



العلوم الحياتية

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب

الفصل الدراسي الأول

12

فريق التأليف

موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

عاطف جمعة المالكي

د. أحمد محمد الجعافرة

روناهي "محمد صالح" الكردي (منسقاً)

التاجر: المركز الوطني لتطوير المناهج



06-5376262 / 237



06-5376266



P.O.Box: 2088 Amman 11941



@nccdjor



feedback@nccd.gov.jo



www.nccd.gov.jo

قررت وزارة التربية والتعليم تدريس هذا الكتاب في مدارس المملكة الأردنية الهاشمية جميعها، بناءً على قرار المجلس الأعلى للمركز الوطني لتطوير المناهج في جلسته رقم (2022/3)، تاريخ 12/5/2022 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (2022/22)، تاريخ 29/5/2022 م، بدءاً من العام الدراسي 2022 / 2023 م.

© HarperCollins Publishers Limited 2022.

- Prepared Originally in English for the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan
- Translated to Arabic, adapted, customised and published by the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan

ISBN: 978 - 9923 - 41 - 312 - 58

المملكة الأردنية الهاشمية
رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية
(2022/4/1977)

375,001

الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج

العلوم الحياتية: الصف الثاني عشر، الفرع العلمي: كتاب الطالب (الفصل الدراسي الأول) / المركز الوطني لتطوير
المناهج.- عمان: المركز، 2022

ج 1 (110) ص.

ر.إ.: 2022/4/1977

الوصفات: الوصفات: / تطوير المناهج / المقررات الدراسية / مستويات التعليم / المناهج /

يتتحمل المؤلف كامل المسؤولية القانونية عن محتوى مصنفه ولا يعبر هذا المصنف عن رأي دائرة المكتبة الوطنية.

All rights reserved. No part of this publication may be reproduced, sorted in retrieval system, or transmitted in any form by any means, electronic, mechanical, photocopying, recording or otherwise , without the prior written permission of the publisher or a license permitting restricted copying in the United Kingdom issued by the Copyright Licensing Agency Ltd, Barnard's Inn, 86 Fetter Lane, London, EC4A 1EN.

British Library Cataloguing -in- Publication Data

A catalogue record for this publication is available from the Library.

م 1443 هـ / 2022

الطبعة الأولى (التجريبية)

5 المقدمة

الوحدة الأولى: كيمياء الحياة

7 Chemistry of Life

9 تجربة استهلالية: الكشف عن وجود الكربون في المركبات العضوية

الدرس 1: المركبات العضوية الحيوية

10 Bioorganic Compounds

الدرس 2: الإنزيمات وجزيء حفظ الطاقة ATP

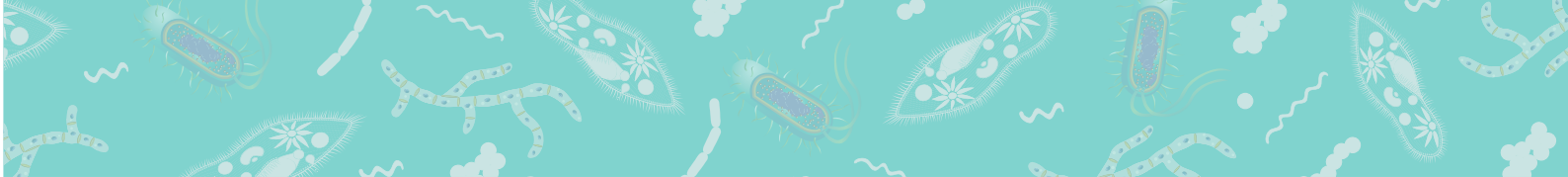
30 Enzymes and Energy Storing Molecule ATP

الدرس 3: التفاعلات الكيميائية في الخلية

39 Chemical Reactions in the Cell

57 الإثراء والتوسيع: البكتيريا والطاقة

58 مراجعة الوحدة



الوحدة الثانية: دورة الخلية وتصنيع البروتينات

63	Cell Cycle and Proteins Synthesis
65	تجربة استهلالية: الانقسام المتساوي في خلايا القمم النامية لجذور الثوم
	الدرس 1: دورة الخلية
66	Cell Cycle
	الدرس 2: الانقسام الخلوي وأهميته
73	Cell Division and its Importance
	الدرس 3: تضاعف DNA والتعبير الجيني
84	DNA Replication and Gene Expression
97	الإثراء والتتوسيع: التيلوميرات Telomeres
98	مراجعة الوحدة
103	مسرد المصطلحات
108	قائمة المراجع
109	الموقع الإلكترونية

المقدمة

انطلاقاً من إيمان المملكة الأردنية الهاشمية الراسخ بأهمية تنمية قدرات الإنسان الأردني، وتسلیحه بالعلم والمعرفة؛ سعى المركز الوطني لتطوير المناهج، بالتعاون مع وزارة التربية والتعليم، إلى تحدث المناهج الدراسية وتطويرها، لتكون معييناً للطلبة على الارتقاء بمستواهم المعرفي، ومجاراة أقرانهم في الدول المتقدمة.

يُعدُّ هذا الكتاب واحداً من سلسلة كتب المباحث العلمية التي تُعنى بتنمية المفاهيم العلمية، ومهارات التفكير وحل المشكلات، ودمج المفاهيم الحياتية والمفاهيم العابرة للمواد الدراسية، والإفادة من الخبرات الوطنية في عمليات الإعداد والتأليف وفق أفضل الطرائق المُتبعة عالمياً؛ لضمان انسجامها مع القيم الوطنية الراسخة، وتلبيتها لاحتاجات أبنائنا الطلبة والمعلّمين والمعلمات.

جاء هذا الكتاب مُحققاً لمضامين الإطار العام والإطار الخاص للعلوم، ومعايرها، ومؤشرات أدائها المُتمثلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الواحد والعشرين، وقدر على مواجهة التحديات، ومُعترٍ -في الوقت نفسه- بانتماهه الوطني. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخامسة المنبثقة من النظرية البنائية التي تمنح الطالب الدور الأكبر في العملية التعليمية التعليمية، وتُوفّر له فرصاً عديدةً للاستقصاء، وحل المشكلات، واستخدام التكنولوجيا وعمليات العلم، فضلاً عن اعتماد منحى STEAM في التعليم الذي يُستعمل لدمج العلوم والتكنولوجيا والهندسة والفن والعلوم الإنسانية والرياضيات في أنشطة الكتاب المتنوعة.

يتَّأَلَّفُ الكتاب من وحدتين، يَتَسَمُّ محتواهما بالتنوع في أساليب العرض، هما: كيمياء الحياة، ودورة الخلية وتصنيع البروتينات. يضم الكتاب أيضاً العديد من الرسوم، والصور، والأشكال التوضيحية، والأنشطة، والتجارب العملية التي تُنمّي مهارات العمل المخبري، وتساعد الطلبة على اكتساب مهارات العلم، مثل: الملاحظة العلمية، والاستقصاء، ووضع الفرضيات، وتحليل البيانات، والاستنتاج القائم على التجربة العلمية المطبقة، وصولاً إلى المعرفة التي تُعين الطلبة على فهم ظواهر الحياة من حولنا.

روعي في تأليف الكتاب التركيز على مهارات التواصل مع الآخرين، ولا سيما احترام الرأي والرأي الآخر، وتحفيز الطلبة على البحث في مصادر المعرفة المختلفة؛ فلغة الكتاب تُشجّع الطالب أنْ يتفاعل مع المادة العلمية، وتحثه على بذل مزيد من البحث والاستقصاء. وقد تضمن الكتاب أسئلة متنوعة تراعي الفروق الفردية، وتُتممّي لدى الطلبة مهارات التفكير وحل المشكلات.

أُلْحَقَ بالكتاب كتابٌ للأنشطة والتجارب العملية، يحتوي على جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ لتساعده على تنفيذها بسهولة، إضافةً إلى أسئلة مثيرة للتفكير.

ونحن إذ نُقدِّمُ الطبعة الأولى (التجريبية) من هذا الكتاب، فإننا نأمل أن يُسهم في تحقيق الأهداف والغايات النهائية المنشودة لبناء شخصية الطالب، وتنمية اتجاهات حُبِّ التعلُّم ومهارات التعلُّم المستمر لديه، فضلاً عن تحسين الكتاب؛ بإضافة الجديد إلى المحتوى، وإثراء أنشطته المتنوعة، والأخذ بلاحظات المعلَّمين والمعلمات.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

الوحدة

1

قال تعالى:

﴿فَلَيَنْظُرِ إِلَّا نَسَنْ مِمَّ خَلَقَ﴾ (سورة الطارق، الآية ٥).

أتأمل الصورة

تدخل المركبات العضوية الحيوية في تركيب أجسام الكائنات الحية، وهي مركبات تُسهم إسهاماً فاعلاً في العمليات الحيوية الالزمة لاستمرار الحياة، وتمثل الصورة في الأعلى إنزيم إنتاج جزيء حفظ الطاقة ATP في الغشاء الداخلي للميتوكندريا. فمما تتكون الأجزاء الظاهرة في هذه الصورة؟ ما أهميتها في حياة الكائنات الحية؟

الفكرة العامة:

تدخل المركبات العضوية الحيوية في تركيب أجسام الكائنات الحية، ويعُدُّ وجودها ضروريًا لتفاعلاتها الكيميائية التي تحدث في خلايا الكائنات الحية، ويتجزء من هذه التفاعلات تغييرات في المادة والطاقة.

الدرس الأول: المركبات العضوية الحيوية.

الفكرة الرئيسية: تحتوي أجسام الكائنات الحية على أربعة أنواع رئيسة من المركبات العضوية الحيوية، هي: الكربوهيدرات، والبروتينات، والليبيدات، والحموض النووي. ولكلٌ من هذه الأنواع دور حيوي في أجسامنا.

الدرس الثاني: الإنزيمات وجزيء حفظ الطاقة ATP.

الفكرة الرئيسية: للإنزيمات دور مهم في تحفيز التفاعلات الكيميائية وتسريعها، ولجزيء حفظ الطاقة ATP أيضًا دور في بعض التفاعلات التي تُحفَّزها الإنزيمات.

الدرس الثالث: التفاعلات الكيميائية في الخلية.

الفكرة الرئيسية: تحدث داخل الخلايا المكونة لأجسام الكائنات الحية تفاعلات كيميائية عِدَّة، منها ما يُخزن الطاقة في الروابط الكيميائية داخل المركبات العضوية، ومنها ما يحرر الطاقة المخزنة اللازمة لأداء الأنشطة الحيوية.

تجربة استهلاكية

الكشف عن وجود الكربون في المركبات العضوية

الكربون عنصر مهم يدخل في تركيب المركبات العضوية جميعها، ويُمكِّن الكشف عنه في المادة العضوية عن طريق تسخينها مع أكسيد النحاس؛ إذ يتآكسد الكربون (إنْ وُجِد)، ويُنتج غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 الذي يتفاعل مع ماء الجير (محلول هيدروكسيد الكالسيوم) ، مُسِبِّباً تعكُّرَه وتقدُّره.

المواد والأدوات:

كأسان زجاجيان تحوي كُلُّ منها mL (4) من ماء الجير الرائق، سُكَّر مائدة، ملح طعام، أكسيد النحاس، أنبوب اختبار سعة كُلُّ منها mL (10)، حاملأ أنابيب اختبار، سداداتأ أنابيب اختبار مطاطيان مثقوبتان من المتصرف، أنبوباً وصل زجاجيان رفيعان على شكل حرف L، مصدر حرارة (موقداً بنسن)، ميزان.

إرشادات السلامة: استعمال مصدر الحرارة والأنابيب الساخنة بحذر.

ملحوظة: يُحضر ماء الجير الرائق بإذابة هيدروكسيد الكالسيوم في ماء مُقطر حتى الإشباع، ثم تصفيفه.

خطوات العمل:

1 أقيس: أزن g (2) من سُكَّر المائدة و g (6) من أكسيد النحاس، ثم أضع المادتين اللتين وزنتهما في أنبوب الاختبار الأول.

2 أصمم نموذجاً: أدخل أحد طرفي أنبوب الوصل الزجاجي في ثقب السدادة، وأثبتتها على فتحة أنبوب الاختبار، ثم أعلق أنبوب الاختبار بالحامل، ثم أضعه على المِنصَب فوق مصدر الحرارة.

3 أجرِّب: أغمس الطرف الآخر من أنبوب الوصل في ماء الجير الرائق الموجود في الكأس الزجاجية الأولى.

4 ألاحظ: أوقد لهب بنسن تحت أنبوب الاختبار الأول مدة min (5)، ملاحظاً ما يحدث لماء الجير في الكأس الزجاجية.

5 أقيس: أزن g (2) من ملح الطعام و g (6) من أكسيد النحاس، ثم أضع المادتين اللتين وزنتهما في أنبوب الاختبار الثاني.

6 أكرر الخطوات من الرقم (2) إلى الرقم (5)، مستخدماً الكأس الزجاجية الثانية.

7 أقارن: ما يحدث لماء الجير في الكأسين الزجاجيين في أثناء التفاعل، ثم أدون النتائج التي توصلت إليها.

التحليل والاستنتاج:

1. أفسر النتائج التي توصلت إليها.

2. أتوقع سبب استخدام ملح الطعام في الأنابيب الثاني.

3. اتواصل: أناقش زملائي / زميلاتي في النتائج التي توصلت إليها.

المُركّبات العضوية الحيوية

Bioorganic Compounds

1

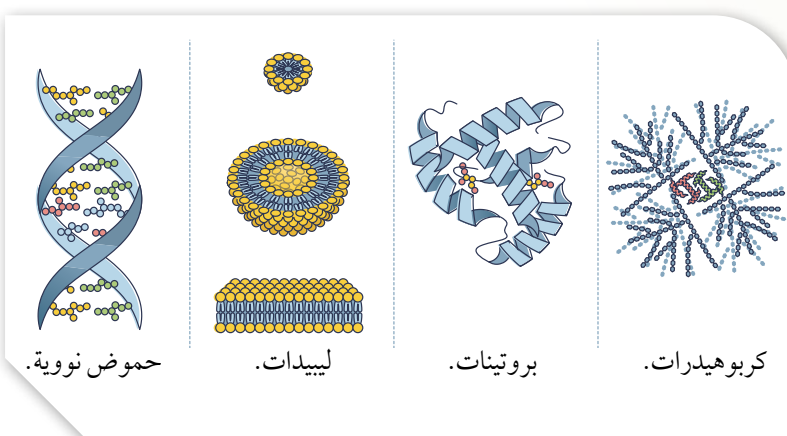
الدرس

ما المُركّبات العضوية الحيوية؟ What are Bioorganic Compounds?

تحتوي أجسام الكائنات الحيّة جميعها على ذرّات عناصر مهمة، منها: الهيدروجين، والكربون، والأكسجين، والنitrogen، والكالسيوم، والفسفور، إضافةً إلى ذرّات عناصر أخرى تحتاج إليها هذه الكائنات بكثيّر. ويُعدُّ الكربون العنصر الأساس الذي يدخل في تركيب المُركّبات العضوية جميعها.

المُركّبات العضوية الحيوية Bioorganic Compounds مُركّبات كيميائية توجد في أجسام الكائنات الحيّة، ويدخل في تركيبها بصورة أساسية ذرّات الكربون والهيدروجين، ويدخل في تركيب بعضها أيضًا ذرّات عناصر أخرى، مثل: النيتروجين، والأكسجين. ترتبط ذرّات الكربون في المُركّبات العضوية الحيوية بروابط تساهيمية بعضها مع بعض، ومع ذرّات العناصر الأخرى. توجد أربعة أنواع رئيسة للمُركّبات العضوية الحيوية، هي:

الكربوهيدرات Carbohydrates، البروتينات Proteins، والليبيدات Lipids، والحموض النوويّة Nucleic Acids، أنظر الشكل (1).



الشكل (1): مُركّبات عضوية حيوية.

أتحقق: ما أنواع المُركّبات العضوية الحيوية الرئيسية في جسم الإنسان؟ ✓

القلة الرئيسة:

تحتوي أجسام الكائنات الحيّة على أربعة أنواع رئيسة من المُركّبات العضوية، هي: الكربوهيدرات، والبروتينات، والليبيدات، والحموض النوويّة. ولكلّ من هذه الأنواع دور حيوي في أجسامنا.

نتائج التعلم:

- أوضح دور عنصر الكربون في تكوين أجسام الكائنات الحيّة.
- أقارن بين تراكيب الأنواع الرئيسة من المُركّبات العضوية الحيوية وخصائص كلّ منها.

المفاهيم والمصطلحات:

المُركّبات العضوية الحيوية
Bioorganic Compounds

السُّكّريات الأحادية Monosaccharides

السُّكّريات الثنائية Disaccharides

السُّكّريات المتعدّدة Polysaccharides

الدهون الثلاثية Triglycerides

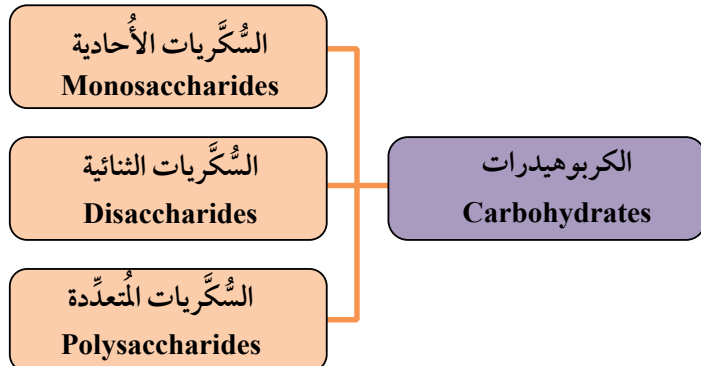
الليبيدات المُفسّرة Phospholipids

الستيرويدات Steroids

الرابطة الفوسفاتية ثنائية الإستر Phosphodiester Bond

الكربوهيدرات Carbohydrates

تحتوي الكربوهيدرات على ذرات كربون و هيdroجين وأكسجين، وهي تصنف بحسب عدد الوحدات التي تتالف منها إلى ثلاثة أنواع رئيسة، انظر الشكل (2).

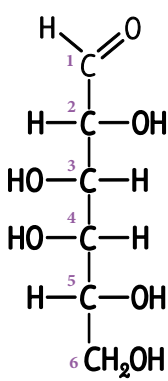


الشكل (2): تصنيف الكربوهيدرات.

السكريات الأحادية Monosaccharides

تُعدُّ السكريات الأحادية **Monosaccharides** أبسط أنواع الكربوهيدرات، وهي تذوب في الماء بسهولة لأنها من المواد المحببة له. أمّا صيغتها فهي $(\text{CH}_2\text{O})_n$, حيث n عدد ذرات الكربون في السكر الأحادي.

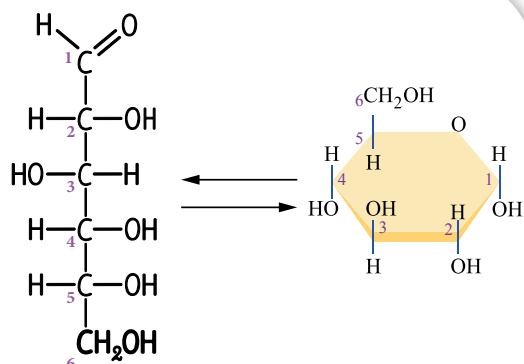
تكون الصيغة البنائية للسكر الأحادي على شكل حلقي، أو سلسلة مفتوحة غير متفرعة. ويعُدُّ هذا النوع من السكريات وحدات بنائية لأنواع الكربوهيدرات الأخرى، ومن الأمثلة عليه: الغلوكوز الذي يمثل الوحدة البنائية لعدد من السكريات المتعددة في أجسام الكائنات الحية، انظر الشكل (3).



سلسلة مفتوحة.

(ب) الغلاكتوز.

شكل حلقي.



سلسلة مفتوحة.

(أ) الغلوكوز.

شكل حلقي.

الشكل (3): السكريات الأحادية: (أ): الغلوكوز. (ب): الغلاكتوز.

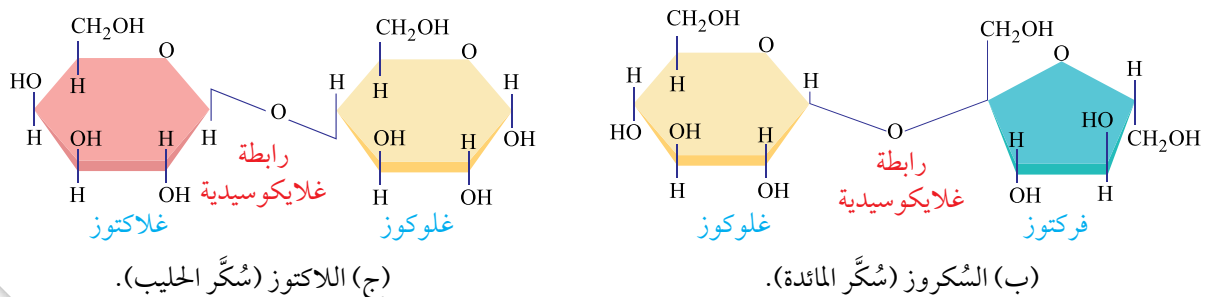
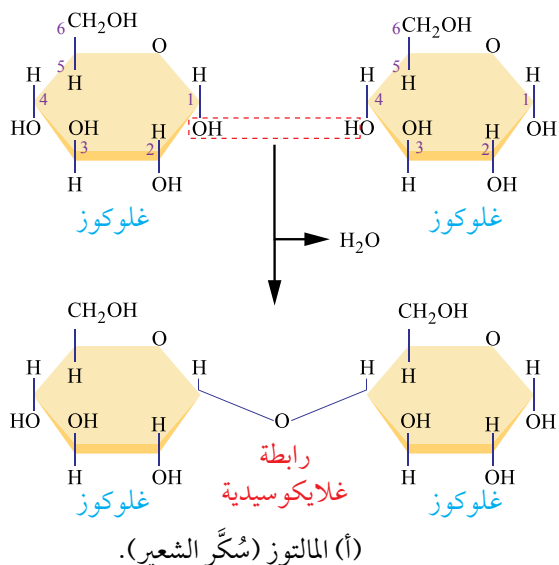


السُّكَّريات الثنائية Disaccharides

يتكون السُّكَّر الثنائي Disaccharide من وحدتين من السُّكَّريات الأحادية، ترتبطان معًا برابطة تساهمية غلايكوسيدية Glycocidic Bond، و يحدث الارتباط عن طريق نزع جزء ماء، أنظر الشكل (4/أ) الذي يُبيّن تفاعل نزع الماء Dehydration Reaction لإنتاج سُكَّر المالتوز. ومن الأمثلة على السُّكَّريات الثنائية أيضًا: السُّكروز، واللاكتوز، أنظر الشكل (4/ب)، والشكل (4/ج).

✓ **أتحقق:** أقارِن بين السُّكروز واللاكتوز من حيث السُّكَّريات الأحادية التي تُكوّن كُلًا منها.

يؤدي الإكثار من تناول السُّكَّريات إلى تسُوُس الأسنان، وزيادة الوزن؛ ما يزيد خطر الإصابة بمرض السُّكَّري؛ لذا يوصي المركز الوطني للغذاء الصُّمِّ والسُّكَّري بعدم الإكثار من تناولها للوقاية من الإصابة بمرض السُّكَّري. أصلًا مطوية عن ذلك، ثم أوزعها على زملائي / زميلاتي والمجتمع المحلي لتوعيتهم بأضرار الإكثار من تناول السُّكَّريات.



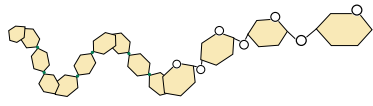
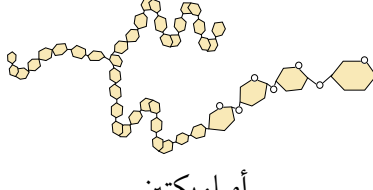
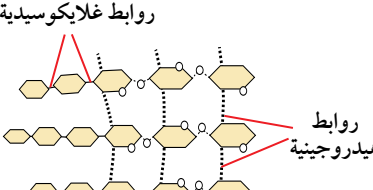
الشكل (4): السُّكَّريات الثنائية: (أ): المالتوز. (ب): السُّكروز. (ج): اللاكتوز.

السُّكَّريات المُتعدِّدة

تحقق: أقارن الروابط الموجودة بين جزيئات الغلوكوز في السلسلة الواحدة من السيليلوز بالروابط الموجودة بين سلاسل الغلوكوز المُتوازية في السيليلوز.

تتكوَّن السُّكَّريات المُتعدِّدة Polysaccharides بارتباط ثلاث وحدات بنائية أو أكثر من السُّكَّريات الأحادية بروابط تساهيمية غلایکوسیدية. ولكلٌ من السُّكَّريات المُتعدِّدة خصائص تُميِّزها، انظر الجدول (1).

الجدول (1): السُّكَّريات المُتعدِّدة.

الأهمية	الصيغة البنائية	المثال
تخزين سُكَّر الغلوكوز في النباتات.	 Amylose.	النشا: يتكون من: <ul style="list-style-type: none"> - الأميلوز: من السُّكَّريات المُتعدِّدة، وهو يكون على شكل سلاسل غير متفرعة من الغلوكوز. - الأميلوبكتين: من السُّكَّريات المُتعدِّدة، وهو يكون على شكل سلاسل من الغلوكوز متفرعة في بعض المواقع.
تخزين سُكَّر الغلوكوز في أكباد الحيوانات وعضلاتها.	 Glycogen.	الغلَايكوجِين: يتكون من سلاسل من الغلوكوز كثيرة التفرع.
إكساب الجُدر الخلوي في النباتات القوَّة والمرونة بوصفه مكوًناً رئيساً لهذه الجُدر.	 cellulose.	السيليلوز: يتكون من ألياف دقيقة، تتَّألف من وحدات من الغلوكوز ترتبط في ما بينها بروابط غلَايكوسيدية، مُشكِّلة سلاسل غير متفرعة ترتبط معًا بروابط هيدروجينية.

البروتينات Proteins

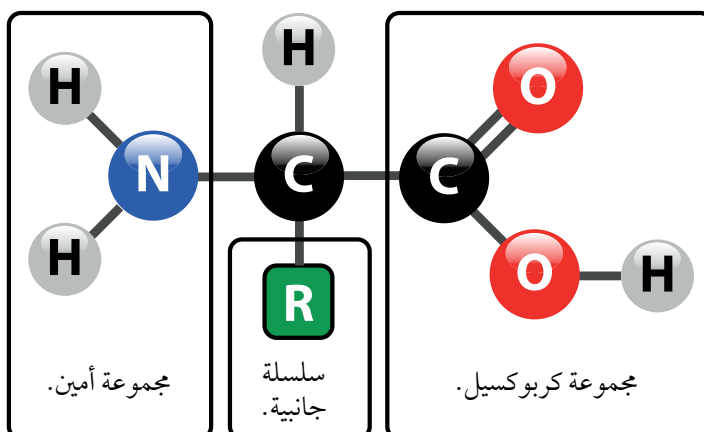
الربط بالكيمياء



تتألف البروتينات من وحدات بنائية أساسية تُسمى الحمض الأميني Amino Acids، وترتبط الحمض الأميني معًا بروابط تساهيمية ببتيدية Peptide Bonds.

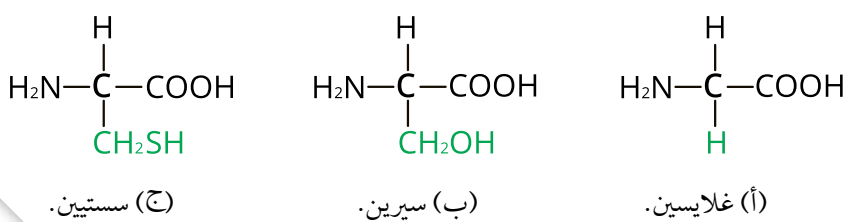
تشترك الحمض الأميني - في ما بينها - في صيغتها العامة التي تحوي نوعين من المجموعات الكيميائية، هما: مجموعة الكربوكسيل (COOH)، ومجموعة الأمين (NH_2)، إضافةً إلى سلسلة جانبية يُرمز إليها بالرمز R، وتختلف من حمض أميني إلى آخر؛ مما يجعل لكل حمض أميني خصائص ينفرد بها عن غيره، أنظر الشكل (5).

- المجموعة الوظيفية: مجموعة من الذرات في المركب العضوي، سُمِّهم في تمييز مركب عن غيره من المركبات، ومن أمثلتها:
- مجموعة الهيدروكسيل (OH).
 - مجموعة الكربوكسيل (COOH).
 - مجموعة الأمين (NH_2).
 - مجموعة الفوسفات (PO_4^{3-}).



الشكل (5): الصيغة البنائية العامة للحمض الأميني.

يحتوي الحمض الأميني غلايسين Glycine على أبسط سلسلة جانبية R، وهي ذرة الهيدروجين H، في حين تحتوي السلسلة الجانبية في الحمض الأميني الأخرى على الكربون، ومن الأمثلة على هذه السلسلات الجانبية: CH_2SH , CH_2OH . انظر الشكل (6).



الشكل (6): بعض أنواع الحمض الأميني.

أحد السلسلة الجانبية في كل حمض أميني ورد ذكره في الشكل.

✓ أتحقق: ما الذي يُميّز حمضًا أمينيًّا من آخر؟

يدخل في تركيب البروتينات عشرون حمضًا أمينيًّا مختلفًا، ويستطيع جسم الإنسان فقط تصنيع أحد عشر حمضًا أمينيًّا منها. أمّا الحموض الأمينية التسعة الأخرى فيحصل عليها الجسم من الغذاء، وهي تُسمى الحموض الأمينية الأساسية. تُصنف الحموض الأمينية وفقًا لخصائص السلسل الجانبيّة التي تحويها إلى مجموعتين رئيسيتين، هما: الحموض الأمينية المحبّة للماء، والحموض الأمينية الكارهة للماء.

الرابط بالصحة النفسية

أثر التربوفان في تحسين المزاج

يحتاج جسم الإنسان إلى الحمض الأميني تربوفان Tryptophan، الذي يُعدُّ أحد الحموض الأمينية الأساسية التي تدخل في تصنيع الناقل العصبي الهرموني السيروتونين، وُسُمِّيَ أيضًا هرمون السعادة.

وقد أشارت دراسات منشورة إلى أنَّ الحمض الأميني تربوفان يُسهم في تحسين المزاج وتخفيف التوتر لدى الأشخاص من مختلف الأعمار، فضلاً عن وجود علاقة بين احتواء حليب الأطفال الرُّضيع على هذا الحمض وخلودهم إلى النوم براحة وهدوء.

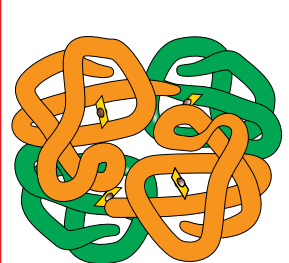
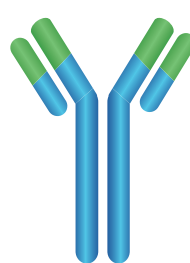
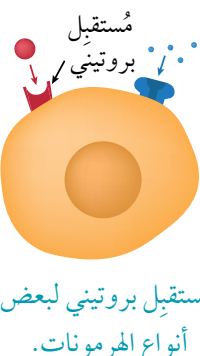


استقبال المواد الكيميائية.

الإسهام في الاستجابة المناعية.

تحفيز التفاعلات الكيميائية.

نقل الغازات في الدم.



الشكل (7): بعض وظائف البروتينات.

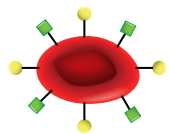
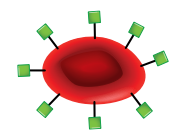
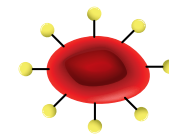
تُمثل البروتينات أكثر من 50% من الكتلة الجافة لمعظم الخلايا، وهي تؤدي وظائف مختلفة في أجسام الكائنات الحية، مثل ألياف الكولاجين التي تمنح الغضاريف المرونة والقوّة، انظر الشكل (7) الذي يُبيّن وظائف أخرى للبروتينات.

قد ترتبط البروتينات بالسكّريات، مكوّنةً بروتينات سُكّرية Glycoproteins، ومن الأمثلة عليها مُولّدات الضد Antigens التي توجد على سطوح خلايا الجسم، ولا يُسبّب وجودها في الحالات الطبيعية حدوث استجابة مناعية ضدها في الجسم، في حين تُسبّب مُولّدات الضد الغريبة (غير الذاتية) التي تدخل الجسم حدوث استجابة مناعية ضدها في الجسم.

من الأمثلة على مُولّدات الضد في جسم الإنسان: مُولّد الضد (A) الذي يوجد على سطوح خلايا الدم الحمراء لدى كل شخص فصيلة دمه (A) بحسب نظام ABO لفصائل الدم. ووفقاً لهذا النظام، فإنه توجد أربع فصائل لدم الإنسان، هي: A، B، O، AB، وذلك بناءً على وجود أحد مُولّدي الضد A، أو B، أو كليهما، أو عدم وجودهما، انظر الجدول (2) الذي يُبيّن مُولّدات الضد على سطوح خلايا الدم الحمراء والأجسام المضادة في البلازما لفصائل الدم الأربع بحسب نظام ABO.

أفخر: يحثُّ ديننا الحنيف على الاعتدال في المأكولات والمشرب. قال تعالى: ﴿وَكُلُوا وَاشْرُبُوا وَلَا شُرْقِرْفًا إِنَّهُ لَا يُحِبُّ الْمُسْرِفِينَ﴾ (سورة الأعراف، الآية 31). يُسِّهم تناول الغذاء المُتوازن في المحافظة على صحة الجسم. اعتماداً على ما تعلّمته عن وظائف البروتينات، أيّن أثر عدم تناول البروتينات بكميات مُناسبة في صحة جسمى.

الجدول (2): فصائل الدم بحسب نظام ABO.

AB	B	A	O	فصيلة الدم
				خلايا الدم الحمراء
			لا يوجد	مُولدات الضد على سطوح خلايا الدم الحمراء
لا يوجد				الأجسام المضادة في بلازما



معاً لتنقذ حياةً

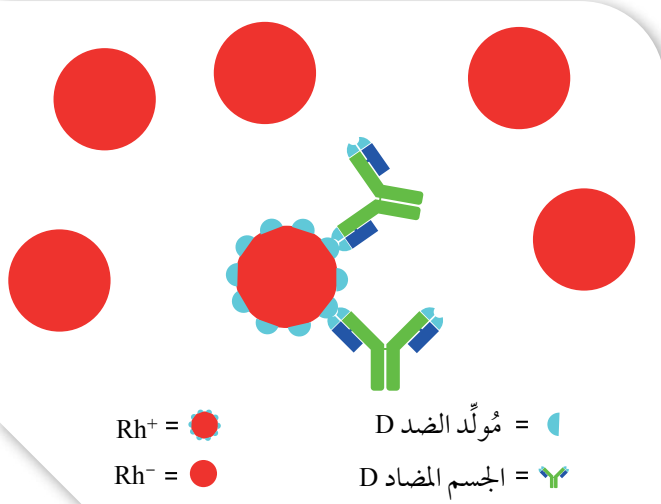
أعدّ عرضاً تقديمياً يهدف إلى تعريف المجتمع المحلي بأهمية التبرع بالدم، وتشجيعه على ذلك، مضمّناً العرض ما درسته من معلومات عن نظامي ABO وRh.

يوجد نظام آخر يُعرف بنظام العامل الريزيسي Rh، ويشير إلى وجود مُولد ضد على سطوح خلايا الدم الحمراء يُسمى مُولد الضد D، أو عدم وجوده. وفي حال وجود مُولد الضد D على سطوح خلايا الدم الحمراء، يوصف الشخص بأنه موجب العامل الريزيسي Rh^+ . أمّا في حال عدم وجوده، فيوصف الشخص بأنه سالب العامل الريزيسي Rh^- ، ولا يوجد في بلازما دمه أجسام مضادة D (Anti-D)، إلا أنه يُتّجها في صورة استجابة مناعية إذا نُقلت إليه خلايا دم حمراء من شخص موجب العامل الريزيسي.

عند نقل خلايا دم حمراء من شخص إلى آخر، فإنّه يُنظر إلى مُولدات الضد التي على سطوح خلايا الدم الحمراء لدى المُتبرع Donor، وإلى الأجسام المضادة في بلازما الدم لدى المستقبل Recipient. فمثلاً، عند نقل خلايا دم حمراء من مُتبرع فصيلة دمه A إلى مُستقبل فصيلة دمه B، فإنّ الأجسام المضادة A (Anti-A) التي في بلازما دم المستقبل ترتبط بمُولدات الضد A على سطوح خلايا الدم الحمراء للمُتبرع، مُسبّبةً تحلّلها؛ فتظهر على المستقبل أعراض عديدة، مثل: القشعريرة، والحمى، وقد يصاب بقصور في وظائف الكلى، وقد يؤدّي ذلك إلى وفاته. وفي سياق متصل، إذا كان الشخص سالب العامل الريزيسي Rh^- فلا يمكنه استقبال خلايا دم حمراء من مُتبرع موجب العامل الريزيسي Rh^+ ؛ ذلك لأنّ جسمه سيكوّن أجساماً مضادة D (Anti-D) في بلازما دمه،

تحقق: أذكر الأعراض التي قد تظهر على شخص فصيلة دمه (A) عند نقل خلايا دم حمراء إليه من مُتبرع فصيلة دمه (B).

بوصفها استجابةً مناعيةً، فترتبط الأجسام المضادة D في بلازما دم المستقبل بـ مُولّدات الضد D على سطوح خلايا الدم الحمراء في دم المتبرّع، أنظر الشكل (8).



الشكل (8):
ارتباط الأجسام
المضادة بـ مُولّدات
الضد D.

أَفْكَرْ: يحتاج مريض فصيلة دمه O^- إلى نقل وحدتين من بلازما الدم. إذا توافرت وحدتا بلازما، إحداهما من مُتبرّع فصيلة دمه AB^+ ، والأخرى من مُتبرّع فصيلة دمه B^+ . فهل يمكن استخدام كلتا الوحدتين لنقل البلازما إليه، أم يكتفى بإحداهما لعدم مُناسبة الأخرى لدمه؟ أُبّرّر إجابتي.

مثال

أصيب شخص فصيلة دمه A^- في حادث سير، واستدعت حالته نقل خلايا دم حمراء إليه، ورغم اثنان من أصدقائه التبرّع بخلايا دم حمراء له، وكانت فصيلة دم أحدهما AB^+ ، وفصيلة دم الآخر O^- . أي الصديقين يمكنه فقط التبرّع له؟ (علمًا بأنّ المصاب لم تُتّصل إليه خلايا دم حمراء من قبل).

المعطيات:

المُتبرّع المحتملان: AB^+ ، و O^- ، المستقبل: A^- .

المطلوب:

تحديد المُتبرّع الذي فصيلة دمه تُناسب الشخص المصاب (المُستقبل).

الحل:

(1) في حالة المُتبرّع الذي فصيلة دمه AB^+ :

الأجسام المضادة لدى المستقبل الذي فصيلة دمه A^-	مُولّدات الضد لدى المُتبرّع المحتمل الأول الذي فصيلة دمه AB^+
Anti-B	B، A
سيكون Anti-D (استجابة مناعية).	D

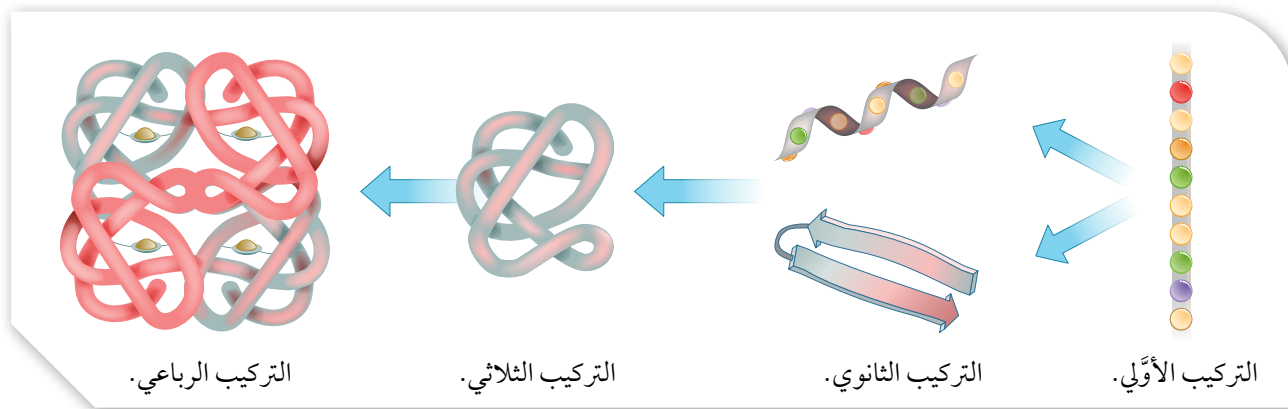
لا يمكن للمُتبرّع الأول التبرّع بالدم؛ لأنّ الأجسام المضادة B من بلازما دم المستقبل ستترتبط بـ مُولّدات الضد B على سطوح خلايا الدم الحمراء من دم المُتبرّع، مُسبّبةً تحلّلها، وستظهر على المستقبل (المصاب) أعراض عديدة، مثل: القشعريرة، والحمى، وقد يصاب بقصور في وظائف الكلى، وقد يؤدي ذلك إلى وفاته.

في ما يتعلق بنظام Rh، سيكون المستقبل أجساماً مضادة D - بوصفها استجابةً مناعية - ترتبط بـ مُولّدات الضد D على سطوح خلايا الدم الحمراء من دم المُتبرّع.

(2) في حالة المُتبرّع الذي فصيلة دمه O^- :

الأجسام المضادة لدى المستقبل الثاني الذي فصيلة دمه O^-	مُولّدات الضد لدى المُتبرّع المحتمل الثاني الذي فصيلة دمه O^-
Anti-B	_____

إذن، المُتبرّع الذي فصيلة دمه O^- هو الذي يمكنه التبرّع بالدم (بخلايا دمه الحمراء) للمصاب؛ نظراً إلى عدم وجود مُولّدات الضد B، و D على سطوح خلايا الدم الحمراء في دم هذا المُتبرّع.



الشكل (9): مستويات تركيب البروتينات.

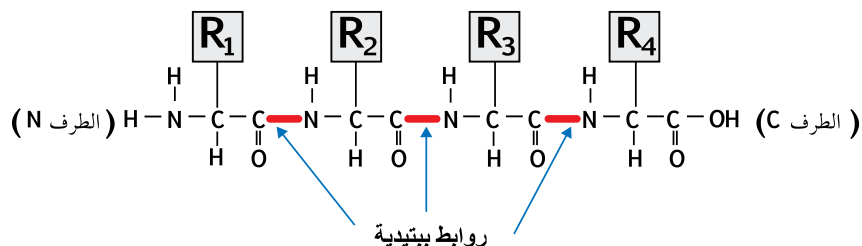
Levels of Proteins Structure

تحتلت البروتينات بعضها عن بعض تبعاً لاختلاف الحموض الأمينية التي تدخل في تركيبها، وعدها، وتسلسلها.

