

**ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ ОЛИЙ ВА ЎРТА МАХСУС
ТАЪЛИМ ВАЗИРЛИГИ**

**ОЛИЙ ТАЪЛИМ ТИЗИМИ ПЕДАГОГ ВА РАҲБАР КАДРЛАРИНИ
ҚАЙТА ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ ОШИРИШНИ
ТАШКИЛ ЭТИШ БОШ ИЛМИЙ - МЕТОДИК МАРКАЗИ**

**ТОШКЕНТ КИМЁ-ТЕХНОЛОГИЯ ИНСТИТУТИ ҲУЗУРИДАГИ
ПЕДАГОГ КАДРЛАРНИ ҚАЙТА ТАЙЁРЛАШ МАЛАКАСИНИ
ОШИРИШ ТАРМОҚ МАРКАЗИ**

БИОТЕХНОЛОГИЯ
йўналиши

«МОЛЕКУЛЯР БИОТЕХНОЛОГИЯ»

модули бўйича

ЎҚУВ-УСЛУБИЙ МАЖМУА

ТОШКЕНТ - 2017

Мазкур ўқув-услубий мажмуа Олий ва ўрта махсус таълим вазирлигининг 2017 йил 18 вгусдаги 4-сонли буйруги билан тасдиқланган ўқув режа ва дастур асосида тайёрланди.

Тузувчи: **Артикова Р.М** - Тошкент кимё-технология институти доценти
Тақризчилар: **Prof. Dr. Jone Angel Gulias,**
Inmaculada Oribe - “Кимёвий ва биомолекуляр мухандислик кафедраси” Де-Кантабрия университети, Сантадор (Испания)

Ўқув -услубий мажмуа Тошкент кимё-технология институтинг Кенгашининг 2017 йил 4 июлдаги 10-сонли қарори билан тавсия қилинган.

May 17, 2016
Tashkent, Uzbekistan

FOREIGN EXPERT CONCLUSION

for educational-methodological complex prepared for "Biotechnology" retraining and professional development courses

This educational-methodological complex was developed in accordance with defined requirements. It consists of theoretical and practical materials, topics for self-study, case study, glossary and the list of literature references.

In the discipline of "Molecular biotechnology" is given molecular – biological revolution, biological systems using in molecular biotechnology. Also Synthesis of DNA, RNA and proteins is given. This module contains the technology of recombinative DNA, chemical synthesis of DNA determination, properties of nucleotides and amplification; optimization of genetic clones expression in prokaryotic system; molecular diagnostics, usage of recombinative microorganisms for obtaining advertised product, Genetic engineering of plants: methods and application; transgenic animals; proteomics and metabolomics. Modern proteomics in biological system; electrophoresis of proteins; chromatographical analyses; chemical and biological mass-spectrometry. Chemometrics.

In the discipline of "Industrial biotechnology" is given scientific foundation of industrial biotechnology. The sample production of industrial biotechnology; growing and storage term; production of proteins and vitamins; production of enzymes; production of antibiotics; technology obtaining of entopathogen biopreparations; technology of production based on water-plants.

The module "Ecological biotechnology" include the production and role of ecological biotechnology, objects and products of ecological biotechnology, waste processing of agriculture and obtaining of secondary products. Technology of obtain biogas production and biofuel. Cleaning technology of wastewater is given.

These topics were formed by modern textbooks and leading international publications. The topics of self-education are formed on the basis of actual trends in this scientific direction and the themes stipulated by the syllabus:

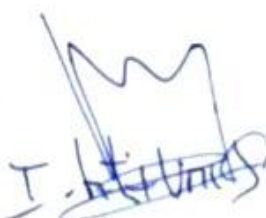
The case-study topics related to application of theoretical results were included. Glossary includes main terms with comments in both Uzbek and English languages.

Summarizing, the training courses in food technology for academic staff in Uzbekistan can be applied for the retraining and professional development in Uzbekistan and should bring valuable impact on professional development of human resources in Uzbekistan.

Kind regards,

Prof. Dr Jose Angel Irabien Gulias
e-mail.: angel.irabien@unican.es

Prof. Dr Inmaculada Ortiz Uribe



Department of Chemical and Biomolecular Engineering, Universidad de Cantabria, Santander (Spain)

МУНДАРИЖА

I.ИШЧИ ДАСТУР	4
II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ.....	11
III. НАЗАРИЙ МАТЕРИАЛЛАР.....	157
IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ	69
V. КЕЙСЛАР БАНКИ	85
VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ.....	104
VII. ГЛОССАРИЙ.....	96
VIII.АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ	126

I.ИШЧИ ЎҚУВ ДАСТУРИ

Кириш

Дастур ривожланган мамлакатлардаги хорижий тажрибалар асосида “Кимёвий технологиялари қайта тайёрлаш ва малака ошириш йўналиши бўйича ишлаб чиқилган ўқув режа ва дастур мазмунидан келиб чиқсан ҳолда тузилган бўлиб, у замонавий талаблар асосида қайта тайёрлаш ва малака ошириш жараёнларининг мазмунини такомиллаштириш ҳамда олий таълим муассасалари педагог кадрларининг касбий компетентлигини мунтазам ошириб боришни мақсад қиласди. Дастур мазмуни олий таълимнинг норматив-хукуқий асослари ва қонунчилик нормалари, илғор таълим технологиялари ва педагогик маҳорат, таълим жараёнларида ахборот-коммуникация технологияларини қўллаш, амалий хорижий тил, тизимли таҳлил ва қарор қабул қилиш асослари, маҳсус фанлар негизида илмий ва амалий тадқиқотлар, технологик тараққиёт ва ўқув жараёнини ташкил этишининг замонавий услублари бўйича сўнгги ютуқлар, глобал Интернет тармоғи, мультимедиа тизимлари ва масофадан ўқитиш усулларини ўзлаштириш бўйича янги билим, кўникма ва малакаларини шакллантиришни назарда тутади.

“Молекуляр биотехнология” фани замонавий биотехнологик усуллардан фойдаланиб озиқ-овқат, энергетик ресурс, атроф-мухит ифлосланишининг олдини олиш билан боғлиқ муаммолари ечимини топиш, ўсимлик ва хайвоян хужайраларидан трансген организмлар, турли стресс омиллар, бактерия, замбуруғ ва вируслар, гербицидларга чидамли ўсимлик шаклларини яратиш, хужайраларнинг ин витро тизимида яшаши ва кўпайиш хусусиятлари, регенерацияланиши ва уларнинг тотипотентлигини ўрганиш, ўсимликлар хайвонлар хужайралари культурасидан фойдаланиб, дори препаратлар, биологик фаол моддалар, озиқа қўшимчаларалар ва бошқаларни ишлаб чиқаришга асосланган.

Модулнинг мақсади ва вазифалари

Молекуляр биотехнология модулининг мақсади: молекуляр биотехнология фани усуллари ёрдамида микроорганизмлар хужайрасига бошқа организмларни генларини киритиш ва шу генларнинг маҳсулотларини олиш, ўсимликларнинг атроф муҳитнинг стресс омилларига қарши курашиш қобилиятини ошириш имкониятлари билан таништиришdir.

Молекуляр биотехнология модулининг мақсади: рекомбинант ДНК ва РНКлар олиш, хужайраларадан генларни ажратиш, генлар устида манипулиатсиялар ўтказиш, уларни бошқа организмларга киритиш орқали

янги ирсий хусусиятга эга бўлган генетик структуралар ва организмлар яратиш, ҳужайраларни биосинтетик потенсиалидан амалий фойдаланиш мумкинлигини асослаб бериш.

Модул бўйича тингловчиларнинг билим, қўникма ва малакаларига қўйиладиган талаблар:

“Молекуляр биотехнология” курси бўйича тингловчилар қўйидаги янги билим, қўникма, малака ҳамда компетенцияларга эга бўлишлари талаб этилади:

Тингловчи:

- геном ва ҳужайра мухандислигининг вазифалари;
- оқсиллар биосинтезининг умумий схемаси;
- генетик код тушунчалари;
- ген мухандислигининг моддий асослари;
- рекомбинант ДНК технологияси;
- ёт генларни ўсимлик ҳужайрасига киргизиш йўллари;
- ҳайвон ҳужайралари трансформатсияси;
- ҳужайра мухандислиги;
- гибридома технологияси;
- геномни конструксия қилишнинг принциплари ***билиши*** керак;

Тингловчи:

- ген мухандислигига юқори сифатли векторларнинг хусусиятлари, рестриксия ва лигирлаш;
- керакли хусусиятларга эга бўлган ўсимликлар яратиш, ҳайвон ҳужайралари трансфексияси;
- биотехнологик ишлаб чиқаришда хом ашё ва продутсентлар хақида;
- тўқималарни ўстирувчи пептид вакторлари ва бошқа биологик маҳсулотларнинг янги авлодлари бўйича ***қўникмаларига*** эга бўлиши;

Тингловчи:

- рекомбинант ДНКлар технологиясини яратиш;
- трансген ўсимликлар ва ҳайвонлар олиш;
- ҳужайралар биотехнологияси асосида курғоқчиликга, шўрхокликга, турли фитопатогенларга чидамли ўсимликлар олиш;
- ***малакаларига*** эга бўлиши зарур.

Тингловчи:

- қишлоқ хўжалиги учун биопрепаратлар ишлаб чиқариш технологияларини бошқариш ва назорат қилиш;

- биотехнологик маҳсулотлар ишлаб чиқариш жараёнларидаги мавжуд долзарб масалаларни ечиш учун инновацион технологиялардан фойдаланиш;
- биотехнологик маҳсулотлар ишлаб чиқариш жараёнида экспериментал тадқиқотларни ўтказиш ва олинган натижалар асосида уларга ишлов бериш **компетенцияларига** эга бўлиши лозим.

Модулни ташкил этиш ва ўтказиш бўйича тавсиялар

“Молекуляр биотехнология” курси маъруза ва амалий машғулотлар шаклида олиб борилади.

Курсни ўқитиши жараёнида таълимнинг замонавий методлари, педагогик технологиялар ва ахборот-коммуникация технологиялари қўлланилиши назарда тутилган:

-маъруза дарсларида замонавий компьютер технологиялари ёрдамида презентацион ва электрон-дидактик технологиялардан;

-ўтказиладиган амалий машғулотларда техник воситалардан, экспресс-сўровлар, тест сўровлари, ақлий ҳужум, гуруҳли фикрлаш, кичик гуруҳлар билан ишлаш, коллоквиум ўтказиш, ва бошқа интерактив таълим усулларини қўллаш назарда тутилади.

Модулнинг ўқув режадаги бошқа фанлар билан боғлиқлиги ва узвийлиги

Молекуляр биотехнология фани қайта тайёрлаш ва малака ошириш йўналишини “Биотехнология” мутахассислиги бўйича киритилган “Саноат биотехнологияси” ва “Муқобил энергия манбалари” фани билан узлуксиз боғлиқ бўлиб, ушбу фанларни ўзлаштиришда назарий асос бўлиб хизмат қиласди. “Молекуляр биотехнология” фанини тўлиқ ўзлаштиришда ва амалий вазифаларни бажаришда “Таълимда мультимедиа тизимлари ва масофавий ўқитиши методлари”, “Электрон педагогика асослари ва педагогнинг шахсий, касбий ахборот майдонини лойиҳалаш”, хамда “Амалий хорижий тилни ўрганишнинг интенсив усуллари” фанлари ёрдам беради.

Модулнинг олий таълимдаги ўрни

“ Молекуляр биотехнология“ фани қайта тайёрлаш ва малака ошириш йўналишини “ Биотехнология” мутахассислиги бўйича маҳсус фанлардан дарс берувчи профессор ўқитувчилар учун муҳим ўринни эгаллайди. Ушбу

фан Олий таълим муассасаларида талаба ва педагоглар томонидан ўқув-илмий ишларини олиб бориш учун асосий назарий ва амалий билимларни беради.

Модул бўйича соатлар тақсимоти

	Модул мавзулари	Тингловчининг ўқув юкламаси, соат					
		Ҳаммаси	Аудитория ўқув юкламаси			Мустаки таълим	
			назарий	жумладан	Амалий	машгулот	
1	ДНК, РНК, оқсил биосинтези	8	2	4	-		2
2	Рекомбинант ДНКлар технологияси.	8	2	4			2
3	Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси	8	2	4			2
4	ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш	4	2		2		
5	Оқсиллар терапеяси	6	2	2	2		
Жами		34	10	14	4	6	

Назарий материаллар мазмуни

1-мавзу: ДНК, РНК ва оқсил биосинтези

. ДНК, РНК ва оқсил биосинтези. Трансляция, транскрипция, репликация. Ген, геном ва хужайра мухандислиги замонавий биомухандисликнинг асосий йўналишидир. Ген, геном ва хужайра мухандислигининг вазифалари.

2 -мавзу: Рекомбинант ДНК лар технологияси.

Рекомбинант ДНК технологияси.. Рестрикция ва лигирлаш, ёт генни векторга кўчириш. Трансформациянинг аҳамияти ва асосий усуллари. Штаммлар олиш. Векторлар ва уларнинг ген мухандислигидаги аҳамияти. Векторларни конструкция қилиш принциплари. Ген мухандислигига юқори сифатли векторларнинг хусусиятлари. Ген мухандислиги ферментлари, уларни классификацияси. Рестриктазалар, лигазалар.

3-мавзу: Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси

Молекуляр диагностика. Иммунодиагностика усуллари. Фермент иммуносорбент анализи. Моноклонал антителалар

4-мавзу: ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш

ДНК кимёвий синтезлаш. ДНКни секвенирлаш усуллари. Генларни синтезлаш. Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш. Фосфорамидитли усул. ДНК ни кимёвий синтезлаш

5-мавзу: Оқсиллар терапеяси

Оқсиллар терапеяси. кДНК интерферонларини ажратиб олиш. Инсонлар интерферонлари. Инсонларнинг ўсиш гормони. Ген экспрессиясининг оптимизацияси. ДНКаза I. Альгинат-лиаза. Инсоннинг кўп клонли антителалари

АМАЛИЙ МАШҒУЛОТЛАР МАЗМУНИ

1-амалий машғулот:

Хужайра органоидларини ажратиш

Ўсимлик хужайрасидан ядроси, хлоропласт ва митохондрия олишда фойдаланиладиган озиқа мухитлари таркиби. Уларни тайёрлаш, хужайралардан органоидларни ажратиш жараёнлари ўрганилади.

2-амалий машғулот:

Ўсимлик хужайрасидан нуклеин кислоталарни ажратиш усулларини ўрганиш

Ўсимлик баргидан ДНК ва РНК ажратиш ва тозалаш. Ажратиб олинган плазмид ДНКсини ген мухандислиги мақсадларида фойдаланиш учун CsCl - градиентида тозалаш жараёнлари ўрганилади.

3-амалий машғулот:

Гель электрофорез ёрдамида оқсиллар спектрини ўрганиш

Чигитдан ажратилган оқсилларн электрофорез усули ёрдамида тозалигини, миқдорини текшириш

4-амалий машғулот:

Протопласлар олиш ва уларни қўшилишини ўрганиш

Микроскопик замбуруғлардан ферментатив усулда протопластлар олиш ва уларнинг қўшилишини ўрганиш.

Кўчма машғулотлар мавзулари

1. Плазмид ДНКсининг рестрикцион таҳлилини ўрганиш.
2. Ўсимликларнинг суспензияли культура олишни ўрганиш
Илмий текшириш институтларида олиб борилади

ЎҚИТИШ ШАКЛЛАРИ

Мазкур модул бўйича қўйидаги ўқитиш шаклларидан фойдаланилади:

- маърузалар, амалий машғулотлар (маълумотлар ва технологияларни англаб олиш, ақлий қизиқишини ривожлантириш, назарий билимларни мустаҳкамлаш);
- давра сухбатлари (кўрилаётган лойиха ечимлари бўйича таклиф бериш қобилиятини ошириш, эшитиш, идрок қилиш ва мантиқий хуносалар чиқариш);
- баҳс ва мунозаралар (лойихалар ечими бўйича далиллар ва асосли аргументларни тақдим қилиш, эшитиш ва муаммолар ечимини топиш қобилиятини ривожлантириш).

БАҲОЛАШ МЕЗОНИ

№	Баҳолаш турлари	Максимал балл	Баллар
1	Кейс топшириклари	2.5	1.2 балл
2	Мустақил иш топшириклари		0.5 балл
3	Амалий топшириклар		0.8 балл

II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ

“Кейс-стади” методи

«Кейс-стади» - инглизча сўз бўлиб, («case» – аниқ вазият, ҳодиса, «stadi» – ўрганмоқ, таҳлил қилмоқ) аниқ вазиятларни ўрганиш, таҳлил қилиш асосида ўқитишни амалга оширишга қаратилган метод ҳисобланади. Мазкур метод дастлаб 1921 йил Гарвард университетида амалий вазиятлардан иқтисодий бошқарув фанларини ўрганишда фойдаланиш тартибида қўлланилган. Кейсда очиқ ахборотлардан ёки аниқ воқеа-ҳодисадан вазият сифатида таҳлил учун фойдаланиш мумкин. Кейс ҳаракатлари ўз ичига қуидагиларни қамраб олади: Ким (Who), Қачон (When), Қаерда (Where), Нима учун (Why), Қандай/ Қанақа (How), Нима-натижа (What).

“Кейс методи” ни амалга ошириш босқичлари

Иш босқичлари	Фаолият шакли ва мазмуни
1-босқич: Кейс ва унинг ахборот таъминоти билан таништириш	✓ якка тартибдаги аудио-визуал иш; ✓ кейс билан танишиш(матнли, аудио ёки медиа шаклда); ✓ ахборотни умумлаштириш; ✓ ахборот таҳлили; ✓ муаммоларни аниқлаш
2-босқич: Кейсни аниқлаштириш ва ўқув топшириғни белгилаш	✓ индивидуал ва гурӯҳда ишлаш; ✓ муаммоларни долзарблик иерархиясини аниқлаш; ✓ асосий муаммоли вазиятни белгилаш
3-босқич: Кейсдаги асосий муаммони таҳлил этиш орқали ўқув топшириғининг ечимини излаш, ҳал этиш ўйларини ишлаб чиқиш	✓ индивидуал ва гурӯҳда ишлаш; ✓ муқобил ечим йўлларини ишлаб чиқиш; ✓ ҳар бир ечимнинг имкониятлари ва тўсиқларни таҳлил қилиш; ✓ муқобил ечимларни танлаш
4-босқич: Кейс ечимини ечимини шакллантириш ва асослаш, тақдимот.	✓ якка ва гурӯҳда ишлаш; ✓ муқобил вариантларни амалда қўллаш имкониятларини асослаш; ✓ ижодий-лойиха тақдимотини тайёрлаш;

✓ якуний хulosса ва вазият ечимининг амалий аспектларини ёритиш

Кейс. ДНК ни рестрикцион эндонуклеазалар билан кесиш усули ишлаб чиқилди. Ўсимлиқдан ДНК ажратиб олинди ва рестриктазалар билан ишлов берилди. Лекин электрофорезда текширилганда ДНК умуман йўқ бўлиб кетганлиги аниқланди яъни хатолик келиб чиқди. Ишлаб чиқилган усул ишламади.

Кейсни бажариш босқичлари ва топшириклар:

- Кейсдаги муаммони келтириб чиқарган асосий сабабларни белгиланг (индивидуал ва кичик гурухда).
- **ДНКни рестрикция қилиш учун бажариладиган ишлар кетма-кетлигини белгиланг** (жуфтликлардаги иш).

«ФСМУ» методи

Технологиянинг мақсади: Мазкур технология иштирокчилардаги умумий фикрлардан хусусий хulosалар чиқариш, таққослаш, қиёслаш орқали ахборотни ўзлаштириш, хulosалаш, шунингдек, мустақил ижодий фикрлаш кўнилмаларини шакллантиришга хизмат қиласди. Мазкур технологиядан маъруза машғулотларида, мустаҳкамлашда, ўтилган мавзууни сўрашда, уйга вазифа беришда ҳамда амалий машғулот натижаларини таҳлил этишда фойдаланиш тавсия этилади.

Технологияни амалга ошириш тартиби:

- қатнашчиларга мавзуга оид бўлган якуний хulosса ёки ғоя таклиф этилади;
- ҳар бир иштирокчига ФСМУ технологиясининг босқичлари ёзилган қоғозларни тарқатилади;
-



- иштирокчиларнинг муносабатлари индивидуал ёки гурӯҳий тартибда тақдимот қилинади.

ФСМУ таҳлили қатнашчиларда касбий-назарий билимларни амалий машқлар ва мавжуд тажрибалар асосида тезроқ ва муваффақиятли ўзлаштирилишига асос бўлади.

“Ассесмент” методи

Методнинг мақсади: мазкур метод таълим олувчиларнинг билим даражасини баҳолаш, назорат қилиш, ўзлаштириш кўрсаткичи ва амалий кўникумларини текширишга йўналтирилган. Мазкур техника орқали таълим олувчиларнинг билиш фаолияти турли йўналишлар (тест, амалий кўникумлар, муаммоли вазиятлар машқи, қиёсий таҳлил, симптомларни аниқлаш) бўйича ташҳис қилинади ва баҳоланади.

Методни амалга ошириш тартиби:

“Ассесмент” лардан маъруза машғулотларида талабаларнинг ёки қатнашчиларнинг мавжуд билим даражасини ўрганишда, янги маълумотларни баён қилишда, семинар, амалий машғулотларда эса мавзу ёки маълумотларни ўзлаштириш даражасини баҳолаш, шунингдек, ўз-ўзини баҳолаш мақсадида индивидуал шаклда фойдаланиш тавсия этилади. Шунингдек, ўқитувчининг ижодий ёндашуви ҳамда ўқув мақсадларидан келиб чиқиб, ассесментга қўшимча топширикларни киритиш мумкин.



Тест

ДНК-полимераза қандай функцияни бажаради?
А).ДНКни гидролизловчи фермент.
Б).Полинуклеотидларни гидролизловчи фермент.
В).Турли хил ДНКни синтезловчи фермент.
Г).Матриса асосида алоҳида



Қиёсий тахлил

- ДНК ва РНКнинг фарқини тахлил қилинг ?



Тушунча тахлили

- ДНК қисқармасини изоҳланг...



Амалий кўникма

- Ўсимлик хужайраларига генларни киритишга мисол келтиринг

Намуна. Ҳар бир катакдаги тўғри жавоб 5 балл ёки 1-5 балгача баҳоланиши мумкин.

“Инсерт” методи

Методнинг мақсади: Мазкур метод ўқувчиларда янги ахборотлар тизимини қабул қилиш ва билмларни ўзлаштирилишини енгиллаштириш мақсадида қўлланилади, шунингдек, бу метод ўқувчилар учун хотира машқи вазифасини ҳам ўтайди.

Методни амалга ошириш тартиби:

- ўқитувчи машғулотга қадар мавзунинг асосий тушунчалари мазмунни ёритилган инпут-матнни тарқатма ёки тақдимот кўринишида тайёрлайди;
- янги мавзуу моҳиятини ёритувчи матн таълим олувчиларга тарқатилади ёки тақдимот кўринишида намойиш этилади;
- таълим олувчилар индивидуал тарзда матн билан танишиб чиқиб, ўз шахсий қарашларини маҳсус белгилар орқали ифодалайдилар. Матн билан ишлашда талабалар ёки қатнашчиларга қуидаги маҳсус белгилардан фойдаланиш тавсия этилади:

Белгилар	1-матн	2-матн	3-матн
“V” – таниш маълумот.			
“?” – мазкур маълумотни тушунмадим, изоҳ керак.			
“+” бу маълумот мен учун янгилик.			
“-” бу фикр ёки мазкур маълумотга қаршиман?			

Белгиланган вақт якунлангач, таълим олувчилар учун нотаниш ва тушунарсиз бўлган маълумотлар ўқитувчи томонидан таҳлил қилиниб, изоҳланади, уларнинг моҳияти тўлиқ ёритилади. Саволларга жавоб берилади ва машғулот якунланади.

III. НАЗАРИЙ МАТЕРИАЛЛАР

1-мавзу: ДНК, РНК ва оқсил биосинтези Режа.

- 1.1. .Нуклеин кислоталарнинг ҳужайрадаги аҳамияти
- 1.2.Нуклеин кислоталарнинг турлари
- 1.3 ДНК биосинтези
- 1.4.РНК биосинтези
- 1.5.Оқсил биосинтези

Таянч иборалар: биотехнология, модификация, РНК, ДНК, информацион материал, транскрипция, трансляция, ДНК,РНК.

1.1. Нуклеин кислоталарнинг ҳужайрадаги аҳамияти

Биотехнологик жараёнлар микроорганизмлар, ўсимлик ва ҳайвон ҳужайралари, сунъий озиқа муҳитларида ўстирилаётган ҳужайра, тўқима ва органларни биосинтетик потенциалидан амалий фойдаланишга асосланади.

Ҳозирги вактда дунёning кўплаб мамлакатларида биотехнологиянинг тараққиётiga асосий эътибор қаратилмоқда, чунки бошқа технологияларга қараганда, биотехнологик жараёнлар энергия сарфининг камлиги, деярли чиқиндисизлиги, экологик соғлиги жиҳатидан бир қатор афзалликларга эга. Бундан ташқари бу технологиялар муайян асбоб-ускуна, техник қурилма ва препаратлардан фойдаланишни талаб қиласди, шунингдек, иқлим шароитларига қарамасдан кичик ҳажмни эгаллайдиган майдонларда ҳам тадқиқотлар ўтказиш мумкинлиги билан ажралиб туради.¹

Молекуляр биотехнология замонавий биотехнологиянинг асосий йўналишларини белгилаб бердики, ундаги усуллар ўтган асрнинг 80-йилларида кенг ривожланиб фан ва ишлаб чиқаришнинг кўплаб соҳаларида кенг қўлланила бошланди.

Биотехнология фан сифатида замон ва моҳиятига кўра, замонавий ва анъанавий (классик) биотехнологияга бўлинади. Замонавий биотехнология (биомуҳандислик) молекуляр биотехнологияусуллари орқали генетик трансформация (модификация) қилинган ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлардан ишлаб чиқаришни интенсивлаштириш, турли хил мақсадларга мўлжалланган маҳсулотларнинг янги турларини олиш технологияларини яратиш ва улардан фойдаланиш тўғрисидаги фандир.

Анъанавий биотехнологияни, оддий, нотрансген ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлардан (табиий ва селекцион йўли билан олинган) фойдаланиб табиий ва сунъий шароитларда қишлоқ ҳўжалик ва бошқа хил маҳсулотларни ишлаб чиқариш, сақлаш ва қайта ишлаш, уларни ташиш усуллари ва технологиялари ҳақидаги фан деб ҳам қараш мумкин.²

Янги, замонавий биотехнологиянинг йирик ютуғи генетик трансформация, ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмларнинг реципиент хужайраларига бегона (табиий ва сунъий яратилган) донор генларни киритиб, янги ёки кучайтирилган белги ва хусусиятларга эга трансген организмлар олишдир.

Мазкур йўналиш ўз мақсад ва имкониятларига кўра, келажакдаги стратегик йўналишлардан бири бўлиб ҳисобланади. Бу ташқи муҳитнинг ноқулай стресс омилларига чидамлилиги юқори маҳсулдор ва сифатли ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмларни яратиш, табиат ва ишлаб

¹ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 3-45 p.

² Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 3-45 p.

чиқаришнинг барча соҳаларидаги экологик вазиятни соғломлаштириш борасидаги мутлақо янги муаммоларни ҳал этиш имконини беради.

Бундай мақсадларга эришиш учун генетик трансформация самарадорлигини оширишда баъзи қийинчилеклар ва энг аввало, генларни идентификация қилиш ва клонлаш, уларнинг банкини яратиш, биологик объектларнинг белги ва хусусиятларини полиген детерминацияси механизмларини мукаммал ўрганиш, ишончли вектор тизимларини яратиш ва генлар экспрессиясининг юқори даражада чидамлилигини таъминлаш кабиларни бартараф этиш лозим. Бугунги кунда дунёнинг кўплаб мамлакатлари лабораторияларида тижорат мақсадларида қўлланиладиган мутлақо янги хилдаги трансген ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлар яратилган.

1.2.Нуклеин кислоталарнинг турлари

Ҳар бир тирик организмда нуклеин кислоталарнинг ҳар икки тури-рибонуклеин кислота (РНК) ва дезоксирибонуклеин кислота (ДНК) мавжуд. Фақат вируслар буларнинг бир турини, ДНК, ёки РНК ни тутади. Нуклеин кислоталар оқсиллар билан бирга ҳаётнинг моддий асосини ташкил қиласди. Улар бир-бири билан ҳар томонлама узвий боғлиқ, аммо уларнинг ҳужайрадаги ўрни ва функцияси тубдан фарқ қиласди: оқсиллар ассосан қурилиш ва ҳужайранинг ишчи органлари материали, нуклеин кислота эса информацион материал, у организмнинг тузилиши, ўсиши, ривожланишига тегишли ахборатнинг сақланиши, тақоррланиши, алмашинуви ва наслдан-наслга ўтишини таъминлайди.³

Генетик жараёнларнинг молекуляр механизми. ДНК биосинтези-генлар репликацияси, яъни организм белгиларининг юзага чиқишидир. Гетерополимер бўлган информацион макромолекулалар генетик информацияни ўзининг бирламчи структураларида сақлайди ва ташийди. ДНК молекуласида нуклеотидлар изчил жойлашган бу информация репликация ҳам транскрипцияда амалга ошади.⁴ Генетик информациянинг реализация қилиниши ДНК молекуласида нуклеотидлар тартиби шаклида ёзилган буйруқ (кўрсатма)ни оқсил молекуласи синтезида аминокислоталар тартибга айлантиришдан иборат. Информация оқими қуидаги йўналишда кечади: ДНК→ РНК→ оқсил→ ҳужайра→ организм

1.3. ДНК биосинтези

³ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 4-15 p.

