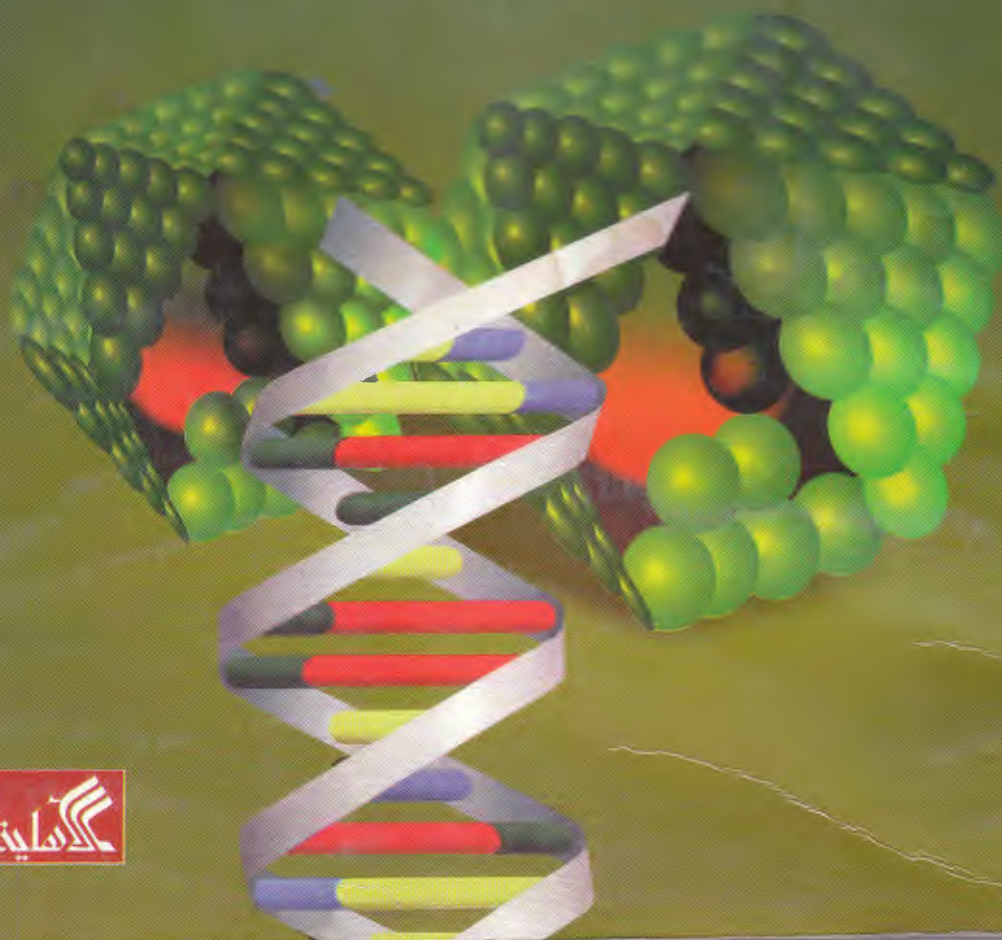


د. عبدالحسين الفيصل

# الخلية

## التركيب الدقيق والوظائف



**الخلية: التركيب الدقيق والوظائف**

مع تحيات د. سلام حسين الهلالي

[salamalhelali@yahoo.com](mailto:salamalhelali@yahoo.com)

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

[https://www.researchgate.net/profile/Salam\\_Alhelali?ev=hdr\\_xprf](https://www.researchgate.net/profile/Salam_Alhelali?ev=hdr_xprf)

**07807137614**





الأهلية للنشر والتوزيع

المسكمة الأردنية الهاشمية ، عمان  
وسط البلد ، خلف مجمع القدس  
هاتف ٤٦٣٨٦٨٨ ، فاكس ٤٦٥٧٤٤٥  
ص.ب ٢٠٠٢٢ عمان - الأردن

الخلية :

التركيب الدقيق والوظائف  
د. عبد الحسين الفيصل / العراق

الطبعة العربية الأولى ، ٢٠٠٠  
حقوق تفعيل محفوظة

تحت إشراف : زهير أبو شايب / الأردن

ستـ بـ سـ ®

صف الصوتي :

باتوت ، 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 اصدار هذه الكتب  
أو أي جزء منه . بما في ذلك من الأشكال . إلا بعد حفظ مسقى متنها

طبع في نسـ .

د. عبد الحسين الفيصل

# الخليّة:

التركيب الدقيق والوظائف



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

﴿ هُوَ الَّذِي خَلَقَ لَكُمْ مَا فِي الْأَرْضِ  
جَمِيعاً ثُمَّ أَسْتَوَى إِلَى السَّمَاءِ فَسَوَّاهُنَّ سَبْعَ  
سَمَاوَاتٍ وَهُوَ بِكُلِّ شَيْءٍ عَلِيمٌ . ﴾

(صدق الله العظيم )

## اهداء

الى من هَدَهَتْنِي فِي بَرَدٍ وَّ قِيسْنُ  
وَغَنَتْ لِي فِي حُزْنٍ وَّ فِي ضَرْبٍ  
دَلْلُ لُولُ . . . \*  
دَلْلُ لُولُ . . .  
عَدْوَكْ عَلَيْكَ  
وَسَاكِنْ «الچَوْلُ» \*\*\*

الى أمي أمد الله في عمرها

- \* دَلْلُ لُولُ: ترنيمة تغنى بها الأمهات للاصناف عند موعد النوم وتعني التدلل .
- \*\* الچَوْلُ: في العامية العراقية الأرض الخلاء الفارغة من الشجر والبيوت ولا يعيش فيها سوى الهوام .

# محتويات الكتاب

الصفحة

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 حقيقة النواة وبدائية النواة
35	- التركيب العام للخلية الحقيقة 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 النووي
61	- تركيب الاحماض النووي
64	- التركيز المولاري للقواعد النتروجينية في الحامض النووي
65	- ثبات الاحماض النووي في الخلايا
65	- الحلزون المزدوج للحامض النووي DNA

## الصفحة

67	- الحامض النووي DNA خارج النواة
68	- الاحماس النووية الريبيوزية RNA
69	<b>الفصل الثالث : الاجهة والطرق المستخدمة في دراسة الخلية</b>
71	- مقدمة
72	- المجاهر
73	- المجهر الضوئي المركب
76	- المجهر الالكتروني
79	- الفروق بين المجهر الضوئي والالكتروني
81	- تهيئة النماذج البایولوجیة للفحص المجهي
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	<b>الفصل الرابع : الاغشية الخلوية</b>
103	- مقدمة
104	- الفحص المجهي للاغشية الخلوية
109	- التحليل الكيميائي للاغشية الخلوية
112	- نموذج جورتر وجرنجل
114	- نموذج دافدסון ودانيللي
120	- التحورات الغشائية
124	- أرتباط الاغشية البلازميه في الخلايا الجاورة
127	- وظائف الغشاء البلازمي

<b>الصفحة</b>	
128	- انتشار المواد
129	- نقل الجزيئات العضوية الكبيرة الحجم
129	- النقل الميسر
131	- النقل النشيط
131	- الابتلاع الخلوي
132	- الشرب الخلوي
133	- الالتهام الخلوي
134	- الحركة
134	- نقل الاشارات العصبية وغيرها
138	- اطلاق الطاقة
138	- استقبال الاشارات
139	- تحرير المواد المنتجة داخل الخلايا
141	<b>الفصل الخامس : الأغلفة الخلوية</b>
143	- مقدمة
143	- الأغلفة في الخلايا الحيوانية
149	- خسر خلوي
153	- الأغلفة كثيفة
156	- الأغلفة غير كثيفة
157	- مبحث الأغلفة الخلوية
163	<b>الفصل السادس : النواة</b>
165	- مقدمة
167	- الغلاف النووي

## **الصفحة**

170	- التويات
171	- الكروماتين
177	- التركيب البشري للكروماتين
179	- الكروموسومات
181	- الكروموسومات والجينات
182	- التنظيم الجزيئي لكتروماتين الكروموسومات
183	- وظائف النواة
184	- تضاعف الحامض النووي DNA
192	- الاستنساخ
193	- استنساخ الحامض النووي المرسال
198	- استنساخ الحامض النووي الناقل
199	- استنساخ الحامض النووي الريبيوسومي
203	<b>الفصل السابع : المايتوكوندريا والطاقة</b>
205	- مقدمة
205	- الفحص المجهري والكيميائي للمايتوكوندريا
212	- إطلاق الطاقة في المايتوكوندريا
216	- الفسفرة التأكسدية للجلوكوز
220	- وظائف أخرى للمايتوكوندريا
220	- تضاعف المايتوكوندريا
221	- منشأ المايتوكوندريا
223	<b>الفصل الثامن : البلاستيدات</b>
224	- مقدمة
226	- أنواع البلاستيدات وأصباغها

## الصفحة

230	- التركيب الدقيق للبلاستيدات
234	- التمثيل أو البناء الضوئي
239	<b>الفصل التاسع : الريبوسومات</b>
241	- الشكل والتركيب
242	- الترجمة وبناء البروتين
249	<b>الفصل العاشر : الشبكة الاندوبلازمية</b>
251	- أشكال وأنواع الشبكات الاندوبلازمية
253	- الفحص المجهري للشبكة الاندوبلازمية
256	- التركيب الكيميائي للشبكة الاندوبلازمية
257	- وظائف الشبكة الاندوبلازمية
261	<b>الفصل الحادي عشر : جهاز أو أجسام كوجي</b>
263	- مقدمة
263	- الفحص المجهري لجهاز كوجي
266	- نشأة جهاز كوجي
268	- التحليل الكيميائي لجهاز كوجي
269	- وظائف جهاز كوجي
275	<b>الفصل الثاني عشر : الجسم الحالة والبيروكسيمات</b>
277	- الأجسام الحالة
287	- البيروكسيمات
291	<b>الفصل الثالث عشر : الليفيات والأنبيبات الدقيقة السايتوبلازمية</b>
293	- مقدمة
294	- الليفيات الدقيقة

## الصفحة

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

## الصفحة

321	- الطور القلادي
321	- الطور الثنائي
322	- الطور الضام
323	- الطور الازدواجي
323	- الطور التشتي
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 اللبنية 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 مشيره عن الحياة لم تكن معروفة سابقاً . ونتيجة لمعرقتنا للخلية وتفاصيلها 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 بأسخدام المجهر الإلكتروني الذي يعمل على تكبير الاشياء عشرات الآلاف من المرات . ونظراً لغلاء ثمنه وأحتياجاته الى مختبرات خاصة فأن هناك أعداد قليله منه في العالم وتخلي دول كثيرة من مثل هذا الجهاز العظيم الفائدة ، لذلك فأن الحصول على الصور الالازمة مطلقات علم الخلية تصبح في غاية الصعوبه وخصوصاً في بلداننا لعدم توفر هذه الأجهزة ولعدم وجود مركز خاص لبيع الصور الدقيقة الالازمة لتوضيح التفاصيل خلوية مما يدفع للأعتماد شبه الكلي على الصور المنشورة في المصادر العلميه الاجنبية 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 والتدرис الاكاديمي الجامعي لسنوات عديدة .

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

علوم الحياة والعلوم الطبية المسانده والزراعة وزودناه في سبيل هذا الهدف بالعديد من الرسوم التخطيطية الى جانب الصور الفوتوغرافية .

وختاماً ..

أتقدم بوافر الشكر لدار الاهلية للنشر والتوزيع على تبنيها نشر الكتاب وتوزيعه ونشكر الله عز وجل على عونه لنا في سبيل إنجاز هذا الكتاب ونسأله التجاج وال توفيق في عملنا أنه السميع الجيب .

د . عبد الحسين مويت الفيصل

عمان - الاردن

١٩٩٩ / ٤ / ٢٢

الفصل الاول

## المفهوم العام لعلم الخلية وتطوره

Cytology Concept and Development

## مقدمة :

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 الاخري وعلى الاخص علوم الكيمياء والفيزياء البصرية والفسلجة والاجنة والتشريح وغيرها .

وأدی ذلك الى وجود علاقات وطيدة لهذا الفرع مع هذه العلوم وعلوم أخرى حتى أصبح اليوم أحد أعمدة البايولوجيا 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 اليها من أنزيمات التي لها علاقة في أنقسام الخلايا وكيفية انتقال المواد الوراثية الى الاجيال الجديدة من الخلايا فيما يهتم العلم الثاني بالفعاليات الحيوية التي تتم داخل الخلايا ويوضح من خلالها الاهميه الوظيفية لأجزاء الخلية والآليات التي تتم لقيام الخلايا بالתغذية والتکاثر واننمو وغيرها .

ولا يزال يعتبر علم الخلية المركن الرئيسي في أبحاث السرطان ومحاولات معرفة الاسباب التي تعمل على تحويل الخلايا الطبيعية الى خلايا سرطانية واكتشافاليات 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 الاصيلة في علوم الحياة وظهر كفرع مميز ومستقل في نهاية القرن التاسع عشر . ويعود الفضل في ظهوره كعلم الى اكتشاف العدسات وتطويرها لبناء المجاهر المختلفة .

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

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

وخلال قرن من ذلك ازمان تقدمت المعلومات حول خلية كثيراً . ففي عام 1839 وضع نظرية الخلية التي نصت على أن جميع الكائنات الحية مؤلفة من خلايا ومنتجاتها وذلك من قبل عالم النبات شلايدن Schwann وشوان Schwann عالم الحيوان . أستندت نظرية الخلية الى العديد من الملاحظات العلميه التي وردت قبل ذلك من ضمنها ملاحظات العلماء ميربل Mirbel 1802، اوكيين Oken ، Turpin 1805 ولا مارك Lamrk 1809 ودتروث Dutrochet 1824 وتوربين Turpin 1826 وبرون 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 Dujardin , Schultze , Purkinji بوصف أحد مكونات الخلية وسمى بالبيروتوبلازم وهو الجزء الذي يحيط بالنواة التي وصفها براون عام 1831 .

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

وخلال الفترة الممتده من 1855 حتى 1875 تمكن ريماك Remak وفلمنك سترسبورغ 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 الكروموموسومات وشرح أهميتها في الانقسام وتوزيعها فيه بشكل متساوي على الخلايا الناتجه عنه . ثم تلى ذلك اكتشاف الاشعة المغزليه من قبل فان بندن Van Benden ومايتوكوندرريا من قبل التمان Boveri وبوفيري Van Benden Altmann عام 1890 .

حتى هذا التاريخ كان هناك فيض من المعلومات المتداولة عن الخلية وأهميتها وكانت هناك حاجة ماسه لأبرازها جمياً وهكذا كان . اذ قام هيرتروج Hertwig عام 1892 بنشر مقالة علمية موسعة في مجلة « الخلية والأنسجة » الالمانية تحدث خلالها عن البناء العام لبعض المظاهر الحياتية أستند فيها الى خصائص وصفات الخلية وتركيبها ووظائفها . وكانت هذه المقاله بحق اعلان واضح لعلم الخلية كفرع مستقل عن الفروع الأخرى لعلوم 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 تصوراً بدائياً 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 وجرينيل عام 1925 ودانيللي وهار في عام 1935 . وفي عام 1943 عزلت العضيات السايتوبلازمية باستخدام الطرد المركزي وقدم المجهر الإلكتروني الكثير من العوائق في التعرف ووصف تركيب الكثير من الأجزاء الخلوية . وأعتبر قدوم المجهر الإلكتروني ثورة في المعلومات الجزيئية عن الخلايا وعن دورها في الأنسجة والأعضاء 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 وتتوفر لدينا جميع التفاصيل التي يتم خلالها توزيع الكروموسومات وانقسام أزواجها كما توفرت المعلومات الكاملة عن الانقسام الاختزالي الذي يحصل للخلايا الجنسية . كما تمكن علماء الكيمياء من عزل المكونات الكيمياء لمعظم أجزاء الخلية ودرست بشكل واسع ومتطور .

كما قدمت المعلومات التي وفرت من خلال هذه الابحاث العوائق الكبير في معرفة آلية أيضاً في العديد من أجزاء الخلية كوظائف الاغشية الخلوية والمایتوکندریا والبلاستیدات والاجسام الحالة وغيرها . وكذلك توفرت لدينا معرفة شبه كاملة عن دور الانزيمات في أيض الخلية وبناء البروتينات وتضاعف المادة الوراثية DNA وغير ذلك الكثير .

## أشكال وأحجام الخلايا :

يختلف حجم وشكل الخلايا في الأحياء كثيراً . ويصل الاختلاف إلى أعمقه عندما نجد أن هناك الآلاف من أشكال وأنواع وأحجام الخلايا في الكائن الواحد الناشئ أصلاً من خلية واحدة .

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

تعتبر الوظيفه ذات أهمية كبيره في تحديد حجم وشكل الخلية وقد وجد بأن الخلايا المتشابهه وظيفيا لها نفس الحجم ولكنها تختلف في الشكل . فالخلايا الجلدويه السطحيه تكون مسطحة لخدم الخلية في أداء وظيفتها في حماية الأجزاء الداخلية ويزداد تبعاً لذلك مساحتها السطحيه على حساب الحجم العميق لها . كما تتميز الخلايا الكأسية في بطانه الامعاء الدقيقه وبطانه القصبيه الهوائيه بشكلها اخاصل وحجمها الخاص الذي يساعدها على افراز المواد المخاطيه لتسهيل الانزلاق وترطيب الأجزاء الموجوده فيها اضافة للمساعدة 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 الكيميائية 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 إلى التنظيم الخاص لبروتين الهيموغلوبين إذ ان حصول ضرر أو تلف في الهيموغلوبين يؤدي إلى تغيير في شكل الخلايا وحجمها . فالخلايا الدمويه المنجلية الناشئه عن تشوه في الهيموغلوبين بسبب الضرر الوراثيه تفقد الشكل والحجم الطبيعي وتفقد تبعاً لذلك الكثير من

كفاءتها في نقل الغازات .

كما تظهر الخلايا العصبية أشكالاً وحجوماً خاصة تساهم كثيراً في أدائها لوظيفة نقل الرسائل العصبية . فالخلايا العصبية تميز بسعة حجمها ووجود زوائد كثيرة بارزة من جسم الخلية إضافة لوجود نتوء بارز طويلاً 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 الشجيرية أن ترتبط مع الآلاف من محاور الخلايا العصبية الأخرى .

كما تستطيع أيضاً من خلال محورها نقل هذه جميراً إلى خلية أخرى في نفس الموقع أو بعيداً عنه . ولو تصورنا عدم وجود الزوائد الشجيرية في الخلية العصبية وبدلاً من ذلك توجد زائدة 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 العضلية والخلايا الصبغية . ونظرًاً لوجود الخلايا العضلية في بيئه صلبه لذلك فأنها طورت نفسها لتستطيع تبادل المواد الغذائية مع الخلايا المحيطة وتبعاً لنظام التفروعات الذي تتزود به الخلايا العضلية فإن المواد الغذائية والغازات والفضلات تنتقل وتتحرك من موقع العضم المختلف عبر قنوات الخلايا العضلية .

كما تعتبر الخلايا الحازنة 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 المبطنة لل-mouth على سبيل المثال ذات شكل وحجم متغير تبعاً لوجود البول في المثانه . اذ تنضغط خلايا النسيج الانتقالي عند امتلاء المثانه بالبول وتتحول هذه الخلايا إلى خلايا صغيرة الحجم منضغطه لا تلبث أن تتمدد بأشكال وأحجام مختلفة عن

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

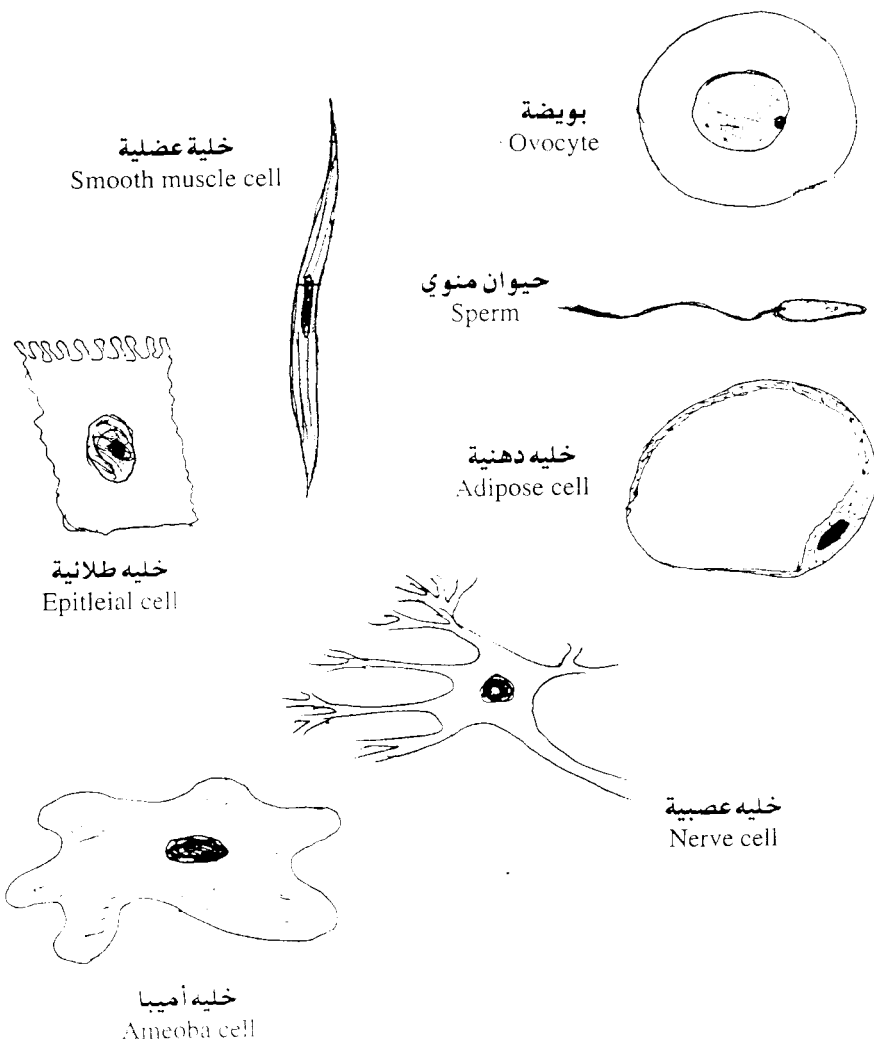
وهكذا فإن الشكل المغزلي للعضلات الملساء والشكل الاسطواني للعضلات الهيكلية والقلبيه والمغزلي المذيل للحيوانات المنوية والخلايا المهدبة في بطانه القصبه الهوائيه والامعاء وقنوات المبایض وغيرها من أشكال الخلايا تخدم وظيفة هذه الخلايا (أشكال 1-1 و 2 و 3 و 4 ) . وقد لاحظنا مما سبق أن بعض الخلايا تتكيف بأشكال متباعدة خدمة للوظيفة كما هو الحال في خلية 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 الناتجه عن الانقسامات الخلويه المختلفة مقارنة مع حجومها في مرحلة البلوغ ويدوأن هناك علاقة مابين حجم السايتوبلازم في الخلايا والحجم السطحي لها وتظهر هذه العلاقة واضحة في المثال السابق ، فالخلايا المنقسمه تتقاسم سايتوبلازمها مع الخلايا الجديده وهكذا تحصل هذه الخلايا على كمية قليله من السايتوبلازم يساعدها على إتمام نموها ثم زيادته ويتبع ذلك زيادة في حجمها .

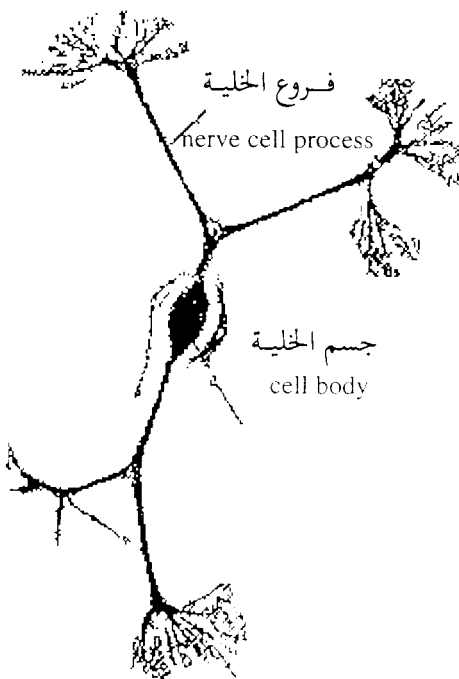
ولا يedo ذلك قاعدة عامه ففي الانقسامات الجنينية هناك أنظمة مختلفة للتفلج ترتبط مع نوع البويضة المخصبه وتبعاً لتوزع موادها الغذائيه في السايتوبلازم . فالانفلاقات الجنينيه في البيوض المتجانسه المع كما هو الحال في بويضات الانسان تكون متجانسة وينتج عنها خلايا صغيرة متساوية الحجم بينما تتفلج بيوض الطيور

قطبيه الغذاء بطريقه مختلفه حيث ينبع القطب الحيواني من البوبيضه المخصبه خلايا صغيره الحجم منضغته مقارنه بخلايا كبيره الحجم قليله العدد في القطب الخضري .

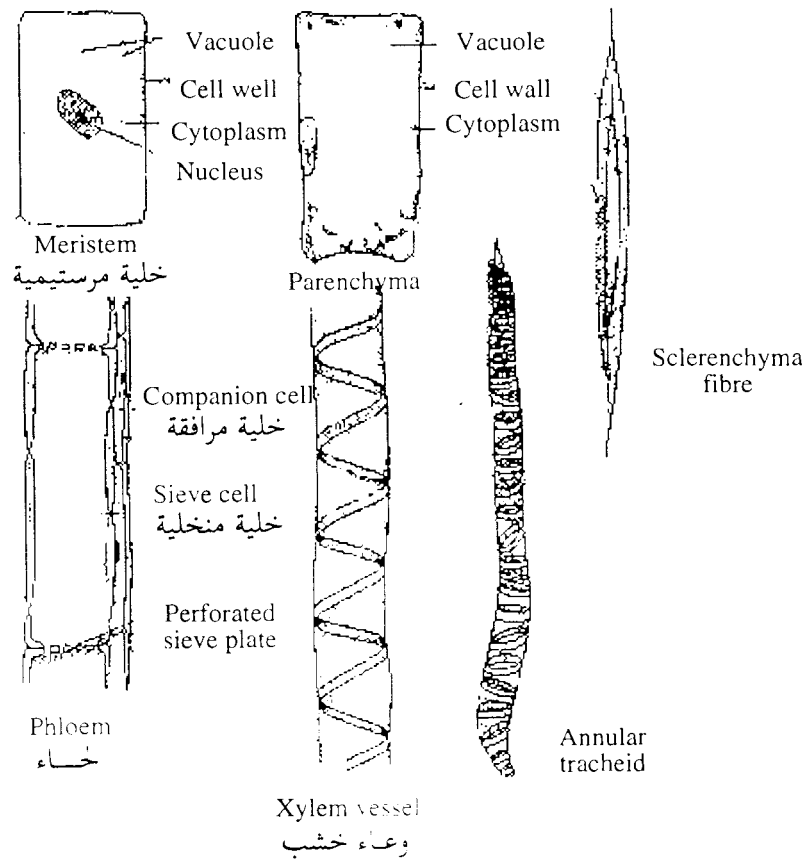
كما أن خلايا طبقة مالبيجي في بشرة الجلد تتبع خلايا مضلعة أو مستطيلة لا تثبت هذه أن تتفلطخ وتصبح أكثر اتساعاً كلما تقدمت نحو طبقات البشرة العلوية .



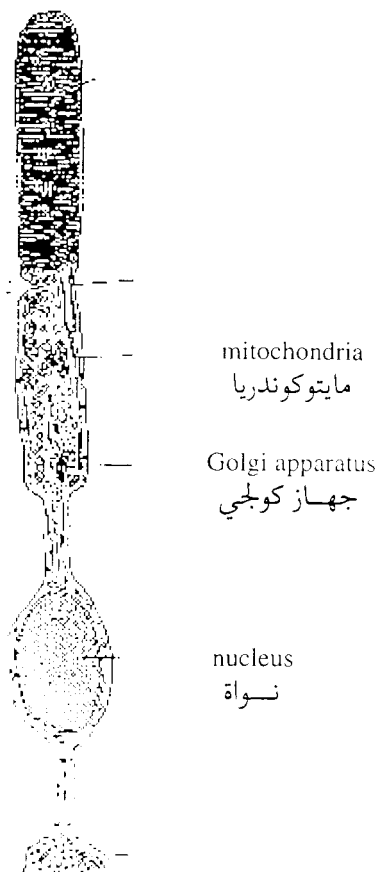
شكل 1-1 : أشكال متنوعة من الخلايا الحيوانية .



شكل ١ - ٢ : صورة بالمجهر الالكتروني لخلية عصبية . لاحظ الشكل النجمي لجسم الخلية والنهايات المتفرعة .



شكل ١ - ٣ : أنواع مختلفة الشكل والحجم من الخلايا النباتية .



شكل ١-٤ : الشكل الخاص لخلية مستقبله للضوء

. Rod photoreceptor cell

كما يمكن مشاهدة الاختلاف في الحجم في مراحل الدورة الخلوية الانقسامية فالخلايا في مرحلة G<sub>1</sub> و G<sub>2</sub> 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 السايتوبلازم وبالتالي زيادة حجم الخلايا ولا تثبت 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 الانسجه الجنينية للحيوانات . فالانقسامات الاختزالية في المبايض تؤدي إلى انتاج خلايا بيضية كبيرة الحجم وأخرى قزميه تدعى بالاجسام القطبية . وتظهر أن للوظيفه أهميه هنا في تحديد حجم هذه الخلايا . فالخلايا البيضية بحاجة الى سايتوبلازم كثير ومواد غذائيه اكثر نظراً لأهميه دورها في الاخصاب وكذلك للدور الكبير للسايتوبلازم في توجيه الانفلاقات الخلويه عند الاخصاب بينما لا تعتبر الاجسام القطبية ذات فائده باستثناء استلامها للكروموسومات الزائده لذلك فأنها ليست بحاجة الى سايتوبلازم لأن دورها ينتهي عند لحظه انتهاء الانقسام ولا يعود لها أهميه بعد ذلك .

كما يمكن ملاحظه الاختلاف في شكل الخلايا الانقساميه وبعدها من خلال ملاحظه عملية تكوين احيوانات المنويه في الشخص . أذ تظهر الخلايا الجنينية هذه بعد الانتهاء من عملية الانقسام الاختزالي صغيره كروية لا تثبت أن تغير شكلها وحجمها لتصبح مغزليه مذيله تتمكن من الحركة وتعج بالنشاط .

إضافة لدور الوظيفه والمرحلة الخلويه في تحديد الشكل والحجم في الخلايا فإن عمر 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 الأنثناء والطيات نتيجة لانخفاض الافعال الايسيه وترابع حجم السايتوبلازم وزيادة لزوجته .

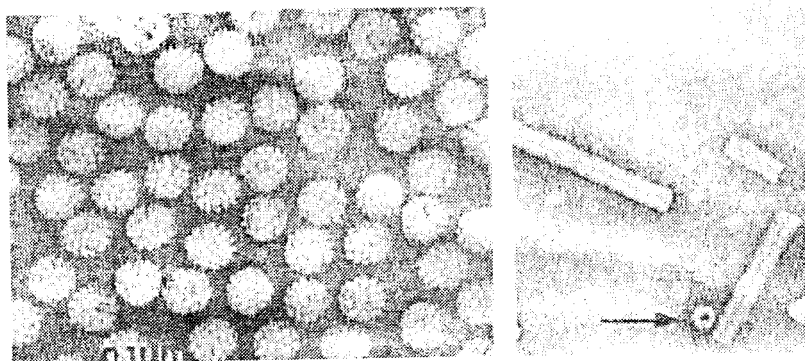
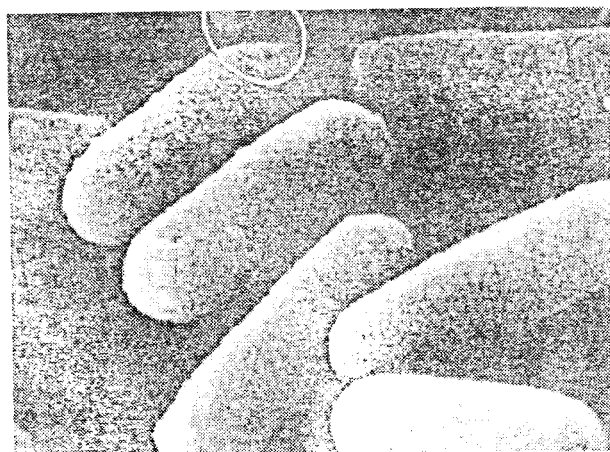
وإضافة لما سبق من العوامل التي تؤثر على حجم وشكل الخلايا فإن للعوامل الخارجية وجود تحورات غشائية دور آخر اضافي . لا يقتصر دور العوامل السابقة في تحديد حجم وشكل الخلايا بل يتتجاوزه في التأثير حتى على حجم النوى . ويظهر أيضاً بأن هناك علاقة بين حجم السايتوبلازم وحجم الخلايا وحجم النوى بحيث يتغير حجم النواة بتغيير حجم سايتوبلازم الخلية أو حجمها . فقد وجد بأن حجم نوى الخلايا المختزلة الكروموسومات وحجم سايتوبلازمها أصغر من حجم نوى الخلايا مكتملة عدد الكروموسومات وأقل منها سايتوبلازم . ويبدو بأن حجم النواة ذا أهمية في فرض السيطرة على مساحه محدده من السايتوبلازم وأن جميع الخلايا تحافظ على نسبة شبه ثابته بين حجم النواة و السايتوبلازم ويعزي البعض انقسام الخلايا الى زيادة سعة الخلايا او زيادة حجم سايتوبلازمها بحيث يؤدي الى اختلال النسبة السابقة وهو ما يدفع بهذه الخلايا الى الانقسام لأجل العودة الى النسبة الازمة .

تعمل طبيعة الغلاف الخلوي على تحديد شكل وحجم الخلايا . فالخلايا النباتية والبكتيرية اكثر ثباتاً بالحجم والشكل من الخلايا الحيوانية ويعود ذلك الى وجود أغلفة اضافية ذات طبيعة صلبة اضافة للغشاء اللازم في هذه الخلايا وغير موجودة في الخلايا الحيوانية .

فالخلايا البكتيرية تحاط بغلاف مؤلف من مواد صلبه تختلف مكوناته نوعاً عن مكونات الجدران الخلوية النباتية وهكذا فإن البكتيرية العصوية تستمر في نقل أشكالها الى الاجيال الجديدة وكذلك الحال في الاشكال الاخرى من هذه الاحياء ولا يعرف في هذه الحالة أهمية الشكل للوظيفة . أما بالنسبة للفايروسات فيبدو بأن للشكل أهمية كبيرة في الحياة فقد وجد بأن الفيروسات الاكثر تعقيداً في الشكل هي الفايروسات الاكثر نجاحاً في اصابة مضائقها والاكثر انتشاراً من الفايروسات الاخرى الابسط شكلاً وتركيباً . فالفايروسات السرطانية وفايروسات الهربس وفايروسات البكتيريا هي الاكثر انتشاراً والواسع اصابة للمضائق من الفايروسات

الآخرى وهي في نفس الوقت تعتبر الاكثرا تعقيدا 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 واحدة متشابهه تنتظم وترتتب بنفس الطريقة وخاصه بالنسيج . فالخلايا الطلائيه المبطنه للامعاء جميعها تقريباً ذات شكل عمودي وتصبح الخلايا مكعبية في أنسجة الكبد بينما تكون خلايا النسيج الحرشفي مسطحة جميعها وهكذا بالنسبة لبقية أنواع الأنسجة .



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

## الخلايا حقيقة النواة والبدائية النواة : Eukaryotes & Prokaryotes

أن معظم الخلايا التي درست بشكل تفصيلي تحتوي غالباً على نواة وسايتوبلازم كما هو الحال في الخلايا الحيوانية والنباتية إلا أن هناك خلايا أخرى تفتقد لوجود نواة مميزة واضحة في سايتوبلازماها كما هو الحال في البكتيريا والطحالب الزرقاء الخضراء . سميت الخلايا التي تحتوي على نواة مميزة وواضحة ومحاطة بغلاف خاص بها بالخلايا حقيقة النواة بينما تسمى الخلايا التي تفتقد لوجود النواة وتنتشر مادتها الوراثية في السايتوبلازم دون غشاء بالاحياء بدائية النواة .

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

### التركيب العام للخلية الحقيقة النواة :

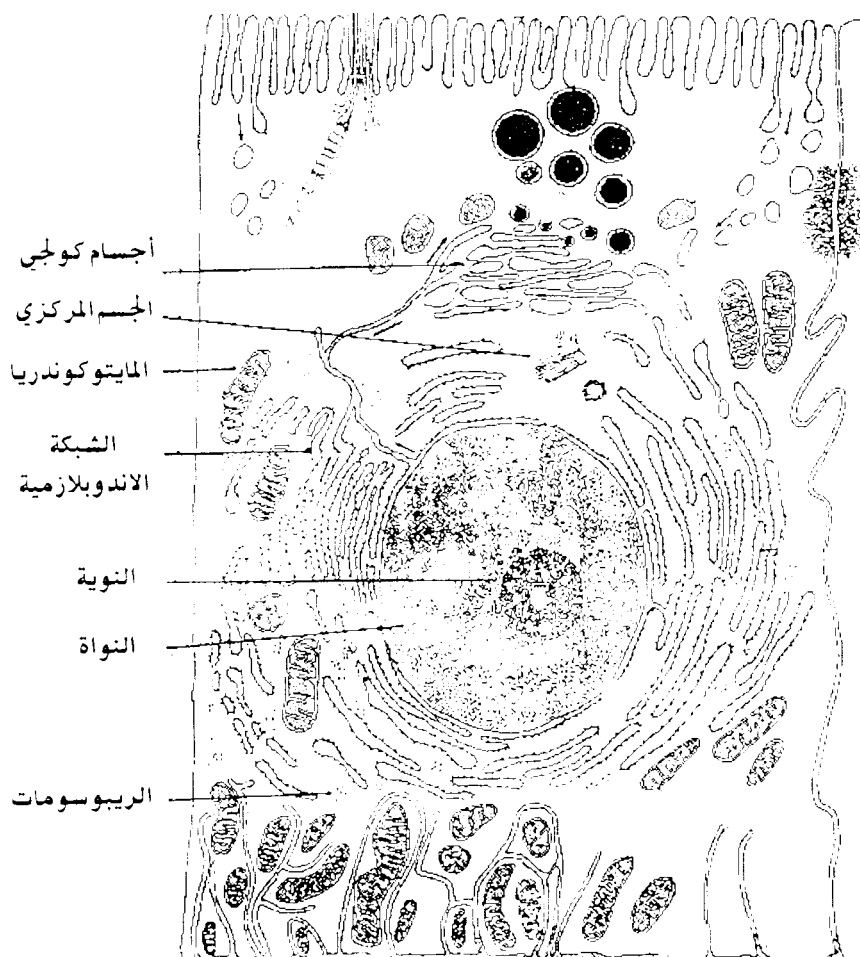
تختلف الخلايا في شكلها وحجمها ويمكن مشاهدة خلايا ذات شكل متغير باستمرار كما هو الحال في الاميба الحره وبعض خلايا الدم البيضاء . كما يمكن وجود خلايا ذات أشكال ثابته كما هو الحال في خلايا الدم الحمراء والخلايا الطلائية والعصبية والحيوانات المنوية ومعظم خلايا النبات .

ويظهر بأن شكل الخلايا يعتمد أساساً على نوع الوظيفة التي تقوم بها الخلايا وبشكل جزئي الى عوامل أخرى مثل الشد السطحي للخلايا ولزوجة السايتوبلازم والضغط الميكانيكي المسلط من الخلايا المجاورة وصلابة غشاء الخلية ووجود تركيبات أنبوبيه دقيقه 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 الانسجه 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 حقيقة النواة ذو مدیات مختلفه في بعض الخلايا ظاهره للعين  
 كما هو الحال في بيوض الطيور التي يزيد قطرها على عدد من السنتمترات . الا ان  
 معظم هذه الخلايا مجهرى ولا يزيد قطرها على بضعه مايكرومترات باستثناء  
 خلايا معينة مثل الخلايا العصبية . ويظهر بأن حجم الخلايا عند الانسان اكبر  
 كثيراً مما كان يقدر سابقاً وهي تتراوح ما بين 200 - 15,000 مايكرومتر مكعب  
 (شكل 1 - 6) .



شكل 1 - 6 : تخطيط خلية طلائية حقيقة النواة

وبشكل عام فإن حجم الخلايا ثابت نوعاً بالنسبة لنوع معين من الخلايا حيث يظهر بأن خلايا الكبد أو الكلية مثلاً حجماً متشابهاً في الفئران والخيول والانسان وأن حجم العضو الذي توجد فيه يعتمد على عدد الخلايا المؤلفة له وليس لحجم الخلايا علاقة بذلك.

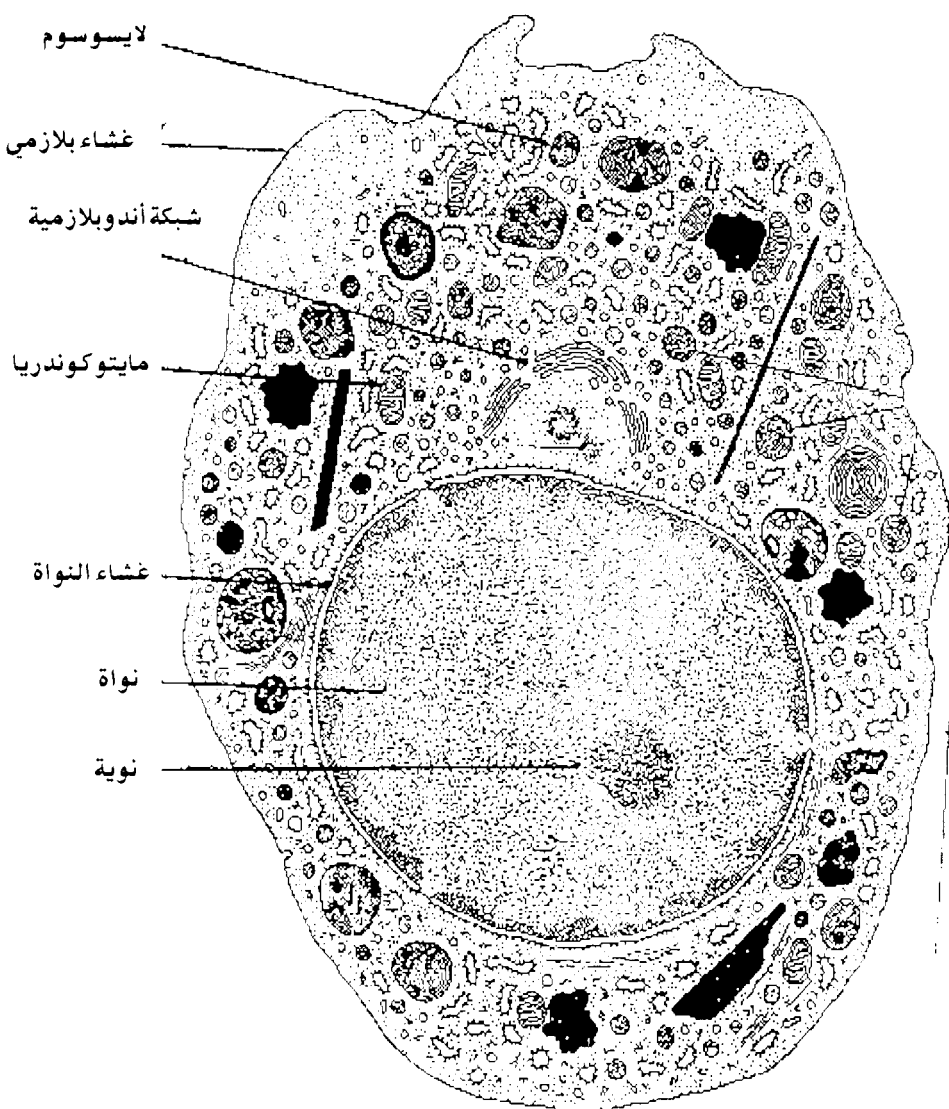
عند فحص الخلايا حقيقية النواة تحت المجهر فإنه يظهر بأنها تحتوي في الوسط على الأغلب على نواة كروية أو بيضوية واضحة ومحببة وتحتوي على نويه واحدة أو نويتان . وتفصل النواة عن ما يحيطها بغلاف نووي . تظهر النوى في المرحلة البنية غير الانقساميه لا تحتوي على أجسام أو جزيئات داخلية الا أنه عند استعداد الخلية للانقسام تظهر داخلها أجسام طويلاً يختلف شكلها اعتماداً على المرحله الانقساميه وتدعى هذه الاجسام بالكروموزومات .

تحتوي الخلايا الحقيقية النواة أيضاً على سائل متجلانس يدعى بالسايتوبلازم يحيط بالنواة ويحتوي على أجسام ملائمه مختلفة الحجم منها المايتوكوندريا وقطرات الدهون والمح والاصباغ .

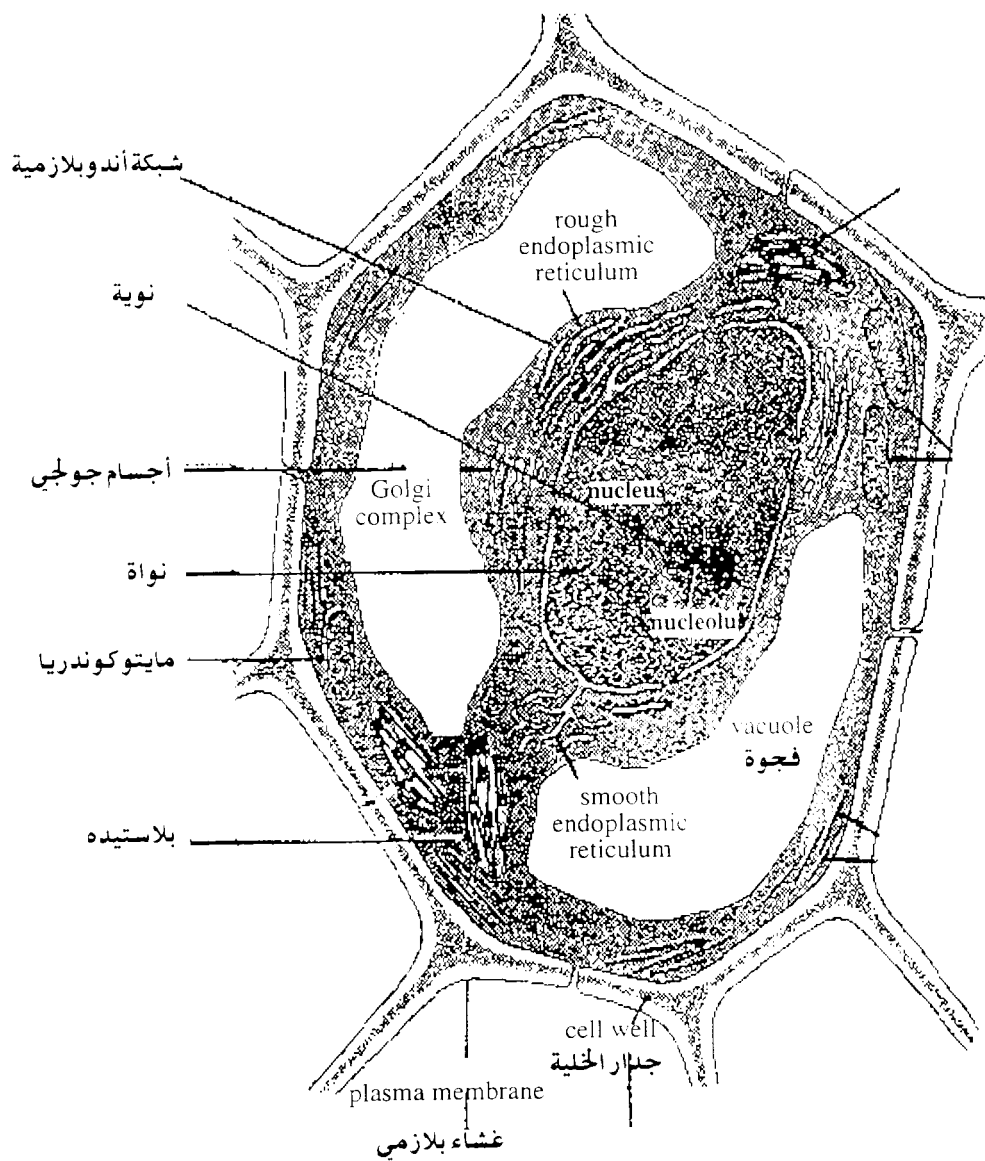
يظهر جزء السايتوبلازم الحمضي المجاور للغشاء البلازمي الذي يحيط كل خلية بأنه اكثركثافة بسبب لزوجته العاليه وعدم أحتواءه على عضيات ويدعى بالاكتوبلازم Ectoplasm . بينما يكون السايتوبلازم الداخلي اكثرسيولة ويحتوي على معظم العضيات السايتوبلازميه ويدعى بالاندوبلازم Endoplasm .

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

أن فحوصات المجهر الإلكتروني أوضحت بأن الخلايا تحتوي على عضيات سايتوبلازمية أخرى لا يمكن مشاهدتها بالمجهر الضوئي منها الشبكة الاندوبلازمية والريبوسومات واللايسوسومات وأجسام كوجي وفجوات إضافية للبلاستيدات الموجودة في الخلايا النباتية فقط . وقد قدم المجهر الإلكتروني معلومات وافرة عن التركيب الجزيئي الدقيق للعديد من أجزاء الخلية وساهم ذلك كثيراً في تطوير فهمنا عن الخلايا . تحتوي بعض الخلايا الحقيقة النوى على أهداب أو أسواط أو ذيول تستخدم أما للحركة أو لخدمة وظيفة معينة تقوم بها الخلايا كما هو الحال في الخلايا المبطنة للقنوات التنفسية وقناة المبايض والحيوانات المنوية وغيرها ( أشكال 7 و 8 ) .



شكل ١\_٧ : تخطيط خلية حقيقة النواة متغيرة الشكل (خلية ملتهمة . Phagocyte)



شكل ١\_٨ : تخطيط لمكونات الخلية النباتية حقيقية النواة .

## تركيب الخلية بدائية النواة :

الخلايا بدائية النواة خلايا أصغر حجماً من الخلايا حقيقة النواة ولا تحتوي على نواة متميزة بسبب عدم وجود غلاف نووي يحيط مادتها الوراثية . لذلك فإن مادتها الوراثية تكون بتماس مباشر مع السايتوبلازم . من الناحية التطورية تعتبر الخلايا بدائية النواة الاسلاف القدية التي انحدرت منها الخلايا حقيقة النواة . وظهور المتحجرات التي عثر عليها والتي تعود الى اكثرب من ثلاثة بلايين سنة مضت خلايا بدائية النواة فقط بينما يعود ظهور الخلايا حقيقة النواة الى حوالي بليون سنة بعد ذلك .

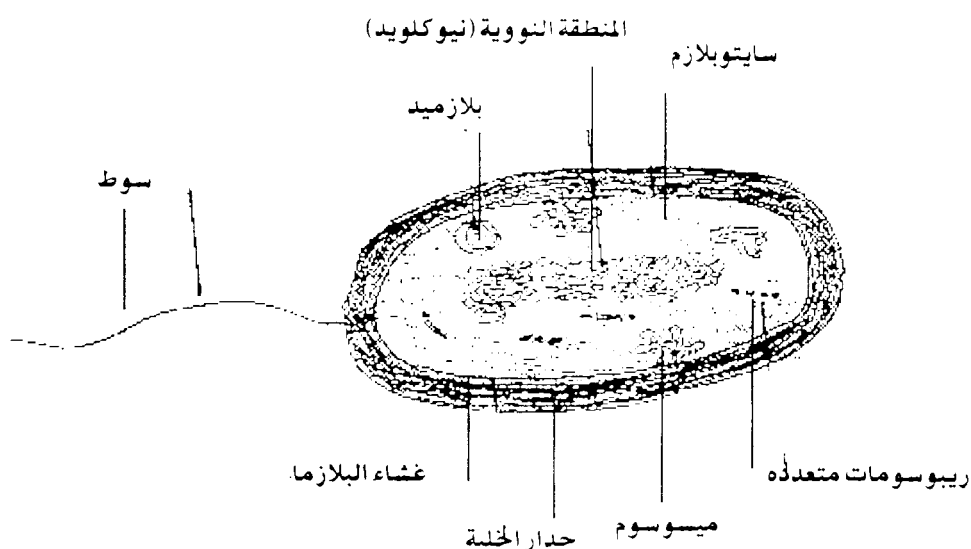
ومع وجود الكثير من الاختلافات بين الخلايا بدائيه وحقيقة النواة فأن هناك العديد من التمايل بينهما وخصوصا على المستوى الجزيئي حيث أن لترابيبيها نفس المكونات والمظاهر تقريباً إضافة لتشابه وظائف العديد من أجزاءهما وشفراتهما الوراثية .

تعتبر البكتيريا أفضل الأمثلة على الخلايا بدائية النواة وهي خلايا صغيرة يبلغ طولها حوالي 3 مايكرومتر وعرضها حوالي مايكرومتر واحد . تختلف أشكال البكتيريا وحجمها فبعضها كروي وأخرى عصويه وبعضها ذو أشكال حلزونيه أو ذات أشكال خاصه . كما تترتب البكتيريا بطرق مختلفه مزدوج وأخرى مسبحه وبعضها يشبه عنقود العنب .

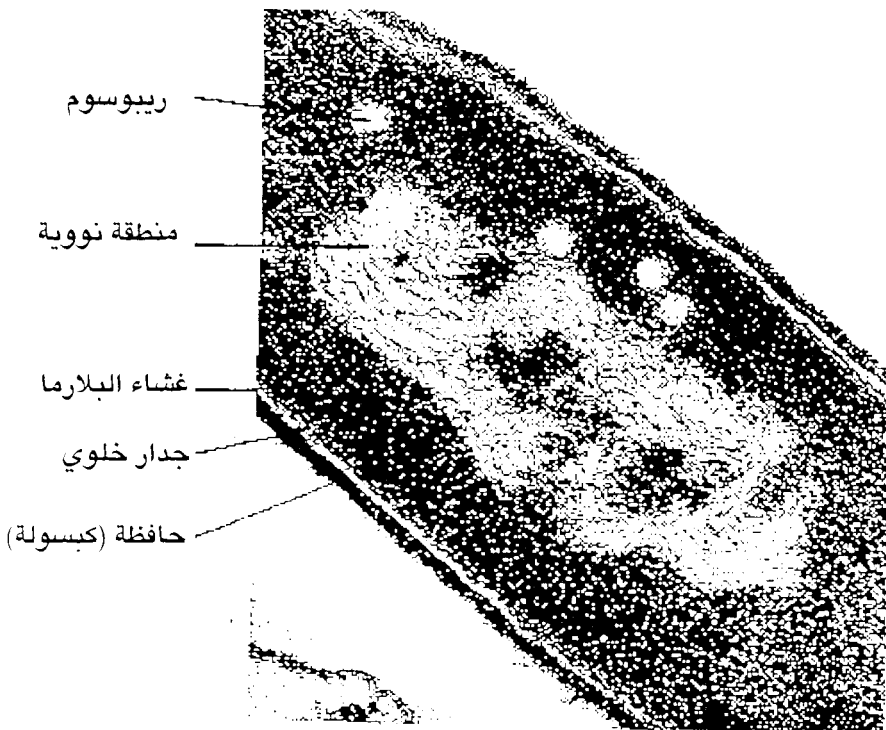
تظهر خلية البكتيريا تحت المجهر بأنها مؤلفة من منطقة وسطية كثيفة تنتشر فيها المادة الوراثية المؤلفه من كروموسوم خطيبي كثير الطيات واللفات . تدعى هذه المنطقة بالنيوكلويد Nucoiloid وينتشر حولها السايتوبلازم الذي يحتوي على عدد من الريبوسومات المتعددة . تفتقد البكتيريا لكثير من العضيات السايتوبلازمية التي تحدثنا عنها في الخلايا حقيقة النواة مثل المايتوكوندريا والشبكة الاندوبلازميه وجهاز كوجي واللايسوسومات وغيرها ويقوم الغشاء اللازمي بالكثير من الوظائف التي تقوم بها هذه العضيات . كما قد تحتوي بعض أنواع أو سلالات البكتيريا على

جزيئات DNA حلقة في سايتوبلازمها تدعى بالبلازميدات ذات أهمية كبيرة في مناعة البكتيريا ضد بعض المضادات الحياتية. يختلف عدد البلازميدات في الخلية الواحدة ولكنها يتراوح ما بين بلازميد واحد وعدهة آلاف منها.

تحاط خلية البكتيريا بغشاء بلازمي مشابه في تركيبه الدقيق لغشاء الخلايا حقيقة النواة إلا أن له وظائف أكثر أهمها القيام بأطلاق الطاقة بدلاً من المايتوكوندريا لأحتوائه على العديد من الأنزيمات التنفسية (أشكال 1\_9 و 10).



شكل 1\_9 : التركيب العام لخلية بكتيريا بدائية النواة .



شكل ١\_١٠ : صورة بالمجهر الالكتروني لخلية بكتيريا - بدائية النواة موضحاً عليها الجزء المؤلفه لها .

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

تتكاثر معظم أنواع الخلايا بدائية النواة بالانشطار البسيط أو الانقسام المباشر الذي يتم من خلاله انشطار الخلية الواحدة إلى خلعتين دون حدوث الكثير من التعقيدات التي تظهر في الانقسام غير المباشر الذي تمر فيه الخلايا حقيقة 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 تنظم بصورة عالية الدقة تمكن الخلية من أداء فعاليتها الحياتية المختلفة» يوضح لنا الأهمية البالغة لمعرفة التركيب الكيميائي للمركبات والجزيئات هذا إضافة لمعرفة أهمية 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% وهو ما يجعل الاوكسجين والهيدروجين تبعاً لذلك يحتلان النسبة العالية في الخلايا . وتتوزع باقي النسب على المركبات اللاعضوية والعضوية وغيرها . وستتناول هذه المركبات في تفصيل مناسب لهذا الكتاب وبشكل يخدم الفصول الأخرى القادمة .

## الماء في الخلية : Water

يتتألف الماء من جزيئات متراكبة مع بعضها بأواصر هيدروجينية متعددة ووتتركب 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 للاملاع 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 أكثر المركبات ثبوتًا من جميع المذيبات المعروفة الأخرى بسبب تركيبه الكيميائي البسيط وقطبيته الثنائية .

2. وجوده في ثلاثة صور بدرجة الحرارة 15 و هي الصورة الصلبة (الجليد) و الغازية (البخار) و السائلة .

3. يحتاج الماء إلى سعره حرارية واحدة لكتل غرام منه ليرتفع درجة حرارية واحدة مما يوفر للماء سعة حرارية نوعية عالية ذات أهمية بالغة في محافظة الكائنات الحية على حرارة أجسامها .

4. يحتاج 1 غم من الماء إلى 500 سعره حرارية ليتحول إلى بخار وهو ما يساعد الأجسام الحية على التخلص من كمية كبيرة من الحرارة الفائضة و تحويلها إلى الماء ليتبخر وهو ما يساعدها علىبقاء 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 الأخرى 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 الرئيق . ويمكن مشاهدة قوة الشد السطحي للماد عند سير الحشرات على سطح الماء حيث يظهر وكأن الماء مغلق بعشاء مرن .

7. أن مساعدة الماء في المساعدة على إنتقال الجزيئات إضافة لحركته داخل الخلايا

والاجسام يوضح بأن للماء لزوجة منخفضة .

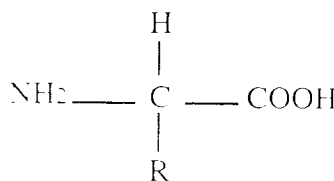
8. بسبب القطبية الثنائية للماء فهو يعتبر من اكثرا المذيبات أهمية للمواد العضوية واللاعضوية .

### البروتينات : Proteins

تُؤلف البروتينات ما نسبته 80 - 85 % من الوزن الجاف للخلايا بما يعكس الاهمية الكبيرة لها حيائياً .

يتتألف البروتين من سلاسل مختلفة العدد تبعاً لنوع البروتين ويختلف كذلك تنظيمها وطريقة التفاوها على بعض .

يتتألف كل سلسلة من سلاسل عديد الببتيد هذه من وحدات متكررة تدعى بالاحماس الامينية يبلغ عددها حوالي عشرون حامضاً . أن كل حامض اميني يتتألف من ذرة كاربون مرکزية تدعى بذرءه كاربون الفا ترتبط معها مجموعة كاربوكسيل من جهة ومجموعة امين من جهة ثانية إضافة سلسلة جانبية تدعى بجموعة R .



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

أن تركيب الحامض الاميني السابق يمنع البروتين قوة كبيره في التأثير مع مركبات عديده مختلفة في الخلية . فمجموعه R يمكن أن تكون غير قطبية وكارهه

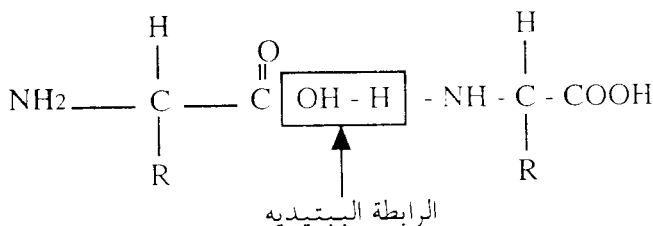
للماء مما يساعدها في الذوبان في الدهون كما هو الحال في الحامض الأميني الليوسين والفينيل الذين بينما تذوب القطبية منها في الماء عن طريق تكوين الاواصر الهيدروجينية كما هو الحال في السيرين والتربيوفان والهستدين (شكل 2 - 1) . كما قد تكون مجموعة R في الحامض الأميني متأينة ذات شحنة سالبة كما في حامض الاسبارتيك أو موجب الشحنة كما في الحامض الاسبرجين أو قد تكون غير متأينة .

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

أن وجود مجموعتين أضافية لمجموعة R الا وهي مجموعة الامين والكاربوكسيل تعملان على جعل الاحماس الامينية كجزئيات أمفوتييريه حيث يصبح الحامض الاميني موجب الشحنة أو سالب اعتماداً على الاس الهيدروجين للمحلول . كما أنه يكون متعادلاً في المحلول المتعادلة .

تتولد سلسلة عديد الببتيد من أرتباط الاحماس الامينية مع بعضها اعتماداً على توارد الشفرات الوراثية . وتلت هذه السلسل بطريقة معينة لتشكل البروتين .

ترتبط مجموعة الكاربوكسيل خامض أميني مع مجموعة الامين للحامض الاميني التالي وتدعى هذه الرابطة بالرابطة الببتيدية .

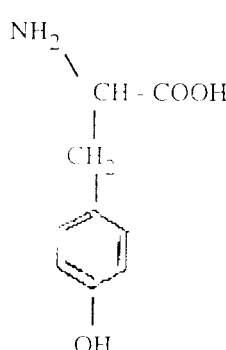


ترتبط سلسل عديد الببتيد مع بعضها بصورة منتظمة لتوليد البروتين كما قلنا ويوفر مثل هذا الارتباط خصائص مهمة للبروتين حين توفر عدد من المواقع

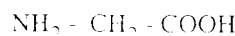
النشيطة في هذا التركيب تجعل البروتين ذو قابلية عالية على التفاعل مع المركبات العضوية الأخرى . ويمكن تبعاً لذلك وجود البروتين بصورة بسيطة حرة أو مرتبطة كما هو الحال في البروتينات الدهنية والكاربوهدراتيه . كما يمكن للبروتين الارتباط مع مركبات أو عناصر غير عضوية كما هو الحال في ارتباط الجلوبين مع الحديد في كريات الدم الحمراء لانتاج الهيموغلوبين أو في الارتباط مع الكبريت أو النحاس وغيرها (البروتينات المقتنة) .



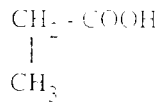
فينيلalanine



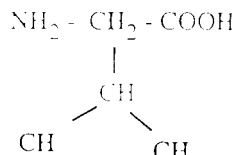
Tyrosine



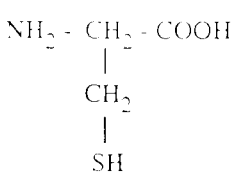
Glycine



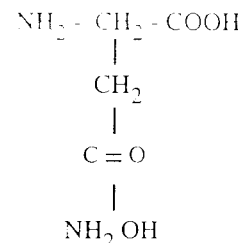
Alanine



Valline



Cysteine



Asparagine

شكل 2 - 1 : اختلاف مجموعة R في عدد من الاحمراض الامينية مما يعطي البروتين قدرة عالية على التأثير والتفاعل مع المركبات الأخرى .

## الدهون : Lipids

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

تقسم الدهون إلى ثلاثة أنواع وهي :

1. الدهون المتعادلة أو الحقيقة .

2. الدهون المفسرة .

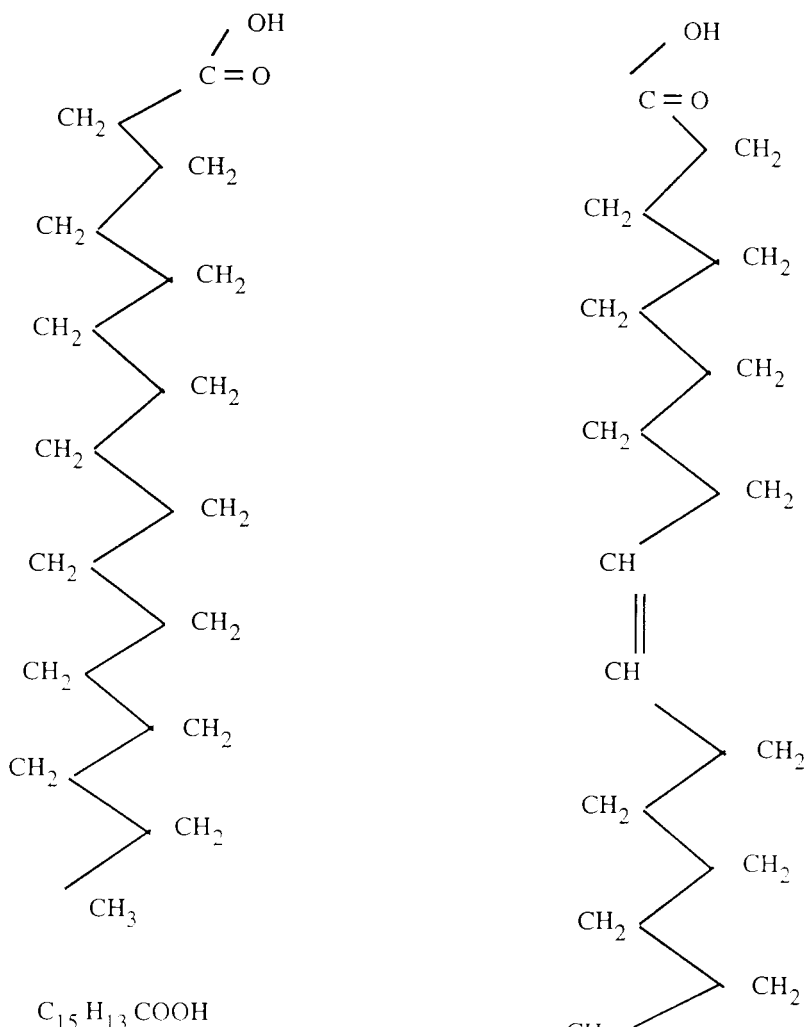
3. السترويدات .

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

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

وتتأستر هذه الدهون مع الكحول مؤدية إلى الحصول على جليسريدات 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 جليسريدات فإن الدهون المتعادلة لا تشارك مع بقية المركبات بل أنها موجودة أما بصورة مستحلبة أو شحوم مخزنة .