توجد أربعة مستويات تركيبية للبروتينات، هي: التركيب الأولي Primary Structure، والتركيب الثاني Secondary Structure، والتركيب الثالثي Tertiary Structure، والتركيب الرابع Quaternary Structure، أنظر الشكل (9).

التركيب الأولي

ترتبط الحموض الأمينية معًا بروابط تساهمية بيتيدية، فتشكل سلسلة عديد البيتيد. ويوصَف تسلسل الحموض الأمينية في سلسلة عديد البيتيد بأنه التركيب الأولي للبروتين، وتكون مجموعة الأمين في بدايتها (تسمى الطرف N)، وتكون مجموعة الكربوكسيل في نهايتها (تسمى الطرف C)، أنظر الشكل (10).



الشكل (10): التركيب الأولي للبروتين (سلسلة عديد البيتيد).

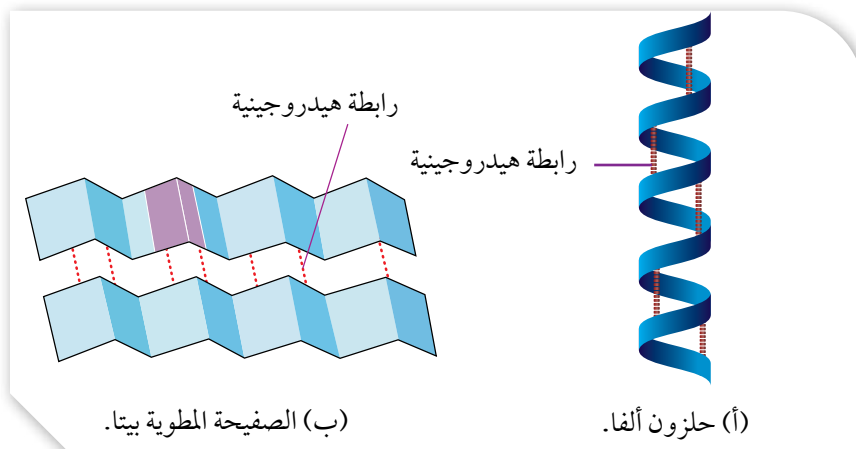
يُمثل البروتين الأولي الهيكل الأساسي لمستويات البروتين الأخرى، وهو لا يؤدي أيَّ وظيفة في صورته الأولى.

التركيب الثنائي Secondary Structure

يُتَّجُ التركيب الثنائي من التفاف سلسلة عديد ببتيد واحدة، وتَكُونُ روابط هيدروجينية في مناطق مُحدَّدة منها، وهي روابط تعمل على تثبيت التركيب الثنائي واستقراره.

يُوجَدُ تركيبان ثانويان شائعان، أحدهما حلزوني يُسمَّى حلزون ألفا α -Helix، والآخر يُسمَّى الصفيحة المطوية بتا β -Sheet. يتَكَوَّنُ تركيب حلزون ألفا عند التفاف سلسلة عديد الببتيد، وتَكُونُ روابط هيدروجينية بين ذَرَّة الأكسجين في مجموعة الكربوكسيل في حمض أميني وذَرَّة الهيدروجين في مجموعة الأمين في حمض أميني آخر يَبعُدُ عن الحمض الأميني الأوَّل أربعَةَ حِمْضَةَ أمينية، انظر الشكل (11/أ). أمّا تركيب الصفيحة المطوية بتا فَيَتَكَوَّنُ عند ارتباط جزأين أو أكثر من سلسلة عديد الببتيد نفسها بروابط هيدروجينية؛ إذ تكون هذه الأجزاء المكوَّنة لسلسلة عديد الببتيد بجانب بعضها في شكل مُتعَرِّج (zig-zag)؛ ما يَتيح لها تَكُونَ الروابط الهيدروجينية في ما بينها، انظر الشكل (11/ب).

أَفَكَرْ: أحدُ الذَّرَّاتِ التي تَتَكَوَّنُ بِنَهَا روابط هيدروجينية في حمضين أمينيين عند التفاف سلسلة عديد الببتيد، وتَكُونُ تركيب حلزون ألفا.



الشكل (11): التركيب الثنائي للبروتينين.

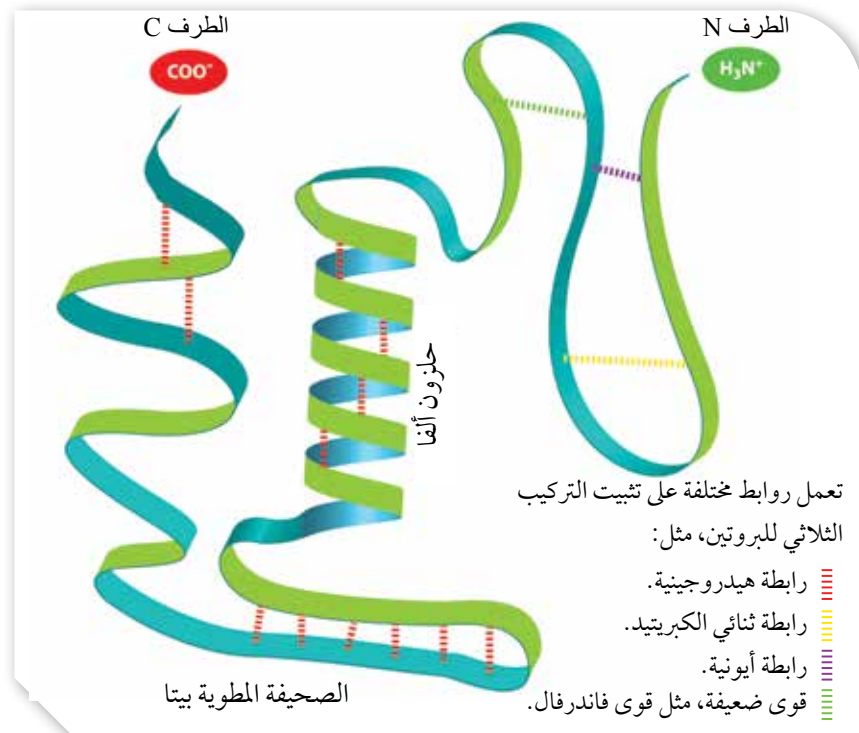
التركيب الثلاثي Tertiary Structure

يُتَّجُ التركيب الثلاثي من طَيِّ التركيب الثنائي. وَتَعْمَلُ أنواع مُخَلَّفةً من الروابط تكون غالباً بين ذَرَّاتِ السلاسل الجانبيَّة R لسلسلة عديد الببتيد على تثبيت شكل التركيب الثلاثي، انظر الشكل (12).

من الأمثلة على البروتينات ذات التركيب الثلاثي: بروتين الميوغلوبين الذي يحمل الأكسجين في العضلات، ويَتَّجُ من طَيِّ التركيب الثنائي حلزون ألفا. وفي حال فقدَ أحد البروتينات تركيبةِ الثلاثي، فإنَّ ذلك يُفقِدُه القدرة على أداء وظيفته الحيوية، كما يَحدُثُ في الإنزيمات.

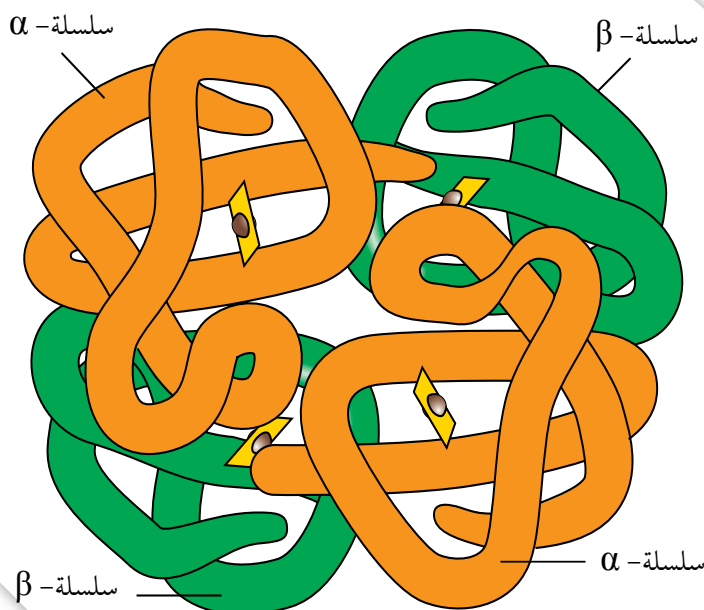
أَفَكَرْ: ما التركيب الثنائي الذي نَتَجَ من طَيِّ بروتين الميوغلوبين؟

► الشكل (12): التركيب الثلاثي للبروتين.



أتحقق: كيف يتكون التركيب الثلاثي للبروتينات؟

يُطلق اسم التركيب الرباعي على البروتينات التي تتكون من سلسلتين أو أكثر من عديد الببتيد، خلافاً للتركيب الأولي والتركيب الثاني والتركيب الثلاثي؛ إذ يتكون كل منها من سلسلة عديد ببتيد واحدة، علىًّا بأنَّ التركيب الرباعي يُثبت عن طريق روابط مختلفة، شأنه في ذلك شأن التركيب الثلاثي.



الشكل (13): التركيب الرباعي للهيماوغlobin.

من الأمثلة على البروتينات ذات التركيب الرباعي: الهيموغلوبين الذي يتَّألف من أربع سلاسل ببتيدية؛ اثنان منها من النوع α ، واثنان آخران من النوع β ، أنظر الشكل (13)، لكنَّ ذلك لا يعني بالضرورة أنَّ جميع البروتينات ذات التركيب الرباعي تتَّألف من أربع سلاسل ببتيدية؛ فالكولاجين مثلاً هو من البروتينات ذات التركيب الرباعي، إلَّا أنه يتكون من ثلات سلاسل ببتيدية.

يُذَكَّر أنَّ سلسلتي ألفا وسلسلتي بيتا في الهيموغلوبين لا تعني حلزون ألفا والصفيحة المطوية بيتا.

تصنيف البروتينات Classification of Proteins

تصنّف البروتينات وفقاً لشكلها النهائي الثلاثي الأبعاد إلى نوعين، هما:

البروتينات الكروية Globular Proteins: يتكون هذا النوع من بروتينات

تركيبها ثلاثي أو رباعي، مثل الهيموغلوبين ومعظم الإنزيمات.

تؤدي البروتينات الكروية دوراً في عمليات الجسم الحيوية، وتكون ذائبة في الماء؛ نظراً إلى وجود سلاسلها الجانبيّة R القطبية (المُحبّة للماء) في اتجاه الخارج مُواجهةً المحاليل المائية التي تحيطها، ووجود سلاسلها الجانبيّة R غير القطبية (الكارهة للماء) في اتجاه الداخل.

البروتينات الليفيّة Fibrous Proteins: يتكون هذا النوع من بروتينات

تركيبها ثانوي، أو ثلاثي، أو رباعي، ومن أمثلته: بروتين الفايبرين Fibrin الذي له دور في تجلط الدم.

لا تكون البروتينات الليفيّة غالباً ذائبة في الماء؛ لأنَّ سلاسلها الجانبيّة R غير القطبية (الكارهة للماء) تكون في اتجاه الخارج مُواجهةً المحاليل المائية.

توجد بروتينات تتكون من أجزاءٍ ليفيّة وأخرى كروية، مثل بروتين الميوسين في العضلة الهيكليّة.

Lipids

للبييدات وظائف عدّة في أجسام الكائنات الحيّة؛ إذ تشكّل طبقة عازلة تحت جلد الإنسان وبعض الحيوانات؛ ما يحول دون فقدان الحرارة من أجسامهم، وتدخل في تركيب الأغشية البلازمية، والهرمونات الستيرويدية، وفي تركيب الفيتامينات الذائبة في الدهون (فيتامين A، K، E، وD)، وتُعدُّ مصدراً طاقّة مُهِمّاً للكائنات الحيّة.

تصنّف البييدات إلى أنواع عدّة، منها: الدهون الدهنية، والدهون الثلاثية، والبييدات المُفسّرة، والستيرويدات. توجد صفة مشتركة بين البييدات جميعها، تتمثل في عدم امتزاجها بالماء.

✓ **أتحقق:** لماذا تكون البروتينات الكروية ذائبة في الماء؟



الأخص وظائف
البييدات التي درسّتها
في أجسام الكائن الحيّ
مستعيناً بصور من شبكة
الإنترنت، ثم أستخدم
برمجية Power point لعرضها
 أمام زملائي / زميلاتي في
 الصف.



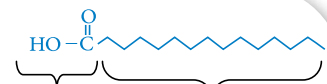
تُجرى فحوص خبيرة لتعريف مستويات بعض البروتينات والإنزيمات في الدم؛ ما يساعد على كشف الإصابة بمرض معين. فمثلاً، تُفحّص عينّة الدم للكشف عن إنزيم يُسمّى Alanine aminotransferase (ALT)؛ وهو إنزيم يوجد في خلايا الكبد، ويعمل على تحويل الحمض الأمينيalanine إلى بيروفيت. وفي حال تسرب هذا الإنزيم من الكبد إلى الدم نتيجة خلل في خلايا الكبد، فإنَّ مستوياته في الدم ستترتفع. أُعدُّ منشوراً التوعية المجتمع المحلي بأهمية الفحوص الطبية الدورية في المحافظة على الصحة.

الحموض الدهنية Fatty Acids



سلسلة هيدروكربونية. كربوكسيل مجموعة.

الشكل (14): حمض دهني.



سلسلة كربوكسيل مجموعة هيدروكربونية.

الشكل (15): حمض دهني مشبع.



الشكل (16): حمض دهني غير مشبع.

تدخل الحموض الدهنية في تركيب معظم الليبيدات، ومنها ما يكون حرّاً.

يتكون الحمض الدهني من مجموعة كربوكسيل (COOH)، وسلسلة هيدروكربونية، أنظر الشكل (14).

تصنف الحموض الدهنية إلى نوعين، هما:

- الحموض الدهنية المشبعة: وفيها تكون الروابط جميعها أحادية بين ذرات الكربون في السلسلة، أنظر الشكل (15)، ومن أمثلتها: حمض البالmitic Acid؛ وهو المكوّن الرئيس لزيت النخيل.

- الحموض الدهنية غير المشبعة: وفيها توجد رابطة ثنائية واحدة على الأقل بين ذرات الكربون في السلسلة، أنظر الشكل (16)، ومن أمثلتها: حمض الأوليك Acid؛ وهو المكوّن الرئيس لزيت الزيتون.

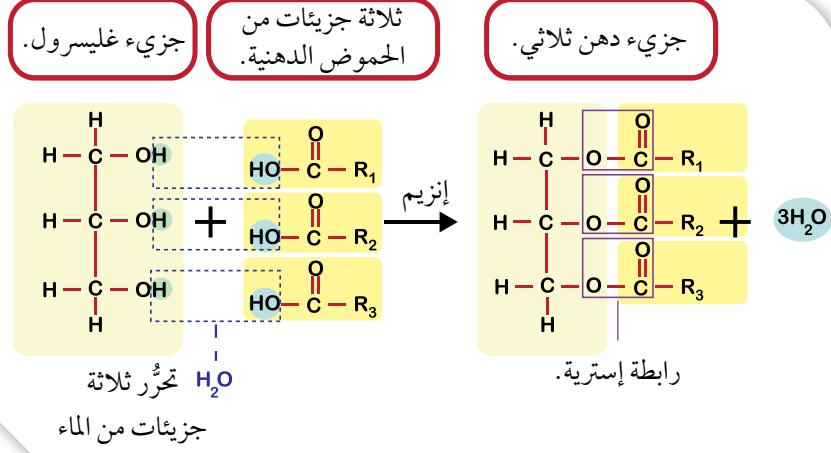
الدهون الثلاثية Triglycerides

الدهون الثلاثية Triglycerides: هي الليبيدات التي تتكون من اتحاد

جزيء غليسروول واحد مع ثلاثة جزيئات من الحموض الدهنية بروابط تساهمية إستيرية، أنظر الشكل (17).

الربط بعلم التصنيع الغذائي

تعمل بعض مصانع الزيوت على تحويل الزيوت السائلة إلى سمن نباتي، أو زبدة شبه صلبة، عن طريق عملية كيميائية تُسمى هدرجة الزيوت، وذلك بإضافة الهيدروجين إلى الزيوت السائلة غير المشبعة؛ لتحويلها إلى زيوت مشبعة ذات قوام مرغوب فيه. من الأمثلة على الدهون المهدّجة صناعياً: السمن النباتي، والزبدة الصناعية (المارجرين)، وبعض أنواع زبدة الفول السوداني. وقد حذّرت منظّمات غذائية عدّة من استخدام الزيوت المهدّجة في الغذاء؛ نظراً إلى ما تسبّبه من أمراضٍ للقلب، وتصلبٍ للشرايين، وأوصت بضرورة القراءة بطاقة المعلومات على المواد الغذائية بعناية.



الشكل (17): تكون دهن ثلاثي.

أوضح السبب الذي يؤدي إلى إنتاج ثلاثة جزيئات ماء عند تكون جزيء دهن ثلاثي.

تعتمد خصائص الدهون الثلاثية على خصائص الحموض الدهنية المكوّنة لها؛ إذ تكون معظم الدهون الثلاثية غير المشبعة سائلة في درجة حرارة الغرفة، مثل معظم الزيوت النباتية، في حين تكون الدهون الثلاثية المشبعة صلبة في درجة حرارة الغرفة وتُسمى دهوناً، مثل: الزبدة، والسمن الحيواني.

الليبيدات المُفسَّرة Phospholipids

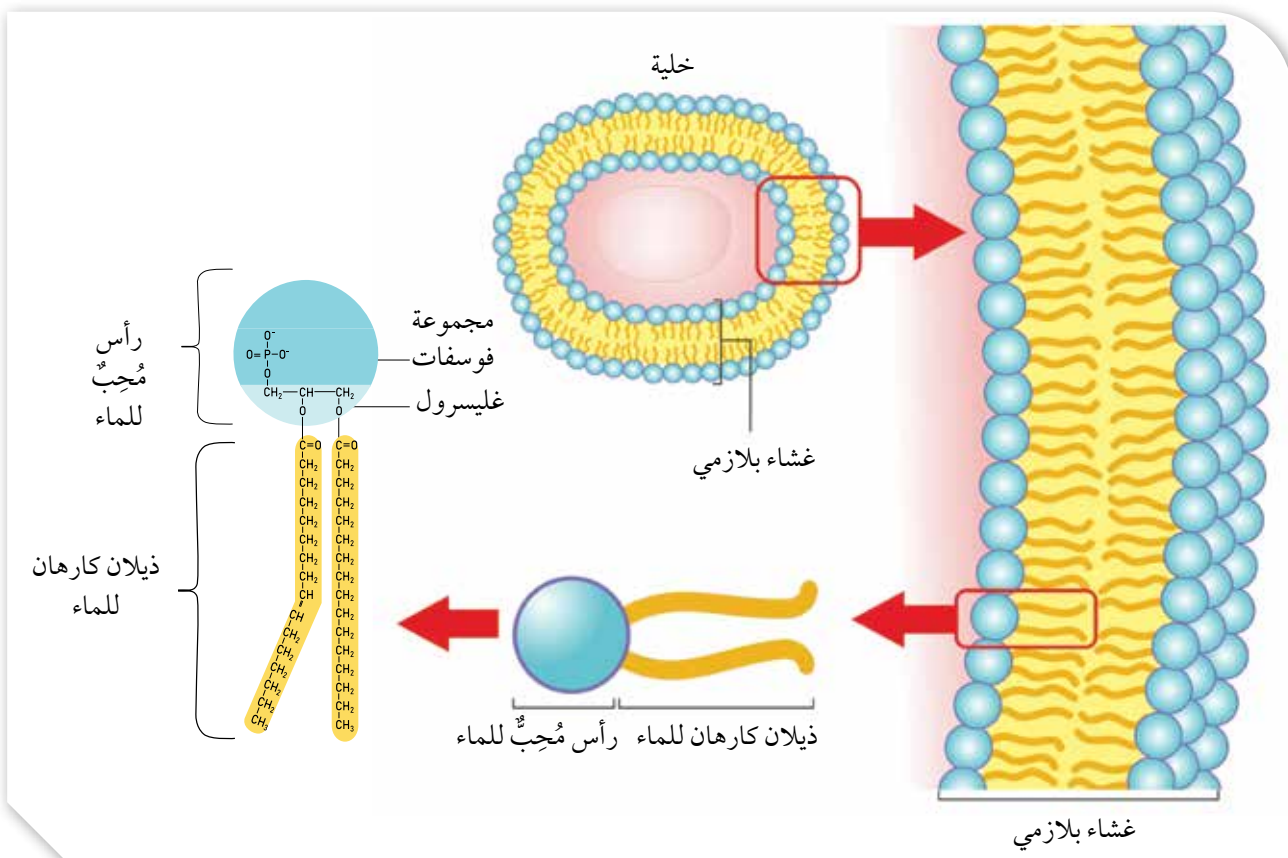
الليبيدات المُفسَّرة Phospholipids: هي الليبيدات التي تتكون من جزء غليسروول مرتبط بمجموعة فوسفات، فيتشكل رأس قطبي محبّ للماء. وفي الوقت نفسه، يرتبط جزء الغليسروول بجزيئين من الدهون الدهنية، فيتشكل ذيلان كارهان للماء.

يحتوي الغشاء البلازمي على طبقة مزدوجة من الليبيدات المُفسَّرة التي تترَّتب في صفَّين مُتقابِلين. وفيها تُقابل الرؤوس القطبية الماء، في حين تبتعد عنه الذيلان الكارهان له، أنظر الشكل (18).

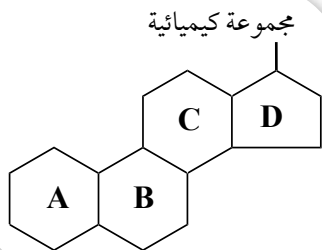
لا تمرُّ المواد الذائبة في الماء بسهولة عبر الغشاء البلازمي؛ نظراً إلى وجود الجزء غير القطبي (الذيلان الكارهان للماء) الذي يقع وسط الغشاء، ويُعوّق مرور هذه المواد؛ ما يُنظِّم حركة المواد بين داخل الخلية وخارجها.

أفْكِر: لماذا تَسْجِه ذيلان الدهون الدهنية إلى الداخل في الغشاء البلازمي؟

الشكل (18): توزيع الليبيدات المُفسَّرة في الغشاء البلازمي.



الستيرويدات Steroids



الشكل (19): ستيرويد.

أَتَحَقَّقُ: أُوْضِحَ الفرق بين الدهون الثلاثية والستيرويدات من حيث التركيب.

الستيرويدات Steroids: هي الليبيّدات التي تتكون من أربع حلقات كربونية مُلتحمة؛ ثلاثة منها سداسية، وواحدة خماسية، إضافةً إلى مجموعة كيميائية ترتبط بالحلقة الرابعة، وتختلف من ستيرويد إلى آخر، أنظر الشكل (19).

يُعَدُّ الكوليسترول مثلاً على الستيرويدات، ويستطيع جسم الإنسان تصنيعه في الكبد، ويُمْكِن الحصول عليه من مصادر غذائية حيوانية. وهو يدخل في تركيب الأغشية البلازمية الحيوانية، والهرمونات الستيرويدية، مثل الألدوستيرون الذي يؤدّي دوراً في تنظيم عمل الوحدة الأنبوية الكلوية. وبالرغم من أهمية الكوليسترول، فإنَّ مستوياته العالية في الدم قد تكون لها صلة بأمراض القلب والأوعية الدموية.

الربط بعلم البحار

دور الليبيّدات في تكييف أسماك القرش على العيش في أعماق البحار أودع الله تعالى خصائص عِدَّة في أسماك القرش التي تعيش في أعماق البحار تساعدها على الطفو، منها: نسبة الليبيّدات في أكبادها، وقوّة عضلاتها. وقد أشارت دراسات عديدة إلى أنَّ أكباد أسماك القرش التي تعيش في أعماق البحار هي أكبر حجمًا من أكباد مثيلاتها التي تعيش في المياه الضحلة، وأنَّ نسبة الليبيّدات في أكبادها أكثر أيضًا.

وجد العلماء أنَّ نسبة الألياف العضلية في أجسام أسماك القرش هذه هي أقل من نسبتها في أجسام مثيلاتها التي تعيش في المياه الضحلة. وقد انتهت نتائج الدراسات في هذا المجال إلى أنَّ نسبة الليبيّدات المرتفعة تُقلّل من كثافة أجسام أسماك القرش؛ ما يُمْكِنُها من الطفو، والحفاظ على ارتفاع مُناسب لها في الماء، من دون بذل مجهود عضلي كبير، وهو ما يُعَدُّ وسيلة لتقليل استهلاك الطاقة في بيتها الفقيرة بالغذاء.

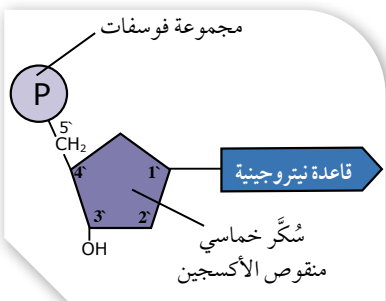


الحموض النووية Nucleic Acids

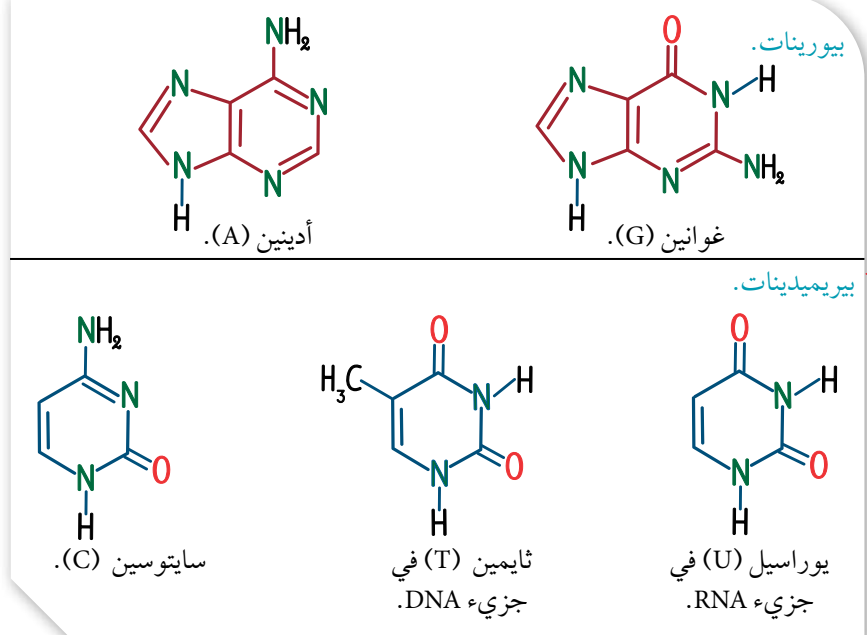
درستُ سابقاً أنَّ الحموض النووية نوعان: حمض نووي رابيوزي منقوص الأكسجين DNA، وحمض نووي رابيوزي RNA.

تتألَّف الحموض النووية من وحدات بنائية تُسمَّى النيوكليوتيدات Nucleotides، ويتكوَّن كل نيوكلويتيد من إحدى القواعد النيتروجينية، وسُكَّر خماسي، ومجموعة فوسفات، أنظر الشكل (20).

تصنَّف القواعد النيتروجينية التي تدخل في تركيب النيوكليوتيدات إلى بيويرينات Purines يتكون كل منها من حلقتين، وبيريميدينات Pyrimidines يتكون كل منها من حلقة واحدة، أنظر الشكل (21).

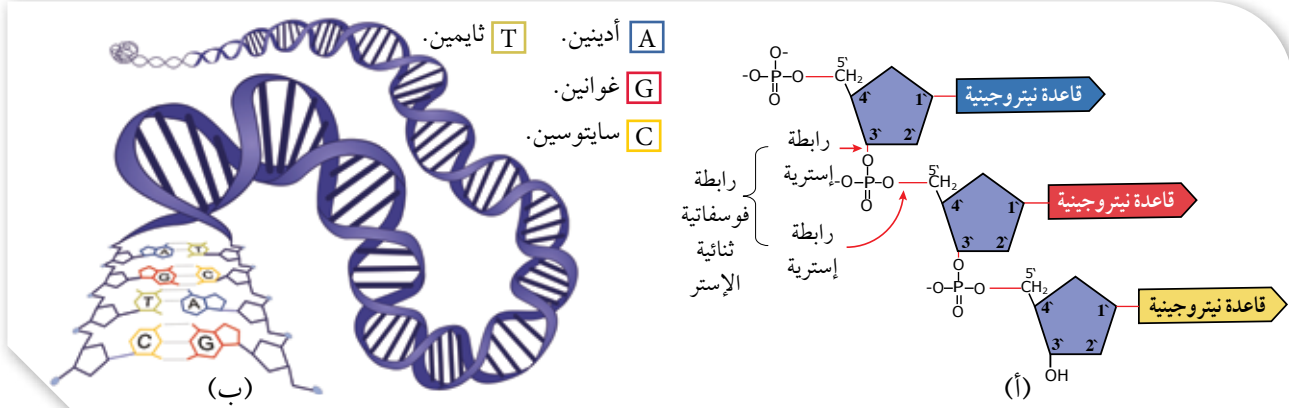


الشكل (20): تركيب نيوكلويتيد في جزء DNA.



يعمل الحمض النووي DNA على نقل الصفات الوراثية من الآباء إلى الأبناء. ويُبيَّن الشكل (22) جزء DNA الذي يتكون من سلسلتين من النيوكليوتيدات، تلتَّفان على هيئة سُلَّم حلزوني مُزدوج. ترتبط النيوكليوتيدات بعضها بعض في السلسلة الواحدة عن طريق **روابط فوسفاتية ثنائية الإستر Phosphodiester Bonds**، أنظر الشكل (22/أ).

ترتبط البيورينات في إحدى سلسلتي الحمض النووي DNA بالبيريميدينات المكملة لها في السلسلة المقابلة عن طريق روابط هيدروجينية. أمّا نسبة البيورينات إلى نسبة البيريميدينات في DNA فثابتة وفقاً لقاعدة تشارغاف Chargaff؛ ذلك أنَّ البيورين يرتبط



الشكل (22): جزء DNA.

دائماً بالبيرimidين المكمل له في السلسلة المقابلة. فمثلاً، إذا احتوت قطعة من DNA على (25%) من الأدينين، فإنَّ نسبة الثايمين في السلسلة المقابلة تكون مُساوية لها.

في عام 1953م، توصل العالمان واتسون Watson وكريك Crick إلى بناء نموذج لجزيء DNA، ونالا جائزة نوبل في الفسيولوجيا والطب تكريماً لها على هذا الإنجاز، أنظر الشكل (22/ ب).

تحقق: أقارن بين DNA و RNA من حيث:
أ- وظيفة كل منها.
ب- القواعد النيتروجينية الدالة في تركيب كل منها.

يتكون الحمض النووي RNA غالباً من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات، ولكن بعض الفيروسات تحتوي على RNA من سلسلتين. يوجد في RNA القاعدة النيتروجينية يوراسييل بدلاً من الثايمين، ويؤدي جزء RNA دوراً مهماً في عملية تصنيع بروتينات الخلية.

مثال

نسبة الثايمين في القطعة الثانية، أحسب نسبة السايتوسين والغوانين فيها:

$$27\% \times 2 = 54\%$$

ثم أطرح هذه النسبة من 100%:

$$100\% - 54\% = 46\%$$

إذن، نسبة الثايمين والأدينين معاً هي (46%).

لإيجاد نسبة الثايمين، أقسم الناتج على 2:

$$46\% / 2 = 23\%$$

إذن، نسبة الثايمين هي (23%).

وبذلك، فإنَّ نسبة الثايمين في القطعة الأولى أعلى منها في القطعة الثانية.

حل باحث قطعتي DNA، فوجد أنَّ نسبة الأدينين في القطعة الأولى هي (31%)، وأنَّ نسبة السايتوسين في القطعة الثانية هي (27%). أي القطعتين تحوي نسبة أعلى من الثايمين؟

المعطيات:

القطعة الأولى من DNA تحوي ما نسبته (31%) من الأدينين، والقطعة الثانية من DNA تحوي ما نسبته (27%) من السايتوسين.

المطلوب:

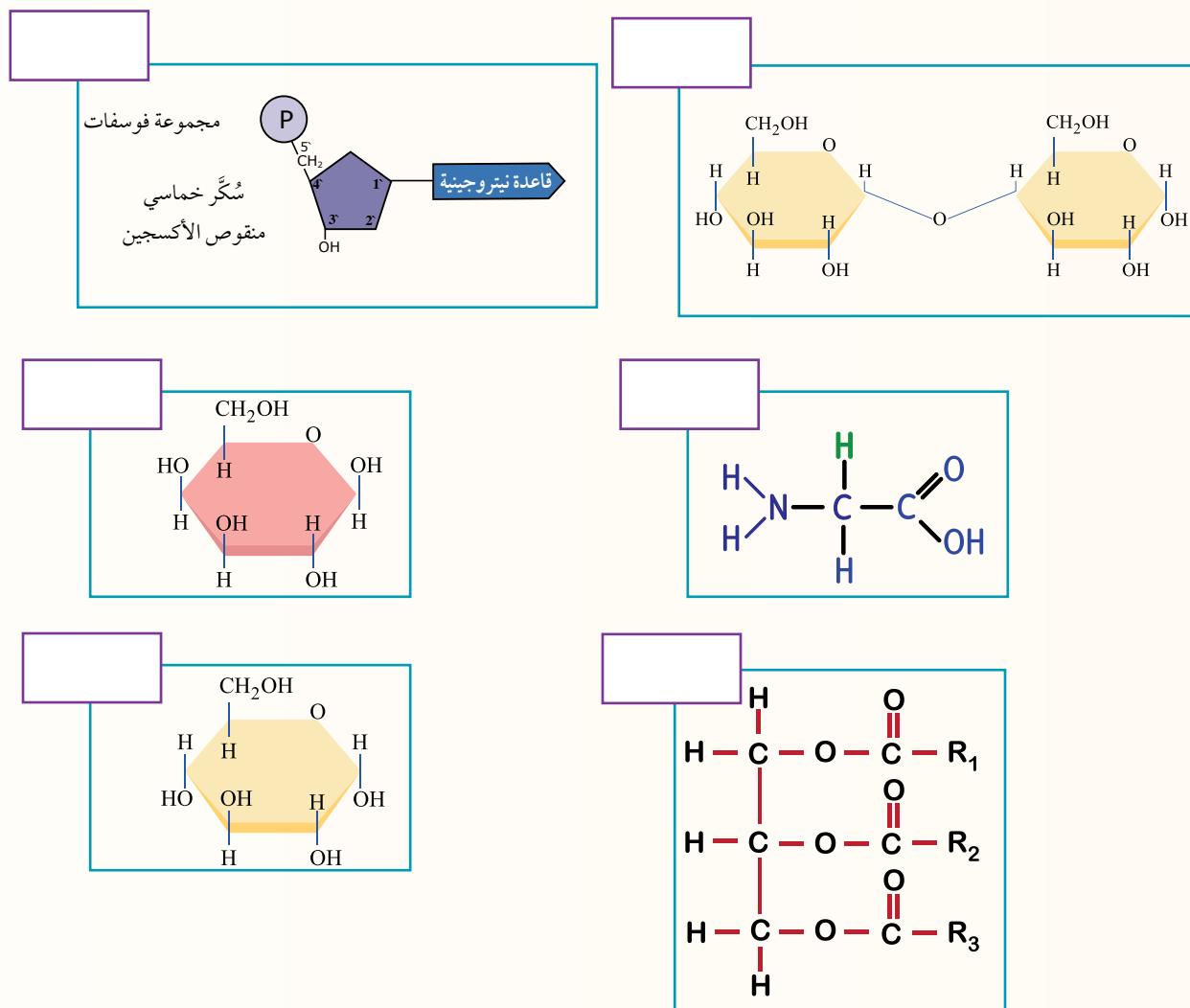
تحديد قطعة DNA التي فيها نسبة أعلى من الثايمين.

الحل:

نسبة الثايمين في DNA تساوي نسبة الأدينين؛ لذا، فإنَّ نسبة الثايمين في القطعة الأولى هي (31%). ولإيجاد

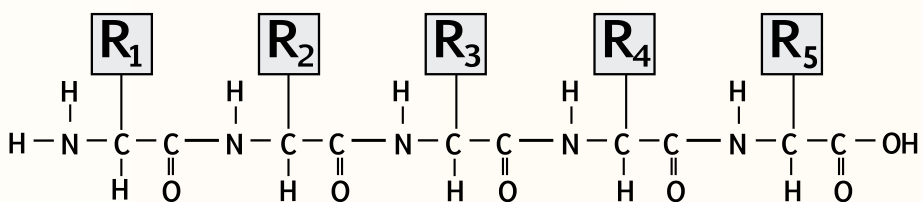
مراجعة الدرس

1. أكتب في الصندوق المجاور لكل صيغة بنائية ممّا يلي اسم المركب العضوي الذي تمثله، مستخدماً المفاهيم الآتية: سكر ثنائي، حمض أميني، دهن ثلاثي، غلاكتوز، نيوكليلوتيد، غلوكون.

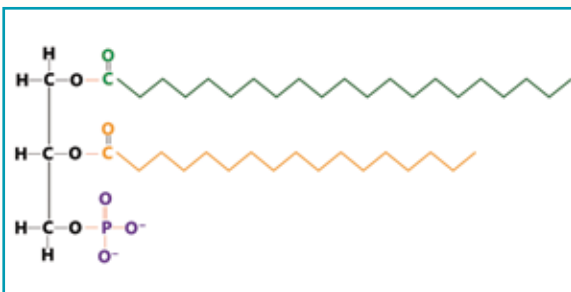


2. أذكر اثنين من أوجه الاختلاف بين الأميلوبكتين والغلايكوجين.

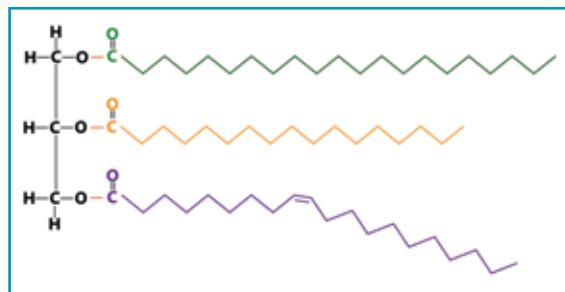
3. أحدد عدد الحموض الأمينية وعدد الروابط الببتيدية التي توجد في سلسلة عديد الببتيد المُبيَّنة في الشكل الآتي.



4. أصنف المركبين العضويين الآتيين إلى لبيد مفسفر، ودهن ثلاثي، مفسراً إجابتي.



(ب)



(أ)

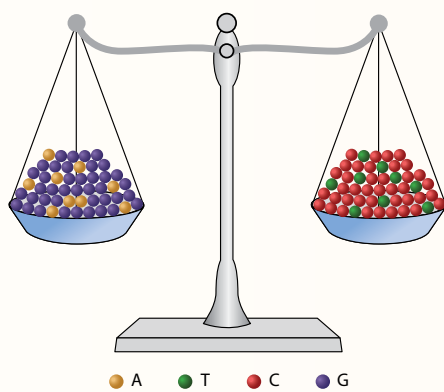
5. أجب عما يأتي:

أ- فيم يختلف التركيب الرباعي للبروتين عن التراكيب في المستويات الأخرى من حيث عدد سلاسل عديد الببتيد المكونة لكل منها؟

ب- أي مكونات ستيرويد يسبب اختلاف ستيرويد عن آخر؟

6. أفسر أهمية وجود الليبيدات في كبد سمكة القرش التي تمكّنها من العيش في أعماق البحار.

7. هل يمكن لشخص فصيلة دمه A^- أن يتعرّج بخلايا دم حمراء لمريض فصيلة دمه B^- ? أبّر إجابتي.



8. تمثل الكرات في الشكل المجاور البيورينات والبيريميدينات كما هو موضح في مفتاح الشكل. ما القاعدة العلمية التي يعبر عنها الشكل؟ أوضح هذه القاعدة.

9. أحدد اسم الرابطة التساهمية التي تربط بين كلّ مما يأتي:

أ- السكريات الأحادية.

ب- الحموض الأمينية.

ج- الحموض الدهنية والغليسروл.

الإنزيمات وجزيء حفظ الطاقة ATP

Enzymes and Energy Storing Molecule ATP

2

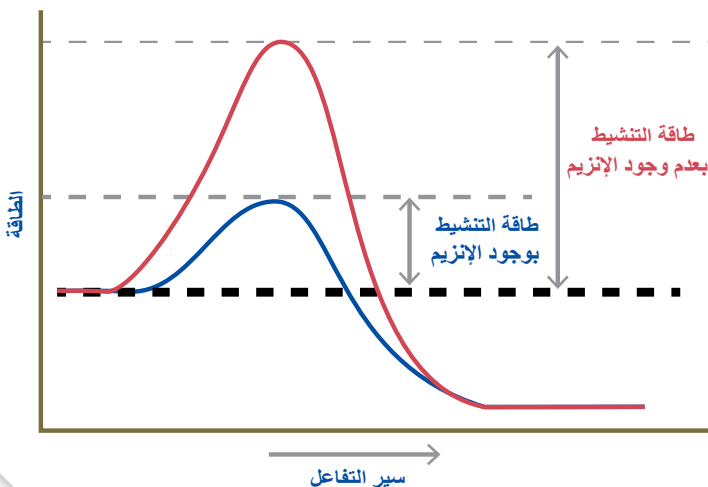
الدرس

الإنزيمات Enzymes

لاحظ العالم إدوارد بوخنر Buchner عند إضافته مُستخلصاً من خلايا الخميرة إلى سكر السكرور تقطم هذا السكر، وإنتاج كحول وغاز ثاني أكسيد الكربون. وقد أطلق على المواد المستخلصة من الخلايا اسم الإنزيمات Enzymes، وهي تعني "داخل الخميرة". وقد نال هذا العالم جائزة نوبل في الكيمياء عام 1907م بعد هذا الاكتشاف.

وجد العلماء أنَّ معظم التفاعلات الكيميائية التي تحدث داخل أجسام الكائنات الحية تحتاج إلى طاقة تنشيط Activation Energy عالية؛ وهي الطاقة اللازمة لبدء التفاعل الكيميائي، وقد تبيَّن لهم أنَّ الإنزيمات تُسرِّع بعض التفاعلات الكيميائية عن طريق تقليل طاقة التنشيط، أنظر الشكل (23).

أَتَحَقَّ: ما المقصود بطاقة التنشيط؟ ✓



الشكل (23): تقليل طاقة التنشيط بوجود الإنزيم.