⁴ Deniz Ekinci "Biotechnology" Croatia, 2015

ДНК биосинтези ярим консерватив синтез деб аталади, чунки ҳар бир бола ДНК да факат битта она занжир сақланади. Олинган натижалар репликациянинг консерватив усулини тўла инкор қиласи, чунки акс ҳолда, бир бола ДНК си иккала бошланғич занжирни тутиши, бошқаси эса иккита янги синтезланган занжирдан иборат бўлиши керак. Унинг исботи қуйидаги мисолдан осон кўрилади.

Аввало ҳалқали ДНК тутадиган бактерияларда (*E.coli*), сўнгра эукариот ҳужайраларда ҳам радиоактив тимидин билан ўтказилган тажрибалар репликация жараёнида ДНКнинг иккала занжири ҳам ъир вақтда синтезланишини тасдиқлади. Гап шу ердаки, агар *E.coli* ўсаётган мухитга ³Н-тимидин қўшилса у ҳужайрада dTTP га айланиб репликация давомида истеъмол қилинади. Бу тажрибаларни ўтказган Кейрнс ДНК репликациясининг моделини таклиф қилди. Бу моделнинг асосий хусусияти шундан иборатки, ДНК молекуласи репликация бошланишининг нуктаси деб аталадиган специфик участкага эга. ДНК репликацияси учун факат ДНК-полимераза ферментининг ўзи етарли эмас. Бугунги кунда ҳам репликация жараёнининг тўла ва аниқ тасвири йўқ, бу жараёнда маълум функцияни бажарадиган йигирмадан ортқ ғермент ва оқсиллар иштирок этса керак. Репликациянинг ўзи бирин-кетин кечадиган бир қанча босқичлардан иборат. Бу босқичларнинг ҳаммаси жуда катта тезликда, олий даражада аниқ ўтади.

Йигирмадан ортиқ репликатив ферментлар ва факторлардан иборат тўла комплекс ДНК-репликаза системаси ёки қисқача реплисома деб аталади. *E.coli* ҳужайраларида маълум даражада бир-биридан фарқ қиласидан учта ДНК-полимераза мавжуд. Улар I, II, III полимеразалар деб белгиланади. I ва III полимеразалар бола занжирининг узайишини таъминлашидан ташқари, экзонуклеазалик активлигига ҳам эга, яъни ДНК молекуласининг ҳар икки учидан ҳам охирги нуклеотидларни ажратади. *E.coli* ҳужайрасида ДНК занжири элонгациясига асосан III ДНК-полимераза жавоб беради. II ДНК –полимеразанинг функцияси ҳозирча аниқланган эмас.

Рибонуклеозид трифосфатлардан 5→3 йўналишидаги боғланиш *примаза* деб аталади. РНК затравка калта бир занжирли РНК бўлиб, унинг 3-учига изчилик билан дезоксирибонуклеотид қолдиқлари бирикади. Энг кейинги вақтда ҳар иккала занжир ҳам калта фрагментлар шаклида синтезланиши исботланди.

1.4.РНК биосинтези

Бажарадиган функциясига қараб, РНК лар асосан уч синфга бўлинади: мессенжер (элчи)-информацион РНК (м-РНК), рибосомол РНК (р-РНК) ва

транспорт (танишувчи) РНК (т-РНК). Улар хам иккиламчи ва учламчи структурага эга. Вируслар РНК си м-РНК га жуда ўхшаш бўлади. Ичак таёқчасида РНК сининг типлари қуидаги нисбатда бўлади: м-РНК~2, т-РНК~16% ва р-РНК~82%.

РНК нинг ҳар уч типи ҳам оқсил синтезида иштирок этади, лекин уларнинг ҳар бирининг бу жараёнда маҳсус, такрорланмас функцияси бор. Эуакариот ҳужайраларда РНК нинг бошқа типлари ҳам топилган, лекин уларнинг функцияси ҳали аниқланган эмас, шунинг учун уларнинг белгилари ҳам йўқ. Уларнинг баъзилари ядрода, бошқалари цитоплазмада учрайди.

1.5. Оқсил биосинтези

Транскрипция жараёни. Генлар транскрипцияси РНК ҳосил бўлишига олиб келади. РНК нинг хамма турлари ҳам ядрода синтезланади. ДНК матрицасида кечадиган хамма синтезлар ДНК да ёзилган ахборотга мувофиқ амалга ошади. РНК нинг барча турлари т-РНК, р-РНК ва м-РНК синтезланишида, ДНК асосларнинг тартиби РНК асослари тартибини белгилайди.

Полинуклеотид занжири факат рибозонуклеотид трифосфатлардан синтезланади ва бу жараёнда аноргик пирофосфат молекулалари ажралиб чиқади. РНК синтези бир неча босқичда бажарилади: а) инициация (бошланғич), в) полимеризация ва з) ТЕРМИНАЦИЯ (тугаш). Реакциянинг бошланиши учун маҳсус оқсил – сигма фактор тугаши учун тутатувчи терминатор-кодон иштирок этади. Нусхаси олинадиган шу занжир бўйича полимераза 5 дан 3 га томон йўналиб $3 \rightarrow 5$ шаклда борадиган РНК занжирини ҳосил қиласи. ДНК матрицасида янги синтез қилинган маҳсулот (РНК молекулалари) *транскрипт* деб аталади.

Бирон бир маълумотни шартли белгилар ёрдамида ифодалаш, одатда, кодлаш ёки код деб аталади. 1961 йилда Крик генетик кодни математик анализ қилди. Оқсил молекуласидаги ҳар бир аминокислотани ифодаловчи код триплетли бўлиб, у Крик ифодасига кўра кодон деб номланган.

Оқсил молекуласига кирадиган аминокислоталар камида 20 хил бўлганидан кодонлар сони ҳам 20 дан кам бўлиши мумкин эмас. Демак 4 та нуклеотиднинг ўзи ёки иккита нуклеотиддан ҳосил бўладиган $16(4^2)$ комбинация ҳам етарли эмас. Турли тадқиқот ва мулоҳазалардан сўнг код уч нуклеотиддан ибоат триплет табиатга эга эканлиги аниқланди. Албатта бунда ҳосил бўладиган комбинациялар сони $64(4^3)$, кодирланадиган аминокислоталар сонидан анча кўп маълум бўлдики, 20 та аминокислотадан 18 таси биттадан ортиқ (2,3,4 ва 6) кодон билан кодирланар экан.

Оқсилларнинг биосинтези. Оқсиллар биосинтези биохимия тарихида энг муҳим муаммолардан бири бўлиб келган. Бугунги кунда биз бу муаммо ҳақида кўп маълумотларга эгамиз лекин ҳозирча тўпланган ахборот бу соҳада билиши керак бўлган нарсаларнинг озгина қисмини қоплаши мумкин: оқсил синтези биосинтез жараёнлари орасида энг мураккаби бўлса керак, унинг айрим босқичларида полипептид занжир инициацияси, узайиши, тамомланиши ва оқсилларнинг етишишида юзга яқин ферментлар, махсус оқсил факторлар, умуман 200 яқин макромолекулалар иштирок этади. Бу макромолекулаларнинг қўпи рибосомалар уч ўлчовли мураккаб структурасининг ташкилий қисмлариdir.

Оқсил синтез м-РНК ни декодирлаш, яъни РНК молекуласида тўрт хил асосларнинг изчил келиши ёзилган ахборотнинг 20 хил аминокислоталарнинг оқсил молекуласида изчил келиш тилига ўтказилишидир. Шунинг учун ҳам бу жараён трансляция (таржима қилиш) дейилади.

Оқсил синтезининг босқичлари. Бу жараён асосан 5 босқичда ўтади. Аминокислоталарнинг АТР ёрдамида активланиши ва тегишли транспорт РНК га кўчирилиши оқсил биосинтези учун энергетик асос яратади.

Бу икки жарён узлуксиз боғланган бўлиб битта энзим Е-специфик аминоацил-т-РНК –синтеза таъсирида кечади. Френсис Крик бу жараёнда т-РНК адапторлик ролини ўйнашини аниқлади.

Назорат саволлари::

1. Прокариот ва эукариот хужайраларининг тузилишидаги фарқи нимадан иборат?
2. Ҳужайра компонентларини ажратиб олиш қандай амалга оширилади
3. ДНКнинг специфик физик кимёвий хусусиятлари ҳақида маълумот беринг
4. Нуклеин кислоталарнинг тузилиши ва физик-кимёвий хоссалари
5. ДНКнинг спиралланиши нима учун керак ва нима беради?
6. Нуклеин кислоталарнинг бирламчи структураси қандай хосил бўлади?
7. ДНК ни тузилиши ҳақида маълумот беринг
8. ДНКни функцияси нималардан иборат?
9. Репликация нима?
10. Репликация механизми Транскрипция механизми.
11. Трансляция механизми.
12. ДНК ва РНКларнинг физки-кимёвий хусусиятларидаги фарқ
13. ДНК ва РНК ларнинг структуравий тузилиш даражалари

Фойдаланиладиган адабиётлар :

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 1020 p.
2. Deniz Ekinci "Biotechnology" Croatia, 2015
3. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo'jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
4. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
5. Мусаев Х.Н., Ахмедова Н.Х. Кимёвий микробиология. Дарслик. –Т. Фан ва технология. 2012.-428 б

2-мавзу: Рекомбинант ДНКлар технологияси

Режа:

- 2.1.Рекомбинант ДНК олишнинг ахамияти
- 2.2.Рестрикцияловчи эндонуклеазалар
- 2.3.Плазмида векторлари
- 2.4.Плазмид вектор pBR322.
- 2.5.Трансформация ва танлаш

Таянч иборалар: фрагмент, рестриктаза, сайт, комплементар, лигирлаш, ДНК-лигаза, вектор

2.1.Рекомбинант ДНК олишнинг ахамияти

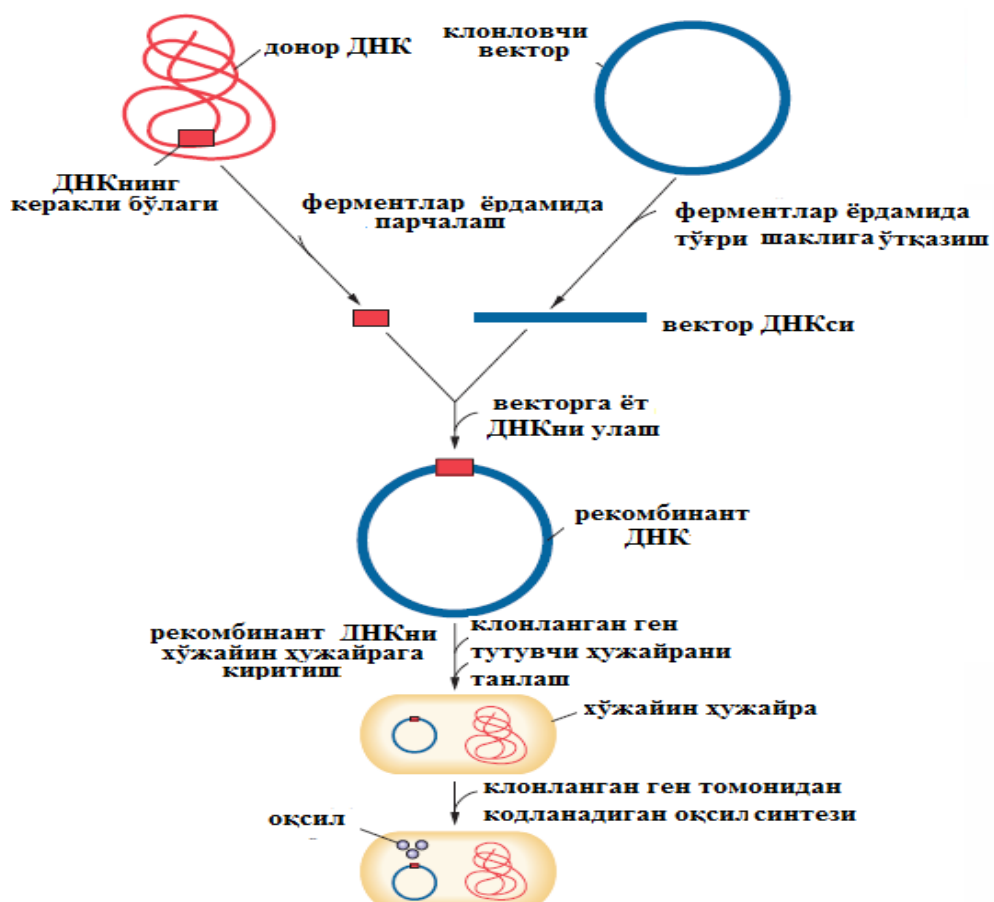
Рекомбинант ДНКлар технологияси (молекуляр клонлаш ҳам деб аталади) - тажриба муолажалари йифиндиси бўлиб, бир организм генетик материалини (ДНК) бошқа организмга ўtkазиш усулидир. Рекомбинант ДНК олиш бўйича универсал усуллар мавжуд эмас, лекин кўпинча қўйидаги схема асосида олинади (1расм).

* Керакли генлар олинадиган донор организмдан натив ДНК экстракцияланади, ферментлар ёрдамида гидролизланади ва бошқа ДНК(вектор)га лигаза ферменти ёрдамида бириткирилиб рекомбинант ДНК ҳосил қилинади.¹

* Бу конструкция хўжайин хужайрага киритилади, у ерда репликацияланиб кейинги авлодларга берилади. Бу жараён траансформация дейилади.⁵

- Рекомбинант ДНК тутувчи хужайралар аниқланади ва танлаб олинади.
- Клонланган ген кодлаган специфик оқсил хўжайин хужайрадан ажратилади. Олинади ва бу оқсил ген клонланганлигини далили бўлиб хизмат қиласди.

Рекомбинант ДНК яратиш учун асос бўлиб молекуляр биология, нуклеин кислоталар энзимологияси ва бактериал вируслар молекуляр генетикаси, шунингдек бактерияларнинг хромосомалардан ташқари элементлари ҳизмат қилди. Рекомбинант ДНКни яратиш бу мураккаб жараённинг барча босқичларининг асосий асбоби бўлган ферментлар ёрдамида амалга оширилади. Айниқса икки занжирли ДНК молекуласидан спецефик нуклеотид изчилликларни таниб кесадиган рестрикция ферментлари (рестрикцияловчи эндонуклеазалар, рестриктазалар)нинг ўрни бекиёсдир.



Расм 1. Донор организмдан керакли ДНК ажратиб олинади, ферментатив гидролиз орқали керакли ген ажратилади. Бактерий ёки бошқа хужайра с

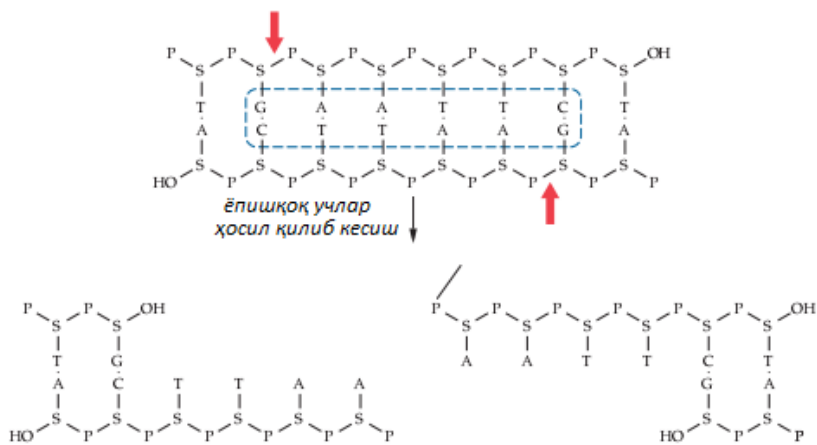
⁵ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 447-58p

структураларидан вектор (плазмиду) олинади ва ва кесилади. Векторга ДНК фрагменти ўрнатиласди. Олинган конструкция хўжайин хўжайрага киритиласди ва у ерда насл беради. Клонланган ген кодловчи оқсил аниқланади.

2.2.Рестрикцияловчи эндонуклеазалар

Молекуляр клонлашда донор ва вектор ДНКсини маълум жой (сайт)дан фрагментларнинг дискрет тўпламларини ҳосил қилиши зарур. Агар хромосома ДНКсини кичик диаметрли нинали шприцдан ўтказсак ёки ультратовуш билан ишлов берсак, ухолда биз 0,3 дан 5гача м.н.ж. узунликдаги фрагменлар олишимиз мумкин. Афсуски бу оддий операциялар натижасида иккинчи занжирили ДНК молекуласидаги узилишлар тасодифий холда амалга ошади, чунки ҳар гал ишлов берилиганда умуман янги фрагментлар тўплами ҳосил бўлади. Молекуляр клонлашни амалга ошириш бактерияларнинг юқори спецефик ферментлари ажратилганидан сўнг амалга ошириш мумкин бўлди. Бу ферментлар икки занжирили ДНК молекуласидаги маълум изчилликлар асосини таниб ДНКнинг иккита занжирида ҳам узиш ҳосил қиласди. Бу ферментлар II типдаги рестрикцияловчи эндонуклеазалар дейилади.

Биринчи II типдаги рестрикцияловчи эндонуклеазалардан бири *Escherichia coli* бактериясидан ажратилган бу фермент EcoRI деб ном олган. Бу фермент ДНКнинг специфик палиндром изчиллик тутувчи олтита нуклеотид жуфтдан иборат қисмидаги аденин ва гуанин қолдиқлари орасидан узиш ҳосил қиласди яъни ДНК занжирида таниб кесадиган сайт марказидан бир хил масофада зина ҳосил қилиб, симметрик узиш пайдо қиласди. Бу бир-бирига комплементар участкалар асосини жуфтлашиши ҳисобига ёки «ёпишқоқ» учлари орқали бирлашиш тенденциясига эга бўлади. (2- расм).



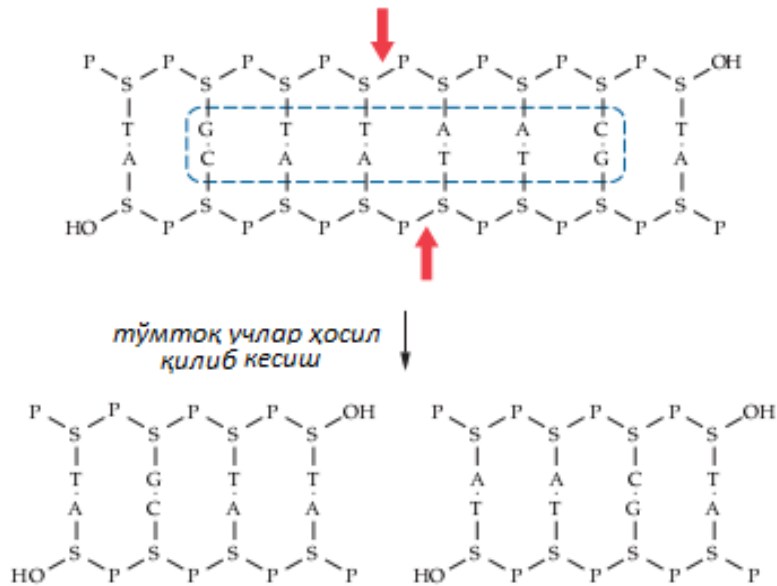
Расм. 2. ДНКнинг қисқа фрагментини II типдаги EcoRI рестрикцияловчи эндонуклеаза ёрдамида ёпишқоқ учлар ҳосил қилиб кесши. Стрелкалар ДНК занжирининг кесилиши жойларини күрсатган.

EcoRI дан ташқари бактериялардан юзлаб II-тип рестрикцияловчи эндонуклеазалар олинган. Рестриктазаларни номлашда фермент ажратиб олинган бактерия турининг лотинча номини бош ҳарфлари ва қўшимча белгиларидан фойдаланилади. Чунки бир турдаги бактериялардан бир неча хил рестриктазалар ажратиб олинган бўлиши мумкин. *Escherichia coli*-EcoR I, EcoR V, *Haemophilus influenzae* –Hinf I, *Streptomyces albus* – Sal I, *Thermus aquaticus* – Taq I.⁶

II-тип рестрикцияловчи эндонуклеазалар томонидан танилиб ДНК молекуласи парчаланадиган жой узиш сайти деб аталади. Ёпишқоқ учлар ҳосил қилувчи рестриктазалардан ташқари тўмтоқ учлар ҳосил қилувчи рестриктазалар ҳам мавжуд. Уларнинг узиш сайти 4-бта нуклеотиддан иборат бўлиши мумкин. (1-жадвал) Рестрикция сайти ичida тўғри узиш (қайчи сингари шартта икки бўлакка бўлади) ҳосил қилувчи рестриктазалар таъсирида «тўмтоқ» учли ДНК фрагментлари пайдо бўлади, уларни ҳам ДНК-лигаза ферменти ёрдамида бириктириш мумкин. Бундай холларда лигирлаш реакцияси ўзига хос бўлиб, унинг самара даражаси «ёпишқоқ» учларни бириктиришга нисбатан бир оз пастроқ. Аммо «тўмтоқ» учли фрагментлар бириктиришининг «ёпишқоқ» учли фрагментларни бириктиришга нисбатан афзаллиги шундаки, «тўмтоқ» учли бу фрагментлар қайси рестриктаза таъсирида пайдо

⁶ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 45 p

бўлишидан қатъий назар, турли рестриктазалар томонидан хосил бўлган фрагментлар осон бирикади.(3-расм)



Расм.3 ДНКнинг қисқа фрагментини II типдаги HindII рестрикцияловчи эндонуклеаза ёрдамида тўмтоқ учлар ҳосил қилиб кесиш. HindII таниб кесадиган изчиллик штрихли чизик ёрдамида ажратилган.

II-тип рестрикцияловчи эндонуклеазаларгендарни клонлашдаги асосий ферментлардан ҳисобланади.

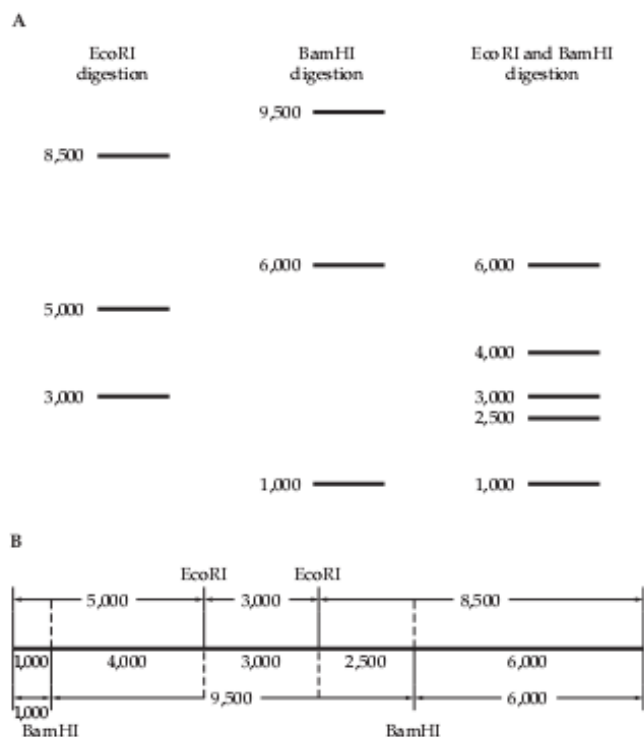
ДНК намунасига маълум рестриктаза билан ишлов берилганда узиш сайтларидан кесилиб ,фрагментларнинг бир хил тўплами ҳосил бўлади. Агар бир неча рестрикция ферментлардан фойдаланилса олдин ҳар битта рестриктаза билан ишлов берилади, сўнгра уларнинг комбинацияси билан таъсир эттирилиб мазкур ДНКнинг физик картасини тузиш мумкин яъни молекула бўйлаб рестрикция сайтларини аниқлаш мумкин. Ҳосил бўлган фрагментлар ўлчамини гел электрофорез ёрдамида аниқланиб рестрикция сайтларини топиш мумкин.

Баъзи рестриктазаларнинг нуклеотидлар кетма-кетликдаги таниб узадиган изчилликлари

фермент	Узиш сайтлари	хосил бўладиган учлари характери
EcoRI	G↓A-A-T-T-C C-T-T-A-A↑G	5'-фосфат гурухи учлари
BamHI	G↓G-A-T-C-C C-C-T-A-G↑G	5'-фосфат гурухи учлари
PstI	C-T-G-C-A↑G G↑A-C-G-T-C	3'-гидроксил гурухи учлари
Sau3AI	T↓G-A-T-C C-T-A-G↑	5'-фосфат гурухи учлари
PvuII	C-A-G↓C-T-G G-T-C↑G-A-C	тўмтоқ учлар
HpaI	G-T-T↓A-A-C C-A-A↑T-T-G	тўмтоқ учлар
HaeIII	G-G↓C-C C-C↑G-G	тўмтоқ учлар
NotI	G↓C-G-G-C-C-G-C C-G-C-C-G-G-C↑G	5'-фосфат гурухи учлари

Рестрикция харитасини тузиш учун алоҳида рестрикциялаш ва аралаш рестрикциялаш натижасида хосил бўлган фрагментлар ўлчпмини таққослаш зарур бўлади. Бундай таққослаш натижаси 4Б расмда берилган. Агар ДНК ҳар иккала рестриктазалар (*EcoRI* и *BamHI*) билан гидролиз қилинганда учта фрагмент хосил бўлса , демак ДНКнинг бошланғич ДНК фрагментида ҳар бир ишлатилган фермент учн иккитадан сайт мавжуд экан. *EcoRI* гидролизи натижасида хосил бўладиган 300 н.ж. ўлчамдаги фрагмент *EcoRI* и *BamH* иккита аралашмаси таъсирида гидролизланманса демак, иккита *EcoRI*-сайбири биридан 300 нуклеотид жуфт оралиқда бўлиб, улар орасида *BamHI*-сай мавжуд эмас экан, 850 ва 500 н.ж.узунликдаги *EcoRI*-фрагментларда биттадан *BamHI*-сайтлар мавжудэкан. *BamHI* рестриктазаси натижасида хосил бўлган 950 н.ж узунликдаги фрагмент *EcoRI* билан икки каррали ишлов берилганда учта фрагментга (250+300+400 - 950 п.н.) парчаланади. Демак, иккита *BamHI*-сайтлар *EcoRI* сайтдан қарама қарши томонга 250 ва 400 н.ж масофада жойлашган. *BamHI*- ферменти 850 н.ж. узунликдаги *EcoRI*-фрагментни 250 ва 600 н.ж.узунликдаги фрагментларга кесади, *EcoRI* учун сайтлардан бири эса *BamHI* сайтидан 250 н.ж масофада жойлашаган, демак 600н.ж ДНК бошланғич молекуласининг қайсиdir охирини тутиши керак. Сўнгра, *BamHI* 500н.ж фрагмент *EcoRI*-фрагментни иккита 100 ва 400 н.ж фрагментларга парчалайди, *BamHI*, сайтларидан бири

EcoRI сайтдан 400 н.ж. билан ажралган, демак 100 н.ж фрагмент бошланғич ДНК молекуласининг иккинчи учини намоён қилади.



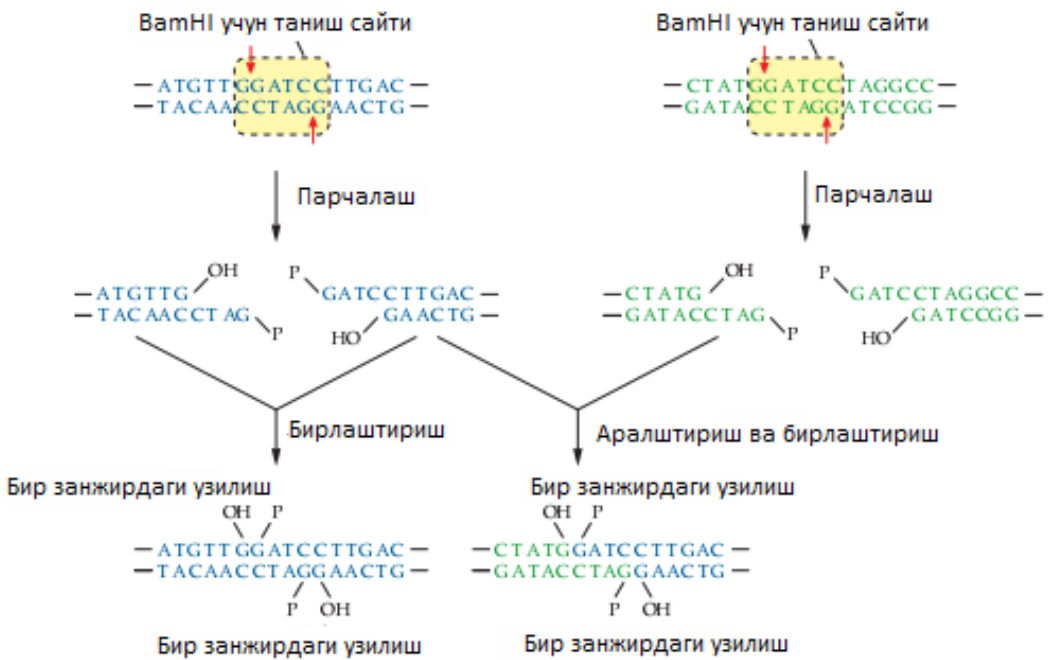
4-расм. Рестрикция сайтларини хариталаш.