دهن مشبع

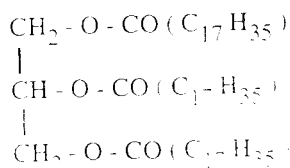
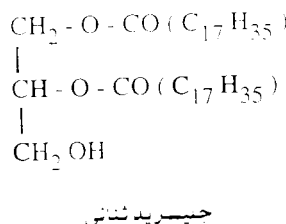
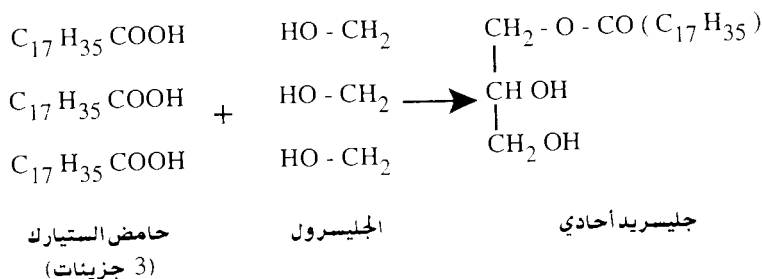
«زيت النخيل»

$C_{17}H_{33}COOH$

دهن غير مشبع

«زيت الزيتون»

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



جليسيريد ثالثي

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

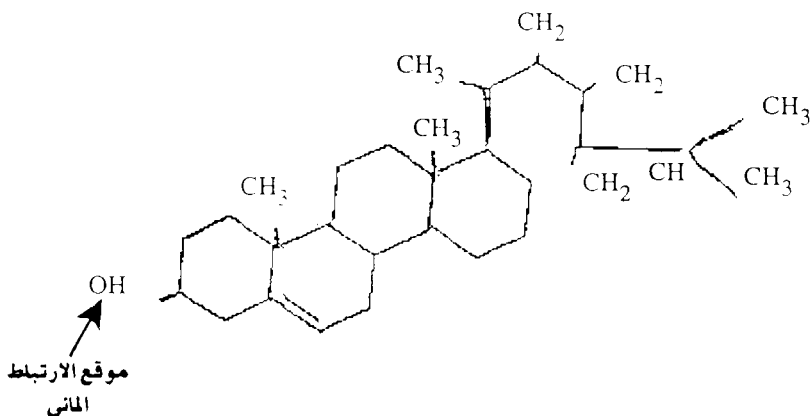
أما الدهون المفسرة فهي دهون لا تستخدم في الاحتراق واطلاق الطاقة كما هو الحال في الدهون الحقيقية بل تدخل في تركيب الأغلفة الخلوية والأغلفة الخبيثة بالعضيات السايتوبلازمية .

تتألف هذه الدهون من جليسرون وأثنان من الاحماس الدهنية إضافة لمجموعة فوسفات كما هو الحال في دهن الليسيثين المؤلف للاغشية العصبية . ولهذا النوع من الدهون القدرة الكبيرة على الارتباط مع المركبات الخلوية الأخرى بسبب وجود القطبية في جزيئاتها والتي تعود لوجود مجموعة الفوسفات .

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

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

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



شكل 2 - 4 : التركيب الكيميائي للكوليسترول .

## الكاربوهيدرات : Carbohydrates

وهي مركبات حياتية معقدة تتتألف من الكربون والماء بنسبة ثابتة وقد تحتوي أيضاً على الكبريت والتتروجين .

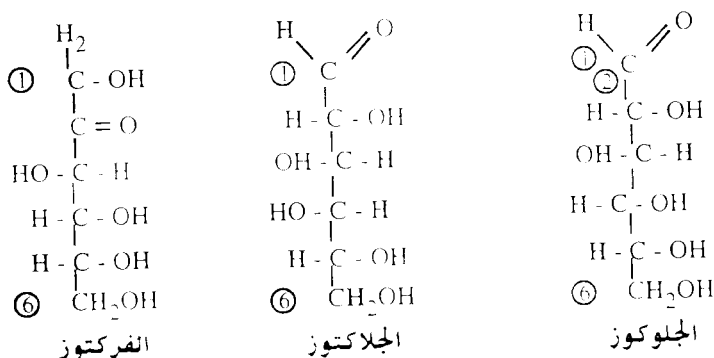
تعتبر الكاربوهيدرات من اكبر مصادر الطاقة في الخلايا حيث ينتج من جزيئه جلوكوز واحدة على سبيل المثال مقدار صافي من الطاقة قدره 38 جزيئة ATP . كما أن هذه المركبات تدخل أيضاً بنسبيه في تركيب الأغشية الخلوية وغيرها إضافة لارتباطها مع مركبات عضوية فعالة داخل الخلايا .

وأعتماداً على تعقيد الكاربوهيدرات فإنه يمكن تصنيفها إلى ثلاثة مجاميع هي :

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

### السكريات البسيطة :

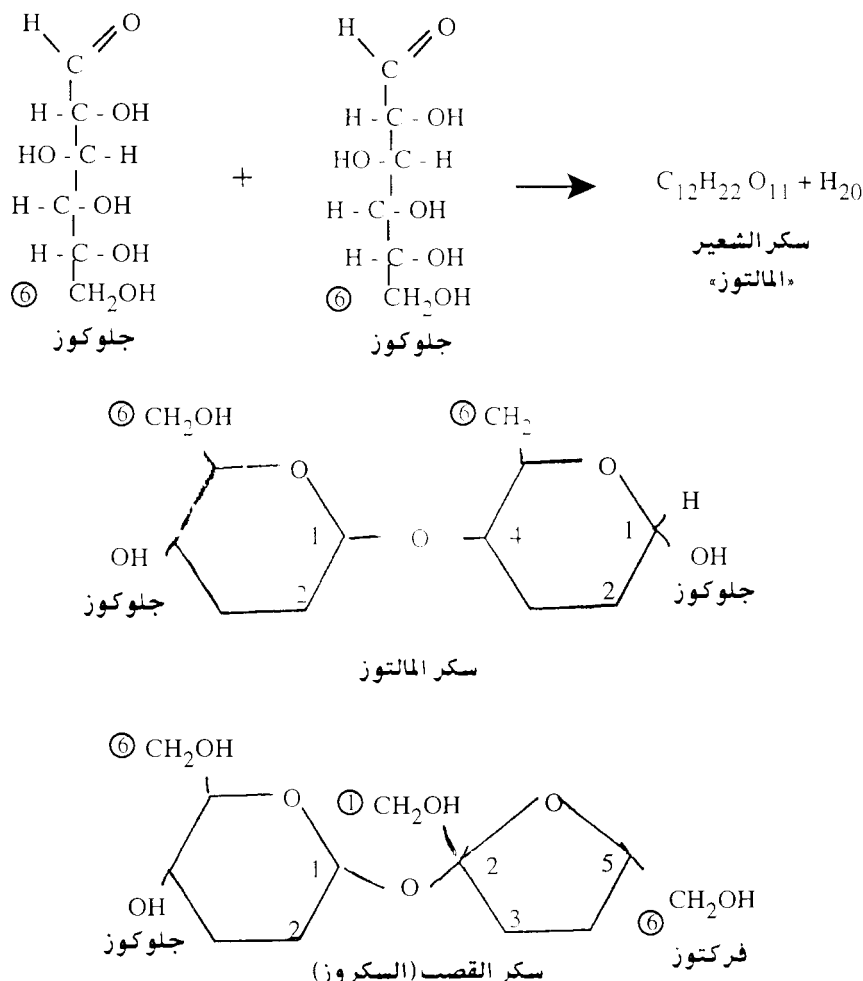
وهي سكريات مولفه من 2 - 10 ذرات كARBON ويمكن أن تكون هذه الذرات منتظمه على هيئة حلقة كما هو الحال في السكر الريبوزي اخماسي أو على هيئة حلقات سداسيه . وترتبط مع هذه الاشكال مجاميع كيميائية مختلفة مثل مجموعة المثيل والالدهايد والكيتون والتهيدروكسيل وأشهر هذه السكريات الجلوكوز والفركتوز والجلاكتوز وغيرها (شكل 2 - 5 )



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

## السكريات القليلة :

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

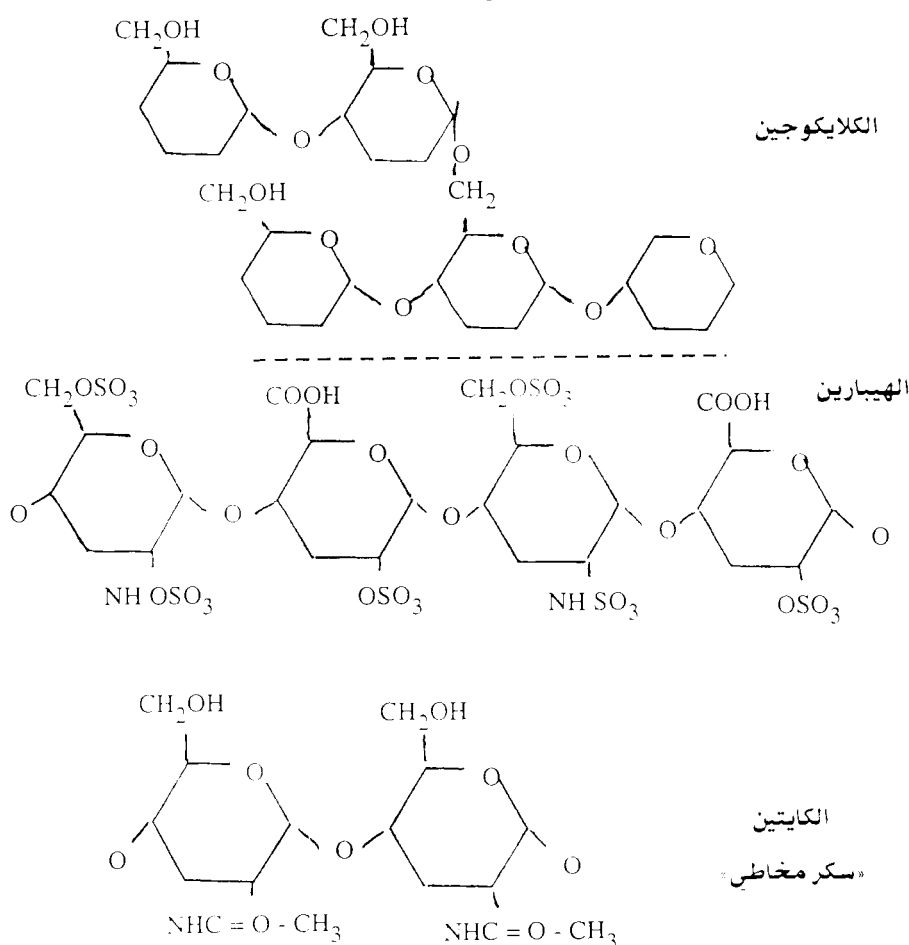


شكل 2 - 6 : بعض أنواع السكريات القليلة .

## السكريات المتعددة

وهي جزيئات متعددة من السكريات البسيطة وخصوصاً الجلوكوز ويختلف عدد جزيئات الجلوكوز الداخله 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 والكايتين والهيبارين والكلايكوجين والنشا وغيرها.



شكل 2 - 7 : أنواع مختلفة من السكريات المتعددة .

## الانزيمات : Enzymes

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

الانزيمات بروتينات بسيطة في الغالب إلا أن بعضها مؤلف من بروتينات معقدة يصل وزنها الجزيئي إلى أكثر من مليون .

يعود تعقيد تركيب هذه الانزيمات إلى أرتباطها مع مجموعة غير بروتينية ترتبط مع البروتين الذي يعرف بالأباؤنزيم Apoenzyme ويسمي المعقد الكامل بالهولوأنزيم Holoenzyme . وعندما يرتبط الجزء غير البروتيني من المعقد أرتباطاًوثيقاً مع البروتين فإنه يمكن أن يعد جزء منه ويدعى عندها بالمجموعة الملحقة Prosthetic group . أما إذا كان الارتباط ضعيفاً فإنه يعد كوحدة مستقلة تدعى مرافق 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 والكلاسيوم وغيرها .

ومن ابرز مرافقات الانزيم فيتامين B في الانزيم NADP والعوامل المساعدة مثل Carbonic anhydrase التي تحتوي على أيون الرنك والسايتوكروم C و 450 التي تحتوي على الحديد وأنزيم الاميليز الذي ينشط بوجود أيونات الكلور وأنزيمات الكالينيز مع وجود أيونات المغنيسيوم وأنزيم الكحول ديهايدروجينيز بوجود أيونات الزنك .

تتطلب الانزيمات أماكن خاصة نشطة تتأثر من خلالها مع أماكن مماثلة موجودة في المواد الدالة في التفاعل Substrates . تختلف الانزيمات في تخصصها فبعضها ذو تخصص مطلق لمادة تفاعلية واحدة مثل أنزيم اليوريز Urease الذي يعمل على تحمل اليوريا إلى ماء وثاني أوكسيد الكاربون وبعضها ذو تخصص مطلق يتطلب مادة مستقبلة للالكترونات مثل أنزيم G6PD الذي يعمل على تحويل المركب جلوکوز-6-فوسفات إلى حامض لاكتون مفسفر وتنقل الالكترونات الناتجة إلى

المركب  $\text{NADP}^+$  يتحول الى  $\text{NADPH}_2$  . بعض الانزيمات ذات اتجاهين تفاعلية مثل أنزيم اللاكتيت ديهيدروجينيز Lactate dehydrogenase الذي يحول اللاكتيت الى بروفات او بالعكس بينما تعمل انزيمات أخرى على تحفيز سلسلة في التفاعلات التي تشارك 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 انزيمات البروتينيز Proteinases وعائلة انزيمات الاستره Estrases والكاربوبيريز Carbohydrazes والفوسفاتيز Phosphatases وغيرها . كما صنفت الانزيمات الى ستة مجاميع أستناداً للمؤتمر العالمي للانزيمات الكيميائية المنعقد في العام 1964 وهي :

أنزيمات الاكسدة والاختزال Oxidoreductases

الانزيمات المرافقه Transferases

أنزيمات التحليل المائي Hydrolases

أنزيمات اللاييز Lyases

أنزيمات الايزوميريز Isomerases

أنزيمات اللحام Ligases

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

الاحماض النوية :

اكتشفت الاحماض النوية 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 فوجين طريقة صباغة سميت باسمه أستطيع من

خلالها تحديد موقع الحامض النووي DNA في نوى الخلايا . تعتمد طريقة صباغة فوجلين على نوع من الاصباغ 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 أنـ الـ DNA يقع في الكروموسومات الموجودة في نوى الخلايا .

لقد أثبتت الدراسات التي أجريت لاحقاً وجود كميات من الاحماس النووي موجودة في السايتوبلازم والنوية والميتوكوندريا والبلازميدات والبلاستيدات إضافة لتلك الموجودة في النوى .

كما تأكّدت الأهمية الكبيرة للاحماض النووي في الوراثة وبناء البروتينات بعد التجارب التي أجريت على العديد من الكائنات مثل تجربة جرفثس على مكورات ذات الرئة عام 1928 وتجارب أفييري وجماعته عام 1944 على نفس المكورات وتجارب هيرشي وشاس عام 1952 على العاثي  $T_2$  الموسم بالنظائر المشعة .

#### تركيب الاحماس النووي :

الاحماس النووي 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 تتنظم بطريقة معينة مؤلفة زوج من السلسلتين التي تختلف على بعضها بطريقة منتظمة خاصة في الحامض النووي DNA بينما يتكون الحامض النووي RNA من سلسلة مفردة من هذه الوحدات .

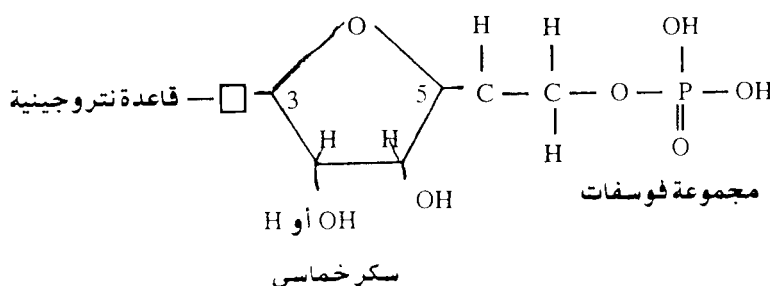
لقد تبيّن من خلال التحليل الكيميائي للاحماض النووي بأنّ النيوكليوتيد مؤلف من سكر خماسي وقاعدة نايتروجينية ومجموعة فوسفات (شكل 2 - 8) . لقد بيّنت هذه التحليل بأنّ النيوكليوتيدات الحامض النووي DNA مؤلفة من سكر خماسي منقوص الاوكسجين مقارنة مع سكر خماسي ذو مجموعتي هيدروكسيل

في الحامض النووي RNA . كما تبين بأن نيوكلويتيدات الحامض النووي RNA لا تحتوي على قاعدة الثنائيين المتوفرة في نيوكلويتيدات الحامض النووي DNA بدل تستبدل هذه باليوراسيل .

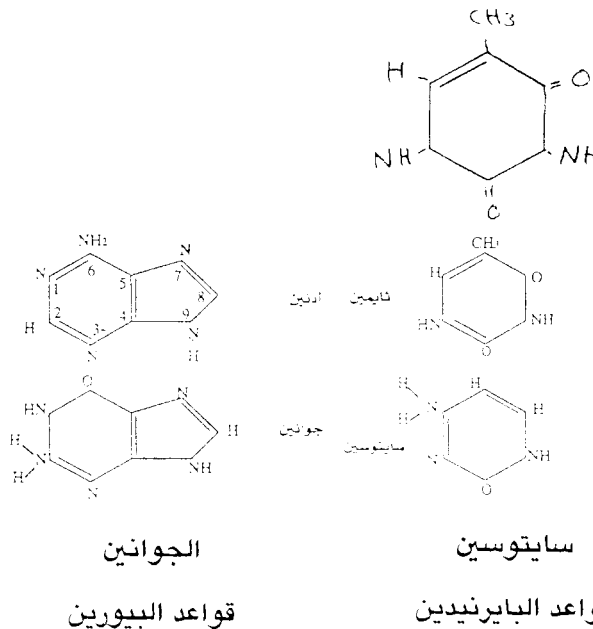
لقد أتاحت الدراسات الكيميائية على الاحماس النووية معرفة الكثير من المعلومات عنها منها أن نسبة القواعد النتروجينية في الاحماس النووية مختلفة وأنها تختلف من حامض نووي لنوع معين في الاحياء الى آخر .

لقد أظهرت النتائج السابقة أيضاً بأن هناك خمسة من أنواع القواعد النتروجينية هي الثنائيين والسياتوسين واليوراسيل والادندين والجوانين وأن هذه القواعد تقع في مجتمعتين كيمياوتيتين هما البايرميدنيات المؤلفة من الثنائيين والسياتوسين واليوراسيل والبيورينات المؤلفة من الادندين والجوانين (شكل 2 - 9) .

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



شكل 2 - 8 : تركيب النيوكليوتيد في الاحماس النووية .

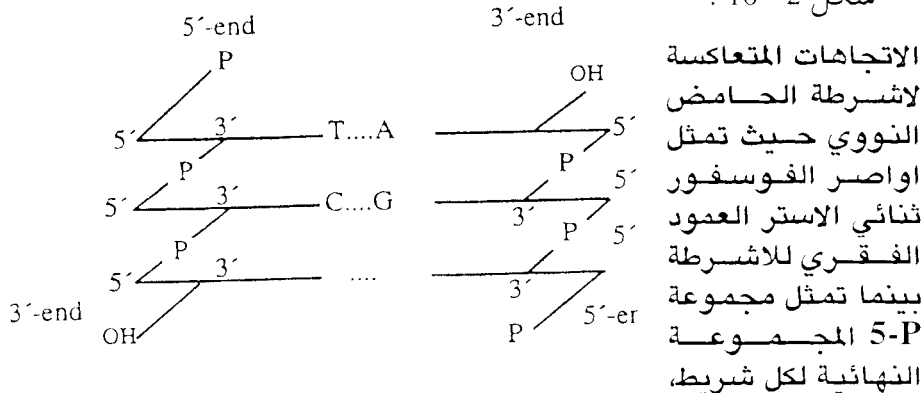


أن اتجاهات أرتباط مجموعة الفوسفات لذرة الكاربون الخامسة لسكر نيوكليلوتيد مع ذرة الكاربون الثالثة لسكر النيوكليلوتيد التالي تستمر على طول السلسلة  $5' \leftarrow 3' \leftarrow 5' \leftarrow 3'$  مما يولد قطبية معينة ذات أهمية في التضاعف والوظائف الوراثية . ونتيجة لذلك فأن كل سلسلة من سلاسل الحامض النووي تنتهي بجموعة 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 بـ<sup>التوازي المتضاد</sup> .

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

شكل 2 :



### التركيز المولاري للقواعد الترويجية في الحامض النووي :

أثبتت نتائج العالم تشارلز جاف عام 1949 التي استخدم فيها الترحيل الورقي (الクロロマトغرافي) وتحليل البوليمرات والتحليل المائي للحامض النووي بأن التركيز المولاري للقواعد والذي يعبر عنه بالقصرين [ ] يمتلك ثلاث صفات هي :

1. أن تركيز قواعد البيورينات متساوي لقواعد البيرimidينات .

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

2. أن تركيز الأدينين والثامين متساوي وكذلك تركيز الجوانين والسياتوسين .

$$[G] = [C]$$

$$[T] = [A]$$

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 تقاربًا في الانواع المتشابهة والانواع ذات العلاقات التطورية المتقاربة .

#### ثبات الاحماس النووي في الخلايا :

تعتبر جزيئات الاحماس 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 الكاربون الخامسة لسكر نيوكليلوتيد مع ذرة الكاربون الثالثة لسكر النيوكليوتيد التالي . هذه الروابط هي روابط مكافئة تمثل كما قلنا العمود الفقري لسلسل وتساعدها على مقاومة الاضرار المحتملة .

2. الروابط الهيدروجينية بين القواعد النتروجينية في الحمض النووي DNA وهي روابط كثيرة جداً ويحتاج الامر لتحضيرها الى استعمال درجات حرارة عالية تصل الى  $100^{\circ}\text{C}$  تقريباً .

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

#### الخلزون المزدوج للحامض النووي : DNA

وضع نموذج الخلزون المزدوج للحامض النووي DNA في العام 1953 من قبل العالمان واطسن وكرليك حيث افترضا نموذج مجسم قاموا ببنائه بأن الحامض النووي DNA مؤلف من شريطين يلتphan على بعضهما بطريقة حلزونية معينة بحيث ترتبط القواعد النتروجينية للشريطين داخلياً (شكل 2 - 11) .

أستند نموذج الحلزون المزدوج الذي وضعه هاذان العمالان الى العديد من النتائج العلمية التي نشرها عدد من الباحثين قبلهما كما هو الحال في نتائج التركيز المولاري للاحماض النووي 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 الجزيئي لمادة DNA باستخدام أشعة إكس والتي تبين من خلالها بأن هناك تنظيماً دقيقاً في الجزيئة وأنها مسؤلة من شريطتين حلزونية أو اكثر وأن التماقها نحو اليمين .

لقد وجدوا من هذه النتائج بأن أبسط نموذج يمكن أن يبني من سلاسل عديد النيوكليوتيدات هو أن ترتبط سلاسلتان مع بعضها بحيث تكون روابط الفسفور ثنائية الاستر التي تربط النيوكليوتيدات نحو الخارج بينما ترتبط القواعد من الداخل بحيث يرتبط الادندين مع الثايدين والجوانين مع السايتوسين . وبنهاية البناء وجدوا بأن الحلزون المزدوج يتلف نحو اليمين .

بين ثوذاجهمما الجديداً بـ $\pi$  قطر الحلزون الذي يفي بأربطة أزواج القواعد النتروجينية من خلال فراغ السلاسل هو 120 أنكستروم (2 نانومتر) وأن كل شريط فيه يتلوى من الجهة اليمنى كل 34 أنكستروم بحيث تشغله قواعد النتروجينية مسافة 3.4 أنكستروم بين كل زوج وأخر على طول الشريط بحيث تتقابل عشرة أزواج من القواعد مع بعضها قبل كل استداره .

لقد بینت التجارب التي أجريت بعد ذلك لاثبات حقيقة 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 آنـ<sup>+</sup> DNA على هيئة شريط مفرد في بعض الفايروسات الا ان ذلك لا يمثل شذوذًا عن النظام العام للتركيب كما تبين لاحقاً .

وفر النموذج الجديد صفات مهمة للحامض النووي DNA منها استقراريته

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 أبي وآخر جديد وهو ما يدعى بالتضاعف شبه المحافظ (شكل 2 - 12) . كما وفر النموذج الجديد للحامض النووي سعة مطابقة تماماً للاحتجاجات الوراثية اللازمة للتباين حيث يمكن من خلال وجود أربعة أنواع من النيوكليوتيدات بناء الآلاف من المورثات فإذا افترضنا بأن معدل حجم الموروث هو 500 زوج قاعدي فإن عدد المورثات التي يمكن الحصول عليها هو <sup>500</sup> 4 .

ويوفر النموذج أيضاً الفرصة لحصول الطفرات الوراثية من خلال استبدال القواعد التروجينية 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 السايتوبلازم وتمثل هذه الجزيئات مجذبات خاصة بهذه العضيات مثل المايتوكوندريا 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 إلى الاجيال الجديدة الناتجة .

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

فالحامض النووي DNA المايتوكونديري يشفّر لعدد من الانزيمات التنفسية الازمة لاطلاق الطاقة بينما تشفّر بروتينات مقاومة المضادات الحياتية التي تظهر في البكتيريا من قبل DNA البلازميدات وبروتينات التمثيل الضوئي من قبل DNA البلاستيدات .

## الاحماس النوويه الريبوزيه RNA :

تمثل هذه الاحماس 10% من الاحماس النوويه في الخلايا وهي مؤلفة من شريط مفرد . تبني هذه الاحماس من قالب حامض نووي DNA بعملية تدعى بالاستنساخ تنفصل بعد ذلك عن القالب . لقد وجد من خلال دراسة الاحماس النوويه بأن هناك جزيئات عده من الحامض النووي RNA تختلف قليلاً في التركيب لكنها ذات وظائف مختلفه . فجزيئه الحامض النووي الريبوسومي rRNA مؤلفة من عدة ألوف من النيوكليوتيدات مقارنة مع 70 - 80 نيوكلويتيد في الحامض النووي الناقل tRNA بينما يختلف طول الحامض النووي المرسال mRNA الا أنه مع ذلك أصغر من جزيئه الحامض النووي الريبوسومي . وعلى الرغم أن جميع جزيئات الحامض النووي الريبوزي RNA ذات نهاية مذيلة بعديد الأدينين وقبعه جوانسين الا أنها تختلف وظيفياً .

فالحامض النووي المرسال مؤلف من ترددات ثلاثة من القواعد النتروجينيه التي تمثل الشفرات الوراثية المحمولة في المورثات والتي يتم ترجمتها داخل الريبوسومات لأنماط البروتينات بينما يساهم الحامض النووي الريبوسومي في بناء الريبوسومات وتقوم بنقل الاحماس الامينية اللازمة لبناء البروتين جزيئات الحامض النووي الناقل .

وعلى ذلك فإن الاحماس النوويه الريبوزيه ذات أهمية كبيرة في عمليات الترجمة التي تؤدي إلى نتاج البروتينات .

وعلاوة على ذلك فإنه وجد بأن بعض الفايروسات تخلو من الـ DNA بينما تمثل مادتها الوراثية في جزيئه واحدة أو جزيئتين من حامض النووي الريبوزي RNA .

### **الفصل الثالث**

## **الاجهزه والطرق المستخدمه في دراسة الخلية**

**Instruments and Methods Used  
In Cytology.**

## مقدمة :

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

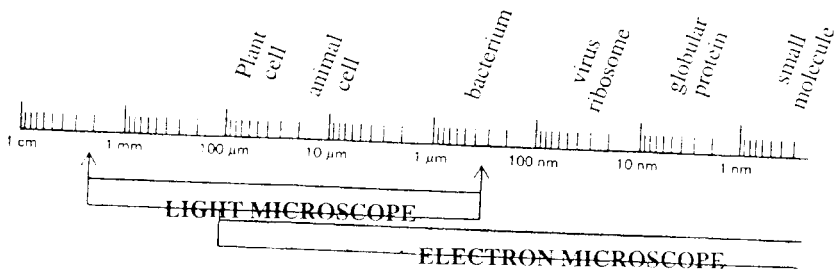
## المجاهر : Microscopes

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

أن حدود رؤية الأجسام بالنسبة للعين البشرية محدود جداً حتى أنت لا تستطيع رؤية الكثير من الأشياء التي نعرف بوجودها وتقع أغلب أحجام الخلايا خارج قدرة بصرنا على مشاهدتها . كما أنت لا تستطيع تمييز جسمين منفصلين عن بعضهما بمسافة أقل من 1.5 ملليمتر ( 100 ميكرومتر ) ونراهما على أنهما جسماً واحداً ( شكل 3 - 1 ) .

لذلك فإنه أصبح من الضروري وجود المعدات الالازمة لمساعدة العين في رؤية الأشياء 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 أنت اليوم تستطيع من خلالها تمييز ذرات تفصل بينها مسافات لا تزيد عن 0.2 نانومتر . تختلف القدرة التمييزية للمجاهر ويعتمد ذلك في جميع الاحوال على الطول الموجي لمصدر الضوء المستخدم في المجهر وعلى النفاذية العددية للعدسات أنسبيتية وتتناسب القدرة التمييزية للمجهر عكسياً مع الطول الموجي لمصدر الضوء حيث تزداد القوة باستخدام مصادر أضواء ذات طول موجي أقصر . لذلك فإن القدرة التمييزية للمجهر الضوئي الاعتيادي تصل إلى حوالي 0.2 ميكرومتر ( 200 نانومتر ) بينما تصل إلى 0.1 ميكرومتر عند استخدام الأشعة فوق البنفسجية .

أن استخدام مصادر ضوئية بأطوال موجية قصيرة يؤدي إلى 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 الأجسام إلى حوالي 500 مره أكثر مما تراه العين البشرية . ويمكن من خلالها مشاهدة النواة والنوية والمايتوكوندريا .



شكل 3 - 1 : مخطط يوضح أحجام خلايا وجزيئات مختلفة ومدى قدرة المجاهر على تمييزها .

والاجسام المركزية والكريموسومات . ومع ذلك فأن هناك بعض التراكيب الخلويه لا يمكن رؤيتها تحت هذه المجاهر بوضوح كما هو الحال في الريبيوسومات . كما لا يمكن معرفة التراكيب الجزيئيه لمعظم مكونات الخلايا . لذلك فأن المجهر الالكتروني الذي يعمل على تكبير الاجسام انى اكثر من 100,000 مرة اكثراً مما تراه العين يعتبر مناسباً لدراسة مثل هذه التفاصيل .

أن المبادئ الاساسية لجميع أنواع المجاهر واحدة سوى كان مصدر الاضاءة ضوء أو أشعه أو الكترونات . فالنموذج أو العينه تضاء بمصدر الاضاءه وباستخدام عدسه مكثفة تعمل على تسليط أضاءه متجانسة على النموذج . كما أن جميع المجاهر ذات عدسات شبيهه لتكبير صورة العينة وعدسات عينيه تعمل على تكبير صورة النموذج أو العينه المتكونه من العدسات الشبيهه وتفحص بالعين أو يتم التقاطها على لوح حساس فوتوغرافي أو شاشة البيكترونية .

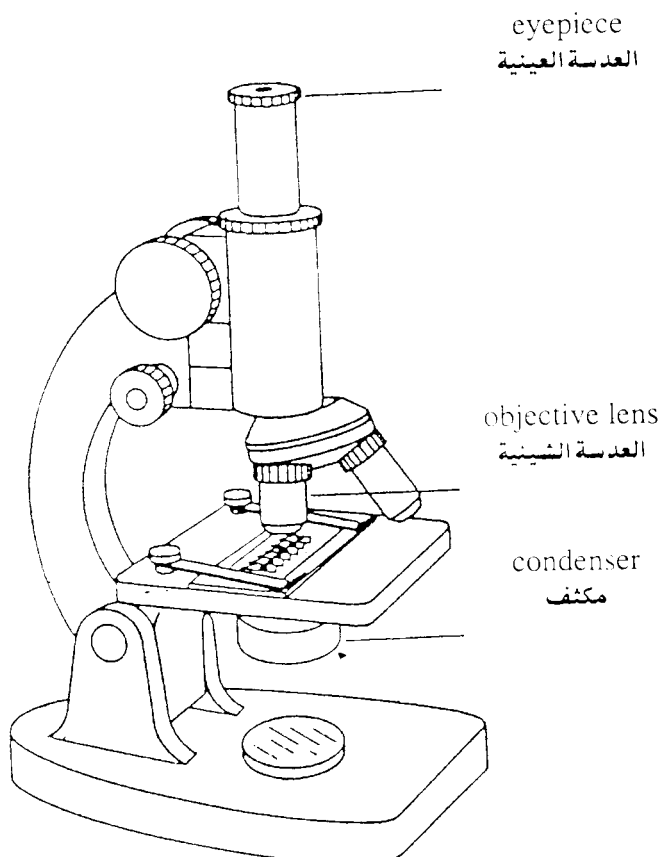
وسترد هنا أنواع المجاهر التي تستخدم في دراسة الخلويه ومكوناتها .

#### المجهر الضوئي المركب : Light Compound Microscope

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

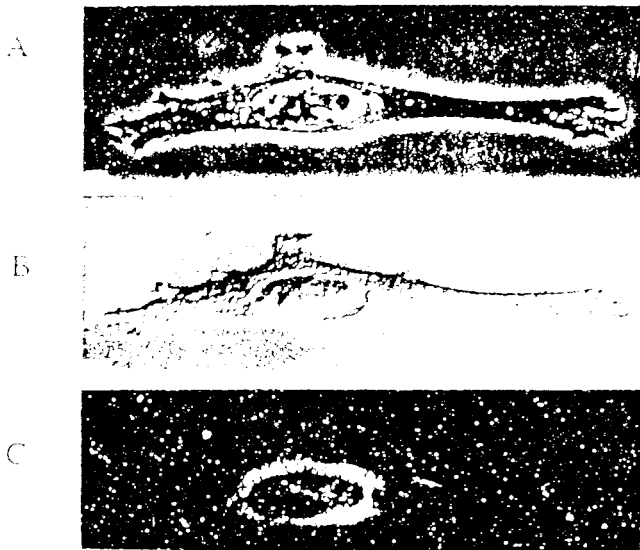
الاسفل مع قرص دائري متحرك يحمل عدداً من العدسات الشيئية Objectives تختلف في قوة تكبيرها وتتراوح بين 2 \_ x100 .

يوجد في هذا المجهر مسرح stage لثبت شريحة النماذج ويرتبط هذا مع نوابض تعمل على تنظيم المسافة بين النموذج والعدسات الشيئية . وبضاء النموذج عن طريق مصباح كهربائي يقع أسفل المسرح ويعمل به مكثف يعمل على اسقاط الاشعة الضوئية على هيئه حزمه على العينة (شكل 3 \_ 2 ) .



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

لقد تم تطوير هذا المجهر مراراً وغتلت الان عددا من المجاهر المحورة 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 المترافق أو المنكسر من أجزاء العينه . يتميز هذا النوع من المجاهر بوجود صفيحة انكسار مركبة للاشعة تقع في العدسه الشيشية لزيادة التباين بحيث تظهر أجزاء العينه متباينة الأضاءة (شكل 3\_3) .



شكل 3\_3 : صورة خلية حيوانية مأخوذة بأنواع مختلفة من المجهر الضوئي  
- صورة بالمجهر متباين الاطوار B - صورة بالمجهر المتباين التفريقي . C - صورة  
بـمجهر الحقل المظلم .

كما تم تطوير أنواع أخرى من المجاهر مثل مجهر الاستقطاب Polarization M الذي يعتمد على الضوء المستقطب مع وجود مناشير لتحليل الاشعاعات المنعكسة من العينة وتوجيهها نحو العدسات الشيئية والمجهر الفلورسسيني Fluorescence M الذي يعتمد على أسلقاط الأشعه فوق البنفسجية من الأعلى على العينة وتحليل التألق الطيفي للجزاء المتألق من العينة .

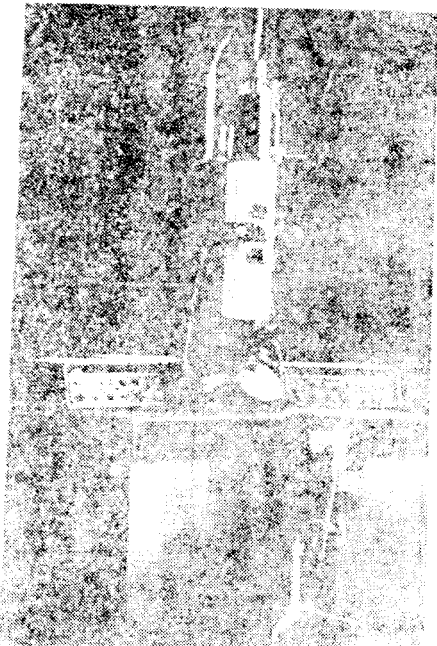
أن الكثير من التفاصيل الدقيقة لمكونات الخلية مثل الريبوسومات وتركيب الأغشية وتركيب العضيات وغيرها لا يمكن رؤيتها بالمجهر الضوئي المركب أو المجاهر المطورة عنه لأن هذه الأجزاء تقع خارج قدره هذه المجاهر بسبب صغرها المتناهي .

لذلك فإن المجهر الإلكتروني الذي يعمل على تكبير الأشياء إلى ما بين 100,000\_250,000 مره هو أفضل المجاهر التي تساعدنا في دراسة الأشياء المتناهية الدقة (شكل ٣\_٤) .

### المجهر الإلكتروني : Electronic Microscope

يتميز المجهر الإلكتروني بقوه تميزيه عاليه جداً تصل الى حوالي 0.002 نانومتر نتيجة لاستخدام مصدر أضاءة يعتمد على الالكترونات التي لها طول موجي قصير جداً ( 0.004 نانوميترا ) .

يترب مجهر الإلكتروني بطريقه معاكسة لترتيب أجزاء المجهر الضوئي حيث يكون مصدر الأضاءة فيه الى الأعلى تليها العدسات وقد يقع موضع النموذج بين العدسات كما هو الحال في المجهر الإلكتروني النفاذ Transmission E . M أو في الأسفل كما هو الحال في المجهر الإلكتروني الماسح Scanning E . M .



شكل ٣ - ٤ : صورة للمجهر الالكتروني .

يتتألف مصدر الأضاءة في المجهر الالكتروني أما من خيط تنكسن أو قطب سالب (كاژود) مرتبط بمصدر فائق للفولتية تصل إلى حوالي 100 كيلو فولت (100,000 فولت). يعمل التيار الكهربائي العالي على تهيج مصدر الأضاءة بشدة كبيرة مما يؤدي إلى قذف سيل مستمر من الالكترونات يمر عبر أسطوانة عمودية يبلغ طولها حوالي 2 متر تترتب فيها العدسات إضافية لأجزاء أخرى. أن الطول الموجي للالكترونات قصير جداً لذلك فإنها لا تستطيع قطع مسافات طويلة خصوصاً بوجود الهواء. لهذا فإنه يتم تفريغ

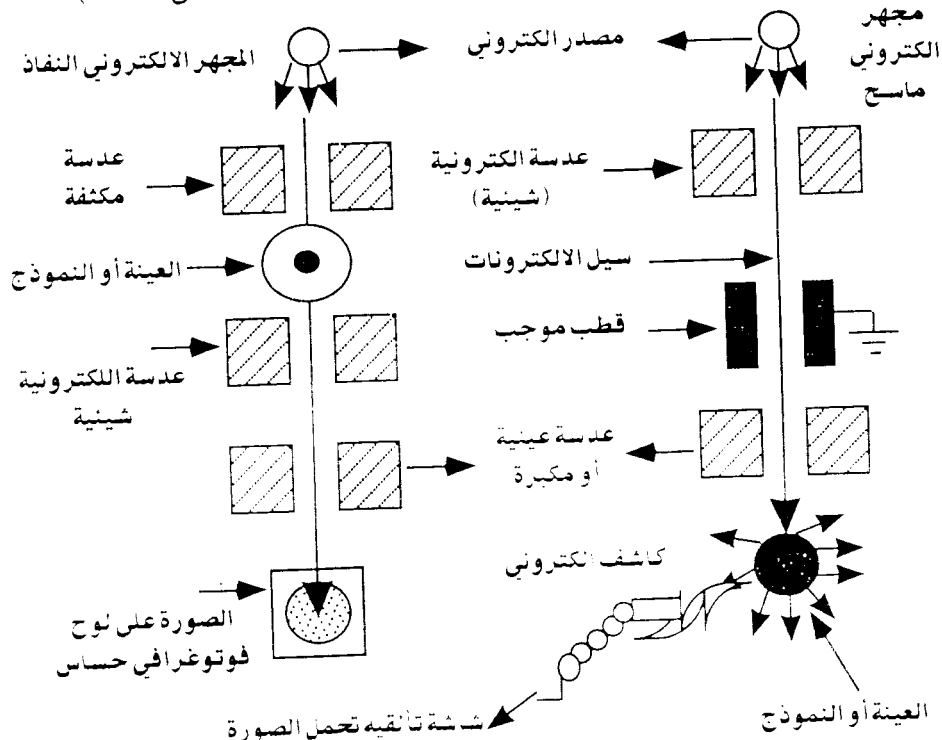
الأسطوانة العمودية من الهواء للسماح للالكترونات بالهجره بحرية دون الاصطدام بجزئيات الهواء. ولأجل زيادة تسريع الالكترونات عبر الأسطوانة فإنه يوضع قطب موجب داخل الأسطوانة ذو فتحة دقيقة تسمح لسيل الالكترونات بال النفاذ نحو الأسفل باتجاه العدسات الكهرومغناطيسية مصطدماً أو مخترقاً العينة .

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

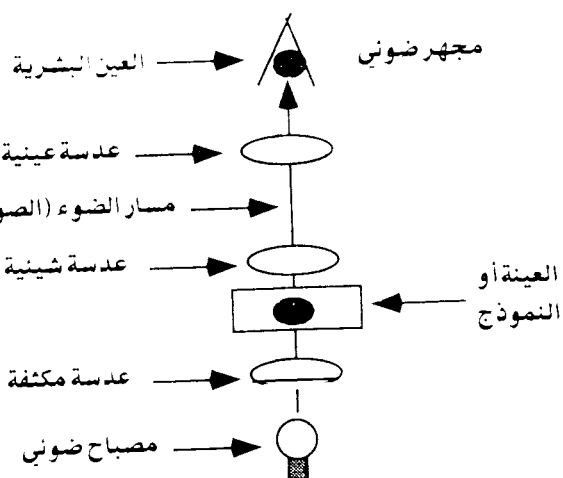
ترتبط الملفات الكهربائية (العدسة الالكترونية) بتيار كهربائي وعندما يسري التيار فإنه يتولد مجال مغناطيسي يكون عمودياً على مسار سيل الالكترونات المار عبر ثقب العدسة الالكترونية . وعن طريق تنظيم ضابط العدسه فإنه يتم تكوين صوره مكبره للعينه تمر الى العدسه العينيه في الاسفل لتقوم بزيادة تكبيرها

وأسقاطها على لوح فوتografي أو شاشة متلقة .

ويذكر بأن للمجاهر الالكترونية عادة عدستان شيئاً تان لزيادة قوة التكبير أضافة للعدسات العينية أو ما تدعى بالعدسات المكبرة Projector Lens (شكل ٣ - ٥ )



شكل ٣ - ٥ :  
تخطيط مقارن  
للمجاهر  
الالكترونية  
والضوئية .



يتم تنظيم وضوح الصوره في المجهر الالكتروني عن طريق ضبط العدسه العينيه ( وهي العدسه المتحركه الوحيدة في المجهر الالكتروني ) أضافه لضبط البعد البؤري للعدسات الشيئية الالكترونيه الثابته .

ينظم البعد البؤري للعدسه العينية للمجهر الالكتروني عن طريق ضابط خاص مشابه لضابط العدسات في المجهر الضوئي . أما تنظيم البعد البؤري للعدسات الشيئية الالكترونيه 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 تبديل العدسات بشكل دقيق عن طريق مشاهده الصوره على الشاشه المتألقة للمجهر الالكتروني .

تنشأ الصوره في المجهر الالكتروني نتيجة لتباعد الالكترونات بعد اصطدامها بجزيئات العينه . فإذا كانت جزيئات موقع معين من العينه ذات كثافة عاليه فإن الالكترونات المصطدمه بها ستشتت بقوه بحيث لا تم خلال فتحه العدسه ونتيجة لفقدان هذه الالكترونات فإن هذا الموقع يظهر داكنا على الشاشة المتألقة . أما الاجزاء الشفافة أو الاقل كثافة في العينه فإنها تشتبه الالكترونات بطريقه منه تسمح بمرورها عبر العدسه مما يشكل لها موقعاً فاتحاً على الشاشة . ويمكن زياده التباين في الصوره الناتجه عن طريق معاملة العينه بأملاح المعادن الثقيله (الاصباغ الالكترونيه) .

**الفرق بين المجهر الضوئي والمجهر الالكتروني :**

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

**أولاً : مصدر الاضاءه في المجهر الضوئي هو الضوء الاعتيادي لذلك**

فأن قوته التمييزيه منخفضه ولا نستطيع رؤية الاشياء التي يقل حجمها عن 100 نانومتر كالفايروسات والاجزاء الدقيقه لمكونات الخلايا بينما يعتمد المجهر الالكتروني على مصدر أضاءة الكتروني (بندقية الالكترون Electron gun ) يعمل على قذف سيل من الالكترونات بعد أمرار تيار كهربائي فيه عالي الفولتية . ونظراً لكون الطول الموجي للالكترونات قصير جداً لذلك فأن القدرة التمييزيه للمجهر الالكتروني تكون عاليه بحيث نتمكن من تمييز الاجزاء الدقيقه التي يزيد حجمها قليلاً عن واحد مايكرون .

**ثانياً:** يتم تكبير صورة العينيه في المجهر الضوئي عن طريق عدسات زجاجيه أو كوارتزيه بينما تستخدم العدسات الالكترونية المؤلفه من ملف كهربائي وقرص أو أقراص ذات فتحات دقيقه مختلفة الحجم ( 100\_ 25\_ مايكروميتري في القطر ) مرتبطة مع تيار كهربائي . ونتيجة للكفاءة العدسات الالكترونية العاليه فأنها قادره على تكبير صورة العينه الى حوالي 250.000 مره مقارنة مع 500 مره في عدسات المجهر الضوئي .

**ثالثاً:** تفحص الصور الناشئه عن المجهر الضوئي بالعين المجردة عن طريق النظر خلال العدسات العينيه العلوية . الا أن العين البشرية ليست حساسة للالكترونات لذلك فأن الصوره المتكونه للنموذج يتم اسقاطها على لوح فوتografي حساس للالكترونات أو ششهه متائمه . يعتمد وضوح الصوره في المجهر الالكتروني على عدد الالكترونات الساقطه على اللوح أو الششهه في كل موقع من موقع العينه فيما يعتمد وضوح الصوره في المجهر الضوئي على كثافة الضوء المخترق أو المنكسر عن العينة .

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

## تهيئة النماذج البايولوجية 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 خاصة . ويتوفر الان في المختبرات أنواع مختلفة من هذه الاصباغ بعضها متخصص في صبغة أجزاء معينة من الخلايا وأخرى عامة . فصبغة الهيماتوكسيلين على سبيل المثال تعمل على تصبيغ الأجزاء ذات الشحنات السالبة مثل النواة الغنية بالاحماس النوويه السالبة الشحنه كالـ RNA و DNA .

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

تثبت النماذج البايولوجية عادة قبل الصبغة وذلك لجعلها قابلة للتتصبيغ بكفاءة اكبر اضافة لتشويق النماذج لضمان عدم ضياعها . أن أول الطرق واكثراً شيوعاً في التثبيت هو بتغطيس النماذج في حامض أو محليل عضوية مثل كحول الايثانول (مدرج من تراكيز مختلفة من 70 \_ 95 % ) .

أما الطريقة الحديثه فتعتمد على تعريض النماذج البايولوجية الى الالدهايدات النشيطه خصوصا الفورمالدهايد والجليوتراندهايد التي ترتبط مع اجسام الحره في الاحماس الامينيه للبروتينات باؤاصر تساهمية وتعمل من خلالها على ربط الجزيئات المجاورة مع بعضها .

أن بعض النماذج البايولوجييه هي عينات نسيجية يصعب فحصها بصورتها الاولية لأنها سميكه وغير نفاذه للضوء . لذلك فإنه يجري أولاً تقطيع العينه النسيجية الى شرائح رقيقه باستخدام جهاز المشراح Microtome ذو السكين الحادة . يكون سماكة المقاطع النسيجية المناسبة للفحص بالمجهر الضوئي بين 1\_10 مايكرومتر بينما تكون المقاطع المناسبه للمجهر الالكتروني رقيقه للغاية .

أن الأنسجة وبشكل عام تكون لينة بحيث لا تسمح بقطعها مباشرةً بالمشراح. 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 والطمر لذلك فإنه تستخدم طريقة بديلة لا تحتاج الطمر وهي التجميد الفائق Rapid Freezing . يجمد النسيج المطلوب فحصه أولاً ثم يقطع بعد ذلك إلى شرائح رقيقة في مشراح خاص Cryostat محفوظ في كابينة مبردة جداً .

أما بالنسبة للنمذج البايولوجي الخاص بفحوصات الماجهر الإلكتروني فيتم معاملتها معاملة خاصة تختلف عن تلك المستخدمة في تحضير النمذج للفحص بالمجهر الضوئي . ذلك لأن النمذج المفحوص بالمجهر الإلكتروني تخضع لتفرغ عالي . لهذا فقد تم تطوير طرق الطمر والقطع والتقطيع السابقة لتناسب مع وظائف المجهر الإلكتروني .

تعامل غاذج الانسجة بالجلوتارالدهايد والاوزميوم تترواكسيد Osmium te-troxide لأجل تأثيرها مع البروتينات والدهون في العضيات وغيرها لثبيت الاجزاء الخلويه للنسيج في مكانها .يعامل بعد ذلك النسيج مع مادة راتنجيه Monomeric resin بالترشيح لبناء طبقة من البلاستيك الصلب حول النسيج حيث تسمع هذه المعاملة بتحضير شرائح رقيقه جداً يتراوح سمكها بين 50\_100 نانومتر تتمكن من خلالها الالكترونات بالنفوذ . يستخدم لتقطيع نموذج النسيج مشراح خاص بسكن زجاجية أو ماسية حادة مدعومه بمشكب حلقي معدني صغير .

أن تباع النماذج البايولوجية المفحوصة بالمجهر الإلكتروني يكون منخفضاً . تعتمد قوة التباع على العدد النزري للذرارات المؤلفة للجزيئات البايولوجية . وبما أن هذه الجزيئات مؤلفة في الغالب من كاربوون وأكسجين وهيدروجين وهي ذرات

منخفضة العدد الذري لهذا يظهر تباين الجزيئات البايولوجية تحت المجهر الإلكتروني منخفضاً .

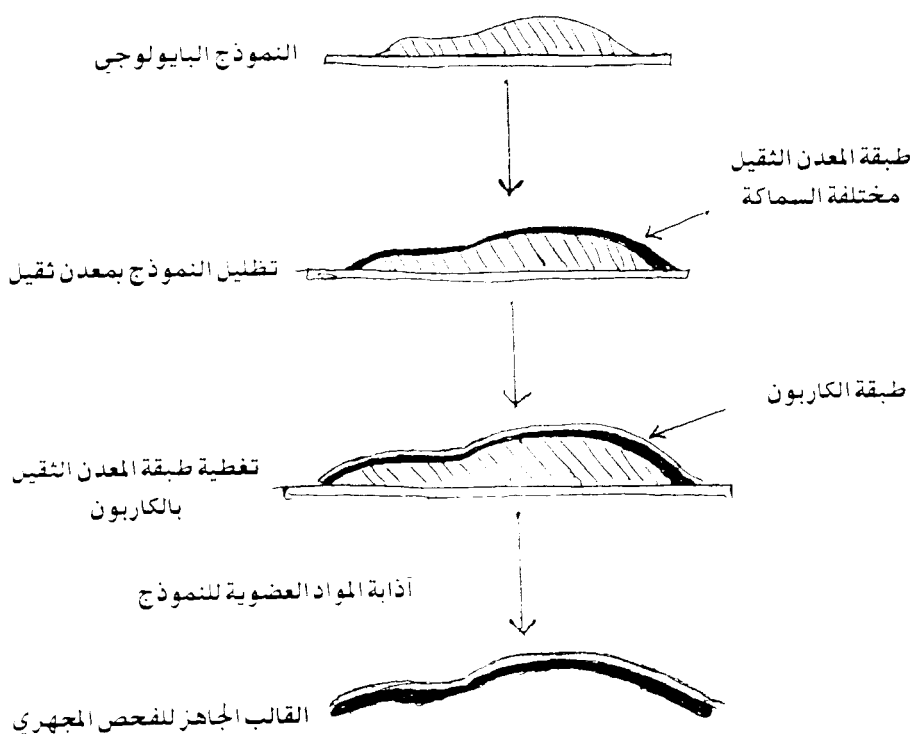
ولأجل زيادة تباين النماذج البايولوجية تعرض المقاطع الرقيقة من النماذج لمعادن ثقيلة مثل اليورانيوم والرصاص (خلات اليورانيوم وسترات الرصاص) حيث تعمل هذه المعادن على تغطية النماذج بطبقة رقيقة تختلف في سماكتها مما يعطي تبايناً مختلفاً لاجزاء النماذج .

تم عملية تغطية المقطع البايولوجي بطبقة المعدن الثقيل (وتعرف بالتلطيل Shadowing) عن طريق تبخير طبقة رقيقة من المعدن الثقيل ومن زاوية ليظلل بخار المعدن سطح المقطع اجاف بعض النماذج البايولوجية المظللة بالمعدن الثقيل تبقى رقيقة جداً بحيث يتمكن سيل الالكترونات من اختراقها مباشرة كما هو الحال في نماذج الفايروسات والاغشية الخلوية . أما البعض الآخر فيصبح سميكاً بعد تلطيله بحيث يكون غير نفاذ للالكترونات وفي هذه الحالة يتم اذابة المواد العضوية للنماذج بعد التلطيل ليبقى في النهاية قالب Replica لسطح نماذج مؤلف من طبقة رقيقة للغاية من معدن الثقيل . يقوى القالب بتغليفيه بطبقة رقيقة من الكاربون 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 أجزاء النموذج البايولوجي مما يؤدي الى تكوين ظلال في الصورة المتكونة مما يعطيها أبعاداً ثلاثة (شكل 3-7) .

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

يكسر قالب الجليد بعد ذلك بحافة سكين للحصول على كسور جليديه ملساء مثل قوالب لأجزاء خلوية . تظلل الكسور الجليديه بمعدن ثقيل مثل البلاطينيوم ثم يتم التخلص من المواد العضوية ليصبح القالب جاهزاً للفحص المجهرى (أشكال 3 \_ 8 . 9 ) .





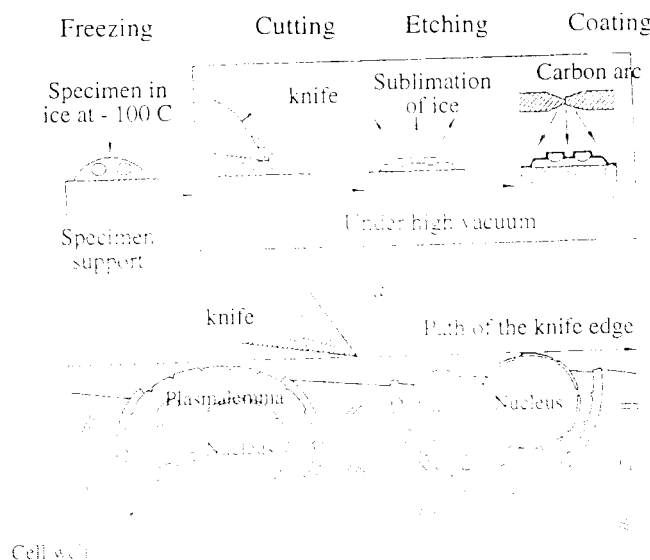
شكل ٣ - ٧ : صورة بالجهر الالكتروني ل قالب كسر جليدي Freeze fracture للجدار الداخلي المبطن للاثني عشرى ونلاحظ زغابات الخلايا الطلائية واضحة .

تظليل الكلايش أو التونب بعدن ثقيل ثم اذابة المواد العضوية للنموذج وتغطية قالب المعدن بطبقه من الكاربون ونقله الى مشبك دقيق ثم الفحص بالجهر 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

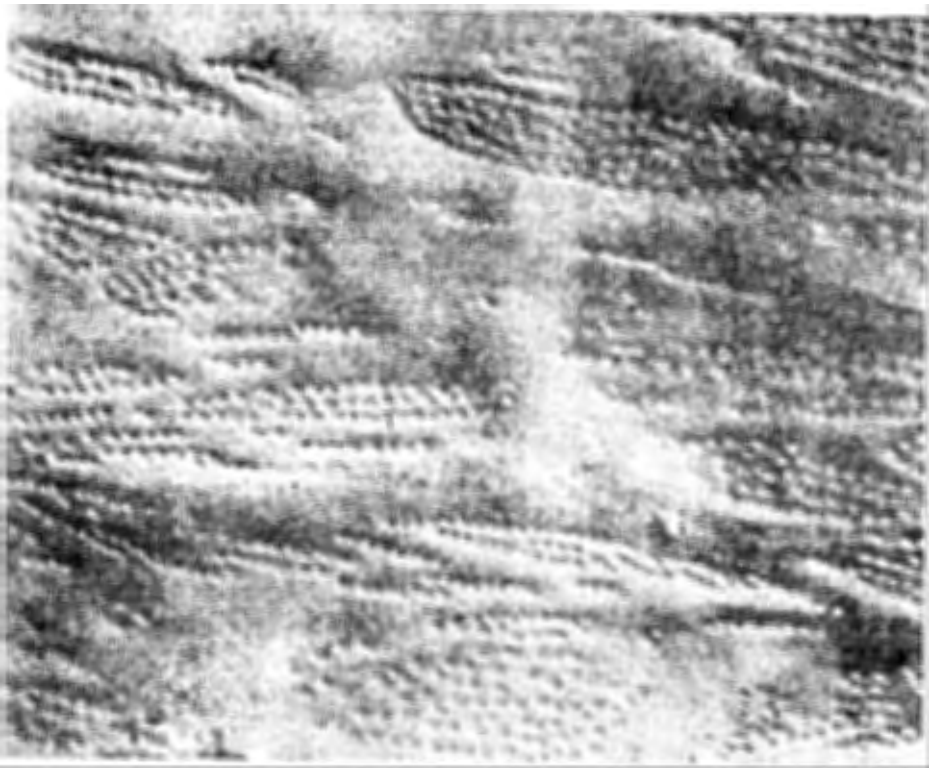
تحت قوة التفريغ (Freeze - drying) ثم يبني قالب من البلاتينيوم لاجزاء الخلايا الظاهرة ويعطى القالب بعد ذلك بطريقه من الكاربون ثم يفحص بالمجهر.

كما توجد طرق أخرى يتم فيها تحميد الخلايا بالهيليوم السائل (-269 م°) وبناء قالب نحاس وغير ذلك.



شكل ٣\_٨ : خطوات عمل كليشة الجليد Freeze\_etch لتحضير قوالب ناذج الفحص المجهرى الالكترونى .

- a - خطوات العمل .
- b - جزء مكبر للخلايا المجمدة في النموذج .



شكل ٩\_٣ :

صوره بالجهر الالكتروني لقابل كسور جليديه  
لجدار وعاء دموي دقيق .

## طرق فصل المكونات خلويه :

أن عمليات الفحص المجهري المختلفة تهدف الى دراسة مورفولوجية الخلية بكل تفاصيلها الظاهره وتحديد موقع العضيات السايتوبلازمية وربما أيضا تحديد جزيئات بروتينيه أو دهنويه أو سكريه في موقع 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 وتكسيرها وأطلاق محتوياتها ثم فصلها بعد ذلك .

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

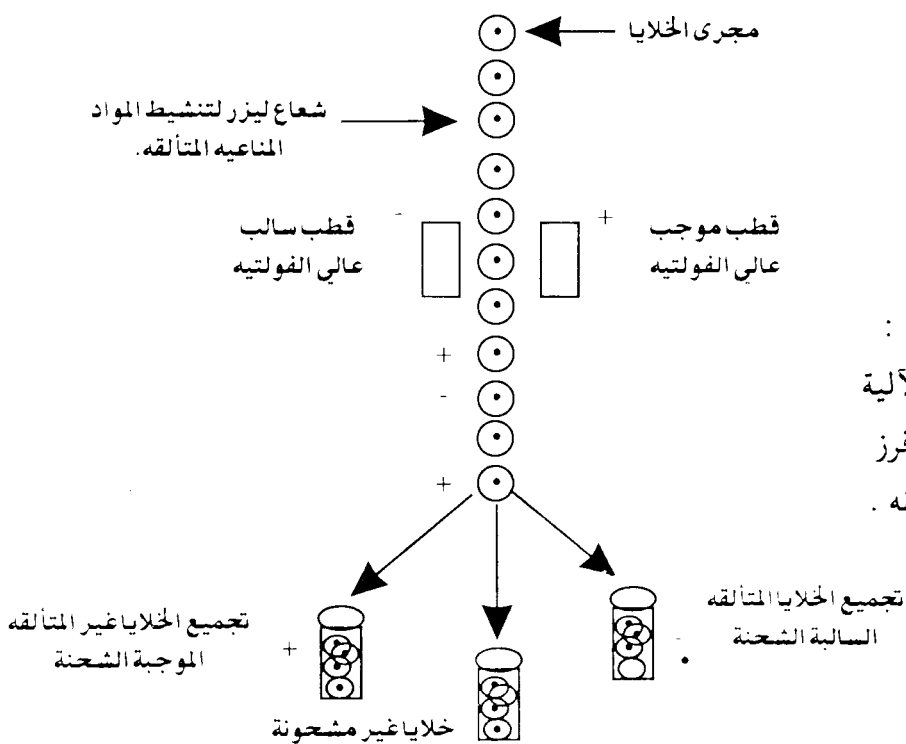
يؤخذ النسيج المطلوب فصل خلاياه ويقطع الى أجزاء صغيره بوجود محليل حافظه ملحيه ثم تعامل أجزاء النسيج الصغيره بأنزيمات تعمل على أذابة المواد العضويه والانسجه الرابطه لفصل الخلايا . تعتبر أنزيمات التربسين والكولاجين بوجود محلول EDTA أفضل الانواع التي تخدم ذلك الهدف وتحول الانسجه بعد ذلك الى خلايا مفرده يتم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

اما 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 معينة من مزيج خلوي باستخدام أضداد موسمة بصبغه فلورسنية. أن معاملة خلايا المزيج بهذه الأضداد سوف يؤدي إلى ارتباطها تخصيصاً مع مستقبلات متوفرة في الخلايا المطلوب عزلها فقط . وباستخدام جهاز فرز الخلايا الفلورسينية أو المتألقة **Flourescence activated cell sorter** ففصل الخلايا المتألقة عن الخلايا الأخرى . يعمل هذا الجهاز على تسلیط شعاع من الليزر على مجرى الخلايا داخله لتنشيط الجزيئات الفلورسينية المرتبطة مع بعض أنواع الخلايا (تمر الخلايا على شعاع الليزر خلية تلو الأخرى) . تمر الخلايا بعد ذلك على أقطاب كهربائية سالبة و موجبة عالية الفولتية (2000 فولت) حيث تشحذن الخلايا المتألقة بشحنة سالبة بينما تشحذن الخلايا الأخرى بشحنة موجبة (وقد لا تشحذن بعض الخلايا لأسباب غير معروفة) . وتبعاً ل什حنة الخلايا فإنه يتم تجميع الخلايا السالبة في أنبوبيه خاصه والموجبه في أنبوبيه أخرى . كما يتم تجميع كتل الخلايا والخلايا غير المشحونة في

أنبوبة ثالثه (شكل 3\_10) .



شكل 3\_10 :  
تخطيط عام لآلية  
عمل جهاز فرز  
الخلايا المتألقة .

فصل العضيات السايتوبلازمية 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 الصوتية والضغط والطحن لنفس الغرض . أن جمیع هذه الطرق مساوی حيث أن بعضها يدمر الأغشية البلازمية والشبکه الاندوبلازمية وأجسام كوجي وغيرها . لذلك فإنه يجب اختيار الطريقة المناسبة لتحطيم الخلايا دون الاضرار بالعضيات والاجزاء الخلوية .

يستخدم الطرد المركزي في فصل العضيات السايتوبلازمية وغيرها وذلك اعتماداً على الحجم والكتافة . يضرد محلول الخلايا تحطمه مركزياً بقوة طرد 1000g لترسيب النوى وجدران الخلايا . يعاد طرد الرائق مرة أخرى بقوة 20.000g لترسيب المايتوكونديا واللايسوسومات والبيروكسيمات ثم يطرد الرائق الناتج عن عملية الطرد الثانيه بقوة 80.000g لترسيب المايكروسومات والحوصلات الخلويه الصغيرة ثم ترسب بقية الاجزاء الصغيره المتبقيه في الرائق الاخير بالطرد المركزي بقوة 150.000g . كما يمكن فصل العضيات وغيرها عن طريق تكوين مدرج يضم كل منها في طبقه معينة وذلك بالضرر المركزي الفائق مع مدرج سكروز أو مع كلوريد السيزيوم .

تترسب مكونات الخلية بشكل منفصل وذلك اعتماداً على معامل ترسبيها عند طردهما مركزياً بقوة 80.000g دوره في الدقيقة . Sedimentation coefficient

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 الكثافة والوزن الجزيئي فالجسم المتحرك أثناء الطرد المركزي في نصف دائرة نصف قطرها (r) يتعرض لقوة طرد مركزي (Fc) تساوي حاصل ضرب كتلته (m<sup>-</sup>) في مجال الطرد (w<sup>2</sup>r) . ويمكن تمثيل ذلك في المعادلة التالية :

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

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

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

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

كما أن شكل الجزيئ يؤثر على شدة لزوجته في محلول الطرد . فمعامل الاحتكاك لجسم مضغوط أقل من معامل الاحتكاك لجسم اكثـر تعقيداً . كما أن سرعة الترسيب تعتمد على كثافة المحلول ( $P$ ) فترسب الجزيئات عندما يكون عامل الطفو  $V - P$  أقل من واحد وتعوم اذا كان اكثـر من ذلك ولا تتحرك عندما يساوي صفرأً .

ويعتبر محلول السكروز ٥٥% و ٢٠% وكلوريد السيليزيوم ٥.٦ مولاري من اكثـر الماليلـ التي تستخدم لفصل العضـيات وأجزاء الخلـية وبعـض المركـبات البروتـينـية والنـوـويـ عند استخدام الـطرـدـ المـركـزيـ الفـائقـ .

#### طرق فصل المركبات الكيميائية :

يعتبر تحليل المركبات المؤلفة للاجزاء الخلوية أحد أهم الاسس التي يعتمدـها علم الخلـيةـ حيث يتم من خـلالـ هذهـ الـطـرقـ مـعـرـفـةـ المـركـباتـ الكـيمـيـائـيـهـ وـنـسـبـهاـ التـيـ

تؤلف الاجزاء الخلويه أو غيرها . وتعتبر طرق الفصل بالكروماتوغرافيا والهجره الكهربائيه أفضل الطرق واكثرها انتشاراً لفصل البروتينات والكربوهيدرات .

