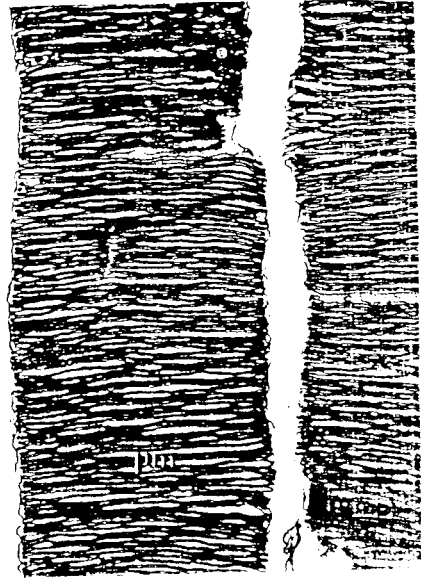
يظهر ذلك واضحاً في الصورة المكبرة

(X200 PPM) في الزاوية السفلى .



شكل 4- 22 : تخطيط خلوية
عصى بصرية موضحاً عليه الاجزاء
التي تظهر في صورة المجهر
الالكتروني السابقة .

شكل 4 - 23 : صورة
بالمجهر الالكتروني
للقطعة (X32000)
الخارجية للخلايا البصرية
موضحاً فيها أكداً
الاجسام الصفائحية المؤلفة
لها .



أما في الخلايا العصبية فإن الغشاء البلازمي لها يعمل على نقل النبضات العصبية Nerve impulse عن طريق تغيير حالة الاستقرار الأيوني فيه . فالغشاء البلازمي للخلايا العصبية في طور الراحة يكون مستقطباً وينشأ ذلك نتيجة توازن الشحنات الكهربائية على السطحين الداخلي والخارجي له بسبب توازن الأيونات السالبة والموجبة على سطحي الغشاء . وتلعب مضخات الأيونات الموجودة ضمن الغشاء البلازمي دوراً مهماً في أستقطاب وأزالة أستقطاب الغشاء .

فالخلية العصبية تحتوي على أيونات موجبة هي أيونات البوتاسيوم وبنسبة كبيرة على السطح الداخلي لغشاء البلازمي وكذلك على نسبة ضئيلة من أيونات الصوديوم والكلور وتنعكس هذه النسب على السطح الخارجي للغشاء البلازمي حيث تكون نسبة أيونات الكلور السالبة والصوديوم الموجبة أعلى بكثير من أيونات البوتاسيوم . ونظراً لنفاذية الغشاء البلازمي فإن بعض أيونات البوتاسيوم الموجبة ستسرب نحو السطح الخارجي حيث تزداد الشحنات الموجبة مما يشحن الغشاء من الخارج بشحنة موجبة وسالبة من الداخل وهو ما يجعل الغشاء البلازمي لهذه الخلايا في حالة أستقطاب وكنتيجة لاستقرار حركة الأيونات .

تحصل النبضة العصبية نتيجة لازالة الاستقطاب عن الغشاء البلازمي ويتم ذلك بالاندفاع المفاجيء لأيونات الصوديوم في موقع ازالة الاستقطاب على الغشاء مما يؤدي الى تغيير أو عكس الشحنات الكهربائية في هذا الموقع وعند حصول أندفاع آخر لأيونات الصوديوم نحو الداخل في الموقع المجاور للموقع الاول تنعكس الشحنة الكهربائية في الموقع الثاني ويستعيد الموقع الاول شحناته الاصلية عن طريق طرد أيونات الصوديوم المندفعة نحو الداخل عن طريق مضخات الصوديوم وهكذا يتوالي ازالة الاستقطاب وأستعادته من موقع الى آخر عبر غشاء الخلية العصبية حتى أنتقاله الى خلية مجاورة .

كما تساهم أيونات البوتاسيوم أيضاً في أستعادة الاستقطاب عن طريق تسربها

من السطح الداخلي نحو السطح الخارجي للغشاء لزيادة تركيز الايونات الموجبة عليه . كما تساهم خلايا النخاع العصبي (النيوروجليا) في زيادة سرعة انتقال النبضات العصبية خلال أغشية الخلايا .

ويبدو بأن هناك آليات مختلفة لاستثارة الخلايا العصبية وتحفيزها لنقل النبضات العصبية بسبب اختلاف المصادر الفيزيائية والميكانيكية كالصوت والضوء والضغط الميكانيكي والفيزيائي ومستوى الحموضة وغيرها ولا تزال أغلب هذه الاليات غير معروفة بصورة دقيقة .

سادساً : إطلاق الطاقة Energy releasing :

تقوم معظم الخلايا الحية بإطلاق الطاقة داخل سايتوبلازمها وداخل المايتوكوندريا . الا ان بعض الكائنات الحية مثل البكتيريا تفتقد المايتوكوندريا وغير موجوده فيها لذلك فإن الغشاء البلازمي لها يقوم بهذا النشاط . تتركز معظم الانزيمات التنفسية في البكتيريا في غشاءها البلازمي حيث ترتبط أنزيمات النقل الالكتروني مثل الفلافوبروتينات Flavoproteins والسايوكرومات Cytochromes وبعض مركبات الكيونين في السطح الداخلي للغشاء البلازمي وتعمل على تفرغ مركبات الطاقة الوسيطة مثل المركب NADH و FADH₂ من الطاقة المخزنة فيها على هيئة جزيئات ATP وهي بذلك تحل محل المايتوكندريا .

سابعاً : أستقبال الاشارات Signals reception :

يحتوي الغشاء البلازمي على الالاف من المستقبلات الكيميائية والمختلفة . بعض هذه المستقبلات ذو أهمية كبيرة في الحفاظ على حياة الخلية أو الخلايا .

فالخلايا المناعية في الجسم البشري على سبيل المثال لا تهجم خلايا الجسم وتعتبرها خلايا ذات وليست خلايا غريبة . ويعود ذلك لابرارز الخلايا الجسمية على سطوح أغشيتها البلازمية على بروتينات أو مستقبلات خاصة هي بمثابة الاشارة الخاصة على أنها خلايا ذات وليست خلايا غريبة . تدعى البروتينات المعرفة هذه

ببروتينات التطابق المناعي والنسيجي ولها أهمية كبيرة في رفض الاعضاء والانسجة في حالات الزراعة الجراحية مثل زراعة الكلى ونخاع العظام والقرنية وغيرها (شكل 4 - 24) .

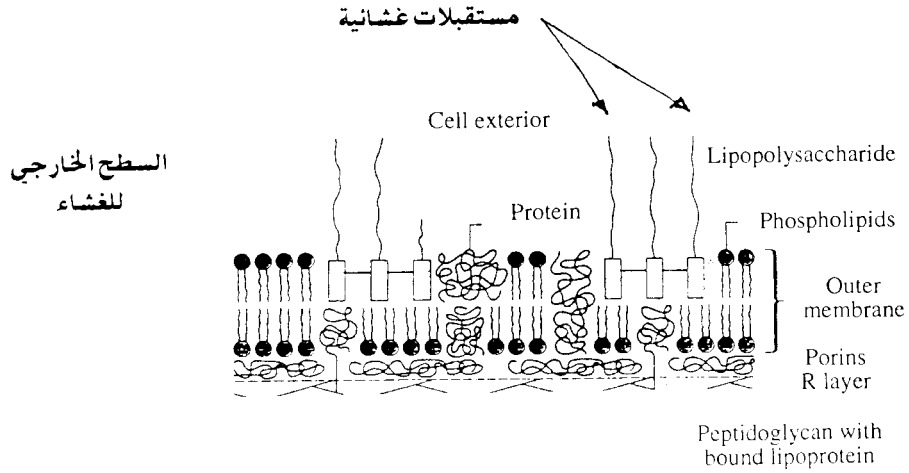
كما يحتوي الغشاء البلازمي على أنواع مختلفة من المستقبلات الخاصة بكل نوع من الخلايا تساعد على القيام بوظيفتها . ويعتبر الغشاء البلازمي (السطح الداخلي والخارجي) ذو أهمية كبيرة في نقل الاشارات الكيميائية حيث تستقبل المستقبلات الغشائية الكثير من الجزيئات مثل جزيئات الهرمونات وغيرها ولهذه الجزيئات أهمية في تحضير الخلايا للقيام بعمل او نشاط أيضا معين . تنتقل الاشارة هذه الى الموقع المناسب لها داخل الخلايا عن طريق تكوين مراسلات ثانوية مثل الادينين أحادي الفوسفات الحلقي cAMP . تنشأ هذه المراسلات عن طريق تفاعلات كيميائية تجري على السطح الداخلي للغشاء البلازمي .

فمثلاً ينطلق المراسل الثانوي cAMP نحو السيتوبلازم بعد توليده على السطح الداخلي للغشاء البلازمي بعد تحويل جزيئة ATP بواسطة الانزيم ATPase الى جزيئة cAMP واطافة لذلك فإن الغشاء البلازمي بسطحيه الخارجي والداخلي يمثل نشاطاً كبيراً لاستقبال الجزيئات الحائثة او المحفزة وكذلك خلق ردود أفعال لها داخل الخلايا .

ثامناً : تحرير المواد المنتجة داخل الخلايا Eecytosis :

تنتج الخلايا الكثير من المركبات بعضها نافع ويتوجب إفرازه نحو الخارج كما هو الحال في إفراز الانزيمات والهرمونات من الخلايا الفارزة في الغدد . والبعض الاخر نواتج ضارة او زائدة غير نافعة يجب التخلص منها وإفرازها أيضاً خارج الخلايا .

لذلك فإن الغشاء البلازمي ليس له دور في تكوين المواد المفرزة ولكنه يلعب دوراً كبيراً في التخلص منها .



شكل 4 - 24 : المستقبلات الغشائية على السطح الخارجي للغشاء البلازمي .

يتم ذلك بعملية معاكسة لعملية الابتلاع الخلوي حيث يحيط الغشاء البلازمي المواد المطلوب أخراجها و ثم طردها نحو الخارج . ينشئ الغشاء البلازمي نحو الخارج في مواقع تجمع الفضلات أو المواد النافعة المطلوب تحريرها ثم يبدأ الغشاء بأحاطتها بحيث يلتحم في موقع سفلي يقع تحت الفقاعة أو الحويصلة الناشئة . تنفجر الحويصلات المتحررة بعد ذلك لإطلاق موادها أو تنتقل مع محتوياتها الى مواقع أخرى .

ويمكن مشاهدة العديد من الفقاقيع الناقلة المتحررة أو التي لا تزال مرتبطة مع الغشاء البلازمي عند فحص خلايا الغدد الهرمونية أو الانزيمية تحت المجهر الالكتروني .

وتظهر هذه الحويصلات أو الفقاقيع بأحجام مختلفة تبعاً لحجم حمولتها من المواد . ويمكن مشاهدة هذا النوع من النشاط في العديد من الخلايا مثل الخلايا الإفرازية لغدد البنكرياس والغدد النخامية والغدد الدرقية والغدد الدهنية وغيرها .

الفصل الخامس

الاعلفة الخلوية

Cell envelops or Coats

تغطي معظم السطوح الخارجية للخلايا بمواد مختلفة إضافية تنتظم هذه لتكون طبقة أو غلاف إضافي أو ربما عدة أغلفة وقد تكون غير منتظمة بشكل محدود . كما أنها قد لا تكون مستمرة على جميع سطح الخلايا . أن معظم هذه الاغلفة أن لم تكن جميعاً ذات أهمية وظيفية بالغة للخلايا وتتأثر الخلايا كثيراً عن أزلتها من السطح الخارجي .

يتراوح تركيب هذه الاغلفة من طبقة مخاطية بروتينية تنتشر فيها مجاميع حامضية وسكرية الى طبقه أو طبقات تختلف صلابتها اعتماداً على المواد المذابة فيها . لذلك نجد أن هذه الطبقة يمكن أن تكون مخاطية لزجة كما هو الحال في الطبقة الخارجية المخاطية للخلايا الطلائية في الامعاء والقنوات التنفسية وشبه صلبة كما هو الحال في الاغلفة المحيطة بالخلايا الغضروفية أو صلبة كما هو الحال في أغلفة الخلايا العظمية وأغلفة البكتيريا والفراغوسات .

الاجلفة في الخلايا الحيوانية :

تغطي أسطح العديد من أنواع الخلايا الحيوانية بضقة سطحية مؤلفة من بروتينات مخاطية وسكريات متعددة مخاطية سالبة الشحنة إضافة لوجود مجموعات حامضية خاصة مثل حامض السيالك Sialic acid .

تعتبر الطبقة المخاطية Glycocalyx التي تغطي الاسطح الخرة لخلايا الطبقة الطلائية السطحية للامعاء من أفضل مدارس وبحث في هذا الموضوع . تمثل هذه المواد طبقة مستمرة فوق زغابات الخلايا العمودية المعوية وتملاً الفراغات التي تفصل الزغابات عن بعضها .

تسمى هذه الطبقة أيضاً بالغطاء الزغبي Fuzzy coat وبينت الدراسات التي أجريت على هذه الطبقة باستخدام النظائر المشعة بأنها طبقة مفرزة من الخلايا الطلائية وهي دائمة الافراز لتعويض هذه الطبقة . لقد بينت صور المجهر الالكتروني

بأن هذه المواد يمكن أن توجد بين الفراغات التي تترك بين الاغشية البلازمية للخلايا المتجاورة . تعتبر الطبقة المخاطية ذات أهمية كبيرة بالنسبة للخلايا . فهذه الطبقة تمثل حماية للخلايا التي تقع تحتها من الاضرار الكيميائية و الفيزيائية . لذلك فهي طبقة عازلة بين الخلايا المعوية وجزيئات الغذاء والانزيمات الهضمية والاحماض المعدية والبكتيريا وغيرها .

كما أن وجود هذه الطبقة يمكن أن يمثل حاجزاً اختيارياً يسمح لبعض المواد بالدخول للخلايا ويمنع أخرى من التماس مع غشاء الخلايا مما يجعل من هذه الطبقة ذات أهمية أيضاً بالغة .

ويعتقد بأن الخصائص الانتقالية لسطح الخلية يعود الى غشاء البلازما وطبقة الكأس السكرية أو الغطاء الزغبي . فهذه الطبقة تتمكن من الارتباط مع العديد من الايونات مثل الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم وتساهم أيضاً في تحرير منتجات الخلايا إضافة لوجود بعض الانزيمات التخمرية ذات الاهمية في تحليل السكريات . لقد وجد بأن لهذه الطبقة أهمية مناعية أيضاً فقد لوحظ بأن إزالة هذه الطبقة من سطح خلايا اللمفوسايت يؤدي الى رفض خلايا الاندوثيل بالسماح لها في اختراق الاوعية الدموية نحوها . ويعتقد بأن ذلك ربما يعود لوجود مواد مناعية لها علاقة بالرفض المناعي .

كما تعمل هذه الطبقة على حماية القنوات التنفسية من الغبار والبكتيريا وغيرها حيث تلتصق بها لتعمل بعد ذلك على مساعدة الخلايا على التخلص منها وربما تحليلها .

تحاط أسطح بعض الخلايا بطبقة من مواد أخرى كما هو الحال في المادة الخلائية والكلسية التي تحيط بالخلايا الغضروفية والعظمية . تتألف المادة الخلائية المحيطة لخلايا الغضروف من مواد عضوية أهمها البروتينات والسكريات المخاطية المتعددة والدهون . توجد البروتينات أما بهيئة مواد غير ليفية أو ليفية ترتبط مع

المادة المخاطية الغضروفية وخصوصاً سلفات الكوندريونين Chondroitin Sulphate . بينما تحتوي في الخلايا العظمية على أملاح غير عضوية أهمها فوسفات الكالسيوم . تعتبر هذه المواد أحد أفرزات الخلايا الغضروفية والعظمية ولها أهمية في إعطاء الصلابة والمرونة للانسجة الموجودة فيها .

أما الخلايا العصبية فأنها تستند الى خلايا طلائية تقع تحتها تدعى بخلايا الغراء Neuroglia . تحيط هذه الخلايا أيضاً بمحاور الخلايا العصبية مؤلفة الجدار العصبي ويعمل بعض منها على ربط الخلايا العصبية الى الاوعية الدموية . تساهم الخلايا الطلائية الساندة كثيراً في نقل السوائل العصبية وتقديم الدعم الاسنادي للخلايا العصبية الرقيقة ولا يعتبر البعض هذه الخلايا كغلاف خلوي لانها ذات كيانات مستقلة وهو الصحيح .

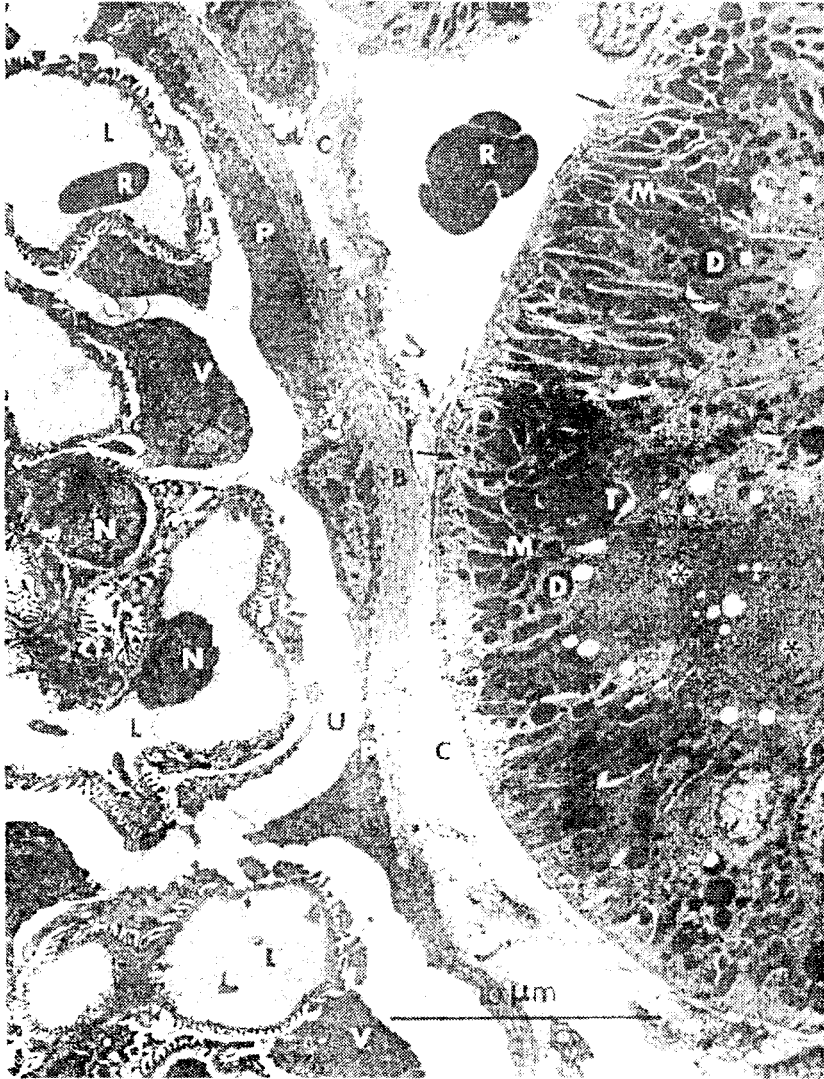
تستند الخلايا الطلائية عادة على غشاء رقيق يظهر تحت المجهر كغشاء مستمر مزدوجة يدعى هذا الغشاء بالغشاء القاعدي Basement memberane .

يختلف سمك الغشاء القاعدي ويتراوح ما بين 15 - 50 نانوميتر حول الاوعية الدموية وعند حدود تماس البشرة مع الادمة حتى يبلغ 330 نانوميتر حول خلايا الكبيبات البولية في الانسان . يتألف الغشاء القاعدي من كولاجين إضافة لسكريات حامضية مختلفة ودهون .

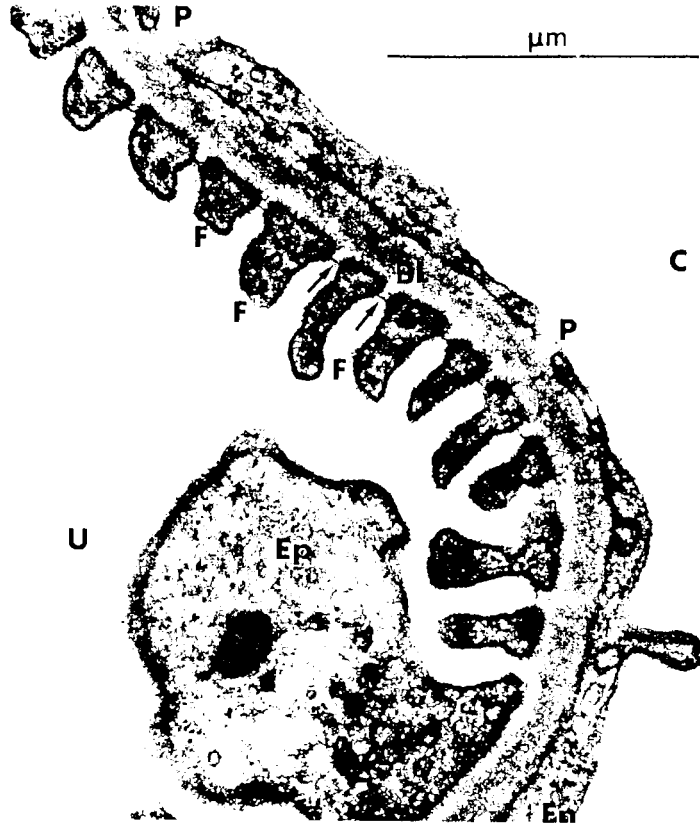
أن الفحص المجهرى باستخدام المجهر الالكتروني يوضح بأن الغشاء القاعدي في الحقيقة مؤلف من طبقتين الاولى ملامسة تماماً للغشاء البلازمي للخلايا تدعى بالصفحة القاعدية Basal lamina مؤلفة من خيوط غير منتظمة دقيقة يبلغ سمكها بين 30 - 70 نانوميتر (في الخلايا الطلائية المعوية) وطبقة أخرى مؤلفة من الياف كولاجينية واليااف رابطة . ويعتقد أن هذا الغشاء من مفرزات الخلايا الطلائية وله أهمية مناعية وأسنادية ووظيفية أيضاً .

بعض الخلايا الحيوانية من غير الطلائية مثل خلايا العضلات والدهنية

والخلايا العصبية المحيطة تحتوي على غلاف رقيق قد لا يكون مستمراً ويختلف في تركيبه عن الصفيحة القاعدية والغشاء القاعدي ويدعى هذا الغلاف بالصفيحة الخارجية (الاشكال 1 - 5 و 2 و 3 و 4 و 5)



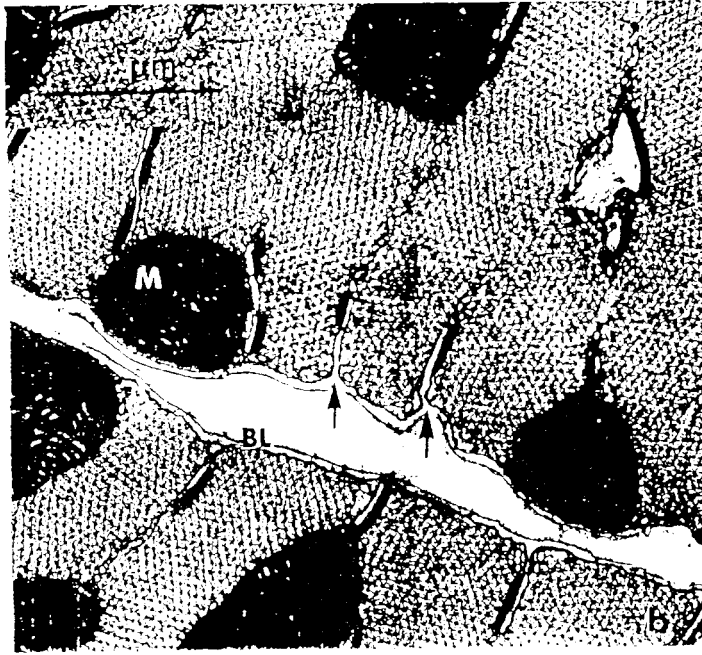
شكل 1 - 5 : صورة دقيقة بالمجهر الالكتروني لقطع في حويصلة بومان مكبرة بقوة X 5100 وتظهر الصفيحة القاعدية (B) Basal lumina محيطة بعدد من الخلايا . U هو فراغ الحويصلات البولية .



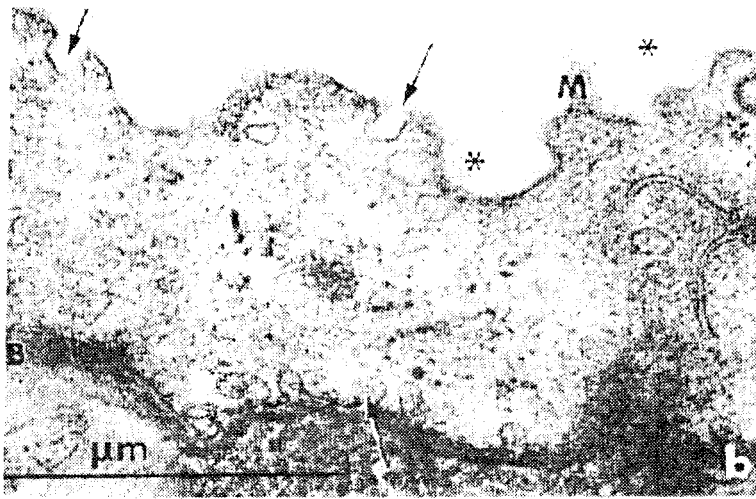
شكل 5 - 2 : صورة بالمجهر الالكتروني (X58000) لمقطع في حويصلة بولية
 لمحفظة بومان - كلية الفأر - وتظهر الصفيحة القاعدية (BL) تحيط بأغشية
 خلايا المحفظة البولية . U : فراغ الحويصلة و EP : خلية طلائية و F : زوائد
 Podocyte خلوية .



شكل 5-3 : صورة بالمجهر
الالكتروني (X42000) لجزء من
خلية دهنية صفراء يوضح
الصفیحة الخارجیة (L) والغشاء
البلازمي (السهم) .



شكل 5-4 : صورة بالمجهر الالکتروني (X28000) لمقطع عرضي لعضلة جناح حشرة
موضحاً علیها الصفیحة القاعدیة (BL) . M : مايتوكوندریا . الاسهم توضح موقع
أثناء الغشاء البلازمي بين الخلايا المتجاورة .



شكل 5-5 : صورة بالمجهر الالكتروني (X 81000) لطبقة من الخلايا الطلائية (Se-
rosal mesothelium) المغلفة للقفص الصدري والحجاب الحاجز والسطح الخارجي
للرئتين موضحاً عليها الصفيحة القاعدية (B) . الاسهم تشير الى مواقع نشوء
الفجوات المائية المستخدمة في الشرب الخلوي .

الجدار الخلوي Cell Wall :

يعتبر الجدار الخلوي الغلاف الرئيسي الذي يحيط بجميع الخلايا النباتية .
يختلف تركيب الجدار الخلوي من نوع نبات الى آخر ويصل هذا الاختلاف حتى
الى خلايا النوع الواحد . لذلك فإنه من الصعوبة الحديث عن صوره واحده لمكونات
هذا الجدار (جدول 5-1) .

المركب	خلايا البلوط	خلايا الخنطة	خلايا عباد الشمس
السيليلوز	42	36	38
مواد بكتينية	8	13	46
أنصاف السيليلوز	38	30	8
اللكتين	-	-	8

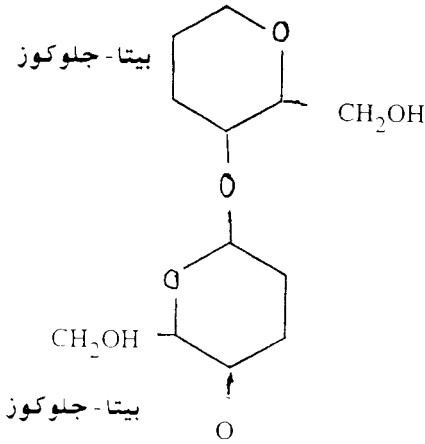
ولكن وجد من تحليل جدران خلوية لخلايا مزرعة نسيجية لنبات Acerpseudoplatanus بأن نسبة السكريات المتعددة البكتينية والسيليلوز وأنصافه تمثل معظم مكونات الجدران الخلوية (جدول 5 - 2) .

بينت الفحوصات المجهرية التي أجريت على الجدران الخلوية لأنواع مختلفة من الخلايا النباتية بأن هذا الجدار مؤلف من شبكة دقيقة من الالياف التي تقع ضمن حشوة تشبه الهلام تعمل على ربط هذه الالياف مع بعضها . وقد وجد بأن كل ليفة دقيقة مؤلفة من عدد من اللييفات الادق .

المكونات	% لوزن المكونات
أ - السكريات المتعددة البكتينية	34
Rhamnogalacturonans	10
Homogalacturonan	6
Arabianan	9
Galactan and arabinogalactan	9
ب - أنصاف السيليلوزات	24
Xyloglucan	19
Glucuronarabinoxylan	5
ج - سيليلوز	23
د - Hydroxyproline - rich glyco Protein	19

جدول 5 - 2 : مكونات الجدار الخلوي لخلايا مزرعة نسيجية لنبات Acerpseudoplatanus .

أوضح التحليل الكيميائي لمكونات اللييفات الدقيقة بأنها مؤلفة من سيليلوز وأن كل لييفة دقيقة مؤلفة من حوالي 2000 جزيئية سليولوز . وقد بينت تحاليل أشعة اكس التي أجريت للييفات بأن السليولوز المؤلف لها ذو نمط بلوري يتكرر كل 1.03 نانوميتر على طول سلاسل السليولوز على أمتداد اللييفات . وقد تبين أن النمط البلوري السابق يعود لوجود وحدات متكررة من السيلوبايوز Cellobiose الذي يتألف من اتحاد جزئيين من البيتا - جلوكوز (شكل 5 - 6) .



تتألف الحشوة الهلامية الداخلية التي تحيط بشبكة الالياف الدقيقة من أنواع عديدة من السكريات المتعددة مثل اللكتين Lignin إضافة لنوعين آخرين من السكريات هما البكتين Pectin المؤلف من

الجللاكتوز والارابينوز وحامض الجللاكتورونك وأنصاف السيليلوزات Hemicellulose التي تتألف من الجلوكوز والزايلوز والمانوز وحامض الجللاكتورونك .

كما تحتوي بعض الجدران الخلوية على مواد كيوتكليه مثل شموع الكيوتين إضافة لاملاح معدنية مثل كاربونات الكالسيوم والمغنيسيوم والسليكات . أما في الخمائر وبعض الفطريات فأن جدارها الخلوي مؤلف في الغالب من الكايتين . Chitin .

ينشأ الجدار الخلوي للخلايا النباتية بعد اكتمال نمو الخلايا النباتية الناشئة عن

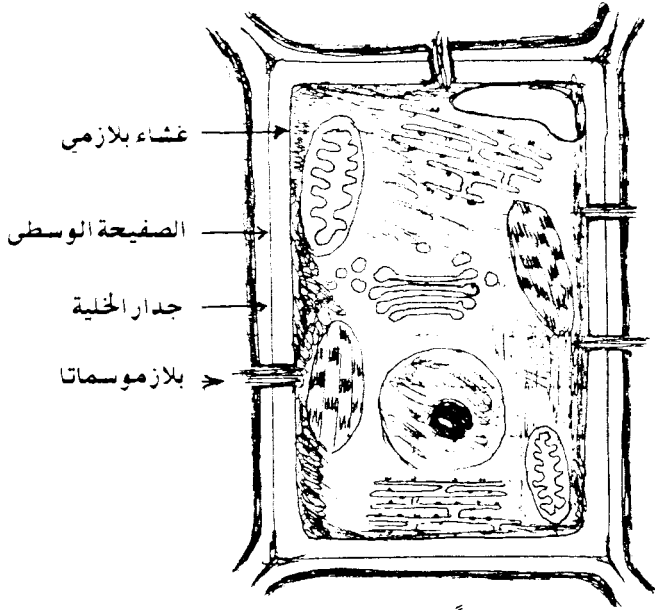
الانقسامات الخلوية ووصولها الى مرحلة النضوج ويظهر أولاً كصفحة وسطية Middle lamellae عند انفصال الخلايا الناتجة عن الانقسام تقوم بعدها الخلايا الجديده ببناء بقية الطبقات لتأليف الجدار الخلوي الاولي Primary cell wall من البكتين وأنصاف السليلوز وشبكة رخوة من الالياف السليلوزية . وعند اكتمال نضج الخلايا تبدأ بتكوين الجدار الخلوي الثانوي Secondary cell wall عن طريق إضافة مواد مثل أنصاف السليلوزات والسييلوز والبكتين الى سطح الجدار الخلوي الاولي (شكل 5 - 7) . يتم تصنيع السليلوز والمواد الاخرى المؤلفة للجدار الخلوي عن طريق حويصلات كوجلي وبمساعدة من الغشاء البلازمي والشبكة الاندوبلازمية .

ففي الطحالب Algae تقوم حويصلات كوجلي ببناء شبكة من الالياف الدقيقة المتشابكة طويلاً ومحورياً وذلك بأستخدام مواد مثل حامض البيريودك Pe- riodic acid والفضة الحامضية Silver methenamine وبمساعدة أنزيم Glycosyl transferase تقوم حويصلات كوجلي بعد ذلك بأفراز هذه المواد نحو السطح الخلوي الخارجي .

أما في النباتات الاخرى فأن مصدر السليلوز الرئيسي هو الغشاء البلازمي إضافة لدور حويصلات كوجلي والشبكة الاندوبلازمية .

الخلايا النباتية مثل الخلايا الحيوانية ذات أرتباطات خلوية وتعتمد الخلايا النباتية في هذا الارتباط على وجود البلازمودسمات Plasmodesmata . تمثل هذه جسوراً تمتد عبر الغشاء البلازمي والجدار الخلوي للخلايا المتجاورة وهي عبارة عن أنيوبات دقيقة يتم بناؤها من الشبكة الاندوبلازمية تعمل على تبادل الايونات والجزئيات الكبيرة والماء وغيرها . ويساهم ذلك في أبقاء الضغط الازموزي داخل الخلايا عند الحدود المناسبة للحياة .

وعلى الرغم من وجود هذا الارتباط بين الخلايا الا أن الغلاف الخلوي أو الجدار الخلوي يلعب دوراً مهماً في الحفاظ على شكل الخلايا إذ يمثل هذا الجدار هيكلأ لهذه الخلايا ويساهم أيضاً في الحفاظ على الضغط الازموزي داخلها .



شكل 5-7 : مخطط خلية نباتية موضحاً عليه الغشاء البلازمي والصفحة الوسطى والجدار الخلوي .

الاعلفة البكتيرية Bacterial envelope :

تحاط البكتيريا بمجموعة من الطبقات أضافة للغشاء البلازمي تمثل جميعها غلاف الخلية .

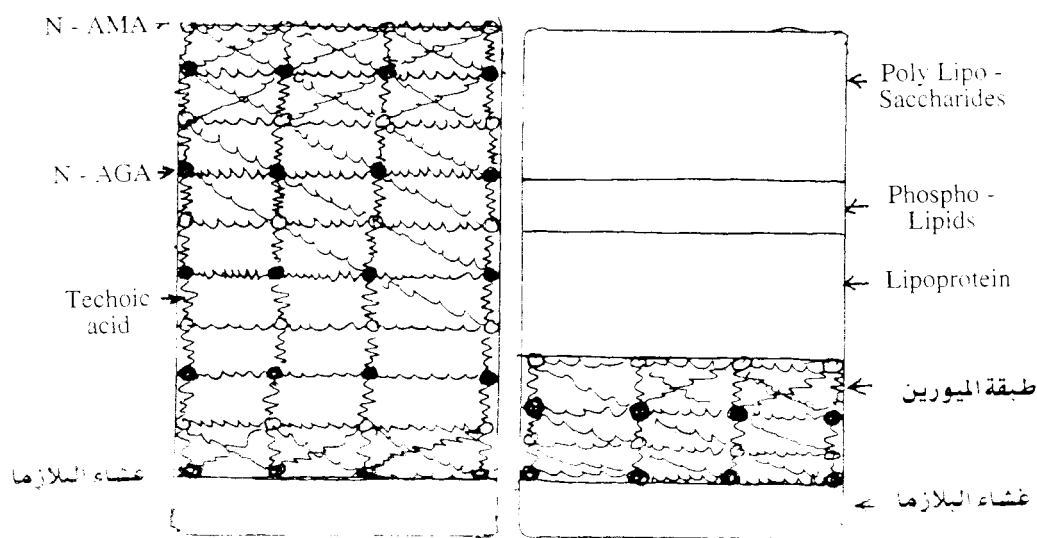
تمثل الميسوسومات Mesosomes وهي عبارة عن طيات من الغشاء البلازمي تمتد نحو السطح الداخلي له الغلاف الاول الذي يلي الغشاء البلازمي . تظهر هذه الطيات في مناطق معينة وغير متخصصة من الغشاء البلازمي . كما لا يمكن ملاحظتها في جميع أنواع البكتيريا بل تظهر في أنواع البكتيريا الموجبة لصبغة جرام . تساهم هذه الطيات في زيادة المساحة السطحية لغشاء الخلية أضافة لدورها في تكوين الجدران المستعرضة أثناء الانقسام . كما قد يكون لها أدوار أخرى غير معروفة لحد الان . يلي الغشاء البلازمي من الخارج جدار تتميز به جميع أنواع البكتيريا بأستثناء المايكوبلازما يدعى بجدار الخلية Cell Wall .

يتألف هذا الجدار من عدة مركبات كيميائية أهمها الميورين Murein وهو متعدد جلايكوني Peptidoglycan مؤلف من وحدات متبادلة من نوعين من

الكربوهيدرات الامينية هما N-acetyl muramic acid و N-acetyl glucosamine .
تترتب هذه الوحدات بشكل طبقات متتالية متصلة مع بعضها في جسر من
الحامض الاميني تكويك Teichoic acid . يختلف سمك هذا الجدار وكذلك تركيز
حامض التكويك بين البكتيريا .

ففي البكتيريا السالبة لصبغة جرام تكون طبقة متعددة الجلايكون رقيقة
وتحتوي على نسبة قليلة جداً أو منعدمة من حامض التكويك إضافة لوجود طبقة
من السكريات المتعددة الدهنية Lipopolysaccharids ودهون مفسفرة وبروتينات
دهنية .

أما في البكتيريا الموجبة لصبغة جرام فإن طبقة متعددة الجلايكون تكون
سميكة وتتميز بوجود تركيز عالي من حامض التكويك وأختفاء طبقة السكريات
المتعددة الدهنية وغيرها (شكل 5 - 8) .



جدار خلايا الموجبة

تصبغة جرام +

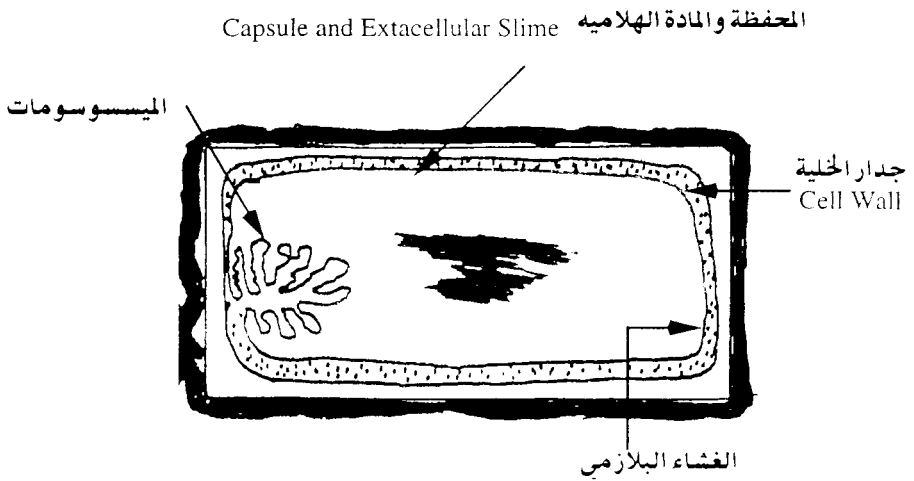
جدار خلايا السالبة

تصبغة جرام -

شكل 5 - 8 : تحصيل تركيب الجدران الختوية في بكتيريا السالبة والموجبة بصبغة
جرام .

تحاط جدران الخلايا البكتيرية الخارجية بطبقة جلاتينية سميكة تصبح لزجة في محيطها الخارجي وتظهر عند صبغ الخلايا بالخبير الهندي على شكل كتل سوداء محيطة بالبكتيريا .

يختلف تركيب الطبقة الجلاتينية ومادتها اللزجة Capsule Extracellular slime . اعتماداً على نوع البكتيريا . ففي بعض أنواع البكتيريا تكون مؤلفة من الكربوهيدرات فقط أو الكربوهيدرات (سكريات متعددة) والبروتينات معاً . تعمل أغلفة البكتيريا على حمايتها من الانزيمات والالتهايم وتساعد على بناء مستعمرات متماسكة (شكل 5 - 9) .



شكل 5 - 9 : غلاف الخلية البكتيرية Cell envelope بطبقاته المختلفة .

الاعلفة الفيروسيّة Viral envelopes :

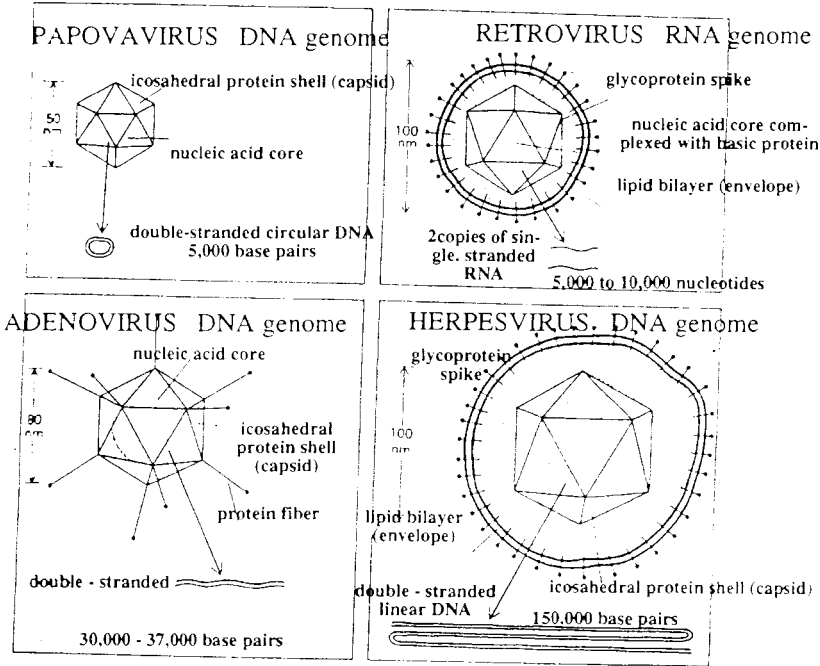
تختلف الفيروسات في كثير من مظاهرها عن الاحياء الاخرى ذلك أنها عبارة عن بلورات فاقدة لمظاهرة الحياة خارج مضائفها ولا تحتوي على سايتوبلازم أو عضيات سايتوبلازمية الا أنها تحتوي على مادة وراثية محاطة بغلاف أو عدة أغلفة .

يدعى الغلاف الذي يحيط بالمادة الوراثية بالكاسيد Capsid ويتألف من وحدات متكررة صغيرة تدعى بالكابسوميرات Capsomers . تتألف وحدة الكاسيد من البروتين ويختلف نوع البروتين المؤلف لها تبعاً للمجموعة الفيروسيّة وقد تشترك عدة أنواع من البروتينات في تأليف الكابسومير .

وقد تحتوي بعض الفيروسات بالأضافة للكاسيد على غلاف إضافي Envelope مؤلف من مركبات كاربوهيدراتيه و بروتينيه ودهنية . تبرز من الاسطح الخارجية لاعلفة الفيروسات نتوءات أو بروزات تدعى بالسبيكس Spikes مؤلفة من معقدات كاربوهيدراتية بروتينية تمثل هذه مواقع تأصر الفيروسات مع مستقبلات الخلايا المضيفة (شكل 5 - 10) .

تختلف طريقة نشوء الاعلفة في الفيروسات . فبعض الفيروسات تعمل على تكوين وبناء أغلفتها داخل الخلايا المضيفة ثم يتم بعدها تعبئة المواد الوراثية للفايروس داخل هذه الاعلفة كما هو الحال في الفايروس M13 ولا مبدا (تصيب البكتيريا) وفايروس الجدري Poxivirus وفايروس الايدز AIDS وغيرها .

فيما تقوم فايروسات أخرى بالحصول على غلافها عن طريق انفصال جزء من غشاء البلازما للخلايا المصابة أثناء أختراقها للخلايا نحو الخارج واستعماله بعد التحوير كغلاف لها أضافة للكاسيد الذي يتم بناؤه داخل الخلايا كما يحصل في فايروسات الباراماكسو Paramyxo Vs. وفايروسات التوجا Toga Vs. والفايروسات المغلفة عموماً .



شكل 5- 10 : أنواع وأحجام مختلفة من الفيروسات ويلاحظ فيها أنواع الاغلفة الفيروسية .

ملحقات الاغلفة الخلوية :

تحتوي أسطح العديد من أنواع الخلايا على ملحقات مثل الاهداب والاسواط والذبول وغيرها من الزوائد .

ففي العديد من الخلايا الاولية هناك زوائد هيدبية تظهر الى خارج الخلايا وتستمر على طول السطح الخارجي وتستخدم غالباً في الحركة .

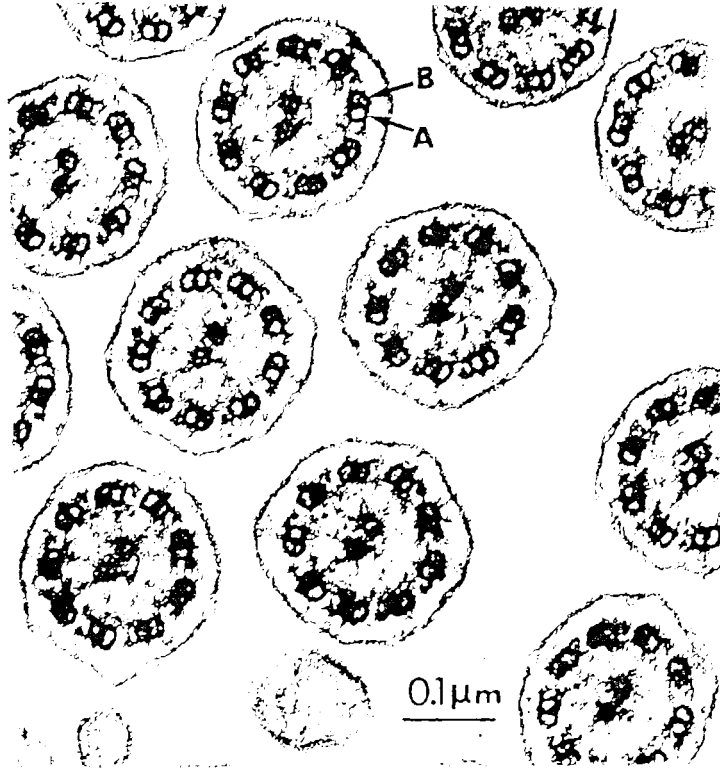
أما في الخلايا الطلائية المبطنة لجدار الامعاء الداخلي والقنوات التنفسية فإن هذه الاهداب تنتشر على السطح الخارجي المواجه لفراغ الامعاء والقنوات التنفسية فقط وتستخدم في تحريك السوائل الغذائية أو طرد الغبار والبكتيريا التي تدخل في الجهاز التنفسي . أما الاسواط التي يمكن مشاهدتها في الحيوانات وحيدة الخلية مثل الكلاميدوموناس والبكتيريا فإنها إما أن تكون مفردة أو زوجية .

كما قد تنتشر بهيئة حزم من الاسواط في قطب واحد أو في قطبي الخلية أو تنتشر على كافة سطح الخلايا . بينما يمكن ملاحظة الذبول في الحيوانات المنوية التي تكون غالباً مفردة تساعد هذه الخلايا على الحركة والمساعدة في عملية الاخصاب .