А. Кўрсатилган ферментлар ёрдамида ҳосил бўлган ДНК фрагментларни гель-электрофорех натижалари. Тозаланган ДНК EcoRI ва BamHI ферментлари ёрдамида алоҳида-алоҳида, сўнгра уларнинг аралашмаси ёрдамида гидролизланади, гель-электрофорез ўтказилиб, этидий бромид ёрдамида бўялган махсулот ўрганилади. Горизонтал полоскаларнинг чап томонида фрагментлар узунлиги жуфт асосларда берилган.

Б. электрофорез натижалари бүйича түзилгандар рестрикцион ҳарита. Мөсферментларнинг таниши сайтлари орасидаги сонлар.

4Б расмдаги харитадан ҳар бир гидролизда ҳосил бўладиган рестрикция сайтлари жойлашиши ва фрагментлари ўлчамлари орасидаги мосликни яққол кўриш мумкин.

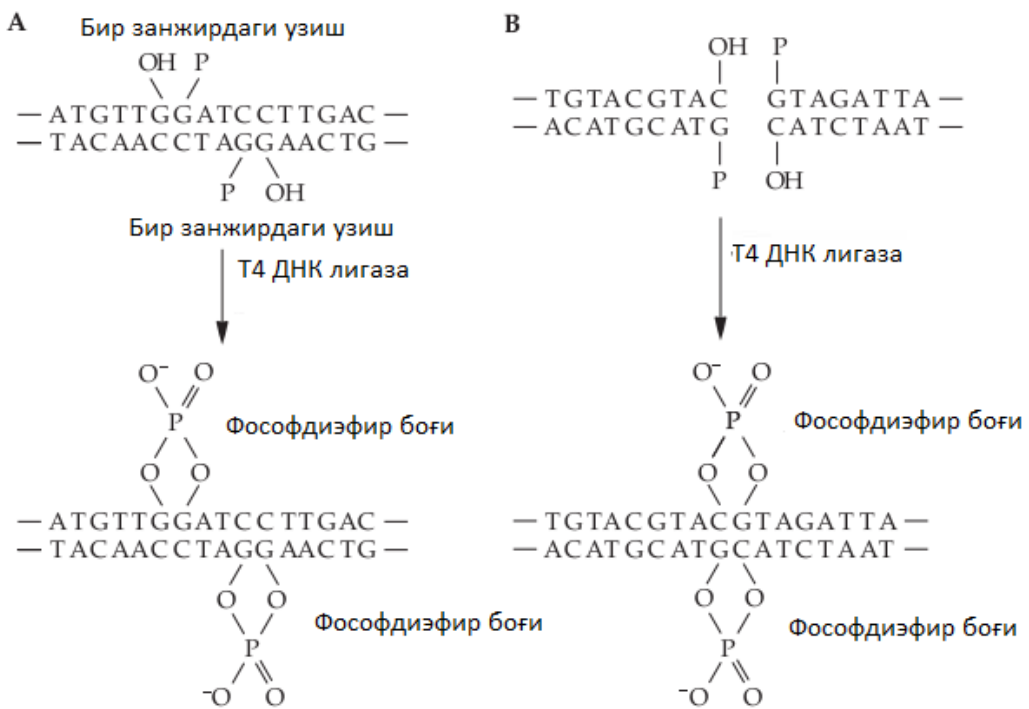
Рестрикцияловчи эндонуклеазаларни қўллашнинг яна бир қўлланилиш соҳаси мавжуд. ДНКнинг иккита ҳар ҳил намунаси ёпишқоқ учлар ҳосил қилувчи бир ҳил рестриктаза билан ишлов бериб аралаштирилганда комплементар жуфтлашишга биноан ёпишқоқ учлар жуфтлашиб, генларнинг янги комбинациясини- рекомбинант гДНКларни ҳосил қилади. (5расм).



5-расм, ДНКнинг турли намуналарини BamHI, рестрикцияловчи эндонуклеазалар ёрдамида парчаланганда ҳосил бўлган ёпишқоқ учларни бирлаштириши. Расмда кўрсатилган тўртта фрагмент бир-бирлари билан бирлашиб олтита турли ДНК молекуласини ҳосил қилиши мумкин. Ёпишқоқ учларнинг тўртта асослари ҳосил водород боғлари орқали фрагментлар бир-бираига боғланади, бу боғлар етарли даражада мустахкам бўлганлиги учун молекулалар эритмада узоқ вақт тургун холатда қолади.

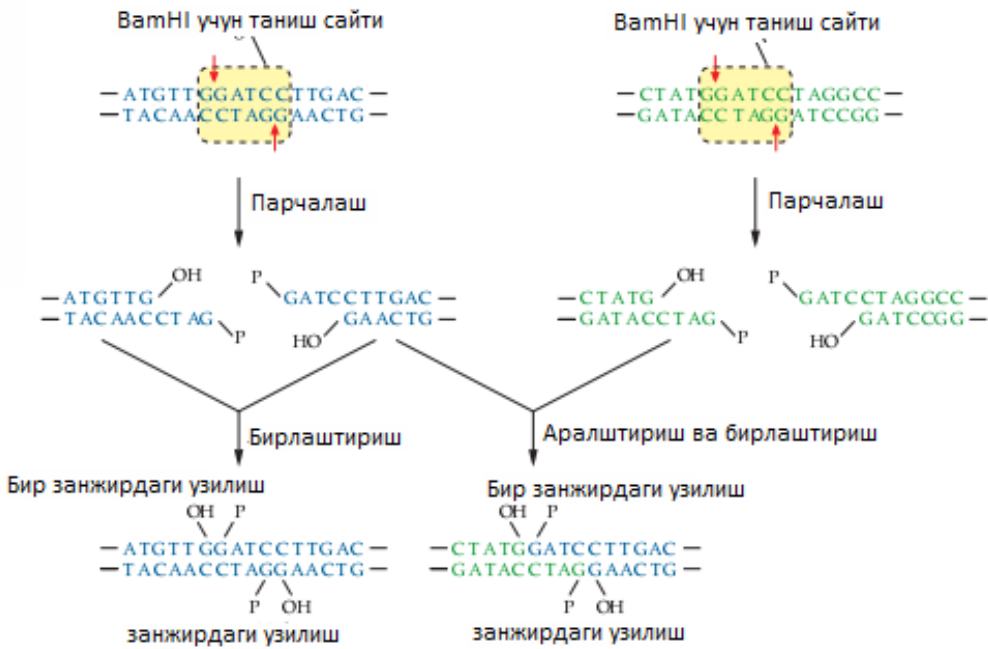
Молекуляр клонлаш учун рестрикция ферментларининг ўзи кифоя қилмайди. Биринчидан, иккита бирлашган фрагментларни ушлаб туриш учун ёпишқоқ учларнинг водород боғлари ёрдамида бирикиши унчалик етарли эмас, бу ерда яна лигаза ферменти ҳам зарур бўлади. ДНК лигаза қўшни нуклеотидлар орасидаги фосфодиэфир боғларини тиклаш орқали ДНК бўлакларини боғлаш каби битта асосий вазифани бажаради. Бу жараён лигирлаш деб аталади. Ген муҳандислигига кўпинча лигирлаш учун T4 фагининг ДНК-лигазасидан фойдаланилади. T4 лигаза ёрдамида ДНК нинг ҳар қандай бўлаги “ёпишқоқ учли” ёки “тўмтоқ учли” қисмлари бириктирилади. Бу энг кўп қўлланиладиган ферментлардан биридир.⁷

⁷ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 47-68 р



6-расм. *T4 ДНК-лигаза икки занжирли ДНКнинг узилган жойида 5'-фосфат ва 3'-гидроксил гурухлар орасида фосфодиэфир боғлар ҳосил қиласи. Т4. А. Ёпишқоқ учларни биректириши, Б. Тўмтоқ учларни биректириши.*

Иккинчидан, агар, улар хўжайин хужайрада репликацияланмаса турли молекулаларни бирлаштириш бефойда. Шундай қилиб, агар рекомбинант ДНКнинг бир қиси ўзида клонланиши зарур бўлган генни тутса, иккинчи қисми эса репликацияланиши учун зарур бўлган қисмини тутиши зарур. Бу муаммони ҳал қилиш учун клонловчи векторлардан фойдаланилади. Учинчидан, рестрикция натижасида ДНК турли туман фрагментлар аралашмасини ҳосил қиласи, уларни вектор билан бирлаштирилгандан сўнгкўплаб турли комбинациялар ҳосил бўлади. Энди керакли изчиллик тутувчи реципиент ҳужайрани топиш зарур бўлади. Бунинг учун турли скрининг системалардан фойдаланилади.



7-расм. *BamHI*, рестрикцияловчи эндонуклеазаси таъсирида турли намуналарда ҳосил бўладиган ёпишқоқ учларни биректириши.

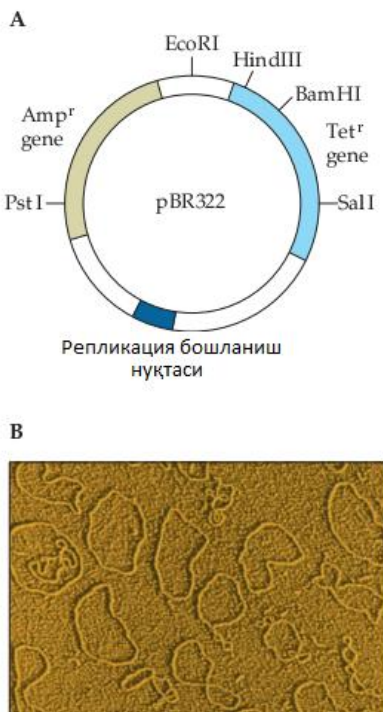
2.3.Плазмида векторлари

Плазмидлар автоном ҳолда репликацияланувчи хромосомадан ташқари икки занжирли халқасимон ДНК. Плазмидлар деярли барча бактерияларда мавжуд. Баъзи бирлари ўзининг бир ҳужайрадан бошқасига кўчиришини таъминлаш ахборотини (F-плазмидлар) тутади, бошқалари антибиотикларга чидамлилик генини (R-плазмидлар) тутади ёки ноананавий метаболитлар утилизациясига жавобгар специфик генлар тўпламини тутади плазмидлар ўлчами 1дан 500 м.н.ж. бўлиши мумкин. Уларнинг ҳар бири репликация сайтини (*ori*) тутади, уларсиз ҳужайрада плазмидаларнинг репликацияси амалга ошмайди.

Баъзи плазмидлар ҳужайрада 10-100 нусхада бўлиши мумкин.. улар юқоринусхали дейилади. Баъзилари камнусхали бўлиб ҳужайрада 1-4 нусхада бўлиши мумкин. Умумий ҳужайра ДНКсининг 0,1-5,0%ни плазмидлар ташкил этиши мумкин. Турли гурухларга тегишли плазмидлар нусхасидан қатъий назар битта ҳужайрада мавжуд бўлиши мумкин. Баъзи микроорганизмларда битта ҳужайрада 8-10 турли плазмидалар аниқланган, уларнинг ҳар бири ўзининг функциясини бажаради.

Клонланган ДНКни кўчириш учун автоном ҳолда репликацияланувчи плазмидлар вектор сифатида фойдалниш учун барча зарурий хусусиятларга

эга. Аммо кўпинча табиий плазмидларда “юқори сифатли” векторга ҳос баъзи хусусиятлар мавжуд бўлмайди. Бундай муҳим хусусиятларга куйидагилар киради: 1) унчалик катта бўлмаган ўлчам, *E. coli* экзоген ДНКни кўчириш самараси плазмидлар узунлиги 15 м.н.ж.дан кўп бўлганда пасаяди. 2) керакли ген ўрнатиладиган ягона рестрикция сайтининг бўлиши; 3) Рекомбинант ДНК тутувчи реципиент хужайраларни аниқлаш учун битта ёки бир нечта селектив генетик маркерларнинг бўлиши. Шунинг учун плазмид векторларини ген инженерлиги ёрдамида яратиш зарур бўлади.



*7-расм. А. pBR322 плазмидининг генетик харитаси. Тетрациклинга (Tet^r) ва ампициллинга (Amp^r) чидамлилик ҳосил қилувчи ген *HindIII*, *SalI*, *BamHI* и *PstI* учун ягона сайтылар тутади. *EcoRI*-сайт бу генлардан ташқарида жойлашган. Векторнинг узунлиги — 4361 ж. н. Б. pBR322 плазмидининг электрон микроскопдаги кўриниши.*

2.4.Плазмид вектор pBR322

Ўтган асрнинг 80 йилларида плазмид вектор pBR322 энг машхур универсал векторлардан бири эди. Одатда плазмид вектор р (ингл., plasmid) харфи билан белгиланади ва векторни таърифлашга, уни яратиш тарихига оид тегишли бўлган бир нечта харфлар билан белгилади. pBR322 плазмидини белгилашда BR харфлари бу плазмидани конструкциясини яратган муаллифлар Ф. Боливар ва Р. Родригес шарафига, 322 сони эса уларнинг тадқиқот баённомалари рақамига қўйилган. pBR322 плазмиди

узунлиги — 4361 ж. н. У иккита антибиотикга чидамли ген тутади (7-расм), ампициллинга (Amp^r) ва тетрациклинга (Tet^r), шунингдек Tet^r генида BamHI , HindIII га SalI учун ягона сайтлар^r, Amp^r гени учун битта PstI -сайт, кодловчиизчилликлардан ташқарида блган EcoRI учун битта сайт тутади, ва фақат *E. coli*да репликацияланишини амалга ошириши учун репликация бошланиш сигналини тутади. Плазмидлар кўп сонли нусха ҳосил қилиб репликацияланади.

Клонловчи вектор pBR322 қандай ишлайди. Агар тозаланган халқасимон pBR322 плазмидига ёки бу антибиотикга чидамлилик генида жойлашган сайтга фақат бир жойидан кесувчи рестриктаза билан ишлов берилса ёпишқоқ учли тўхри чизиқ шаклидаги ДНК молекуласи ҳосил бўлади. Бундай молекулалар юқоридаги каби рестриктаза билан ишлов берилган, зарур ген тутвчи донор ДНК билан аралаштирилади. Бу иккала ДНКнинг ёпишқоқ учлари ўзаро бир-бирига комплементар бўлганлиги учун улар бирлашиб дурагай молекулалар ҳосил қиласди.

Сўнгра аралашм T4 фагнинг ДНК-лигаза ферменти билан ишлов берилади, натижада турли комбинациядагифрагментлар ҳосил бўлади, базан донор ДНК, ёки керакли ген фрагментлари ўзаро бирлашади. Бу холат юзага келмаслиги учун рестрикцияланган плазмид ДНКси тўғри чизиқ шаклидаги молекуланинг 5'-фосфат гурухини йўқотиш учун ишқорий фосфатаза билан ишлов берилади. Бунда ДНК лигаза фосфат гурухи бўлмаган учларни ДНК лигаза бирлаштира олмайди. Что касается собственно рекомби-нантных молекул ДНК, то хотя в них и имеются два одноцепочечных разрыва, ее фрагменты удерживаются вместе двумя фосфодиэфирными связями, образовавшимися с помощью ДНК-лигазы между дефосфорилированной плазмидной ДНК и рестрицированной донорной ДНК. Репликациядан сўнг трансформацияланган ҳужайрада бир занжирдаги узилиш ҳўжайнин ҳужайра лигирлаш тизими орқали бартараф этилади.

2.5. Трансформация ва танлаш

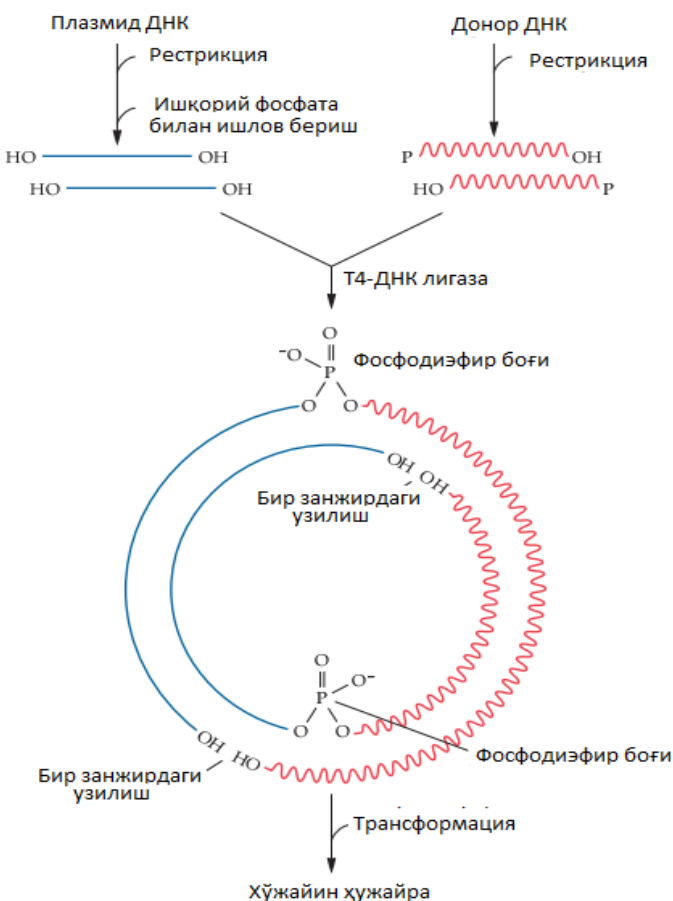
Энди рекомбинант ДНКни ҳўжайнин ҳужайрага киритиш зарур. Бу жараён трансформация деб аталади. Бунинг амалга ошириш учун маҳсус ишлаб чиқилган усууллар, масалан ҳужайраларга юқори ҳарорат таъсир эттирилади ва кальций хлор (CaCl_2) билан ишлов берилади. Аммо трансформация самараси пастлигича қолмоқда, одатда мингта ҳужайрадан биттадан ортиқ ҳужайра трансформацияланмайди. Шундай қилиб, кўпчилик ҳужайралар трансформациядан сўнг рекомбинант ДНК тутмайди. Улардан баъзилар ишқорий фосфатаза таъсирига берилмаган ўзаро бирлашган

халқасимон плазмид ДНКсини, баъзиларида плазмидабўлмаган ДНК ва баъзи бирларигина ёт ДНК фрагменти киритилган плазмид тутади.

Олдин айтиб ўтганимиздек, репликация бошланиш нуқтаси бўлмаган хромосомадан ташқари ДНК бактерия ҳужайрасида репликацияланолмайди. Шундай қилиб, Экзоген ДНКнинг ҳужайрага киргани бу ҳўжайнин ҳужайра томонидан қўллаб-куватланади дегани эмас.

Рекомбинант ДНКнинг сақланиши учун ҳўжайнин ҳужайрада рестриктазаларни ситеzига жавобгар генлар бўлмаслиги керак,, акс ҳолда уни деградациялайди, бунинг учун ҳужайра RecA⁻ (бундай ҳужайралар умумий рекомбинацияга қодир бўлмайди, демак, экзоген ДНК гомологик рекомбинация натижасида модификацияланмайди).

Сўнгра рекомбинант ДНК тутвчи ҳужайралар аниқланади. Идентификациялаш усули иложи борича содда оддий бўлиши зарур, чунки кўп сонли ҳужайраларни текшириш зарур бўлади. *BamHI* сайтига ёт ген ўрнатиладиган pBR322 тизимида идентификациялаш икки босқичда олиб борилади.



8-расм. Ёт ДНК бўлагини плазмидага ўрнатиши. Рестриктаза ва ишқорий фосфата билан ишлов берилган плазмид ДНКси рестрикцияланган донор ДНКси билан аралашибтирилади ва ДНК лигаза қўшилади.

Олдин ҳужайралар трансформациядан сўнг ампицилини тутувчи озиқа мухитига экилади. Бундай шароитда фақатгина интакт Amp^r ген тутувчи ёки интакт плазмидалар таркибида, ёки гибрид плазмидлар таркибидаги ҳужайраларгина ўсиши мумкин. *Bam*НІ сайти нетрансформированные клетки чувствительны к ампициллину. Сайт *Bam*НІ pBR322 плазмидида Tet^r генида жойлашган (7-расм ; бу генга ўрнатилган ДНК фрагменти кодловчи изчилликни узади ва тетрациклинга чидамлилик хксксияти йўқолади. Шундай қилиб, гибрид плазмидани тутувчи ҳужайра ампицилинга чидамли, аммо тетрациклинга сезгир бўлади. Интакт pBR322 плазмидалар кирган ҳужайралар эса Tet^r генини тутади ва ҳам ампицилинга, ҳам тетрациклинга чидамли бўлади.

Иккинчи босқичда бу иккала вариантни ажратиш амалга оширилади. Ампицилин тутувчи озиқа мухитида ўсган ҳужайралар қайта муҳрлаш усули орқали тетрациклин тутувчи озиқа мухитига ўтказилади. Тетрациклин тутувчи ликобчаларда ҳосил бўлган колониялар pBR322 плазмидасини тутади, юқорида айтиб ўтганимиздек улар ҳам ампицилинга ҳам тетрациклинга чидамлидир. Тетрациклин тутувчи Петри ликобчасида ўсмаган ҳужайралар бу антибиотикга сезгир, демак улар гибрид pBR322 плазмидасини тутади. Ампициллинли озиқа мухитида ўсган колониялар орасидан тетрациклинга сезгир бўлганлари ажратилади ва ҳар бир колониядан индивидуал ҳужайра клонлари олинади ёки барча ампицилинга чидамли ва тетрациклинга сезгир колониялар бирлаштирилиб биргаликда ўстирилади. Сўнгра қўшимча скрининг ўтказиб, ампицилинга чидамли ва тетрациклинга сезгир маҳсус қўшимча ген киритилган гибрид pBR322 плазмид тутувчи ҳужайраларни идентификация (танлаш) қилиш мумкин.

Назорат саволлари:

1. Ген-қўчиришнинг учта манбаи Бегона генларни ҳужайрага трансформациялашнинг ген мухандислигидаги ахмияти
2. Вектор конструкцияни ҳужайрага киритиш қандай амалга оширилади?
3. Бинар векторларининг коинтегратив векторларга нисбатан афзаллиги нимада?
4. Генлар изчиллигини идентификация қилиш ва ажратиш хақида маълумот беринг
5. ДНК бўлакларини қирқиши ва рестрикцион хариталарни тузиш қандай амалга оширилади?
6. Вектор молекуласи учун қўйилган талаблар
7. Геном ДНКси фрагментларини олиш усуллари

8. Геномни алохига қисмларга ажратиш ҳақида тушунча беринг ДНК бўлакларини қирқиши ва рестрикцион хариталарни тузиш (физикавий хариталаш) қандай амалга оширилади?
9. Геном клонларини қўпайтириш қандай амалга оширилади?
10. Микроблар трансформацияси ҳақида маълумот беринг

Фойдаланиладиган адабиётлар :

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology/ Washington 2010. 1020 p
2. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
3. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
4. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
5. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.

3-мавзу: Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси Режа:

- 3.1. Молекуляр диагностика
- 3.2. Иммунодиагностика усуллари.
- 3.3. Фермент иммуносорбент анализи.
- 3.4. Моноклонал антителалар

Таянч иборалар: трансген, дурагай , рекомбинант, трансмиссив, генетик модификация, синтез.

Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси.

Рекомбинант ДНК ларнинг технологияси ривожланиши билан қўплаб микроорганизмларнинг фойдали хусусиятларидан унумли фойдаланиш имкониятлари туғилди. Замонавий генетик услублар ёрдамида биологлар бактерияларни оқсил препараратларини ишлаб чиқарувчи ”биологик фабрика”ларга айлантиришни ўрганишди, жумладан рестрикцияловчи эндонуклеазалар турли кимёвий бирикмалар аминокислота антибиотик ва

бошқалар. Ўзига хос хусусиятга эга бўлган генларнинг бактериал ҳужайраларини (тўқималарни) клон қилиш натижасида турли гаройиб метобалитлар олиш биосинтезининг янги усуллари кашф этилди.

Клон қилинган касаллик қўзгатувчи микроорганизм генларидан инсон ва уй жониворларининг касалликларини диагностика қилувчи зондлар сифатида қўлланилади, изолатция қилинган генлардан эса хавфсиз ва фойда берувчи вакциналар тайёрланади.

Ген муҳандислиги услублари ёрдамида аниқ турдаги бактериаларнинг табиий қобилятларини кучайтириш мумкин. Бу табиий қобилятлар баъзи биологик жараёнларни амалга оширишда ёрдам беради. Масалан, атроф муҳитни ифлослантирувчи захарли чиқиндиларни унумли йўқ қилувчи қишлоқ ҳўжалик ўсимликларини ўстирувчи, целлюлозани паст молекуляр углерод брикмалари даражасигача эритувчи, зарар етказувчи хашоратларга қарши курашувчи бактериаларнинг штамлари олинди.

Кўпинча катта ҳажмдаги микроорганизмларни етиштириш зерикарли жараён деб хисобланилади. Бироқ рекомбинант оқсилиларни саноат ҳажмида муваффақиятли амалга ошириш учун кўпгина параметр (ўлчам)ларни назоратга олиш зарур. Бу ўлчамларни синтез қилувчи микроорганизмлар ва олинадиган маҳсулотнинг соғлигига тасир кўрсатади.

Молекуляр диагностика

Замонавий тиббиёт ва қишлоқ¹ ҳўжалигининг муваффақияти ўзига хос хусусиятларига эга бўлган вирус, бактерия, замбуруг, паразит микроорганизм, инсон ва жониворлар организми ўсимлик, сув ёки тупроқда учрайдиган оқсил ва паст молекуляр бирикмаларни излаб топиш билан боғлиқdir. Масалан, агар барча юқумли кассаликларни қўзгатувчи потоген микроорганизмларни вақтида ва аниқ идентификатция қилинса, у ҳолда бу касалликларини олдини олиш ва даволаш анча енгил кечади. Кўпгина диагностик муолажаларни олиб бориш учун аввалом бор потенциал патоген микроорганизмларнинг турини ўстириш ва шундан сўнг унинг физиологик хусусиятлари спектирини таҳлил қилиш зарур. Бундай тестлар анча унумли ва юқори хусусиятга эга бўлишига қарамай улар кўп вақт ва маблағ сарф қилинишини талаб этади. Бу бактериялар паразитик микроорганизмларни идентификатсия қилишга ҳам таалуқли. Паразитик микроорганизмлар томонидан келиб чиқсан юқумли касалликлар диагностикасини таққослаш усулларидан бири:

Бундан ташқари ўсимликларда мавжуд бўлган ёки умуман бўлмаган потоген микроорганизмларни аниқлаш имконияти чегараланганилиги. Наъмуна сифатида шимолий америка ва европада кенг тарқалган ва жинсий алоқа орқали юқадиган ҳламидиоз касаллигини чақирувчи облигат хужайра ичидаги паразитларни келтириш мумкин.

Бунда қалбаки салбий натижаларни олинади, яни микроорганизмларнинг йўқлиги ҳақидаги диагностикада ҳатоликга йўл қўйилади натижада керакли даво қилинмайди. Агар микроорганизмларнинг мавжудлигини аниқлаш учун уни бир турда ўстириш лозим бўлса ухолда барча аниқ бўлган потоген микроорганизмлари идентификатсия қилиш жараёни анча вақтни эгаллайди. Шу сабабли бу чегараларни бартараф этиш учун молекуляр диагностика усуллари ишлаб чиқилган. Бу усулларга асос бўлиб иммунологик ёки ўзига хос хусусиятларга эга бўлган ДНКни топиш усуллари ҳизмат қиласди.

Иммунодиагностика усуллари

Кўпгина иммунологик детекция тизимлари содда бўлишига қарамай, ўта юқори сезгириликга ва ўзига хос хусусиятга эга. Улар дори препаратларини тестдан ўтказишида, турли анкологик касалликларга боҳо беришида ва уни назорат (маниторинг) қилишида ўзига хос бўлган хусусиятга эга метаболитларни аниқлашида, потоген микроорганизмларни идентификатсия қилишида кенг қўлланилади. Бироқ улар ўзининг чегарасига эга. Агар изланаётган (мишен) молекула сифатида оқсил ҳизмат қилса, у ҳолда унинг генларини детерминатцияловчи экспрессия билан таминлаш лозим негаки шу ҳолдагина бу генларда маскировка ёки антителлалар билан боғловчи сайтнинг блокировкаси қузатилмайди.

Касаллик қўзғатувчи инфекцияларнинг диагностикаси анъанага кўра потоген микроорганизмлар тавсифи мажмуасига ёки ажойиб хусусиятга таянади. Клиник микробиологлар айнан ана шу биологик тавсифни минимал мажмуасини қидиришиади, негаки мана шу мажмуа (набор) ёрдамида потоген микроорганизмларни гарантиявий топиб идентификатсия қилиш мумкин. Масалан, баъзи касал қўзғатувчилар ўзларидан биокимёвий бирикмалар

Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 331-356 p

ажратиб чиқарадилар айнан ана шу бирикмаларни биологик наъмуналарда топиш зарур. Күпинч шу каби маркер молекулани юқори хусусиятга эга бўлган биокимёвий анализ ёрдамида аниқлаш мумкин. Бироқ бундай ёндашув потоген микроорганизмларнинг индивидуал детексия тизимини келтириб чиқаради энг самарали ёндашув бу кимёвий табиатидан қатъий назар исталган маркер молекуласини топувчи универсал усулдир. Айнан бундай усул бўлиб антиген –антител мажмуаси (комплекси)ни идентификатсия қилувчи усул хизмат қиласи.