الكلمة الرئيسية:

للإنزيمات دور مهم في تحفيز التفاعلات الكيميائية وتسريعها، ولجزيء حفظ الطاقة ATP أيضًا دور في بعض التفاعلات التي تحفِّزها الإنزيمات.

نتائج التعلم:

- أوضح دور الإنزيمات في التفاعلات الكيميائية في الخلية.
- أستقصي بعض العوامل المؤثرة في نشاط الإنزيم.
- أوضح دور جزيئات حفظ الطاقة ATP في الخلية.

المفاهيم والصطلاحات:

طاقة التنشيط	Activation Energy
الموقع النشط	Active Site
معقد الإنزيم - المادة المُتفاعلة	Enzyme- Substrate Complex
مرافق الإنزيم	Coenzyme



مساحيق الغسيل الحيوية Biological Washing Powder

استطاع الإنسان صناعة مساحيق غسيل حيوية تحتوي على إنزيمات تحلل المواد الموجودة في بقع الملابس مثلما تهضم الإنزيمات الماضمة البروتينات، وذلك اعتماداً على خصائص الإنزيمات؛ إذ تحلل الإنزيمات الموجودة في مسحوق الغسيل البقع؛ مما يؤدي إلى تنظيف الملابس. تعمل هذه المساحيق في درجات حرارة منخفضة؛ مما يُعدُّ وسيلة من وسائل توفير الطاقة.

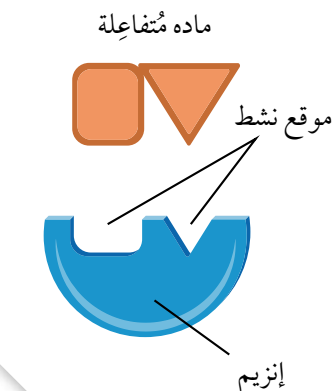
آلية عمل الإنزيم Mechanism of Enzyme Action

درستُ سابقاً أنَّ معظم الإنزيمات هي بروتينات كروية الشكل، وأنَّ الإنزيمات عامةً تُحفِّز التفاعلات الكيميائية من دون أنْ تستهلك فيها.

يوجد للإنزيم **موقع نشط Active Site** في صورة تجويف يتكون من حوض أminoic مُعينة، ويعمل قالباً ترتبط به المادة المُتفاعلة Substrate التي يؤثِّر فيها الإنزيم، انظر الشكل (24)، علىَّ بأنَّه قد يوجد للإنزيم أكثر من موقع نشط.

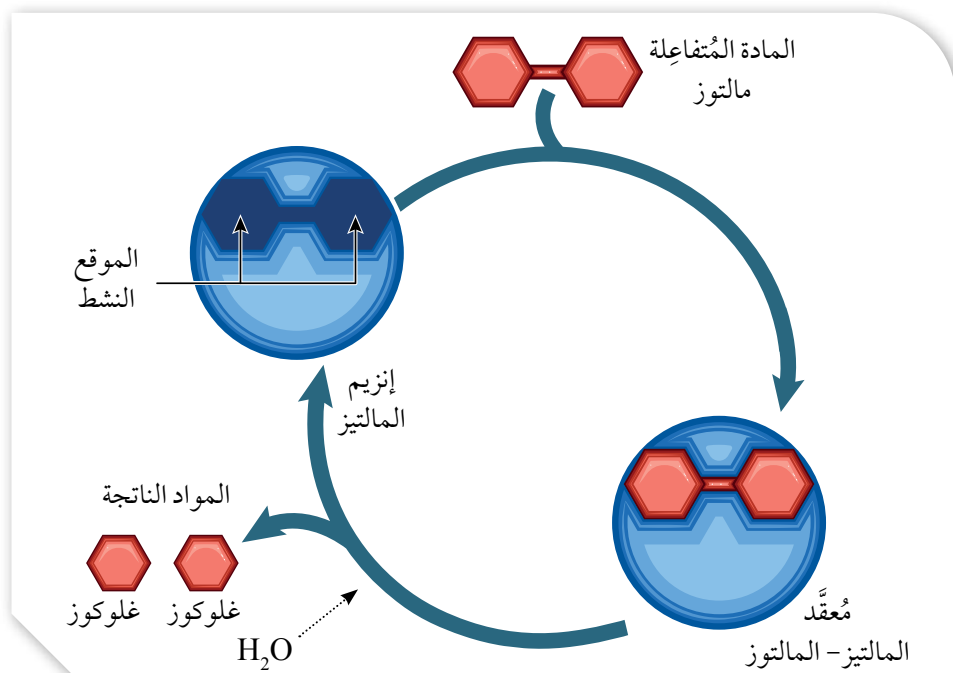
ترتبط المادة المُتفاعلة بالموقع النشط للإنزيم؛ فتشكل **معقد الإنزيم Enzyme-Substrate Complex**.

من الأمثلة على عمل الإنزيمات: إنزيم تصنيع الغلايكوجين Glycogen Synthase الذي يعمل على ربط الوحدات البنيوية (الغلوکوز) لتكوين الغلايكوجين، وإنزيم المالتيز Maltase الذي يعمل على تفكيك المالتوز إلى جزيئي غلوکوز، انظر الشكل (25).

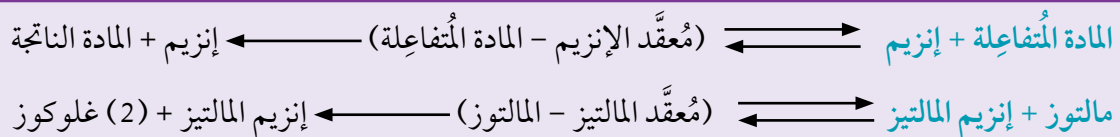


الشكل (24): الموقع النشط في الإنزيم.

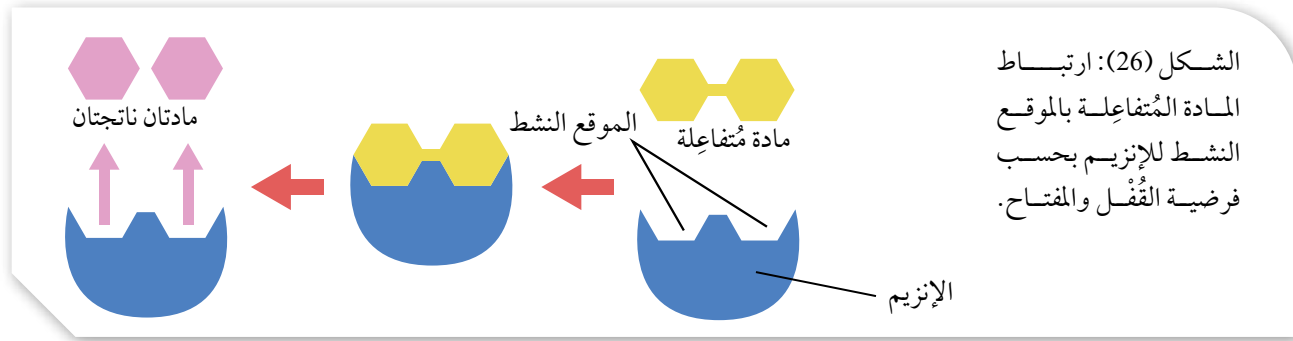
الشكل (25): آلية عمل
إنزيم المالتيز.



تُمثل آلية عمل الإنزيم بالمعادلة الآتية:



أتحقق: ما أهمية الموقع النشط؟ ✓



الشكل (26): ارتباط المادة المُتفاعلة بالموقع النشط للإنزيم بحسب فرضية القفل والمفتاح.

الفرضيات التي تفسّر ارتباط الإنزيم بالمادة التي يؤثّر فيها

Enzyme-Substrate Binding Hypothesis

وضع العلماء فرضيتين لتفسير عملية ارتباط المادة المُتفاعلة بالموقع النشط للإنزيم، هما: فرضية القفل والمفتاح Lock and Key Hypothesis، وفرضية التلاؤم المستحث Induced Fit Hypothesis.

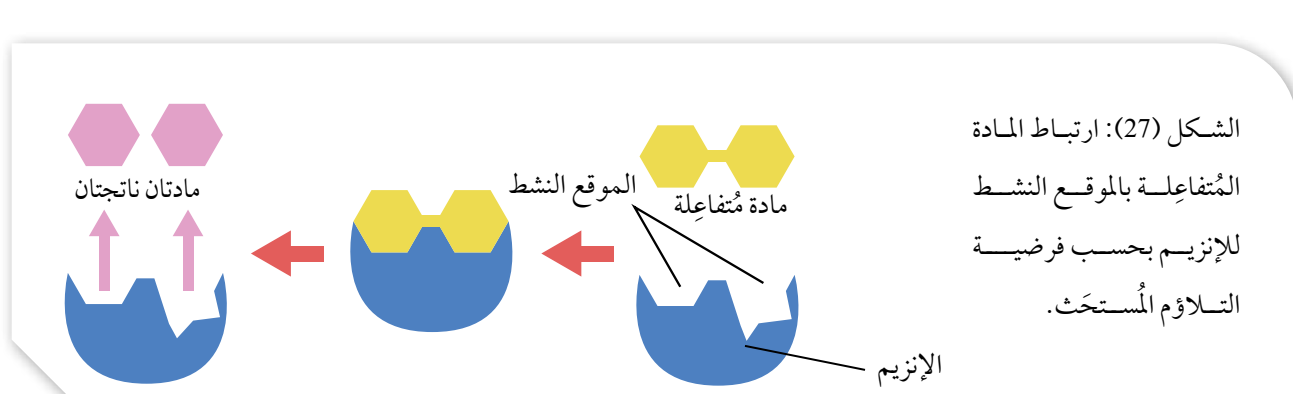
فرضية القفل والمفتاح Lock and Key Hypothesis

تقوم هذه الفرضية على أنَّ شكل المادة المُتفاعلة يتافق مع شكل الموقع النشط للإنزيم؛ لذا ترتبط المادة المُتفاعلة بالموقع النشط ارتباطاً كاملاً كما تتدخل مُستنّات المفتاح بالتجاويف المُتوافقة مع شكلها في القفل، أنظر الشكل (26).

أتحقّق: أيُّ الفرضيتين السابقتين تُفسّر إمكانية ارتباط إنزيم له موقع نشط واحد بمادة مُتفاعلة في تفاعل ما، وبمادة مُتفاعلة أخرى في تفاعل آخر؟

فرضية التلاؤم المستحث Induced Fit Hypothesis

تقوم هذه الفرضية على أنَّ شكل الموقع النشط للإنزيم يتغيّر تغييرًا بسيطًا ومؤقتًا عند ارتباط المادة المُتفاعلة به؛ لكي يُصبح مُناسِبًا لشكلها، أنظر الشكل (27).



الشكل (27): ارتباط المادة المُتفاعلة بالموقع النشط للإنزيم بحسب فرضية التلاؤم المستحث.

العوامل المؤثرة في نشاط الإنزيم

Factors Affecting Enzyme Activity

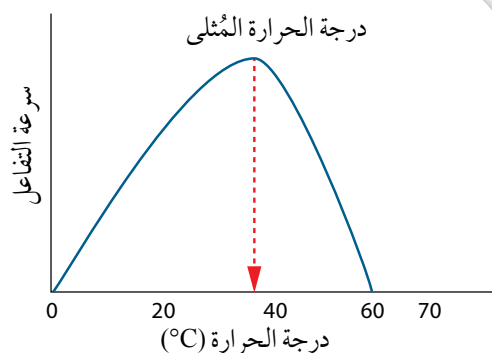
تؤثر بعض العوامل في نشاط الإنزيمات، مثل: درجة الحرارة، والرقم الهيدروجيني pH، وتركيز الإنزيم، وتركيز المادة المُتفاعل.

درجة الحرارة Temperature

يتأثر نشاط الإنزيم بدرجة حرارة الوسط الذي يحدث فيه التفاعل؛ فلكل إنزيم درجة حرارة مُثلَّى تكون عندها سرعة التفاعل الذي يُحفِّزه الإنزيم أعلى ما يُمكِّن.

وعند ارتفاع درجة حرارة الوسط أكثر من درجة الحرارة المُثلَّى، فإنَّ شكل البروتين المُكوَّن للإنزيم يتغيَّر؛ مما يؤدي إلى تغيير شكل الموقع النشط، ويصبح غير مُتوافق مع المادة المُتفاعلَة التي يعمل عليها، فيقل نشاط الإنزيم تدريجيًّا باستمرار الارتفاع في درجة الحرارة حتى يفقد قدرته على العمل.

تؤثر معظم الإنزيمات في جسم الإنسان بصورة مُثلَّى عند درجات الحرارة التي تتراوح بين (35°C) و(40°C)؛ أي درجات الحرارة القريبة من درجة حرارة جسم الإنسان (37°C)، انظر الشكل (28).

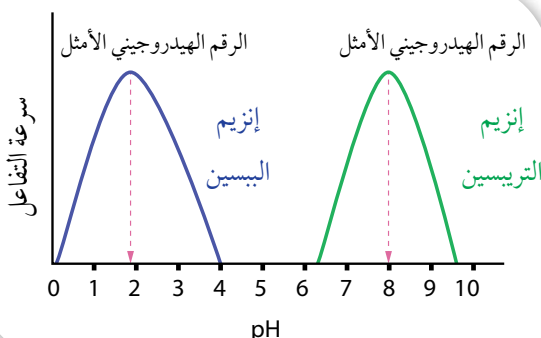


الشكل (28): أثر درجة الحرارة في سرعة تفاعل يُحفِّزه إنزيم. أنتَجَ تأثير سرعة تفاعل يُحفِّزه إنزيم بزيادة درجة الحرارة.

pH الرقم الهيدروجيني

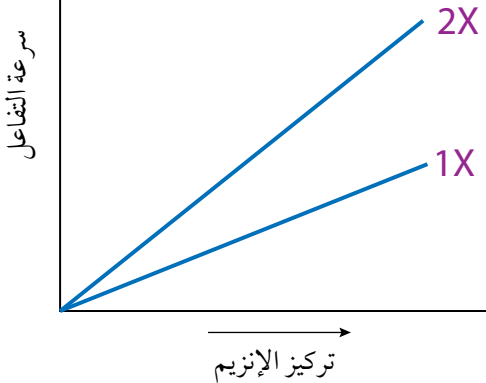
يتأثر نشاط الإنزيم بالرقم الهيدروجيني pH للوسط الذي يحدث فيه التفاعل؛ فلكل إنزيم رقم هيدروجيني مُثلَّى تكون عنده سرعة التفاعل الذي يُحفِّزه الإنزيم أعلى ما يُمكِّن.

أمّا الرقم الهيدروجيني المُثلَّى لعمل معظم الإنزيمات في جسم الإنسان فهو (8-6=pH). فمثلاً، يعمل إنزيم التريبيسين في الأمعاء عند الرقم الهيدروجيني (8=pH) تقريباً. وبُعدُ إنزيم البيسين (إنزيم هضم في المعدة) من الاستثناءات؛ إذ يعمل بأقصى فاعلية عند الرقم الهيدروجيني (2-1.5=pH) تقريباً، انظر الشكل (29).



الشكل (29): أثر الرقم الهيدروجيني في سرعة تفاعلين يُحفِّز أحدهما إنزيم البيسين، ويُحفِّز الآخر إنزيم التريبيسين.

الشكل (30): العلاقة بين تركيز الإنزيم وسرعة التفاعل.



تركيز الإنزيم وتركيز المادة المُتفاعلة

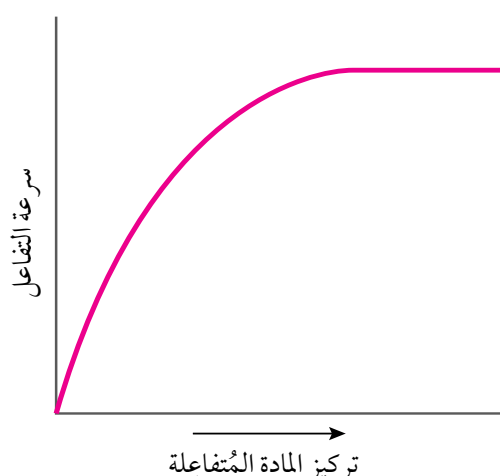
Enzyme Concentration and Substrate Concentration

كلما زاد تركيز الإنزيم زادت سرعة التفاعل الكيميائي؛ إذ توافر أعداد أكبر من المواقع النشطة لارتباط بالمادة المُتفاعلة. فعلى سبيل المثال، إذا قارنت سرعة تفاعلتين مُتماثلتين؛ أحدهما أجري بإضافة إنزيم تركيزه (1X)، والآخر بإضافة إنزيم تركيزه (2X)، مع ثبات جميع العوامل الأخرى في التفاعلين؛ فسألاحظ أن سرعة التفاعل الثاني هي ضعفاً سرعة التفاعل الأول، أنظر الشكل (30).

كلما زاد تركيز المادة المُتفاعلة زادت سرعة التفاعل الكيميائي، وعندما تُشغل جميع المواقع النشطة المتاحة في جزيئات الإنزيم بجزيئات المادة المُتفاعلة لا تحدث أي زيادة في سرعة التفاعل بصرف النظر عن مقدار الزيادة في تركيز المادة المُتفاعلة، أنظر الشكل (31).

أَتَحَقَّقَ: ذكر سبباً لثبات سرعة تفاعل كيميائي يُحفِّزُ إنزيم ما.

الشكل (31): العلاقة بين تركيز المادة المُتفاعلة وسرعة التفاعل.



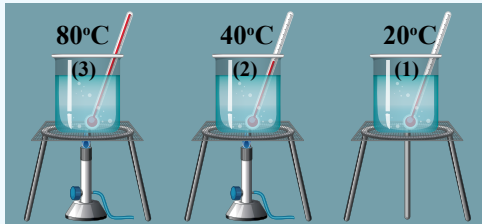
أثر الحرارة في نشاط إنزيم التريبيسين

يُحفّز إنزيم التريبيسين تحلل Hydrolysis بروتين الحليب كازين Casein الذي يعطي الحليب لونه الأبيض، فيتحول إلى عديد ببتيد عديم اللون؛ ما يؤدي إلى اختفاء اللون الأبيض للحليب.

المواد والأدوات: mL (15) من إنزيم التريبيسين، mL (15) من الحليب السائل، (3) أنابيب اختبار، مقياس درجة حرارة عدد (3)، حامل أنابيب اختبار، ماء من الصنبور، قلم تحطيط ثابت، (3) كؤوس سعة كل منها (250) mL، جليد، مخبران مُدرجان، مصدر حرارة بذر.

إرشادات السلامة: استعمال الماء الساخن ومصدر الحرارة بحذر.

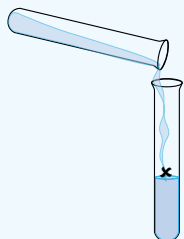
خطوات العمل:



1 أرقّم أنابيب الاختبار بالأرقام (1-3)، ثم أضع علامة X عليها، ثم أضع كل أنبوب على حامل أنابيب الاختبار.

2 أقيس: أضع في كل أنبوب اختبار mL (5) من الحليب.

3 أضع في الكأس الأولى ماءً درجة حرارته 20°C، ثم أضع في الكأس الثانية ماءً درجة حرارته 40°C، ثم أضع في الكأس الثالثة ماءً درجة حرارته 80°C، وأحرص أن تظل درجة الحرارة في جميع الكؤوس ثابتة، مستخدماً الجليد إذا لزم ذلك.



4 أضع أنبوب الاختبار الذي يحمل الرقم (1) في الكأس الأولى، ثم أضع أنبوب الاختبار الذي يحمل الرقم (2) في الكأس الثانية، ثم أضع أنبوب الاختبار الذي يحمل الرقم (3) في الكأس الثالثة، مُراعيًّا ألا تكون العلامة X ظاهرة لي؛ أي أن تكون على الجهة الأخرى غير المواجهة لنظري.

5 أجري: أضيف إلى كل أنبوب mL (5) من إنزيم التريبيسين.

6 الاحظ: بقاء لون الحليب أو اختفائه، ثم أحسب الوقت المستغرق لظهور علامة X على أنابيب الاختبار في حال اختفاء لون الحليب، مدونًا ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

1. أصنف الأنابيب إلى أنابيب ظهرت عليها علامة X، وأنابيب لم تظهر عليها هذه العلامة.

2. أستنتج درجة الحرارة المُثلى لعمل إنزيم التريبيسين.

3. أفسر سبب عدم ظهور علامة X على أحد أنابيب الاختبار.

4. أتوصل: أناقش زملائي/ زميلاتي في النتائج التي توصلت إليها.

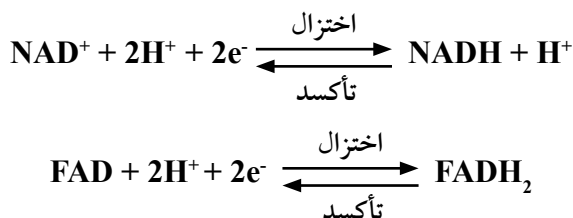
استخدام الإنزيمات المستخلصة من الفواكه الاستوائية في صناعة الخلايا الشمسية تتطلب صناعة بعض الشرائح الرقيقة المستخدمة في الخلايا الشمسية توافر درجات حرارة مرتفعة، ومبالغ مالية كبيرة. ولتقليل درجات الحرارة اللازمة لذلك، طور باحثون تقنية عضوية تتضمن صناعة شرائح نانوية رقيقة من مادة أكسيد التيتانيوم، مستفيدين في ذلك من خصائص الإنزيمات؛ إذ تمكّنوا من استخلاص إنزيم الباباين من ثمار فاكهة البابايا الاستوائية، ثم استعملوه مع أكسيد التيتانيوم لإنتاج هذه الشرائح ذات المسامية الكبيرة؛ بُعْيَةً استخدامها في صناعة الخلايا الشمسية.



العامل المساعدة ومُرافقات الإنزيمات Cofactors and Coenzymes

يتطلّب عمل الإنزيمات في بعض التفاعلات توافر عوامل عديدة، تُسمّى العوامل المساعدة Cofactors. وفي حال كانت العوامل المساعدة للإنزيمات مواد عضوية، فإنّها تُسمّى مُرافقات الإنزيمات Coenzymes.

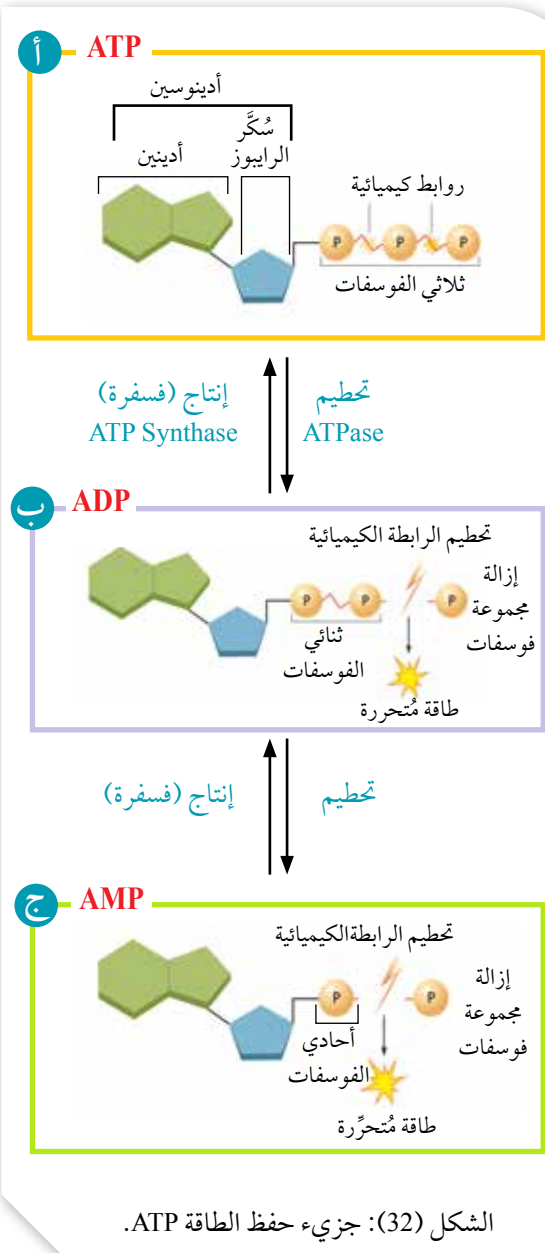
من الأمثلة على مُرافقات الإنزيم: جزيئات NAD^+ Nicotinamide NAD⁺، جزيئات Flavin Adenine Dinucleotide FAD، Adenine Dinucleotide التي تعمل بوصفها نواقل للإلكترونات في العديد من تفاعلات الأكسدة والاختزال في الخلية؛ إذ إنّها تستقبل الإلكترونات ذات الطاقة الكبيرة مع البروتونات، فتحتاز إلى NADH و FADH_2 ، ثم تتأكسد بفقدانها الإلكترونات إلى جزيئات أخرى في سلسلة نقل الإلكترون في الغشاء الداخلي للميتوكوندريا في أثناء عملية التنفس الخلوي، أنظر المعادلين الآتيين.



من الأمثلة الأخرى على مُرافقات الإنزيم: جزيء NADP^+ Nicotinamide Adenine Dinucleotide Phosphate يُستخدم في تفاعلات البناء، مثل عملية البناء الضوئي.

أتحقّق: أكتب معادلة اختزال جزيء NAD^+ إلى NADH .

جزيء حفظ الطاقة ATP



الشكل (32): جزيء حفظ الطاقة ATP.

أفكّر: ممّ يتكون الأدينوسين؟

أتحقق: كم مجموعة فوسفات تلزم لتحويل جزيء ATP إلى جزيء AMP?

تحتوي الخلايا على جزيء عضوي يُسمى أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP، وهو يُخزن الطاقة اللازمة ل معظم العمليات التي تحدث داخل خلايا الكائنات الحية.

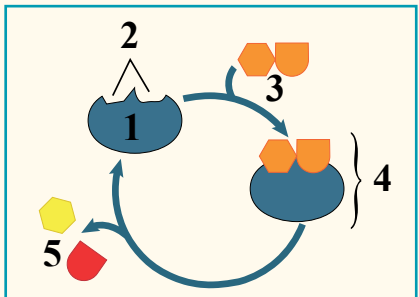
يتكون جزيء حفظ الطاقة ATP من القاعدة النيتروجينية أدينين Adenine، وسكر الرايبوز، وثلاثمجموعات من الفوسفات التي تخزن الروابط بينها طاقة كيميائية، أنظر الشكل (32/أ).

يُنتج جزيء حفظ الطاقة ATP بفعل إنزيم إنتاج ATP، عن طريق إضافة مجموعة فوسفات إلى جزيء أدينوسين ثنائي الفوسفات ADP في عملية تُسمى الفسفرة، وبذلك تخزن الطاقة الكيميائية في الرابطة بين مجموعة الفوسفات. يحفز عملية الفسفرة إنزيم إنتاج ATP في عمليتي التنفس الخلوي والبناء الضوئي. وعند تحطم رابطة بين مجموعة الفوسفات الثالثة والثانية بفعل إنزيم ATPase تتحرر الطاقة المخزنة فيها، فينتج جزيء أدينوسين ثنائي الفوسفات ADP ومجموعة فوسفات حرّة، أنظر الشكل (32/ب).

أما عند تحطم الرابطة بين مجموعة الفوسفات الثانية والأولى، فتتحرر الطاقة المخزنة فيها، ويترجّل مركب أدينوسين أحادي الفوسفات AMP ومجموعة فوسفات حرّة، أنظر الشكل (32/ج).

مراجعة الدرس

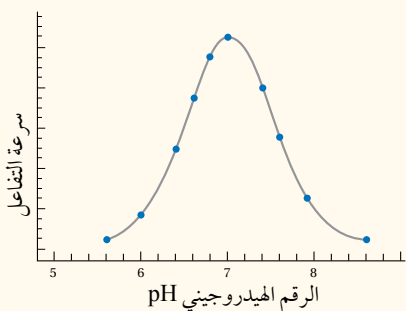
1. أدرس الشكل المجاور الذي يوضح إحدى الفرضيات التي تفسّر عملية ارتباط المواد المُمُتَفَاعِلة بإنزيم معين، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:



أ- أكتب اسم هذه الفرضية.

ب- أكتب اسم المفهوم الذي تشير إليه كلٌ من الأرقام الآتية: (1)، (2)، (3)، (4)، (5).

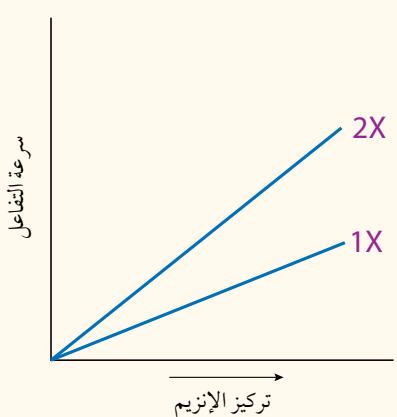
ج- أوضّح: ماذا سيحدث لنشاط إنزيم يعمل في درجة حرارة مُثلى 37°C إذا استُخدِم في تفاعل درجة حرارة 60°C ، مُبرّراً إجابتي؟



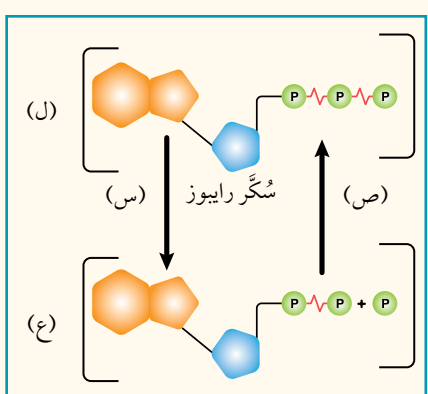
2. أدرس الرسم البياني المجاور الذي يوضح أثر الرقم الهيدروجيني للوسط في نشاط إنزيم معين، ثم أجب عن السؤالين الآتيين:

أ- أُحدّد الرقم الهيدروجيني الأمثل لعمل هذا الإنزيم.

ب- أستنتج: كيف أعرف أنَّ هذا الإنزيم ليس إنزيم البسيں، مُبرّراً إجابتي؟



3. أدرس الرسم البياني المجاور الذي يوضح تأثير تركيز الإنزيم في سرعة تفاعل مُحفَّز بالإِنْزِيم، ثم أصف العلاقة بين تركيز الإنزيم وسرعة التفاعل.



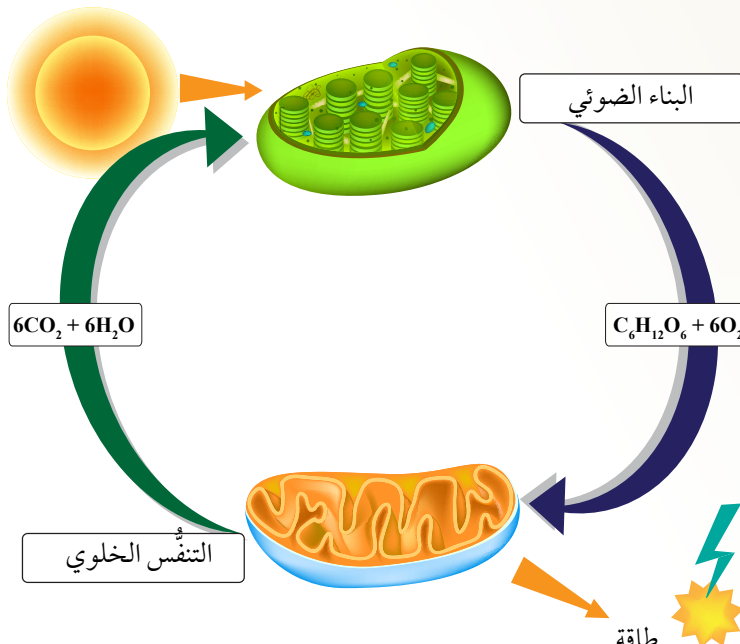
4. أدرس الشكل المجاور الذي يمثل جزء حفظ الطاقة في خلايا الكائن الحيّ، ثم أجب عن السؤالين الآتيين:

أ- ما اسم كلٌ من الجزيء المشار إليه بالرمز (L)، والجزيء المشار إليه بالرمز (U)؟

ب- أوضّح ما يحدث في كلٌ من العمليتين المشار إليهما بالرموز (S)، والرمز (C)، ثم أذكر أسماء الإنزيمات المشاركة في كلٌ منها.

عمليات الأيض Metabolism

تحدث داخل خلايا الكائن الحيّآلاف التفاعلات الكيميائية التي تُعرف بعمليات الأيض Metabolism، وتتضمن عمليات البناء Anabolism؛ وهي مجموعة التفاعلات الكيميائية التي تُبني فيها جزيئات كبيرة ومتقدمة من جزيئات بسيطة، مثل عملية البناء الضوئي، وعمليات الهدم Catabolism؛ وهي مجموعة التفاعلات الكيميائية التي تُحطّم فيها بعض الجزيئات الكبيرة إلى جزيئات أبسط، لإنتاج الطاقة الكيميائية المخزنة في روابطها، مثل عملية التنفس الخلوي، انظر الشكل (33).



الشكل (33): التكامل بين عملية التنفس الخلوي وعملية البناء الضوئي.

أتحقق: فِيمَ يُستفاد مِنْ عَمَلِيَّاتِ الْهَدْمِ؟

الفكرة الرئيسية:

تحدث داخل الخلايا المكوّنة لأجسام الكائنات الحيّة تفاعلات كيميائية عِدّة، منها ما يخزن الطاقة في الروابط الكيميائية داخل المركبات العضوية، ومنها ما يحرّر الطاقة المخزنة اللازمة لأداء الأنشطة الحيوية.

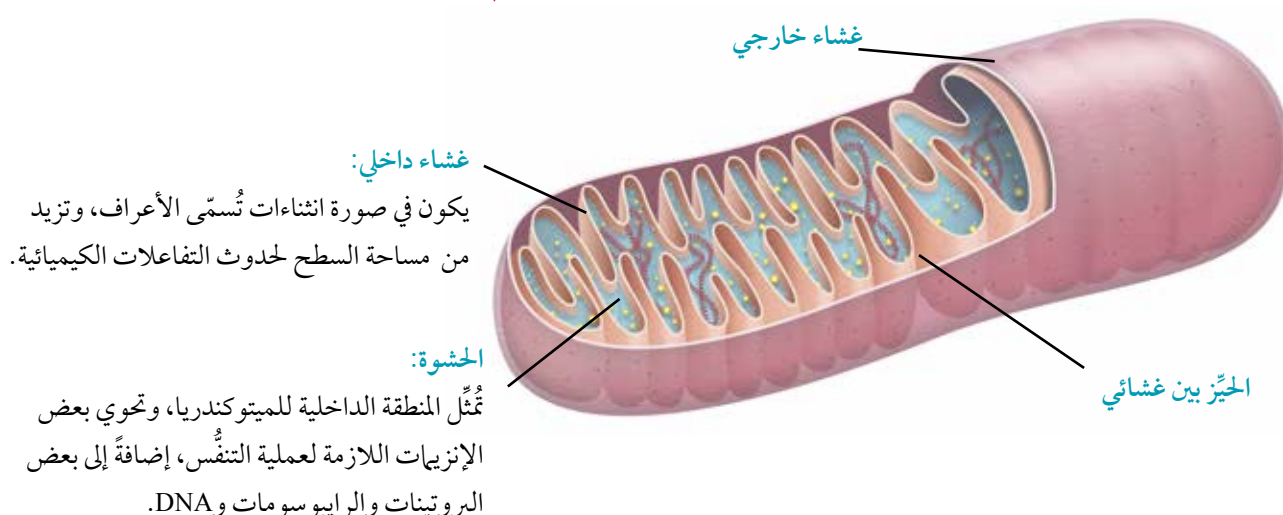
نتائج التعلم:

- أُفْسِرَ أهميَّة عمليات الأيض للكائنات الحيّة.
- أُبَيِّنَ أهميَّة بعض العمليات التي تحدث في الخلية، مثل: البناء الضوئي، والتنفس الخلوي.
- أُستقصِي آلية حدوث كُلِّ من عملية البناء الضوئي، وعملية التنفس الخلوي.
- أُقارِنَ بين عملية التنفس الهوائي وعملية التنفس اللاهوائي.

المفاهيم والمصطلحات:

Glycolysis	التحلل الغليكولي
Krebs Cycle	حلقة كربس
Chemiosmosis	الأسموزية الكيميائية
Oxidative Phosphorylation	الفسرة التأكسدية
Fermentation	التخمر
Photosystem	النظام الضوئي
Calvin Cycle	حلقة كالفن
Chemosynthesis	البناء الكيميائي

الشكل (34): تركيب الميتوكندريا.



التَّنَفُّسُ الْخَلْوِيُّ Cellular Respiration

تحدث في عملية التنفس الخلوي سلسلة من التفاعلات، تشمل تحطيم المركبات العضوية (مثل الغلوكوز) داخل الخلايا لإنتاج الطاقة. وتحدث معظم تفاعلات التنفس الخلوي في الخلايا حقيقة النوى في الميتوكندريا، أنظر الشكل (34).

تُمثل تفاعلات التنفس الخلوي بالمعادلة الآتية:



تحدث عملية التنفس الخلوي على مراحلتين، هما: مرحلة التحلل الغلوكولي (السكري) في السيتوسول، ومرحلة التنفس الهوائي في الميتوكندريا.

التَّحْلُلُ الْغَلَيْكُولِيُّ Glycolysis

التحلل الغلوكولي Glycolysis: هو سلسلة من التفاعلات الكيميائية، تحدث في السيتوسول، ولا تحتاج إلى أكسجين. وفيها يتحطم كل جزيء غلوكوز إلى جزيئين من البيروفيت ثلاثي الكربون، ويختزل جزيئاً NAD⁺ إلى جزيئي NADH، ويترتب جزيئاً ATP، أنظر الشكل (35).



غلوكوز سداسي الكربون



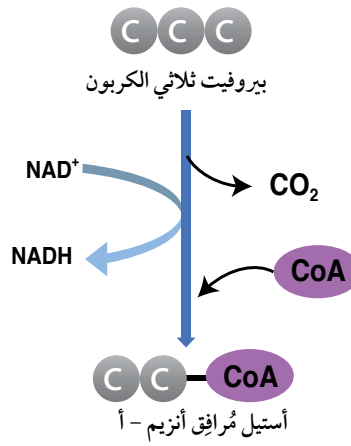
2ADP



جزئياً بيروفيت ثلاثي الكربون

الشكل (35): التحلل الغلوكولي.

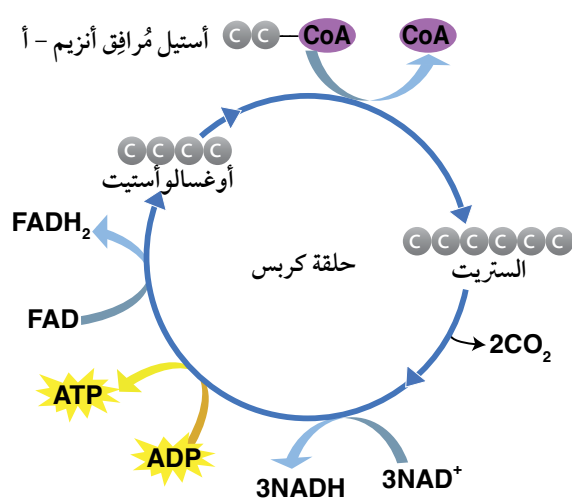
التنفس الهوائي Aerobic Respiration



أُحدّد نواتج أكسدة جزيء واحد من البيروفيت إلى أستيل مُرافق إنزيم - أ.

أفكار: كم عدد جزيئات أستيل مُرافق إنزيم - أ التي تنتج من جزيء غلوكوز؟

✓ **أتحقق:** ما نواتج أكسدة جزيئي بيروفيت؟



ملحوظة: الستيريت هو الشكل المتأين لحمض الستيريك.

عند توافر الأكسجين، فإن جزيئي البيروفيت ينتقلان إلى حشوة الميتوكندريا.

تشتمل عملية التنفس الهوائي على ثلاث خطوات، هي: أكسدة البيروفيت إلى أستيل مُرافق إنزيم - أ، وحلقة كربس، والفسفة التأكسدية.

أكسدة البيروفيت إلى أستيل مُرافق إنزيم - أ يُنتَج جزيء CO_2 من البيروفيت، فيتكون مركب ثنائي الكربون في الحشوة. بعد ذلك يتآكسد المركب الثنائي الكربون الناتج تحتزلاً NAD^+ إلى NADH ، ثم يرتبط به مُرافق إنزيم - أ (CoA)، فيتج أستيل مُرافق إنزيم - أ (Acetyl CoA)، انظر الشكل (36). يُذكر أن هذه الخطوة تربط بين التحلل الغلوكولي وحلقة كربس.

حلقة كربس Krebs Cycle

سميت حلقة كربس Krebs Cycle بهذا الاسم نسبةً إلى العالم الذي أسهمت بحوثه في اكتشافها، وهي تسمى أيضاً حلقة حمض الستيريك Citric Acid Cycle، وتحدث في الحشوة داخل الميتوكندريا.

تبعد حلقة كربس بتفاعل أستيل مُرافق إنزيم - أ ثنائي الكربون مع مركب رباعي الكربون يسمى أوغسالوأسيت Oxaloacetate، فيتج الستريت Citrate (مركب سداسي الكربون)، ثم يدخل الستريت في سلسلة التفاعلات يفقد خلالها جزيء CO_2 ، ليعاد إنتاج مركب أوغسالوأسيت.

في أثناء هذه التفاعلات تحتزّل ثلاثة جزيئات من NAD^+ إلى NADH ، ويتحزّل جزيء واحد من FAD إلى FADH_2 ، وينتج جزيء واحد من ATP بصورة مباشرة. يُذكر أنه يجب أن تتم دورتا حلقة كربس لكل جزيء غلوكوز، انظر الشكل (37).

في ما يأتي تلخيص لنواتج تفاعلات التحلل الغلوكولي، وتفاعلات أكسدة البيروفيت إلى أستيل مُرافق إنزيم - أ، وتفاعلات التي تحدث في حلقة كربس لجزيء غلوكوز واحد: (6) جزيئات من CO_2 ، و(4) جزيئات من ATP، و(10) جزيئات من NADH ، وجزيئات من FADH_2 .



استخدم برمجية

movie maker لتمثيل حركة البروتونات (H^+) من الحشوة إلى الحيز بين غشائي في أثناء عملية الفسفرة التأكسدية، وإحداث فرق في تركيز البروتونات بين الحيز بين غشائي والخشوة، ثم عودة البروتونات نتيجة فرق التركيز على جنبي غشاء الميتوكندريا الداخلي (إلى داخل الحشوة) عن طريق إنزيم إنتاج ATP synthase ATP في عملية الأسموزة الكيميائية، ثم أعرضه أمام زملائي / زميلاً في الصف.