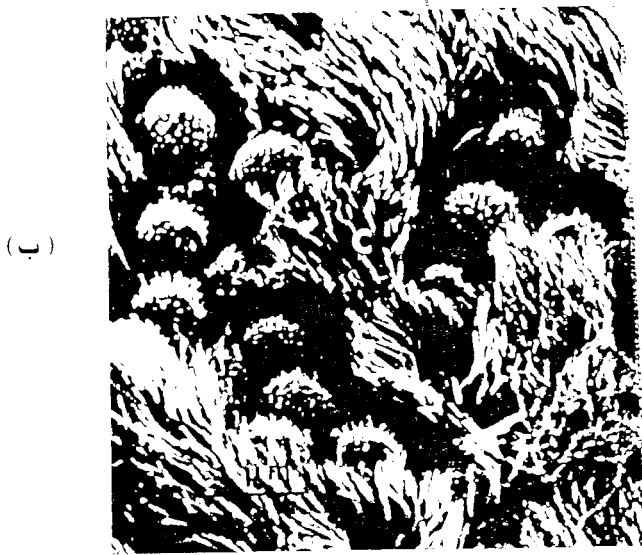
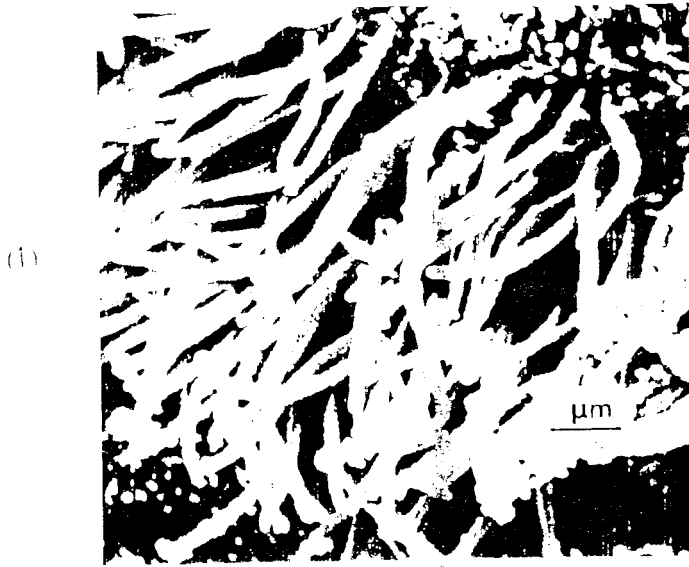
يختلف التركيب المجهرى للزوائد الغلافية السابقة (شكل 5 - 11) . فالاهداب والاسواط تنشأ من حبيبات قاعدية Basal bodies أو Kinetosome فيما تنشأ الذبول بطريقة مختلفة وتشتق من الغشاء البلازمي في الغالب .

يظهر التركيب المجهرى لمقطع عرضي في الهدب أن كل هدب مؤلف في الحقيقة من عدد من الانيبوبات الطولية عددها 9 - 12 زوجاً إضافة لوجود زوج مركزي (شكل 5 - 12) . يوضح المقطع العرضي للهدب بأن كل أنيبوب مؤلفة من لب شفاف محاطة بحلقة داكنة يبلغ سمكها حوالي 6.5 نانوميتر بينما يبلغ قطر الحلقة حوالي 25 نانوميتر .

تمتد أنيبوبات الهدب نحو الساييتوبلازم وترتبط في قاعدتها مع الصفيحة القاعدية والجسم القاعدي وتقع هذه تحت الجدار الخلوي . وتظهر الصفيحة القاعدية مؤلفة من صفوف متوازية من الألياف المستعرضة والاسطوانية من الصفيحة القاعدية باتجاه أنيبوبات الهدب بحيث تعمل على ربط هذه الألياف مع بعضها ومؤلفة تركيباً يشابه غمد الشعرة ويمتد منه جدار يغطي الهدب جميعه باتجاه الخارج ونحو نهاية الهدب . ويبدو بأن الصفيحة القاعدية وملحقاتها تمثل جذوراً لكل هدب وتنتشر بالقرب منها عادة إعداد من المايتوكوندريا . ويوضح التركيب الكيميائي للاهداب والاسواط بأنها مؤلفة غالباً من البروتين الذي يمثل في الاساس تركيب الألياف بينما تنتشر الكاربوهيدرات والدهون في تركيب غمد وجذيرات الاهداب وكذلك غطاء أو غلاف الاهداب .



شكل 5- 11 : صورة بالمجهر الالكتروني (X 150000) منقطع عرضي لمجموعة من الاهداب التي تبين أنها مؤلفة من أزواج من الأنبيوبات الطولية المحيطة أضافة لزوج مركزي . كما يلاحظ الارتباطات بين الالياف الطولية وكذلك غلاف كل هدب .



شكل 5- 12 : صورة بالمجهر الالكتروني تمثل الاهداب على سطح الخلايا
الطلائية لبطانة القناة الهضمية (ب) (X 11000) والخلايا الطلائية لبطانة
القصبة الهوائية (أ) (X 3500) .

يتشابه تركيب السوط مع تركيب الاهداب تقريباً حيث يظهر المقطع العرضي للسوط بأنه مؤلف من اثنين من الالياف المركزية وتسعة أزواج من الالياف المحيطة . وللسوط غمد وقاعدة وغلاف كما للاهداب . وكذلك تتميز قاعدته بوجود عدد من المايكوكونديريا بالقرب منها . كما توجد بعض الاهداب والاسواط مؤلفة من الياف طولية ثلاثية .

تتشارك الاهداب والاسواط والذبول في وجود الالياف المركزية والمحيطية الا أن التراكيب الاخرى تظهر اكثر تعقيداً في ذبول الخلايا عما هو عليه في الاهداب والاسواط . فالذبول تبدء من قواعد صفيحية تقع بالقرب من نوى الحيوانات المنوية وتحاط في جزء منها بالغشاء البلازمي والساييتوبلازم إضافة للاغلفة الاخرى الخاصة بالذيل . كما توجد المايكوكونديريا بهيئة مميزة في بعض الذبول حيث تلتف بشكل حلزوني حول محور الذيل . كما تتحور نهايات ذبول بعض الحيوانات المنوية على هيئات مختلفة كما في الانشطار الرباعي الشريطي لنهاية ذبول الحيوانات المنوية لذكور النطاط (جراد) .

وأضافة لما سبق فإن هناك العديد من الاختلافات التركيبية بين أهداب أو أسواط أو ذبول الكثير من الخلايا .

الفصل السادس

النواة

Nucleous

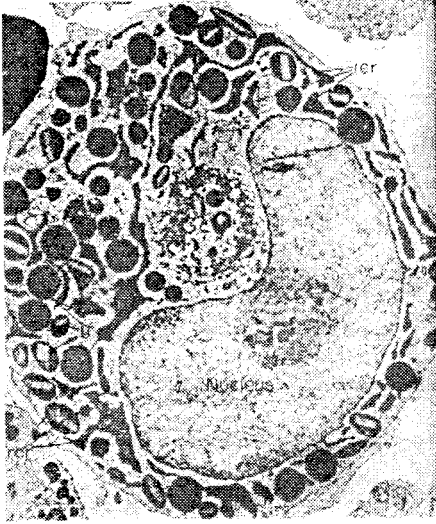
تتميز جميع خلايا الاحياء الحقيقية النواة - بأستثناء كريات الدم الحمراء عند الانسان وكذلك صفائحه الدمويه - باحتواءها على نواة متميزة واضحة .

تشغل النواة عادة موقعاً مركزياً في الخلايا يتيح لها إدارة الفعاليات الايضيه بصورة كفوءة ولكن يمكن مشاهدتها في أحد أقطاب الخلية أو على الحافات الداخلية لبعض الخلايا ويتحكم في ذلك وجود فجوات عديدة أو فجوة كبيرة كما هو الحال في الخلايا الدهنية حيث يكون الساييتوبلازم والنواة على حافات الخلايا . أما في الخلايا العضليه الهيكلية والقلبية فإن النوى تقع بالقرب من الاغشيه البلازميه بسبب وجود الالياف العضليه الكثير في ساييتوبلازمها .

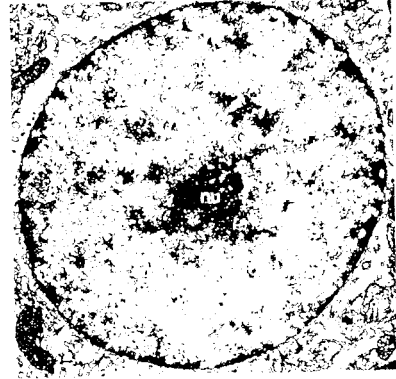
يغلب الشكل الكروي على نوى معظم الخلايا ولكن يمكن أن تشاهد أشكال أخرى . فمثلاً في خلايا العضلات الملساء والخلايا الطلائية المبطنه للامعاء وغيرها تكون النوى على شكل بيضوي فيما تكون على هيئات مفصصه في خلايا الدم البيضاء . كما قد تأخذ أشكالاً حويصليه وامتكتله وكلويه (أشكال 1_6 و 2 و 3 و 4) . تمتلك معظم الخلايا نواة مفردة . إلا أن بعض الخلايا تحتوي على اكثر من ذلك فبعض الخلايا الكبديه لبعض اللبائن تحتوي على نواتين متشابه . كما يوجد مثل هذه النوى في خلايا أحياء أخرى مثل خلايا الامعاء الوسطى في الحشرات . وقد تكون النواتين غير متشابهه كما هو الحال في نوى الابتدائيات مثل البراميسيوم مع أن بعض هذه الأحياء عديدة النوى . وقد يبلغ عدد النوى في بعض الخلايا حداً كبيراً مثل ما هو موجود في خلايا العضلات الهيكلية الذي قد يصل الى 100 نواة .

أن تعدد النوى في بعض الخلايا قد يقترن مع مرحلة معينه من مراحل تطور الخلايا حيث لا تلبث هذه أن تفقد معظم نواها وتحتفظ بنواة واحدة . وغالباً ما يكون تعدد النوى قاصراً على المراحل الجنينية .

يتراوح حجم النواة بين 3_25 مايكرومتر وبسبب الطبيعية القاعدية لها لوجود الاحماض النووية والبروتينات الهستونية فإنها تصطبغ باللون الاحمر .



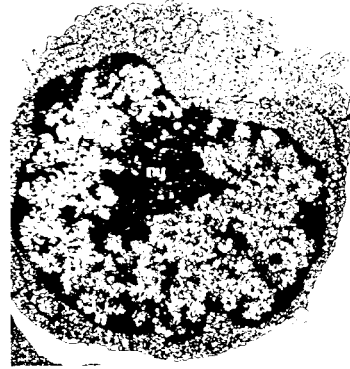
شكل 6_1 : خلية دم بيضاء بنواة كلوية الشكل ونوية دائرية مركزية .



شكل 6_2 : نواة دائرية الشكل لخلية كبدية وشاهد في مركزها النوية . كما يظهر الغشاء النووي المزدوج واضحاً والكروماتين بأنواعه .



شكل 6_3 : خلية دم حمراء في المراحل الاولية بنواة ذات شكل خاص ومميز ونويه بيضوية تقريباً .



شكل 6_4 : خلية لمفاوية من نخاع العظم بنواة ونوية مميزه مع وضوح كامل للكروماتين .

الغلاف النووي Nuclear envelope :

تفصل النواة عن الساييتوبلازم بغلاف نووي Nuclear envelope مؤلف من غشائين غير مستمرين هما الغشاء النووي الخارجي Outer nuclear membrane الذي يواجه سطحه الخارجي الساييتوبلازم والغشاء النووي الداخلي Inner nuclear membrane الذي يواجه سطحه الداخلي العصير النووي Nuclear sap .

يظهر سطح الغلاف النووي المواجه للساييتوبلازم عند فحصه بالمجهر الالكتروني خشناً ويحتوي على ريبوسومات وخصوصاً في المناطق القريبة من مواقع ارتباط الغلاف النووي مع الشبكة الاندوبلازمية الخشنة (شكل 6_5) .

يبلغ سمك الغلاف النووي حوالي 40 نانوميتر بينما يبلغ سمك كل من غشائيه حوالي 6_10 نانوميتر ويفصل بينهما فراغ ضيق هو الفراغ حول النووي Perinuclear space أو الصهريج Cisterna يبلغ عرضه 15_25 نانوميتر .

تشابه الاغشيه النوويه في تركيبها الاغشيه البلازما والشبكة الاندوبلازميه الا انهما يختلفان في نسبة أنواع الدهون مثل الدهون النخاعيه التي تكون منخفضه في الاغشيه النوويه والليسيثين الذي يمثل نسبة مرتفعه في هذه الاغشيه بينما تتقارب نسب المركبات الاخرى تقريباً .

يتميز الغشاء النووي الداخلي بأنه اكثر تجانساً من الغشاء الخارجي وذلك لامتلاك سطحه الداخلي على حبيبات دقيقه متجانسة التوزيع تظهر على هيئة طبقه يتراوح سمكها بين 15_50 نانوميتر عند الفحص بالمجهر الالكتروني . ويعتقد بأنها مؤلفة من مواد غير بروتينية لعدم تأثرها بأنزيمات هضم البروتينات مثل الببسين والبروتينيز . تدعى هذه الطبقة بالصفحة الداخليه أو الليفيه Fibrous lamina وترتبط بشده مع تجمعات من الكروماتين النووي .

الاجشيه النوويه المؤلفة للغلاف النووي غير مستمره وتتحد في مواقع عديده حول النواة تاركه فراغات تساعد على بقاء اتصال بين العصير النووي والساييتوبلازم تدعى هذه الفراغات بالثقوب النوويه Nuclear pores .



شكل 6_5 : صورة بالمجهر
الالكتروني (X18500) لنواة
خلية كلوية ويظهر فيها سطح
الغلاف النووي على هيئة
أجزاء بسبب تحضير النموذج
بطريقة Freeze_fracture .

يختلف قطر الثقوب النووية حتى في النواة
الواحدة ولكنه بشكل عام يتراوح بين 40_100
نانوميتر . كما يختلف عدد الثقوب النووية
وطريقه توزيعها على سطح النواة اعتماداً على
حالة الخلايا الايضية وعمرها . ففي خلايا
البيوض يبلغ عدد الثقوب النووية حوالي 60
ثقب /مايكرومتر مربع وحوالي 90_130 ثقب
/مايكرومتر مربع في نوى الابتدائيات
و10_15 ثقب /مايكرومتر مربع في خلايا
الدم الحمراء غير الناضجة . بينما لم تشاهد
الثقوب في نوى الخلايا المنوية وتشكل هذه
الثقوب حوالي 5_30% من المساحة الكلية
لسطح الغلاف النووي .

تحتوي الثقوب النووية على مادة ربما تكون هلاميه غير معروفه التركيب تملأ
فراغاتها كلياً أو جزئياً وتدعى هذه المادة بالحاجب Diaphragm . تمتد مادة الحاجب
قليلاً على السطح الخارجي والداخلي للأغشية النووية . كما أنها قد تنتشر في الفراغ
بين الغشائين (شكل 6_6) .

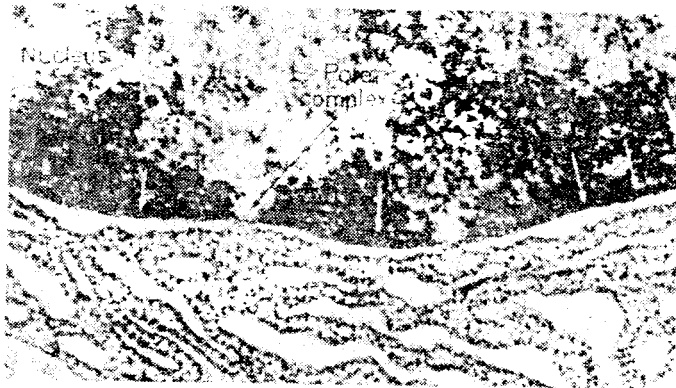
ويظهر الفحص المجهرى الالكترونى للثقوب بأنها أعقد مما يتصور البعض حيث
أظهرت هذه الفحوصات بأن هناك تراكيب حلقيه والياف منتظمه بطريقه خاصه
تربط بين هذه الحلقات مكونه تراكيباً هندسيه دقيقه . ويدعى الثقب النووي
وملحقاته الدقيقه بمعقد الثقب Pore complex (شكل 6_7)

يتألف هذه المعقد من صفيحتين حلقيتين علوية وسفلية يبلغ قطر كل منهما
حوالي 120 نانوميتر وتبرزان خارج سطحى الغلاف النووي بحوالي 20 نانوميتر ولكل
منهما حلقة مركزية . أن الصفيحة الحلقيه في احقيقه هي مادة الحجاب مقواة

بثمانية الياف مرتبة بطريقة شعاعية بحيث تعطي للشقوب النووية مظهراً ثماني الزوايا وتحتفظ في وسطها على حلقة مركزية يبلغ قطرها حوالي 50 نانوميتر . ترتبط الصفيحتان الحلقيتان مع بعضهما بألياف طويله يبلغ عددها ثمانية الياف . يبدأ كل ليف من نهايه الليف الشعاعي ويمتد طولياً باتجاه نهاية ليف شعاعي نظير في الصفيحة السفلية بحيث تؤلف الصفيحتان ما يشبه الاسطوانه الثمانية الاضلاع المجوفة .



شكل 6_6 : صورتين
مكبرة جداً (b : X93000
a : X114000) لغلافين
نووين توضحان الاغشيه
النويه والشقوب النوويه .



شكل 7_6 : صورة مكبره جداً بالمجهر الالكتروني (X40 000) للغلاف النووي
والشقوب النووية لنواة الخلية أفرأزية .

كما قد تظهر بعض الفحوصات المجهرية بزوايا مختلفة وجود حلقات إضافية تقع في مستوى الاغشية النووية .

أن التركيب العام لأغشية النواة مشابه لتلك المحيطه بالساييتوبلازم . لذلك فإن لهذه الاغشية القدرة على التحكم بنفاذية المواد . كما تشير حركة الايونات العديدة ووجود شحنات كهربائية على الاغشية الى وجود مواقع نقل فعالة لأيونات مختلفة . للاغشية قدره أيضاً على إدخال جزيئات أخرى مثل السكريات البسيطة والحوامض الامينية والنوية وهو ما يبعث على الاعتقاد أما بوجود بروتينات ناقله مطموره في الطبقات الدهنيه للاغشية أو لربما أن ذلك له علاقة بالثقوب النووية . إضافة لما سبق فإن لاغشية الغلاف النووي نشاطات أنزيمية . فقد تم تحديد مواقع العديد من الانزيمات على الاغشية مثل الانزيمات GDPase و IDPase و UD-Pase و TTPase وجميعها أنزيمات لها علاقة بمركات الطاقة .

تحتوي النواة في داخلها على سائل نووي Karyoplasm أو Nuclear sap يمثل محلول غروي نصف شفاف يحتوي بداخله على المادة الكروماتينية وبعض الحبيبات الصغيره والبروتينات ويعمل كوسط لانتشار النواتج الايضية والجزيئات العضوية الكبيرة .

النويات Nucleoli :

توجد بداخل النواة نويات Nucleoli تمثل مناطق كثيفة كروية أو مستديرة أو بيضوية وقد تكون خيطيه أو غير منتظمة في الخلايا الهرمة . ترتبط النويات بكروموسومات معينه . فكل نواة تحتوي عادة على نويه واحده لكل مجموعة أحادية من الكروموسومات ومع ذلك فإن بعض الخلايا لا تحتوي على نويات . تكون النويات غنية بالحامض النووي الريبوزي RNA والبروتينات ولكنها خالية من الـ DNA مع أن الكروماتين يخترق مواقع مختلفة من النويات . كما لا تحاط النويات بأغشية . تبين صور المجهر الالكتروني أن النويات تحتوي على أعداد كبيره من الجزيئات الكروية يبلغ قطرها 250 أنكستروم تقريباً ترتبط مع بعضها بخيط دقيق

مؤلفة خيطاً حبيبياً قد يلتف لتكوين تلافيف لولبية أو طيات متداخلة تشابه كرة خيوط مفككه . ويظهر التحليل الهستوكيميائي بأن هذه الخيوط هي في الواقع الياف دقيقة مؤلفة في الريبونوكليوبروتين Ribonucleoproteins تتماسك مع بعضها لتأليف الخيط النووي Nucleolonema يساعدها في ذلك بروتينات غير متبلوره . كما يظهر التحليل أن أغلب الحامض النووي الريبوزي RNA الموجود في النوية يرتبط مع الاجسام الحبيبية في شبكه الخيوط .

أن للنويات أهمية كبيرة حيث يظهر بأن الخلايا (او الاجنة) التي تفتقر للنويات لا تعيش طويلاً والخلايا التي تنقسم بالانقسام الميتوزي لا يكتمل أنقسامها بدون نوية . أن هناك غموضاً حول الدور الوظيفي للنويات الا أن هناك عدداً من الأدلة التي تربط هذه الاجسام مع بناء البروتينات والاحماض النووية الريبوزيه الريبوسوميه والمرساله . ويعتقد بأنها تعمل على بناء الريبوسومات الخلويه وأطلاقها عبر العصير النووي الى الساييتوبلازم . كما يعتقد بأن الاجسام الحبيبية داخل النويات هي ريبوسومات نشيطة تعمل على بناء البروتينات وأستخدام جزيئات الحامض النووي المرسل لهذا الغرض . ولذلك فأن النويات موقع ارتباط بين النواة والساييتوبلازم حيث ثبت بأن هناك مواداً منتجه في النويات تذهب باتجاه الساييتوبلازم عبر النواة وعلى هيئة كريات دقيقه يبلغ قطرها حوالي 20 نانوميتر . لقد شوهدت هذه الكريات على هيئة كتل من الحبيبات ممتده من النوية والغلاف النووي وخارجه وتبين من الفحوصات بأنها غنية بالبروتينات النوويه RNP وتتحد مع الشبكه الاندوبلازميه الخشنه والمائتوكوندرية ويعتقد بأن هذه المنتجات لها علاقة في تكوين الصفائح الحلقيه التي يمكن مشاهدتها في بعض الخلايا .

الكروماتين Chromatin :

أضافة للمكونات السابقة فأن نوى الخلايا تتألف بعصير نووي يحتوي على الكروماتين النووي الذي يظهر على هيئة شبكه دقيقة غير منتظمه تتوزع في النوى . الا أن التحليل الكيميائي والمجهري الدقيق أوضح بأن الكروماتين النووي اكثر تعقيداً مما يعتقد (شكل 6_8) .



شكل 6_8: نواة خلية بلازما ويظهر واضحاً فيها توزيع أنواع الكروماتين النووي. إذ يظهر الكروماتين الحقيقي بنوع ناعم بينما يكون الكروماتين المتبدين غامداً

يظهر الكروماتين في نوى خلايا الطور البيني على هيئة بقع او كتل مختلفة المساحة يتوزع بطرق مختلفة داخل النواة. بينت الفحوصات الهستوكيميائية والمجهريه بان كتل الكروماتين تختلف في كثافتها وان هناك كتلاً ذات كثافة عالية تصطبغ بشده وكتلاً اقل كثافة ذات قدرة اصطبغية خفيفة مع صبغة فولجين. تختلف طريقة توزيع كتل الكروماتين في النواة من نوع خلية الى اخرى ولكنه في الاغلب توزيع متجانس يظهر انتظاماً دقيقاً. لان بعض نوى خلايا الابتدائيات يظهر بانها تحتوي على تجمعين للكروماتين يتوزعان على جانبي النواة ويرتبطان مع بعضها بواسطة حزمة وسطية ولا تبيت

هذه التجمعات ان تختفي بعد فترة لتحل محلها شبكة كروماتينية حبيبية تختلف في كثافتها. في نوى الخلايا اللمفاوية يظهر الكروماتين متوزعاً على هيئة كتل محيطية واخرى مركزية تكون هذه غالباً ذات كثافة عالية وشديدة الاصطبغ مع وجود نسبة بسيطة مركزية من الكروماتين الاقل كثافة وقد اطلق على الكروماتين الكثيف بالكروماتين متباين Heterochromatin وعلى الكروماتين الاقل كثافة بالكروماتين الحقيقي Euchromatin (شكل 6_9).

تظهر فحوصات المجهر الالكتروني التي اجريت على نماذج محضرة بالحفر

والتجميد او بتفجير النوى فوق سطوح خاصة بان كتل الكروماتين مؤلفة من شبكة معقدة متصلة من الالياف الانبوية الدقيقة ذات اقطار تتراوح ما بين 4_10 نانوميتر يحتوي بعضها على تفرعات دقيقة جانبية وقد تحتوي بعض النماذج وخصوصاً تلك التي تعود للاوليات على لولاب خيطية دقيقة تختلف كثافتها من منطقة الى اخرى وقد تظهر هذه اللولاب على هيئة تجمعات كثيفة في مواقع معينة .

في نوى الهامستر الصيني تظهر شبكة الكروماتين متوزعة الى شبكات ثانوية مرتبطة مع بعضها . كما ترتبط كل شبكة ثانوية بالغلاف النووي وخصوصاً في مواقع الثقوب النووية بحيث تتدلى من خلال هذا الموقع داخل عصير النواة . كما يظهر الفحص المجهرى وجود مواقع اخرى لارتباط هذه الشبكات يقع داخل النواة يتمثل في وجود عقدة داخلية مؤلفة من اجسام كروية متعددة .

تظهر الياف شبكة الكروماتين تحت الفحص المجهرى الالكتروني بقوة تكبير عالية محببه تحتوي على انتفاخات او اجسام حبيبية يقدر قطرها بحوالي 25 نانوميتر تنفصل هذه عن بعضها بمسافة . تختلف المسافة بين كل حبيبة او انتفاخ اعتماداً على موقعها في الكروماتين .



شكل 6_9 : نواة مكبرة بالمجهر الالكتروني (X27500) تظهر مكوناتها واضحة حيث تتمركز في وسطها النوية محاطة بالكروماتين الحقيقي الفاتح اللون والكروماتين المتبين الغامق اللون . كما يظهر غشائي الغلاف النووي واضحين .

ففي الكروماتين الشدي الاصطباغ (الكروماتين المتباين) تصطف هذه الحبيبات بشكل متجاور لا يفصله عن بعضها سوى مسافة بسيطة جداً تقدر بـ 10 نانومتر او اقل تبتعد عن بعضها من الكروماتين الاقل كثافة واصطباغاً (الكروماتين الحقيقي) لتصل المسافة بينهما حوالي 75 نانومتر .

ويظهر بان كثافة الكروماتين وشدة اصطباغه يعود الى نوع تنظيم هذه الحبيبات على شبكة الالياف الكروماتينية حيث تزداد شدة الاصطباغ بزيادة اعداد الحبيبات المتراصة في الشبكة وتقل بابتعادها عن بعضها وانخفاض عددها .

بينت الفحوصات الهستوكيميائية والبايوكيميائية التي اجريت على الشبكة الكروماتينية بان النماذج المفحوصه بالمجهر الالكتروني والمعاملة بانواع مختلفة من انزيمات تحليل البروتينات مثل التربسين والبروتينيز تبين اختفاء معظم الاجسام الحبيبية التي سبق مشاهدتها في النماذج الاعتيادية غير المعاملة . ويبدو بان هذه الحبيبات مؤلفة من بروتينات اختفت من الشبكة بفعل تحليلها بالانزيمات الهاضمة . لقد وضح الفحص بالمجهر الالكتروني للنماذج المعاملة بالانزيمات الهاضمة بان ما تبقى من الشبكة الكروماتينية بعد المعاملة هو شبكة من الالياف الدقيقة التي يتراوح قطر ثلث فيها حوالي 4_6 نانومتر مع وجود مواقع متوسعة الالياف او الياف بضياف لونية تقريباً يعتقد بانها تمثل مواقع الاجسام الحبيبية التي اختفت بسبب المعاملة بالانزيمات .

كما بينت فحوصات المجهر الالكتروني التي اجريت لنماذج نوى معاملة بانزيم DNase اختفاء معظم شبكة الكروماتين وبقاء شبكة مختزلة مبعثره عشوائيا وهو ما يبعث على الاعتقاد بان الالياف المؤلفة للشبكة الكروماتينية تتألف محاورها المركزية في الغالب من DNA . بينما اختفت من هذه الشبكة التفرعات الجانبية في النماذج المعاملة بانزيم RNase مما يبعث بالاعتقاد بان التفرعات الجانبية مؤلفة من RNA مرتبط مع المحور المركزي لألياف الشبكة والمؤلفة من الـ DNA . لقد اكدت فحوصات نوى الخلايا المرباة في وسط غذائي غني بالثايمدين او اليوريدين الموسمة بنظير الهيدروجين الثالث (ثايمدين - H^3 و يوريدين - H^3) بأن الحبيبات

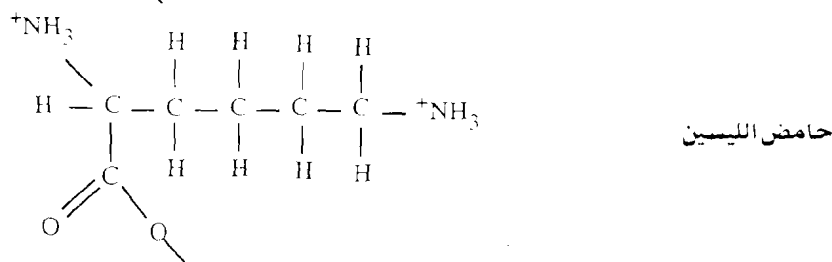
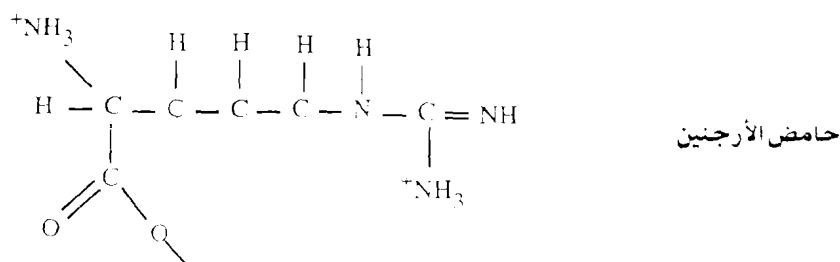
الفضية التي تمثل الثايميدين - H^3 تتوزع بصورة عشوائية في العصير النووي الا انها تتركز في مواقع الكروماتين الحقيقي . بينما تتركز الحبيبات الفضية التي تمثل اليوريدين - H^3 على الكروماتين الحقيقي وخصوصاً على التفرعات الجانبية لشبكة الكروماتين فيه .

ان هذه النتائج تبين بان المحاور المركزية للشبكة الكروماتينية ربما تكون مؤلفة من الـ DNA بينما تمثل التفرعات الجانبية للشبكة وخصوصاً في مواقع الكروماتين الحقيقي جزئيات RNA . ان ذلك يوضح بان مواقع الكروماتين الحقيقي هي المواقع النشطة لاستنساخ جزئيات الحامض النووي RNA بينما تظهر مواقع الكروماتين المتباين غير نشطة بسبب وجود بقع فضية قليلة جداً . ان هذه النتائج تعتبر مؤشراً على زيادة النشاط الايضي في الخلايا عند زيادة كتل الكروماتين الحقيقي فيها . كما تبين نتائج التحليل الكيميائي للمكونات البروتينية النووية الى وجود مجموعتين من البروتينات الرئيسية في النواة وهي البروتينات الهستونية والبروتينات اللاهستونية . وتتميز المجموعة الهستونية بكونها بروتينات قاعدية ذات شحنة موجبة في الوسط المتعادل (PH: 7.0) .

ويعزى ذلك الى وجود نسبة عالية 20_30% من احماض الارجنين واللايسين الموجبة الشحنة في تركيبها (وجود مجموعة امين موجبة NH_3^+ -) .

فيما تكون المجموعة اللاهستونية حامضية ذات شحنة سالبة في الوسط المتعادل وتوجد المجموعتان بنسبة متكافئة بالنسبة للحامض النووي DNA (شكل 10_6) . لقد تم عزل خمسة أنواع من البروتينات الهستونية سميت H_1 و H_2a و H_2b و H_3 و H_4 وهي ثابتة في جميع الاحياء حقيقية النواة باستثناء الخلايا المنوية .

ان للكروماتين المتباين القدرة على التحول الى الكروماتين الحقيقي وبالعكس . ففي الخلايا اللمفاوية الطبيعية غير النشطة يمثل الكروماتين المتباين نسبة عالية تصل الى اكثر من 90% من الكروماتين الموجود في نواها بينما تنخفض هذه النسبة الى اقل من 60% في الخلايا اللمفاوية النشطة .



شكل 6_10 : الأيونات الموجبة في حامضي الأرجنين والليسين الداخلة في تركيب البروتينات الهستونية والتي ترجع إليها الطبيعة القاعدية والشحنة الموجبة .

ويعزى ذلك إلى تحول الكروماتين المتباين إلى كروماتين حقيقي لزيادة نشاط هذه الخلايا .

يظهر الكروماتين في نوى الخلايا نمفاوية غير النشيطة موزعاً على هيئة تجمعات محيطية كبيرة وأخرى مركزية صغيرة . ويبدو من الاضطراب الشديد لهذه التجمعات بصفة فوجين بأن أغلب هذا الكروماتين هو كروماتين متباين شديد الكثافة والاضطراب .

يتم تنشيط هذه خلايا عن صوبق تربيتها في وسط غذائي مقوى بمادة PHA ν - Phytohaemagglutinin المنشطة حيث تصبح الخلايا عندها نشيطة وكثيرة الحجم وتحدث تغيرات مهمة في كروماتين نواها . إذ يظهر في نوى خلايا سمندلية نامية لمدة أربعة ساعات في الوسط مقوى بمادة PHA ν مناطق كروماتين حقيقي قليل الكثافة والاضطراب بين كتل الكروماتين متباين وبعد 24 ساعة تزداد نسبة الكروماتين الحقيقي ويظهر على هيئة كتل تتداخل مع كتل الكروماتين المتباين

وتنخفض نسبة الكروماتين المتباين الى النصف تقريبا 55_60% مع زيادة نسبة الكروماتين الحقيقي. وتزداد نسبة الكروماتين الحقيقي في النوى بأزدياد فترة بقاء الخلايا في المزارع المقنوة بمادة PHAV حتى يصبح الكروماتين المتباين محيطي مختزل مع جزء مركزي مفكك يتخلله الكروماتين الحقيقي .

التركيب البنائي للكروماتين :

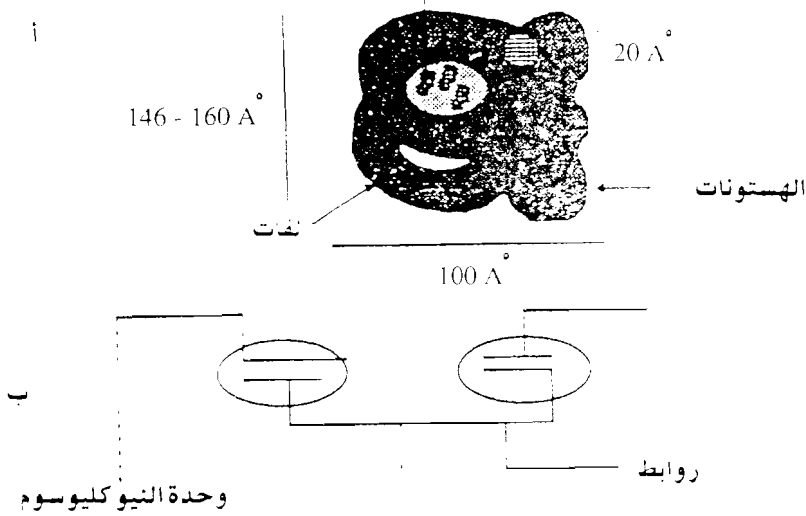
أن الصورة البنائية التي يمكن أستخلاصها من المعلومات السابقة هي أن الكروماتين يتألف من شبكة من الالياف ذات أجسام حبيبية تختلف في توزيعها على نوعي الكروماتين . وأستناداً الى المعلومات الغزيرة التي وفرتها طرق التحليل البايوكيميائي والهستوكيميائي والمجهر الالكتروني أضافة لطرق أخرى فقد تم وضع تصور لشبكة الكروماتين . يعتمد هذا التصور الى ان شبكة الكروماتين مؤلفة من شريط مركزي (يظهر على هيئة الياف في فحوصات المجهر الالكتروني) من الخامض السنوي DNA يتخلله معقدات تركيبية تظهر في فحوصات المجهر الالكتروني كأجسام حبيبية سميت بالنيوكلوسومات Nucleosomes وهي تمثل الوحدات الاساسية للكروماتين .

تتركب النيوكلوسومات من سلسلة من الاجسام البيضية التي يبلغ قطر كل منها حوالي 110 أنكستروم وبأرتفاع 60 أنكستروم . تتألف الجسيمة البيضية من لب مؤلف من ثمانية جزيئات من بروتينات الهستونية H1a , H1b , H1c , H1d تحاط بثمانيتين من شريط حامض نووي DNA بطول 146 _ 160 زوج قاعدي ويعمل جزئ تسع من البروتينات الهستونية وهو البروتين H1 على تثبيت اللغتين من الخارج (شكل 11-6) .

ويعتقد بأن ترتب الهستونات تدخيه و خارجيه في تركيب النيوكلوسوم له دور أساسي في حمضية جزيئة حامض النووي من التحطم بواسطة الألبينات والتعبير عن المورثات . ترتبط تلك جسيمات مع بعضها بواسطة أشرطة الحامض النووي DNA ذات أطوال مختلفة تتراوح بين 8 _ 114 زوج قاعدي .

وتتألف الوحدة الكاملة للنيوكليوسوم من تسع جزيئات هستونية و200 زوج قاعدي (تمثل لفات النيوكليوسوم والقطعة الرابطة). ويبلغ قطر الشريط الذي يمثل اللفة حوالي 20 أنكستروم. أن هذا التصور للوحدة البنائية للنيوكليوسوم قد جاء من التحليل الكهربائي باستخدام طرق الترحيل الكهربائي Electrophoresis و التحليل الكيميائي والهستوكيميائي وطرق تحليل العينات لفحص المجهر الالكتروني وغيرها. وقد أدى الاستخدام المثالي لتلك التقنيات وغيرها الى ثوره حقيقيه ساهمت في ابراز الكثير من المعلومات التي ساعدت في توضيح العديد في الجوانب الوراثيه للكروماتين .

جزيئات الهستونات الثمانية



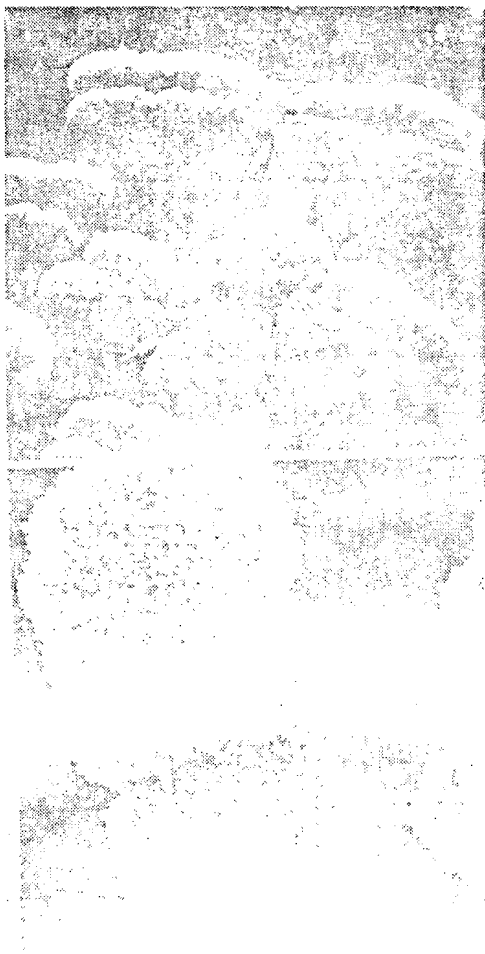
شكل 6_11 : أ - تركيب النيوكليوسوم وبلاحظ التفاف جزيئة الخامض النووي حول لب مكون من ثمانية جزيئات من الهستونات وجزيئة تاسعة خارجية لتثبيت لفات الخمض النووي .

ب - أسلوب ارتباط وحدات النيوكليوسوم المكونة للكروماتين .

الكروموسومات Chromosomes :

تحتفي الشبكة الكروماتينية التي سبق مشاهدتها في نوى الخلايا في الطور البيني عندما تدخل هذه الخلايا المراحل الانقسامية ويظهر بدلاً عنها أجسام رفيعة طويلة حبيبية مستقلة تلتف على بعضها . ويختلف عددها تبعاً لنوع الكائن المأخوذة منه الخلايا . تدعى هذه الاجسام الطويلة بالصبغيات أو الكروموسومات Chromosomes . ويبدو بأن الياف شبكه الكروماتين تتوزع على الكروموسومات بحيث يحتفظ كل كروموسوم بجزء من الكروماتين . وبالنظر لاختلاف طول الكروموسومات فإن كمية الكروماتين الموجود فيها مختلف أيضاً . يزداد وضوح الكروموسومات بتغلظها عند دخولها الى أطوار أو مراحل الانقسام الخلوي . ويظهر من فحوصات المجهر الالكتروني والفحوصات الهستوكيميائية للكروموسومات بأنها مؤلفة من قلب بروتيني لاهستوني يمثل سقالة Nonhistons Scaffold يترتب حولها الكروماتين على هيئة تجمعات من الحلقات الشعاعية التي تتوزع على طول السقالة مما يعطي الكروموسومات عند فحصها بالمجهر الالكتروني بقوة عالية مظهراً يشابه الياف القطن الدقيقة (شكل 6_12 و 13) .

تختلف كثافة هذه التجمعات من موقع على كروموسوم الى آخر . ففي المواقع التي تمثل الكروماتين المتباين تكون هذه التجمعات متقاربة إضافة لوجود كثافة عالية من النيوكليوسومات فيها مما يعطيها كثافة عالية في حين تقل كثافة هذه التجمعات في مواقع الكروماتين الحقيقي . ويمكن مشاهدة توزيع نوعي الكروماتين في الكروموسومات بعد صبغها بطريقة تحزم G أو C (Gor C _ Bandding) وفحصها بالمجهر الضوئي حيث تظهر مواقع الكروماتين المتباين على هيئة حزم غامقة الاصباغ بينما تظهر مواقع الكروماتين الحقيقي على هيئة حزم فاتحة اللون (شكل 6_14) .

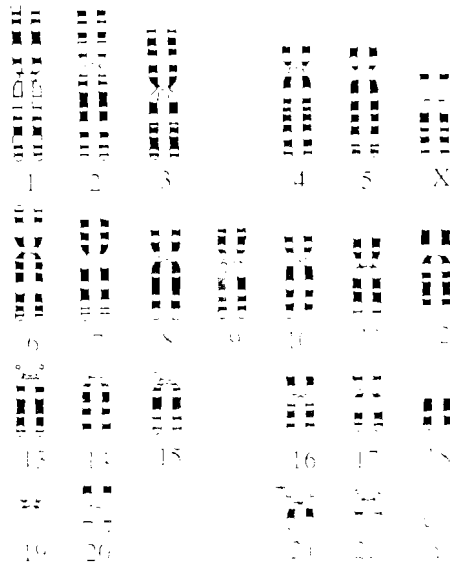


شكل 12_6: صورتان مكبرة جداً بالمجهر الالكتروني لعدد من الكروموسومات في الطور البيئي المتأخر. ويلاحظ المظهر القطني لألياف الكروموسومات .

شكل 13_6: عروة DNA
سقالة موصلة من
بروتينات لا هستونية



شكل 13_6: تنظيم الكروماتين على هيئة تجمعات من العروات الاشعاعية المؤلفة من DNA تتوزع على سقالة الكروموسوم المؤلفة من بروتينات لا هستونية .



شكل 6-14: توزيع الكروماتين على الكروموسومات البشرية باستخدام طريقة تحزيم - G. تظهر مناطق الكروماتين المتباين كحزم غامقة اللون بينما تظهر مناطق الكروماتين الحقيقي كحزم فاتحة اللون. بحيث يكون الأذرع غير متساوية في طولها. كما قد يكون السنتروميد عرضي أو قطبي Centromere تسمى هذه الكروماتيدات

عند بداية الطور التمهيدي Prophase تظهر الكروموسومات على هيئة مزدوجة مؤلفة من زوج من الاجسام المستديرة الطويلة (كروماتيدات Chromatids) ترتبط مع بعضها بواسطة قطعة مركزية Centromere .

يختلف موقع قطعة الاتصال بين الكروماتيدات في الكروموسومات. فبعضها يكون وسطى الموقع Metacentric بحيث تكون أذرع الكروماتيدات متساوية الطول . وقد تكون منطقتة الاتصال على مسافة قصيرة من وسط الكروموسوم Submetacentric .

تحصل الكروموسومات العديد من المتغيرات الفيزيائية أثناء عملية الانقسام الخلوي وستفصل هذه المتغيرات في موضوع الخاص بذلك .

الكروموسومات و جينات Genomes :

تختلف كمية الحمض النووي DNA (مجين ، Genom) في النوى اعتماداً على عدد الكروموسومات . وهذا يعود أيضاً على نوع الكائن الحي تعود اليه الخلايا . فمجين الانسان يبلغ حوالي 10^{10} زوج ف عدي يتوزع على 23 زوج من الكروموسومات بينما يبلغ مجين البشري 10^{12} زوج قاعدي تتوزع على أربعة أزواج من الكروموسومات .

الكروموسومات كما تم شرحها عبارة عن حامض نووي DNA وبروتينات

مختلفة تتحد مع بعضها بشكل منظم . ويلتوي DNA النوى بشكل دقيق وكثيف في الكروموسومات وهو ما يدعى بالحالة المكثفة Condensed state . يمثل الجين في الاحياء حقيقية النواة مجموعة زوجيه كامله من الكروموسومات Diploid . أن حجم مجين الاحياء يعتمد على موقعها التطوري . فمجين الاحياء الاكثر تطوراً اكبر من مجين الاحياء الاقل تطوراً ويستثنى من هذه القاعدة بعض البرمائيات والاسماك حيث أن لها مجينات اكبر مما لخلايا الانسان (جدول 1_6) .

جدول 1_6 : بعض مجينات الاحياء .

الكائن	حجم الجين (زوج قاعدي)
الانسان	3×10^9
ذبابة الفاكهه - الدروسوفيلا	12×10^7
بكتريا القولون	4×10^6
نعاثي T4	2×10^5
نعاثي لامبدا	48×10^3

التنظيم الجزيئي لكروماتين الكروموسومات :

يتوزع الكروماتين على الكروموسومات بطريقة خاصه بكل زوج كروموسومي بحيث نستطيع من خلال تصبغ الكروموسومات بتحزم G- أو C أن نميز أزواج الكروموسومات اعتماداً على طريقة توالي حزم الكروماتين الحقيقي والمتباين .

أن التجارب السابقة التي تم احدث عنها حول أهمية نوعي الكروماتين باستخدام اليوريدين H^3 وضحت تركيز معظم هذه المادة على مواقع الكروماتين الحقيقي وهو ما يدل على وجود حامض النوي RNA في هذه المواقع أو بقربها .

لقد أظهر التحليل الوراثي بأن معظم المورثات انتركيبية نشيطة لقادره على التعبير عن نفسها تقع في مناطق الكروماتين الحقيقي بينما تقع التتابعات غير المشفره أو غير النشيطة وراثياً في مناطق كروماتين المتباين . وقد ساهمت طرق الطرد المركزي الفائق Ultracentrifuge في فصل هذه التتابعات اعتماداً على أوزانها

الجزئية . كما أن طرقاً مثل تهجين الحامض النووي DNA- DNA و RNA - DNA (التي تعتمد على استخدام النظائر المشعة في توسيم أحد الأشرطة المستخدمة ومن ثم استخدامه في عمليه إعادة ارتباط Reassosiatio باستخدام درجة الحرارة عاليه وتبريد مفاجئ) أو طرق تحليل الكيميائي البايولوجي (التي تعتمد على تحديد نسبة القواعد النتروجينية في أزواج النيوكليوتيدات في تتابعات الحامض النووي DNA) قد قدمت معلومات ممتازة عن وجود أشكال مختلفة في التتابعات في مناطق الكروماتين الحقيقي والمتباين .

لقد وجد بأن هناك العديد من التتابعات المتكرره Repetitive DNA وهي تمثل حوالي 20 _ 50% من الجين في الاحياء حقيقية النوى وتقع معظمها في مواقع الكروماتين المتباين وأضافه لذلك فإن هناك تتابعات متوسطه وعاليه التكرار في هذه المناطق . أما التتابعات المفردة التي تمثل المورثات التركيبية النشيطة فإنها تمثل نسبة عاليه من التتابعات وتبلغ حوالي 40 _ 80% . كما أن هناك أنواع أخرى من التتابعات التي تنتشر في الكروماتين مثل التتابعات الضيقه أو الترددات التابعيه Satellite DNA وأنواع من التتابعات التي لها القدرة على الانتقال أو الحركه Transposable elements .

وظائف النواة :

تمثل النواة مركز تنظيم النشاط الحيوي للخلايا بسبب احتواءها على المادة الوراثية . ولأهمية هذا الدور فإن هناك اتصالاً وثيقاً بين النواة والسيتوبلازم وقد تم أيضاً بعض أوجه هذا الاتصال عبر التبادل النووي - السيتوبلازمي من خلال النشاط الايضي للغلاف النووي والشقوق النووية والارتباط مع الشبكه الاندوبلازمية وغيره . يتم من خلال ذلك امرار الاوامر الازمة لبناء الانزيمات والبروتينات وتوجيهه أيضاً الخليه بأجمعه . تحتوي النواة لأجل القيام بمهامها بأنواع مختلفه من الانزيمات النوويه وقد أوضحت الابحاث التي أجريت على نوى الخلايا باستخدام النظائر المشعه بأن البلازما النوويه غنية بأنواع من هذه الانزيمات مثل

أنزيمات تضاعف الحامض النووي DNA - DNA Polymerases وأنزيمات بناء الاحماض النووية الريبوزية RNA - RNA Polymerases وأنزيمات محطمه RNase, DNase وأنزيمات طاقه ATPase وأنزيمات لاحمه Ligases وأخرى مثل Helicases (Gyrases) Topoisomerases وSingles strand bindingP وبروتينات متنوعة أخرى وأشكال من النيوكليوتيدات .

