

**تطبيقات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية
في مجال الكائنات بسيطة التركيب
(البكتريا والفيروسات والطحالب والفطريات والمتعضيات)**

سلسلة:

جولات في عالم البيوتكنولوجيا

والهندسة الوراثية

٢- تطبيقات البيوتكنولوجيا

والهندسة الوراثية في مجال

الكائنات بسيطة التركيب

إعداد:

صفاء أحمد شاهين

الناشر:

دار

التقوى

للنشر والتوزيع

٨ شارع زكى عبد العاطى

(من شارع عمر بن الخطاب)

عرب جسر السويس - القاهرة.

ت: ٢٢٩٨٩٩٤٣

المدير المسئول/ محاسب

عبد الناصر إبراهيم إمام

جميع حقوق الطبع والنشر محفوظة

للناشر ولا يجوز إعادة طبع أو اقتباس

جزء منه بدون إذن كتابى من الناشر.

الطبعة الأولى: ١٤٢٨ هـ - ٢٠٠٧ م

رقم الإيداع: ٢٧١١ / ٢٠٠٧

I. S. B. N. 977-5840-55-4

كمبيوتر: ٠١١١٦٧٥٤٨٦

جولات فى عالم البيوتكنولوجيا
والهندسة الوراثية

3

تطبيقات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية

فى مجال الكائنات بسيطة التركيب

(البكتريا والفيروسات والطحالب والفطريات والتمعضيات)

Applications of Biotechnology
and Genetic Engineering
at
(Micro Organismes)

إعداد

صفاء أحمد شاهين

دراسات عليا فى علم الحيوان

جامعة عين شمس

الناشر

دار التقوى

للنشر والتوزيع

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

﴿ظَهَرَ الْفَسَادُ فِي الْبَرِّ وَالْبَحْرِ بِمَا كَسَبَتْ أَيْدِي النَّاسِ لِيُذِيقَهُمْ بَعْضَ الَّذِي عَمَلُوا لَعَلَّهُمْ يَرْجِعُونَ﴾ (٤١) قُلْ سِيرُوا فِي الْأَرْضِ فَانظُرُوا كَيْفَ كَانَ عَاقِبَةُ الَّذِينَ مِنْ قَبْلُ كَانَ أَكْثَرُهُمْ مُشْرِكِينَ ﴿٤٢﴾ فَأَقِمْ وَجْهَكَ لِلدِّينِ الْقِيمِ مِنْ قَبْلِ أَنْ يَأْتِيَ يَوْمٌ لَا مَرَدَّ لَهُ مِنَ اللَّهِ يَوْمَئِذٍ يُصَدِّعُونَ ﴿٤٣﴾ مَنْ كَفَرَ فَعَلَيْهِ كُفْرُهُ وَمَنْ عَمِلَ صَالِحًا فَلَأَنْفُسِهِمْ يَمْهَدُونَ ﴿٤٤﴾

[الروم]

﴿إِنْ يَدْعُونَ مِنْ دُونِهِ إِلَّا إِنَاثًا وَإِنْ يَدْعُونَ إِلَّا شَيْطَانًا مَرِيدًا﴾ (١١٧) لَعَنَهُ اللَّهُ وَقَالَ لَأَتَّخِذَنَّ مِنْ عِبَادِكَ نَصِيبًا مَفْرُوضًا ﴿١١٨﴾ وَلَا أَضِلُّهُمْ وَلَا أُمْنِيَهُمْ وَلَا مَرْنَهُمْ فَلْيَبْتِكُنْ آذَانَ الْأَنْعَامِ وَلَا مَرْنَهُمْ فَلْيَغْيِرَنَّ خَلْقَ اللَّهِ وَمَنْ يَتَّخِذِ الشَّيْطَانَ وَلِيًّا مِنْ دُونِ اللَّهِ فَقَدْ خَسِرَ خُسْرَانًا مُبِينًا ﴿١١٩﴾ يَعِدُهُمْ وَيُمْنِيَهُمْ وَمَا يَعِدُهُمُ الشَّيْطَانُ إِلَّا غُرُورًا ﴿١٢٠﴾ أُولَئِكَ مَأْوَاهُمْ جَهَنَّمُ وَلَا يَجِدُونَ عَنْهَا مَحِيصًا ﴿١٢١﴾

[النساء]

﴿صدق الله العظيم﴾



بسم الله الرحمن الرحيم

مقدمة السلسلة

جولات في عالم البيوتكنولوجيا

والهندسة الوراثية

● إلقاء الضوء على مفهوم البيوتكنولوجيا ... وأطوارها المختلفة:

عالم البيوتكنولوجيا (التكنولوجيا الحيوية - Biotechnology) هو عالم حقيقى .. نعيشه .. موجود على الأرض .. بدأ بالتكنولوجيا الحيوية التقليدية منذ آلاف السنين باستخدام الإنسان القديم للكائنات الحية الدقيقة [كوسيط حيوى] - [دون معرفته بها على وجه التحديد]؛ وذلك فى غذائه بتخمير الخبز والخمور من الفواكه وصناعة الجبن والقشدة والبيرة (بعملية التخمير Fermentation) لتعطى للغذاء الطعم المقبول وقيمة غذائية عالية، ولن ننسى أن لأجدادنا المصريين القدماء دورهم البارز فى هذا المجال.

* وفى الخمسينات من القرن العشرين .. كانت هناك البيوتكنولوجيا الصناعية التى تستغل أنواعاً عديدة من الميكروبات لإنتاج مواد مثل: [الأسيتون - والبوتانول Butanol]، كما استغلت الخلايا الحيوانية فى إنتاج البنسلين، والفاكسينات ضد البكتيريا والفيروسات المسببة للأمراض، وسبق هذه الفترة استغلال هذه الميكروبات فى المجال العسكرى لتصبح أسلحة بيولوجية فتاكة؛ تستخدمها الدول المنتجة لها لإرهاب دول أخرى !!

* فالتكنولوجيا الحيوية ليست إذأ وليدة الآن فقط؛ ولكنها منظومة فنية يتداخل فيها العلم مع الصناعة .. أوجدت لنا ذلك الطعم المقبول والقيمة الغذائية العالية فى صناعات الخبز والخمور، والجبن والبيرة .. وإعداد بعض أنواع

الألياف النباتية وتجهيزها لصناعة الكساء .. وقدمت لنا الدواء .. وأيضاً أسلحة الشر !!

* وكلما ازدادت معارف الإنسان وتجاربه ودراساته على مر الزمان كلما تمكنت «التكنولوجيا الحيوية» من الاستفادة أكثر بما يوجد في البيئة ، وبالتالي تتزايد وتنوع تطبيقاتها لتخدم الصناعات المتعددة والمتجددة ، والتي لم تعد تعتمد على نشاط الكائنات الحية الدقيقة فقط - كما سبق وذكرنا - ولكن أصبحت تعتمد على نشاط وسائط حيوية أخرى مثل الخلايا والأنسجة النباتية والحيوانية .. بل وخلايا مأخوذة من أجنة حيوانية ، والإنزيمات والهرمونات ، والفيروسات كحاملة للجينات .. إلخ .

ذلك كله بمساعدة وتداخل العديد من العلوم والتكنولوجيا مثل علوم الوراثة والمناعة ، وبيولوجيا الخلية ، والكيمياء الحيوية ، وهندسة العمليات ، والهندسة الكيميائية ، واكتشاف أسرار المادة الوراثية بنواة الخلية ، والجزئىء ، وتكنولوجيا المعلومات ، والاتصالات ، والحاسوب ، والإنترنت ، ومعالجة البيانات ، ومكونات البيئة وعلوم الأرض ، والإيكولوجيا ، وتكنولوجيا المواد الذكية ، وتقانة النانو ، والمحاكاة الحيوية ؛ وصنعت منها ضفيرة واحدة ليصبح لدينا عالم التكنولوجيا الحيوية (البيوتكنولوجيا Biotechnology) بمفهومها الحديث ، والتي تطورت عبر مراحلها المختلفة لتأخذ دورها البالغ الأهمية فى وقتنا الحالى ، وتصبح محور الاهتمام والحديث ، وتكنولوجيا القرن المقبل ، يبحث الجميع عن فوائدها والخواف المحتملة منها .

* ويمكن إجمال مفهوم البيوتكنولوجيا الحديثة وفق ما تبين لنا :

«فى أنها القدرة على استخدام المعارف المختلفة والمتعلقة بالكائنات الحية ، وحسن الاستفادة بكل المهارات والابتكارات فى كافة المجالات ، ودراساتها جيداً على أسس علمية ، حتى يمكن تطبيقها على الكائنات الحية أو مشتقاتها للحصول على أقصى منفعة بالطرق الحيوية الحديثة ، ومن هذه التطبيقات نذكر

تطبيقات لاستحداث أو تعديل من أداء الكائن الحى لما يخدم الإنسان والبيئة وأيضاً الكائن الحى نفسه.

* كلما ازداد استيعاب الشعوب للتكنولوجيا الحيوية؛ ازداد وتحسن مستواها الاجتماعى والاقتصادى..

*أطوار البيوتكنولوجيا الحديثة:

... إذا حاولنا الاقتراب من عالم البيوتكنولوجيا والتجول فى أنحائه المختلفة .. فسنجد أنه لن يتيسر ذلك (سنجد صعوبة بالغة) نظراً لكثرة تقنياته وتشعبها، وتداخلها والتي ينتج عنها تطبيقات كثيرة ... لذا فالأنسب أن نجد مذخلاً مناسباً للتجول من خلاله بين ثنايا هذا العالم الكبير، ومعرفة بعض من تطبيقاته الهامة فى حياتنا.

* ومن بين مداخل عدة ... اخترنا أن يكون مدخلنا هو بإلقاء الضوء على ما يمكن أن نطلق عليه مجازاً (بأطوار البيوتكنولوجيا الحديثة) أو [مراحلها الرئيسية]، والتي نرى أنها بدأت منذ القرن التاسع عشر [حيث تم فى هذا الوقت دفع البيوتكنولوجيا بقوة نحو التقدم، وطراً عليها تطورات متلاحقة سريعة أسهمت فى وصولها لما نعيشه الآن، وتميزت البيوتكنولوجيا منذ ذلك الحين بأسلوب جديد للتعامل مع الكائن الحى أو مشتقاته .. مختلف على ما سبق هذا القرن، ولقد اجتهدنا فى ترتيبها بحسب ظهور وشيوع كل منها (كل طور) حتى نصل للقرن الحادى والعشرين مع الأخذ فى الاعتبار أنها متفاعلة ومتداخلة مع بعضها باستمرار لتثمر لنا الكثير من التكنولوجيا الجديدة.

١. طور زراعة الأنسجة النباتية.

والذى يقصد به نمو خلايا أو أنسجة أو أجزاء نباتية فى أوانٍ خاصة تحتوى على بيئات مغذية - [تحت ظروف خاصة] - والتي تفيد المراجع بأن بداياتها كانت عام ١٨٤٠م.

٢. طور مرحلة الإخصاب خارج الرحم.

والذى ترجع بدايات ظهوره إلى محاولات مُربى الماشية للاستفادة من تقنية استخراج الحيوانات المنوية المرغوب فى صفاتها وتجميدها فى بنوك الأمشاج، ثم إعادة استخدامها فى تلقيح إناث الحيوانات بها للحصول على أجيال من الماشية ذات صفات مرغوبة، ويُذكر أنه تم الحصول على أول عجل بهذه الطريقة عام ١٩٥٢م.

وتزداد هذه التقنية تطوراً، ويستفاد منها مع البشر حتى نصل لعام ١٩٧٨م حيث تم فيه ولادة أول طفل أنابيب بشرى وهى الطفلة [لويزا براون] .

٣. طور نقل وزراعة الأعضاء.

حيث كان هناك الكثير من المحاولات لكن يؤرخ فى عام ١٩٥٤م بأنه تمت أول عملية ناجحة لزراعة الأعضاء فى البشر .. تم فيها نقل كلية إلى مريض مأخوذة من توأمه .

٤. طور الهندسة الوراثية.

تم الإعلان عن ميلاد تقنية الهندسة الوراثية فى عام ١٩٧٣م، وتمكن الباحثون من خلالها بإجراء معالجات الحامض النوى والتى يدخل فى إطارها «مجموعة تقنيات» تضم استنساخ الجين أو شريط الدنا الوراثى المنقول ، وتمديد جزيء الدنا وتقصيره بالإضافة أو الحذف لأجزاء منه (لإظهار صفات جديدة أو حذف صفات غير مرغوبة بالكائن الحى) .

* وترتب على هذا الفهم ميلاد الكثير من التقنيات الجديدة والتطبيقات ..
وسنخصص لهذه التطبيقات ثلاثة كتب من السلسلة وهى:

أ- تطبيقات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية فى مجال الكائنات البسيطة التركيب .

ب- تطبيقات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية فى مجال الحيوان .

ج- تطبيقات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية فى مجال النبات .

* وكما أن للبيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية وجهها المشرق النافع للبشر .. فهناك وجه آخر ملء باخاوف والمساوىء، والذي سيكون لنا معه لقاء فى أحد أجزاء السلسلة بعنوان «الوجه الآخر للبيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية» .

٥.طور الاستنساخ.

رغم أن تقنية الاستنساخ بدأت منذ سنوات تعتبر طويلة [تجارب هارفى على بويضات القنافظ عام ١٩٣٦م، وتجارب لورتسن عام ١٩٥٠م على الأميبيا، وتجارب چون چوردن عام ١٩٦٢م على الضفادع] إلا أن الكثيرين منا لم يلتفت إليه إلا منذ سنوات قليلة بعد الإعلان عن استنساخ النعجة دوللى، والتي أعلن عن ولادتها فى ٢٦ يوليو من عام ١٩٩٦م، وتوالى وراءها مسلسل الاستنساخ ليشمل أنواعاً كثيرة من الحيوانات .. بل والبشر .. وظهر أيضاً نوع آخر من الاستنساخ هو الاستنساخ العلاجى، وسيكون لنا لقاء مع تقنية الاستنساخ وأنواعه وتطبيقاته والظريف والمفيد منها فى أحد كتب السلسلة .

٦.طور[مـرحلة] تفاعل والتقاء البيوتكنولوجيا مع تكنولوجيا الاتصالات والمعلومات [عصر البيونى] والتقاءها مع تكنولوجيا جديدة مثل: تكنولوجيا المواد الذكية، والتكنولوجيا المجهرية، وتقانة النانو، والمحاكاة الحيوية .. وسيكون لنا معها أيضاً لقاء .

... عزيزى القارئ ... أرجو أن تكون أجزاء هذه السلسلة المتواضعة هى بوابة العبور للدخول إلى عالم البيوتكنولوجيا .. لتتجول معاً بين ثناياها وأطوارها الستة وتطبيقاتها المختلفة . لتتعرف على الجديد والمفيد والغريب .. داعين المولى عز وجل أن يعيننا على حسن عرضها بصورة سلسلة ميسرة ... وأن تسعد بها وتستفيد منها .

صفاء أحمد شاهين



تقديم

الكائنات بسيطة التركيب سلاح ذو وجهين «للخير وللشر»

وجه الخير :

استفاد الإنسان من تلك الكائنات منذ بداية وجوده على الأرض.. في تخمير العجائن، وفي عمل الجبن، وتصنيع الجعة، والخمور.. وعرفها كمسببات للأمراض دون الكشف الدقيق عنها ومعرفة تركيبها وشكلها.. وحاول انقاء تلك الأمراض بما توفر للأطباء والحكماء من وسائل علاج في العصور والبلاد المختلفة.

وعرف الفلاح السماد الطبيعي وكيف يحصل عليه وتعطين الكتان والكائنات المتكافلة التي تعيش في جذور النباتات البقولية وانتفع بكل ذلك دون أن يعلم طبيعة وتركيب تلك الكائنات..

ومع معرفة مسببات الأمراض وما تلاها بعد ذلك من نهضة علمية في أوروبا بعدما تم ابتكار الميكروسكوب ورؤية الخلية تحت الميكروسكوب أسرع العلماء يعزلون مسببات الأمراض المختلفة ويكشفون عن تركيبها.. وكان أول تلك الأمراض هو الجمرة الخبيثة.

كان لهذا العمل اتجاه إيجابي حيث تم ابتكار وسائل علاجية أفضل للقضاء على العديد من الأمراض مثل إنتاج اللقاحات والأمصال، والمضادات الحيوية.. إلخ، وتحسين الرعاية الصحية واكتشاف أسرار عديدة كانت غامضة ومجهولة السبب عن سر العديد من الأمراض... وساهم في الإسراع بالتقدم العلمي.

ثم كان ابتكار تقنية الهندسة الوراثية (الدنا المطعم) في عام ١٩٧٣م والتي أبدت تحولاً وقفزة خطيرة في مسيرة العلم وتطبيقاته المختلفة، ولم يكن استخدام الكائنات بسيطة التركيب والدور الذي لعبته بعيداً عن هذه الساحة...

بل بالعكس أتى استخدامها في المقدمة مما أسهم في إبراز تقنية الهندسة الوراثية واتساعها لتصل لتلك المكانة التي هي عليها الآن .

ولم تكن التطبيقات والتجارب التي تستخدم فيها الكائنات بسيطة التركيب قاصرة على مجال محدد .. بل على العكس ظهرت هناك تطبيقات متعددة ، تستخدم فيها الهندسة الوراثية تلك الكائنات في مجال الطب والصيدلة والعلاج الجيني والتعددين البيولوجي وتنظيف البيئة من الملوثات وفي الصناعة وإفاداة النباتات والحيوان ... إلخ .

وسيكون لنا مع كل منها جولة في هذا الكتاب حيث نلقى الضوء على جهود عديدة لحسن الاستفادة من هذه الكائنات والتي تصل لدرجات تفوق كافة التصورات وتتفوق على كل الطموحات :

أما الوجه الآخر (الشر) :

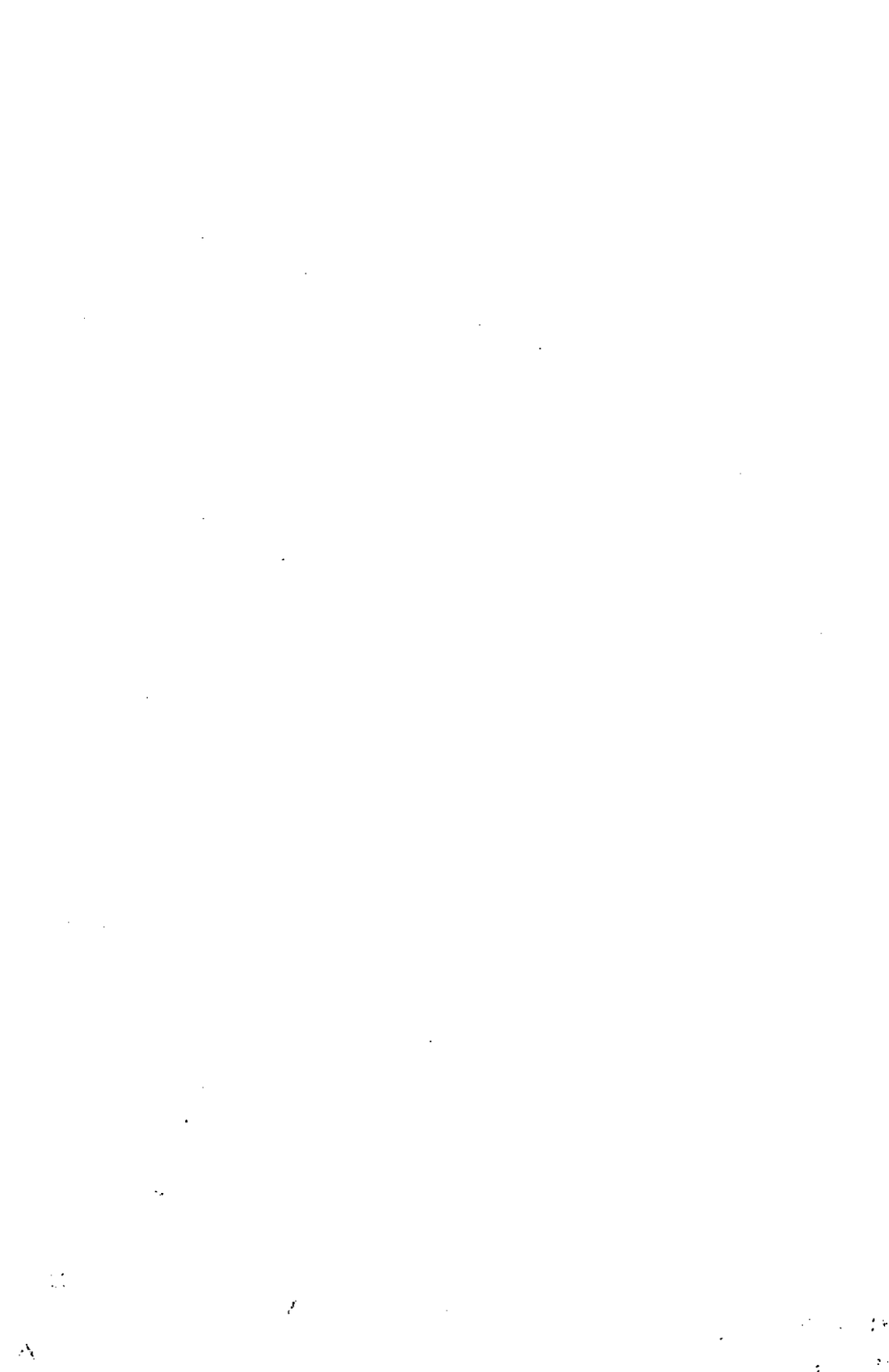
فهو توجيه تلك المعرفة في ابتكار أسلحة بيولوجية فتاكة تدمر البشر والحيوان والنبات . ولن ننسى رسائل الجمرة الخبيثة .. منذ فترة .. وسبق واستخدمت اليابان أسلحة بيولوجية عديدة ضد الصينيين قبل الحرب العالمية الثانية ، وانتشرت مصانع الأسلحة البيولوجية في الاتحاد السوفيتي والولايات المتحدة الأمريكية والعديد من الدول الأوروبية منتهكة العديد من الاتفاقيات والتي تطالب بعدم استخدام هذه الأسلحة أو حتى الاستمرار في أبحاثها .

ولقد حدث تسرب لهذه الميكروبات عدة مرات منها ما تم الإعلان عنه .. ومنها ما تم إنكاره .. وبالطبع كان هناك ضحايا ، وسيكون لنا جولات أخرى مع هذا الوجه الآخر (غير الطيب) في كتابنا (جولات مع الوجه الآخر للبيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية) ..

وتعجب عزيزي القارئ .. فإذا نظرت لما ذكرناه عن ذلك الوجه الآخر (الشر) ستجد أنه جاء نتيجة التدخل المتعمد من قبل البعض لاستخدام هذه الكائنات كأسلحة بيولوجية .. ويحدث هذا في نفس الوقت الذي تظهر فيه دراسات حديثة تفيد وتؤكد على صدق المثل القائل : « رب ضارة نافعة ، أما كيف هذا .. فإليكم تلك الدراسة الحديثة والتي تؤكد صدق ذلك :

«حيث أجرى فريق علمى من جامعة نورث ويسترن الأمريكية بقيادة العالم ريتشارد موريموتو، تجربة على نوع من الديدان [تشبه بيئتها الكيماوية بيئة البشر]، وركز الفريق العلمى فى بحثه على دراسة أثر عامل صدمة الحرارة والچين الرئيسى الذى يتحكم فى عدد الجزيئات المصاحبة والمواد الكيماوية الوقائية الخاصة التى تستجيب للإجهاد فى الخلية .. ويكون رد الفعل هو أن تقوم الجزيئات المصاحبة بترتيب البروتينات التالفة فى الخلية مما يطيل حياة الخلية بمنع أو تأخير تلف الخلية، ووجد العلماء أنه عندما زاد عدد جينات عامل صدمة الحرارة زادت فترة حياة الديدان، لكن إذا كان عددها قليلاً يحدث العكس .. وأن درجات الحرارة المرتفعة والإجهاد والإصابة بعدوى بكتيرية أو فيروسية والتعرض لمواد سامة مثل المعادن الثقيلة .. عوامل قد تؤدى إلى زيادة الضغط على الخلية ..

وذكر العلماء أنه فى ضوء تلك الدراسة تبين أن الإصابة بالفيروس أو ارتفاع درجة حرارة الجسم والإجهاد البسيط يمكن أن يكون مفيداً للإنسان لأنها تحفز المواد الكيماوية الوقائية بالجسم .. مما يمكن أن يؤدى إلى إطالة عمر الخلية .. بينما التعرض للإجهاد لفترة طويلة غير مفيد للإنسان، فسبحان الله !!
ومع الكائنات بسيطة التركيب بين الماضى والحاضر والمستقبل، نبدأ أولى جولاتنا .. فمعنا ..



الجدولة الأولى :

«الكائنات بسيطة التركيب بين الماضى والحاضر والمستقبل»

(١) فى الماضى :

اتجاه البيولوجيين الجزئيين للكائنات بسيطة التركيب : [فى فترة الأربعينات]:

كانت الرغبة فى فهم طبيعة الجينات بلغة بنيتها الفيزيقية كتجمعات من الذرات.. هى أول ما اهتم به علماء البيولوجيا الجزئية منذ أول الأربعينات.. حيث بدأ علماء تلك الزمرة الصغيرة التى أطلقت على نفسها اسم البيولوجيين الجزئيين، بمحاولاتهم بتحليل وراثه انتقال الصفات الوراثية فى أبسط ما يجدونه من كائنات.

وبينما استخدم «بيدل وتاتم» - فى ذلك الوقت - فطر «النيوروسبورا» عملت جماعة «ديلبروك» على سلالة من بكتيريا القولون الشائعة المسماة «إيشيريشيا كولاى»، وعلى فئة من الفيروسات تسمى الفاجات «وهى فيروسات تهاجم البكتيريا».

ولعلك عزيزى القارئ تلاحظ معى كيف أن دراسات هؤلاء العلماء وأبحاثهم قد تناولت «تشكيلة» من الكائنات بسيطة التركيب سواء فطريات أو بكتيريا أو فيروسات.

وهو ما يدعوننا لأن نتساءل التساؤل التالى :

س : ترى ما هى خصائص ومميزات تلك الكائنات التى رشحتها لإجراء التجارب عليها قبل المجموعات العلمية السابقة؟ وإلى أى مدى تمخضت

وأثمرت نتائج تلك التجارب والأبحاث حتى نصل إلى ما نحن عليه في الوقت الحالي !!؟

وسنحاول عزيزى القارئ أن نجيب عن هذه الأسئلة ..
ونبدأ بالعالمين «بيدل وتاتم» وعملهما على فطر النيوروسبورا ..

(٢) الاتجاه لدراسة فطر النيوروسبورا

على يد العالمين «بيدل وتاتم» وكيف تم !!؟

في منتصف الثلاثينات من القرن الماضى حيث كان العالم الأمريكى «جورج بيدل» يعمل مع العالم الشهير «توماس مورجان» - (ذلك العالم الذى أجرى العديد من التجارب هو وتلاميذه على ذبابة الفاكهة ويرقاتها) - ثم عاد إلى الولايات المتحدة وبدأ يبحث عن كائنات أفضل تصلح لعلم الوراثة - كائنات أبسط وأسهل فى التعامل - ويكون جيلها أقصر من ذباب الفاكهة، واستقر رأيه وزميله «إدوارد تاتم» على كائن وحيد الخلية، وكان هو «فطر النيوروسبورا» . وهذا فطر ينمو على الخبز بالمناطق الاستوائية، واستخدم العالمان «جورج بيدل وإدوارد تاتم» أشعة إكس فى عام ١٩٤٠، وذلك لتكوين نسخ طافرة من الفطر وبالتالي فإنهم يستطيعون فى خلال يوم أو يومين إجراء تجارب فى الوراثة الكيماوية كانت تتطلب شهراً لو استخدمنا الذباب، واستنتجوا أن السلالة الطافرة تفشل فى إنتاج مادة كيماوية معينة لأنها (ياحداث ذلك الطفر المتعمد) أصبح ينقصها إنزيم معين .

وطرحا بذلك أحد قوانين البيولوجيا الذى شاع استخدامه فى عام ١٩٤١م، وثبت صحته فى حالات عديدة، وأقنعت تجاربهما وأبحاثهما معظم علماء الوراثة . وهذا القانون هو «الجين الواحد يعين إنزيماً واحداً» أو بمعنى آخر أن ما يفعله الجين هو «تحديد إنزيم» . وأطلقا على هذه الفكرة اسم «فرض الجين الواحد للإنزيم الواحد» .

بعدها بـ ٣ سنوات توصل «بولنج» على نحو رائع إلى أن هناك نمطاً من الأنيميا يصيب الأفراد السود، حيث تتحول خلايا الدم الحمراء إلى أشكال

منجالية، وأن السبب هو عيب في جين بروتين الهيموجلوبين، وهذا العيب يسلك مثل طفر مندلى حقيقى - (نسبة إلى قوانين العالم مندل) -

وأخذت الأمور تتضح بالتدرج : فالجينات وصفات لبروتينات، والطفرات بروتينات معدلة تصنعها جينات معدلة .

ها نحن عزيزى القارئ قد أبرزنا بعضاً من كثير عن أهمية الاستفادة من كائن وحيد الخلية هو فطر النيوروسبورا .. ولأهمية هذه الكائنات وتواصل الأبحاث عليها لحسن الاستفادة منها .. نلتقى مع فطر آخر كان ولازال له أثره الهام وهو فطر الخميرة .. فمعنا ..

(٣) ما بين الاستفادة من فطر النيوروسبورا في

الأربعينات وفطر الخميرة فى الثمانينات :

كان للعالمين جورج بيدل وتاتم دورهما البارز في حسن الاستفادة من إمكانات فطر النيوروسبورا وتلاهم العديد من الباحثين في محاولات عديدة للاستفادة أيضاً من الفطريات حتى كانت تلك التجارب والأبحاث العديدة الناجحة والتي تواكبت مع التطور العلمى الكبير وميلاد الهندسة الوراثية وتكنولوجيا الدنا المطعوم، وظهرت معالجات الدنا DNA manipulation والتي يدخل في إطارها مجموعة تقنيات يتم من خلالها تقطيع أجزاء من الحامض النووى بواسطة إنزيمات التحديد ولصق هذه الأجزاء المحددة فى جزئيات حلقيه سريعة الانقسام (بلازميدات) بواسطة إنزيمات اللصق وتحت تحكم كامل ثم تنقل البلازميدات إلى بكتيريا أو فيروس أو خميرة (كلها كائنات سريعة الانقسام) فتضاعف البلازميدات بما تحملها من جينات بالانقسامات المتتابعة للكائن وهو ما يعرف بـ Gene Cloning وأيضاً باستخدام إنزيمات القطع واللصق يمكن تطويل جزىء الدنا وكذلك تقصيره بإضافة أو حذف أجزاء منه ويعنى كل ما سبق أن معالجات الدنا تستلزم الآتى :

أ - القطع واللصق .

ب - معرفة تتابع النيوكليوتيدات .

ج- تهجين الحامض النووي DNA hybridization .

وتتبع ما سبق رغبة العلماء فى عمل ما يسمى بمكتبة الجينوم وتحديد هوية مكان تتابع معين . وسينقلنا هذا للحديث عن مكتبة الجينوم وهو لازال حديثاً متصلاً بموضوعنا الرئيسى عن الفطريات (وبخاصة فطر الخميرة) .