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

تعتمد طريقة الكروماتوغرافيا على تثبيت نموذج من العينة على نهاية ورق ماص سليلوزي (كروماتوغرافيا ورقية ) أو على نهاية طبقة من السيليكا أو السيليلوز (كروماتوغرافيا الطبقة الورقية) مفروشه على لوح زجاجي أو بلاستيكي . بعد جفاف العينة (خلط مركبات) يسمح الخلط من المذيبات بالهجرة عبر الورق أو الطبقة السيليكا أو السيليلوز . تعمل جزيئات المذيبات أثناء هجرتها على حمل جزيئات مركبات العينة بحيث تنفصل المركبات في النهاية هل هيئه حزم متتالية . تجفف أوساط الهجره بعد ذلك وتصبح وتعتمد الصبغة على نوع المركبات المراد فصلها . فيستخدم التنهيدرين Ninhydrin لصباغة الاحماض الامينيه المفصوله ونترات الفضة لصباغة السكريات . كما تستخدم طرق مدعية وشعاعيه أيضاً في التعرف على أنواع معينه 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 النوويه اكثراً 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 اعمدة الفصل بحشوارات مؤلفه من مركبات كيميائية وتحتلت هذه حسب نوع عمود الفصل . أن اغلب الحشوارات 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 الواحدة تلو الاخرى . إضافة لحجم جزيئات البروتينات فأن هناك عوامل أخرى تساعد في عملية الفصل كعدد الشحنات الكهربائية ونوعها الخاص بكل بروتين وكذلك قابليتها على الارتباط كيميائيا مع مكونات الحشوة .

وستستخدم الان أنواع أخرى من طرق الفصل الكيميائية مثل أعمدة التبادل الايوني وأعمدة المرشح الهلامي وغيرها .

تتألف البروتينات من سلاسل عديدة بيضاء مؤلفة من الأحماض الأمينية . تشحذ الأحماض الأمينية بشحنات كهربائية سالبة أو موجبة وتعتمد شحنة البروتين على مجمل الشحنات الزائد لاحماسه الأميني . لذلك فان البروتينات أاما سالبة او موجبة الشحنة . وأستناداً الى هذا فأنه من الممكن فصل البروتينات اعتماداً على شحناتها باستخدام طريقة الهجرة الكهربائية عبر هلام . كما يمكن في هذه الطريقة فصل الأحماض النوية 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 الكهربائية (Z) ومعامل الاحتكاك (f) الناشئ عن وجود الهلام . ويمكن تمثيل ذلك بالمعادلة التالية :

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

تستخدم عدة اوساط في الهجرة الرئيسية أهمها الاجاروز وهلام بولي اكريليميد والنشا . تختلف هذه الاوساط في درجة مساميتها ومكوناتها ويمكن تحضير نسب

مختلفة منها حسب الحاجة ولكن غالباً يستخدم هلام الاجاروز لفصل جزيئات الاحماض النوويه بينما يستخدم هلام البولي اكريليمайд والنشا في فصل البروتينات . أن جزيئات البروتين اكثراً تعقيداً من الاحماض النوويه حيث تتألف البروتينات من أعداد مختلفة من سلاسل عديدالبيتيد التي تلتفي على بعضها بطريقة معقدة عن طريق تكوين أواصر كبريتية بينها . لذلك فإن تهجيرها عبر الهلام سيكون صعباً جداً وهو ما يتطلب تحويل طريقة تحضير وسط الهجره . ويستخدم الان هلام البولي اكريليمайд المقوى مركب Sodium dedecyl sulphate ( SDS ) الذي يعمل على فك طيات البروتين وكذلك المركب ميركابتوأيثانول Mercaptoethanol الذي يكسر أواصر الكبريت لأطلاق سلاسل عديدالبيتيد المؤلفه للبروتين .

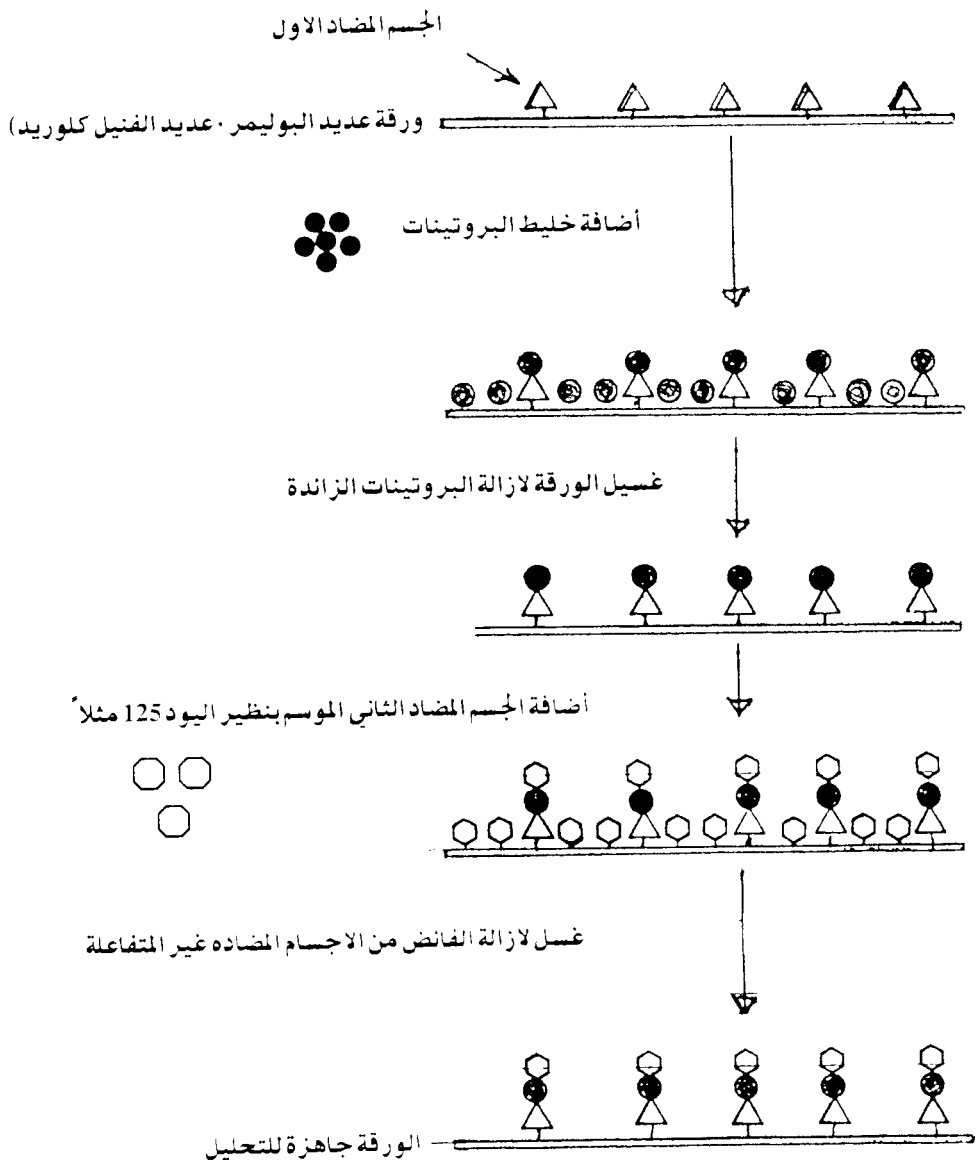
تنفصل سلاسل عديد البيتيد لكل بروتين عند تهجيرها في وسط كهربائي عالي الفولتيه وذلك اعتماداً على وزنها الجزيئي . اذ تهاجر الجزيئات الصغيرة أولاً تليها الجزيئات الاخرى حسب وزنها الجزيئي . يصبح الهلام بعد نهاية الهجرة بصبغات خاصه مثل صبغه الكوماسي الازرق والفضة لجعل حزم الجزيئات واضحة . كما يمكن استخدام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

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

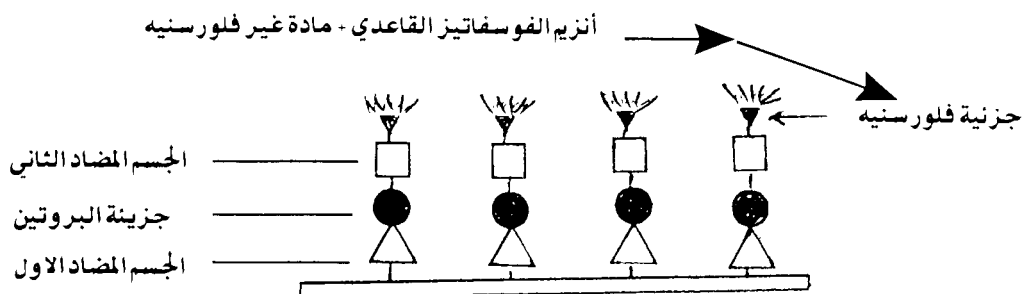
#### طرق تشخيص البروتينات :

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

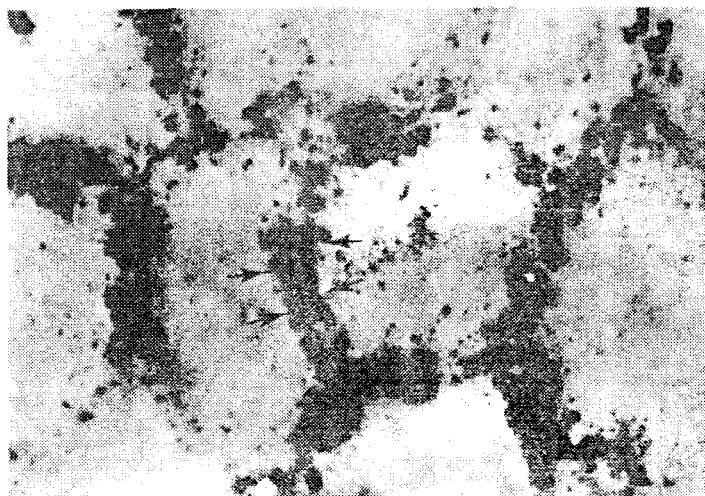
المضادة (أضداد) مع جزيئات البروتين المطلوب كشفه . تغسل الورقة بعد ذلك لازالة جزيئات البروتينات غير المرتبطة . تعامل الورقة بعد ذلك بأضداد موسمه ثانية تحتوي على عناصر مشعة ترتبط هذه مع معقد الأضداد الأولى - بروتين ثم يتم قياس قوة الاشعاع للتعرف على كمية البروتين المرتبط الموجود في العينة المفحوصة . (أشكال 3\_11 و 13) . لقد تم زيادة حساسية هذه الطريقة وذلك بإضافة إنزيم الفوسفاتير القاعدي Alkaline phosphatase الذي يعمل على اكساب الأضداد الثانية وميضاً فلورسينياً متألقاً يمكن الكشف عنه بالعمر المتألق الفلورسيني المزود بالأشعة فوق البنفسجية . سميت هذه الطريقة بطريقة اليز ELISA وهي مختصر لاسم قياس الامتصاص المماثلي المرتبط بالإنزيم Enzyme Linked im munosorbent assay (شكل 3 - 12) أما الطريقة الثالثة في الكشف عن البروتينات فهي وذمة ويسترن Blot Westren . تعتمد هذه الطريقة على تهجير البروتينات عبر هلام ابولي اكريليميد المقوى بمادة SDS ومادة ميركابتوأيشانول ثم نقل البروتينات المفصولة من الهلام الى ورق نتروسيليوز . تهجن ورقة النتروسيليوز الحاملة للبروتينات بجسم مناعي متخصص (ضد) موسم أشعاعياً أو بالباليوتين حيث يرتبط مع البروتين المطلوب تشخيصية . تغسل ورقة النتروسيليوز لازالة المواد الزائدة غير المرتبطة ثم تغطى بفلم اشعه اكس في حالة ان الجسم موسم اشعاعياً . تحفظ الورقة مع الفلم في كاسيت بدرجة حرارة 20 - م .



شكل 3\_11 : القياس المناعي الجاف ويمكن في هذه الطريقة تعين كمية البروتين أو نوعه أو كمية الاجسام المضادة في عينه من الدم أو البول أو خليط بروتيني باستخدام مجس اشعاعي أو فلورسيني .

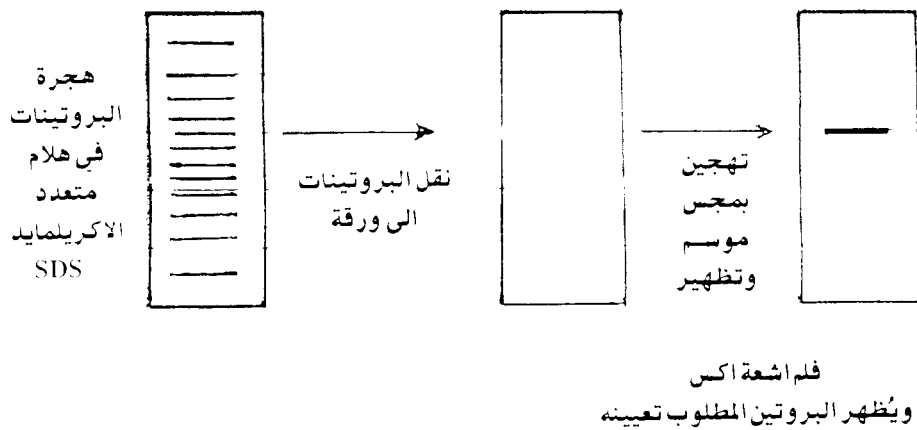


شكل 3 - 12 : طريقة القياس المناعي المرتبط بالانزيم ELISA حيث يتم توفير جزء فلورسيني من التفاعل الانزيمي لتمييز الاجسام المضادة المتفاعله مع البروتين المطلوب تعبينه أو تقدير كميته .



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

ملدة 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 الهرام ثم فحص الهرام تحت مجهر فلورسيوني بعد الغسل جيداً . إضافة للطرق السابقة فإن الهجره الكهربائية عبر هلام مصنوع من النشا هي الأخرى من الطرق المهمه في تشخيص وفصل البروتينات ويتوفر طرق لصباغة قوالب النشا بعد الهجره الكهربائية خاصة بعدد لا يأس به من البروتينات .



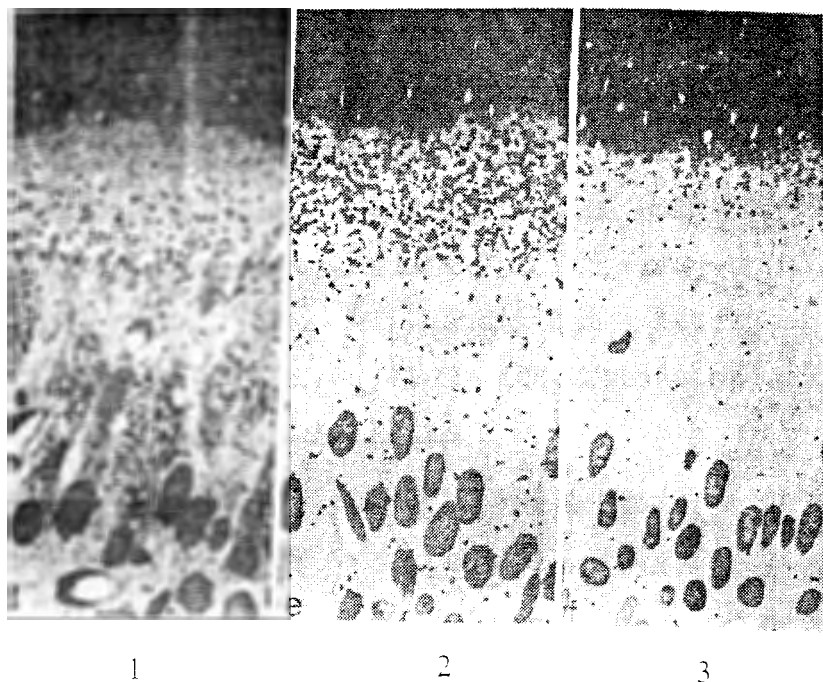
شكل 3 - 14 : كشف البروتين عن طريق وذمة ويسترن وظهور الحزمه السوداء في فلم اشعة اكس التي تقابل البروتين المطلوب تعبينه .

## استخدام النظائر المشعة في الدراسات الخلوية :

النظائر المشعة Radioisotopes هي عناصر ذات نشاط اشعاعي ناشئ عن ابعاث الكترونات أو أشعة بسبب عدم استقرار نواة هذه العناصر . تقوم تقنية النظائر المشعة على استبدال عناصر طبيعية مستقرة بنظائرها من العناصر غير المستقرة ذات نشاط اشعاعي . فمثلاً يمكن استبدال الهيدروجين الطبيعي بنظير الهيدروجين الثالث (الترتيوم  $H^3$ ) واستبدال الفوسفور بنظير الفوسفور  $(^{32}P)$  وكذلك استخدام نظائر النتروجين 14 و 15 والكاربون 14 واليود 131 والكربون 12 والكادميوم 45 بدلًا من العناصر الطبيعية .

تهدف تقنية النظائر المشعة الى تتبع أثر النشاط الاشعاعي في المركبات لمعرفة حركة العناصر والتمثيل والتفاعلات والتواجد الایضية وغير ذلك . كما يمكن تحديد كمية الماء أو العناصر أو المركبات من خلال معرفة كثافة الاشعاع وذلك باستخدام أجهزة قراءة خاصة بذلك مثل عدد جايجر Geiger counter والعداد السائل- Scintillation 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 بالクロماتوغرافيا الورقية وتحديد المركبات التي تستخدم فيها نظير الكاربون 14 عن طريق هلام فوتغرافي خاص (شكل 3 - 15) . كما يمكن استخدام نظير الكبريت 35  $(^{35}S)$  ونظائر النتروجين 14 و 15  $(^{14}N \text{ و } ^{15}N)$  لدراسة البروتينات وتضاعف الحامض النووي DNA وتحديد موقع كل منها في الخلية وذلك من خلال تربية الخلايا الحية على أوساط غذائية تحتوي هذه النظائر .

وتشتمل الان النظائر المشعة كثيراً في تحضير المحسات الم Osborne اللازمة في عمليات تهجين الحامض لتحديد ترددات مورثات معينة في قطع مختلفة من الـ DNA . كما تستخدم لمراقبة تفاعلات تضاعف الـ DNA وكذلك في تحديد المورثات على الكروموسومات ومتابعة الانقسامات الخلوية وتحديد موقع الانزيمات وغيرها في الخلية .



شكل 3 - 15 :

صورة مجهرية تتبع سير المركبات الكربوهدراتيه والبروتينيه  
الموسمه بنظير الهيدروجين الثالث ( $H^3$ ) في خلايا أفرازية  
بعد فترات زمنية مختلفة .

- 1 - تجمع المواد الموسمه في جهاز كوجي .
  - 2 - أفراز المواد كمعدادات بأنجاه غشاء البلازمما .
  - 3 - أفراز المعدادات الموسمه خارج الخلايا .
- \* النقاط السوداء تمثل المواد الموسمه أشعاعياً .

**الفصل الرابع**

**الاغشية الخلوية**

**Cellular Membranes**

## مقدمة :

تحاط جميع الخلايا الحية بنطاق عازل يمثل حاجزاً فعالاً لحتوياتها 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 membrane أو *Plasma lemma* ويمثل أهمية حرجة حياة الخلايا حيث أن الاضرار الكبيرة التي قد تحصل له تؤدي بحياة الخلايا الا ان له القدرة على إصلاح الاضرار البسيطة التي قد تحصل لأسباب ميكانيكية أو كيميائية .

يمكن هذا الغشاء من التحكم الاختياري في حركة الجزيئات من والى داخل الخلايا بسبب نفاذية الاختيارية او الانتخابية . هذا إضافة لقدرته على القيام بنقل جزيئات كبيرة أخرى بأساليب مختلفة أخرى .

وبالإضافة الى تحكم الأغشية البلازمية في حركة المواد من والى الخلية فإنها تعتبر أماكن نشطة لبعض الفعاليات الحياتية مثل التنفس ونقل الاشارات بين الخلايا وغيرها .

وبجانب الأغشية البلازمية فإن الخلايا تحتوي على أنظمة غشائية أخرى بداخلها كما هو الحال في الأغشية المزدوجة المتفرعة المؤلفة للشبكة الاندوبلازمية وأجسام كروجي واللايسوسومات وأغشية المايتوكوندريا والغضيات السايتوبلازم الأخرى . إضافة للغشاء النووي الذي يحيط المادة الوراثية في الخلية حقيقية النوى .

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

قدره مثل هذه المعاهر على رؤيته اذ يبلغ سمكها حوالي 70 - 125 أنكسنروم .

### الفحص المجهري للاغشية الخلوية :

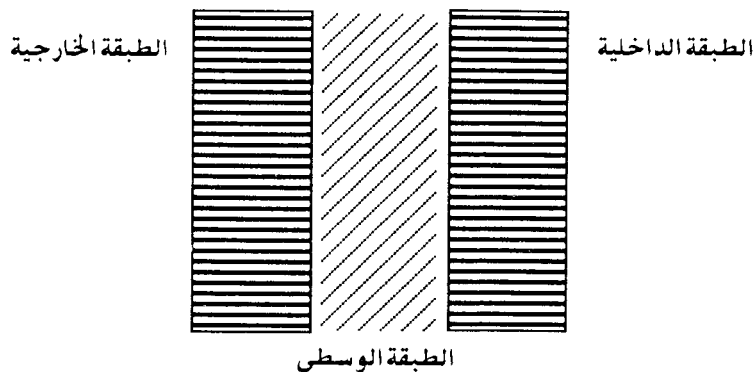
يعتبر استخدام طرق الفحص المجهري الدقيقة عن طريق المجهر الالكتروني أحد أهم الطرق المستخدمة في فحص ودراسة الااغشية الخلوية .

لقد تم باستخدام هذه الطريقة فحص العديد من الااغشية الخلوية وتشمل هذه الااغشية البلازمية واغشية العضيات السايتوبلازمية المختلفة .

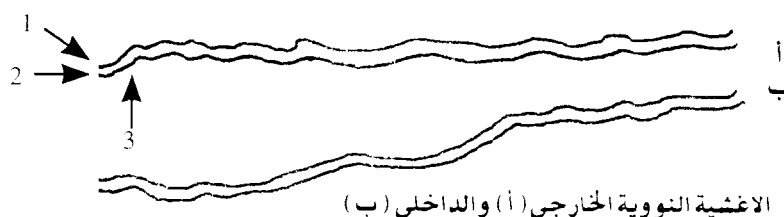
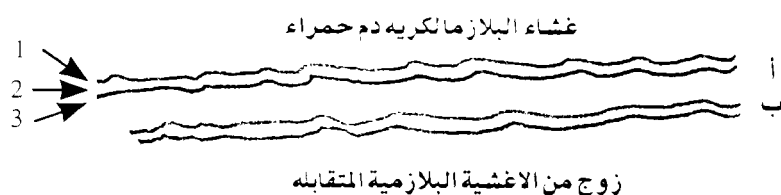
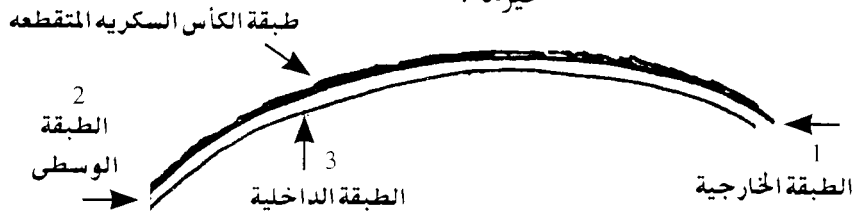
ونظراً لاختلاف طرق تحضير عينات الااغشية المفحوصة فقد بينت الدراسات بعض الفروق في تركيب هذه الااغشية ويعتقد بأن بعض هذه الفروق يعود الى الطريقة المستخدمة في معاملة عينات الااغشية التي قد تفقدتها بعض مكوناتها وخصوصاً الدهون التي قد تذوب أو تتلاشى عند استخدام مذيباتها في تحضير الااغشية أو عند استخدام درجات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

الا ان بعض هذه الفروق في نتائج الفحوصات المجهريه قد يعود الى الاختلاف في تركيب بعض الااغشية او وجود تحورات خاصة لبعض منها . وسنستعرض هنا بعض النتائج المهمة التي وردت حول تركيب الااغشية الخلوية والتي تساند نتائج التحليل الكيميائي للااغشية .

أوضحت صور المجهر الالكتروني التي أخذت لتحضيرات مختلفة من الااغشية البلازمية بأنها مؤلفة من تركيب ثلاثي متميز مؤلف من طبقتين جانبيتين سميكة يبلغ سمك كل منهما حوالي 25 Aً أنكستنروم مفصولتان بطبقة أرق يبلغ سمكها 20 Aً أنكستنروم وقد ظهر من نتائج فحص نماذج من الااغشية البلازمية تعود لخلايا مختلفة بأن سمك هذه الطبقات مختلف وتبعاً لذلك فان سمك الغشاء البلازمي مختلف وانه يتراوح ما بين 72 أنكستنروم الى 125 (أشكال 4 - 1 و 2) .



شكل 4 - 1 : تخطيط للتنظيم الحزئي 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 للمايتوكوندриا والشبكة الاندوبلازمية والبلاستيدات بأنها مؤلفة من ذات التركيب الموجود في غشاء البلازمما مع وجود اختلاف في سماكة الطبقة الداخلية من هذه التركيبات ونسبة الماء .

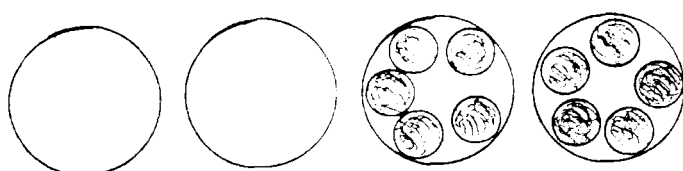
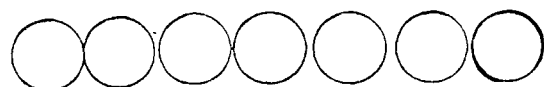
كما أوضحت صور المجهر الإلكتروني التي أخذت لهذه الأغشية وجود طبقة رقيقة خارجية إضافية تظهر في بعض المقاطع مستمرة ومتقطعة في نماذج أخرى . دعيت هذه الطبقة بالكأس السكري Glycocalyx نظراً لوجود السكر بوفرة في تركيبها .

كما بينت الصور المجهرية وجود زوائد أو طيات خارجية تظهر في بعض النماذج الغشائية المحضررة من خلايا الزغابات المعاوية والخلايا الاندوثيلية وخلايا أخرى . بينما أظهرت صور أغشية المايتوكوندриا وجود اختلافات في سمك هذه الأغشية وقد تبين فيما بعد بأن ذلك يعود إلى الاختلاف في الحالة الفسلجية للمايتوكوندريا عند تحضير الأغشية حيث يختلف سمك الأغشية 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 الإلكتروني للأغشية الخلوية بل ظهرت صور أخرى مختلفة .

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

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



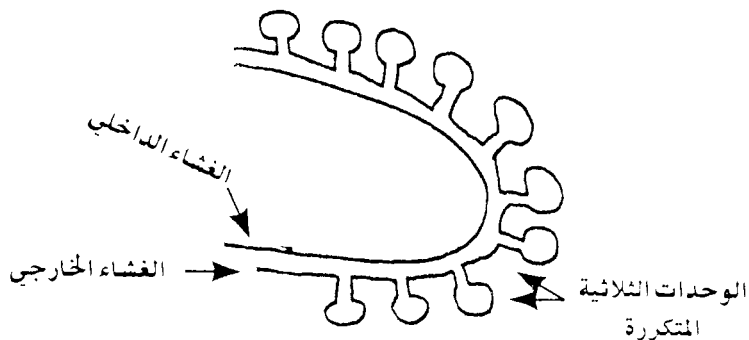
شكل 4 - 3 : تخطيط لنظام التجمعات الكروية الصُّولية (أ) أو الدائيرية (ب) لبعض الأغشية الخلوية .

أما الأغشية الداخلية للمايتوكوندريا والبلاستيدات فأنها تبدو أكثر تعقيداً في تركيبها من الأغشية الأخرى حيث تبدو هذه من خلال التحضيرات المصبوغة بالصبغة السالبة أو غيرها بأنها مؤلفة من وحدات كروية متسلسلة ترتبط بها وحدات ثلاثة 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)

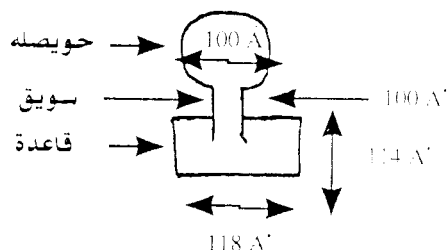
يعتقد بأن وجود الوحدات الثلاثية المتكررة بنهايات مختلفة له علاقة بالوظائف الفسلجية للغشاء الداخلي للمايتوكوندريا والبلاستيدات . وفترض أحدى النظريات إلى أن وجود النهاية الخارجية للوحدة المتكررة بهيئة عمودية أو أفقية يعتمد على نوع النشاط الذي تقوم به هذه الوحدات .

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

لقد دفعت مثل هذه الشكوك وجود الأنظمة الدقيقة العديدة لتركيبات الأغشية الخلوية الباحثين إلى وجوب أجراء التحليل الكيميائي لهذه الأغشية ومعرفة مكوناتها وأجراء التجارب المختبرية لمعرفة طريقة تنظيمه



مؤلفات الوحدة  
الثلاثية المتكررة



شكل ٤ - ٤ : تحضير موقع الوحدات الثلاثية المتكررة على السطح الداخلي لغشاء المايتوكوندريا الداخلي مع النموذج المتوقع للوحدة الثلاثية المفردة .

#### التحليل الكيميائي للأغشية الخلوية :

أظهر التحليل الكيميائي للأغشية الخلوية بأنها مؤلفة من البروتينات والدهون وقليل من الكاربوهيدرات وتحتفظ نسب هذه المواد إلى بعضها في نماذج الأغشية المختلفة .

ففي الأغشية البلازمية وأغشية المايتوكوندريا والنواة تزداد نسبة البروتينات لتصل إلى أكثر من نصف مؤلفات هذه الأغشية مقارنة بنسبة من الدهن تتراوح ما بين 15 - 40 % بينما تُعَد البروتينات والدهون نسب متقابلة في أغشية الشبكة الاندوبلازمية .

ويعتبر الماء شريكاً معروفاً في الاختلاف بين البروتينات والدهون لهذه الأغشية .

وُجِدَ بِأَنَّ البروتينات الغشائية مُؤلَفةً مِنْ جُزُئَاتٍ ثَنَائِيَّةِ الصُّفَاتِ حَيْثُ أَنْ جُزءَهَا ذُو قَطْبِيَّةٍ عَالِيَّةٍ تَمْكِنُهُ مِنَ التَّأَصُّرِ مَعَ الْمَاءِ بَيْنَمَا يَفْتَقِدُ الْجُزْءُ الثَّانِي مِنْهُ لِهَذِهِ القَطْبِيَّةِ مَا يَرْسُحُهُ لِلارْتِبَاطِ مَعَ الدهون وَيَعُودُ الاختلافُ هَذَا إِلَى الاختلافِ فِي نُوعِ الْأَحْمَاضِ الْأَمِينِيَّةِ الْمُوجَودَةِ فِي هَذِهِ الْأَجْزَاءِ حَيْثُ تَرْكِزُ الْخَوَامِضُ الْأَمِينِيَّةُ ذَاتُ السَّلَاسِلِ الْجَانِبِيَّةِ مُثَلُّ الْلِّيُوسِينَ وَالْفَالِيُّنَ وَالْجَلَاسِينَ فِي الْجُزْءِ الْدَّهْنِيِّ بَيْنَمَا يَكُونُ الْجُزْءُ الْمُحِبُّ لِلْمَاءِ غَنِيًّا بِأَحْمَاضِ أَمِينِيَّةِ ذَاتِ النَّهَايَاتِ كَارْبُوكَسِيلِيَّةً وَأَمِينِيَّةً مُثَلِّ أَحْمَاضِ الْجَلُوتَامِيكَ وَالْثَّايرُوسِينَ وَالْهَسْتَدِينَ وَغَيْرِهَا .

كَمَا بَيَّنَتِ التَّحَالِيلُ الكِيمِيَّيَّةُ التِّي اجْرِيَتْ عَلَى البروتينات الغشائية بِأَنَّهَا يُكَنُّ أَنَّ تَوَجُّدَ بِصُورَةٍ مُمَتَّدَةٍ طَولِيَّاً أَوْ عَلَى هِيَةِ كَتلٍ مُلْتَفَّةٍ عَلَى بَعْضِهَا .

أَمَّا التَّحَلِيلُ الْكِيمِيَّيِّيِّ لِلدهونِ فَقَدْ وُجِدَ بِأَنَّهَا مُؤلَفةً فِي الْغَالِبِ مِنْ دهونِ مُفَسَّرَةِ يَسُودُهَا الْلِّيُوسِيَّتِينَ 50 - 60 % تَوْلِفُ الْأَنْوَاعُ الْأُخْرَى مِنَ الدهونِ مُثَلِّ الدهونِ السُّكَّرِيَّةِ وَالْكُولِيُسْتُرُولِ وَغَيْرِهَا مَا تَبَقَّى مِنَ النَّسْبَةِ . تَخْتَلِفُ نَسْبَةُ وَجُودِ أَنْوَاعِ الدهونِ أَعْتَمَادًا عَلَى نُوعِ الْأَغْشِيَّةِ . فِي أَغْشِيَّةِ الْمَايِتوْكُونِدِرِيَا وَالنَّوَافَةِ تَوْلِفُ الدهونِ المُفَسَّرَةِ نَسْبَةً عَالِيَّةً تَصُلُّ إِلَى أَكْثَرِ مِنْ 80% وَمَا تَبَقَّى مِنَ النَّسْبَةِ يَمْثُلُ الدهونِ الْقَلْبِيَّةِ Sphengomyelin وَالدهونِ النَّخَاعِيَّةِ Cardiolipids وَالدهونِ السُّكَّرِيَّةِ وَالْكُولِيُسْتُرُولِ ( جَدْوُرُ 4 - 1 ) .

وَمُثَلِّ الْأَنْوَاعِ الْمُخْتَلِفَةِ مِنَ الدهونِ فِي الْأَنْوَاعِ الْأُخْرَى مِنَ الْأَغْشِيَّةِ بِنَسْبَةِ مُخْتَلِفَةٍ وَتَوَجُّدُ الدهونِ المُفَسَّرَةِ فِيهَا بِالنَّسْبَةِ الْأَعْلَى .

تَوَجُّدُ الدهونِ أَمَّا مُشَبَّعةً أَوْ غَيْرِ مُشَبَّعةٍ وَيَعْتَمِدُ ذَلِكُ عَلَى طُولِ السَّلَاسِلِ الْأَلِيفَاتِيَّةِ الْمُوجَودَةِ فِيهَا وَكَلَّمَا زَادَ طُولُ هَذِهِ السَّلَاسِلِ زَادَتْ كَثَافَةُ الْدَّهْنِ وَأَصْبَحَ مُشَبَّعاً وَيَعْتَقِدُ بِأَنَّ الدهونِ غَيْرِ المُشَبَّعةِ أَكْثَرَ فَعَالِيَّةً مِنَ الدهونِ المُشَبَّعةِ ذَلِكُ أَنَّهَا قَادِرَةٌ عَلَى التَّأَصُّرِ مَعَ الْجُزُئَاتِ الْمُجاوِرَةِ لَهَا وَبِذَلِكُ فَإِنَّهَا تَعْمَلُ عَلَى زِيَادَةِ ارْتِبَاطِ مَكَوْنَاتِ الْأَغْشِيَّةِ مُؤَدِّيَّةً إِلَى تَمَاسِكِ الْأَغْشِيَّةِ . وَلَا تَقْتَصِرُ أَهمِيَّةُ السَّلَاسِلِ الْأَلِيفَاتِيَّةِ عَلَى إِيجَادِ الْأَوَاصِرِ مَعَ الْجُزُئَاتِ الْأُخْرَى بَلْ أَنَّهَا تَرِيدُ مِنْ قَطْبِيَّةِ هَذِهِ

الاجزاء مما يجعلها أجزاء محبة للماء وقدرة على التأثير معه مقارنة بالاجزاء الاهيدروكسيلية او الفسفورية من الدهن الكاره له وهي بذلك تعطي للدهن كما للبروتين قطبية متعاكسة .

ولهذه القطبية أهمية كبيرة في تأثير الاجزاء الكاره 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 الدائيرية لنظام التجمعات الكروية الطولية او الدائرية البعض الاغشية .

وقد وجد بأن مزيج من الليسيثين والكوليسترون او بوجود السaponin يمكن أن يؤلف نظام التجمعات الكروية مع الماء ترتبط مع بعضها بانبيبات أو ذيول دقيقة متدة من مراكز الكريات هذه باتجاه بعضها البعض . وتلعب الايونات الخلية دوراً في زيادة كثافة هذه التجمعات عبر ارتباطها مع النهايات القطبية للدهون الفسفورية وخاصة الليسيثين .

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

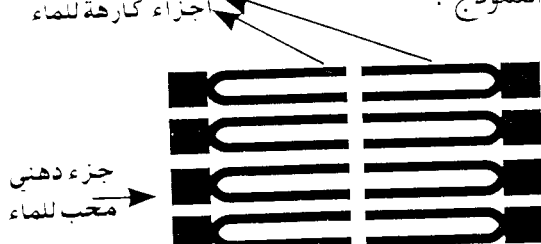
جدول 4 - 1 : معدل نسب المكونات الكيميائية في الاغشية البلازمية لخلايا مختلفة .

ونظراً لوجود العديد من العوامل الداخلية لمركبات الأغشية الخلوية والتي تساهم في ارتباط هذه المركبات مع بعضها فإن الأغشية الخلوية يمكن أن تتشكل بصورة مختلفة اعتماداً على تنظيم الجزيئات المؤلفة من البروتينات والدهون والسكريات والأملاح والماء . وبسبب وجود عدة احتمالات حول طريقة تنظيم هذه الجزيئات لبناء الأغلفة الخلوية لذلك فقد أفترضت عدة فرضيات حول طريقة تشكيل الأغلفة الخلوية وستتناول هنا عدد من النماذج المفترضة لذلك .

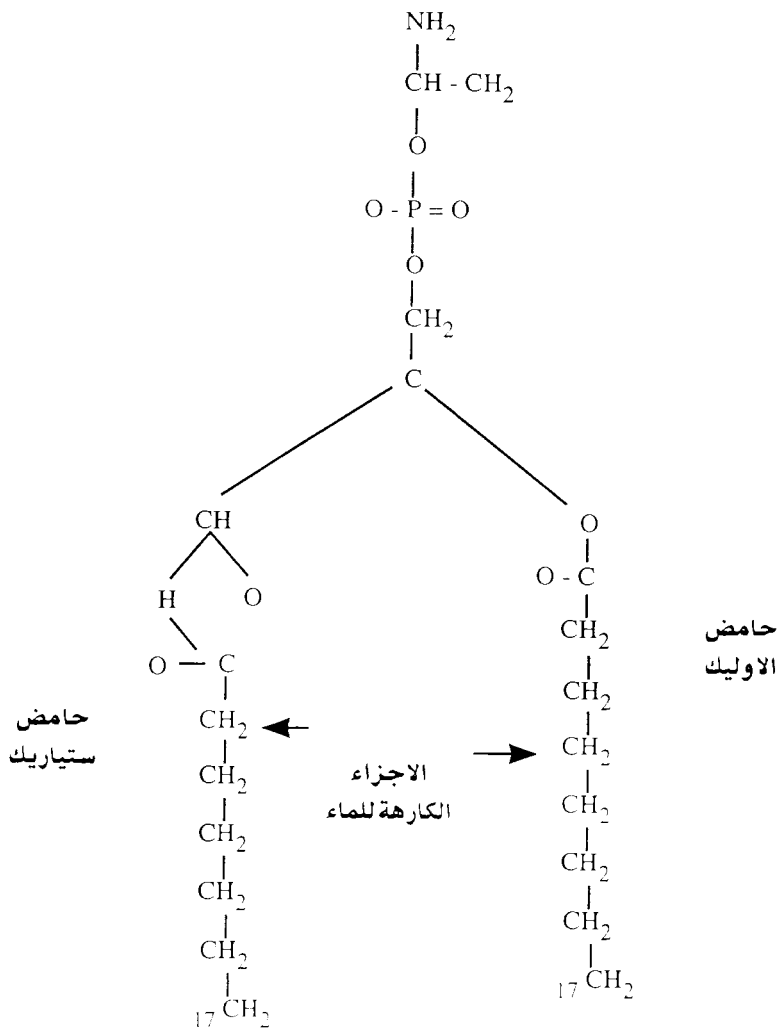
### نموذج جورتر وجرندا :

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

الآن كمية الدهون التي وجدتها جورتر وجرندا في تركيب أغشية كريات الدم الحمراء والتي تعادل ضعف حجم هذه الكريات فيما إذا كانت الأغشية مؤلفة من طبقة واحدة كما أفترضها أوفيرتون مما تسمح بوجود الأغشية بهيئة مزدوجة . وأستناداً إلى وجود قطبية متعاكسة في جزيئات الدهون الغشائية فقد أفترضوا نموذجاً خاصاً يتكون من طبقتين تتقابل فيما بينهما الأجزاء الكارهة للماء من الدهون فيما تقع الأجزاء الحبة للماء على طرفي الطبقتين (شكل 4 - 5 و 6) . كان هذا النموذج هو أول نموذج يبني لتركيب الأغشية الخلوية وقد أهمل جورتر وجرندا ذلك دور البروتينات والماء في هذا النموذج .



شكل 4 - 5 : النموذج  
المزدوج للطبقات الدهنية  
الذي أفترضه جورتر وجرندا  
للنموذج للغشاء البلازمي .



شكل ٤ - ٦ : مكونات جزيئه الدهن المفسفرة موضحاً فيها  
الجزء المحبة والكارهة للماء .

لقد أختلف العلماء حول صحة نموذج كورتورو جرندل خصوصاً بعدما أوضحت صور المجهر الإلكتروني بأن الغشاء اللازمي ربما يكون مؤلف من ثلاثة طبقات وهكذا ظهرت نماذج جديدة للغشاء أهمها نموذج دافدסון ودانيللي والنماذج الخوره منه ونماذج كلورد ولوسي وجوستراند ونموذج سنجر ونيكلسون الفسيفاسي .

نموج دا فد سون و دانيللى :

أُسْتَنِدَ هَذَا النَّمْوذِجُ إِلَى وُجُودِ طَبْقَتَيْنِ سَمِيكَتَيْنِ مِنَ الْبَرُوتَيْنِ تَحْيِطَانَ بِطَبْقَةِ أَرْقَ مِنَ الْدَهْوَنِ ظَهَرَتْ فِي صُورِ الْمَجْهَرِ الْلَّالِكْتُرُونِيِّ الَّتِي أَخْذَتْ لِغَشَاءَ بِلَازْمِيِّ خَلْوِيِّ (شَكْلَيِّ ٤ - ٧ و ٨).



شكل 4-7: صورة مجهر الكتروني لغشائين بلازميين متقابلين وجزء مكير لاحدهما.

أفترض هذا النموذج بأن طبقة الدهون الوسطية مؤلفة من صفين طويلين من الجزيئات الدهنية التي تتألف غالباً من الدهون المفسفرة والسترويدات .

تترتب هذه الجزيئات في كلا الصفين بحيث تتقابل الأجزاء الكارهه للماء داخليا وبصورة متناسبة مع بعضها بينما تقع الأجزاء الحبة للماء من جزيئات الدهن نحو الخارج بحيث تتمكن من الارتباط مع الطبقتين الداخلية والخارجية المؤلفتان من البروتين . وتلعب القطبية الموجودة في جزيئات الدهن

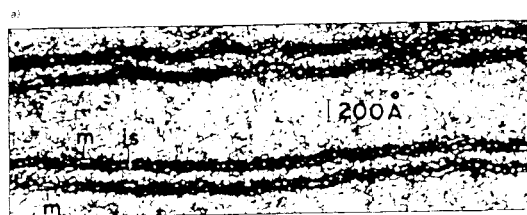
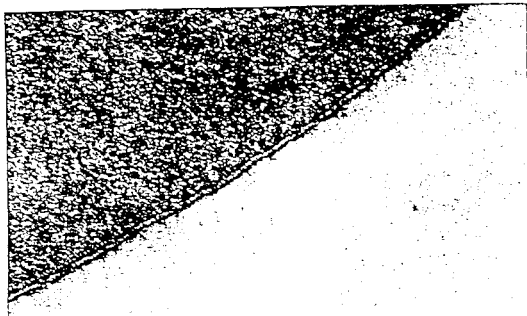
في هذا النموذج دوراً كبيراً في تنظيم الغشاء (شكل 4 - 9) .

شكل 4 - 8 : الغشاء البلازمي في صورتين من المجهر الإلكتروني .

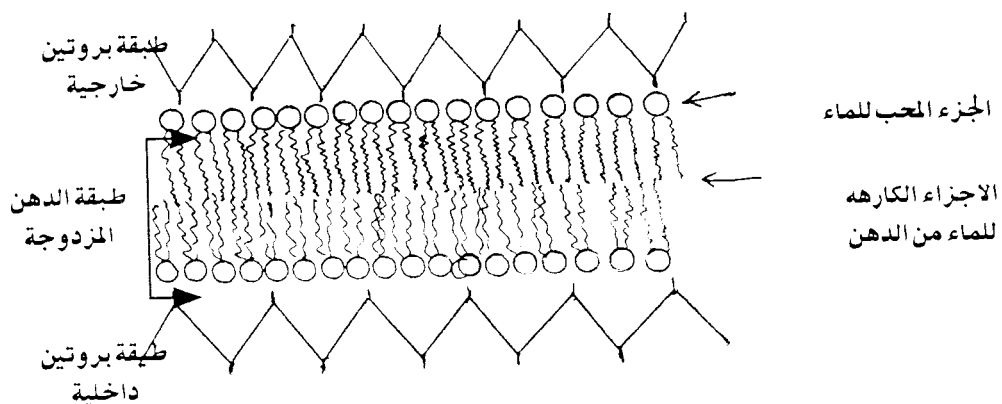
a : الغشاء البلازمي لجزء من خلية .  
b : غشاء ان بلازميان متجاواران .

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

ينسجم هذا النموذج مع التركيب الثلاثي الطولي الذي ظهر في صور المجهر الإلكتروني 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 للتخيير مراراً بسبب ذلك .



أُسْتَنَدَتْ هَذِهِ التَّحْوِيرَاتُ إِلَى عَدَةِ حَقَائِقٍ عَلْمِيَّةٍ أُخْرَى ظَهَرَتْ مِنَ الْتَّجَارِبِ الْعَلْمِيَّةِ الَّتِي أُجْرِيَتْ لَاختبار نظرية نموذج دافدסון ودانيللي .



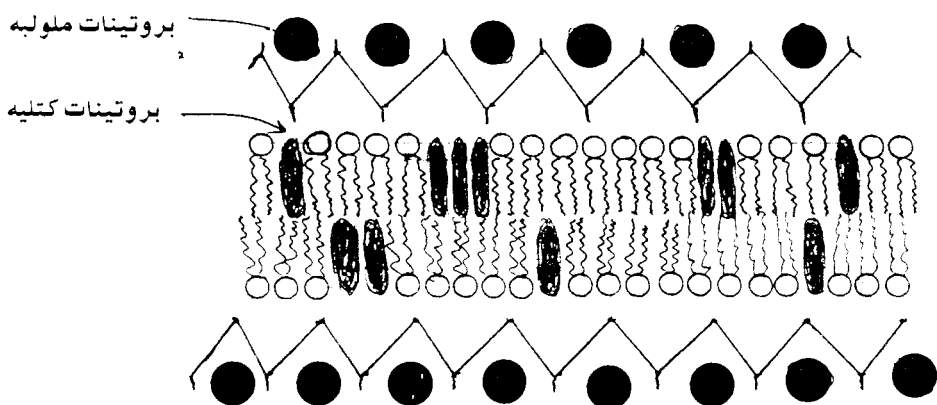
شَكْلُ 4 - 9 : النَّمْوَذَجُ الْثَّلَاثِيُّ الصُّولِيُّ لِدَافَدْسُونِ وَدَانِيلَلِي .

أَهُمْ هَذِهِ الْحَقَائِقُ أَنَّ الْبَرُوتِينَاتِ يَمْكُنُ أَنْ تَوَجُّدَ عَلَى هَيَّةِ مُتَدَدِّةٍ صَفْلِيَّةٍ أَوْ عَلَى هَيَّةِ تَجْمِعَاتٍ أَوْ كَتَلٍ . كَمَا أَنَّ لِلْبَرُوتِينَاتِ إِيْضًا قَطْبِيَّةً مُتَعَاكِسَةً . كَمَا اَظْهَرَتِ التَّجَارِبُ الَّتِي اسْتَخَدَمَ فِيهَا اِنْزِيمُ الْلَّايبِيرُ وَالْفَسْفُولِبِيرُ لِهَضْمِ الْأَغْلَفَةِ الْخَلْوِيَّةِ بَانِ عَمَلِيَّةِ الْهَضْمِ لَمْ تَشْمَلْ جَمِيعَ الْغَشَاءَ بَلْ شَمَنَتْ مَوَاقِعَ مُتَفَرِّقَةَ عَلَى طُولِ الْغَشَاءِ وَهَذَا مَا يَعْطِيُ الْإِنْطِبَاعَ لِوُجُودِ جَزِيَّاتٍ أُخْرَى غَيْرِ دَهْنِيَّةٍ (بَرُوتِينَاتٍ) مُتَدَدِّبةٍ بَيْنِ الطَّبَقَاتِ الْدَهْنِيَّةِ وَقَدْ تَجْتَازُهَا نَحْوَ الْأَعْنَى وَالْأَسْفَلِ .

كَمَا يَعْتَدِمُ وُجُودُ الْبَرُوتِينِ عَلَى هَيَّةِ مُتَدَدِّةٍ أَوْ تَجْمِعَيَّةٍ عَلَى نُوعِ سَلاَسِلِ عَدِيدِ الْبَيْتِيَّدِ حِيثُ تَنْتَظِيمُ سَلاَسِلِ جَامِماً عَادَةً عَلَى هَيَّةِ لَوْلِبِيَّةٍ وَعَلَى هَيَّةِ مُتَدَدِّةٍ عِنْدَمَا تَكُونُ بَهَيَّةُ الْفَα . كَمَا اَهْمَلَ النَّمْوَذَجُ السَّابِقُ وُجُودَ دَهْونَ سَكَرِيَّةٍ وَكَمِيَّةٍ مِنَ السَّكَرِيَّاتِ قَلِيلَةِ التَّعْدُدِ Oligosaccharides .

وَأَسْتَنَادًا إِلَى مَا سَبَقَ إِضَافَةً لِنَتْائِجِ عَلْمِيَّةٍ أُخْرَى فَإِنَّ النَّمْوَذَجَ السَّابِقَ قَدْ تَمَّ تَعْدِيلُهُ بِأَضَافَةِ الْبَرُوتِينَاتِ الدَّاخِلِيَّةِ إِلَى تَرْكِيبِهِ وَأَصْبَحَ النَّمْوَذَجُ كَمَا أُقْتَرِحَ

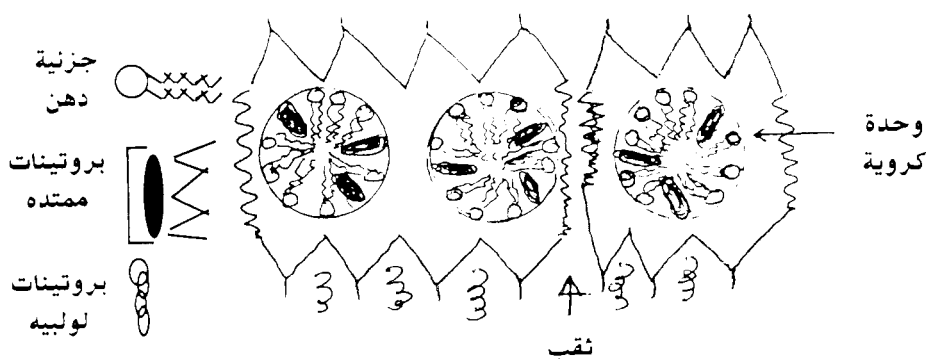
جوستراند مؤلف من طبقة مزدوجة داخلية من الدهون تحتوي على بعض المواقع البروتينية إضافة لوجود تجمعات من البروتينات الخارجية والداخلية إضافة للطبقات السابقة (شكل 4 - 10) .



شكل 4 - 10 : النموذج الجديد للغشاء البلازمي الذي اقترحه جوستراند .

وقد عُدلَ هذا النموذج مرات عدَّة أحاطت في بعضها غلالات بروتينية حول مجاميع من الجزيئات الدهنية كما فعل وولنج وزهرل في نموذجهما الذي أفترحاه واللذان 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 تخلل الجزيئات الكبيرة . وقد أفترضوا في نموذجهما بأن الجزيئات الكبيرة تعطي القوة والتماسك التي تميّز بها الأغشية الخلوية بينما تعطي الطبقات الدهنية المزدوجة المرونة الالزامية والقدرة على انتقال الجزيئات وتبادلها مع الوسط الخارجي .

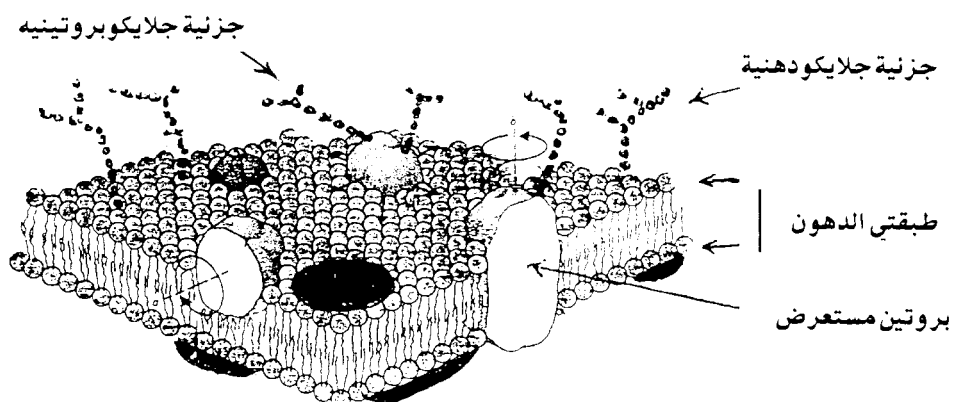
كما أقترح كل من كلورد ولوسي وجوستراند على انفراد نماذج مختلفة للغشاء البلازمي معتمدين على ما ظهر من صور للمجهر الإلكتروني لبعض الأغشية التي تظهر بأنها مؤلفة من تجمعات كروية مفردة أو مركبة . تبيّن نموذجهما بوجود وحدات كروية مؤلفة من الدهون الفسفورية والبروتين محاطة جمّيعها بغلالات بروتينية ويعتمد شكل البروتين في هذا النموذج أعتماداً على صوره فهو متعدد عندما يكون على هيئة بيتا يتداخل مع جزيئات الدهن ولوبيي عندما يكون بهيئة جاما ويتمثل معظم بروتينات الغلالات الخيطية (شكل ٤ - ١١) .



شكل ٤ - ١١ : نموذج التجمعات الكروية الذي أقترحه كلورد ولوسي وجوستراند لتركيب الغشاء البلازمي .

ويعتمد النموذج الفسيفسائي المائع الذي اقترحه سنجر ونيكلسون عام 1972 أفضل النماذج قبولاً واكثرها تطابقاً مع الواقع لتحليل الاغشية الخلوية . أستند هذا النموذج إلى أن الدهون الفسفورية التي تؤلف الطبقة المزدوجة الداخلية من الغشاء عبارة عن تركيب مائع عند درجة حرارة الجسم لأن درجة انصهارها أقل من درجة انصهار الدهون المشبعة الأخرى 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 بأعمق مختلفة .

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



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

## التحورات الغشائية :

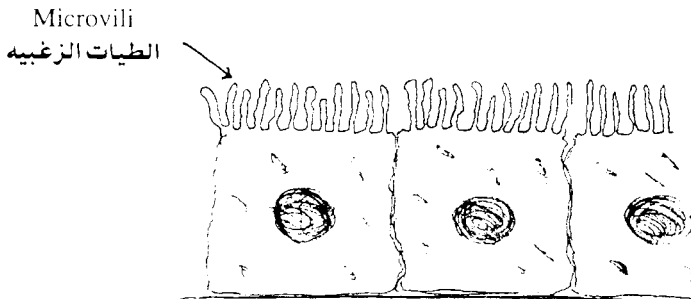
لا تختلف الأغشية الخلوية في التركيب الكيميائي الدقيق لها فقط بل تظهر اختلافات مورفولوجية أيضاً وسنبحث مثل هذه الاختلافات في التفاصيل الأخرى في الفصول القادمة .

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

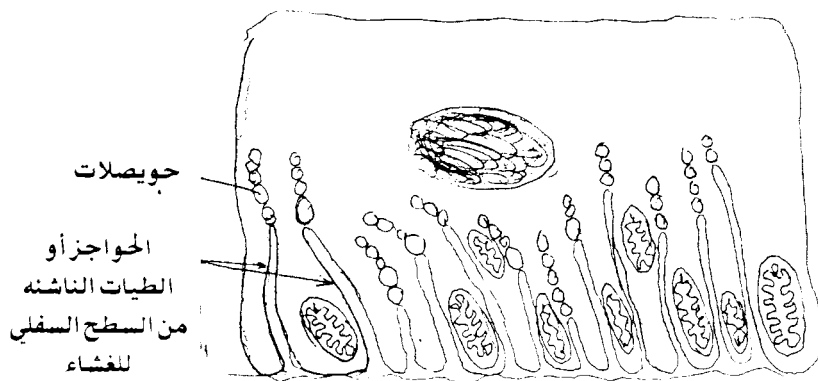
يظهر الغشاء البلازمي لمعظم الخلايا أملساً في معظم جوانبه إلا أن هذه الصفة لا تكون سائدة في جميع الخلايا . فالخلايا الطلائية المغوية على سبيل المثال تظهر تركيباً غشائياً ذو ثنيات وطيات كبيرة قد تشمل جوانب الغشاء أو الجزء السطحي منه فقط ، ويشغل السايتوبلازم الفراغات الناشئة من هذه الانثناءات . بينما يكون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

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

ويظهر من الفحوصات المجهريّة لهذه الطيات والحواجز بأن بعض منها ينتهي بحوبيصلات صغيرة متجاورة تستمر على أمتداد الحواجز . و يبدو بأن التحورات الغشائية للخلايا الطلائية المغوية والخلايا الكلوية تسهم في مساعدة الخلية على أداء وظيفتها حيث تعمل هذه الطيات على زيادة المساحة الامتصاصية للاغشية البلازمية وهو ما يفسر وجود المايتوكوندريا بقرب هذه المواقع حيث تحتاج إلى طاقة مستمرة لداء وظيفتها التبادلية .



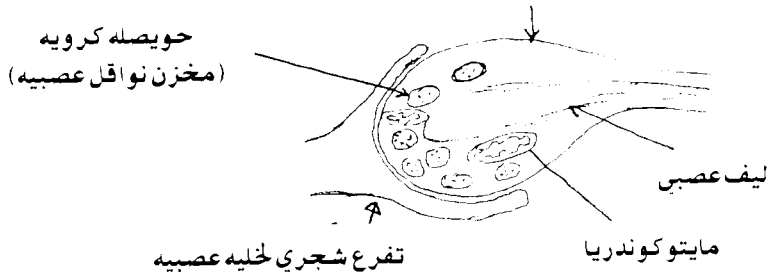
شكل 4 - 13 : الطيات الكثير للسطح الخارجي للغشاء البلازمي للخلايا الطلائية المعاوية .



شكل 4 - 14 : الطيات أو الحواجز الناشئة من الغشاء البلازمي القاعدي خلية كلوية .

قد ينتفع الغشاء البلازمي في بعض مواقعه كما يحصل في نهايات محاور الخلايا العصبية وكذلك في نهايات تفرعات الشبكة وكذلك في موقع ارتباط النهايات العصبية مع العضلات ، تظهر مثل هذه الانتفاخات كجويصلات مختلفة القطر تتراوح ما بين 20 - 65 نانومتر وتمثل مناطق تبادل السوائل العصبية . لقد وجد من الفحوصات المجهرية لهذه الجويصلات بأنها مخازن لكريات صغيرة جداً أثبتت الابحاث الحديثة بأنها مخازن لمواقيع عصبية كيميائية . كما أحوت هذه الجويصلات على عدد من المايتوكوندريا مما يؤكّد وجود دور نشط لها في العملية العصبية . (شكل 4 - 15) .

### النهاية العصبية الحويصلية



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

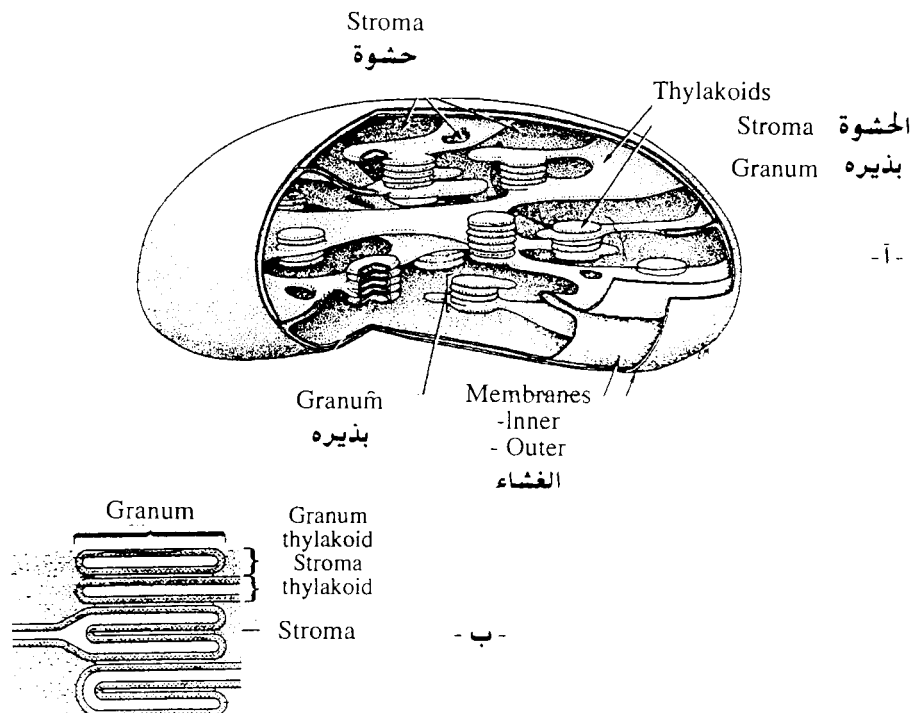
كما قد تتشتت الطبقة الداخلية للغشاء البلازمي نحو الداخل بصورة أكثر تعقيداً مما لاحظنا سابقاً كما هو الحال في إنشاء الطبقة الداخلية للمايتوكوندريا لتأليف الاعراف المايتوكوندريه أو الانثناءات المعقدة الداخلية لغشاء البلاستيدات لتأليف البذيرات البلاستيدية .

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

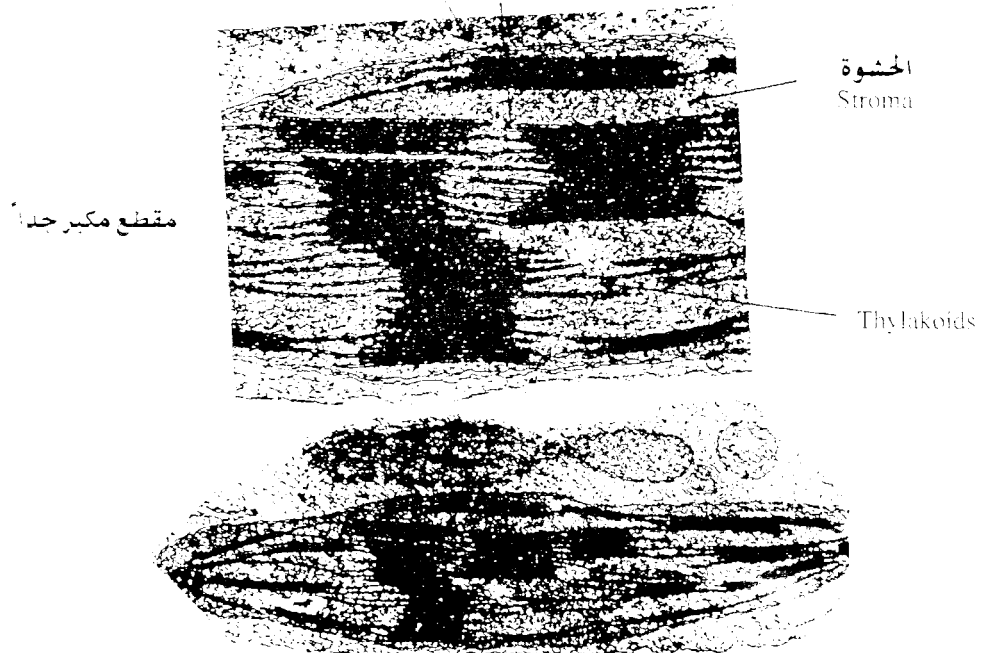
تظهر الاعراف تحت المجهر الإلكتروني غير ملساء وتحتوي على نتوءات مؤلفة من ثلاثة أجزاء (راجع ما سبق في هذا الفصل) .

أما في الغشاء الداخلي للبلاستيدات فإنه يتشتت نحو الداخل مؤلفاً أغشية داخلية على هيئة صفائح Lamellae مرتبة بعضها فوق بعض معطية ما يعرف بالبذيرات 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 اطلاق 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 آخر 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 واضحأً في الأداء الوظيفي وحركة الخلايا حيث تقل كفاءة الخلايا الهرمة وتتصبح أكثر صعوبة في الحركة والانثناء في الاوعية الدموية الضيقة . وأضافة لما سبق فإن هناك العديد من التحورات الأخرى 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 .



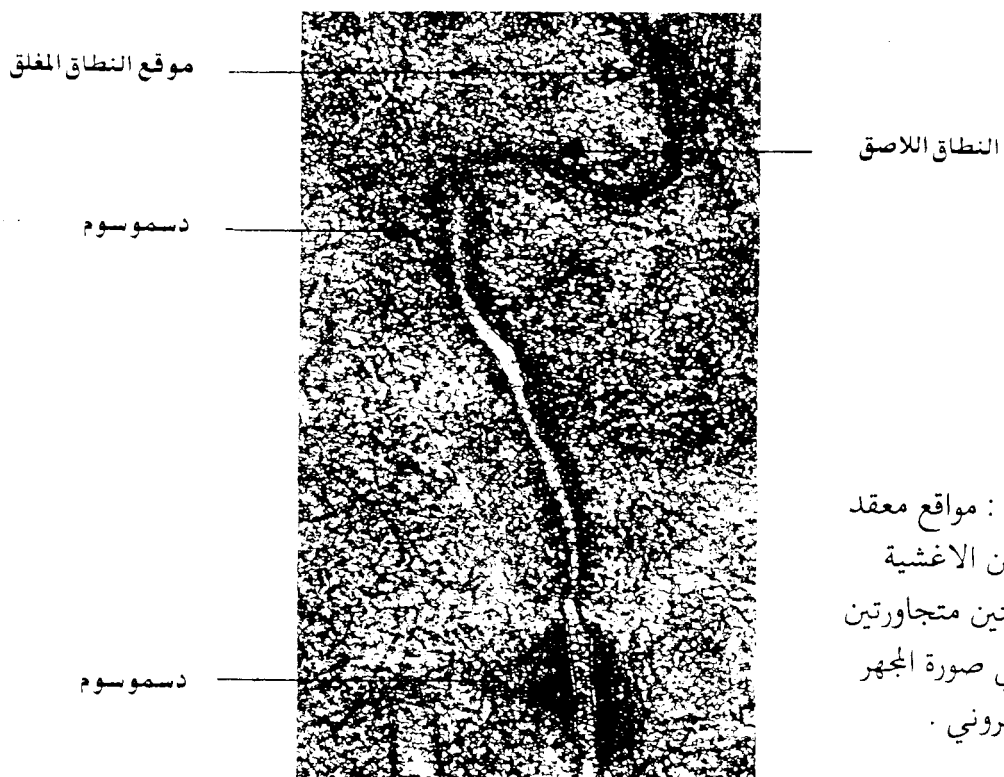
شكل ٤ - ١٧ : صورة المجهر الالكتروني لبلاستيد نباتية يظهر في الجزء المكعب العلوي منها ترتيب البذيرات والخثوة والاغشية المحيطة .