ويظهر من ذلك بأن الوظائف الرئيسية التي يمكن الحديث عنها بغياب المعلومات عن دور النواة في توجيه الايض والسيطره عليه هي بناء الاحماض النووية DNA وRNA .

تضاعف الحامض النووي DNA : DNA replication

الحامض النووي الريبوزي منقوص الاكسجين هو عبارة عن جزيئات مكونه من وحدات متكررة (polymers) (البوليمر جزيئة تحتوي على وحدات متكررة) تدعى بالنيوكليوتيدات . تتألف هذه من سكر خماسي الكربون ومجموعة فوسفور واربعه قواعد نيتروجينية . اثنان من هذه القواعد هما من البايريميدينات (Pyrimidins) والتي تحتوي على حلقة بنزين واحدة وهما الثايمين (Thymine) والساييتوسين (Cytosin) . اما القاعدتان النتروجيتان الاخرتان فهما من البيورينات (Purines) التي تحتوي على حلقتي بنزين وهما الادنين (Adenin) والجوانين (Guanine) .

كما ان هناك اشكال محورة من هذه القواعد وبكمية قليلة في بعض الاحياء . عندما ترتبط القاعدة النيتروجينية مع سكر الريبوزي منقوص الاكسجين (deoxyribose) فانها تكون مركباً يدعى بالنيوكليوسايد (nucleoside) وعند ارتباط سكر النيوكليوسايد مع مجموعة الفوسفور يتكون ما يدعى بالنيوكليوتايد (nucleotide) (شكل 6_15) .

ونظراً لوجود اربعة قواعد نيتروجينية فان الحامض النووي يحتوي على اربعة انواع من النيوكليوتيدات وهي الـ :

- (deoxyadenylic acid) الذي ينتج من ارتباط الادينين
- (deoxyguanylic acid) الذي ينتج من ارتباط الجوانين .
- (thymidylic acid) الذي ينتج من ارتباط الثايمين .
- (deoxy cytidylic acid) الذي ينتج من ارتباط السايروسين

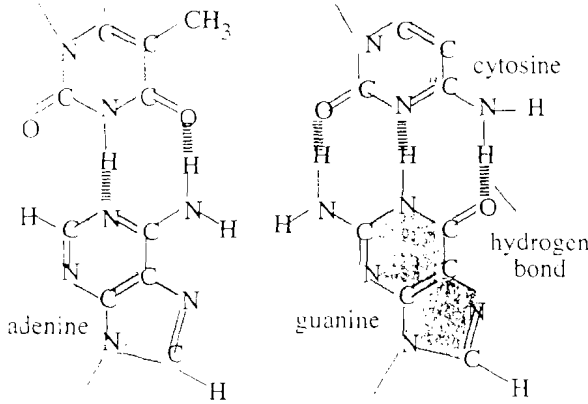
ان الاختلاف الوحيد بين هذه النيوكليوتيدات هو في ارتباط القاعدة النيتروجينة مع السكر كما يطلق على هذه النيوكليوتيدات التسميات التالية

- (³²P - AMP) deoxyadenosine 5'- Monophosphate)
- (³²P - GMP) deoxygnansine 5'- Monophosphate)
- (³²P - TMP) deoxythymine 5'- Monophosphate)
- (³²P - CMP) deoxycytosine 5'- Monophosphate)

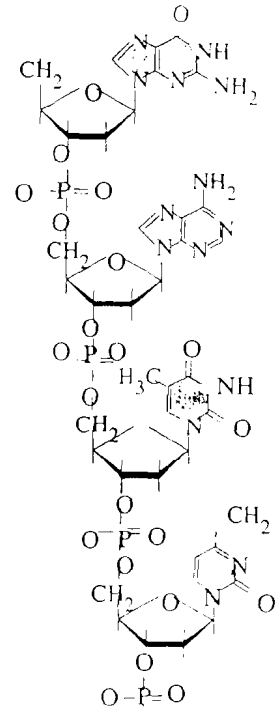
ترتبط هذه النيوكليوتيدات في الحامض النووي لتكوين شريط متعدد النيوكليوتيدات حيث ان المجموعة الفوسفورية المرتبطة مع ذرة الكربون الخامسة لسكر النيوكليوتيد ترتبط مع ذرة الكربون الثالثه للسكر في النيوكليوتيد الاخر. تدعى الروابط بين الفسفور والسكر بروابط الفسفور ثنائي الاستر (phosphodiester bands)(شكل 6_16) . ان اتجاهات ارتباط ذرة الكربون الخامسة للسكر في النيوكليوتيد مع ذرة الكربون الثالثه للنيوكليوتيد آخر تستمر على طول الشريط - 5' - 3' - 5' مما يولد قطبية (polarity) معينة تعتبر مهمة جداً في التضاعف والوظيفة الوراثية . ويلاحظ من اتجاهات الارتباط بان المجموعة النهائية لكل شريط متعدد النيوكليوتيد هي مجموعة 5- فوسفوريل ((5_p)_phosphoryl) حيث ترتبط ذرة الكربون الخامسة لنيوكليوتيد مع مجموعة الفوسفور لتكوين هذه النهاية فيما تقع مجموعة 3- هيدروكسيل (3-hydroxyl + 3-OH) في النهاية الثالثة . تترتب نهايات شريطي الحامض النووي باتجاهات متعاكسة حيث يبدأ الشريط الاول بالنهاية الخامسة لينتهي بالنهاية الثالثة بينما يبدأ الشريط الثاني بالنهاية المجاورة لبداية لشريط الاول بالنهاية الثالثة لينتهي بالنهاية الخامسة وهو ما

يطلق عليه التوازي المتضاد (Antiparallel) (شكل 6_17) .

وهذا يدل على أن القواعد النيتروجينية في الشريط الاول باتجاه معاكس لاتجاه القواعد في الشريط الثاني .



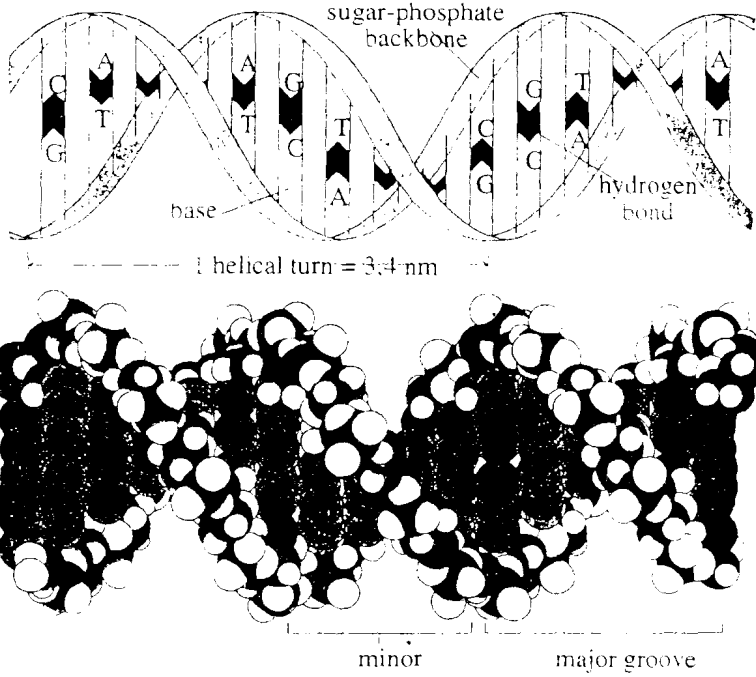
شكل 6_15 : القواعد النيتروجينية الاربعة التي تنتشر في سلاسل أو أشربة الـ DNA .



شكل 6_16 : تخطيط يوضح كيف ترتبط

النوكليوتيدات مع بعضها بواسطة أواصر الفوسفور

ثنائي الاستر في شريط DNA .



شكل 6_17: مزدوج الحامض النووي DNA يوضح ارتباط أزواج القواعد النيتروجينية في النيوكليوتيدات والتوازي المتضاد لشريطي الحامض النووي .

تم التعرف على التركيب الكيميائي للحامض النووي منذ نهاية العقد الثالث ومطلع العقد الخامس من هذا القرن حيث ساعدت تقنيات الكيمياء الحيوية في الكشف عن تركيبها الكيميائي فقد اتاحت تقنية الترحيل الورقي (Chromato graphy) التي استخدمت عام 1940 والتي استخدمت في تحليل بوليميرات البروتينات فرصة لتحليل الحامض النووي . اثبت من خلالها العالم تشار جاف عام 1949 حقائق اخرى غير معروفة عن الحامض النووي . اهمها ان النيوكليوتيدات لا تختلف فقط في القواعد النيتروجينية بل ان نسبة هذه القواعد مختلفة ايضاً . وان هذه النسبة تختلف من حامض نووي لنوع معين في الاحياء الى اخر . كما انه في عام 1950 استخدم المجهر الالكتروني لدراسة الحامض النووي ووجد بانه جزيئة غير اعتيادية مؤلفة في وحدات تمتد الى الالاف من الانكسترومات ويبلغ سمكها 20

أنكستروم . اتاحت هذه الدراسة الفرصة امام الباحثين في الخوض عميقاً في كنه الحامض النووي . وظهرت صور اشعة اكس أخذت لبلورة حامض نووي بين عام 1950 - 1952 من قبل فرانكلين وجوسلنك روزيلند بان الحامض النووي عبارة عن حلزون مزدوج او ثلاثي الاشرطة . وفي عام 1952 اكتشف علماء الكيمياء العضوية في جامعة كامبرج بان النيوكليوتيدات المؤلفة للحامض النووي ترتبط مع بعضها بواسطة روابط فوسفات ثنائية الاستر مشكلة العمود الفقري . توجت هذه المعلومات جميعاً بنظرية نموذج الحلزون المزدوج التي وضعها واطسن وكريك عام 1953 والتي اثبتت بان الحامض النووي هو عبارة عن شريطين يتحلزان مع بعضهما وتترتب النيوكليوتيدات في هذا النموذج بطريقة خاصة تسمح بتوفير الخصائص المهمة اللازمة باعتباره المادة الوراثية .

ان عملية تضاعف الحامض النووي هي ببساطة ان يصبح فيها كل شريط منفصل من اشرطة الحلزون كقالب لتصنيع نسخة جديدة من الشريط . تحتاج هذه العملية تحطيم روابط الهيدروجين الموجودة بين القواعد لفصل الشريطين عن بعضهما وتوفر النيوكليوتيدات الاربعة لغرض ربطها لتشكيل ازواج مع الشريط الاصلي (القالب) . ان الروابط الهيدروجينية التي تربط شريطي الحامض النووي ذات نوعية خاصة لكنها ضعيفة وسهلة الكسر بواسطة العديد من العوامل . هذه الروابط تتكون بشكل آلي عند توفر ظروف معينة ولكن في ظروف الخلية فان عملية تحطيم وبناء تلك الروابط يخضع للعديد من الانزيمات والبروتينات .

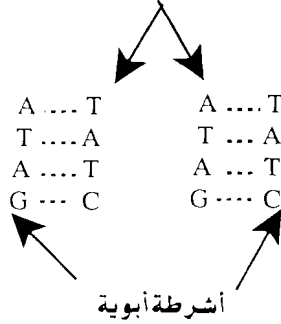
وعند تلائم نيوكليوتيدات حرة مع اقرب نيوكليوتيدات ابوية مناسبة (من شريط القالب) (وكأن يكون A مع T او C مع G) فان النيوكليوتيدات الحرة تترتب بطريقة يتم معها ربط مكوناتها مع السكر والفوسفات مع تلك الموجودة في الشريط الابوي . وهكذا يستمر ربط النيوكليوتيدات الحرة على طول الشريط الابوي حتى اكتمال الشريط الجديد . ويقال عن مثل هذا التضاعف بانه تضاعف شبه محافظ (Semiconservative replication) اي ان شريط واحد ابوي يبقى دائماً مع كل مزدوج حلزوني جديد (شكل 6_18) .

A ——— T
T ——— A
A ——— T
G ——— C

تحطم أو اصر

الهيدروجين
A T
وانفصال
T A
الأشرطة عن
A T
بعضها
G C

أشرطة جديدة



شكل 6-18: ارتباط النيوكليوتيدات الحرة مع الاشرطة المفردة الأبوية لتكوين سلاسل جديدة تبعاً للتضاعف شبه المحافظ .

شخص العالم آرثر كورنبرج (Kornberg . 1980) عدداً من القواعد الاساسية التي تسيطر على عملية تضاعف الحامض النووي في اي نظام حياتي وهذه القواعد هي :

- 1 - ان عملية التضاعف هي عملية شبه محافظة .
- 2 - ان كلاً من شريطي الحامض النووي تتضاعف عن طريق اضافة النيوكليوتيدات من النهاية الخامسة الى النهاية الثالثة 3' - 5' .
- 3 - تضاعف الحامض النووي يحدث بشكل مستمر (continuous) في احد الاشرطة الذي يدعى الدال (Leading strand) بينما يكون متقطعاً في الشريط الثاني الذي يدعى بشريط التحميل (Lagging strand) .

4 - ان عملية التضاعف في قطع صغيرة تحتاج لبدئها قطعة من الحامض النووي تعمل كبادئة (Primer) لعملية التضاعف .

5 - ان التضاعف يبدأ من موقع معين يدعى بالاصل (Origin) وقد تحتوي جزيئة الحامض النووي على موقع اصل واحد او اكثر .

6 - يبدأ التضاعف من موقع الاصل باتجاه واحد او اتجاهين وهو الغالب .

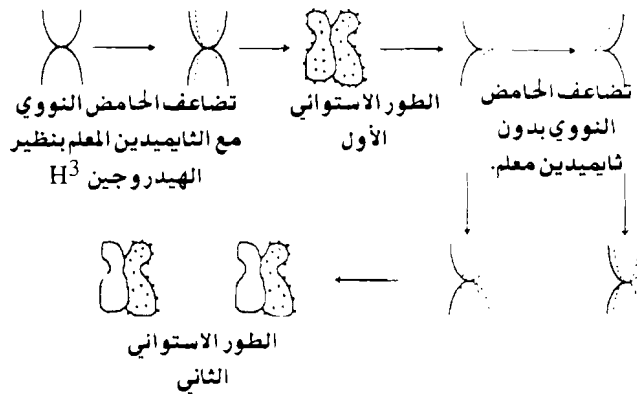
ان كل واحد من هذه القواعد الاساسية جاء من خلال جملة ابحت عمليية اجريت خلال الاربعين سنة الماضية وذلك ابتداءً من افتراض واظن وكريك والقاضي بان كل شريطين من اشطرة مزدوجة الحامض النووي تعمل كقالب لتضاعف شريط جديد لتنتهي العملية بزواج جديد من الاشطرة .

التضاعف شبه المحافظ استناداً الى نظرية الخلزون المزدوج هو ان اشطرة الخلزون تنفصل عن بعضها حيث يقوم كل شريط مفرد بدور قالب لبناء نسخة متممة شبيهة تماماً لنسخة القالب او الشريط الابوي . تنتهي هذه العملية بتكوين زوجين من الاشطرة المزدوجة . يحتوي كل زوج على شريط ابوي وشريط جديد مماثل له . اثبتت التجارب العملية التي اجريت لمعرفة تضاعف الحامض النووي حصول مثل هذا النوع من التضاعف في جميع الاحياء . تم اثبات وجود التضاعف شبه المحافظ في حقيقيات النوى من قبل العلماء تايلور وودز وهاك عام 1957 (Taylor & Woods & Hughes) فاه هؤلاء العلماء بتنمية القمم النامية لجذور الباقلاء (Vicia faba) على وسط غذائي يحتوي على الثايميدين الموسم او المعلم نظير الهيدروجين الثالث (Tritium) - H^3 ولفتره اقل من دورة خلوية (5_8 ساعات) . حيث ان الثايميدين موجود فقط في الحامض النووي فانه من السهولة عندئذ تعقب وتشخيص موقع الثايميدين على صبغيات خلايا القمم النامية وذلك من خلال تعقب النشاط الاشعاعي للثايميدين على الصبغيات من خلال شريط فوتغرافي حساس للاشعاعات التي يبعثها نظير الهيدروجين الثالث (H^3) .

بعد تعليم الخلايا بالثايميدين المشع تنتقل القمم النامية للجذور بعد غسلها بالماء جيداً الى وسط غذائي يحتوي على الثايميدين الاعتيادي ومادة الكوليسين

Coliechcine] مادة كيميائية تعرقل تكوين خيوط المغزل مما يمنع الصبغيات الشقيقة من الدخول في الطور الانفصالي (Anaphase) ومن ثم الحصول على خلايا ذات صبغيات مكررة في دورة خلوية واحدة (6 صبغيات ثنائيه الكروماتيدات) ويسمح للخلايا بالنمو في هذا الوسط لدورة خلوية واحدة (Cycle of doubling). تنقل بعدها الخلايا الى شرائح زجاجية نظيفة معقمة حيث يتم تثبيت الخلايا بواسطة مزيج من الحامض (Glacial Acetic Acid) (حامض الخليك الثلجي) وكحول الايثانول. تغطي طبقة الخلايا بعدها بطبقة من الهلام الفوتوغرافي الحساس للاشعاعات القصيره المنبعثة من ذرات نظير الهيدروجين الثالث. بعد تحميض الشرائح الزجاجية المغطاه بالهلام فانه يتم مشاهدة موقع الثايميدين المعلم بنظير الهيدروجين الثالث بواسطة المجهر على شكل بقع فضية (شكل 6_19).

اثبتت نتائج الفحص المجهرى لهذه الشرائح الزجاجية بأن البقع الفضية موجود على طول كروماتيدة واحدة في حين تختفي على الكروماتيدة الاخت الثانية. ان هذه النتائج اثبتت بان الكروماتيده الحاوية على البقع الفضية قد جاءت من الخلية الابوية الاولى التي تم تنميتها على وسط غذائي حاوي على الثايميدين المعلم بنظير الهيدروجين الثالث اما الكروماتيده الثانيه فقد جاءت من المتضاعف شبه المحافظ للكروماتيده الابوية حيث كان انقسام الخلية الابوية في وسط غذائي يحتوي على الثايميدين عادي.



شكل 6_19 : تخطيط لتضاعف الحامض النووي في البقاء حيث يلاحظ وجود كروماتيدة واحدة حاوية على البقع الفضية (أبوية) بينما تمثل الثانية الكروماتيدة المتضاعفة.

الاستنساخ Transcription :

على الرغم من ان عملية بناء الحامض النووي RNA لا تختلف من الناحية الكيميائية عن بناء الحامض النووي DNA حيث ان كلا العمليتين تتضمنان اضافة نيوكليوتيدات لبناء شريط الحامض النووي مع الاختلاف في بعض التفاصيل . الا انهما يختلفان على مستوى الوظيفة .

فعملية التضاعف تتضمن نقل دقيق وامين للمعلومات الوراثية بينما تتضمن عملية الاستنساخ نسخ تلك المعلومات لاجل تعبير المورثات عن نفسها وتلك اكثر تعقيداً . ان معظم معلوماتنا حول تعبير المورثات جاءت من دراسات قراءة تتابع الحامض النووي DNA والبروتينات التي تنظم الاستنساخ وخصوصاً انزيمات بلمرة الحامض النووي RNA .

يتم السيطرة على عملية الاستنساخ من قبل ثلاثة انزيمات بلمرة نووية مختلفة . تدعى هذه الانزيمات بانزيم بلمرة الحامض النووي الريبوزي الاول (RNA Polymerase I) وانزيم البلمرة الثاني (RNA Polymerase II) وانزيم البلمرة الثالث (RNA Polymerase III) . يمكن تمييز هذه الانزيمات عن بعضها من خلال موقعها الخلوي حيث يقع انزيم البلمرة الاول في النوية (Nucleous) بينما يقع انزيم البلمرة الثاني والثالث في الجدار النووي . كما تختلف وظيفة كل منهما حيث يكون الانزيم الاول مسؤولاً عن استنساخ الحامض النووي الريبوسومي (r RNA) (28S - 18S) . (S : وحدة سافبرج التي تستند الى معامل الترسيب في الطرد المركزي وتستخدم لوصف الحامض النووي RNA) . والانزيم الثاني يكون مسؤولاً عن استنساخ الحامض النووي الريبوسومي 5S والحامض النووي الناقل (t RNA) .

كما يمكن تمييز هذه الانزيمات الثلاثة من خلال حساسيتها لمضادات حياتية معينة .

استنساخ الحامض النووي المرسل (m RNA) :

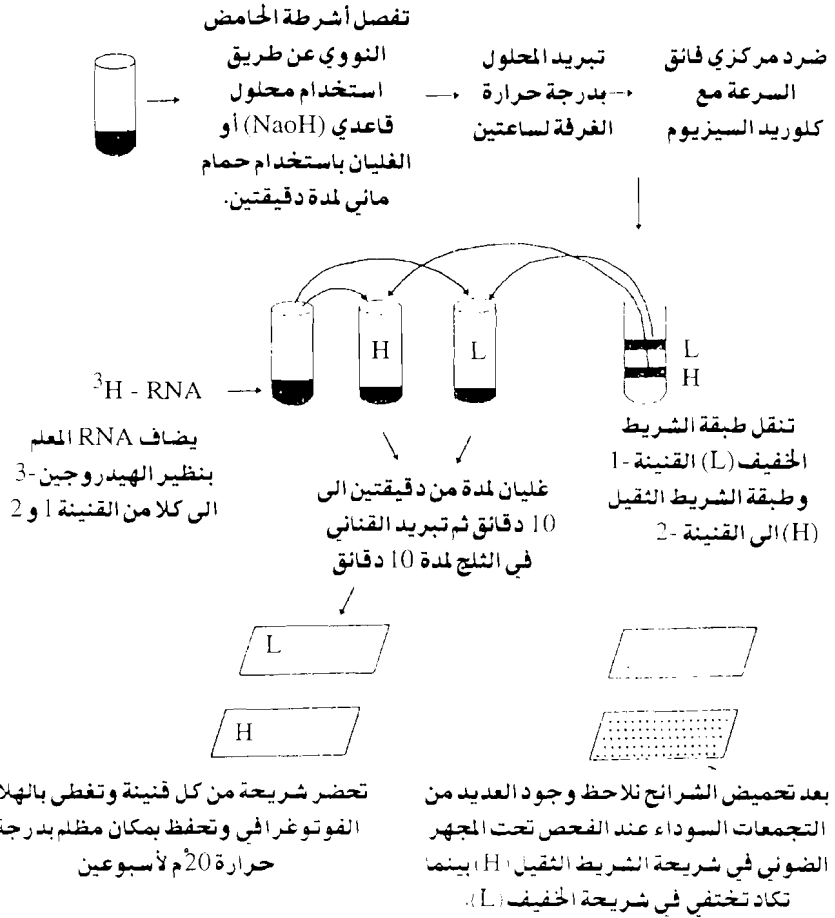
ان الاحماض الامينية ليست متأصراً مع الحامض النووي DNA بل ان هناك خطوة وسطية تعمل على ترتيب الاحماض الامينية في سلسلة عديد الببتيدوكما هو منظم في تتابع الحامض النووي DNA (المورثات) . تبدأ هذه الخطوة بانفصال اشربة الحامض النووي DNA عن بعضها البعض في الموقع المراد استنساخه . تبدأ بعدها عملية الاستنساخ في شريط مفرد واحد من مزدوج الحامض النووي DNA يدعى بالشريط المشفر او الشريط الحساس (DNA coding or sense strand) لتنتهي بتكوين حامض نووي يمتلك نفس تتابع القواعد في شريط الحامض النووي الحساس . ويستخدم الشريط المشفر فقط في عملية الاستنساخ لانه يحتوي على معظم مورثات الكائن بينما يحمل الشريط الثاني الذي يدعى بالشريط غير الحساس (Antisense strand) بعض المورثات .

لقد تم تمييز هذه الاشربة عن بعضها وااثبات الدور المهم لشريط الحامض النووي المشفر في عملية الاستنساخ بواسطة طريقة تدعى بتهجين الحامض النووي الجزئي . استخدمت هذه الطريقة في بداية الستينات من قبل العالمان هال وسبيكلمان (Hall & Spiegelman, 1969) . يتم في هذه الطريقة فصل اشربة الحامض النووي DNA عن بعضها بواسطة استخدام قاعدة كيميائية مثل هيدروكسيد الصوديوم او درجة حرارة عالية . يتم بعدها تبريد محلول الحامض النووي بدرجة حرارة الغرفة (25 م°) حيث تعمل القاعدة الكيميائية او درجة الحرارة العالية على تحطيم الروابط الكيميائية التي تربط شريطي الحامض النووي مؤديه الى انفصالهما . ويساعد التبريد المتدرج بدرجة حرارة الغرفة على بقاء الاشربة منفصلة دون عودتها الى الارتباط مرة أخرى . تفصل الاشربة بعد ذلك بواسطة الطرد المركزي العالي باستخدام مدرج ملح كلوريد السيزيوم القاعدي حيث ينفصل الشيطان عن بعضهما في المدرج على شكل حلقتين احدهما تقع في الاعلى قريبة من السطح وهي ذات وزن جزئي منخفض والاخرى في موقع ادنى

وذات وزن جزيئي اثقل . اطلق على الشريط المتجمع في المنطقة العلوية بالشريط الخفيف (L) اطلق على الثانية الشريط الثقيل (H) . ولقد وجد من التحليل الكيميائي المائي لهذه الاشرطة بان الشريط الثقيل غني بقواعد الجوانين والادنين فيما يحتوي الشريط الخفيف على كمية اقل من هذه القواعد . ان الاشرطة الثقيلة والخفيفة يمكن ان تهجن بشكل منفصل مع الحامض النووي RNA . يتم ذلك بفصل طبقتي الاشرطة الثقيلة والخفيفة عن بعضهما من المدرج بسحب كل طبقة بشكل منفصل من المدرج الملحي باستخدام محقنة طبية . يتم بعدها مزج كل منهما مع حامض نووي معلم بنظير الهيدروجين H^3 ويسخن المزيج بدرجة حرارة عالية ثم يبرد بشكل مفاجئ بواسطة حمام ثلجي حيث يتكون هجين الاحماض النووية (RNA - DNA) (شكل 6 - 20) .

يتكون الهجين (RNA - DNA) نتيجة تماثل في تتابع القواعد النيتروجينية في كل من شريطي الحامض النووي DNA والحامض النووي RNA . ان حصول الهجين يؤكد بان احماض النووي RNA في الهجين هو مستنسخ من شريط الحامض النووي DNA المرتبط معه . ان تحليل مزيج الهجين لكل من الشريط الخفيف والثقيل باستخدام محلول فوتوغرافي حساس جداً اثبت بان طبقة الشريط الثقيل هي الطبقة التي كونت الهجين لوجود نسبة كبيرة من الاشعاع الناتج من نظير الهيدروجين H^3 المرتبط مع الحامض النووي RNA بينما كانت طبقة الشريط الخفيف لا تحتوي الا على نسبة ضئيلة جداً من النشاط الاشعاعي . اكدت نتائج هذا التحليل بان الشريط الثقيل هو في حقيقة الامر الشريط الفعال في عملية استنساخ الحامض النووي RNA وهو ما يطلق عليه بالشريط مشفر و الشريط احساس .

في بعض الرواشح والمائتوكوندرين والبلاستيدات وجد بان هناك بعض المورثات المشفرة موجودة على الشريط غير الحساس (L) في مثل هذه الحالة فان الاستنساخ يحصل في كلا الشريطين .



شكل 6 _ 20 : طريقة التهجين (RNA _ DNA) . إثبات دور الشريط الحساس أو الشريط المشفر في عملية استنساخ الحامض النووي المرسل .

وفي جميع الاحوال فان الاستنساخ يتم باتجاه 3⁻ → 5⁻ على طول القالب حيث تضاف النيوكليوتيدات الجديدة الى النهاية الثالثة بما ان اشربة الحامض النووي DNA متعاكسة كما ان اتجاه الاستنساخ لتكوين الحامض النووي RNA يكون من النهاية الخامسة 5⁻ الى النهاية الثالثة 3⁻ فان تردد المورث يجب ان يبدأ من النهاية 3⁻

ان ذلك مهم جداً عند مقارنة تتابع قواعد الاحماض النووية (m RNA, DNA) مع سلسلة عديد الببتيد الناتجة .

تحتوي النهاية الخامسة للحامض النووي على قواعد متممة لقواعد اخرى في النهاية الثالثة للحامض النووي الرايبوسومي في الريبوسوم . تساعد هذه على ارتباط الحامض النووي المرسل مع الريبوسوم لاجل الترجمة .

تعتبر هذه اول وظائف الرسائل التي يحملها الحامض النووي المرسل الا وهي الارتباط الصحيح في منطقة مناسبة في الريبوسوم لاجل ترجمة المناطق المشفرة من النهاية الخامسة حتى الثالثة . اما في النهاية الثالثة فتقع ترددات غلق عملية الترجمة . يتكون الحامض النووي المرسل الاولي الناتج من عملية الاستنساخ من تتابعات مشفرة تدعى بالمحاور (Exons) محاطة بتتابعات اخرى غير مشفرة تدعى بالمتداخلات (Introns) . يختلف عدد المحاور والمتداخلات في الحامض النووي المرسل الاولي (Primary m RNA) من كائن الى آخر . تفصل المحاور عن المتداخلات بواسطة عدد من التتابعات الخاصة التي تدعى بتتابعات العزل (Consensus Sequences) . يعتقد بان لهذه التتابعات دوراً رئيسياً في عملية تحوير الحامض النووي المرسل الاولي لاجل التخلص من قطع المتداخلات او التتابعات غير مشفرة .

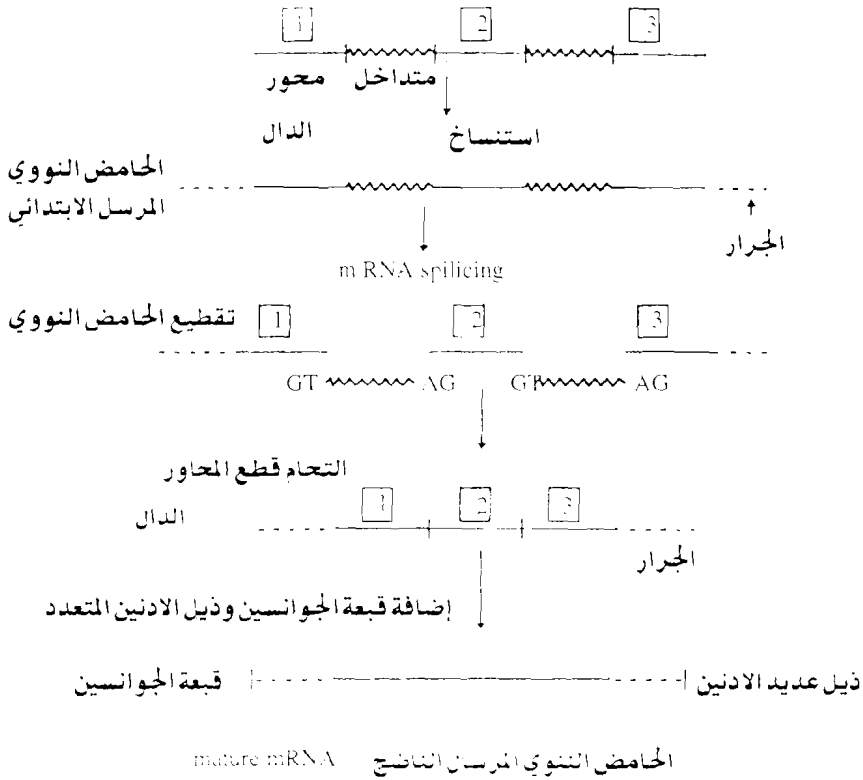
تم عملية فصل المتداخلات عن المحاور من خلال هذه التتابعات . لذلك يعتقد بأنها تمثل اشارات خاصه وليس من المعروف فيما اذا كانت هذه التتابعات تمثل مناطق لأنزيمات قاطعة معينة .

فمثلاً في مورث بتيار جلوبين B _ globin في الارانب فان هناك 550 نيوكليوتيد غير مشفرة تقع بين الشفرات الخاصة بالحامض الاميني رقم 104 و الحامض الاميني 105 علماً بان عدد المناطق المشفرة المسؤوله عن الاحماض الامينية المكونه لسلسلة بيتا جلوبين تبلغ 149 . وعند ازالة التتابعات غير المشفرة (المتداخلات) فان موقع الشفرة الوراثية 104 سيجاور موقع الشفرة الوراثية 105 في الحامض النووي المرسل النهائي . اما في مورث زلال البيض في الطيور فان الحامض النووي المرسل الاولي لهذا المورث يتكون من 7564 نيوكليوتيد تمثل ثمانية

محاور وسبعة متدخلات في حين يتألف الحامض النووي النهائي او الناضج (Mature m RNA) بعد ازالة المتدخلات من 1872 نيوكليوتيد تمثل 386 شفرة وراثية ثلاثية مكونة لبروتين زلال البيض والتي تبلغ 386 حامضاً امينياً .

اما المتدخلات المزالة فيتراوح طولها بين 52 الى 1589 نيوكليوتيد . العملية الثانية هي اضافة قبعة (Capping) لنهاية البيورين من النهاية الخامسة غير مفهومة الاهمية للحامض النووي المرسل التي يعتقد بانها تؤدي الى حصول الترجمة بطريقة ما . كذلك اضافة ذيل من قواعد الازدين (Poly (A) tail) في النهاية الثالثة . يعتقد بان اضافة ذيل الازدين يعمل على ربط جزئية الحامض النووي المرسل مع جدار الشبكة الاندوبلازمية . لكن تبقى اضافة قبعة الجوانسين (7 - methylguansin (m 67) بعد تحويل القاعده النيتروجينية الاخير لمنطقة الدال التي تقع في النهاية الخامسة غير مفهومة الاهمية . فيما يتم اضافة حوالي 200 نيوكليوتيد متتابعة من الازدين الى النهاية الثالثة . لا تحتوي جميع جزيئات الحامض النووي المرسل على غطاء في النهاية الخامسة . كما انه ليست لجميعها ذيل عديد الازدين وذلك ما يجعل من الصعب تحديد وظيفة هذه التحورات . بعد اكتمال التحورات المذكورة على الحامض النووي المرسل الاولي يكون شريط الحامض النووي المرسل الناضج قد اصبح جاهزاً لعملية الترجمة لانتاج البروتين (شكل 6_21) .

لذلك يهاجر الحامض النووي من النواة الى الساييتوبلازم حيث يرتبط مع الريبوسومات التي هي بيوت تصنيع البروتين . يدعى الحامض النووي في هذه المرحلة بالحامض النووي المرسل الناضج .



شكل 6_21 : عمليات القطع والتحوير في الحامض النووي المرسل الابتدائي في الخلايا حقيقية النوى .

استنساخ الحامض النووي الناقل (RNA):

اشارت نتائج التفاعلات الكيميائية التي اجريت حول ترجمة الشفرات الوراثية التي يحملها الحامض النووي المرسل الى بروتينات بانه لا يوجد اي تفاعل مباشر بين هذه الشفرات والاحماض الامينية لانتاج سلاسل عديد الببتيد وان هناك وسيطاً آخر يتدخل لاتمام العملية . لقد وجد بان هذا الوسيط هو نوع من الاحماض النووية تريبوزية القصيره التي يصل حجمها الى 4 وحدات سفيدبرج (4S) . تتألف هذه الوحدات من 70 _ 80 نوكلويد طولاً . تحمل هذه الاحماض تتابعات ثلاثية القواعد تدعى الشفرة المضادة

(Anticodon) ويتوقع وجود واحد الى اربع من هذه الجزئيات لكل حامض اميني . يتم استنساخ الحامض النووي الناقل الاولي (Pre-tRNA) بنفس طريقة استنساخ الحامض النووي المرسل عدا بعض النقاط التي سيتم ذكرها .

بالاضافة الى ان استنساخ جزئية الحامض النووي الناقل يتم بواسطة انزيم بلمرة الحامض النووي الثالث وليس الثاني . ان جزئية الحامض النووي الناقل الاولي ليست اطول كثيراً من جزئية الحامض النووي الناقل الناضج (mature tRNA) بعد ازالة التتابعات غير المشفرة الزائدة . ففي عملية تقطيع الحامض النووي الرايبوزي فانه يتم ازالة التتابعات التي تمثل منطقة اندال من النهاية الخامسة . تضاف بعدها القواعد ACC الى النهاية الثالثة وتزال عند ذلك التتابعات غير المشفرة لتكوين الحامض النووي الناقل الذي يحتوي على التتابع الثلاثي القواعد او مضاد الشفرة المحمول على ذراع . ان التتابع الثلاثي القواعد في الحامض النووي الناقل يمثل الموقع الذي يحمل الحامض الاميني في نهاية الثالثة والذي يكون مكماً للشفرة الوراثية المحمولة على الحامض النووي المرسل . ان عملية ما بعد الاستنساخ التي تتم على جزئية الحامض النووي الناقل الاولي تتضمن استبدال بعض القواعد الشائعة مثل الادنين ، سايتوسين ، جوانين ، يوراسيل الى قواعد غير شائعة مثل الايونسين (I) (Ionisine) الذي يشتق اصلاً من الادنين بعد تحوير ذرة الكربون السادسة وبلاضافة لذات فان هناك قواعد غير شائعة اخرى مثل اليوردين الكاذب واليوردين ثنائي الهيدروجين والجوانين احادي المثيل وغيرها .

استنساخ الحامض النووي الرايبوزي الريبوسومي (rRNA) :

ان احدي اكبر جزئيات الحامض النووي رايبوزي التي لها اهمية في تصنيع البروتين هي حاوية الحامض النووي الريبوسومي . حيث تتألف جزئية هذا الحامض من عدة الاف من النيوكليوتيدات مقارنة مع 70 - 80 نيوكليوتيد تؤلف الحامض النووي الناقل . فيما يختلف طول الحامض النووي المرسل اعتماداً على طول

التتابعات المشفرة وغير المشفرة فيه. فمثلاً ان الحامض النووي المرسال الخاص بمورث زلال البيض والذي يتألف من 1872 نيوكليوتيد فانه لا يساوي الا نصف طول اطول جزيئات الحامض النووي الريبوسومي . ان الطريقة التقليدية لوصف ومعرفة نوع جزيئات الحامض النووي الريبوزي والريبوسومي هو إستناداً الى معامل ترسيبها (Sedimentation coefficient) والذي يسمى بوحدرة سافبرج Svedberg unit ويرمز لها بـ (S) . تحسب هذه المعاملات من ترسب هذه الجزيئات في الطرد المركزي لمدرج سكري (Sucrose _ gradient) ويمكن وصف الريبوسومات وتحت الوحدات الريبوسومية باستخدام قيمة (S) . ان كل ريبوسوم يتألف من تحت وحدتين غير متساوية وهما تحت الوحده 50S وتحت 30S كما هو الحال عليه في الاحياء بدائية النوى ولهما القيمه 70S . اما الريبوسوم في الاحياء حقيقية النوى فانه ذو قيمة 80S ويتألف من تحت الوحدات 60S . 40S .

وبما ان الهيئة والوزن الجزيئي هما العوامل المهمة لتحديد الترسيب فان قيمة (S) لكلا تحت الوحداتين هو اكبر من قيمة (S) للريبوسوم في ترسيب اختباري . لذلك فان طول الحامض النووي الريبوسومي 16S لا ينعكس على قيمة (S) له . وفي كلا الاحياء بدائية النوى وحقيقية النوى فان عملية الاستنساخ تؤدي الى تكوين جزيئية حامض نووي ريبوسومي طويلة تدعى بالحامض النووي الريبوسومي الاولي . ويقوم انزيم بلمرة الحامض النووي الريبوزي باستنساخ الحامض الريبوسومي 28S - 18S فيما يقوم انزيم البلمرة الثالث باستنساخ الحامض النووي الريبوسومي 5S .

وتؤدي عمليات ما بعد الاستنساخ الى انشطاره الى أجزاء بواسطة الانزيمات .بالاضافة لعمليات الانشطار التي تحدث بعد الاستنساخ فانه يحدث اضافة مجاميع المثيل للكثير من نيوكليوتيدات الحامض .

يختلف طول الحامض النووي الريبوسومي الاولي حسب الانواع . ففي

الحشرات يكون 37S والبرمائيات 40S واللبائن 45S . وفي جميعها فان عمليات ما بعد الاستنساخ تؤدي الى تقطيعه الى جزيئتين هما جزيئة الحامض النووي الريبوسومي 18S وجزيئة اخرى تتراوح بين 25 S _ 28S . هناك العديد من نسخ المورثات الخاصة بالحامض النووي الريبوسومي في مادة الوراثةية للاحياء جميعاً . وتقع نسخ المورثات الخاصة بالحامض النووي الريبوسومي في تكرارات خاصة يطلق عليها بالكروماتين النووي (Nucleolar chromatin) وهي جزء من منطقة تدعى بمنطقة تنظيم نووي (م . ت . ن) (Nucleolar _ organization.)

الفصل السابع

الميتوكوندريا والطاقة

Mitochondria and Energy

مقدمة :

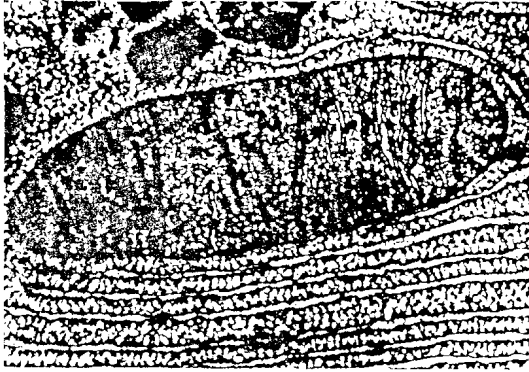
توجد الماييتوكوندريا في جميع أنواع الخلايا باستثناء خلايا الدم الحمراء في الانسان وبعض الاحياء بدائية النواة كالبيكتيريا وتنتشر في الساييتوبلازم على هيئة أشكال مختلفة . فهي أما على شكل كريات أو عصيات أو بيضوية أو أجسام خيطية ويتغير شكلها وحجمها تبعاً لفاعلية الخلايا ولكنها في جميع الاحوال لا يزيد حجمها عن 10 مايكروميتر وثابتة الشكل تقريباً في النوع الواحد من الخلايا . تتميز الخلايا المنتجة لكميات كبيرة من الطاقة بعدد كبير من الماييتوكوندريا الكبيرة الحجم والمعقدة التركيب كما هو الحال في الخلايا الجدارية الفارزه لحمض الهيدروكلوريك في المعدة وخلايا العضلات القلبية وخلايا الدهون البنية . أن الخلايا الجدارية تعمل على تركيز أيونات الهيدروجين بمستويات عالية جداً بسبب الاختلاف في الاس الهيدروجيني PH بين العصير المعدي (PH=1.0) والغطاء السكري المغلف للمعدة (PH=7) . لذلك فإن هذه الخلايا بحاجة الى طاقة كبيرة لمقاومة الفرق في التركيز . كما أن العمل المتواصل والشاق الذي تقوم به خلايا العضلات القلبية يجعلها تحتاج أيضاً لطاقة مستمرة وهائلة . أما خلايا الدهون البنية فأنها تعمل على إطلاق طاقة الدهون على هيئة حرارة لتدفئة الاحياء التي تدخل السبات الشتوي للحفاظ علي حياتها .

قد يصل عدد الماييتوكوندريا في مثل هذه الخلايا الى اكثر من الف للخلية الواحدة بينما تكون قليلة العدد في خلايا مثل الخلايا اللمفاوية .

الفحص المجهرى الكيمياءى للماييتوكوندريا :

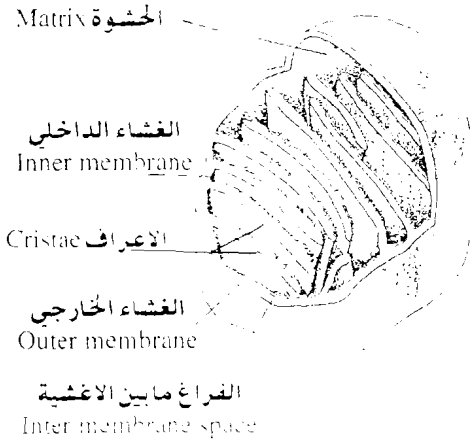
يمكن رؤية الماييتوكوندريا تحت المجهر بعد صبغة النماذج بالايوسين أو الهيماتوكسلين الا انها تظهر واضحة جداً عند استخدام الهيماتوكسلين الحديدي وأخضر جنسن B حيث تتأكسد محتوياتها مسببة الوانا غامقة يمكن تمييزها بوضوح (شكل 7 - 1) .

أما عند فحصها بالمجهر الالكتروني فأن التراكييب الداخلية لها تظهر واضحة وتبدو كعصيات مزدوجة الغشاء معقدة التركيب الداخلي . تحاط الماييتوكوندريا بغشاء خارجي أرق من الغشاء البلازمي يبلغ سمكه حوالي 7 نانوميتر أملس الطبيعة يتألف من البروتينات والدهون وتمثل البروتينات أكثر من 70% من مكوناته



بينما تمثل الدهون بأنواعها كالدهون المفسفرة والكوليسترول حوالي 25 - 30% .

بينت الفحوصات الهستوكيميائية التي أجريت على أغشية الماييتوكوندريا بأن السطح الداخلي لهذا الغشاء يحتوي على العديد من الانزيمات التنفسية مثل أنزيمات Monoamine oxidase و Cytochrome C reductase و Succinic de- COA Ligase و hydrogenase وغيرها .



يفصل الغشاء الخارجي للماييتوكوندريا عن غشائها الداخلي فسحة أو فراغ يبلغ عرضه حوالي 6.5 نانوميتر يسمى بالفراغ الخارجي Outer space .

شكل 7 - 1 : صورة بالمجهر الالكتروني لعضية ماييتوكوندريا (أعلى) وتخطيط للصورة موضحاً عليه أجزاء الماييتوكوندريا (أسفل) .

أما الغشاء الداخلي فيتميز ببروتيناته العالية حوالي 85% تمثل

نسبة كبيرة منها أنزيمات ومواد مساعدة لسلسلة النقل الالكتروني .
يبلغ سمك الغشاء الداخلي حوالي 8 نانوميتر ويتميز بأثناءاته المتميزة التي
تؤلف ما يسمى بالاعراف او القنازع Cristae التي تترتب بطرق مختلفة داخل
الفراغ الداخلي للمايتوكوندريا Inner space .

يحتوي الغشاء الداخلي على عدد كبير من الانزيمات التنفسية والعوامل
المساعدة مثل NADH dehydrogenase و Co- enzyme Q وسايوكرومات b و C و
C₁ و a₃ و a و Succinic dehydrogenase و Iron-sulphur proteins و NAD⁺ و
FAD وتتركز هذه عادة على الاعراف الممتدة نحو الفراغ الداخلي . هذا إضافة
لوجود أملاح لاعضوية عديده أبرزها الكالسيوم والمغنيسيوم .

تمتد أعراف الغشاء الداخلي نحو فراغ المايتوكوندريا بأشكال وهيئات مختلفة
إضافة لاختلاف طبيعتها وعددها . تبدو الاعراف أما على هيئة حواجز أو
تراكيب أنبوبية شبيهة بالزغابات تمتد أما بصوره غير كاملة أو كاملة أو متشابكة .
فالاعراف الحاجزية تترتب على هيئة أزواج متقابلة بحيث يقابل حاجز ممتد من
جهة لحاجز أمامه ممتد من الجهة الثانية وقد تمتد حتى تلتحم مع السطح
الداخلي للغشاء الداخلي المواجهة لها بحيث تقسم فراغ المايتوكوندريا الى
ردهات متعددة . قد تتفرع هذه الحواجز أيضاً مؤديه الى زيادة عدد الردهات
الداخلية . تنحرف الاعراف الحاجزية القصيرة المتقابلة عن بعضها بحيث
تتداخل الاعراف المتقابلة مع بعضها معطية هيئة معقدة لداخل المايتوكوندريا .
كما يمكن مشاهدة الاعراف مرتبة على هيئة دوائر متحدة المركز كما هو في
مايتوكوندريا بعض العضلات القلبية .

أما الاعراف الانبوبية التي يمكن مشاهدتها في مايتوكوندريا خلايا
الابتدائيات والغدد الكظرية والجسم الاصفر وخلايا أنابيب مالبيجي في الحشرات
والخلايا الضلالية المبطنه للمجاري التنفسية والخلايا الكبدية والعصبية فأنها
تكون على هيئة أنابيب مفردة أو متفرعة تتشابه بطريقة غير منتظمة داخل

فراغ المايٲوكونډريا الداخلي . تحتوي الاعراف الانبوية في نهايتها على منطقة متوسعة على هيئة الحويصلات أو الاكياس .