Фермент иммуносорбент анализи

Хозирда антителани изланаётган антиген билан боғлиқлигини аниқловчи бир қатор ёндашувлар мавжуд. Булардан бири диагностикада кўп қўлланиладиган фермент иммуносорбент анализи. Муолажа қуйидаги босқичларни ўз ичига олган.

1. Ўзига хос хусусиятга эга бўлган молекула ёки микроорганизм наъмунасини қаттиқ асосга ,масалан одатда 96 та тешикчаси болган микротитровал идишча маҳкамлашади. Маҳкамланган наъмунага ўзига хос хусусиятли маркерли молекула(1-антитела)қўшилади. кийин 1-антутелага боғлиқ бўлмаган молекулалар тешикчадан ювиб юборилади.

2. 1- антитела билан боғлиқ бўлган ўзига хос хусусиятли 2-антителла қошилади. бироқ бу ҳолда маркер молекула билан ўзаро таъсир кўрсатмайдиган бўлиши шарт.(9.1В расм).бу антителага фермент (масалан ишқорли фасфатаза ,периоксидаза ёки уреаза)бириктирилган бўлиб у бўялмаган субстратни бўялган маҳсулотга айлантириш учун катализатор вазифасини бажаради. Иккинчи антителла –ферментни боғланмаган конюгата молекуласини ёқ қилиш мақсадида тешикча ювилади.

3. Бўялмаган субстрат қўшилади.

4. Бўялган маҳсулотга сифатли ёки сон жиҳатидан тавсиф берилади.

Агар 1-антителла изланаётган наъмуна билан боғланмаса у ҳолда уни биринчи ювишда ёқ ажратиб олинади, .бу ҳолда 2- антитела –фермент конюганти ҳеч нарса билан боғлана олмайди. шу сабабли уни 2-ювишда ажратиб олишади. Ва намуна бўялмаганича қолади. Агар изланилаётган молекула боғланиш содир бўлса , у ҳолда 2- антитело 1- антителога бирикади ва конъюгирили фермент янги рўйхатга олинадиган маҳсулатни катализ қиласи.

ЕЛИСА ни асосий мақсади 1- антителони мүлжал билан ўзига ҳос хусусият ёрдамида боғлашдир. Агар мүлжал ўзида оқсил кесб қылса, у ҳолда уни тозаланган препаратини одатда антителла олиш учун фойдаланади. Бу антителалар ёрдамида эса берилган мүлжални ажратиб олишади. Иммунитетланган жонивир одатда уй қуёни нинг қонидаги сивороткада ҳосил бўладиган антителалар мүлжал-молекуласидаги турли антигент детерминант (епитопа) лар билан боғланади бундай антителаларнинг аралашмасини поликлонал препарат деб атashади. Баъзи диагностис усулларида поликлонал антителаларни қўллаш 2 та камчиликка эга; 1-поликлонал препаратда мавжуд бўлган алоҳида антителалар 1 партиядан 2 партияга ўтиши мумкин. 2-агар 2та бир ҳил мүлжални ажратиш яни потоген ва нопотогенажратиш керак бўлса у ҳолда поликлонал потогенлардан фойдаланиш мумкин эмас., негаки уларнинг шаклари фақатгина ёлғиз детерминант билан фарқ қиласди бироқ, ҳозирда бу муаммоларни ечими топилган жумладан ҳозирги пайтда бир антиген детерминантида ишлаб чиқилган монослонал антитела препаратларини олиши ёлга қойилган.

Моноклонал антителалар

Эволюция (ривожланиш) жараёнида сут эмизувчиларда организмни захарли моддалар ва юқумли агентлардан ҳимоя қилувчи мураккаб тўқима тизими шаклланган. Ҳимоя таъсирининг ўзига ҳос хусусиятга эга бўлган оқсил(антителалар) тизими томонида ишлаб чиқариладиган индуктсияланган лимфа тўқималаридир. Улар иммун тизимидағи бошқа оқсиллар ёрдамида ёт (бегона) моддалар билан бирикиб заҳарли моддалрнинг таъсирини йўқотади. Бунга комплементтизими ҳам киради. Иммунологик мақсадга жавобан ҳар бир антителла чиқарувчи тўқима синтездан ўтиб, бир турдаги антитела чиқаради. Бу антителалар юқори хусусиятга эга бўлиб антиген молекулаларини алоҳида қисмларини танийди. (епитон, антиген детерминант қисмларини). Антигенни молекуласида одатда бир неча ҳар ҳил эпитопантителлалар мавжуд бўлганлиги сабабли уларга қарши иммун тизими томонидан алоҳида тўқималар ишлаб чиқилади. Бундай антителаларнинг ҳар бири берилган антигент билан ўзаро киришганлиги сабабли поликлонал деб аталади. Ҳозирги асрнинг бошларида ҳали поликлонал антителалар ҳақидаги маълумотлар етарли даражада бўлмаса ҳам уларнинг ўзига ҳос хусусиятлари ёрдамида инфектсиялар билан курашишган. Кейинроқ эса антителалрдан клиник наъмуналаридағи заҳарли брикмаларни аниқлаш учун диагностис қурол сифатида фойдаланишган. Афсуски поликлонал антитела препаратларининг самарадорлиги бир партиядан иккинчисига ўтиши

мумкин.негаки 1-шароитда иммунизатсия пайтида антитела ишлаб чиқарувчи тўқималар брикган антителаларнинг детерминантлари билан тўйинади.(стимулируется),2- шароитда эса иммун тизими бошқа эпитопнинг ҳудди шу антигенига фаол жавоб беради Бу турли препараторларнинг антигенларини кучсизлантириши қобилятига таъсир корсатиши мумкин.негаки айрим эпитоплар турли қобилятга эга.бундан келиб чиқган ҳолда берилган партиядаги поликлонал антителалар асосий эпитопларга қарши йўналтирилган кам миқдордаги молекулалрга эга бўлади ,натижада олдингисига қараганда кам таъсир корсатади .Шундан хуласа чиқарамизки диагностис қурол ёки терапия қолланмаси компонентлари сифатида ҳужайраларнинг шундай тизимини яратиш кераки убир шароитда осиб озидан бир турдаги антитела ишлаб чиқарсин .Бу бир турдаги антитела ўзига ҳос хусусиятга эга бўлган антиген-мўлжалга ўхаш –моноклонал антитела бўлсин. Шу каби ҳужайра тизими ўхаш антитела молекулаларининг туганмас манбайи бўлиши мумкин эди. Афсуски антителаларни синтез қилувчи Блимфоситлари ўсимликда ишлаб чиқилмайди. Берилган муаммонинг ечими гибрид тўқималарини яратишдадир. Генетик асосни Б-тўқимадан ололса у антитела ишлаб чиқариши мумкун бўларди. Баъзи пайтда Б-лимфоситлар қайта шаклланиб саратон тўқималарига айланади ва кўпгина хусусиятларини сақлаб қолган ҳолда ўсимликда ўсиш қобилятига эга бўлиши мумкунлиги маълум.

¹

Назорат саволлари:

1. Инсон ва уй жониворларининг касалликларини диагностика қилувчи зондлар сифатида нималардан фойдаланилади?
2. Молекуляр диагностика усули қандай амалга оширилади?
3. Диагностик муолажаларни олиб бориш учун қандай муолижалар амалга оширилади?
4. Иммунодиагностика усуллари хақида маълумот беринг
5. Касаллик қозғатувчи инфекцияларнинг диагностикаси қандай амалга оширилади?
6. Фермент иммunoсорбент анализи хақида маълумот беринг?
7. Ҳозирда антителани изланаётган антиген билан боғлиқлигини аниқловчи қандай ёндашувлар мавжуд?

8. . Фермент иммunoсорбент анализи қандай муолажаларни ўз ичига олади?

9. Моноклонал антителалар қандай мақсадларда фойдаланилади?

10. Поликлонал антитела препаратлар қандай мақсадларда фойдаланилади?

Фойдаланиладиган адабиётлар :

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology/ Washington 2010. 1020 p
2. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
3. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
4. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
5. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.

4-мавзу: ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш

Режа:

- 4.1. ДНК кимёвий синтезлаш
- 4.2. ДНКни секвенирлаш усуллари.
- 4.3. Генларни синтезлаш
- 4.4. Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш
- 4.5. Фосфорамидитли усул
- 4.6. ДНК ни кимёвий синтезлаш

Таянч иборалар: гибридизация, рекомбинант ДНК, ген, реципиент, биобаллистика, ген, геном.

Фаннинг ҳар қандай соҳасида технологик ўсиш унинг келгусидаги ривожланишини таъминлайди. Янги технологияларнинг пайдо бўлиши билан янги тажрибалар ўтказиш имконияти пайдо бўлади ва эскиларини ўтказиш осонлашади. Молекуляр биотехнологиянинг фан сифатидаги ривожланиши бир қатор технологик ишланмаларга боғлиқ бўлди: ҳозирги кунда уларнинг кўпидан йирик тадқиқотчилик марказларида ва унча катта бўлмаган илмий жамоаларда фойдаланилади. Эндиликда ДНК битта молекуласини кимёвий синтезлаш, бошқасининг нуклеотид кетма кетлигини аниқлаш, учинчисини полимераз занжир реакцияси ёрдамида амплификациялаш унчалик катта меҳнатни талаб қилмайди. Буларнинг барчасига ДНК нинг ўзи ва уни репликациялаш механизмларини асосий тадқиқ қилиш жараённида олинган маълумотлар туфайли имкон туғилди. Ушбу экспериментал ёндашувлар молекуляр клонлаш - ДНК дан керакли фрагментларни ажратиб олиш, уларни тавсифлаш ва улар билан турли манипуляциялар ўтказиш имконини берувчи муолажаларнинг ажралмас қисми бўлиб қолди.¹

ДНК ни кимёвий синтезлаш

Бир буйракли ДНК ферментларини кимёвий синтезлашнинг тез ва унча қиммат бўлмаган усуллари ишлаб чиқилгандан сўнг молекуляр клонлаш ва ДНК ни тавсифлаш методологияси бир мунча ўзгарди. Кимёвий синтезланган олигонуклеотидлардан бир бош генлар ёки уларнинг фрагментларини тузиш, ДНК маҳсус фрагментларини амплификациялаш, ажратиб қўйилган ДНКларни йўналтириб мутация қилиш, шунингдек

гибридлашда зонд сифатида ва клонлашни осонлаштирувчи линкерлар сифатида фойдаланиш имкони туғилди.

ДНКни (ДНК синтезаторлар) автоматик кимёвий синтезлаш учун ускуналар пайдо бўлгандан сўнг <50 звено узунликдаги бир занжирли олигонуклеотидларни олиш бир оз мураккаб ишга айланди. Ҳар қандай ДНК синтезаторнинг асосий компоненти клапан ва насослар тизими ҳисобланади. Улар ёрдамида реакцияга киришувчи қоришмага ўрнатилган дастур бўйича нуклеотидлар ва реагентлар юборилади ва улар ўсаётган занжирга зарур мономер бирликларнинг бирикиши имконини яратади. Биологик синтездан фарқли ўлароқ ДНК ни кимёвий синтезлаш жараёнида ҳар бир янги нуклеотидни занжирнинг 5' гидроксилли охирига бириктириш мумкин. Барча реакциялар кетма кет битта реакцион колонкада амалга оширилади, уларнинг ҳар бирининг давомийлиги ва ювиш вақти эса компьютер ёрдамида назорат қилинади.

Фосфорамидитли усул

Хозирга вақтда бу ДНКни кимёвий синтезлашда энг кенг тарқалган усулдир. Модификацияланган дезоксирибонуклеозидлар унда бирламчи қурилиш блоклари ҳисобланади. Модификациялаш бензол гурухидаги дезоксиаденозин ва дезоксицитидинни амин гурухларига бириктириш, амин гурухига эса изобутирал дезоксигуанозинни бириктиришдан иборатdir. Амин гурухи бўлмаган тимидин модификацияланмайди. Бундай модификация занжир ўсишида нуклеозидларни кераксиз таъсирлардан ҳимоя қилиш учун зарур.

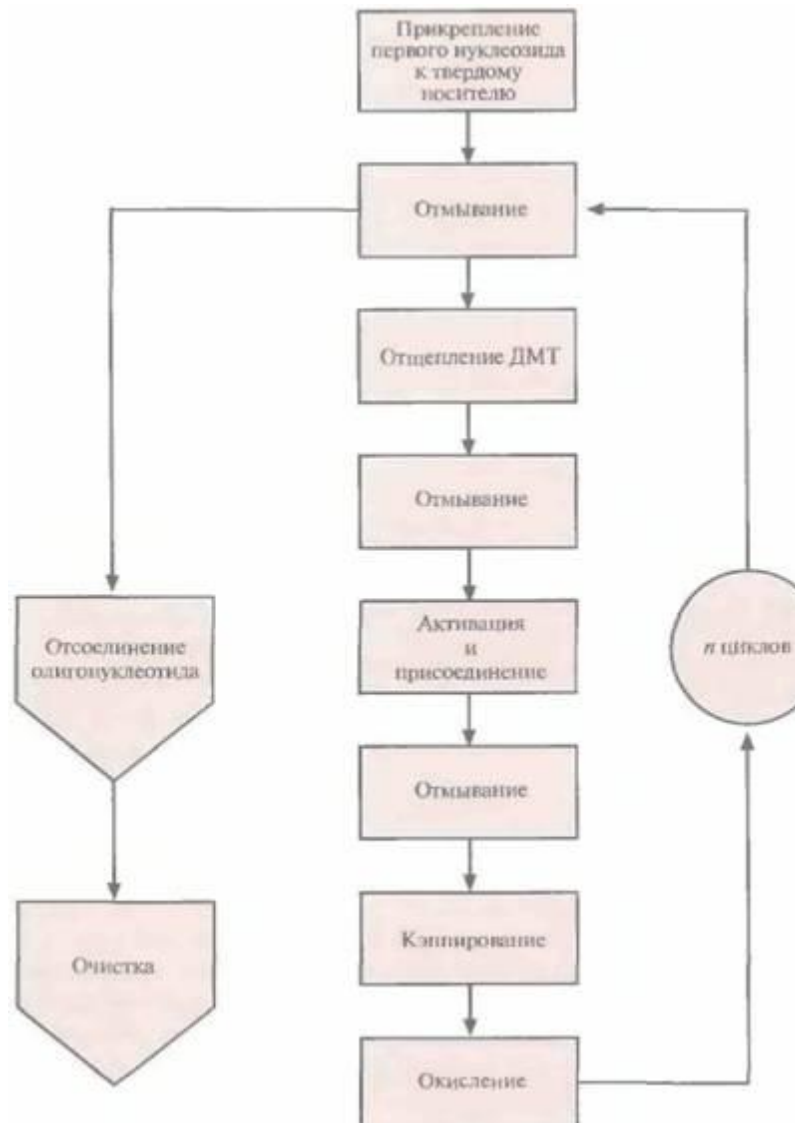
ДНК кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетмасини аниқлаш ва амплификациялаш

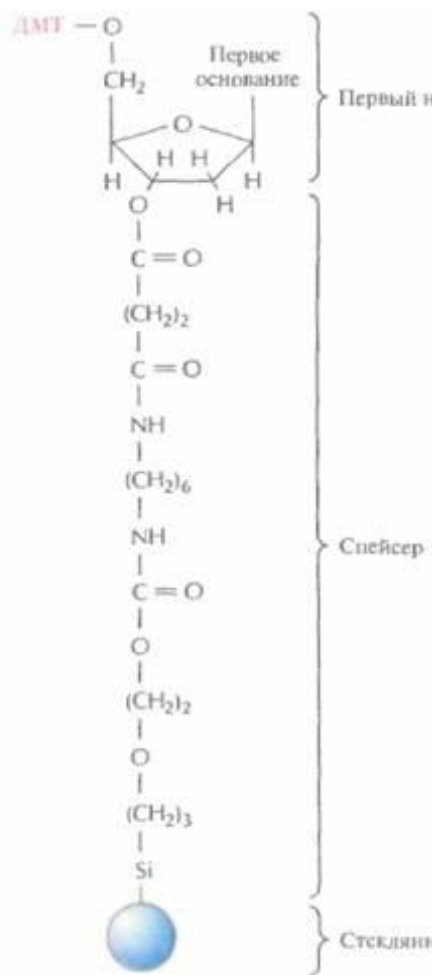
Синтез қаттиқ фазада(ДНКнинг ўсувчи занжири қаттиқ ташувчида қотади) амалга оширилади, бу эса барча реакцияларни битта сифимда амалга ошириш, ҳар бир босқичдан сўнг кераксиз реагентларни ювиб ташлаш ва янгиларини реакциянинг тўлиқ бажарилишини таъминловчи миқдорда қўшиш имконини беради.

Кўп босқичли синтезлаш босқичлари 5.1 расмда келтирилган. Биринчи нуклеозид (азотли асос + шакар) қаттиқ инерт ташувчига қотирилади, одатда улар бир хил ўлчамдаги тешикчалари бўлган шиша шарчалардир.

Синтезланаётган занжирнинг 3'- учи нуклеотиди бўладиган биринчи нуклеозиднинг 3'- гидроксилли гурухи ташувчи билан ковалент боғланган спейсерли молекулага бириктирилади. Биринчи нуклеотиднинг 5' гидроксилли гурухини иккинчи нуклеотиднинг реакцияга киришувчи қоришимасига қўшишдан аввал нотўғри ўзаро таъсирини олдини олиш учун уни диметокситритили (ДМТ) гурух ёрдамида ҳимоя қилинади (5.2 расм.) Бундай гурух ўсуви занжирга бириктирилаётган ҳар бир нуклеотид таркибида мавжуд, бундан ташқари у 3' фосфитли гурухга бириктирилган дизопропиламинли гурухни ташийди, у эса ўз навбатида металли қолдиқ билан ҳимояланган. (5.3 расм).

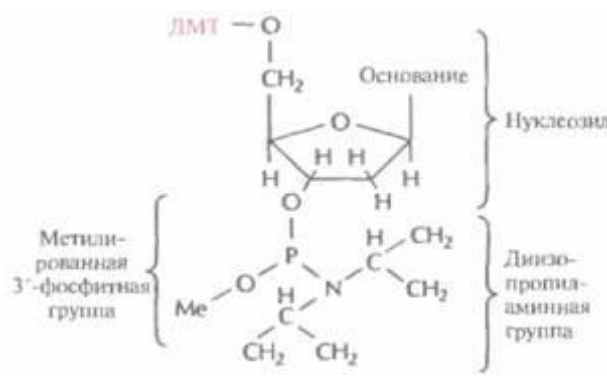
5.1
расм. Олигонуклеотидни кимёвмй синтезлаш. n цикларидан сўнг $n + 1$ нуклеотиддан ДНКнинг бир занжирли фрагменти ҳосил бўлади.





5.2 расм. ДНК занжирини кимёвий синтезлаш бошланадиган комплекс. Биринчи нуклеозид дезоксирибозасининг 5' гидроксилли гурухига диметокситритил (ДМТ) гурухи бириктирилган, 3'-гидроксилли гурухга эса спейсерли молекула бириктирилган. Охиргиси ўз навбатида қаттиқ ташувчи (тешикчали шиша шарча) билан боғланган.

Бундай молекуляр конфигурация фосфирамидит дейилади.



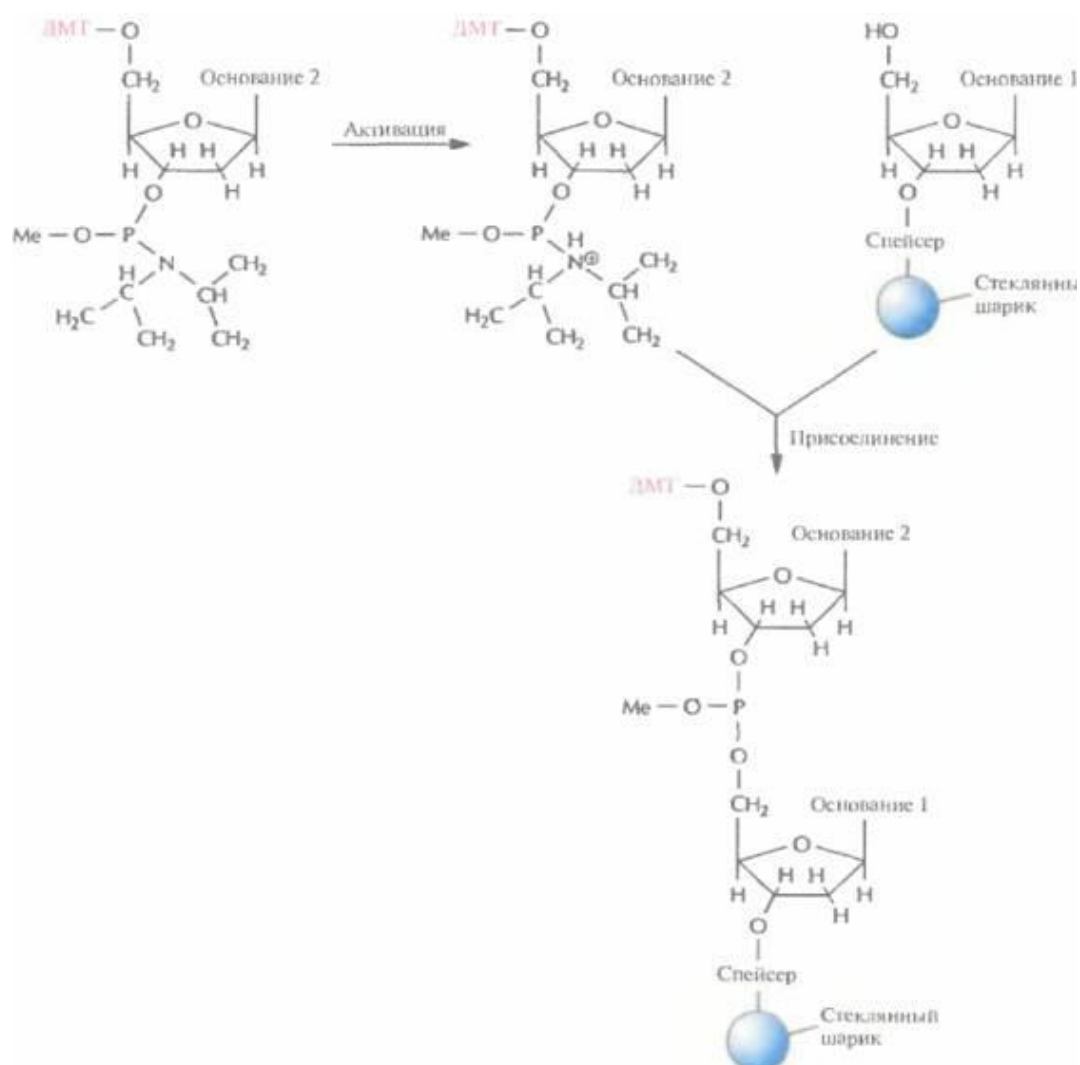
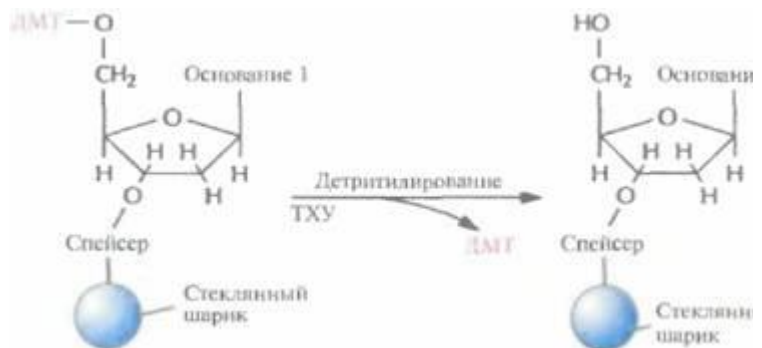
S.3. расм. Фосфорамидитнинг тузилмавий формуласи. Барча тўрт асос- А, Т, Г и С нинг келтириб чиқарувчилари ДНКни кимёвий синтезлаш учун ишлатилади. ДМТ — диметокситритил, Me — метал гурухи.

Биринчи нуклеозид шиша шарчага бириккандан сўнг цикл бошланади. Шундан сўнг колонка сув ва бошқа нуклеофилли моддаларни чиқариб ташлаш мақсадида бирор сувсиз реагент (масалан, ацетонитрил) билан яхшилаб ювилади ва у орқали ацетонитрилни чиқариш учун пуфланади. Кейин реакцияга киришиш хусусиятига эга бўлган 5'-гидроксилли гуруҳни бириккан нуклеотиддан бўшатиб олиш учун учхлорсирка (ТХУ УХС) кислотаси ёрдамида 5'-ДМТ (детритиллаш) ажратиб олинади (5.4 расм). Колонка ТХУ УХУни йўқотиш учун яна ацетонитрил билан ювилади, ҳамда ацетонитрилни бартараф этиш учун аргон билан пуфланади. Жараён шундай дастурланганки, иккинчи босқичда колонкага бир вақтнинг ўзида кейинги нуклеозид (фосфорамидит кўринишида) ва тетразол (фаоллаштириш ва бириктириш) юборилади. Тетразол фосфорамидитни фаоллаштиради, шунинг учун 3'- фосфитли гуруҳ биринчи нуклеозиднинг 5'-гидроксилли гурухи билан ковалент боғланади. (5.5 расм). Киришмаган фосфорамидит ва тетразол аргон пуфлаш йўли билан чиқариб ташланади.

Биринчи босқич тугагач, ташувчига бириктирилган нуклеозидларнинг ҳайиаси ҳай фосфорамидит билан боғланган бўлмаслиги сабабли уларнинг иккинчи босқичда қўшилган нуклеозид билан ўзаро таъсирини бартараф этиш зарур. Бунинг учун таъсир этмаган 5' - гидроксилли гуруҳ сиркали ангидрид ва диметиламинопиридин ёрдамида ацетилланади (кэпирование) (5.6 расм). Агар бу иш амалга оширилмаса, бир неча босқичдан сўнг синтезланадиган олигонуклеотидлар узунлиги ва нуклеотид кетма кетлиги бўйича фарқланади.

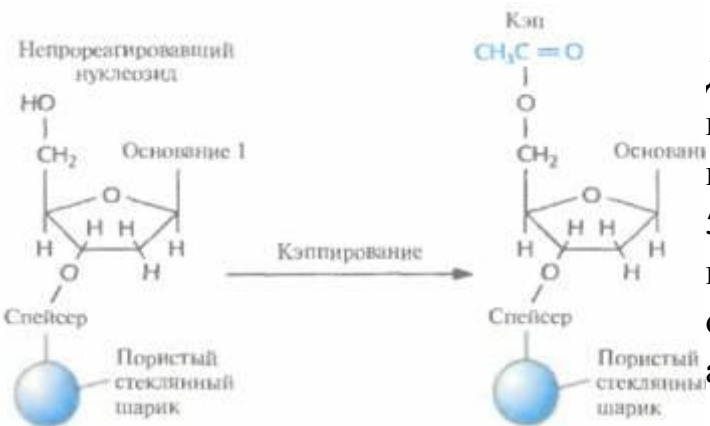
5.4 расм.

Детритиллаш —5'-диметокситритилли (ДМТ) гурухни учхлорсирка (ТХУ УХС) кислотаси ёрдамида ажратиб олиш



5.5 расм. Фаоллаштириш ва бириктириш, Фаоллашган

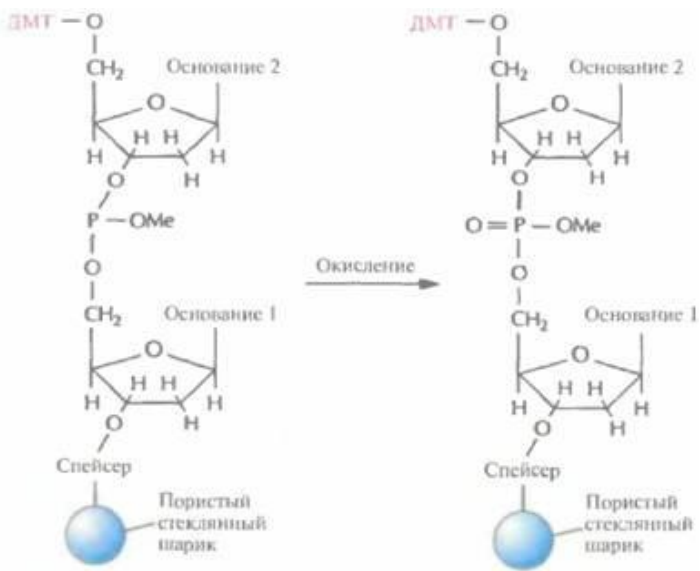
фосфорамидитнинг 3'-фосфитли гурухи шиша шарчага бириктирилган детритилланган нуклеозиднинг 5' гидроксилли гурухи билан ковалент боҳлиқлик ҳосил қиласи, ДМТ — диметокситритилли гурух, Me - метилли гурух.