(أ) مكتبة الجينوم وتحديد هوية مكان تتابع معين :

إن تحديد هوية مكان تتابع معين - كما كان يراه الباحثون فى تلك الفترة - كان يعتمد جزئياً على وجود خريطة فيزيقية للجينوم مما يعنى ترتيباً خطياً من شظايا الدنا يغطى طول كل كروموسوم .. ويمكن بتقنيات الدنا المطعوم أن يقطع كل كروموزوم بشرى إلى عدد من الشظايا ، وهنا يمكن عزل الشظايا عن طريق تفريد الجيل الكهربى ذى المجال النابض، ويستطيع العلماء بواسطتها عزل شظايا من الدنا كبيرة نسبياً . فإذا ما فصلت الشظايا فمن الممكن أن تولج فى عناصر وراثية، كالبلازميدات ، قادرة على التضاعف كجزيئات مطعومة، فى خلايا مضيفة ملائمة كالبكتيريا - فى البداية - لثم كان استخدامهم لفطر الخميرة [وبهذه الطريقة يمكن أن تتعدد الاستخدامات ، والتي منها أن نحفظ فى الخلايا المضيفة مكتبة من كل شظايا الدنا البشرى المختلفة، وتعدى الأمر ذلك إلى أنه يمكن أن نأخذ أياً من مجلدات المكتبة لنحدد تتابعه، .

وبالنسبة لمشروع الجينوم، الذى كان يستفيد من هذه المكتبات يذكر الباحثون فى ذلك الوقت (وهو بدايات المشروع) أنه سواء أكانت المكتبة مؤلفة من كوزميدات (مولجات طولها ٥٠ كق تقريباً) أو كروموزومات الياقات أو كلونات فاجية (طولها ١٥ كق) فإن الأمر يتطلب أن يكون الدنا فى صورة يمكن تحديد تتابعها بطريقة مباشرة .

ها أنت عزيزى القارئ تجد أن الفطريات قد احتلت دوراً بارزاً ومكانة خاصة فى مجال الدراسات العديدة التى تمت قبل ومع ميلاد الهندسة الوراثية ، ومن بين النتائج البارزة التى أثمرت عنها تلك الدراسات والأبحاث نجد إنجاز «مكتبات الجينوم» ..

إن تلك المكتبات اعتمدت على الاستفادة من خصائص بعض أنواع الفطريات .. إذ أنه كان يلزم لتحقيقها تقنية وكفاءة عالية ليتم كلونة كميات من مقاطع كبيرة من كروموسوم كامل للحيوان الثديي - محل التجربة - ، ولم تكن البلازميدات البكتيرية بقادرة على توفير ما يلزم لإنجاز ذلك العمل .. حتى تمكن بعض البيولوجيين منذ عقود من خلال دراساتهم على الخمائر من إيجاد الحل لإنجاز العمل المطلوب خاصة وأن الخمائر من «حقيقيات النواة» ، وتمتلك سبعة عشر كروموسوماً لقد قدمت الفطريات الحل وهو ما سيأخذنا للنقطة التالية .. والحديث عما أنجزه العالم «أولسون» ، في عام ١٩٨٧ م و«ياك» !!

(ب) الاستفادة من فطر الخميرة .. وإنتاج الـ «ياك» :

في عام ١٩٨٧ م قدم ماينارد أولسون ، بجامعة واشنطن في سانت لويس وزملاؤه ، قدموا طريقة يمكن بها أن يربط دنا من مصادر مختلفة بلب عار لكروموسوم خميرة ، ليصنعوا بذلك كروموزوماً اصطناعياً يمكن أن يعاد إيلاجه في خلية خميرة ، حيث ينقسم مع الكروموزومات الطبيعية للخلية ويتضاعف مرة كل ساعتين . والملاحظ أن هذه الطريقة تشبه بشكل عام استخدام البلازميدات البكتيرية في إكثار مقاطع مختارة من الدنا . لكن الفرق هنا يكمن في أن المقطع المدمج بالبلازميد البكتيري في حدود مائة قاعدة طولاً ، فإن طول كروموزومات الخميرة يبلغ ٣٠٠ - ٤٠٠ كيلو قاعدة .

ويمكن لآلية خلية الخميرة أن تتعامل مع كروموزومات اصطناعية طولها من مائة كيلو قاعدة وحتى عشرة أضعاف ذلك . وأطلق «أولسون» على هذا الابتكار «كروموزوم الخميرة الاصطناعي» ، أو «ياك» .

ولقد وفر هذا التكنيك وسيلة لكلونة قطع طويلة مختارة من الدنا ، أطول من الشظايا التي يمكن كلونتها في البكتيريا بألف إلى عشرة آلاف مرة . وتجدر الإشارة إلى أنه كان دائماً ما تحدث تغييرات مثيرة وتطويرات مستمرة في تكنولوجيا إنتاج الياكات .

(ج) مميزات متعددة للفطر ..

- (بعدها أنجزه «أولسون»)- ونذكر من هذه المميزات :

١- تمكن بعض العلماء فى الشهر الأول من عام ١٩٩٠ فى باريس من تكوين مكتبات ياك من الجينوم البشرى يبلغ متوسط طولها ٤٠٠ - ٥٠٠ كيلو قاعدة بدلاً من ١٠٠ - ٢٠٠ كيلو قاعدة. ولما كان متوسط طول شظية «دنا نوت ١» هو مليون زوج من القواعد فمن الممكن أن يغطيها ٣ ياكات أو أربعة، وتصبح مشكلة ترتيب هذه الياكات بذلك غاية فى البساطة.

٢- ابتكر البيولوجى [دانيل كوهين] فى فرنسا نهجاً صناعياً للخرطنة الفيزيقية يبدأ بإيلاج مقاطع من الدنا البشرى، طولها مليون قاعدة فى كروموزومات الخميرة الاصطناعية، واستخدام مثل هذه الأطوال الهائلة من الدنا يقلل كثيراً من صعوبة تحديد ترتيب المقاطع على طول الكروموسوم، كما أن الحجم الكبير يسهل عملية الخرطنة الفيزيقية بطرق خطوط التجميع. تمكن [كوهين] بالفعل من إنتاج خريطة فيزيقية كاملة للكروموسوم [٢١].

(د) تضاعف الياك فى داخل الخلية :

ونضيف إلى ما سبق من خصائص أنه كان من الضرورى، فى فترة من الفترات، عند كلونة شريط من الدنا طوله ما بين ١٠٠ و ١٠٠٠ كيلو قاعدة فى خلايا الخميرة، أن يتم إيلاج الشظايا فى كروموزوم «الياك». ولكى يتضاعف الياك بشكل صحيح فلا بد أن يحتوى على ما يلى من خصائص كروموزوم الخميرة الطبيعى : السنترومير، الذى يتحكم فى حركة الكروموسوم أثناء انقسام الخلية ؛ التتابع تلقائى التضاعف (ت ت ت) الذى يستغل تضاعف الدنا؛ والتيلومير، المنطقة التى تعلن نهاية الكروموسوم. وبالإضافة إلى ذلك لا بد من وجود واسم مختار حتى يمكن للياك أن يبقى فى خلايا الخميرة. بعد تجهيز الكروموسومات الاصطناعية هكذا - وبها التتابع المطلوب كلونته - تولج فى سلالة الخميرة للتكاثر.

ومن طريف ما يذكر فى ذلك : ما توصلت إليه نتائج الأبحاث عن طبيعة

فطر الخميرة إذ توضح .. أن الأساسي من جينات الخميرة لا يزيد على الثلث
عطل ثلثي الجينات من جينات الخميرة وستستمر الخميرة في التكاثر، !!!

(هـ) متلازمة الكروموسوم س الهش :

فمرض التخلف الذهني هذا ، المرتبط بالكروموسوم «س»، يرتبط وراثياً بموقع
نادر هش عند العنوان الوراثي xq, 27.3 . ينكسر الكروموسوم بسهولة عند هذه
النقطة، مما يؤدي إلى تثبيط الجين الموجود هناك، ومن ثم إلى المتلازمة .

ولقد أمكن (في فترة أواخر الثمانينات وبداية التسعينات من القرن الماضي)
كلونة هذا الجين، وبدلاً من محاولة توليد كلونات من الدنا المطعم مشتقة من
هذه المنطقة المسئولة بالذات؛ اتخذ الباحثون نهج تكوين (مكتبات ياك) من
الكروموسوم «س، كله، وخرطنة مواقع كلونات اختيرت عشوائياً، ثم تحليل أي
كلونات نجدها بالمنطقة xq, 27.3 . واستخدم الباحثون طريقة البصمة الوراثية
المرتكزة على تفاعل البوليميريز المتسلسل لعزل اثني عشر كلوناً من هذه
الكلونات، كان منها أربعة أزواج تحمل مناطق متراكبة . ولقد تم تحديد هوية
جين كروموسوم س الهش من واحد من هذه الكلونات . ومن مميزات هذا النهج
هو أن المادة المكلونة تأتي عن مقطع كبير من الجينوم (كروموسوم س) دون
مفاضلة، ثم إن الباحث لا يتفحص هذه المادة بحثاً عن الكلونات ذات الأهمية
إلا فيما بعد، وهذا أكثر كفاءة من تحضير الكلونات من منطقة بذاتها . ولهذا
النهج أهميته الخاصة عند توقع وجود الكثير من الجينات في منطقة واحدة، لأن
المادة المكلونة ستبقى متاحة للدراسة في المستقبل .

(و) إنتاج لقاح ضد الفيروس المسبب للالتهاب

الكبدى (ب) باستخدام بلازميد فطري :

حيث استطاع فريق بحثي الحصول على «جين» هام ومتخصص من
المحتوى الجينومي للفيروس (ب) الكبدى . ثم تم تحميله على بلازميد مناسب
لنوع من أنواع فطريات الخميرة، ويتكاثر هذا الفطر المعدل وراثياً وحامل
للبلازميد المهجن تم الحصول بعد فترة على بروتينات هامة ينتجها الجين

الفيروسى، ومعالجة هذه البروتينات تم تكوين لقاح مناسب وفعال فى القضاء على هذا الفيروس الكبدى.

وتم إطلاق اسم (ريكو مبيفاكس - ه ب) على هذا اللقاح من قبل الشركات المنتجة له، وهى شركة ميرك للأدوية من ولاية نيوجيرسى بأمريكا ومعها شركة «شيرون» المتخصصة فى أبحاث الهندسة الوراثية بولاية كاليفورنيا.

(ز) دور الكائنات النموذج فى مشروع الجينوم :

نعلم أنه قد تم سلسلة المحتوى الجينومى لكائنات أخرى بالإضافة للبشر فى مشروع الجينوم ومن هذه الكائنات : النيما تودا، الفأر، ذبابة الفاكهة، E-coli ، الخميرة [ويعنينا هنا هذان الكائنان] ومن بين أوجه الاستفادة من هذه الكائنات دورها فى التحقق من وظيفة الجينات البشرية حديثة الاكتشاف إذ قد يوجد الكثير من الجينات فى الكائنات النموذج التى سلسل جينومها مشروع الجينوم ، فإذا عقد الباحثون مقارنة ووجدوا جيناً فى الذبابة أو النيما تودا يماثل جيناً بشرياً مجهولاً ، فقد يستخدم هذا الكائن النموذج فى التجريب لكشف وظيفة الجين فى البشر.

نعود عزيزى القارئ مرة أخرى إلى فترة الأربعينات (محطة البداية) ، لنأتى بالمزيد :

فبينما استخدم «بيدل وتاتم» فطر النيوروسبورا عملت جماعة ديلبروك على سلالة من بكتيريا القولون الشائعة ، وعلى فئة من الفيروسات التى تهاجمها .. ترى ما الذى توصلوا إليه ؟ وكيف صار الأمر فيما بعد حتى وقتنا الحالى !!؟ هذا ما سنعرفه من خلال جولتنا التالية :

البكتيريا والفيروسات ما بين نتائج جماعة ديلبروك ومن تلاهم وحتى وقتنا الحالى :

لاقت البكتيريا والفيروسات اهتماماً كبيراً من قبل الكثير من الباحثين بعد اختراع الميكروسكوب والتعرف على شكل الخلية البكتيرية، وتلاها العديد من الأبحاث التى توصلت لدور أنواع كثيرة منها وراء الكثير من الأمراض وعمل اللقاحات والأمصال للوقاية والعلاج مما تسببه من أمراض .. وأيضاً أبحاث

كثيرة لمعرفة المفيد منها ، وبمرور الوقت كانت هناك أبحاث من نوع آخر على هذه الكائنات ومنها أبحاث جماعة ديلبروك .

ولقد كان من نتائج أبحاثهم والأبحاث المتعاقبة التي تلتها هو التوصل للعديد من النتائج .. والتي أضيفت لخصائص هذه الكائنات ... ونذكر منها الآتي :

(٤) خصائص البكتيريا والفيروسات .. التي رشحتها لحسن الاستفادة منها في مجالات البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية المختلفة :

أولاً : خصائص البكتيريا :

أ - البكتيريا كائنات وحيدة الخلية .. بلا نواة حقيقية .. لذلك فهي تعرف أو تصنف في إطار الكائنات بدائية النواة ويدخل معها في هذا التصنيف بعض أنواع من الطحالب .. أما الكائنات الأرقى التي تحمل خلاياها نواة - ذات غشاء نووي - فتسمى حقيقيات النوى . ويبلغ العدد الكلي للخطوات البيوكيميائية التي تقوم بها أحد أنواع هذه البكتيريا وهي بكتيريا (إ.كولاي) - مع الأخذ في الاعتبار بأن لكل خطوة إنزيمياً خاصاً بها - ما يقرب من ألفين، وتسكن بكتيريا إيشيريشيا كولاي الأمعاء الغليظة للبشر. ويمكن للبكتيريا أن تتكاثر بالتضاعف مرة كل نصف ساعة. والفيروسات أصغر من البكتيريا ، وأبسط، ولها دسنة من الجينات أو أقل . وهناك أنواع من الفيروسات تسمى الفاجات تهاجم البكتيريا وتحرفها لتنتج فيروسات أكثر، ويمكن للفاج أن يتضاعف مائة ضعف في عشرين دقيقة . لتنفجر الخلية وتموت . ولكي ندرك عزيزي القارئ مدى صغر حجم الكائنات المختلفة بالمقارنة بالإنسان نعطيك هذا التقدير :

عدد القواعد بالمليون	الكائن الحي
٥	أ. كولاي
١٥	الخميرة
١٠٠	دودة النيما تودا
١٨٠	الفأر
٣٠٠٠	الإنسان

وبالرغم من وجود ما يقرب من ٥ آلاف جهاز إنزيمي في أجسامنا ومهمتها إدارة شئون تلك الخلية ونقلها إلى الوضع المثالي. فقد زودنا الله عز وجل بما يقرب من ٢ كيلو من البكتيريا في أجسامنا ... للمحافظة على صحتنا. فكيف لا نجد فيها حلاً لكثير من مشاكلنا .. وهي تساعد على حل مشاكل أجسامنا دون تدخل منا.

ب - شمولية الشفرة (الشفرة الشمولية UNIVERSAL) :

لقد اعتمد الباحثون في كل ما سبق من تجارب على حقيقة هامة توصلوا إليها وهي أن الكلمات ذات الحروف الثلاثة في الشفرة الوراثية تتماثل في كل الكائنات فكلمة (س ج أ) تعنى أرجينين arginine وكلمة ج س ج تعنى آلانين alanine وذلك في الخفافيش ، والخنافس، وفي أشجار الزان، وفي البكتيريا . بل إنها تعنى الشيء نفسه في تلك البكتيريا - [التي أطلق عليها اسم مضلل هو البكتيريا البدائية والتي لها مقدرة على التكيف في جميع الأجواء حتى أنه منها ما يعيش في درجات حرارة الغليان في ينابيع كبريتية على عمق آلاف الأقدام تحت سطح المحيط الأطلسي]..، أو تعنى الشيء نفسه في تلك الكبسولات الميكروسكوبية المراوغة التي تسمى الفيروسات. وأينما ذهبنا في العالم، فإن جميع الكائنات سواء حيوان أو نبات إذا كانت حية فإنها تستخدم القاموس نفسه وتعرف الشفرة نفسها... فالحياة كلها واحدة، والشفرة الوراثية تتماثل في كل المخلوقات، فيما عدا بعض أوجه شذوذ (كان سبب شذوذها كي تخدم وظيفة خاصة بالكائن الحي في كائنات البروتوزوا الهدبية) وكل ذلك يدل على أن [الخالق واحد ... هو الله جل وعلا].

هانحن عزيزي القارئ قد وافيناك ببعض أبحاث العلماء في فترة زمنية كبيرة .. أما عن وقتنا الحالي فبالنسبة للبكتيريا .. نجد أن أوجه الاستفادة منها كثيرة ، وفي مجالات متعددة مثل: زيادة إنتاجية المحاصيل الزراعية وحل مشاكل تلوث البيئة واستخراج المعادن.

ج - الدور البارز الذي لعبته البكتيريا فى ميلاد تقنية الهندسة الوراثية وما ترتب على ذلك :

اكتشف الباحثون فى أوائل السبعينات أن بكتيريا إ. كولاى تحتوى فى السائل الخلوى على قطع دائرية مغلقة من الدنا وهى (مكون حلقى) سميت بالبلازميدات ونظراً لشكلها المميز وبساطتها النسبية بدت وكأنها وسيلة النقل (الناقل) المناسب التى يحتاجها العلماء - فى ذلك الوقت - لنقل الدنا من الواهب إلى المضيف والذى شجع وأكد على إمكانية النجاح هو أنهم اكتشفوا إنزيمات القطع والتحديد والوصل وحصلوا عليها من البكتيريا . ومع الوضع فى الاعتبار إمكانية البكتيريا على التضاعف السريع وبالتالي حسن استثمار هذه الإمكانيات فى إكثار الجينات، وإنتاج بروتينات هامة . لقد أدى ميلاد تقنية الهندسة الوراثية فى عام ١٩٧٣ وصعود نجمها لتصل لما فيه الآن .. لإنجاز العديد من التطبيقات التى نذكر منها على سبيل المثال إنجاز الآتى :

(١) إنتاج هرمون السوماتوستاتين Somatostatin : والذى كان أول هرمون بشرى تنتجه بكتيريا إ. كولاى ، وكان ذلك فى عام ١٩٧٧م حيث أنتج فى معامل شركة جينتك (أول شركة لبحوث ومنتجات الهندسة الوراثية) ومهمة هذا الهرمون هى تثبيط إنتاج هرمون النمو من النصف الأمامى للغدة النخامية .

(٢) هرمون النمو البشرى (السوماتو تروبين البشرى) :

وقد تم إيلاج الجين البشرى المستول عن هذا الهرمون فى بكتيريا إ. كولاى سنة ١٩٧٩م .

(٣) الاستفادة من البكتيريا فى إنتاج الإنسولين المهندس وراثياً :

لعك عزيزى القارئ لازلت تذكر من جولاتنا السابقة أنه قد تم الاستفادة من البكتيريا فى إنتاج الإنسولين ورغم أنه كانت هناك عقبة وهى أنه إذا تم إيلاج الجين المشفر، فليس لديها مؤكداً الآلية اللازمة لذلك . لكن العلماء صنعوا جزيء دنا يشفر لسلسلتى أ،ب بربطهما كودون أ. ث. ج المشفر لحمض الميثيونين ويتصل بهما جين بكتيرى أيضاً عن طريق كودون أ. ث. ج . أولج هذا الجين التركيبى المكبر فى بلازميد بكتيرى، وأدخل فى البكتيريا ، لتنتج بروتيناً

مختلطاً يتألف من سلسلتى الأنسولين متصلتين ومتصلاً بهما البروتين الذى يشفر له جين البكتيريا - وموقعا الاتصال يحملان حمض الميثيونين .

ويضاف مادة بروميد السيانوجين لتحطيم الميثيونين، فينقسم جزئى البروتين الطويل إلى قطعه الثلاث، لتوصل سلسلتى الأنسولين، بعد ذلك فى تفاعل يكون قنطرة الدايسلفايد بينهما . يمكن للبكتيريا إذا أحسنت هندستها أن تنتج الكثير من الأنسولين البشرى .

ومنذ عام ١٩٨٢ م والأنسولين البشرى الناتج عن البكتيريا يُسوّق له تجارياً وطرح فى السوق تحت اسم الهوميلين (humulin) باعتباره أول منتج للهندسة الوراثية - وقد أوضح استعماله أنه مأمون وفعال بعكس الأنسولين المستخرج من الحيوان والذى كان يسبق هذا النوع حيث كانت للأنسولين المستخرج من الحيوان آثار جانبية للبعض .

ومما يذكر عن إنتاج هرمون الأنسولين البشرى، أنه تم إنشاء أول مصنع لإنتاجه بالقرب من ليفربول بإنجلترا ١٩٨٢ م ، أيضاً يوجد مراكز عالمية أخرى لإنتاجه مثل مركز كوبا العالمى .

(٤) أيضاً تم الاستفادة من الكائنات المحورة وراثياً لإنتاج بعض الهرمونات الأخرى .

وتم الاستفادة من أنواع من البكتيريا المهندسة وراثياً للحصول على خيوط الجراحة .

(٥) لعلاج الجلطات وإذابة انسداد الشرايين:

للهندسة الوراثية أبحاث متعددة فى هذا المجال ... نذكر منها التعرف على الجين الذى يكون لإنتاج إنزيم (البروكيناز) والذى يعمل على إذابة الجلطات الدموية ، ومعرفة تتابع القواعد النيوكليوتيدية له، وتم عمل تجارب عديدة ناجحة لتحميل هذا الجين على بلازميد بكتيرى مناسب، وبالفعل تم إنتاج البروكيناز باستخدام هذه التقنية من قبل شركة «أبجوت الأمريكية، للدواء .

أيضاً تم إنتاج دواء بواسطة هندسة نوع من البكتيريا وراثياً، بعد إحداث تغيير

فى جيناتها الوراثةى .. فىعمل الدواء وكأنه إنزىم الجسم نفسه للمرىض .. فىؤدى لذوىان انسداد الشراىىن . الذى ىحدث عقب الأزماة القلبية . وبالتالى بعد اسءءءام الدواء وذوىان الجلطة فإن الشراىىن الءاجبة للمرىض سىءءفق بها الدم بسهولة للقلب .

ءانىا : بالنسبة للفىروساة :

(أ) ءمهىء : البىوءءءنولوءىا والهنءسة الوراثةى ءسءفىء من ءصائص الفىروساة فى ابتكار اسءراءىجىاء علاجىة مءءءة :

اقرءن اسم الفىروس فى أءهان الجمىع بأنه مصدر ءائم للءءق والذى ىءءول كءىراً للرعب .. فجمىع الأمراض الفىروسىة ءسبب الضرر والألم لءصاىاها من البشء والءىواناة والنباااة . وإن اءءلءء شءة الضرر والألم .. والذى ىصل فى بعض الأءىان إلى ءعرىض الصءىة للهلاءك - لءرءة أنه قء ءفع البعض إلى اسءءءام أنواع منه لءصء من بىن الأسلءة البىولوءىة (والءى معها سىكون لنا لءاء فى جزء آءر من السلسلة) وبالنسبة للبشء؛ فإننا نءء أن هءاك العءىء من الأمراض ءسببها الفىروساة مءل الزكام ، الءصبة ، الإىبولا ، ءمى الضءك Dengue ، الءمى الصفرء ، الإىءز ، فىروساة الاءءهاب الكبءى الوىائى ومنها من النمءىن [Hepatitis B and C] (وءءبءر فى أءء الإءصائىا مءءولة عن أكثر من ٢٥٠٠٠٠٠ إصابة سنوىة فى U.S. A) . وكل ما سبىق هو نءىءة طبىعة هءا الكائن ءءفلىة ، ءىء لا ىسءطىع الءىاة بءون كائن ءى ىءءقل علىه ، مما ىءسبب فى إءاق الفىروساة المءءلفة لأنواع مءءءة من الأمراض .. وىعود ءلك جزئىاً إلى أن كل فىروس ىءءل ءلىة ما بوساطة ءءقه فى البءء بمسءقبل مصاص شببىه بالكأس واقع على سطح الءلىة ، فءلاىا الكبء مءلاً ، ءعرض نوعاً من المسءقبلاا ءسءءمله عائلة واءءة من الفىروساا . فى ءىن ءعرض الءلاىا العصبىة مسءقبلاا آءرى ءسءءمها عائلة فىروسىة مءابرة . ولءا فإن كل نمط من الفىروساا ىعءى (الءمء) ضرراً مءءءاً من الءلاىا .

والءءىءر بالءءكر أنه مءء عام ٢٠٠١ م أصبح بالإمكان سلسلة الءىنوم الكامل

لأى فيروس من الفيروسات خلال أيام، وبذا يمكن تحديد نقاط ضعف ذلك الفيروس بسرعة غير مسبوقه (وستعرض خلال جولتنا أمثلة لبعض هذه الجينومات الفيروسية التي أمكن سلسلتها).

(ب) بدايات التفكير والاتجاه نحو الاستفادة من خصائص الفيروسات لاستخدامها في العلاج وابتكار مقاييس تشخيصية diagnostic assay :

تذكر بعض المراجع أن أوائل هذه البدايات هي مع معرفة خصائص بعض الفيروسات والأمراض التي تسببها والاستفادة منها في عمل اللقاحات والطعوم التي تعطى للأشخاص لتحفيز الجهاز المناعي لإفراز أجسام مضادة تقى الشخص من العدوى بالفيروس - ولن ننسى جهود العالم (جنر) لعمل طعوم ضد مرض الجدري - وبمرور الوقت ازدادت هذ اللقاحات كفاءة ومقدرة بزيادة التقدم العلمي .

وفي عام ١٩١٢م تعود أول التلميحات إلى احتمال كون الفيروسات مفيدة في العلاج - وبخاصة في معالجة مرض السرطان - حينما لاحظ طبيب نساء إيطالي تراجع سرطان عنق الرحم عند امرأة أعطيت لقاحاً مضاداً للكلب مصنوعاً من شكل حي مضعف من فيروس الكلب. وحقن الأطباء الفيروسات عمداً في بعض مرضى السرطان للمرة الأولى في أواخر عقد الأربعينات. ولكن لم تظهر فائدته إلا في حالات قليلة فحسب. وبعد عشرين سنة، وجد العلماء أن الفيروس الذي يسبب اضطراباً بيظرياً (هوءاء نيوكاسل newcastle disease)، يظهر تفصيلاً لإصابة خلايا الأورام بالعدوى فشرعوا يجربون تعزيز ذلك الميل عن طريق إنماء تلك الفيروسات، وعلى امتداد أجيال، في خلايا سرطانية بشرية ضمن أطباق مستنبتات في المختبر. وقد عارض النقاد ذلك الادعاء، وقالوا إن تلك الفيروسات لا تمارس إلا تأثيراً غير مباشر في السرطان وذلك بتنشيطها العام للجهاز المناعي لدى المصاب بالسرطان، مما يزيد قدرة هذا الجهاز لكشف الخلايا السرطانية وقتلها. ومع ذلك استمر ظهور تقارير طبية تربط بين العدوى الفيروسية وهذأة السرطان. وفي أوائل عقدى السبعينات والثمانينات وصف

فريقان من الأطباء مرضى تضاءلت عندهم اللمفومات (الأورام اللمفية) بعد إصابتهم بالحصبة .

ومع ابتكار تقنية الهندسة الوراثية فى عام ١٩٧٣م وبداية إقحامها فى مجالات بيولوجية عديدة، ومنها فى عالم الفيروسات، بدأ عصر جديد للتعامل مع الفيروسات وبدأ معه اكتشاف سلسلة المحتوى الجينومى للفيروسات. (وإن كانت هناك جهود قبل ذلك الوقت) . ونجد العالم «سانجر» ومعاونوه وقد تمكنوا من تعيين جينوم فيروسى (فيروس يعدى البكتيريا) فى عام ١٩٧٧م ، وتلاها الكشف عن العديد من جينومات الميكروبات، ومعها تم استخدام النمذجة الحاسوبية، وظهرت إمكانيات لحفظ الجين الميكروبى فى بنوك الجينات وعن طريقها استطاع العلماء مثل علماء جينوميا الكبد عزل جينات الفيروسات الكبدية وتحليلها واستنساخها وحفظها فى بنوك الجينات ، واستخدمت هذه الجينات فى إنتاج جينات مضادة لها تعمل على إتلاف الجينوم الفيروسي، ويتم إدخال هذه الجينات المضادة إلى جينوم الكبد فى صورة جينات كامنة ويرمجتها للتعرف على الجينوم الفيروسي، بمجرد دخول الفيروس إلى أنسجة الكبد والارتباط به، وبالتالي تدمير المحتوى الفيروسي من مكوناتها (النيوتيدات) ومن ثم تدمير الفيروس والتخلص من الآثار الضارة المترتبة على دخوله .

وهناك أيضاً أسلوب الحصول على جينات التبرل الفيروسي: والذي يستفيد أيضاً من خصائص الفيروس ومعرفة أن الفيروس حتى يتمكن من غزو الخلايا فإنه يلزمه خلع غلافه البروتينى وإلا فإنه يعجز عن إحداث العدوى .

ويعتمد هذا الأسلوب بالحصول على الجينات الخاصة بالفيروس والتي تكوّن لإنتاج الغلاف البروتينى للفيروسات الضارة ومنها الإيدز .. وتعتمد الأبحاث والجهود المبذولة لمعاملتها بطريقة خاصة داخل خلايا جسم الإنسان .. والكمون والتحفز لحين حدوث عدوى أو غزو فيروسى يغزو هذه الخلايا .. عندها تظهر هذه الجينات المهندسة وراثياً والكامنة (فى انتظار الفيروس) ، وعندها تنشط جينات التبرل لتجبر الفيروس على ارتداء غلافه البروتينى (التبرل) وبالتالي

توقف وتُجمد نشاطه وتمنعه من التكاثر داخل خلايا العائل فنتخلص من أضراره والأمل هو في استخدامه للقضاء على فيروس الإيدز وغيره من الأمراض.

ها أنت عزيزي القارئ تلاحظ من خلال هذه الجولة السريعة بين الحاضر والماضي، أن جهود الباحثين لم تعد قاصرة على إنتاج اللقاحات التقليدية فقط مثل التطعيم ضد شلل الأطفال وغيره ...، ولكن اتجهت إلى المزيد من حسن الاستفادة مثل ابتكار وسائل علاجية متعددة (لم تكن مألوفة) مستفيدة من خصائص الفيروسات وأحدث الأبحاث والتجارب. ومن تلك الوسائل العلاجية والتشخيصية التي سيكون لنا معها لقاء في الجولة التالية نذكر:

(١) الاستفادة من التكنولوجيا الحيوية في ابتكار مقاييس تشخيصية diagnostic assay للكشف عن فيروس (C) وابتكار علاج له.

(٢) استخدامها كناقلات للجينات السليمة والأدوية والبروتينات وغيرها في مجال العلاج الجيني لعلاج الأمراض الوراثية المختلفة، ولعلاج الأورام السرطانية، وابتكار أدوية تحد من قدرة الفيروسات على الطفرور mutants وعلى مقاومتها بالتالي للعقاقير، مما يمكن جهاز المناعة لإفراز أجسام مضادة تقى الشخص من العدوى بالفيروس من خلال معرفة التركيب الجيني للجزء المعدي في الفيروس أو البكتيريا، وأشهرها إنتاج تطعيمات ضد فيروس الالتهاب الكبدي الوبائي النوع ب (B) وسنعرض عدة تطبيقات نذكر فيها محاولات عديدة للقضاء على الفيروسات المسببة للالتهاب الكبدي الوبائي، أيضاً سنعرض في جولتنا ب [الإضافة للعلاج الجيني ومحاولات القضاء على الأورام السرطانية].. إلى محاولات الاستفادة من فك الشفرة الوراثية للجينومات الفيروسية ..

ومع العلاج الجيني والاستفادة من الفيروسات نبدأ جولتنا ...

(ج) جولة مع الاستفادة البيوتكنولوجية والهندسة الوراثية من خصائص الفيروسات في ابتكار مقاييس تشخيصية ووسائل علاجية متعددة :

وتشمل هذه الجولة تطبيقات متعددة نبدأها بالتطبيق الأول :

١- التطبيق الأول

الاستفادة من التكنولوجيا الحيوية في ابتكار مقاييس تشخيصية diagnostic assay للكشف عن فيروس (C) وابتكار علاج له :

كان فيروس (C) ، هو أول عامل معد جرى اكتشافه كلياً بواسطة تنسيل (استنساخ) الحمض النووي cloning nucleic acid ولقد توصل الباحثون إلى أول مقاييس تشخيصية diagnostic assay ، وهي اختبار يكشف أعداد التهاب الكبد الجيمي (C) في الدم، وأتاح هذا الاختبار واختبارات معدلة تالية له الفرصة لأن تقدم السلطات المسئولة في U. S. A منذ عام ١٩٩٠ م ، على تقصى كل عينة دم تمنح لبنوك الدم بحثاً عن علامات العدوى. وأظهر اختبار الأعداد (في ذلك الوقت) أن تهديد التهاب الكبد الجيمي للصحة العامة أكبر كثيراً مما كان يظن.