#### أرتباط الاغشية البلازمية في الخلايا المجاورة :

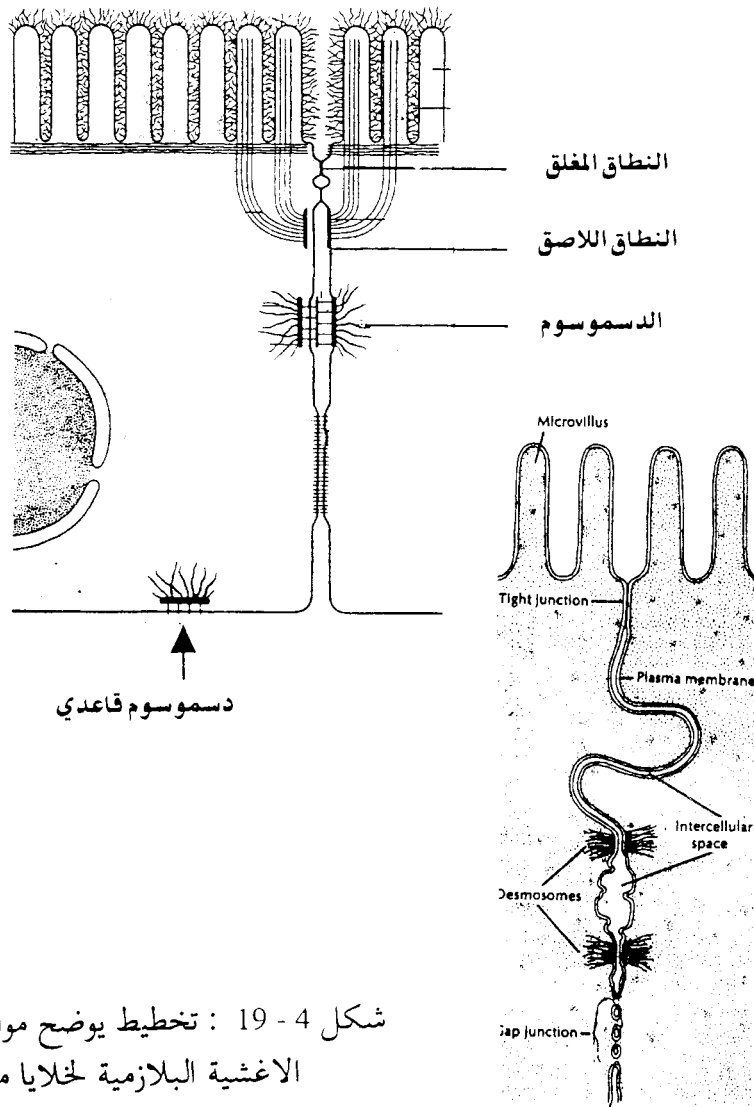
تترتب الخلايا بشكل متباور أو متجمع معتمدة على الاتصال فيما بينها والالتصاق مع بعضها البعض وعلى الرغم من عدم المعرفة التفصيلية لآلية الالتصاق بين الخلايا الا انه من المعروف الان بأن لآيونات الكالسيوم دوراً مهما في هذه العملية حيث أن معاملة الخلايا بمواد كيميائية مثل EDTA لا زالة هذه الآيونات يؤدي الى فصل الخلايا عن بعضها . كما أن المجهر الالكتروني أوضح وجود مواقع أرتباطات مختلفة القوة بين الخلايا . فالجزاء الجانبي من الاغشية السايتوبلازمية المجاورة تتصل مع بعضها بشكل كبير في بداية منطقة التجاورة ثم لا تلبي أن تنفصل في موقع أخرى تاركة فسحات واسعة بين الغشائين . كما

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

لقد بيّنت الدراسات المجهريّة التي أجريت على الخلايا الطلائية العمودية المبطنة للامعاء أن هناك موقع ارتباط معقدة بين أغشية الخلايا المجاورة . وتمكنت هذه الدراسات من تمييز ثلاثة مواقع لهذا المعقد وهي النطاق المغلق - Zonula Oc- Zonula ad- cludens أو موقع الارتباط القوي Tight Junction والنطاق اللاصق Desmosomes haerens (شكل 4 - 18 و 19) .



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



شكل 4 - 19 : تخطيط يوضح موقع الارتباط بين الأغشية البلازمية خلايا متجاورة .

يبدأ معقد الالتصاق بين غشائين بلازميين متجاورين باتصال 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 35 - 20 نانومتر . وقد تظهر منطقة الاتصال أو الالتحام هذه على هيئة مستمرة لمسافة معينة او قد تنفصل في موقع او موقعين ضيقين لا تثبت أن تتحدد مرة أخرى .

وقد تحتوي منطقة الاتصال في بعض أنواع الخلايا على الياف أو ما شابهها متصلة إلى السطح العلوي للخلايا المجاورة .

تنفصل الأغشية البلازمية للخلايا بعد هذا الموقع ويحافظ كل غشاء على استقلاليته ويفصل بينهما فراغ بسعة حوالي 25 نانوميتر وتتمثل هذه الفسحة بسائل سكري مشابه لمكونات الكأس السكرية . تمت هذه المنطقة إلى حوالي 450 نانوميتر تليها منطقة أخرى يستمر فيها الغشائين بالانفصال ولكنهاما يرتبطان معاً بواسطة خيوط مستعرضة بروتينية تخترق طبقتي الجليكو بروتين للغضائين مؤلفة أجسام جسرية تدعى بالدسموسومات يبلغ طولها حوالي 250 نانوميتر . تظهر الدسموسومات كأجسام غامقة على كل من الغشائين المجاوريين ترتبط مع بعضها بواسطة الحزم الكثيفة لالالياف البروتينية . وفي الخلايا الطلائية الحرشفية تظهر دسموسومات قاعدية تعمل على ربط الخلايا الطلائية مع الغشاء القاعدي الذي يقع تحتها .

وتظهر في بعض الخلايا المجاورة تحورات بعد موقع الدسموسومات يظهر فيها الأغشية البلازمية متقطعة تاركة فراغات صغيرة متقطعة تمت إلى حوالي 30 - 40 نانوميتر يمكن سايتوبلازم الخلايا من التماس عند هذه الموضع وتدعى هذه بموقع الارتباط الفاصلـي Gap Junction . وأضافة لموقع الارتباط السابقة فإن بعض الخلايا تمتلك آليات أخرى أو أضافية للارتباط مع بعضها كما هو الحال في الخلايا المؤلفة للكبيبات البولية وبعض الخلايا الطلائية المعاوية حيث تمتلك الأغشية البلازمية المجاورة بروازات وأحاديد بحيث تتعرّق أو تتدخل 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 البلازمودسماتa Plasmodesmtt في الخلايا النباتية .

### وظائف الغشاء البلازمي :

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

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

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

#### أولاً : انتشار المواد Diffusion :

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

- 1 - الازموزية Osmosis
- 2 - الديلسة Dialysis

وينتشر الغشاء البلازمي دوراً كبيراً في تنظيم هاتين العمليتين اعتماداً على قابليته أو قدرته حيث أنه ذو نفاذية اختيارية أو تفاضلية Selective Permeability فالازموزية :

الازموزية هي عملية انتشار جزيئات المذيب كالماء وغيره عبر الغشاء من

تركيزها العالي إلى 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 جانب الغشاء إلى حالة التوازن الديناميكي حيث يصبح الضغط الأزموزي خارج الغشاء مساوي لضغطه داخل الغشاء . ويمكن معرفة طريقة حصول الانتشار بأجراء تجربة بسيطة باستخدام أغشية ذات نفاذية تفاضيلية .

#### الديلسة :

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

ومع ذلك فإن هناك العديد من الجزيئات التي لها القدرة على الانتشار الحر عبر الغشاء دون عائق كما هو الحال في انتشار الغازات والكحولات والبهايدروكربونات 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 يمكن من نقل الجزيئات الكبيرة أيضاً مثل جزيئات البروتين والسكريات وغيرها .

يقوم الغشاء بدخول هذه الجزيئات أو إخراجها عن طريق ما يدعى بالنقل الفعال والنقل المُيسَرْ Active and Facilitated transport .

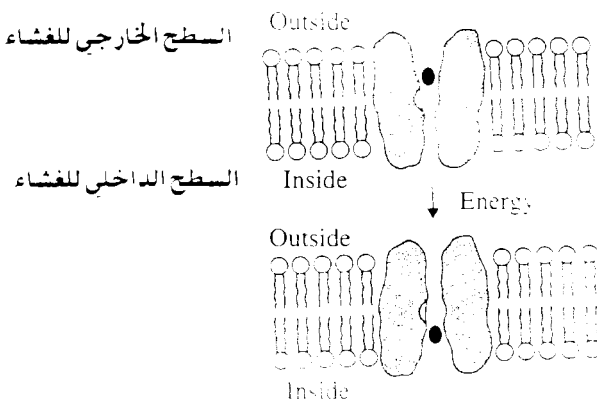
#### النقل المُيسَرْ Facilitated transport :

يحتوي الغشاء البلازمي كمٌ وضخمٌ سِيقاً على جزيئات بروتينية تقع ضمن الطبقات الدهنية وتخترقه في بعض الأحيان . فقد وجد بأن هذه الجزيئات مؤلفة

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

بينما تقوم الجزيئات البروتينية الصلدة بالارتباط كيميائياً مع الجزيئات المطلوب نقلها ثم تتحرك مع حمولتها بالاتجاه الآخر مخترقه الغشاء البلازمي بطريقه الاستدارة بحيث تتبادل النهايات البروتينية بعد نهاية العملية وثم إطلاق الحمولة بالاتجاه الآخر .

ويلاحظ ما 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) .



شكل 4 - 20 : النقل وليس الذي تقوم به بعض البروتينات تعنى به ويلاحظ أن  
البروتين يقف عائقاً على مصادر بينهما فإذا تم خلاله يتم نقل المواد مطلوب  
ذاته .

## النقل النشط : Active transport

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

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

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

أن التفاصيل الخزئية لعملية النقل هذه غير معروفة ولكنه وجد بأن إضافة مادة السيانيد إلى كريات الدم الحمراء تعمل على إيقاف نقل الايونات عبر جانيبي أغشية الكريات بعد وصولها إلى 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 وقتل غذائية مناسبة أو سائله مثل الماء عن طريق الابتلاع الخلوي . ويمكن تمييز نوعين من الابتلاع اعتماداً على طبيعة المادة المبتلة . فأبتلاع الماء يدعى بالشرب الخلوي Pinocytosis وأبتلاع المواد الغذائية الصلبة يدعى بالالتهام الخلوي Phagocytosis وقد شوهدت كلتا العمليتين بوضوح تحت المجهر الالكتروني .

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

تلتصق المواد في مادة الكأس السكرية الحبيطة بغشاء البلازمما ويعتقد بأن عملية الالتصاق هذه متخصصة وتلعب المواد التي تتركب منها طبقة الكأس السكرية دوراً مهمأً في ذلك . فحامض السيليك والميورونيك والاسترات والسكريات المؤلفة للكأس السكرية ذات مجاميع كيميائية نشطة ويعتقد بأن عملية الالتصاق التي تتم بين المواد الملتصقة وطبقة الكأس السكرية تتم عن طريق تبادل المجاميع أو السلسل الكيميائية لمكونات الطبقة والمواد الملتصقة .

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

### الشرب الخلوي :

ينتشر الغشاء البلازمي في موقع القطرات المائية المطلوبة نحو الداخل بحيث تندفع قطرات الصغيرة باتجاه الانثناء وتبدء بعدها نهايات موقع الانثناء بالارتفاع تدريجياً باتجاه بعضها حتى تلتقي . تتحدد نهايات الغشاء البلازمي في موقع الالقاء بحيث تتكون في النهاية فجوة مائية ملتحمة بالغشاء البلازمي الذي يقع فوقها بعد أن تلتجم نهاياته لا تثبت أن تتحرك الفجوة داخل السايتوبلازم . لقد وجد بأن حجم قطرات الماء التي يمكن أبتلاعها بواسطة هذه الطريقة لا يتتجاوز قطرها حوالي

2.5 نانوميتر .

### الاتهام الخلوي :

يتم أبتلاء المواد الغذائية الصلبة كالبكتيريا أو الجزيئات 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 السايتوبلازم .

تحتفل أهداف الاتهام الخلوي أعتماداً على نوع الخلايا وطبيعة الهدف . فخلايا الطلائية المبطنة للامعاء في منطقة اللفافي تقوم بالتهام الجزيئات البروتينية بنشاط وفعالية وتظهر هذه الخلايا تحت المجهر الالكتروني معيبة بالفجوات الغذائية بينما تقوم الخلايا المبطنة للاثنى عشرى والصائم بالتهام الدهون . تمر هذه الخلايا غالباً محتوياتها من البروتينات والدهون والأملاح والفيتامينات وغيرها الى الخلايا التي تقع تحتها بعد أن تأخذ احتياجاتها منها ، تنتقل بعدها هذه المواد الى المجرى الدموي . كما تقوم الخلايا الطلائية المبطنة للاوعية الدموية بأخذ احتياجاتها من البروتينات بطريقة الاتهام الخلوي .

في خلايا أخرى تمثل الفجوات الغذائية صهاريج لخزن هذه المواد حين 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 الاخازنة كفقاعات ملساء بينما تحيط الفجوات الغذائية الخصصة للهضم بأعداد غفيرة من الاجسام الحالة أو اللايسوسومات . ويبدو بأن هذه الاجسام تقوم بحقن الفجوة الغذائية بما تحمله من أنزيمات هاضمة لتحليل المواد الغذائية التي لا تلبث مرకباتها البسيطة أن تنتشر الى السايتوبلازم .

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

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

#### رابعاً : الحركة Mobility :

تستخدم الخلايا الاميبيية مثل كريات الدم البيضاء الاميبيية وحيوان الاميبيا الاقدام الكاذبة في الحركة . الاقدام الكاذبة هي أمتدادات من غشاء البلازمما يتحرك نحوها السايتوبلازم وتنتقل تبعاً لذلك الخلية الى موقع جديد بحركة نسبية .

وللحركة الاميبيه 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 وتوليدتها كما هو الحال في خلايا المؤلفة للعصبي والمخاريط في شبكة العين وكذلك الخلايا العصبية الحسية وجميع الخلايا العصبية الأخرى .

فمثلاً جزيئات الرودوبسين Rhodopsin البروتينية تمثل جزءاً من البروتين الداخلي للاغشية البلازمية للخلايا الحساسة للضوء المنتشرة في شبكة العين Retina . ففي الظلام سينظم رودوبسين حتى ثلثه في طبقة الدهون المزدوجة بينما ينطمر حتى نصفه عند أضاءة الخلايا . ويبدو بأن ذلك له علاقة كبيرة في تفاعلات كيميائية معينة لتحويل الضوء الى نبضة عصبية ذلك لأن 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 البلازمما للخلايا البصرية

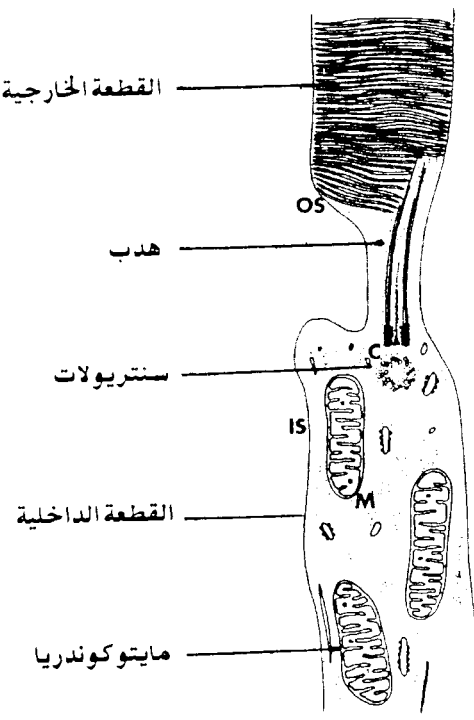
في العيون له علاقة وثيقة في مثل هذه العملية .

لقد بينت الدراسات المجهريّة التي أجريت على الخلايا البصرية للعديد من الأحياء بأن لهذه الخلايا قطعة خارجية مرتبطة مع الغشاء البلازمي في الجهة المواجهة للضوء . ويظهر من صور المجهر الإلكتروني لهذه القطع الخارجية بأنها مؤلفة من اكdas من الأجسام الصفائحية مرتبة واحداً فوق الآخر يفصل بينها مسافة صغيرة جداً . يختلف سمك هذه الصفائح الدقيقة حيث يظهر بأنها اسمك في خلايا العصي عما هي عليه في خلايا المخاريط . كما أن هذه الاكdas من الصفائح الدقيقة قد تنظمر قليلاً في طبقة دهون الغشاء البلازمي أو تطفو عليه ويبدو بأن جزيئات الروذوبسين الصبغية منتشرة على سطوح الصفائح الدقيقة بكثافات مختلفة بحيث توفر كثافات الكترونية ربما تكون متدرجة تساهم في تحويل طاقة

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

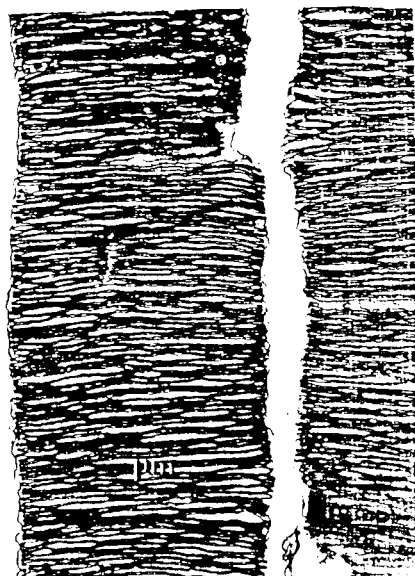


شكل 4 - 21 : صورة بالمجهر الإلكتروني (X 20000) لعدد من العصي (خلايا بصرية) في شبكة عن الجرذ .  
نقطة حادة تسمى سيف عصب تم تصويرها في حيز مرن عالي في عصب تم تصوير ذاتياً واضحاً في الصورة المكبرة (X200 PPM) في الزاوية السفلية .



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

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



أما في الخلايا العصبية فأن الغشاء البلازمي لها يعمل على نقل النبضات العصبية Nerve impulse عن طريق تغيير حالة الاستقرار الايوني فيه . فالغشاء البلازمي للخلايا العصبية في طور الراحة يكون مستقطباً وينشأ ذلك نتيجة توازن الشحنات الكهربائية على السطحين الداخلي والخارجي له بسبب توازن الايونات السالبة والموجبة على سطحي الغشاء . وتلعب مضخات الايونات الموجودة ضمن الغشاء البلازمي دوراً مهماً في استقطاب وأزالة استقطاب 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 لغشاء البلازمي حيث تكون نسبة أيونات الكلور السالبة والصوديوم الموجبة أعلى بكثير من أيونات البوتاسيوم . ونظراً لنفاذية الغشاء البلازمي فإن بعض أيونات البوتاسيوم الموجبة ستتسرب نحو السطح الخارجي حيث تزداد الشحنات الموجبة مما يشحن الغشاء من الخارج بشحنة موجبة سالبة من الداخل وهو ما يجعل الغشاء البلازمي لهذه الخلايا في حالة استقطاب و كنتيجة لاستقرار حركة الايونات .

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

كما تسهم 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 (النيوروجلية) 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 الآليات غير معروفة بصورة دقيقة .

#### سادساً : أطلاق الطاقة Energy releasing :

تقوم معظم الخلايا الحية بأطلاق الطاقة داخل سايتوبلازمها وداخل المايتوكوندريا . الا ان بعض الكائنات الحية مثل البكتيريا تفتقد المايتوكوندريا وغير موجودة فيها لذلك فأن الغشاء اللازمي لها يقوم بهذا النشاط . تتركز معظم الانزيمات التنفسية في البكتيريا في غشاءها اللازمي حيث ترتبط أنزيمات النقل الالكتروني مثل الفلافوبروتينات Flavoproteins والسايتوكرومات Cytochromes وبعض مركبات الكيوبين في السطح الداخلي للغشاء اللازمي وتعمل على تفريغ مركبات الطاقة الوسيطة مثل المركب NADH و FADH من الطاقة المخزنة فيها على هيئة جزيئات ATP وهي بذلك تحل محل المايتوكوندريا .

#### سابعاً : استقبال الاشارات Signals reception :

يحتوي الغشاء اللازمي على الالاف من المستقبلات الكيميائية وال المختلفة . 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 وليس خلايا غريبة . ويعود ذلك لابراز الخلايا الحسمية على سطوح أغشيتها اللازمية على بروتينات أو مستقبلات خاصة هي بمثابة الاشارة الخاصة على أنها خلايا ذات وليس خلايا غريبة . تدعى البروتينات المعرفة هذه

بروتينات التطابق المناعي والنسجي ولها أهمية كبيرة في رفض الأعضاء والأنسجة في حالات الزراعة الجراحية مثل زراعة الكلية ونخاع العظام والقرنية وغيرها (شكل 4-24) .

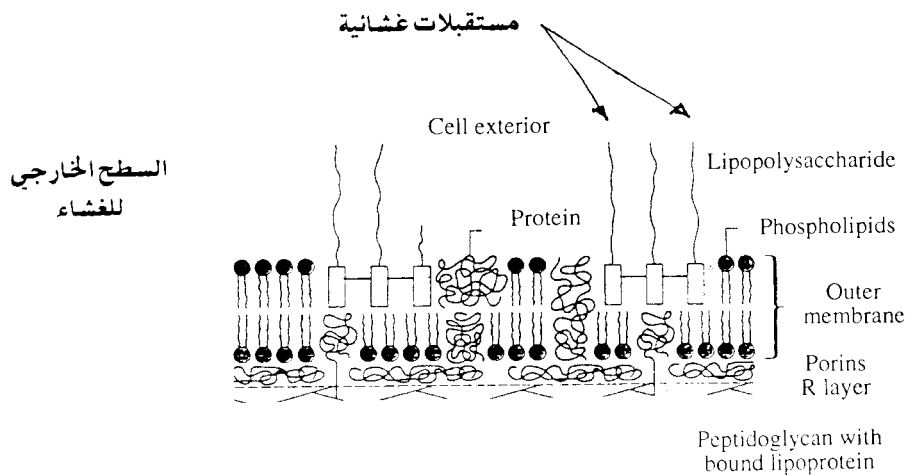
كما يحتوي الغشاء البلازمي على أنواع مختلفة من المستقبلات الخاصة بكل نوع من الخلايا تساعدها على القيام بوظيفتها . ويعتبر الغشاء البلازمي (السطح الداخلي والخارجي) ذو أهمية كبيرة في نقل الاشارات الكيميائية حيث تستقبل المستقبلات الغشائية الكثير من الجزيئات مثل جزيئات الهرمونات وغيرها وهذه الجزيئات أهمية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

فمثلاً ينطلق المراسل الثنوي cAMP نحو السايتوبلازم بعد توليده على السطح الداخلي للغشاء البلازمي بعد تحويل جزيئة ATP بواسطة الإنزيم ATPase الى جزيئة cAMP واصافة لذلك فإن الغشاء البلازمي بسطحه الخارجي والداخلي يمثل نشاطاً كبيراً لاستقبال الجزيئات الحادة او الحفزة وكذلك خلق ردود أفعال لها داخل الخلايا .

#### ثامناً : تحرير المواد المنتجة داخل الخلايا : Eccytosis

تنبع الخلايا الكثير من المركبات بعضها نافع ويجب إفرازه نحو الخارج كما هو الحال في إفراز الإنزيمات والهرمونات من الخلايا الفارزة في الغدد . والبعض الآخر نوعه ضارة او زائدة غير نافعة يجب التخلص منها وأفرازها 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 الابلاع الخلوي حيث يحيط الغشاء البلازمي المواد المطلوب أخراجها وثم طردها نحو الخارج . يتشكل الغشاء البلازمي نحو الخارج في موقع 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 لاطلاق موادها أو تنتقل مع محتوياتها إلى موقع 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 الإلكتروني .

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**

**الاغلفة الخلوية**

**Cell envelopes or Coats**

## مقدمة :

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

يتراوح تركيب هذه الأغلفة من طبقة مخاطية بروتينية تنتشر فيها محاميع حامضية وسكرية إلى طبقة 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 الأمعاء والقنوات التنفسية وشبه صلبة كما هو الحال في الأغلفة الحبيطة بالخلايا الغضروفية أو صلبة كما هو الحال في أغلفة الخلايا العضلية وأغلفة البكتيريا وأنفاسيات .

## الأغلفة في الخلايا الحيوانية :

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

تعتبر الطبقة المخاطية Glycocalyx التي تغطي الأسطح الخرة للخلايا الطبقة الطلائية السطحية لاماوعة من أفضل مدرس وبحث في هذا الموضوع . تمثل هذه المواد طبقة مستمرة فوق زغابات الخلايا العمودية المعوية وتملأ الفراغات التي تفصل الزغابات عن بعضها .

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

بأن هذه المواد يمكن أن توجد بين الفراغات التي تترك بين الأغشية الضرورية للخلايا المجاورة . تعتبر الطبقة المخاطية ذات أهمية كبيرة بالنسبة للخلايا . فهذه الطبقة تمثل حماية للخلايا التي تقع تحتها من الأضرار الكيميائية والفيزيائية . لذلك فهي طبقة عازلة بين الخلايا المعاوية وجزيئات الطعام والانزيمات الهضمية والاحماس المعدي والبكتيريا وغيرها .

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

ويعتقد بأن الخصائص الانتقالية لسطح الخلية يعود إلى غشاء البلازما وطبقة الكأس السكرية أو الغطاء الرغبي . فهذه الطبقة تتمكن من الارتباط مع العديد من الايونات مثل الصوديوم والبوتاسيوم والكلاسيوم وتساهم أيضاً في تحريك منتجات الخلايا إضافة لوجود بعض الانزيمات التخمرية ذات الأهمية في تحليل السكريات .

لقد وجد بأن لهذه الطبقة أهمية مناعية أيضاً فقد لوحظ بأن إزالة هذه الطبقة من سطح خلايا المفصوصات يؤدي إلى رفض خلايا الاندروثيل بالسماح لها في اختراق الأوعية 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 تلتتصق بها لتعمل بعد ذلك على مساعدة الخلايا على التخلص منها وربما تحليلها .

تحاطأ سطح بعض الخلايا بطبقة من مواد أخرى كما هو الحال في المادة الخلالية والكلسيمة التي تحيط بالخلايا الغضروفية والعظمية . تتألف المادة الخلالية الحبيطة خلايا الغضروف من مواد عضوية أهمها البروتينات والسكريات المخاطية المتعددة والدهون . توجد البروتينات أما بهيئة مواد غير ليفية أو ليفية ترتبط مع

. المادة المخاطية الغضروفية وخصوصا سلفات الكوندريوين 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 والمرنة للأنسجة الموجودة فيها .

أما الخلايا العصبية فإنها تستند إلى 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 إلى الأوعية الدموية . تسهم الخلايا الطلائية الساندة كثيراً في نقل السinalات العصبية وتقدم الدعم الأسنادي للخلايا العصبية الرقيقة ولا يعتبر البعض هذه الخلايا كغلاف خلوي لأنها ذات كيانات مستقلة وهو الصحيح .

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

يختلف سمك الغشاء القاعدي ويتراوح ما بين 15 - 50 نانومتر حول الأوعية الدموية وعند حدود تماست البشرة مع الأدمة حتى يبلغ 330 نانومتر حول خلايا الكبيبات البولية في الإنسان . يتتألف الغشاء القاعدي من كولاجين إضافة لسكريرات حامضية مختلفة ودهون .

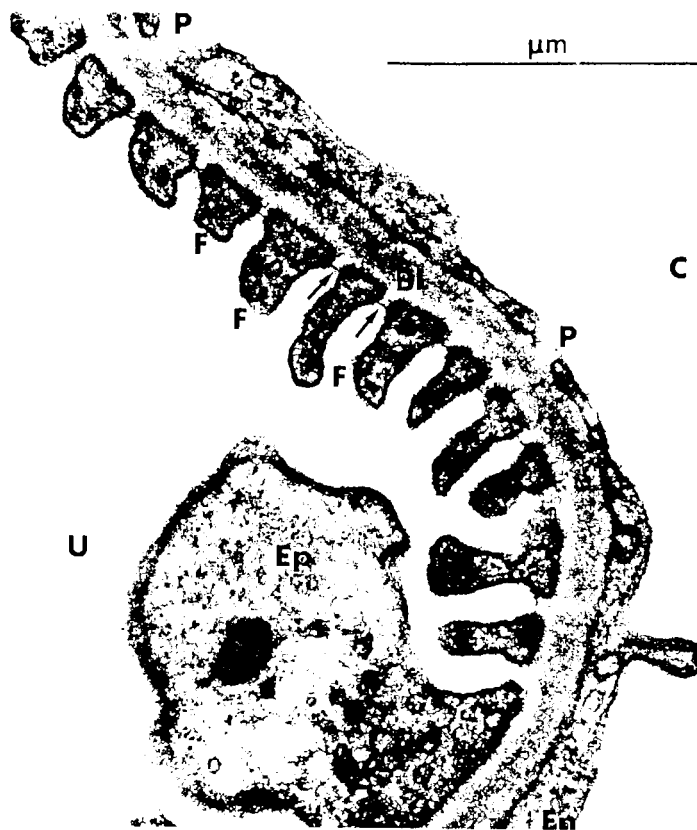
أن الفحص المجهرى باستخدام المجهر الإلكتروني يوضح بأن الغشاء القاعدي في الحقيقة مؤلف من صبفين الاولى ملامسة تماماً للغشاء البلازمى للخلايا تدعى بالصفحة القاعدية Basal lamina مؤلفة من خيوط غير منتظمة دقة يبلغ سمكها بين 30 - 70 نانومتر (في الخلايا الطلائية المعاوية) وطبقة أخرى مؤلفة من الياف كولاجينية والياف 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

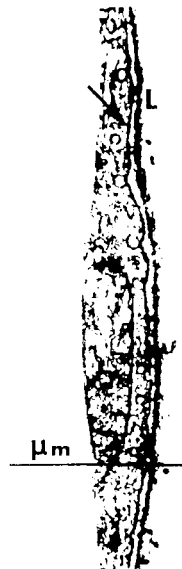
والخلايا العصبية المحيطة تحتوي على غلاف رقيق قد لا يكون مستمراً ويختلف في تركيبه عن الصفيحة القاعدية والغشاء القاعدي ويدعى هذا الغلاف بالصفيحة الخارجية (الأشكال Extral laminae 1 - 2 و 3 و 4 و 5)



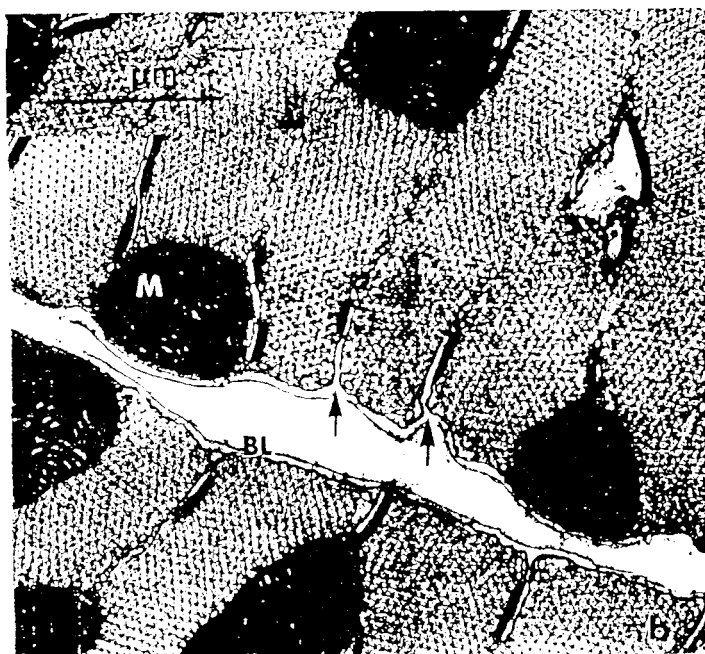
شكل 5 - 1 : صورة دقيقة بانجهر الالكتروني مُقْصَع في حويصلة بومان مكبرة بقوة X 5100 وتظهر الصفيحة القاعدية (B) Basal lumina محاطة بعدد من الخلايا .  
U هو فراغ الحويصلات البولية .



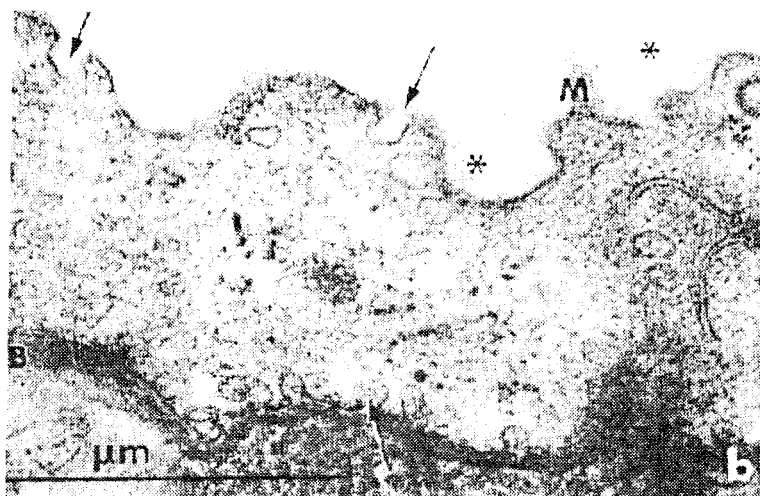
شكل 5 - 2 : صورة بأشهر الإلكتروني (X58000) لمقطع في حويصلة بولية لمحفظة بومان - كلية الفأر - وتظهر الصفيحة القاعدية (BL) تحيط بأغشية خلايا الحفظة البولية . U : فراغ الحويصلة و EP : خلية طلائية و F : زوائد خلوية . Podocyte



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



شكل 5 - 4 : صورة بالمجهر الالكتروني (X28000) لمقطع عرضي لعضلة جناح حشرة موضحاً عليها الصفيحة القاعدية (BL) . M : مايتوكوندريا . الاسهم توضح موقع أنسنة الغشاء البلازمي بين الخلايا المجاورة .



شكل 5 - 5 : صورة بالمجهر الالكتروني (Se 81000 X) لطبقة من الخلايا الطلائية (mesothelial cells) المغلفة للقفص الصدري والحجاب الحاجز والسطح الخارجي للرئتين موضحاً عليها الصفيحة القاعدية (B) . الاسهم تشير الى موقع 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
السيليوز	42	36	38
مواد بكتينيه	8	13	46
أنصاف السيليوز	38	30	8
اللكتين	-	-	8

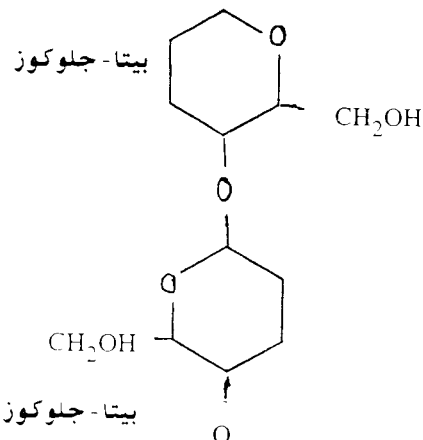
ولكن وجد من تحليل جدران خلوية خلايا مزرعة نسيجية لنبات Acerp- seudoplatanus بأن نسبة السكريات المتعددة البكتينيه والسيليوز وأنصافه مثل معظم مكونات الجدران الخلوية (جدول 5 - 2) .

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

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

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

أوضح التحليل الكيميائي لتكوين الليفيات الدقيقة بأنها مؤلفة من سيليلوز وأن كل ليفيه دقيقة مؤلفة من حوالي 2000 جزيئية سيليلوز . وقد بينت تحاليل أشعة إكس التي أجريت للليفيات بأن السيليلوز المؤلف لها ذو نمط بلوري يتكرر كل 1.03 نانومتر على طول سلاسل السيليلوز على أمتداد الليفيات . وقد تبين أن النمط البلوري السابق يعود لوجود وحدات متكررة من السيلوبابايوز Celllobiose الذي يتتألف من اتحاد جزئين 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

كما تحتوي بعض الجدران الخلوية على مواد كيوتكليله مثل شموع الكيويتين  
أضافه لاملاح معدنية مثل كاربونات الكالسيوم والمغنيسيوم والسليليكات . أما في  
الخمائير وبعض الفطريات فأن جدارها الخلوى مؤلف في الغالب من الكايتين . Chitin

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

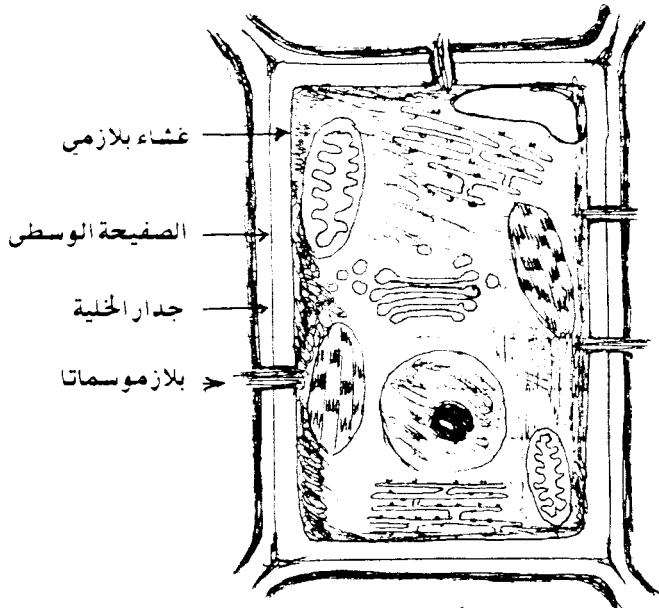
الانقسامات الخلوية ووصولها الى مرحلة النضوج ويظهر أولاً كصفحة وسطية Middle lamellae عند انفصال الخلايا الناتجة عن الانقسام تقوم بعدها الخلايا الجديدة ببناء بقية الطبقات لتأليف الجدار الخلوي الاولى Primary cell wall من البكتين وأنصاف السيليلوز وشبكة رخوة من الالياف السيليلوزية . وعند اكتمال نضج الخلايا تبدأ بتكوين الجدار الخلوي الثاني Secondary cell wall عن طريق إضافة مواد مثل أنصاف السيليلوزات والسليلوز والبكتين الى سطح الجدار الخلوي الاولى (شكل 5 - 7) . يتم تصنيع السيليلوز والمواد الاخرى المؤلفة للجدار الخلوي عن طريق حويصلات كوجي ومساعدة من الغشاء البلازمي والشبكة الاندوبلازمية .

وفي الطحالب Algae تقوم حويصلات كوجي ببناء شبكة من الالياف الدقيقة المتشابكة طولياً ومحورياً وذلك باستخدام مواد مثل حامض البيريوديك Pe- Glycosyl iodide والفضة الحامضية Silver methenamine transferase تقويم حويصلات كوجي بعد ذلك بأفراز هذه المواد نحو السطح الخلوي الخارجي .

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

الخلايا النباتية مثل الخلايا الحيوانية ذات ارتباطات خلوية وتعتمد الخلايا النباتية في هذا الارتباط على وجود البلازمودسماط Plasmodesmata . تمثل هذه جسورةً متعددة عبر الغشاء البلازمي وجدار الخلوي للخلايا المجاورة وهي عبارة عن أنبيبات دقيقة يتم بناؤها من الشبكة الاندوبلازمية تعمل على تبادل الايونات والجزيئات 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 هيكلأً لهذه الخلايا ويساهم أيضاً في الحفاظ على الضغط الازموزي داخلها .



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

#### الاغلفة البكتيرية : Bacterial envelope

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

تمثل الميسوسومات Mesosomes وهي عبارة عن طيات من الغشاء البلازمي تند 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 باستثناء الميكوبلازما يدعى بجدار الخلية Cell Wall .

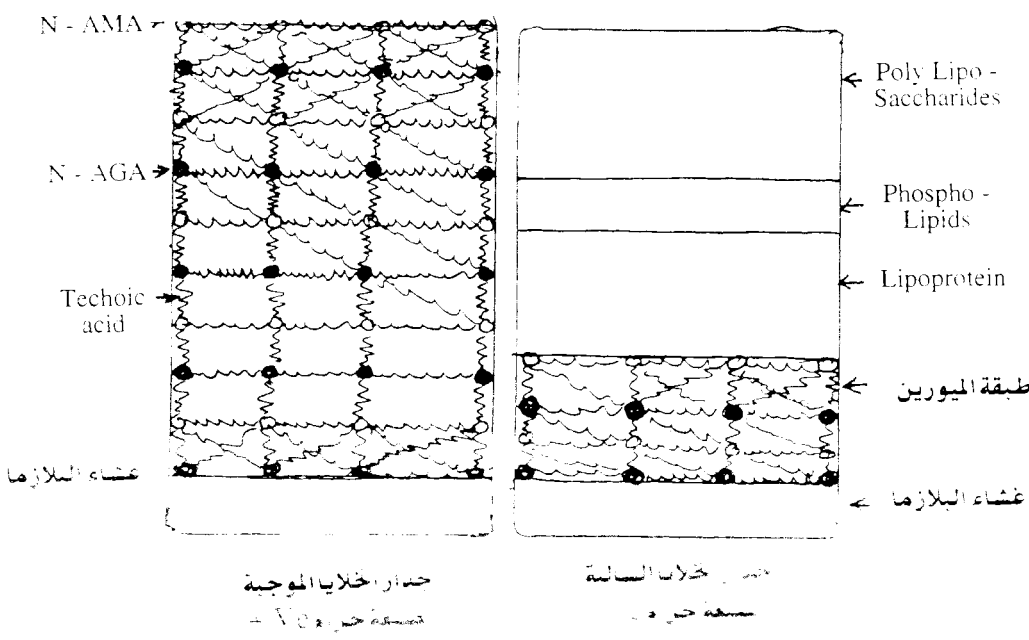
يتتألف هذا الجدار من عدة مركبات كيميائية أهمها الميورين Murein وهو متعدد جلايكوني Peptidoglycan مؤلف من وحدات متبادلة من نوعين من

. الكربوهيدرات الامينية هما N-acetyl muramic acid و N-acetyl glucosamine .

ترتبط هذه الوحدات بشكل طبقات متتالية متصلة مع بعضها في جسور 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 أضافة لوجود طبقة من السكريات المتعددة الدهنية Lipopolysaccharids ودهون مفسفرة وبروتينات دهنية .

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



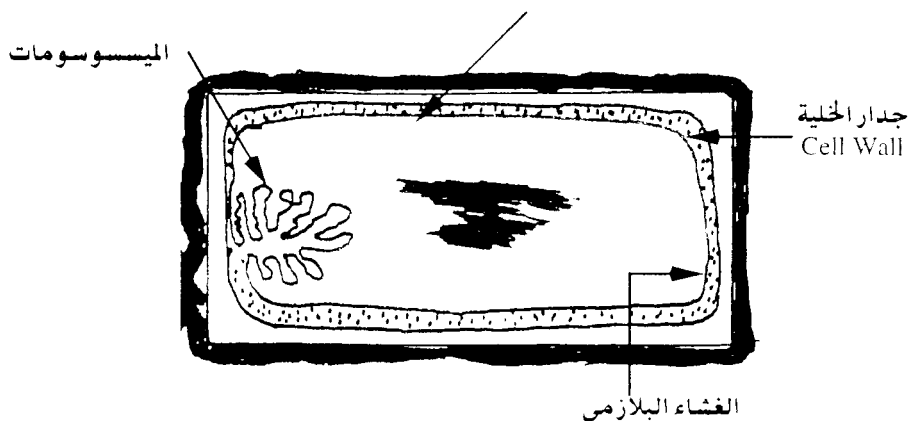
شكل 5 - 8 : تحصيظ تركيب الجدران الخديبة في بكتيريا السالبة و موجبة بصبغة جرام .

تحاط جدران الخلايا البكتيرية الخارجية بطبقة جلاتينيه سميكة تصبح لزجة في محیطها الخارجي وتظهر عند صبغ الخلايا بالحبر الهندي على شكل كتل سوداء محیطة بالبكتيريا .

يختلف تركيب الطبقة الجلاتينية وما دتها اللزجة Capsule Extracellular slime . اعتماداً على نوع البكتيريا . ففي بعض أنواع البكتيريا تكون مؤلفة من الكاربوهيدرات فقط أو الكاربوهيدرات (سكريات متعددة) والبروتينات معاً .

تعمل أغلفة البكتيريا على حمايتها من الازيمات والالتهام وتساعدها على بناء مستعمرات متماسكة (شكل 5 - 9) .

#### المحفظة والمادة الهلامية Capsule and Extracellular Slime



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

## الاغلفة الفايروسيّة : Viral envelopes

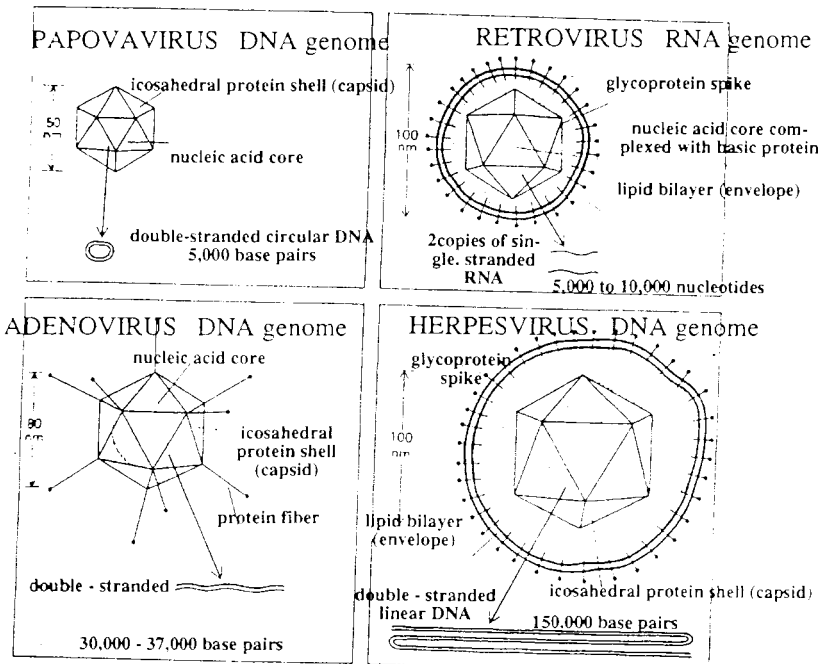
تختلف الفايروسات في كثير من مظاهرها عن الاحياء الاخرى ذلك أنها عبارة عن بلورات فاقدة لمظاهرة الحيوانة خارج مضائقها ولا تحتوي على سايتوبلازم أو عضيات سايتوبلازمية الا أنها تحتوي على مادة وراثية محاطة بغلاف أو عدة أغلفة .

يدعى الغلاف الذي يحيط بالمادة الوراثية بالكابسيد Capsid ويتألف من وحدات متكررة صغيرة تدعى بالكابسوميرات Capsomers . تتألف وحدة الكابسيد من البروتين ويختلف نوع البروتين المؤلف لها تبعاً للمجموعة الفايروسيّة وقد شترک عدّة أنواع من البروتينات في تأليف الكابسومير .

وقد تحتوي بعض الفايروسات بالإضافة للكابسيد على غلاف أضافي Envelope مؤلف من مركبات كاربوهيدراتيه وبروتينيه ودهنية . تبرز من الاسطح الخارجية لاغلفة الفايروسات نتوءات أو بروزات تدعى بالسبيكس Spikes مؤلفة من معقدات كاربوهيدراتية بروتينية تمثل هذه موقع تاصر الفايروسات مع مستقبلات الخلايا المضيفة (شكل 5 - 10) .

تختلف طريقة نشوء الاغلفة في الفايروسات . بعض الفايروسات تعمل على تكوين وبناء أغلفتها داخل الخلايا المضيفة ثم يتم بعدها تعبئة الماد الوراثية للفايروس داخل هذه الاغلفة كما هو الحال في الفايروس M13 ولاما (تصيب البكتيريا) وفايروس الجدرى Poxivirus وفايروس الايدز AIDS وغيرها .

فيما تقوم فايروسات أخرى بالحصول على غلافها عن طريق انفصال جزء من غشاء البلازمما للخلايا المصابة أثناء اختراقها الخلايا نحو الخارج واستعماله بعد التحوير كغلاف لها بالإضافة للكابسيد 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 الأغلفة الفيروسية .

#### ملحقات الخلية :

تحتوي سطح العديد من أنواع الخلايا على ملحقات مثل الاهداب والاسوات والذيلوں وغيرها من الزوائد .

ففي العديد من الخلايا الأولية هناك زوائد هدبية تظهر إلى خارج الخلايا وتستمر على طول السطح الخارجي وتستخدم غالباً في الحركة .

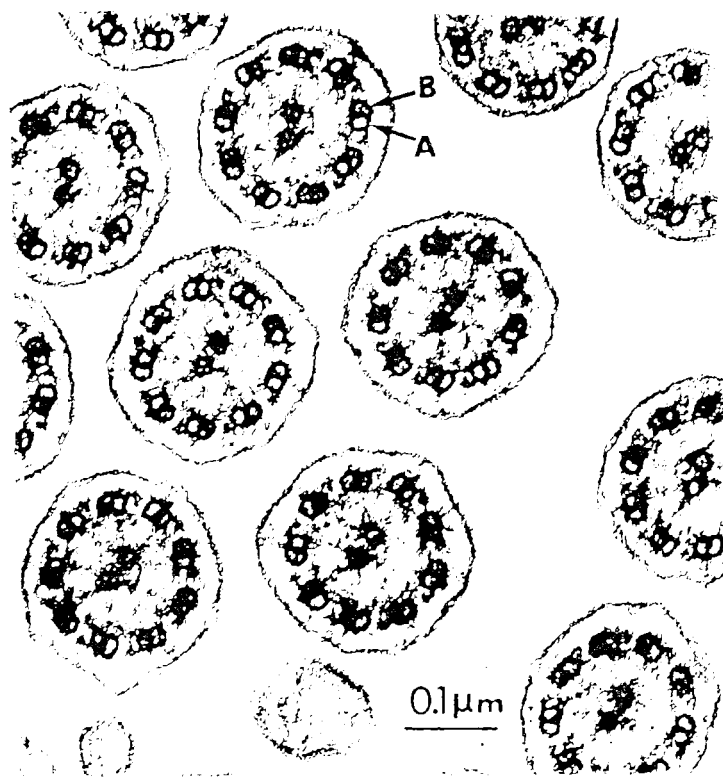
أما في الخلايا الطلائية المبطنة لجدار الأمعاء الداخلي والقنوات التنفسية فإن هذه الاهداب تنتشر على السطح الخارجي المواجه لفراغ الأمعاء والقنوات التنفسية فقط وتستخدم في تحريك السوائل الغذائية أو طرد الغبار والبكتيريا التي تدخل في الجهاز التنفسي . أما الأسوات التي يمكن مشاهدتها في الحيوانات وحيدة الخلية مثل الكلاميدوموناس والبكتيريا فأنها أما 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 الذيل في الحيوانات المنوية التي تكون غالباً مفردة تساعد هذه الخلايا على الحركة والمساعدة في عملية الاخصاب .

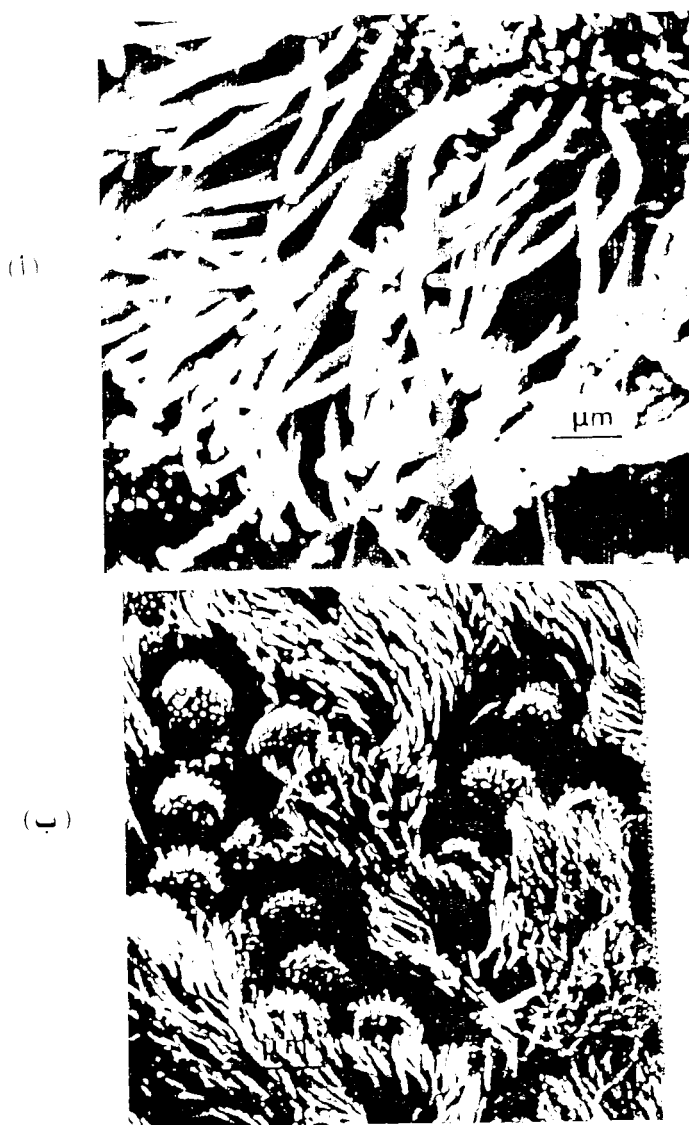
يختلف التركيب المجهري للزوائد الغلافية السابقة (شكل 5 - 11) . فالاهداب والاسواط تنشأ من حبيبات قاعدية Basal bodies أو Kinetosome فيما تنشأ الذيل بطريقة مختلفة وتشتت من الغشاء البلازمي في الغالب .

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

تتمد أنبيوبات الهدب نحو السايتوبلازم وترتبط في قاعدتها مع الصفيحة القاعدية والجسم القاعدي وتقع هذه تحت الجدار الخلوي . وتظهر الصفيحة القاعدية مؤلفة من صفوف متوازية من التركيب . وتبزر أنواعاً دقيقة من الالياف المستعرضة والاسطوانية من الصفيحة القاعدية باتجاه أنبيوبات الهدب بحيث تعمل على ربط هذه الالياف مع بعضها ومؤلفة تركيباً يشبه غمد الشعرة ويمتد منه جدار يغطي الهدب جمیعه باتجاه الخارج ونحو نهاية الهدب . ويبدو بأن الصفيحة القاعدية وملحقاتها تمثل جذوراً لكل هدب وتنشر بالقرب منها عادة إعداد من المايتوكندريا . ويوضح التركيب الكيميائي للاهداب والاسواط بأنها مؤلفة غالباً من البروتين الذي يمثل في الأساس تركيب الالياف بينما تنتشر الكاربوهيدرات والدهون في تركيب غمد وجذيرات الاهداب وكذلك غطاء أو غلاف الاهداب .



شكل 5 - 11 : صورة بالغهر الإلكتروني (X 150000) تُنْصَع عرضي لمجموعة من الاهداب التي تبيّن أنها مُؤلَّفة من أزواج من الأنبيوبات الخطيّة الخيشيّة أضفاف لزوج مركري. كما يلاحظ الارتباطات بين الألياف الطوليّة وكذلك غلاف كل هدب.



شكل ٥ - ١٢ : صورة بالمجهر الالكتروني تمثل الاهداب على سطح الخلايا الطلائية لبطانة القناة الهضمية (ب) (X 11000) والخلايا الطلائية لبطانة القصبة الهوائية (أ) (X 3500) .

يتشارب تركيب السوط مع تركيب الاهداب تقربياً حيث يظهر المقطع العرضي للسوط بأنه مؤلف من أثنين من الالياف المركزية وتسعة أزواج من الالياف الخيطية . وللسوط غمد وقاعدة وغلاف كما لlahداب . وكذلك تتميز قاعدته بوجود عدد من المايتوكوندريا بالقرب منها . كما توجد بعض الاهداب والاسواط مؤلفة من الياف طولية ثلاثية .

تشترك الاهداب والاسواط والذيل في وجود الالياف المركزية والخيطية الا أن التراكيب الأخرى تظهر اكثراً تعقيداً في ذيول الخلايا عما هو عليه في الاهداب والاسواط . فالذيل تبدء من قواعد صفية تقع بالقرب من نوى الحيوانات المنوية وتحاط في جزء منها بالغشاء البلازمي والسايتوبلازم إضافة للاغلفة الأخرى الخاصة بالذيل . كما توجد المايتوكوندريا بهيئة مizza في بعض الذيول حيث تلتقي بشكل حلزوني حول محور الذيل . كما تتحول نهايات ذيول بعض الحيوانات المنوية على هيئات مختلفة كما في الانشطار الرباعي الشريطي لنهاية ذيول الحيوانات المنوية لذكر النطاط (جراد) .

إضافة لما سبق فإن هناك العديد من الاختلافات التركيبية بين اهداب أو اسواط أو ذيول الكثير من الخلايا .

**الفصل السادس**

**النواة**

**Nucleous**

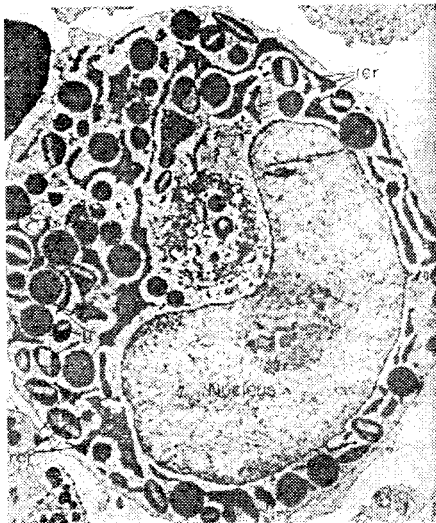
تتميز جميع خلايا الاحياء الحقيقية النواة - بأسنانه كريات الدم الحمراء عند الانسان وكذلك صفاتنها الدمويه - باحتوائهما على نواة متميزة واضحة .

تشغل النواة عادةً موقعاً مركزياً في الخلايا يتبع لها إدارة الفعاليات الايضيه بصورة كفؤة ولكن يمكن مشاهدتها في أحد أقطاب الخلية أو على الحافات الداخلية لبعض الخلايا ويتحكم في ذلك وجود فجوات عديده أو فجوة كبيرة كما هو الحال في الخلايا الدهنية حيث يكون السايتوبلازم والنواة على حافات الخلايا . أما في الخلايا العضلية الهيكليه والقلبيه فإن النوى تقع بالقرب من الاesthesie البلازميه بسبب وجود الاليف العضلية الكثير في سايتوبلازمها .

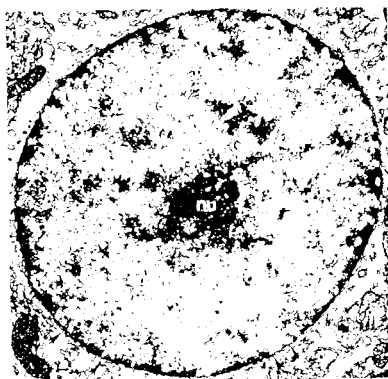
يغلب الشكل الكروي على نوى معظم الخلايا ولكن يمكن أن تشاهد أشكال أخرى . فمثلاً في خلايا العضلات الملساء والخلايا الطلائية المبطنه لامعاء وغيرها تكون النوى على شكل بيضوي فيما تكون على هيئات مخصوصه في خلايا الدم البيضاء . كما قد تأخذ أشكالاً حويصليه ومتكتله وكلويه (أشكال 1\_6 و 2 و 3 و 4) . تمتلك معظم الخلايا نواة مفرده . الأن بعض الخلايا تحتوي على أكثر من ذلك فبعض الخلايا الكبدية لبعض اللبائن تحتوي على نواتين متتشابهه . 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 الهيكليه الذي قد يصل الى 100 نواة .

أن تعدد النوى في بعض الخلايا قد يقترن مع مرحلة معينة من مراحل تطور الخلايا حيث لا تثبت 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 النوويه والبروتينات الهمستونيه فأنها تصطبغ باللون الاحمر .



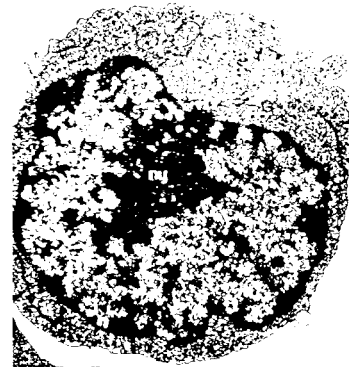
شكل 6\_1 : خلية دم بيضاء بنواة  
كلوية الشكل ونوبية دائرة  
مركزية .



شكل 6\_2 : نواة دائيرة الشكل  
خلوية كبدية ويشاهد في مركزها  
النوية . كما يظهر الغشاء النووي  
المزدوج واضحاً والكروماتين  
بأنواعه .



شكل 6\_3 : خلية دم حمراء في  
المراحل الاولية بنواة ذات شكل  
خاص ومحيز ونوبية بيضوية  
تقريباً .



شكل 6\_4 : خلية لمفاويه من نخاع  
العظم بنواة ونوبية محيزه مع وضوح  
كامل للكروماتين .

## الغلاف النووي : Nuclear envelope

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

يظهر سطح الغلاف النووي المواجه للسايتوبلازم عند فحصه بال المجهر الالكتروني خشنًا ويحتوي على ريبوسومات وخصوصاً في المناطق القريبة من موقع ارتباط الغلاف النووي مع الشبكة الاندوبلازمية الخشنة (شكل 6-5) .

يبلغ سمك الغلاف النووي حوالي 40 نانومتر بينما يبلغ سمك كل من غشائيه حوالي 10-15 نانومتر ويفصل بينهما فراغ ضيق هو الفراغ حول النووي أو الصهريج Cisterna Perinuclear space يبلغ عرضه 15-25 نانومتر .

تشابه الاغشيه النوويه في تركيبها الاغشيه البلازمما والشبكة الاندوبلازميه الا أنهم يختلفان في نسبة أنواع الدهون مثل الدهون النخاعيه التي تكون منخفضه في الاغشيه النوويه والليسيثين الذي يمثل نسبة مرتفعه في هذه الاغشيه بينما تقارب نسب المركبات الأخرى تقريباً .

يتميز الغشاء النووي الداخلي بأنه اكثر تجانساً من الغشاء الخارجي وذلك لامتلاكه سطحه الداخلي على حبيبات دقيقة متتجانسة التوزيع تظهر على هيئة طبقه يتراوح سمكتها بين 15-50 نانومتر عند الفحص بالمجهر الالكتروني . ويعتقد بأنها مؤلفة من مواد غير بروتينية لعدم تأثيرها بأذنيات هضم البروتينات مثل الببسين والبروتينيز . تدعى هذه الطبقه بالصفائحه الداخلية أو الليفيه Fibrous lamina وترتبط بشده مع تجمعات من الكروماتين النووي .

الاغشيه النوويه المؤلفة للغلاف النووي غير مستمرة وتتحدد في موقع عديده حول النواة تاركه فراغات تساعد على بقاء اتصال بين العصير النووي والسايتوبلازم تدعى هذه الفراغات بالثقوب النوويه Nuclear pores .



شكل 5\_6 : صورة بالمجهر الالكتروني (X18500) لنواة خلية كلوية ويظهر فيها سطح الغلاف النووي على هيئة أجزاء بسبب تحضير النموذج بطريقة Freeze fracture .

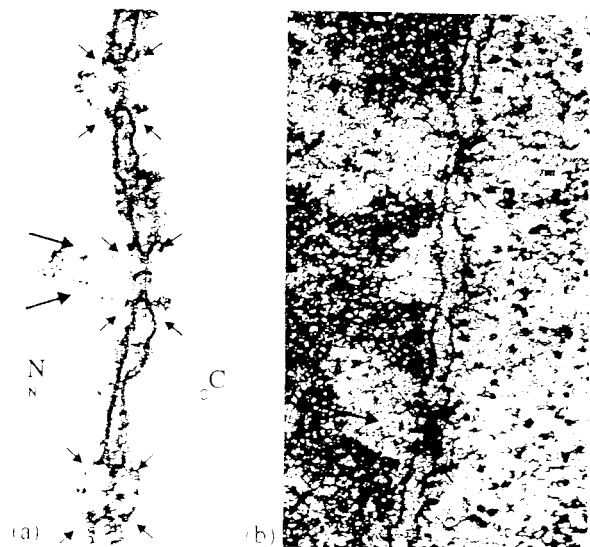
يختلف قطر الثقوب النووية حتى في النواة الواحدة ولكنه بشكل عام يتراوح بين 40-100 نانومتر . كما يختلف عدد الثقوب النووية وطريقه توزيعها على سطح النواة اعتماداً على حالة الخلايا الايضية وعمرها . ففي خلايا البيوض يبلغ عدد الثقوب النووية حوالي 60 ثقب / مايكرومتر مربع و حوالي 130-90 ثقب / مايكرومتر مربع في نوى الابتدائيات و 15-10 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 معروفة التركيب تملأ فراغاتها كلياً أو جزئياً وتدعى هذه المادة بال حاجب Diaphragm . تتمد مادة الحاجب قليلاً على السطح الخارجي والداخلي لاغشية النووي . كما أنها قد تنتشر في الفرج بين الغشاءين (شكل 6\_6) .

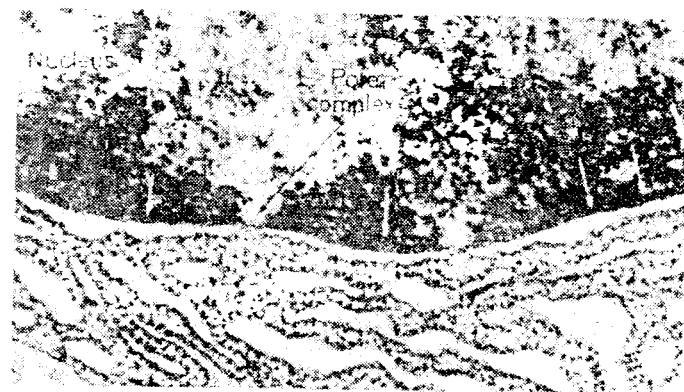
ويظهر الفحص المجهري الالكتروني للثقوب بأنها أعقد مما يتصور البعض حيث أظهرت هذه الفحوصات بأن هناك تركيب حلقيه والياف منتظمه بطريقه خاصة تربط بين هذه الحلقات مكونة تراكيباً هندسيه دقيقه . ويدعى الثقب النووي وملحقاته الدقيقه بعقد الثقب Pore complex (شكل 6\_7)

يتتألف هذه المعقد من صفيحتين حلقيتين علوية وسفلى يبلغ قطر كل منهما حوالي 120 نانومتر وتبزان خارج سطحي الغلاف النووي بحوالي 20 نانومتر ولكل منهما حلقة مركزية . أن الصفيحة الحلقيه في الحقيقة هي مادة الحجاب مقواة

بثمانية الياف مرتبة بطريقة شعاعية بحيث تعطي للثقوب النووية مظهراً ثمانياً الزوايا وتحتفظ في وسطها على حلقة مركبة يبلغ قطرها حوالي 50 نانوميتر . ترتبط الصفيحتان الحلقيتان مع بعضهما بالياف طولية يبلغ عددها ثمانية الياف . يبدأ كل ليف من نهاية الليف الشعاعي ويمتد طولياً باتجاه نهاية ليف شعاعي نظير في الصفيحة السفلية بحيث تؤلف الصفيحتان ما يشبه الاسطوانة الثمانية الاضلاع المغوفة .



شكل 6\_6 : صورتين  
مكبرة جداً (b) X93000  
(X114000 : a)  
لغلافين  
نووين توضحان الاesthesie  
والثقوب النووية .



شكل 6\_7 : صورة مكبره جداً بالجهر الالكتروني (X40 000) للغلاف النووي  
والثقوب النووية لنواة الخلية أفرازية .

كما قد تظهر بعض الفحوصات المجهريّة بزاويا مختلفة وجود حلقات أضافيّة تقع في مستوى الأغشية النوويّة .