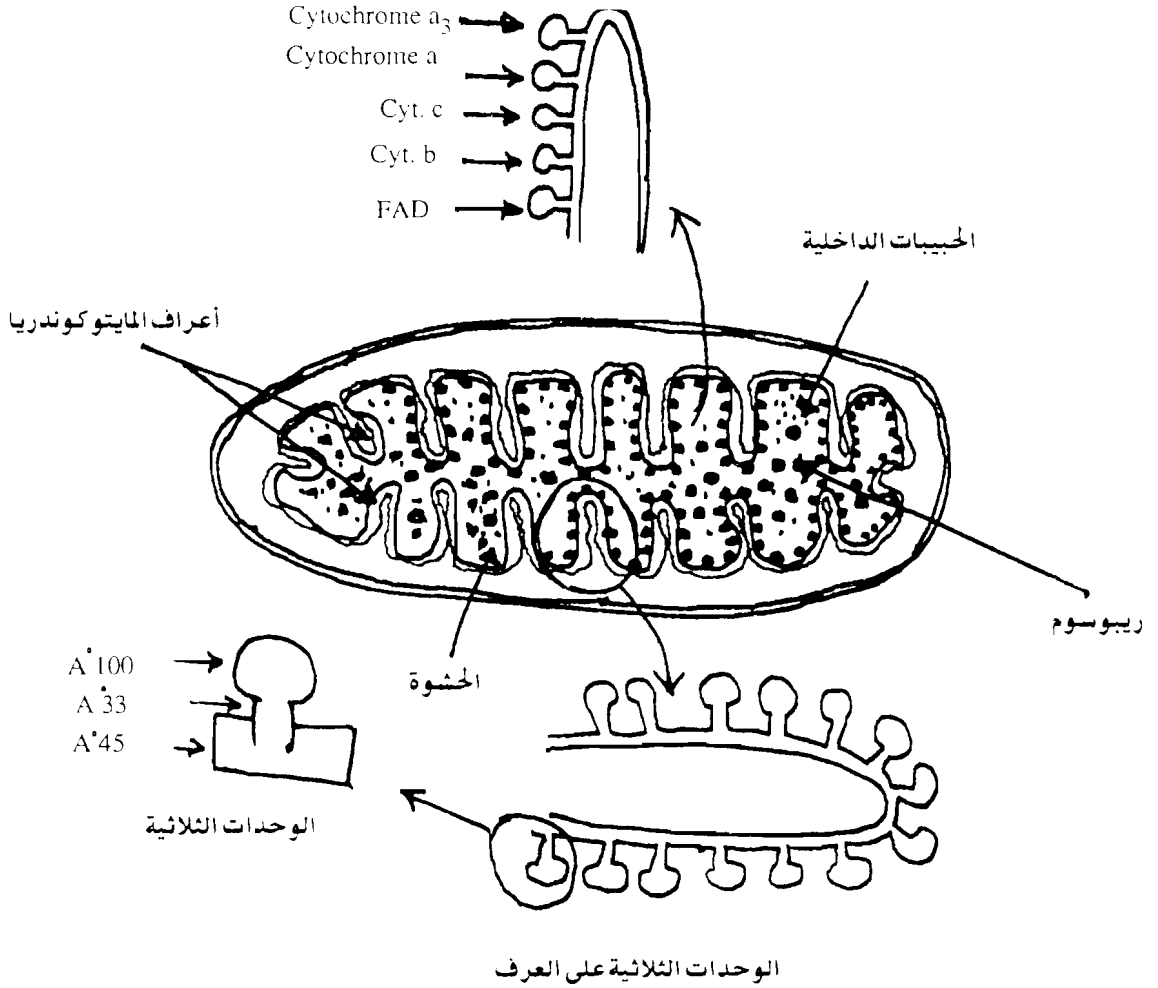
في بعض الخلايا يمكن مشاهدة توزيع غير منتظم للاعراف داخل المايٲوكونډريا فقد نجد كثافة وتشابك لها في جهة من المايٲوكونډريا بينما تحتوي الجهة المقابلة على عدد قليل من الاعراف .

تمتد الاعراف عادة بصورة عرضية داخل المايٲوكونډريا الا أنه من الممكن في بعض الانواع أن تمتد بصورة طولية من أقطاب العضية كما هو الحال في مايٲوكونډريا الديدان الطفيلية . ويمكن مشاهدة أمتدادات مختلفة للاعراف عرضية وطولية مائلة في مايٲوكونډريا خلايا مثل خلايا العضلات الهيكلية وخلايا الانبيبات البعيدة الملتوية في الكلى .

يختلف عدد الاعراف الموجودة في المايٲوكونډريا أيضاً ففي مايٲوكونډريا العضلات الهيكلية والمخططة عموماً والحيوانات المنوية والخلايا الدهنية الملونة وخلايا عصبي شبكية العين وخلايا الانبيبات الملتوية الكلوية يكون عدد الاعراف كبير جداً بحيث تشغل معظم فراغ المايٲوكونډريا . أما في الخلايا الهدبية وخلايا الكبد والخلايا المبطنة للقنوات التنفسية فإن مايٲوكونډرياتها أعراف قليلة .

تظهر صور المجهر الالكتروني للاعراف بأنها تحتوي على نتؤات نحو الخارج مؤلفة من وحدات ثلاثية تمثل مواقع تركيز الانزيمات التنفسية (راجع فصل الاغشية الخلوية) حيث بينت الفحوصات الهستوكيميائية تجمع هذه الانزيمات على هيئة تجمعات أو صفوف متكررة تدعى بالاوكسي سومات Oxysomes أو Elementary Particles . يحتوي الفراغ الداخلي للمايٲوكونډريا على مادة بنية أو حشوة تختلف في كثافتها وتحتوي على حبيبات كثيفة دائرية بقطر حوالي 50 نانوميتر تدعى بحبيبات المايٲوكونډريا الداخلية Intramitochondrial granules . ويعتقد بأنها مواقع تأصر أيونات الكالسيوم . كما تحتوي حشوة المايٲوكونډريا على معظم الانزيمات التنفسية المعروفة إضافة لايونات ونيوكليوتيدات وتراكيب بلورية وريبوسومات

وأحماض نووية ريبوزية . وتبلغ قيمة ترسيب ريبوسومات المايتركوندريا 55S وتساهم هذه في توفير البروتينات اللازمة للمايتركوندريا (شكل 7 - 2) .



شكل 7 - 2 : التركيب الدقيق لأعراف المايتركوندريا موضحاً فيه ترتيب السايتركرومات في الوحدات الثلاثية .

للميتوكوندريا مادة وراثية خاصة بها mt DNA موجودة على هيئة خيوط مزدوجة لولبية أو على هيئة حزم أو تجمعات . يبلغ حجم DNA الميتوكوندريا في خلايا الانسان 16,596 زوج قاعدي (bp) بينما يبلغ في الخمائر حوالي خمسة مرات ذلك (حوالي 50,000 زوج قاعدي) ويمثل اكبر مجين ميتوكوندري في الطبيعة .

لكن في كل الاحوال فأن حجم مجين الميتوكوندريا يساوي تقريباً مجين البكتيريا الصغيرة الحجم ويمثل بالنسبة للخمائر 10 - 20% من مجين خلية الخميرة . يختلف الحامض النووي الميتوكوندري في بعض خصائصه الفيزيائية عن نظيره الصبغي أو الكروموسومي . اذ يكون اقل كثافة حيث تبلغ كثافته في الخميرة حوالي 1.683 غم/سم³ مقارنة بـ 1.699 غم/سم³ بالنسبة للحامض النووي الصبغي . كما انه يحتوي على نسبة عالية من ازواج القواعد GC حيث تبلغ 40% . يتضاعف الحامض النووي الميتوكوندري بصورة مستقلة عن الحامض النووي الصبغي شأنه شأن انبلازميد والبلاستيدات . اذ يمكن للميتوكوندريا ان تتضاعف على الرغم من عدم انقسام الخلايا . وهذا ما يؤكد بان البروتينات اللازمة للتضاعف تختلف ولو جزئياً عن تلك المستخدمة في تضاعف الحامض النووي الصبغي .

وعلى الرغم من عدم وجود تفاصيل حول عملية تضاعف الحامض النووي الميتوكوندري الا انه يحدث بصورة مستقلة عن النواة . كما انه يستغرق وقتاً طويلاً لاكماله بحيث يساوي اكثر من الوقت اللازم لدورة خلوية كاملة .

وعلى الرغم من حجم الحامض النووي الميتوكوندري الا انه لا يشفر الا لعدد قليل من البروتينات (سبعة بروتينات في الخميرة) وجزئتين من الحامض النووي الريبوسومي (15S و 21S) وجميع جزيئات الحامض النووي الناقل اللازمة لتصنيع هذه البروتينات (24 - 25 جزيئة حامض نووي نقل) .

اما البروتينات الداخلة في الميتوكوندريا وجزئيات انزيم بناء الامينواسيل (20)

جزئية) الموجودة فيها وجميع انزيمات تضاعف واستنساخ الحامض النووي المايوتوكونديري فانها مشفرة في موروثات موجودة في الحامض النووي الصبغي . وعلى ذلك فان حجم مجين المايوتوكندر اكبر من حاجتها وهذا ما يجعل الامر لغزاً محيراً علي الرغم من وجود الكثير من التتابعات غير المشفرة في الاحياء حقيقية النوى مثل تتابعات الحامض النووي (Satellite DNA) والمتداخلات . لكن يعتقد بأن السبب ربما يعود الى الدور التطوري للمايوتوكونديريا من خلال اضافة تتابعات متطورة جديدة للأحياء . حيث ان معدل الطفرات الوراثية فيه عالي . ان الحامض النووي المايوتوكونديري في جميع اللبائن لا يمتلك متداخلات ضمن موروثات الا انه يمكن إيجاد مثل هذه التتابعات في الاحياء حقيقية النوى البدائية . ان وجود المعدل العالي للطفرات الوراثية في الحامض النووي الميوتوكندري يساعد في دراسة بعض الجوانب الجزئية له . فقد وجد بان حصول الطفرات الوراثية التي تسمى افرادها بتيت (petite) (يتميز افرادها بصغر الحجم وقلة استفادتها من الاكسجين عند تمثيل الهيدروكربونات ولا تنمو الا بوجود وسط غذائي مقوى بالجلوكوز) ينتج عن فقدان نشاط انزيم اكسدة الساييتوكروم (Cytochrome Oxidase) الذي يؤدي الى تقزم هذه الخلايا . ان مثل هذه الطفرات اعطت دليلاً على اهمية هذا الحامض النووي في حصول تغيرات موروثية . كما ان الدراسات الساييتولوجية لبعض الاحياء كالبراميسيوم اثبتت بان لهذا الحامض النووي دوراً مهماً في توارث بعض الصفات كمقاومة المضاد الحيوي الارثومايسين .

يختلف الحامض النووي المايوتوكونديري عن الحامض النووي الصبغي في بعض النقاط كاختلاف قراءة الشفرة الوراثية . فقد وجد من دراسة الحامض النووي المايوتوكونديري في الانسان والخميرة بان هناك اختلافاً في قراءة الشفرة الوراثية في الحامض النووي المايوتوكونديري لهما عن الشفرات الوراثية الكونية المعروفة بالنسبة للحامض النووي الصبغي . ففي الحامض النووي المايوتوكونديري في الانسان وجد بان هذه الاختلافات تتضمن النقاط التالية :

1. الشيفرة UGA ليست شفرة توقف ولكنها تشفر للحامض الاميني تربتوفان

ولذلك فان مضاد الشفرة الخاص بالحامض النووي للتربتوفان المايتوكوندرى يميز كلا من UGG و UGA طبقاً لنظرية الارجوحة .

2. الميثونين الداخلى يشفر بواسطة AUG و AUA بينما يشفر اصلاً بواسطة الشفرات AUG و AUA و AUU و AUC .

3. الشفرات AGA و AGG التي تمثل الارجنين (هناك شفرات اخرى للارجينين) تمثل بالنسبة للحامض النووي المرسال المايتوكوندرى تتابعات توقف وهذا يؤدي الى وجود اربعة تتابعات توقف في المايتوكوندرى وهي AGG و AGA و UAG و UAA . ويظهر بأن الحامض النووي الناقل المايتوكوندرى يختلف اختلافاً جوهرياً عن جزيئات الحامض النووي الناقل الاخرى فيما يخص تنظيمه وتعامله مع الريبوسوم المايتوكوندرى (Mitoribosomes) . وهذا يؤكد وجود اختلاف في عملية استنساخ الحامض النووي المرسال ووظيفته .

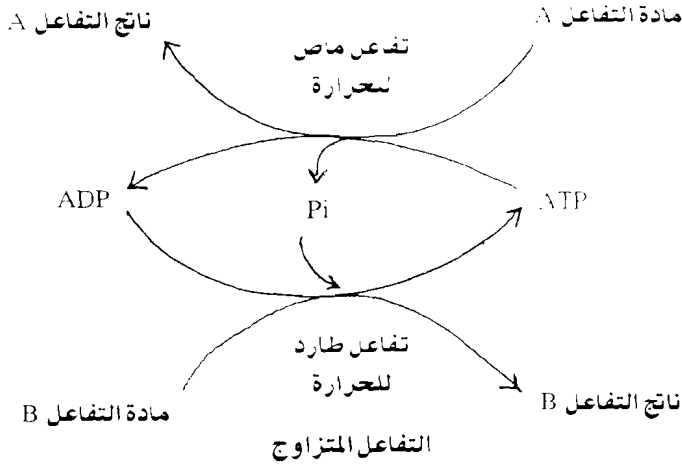
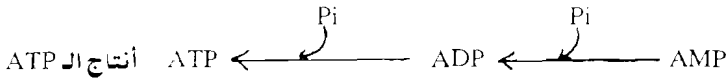
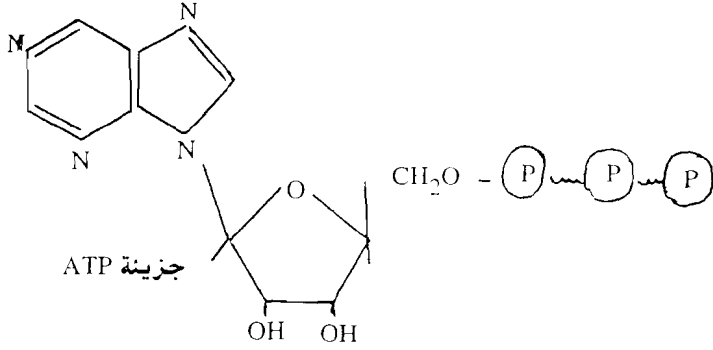
أطلاق الطاقة في المايتوكوندرى :

تمثل المايتوكوندرى موقع جميع الانزيمات والعوامل المساعدة اللازمة لعملية إطلاق الطاقة من خلال دورة الاحماض الثلاثية TCA أو دورة كريس وسلسلة النقل الالكترونى . تنطلق الطاقة على هيئة جزيئات تدعى بالادينوسين ثلاثي الفوسفات Adenosine triphosphate ويرمز له بـ ATP . يتألف هذا الجزيء من قاعدة الادين النتروجينية وسكر خماسي ريبوزي وثلاثة مجاميع فوسفات .

يتولد هذا الجزيء أما بتحول المركب أدينوسين ثنائي الفوسفات ADP الى ATP بعد إضافة مجموعة فوسفات أو بتحول المركب أدينوسين أحادي الفوسفات الى AMP بعد إضافة مجموعتي فوسفات وتتم عملية خزن الطاقة في روابط الفوسفات التي تتولد عند ربط مجاميع الفوسفات (شكل 7 - 3) .

أن تحول المركبين ADP و AMP الى ATP يحصل بصورة سريعة وتستهلك هذه الجزيئات حال تولدها حيث يترافق دائماً مع تولد جزيئات الـ ATP. تفاعلات

مستهلكة له . تعرف مثل هذه التفاعلات بالتفاعلات المتزاوجة . لذلك فإن هناك دورة دائمة لهدم وإعادة بناء جزيئات الـ ATP في الانظمة الحية .



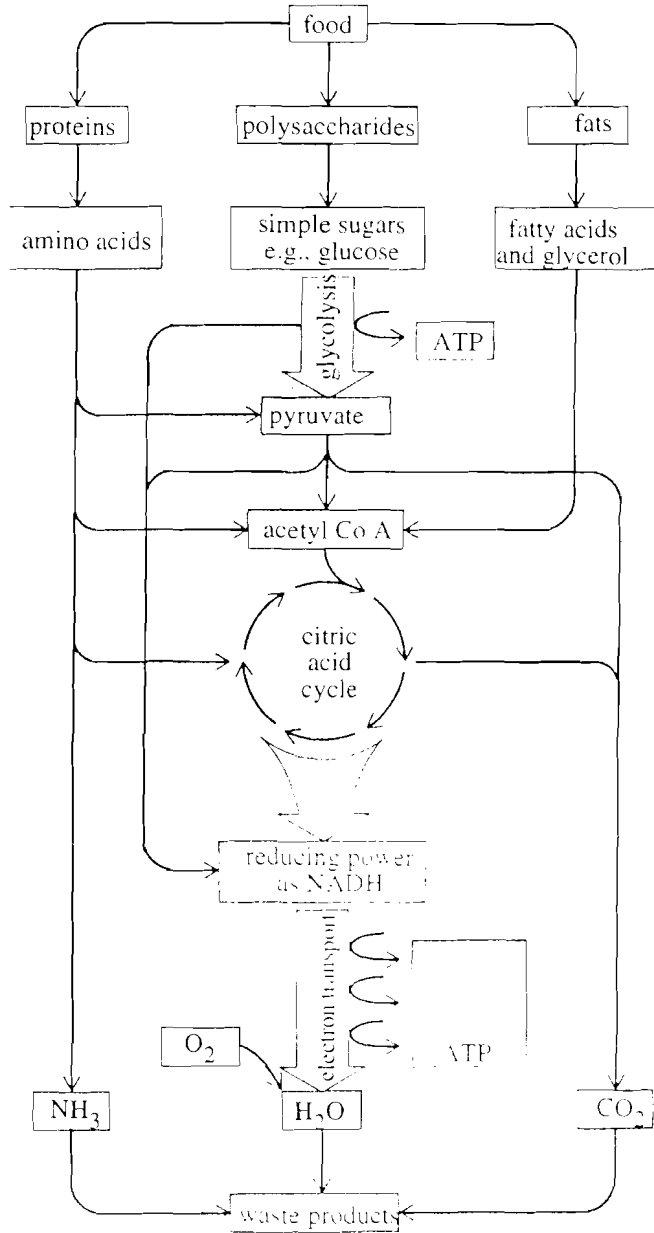
شكل 7 - 3 : جزيئة الطاقة ATP وطريقة توليدها واستهلاكها عبر التفاعلات المتزاوجة .

تتم عملية نقل الطاقة وتوليد جزيئات ATP عن طريق تفاعلات الأكسدة والاختزال . أن فقدان الكترولون من مادة مختزلة وأستقراره في مادة مؤكسدة يتطلب أنطلاق طاقة . تعتمد كمية هذه الطاقة على الفرق بين مقدرتي المادة المختزلة (الواهة للالكترولون) والمؤكسدة (المستلمة للالكترولون) على أعطاء الالكترولونات وهو ما يسمى بالضغط الالكترولوني حيث تناسب الالكترولونات خلال هذا النظام من المواد ذات الضغط الالكترولوني العالي الى المواد ذات الضغط المنخفض . وبأنتقال الالكترولونات تناسب الطاقة بتدرج ليتم تحويلها الى جزيئات ATP عن طريق الفسفرة التأكسدية (شكل 7 - 4) .

أن أحتراق المواد في التنفس يولد الكثير من الطاقة والحقيقة أن كمية الطاقة المخزونة في جزيئات ATP أقل بكثير من الطاقة المنطلقة حيث يذهب معظم الطاقة المتسربة الى تدفئة الخلايا وتكوين أواصر كيميائية لتوليد مركبات أخرى مختلفة .

فمثلاً تبلغ الطاقة المخزونة في جزيئة جلوكوز 686 كيلو سعره يتم أستخلاص 277 كيلو سعره منها لبناء 38 جزيئة ATP فيما يتسرب 409 كيلو سعره كحرارة داخل الخلية .

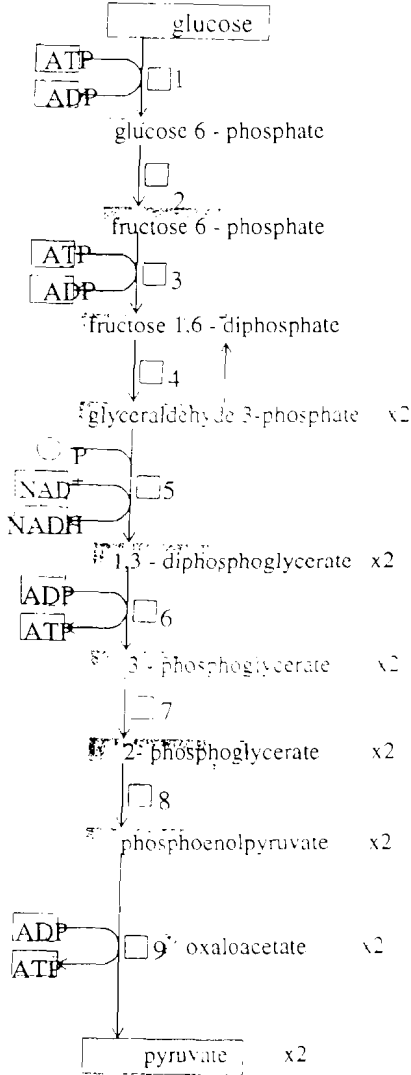
جزيئة ATP ليست الوحيدة التي توفر الطاقة اللازمة للتفاعلات البايوكيميائية بل هناك جزيئات أخرى تشابهها في التركيب وتحتوي على روابط فوسفورية غنية بالطاقة مثل اليوردين ثلاثي الفوسفات UTP Uridine triphosphate وجوانسين ثلاثي الفوسفات Guanosine tri-phosphate . أضافة للروابط الكبريتية الغنية بالطاقة ومع ذلك فأن جزيئة ATP تبقى المصدر الرئيسي للطاقة في الخلايا .



شكل 4-7 : المراحل العامة لتحطيم المركبات العضوية الكبيرة لانتاج الطاقة خلال الفسفرة التأكسدية .

الفسفرة التأكسدية للجلوكوز : Glycose Oxidative Phosphorylation

يتم إطلاق الطاقة من الجلوكوز داخل الماييتوكوندريا بعد تحويله أولاً إلى مركب أستيل كو أنزيم A Acetyl-co enzyme A (Acetyl-co A) في الساييتوبلازم غير عدد من التفاعلات الكيميائية التي تدعى بمسار أمبدن - مايرهوف أو الجلايكوليسز Glucolysis (شكل 7 - 5) .



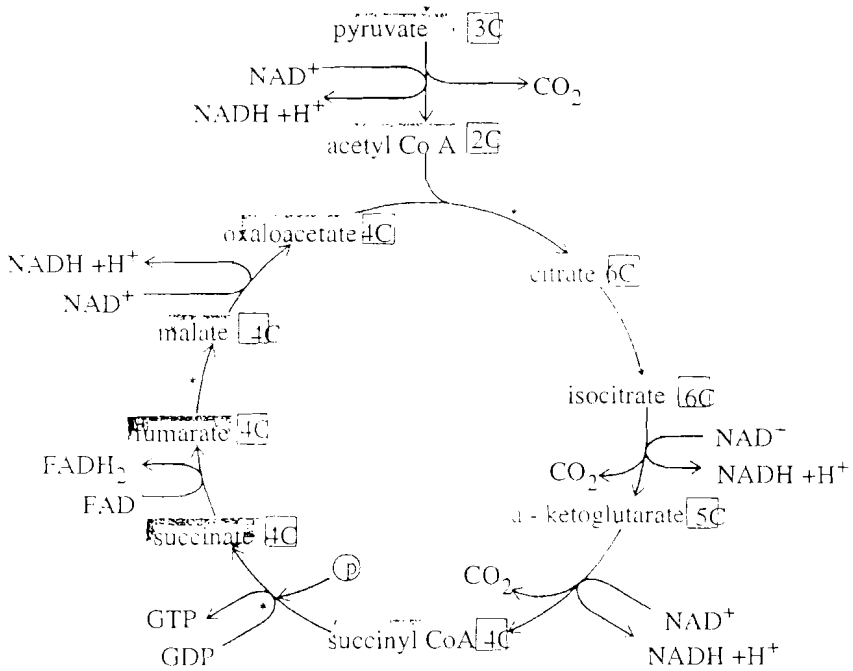
في هذا المسار يدخل الجلوكوز تفاعلين ماصين للطاقة يتم خلالهما فسفرة الجلوكوز حيث يتحول في التفاعل الأول إلى مركب جلوكوز 6 - فوسفات / فركتوز 6 - فوسفات ويتحول هذا في التفاعل الثاني إلى المركب فركتوز 1 - 6 فوسفات ويستهلك في هذين التفاعلين جزئيتين من ATP . ينشطر بعدها المركب الأخير لانتاج جزئيتان من السكر الثلاثي جليسرول الدهايد - 3 - فوسفات التي تدخل تفاعلات أخرى تتحول في نهايتها إلى بايروفات (حامض البايروفك) التي لا تلبث أن تتحول إلى أستيل COA تدخل دورة الاحماض الثلاثية في الماييتوكوندريا . تنطلق خلال عملية تحول الجلوكوز إلى

شكل 7 - 5 : مراحل تحويل الجلوكوز إلى بايروفات خلال مسار أمبدن - مايرهوف أو الجلايكوليسز Glycolysis .

أستيل CoA عدداً من جزيئات ATP ومركبات الطاقة الوسيطة NADH .

في بعض الخلايا قد يكون المستلم النهائي للالكترولونات مركبات أخرى غير حامض البايروفك مثل النترات والكبريتات والكربونات وغيرها . كما يذكر بأن ثلثي ذرات الكربون المؤلفة للمواد الغذائية تتحول الى أستيل CoA .

تدخل جزيئات الاستيل CoA دورة الاحماض الثلاثية أو دورة كريس حيث يتحول خلالها الى دورة من الاحماض الثلاثية تبدأ بالسترات Citrate وتنتهي بالاوكرلات Oxaloacetate (شكل 7 - 6) .

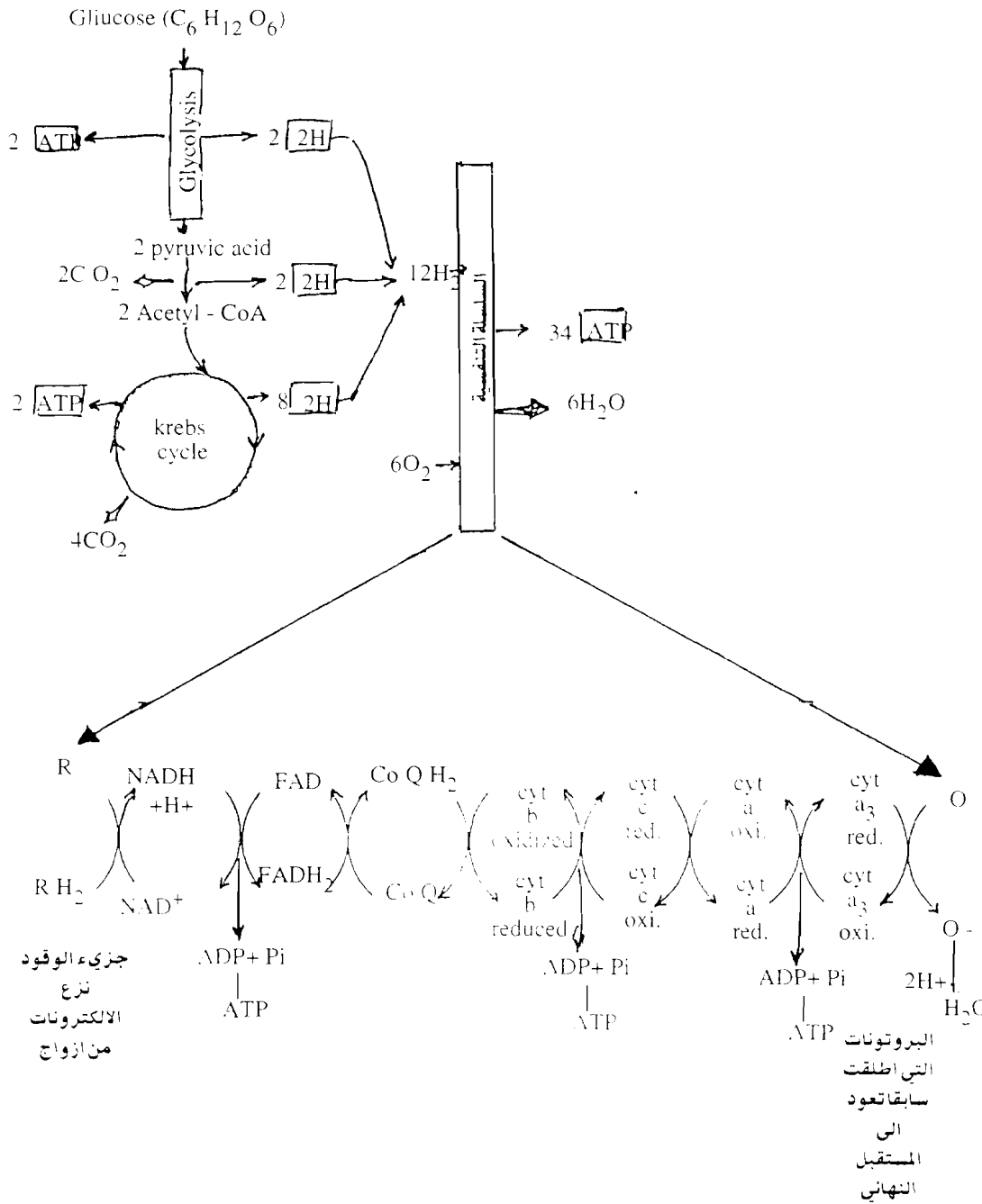


شكل 6-7 : دورة الاحماض الثلاثية TCA أو دورة كريس التي تدخلها جزيئات الاستيل CoA لأطلاق بعض الطاقة وعدد من مركبات الطاقة الوسيطة NADH و FADH₂ .

تنطلق خلال هذه الدورة كمية من الطاقة يتم تخزينها في عدد من جزيئات ATP و GTP زائداً مركبات طاقة وسيطة NADH و FADH₂ . كما تنطلق خلال مسار أميدن - مايرهوف ودورة كربس عدداً من جزيئات ثاني أكسيد الكربون والماء كنواتج جانبية . تتولد من مسارات الطاقة السابقة 12 جزيئة هيدروجين يرتبط بعضها مع مركبات NAD و FAD لأنتاج وسائط الطاقة NADH و FADH₂ ويبقى بعضها على هيئة ذرات .

تدخل جميع ذرات الهيدروجين الناتجة عن المسارات السابقة بما فيها تلك المرتبطة مع وسائط الطاقة سلسلة النقل الالكتروني التي تتوفر أنزيماتها أو سايتوكروماتها على الوحدات الثلاثية لاعراف الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا . خلال سلسلة النقل الالكتروني تنشط كل ذرة هيدروجين مولدة أيون هيدروجين موجب H⁺ والكترون .

يرتبط كل أيونين من أيونات الهيدروجين الناتجة عن الانشطار مع ذرة أوكسجين واحدة (مستقبل نهائي) لانتاج جزيئة ماء . فيمد تنتقل الالكترونات عبر سلسلة النقل الالكتروني . ينطلق من خلال انتقال الالكترونات من موقع الى آخر في نسسة كمية من الطاقة يتم خزنها في مركب ATP وفي نهاية الدورة لأنكترونية يتولد 34 جزيئة ATP وستة جزيئات ماء وتنتهي عند ذلك كسدة الجلوكوز حيث يتولد في نهاية العملية 40 جزيئة ATP وتستهت فسفرة الجلوكوز جزيئتا ATP . يصبح صافي الطاقة التي يتم اخصول عليها في الاكسدة 38 جزيئة ATP من كل جزيئة جلوكوز واحدة (شكل 7 - 8) .



شكل 7 - 8 : مواقع انطلاق ذرات الهيدروجين في مسار أمبدن - مايرهوف ودورة كربس اللازمة لدورة سلسلة النقل الالكتروني لاطلاق المزيد من الطاقة .

وظائف أخرى للميتوكوندريا :

يعتبر إطلاق الطاقة هو الوظيفة الرئيسية في الميتوكوندريا . الا ان هناك وظائف أخرى تقوم بها منها قدرتها الكبيرة على تركيز أيون الكالسيوم لاكثر من 25% من وزنها وعلى هيئة فوسفات الكالسيوم .

يستخدم الكالسيوم الميتوكوندري كعامل مساعد في كثير من التفاعلات التي تجري في حشوة الميتوكوندريا وعلى أغلفتها . ويعتقد بأن الحبيبات التي تنتشر في حشوة الميتوكوندريا هي مواقع تخزين هذه الايونات .

تحتوي حشوة الميتوكوندريا على عدد من الريبوسومات إضافة لجزيئات من الحامض النووي الناقل tRNA وأشرطة مزدوجة من ال DNA وهو ما يعزز الاعتقاد بأن للميتوكوندريا القدرة على تصنيع على الأقل بعض بروتيناتها اللازمة لعمليات الاكسدة والاختزال وغيرها . كما شوهدت بعض الصفائح المحيية في ميتوكوندريا بيوض بعض القواقع مما يؤكد دورها في بناء البروتينات .

أضافة لذلك فإن الميتوكوندريا تحتوي على بعض الانزيمات التي لها علاقة بتحويل الكوليسترول الى سترويدات وهو ما يعني وجود دور لها في بناء الدهون . كما يعتقد بأن لها دوراً في بناء الحديد الضروري لبعض المساعدات الانزيمية التنفسية . وحديثاً أثبت بأن للميتوكوندريا دور كبير في موت الخلايا المبرمج Apoptosis .

تضاعف الميتوكوندريا :

للميتوكوندريا مادة وراثية مستقلة تمكنها من الانقسام المستقل عن الخلايا . ولا بد أن يتبع DNA الميتوكوندريا التضاعف شبه المحافظ المعروف في كافة الاحياء .

تضاعف الميتوكوندريا بالانشطار الثنائي Binary fission حيث تتوزع مادتها الوراثية بعد التضاعف على نصفي العضية يليه تخرص الغشاء الخارجي والداخلي نحو الداخل حتى ينفصل نصفي الميتوكوندريا بحاجز مزدوج ثم ينفصلا ليكونا

زوج من الماييتوكوندرريا الصغيرة . ولا تلبث هذه أن تكبر بالحجم لتصل الى حجمها الطبيعي . ويشابه ما يحصل في تكاثر الماييتوكوندرريا مع ما يحصل في تكاثر البكتيريا وبعض الاوليات .

تلتحم الماييتوكوندرريا في بعض الاحيان مع أخرى لتكوين عضية كبيرة الحجم ولا يعرف تماماً السبب الذي يدفعها الى ذلك ولكنه يعتقد بأن لظروف الخلية الغذائية أو الفزيائية دوراً في ذلك .

منشأ الماييتوكوندرريا :

تتشارك الماييتوكوندرريا في العديد من خصائصها الشكلية والكيميائية مع الاحياء بدائية النواة . فكلاهما لا تحتويان على نواة متميزة وتكاثران بالانشطار الثنائي ولا ترتبط مادتهما الوراثية بالهستونات . هذا اضافة لصفات مشتركة أخرى . وهذا ما يدفع بالاعتقاد بأن الماييتوكوندرريا هي في واقع الحال كائنات حية بدائية النواة تطلعت على الخلايا بصورة إجبارية وتكيفت عبر الاف السنين لتصبح جزءاً من الخلايا تفيدها في إطلاق الطاقة مقابل حصولها على احتياجاتها الغذائية وغيرها . وتعتبر قدرتها الذاتية على الانقسام المستقل أهم الادلة على هذا الاعتقاد . يعتقد البعض بأن الماييتوكوندرريا نشأة من فجوات غشائية ملتحمة . يفترض هذا الاعتقاد بدخول فجوة غشائية كبيرة الحجم محملة بقليل من الساييتوبلازم وبعض محتوياته من الريبوسومات وال DNA الى داخل فجوة غشائية أخرى أصغر حجماً بحيث يؤدي ذلك الى أنشاء جدار الفجوة الداخلية بسبب حجمه الكبير في أماكن مختلفة مكوناً الاعراف الموجودة في الغشاء الداخلي للماييتوكوندرريا . كما يفترض الاعتقاد بأن الريبوسومات وجزء ال DNA ساهمت في بناء الانزيمات اللازمة لعمل هذه العضية . ومع وجود المنطق في مثل هذا الاعتقاد الا انه لا توجد أدلة علمية على الاطلاق لاثبات ذلك .

الفصل الثامن

البلاستيدات

Plastids

مقدمة :

البلاستيدات هي أوضح الاجزاء الخلوية النباتية المفحوصة تحت المجهر . اكتشفت البلاستيدات عام 1883 وأطلق عليها شيمبر Schimper المصطلح المعروفة به الى الان . توجد البلاستيدات في جميع النباتات وتظهر في الخلايا باشكال واحجام والوان مختلفة .

فالبلاستيدات يمكن ان تكون ذات شكل كروي Spheroid أو بيضوي Ovoid او صفيحية Discoid او صولجانية Clup - Shaped ولكن شكلها ثابت في خلايا النسيج الواحد . يبلغ حجم البلاستيدات من 4-6 مايكرومتر وهو ثابت في الخلية الواحدة .

فالخلايا النباتية التي تعود للنباتات متعددة المجموعة الكروموسومية Polyploid ذات بلاستيدات كبيرة الحجم مقارنة مع حجمها في خلايا النباتات ثنائية المجموعة Diploid . كما ان حجم البلاستيدات في النباتات الظلية اكبر مما في خلايا النباتات المعرضة للشمس . في النباتات الشمسية المعيشة يكون حجم البلاستيدات في الاجزاء المعرضة للضوء اكبر من بلاستيدات خلايا النبات نفسه غير المعرضة للضوء او قليلة الاضاءة .

عدد البلاستيدات في الخلية يتراوح ما بين بلاستيدة واحدة كبيرة الحجم كما هو الحال في الكلاميدوموناس الى 20 - 40 في خلايا النباتات الراقية . ويعتبر عدد البلاستيدات في خلايا النبات ثابتاً نوعياً في النوع الواحد ولكن عددها عرضة للزيادة والنقصان اعتماداً على انقسامها او تحطمها تبعاً لحاجة وظروف الخلايا .

تتجمع البلاستيدات غالباً حول النواة او بجوار الجدار الخلوي ولكنها قد تتوزع في الساييتوبلازم بصورة متجانسة . يتغير موقع البلاستيدات في الخلايا بسبب حركة الساييتوبلازم والحركة الاميبية النسبة للبلاستيدات ويزداد عددها في الاجزاء المعرضة للضوء نتيجة للحركة مقارنة مع توزيعها في حالة الظلام .

تنشأ البلاستيدات كبلورات شعرية Crystal Lattice مزدوجة الغلاف صغيرة

الحجم لا تلبث ان تكبر في الحجم مع وجود الضوء وتدعى بعد ذلك بالبلاستيدات الاولية Proplastids . ويبدأ الغشاء الداخلي للبلاستيدات الاولية بالامتداد نحو الفراغ الداخلي من جهات مختلفة مترافقاً مع زيادة في الحجم . تنتظم الامتدادات الداخلية وتبدأ بتكوين اجسام حويصلية داخلية تترتب على هيئة مجاميع ترتبط مع بعض مكونة البذيرات الاولية .

تنتظم الاجسام الحويصلية وتبدأ بالتسطح متحولة الى صفائح قرصية الشكل وتبدأ البلاستيدات عندها بأظهار النضج الكامل لها . في النباتات المعرضة لاضاءة ضعيفة تتجمع الحويصلات الغشائية على هيئة بلورية مركزية مرتبطة مع شبكة أنبوبية لا تلبث هذه أن تترتب على هيئة تجمعات قرصية من البذيرات بعد تعريض النبات للضوء القوي لفترة من الزمن .

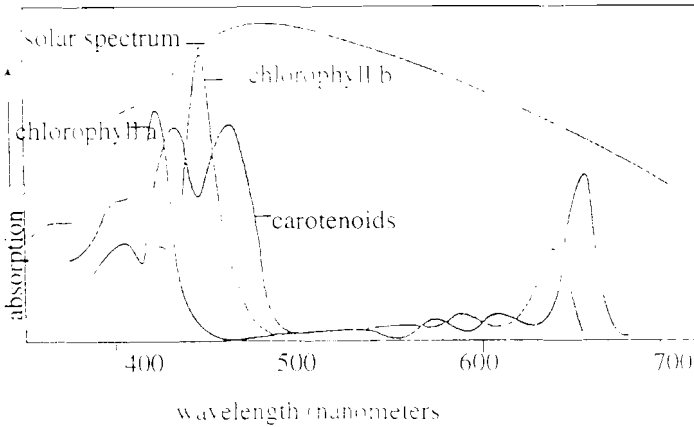
أنواع البلاستيدات واصباغها :

هناك نوعين من البلاستيدات في خلايا النباتية هما البلاستيدات الملونة Chromoplasts وهي البلاستيدات التي تحتوي على أصباغ وتقوم بخزن مواد غذائية مختلفة والبلاستيدات غير الملونة أو البيضاء Leukoplasts . يمكن للبلاستيدات غير الملونة التحول الى بلاستيدات ملونة تبعاً لحاجة النبات ويلاحظ مثل هذا التحول واضحاً في ثمار الطماطم حيث تتحول البلاستيدات عديمة اللون اولاً الى بلاستيدات خضراء اللون ثم حمراء اللون عند نضج هذه الثمار .

تنتشر البلاستيدات عديمة اللون في خلايا الاجنحة والخلايا الجرثومية النباتية اضافة للاجزاء النباتية غير المعرضة للضوء . تسمى البلاستيدات غير الملونة تبعاً لنوع خزينها من المواد . فالبلاستيدات المخزنة للنشأ تدعى Amyloplast والمخزنة للدهون Elaioplasts او Oieosomes وتخزنة للبروتين Proteinoplasts . يمكن الكشف عن هذه البلاستيدات بواسطة الطرق الهستوكيميائية مثل معاملة الخلايا النباتية باليود للكشف عن البلاستيدات النشوية التي تصبح زرقاء اللون . اما البلاستيدات الملونة فهي خضراء اللون

Chloroplasts او ملونة بالوان اخرى Chromoplasts . تعود الالوان في البلاستيدات الملونة الى وجود صبغات Pigments ذات اهمية في عملية البناء الضوئي Photosynthesis .

تعتبر صبغة الكلوروفيل Chlorophyll الاكثر شيوعاً واهمية من الانواع الاخرى من الصبغات لما لها من دور مهم في التمثيل الضوئي واطلاق الاوكسجين الضروري للطاقة في جميع الانظمة الحياتية . وفي الحقيقة تعتمد الحياة على هذه الصبغة ويعتقد بان كل ذرة اوكسجين نستخدمها في التنفس وكل ذرة كاربون في اجسامنا لا بد وان مرت بوقت ما خلال هذه الصبغة . تتمركز هذه الصبغة في خلايا الاجزاء الخضراء النباتية وفي الطحالب وبعض البكتيريا وهي موجودة على هيئة اربعة انواع من الكلوروفيل هي كلوروفيل A و B و C و D وتختلف هذه في امتصاصها للضوء باطوال موجية مختلفة (شكل 8 - 1) . تنتشر صبغات الكلوروفيل A و B في بلاستيدات خلايا النباتات الراقية والطحالب بينما تنتشر الانواع A و C و D في البكتيريا الخضراء - المزرقة Cyanobacteria .



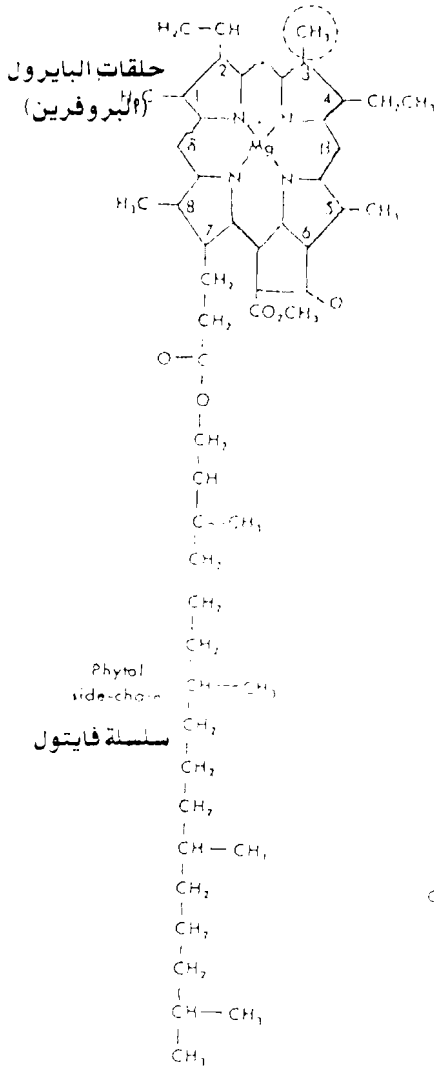
شكل 8 - 1 : الاطوال الموجية للضوء الممتص من قبل صبغات بلاستيديّة مختلفة .

تحتوي بلاستيدات الخلايا الخضراء النباتية على كلوروفيل A و B بكمية كبيرة ويمثل النوع A اكثر من ثلاثة ارباع الكلوروفيل ويكون اخضر مزرقاً من حيث اللون مقارنة مع اخضر مصفر في كلوروفيل B . يمثل الكلوروفيل A بالصيغة الكيميائية $C_{55}H_{72}O_5N_4Mg$ بينما يمثل الكلوروفيل B بالصيغة الكيميائية $C_{55}H_7O_6N_4Mg$.

يتألف الكلوروفيل من جزيئات تحتوي على راس محب للماء Hydrophilic مؤلف من أربعة حلقات بايرونل Pyrrole rings مرتبطة مع بعضها عن طريق ذرة مغنيسيوم Mg مركزية مكونة مركب بروفرين Prophrin (شكل 8 - 2) . وهذا التركيب يماثل ما هو موجود في الهيموغلوبين والسايتوكرومات باستثناء وجود ذرة المغنيسيوم في الكلوروفيل .

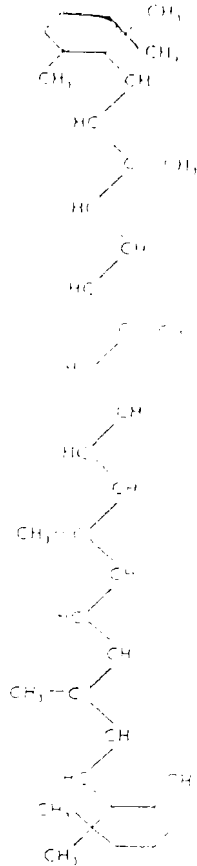
يرتبط مركب البروفرين عن طريق احدى حلقاته مع سلسلة فايترول غير محبة للماء Hydrophobic phytol Chain ويختلف كلوروفيل A عن B في هذا التركيب بوجود مجموعة مثيل CH_3 - في كلوروفيل A ومجموعة الأدهايد CHO - في كلوروفيل B . ولا يرتبط الكلوروفيل مع البروتين أثناء وجوده في البلاستيدات . تحتوي البلاستيدات الخضراء النباتية اضافة للكلوروفيلات على صبغات اخرى تعود لاشباه الكاروتينات والزائثو فيلات ولا تظهر هذه الصبغات بسبب طغيان الكلوروفيلات ولكن يمكن ملاحظتها في فترة الخريف عند ذبول الاوراق .

يتم بناء الكلوروفيل بوجود الضوء وباستخدام مركبات عضوية وذلك استناداً الى شفرات وراثية معينة . فالكاربون والهيدروجين والاكسجين في جزيئات الكلوروفيل مستمدة من السكريات وتعمل البادرات على بناء اول كلوروفيل لها من السكريات المخزونة فيها لا تلبث هذه أن تستخدم السكريات الناتجة عن التمثيل الضوئي في البناء بعد ذلك اضافة لوجود ايونات النتروجين والمغنيسيوم والحديد . فاصفرار النباتات المعروف بالشحوب الكلوروفيلي Chlorotic هو نتيجة لعدم بناء الكلوروفيل بسبب نقص المغنيسيوم والحديد والنتروجين . كما ان عدم تعرض



Chlorophyll-a

كلوروفيل A



كاروتين بيتا

شكل 8 - 2 : التركيب الكيميائي للكلوروفيل

A و كاروتين بيتا .