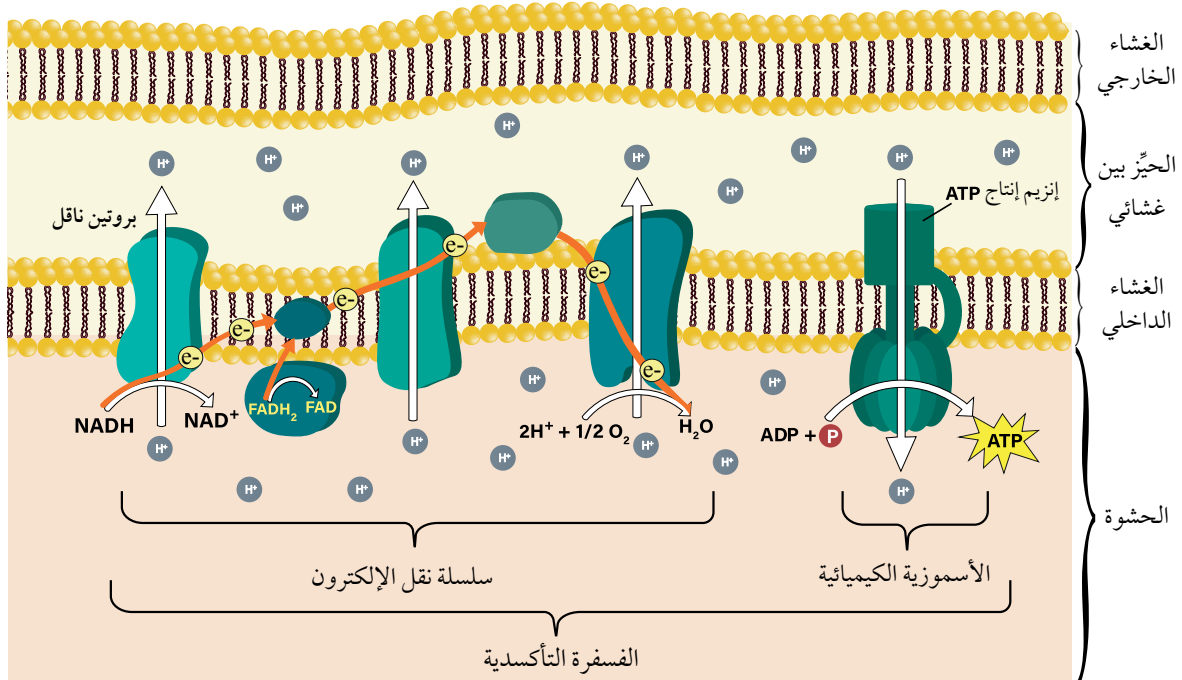
الفسفرة التأكسدية (سلسلة نقل الإلكترون والأسموزة الكيميائية) Oxidative Phosphorylation (Electron Transport Chain and Chemiosmosis)

تتكوّن سلسلة نقل الإلكترون من مجموعة من المكوّنات، معظمها بروتينات ناقلة وإنزيمات. تستقبل هذه السلسلة الإلكترونات الناتجة من أكسدة NADH و $FADH_2$ ، ثم تنقلها من بروتين ناقل إلى آخر. وفي نهاية السلسلة، تصل هذه الإلكترونات إلى مُستقبلها النهائي، وهو الأكسجين، ثم تتحد معه ومع البروتونات؛ فيتكون الماء.

يؤدي انتقال الإلكترونات من NADH و $FADH_2$ إلى الأكسجين خلال سلسلة نقل الإلكترون إلى صخ البروتونات (H^+) من الحشوة إلى الحيز بين غشائي، فيتتج فرق في تركيز البروتونات بين الحيز بين غشائي والخشوة.

بعد ذلك تعود البروتونات (H^+) نتيجة لفرق التركيز على جنبي غشاء الميتوكندريا الداخلي إلى داخل الحشوة عن طريق إنزيم إنتاج ATP في عملية تُسمى الأسموزة الكيميائية Chemiosmosis ATP Synthase، وتحدث فيها فسفرة جزيئات ADP إلى ATP.

يُطلق على عملية إنتاج ATP عن طريق سلسلة نقل الإلكترون وأسموزة الكيميائية اسم الفسفرة التأكسدية Oxidative Phosphorylation.



الشكل (38): الفسفرة التأكسدية.

Phosphorylation، أنظر الشكل (38).
يُسِّهم كل جزء من NADH في إنتاج (2.5) جزء من ATP ، في حين يُسِّهم كل جزء من FADH₂ في إنتاج (1.5) جزء من ATP.

ملحوظة: يعتمد الآتي لتسهيل العمليات الحسابية:

عدد جزيئات ATP التي يُسِّهم جزء NADH في إنتاجها هو (3)،
وعدد جزيئات ATP التي يُسِّهم جزء FADH₂ في إنتاجها هو (2).

مثال

أحسب عدد جزيئات ATP الناتجة من الفسفرة التأكسدية عند أكسدة جزء واحد من الغلوكوز.

المعطيات:

عدد جزيئات الغلوكوز التي تأكسدت هو جزء واحد.

الحل:

عدد جزيئات NADH الناتجة من التحلل الغليكولي هو (2)، وعدد جزيئات NADH الناتجة من أكسدة حمض البيروفيت إلى أستيل مُرافق إنزيم - أ هو (2)، وعدد جزيئات NADH الناتجة من دورتي حلقة كربس هو (6)، فيكون المجموع (10) جزيئات NADH، وعدد جزيئات FADH₂ الناتجة من تفاعلات دورتي حلقة كربس هو (2).
بما أنَّ كل جزء NADH يُسِّهم في إنتاج (3) جزيئات ATP، وكل جزء FADH₂ يُسِّهم في إنتاج جزئي ATP، فإنَّ عدد جزيئات ATP الناتجة من عملية الفسفرة التأكسدية هو:
$$(10 \times 3) + (2 \times 2) = 34$$
 جزيئاً.

✓ **أتحقق:** أحدد مكان حدوث العمليات الآتية في الخلية:
التحلل الغليكولي، أكسدة البيروفيت إلى مُرافق إنزيم - أ، حلقة كربس، الفسفرة التأكسدية.

التفسُّل اللاهوائي والتخمر

تعمل بعض الخلايا على أكسدة المواد العضوية وإنتاج الطاقة ATP، من دون استخدام الأكسجين، عن طريق التنفس اللاهوائي، والتخمر. تحدث عمليتا التنفس اللاهوائي والتخمر في السيتوسول.

التفسُّل اللاهوائي

يلجأ إلى هذا النوع من التنفس بعض أنواع البكتيريا التي تعيش في بيئة تخلو من الأكسجين؛ إذ تستخدم هذه الكائنات سلسلة نقل الإلكترون ، ولكنها لا تستخدم الأكسجين مُستقلاً نهائياً للإلكترونات.

ومن الأمثلة عليها: بكتيريا اختزال الكبريتات التي تعيش في المياه الحارة، وستستخدم الكبريتات مُستقبلاً نهائياً للإلكترونات، فينتج كبريتيد الهيدروجين H_2S ; (مُركب غير عضوي).

التخمر Fermentation

تحدث عملية **التخمر Fermentation** في السيتوسول عند عدم توافر كميات كافية من الأكسجين، وتبدأ بالتحلل الغلايكولي، ثم تنتقل الإلكترونات من NADH إلى البيروفيت (أو أحد مشتقاته) بوصفه مُستقبلاً نهائياً للإلكترونات؛ ليعاد استخدام NAD^+ في التحلل الغلايكولي.

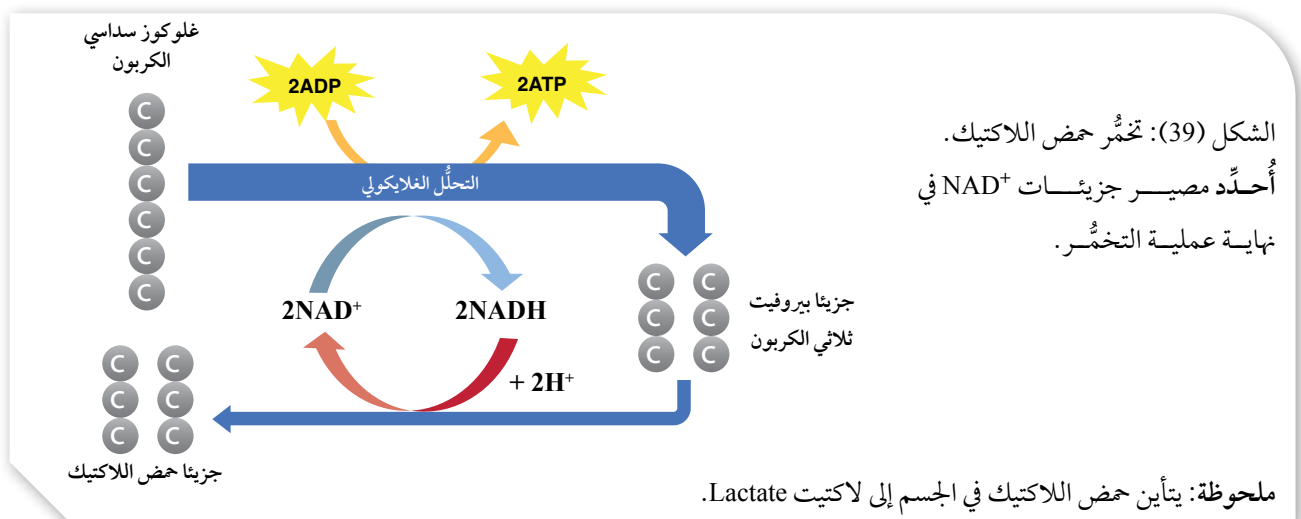
توجد أنواع عديدة من التخمر تصنف بناءً على الناتج النهائي من العملية، مثل: تخمر حمض اللاكتيك، والتخمر الكحولي.

تخمر حمض اللاكتيك (التخمر اللبناني)

تعمل أنواع من البكتيريا وبعض الفطريات على تحويل البيروفيت إلى حمض اللاكتيك، في ما يُعرف باسم تخمر حمض اللاكتيك. وكذلك تلجأ العضلات الميكلية إلى هذه العملية عند عدم توافر كميات كافية من الأكسجين.

يتجزء من تفاعلات تخمر جزيء واحد من الغلوكوز إلى حمض اللاكتيك جزئان من ATP، وجزئان من حمض اللاكتيك، انظر الشكل (39).

أتحقق: أقارن بين التنفس اللاهوائي وعملية التخمر من حيث المستقبل النهائي للإلكترونات.





استفاد الإنسان من البكتيريا والفطريات التي تحول البيروفيت إلى حمض اللاكتيك في صناعة الألبان والأجبان؛ إذ تحلل هذه البكتيريا سكر اللاكتوز في الحليب، ثم تحوله إلى حمض اللاكتيك، فيتحول الحليب إلى لبن، أنظر الشكل (40).

الشكل (40): صناعة اللبن. ◀

التخمُر الكحولي Alcoholic Fermentation

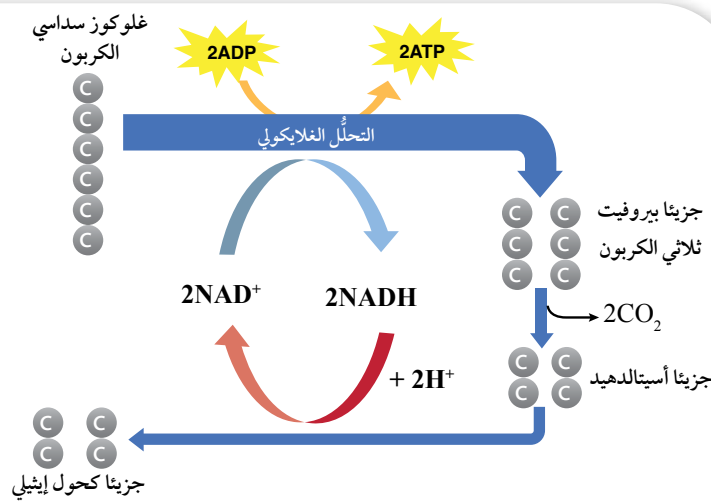
يعمل فطر الخميرة وبعض أنواع البكتيريا اللاهوائية على تحويل البيروفيت إلى كحول إيثيلي Ethanol.

يتحول البيروفيت إلى مركب ثنائي الكربون يسمى أسيتالدهيد، فيتحرر غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، ثم يختزل الأسيتالدهيد إلى كحول إيثيلي، أنظر الشكل (41).

أتحقق: ✓

- أحد عدد جزيئات CO_2 الناتجة من عملية التخمُر الكحولي لكل جزيء من الغلوکوز.
- أحد أوجه التشابه والاختلاف بين عمليتي التخمُر في كلٍ من الخميرة وإحدى الخلايا العضلية.

الشكل (41): التخمُر الكحولي.



تُستخدم الخميرة في إعداد المعجنات؛ إذ يعمل غاز ثاني أكسيد الكربون المُتحرر من عملية التخمر الكحولي على زيادة حجم العجين، أنظر الشكل (42).

◀ الشكل (42): زيادة حجم العجين.



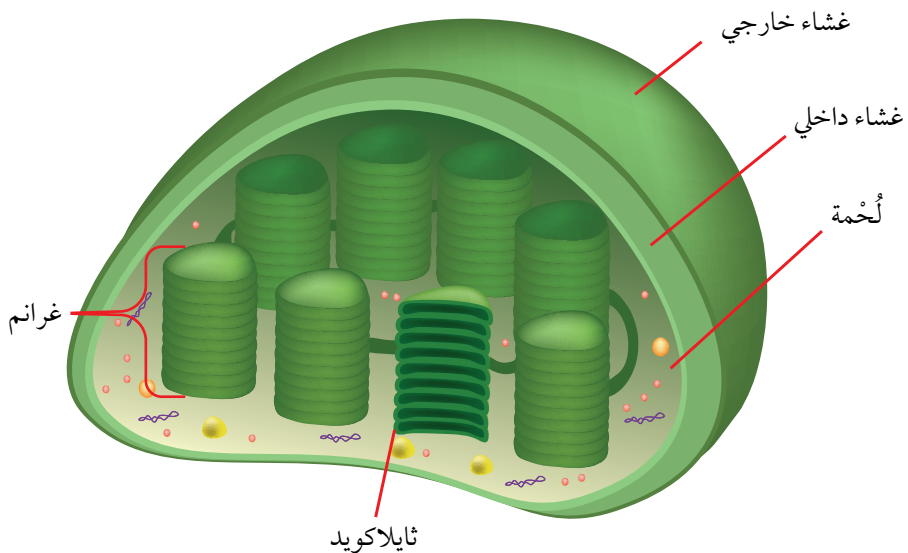
البناء الضوئي Photosynthesis

تحدث في عملية البناء الضوئي سلسلة من التفاعلات، تشمل امتصاص الطاقة الضوئية، ثم تحويلها إلى طاقة كيميائية تخزن في المركبات العضوية. يمكن تمثيل هذه العملية بالمعادلة الكيميائية الآتية:



تحدث عملية البناء الضوئي في البلاستيدات الخضراء؛ وهي عُضيات تحوي غشاءين (داخلي، وخارجي) يحيطان بالثايلاكويدات Thylakoids وهي مجموعة من الأكياس الغشائية على هيئة أقراص يتَّرتَّب بعضها فوق بعض، وتُسمى الغرانا Grana (مفردها غرانم Granum)، ومتلئ الفراغات المحاطة بها بسائل يُسمى اللُّحمة Stroma، أنظر الشكل (43).

◀ الشكل (43): بلاستيدة خضراء.
تحتوي أغشية الثايلاكويدات على الكلوروفيل، وأصباغ أخرى، وبعض الإنزيمات، ونواقل للإلكترونات.



النظامان الضوئيان الأول والثاني Photosystems: I and II

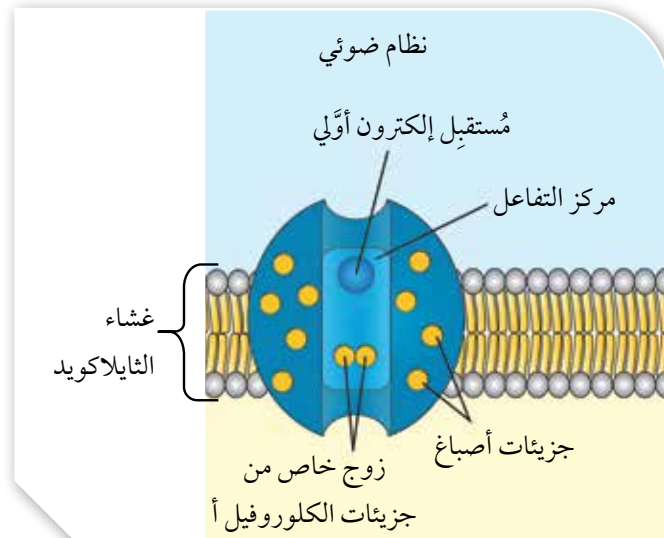
تحتوي أغشية الثايلاكويدات على نظامين ضوئيين Photosystems، هما: النظام الضوئي الأول PS I، والنظام الضوئي الثاني PS II.

يتألف النظام الضوئي من مركز تفاعل Reaction Center Complex ويحتوي على زوج خاص من الكلوروفيل A، ومستقبل إلكترون أولى Primary Electron Acceptor. ويجاط مركز التفاعل بأصباغ أخرى، مثل: الكلوروفيل ب، والكاروتين، أنظر الشكل (44).

أتحقق:

- مم يتكون مركز التفاعل في النظام الضوئي؟
- ما سبب تسمية كل من النظام الضوئي الأول P700، والنظام الضوئي الثاني P680 بهذا الاسم؟

الشكل (44):
نظام ضوئي.



يُعرف النظام الضوئي الأول بـ P700؛ لأنَّ الكلوروفيل A في مركز التفاعل يمتص الضوء الذي طوله الموجي 700 نانومتر بأقصى فاعلية. أما النظام الضوئي الثاني فيُعرف بـ P680؛ لأنَّ الكلوروفيل A يمتص الضوء الذي طوله الموجي 680 نانومترًا بأقصى فاعلية.

مراحل عملية البناء الضوئي

تُمرِّر عملية البناء الضوئي بمرحلتين، هما: التفاعلات الضوئية Light Reactions التي تعتمد على الضوء، وتحدث في أغشية الثايلاكويدات. والتفاعلات التي لا تعتمد على الضوء (تُسمى أيضًا حلقة كالفن Calvin Cycle)، وتحدث في اللحمة.

التفاعلات الضوئية Light Reactions

تصنّف التفاعلات الضوئية إلى مسارات، هما: مسار التفاعلات الضوئية اللاحلقية، ومسار التفاعلات الضوئية الحلقيّة.

مسار التفاعلات الضوئية اللاحلقية Non Cyclic Light Reactions Pathway

يُشارِك النّظام PSI و النّظام PSII في التفاعلات الضوئية اللاحلقية؛ إذ تمتّص جزيئات الصبغة الطاقة الضوئية وتستخدّمها في استثارة الإلكترونات في كُلِّ من النّظامين.

تبدأ التفاعلات الضوئية اللاحلقية بامتصاص جزء صبغة واحد في النّظام الضوئي الثاني PSII الطاقة الضوئية، فيستثار إلكترون فيه، وينتقل إلى مستوى طاقة أعلى.

تمرّر هذه الطاقة من جزء صبغة إلى آخر حتى تصل إلى زوج الكلوروفيل في مركز التفاعل الثاني P680، فيستثار إلكترون فيه. ونظراً إلى امتلاك زوج الكلوروفيل القدرة الخاصة على نقل الإلكترونات إلى جزء مختلف؛ فإنَّ هذا الإلكترون المستثار ينتقل إلى مستقبل الإلكترون الأوّلي في النّظام الضوئي، أنظر الشكل (45).

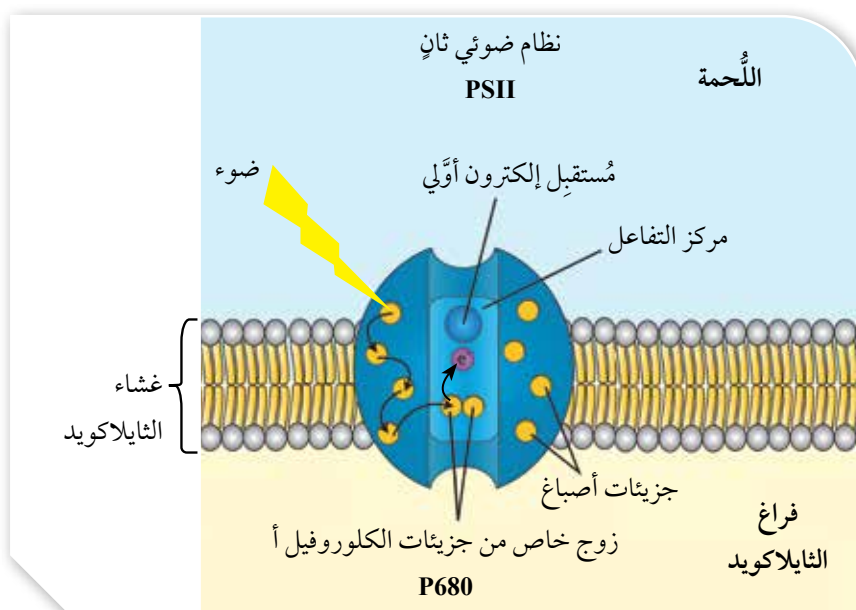
يعمل إنزيم على تحلُّل الماء في فراغ الثايلاكويد، ويتجزأ من تحلُّل كل جزء ماء إلكترون، وبروتونان ($2H^+$)، وذرة أكسجين، فتُعوض الإلكترونات الناتجة من تحلُّل الماء الإلكترونات التي فقدتها زوج الكلوروفيل من مركز التفاعل في PSII. أمّا ذرة الأكسجين الناتجة من تحلُّل الماء، فإنَّها

أَفْخَر: لماذا يُطلق على مسار التفاعلات الضوئية الذي يشتراك في النّظام PSI والنّظام PSII اسم التفاعلات اللاحلقية؟

الربط بالفيزياء

قانون حفظ الطاقة وفقاً لقانون حفظ الطاقة، فإنَّ الطاقة لا تفنى، ولا تستحدث من العدم، لكنَّها تتحوّل من صورة إلى أخرى. الاحظ تحولات الطاقة من طاقة ضوئية إلى طاقة تمتلكها الإلكترونات المستثار، ومنها إلى طاقة كيميائية تخزن في جزيئات ATP.

الشكل (45): امتصاص الضوء في النّظام الضوئي الثاني.



أَتَحَقَّقَ: مَا مَصْدِرُ

الإلكترونات التي تُعُوِّضُ
الإلكترونات المفقودة من
النظام الضوئي الأول
والنظام الضوئي الثاني إلى
مركز التفاعل؟

تحدد مع ذرَّة أكسجينٍ آخرٍ ناتجةً من تحلُّل جزيء آخرٍ من الماء، فيتشكلَ جزيء أكسجين، انظر الشكل (46/أ).

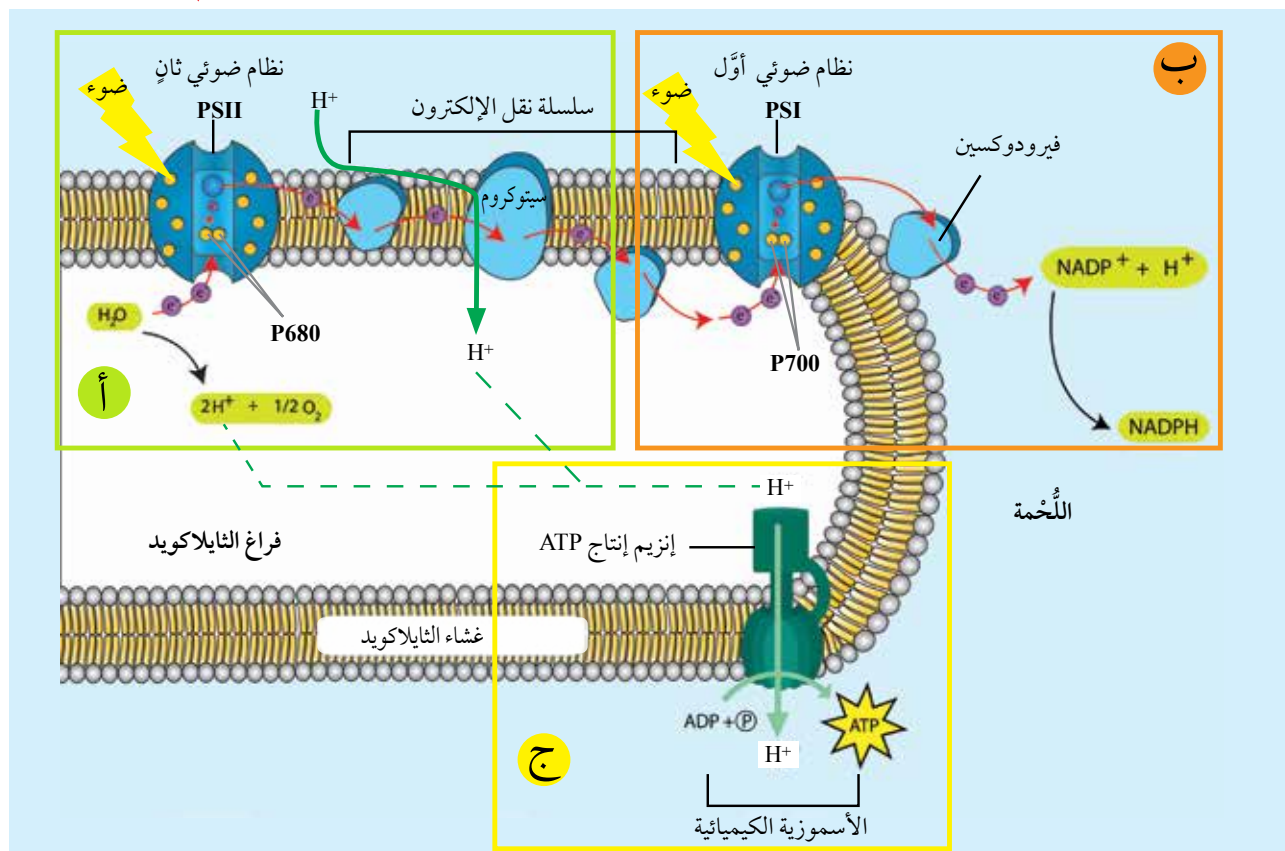
تنطلق الإلكترونات من **مستقبل الإلكترون الأول** في النظام الضوئي الثاني إلى النظام الضوئي الأول خلال سلسلة نقل الإلكترون Electron Transport Chain التي تتكون من نوافل للإلكترونات، أهمها السيتوكروم. وفي أثناء انتقالها، تفقد هذه الإلكترونات جزءاً من طاقتها، ويُستخدم هذا الجزء من الطاقة في نقل البروتونات (H^+) من اللُّحمة إلى فراغ الثيالاكويد، فيتتجزء فرق في تركيز البروتونات بين فراغ الثيالاكويد واللُّحمة، انظر الشكل (46/أ، ب).

وبصورة مشابهة، يمتص جزيء صبغة واحد في النظام الضوئي الأول PSI الطاقة الضوئية، فيستشار إلكترون فيه، ويتنتقل إلى مستوى طاقة أعلى.

تُكرر هذه الطاقة من جزيء صبغة إلى آخر حتى تصل الطاقة إلى زوج الكلوروفيل A في مركز التفاعل في النظام الضوئي الأول، فيستشار إلكترون فيه. ونظراً إلى امتلاك زوج الكلوروفيل A مقدرة خاصة على نقل الإلكترونات إلى جزيء مختلف؛ فإنَّ هذا الإلكترون المستشار ينتقل إلى مستقبل الإلكترون الأول في النظام الضوئي، ثم تنتقل هذه الإلكترونات

الشكل (46): التفاعلات الضوئية اللاحلقية.

ما المستقبل النهائي للإلكترونات في التفاعلات اللاحلقية؟



من مُستقبل الإلكترون الأولي في هذا النظام (أي النظام الضوئي الأول) عبر سلسلة نقل الإلكترون أخرى وبروتين فيرودوكسين، لتصل إلى مُستقبلها النهائي، وهو NADP^+ ، فيختزل باستخدام هذه الإلكترونات والبروتونات الموجودة في اللحمة إلى NADPH ، أنظر الشكل (46/ ب).

يُذكر أنَّ الإلكترونات المفقودة من زوج الكلوروفيل في النظام الضوئي الأول إلى مُستقبل الإلكترون الأولي فيها تُعوض عن طريق الإلكترونات التي انتقلت إليها من النظام الضوئي الثاني.

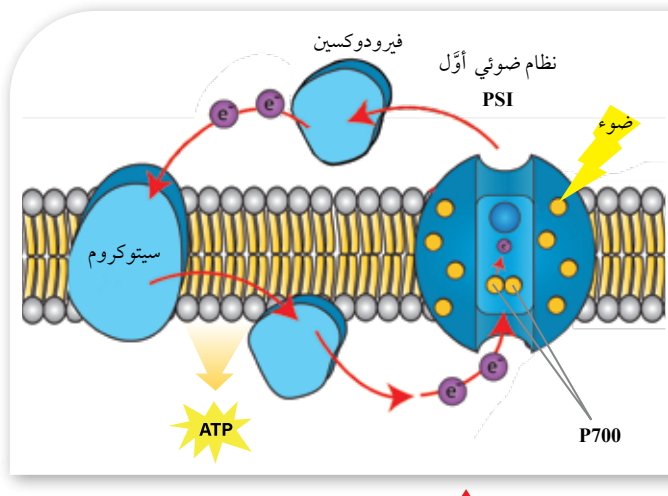
تعود البروتونات (H^+) من فراغ الثايلاكوايد إلى اللحمة نتيجة لفرق التركيز بينهما، عن طريق إنزيم إنتاج ATP في عملية الأسموزية الكيميائية، وتحدث فيها فسفرة جزيئات ADP إلى ATP، أنظر الشكل (46/ ج).

يُذكر أنَّ نواتج التفاعلات الضوئية ATP و NADPH تُستخدم في حلقة كالفن لاحقًا.

أتحقق: أقارِن بين مصير الإلكترونات المُنطلقة من مركز التفاعل في كلٍّ من التفاعلات الضوئية اللاحلقية، والتفاعلات الضوئية الحلقيَّة.

مسار التفاعلات الضوئية الحلقيَّة Cyclic Light Reactions Pathway

تحدث التفاعلات الضوئية الحلقيَّة في النظام الضوئي الأول فقط لإنتاج ATP. وفيها تسرى الإلكترونات المستشارَة بفعل الضوء من P700 إلى مُستقبل الإلكترون الأولي، ثم إلى بروتين الفيرودوكسين، ثم تعود مَرَّةً أخرى عبر السيتوكروم إلى P700 في النظام الضوئي الأول الذي انطلقَت منه؛ لذا أُطلق على هذه التفاعلات اسم التفاعلات الحلقيَّة، وهي تعمل فقط على إنتاج ATP الذي يُستخدم في حلقة كالفن، أنظر الشكل (47).



الشكل (47): التفاعلات الضوئية الحلقيَّة.

تحدث تفاعلات حلقة كالفن في اللحمة؛ إذ تحتوي اللحمة على المواد والإنسِيات الازمة لحدوثها.

تمثِّل هذه المرحلة مرحلة التصنيع التي تُستخدم فيها نواتج التفاعلات الضوئية ATP و NADPH لإنتاج مركبات عضوية.

تمُّ تفاعلات حلقة كالفن بثلاث مراحل، هي: مرحلة ثبيت الكربون، ومرحلة الاختزال، ومرحلة إعادة تكوين مُستقبل ثاني أكسيد الكربون، أنظر الشكل (48).

2- مرحلة الاختزال Reduction Phase

في هذه المرحلة يُختزل كل جزيء من حمض الغليسرين أحادي الفوسفات PGA إلى غليسير ألدヒيد أحادي الفوسفات Phosphoglyceraldehyde (PGAL) باستخدام طاقة (6) جزيئات ATP و(6) جزيئات NADPH، فيكون الناتج (6) جزيئات غليسير ألدヒيد أحادي الفوسفات PGAL. يغادر حلقة كالفن جزيء واحد من PGAL لبناء مركبات عضوية مثل الغلوكوز.

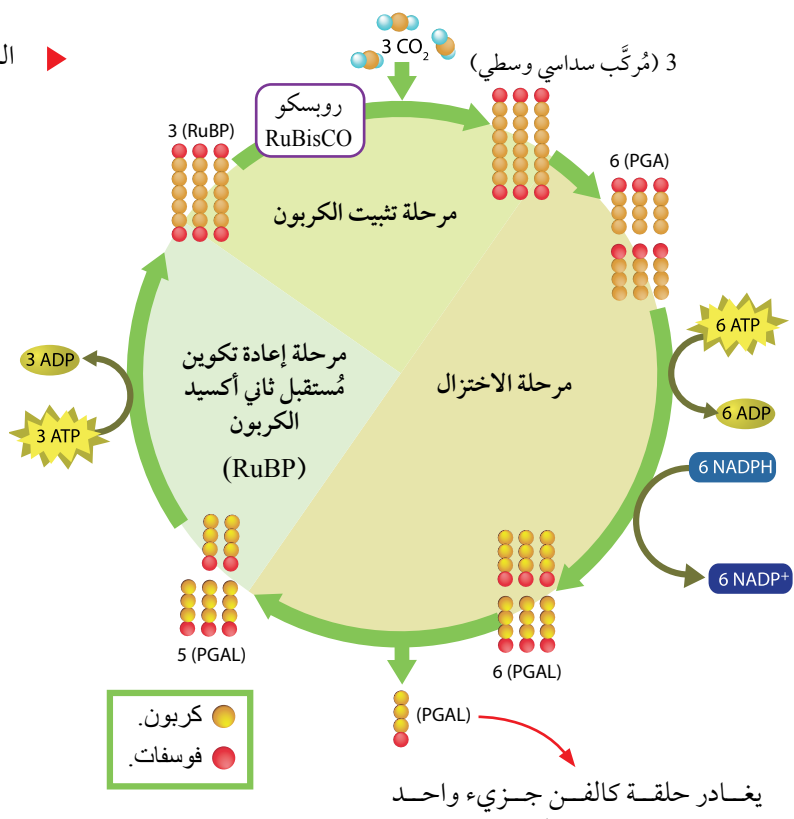
3- مرحلة إعادة تكوين مستقبل CO_2 (ريبيولوز) Regeneration of CO_2 Acceptor Phase (RuBP)

تدخل (5) جزيئات PGAL المتبقية في سلسلة التفاعلات المعقّدة لإعادة تكوين (3) جزيئات من السُّكَّر الخماسي ريبيلوز RuBP من جديد. ويُستهلك في أثناء ذلك (3) جزيئات ATP.

1- مرحلة ثبيت الكربون Carbon Fixation Phase

يربط إنزيم يُسمى RuBisCO (3) جزيئات من CO_2 بـ (3) جزيئات من مستقبل CO_2 وهو السُّكَّر الخماسي ريبيلوز ثنائي الفوسفات RuBP، فتنتج (3) جزيئات من مركب سداسي وسطي غير مستقر، لا يثبت أن ينطر كل منها إلى جزيئين من مركب ثلاثي الكربون يُسمى حمض الغليسرين أحادي الفوسفات PGA. يُطلق على عملية ربط CO_2 بالسُّكَّر الخماسي اسم ثبيت الكربون.

الشكل (48): حلقة كالفن.



في ما يأتي تلخيص للفيزيولوجيا الضوئية وحلقة كالفن ، انظر الشكل (49).

التفاعلات الضوئية (تعتمد على الضوء):

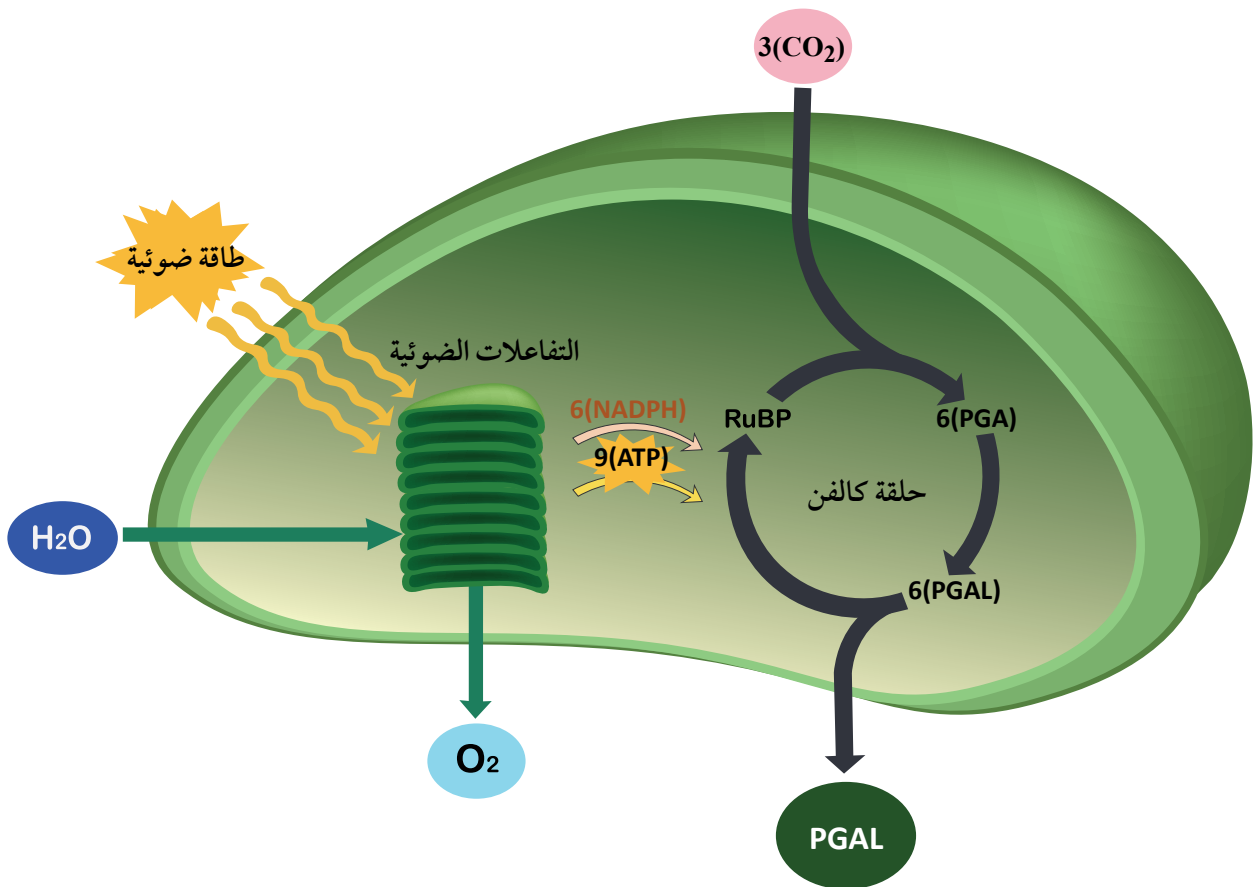
- تُستخدم فيها الطاقة الضوئية.

- يُستهلك الماء.

- يتحلل كل جزء من الماء إلى $2H^+$ ، O_2^- ، و $\frac{1}{2} O_2$.

- ينتج O_2 .

الشكل (49): ملخص التفاعلات الضوئية، وحلقة كالفن.



حلقة كالفن (لا تعتمد على الضوء):

- يُستهلك CO_2 .

- يغادرها جزء PGAL / حلقة.

إذا كان عدد جزيئات ATP المستهلكة في أثناء تفاعلات حلقة كالفن هو (36) جزيئاً، فأجيب عن الأسئلة الآتية:

- 1- كم مَرَّةً تكرّرت تفاعلات حلقة كالفن؟
- 2- كم عدد جزيئات NADPH المستهلكة؟
- 3- كم عدد جزيئات الغلوكوز الناتجة؟

المعطيات:

عدد جزيئات ATP المستهلكة في حلقة كالفن هو (36) جزيئاً.

الحل:

- 1- تستهلك (9) جزيئات ATP في كل حلقة.
إذن، تكرّرت حلقة كالفن: $\frac{36}{9} = 4$ مَرات.
- 2- تستهلك (6) جزيئات من NADPH في كل حلقة.

إذن، عدد جزيئات NADPH المستهلكة في (4) حلقات: $4 \times 6 = 24$ جزيئاً.

- 3- ينتج جزيء واحد من الغلوكوز من كل حلقتين من حلقات كالفن.

إذن، عدد جزيئات الغلوكوز الناتجة من (4) حلقات: $\frac{4}{2} = 2$ جزيئاً.

أنا أحقّ ✓

- أ - أدرس الجدول الآتي الذي يُمثل الجزيئات التي تستهلك في دورتين من حلقة كالفن لإنتاج جزيء واحد من الغلوكوز، ثم أكتب العدد اللازم من كل جزيء ورد ذكره في الجدول لإتمام دورتين من حلقة كالفن.

NADPH	ATP	CO_2	الجزيئات
	18		العدد اللازم

- ب- أحسب عدد ذرات الكربون في (5) جزيئات من PGAL، ثم أربط بينها وبين عدد ذرات الكربون في (3) جزيئات من السُّكَّر الخماسي ريبيلوز ثائي الفوسفات.

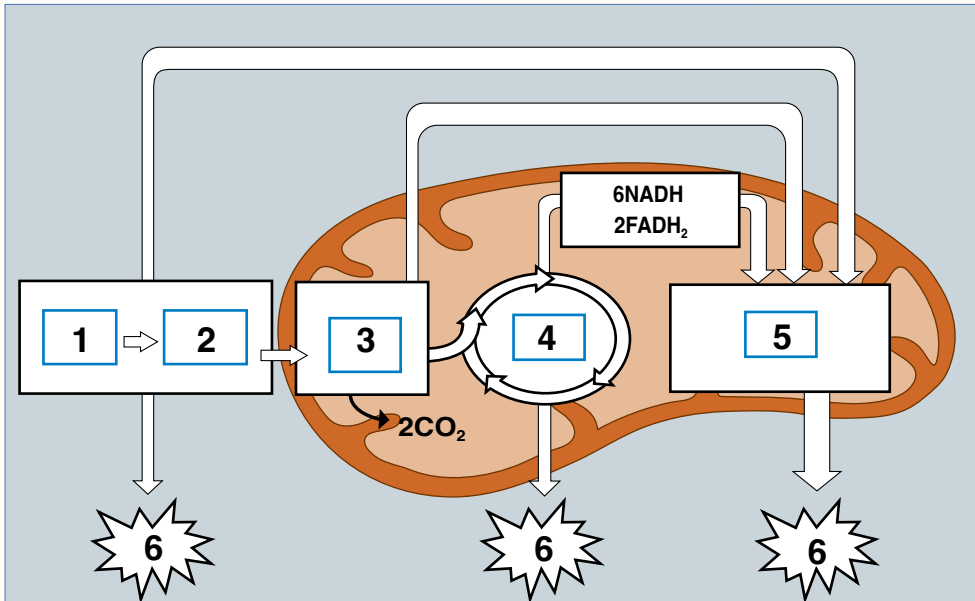
البناء الضوئي الصناعي Artificial Photosynthesis

للحد من المشكلات البيئية الناجمة عن استخدام الوقود الأحفوري، مثل: التغير المناخي، وظاهرة الاحتباس الحراري Global Warming التي سببها انبعاث غاز ثاني أكسيد الكربون، وتوفير ما يلزم من موارد البيئة عالمياً؛ تتوالى جهود العلماء لإيجاد تقنيات رخيصة ونظيفة تحاكي عملية البناء الضوئي صناعياً، مثل: تصنيع ورقة نبات صناعية يمكنها امتصاص الطاقة الشمسية، وتحليل الماء لإنساج الهيدروجين واستخدامه وقوداً، أو استخدامه في إنتاج أنواع وقود أخرى متعددة وآمنة ومستدامة، وإنتاج الغذاء والأسمدة والأدوية بكفاءة أكبر من كفاءة طاقة الكتلة الحيوية للأوراق النباتات.