أن التركيب العام للأغشية النواة مشابه لتلك الخليّه بالسايتوبلازم . لذلك فإن لهذه الأغشية القدرة على التحكّم بنفاذية المواد . كما تشير حركة الأيونات العديدة ووجود شحنات كهربائيّه على الأغشية إلى وجود موقع نقل فعالة لأيونات مختلفة . للأغشية القدرة أيضًا على دخال جزيئات أخرى مثل السكريات البسيطة والحمومض الأمينيّه والنويّه وهو ما يبعث على الاعتقاد أمّا بوجود بروتينات ناقله مطموره في الطبقات الدهنيّه للأغشيه أو لربما أن ذلك له علاقة بالثقوب النوويّه . إضافه لما سبق فأن للأغشيه الغلاف النووي نشاطات أنزيمية . فقد تم تحديد موقع العديد من الإنزيمات على الأغشيه مثل الإنزيمات GDPase و IDPase و UD- Pase و TTPase و جميعها أنزيمات لها علاقة ببركتات الطاقة .

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

#### النويات : Nucleoli

توجد بداخل النواة نويات Nucleoli تمثل مناطق كثيفة كروية أو مستديرة أو بيضوية وقد تكون خيطية أو غير منتظمه في الخلايا الهرمة . ترتبط النويات بكروموسومات معينة . فكل نواة تحتوي عادة على نويه واحده لكل مجموعة أحادي من الكروموسومات ومع ذلك فأن بعض الخلايا لا تحتوي على نويت . تكون النويات غنية بالحامض النووي الريبيوزي RNA و البروتينات ولكنها خالية من الـ DNA مع أن الكروماتين يحترق موقع مختلف من النويات . كما لا تحيط النويات بأغشيه . تبين صور المجهر الالكتروني أن النويات تحتوي على أعداد كبيرة من الجزيئات الكروية يبلغ قطرها 250 أنكستروم تقريباً ترتبط مع بعضها بخيط دقيق

مؤلفة خيطاً حبيباً قد يلت福 لتكوين تلافيف لولبية أو طيات متداخلة تشابه كرة خيوط مفككه . ويظهر التحليل الهستوكيميائي بأن هذه الخيوط هي في الواقع الياف دقيقة مؤلفة في الريبونيكليوبروتين Ribonucleoproteins تتماسك مع بعضها للتأليف الحيط النووي Nucleolonema يساعدها في ذلك بروتينات غير متباعدة . كما يظهر التحليل أن أغلب الحامض النووي الريبوسي RNA الموجود في النوية يرتبط مع الاجسام الحبيبة في شبكة الخيوط .

أن للنويات أهمية كبيرة حيث يظهر بأن الخلايا (او الاجنة) التي تفتقر للنويات لا تعيش طويلاً والخلايا التي تقسم بالانقسام الميتوzioni لا يكتمل انقسامها بدون نوية . أن هناك غموضاً حول الدور الوظيفي للنويات الا أن هناك عدداً من الادلة التي تربط هذه الاجسام مع بناء البروتينات والاحماض النوويه الريبوسيه الريبوسوميه والمرساله . ويعتقد بأنها تعمل على بناء الريبوسومات الخلويه وأطلاقها عبر العصير النووي الى السايتوبلازم . كما يعتقد بأن الاجسام الحبيبة داخل النويات هي ريبوسومات نشطة تعمل على بناء البروتينات وأستخدام جزيئات الحامض النووي المرسال لهذا الغرض . ولذلك فإن النويات موقع ارتباط بين النواة والسايتوبلازم حيث ثبت بأن هناك مواداً منتجة في النويات تذهب باتجاه السايتوبلازم عبر النواة وعلى هيئة كريات دقيقة يبلغ قطرها حوالي 20 نانومتر . وقد شوهدت هذه الكريات على هيئة كتل من الحبيبات متده من النوية والغلاف النووي وخارجه وتبين من الفحوصات بأنها غنية بالبروتينات النوويه RNP وتحدد مع الشبكة الاندوبلازميه الحشنه والمایتوكوندريا ويعتقد بأن هذه المنتجات لها علاقة في تكوين الصفائح الحلقيه التي يمكن مشاهتها في بعض الخلايا .

#### الكروماتين : Chromatin

أضافة للمكونات السابقة فإن نوى الخلايا تتلاً بعصير نووي يحتوي على الكروماتين النووي الذي يظهر على هيئة شبكة دقيقة غير منتظمه تتوزع في النوى . الا أن التحليل الكيميائي والمجهرى الدقيق أوضح بأن الكروماتين النووي أكثر تعقيداً مما يعتقد (شكل 8\_6) .



شكل ٦-٨: نواة خلية بلازما يظهر واضحاً فيها توزيع أنواع الكروماتين النوي . اذ يظهر الكروماتين الحقيقي بحرب فتح بينما يكون الكروماتين المتبين غامقاً

يظهر الكروماتين في نوى خلايا الطور البيني على هيئة بقع او كتل مختلفة المساحة يتوزع بطرق مختلفة داخل النواة . بيّنت الفحوصات الهرستوكيميائية والمجهرية بان كتل الكروماتين تختلف في كثافتها وان هناك كتلاً ذات كثافة عالية تصطبغ بشدة وكتلاً أقل كثافة ذات قدرة اصطباغية خفيفة مع صبغة فوجين . تختلف طريقة توزيع كتل الكروماتين في النواة من نوع خلية الى اخرى ولكنها في الاعلب توزيع متباين يظهر انتظاماً دقيقاً . لان بعض نوى خلايا الابتدائيات يظهرون بأنها تحتوي على تجمعين للكروماتين ينبع عنان على جانبي النواة ويرتبط مع عضمه بوسادة حزمه وسنية ولا تمت

هذه التجمعات ان تختفي بعد فترة تحد محلها شبكة كروماتينية حبيبية تختلف في كثافتها . في نوى الخلايا المتفاولية يظهر الكروماتين متوزعاً على هيئة كتل محببة واحری مرکزية تكون هذه غالباً ذات كثافة عالية وشديدة الاصطباغ مع وجود نسبة بسيطة مرکزية من الكروماتين الاقل كثافة وقد اطلق على الكروماتين الكثيف بالكروماتين مُتبين Heterochromatin و على الكروماتين الاقل كثافة بالクロماتين الحقيقي Euchromatin (شكل ٦-٩) .

تظهر فحوصات انعمر الالكتروني التي اجريت على نماذج محضررة 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 نانومتر يحتوي بعضها على تفرعات دقيقة جانبية وقد تحتوي بعض النماذج وخصوصاً تلك التي تعود للالوليات على لوالب خيطية دقيقة تختلف كثافتها من منطقة الى اخرى وقد تظهر هذه اللوالب على هيئة تجمعات كثيفة في موقع معينة .

في نوى الهاستر 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 المجهري وجود مواقع اخرى لارتباط هذه الشبكات يقع داخل النواة يتمثل في وجود عقدة داخلية مؤلفة من جسم كروية متعددة .

تظهر اليف شبكة الكروماتين تحت الفحص المجهري الالكتروني بقوة تكبر عاليه محببه تحتوي على انتفاخات او اجسام حبيبية يقدر قطرها بحوالي 25 نانومتر تتضمن هذه عن بعضها بسبقة . تختلف المسافة بين كل حبيبة او انتفاخ اعتماداً على موقعه في الكروماتين .



شكل ٦٦ نواة عكارة - عين  
الالكتروني (١٠٥٠X) تظهر  
مكوناتها واضحة حيث تتركز  
في وسطها النوية محاطة  
بالكريوماتين الحقيقي الفاتح  
اللون والكريوماتين المتباين  
الغامق اللون . كما يظهر غشائي  
الغلاف النووي واضحين .

ففي الكروماتين الشدي الاصطbag (الكروماتين المتباین) تصنف 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 واصطbag (الكروماتين الحقيقي) لتصل المسافة بينهما حوالي 75 نانومتر .

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

بينت الفحوصات الهستوكيميائية والبايكيميائية التي اجريت على الشبكة الكروماتينية بان النماذج المفحوصه بالمجهر الالكتروني ومعاملة 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 وضع الفحص بالمجهر الالكتروني للنماذج المعاملة بالانزيمات الهاضمة بان ما تبقى من الشبكة الكروماتينية بعد المعاملة هو شبكة من الالياف الدقيقة التي يتراوح قطرها فيها حوالي 4-6 نانومتر مع وجود موقع متوسطة الاليف او الالياف بضيات توبية تقريباً يعتقد بانها تمثل موقع الاجسام الحبيبية التي اختفت بسبب المعاملة بالانزيمات .

كما بينت فحوصات المجهر الالكتروني التي اجريت لنماذج نوى معاملة بانزيم DNase أختفاء معظم شبكة الكروماتين وبقاء شبكة مختزلة مبعثره عشوائيا وهو ما يبعث على الاعتقاد بان الالياف المؤلفة للشبكة الكروماتينية تتالف معاورها المركزية في الغالب من DNA . بينما اختفت من هذه الشبكة التفرعات الجانبيه في النماذج المعاملة بانزيم RNase ما يبعث بالاعتقاد بان التفرعات الجانبيه مؤلفة من RNA مرتبطة مع المحور المركزي لاليف الشبكة والممؤلفة من الـ DNA . لقد اكدت فحوصات نوى الخلايا المرباء في وسط غذائي غني بالثاييدین او البيوریدین الموسنة بنظير الهيدروجين الثالث (ثاييدین -  $H^3$  وبيوریدین -  $H^3$ ) بان الحبيبات

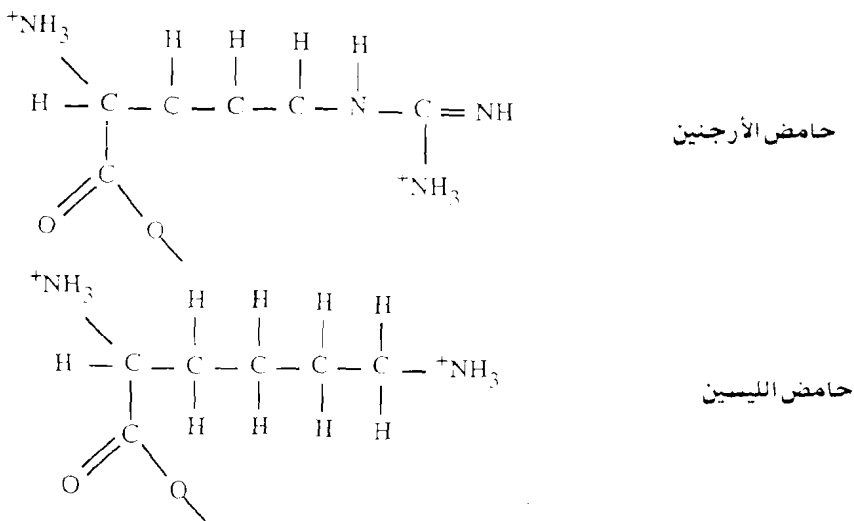
الفضية التي تمثل الثنائيدين -  $H^3$  توزع بصورة عشوائية في العصير النووي الا انها تتركز في موقع الكروماتين الحقيقي . بينما تتركز الحبيبات الفضية التي تمثل اليوريدين -  $H^3$  على الكروماتين الحقيقي وخصوصاً على التفرعات الجانبية لشبكة الكروماتين فيه .

ان هذه النتائج تبين بان المعاور المركزية للشبكة الكروماتينية ربما تكون مؤلفة من  $DNA$  بينما تمثل التفرعات الجانبية للشبكة وخصوصاً في موقع الكروماتين الحقيقي جزيئات  $RNA$  . ان ذلك يوضح بان موقع الكروماتين الحقيقي هي الواقع النشيط لاستنساخ جزيئات الحامض النووي  $RNA$  بينما تظهر موقع الكروماتين المتباين غير نشطة بسبب وجود بقع فضية قليلة جداً . ان هذه النتائج تعتبر مؤشراً على زيادة النشاط الاضيبي 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 الارجينين 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 6\_10) . لقد تم عزل خمسة نوع 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 اخلايا المنوية .

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



شكل 6\_10 : الأيونات الموجبة في حامضي الأرجينين وألليسين الداخلة في تركيب البروتينات الهرستونية والتي ترجع إليها الطبيعة القاعدية والشحنة الموجبة .

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

يظهر الكروماتين في نوع آخر لمفافية غير النشطة موزعاً على هيئة تجمعات محبطية كبيرة وأخرى مركبة صغيرة . وبيدو من الأصبغة الشديدة لهذه التجمعات بصبغة فوژجين لأن غلب هنا الكروماتين هو كروماتين متباين تسييد الكثافة والأصبغة .

يتم تنشيط هذه خلايا عن طريق ترتيبها في وسط غذائي مقوى بمادة PHA<sub>V</sub> - Phytohaemagglutinin حيث تصبح الخلايا عندها نشطة وكتيبة حجم وتحدث تغيرات مهمة في كروماتين نواها . اذ يظهر في نوع خلايا سمفورية سديمة لمدة أربع ساعات في نوسعه تحتوي المادة PHA<sub>A</sub> مناطق كروماتين حقيقي قليل الكثافة والأصبغة بين كتل الكروماتين متباير وبعد 24 ساعة تزداد نسبة الكروماتين الحقيقي ويظهر على هيئة كتل تتبع مع كتل الكروماتين المتباين

وتنخفض نسبة الكروماتين المتباين الى النصف تقريبا 55-60% مع زيادة نسبة الكروماتين الحقيقي . وتزداد نسبة الكروماتين الحقيقي في النوى بأزيدية فترة بقاء الخلايا في المزارع المقواة بمادة PHAV حتى يصبح الكروماتين المتباين محاطاً مختزل مع جزء مركري مفكك يتخلله الكروماتين الحقيقي .

## التركيب البنائي للكروماتين :

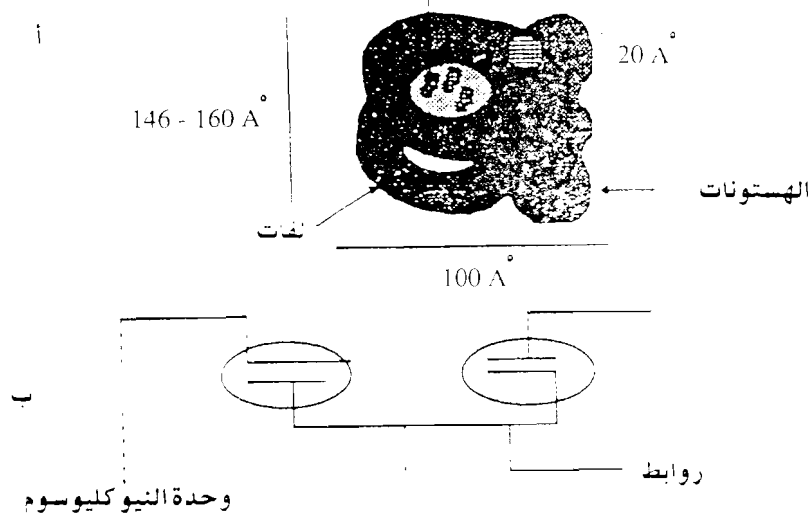
أن الصوره البنائية التي يمكن استخلاصها من المعلومات السابقة هي أن الكروماتين يتتألف من شبكة من الالياف ذات أجسام حبيبية تختلف في توزيعها على نوعي الكروماتين . وأستناداً الى المعلومات الغزيره التي وفرتها طرق التحليل البايكيميائي والهستوكيميائي والجهر الالكتروني إضافة لطرق أخرى فقد تم وضع تصور لشبكة الكروماتين . يعتمد هذا التصور الى ان شبكة الكروماتين مؤلفة من شريط مركزي (يظهر على هيئة الياف في فحوصات الجهر الالكتروني) من الحامض النووي DNA يتخلله معقدات تركيبية تظهر في فحوصات الجهر الالكتروني كأجسام حبيبية سميّت بالنيوكليوسومات Nucleosomes وهي تمثل الوحدات الأساسية للكروماتين .

تتركب النيوكليوسومات من سلسلة من الاجسام البيضوية التي يبلغ قطر كل منها حوالي 110 انكستروم وبأرتفاع 60 انكستروم. تتتألف جسيمة البيضوية من لب مؤلف من ثمانية جزيئات من بروتينات الهستونية  $H_2A$ ,  $H_2B$ ,  $H_3$ ,  $H_4$ ,  $H_1$  تحيط بمحاذيس من شريط حمض نووي DNA بطول 146-160 زوج قاعدة. ويعمل جزئي تسع من البروتينات الهستونية وهو البروتين  $H1$  على تثبيت المفتيس من الخارج (شكل ٦).

ويعتقد بأن تكثيف الجينات قد يزيد من خصائصه و خرجيه في تركيب النيوكليوسوم .  
دور سسي هي حميدة جرينة حمض النووي من التحطم بواسطه الأنزيمات  
وأنتبه عن أمور ثابت . ترتيب تلك جسيمات مع بعضها بواسطه أشرطة حمض  
النووي DNA ذات أطراف مختلقة تتوجه بين  $\lambda$  و  $\beta$  زوج قاعدي .

وتتألف الوحدة الكاملة للنيوكليلوسوم من تسعة جزيئات هستونية و 200 زوج قاعدي (تتألف لفات النيوكليلوسوم والقطعة الرابطة) . ويبلغ قطر الشريط الذي يمثّل اللغة حوالي 20 أنكسنوم . أن هذا التصور للوحدة البنائية للنيوكليلوسوم قد جاء من التحليل الكهربائي بأسخدام طرق الترحيل الكهربائي Electrophoresis و التحليل الكيميائي والهستوكيميائي وطرق تحليل العينات لفحص المجرف الإلكتروني وغيرها . وقد أدى الاستخدام المثالى لتلك التقنيات وغيرها إلى ثورة حقيقة ساهمت في إبراز الكثير من المعلومات التي ساعدت في توضيح العديد في الجوانب الوراثية للكروماتين .

#### جزيئات الهستونات الثمانية



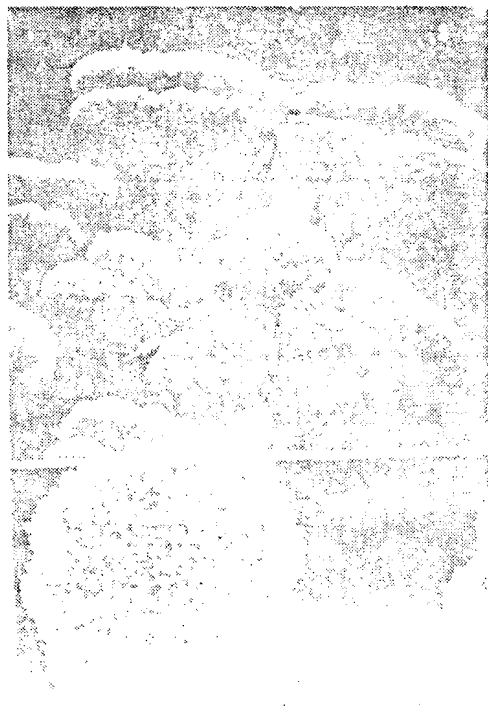
شكل ٦\_١١ : أ - تركيب النيوكليلوسوم وبلاحظ التناول جزيئة احامض النووي حول لب مكون من ثمانية جزيئات من الهستونات وجزيئه تاسعة خارجية لثبت لفات احامض النووي .

ب - أسلوب ارتباط وحدات النيوكليلوسوم المكونة للكروماتين .

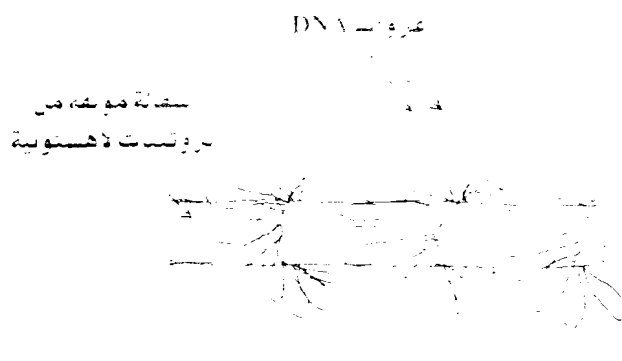
## الكروموسومات : Chromosomes

تحتفي الشبكة الكروماتينية التي سبق مشاهدتها في نوى الخلايا في الطور البيني عندما تدخل هذه الخلايا المراحل الانقسامية ويفترض بدلاً عنها أجسام رفيعة طويلة حبيبية مستقلة تلتف على بعضها . ويختلف عددها تبعاً لنوع الكائن المأخوذ منه الخلايا . تدعى هذه الاجسام الطويلة بالصبغيات أو الكروموسومات Chromosomes . ويبدو بأن الياف شبكة 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 بتغاظها عند دخولها إلى أصوار أو مراحل الانقسام الخلوي . ويفترض من فحوصات المجهر الإلكتروني والفحوصات الهستوكميائية للكروموسومات بأنها مؤلفة من قلب بروتيني لا هستوني يمثل سقالة Scaffold Nonhistons يترب حولها الكروماتين على هيئة تجمعات من الحلقات الشعاعية التي تتوزع على طول السقالة مما يعطي الكروموسومات عند فحصها بالمجهر الإلكتروني بقوة عالية مظهراً يشبه الياف القطن الدقيقة (شكل 6\_12 و 6\_13) .

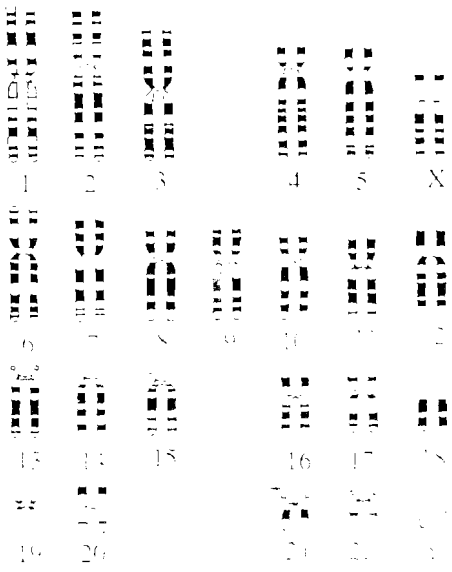
تحتفل كثافة هذه التجمعات من موقع على آخر . وفي الواقع التي تمثل الكروماتين المتباين تكون هذه التجمعات متقاربة إضافة لوجود كثافة عالية من النيوكليوسومات فيها مما يعطيها كثافة عالية في حين تقل كثافة هذه التجمعات في موقع الكروماتين الحقيقي . ويمكن مشاهدة توزيع نوعي الكروماتين في الكروموسومات بعد صبغتها بطريقة تحزم G أو C \_ Banding (Gor C \_ Bandding) وفحصها بـ مجهر نفسي حيث تظهر مواقع الكروماتين المتباين على هيئة حزم غامقة الأصباغ بينما تظهر مواقع الكروماتين الحقيقي على هيئة حزم فاتحة اللون (شكل 6\_14) .



شكل ١٢: صورتان مكربة جداً بالمجهر الإلكتروني لعدد من الكروموسومات في الطور البنيي المتأخر . ويلاحظ المظهر القطني لألياف الكروموسومات .



شكل ١٣: تنظيم الكروموستين على هيئة تجمعات من العروات الأشعاعية المؤلفة من DNA تتوزع على سقالة الكروموسوم المؤلفة من البروتينات لا هستونية .



شكل ١٤ : توزيع الكروموساتين على الكروموسومات البشرية باستخدام طريقة تحزم - G . تظهر مناطق الكروماتين المتباين كحزام غامقة اللون يبيّن تضليل مناطق الكروماتين الحقيقية كحزام فاتحة اللون . حيث تحدى الأذاع غير متسبة هي حمل ، كما قد يكون مسترورميت عرضي أو فسي - AC . تتميّز هذه الأذاع بمتعدد

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

يختلف موقع قطعة الاتصال بين الكرومومات في سنتات فسيولوجية موسومات في بعضها يكون وسطها متقارن Metacentric بحيث تكون أذرع الكرومومات متساوية الطول . وقد تكون منقطة الاتصال على مسافة قصيرة من وسط الكروموموسوم Metacentric .

تحصل تكروزوسومات العدد ٤٣  
متغيرات تفريزية أثناء عملية الانقسام  
الحادي وستفصل هذه المتغيرات في  
موضوع الخاص بذلك .

الكُوِيْتِيْنَ مِنْ جِهَاتِ الْجِنُومَيْزَرِيَّاتِ | Genomes from Kuwait

تحتفل كمية الحمض النووي (DNA) (مجينات Genes) التي تعتمد على عدد الكروموسومات، وهذا يعرض بخصائص عديدة تكاملية تعددية في الخلايا، فمجين الإنسان يبلغ حوالي 30 زوجاً في عددي يتوزع على 23 زوجاً من الكروموسومات بينهما يبلغ مجموع الكروموسوفيلا 12 زوجاً قاعدياً يتوزع على أربعة أزواج من الكروموسومات.

الكروموسومات كما تم شرحها عبره عن حمض 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 حقيقة النواة مجموعة زوجيه كامله من الكروموسومات Diploid . أن حجم جين الاحياء يعتمد على موقعها التطوري . فمجين الاحياء الاكثر تطوراً اكبر من مجین الاحياء الاقل تطوراً ويستثنى من هذه القاعدة بعض البرمائيات والاسماك حيث أن لها مجینات اكبر مما لخلايا الانسان (جدول 6\_1) .

جدول 6\_1: بعض مجینات الاحياء .

الكائن	حجم الجين(زوج قاعدي)
الانسان	$^910 \times 3$
ذبابة الفاكهة - الدروسوفيلا	$^710 \times 12$
بكتيريا القولون	$^610 \times 4$
T <sub>4</sub> العاثي	$^510 \times 2$
نعشري لامب	$^310 \times 48$

#### التنظيم الجزيئي لکروماتين الكروموسومات :

يتوزع الكروماتين على الكروموسومات بطريقة خاصة بكل زوج كروموسومي بحيث نستطيع من خلال تصبيغ الكروموسومات بتحزم G أو C أن نميز أزواج الكروموسومات أعتماداً على طريقة توالي حزم الكروماتين الحقيقي ومتباين .

أن التجارب السابقة التي تم الحديث عنها حول أهمية نوعي الكروماتين باستخدام اليوريدين  $H^3$  وضحت تركز معظم هذه المادة على موقع الكروماتين الحقيقي وهو ما يدل على وجود احامض النووي RNA في هذه المواقع أو بقربها .

لقد أظهر التحليل الوراثي بأن معظم المورثات التركمانية النشطة تقادره على التعبير عن نفسها تقع في مناطق الكروماتين حقيقي بينما تقع التتابعات غير المشفرة أو غير النشطة وراثياً في مناطق نكروماتين المتباين . وقد ساهمت طرق الطرد المركزي الفائق Ultracentrifuge في فصل هذه التتابعات أعتماداً على أوزانها

الجزيئية . كما أن طرقاً مثل تهجين الحامض النووي DNA - RNA (التي تعتمد على استخدام النظائر المشعة في توسيم أحد الأشرطة المستخدمة ومن ثم استخدامه في عملية إعادة أرتباط Reassortation بإستخدام درجة الحرارة عالية وتبريد مفاجئ ) أو طرق تحليل الكيميائي الباليولوجي (التي تعتمد على تحديد نسبة القواعد النتروجينيه في أزواج النيوكليوتيدات في تتابعات الحامض النووي DNA) قد قدمت معلومات ممتازة عن وجود أشكال مختلفة في التتابعات في مناطق الكروماتين الحقيقي والمتبادر .

لقد وجد بأن هناك العديد من التتابعات المتكررة Repetitive DNA وهي تمثل حوالي 20 - 50% من الجين في الأحياء حقيقية النوى وتقع معظمها في موقع الكروماتين المتبادر وأضافة لذلك فإن هناك تتابعات متوسطه وعاليه التكرار في هذه المناطق . أما التتابعات المفردة التي تمثل المورثات التركيبية النشطة فأنها 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 التابعية Satellite DNA وأنواع من التتابعات التي لها القدرة على الانتقال أو الحركة Transposable elements .

### وظائف النواة :

تمثل النواة مركز تنظيم النشاط الحيوي للخلايا بسبب احتواها على المادة الوراثية . ولأهمية هذا الدور فإن هناك اتصالاً وثيقاً بين النواة والسايتوبلازم وقد تم أوضح بعض أوجه هذا الاتصال عبر التبادل النووي - السايتوبلازمي من خلال النشاط الاقتصادي للغلاف النووي والشقوب النووية والارتباط مع الشبكة الاندوبلازمية وغيرها . يتم من خلال ذلك امداد الاولى الازمة لبناء الانزيمات والبروتينات وتوجيهه أيض الخلية بأجمعها . تحتوي النواة لأجل القيام بمهامها بأنواع مختلفة من الانزيمات النوويه وقد أوضحت الابحاث التي أجريت على نوى الخلايا باستخدام النظائر المشعة بأن البلازمما النوويه غنية بأنواع من هذه الانزيمات مثل

أنزيمات تضاعف الحامض النووي DNA - DNA Polymerases وأنزيمات بناء الاحمراض النووي الربيوزية RNA - RNA Polymerases وأنزيمات محطمته RNase,DNase وأنزيمات طاقه ATPase وأنزيمات لاحمه Ligases وأخرى مثل Singls strand bindingP. Helicases وGyrases (Topoisomerasws وبروتينات متنوعة أخرى وأشكال من النيوكليوتيدات .

ويظهر من ذلك بأن الوظائف الرئيسيه التي يمكن الحديث عنها بغياب المعلومات عن دور النواة في توجيهه ايضاً والسيطره عليه هي بناء الاحمراض النووي RNA وDNA .

### تضاعف الحامض النووي DNA replication :

الحامض النووي الربيوزي منقوص الاكسجين هو عبارة عن جزيئات مكونه من وحدات متكررة (polymers) (البوليمرجزيئه تحتوي على وحدات متكررة) تدعى بالنيوكليوتيدات . تتتألف هذه من سكر خماسي الكربون ومجموعة فوسفور واربعة قواعد نيتروجينيه . اثنان من هذه القواعد هما من البايرimidينات (Pyrimidins) والتي تحتوي على حلقة بنزين واحدة وهما الشاين (Thymine) والسيتوسين (Cytosin) . اما القاعدتان النتروجينيتان الاخريان فهما من البيورينات (Purines) التي تحتوي على حلقتين بنزين وهما الادين (Adenin) والجوانين (Guanine) .

كما ان هناك اشكال محوّرة من هذه القواعد وبكمية قليلة في بعض الاحياء . عندما ترتبط القاعدة النيتروجينية مع سكر الربيوزي منقوص الاكسجين (deoxyribose) فانها تكون مركباً يدعى بالنيوكليوسايد (nucleoside) وعند ارتباط سكر النيوكليوسايد مع مجموعة الفوسفور يتكون ما يدعى بـ النيوكليوتايد (nucleotide) (شكل 15\_6) .

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

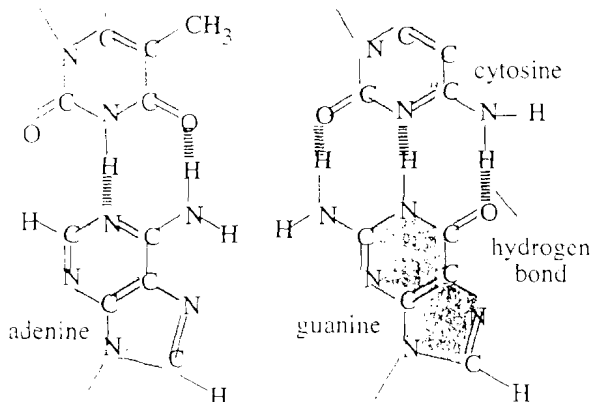
- (deoxyadenylic acid) الذي ينتج من ارتباط الادنين .
- (deoxyguanylic acid) الذي ينتج من ارتباط الجوانين .
- (thymidylic acid) الذي ينتج من ارتباط الثامين .
- (deoxy cytidylic acid) الذي ينتج من ارتباط السايتوسين

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

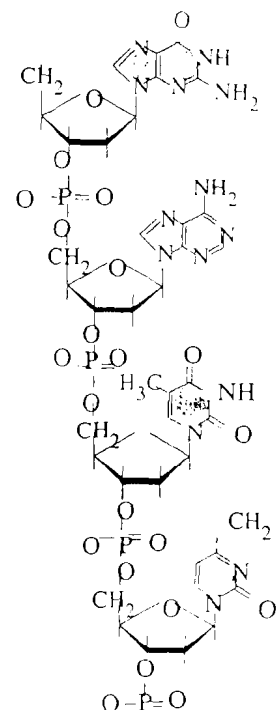
(“d - AMP)	deoxyadenosine	5'- Monophosphate )
(“d - GMP)	deoxygnansine	5'- Monophosphate )
(“d - TMP)	deoxythymine	5'- Monophosphate )
(“d - CMP)	deoxycytosine	5'- Monophosphate )

ترتبط هذه النيوكليلوتيدات في الحامض النووي لتكوين شريط متعدد النيوكليلوتيدات حيث ان المجموعة الفوسفورية المرتبطة مع ذرة الكربون الخامسة لسكر النيوكليلوتيد ترتبط مع ذرة الكربون الثالثه لسكر في النيوكليلوتيد الاخر . تدعى اروابط بين الفسفور والسكر بروابط الفسفور ثنائي الاستر (phosphodiester bands) (شكل 6\_16). ان اتجاهات ارتباط ذرة الكربون الخامسة لسكر في النيوكليلوتيد مع ذرة الكربون الثالثه لنيوكليلوتيد اخر تستمر على طول الشريط - 5' - 3' - 5' ما يولد قطبية (polarity) معينة تعتبر مهمة جداً في التضاعف والوظيفة الوراثية . ويلاحظ من اتجاهات الارتباط بان المجموعة النهاية لكل شريط متعدد النيوكليلوتيد هي مجموعة 5'- فوسفوري (5'\_phosphoryl) حيث ترتبط ذرة الكربون الخامسة لنيوكليلوتيد مع مجموعة الفوسفور لتكوين هذه النهاية فيما تقع مجموعة 3'- هيدروكسيل (3'\_OH) في النهاية الثالثة . تترتيب نهايات شريطي الحامض النووي بالاتجاهات متعاكسة حيث يبدأ الشريط الاول بالنهاية الخامسة لينتهي بالنهاية الثالثة بينما يبدأ الشريط الثاني بالنهاية المجاورة لبداية الاول بالنهاية الثالثة لينتهي بالنهاية الخامسة وهو ما

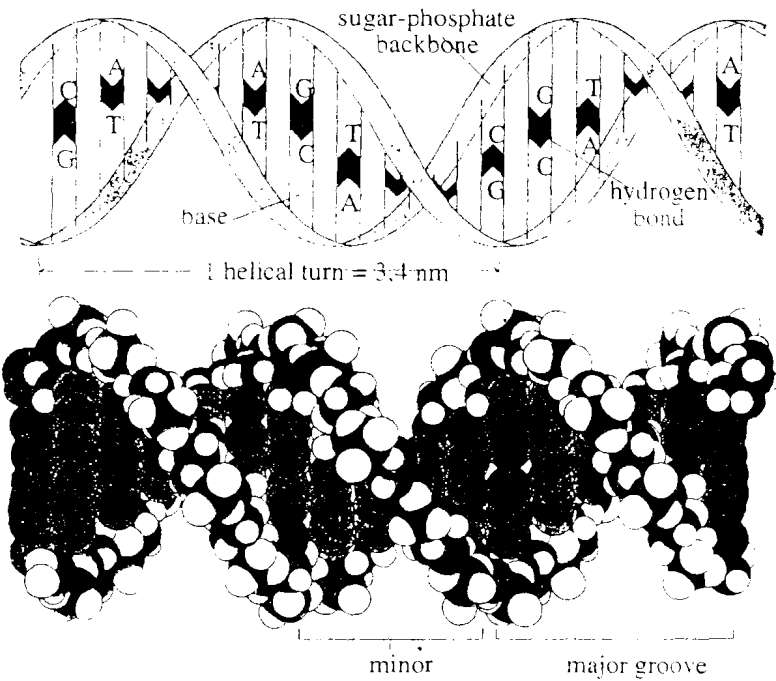
يطلق عليه التوازي المتصاد (Antiparallel) (شكل 17\_6).  
وهذا يدل على أن القواعد النيتروجينية في الشريط الأول باتجاه معاكس لاتجاه  
القواعد في الشريط الثاني.



شكل 15 : القواعد النيتروجينية الاربعة التي تنتشر في سلاسل أو  
أشرطة الـ DNA.



شكل 16 : تخطيط يوضح كيف ترتبط  
النيوكليوتيدات مع بعضها بواسطه أواصر الفوسفور  
ثنائي الاستر في شريط . DNA



شكل ٦\_١٧: مزدوج الحامض النووي DNA يوضح أرتباط 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 الترحييل الورقي (Chromotography) التي استخدمت عام 1940 والتي استخدمت في تحليل بوليميرات البروتينات فرصة لتحليل الحامض النووي . اثبتت 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 ل النوع معين في الاحياء الى اخر . كما انه في عام 1950 استخدم الجهر الالكتروني لدراسة الحامض النووي ووجد بأنه جزيئة غير اعتيادية مؤلفة في وحدات تند الى الالاف من الانكسترومترات ويبلغ سمكها 20

أنكستروم . اتاحت هذه الدراسة الفرصة امام الباحثين في الخوض عميقاً في كنه الحامض النووي . واظهرت صور اشعة اكس أخذت لبلورة حامض نووي بين عام 1950 - 1952 من قبل فرانكلين وجولاند 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 جمياً بنظرية نموذج الحلزون المزدوج التي وضعها واطسن وكريك عام 1953 والتي اثبتت بان الحامض النووي هو عبارة عن شريطين يتحلزانان 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 وتتوفر النيوكليوتيدات الاربعة لغرض ربطها لتشكيل ازواج مع الشريط الاصلي (ال قالب ) . ان الروابط الهيدروجينية التي تربط شريطي الحامض النووي ذات نوعية خاصة لكنها ضعيفة وسهلة الكسر بواسطة العديد من العوامل . هذه الروابط تكون بشكل آلي عند توفر ضروف معينة ولكن في ظروف الخلية فان عملية تحطيم وبناء تلك الروابط يخضع للعديد من الانزيمات والبروتينات .

وعند تلائم نيوكلويوتيدات حرة مع اقرب نيوكلويوتيدات ابوية مناسبة (من شريط القالب ) (وكان 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 اكمال 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**

A		T
T		A
A		T
G		C

الهيدروجين  
 وانفصال  
 الأشرطة عن  
 بعضها

**أشرطة جديدة**

A .... T      A .... T  
 T .... A      T ... A  
 A .... T      A ... T  
 G ... C      G .... C

**أشرطة أبوبة**

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

شخص العالم أرثر كورنبرج (Kornberg 1980) عدداً من القواعد الأساسية التي تسيطر على عملية تضاعف الحامض النووي في أي نظام حيائي 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  $5' \rightarrow 3'$  .
- 3 - تضاعف الحامض النووي يحدث بشكل مستمر (continuous) في احد الاشرطة الذي يدعى الدال (Leading strand) بينما يكون متقطعاً في الشريط الثاني الذي يدعى بشرط التحميل (Lagging strand) .

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

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

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

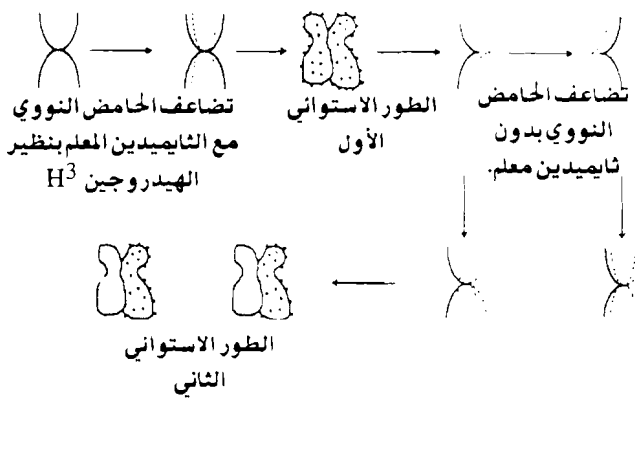
ان كل واحد من هذه القواعد الاساسية جاء من خلال جملة ابحاث عملية اجريت خلال الاربعين سنة الماضية وذلك ابتداءً من افتراض واپسن وكرييك والقاضي بأن كل شريطين من اشرطة مزدوجة الحامض النووي تعمل كقالب للتضاعف شريط جديد لتنتهي العملية بزوج جديد من الاشرطة .

التضاعف شبه المحافظ استناداً الى نظرية الخلزون المزدوج هو ان اشرطة الخلزون تنفصل عن بعضها حيث يقوم كل شريط مفرد بدور قالب لبناء نسخة متممة شبيهة تماماً لنسخة القالب او الشريط ابوي . تنتهي هذه العملية بتكونين زوجين من الاشرطة 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 حقيقةيات النوى من قبل العلماء تايلور وودز وهاك عام 1957 (Taylor & Woods & Hughes) قام هؤلاء العلماء بتنمية القمم النامية بجذور الباقلاء (Vicia faba) على وسط غذائي يحتوي على الثايميدين الموسم او المعلم نظير الهيدروجين الثالث ( $H^3$ ) -  $Tritium$  (Tritium) - لفتره أقل 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 للأشعاعات التي يبعثها نظير الهيدروجين الثالث ( $H^3$ ) .

بعد تعليم الخلايا بالثايميدين المشع تنقل القمم النامية للجذور بعد غسلها بالماء جيدا الى وسط غذائي يحتوي على الثايميدين الاعتيادي ومادة الكولسين

[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 ثنائية الكروماتيدات] ويسمح للخلايا بالنمو في هذا الوسط لدورة خلوية واحدة (Cycle of doubling). تنقل بعدها الخلايا إلى شرائح زجاجية نظيفة معقمة حيث يتم تثبيت الخلايا بواسطة مزيج من الحامض (Glacial Acetic Acid) (حامض الخلirk الثلجي) وكحول الأيشانول . تغطى طبقة الخلايا بعدها بطبقة من الهلام الفوتوغرافي الحساس للأشعاعات القصيرة المنبعثة من ذرات نظير الهيدروجين الثالث . بعد تحميض الشرائح الزجاجية المغطاة بالهلام فإنه يتم مشاهدة موقع الثنائيدين المعلم بنظير الهيدروجين الثالث بواسطة المجهر على شكل بقع فضية (شكل 6\_19).

ثبتت نتائج الفحص المجهري لهذه الشرائح الزجاجية بأن البقع الفضية موجود على طول كروماتيدة واحدة في حين تختفي على الكروماتيدة الاخت الثانية . ان هذه النتائج ثبتت بان الكروماتيدا الحاوية على البقع الفضية قد جاءت من الخلية الابوية الأولى التي تم تتنميتها على وسط غذائي حاوي على الثنائيدين المعلم بنظير الهيدروجين الثالث اما الكروماتيدا الثانية فقد جاءت من التضاعف شبه المحافظ للكروماتيدا الابوية حيث كان انقسام الخلية الابوية في وسط غذائي يحتوي على الثنائيدين عادي .



شكل 6\_19 : تخطيط لتضاعف الحامض النووي في الباقلاء 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 نيوكليلوتيدات لبناء شريط الحامض النووي مع الاختلاف في بعض التفاصيل . الا انهما يختلفان على مستوى الوظيفة .

عملية 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 الريبيوزي 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 منها حيث يكون الانزيم الاول مسؤولاً عن استنساخ الحامض النووي الريبيوسومي (r RNA) (18S - 28S) . (S) : وحدة سافيرج التي تستند الى معامل الترسيب في الطرد المركزي وتستخدم لوصف الحامض النووي RNA . والانزيم الثاني يكون مسؤولاً عن استنساخ الحامض النووي الريبيوسومي 5S والحامض النووي الناقل (t RNA) .

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

## استنساخ الحامض النووي المرسال (m RNA) :

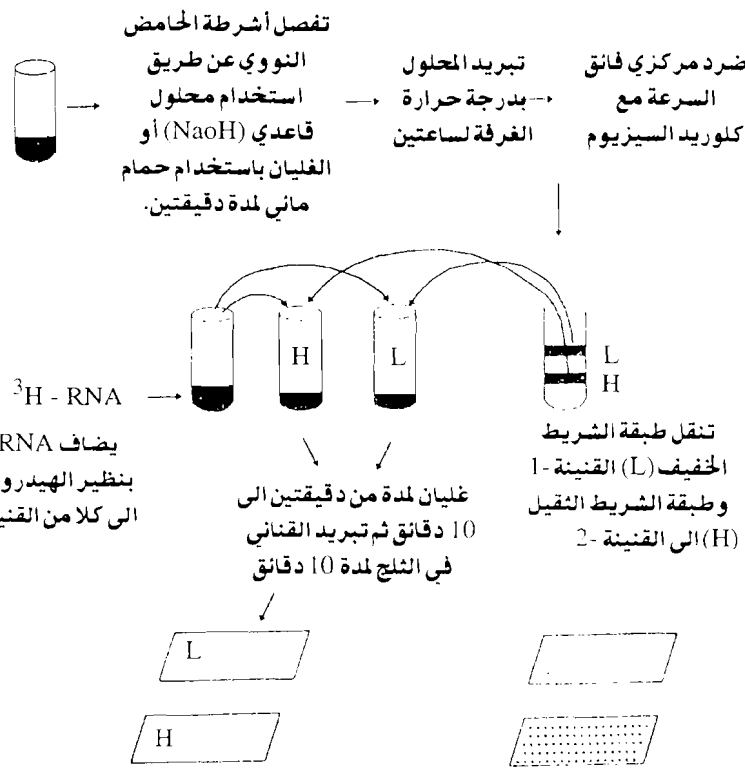
ان الاحماس الامينية ليست متأسراً مع الحامض النووي DNA بل ان هناك خطوة وسطية تعمل على ترتيب الاحماس الامينية في سلسلة عديد الببتيدوكما هو منظم في تتابع الحامض النووي DNA (الموراثات) . تبدأ هذه الخطوة بانفصال اشرطة الحامض النووي DNA عن بعضها البعض في الموقع المراد استنساخه . تبدأ بعدها عملية الاستنساخ في شريط مفرد واحد من مزدوج الحامض النووي DNA يدعى بالشريط المشفر او الشريط الحساس (DNA coding or sense strand) لتنتهي بتكون 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 (Anstisense strand) بعض الموراثات .

لقد تم تمييز هذه الاشرطة عن بعضها واثبات الدور المهم لشريط الحامض النووي المشفر في عملية الاستنساخ بواسطة طريقة تدعى بتهجين الحامض النووي الجزيئي . استخدمت هذه الطريقة في بداية الستينات من قبل العالمان هال وسيكليمان (Hall & Spiegelman, 1969) . يتم في هذه الطريقة فصل اشرطة 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 المتددرج بدرجة حرارة الغرفة علىبقاء الاشرطة منفصلة دون عودتها الى الارتباط مرة أخرى . تفصل الاشرطة بعد ذلك بواسطة الطرد المركزي العالي باستخدام مدرج ملح كلوريد السليزيوم القاعدي حيث ينفصل الشريطان عن بعضهما في المدرج على شكل حلقتين احداهما تقع في الاعلى قربة من السطح وهي ذات وزن جزيئي منخفض والاخر 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 الاشارة بان الشريط الثقيل غني بقواعد الجوانين والادنين فيما يحتوي الشريط الخفيف على كمية اقل من هذه القواعد . ان الاشارة الثقيلة والخفيفة يمكن ان تتججن بشكل منفصل مع الحامض النووي RNA . يتم ذلك بفصل طبقي الاشارة 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  $H^3$  ويُسخن المزيج بدرجة حرارة عالية ثم يبرد بشكل مفاجئ بواسطة حمام ثلجي حيث يتكون هجين الاحماس النووي (RNA - DNA) (شكل 6 - 20) .

يتكون الهجين (RNA - DNA) نتيجة تماشل في تتابع القواعد النيتروجينية في كل من شريطي الحامض النووي DNA والحامض النووي RNA . ان حصول الهجين يؤكّد بان الحامض النووي RNA في الهجين هو مستنسخ من شريط الحامض النووي DNA المرتبط معه . ان تحليل مزيج الهجين لكل من الشريط الخفيف والثقيل باستخدام محلول فوتوجرافي حساس جداً اثبت بان طبقة الشريط الثقيل هي الطبقة التي تكونت 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 شريط الفعل في عملية استنساخ الحامض النووي RNA وهو ما يطلق عليه بالشريط المشفر والشريط احساس .

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



تحضر شريحة من كل قنينة وتقطى بالهلام  
الفوتوغرافي وتحفظ بمكان مظلم بدرجة  
حرارة 20°C لأسبوعين

بعد تحميض الشريحة نلاحظ وجود العديد من  
التجمعات السوداء عند الفحص تحت المجهر  
الضوئي في شريحة الشريط الثقيل (H) بينما  
تكاد تختفي في شريحة الخفيف (L).

شكل 6\_20 : طريقة التهجين (RNA \_ DNA) . إثبات دور الشريط الحساس  
أو الشريط المشفر في عملية استنساخ الحامض النووي المرسال .

وفي جميع الاحوال فإن الاستنساخ يتم باتجاه 3<sup>-</sup> → 5<sup>+</sup> على طول القالب  
حيث تضاف النيوكليوتيدات الجديدة إلى النهاية الثالثة بما ان اشرطة الحامض  
النووي DNA متعاكسة كما ان اتجاه الاستنساخ لتكوين الحامض النووي  
RNA يكون من النهاية الخامسة 5<sup>-</sup> إلى النهاية الثالثة 3<sup>-</sup> فان تردد المورث يجب  
ان يبدأ من النهاية 3<sup>-</sup>

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

تحتوي النهاية الخامسة للحامض النووي على قواعد متممة لقواعد أخرى في النهاية الثالثة للحامض النووي الرايبوسومي في الريبوسوم . تساعد هذه على ارتباط الحامض النووي المرسال مع الريبوسوم لأجل الترجمة .

تعتبر هذه أول وظائف الرسائل التي يحملها الحامض النووي المرسال الا وهي الارتباط الصحيح في منطقة مناسبة في الرايبوسوم لأجل ترجمة المناطق المشفرة من النهاية الخامسة حتى الثالثة . اما في النهاية الثالثة فتفق ترددات غلق عملية الترجمة . يتكون الحامض النووي المرسال الاولى الناتج من عملية الاستنساخ من تتابعات مشفرة تدعى بالمحاور (Exons) محاطة بتتابعات أخرى غير مشفرة تدعى بالتدخلات (Introns) . يختلف عدد المحاور والتدخلات في الحامض النووي المرسال الاولى (Primary m RNA) من كائن إلى آخر . تفصل المحاور عن التدخلات بواسطة عدد من التتابعات الخاصة التي تدعى بتتابعات العزل (Consensus Sequences) . يعتقد بان لهذه التتابعات دوراً رئيسياً في عملية تحويل الحامض النووي المرسال الاولى لأجل التخلص من قطع التدخلات او التتابعات غير مشفرة .

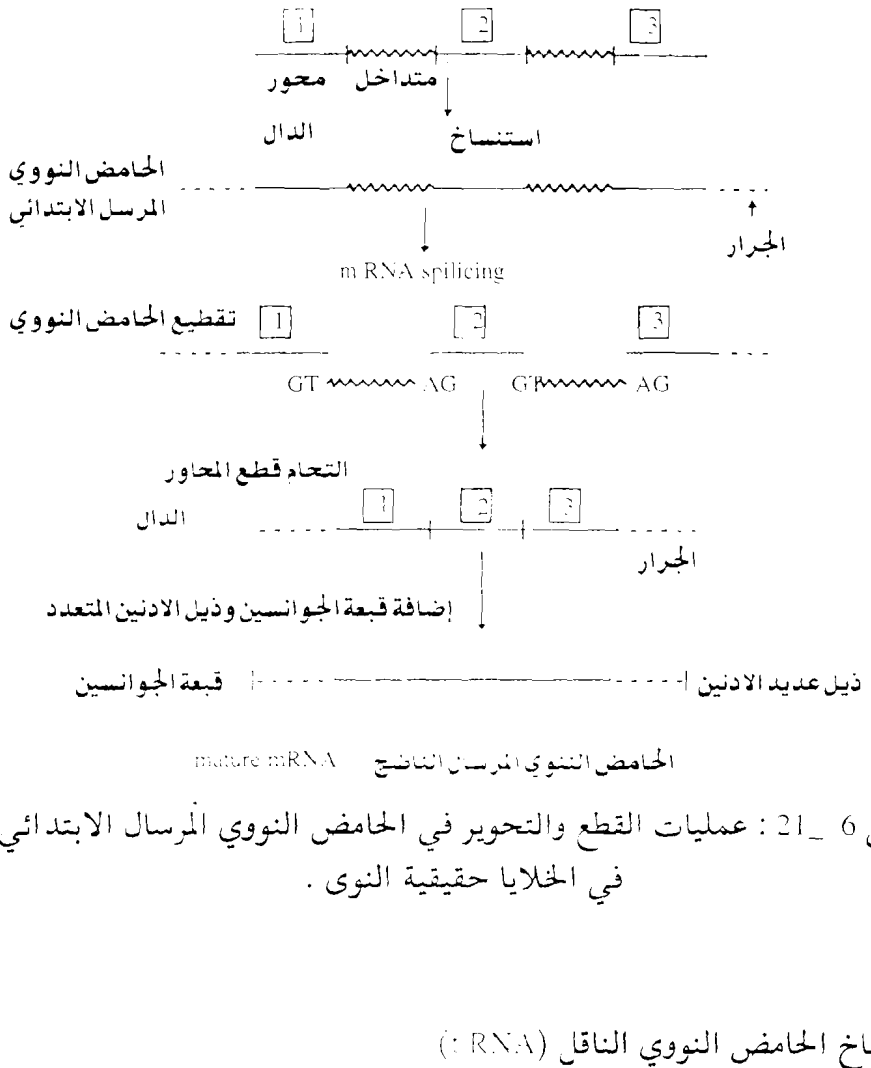
تم عملية فصل التدخلات عن المحاور من خلال هذه التتابعات . لذلك يعتقد بأنها تمثل أشارات خاصة وليس من المعروف فيما اذا كانت هذه التتابعات تمثل مناطق لأنزعات قاطعة معينة .

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

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

اما المتداخلات المزالة فيتراوح طولها بين 52 الى 1589 نيكليوتيد . العملية الثانية هي اضافة قبعة (Capping) لنهاية البنيورين من النهاية الخامسة غير مفهومة الأهمية للحامض النووي المرسال التي يعتقد بانها تؤدي الى حصول الترجمة بطريقة ما . كذلك اضافة ذيل من قواعد الادينين (Poly (A) tail) في النهاية الثالثة . يعتقد بان اضافة ذيل الادينين يعمل على ربط جزئية الحامض النووي المرسال مع جدار الشبكة الاندوبلازمية . لكن تبقى اضافة قبعة الجوانسين (methylguansin (m<sup>67</sup> \_ 7) بعد تحويل القاعدية النيتروجينية الاخيرة لمنطقة الدال التي تقع في النهاية الخامسة غير مفهومة الاهمية . فيما يتم اضافة حوالي 200 نيكليوتيد متتابعة من الادينين الى النهاية الثالثة . لا تحتوي جميع جزيئات الحامض النووي المرسال على غطاء في النهاية الخامسة . كما انه ليست جميعها ذيول عديد الادينين وذلك ما يجعل من الصعب تحديد وظيفة هذه التحورات . بعد اكمال التحورات المذكورة على الحامض النووي المرسال الاولى يكون شريط الحامض النووي المرسال الناضج قد اصبح جاهزاً لعملية الترجمة لانتاج البروتين (شكل 6\_21) .

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



شكل 6 - 21 : عمليات القطع والتحوير في الحامض النووي المرسال الابتدائي في الخلايا حقيقة النوى .

### استنساخ الحامض النووي الناقل ( : RNA)

اشارت نتائج التفاعلات الكيميائية التي اجريت حول ترجمة الشفرات الوراثية التي يحملها الحامض النووي المرسال الى بروتينات بأنه لا يوجد اي تفاعل مباشر بين هذه الشفرات والاحماض الامينية لانتاج سلاسل عديد الببتيد وان هناك وسيطاً آخر يتدخل لاتمام العملية . اتى وجده بان هذا الوسيط هو نوع من الاحماض الشورية الريبيوزية القصيرة التي يصل حجمها الى 4 وحدات سفیدبرج (4S) . تتألف هذه الوحدات من 70 - 80 نيوكلويوتيد طولاً . تحمل هذه الاحماض تتابعات ثلاثة القواعد تدعى الشفرة المضادة

(Anticodon) ويتوقع وجود واحد الى اربع من هذه الجزيئات لكل حامض اميني . يتم استنساخ الحامض النووي الناقل الاولى (Pre - t RNA) بنفس طريقة استنساخ الحامض النووي المرسال عدا بعض النقاط التي سيتم ذكرها .

بالاضافة الى ان استنساخ جزئية الحامض النووي الناقل يتم بواسطة اzym بلمرة الحامض النووي الثالث وليس الثاني . ان جزئية الحامض النووي الناقل الاولى ليست اطول كثيراً من جزئية الحامض النووي الناقل الناضج (mature t RNA) بعد ازالة التتابعات غير المشفرة الزائدة . ففي عملية تقطيع الحامض النووي الريبيوزي فإنه 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 النهاية الثالثة والذي يكون مكملاً للشفرة الوراثية المحمولة على الحامض النووي المرسال . ان عملية ما بعد الاستنساخ التي تتم على جزئية الحامض النووي الناقل الاولى تتضمن استبدال بعض القواعد الشائعة مثل الادينين ، سايتوسين ، جوانين ، يوراسيل الى قواعد غير شائعة مثل الايونسين (I) الذي يشتق اصلاً من الادينين بعد تحويل ذرة الكربون السادسة وبالاضافة لذلك هناك قواعد غير شائعة اخرى مثل اليوردين الكاذب وليوردين الثنائي نهيمروجين والجوانين احادي المثيل وغيرها .

#### استنساخ الحامض النووي الريبيوزي الريبوسومي (rRNA) :

ان احدى اكبر جزيئات الحامض النووي الريبيوزي التي تهـ اهمية في تصنيع البروتين هي حـ جـيـةـ حـامـضـ نـوـويـ الـرـيـبـوـسـومـيـ . حيث تتألف جـيـةـ هـذـاـ حـامـضـ من عـدـةـ لـافـ مـنـ نـيـوـكـيـبـوـتـيـدـاتـ مـقـارـنـةـ مـعـ 70Sـ آـنـيـوكـلـيـوـتـيـدـ تـؤـلـفـ حـامـضـ نـوـويـ النـاقـلـ . فيما يختلف طـولـ حـامـضـ نـوـويـ المرـسـالـ اـعـتـمـادـاـ عـلـىـ طـوـلـ

التابعات المشفرة وغير المشفرة فيه . فمثلاً ان الحامض النووي المرسال الخاص بمورث زلال البيض والذي يتتألف من 1872 نيوكلويوتيد فانه لا يساوي الا نصف طول اطول جزيئات الحامض النووي الريبيوسومي . ان الطريقة التقليدية لوصف ومعرفة نوع جزيئات الحامض النووي الريبيوزي والريبيوسومي هو إستناداً الى معامل ترسيبها (Sedimentation coefficient) والذي يسمى بوحدة سافبرج Svedbreg unit ويرمز لها بـ (S) . تحسب هذه المعاملات من ترسب هذه الجزيئات في الطرد المركزي لدرج سكري (Sucrose gradient) ويمكن وصف الريبيوسومات وتحت الوحدات الريبيوسومية باستخدام قيمة (S) . ان كل ريبوسوم يتتألف من تحت وحدتين غير متساوية وهما تحت الوحدة 50S وتحت 30S كما هو الحال عليه في الاحياء بدائية النوى ولهمما القيمة 70S . اما الريبيوسوم 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 الوحدتين هو اكبر من قيمة (S) للريبيوسوم في ترسيب اختباري . لذلك فان طول الحامض النووي الريبيوسومي 16S لا ينعكس على قيمة (S) له . وفي كلا الاحياء بدائية النوى وحقيقية النوى فان عملية الاستنساخ تؤدي الى تكوين جزيئه حامض نوى ريبوسومي طويلة تدعى بالحامض النووي الريبيوسومي لاوسني . ويقوم انزيم بلمرة الحامض النووي الريبيوزي باستنساخ الحامض الريبيوسومي 28S - 18S فيما يقوم انزيم البلمرة الثالث باستنساخ الحامض النووي الريبيوسومي 5S .

وتؤدي عمليات ما بعد الاستنساخ الى انشصاره الى اجزاء بواسطة الانزيمات . بالإضافة لعمليات الانشطار التي تحدث بعد الاستنساخ فانه يحدث اضافة مجاميع المثيل للكثير من نيوكلويوتيدات الحامض .

يختلف طول الحامض النووي الريبيوسومي الاولى حسب الانواع . ففي

الحشرات يكون  $37S$  والبرمائيات  $40S$  واللبائين  $45S$ . وفي جميعها فإن عمليات ما بعد الاستنساخ تؤدي إلى تقطيعه إلى جزيئتين هما جزيئة الحامض النووي الريبوسومي  $18S$  وجزيئة أخرى تترواح بين  $25S - 28S$ . هناك العديد من نسخ المورثات الخاصة بالحامض النووي الريبوسومي في نادة الوراثية للاحياء جمِيعاً. وتقع نسخ المورثات الخاصة بالحامض النووي الريبوسومي في تكرارات خاصة يطلق عليها بالكريوماتين النووي (Nucleolar chromatin) وهي جزء من منطقة تدعى بمنطقة تنظيم نووي (M. N.) (Nucleolar organization.)

**الفصل السابع**

**الميتوكوندريا والطاقة**

**Mitochondria and Energy**

## مقدمة :

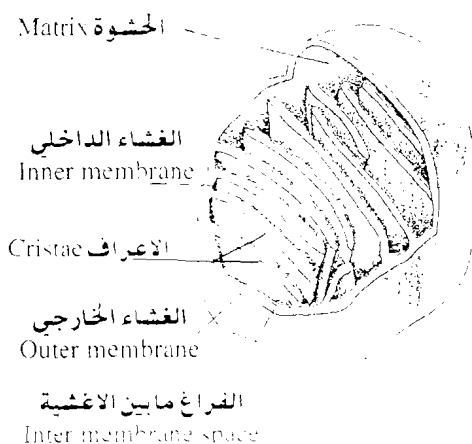
توجد المايتوكوندريا في جميع أنواع الخلايا باستثناء خلايا الدم الحمراء في الإنسان وبعض الأحياء بدائية النواة كالبكتيريا وتنشر في السايتوبلازم على هيئة أشكال مختلفة . فهي أما على شكل كريات أو عصيات أو بيضوية أو أجسام خيطية ويتغير شكلها وحجمها تبعاً لفاعلية الخلايا ولكنها في جميع الأحوال لا يزيد حجمها عن 10 ميكرومتر وثابتة الشكل تقريباً في النوع الواحد من الخلايا . تميز الخلايا المنتجة لكميات كبيرة من الطاقة بعدد كبير من المايتوكوندريا الكبيرة الحجم والعقدة التركيب كما هو الحال في الخلايا الجدارية الفارزة لحامض 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 المعدى ( $PH = 1.0$ ) والغطاء السكري المغلف للمعدة ( $PH = 7$ ) . لذلك فإن هذه الخلايا بحاجة إلى 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 فإنها تعمل على إطلاق طاقة الدهون على هيئة حرارة لتدفئة الأحياء التي تدخل السبات الشتوي للحفاظ على حياتها .

قد يصل عدد المايتوكوندريا في مثل هذه الخلايا إلى أكثر من ألف لخلية الواحدة بينما تكون قليلة العدد في خلايا مثل الخلايا اللمفاوية .

## الفحص المجهرى الكيميائى للمايتوكوندريا :

يمكن رؤية المايتوكوندريا تحت المجهر بعد صباغة النماذج بالاليوسين أو الهيماتوكسيلين إلا أنها تظهر واضحة جداً عند استخدام الهيماتوكسيلين الحديدي وأخضر جنسن B حيث تتأكسد محتوياتها مسببة الوانا غامقة يمكن تمييزها بوضوح (شكل 7 - 1) .

أما عند فحصها بالجهر الإلكتروني فإن التراكيب الداخلية لها تظهر واضحة وتبدو كعصيات مزدوجة الغشاء معقدة التركيب الداخلي . تحاط المايتوكوندريا بغشاء خارجي أرق من الغشاء البلازمي يبلغ سمكه حوالي 7 نانوميتر أمثل الطبيعة يتألف من البروتينات والدهون وتمثل البروتينات أكثر من 96% من مكوناته بينما تمثل الدهون بأنواعها كالدهون المفسفرة والكوليسترون حوالي 25 - 30 % .



شكل ٧ - ١ : صورة بالجهر الإلكتروني لعصية مايتوكوندريا (أعلى) وتحفظ للصورة موضحاً عليه أجزاء المايتوكوندريا (أسفل) .

بينما تمثل الفحوصات الهرستوكيميائية التي أجريت على أغشية المايتوكوندريا 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 للمايتوكوندريا عن غشائهما الداخلي فسحة أو فراغ يبلغ عرضه حوالي 6.5 نانوميتر يسمى بالفراغ الخارجي Outer space . أما الغشاء الداخلي فيتميز ببروتيناته العالية حوالي 85% تمثل

نسبة كبيرة منها أنزيمات ومواد مساعدة لسلسلة النقل الإلكتروني .

يبلغ سمك الغشاء الداخلي حوالي 8 نانوميتر ويتميز بأنشأاته المتميزة التي تؤلف ما يسمى بالاعراف او القناع 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 و سايتوكرومات b و C<sub>1</sub> و C<sub>3</sub> و a<sub>3</sub> و a<sub>1</sub> و Iron-sulphur proteins و Succinic dehydrogenase و NAD<sup>+</sup> و FAD وتتركز هذه عادة على الاعراف المتدة نحو الفراغ الداخلي . هذا إضافة لوجود أملاح لاعضوية عديدة أبرزها الكالسيوم والمغنيسيوم .

تتدل أعراف الغشاء الداخلي نحو فراغ المايتوكوندريا بأشكال وهياكل مختلفة إضافة لاختلاف طبيعتها وعدها . تبدو الاعراف أما على هيئة حواجز أو تراكيب أنبوية شبيه بالزغابات تتدل أما بصورة غير كاملة أو كاملة أو متشابكة . فالاعراف الحاجزية تترتب على هيئة أزواج متقابلة بحيث يقابل حاجز متدد من جهة حاجز أمامه متدد من الجهة الثانية وقد تتدل حتى تلتزم مع السطح الداخلي للغشاء الداخلي المواجهة لها بحيث تقسم فراغ المايتوكوندريا الى ردحات متعددة . قد تتفرع هذه الحواجز أيضاً مؤديه الى زيادة عدد الردحات الداخلية . تتحرف الاعراف الحاجزية القصيرة المتقابلة عن بعضها بحيث تتدخل الاعراف المتقابلة مع بعضها معطيه هيئة معقدة لداخل المايتوكوندريا . كما يمكن مشاهدة الاعراف مرتبة على هيئة دوائر متحدة المركز كما هو في مايتوكوندريا بعض العضلات القلبية .

اما الاعراف الأنبوية التي يمكن مشاهدتها في مايتوكوندريا خلايا الابتدائيات والغدد الكظرية والجسم الأصفر وخلايا أنابيب ماليجي في الحشرات والخلايا الطلائية المبطنة للمجاري التنفسية واحلايا الكبدية والعصبية فأنها تكون على هيئة أنابيب مفردة أو متفرعة تتشابك بطريقة غير منتظمة داخل

فراغ المايتوكوندريا الداخلي . تحتوي الاعراف الانبوية في نهايتها على منطقة متوسعة على هيئة الحووصلات أو الاكياس .