ويتبين لنا من خلال دراسات الباحثين الكثير عن تركيب الفيروس نذكر منها أن مادته الوراثية (جينومه) يتركب من شريط رنا مفرد ، وهو الشكل الكيميائي المغاير Chemical Variant للدنا، ويشبه الجينوم من حيث الحجم والتعضية organization جينومي فيروسى الحمى الصفراء وحمى الضنك dengue. ولهذا صنف فيروس التهاب الكبد الجيمي معهما عضواً في عائلة الفيروسات المصفرة Flaviviridae .

وتستخدم الإنزيمات في الخلية المصابة الرنا الفيروسي مرصافاً (قالباً) template لإنتاج بروتين كبير مفرد يدعى عديد البروتينين polyprotein الذى ينشط لينتج تشكيلة من بروتينات منفصلة ذات وظائف مختلفة. إن بعضها هو بروتينات بنوية تنتج جسيمات فيروسية جديدة، وبعضها الآخر إنزيمات تنسخ الدنا المعدى الأصلي ، ويوجد عند كل من نهايتى الجينوم امتدادان قصيران من الرنا لم يتحولا (يترجما) إلى بروتين. ويبدو أن إحدى هاتين المنطقتين الطرفيتين تحت الخلايا المصابة على صنع عديد الببتيد الفيروسي ، وهو هدف مهم للمقاييس التشخيصية . أما المنطقة الأخرى فيظهر أنها تؤدي دوراً في بدء تكرار replication الرنا الفيروسي.

تشتمل البروتينات البنيوية على البروتين اللبي، الذى يطوق الرنا فى الجسيم الفيروسي ضمن بنية تدعى القفيصة النووية nucleocapsid وعلى بروتينين غلافيين يغطيان القفيصة النووية. وتشتمل البروتينات غير البنيوية على بروتياز فيروسي مسؤول عن تشطر عديد البروتين، وكذلك على إنزيمات أخرى مسئولة عن تهيئة مكونات الرنا الفيروسي كيميائياً (ثلاثى الفسفاتاز triphosphatase)، وعن نسخ الرنا (بوليميراز Polymerase) وعن فك (فصل) النسخة الحديثة (هليكاز helicase).

وتوحى دراسات حديثة أن المريض ينتج يومياً ما يصل إلى ١٠٠٠ بليون نسخة من فيروس التهاب الكبد الجيمي معظمها من الكبد. ومن الملامح الجديرة بالملاحظة - التى تميز هذا الفيروس عن معظم الفيروسات الأخرى - نزوعه إلى إحداث مرض مزمن. إن معظم الفيروسات الأخرى محددة ذاتياً. فالعدوى بالتهاب الكبد الألفى (أ) مثلاً أسابيع قليلة فقط، فى حين تستمر إصابة نحو ٩٠ ٪ من مرضى التهاب الكبد الجيمي سنوات أو عقوداً.

بشرى للمصريين :

ففى إطار حديثنا عن تلك الجهود المبذولة للقضاء على فيروس (سى) ذكر د. هانى الناظر رئيس المركز القومى للبحوث فى يونيه من عام ٢٠٠٣م أن الأسواق ستستقبل قريباً أحدث عقار مصرى ١٠٠ ٪ لقتل فيروس (سى) بالهندسة الوراثية والقضاء عليه وليس لعلاج المضاعفات فقط، ولقد انتهت بفضل الله الدراسات التى قام بها قسم التكنولوجيا الطبية الحيوية، وتم الاتفاق مع إحدى الشركات على تصنيع هذا الدواء الذى سيكون الأول من نوعه بالهندسة الوراثية.

٢- التطبيق الثانى :

استخدام الفيروسات فى تكنولوجيا العلاج الجينى Technology of Gene

Therapy : وتتضمن عدة نقاط :

١- بداية ظهور المفهوم الحديث لاستخدام الفيروسات فى العلاج الجينى :

كانت هناك عدة محاولات واستخدم فيها أساليب عديدة وأنواع عديدة من الفيروسات لإنجاز طموحات الباحثين في علاج المرضى باستخدام الفيروسات (سنعرض بعضها) ونبدأها فيما يلي بعرض تبسيط لأحد الأساليب المتبعة حديثاً لاستخدام الفيروسات في تكنولوجيا العلاج الجيني Technology of Gene Therapy .

٢- تبسيط لأحد الأساليب المتبعة .. يوضح كيفية استخدام الفيروسات في العلاج الجيني :

يتم إيلاج الجين الطبيعي في أنسجة المريض ذاتها بواسطة كلونة الجين الطبيعي (دنا - م) - (سبق وتحدثنا عن كيفية الحصول على دنا - م) - في ناقل وينقل التعبير عامل يحمل الدنا - م إلى النسيج الهدف حيث ينشط معزز (وهذا جزء من تنابع الدنا الذي ينشط الجين) . تركيب عوامل التعبير هذه في فيروس معيب يمكنه التكاثر في خط من خلايا مساعدة، وكفاءة هذا الفيروس المعيب في نقل الجينات كفاءة عالية (فهو يحمل الجين إلى الموقع الهدف) لكنه لا يستطيع أن يتناسخ .

٣- عندما يصبح استخدام الفيروسات هو الحل في العلاج الجيني للطفلة أشانجي [علاج خلل وراثي] :

يعتبر هذا المثال هو من أبرز المحاولات التي تمت في بداية التسعينات من القرن الماضي - (وإن كانت بداية العمل في هذه التجربة قد بدأت منذ الثمانينات) - واكتمل وتوج بنجاح العملية وكان ذلك على يد رائد المداواة الجينية د. فرنش أندرسون وزملائه (F.W أندرسون) بالمعهد القومي للصحة بمريلاند والذي لجأ إلى أسلوب تغيير الجينات (التي يطلق عليها مجازاً مصطلح معطوبة) أو المتحورة، وعن طريق إدخال مادة جينية سليمة للطفلة المصابة تم العلاج من المرض الوراثي وكان ذلك كالاتي :

ففي يوم ١٤ / ١ / ١٩٩٠ م ، أجرى د. أندرسون وزملاؤه أول تجربة حقيقية وناجحة (حتى الآن) - للعلاج بالجينات على الطفلة «أشانجي» وكان

لديها وقتها ٤ سنوات وتعانى من مرض نقص المناعة المركب - والذي يولد فيه الطفل وهو مصاب بعطب فى الجين الذى يكود لإنتاج إنزيم (أدا ADA) الضرورى فى جهاز المناعة، وقبل العملية بعشرة أيام أخذ د. أندرسون وزملاؤه بعضاً من دم الطفلة، وفصلوا منه كرات الدم البيضاء، ثم أعادوا إلى جسمها ثانية الكرات الدموية الحمراء والبلازما . وفى معمل قريب حقنوا كرات الدم البيضاء هذه - (نوعية من خلايا Stem cell) - بصورة محورة من فيروس لوكيميا الفأر - كان المطلوب أن يتمكن الفيروس من الإيلاج لداخل جسد الطفلة أشانجى وحمل ونقل الجينات الجديدة السليمة (التي بإمكانها أن تكود لعمل الإنزيم أدا فينصلح حال جهاز مناعة الطفلة) . لكن كانت من المخاطر التي يخشاها العلماء هو أن تهاجم هذه الفيروسات كروموسومات خلايا العائل (الطفلة المريضة أشانجى) وتدفع الخلايا إلى إنتاج فيروسات أكثر - فتموت الطفلة بدلاً من أن يتم علاجها .

لذلك فلقد أخذ الحذر بتجريد الفيروس من قدراته للغزو والتكاثر، .. وبعد عشرة أيام من القلق والتوتر. تمكن الباحثون من تنمية كرات الدم البيضاء المعالجة وراثياً (بها الجين الجديد السليم) وأعيدت إلى جسم الطفلة بعملية نقل دم أخرى .. وهكذا كانت هذه هى أول عملية علاج بالجينات. وفى السنة التالية تم علاج فتاة أخرى (راجع كتابنا الأول) وهى أيضاً كانت مصابة بمرض نقص إنزيم [أدا] وفى مايو ١٩٩٣ م ظهرت الفتاتان فى مؤتمر صحفى تبدر عليهما الصحة... والأمل فى أن تزال الصعوبات من طريق أسلوب العلاج الجينى ولقد وافقت الحكومة الأمريكية وقتها على إجراء هذه التجارب مما شجع العلماء على المزيد ...

٤ - إلقاء الضوء على أمثلة من الفيروسات التى يحاول الباحثون استخدامها فى استراتيجيات العلاج :

(أ) الفيروسات الارتجاعية : وهى الناقل الشائع الاستعمال فى التجارب (وإن

كان هناك أنواع أخرى سنذكرها أيضاً) والفيروسات الارتجاجية هي فيروسات تتكون مادتها الوراثية من الرنا (وحيد الجديلة) وليس مادة (الدنا، وتسمى الارتجاجية retroviruses ، وتقوم عند دخولها الخلية العائل - (وهي لا تصيب إلا الخلايا التي تنقسم) - بنسخ عكسي لرناها reverse transcription لتشكيل نسخة وحيدة الجديلة، بها تصنع جديلة الدنا المكملة لها لتصبح لولباً مزدوجاً ينغرس في دنا الخلية العائل ويصبح جزء منه يتضاعف معه ، فينسخ ويترجم لتخرج عنه نسخ من الرنا الفيروسي ، والأغلفة البروتينية الفيروسية ، تتشكل منها فيروسات جديدة لتخرج من الخلية لتصيب غيرها وفيروس الإيدز AIDS من بين هذه الفيروسات الارتجاجية . ويشكل دنا الفيروس مقدار ١٪ من دنا الجينوم البشري .

(ب) ولعل أشهر الفيروسات التي تُستخدم هي من الأنواع : رتروفيروس retrovirus ، والفيروسات الغدية التي تسبب الزكام (أدينوفيروس Adenoviruses) - وسيكون لنا معها لقاء بعد قليل - ولقد ضمت نوعية مثل فيروسات الهريس (الحلاً Herpes viruses) المسئولة عن طيف من العلال يتراوح بين قرحات البرد والتهاب الدماغ، وهناك فيروس اللنتيفيروس Lentivirus ، وكذلك Adeno Associated Virus (AAV) ، وفيروسات الالتهابات الصدرية . وسيكون لنا لقاء مع بعض من هذه الأنواع وأمثلة للاستراتيجيات التي تستخدمها .

٣- التطبيق الثالث :

جولة مع استخدام الفيروسات في علاج أمراض أخرى مثل الأورام السرطانية : وتشمل :

(١) تمهيد : إذا كان المثال السابق وهو علاج الطفلة (أشانجي أو أشانتي) دليلاً على الجهود المبذولة للعلاج من الأمراض الوراثية فهو ليس نهاية المطاف . إذ يطمح الباحثون في ألا يصبح العلاج بالجينات هو فقط مجرد علاج لضحايا الأمراض الوراثية من فئة (أمراض الجين المعطوب الواحد والتي تبلغ

المائتين مثل أنيميا الخلايا المنجلية، والحثل العضلي، الهيموفيليا .. إلخ) لكن الأمل أن يتم عن طريقه علاج أمراض أخرى مثل الأورام السرطانية، وغيرها من الأمراض. وبالفعل تمت العديد من الدراسات والمحاولات لاستخدام الفيروسات لعلاج مختلف أنواع الأورام السرطانية والتي سيكون لنا مع بعضها لقاء في هذه الجولة ... والتي تشمل عدة نقاط .. ونبدأها بهذا المثال :

المثال الأول :

(أ) توظيف الفيروسات الغذائية في استراتيجية المداواة الفيروسية

virotherapy ، وتشمل :

(١) مفهوم استراتيجية المداواة الفيروسية virotherapy ويدايتة حديثاً :

تبين لنا من خلال التمهيد أن من أهم خصائص الفيروسات هو قدرتها على انتقاء خلايا حية معينة تتطفل عليها، ولقد أثارت تلك الخاصية انتباه العديد من الباحثين لحسن الاستفادة منها .. ونذكر من بينهم فريقاً من الباحثين قام منذ فترة بهندسة جينية لمجموعة من الفيروسات التي تعمل كقذائف بحث وتدمير تعدى وتقتل خلايا الأورام السرطانية فقط على نحو انتقائي .. تاركة الخلايا السليمة دون مساس بها، ولقد أظهرت هذه الاستراتيجية الجديدة التي تدعى المداواة الفيروسية virotherapy ، أنها واعدة في الاختبارات التي أجريت على الحيوانات، أما التجارب السريرية التي تضم مرضى من البشر، فمازالت مستمرة، والأمل هو أن يتمكنوا من التخلص كثيراً من الآثار الجانبية الضارة التي تكثف معالجة السرطان .

لقد بدأ ظهور المفهوم الحديث للمداواة الفيروسية في أواخر التسعينات من القرن الماضي، عندما قام باحثون على رأسهم «د. ماك كورميك» في ريتشموند بولاية كاليفورنيا و«د. هندرسون» في سنيفيل بولاية كاليفورنيا أيضاً، كل منهما على انفراد ، بنشر تقارير تبين أنهم استطاعوا توجيه المداواة الفيروسية لتستهدف خلايا السرطان التي جرى تطعيم الفئران بها، وبذا قضوا على الأورام البشرية . وقد وظف كلا الفريقين الفيروسات الغذائية adenoviruses التي تسبب الزكام وجرت دراستها على نحو معمق لاستعمالها في المداواة الفيروسية .

(٢) لماذا استخدم الباحثون الفيروس الغدى فى أبحاثهم ؟

فضل الباحثون استخدام الفيروس الغدى لأنهم يعرفون بيولوجيته على نحو جيد بعد سنوات من معالجة حالات الزكام التى يسببها، واستعماله فى أبحاث البيولوجيا الجزيئية والعداوة الجينية. ويتألف هذا الفيروس من محفظة (قفيصة) capsid بروتينية ذات 20 وجهاً، وهى مليئة بالدنا DNA ومزودة بـ 12 ذراعاً بروتينية ولقد تطورت هذه البروزات خلال آلاف السنين كى تتثبت على مستقبل خلوى وظيفته الطبيعية مساعدة الخلايا على الالتصاق بعضها ببعض. وتشمل الفيروسات الأخرى الخاضعة للدراسة فيروس الحلا البسيط herpes simplex والفيروس الصغير parvovirus وفيروس الوقس (جدري البقر) والفيروس الريوى (الفيروس التنفسى المعوى).

(٣) إلقاء الضوء على أساليب العداوة الفيروسية التى اتبعتها الباحثون :

وهناك أسلوبان (استراتيجيتان أساسيتان) للعداوة الفيروسية يتبعان تقنية استخدام الفيروسات المتكاثرة للقضاء على الأورام السرطانية .. وفيما يلى نبذة عن كل أسلوب :

الأسلوب الأول :

طريقة الاستهداف التنبغى :

حيث يحاول الباحثون هندسة الفيروسات كالفيروس الغدى - الذى يسبب فى حالته الطبيعية الإصابة بالعدوى التنفسية ليعدى على نحو انتقائى الخلايا التى صارت سرطانية ، وليدمرها وحدها، وهم يعلقون جزيئات ملئمة adapter molecules على بروتينات غلاف الفيروسات الخارجى، أو يحورون مباشرة هذه البروتينات فى محاولة لمنع الفيروسات من الدخول إلى الخلايا السوية وتحفيزها بدلاً من ذلك على التوجه مباشرة إلى الخلايا الورمية.

الأسلوب الثانى :

تقتضى وضع جزء صغير جداً من الدنا DNA وهو المعزز (المُحصّض) promoter النوعى للورم بجانب إحدى الجينات الضرورية للفيروس الغدى

ويعمل هذا المعزز كمفتاح «تشغيل» يسمح للجينة بأداء وظيفتها في الخلايا السرطانية فقط. وبإمكان الفيروسات التي تمت هندستها جينياً أن تدخل الخلايا السوية. ولكنها تعجز عن أن تتكاثر فيها وتقضى عليها ولكن ما أن تدخل هذه الفيروسات إلى الخلايا السرطانية حتى يسمح لها المعزز النوعى للورم بصنع ملايين النسخ عن ذاتها وفي نهاية الأمر تفجير الخلايا السرطانية وبعدئذ تنتشر تلك الفيروسات وتدمر أوراماً أخرى.

أساليب أخرى لتوجيه المداواة الفيروسية إلى هدفها :

ومن هذه الأساليب ، استراتيجية تستفيد من قدرة الخلية الورمية على الانقسام مرة بعد أخرى بطريقة لا ضابط لها وتصنع الخلايا السليمة البروتينات التي تعمل كمكايح طبيعية تحد من الانقسام الخلوى ، وبالأخص بروتين ورم أرومة الشبكية (Rb) والبروتين 53 ولكن حينما تغدو الخلايا سرطانية ، فإن الجينات التي تكود أحد هذين البروتينين إما أن تتعرض لطفرة أو يتعطل نشاطها. وتتدخل بعض الفيروسات بما فيها الفيروسات الغدية ، فى الآليات الكابحة فى الخلية السوية بوساطة صنعها بروتينات تلتصق ببروتين ورم أرومة الشبكية أو البروتين 53 وتعطلهما وهى تؤدى هذا العمل لأنه يتعذر عليها أن تنتسخ إلا فى الخلايا التي تنهياً للانقسام .

ولقد أنجز عدد من فرق الأبحاث وشركة التقانة الحيوية هندسة فيروسات غدية لا تستطيع صنع محصرات blockers بروتين ورم أرومة الشبكية Rb أو البروتين 53 . إن الخلايا السوية، التي تصنع هذه المحصرات ستوقف نسخ هذه الفيروسات عن طريق كبحها الانقسام الخلوى، بيد أن هذه الفيروسات ستنتسخ فى الخلايا التي تعطل فيها بروتين ورم أرومة الشبكية أو البروتين 53 سلفاً - أى خلايا السرطان - وتقتلها ويضع «كوريل» خطأً لإجراء تجارب سريرية على هذه الطريقة لمعالجة سرطان المبيض .

ويقوم الباحثون أيضاً بتزويد الفيروسات العلاجية بجينات تجعل الخلايا التي

تعدديها مستعدة على نحو فريد لتقبل المداواة الكيميائية .. وتقتضى هذه التقنية وصلاً بين الفيروسات وبين جينات تكود الإنزيمات التي تحول الطلائع غير السامة أو طلائع الأدوية إلى معالجات كيميائية مؤذية .

وفي مثال ورد ذكره عام ٢٠٠٢ صمم A. ليبر، والعاملون معه (من جامعة واشنطن) فيروسات غدية لحمل الجينات المكودة للإنزيمات القادرة على تحويل طلائع الأدوية غير المؤذية إلى مركبات كامبتوتيسين و 5 فلور وأوراسيل المضادة للسرطان . وأجرى العلماء هندسة جينية للفيروسات بحيث تستطيع صنع الإنزيمات فى الخلايا النشيطة الانقسام فحسب، كالحاايا السرطانية ، وحينما حقنوا الفيروسات وطلائع الأدوية فى الفئران التى زرعت فيها خلايا بشرية من سرطان القولون أو الرحم، وجدوا أن الفيروسات تكاثرت وانتشرت فى الأورام.

ويجرى الباحثون الآن تقييماً للمداواة الفيروسية وحدها وكوسيلة جديدة لتطبيق المداواة الكيميائية المعهودة وإيصالها إلى خلايا الأورام فقط كما أنهم يعملون على تطوير طرائق لوسم Label الفيروسات بمياسم مشعة radioactive tags أو متألقة fluorescent لاقتفاء أثر حركة العوامل الفيروسية لدى المرضى .

وقد يغدو بوسع العلماء فى المستقبل استعمال طريقة تصوير جديدة تقيس بسهولة مقدار تنسخ الفيروسات وكشف وجود أورام سرطانية صغيرة جداً ولاقتفاء أثر فعالية المعالجات الفيروسية فى جسم المريض وذلك من خلال تضافر جهودهم مع أطباء الأشعة .

(ب) مثال آخر يوضح تطويع مجموعة من الباحثين لفيروسات الالتهابات الصدرية :

تطويع أحد فيروسات الالتهابات الصدرية واستخدامها فى علاج الحالات السرطانية المعروفة باسم (الورم الدبقي) :

يعمل فريق طبي من مدرسة الطب بجامعة مانشيستر بقيادة العالم «بيردو لوينستين، والعالمة «ماريا كاسترو» بوحدة الطب الجزيئى والعلاج الجينى على

تطوير استخدام العلاج الجيني لمعالجة الحالات السرطانية الدماغية المعروفة باسم (الورم الدبقي) حيث لا تزيد توقعات بقاء المريض على قيد الحياة فترة تتراوح من ستة أشهر إلى سنة ، والجينات المستخدمة في العلاج الجيني تعمل عن طريق إرسالها إلى منطقة بعينها حيث يتم إدخالها إلى الخلايا .. فتقوم جينات الخلايا الذاتية (للمريض نفسه) بتعليم الجينات الوافدة إنتاج البروتينات والمكونات الحيوية المركبة، وتعمل الجينات العلاجية على النموذج التوجيهي .. أما البروتينات فتكون هي العنصر العلاجي .

ومن أنواع الجينات المستخدمة في هذه الأبحاث لمحاربة أنواع السرطان الدماغى بطرق متعددة نذكر :

(١) جينات من نوع جينات السميات (توكسين، الطبيعية القاتلة مثل الكزاز أو سميات الخناق .

(٢) كما يتم اختيار جينات مواد مثل (إنترلوكين، أو إنترفيرون، وهى مثل بروتينات مولدة لمكافحة فيروسات تقتحم الخلية ، من أجل إنتاج مواد تنشط الجهاز المناعى للمريض ليهاجم السرطان .

(٣) أيضاً هناك تجارب تقوم على استخدام الجينات لمواد تعطل تكوين أوعية دموية ، فالأورام التى تنمو بدون توقف تستوجب وتحفز تطور نسبة عالية من الأوعية الدموية، فإذا ما تعطل تكوين الأوعية الدموية الجديدة تم تدمير الورم، والجدير بالذكر أن العلماء فى سبيل توصيل هذه الجينات العلاجية إلى أماكنها المحددة بأدمغة المرضى، نجدهم يجرون تجاربهم لتطويع أحد الفيروسات المسببة للالتهابات الصدرية حتى يتم تحويله إلى صاروخ موجه يحمل هذه الجينات .. ويأمل العلماء بالإضافة إلى علاج الأمراض السرطانية أن يتم علاج مرضى الزهايمر والباركنسون .

وأشير عزيزى القارئ إلى أنه رغم كافة الجهود والمحاولات المبذولة فى هذا الاتجاه إلا أنه لازالت هناك مخاوف وتوصيات من استخدام الفيروسات فى هذا المجال الحديث .. وإليكم مثال لذلك :

مخاوف من تعميم الاستفادة - حالياً - من أساليب المعالجة الفيروسية الجديدة، والبحث عن بدائل :

مثال : وفاة (J. جلسنكر) !! :

في هذه الحادثة استخدم الأطباء فيروسات غدية .. وكانت تجربة سريرية تمت في شهر ٩ / ١٩٩٩ م وفيها توفي (J. جلسنكر، الشاب البالغ من العمر ١٨ عاماً بعد تلقيه داخل كبده تسريباً infusion لفيروسات غدية. لقد كان لديه شكل معتدل من مرض كبدي موروث (وهو عوز ناقلة كرويومايل الأورنييتين OTCD) وكان يشارك في تجربة سريرية لاختبار مداواة جينية جديدة تستخدم فيها الفيروسات الغدية لنقل نسخة مصححة من الجينة التي تكود الناقل OTCD إلى خلايا كبده .. ولسوء الطالع قضى الشاب نحبه بعد أربعة أيام من تسريب الفيروسات بسبب متلازمة ضائقة تنفسية حادة مع فشل في أعضاء متعددة بدأ ناجماً عن رد فعل مناعى شديد تجاه المقدار الكبير من الفيروسات الغدية التي تلقاها كجزء من التجربة .

ومع أن موت جلسنكر مثل جانباً من تجربة مداواة جينية فقد كان لتلك المأساة عواقبها في مجال المعالجة الفيروسية الجديد . إن المداواة الجينية تستخدم نسخاً معطلة من الفيروسات كالفيروس الغدى . لإدخال جينة جديدة إلى الخلايا فيما توظف المداواة الفيروسية ذات التنسخ النشط (التي قد تحتوى أو لا تحتوى على جينات مضافة) لقتل أنماط خلوية معينة ولكن يعتمد كل منهما اعتماداً كبيراً على الفيروسات الغدية .

وأظهر تشريح جثة جلسنكر أن الفيروسات التي هندست جينياً قد انتشرت ووصلت الى الطحال والعقد اللمفية ونقى العظام وبين فحص سجلاته احتمال وجود ضعف شديد في وظيفته الكبدية يحول دون أهليته للتطوع في التجربة . ورأى عدد من الباحثين أنه ربما أظهر رد الفعل المناعى الهائل ذلك لأنه سبق تعرضه لعدوى بفيروس غدى حدث بشكل طبيعى .

ومنذ وفاة جلسنكر ركز كل من المعالجين بالجينات والمعالجين بالفيروسات

جهودهم على تشذيب الفيروسات الغدية لجعلها أكثر أماناً، ولكن لا يزال الباحثون غير متأكدين من سبب رد الفعل الهائل الذي بدأ عند جلسنكر بعد تسريب الفيروسات الغدية.

وقد أعطيت جرعة مماثلة من تلك الفيروسات إلى مريض ثانٍ مشارك في التجربة السريرية فتحملها . وهناك عشرات المرضى في أنحاء العالم الذين عولجوا بالفيروسات الغدية من دون آثار جانبية خطيرة .

ويوصى تقرير المعاهد الوطنية للصحة في الولايات المتحدة الذي نشر عقب موت جلسنكر بوجوب مراقبة عن كثب لجميع المشتركين في التجارب السريرية، من أجل فهم ردود الفعل السمية، وذلك قبل تسريب الفيروسات العلاجية وبعده . كما يشترط وجود تحرى المتطوعين جميعاً بحثاً عن أية عوامل مؤهبة يمكنها أن تزيد تحسهم تجاه الفيروسات .

ومن جهة أخرى فقد جعل هذا الأمر ؛ إضافة لكونه لازال اتجاهاً جديداً وغير مأمون ومعروف على وجه الدقة مما جعل العلماء يفكرون أيضاً في استخدام مواد أخرى تقوم بدور التوصيل لإدخال الجين داخل الخلية .

ومنها بعض المواد الزيتية أو الدهنية التي تسمى «ليبوسوم» Cationic Liposomes حيث إن لها مقدرة على زلق جين الحامض النووي DNA إلى نواة الخلية، بحيث يندمج مع جيناتها ويعبر عن نفسه، ويظهر صفاته .

وهناك بعض التجارب التي تحاول نزع جينات الفيروس Adeno Associat ed Virus (AAV) لتقليل رد الفعل للجهاز المناعي، وحقن الجين المسئول عن (العامل التاسع) من عوامل تجلط الدم والمسبب لمرض الهيموفيليا ب - B . من خلال هذا الفيروس (AAV) المنزوع منه جينات معينة، في الوريد الباطني للكبد، وقد تمت هذه المحاولة بنجاح أفضل من التجارب السابقة عليها، حيث وصل مستوى العامل التاسع في الدم إلى ٤٠٪ من المستوى الفسيولوجي المطلوب ، وظل هذا المستوى لمدة عام كامل لأول مرة، ولم يتفاعل الجهاز المناعي ضده كما حدث من قبل، مما يعد أملاً كبيراً في اتجاه الوصول إلى هذا الهدف المنشود.

التطبيق الرابع :

البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية تستفيدان من خصائص الفيروسات في ابتكار وسائل علاجية أخرى - (غير العلاج الجيني) - بعد إمكانية سلسلة الجينوم الكامل لأي فيروس :

(١) تمهيد :

تم إلقاء الضوء في النقاط السابقة (والمعلقة جميعها بمحور واحد؛ هو استخدام الفيروسات في العلاج الجيني والعداوة الفيروسية) اعتماداً على خاصية الفيروس في انتقائه لخلايا معينة يتطفل عليها ويتكاثر بها وألحنا لبعض جهود العلماء لحسن الاستفادة من تلك الخاصية.

وسوف نعرض هنا أساليب أخرى متعددة يحاول فيها بعض الباحثين أيضاً الاستفادة من خصائص الفيروسات لابتكار وسائل علاجية جديدة وبخاصة بعد أن تمكن الباحثون من معرفة وسلسلة المحتوى الجينومي للعديد من الفيروسات على مدار السنوات السابقة، وأصبح منذ عام ٢٠٠١م بالإمكان سلسلة الجينوم الكامل لأي فيروس خلال أيام ..

وفيما يلي نعطى أمثلة على ذلك :

أمثلة لفيروسات تم حل شفرتها الوراثية :

(٢) ومن بين الفيروسات التي حُلَّت شفراتها الوراثية :

(١) عين (F سانجر، [من جامعة كمبريدج] ومعاونوه تسلسل الدنا DNA

لأول جينوم فيروسى (فيروس يعدى البكتيريا) عام ١٩٧٧م.

(٢) فيروس السنجابية البشرى فى عام ١٩٨١م

(٣) فيروس الإنفلونزا (من النمط A) فى عام ١٩٨١م.

(٤) فيروس التهاب الكبد (من النمط B) فى عام ١٩٨٤م.

(٥) فيروس HIV I (الإيدز) فى عام ١٩٨٥،

(٦) فيروس التهاب الكبد من (النمط A) فى عام ١٩٨٧م.

(٧) فيروس التهاب الكبد من (النمط C) فى عام ١٩٩٠م.

(٨) فيروس الجدري (فاريولا) فى عام ١٩٩٢ م.

(٩) فيروس (إيبولا) فى عام ١٩٩٣ م.

(١٠) فيروس نظيرة الإنفلونزا البشرى 3 فى عام ١٩٩٨ م.

(١١) أيضاً تم نشر بحث هام ضمن فاعليات المؤتمر الدولى الثامن لوبائية

الفيروس .. والذى عقد فى ألمانيا فى الفترة من ١١ - ١٨ مايو عام ٢٠٠٢ م..
وهذا البحث يحوى ملخص الآتى :

تسجيل التركيب الجينى بالبنك الدولى للجينات لثلاثة فيروسات تصيب
المحاصيل فى مصر :

فتحت إشراف د. أحمد شوقى إبراهيم جمال الدين رئيس بحوث بقسم بحوث
أمراض الفيروس والفيتوبلازما - معهد بحوث أمراض النبات - مركز البحوث
الزراعية . قام فريق بحث بعمل التركيب الجينومى الكامل Full genomic
sequence لثلاثة فيروسات مهمة تصيب البطاطس والبسلة فى مصر وهى
فيروس YN وفيروس التفاف أوراق البطاطس PLRV وفيروس موازيك البسلة
المنقول بالبذرة PSbMV وتم تسجيل هذا التصنيف فى بنك الجينات الدولى
gene bank تحت أرقام AY 138970 , AF 522162 , AF 22296 على التوالى .
كذلك تم الانتهاء من عمل Soat-protein sequence التابع النيكلوتيدى للغطاء
البروتينى لسلالة فيروس Yo البطاطس ولكن لم يتم تسجيلها بعد، ومنذ
فترة كان جارياً العمل على إنتاج أجسام مضادة للفيروس تستخدم فى التشخيص
عن طريق الهندسة الوراثية وذلك بإنتاج بروتين للفيروس داخل البكتريا
protein expression وذلك لأول مرة فى مصر دون الاعتماد على الاستيراد
من الخارج. والجدير بالذكر أن الفريق البحثى هذا قام بتطوير أحدث طرق
التشخيص السريع المعتمد على PCR والايضا Immuno-capture PCR وذلك
للكشف عن التركيزات المنخفضة جداً من الفيروس والتي من الصعوبة الكشف
عنها بالطرق الأخرى مثل ELISA مما يجعل هذه الطريقة من أكفأ الطرق فى
الكشف عن الفيروسات خاصة فى البذور وذلك فى مجال الحجر الزراعى
وبرامج إنتاج التقاوى.