مراجعة الدرس

1. أدرس الشكل الآتي الذي يُبيّن مراحل التنفس الخلوي، ثم أجب عن السؤالين التاليين:



أ. أكتب ما يشير إليه كل رقم من الأرقام (1-6) في الشكل، مستخدماً المفاهيم الآتية:

جزئياً بيروفيت، فسفرة تأكسدية، غلوكوز، ATP، دورantan من حلقة كربس، جزيئاً أستيل مُرافق إنزيم -أ.

ب. ما عدد جزيئات ATP الكلية الناتجة من أكسدة جزيء واحد من الغلوكوز؟

2. في أيٍ مراحل عملية البناء الضوئي يحدث كلٌ مما يأتي:

أ. ثبيت CO_2 .

ب. تحلل H_2O .

ج. اختزال حمض الغليسرين أحادي الفوسفات (PGA) إلى غليسير الدهيد أحادي الفوسفات (PGAL).

د. إنتاج ATP.

3. أ. ما مستقبل الإلكترونات النهائي في كلٌ مما يأتي:

1. سلسلة نقل الإلكترون في عملية التنفس الهوائي.

2. عملية التنفس اللاهوائي لبكتيريا المياه الحارة.

ب. أذكر اسم المركب الناتج في كلٌ منها.

4. أوضح أهمية كل ممّا يأتي:

أ. عملية التخمر في إنتاج الطاقة.

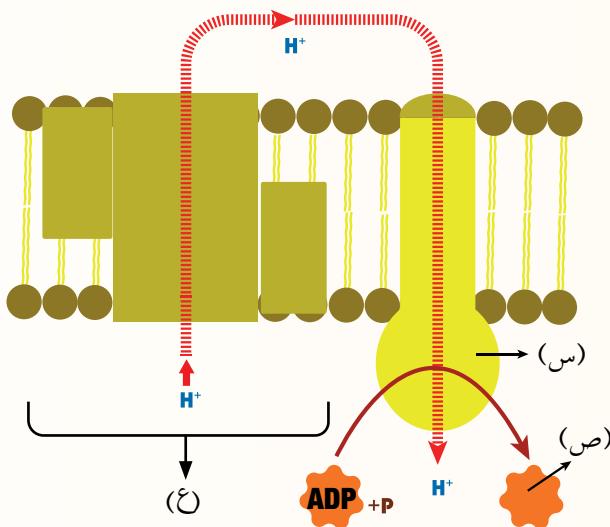
ب. الماء في التفاعلات الضوئية اللاحلقية في البناء الضوئي.

5. أدرس الشكل المجاور الذي يمثل عملية إنتاج ATP في كل من الميتوكندريا، والبلاستيدات الخضراء، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

أ. ذكر أسماء الأجزاء المشار إليها بالرموز: س، ص، ع، التي توجد في كل من الميتوكندريا، والبلاستيدات الخضراء.

ب. أوضح آلية عمل الأسموزية الكيميائية في إنتاج جزيئات ATP في كل من الميتوكندريا، والبلاستيدات الخضراء.

ج. ما أهمية الانشاءات (الأعراف) لتفاعلات سلسلة نقل الإلكترون في الميتوكندريا؟



الإثراء والتَّوْسُعُ

البكتيريا والطاقة **Bacteria and Energy**

تعمل بعض الكائنات الحية الدقيقة اللاهوائية على إنتاج مواد عضوية في عملية تُسمى **البناء الكيميائي Chemosynthesis**؛ إذ تستخدم هذه الأنواع بعض المواد التي تتأكسد بسهولة، بوصفها مصدرًا للإلكترونات مثل H_2S ، بدلاً من الماء. ومن الأمثلة عليها: بعض أنواع الأثيريات، وبكتيريا المياه الحارة التي تعيش في بيئات لا يصلها الضوء، وبكتيريا الكبريت.

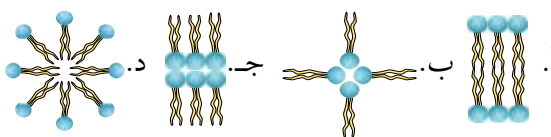
يمكن لبعض أنواع البكتيريا اللاهوائية التي تعيش في المناجم وفي قاع البحيرات أن تحصل على الطاقة عن طريق استخدام الإلكترونات الناتجة من أكسدة المواد الموجودة في البيئة المحيطة. وقد اكتشف باحثون من جامعة ماساتشوستس الأمريكية أنَّ بكتيريا جيوباكتر *Geobacter* تتخلص من الإلكترونات التي توجد داخلها باستعمال شعيرات طويلة؛ وهي تراكيب تتشر على سطوح الخلايا البكتيرية، وتتكون من ألف نانوية موصولة للكهرباء، ويعتقد أنها تتكون من بروتينات تُشبه **السيتوكرومات Cytochromes**.

يسعى العلماء إلى الاستفادة من خصائص البكتيريا الموصولة للكهرباء في إنتاج تكنولوجيا حيَّة وصديقة للبيئة، تُستخدم في المجالات الطبية، وتوليد الكهرباء، وتعقيم المياه الجوفية.

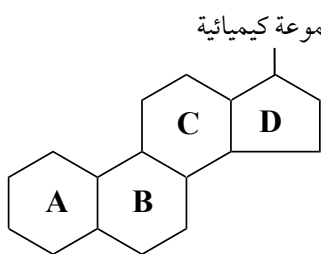


مراجعة الوحدة

6. الترتيب الصحيح للبييدات المُفسّرة في الغشاء البلازمي للخلية هو:



7. المركب العضوي الذي تمثله الصيغة البنائية في الشكل المجاور هو:



المجاور هو:

- أ. السيليلوز.
- ب. النشا.
- ج. البروتين.
- د. الستيرويد.

8. فصيلة دم المريض الذي يستقبل خلايا دم حمراء من فصائل الدم جميعها، لكنه لا يستطيع التبرع بخلايا دم حمراء إلا لمرضى من فصيلة دمه فقط، هي:

- أ. O⁺
- ب. O⁻
- ج. AB⁺
- د. AB⁻

9. إحدى العبارات الآتية صحيحة في ما يتعلق بالحموض النووي RNA و DNA:

أ. تحتواء RNA على القاعدة النيتروجينية يوراسييل.

ب. تحتواء DNA على القاعدة النيتروجينية يوراسييل.

ج. تحتواء RNA على القاعدة النيتروجينية ثايمين.

د. تكون DNA من سلسلة واحدة، وتكون RNA من سلسلتين لولبيتين.

10. إحدى الآتية لا تُعد جزءاً من النيوكليوتيديات:

- أ. الفوسفات.
- ب. الغليسروف.
- ج. القاعدة النيتروجينية.
- د. السُّكَّر الخماسي.

11. الدور الرئيس للتفاعلات في حلقة كربس هو:

- أ. إنتاج الطاقة.
- ب. إنتاج CO₂.

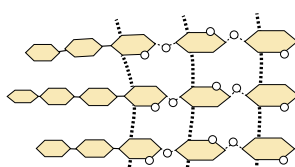
ج. اختزال NAD⁺ و FAD؛ لاستخدامهما في الفسفرة التأكسدية.

- د. إنتاج أستيل مُرافق إنزيم _أ.

السؤال الأول:

لكل فقرة من الفقرات الآتية أربع إجابات، واحدة فقط صحيحة، أحدها:

1. أحد أنواع الكربوهيدرات الذي يمثله الشكل المجاور هو:



أ. السيليلوز.

ب. النشا.

ج. الغلايكوجين.

د. السُّكَّر الثنائي.

2. الكائنات الحية التي تستخدم الغلايكوجين في تخزين الطاقة هي:

- أ. الحيوانات.
- ب. النباتات.

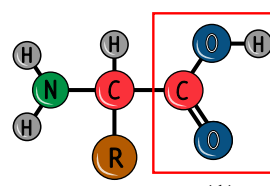
- ج. الفطريات.
- د. البكتيريا.

3. يُعد الغلوکوز والغلاكتوز من السُّكَّريات:

- أ. الأحادية.
- ب. الثنائية.

- ج. الثلاثية.
- د. المُتعددة.

4. يشير الرقم (1) في الشكل المجاور إلى:



أ. مجموعة كربوكسيل.

ب. مجموعة أمين.

ج. جزيء غليسروف.

د. مجموعة هيدрокسييل.

5. إحدى الخصائص الآتية

تنطبق على البروتينات الليفية:

أ. الذوبان في الماء.

ب. وجود سلاسلها الجانحية R القطبية في اتجاه

الخارج، مُواجهةً للمحاليل المائية.

ج. من الأمثلة عليها الهيموغلوبين.

د. وجود سلاسلها الجانحية R غير القطبية في

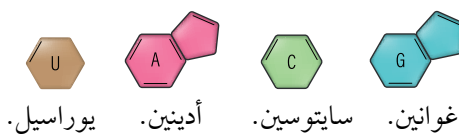
اتجاه الخارج، مُواجهةً للمحاليل المائية.

مراجعة الوحدة

12. الطول الموجي للضوء الذي تتصه صبغة النظام الأول بأقصى فاعلية بوحدة النانومتر (nm) هو:
- د. 760 ج. 680 ب. 700 أ. 860.
13. نواتج التفاعلات الضوئية التي تُستخدم في حلقة كالفن هي:
- د. O_2, H_2O ج. ATP, NADPH ب. $O_2, NADPH$ أ. CO_2, ATP
14. إحدى العبارات الآتية تُنطبق على الكائنات الحية التي تقوم بعملية البناء الكيميائي:
- أ. عدم إنتاجها جزيئات مركبات عضوية. ب. استخدامها الضوء مصدرًا للطاقة. ج. تمثيلها أنواعًا من النباتات. د. استخدامها H_2S مصدرًا للإلكترونات بدلاً من الماء.
15. عدد جزيئات الغلوكوز المتأكسدة في حال أُنتج (12) جزيئاً من CO_2 في عملية التنفس الهوائي هو:
- أ. جزيء واحد. ب. جزيئان. ج. ثلاثة جزيئات. د. أربعة جزيئات.
16. عملية فقدان جزيء NADH للإلكترونات تُسمى:
- د. بناءً كيميائياً. ج. فسفرة. ب. اختزالاً. أ. أكسدة.
17. تُنتَج جزيئات ATP من المراحل الآتية جميعها باستثناء:
- أ. حلقة كالفن. ب. حلقة كربس. ج. الفسفرة التأكسدية. د. التحلل الغلايكولي.
18. مصدر الأكسجين المنطلق من عملية البناء الضوئي هو:
- د. الماء. ب. ثاني أكسيد الكربون. ج. الغلوكوز. أ. الهواء.
- السؤال الثاني:**
أصل بين المصطلح العلمي والوصف المناسب له في ما يأقى:
- | | | |
|----|-----------------------|---|
| أ | الرابطة الغلايكوسيدية | الطاقة اللازمة لبدء التفاعل الكيميائي. |
| ب | التحلل الغلايكولي | بروتين يتصل سلسلة أو أكثر من السكريات. |
| ج | ATP | رابطة تساهمية تربط بين الغليسرول والحموض الدهنية. |
| د | مُرافقات الإنزيم | تحلل الغلوكوز لإنتاج جزيئي بيروفيت. |
| هـ | البيريميدينات | جزيء حفظ الطاقة الذي يتكون من الأدينين، وسكر الرايبوز، وثلاث مجموعات من الفوسفات. |
| و | الرابطة الإسترية | يتكون من سلسلة من الحموض الأمينية. |
| ز | البروتين السكري | تملح جدران الخلايا النباتية المرونة والقوّة. |
| ح | طاقة التشغيل | تحدث تفاعلاً لها في اللحمة داخل البلاستيد. |
| ط | حلقة كالفن | قواعد نيتروجينية تتكون من حلقة واحدة، ويُمثلها البيراسييل، والثاييمين، والسياتوسين. |
| ي | البناء الصناعي | رابطة تساهمية تربط بين جزيئات الغلوكوز. |
| ك | البروتين الأولي | تحدث تفاعلاً لها في الحشوة داخل الميتوكندريا. |
| ل | حلقة كربس | استخدام ورقة نبات صناعية قادرة على امتصاص الطاقة الشمسية، وتحليل الماء. |
| م | السيليلوز | عوامل مساعدة عضوية للإنزيمات. |

السؤال الثالث:

بناءً على دراستي موضوع الحموض النووي، أُجيب عن السؤالين الآتيين:



أ. أصنّف الحمض النووي في الشكل المجاور إلى RNA أو DNA، مفسّراً إجابتي.

ب. ما نسبة السياتوسين في قطعة من DNA إذا كانت نسبة الغوانين فيها (42%)؟

السؤال الرابع:

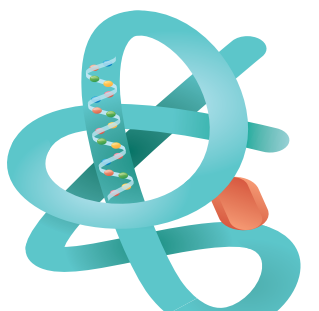
شخص فصيلة دمه AB:

أ. ما أنواع مولّدات الضد على سطوح خلايا دمه الحمراء بحسب نظام ABO؟

ب. أفسّر: لماذا يحدث تحلل خلايا الدم الحمراء لمريض فصيلة دمه O عند نقل وحدة دم كاملة (تحوي جميع مكوّنات الدم) إليه من مُتبرّع فصيلة دمه AB؟

السؤال الخامس:

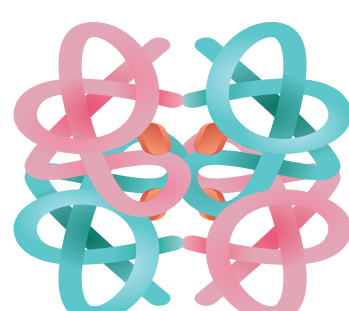
أحدّد مستوى تركيب كلٌّ من البروتينات الآتية:



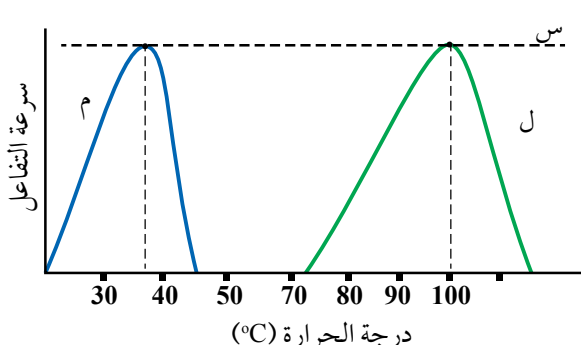
(ج)



(ب)



(أ)



السؤال السادس:

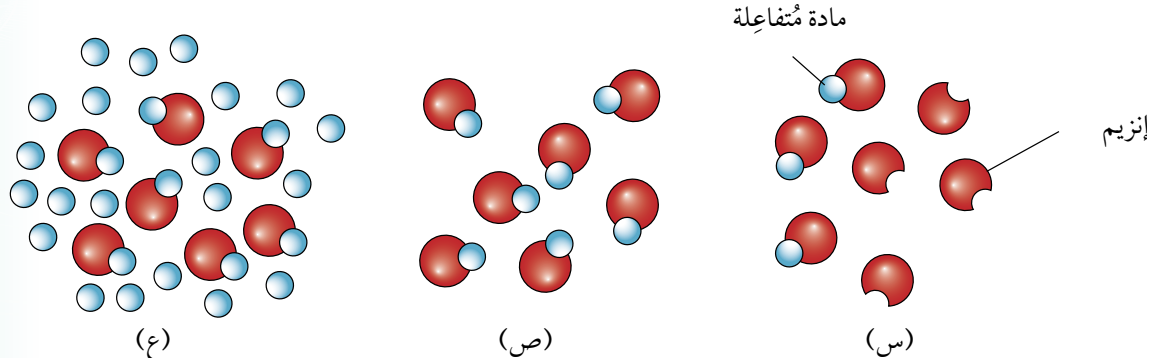
يُمثل الشكل المجاور العلاقة بين درجة الحرارة وسرعة التفاعل المحفز بإنزيمات معينة لكتائين حيَّين مختلفين (L، M):

أ. ماذا تُسمّى درجة الحرارة التي تصلّف فيها سرعة التفاعل إلى النقطة (س)؟

ب. أي الكتائين يُمثل بكتيريا تعيش في المياه الحارّة، مفسّراً إجابتي؟

السؤال السابع:

أدرس الشكل الآتي الذي يُبيّن أثر زيادة تركيز المادة المُتفاعلة في سرعة التفاعل، ثم أجيب عن السؤالين التاليين:



أ. أي الحالات (س، ص، ع) يمكن فيها زيادة سرعة التفاعل عند زيادة تركيز المادة المُتفاعلة؟

ب. أحدد الحالات التي لا يمكن فيها زيادة سرعة التفاعل مهما زاد تركيز المادة المُتفاعلة.

السؤال الثامن:

أُحدّد عدد الجزيئات الناتجة من أكسدة جزيء واحد من الغلوكوز في كل مرحلة من المراحل الوارد ذكرها في الجدول الآتي:

المرحلة	عدد جزيئات NADH	عدد جزيئات FADH ₂	عدد جزيئات ATP مباشرةً	عدد جزيئات ATP الناتجة	عدد جزيئات من الفسفرة التأكسدية	عدد جزيئات ATP الكلية
تحلل الغلايكولي						
أكسدة البيروفيت (جزيئان)						
حلقة كربس (دورتان)						
مجموع جزيئات ATP						

السؤال التاسع:

في أشهر زمنية مُحدّدة من عام 1930م، وصف أطباء التغذية للأشخاص ذوي الوزن الزائد كمياتٍ قليلةٍ من مركب يُسمى داينيتروفينول (DNP) Dinitrophenol بوصفه عقاراً يساعدهم على فقدان الوزن الزائد، ولكن سرعان ما حُظر هذا المركب بعد تسبّبه في آثار جانبية ضارّة عند متعاطيه. يجعل هذا المركب غشاء الميتوكوندريا الداخلي مُسرّباً للبروتونات H^+ ، فتنتقل من منطقة الحِيز بين غشائي إلى داخل الخسولة.

أتوقع: تأثير تناول هذا العقار في عملية الأسموزة الكيميائية، مُبرّراً إجابتي.

السؤال العاشر:

ينتج من تفاعلات حلقة كالفن مركباتٌ عضويةٌ تخزن الطاقة:

أ. أفسّر: لماذا تعتمد حلقة كالفن على التفاعلات الضوئية؟

ب. أوضّح العمليات التي تحدث في مرحلة ثبيت الكربون داخل حلقة كالفن.

السؤال الحادي عشر:

أُحدّد أوجه التشابه والاختلاف بين كُلّ ممّا يأتي:

أ. التنفس الخلوي في خلية عضلية للاعب في بداية سباق طويل المسافة (ماراثون)، والتنفس الخلوي في الخلية العضلية نفسها لهذا اللاعب في نهاية السباق.

ب. التفاعلات الضوئية الحلقيّة، والتفاعلات الضوئية اللاحلقيّة.

السؤال الثاني عشر:

ادرس المُخطط المجاور الذي يُبيّن خطوات عملية التخمر الكحولي، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:

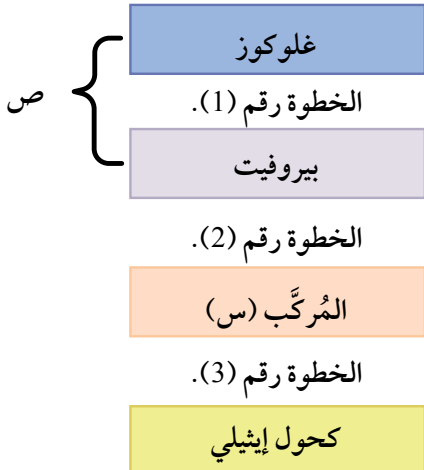
أ. ما اسم المرحلة المشار إليها بالرمز (ص)؟ أين تحدث؟

ب. ما اسم المركب المشار إليه بالرمز (س)؟

ج. ما رقم الخطوة التي يُتَّبع فيها غاز ثاني أكسيد الكربون؟

د. كم جزيئاً من الكحول الإيثيلي يتَّبع من تحطُّم جزيء واحد من الغلوکوز؟

هـ. أوضّح كيف يستفاد من عملية التخمر الكحولي في صناعة المعجنات.



السؤال الثالث عشر:

أقارِن بين الميتوكندريا والبلاستيدات الخضراء، مستعيناً بالجدول الآتي.

البلاستيدات الخضراء	الميتوكندريا	اسم العُضيَّة وجه المقارنة
		عملية الأيض التي تحدث فيها.
		مصدر الطاقة.
		مصدر الإلكترونات في سلسلة نقل الإلكترون.
		وصف حركة البروتونات H^+ في أثناء الأسموزة الكيميائية.

السؤال الرابع عشر:

أنشئ جدولًا للمقارنة بين بروتين الهيموغلوبين وبروتين الفايبرين من حيث: الذائبية في الماء، والشكل النهائي الثلاثي الأبعاد، والوظيفة الحيوية.

الوحدة

2

قال تعالى:

﴿إِنَّا خَلَقْنَا الْإِنْسَانَ مِنْ نُطْفَةٍ أَمْشَاجَ بَتَّلِيهِ فَعَلَّنَاهُ سَمِيعًا بَصِيرًا﴾

(سورة الإنسان، الآية 2).

أتأمل الصورة

يؤدي الانقسام الخلوي دوراً في نمو الكائنات الحية وتكاثرها، وتمثل الصورة في الأعلى نمذجة لخلايا ناتجة من انقسام خلوي. فما المراحل التي تمر بها الخلية قبل انقسامها؟ ما الذي يضبط هذه المراحل؟ كيف تُصنَّع الخلايا البروتينات التي تحتاج إليها؟

الفكرة العامة:

تمرُّ الخلية في أثناء حياتها بدورة تشمل مراحل عِدَّة، وتعمل على تصنيع البروتينات اللازمَة لأداء أنشطتها الحيوية، وتنظيم هذه الدورة.

الدرس الأوَّل: دورة الخلية.

الفكرة الرئيْسية: تتألَّف دورة الخلية من مراحل وأطوار تُسِّمِّهُ في تنظيمها عوامل وإشارات خلوية عديدة. وتكون جميع الخلايا الحيَّة دائمًا في مرحلة ما من دورة الخلية.

الدرس الثاني: الانقسام الخلوي وأهميته.

الفكرة الرئيْسية: لانقسام الخلوي أنواع عِدَّة، لكُل منها أهميَّة في استمرار الحياة، وبقاء الأنواع الحيَّة المختلفة على سطح الأرض.

الدرس الثالث: تضاعف DNA والتعبير الجيني.

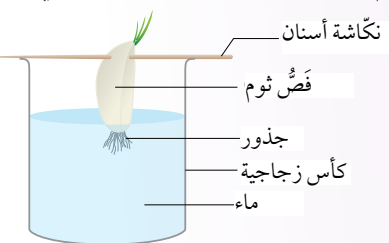
الفكرة الرئيْسية: يتماز جزيء DNA بقدراته على التضاعف، وتُعدُّ المعلومات التي يحملها هي الأساس في عمليات تصنيع الخلية للبروتينات. تحدث عملية التعبير الجيني في الخلية، وهي تختلف بين الخلايا تبعًا لاختلاف الأنشطة والوظائف التي تقوم بها كلُّ منها.

تجربة استهلاكية

الانقسام المتساوي في خلايا القمم النامية لجذور الثوم

تُسهم دراسة الانقسام الخلوي إسهاماً كبيراً في فهم كثير من العمليات الحيوية. وتُعد دراسة انقسام خلايا القمم النامية لجذور النباتات إحدى أسهل الطرائق لدراسة الانقسام الخلوي.

المواد والأدوات: كأس زجاجية صغيرة فيها ماء، نكاشة أسنان، شرائح زجاجية وأغطيتها، صبغة خلايا نباتية مثل السفريانين، مجهر ضوئي، مشرط، فصوص ثوم، ملقط، حمض الهيدروكلوريك (1M)، محلول من حمض الخليك والإيثanol (نسبة حمض الخليك إلى الإيثانول 1:3)، قفازات، ورق تنشيف، قلم رصاص، ماء، طبق بتري زجاجي.



إرشادات السلامة:

- استعمال المشرط والمواد الكيميائية بحذر.
- غسل اليدين جيداً بعد انتهاء التجربة.

خطوات العمل:

1 أُجرِّب: أثبّت فص الثوم على فوهة الكأس باستخدام نكاشة الأسنان، مُراعياً غمْر الجذور فقط في الماء كما في الشكل المجاور؛ تجنباً لتعفن فص الثوم.

2 ألاِحظ نمو الجذور بعد (3-4) أيام.

3 أُجرِّب: أقطع cm (1-3) من نهايات القمم النامية للجذور، ثم أضعها في كأس تحوي محلول حمض الخليك والإيثanol مدة min (10). بعد ذلك أُسخّن محلول حمض الهيدروكلوريك في حمام مائي حتى تصبح درجة حرارته °C 60.

4 أُجرِّب: أغسل الجذور بالماء البارد مدة تراوح بين min (4-5)، ثم أُشطفها جيداً بورق التنشيف. بعد ذلك أنقلها إلى الكأس التي تحوي محلول حمض الهيدروكلوريك الساخن، وأتركها فيه مدة min (5).

5 أُجرِّب: أنقل الجذور إلى طبق بتري باستخدام الملقط، وأغسلها بالماء البارد، ثم أُشطفها جيداً بورق التنشيف، ثم أضعها على شريحة زجاجية نظيفة. بعد ذلك أقصُ mm (2) من قمم الجذور النامية، ثم أُبقيها على الشريحة، وأتخلص من بقية الجذور.

6 أُضيِّف قطرة من الصبغة إلى القمم النامية على الشريحة، ثم أضع غطاء الشريحة، ثم أُسحق العينة بالضغط عليها بطفف فوق غطاء الشريحة باستخدام الطرف العريض لقلم الرصاص.

7 ألاِحظ الخلايا باستخدام المجهر الضوئي بعد تكبيرها $\times 400$ ، ثم أدون ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج:

- أحسبُ النسبة المئوية لكل طور من أطوار الانقسام الخلوي.
- أمثل بيانيًّا أعداد الخلايا في كل طور.
- أتواصل:** أناقش زملائي / زميلاتي في النتائج التي توصلتُ إليها، ثم أقارنها بنتائجهم.

ما دورة الخلية؟ What is Cell Cycle?

لكل كائن حيٌ على سطح الأرض دورة حياة، وكذلك الخلايا المُكوّنة لهذه الكائنات؛ إذ إنَّ لكل خلية دورة حياة تمرُّ بها، وتبدأ منذ تكون الخلية نتيجة انقسام خلية ما، وتنتهي عند انقسامها هي نفسها مُكوّنةً خليتين جديدتين، وُتُسمى هذه الدورة **دوره الخلية** Cell Cycle.

تشتت الخلايا في ما بينها من حيث مدة الدورة لكُل منها، ويعتمد ذلك على نوع الخلية، والظروف التي تحيط بها، وعوامل أخرى سادرتها لاحقاً. فمثلاً، تنقسم خلية قِمة نامية في جذر بصل كل 20 ساعة تقريباً، أنظر الشكل (1)، في حين تنقسم خلية طلائية في الأمعاء الدقيقة لإنسان كل (10-12) ساعة.

تمرُّ دورة الخلية بمراحلين رئيسيين ، هما: المرحلة البينية، ومرحلة الانقسام الخلوي، وتحوي كل مرحلة منها أطواراً عدَّة.

أتحقق: أعرّف دورة الخلية. ✓

الشكل (1): بعض مراحل دورة الخلية في خلايا قِمة نامية لجذر بصل.

الفكرة الرئيسية:

تتألَّف دورة الخلية من مراحل وأطوار تُسَهِّل في تنظيمها عوامل وإشارات خلوية عديدة. وتكون جميع الخلايا الحية دائمًا في مرحلة ما من دورة الخلية.

متطلبات التعلم:

- أصف مراحل دورة الخلية.
- أفسِّر العوامل التي تُنظِّم مراحل دورة الخلية وأطوارها.

المفاهيم والمصطلحات:

Cell Cycle	دورة الخلية
G ₀ Phase	الطور الصفرى
Cellular Signals	الإشارات الخلوية
Go-ahead Signals	إشارات التقدُّم
Stop Signals	إشارات التوقف
Checkpoint	نقطة المراقبة
Cyclins	السايكلينات
	إنزيمات الفسفرة المُعتمِدة على السايكلين
	Cyclin-Dependent Kinases (Cdks)

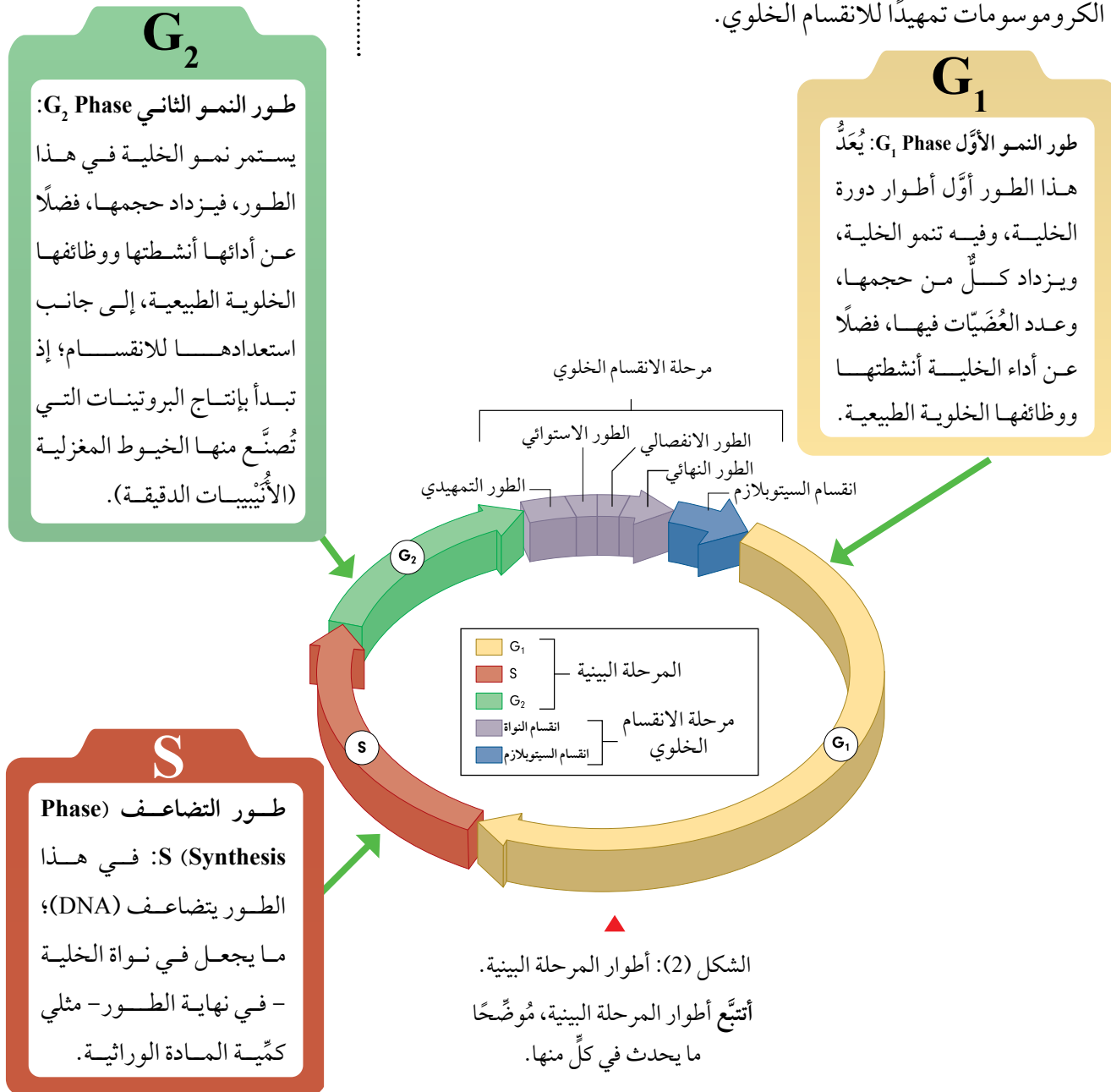
مراحل دورة الخلية Cell Cycle Phases

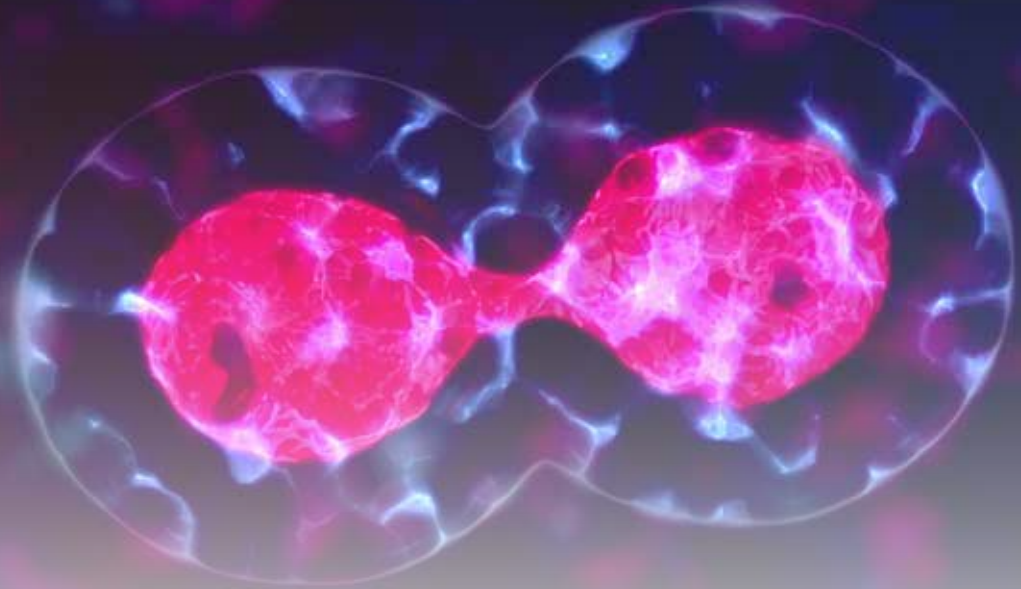
أتحقق: ما المراحل الرئيسية التي تمر بها خلية جلد إنسان في دورة الخلية؟

تمر دورة الخلية في الكائنات حقيقية النوى بمرحلتين رئيسيتين، هما: المرحلة البينية التي تتكون من طور النمو الأول (G_1)، وطور التضاعف (S)، وطور النمو الثاني (G_2)، ومرحلة الانقسام الخلوي (M) التي تتكون من أطوار عدّة، لكل منها سماته التي تميّزه عن غيره من الأطوار.

المرحلة البينية Interphase

تتكوّن المرحلة البينية من أطوار عدّة، أنظر الشكل (2)، وتمثّل غالباً ما نسبته 90% من دورة الخلية؛ إذ تنمو في أثناءها الخلية، ويتضاعف عدد الكروموسومات تمهيداً للانقسام الخلوي.





مرحلة الانقسام الخلوي (M) Phase

تبدأ هذه المرحلة بعد طور النمو الثاني؛ ويحدث فيها انقسام النواة Karyokinesis، أي انقسام نواة الخلية إلى نواتين مُتماثلتين، وهو ما يحدث على نحوٍ مشابهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى. يلي ذلك انقسام السيتوبلازم على نحوٍ مشابهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى. يلي ذلك انقسام السيتوبلازم على نحوٍ مشابهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى. يلي ذلك انقسام السيتوبلازم على نحوٍ مشابهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى. يلي ذلك انقسام السيتوبلازم على نحوٍ مشابهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى.

الشكل (3): انقسام السيتوبلازم بعد انقسام النواة.

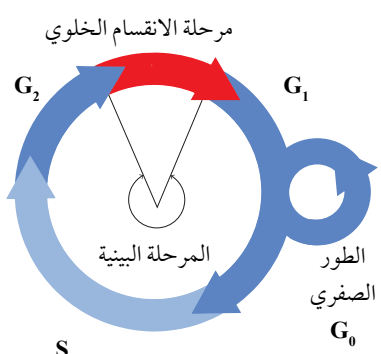
أتحقق: متى تبدأ مرحلة الانقسام الخلوي؟

الطور الصفرى G_0

تحتفل الخلايا بعضها عن بعض من حيث النشاط في الانقسام؛ فمنها ما يكون نشيطاً، ويُكمل دورة الخلية كاملة، مثل الخلايا الطلائية المُبطنة للقناة الهضمية، ومنها ما يدخل في طور سكون يُسمى **الطور الصفرى G_0** . تخرج الخلية من طور G_1 إلى هذا الطور في حال غياب الإشارات الخلوية (سأدرسها لاحقاً) التي تُحفز الخلية على الاستمرار في الدورة. ومن الأمثلة على الخلايا التي تدخل طور G_0 : الخلايا العضلية، والخلايا العصبية، أنظر الشكل (4).

تقوم الخلية في الطور الصفرى بجميع وظائفها وأنشطتها باستثناء الأنشطة التي تهيئها للانقسام، علمًا بأنَّ بعض الخلايا لا تغادر هذا الطور بعد دخولها فيه، خلافاً لخلايا أخرى تتمكن من العودة إلى طور G_1 ، وإكمال دورة الخلية عند تحفيزها بالإشارات الخلوية المناسبة، ومن الأمثلة على هذه الخلايا خلايا الكبد.

أتحقق: ذكر أمثلة على بعض الخلايا التي تدخل الطور الصفرى.



الشكل (4): خروج الخلية من دورة الخلية، ودخولها الطور الصفرى.

الشكل (5): إشارات تنظيم دورة الخلية.

إشارات تنظيم دورة الخلية

خارجية

داخلية

من خارج الخلية، وهي ترتبط
بمستقبلات في الخلية الهدف.

من داخل الخلية.

مثال:

عوامل النمو

وجود كمية كافية من الغذاء،
أو وجود خلل في DNA.

أفكار: لماذا لا تستجيب بعض الخلايا
للإشارات الخارجية؟

تنظيم دورة الخلية Regulation of Cell Cycle

تعمل مجموعة من المواد الكيميائية على تنظيم دورة الخلية، ويتطرق على هذه المواد التي معظمها بروتينات اسم **الإشارات الخلوية** Cellular Signals، وهي تُصنَّف بحسب مصدرها إلى إشارات داخلية، وإشارات خارجية، أنظر الشكل (5). يعمل العلماء على تحديد المسارات التي تربط الإشارات الخلوية الخارجية بالداخلية منها، علماً بأنَّ آليَّة تنظيم دورة الخلية والإشارات الخلوية التي تُسَهِّم في ذلك مُتشابهة في معظم الخلايا حقيقية النوى. فمثلاً، بعض البروتينات التي تتحكَّم في دورة خلية لنوع من الكائنات الحيَّة حقيقية النوى يمكنها أيضاً التحكُّم في تنظيم دورة الخلية لنوع آخر من هذه الكائنات.

تُصنَّف هذه الإشارات بحسب آليَّة عملها إلى ثلاثة أنواع، هي: **إشارات التقدُّم Go-ahead Signals** التي تُحفَّز انتقال الخلية إلى المرحلة اللاحقة أو الطور اللاحق، وإشارات التوقُّف Stop Signals التي تعمل على بقاء الخلية في الطور، وعدم انتقالها إلى الطور الذي يليه، وإشارات تُسبِّب الموت المبرمج للخلية Apoptosis Signals بتنشيطها جينات تُسَهِّم في إنتاج إنزيمات تُحطم مُكوِّنات في الخلية؛ ما يؤدِّي إلى موتها.

✓ **أتحقق:** ما أهمية الإشارات
الخلوية في دورة الخلية؟

نقاط المُراقبة Checkpoints

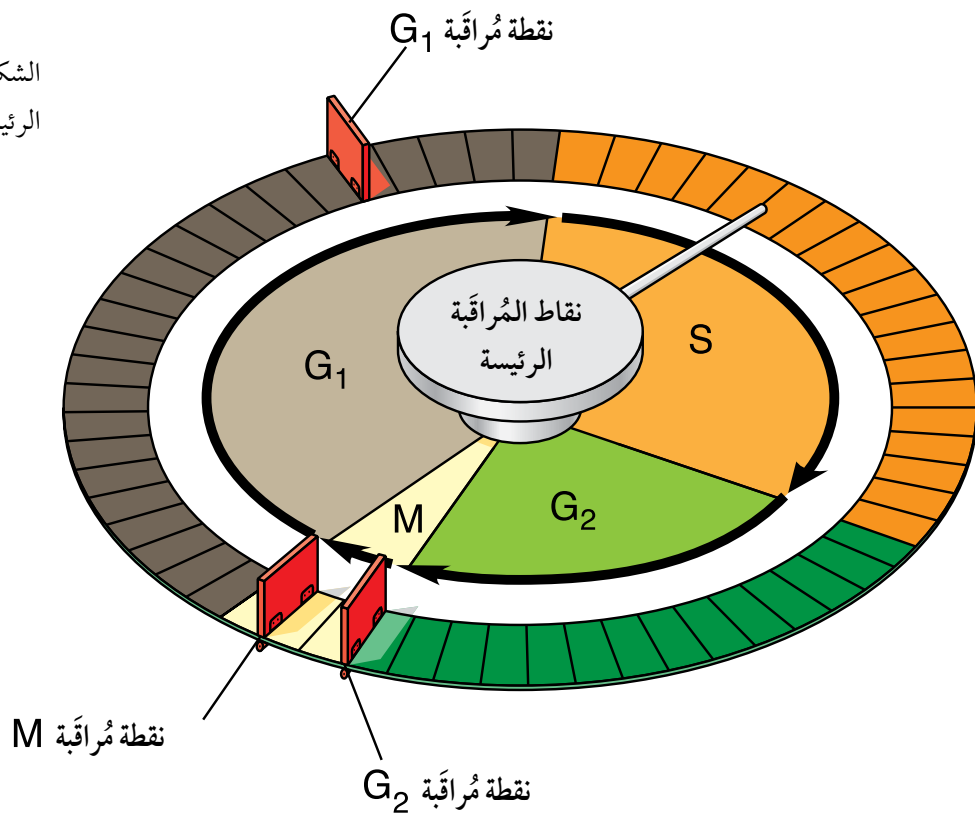
تُنظم الإشارات الخلوية دورة الخلية في نقاط مُحدّدة، تُسمّى كل منها **نقطة مُراقبة Checkpoint**.