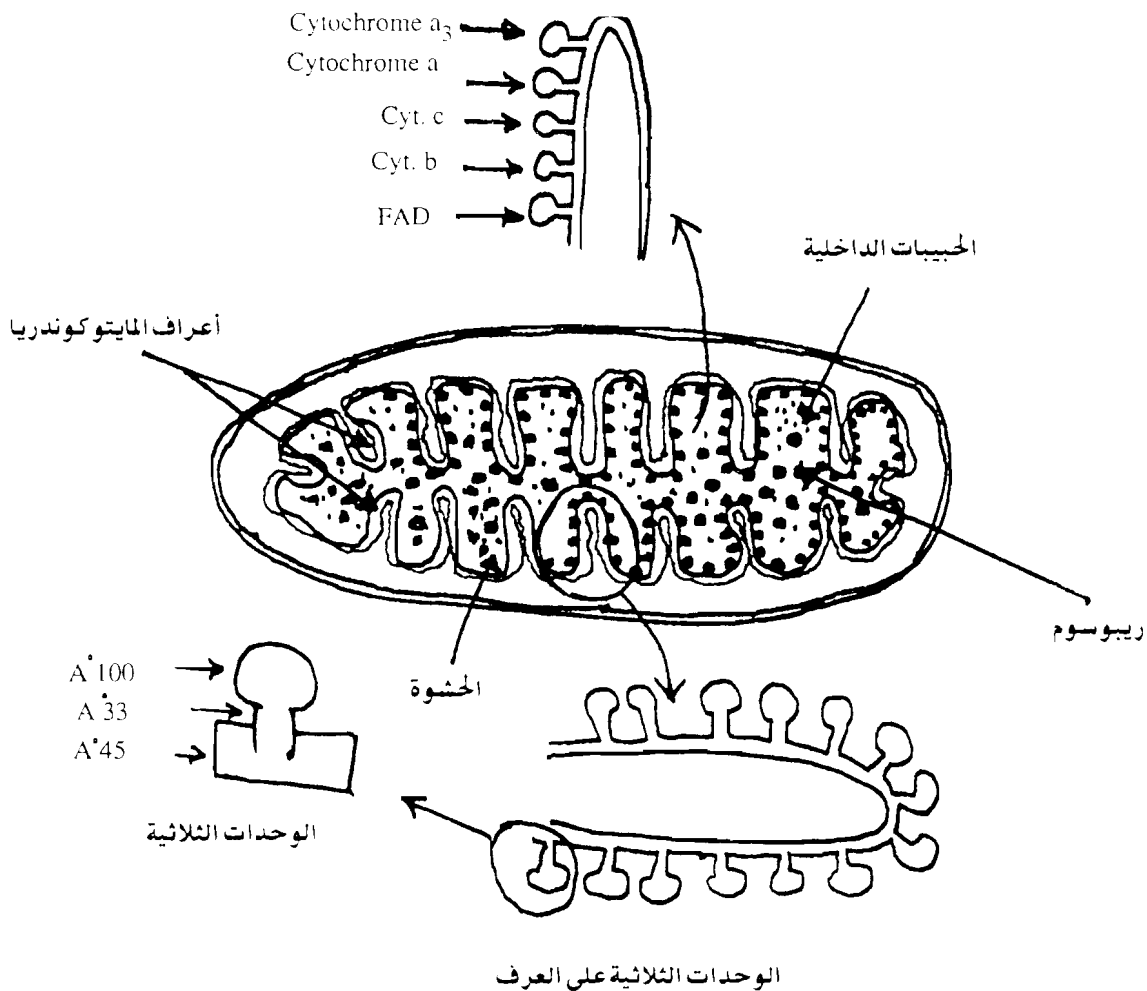
في بعض الخلايا يمكن مشاهدة توزيع غير منظم للاعراف داخل المايتوكوندريا فقد نجد كثافة وتشابك لها في جهة من المايتوكوندريا بينما تحتوي الجهة المقابلة على عدد قليل من الاعراف .

تمتد الاعراف عادة بصورة عرضية داخل المايتوكوندريا الا أنه من الممكن في بعض الانواع أن تمتد بصورة طولية من أقطاب العرضية كما هو الحال في مايتوكوندريا الديدان الطفيلي . ويمكن مشاهدة أمتدادات مختلفة للاعراف عرضية وطولية مائلة في مايتوكوندريا خلايا مثل خلايا العضلات الهيكلية وخلايا الانسيوبات البعيدة الملتوية في الكلى .

يختلف عدد الاعراف الموجودة في المايتوكوندريا أيضاً ففي مايتوكوندريا العضلات الهيكلية والمحضطة عموماً والحيوانات المنوية والخلايا الدهنية الملونة وخلايا عصي شبكيّة العين وخلايا الانسيوبات الملتوية الكلوية يكون عدد الاعراف كبير جداً بحيث تشغّل معظم فراغ المايتوكوندريا . أما في الخلايا الهدبية وخلايا الكبد والخلايا المبطنة للقنوات التنفسية فإن مايتوكوندرياتها أعراف قليلة .

تظهر صور المجهر الالكتروني للاعراف بأنها تحتوي على نتوءات نحو الخارج مؤلفة من وحدات ثلاثة تمثل موقع تركز الانزمات التنفسية (راجع فصل الاesthesie الخلوية) حيث بينت الفحوصات الهستوكيميكية تجمع هذه الانزمات على هيئة تجمعات أو صفوف متكررة تدعى بالاوكسي سومات Oxsomes أو Elementary Particles . يحتوي الفراغ الداخلي للمايتوكوندريا على مادة بينية أو حشوة تختلف في كثافتها وتحتوي على حبيبات كثيفة دائرية بقطر حوالي ٥٠ نانوميتر تدعى بحببيات المايتوكوندريا الداخلية Intramitochondrial granules . ويعتقد بأنها موقع تأثير أيونات الكالسيوم . كما تحتوي حشوة المايتوكوندريا على معظم الانزمات التنفسية المعروفة أضافة لאיونات ونيوكليوتيدات وترانكيب بلورية وريبوسومات

وأحماض نوية ريبوزية . وتبعد قيمة ترسيب ريبوسومات المايتوكوندريا 55S وتساهم هذه في توفير البروتينات اللازمة للمايتوكوندريا (شكل 7 - 2) .



شكل 7 - 2 : التركيب الدقيق لاعراف المايتوكوندريا موضحاً فيه ترتيب السايتوكرومات في الوحدات الثلاثية .

للميتوكوندريا مادة وراثية خاصة بها mt DNA موجودة على هيئة خيوط مزدوجة لولبية أو على هيئة حزم أو تجمعات . يبلغ حجم mt DNA الميتوكوندريا في خلايا الإنسان 16,596 زوج قاعدي (bp) بينما يبلغ في الخمائير 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 للخمائير 10 - 20 % من مجين خلية الخميرة . يختلف الحامض النووي الميتوكوندري في بعض خصائصه الفيزيائية عن نظيره الصبغي أو الكروموموسومي . اذ يكون اقل كثافة حيث تبلغ كثافته في الخميرة حوالي  $1.683 \text{ غم/سم}^3$  مقارنة بـ  $1.6 \text{ غم/سم}^3$  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 البلازميد 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 لن دوره خلوية كاملة .

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

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

جزئية) الموجودة فيها وجميع إنزيمات تضاعف واستنساخ الحامض النووي المايتوكوندريي فانها مشفرة في موروثات موجودة في الحامض النووي الصبغي . وعلى ذلك فان حجم مجين المايتوكندر اكبر من حاجتها وهذا ما يجعل الامر لغزاً محيراً على الرغم من وجود الكثير من التتابعات غير المشفرة في الاحياء حقيقة النوى مثل تتابعات الحامض النووي (Satellite DNA) والمتدخلات . لكن يعتقد بأن السبب ربما يعود الى الدور التطوري للمايتوكوندريا من خلال اضافة تتابعات متطرفة جديدة للاحياء . حيث ان معدل الطفرات الوراثية فيه عالي . ان الحامض النووي المايتوكوندري في جميع اللبان لا يمتلك متدخلات ضمن موروثات الا انه يمكن إيجاد مثل هذه التتابعات في الاحياء حقيقة النوى البدائية . ان وجود المعدل العالى للطفرات الوراثية في الحامض النووي المايتوكوندري يساعد في دراسة بعض الجوانب الجزيئية له . فقد وجد بان حصول الطفرات الوراثية التي تسمى افرادها بتيت (petite) (يتميز افرادها بصغر الحجم وقلة استفادتها من الاكسجين عند تثليل الهيدروكربونات ولا تنموا الا بوجود وسط غذائي مقوى بالجلوكوز) ينتج عن فقدان نشاط اzym اكسدة السايتوكروم (Cytochrome Oxidase) الذي يؤدي الى تقدم هذه الخلايا . ان مثل هذه الطفرات اعطت دليلاً على اهمية هذا الحامض النووي في حصول تغيرات موروثة . كما ان الدراسات السايتولوجية لبعض الاحياء كالبراميسيوم اثبتت بان لهذا الحامض النووي دوراً مهماً في توارث بعض الصفات كمقاومة المضاد الحيوي الارثومايسين .

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

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

ولذلك فان مضاد الشفرة الخاص بالحامض النووي للتربيوفان المايتوكوندري يميز كلا من UGG و UGA طبقاً لنظرية الارجوجة .

2. المثنين الداخلي يشفر بواسطه AUG و AUA بينما يشفر اصلاً بواسطه الشفرات AUG و AUU و AUA و AUC .

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

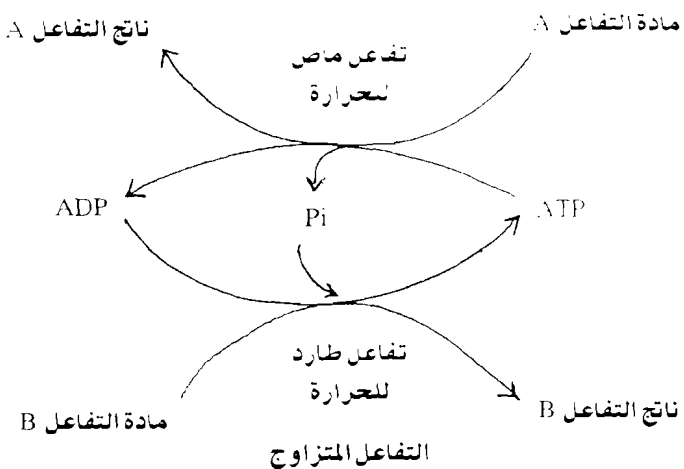
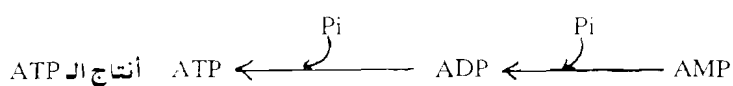
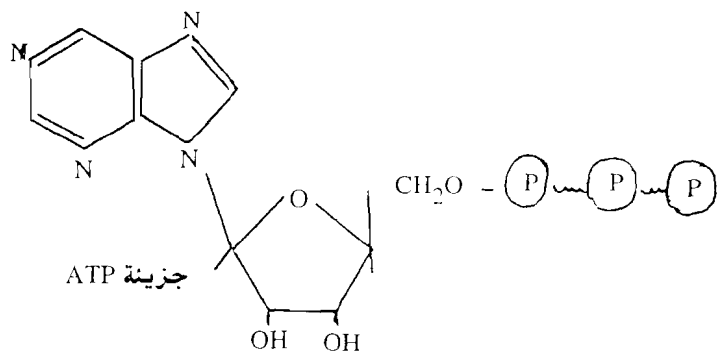
**أطلاق الطاقة في المايتوكوندريا :**

تمثل المايتوكوندريا موقع جمبع الانزيمات والعوامل المساعدة اللازمة لعملية إطلاق الطاقة من خلال دورة الاحماض الثلاثية TCA أو دورة كربس وسلسلة النقل الالكتروني . تنطلق الطاقة على هيئة جزيئات تدعى بالادينوسين ثلاثي الفوسفات Adenosine triphosphate ATP ويرمز له بـ ATP . يتتألف 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 ATP بعد إضافة مجموعة فوسفات وتنتمي عملية خزن اضافة 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 دائمًا مع تولد جزيئات ATP . تفاعلات

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



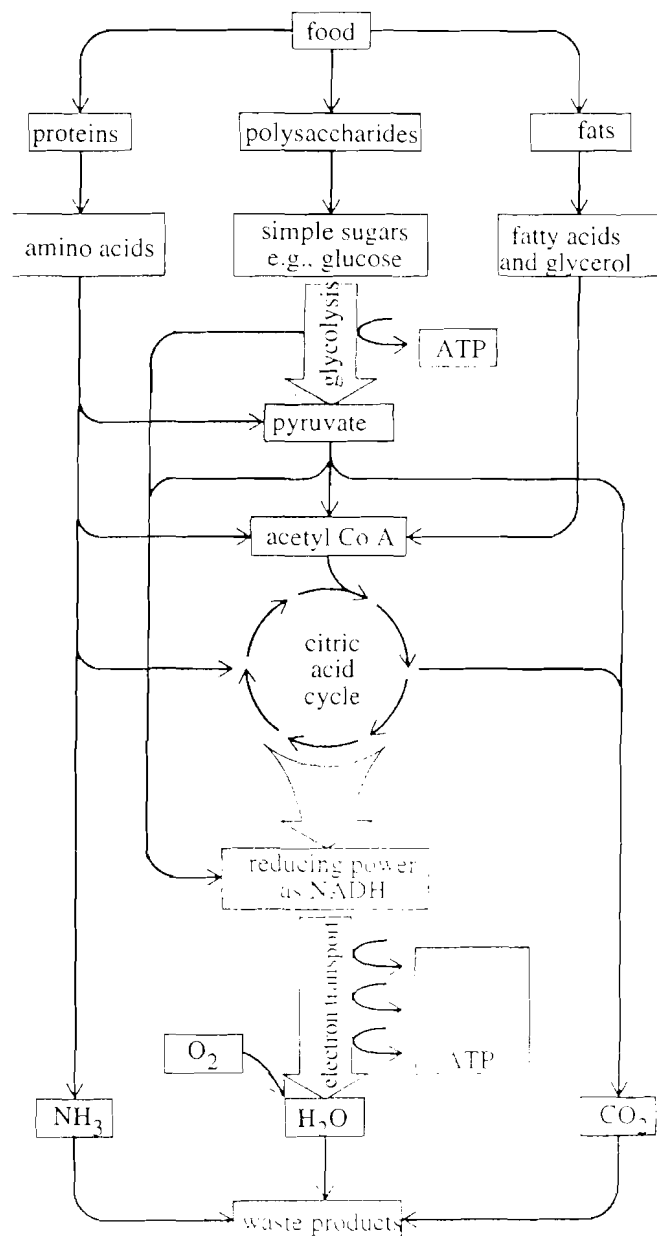
شكل 7 - 3 : جزيئة الطاقة ATP وطريقة توليدها واستهلاكها عبر التفاعلات المترادفة .

تم عملية نقل الطاقة وتوليد جزيئات ATP عن طريق تفاعلات الاكسدة والاختزال . أن فقدان الكترون من مادة مختزلة وأستقراره في مادة مؤكسدة يتطلب انطلاق طاقة . تعتمد كمية هذه الطاقة على الفرق بين مقدرتى المادة المختزلة (الواهبة للكترون) والمؤكسدة (المستلمة للكترون) على أعطاء الالكترونات وهو ما يسمى بالضغط الالكتروني حيث تنساب الالكترونات خلال هذا النظام من المواد ذات الضغط الالكتروني العالى الى المواد ذات الضغط المنخفض . وبأنتقال الالكترونات تنساب الطاقة بدرج ليتم تحويلها الى جزيئات ATP عن طريق الفسفرة التأكسدية (شكل 7 - 4) .

أن احتراق 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 المخزنة في جزيئة جلوكوز 686 كيلو سعره يتم استخلاص 277 كيلو سعره منها لبناء 38 جزيئة ATP فيما يتسرب 409 كيلو سعره كحرارة داخل الخلية .

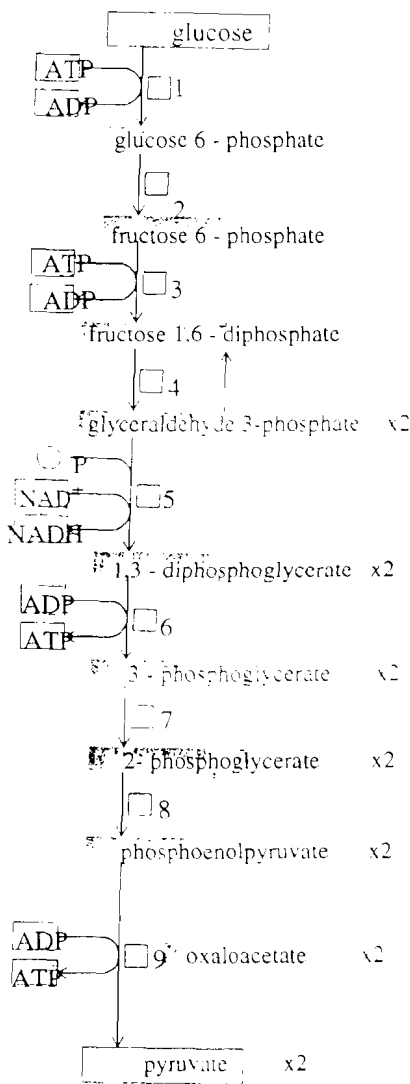
جزيئه ATP ليست الوحيدة التي توفر الطاقة اللازمة للتفاعلات البايوكيميائية بل هناك جزيئات أخرى تشبهها في التركيب وتحتوي على روابط فوسفورية غنية بالطاقة مثل اليوردين ثلاثي الفوسفات UTP Guanosine tri- GTP وجوانسين ثلاثي الفوسفات Uridine triphosphate phosphate . إضافة للروابط الكبريتية الغنية بالطاقة ومع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



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

## الفسفرة التأكسدية للجلوكوز : Glycose Oxidative Phosphorylation

يتم إطلاق الطاقة من الجلوكوز داخل المايتوكوندريا بعد تحويله أولاً إلى مركب أستيل كوأنزيم A (Acetyl-co A) في السايتوبلازم عبر عدد من التفاعلات الكيميائية التي تدعى بمسار أمبدن - مايرهوف أو الجلايكوليز (شكل 7 - 5) .



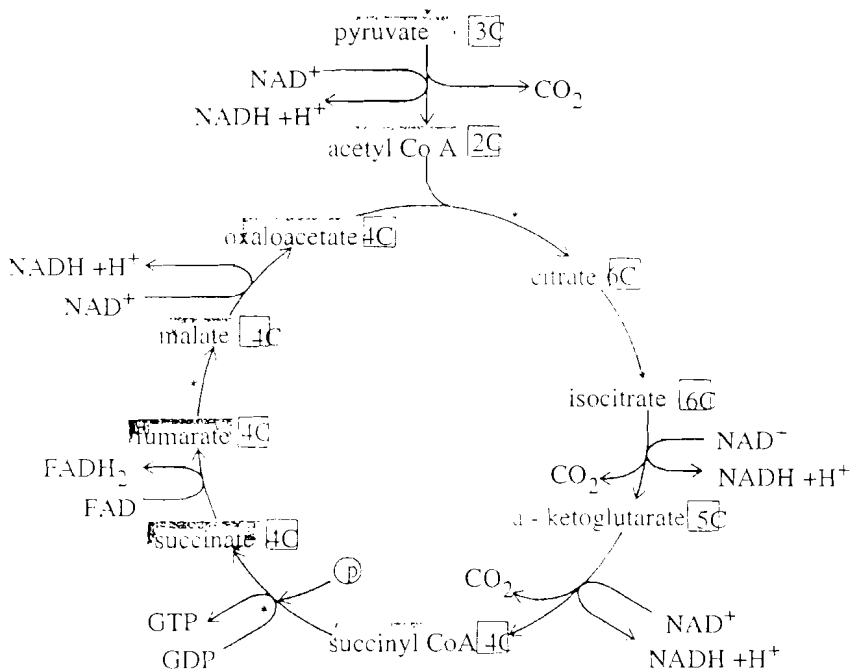
في هذا المسار يدخل الجلوكوز تفاعلين ماصين للطاقة يتم خلالهما فسفرة الجلوكوز حيث يتحول في التفاعل الأول إلى مركب جلوكوز 6 - فوسفات / فركتوز 6 - فوسفات وتحول هذا في التفاعل الثاني إلى المركب فركتوز 1 - 6 فوسفات ويستهلك في هذين التفاعلين جزيئين من ATP . يننشرط بعدها المركب الأخير لانتاج جزيئان من السكر الثلاثي جليسروالدهايد - 3 - فوسفات التي تدخل تفاعلات أخرى تتحول في نهايتها إلى بايروفات (حامض البايروفك) التي لا تثبت أن تتحول إلى أستيل COA تدخل دورة الاحماس الثلاثية في المايتوكوندريا . تنطلق خلال عملية تحويل الجلوكوز الى

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

أستيل COA عدداً من جزيئات ATP ومركبات الطاقة الوسيطة NADH .

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

تدخل جزيئات الأستيل COA دورة الأحماض الثلاثية أو دورة كربس حيث يتحول خلالها إلى دورة من الأحماض الثلاثية تبدأ بالسترات Citrate وتنتهي بالأوكزلات Oxaloacetate (شكل 7 - 6) .

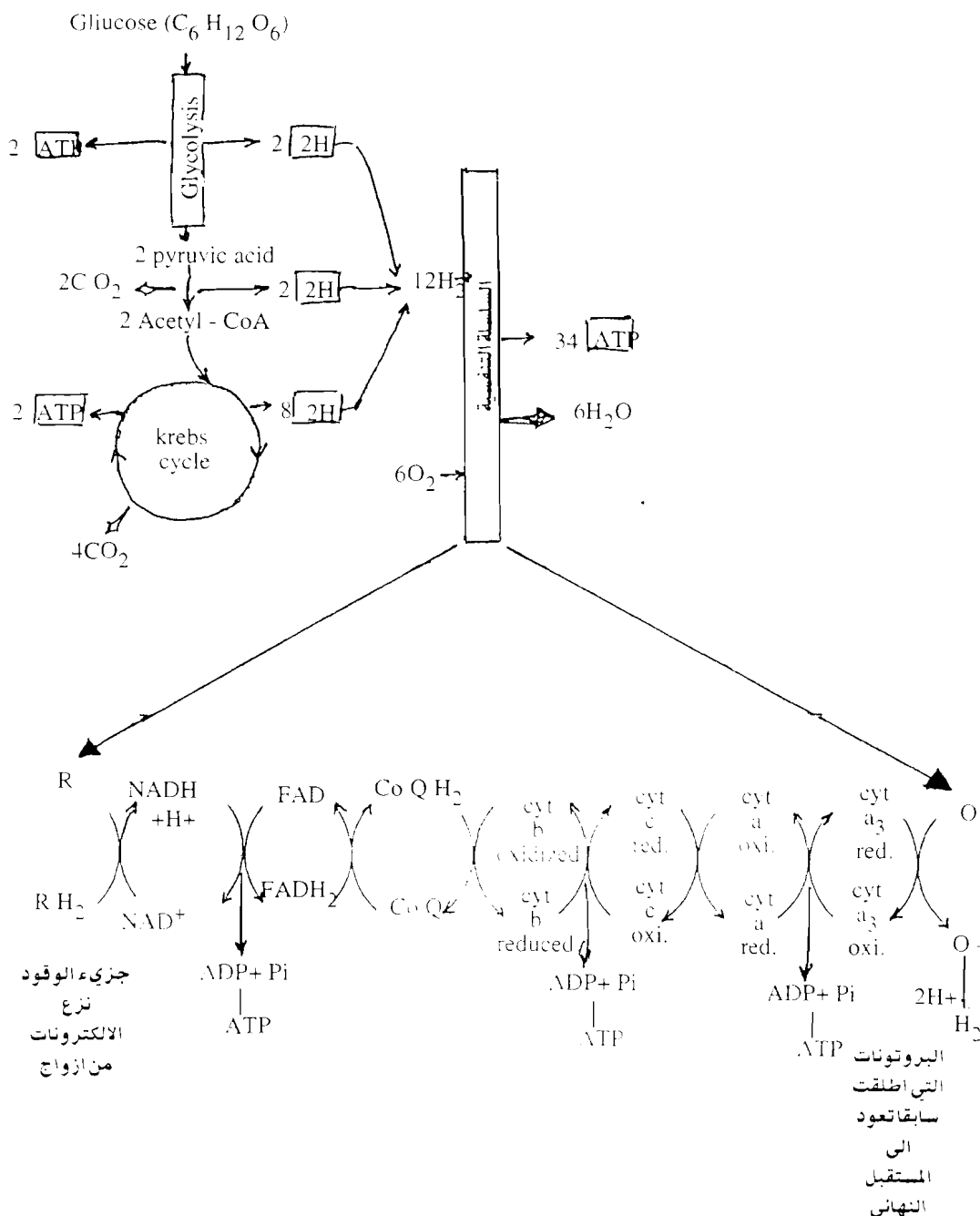


شكل 7 - 6 : دورة الأحماض الثلاثية TCA أو دورة كربس التي تدخلها جزيئات الأستيل COA لأطلاق بعض الطاقة وعدد من مركبات الطاقة الوسيطة FADH<sub>2</sub> و NADH .

تنطلق خلال هذه الدورة كمية من الطاقة يتم تخزينها في عدد من جزيئات ATP و GTP زائداً مركبات طاقة وسيطة NADH و FADH<sub>2</sub>. كما تنطلق خلال مسار أمبden - مايرهوف ودورة كربس عدداً من جزيئات ثاني اكسيد الكاربون والماء كنواتج جانبية . تتولد من مسارات الطاقة السابقة 12 جزيئة هيدروجين يرتبط بعضها مع مركبات NAD و FAD لانتاج وسائل الطاقة NADH و FADH<sub>2</sub> ويبقى بعضها على هيئة ذرات .

تدخل جميع ذرات الهيدروجين الناتجة عن المسارات السابقة بما فيها تلك المرتبطة مع وسائل الطاقة سلسلة النقل الالكتروني التي تتتوفر أنيوناتها أو ساينتوكروماتتها على الوحدات الثلاثية لاعراف الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا . خلال سلسلة النقل الالكتروني تنشطر كل ذرة هيدروجين مولدة أيون هيدروجين موجب H<sup>+</sup> والكترون .

يرتبط كل أيونين من أيونات الهيدروجين الناتجة عن الانشطار مع ذرة أوكسجين واحدة (مستقبل نهائى) لانتاج جزيئة ماء . فيما تنتقل الالكترونات عبر سلسلة النقل الالكتروني . ينطلق من خلال انتقال الالكترونات من موقع الى آخر في تسلسle كمية من الطاقة يتم خزنها في مركب ATP وفي نهاية الدورة الالكترونية يتكون 34 جزيئة ATP وستة جزيئات ماء وتنتهي عند ذلك كسرة الجلوكوز حيث يتولد في نهاية العملية 40 جزيئة ATP و تستهلك فسفرة الجلوكوز جزيئتا ATP ليصبح صافي الصافحة التي يتم الحصول عليها في الاكسدة 38 جزيئة ATP من كل جزيئه جلوكوز واحدة (شكل 7 - 8) .



شكل 7 - 8 : مواقع انطلاق ذرات الهيدروجين في مسار أميدن - مايرهوف ودورة  
كربس الازمة لدورة سلسلة النقل الإلكتروني لاطلاق المزيد من الطاقة .

## وظائف أخرى للمايتوكوندриا :

يعتبر أطلاق الطاقة هو الوظيفة الرئيسية في المايتوكوندريا . الا ان هناك وظائف أخرى تقوم بها منها قدرتها الكبيرة على تركيز أيون الكالسيوم لأكثر من 25% من وزنها وعلى هيئة فسفات الكالسيوم .

يستخدم الكالسيوم المايتوكوندري كعامل مساعد في كثير من التفاعلات التي تجري في حشوة المايتوكوندريا وعلى أغلفتها . ويعتقد بأن الحبيبات التي تنتشر في حشوة المايتوكوندريا هي موقع تخزين هذه الأيونات .

تحتوي حشوة المايتوكوندريا على عدد من الريبوسومات إضافة لجزئيات من الحامض النووي الناقل RNA وأشرطة مزدوجة من الـ DNA وهو ما يعزز الاعتقاد بأن للمايتوكوندريا القدرة على تصنيع على الأقل بعض بروتيناتها اللازمة لعمليات الأكسدة والاحتزال وغيرها . كما شوهدت بعض الصفائح الحية في مايتوكوندريا بيوس بعض القواعق مما يؤكّد دورها في بناء البروتينات .

إضافة لذلك فإن المايتوكوندريا تحتوي على بعض الإنزيمات التي لها علاقة بتحويل الكوليسترون إلى سترويدات وهو ما يعني وجود دور لها في بناء الدهون . كما يعتقد بأن لها دوراً في بناء الحديد الضروري لبعض المساعدات الإنزيمية التنفسية . وحديثاً أثبتت بأن للمايتوكوندريا دور كبير في موت الخلايا البرمجي Apoptosis .

## تضاعف المايتوكوندريا :

للمايتوكوندريا مادة وراثية مستقلة تمكّنها من الانقسام المستقل عن الخلايا . ولا بد أن يتبع DNA المايتوكوندريا التضاعف شبه المحفظ المعروف في كافة الأحياء .

تضاعف المايتوكوندريا بالانشطار الثنائي Binary fission حيث توزع مادتها الوراثية بعد التضاعف على نصفي العضية يليه تحصر الغشاء الخارجي والداخلي نحو الداخل حتى ينفصل نصفي المايتوكوندريا بحاجز مزدوج ثم ينفصلاً ليكونا

زوج من المايتوكوندريا الصغيرة . ولا تثبت هذه أن تكبر بالحجم لتصل إلى حجمها الطبيعي . ويشابه ما يحصل في تكاثر المايتوكوندريا مع ما يحصل في تكاثر البكتيريا وبعض الأوليات .

تلتحم المايتوكوندريا في بعض الأحيان مع أخرى لتكوين عضية كبيرة الحجم ولا يعرف تماماً السبب الذي يدفعها إلى ذلك ولكن يعتقد بأن ظروف الخلية الغذائية أو الفزيائية دوراً في ذلك .

#### منشأ المايتوكوندريا :

تشترك المايتوكوندريا في العديد من خصائصها الشكلية والكيميائية مع الأحياء بدائية النواة . فكلاهما لا تحتويان على نواة متميزة وتتكاثران بالانشطار الثنائي ولا ترتبط مادتهما الوراثية بالهستونات . هذا إضافة لصفات مشتركة أخرى . وهذا ما يدفع بالاعتقاد بأن المايتوكوندريا هي في واقع الحال كائنات حية بدائية النواة تطفلت على الخلايا بصورة أجبارية وتكيفت عبر الآف السنين لتصبح جزءاً من الخلايا تفيدة لها في أطلاق الطاقة مقابل حصولها على احتياجاتها الغذائية وغيرها . وتعتبر قدرتها الذاتية على الانقسام المستقل أهم الدلة على هذا الاعتقاد . يعتقد البعض بأن المايتوكوندريا نشأة من فجوات غشائية ملتحمة . يفترض هذا الاعتقاد بدخول فجوة غشائية كبيرة الحجم محملة بقليل من السايتوبلازم وبعض محتوياته من الريبوسومات والـ DNA إلى داخل فجوة غشائية أخرى أصغر حجماً بحيث يؤدي ذلك إلى إنشاء جدار الفجوة الداخلية بسبب حجمه الكبير في أماكن مختلفة مكوناً الاعراف الموجودة في الغشاء الداخلي للمايتوكوندريا . كما يفترض الاعتقاد بأن الريبوسومات وجاءـ الـ DNA ساهمت في بناء الإنزيمات اللازمة لعمل هذه العضية . ومع وجود المنطق في مثل هذا الاعتقاد إلا أنه لا توجد أدلة علمية على الأطلاق لإثبات ذلك .

**الفصل الثامن**

**البلاستيدات**

**Plastids**

## مقدمة :

البلاستيدات هي أوضاع الأجزاء الخلوية النباتية المحفوظة تحت المجهر . اكتشفت البلاستيدات عام 1883 وأطلق عليها شيمبر Schimper المصطلح المعروفة به إلى الان . توجد البلاستيدات في جميع النباتات وتظهر في الخلايا باشكال وأحجام ولون مختلفة .

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

فالخلايا النباتية التي تعود للنباتات متعددة المجموعة الكروموموسومية 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 الأجزاء المعرضة للضوء اكبر من بلاستيدات خلايا النبات نفسه غير المعرضة للضوء او قليلة الأضاءة .

عدد البلاستيدات في الخلية يتراوح ما بين بلاستيدة واحدة كبيرة الحجم كما هو الحال في الكلاميدوموناس الى 40 - 20 في خلايا النباتات الراقية . ويعتبر عدد البلاستيدات في خلايا النبات ثابتاً نوعاً 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 السايتوبلازم بصورة متجانسة . يتغير موقع البلاستيدات في الخلايا بسبب حركة السايتوبلازم والحركة الاميبية النسبية للبلاستيدات ويزداد عددها في الأجزاء المعرضة للضوء نتيجة للحركة مقارنة مع توزيعها في حالة الظلام .

تنشأ البلاستيدات كبلورات شعرية Crystal Lattic مزدوجة الغلاف صغيرة

الحجم لا تثبت ان تكبر في الحجم مع وجود الضوء وتدعى بعد ذلك بالبلاستيدات الاولية Proplastids . وبدأ 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 .

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

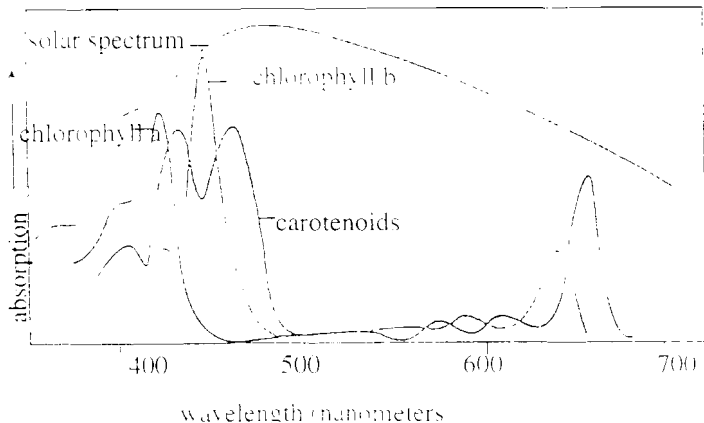
### أنواع البلاستيدات وأصباغها :

هناك نوعين من البلاستيدات في الخلايا 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 تحول البلاستيدات عديمة اللون اولاً الى بلاستيدات خضراء اللون ثم حمراء اللون عند نضج هذه الشمار .

تنتشر البلاستيدات عديمة اللون في خلايا الاجنة والخلايا الجرثومية النباتية اضافة للاجزاء النباتية غير المعرضة للضوء . تسمى البلاستيدات غير الملونة تبعاً لنوع خزينتها من المواد . فالبلاستيدات الخزنة للنشأ تدعى Amyloplast والخزنة للدهون Elaioplasts او Oiosomes والخزنة للبروتين Proteinplasts . يمكن الكشف عن هذه البلاستيدات بواسطة الطرق الهستو كيميائية مثل معاملة الخلايا النباتية بـ"بيود" 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 الاصغرى 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 وتحتلت هذه في امتصاصها للضوء باطوال موجية مختلفة (شكل ٨ - ١) . 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 ٨ - ١ : الاطوال الموجية للضوء المتصق من قبل صبغات بلاستيدية مختلفة .

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

يتتألف الكلوروفيل من جزيئات تحتوي على رأس محب للماء Hydrophilic مؤلف من أربعة حلقات بايرول Pyrrole rings مرتبطة مع بعضها عن طريق ذرة مغنيسيوم Mg مركبة مكونة من بروفرين Prophyrin (شكل 8 - 2) . وهذا التركيب يماثل ما هو موجود في الهيموغلوبين والسايتوكرومات باستثناء وجود ذرة المغنيسيوم في الكلوروفيل .

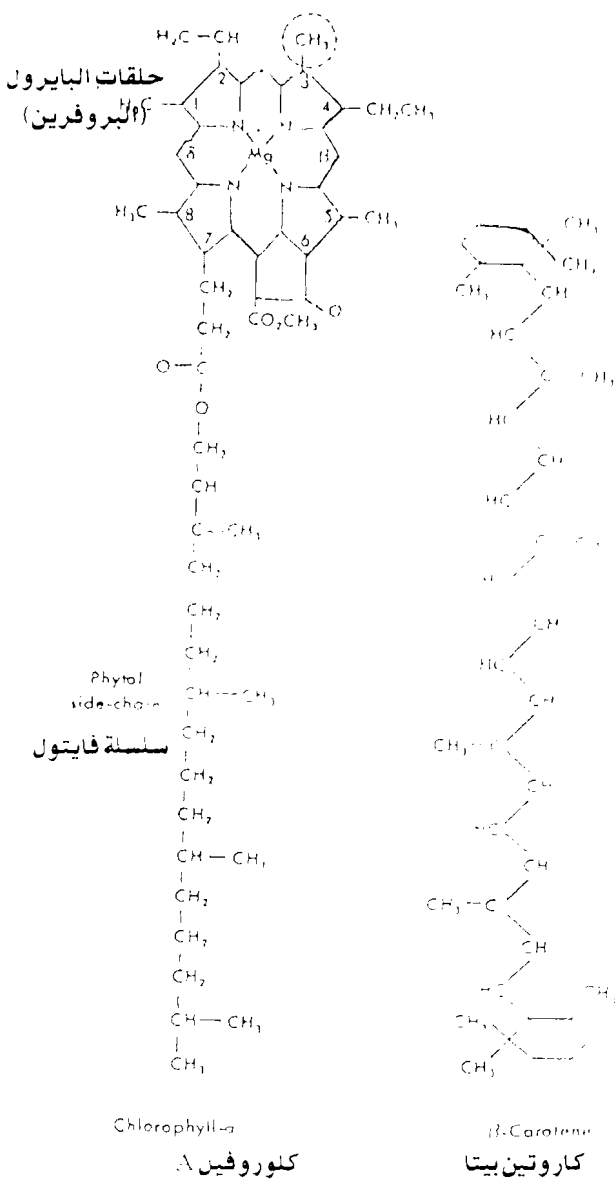
يرتبط مركب البروفرين عن طريق أحدى حلقاته مع سلسلة فايتول غير محبة للماء Hydrophobic phytol Chain ويختلف كلوروفيل A عن B في هذا التركيب بوجود مجموعة مثيل  $CH_3-$  في كلوروفيل A ومجموعة الدهايد  $CHO-$  في كلوروفيل B . ولا يرتبط الكلوروفيل مع البروتين أثناء وجوده في البلاستيدات . تحتوي البلاستيدات الخضراء النباتية إضافة للكلوروفيلات على صبغات أخرى تعود لأشباء الكاروتينات والزانثوفيلات ولا تظهر هذه الصبغات بسبب طغيان الكلوروفيلات ولكن يمكن ملاحظتها في فترة الخريف عند ذبول الأوراق .

يتم بناء الكلوروفيل بوجود الضوء وبستخدام مركبات عضوية وذلك استناداً إلى شفرات وراثية معينة . فالكاربون والميدروجين والأوكسجين في جزيئات الكلوروفيل مستمدة من السكريات وتعمل البادرات على بناء أول كلوروفيل لها من السكريات المخزونة فيها لا تثبت هذه أن تستخدم السكريات الناتجة عن التمثيل الضوئي في البناء بعد ذلك إضافة لوجود أيونات النتروجين والمغنيسيوم والحديد . فاصفار النباتات المعروفة بالشحوب الكلوروفيلي Chlorotic هو نتيجة لعدم بناء الكلوروفيل بسبب نقص المغنيسيوم وال الحديد والنتروجين . كما ان عدم تعرض

النبات للضوء يؤدي إلى 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 أخرى مثل اشباه الكاروتينات Carotenoids والكاروتينات Carotens والزانثوفيلات Xanthophylls والأنيثوسينيانين Anthocyanin .

تميز هذه الصبغات بانها مؤلفة من سلسلة هيدروكربونية قصيرة غير مشبعة في الكاروتينات واسباهاها مما يجعلها كارهة للماء وتحتوي على العديد من مجاميع الهيدروكسيل في الزانثوفيلات مما يجعلها محية للماء . توجد هذه الصبغات أما مترافقه مع الكلوروفيلات او ضمن بلاستيدات خاصة بها او ذاتية في العصير الخلوي .



شكل 8 - 2 : التركيب الكيميائي للكلوروفيل A وكاروتين بيتا .

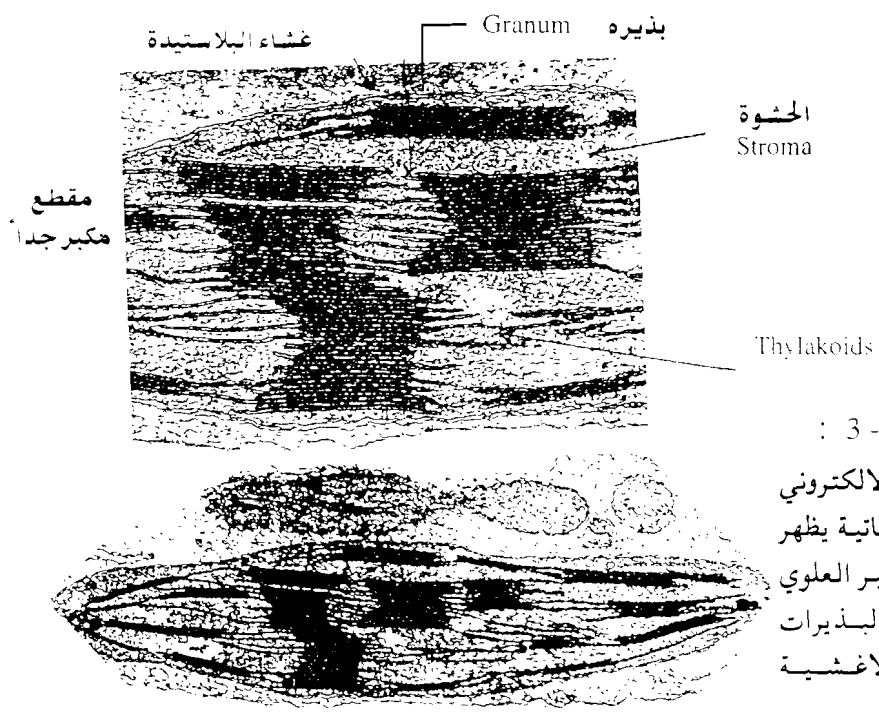
تحتوي بعض البلاستيدات غير الكلوروفيلية على صبغات كاروتينية مختلفة . الالوان موجودة في الاوراق التوهجية والازهار والاثمار والاجزاء الملونة الاخرى . واشهر هذه البلاستيدات هي البلاستيدات الحمراء Lycopene في انضماظم

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

اصياغ الكاروتينات واصياغها والزانثوفيلات توجد في البلاستيدات الخضراء ونادراً ما توجد في السايتوبلازم 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 والاحمراء والزرقاء للبتلات الزهرية والعنبر واللهاة والبنجر لوجود هذه الصبغات (الانثوسيانين) .

#### التركيب الدقيق للبلاستيدات :

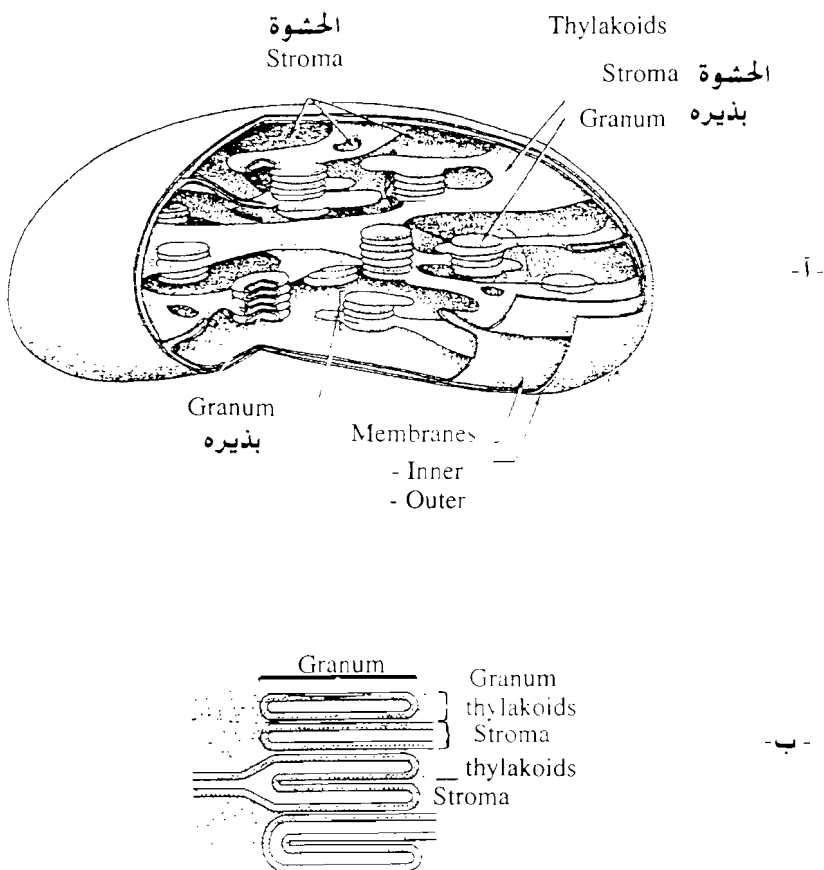
أظهر فحص المجهر الالكتروني لنماذج البلاستيدات الخضراء بطريقة Freeze Fracturing بان البلاستيدة مؤلفة من ثلاثة اجزاء هي الغلاف Envelope والخشوة Stroma والثيلاكويدات Thylakoids (شكل ٨ - ٣) .



شكل ٨ - ٣ :

صورة المجهر الالكتروني  
لبلاستيدة نباتية يظهر  
في الجزء المكبر العلوبي  
منها ترتيب البديرات  
والخشوة والاغشية  
المحيطة .

يتكون غلاف البلاستيدة من غشائين مزدوجين خارجي وداخلي . الغشاء المزدوج الخارجي يظهر أملساً ومستمراً دون انشاءات تحيط بالبلاستيدة بشكل كامل بينما يتشكل الغشاء المزدوج الداخلي في موقع مختلف مؤلفاً شبكة انبوية وصفائح ويدعى أيضاً بالثيلاكويد (شكل 8 - 4) .

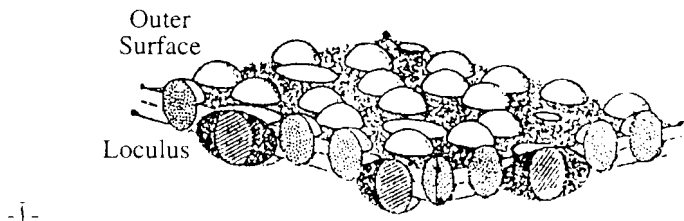


شكل 8 - 4 : مخطط لتركيب البلاستيدة موضحاً فيه دور الغشاء الداخلي للبلاستيدة في ظهور بذيرات البلاستيدات بينما يوضح المخطط (ب) تصور لترتيب الغشاء الداخلي لبناء البذيرات .

بينت نتائج التحاليل البايوكيمائية والهستوكميمائية 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 مكبرة 4% ومفسرة 10%. تنضم بين طبقات الدهن اعداد من الجسيمات البروتينية تنتشر بصورة غير متجانسة. ان التركيب العام لهذه الاغشية يماطل تماماً النموذج المائع الذي افترضه سنجر ونيكلسون. كما بين التحليل الكيميائي بأن الجزيئات البروتينية الغشائية هي معقدات ذات اهمية كبيرة في التمثيل الضوئي حيث تبين انها تحتوي على 21% من صبغات الكلوروفيل و 3% من صبغات الكاروتينات و اشباهها.

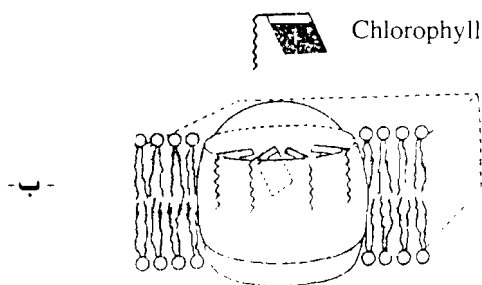
توجد جزيئات الكلورو فيل وغيرها من الجزيئات الصبغية ضمن الاجسام البروتينية المنتشرة بين جزيئات الدهون مولدة معقدات كلورو فيلية بروتينية (شكل 8 - 5).

لقد تم عزل عدداً من هذه المعقّدات مثل معقّدات النظم الضوئية Phytochrome complexes I ، II التي تمثل مراكز التفاعل لجزيئات P700 و P680 ومعقد حصاد الضوء Light - harvesting chlorophyll - Protein complex LHCP الذي يعمل على نقل طاقة الضوء الى الانظمة الضوئية I و II . كما تم عزل معقّدات اخرى يقابل احدها السايتوكروم f - ba ويتألف من دهون مفسّرة وكاروتين وذرة معدنية غير حديدية اضافة لبروتين معتقد آخر له علاقة بانzym اطلاق الطاقة ATPase . هذا اضافة لمعقدات بروتينية اخرى يجري العمل على تقييم وظائفها .



ـ أـ مركز تفاعل النظام الضوئي I أو موقع السايتوبلازم f-b6 أو موقع البلاستوسينين.

ـ بـ معقد النظام الضوئي II الكامل  
ـ جـ مركز تفاعل النظام II  
ـ دـ معقد حصاد الضوء للنظام II



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

ـ أـ نموذج الغشاء .

ـ بـ معقد كلوروفيلي - بروتيني يحيط البروتين فيه جزيئات الكلوروفيل .

يحتوي فراغ البلاستيد على مادة شبه هلامية تحيط ببكونات الشيلاكoid تدعى بالخشوة او الستروما تتألف من البروتينات التي تمثل حوالي 50% من بروتينات البلاستيد ودهون وكربوهيدرات . كما تحتوي الخشوة على ريبوسومات خاصة بالبلاستيد تتميز بصغر حجمها مقارنة بحجم ريبوسومات السايتوبلازم وكذلك DNA يمثل مادتها الوراثية ويساعدها على الانقسام والتضاعف الذاتي . ويعتقد بان الستروما او الخشوة غزيرة بالانزيمات البنائية وانزعات الطاقة ونقل الالكترونات وغيرها .

تترتب الشيلاكoid داخل البلاستيد على هيئة تجمعات صفائحية متراقبة . يتتألف كل تجمع صفائحي من 40 - 60 صفيحة قرصية تترتب على بعضها كما تترتب الاوراق النقدية . يدعى كل تجمع من هذه التجمعات بالبذيره Granum ويتند من كل تجمع تركيب مسطح مجوف او انبوبي متشعب يرتبط مع التجمعات الاخرى .

تدعى التراكيب الرابطة هذه بالصفائح الخشوية Stroma Lamellae ويدو وبان البذيرات والصفائح هي عبارة عن انشاءات لغشاء الشيلاكoid (شكل 8 - 4) .

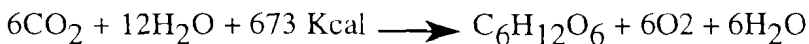
يتميز الشيلاكoid وملحقاته بgunaه في المعقادات البروتينية وجميع المركبات اللازمه لعملية التمثيل الضوئي مقارنة بالغشاء الخارجي للبلاستيد .

### التمثيل أو البناء الضوئي : Photosynthesis

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

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

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



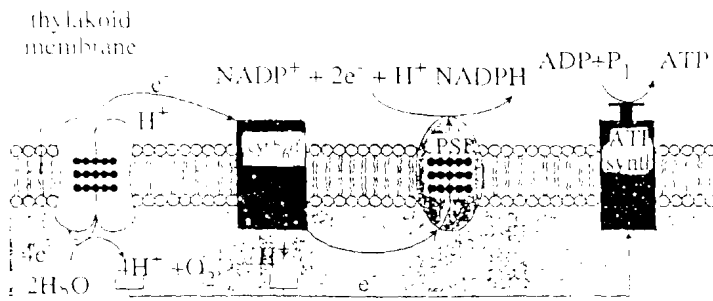
ويلاحظ من ذلك تحلل جزيئات الماء في التفاعل ثم يعاد تكوينها مرة أخرى بحيث يستهلك نصفها في أنتاج السكر وأطلاق الاوكسجين .

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

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

اما المرحلة الثانية فيتم فيها تحلل جزيئات الماء بعملية تدعى بالتحلل الضوئي Photolysis يتم خلالها استخدام الطاقة التي توفرها جزيئات الكلوروفيل لنزع بروتون ( $\text{H}^+$ ) من الماء وأطلاق الاوكسجين .

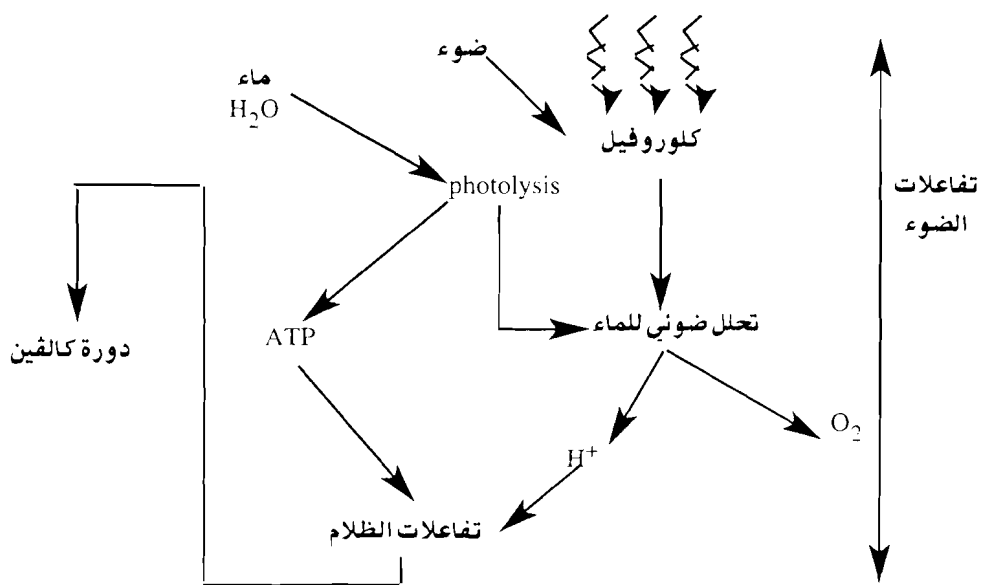
اما تفاعلات الظلام فهي تفاعلات كيميائية تحصل في ستروما البلاستيدات وتزداد فعاليتها بأزيداد درجة الحرارة ولا تحتاج الضوء لبدءها .



شكل 8 - 6 : تخطيط افتراضي لتنظيم المعدات البروتينية المسئولة عن تفاعلات الضوء .

يتم في هذه التفاعلات أتحاد ثاني أوكسيد الكاربون والماء مع جزيئة سكر حماسي Ribulose 1 - 5 diphosphate (دورة كالثلن C<sub>3</sub>-Calvin cycle) لأنتج حجزiente سكر سداسي الكاربون غير ثابت 3-Phosphoglycerate تتحول بعد استلامها بروتون (NADP<sup>+</sup> ← NADPH) إلى جزئين من السكريات الثلاثية الكاربون - PGAL ( تستهلك في هذه تفاعل جزيئة ATP سبق بناؤها في تفاعلات الضوء ) .

تقر جزيئة PGAL بسلسلة من التفاعلات التي تؤدي في النهاية إلى إنتاج سكر جلوكوز وسكر رايسولوز يدخل مرة أخرى لblade دورة كالثلن مرة أخرى (شكل 8 - 7) .



شكل 8 - 7 : تفاعلات الضوء والظلام التي تجري في البلاستيدات لانتاج اجلوکوز والاوکسجين .

**الفصل التاسع**

**الريبوسومات**

**Ribosomes**

## الشكل والتركيب :

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

ففي الخلايا الغدية تسمى أرجستوبلازم Ergastoplasm 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 تتتألف من حامض نووي ريبوزي ريبوسومي RNA وبروتينات متنوعة تؤلف هذه تحت وحدتين Subunits ترتبان مع بعضهما بمساعدة أيونات المغنيسيوم وتنفصلان من دون هذه الأيونات .

ووجد بأن لريبوسومات الخلايا حقيقة النواة معامل ترسيب يساوي S 80 وعند الانفصال تكون تحت وحدتين من كل ريبوسوم أحدهما كبيره يساوي معامل ترسيبها S 60 تحتوي على جزيئي أحماض نوية ريبوزية S 28 و S 5 وأخرى صغيرة معامل ترسيبها S 40 تحتوي على جزيئة حامض نووي S 18 .

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

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

الريبوسومات ببناء جميع أنواع البروتينات اللازمة للخلايا أذ تمتلك نظاماً فريداً للبناء مُؤلف 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 إلى أحماض أمينية يتم ربطها بشكل متسلسل حسب ورودها في الشفرات لانتاج سلاسل عديد الببتيد . وتساهم في هذه العملية العديد من عوامل نحو سلاسل الببتيد وجزيئات من الحامض النووي الناقل وأنزيمات مختلفة .

#### الترجمة وبناء البروتين :

ان عملية تصنيع كل جزيئة بروتين يتم ادارتها بواسطة الحامض النووي المرسال RNA m . 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 أربعة مكونات :

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

ب - الحامض النووي الناقل rRNA : 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 على

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

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

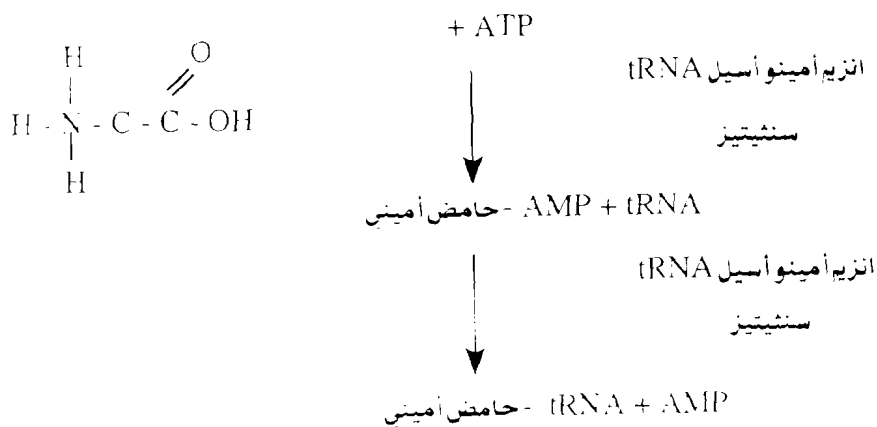
جـ انزيمات تصنيع مركب الحامض النووي الناقل - امينواسيل - (Aminoacyl tRNA Synthetases) : وهي مجموعة من الانزيمات المسؤولة عن ارتباط حامض اميني مع جزيئة حامض نووي ناقل مناسب . يرتبط الحامض الاميني مع جزيئة الحامض النووي الناقل الخاصة به برابطة قوية تنشأ من ارتباط مجموعة الكربوكسيل (COOH-) في الحامض الاميني 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 الادينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) والثانية بارتباط الحامض الاميني المنشط بجزيء الحامض النووي الناقل المناسب واطلاق المركب الوسيط الادين احادي الفوسفات (AMP) . تتم كلتا الخطوتين بوجود انزيم تصنيع مركب الحامض النووي الناقل - امينواسيل (شكل 9-1) .

ان المعد الکيميائي المتكون من الحامض النووي الناقل والامينواسيل يعمل ك وسيط لبناء سلسلة عديد اببتيد حيث يتمكن كل جزء من هذا المعد الکيميائي من تمييز الشفرة الصحيحة في الحامض النووي المرسال ليصنع الحامض الاميني في الوضع الصحيح .

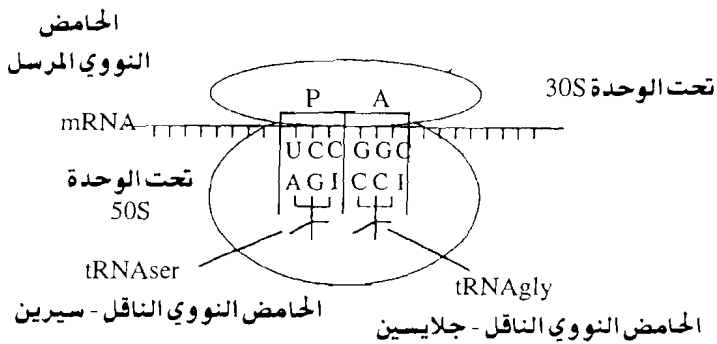
د - تأسيس واطالة سلسلة عديد الاببتيد : يحتوي كل ريبوسوم على موقعين الاول هو الموقع الاببتيدي (P) الذي ترتبط به سلسلة عديد الاببتيد النامي والثاني هو موقع الحامض الاميني المنشط (A) الذي ترتبط به جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل الحاملة للحامض الاميني (شكل 9-2) .

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

وتشابه حركة شفرات الحامض النووي المرسال 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 الببتيد النامية . يبدأ بناء البروتين بواسطة باديء خاص من جزيئة الحامض النووي الناقل والذي يرمز له بـ (Meth- iony tRNAfet) كما ترتبط جزيئة الميثونين مع مجموعة اخرى هي مجموعة الفورميل .



شكل 9 - 1 : دور انزيم الامينواسيل tRNA في تصنيع معتقد 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 مركب جديد من الحامض الناقل - امينواسيل في الموضع A بعد تحرك جزيئة الحامض النووي المرسل .

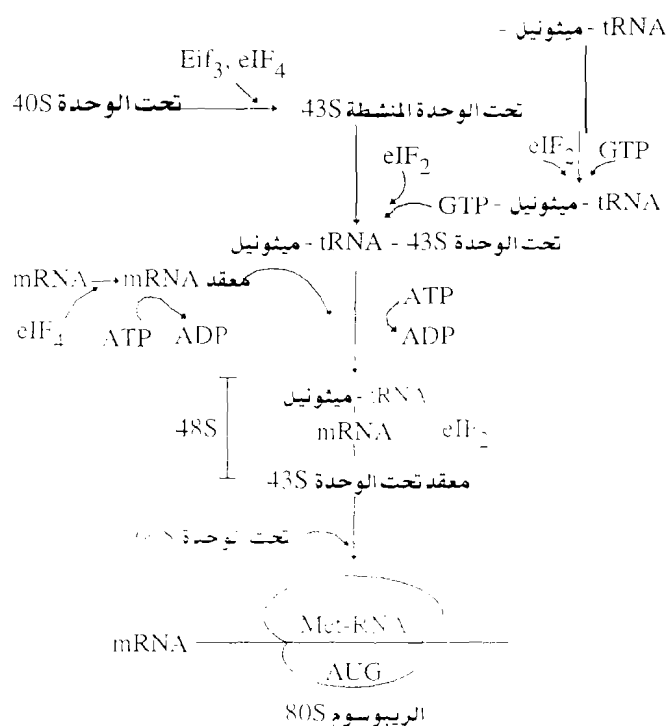
ان ذلك يؤدي الى ان جميع سلاسل عديد الببتيد الناتجة تبدأ بالحامض الاميني ميثونين (عدا البروتينات الوظيفية) .

ينفصل هذا بعد الانتهاء من سلسلة عديد الببتيد . وبالاضافة للحامض النووي الناقل - ميثونين فانه وجد بان هناك طرازاً ثالثاً منه في سايتوبلازم حقيقيات النوى يكون حالياً من مجموعة الفورمرين ويرمز له ( RNAi - ميثونيل ) . يتفاعل الطراز الثاني اخلياً من مجموعة الفورمرين فقط مع عوامل بناء البروتين ( IF1 و IF2 و IF3 ) في حين يتفاعل الطراز الاول مع عوامل الاطالة TU - EF و EF - TS ( Elongation Factors Ts , Tu ) ( EF - TS ) والانتهاء في كل من الاحياء بدائية النوى و حقيقيات 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 الابتداء 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 جزءاً الحامض النووي الناقل - ميثونيل مرتبط بالموقع (P) على الريبوسوم . ان وجود شفرة الابتداء مع مضاد الشفرة في موقع P يؤدي الى ترك الموقع A فارغاً حيث تعرف عليه جزيئة الحامض النووي الناقل - امينواسيل لترتبط به . تحتاج عملية الارتباط هذه الى نزع الماء من الجوانين ثلاثي الفوسفات بالإضافة لوجود عوامل الاستطالات Ts - EF - TU و EF1 alpha (EF1 beta - Gamma في الاحياء حقيقة النوى) . وفي الخطوة التالية يتم ربط المجموعة الكاربوكسيلية للحامض الاميني المحمول 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 أصارة بيتيدية 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 المرسال لثلاث قواعد وبالتالي كشف الشفرة الوراثية التالية التي تأخذ مكانها في الموقع A . تعرف 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 الاستطالات - EF2 (EF2 في الاحياء حقيقة النوى) تكرر بعدها الخطوات السابقة مع كل ارتباط جديد لجزيء جديدة من جزيئات الحامض النووي الناقل - امينواسيل حتى اكتمال جميع الشفرات الوراثية للحامض النووي المرسال . يتم بعدها ايقاف عملية البناء عن طريق ارتباط عوامل محررة (Releasing Factors) يرمز لها بـ RF1 - RF2 (RF) في الاحياء حقيقة النوى) تفصل بعده الوحدة المؤلفة للريبوسوم لتحرير سلسلة عديد الببتيد . ومن الجدير بالذكر ان ترجمة جزيئات الحامض النووي المرسال قد

تم بواسطة العديد من الريبوسومات (يطلق على مجموعة الريبوسومات المرتبطة مع جزئية الحامض النووي المرسال بالبوليسيومات) في نفس الوقت حيث يأخذ كل ريبosome 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 حقيقة النوى وموقع عملها .

**الفصل العاشر**

**الشبكة الاندوبلازمية**

**Endoplasmic Reticulum**

## أشكال وأنواع الشبكات الاندوبلازمية :

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

تألف الشبكة الاندوبلازمية من غشاء مفرد كثیر الانطواءات مؤدياً إلى تكوين طبقات مزدوجة مفاظحة تترتب على هيئة صفوف مرتبطة مع بعضها . ترك كل طبقة من هذه الطبقات فراغاً داخلياً يدعى بفراغ الشبكة E.R.Lumen إضافة لفراغات خارجية تقع بين طبقات الشبكة الاندوبلازمية تدعى هذه بالسايتوسول Cytosol .

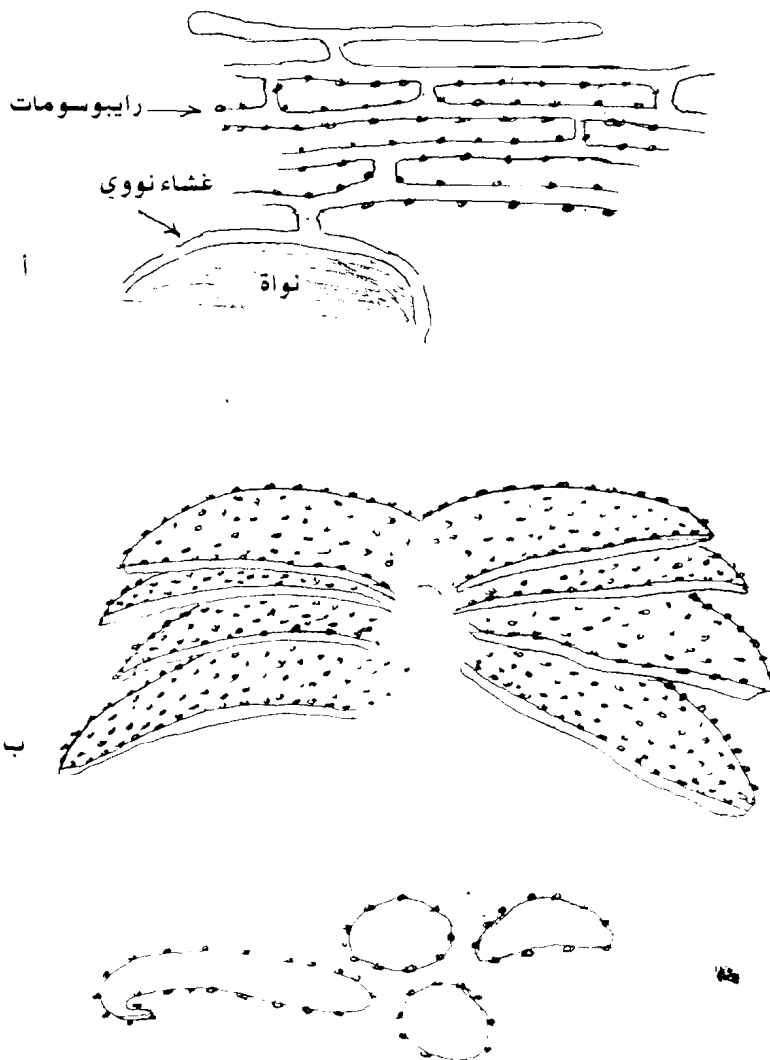
يبلغ قطر الطبقات المفاظحة التي تظهر كصهريج ذات نهايات كروية تقريباً حوالي 45 نانومتر بينما يكون قطرها في الشبكة الاندوبلازمية الأنوية التركيب مختلف ويتراوح ما بين 40 - 50 نانومتر .