(٣) العلماء يتمكنون من تصنيع (إنشاء) فيروس مرض شلل الأطفال بالاستعانة بالخريطة الجينية :

فمذ فترة طالعتنا الأنباء بأن هناك فريقاً علمياً قد تمكن من تصنيع فيروس مرض شلل الأطفال بالاستعانة بالخريطة الجينية له وأنهم استخدموا الفيروس الناتج في إصابة فأر تجارب بالمرض وهذه أول مرة يقترب فيها العلماء من إنتاج كائن في أنبوية اختبار وإن كان بعضهم ينفى أن الفيروس كائن حي مثله مثل البكتيريا أو النبات أو الحيوان . وكتب علماء جامعة (ستيت يونيفرستي أوف نيويورك) في تقريرهم المنشور في دورية ساينس إذا كانت القدرة على التكاثر إحدى خصائص الحياة فإن فيروس شلل الأطفال مادة كيميائية لها دورة حياة . ويؤكد «إيكارد ويمر» الذي قاد عملية البحث أنه لم يخلق حياة .. وقال في اتصال هاتفي : «لا .. لم أخلق حياة في أنبوية اختبار .. بل خلقنا مادة كيميائية في أنبوية اختبار تبدأ إذا ما وضعت في خلايا في التصرف مثل شيء حي إلى حد ما . البعض يقول أن الفيروسات مواد كيماوية وأنا أنتمى إلى هذا الفريق» ، وقال «وimler» أنه بمجرد وضع الأجزاء الجينية في مكانها الصحيح يتجمع الفيروس ذاتياً على الفور في طبق معمل ولا يحتوى فيروس شلل الأطفال على حمض نووي على عكس عديد من الخلايا ، ولكنه ينبع من مادة الـ RNA وهي النسخة الفعالة من الحامض النووي .

ومن أجل تصنيع هذا الفيروس كان على «وimler» وزميليه (جيرونيمو تشيلو وأنيكوبول) أن يخطوا أولاً خطوة للوراء .. قال وimler : ليس بالإمكان توليف RNA لذا حاولنا بتسلسل عكسي من RNA إلى DNA الذي يمكن توليفه ثم عدنا مرة أخرى إلى RNA . كان هذا في غاية البساطة من خلال استخدام إنزيم يمكنه قراءة الحامض النووي DNA وتوليف RNA وأضاف «وimler» أن توفر لدينا RNA وضعناه في محلول خالٍ من الخلايا صنعناه عام ١٩٩١م ولاحظنا وانتظرنا حتى تكون ذلك الفيروس الذي قام ببناء نفسه ، وقال وimler الذي رسم فريقه خريطة جينات شلل الأطفال لأول مرة عام ١٩٩١م أن المحلول المتبقى يحتوى على جميع المواد المهمة التي تحتاجها العملية .

ويتألف فيروس شلل الأطفال من جين واحد طويل يفرز ما يسمى بالبولى بروتين، لكن يمكن للفيروس أن يقطع هذا البروتين الطويل إلى أجزاء صغيرة يمكن استخدامها في أداء وظائفه القليلة وعمل الفيروس في أنبوب الاختبار عمل شلل الأطفال وأصاب بالشلل فأر تجارب معدل جينياً بحيث يكون معرضاً للإصابة بالمرض الذى يستهدف الإنسان فى الطبيعة. وفى وقت من الأوقات كان هذا المرض يصيب العديد من الأطفال بالشلل قبل ابتكار الأمصال المضادة فأصبح ذلك المرض (شلل الأطفال) مرضاً نادراً.

وذكر ويمر، أن تلك العملية أحدثت تحولات فى الشفرة الوراثية بدا أنها تضعف تأثير الفيروس.. وهناك نوعان ناجحان من اللقاحات المضادة لشلل الأطفال لكن ويمر، يأمل فى أن تستخدم العملية التى تتبعها فريقه فى تصنيع نسخ ضعيفة جينياً من فيروسات أخرى لاستخدامها كلقاحات .. ويعكف فريقه أيضاً على العمل فى فيروس التهاب الكبدى الوبائى (c) سى، وهذا أسلوب سائد فى التطعيم حيث يستخدم الشكل الخامل من الفيروس لتحفيز الجهاز المناعى دون التسبب فى الإصابة بالمرض.

٤ - تكوين نسخة تقترب فى تركيبها من سلالة فيروس الإنفلونزا :

حيث تم نشر ورقة بحثية فى مجلة الجمعية الطبية الملكية البريطانية لفريق بحثى برئاسة الدكتور (محمد مجيد) والذى أشار إلى ملاحظة فريقه البحثى من أن القرن الماضى شهد سلسلة من وبائيات الإنفلونزا من اسبانيا إلى روسيا فهونج كونج .. وأشار الفريق البحثى إلى أن تمكنهم من إكمال التتابع الجينى لسلالة فيروس الإنفلونزا الإسبانية قد يفتح الباب أمام العلماء المغرضين لتشييد فيروس أكثر دماراً وأشد ضراوة من السلالات الحالية ...

ترى ماذا ستكشف عنه الأيام القادمة ؟

ومن المعلوم أن فيروس الإنفلونزا الإسبانية قد أدى لمقتل ٤٠ مليون شخص فى عام ١٩١٨م - [هناك إحصائيات تذكر عدداً أقل من هذا] - ويذكر د. محمد صدقى أستاذ الأمراض الصدرية والحساسية بطب الأزهر أن فيروس الإنفلونزا

حجمه يساوى ١ من الألف من المليمتر، والمادة الجينية للفيروس تتكون من الحمض النووى DNA وهى تحتوى على ٨ جينات و إنزيم البوليميريز .

التطبيق الخامس :

الجينومات والنمذجة الحاسوبية يفتحان الطريق لتطوير طوائف كاملة من الأدوية واللقاحات الجديدة المضادة للفيروسات ، ودور اللقاحات التقليدية : حيث فتحت الجينومات الطريق لتطوير طوائف كاملة من الأدوية الجديدة المضادة للفيروسات المسببة للأمراض ، وتم التعرف على معظم الأهداف الفيروسية التى انتقلت منذ الثمانينات بمساعدة الجينومات .

وبعد أن يحل الباحثون شفرة تسلسل أحرف الكود لفيروس ما، يستطيعون تجنيد الحواسيب لمقارنة ذلك التسلسل بالتسلسلات التى سبق أن حددت فى كائنات أخرى ، بما فى ذلك فيروسات أخرى، وتتيح هذه المقارنة لصانعي الأدوية أن يتعرفوا الجينات (فى الفيروس الجديد محل الدراسة) التى تكود جزيئات تستحق الاستهداف، ومما يحبذه الباحثون أثناء دراساتهم .. التركيز على المجالات البروتينية التى لا تتشابه كثيراً مع بروتينات الإنسان بغية تجنب إلحاق الأذى بالخلايا السليمة وإحداث تأثيرات جانبية لا تطاق .

وعلى الرغم من أن للفيروسات دورات حياة معقدة، بيد أنها عرضة للمهاجمة بالمواد الصيدلانية فى كل مرحلة تقريباً من مراحل حدوثها .

ويشهد للقاحات التقليدية فى الماضى ولا زالت ، أنها مكنت الجهاز المناعى للفرد من أن يحفز ويعمل فى أحسن حال .. حيث يتم تعريض الشخص لنسخ مقتولة أو مضعفة من العامل المعدى بحيث تغدو غير قادرة على التكاثر إلى نسخ كافية لتحديث المرض .

ولقد أماطت الجينومات اللثام عن مستهدفات إضافية ، يمكن مهاجمتها لإعاقة تنسخ جينوم الفيروس HIV . ويعد الإنزيم رناز H Rnase (وهو جزء من إنزيم الانتساخ العكسى الذى يفصل دنا الفيروس HIV ، الذى ركب للتو عن الرنا) واحداً من هذه المستهدفات ، ويتمثل المستهدف الآخر بالمقر الفعال للإنزيم انتكراز integrase ، وهو إنزيم يبدل الدنا الفيروسي فى دنا صبغيات

الخلية المعدة .

وهناك دراسات وأبحاث يتبعها الباحثون لإنتاج أدوية تستهدف منع انتشار الفيروسات من خلية لأخرى برفع مستوى الاستجابة المناعية للمريض ، ونجد أن من الاستجابات المناعية الأكثر نوعية إنتاج (أضداد معيارية) ، تتعرف ببعض الشداف البروتينية الموجودة على سطح الفيروس الغازي، فتتربط بذلك البروتين وتسم الفيروس لتدميره بواسطة أجزاء أخرى من الجهاز المناعي . وبمجرد تعرف الباحثين تسلسل الجينة المكودة للبروتين السطحي الفيروسي، سيتمكنون من توليد أضداد نقية وحيدة النسيلة monoclonal، وموجهة تلقائياً إلى مناطق بروتينية محددة، ويتوافر في السوق حالياً واحد من هذه الأضداد وحيدة النسيلة يستعمل ضد الفيروس المخلوي التنفسي لدى الأطفال المعرضين لهذه العدوى .

اللقاحات الوحيدات Vaccines Subunit :

تعد هذه النوعية من أكثر البدائل شيوعاً للقاحات التقليدية الأنفة الذكر، فهي تحوى مجرد شدف من العامل الممرض، ولا تستطيع الشدف بمفردها أن تحدث العدوى، ولكن إذا ما تم انتقاؤها بعناية فإن بإمكانها استثارة استجابة مناعية توفر الحماية .

(1) إنتاج وتطوير لقاحات لعلاج التهاب الكبد الوبائي وأمراض

فيروسية أخرى باستخدام الهندسة الوراثية والجينومات :

مند فترة تم إنتاج لقاح وحيدة مبكر لعلاج التهاب الكبد الوبائي، بعزل الفيروس من بلازما أفراد مصابين، ثم تنقية البروتينات المرغوب فيها، أما الآن .. فيصنع لقاح الوحيدة لالتهاب الكبد الوبائي (B) بواسطة الهندسة الوراثية، إذ يستعمل العلماء جينة بروتين نوعي لالتهاب الكبد الوبائي لإنتاج نسخ نقية من البروتين ، ويتم حالياً (بمساعدة الجينومات genomics) تطوير لقاحات إضافية لأمراض فيروسية مهمة أخرى، من بينها حمى الضنك، وأنواع الحلاّ التناسلي ، والحمى النزفية (وهي غالباً مميتة ويسببها فيروس إيبولا) .

وهناك دراسات تم الاتجاه نحوها تستهدف إنزيم الانتساخ العكسي reverse

transcriptase الخاص بالفيروس - (الذى يستعمله لنسخ رنا جينومة إلى دنا) ،،
وهذه الدراسات مدعمة بمعرفة تتابع تسلسل جينة الإنزيم. وهذه الدراسات
مكنت مطوري الأدوية من استعمال مضاهئات نكليوزيدية أقل سمية وأفضل من
عقار (الزيدوفودين AZT).

ويواجه صانعو الأدوية حقيقة قاسية، وهي أن الفيروسات تطور مقاومة
مستمرة لكل جديد من هذه الأدوية أو يتكون لديها (عدم حساسية insensit
ivity). تجاه أدوية عديدة وبخاصة عندما تستعمل الأدوية لفترات طويلة كما
هو الحال في الأمراض المزمنة بسبب فيروسات كالإيدز، وتنشأ هذه المقاومة
بسبب نزوع الفيروسات [ولاسيما الفيروسات الرناوية، والفيروس HIV بصفة
خاصة] إلى أن تطفر بسرعة فعندما تمكن طفرة ما ذرية فيروسية من التغلب
على عقبة تعوق التكاثر (كالدواء مثلاً) ، فإن تلك السلالة ستزدهر حتى بوجود
تلك العقبة (أو الدواء) . ويؤدي ذلك إلى أن تستمر شركات الأدوية في تطوير
منتجاتها من الأدوية باستمرار.

وعندما تنشأ طفرات mutants مقاومة لعقار ما، فإن قراءة نصها الجيني
ستشير إلى موقع حدوث الطفرة في الجينوم الفيروسي، وتوحى بالكيفية التي قد
تغير بها تلك الطفرة التأثير بين البروتين الفيروسي الطافر والدواء. ويمكن بتوافر
تلك المعلومات إجراء دراسات أساسها البنية أو دراسات أخرى تهدف لإبقاء
الدواء فاعلاً (سارى المفعول) على الرغم من وجود الطفرة. وعلى سبيل
المثال، فلقد اختارت إحدى الشركات مثبطاً لإنزيم الانتساخ العكسى للفيروس
HIV ، رمزته [DPC 083] ، كى تطوره خصيصاً بسبب قدرته على التغلب
على المقاومة الفيروسية للمثبطات النكليوزيدية. ويلاحظ هنا أن الباحثين
تفحصوا أولاً طفرات جينة إنزيم الانتساخ العكسى الذى منحه المقاومة ، ثم
توجهوا إلى النمذجة الحاسوبية بحثاً عن تصاميم دوائية يحتمل أن تثبط هذا
الإنزيم على الرغم من وجود تلك الطفرات.

وباستعمال الهندسة الوراثية ، ولد الباحثون فيروسات تنتج الإنزيمات
الطافرة، وانتقوا مركباً كان الأفضل قدرة على الحد من تكاثر تلك الفيروسات،

ويقيم حالياً العقار لدى مرضى مصابين بعدوى الفيروس HIV .

(٢) أبحاث عديدة لإيقاف نشاط فيروس (سى) فى الجسم :

فى عام ٢٠٠١م قدم د. مصطفى العوضى أستاذ وعميد معهد الهندسة الوراثية بمدينة مبارك ٣ تقنيات جديدة يقوم العلماء باختبارها لإيقاف نشاط الفيروس (سى) .. باستخدام مضادات الفيروس عن طريق إيقاف نشاط الإنزيمات الثلاثة الرئيسية اللازمة لاكتمال دورة حياة الفيروس وهى الإنزيمات هيليكير، وبروتيز، وبوليميريز. كما يتم اختبار العلاج المناعى اعتماداً على إنتاج أجسام مضادة لبروتينات الفيروس، بهدف إغلاق المواقع الرئيسية الموجودة على كبسولته الخارجية لمنعه من التعرف على المستقبلات الواقعة على جدار الخلايا الكبدية، أما عن أحدث التقنيات التى يطبقها العالم اليوم فتأتى فى مقدمتها كما يقول الدكتور العوضى - تكنولوجيا يجرى اختبارها الآن فى إحدى الرسائل العلمية بالمركز القومى للبحوث بإيقاف نشاط الفيروس (سى) باستخدام مقاطع صغيرة من الحمض النووى يتم تصميمها بطريقة تمكنها من العمل على المواقع الحيوية للفيروس لإيقاف نشاطه ومنعه من النمو والتكاثر.

هل انتهى المطاف مع الاستفادة من هذه الكائنات - عزيزى القارئ - عند ذلك الحد ... بالطبع لا .. فالدراسات الجادة مستمرة على قدم وساق والإنجازات التى تتحقق تلاحقنا كل يوم بالجديد الذى يفوق التصور والطموح. والاكتشافات الجديدة المثيرة يعلن عنها ... بسم الله الرحمن الرحيم :

«وما أوتيتم من العلم إلا قليلاً» ، «قل سيروا فى الأرض فانظروا كيف بدأ الخلق» ...

نعم عزيزنا القارئ فكلما ازدادت معرفتنا .. عرفنا أنه لا يزال أمامنا الأكثر الذى لم نعرفه ومثال لذلك ... إليكم الآتى :

ثالثاً : الباحثون واكتشاف عالم يسمى (المتعضيات) :

وهذه المتعضيات هى كائنات وحيدة الخلية ... وهى عالم آخر يضاف على الكائنات بسيطة التركيب التى شاركتنا الجولة السابقة .. وسيكون لنا معها لقاء نلتقى عليها المزيد من الضوء ..

أما عن عالم البكتيريا والفيروسات والفطريات وغيرها .. فإن ما عرضناه
عنها بالجولة الأولى لا يكفي ولا يوفيها حقها ويشبع فضول عزيزنا القارئ ...
لذا .. فعن المزيد من التطبيقات والأبحاث والدراسات التي خرجت من
معامل الباحثين للاستفادة من هذه الكائنات باستخدام تقنيات البيوتكنولوجيا
والهندسة الوراثية ... سنلتقى في الجولات التالية .

الجولة الثانية:

الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى إضافة صفات للحيوان والنبات

أ - بالنسبة للحيوان :

التطبيق الأول :

إنتاج هرمون النمو البقرى (السوماتو تروبين البقرى)

: Bovine Somatotropin (BST)

أصبح من الممكن إنتاج هرمون النمو البقرى، هذا الهرمون من البكتيريا (باستخدام بيوتكنولوجيا الدنا المطعم) بكميات تكفى حاجة السوق، وذلك بعد أن طعمت المادة الوراثية للبكتيريا بالجين البقرى المسئول.

وهذا الهرمون مثل نظيره البشرى تفرزه الغدة النخامية، وهو يقوم برفع إنتاج اللبن من الأبقار فى القطعان التجارية إذا حقنت به يومياً بنسبة تبلغ ١٠ - ١٥ ٪ (وتصل هذه النسبة إلى ٤٠ ٪ فى قطعان التجارب)، كما يرفع كفاءة التحويل الغذائى Feed efficiency بنسبة ٥ - ١٠ ٪ بينما تظل نسب مكونات اللبن المختلفة (من دهون وكربوهيدرات وبروتين) دون تغيير.

ويعامل بهذا الهرمون الذى تنتجه البكتيريا - الآن - من ١٥ - ٢٠ ٪ من الأبقار بالولايات المتحدة . وللعلم فإن لكل نوع من الثدييات هرمون النمو الخاص به، والذى لا يعمل فى غيره من الحيوانات، الأعلى، فمثلاً يعمل هذا الهرمون البقرى فى الفئران ولا يعمل فى البشر.

والجدير بالذكر أن لحوم المواشى المحقونة بالهرمونات هى مثار جدل ونقاش

مقدم بين الولايات المتحدة والاتحاد الأوروبي مع الأغذية المهندسة وراثياً وسيكون لنا معها لقاء آخر في أحد كتب السلسلة (تطبيقات البيوتكنولوجيا في مجال الحيوان).

التطبيق الثانى :

البكتيريا مصانع لقاح للحيوان :

أيضاً أصبح بالإمكان باستعمال الهندسة الوراثية استغلال البكتيريا كمصانع لإنتاج لقاح الحمى القلاعية ولقاح الإسهال المعدى وهى من أخطر الأمراض على صحة الحيوان .

ب - للنبات

١ - إدخال صفات لنبات الأرز :

حيث أعلن فريق علمى فى عام ١٩٩٩م عن طفرة جديدة فى عالم الأرز وأنهم استطاعوا أن يزودوا محاصيل الأرز بجينات من نوعين من النرجس البرى وجين بكتيرى يستطيع الأرز من خلاله أن ينتج داخل حبوبه (كاروتين البيتا، وهو كتلة هائلة من فيتامين A).

٢- الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى مجال الزراعة وتسميد وتنظيف التربة وتغذية الحيوان :

وتشمل عدة تطبيقات :

التطبيق الأول :

بكتيريا .. لتتقية مخلفات الحيوانات من الغازات والاستفادة منها لزراعة الذرة:

حيث توصلت مجموعة من المعامل الفرنسية إلى تكنولوجيا بيولوجية لمعالجة مخلفات الحيوانات والتخلص من رائحتها الكريهة وإنتاج سماد خصب وأيضاً حماية البيئة من التلوث الذى تسببه وذلك باستخدام البكتيريا والفطريات الخيطية.

استطاعت المعامل عزل البكتيريا الهوائية ووضعها في مخلفات الأبقار والدواجن والبط حيث يوجد ما يقرب من ٨٠ نوعاً من هذه البكتيريا التي تعيش بمفهوم التكافل ويتم تسويقها تحت اسم نظام AZOFAC .

وأكدت الباحثة الفرنسية كولين سنان أن هذه البكتيريا الهوائية تقضى على البكتيريا اللاهوائية التي تنمو داخل المخلفات وهي المسؤولة عن انبعاث الغازات ذات الروائح الكريهة وخاصة غاز الامونيا NH_3 وكبريتيد الهيدروجين H_2S . وأثبتت التحاليل التي قام بها المعمل الوطنى للتجارب (LNE) انخفاض انبعاث غاز الأمونيا بنسبة ٨٠ ٪ وكبريتيد الهيدروجين بنسبة ٩٠ ٪ .

البكتيريا الهوائية تعمل على الاحتفاظ بتركيز عنصر النيتروجين الذى يمتصه السماد فضلاً عن تحسين معدلات الخصوبة، إذ أثبتت التجارب أن مخلفات البط المعالجة زادت من كفاءة الذرة المزروعة بنسبة ١٩ ٪ وتوفير ٥٠ ٪ من السماد المعدنى المستخدم فى الزراعة .

تتم عملية المعالجة البيولوجية للمخلفات على مرحلتين الأولى يتم فيها المعالجة بالبكتيريا اللاهوائية ثم بفطريات فى محيط هوائى بالخران الأول حيث تقوم البكتيريا اللاهوائية بعملية الهضم البيولوجى وتحول المواد النيتروجينية الموجودة فى المخلفات إلى مادة النتريت (NO_2) .

المرحلة الثانية (الخران الثانى) تتولى فيها الفطريات عملية امتصاص مادة النتريت وخروجها فى الهواء على هيئة غاز نيتروجين (N_2) أما مادة الكبريت التى تعد ثانى مصدر لتلوث المخلفات بالروائح الكريهة . فتنحدر إلى مركب داخل الكتلة البيولوجية المتبقية .

كما تقوم الفطريات أيضاً باستهلاك جزء كبير من الفوسفور والبوتاس الموجودين فى المخلفات مع حجز المعادن الثقيلة ولا سيما الرصاص، والزنك والكاديوم ومن ثم فإن انخفاض معدلات الـ COD (المعدل الكيمىائى للاكسجين) والنيتروجين والفوسفور والبوتاسيوم يسمح باستخدام السوائل المتبقية بعد معالجتها كماء للرى .

التطبيق الثانى :

وبكتيريا معدلة وراثياً تحول النشادر والكحول لنوع من البروتينات :
حيث تم إنتاج سلالات من البكتيريا المعدلة وراثياً لتربيتها على غذاء من
النشادر والكحول فى وجود الهواء، وبالتالي تمكن الباحثون من الحصول منها
على نوع من البروتينات العالية الغذائية لتستعمل كطعام فى علف الماشية
والأغنام.

التطبيق الثالث :

إنتاج وتصنيع كمبوست طبيعى من المخلفات النباتية (فى مصر) باستخدام
المعاملات البكتيرية واستخدامه فى الزراعة والاستفادة منه فى تغذية وزيادة
إنتاج المحاصيل الزراعية :

يتجه العالم إلى الزراعة العضوية أو الزراعة الحيوية أو إلى غيرها من
المسميات والهدف هو خفض بل والحد من الأسمدة الكيماوية والمبيدات لما لها
من أثر سلبي على صحة الإنسان ظهرت آثاره فى السنوات الأخيرة بانتشار
أمراض لم تكن مألوفة فى بلادنا من قبل مثل الفشل الكلوى والسرطان والأجنة
المشوهة وغيرها مما نعانى منه بسبب هذه الكيماويات [1] وهذا اعتقاد كثير من
الباحثين والأطباء. ظناً بأنها نافعة حتى ظهرت آثارها وتبعات استخدامهما
بالإضافة إلى أن ازدياد المخلفات الزراعية أدى إلى كثير من المشاكل منها
السحابة السوداء الناتجة عن طرق التخلص القديمة من قش الأرز وارتفاع معدل
اندلاع الحرائق بالمنازل وما حولها وانتشار الأمراض نتيجة تكديسها وتجميعها
دون معالجتها مما يؤدى إلى انتشار مسببات الأمراض والميكروبات والحشرات
[1] من المعروف أن طور العذراء لأحد أنواع الحشرات التى تضر يرقتها
بالمحاصيل؛ يظل طور العذراء هذا ساكناً فى مخلفات عيدان القطن المخزنة
فوق أسطح المنازل لأكثر من سنة، وبالتالي تصبح فرصته كبيرة للعودة لإصابة
المحاصيل ومنها القطن. لذلك كان يجب إيجاد حل لهذه المشكلات بشكل سليم
ودون اللجوء لوسائل أخرى تسبب ضرراً جديداً بشكل آخر، وانطلاقاً من هذا

الفكر الجديد وحفاظاً على صحة أبنائنا قامت شركات خاصة بتصنيع تلك المنتجات الخاصة ، حيث يتم استخدام المخلفات النباتية الناتجة عن مصانع الأغذية والمخلفات الزراعية مما يسهم في الاتجاه نحو بيئة نظيفة والحد من انتشار الأمراض وغيرها من الآثار التي تنجم عن تراكم هذه المخلفات ، ويتم إجراء عمليات معالجة دقيقة جداً في صناعة هذا المنتج ، وتستخدم هذه الشركات تكنولوجيا المعاملات البكتيرية لتحليل المكونات إلى صورة طبيعية وصحية غير ضارة وقبل الحصول على الكمبوست في آخر مراحلها يتم معاملته حرارياً بالبخار للقضاء على المكروبات والكائنات الضارة للوصول بالمنتج إلى صورة صحية بطرق طبيعية تماماً فتحصل على كمبوست طبيعي جيد وخال من الملوثات ومسببات الأمراض والأهم أيضاً هو أن هذه المنتجات تخلو من العناصر الثقيلة والشوائب والتي توجد في سماد القمامة والحماة حيث إن هذه العناصر تتسبب في تلف وتبوير الأرض بعد عدة سنوات مما يجعلها غير صالحة للزراعة . ولقد تم بالفعل استخدامه في الزراعات الحيوية بدرجة كبيرة أثبتت نجاحات متعددة، وبهذا الشكل نكون قد حققنا معادلة متوازنة لخدمة الزراعة والبيئة والإنسان في وقت واحد حيث يتم التخلص من المخلفات بكل مشكلاتها بصورة صحية وتحويلها إلى سماد عضوي طبيعي ١٠٠٪ مما يقلل من إضافة الأسمدة الكيماوية واستهلاك المياه .

التطبيق الرابع :

وفي الصين .. أسمدة من البكتريا للزراعة :

حيث اتجه معظم المزارعين الصينيين إلى استخدام الأسمدة البكتيرية الحيوية في تسميد المزروعات بدلاً من الأنواع الكيماوية . أكد خبراء الزراعة أن تعميم استخدام هذه الأسمدة والتي تعتبر البكتيريا (مادة أولية لها) هو أسلوب مهم لمنع ما يسببه الإنتاج الزراعي من تلوث الأنهار والبحيرات ، ويتمثل هذا التلوث في الكميات الكبيرة من بقايا الأسمدة الكيماوية والمبيدات الحشرية في الحقول الزراعية التي تصب مع مياه الأمطار في الأنهار والبحيرات .

التطبيق الخامس :

الكائنات بسيطة التركيب تصنع من الفسيخ شريات ..

أقصد من القمامة .. حدائق وجناين !!

حيث استنبطت بعض المعامل أنواعاً من البكتيريا والطحالب المائية لها قدرة على التغذية على المواد العضوية التي بالقمامة (Garbage) ثم يتم تجفيفها واستخدامها كسماد لتربة الحدائق العامة والجناين . وذلك بدلاً من كونها ملوثاً بصرياً . فأصبحت بعد كونها سماً للحدائق العامة تزيد من الجمال فى الشوارع وتلك الحدائق، أيضاً يمكن الاستفادة منها كغذاء حيوانى (تخلط بنسب مع العلف الحيوانى - بعد معاملتها معاملة خاصة -) ولقد قامت إحدى الشركات الإنجليزية فى اتجاه آخر بإنتاج اللدائن من بعض البكتيريا التى تتغذى على المواد العضوية الموجودة بالقمامة (ويعتبر هذا المثال فى إطار التنظيف البيولوجى حيث تنظف البيئة من الملوثات بطريقة آمنة) .

التطبيق السادس :

الاستفادة من الهندسة الوراثية والبيولوجيا التركيبية فى تنظيف التربة من التلوث العسكرى:

أولاً: الاستفادة من الهندسة الوراثية : ويتم الاستفادة من الهندسة الوراثية فى أمور عديدة نذكر منها ما يلى:

بكتيريا .. تأكل الديناميت !! وأخرى تزيل المتفجرات وتشمل:

المثال الأول:

من المعلوم أن مادة الديناميت مكونة أساساً من النيتروجلسرين، ولقد أمكن بالاستفادة من تقنيات الهندسة الوراثية تعديل المحتوى الجينومى لسلاسل معينة من الكائنات الحية ليصبح لديها القدرة على تحليل مادة الديناميت إلى ماء وثانى أكسيد الكربون .

المثال الثانى:

هناك فريق علمى آخر من جامعة برلين أمكنه استنباط سلالات بكتيرية محورة وراثياً ، لتستطيع الاغذاء على المتفجرات وبخاصة مادتين منهما

اسمهما باختصار (TNT) ، (TND) ، حيث تعمل على تحليل المادتين من خلال تحطيم النيتروجين المركب في جزئى المادتين، وتقوم بتحويل المركبات النيتروجينية الموجودة بهذه المتفجرات إلى سماد آزوتى (نيتروجينى) يتواجد بالترية ليستفيد منه النبات. وبالتالي يستفاد من هذه النوعيات من البكتيريا فى الأراضى التى تحوى تلك المخلفات، وتسميدها وبالتالي تصبح جاهزة لاستصلاحها وتعميرها بعدما كانت متروكة بدون استفادة فتسهم فى المساعدة على حل مشكلة نقص الغذاء.

المثال الثالث :

بكتيريا مهندسة وراثياً .. تذييل المتفجرات :

حيث يتدخل العلماء بعزل جينات معينة بالمحتوى الجينومى لنوعية خاصة من البكتيريا ونقلها إلى سلالة أخرى بكتيرية ، لتصبح معدلة وراثياً ، وتتمكن من المعيشة فى الأماكن الحاوية بالتلوث العسكرى ، وتتمكن هذه البكتيريا المعدلة وراثياً من تحليل المواد المتفجرة .

ثانياً: الاستفادة من البيولوجيا التركيبية Synthetic biology :

والبيولوجيا التركيبية هى حقل ناشئ من الهندسة الوراثية تمتد جذورها إلى عام ١٩٨٩ . ويعمد باحثوه إلى تصميم وبناء منظومات حية تسلك سلوكاً يمكن التنبؤ به وتستخدم قطعاً قابلة للتبادل، وتعمل فى بعض الحالات بكود جينى موسع يسمح لها بأن تعمل أشياء لا تستطيعها أى متعضية طبيعية .

ويذكر مؤسسوها بأن ثمة ثلاثة أهداف رئيسية يؤمل فى إنجازها ..

يتمثل أولها فى معرفة الحياة عبر القيام ببنائها وليس عبر تجزئتها، والثانى: هو فى جعل الهندسة الوراثية تستحق اسمها، بحسابها فرعاً من المعرفة يتقدم باستمرار عبر تقييس إبداعاته السابقة وإعادة توحيدها لعمل منظومات جديدة أكثر تطوراً. والثالث: فى مد كل من حدود الحياة والآلات حتى يتداخلها، بحيث يعطيان كائنات قابلة للبرمجة .

* ولقد أنتجت البيولوجيا التركيبية حتى الآن ميكروبات ذات تشكيلة متنوعة

من قدرات غير طبيعية، فبعضها ينتج مكونات كيميائية معقدة تدخل في صناعة العقاقير، وبعضها الآخر يبني حموضاً أمينية صناعية، أو يزيل الفلزات الثقيلة من مياه النفايات، أو يؤدي عمليات بسيطة من المنطق الثنائي.