توجد نقاط مُراقبة عديدة، ولكن نقاط المُراقبة: G_1 , G_2 , و M , هي الرئيسة منها، أنظر الشكل (6).

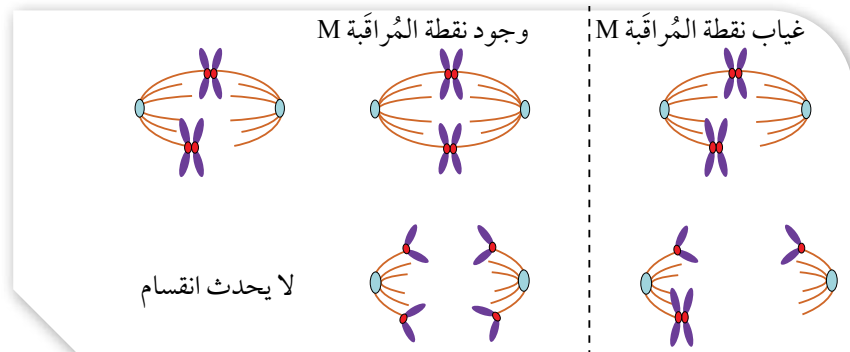
تُعدُّ نقطة المُراقبة G_1 أهم نقاط المُراقبة؛ ذلك لأنَّ الخلية في الطور G_1 تستقبل إشارات خلوية داخلية وخارجية تُحدِّد معًا الوقت المناسب لدخول الخلية طور التضاعف. وإذا لم تستقبل الخلية في نقطة المُراقبة هذه إشارة تقدُّم، فقد لا تُكمل الخلية بقية الأطوار، وتخرج من دورتها إلى الطور الصافي. أمَّا نقطة المُراقبة G_2 فهي يتحقَّق من انتهاء تضاعف DNA في طور التضاعف، ومن عدم وجود أخطاء في جزيئي DNA الناتجين من عملية تضاعف DNA. وفي حال وجود خطأ ما، فإنَّ دورة الخلية تتوقف عند نقطة المُراقبة G_2 ; ما يتبع للخلية تصحيح الخطأ، أو يؤدِّي إلى موتها المُبرمج إنْ لم تستطع ذلك. يُسهم الموت المُبرمج في منع دخول الخلايا غير الطبيعية مرحلة الانقسام، وتكاثرها.

أفَكِير: ما الأخطاء التي يُحتمل ظهورها إذا اختفت نقطة المُراقبة G_2 ؟

الشكل (6): نقاط المُراقبة الرئيسية في دورة الخلية.



الشكل (7): الانقسام في حال ارتباط الكروماتيدات بالخيوط المغزلية، وفي حال عدم الارتباط بها.



أتحقق: ما نقاط المراقبة الرئيسية في دورة الخلية؟

وأماً نقطة المراقبة M فتعمل ما بين الطور الاستوائي والطور الانفصالي. وفيها يتحقق من ارتباط الكروماتيدات الشقيقة بالخيوط المغزلية على نحوٍ صحيح. وفي حال كانت بعض الكروماتيدات غير مرتبطة بالخيوط المغزلية، فإنَّ الخلية تتوقف عن عملية الانقسام حتى ترتبط جميع الكروماتيدات بالخيوط المغزلية، أنظر الشكل (7).

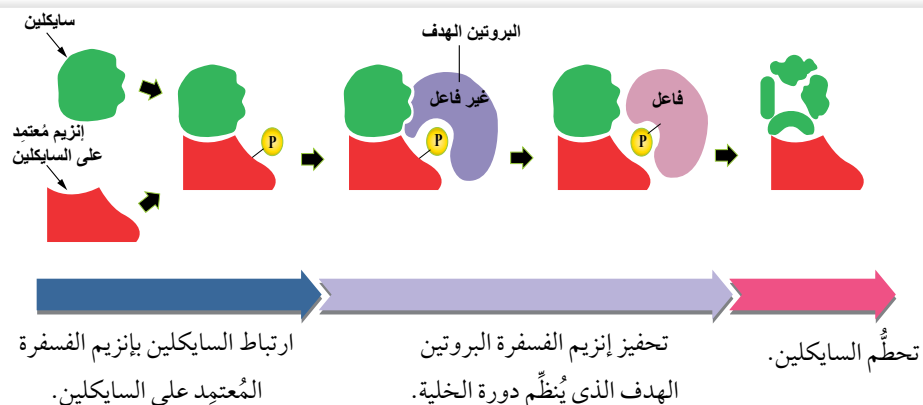
أتحقق: فيمَ يستفاد من ارتباط السايكلين بإنزيم الفسفرة المعتمدة على السايكلين؟

الشكل (8): آلية عمل إنزيمات الفسفرة المعتمدة على السايكلين.

السايكلينات وإنزيمات الفسفرة المعتمدة على السايكلين Cyclins and Cyclin-Dependent Kinases (Cdks)

السايكلينات Cyclins: هي مجموعة من البروتينات، توجد في معظم الخلايا حقيقية النوى، وتُصنَّع في أثناء دورة الخلية، وتُحطَّم خلالها سريعاً. وهي تُصنَّف إلى أربعة أنواع رئيسة. تؤدي السايكلينات دوراً في تنظيم دورة الخلية؛ بتحفيزها إنزيمات تُسمى **إنزيمات الفسفرة المعتمدة على السايكلينات Cyclin-Dependent Kinase (Cdks)**؛ إذ تعمل هذه الإنزيمات - بعد ارتباطها بالسايكلين - على إضافة مجموعة فوسفات إلى البروتين الهدف في عملية تُسمى الفسفرة. وقد تؤدي فسفرة البروتينات إلى تحفيزها أو تثبيتها بحسب حاجة الخلية، أنظر الشكل (8).

تتمثل أهمية ارتباط السايكلين بإنزيم الفسفرة المعتمدة على السايكلين في أمرين رئисين، هما: تحفيز الإنزيم، وإرشاده إلى البروتينات الهدف التي يعمل على فسفرتها.



مراجعة الدرس

1. ما مراحل دورة الخلية؟ ما أطوار كل مرحلة منها؟

2. أُفسِر: لماذا تختلف الخلايا في ما بينها من حيث المدة الزمنية اللازمة لإكمال دورة الخلية؟

3. أدرس الشكل المجاور الذي يُمثّل دورة الخلية، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

أ- أكتب اسم الطور (في المرحلة البيانية) الذي يشير إليه كلٌ من الأرقام الآتية: 1، 2، 3.

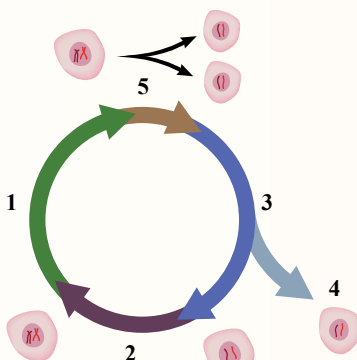
ب- ما رقم الطور في المرحلة البيانية الذي لا يحدث فيه استعداد لعملية الانقسام؟

ج- ما رقم الطور الأطول في المرحلة البيانية لدورة الخلية الظاهرة في الشكل؟

4. أتوقع: كيف يُسهم غياب نقاط المراقبة في ظهور الأورام السرطانية؟

5. أقارن بين الطور الصافي وطور النمو الثاني كما في الجدول الآتي:

طور النمو الثاني	الطور الصافي	
		أداء الخلية أنشطتها الطبيعية:
		الزيادة في كمّية DNA:
		أداء الخلية الأنشطة التي تهيئها للانقسام:



الانقسام الخلوي وأهميته

Cell Division and its Importance

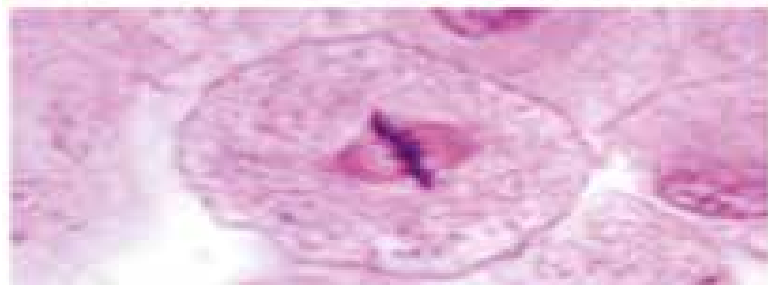
2

الدرس

الانقسام المتساوي Mitosis

يحدث انقسام متساوٍ في خلية ما لإنتاج خلويتين مُطابقتين جينيًّا للخلية المُقسمة، وكلٌّ منها تكون ثنائية المجموعة الكروموسومية.

تمرُّ الخلية في أثناء الانقسام المتساوي بأربعة أطوار رئيسة مُتتابِعة، هي: الطور التمهيدي، والطور الاستوائي، والطور الانفصالي، والطور النهائي، أنظر الشكل (9)، يليها انقسام السيتو بلازم لإنتاج خلويتين مُنفصلتين.



الفكرة الرئيسية:

للانقسام الخلوي أنواع عدَّة، لكل منها أهميَّة في استمرار الحياة، وبقاء الأنواع الحيَّة المختلفة على سطح الأرض.

نتائج التعلم:

- أوضَّح أهميَّة الانقسام الخلوي في حياة الكائنات الحيَّة.
- أصِف مراحل الانقسام الخلوي في الخلية.
- أقارِن بين الانقسام المتساوي والانقسام المنصف.
- أوضَّح دور الانقسام المتساوي والانشطار الثنائي في تكاثر الكائنات الحيَّة لا جنسياً.

اللفاقيهين والمصطلحات:

Regeneration التجدد
Cytokinesis انقسام السيتو بلازم

◀ الشكل (9): أطوار الانقسام المتساوي.

أطوار الانقسام المتساوي Phases of Mitosis

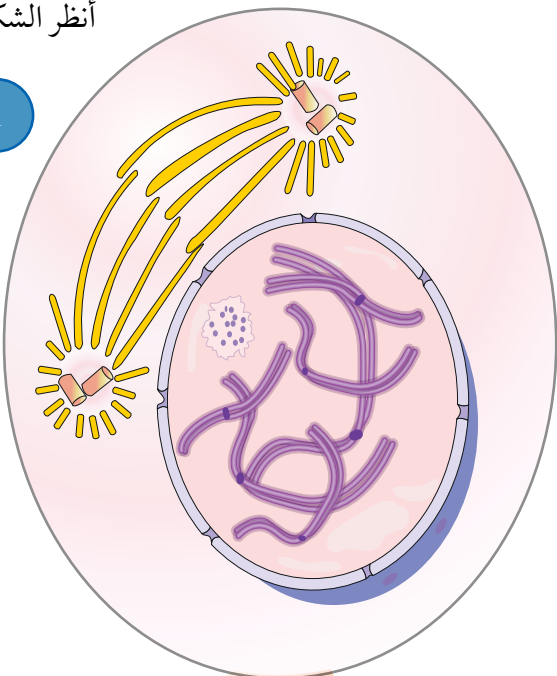
أنظر الشكل (10) الذي يُبيّن أطوار الانقسام المتساوي، وسمات كل طور.

الطور التمهيدي Prophase

تظهر الكروموسومات قصيرة وسميكّة، ويتكوّن كُل منها من كروماتيدين شقيقين يرتبطان معًا عن طريق قطعة مركبة (ستروميرا).

في نهاية هذا الطور يتفرّك الغلاف النووي، وتحتفي التُويَّة، ويتحرّك الجسمان المركزيان Centrosomes (الجسم المركزي ترکیب يقتصر وجوده على الخلايا الحيوانية فقط، ويتكوّن كُل جسم مركزي من تركيبين أسطوانيين، يُسمّى كُلّ منهما مُريكيزاً) نحو قطب الخلية المُتقابلين، وتبدأ الخيوط المغزلية بالامتداد من المُريكيزات إلى القطع المركبة في الكروموسومات.

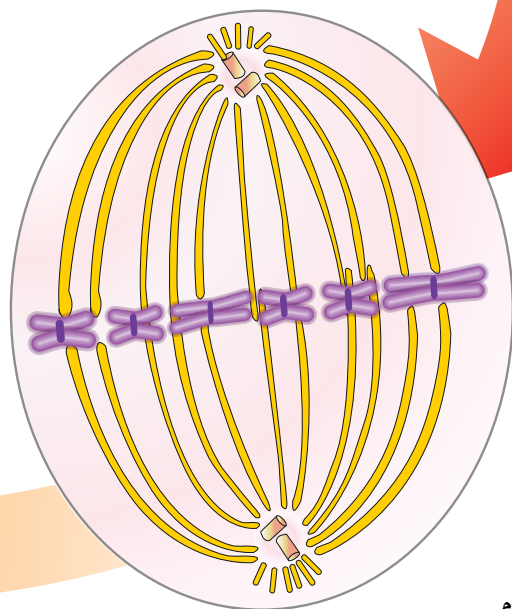
1



الطور الاستوائي Metaphase

يمتاز هذا الطور بارتباط الخيوط المغزلية بالقطع المركبة، وترتّب الكروموسومات في وسط الخلية.

2

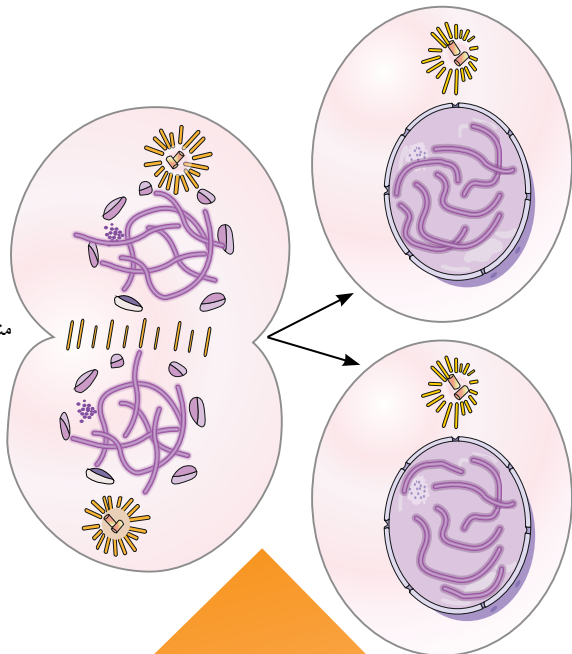


الشكل (10): أطوار الانقسام المتساوي، وسمات كل طور.

الطور النهائي Telophase

تشكّل في هذا الطور نوatan ونويatan، ويبدأ الغلاف النووي بالظهور، وتصبح الكروموسومات أرفع وأطول تمهيداً لعودتها على شكل شبكة كروماتينية. وفي نهاية الطور يبدأ انقسام السيتوبلازم بعد وقت قصير من انقسام النواة.

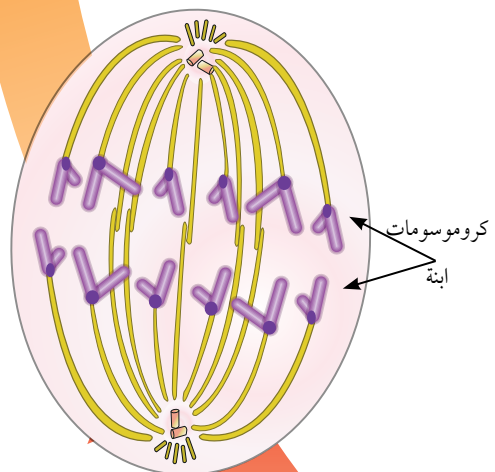
4



الطور الانفصالي Anaphase

تنكمش الخيوط المغزلية في هذا الطور؛ ما يؤدّي إلى سحب الكروماتيدات الشقيقة، وانفصال كل كروماتيدين شقيقين أحدهما عن الآخر، وتحرّك كلّ منهما نحو أحدقطبي الخلية، فيصبح عند كل قطب مجموعة كاملة من الكروموسومات الابنة Daughter Chromosomes. يُذكر أنَّ الكروماتيدات في هذا الطور تكون على شكل حرف (V) نتيجة عملية السحب.

3

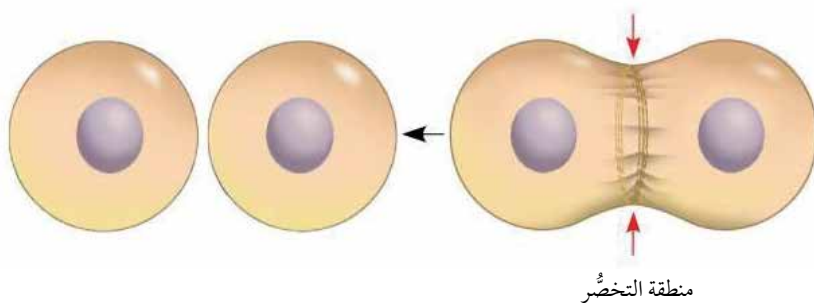


أفڪر: في أيِّ أطوار المرحلة البينية
يُصنَّع البروتينات التي تدخل في تركيب
الخيوط المغزلية؟

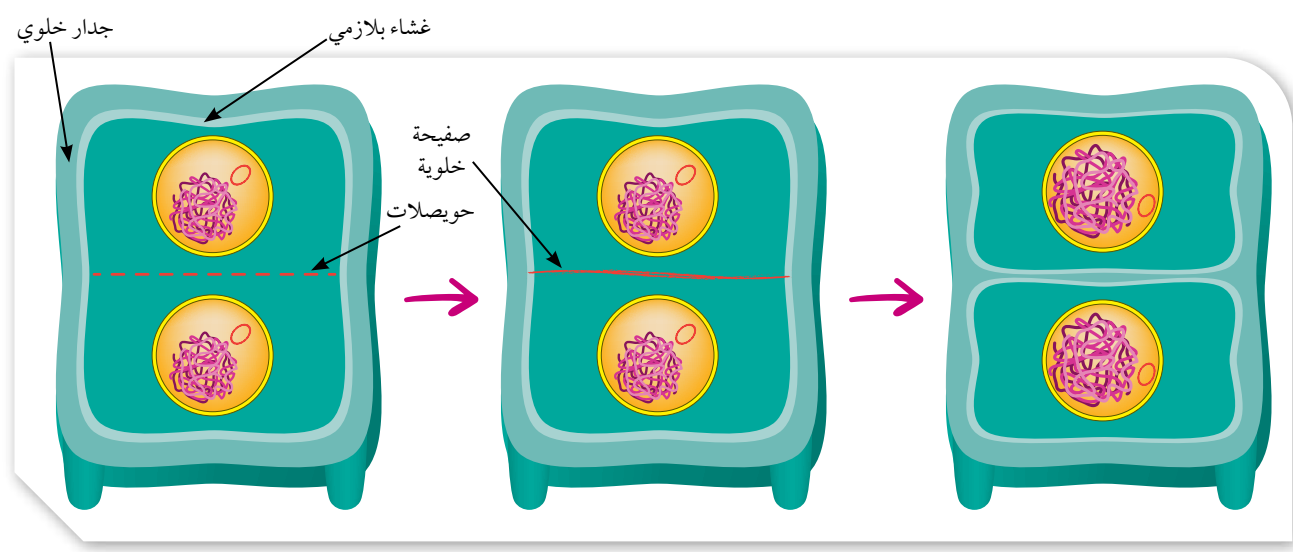
انقسام السيتوبلازم Cytokinesis

يختلف انقسام السيتوبلازم في الخلايا الحيوانية عنه في الخلايا النباتية؛ ففي الخلايا الحيوانية يحدث تخصّر تدريجي وسط الخلية مُشكّلاً أخدوداً.

يوجد في الجانب السيتوبلازمي للأخدود حلقة منقضة من ألياف بروتين الأكتين الدقيقة وجزيئات بروتين الميوسين التي تعمل معًا على انتقاض الحلقة، فيزداد التخصّر، إلى أنْ ينترج من ذلك خليتان مُنفصلتان، أنظر الشكل (11).



الشكل (11): انقسام السيتوبلازم في الخلايا الحيوانية.



الشكل (12): انقسام السيتوبلازم في الخلايا النباتية.

أمّا عملية انقسام السيتوبلازم في الخلايا النباتية فتشتّت بسبب وجود الجذر الخلوي؛ إذ تصطفُ وسط الخلية حويصلاتٌ من أجسام غولجي، ثم تندمج الحويصلات مُشكّلةً صفيحةٍ خلويَّة. بعد ذلك يندمج الغشاء المحيط بالصفحة الخلويَّة بالغشاء البلازمي للخلية، ثم ينشأ الجدار الخلوي من مكوِّنات في الصفيحة الخلويَّة. وبذلك تنتج خليتان مُنفصلتان، ومطابقتان للخلية الأم، وكلٌّ منهما ثنائية المجموعة الكروموسومية، أنظر الشكل (12).

أتحقّق: كيف ينقسم السيتوبلازم في الخلية الحيوانية؟ ✓

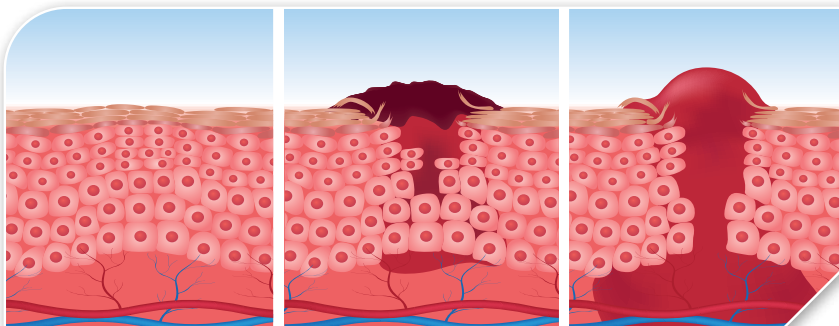
أهمية الانقسام المتساوي The Importance of Mitosis

للانقسام المتساوي أهمية كبيرة؛ فهو ضروري لنمو الكائنات الحية عديدة الخلايا، أنظر الشكل (13) الذي يُبيّن دور الانقسام المتساوي في تطوير جنين من بويضة مُخصبة (خلية واحدة) إلى إنسان يتكون جسمه من عدد كبير جدًا من الخلايا. قال تعالى: ﴿وَلَقَدْ خَلَقْنَا إِلَيْنَا نَاسًا مِّنْ سُلَالَةٍ مِّنْ طِينٍ ثُمَّ جَعَلْنَاهُنَّ طُفَّلَةً فِي قَرَارِ مَكَّيْنِ ثُمَّ خَلَقْنَا الْطُّفَّلَةَ عَلَقَةً فَخَلَقْنَا الْعَالَقَةَ مُضْعَعَةً فَخَلَقْنَا الْمُضْعَعَةَ عَظِيمًا فَكَسَوْنَا الْعَظِيمَ لَحَمَّا شَمَّ أَنْشَأْنَاهُ حَلَقَاءَ اخْرَقْنَا بَارَكَ اللَّهُ أَحَسَنُ الْخَالِقِينَ﴾ (سورة المؤمنون، الآيات 12-14)

الشكل (13): تطوير جنين إنسان من بويضة مُخصبة بالانقسام المتساوي.



تتمثل أهمية الانقسام المتساوي أيضًا في استبدال الخلايا التالفة، وتعويض الأنسجة التي تعرّضت لجرح، أو حرق، أو كشط، مثل: الجلد، والأنسجة المُبطنة للأمعاء، أنظر الشكل (14).



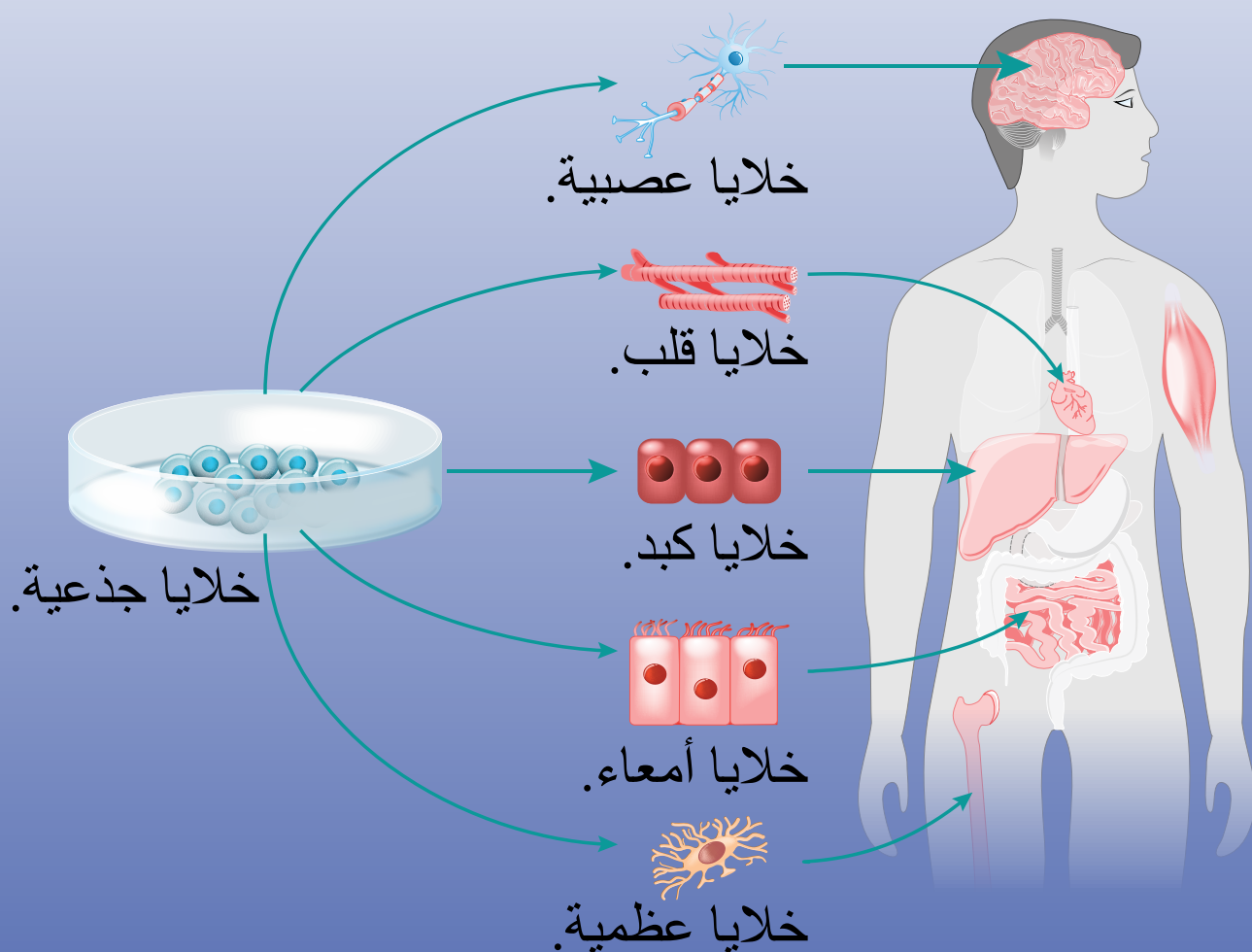
الشكل (15): سحلية تُجَدِّد ذِيلًا عِوَضًا عن ذيلها الأصلي المقطوع.

يُذَكَّرُ أَنَّ بعضَ الكائناتِ الحَيَّةِ عَدِيدَةِ الْخَلَائِيَا (مثَلُ: السَّحْلِيَّة، وَنَجْمُ الْبَحْرِ) لَدِيهَا قدرة على التجدد **Regeneration**; أي تعويض أجزاءٍ فقدَتها من أجسامها عن طريق الانقسام المتساوي، أنظر الشكل (15).



يوجد في المراحل الجنينية للكائن الحيّ خلايا جذعية غير متمايزة، وقد تنقسم هذه الخلايا لإنتاج خلايا تستمرة بوصفها خلايا جذعية، وخلايا أخرى تتمايز؛ ما يجعلها خلايا متخصصة، تتكون منها الأنسجة والأعضاء.

يُعد استخدام الخلايا الجذعية في إنتاج أنسجة جديدة علاجًا واعداً للأعضاء المتضررة نتيجة الإصابة بأمراض متعددة، مثل بعض أمراض القلب والأعصاب. يوجد في الأردن عدد من المراكز والمؤسسات المتقدمة والرائدة في مجال بحوث الخلايا الجذعية وتطبيقاتها العلاجية، وهي تضمّ نخبة من الخبرات العلمية والعملية التي تُطبق أحدث الطرائق المستخدمة عالمياً في مجال العلاج بالخلايا الجذعية.



يُعَدُ الانقسام المتساوي أساساً لتكاثر اللاجنسي في الكائنات الحية حقيقية النوى؛ سواء أكانت وحيدة الخلية مثل الخميرة، أنظر الشكل (16/أ)، أم عديدة الخلايا مثل الهيدرا والنباتات، أنظر الشكل (16/ب، ج).

يكون تكاثر الكائنات الحية لا جنسياً أسرع من تكاثرها جنسياً، ولكنَّ الكائنات الحية الناتجة من التكاثر اللاجنسي تكون مُتماثلة جينياً؛ ما يعني عدم وجود تنوع في صفات هذه الكائنات، وهو ما يجعل كُلُّ منها عُرضةً للتأثير بالظروف المحيطة بها على نحوٍ مشابهٍ.



أَعِدُّ عَرْضًا تَقْدِيمِيًّا
(Power Point) عَمَّا تَعَلَّمْتُه عن أهمية الانقسام المتساوي ودوره في تكاثر الكائنات الحية لا جنسياً.



(ب) تكاثر الهيدرا بالتلبرعم.



(أ) تكاثر الخميرة بالتلبرعم.



(ج) تكاثر نباتات بالأَبصَال.

الشكل (16): أمثلة على تكاثر كائنات حقيقة النوى لا جنسياً.

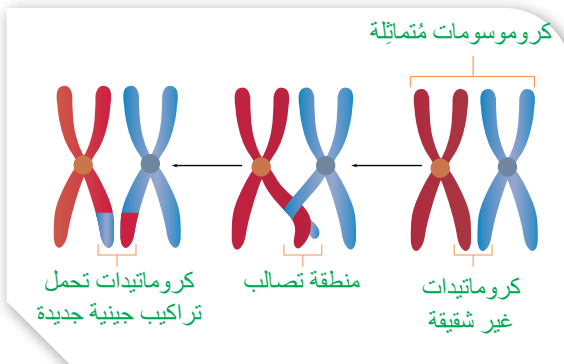
الانقسام المُنْصَف Meiosis

يُعَدُ الانقسام المُنْصَف أحد أنواع الانقسام الخلوي الذي يؤدي إلى إنتاج الجاميات؛ وهي خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية.

يمُرُّ الانقسام المُنْصَف بمرحلتين أساسيتين، تسبق أولاهما مرحلة يينية مشابهة لتلك التي تسبق الانقسام المتساوي.

أطوار المرحلة الأولى من الانقسام المنصف

تمر هذه المرحلة بأربعة أطوار، وتنتج في نهايتها خلية تحويان نصف عدد كروموسومات الخلية الأم (المُنقسمة)، انظر الشكل (17).

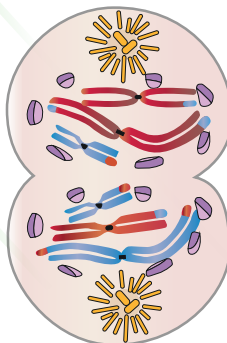


الشكل (18): عملية العبور.

الطور النهائي الأول

Telophase I

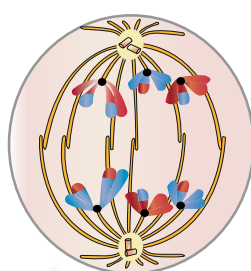
يبدأ الغلاف النووي بالظهور في هذا الطور تزامناً مع تقكّل الخيوط المغزلية، ثم يحدث انقسام للسيتوبلازم، فتنفتح خلية تحوي كلّ منها كروموسومات؛ بعضها من الأب، وبعضها الآخر من الأم.



الطور الانفصالي الأول

Anaphase I

تتفصل في هذا الطور أزواج الكروموسومات المتماثلة نتيجة انكمash الخيوط المغزلية، ويتجه كل كروموسوم من هذه الأزواج إلى أحدقطبي الخلية، في حين تظلّ الكروماتيدات الشقيقة مُرتبطة بعضها.

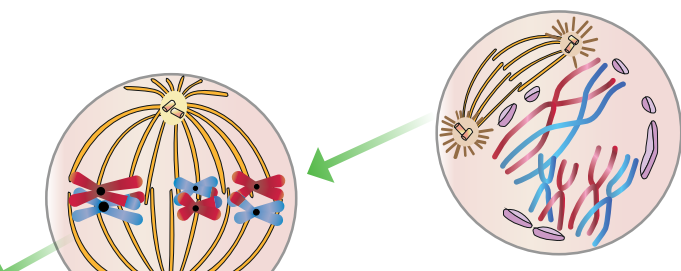


الطور التمهيدي الأول I

تطهر الكروموسومات قصيرة وسميكية، ويتكون كلّ منها من كروماتيدين شقيقين، في حين يتقكّل الغلاف النووي.

تكون الكروماتيدات غير الشقيقة في الكروموسومات المتماثلة قريبة جدّاً من بعضها، ما يؤدي أحياناً إلى حدوث تقاطع بين هذه الكروماتيدات في نقاط، تسمى كلّ منها منطقة التصالب Chiasma. وقد يحدث تبادل قطع بين هذه الكروماتيدات، في ما يُعرف بالعبور Crossing Over الذي تؤدي منه تراكيب جينية جديدة تؤدي دوراً في التنوع الجيني، انظر الشكل (18).

يتحرك كل زوج من المريكلات نحو أحدقطبي الخلية المتقابلين، وتبدأ الخيوط المغزلية بالامتداد من المريكلات إلى القطع المركزية في الكروموسومات.



الشكل (17): أطوار المرحلة الأولى من الانقسام المنصف.

أطوار المرحلة الثانية من الانقسام المنصف

Phases of Meiosis II

أتحقق: خلية جنسية تحوي

(64) كروموسوماً:

- ما عدد الخلايا الناتجة في المرحلة الأولى من انقسامها انقساماً منصفاً؟
- كم عدد الكروموسومات في كلٌ من الخلايا الناتجة؟

تدخل الخلايا المرحلة الثانية من الانقسام المنصف من دون حدوث تضاعف DNA. وفي هذا الطور تفصل الكروماتيدات الشقيقة بعضها عن بعض، ويتحرّك كل منها نحو أحد قطبى الخلية، ثم يتكون الغلاف النووي الذي يتبعه حدوث انقسام للسيتوبلازم، فتنتج أربع خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية.

الطور النهائي الثاني

Telophase II

يتشكّل الغلاف النووي حول كل مجموعة كروموسومية، وتبدأ الخيوط المغزلية بالتفكّك، ويحدث انقسام ثانٍ للسيتوبلازم، فتنتج أربع خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية ($1n$).

الطور الانفصالي الثاني

Anaphase II

ينفصل كل كروماتيدين شقيقين أحدهما عن الآخر، ثم يتحرّك كلٌ منهما نحو أحد قطبى الخلية.

الطور الاستوائي الثاني

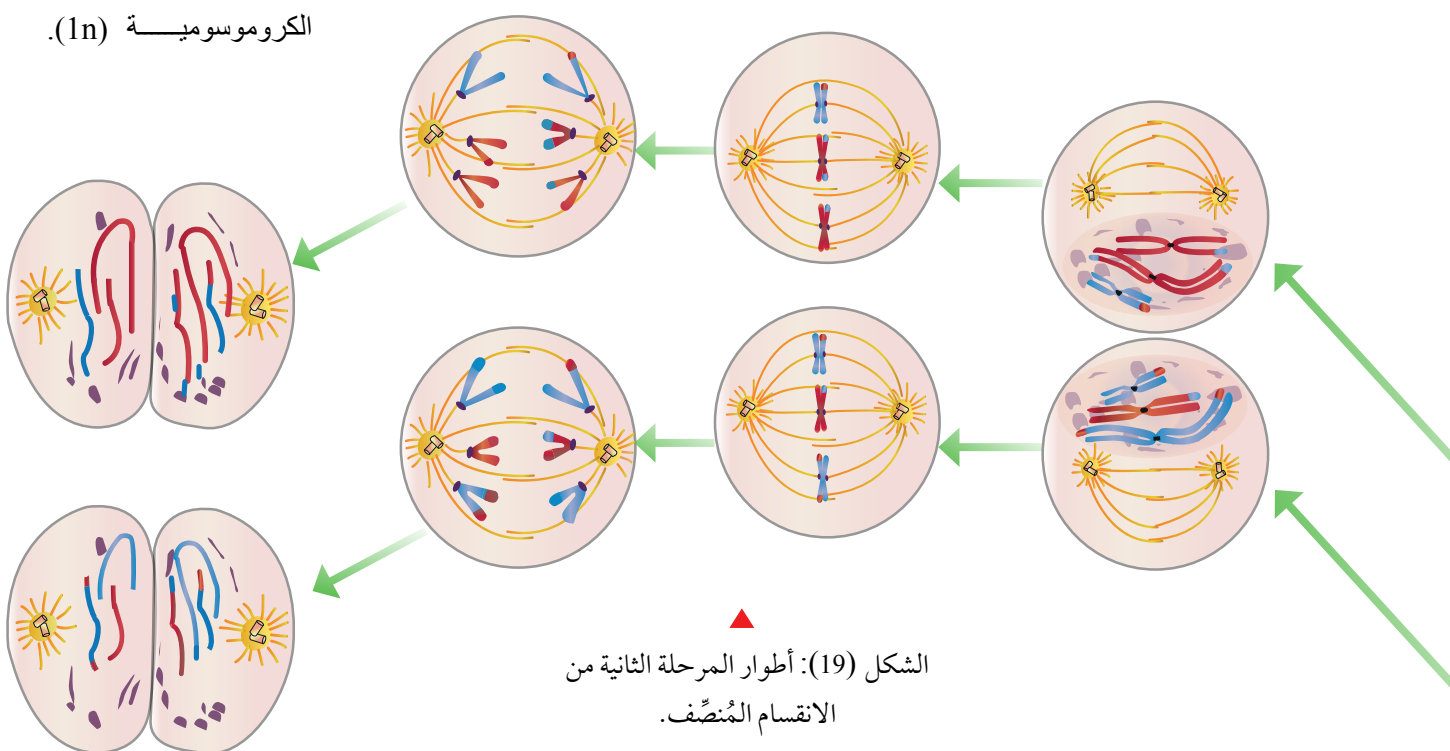
Metaphase II

ترتّب الكروموسومات (لا يزال كلٌ منها يتكون من كروماتيدين شقيقين) في منتصف الخلية.

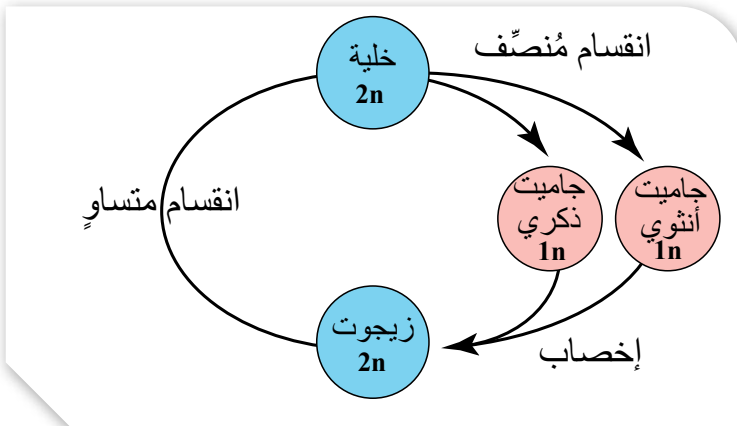
الطور التمهيدي الثاني

Prophase II

يتقسّم الغلاف النووي في هذا الطور، وتنتجه المريكلات إلى أقطاب الخلية المقابلة، وتبدأ الخيوط المغزلية بالظهور.



الشكل (19): أطوار المرحلة الثانية من الانقسام المنصف.

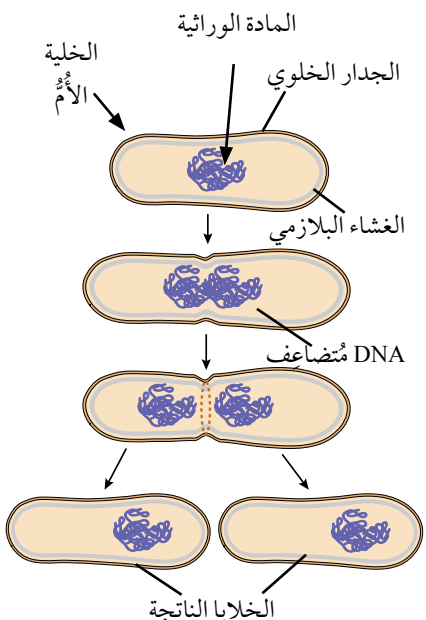


الشكل (20): أهمية الانقسام المنصف.

The Importance of Meiosis

يؤدي انقسام خلية ثنائية المجموعة الكروموسومية انقساماً منصفاً إلى إنتاج أربع خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية. فمثلاً، الخلايا الجسمية في الإنسان هي ثنائية المجموعة الكروموسومية ($2n$)؛ أي إنَّ كُلَّ منها تحوي 23 زوجاً من الكروموسومات (46 كروموسوماً). وعند حدوث انقسام منصف لها كما في خلايا الخصية - مثلاً - تنتج أربع خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية ($1n$)، وهي تُسمى جاميتات، ويحوي كُلُّ منها 23 كروموسوماً. وعند حدوث عملية الإخصاب التي يندمج فيها الجاميت الذكري بالجاميت الأنثوي تتكون خلية ثنائية المجموعة الكروموسومية ($2n$)، أنظر الشكل (20)، وبذلك يُمكِّن المحافظة على ثبات عدد الكروموسومات في الكائن الحي الطبيعي.

أتحقق: أقارن بين الطور الانفصالي الأول والطور الانفصالي الثاني من حيث أبرز أحداث كُلِّ منهما.



الشكل (21): الانشطار الثنائي في البكتيريا.