وعلى الرغم من أن شكل الشبكة الاندوبلازمية العام هو النطقي الصهريجي أو المفلطح إلا أن هناك أشكال أخرى منها كروي وبipysoi وببعضها ذات أشكال خاصة (شكل 10-11) .

ففي الخلايا المصبغية في شبكة العين تأخذ الشبكة الاندوبلازمية شكلًا على هيئة صفائح شبكة ذات مركز موحد تترتب واحدة فوق الأخرى . بينما تظهر في الخلايا العضلية محبيضة بالعضلة ومرتبطة مع أجزاء منها .

كما تظهر الشبكة على هيئة أنبيوبت 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 المايتوكوندريا ومع الجزء القاعدي للخلايا الضوئية (العصبي) والعضلات . كما أنها ترتبط بصورة غير مباشرة مع جهاز كوجي وذلك عن طريق الحويصلات التي تغادر منها باتجاه جهاز كوجي .



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

## الفحص المجهري للشبكة الاندوبلازمية :

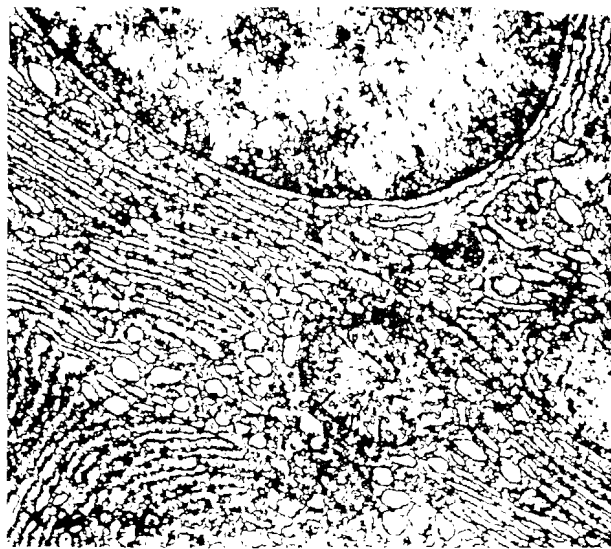
يُظهر الفحص المجهري الالكتروني للخلايا بأن هناك نوعان من الشبكات الاندوبلازمية وذلك تبعاً لمظاهرها الخارجي وهما الشبكة الاندوبلازمية الخشنة Rough Endoplasmic Reticulum والشبكة الاندوبلازمية الملساء Smooth E.R. لا توجد هناك اختلافات في التركيب الكيميائي لاغشية هذه الشبكات الا انها تختلفان من ناحية المظهر والترتيب أحياناً . فالشبكة الخشنة تحتوي على سطحها الخارجي على اعداد كبيرة من الريبوسومات ويظهر فحص المقطع العرضي لهذه الشبكة بأن هذه الريبوسومات ترتبط بالشبكة في موقع معينة وأن هناك اجزاء خاصة في هذه الواقع مخصصة للتآثر مع هذه الاجسام بعدها كان يعتقد سابقاً بأن الارتباط ناتج عن سلاسل عديد الببتيدات التي تنتجها والتي تنفرز بالغشاء (شكل 10 - 2) .

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

أضافة لسطح الخشن للشبكة الاندوبلازمية الخشنة فإن ترتيبها مميز حيث يترب غشاء الشبكة على هيئة طيات صهريجية أو مفلاطحة ذات نهايات متفرعة ترتبط بعضها جيداً .

وقد تظهر هذه الشبكة اكثر تعقيداً في بعض الخلايا كما هو الحال في الخلايا الكبدية وخلايا البنكرياس حيث تتتألف من صفائح عريضة ترتب على بعضها بشكل مكبس وقد تحتوي على جزء منها غير خشن . هذا إضافة لوجود ملحقات أخرى على الجهة الخارجية من الغشاء . كما قد توجد على هيئة حزير دائمة كما هو

الحال في الخلايا العصبية أو منتشرة بشكل متجانس في السايتوبلازم كما هو في الخلايا البلازمية المكونة لل أجسام المضادة (الا ضداد).



**شكل 10-2 : صورة بجهاز المترنمي للمشبكة لأندوبلازمية الخشنة في خصية كبدية ويلاحظ كثافة المشبكة وأرتياطها بالنواة .**

مترجمة تتصل مع بعضها بشكل متشابك وقد تكون على هيئة حويصلات أو أكثر تعقيداً ومتعددة الأحجام (شكل 10-3).

لأجل دراسة تركيب ووظيفة غشاء الشبكة الانسيتوبلازمية فإنه لا بد أولاً من فصل نوعي الشبكة عن عصبينه بعد تحرير العضيات السايتوبلازمية عن الخلايا بأسخدام الجانست لكتيريلاثيك أو أنزوجاجية .

أن عملية تحرير الشبكة الاندوبلازمية من الخلايا يؤدي إلى تهميشها وتحولها إلى حويصلات مختلفة الحجم تدعى بـマイكروسومنت Micromot . أنه من السهل تمييزマイكروسومنتس الناشئة عن شبكة الاندوبلازمية الخشنة لوجود تريبوسومنتس على السطح الخارجي لマイكروسومنتها . إلا أنه من الصعب الحكم علىマイكروسومنتس المنساء حيث أن هناك عضيات ساقية بلازمية أخرى تهميش أيضاً

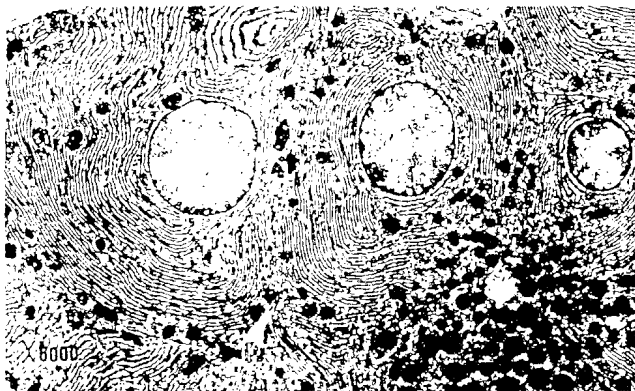
أما الشبكة الاندوبلازمية الملساء فتتميز بظهورها الاملس الخالي من الريبوسومات وشكلها الانبوبي المعقد المتشابك .

يختلف حجم الشبكة  
الاندوبلازمية المنساء  
والمحببة أعتماداً على نوع  
الخلايا ونادراً ما تجد الشبكة  
متجانسة في الخلايا  
تتألف الشبكة الاندوبلازمية  
النساء من تجاويف ثبوبيّة

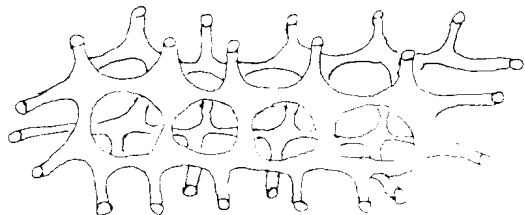
عند استخدام المجانسات مثل أجسام كوجي والمایتوکوندريا وحتى الأجزاء الناعمة من الشبكة الخشنة وتؤدي إلى تكوين حويصلات ملساء شبيهة تماماً بمايكروسومنات الشبكة الاندوبلازمية الملساء .

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

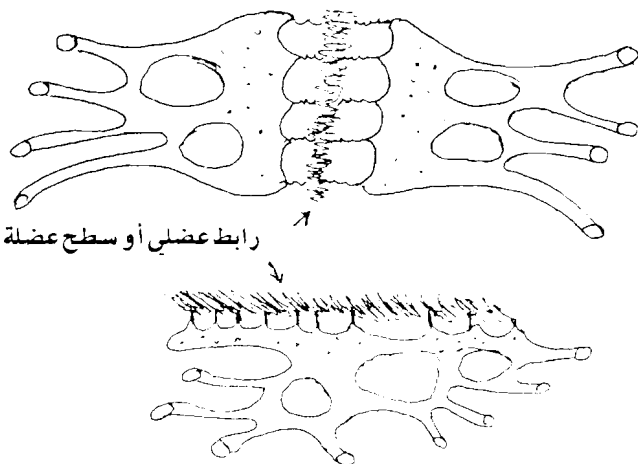
يفصل نوعي المایكروسومنات عن بعضهما بالطرد المركزي حيث تكون طبقتان علوية خفيفة تمثل المایكروسومنات الملساء وطبقة سفلية ثقيلة تمثل المایكروسومنات الخشنة .



شكل 10 - 3 : صورة بالجهر الإلكتروني للشبكة الاندوبلازمية التي تحيط بنوى ثلاثة خلايا . كما تشاهد الحويصلات الافرازية التي تتجمع فيها الانزعات المفرزة من خلايا البنكرياس .



شكل 10 - 4 : تحضيط للشبكة الاندوبلازمية الملساء .



شكل 10 - 5 : أرتباط الشبكة الاندوبلازمية مع العضلات لتنظيم تحريك وخزن أيونات الكالسيوم اللازمة لعملية تقلص وأنبساط العضلة .

#### التركيب الكيميائي للشبكة الاندوبلازمية :

أظهر التحليل الكيميائي لغشاء الشبكة الاندوبلازمية وجود نسبة عالية من البروتين 50 - 70 % والدهون 35 - 50 % ونسبة قليلة من الكوليستيول 5 - 7 % وتمثل الليسيثين والدهون المفسفرة أغنى 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 والكوليستيول مقارنة مع نسبة عالية من البروتين في غشاء الشبكة الخشنة ومحتوى أقل من الدهون . الا أن الغشائين أظهرا تراكيزاً متساوية تقريباً من أنزيمات النقل الإلكتروني مثل أنزيم اختزال المركب NADPH والمركب NADH والسايتوكروم C و P450 وكذلك أنزيمات الفسفرة إلا انهما يختلفان في تركيز أنزيمات لها علاقة بصناعة وانتاج الدهون 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 السايتوبلازمية الأخرى عن طريق تزويد الخلية بالاغشية الالزامية لذلك . كما أنها تضيف وباستمرار أجزاءً غشائية إلى الغشاء البلازمي عن طريق الحويصلات الغشائية التي تنطلق عبر السايتوبلازم نحو الغشاء حيث تلتزم به . وبذلك فإن الخلية تتمكن من مواجهة زيادة الضغوط الازمية التي قد تنشأ فيها أضافة المرونة غشاءها البلازمي .

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

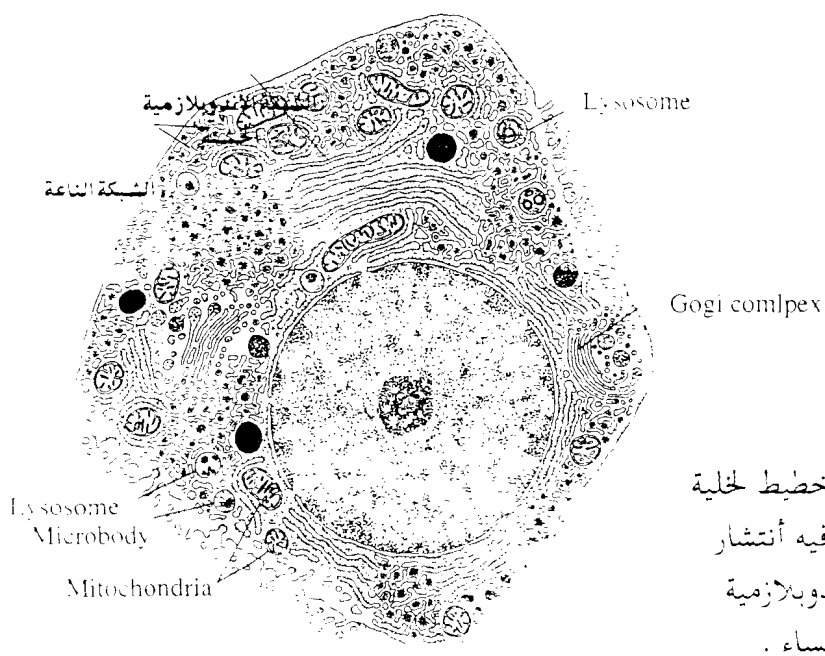
كما تقوم الشبكة الاندوبلازمية بربط بعض جزيئات البروتينات بالدهون والسكر . وتم هذه العمليات في السطح الداخلي لغشاء الشبكة الاندوبلازمية لتوفير الانزيمات الالزامية لها على هذا السطح .

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

فاحلايا الكبدية على سبيل المثال تحتوي على مساحة واسعة من الشبكة الاندوبلازمية الملساء وتقوم هذه بانتاج الدهون الازمة لعمليات الربط مع البروتينات التي تجري في الفراغات الداخلية للشبكة الخشنة وكذلك انتاج الليسيثين عن طريق ربط الاحماض الدهنية مع الجليسروالفسفاتي والكوليں . هذا اضافة للدور الكبير للشبكة الملساء في هذه اخلايا في تحليل السموم والعقاقير .

اذ تعمل الانزيمات الداخلية لها على تحويل المركبات السامة الى مركبات غير سامة عن طريق ربط مجاميع هيدروكسيل مع المركبات الهيدروكربونية السامة وكذلك اضافة شحنات كهربائية او جزيئات اخرى مثل الكبريت وحامض الجلوكونيك Glucuronic acid لتمكين السموم من الذوبان لاجل ادخالها في سلسلة من التفاعلات التي تنتهي باحتضان مكوناتها باغشية وطرحها للخارج والتخلص منها .

كما تقوم الشبكة الاندوبلازمية الملساء بدور كبير في عملية تكوين الدهون



شكل 10 - 6 : تخيط خلية كبدية موضحاً فيه انتشار الشبكات الاندوبلازمية الخشنة والملساء .

وأمتصاصها وأيصالها إلى 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 الحصى والمايسيض بانتاج السترويدات اللازمة لصناعة الهرمونات الجنسية . كما تفرز أيضاً مثل هذه المركبات في خلايا القشرة للغدة الكظرية .

لقد بينت فحوصات المجهر الإلكتروني 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 موقع الفصل بين الالياف العضلية في العضلات الهيكيلية 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  $\text{Ca}^{++}$  التي تستخدمنها العضلات في التقلص وتطردها إلى الشبكة عند الانبساط . تخزن معظم أيونات الكالسيوم هذه في فراغات السايتوكوسول الخارجية للشبكات الاندوبلازمية .

**الفصل الحادي عشر**

**جهاز أو أجسام كولجي**

**Golgi apparatus or bodies**

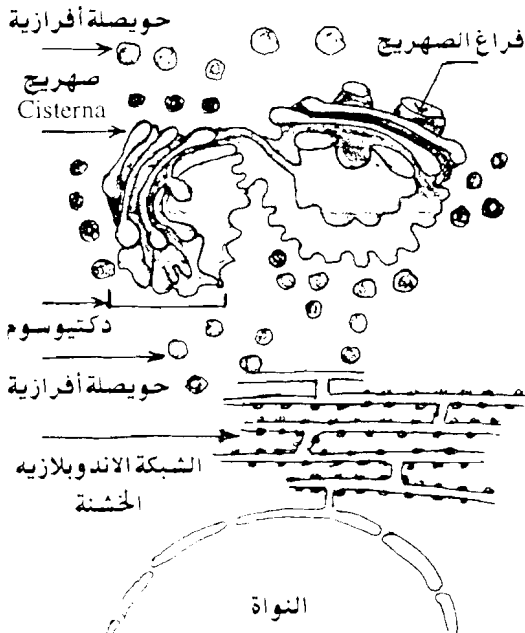
## مقدمة :

اكتشف جهاز كوجي من قبل العالم الإيطالي كاميللو كوجي عام 1898! كمجموعة من الأغشية المرتبة بطريقة خاصة في الخلايا العصبية . ويطلق عليه أيضاً بعقد كوجي Golgi Complex أو أجسام كوجي G.bodies . أن من الصعب مشاهدة جهاز كوجي عند الفحص بالمجهر الضوئي لأن معامل أنكساره مشابه لمعامل أنكسار السايتوبلازم . الا انه يمكن مشاهدته عند معاملة الخلايا بأملاح الغضة او 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 الأجسام المركزية ويختلف مظهره وموقعه تبعاً لنوع الخلايا . ففي الخلايا الإفرازية يقع الجهاز فوق النواة بينما يحيط بها في الخلايا العصبية . كما قد تحتوي بعض الخلايا على أكثر من جهاز في سايتوبلازمها . ونظراً للارتباط الكبير بين هذا الجهاز والشبكة الاندوبلازمية فإنه يقع دائماً بالقرب منها و يتميز عنها بكونه أملساً خالياً من الريبيوسومات تحيط به فسحة شفافة من السايتوبلازم الخلالي من البروتينات . كما أن له شكلاً مظهرياً مميزاً حيث يظهر على هيئة صفائح م-curva - محدبة متراصة لا يبدو عليها الارتباط ومحاطة دائماً بأشكال من الحويصلات الغشائية (شكل 11-1) .

## الفحص المجهي لجهاز كوجي :

يظهر جهاز كوجي وضحاً بالفحص بواسطة المجهر الإلكتروني ويتألف كل جهاز من كدس من الصهاريج المرتبة واحد فوق الآخر ويفصل بين الصهاريج والآخر مسافة تتراوح ما بين 20 - 30 نانوميتر . يظهر الصهاريج Cisternae على هيئة تجويف باللوني مقعر من أحد السطوح ومحدب من السطح الآخر ينتهي بأنتفاخات واضحة ويحتوي في فرغه على مادة كثيفة . يبلغ أتساع فراغ الصهاريج حوالي 15 نانوميتر ويختلف سمك غشاء لسطح المcurva عن غشاء السطح محدب حيث يكون غشاء السطح المحدب أرق ٦ - ٧ نانوميتر من غشاء السطح المقعر ٧ - 10 نانوميتر .

ويظهر من اختلاف سماكة أسطح الصهاريج بأن السطح المحدب ربما يكون سطحاً غير ناصحاً بينما يكون السطح المقرن الأقرب إلى تركيب الغشاء البلازمي سطحاً أفرازياً.



شكل 11 - 1 : تخطيط جهاز كوجي موضحاً فيه أجزاءه 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 إلى أكثر من 30 صهاريج في خلايا حقيقية النواة الواطئة (شكل 11 - 2) .

أضافة للصهاريج فإن هناك مكونات أخرى لجهاز كوجي هي الانبيبات Saccules التي تتدنى بين الصهاريج وحولها ويبلغ قطرها حوالي 600 نانومتر والحوبيصلات Vesicles التي

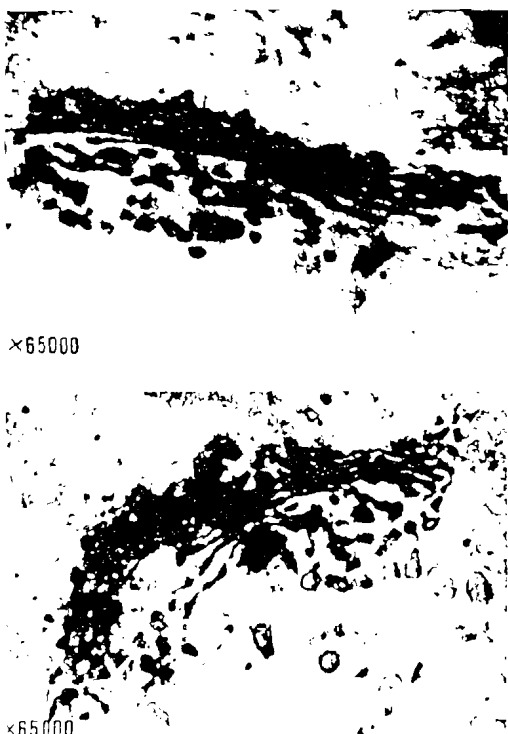
تترافق دائماً مع اكdas الصهاريج وهي تراكيب غشائية يبلغ قطرها حوالي 50 نانومتر تجتمع في نهايات الصهاريج وكذلك بالقرب من الشبكة الاندوبلازمية وأعلى الكدس . تتبرعم الحوبيصلات الغشائية من نهاية الصهاريج بعد تحميela بالمواد المفرزة المحورة من قبل الجهاز .

علاوة على الحوبيصلات الغشائية فإن الفجوات الإفرازية Secretory Vacuoles التي يبلغ قطرها حوالي 1000 نانومتر والتي تنتشر على جانبي الصهاريج وخصوصاً بالقرب من الغشاء البلازمي هي جزء من جهاز كوجي وتحتوي

على منتجات مركزة معينة من قبل الجهاز نفسه (شكل 11 - 3) .

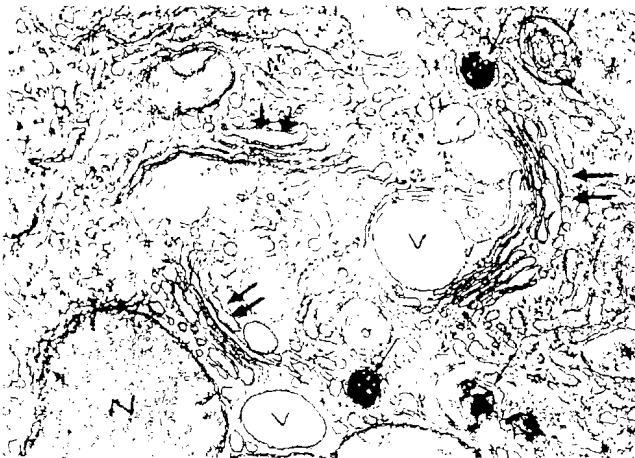
تنفصل باستمرار من صهاريج كوجي العديد من الحويصلات التي تحمل داخلها أنواعاً مختلفة من البروتينات وغيرها . كما تلتحم بهذه الصهاريج أعداد أخرى من الحويصلات الإفرازية القادمة من الشبكة الاندوبلازمية وهو ما يجعل جهاز كوجي غير ثابت ويتغير باستمرار حيث تستعمل أغشية صهاريجه لتكوين الفجوات والحو يصلات وبنفس الوقت يجري بناء وتعويض هذه الأغشية عن طريق التحام الحويصلات الناقلة التي تحمل منتجات الشبكة الاندوبلازمية .

يختلف عدد اكdas 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 الـakdas يتراوح ما بين 10 - 100 كدس وتشغل حيزاً كبيراً من حجم هذه الخلايا .



شكل 11 - 2 : صورة بالمجهر الإلكتروني لجهازي كوجي ويلاحظ الصهاريج المؤلفة له والحو يصلات الإفرازية المختلفة .

## نشأة جهاز كوجي :

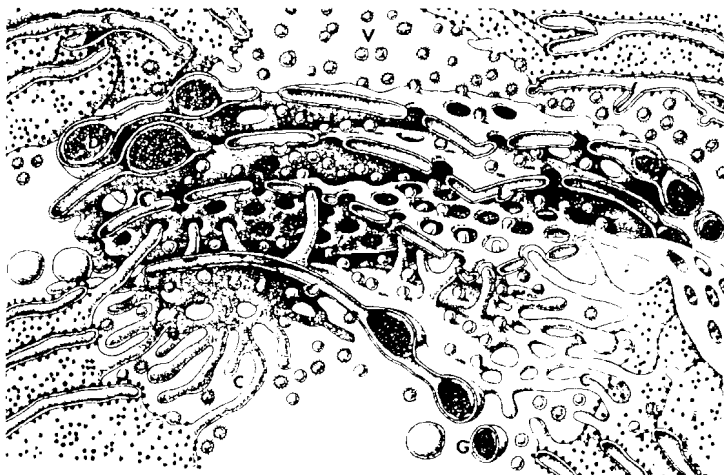


شكل 11 - 3 : صورة بالمجهر الالكتروني لخلية طلائية مبطنة للمجاري التنفسية يظهر فيها عدداً من أجهزة كوجي (←) وأجسام حالة (↔) وحويصلات افرازية (V) ونواة الخلية (N) .

أن وجود جهاز كوجي في موقع قريب من الشبكة الاندو بلازمية وكذلك وجود ارتباطات لبعض هذه الاجهزة في بعض الخلايا مع الغشاء النووي يبعث على الاعتقاد بأن هذا الجهاز ربما يشتق من الشبكة الاندو بلازمية بمشاركة من النواة . يرجع هذا

الاعتقاد الى التحام العديد من الحويصلات الافرازية المغلفة التي تطلقها الشبكة بجهاز كوجي . تعمل هذه الحويصلات على تعويض اجهزة عن الاesthesية التي يفقدها نتيجة اطلاقه المستمر للحويصلات بأتجاه السايتوبلازم والغشاء البلازمي وهو ما يشابه الآلية التي يعتقد بأن الجهاز نشأ فيها . أن الافتراض المهم في هذه الآلية أن الشبكة الاندو بلازمية ربما تظهر قبل ظهور جهاز كوجي وأن هذه الاخيرة لا تثبت أن تكون الحويصلات التي تلتتحم مع بعضها في موقع قريب من الشبكة . وزيادة عدد الحويصلات الافرازية الملتحمة تظهر الصهاريج ثم يظهر جهاز كوجي الاولى الذي لا يلبث أن يتطور مع زيادة عدد الصهاريج المكونة له .

أضافة لتزويده بالانزيمات اللازمة التي يتم صنعها من قبل ريبوسومات الشبكة الاندو بلازمية لتصبح عبر الحويصلات التي تلتتحم معه (شكل 11 - 4) .



شكل ١١ - ٤ : تخطيط للترابط الوثيق بين الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجي موضحاً فيه التداخلات في أجزاء كل منها مع الآخر أضافة أضافة لدور الحويصلات الغشائية في هذا الترابط .

أما دور النواة في بناء هذا الجهاز فإنه يعتقد بأنه دور غير مباشر يتمثل في تكوين الاحماض النووي المرسالة التي تستخدمنها الريبوسومات في بناء البروتينات . وهو دور يؤثر ليس فقط على نمو وتضخم جهاز كوجي بل يمتد ليشمل جميع نواحي الحياة في الخلايا .

يظهر مثل هذا الدور واضحاً عند أزالة النواة من الخلية حيث تبدأ انخفاضيات السايتوبلازمية خصوصاً الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجي بالانحسار والاضمحلال عبر تنقض ونكماش أغشيتها مما يؤدي الى انخفاض اعداد التعرجات والانبعاجات الغشائية وقد يصل في جهاز كوجي الى انخفاض اعداد الصهاريج المؤلفة له .

فقد أزيلت نواة خلية أميبية لفترة من الزمن وشوهد في الخلية مثل هذه التطورات التي تحدث عنها حيث حصل أضمحلال واضح في الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوجي ولا تثبت هذه أن تستعيد عافيتها وطبيعتها الاولية بعد ساعات من إعادة النواة الى هذه الخلية .

كما وجد بأن معاملة الخلايا بماء مثبتة لانتاج الاحماض النووي المرسالة يؤدي أيضاً الى أضمحلال جهاز كوجي بنفس الطريقة التي تحصل معه عند إزالة النواة . أن ذلك يدفع للاعتقاد بأن بعض أغشية هذا الجهاز ربما يتم تكوينها داخل السايتوبلازم عن طريق ربط البروتينات مع الدهون وغيرها أضافة للاحشية المضافة من قبل الخويصلات الافرازية .

### التحليل الكيميائي لجهاز كوجي :

أوضح التحليل الكيميائي لاحشية جهاز كوجي الارتباط بين هذه الاحشية وأغشية الشبكة الاندوبلازمية وغشاء البلازمما . أذ تبين بأن تركيب أغشية جهاز كوجي هو وسط بين تركيب أغشية الشبكة الاندوبلازمية وغشاء البلازمي حيث تبلغ نسبة الدهون المؤلفة لغشاء جهاز كوجي حوالي 46% مقارنة مع 62% في أغشية الشبكة الاندوبلازمية و 40% في أغشية البلازمما .

بينت فحوصات الجهر الالكتروني لأغشية جهاز كوجي بأن نصف العقدة للصهاريج والواجهة للغشاء البلازمي هي السطوح الفارزة في الجهاز وأن لها سماكة وكثافة الكترونية مماثلة لسماكه وكثافة غشاء البلازمما . لذلك فإن الاحشية الخبيثة بالخويصلات منتصفة من هذه السطوح باتجاه غشاء البلازمما تكون على الاغلب مماثلة لتركيب الغشاء البلازمي . كما أوضحت نفس التحوصات بأن نصف المدبب لصهاريج الجهاز المقابلة للشبكة الاندوبلازمية والتي تتوجه منه الخويصلات الافرازية القادمة من الشبكة ذو سماكة وكثافة الكترونية مماثلة لما موجود في أغشية الشبكة الاندوبلازمية .

أن ذلك يدفع بالاعتقاد بأن التركيب الكيميائي التفصيلي لاحشية السطوح المدببة يختلف عن ما هو لاحشية السطوح المقررة حيث يفترض تماثل اغشية السطوح المقررة مع تركيب الغشاء البلازمي .

أن ما يدعم هذا الاعتقاد هو أحتواء السطوح الداخلية لاحشية جهاز كوجي

على أنزيمات مشابهة لما موجود على السطوح الداخلية لاغشية الشبكة الاندوبلازمية مثل أنزيمات الـサイトوكروم C المختزلة لمركبات الطاقة NADPH و NADH وأنزيم TPPase . كما توجد أيضاً أنزيمات مشابهة لما موجود على السطح الداخلي لغشاء البلازما مثل الانزيمات B-leucyl naph- nuclotidase - 5 و Thiamine pyrophosphatase و thulamidase بالإضافة لوجود أنزيمات أخرى مثل Galactosyl transferase و G6, P و ATPase و N- acetyl glucosamine الانزيم . Acid phosphatase

كما أن نتائج التحليل الهستوكيميائي الذي أجري لمعرفة المكونات الكاربوهيدراتية والبروتينية والدهنية في أغشية جهاز كوجي بيّنت أن هناك اختلافاً في نسب هذه المركبات عند السطوح المخدبة والمقرفة حيث كانت نسبة عالية عند السطوح الناضجة المقرفة مقارنة بنسبيتها في السطوح المخدبة .

أوضحت هذه التحليلات أيضاً وجود تدرج في كثافة هذه المركبات في صهاريج الجهاز . إذ تزداد هذه المركبات باتجاه الصهاريج المخدبة وتقل عند الصهاريج العلوية المواجهة لغشاء البلازما .

إن مثل هذا الاختلاف في الكثافة لا بد وأن يخدم الوظيفة التي يقوم بها هذا الجهاز .

وظائف جهاز كوجي :

إن الوظيفة الرئيسية لجهاز كوجي هي تغليف المنتجات التي تصله من الشبكة الاندوبلازمية بعد تحويلها وانساجها . وإن السروتينات التي تصل إلى الجهاز قد تصل على هيئة سلسل عديد يتضمن مرتبة بسكريات قليلة ويتم تشكيلها بهيئتها النهائية بعد تحويتها داخل فراغات صهاريج الجهاز . يعتقد الان أن مصدر اجزيئات الكبيرة في الخلايا هي أغشية جهاز كوجي وإن هذه الاغشية تسيطر على عملية أطلاقها .

أن معظم هذه الجزيئات لا بد وان تمر في مرحلة ما من مراحل تكوينها في جهاز كوليبي حيث يتم تحويتها بربط سكريات قليلة مع أسبروجين البروتينات المنتجة من الشبكة الاندوبلازمية الخشنة وكذلك أضافة كبريت أو أحماض دهنية لواقع السيرين و الثيروين .

تحتلت 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 جلوكوز أمين N-acetylglucosamine . بينما تتألف السكريات القليلة المعقدة أضافة للسكريات السابقة على عدد من جزيئات الجلاكتوز وقليل جداً من جزيئات حامض السialiك الذي له أهمية في شحن البروتينات السكرية بشحنة سالبة .

تقوم الشبكة الاندوبلازمية الخشنة باضفة بعض السكريات الى سلاسل عديد الببتيد المفرزة التي فراغها وتستكمم عملية أضافة السكريات بعد ذلك في فراغات صهاريج كذاس كوليبي وتحتاج هذه العمليات الى عدد من الانزيمات . وأستناداً الى تجارب أستخدام النظائر المشعة فإن عملية انتاج السكريات وخصوصاً المانوز والجلاكتوز وحامض السialiك تتم في فراغات صهاريج جهاز كوليبي وقد تنتقل الى الشبكة الاندوبلازمية ليتم ربطها مع البروتينات لتتوفر بعض الانزيمات الرابطة على السطح الداخلي لغشاء الشبكة . لقد بينت نتائج الفحوصات الهستوكيميكية التي أجريت على الشبكة الاندوبلازمية وجهاز كوليبي للخلايا الكبدية وجود مثل هذه الانزيمات . كما أثبتت هذه النتائج وجود إنزيم اجلاكتوسيل ترانسفيريز Galactosyl transferase مرتبط فقط مع أغشية صهاريج جهاز كوليبي ويستخدم هذا الإنزيم الان في تمييز الحويصلات المنساء لجهاز كوليبي عن غيرها من الحويصلات التي تنشأ عند تحطم الخلايا لفصل عصياتها السايتوبلازمية .

أن الفحص بالمجهر الالكتروني لخلايا تم تربيتها على وسط غذائي يحتوي على سكر مانوز موسم بنظير الهيدروجين الثالث ( $H^3$ ) لفترة قصيرة 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 كوجي . فيما تم تحديد موقع الجلاكتوز وحامض السياليك في جهاز كوجي فقط . كما بينت تجارب استخدام النظائر المشعة بتحريك البروتينات من الشبكة الاندوبلازمية نحو جهاز كوجي ثم انتقالها الى موقع مختلفة داخل الخلايا حيث تأخذ عملية انتقال البروتينات الى جهاز كوجي حوالي 10 دقائق وتأخذ 30 - 60 دقيقة لانتشار من الجهاز الى أنحاء مختلفة من الخلايا .

لا يقتصر عمل جهاز كوجي على تحوير وتغليف البروتينات المهاجرة اليه من الشبكة الاندوبلازمية بل يحتمل أنه يقوم أيضاً بانتاج بعض المركبات الكاربوهيدراتية والبروتينات حيث تزخر أغشيته الداخلية بأنواع مختلفة من الانزيمات مثل الثنائيين بايروفوسفاتير والنفتايل أمайдيز والجلوكوز أمين ترانسفيريز و G6P والفوسفاتيز الحامضي وغيرها والتي لها دور بئي أضافه للمساهمة في توفير الاوامر اللازمه لربط المركبات السكرية مع البروتينات .

أن معظم الافرازات المخاطية التي تفرزها الخلايا الكأسية في بطانة الامعاء وغيرها تصنع أولأ داخل صهاريج كوجي التي يعج بها سايتوبلازمها ثم تفرز بعد ذلك نحو السطح الخارجي . أن النواتج المخاطية لهذه الخلايا تتالف من هيكل بروتيني مرتبط مع أنواع من السكريات مثل الجلاكتوز والاستيل جلوكوز أمين وحامض السياليك .

ويعتقد بأن معظم هذه السكريات يتم تصنيعها من جزيئات الجلوكوز داخل صهاريج كوجي حيث توفر فيها الانزيمات البنائية اللازمه لذلك .

أضافة لذلك فإنه يعتقد بأن الجهاز يقوم أيضاً بربط الكبريت ببعض المنتجات مثل السكريات وسلسل عديد الببتيد . يأتي هذا الاعتقاد من تركيز الكبريت داخل جهاز كوجي حيث بين الفحص المجهري وجود الكبريت كبقع فضة أو سوداء عند استخدام الكبريت الموسم في الاوساط الغذائية لتربيه الخلايا .

أن العديد من الخلايا الافرازية تقوم بانتاج موادها وطرحها الى السايتوبلازم على هيئة حويصلات مغلقة تنفصل باستمرار من نهايات صهاريج أجهزة كوجي . كما تفرز بعض المواد مباشرة الى السايتوبلازم دون تغليف .

تحمل بعض الحويصلات نوعاً فرازية خاصة لتصديرها الى خارج الخلايا لذلك فإن مثل هذه الحويصلات تأخذ طريقها مباشرة باتجاه الغشاء البلازمي لتلتلام معه لطرح محتوياتها الى الخارج . بعض الافرازات تطرح الى الخارج مغلقة كما هو الحال في الفضلات وبعض الهرمونات والانزيمات ويعمل الغشاء البلازمي على أحاطتها وأفرازها .

لهذا فإن الغشاء البلازمي يفقد أجزاء منه عبر هذه المهمة ويستعيض عن هذه الأجزاء المفقودة بأغشية الحويصلات المتتحمة معه . لذلك فإن جهاز كوجي يلعب دوراً كبيراً في تعويض الأغشية البلازمية ومساعدتها على أصلاح الأضرار الميكانيكية التي قد تحصل له تماماً كمساهمة الشبكة الاندوبلازمية في تعويض جهاز كوجي عن أغشيته التي يفقداها عند تكوينه الحويصلات الافرازية .

بعض الحويصلات التي تنشأ من نهايات صهاريج كوجي تنطلق نحو السايتوبلازم وتبقى سابحة فيه . لقد وجد من استخدام النظائر المشعة بأن العديد من هذه الحويصلات تحتوي على أنزيمات هاضمة وتنطلق على هذه الحويصلات بالاجسام الحالة او الالايسوسومات Lysosome . لقد تم تشخيص العديد من أنواع هذه الاجسام التي تحتوي على أنواع من الانزيمات مثل الهيدروليز Hydrolase والتايروسيناز Tyrosinase وحببات بيتا B-granules

والبieroكسيديز Peroxidase . لقد بينت الفحوصات الهستوكيميائية التي أجريت بالجهر الالكتروني بأن هناك تركيزاً عالياً مثل هذه الانزيمات موجودة في النهايات الكروية لصهاريج أجهزة كوجي مما يؤكّد بأن مصدر الاجسام الحالة في الخلايا هي أجهزة كوجي .

كما شخصت بعض الحويصلات الغزيرة بالماء فقط والتي من الممكن أن تمثل خزانات مائية احتياطية تستخدمها الخلايا في حالة الجفاف أو العطش وهي تمثل في هذه الحالة فجوات مائية .

أضافة للوظائف السابقة فإنه وجدت موقع للنقل الفعال لايونات الصوديوم والبوتاسيوم في أغشية أجهزة كوجي في الخلايا العصبية . ويعتقد بأنها تعمل على ضخ هذه الايونات الى السايتوبلازم لتوفير القطبية الازمة لاغشية هذه الخلايا واللزمه 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 بأيض 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 روابس لاجسام صغيرة جداً .

لقد أدت هذه الملاحظات الى افتراض وجود أجسام خلوية في الخلايا لها دور في عمليات ايض البروتينات والكاربوهيدرات وغيرها وهي المسؤلية عن الشذوذ الذي تم ملاحظته في الدراسات السابقة .

وقبل رؤية هذه الاجسام تحت المجهر فأن تعمد طوروا طرقاً كيميائية خاصة للاستدلال على وجودها وتعتبر طريقة جوموري Gomori التي تستخدم للكشف عن وجود أنزيم الفوسفاتيز الحامضي عن طريق ملاح الرصاص أحدى تتقنيات المسوكيميائية 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 وأنشار الانزيمات الهاضمة بتركيز عالي مقارنة مع التركيز المنخفض لها في المستخلصات الحديثة أو المذابة في محلول سكري متوازن .

في عام 1915 وباستخدام طريقة الترسيب الالكتروني الكثيف - Electron Precipitate تمكن كريستيان دي دوف من مشاهدتها بالمجهر ووصفها ووجد بأنها مؤلفة من حويصلات ذات غشاء مفرد محمولة بالانزيمات الهاضمة .

وباستخدام تفاعلات الكشف عن أنزيمات التحليل المائي للمركبات الكاربوهيدراتية وغيرها وبالفحص انعجمي بالمجهر الإلكتروني تم التعرف على وجود أكثر من 60 أنزيمًا هامصاً في الاليسوسومات مما يوضح الاهمية الوظيفية البالغة لهذه الحويصلات .

لقد أمكن رؤية الاجسام الحالة التي يتراوح قطرها ما بين 0.25 إلى 0.5 مايكرومتر في جميع الخلايا الحيوانية تقريباً والحيوانات الاولية باستثناء كريات الدم الحمراء . توجد الاجسام الحالة بأحجام و هيئات مختلفة داخل الخلية على عكس بقية العضيات السايتوبلازمية مما يعكس الدور المتنوع لها في عملية تحليل المواد (شكل 12 - 1) .

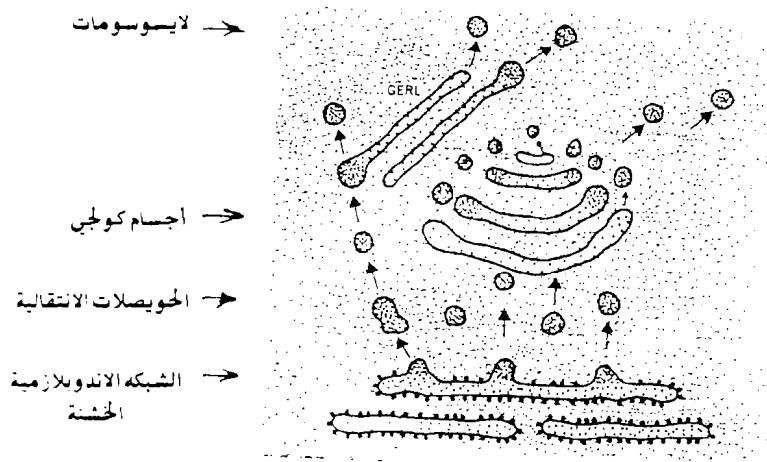
يمكن تمييز مجتمعتين من الاجسام الحالة في الخلية وهي الاجسام الحالة الاولية Primary Lysosomes وهي الاليسوسومات حديثة التكوين وتتميز بصغر حجمها وقربها من أجسام كوجي أو حولها وباحتواها على أنزيمات هامصة فقط قد تكون غير نشطة ولكنها تصبح فعالة بعد برهة من الزمن والاجسام الحالة الثانية Secondary Lys. وهي ذات أشكال وأحجام مختلفة ولكنها أكبر كثيراً من الاجسام الحالة الاولية ويمكن مشاهدتها في موقع مختلفة من الخلية . تنشأ الاجسام الحالة الثانية من التحام أجسام حالة أولية مع فجوات غذائية أو فجوات ذات عضيات يراد تحطيمها والتخلص منها .

ونتيجة لاختلاف حجم الاجسام الحالة الثانية فقد سميت بسماء أخرى فمثلاً عند التحام لysisome مع فجوة غذائية نتيجة عن التهام خارجي Phagocytosis جسم أو مادة كبيرة الحجم مثل البكتيريا فإن الفجوة المتعددة تدعى بالفجوة الهضمية Digestive Vacuole أو لاليسوسوم المتباين Hetero-phagosomes . بينما تدعى الفجوة الناتجة من التحام لysisome مع فجوة غذائية ناجمة عن التهام ذاتي Autophagy مثل التهام مايتوكوندريا أو غيرها من العضيات الداخلية بالاليسوسوم الذاتي Autophagosomes .

كما تدعى الاليسوسومات التي تحتوي بداخلها على حويصلات

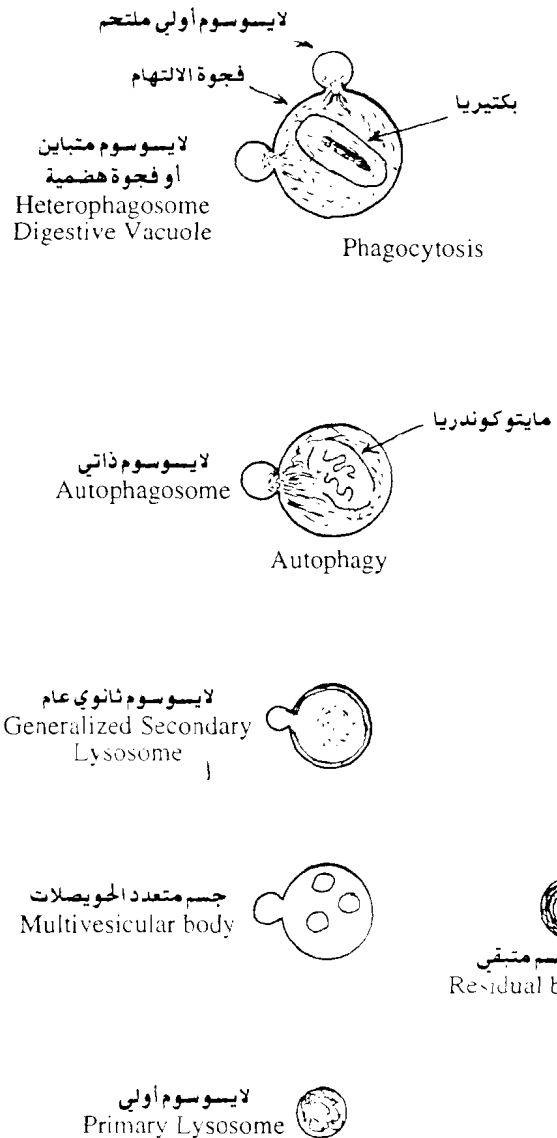
دقيقة بالاجسام متعددة الحويصلات Multivesicular bodies (شكل 12 - 2) .

تم عملية هضم المواد الغذائية داخل اكياس الاليسوسومات الثانوية تتحرر بعدها المواد الاولية النافعة متوجهة نحو السايتوبلازم بينما تبقى فضلات الهضم غير القابلة لمزيد من التحلل داخل اكياس الاليسوسوم الشانوي ونتيجة لاستهلاك المادة المهدومة والانزيمات تنكمش هذه الاليسوسومات ليصبح مخازن لفضلات تفاعلاتها وتدعى عندئذ بالاجسام المتبقية Residual bodies .



شكل 12 - 1 : تخريط يوضح مراحل تكوين الاجسام الحالة موضحاً فيه دور الشبكة الاندوبلازمية الخشنة وأجسام كوجي .

تقوم الخلايا بالتخليص من الفضلات المجمعة في الأجسام المتبقية بطرق مختلفة . فاخلايا النباتية لا تتمكن من طرح هذه الفضلات خارجاً بسبب أحاطتها بجدار سيليوزي صلب لذلك فإنها تعمل على تجمعها داخل فجوات خاصة بذلك تمثل مكبأ للنفايات . وتشترك الخلايا النباتية مثل هذه الآلية العديدة من الخلايا الحيوانية . بينما تقوم خلايا أخرى بالتخليص من نفاياتها بطرحها خارج غشاءها الخلوي وذلك بالتحام الأجسام المتبقية مع الغشاء البلازمي وطرد الفضلات إلى الخارج .



شكل 12 - 2 : أنواع مختلفة من الاليسوسومات التي تشاهد في اخلايا الحية .

المساحة الفعالة داخلها ويعتبر تراكم هذه الأجسام أحد الاسباب التي تؤدي إلى ظهور الهرم أو الشيخوخة على الخلايا الذي يسبق الموت . بعض الفضلات نافع لأنواع معينة من الخلايا لذلك فإن الأجسام المتبقية الخازنة لهذه الفضلات

أن عملية تراكم الأجسام المتبقية في سايتوبلازم الخلايا يؤدي إلى تقليل حجم

كالحديد والنحاس تتحلل داخل السايتوبلازم مطلقة هذه المواد لأعادة تدويرها وربطها مع مركبات نافعة للخلايا . ويدرك بأن العديد من الانزيمات والانزيمات المساعدة والعوامل المساعدة ومركبات الطاقة الوسيطة تحتوي على عناصر معدنية ضرورية لفعاليتها .

تظهر الاجسام المتبقية بعد صباغتها وفحصها بالجهر الالكتروني كتركتيريات غشائية محاطة بحلقات وتغيل لتجمیع الدهون التي تتأكسد مع مرور العمر ليتحول الى صبغة ليبوفوسین Lipofuscin تظهر واضحة في العضلات القلبية والخلايا العصبية المتقدمة في العمر .

تحاط الاجسام الحالة بغشاء مفرد يبلغ سمكه حوالي 7 نانوميتر ويستقر على الاغلب من أغشية جهاز كوجي . ونظرأً لان الاجسام الحالة يمكن أن تلتسم مع الفجوات الغذائية التي تنشأ كحوالصلات من الغشاء البلازمي لذلك فأن أغشية الاجسام الحاله الثانوية تبدي أضافة لمظاهر أغشية كوجي بعض مظاهر وصفات غشاء البلازمما .

يمتلك غشاء الاجسام الحالة مواصفات فريدة تساعد كثيراً في أداء مهمه هذه العضيات . فالغشاء يحتوي على نشاط متميز و منظم 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 المخزونة في الاليوسومات مثل أنزيمات البروتينيز والنيوكلييزو الفوسفوليبيز والفوسفاتيز والسلفاتيز والجلوكوسايديز والليبيز وغيرها عند هذا الاس الهيدروجيني وتفقد نشاطها عند زيادته او نقصانه وهو ما يجعلها امينه وغير نشيطة عند تسربها الى السايتوبلازم في بعض الحالات .

كما أن غشاء الأجسام الحالة غير نفاذ لللترنات وأنه يحتوي على موقع متخصص تسمح له بالالتحام مع أغشية الفجوات الغذائية أو غشاء البلازمـا .

أن مثل هذه الصفات الفريدة لهذا الغشاء تدل على أن تركيبه الأساسي مماثل

لتركيب الاغشية التي أشتق منها (أغشية صهاريج كوجي) 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 السايتوبلازمية كالشبكة الاندوبلازمية والمایتوكوندريا وغيرها يمكن أن تتعرض للضرر التي تؤدي إلى تلف جزء منها أو أثلافيها كلياً كما هو الحال في حالات الاصابة بالامراض المختلفة والتقدم بالعمر . لذلك فإن الخلايا تلجأ إلى التخلص من الاجزاء المتضررة أو العضيات المتضررة عن طريق أحاطتها بغشاء وأطلاقها في السايتوبلازم حيث تلتجم معها الاجسام الحالة لتقوم بهضمها والتخلص منها . وتدعى عملية التهام هذه بالاتهام الذاتي Crinophagy .

كما يمكن مشاهدة الاتهام 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 إلى اندثاره وتحللها . 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 ذيول اليرقات يزداد بأضطراد كلما تقدمت اليرقات نحو الطور البالغ . ويبدو من ذلك بأن زيادة عدد الاجسام الحالة له علاقة بأختفاء ذيول اليرقات لأجل تحويلها إلى بالغات .

يفطي رأس الحيوانات المنوية تركيب غشائي كبير مشتق من أجسام كوجي يمثل لايسوسوماً عملاقاً يحتوي على كمية كبيرة من الانزيم المخلل لغلاف البوبيضات . لقد وجد من خلال دراسة آئية الاخصب "تي تحصل بين الحيوانات المنوية والبوبيضات بأن غشاء الاكروسوم Acrosome الذي يمثل الجسم الحال

الامامي في الحيوان المنوي يتلحم مع غشاء البويبضة بعد عدة ثوانٍ من التصاق الحيوان المنوي بالبويبضة يتبعها انطلاق الانزيمات الهاضمة منه لفتح الطريق امام نواته للدخول الى داخل البويبضة .

ولا يلبث غشاء البويبضة بعد ذلك أن يتلحم ثم تبدأ عملية بناء أغلفة إضافية حول البويبضة لتكوين غشاء الاخصاب لمنع اختراق 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 . ويفيد من ذلك بأن عملية الاخصاب محكومة بعوامل كثيرة منها دور اللايسوسوم القمي (الاكروسوم) للحيوانات المنوية .

كما يبرز دور اللايسوسومات واضحًا في وظيفة كاسرات العظام Osteoclasts حيث تقوم هذه العضيات بأفراز انزيماتها في الفراغات الضحلة التي توجد فيها أو يقربها وتعمل على تحليل وأزالة الياف الكولاجين والأملاح اللاعضوية من العظام وأطلاقها إلى الدم . ويفيد عمل هذه الخلايا كبيرةً في الاعمار المتقدمة في الإنسان حيث تزداد عملية تأكل العظام وهو ما يؤدي إلى هشاشة العظام التي تنتشر بين المسنين .

تتلق خلايا الجسم عموماً عمرًا معيناً تنتهي بعدها بالموت . ويفيد بأن هناك بيئات مختلفة تتمكن من خلالها الكائنات من التخلص من الخلايا الهرمة أو المريضة ويعتبر الموت المبرمج أو الانتحار الذاتي Apoptosis أحد هذه الطرق . ويعتقد بأن للجسام 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 أثديّة اللبائن تقف عملية الافراز بعد النطام بفترة زمنية . ويلاحظ نشاط عالي في عملية الالتهام الذاتي لحبوبات الحليب التي

يتم أنتاجها وأعادة تدويرها داخل الخلايا الفارزة حتى استلام هذه الخلايا للإشارات الهرمونية اللازمة ليقاف الإفراز . وتلاحظ مثل هذه العملية كثيراً في خلايا الغدد ذات الإفراز الداخلي Endocrine cells مثل خلايا الفص الأمامي للغدد النخامية .

كما تقوم الأجسام الحالة بدور بالغ في بناء وأنتاج بعض الهرمونات والمواد الأخرى مثل أنتاج الثايروكسين  $T_4$  والثيرونين ثلاثي اليود  $T_3$  والكوليسترون .

تقوم الخلايا الحيوصلية للثايرويود بتخزين منتجاتها الإفرازية كجزئيات كبيرة في الفراغ خارج الخلايا وتكون هذه المنتجات على هيئة جلابيكو بروتين يوديدي وثايروجلوبولين Thyroglobulin .

أما الهرمونات النشطة التي تفرز إلى المجرى الدموي فهي تكون على هيئة ثايرونين ثلاثي اليود (T<sub>3</sub>) Tri-iodothyronine وثايرونين رباعي اليود (T<sub>4</sub>) أو ثايروكسين Tetra-iodothyronine . يتم أنتاج هرموني T<sub>3</sub> و T<sub>4</sub> عن طريق دخال الجزيئات المخزونة خارج الخلايا بعملية الالتهام حيث تلتزم الاليسوسومات مع الفحوات المحملة بالجزئيات الكبيرة لتعمل الإنزيمات الهاضمة على تحليل هذه الجزيئات وانتاج الهرمونات لتتسرب إلى المجرى الدموي بعد ذلك .

وتشاهد مثل هذه الآلية أيضاً في خلايا بيتا في جزر لانكرهانس حيث يتم تحويل الانسولين الأولي Proinsulin إلى أنسولين .

أن جميع الخلايا تقريباً تحتاج الكوليسترون كمادة أولية لبناء وأصلاح غشاءها البلازمي وتقوم ببنائه داخلياً إلا أنها تستطيع الحصول عليه من الخارج . يحتوي الدم على سبيل المثال على كوليسترون بهيئة معقد بروتين - دهني ذو كثافة منخفضة Low-density lipo protein - LDL و تستطيع الخلايا الحصول على هذا المعقد عن طريق الالتهام بعد أرتياطه بمستقبلات متخصصة تقع على السطح الخارجي لأغشيتها البلازمية ثم تقوم الاليسوسومات بتحليله وانتاج الكوليسترون الذي يهاجر بالقرب من الغشاء البلازمي . وينشأ مرض فرض

الكوليستروول Hypercholesterolaemia نتيجة فقدان خلايا الجسم لمستقبلات مركب LDL فيبقى المركب في الدم دون أن يستطيع الدخول إلى الخلايا ويرتفع مستوى في الدم ليصل في الحالات الحادة إلى أكثر من عشرة أمثاله ويؤدي ذلك للإصابة بمرض Atherosclerosis المؤدي للموت مبكراً.

ويلاحظ من الأمثلة السابقة أهمية الدور الذي تقوم به الالايسوسومات في الإفراز وتنظيمه والمشاركة في بناء وأنتاج مركبات بايولوجية مهمة . وتقتربن العديد من الامراض خصوصاً الوراثية منها بخلل في وظائفها . أن غياب وجود لايسوسوم يحتوي على إنزيم تحليل معين يؤدي إلى 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 إلى التداخل مع الفعاليات الايضية الطبيعية الأخرى التي تجري في الخلية مما يؤدي إلى ظهور علامات مرضية مميزة .

جاءت معظم معلوماتنا حول الامراض التي تقتربن 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 متأيدة وتدعي هذه إلى تشوّه في نمو العظام . لوحظ من خلال زراعة خلايا جلدية أو فايبروبلاست مصابة بمرض هورلر مع خلايا طبيعية في مزرعة نسيجية واحدة باستعادة الخلايا المريضة لطبيعتها وأختفاء الفجوات الكبيرة التي تخزن فيها السكريات المخاطية . وعند أستخلاص الوسط الغذائي لهذه المزرعة المختلطة تم التعرف على وجود إنزيم الـ iduronidase L- الذي يمثل الإنزيم المفقود في الخلايا المريضة . ويبدو من ذلك بأن الخلايا الطبيعية تقوم بأفراز هذا الإنزيم إلى الوسط الغذائي حيث تقوم

عندما الخلايا المريضة بالتهامه من الوسط الغذائي وأستخدامه للتخلص من المواد المتراكمة فيها .

أحد الامراض الوراثية الاخرى التي ترتبط مع الاليسوسومات 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 تخليو لا يسوسوماتها تماماً من هذا الانزيم . كما لا تتمكن نفس الخلايا من استعادة انزيمها المفرز بطريقة الالتهام . لم يعرف في بادئ الامر لماذا يحصل ذلك .

لكن وجد بأن الانزيم المفرز من قبل خلية 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 بالخلايا المصابة الاستفادة من الانزيم والتخلص من السكريات الخاطئة المتراكمة فيها والعودة الى الحالة الطبيعية .

الا انه لم تشهد استفادة هذه الخلايا من الانزيم وبقيت الخلايا المصابة بمرض هورلر كما كانت عليه مما يؤكد عينه استقبال هذه الخلايا جزيئات الانزيم . وما عزز هذا الفتن أنه عندما أضيف أنزيم Alpha - L-iduronidase استخلص من وسط غذائي مزرعة خلية ضئعية الى مزرعة خلايا مصابة بمرض هورلر عادت هذه الخلايا الى حالتها الطبيعية وتمكن الانزيم من الدخول اليها وتخلصها من المواد المتراكمة .

لقد وجد من خلال مقارنة تحيل 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 - Phosphate والذي يمثل موقع ارتباط هذا الانزيم مع مستقبلاته الغشائية .

للحظ أيضاً أن خلية المزارع النسيجية المؤسسة من خلايا مصابة بمرض هورلر تفشل في إدخال جزيئات الانزيم الطبيعي Alpha - L-iduronidase عند أضافته الى وسطها الغذائي القوي بسكر المانوز 6 - فوسفات . لقد وجد بأن جزيئات 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 أضافة سكر المانوز - 6 - فوسفات الى الوسط الغذائي لمزارع الخلايا الطبيعية بوجود أنزيم Alpha-L-iduronidase يؤدي أيضاً الى توقف هذه الخلايا عن دخال 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 تأثير جزيئاته مع مستقبلاتها . لذلك فإن الانزيم لا يمكن الاحتفاظ به داخل الخلايا ولا يمكن استقباله على سطحها بسبب عدم قدرة جزيئاته على الارتباط مع المستقبلات الداخلية والخارجية .

### الاجسام الدقيقة أو البيروكسيمات :

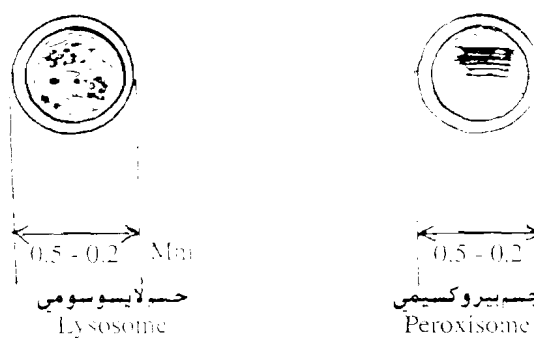
البيروكسسي سومات او الاجسام الدقيقة هي تراكيب غشائية دائيرية أو بيضوية اكتشفت منذ أوائل السبعينيات يتراوح قطرها بين 0.15 - 0.6 مايكرومتر تشبه الاليوسوم الاولى .

تشق هذه الاجسام من الشبكة الاندوبلازمية المنساء ويتم تعبيتها بأنيابات الاكسدة قبل انفصالها . يتميز غشاءها بأن له قابلية نفاذية مميزة بحيث يسمح بجزيئات كبيرة اكبر حجماً من جزيئات السكريوز بالمرور خلاله بسهولة . يحتوي مركز هذه الاجسام على أنابيب دقيقة مرتبة بصورة منتظمة ويحافظ كل منها بعشرة أنابيبات ادق . قد يحتوي المركز أيضاً على تراكيب بلورية متميزة أضافة لخشوة سائنة محيبة غزيرة بأنيابات الاكسدة .

يختلف عند وحجم الاجسام الدقيقة من نوع خلايا الى اخرى ومن عضو نسبي اخر وتلعب الظروف الغذائية دوراً في ذلك أيضاً .

أن أكبر الأجسام الدقيقة حجماً (0.6 ميكرومتر) يوجد في خلايا الكبد والكلية ويعتقد بأن أغلب الخلايا حقيقة النواة تمتلك مثل هذه الأجسام . كما وجد بأن عدد الأجسام الدقيقة التي توجد في خلايا الخميرة المرباة في وسط سكري يكون قليلاً مقارنة مع العدد الكبير لهذه الأجسام في خلايا الخميرة المرباة في وسط غذائي غني بالكحول أو الأحماض الدهنية .

تشابه الأجسام الدقيقة مع الالايسوسومات في الحجم والشكل لكنهما مختلفان في التراكيب والوظيفة . أذ ليس للجسام الدقيقة دور في الهضم ولا تحمل في داخلها أنزيمات هاضمة ويتركز دورها على اكسدة المركبات . لذلك فهي غنية بأنزيمات الاقسدة مثل أنزيم الكاتيليز Urine oxidase و Catalase و D-amino acid oxidase (شكل 12 - 3) .



شكل 12 - 3 : تخفيظ جسم بيروكسي وآخر لايسوسومي ويلاحظ بأن الاختلاف بينها مظهرياً صعب جداً الا من خلال محتوياتها وجود الانابيب الدقيقة في البيروكسيمات .

تحتوي أغلب الأجسام الدقيقة على إنزيم الكاتيليز الذي يمثل أكثر من 40% من إنزيمات الاقسدة وقد تحتوي أيضاً على إنزيم اضافي أو أكثر تقوم الأجسام الدقيقة باستخراج الأوكسجين

الجزيئي لازالة الهيدروجين من بعض نواتج تحلل المركبات داخل الخلية وانتاج بيروكسيد الهيدروجين  $H_2O_2$  كخطوة أولى .



وفي الخصوصية التالية يستخدم بيروكسيد الهيدروجين لأكسدة نوائع مختلفة من المركبات من ضمنها الفينولات وحامض الفورميك والفورم-

الدهايدرات والكحولات وأنتاج الماء .

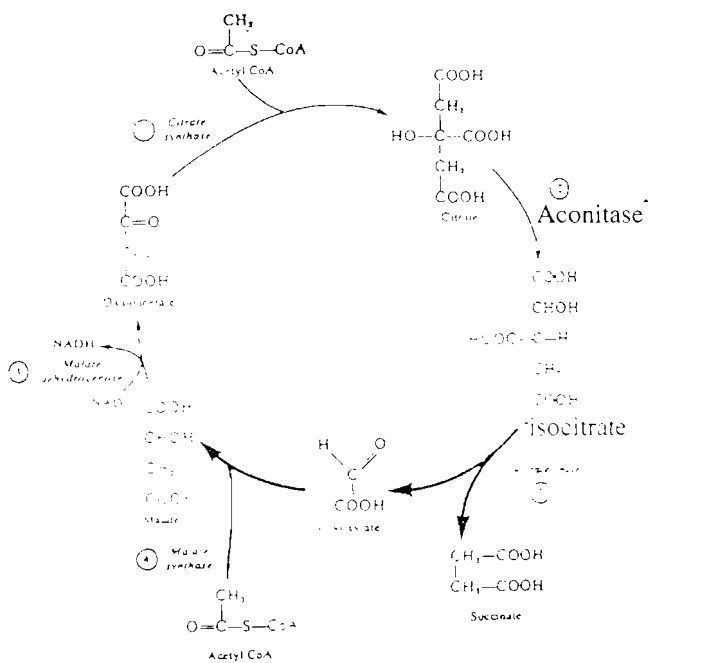


كما يستطيع إنزيم الأكسدة كاتيليز تحويل جزيئات بيروكسيد الهيدروجين مباشرة إلى ماء عند الحاجة لذلك .



تعتبر تفاعلات الأكسدة هذه ذات أهمية بالغة في الخلايا حيث يتم إكسدة الاستيبل كـ إنزيم Acetylco-enzyme A الناتج من تحطيم حامض البايروفك عن طريق بيروكسيد الهيدروجين وتحويله إلى حامض السكستيك Succinic acid ليستقل إلى دورة كبس لاستخلاص الطاقة منه . وعن الرغم من أهمية هذا التفاعل إلا أنه ليس بالحسام الدقيقة دور في إطلاق الطاقة أو إنتاج جزيئات الطاقة ATP .

أما في النبات فقد لوحظ بأن هناك نوعان من الأجسام الدقيقة أحدهما في الأوراق ويساعد في عملية تثبيت ثاني أوكسيد الكاربون لانتاج الكاربوهيدرات خلال عملية تنفس الضوئي Photorespiration والآخر موجود في البذور ويعمل على تحويل الأحماض الدهنية المخزونة إلى سكريات ضرورية لنمو الجنة والبذور . تسمى الأجسام الدقيقة في البذور بالجلابيكسي سومات Glyoxysomes لدورها الهام في دورة الجلابيكسيت Glyoxylate cycle . تقوم الأحسام الدقيقة في هذه الدورة بإنتاج جزيئات استيبل COA من كل حامض دهني وتحويتها إلى حامض سكستيك يدخل إلى دورة الجلابيكسيت حيث يحل محله كبس ثالثي نهاية هذه الدورة . وتعتبر دورة الجلابيكسيت مميزة للنبات لأنها لا تحصل في الخلايا الحيوانية (شكل 4-12) .



شكل 12 - 4 : دورة الجلايوكسليت Glyoxylate Cycle التي تتم في أجنة البذور والتي تقوم بها أنزيمات الجلايوكسي سومات .

**الفصل الثالث عشر**

**اللسيفات والأنبوبات الدقيقة**

**في السايتوبلازم**

**Cytoplasmic Microfilaments**

**and tubules**

## مقدمة :

يمثل السايتوبلازم الوسط الذي تجري فيه كل معالم الايض التي تترافق مع احیاء . لهذا فهو يمثل مركز نشاط الحياة في الخلية . تختلف طبيعة السايتوبلازم من صورة لزجة هلامية الى سائلة ويساهم وهو في هذه الصورة على حركة العضيات والمواد التي بداخله .

يوضح التحليل الكيميائي للسايتوبلازم على احتواه على معظم العناصر التكوينية مثل الماء والايونات والغازات الذائية وجميع اللوازم الخاصة بانظمة الايض مثل الانزيمات وجزئيات الطاقة وغيرها .

اضافة لذلك فان الفحص الجهرى للسايتوبلازم يوضح وجود دقائق وحبسيات مخزنة من الجلايكوجين وقطيرات من الدهون . وتلاحظ هذه بشكل واضح من الخلايا الحشووية الكبدية والعضلية . تستخدمة طرق كيميائية مختلفة للكشف عن هذه الجزيئات مثل طريقة Schiff - acid PAS - . لصباغة دقائق الجلايكوجين عند الفحص بالمجهر الضوئي وطريقة الصباغة باملاح الرصاص عند الفحص بالمجهر الانكترنوى . وتظهر دقائق الجلايكوجين في هذه الصباغ 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 (أنفا) ذات طول حوالي 150 نانوميتر خشنة المظهر ذات نهايات غير منتظمية .