* صنع مكشاف حي للمادة TNT ليستطيع كشف الألغام الأرضية:

وذلك بالتزود بأجزاء دناوية قابلة للتبادل؛ فيستطيع الباحثون تجميع دارات مختلفة اختلافاً طفيفاً، وإحدى هذه الدارات يتألق بلون أحمر ولكن ذلك فقط حينما يكون تركيز المادة TNT عالياً، في حين يمكن أن تتفولور دارة أخرى باللون الأصفر مع التركيزات المتوسطة من مادة TNT، وتتوهج دارة ثالثة بلون أخضر عند التركيزات المنخفضة من تلك المادة، ولهذه الغاية يقوم الباحثون بإدخال هذه الدارات داخل ثلاثة مستنبتات بكتيرية منفصلة. وفي التربة التي تعلقو اللغم تتناقص مادة TNT بتدرج دائري. وهكذا فإن مزيج الخلايا المعدلة altered سيولد شكل عين ثور متفورة فوق اللغم.

* وفي عام ٢٠٠٣م ابتكر (H. هيلينكا، [من جامعة ديوك] طريقة لإعادة تصميم بروتينات (حساسة) في بكتيريا الإشيريشيا كولاي؛ بحيث تستطيع هذه البروتينات أن تعلق بالمادة TNT أو بأى مركب آخر يهتم الباحثون بدلاً من أهدافها الطبيعية.

* واليوم يستخدم علماء آخرون في مختبر LBNL بكتيريا الإشيريشيا كولاي للمساعدة على التخلص من النفايات النووية، ومن الأسلحة الكيميائية والبيولوجية، كذلك هناك فريق علمي يقوم بتحويل حاسة الشم، لدى البكتيريا بحيث تسعى نحو عامل أعصاب ما مثل VX وتهضمه !!

* ويذكر (J. كيسلنك، من مختبر (LBNL) [لورانس بيركلي الوطني]: أنهم قد هندسوا أنواعاً من بكتيريا إشيريشيا كولاي، وبكتيريا الپسودوموناس أيروجينوسا، بحيث ترسب الفلزات الثقيلة واليورانيوم والبلوتونيوم على جدرانها الخلوية، وحالما تراكم هذه الخلايا تلك الفلزات تترسب تاركة مياه صرف صحي معالجة.

* وفي نهاية هذا التطبيق .. نلقت نظر عزيزنا القارئ إلى مدى ضرورة الاهتمام والسعى لإيجاد أنسب الحلول للقضاء على مشكلة التلوث العسكرى، والذي ينتشر فى صور أبرزها تلك المواد المتفجرة مثل المفرقات والديناميت، والألغام على مساحات واسعة من الأراضى فيسبب خسارتها وعدم الاستفادة منها .. ومصر، من بين هذه الدول التى تعانى من هذه المشكلة حيث تذكر المراجع أنها تحوى ٢٣ مليون لغم موزعة فى الصحراء الغربية، وسيناء فى مساحة تقدر بحوالى [٢٨٨ ألف فدان]؛ كان قد تم زرعها فى الحرب العالمية الثانية .. وكثيراً ما تطالعنا وسائل الإعلام بين الحين والآخر عن حوادث إصابة البعض من إخواننا البدو القاطنين بهذه الأماكن نتيجة تعرضهم لهذه الألغام أثناء الرعى، والنتيجة تشوه أجسادهم أو بتر أجزاء منها أو وفاتهم ... ولا زالت القضية مفتوحة فى انتظار الحل .

(٣) الجهود المبذولة من قبل دول العالم نحو تطبيق «الزراعة المتوافقة بيئياً» باستخدام اللقاحات الميكروبية وغيرها فى الزراعة؛
أولاً : تمهيد:

فى سنى ما بعد الحرب العالمية الثانية تحولت الزراعة بتطوير الكيماويات العضوية .

ارتفعت الإنتاجية مع استخدام المخصبات الكيماوية ومبيدات الآفات ومبيدات الأعشاب ، لكنها تسببت فى مشاكل هائلة .. فهى تلوث البيئة وتضر بصحة عمال الزراعة، وأيضاً تنتقل مع النبات للإنسان، وكثيراً ما تم الكشف عن آثار مبيدات فى لبن النساء والمرضعات (أى ينتقل للأطفال الرضع وأشهرها آثار مبيد الـ DDT) .

وأصبح التحدى اليوم هو الأمل فى زيادة الإنتاجية وحسن توزيع الغذاء فى عالم به انفجار سكاني وضغوط بيئية على أن يتم كل ذلك دون آثار جانبية سلبية . وها نحن نجد أن البيوتكنولوجيا تقدم العديد من الحلول التى بدأت تنتشر فى كثير من دول العالم ومن بينهم مصر ... ترى ما هى تلك الجهود المصرية التى تستعين بالبيوتكنولوجيا ؟!

مثال للجهود المصرية المبذولة نحو تطبيق الزراعة المتوافقة بيئياً باستخدام اللقاحات الميكروبية فى الزراعة :

تعتمد آليات الزراعة الحديثة على استخدام كميات كبيرة من الأسمدة Fertilizers والمبيدات Pesticides ولقد أدى القلق من الآثار المحتملة لهذه الاستخدامات على البيئة وصحة الإنسان إلى الاهتمام باستراتيجيات بديلة، ومن هذه الاستراتيجيات ما يطلق عليه الزراعة المتوافقة بيئياً التى تعد أكثر أمناً للبيئة حيث تحافظ على التوازن البيئى على المدى الطويل، وعلى ذلك فإن استخدام اللقاحات الميكروبية فى الزراعة (الأسمدة الحيوية و منشطات نمو النبات والمبيدات الحيوية) يعد البديل المناسب اقتصادياً وبيئياً.

لقد أصبح التثبيت النيتروجينى البيولوجى أكثر قبولاً ليس فقط لأنه يوفر العناصر الغذائية، ولكن أيضاً من أجل عالم أقل تلوثاً وخاصة فى البيئات الحساسة حيث تتأثر الموارد الطبيعية (الشعاب المرجانية ، أشجار المانجروف ، الخ ...) من كثرة استخدام الأسمدة والمبيدات الكيماوية.

يعد المانجروف نظاماً بيئياً استوائياً وشبه استوائى هام عند التقاء الساحل بالبحر، حيث يعتبر مستودعاً قيماً للتنوع البيولوجى الساحلى والبحرى، هام للمصادر السمكية للطيور ولتثبيت المنطقة الساحلية وكذلك السياحة المتواجدة، وتعتبر عملية التثبيت النيتروجينى البيولوجى فى المانجروف هامة لنمو النباتات والكائنات الحية الأخرى فى النظام البيئى الساحلى - البحرى المحدود النيتروجين ، وتعد هذه الدراسة الأولى من نوعها فى مصر.

عادة ما تكون الزراعة فى المناطق شبه الصحراوية مصحوبة بزيادة فى ملوحة التربة والتى تعد مشكلة خطيرة خاصة فى المناطق الساحلية، لذلك فإن تحمل بعض السلالات البكتيرية للملوحة هام لصناعة اللقاحات حيث إن نجاح اللقاح فى تنشيط نمو النبات يعتمد أساساً على قدرته على البقاء فى التربة.

ولقد تم عمل العديد من الدراسات الهادفة ، ويمكن تلخيص نتائجها فيما يلى:

١- تم عزل وتعريف ٢٨ عزلة بكتيرية من نبات المانجروف بمناطق مختلفة

على طول الساحل المصرى للبحر الأحمر (من سفاجا إلى حماطة) وقد ثبت معملياً تحملها لدرجات عالية من الملوحة وقدرتها على تثبيت النيتروجين وإنتاج بعض الهرمونات التى تساعد على زيادة نمو النباتات ومركبات لها القدرة على مقاومة الآفات .

٢- تم استخدام هذه السلالات كلقاحات منفردة أو مركبة حيث ثبت فاعليتها فى زيادة نمو النبات وبالتالي تؤثر بالإيجاب على إنتاجية المحاصيل الزراعية .

٣- تمت تجربة هذه اللقاحات فى تجارب الصوبة على نبات المانجروف وعلى محصول اقتصادى (القمح) وكذلك تقدير الاستجابة المورفولوجية والفسىولوجية للنبات بعد معاملتها بالعزلات المختارة، ولقد ثبت قدرتها العالية على زيادة نمو النباتات وبذلك يمكن استخدامها كسماد حيوى وهذا هو الاتجاه الحديث الذى تتبناه وتهتم به وزارة الزراعة المصرية للحد من استخدام الأسمدة الكيماوية .

(٤) الاستفادة من البيوتكنولوجيا والكائنات بسيطة التركيب فى المبيدات ومقاومة الحشرات والأمراض المختلفة :

أولاً : تعريف المبيدات

المبيدات Pesticides :

هى مواد كيميائية سامة يجب تناولها بحرص وهى كلمة عامة تعنى الإبادة .

ثانياً التطبيقات :

التطبيق الأول

إنتاج سلالات بكتيرية مقاومة لمبيد الـ (د.د.ت) :

تمكن فريق من العلماء من إعادة برمجة بعض السلالات البكتيرية والتغيير فى جيناتها الوراثية لتنتج بروتيناً ذا شكل فراغى محدد يسمح تركيبه الفراغى باحتواء جزئ (د.د.ت) فى داخله، ويغلفه ويمنعه من التداخل مع البيئة المحيطة .

التطبيق الثانى :

نباتات مقاومة للمبيدات والآفات :

فبعض المحاصيل منقحة جينياً (مهندسة وراثياً) لتحمل جينات خاصة لتمكن هذه المحاصيل من مقاومة المبيدات وكيمائيات الرش التى تقتل تقريباً كل الأنواع العادية الأخرى وهناك بعض المحاصيل ذات التقنيات البيولوجية العالية لمقاومة الحشرات، ولقد اكتسبت هذه المحاصيل خاصية المقاومة نتيجة ذلك الجين الذى تم نقله لها من نوعية من بكتيريا التربة المشهورة تسمى *Bacillus thuringiensis* ويرمز لها اختصاراً بالرمز BT ولقد أكد الكثير من خبراء التغذية والبيئة أن استخدام جينات بكتيريا التربة BT تقلل من استخدام المبيدات الحشرية ولقد تم إنجاز تلك المهام مع نبات القطن ليصبح لدينا نبات قطن مهندس وراثياً ومقاوم للآفات التى تصيبه بالأذى وإن كان تأثير ذلك على المدى البعيد لم يتضح بعد.

أيضاً تم تنقيح نباتات أخرى من القرع والبابايا بجينات مقاومة للأمراض.

التطبيق الثالث :

إنتاج سلالات بكتيرية محورة وراثياً تستخدم للمقاومة الحيوية (ضد تكوين بللورات الثلج) :

فى محاولة من العلماء للقيام بمحاولة للمقاومة الحيوية لمواجهة أنواع من البكتيريا التى تخرب المحاصيل :

تم إنتاج سلالة محورة وراثياً من بكتيريا (سيدوموناس) والسلالة البرية منها تدمر المحاصيل إذ تكون بللورات ثلجية على أوراق النبات ، وذلك بأن تم إزالة الجين المتسبب فى تكوين بللورات الثلج - (من البكتيريا المهندسة وراثياً) - ثم ترش هذه البكتيريا المحورة وراثياً على النبات، لتنافس السلالات البرية غير المحورة وراثياً، وتحتل البكتيريا المهندسة وراثياً مكان البكتيريا البرية على الأوراق ، وبالتالي لا تتمكن السلالة البرية الضارة من القيام بمهامها وإتلاف المحاصيل. وعندما اختبرت هذه التجربة - فى نهاية الأمر-، كان أداؤها

بالضبط كما خطط له العلماء بتوفيق من الله جلأ وعلا، وبدون نتائج معاكسة.. ونقول فى نهاية الأمر أن هذه التجربة عند محاولة الباحثين لاختبارها حقلياً فى مناطق عديدة فى كاليفورنيا ووجهت بدعاوى قضائية ومظاهرات وتخريب متعمد خوفاً من النتائج غير المرغوب فيها لهذا المنتج الزراعى البيوتكنولوجى .

التطبيق الرابع :

استخدام فطر الخميرة فى علاج أمراض الخوخ :

حيث نجحت التجارب التى أجراها د. محمد أحمد عبد الله بقسم أمراض النبات بالمركز القومى للبحوث فى علاج الأمراض التى تصيب أشجار الخوخ باستخدام المقاومة البيولوجية بدلاً من استخدام المبيدات الكيماوية ويذكر د. محمد أنه تم استخدام خميرة Sacharom Yos Cerev فى علاج التصمت وموت الأفرع الرجعى والذى يصيب أشجار الخوخ ويتسبب فى خسائر كبيرة فى المحصول، حيث أعطى نتائج أفضل من استخدام المبيدات الفطرية والمصنعة من مواد كيماوية وملوثة للبيئة ، وأضاف : إن الخميرة ترش مباشرة فى أماكن التقليم .

التطبيق الخامس :

مبيد للآفات من البكتيريا المعدلة وراثياً :

تم إنتاج مبيد طبيعى فى صورة - منتج بروتينى - من نوع من البكتيريا المعدلة وراثياً لتثبيت أنظمة الدفاع والنمو الفطرية داخل النباتات كما يحتوى على ميكروبات تفتك بالآفات . وذكر تقرير لوكالة حماية البيئة الأمريكية أن المنتج الجديد تم تسجيله فى ١٩/٤/٢٠٠٠ م ، ليتم طرحه فى الأسواق الأمريكية ، كأول منتج طبيعى لمقاومة الآفات والقضاء عليها .

التطبيق السادس :

بالمقاومة البيولوجية .. يمكن القضاء على ديدان النيماتودا :

فلأن النيماتودا أصبحت من أخطر الآفات التى تؤدى إلى ذبول أشجار الفاكهة وكثير من الخضراوات خاصة فى الأراضى الجديدة ومن أجل تفضى

خطر المبيدات الكيماوية على صحة الإنسان ولتسببها في تلوث البيئة ، فقد أجرى باحث مصرى شاب هو الدكتور أشرف بكرى بقسم الوراثة بكلية الزراعة عين شمس تجارب مستمرة لإنتاج مبيد ومخصب حيوى يحتوى على عدد من الكائنات الدقيقة المعزولة من التربة المصرية ذى أثر فعال . بعد أن اكتشف أن استخدام المبيد الكيماوى فى مقاومة الآفة يؤدى إلى ظهور سلالات مقاومة لهذه الكيماويات . لذلك كان لابد من البحث عن طرق جديدة للمقاومة تختلف فى نظام المكافحة التقليدية . واستطاع الباحث أن يتوصل بنجاح إلى استخدام مبيد حيوى أسماه النيماٲوز ١٠٥ فى المقاومة البيولوجية للنيماٲودا ، وأثبتت التجارب على أنه مؤثر على كافة أنواع النيماٲودا وآمن عند استخدامه وصديق للبيئة ، وغير سام للحياة البرية وخال من الكيماويات ولا آثار جانبية له عند تطبيقه فضلاً عن أنه لا ينشأ عنه عند استخدامه أية درجة من درجات المقاومة ضده كما اتضح أنه يقاوم الممرضات النباتية التى تعيش فى التربة ، حيث إنه من المعروف عند إصابة النيماٲودا لجذور النباتات فإنها تسبب جروحاً وتورمات مما يجعلها عرضة للإصابة بكثير من البكتريا والفطريات الممرضة . وعلى ذلك فإن مقاومة النيماٲودا يقلل من فرص الإصابة بالمرضات الأخرى وهذه السلالات البكتيرية المكونة للمضاد الحيوى الجديد المكتشف ، هى المادة الفعالة المتخصصة ضد النيماٲودا المتطفلة على النبات ، وقد تم عزلها من البيئة المصرية من مناطق جغرافية متفرقة وتم تطوير كفاءتها عن طريق مجموعة علمية استشارية متخصصة فى البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية وتستخدم المادة الحيوية الجديدة فى محاصيل الطماطم والفاول السودانى والعنب والخيار والموز والبطاطس وقصب السكر والموالح والقمح وفاول الصويا . وثبت بالتجربة أن الوقت الذى تستغرقه الآفة حتى الفناء الكامل بهذا المبيد الحيوى هو من ٣ إلى ١٤ يوماً (المبيد الكيماوى من ١ الى ٧ أيام) ، وذلك مع التحكم فى الآفة بصورة متكاملة .

الجولة الثالثة

إنتاج الطاقة البيولوجية

بالاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب

حيث تسير (تجرى) فى الكثير من أنحاء العالم سيارات بوقود بيولوجى إيثانول أو ميثانول - ناتج عن محاصيل كالبطاطا و(بالولايات المتحدة) ناتج عن الذرة !!

وهناك باحثون آخرون يحاولون الوصول إلى وسائل أفضل لمعالجة السيليلوز الخشبى الذى يعتبر المكون الأساسى لمخلفات نشارة الخشب والقش وقش الذرة وسيقان الذرة ولب البنجر.

التطبيق الأول: من اليابان :

الأيديروجين أنظف وقود احتراق :

فمنذ سنين ووزارة التجارة العالمية والصناعة التابعة للحكومة اليابانية وهى تمول بحوثاً لإنتاج الأيديروجين عن طريق البيوتكنولوجيا - والأيديروجين يعتبر من أنظف أنواع وقود الاحتراق، ويعتقد الكثيرون أنه أفضل أمل للطاقة بالقرن الحادى والعشرين، والطريقة المتبعة منذ فترة هى فصل الأيديروجين عن الماء - وهذه عملية مكلفة وصعبة تستهلك قدراً كبيراً من الكهرباء . لكن العديد من الميكروبات ومن الطحالب البحرية ينتج الأيديروجين طبيعياً . وهناك دراسات جادة من قبل الباحثين لإيجاد سلالات - أو أن يصنعوا سلالات - يمكنها أن تفعل ذلك بكميات تجارية .

ومن اليابان .. إلى مصر أيضاً بتعاون يابانى . أما الخبر فنجدده

فى التطبيق الثانى وهو:

التطبيق الثانى :

إنتاج الهيدروجين الحيوى فى مصر .. من مياه الصرف IIII

حيث قام د.رضا محمد عوض الششتاوى بقسم الصباغة والطباعة والمواد الوسيطة بالمركز القومى للبحوث بدراسة تمت مع [فريق بحثى يابانى بمعهد البحوث للتكنولوجيا المبكرة للأرض تحت إشراف هيئة الطاقة الجديدة باليابان الـ [NEDO] ، وهى عبارة عن مشروع المستقبل لحصول على الهيدروجين بطريقة آمنة واقتصادية وإنتاجه بكميات كبيرة.. من خلال تطبيقات التكنولوجيا الحيوية باستخدام الكائنات الدقيقة مثل البكتيريا الآمنة التى تتغذى على مكونات مياه الصرف المحتوية على مواد كربوهيدراتية وتحت تأثير ضوء الشمس.. ويذكر د. رضا، أن الاتجاه حالياً هو الحصول على طاقة نظيفة لحل مشاكل تلوث البيئة الناتج عن التطور التكنولوجى السريع وأن الهيدروجين يتفوق على كثير من المواد باعتباره مصدراً للطاقة الجديدة وهى نظيفة ...

التطبيق الثالث :

رسوبيات (الميثان هيدرات) ... مصدر جديد للطاقة :

عقدت حلقة بحث ودراسة بمدينة واشنطن فى نهاية سبتمبر ٢٠٠٢ م ، وكانت قد دعت إليها هيئة مختبرات البحرية الأمريكية، ودارت مناقشات هذه الحلقة حول اكتشافات تمت لمصدر جديد للطاقة هو (الميثان هيدرات) ، وهو عبارة عن رسوبيات تتكون عند قاع البحر، فى مواقع عدة من الكرة الأرضية، وهذه الرسوبيات هى ناتج تفاعل فيزيقى - كيميائى. بين كل من الغاز الطبيعى (الميثان) والماء. فى وجود البكتيريا ، مع توافر ضغوط عالية ، وهو مصدر للطاقة معروف منذ عقود عدة من الزمن، غير أن الاهتمام به قد تزايد فى الآونة الأخيرة. فى سباق البحث المحموم عن مصادر جديدة للطاقة، بعد أن أوشكت المصادر التقليدية ، التى عاشت عليها البشرية حتى الآن، أن تنفذ. وهو مصدر مبشر، بكل المقاييس، فالسنتيمتر المكعب الواحد من رسوبيات الهيدرات يعطى - بعد معالجته وتهيئته للاستهلاك - مائة وخمسين ضعفاً من الغاز

الطبيعى . وثمة تقديرات تفيد بأن موقع تجمع هذه الرسوبيات التى تم رصدها حتى الآن، يمكن أن تنتج ٢٧٠ مليون تريليون قدم مكعبة من الهيدرات فى السنة، وتشير التقديرات أيضاً إلى أن المخزون العالمى من هذا الوقود الجديد يكفى لإمداد العالم بالطاقة لمئات السنين .

وقد تنوعت اختصاصات المشاركين بتلك الحلقة : علوم حياة - علوم بحار - كيميائيين - خبراء حاسوب - تكنولوجيين - اقتصاديين - خبراء فى القانون الدولى - وغيرهم . وكان أحد علمائنا العرب وهو الدكتور سيد حسن شرف الدين، أستاذ الأوقيانوغرافيا الفيزيائية بجامعة الإسكندرية واحداً ممن دعوا إلى هذه الحلقة ، وقدم بحثاً عن احتمالات وجود رسوبيات الهيدرات فى مياه البحر المتوسط ، وهى احتمالات شبه مؤكدة، وبخاصة فى منطقة مصب نهر النيل عند عمق حوالى ٥٠٠ متر، على المنحدر القارى، فى المسافة بين دمياط ورشيد، وقد تمتد شرقاً إلى العريش .

ويهمنا هنا، أن نشير إلى أن إسرائيل لديها نشاط علمى فى هذا المجال، وهى تتكتمه، ولا بد أنها اكتشفت هذه الرسوبيات السحرية فى مياهها، فلها نفس الطبيعة الجيولوجية لقاع البحر المتوسط .

ولقد اكتشف اليابانيون فى سواحلهم مخزوناً ضخماً من الهيدرات، وتنشط مراكز التكنولوجيا اليابانية حالياً لإيجاد وسائل آمنة واقتصادية لاستخراج ونقل هذا الوقود الجديد . والمتوقع أن تسبق اليابان العالم كله فى هذا المجال . ومنذ فترة كان يجرى فى الإسكندرية الإعداد لإنشاء مركز عربى لدراسات الهيدرات، مهمته تجميع البيانات والدراسات المتصلة بالهيدرات، وتحليلها ، وتهيئتها لتكون بمتناول متخذى القرار والجهات التنفيذية، حتى إذا حانت ساعة العمل، وجدنا قاعدة معلومات داعمة، فلا نبدأ من فراغ .

التطبيق الرابع :

الكائنات بسيطة التركيب تنتج كهرباء بديلة لبنزين السيارة :

وفى منتصف الثمانينات، تمكن أحد الباحثين الكيميائيين البريطانيين من

استنباط نوع من الكائنات الدقيقة يمكنه توليد تيار كهربى قوته ٢ أمبير، فمن داخل مزرعة بكتيرية (بعد توفير ظروف خاصة من التغذية والحرارة .. إلخ)؛ أمكن نمو وتكاثر هذه البكتيريا ، لتعطى هذا التيار، والذي يتميز بإمكانية استمراره لفترة تصل لعدة أشهر !!! والجدير بالملاحظة أن غذاء هذه البكتيريا هو أساساً من المخلفات الموجودة بالبيئة مثل: أوراق الشجر، نشارة الخشب .. الخ، ومن عمليات الأيض الخاصة بهذه البكتيريا تحصل من هذه المخلفات (غذائها) على المادة السكرية والتي عليها تقوم حياة هذه البكتيريا من نمو وتكاثر. ويهدف الباحث أن يتم من خلال تجاربه إمداد السيارة (ببطارية بكتيرية) تحول بداخلها ٥٠ كجم من محلول سكرى مكثف ، تم استخلاصه من المخلفات مثل أوراق الشجر، نشارة الخشب. وبالتالي تتمكن تلك السيارة (المزودة ببطارية بكتيرية) من السير لمسافة تم حسابها وهي ١٠٠٠ كم، والطريق أن النواتج (الغادم) سيكون من ثانى أكسيد الكربون والماء وهي مواد يمكن بخروجها ألا تحدث ذلك التلوث البيئى الذى نعيشه الآن.

الجولة الرابعة

إنتاج البلاستيك من البكتيريا !!

[Plastic from Bacteria ?!]

أولاً : مقدمة :

عزيزى القارئ .. البلاستيك التقليدى .. خطر .. خطراً !!

يتكون البلاستيك أساساً من مادة البوليميرات .. وهى جزيئات طويلة ذات تتابعات متكررة توجد فى الطبيعة بصور شتى . ولقد أثبتت الاختبارات على آلاف الأشخاص أن دماءهم تحتوى على كميات متفاوتة من مادة الفثالات Phthalates، والتي تشتق من الحامض العضوى الفثاليك، ويتم تقديرها بواسطة التحليل الكروماتوجرافى والذي يتيح لنا قياس تركيزات منخفضة تصل إلى 10⁻⁹ من الجرام (أى جزء فى المليون) . وهذه المواد البلاستيكية هى مواد شديدة الثبات وعالية المقاومة لأنواع التحطم المختلفة الحيوية وغير الحيوية فى البيئة . وهذه المواد تدخل أجسامنا عن طريق الغذاء والماء والدواء وحتى الهواء لتحدث تلوثاً تراكمياً متزايداً مع الوقت لتصل لدرجة التسمم أو إتلاف الأعضاء الداخلية للكائن الحى . وهناك دراسات على العبوات البلاستيكية الخاصة بالأغذية ثبت من خلالها ثمة تفاعلات داخلية تحدث بين مادة العبوة والأطعمة وخاصة المواد المحتوية على المواد الدهنية والتي من السهل ذوبان المواد البلاستيكية فيها، ولقد لوحظ هجرة بعض الدهون من الغذاء إلى مادة العبوة وفى نفس الوقت تحدث هجرة عكسية . وأثبتت النتائج وجود علاقة خطية بين هجرة الدهون والهجرة العكسية (المواد البلاستيكية للمواد الغذائية) وتتوقف معدل هذه الهجرة على درجة الحرارة المحيطة وطول فترة تخزين المواد الغذائية بالعبوة ، وكلما زادت تلك العوامل زادت معدلات الهجرة .

ولقد أصدرت دول العالم المتقدم قرارات بحظر تعبئة اللبن الزبادى ولبن الأطفال والزيت والصابون السائل وغيرها فى عبوات بلاستيك .

أضف عزيزى القارئ لكل ما سبق خطر آخر لا يقل عن سابقه هو كون هذه المواد البلاستيكية (التقليدية) مقاومة للتحلل الميكروبي .. وخاصة الأنواع المتكونة من بوليمير مكلور ومن ثم فقد تراكمت البلاستيكات لتصنع شلالاً توشك أن تغطى الكرة الأرضية .. وإذا تم التخلص منها «بالحرق» يزداد خطرها حيث ينتج عن حرقها حامض الهيدروكلوريك HCL ، وكذلك مركبات شديدة السمية ، وأكثر هذه المواد الناتجة من الحرق مسببة للسرطان كما ذكرت منظمة الصحة العالمية WHO .

كشف خطير ومثير يقلب الموازين :

اكتشف عالم المحاصيل الفرنسى [موريس لاموان] عام ١٩٢٦م أن بعض البكتيريا تخزن فائض طاقتها فى صورة (بلاستيك) وليس فى صورة (دهون) lipids ثم وجد من تلاه من الباحثين أكثر من تسعين نوعاً من البكتيريا تصنع البلاستيك .

لقد عمل هؤلاء الباحثين على تتبع عملية الأيض داخل تلك البكتيريا ، ومنها اكتشفوا أن هذه السلالات البكتيرية ومنها نوع يسمى (ألكاليجينس أبو تروفاس) لها قدرة فائقة على تحويل السكر إلى «بولى أستر بكتيرى» يشبه فى صفاته الطبيعية مادة البلاستيك إلى حد كبير .

وما أن انتبه علماء الهندسة الوراثية والبيوتكنولوجيا لهذا الكشف حتى حاولوا استثماره واعتباره أحد الحلول المثلى للقضاء على تلك المشاكل التى يسببها البلاستيك التقليدى .. ووجهت البحوث الحديثة لمحاولة إنتاج مركبات تماثل البلاستيك ولكنها سهلة التحلل (التحطيم) .

أمثلة :

١ - ثمة شركة أوروبية تستعمل واحدة من هذه السلالات (ألكاليجينز يوتروفص) لصناعة نوع آخر من البلاستيك القابل للتحلل بيولوجياً: البولى

هيدروكسي بيوتيريت (PHB)، وهو منتج غالى السعر لكنه مفيد جداً (إيكولوجياً)، ويستخدم فى صناعة مفردات مثل زجاجات المشروبات الخفيفة، ومقايض ماكينات الحلاقة التى يتم التخلص منها بعد الاستعمال، ولقد أعلنت شركة (ICI) البريطانية عن إنتاج مادة بولى هيدروكسي بيوتيرات (PHB)، من بكتيريا الكاليجينيس أوتروفاس (*Alcaligenes eutrophus*).

٢ - أدخل بعض علماء الهندسة الوراثية تعديلاً جينياً على هذا الميكروب وبالفعل تم إنتاج سلالة محسنة تعطى إنتاجاً أوفر من مادة البولى استر البكتيرى (PHB) ليحل محل البلاستيك. ويصل إنتاج هذا الكائن البكتيرى من هذه المادة إلى ٨٠% من وزنه الجاف.

٣ - قام كريستوفر سومرفيل، الباحث فى ستانفورد بتطعيم جين إنتاج البلاستيك من ألكاليجنز يوتروفص، فى نبات من أقارب الخردل المعروف، نمت النباتات جيداً وأنتجت مادة البولى بربيلين كثيراً.. وهذا هو البلاستيك المستخدم فى صناعة منتجات مثل أباريق اللبن التى تسع لترًا.-(بأمريكا)..

٤ - اشترت شركة مونسانتو الحقوق الأمريكية لهذه العملية، وهى تقوم بمحاولات ودراسات أخرى للاستفادة من نباتات لفت البذور، وإذا نجحت هذه التجارب، فربما انتهت بإنتاج الشركة لمحصول جديد مهندس وراثياً.

وهناك تجارب جديدة يحاول فيها العلماء التحسين من خواص هذا البلاستيك الطبيعى بتغير البيئة التى يتم تربية البكتريا عليها. ومن مميزات هذه المادة البلاستيكية البكتيرية أنها سهلة التحطيم بالميكروبات، فبمجرد دفن عينات منه فى التربة تتحلل تماماً فى فترة مشابهة لتحلل الورق. ووجد أحد الباحثين فى إحدى الشركات الكيماوية البريطانية أنه يمكن التحايل على هذه الكائنات لتصنيع مادة لدنة أكثر تماسكاً ومرونة تصلح لإنتاج أنواع من اللدائن تدخل فى صناعة الزجاج والأوانى البلاستيكية.

٥ - وفى تجارب أخرى تم نقل الجين المسئول عن إنتاج مثل هذه اللدائن لبكتيريا أخرى هى بكتيريا إيشريشيا كولاي، وبدأت تنتج هى الأخرى هذه اللدائن بصفات محسنة، ولكن لا تصل لعمل وبناء مصانع لإنتاجها.. على

المستوى الإنتاجى ، وقد نجح فريق من العلماء فى مجال الهندسة الوراثية فى عمل تهجين بكتيرى بين البكتيريا المنتجة للدائن طويلة السلسلة والدائن قصيرة السلسلة لإنتاج مادة بلاستيكية جديدة ذات خواص غير مألوفة .

وهناك تجارب على نقل الجين المستول عن إنتاج هذا البلاستيك الطبيعى إلى الشريط الوراثى لعائلة من النباتات الراقية . ومنها البطاطا، وبنجر السكر وهى من النباتات التى تخزن النشا فى درناتها، وبالتالى .. يحاول الباحثون

تعديل مخزونها من النشا ليصبح مخزوناً من المواد البلاستيكية الجديدة !!