5.6 расм. Кэпирлаш.
Детритилланган
 нуклеозидларнинг биринчи циклда таъсирга киришмаган 5'- гидроксилли гурухини кейинги циклда иштироқини олдини олиш учун ацетилланади

Шунинг учун фосфиттриэфири йод аралашмаси ёрдамида барқарор бешвалентли фосфаттриэфир ҳосил бўлгунга қадар оксидланади (5.7 расм). Сўнг колонка ювилади ва бутун цикл такрорланади (детритиллаш, фаоллаштириш ва бириктириш, кэпирлаш, оксидлаш; 5.1 расм). Тасвиirlанган барча операциялар ўсаётган занжирга дастур асосида охирги нуклеозид бирикмагунга қадар бажарилади. Синтезланган олигонуклеотидлар шиша шарчалар билан боғланган; хар бир фосфаттриэфир метилли гурухни ташийди; хар бир гуанин, цитозин ва аденин таркибида ҳимояланган амингурухи бор, сўнгги нуклеотиднинг 5'-учида ДМТ гурух жойлашган.

Метилли гурухлар бевосита реакция колонкасида кимёвий қайта ишлаш ўюли билан чиқариб юборилади. Сўнг олигонуклеотидларни 3'- гидроксилли учи билан бирга спейсер молекуласидан ажратилади ва уларни колонкадан элюирланади; кейин бирин кетинベンзоилли, изобутирилли ва ДМТ гурухлар чиқариб ташланади. Занжирнинг 5'- учи ферментатив (полинуклеотидкиназа T4+ATP) ёки кимёвий усул билан фосфорилланади.



5.7 расм. Оксидлаш.
Фосфиттриэфир
бешвалентли
фосфаттриэфир
даражасигача оксидланади,

Бу эса фосфодиэфир боғлиқлигининг барқарорлигига олиб келади ва уни кислота ҳамда ишқорлар таъсирига чидамлироқ қилади. ДМТ - диметокситритилли гурх, Me — метиллли гурх.

Ушбу реакцияни олигонуклеотид ҳали ташувчиси билан боғлиқ бўлганда, лекин детритиллашдан сўнг ҳам ўтказиш мумкин.

Маҳсулотнинг чиқиши юқори бўлиши учун нуклеотидларнинг ҳар босқичда бирикиш самарадорлиги 98%дан паст бўлмаслиги зарур, самарадорлик спектрометрик усувлар билан, чиқариб ташланаётган тритилли гурухлар сонини аниқлаб назорат қилинади. Агар, масалан 20 аъзоли олигонуклеотидни синтезлаш вактида ҳар бир цикл самарадорлиги 99%га teng бўлса, 82% (яъни $0,99^{20} \cdot 100$) олигонуклеотидлар айнан шундай узунлика эга бўлади. Агар 60 аъзоли олигонуклеотид синтезланаётган бўлса, шундай самарадорликда олигонуклеотидларнинг факат 55% 60 тадан нуклеотид сақлайди. Агар циклнинг ўртacha самарадорлиги 98% дан ошмаса, келтирилган узунликдаги олигонуклеотидларнинг улуши анча паст бўлади (5.1 жадвал). Тижорат ДНК синтезловчиларини тайёрлаб берувчи фирмалар одатда бирикиш самарадорлигининг ўртacha 98% лигини кафолатлайди. Лекин бунинг учун жуда юқори даражадаги тозаликка эга бўлган реагентлар ва химикатлардан фойдаланиш керак, буни эса ҳар доим ҳам иложи бўлмайди. Реал бирикиш самарадорлиги одатда 95% бўлади, лекин баъзида 99% самарадорликка ҳам эришиш мумкин. Белгиланган узунликдаги олигонуклеотидларни олиш учун кимёвий синтезлашнинг кўпгина бирламчи маҳсулотларини юқори самарадорликка эга бўлган суюқ хроматография билан юқори босим остида йўналтирилган фаза билан, ёки полиакриламидли

гелда электрофарез билан тозалаш зарур. “омадсиз” кетма кетликлар олинмокчи бўлган олигонуклеотиддан калтароқ бўлганлиги сабабли буни амалга ошириш унчалик қийин эмас.¹

5.1. жадвал. Цикл ўртача самарадорлигининг турли хил белгиларида берилган узунликдаги (л) олигонуклеотидларниң ўрта чиқиши

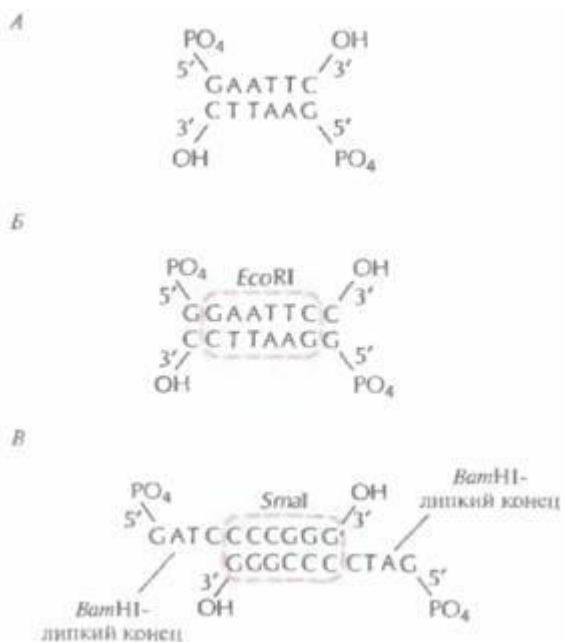
Самарадорл ик, %	Ўрта чиқиши, %				
	n = 20	n = 40	n = 60	n = 80	n = 100
90	12	1,5	0,18	0,02	0,003
95	36	13	4,6	1,7	0,6
98	67	45	30	20	13
99	82	67	55	45	37
99,5	90	82	74	67	61

Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш

Кимёвий усууллар билан синтезланган олигонуклеотидлар молекуляр биотехнологияда кенг қўлланади. Улар ДНК гибридлашда зонд сифатида, клонлаш тажрибаларида ДНК турли молекулаларини бирлаштирувчи линкерлар, ДНКни секвенирлашда праймер сифатида, ёки клонлаштирилган ўлжа генларнинг маҳсус мутагенезини амалга оширишда фойдаланилади.

1. Маҳсус олигонуклеотидли зондларниң (узунлиги 20 – 40 звено) нуклеотидкетма кетлигини мувофиқ оқсилларниң аминокислотали кетма кетлиги ҳақидаги маълумотлардан топилади.
2. Линкерларни олиш учун олигомерлар синтезланади, улар ўзаро қовушадиган (гибридланадиган) палиндром бир занжирли нуклеотид кетма кетлиkdir. Линкерлар рестрицировчи эндонуклеазалар учун танийдиган сайтларга эга, бу эса улар ёрдамида ДНК фрагментларини клонлаштириш имконини беради (5.8, А ва Б расм).

Узунлиги 6 – 12 жуфт нуклеотидларнинг қисқа дуплекси ўлжа ДНК билан ўтмас учлари бўйлаб юради (одатда ДНКга қараб). Янги молекула керакли рестрицирловчи эндонуклеаза билан кесилади ва учи бўртиб турган занчирли (учи ёпишқоқ) фрагментлар олинади, уларнинг ёрдамида ўлжа ДНК мувофиқ векторга тизилади. Тизилишни амалга оширишдан аввал ёпишқоқ учли ДНКни ортиқча линкерли молекулалардан ажратиш учун фракцияланади. Вектор ҳам рестриктаза билан қайта ишланади, уни ёпишқоқ учли ДНК фрагментлари билан ёқилади ва ДНК лигаза T4 фага ёрдамида тикилади. Ўлжа ДНК таркибида линкерли кетма кетликларда мавжуд бўлган рестрикция сайтлари бўлмаслиги керак, акс ҳолда у ҳам фермент билан эрийди.



5.8 Расм. Анъанавий линкерлар ва адаптер. А. 6 жуфт нуклеотидлардан ташкил топган EcoRI-линкер. Б. 8 жуфт нуклеотидлардан иборат EcoRI. В. Ёпишқоқ учли BamHI- ва SmaI учун танийдиган сайтли BamHI- SmaI адаптер.

3. Линкерли кетма кетликлар “адаптер”ларнинг вариантларидан бири иккита ва ундан ортиқ рестрицирловчи эндонуклеаза учун сайтларни сақлайди (5,8, В расм). Бу ҳолда вектор *SmaI*- сайтларга эга бўлиши мумкин эмас, на вектор, на ДНК *BamHI*- сайтларни ташиши керак эмас.

4, 17 24 звенодан иборат бир занжирли олигонуклеотидлар ДНКни сенквенирлашда праймерлар сифатида ва ПЦР ўтказишида ишлатилади.

5. Бир занжирли олигонуклеотидлар *in vitro* маҳсус сайт мутагенези учун праймер сифатида ишлатилади.

6. Қайсиdir аниқ оқсилни кодловчи нуклеотид кетма кетликни кимёвий синтез қилиш зарурати мувоғиқ генни клонлаш қийинлашганда пайдо бўлиши мумкин. Бунда геннинг нуклеотид кетма кетлигини оқсилнинг аминокислотали кетма кетлиги ҳақидаги маълумотлардан топилади. Ушбу ген ташкил топган кодонлар эга организм томонидан яхши ўқилмагандан ва трансляция даражаси жуда паст бўлганда кимёвий синтезга мурожаат қилинади. Бу ҳолда генни кодонларнинг шундай тўплами билан синтезланадики (кодонларни оптималлаштириш), бунда кодланаётган оқсилларнинг аминокислотали кетма кетлиги ўз ҳолида қолади, кодонлар эса эга организм томонидан самаралироқ ўқилади.

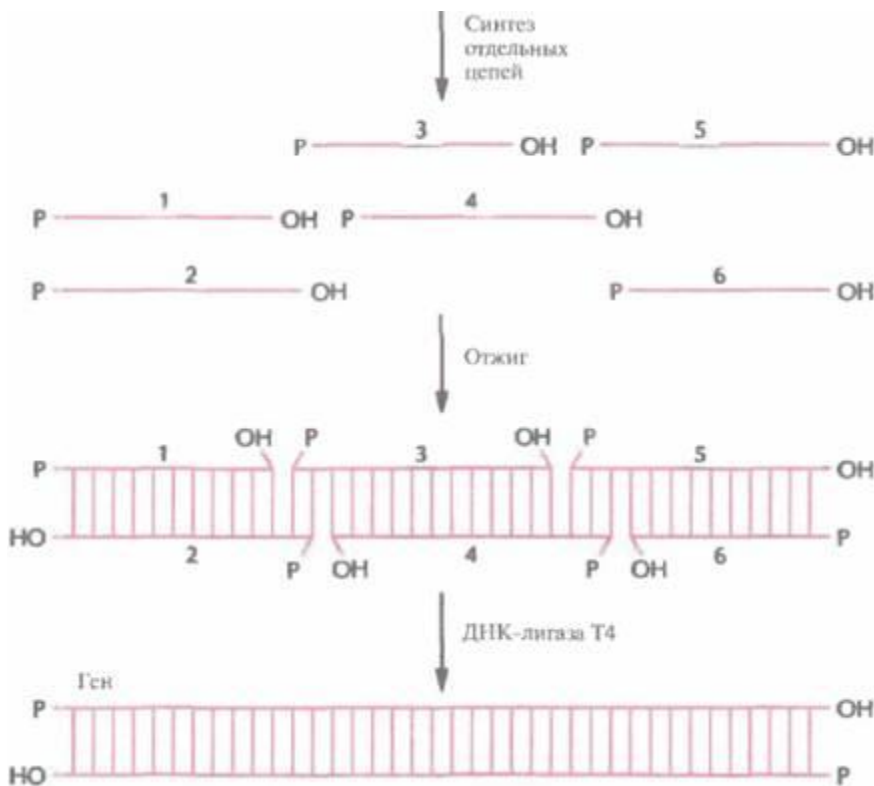
Генларни синтезлаши

Агар кимёвий синтезланган икки занжирли ДНКдан ген ёки унинг фрагменти сифатида фойдаланиш назарда тутилаётган бўлса, занжирларнинг ҳар бири алоҳида синтезланиши зарур. Калта генларни (60-80 п.н) олиш техник жиҳатдан мураккаб эмас: бунинг учун комплементар занжирлар синтезланади, сўнг улар ёндирилади. Йирик генлар учраган ҳолда маҳсус стратегия қўлланади, чунки кимёвий синтезнинг ҳар бир цикли самарадорлиги асло 100% бўлмайди. Масалан, агар ген 999 жуфт нуклеотидлардан иборат бўлса ва ҳар бир циклнинг самарадорлиги 99% бўлса, у ҳолда тўлиқ ўлчамли бир занжирли ДНК улуши жараён тугагач 0,004%дан ошмайди. Бу муаммони ҳал этиш учун синтетик (икки занжирли) генлар модуллардан - (бир занжирли) узунлиги 20 дан 100 нуклеотидгacha бўлган фрагментлардан йиғилади.

Синтетик генларни тузиш усусларидан бири ҳар қайсиси бир бирини ёпадиган учли, узунлиги 20-60 нуклеотид бўлган олигонуклеотидлар йиғиндинсини олишдан иборат.

Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

Занжирларнинг нуклеотид кетма кетлиги шундай бўладики, ёндирилгандан сўнг геннинг учидаги сегментлари ўтмас бўлиши керак. Ҳар бир ички сегмент 3'- ва 5'- бўртиб чиқиб турган учларга эга, улар қўшни сегментларга комплементардир (5.9 расм).



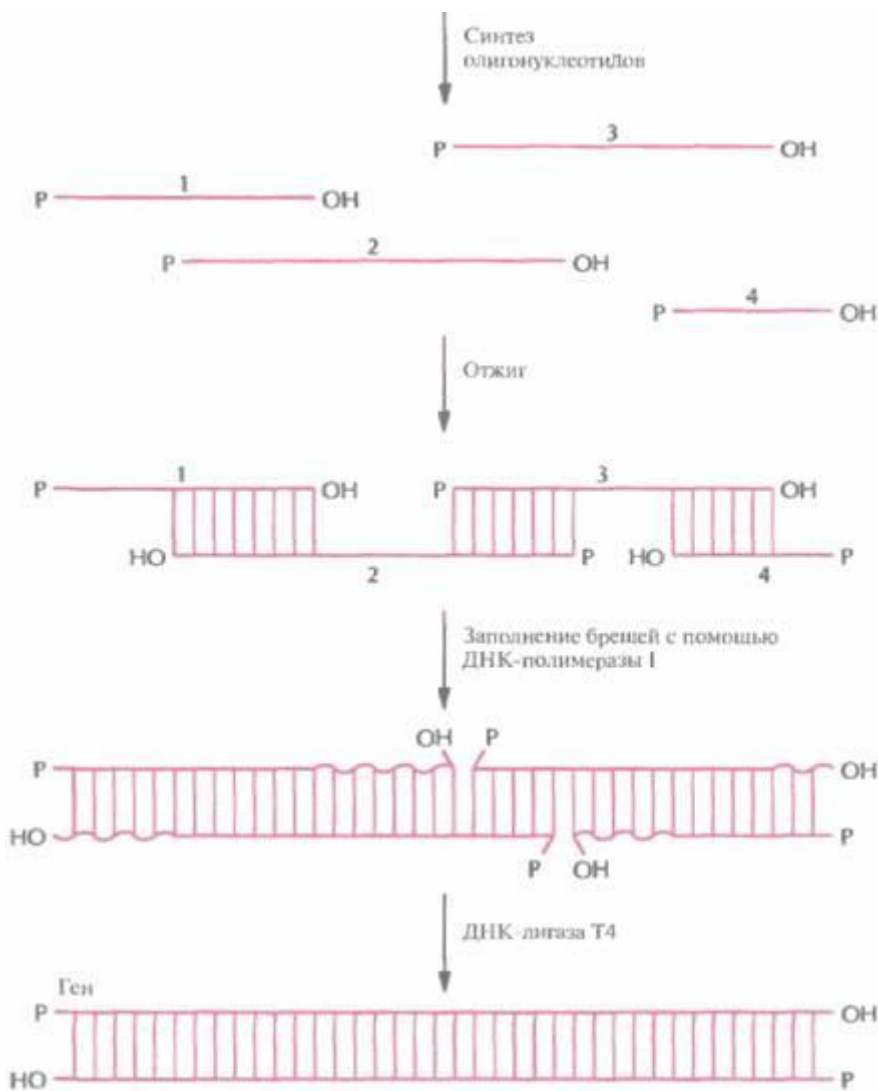
5.9 расм. Калта олигонуклеотидлардан ташкил топган синтетик генларни йиғиши.

Узунлиги 20дан 60 звеногача бўлган алоҳида олигонуклеотидлар ёндирилган вактда улардан икки занжирли молекула ҳосил бўлиши учун ҳар бири худди шундай нуклеотид кетма кетликлар билан синтезланади. Қолган бир занжирли узилишлари T4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади.

Ген йиғиб бўлингач T4 ДНК – лигаза ёрдамида бир занжирли узилишларни тикиб чиқиши қолади. Синтетик генлар шундай тузилган бўлиши мумкинки, оқсил кодловчи кетма кетликтан ташқари уларнинг клонлаштирувчи векторга (рестрицирловчи эндонуклеазлар учун сайтлар) тузилишини таъминловчи учли майдонга, шунингдек агар бу зарур бўлса тўғри инициация ва терминация, транскрипция ва трансляция учун сигнал кетма кетликларга эга.

Тўлиқ ўлчамли генларни бошқа усул билан олиш учун узунлиги 40 дан 100 звеногача бўлган ёпилган олигонуклеотидларнинг махсус тўплами синтезланади. Ёндирилаётганда 3'- и 5'- учли ўзарокомплектар нуклеотидларнинг 6-10 жуфтланиши содир бўлади, уларнинг орасида эса катта тешиклар қолади. Бутун тузилмани стабиллаштириш учун жуфтлашган майдонларнинг узунлиги катта бўлади. Тешиклар ферментатив йўл билан ДНК полимераза I *Escherichia coli* ёрдамида тўлдирилади, у инициациялаш репликациялаш учун 3'- гидроксил гурух ва бир занжирли майдонлардан матрица сифатида фойдаланади. Қолган бир занжирли узилишларни T4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади. (5.10 - расм).

Узунроқ генлар (>1000 п. н.) одатда икки занжирли фрагментлардан йиғилади, уларнинг ҳар бири ўз навбатида 4-6 бир бирини ёпадиган олигонуклеотидлардан (ҳар бири 20 дан 60 п.н гача) иборат. Агар синтез ва ёқилгандан сўнг етарли микдорда фрагментлар ҳосил бўлса, улар бир бирига шунчаки уланади. Акс ҳолда ҳар бир фрагмент клонлаштирилади ва амплификацияланади. Икки занжирли фрагментлар кетма кетлиқда тўлиқ ўлчовли ген ҳосил бўлгунча бир бирига боғланади.



5.10 расм. *in vitro* узун генининг ферментлар иштирокида йиғилиши. Аввал кимёвий усуллар бир алохода олигонуклеотидлар шундай нуклеотид кетма кетликлар билан синтезланады, ёндериши вақтида уларнинг орасида узунлиги 6 -10 жуфт нуклеотидлар бўлган жуфтлашган майдонлар хосил бўлиши керак. Уларнинг орасидаги қолган тешиклар ДНК – полимераза I *E. coli* ёрдамида тўлдирилади, бир занжирли узилишлар эса Т4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади.

Кимёвий синтезланган генининг нуклеотид кетма кетлиги тўғрилигини кафолатлаш учун ҳар бир икки занжирли фрагмент, кейин эса бутун ген секвенирланади.

ДНКни секвенирлаш усуллари

ДНК молекуласи ҳақидаги тўлиқ маълумотни фақатгина унинг нуклеотид кетма кетлигини аниқлагандан сўнг олиш мумкин. Шундай қилиб гени секвенирлаш орқали унинг вазифасини , нуклеотид кетма кетлигини вазифаси аниқланган генлар учун солиштириб аниқлаш мумкин. Нуклеотид

кетма кетлик ҳақидағи маълумотларсиз молекуляр клонлаштириш бўйича тадқиқотлар ўтказиб бўлмайди. ДНК у ёки бу фрагментини секвенирлашни А. Максам ва В. Гилбертлар томонидан ишлаб чиқилган кимёвий усул, ёки Ф.Сангер томонидан таклиф этилган ферментатив усул билан ўтказиш мумкин, аммо ҳозирги вақтда кўпроқ дидезоксинуклеотид усул кенг тарқалган.

Янги усулларни яратиш – бу фаннинг исталган тармоғининг ривожланиши учун туртқидир. Улар илгари маълум бўлмаган маълумотларни олиш имконини беради, бу эса ўз навбатида кузатилаётган воқеа, ҳодисаларнинг моҳиятини чуқурроқ тушунишга олиб келади ва янги кашфиётларни келтириб чиқарувчи тадқиқотларни рағбатлантиради. Молекуляр биотехнологияга келсак, унинг асоси сифатида шундай усуллардан фойдаланилдики, улар ДНК ва ПЦР ни секвенирлаш. ДНКнинг нуклеотид кетма кетлигини ДНК полимераза билан амалга ошириладиган занжирнинг узайишини тўхтатиш йўли орқали ферментатив нусха кўчириш усули билан аниқлаш –тез, жуда содда ва ишончли усул. ДНК фрагментининг нуклеотид кетма кетлиги молекуляр даражада унинг тўлиқ тавсифи бўлишидан ташқари, унинг кодланаётган майдонини тенглаштириш, ПЦР учун потенциал праймер танлаш, гендаги мутация ўзгаришларини аниқлаш имконини беради. 1977 йилда Сангернинг ДНКни секвенирлаш учун дидезокси усули пайдо бўлгунга қадар занжирнинг маҳсус сайт кимёвий парчаланиш усулидан фойдаланилган (A. M, Maxani, W. Gilbert, *Proc. Natl. Acad. Sei. USA* 74: 560-564, 1977). Яна илгари нуклеин кислоталарни секвенирлаш РНКнинг нуклеин кетма кетлигини аниқлаш демак эди. Бунинг учун ДНКнинг керакли фрагменти РНКга РНК – жинс имераза ёрдамида кўчириб ўтказилади (транскрибиравать), кейин эса сўнгисининг нуклеотид кетма кетлиги аниқланади. Жараён жуда мураккаб ва узоқ давом этарди. У қуидагидан иборат эди: радиоактив мўлжалланган РНК турли рибонуклеазалар билан қайта ишланган, кейин ҳосил бўлган маҳсулотни хроматграфик бўлининиши амалга оширилган., такроран ферментлар билан қайта ишланган, иккинчи парчаланишдаги маҳсулотларнинг ишқорий гидролизи амалга оширилган, гидролиз натижасида олинган маҳсулотларнинг хроматографик бўлининиши амалга оширилган, олигонуклеотидларнинг кетма кетлиги уларнинг уч майдонларини бир бирига ёпишишига асосланиб аниқланган ва бошланғич молекула қайта тикланган.

Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

Дидезокси усулнинг пайдо бўлиши билан бу жараёндан деярли фойдаланилмай қўйилди. Ҳозирда РНКнинг ўзини эмас, балки унга худди матрицадаги каби қайта транскриптаза ёрдамида синтезланган ДНК секвениранади ҳамда Максам ва Гилберт усулларидан эмас, балки M13 фага асосида клонлаштириш тизими яратилгандан сўнг пайдо бўлган Сангер усулидан фойдаланилади. ДНКни тўғридан тўғри секвенирлаш инсон турли касалликларининг молекуляр асосларини тадқиқ этиш, ташхис қўйиш ва даволаш усулларини ишлаб чиқишида ҳақиқий инқилоб содир этди. Тадқиқотларнинг жуда кўп соҳаларига, шу жумладан молекуляр биотехнологияга ПЦР усулининг ишлаб чиқилиши катта таъсир кўрсатди (Kary Mullis; U.S. patent 4,683,202). Клонлаштирилган ёки геном ДНКнинг сегментларини амплификация қилиш орқали катта миқдорда ДНК олиш имкони яратилгач, РНК ноёб молекулаларининг ДНК нусхаларини клонлаштириш, геном кутубхоналарининг скрининги, ген мутацияларини аниқлаш, хромосомаларни жисмоний картираш (картирование) ва бошқа муаммолар ҳал бўлди. ПЦРнинг биринчи бор амалиётда қўлланиши серповидхужайрали анемияни ташхислаш тест тизимини яратиш бўлган(Saiki et al., *Science* 230: 1350-1354, 1985). ПЦР шундай ноёб усулки, бошқа барчага яхши маълум бўлган усуллар ичида унинг тенги йўқ. 1986 йилдан бошлаб, унинг ёрдамида 10000 дан ортиқ тадқиқотлар ўтказилди, ва уларнинг турли хил бўлишига қарамасдан, ПЦРдан фойдаланишнинг истиқболлари яна ҳам одамни ром қилмоқда.

Назорат саволлари:

1. ДНКни секвенирлаш усулларига изох беринг
2. Генларни синтезлаш қандай амалга оширилади ?
3. Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш қандай амалга оширилади?
4. Фосфорамидитли усулнинг моҳияти нимада?
5. ДНК ни кимёвий синтезлаш қандай амалга оширилади?

Фойдаланиладиган адабиётлар :

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 1020 p.
2. Deniz Ekinci “Biotechnology” Croatia, 2015

3. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
4. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
5. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
6. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.

5-мавзу: Оқсиллар терапеяси

Режа:

Оқсиллар терапеяси

1. Оқсиллар терапеяси
2. қДНК интерферонларини ажратиб олиш
3. Инсонлар интерферонлари
4. Инсонларнинг ўсиш гормони
5. Ген экспрессиясининг оптимизацияси
6. ДНКаза I
7. Альгинат-лиаза
8. Инсоннинг кўп клонли антителалари

Таянч иборалар:

Терапея, тест, интерферон, фермент, антитела, алгинат, ДНК

Оқсиллар терапеяси

Рекомбинантли ДНК технологияларининг пайдо бўлишидан аввал инсон оқсили асосидаги кўпгина доривор препаратларни факат унча кўп бўлмаган микдорда олиш мумкин бўлган , сабаби уларни ишлаб чиқариш жуда қўймадига тушган ва биологик таъсири механизми баъзида яхши ўрганиб чиқилмаган эди. Янги технология ёрдамида препаратларнинг барча спектрларини самарали тестдан ўтказиш ва клиникада қўллаш учун етарли бўлган микдорда олиш мумкин деб таҳмин қилинган. Вабуумидруёбгачикди .Бугунгакелибинсоннинг 400 дан ортигенлар и (асосан ДНК кўринишида) турли оқсиллари клонлаштирилган бўлиб, амалда улар доривор препарат бўлишлари мумкин.Ушбу генларнинг кўп кисми хўжайин хужайрада экспрессияланди ва хозирда уларнинг маҳсулотлари инсоннинг турли

касалликларини даволашда кўллаш эҳтимолига текширувдан ўтказилмоқда (11.1 жадвал). АКШда хозирда, 30дан ортик шундай биологик препаратлар маъқулланди (10.2 жадвал). Бирок хали уларнинг кенг микъёсда қўлланилиб, сотовуга чикарилишига ҳали кўп йиллар бор; аввалига улар хайвонларда текшириб кўрилади шундан сўнг, клиник синовдан ўтказилади, бироқ, фармацевтик фирмалар ҳозирданоқ уларга қизиқишмоқдалар.

Мутахассисларнинг ҳисоб китобларига кўра инсон оксили асосидаги доривор препаратларнинг дунё бозоридаги ҳажми 150 млрд долларга етган ва доимий равишда ўсиб бормоқда. рекомбинантли оксиллар асосидаги доривор препаратлар нинг дунё бозоридаги ҳажми йилига 12-145% га ўсмоқда. Инсоннинг кўпгина касалликларини даволаш ва профилактика қилишнинг янги методлари XX асрда инсонларнинг фаровон яшашларини ўсишига улкан ҳисса қўшди. Бироқ бу жараён тугади деб айтиб бўлмайди. Эски деб аталмиш касалликлар (масалан, сил касаллиги) профилакти тадбирлар сусайиши биланоқ ёки бўлмаса, янги резистентли штаммлари пайдо бўлганида яна юзага келиши мумкин. Терапевтик воситалар сифатида специфик антителолардан фойдаланиш истиқболи жуда эътиборли; улардан келгусида токсинларни нейтрализация қилишда, бактериялар, вируслар билан курашишда ва ҳатто, ракни даволашда ҳам фойдаланиш мумкин. Антителони ўз-ўзини бошқарадиган ракетага ўхшатиш мумкин у ёки ёт агентни нейтраллайди, ёки специфик нишон-хужайрани емириб юборади. Афсуски, антителодан, унинг имконияти жуда кенг дейилиши қарамасдан бошка касалликлар ва уларнинг патологияларини даволашда фойдаланилмаган. Факат сўнгги пайтдагина рекомбинант ДНК ва кўп клонли антителолар олиш методикаси ривожлангандан сўнг ва молекуляр структураси ва иммуноглобулин функциялари расшифровкалангандан сўнг специфик антителолардан турли касалликларни даволашда кўллашга бўлган қизикиш яна ортди.¹

Фармацевтика

қДНК интерферонларини ажратиб олиш

Инсон оқсилининг гени ёки қДНКсини ажратиб олиш учун турли ёндашувлардан фойдаланиш мумкин. Бир қатор холатларда керакли бўлган оқсил ажратиб олинади ва унинг тегишли майдонидаги аминокислотали кетма-кетлиги аникланади.

Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

Шулардан келиб чикиб унинг кодловчи кетма-кетлигини топадилар, тегишли олигонуклеотидни синтезлайдилар ва ундан геномли ёки библиотекали қДНКдан керакли генёки қДНК ажратиб олиш учун гибридизацион зонд сифатида фойдаланадилар.