تحتوي بعض البلاستيدات غير الكلوروفيلية على صبغات كاروتينية مختلفة الألوان موجودة في الاوراق التوجيهية والازهار والاثمار والاجزاء الملونة الاخرى . واشهر هذه البلاستيدات هي البلاستيدات الحمراء Lycopene في الطماطم

النبات للضوء يؤدي الى اصفراره لتوقفه عن بناء الكلوروفيل بسبب توقفه عن بناء السكريات اللازمة لذلك وهو ما يسمى الشحوب الظلامي Etiolation .

اضافة للكلوروفيلات تحتوي الخلايا النباتية على صبغات اخرى مثل اشباه الكاروتينات Carotenoids والكاروتينات Carotens والزانثوفيلات Xanthophylls والأنتوسيانين Anthocyanin .

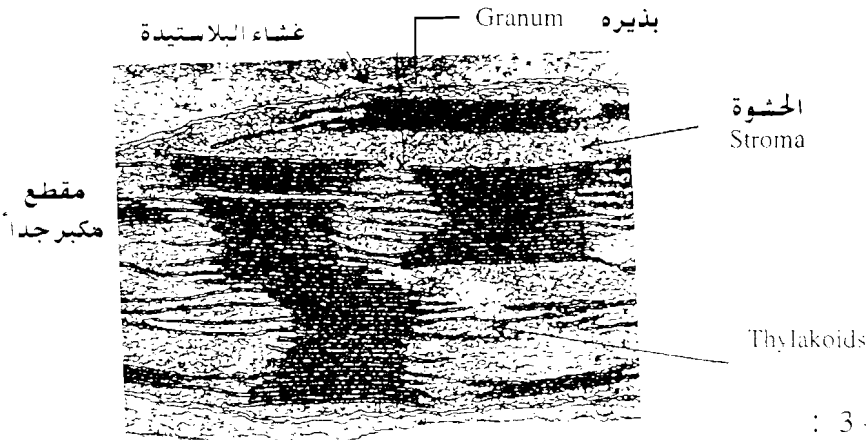
تتميز هذه الصبغات بانها مؤلفة من سلسلة هيدروكربونية قصيرة غير مشبعة في الكاروتينات واشباهها مما يجعلها كارهة للماء وتحتوي على العديد من مجاميع الهيدروكسيل في الزانثوفيلات مما يجعلها محبة للماء . توجد هذه الصبغات أما مترافقة مع الكلوروفيلات او ضمن بلاستيدات خاصة بها او ذائبة في العصير الخلوي .

والبلاستيدات البرتقالية في الجزر وغيرها . في الطحالب تحتوي البلاستيدات على صبغات خاصة مثل الصبغة الحمراء Phycoerythrin والزرقةاء Phycoyanin .

اصباغ الكاروتينات واشباهها والزانثوفيلات توجد في البلاستيدات الخضراء ونادراً ما توجد في السايكوبلازم لكنها لا توجد على الاطلاق في العصير الخلوي على عكس صبغات الانثوسيانين وهي مركبات عضوية Glycosides تتحلل جزئياً لانتاج سكر الجلوكوز وتوجد خارج البلاستيدات مذابة في العصير الخلوي . تعزى الالوان البنفسجية والحمراء والزرقةاء للبتلات الزهرية والعنب واللهاة والبنجر لوجود هذه الصبغات (الانثوسيانين) .

التركيب الدقيق للبلاستيدات :

أظهر فحص المجهر الالكتروني لنماذج البلاستيدات المحضرة بطريقة Freeze - Fracturing بان البلاستيدة مؤلفة من ثلاثة اجزاء هي الغلاف Envelope والحشوة Stroma or Matrix والثيلاكويدات Thylakoids (شكل 8 - 3) .

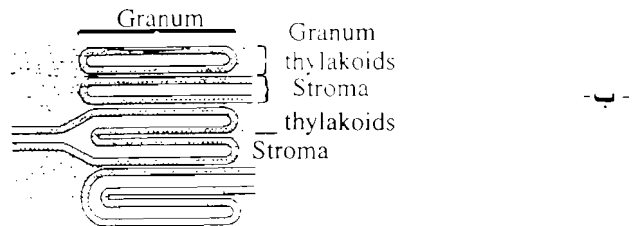
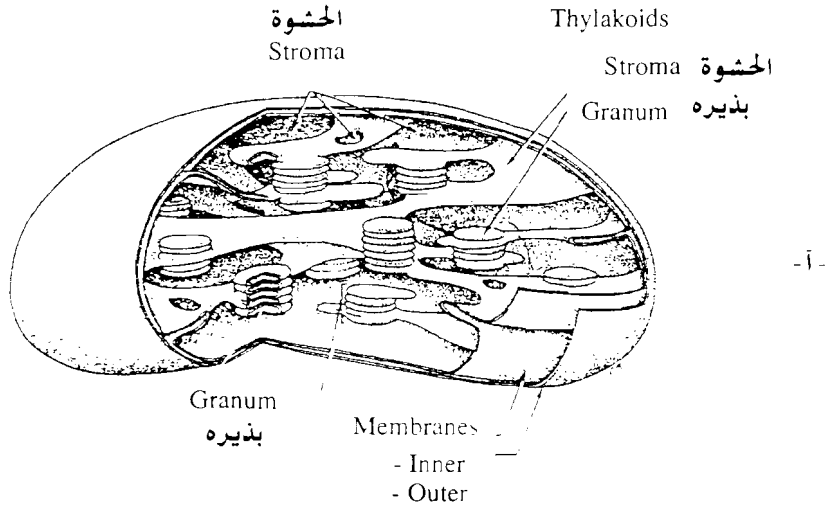


شكل 8 - 3 :

صورة المجهر الالكتروني لبلاستيدة نباتية يظهر في الجزء المكبر العلوي منها ترتيب البذيرات والحشوة والاعشبية المحيطة .



يتكون غلاف البلاستيدة من غشائين مزدوجين خارجي وداخلي . الغشاء المزدوج الخارجي يظهر أملاً ومستمرًا دون انثناءات تحيط بالبلاستيدة بشكل كامل بينما ينثني الغشاء المزدوج الداخلي في مواقع مختلفة مؤلفاً شبكة انبوبية وصفائح ويدعى أيضاً بالثيلاكويد (شكل 8 - 4) .

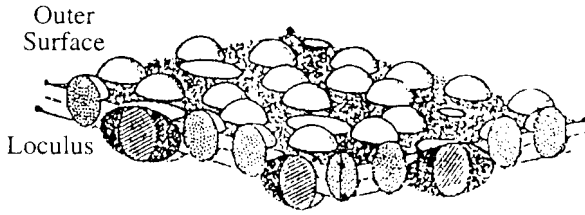


شكل 8 - 4 : مخطط لتركيب البلاستيدة موضحاً فيه دور الغشاء الداخلي للبلاستيدة في ظهور بذيرات البلاستيدات بينما يوضح المخطط (ب) تصور لترتيب الغشاء الداخلي لبناء البذيرات .


بينت نتائج التحاليل البايوكيميائية والهستوكيميائية التي اجريت على هذه الاغشية بانها مؤلفة من 55% دهون تترتب على هيئة طبقتين لكل غشاء مفرد من الاغشية وتحتوي هذه الدهون على دهون تركيبية غير مشبعة مثل الدهون الجلايكولية 41% ودهون مكبرتة 4% ومفسفرة 10%. تنظمر بين طبقات الدهن اعداد من الجسيمات البروتينية تنتشر بصورة غير متجانسة . ان التركيب العام لهذه الاغشية يماثل تماماً النموذج المائع الذي افترضه سنجر ونيكلسون . كما بين التحليل الكيميائي بأن الجزئيات البروتينية الغشائية هي معقدات ذات اهمية كبيرة في التمثيل الضوئي حيث تبين انها تحتوي على 21% من صبغات الكلوروفيل و 3% من صبغات الكاروتينات واشباهها .


توجد جزئيات الكلوروفيل وغيرها من الجزئيات الصبغية ضمن الاجسام البروتينية المنتشرة بين جزئيات الدهون مولدة معقدات كلوروفيلية بروتينية (شكل 8 - 5) .


لقد تم عزل عدداً من هذه المعقدات مثل معقدات النظم الضوئية I ، II ، Phyto systems complexes التي تمثل مراكز التفاعل لجزئيات P700 و P680 ومعقد حصاد الضوء - Protein com- Light - harvesting chlorophyll - plex LHCP الذي يعمل على نقل طاقة الضوء الى الانظمة الضوئية I و II . كما تم عزل معقدات اخرى يقابل احداها السايوكروم f - ba ويتألف من دهون مفسفرة وكاروتين وذرة معدنية غير حديدية اضافة لبروتين معقد آخر له علاقة بانزيم اطلاق الطاقة ATPase . هذا اضافة لمعقدات بروتينية اخرى يجري العمل على تقييم وظائفها .




- أ -

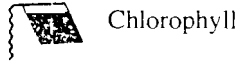
- 

 مركز تفاعل النظام الضوئي I أو موقع
 الساييتوبلازم f-b6 أو موقع البلاستوسيانين.
- 

 معقد النظام الضوئي II الكامل
- 

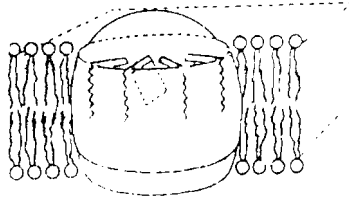
 مركز تفاعل النظام II
- 

 معقد حصاد الضوء للنظام II



Chlorophyll

- ب -



شكل 8-5 : نموذج لتركيب غشاء الثيلاكويد موضحاً فيه مواقع المعقدات الكلوروفيلية - البروتينية وغيرها من الانظمة الضوئية .

أ - نموذج الغشاء .

ب - معقد كلوروفيلي - بروتيني يحيط البروتين فيه بجزئيات الكلوروفيل .

يحتوي فراغ البلاستيده على مادة شبه هلامية تحيط بمكونات الثيلاكويد تدعى بالحشوة او الستروما تتألف من البروتينات التي تمثل حوالي 50% من بروتينات البلاستيده ودهون وكرهيدرات . كما تحتوي الحشوة على ريبوسومات خاصة بالبلاستيده تتميز بصغر حجمها مقارنة بحجم ريبوسومات الساييتوبلازم وكذلك DNA يمثل مادتها الوراثية ويساعدها على الانقسام والتضاعف الذاتي . ويعتقد بان الستروما او الحشوة غزيرة بالانزيمات البنائية وانزيمات الطاقة ونقل الالكترونات وغيرها .

تترتب الثيلاكويد داخل البلاستيده على هيئة تجمعات صفائحية مترابطة . يتألف كل تجمع صفائحي من 40 - 60 صفيحة قرصية تترتب على بعضها كما تترتب الاوراق النقدية . يدعى كل تجمع من هذه التجمعات بالبذيرة Granum ويمتد من كل تجمع تركيب مسطح مجوف او انبوبي متشعب يرتبط مع التجمعات الاخرى .

تدعى التراكيب الرابطة هذه بالصفائح الحشوية Stroma Lamellae ويبدو وبأن البذيرات والصفائح هي عبارة عن أثناءات لغشاء الثيلاكويد (شكل 8 - 4) .

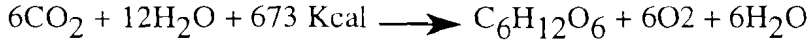
يتميز الثيلاكويد وملحقاته بغناه في المعقدات البروتينية وجميع المركبات اللازمة لعملية التمثيل الضوئي مقارنة بالغشاء الخارجي للبلاستيده .

التمثيل أو البناء الضوئي Photosynthesis :

تمثل عملية البناء الضوئي التي تحدث في الاجزاء الخضراء من النباتات العملية الرئيسية التي تحدث في البلاستيديات الخضراء وتؤدي الى توفير السكريات للنبات وأطلاق الاوكسجين في الجو .

تلعب المعقدات الكلوروفيلية - البروتينية دوراً هاماً في هذه العملية حيث تتوفر في هذه المعقدات عدداً من الانظمة الضوئية التي تعمل على أقتناص طاقة الضوء وتدويرها لانتاج الاوكسجين والسكريات .

تعمل الانظمة الضوئية التي تنتشر في الاغشية الداخلية للبلاستيدات كسلاسل لنقل الطاقة ومراكز لأنبعاث الالكترونات والبروتونات وتعمل هذه على توفير وسائط الطاقة اللازمة لتفاعلات البناء . ويمكن تمثيل معادلة البناء الضوئي بالمعادلة التالية :



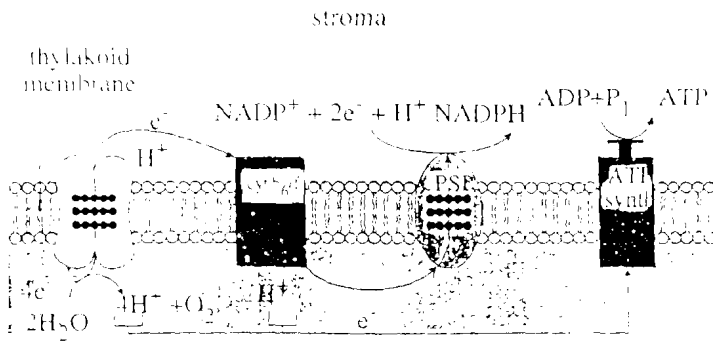
ويلاحظ من ذلك تحلل جزيئات الماء في التفاعل ثم يعاد تكوينها مرة أخرى بحيث يستهلك نصفها في إنتاج السكر واطلاق الاوكسجين .

إن عملية البناء الضوئي ليست تفاعلاً مفرداً بل سلسلة من التفاعلات المعقدة التي لا يزال بعضها يكتنفه الغموض . لكن يمكن تلخيصها في تفاعلات الضوء Light reactions التي يتم فيها أقتناص طاقة الضوء بواسطة الكلوروفيل لاطلاق الاوكسجين والبروتونات اللازمة للتفاعلات القادمة وبناء جزيئات الطاقة ATP وتفاعلات الظلام Dark reactions التي يتم فيها الاستفادة من البروتونات المنطلقة من التفاعلات الضوئية وجزيئات الطاقة وثاني أوكسيد الكربون لأنتاج السكريات وبناء عدد من جزيئات الماء .

في تفاعلات الضوء يمكن تمييز مرحلتين من هذه التفاعلات . المرحلة الاولى تتضمن أقتناص الطاقة الضوئية عن طريق جزيئات الكلوروفيل وتضخيمها داخل الانظمة الضوئية وتحويلها الى طاقة كيميائية تخزن في جزيئات الطاقة ATP ولا يزال الغموض يحيط بألية أنتقال الطاقة داخل الانظمة الضوئية (شكل 8 - 6) .

أما المرحلة الثانية فيتم فيها تحلل جزيئات الماء بعملية تدعى بالتحلل الضوئي Photolysis يتم خلالها أستخدم الطاقة التي توفرها جزيئات الكلوروفيل لنزع بروتون (H^+) من الماء وأطلاق الاوكسجين .

أما تفاعلات الظلام فهي تفاعلات كيميائية تحصل في ستروما البلاستيدات وتزداد فعاليتها بأزدياد درجة الحرارة ولا تحتاج الضوء لبدءها .

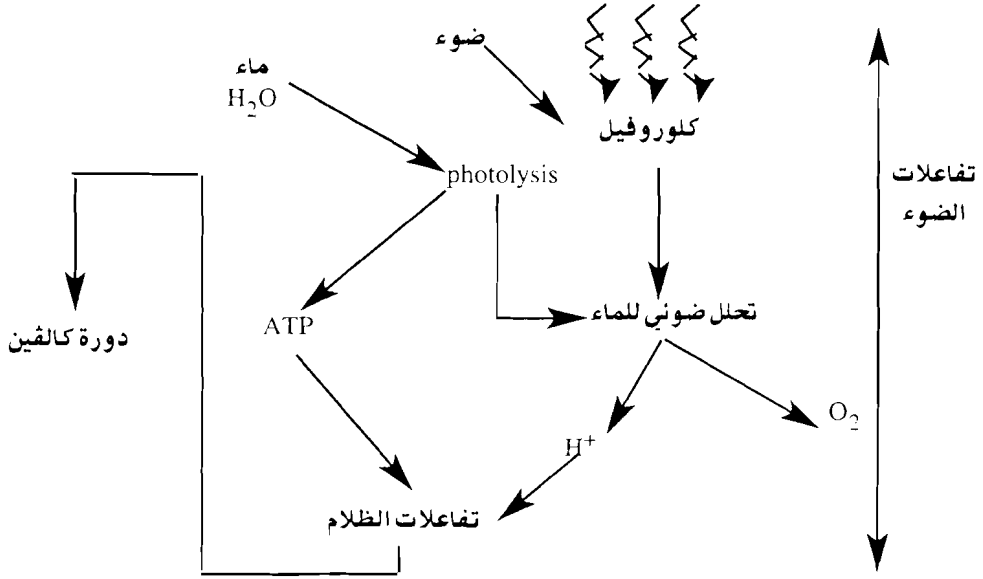


شكل 8 - 6 : تخطيط افتراضي لتنظيم المعقدات البروتينية المسؤولة

عن تفاعلات الضوء .

يتم في هذه التفاعلات اتحاد ثاني أوكسيد الكربون والماء مع جزيئة سكر خماسي Ribulose 1 - 5 diphosphate (دورة كالفن C_3 - Calvin cycle) لإنتاج جزيئة سكر سداسي الكربون غير ثابت 3-Phosphoglycerate تتحول بعد أستلامها بروتون ($NADPH \rightarrow NADP^+$) إلى جزيئين من السكريات الثلاثية الكربون 3-Phosphoglyceraldehyde - PGAL (تستهلك في هذا التفاعل جزيئة ATP سبق بناؤها في تفاعلات الضوء) .

تمر جزيئة PGAL بسلسلة من التفاعلات التي تؤدي في النهاية إلى إنتاج سكر جلوكوز وماء وسكر رايبولوز يدخل مرة أخرى لبدء دورة كالفن مرة أخرى (شكل 8 - 7) .



شكل 7-8 : تفاعلات الضوء والظلام التي تجري في البلاستيدات
لإنتاج الجلوكوز والأكسجين .

الفصل التاسع

الريبوسومات

Ribosomes

الشكل والتركيب :

الريبوسومات أجسام صغيرة غير غشائية أكتشفت في بداية القرن التاسع عشر وتظهر مؤلفة من نصفي حلقات غير متساوية القطر يبلغ معدل قطرها بين 17 - 23 نانوميتر . تنتشر هذه الاجسام في سايتوبلازم جميع أنواع الخلايا إضافة لانتشارها على السطوح الخارجية لاغشية الشبكة الاندوبلازمية الخشنة . كما أنها قد تنتظم على هيئة مسبحة Polysomes أو تجمعات وقد نجدها في البلاستيدات والمائتوكوندرريا . سميت هذه الاجسام بأسماء مختلفة تبعاً لنوع الخلايا التي شوهدت فيها .

ففي الخلايا الغدية تسمى أرجستوبلازم Ergustoplasm وفي الخلايا العصبية سميت بأجسام نسل Nissl bodies وفي خلايا أخرى بالاجسام القاعدية Basophilic bodies .

لا يعرف كيف يتم بناء الريبوسومات بشكل تفصيلي الا انه من المعروف بأنها تتألف من حامض نووي ريبوزي ريبوسومي r RNA وبروتينات متنوعة تؤلف هذه تحت وحدتين Subunits ترتبطان مع بعضهما بمساعدة أيونات المغنيسيوم وتنفصلان من دون هذه الايونات .

وجد بأن لريبوسومات الخلايا حقيقية النواة معامل ترسيب يساوي 80 S وعند الانفصال تتكون تحت وحدتين من كل ريبوسوم أحدهما كبيره يساوي معامل ترسيبها 60 S تحتوي على جزيئتي أحماض نووية ريبوزية 28 S و 5 S وأخرى صغيرة معامل ترسيبها 40 S تحتوي على جزيئة حامض نووي 18 S .

أما بالنسبة لريبوسومات الخلايا بدائية النواة فأن معامل ترسيبها الكلي يبلغ 70 S بينما يبلغ معامل ترسيب تحت وحدتها الكبيرة 50 S والصغيرة 30 S .

ونظراً لغزارة مجاميع الفوسفات في تركيب الريبوسومات فإنها محبة للقاعدية وتصطبغ بسهولة بالاصباغ القاعدية كأزرق الميثيلين والتولوين والهيماتوكسلين . تقوم

الريبوسومات ببناء جميع أنواع البروتينات اللازمة للخلايا أذ تمتلك نظاماً فريداً للبناء مؤلف من أعداد مختلفة من الانزيمات والجزيئات الناقلة والمساعدة . تعتمد عملية بناء البروتينات في الريبوسومات على وجود موقع خاص على السطح الداخلي لتحت وحداتها لارتباط الحامض النووي المرسال ثم ترجمة الشفرات الوراثية المحمولة عليه الى أحماض أمينية يتم ربطها بشكل متسلسل حسب ورودها في الشفرات لانتاج سلاسل عديدة الببتيد . وتساهم في هذه العملية العديد من عوامل نمو سلاسل الببتيد وجزيئات من الحامض النووي الناقل وأنزيمات مختلفة .

الترجمة وبناء البروتين :

ان عملية تصنيع كل جزيئة بروتين يتم ادارتها بواسطة الحامض النووي المرسال mRNA . تتضمن هذه العملية عدد من الخطوات التي تتبع استنساخ الحامض النووي المرسال ويمكن وضع هذه الخطوات على شكل مرحلتين هما :

- ١ . مرحلة انتقال المعلومات Information - transfer وفيها يتم تصميم تتابع الاحماض الامينية اعتماداً على تتابع شفراتها في الحامض النووي المرسال .
- ٢ . مرحلة العمليات الكيميائية حيث يتم من خلالها ربط الاحماض الامينية مع بعضها . وتدعى كلا المرحلتين بالترجمة (Translation) . يتضمن نظام الترجمة اربعة مكونات :

أ - الريبوسومات : وتمثل منضدة العمل التي يتم فيها تصنيع البروتينات . تنتشر الريبوسومات في سايتوبلازم الخلايا بدائية النواة فيما تتركز بكثافة على سطوح اغشية الشبكة الاندوبلازمية في حقيقيات النوى . تحتوي الريبوسومات على الانزيمات الضرورية لتكوين الروابط الببتيدية بين الاحماض الامينية . وتوفر المكان المناسب لارتباط الحامض النووي المرسال .

ب - الحامض النووي الناقل tRNA : ان الاحماض الامينية ليست مرتبطة مع شريط الحامض النووي المرسال بل هناك شفرات معينة ضمن الحامض النووي المرسال يتم التعرف عليها ليبدأ بناء سلسلة عديدة الببتيد . ان عملية التعرف علي

هذه الشفرات يتم بواسطة مجموعة من الجزيئات التي تدعى بالحامض النووي الناقل .

تتمكن هذه الجزيئات من قراءة شفرات الحامض النووي المرسل باستخدام مضاد الشفرة الذي تحمله . تتكامل مضادات الشفرات الوراثية بحيث يقابل كل شفرة وراثية معينة مضاد للشفرة مكمل له .

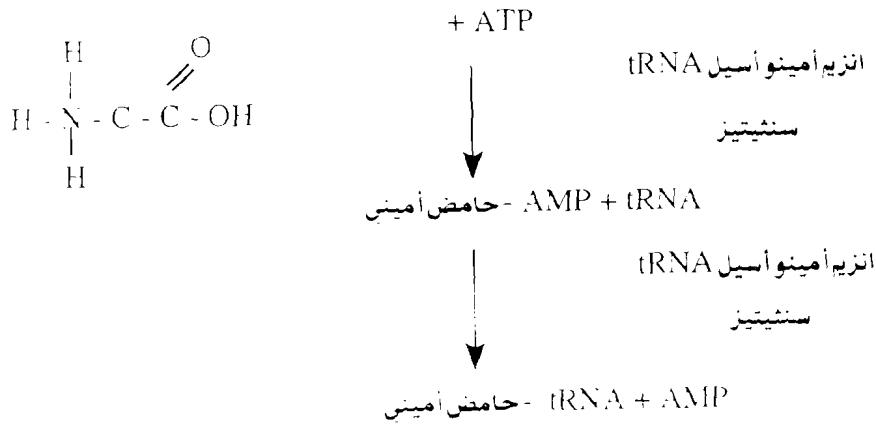
جد انزيمات تصنيع مركب الحامض النووي الناقل - امينواسيل - (Aminoacyl - tRNA Synthetases) : وهي مجموعة من الانزيمات المسؤولة عن ارتباط حامض اميني مع جزيئة حامض نووي ناقل مناسب . يرتبط الحامض الاميني مع جزيئة الحامض النووي الناقل الخاصة به برابطة قوية تنشأ من ارتباط مجموعة الكربوكسيل (-COOH) في الحامض الاميني مع مجموعة الهيدروكسيل (-OH) في الطرف الثالث من جزيئة الحامض النووي الناقل لانتاج مركب الامينواسيل - الحامض النووي الناقل . يتكون هذا المركب بخطوتين الاولى بتنشيط الحامض الاميني بواسطة الطاقة العالية في الاديونسين ثلاثي الفوسفات (ATP) والثانية بارتباط الحامض الاميني المنشط بجزيئة الحامض النووي الناقل المناسب واطلاق المركب الوسيط الاديون احادي الفوسفات (AMP) . تتم كلتا الخطوتين بوجود انزيم تصنيع مركب الحامض النووي الناقل - امينواسيل (شكل 9 - 1) .

ان المعقد الكيميائي المتكون من الحامض النووي الناقل والامينواسيل يعمل كوسيط لبناء سلسلة عديد الببتيد حيث يتمكن كل جزيء من هذا المعقد الكيميائي من تمييز الشفرة الصحيحة في الحامض النووي المرسل ليصنع الحامض الاميني في الوضع الصحيح .

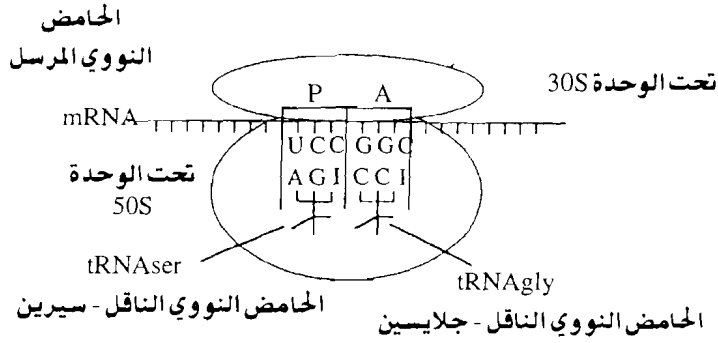
د - تأسيس واطالة سلسلة عديد الببتيد : يحتوي كل ريبوسوم على موقعين الاول هو الموقع الببتيدي (P) (Peptidyl site) الذي ترتبط به سلسلة عديد الببتيد النامية والثاني هو موقع الحامض الاميني المنشط (A) الذي ترتبط به جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل الحاملة للحامض الاميني (شكل 9 - 2) .

ترتبط جزيئات الحامض النووي - امينواسيل بالموقع A اعتماداً على مضاد الشفرة التي يحملها والشفرة الوراثية المحمولة على الحامض النووي المرسل . وعلى ذلك فإن جزيئات الحامض النووي الناقل - امينواسيل تتغير بتحرك الشفرات الوراثية للحامض النووي المرسل . وهكذا يتولى ارتباط جزيئات الحامض النووي الناقل امينواسيل مع كل تغيير في الشفرة الوراثية في الموقع A .

وتشابه حركة شفرات الحامض النووي المرسل وجزيئات الحامض النووي الناقل - امينواسيل حركة شريط الطابعة اليدوية فيما تشبه اضافة الحامض النووي الناقل - امينواسيل طبع الحروف لتنتهي العملية بكلمة مفهومة ومرتبطة مع بقية الكلمات لانتاج سطر كتابي يقابل سلسلة عديد البيبتيد النامية . يبدأ بناء البروتين بواسطة بادىء خاص من جزيئة الحامض النووي الناقل والذي يرمز له بـ (Meth- iony 1 - tRNAF) t RNA finet) كما ترتبط جزيئة الميثونين مع مجموعة اخرى هي مجموعة الفورميل .



شكل 9-1 : دور انزيم الامينواسيل tRNA في تصنيع معقد الحامض الاميني - tRNA .



شكل 9 - 2 : مناطق ارتباط مركب الحامض النووي الناقل - امينواسيل على الريبوسوم ويظهر بأن الموضع A مشغولاً بمركب الحامض النووي الناقل - جلايسين فيما يكون الموضع P مشغولاً بمركب الحامض النووي الناقل - سيرين حيث يرتبط الجلايسين والسيرين . بعدها يتحرك مركب الحامض الناقل - جلايسين ليحل في الموضع P ليرتبط بمركب جديد من الحامض الناقل - امينواسيل في الموضع A بعد تحرك جزيئة الحامض النووي المرسل .

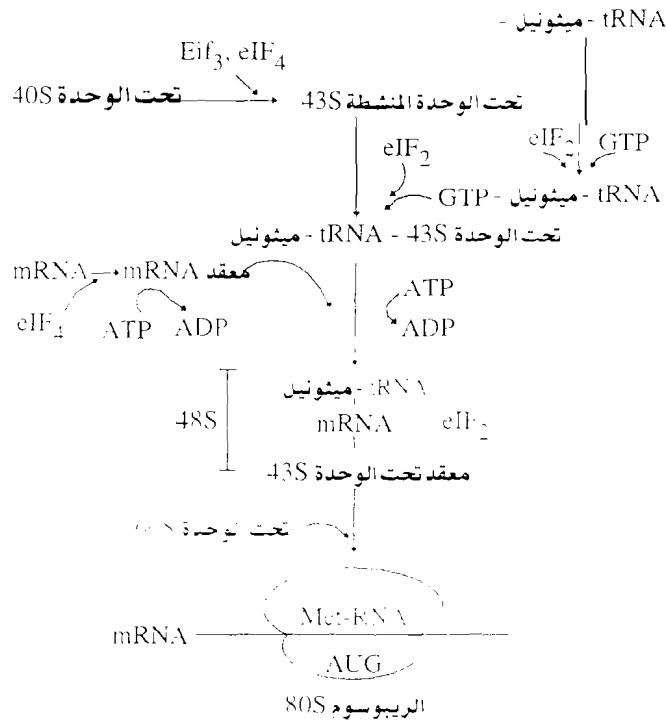
ان ذلك يؤدي الى ان جميع سلاسل عديد الببتيد الناتجة تبدأ بالحامض الاميني ميثونين (عدا البروتينات الوظيفية) .

ينفصل هذا بعد الانتهاء من سلسلة عديد الببتيد . وبالإضافة للحامض النووي الناقل - ميثونين فانه وجد بان هناك طرازاً ثانياً منه في سايتوبلازم حقيقيات النوى يكون خالياً من مجموعة الفورميل ويرمز له (RNAi الناقل - ميثونيل) . يتفاعل الطراز الثاني الخالي من مجموعة الفورميل فقط مع عوامل بناء البروتين (IF1 و IF2 و IF3) في حين يتفاعل الطراز الاول مع عوامل الاطالة EF - TS و EF - TU (Elongation Factors Ts , Tu) والانتها في كل من الاحياء بدائية النوى وحقيقيات النوى . يرتبط معقد جزيئة الحامض النووي الناقل - ميثونيل الخاص بتحت الوحدة الصغيرة مع الحامض النووي المرسل عن طريق الارتباط مع القواعد الثلاث الاولى التي تلي منطقة الدال في الحامض النووي المرسل . تدعى هذه القواعد الثلاث بشفرة الابداء وهي اما ان تكون AUG أو GUG . تحتاج هذه العملية كافة عوامل البناء السابق ذكرها بالإضافة للجوانين

ثلاثي الفوسفات (GTP) الذي يتم نزع الماء منه ليتحول الى جوانين ثنائي الفوسفات GDP . ينتقل معقد تحت الوحدة الصغيرة - الحامض النووي الناقل - ميثونيل لينضم الى تحت الوحدة الكبيرة ليصبح جزيء الحامض النووي الناقل - ميثونيل مرتبط بالمواقع (P) على الريبوسوم . ان وجود شفرة الابتداء مع مضاد الشفرة في موقع P يؤدي الى ترك الموقع A فارغاً حيث تتعرف عليه جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل لترتبط به . تحتاج عملية الارتباط هذه الى نزع الماء من الجوانين ثلاثي الفوسفات بالاضافة لوجود عوامل الاستطالة EF - Ts و EF - TU (EF1 alpha و EF1 beta - Gamma في الاحياء حقيقية النوى) . وفي الخطوة التالية يتم ربط المجموعة الكاربوكسيلية للحامض الاميني المحول على جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل المرتبطة في الموقع P مع مجموعة الامين للحامض الاميني المحمول على جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل في الموقع A لتكوين أصرة ببتيدية بين الحامضين .

يلعب الانزيم (Piptidyl transferase) الموجودة على تحت الوحدة الكبيرة دوراً في نشوء هذه الروابط . تتضمن الخطوة اللاحقة انتقال جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل المرتبطة مع سلسلة عديد الببتيد من موقع A للموقع P نتيجة لتحرك الحامض النووي المرسل ثلاث قواعد وبالتالي كشف الشفرة الوراثية التالية التي تأخذ مكانها في الموقع A . تتعرف على هذه الشفرة جزيئة جديدة من جزيئات الحامض النووي الناقل - امينواسيل لترتبطها معها . تحتاج هذه العملية الى نزع الماء من جزيئة الجوانين ثلاثي الفوسفات وكذلك عامل الاستطالة EF (EF2 - في الاحياء حقيقية النوى) تتكرر بعدها الخطوات السابقة مع كل ارتباط جديد لجزيئة جديدة من جزيئات الحامض النووي الناقل - امينواسيل حتى اكتمال جميع الشفرات الوراثية للحامض النووي المرسل . يتم بعدها ايقاف عملية البناء عن طريق ارتباط عوامل محررة (Releasing Factors) يرمز لها ب RF1 - RF2 (RF) في الاحياء حقيقية النوى) تفصل بعدها الوحدة المؤلفة للريبوسوم لتحرر سلسلة عديد الببتيد . ومن الجدير بالذكر ان ترجمة جزيئات الحامض النووي المرسل قد

تتم بواسطة العديد من الريبوسومات (يطلق على مجموعة الريبوسومات المرتبطة مع جزيئة الحامض النووي المرسال بالبوليسومات) في نفس الوقت حيث يأخذ كل ريبوسوم حيزاً معلوماً من الحامض النووي المرسال ليباشر عملية الترجمة . كما ان عملية الترجمة تقف عند ما تصل الموضع A حيث يتم نزع مجموعة الفورميل من على مجموعة الامين في حامض الميثونين عن طريق انزيم الفورميل (deformylase) (شكل 9 - 3) .



شكل 9 - 3 : عوامل تأسيس بناء البروتين في الأحياء حقيقية النوى ومواقع عملها .

الفصل العاشر

الشبكة الاندوبلازمية

Endoplasmic Reticulum

أشكال وأنواع الشبكات الاندوبلازمية :

تحتوي جميع الخلايا الحية باستثناء بدائية النوى على شبكة أندوبلازمية .
يختلف حجم هذه الشبكة تبعاً لنوع الخلايا . فالخلايا الكبدية والبنكرياسية
والصارية وأنواع أخرى ذات شبكة أندوبلازمية كبيرة تشغل معظم السائتوبلازم
بينما تشكل تجمعات بالقرب من الالياف العضلية في خلايا العضلات . لا يمكن
مشاهدة الشبكة الاندوبلازمية في المجهر الضوئي حتى في حالة صبغة الخلايا
لذلك فإن المجهر الالكتروني هو الوسيلة الوحيدة التي تستخدم في دراستها .

تتألف الشبكة الاندوبلازمية من غشاء مفرد كثير الانطواءات مؤدياً الى
تكوين طبقات مزدوجة مفلطحة تترتب على هيئة صفوف مرتبطة مع بعضها .
ترك كل طبقة من هذه الطبقات فراغاً داخلياً يدعى بفراغ الشبكة E.R.Lumen
أضافة لفراغات خارجية تقع بين طبقات الشبكة الاندوبلازمية تدعى هذه
بالسائتوسول Cytosol .

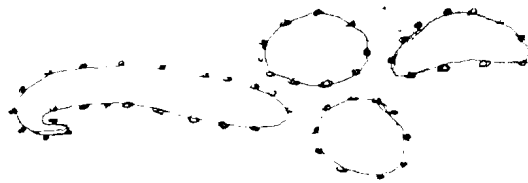
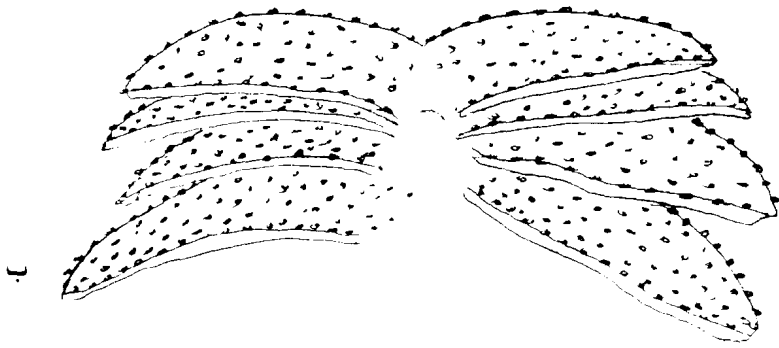
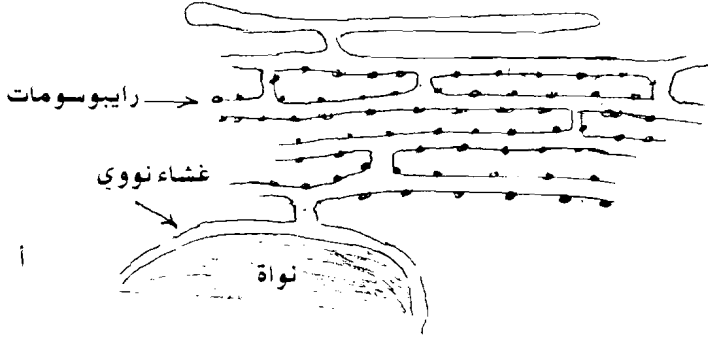
يبلغ قطر الطبقات المفلطحة التي تظهر كصهريج ذات نهايات كروية تقريباً
حوالي 45 نانوميتر بينما يكون قطرها في الشبكات الاندوبلازمية الانبوبية
التركيب مختلف ويتراوح ما بين 40 - 50 نانوميتر .

وعلى الرغم من أن شكل الشبكة لاندوبلازمية العام هو الطبقي الصهريجي أو
المفلطح الا أن هناك أشكال أخرى منها كروي وبيضوي وبعضها ذات أشكال خاصة
(شكل 10 - 11) .

ففي الخلايا الصبغية في شبكية العين تأخذ الشبكية الاندوبلازمية شكلاً
على هيئة صفائح شبكية ذات مركز موحد تترتب لوحدة فوق الأخرى . بينما
تظهر في الخلايا العضلية محيطة بالعضلة ومرتبطة مع أجزاء منها .

كما تظهر الشبكة على هيئة أنيبوبت مفردة الغشاء ذات تشابكات
معقدة جداً .

ترتبط الشبكة الاندوبلازمية مع الغشاء النووي ويعتقد الان ان الغشاء النووي هو في الحقيقة أمتداد يعود للشبكة الاندوبلازمية . كما ترتبط مع المايكوتوندريا ومع الجزء القاعدي للخلايا الضوئية (العصي) والعضلات . كما أنها ترتبط بصورة غير مباشرة مع جهاز كولجي وذلك عن طريق الحويصلات التي تغادر منها باتجاه جهاز كولجي .



شكل 10 - 1 : تخطيط لأشكال مختلفة من الشبكات الاندوبلازمية الخشنة .

الفحص المجهرى للشبكة الاندوبلازمية :

يُظهر الفحص المجهرى الالكتروني للخلايا بأن هناك نوعان من الشبكات الاندوبلازمية وذلك تبعاً لمظهرها الخارجى وهما الشبكة الاندوبلازمية الخشنة Rough Endoplasmic Reticulum والشبكة الاندوبلازمية الملساء Smoth E.R. لا توجد هناك اختلافات في التركيب الكيميائى لاغشية هذه الشبكات الا انهما تختلفان من ناحية المظهر والترتيب أحياناً . فالشبكة الخشنة تحتوي على سطحها الخارجى على أعداد كبيرة من الريبوسومات ويظهر فحص المقطع العرضى لهذه الشبكة بأن هذه الريبوسومات ترتبط بالشبكة في مواقع معينة وأن هناك أجزاء خاصة في هذه المواقع مخصصة للتأصر مع هذه الاجسام بعدما كان يعتقد سابقاً بأن الارتباط ناتج عن سلاسل عديد الببتيدات التي تنتجها والتي تنغرز بالغشاء (شكل 10 - 2) .

لقد وجد بأن استخدام محاليل ملحية عالية التركيز يؤدي الى فصل الريبوسومات عن الشبكة . كما أن خلط الريبوسومات مع الشبكة يؤدي الى ارتباطها مرة أخرى . كما وجد بأن للريبوسومات موقع ارتباط خاص يقع جزء منه على الريبوسوم وتحديد في نهاية تحت الوحدة الكبيرة والجزء الاخر على غشاء الشبكة ويتألف الاخير من نوعين من بروتينات الريبوفورين Ribophorins . لا انه لا تعرف آلية الارتباط هذه لحد الان .

أضافة لسطح الخشن للشبكة الاندوبلازمية الخشنة فإن ترتيبها يميز حيث يرتب غشاء الشبكة على هيئة طبقات صهريجية أو مفلطحة ذات نهايات منتفخة ترتبط مع بعضها جيداً .

وقد تظهر هذه الشبكة اكثر تعقيداً في بعض الخلايا كما هو الحال في الخلايا الكبدية وخلايا البنكرياس حيث تتألف من صفائح عريضة تترتب على بعضها بشكل مكس و قد تحتوي على جزء منها غير خشن . هذا أضافة لوجود ملحقات أخرى على الجهة الخارجية من الغشاء . كما قد توجد على هيئة جزر دائرية كما هو

الحال في الخلايا العصبية أو منتشرة بشكل متجانس في الساييتوبلازم كما هو في الخلايا البلازمية المكونة للجسام المضادة (الاضداد) .



شكل 10-2 : صورة بالمجهر الإلكتروني للشبكة

لاندوبلازمية الخشنة في خلية كبدية ويلاحظ كثافة الشبكة وأرتباطها بالنواة .

أما الشبكة الاندوبلازمية الملساء فتتميز بمظهرها الاملس الخالي من الريبوسومات وشكلها الانبوبي المعقد المتشابك .

يختلف حجم الشبكة الاندوبلازمية الملساء والمحببة اعتماداً على نوع الخلايا ونادراً ما نجد الشبكة متجانسة في الخلايا .

تتألف الشبكة الاندوبلازمية الملساء من تجاويف أنبوبية

متعرجة تتصل مع بعضها بشكل متشابك وقد تكون على هيئة حويصلات أو أكثر تعقيداً وامتسعة الحجم (شكل 10 - 3) .

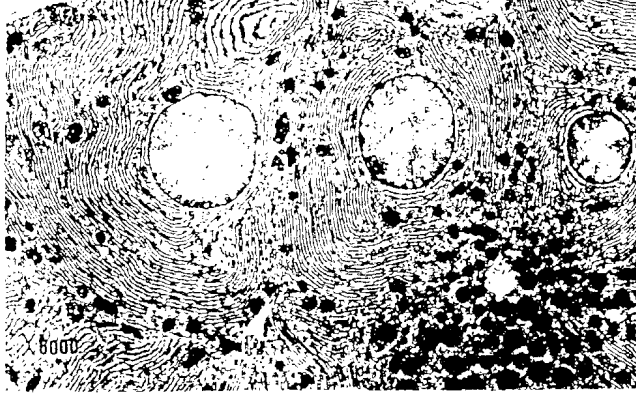
لأجل دراسة تركيب ووظيفة غشاء الشبكة الاندوبلازمية فإنه لا بد أولاً من فصل نوعي الشبكة عن بعضهما بعد تحرير العضيات الساييتوبلازمية عن الخلايا باستخدام المجانسات الكهربائية أو التوجحية .

أن عملية تحرير الشبكة الاندوبلازمية من الخلايا يؤدي الى تفتتها وتحويلها الى حويصلات مختلفة الحجم تدعى بالمايكروسومات (Mikrosomen) . أنه من السهولة تمييز المايكروسومات الناشئة عن شبكة الاندوبلازمية الخشنة لوجود ريبوسومات على السطح الخارجي لمايكروسوماتها . الا أنه من الصعب الحكم على المايكروسومات الملساء حيث أن هناك عضيات ساييتوبلازمية أخرى تتشبه أيضاً

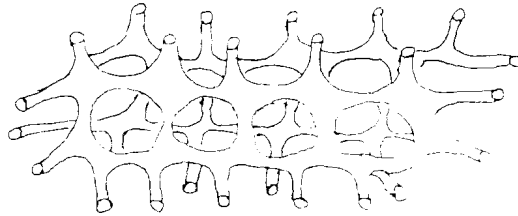
عند استخدام المجانسات مثل أجسام كولجي والمائتوكونديريا وحتى الاجزاء الناعمة من الشبكة الخشنة وتؤدي الى تكوين حويصلات ملساء شبيهة تماماً بمايكروسومات الشبكة الاندوبلازمية الملساء .

لذلك فإنه يتم الحصول على مايكروسومات ملساء تعود للشبكة الاندوبلازمية الملساء باستخدام خلايا كبدية لان الشبكة الملساء فيها واسعة الانتشار (شكلي 4 - 10 و 5) .

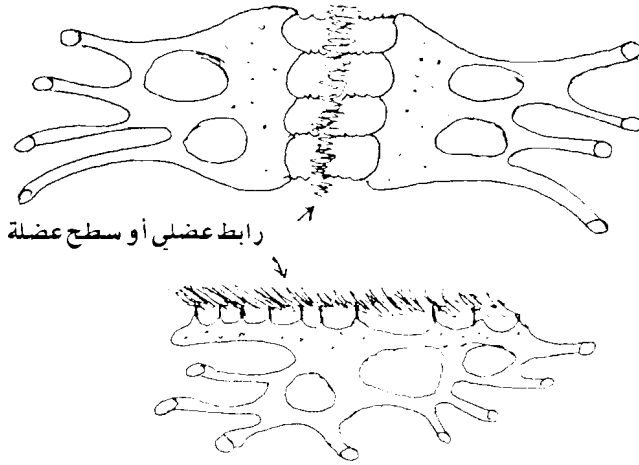
يفصل نوعي المايكروسومات عن بعضهما بالطرد المركزي حيث تتكون طبقتان علوية خفيفة تمثل المايكروسومات الملساء وطبقة سفلية ثقيلة تمثل المايكروسومات الخشنة .



شكل 10 - 3 : صورة بالمجهر الالكتروني للشبكة الاندوبلازمية التي تحيط بنوى ثلاثة خلايا . كما تشاهد الحويصلات الافرازية التي تتجمع فيها الانزيمات المفرزة من خلايا البنكرياس .



شكل 10 - 4 : تخطيط للشبكة الاندوبلازمية الملساء .



شكل 10 - 5 : أرتباط الشبكة الاندوبلازمية مع العضلات لتنظيم تحرير و تخزين أيونات الكالسيوم اللازمة لعملية تقلص وأنسباط العضلة .

التركيب الكيميائي للشبكة الاندوبلازمية :

أظهر التحليل الكيميائي لغشاء الشبكة الاندوبلازمية وجود نسبة عالية من البروتين 50 - 70% والدهون 35 - 50% ونسبة قليلة من الكوليسترول 5 - 7% ويمثل الليستين والدهون المفسفرة أغلب أنواع الدهون الموجودة في الغشاء بينما تمثل البروتينات المرتبطة مع السكر والدهن النسبة العالية من البروتينات .

كما أظهر التحليل الكيميائي لاغشية الشبكات الخشنة والملساء وجود فروق في نسب المركبات العضوية السابقة حيث يحتوي غشاء الشبكة الملساء كمية أكبر من الدهون المفسفرة والكوليسترول مقارنة مع نسبة عالية من البروتين في غشاء الشبكة الخشنة ومحتوى أقل من الدهون . الا أن الغشائين أظهرتا تراكيزاً متساوية تقريباً من أنزيمات النقل الالكتروني مثل أنزيم أختزال المركب NADPH والمركب NADH والسايوكرومات C و P450 وكذلك انزيمات الفسفرة الا انهما يختلفان في تركيز أنزيمات لها علاقة بصناعة وانتاج لدهون ومقاومة السموم وربط البروتينات بجذور من السكريات القليلة .

وظائف الشبكة الاندوبلازمية :

يظهر من التحليل الكيميائي لاغشية الشبكات الاندوبلازمية بأنها عموماً مؤلفة من نفس المركبات الا أن وجود بعض الاختلافات يعود لأهمية وظيفية حيث أن للشبكة الاندوبلازمية أهمية كبيرة جداً في حياة الخلايا . اذ تلعب الشبكة الاندوبلازمية دوراً كبيراً في بناء العضيات السائتوبلازمية الاخرى عن طريق تزويد اخلية بالاغشية اللازمة لذلك . كما أنها تضيف وبأستمرار أجزاءً غشائية الى الغشاء البلازمي عن طريق الحويصلات الغشائية التي تنطلق عبر السائتوبلازم نحو الغشاء حيث تلتحم به . وبذلك فإن الخلية تتمكن من مواجهة زيادة الضغوط الازموزية التي قد تنشأ فيها أضافة المرونة غشاءها البلازمي .