الانشطار الثنائي في الكائنات الحية بدائية النوى

Binary Fission in Prokaryotes

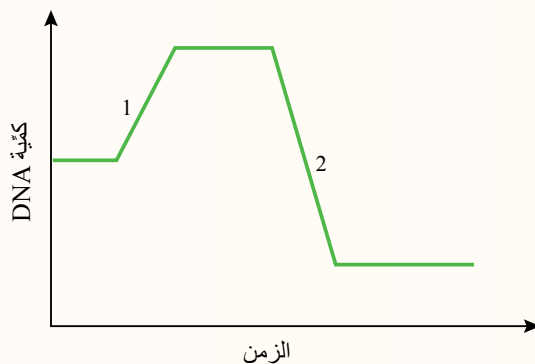
يتشبه الانشطار الثنائي والانقسام المتساوي من حيث نواتج العمليتين؛ إذ يتتج من كُلِّ منهما خليتان مُطابقتان لل الخلية الأم المُنقسمة، ولكنَّ هاتين العمليتين تختلفان فعليًا في ما بينهما، أنظر الشكل (21) الذي يُبيّن آلية الانشطار الثنائي في البكتيريا.

تبدأ عملية الانشطار الثنائي بتضاعف كروموسوم البكتيريا، وهو كروموسوم حلقي، ثم يتحرَّك الكروموسومان الناتجان من التضاعف في اتجاهين مُتقابلين، ضمن عملية يدخل فيها بروتين يُشَبِّه الأكتين Actin – like Protein، فيظهر كروموسوم واحد عند كل طرف من طرفي الخلية المُتقابلين، ويحدث في أثناء هذه العملية نمو واستطاله للخلية. بعد ذلك ينغمد الغشاء البلازمي نحو الداخل، بالتزامن مع تكون الجدار الخلوي، ثم تنتج خليتان مُنفصلتان ومُشابهتان للخلية الأم.

أتحقق: ما نتائج انقسام خلية جلد ونتائج انشطار خلية بكتيريا من حيث عدد الخلايا الناتجة من عملية انقسام واحدة؟

مراجعة الدرس

1. أتوقع: ماذا يستفيد الكائن الحي إذا كان قادرًا على التكاثر جنسياً ولا جنسياً؟
2. أستنتج: إذا تميّز خلايا خميرة على طبقين غذائيين مُناسبين، ثم أضفت إلى أحدهما مادة كيميائية توقف تضاعف المادة الوراثية، فكيف أستطيع تمييز الطبق الذي أضفت إليه المادة الكيميائية؟
3. أقارن بين كل ممّا يأتي:
 - أ- عملية الانقسام المتساوي، وعملية الانشطار الثنائي من حيث آلية الانقسام.
 - ب- انقسام السيتوبلازم في الخلايا النباتية، وانقسامه في الخلايا الحيوانية.
 - ج- الخلايا الناتجة من الطور النهائي في الانقسام المتساوي، والخلايا الناتجة من الطور النهائي الأول في الانقسام المُنصف من حيث عدد الكروموسومات في كل منها.
4. أدرس الشكل الآتي الذي يبيّن كمية DNA في خلية تمر بسلسلة من العمليات خلال مدة من الزمن، ثم أجيب عن السؤالين التاليين:



- أ- هل يمثل الرقم (1) انقساماً مُنصفاً، أو انقساماً متساوياً، أو إخصاباً، أو تضاعفاً؟
- ب- ما نوع الانقسام الذي يمثله الرقم (2)؟

DNA Replication DNA تضاعف

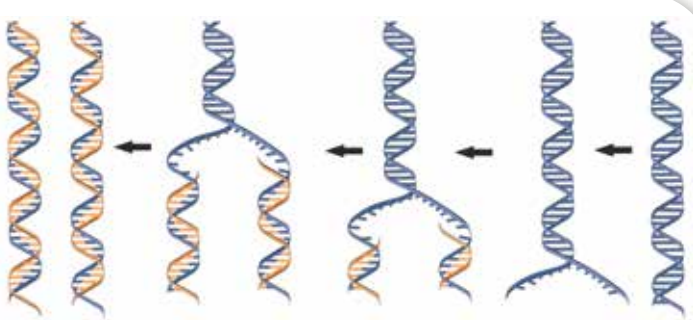
درست سابقاً أنَّ الخلية تمرُّ بطور التضاعف في أثناء المرحلة البيانية من دورة الخلية. وفي هذا الطور تحدث عملية **تضاعف DNA**، وهي عملية تُنظمها إنزيمات عدَّة.

تنتج من تضاعف جزيء DNA نسختان مُتماثلتان، تتكون كلٌّ منها من سلسلتين؛ إحداهما من DNA الأصل (أي سلسلة أصلية)، والأُخرى جديدة ومُكملة لها.

يُطلق على عملية تضاعف DNA اسم **التضاعف شبه المُحافظ** **Semiconservative Replication**؛ لأنَّ إحدى السلسلتين محفوظة، والأُخرى جديدة، أنظر الشكل (22).

يُعزى إلى عملية التضاعف احتواءُ الخلايا الناتجة من الانقسام الخلوي DNA يحمل التعليمات الوراثية كاملةً بالرغم من حدوث عملية الانقسام.

اقترب العالِمان مِسلسون وستال Meselson and Stahl نموذجاً لكيفية تضاعف DNA، استناداً إلى اكتشاف تركيب DNA على أيدي العالمين واتسون وكريك، والتاليج العملية التي توصل إليها علماء آخرون في هذا المجال.



الشكل (22): تضاعف DNA.

أتحقق: أيُّ أطوار الخلية يحدث فيه تضاعف DNA؟ ✓

الفقرة الرئيسية :

يمتاز جزيء DNA بقدرته على التضاعف، وتُعدُّ المعلومات التي يحملها هي الأساس في عمليات تصنيع الخلية للبروتينات. تحدث عملية التعبير الجيني في الخلية، وهي تختلف بين الخلايا تبعاً لاختلاف الأنشطة والوظائف التي تقوم بها كلٌّ منها.

نتائج التعلم :

- أَيُّ دور العلماء في اكتشاف المادة الوراثية وتضاعفها.
- أَتبَعَ آلَيَّة تضاعف DNA في الخلية.
- أَصْفَآلَيَّات تصحيح اختلالات DNA.
- أَسْتَقْصَيَ آلَيَّة تصنيع البروتينات.
- أَيُّ دور التعبير الجيني في تميز الخلايا.

المفاهيم والمصطلحات :

DNA Replication DNA تضاعف

التضاعف شبه المُحافظ

Semiconservative Replication

البروتينات المرتبط بالسلسل المفردة

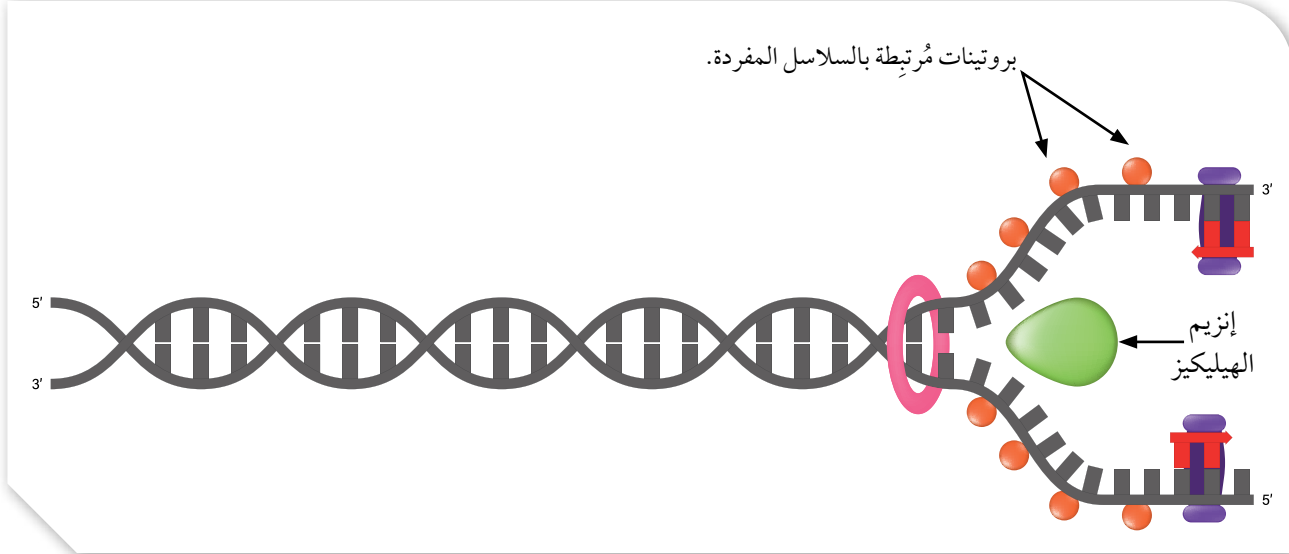
Single Strand Binding Proteins

السلسلة الرائدة Leading Strand

السلسلة المتأخرة Lagging Strand

التعبير الجيني Gene Expression

تمايز الخلايا Cell Differentiation



الشكل (23): عمل إنزيم الهيليكيز،
والبروتينات المُرتبطة بالسلسلة المفردة.

آلية تضاعف DNA Replication Mechanism

تبدأ عملية تضاعف جزيء DNA بانفصال سلسلتيه المُتقابلين؛ إذ تتحطم الرابط الهيدروجيني بين النيوكليوبيات المُقابلة في السلسلتين بفعل إنزيم الهيليكيز Helicase الذي يحتاج إلى طاقة ATP لإتمام هذه العملية، أنظر الشكل (23).

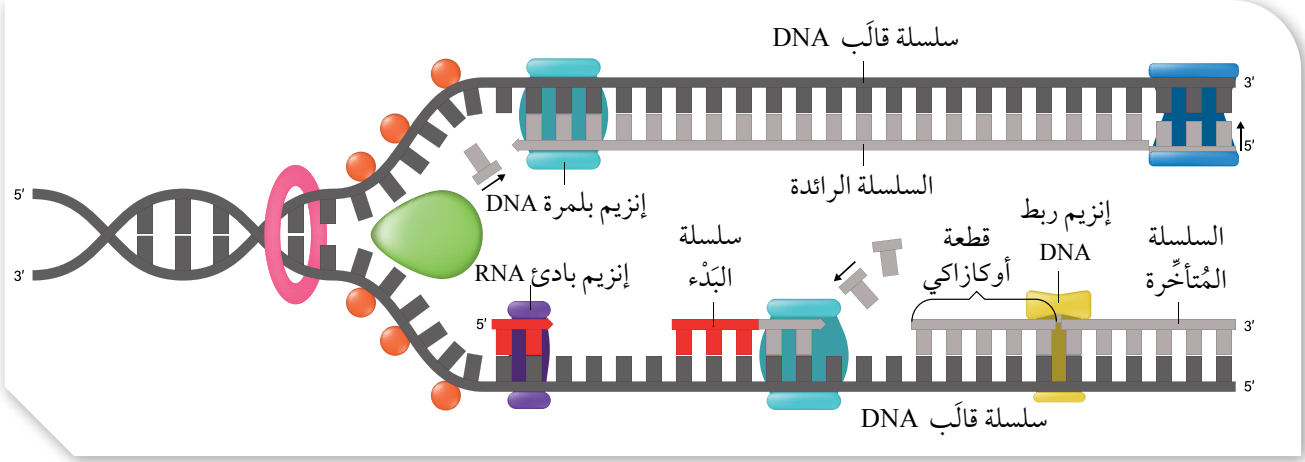
أفكار: ما التائج المُتوقع من حدوث طفرة في البروتينات المُرتبطة بالسلسلة المفردة تمنعها من الارتباط بسلسلة DNA المفردة؟

ينتج من هذا الانفصال سلسليان مفردان، ترتبط كلٌّ منهما ببروتينات خاصة تُسمى البروتينات المُرتبطة بالسلسلة المفردة Single Strand SSBP Binding Proteins، وهي تمنع عودة ارتباط السلسلتين إدعاهما بالأخرى، علماً بأنَّ كل سلسلة مفردة تمثل قالباً لبناء سلسلة جديدة.

ولمَا كانت الإنزيمات المسئولة عن تضاعف DNA غير قادرة على بدء هذه العملية، فإنَّ إنزيم بادئ RNA primase يضيف قطعة صغيرة من RNA (تتكون من 5-10 نوكليوبيات، وتُسمى سلسلة البدء primer) إلى كل سلسلة من سلسلتي DNA المُكمَّلين، لتوفير نهاية 3' حُرَّة، ثم يبدأ إنزيم آخر يُسمى إنزيم بلمرة DNA polymerase بإضافة نوكليوبيات مُكمَّلة لنيوكليوبيات السلسلة القالب.

يكون بناء سلسلة DNA المُكمَّلة (الجديدة) متَّجهًا دائمًا من 5' إلى 3'. فتنتج سلسلة متصلة تُسمى السلسلة الرائدة Leading Strand، وتكون مُكمَّلة لإحدى سلسلتي القالب.

تحقق: ما دور إنزيم الهيليكيز في عملية تضاعف DNA؟



لا يستطيع إنزيم بلمرة DNA بناء سلسلة في اتجاه معاكس (أي من 3' إلى 5'); لذا فإن بناء السلسلة المكملة للسلسلة القالب الأخرى يكون مختلفاً؛ إذ يكون على هيئة قطع غير مُتّصلة تُسمى قطع أو كازاكي Okazaki Fragments (نسبة إلى العالم الذي اكتشفها)، وتُسمى هذه السلسلة المكملة **السلسلة المتأخرة Lagging Strand**.
انظر الشكل (24).

تحتاج عملية بناء السلسلة المتأخرة إلى أكثر من سلسلة بدء؛ إذ تضاف سلسلة بدء جديدة في كل مرّة يفصل فيها إنزيم الهيليكيز جزءاً من سلسلتي DNA الأصليتين إدراكاً عن الأخرى، ليستأنف إنزيم بلمرة DNA عملية بناء قطع أو كازاكي من 5' إلى 3'.

بعد ذلك تزال سلاسل البدء، وتتوسّع نيوكلويtidates DNA مكانها، ثم تُربط قطع أو كازاكي باستعمال إنزيم ربط DNA Ligase الذي يربط قطعاً بآخر مجاورة عن طريق تكوين روابط فوسفاتية ثنائية الإستر. بعد انتهاء بناء السلسلة الرائدة والسلسلة المتأخرة، ينتج جزيئا DNA متماثلان، يتكون كلّ منهما من سلسلة أصلية، وأخرى جديدة مكملة لها.

الشكل (24): بناء السلسلة الرائدة، والسلسلة المتأخرة.
أُفسر سبب تكون قطع أو كازاكي.

أتحقق: لماذا تبني إحدى سلسلتي DNA على شكل قطع غير مُتّصلة؟



تختلف طريقة تضاعف DNA في السلسلة الرائدة عنها في السلسلة المتأخرة. أبحث في مصادر المعرفة المناسبة عن مقاطع فلمية تبيّن تضاعف كل من السلاسلتين، ثم أعدّ فلماً قصيراً عن ذلك باستخدام برنامج movie maker) ثم أعرضه أمام زملائي / زميلاتي في الصف.

محاكاة عملية تضاعف DNA

يتضاعف جزيء DNA مُنتجاً نسختين مُتماثلتين، تتكون كلٌّ منها من سلسلتين؛ إحداهما أصلية (أيٌ من الأصل)، والأخرى جديدة ومُكملة لها. وتعُد كل سلسلة أصلية في أثناء التضاعف قالبًا لبناء سلسلة مُكملة جديدة. وبينما يكون بناء إحدى السلسلتين مستمراً، يكون بناء السلسلة المُقابلة مُنقطعاً.

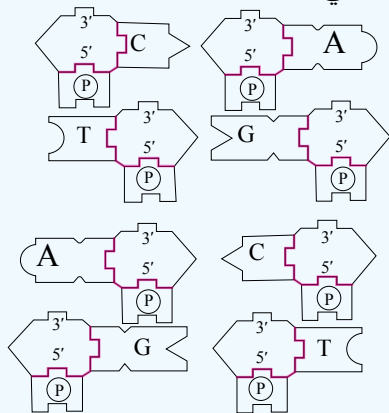
المواد والأدوات:

مقص، شريط لاصق، أقلام ملوّنة، قالب نيوكلويوتيدات كما في الصندوق التالي.

إرشادات السلامة: استعمال المقص بحذر.

خطوات العمل:

1 أصمم نموذجاً:



- أعد نسخاً من الشكل المجاور الذي يمثل أنواع النيوكلويوتيدات في DNA، علماً بأنّ عدد النسخ يعتمد على طول سلسلتي DNA المراد نمذجة تضاعفهما.

• أقصِ الأشكال على نحوٍ يجعل النيوكلويوتيدات مُنفصلة.

- أرتب هذه النيوكلويوتيدات في سلسلتين، مُراعياً ربط كل نيوكلويوتيد بالنيوكليوتيد المجاور له في السلسلة نفسها، ثم أثبت كل نيوكلويوتيدتين باستخدام الشريط اللاصق.

- أضع النيوكلويوتيدات في السلسلة المُقابلة على نحوٍ يجعلها مُكملة للنيوكليوتيدات في السلسلة الأولى، مُراعياً أن تكون نهايتها '3 و '5 مُتلاصقتين في كل سلسلة.

2 الاحظ الشكل الناتج.

3 اجرِ استعمال النيوكلويوتيدات المتبقيّة لتمثيل تضاعف السلسلتين، وتكوين سلسلتين جديدتين.

- أفصل السلسلتين إحداهما عن الأخرى جزئياً، ثم أضيف النيوكلويوتيدات لبناء السلسلة المُقابلة للسلسلة الأصلية، مُراعياً أن يكون اتجاه الإضافة من '3 إلى '5 على سلسلة القالب؛ أيٌ من '5 إلى '3 للنيوكليوتيدات المضافة.

التحليل والاستنتاج:

1. **اقرئ:** أيٌ السلسلتين عملية بنائهما مُتصلة منذ البداية؟ أيٌهما عملية بنائهما مُنقطعة؟

2. **اتوقع:** أفصل الجزء المتبقي من السلسلتين المُ مقابلتين، ثم أحدد السلسلة التي قد يستمر بناؤها، وتلك التي سيتوقف بناؤها، وتنطلب البدء من جديد.

3. **استنتج:** أيٌ السلسلتين رائدة؟ أيٌهما متأخرة؟

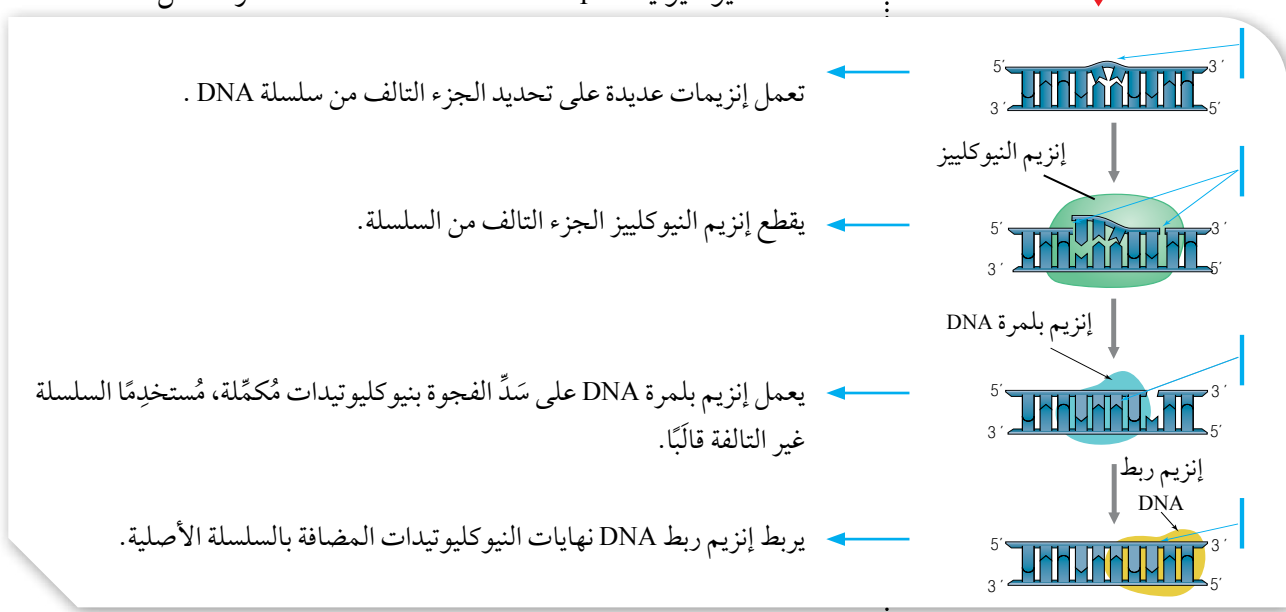
4. **اتواصل:** أناقش زملائي/ زميلاتي في النتائج التي توصلتُ إليها.

تصحيح اختلالات DNA Damage Repair DNA

توجد آلية عديدة تعمل على تصحيح اختلالات DNA الناجمة عن تلف جزء من سلسلة DNA؛ نتيجة تعرض الكائن الحي لعوامل كيميائية ضارة، مثل: سموم بعض الفطريات، والتبغ، أو تعرُّضه لعوامل فيزيائية، مثل: الأشعة السينية (X)، والأشعة فوق البنفسجية (UV). عندئذ، يقطع الجزء التالف من سلسلة DNA عن طريق إنزيمات مُتخصصة، منها إنزيم النيوكلييز Nuclease، ثم تُسد الفجوة الناتجة من عملية القطع بنويوكليوتيدات مُكملة للسلسلة المُقابلة غير التالفة باستعمال إنزيم بلمرة DNA، وإنزيم ربط DNA. يُطلق على آلية التصحيح هذه اسم تصحيح استئصال النيوكليوتيد Nucleotide Excision Repair، أنظر الشكل (25).

أتحقق: ما الإنزيمات التي تعمل على سد الفجوات الناجمة عن قطع الجزء التالف من سلسلة DNA؟

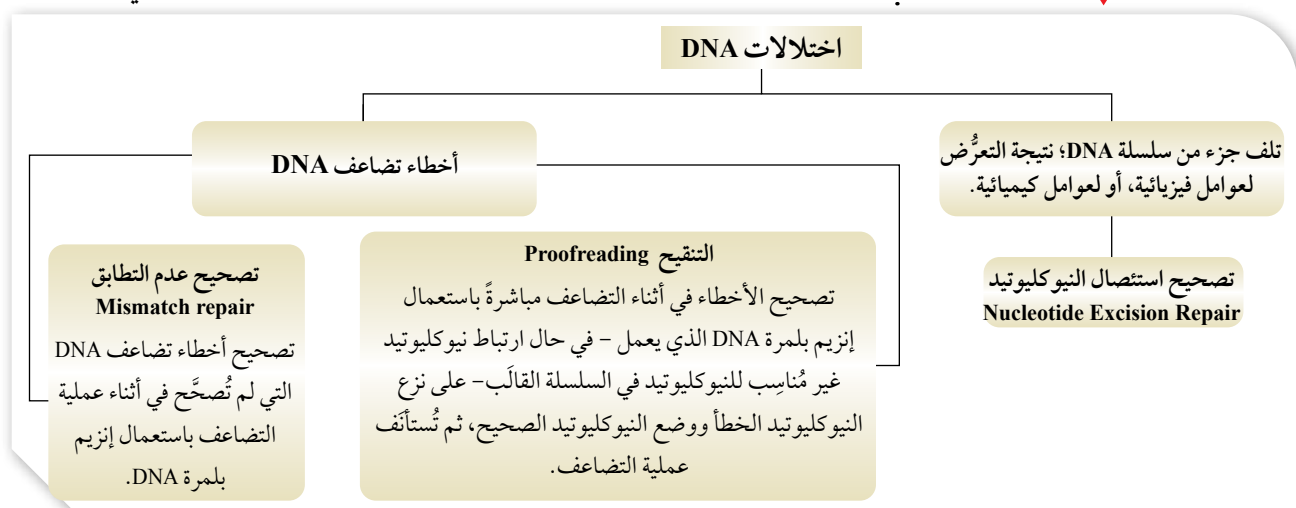
الشكل (25): تصحيح استئصال النيوكليوتيد.



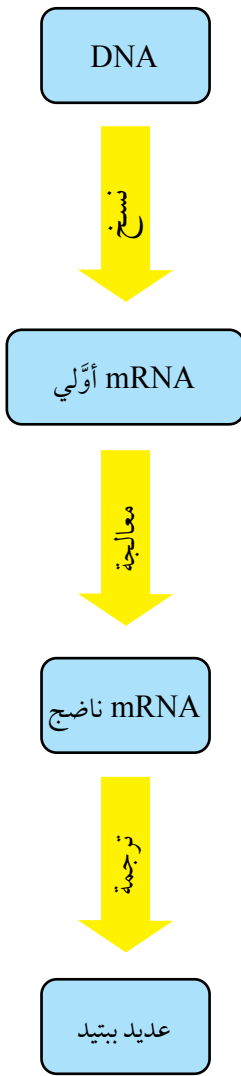
تجدر الإشارة إلى وجود آلية تستخدمنها الخلية في تصحيح اختلالات DNA تضاعف.

يُمثل الشكل (26) ملخصاً لاختلالات DNA، وآليات تصحيحها في الخلية.

الشكل (26): اختلالات DNA، وآليات تصحيحها.



تصنيع البروتينات Protein Synthesis



الشكل (27): مراحل تصنيع البروتينات.

يُنظم DNA أنشطة الخلية والعمليات الحيوية التي تحدث فيها؛ ذلك أنه يحمل التعليمات اللازمة لتصنيع البروتينات في صورة نيوكلويتيدات وفق تسلسل معين، وتسمى هذه التعليمات الشيفرة الوراثية. تؤدي البروتينات أدواراً مهمةً في أجسام الكائنات الحية، وفي الخلايا المكونة لها، إضافةً إلى دورها في تنظيم دورة الخلية.

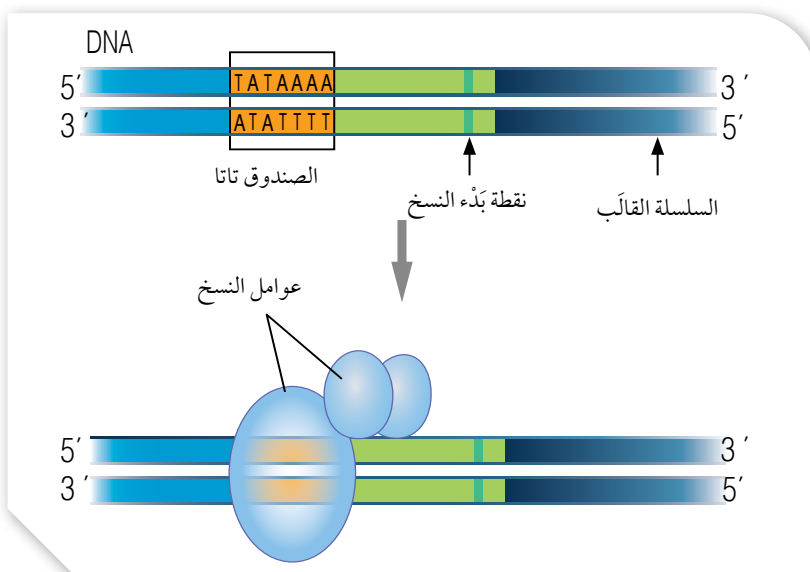
تم عمليه تصنيع البروتينات بمرحلتين رئيسين، هما: النسخ Transcription، والترجمة Translation، وتوجد بينهما مرحلة يعالج فيها الحمض النووي RNA، أنظر الشكل (27).

النسخ Transcription

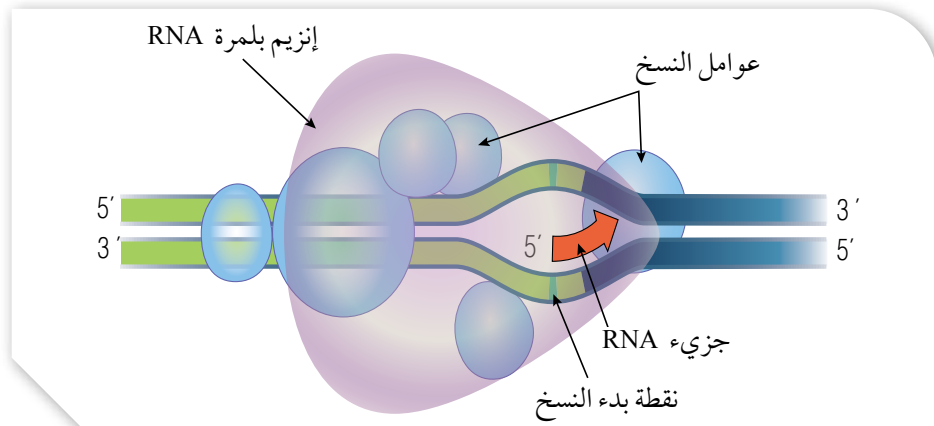
يطلق على عملية إنتاج جزء RNA مكمل لجزء من إحدى سلسلتي DNA باستعمال إنزيمات بلمرة RNA اسم **النسخ**. تحدث هذه العملية في النواة، وتتألف من ثلاث خطوات، هي: بدء عملية النسخ، واستطالة RNA، وانتهاء عملية النسخ.

بدء عملية النسخ Initiation of Transcription

تبدأ عملية النسخ عند تعرّف بروتينات معينة (تسمى عوامل النسخ Transcription Factors) تسلسلاً معيناً من النيوكليوتيدات في DNA، وهو تسلسل يوجد قبل منطقة بدء النسخ، ومن الأمثلة عليه في الخلايا حقيقة النوى: الصندوق كات (CAAT BOX)، والصندوق تاتا (TATA BOX). وتعزى تسمية كل منها إلى النيوكليوتيدات المكونة لهما، أنظر الشكل (28).



الشكل (28): تعرّف عوامل النسخ
تسلسل نيوكلويتيدات قبل منطقة النسخ.



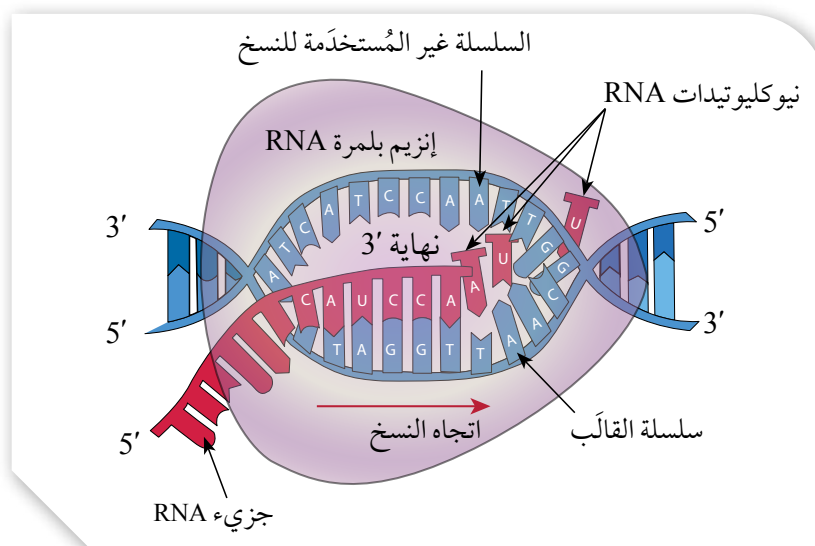
الشكل (29): يَدْءُ عملية النسخ.

يرتبط إنزيم بلمرة RNA بموقعه المناسب، وترتبط به عوامل نسخ أخرى؛ ما يؤدي إلى تكون معتقد بدء النسخ Transcription initiation complex. ذلك يبدأ إنزيم بلمرة RNA بفك التفاف سلسلتي DNA، وتبدأ عملية نسخ mRNA الأولي من نقطة البدء على السلسلة القالب، أنظر الشكل (29).

أفڪ: ماذا سيحدث لعملية النسخ في حال عدم توافر أحد عوامل النسخ؟

Elongation of RNA

يبدأ إنزيم بلمرة RNA بالتحرُّك متَّجِهاً من 3' إلى 5' على سلسلة DNA القالب، ثم يضيف نيوكلويtidات جديدة إلى النهاية 3' في جزيء RNA، أنظر الشكل (30).



الشكل (30): استطالة RNA.

أَتَحَقَّقَ: أَوْضَحْ مراحل عملية النسخ، ثم أَكْتَبْ سلسلة RNA الناتجة من نسخ سلسلة DNA الآتية.

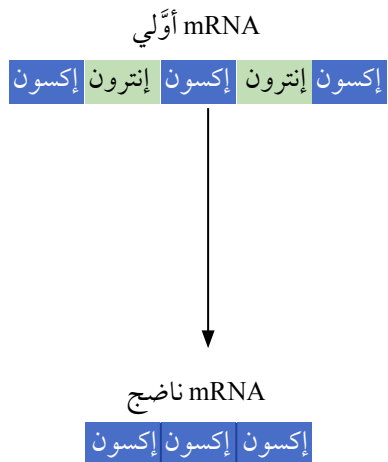
A T G G C T A C

تحتوي النيوكليوتيدات المضافة إلى سلسلة RNA على قواعد نيتروجينية مُكمِّلة للقواعد النيتروجينية في سلسلة DNA، غير أنَّ القاعدة النيتروجينية المُكمِّلة للأدينين تكون اليوراسيل في RNA وذلك عوضاً عن الثايمين.

انتهاء عملية النسخ

عند انتهاء عملية النسخ المطلوبة يتوقف إنزيم بلمرة RNA عن العمل، ويبتعد المنسون عن سلسلة DNA القالب، ويُطلق على RNA الناتج اسم mRNA الأولي.

RNA Processing RNA معالجة



الشكل (31): معالجة mRNA الأولى.

يُخضع جزء mRNA الأولي لعملية معالجة في النواة قبل أن يصبح جزء mRNA ناضجاً يُمكن ترجمته.

تضمن عملية المعالجة إزالة قطع من mRNA، تسمى كل منها الإنترنون Intron، وهي أجزاء غير فاعلة في تصنيع البروتين المطلوب؛ ما يعنيبقاء الأجزاء الفاعلة فقط في تصنيع البروتين المطلوب، التي يُعرف كل منها باسم الإكسون Exon. بعد ذلك تربط قطع الإكسون المتبقية بعضها البعض، فيتيح جزء mRNA ناضج يخرج من النواة إلى السيتوبلازم عن طريق الثقوب النووية الموجودة في الغلاف النووي؛ تمهدًا للبدء عملية الترجمة، انظر الشكل (31).

Translation الترجمة

يُطلق على العملية التي تُستخدم فيها المعلومات الوراثية التي يحملها mRNA لتصنيع سلسلة عديد الببتيد اسم **الترجمة Translation**، ويُطلق على كل ثلاثة نوكليوتيدات مُتتابعة في mRNA يُمكن أن تترجم إلى حمض أميني أو إشارة وقف (Stop) اسم **الكودون Codon**، انظر الشكل (32).

	U	C	A	G	
U	UUU UUC UUA UUG } Phe فениيل الألين ليوسين	UCU UCC UCA UCG } Ser سيروين	UAU UAC UAA UAG } Tyr تايروسين Stop Stop	UGU UGC UGA UGG } Cys سيستين Stop Trp تريبتوفان	U C A G
C	CUU CUC CUA CUG } Leu ليوسين	CCU CCC CCA CCG } Pro برولين	CAU CAC CAA CAG } His هستدرين Gln غلوتامين	CGU CGC CGA CGG } Arg ارغينين	U C A G
A	AUU AUC AUA AUG } Ile إيسوليوسين Met ميثيونين Start	ACU ACC ACA ACG } Thr ثريونين	AAU AAC AAA AAG } Asn اسياتين Lys لايسين	AGU AGC AGA AGG } Ser سيروين Arg ارغينين	U C A G
G	GUU GUC GUA GUG } Val فالين	GCU GCC GCA GCG } Ala الألين	GAU GAC GAA GAG } Asp حمض اسياتيك Glu حمض غلوتاميك	GGU GGC GGA GGG } Gly غلايسين	U C A G

أتحقق: أين تحدث عملية ترجمة mRNA؟ ✓

الشكل (32): الكودونات، ونواتج ترجمة كل منها.

تشتمل أنواع RNA على نوع يُسمى RNA الناقل tRNA، وهو المُترجم في هذه العملية، انظر الشكل (33) الذي يُبيّن تركيب tRNA.

تحدث عملية الترجمة بمساعدة الرايوبوسومات؛ وهي تراكيب تتكون من البروتينات، والحمض النووي الريبوسومي rRNA. ويتألف كل رايوبوسوم من وحدتين؛ إحداهما كبيرة، والأخرى صغيرة، وهما تجتمعان عند بدء عملية الترجمة، انظر الشكل (34).

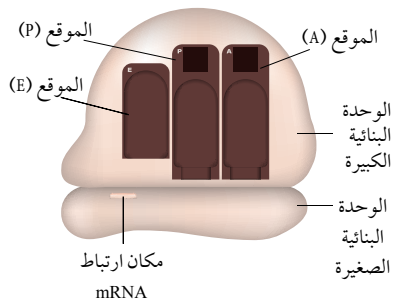
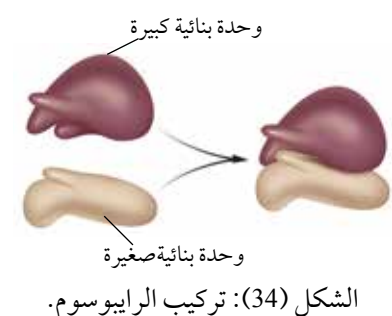
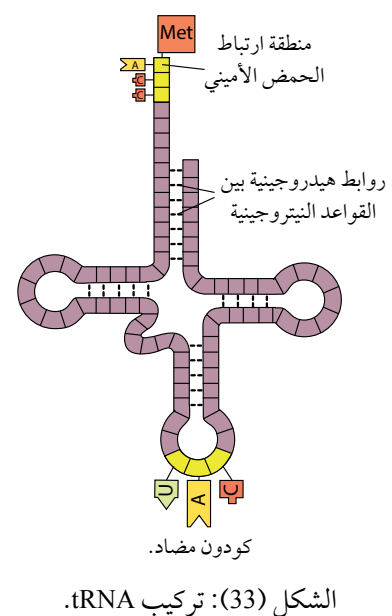
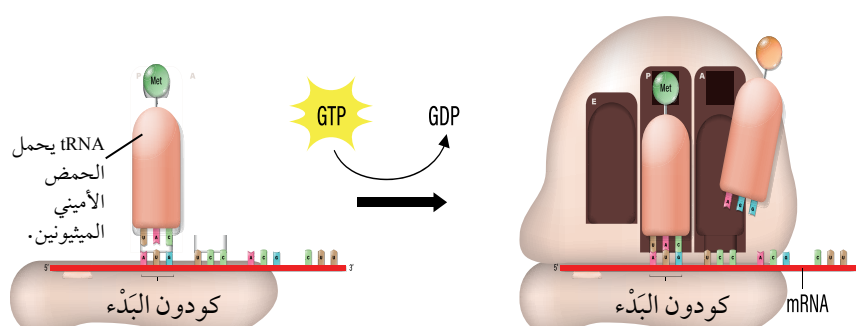
يحتوي الرايوبوسوم الواحد على ثلاثة مواقع مُخصصة لارتباط جزيئات tRNA، انظر الشكل (35)، ويسمي أحدها الموقع (P) Peptidyl -tRNA و هو يرتبط بـ tRNA الحامل لسلسلة عديد البيتيد التي تتكون في أثناء عملية الترجمة. في حين يُسمى آخر الموقع (A) Aminoacyl - tRNA Site، وهو يرتبط بـ tRNA الذي يحمل الحمض الأميني الذي سيضاف إلى سلسلة عديد البيتيد. أمّا الموقع الثالث فيُسمى الموقع (E) Exit site، وهو موقع خروج جزيء tRNA الذي يغادر الرايوبوسوم فارغاً بعد أن يوصل الحمض الأميني.

تمر عملية الترجمة بثلاث مراحل رئيسة، هي: مرحلة بدء الترجمة، ومرحلة استطالة سلسلة عديد البيتيد، ومرحلة انتهاء الترجمة.

مرحلة بدء الترجمة Initiation of Translation

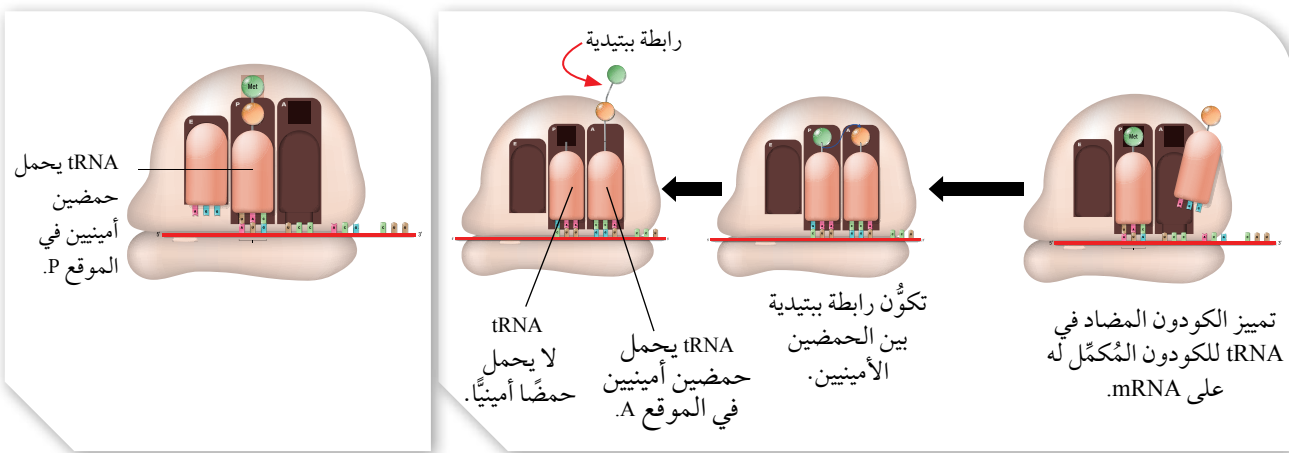
يرتبط جزيء mRNA وجذير tRNA البادي (الذي يُمثل تسلسل النيوكليوتيدات في موقع الكodon المضاد فيه UAC، ويحمل الحمض الأميني الميثنونين) بالوحدة البنائية الصغيرة، فتتكون روابط هيدروجينية بين كodon البدء (AUG) في mRNA والكodon المضاد (UAC) في tRNA، يلي ذلك ارتباط الوحدة البنائية الكبيرة للraiوبوسوم.

يُذكر أن هذه العملية تحتاج إلى عوامل مساعدة، وإلى الطاقة المخزنة في جزيئات غوانوسين ثلاثي الفوسفات GTP، انظر الشكل (36).



الشكل (35): موقع ارتباط جزيئات tRNA في الرايوبوسوم.

الشكل (36): مرحلة بدء الترجمة.



الشكل (37/ب): بدء مرحلة الاستطالة.

الشكل (37/أ): بدء مرحلة الاستطالة.