Бошка ёндашувни тозаланган оксилга антителалар ишлаб чиқариш ва уларни маълум бир генлар экспрессияси содир бўлаётган библиотекалар скрининги учун ишлатадилар. Кўпинча қандайлир битта тўқимада синтезланадиган инсон оқсили учун шу тўқимадан ажратиб олинган мРНК асосида олинган қДНК-библиотека ДНк-нишон билан тўйинтирилган бўлади. Масалан, ошқозон ости бези Лангеранс оролчалари ҳужайраларида синтезланадиган асосий оқсил инсулин бўлиб, бу ҳужайралардан ажратилган 70 % мРНК ни айнан у кодлайди

Бирок қДНКни тўйинтириш принципларини инсоннинг миқдори жуда кам ёки синтезланиш жойи номаълум булган оқсиллари учун қўллаш мумкин эмас.

Бу ҳолатда бошқа экспериментал ёндашувлар зарур бўлади

Таркибида α -, β - ва γ -интерферонлари (ИФ α , ИФ β , ИФ γ) бўлган инсон интерферонлари –табиий оқсиллар бўлиб, уларнинг ҳар бирини терапевтик мақсадларда қўллаш мумкин.(10.3 жадв.). Уларнинг қДНКси ажратиб олинганда улар таркибида етарлича тегишли мРНК ва оқсиллар йўқлиги сабабли бўлган қийинчиликларни енгишга иакон берувчи янги ёндашувларни ишлаб чиқишига тўғри келди.

10.2 жадвал. Инсон касалликларини даволаш учун қўлланишга озиқ –овқат маҳсулотлари, медикаментлар ва косметика воситаларини назорат қилиш бўйича Департамент(АҚШ) рўхсатини олган баъзи бир рекомбинантли оқсиллар :

Интерферонларнинг қДНК ажратиб чиқариш процедураси қуйидагилаодан иборат:

1. Инсон лейкоцитидан мРНК ажратиб олиши ва уларни ўлчамларига кўра фракцияларга ажратиши; тескари транскрипция ўтказиши ва плазмида pBR322н *Pst*I сайтига киритилди.

2. Олинган маҳсулот билан *Escherichia coli* ни трансформациялашди, ҳосил бўлган 6000 клонни 12 гурухга ажратдилар ҳар

бирига 512 клондан тўғри келди. 3. Клонларнинг ҳар бир гурухи тозаланмаган препарат ИФ-мРНК билан гибридизланди.

4. Таркибида клонланган ДНК ва мРНК бўлган гибридлардан мРНК ажратиб олинди ва у оқсилни хужайрасиз синтезлаш системасида трянсляция қилинди.

5. Трансляция натижасида олинган ҳар бир қоришманинг вирусга қарши интекферонли фаоллиги белгиланди. Интерферонли фаоллик кўрсатган гурухлар таркибида ИФ-МРНК билан гибридлашган кДНК клони мавжуд бўлган.

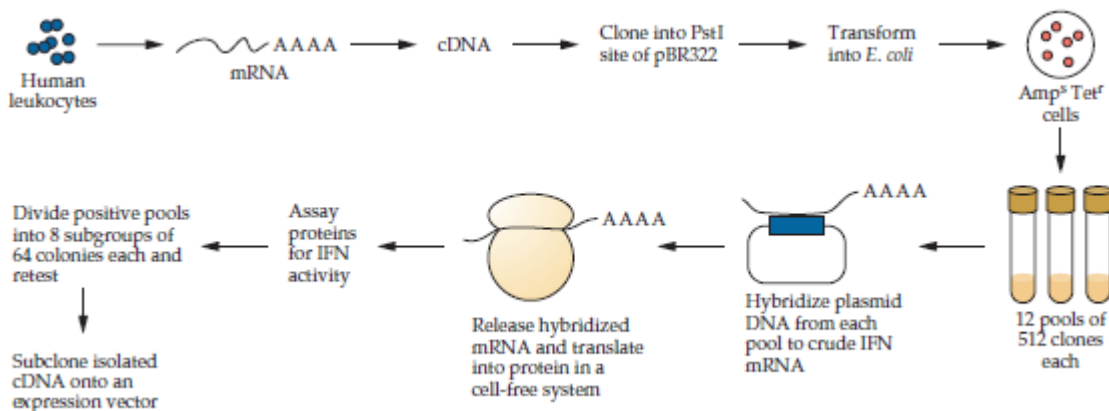
6. Позитив группалар ҳар бирида 64 тадан клон бўлган 8 та ним гурухларга ажратилди ва тестдан ўтказилди. Ним гурухларга ажратишни таркибида инсоннинг тўлиқ ўлчамдаги ИФ-кДНКси бўлган гурух қолмагунга қадар давои эттиридилар. Тегишли кДНКга мос бўлган кўп микдордаги ИФ олиш зарур бўлса экспрессиянинг юкори даражасига етиш имконини берувчи *E. coli*-векторда субклонлаштириш мумкин.

Инсонлар интерферонлари

Интерфероннинг биринчи гени 1980-х йй.бошларида олинган бўлиб, ўшандан бери бир неча турдаги интерферонлар топилган. Юкорида айтиб ўтилганидай, уларнинг биологик ва кимёвий ҳусусиятларига кўра уч гурухга ажратиш мумкин: ИФ α , ИФ β ва ИФ γ . ИФ α ва ИФ β вируслар ёки вирусли РНК препаратлари билан ишлов берилган хужайралар билан синтезланадилар. ИФ γ эса хужайраларни ўсишини стимуллаштирувчи моддаларга жавобан ишлаб чиқарилади. ИФ α минимум 15 та неаллел генларни ўз ичига олган генлар оиласи билан кодланади. ИФ β ва ИФ γ ҳар бири алоҳида бир ген билан кодланадилар. ИФ α подтиплари турли спецификага эга. Масалан, вирус билан ишлов берилган буқа хужайралари линиясидаги ИФ α_1 ва ИФ α_2 ларнинг самарадорлиги текшириб кўрилганда бу интерферонлар ўхшаш вирусга қарши фаоллик кўрсатадилар. Инсоннинг вирус билан ишлов берилган хужайраларида эса ИФ α_2 интерферони ИФ α_1 га қараганда кўпроқ фаоллик кўрсатади. Агар вирусга қарши фаоллик сичқон хужайраларида текшириб кўрилса, унда ИФ α_2 интерферони ИФ α_1 га қараганда 30 марта камроқ фаоллик кўрсатади. Комбинацияланган ҳусусиятга эга ИФ α яратишга ИФ α интерферон турлича эканлигини эътиборга олиб бир неча маротаба уриниб кўрилди.¹

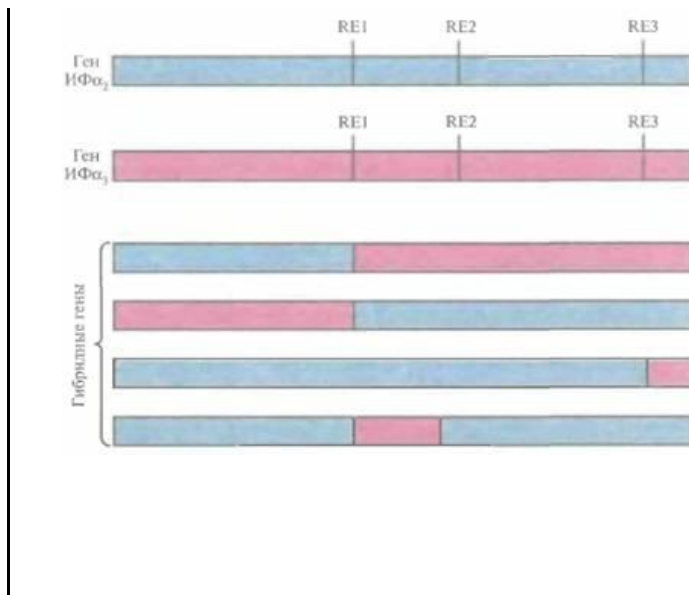
Назарий жиҳатдан турли ИФларнинг кетма-кетликлари қисмларини бирлаштириб бунга эришиш мумкин. Бу ҳар бир бошланғич оқсилга нисбатан бошқача ҳусусиятларга эга бўлган гибрид оқсилни ҳосил бўлишига олиб келади. ИФ₁ ва ИФ₂ларнинг қДНКси солиштирилганда шуни кўрсатдики, улар 60,92 ва 150 позицияларда бир хил рестрикция сайтларини кўрсатадилар. Уларнинг ҳар бирининг қДНКси парчаланиб кетгандан сўнг бу сайтларда ва бундан кейинги легирланиш фрагментларида бир неча гибрид генлар олинди. (Расм 10.1)

FIGURE 10.1 Overview of the protocol used to isolate IFN cDNA.



Бу генлар экспрессировали в *E. coli*, да синтезланган оқсилларни экспрессияладилар, тозаладилар ва уларнинг биологик функцияларини тадқиқот килдилар. Гибрид ИФ ларнинг ҳимоя қилиш ҳусусиятларини сут эмизувчиларнинг ҳужайраларида текшириб кўрилганда шу нарса маълум бўлдики, улардан баязи бирлари бош молекулаларга нисбатан кўпроқ фаоллик кўрсатар эканлар. Ундан ташқари, кўпгина гибрид ИФ лар назорат ҳужайраларда 2'-5'-олигоизоаденилат-синтетазалар индукцияладилар. Бу фермент 2'-5'-боғланган олигонуклеотидлар синтезида иштирок этадилар ва улар ўз навбатида, вирусли м РНК ни парчалаб юборувчи латент ҳужайрали эндорибонуклеазани фаоллаштирадилар. Бошқа гибрид ИФлар инсоннинг турли хил рак ҳужайраларида турли микроорганизмларда бош молекулаларга нисбатан кўпроқ антипролифератив фаоллик курсатади.

Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington



Расм.10.1. ИФ \square_2 , ИФ \square_3 ва тўрт гибрид генларнинг структураси.. Сравнение нуклеотидных последовательностей генов ИФ \square_2 и ИФ \square_3 генларининг нуклеотид кетма-кетликлари солиштирилганда уларда рестицирлайдиган (RE1, RE2, RE3) эндонуклеазалар учун сайлар мавжудлиги аниқланди.

Бу сайлардаги рестрикция ва олинган фрагментларнинг лигирланиши турли ҳилдаги гибрид генлар пайдо бўлишига олиб келади. Расмнинг қуий қисмида уларнинг тўрттаси акс эттирилган.¹

Инсонларнинг ўсиш гормони

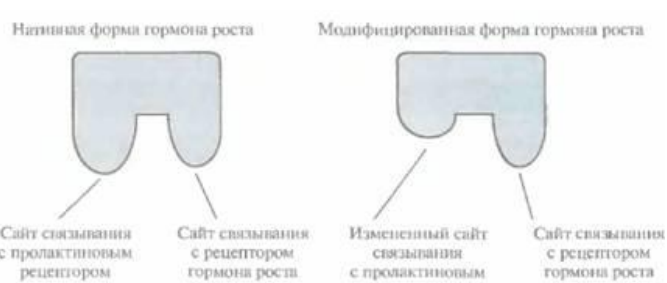
Янги оксилларни стратегию конструирования новых белков путем замены функционал доменлар ёки йўналтирилган мутагенез ёрдамида алмаштириш йўли билан конструкциялаш стратегиясидан оқсилнинг биологик таъсири кучайтириш ёки сусайтириш да фойдаланиш мумкин. Масалан, инсон бўйини ўсиш гормони (ГРЧ) турли ҳилдаги ҳужайралар билан яъни рецепторли ўсиш гормони ва пролактинли ўсиш гормони билан ҳам боғланиши мумкин. Даволаш жараёнида турли ножӯя эфектларни олдини олиш мақсадида ГРЧ ни пролактинли рецептор билан боғланишига йўл қўймаслик керак. Ушбу рецептор билан боғланувчи ўсиш гормони молекулалари майдончasi ўзининг аминокислотали кетма-кетлиги билан пролактинли рецепторлар ўзаро таъсирга киришувчи майдонча билан фақат қисман тўғри келганлиги сабабли у билан боғланувчи гормонни танлаб олинган ҳоллда камайтирилади. Бунинг учун специфик мутагенез сайтидан фойдаланилди. Натижада, ГРЧни пролактинли рецептор билан юқори аффинли боғланиши учун зарур бўлган баъзи бир аминокислоталарнинг ёнбош гурухлари (His-18, His-21 и Glu-174) - Zn²⁺ ионлари учун лигандларда

маълум бир ўзгаришлар рўй берди. Модификацияланган ўсиш гормонлари фақатгина” ўзининг” рецептори билан боғланади. Олинган натижалар шубҳасиз қизиқиш уйғотади, лекин модификацияланган ГРЧ лардан клиникада фойдаланиш мумкинми йўқми бу ҳали ноаниқ.

Ген экспрессиясининг оптимизацияси

Янги оқсил олиш етарли эмас унинг гени экспрессиясини оптималлаштириш муҳимдир. Аввалига тадқиқотчилар экспрессиянинг прокариотик ёки эукариотик системаларида етарли миқдорда аутентик оқсил олиш имконини текшириб кўрадилар. Прокариотик системалар улар билан ишлаш арzonга ташиши ва ишлаб чиқариш унумдорлиги юқори бўлиши сабабли устунликка эгадирлар. Афсуски, барча микроорганизмлар ҳам бир ҳилда гетерологик оқсилларнинг функционал шаклини синтезлай олмайдилар, шу боис тегишли солиштириш баҳоланилишини олиб бориш зарур. Инсоннинг интерлейкин-3 гени экспрессияситурли хужайнинг хужайраларда ўрганиб чиқилганда энг яхши “хўжайн” бўлиб *Bacillus licheniformis* (жадв.. 10.4)чиқди. *E. coli*нинг битта системасида экспрессиянинг бирмунча юқори даражасига эришилди, 20 кДа массада олинган оқсил массаси 15 кДа бўлган етилган аутентик оқсил эмас, балки интерлейкин-3нинг β-галактозидаза *E. coli* майдончаси билан қўшилиб кетишини ўзида акс эттиради. Одатда бунга ўхшашиб химерли оқсилдан дори сифатида фойдаланиб бўлмайди.

Kluveromyces lactis ва *Saccharomyces cerevisiae*, ачитқилари хужайралари шунингдек инсон хужайралари ҳам интерлейкин-3ни гликозирлаши мумкин, бироқ улардаги экспрессия даражаси жуда паст бўлади. Гликозилирлаш интерлейкин-3 нинг фаоллигига таъсир кўрсатмайди, лекин уларнинг молекулалари ўлчамида сезиларли фарқ бўлади.

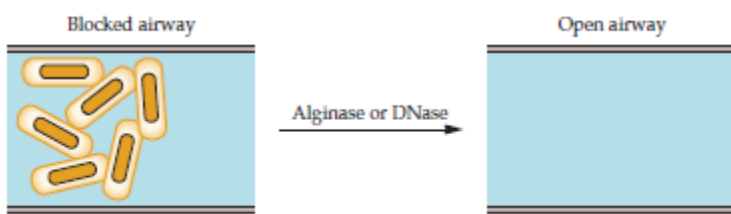


Расм 10.5. Инсоннинг ўсиш гормони нинг модификацияланган ва нативной шаклининг схематическое тасвири (ГРЧ). Олигонуклеотид-йўналтирилган мутагенез ёрдамида получена форма ГРЧ шакли олинди, пролактинли рецептор билан боғланиш қобилиятини йўқотган ,бироқ ўсиш гормони рецепторига спецификани сақлаб қолган .

Альгинат-лиаза

Альгинат –бу бир қатор денгиз ўтлари,шунингдек тупроқ ва денгиз бактериялари билан синтезланадиган полисахаридdir. Унинг мономер бирликлари иккита сахарид – β -D-маннуронат ва а-L-гулуронат бўлиб,уларнинг миқдори ва тақсимланиши конкрет бир альгинатнинг хусусиятларини белгилайди. Масалан, а-L-гулуронат қолдиқлари кальций ионларини боғлаш йўли билан буйраклар ўртасидаги ва буйрак ичидаги чокларни хосил қиласди; β -D-маннуронат қолдиқлари эса бошқа металлар ионларини боғлайдилар.

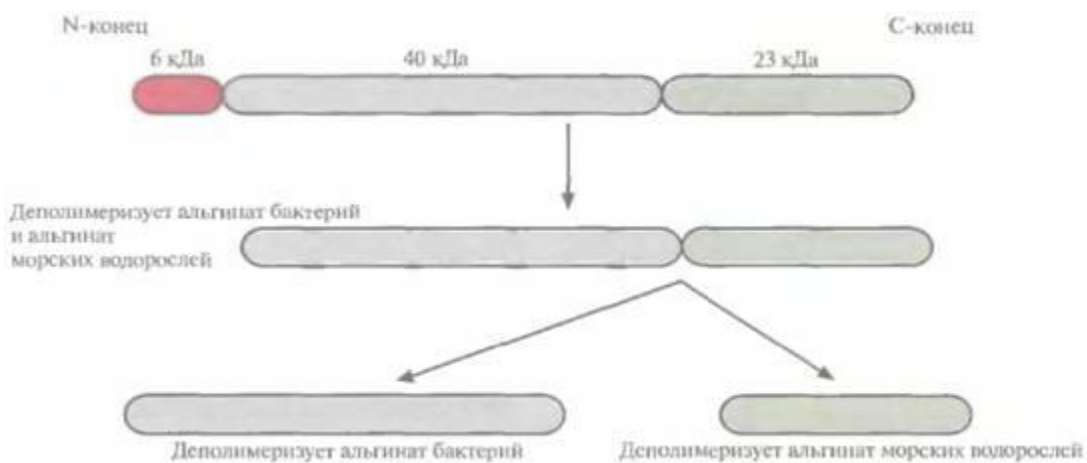
FIGURE 10.11 Schematic representation of a portion of a human lung occluded by a combination of live alginate-secreting bacterial cells, lysed bacterial cells, and leukocytes and their released DNA. This matrix may be digested by alginate lyase or DNase I.



Шундай чоклари бўлган альгинат қайишқоқлиги полисахарид молекулаларига тўғри пропорционал бўлган эластик гель хосил қиласди.*Pseudomonas aeruginosa* шилимшиқ штаммлар муковисцидозом билан касалланган беморлардаги шилимшиқнинг қайишқоқлигини сезиларли даражада оширади.

Нафас йўлларини тозалаш ва беморнинг холатини яхшилаш учун ДНКаза I билан ишлов беришга қўшимча равишда альгинат-лиаза ёрдамида альгинатни деполимеризация қилиш керак. Ген альгинат-лиаза гени *Flavobacterium* sp., дан ушбу ферментни фаол ажратиб чиқарувчи граммусбат тупроқ бактерияси ёрдамида олинди. отрицательной почвенной бактерии, активно вырабатывающей этот фермент. На основе *E. coli* осида ыл создан банк клонов *Flavobacterium* клонлар банки яратилди ва улар орасида альгинат-лиазани таркибида қаттиқ альгинат бўлган муҳитга кальций ионлари қўшиб элаб чиқариш йўли билан синтезлайдиганларининг скрининги ўтказилди.

Бундай шароитда мұхитдаги альгинат, альгинат-лиазани продуцирлайдиган колониядан ташқари чок хосил қиласы да хира тортиб қолады. находящийся в среде, за исключением того, который окружает продуцирующие альгинат-лиазу колонии, образует сшивки и становится мутным. Гидролизланган альгинат чок хосил қилиш хусусиятини йүқтәді .шунинг учун альгинат-лиазани синтезлайдиган колония атрофидаги мұхит шаффоф бўлиб қолади. Мавжуд бўлган колонияларнинг биридаги клонланган ДНК фрагменти мол.массаси 69000га яқин бўлган полипептидни кодлайдиган очик хисоблаш рамкаси борлигини кўрсатди. Янада батафсил ўтказилган биокимёвий ва генетик тадқиқотлар шуни кўрсатди,



Расм. 10.15. *E. coli*. дан келиб чиққан рекомбинантли альгинат-лиаза *Flavobacterium* дан аввалги оқсил процесинги, мол. масси 69 кДа бўлган пептид 6 кДа оқсил парчаланиши натижасида мол. масси 63 кДа, бўлган , бактериал альгинат ва денгиз сув ўтлари альгинатини деполимерлаш хусусиятига эга оқсил процесинги. 63кДа оқсил парчалангандা мол .массаси 23 кДа бўлган,денгиз сув ўтлари альгинатини фаол деполимеризацияловчи оқсил ва бактериал альгинатни гидролизловчи ,мол массаси 40 кДа бўлган оқсил беради.

ушбу полипептид *Flavobacterium* sp. (расм. 10.3).томунидан ишлаб чиқарилувчи учта альгинатдан аввалги полипептид бўлиши мумкин. Аввалига қандайдир бир протеолитик фермент ундан массаси 6000га яқин бўлган N-концевой пептидни ажратиб олади. Қолган мол. массаси 63 000 га тенг бўлган фермент бактериялар ва денгиз сув ўтлари томонидан ишлаб чиқарилувчи альгинатни деполимерлаш хусусиятига эга.

.Уни шундан сўнг кесилганда . При его последующем разрезании образуется продукт мол. массаси 23 000 бўлган,денгиз ўтлари альгинатини деполимерловчи маҳсулот ва мол. массаси 40000 бўлган ,бактериялар

альгинатини парчалайдиган фермент хосил бўлади. Мол. массси 40 000 бўлган ,ферментларни катта микдорда олиш учун уни кодловчи ДНК ни полимеразли занжирли реакция методида(ПЦР) амплифицирлашди, шундан сўнг *B. subtilis* дан ажралиб чиқсан , α-амилазы *B. sitbtüis* нинг сигнал пептидини кодловчи пазмидали вектор га киритадилар

α-амилазы *B. sitbtüis*. Транскрипция пенициллиназа генининг экспрессияси системаси ёрдамида назорат қилинди. (расм. 10.4). Плазмидадан олинган *B. subtilis*хужайралар трансформацияси ва уларни таркибида альгинат бўлган қаттиқ мухитга кальций ионлари қўшиб сочиб юборилган пайтда катта ореолли колониялар хосил бўлди. Бундай колониялар суюқ мухитда етиширилганда рекомбинантли альгинат-лиаза культурал мухитга ажралиб чиқсан . Кейинги тестлар шуни кўрсатди, бу фермент муковисцидоз билан оғриган беморларнинг ўпкасидан ажралиб чиқсан *P. aeruginosa*шилимшиқ штаммлар билан синтезланувчи альгинатларни суюлтириш хусусиятига эга.

Рекомбинантли альгинат –лиазанинг клиник тестдан ўтказилиши мақсадга мувофиқми йуқми , шуни аниқлаш учун қўшимча тадқиқотлар ўтказиш лозим.

.Инсоннинг қўп клонли антителалари

Иммунотерапиянинг тахмин қилинаётган истиқболига қарамай ушбу метод қўп клонли хайвон антителаларидан фойдаланиш ва уларга керакли молекулаларни боғлаш билан боғлиқ бўлган бир қатор чекловларга эга. ,

Кимёвий боғланиш жараёнининг ўзи унчали самарали эмас, боғланиш тасодифий тарзда бўлади ундан ташқари , бунда терапияда қўлланиладиган плазминоген ёки бошқа моддалар активваторининг фермент активлиги пасайиши мумкин. Ва ниҳоят, препарат қўп матотаба киритилиши кўзда тутилаётган бўлса, қарама – қарши иммун реакциялар пайдо бўлишининг ва бемор сенсабилизациясининг олдини олиш мақсадида ҳайвоннинг эмас , балки инсоннинг антителасидан фойдаланиш зарур. Қарама-қарши реакция чақирмайдиган маҳсус антитеоаоар яратиш мушкул иш. Сабаби анъанавий гибриидом технологияси билан инсон антителасини олишда бир қатор муаммоларга дуч келинади.

- Инсоннинг сичқон мисломаси ужайралари билан қўшилиб олинган ҳужайралар барқарор эмас ва шу сабабли куп клонли инсон антителасини ишлаб чиқара олувчи ҳужайра олиш қийин.

- Сичқон миеломасини ўрнини босувчи инсон миеломасинингсамарали ҳужайра линияларини олишга хозирча муваффақ бўлинмади.
- Инсоннинг турли антигенлар ёрдамида иммунизациялаш этика нуқтаи назаридан ўтказилмайди. человека различными антигенами не проводится по соображениям этического характера. Шундай қилиб, инсон антителасини олиш учун бошқа ёндашувлар ишлаб чиқиш зарур. Схемаларнинг бирида фаол равища спектифик антителаларни ишлаб чиқарувчи „инсоннинг В-лимфоцитларига флуоресцентли белгиланган антиген билан ишлов берилди, сўнгра ҳужайрали сортер ёрдамида шу антителаларни ишлаб чиқарувчи В-лимфоцитлар наъмунасини билан тўйинтирилди. В-ҳужайралар микроорганизмларда ўсишини тезлаштириш учун уларга Эпштейна—Барр вируси ўтказилди. В-ҳужайралар билан трансформацияланган баъзи бир клонлар селекциялановчи антигенлар билаг ўзаро таъсир қилувчи кўп клонли инсон антителаларини ишлаб чиқаради. Афсуски, кўп клонли антителалар чиқиши унча кўп бўлмади ва уларнинг боғланиш активлиги паст эди.

Назорат саволлари:

1. Оқсиллар терапеясига изох беринг
2. қДНК интерферонларини ажратиб олиш қандай амалга оширилади?
3. Инсонлар интерферонлари қандай мақсадларда фойдаланилади?
4. Инсонларнинг ўсиш гормони олиш имкониятлари
5. Ген экспрессиясининг оптимизацияси қандай амалга оширилади?
6. ДНҚаза I ферменти қандай мақсадларда фойдаланилади
7. Альгинат-лиаза ферменти қандай олинади?
8. Инсоннинг кўп клонли антителалари қандай олинади?

Фойдаланиладиган адабиётлар :

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology/ Washington 2010. 1020 p
2. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
3. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
4. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
5. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.

IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ

1-амалий машгүлөт:

Үсімликлардан ұжайра органоидларини ажратиши

Ишдан мақсад: Үсімликларни меъерий ривожланиш жараёнини ядро, хлоропласт ва митохондрия геноми үзаро ҳамкорликда бошқаради. Бу ҳамкорликдаги жараённинг молекуляр механизмини билиш учун ұжайра органоидлари геномининг структуравий ва функционал хоссалари алоҳида ҳамда түлиқ үрганилиши лозим. Бу эса үз навбатида ұжайра органоидларини тоза ҳолда ажратиб олишни тақозо этади.

1-ші. Ғұза үсімлиги ұжайрасидан ядро ажратиб олиши услуги.

Материал ва асбоб усқуналар. 50 г икки кунлик ғұза үсімтаси, 100 мл 70% спирт, 1 метр капрон, гомогенизатор, К-23, К-32 центрифугалари пробиркалари билаи, 2 та стакан, 2 та колба.

Ишни бағарии үчүн намұна: 50 г 2-кунлик ғұза үсімтаси 70% спиртда 2 дақықа сақланғандан сүңг дистилланган сувда ювилади. Шу йүсінде стерилланған ғұза үсімтасига 150 мл А буфери солинади ва 30 сек. давомида юқори айланышга эга бўлган (25000-30000 айл/дақ) ўтқир пичоқли гомогенизаторда Майдаланади. Гомогенат 4 қаватли стерилланған капрон ёрдамида фильтрланади ва ұжайра бўлакларини олиб ташлаш учун 10 дақықа 4⁰C ҳароратда 600 айл./дав; тезликда К-23, центрифугасида айлантирилади ва чўкма ташлаб юборилади. Супернатант 1800 айл/дақ. тўзлика 10 дақықа, 4⁰C ҳароратда К-23 центрифугасида айлантирилади. Чўкма 10 мл Б буфери суспензия ҳолатига келтирилади ва қатламли сахароза (1,6; 2,2 М) градиентининг юқори қисмига эҳтиёткорлик билан қуйилади. Сахароза эритмаси В буфери ёрдамида тайёрланади: ҳосил қилинган градиент 22000 айл/дақ. тезликда 4⁰C ҳароратда 2 соат К-32 центрифугасида айлантирилади (бакет роторда) Чўкмада шикастланмаган функционал фаол ядро жойланади.

Буфер эритмалар:

- ❖ **Буфер A:** 0,4 М маннит; 50 мМ трис-HCl, pH 8,0; 3 мМ ЭДТА; 0,1 % Альбумин (хайвон зардобидан олинган); 1% ПВП ; 1 мМ октанол
- ❖ **Буфер B:** 50 мМ трис - HCl, pH7,5; 10 mM NaCl₃; 10 mM MgCl₂.
- ❖ **Буфер B:** 50 mM трис - HCl, pH 7,5; 25 mM NaCl; 10 mM MgCl₂.

2-ші. Ғұза үсімлиги ұжайрасидан хлоропласт олиши.

Материал ва асбоб усқуналар.

100 г 14 кунлик ғўза барглари, 100 мл 70% спирт, 1 метр капрон, гомогенизатор, К-23, К-32 центрифугалари пробиркалари билан, 2 та стакан; 2 та колба.