ترى إلى أى مدى يمكن أن تنجح هذه التجارب ليتم تعميمها .. وتصبح هى البديل السائد لحماية صحتنا وصحة أولادنا .. نحن فى الانتظار !؟

أيضاً هناك جهود جادة تبذل للتحسين من استنباط وإنتاج سلالات بكتيرية تستخدم فى تكوين المطاط الصناعى .

الجولة الخامسة

خامساً : الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب
في مجال التنظيف البيولوجي Bioremediation :

قال أحد المشتغلين في مجال التنظيف البيولوجي :

« لكل شيء بكتيريا تأكله ..! »

أولاً : المقدمة :

نشأت بدايات هذا المجال عن دراسات جادة تمت في الستينات وأوائل السبعينات بدعم من مكتب البحوث الأمريكي، وهو وسيلة أو (صناعة) معترف بها لتنظيف البيئة من الملوثات، ولقد تخطت هذه الوسيلة مرحلة التجريب، وتقدم مثلاً جديداً لطريق ومجال جديد، إلا أن هذه الطريقة لازالت تقنية فعالة فقط في نواح محدودة لم تكتشف بعد نواحي الضعف والقوة بها ... وكلما تم اكتشاف كائنات جديدة ، تم ضمها إلى هذا المجال حيث تخضع للدراسة واستخدام التقنيات المختلفة للبيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية لتطويع هذه الكائنات ... وسنعرض لعزيزى القارئ في هذه الجولة بعضاً من هذه الدراسات والإنجازات من خلال ٧ مجالات رئيسية تتضمن كل منها عدة تطبيقات وهى :

ثانياً : مجالات تستفيد من الكائنات بسيطة التركيب فى التنظيف

البيولوجى: وتشمل :

- [١] تنظيف البيئة من التلوث البترولى.
- [٢] استخدام البكتيريا فى تنقية مخلفات المستشفيات.
- [٣] البيوتكنولوجيا تقدم الحل لمعالجة مشاكل الصرف الصحى.
- [٤] البيوتكنولوجيا تسهم فى علاج ثقب الأوزون.

[٥] علماء البيئة يحاولون الاستفادة من الفطريات آكلة أقراص «السي دي CD، في التخلص من النفايات الصناعية .

[٦] الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب في القضاء على الحشائش الضارة وغيرها.

[٧] البيوتكنولوجيا تسهم في حل مشكلة ترسانة أسكتلندا من سرب أسماك نافقة في ظروف ثلاثة أيام ..

.. ومعنا نبداً أولى هذه المجالات :

المجال الأول من مجالات التنظيف البيولوجي :

(١) تنظيف البيئة من التلوث البترولي Oil Pollution :

أ - الإنسان بين : (أهمية للبترول ومشتقاته) و(مخاطر التلوث) :

بالإضافة إلى أهمية البترول باعتباره أهم المصادر للحصول على الطاقة بأشكال عديدة، فإنه يدخل ومنتجاته في الكثير من استخداماتنا اليومية نذكر منها : الأصباغ، والمذيبات، والبلاستيك، والمطاط الصناعي، والألياف الصناعية - (وهذه الأخيرة تدخل في صناعة الملابس والسجاد والموكيت وأقمشة التنجيد المتنوعة) - ويدخل في صناعة المنظفات الصناعية والمبيدات وزيوت التزييت، ومعظم هذه المركبات لا تتكيف معها البيئة وتبقى في الهواء والماء والتربة وقاع البحار للعديد من السنوات دون تحلل وبالتالي تحدث مشكلة تلوث بيئي خطيرة لها مخاطرها على جميع الكائنات الحية.

ومن بين تلك المخاطر .. نذكر تلك الحادثة التي شهدتها المياه عندما غرقت الناقل العملاقة Cadiz Amoco بالقرب من شواطئ فرنسا الشمالية في شهر مارس سنة ١٩٧٨ م حينما تكونت أكبر بقعة زيت عرفها التاريخ بلغ عرضها ٣٠ كم وطولها ١٥٠ كم وتسببت في تلوث الشواطئ وخربت الثروة السمكية وحرمت المنطقة من الموارد لأهلها والسياحة.

ومن الأبحاث العلمية ما يشير إلى أن البحر المتوسط الذي تبلغ مساحته ١٪ فقط من مساحة بحار ومحيطات العالم يحتوى على ٥٠٪ من كل النفط والقار الطافي على سطح المياه في العالم.

وتعتبر الطرق البحرية التي تسلكها الناقلات على طول الرصيف القارى مناطق ذات أهمية خاصة للإنتاجية البحرية سواء من الغذاء الأساسى للكائنات البحرية أو شتى المنتجات الاقتصادية الأساسية ومنها مناطق مصايد الأسماك والمحار.

ولا تكفى الطرق التقليدية للتخلص من هذه المخلفات والبقع الزيتية فى أسرع وقت وبأوفر جهد وهناك مركبات تستخدم فى هذا المجال لكن لها آثار جانبية خطيرة وتسبب تلوثاً كيميائياً.

ب - البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية تتدخل وتقدم الحل :

حيث يتم الاستفادة من البكتيريا وغيرها من الكائنات - (إن وجد) - بعد برمجتها سابقاً لتساهم فى إزالة التلوث النفطى، لتحلل المواد البترولية المنتشرة فى المياه أو حتى فى أرض يابسة ملوثة، ولقد استخدمت هذه الطريقة فى مياه الخليج العربى فى حرب الخليج لتنقية مياه الخليج من آثار النفط العائم. وسنعرض فيما يلى عدة أمثلة [تطبيقات] :

التطبيق الأول :

(١) التخلص من تلوث بترولى فى موقع شاحنات فى منطقة حول خليج

سان فرانسيسكو :

وكانت أرض تلك المنطقة مشبعة بالزيت والبنزين والسولار المتسرب من مستودعات الوقود ووصل ذلك حتى الماء الأرضى . فأصبحت تلك الأرض والمياه الأرضية كلاهما ملوثاً بالزيت و... الخ، إلى أن قامت مؤسسة محلية اسمها [سيتوكلشر] بضخ الماء الأرضى وضخت بها الأكسجين حتى تتمكن البكتيريا فيما بعد من تحليل الملوثات.

ثم فصلت منه فيزيقياً ما أمكنها من الزيت، ثم عالجت الماء ببكتيريا آكلة للزيت إلى أن أصبح نظيفاً صالحاً للشرب، ويذكر أيضاً أنها كومت التربة الملوثة ولقحتها بالبكتيريا والمواد الغذائية اللازمة لتشجيع ونمو هذه البكتيريا ثم غطتها (حيث تكون فعالية هذا التنظيف أكبر ما تكون إذا تحكنا فى عدد من العوامل مثل درجة الحرارة وكمية الأكسجين).

التطبيق الثانى :

البكتيريا ملتهمة البترول :

اختار علماء أحد الشركات ٣ أنواع من البكتيريا الطبيعية ولكل منها القدرة على التهام البترول جزئياً وكل نوع يتخصص فى تحطيم عدد معين من المواد البترولية - سبحانه الله العظيم - ولقد مضى هؤلاء العلماء فى تهجين صنوف البكتيريا الثلاثة، وتوفير الظروف المناسبة لذلك حتى أثمرت تجاربهم عن إنتاج نوع جديد من البكتيريا التى لا وجود لها فى الطبيعة وتستطيع التهام بقع البترول كلياً. وتم تحضير سلالات نقية منها وتخزينها ويتم بالفعل منذ فترة الاستعانة بها عند مكافحة البقع الزيتية.

ويذكر أنه قد تم استخدامها على نطاق واسع لمعالجة مشاكل «بحيرات البترول» التى خلفتها حرب الخليج عام ١٩٩١م ولقد برعت فرنسا فى هذا المجال.

التطبيق الثالث :

علاج تلوث البترول فى ولاية «وستفاليا» بألمانيا :

حيث تم استخدام سلالات بكتيرية من نوع خاص فى علاج تلوث البترول فى ولاية «وستفاليا» بألمانيا، فعندما أغرق البترول مساحات واسعة من الأراضى الزراعية بعد انقلاب إحدى شاحنات البترول العملاقة ، وبعد حقن التربة بالسلالات البكتيرية بأسابيع قليلة عادت التربة لتثبت نباتات مرة أخرى وتحليلها وجد أنها خالية من أى متبقيات بترولية.

التطبيق الرابع :

والفطريات أيضاً تقدم الحل .. [الفطريات دائماً فى الخدمة وتحت الطلب] :

سبق عزيزى القارئ أن أبرزنا دور فطر النيوروسبورا -[فى الأربعينات]- فى التوصل لقانون شاع بين علماء الوراثة ، وكيف قدم لنا زميله (فطر الخميرة) خدماته عن طيب خاطر فى الكشف عن موقع بعض الجينات وفى عمل مكتبة الجينوم ... إلخ .. وفى هذا المجال تبرز لنا نوعية جديدة من الفطريات .. تقدم

أيضاً خدماتها.. لتؤكد على أن الفطريات دائماً فى الخدمة ...
حيث تم التوصل لنوعية من سلالات الفطريات المحورة ثبت أن لها قدرات
عالية على الانتشار الأفقى وتستطيع هضم العديد بل معظم المركبات البترولية
المعقدة مثل الشموع، وهذه الشموع لا تذوب فى ماء البحار والمحيطات لذا
فيكون مصيرها هو تلوّث القاع، وباستخدام هذه الفطريات يمكن تنظيف قاع
البحار والمحيطات من هذه النوعية من الملوثات لذا فهى تسمى (مكسنة القاع).
وفى أثناء العمل على هذه الفطريات تم دراسة التابع الجينى بها ومعرفة
الجين المسئول عن انتشار هذا الفطر بسرعة... وتمت مقارنته بكل الجينات
السرطانية والمتسببة فى انتشار هذه الأمراض بسرعة. فوجد أن هذا الجين
المسبب لنوع من سرطان الثدي فى الإنسان لا يستجيب للعلاجات المتاحة
حالياً، وتلقف هذا الاكتشاف معاملة الهندسة الوراثية فى مجال الطب لمعرفة
أسباب هذا الجين فى الخلايا السرطانية، ويتقدم التجارب والأبحاث، تم
اكتشاف ترياق من المضادات الحيوية الشديدة التخصص وتم تجربتها على
فئران التجارب وأثبتت نجاحها وأيضاً تم تجربتها على عديد من المرضى
المتطوعين وأثبتت نجاحاً مبهراً فى تقلص المرض.

التطبيق الخامس :

عندما تصبح البكتيريا البحرية ملتهمة بترول والبكتيريا التى تعيش بمعدة
الحوت منتجة لغذاء الحيوانات وأخرى تحفظ فى شكل مسحوق :
تم تحويل نوع من أنواع البكتيريا البحرية إلى سلالات معدلة وراثياً لتصبح
شبيهة بمثيلاتها التى توجد فى آبار البترول وبذلك يصبح لديها القدرة على
التهام البترول المتسرب لمياه البحار، وتم هذا فعلاً.. وبخاصة من أنواع
البكتيريا الصارة لتعديل نشاطها لتصبح معدلة ومفيدة.

هناك أنواع من الكائنات بسيطة التركيب تم عزلها من الأماكن التى تعيش
بها فى معدة الحوت وبالأماكن التى تحوى شحنات ومخلفات بترولية لتتمكن
من تحويل النفايات البترولية لبروتين أحادى يمكن استخدامه كغذاء على القيمة
للحيوان أو يمكن الاستفادة من إمكانيات هذه السلالات على تحليل المركبات

البتروولية الغنية بالمركبات الكبريتية أن تؤخذ هذه النواتج الغذائية لتصبح غذاءً صالحاً لأنواع من الأحياء البحرية.

أيضاً أمكن لفريق علمى فرنسى من أن يحفظ هذه السلالات البكتيرية المعدلة وراثياً والتي تعمل كمنظفات للبيئة؛ أمكنه أن يحفظها فى شكل مسحوق أو مادة جيلاتينية لتكون جاهزة للاستعمال وقت اللزوم.

التطبيق السادس : عندما تصبح الثمار النباتية منتجة للوقود :

أمكن لبعض الباحثين اكتشاف احتواء بعض الثمار النباتية على عدد راتنجية تفرز مواد لها خصائص مميزة يمكن استعمالها كوقود لا يلوث البيئة، وحتى يتم الاستفادة من هذه المواد الراتنجية، فإن هناك فريقاً علمياً أمكنه عزل الطقم الوراثى المسئول عن تكوين هذه المواد الراتنجية وإيلاجها داخل بلازميد بكتيرى مناسب ليتم نمو وتكاثر هذه السلالات البكتيرية ذات البلازميد البكتيرى المطعم بسرعة وهى تتكاثر ويدخلها الطقم الوراثى المضاف إليها وفى النهاية نكون قد حصلنا على كمية كبيرة من ذلك الوقود الجديد والذي قد يصبح بديلاً للبتترول ومشتقاته المسببة لتلوث البيئة .

التطبيق السابع :

عندما يصبح بنزين السيارة خالياً من الكبريت بسبب البكتيريا المهندسة وراثياً : منذ عدة سنوات تم عقد اتفاق بين باحثين من مصر ومن أمريكا لاستيراد هذه التكنولوجيا الحديثة وذلك لإزالة أى تلوث قد ينجم عن البترول ومشتقاته باستخدام المواد الحيوية ... مما يمنع حدوث أى آثار جانبية سيئة وهناك دراسات من نوع آخر خاصة بعمل وإحداث طفرات مقصودة ومتعمدة فى سلالات بكتيرية لأنواع من البكتيريا لتهاجم المواد الكبريتية الموجودة بخام البترول وبالتالي نتخلص من تلك المواد الكبريتية ، ويصبح لدينا بترول خالٍ من الكبريت الذى يؤثر فى كفاءة محرك البنزين والديزل فى السيارات ويسبب حرقها إحداث أنواع من التلف فى أجزاء من السيارة .

التطبيق الثامن :

غذاء الإنسان والحيوان من البترول III

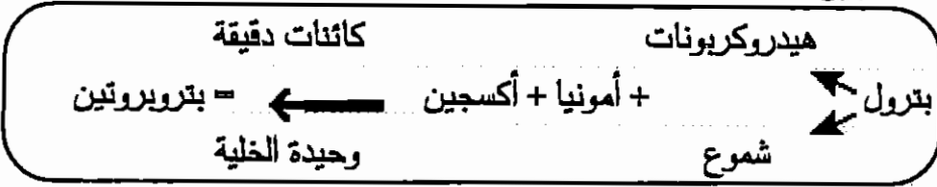
أمكن إنتاج سلالات ميكروبية مهندسة وراثياً لها القدرة على تحويل النفايات البترولية إلى بروتين أحادي (SCP) Single Cell Protein يمكن استخدامه فى تغذية الحيوانات لتحسين إنتاجيتها وهناك أمل فى استخدامه لتغذية الإنسان . ويمكن الاستفادة من المخلفات العضوية واستغلالها فى إنتاج مواد مفيدة مثل السكريات والكحول والميثان ، فيمكن مثلاً نقل جينات تكوين الميثان - (من الكائنات الدقيقة التى لها القدرة على هذا والمسماة Methane Forming) والتى تحول ثانى أكسيد الكربون والأيدروجين وأحياناً الأسيات والفورمات إلى ميثان) - والباحثون يبحثون نقل جينات تكوين الميثان إلى الميكروبات اللاهوائية التى تحلل السيليلوز (Cellulolytic Anaerobes) مما يسهل من تحويل المخلفات النباتية إلى ميثان وإيثانول، وكذلك يمكن إنتاج الأحماض الأمينية والأسيتون والبيوتانول وحمض الخليك من المخلفات السليولوزية بالكائنات المهندسة وراثياً.

التطبيق التاسع :

عندما تنتج الكائنات الدقيقة عجائن بروتينية من المخلفات الناتجة عن تقطير البترول :

أمكن بالاستعانة بجهود باحثين من عدة تخصصات فى الكيمياء الحيوية والميكروبيولوجيا، والكيمياء البترولية التوصل لنوعية من الكائنات الدقيقة وحيدة الخلية وهوائية إجبارياً وغير ممرضة تشمل : طحالب، خمائر، فطريات، بكتيريا والخمائر هى نوع من الفطريات - من حوالى ١٥٠٠ فصيلة، ولهذه الكائنات القدرة على إنتاج مادة تسمى (البتربروتين) وهى مادة بروتينية عالية القيمة أمكن تركيزها وتنقيتها وتجفيفها واستخدامها فى أنواع مختلفة من التغذية، والطريف أن الغذاء الذى تعيش وتنمو وتتكاثر عليه هذه البكتيريا هو بعض المواد الهيدروكربونية والشموع الناتجة من عمليات تقطير البترول . ولا يلزم سوى

إضافة كمية من الأمونيا لهذا الوسط الغذائي في وجود تيار مستمر متجدد من الأكسجين :



وهذا التفاعل الحيوى يلزمه فترة من ٣ - ٦ ساعات فقط للحصول على الغذاء.

وللعلم فإن كل ٩٠ - ٩٣ كيلو بترودوتين لها نفس التأثير البيولوجى ومعاملات عائد الاستفادة لـ ١٠٠ كيلوبروتين صويا، فى عالم متوقع أن يتضاعف عدد سكانه ليصل إلى ١٢ مليار نسمة خلال الـ ١٠ سنوات القادمة.

ويأمل العلماء أن يتم تجفيف البروتين الناتج من هذه العملية وخلطه مع الدهن الحيوانى ومكسبات الطعم واللون والرائحة ويخلط بالماء وتنتج عجينة بروتينية تقدم فى شكل همبورجر أو سجق أو حتى للألياف كاللحم الطبيعى.

وفى دراسات متقدمة على هذا النوع من البروتين على الدجاج ثبت أن ٩٦ كغرام منه تعطى نفس النتائج التى يعطيها ١٠٠ كجم من المواد البروتينية التقليدية مع اختلاف فى طعم أو رائحة لحم الدجاج المرى بهذه الطريقة.

المجال الثانى من مجالات التنظيف البيولوجى :

(٢) استخدام البكتيريا فى تنقية مخلفات المستشفيات :

قامت شركة TBA الفرنسية بتصميم محطة بيولوجية متطورة لمعالجة مخلفات المستشفيات من السوائل ومخلفات معامل التشريح واكتشاف الأمراض، وحجرات الفحص.

يعتمد المعمل على وضع الكائنات الحية الدقيقة فى مدخل المحطة عن طريق أنابيب التخلص من المخلفات المتصلة بالقاعات والمعامل الواقعة فوق المحطة حيث يتم إجراء معالجة بيولوجية أولية فى الوحدة (A).

بعدها يتم نقل السوائل الى الوحدة (B) حيث يتم تمريرها فى تيار من

الأكسجين ضمناً لنشاط البكتيريا التي تعتمد على الأكسجين لبقائها ثم يتم ضخها وتحويلها الى وحدة الترشيح البيولوجية (E) وذلك من أجل إجراء المعالجة الثانية والتي تعمل على تنقية الآثار المتبقية من المواد العالقة مما يجعل السوائل صافية تماماً.

بعد ذلك يتم نقل السوائل غير الملوثة الى الوحدة (F) والخاصة بمرحلة التطهير وفيها يتم حقن مادة للجراثيم للتخلص من جميع البكتيريا الضارة وبالتالي تطهير المياه لنقلها الى الشبكة العامة للصرف.

جميع المراحل تتم أوتوماتيكياً عن طريق وحدة تحكم متصلة بنظم استقطاب معينة بالمستويات والنواحي الأمنية والموزعة في مناطق مختلفة بالمحطة.

المجال الثالث من مجالات التنظيف البيولوجي :

(٣) البيوتكنولوجيا تقدم الحل لمعالجة مشاكل الصرف الصحي Domestic

:Sewage

ونعطي لعزى القارئ عدة أمثلة إيضاحية نبدأها من فرنسا :

وهي عن تجربة فرنسية تستعين بعنصرين رئيسيين من البيئة هما البكتيريا ونبات القصب، أما كيف فمعنا عزى القارئ لنعرف :

التطبيق الأول :

في فرنسا .. معالجة مياه الصرف بالاستعانة بالبكتيريا ومخلفات القصب: وهي عن تجربة فرنسية جديدة لتنقية مياه الصرف في القرى الصغيرة التي لا يزيد تعداد سكانها على ٢٠٠ نسمة ويبلغ عددها نحو ٣٢٠٠٠ قرية.

وهي تجربة تعتمد على تجنب شراء محطات باهظة الثمن وتحديث نظم تكنولوجيا بسيطة ذات تكلفة ومتطلبات صيانة أقل، التجربة الجديدة تعتمد على القصب فقط ... كيف !!؟

استبعد الفنيون فكرة الاستعانة بمحطات تنقية تعمل بنظام الطمي النشط حيث أنه يستلزم فريق عمل مدرب على مستوى عالٍ مما يزيد من ميزانية التشغيل وبالتالي تكلفة تنقية المياه فترتفع فواتير الكهرباء فيشكل ذلك عبئاً على المواطن العادي.

لذلك يصبح الحل الوحيد هو إيجاد تقنيات بسيطة أقل تكلفة وأقل احتياجاً لمتطلبات الصيانة وفي نفس الوقت تعمل بكفاءة عالية.

وقد توصل الباحثون لعدة أنظمة بسيطة قادرة على تلبية متطلبات الجودة ولاسيما بالنسبة لاستخدام النشادر الذي يعد أحد المعايير الرئيسية لضمان جودة المحيط المائي فمثلاً هناك نظام (Rhizopun) وهو يعنى استخدام طبقة من البكتيريا + طبقة من نبات القصب فمن خلال طبقة البكتيريا تتم معالجة المادة الكربونية المذابة والعالقة أما طبقة القصب فتعمل على تنقية واستكمال المعالجة عن طريق ترشيح جميع المواد العالقة فى المدخل والكتلة البيولوجية الناتجة عن طبقة البكتيريا.

ويرى الخبراء أن هذا النظام من أهم مميزاته قدرته على التخلص من المواد العالقة كما أن طبقاته تعمل بمعدل تدفق ثابت مما يجعل تغيرات الشحنة الهيدروليكية لا تؤثر على تشغيل المحطة وكذلك لا يوجد أى فاقد محتمل للطمي.

ولا يحتاج هذا النظام إلى حيز كبير كما أنه يستهلك طاقة أقل بكثير من النظم الأخرى قد تصل إلى الثلث مقارنة بنظام التنقية باستخدام الطمي النشط ، أما تكلفته فهي أقل بكثير.

وجدير بالذكر أن هذا النظام قد ابتكرته شركة أونديو الفرنسية وتم تطبيقه أولاً فى منطقة «نوفى بويس» التى يبلغ عدد سكانها ١٥٠ نسمة فقط.

وقد انتشرت بعد ذلك وأمكن تشغيل ست محطات بالنظام الجديد ويجرى حالياً بناء خمس محطات أخرى.

أما نظام «حداق الترشيح» فهو تكنولوجيا حقيقية تستخدم الطبيعة استخداماً أمثل بالاستعانة بالدراسات العلمية الخاصة بالتلوث من خلال استخدام النباتات.

ويرى السيد «ثيرى جاكون» رئيس أحد المكاتب الاستشارية الفرنسية أنه بالرغم من أن استخدام تلك التقنية مازال محدوداً إلا أنه يوفر معالجة عالية الجودة فى إطار عدم وجود أى مخلفات وتعتبر «حديقة الترشيح» أداة متوافقة

مع مختلف الظروف ويرى السيد «اسكامب» عمدة منطقة «يون» التي يبلغ عدد سكانها ٧٥٠ نسمة أن فكرة اللجوء إلى حدائق الترشيح يعد رغبة سياسية فقد وافق عليها المزارعون ، بإجماع ويعمل مشروع «اسكامب» على معالجة مياه صرف القرية والمزرعة عن طريق وجود حفرة استقبال خالية من أى شبكة ترشيح ثم طبقتى ترشيح من نبات القصب وثلاثة أحواض مزروعة بنبات السوسن فضلاً عن غابة من أشجار الصفصاف والدردار التي تعمل على التخلص من السوائل عن طريق بخار الترشيح.

التطبيق الثانى : البكتيريا ملتهممة الفضلات !!..

شرح علماء الميكروبيولوجى فى تربية سلالات بكتيرية ذات خصائص فريدة، فهى لا تزدهر ولا تنمو بغزارة إلا فى مياه المجارى... (سبحان الله)- حيث تعتمد فى غذائها على المواد العضوية الغنية بها مياه المجارى، ويتم تجويع جماعى لهذه السلالات ثم تدفع فى خزانات ضخمة تخزن فيها تلك المياه، وحينئذ تقوم البكتيريا بالتغذية على شتى الفضلات العالقة والذائبة.. ولكن هذه البكتيريا قد تحلل هذه الفضلات تحليلاً غير كامل، ومن ثم لا يمكننا إعادة استعمال المياه المعاملة إلا فى أغراض الرى والزراعة. ولقد تدخل علماء الهندسة الوراثية للعب بشريطها الوراثى، وعمدوا إلى نقل بعض الصفات الجديدة لها، وأدى ذلك إلى إعطائها القدرة على التهام الفضلات بأنواعها كافة، وبسرعة مذهلة.. بل وتم ذلك حتى وهى واقعة تحت ظرف تواجد نسبة أعلى من الملوثات الصناعية.. بل إن هذه المخلفات الكريهة أصبحت تفتح شهية تلك الكائنات المعدلة وراثياً، وهو ما أعطى لعلماء البيوتكنولوجيا الأمل فى إمكانية تنقية مياه المجارى، لتصبح مياهاً نظيفة مرة أخرى وذلك بإدخال البكتيريا ضمن دورات مغلقة.. بل إن هذه البكتيريا المحورة لها قدرة عالية على التهام الكثير من البكتيريا الممرضة والموجودة فى ماء الصرف.

التطبيق الثالث : استخدام الفطريات فى تنقية المياه :

اكتشف باحثون بشركة SAUR أنه يمكن خفض الحكم الكلى للظلمى

المستخدم فى تنقية المياه من خلال عزل نوع من الفطريات المسببة للعفن والمتواجدة بشكل جزئى فى هذا الطمى فتتم عملية تجميع بهدف تكوين خليط يضاف للطمى فتحدث له عملية أكسدة كلية على هيئة عناصر غازية ومياه لا تتخلف عنها أى رواسب أو تلوث إضافى . ويتم إعداد خليط الفطريات فى المواقع بواسطة وحدة بيولوجية تقوم بإجراء صيانة ذاتية للعناصر مع ضمان زيادة التفاعل البيولوجى لها .

ومن خلال إجراء توصيل دائم بالحوض تعمل الوحدة البيولوجية أوتوماتيكياً على تغذية المعالجة فى محيط يحتوى على أكسجين . وبالتالي يمكن إدماج الطمى فى الدوائر الطبيعية لإعادة التدوير أو التخلص دون إحداث أى تعديل للنظام البيئى .

التطبيق الرابع :

علماء مصريون يتمكنون من إنتاج سلالات بكتيرية للإفادة منها فى مجالات متعددة :

فى بداية عام ٢٠٠٤م تم الإعلان عن نجاح علماء مصريين من مدينة مبارك من تحقيق عدة إنجازات .. نذكر منها : التمكن من إنتاج مجموعة بكتيرية من سلالات مصرية واستخدامها فى المعالجة الحيوية لتنقية مياه الصرف الصحى وإعادة استخدامها فى القرى السياحية بالساحل الشمالى ، وإنتاج البلاستيك الحيوى من سلالة بكتيرية مصرية جديدة ، ووقعت بروتوكولاً للتعاون العلمى والتكنولوجى مع الشركة القابضة للمستحضرات الحيوية واللقاحات لإنتاج هذه المستحضرات واللقاحات وتطوير خطوط الإنتاج . وتقوم بتنفيذ مشروعات بحثية فى مطروح لتنمية الثروة السمكية والحفاظ على الأصول الوراثية للنباتات الطبية بالمحافظة وكذلك فى الإسكندرية والبحيرة .

التطبيق الخامس :

دراسات مصرية للاستفادة من أنواع بكتيرية فى تطهير الترع من المعادن الثقيلة : وهى دراسات قام بها الباحث المصرى (محمد على محمود) [الباحث بقسم تلوث المياه بالمركز القومى للبحوث] وكانت حول بعض أنواع البكتيريا

الموجودة بالترع، وأثبت من خلالها أنها قادرة على التهام وإزالة المعادن الثقيلة من مياه الترع والمصارف، حيث تم عزل سلالة من نوع معين من البكتيريا الموجودة في مياه الترع، وتمت أقلمتها على النمو في بيئة الآبار المغذية والمحتوية على تركيزات مختلفة من المعادن الثقيلة مثل النحاس والخراسين وأظهرت النتائج أن البكتيريا أزلت المعادن الثقيلة بكميات قليلة تفيد النباتات والكائنات الحية أما زيادتها فهي ضارة.

المجال الرابع من مجالات التنظيف البيولوجي :

(٤) البيوتكنولوجيا تسهم في علاج ثقب الأوزون :

ويشمل عدة تطبيقات :

التطبيق الأول :

البكتيريا (تى سى ايه ١) تلتهم مذبذباً كيميائياً ساماً يسهم في تآكل طبقة الأوزون :
في عام ٢٠٠٣م أعلن فريق علمي من جامعة ولاية ميتشجان ؛ أنهم عثروا على نوع من البكتيريا ينمو ويتكاثر على التهام أنواع من الكيماويات الملوثة للبيئة، ويعتقدون أنها ربما تساعد في تنظيف التربة وتطهير المياه الجوفية من الملوثات الموجودة فيها.

وأوضحوا أن البكتيريا التي تم اكتشافها - منذ فترة قريبة - تستمد حيويتها عبر تحليل عنصر كيماوى مستخدم على نطاق واسع كمذيب صناعى له تأثيرات سامة ويعرف علمياً باسم «ثلاثى الكلوروايثين» ، ويقول «باولين صن» أحد الباحثين فى الفريق العلمى : إن نوعاً من البكتيريا يعرف اختصاراً باسم «تى سى ايه ١» تقوم بتحليل هذا المذيب إلى عناصر أقل سمية. ويضيف أن التجارب بينت أن هذه البكتيريا تستهدف فقط هذا النوع من المواد الكيماوية.

ويشار إلى أن العلماء سبق لهم أن اكتشفوا أنواعاً أخرى من البكتيريا القادرة على تحليل وتفكيك عناصر أخرى مسببة للتلوث ، لكن هذه هي المرة الأولى التى يتم فيها العثور على بكتيريا تستهدف هذه المواد الكيماوية بحد ذاتها.

ويعرف عن مادة «ثلاثي الكلورايثين، الكيماوية أنها إحدى ملوثات المياه الجوفية، كما أنها تسهم في ظاهرة التآكل الحاصل في طبقة الأوزون عند تبخرها وانتشارها في طبقات الجو العليا. كما لاحظ الباحثون أن هذه البكتيريا ، التي عثر عليها في بعض الأنهار الأمريكية كنه هرسون في نيويورك، تستخدم الهيدروجين لإنتاج الطاقة في غياب الأكسجين . ويأمل الباحثون في أن يؤدي الكشف عن هذه البكتيريا إلى المساعدة في وضع حلول فعالة لتخليص البيئة من مادة «تى سى إيه»، في التربة والمياه الجوفية .

التطبيق الثاني :

(٢) جهود لإنتاج بكتيريا مهندسة وراثياً تلحم طبقة الأوزون :

حيث يجتهد الباحثون منذ فترة في محاولات عديدة جادة بهدف إضافة جينات معينة للمحتوى الجينومي لأنواع معينة من البكتيريا.. ليتمكن عن طريقها إنتاج سلالات مهندسة وراثياً لديها القدرة على المعيشة في طبقة الأوزون، وبالتالي تحليل الكيماويات المسببة لتآكل طبقة الأوزون، أو إنتاج نوعيات من البكتيريا لديها القدرة على إنتاج مواد تعمل على لحام طبقة الأوزون، ومن ثم نقي أنفسنا من آثار الأشعة فوق البنفسجية القاتلة .