اما الدهون فتبعد في السايتوبلازم على هيئة قطرات صغيرة ماعنة . كما يمكن ان تكون على هيئة ستيرويدات اولية او قطرات دهنية مترافقه مع الافرازات في الخلايا الغدية مثل خلايا قشرة الغدد الكظرية والجسم الاصفر في المبايض والانسجة الاخرى الفارزة للستيرويدات . كما يمكن مشاهدتها مترافقه مع دقائق الجلايكوجين في الخلايا الحشووية الكبدية .

يحتوي السايتوبلازم اضافة لما سبق على شبكة دقيقة ومعقدة من الاليف

الدقيقة والأنبوبات تترتب بطرق مختلفة وغير منتظمة تعطي للخلايا شكلها الخاص وتساعد على تدوير الماء داخلها وتتوفر دعامة هيكلية ممتازة . اوضحت الفحوصات المجهرية الدقيقة والكيميائية بان هناك نوعين من الاجسام الليفية والأنبوبية هما الليفيات الدقيقة Microfilaments والأنبوبات الدقيقة - Micro-tubules .

### الليفيات الدقيقة : Microfilaments

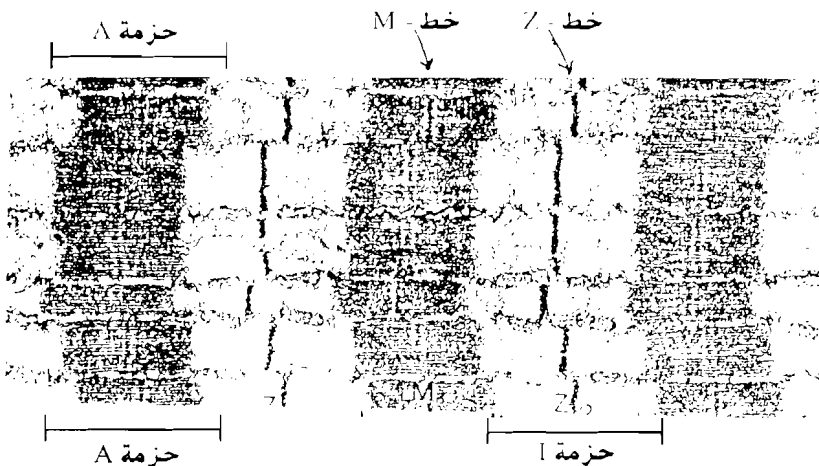
تحتوي معظم سايتوبلازم الخلايا على انواع متعددة من الليفيات الدقيقة ذات وظائف مختلفة . وتعتبر الخلايا العضلية وخصوصاً الهيكلية من افضل الخلايا التي درست فيها هذه التركيبات بشكل مفصل ودقيق . تتم الحركة في العضلات الهيكلية عن طريق نسيج متتطور هو النسيج العضلي المؤلف من خلايا Sarcomerae تمثل كل منها وحدة تقلصيه تتكرر على طول كل ليف Muscle fiber ويتأثر 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 Endomysium وتحاط العضلة جميعها بغمد رئيسي هو غمد العضلة Epimysium .

ان فحص الليفة العضلية مجهرياً يوضح بنها مخطبة يمتد على فتحة لون واخرى غامقة . وتحدد كـ وحدة تقصبية (ساركومير) بخطوط تدعى بخطوط Z - لقد وجد بان كل ليف عضلية مؤلفة من العديد من الليفيات العضلية الدقيقة Myofilaments وتألف هذه من خيوط عضلية دقيقة جداً Myofibrils مقاطع حزم اخيوط العضلية المفتوحة باغبر تبين بان هناك نوعين من الخيوط هما خيوط المايوسين Myosin المسماكة التي يتراوح عرضها 12 - 15 نانوميتر و 130 نانوميتر طولاً وتقى في مذاق نغامقة من العضلة التي يرمز لها بالحرف A وخيوط الاكتين Actine . لحقيقة الممتدة في المناقش الفاتحة التي

يرمز لها باحرف A وقليلًا في المنطقة الغامقة (شكل 13 - 1) .

تتألف خيوط المايوسين من سلسلتين من عديد البتبيادات يبلغ الوزن الجزيئي لكل منها 500.000 وتكون على هيئة عصا الجولف لها رأس يشبه الهراءة . تلف اذرع كل سلسلة من سلسلتي المايوسين على بعضهما بهيئة الضفيرة بحيث تتجه الرؤوس الهراءية لهما نحو الخارج .



شكل 13 - 1 : صورة مكبرة بالجهر الإلكتروني (15000 X) لعضلة هيكلية يظهر فيها ساركوميرات العضلة (الوحدات العضلية) واضحة .

لقد وجد من معاملة خيوط المايوسين بالانزيمات الهضمية بانها مؤلفة من جزيئتين مايوسينيتين احداهما ثقيلة يبلغ وزنها الجزيئي 180.000 واخرى يوزن جزيئي 150.000 تشکلان 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 ولوليبي وبروتين التروبومايسين Tropomycin وبروتين التروپونين Troponin (شكل 13 - 2) .

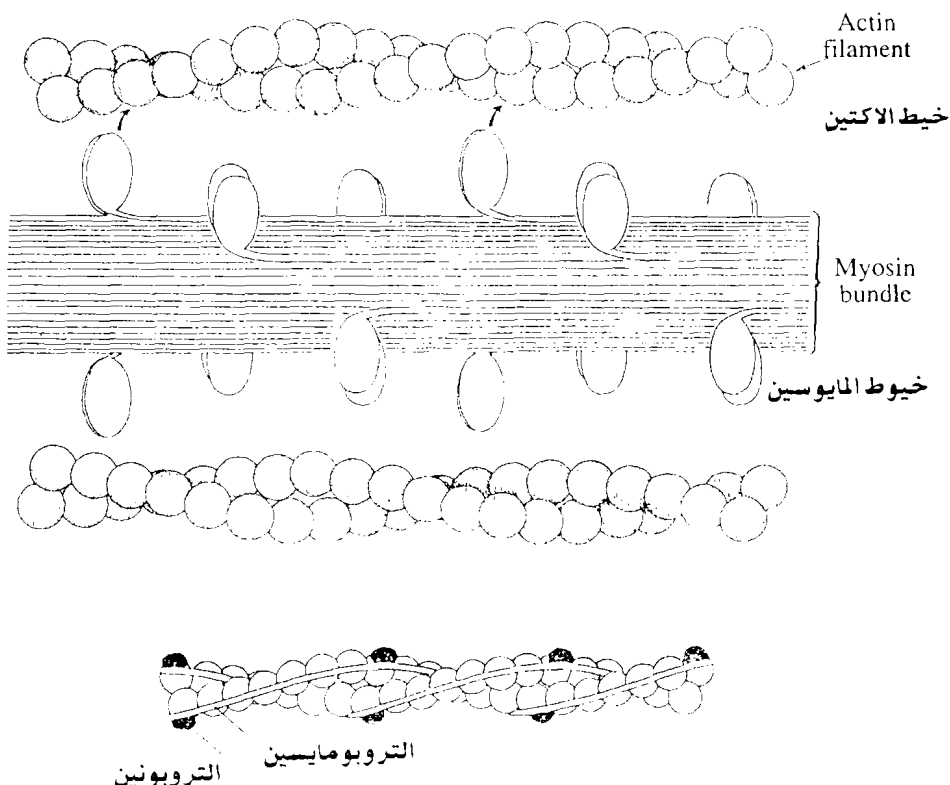
اظهر التحليل الكيميائي لسلسل الاكتين بان هناك نوعين من البروتينات المؤلفة له وهى بروتين الاكتين - F وبروتين الاكتين - G . يؤلف

الاكتين - G و F سلسلتين تلتافان حول بعضهما لتأليف المزدوج اللولبي للأكتين .

تنظم بروتينات خيوط الأكتين بطريقة خاصة مميزة حيث تحاط الاشرطة المزدوجة اللولبية بسلسلتين إضافية مؤلفة من بروتينات التروبومايسين تربط سلاسل الأكتين والتروبومايسين بواسطة تجمعات ثلاثية كروية موزعة على طول السلاسل بمسافات منتظمة مؤلفة من بروتين التروبوبونين .

يتألف معقد التروبوبونين من ثلاثة أنواع من البروتينات التروبوبونينية وهي تروبوبونين C ذو وزن جزيئي 18,000 له علاقة بالارتباط مع أيونات الكالسيوم وتروبوبونين I ذو وزن جزيئي 22,000 يعمل على تحفيز المايوسين للحركة وأشغال موقعة التأصري في خيط الأكتين وتروبوبونين T ذو وزن جزيئي 38,000 غير معروف الوظيفة تماماً إلا أنه يعتقد بأنه مسؤول عن الارتباط مع التروبومايسين .

أضافة للبروتينات السابقة فإن الالياف العضلية تحتوي على بروتينات أخرى مثل بروتين أكتين الفا Alpha - Actin وهي جزيئة شبيهة بالعصا الصغيرة ذات وزن جزيئي 200,000 تتركز في خط Z وتنشر بانتظام على طول الليفة العضلية وكثير بروتين دسمين Desmin الذي يعتقد بأنه يؤلف معظم بروتين ليفات الخلايا العضلية المنساء . كما تحتوي مناطق خط M في العضلات على بروتين غير معروف يسمى بروتين - M وأنخر يدعى بروتين - C .



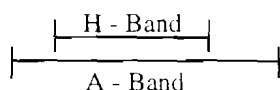
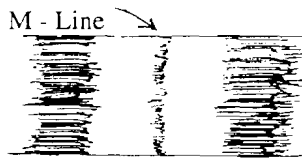
شكل 13 - 2 : التركيب الدقيق للخيوط والبروتينات المؤلفة للليف العضلي .

التركيب الدقيق للوحدة التقلصية (الساركومير) :

أن الفحص المجهرى للليف العضلى الهيكلى المصبوج يوضح بأن هناك تخطيطاً يمتد على طول الليف تتعاقب فيه المناطق الغامقة والفاتحة . ويمكن تمييز عدة مناطق في الوحدة العضلية وهي كالتالى :

حرزمه A (A-Band) :

تتألف هذه الحزمة من موقعين غامقين يفصلان عن بعضهما بمنطقة أقل تلوناً تدعى بحرزمه H- (H-Band) . تحتوى حزمه H في وسطها على منطقة أكثر كثافة تدعى بخط هانسن Hensen's Line أو خط M- (M- Line) . (شكل 13 - 3) .



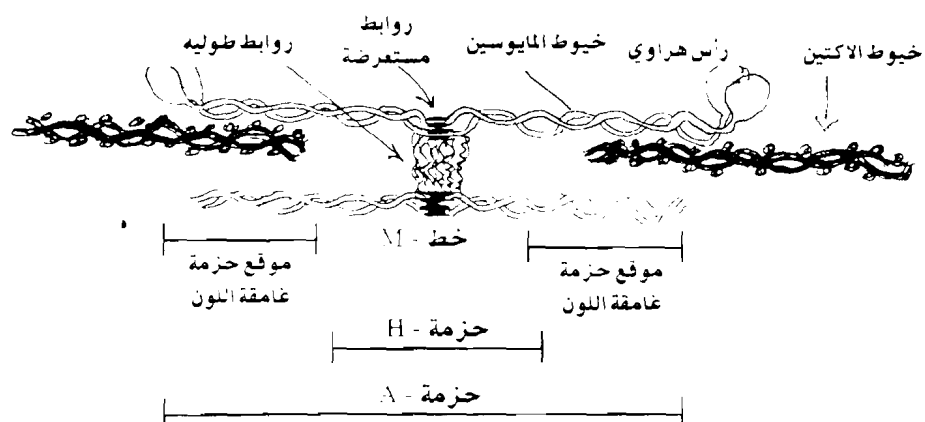
شكل 13 - 3 : تخطيط تركيب الحزمة A في الوحدة العضلية .

تتألف المناطق الغامقة من حزمة - A من رؤوس خيوط المايوسين الصوبانية ونهايات خيوط الاكتين التي ترتبط مع بعضها بالياف مستعرضة تمثل جسورة H- ليفية بين المايوسين والاكتين . بينما تتألف حزمة - H- الداخلية من اللوالب المزدوجة لمجموعتي خيوط المايوسين فقط .

اما خط - M فيتألف من خيوط دقيقة طولية تتدلى قليلاً على جانبي الحزمة - H أضافة لخيوط

مستعرضة . تعمل هذه الخيوط على ربط النهايات الحرية 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 اضافة لدورها في ربط نهايات الياف مجموعتين المايوسين للوحدة العضلية .



شكل 13 - 4 : المكونات الدقيقة لحزمة - A .

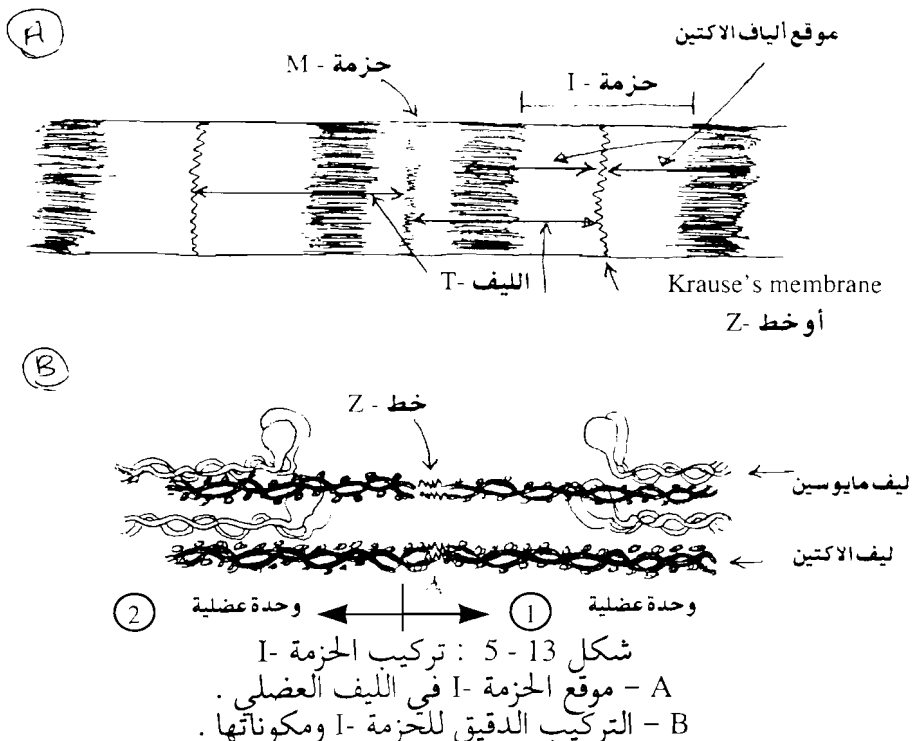
## حزمة I- (I-Band)

وهي حزمة فاتحة اللون تمتد بين وحدتين عضليتين تقطع عرضياً في وسطها بغشاء كراوس أو خط Z . تتألف حزمة I- من مجموعتين من الياف الاكتين تبدأ كل منها من خط Z- وتنتهي نحو الرؤوس الهراوية لخيوط المايوسين في الماطق الغامقة لحزمة A- حيث تتدخل معها .

ترتبط نهايات مجموعتي الياف الاكتين مع بعضها عن طريق الياف طولية تتدلى داخل منطقتي I- للوحدتين العضليتين المجاورتين .

أضافة لوجود الياف مستعرضة لزيادة الربط وتؤلف هذه خط Z- . ويظهر في الماطق العرضية للعضلة مؤلف من رزم مربعة متباينة العرض .

أضافة لخيوط الاكتين فإن هناك الياف مطاطية تدعى بالياف T-fibres تتدلى 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)



## آلية الانقباض والانبساط في العضلة الهيكلية :

ان التفاصيل الدقيقة لعملية التداخل بين الياف المايوسين والاكتين لاحداث التقلص والانبساط غير معروفة تماماً . الا ان هانسون وهكسلي Hanson & Huxley وضعوا نموذج لتوضيح ذلك . وان معظم تصورنا لآلية الانقباض والانبساط في العضلة الهيكلية يعود الى هذا النموذج .

ان ارتباط اشرطة 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 المسamar اللولبي في اللوح الخشبي . تدور الرؤوس الخاصة بخيوط المايوسين بعد ارتباطها أولاً مع جزيئة ATP (جزيئة لكل رأس) حيث تستمد منها الطاقة محررة ADP وتنشط هذه الطاقة الرؤوس لتنصل مع شريط الاكتين المجاور وتحبني 45 درجة . وباستمرار الحصول على طاقة فان الرؤوس تدور بسرعة تعمل على تقلص العضلة . تسلك الرؤوس الهراوية للمايوسين كأنزيمات اطلاق الطاقة ATPase حيث تحرر الطاقة عبر تحطيم جزيئة ATP وتحويلها الى ADP ومجموعة فوسفات .

بالاضافة لحركة رؤوس خيوط المايوسين فان اشرطة التروبومايوسين وكريات التروبوبونين لها دور في هذه العملية . اذ ان الاستقطاب الكهربائي الناتج من الالعاز العصبي يؤدي الى تحرر ايونات الكالسيوم وزيادة تركيزها حول الالياف العضلية الى اكثـر من 10 مرات وتعمل هذه على الارتباط مع جزيئات التروبوبونين حيث تتحرر كريات التروبوبونين وبالتالي اطلاق حرية اشرطة التروبومايوسين لتمكن من ملامسة خيوط المايوسين . وعند انتهاء الاستقطاب تغادر ايونات الكالسيوم عائدة للشبكة الساركوبلازمية مما يؤدي الى عودة كريات التروبوبونين وكذلك عودة اشرطة التروبومايوسين في موقعها لتهدي الى انبساط العضلة .

تُخضع اثارة العضلة لحافز عصبي حيث تتغذى كل وحدة في العضلة بواسطة محور عصبي واحد يتفرع عند اتصاله بالليفية العضلية مكوناً التشابك العصبي - العضلي أو Myoneural junction Synaps و يوجد بين التشابك فراغ يتم فيه خزن مادة الاستيل كولين Acetyl choline و تنتشر هذه المادة حال حصول اليعاز العصبي إلى الليفية العضلية مؤدية إلى حصول الاستقطاب و تحرر أيونات الكالسيوم و حصول التقلص . تستمد العضلات طاقة الانقباض من جزيئات ATP الا ان الطاقة المتحررة من جزيئة ATP لا تكفي الا للتقلص العضلة لجزء من الثانية وعلى ذلك فإنه لا بد من وجود مصدر طاقة أكثر نشاطاً لتزويد العضلة . هذا المصدر هو فوسفات الكرياتين Creatin phosphate الذي تتمكن من الاتحاد مع ADP بشكل خزن فوسفات الكرياتين عن طريق اكسدة الكاربوهيدرات المأخوذة من الكلايكروجين 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 تخلق جزيئات فوسفات الكرياتين وتكون 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 والماليوسين ومعقدات التروبومايسين - تروبونين كما هو الحال في خلايا العضلات الهيكلية .

الا ان نسبة الماليوسين 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 موقع كثيفة تدعى بالاجسام الكثيفة Dense bodies تنتشر داخل الخلية وعلى السطح الداخلي

لグラفها البلازمي تتألف من بروتينات الديسمسن Desmin ذات وزن جزيئي 50,000 والفلمين Filamin ذات وزن جزيئي 500,000 وتمثل هذه الاجسام موقع ارتباط حزم الياف الاكتين داخل الخلايا (شكل 13 - 6) .

تتدخل الياف المايوسين ومعقدات التروبومايسين القليلة مع حزم الياف الاكتين بينما تنفرز الياف اخرى تدعى بالخيوط الوسطية Intermediate Filaments في الغشاء البلازمي وتقع على سطحه الداخلي لزيادة مطاطية الغشاء وتقديم الاسناد العضلي له عند التقلص للحفاظ عليه من التمزق .

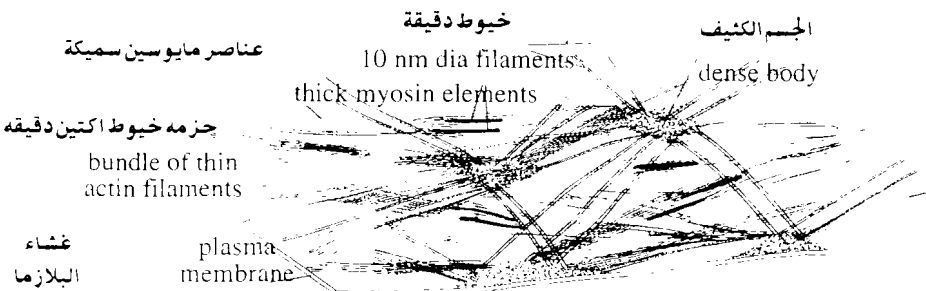
ويلاحظ من هذا الترتيب غياب التخطيط الذي يشاهد عادة في خلايا العضلات الهيكيلية والقلبية ويحل بدلاً عنه التنظيم الشبكي المحيطي والطلولي . تقلص الياف الخلايا العضلية المساء اعتماداً على الحواجز العصبية وجود أيونات الكالسيوم . ترتبط ايونات الكالسيوم بعد تحررها من الشبكة الساركوبلازمية مع الياف المايوسين . وقد وجد بأنها تعمل على احداث تغيرات في جزيئات المايوسين بحيث تحول الرؤوس الهراوية لها الى انتزعات اطلاق الطاقة ATPase . ولا تختلف الية التقلص في هذه الخلايا كثيراً عن الالية التي سبق الحديث عنها في الخلايا الهيكيلية . وقد توجد انظمة اخرى تعمل على تنظيم عملية التقلص والانبساط للالياف لم تكتشف بعد .

#### الالياف العضلية في الخلايا الاخرى :

ترافق العديد من الفعاليات الايضية لكثير من الخلايا غير العضلية بظهور شبيهه بالتقلصات مثل حركة العضيات داخل السايتوبلازم وتكوين الاقدام الالتهامية وحركة الخلايا وحركة الاجزاء الخلوية أثناء الانقسامات وتغيير شكل الخلية وغير ذلك .

لقد بيّنت الفحوصات السايتوكيميائية - 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 .

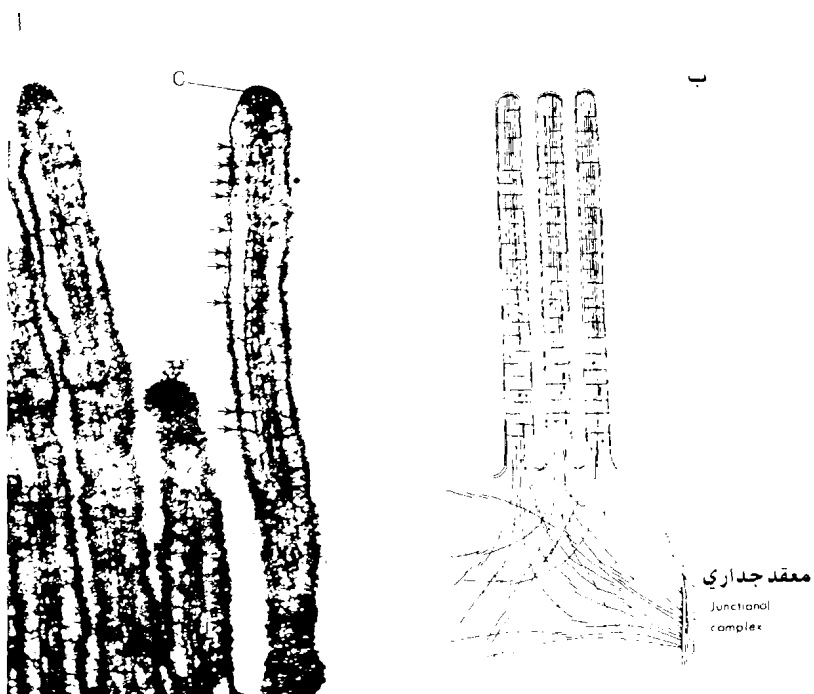
تتميز بعض الخلايا وخصوصاً تلك التي تتمكن من العيش في المزارع النسيجية باحتواها على حزم من الالياف الاكتينية الدقيقة وتظهر عند الفحص كحزم مخططة تمتد خارج الاغشية الخلوية . تدعى مثل هذه الحزم بحزم الشد او الياf الغلاف Stress fibres .

تساهم هذه الالياف كثيراً في مساعدة هذه الخلايا على الحركة على سطح اناء المزرعة حيث تترتب هذه الالياف بشكل موازي لاتجاه الحركة .

تقلص الزغابات المعاوية وتمدد اعتماداً على الحالة الفسلجية للامعاء . تتم عملية التقلص والتتمدد هذه عن طريق شبكة من الالياف المولفة من الاكتين والمایوسین حيث تمتد حزم الالياف داخل الزغابات بشكل طولي وترتبط عرضياً مع الغشاء البلازمي بالياf مستعرضة . اما في قاعدة الزغابات فان حزم الالياف تشكل شبكة رخوة تربط 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 تتمدد عبر فراغات الدسموسومات بين الخلايا المجاورة لتساهم في زيادة الارتباط

الخلوي . كما قد تساهم في عملية حركة المواد بين هذه الخلايا .  
كما تتد الالياف الاكتينية في الخلايا العصبية على هيئة حزم طولية تدعى  
الخيوط العصبية Neurofilament تتد من جسم الخلايا وعلى طول الليف العصبي  
اضافة لامتدادها من العقد العصبية نحو الانسجة الاخرى .



- شكل 13 - 7 : صورة بال المجهر الالكتروني لعدد من الرغابات المعاوية  
(أ) موضحاً فيها الالياف الطولية المستعرضة التي تخترق الجزء الداخلي من  
الرغابات .  
(ب) تخطيط افتراضي لتوزيع وتنظيم الالياف في الرغابات المعاوية .

## الانبيوبات الدقيقة : Microtubules

وهي عناصر غير غشائية طويلة غير متفرعة أنبوبية ذات قطر حوالي 30 نانومتر تنتشر في جميع انواع الخلايا . توجد الانبيوبات الدقيقة اما على صورة منظمة جداً كما هو الحال في قاعدة الاهداب Axoneme والريكزات او الا جسام المركزية Cen-trioles او تنتشر في السايتوبلازم بالقرب من بعض العضيات السايتوبلازمية وفي محاور وشعبات الخلايا العصبية المؤلفة للجهاز العصبي المركزي . كما توجد بالقرب من الا غشية البلازمية وخصوصاً مناطق التبادل الخلوي .

توضح المقاطع العرضية لنماذج الخلايا بأن كل انبيوب دقيق مؤلف من ثلاثة عشر تحت وحدة بروتينية تدعى باليوبوليin Tubulin ذات وزن جزيئي 120,000 لكل منها . لقد بينت الفحوصات الكيميائية لهذه التحت وحدات بأنها مؤلفة من نوعين من البروتينات الانبوبية هما الفا وبيتا .

ت تكون 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 تسعه أنابيب مزدوجة محيطية تحيط بزوج مركزي ومتند هذه الازواج الانبوبية على طول الاهداب ابتدأاً من قاعدتها . لقد تم دراسة تنظيم الانبيوبات الدقيقة في الاهداب بشكل مفصل وقد وجد بأن في كل زوج انبيובי هناك أنبيوب كامل القطر مؤلف من ثلاثة عشر تحت وحدة بروتينية تسمى A - Subfiber ترتبط مع أنبيوب غير مكتمل القطر يتتألف من أحدى عشر تحت وحدة بروتينية تسمى B - Subfibre . تمت من الانبيوبات الكاملة القطر زوائد زوجية تتجه نحو الانبيوبات غير مكتمل القطر . تتتألف 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 الانبيوبات المركزية بروابط إضافية تدعى Spokes عددها تسعة روابط . إضافة للروابط الشعاعية ترتبط الانبيوبات المركزية برابطة دائرية تسمى بالغلاف المركزي Centeral Sheath (شكل 13 - 8) .

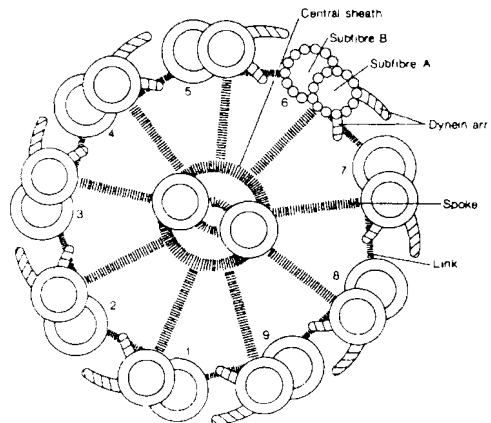
تمتد الروابط والسبوكتس والغلاف المركزي على طول الانبيوبات المؤلفة لهيكل الهدب . يعتقد بأن لزوج الانبيوبات المركزية دوراً مهماً في حركة الهدب حيث تختفي هذه الانبيوبات في الاهداب التي لا تستخدم في الحركة . لا يعرف الكثير حول دور الانبيوبات في حركة الاهداب الا انه يعتقد بأن الاهداب تحتاج إلى الطاقة التي يتم توليدها باستخدام نشاط ATPase لبروتين الداينين والى ايونات الكالسيوم . ويعتقد بأن الانبيوبات الدقيقة تمتلك مرونة كافية بحيث تستجيب للطاقة المتولدة مع التداخل الايوني ومساعدة الغشاء البلازمي لاحادث الحركة .

إضافة لوجود الانبيوبات الدقيقة في الاهداب فأنها تؤلف العناصر اللازمة للمغزل الانقسامي Mitotic spindle حيث تتولد في منطقة المريكزات او الاجسام المركزية لتكوين الاقطاب الانقسامية . ولا تثبت هذه الانبيوبات ان تمتد لترتبط مع كرومايتدات الكروموسومات او عابرة منتصف الخلية باتجاه الاقطاب .

لقد وجد بأن المواد الكيميائية الموقفة لانقسام الخلوي مثل مادة الكوجلسين Colchicine تتدخل مع بروتينات التيوبيون في الاقطاب مما يؤدي الى تدمير الانبيوبات الدقيقة للمغزل وإيقاف الانقسام الخلوي .

يتحدد موقع مفازل الانقسام الخلوي بواسطة زوج من التراكيب الانبيوبية الدقيقة المسماة بالمريكزات Centerioles التي تظهر في موقع سايتوبلازمي مميز يدعى Cytocentrum بالقرب من النواة وجهاز كوجلي .

يتتألف كل مريكز من تسعة تجمعات ثلاثة من الانبيوبات الدقيقة تشكل دائرة . تترتب هذه التجمعات بشكل منحرف على بعضها ولا تظهر تراكيب إضافية في مركزها باءستثناء شريط قصير لـ DNA (شكل 13 - 9)



شكل 13 - 8 : تخطيط لمقطع عرضي في قاعدة هدب موضحًا فيه التركيب الدقيق له .

في بداية الانقسام الخلوي تبتعد المريكتات عن بعضها وتحرك نحو أقطاب المغزل وعند حركتها تتولد العديد من الانبيوبات الدقيقة التي تربط المريكتات مع بعضها وتمتد بأبعاد المريكتات نحو الأقطاب .

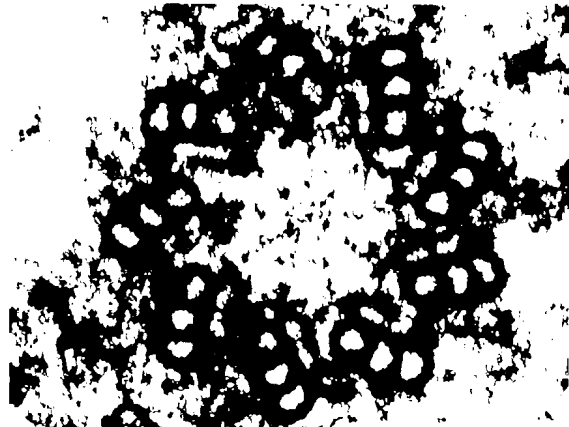
وبعد اختفاء غشاء النواة وتكشف الكروموسومات تتولد أعداد أخرى من الانبيوبات الدقيقة التي تؤلف الياف المغزل يرتبط بعضها مع كروماتيدات الكروموسومات وفي

موقع أرتباط هذه الكروماتيدات Centromeres أو Kinetochores . ويبدو بأن للانبيوبات الدقيقة التي تؤلف الياف المغزل أهمية كبيرة في فصل كروميدات الكروموسومات عن بعضها وسحبها نحو أقطاب الخلية .

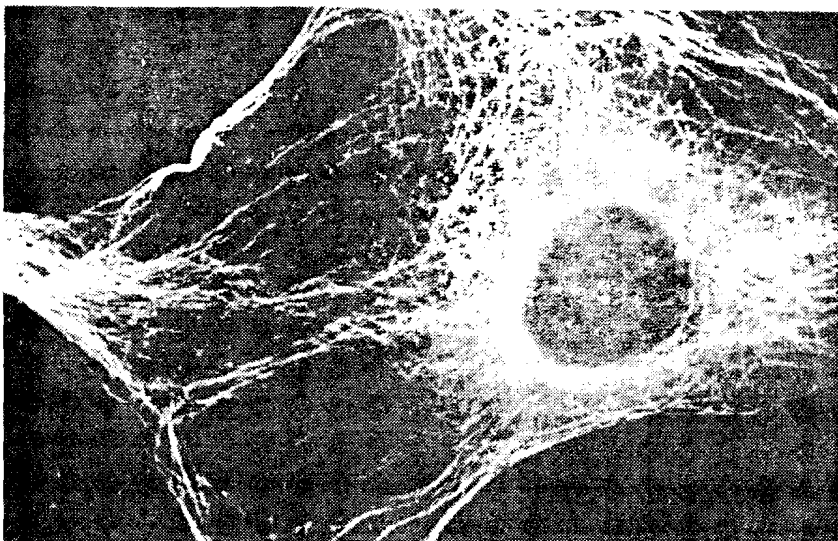
#### وظائف الانبيوبات الدقيقة :

- 1 - نظراً لانتشارها في معظم الخلايا لذلك فإن لها دوراً في توفير الدعامة الهيكيلية التي تعطي الخلايا شكلها المعروف (شكل 13 - 10) .
- 2 - بسبب وجودها بالقرب من الغشاء البلازمي فإنها توفر مطاطية تساعد غشاء البلازمما على مقاومة الشد الناتج عن الضغط الازموزي لمكونات الخلية الداخلية وربما تساعده أيضاً في تنظيم حركة المواد .
- 3 - لها أهمية بالغة في حركة بعض الخلايا بسبب تأليفها لمحوى الاهداب والاسوات المستخدمة - كما أنها تثقل وسائل الحركة للخلايا النامية في المزارع النسيجية .

4 - لها دور كبير في الانقسام الخلوي حيث تمثل الانبيبات 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 المريكلات Centeriole ويلاحظ التجمعات الثلاثية التسعة المُؤلفة له .



شكل 13 - 10 : صورة مجهرية خلية حيوانية مرضحاً فيها التوزيع الشبكي المعقد للانبيبات الدقيقة التي تساهم في إعطاء الخلية شكلها .

**الفصل الرابع عشر**

**الانقسامات الخلوية**

**Cell Divisions**

## مقدمة :

تشترك 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 السايتوبلازم الخلوي ووجود انواع من البروتينات المحفزة (مثل بروتين P53) وزيادة التفوذية الایونية وارتفاع الجهد الكهربائي الخلوي وجد بان لها دوراً في عملية الانقسام ولكن لا يعرف بالضبط ما الذي 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 تهيئه نفسها للانقسام فتزداد كمية المواد البروتينية ويزداد تركيز الحامض النووي الريبوزي وتستغرق هذه المرحلة من ساعة الى عدة ساعات اعتماداً على نوع الخلية وظروفها الفسليجية .

في المرحلة التالية وهي مرحلة S- تعمال 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 ساعات تدعى هذه المرحلة بمرحلة G2 تدخل بعدها الخلية مرحلة الانقسام المايتوي- M (شكل 14 - 1) ويليه انقسام السايتوبلازم 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 السايتولوجية متكاملة و يؤدي تعثر احداها الى تعثر عملية الانقسام برمتها .

### ظهور الكروموسومات :

ان الفحوصات المجهريه للخلايا قبل الانقسامية توضح خلو النواة من أية تركيبات خيطرية يمكن ان تدل على وجود الكروموسومات . الا ان هذه الفحوصات وكما اسلفنا سابقاً توضح توزيعاً خاصاً للكروماتين داخل النواة . وقد تبين فيما بعد ان الكروماتين هو في حقيقة الامر الالتفاف الدقيق للكروموسومات غير المنظورة تحت المجهر الضوئي .

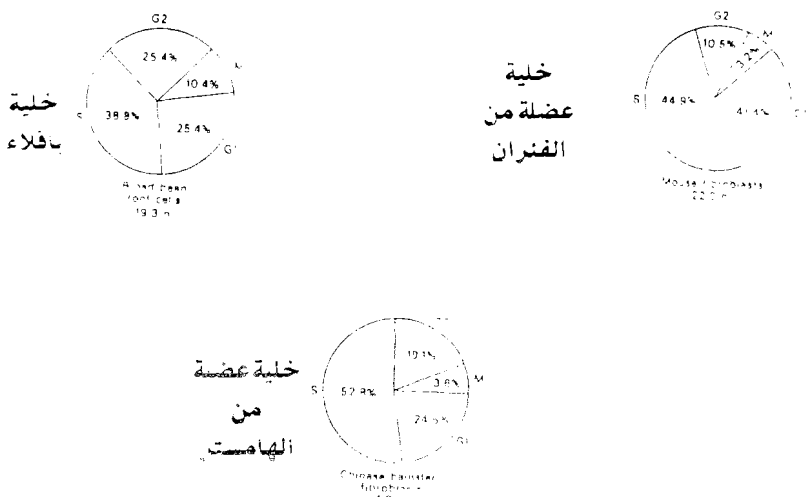
تظهر الكروموسومات في المرحلة الاولى للانقسام كخيوط رفيعة جداً تتعاقب على بعضها البعض مؤلفة شبكة كروماتينية . وتظهر الكروموسومات في هذه المرحلة مؤلفة من خيوط رفيعة طويلة جداً تحتوي على موقع اكثراً كثافة بحيث تبدو الكروموسومات و كانها مسبحة ذات حبات دقيقة تنتشر على طولها .

بعد تضاعف الحامض النووي DNA تتغلظ الكروموسومات وتقصر وتبدو اكثراً وضوحاً ويتألف كل منها من زوج من الكروماتيدات المرتبطة مع بعضها عن طريق السنترومير .

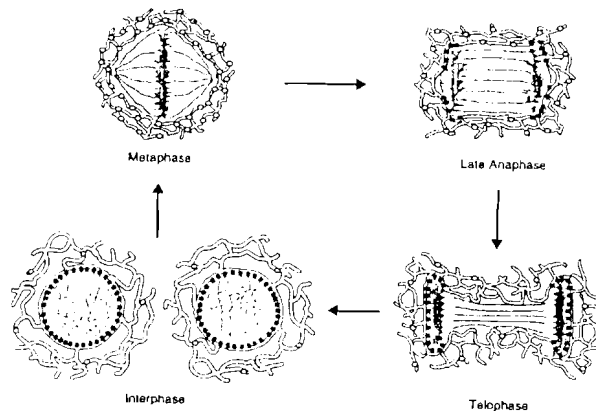
تظهر الكروموسومات في افضل صورها التفصيلية اكثراً وضوحاً وهي في الطور الاستوائي حيث تصطف عند استواء الخلية على هيئة أزواج ويمكن بالفحص المجهري العادي رؤية تفاصيلها الدقيقة . وبعد الانتهاء من الانقسام الخلوي تعود الكروموسومات تدريجياً الى حالتها الاولى حيث تبدأ بالضعف والطول وتشابك مع بعضها مؤلفة شبكة 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 المجهريّة التي اجريت على الغلاف النووي في هذا الطور بان هناك ترابطًا وتماساً بين الانبيوبات المؤلفة لأشعة المغزل مع السطح الخارجي للغلاف النووي . لا تثبت اشعة المغزل بان تخترق الغلاف النووي من موقع متعددة مؤدية الى التحام الاغشية المؤلفة للغلاف النووي ويتألف نتيجة لذلك العديد من الاشكال الحويصيلية المختلفة الحجم والتي تتبدل في السايتوبلازم . كما يتحلل بعضها بينما تضمحل حويصلات اخرى ولا يعرف اين تذهب اجزاء الغلاف النووي الا انه يعتقد بانها تلتلام ربما مع الشبكة الاندوبلازمية الخشنّة المجاورة او مع اغشية جهاز كونجي . وفي نهاية الغلاف النووي تتحرر الكروموموسومات من النواة .



شكل ١٤ . سورة الخلية لثلاثة أنواع من الخلايا  
ويلاحظ احتلاست سورة متحمل كل دورة .



شكل 14 - 2 : نموذج مقترن من اليينبرغ وجماعته حول دور الشبكة الاندوبلازمية في إعادة بناء الغلاف النووي بعد الانتهاء من الانقسام .

اما بعد الانتهاء من الانقسام فانه يعاد بناء الغلاف النووي مرة اخرى حيث لوحظ احاطة كروموسومات الاطوار المتقدمة باغشية مزدوجة مشابهة لتركيب الغلاف النووي ولا تثبت هذه ان تتلحم مع بعضها مؤلفة الحدود الخارجية للنواء 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 . يتتألف الجسم المركزي من جسمين دقيقين يعرفان بالمريكزان . يتكون كل منهما من جسمين اسطوانيين طويلين قطر كل منهما 150 - 160 نانوميتر وطول كل منهما 300 - 500 نانوميتر وجسمين اسطوانيين قصيريin قطر 150 نانوميتر وطول 70 ناتوميتر يدعيان بالمريكزان البنوية Daughter centerioles يتعامدان تقرباً مع المريكزان الطويلة

التي تدعى بالابوية احياناً .

يتكون المريكلز كما سبق او ذكرنا من تسعه تجمعات ثلاثية من الانبيوبات الدقيقة التي تترتب بطريقة منحرفة على بعضها . يحتوي المريكلز من الداخل على مادة كثيفة تمثل لب المريكلز تحتوي على شريط متخلز من الحامض النووي DNA .

تضاعف المريكلزات في الطور البيئي حيث ينمو المريكلزان البنويات الى حجم مساوي لحجم وطول المريكلزات الابوية ثم تنفصل ازواج المريكلزات متوجهة نحو اقطاب الخلية ومولدة بنفس الوقت اعداد مختلفة من الانبيوبات الليفية للاشعنة المركزية التي تؤلف مغزل الانقسام .

يؤدي انتهاء الانقسام الى حصول كل من الخلايا الجديدة على زوج من المريكلزات ولا تثبت هذه ان تولد مريكلزات بنوية لها . لا يعرف بالضبط كيف يتم بناء المريكلزات البنوية الا انه يعتقد بان النشاط الخاص بتوسيع الانبيوبات الدقيقة اللازمة لبناء المغزل الانقسامي الذي تقوم به المريكلزات الابوية هو الطريقة التي يتم فيها بناء المريكلزات الاضافية وقد يترافق هذا مع تضاعف للحامض النووي DNA لتوفير الاشرطة النووية اللازمة للمريكلزات الجديدة .

#### بناء المغزل والاشعة المغزلية :

تحدد اقطاب المغزل بالاجسام المركبة المؤلفة من المريكلزات ويشغل كل جسم مركزي موقعاً قطبياً حول موقع النواة .

تشكل الاشعنة المغزلية من مريكلزات الاجسام المركبة حيث تنمو انبيوبات دقيقة متعددة من مواقع مختلفة من المريكلزات وتتدلى هذه الانبيوبات على هيئة شعاعية ومن كلا القطبين . لا يعرف كيف تتشكل الانبيوبات المؤلفة للاشعنة المغزلية ولكن يعتقد بانها تتشكل من مونوميرات بروتينية تبني على الاغلب في موقع المريكلزات لوجود احماض نوية ريبوزية RNA وديوكسي ريبوزية DNA واعداد كبيرة من الريبيوسومات وخصوصاً بين الانبيوبات الدقيقة .

تمتد الانبيوبات الدقيقة من المريknzat على هيئة مفردة او بشكل حزم وتبدأ ظهورها عند تحرك المريknzat باتجاه الاقطاب (مرحلة G1) . وبعد استقرار المريknzat في اقطاب الخلية تكون الاشعة المغزلية قد اكتملت ويظهر المغزل في هذه المرحلة مؤلفاً من اعداد كبيرة من الانبيوبات 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 ولكن لا يصل الى القطب المقابل . ترتبط الياف المغزل ارتباط مباشر او غير مباشر مع موقع محددة على الكروموسومات تدعى بالمراکز الحركية Kinetochores تتمرکز غالباً في موقع السنتروميترات .

تظهر هذه المراکز تحت المجهر الالكتروني بانها مؤلفة من شكل قرصي ليفي تبرز منه عدد من الانبيوبات الدقيقة التي تخترقه نحو الياف الكروموسومات .

في بعض احشرات المائة كالييسوب فان الياف المغزل ترتبط في موقع مختلف على طول الكروموسومات بسبب وجود مراكز حركية متعددة منتشرة على طول الكروموسومات .

يختلف توزيع انبيوبات الاشعة المغزلية في موقع الانقسام . ذي زداد عدد الانبيوبات في مركز المغزل وتشكل في هذه المنطقة حزماً مرتبطة مع بعضها بحسور مستعرضة . تظهر الانبيوبات الدقيقة اكثر كثافة في محور المغزل وخصوصاً في الطور الاستوائي . حيث يبلغ عدد الانبيوبات الكلية في موقع المغزل حوالي 1700 يتتركز معظمها في موقع محور المغزل بينما ينخفض هذا العدد في الطور الانفصالي ليصل الى حوالي 700 .

كما يبدو بان بعض الانبيوبات الدقيقة تمتد من الكروموسومات باتجاه الاقطاب المغزلية . وينظر واضحأ دور الكروموسومات في توليد انبيوبات المغزل في انقسام الابتدائيات اذ ينعدم وجود المريknzat في هذه الاحياء . كذلك فانه لا يظهر في انقسامها شكل نجمي يمثل المغزل واجزاءه وتظهر الكروموسومات مرتبطة

بحزم من الياف المغزل ارتباطاً مباشراً وتشكل الانسوبات الدقيقة المؤلفة للمغزل شكلاً أسطوانياً بدلاً من الشكل المخروطي المعروف في معظم الانقسامات الخلوية .

في المرحلة الانفصالية يحصل تقلص في طول الاشعة المغزالية ويؤدي ذلك إلى سحب الكروموسومات نحو اقطاب الخلية .

ان عملية تقلص الياف المغزل غير معروفة تماماً الا انه يعتقد بان ما يحصل للالياف المغزالية ماثل لما يحصل في تقلص الخيوط العضلية حيث تتقلص الياف المغزل نتيجة وجود الجسور المستعرضة ربما تكون مؤلفة من بروتين الداينين الذي يعمل كأنzym 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 موقع ارتباطها القطبي مما يؤدي الى تقلصها .

#### المعقد الشابكي : Synaptinemal Complex

تظهر المعقدات الشابكية في الدور الازدواجي Diplotene من الانقسام الاختزائي الاول Miosis حيث ترتبط كروماتيدات الكروموسومات القرنية التي يحدث بينها العبور Crossing over بعقدات شابكية في موقع تدعى بالكيازما Chiasmata . تتألف المعقدات الشابكية من حبيبات وخيوط بروتينية طولية ومستعرضة وتحت الياف من الكروموسومات في هذا الموقع على هيئة كتل جانبية وتظهر مناطق المعقدات داكنة اللون عند الاصطbag .

ويبدو بان هذه المعقدات تبدأ بالظهور في مراحل سابقة ولكنها تصبح متكاملة وفعالة عند تجاوز الكروماتيدات القرنية في الدور الازدواجي .

لا يعرف التركيب الدقيق للمعقدات الشابكية ولكنه افترض انها مؤلفة من جزيئات بروتينية مونوميرية تنتظم بطريقة تشبه تداخل اصابع اليدين مع بعضها .

## أنقسام السايتوبلازم : Cytokinesis

يعتبر الانقسام السايتوبلازمي المرحلة النهائية التي تسبق انفصال الخلايا البنوية الناتجة عن الانقسام الخلوي . ولكنه يبدأ في حقيقة الامر ما بين الطور النهائي والانفصالي .

يتراافق انقسام السايتوبلازم 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 السايتوبلازم حتى عند أزالة المغزل . الا انه يعتقد بأن للمربيكزات دور ما في ذلك وخصوصاً بأن هناك زيادة في عدد الانبيبات الدقيقة في خط الاستواء يتراافق مع ظهور الاخاديد .

تتعمق اخاديد الانقسام السايتوبلازمي بتقدم الانقسام الخلوي وتظهر أضافة للطيات الغشائية فقاعات غشائية مجاورة للاخاديد ويعتقد بأنها تعمل على الالتحام مع الغشاء البلازمي في موقع الاخاديد لزيادة مساحتها السطحية بحيث يؤدي ذلك بأستمرار الى تعميق الاخاديد الجانبية ويساعدها على الاقتراب من بعضها .

يتراافق تعمق الاخاديد الجانبية مع تحول السايتوبلازم في المنطقة الاستوائية الى مادة هلامية تساعد على جذب نهايات الاخاديد نحو بعضها حتى ينتهي الانقسام بتكون جدار فاصل كامل نتيجة التحام نهايات الاخاديد مع بعضها .

يختلف حجم الخلايا البنوية الناتجة عن الانقسام اعتماداً على كمية السايتوبلازم 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 خلتين

من كل خلية منقسمة تحتوي كل منها 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 التمهيدية 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 تثبت ان تصبح اكثرا غلظة وسماكه .
- 2 - اختفاء النوية .
- 3 - بداية تحلل غشاء النواة وظهور الكروموسومات مؤلفة من كروماتيدات مزدوجة مرتبطة مع بعضها عن طريق السنتروميتير .
- 4 - ظهور الأقطاب وخيوط المغزل .

المرحلة الاستوائية او الدور الاستوائي : Metaphase

أهم ميزات 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

ميزاته :

- 1 - تحرك الكروموسومات باتجاه المغزل على هيئة مجموعتين .

2 - أرتباط الكروموسومات من موقع السنتروميتر بخيوط المغزل التي لا تثبت في هذه المرحلة بالتكلس مؤدية إلى انفصال أزواج الكروموسومات .

3 - ينتهي هذا الدور بوصول مجموعة الكروموسومات إلى أقطاب الخلية .

المراحل النهائية او الدور النهائي : Telophase

مميزاته :

1 - وجود مجموعتان من الكروموسومات في أقطاب الخلية محاطتان بغشاء مؤذنه بظهور النواة مرة أخرى .

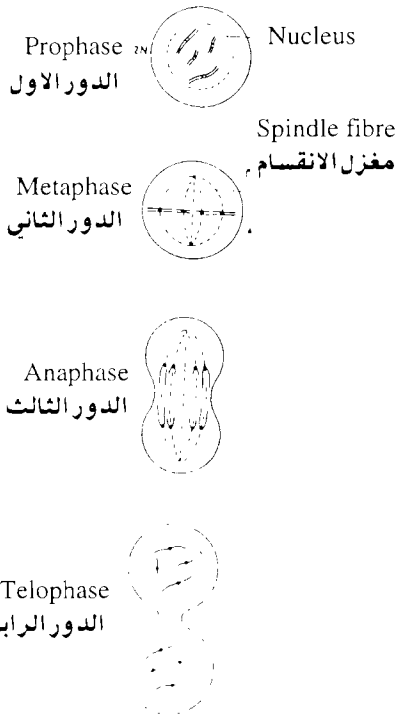
2 - نماء الغشاء أو الجدا، بين النواتين لفصل محتويات الخلية الام .

3 - بداية اختفاء الكروموسومات حيث تذهب عنصري على هيئة خيطية رقيقة تتلف على بعضها البعض .

4 - ظهور التسوية في مرحلة متأخرة منه .

تعتبر عملية الانقسام غير المباشر جزءاً من الدورة الخلوية التي تمر بها الخلايا ويستغرق انقسام الخلايا بين 1 - 3 ساعات بينما تتحت هذه الخلايا الى اكثـر من اربعـة ساعـات لـتحضـير تـسـبـب للـدخـول فيه

ويلاحظ بأن ما يحصل في هذه الانقسام لا يتحقق التصور الذي تم وضعه من خلال التجارب ونتائج مسـرـى حتى أحـتـفـظـت كل خـلـيـة من الـخـلـاـيـا النـاتـجـة عن هـذـا الـانـقـسـامـ بـنـفـسـ عـدـدـ الـكـرـوـمـوـسـوـمـاتـ الـذـيـ كـانـ مـوـجـودـاـ فـيـ الـخـلـيـةـ الـأـمـ .ـ بـيـنـماـ دـلـتـ النـتـائـجـ السـابـقـةـ عـلـىـ ضـرـورةـ انـفـصالـ عـوـاـمـ الـصـفـاتـ قـبـلـ حـصـولـ الـاخـصـابـ وـهـذـاـ مـاـ يـوـفـرـ الدـلـلـيـ الـمـادـيـ وـالـعـلـمـيـ لـوـجـودـ نـوـعـ أـخـرـ مـنـ الـانـقـسـامـاتـ الـخـلـيـةـ الـأـمـ وـهـوـ الـانـقـسـامـ الـاحـتـاطـيـ الـذـيـ لـاـ يـكـنـ مـشـاهـدـتـهـ لـاـ هـيـ حـلـيـةـ جـسـبـةـ أـوـ فـيـ الـأـنـسـجـةـ حـسـبـتـ أـمـ الـاعـضـاءـ الـجـسـبـةـ



شكل 14 - 3 : مراحل الانقسام غير المباشر Mitosis في الخلايا .

## الانقسام الاختزالي : Meiosis

يحصل الانقسام الاختزالي في الخلايا الجنسية أو المولدة للخلايا الجنسية و يؤدي إلى تكوين أربعة خلايا جديدة بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات .

يتم اختزال أعداد الكروموسومات إلى النصف من خلال انقسامين متتاليين للنواة يتخللها انقسام مفرد للكروموسومات وبذلك تتكون أربعة خلايا كل منها بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات (شكل 14 - 4)

## الانقسام الاختزالي الاول I : Meiosis I

ويتم في هذا الانقسام انفصال الكروموسومات القريئة بعد حصول العبور وتبادل المواد الوراثية فيما بينها .

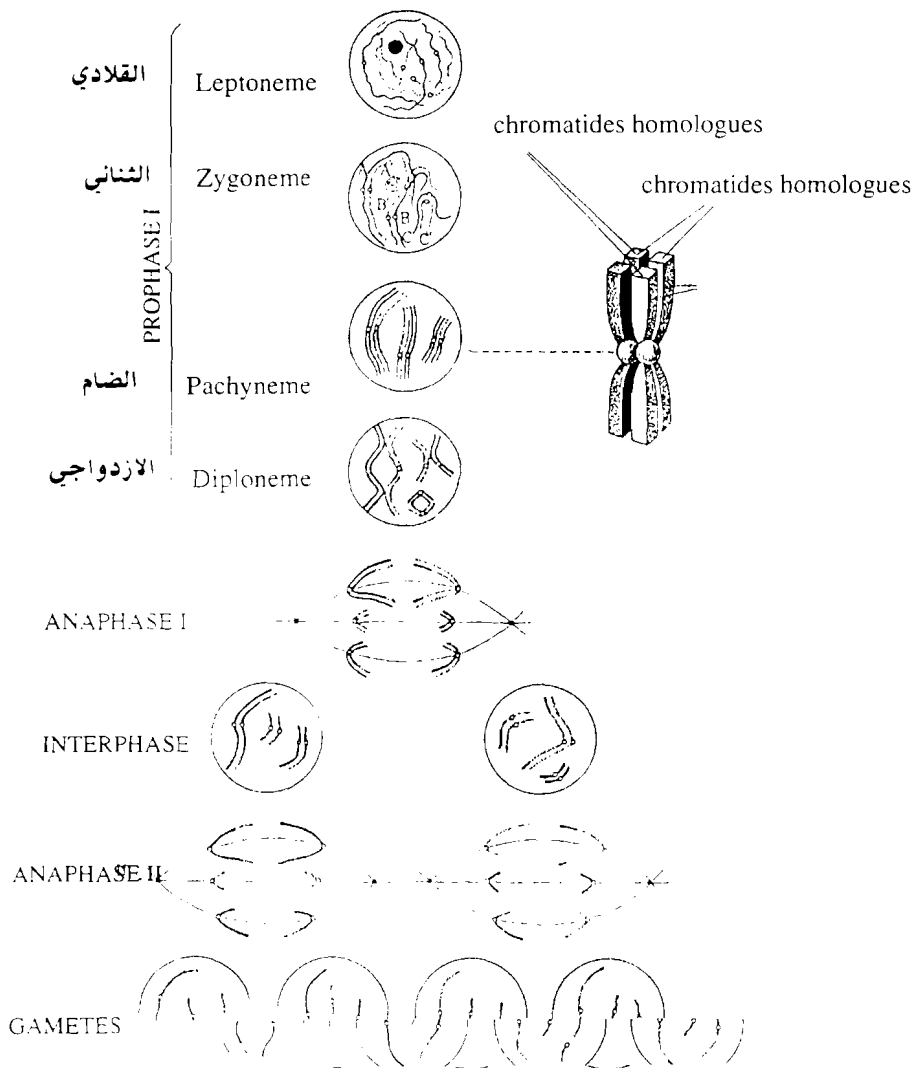
### مراحل الانقسام :

الدور التمهيدي الاول Prophase I : ويعتبر هذا الطور أطول مراحل الانقسام الاختزالي وتحصل فيه العديد من المظاهر الانقسامية المتنوعة ولذلك فقد تم تقسيمه إلى مراحل ثانوية هي :

الطور القلادي Leptotene : وتظهر فيه الكروموسومات طويلة رفيعة ذات مناطق منتفخة بحيث تشبه الكروموسومات في هذا الطور المسبحه . تقصير في نهاية الطور الكروموسومات .

الطور الثنائي Zygotene : تزدوج الكروموسومات بسبب تغلظها وظهور الكروماتيدات بشكل واضح .

**الطور الضام Pachytene** : تنجذب الكروموسومات القرينة الى بعضها وتظهر هذه وكأنها تراكيب رباعية بسبب تميز كروماتيداتها . كما تبدء 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 التشتيتي Diakinese** : ينتهي في هذا الطور حدوث العبور وتنفصل الكروماتيدات المتصالبة وتتغلظ وتقصر وتظهر ألياف المغزل ويختفي الغشاء النووي .

ويعتبر هذا الطور الجزء النهائي للمرحلة التمهيدية لتبدء بعدها مرحلة الطور الاستوائي .

**الدور الاستوائي الاول Metaphase I** : تصف في هذا الطور الكروموسومات في منتصف مستوى الخلية حيث يرتبط كل كروموسوم بخيط من خيوط المغزل .

**الدور الانفصالي الاول Anaphase I** : تنفصل في هذا الطور الكروموسومات القرينة او المتناشرة بحيث تذهب كل مجموعة الى أحد أقطاب الخلية .

**الدور النهائي الاول Telophase I** : تهاجم مجاميع الكروموسومات في هذا الطور بغشاء وتبدء الكروموسومات بالتلغلظ والاستطاله 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 انتظار .

#### 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 وسميكه 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 استعداد 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) بالالتقاط على بعضها وتبدء بالتحول إلى الشكل الخطي ويبدأ غشاء النواة بالظهور محاطاً كل مجموعة كروموسومية ولا تثبت الخلايا أن تنفصل في نهاية هذا الطور مؤدية إلى الحصول على أربعة خلايا من كل خلية شاركت في الانقسام الاختزالي .

#### الانقسام الاختزالي في الاعضاء الجنسية الحيوانية :

يجري هذا الانقسام في الغدد الجنسية للحيوان أثناء عملية أنتاج الحيوانات المنوية او البو彘ات . أما في النباتات فيجري هذا الانقسام أثناء عملية أنتاج الابواغ .

#### الانقسام الاختزالي لانتاج الحيوانات المنوية : Spermatogenesis

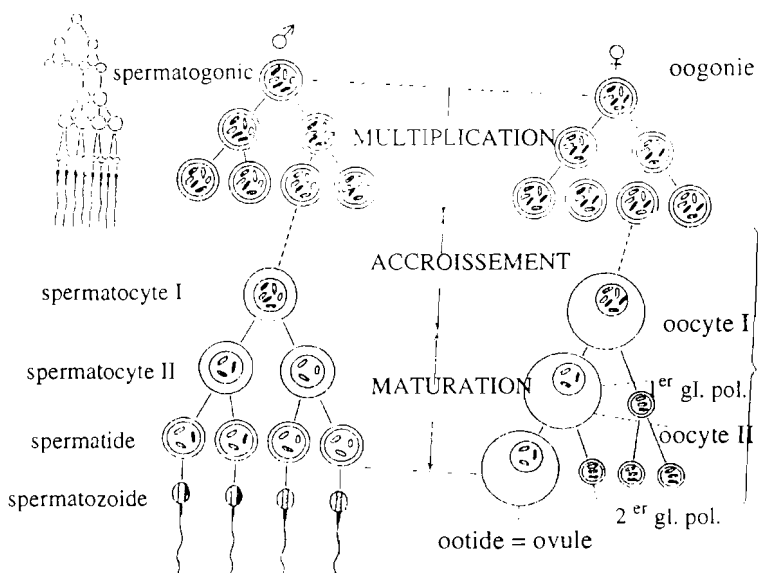
كما سبق الحديث فإن هذا الانقسام يحصل في الغدد الجنسية للحيوانات وبالضبط في الانبيبات المنوية ، يتالف النسيج الذي يدخل الانقسام الاختزالي من 5 - 8 طبقات من الخلايا . الخارجية منها تدعى بالخلايا المنوية الامية والتي تكون ذات عدد كامل من الكروموسومات وتنقسم أنقساماً غير مباشر لانتاج خلايا منوية اولية . تنقسم كل خلية منوية اولية أنقساماً اختزاليًا اولياً لانتاج خلتين كل منهما بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات تسمى هذه الخلايا بالخلايا المنوية الثانوية . تدخل هذه الخلايا الانقسام الاختزالي الثاني لانتاج أربعة خلايا بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات تدعى هذه الخلايا بطلائع المنوي ولا تثبت ان تمر بمرحلة تحويل تنتهي بعدها كخلايا منوية جنسية (شكل 14 - 5) .

#### الانقسام الاختزالي لانتاج البو彘ات : 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 خلتين بنصف العدد الاصلي من الكروموسومات . أحدي هاتين الخلتين تكون كبيرة الحجم لاستقطابها كمية كبيرة من السايتوبرلازم تدعى هذه بالخلية البيضية الثانية فيما تسمى الخلية الصغيرة الحجم بالجسم القطبي الاول والذي يظهر كجسم داكن داخل الخلية البيضية الثانية . تنقسم الخلايا البيضية الثانية والاجسامقطبية الاولية انقساماً اختزالياً ثانياً حيث تنتج من كل خلية بيضية ثانية خلية تدعى أم البيض وجسم قطبي ثانوي بينما يؤدي الانقسام الاختزالي لكل جسم قطبي اولي الى انتاج جسمين قطبيين ثانوين .

وهكذا فإن كل خلية بيضية اولية تؤدي بعد الانقسام الاختزالي الى انتاج خلية أم البيض وثلاثة اجسام قطبية ثانية (شكل 14 - 5) وتتميز جميعها بأحتواها 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 اكثراً 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 يتتألف 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 (أبوااغ) من البيضة المخصبة تعمل على تكوين نباتات ذات أبواغ جنسية .

أما في النباتات الراقية فأنتا تجد بأنها تميّز بما يسمى بتبادل الأجيال حيث يتتبادل 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 والبوopies) وهذه بعد الأخصاب تعمل على تكوين الطور البوغي (النبات) مرة أخرى . وهكذا تجد أن هناك طور بوغي بين كل طورين جاميتيين أو جنسين .

تحتوي حبة اللقاح (اجاميتة الذكرية) الناضجة على ثلاثة أنوية . واحدة غير جنسية ونواتان ذكريتان وعند اختراق حبة اللقاح عبر الأجزاء التناسلية الأنثوية (عبر القلم) فإن أحدي 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 الأخيرة بالاخصاب المزدوج .

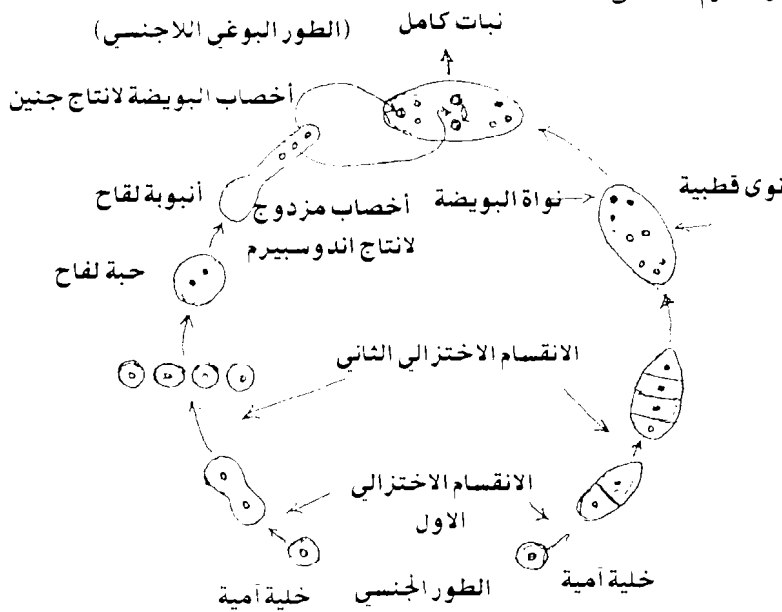
ويعتبر نبات الذرة من أفضل الأمثلة التي تم دراسة الانقسام الاختزالي فيها . يحمل نبات الذرة نوعان من الإزهار هما الإزهار الذكرية والإزهار

الانوثية (نبات وحيد المسكن) .

تنقسم الخلايا داخل الاسدية أختزاليًا لانتاج أربعة حبوب لقاح مفردة المجموعة الكروموسومية من كل خلية تدخل هذا الانقسام . وتنقسم نواة كل حبة لقاح أنقساماً غير مباشر لانتاج نواة لا جنسية (خضرية) ونواة مذكرة تناسلية لا تثبت هذه أن ت分成 الى نواتين تناسليتين .

اما في البيض فتحتتحول خلية واحدة من خلايا البيض الى خلية أم البيض التي تدخل الانقسام الاختزالي لانتاج أربعة خلايا تضم كل ثلاثة منها تبقى خلية واحدة تدخل ثلاثة أنقسامات مباشرة لانتاج ثمانية نوى أحادية المجموعة الكروموسومية هي خلية البيضية وخليتان مساعدتان ونواتان قطبية وثلاثة خلايا سمتية .

وعند حصول الاخصاب تخترق الانوية الثلاثة لحبة اللقاح قلم البيض حيث تلتلام أحدى الانوية التناسلية الذكرية مع البيضة لانتاج البيضة المخصبة الثانية المجموعة الكروموسومية بينما تخصب النواة التناسلية الثانية نواتي الاندوسيبرم القطبية لتكوين الاندوسيبرم (شكل 14 - 6) .



شكل 14 - 6 :  
الانقسامات  
الاختزالية في  
النباتات الراقصة  
وعملية  
الاخصاب  
لتكوين الجنين  
(الطور البوغي)  
والاندوسيبرم .

## 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 الأهلية - عمان -الأردن .
- 3 - الفيصل ، عبد الحسين مويت 1999 ، الهندسة الوراثية . منشورات دار الشروق - عمان -الأردن .
- 4 - الكبيسي ، خالد 1998 ، اسasيات 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. قيسر نجيب وجماعته . منشورات جامعة الموصل - العراق .

## المصادر الأجنبية

- 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 Wente, 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 chromosome 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 hyperrophy.  
*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. Saunders 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 Wiley & 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. cerevi siae* in bipolar bud - site selection. J. of Cell Biology 136 (1) : 111 - 124.

*Abdul Hussain Al-Faisal*

**CELL, ULTRASTRUCTURE  
& FUNCTIONS**



جامعة الملك فهد للبترول والمعادن  
King Fahd University of Petroleum & Minerals  
جامعة عالمية ذات سمعة حسنة  
University with Good Reputation