Ишни бажарии учун намуна:

100 г 14-кунлик ғўза ўсимлиги барги 70 % спиртга 2 дақиқага солиб қўйилади сўнг дистилланган сувда ювилади. Стерилланган ғўза барги 400 мл А буферда 30 сония давомида юқори айланиш тезлигига эга бўлган гомогенизаторда майдаланади. Гомогенат 4 қаватли стерилланган капрон ёрдамида фильтрланади ва 1800 айл/дақ. тезликда центрифугаланади, Бунда хужайра бўлаклари ва ядро чўкмага тушади. Супернатантдан хлоропласт 2500 айд/дақ. тезликда центрифугалаш йўли билан олинади. Чўкма 20 мл А буферида суспензия ҳолатига келтирилади ва сахароза градиенти ёрдамида (0,5M; 0,8M; 1,6M; 2,0M;) тозаланади. Сахароза градиети В буфери ёрдамида тайёрланади. Ҳосил бўлган градиент 22000 айл/дақ. тезликда центрифугаланганда хлоропласт 1,6 M сахароза қатламининг юқори қисмiga жойланади. Пипетка ёрдамида хлоропласт қатлами эҳтиёткорлик билан олинади ва А буферда 3 марта суюлтирилади. Суюлтирилган хлоропласт суспензияси 2500 айл/дақ. тезликда центрифугалаш йўли билан тоза хлоропласт чўкмаси олинади.

Буфер эритмалар:

- ❖ **Буфер А:** 0,4 М маннит; 50 мМ трис-HCl, pH 8,0; 3 мМ ЭДТА; 0,1 % Альбумин (хайвон зардобидан олинган); 1% ПВП ; 1 мМ октанол
- ❖ **Буфер Б:** 50 мМ трис - HCl, pH 7,5; 25 мМ NaCl; 10 мМ MgCl₂.

З-иши. Ғўза ўсимлиги хужайрасидан митохондрия олиши

Материал ва асбоб ускуналар. 50 г икки кунлик ғўза ўсимтаси, 100 мл 70% спирт, 1 метр капрон, гомогенизатор, К-23, К-32 центрифугалари, пробиркалари билан, 2 та стакан, 2 та колба.

Ишни бажарии учун намуна: 50 г 2-кунлик ғўза ўсимтаси худди ядро ажратиш услубидагидек стерилланади, майдаланади ва фильтрланади. Олинган гомогенат 10 дақиқа давомида 3000 айл./дақ тезликда центрифугаланиб хужайра бўлаклари 5 ядро ва хлоропластдан халос бўлади. Супернатант 15 000 айл/дақ. тезликда 45 дақиқа центрифугаланиб митохондрия чўктириб олинади. Чўкма 20 мл А буферда суспензия ҳолатига келтирилиб қатламли сахароза градиентида (0,6; 0,9; 1,6 M) 22000 айл./дақ.-тезликда 2 соат центрифугалаш йўли билан (шикастланган митохондриялардан, крахмал доначаларидан) тозалаб олинади. Тоза митохондрия 1,6 M сахароза қатламининг тепа қисмида жойлашади. Пипетка ёрдамида митохондрия қатлами эҳтиёткорлик билан олиниб, А буферда 3

марта суюлтирилади ва 15000 айл/дақ. тезлиқда центрифугалаш йўли билан тоза митохондрия чўктириб олинади.

Буфер эритмалар:

- ❖ **Буфер А:** 0,4 М маннит; 50 мМ трис-HCl, pH 8,0; 3 мМ ЭДТА; 0,1 % Альбумин (хайвон зардобидан олинган); 1% ПВП ; 1 мМ октанол

Назорат саволлари:

1. Ўсимли хужайрасидан ядро ажратиб олиш қандай амалга оширилади?
2. Ўсимликлардан хужайра органиодларини ажратишдан мақсад нима?
3. Гомогенат қандай олинади?
4. Буфер эритмалар қандай тайёрланади?
5. Ўсимлиг хужайрасидан хлоропласт олиш жараёнлари қандай амалга оширилади?
6. Супернатантқандай олинади

Фойдаланилган адабиётлар рўйхати

1. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
2. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo'stoni.2013.-223b
3. Р.М.Артикова, Н.А.Хўжамшукуров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 .
6. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 326.

2. Ўсимлик хужайрасидан нуклеин кислотлар ажратиш усулларини ўрганиш

Ишдан мақсад: Генларнинг молекуляр даражада ўрганишда асосий вазифа ДНК на РНК препаратларини олишdir. Рекомбинант ДНК технологиясига асосланган ген муҳандислиги тажрибаларида ажратилган ДНК геном клонларинииг банкини яратишида, ажратилган РНК хусусан мРНК қДНК библиотекасини яратиб, биринчидан фойдали генларни аниqlашда, иккинчидан геном банкидаги клонлардан шу генларни топиш учун зондларга эга бўлиш учун зарурdir.

Қизиқтирувчи ген клонлаштирилиб, шу генни структураси ва хусусиятлари ўрганилгандан сўнг, шу клонлаштирилган генни яна ўсимлик

хужайрасига трансформация қилиш мүмкін. ДНК ва РНК олиш мұолажалари трансформацияланған ўсимлик тұқымаларыда ва бутун регенирацияланған ўсимликларда экзоген ДНК экспрессиясини ўрганишда асосий қурол бўлиб хизмат қиласи.

Ген мұхандислигилар генларни ажратиб олиш. уларнинг структурасини, экспрессиясини ўрганишда ДНКни тоза ҳолда ажратиб олиш мұхим аҳамиятга эга. ДНКни ажратиб олищла чўкма ва хужайраларни майдалаш асосий омиллардан бири ҳисобланади. Бундан ташқари, ўсимлик экстракти таркибидаги жуда катта миқдордаги танинлар, полисахаридлар, пигментлар юқори молекуляр оғирликдаги ДНК молекуласини ажратиб олишда қийинчиликлар туғдиради.

Буларнинг ҳаммаси ДНКнинг миқдорини спектрофотометрда ўлчашда нотүғри натижа чиқишига олиб келади. Ундан ташқари рестрикция-модификация ферментларининг фаоллигини чегаралайди. Бу Саузерн гибридизациялашда, генларни клонлантиришда халақит беради.

Хужайра майдаланғандан сўнг центрифуга ёрдамида майдаланған хужайра мембраналари ва оқсиллар денатурация қилиниб, чўқтирилади. Бунинг учун хлороформ-фенол-изоамил спирти аралашмаси ишлатилади.

Масаланинг қўйилиши: Кўп миқдордаги ДНКни тозалаш зарур бўлса цезий хлориднинг сузиш зичлигига ультрацентрифугалаш услубида мақсадга эришиш мүмкін. ДНК диализ ёрдамида тузлардан тозалаб олинади на этил спиртида чўқтирилади. Шу босқичда ДНКни РНКдан ва бошқа ортиқча нарсалардан тозалаб олинади на ТЕ буферидан эритилиб Спектрофотометрда миқдори ўлчанади, сўнг агарозали гел электрофорези ёрдамида тозалиги аникланади.

1-ши. Ўсимлик баргидан ДНК ажратиши.

Материал ва асбоб-ускуналар: 4 гр 14-кунлик ғўза барглари, ҳавонча, цетрифуга, центрифуга стаканлари, 2 та колба, 2 та стакан, шиша таёқча, рефрактометр, диализ қофози, магнитли аралаштиргич, спектрофотометр, музлатгич.

Ишини бажарииш учун намуна:

1. 4 г барг ҳавончада сую азот ёрдамида кукун ҳолига келгунча майдаланади.
2. Кукунни 50 мл буфер В билан бирга колбага солинади, 20 дақика давомида аралаштириб турилади.
3. 30 мл фенол кўшилади ва яна аралаштирилади (30 дақ.)
4. К-23 центрифугасида 10^0 Сда 5000 айл./дақ тезлиқда 1 соат айлантирилади.

5. Устки қисми тоза колбага олиниб тенг миқдорда фенол-хлороформ аралашмаси солиниб, 10 дақықа аралаштирилади.
6. 30 дақ. 10^0 да 5000 айл./дақ тезликда центрифугаланади.
7. Устки қисмини олиб тенг миқдорда хлороформ қўшилиб, 10 дақықа аралаштирилади ва яна центрифугалаш йўли билан фазаларга бўлинади.
8. Суюқ қисми, 2 миқдор этил спирти солинган стаканга аста секинлик билан аралаштирилиб музлатгичга қўйилади. «Медуза» ҳосил бўлгандан сўнг таёқчага ўраб олиниб 10 мл ДНК эритувчи (ТЕ) буферидаги стакандаги эритилади.
9. ДНК эритмасига этидий бромид 02 мг/мл ва 1,55 г/мл цезий хлор солинади (синиш кўрсаткичи 1,3860).
10. Суюқлик центрифуга пробиркаларига солинади тенглаштириб оғзи маҳкамлангандан сўнг 20 соат 50000 айл./дақ. тезликда (15^0C) центрифугаланади.
11. УФ нурлари остида ДНК шприц ёрдамида тортиб олинади.
12. ДНКни этидий бромидиддан изоамил спиртида 5 марта экстракция қилиб тозаланади.
13. Цезий хлордан ТЕ буферидан 4^0C да 24 соат агнитли аралаштиргичда буферни бир неча марта алмаштириб диализ қилиш йўли билан тозаланади.
14. ДНК миқдорини спектрофотометрда 260 нм тўлқин узунлигига кварцли кювета ўлчанада.

В буфери:

0,2 М NaCl

0,05 I HCl

0,01 М ЭДТА

0,01 М ДДТ

0,2% SDS

Фенол, 0,1 М NaCl; 0,1 М трис–HCl, pH 8,0; 0,01 М ЭДТА билан тўйинтирилади

Хлороформ: изоамил спирти (24:1)

ТЕ-буфери: 10 mM трис–HCl, pH 8,0, 1 mM ЭДТА

4,5 г цезий хлориднинг ТЕ буферда эритмаси.

Этидий бромид эритмаси 10 мг/мл.

Диализ учун буфер: 10 mM трис pH 8,0, 1 mM ЭДТА

2-иши. Ўсимлик хужайрасидан РНК ажратилиши.

Материал ва асбоб-ускуналар: 5 г барг, суюқ азот, ҳавонча, 2 та 250 мл колба, 100 мл стакан, 1 м дока, стол центрифугаси, центрифуга

пробиркалари, магнитли аралаштиргич, резина нокчага уланган пипетка, музлатгич, муз хаммоли, спектрофотометр.

Ишини бајжариии учун намуна:

1. 5 г ўсимлик материали суюқ азот ёрдамида музлатилади ва ҳавончада кукун ҳолига келтирилади ва 250 мл-ли таги юмалоқ колбага солинади.
2. 50 мл буфер Г солинади ва тез аралаштириб, 4 қават докадан ўтказилади. 8000 айл/дақ. Тезликда 10 дақика -4°C центрифугаланади.
3. Устки суюқ қисмини олиб 1/20 ҳажми 10% ли SDS (охирги концентрацияси 0,5%) солинади.
4. Тенг миқдорда сув билан тўйинтирилган фенол, тенг миқдорда хлороформ: изоамил спирти аралашмаси (24:1) солинади ва магнитли аралаштиргичлида 20 дақика хона ҳароратида аралаштирилади. Сўнг центрифуга пробиркаларига солиб стол центрафугасида 2500 g –да 10 дақика давомида центрафугаланади. Денатурацияга учраган оқсиллар органик суюқлик ва сув қаватлари ўртасида интерфаза ҳосил қиласди.
5. Устки суюқ қисми ва интерфаза резина нокга уланган пипетка ёрдамида 250 мл колбага тортиб олинади ва тенг миқдорда хлороформ солиб 10 дақ. давомида аралаштирилади.
6. Центрифугаланиб фазаларга ажратилади ва устки суюқ қисми тоза 100 мл-ли стаканга олиниб, 1/20 ҳажм 3 М натрий ацетат ва 2 ҳажм этанол солиб 20°C ҳароратда кеча давомида нуклеин кислоталар чўқтирилади.
7. Центрифугаланиб, чўқма -4°C да икки марта 1-2 мл pH 6, 0,3 М натрий ацетат билан ювилади (этанол ва ДНК дан тозалаш учун)
8. Чўқма икки марта таркибида 0,1 М калий ацетат бўлган 80%ли этанол билан ювилади ва шу эритмада -20°C да сақланади. РНКнинг миқдорини чўқмани олдиндан қуритиб, дистилланган сувда эритиб спектрофотометрда аниқлаш мумкин. Олинган эритманинг оптик зичлигини 260 нм ($103_{260}=40$ мкг/мл²) ўлчанади. Препаратнинг тозалигини баҳолаш учун Уф нурларининг ютилиши спектри ўлчанади: тоза РНК учун $-03_{260}: 03_{260}=2,0$ бўлиши керак.

Буфер эритмалар ва реактивлар:

Буфер Г: 0,2 М трис–HCl, pH 8,5; 0,2 М сахароза; 30 mM магний ацетат; 60 mM KCl. Эритмалар автоклавда стерилланиб суюқ ҳолда ёки -20°C да музлатиб сақланади. Ишлатишдан олдин 1% гача поливинилпиролидон ва 0,31% гача 2-меркаптоэтанол қўшилади.

Хлороформ: изоамил спирти (24:1), сувда тўйинтирилган фенол, 3 M натрий ацетат, 0,1M калий ацетат.

Назорат саволлари:

1. Нуклеин кислотлар ажратишнинг қандай усусларини биласиз?

2. Ўсимлик баргидан ДНК ажратиш қандай амалга оширилади?
3. Ўсимлик ҳужайрасидан РНК ажратиш қандай амалга оширилади?
4. ДНК ажратиш учун фойдаланиладиган буфернинг таркиби нималардан иборат?
5. РНК ажратиш учун фойдаланиладиган буфернинг таркиби нималардан иборат?

Фойдаланиладиган адабиётлар

1. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
2. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo'stoni.2013.-223b
3. Р.М.Артикова, Н.А.Хўжамшукоров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 б.
6. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 326.

2-амалий машғулот:

Гел электрофорез ёрдамида оқсиллар спектрини ўрганиш

Ишдан мақсад: Оқсиллар электрофорези табиий аралаш моддаларнинг таркибини, ажратиб олинган препаратларнинг фракцияларини, субфракцияларини, ажратиб олинган оқсилларининг спектринн аниқлашда катта аҳамиятга эга. Оқсиллар электрофорезида зарядга эга бўлган оқсил молекулаларининг электр майдонида аниқ бир ҳаракат тезлигига анодга ёки катодга қараб ҳаракати тушинилди.

Масаланинг қўйилиши: Оқсилларнинг ҳаракат йўналиши молекула ёки полипептилларнинг изо-электрик нуқтасига ва электрофорез учун ишлаталадиган буфернинг рНига боғлиқ. Оқсилларни ишқорий ёки кислотали гелда электрофорез қилиш мумкин. Ҳар қандай шароитда ҳам оқсиллар юқоридан пастга қараб ҳаракат қиласи.

Материал ва асбоб ва ускуналар: Оқсил намунаси, вертикал электрофорез аппарати, четлари резина прокладка билан ёпилган шиша камера, тароқча. электродлар, доимий ток манбаи, 7 та 100 мл-ли , 1та 2 л- ли колбалар, шприц, гелни бўяш учун идиш.

Ишни бажарии учун намуна:

Гел тайёрлаш: Полиакрамид гель - атрофи резинка тиқин билан ёпилган 2 та шиша ойна орасига қуйилади. Гель 1- йирик тешикли, 2- майда тешикли қисмлардан иборат бўлади:. Юқори йирик тешикли қисмида оқсилларнинг миққори йиғилиб, пастки майда гелда фракцияларга ажратилади. (зарядга ва молекуллаларнинг ўлчамга қараб).

Майда тешикли гел тайёрлаши учун 1 ҳажм А эритмаси, 2 ҳажм В эритмаси, 1 ҳажм дистилланган сув (рН 8,9), 2 ҳажм, ПСА аралаштирилиб пластинка орасига қуйилади. Гелга ҳаво кириб қолмаслиги ва текис чиқиши учун аралашма устига шприц ёрдамида 1 см гача сув солинади. Сўнг 37⁰С ҳароратли термостатга қўйиб қўйилади, Полимеризация яъни (гелнинг қотиши) тахминан 1 соат давом этади. Полимеризациядан сўнг гел устидаги сув шприц ёрдамида тортиб олинади ва иккинчи гель солинади. Йирик тешикли гел солингандан сўнг, оқсил эритмаси солинадиган чуқурча ҳосил қилиш учун тишлари 0,5 см тароқча гелга ботириб қўйилади. Йирик порали гелни тайёрлаш учун 1 ҳажм В эритмаси, 2 ҳажм Г эритмаси, 4 ҳажм Е эритмаси, 1 ҳажм Д эритмаси аралаштирилади. Йирик порали гель 37⁰С ҳароратли термостатда 20-25 дақиқада полимеризация бўлади. Полимеризация тугагандан сўнг тароқча олиниб, тишларидан ҳосил бўлган чуқурча сув билан ювилади, сўнг ўрганилаётган оқсил препарати солинади (0,1 мг). Оқсил эритмаси буфер билан аралашиб кетмаслиги учун 40% сахароза ва оқсил билан бирикмайдиган буёқ солинади. Ишқорий гелда бромфенолкўк (0,001 г 100 мл сувдаги эритмаси), кислотали гелда эса метил кўк ёки метил яшил бўёғи ишлаталади. Ҳар битта ячейкага (чуқурчагача) 4 мА ток кучи берилади. Электрофорез 45-60 дақиқа давом этади. Электрофорез тутагандан сўнг гел 01%ли амидо қора бўёғида 20 дақ. бўялади. Гел бўялганидан сўнг сув билан ювиб, 7% ли сирка кислотасини сувдаги эритгасига солиб қўйилади.

Гел тайёрлаши учун эритмалар:

- ❖ **A – эритмаси:** 1 НСl - 48,0 мл, трис-36,0 гр, ТЭМЭД- 0,23 мл дистилланган сув билан 100 мл гача олиб борилади ,
- ❖ **В-эритмаси:** Акриламид -28,0 гр, Метилен бис акриламид (БИС)- 0,8г-, дистилланган сув 100 мл гача.
- ❖ **ПСА - эритмаси:** Пересульфатаммоний - 0,14 г дист. сув 100 мл
- ❖ **Б – эритмаси:** 1Н НСl -4,4 мл, трис-5,98 г, ТЭМЭД-0,46 мл дист. сув 100 мл гача.
- ❖ **Г- эритмаси:** Акриламид 10 г, БИС -2,5 г., дист. сув 100 мл-гача.
- ❖ **Электрод буфери:** Трис – 1,2 г, Глицин – 5,8 г. 200(1 мл гача сув Буёвчи ва фиксация қилувчи эритма: 0,1 г Амидоқора 100 мл 7%ли сирка кислота.

Назорат саволлари:

1. Оқсил электрофорези қандай ускуналарда амалга оширилади?
2. Электрофорез аппарати таркибига нималар киради?
3. Оқсилни электрофорез қилишдан мақсад нима?
4. Оқсилларни электрофорези учун буфернинг таркиби нималардан иборат?

Фойдаланиладиган адабиётлар

1. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
2. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo'stoni.2013.-223b
3. Р.М.Артикова, Н.А.Хўжамшукоров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова, Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 б.
6. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 32б.

З-амалий машғулот:

Протопластлари олиш ва бир бирига қўшилишини ўрганиш *Протопластларни олиш усули.*

Ишдан мақсад: Замбуруғлардан протопласт олиш учун ток шиллиқ қурти ошқозонидан ажратиб олинади хитиназа ферметидан фойдалинилади. Хозирги пайтда бир қатор микроорганизлардан литик ферментлар ажратиб олиш йўлга қўйилган. Булар жумласига Streptomeces, Arthrobacter luteus, Bacillus circulans, Trichoderma harzianum, Actinomycetesлар киради.

Шунинг учун микропрепаратлардан истаганча протопласт ажратиб олиш имконияти зарурдир. Протопласт олишда литик ферментлардан ташқари осмотик стабилизаторлар ҳам катта вазифани бажариди. Хужайра деворларидаги осмотик тўсиқ протопластларда табий муҳофазани йўқотганлиги туфайли осмотик таъсирга сезгир бўлиб қолади.

Масаланинг қўйилиши: Стабилизаторсиз озиқада хужайрани ўраб турувчи нозик цитоплазматик мембрана фермент таъсирида тез парчаланади. Протопластларнинг ёрилишини олдини олиш мақсадида литик бирикмагахар хил моддалар қўшилади, бу моддалар суюқликдаги осмотик босимни хужайра ичидаги суюқлик босимига тенглаштирилади, шунинг билан бирга стабил жараённи таъминлайди. Стабилизатор вазифасини ўтовчи моддаларнинг миқдори самарасига катта таъсир кўрсатади. Стабилизатор сифатида қанд, кўп атомли спиртлар, неорганик бирикмалар, мангий, сорбит, раминоза, мальтоза, сахароза, KCl_2 , $MgCl_2$, $NaCl$, NH_4Cl , $MgSO_4$ ва бошқалар ишлатилади. Стабилизаторнинг миқдори замбуруғларнинг турларига қараб 0,4 дан 2,0 М гача бўлиши мумкин. Стабилизаторларни миқдори тўғри танланса литик ферментнинг таъсири кучаяди, Протопластлар олиш

имконияти самарали кечади. Протопласт олиш учун суюқ бой озиқада замбууруг тайёрланади, Бой озиқанинг таркиби - Чапека озиқаси, пептон - 10 г/л, ачитқи атолизати - 1 г/л. Микроорганизмар 16-18 соат давомида 30⁰ С ҳароратда чайқатиш усули билан ўстирилади, шунинг билан бирга микроорганизмлар суюқ озиқада чайқатгичда кечкурундан машғулот ўтказгунгача ўстирилади.

Ишини бажаршии учун намуна:

1. Биообъектларни танлаш

Мақсаддаги маҳсулотни синтез қилувчи биообъект олинади масалан, эукариотцефалоспоринлар продуценти *Acrimonium chrysogenum* ва шу маҳсулотни продирловчи хусусиятига эга қилиш учун мүлжалланган иккинчи биообъект прокариот *E. coli*).

2. Хужайра деворини ферментлар билан ишлов берииш.

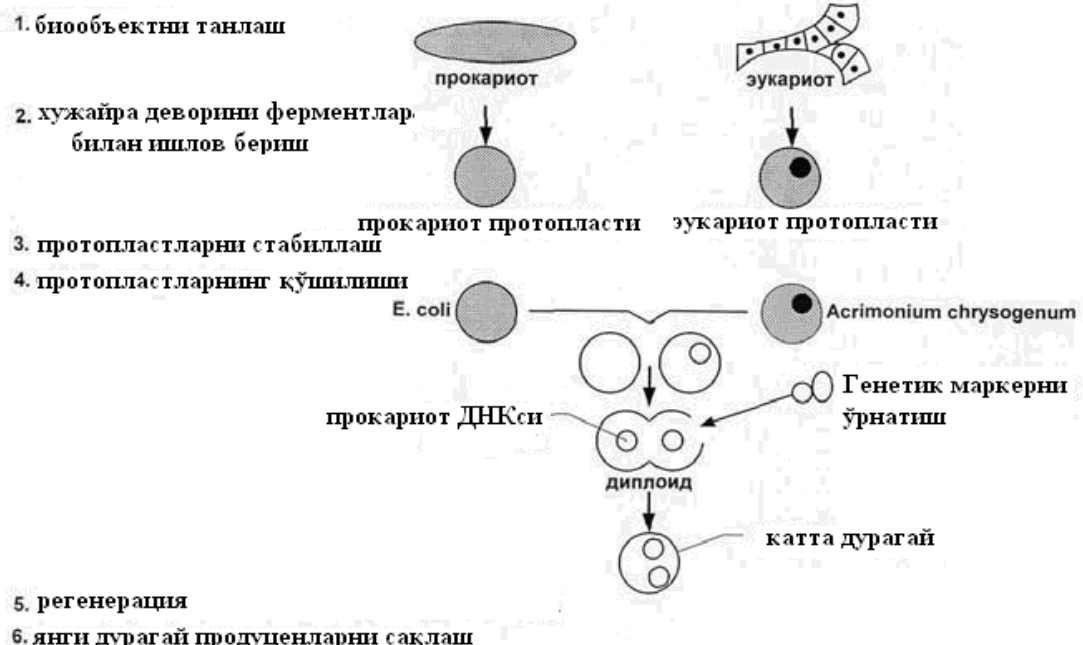
3. Протопластларни стабиллаш

10% ли маннит, сахароза натрий хлорид тутувчи гипертоник эритма. Эритманинг ион кучи хисобига хужайра тургор холатида бўлади, ёрилиб кетмайди, шунингдек эритма билан ферментлардан ювилади.

4. Протопластларнинг қўшилиши.

Протопластларнинг қўшилиши полиэтиленгликолда ПАВ мухитида амалга оширилади, унда хужайра цитоплазмаси бузилади ва иккита протопластлар қўшилади. Бу жараён аста-секин амалга ошади.

протопластлар олиш техникаси



Хужайралар қўшилишини енгиллаштириш учун хужайраларни компитентли қилиш лозим. Бунинг учун:
1. хужайралар оғир металлар билан ишлов берилади

2. хужайраларни тез музлатиб эритилади
3. хужайралар ферментлар билан ишлов берилади.

Протопластлар қўшилганда иккита тўплам хромосомали яъни диплоид тўплам (дурагай ҳосил бўлганда ДНК рекомбинацияси содир бўлади)га эга бўлган протопластлар ҳосил бўлади.

5. Регенерациялаши (протопластнинг хужайра деворини тиклаши).

Олинган дурагай эукариотлар ва прокариотлар учун зарур бўлган компонентлар тутувчи қаттиқ озиқа мухитига экиласди. Бунда хужайра қобиги тикланади.

Дурагай хужайрани дурагай бўлмаган хужайрадан фарқлаш учун 4-чи босқичда маркер ген тутувчи яна битта протопласт киритилади Маркер – қайсиdir ферментинг генининг бир қисмини тутувчи, озиқа мухитига экилганда белги берувчидир бу холатда маркер бўлиб β -лактамаза хизмат қиласди. Озиқа мухитига бензилпенициллин қўшилганда фақат β -лактамаза тутвчи хужайралар яъни дурагайлар ўсади.

Янги продуцентларнинг дурагайларини сақлаши
Назорат саволлари:

1. Протопластларни олишнинг қандай усуллари мавжуд?
2. Протопластлар ажраишда қандай ферментлардан фойдаланилади?
3. Протопластларни ажратиш усуллари босқичлари
4. Протопластлар қўшилиши қандай олиб борилади?
5. Электрофорез аппарати таркибига нималар киради?
6. Оқсилни электрофорез қилишдан мақсад нима?
7. Оқсилларни электрофорези учун буфернинг таркиби нималардан иборат?

Фойдаланиладиган адабиётлар

1. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
2. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo'stoni.2013.-223b
3. Р.М.Артикова, Н.А.Хўжамшукоров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 б.
6. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 32б.



V. КЕЙСЛАР БАНКИ

«Кейс-стади» (Case-study) – моделлаштирилган ва реал вазиятларни ечиш ва мухокама қилиш учун тахлилларга асосланган, ўқитиш тизими. “Кейс-стади” методи ўзига индивидуал, гуух ва коллектив ривожланиш ўз ичига олган, ривожланаётган ўқитиш технологиясини интеграциялади, бу эса ўқитилаётганларни шахсий сифатларини шакллантиради.

“Кейс-стади” методи деганда ўқитишнинг актив методи тушунилади, бунда ўқувчилар гурухида вазифани мухокама қилишни ўқитувчи томонидан ташкиллаштиришига асосланади, бу вазифа ўзида маълум ёки номаълум аниқ бир вазиятни ифодалайди.

Кейсни мухокама ва анализ қилишда “ақлий хужум” номини олган ғоялар ишлаб чиқиши методи мухим ўрин эгаллайди. Ўқитиш жараёнида “ақлий хужум” методи иштирокчиларнинг ижодий фаоллигини ривожлантиришда мухим ўрин эгаллайди. “Ақлий хужум” З босқични ўз ичига олади.

Биринчи босқич психологик тинч холатга кириш, одатий холатни, кулгили ва омадсиз кўринишдан қўрқиши ради этишни ўзида акс эттиради; бунга қулай психологик шароит ва ўзаро ишончни яратиш орқали эришилади, фикрлар ўз муаллифлигини йўқатганида, умумийга айланади. Бу босқичнинг асосий вазиваси – тинчлантириш ва эркин холатга ўтиш.

Иккинчи босқич – бу хужумни ўзи; бу босқичнинг вазифаси – фикрлар оқими, кўчкисини хосил қилиш; бу босқичда “ақлий хужум” қайдаги принциплар асосида амалга оширилади:

- фикр бўлса – гапираман, фикр бўлмаса – жим ўтирмайман;
- исталган фикр рафбатлантирилади, қанчалик кутилмаган фикр бўлса, шунча яхши;
- таклиф қилинган фикрлар иложи борича кўп бўлиши керак;
- билдирилган хамфикрларни исталганча бирлаштириш, ўзgartариш ва яхшилашга рухсат этилади;
- танқид қилинмайди, исталган фикрни, ёмон деб тан олишларидан қўрқмасдан билдириш мумкин, танқид қилувчиларга сўз берилмайди;
- иштирокчиларнинг ижтимоий холатининг хеч қандай ахамияти бўлмайди, бу абсолют демократия ва бир вақтнинг ўзида фикрлар авторитаризмидир;
- барча фикрлар - фикрлар рўйхати баённомасига ёзиб борилади;

- сўзлаш вақти – 1-2 дақиқадан ошмайди.

Учинчи босқич қуидаги коидалар бўйича, муаммони конструктив ечимини топиш учун фикрларни ижодий тахлил қилишни ўзида акс эттиради:

- барча фикрларни хеч бирини камситишииз тахлил қилиш;
- фикрга тизимдан мос жой топиш ва фикрга мос тизим топиш;
- мохиятни керак бўлмагандаги оширмаслик;
- олинган натижанинг гўзаллик ва нағислиги бузилмаслиги лозим;
- мутлақо янги қараш бўлиши керак («ахлатдаги дур»).