كما تقوم الشبكة بأنتاج العديد من أنواع البروتينات وكذلك الدهون . فالريبوسومات التي تلتصق على السطح الخارجي للشبكة الاندوبلازمية الخشنة تعمل على تصنيع وأنتاج سلاسل عديد الببتيد وتطلقها الى فراغ الشبكة حيث يتم ربطها أولاً وقبل أفرازها الى السائتوبلازم بأنواع من السكريات القليلة بعملية تدعى Glycosylation وتعتبر هذه العملية أحد أهم الطرق في تزويد الخلايا بالبروتينات السكرية .

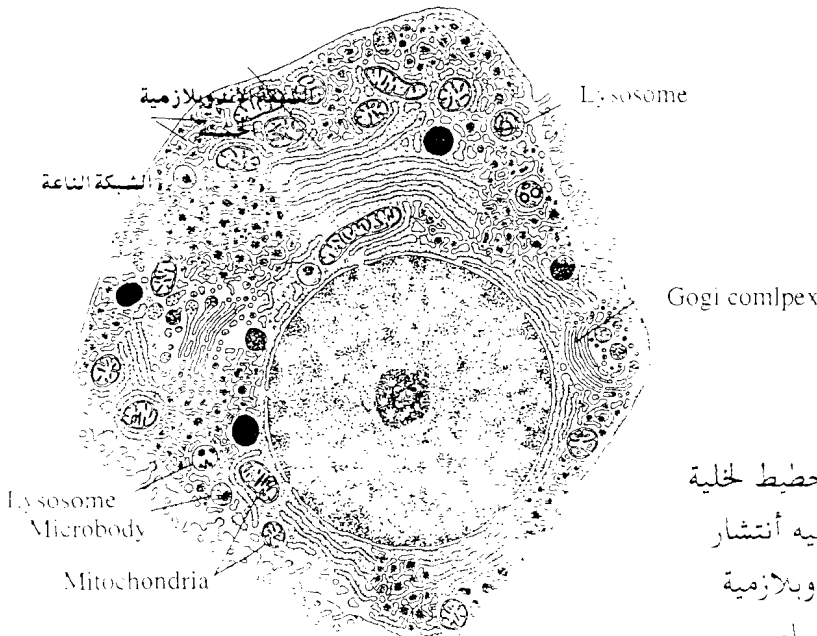
كما تقوم الشبكة الاندوبلازمية بربط بعض جزيئات البروتينات بالدهون والسكر . وتتم هذه العمليات في السطح الداخلي لغشاء الشبكة الاندوبلازمية لتوفر الانزيمات اللازمة لها على هذا السطح .

أما الشبكة الاندوبلازمية الملساء فإن دورها في أنتاج البروتينات يكاد يكون معدوماً الا أنها نشيطة تماماً في أنتاج الدهون و مكافحة السموم وذلك لتوفر أعداد مختلفة من الانزيمات ذات العلاقة على سطحها الخارجي والداخلي (شكل 10 - 6) .

فالخلايا الكبدية على سبيل المثال تحتوي على مساحة واسعة من الشبكة الاندوبلازمية الملساء وتقوم هذه بإنتاج الدهون اللازمة لعمليات الربط مع البروتينات التي تجري في الفراغات الداخلية للشبكة الخشنة وكذلك إنتاج الـ ليسيثين عن طريق ربط الاحماض الدهنية مع الجليسرول الفوسفاتي والكولين . هذا إضافة للدور الكبير للشبكة الملساء في هذه الخلايا في تحليل السموم والعقاقير .

أذ تعمل الانزيمات الداخلية لها على تحويل المركبات السامة الى مركبات غير سامة عن طريق ربط مجاميع هيدروكسيل مع المركبات الهيدروكربونية السامة وكذلك إضافة شحنات كهربائية أو جزيئات أخرى مثل الكبريت وحمض الجلوكورونك Glucuronic acid لتمكين السموم من الذوبان لاجل إدخالها في سلسلة من التفاعلات التي تنتهي بأحاطة مكوناتها بأغشية وطرحها للخارج والتخلص منها .

كما تقوم الشبكة الاندوبلازمية الملساء بدور كبير في عملية تكوين الدهون



شكل 10 - 6 : تخطيط لخلية
كبدية موضحاً فيه انتشار
الشبكات الاندوبلازمية
الخشنة والملساء .

وأمتصاصها وأيصالها الى مجرى الدم لذلك فإن للخلايا الطلائية شبكة ملساء واسعة الحجم لها دور في هذا المجال . كما تقوم هذه الشبكة في الخلايا المولدة للخلايا الجنسية في الخصى والمبايض أنتاج الستيرويدات اللازمة لصناعة الهرمونات الجنسية . كما تفرز أيضاً مثل هذه المركبات في خلايا القشرة للغدة الكظرية .

لقد بينت فحوصات المجهر الالكتروني بأن الشبكة الاندوبلازمية ترتبط بطريقة خاصة مع العضلات بشكل يوحى بأن لها دوراً في عمليات الانقباض والانبساط حيث تنتشر أجزاء من هذه الشبكة حول الخلايا العضلية وفي مواقع الفصل بين الالياف العضلية في العضلات الهيكلية وعند الاقراص في العضلات القلبية .

لقد وجد حديثاً بأن للشبكة الاندوبلازمية دوراً فعلياً في التقلص والانبساط العضلي حيث أن الشبكة الاندوبلازمية تمثل مصدر أيونات الكالسيوم Ca^{++} التي تستخدمها العضلات في التقلص وتطردها الى الشبكة عند الانبساط . تخزن معظم أيونات الكالسيوم هذه في فراغات الساييتوسول الخارجية للشبكات الاندوبلازمية .

الفصل الحادي عشر

جهاز أو أجسام كولجي

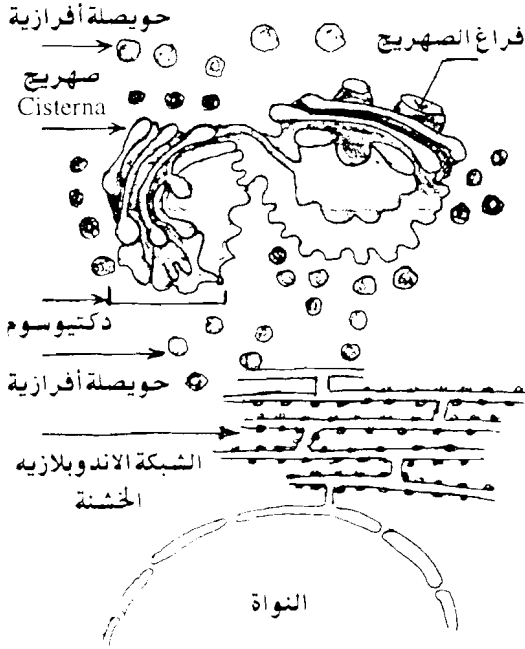
Golgi apparatus or bodies

اكتشف جهاز كوجي من قبل العالم الايطالي كاميللو كوجي عام 1898 كمجموعة من الاغشية المرتبة بطريقة خاصة في الخلايا العصبية . ويطلق عليه أيضاً بمعقد كوجي Golgi Complex أو أجسام كوجي G.bodies . أن من الصعب مشاهدة جهاز كوجي عند الفحص بالمجهر الضوئي لان معامل أنكساره مشابه لمعامل أنكسار الساييتوبلازم . الا انه يمكن مشاهدته عند معاملة الخلايا بأملاح الفضة أو الاوزميوم حيث يظهر الجهاز كشبكة من القنوات والصهاريج والفجوات غير منتظمة الشكل داكنة اللون . يقع جهاز كوجي عادة بالقرب من النواة وغالباً ما يقع فوقها قرب الاجسام المركزية ويختلف مظهره وموقعه تبعاً لنوع الخلايا . فني الخلايا الافرازية يقع الجهاز فوق النواة بينما يحيط بها في الخلايا العصبية . كما قد تحتوي بعض الخلايا على أكثر من جهاز في ساييتوبلازمها . ونظراً للارتباط الكبير بين هذا الجهاز والشبكة الاندوبلازمية فإنه يقع دائماً بالقرب منها ويتميز عنها بكونه أملساً خالياً من الريبوسومات تحيط به فسحة شفافة من الساييتوبلازم الخالي من البروتينات . كما أن له شكلاً مظهرياً مميزاً حيث يظهر على هيئة صفائح مقعرة - محدبة متراصة لا يبدو عليها الارتباط ومحاطة دائماً بأشكال من الحويصلات الغشائية (شكل 11 - 1) .

الفحص المجهرى لجهاز كوجي :

يظهر جهاز كوجي وضحاً بالفحص بواسطة المجهر الالكتروني ويتألف كل جهاز من كدس من الصهاريج المرتبة واحد فوق الآخر ويفصل بين الصهرج والآخر مسافة تتراوح ما بين 20 - 30 نانوميتر . يظهر الصهرج Cisternae على هيئة تجويف بالوني مقعر من أحد السطوح ومحدب من السطح الاخر ينتهي بانتفاخات واضحة ويحتوي في فرغه على مادة كثيفة . يبلغ اتساع فراغ الصهرج حوالي 15 نانوميتر ويختلف سمك غشاء السطح المقعر عن غشاء السطح المحدب حيث يكون غشاء السطح المحدب أرق 6 - 7 نانوميتر من غشاء السطح المقعر 7 - 10 نانوميتر .

ويظهر من أختلاف سماكة أسطح الصهاريج بأن السطح المحدب ربما يكون سطحاً غير ناضحاً بينما يكون السطح المقعر الاقرب الى تركيب الغشاء البلازمي سطحاً أفرازياً .



شكل 11 - 1 : تخطيط لجهاز كوجلي موضحاً فيه أجزائه وأرتباطاته مع الشبكة الاندوبلازمية والنواة .

يختلف عدد الصهاريج المؤلفة لكل كدس (يطلق عليه أحياناً بالدكتيوسوم Dictyosome) ويتألف الكدس النموذجي من ستة صهاريج وقد يصل عددها الى أكثر من 30 صهرج في خلايا حقيقية النواة الواطئة (شكل 11 - 2) .

أضافة للصهاريج فأن هناك مكونات أخرى لجهاز كوجلي هي الانبيوبات Saccules التي تمتد بين الصهاريج وحولها ويبلغ قطرها حوالي 60 نانوميتر والحويصلات Vesicles التي

تترافق دائماً مع اكداس الصهرج وهي تراكيب غشائية يبلغ قطرها حوالي 50 نانوميتر تتجمع في نهايات الصهاريج وكذلك بالقرب من الشبكة الاندوبلازمية وأعلى الكدس . تتبرعم الحويصلات الغشائية من نهاية الصهاريج بعد تحميلها بالمواد المفرزة المحوره من قبل الجهاز .

علاوة على الحويصلات الغشائية فأن الفجوات الافرازية Secretory Vacuoles التي يبلغ قطرها حوالي 1000 نانوميتر والتي تنتشر على جانبي الصهاريج وخصوصاً بالقرب من الغشاء البلازمي هي جزء من جهاز كوجلي وتحتوي

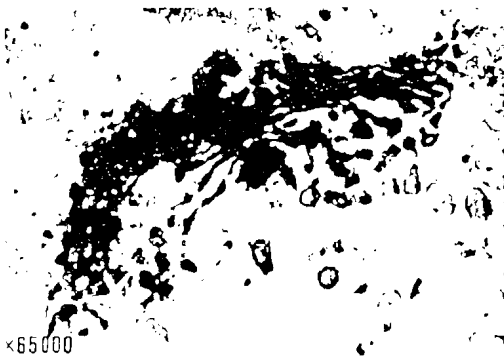
على منتجات مركزة معبئة من قبل الجهاز نفسه (شكل 11 - 3) .

تنفصل باستمرار من صهاريج كولجي العديد من الحويصلات التي تحمل داخلها أنواعاً مختلفة من البروتينات وغيرها . كما تلتحم بهذه الصهاريج أعداد أخرى من الحويصلات الإفرازية القادمة من الشبكة الاندوبلازمية وهو ما يجعل جهاز كولجي غير ثابت ويتغير باستمرار حيث تستعمل أغشية صهاريجه لتكوين الفجوات والحويصلات وبنفس الوقت يجري بناء وتعويض هذه الأغشية عن طريق التحام الحويصلات الناقلة التي تحمل منتجات الشبكة الاندوبلازمية .

يختلف عدد اكداس الصهاريج أو الدكتيوسومات في الخلايا وذلك اعتماداً على وظيفة الخلايا . فالخلايا الإفرازية كخلايا البنكرياس والخلايا الكأسية في بطانة الأمعاء تحتوي على عدد كبير من هذه الاكداس يتراوح ما بين 10 - 100 كدس وتشغل حيزاً كبيراً من حجم هذه الخلايا .



×65000



×65000

شكل 11 - 2 : صورة بالمجهر الإلكتروني لجهازي كولجي ويلاحظ الصهاريج المؤلفة له والحويصلات الإفرازية المختلفة .

نشأة جهاز كوجلي :

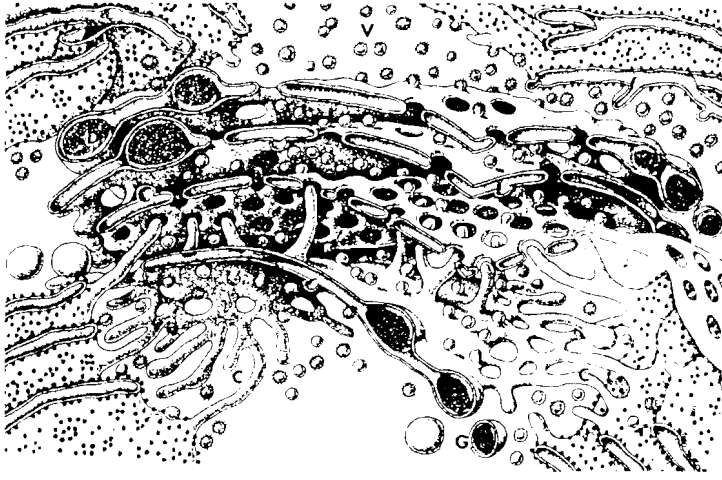


شكل 11 - 3 : صورة بالمجهر الالكتروني لخلية طلائية مبطنة للمجري التنفسية يظهر فيها عدداً من أجهزة كوجلي (←) وأجسام حالة (←) وحويصلات إفرازية (V) ونواة الخلية (N) .

أن وجود جهاز كوجلي في موقع قريب من الشبكة الاندوبلازمية وكذلك وجود أرتباطات لبعض هذه الاجهزة في بعض الخلايا مع الغشاء النووي يبعث على الاعتقاد بأن هذا الجهاز ربما يشتق من الشبكة الاندوبلازمية بمشاركة من النواة . يرجح هذا

الاعتقاد الى التحام العديد من الحويصلات الافرازية المغلفة التي تطلقها الشبكة بجهاز كوجلي . تعمل هذه الحويصلات على تعويض الجهاز عن الاغشية التي يفقدها نتيجة إطلاقه المستمر للحويصلات باتجاه السايوتوبلازم والغشاء البلازمي وهو ما يشابه الآلية التي يعتقد بأن الجهاز نشأ فيها . أن الافتراض المهم في هذه الآلية أن الشبكة الاندوبلازمية ربما تظهر قبل ظهور جهاز كوجلي وأن هذه الاخيرة لا تلبث أن تكون الحويصلات التي تلتحم مع بعضها في موقع قريب من الشبكة . ويزيادة عدد الحويصلات الافرازية المتحمة تظهر الصهاريج ثم يظهر جهاز كوجلي الاولي الذي لا يلبث أن يتطور مع زيادة عدد الصهاريج المكونة له .

أضافة لتزويده بالانزيمات اللازمة التي يتم صنعها من قبل ريبوسومات الشبكة الاندوبلازمية لتوصه عبر الحويصلات التي تلتحم معه (شكل 11 - 4) .



شكل 11 - 4 : تخطيط للترباط الوثيق بين الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجي
موضحاً فيه التداخلات في أجزاء كل منهما مع الآخر إضافة لأضافة لدور
الحويصلات الغشائية في هذا الترباط .

أما دور النواة في بناء هذا الجهاز فإنه يعتقد بأنه دور غير مباشر يتمثل في
تكوين الاحماض النووية المرسالة التي تستخدمها الريبوسومات في بناء
البروتينات . وهو دور يؤثر ليس فقط على نمو وتطور جهاز كوجي بل يمتد ليشمس
جميع نواحي الحياة في الخلايا .

يظهر مثل هذا الدور واضحاً عند إزالة النواة من الخلية حيث تبدأ العضيات
السايتوبلازمية خصوصاً الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجي بالانحسار
والاضمحلال عبر تقنص وتكماش أغشيتها مما يؤدي الى انخفاض أعداد
التعرجات والانبعاجات الغشائية وقد يصل في جهاز كوجي الى انخفاض أعداد
الصهاريج المؤلفة له .

فقد أزيلت نواة خلية أميبية لفترة من الزمن وشوهد في الخلية مثل هذه
التطورات التي تحدثنا عنها حيث حصل أضمحلال واضح في الشبكة
الاندوبلازمية وجهاز كوجي ولا تلبث هذه أن تستعيد عافيتها وطبيعتها الاولية بعد
ساعات من إعادة النواة الى هذه الخلية .

كما وجد بأن معاملة الخلايا بمواد مثبطة لانتاج الاحماض النووية المرسالة يؤدي أيضاً الى أضمحلال جهاز كولجي بنفس الطريقة التي تحصل معه عند إزالة النواة . أن ذلك يدفع للاعتقاد بأن بعض أغشية هذا الجهاز ربما يتم تكوينها داخل الساييتوبلازم عن طريق ربط البروتينات مع الدهون وغيرها أضافة للأغشية المضافة من قبل الحويصلات الافرازية .

التحليل الكيميائي لجهاز كولجي :

أوضح التحليل الكيميائي لأغشية جهاز كولجي الارتباط بين هذه الأغشية وأغشية الشبكة الاندوبلازمية وغشاء البلازما . أذ تبين بأن تركيب أغشية جهاز كولجي هو وسط بين تركيب أغشية الشبكة الاندوبلازمية والغشاء البلازمي حيث تبلغ نسبة الدهون المؤلفة لغشاء جهاز كولجي حوالي 46% مقارنة مع 62% في أغشية الشبكة الاندوبلازمية و 40% في أغشية البلازما .

بينت فحوصات المجهر الإلكتروني لأغشية جهاز كولجي بأن السطح المعقدة للصحارج والمواجهة للغشاء البلازمي هي السطح الفارزة في الجهاز وأن لها سماكة وكثافة الكترونية ماثلة لسماكة وكثافة غشاء البلازما . لذلك فإن الأغشية المحيطة بالحويصلات المنطقه من هذه السطح باتجاه غشاء البلازما تكون على الاغلب ماثلة لتركيب الغشاء البلازمي . كما أوضحت نفس الفحوصات بأن السطح المحدب لصحارج الجهاز المقابلة للشبكة الاندوبلازمية والتي تنتحم عنده الحويصلات الافرازية القادمة من الشبكة ذو سماكة وكثافة الكترونية ماثلة لما موجود في أغشية الشبكة الاندوبلازمية .

أن ذلك يدفع بالاعتقاد بأن التركيب الكيميائي التفصيلي لأغشية السطح المحدبة يختلف عن ما هو لأغشية السطح المقعرة حيث يفترض تماثل اغشية السطح المقعرة مع تركيب الغشاء البلازمي .

أن ما يدعم هذا الاعتقاد هو احتواء السطح الداخلية لأغشية جهاز كولجي

على أنزيمات مشابهة لما موجود على السطوح الداخلية لاغشية الشبكة
الاندوبلازمية مثل أنزيمات السايوكروم C المختزلة لمركبات الطاقة NADPH و
NADH وأنزيم TPPase . كما توجد أيضاً أنزيمات مشابهة لما موجود على السطح
الداخلي لغشاء البلازما مثل الانزيمات 5 - nuclotidase و B-leucyl naph-
thulamidase و Thiamine pyrophosphatase إضافة لوجود أنزيمات أخرى مثل
الانزيم N- acetyl glucosamine و Galactosyl transferase و G6, P و ATPase و
Acid phosphatase .

كما أن نتائج التحليل الهستوكيميائي الذي أجري لمعرفة المكونات
الكاربوهيدراتية والبروتينية والدهنية في أغشية جهاز كولجي بينت أن هناك اختلافاً
في نسب هذه المركبات عند السطوح المحدبة والمقعرة حيث كانت نسبتها عالية عند
السطوح الناضجة المقعرة مقارنة بنسبتها في السطوح المحدبة .

أوضحت هذه التحليل أيضاً وجود تدرج في كثافة هذه المركبات في صهاريج
الجهاز . إذ تزداد هذه المركبات باتجاه الصهاريج من خلية وتقل عند الصهاريج العلوية
المواجهة لغشاء البلازما .

أن مثل هذا الاختلاف في الكثافة لا بد وأن يخدم الوظيفة التي يقوم
بها هذا الجهاز .

وظائف جهاز كولجي :

إن الوظيفة الرئيسية لجهاز كولجي هي تغليف المنتجات التي تصله من
الشبكة الاندوبلازمية بعد تحويرها وانضاجها . وإن البروتينات التي تصل الى
الجهاز قد تصل على هيئة سلاسل عديدة بيتيد مرتبطة بسكريات قليلة ويتم
تشكلها بهيئتها النهائية بعد تحويرها داخل فراغات صهاريج الجهاز . يعتقد الان
ان مصدر الجزيئات الكبيرة في الخلايا هي أغشية جهاز كولجي وان هذه
الاعشية تسيطر على عملية إطلاقها .

أن معظم هذه الجزيئات لا بد وان تمر في مرحلة ما من مراحل تكوينها في جهاز كوجلي حيث يتم تحويلها بربط سكريات قليلة مع أسبرجين البروتينات المنتجة من الشبكة الاندوبلازمية الخشنة وكذلك إضافة كبريت أو أحماض دهنية لمواقع السيرين و الثيونين .

تختلف انواع السكريات التي يتم ربطها مع البروتينات ولكن يمكن تمييز نوعين من السكريات المرتبطة وهي السكريات القليلة المعقدة وسكريات قليلة غنية بالمانوز . كما قد تحتوي بعض البروتينات على نوعي السكريات . تحتوي السكريات القليلة غنية المانوز على سكر مانوز وأستيل جلوكونوز أمين N-acetylglucosamine . بينما تتألف السكريات القليلة المعقدة إضافة للسكريات السابقة على عدد من جزيئات الجلاكتوز وقليل جداً من جزيئات حامض السيالك الذي له أهمية في شحن البروتينات السكرية بشحنة سالبة .

تقوم الشبكة الاندوبلازمية الخشنة بأضافة بعض السكريات الى سلاسل عديد الببتيد المفرزة الى فراغها وتستكمل عملية أضافة السكريات بعد ذلك في فراغات صهاريج كداس كوجلي وتحتاج هذه العمليات الى عدد من الانزيمات . وأستناداً الى تجارب استخدام النظائر المشعة فأن عملية إنتاج السكريات وخصوصاً المانوز والجلاكتوز وحامض السيالك تتم في فراغات صهاريج جهاز كوجلي وقد تنتقل الى الشبكة الاندوبلازمية ليم ربطها مع البروتينات لتوفر بعض الانزيمات الرابطة على السطح الداخلي لغشاء الشبكة . لقد بينت نتائج الفحوصات الهستوكيميائية التي أجريت على الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجلي للخلايا الكبدية وجود مثل هذه الانزيمات . كما أثبتت هذه النتائج وجود أنزيم الجلاكتوسيل ترانسفيريز Galactosyl transferase مرتبط فقط مع اغشية صهاريج جهاز كوجلي ويستخدم هذا الانزيم الان في تمييز الحويصلات المنسأة لجهاز كوجلي عن غيرها من الحويصلات التي تنشأ عند تحطيم الخلايا لفصل عضياتها السيتوبلازمية .

أن الفحص بالمجهر الالكتروني لخلايا تم تربيتها على وسط غذائي يحتوي على سكر مانوز موسم بنظير الهيدروجين الثالث (H^3) لفترة قصيره أوضح بأن موقع هذا السكر يكون في الشبكة الاندوبلازمية .

كما تم تحديد موقع سكر الاستيل جلوكوز أمين عند استخدام نفس الطريقة في الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كولجي . فيما تم تحديد موقع الجلاكتوز وحامض السيليك في جهاز كولجي فقط . كما بينت تجارب استخدام النظائر المشعة بتحريك البروتينات من الشبكة الاندوبلازمية نحو جهاز كولجي ثم انتقالها الى مواقع مختلفة داخل الخلايا حيث تأخذ عملية انتقال البروتينات الى جهاز كولجي حوالي 10 دقائق وتأخذ 30 - 60 دقيقة للانتشار من الجهاز الى أنحاء مختلفة من الخلايا .

لا يقتصر عمل جهاز كولجي على تحويل وتغليف البروتينات المهاجرة اليه من الشبكة الاندوبلازمية بل يحتمل أنه يقوم أيضاً بإنتاج بعض المركبات الكربوهيدراتية والبروتينات حيث تزخر أغشيتها الداخليه بأنواع مختلفة من الانزيمات مثل الثايمين بايروفوسفاتير والنفثاليل أمايديز وجلوكوز أمين ترانسفيريز و G6P والفوسفاتيز الحامضي وغيرها والتي لها دور بنائي إضافة للمساهمة في توفير الاواصر اللازمة لربط المركبات السكرية مع البروتينات .

أن معظم الافرازات المخاطية التي تفرزها الخلايا الكأسية في بطانة الامعاء وغيرها تصنع أولاً داخل صهاريج كولجي التي يعج بها سايتوبلازمها ثم تفرز بعد ذلك نحو السطح الخارجي . أن النواتج المخاطية لهذه الخلايا تتألف من هيكل بروتيني مرتبط مع أنواع من السكريات مثل الجلاكتوز والاستيل جلوكوز أمين وحامض السيليك .

ويعتقد بأن معظم هذه السكريات يتم تصنيعها من جزئيات جلوكوز داخل صهاريج كولجي حيث تتوفر فيها الانزيمات البنائية اللازمة لذلك .

أضافة لذلك فإنه يعتقد بأن الجهاز يقوم أيضاً بربط الكبريت ببعض المنتجات مثل السكريات وسلاسل عديد الببتيد . يأتي هذا الاعتقاد من تركيز الكبريت داخل جهاز كولجي حيث بين الفحص المجهرى وجود الكبريت كبقع فضة أو سوداء عند استخدام الكبريت الموسم في الاوساط الغذائية لتربية الخلايا .

أن العديد من الخلايا الافرازية تقوم بإنتاج موادها وطرحها الى الساييتوبلازم على هيئة حويصلات مغلقة تنفصل باستمرار من نهايات صهاريج أجهزة كولجي . كما تفرز بعض المواد مباشرة الى الساييتوبلازم دون تغليف .

تحمل بعض الحويصلات نواتج افرازية خاصة لتصديرها الى خارج الخلايا لذلك فإن مثل هذه الحويصلات تأخذ طريقها مباشرة باتجاه الغشاء البلازمي لتلتحم معه لتطرح محتوياتها الى الخارج . بعض الافرازات تطرح الى الخارج مغلقة كما هو الحال في الفضلات وبعض الهرمونات والانزيمات ويعمل الغشاء البلازمي على احتياطتها وأفرازها .

لهذا فإن الغشاء البلازمي يفقد أجزاء منه عبر هذه المهمة ويستعير عن هذه الاجزاء المفقودة بأغشية الحويصلات الملتحمة معه . لذلك فإن جهاز كولجي يلعب دوراً كبيراً في تعويض الاغشية البلازمية ومساعدتها على اصلاح الاضرار الميكانيكية التي قد تحصل له تماما كمساهمة الشبكة الاندوبلازمية في تعويض جهاز كولجي عن أغشيته التي يفقدها عند تكوينه الحويصلات الافرازية .

بعض الحويصلات التي تنشأ من نهايات صهاريج كولجي تنطلق نحو الساييتوبلازم وتبقى سابحة فيه . لقد وجد من استخدام النظائر المشعة بأن العديد من هذه الحويصلات تحتوي على أنزيمات هاضمة ونطلق على هذه الحويصلات بالاجسام الحالة او اللايسوسومات Lysosomes . لقد تم تشخيص العديد من أنواع هذه الاجسام التي تحتوي على أنواع من الانزيمات مثل الهايدروليز Hydrolase والتايروسينيز Tyrosinase وحببيات بيتا B-granules

والبيروكسيداز Peroxidase . لقد بينت الفحوصات الهستوكيميائية التي أجريت بالمجهر الالكتروني بأن هناك تركيزاً عالياً لمثل هذه الانزيمات موجودة في النهايات الكروية لصهاريج أجهزة كولجي مما يؤكد بأن مصدر الاجسام الحالة في الخلايا هي أجهزة كولجي .

كما شخصت بعض الحويصلات الغزيرة بالماء فقط والتي من الممكن أن تمثل خزانة مائية احتياطية تستخدمها الخلايا في حالة الجفاف أو العطش وهي تمثل في هذه الحالة فجوات مائية .

أضافة للوظائف السابقة فإنه وجدت مواقع للنقل الفعال لايونات الصوديوم والبوتاسيوم في أغشية أجهزة كولجي في الخلايا العصبية . ويعتقد بأنها تعمل على ضخ هذه الايونات الى الساييتوبلازم لتوفير القطبية اللازمة لاغشية هذه الخلايا واللازمة لنقل السيالات العصبية .

الفصل الثاني عشر

Lysosomes الاجسام الحالة
Peroxisomes والبيروكسيمات
or Microbodies أو الاجسام الدقيقة

لم تكن الاجسام الحالة (اللايسوسومات) معرفة قبل عام 1949 وقد تم الاحساس بوجودها أثناء الدراسات الكيميائية التي أجريت آنذاك على الانزيمات التي لها علاقة بأبيض الكاربوهيدرات . لقد لوحظ من خلال هذه الدراسات وجود شذوذ غير منتظم في تفاعلات أنزيمات التحليل المائي المتعلقة بالفوسفاتيز الحامضي . فقد سجلت زيادة عالية في النشاط الانزيمي عند استخدام مستخلصات خلوية مذابة في الماء مقارنة بنشاط منخفض في المستخلصات المذابة في محلول سكري متوازن . كما سجل ارتفاع في النشاط الانزيمي عند استخدام مستخلصات سبق حفظها لفترة من الزمن مقارنة مع نشاط منخفض في المستخلصات الخلوية الحديثة التحضير . لقد كانت جميع حالات الشذوذ الكيميائي هذه ترتبط مع رواسب لاجسام صغيرة جداً .

لقد أدت هذه الملاحظات الى افتراض وجود أجسام خلوية في الخلايا لها دور في عمليات ايض البروتينات والكاربوهيدرات وغيرها وهي المسؤولة عن الشذوذ الذي تم ملاحظته في الدراسات السابقة .

وقبل رؤية هذه الاجسام تحت المجهر فأن العلماء طوروا طرقاً كيميائية خاصة للاستدلال على وجودها وتعتبر طريقة جومري Gomer التي تستخدم للكشف عن وجود أنزيم الفوسفاتيز الحامضي عن طريق أملاح الرصاص إحدى التقنيات الهستوكيميائية الرائدة في هذا الحقل .

وكنتيجة لذلك فقد تم تفسير الشذوذ في التفاعلات الانزيمية عند استخدام مستخلصات خلوية مخزنة أو مذابة في الماء الى ان ذلك يؤدي الى تدمير اكياس اللايسوسومات وانتشار الانزيمات الهاضمة بتركيز عالي مقارنة مع التركيز المنخفض لها في المستخلصات الحديثة أو المذابة في محلول سكري متوازن .

في عام 1915 وبأستخدام طريقة الترسيب الالكتروني الكثيف - Electron dense Precipitate تمكن كريستيان دي دوف من مشاهدتها بالمجهر ووصفها ووجد بأنها مؤلفة من حويصلات ذات غشاء مفرد محملة بالانزيمات الهاضمة .

وباستخدام تفاعلات الكشف عن أنزيمات التحليل المائي للمركبات الكربوهيدراتية وغيرها وبالفحص المجهرى بالمجهر الالكتروني تم التعرف على وجود اكثر من 60 أنزيماً هاضماً في اللايسوسومات مما يوضح الاهمية الوظيفية البالغة لهذه الحويصلات .

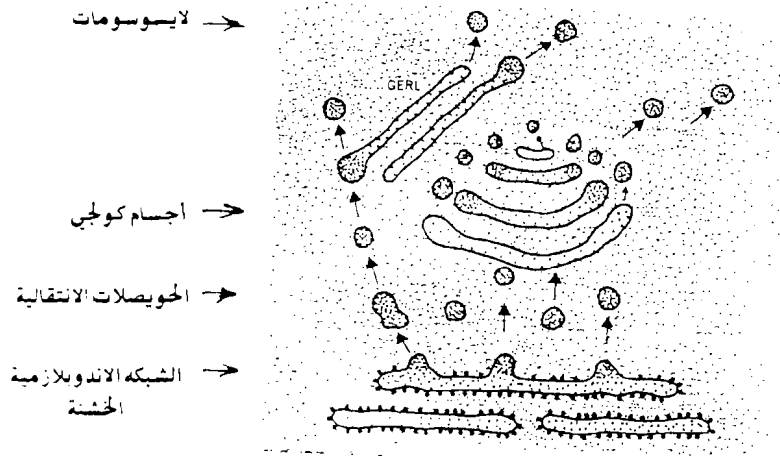
لقد أمكن رؤية الاجسام الحالة التي يتراوح قطرها ما بين 0.25 الى 0.5 مايكروميتر في جميع الخلايا الحيوانية تقريباً والحيوانات الالوية بأستثناء كريات الدم الحمراء . توجد الاجسام الحالة بأحجام وهيئات مختلفة داخل الخلية على عكس بقية العضيات السائتوبلازمية مما يعكس الدور المتنوع لها في عملية تحليل المواد (شكل 12 - 1) .

يمكن تمييز مجموعتين من الاجسام الحالة في الخلية وهي الاجسام الحالة الالوية Primary Lysosomes وهي اللايسوسومات حديثة التكوين وتتميز بصغر حجمها وقربها من اجسام كوجي أو حولها وبأحتوائها على أنزيمات هاضمة فقط قد تكون غير نشيطة ولكنها تصبح فعالة بعد برهة من الزمن والاجسام الحالة الثانوية Secondary Lys. وهي ذات أشكال وأحجام مختلفة ولكني اكبر كثيراً من الاجسام الحالة الالوية ويمكن مشاهدتها في مواقع مختلفة من الخلية . تنشأ الاجسام الحالة الثانوية من التحام اجسام حالة أولية مع فجوات غذائية أو فجوات ذات عضيات يراد تحطيمها والتخلص منها .

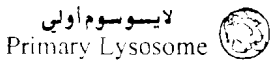
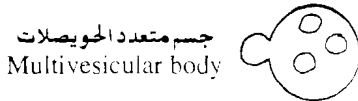
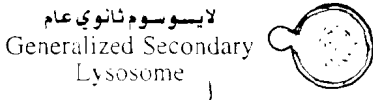
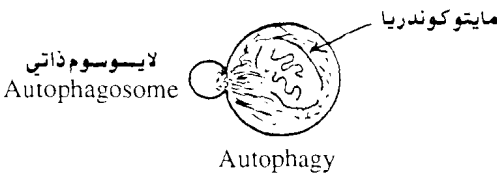
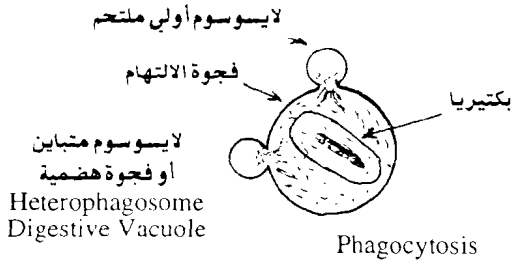
ونتيجة لاختلاف حجم الاجسام الحالة الثانوية فقد سميت بأسماء أخرى فمثلاً عند التحام لايسوسوم مع فجوة غذائية ناتجة عن التهام خارجي Phagocytosis جسم أو مادة كبيرة الحجم مثل البكتيريا فأن الفجوة المتحدة تدعى بالفجوة الهضمية Digestive Vacuole أو للايسوسوم المتباين Hetero-phagosomes . بينما تدعى الفجوة الناتجة من التحام لايسوسوم مع فجوة غذائية ناتجة عن التهام ذاتي Autophagy مثل التهام مايتوكوندريا أو غيرها من العضيات الداخلية باللايسوسوم الذاتي Autophagosomes .

كما تدعى اللايسوسومات التي تحتوي بداخلها على حويصلات

دقيقة بالاجسام متعددة الحويصلات Multivesicular bodies (شكل 12 - 2) .
 تتم عملية هضم المواد الغذائية داخل اكياس اللايسوسومات الثانوية تتحرر
 بعدها المواد الاولية النافعة متجهة نحو الساييتوبلازم بينما تبقى فضلات الهضم غير
 القابلة لمزيد من التحلل داخل اكياس اللايسوسوم الثانوي ونتيجة لاستهلاك المادة
 المهضومة والانزيمات تنكمش هذه اللايسوسومات لتصبح مخازن لفضلات
 تفاعلاتها وتدعى عندئذٍ بالاجسام المتبقية Residual bodies .



شكل 12 - 1 : تخطيط يوضح مراحل تكوين الاجسام الحالة موضحاً فيه دور الشبكة الاندوبلازمية الخشنة وأجسام كولجي .



شكل 12 - 2 : أنواع مختلفة من اللايسوسومات التي تشاهد في الخلايا الحية .

تقوم الخلايا بالتخلص من الفضلات المتجمعة في الاجسام المتبقية بطرق مختلفة . فالخلايا النباتية لاتتمكن من طرح هذه الفضلات خارجاً بسبب أحاطتها بجدار سيليلوزي صلب لذلك فأنها تعمل على تجمعها داخل فجوات خاصة بذلك تمثل مكباً للنفايات . وتشارك الخلايا النباتية مثل هذه الالية العديد من الخلايا الحيوانية . بينما تقوم خلايا أخرى بالتخلص من نفاياتها بطرحها خارج غشاءها الخلوي وذلك بالتحام الاجسام المتبقية مع الغشاء البلازمي وطرده الفضلات الى الخارج .

أن عملية تراكم الاجسام المتبقية في سايتوبلازم الخلايا يؤدي الى تقليص حجم

المساحة الفعالة داخلها ويعتبر تراكم هذه الاجسام أحد الاسباب التي تؤدي الى ظهور الهرم أو الشيخوخة على الخلايا الذي يسبق الموت . بعض الفضلات نافع لانواع معينة من الخلايا لذلك فأن الاجسام المتبقية الخازنة لهذه الفضلات

كالحديد والنحاس تتحلل داخل الساييتوبلازم مطلقة هذه المواد لإعادة تدويرها وربطها مع مركبات نافعة للخلايا . ويذكر بأن العديد من الانزيمات والانزيمات المساعدة والعوامل المساعدة ومركبات الطاقة الوسيطة تحتوي على عناصر معدنية ضرورية لفعاليتها .

تظهر الاجسام المتبقية بعد صباغتها وفحصها بالمجهر الالكتروني كتركيبات غشائية محاطة بحلقات وتميل لتجميع الدهون التي تتأكسد مع مرور العمر ليتحول الى صبغة لييوفوسين Lipofuscin تظهر واضحة في العضلات القلبية والخلايا العصبية المتقدمة في العمر .

تحاط الاجسام الحالة بغشاء مفرد يبلغ سمكه حوالي 7 نانوميتر ويشقق على الاغلب من أغشية جهاز كوجي . ونظراً لان الاجسام الحالة يمكن أن تلتحم مع الفجوات الغذائية التي تنشأ كحويصلات من الغشاء البلازمي لذلك فإن أغشية الاجسام الحالة الثانوية تبدي أضافة لمظاهر أغشية كوجي بعض مظاهر وصفات غشاء البلازما .

يملك غشاء الاجسام الحالة مواصفات فريدة تساعد كثيراً في أداء مهمة هذه العضيات . فالغشاء يحتوي على نشاط متميز ومنظم لتحليل جزيئات الطاقة ATP لتزويد محلول الانزيمات بأس هيدروجيني مناسب لعملها وهو 5 (PH 5.0) عن طريق إطلاق أيونات الهيدروجين الموجبة حيث تعمل جميع أنزيمات التحليل المائي المحزونة في اللايسوسومات مثل أنزيمات البروتيز والنيوكلييزو الفوسفوليبيز والفوسفاتيز والسلفاتيز والجلوكوسايديز والليباز وغيرها عند هذا الاس الهيدروجيني وتفقد نشاطها عند زيادته أو نقصانه وهو ما يجعلها أمينة وغير نشيطة عند تسربها الى الساييتوبلازم في بعض الحالات .

كما أن غشاء الاجسام الحالة غير نفاذ للانزيمات وأنه يحتوي على مواقع متخصصة تسمح له بالالتحام مع أغشية الفجوات الغذائية أو غشاء البلازما .

أن مثل هذه الصفات الفريدة لهذا الغشاء تدل على أن تركيبه الاساسي مماثل

لتركيب الاغشية التي أشتق منها (أغشية صهاريج كولجي) الا أنه يمتلك بعض التحورات الخاصة التي لم يتم الكشف عنها لحد الان .

تلعب الاجسام الحالة أدواراً متنوعة في الخلايا . فأضافة الى دورها في هضم المواد الغذائية وتحليلها الى مواد أولية نافعة فإن لها دوراً مهماً في عملية السيطرة على إفراز الخلايا وغيرها .

أن العديد من العضيات الساييتوبلازمية كالشبكة الاندوبلازمية والميتوكوندريا وغيرها يمكن أن تتعرض للاضرار التي تؤدي الى تلف جزء منها أو أتلافها كلياً كما هو الحال في حالات الاصابة بالامراض المختلفة والتقدم بالعمر . لذلك فإن الخلايا تلجأ الى التخلص من الاجزاء المتضررة أو العضيات المتضررة عن طريق أحاطتها بغشاء وأطلاقها في الساييتوبلازم حيث تلتحم معها الاجسام الحالة لتقوم بهضمها والتخلص منها . وتدعى عملية التهام هذه بالالتهام الذاتي Crinophagy .

كما يمكن مشاهدة الالتهام الذاتي في أنسجة المبيض بعد كل دورة تبويض حيث يتم خلال ذلك تحلل الجسم الاصفر Corpus Luteum حيث تتحرر الانزيمات الهاضمة من الاجسام الحالة نحو الجسم الاصفر وتؤدي بعد ذلك الى اندثاره وتحلله . كما تساهم الانزيمات الهاضمة التي تفرزها الاجسام الحالة في تحلل انسجة يرقات الحشرات والافاعي أثناء الانسلاخ .

أن الفحوصات الهستوكيميائية التي أجريت على نماذج نسيجية مأخوذة من ذيل يرقات الضفادع بينت بأن عدد الاجسام الحالة في أنسجة ذبول اليرقات يزداد بأضطراد كلما تقدمت اليرقات نحو الطور البالغ . ويبدو من ذلك بأن زيادة عدد الاجسام الحالة له علاقة بأختفاء ذبول اليرقات لأجل تحويلها الى بالغات .

يغطي رأس الحيوانات المنوية تركيب غشائي كبير مشتق من أجسام كولجي يمثل لايسوسوماً عملاقاً يحتوي على كمية كبيرة من الانزيم المحلل لغلاف البويضات . لقد وجد من خلال دراسة آية الاخصب التي تحصل بين الحيوانات المنوية والبويضات بأن غشاء الاكروسوم Acrosome الذي يمثل الجسم الحال

الامامي في الحيوان المنوي يلتحم مع غشاء البويضة بعد عدة ثواني من التصاق الحيوان المنوي بالبويضة يتبعها انطلاق الانزيمات الهاضمة منه لفتح الطريق امام نواته للدخول الى داخل البويضة .

ولا يلبث غشاء البويضة بعد ذلك أن يلتحم ثم تبدأ عملية بناء أغلفة إضافية حول البويضة لتكوين غشاء الاخصاب لمنع أختراق حيوانات منوية أخرى . أن عملية الالتحام الاخصابي متخصصة جداً ولا تحصل بين الحيوانات المنوية نفسها أو البيوض بل بين البيوض والحيوانات المنوية وهو ما يدل على وجود مستقبلات متخصصة للانزيمات الهاضمة على سطح البيوض دون الحيوانات المنوية . ويبدو من ذلك بأن عملية الاخصاب محكومة بعوامل كثيرة منها دور اللايسوسوم القمي (الاكروسوم) للحيوانات المنوية .

كما يبرز دور اللايسوسومات واضحاً في وظيفة كاسرات العظام Osteoclasts حيث تقوم هذه العضيات بأفراز انزيماتها في الفراغات الضحلة التي توجد فيها أو بقربها وتعمل على تحليل وأزالة الياف الكولاجين والاملاح اللاعضوية من العظام وأطلاقها الى الدم . ويبدو عمل هذه الخلايا كبيراً في الاعمار المتقدمة في الانسان حيث تزداد عملية تآكل العظام وهو ما يؤدي الى هشاشة العظام التي تنتشر بين المسنين .

تمتلك خلايا الجسم عموماً عمراً معيناً تنتهي بعدها بالموت . ويبدو بأن هناك اليات مختلفة تتمكن من خلالها الكائنات من التخلص من الخلايا الهرمة أو المريضة ويعتبر الموت المبرمج او الانتحار الذاتي Apoptosis أحد هذه الطرق . ويعتقد بأن للاجسام الحالة دوراً بارزاً في هذه العملية حيث يتم تحليل الخلايا وقتها ذاتياً عن طريق إطلاق الانزيمات وايقاف العمليات الايضية برمتها .

تعمل الاجسام الحالة على تنظيم الافراز في الخلايا الافرازية وخصوصاً خلايا الغدد . ففي الخلايا الفارزة للحليب في الثديية اللبائن تقف عملية الافراز بعد الفطام بفترة زمنية . ويلاحظ نشاط عالي في عملية الالتهام الذاتي لحبيبات الحليب التي

يتم أنتاجها وإعادة تدويرها داخل الخلايا الفارزة حتى استلام هذه الخلايا للإشارات الهرمونية اللازمة لايقاف الافراز . وتلاحظ مثل هذه العملية كثيراً في خلايا الغدد ذات الافراز الداخلي Endocrine cells مثل خلايا الفص الامامي للغدد النخامية .

كما تقوم الاجسام الحالة بدور بالغ في بناء ونتاج بعض الهرمونات والمواد الاخرى مثل أنتاج الثايروكسين T4 والثيرونين ثلاثي اليود T3 والكوليسترول .

تقوم الخلايا الحويصلية للثايرويد بتخزين منتجاتها الافرازية كجزئيات كبيرة في الفراغ خارج الخلايا وتكون هذه المنتجات على هيئة جلايكو بروتين يوديدي وثايروجلوبيولين Thyroglobulin .

أما الهرمونات النشيطة التي تفرز الى المجرى الدموي فهي تكون على هيئة ثايرونين ثلاثي اليود Tri-iodothyronine (T3) وثايرونين رباعي اليود (T4) أو ثايروكسين Tetra-iodothyronine . يتم أنتاج هرموني T3 و T4 عن طريق ادخال الجزئيات المخزونة خارج الخلايا بعملية الالتهام حيث تلتحم اللايسوسومات مع الفجوات المحملة بالجزئيات الكبيرة لتعمل الانزيمات الهاضمة على تحليل هذه الجزئيات ونتاج الهرمونات لتتسرب الى المجرى الدموي بعد ذلك .

وتشاهد مثل هذه الآلية أيضاً في خلايا بيتا في جزر لانكرهانس حيث يتم تحويل الانسولين الاولي Proinsulin الى انسولين .

أن جميع الخلايا تقريباً تحتاج الكوليسترول كمادة أولية لبناء و اصلاح غشاءها البلازمي وتقوم ببناءه داخلياً الا انها تستطيع الحصول عليه من الخارج . يحتوي الدم على سبيل المثال على كوليسترول بهيئة معقد بروتين - دهني ذو كثافة منخفضة Low-density lipo protein - LDL وتستطيع الخلايا الحصول على هذا المعقد عن طريق الالتهام بعد ارتباطه بمستقبلات متخصصة تقع على السطح الخارجي لأغشيتها البلازمية ثم تقوم اللايسوسومات بتحليله ونتاج الكوليسترول الذي يهاجر بالقرب من الغشاء البلازمي . وينشأ مرض فرط

الكوليستيرول Hypercholesterolaemia نتيجة فقدان خلايا الجسم لمستقبلات مركب LDL فيبقى المركب في الدم دون أن يستطيع الدخول الى الخلايا ويرتفع مستواه في الدم ليصل في الحالات الحادة الى اكثر من عشرة أمثاله ويؤدي ذلك للاصابة بمرض Atherosclerosis المؤدي للموت مبكراً .