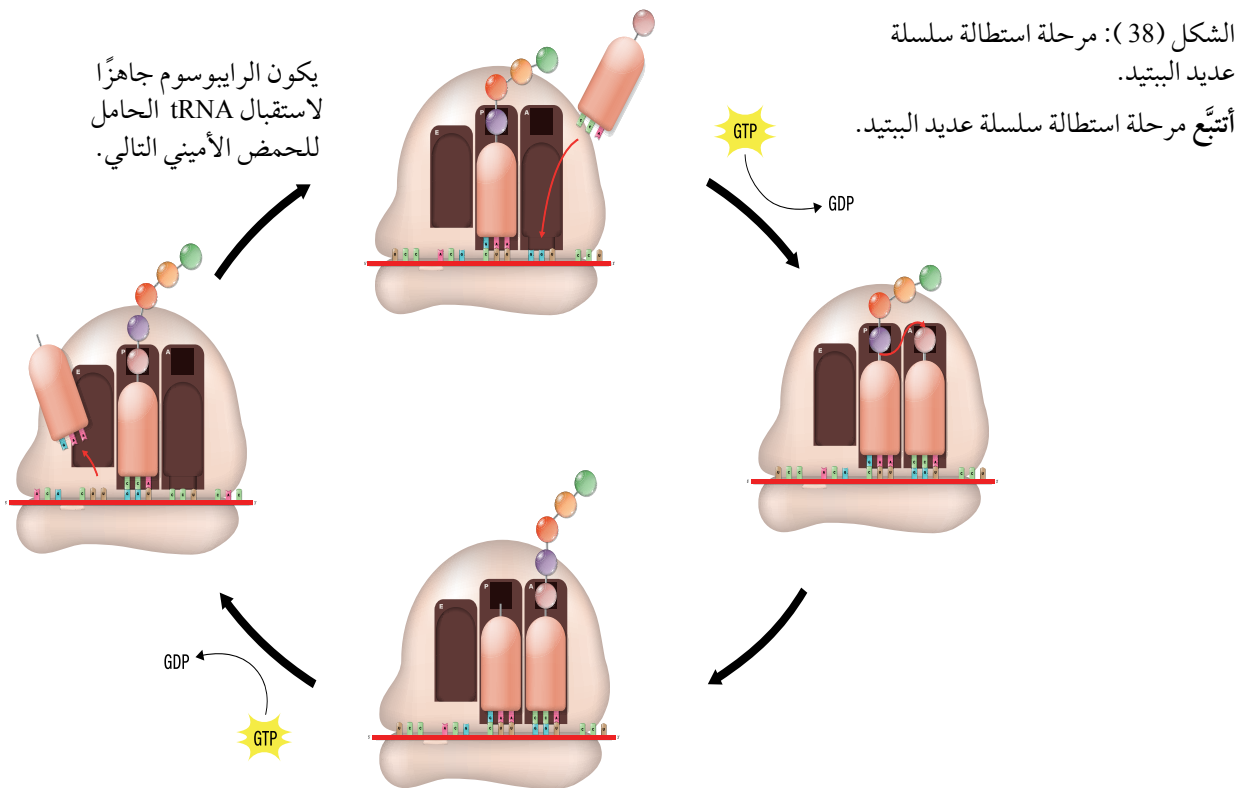
مرحلة استطالة سلسلة عديد البيتيديd Polypeptide Elongation

يستطيع الكودون المضاد في أحد جزيئات tRNA أنْ يُميّز الكودون المُكمّل له في جزيء mRNA الموجود في الموقع (A). عندئذ، يستقبل الموقع (A) في الرايوبوسوم جزيء tRNA الذي يحوي الكودون المضاد المُكمّل للكودون الثاني في جزيء mRNA، ويحمل الحمض الأميني الثاني، فتتكون رابطة بيبيدية بين مجموعة الكربوكسيل في الحمض الأميني الموجود في الموقع (P) ومجموعة الأمين في الحمض الأميني الذي يحمله جزيء tRNA الموجود في الموقع (A)، وبذلك يكون الموقع (A) في هذه اللحظة مشغولاً بـ tRNA حاملاً حمضين أminoines، في حين لا يحمل جزيء tRNA الموجود في الموقع (P) أيَّ حمض أminoini، انظر الشكل (37/أ).

يتحرّك الرايوبوسوم إلى الداخل على سلسلة mRNA بمقدار كودون واحد من النهاية' 5 إلى النهاية' 3؛ ما يؤدّي إلى انتقال جزيء tRNA الموجود في الموقع (P) إلى الموقع (E) خارجاً من الرايوبوسوم، وينتقل جزيء tRNA الموجود في الموقع (A) إلى الموقع (P)، فيصبح الموقع (A) فارغاً وجاهزاً لاستقبال جزيء tRNA جديد يحمل كودوناً مضاداً للكودون التالي في جزيء mRNA، انظر الشكل (37/ب).

✓ **أتحقق:** ما الكودون المضاد في جزيء tRNA البادي؟

تتكرّر الخطوات السابقة لإضافة الحموض الأمينية واحداً تلو الآخر. وتحتاج مرحلة استطالة سلسلة عديد البيتيدي عند إضافة كل حمض أminoini إلى الطاقة المُخزّنة في جزيئات GTP؛ لكي يتمكّن الكودون المضاد في جزيء tRNA من تمييز الكودون في جزيء mRNA، وتحريك الرايوبوسوم بعد تكون الرابطة البيبيدية، انظر الشكل (38).

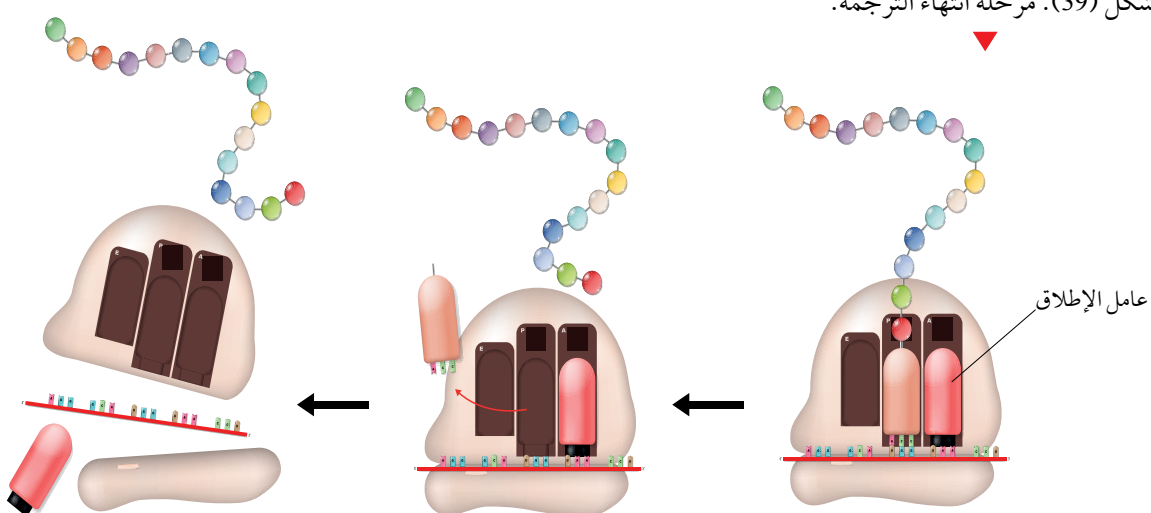


مرحلة انتهاء الترجمة Termination of Translation

عند وصول الرايبيوسوم إلى أحد كودونات الوقف: (UAG)، أو (UAA)، أو (UGA) في جزيء mRNA، فإنَّ الموضع (A) في الرايبيوسوم يستقبل عامل الإطلاق Release factor عوضاً عن جزيء tRNA، فيعمل هذا العامل على تحلُّل الرابطة بين سلسلة عديد البيتيد المُتكوّنة وجزيء tRNA الموجود في الموضع (P)؛ ما يؤدّي إلى تحرُّر سلسلة عديد البيتيد من الرايبيوسوم، ثم انفصال الوحدة البنائية الكبيرة للرايبيوسوم، وانفصال بقية المكوّنات، أنظر الشكل (39).

أتحقّق: ما مبدأ العمل الذي يعتمد عليه عامل الإطلاق؟

الشكل (39): مرحلة انتهاء الترجمة.



التعبير الجيني Gene Expression

تستطيع الخلية تصنيعآلاف البروتينات المختلفة التي تؤدي كل منها وظيفة خاصة بها، غير أن الخلية لا تحتاج إلى هذه البروتينات كلها في الوقت نفسه؛ لذا تعمد إلى تنظيم عملية تصنيع البروتينات، لا سيما وقت التصنيع، والكمية التي تلزمها، في عملية تُسمى **التعبير الجيني Gene Expression**؛ وهي عملية تستخدم فيها الخلية المعلومات الوراثية التي يحملها الجين لبناء جزيء RNA، أو تصنيع بروتين يؤدي وظيفة محددة في الخلية.

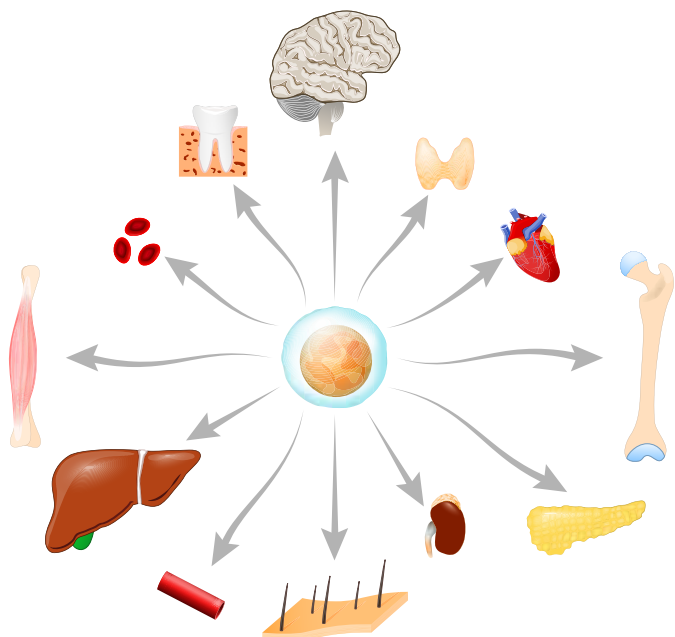
صحيح أن خلايا الكائن الحي عديد الخلايا تحوي كروموسومات تحمل الجينات نفسها، لكن تفعيل التعبير الجيني لجينات معينة دون غيرها يسبب اختلاف البروتينات التي تصنعها خلية ما عن تلك التي تصنعها أخرى، استناداً إلى الوظيفة التي تؤديها كل خلية في الكائن الحي.

يؤثر التعبير الجيني في **تمايز الخلايا Cell Differentiation**. ويُعرف التمايز بأنه عملية تتحول فيها الخلايا غير المُختصة إلى خلايا مُختصة. فمثلاً، في مراحل تكون جنين الإنسان تمايز خلية الزيجوت بعد انقسامها إلى خلايا مختلفة الأنواع، منها: خلايا الكبد، وخلايا الدم، والخلايا العصبية، أنظر الشكل (40).

تطلب عملية التمايز هذه تغيير نمط التعبير الجيني في الخلية، فيصبح للخلية نمط محدد للتعبير الجيني، لا يتغير غالباً طوال مدة حياة الخلية المُختصة.

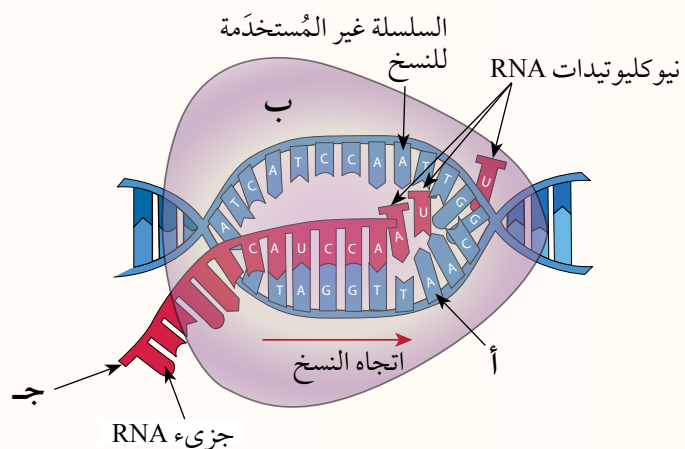
يتأثر التعبير الجيني في الخلايا بعوامل داخلية (من جسم الكائن الحي نفسه) مثل الهرمونات، وعوامل خارجية (من البيئة المحيطة بالكائن الحي) مثل بعض المواد الكيميائية، وعوامل فيزيائية.

◀ الشكل (40): تمايز الخلايا
الجدعية إلى أنواع مختلفة.



مراجعة الدرس

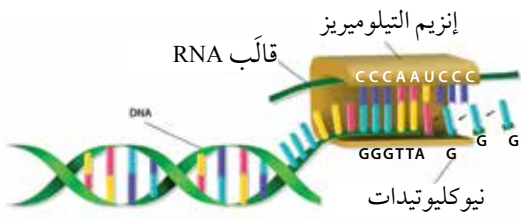
1. ما المقصود بتضاعف DNA شبه المحافظ؟
2. أستنتج: ماذا سيحدث إذا تعرّضت خلية ما في أثناء مرحلة التصنيع إلى عوامل مُثبطة للبروتينات المرتبطة بالسلسل المفردة SSBP؟
3. أُفَسِّر: يعمل إنزيم بادئ RNA على إضافة سلسلة البدء إلى كل سلسلة من سلسلتي DNA المكمّلين.
4. أدرس الشكل الآتي الذي يُبيّن إحدى خطوات النسخ في عملية تصنيع البروتين، ثم أجيّب عن الأسئلة التي تليه:



- أ- ما الخطوة التي يُبيّنها الشكل؟
- ب- ماذا يُمثّل كل من (أ)، و(ب) في الشكل؟
- ج- ما نهاية السلسلة المشار إليها في الشكل؟
5. أوضّح دور التعبير الجيني في عملية تماثيل الخلايا.

الإثراء والتتوسّع

التيلوميرات Telomeres



توجد في نهاية كروموسومات الخلايا حقيقة النوى سلسلة مُتكرّرة من النيوكليوتيدات الطرفية غير مشفرة، تعمل على حماية الجينات في نهايات الكروموسومات من الضياع (الشطب) في أثناء الانقسامات المُتكرّرة للخلية، وُتعرَّف باسم التيلومير Telomere.

تحتَّلُّ الكائنات الحيَّة حقيقة النوى في ما بينها من حيث عدد النيوكليوتيدات في التيلومير؛ ففي خلايا الإنسان الجسمية - مثلاً - توجد سلسلة من ستة نيوكلويوتيدات (3'-TTAGGG-5')، والسلسلة المكملة لها، تتكَرّر عدداً من المرات يتراوح بين (100-1000) مرّة.

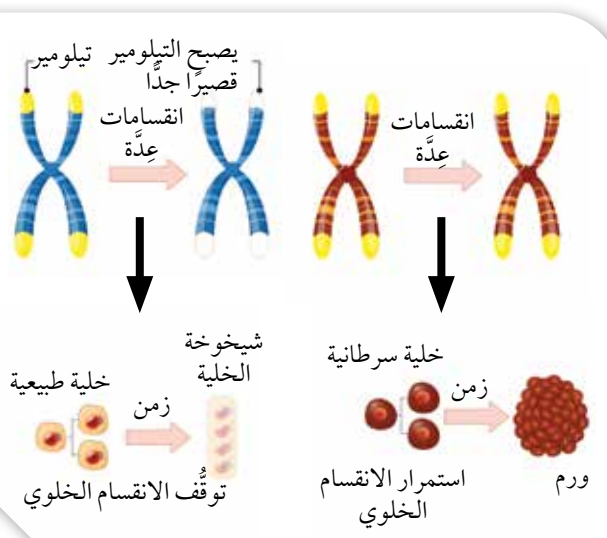
يوجَدُ أيضًا إنزيم يُسمى التيلوميريز telomerase ، ويتكوَّنُ من مُعقد (بروتين - RNA)، ويستخدم RNA الموجود فيه قالباً لإضافة سلسلة مُتكرّرة من النيوكليوتيدات إلى نهاية 3' في الكروموسوم، وهو ينشط في الخلايا الجنينية والخلايا الجسمية الجزئية، ولا ينشط في الخلايا الجسمية الطبيعية المتمايزَة.

بعد إضافة سلسلة مُتكرّرة إلى نهاية 3' في الكروموسوم، يضيف إنزيم بلمرة RNA الباقي سلسلة بادئ إلى السلسلة المُتكرّرة، ثم يعمل إنزيم بلمرة DNA على إضافة النيوكليوتيدات المكملة للسلسلة. تتكَرّر هذه العملية مَرَّاتٍ عِدَّةً للاحفاظ على طول سلسلة التيلومير، إلا أنَّه لا يُمْكِن لمعظم الخلايا الجسمية القيام بهذه العملية؛ نظراً إلى عدم وجود إنزيم التيلوميريز فيها، فيقل طول سلسلة التيلومير

في ظلّ الانقسامات الخلويَّة المُتكرّرة، وتقل قدرتها على الانقسام؛ ما يؤدي إلى شيخوخة الخلية أو موتها.

يُذَكَّرُ أنَّ إنزيم التيلوميريز يكون نشطاً في الخلايا السرطانية؛ ما يحافظ على طول التيلومير فيها، بالرغم من الانقسامات المُتكرّرة؛ لذا تستمرُّ الخلايا في الانقسام.

أَصْمَمَ مَطْوِيَّةً تَعُرض دور التيلوميريز في شيخوخة الخلايا.



مراجعة الوحدة

السؤال الأول:

لكل فقرة من الفقرات الآتية أربع إجابات، واحدة فقط صحيحة، أحدها:

7. يكون الكodon المضاد في جزيء tRNA:
أ. مكملاً ل-DNA.
ب. مطابقاً لمRNA.
ج. مكملاً لمRNA.
د. متماثلاً لجميع الحمض الأميني.
8. عدد مواقع ارتباط tRNA في الريبوسوم هو:
أ. 1 ب. 2 ج. 3 د. 4
9. للانقسام المتساوي أهمية مباشرة في كلٍ مما يأتي باستثناء:
أ. النمو.
ب. التكاثر الالاجنسي.
ج. تعويض الأنسجة التالفة.
د. إنتاج الجاميات.
10. الإنزيم الذي يفصل سلسلتي DNA هو:
أ. الربط.
ب. بلمرة DNA.
ج. الهيليكوز.
د. البدء.
11. يتوج من تضاعف جزيء DNA جزيئان، يتكون كلُّ منها من:
أ. سلسلتين جديدين.
ب. سلسلتين؛ إحداهما جديدة، والأخرى قديمة.
ج. سلسلتين قديمتين.
د. سلسلتين، كلُّ منها تحوي أجزاء جديدة، وأخرى قديمة.
12. تحدث عملية تضاعف DNA في الخلايا حقيقة النوى في:
أ. السيتو بلازم.
ب. الريبوسوم.
ج. النواة.
د. الشبكة الإندو بلازمية.
13. الإنزيم الذي يضيف النيوكليوتيدات المكملة لنيوكليوتيدات السلسلة الأصلية في أثناء تضاعف DNA هو إنزيم:
أ. بلمرة RNA.
ب. بلمرة DNA.
ج. الهيليكوز.
د. النيوكليوز.

مراجعة الوحدة

14. الروابط التي يُحطمها إنزيم الهيليكيز بين سلسلتي DNA هي:

- أ. البيتيدية.
- ب. الأيونية.
- ج. التساهمية.
- د. الهيدروجينية.

15. إحدى الآتية صحيحة في ما يتعلق بالحمض النووي RNA:

- أ. يتكون نتائجه تضاعف DNA.

ب. يتكون من سلسلتين لولبيتين تلتقي إحداهما على الأخرى في الخلايا حقيقة النوى.

ج. تدخل في تركيبه قاعدة نيتروجينية هي الثايمين.

د. ينتج من عملية النسخ.

16. بعد استخدام الحمض الأميني في تصنيع البروتين، فإن جزء tRNA:

أ. ينطلق مرة أخرى، فيرتبط بحمض أميني آخر مقابل للكودون المضاد الذي يحمله.

ب. يُحطم مباشرةً.

ج. يعود إلى النواة، ولا يغادرها.

د. يرتبط بأول حمض أميني يقابلها.

17. جميع الآتية صحيحة في ما يتعلق بعملية النسخ باستثناء:

أ. عدم نسخ جميع DNA ، واقتصر العملية على نسخ جينات معينة فقط.

ب. استخدام سلسلة واحدة فقط من DNA في عملية النسخ.

ج. أداء إنزيم بلمرة DNA دورًا في عملية النسخ.

د. اتجاه النسخ هو من 5' إلى 3'.

18. يعمل إنزيم بلمرة DNA على:

أ. ربط قطع أو كازاكي بعضها البعض.

ج. فك التفاف السلسل في DNA.

ب. ربط النيوكليوتيدات بعضها البعض في أثناء التضاعف.

د. إنتاج جزء RNA أولي.

19. تتكون قطع أو كازاكي عند تضاعف:

أ. السلسلة المتأخرة.

ج. جزء RNA الأولي.

20. اتجاه بناء سلسلة DNA هو:

أ. 3' إلى 5'.

ج. 3' إلى 3'.

ب. 5' إلى 3'.

د. 5' إلى 5'.

21. اتجاه نسخ RNA هو:

أ. 3' إلى 5'.

ج. 3' إلى 3'.

ب. 5' إلى 3'.

د. 5' إلى 5'.

السؤال الثاني:

أملاً الفراغ في الجدول الآتي بالعدد المناسب لكلٍ من التراكيب الواردة فيه، خلية جسمية في الزرافة، علماً بأنَّ كل خلية جسمية تحوي 30 كروموسوماً:

الطور التمهيدي	طور النمو الثاني	طور النمو الأول	
عدد الكروماتيدات الشقيقة:			
الأجسام المركزية:			
المريكلزات:			

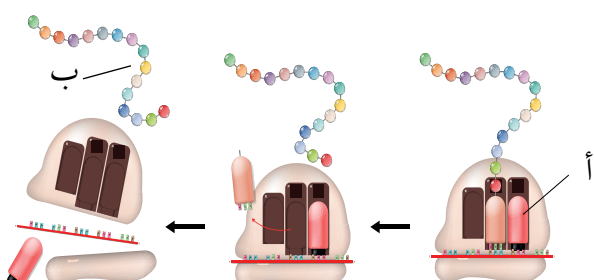
السؤال الثالث:

أُوضِّح مرحلة الاستطالة في عملية تصنيع البروتين.

السؤال الرابع:

أقاربٌ بين كُلٍّ ممَّا يأتي:

- أ- آلية التقىح، وألية تصحيح استئصال النيوكليوتيد من حيث الإنزيمات التي تشارك في كُلٍّ منها.
 ب- جزيء mRNA الأولي، وجزيء mRNA الناضج من حيث وجود الإنترونات، وجود الإكسونات.



السؤال الخامس:

معتمداً الشكل المجاور، أجب عن السؤالين الآتيين:

1. أي مراحل تصنيع البروتينات يُمثلُها الشكل؟
2. إلام يرمز كُلٌّ من (أ)، و(ب)؟

السؤال السادس:

أُوضِّح أهمية tRNA في تصنيع البروتينات.

السؤال السابع:

أتبع آلية تصحيح اختلالات DNA باستئصال النيوكليوتيد.

السؤال الثامن:

أُوضِّح آلية بدء عملية الترجمة.

السؤال التاسع:

أضع إشارة (✓) أو إشارة (✗) إزاء كل عبارة في جدول المقارنة الآتي بين السلسلة الرائدة والسلسلة المتأخرة:

السلسلة المتأخرة	السلسلة الرائدة
	استخدام النيوكليوتيدات الحرة.
	استمرار عملية البناء على نحو متواصل.
	الحاجة إلى إنزيم بلمرة DNA.
	الحاجة إلى إنزيم ربط DNA أكثر من مرة.
	اتجاه الحدوث من '5' إلى '3'.

السؤال العاشر:

أتأمل في ما يأتي سلسلة mRNA الناضج، ثم أجيب عن السؤالين التاليين:

A U G G U U A G C U A G A U G A C G G C U C C G

- ما عدد الحموض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد الناتجة من ترجمة سلسلة mRNA؟
- ما عدد جزيئات tRNA التي يمكن استخدامها في ترجمة هذه السلسلة؟

السؤال الحادي عشر:

أقاربٌ بين تضاعف DNA ونسخ RNA كما في الجدول الآتي:

نسخ RNA	تضاعف DNA
	الإنزيمات المستخدمة في بناء السلسلة.
	عدد سلاسل DNA المستخدمة.
	حدوث التصحيح الذاتي في أثناء العملية.

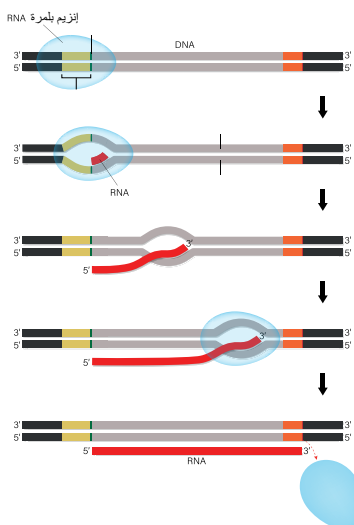
السؤال الثاني عشر:

أصل بين المصطلح العلمي والوصف المناسب له في ما يأتي:

يحمل المعلومات الوراثية من النواة إلى السيتوبلازم.	الكودون المضاد
عملية فك شيرفة mRNA، وتصنيع البروتين.	الرنايوزوم
ثلاث قواعد تكون في إحدى نهايات tRNA.	تضاعف DNA
تصنيع mRNA باستعمال إنزيم بلمرة RNA في النواة.	الكودون
ثلاث قواعد تحدد الحمض الأميني الذي سيستخدم في أثناء عملية الترجمة.	النسخ
تحدث فيه عملية الترجمة.	الترجمة
يصنع نسخة عن نفسه.	mRNA

السؤال الثالث عشر:

أُوضّح أيّ مراحل تصنيع البروتين الرئيصة التي يُمثّلها الشكل الآتي، مُبيّناً خطواتها.



السؤال الرابع عشر:

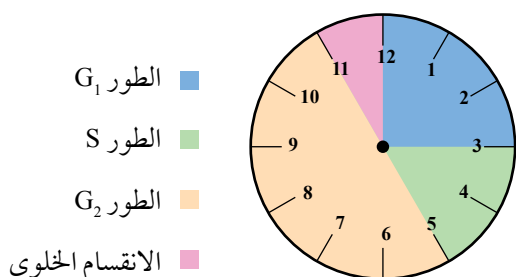
أُنشئ جدولًا للمقارنة بين الانقسام المتساوي والانقسام المنصف من حيث: الأهمية، وعدد الخلايا الناتجة، ونوع الخلايا التي يحدث فيها الانقسام، وعدد الكروموسومات في الخلايا الناتجة.

السؤال الخامس عشر:

أُتوقّع: إذا حدثت عملية العبور أكثر من مرّة خلال الانقسام الواحد، وفي موقع مختلف من الكروموسوم نفسه، فما تأثير ذلك في التنوّع الجيني للكائنات الحيّة؟

السؤال السادس عشر:

أدرس الشكل المجاور الذي يُبيّن دورة خلية يستغرق إكمالها 12 ساعة، ثم أجيّب عن الأسئلة الآتية:



1. ما الطور الذي ستكون فيه الخلية الساعة 6:30؟

2. أحسب عدد الدقائق اللازمة لتضاعف DNA.

3. أُتوقّع: في أيّ طور ستكون الخلية بعد 7 ساعات من الساعة 9؟

4. في أيّ وقت تعرّيًباً ستحدث عملية الانقسام الخلوي؟

5. في أيّ وقت ستُضاعف الخلية عُصيّاتها؟

السؤال السابع عشر:

توقف عملية الانقسام إذا لم ترتبط الخيوط المغزلية على نحوٍ مُناسب بالقطع المركزية.

أُفسر: لماذا تحتوي الخلايا السرطانية على عدد من الكروموسومات أكثر من الخلايا الطبيعية، أو أقل منها؟

السؤال الثامن عشر:

أُوضّح المقصود بكلٍّ من السايكيلينات، وبروتينات الفسفرة المعتمدة على السايكيلين، مُبيّناً دور كلٍّ منهم في تنظيم دورة الخلية.

مسرد المصطلحات

(أ)

الأسموزية الكيميائية Chemiosmosis: عودة البروتونات H^+ نتيجة فرق التركيز على جنبي الغشاء الخلوي عن طريق إنزيم إنتاج ATP.

إشارات التقدُّم Go-ahead Signals: إشارات تُحفِّز انتقال الخلية إلى المرحلة اللاحقة أو الطور اللاحق.

إشارات التوقُّف Stop Signals: إشارات تعمل على بقاء الخلية في الطور أو المرحلة، وعدم انتقاضها إلى المرحلة التالية أو الطور الذي يليه.

الإشارات الخلوية Cellular Signals: مجموعة من المواد الكيميائية التي معظمها بروتينات، وهي تُصنَّف بحسب مصدرها إلى إشارات داخلية، وإشارات خارجية.

إشارات الموت المُبرمج للخلية Apoptosis signals: إشارات تعمل على تنشيط جينات تُسَبِّبُ في إنتاج إنزيمات تُحْطِمُ مُكوِّنات في الخلية؛ ما يؤدّي إلى موتها.

إنزيم ربط DNA DNA Ligase: إنزيم يربط قطع DNA بأخرى مجاورة عن طريق تكوين روابط فوسفاتية ثنائية إسترية بين النيوكليوتيدات؛ وهو الإنزيم الذي يربط قطع أوكازاكي بعضها البعض.

إنزيمات الفسفرة المُعتمدة على السايكلين Cyclin-Dependent Kinases Cdks: إنزيمات تعمل -بعد ارتباطها بالسايكلين- على إضافة مجموعة فوسفات إلى البروتين الهدف في عملية تُسَمَّى الفسفرة. وقد تؤدي فسفرة البروتينات إلى تحفيزها أو تشبيطها بحسب حاجة الخلية.

الانقسام المُنصَّف Meiosis: أحد أنواع الانقسام الخلوي الذي يمرُّ بمراحلتين أساستين، ويؤدي إلى إنتاج الجاميتات؛ وهي خلاياً أحادية المجموعة الكروموموسومية.

انقسام النواة Karyokinesis: انقسام نواة الخلية إلى نوتين مُتماثلين، وهو ما يحدث على نحوٍ مُشَابِهٍ في جميع الخلايا حقيقة النوى.

(ب)

البروتينات المرتَبطة بالسلسلة المفردة Single Strand Binding Proteins SSBP: بروتينات تمنع إعادة ارتباط السلسلتين إحداهما بالأُخري مَرَّةً ثانيةً بعد فصلهما عن طريق إنزيم الهيليكيز.

البناء الكيميائي Chemosynthesis: إنتاج بعض الكائنات الحَيَّة الدقيقة اللاهوائية مواد عضوية باستخدام المواد التي تتآكسد بسهولة، بوصفها مصدراً للإلكترونات مثل S_2H ، بدلاً من الماء.

(ت)

التجدد Regeneration: تعويض بعض الكائنات الحية عديدة الخلايا أجزاءً فقدتها من أجسامها عن طريق الانقسام المتساوي.

التحلل الغلوكولي Glycolysis: المرحلة الأولى من التنفس الخلوي؛ وهو سلسلة من التفاعلات الكيميائية التي تحدث في السيتوبلازم ، ولا تحتاج إلى أكسجين.

التخمر Fermentation: عملية تحدث في السيتوبلازم عند عدم توافر كميات كافية من الأكسجين. وهو يصنف إلى أنواع عديدة بحسب ناتجه النهائي، منها: تخمر حمض اللاكتيك، والتخمر الكحولي.

الترجمة Translation: عملية تحدث في السيتوبلازم عن طريق الريبوسوم، وستستخدم فيها المعلومات الوراثية التي يحملها mRNA لبناء سلسلة عديد الببتيد.

تضاعف DNA: عملية تنظمها إنزيمات عديدة، وفيها تنتج نسختان متماثلتان من DNA لكل جزيء DNA تحدث له هذه العملية.

تضاعف شبه المحافظ Semiconservative Replication: تضاعف جزيء DNA، بحيث يحتوي كل جزيء سلسلتين؛ إحداهما من DNA الأصل (أي سلسلة أصلية)، والأخرى جديدة ومكملة لها.

التعبير الجيني Gene Expression: عملية تستخدم فيها الخلية المعلومات الوراثية التي يحملها الجين لبناء جزيء RNA، أو تصنيع بروتين يؤدي وظيفة محددة في الخلية.

التفاعلات الضوئية Light reactions: تفاعلات تحتاج إلى الضوء، وتحدث في أغشية الثيالاكويدات.

تمايز الخلايا Cell Differentiation: عملية تتحول فيها الخلايا غير المتخصصة إلى خلايا متخصصة.

التيلوميرات Telomeres: سلسلة مكررة من النيوكليوتيدات الطرفية، تعمل على حماية الجينات الطرفية في الكروموسومات من الضياع (الشطب) في أثناء الانقسامات المكررة، وتوجد في نهاية كروموسومات الخلايا حقيقية النوى.

التيلوميريز Telomerase: إنزيم يتكون من معقد بروتين-RNA، ويستخدم RNA الموجود فيه قالبًا لإضافة النيوكليوتيدات إلى نهاية '3' في الكروموسوم.

(ح)

حلقة كالفن Calvin Cycle: حلقة لا تحتاج تفاعلاتها إلى الضوء، وتحدث في اللحمة.

حلقة كربس Krebs Cycle: الخطوة الثانية من عملية التنفس الهوائي، وهي تحدث في الحشوة داخل الميتوكندريا، وتسمى أيضًا حلقة حمض السكريك Citric Acid Cycle.

(د)

الدهون الثلاثية **Triglycerides**: أحد أنواع الليبيدات. وهي تتكون من اتحاد جزيء واحد من الغليسروول مع ثلاثة جزيئات من الدهنية بروابط تساهمية إسترية.

دورة الخلية **Cell Cycle**: دورة تبدأ منذ تكون الخلية نتيجة انقسام خلية ما، وتنتهي بانقسامها هي نفسها، وإنماج خليتين جديدين.

(ر)

الرابطة الفوسفاتية ثنائية الإستر **Phosphodiester Bond**: رابطة تربط النيوكليوتيدات بعضها البعض داخل السلسلة الواحدة في الحمض النووي.

(س)

السايكلينات **Cyclins**: مجموعة من البروتينات، توجد في معظم الخلايا حقيقة النوى، وتصنّع في أثناء دورة الخلية، وتحطم خلاها سريعاً. وهي تُصنّف إلى أربعة أنواع رئيسة، تؤدي دوراً في تنظيم دورة الخلية؛ بتحفيزها إنزيمات.

الستيرويدات **Steroids**: أحد أنواع الليبيدات. وهي تتكون من أربع حلقات كربونية مُلتَحِمة؛ ثلاث منها سداسية، وواحدة خماسية، إضافةً إلى مجموعة كيميائية ترتبط بالحلقة الرابعة، وتختلف من ستيرويد إلى آخر.

السُّكَّريات الأحادية **Monosaccharides**: أبسط أنواع الكربوهيدرات، وصيغتها العامة هي CH_2O_n ، حيث n عدد ذرّات الكربون في السُّكَّر الأحادي.

السُّكَّريات الثنائية **Disaccharides**: سُكَّريات يتكون كل منها من وحدتين من السُّكَّريات الأحادية، ترتبطان معًا برابطة تساهمية غالاكتوسيدية.

السُّكَّريات المتعددة **Polysaccharides**: سُكَّريات يتكون كل منها بارتباط ثلاث وحدات من السُّكَّريات الأحادية أو أكثر بروابط تساهمية غالاكتوسيدية.

(ط)

طاقة التنشيط **Activation energy**: الطاقة اللازمة لبدء التفاعل الكيميائي.

طور التضاعف **(S) Phase**: طور يتضاعف فيه DNA، وتحوي نواة الخلية في نهايته مثلي كمية المادة الوراثية.

طور النمو الأول **(G1) Phase**: أول أطوار دورة الخلية. وفيه تنمو الخلية، ويزاد حجمها وعدد العُضيات فيها، فضلاً عن أدائها (الخلية) أنشطتها ووظائفها الخلوية الطبيعية.

طور النمو الثاني (G2): طور يستمر فيه نمو الخلية، فيزداد حجمها، فضلاً عن أدائها أنشطتها ووظائفها الخلوية الطبيعية، إلى جانب استعدادها للانقسام؛ إذ تبدأ بإنتاج البروتينات التي تُصنَّع منها الخيوط المغزلية (الأنيبيات الدقيقة).

(ع)

العبور Crossing Over: عملية تبادل قطع بين الكروماتيدات غير الشقيقة في الكروموسومات المتماثلة والقريبة جدًا من بعضها.

(ف)

الفسفرة التأكسدية Oxidative Phosphorylation: عملية إنتاج ATP عن طريق سلسلة نقل الإلكترون، والأسموزية الكيميائية، وهي تتضمَّن تفاعلات أكسدة واحتزال.

(ل)

الليبيدات المفسَّرة Phospholipids: أحد أنواع الليبيدات. وهي تتكون من جزيء غليسروول يرتبط بمجموعة فوسفات، وبجزيئين من الحموض الدهنية.

(م)

مُرافق الإنزيم Coenzyme: عوامل عضوية مساعدة للإنزيمات، بعضها تؤدي دوراً في تفاعلات الأكسدة والاحتزال التي تحدث في الخلية، مثل: NAD⁺ وFAD المستخدمة في عملية التنفس الخلوي، وNADP⁺ المستخدمة في عملية البناء الضوئي.

المرحلة البينية Interphase: مرحلة تمثِّل غالباً ما نسبته 90% من دورة الخلية، وتنمو في أثنائها الخلية، ويتضاعف فيها عدد الكروموسومات تمهيداً للانقسام الخلوي.

المركبات العضوية الحيوية Bioorganic Compounds: مركبات كيميائية توجد في أجسام الكائنات الحية، ويدخل في تركيبها بصورة أساسية ذرات الكربون والهيدروجين، ويدخل في تركيب بعضها أيضاً ذرات عناصر أخرى، مثل: النيتروجين، والأكسجين.

معدَّ الإنزيم - المادة المتفاعلة Enzyme- Substrate Complex: مركب يتكون من ارتباط المادة المتفاعلة بالموقع النشط في الإنزيم.

منطقة التصالب Chiasma: نقطة حدوث تقاطع بين الكروماتيدات غير الشقيقة في الكروموسومات المتماثلة والقريبة جدًا من بعضها.

الموقع النشط Active Site: تجويف يتكون من حوض أمينية معينة، ويمثل مكان حدوث التفاعل، ويعمل غالباً ترتبط به المادة التي يؤثُّر فيها الإنزيم.

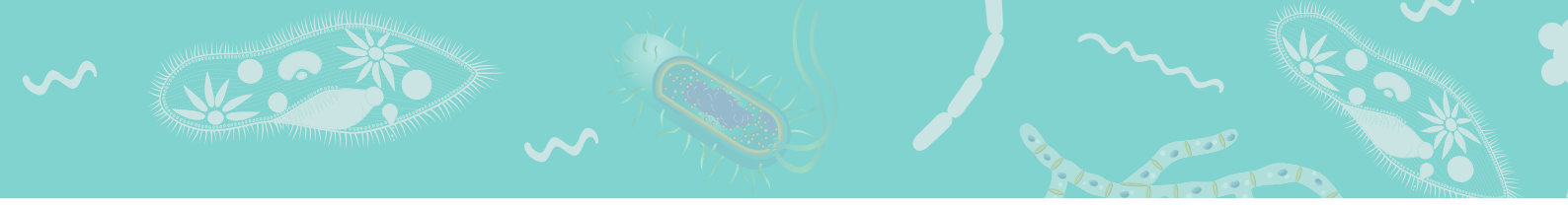
(ن)

النسخ: عملية تحدث في النواة، وتتضمن إنتاج جزيء RNA مكمل لجزء من إحدى سلسلتي DNA باستعمال إنزيمات بلمرة RNA وعوامل النسخ المختلفة.

النظام الضوئي: Photosystem: نظام أصياغ يوجد في أغشية الشالياكويديات، وهو يتألف من مركز تفاعل يحتوي على زوج خاص من الكلوروفيل A، ومستقبل إلكترون أولي. ويحيط مركز التفاعل بأصياغ أخرى، مثل: الكلوروفيل ب، والكاروتين.

نقاط المراقبة: Checkpoints: نقاط محددة في دورة الخلية تنظم فيها الدورة. وتوجد نقاط مراقبة عديدة، ولكن نقاط المراقبة: G1، و G2، و M هي الرئيسية منها.

1. Pierce B., **Genetics A Conceptual Approach**, 7th edition, Macmillan Learning, 2020.
2. Alberts B., and others., **ESSENTIAL CELL BIOLOGY**, 4th edition, Garland Science, Taylor & Francis Group, LLC, 2014.
3. Snustad P. and Simmons M., **Principles of Genetics**, 7th edition, Wiley & Sons, Inc., 2016.
4. Geoffrey M. Cooper., **The Cell A Molecular approach**, 8th edition, Oxford University Press, 2019.
5. Iwasa J. and Marshel W., KARP'S, **CELL AND MOLECULAR BIOLOGY CONCEPTS AND EXPERIMENTS**, 8th edition, Wiley & Sons, Inc., 2016.
6. Martindill,D., and others., **Cambridge International AS & A Level Biology**, Student's Book Collins, 2020.
7. Miller K. and Levine J., **biology**, Pearson. 2012.
8. Pollard T.D., and others., **CELL BIOLOGY**, 3rd edition, Elsevier, Inc., 2017.
9. Urry L. and others., **Biology**, 12th edition, Pearson education, INC., Boston, MASS., USA, 2021



الموقع الإلكتروني:

1. <https://insights.globalspec.com/article/13728/papaya-enzyme-makes-for-an-organic-solar-cell>
2. <https://www.caltech.edu/about/news/artificial-leaf-harnesses-sunlight-efficient-fuel-production-47635>
3. https://www.researchgate.net/publication/280491078_Artificial_photosynthesis_for_the_conversion_of_sunlight_to_fuel
4. <https://phys.org/news/2021-08-artificial-photosynthesis-technology-emerging.html>
5. <https://www.bnl.gov/chemistry/AP/research.php>
6. <https://www.scientificamerican.com/article/electricity-carrying-bacteria-lead-to-new-applications-and-new-questions/>
7. <https://www.quantamagazine.org/electron-eating-microbes-found-in-odd-places-20160621/>
8. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31278989/>
9. https://www.jstage.jst.go.jp/article/fishsci1994/69/3/69_3_644/_pdf
10. <https://web.uri.edu/wetherbee/biochemical-and-physiological-adaptations-to-depth-in-deep-sea-sharks/>
11. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/3042201/>
12. <https://blogs.cornell.edu/cibt/labs-activities/labs/elodea/>

بِسْمِ اللّٰهِ الرَّحْمٰنِ الرَّحِيْمِ
تَعَالٰى