المجال الخامس

علماء البيئة يحاربون الاستفادة من الفطريات آكلة الـ «سى دى CD» في التخلص

من النفايات الصناعية II :

وفي عام ٢٠٠١م حذر الدكتور خافيير جارتيا جوينى مسؤول القسم الجيولوجى فى التاريخ الطبيعى بمدريد من وجود نوعية نادرة من الفطريات تستطيع مهاجمة الأقراص المدمجة السى دى وأكلها وقال أنه لاحظ وجود هذه الظاهرة أثناء رحلة علمية قام بها إلى إحدى دول أمريكا الوسطى القريبة من خط الاستواء وكان معه أقراص مدمجة مسجل عليها بعض المواد العلمية ثم اكتشف أن هناك فطريات قد بدأت تتجمع على أحد الأقراص وأنت على الحافة البلاستيكية للقرص ثم التهمت جزءاً من مادة الألومنيوم الداخلة فى تركيبه

الأمر الذى جعله غير صالح للعمل وحينما أخضع هذه الفطريات للفحص اكتشف أنها من عائلة فطريات تعرف باسم جيوتريتشم.

قام الباحث بتوثيق ما حدث لتعتبر هذه الحالة الأولى الموثقة التى تعرض تفاصيل هجوم الفطريات على مادة الأقرص المدمجة بعد أن تحدث تقارير غير موثقة من قبل عن حالات مشابهة فضلاً عن أن المتحف تسلم تقارير ورسائل بالبريد الإلكتروني من دول المنطقة تفيد بوقوع ظواهر مماثلة.

من ناحية أخرى قلل باحثون آخرون من أهمية هذا الأمر وأشاروا إلى أن هجوم الفطريات على السى دى يعد حالة نادرة ويتطلب توافر ظروف مناسبة كدرجة الحرارة العالية والرطوبة وهو عادة لا يحدث فى أماكن تخزين هذه الأقرص وإن كان بعض الباحثين فى علوم البيئة نظروا إلى الموضوع بشكل مختلف عن علماء وسائط التخزين وتكنولوجيا المعلومات حيث اعتبروا أن ظهور مثل هذه النوعية من الفطريات يعد بالحصول على طريقة تساعد فى التخلص من النفايات الناجمة عن مواد من صنع الإنسان مثل البلاستيك فمن وجهة نظرهم أنه من الصعب عادة العثور على فطريات آكلة للبلاستيك بهذه الدرجة وهو ما يعنى فتح الطريق نحو أسلوب مستحدث ومفيد للبيئة للتخلص من النفايات الصناعية.

المجال السادس من مجالات التنظيف البيولوجى :

الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى القضاء على الحشائش الضارة

وغيرها :

حيث يتم الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب التى تقوم طبيعياً بتنظيف البيئة، لتصبح بديلاً عن استخدام مبيدات الحشائش التى يترتب على استخدامها الكثير من المخاطر، وبالتالي يصبح فى حسن استخدام الكائنات البسيطة أمان أكثر للكائنات الحية والبيئة. أيضاً يستفاد من تلك الكائنات فى التخلص من بقايا الحيوانات الميتة.

المجال السابع من مجالات التنظيف البيولوجى :

للبيوتكنولوجيا تسهم فى حل مشكلة فى ترسانة .. باسكتلندا من سرب أسماك نافقة فى ظرف ثلاثة أيام ١٢ :

والمشكلة هى : أنه حدث ودخلت سفينة حربية إلى حوض فى ترسانة روسيث الملكية، باسكتلندا ، ودخل فى إثرها سرب ضخ من أسماك شبيهة بالسردين .. ويبدو أن السرب كان أضخم مما يمكن أن يتحملة الحوض فسرعان ما استهلكت الأسماك كل غاز الأكسجين الذائب فى مياه الحوض، غير المتجدد، شبه الراكدة، فاختنقت، ونفقت ، وغطت الأسماك الميتة سطح الحوض، ثم لم تلبث أن اختفت. حيث غاصت هذه الأسماك النافقة وغطت ٣٠٠ ألف متر مربع، هى مساحة قاع حوض الترسانة، وصنعت طبقة من الجثث بلغ ارتفاعها قدماً واحداً. ثم انبعثت الروائح المنفرة، من الأسماك المتحللة، وامتدت تلك الروائح - من كثافتها - لتصل للمناطق السكنية فى محيط خمسة أميال من موقع ترسانة روسيث الملكية، فتحرك الرأى العام ضد إدارة الترسانة، مخافة تأثير هذه المخلفات الفاسدة على صحة السكان والبيئة والرائحة غير المحتملة.

وبالبحث عن الحلول وجد المسئولون أن معالجة أكثر من مليونى متر مكعب من المياه باستخدام معالجات كيميائية مكلفة جداً وتتطلب جهداً ووقتاً غير متوافرين. بالإضافة إلى احتمالات الآثار الجانبية السيئة والخطيرة المترتبة على استعمال المعالجات الكيماوية .

وأخيراً وقع الاختيار على حل تقدمت به إحدى الشركات العاملة فى مجال التكنولوجيا الحيوية، وفيه يتم التخلص من مثل هذه المواد الملوثة باستخدام سلسلة من التفاعلات الكيميائية الحيوية، تقوم فيها أنواع من البكتيريا والإنزيمات بدور العامل المساعد ، وتنتهى هذه السلسلة باستعادة الكتلة المائية الملوثة لحالتها من الاتزان فى محتواها من الأملاح الذائبة ، ومن الكائنات الدقيقة العالقة بها (البلانكتون) ، وبذلك تنتهى المشكلة ويتوقف انبعاث الرائحة وكل ذلك يتم معه ضمان الأمان، فلا ملوثات كيميائية إضافية. وتم الحقن بالفعل بالمواد المعالجة (محلول خاص يحمل البكتيريا والإنزيمات) من خلال مدفع

قائم على طوف يحمل خزانات هذا المحلول، مع نظام ضخ قوى، سهل مهمة المعالجة، التي استغرقت ثلاثة أيام ، وفي اليوم الرابع انعدمت الرائحة. ورغم ما سبق فإن طموح الباحثين لم ينته في حسن الاستفادة من المواد البترولية .. هل تصدق عزيزى القارئ أنه من الممكن أن تقدم لك في المستقبل القريب .. وجبة ذات أصل من البترول ومشتقاته .. ووجبة مشابهة للحيوان أيضاً !!!

التعدين البيولوجي

[١] مقدمة : أهمية المعادن واستخلاصها

تلعب المعادن دوراً بالغاً ومؤثراً في حياة البشر.. فلا أحد الآن يتصور كيف تكون الحياة بدون الحديد أو الذهب أو النحاس أو الكوبالت .. الخ ، ومن المعروف أن جزءاً مهماً من العناصر ذات القيمة تبدو في الطبيعة على هيئة كبريتيدات العناصر مثل البيريت pyrite وأكثرها شيوعاً كبريتيد الحديد FeS_2 كما أن جزءاً صغيراً جداً يبدو على هيئة كبريتيدات النحاس ($CuFeS_2$ CuS CuS_2) ويمكن أن يبدو بعضها الآخر على هيئة فلز حر كما هو واقع عند الذهب . كما أن الكوبالت يمكن أن يكون محتبساً ضمن الشبكة البلورية للبيريت . وتكون غالباً نسبة العناصر في الحاليتين الأخيرتين ضئيلة جداً . والسؤال المطروح : هل من الضروري معالجة كتلة كبيرة من الخامات للحصول على كمية قليلة من العنصر ذي القيمة العالية ؟

والإجابة هي : نعم ؛ إذا علمنا لهذه العناصر فوائد اقتصادية كبيرة . إذ يمكن على سبيل المثال ... الحكم على مردود استثمار أحد المناجم من خلال الحصول على بضع جرامات من العنصر بالطن الواحد في حالة الذهب ويضع كيلو جرامات بالطن في حالة الكوبالت .

والملاحظ أن الطرق التقليدية لاستخراج بعض هذه العناصر مثل الكوبالت تحدث تلوثاً بيئياً ملحوظاً ، بالإضافة للتكاليف المادية الباهظة .. والحل على يد التقنية البيولوجية باستخدام سلالات منتقاة من البكتيريا .. والتي تسمى التعدين البيولوجي .

[٢] بداية المعرفة بالتعدين البيولوجى .. طبيعياً :

والتعدين البيولوجى Biomining يعتمد على استعمال البكتيريا فى استخلاص المعادن من الركاز، ولم يعرف العلماء إلا مؤخراً .. عام ١٩٥٧ م أن البكتيريا تلعب دوراً رئيسياً فى هذه العملية؛ إذ كان الناس يقومون بالتعدين البيولوجى قبل ذلك التاريخ - دون أن يدركوا ذلك فلقد كانوا يستخرجون عناصر مثل النحاس من الماء المنزوح من المناجم .. (وليس من خاماته الصلبة الموجود بها مباشرة) - وكان هذا الاستخراج يتم دون أن يعرفوا أن [الوسيط] الذى استخلص النحاس من مركباته الخام وجعله ذائباً فى ماء المناجم وبالتالي يسر استخلاصه، هذا الوسيط نوع من البكتيريا !!.. (سبحان الله).

أما بعد معرفة الباحثين بدور البكتيريا فى هذا المجال فلقد أصبح الأمر يتم متعمداً وبصورة عملية :

حيث بدأوا فى الاتجاه نحو إنتاج المنقبات (البكتيريا والنباتات من نوعية خاصة) وتحويلها إذا لزم الأمر إلى كائنات مهندسة وراثياً لتصبح ملتهمات لذرات المعادن ، وإليك تطبيقات متعددة لذلك : وتشمل :

التطبيق الأول : البكتيريا الذهبية واستخلاص الذهب :

تم العثور على سلالات خاصة من البكتيريا تعيش فى منجم قديم للذهب فى عدة مقاطعات خلال فترة الستينات ومنها مقاطعة ويلز البريطانية .

ووجدوا أن كل جرام واحد من صخور المنجم تحوى على ١٠ ملايين من الخلايا البكتيرية، وكل خلية بكتيرية بها كميات من الذهب «منفصل» عن أى شائبة أخرى لدرجة تصل إلى ٢٠ ٪ من الوزن الجاف للكتلة الحية ومن هذه السلالات البكتيرية ذات المميزات المرغوبة والتي تم التعرف عليها والاستفادة منها :

(١) بكتيريا الثيوباسيلوس *Thiobacillus sp.* حيث تم اكتشافها فى

الصخور الكبريتية الحاوية على الذهب فى مناجم الذهب، وهذه الصخور الكبريتية ليست ذات تركيب كيميائى واحد ولكن منها عدة أنواع تختلف عن بعضها البعض من ناحية التركيب الكيميائى ، ومنها نوع من الصخور

الكبريتية، تتكون أساساً من معدن الأرسينوبيريت الذى تنشط عليه هذه السلالة البكتيرية وهدفها أساساً هو إنتاج حامض كبريتيكي، الذى يساعد على استخراج المعادن فهى تقوم بعملية هضم كبريتات العناصر القلزية وتحرير العنصر المرافق ومنها الذهب وذلك عن طريق أكسدته - (أكسدة سلفيد الحديد) - ليخرج الحامض الكبريتيكي ، يزال بالغسيل وبعد عدة عمليات أيضاى أخرى يبقى الزرنيخ فى المحلول، ويجب مع الوقت التخلص منه لأنه يؤثر على كفاءة البكتيريا وتضعف مقاومتها له مع الوقت. وقد تمت عملية استخراج النحاس والذهب اعتماداً على مساهمة فعالة من هذا النوع.

وهذه البكتيريا لا تحتاج إلا لتوافر الهواء والدفء، وعند السماح لها بالوقت الكافى لتغذيتها ونموها .. فإنه يتكون لدينا تركيز كبير من معدن الذهب - (تمكنت هى من استخلاصه من خاماته) - وبالتالي يمكن معاملتها بطرق خاصة للحصول على (الذهب) .

وهذه السلالات البكتيرية تبين من دراستها أن لديها مقاومة ضعيفة للزرنيخ .. مما يعوق كفاءتها لاستخلاص الذهب، لذا فلقد تمكن فريق علمى من استنباط سلالات بكتيرية ، وتعديل جيناتها باستخدام تقنية هندسة الجينات ليصبح لدينا سلالة بكتيرية محورة وراثياً لديها مقدرة أكبر على مقاومة أثر الزرنيخ، وتستطيع أيضاً التكيف مع تغيرات الوسط لحدود ما، وتحمل الاختلاف فى درجات الحرارة بدرجة معقولة عن سابقتها من السلالات غير المعدلة.

ولقد أمكن الاستفادة من هذه السلالات البكتيرية المعدلة وراثياً فى أحد المناجم بجنوب أفريقيا ، التى يستخرج منها الذهب ، ووجدوا أنها تستطيع معالجة (١٠) أطنان من الصخور يومياً لإنتاج الذهب منها وأطلقوا على هذه السلالة المعدلة وراثياً اسم «البكتيريا الذهبية» !!

٢ - ولقد استخرج بهذه الطريقة ٢٥% من النحاس المنتج فى الولايات المتحدة الأمريكية من الركاز عن طريق الكائنات الدقيقة. وقد عرفت هذه التقنية باسم الإزاحة البيولوجية Biolixivation .

وكما سبق القول فإن هذه التقنية المدهشة تستعمل بكتيريا الثيوباسيل لإذابة الفلزات الكبريتية وترسيب العناصر الفلزية منها. وتم تطوير هذه الطريقة في البداية لاستخراج النحاس واتسع نطاقها لتشمل عنصر اليورانيوم ثم امتدت لاستخراج الذهب... ويفضل تراكم الخبرة والمعرفة في استخراج الذهب قام فريق من الباحثين الفرنسيين بالتعاون مع أحد المصانع المشهورة Robin Industry لوضع خطة جديدة لاستخراج الكوبالت.

٣ - ودائماً ما يبذل الباحثون والمستثمرون في هذا المجال كافة الإمكانيات والتطورات العلمية منها إدخال التطويرات اللازمة على شكل المفاعلات المخصصة لهذا العمل ومنها أن أصبحت تصل سعة المفاعلات إلى ١٣٠٠ مكعب مجهز بنظام تحريك مستمر وهي أكبر من سعة المفاعلات القائمة في مناجم الذهب في دولة غانا والتي لا يتعدى سعة المفاعلات بها ٣٩٠٠ م. وباستخدام السعة الكبيرة تم في عام ١٩٩٩م إنتاج حوالي ١٠٠٠ طن من الكوبالت بمعالجة مائة ألف طن من المادة المركزة (يبلغ الإنتاج العالمي حوالي عشرين ألف طن وهذا ما يكافئ تكلفة حوالي ٢٤٠ مليون فرنك فرنسي لتأمين حاجة فرنسا من الكوبالت).

٤ - ومن خلال الأبحاث المتعددة والسعى المتواصل لإيجاد سلالات بكتيرية منتخبة أكثر تأقلاً، أو نوعيات مهندسة وراثياً، أو تعديلها لتصبح أكثر فعالية، فقد تم التوصل لسلالات بكتيرية جديدة والتي تعيش ضمن مجال حرارى يمتد بين ٤٥م و٧٥م (مثل بكتيريا سلفولوبيس Sulfolobus ، سلفوباسيلوس Sulfobacillus ، وأسيد يمكروبيوم مؤكسدة الحديد Acidimicrobium Ferroxidans).

٥ - أيضاً عزلت سلالة بكتيرية من رواسب نهر بوتوماك يمكنها أن تحول اليورانيوم من صورة قابلة للذوبان إلى صورة غير قابلة للذوبان. وهكذا هناك أبحاث وتنافس من أجل انتقاء البكتيريا الأفضل... كل ذلك يأخذ طريقه إلى المستوى الصناعى ليحقق الرخاء المنشود.

٦ - وقد سبق وأعلن عن أنه بعد ٧ سنوات من التحضير، سيفتح مصنع يعمل

بالبكتيريا لإنتاج ألف طن من الكوبالت في مدينة كيلمب Kilembe بدولة أوغندا في إفريقيا.

ونضيف على ما سبق دراسة جادة أخرى :

حيث ذكر د، ستروميلاند، وهو يعمل باحث بالوراثة الميكروبية .. أنه وفريقه قد مكثوا ثلاث سنوات في تطوير نوع من السلالات البكتيرية ذات القدرة على امتصاص ذرات الذهب، وذلك من خلال إيلاج جين معزول من نبات في وسط إفريقيا له القدرة على امتصاص هذه الذرات، وسوف تشهد الفترة القادمة تطوراً أكثر بسلالات يمكن استخدامها لامتصاص ذرات معادن أخرى أو مواد طاقة ، مما سيخفض من عمليات الإنفاق على استخراج هذه المعادن.

أيضاً كانت هناك تجارب ناجحة لفريق علمي روسي لاستخدام أنواع من فطر الخميرة لاستخلاص الذهب من محاليله و ... البقية تأتي !!

التطبيق الثاني :

جمع البكتيريا التي تعيش في بيئات نادرة للاستفادة منها :

هناك جهود مبذولة من قبل مجموعة دولية من الميكروبيولوجيين لإقامة نظام يقوم بتصيد العينات البكتيرية وتخزينها وتجميع البيانات، ومن خلال هذا النظام يتم حفظ البكتيريا التي تحيا في بيئات نادرة (والتي قد تكون مهددة بالفناء) مثل الينابيع الحارة والبحيرات عالية الملوحة. وذلك لإمكانية الاستفادة منها اقتصادياً. وعلى سبيل المثال فإن بكتيريا الينابيع الحارة لها إنزيمات تعمل بصورة أسرع من إنزيمات البكتيريا العادية، أيضاً هناك أنماط من البكتيريا تتحمل الملوحة أكثر من غيرها العادية. وبالتالي فإنه باللجوء لهذه الكائنات يمكن أن يغنى عن اللجوء لهندسة الكائنات. أيضاً تعتبر هذه الكائنات بمثابة بنك لجينات نادرة وجديدة يمكن الاستفادة منها بعدة طرق.

التطبيق الثالث: بكتيريا لتنقية جو المناجم -

حيث تم إنتاج سلالات ميكروبية مهندسة وراثياً تسمى الكانسة (Sweeping) لتنقية جو المناجم من الغازات السامة.

البيوتكنولوجيا والاستفادة من المتعضيات Protists

وتشمل :

(١) المقدمة:

هى مجموعة تضم بلايين الكائنات وحيدة الخلية وتعرف باسم المتعضيات Protists ، وهى تعيش فى بيئات مختلفة وذات أشكال متعددة، وهى ذات خصائص حيوية غاية فى الصعوبة مما يصعب من وضعها فى مزارع وتربيتها فى المختبرات . ولونظرت إلى شكلها عن قرب فستجد أنها جميعاً ذات أشكال معقدة ويمكن أن تتحطم فى المختبرات الحيوية التقليدية ، ولقد كانت هذه الكائنات محل دراسة واهتمام العديد من العلماء وأبرزهم هو العالم الألمانى (بروفيسور كى)، والذى عكف على دراستها منذ سنوات وكان ذلك فى مؤسسة مونستر (لعلم الحيوان والجينات) ثم فى مرحلة لاحقة فى إحدى شركات التكنولوجيا الحديثة بفرانكفورت ، وأخيراً أعلن منذ فترة قصيرة عن نجاحه للمرة الأولى فى تنمية وإنتاج المتعضيات بطريقة ملائمة فى المختبرات الحيوية . بعد ما كان ذلك متعسراً بل ومستحيلاً من قبل - بما يبشر بإمكانية تحسين طرق إنتاجها بكفاءة وفعالية لاستغلالها تجارياً وإنتاجها بالأطنان.

(٢) بعض خصائص المتعضيات :

تتميز بأن خلاياها متنوعة الجزيئات الخلية، وتحوى نواة، وعند مقارنة عملياتها الداخلية بالخلايا البكتيرية فسجد الأخيرة أصغر وأكثر بساطة أما المتعضيات فهى معقدة . وهى مجموعة متنوعة مترابطة فى ترتيب رائع وأشكال وأحجام وألوان مختلفة فمنها الشبيه بالمنمنمات النباتية ومنها الشبيه

بالفطريات ومجموعة ثالثة هي كائنات أولية وحيدة الخلية تشبه الحيوانات.
والكائنات الأولية Protozoa هي الأكثر أهمية في مجال البيوتكنولوجيا حيث
إن الكيمياء الحيوية الخاصة بها تشبه الكيمياء الحيوية للإنسان.

أمثلة من هذه الكائنات :

والقاء الضوء على أوجه الاستفادة منها باستخدام تقنيات البيوتكنولوجيا :
(أ) كائن أولى يسمى «مسار المياه» يعيش وسط المياه العذبة والنباتات
شكله الخارجى المدبب يعمل كغطاء واقٍ له يستخدمه في الدفاع عن نفسه .

(ب) وهناك حيوان وحيد الخلية يسمى «اللبابة» وهو يعيش في أحشاء النمل
يساعد على هضم الأخشاب التي يتناولها .

(جـ) وهناك كائن أولى آخر يسمى «دندروكوميتس بارادوكسوس» يعيش
على جلود أسماك المياه العذبة .. ويتغذى على المواد العالقة باستخدام أطرافه .

ويعتقد بروفيسور «توماس» أنه سيتم استخدام المتعضيات في المستقبل القريب
كبديل من بدائل البيوتكنولوجيا ويضيف أنهم يتطلعون إلى منتجات بعينها يمكن
الحصول عليها بكفاءة عبر المتعضيات، ومنها استغلال إمكانيات هذه الكائنات
الأولية وبمساعدة منها في إنتاج كل شيء بدءاً بملحقات الطعام وليس انتهاء
بإنتاج بروتينات بشرية لاستخدامها في الأغراض الطبية، ويستند بروفيسور
«توماس» في ذلك إلى الاعتبار بأنه «إن كانت البكتيريا يمكنها الآن إنتاج
بروتين بشري، لكن هذا البروتين بسيط للغاية لا يحمل أى بنية كربوهيدراتية
معقدة ، بينما في المقابل نجد أن كثيراً من المتعضيات ملائمة جداً لمحاكاة
البروتين الإنساني والحيوانى ودرجة أكبر من البكتيريا المهندسة وراثياً .

ولكى يتمكن العلماء من إنتاج بروتين معدل يجب عليهم استخدام المتعضيات
اليوكاروتيك، فلقد تمكنوا من إنتاج البروتين الحيوانى في حالة التخمر، لكنه
كان من الفطريات بدائية الشكل وحيدة الخلية، والأمل أن يتم تحسين طرق
الإنتاج بكفاءة وفعالية لتنتج البروتين البشرى والحيوانى... دون الحاجة إلى
البكتيريا المعدلة وراثياً.

ال الجولة الثامنة

الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى العلاج (مجالات الطب والصيدلة)

وانتاج الفيتامينات والإنزيمات الهامة

وفى صناعات متعددة :

تمهيد :

سبق وتناولنا فى جولاتنا السابقة العديد من التطبيقات والتي تناولت الجهود المبذولة لحسن الاستفادة من عالم الكائنات بسيطة التركيب .. ونذكر منها ما تم إبرازه فى مقدمة الكتاب .. وهو استخدام البكتيريا فى إنتاج هرمون النمو البشرى وهرمون السوماتوستاتين ، الأنسولين .. إلخ . أيضاً تم إلقاء الضوء على بعض خصائص الفيروسات ومنها الفيروسات الارتجاعية ... وكيف يتم استخدامها فى العلاج الجينى وفى غيرها من أساليب العلاج، وكيف أن لهذا العلاج مميزاتة .. فإن هناك أيضاً ضحايا .. وذكرنا مثال لذلك .

وسنستكمل هنا فى جولاتنا ما بدأناه .. فى الجولة الأولى ونضيف عليها .. الجديد .. الطريف .. من التطبيقات .. فمعنا .. نبدأ ..

[١] فى مجال العلاج (الطب والصيدلة) وتشمل :

التطبيق الأول :

بكتيريا اللبن تعالج حساسية الربيع :

حيث عكف الباحثون فى كلية «أوكلاند» الطبية بنيوزيلندا على دراسة تأثيرات البكتيريا المفيدة الموجودة فى اللبن على المرضى المصابين بما يعرف

ب «حساسية الربيع» وقاموا بمتابعة ٤٠ شخصاً لمدة عشرة أسابيع تناول نصفهم كبسولتين يومياً تحتويان على نوعين من الكائنات الدقيقة . بينما تناول الباقون كبسولات عادية . وقال الخبراء أن هذه الكائنات التي يطلق عليها اسم «الحيويات» بسبب فوائدها الصحية، هي سلالات من نفس الأنواع الموجودة في اللبن وفي أمعاء الإنسان . وأشار الباحثون إلى أن أعراض «حساسية الربيع» تشمل العطاس وسيلان الأنف أو انسداده وحكة في العيون والحلق والإحساس بالتعب والإرهاق . وأوضحوا أن الذين يعانون منها موسمياً قد يتحسسون من حبوب اللقاح . أما المصابون بها طوال السنة فغالباً يكون سبب الحساسية من العث والغبار المنزلي . وقال الباحثون أن الإكزيميا والربو وحمى القش هي أمراض تميل إلى الارتباط ببعضها .

وأظهرت الدراسات أن بكتيريا اللبن المفيدة أقل شيوعاً في أمعاء سكان العالم الغربي (الدول الغربية) مما هو الحال عند سكان العالم الثالث وأقل شيوعاً أيضاً عند الأطفال المصابين بالحساسية مقارنة بغير المصابين .

التطبيق الثاني : الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب لعلاج الحساسية

لشرب اللبن !!

فكما كان لهذه الكائنات دورها البارز في المثال السابق لعلاج الحساسية للربيع .. وإذا تضايق البعض من كون العلاج هو من خلال الاستفادة من البكتيريا الموجودة باللبن نظراً للإصابة بحساسية اللبن .. فلا تغضب ففي هذا المثال يوجد الحل :

يسبب شرب اللبن متاعب كثيرة لنسبة كبيرة من الناس قد تصل في بعض المجتمعات إلى ١٠ ٪ ، السبب أنهم لا يستطيعون (وراثياً) هضم سكر اللبن (اللاكتوز Lactose) بسهولة، فأمعاؤهم لا تفرز إلا كميات ضئيلة من إنزيم اللاكتيز Lactase الذي يحلل اللاكتوز إلى سكر دكستروز وسكر جالاكتوز . ونتيجة عدم تحلل سكر اللاكتوز فإنه يبقى في الأمعاء فيتخمر، لتمتلي البطن بالغازات المسببة الضيق ، والانتفاخ، والقيء، والإسهال، وللعلم عزيزي القارئ فإن أمعاء هؤلاء الأشخاص ذوي الحساسية intolerants لشرب اللبن تفرز في

سن الرضاعة ما يكفي لكن تختفى هذه القدرة بعد الطفولة.

هناك فطر يسمى «اسبرجلاص أوريزى» *Aspergillus Oryzae*، يمكنه إنتاج إنزيم اللاكتيز بكميات وفيرة . وقد أمكن استخلاص هذا الإنزيم وربطه بالراتينج resin ليعمل كمرشح يمرز فيه اللبن، فيتحلل اللاكتوز إلى مكوناته، ليجفف بعد ذلك لبناً خالياً من اللاكتوز. أقيمت مصانع لهذا الغرض في استراليا لتسويق ألبانها في آسيا حيث ترتفع نسبة الحساسية للاكتوز. وهناك معلومة تذكر أنه يوجد في مصر ٤٠% مصابين بحساسية اللبن.

٢ - وفي مصر تمكن د. محسن حلمى بقسم كيمياء الكائنات الدقيقة من إجراء بحث حول استخدام الميكروبات التي تتحمل الحرارة العالية فى إنتاج إنزيم البيتا جالاكتوزيديز وهو من الإنزيمات الهامة فى مجال الصناعات الغذائية والألبان والتغذية. ولقد تم عزل الميكروب المحب للحرارة من التربة المصرية وأجريت عليه عمليات التعريف والتصنيف لإنتاج إنزيم البيتا جالاكتوزيديز وهو إنزيم هام فى عمليات التغذية خاصة تغذية الأطفال الرضع الذين يعتمدون أساساً على اللبن فى التغذية ويحل لهم الكثير من المشاكل المرضية مثل الإسهال.

التطبيق الثالث :

استخدام المادة الوراثية لأنواع من البكتيريا للكشف عن الملوثات: حيث أعلن فريق علمى أمريكى عن نجاحهم فى تطوير أسلوب جديد يكشف عن وجود البكتيريا فى الماء والطعام والعينات البيولوجية والطبية فى وقت من ساعة إلى ثلاث ساعات فقط؛ وذلك بواسطة استخدام المادة الوراثية للبكتيريا الضارة مثل *E. COIi* للكشف عن وجود الجراثيم بصورة دقيقة .. مما يمكنه من الكشف عن الأسلحة البيولوجية. أيضاً يساعد هذا الأسلوب الجديد على التعرف الدقيق على السلالات البكتيرية وبالتالي تشخيص الأمراض وبدء العلاج فوراً.

ويذكر أن الفريق البحثى قد قام بتحضير بطاقة تعريف لكل نوع من البكتيريا

على جهاز الكمبيوتر؛ مما يسمح بإجراء مقارنة دقيقة وشاملة لجميع السلالات البكتيرية الحية، ورصدوا الاختلافات التي تتراكم ببطء في الجينوم البكتيري على مدى الزمن ودراسة أنماط التغيير والتنوع بين السلالات للفهم الأعمق للتطور البكتيري والتميز بين السلالات المسببة للأمراض.

التطبيق الرابع :

الاستفادة من البكتيريا والفيروسات وإنتاج أدوية للجلد :

إن محاولات الباحثين المستمرة منذ زمن للاستفادة من المعالجات البروتينية المستمدة من الكائنات البسيطة التركيب ليست بالجديد .. إذ يستعمل الأنسولين وهرمون النمو البشري منذ سنوات .. والمثال هنا عن استعمال البروتينات خارجياً على الجلد ، حيث سيصبح إقحام بروتينات فعالة بيولوجياً عبر الجلد طريقة لمعالجة أمراض عديدة سواء سرطانية أو جلدية مورثة سببها عوز إنزيمي . وسنذكر في هذه الجولة عدة أبحاث ونتائج هامة منها ما يستفيد من البكتيريا ومنها من الفيروسات :

[١] الاستفادة من البكتيريا :

في عام ٢٠٠٠م نشر تقرير للطبيب J. كروتمان، وهو [طبيب أمراض جلدية في جامعة دوسلدورف] وهو دراسة عن استعمال إنزيم مصّلح للدنا يسمى الفوتولياز ويستخلص من البكتيريا الزرقاء، وثبت من الدراسة أنه يعيد على نحو مباشر المثنويات المحدثة بوساطة الأشعة فوق البنفسجية إلى الوضع السوي، مستعملاً طاقة الضوء المرئي. وقد أنقص الإنزيم المستعمل على شكل لبيوزومات، مثنويات سيكلوبيوتان البيريميدين - (سعرها بعد قليل) - في الجلد البشري بنحو أربعين في المائة - (وسنعود بعد قليل لنذكر استفادات أخرى من البكتيريا) .

[٢] الاستفادة من الفيروسات :

من خلال إحصائية حديثة يشخص عدد المصابين بأمراض مثل سرطان الخلايا القاعدية basa-cell carcinoma أو بسرطان الخلايا الحشرية

squamous-cell carcinoma ، وهما الشكلان الشائعان (أكثر شيوعاً) من سرطان الجلد. وأشعة الشمس فوق البنفسجية هي المتهم الرئيسي بإحداث طفرات جينية فى خلايا الجلد ويقول الباحثون الآن: إن بحوزتهم أنواعاً من الدهانات الجلدية بوسعها دخول الخلايا، وترميم الـ DNA المتأذى قبل أن تتاح الفرصة لهذه الخلايا لتتطور إلى خلايا كاملة السرطن.