ويلاحظ من الامثلة و السابقة أهمية الدور الذي تقوم به اللايسوسومات في الافراز وتنظيمه والمشاركة في بناء وأنتاج مركبات بايولوجية مهمة . وتقترن العديد من الامراض خصوصاً الوراثية منها بخلل في وظائفها . أن غياب وجود لايسوسوم يحتوي على أنزيم تحليل معين يؤدي الى إيقاف تمثيل مركبات معينة يعتمد نوعها على الانزيم المفقود ويمكن أن تتضمن المركبات المتراكمة مواداً مثل الجلوكوز أمين جلايكون Glycosaminoglycans (سكريات متعددة مخاطية Mucopolysaccharides) جلايكوبروتينات وجلايكونات ودهون ودهون جلايكونية . يؤدي تراكم هذه المواد الى التداخل مع الفعاليات الايضية الطبيعية الاخرى التي تجري في الخلية مما يؤدي الى ظهور علامات مرضية يميزه .

جاءت معظم معلوماتنا حول الامراض التي تقترن باللايسوسومات ونقص أنزيماتها الهضمية من الابحاث العلمية التي أجريت حول عدد من الامراض التي تسمى جميعها بـ Mucopolysaccharidosis . وخصوصاً مرض هورلر Hurler's disease . تتميز خلايا المصابين بمرض هورلر بوجود فجوات كبيرة معبئة بالسكريات المتعددة المخاطية (الجلوكوز أمين جلايكون Glycosaminoglycans) غير متأيضة وتؤدي هذه الى تشوه في نمو العظام . لوحظ من خلال زراعة خلايا جلدية أو فايبروبلاست مصابة بمرض هورلر مع خلايا طبيعية في مزرعة نسيجية واحدة بأستعادة الخلايا المريضة لطبيعتها وأختفاء الفجوات الكبيرة التي تخزن فيها السكريات المخاطية . وعند أستخلاص الوسط الغذائي لهذه المزرعة المختلطة تم التعرف على وجود أنزيم الايدرونيديز L-iduronidase - الذي يمثل الانزيم المفقود في الخلايا المريضة . ويبدو من ذلك بأن الخلايا الطبيعية تقوم بأفراز هذا الانزيم الى الوسط الغذائي حيث تقوم

عندها الخلايا المريضة بالتهامه من الوسط الغذائي وأستخدامه للتخلص من المواد المتراكمة فيها .

أحد الامراض الوراثية الاخرى التي ترتبط مع اللايسوسومات وأنزيماتها هو مرض خلية I-cell disease . تتميز الخلايا المصابة بهذا المرض على قدرتها على بناء وأفراز الانزيم Alpha - L-iduronidase . ولكنها لا تتمكن من الاستفادة منه حيث تخلو لايسوسوماتها تماماً من هذا الانزيم . كما لا تتمكن نفس الخلايا من استعادة انزيمها المفرز بطريقة الالتهام . لم يعرف في بادىء الامر لماذا يحصل ذلك .

لكن وجد بأن الانزيم المفرز من قبل خلايا I لا يستطيع الدخول في جميع الخلايا الاخرى حتى الطبيعية منها . فقد مزج هذا الانزيم مع الوسط الغذائي لمزرعة خلايا مصابة بمرض هورلر وكان يفترض باخلايا المصابة الاستفادة من الانزيم والتخلص من السكريات المخاطية المتراكمة فيها والعودة الى الحالة الطبيعية .

الا انه لم تشهد أستفادة هذه الخلايا من الانزيم وبقيت الخلايا المصابة بمرض هورلر كما كانت عليه مما يؤكد عدم أستقبال هذه الخلايا الجزئيات الانزيم . ومما عزز هذا الظن أنه عندما أضيف أنزيم Alpha - L-iduronidase المستخلص من وسط غذائي لمزرعة خلايا طبيعية الى مزرعة خلايا مصابة بمرض هورلر عادت هذه الخلايا الى حالتها الطبيعية وتمكن الانزيم من الدخول اليها وتخليصها من المواد المتراكمة .

لقد وجد من خلال مقدرة تحليل تركيب الانزيم Alpha - L-iduronidase الطبيعي مع ذلك المفرز من الخلايا المصابة I-Cells بأن الاخير يفتقد نوع من السكريات القليلة النادرة الذي يحتوي على مانوز - 6 - فوسفات - 6 - Mannose - Phosphate والذي يمثل موقع ارتباط هذا الانزيم مع مستقبلاته الغشائية .

لوحظ أيضاً أن خلايا المزارع النسيجية المؤسسة من خلايا مصابة بمرض هورلر تفشل في ادخال جزئيات الانزيم الطبيعي Alpha - L-iduronidase عند أضافته الى وسطها الغذائي المقوي بسكر المانوز 6 - فوسفات . لقد وجد بأن جزئيات سكر

المانوز - 6 - فوسفات ترتبط مع مستقبلات الانزيم بحيث لا تتمكن بعدها جزيئات الانزيم الطبيعي من الارتباط مع هذه المستقبلات مما يؤدي الى فشل الخلايا المصابة بالحصول على الانزيم الضروري لها .

كما وجد بأن إضافة سكر المانوز - 6 - فوسفات الى الوسط الغذائي لمزارع الخلايا الطبيعية بوجود أنزيم Alpha-L-iduronidase الطبيعي يؤدي أيضاً الى توقف هذه الخلايا عن ادخال جزيئات الانزيم ولكنها تعمل على بناء الانزيم داخلياً .

وكخلاصة لذلك فإنه يبدو بأن الانزيم L-iduronidase- المفرز من قبل الخلايا المصابة بمرض I-Cell disease يفتقد الى السكر مانوز - 6 - فوسفات الذي يمثل موقع تآصر جزيئاته مع مستقبلاتها . لذلك فإن الانزيم لا يمكن الاحتفاظ به داخل الخلايا ولا يمكن أستقباله على سطحها بسبب عدم قدرة جزيئاته على الارتباط مع المستقبلات الداخلية والخارجية .

الاجسام الدقيقة أو البيروكسيمات :

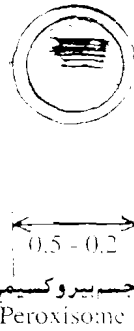
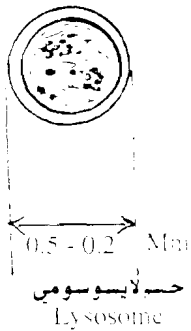
البيروكسي سومات او الاجسام الدقيقة هي تراكيب غشائية دائرية أو بيضوية اكتشفت منذ أوائل الستينات يتراوح قطرها بين 0.15 - 0.6 مايكرومتر تشابه اللايسوسوم الاولي .

تشتق هذه الاجسام من الشبكة الاندوبلازمية الملساء ويتم تعبئتها بأنزيمات الاكسدة قبل انفصالها . يتميز غشاءها بأن له قابلية نفاذية يميزه بحيث يسمح لجزيئات كثيره اكبر حجماً من جزيئات السكروز بالمرور خلاله بسهولة . يحتوي مركز هذه الاجسام على أنابيب دقيقة مرتبة بصورة منتظمة ويحاط كل منها بعشرة أنيوبات أدق . قد يحتوي المركز أيضاً على تراكيب بلورية متميزة إضافة لحشوة سائلة محبة غزيرة بأنزيمات الاكسدة .

يختلف عدد وحجم الاجسام الدقيقة من نوع خلايا الى اخرى ومن عضو الى اخر وتلعب الظروف الغذائية دوراً في ذلك أيضاً .

أن أكبر الاجسام الدقيقة حجماً (0.6 مايكروميتر) يوجد في خلايا الكبد والكلية ويعتقد بأن أغلب الخلايا حقيقية النواة تمتلك مثل هذه الاجسام . كما وجد بأن عدد الاجسام الدقيقة التي توجد في خلايا الخميرة المرباة في وسط سكري يكون قليلاً مقارنة مع العدد الكبير لهذه الاجسام في خلايا الخميرة المرباة في وسط غذائي غني بالكحول أو الاحماض الدهنية .

تشابه الاجسام الدقيقة مع اللايسوسومات في الحجم والشكل لكنهما مختلفتان في التراكيب والوظيفة . إذ ليس للاجسام الدقيقة دور في الهضم ولا تحمل في داخلها أنزيمات هاضمة ويتركز دورها على اكسدة المركبات . لذلك فهي غنية بأنزيمات الاكسدة مثل أنزيم الكاتليز Urate oxidase و Catalase و D-amino acid oxidase (شكل 12 - 3) .



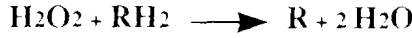
تحتوي اغلب الاجسام الدقيقة على انزيم الكاتيليز الذي يمثل اكثر من 40% من انزيمات الاكسدة وقد تحتوي ايضاً على انزيم اضافي او اكثر . تقوم الاجسام الدقيقة باستخدام الاوكسجين الجزئي لازالة الهيدروجين من بعض نواتج تحلل المركبات داخل الخلايا وانتاج بيروكسيد الهيدروجين H_2O_2 كخطوة اولى .

شكل 12 - 3 : تخطيط جسم بيروكسي واخر لايسوسومي ويلاحظ بأن الاختلاف بينها مظهرياً صعب جداً إلا من خلال محتوياتها ووجود الانابيب الدقيقة في البيروكسيمات .



وفي الخطوة التالية يستخدم بيروكسيد الهيدروجين لأكسدة أنواع مختلفة من المركبات من ضمنها الفينولات وحمض الفورميك والفورم

الدهايدات والكحولات وأنتاج الماء .

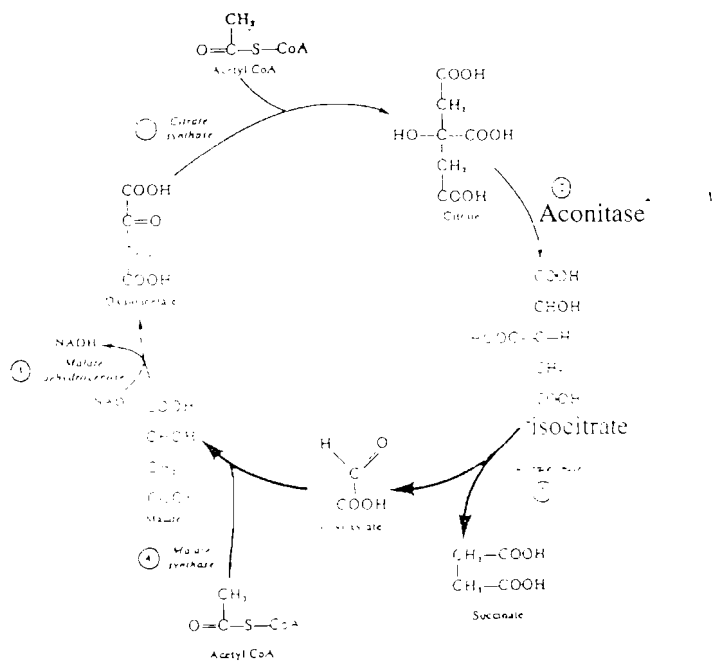


كما يستطيع أنزيم الاكسدة كاتيليز تحويل جزيئات بيروكسيد الهيدروجين مباشرة الى ماء عند الحاجة لذلك .



تعتبر تفاعلات الاكسدة هذه ذات أهمية بالغة في الخلايا حيث يتم اكسدة الاستيل كو أنزيم Acetylco-enzyme A الناتج من تحطيم حامض البايروفك عن طريق بيروكسيد الهيدروجين وتحويله الى حامض السكسينيك Succinic acid ليستقل الى دورة كريس لاستخلاص الطاقة منه . وعلى الرغم من أهمية هذا التفاعل الا أنه ليس للاحسام الدقيقة دور في إطلاق الطاقة أو إنتاج جزيئات الطاقة ATP .

كما في النبات فقد لوحظ بأن هناك نوعان من الاجسام الدقيقة أحدهما في الاوراق ويساعد في عملية تثبيت ثاني اوكسيد الكربون لإنتاج الكربوهيدرات خلال عملية تنفس الضوئي Photore-spiration والاخر موجود في البذور ويعمل على تحويل الاحماض الدهنية المخزونة الى سكريات ضرورية لسمو الاجنة والبادرات . تسمى الاجسام الدقيقة في البذور بالجلايوكسي سومات Glyoxysomes لدورها الهام في دورة الجلايوكسيليت Glyoxylate cycle . تقوم الاجسام الدقيقة في هذه الدورة بإنتاج جزيئات أستيل COA من كل حامض دهني وتحويلها الى حامض سكسينيت يعاد للاحسام الدقيقة لتسحق في حلوكيزوني نهاية هذه الدورة . وتعتبر دورة الجلايوكسيليت مميزة للنبات لأنها لا تحصل في الخلايا الحيوانية (شكل 12 - 4) .



شكل 12- 4 : دورة الجلايوكسليت Glyoxylate Cycle التي تتم في أجنة البذور والتي تقوم بها أنزيمات الجلايوكسي سومات .

الفصل الثالث عشر

اللييفات والانبيوبات الدقيقة

في الساييتوبلازم

**Cytoplasmic Microfilaments
and tubules**

مقدمة :

يمثل الساييتوبلازم الوسط الذي تجري فيه كل معالم الايض التي تترافق مع الحياة . لهذا فهو يمثل مركز نشاط الحياة في الخلية . تختلف طبيعة الساييتوبلازم من صورة لدرجة هلامية الى سائلة ويساهم وهو في هذه الصورة على حركة العضيات والمواد التي بداخله .

يوضح التحليل الكيميائي للساييتوبلازم على احتواءه على معظم العناصر التكوينية مثل الماء والايونات والغازات الذائبة وجميع اللوازم الخاصة بانظمة الايض مثل الانزيمات وجزيئات الطاقة وغيرها .

أضافة لذلك فان الفحص المجهرى للساييتوبلازم يوضح وجود دقائق وحبيبات مخزنة من الجلايكوجين وقطيرات من الدهون . وتلاحظ هذه بشكل واضح من الخلايا الحشوية الكبدية والعضلية . تستخدم طرق كيميائية مختلفة للكشف عن هذه الجزيئات مثل طريقة Periodic - acid Schiff - PAS لصبغة دقائق الجلايكوجين عند الفحص بالمجهر الضوئي وطريقة الصباغة باملاح الرصاص عند الفحص بالمجهر الالكتروني . وتظهر دقائق الجلايكوجين في هذه الاصباغ على هيئة تجمعات صغيرة أو دقائق متفرقة غامقة اللون .

تظهر دقائق الجلايكوجين الصغيرة على هيئة عصوية يتراوح طولها بين 20 - 30 نانوميتر بينما تكون الدقائق الجلايكوجينية الكبيرة (انفا) ذات طول حوالي 150 نانوميتر خشنة المظهر ذات نهايات غير منتظمة .

أما الدهون فتبدو في الساييتوبلازم على هيئة قطيرات صغيرة لماعة . كما يمكن ان تكون على هيئة ستيرويدات اولية او قطيرات دهنية مترافقة مع الافرازات في الخلايا الغدية مثل خلايا قشرة الغدد الكظرية والجسم الاصفر في المبايض والانسجة الاخرى الفارزة للستيرويدات . كما يمكن مشاهدتها مترافقة مع دقائق الجلايكوجين في الخلايا الحشوية الكبدية .

يحتوي الساييتوبلازم اضافة لما سبق على شبكة دقيقة ومعقدة من الالياف

الدقيقة والانيبوبات تترتب بطرق مختلفة وغير منتظمة تعطي للخلايا شكلها الخاص وتساعد على تدوير المواد داخلها وتوفر دعامة هيكلية ممتازة . اوضحت الفحوصات المجهرية الدقيقة والكيميائية بان هناك نوعين من الاجسام الليفية والانيبوبية هما اللييفات الدقيقة Microfilaments والانيبوبات الدقيقة Micro-tubules .

اللييفات الدقيقة Microfilaments :

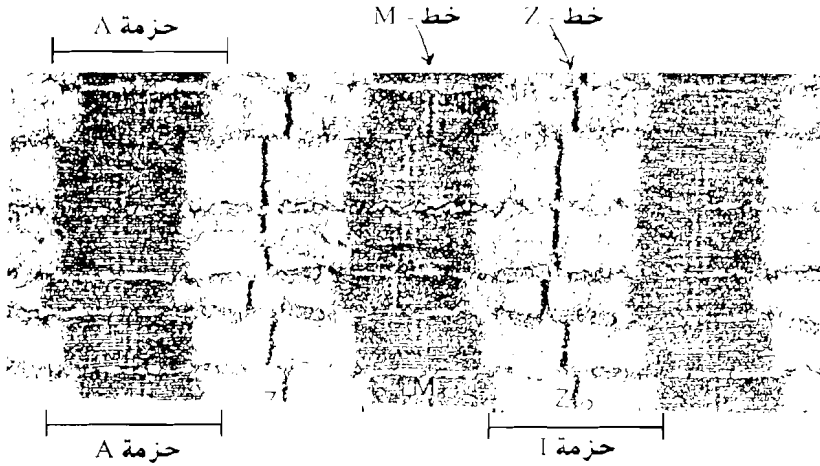
يحتوي معظم سايتوبلازم الخلايا على انواع متعددة من اللييفات الدقيقة ذات وظائف مختلفة . وتعتبر الخلايا العضلية وخصوصاً الهيكلية من افضل الخلايا التي درست فيها هذه التركيبات بشكل مفصل ودقيق . تتم الحركة في العضلات الهيكلية عن طريق نسيج متطور هو النسيج العضلي المؤلف من خلايا Sarcomerae تمثل كل منها وحدة تقلصيه تتكرر على طول كل ليف Muscle fiber ويتأزر مع هذا النسيج في أداء الوظيفة النسيج العصبي .

تتألف العضلة الهيكلية من حزم من العضلات يفصل كل منها عن الآخر غمد Perimysium . تتألف كل حزمة عضلية من ليف عضلية متعددة Muscle fiber يفصل كل منها عن الآخر غمد آخر يدعى بغمد الليفة Endo-mysium وتحاط العضلة جميعها بغمد رئيسي هو غمد العفصلة Epimysium .

ان فحص الليفة العضلية مجهرياً يوضح بانها مخفضة بمناطق فاتحة لكونها واخرى غامقة . وتتحدد كل وحدة تقصية (ساركومير) بخطوط تدعى بخطوط Z- لقد وجد بان كل ليفة عضلية مؤلفة من العديد من اللييفات العضلية الدقيقة Myofibrils وتتألف هذه من خيوط عضلية دقيقة جداً Myofilaments . ان مقاطع حزم الخيوط العضلية المفحوصة بالمجهر تبين بان هناك نوعين من الخيوط هما خيوط المايوسين Myosin السسيكة التي يتراوح عرضها 12 - 15 نانوميتر و 130 نانوميتر طولاً وتمتد في مناطق لغامقة من العضلة التي يرمز لها بالحرف A، وخيوط الاكتين Actine الدقيقة الممتدة في المناطق الفاتحة التي

يرمز لها باحرف A و قليلاً في المنطقة الغامقة (شكل 13 - 1) .

تتألف خيوط المايوسين من سلسلتين من عديد الببتيدات يبلغ الوزن الجزيئي لكل منهما 500,000 وتكون على هيئة عصا الجولف لها رأس يشبه الهراوة . تلتف اذرع كل سلسلة من سلسلتي المايوسين على بعضهما بهيئة الضفيرة بحيث تتجه الرؤوس الهراوية لهما نحو الخارج .



شكل 13 - 1 : صورة مكبرة بالمجهر الإلكتروني (X 15000) لعضلة هيكلية يظهر فيها ساركوميرات العضلة (الوحدات العضلية) واضحة .

لقد وجد من معاملة خيوط المايوسين بالانزيمات الهضمية بانها مؤلفة من جزئتين مايوسينيتين احدهما ثقيلة يبلغ وزنها الجزيئي 180,000 واخرى بوزن جزيئي 150,000 تشكلان عناصر خيوط المايوسين . اما خيوط لاكتين فانها مؤلفة من ثلاثة انواع من البروتينات وهي بروتين الاكتين الذي يمثل العمود الفقري للخيوط ويكون على هيئة شريط مزدوج لولبي وبروتين التروبومايسين Tropomyosin وبروتين التروبونين Troponin (شكل 13 - 2) .

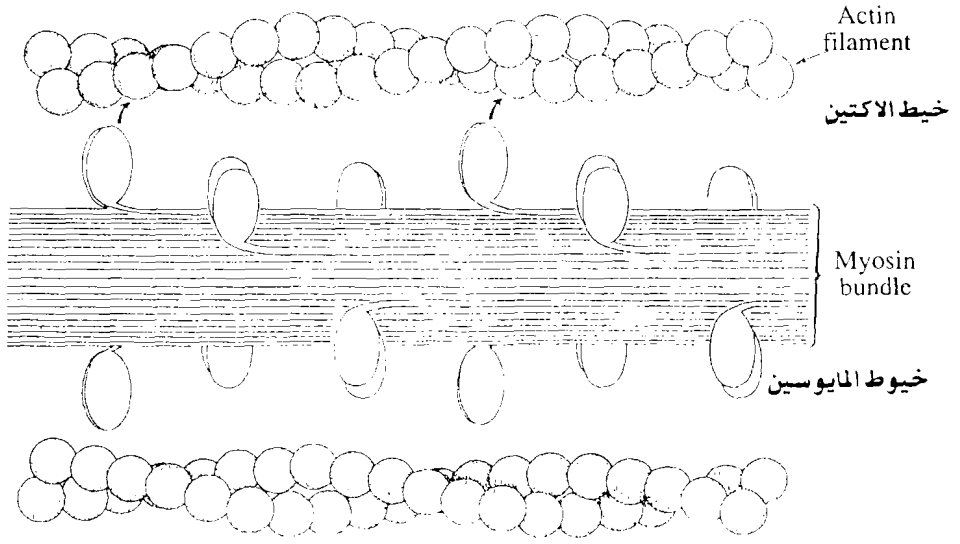
اظهر التحليل الكيميائي لسلاسل الاكتين بان هناك نوعين من البروتينات المؤلفة له وهي بروتين الاكتين F- وبروتين الاكتين G- . يؤلف

الاكتين G و F سلسلتين تلتفان حول بعضهما لتأليف المزدوج الحلبي للاكتين .

تنظم بروتينات خيوط الاكتين بطريقة خاصة مميزة حيث تحاط الاشرطة المزدوجة اللولبية بسلسلتين اضافة مؤلفة من بروتينات التروبومايسين ترتبط سلاسل الاكتين والتروبومايسين بواسطة تجمعات ثلاثية كروية موزعة على طول السلاسل بمسافات منتظمة مؤلفة من بروتين التروبونين .

يتألف معقد التروبونين من ثلاثة انواع من البروتينات التروبونينية وهي تروبونين C ذو وزن جزيئي 18,000 له علاقة بالارتباط مع ايونات الكالسيوم وتروبونين I ذو وزن جزيئي 22,000 يعمل على تحفيز المايوسين للحركة واشغال موقعة التآصري في خيط الاكتين وتروبونين T ذو وزن جزيئي 38,000 غير معروف الوظيفة تماماً الا انه يعتقد بانه مسؤول عن الارتباط مع التروبومايسين .

أضافة للبروتينات السابقة فإن الالف العضلية تحتوي على بروتينات أخرى مثل بروتين أكتين الفا - Actin - Alpha وهي جزيئة شبيهه بالعصا الصغيرة ذات وزن جزيئي 200,000 تتركز في خط Z وتنتشر بانتظام على طول الليفة العضلية وكذلك بروتين دسمين Desmin الذي يعتقد بأنه يؤلف معظم بروتين ليفات الخلايا عضلية الملساء . كما تحتوي مناطق خط M- في العضلات على بروتين غير معروف يسمى بروتين -N1 وأخر يدعى بروتين C- .



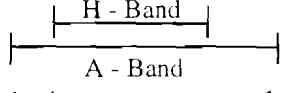
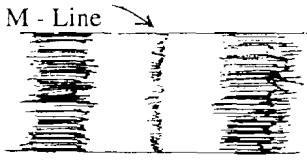
شكل 13 - 2 : التركيب الدقيق للخيوط والبروتينات المؤلفة للليف العضلي .

التركيب الدقيق للوحدة التقلصية (السااركومير) :

أن الفحص المجهرى للليف العضلي الهيكلي المصبوغ يوضح بأن هناك تخطيطاً يمتد على طول الليف تتعاقب فيه المناطق الغامقة والفاتحة . ويمكن تمييز عدة مناطق في الوحدة العضلية وهي كالتالي :

حزمة A (A-Band) :

تتألف هذه الحزمة من موقعين غامقين يفصلان عن بعضهما بمنطقة أقل تلوناً تدعى بحزمة H- (H-Band) . تحتوي حزمة H في وسطها على منطقة أكثر كثافة تدعى بخط هانسن Hensen's Line او خط M- (M- Line) (شكل 13 - 3) .



شكل 13 - 3 : تخطيط

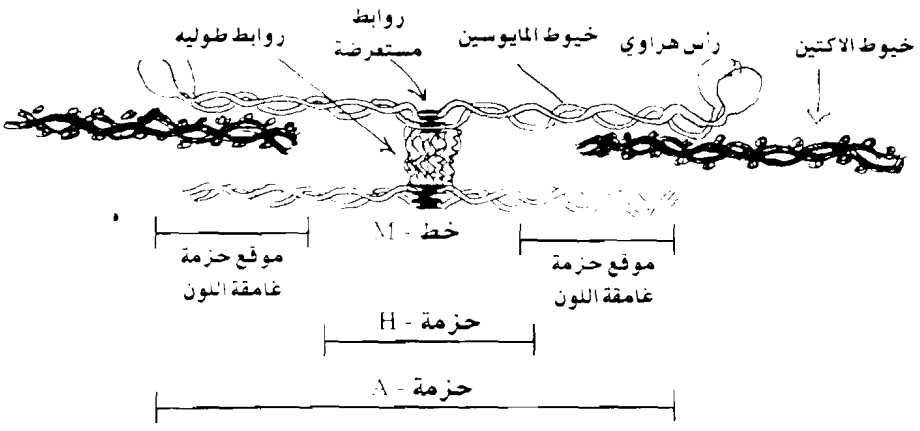
لتركيب الحزمة A في الوحدة العضلية .

تتألف المناطق الغامقة من حزمة A- من رؤوس خيوط المايوسين الصولجانية ونهايات خيوط الاكتين التي ترتبط مع بعضها بألياف مستعرضة تمثل جسوراً ليفية بين المايوسين والاكتين . بينما تتألف حزمة H- الداخلية من اللوالب المزدوجة لمجموعتي خيوط المايوسين فقط .

أما خط M- فيتألف من خيوط دقيقة طولية تمتد قليلاً على جانبي الحزمة H- إضافة لخيوط

مستعرضة . تعمل هذه الخيوط على ربط النهايات الحرة للوالب المزدوجة لمجموعتي الياف المايوسين (شكل 13 - 4) . ويبدو بأن الياف خط M- ذات أهمية في الحفاظ على سلامة الوحدة العضلية عند الشد حيث تساهم في عدم السماح لها بالشد حد التمزق .

هذا إضافة لدورها في ربط نهايات الياف مجموعتين المايوسين للوحدة العضلية .



شكل 13 - 4 : المكونات الدقيقة حزمة A- .

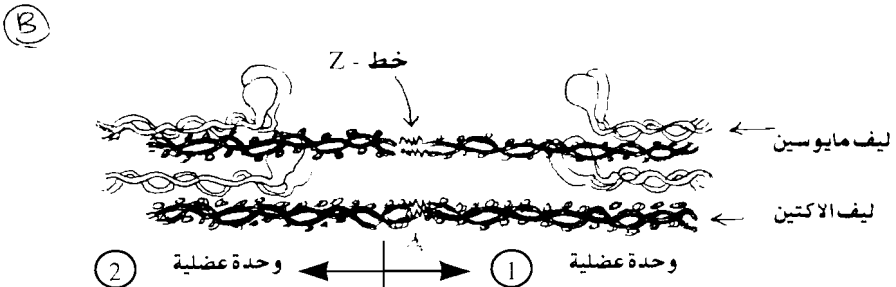
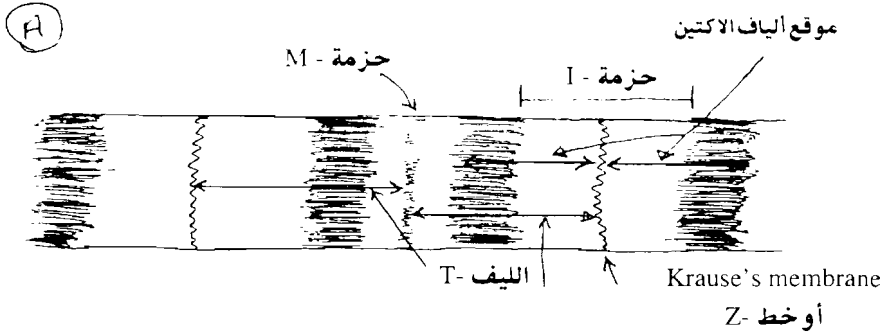
حزمة I- (I-Band) :

وهي حزمة فاتحة اللون تمتد بين وحدتين عضليتين تُقَطَّع عرضياً في وسطها بغشاء كراوس أو خط Z- . تتألف حزمة I- من مجموعتين من الياف الاكتين تبدأ كل منهما من خط Z- وتمتد نحو الرؤوس الهراوية لخيوط المايوسين في المناطق الغامقة لحزمة A- حيث تتداخل معها .

ترتبط نهايات مجموعتي الياف الاكتين مع بعضها عن طريق الياف طولية تمتد قليلاً داخل منطقتي I- للوحدتين العضليتين المتجاورتين .

أضافة لوجود الياف مستعرضة لزيادة الربط وتؤلف هذه خط Z- . ويظهر في المقاطع العرضية للعضلة مؤلف من رزم مربعة متباينة العرض .

أضافة لخيوط الاكتين فإن هناك الياف مطاطية تدعى بألياف T- fibres تمتد من خط Z- نحو خط M- تساهم في ربط اغشية كراوس المحيطة بالوحدة العضلية مع وسط الوحدة (وهو خط M-) لزيادة الحفاظ على الوحدات العضلية من التمزق نتيجة الشد (شكل 13 - 5)



شكل 13 - 5 : تركيب الحزمة I-
 A - موقع الحزمة I- في الليف العضلي .
 B - التركيب الدقيق للحزمة I- ومكوناتها .

آلية الانقباض والانبساط في العضلة الهيكلية :

ان التفاصيل الدقيقة لعملية التداخل بين الياف المايوسين والاكيتين لاحداث التقلص والانبساط غير معروفة تماماً . الا ان هانسون وهكسلي Hanson & Huxley وضعوا نموذج لتوضيح ذلك . وان معظم تصوراتنا لآلية الانقباض والانبساط في العضلة الهيكلية يعود الى هذا النموذج .

ان ارتباط اشربة الاكتين يؤدي الى تكوين انخفاضات وارتفاعات وترتبط خيوط المايوسين بواسطة الرؤوس الهراوية الشكل مع هذه الانخفاضات والارتفاعات اثناء عملية التقلص . واثناء التقلص تدور الرؤوس الهراوية بسرعة بحيث تندفع باتجاه خطوط Z مستخدمة الانخفاضات والارتفاعات لخيوط الاكتين بطريقة مشابهة لدخول المسمار اللولبي في اللوح الخشبي . تدور الرؤوس الخاصة بخيوط المايوسين بعد ارتباطها أولاً مع جزيئة ATP (جزيئة لكل رأس) حيث تستمد منها الطاقة محررة جزيئة ADP وتنشط هذه الطاقة الرؤوس لتتصل مع شريط الاكتين المجاور وتنحني 45 درجة . وباستمرار الحصول على طاقة فان الرؤوس تدور بسرعة لتعمل على تقلص العضلة . تسلك الرؤوس الهراوية للمايوسين كأنزيمات اطلاق الطاقة ATPase حيث تحرر الطاقة عبر تحطيم جزيئة ATP وتحويلها الى ADP ومجموعة فوسفات .

بالاضافة لحرية رؤوس خيوط المايوسين فان اشربة التروبومايسين وكريات التروبونين لها دور في هذه العملية . اذ ان الاستقطاب الكهربائي الناتج من الابعاز العصبي يؤدي الى تحرر ايونات الكالسيوم وزيادة تركيزها حول الالياف العضلية الى اكثر من 10 مرات وتعمل هذه على الارتباط مع جزيئات التروبونين حيث تتحرر كريات التروبونين وبالتالي اطلاق حرية اشربة التروبومايسين لتتمكن من ملاسة خيوط المايوسين . وعند انتهاء الاستقطاب تغادر ايونات الكالسيوم عائدة للشبكة الساركوبلازمية مما يؤدي الى عودة كريات التروبونين وكذلك عودة اشربة التروبومايسين في موقعها لتؤدي الى انبساط العضلة .

تخضع اثاره العضلة لحافز عصبي حيث تتغذى كل وحدة في العضلة بواسطة محور عصبي واحد يتفرع عند اتصاله بالليفية العضلية مكوناً التشابك العصبي - العضلي Synaps أو Myoneural junction ويوجد بين التشابك فراغ يتم فيه خزن مادة الاستيل كولين Acetyl choline وتنتشر هذه المادة حال حصول اليعاز العصبي الى الليفة العضلية مؤدية الى حصول الاستقطاب وتحرر أيونات الكالسيوم وحصول التقلص . تستمد العضلات طاقة الانقباض من جزيئات ATP الا ان الطاقة المتحررة من جزيئة ATP لا تكفي الا لتقلص العضلة لجزء من الثانية وعلى ذلك فانه لا بد من وجود مصدر طاقة اكثر نشاطاً لتزويد العضلة . هذا المصدر هو فوسفات الكرياتين Creatin phosphate الذي تتمكن من الاتحاد مع الـ ADP بشكل خزن فوسفات الكرياتين عن طريق اكسدة الكاربوهيدرات المأخوذة من الكلايكوجين المخزون في العضلة . وعلى الرغم من الطاقة التي تتوفر عن هذا الطريق للعضلة الا انها غير كافية للتقلص الشديد بسبب عدم كفاية ورود الدم للعضلة لذلك تلجأ للاكسدة اللاهوائية للكاربوهيدرات لتوفير جزيئات الطاقة اللازمة للتقلص على الرغم من قلة جزيئات الطاقة المتولدة عن هذا الطريق ويتم بالاكسدة اللاهوائية تخليق جزيئات فوسفات الكرياتين وتكوين حامض اللبنيك Lactic acid الذي يعاد تخزينه بهيئة جلايكوجين عند وجود اوكسجين كافٍ .

الالياف العضلية في العضلات الملساء :

تحتوي الخلايا العضلية الملساء على الياف الاكتين والمايوسين ومعقدات التروبومايسين - تروبونين كما هو الحال في خلايا العضلات الهيكلية .

الا ان نسبة المايوسين ومعقدات التروبومايسين - تروبونين قليلة جداً مقارنة بنسبة عالية من الياف الاكتين . كما تختلف طريقة تنظيم هذه الالياف في الخلايا العضلية الملساء عما هو عليه من خلايا العضلات المخططة عموماً . اذ شوهد عند فحص الخلايا العضلية الملساء تحت المجهر الالكتروني وجود مواقع كثيفة تدعى بالاجسام الكثيفة Dense bodies تنتشر داخل الخلية وعلى السطح الداخلي

لغلافها البلازمي تتألف من بروتينات الديسمسن Desmin ذات وزن جزيئي 50,000 والفلمين Filamin ذات وزن جزيئي 500,000 وتمثل هذه الاجسام مواقع ارتباط حزم الياف الاكتين داخل الخلايا (شكل 13 - 6) .

تتداخل الياف المايوسين ومعقدات التروبوميوسين القليلة مع حزم الياف الاكتين بينما تنغرز الياف اخرى تدعى بالخيوط الوسطية Intermediate Filaments في الغشاء البلازمي وتمتد على سطحه الداخلي لزيادة مطاطية الغشاء وتقديم الاسناد العضلي له عند التقلص للحفاظ عليه من التمزق .

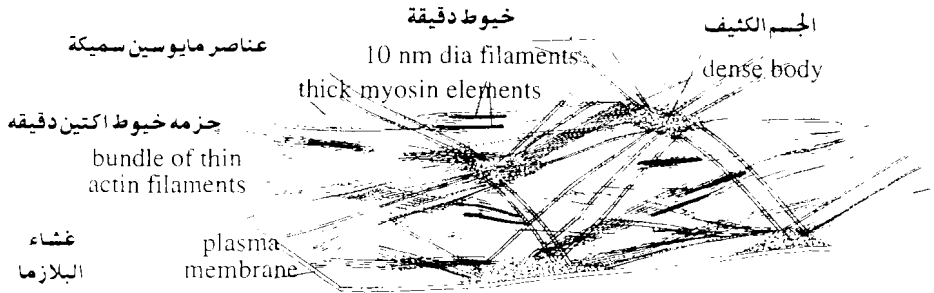
ويلاحظ من هذا الترتيب غياب التخطيط الذي يشاهد عادة في خلايا العضلات الهيكلية والقلبية ويحل بدلاً عنه التنظيم الشبكي المحيطي والطولي . تتقلص الياف الخلايا العضلية الملساء اعتماداً على الحوافز العصبية ووجود أيونات الكالسيوم . ترتبط ايونات الكالسيوم بعد تحررها من الشبكة الساركوبلازمية مع الياف المايوسين . وقد وجد بانها تعمل على احداث تغيرات في جزئيات المايوسين بحيث تتحول الرؤوس الهراوية لها الى انزيمات اطلاق الطاقة ATPase . ولا تختلف الية التقلص في هذه الخلايا كثيراً عن الالية التي سبق الحديث عنها في الخلايا الهيكلية . وقد توجد انظمة اخرى تعمل على تنظيم عملية التقلص والانبساط للالياف لم تكتشف بعد .

الالياف العضلية في الخلايا الاخرى :

تترافق العديد من الفعاليات الايضية لكثير من الخلايا غير العضلية بمظاهر شبيهه بالتقلصات مثل حركة العضيات داخل السايوتوبلازم وتكوين الاقدام الالتهامية وحركة الخلايا وحركة الاجزاء الخلوية أثناء الانقسامات وتغيير شكل الخلية وغير ذلك .

لقد بينت الفحوصات السايوتوكيميائية - المناعية وفحوصات المجهر الالكتروني وجود الياف دقيقة اكتينية في الغالب تنتظم باشكال مختلفة داخل الخلايا وخصوصاً بالقرب من الاغشية البلازمية ويغلب على هذه الاشكال التنظيم

الشبكي الرخو والحزمة الاشعاعية . كما توجد بروتينات ليفية اخرى في بعض الخلايا مثل بروتين السبكترين Spectrin الذي يؤلف نسبة عالية من بروتينات غشاء خلايا الدم الحمراء .



شكل 13 - 6 : تنظيم الخيوط العضلية في العضلات الملساء .

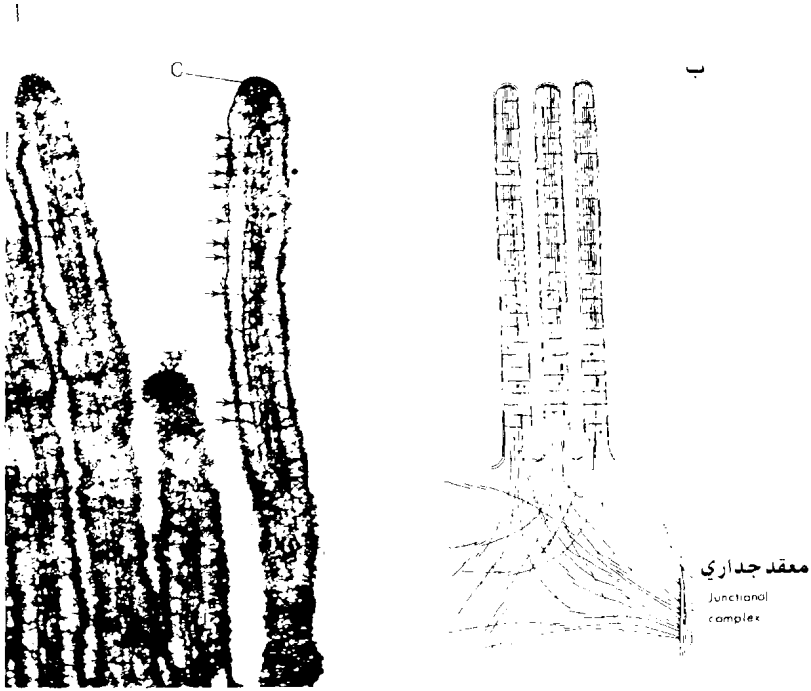
تتميز بعض الخلايا وخصوصاً تلك التي تتمكن من العيش في المزارع النسيجية باحتوائها على حزم من الالياف الاكتينية الدقيقة وتظهر عند الفحص كحزم مخططة تمتد خارج الاغشية الخلوية . تدعى مثل هذه الحزم بحزم الشد Stress او الياف الغلاف Sheath fibres .

تساهم هذه الالياف كثيراً في مساعدة هذه الخلايا على الحركة على سطح اناة المزرعة حيث ترتب هذه الالياف بشكل موازي لاتجاه الحركة .

تتقلص الزغابات المعوية وتتمدد اعتماداً على الحالة الفسلجية للامعاء . تتم عملية التقلص والتمدد هذه عن طريقة شبكة من الالياف المولفة من الاكتين والمايوسين حيث تمتد حزم الالياف داخل الزغابات بشكل طولي وترتبط عرضياً مع الغشاء البلازمي بالياف مستعرضة . اما في قاعدة الزغابات فان حزم الالياف تشكل شبكة رخوة ترتبط اليافها مع معقدات جدارية Junctional Complexes تساهم في تقلص الالياف وتمدها (شكل 13 - 7) .

اما في جسم الخلايا الطلائية فتوجد حزم من الالياف الاكتينية التي تمتد عبر فراغات الدسموسومات بين الخلايا المتجاورة لتساهم في زيادة الارتباط

الخلوي . كما قد تساهم في عملية حركة المواد بين هذه الخلايا .
 كما تمتد الالياف الاكتينية في الخلايا العصبية على هيئة حزم طولية تدعى
 الخيوط العصبية Neurofilament تمتد من جسم الخلايا وعلى طول الليف العصبي
 اضافة لامتدادها من العقد العصبية نحو الانسجة الاخرى .



شكل 13 - 7 : صورة بالمجهر الالكتروني لعدد من الزغابات المعوية
 (أ) موضحاً فيها الالياف الطولية والمستعرضة التي تخترق الجزء الداخلي من
 الزغابات .
 (ب) تخطيطاً افتراضياً لتوزيع وتنظيم الالياف في الزغابات المعوية .

الانبيوبات الدقيقة Microtubules :

وهي عناصر غير غشائية طويلة غير متفرعة أنبوبية ذات قطر حوالي 30 نانومتر تنتشر في جميع أنواع الخلايا . توجد الانبيوبات الدقيقة اما على صورة منظمة جداً كما هو الحال في قاعدة الاهداب Axoneme والمريكزات او الاجسام المركزية Cen- trioles او تنتشر في السائتوبلازم بالقرب من بعض العضيات السائتوبلازمية وفي محاور وتشعبات الخلايا العصبية المؤلفة للجهاز العصبي المركزي . كما توجد بالقرب من الاغشية البلازمية وخصوصاً مناطق التبادل الخلوي .

توضح المقاطع العرضية لنماذج الخلايا بأن كل انيبوب دقيق مؤلف من ثلاثة عشر تحت وحدة بروتينية تدعى بالتيوبيولين Tubulin ذات وزن جزيئي 120,000 لكل منها . لقد بينت الفحوصات الكيميائية لهذه التحت وحدات بأنها مؤلفة من نوعين من البروتينات الانبوية هما الفا وبيتا .

تتكون الانبيوبات الدقيقة في الخلايا عن طريق البلمرة الذاتية لبروتينات التيوبيولين . كما يمكن ان تختفي من الخلايا عن طريق حل نفسها بأزالة البلمرة عن تحت وحداتها وتفكيك مكوناتها .

تؤلف الانبيوبات الدقيقة الهيكل الرئيسي للاهداب والاسواط حيث تترتب بطريقة مميزة مكونة تسعة أنابيب مزدوجة محيطية تحيط بزواج مركزي وتمتد هذه الأزواج الانبوية على طول الاهداب ابتداءً من قاعدتها . لقد تم دراسة تنظيم الانبيوبات الدقيقة في الاهداب بشكل مفصل وقد وجد بأن في كل زوج أنيبوبي هناك أنيبوب كامل القطر مؤلف من ثلاثة عشر تحت وحده بروتينية تسمى Subfiber - A ترتبط مع أنيبوب غير مكتمل القطر يتألف من إحدى عشر تحت وحدة بروتينية تسمى Subfibre - B . تمتد من الانبيوبات الكاملة القطر زوائد زوجية تتجه نحو الانبيوبات غير مكتمل القطر . تتألف هذه الزوائد من عدة جزيئات من بروتين الداينين Dynein ذو نشاط أنزيمي لتوليد الطاقة ATPase .

ترتبط أزواج الانبيوبات الدقيقة المؤلفة لهيكل الهدب محيطياً بزوائد

تدعى Linkes وترتبط شعاعياً مع زوج الانيبوبات المركزية بروابط إضافية تدعى Spokes عددها تسعة روابط . إضافة للروابط الشعاعية ترتبط الانيبوبات المركزية برابطة دائرية تسمى بالغلاف المركزي Central Sheath (شكل 13 - 8) .

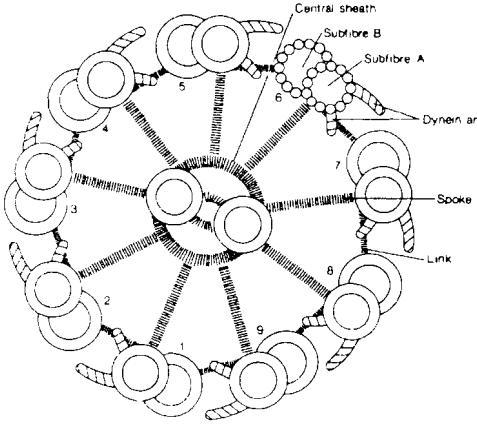
تمتد الروابط والسبوكات والغلاف المركزي على طول الانيبوبات المؤلفة لهيكل الهدب . يعتقد بأن لزوج الانيبوبات المركزية دوراً مهماً في حركة الهدب حيث تختفي هذه الانيبوبات في الاهداب التي لا تستخدم في الحركة . لا يعرف الكثير حول دور الانيبوبات في حركة الاهداب الا انه يعتقد بأن الاهداب تحتاج الى الطاقة التي يتم توليدها باستخدام نشاط ATPase لبروتين الدائنين والى ايونات الكالسيوم . ويعتقد بأن الانيبوبات الدقيقة تمتلك مرونة كافية بحيث تستجيب للطاقة المتولدة مع التداخل الايوني وبمساعدة الغشاء البلازمي لاحداث الحركة .

أضافة لوجود الانيبوبات الدقيقة في الاهداب فإنها تؤلف العناصر اللازمة للمغزل الانقسامى Mitotic spindle حيث تتولد في منطقة المريكزات او الاجسام المركزية لتكوين الاقطاب الانقسامية . ولا تلبث هذه الانيبوبات ان تمتد لترتبط مع كرومايتيدات الكروموسومات او عابرة منتصف الخلية باتجاه الاقطاب .

لقد وجد بأن المواد الكيميائية الموقفة للانقسام الخلوي مثل مادة الكولجسين Colchicine تتداخل مع بروتينات التيوبولين في الاقطاب مما يؤدي الى تدمير الانيبوبات الدقيقة للمغزل وإيقاف الانقسام الخلوي .

يتحدد موقع مغازل الانقسام الخلوي بواسطة زوج من التراكيب الانيبوبية الدقيقة المسماة بالمريكزات Centerioles التي تظهر في موقع سايتوبلازمي مميز يدعى Cytozentrum بالقرب من النواة وجهاز كولجي .

يتألف كل مريكز من تسعة تجمعات ثلاثية من الانيبوبات الدقيقة تشكل دائرة . تترتب هذه التجمعات بشكل منحرف على بعضها ولا تظهر تراكيب إضافية في مركزها باستثناء شريط قصير لل DNA (شكل 13 - 9)



شكل 13 - 8 : تخطيط لمقطع عرضي في قاعدة هذب موضحاً فيه التركيب الدقيق له .

في بداية الانقسام الخلوي تبتعد المريكزات عن بعضها وتتحرك نحو أقطاب المغزل وعند حركتها تتولد العديد من الانيبوبات الدقيقة التي تربط المريكزات مع بعضها وتمتد بأبتعاد المريكزات نحو الاقطاب .

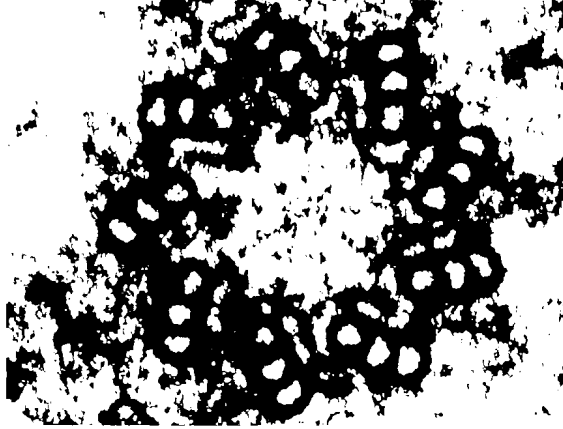
وبعد اختفاء غشاء النواة وتكثف الكروموسومات تتولد أعداد أخرى من الانيبوبات الدقيقة التي تؤلف الياف المغزل يرتبط بعضها مع كروماتيدات الكروموسومات وفي

مواقع ارتباط هذه الكروماتيدات أو Kinetochores أو Centromeres . ويبدو بأن للانيبوبات الدقيقة التي تؤلف الياف المغزل أهمية كبيرة في فصل كروماتيدات الكروموسومات عن بعضها وسحبها نحو أقطاب الخلية .

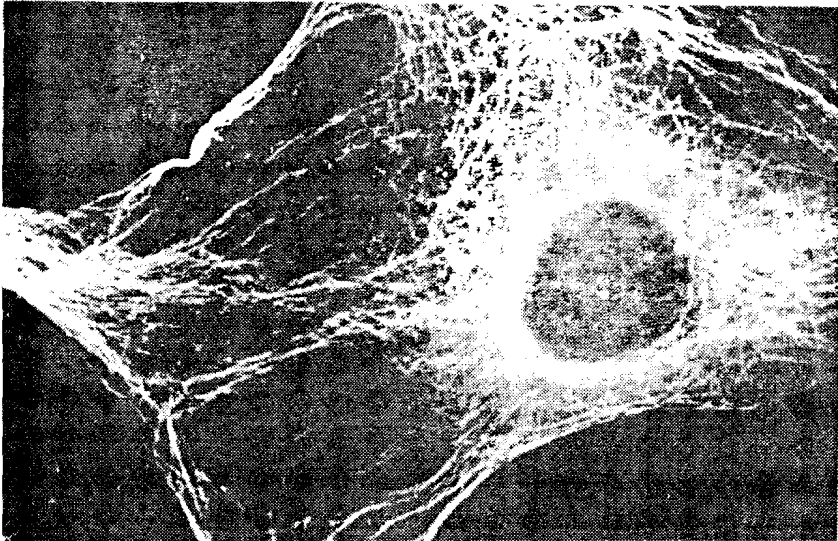
وظائف الانيبوبات الدقيقة :

- 1 - نظراً لانتشارها في معظم الخلايا لذلك فإن لها دوراً في توفير الدعامة الهيكلية التي تعطي الخلايا شكلها المعروف (شكل 13 - 10) .
- 2 - بسبب وجودها بالقرب من الغشاء البلازمي فإنها توفر مطاطية تساعد غشاء البلازما على مقاومة الشد الناتج عن الضغط الازموزي لمكونات الخلية الداخلي وربما تساعده أيضاً في تنظيم حركة المواد .
- 3 - لها أهمية بالغة في حركة بعض الخلايا بسبب تأليفها لمحتوى الاهداب والاسواط المستخدمة - كما أنها تمثل وسائل الحركة للخلايا النامية في المزارع النسيجية .

4 - لها دور كبير في الانقسام الخلوي حيث تمثل الانبوبات الدقيقة أقطاب الانقسام والمغزل واليافه . وتساهم كثيراً في فصل كروماتيدات الكروموسومات لأنجاز الانقسام وأتمامه .



شكل 13 - 9 : صورة بالمجهر الالكتروني (X300,000) لمقطع عرضي في أحد المريكزات Centriole ويلاحظ التجمعات الثلاثية التسعة المؤلفة له .



شكل 13 - 10 : صورة مجهرية لخلية حيوانية موضحاً فيها التوزيع الشبكي المعقد للانبوبات الدقيقة التي تساهم في إعطاء الخلية شكلها .

الفصل الرابع عشر

الانقسامات الخلوية

Cell Divisions

مقدمة :

تتشترك العديد من العوامل والظروف في اندفاع الخلايا نحو الانقسام الخلوي . بعض هذه العوامل والظروف تم تحديدها ولا يزال الغموض يلف الاسباب الاخرى التي لها علاقة بالانقسام الخلوي .

فالهرم والشيخوخة وزيادة مساحة السائتوبلازم الخلوي ووجود انواع من البروتينات المحفزة (مثل بروتين P53) وزيادة النفوذية الايونية وارتفاع الجهد الكهربائي الخلوي وجد بان لها دوراً في عملية الانقسام ولكن لا يعرف بالضبط مالذي يدفع الخلية الى الانقسام بالصورة التي حدث . ولا بالالية التي تحكم تسلسل وقوع احداث الانقسام الخلوي .

دورة الخلية Cell Cycle :

تمر الخلية بعدة مراحل يبدأ اولها قبل الانقسام وتدعى مرحلة G1 حيث تعمل الخلية خلال هذه المرحلة على تهيئة نفسها للانقسام فتزداد كمية المواد البروتينية ويزداد تركيز الحامض النووي الريبوزي وتستغرق هذه المرحلة من ساعة الى عدة ساعات اعتماداً على نوع الخلية وظروفها الفسلجية .

في المرحلة التالية وهي مرحلة S- تعمل الخلية على تضاعف مادتها الوراثية DNA وتبدأ الكروموسومات في الظهور والوضوح وتستمر هذه المرحلة حوالي 8 ساعات تظهر الكروموسومات في نهاية هذه المرحلة مؤلفة من ازواج من الكروماتيدات . تكمن الخلية بعد هذه المرحلة لفترة قصيرة تتراوح ما بين 2 - 5 ساعة تدعى هذه المرحلة بمرحلة G2 تدخل بعدها الخلية مرحلة الانقسام المايتوي M- (شكل 14 - 1) ويليه انقسام السائتوبلازم وانفصال الخلايا المنقسمة عن بعضها (مرحلة C-).

الاحداث الدقيقة التي تحصل في الانقسام الخلوي :

يترافق انقسام الخلايا بالعديد من الاحداث الخلوية التي تساهم في تطور

الانقسام والسير به بالطريق الطبيعي . وقد وجد بان مساهمة كل من هذه الاحداث السايولوجية متكاملة ويؤدي تعثر احداها الى تعثر عملية الانقسام برمتها .

ظهور الكروموسومات :

ان الفحوصات المجهرية للخلايا قبل الانقسامية توضح خلو النواة من أية تركيبات خيطية يمكن ان تدل على وجود الكروموسومات . الا ان هذه الفحوصات وكما اسلفنا سابقاً توضح توزيعاً خاصاً للكروماتين داخل النواة . وقد تبين فيما بعد أن الكروماتين هو في حقيقة الامر الالتفاف الدقيق للكروموسومات غير المنظورة تحت المجهر الضوئي .

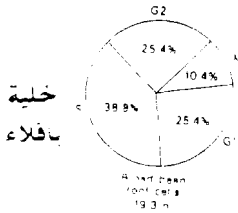
تظهر الكروموسومات في المرحلة الاولى للانقسام كخيوط رفيعة جداً تتعاقب على بعضها البعض مؤلفة شبكة كروماتينية . وتظهر الكروموسومات في هذه المرحلة مؤلفة من خيوط رفيعة طويلة جداً تحتوي على مواقع اكثر كثافة بحيث تبدو الكروموسومات وكأنها مسبحة ذات حبات دقيقة تنتشر على طولها .

بعد تضاعف الحامض النووي DNA تتغلظ الكروموسومات وتقصر وتبدو اكثر وضوحاً ويتألف كل منها من زوج من الكروماتيدات المرتبطة مع بعضها عن طريق السنتروميتر .

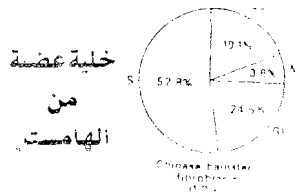
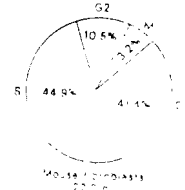
تظهر الكروموسومات في افضل صورها التفصيلية واكثر وضوحاً وهي في الطور الاستوائي حيث تصطف عند استواء الخلية على هيئة أزواج ويمكن بالفحص المجهر العادي رؤية تفاصيلها الدقيقة . وبعد الانتهاء من الانقسام الخلوي تعود الكروموسومات تدريجياً الى حالتها الاولى حيث تبدأ بالضعف والطول وتشابك مع بعضها مؤلفة شبكة الكروماتين التي تختفي حال انتهاء الانقسام ولا يمكن رؤية الكروموسومات بعد ذلك الا في المرحلة الانقسامية التالية .

اختفاء الغلاف النووي :

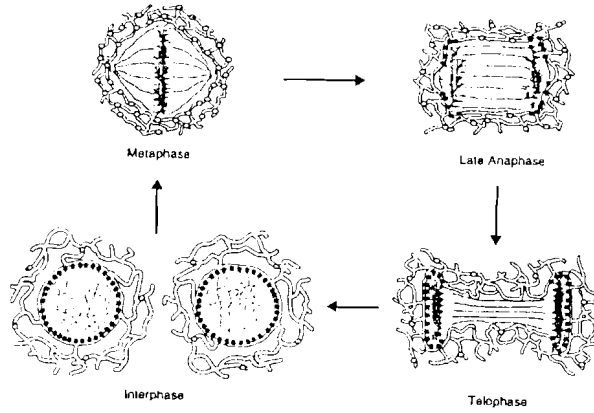
يبدأ الغلاف النووي بالتحلل والاختفاء مع بداية الطور التمهيدي . لقد بينت الفحوصات المجهرية التي اجريت على الغلاف النووي في هذا الطور بان هناك ترابطاً وتماساً بين الانيبوبات المؤلفة لاشعة المغزل مع السطح الخارجي للغلاف النووي . لا تلبث اشعة المغزل بان تخرق الغلاف النووي من مواقع متعددة مؤدية الى التحام الاغشية المؤلفة للغلاف النووي ويتألف نتيجة لذلك العديد من الاشكال الحويصلية المختلفة الحجم والتي تتبدد في الساييتوبلازم . كما يتحلل بعضها بينما تضمحل حويصلات اخرى ولا يعرف أين تذهب اجزاء الغلاف النووي الا انه يعتقد بانها تلتحم ربما مع الشبكة الاندوبلازمية الخشنة المجاورة او مع اغشية جهاز كولجي . وفي نهاية الغلاف النووي تتحرر الكروموسومات من النواة .



خلية
عضلة من
الفنران



شكل 14 . صورة الخلية لثلاثة أنواع من الخلايا .
ويلاحظ اختلاف نسبة مراحل كل دورة .



شكل 14 - 2 : نموذج مقترح من الينبرغ وجماعته حول دور الشبكة الاندوبلازمية في إعادة بناء الغلاف النووي بعد الانتهاء من الانقسام .

أما بعد الانتهاء من الانقسام فإنه يعاد بناء الغلاف النووي مرة أخرى حيث لوحظ احاطة كروموسومات الاطوار المتقدمة باغشية مزدوجة مشابهة لتركيب الغلاف النووي ولا تلبث هذه ان تلتحم مع بعضها مؤلفة الحدود الخارجية للنواة ثم تنفصل الاجزاء الملتحمة عن الكروموسومات مكونة الغلاف النووي .

ولا يعرف لحد الان المنشأ الحقيقي للاغشية المزدوجة التي تحيط بالكروموسومات في الاطوار المتقدمة من الانقسام والتي ينشأ منها الغلاف النووي . الا انه يعتقد بانها تشتق من الشبكة الاندوبلازمية وقد يكون للكروموسومات دوراً ما في ذلك (شكل 14 - 2) .

ظهور المريكزات الانقسامية :

تتموضع مريكزات الخلية في منطقة كثيفة مميزة تقع بالقرب من النواة ويطلق على مكوناته بالجسم المركزي Centrosome . يتألف الجسم المركزي من جسمين دقيقين يعرفات بالمريكزان . يتكون كل منهما من جسمين اسطوانيين طوليين قطر كل منهما 150 - 160 نانوميتر وطول كل منهما 300 - 500 نانوميتر وجسمين اسطوانيين قصيرين بقطر 150 نانوميتر وطول 70 نانوميتر يدعيان بالمريكزات البنوية Daughter centrioles يتعامدان تقريباً مع المريكزات الطويلة

التي تدعى بالابوية احياناً .

يتألف المريكز كما سبق او ذكرنا من تسعة تجمعات ثلاثية من الانيبوبات الدقيقة التي تترتب بطريقة منحرفة على بعضها . يحتوي المريكز من الداخل على مادة كثيفة تمثل لب المريكز تحتوي على شريط متحلزن من الحامض النووي DNA .

تتضاعف المريكزات في الطور البيني حيث ينمو المريكزان البنويات الى حجم مساوي لحجم وطول المريكزات الابوية ثم تنفصل ازواج المريكزات متجهة نحو اقطاب الخلية ومولدة بنفس الوقت اعداد مختلفة من الانيبوبات الليفية للاشعة المركزية التي تؤلف مغزل الانقسام .

يؤدي انتهاء الانقسام الى حصول كل من الخلايا الجديدة على زوج من المريكزات ولا تلبث هذه ان تولد مريكزات بنوية لها . لا يعرف بالضبط كيف يتم بناء المريكزات البنوية الا انه يعتقد بان النشاط الخاص بتوليد الانيبوبات الدقيقة اللازمة لبناء المغزل الانقسامي الذي تقوم به المريكزات الابوية هو الطريقة التي يتم فيها بناء المريكزات الاضافية وقد يترافق هذا مع تضاعف للحامض النووي DNA لتوفير الاشرطة النووية اللازمة للمريكزات الجديدة .

بناء المغزل والاشعة المغزلية :

تحدد اقطاب المغزل بالاجسام المريكزية المؤلفة من المريكزات ويشغل كل جسم مركزي موقعاً قطبياً حول موقع النواة .

تنشأ الاشعة المغزلية من مريكزات الاجسام المركزية حيث تنمو انيبوبات دقيقة متعددة من مواقع مختلفة من المريكزات وتمتد هذه الانيبوبات على هيئة شعاعية ومن كلا القطبين . لا يعرف كيف تنشأ الانيبوبات المؤلفة للاشعة المغزلية ولكنه يعتقد بانها تنشأ من مونوميرات بروتينية تبنى على الاغلب في موقع المريكزات لوجود احماض نووية ريبوزية RNA وديوكسي ريبوزية DNA واعداد كبيرة من الريبوسومات وخصوصاً بين الانيبوبات الدقيقة .

تمتد الانيبوبات الدقيقة من المريكزات على هيئة مفردة او بشكل حزم وتبدأ ظهورها عند تحرك المريكزات باتجاه الاقطاب (مرحلة GI). وبعد استقرار المريكزات في اقطاب الخلية تكون الاشعة المغزلية قد اكتملت ويظهر المغزل في هذه المرحلة مؤلفاً من اعداد كبيرة من الانيبوبات الدقيقة التي تشكل الاشعة المغزلية . يمتد بعضها بين القطبين دون ان يرتبط مع الكروموسومات بينما يرتبط جزء منها في مواقع السنتروميترات الكروموسومية . كما يمتد بعضها الى موقع يتجاوز منتصف المغزل ولكنه لا يصل الى القطب المقابل . ترتبط الياف المغزل ارتباط مباشر او غير مباشر مع مواقع محددة على الكروموسومات تدعى بالمراكز الحركية Kinetochores تتمركز غالباً في مواقع السنتروميترات .

تظهر هذه المراكز تحت المجهر الالكتروني بانها مؤلفة من شكل قرصي ليفي تبرز منه عدد من الانيبوبات الدقيقة التي تحترقه نحو الياف الكروموسومات .

في بعض احشرات المائية كاليعسوب فان الياف المغزل ترتبط في مواقع مختلفة على طول الكروموسومات بسبب وجود مراكز حركية متعددة منتشرة على طول الكروموسومات .

يختلف توزيع انيبوبات الاشعة مغزلية في موقع الانقسام . ذ يزداد عدد الانيبوبات في مركز المغزل وتشكل في هذه المنطقة حزماً مرتبطة مع بعضها بجسور مستعرضة . تظهر الانيبوبات الدقيقة اكثر كثافة في محور المغزل وخصوصاً في الطور الاستوائي . حيث يبلغ عدد الانيبوبات الكلي في موقع المغزل حوالي 1700 يتركز معظمها في موقع محور المغزل بينما ينخفض هذا العدد في الطور الانفصالي ليصل الى حوالي 700 .

كما يبدو بان بعض الانيبوبات الدقيقة تمتد من الكروموسومات باتجاه الاقطاب المغزلية . ويظهر واضحاً دور الكروموسومات في توليد انيبوبات المغزل في انقسام الابتدائيات اذ ينعدم وجود المريكزات في هذه الاحياء . كذلك فانه لا يظهر في انقسامها شكل نجمي يمثل المغزل واجزاءه وتظهر الكروموسومات مرتبطة

بحزم من الياف المغزل ارتباطاً مباشراً وتشكل الانبوبات الدقيقة المؤلفة للمغزل شكلاً اسطوانياً بدلاً من الشكل المخروطي المعروف في معظم الانقسامات الخلوية .

في المرحلة الانفصالية يحصل تقلص في طول الاشعة المغزلية ويؤدي ذلك الى سحب الكروموسومات نحو اقطاب الخلية .

ان عملية تقلص الياف المغزل غير معروفة تماماً الا انه يعتقد بان ما يحصل للالياف المغزلية مماثل لما يحصل في تقلص الخيوط العضلية حيث تتقلص الياف المغزل نتيجة وجود الجسور المستعرضة ربما تكون مؤلفة من بروتين الداينين الذي يعمل كإنزيم اطلاق طاقة ATPase وان لها دوراً في تزويد الياف المغزل بالطاقة اللازمة للتقلص والانزلاق على بعضها . كما يفسر البعض التقلص الحاصل في الياف المغزل الى تحللها الى مونوميرات في مواقع ارتباطها القطبي مما يؤدي الى تقلصها .

المعقد التشابكي Synaptnemal Complex :

تظهر المعقدات التشابكية في الدور الأزدواجي Diplotene من الانقسام الاختزالي الأول Miosis I حيث ترتبط كروماتيدات الكروموسومات القريبة التي يحدث بينها العبور Crossing over بمعقدات تشابكية في مواقع تدعى بالكيازما Chiasmata . تتألف المعقدات التشابكية من حبيبات وخيوط بروتينية طولية ومستعرضة وتمتد الياف من الكروموسومات في هذا الموقع على هيئة كتل جانبية وتظهر مناطق المعقدات داكنة اللون عند الاصطباغ .

ويبدو بان هذه المعقدات تبدأ بالظهور في مراحل سابقة ولكنها تصبح متكاملة وفعالة عند تجاوز الكروماتيدات القرينة في الدور الأزدواجي .

لا يعرف التركيب الدقيق للمعقدات التشابكية ولكنه افترض انها مؤلفة من جزيئات بروتينية مونوميرية تنتظم بطريقة تشبه تداخل اصابع اليدين مع بعضها .

أنقسام السايوتوبلازم : Cytokinesis

يعتبر الانقسام السايوتوبلازمي المرحلة النهائية التي تسبق انفصال الخلايا البنوية الناتجة عن الانقسام الخلوي . ولكنه يبدأ في حقيقة الامر ما بين الطور النهائي والانفصالي .

يترافق انقسام السايوتوبلازم مع استطالة الخلية وظهور أخاديد جانبية تنشأ من طيات الغشاء البلازمي نحو الداخل بصورة قائمة على محور المغزل عند الاستواء . تتحدد هذه الاخاديد قبل الطور الاستوائي وليس للمغزل او الصبغيات دور في تكوينها حيث لا يتغير موقع الاخاديد عند تغيير موقع المغزل بالطرد المركزي . كما يستمر تعمق الاخاديد واستمرار انقسام السايوتوبلازم حتى عند إزالة المغزل . الا انه يعتقد بان للمريكزات دور ما في ذلك وخصوصاً بأن هناك زيادة في عدد الانيبوبات الدقيقة في خط الاستواء يترافق مع ظهور الاخاديد .

تتعمق أخاديد الانقسام السايوتوبلازمي بتقدم الانقسام الخلوي وتظهر أضافة للطيات الغشائية فقاعات غشائية مجاورة للاخاديد ويعتقد بانها تعمل على الالتحام مع الغشاء البلازمي في موقع الاخاديد لزيادة مساحته السطحية بحيث يؤدي ذلك باستمرار الى تعميق الاخاديد الجانبية ويساعدها على الاقتراب من بعضها .

يترافق تعمق الاخاديد الجانبية مع تحول السايوتوبلازم في المنطقة الاستوائية الى مادة هلامية تساعد على جذب نهايات الاخاديد نحو بعضها حتى ينتهي الانقسام بتكوين جدار فاصل كامل نتيجة التحام نهايات الاخاديد مع بعضها .

يختلف حجم الخلايا البنوية الناتجة عن الانقسام اعتماداً على كمية السايوتوبلازم التي تحصل عليه قبل الانفصال ولا يعرف السبب في اختلاف هذه الكمية .

الانقسام غير المباشر : Mitosis

يحدث هذا النوع من الانقسام في الخلايا الجسمية ويؤدي الى تكوين خليتين

من كل خلية منقسمة تحتوي كل منهما على نفس عدد كروموسومات الخلية المنقسمة الامية (شكل 14 - 3) .

قبل أنقسام الخلية تبدأ مرحلة التحضير للانقسام من خلال تهيئة المواد اللازمة للعملية ومن ضمن ذلك تضاعفت المادة الوراثية . وتبدو الخلية في هذه المرحلة ساكنة وتحتوي على جميع العضيات الداخلية كما هي في جميع الخلايا وتسمى هذه المرحلة بالدور البيني بعدها تبدأ الخلية بالدخول في مراحل متميزة هي :

المرحلة التمهيديّة أو الدور التمهيدي Prophase :

وتتميز الخلايا التي تدخل هذه المرحلة بمجموعة من المميزات فيها :

- 1 - ظهور الكروموسومات في النواة وتبدو في هذه المرحلة بأنها رفيعة خيطية ملتفة على بعضها لا تلبث ان تصبح اكثر غلظة وسماكة .
- 2 - أختفاء النوية .
- 3 - بداية تحلل غشاء النوة وظهور الكروموسومات مؤلفة من كروماتيدات مزدوجة مرتبطة مع بعضها عن طريق السنتروميتر .
- 4 - ظهور الاقطاب وحيوط المغزل .

المرحلة الاستوائية او الدور الاستوائي Metaphase :

أهم مميزات الخلايا التي في هذا الدور :

- 1 - تنتظم الكروموسومات في وسط الخلية بشكل طولي وعمودي على استواء الخلية .
- 2 - وجود الكروموسومات على هيئة أزواج .

المرحلة الانفصالية او الدور الانفصالي Anaphase :

مميزاته :

- 1 - تحرك الكروموسومات باتجاه المغزل على هيئة مجموعتين .

2 - أرتباط الكروموسومات من مواقع السنتروميتر بخيوط المغزل التي لا تلبث في هذه المرحلة بالتقلص مؤدية الى انفصال أزواج الكروموسومات .

3 - ينتهي هذا الدور بوصول مجموعتي الكروموسومات الى أقطاب الخلية .

المرحلة النهائية او الدور النهائي **Telophase** :

مميزاته :

1 - وجود مجموعتان من الكروموسومات في أقطاب الخلية محاطتان بغشاء مؤذنه بظهور النواة مرة أخرى .

2 - بناء الغشاء أه الجدار بين النواتين لفصل محتويات الخلية الام .

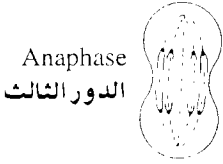
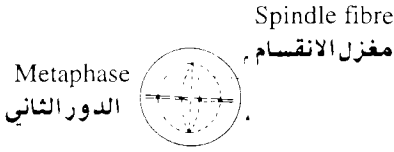
3 - بداية أختفاء الكروموسومات حين تضع عندئذ على هيئة خيطية رفيعة تلتف على بعضها البعض .

4 - ظهور النوية في مرحلة متأخرة منه .

تعتبر عملية الانقسام غير المباشر جزءاً من الدورة الخلية التي تمر بها الخلايا ويستغرق انقسام اخلای بين 1 - 3 ساعات بينما تحتج هذه الخلايا الى أكثر من اربعة ساعات لمحضير نفسها للدخول فيه

ويلاحظ بأن ما يحصل في هذا الانقسام لا يحقق التصور الذي تم وضعه من خلال تجارب ونتائج مسد حيث أحتفظت كل خلية من الخلايا الناتجة عن هذا الانقسام بنفس عدد الكروموسومات الذي كان موجوداً في الخلية الام . بينما دلت النتائج السابقة على ضرورة انفصال عوامل الصفات قبل حصول الاخصاب وهذا ما يوفر الدليل المادي والعلمي لوجود نوع آخر من الانقسامات الخلية الا وهو الانقسام الاحتمالي الذي لا يمكن مشاهدته الا في خلايا جنسية أو في الانسجة احسية أو الاعضاء الجنسية

الانقسام الاختزالي Meiosis :



يحصل الانقسام الاختزالي في الخلايا الجنسية أو المولدة للخلايا الجنسية ويؤدي الى تكوين أربعة خلايا جديدة بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات .

يتم أختزال أعداد الكروموسومات الى النصف من خلال انقسامين متواليين للنواة يتخللها أنقسام مفرد للكروموسومات وبذلك تتكون أربعة خلايا كل منها بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات (شكل 14 - 4)

الانقسام الاختزالي الاول Meiosis I :

ويتم في هذا الانقسام أنفصال الكروموسومات القرينة بعد حصول العبور وتبادل المواد الوراثية فيما بينها .

مراحل الانقسام :

الدور التمهيدي الاول Prophase I : ويعتبر هذا الطور أطول مراحل الانقسام الاختزالي وتحصل فيه العديد من المظاهر الانقسامية المتنوعة ولذلك فقد تم تقسيمه الى مراحل ثانوية هي :

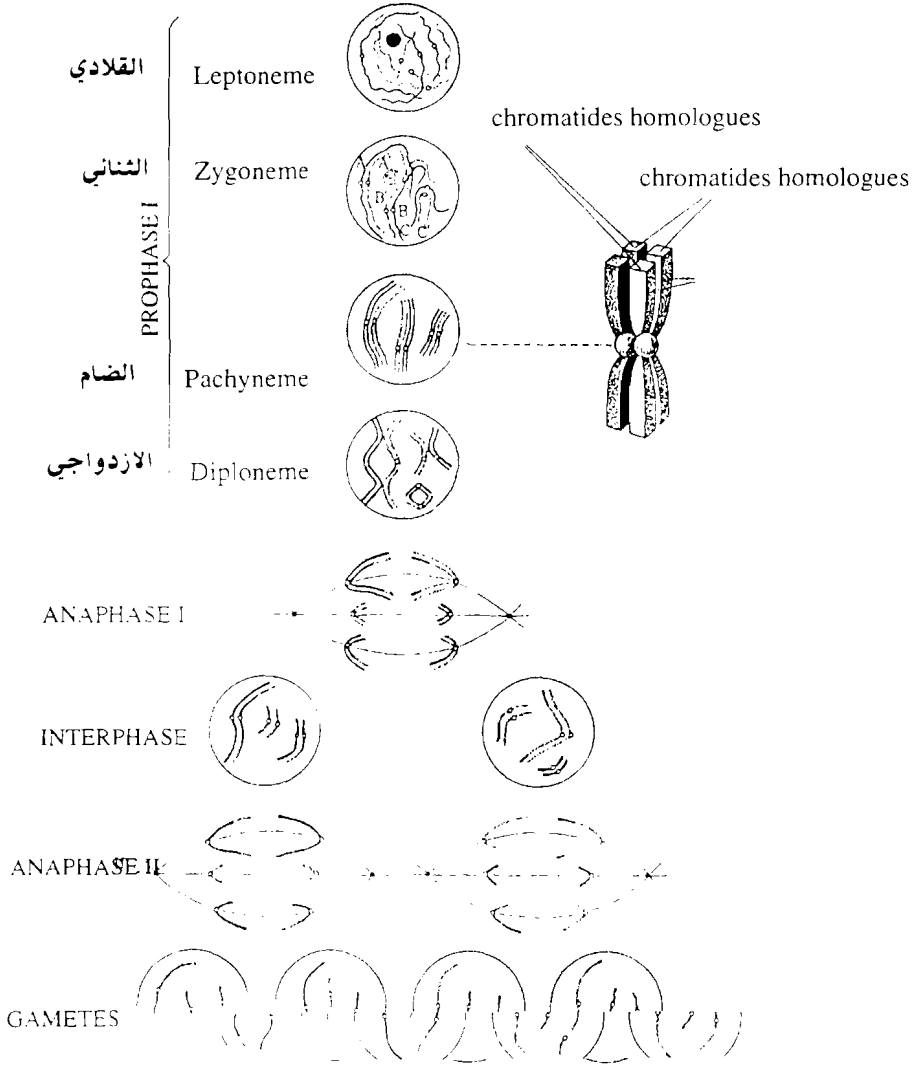
الطور القلادي Leptotene : وتظهر فيه الكروموسومات طويلة رفيعة ذات مناطق منتفخة بحيث تشبه الكروموسومات في هذا الطور المسبحة . تقصر في نهاية الطور الكروموسومات .

الطور الشنائي Zygotene : تزوج الكروموسومات بسبب تغلظها وظهور الكروماتيدات بشكل واضح .

شكل 14 - 3 : مراحل

الانقسام غير المباشر Mitosis
في الخلايا .

الطور الضام Pachytene : تنجذب الكروموسومات القرينة الى بعضها وتظهر هذه وكأنها تراكيب رباعية بسبب تميز كروماتيداتها . كما تبدا الكروماتيدات في التراكيب الرباعية بالاقتراب ومساس بعضها .



شكل 14 - 4 : مراحل الانقسام الاختزالي Meiosis في الخلايا الجنسية .

الطور الازدواجي **Diplotene** : يحصل في هذا الطور العبور وظهور مناطق تصالب الكروماتيدات العابرة .

الطور التشتتي **Diakinese** : ينتهي في هذا الطور حدوث العبور وتنفصل الكروميدات المتصالبة وتغلظ وتقصر وتظهر ألياف المغزل ويختفي الغشاء النووي .
ويعتبر هذا الطور الجزء النهائي للمرحلة التمهيدية لتبدء بعدها مرحلة الطور الاستوائي .

الدور الاستوائي الاول **Metaphase I** : تصطف في هذا الطور الكروموسومات في منتصف أستواء الخلية حيث يرتبط كل كروموسوم بخيط من خيوط المغزل .

الدور الانفصالي الاول **Anaphase I** : تنفصل في هذا الطور الكروموسومات القرينة او المتناظرة بحيث تذهب كل مجموعة الى أحد أقطاب الخلية .

الدور النهائي الاول **Telophase I** : تحاط مجاميع الكروموسومات في هذا الطور بغشاء وتبدء الكروموسومات بالتغلظ والاستطالة وقد تنفصل الخلايا في بعض الكائنات الا انه وبشكل عام فإن الخلايا الناتجة من هذا الانقسام تدخل بعد فترة وجيزة جداً الانقسام الاختزالي الثاني دون المرور في مرحلة راحة أو أنتظار .

الانقسام الاختزالي الثاني **Meiosis II** :

يؤدي هذا الانقسام الى انشطار كروماتيدات كروموسومات الخلايا الناتجة من الانقسام الاختزالي الاول لانتاج أربعة خلايا بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات . يمر هذا الانقسام بعدة مراحل هي :

الدور التمهيدي الثاني **Prophase II** : تصبح كروموسومات هذا الطور قصيرة وسميكة ويستمر هذا الطور لفترة قصيرة جداً .

الدور الاستوائي الثاني **Metaphase II** : وتظهر كروماتيدات كل كروموسوم مرتبطة مع الياف المغزل من منطقة ارتباطها مع بعض وتصطف الكروموسومات في منتصف الخلية أستعداد لانشطار كروماتيدات الكروموسومات .

الدور الانفصالي الثاني **Anaphase II** : تبتعد في هذا الطور الكروماتيد الشقيقة لكل كروموسوم باتجاه أحد أقطاب الخلية بسبب تقلص الياف المغزل المرتبطة معها .

الدور النهائي الثاني **Telophase II** : تبدأ الكروموسومات (الكروماتيدات) بالالتفاف على بعضها وتبدء بالتحول الى الشكل الخيطي ويبدأ غشاء النواة بالظهور محيطاً كل مجموعة كروموسومية ولا تلبث الخلايا أن تنفصل في نهاية هذا الطور مؤدية الى الحصول على اربعة خلايا من كل خلية شاركت في الانقسام الاختزالي .

الانقسام الاختزالي في الاعضاء الجنسية الحيوانية :

يجري هذا الانقسام في الغدد الجنسية للحيوان أثناء عملية إنتاج الحيوانات المنوية او البويضات . أما في النباتات فيجري هذا الانقسام أثناء عملية إنتاج الابواغ .

الانقسام الاختزالي لإنتاج الحيوانات المنوية **Spermatogenesis** :

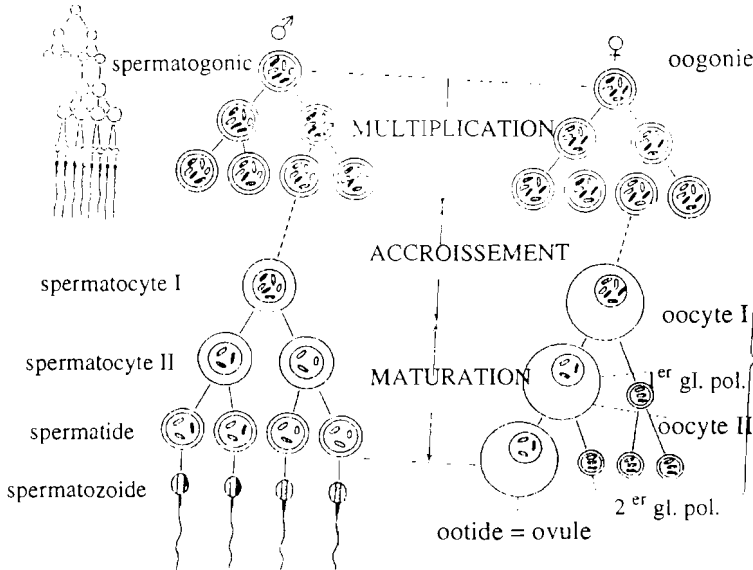
كما سبق الحديث فإن هذا الانقسام يحصل في الغدد الجنسية للحيوانات وبالضبط في الانبوبات المنوية ، يتألف النسيج الذي يدخل الانقسام الاختزالي من 5 - 8 طبقات من الخلايا . الخارجية منها تدعى بالخلايا المنوية الامية والتي تكون ذات عدد كامل من الكروموسومات وتنقسم أنقساماً غير مباشر لإنتاج خلايا منوية اولية . تنقسم كل خلية منوية أولية أنقساماً اختزالياً اولياً لإنتاج خليتين كل منهما بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات تسمى هذه الخلايا بالخلايا المنوية الثانوية . تدخل هذه الخلايا الانقسام الاختزالي الثاني لإنتاج أربعة خلايا بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات تدعى هذه الخلايا بطلائع المنوي ولا تلبث ان تمر بمرحلة تحوير تنتهي بعدها كخلايا منوية جنسية (شكل 14 - 5) .

الانقسام الاختزالي لإنتاج البويضات **Oogenesis** :

يحصل هذا الانقسام في الخلايا البيضية الامية في المبيض التي تتميز بكونها

ذات عدد كامل من الكروموسومات وتنقسم أنقساماً غير مباشر لانتاج خلايا
بيضية اولية . تدخل هذه الخلايا الانقسام الاختزالي الاول حيث تنفصل
الكروموسومات القرينة لانتاج خليتين بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات .
أحدى هاتين الخليتين تكون كبيرة الحجم لأستقطابها كمية كبيرة من الساييتوبلازم
تدعى هذه بالخلية البيضية الثانوية فيما تسمى الخلية الصغيرة الحجم بالجسم
القطبي الاول والذي يظهر كجسم داكن داخل الخلية البيضية الثانوية . تنقسم
الخلايا البيضية الثانوية والاجسام القطبية الاولى انقساماً اختزالياً ثانياً حيث تنتج
من كل خلية بيضة ثانوية خلية تدعى أم البيض وجسم قطبي ثانوي بينما يؤدي
الانقسام الاختزالي لكل جسم قطبي اولي الى انتاج جسمين قطبيين ثانويين .

وهكذا فإن كل خلية بيضية اولية تؤدي بعد الانقسام الاختزالي الى انتاج
خلية أم البيض وثلاثة اجسام قطبية ثانوية (شكل 14 - 5) وتتميز جميعها
بأحوتائها على نصف العدد الاصلي من الكروموسومات .



شكل 14 - 5 : عمليتي تكوين الحيوانات المنوية والبويضات في الانسجة
الجنسية .

الانقسام الاختزالي في النباتات :

تعتبر عملية تكوين الخلايا الجنسية (الجاميتات) في النبات أكثر تعقيداً مما هو لدى الحيوانات . فمثلاً تتألف الطحالب الخضراء وكذلك خلاياها الجنسية من نصف العدد الأصلي من الكروموسومات بسبب أن الانقسام الاختزالي يحصل في الانقسام الخلوي الأول والثاني للبيضة المخصبة . ويحصل العكس في بعض الطحالب البنية حيث يتألف جسمها من خلايا تحتوي على العدد الكامل من الكروموسومات بسبب أن الانقسام الاختزالي يحصل قبل تكوين الخلايا الجنسية مباشرة وهو ما يشبه ما يحصل لدى الحيوانات ، وهناك أنواع من الطحالب تعمل على تكوين خلايا لاجنسية (أبواغ) من البيضة المخصبة تعمل على تكوين نباتات ذات أبواغ جنسية .

أما في النباتات الراقية فأنا نجد بأنها تتميز بما يسمى بتبادل الاجيال حيث يتبادل الطور البوغي اللاجنسي والذي ينشأ من الانقسام الاختزالي والذي ينمو لتكوين النبات الذي يعمل بدوره على تكوين الخلايا الجنسية الاحادية المجموعة الكروموسومية والتي تمثل الطور الجنسي (الجاميتي) (حبوب اللقاح والبويضات) وهذه بعد الاخصاب تعمل على تكوين الطور البوغي (النبات) مرة أخرى . وهكذا نجد أن هناك طور بوغي بين كل طورين جاميتيين او جنسين .

تحتوي حبة اللقاح (الجاميتة الذكرية) الناضجة على ثلاثة أنوية . واحدة غير جنسية ونواتان ذكريتان وعند أختراق حبة اللقاح عبر الاجزاء التناسلية الانثوية (عبر القلم) فإن إحدى النواتين الذكريتين تتحد مع نواة الخلية البيضية (في المبيض) لتكوين جنين البذرة وتتحد النواة الذكرية الثانية مع نواة الاندوسبيرم لانشاء نسيج الاندوسبيرم الضروري لنمو الجنين (نواتين قطبيتين في الاندوسبيرم) وتسمى عملية الاتحاد الاخيرة بالاخصاب المزدوج .

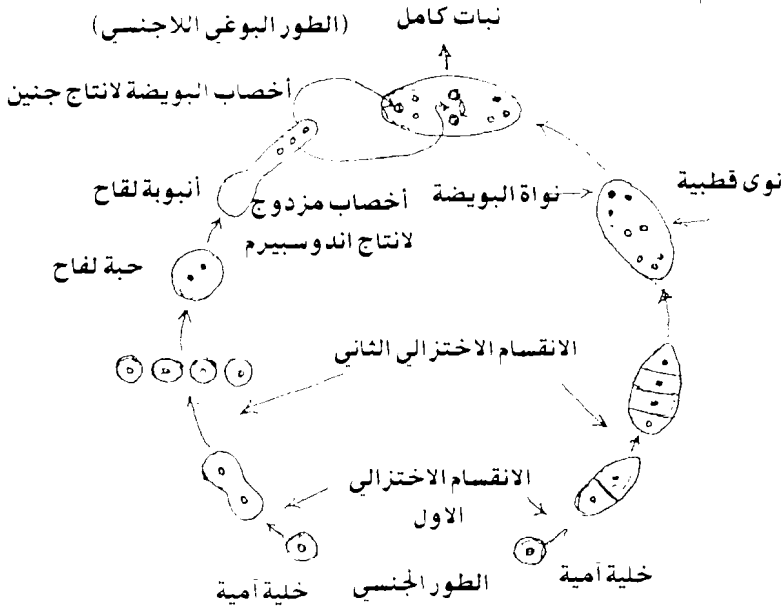
ويعتبر نبات الذرة من أفضل الامثلة التي تم دراسة الانقسام الاختزالي فيها . يحمل نبات الذرة نوعان من الازهار هما الازهار الذكرية والازهار

الانثوية (نبات وحيد المسكن) .

تنقسم الخلايا داخل الاسدية أختزالياً لانتاج أربعة حبوب لقاح مفردة المجموعة الكروموسومية من كل خلية تدخل هذا الانقسام . وتنقسم نواة كل حبة لقاح أنقساماً غير مباشر لانتاج نواة لاجنسية (خضرية) ونواة مذكرة تناسلية لا تلبث هذه أن تنقسم الى نواتين تناسليتين .

أما في المبيض فتتحول خلية واحدة من خلايا المبيض الى خلية أم البيض التي تدخل الانقسام الأختزالي لانتاج أربعة خلايا تضمحل ثلاثة منها لتبقى خلية واحدة تدخل ثلاثة أنقسامات مباشرة لانتاج ثمانية نوى أحادية المجموعة الكروموسومية هي خلية البيضة وخليتان مساعدتان ونواتان قطبية وثلاثة خلايا سمية .

وعند حصول الاخصاب تخترق الانوية الثلاثة لحبة اللقاح قلم المبيض حيث تلتحم إحدى الانوية التناسلية الذكرية مع البيضة لانتاج البيضة المخصبة الثنائية المجموعة الكروموسومية بينما تخصب النواة التناسلية الثانية نواتي الاندوسبيرم القطبية لتكوين الاندوسبيرم (شكل 14 - 6) .



شكل 14 - 6 :
الانقسامات
الاختزالية في
النباتات الراقية
وعملية
الاخصاب
لتكوين الجنين
(الطور البوغي)
والاندوسبيرم .

المصادر العربية

- 1 - الفيصل ، عبد الحسين مويت 1998 . الوراثة الجزيئية . منشورات جامعة التحدي - سرت - ليبيا .
- 2 - الفيصل ، عبد الحسين مويت 1999 . الوراثة العامة . منشورات الدار الاهلية - عمان - الاردن .
- 3 - الفيصل ، عبد الحسين مويت 1999 ، الهندسة الوراثية . منشورات دار الشروق - عمان - الاردن .
- 4 - الكبيسي ، خالد 1998 ، اساسيات بايولوجيا الخلية . منشورات جامعة تعز - اليمن .
- 5 - ثريد كولد ، ل .ت . 1982 التركيب الدقيق للخلية الحيوانية . ترجمة د . أنور يوشوع يعقوب وجماعته . منشورات جامعة الموصل - العراق .
- 6 - عثمان ، أحمد . 1997 الوراثة . منشورات جامعة دمشق - دمشق - سوريا .
- 7 - فولار ، هاري وجماعته 1985 . عالم النبات . ترجمة د . قيصر نجيب وجماعته . منشورات جامعة الموصل - العراق .

المصادر الاجنبية

- 1 - Alberts, B., Bary, D. et al 1983. Molecular Biology of the cell. Garland publishing, Inc. USA.
- 2 - Ashwell, M. and work, T.W. 1970. The biogenesis of mitochondria. Ann. Rev. Biochem. 39:251- 290.
- 3 - Avers, C.J. 1986. Molecular cell biology. Addison - wesly publishing Co. USA.
- 4 - Baskin, T.I. and Cande, W.Z. 1990. The Structure and function of the mitotic spindle in flowering plants. Annu. Rev. Plant Physiol. Mol. Biol. 41:277 - 315.
- 5 - Bucci, M. and Wentz, S. 1997. In Vitro dynamics of the nuclear pore Complexes in yeast. J. Cell Biol. 136:1185 - 1200.
- 6 - Carr, K-E and Toner. P.G. 1982. Cell Structure, An introduction to biomedical electron microscopy. Longman Group Limt. U.K
- 7 - Chan. A. and Cande. W.Z. 1998. Mize Meiotic spindles assemble around chromatin and donot require paired Chromosomes. J. Cell Science 111: 3507 - 3515.
- 8 - Cohen. N. 1991. Cell Structure, function and metabolism. Hodder and Stoughton pub. The Open university. U.K.
- 9 - Daive. R.K. 1998. Meiotic chromsome Organization and Segregation in plants. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 49:371 - 395.

- 10- Darvil, A.G., Albersheim, P. et al. 1985. Structure and function of plant cell wall polysaccharides. *J. of Cell Science* (The sixth John Innes Symposium).
- 11 - De Robertis, E.D.P. and De Robertis, E.M.F. 1987. *Cell and Molecular Biology*. Lea and Febiger, USA.
- 12 - Ellenberg, J., Siggia, E.D., Moreira, J.E. et. al. 1997. Nuclear membrane dynamics and reassembly in living Cells. Targeting on an inner nuclear membrane protein in interphase and miosis. *J. of Cell. Biol.* 138 (6) : 1193 - 1206.
- 13 - Freifelder, D. 1983. *Molecular Biology, A comprehensive introduction to prokaryotes and Eukaryotes*. Jones and Bartlett Pub. Inc. USA.
- 14 - Gao, F.B and Raff. M. 1997. Cell size control and a cell - intrinsic maturation program in proliferating Oligodendrocyte precursor cell. *J. of Cell Biol.* :138 (6): 1367 - 1377.
- 15 - Gaglio, T., Dionne, M.A. And Compton, D.A. 1997. Mitotic Spindle poles are organized by Structural and motor proteins in addition to centrosomes. *J. Cell Biol.* 138 (5): 1055 - 1066.
- 16 - Hopkins, C.R. 1978. *Structure and function of cells*, W.B. Saunders Co. Ltd. U.K.
- 17 - Porter, K.R. and Machado, R.D. 1960. Studies on the endoplasmic reticulum. *J. Biol. Phys. Biochem. Cytol.* 7: 167 - 180.
- 18 - Roberts, K., Gr. Ef. C. etal 1985. Cell wall glycoproteins: Structure

- and function. *J. of Cell Science* (The sixth John Innes Symposium) 105 - 127.
- 19 - Salmon, E.D. 1989 Microtubule dynamics and chromosomes movement. In *Mitosis: Molecules and Mechanisms*. Ed. J.S. Hyams & B.R.Brinkley, pp 119 - 181. Academic press, Newyork.
- 20 - Sato, H., Nagai, T. et al 1997. Microtubule Stabilization in Pressure overload cardiac hyperophy.
J. of cell Biol. 139 (4) : 963 - 974.
- 21 - Sciaky, N., Presley, J. et al. 1997. Golgi tubule traffic and the effects of brefeldin A Visualized in living Cells. *J. of Cell Bio L.* 139 (50): 1137 - 1156.
- 22 - Shaw, S.L., Yeh. E. et al 1997. Astral microtubule dynamics in yeast : A microtubule based searching mechanism for spindle orientation and nuclear migration into the bud. *J. of Cell Biol.* 139 (4): 985 - 994.
- 23 - Solomon, E. R., Bero, L.R. et al. 1985. *Biology*. Sanders College publishing - USA.
- 24 - Stryer, L. 1981. *Biochemistry*. Newyork. W.H. Freeman & Company.
- 25 - Szalai, V.A. and Gary W.B. 1998. How plants produce Dioxygen. *Am. Sc.* 86 (6): 542 - 551.
- 26 - Thorpe, N.O. 1978. *cell Biology*. John Wiely & Sons Inc. Canada.
- 27 - Tian, G., Lewis, S.A. et al 1997. Tubulin Subunits exist in an

activated Conformational State generated and maintained by Protein Cofactors.

J. of Cell Biol 138 (4): 821 - 832.

28 - Voet, D. and Voet, J.G 1990. Biochemistry. John Wiley and Sons. Chichester. U.K

29 - Waterham, H.R., Russell, K.A., Vries, Y. de. & Gregg. J.M. 1997. Peroxisomal targeting, import and assembly of alcohol oxidase. J. of Cell Biol. 136 (6) : 1419 - 1432.

30 - Yang, S. Ayscough. K.R.. and Drubin, D. G. 1997. A role for the actin cytoskeleton of *S. cerevisiae* in bipolar bud - site selection. J. of Cell Biology 136 (1) : 111 - 124.

Abdul Hussain Al-Faisal

CELL, ULTRASTRUCTURE & FUNCTIONS



مكتبة جامعة الملك سعود
الرياض - 11564
الطبعة الأولى: 1418هـ
الطبعة الثانية: 1420هـ