فكرة العمل والمقصود بمثنويات سيكلوبيوتان :

ويذكر الباحثون أن مبدأ أو فكرة عمل هذه الدهانات الجلدية تنبثق من خلال احتوائها على ليبوزومات (حويصلات زيتية صغيرة) ممثلة بإنزيم فيروسي مصلىح للدنا، يدعى T₄ إندونيوكلياز T₄ endonuclease V. وتخترق الليبوزومات البشرة وتدخل الخلايا. وما أن تتحرر الإنزيمات داخل الخلية، حتى تأخذ طريقها - بسبب صغر حجمها - إلى النواة التي تحوى الدنا، عندئذ ترتبط الإنزيمات ارتباطاً محكماً بأكثر طفرات الدنا شيوعاً وهى الناتجة من أشعة الشمس. وتعرف بمثنويات سيكلوبيوتان البيريميدين Cyclobutane Pyrimidine Dimers التى تضم قاعدتين ملتحمتين من مكونات الدنا تستهل الإنزيمات سيرورة الإصلاح بقطع (فصل) المثنويات جزئياً وكسر شريطة الدنا فى جوارها، ثم تقوم إنزيمات خلوية أخرى بإتمام الإصلاح.

وفى العدد ٩ / ٢ / ٢٠٠١ من مجلة لانست Lancet ، نشر (D. ياروش، مؤسس ورئيس تنفيذى لشركة AGI درماتكس (AGI Dermatics) والتى تصنع دهانات (دهون) الجسيمات الإصلاحية repairosomes (الريبيروزومات)، نشر هذا العالم وزملاؤه نتائج تجرية سريرية أجريت على أفراد يعانون داء جفاف الجلد المصطبغ Xeroderma Pigmentosum (xp) ، وهو اضطراب موروث يجعل المصابين به مفرطى الحساسية لأشعة الشمس ، وعرضة للإصابة بسرطان الجلد. فهؤلاء الأفراد عادة لا يمكنهم تكرين واحد من الإنزيمات السبعة - التى تم اكتشافها - لإصلاح الدنا المتأذى بسبب الأشعة فوق البنفسجية (وتعرف السيرورة باسم الإصلاح بالاستئصال النيوكليوتيدى nucleotide excision

repair ، ويوجد ثلاثون من المصابين بالداء XP الذين استعملوا المنتج الجلدي يوماً مدة عام على الوجه والذراعين أظهروا انحساراً في مناطق الجلد المصابة بسرطان الخلايا القاعدية بنحو الثلث، وتراجعاً واضحاً يبلغ الثلثين في تفران البشرة السفعى Actinic Keratosis ، وهى آفة تحدثها أشعة الشمس يمكن أن تتطور إلى سرطان الخلايا الحرشفية. وهناك احتمال إلى أن الوصول لهذه النتائج العلاجية الواضحة أن يكون بسبب تدخل عامل مساعد آخر وهو أن يكون نشاط الإنزيمات أعاد استجابة الجلد المناعية - التى أضعفتها الأشعة فوق البنفسجية - إلى حالتها السوية . وقد يستفيد آخرون من هذا العقار (الذى لا يزال تجريبياً) فى أمراض أخرى حيث إنه يمكن من الإسراع من القدرة الطبيعية للجلد على إصلاح نفسه. وفى أمراض مثل علاج السمك المرتبط بالصبغى X-Linkedichthyosis X وفيه يصبح الجلد حرشفاً بسبب غياب إنزيم سلفناز الستيرويد. ويقوم باحثو شركة AGI درماتكس (التى تمتلك ١٩ براءة لإيصال إنزيمات إصلاح الدنا وبروتينات أخرى فعالة بيولوجياً بوساطة الليبوزومات) ، بتزويد شركات المستحضرات التجميلية بالفوتوزومات Photosomes وبالاترازومات Ultrasomes التى هى ليبوزومات تحوى خلاصات بكتيريا فيها إنزيمات مصلحة للدنا ومنها نوع يسمى الكرية أو المكيرة الصفراء *Micrococcus luteus* واحدة من تلك البكتيريا، فهى تحوى بروتيناً مماثلاً للإنزيم T₄ إندونيوكلياز ٧ ، وبوسعها أن تتحمل من الأشعة فوق البنفسجية ستة أمثال ما تتحمله الإشيريشيا كولاى E-coli . والأمل ألا تكون لهذه العقاقير أى آثار جانبية فى المستقبل، والطريف أن هذه الليبوزومات تعد خلاصات نباتية (باعتبار أن البكتيريا تنتمى لمملكة النباتات).

التطبيق الخامس :

الاستفادة من البكتيريا المهندسة وراثياً فى إنتاج بدائل الدم ولتنظيف الجرح:

وتعرض هنا لمثالين :

[١] حيث ثمة عدد من المختبرات تعمل - منذ فترة - فى حمية على بدائل

الدم، بأن تولج جينات لبروتينات الدم فى بكتيريا E. Coli أو غيرها من أنواع البكتيريا الصالحة.

[٢] تمكن فريق طبي من كاليفورنيا من الاستفادة بتقنيات الهندسة الوراثية فى تصوير الدنا الخاص بسلافة بكتيرية، بما يمكنها من تحليل مكونات الدم وابتلاعها ويستفاد منها فى قيامها بتنظيف جروح العمليات من أى بقايا لمكونات الدم.

التطبيق السادس :

طموح العلماء للاستفادة من الكائنات الكانسة لعلاج تلف الأعضاء ، ودمج جيناتها

بالمحتوى الجينومى للزيجوت للخلص من الشيوخوخة III

فطموح العلماء للاستفادة من إمكانيات الكائنات بسيطة التركيب لا ينتهى، ومن أمثلة ذلك ، نجد جهودهم لحسن الاستفادة من نوعيات من البكتيريا المحللة، وهى نوعيات ذات خصائص فريدة ومميزة تعيش بالهواء والترية.. مترممة على أى جزئيات وبقايا نباتية وحيوانية تالفة، حيث جثث الكائنات الحية تنتشر فى الأرض .. فتقوم تلك الكائنات البسيطة التركيب (محل الدراسة) بتحليل هذه الجثث لمواد بسيطة غير ضارة فتتقذ الأرض وساكنيها من مخاطر عديدة.

والفكرة هى فى البحث عن نوعية من الجينات توجد بجسم هذه النوعية من الكائنات .. وتسمى هذه الجينات بـ «جينات تخليق المواد الكانسة»، ولهذه الكائنات مسمى هو «الكانسات» .. وتكود هذه الجينات لإنتاج إنزيمات قوية.. وهذه الإنزيمات هى التى تحلل البقايا والسموم إلى مواد بسيطة غير سامة (كما سبق وذكرنا) ، وتم البحث عن تلك الجينات المسئولة عن تكوين هذه الإنزيمات «الكانسة»، وفعلاً توصل الباحثون إليها وتم عزل هذه الجينات واستنساخ ملايين النسخ منها .. وإجراء التعديلات بقدر الإمكان.

وطموح الباحثين ودراساتهم منصبة على هندستها وراثياً وحققها داخل المحتوى الجينومى لخلايا المرضى .. وليكن على سبيل المثال شخص لديه كبد تالف (فشل كبدى) ، ويعانى الكبد من تراكم السموم والشوارد الحرة المتراكمة،

ونواتج عملية تمثيل غذائي ضارة ، ولا يستطيع التخلص منها .. عندئذ يصبح بعد إدخال تلك الجينات ، وتمكنها من العمل أن تكوّد لإنتاج إنزيماتها الكانسة فتحلل هذه السموم إلى مواد بسيطة غير ضارة .. فيعود الكبد للعمل .. وبالمثل مع أعضاء تالفة أخرى بالجسم مثل حالة فشل الكلية نتيجة عدم المقدرة على ترشيح السموم من الدم . وأيضاً لعلاج الطحال .. الخ . وبالطبع لن يخلو الأمر من استعانة الباحثين بأفضل الوسائل والأدوات العلمية المتاحة لإنجاز هذا الأمر .. نذكر منها استخدام الأجهزة الإلكترونية .

بل ويتمادى الباحثون في طموحهم وآمالهم .. ويأملون في استخدام هذا الأسلوب لدمج هذه الجينات بالمحتوى الجينومي للجنين وهو لازال نطقة - (بتقلية الإخصاب خارج الرحم) - .. ثم استكمال هذا الجنين المهندس وراثياً لفترة نموه والحمل داخل رحم الأم .. ليولد لدينا كائن بشري .. لديه منذ بداية حياته القدرة الذاتية على التخلص من أى مواد أو سموم ضارة تالفة قبل أن تتراكم بخلايا الجسم وقبل أن تتسبب في إتلاف أعضاء الجسم ... وبذلك نتفادى المشاكل الحالية .. بل ويأملون في أنه من خلال التخلص من تلك الشوارد الحرة والسموم أن تظل الخلايا تعمل بكفاءة حيوية لفترات زمنية طويلة فتتأخر الشيخوخة .. أو نتفادى حدوثها .. إذ لماذا تحدث وخلايا الجسم تعمل بكفاءة ولا سموم أو مواد ضارة تعوقها !!؟ من يدرى !!؟

التطبيق السابع :

[١] مرض زيادة الأرجنين في الدم Argininaemia والهندسة الوراثية :

ويرتبط هذا المرض بأعراض تخلف عقلي للمريض، وعندما يكون المرض متعلقاً بنقص إنزيم أو نوع من البروتين، فإنه يصبح من الممكن تعويض الجسم عن هذا البروتين أو الإنزيم .

وفي الثمانينات من القرن الماضي ، تم اقتراح طريقة لعلاج زيادة الأرجنين في الدم ، حيث وجد أن هناك فيروساً يصيب الأرانب ويكون من جراء إصابة الأرانب به إنزيم arginase وعن طريق حقن الإنسان بهذا الفيروس الذى لا يسبب ضرراً في جسم الإنسان، يمكن أن يعوض الجسم عن هذا الإنزيم الناقص

وراثياً. وهذا قد يكون مثالاً للهندسة الوراثية ... حيث تتضمن تقنية العلاج المتبعة علاج المرض الوراثى بطريقة تغيير الحامض النووى للمريض .
ولقد أعلن العالم «ميرل» وزملاؤه أنه أمكن التغلب على نقص «إنزيم» فى مزرعة لخلايا الجلد لإنسان مصاب بالجلاكلتوزيما عن طريق عدوى هذه المزرعة بنوع معين من البكتيريا التى تحمل الجين الناقص Lambdola phage From E. Coli . وقد بين العالم «تناكا» أن الفيروس T₄ indfectd E. Coli يمكن أن يعوّض نقص الإنزيم فى مزرعة خلايا الجلد المريضة بمرض «Xeroderma Pigment Osum» .

[٢٣] الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى مجال الصناعات وإنتاج الفيتامينات والانزيمات الهامة . وتشمل عدة تطبيقات :

التطبيق الأول : إنتاج إنزيمات هاضمة وفيتامينات :

حيث تمكن فريق علمى من إجراء تجاربه على أنواع البكتيريا المحبة للحرارة، ثم تم دمج الجينات المسؤولة عن إنزيم الأميليز فى إحدى هذه السلالات البكتيرية وبالتالي أصبح لدينا سلالات بكتيرية محبة للحرارة لديها القدرة على إنتاج إنزيم الأميليز وكان لهذه السلالات المعدلة وراثياً دور هام فى تحويل النشا (starch) إلى سكر بسيط فى زمن قصير جداً، وبالمثل بالنسبة لإنزيم الإنفرتيز حيث استطاعت السلالات البكتيرية المعدلة وراثياً والحاوية على الجين الخاص به من إنتاج كميات كبيرة من إنزيم الإنفرتيز لتلعب دوراً هاماً فى تحويل سكر القصب وهو سكر ثنائى إلى سكر عنب (جلوكوز) أو سكر فاكهة (فراكتوز) وهى سكريات أحادية بسيطة وليتم الاستفادة منها فى صناعة الحلويات والمواد الغذائية المحتاجة للسكر.

وهناك أيضاً أبحاث ناجحة تمكن فيها الباحثون من عزل الجين المسئول عن إنتاج إنزيم الرينين من خلايا المعدة الرابعة - (الكرش) - للعجول، ثم إيلاج وتحميل هذا الجين فى سلالة بكتيرية مناسبة .. ويتوافر الظروف المناسبة للتكاثر والنمو أصبح لدى الباحثين سلالات بكتيرية معدلة وراثياً حاوية على الجين المكود لإنزيم الرينين .

ومن المعلوم أن هذا الإنزيم هو المسئول عن عملية تخمير (تجبن) اللبن السائل وتحويله إلى جبن طيب المذاق.

وهناك تجارب ناجحة خاصة بإنتاج سلالات بكتيرية مُعدلة وراثياً تُسهم في إنتاج كميات ضخمة من الفيتامينات مثل فيتامين E,D,C,B وغيرها. وفي تجارب ناجحة أخرى تم نقل الجينات المسئولة عن إنتاج إنزيم اللاكتيز، وإنزيم تحليل الزيروز، وإلاجها بميكروبات خاصة، ليصبح لدينا في النهاية سلالات مُعدلة وراثياً من هذه الميكروبات لديها القدرة على تحويل نشارة الخشب والقش وغيرها من المخلفات المثيلة إلى بروتين صالح في التغذية.

التطبيق الثاني :

إنتاج فطريات (خميرة) مُعدلة وراثياً تنتفع أكثر ببيئات نمو رخيصة ومتراثرة: ساهمت تقنية الهندسة الوراثية بدرجة ملحوظة في تطوير سلالة بعض أنواع الفطريات بغية حسن الاستفادة منها مع خفض كلفة الإنتاج، وعلى سبيل المثال:

فقد ظلت خميرة «سكاروميسيس سيرفيسيائي، دوماً عاجزة عن الانتفاع ببيئة الشرش الأغني بسكر اللاكتوز. وكذلك عاجزة عن التعامل مع سكر الزيروز الذي تزخر به نفايات النباتات. وذلك بسبب فقرها الشديد في مجموعة الإنزيمات اللازمة لتمثيل هذه السكريات.

وتستطيع فقط النمو على بقاياات تخرج من تصنيع السكر من قصب السكر وتسمى بالمولاس ... لكن بعد عزل جين بيتا - جلاكتوزيديز من بكتيريا *K. lactis* ونقله للخميرة .. أصبحت هذه السلالة من الخميرة المهندسة وراثياً قادرة على إفراز الإنزيم الذي يحلل سكر اللاكتوز إلى جلوكوز وجالاكتوز.

أيضاً تم نقل الجين الخاص بإنزيم «زيروز إيزوميريز» إلى الخميرة، لتصبح قادرة على النمو بكفاءة في بيئة الزيروز.

التطبيق الثالث :

وفي مصر إنشاء وحدة لإنتاج سلالات بكتيرية صديقة للإنسان: البكتيريا صديقة الإنسان ... هي بكتيريا تستخدم في مجال التصنيع الغذائي

وتعطى للمنتج المواصفات المعروفة له بالإضافة إلى فوائدها الحيوية والفسولوجية.

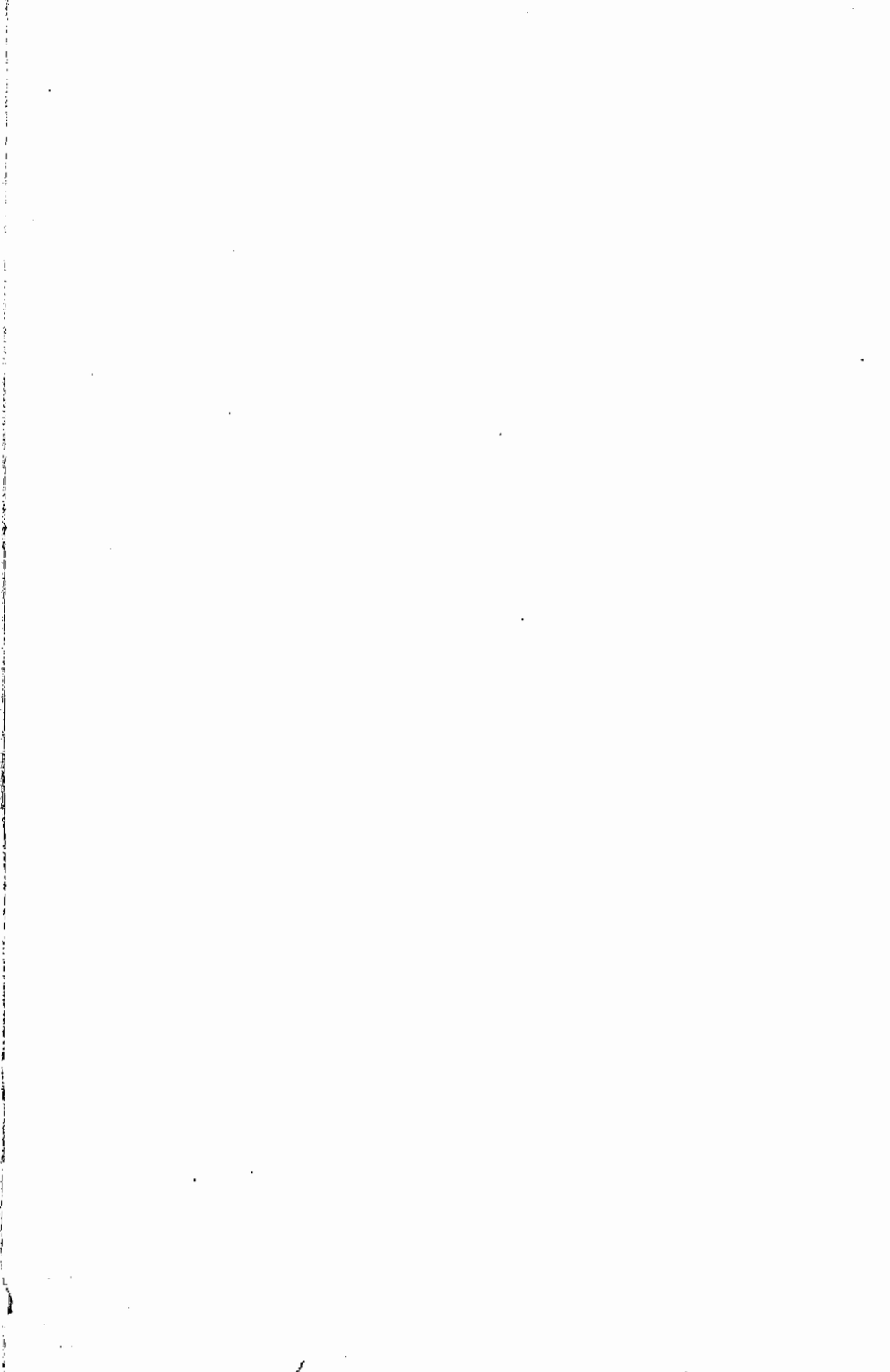
ولقد تقرر إنشاء وحدة لإنتاج السلالات البكتيرية صديقة الإنسان بالمركز القومي للبحوث وستفتح هذه الوحدة المجال أمام تطوير الصناعات المحلية فى مجال إنتاج سلالات بكتيرية صديقة للإنسان ذات استخدامات متعددة فى تصنيع المنتجات الغذائية واللبنية ذات الأثر الفعال فسيولوجياً وحيوياً على صحة الإنسان بجودة عالية وستساهم الوحدة فى قيام صناعات جديدة لإنتاج هذه السلالات محلياً والاستفادة من المنتجات الثانوية الناتجة من التصنيع الغذائى بصورة اقتصادية تجعل تلك المنتجات الغذائية واللبنية من الصناعات المحبة للبيئة.

ترى عزيزى القارئ هل يصبح بالإمكان أن يأتى ذلك الوقت قريباً ليتمكن فيه الإنسان من حسن الاستفادة مع جميع الكائنات البسيطة لخدمته !!؟ ويخضعها جميعها لمنفعته ؟

لقد نشر فى خلال شهر مايو وأوائل يونيه ١٩٩٤م عن نوعية من البكتيريا تسمى البكتيريا المحللة للحوم البشر، وأثارت الجدل فى الأوساط العلمية فهى تعنى أنه.. لا زال جراب الحياة يحوى ما لا نعرفه.. وتؤكد أننا ما أوتينا من العلم إلا قليلاً وأنها بشر يخطئ ويصيب ولا يزال يتعلم.

التطبيق الرابع :

بكتيريا مهندسة وراثياً تنتج اللون الأزرق لملابس الجينز.. أكثر أماناً !!
فى عام ٢٠٠٢م تناقلت وسائل الإعلام خبراً ، عن تلك الدراسات التى أجرتها جامعة كاليفورنيا ، استخدمت فيها تقنيات الهندسة الوراثية لإنتاج أزياء غريبة فى نوعها وصناعتها؛ حيث قامت بتعديل نوع من أنواع البكتيريا حتى يجعل اللون الأزرق المستخدم فى نسيج الجينز آمناً، مما سيزيد حتماً من الطلب على شراء ملابس الجينز التى يفضلها الشباب.



المراجع

أولاً: الكتب:

- عصر الجينات والإلكترونيات: أليف: والتر تروت أندرسون، ترجمة: د. أحمد مستجير، الهيئة المصرية العامة للكتاب، القاهرة ٢٠٠٢ .
- الجينوم .. السيرة الذاتية للروح البشري : تأليف: مات ريدلى، ترجمة: د. مصطفى إبراهيم مصطفى، سلسلة عالم المعرفة - العدد ٢٧٥ الكويت ٢٠٠١ .
- الشفرة الوراثية للإنسان: تحرير: دانييل كيقلس، ليروي هود، ترجمة د. أحمد مستجير، سلسلة عالم المعرفة - العدد ٢١٧ الكويت ١٩٩٧ .
- البيوتكنولوجيا فى الطب والزراعة: د. أحمد مستجير، المكتبة الأكاديمية القاهرة ١٩٩٨ .
- ثورة الهندسة الوراثية: م. عبد الباسط الجمل، دار الكتب العلمية، القاهرة ٢٠٠٣ .
- العلاج الجينى واستنساخ الأعضاء البشرية: د. عبد الهادى مصباح، الدار المصرية اللبنانية، القاهرة ١٩٩٩ .
- موسوعة الهندسة الوراثية: د. وجدى عبد الفتاح سواحل، أكاديمية البحث العلمى والتكنولوجيا، القاهرة ١٩٩٨ .
- التلوث البيئى والهندسة الوراثية: د. على محمد على، الهيئة المصرية العامة للكتاب، القاهرة ١٩٩٩ .
- الإعجاز العلمى فى السنة النبوية: د. زغلول النجار، نهضة مصر، القاهرة ٢٠٠٤ .
- الدواء والهندسة الوراثية: م. عبد الباسط الجمل، دار الرشاد ١٩٩٧ .
- ما بعد الاستنساخ: م. عبد الباسط الجمل، دار غريب، القاهرة .
- محاضرات فى علم الوراثة: إعداد قسم الوراثة بكلية الزراعة، جامعة القاهرة، القاهرة .
- تأملات فى عالم الجينات: م. عبد الباسط الجمل، دار الأمين، القاهرة ١٩٩٧ .
- علم الأحياء: د. أمين دريدار، وزارة التربية والتعليم، القاهرة ١٩٩٠ .
- الهندسة الوراثية للجميع: د. أحمد مستجير، الهيئة المصرية العامة للكتاب، القاهرة ١٩٩٧ .
- الاستنساخ والإنجاب بين تجريب العلماء وتشريع السماء: د. كارم سيد غنيم، دار الفكر العربى، القاهرة ١٩٩٨ .
- فى بحور العلم .. قراءة فى كتابنا الوراثى: د. أحمد مستجير، سلسلة أقرأ، دار المعارف، القاهرة ١٩٩٨ .

- الاستنساخ .. هل بالإمكان تنسيل البشر: د. محمد صادق صبور، دار الأمين ١٩٩٧ .
 - الاستنساخ قبلة العصر: د. صبرى الدمرداش، دار الكتاب الحديثة، الكويت ١٩٩٧ .
 - الاستنساخ بين العلم والدين: د. عبد الهادى مصباح، الدار المصرية اللبنانية، القاهرة ١٩٩٧ .
- Text - Book of Zoology: Dr. El BANHAWY, Dar Al Maaref, Cairo 1984.

ثانياً: الدوريات:

(١) المجلات:

- مجلة العربى: العدد ٤٩٨ - مايو ٢٠٠٠ .
- مجلة العربى: العدد ٥٥٨ - مايو ٢٠٠٥ .
- مجلة العربى: العدد ٥٤٨ - يوليه ٢٠٠٤ .
- مجلة العربى: العدد ٤٥٠ - مايو ١٩٩٦ .
- مجلة العربى: العدد ٤٨٧ - يونيه ١٩٩٩ .
- مجلة العربى: العدد ٥٤٦ - مايو ٢٠٠٤ .
- مجلة العربى: العدد ٥٣٤ - مايو ٢٠٠٣ .
- مجلة العربى: العدد ٤٨٨ - يوليه ١٩٩٩ .
- مجلة العربى: العدد ٥٤٧ - يونيه ٢٠٠٤ .
- مجلة العربى: العدد ٤٩٥ - فبراير ٢٠٠٠ .
- مجلة العلم: العدد ٣٣٠ - مارس ٢٠٠٤ .
- مجلة العلم: العدد ٣٣٣ - يونيه ٢٠٠٤ .
- مجلة العلم: العدد ٣٣٢ - مايو ٢٠٠٤ .
- مجلة العلم: العدد ٣٠٧ - أبريل ٢٠٠٢ .
- مجلة العلم: العدد ٢٨٠ - يناير ٢٠٠٠ .
- مجلة العلم: العدد ٣١٣ - أكتوبر ٢٠٠٢ .
- مجلة العلم: العدد ٣٠٧ - أبريل ٢٠٠٢ .
- مجلة العلم: العدد ٣٢٣ - أغسطس ٢٠٠٣ .
- مجلة العلم: العدد ٣٢٩ - فبراير ٢٠٠٤ .
- مجلة العلم: العدد ٣٢٠ - مايو ٢٠٠٣ .
- مجلة العلم: العدد ٣٠٣ - ديسمبر ٢٠٠١ .
- مجلة العلم: العدد ٣١٤ - نوفمبر ٢٠٠٢ .
- مجلة العلم: العدد ٢٧٩ - ديسمبر ١٩٩٩ .

- مجلة العلم: العدد ٣٠٠ - أغسطس ٢٠٠١ .
- مجلة العلم: العدد ٣٤٤ - مايو ٢٠٠٥ .
- مجلة العلم: العدد ٣٣٧ - أكتوبر ٢٠٠٤ .
- مجلة العلم: العدد ٢٧١ - أبريل ١٩٩٩ .
- مجلة طبيبك الخاص: العدد ٣٨٩ - مايو ٢٠٠٢ .
- مجلة طبيبك الخاص: العدد ٤٢٨ - أغسطس ٢٠٠٤ .
- مجلة طبيبك الخاص: العدد ٤٢٧ - يولييه ٢٠٠٤ .
- مجلة العلوم: عدد أبريل ٢٠٠٠ .
- مجلة العلوم: عدد مايو ٢٠٠٠ .
- مجلة العلوم: عدد يولييه - أغسطس ٢٠٠٢ .
- مجلة العلوم: عدد مايو - يونيه ٢٠٠٣ .
- مجلة العلوم: عدد نوفمبر ١٩٩٨ .
- مجلة العلوم: عدد نوفمبر ٢٠٠٤ .
- مجلة العلوم: عدد ديسمبر ٢٠٠٤ .
- مجلة العلوم: عدد يولييه ١٩٩٩ .
- مجلة العلوم: عدد نوفمبر - ديسمبر ٢٠٠٢ .
- مجلة نصف الدنيا: العدد ٤٩٥ - ١٩٩٩/٨ .
- مجلة المجاهد: العدد ١٨٩ مايو ١٩٩٦ .

(ب) الصحف:

- صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٢/٢٢ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠٣/٩/٢٣ .
- صحيفة الأهرام: ١٩٩٩/٦/١٠ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٨/٦ .
- صحيفة الأهرام: ١٩٩٩/٨/٢١ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٢/١٩ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/١/٢٠ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٢/٤ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٦/٥ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠٠/٧/٣ .
- صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٦/١٦ .

- . صحيفة الأهرام: ١٩٩٧/٩/٢٦
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٩/٤
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٠/٨/٢٦
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٠/٥/٢٣
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٧/١
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/٣/٤
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٢/٢٤
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٨/١٣
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٥/٥/٦
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٤/١٢/٢١
- . صحيفة الأهرام: ١٩٩٩/٨/٩
- . صحيفة الأهرام: ١٩٩٩/٨/٢٤
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠١/١/١٦
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢//٢٩
- . صحيفة الأهرام: ١٩٩٩/٥/٢٢
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٢/٣/٢١
- . صحيفة الأهرام: ٢٠٠٤/٧/١٠
- . صحيفة الجمهورية: ٢٠٠١/٥/٢٥
- . صحيفة الجمهورية: ٢٠٠١/١/١٣

الفهرس

الموضوع	الصفحة
مقدمة السلسلة، جولات فى عالم البيوتكنولوجيا والهندسة الوراثية	٧
تقديم الكائنات بسيطة التركيب سلاح ذو حدين	١٣
الجولة الأولى، الكائنات بسيطة التركيب بين الماضى والحاضر والمستقبل	١٧
١ - فى الماضى اتجاه البيولوجيين الجزئيين فى الأربعينات	١٧
٢ - الاتجاه لدراسة فطر النيوروسبورا	١٨
٣ - ما بين الاستفادة من فطر النيوروسبورا وفطر الخميرة	١٩
٤ - خصائص البكتريا والفيروسات	٢٥
الجولة الثانية، الاستفادة من الكائنات بسيطة التركيب فى إضافة صفات	
للحيوان والنبات	٥٥
أ - بالنسبة للحيوان	٥٥
ب - بالنسبة للنبات	٥٦
١ - إدخال صفات لنبات الأرز	٥٦
٢ - مجال الزراعة وتسميد وتنظيف التربة	٥٦
تطبيقات ٦-١	٥٦
الجولة الثالثة، إنتاج الطاقة البيولوجية	٦٩
- الأيدروجين أنظف وقود احتراق	٦٩
- إنتاج الهيدروجين الحوى من مياه الصرف	٧٠
- رسوبيات الميثان هيدرات مصدر جديد للطاقة	٧٠
- كهرباء بديلة لبنزين السيارات	٧١
الجولة الرابعة، إنتاج البلاستيك من البكتريا	٧٣
- البلاستيك التقليدى خطر .. خطر	٧٣
- كشف خطير ومثير يقرب الموازين	٧٤
الجولة الخامسة، مجال التنظيف البيولوجى	٧٧
١ - تنظيف البيئة من التلوث البترولى	٧٨
٢ - تنقية مخلفات المستشفيات	٨٤

٨٥	٣ - مشاكل الصرف الصحي
٨٩	٤ - علاج ثقب الأوزون
٩٠	٥ - التخلص من النفايات الصناعية
٩١	٦ - القضاء على الحشائش الضارة
٩٢	٧ - التخلص من سرب أسماك نافقة
٩٤	الجولة السادسة: التعدين البيولوجي
٩٤	- أهمية المعادن واستخلاصها
٩٥	- تطبيقات
٩٩	الجولة السابعة: البيوتكنولوجيا والاستفادة من المتعضيات
٩٩	- المقدمة
٩٩	- بعض خصائص المتعضيات
١٠١	الجولة الثامنة: مجالات الطب والصيدلة
١٠١	- بكتيريا اللبن تعالج حساسية الربيع
١٠٢	- علاج الحساسية لشرب اللبن
١٠٣	- الكشف عن الملوثات
١٠٤	- إنتاج أدوية للجلد
١٠٦	- إنتاج بدائل الدم ولتنظيف الجروح
١٠٧	- علاج تلف الأعضاء
١٠٨	- علاج مرض زيادة الأرجنين في الدم
١٠٩	- إنتاج إنزيمات هاضمة وفيتامينات
١١٠	- إنتاج خميرة معدلة وراثياً
١١٠	- إنشاء وحدة لإنتاج سلالات بكتيرية
١١١	- بكتيريا لإنتاج لون ملابس الجينز