“Кейс-стади” методи бўйича вазифа.

Мавзуу: “Case-study – педагог фаолиятининг замонавий қуроли”

Мақсад: Кейс методини қўллаш орқали педагогнинг профессионал маҳоратини таомиллаштириш заруратига ишонтиришни долзарблаштиришга шароит яратиш.

Вазифалар: 1. Кейс-стади интерактив методини педагогнинг профессионал маҳоратини таомиллаштиришдаги ахамиятини аниқлаш.
2. Ўрганилаётган методни ўзига хослиги ва уни профессионал ўқитишини ташкиллаштириш шартларини аниқлаш.
3. Педагогик фаолиятга кейс-стадини киритиш жараёнини моделлаштириш.

Ўқитишининг самарадорлиги:

- иштирокчилар кейс методининг ўз фаолиятини таомиллаштириш учун интерактив таъсири хақида фикрга эга бўлишади;
- кузатув, тажриба, ўйлаш ёки фикрлардан олинган маълумотни тушуниш, баҳолаш, тахлил ва синтез қилишга танқидий ёндашадилар, бу кейинги харакатларга асос бўлиб хизмат қиласди.

Муваффақият меъzonлари:

- педагогик маҳоратни оширишнинг заруратини тушуниш;
- бошқариш стратегиясини ислоҳ қилиш зарурлигига ўзига ишончни шакллантириш;
- профессионал маҳоратни ошириш доирасида кейс методи хақидаги маълумотга эга бўлиш;
- амалиётда ўқув жараёнини бошқарувида ушбу интерактив методни қўллашнинг мухимлигини исботлай олиш;
- ўқув-методик фаолиятни замонавий асбоби (инструмент) кейс-стади орқали режалаштириш қобилияти.

Асосий ғоя: Case-study интерактив методининг мохияти. Педагогнинг ўзини такомиллаштириши услубий хамкорликни самарадорлигини оширишга имкон беради.

Ресурслар, материаллар ва ускуналар: Флипчарт, маркерлар, стикерлар, қоғоз варақлар, проектор ва “Кейс-стади – интерактив хамкорлик технологияси” мавзусида тақдимот.

I-Босқич. Муаммога шўнғиш

Саломлашиш. Визуаллаштириш

Хурматли хамкасблар!

Келинглар ўзимизни таништирамиз ва танишиб оламиз.

Ташриф қоғози сифатида рангли қоғозлар ишлатиш таклиф қилинади. Ташриф қоғозига ўз исмингизни ёзиб фличартга ёпиштиринг. (рангли қоғозлар кейинги ротация учун керак)

Муаммони актуаллаштириш.

“Қора қути”

Хурматли хамкасблар!

Сизни қаршингиза машхур қора қути. Нима деб ўйлайсиз қора қути билан қандай савол хамроҳлик қиласди? (иштирокчилар жавоблари)

Тахминий жавоб: Қора қутида нима бор?

- Бу одатий жавоб, лекин биз бошқа йўлдан борамиз.
- Айтингчи қора қутини нима билан боғласа бўлади?
- Одамни қора қути билан боғласа бўладими? Нима учун?

Тахминий жавоб: инсонни фикрлаш жараёни шундай тузилганки, инсон миясида қандай фикр, ғоялар борлигини хеч ким билмайди. Бу хам аслида қора қути: ўзининг топишмоқлари бор, олдиндан айтиб бўлмайди, ўзига хос.

Биз уни фақат тадқиқ қилишимиз мумкин: ушлаб кўриб, эшитиб, оғирлигини...

- Агар таълим ва педагогнинг фаолиятига бевосита эътибор қаратиладиган бўлса, ўзаро таъсир жараёнини кўр-кўронга бошқаришга тўғри келишини аниқ кўриш мумкин...

Хулоса: Бизнинг педагог сифатида вазифамиз, хар бир ўқувчининг салохияти ва профессионал жамоадаги конструктив хамкорликка қизиқишини ўрганишdir.

Қора қути ва уни ичида нима борлиги тўғрисидаги саволга қайтишимиз, уни ичида нима борлигини билишимиз мумкинми? Уни очиб кўришимиз мумкинми?

Агар инсон тўғрисида гаплашсак, уни ўз фикрларини баён қилишига кўндириш учун нима қилиш керак?

Хулоса: Ишонч – катта куч. Бунинг учун бошқа инсонлар каби ўз фикрларини баён қилиш учун манфаатдор бўлиши керак: маънавий, жисмоний, ва моддий.

Биз ўз иш тизимимизни шундай қуришимиз керакки, бунда хар бир педагог ўз фаолиятини тақдимотидан манфаатдор бўлиши керак. Бунга эришиш учун хозирги тез ўзгараётган замонда доимий ўз устимизда ишлашимиз лозим.

Мухокама қилиши учун саволлар.

- Бунинг учун нима қилиш керак? Иш тизимини қандай яратиш керак?
- Аввало, стереотиплардан қутулиш керак, фаолиятни янги шакл, метод ва усуллар билан инновацион режимда режалаштириш керак.

Сизларга ўкув-методик фаолиятнинг бир йўналишини кўриб чиқишини тақлиф қиласман.

Иш тизими тақдимоти.

Биз шартли равища иш шаклларини З гурӯхга бўлдик:

Анъанавий (олдиндан белгиланган)

Инновацион (замонавий шакллар, фаолиятнинг замонавий қуроли сифатида кенг фойдаланилади)

Тахирланган (шакллантирилган) (бу гурӯхга кенг кўлланилмайдиган шаклларни киритдик)

Келинг методик фаолиятнинг ёрқин шаклларидан бўлган – Кейс-стади методига тўхталамиз. Лекин, тақдимотга ўтишдан аввал муаммоли савол берамиз:

- Баъзида нохуш воқеалар содир бўлади: тестлар ва нормативлар вақтида топширилмайди, вазифалар нотўғри бажарилади, ишда қатнашишдан бош тортилади, лойихаларни амалга оширишда панд беради... ва х.к. Ва хар доим баҳона топилади. Айбдор ўз қадрини туширмаган холда ўз айбини тан олиши учун нима қилиш керак?

Тахминий жавоб: унда хамдардлик билдира оладиган вазиятга суний равища тушириш керак.

Хулоса. Кейс технологиясининг моҳияти айнан шунга асосланади.

1-CASE

Бу case стади усулида кўзланган мақсад – ДНК ва РНКнинг хужайрадаги роли ўрганиш.

Генлар транскрипцияси РНК ҳосил бўлишига олиб келади. РНК нинг ҳамма турлари ядрода синтезланади. ДНК матрициасида кечадиган ҳамма синтезлар ДНК да ёзилган ахборотга мувофиқ амалга ошади. РНК нинг барча турлари тРНК, рРНК ва мРНК синтезланишида, асосларнинг комплементар бўлиши

принципига биноан, ДНК асосларининг тартиби РНК асослари тартибини белгилайди.

Полинуклеотид занжир фақат рибозонуклеотид трифосфатлардан синтезланади ва бу жараёнда анорганик пирофосфат молкулалари ажралиб чиқади. РНК синтези бир неча босқичда: а) инициация (бошланғич), в) полимеразация ва з) терминация (тугаш).

ДНК репликацияси. ДНК биосинтези-генлар репликацияси, яъни организм белгиларининг юзага чиқишидир. Гетерополимер бўлган информацион макромолекулалар генетик информацияни ўзининг бирламчи структураларида сақлади ва ташийди. ДНК молекуласида нуклеотидлар изчил жойлашган бу информация репликация ҳам транскрипцияда амалга ошади. Генетик информациянинг реализация қилиниши ДНК

Молекуласида нуклеотидлар тартиби шаклида ёзилган буйруқ (кўрсатма)ни оқсил молекуласи синтезида аминокислоталар тартибга айлантиришдан иборат. Информация оқими қуидаги йўналишда кечади:

ДНК→ РНК→ оқсил→ ҳужайра→ организм

Ҳозирги замон биологиясининг асосий постулати ДНК РНК ни яратади, РНК оқсилни. ДНК нинг ўзи информация хазинаси, у оқсил синтезида бевосита иштирок этмайди. ДНК фақат ҳужайра циклида, бола ҳужайралар пайдо бўлишидагина иккита занжирга ажралади ва бунда ҳар бир занжир мувофиқ етишмаган комплементлар занжир синтезланиб, битта ДНК молекуласидан иккита молекула яратилади. Бу фундаментал жараён ҳужайралар бўлиниши, белгиларнинг наслдан-наслга ўзгармай ўтиш асосида бўлиб, репликация, нусха олиш деб аталади. Ирсий информация амалга ошишининг иккинчи босқичи оқсил синтезини бошқарадиган уч хил РНК молекулаларини синтез қилишидир. Бу жараён транскрипция (кўчириб ёзиш) дейилади. Молекуляр биологиянинг “марказий догма”си

ДНК→ ДНК→ РНК→ оқсил принципига мувофиқ, информация оқсилга ўтар экан, унинг орқага қайтмаслиги қайд қилинади

Ген муҳандислиги ферментлари. Ген муҳандислиги ферментлари ДНК молекулалари билан турли хил муолажаларни ўтказишга ёрдам бериб, уларни тегишли жойидан қирқиши, турли хил бўлакларини улаш, табиатда мавжуд бўлмаган янги хилдаги кетма-кетликларни синтез қилишда қўлланилади. қуида ген муҳандислигига фойдаланиладиган асосий ферментларни кўриб чиқамиз.

ДНК полимеразалар. Ген муҳандислигига кенг қўлланиладиган ферментлардан бири Есолі нинг T4 фагидан ажратиб олинган ДНК полимераза I ҳисобланади. ДНК полимераза I комплементар нуклетидларни бириктириш йўли билан ДНК занжирининг 5' -3' йўналишида узайтириш

хусусиятига эга. ДНК полимеразанинг бу хусусияти ген мухандислигига иккинчи комплементар занжирни ҳосил қилиш: бир занжирли матрица –ДНК сиға қўшилганда праймер иштирокида икки ҳисса ортишида кузатилади. Бу хусусият қДНК-библиотекаларини тузишда қўлланилади. ДНК полимераза ДНК занжиридаги “бўшлиқ” ларни тўлдиришда ҳам фойдаланилади, масалан, 5' - учли бўлакларни тегишли тартибда уланишида ҳам иштирок этади. ДНК полимеразанинг экзонуклеаза фаоллигидан ДНК бўлагига радиоактив нишон киритишда қўлланилади.

Баъзи вируслардан РНК га боғлик ДНК полимераза, яъни тескари транскриптаза ёки *ревертаза* деб номланувчи маҳсус ДНК полимераза ажратиб олинган. Ревертазалар ДНК нинг комплементар занжирини матрица РНК сида ҳам синтезлай олади. Ревертазалар ёрдамида қДНК-мРНК нинг ДНК нусхаларини олиш мумкин. қДНК генларининг тузилишини ўрганиш бу генларнинг геномдаги тўлиқ нусхаларини аниқлаш имконини беради.

Ҳар бир тирик организмда нуклеин кислоталарнинг ҳар икки тури-рибонуклеин кислота (РНК) ва дезоксирибонуклеин кислота (ДНК) мавжуд. Фақат вируслар буларнинг бир турини, ё ДНК, ёки РНК ни тутади. Нуклеин кислоталар оқсиллар билан бирга ҳаётнинг моддий асосини ташкил қиласи. Улар бир-бiri билан ҳар томонлама узвий боғлик, аммо уларнинг ҳужайрадаги ўрни ва функцияси тубдан фарқ қиласи: оқсиллар ассосан қурилиш ва ҳужайранинг ишчи органлари материали, нуклеин кислота эса информацион материал, у организмнинг тузилиши, ўсиши, ривожланишига тегишли ахборатнинг сақланиши, тақорланиши, алмашинуви ва наслдан-наслга ўтишини таъминлайди

1. РНК ирсий ахборотни ўзида тасиши мумкинми? Агар мумкин бу жараён қандай амалга ошади?
2. Ҳужайрада ДНК синтези амалга ошадими, Агар синтезланса қандай қандай амалга ошади?
3. Рестриктаза ферменти нуклеин кислоталарни кесадими? Агар кесса бу қандай амалга оширилади?
4. ДНК билан РНКнинг фарқи нимада? Фарқини кўрсатинг

2-CASE

Бу case стади усулида қўзланган мақсад – Генетик код, ген мухандислиги моддий асослари хақида маълумот беришdir.

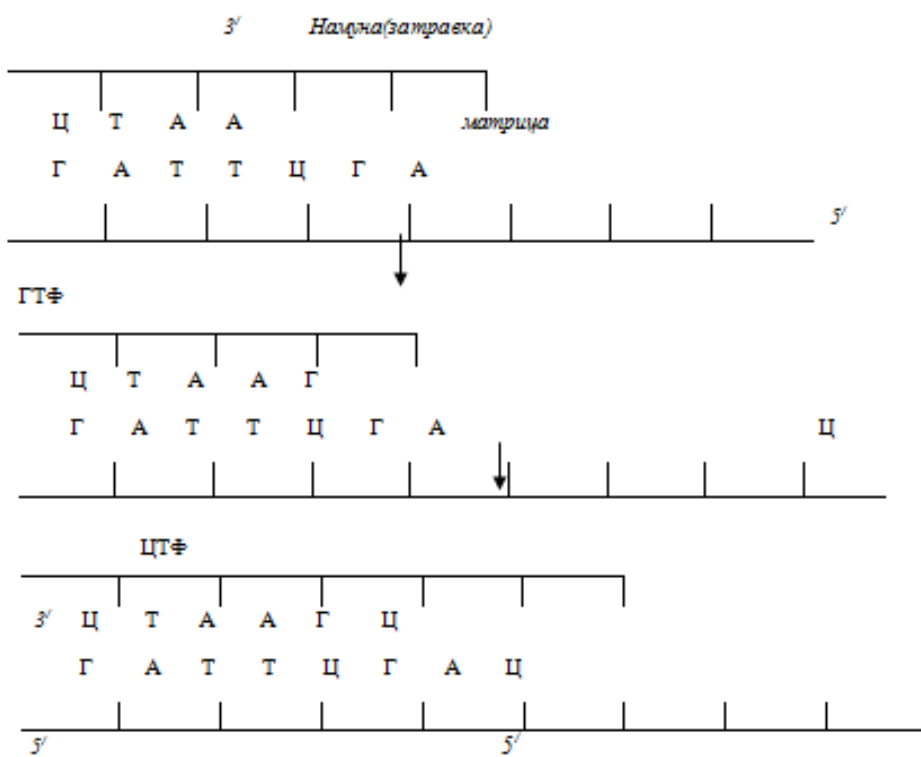
4 хил нуклеозидтрифосфат (dАТФ, dГТФ, dТТФ, dЦТФ) бўлиши шарт. Бирорта нуклеозидтрифосфат етишмаса реакция бормайди.

Дифосфатлар ёки моноfosfatлар иштирокида ДНК синтези реакцияси амалга ошмайды.

2. Бу реакция, албатта оз миқдорда тайёр ҳолдаги намуна (затравка) иштирок этишни талаб қиласы. Бу реакцияда ДНК «нусха» вазифасини бажаради. Янги синтезланаётган ДНК таркибидағи нуклеотидларнинг кетма-кет жойлашиши – нусха ДНК томонидан белгиланади. ДНК синтезида ионлар ҳам иштирок этади. Намуна билан матрица занжирининг йұналиши антипараллелдир.

Навбатдаги, нуклеотид ДНК-полимераза учун субстратдир, реакцияга юқори энергетик активланган формада киришади. Полимеризация намунанинг 3' - томонидан ўсиб боради, яъни синтез 3' 5' йўналишда боради. $3' - \text{OH} -$ группаси навбатдаги дезоксирибонуклеозидтрифосфатнинг комплементар бўлгандаги фосфат билан реакцияга киришиб, трифосфатни ҳосил қиласди. Трифосфатни хужайрадаги трифосфатаза ферменти парчалаб юборади. Шундай қилиб, ДНК – полимераза ферменти иштирокида, намуна матрицага антипараллел ҳолатда ўсиб боради ва маълум вақтдан сўнг қўш спирали структура ҳосил қиласди.

ДНКнинг матрициали синтези



Эукариот ҳужайраларда ДНК – полимеразаларни 3 та типи маълум: α, β, γ. Ҳужайрадаги ДНКнинг репликацияси асосан полимераза - α иштирокида боради, репарация – полимераза – β, митохондрияда ДНКнинг репликацияси полимераза – γ иштирокида боради.

Генетик код универсалдир. Ҳамма организмларда-эукариотларда, прокариотларда ва вирусларда ҳам барча кодонлар учун бирдай белгилардан фойдаланилади. Бинобарин, генетик код дунёда ҳаёт пайдо бўлгандан бери ўзгармай ҳукмронлик қилмоқда. Бунга Змлрд йил бўлди. Аммо энг кейинги йилларда бу дормага бир оз ўзгартириш киришига тўғри келди. Митохондрияларнинг генетик системаси маълум биологик кодга тўла тўғри келмади. Унинг ДНКси (15669 нуклеотид) нинг айрим генлари нуклеотид тартиби полипептидларнинг аминокислота тартиби билан солиширилганда коддан четлашишлар мавжуд эканлиги аниқланди. Лекин бу ажойиб феноменниң келиб чиқиши ва маъноси ҳали тушунилгани йўқ.

Жадвалдан кўриниб турибдики, бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига ўхшаш бўлади. Масалан: валин аминокислотасини ифодаловчи триплетларнинг барчаси ГУ диплети, Аланинни ифодаловчи триплетлар ГЦ диплети билан бошланган бўлади.

У ахборотни тўғри ўқишига хилофлик килмайди, балки репликация ёки транскрипция жараёнида пайдо бўлиши мумкин бўлган хатоларни четлатишга ёрдам беради.

Генетик код					
Кодоннинг иккакчи нуклеотиди					
	У	Ц	А	Г	
У	УУУ УУЦ УУА УУГ} Фен	УЦУ УЦЦ УЦА УЦГ} Сер	УАУ УАЦ УЛА терминалор УАГ терминалор} Тир	УГУ УГЦ УГА терминалор УГГ Трп} Цис	У Ц А Г
	ЦУУ ЦУЦ ЦУА ЦУГ} Лей	ЦЦУ ЦЦЦ ЦЦА ЦЦГ} Про	ЦАУ ЦАЦ ЦАА ЦАГ} Гис	ЦГУ ЦГА ЦГА ЦГГ} Арг	У Ц А Г
	АУУ АУЦ АУА АУГ} Иле	АЦУ АЦЦ АЦА АЦГ} Тре	ААУ ААЦ ААА ААГ} Асп	АГУ АГЦ АГА АГГ} Сер	У Ц А Г
	ГУУ ГУЦ ГУА ГУГ} Вал	ГЦУ ГЦЦ ГЦА ГЦГ} Ала	ГАУ ГАЦ ГАА ГАГ} Асп	ГГУ ГГЦ ГГА ГГГ} Гли	У Ц А Г

Генетик код универсалдир. Барча организмларда – эукариотлар, прокариотларда ва вирусларда ҳам барча кодонлар учун бирдай белгилардан

фойдаланилади. Барча кодон учта нуклеотиддан (триплетдан) иборат. Ёнма-ён турган кодонлар бир-бирини қопламайды, яъни биринчи кодоннинг охирги нуклеотиди ундан кейинги кодоннинг бошланғич нуклеотиди бўла олмайды. Информация маълум нуқтадан бошланади.

Бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига ўхшайди.

Аминокислоталар коди луғатида, кодирланаётган оқсил информацииси и-РНКда ёзилган булади.

Кодонлар $5' \rightarrow 3'$ йўналишда ўқиласди.

Кодонлардаги учинчи азот асос, биринчи ва иккинчи азот асосларига қараганда камроқ спецификация эгадир. Метионин аминокислотасини ифодаловчи кодон 1 та бўлиб, иницирловчи кодондир. Аҳамият бериб қаралса, метионин ва триптофандан ташқари кариб ҳамма аминокислоталар биттадан ортиқ кодонларда ифодаланади.

ДНКдаги аминокислоталар коди шундай ёзилганки, у и-РНКдаги код сўзларига комплементар бўлиб антипаралел ҳолатdir, яъни Т қолдигига А колдиги комплементардир ва А колдигининг ҳолати У қолдигига комплементардир.

Масалан: Метионин учун: иРНК ва ДНК кодонлар куйидаги ҳолатда кўринади:

иРНК(5) АУГ(3)

ДНК (3) ТАЦ

Одатда кодонлар ва антикодонлар $5' \rightarrow 3'$, чапдан ўнгга қараб ёзилади.

Плазмидалар Бактерия ва тубан эукариот организмлар хужайраларида асосий хромосомадан ташқари, кичик ўлчамга эга бўлган ҳалқасимон ёки чизиқсимон структурага эга бўлган қўшимча хромасомалар мавжуддир бу мини-хромосомалар плазмидлар деб аталади. Плазмид ДНКаси кўпи билан 3-10 тагача генларни ўзида сақлайди. Бу генлар, асосан антибиотик ёки заҳарли токсинларни парчаловчи ферментларни синтезига жавобгардир. Шу туфайли плазмидлар бактерия, ачитки ва замбуруғларнинг антибиотик ва заҳарли токсинларга чидамлилигини таъминлайди.

Плазмиднинг антибиотик парчаловчи генлари бир плазмиддан иккинчисига транспозонлар билан бириккан ҳолатда ҳам кўчиб ўта олади. Бу молекуляр жараён касал чақирувчи микробларнинг антибиотикларга чидамлилигини нихоятда оширади. Плазмидалар ўз хусусиятига кўра иккига бўлинади.

Биринчиси транспозон ёки бактериофаг ирсий молекуласи каби хужайра асосий хромосомасининг маҳсус ДНК изчиллигини кесиб, рекомбинация бўла оладиган плазмидлар.

Бундай рекомбинацияланувчи плазмидлар трансмиссибл, яъни наслдан-наслга ўтuvчи плазмидлар деб аталади.

Трансмиссибл плазмид асосий хромосомага бириккандан кейин ўз мустакиллигини йўқотади. Асосий хромосомадан мустақил равища ўз-ўзини репликация қила олмайди. Айни пайтда бундай плазмидларда жойлашаган генлар асосий хромосомада ўз фаолиятини бажаради. Ҳужайра бўлинганда рекомбинацияланувчи плазмид генлари асосий хромосома генлари бириккан ҳолда наслдан-наслга берилади. Иккинчи тоифа плазмидлар автоном ҳолда репликацияланувчи плазмидлар деб аталади. Бундай плазмидлар асосий хромосомага бирика олмайди, асосий хромосомалардан мустақил равища ўз-ўзини репликация йўли билан ўнлаб ва ҳатто юзлаб марта кўпайтира олади. Автоном плазмидлар бактерия ёки замбуруғ бўлинганда қиз хужайралар орасида тасодифий равища тақсимланади. Шу билан бирга автоном плазмид бир хужайрадан иккинчисига ҳужайра қобиги ва мембранасининг тешикларидан ўта олади.

Ген инженерлигининг пойдевори — *рекомбинат ДНКлар технологияси* — генетик структураларни бирга кўшиш техникаси — молекуляр биологиянинг энг муҳим ютуклариданdir. Бу технологиядан фойдаланиб, зарур маҳсулот (оқсил) ни кодирлайдиган ДНК молекуласипиїг кичик бир кисми — генни кесиб олиш, унинг ёт ген билан комбинациясини яратиш, сўнгра бу янги геномни муносиб хужайраларга киритиб хўжайн-хужай ра ДНК сининг синтез механизми ёрдамида кўп марталаб кўп пайтириш мумкин.

1. ДНК полимераза реакцияларни катализлайдими? Унинг қандай хусусиятлари бор?
2. Генетик код универсалми? Агар универсал бўлса сабабаларини кўрсатинг.
3. Плазмидаларни ген мухандислигига кўллаш мумкинми? Мумкин бўлса қандай кўллаш мумкин?
4. Турли организмлар ДНКсини бирлаштириш мумкинми? Мумкин бўлса қандай

ДНК-полимераза иштирокида катализланадиган реакция бир қанча ўзига хос хусусиятларга эга:

Реакция нуклеозидтрифосфатлар иштирокида боради.

3-CASE

Бу case стади усулида кўзланган мақсад – гкнларни клонлаш учун фойдалниладиган векторлар, ферментларнинг рекомбинант ДНК олишдаги ролини ўрганиш.

Бегона ДНКнинг репликацияси, экспрессияси ва трансформациясини (бошқа организмга кўчишини) таъминловчи ДНК молекуласи *вектор* деб аталади. Вектор хужайрага қўшимча ирсий ахборот киритилишини амалга оширади. Вектор сифатида плазмидалар, бактериофаглар, мобил элементлар ва ҳайвонларнинг вирусларидан фойдаланиш мумкин. Ҳозирги вақтда жуда кўп векторлар яратилган бўлиб, уларни бир нечта типга бўлиш мумкин:

1. Клонлаш учун векторлар. Бундай векторларга бириктирилган ДНК фрагментларни репликациялаш орқали сонинини (амплификацияси) кўпайтириш учун фойдаланилади. Бундай мақсадлар учун бактерия плазмидалари ва фаглар қўлланилади. Геномнинг катта ўлчамдаги фрагментларини клонлаш учун эса бактерия ва ачитқи хромосомалари асосида яратилган (ВАС ва ЯС) сунъий векторларидан фойдаланилади.

2. Экспрессион векторлар. Улардан генларнинг муайян кетма-кетлиги аниқлаш ва уларнинг оқсил маҳсулотларини таҳлил қилиш, муайян оқсилни ишлаб чиқишида фойдаланилади. Кўп сонли экспрессион тизимлар, айниқса прокариот организмлар учун мавжуд. Шунингдек сут эмизувчилар, ўсимликлар ва ачитқилар хужайраларида генлар экспрессиясини амалга оширувчи векторлар ҳам яратилган.

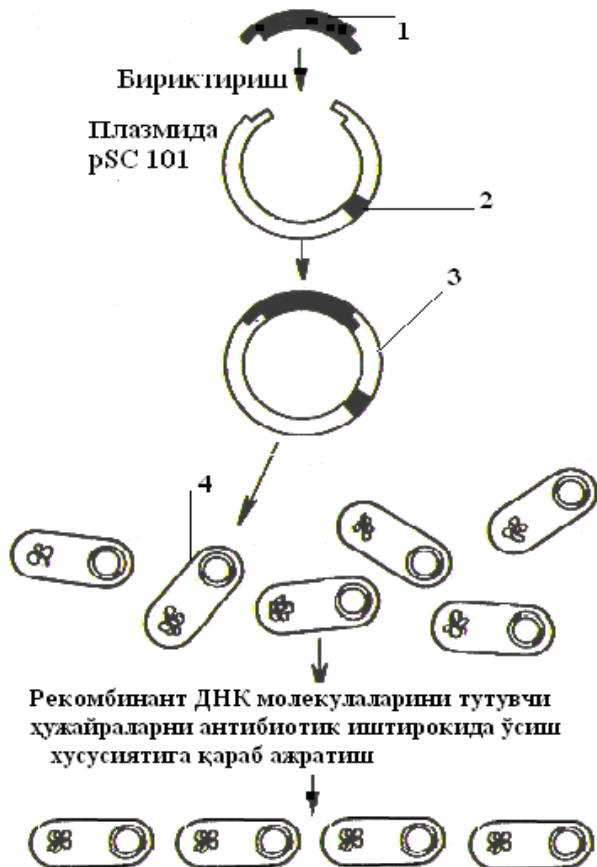
3. Трансформация учун векторлар. Реципиент геномига бегона ДНК фрагментларини киритиш учун фойдаланилади. Бундай векторлар одатда геномга интеграцияланишига ёрдам берувчи маҳсус изчилликлар тутади. Замонавий вектор тизимлар полифункционал бўлиб, бир нечта функцияни битта векторга жамлайди. Биринчи табиий векторлар бактериялардан ажратилган бўлиб, кўпчилиги тажриба мақсадидан келиб чиқсан холда (экспрессион векторлар, клонлаш учун векторлар, трансформация учун векторлар) ген мухандислиги усувлари ёрдамида қайта яратилган.

Вектор молекулаларнинг таркибида маркер ген бўлиши, бу ген хужайрада вектор иштирок этаётгани хақида маълум қилувчи фенотип бериши яъни вектор селектив ирсий белгига эга бўлиши керак. Кўпинча селектив белги сифатида табиатда кенг тарқалган антибиотикка чидамлилик генидан фойдаланилади.

Бактерия хужайрасида хромосома ДНКсидан ташқари, кўп нусхада халқасимон ДНК молекулалари ҳам мавжуд. (1-25 м.н.ж.). Бундай халқасимон молекулалар плазмидалар деб аталади. Баъзи плазмидалар таркибида антибиотикга чидамлилик генларини тутади.

Плазмидалардан вектор сифатида биринчи марта 1973 йилда П.Берг лабораториясида фойдаланилган. Тажрибалар унча катта

бўлмаган (~9 м.н.ж.), тетрациклинга чидамлилик гени тутувчи Е.солі плазмидаси pSC 101 да олиб борилган.



ДНК фрагмент-ларини плазмидалар ёрдамида клонлаш бўйича тажриба схемаси.

1-Биритирилаётган гетеро-логик ДНК; 2-антибиотикка чидамлилик бўйича маркер; 3-ДНКнинг рекомбинант молекуласи; 4-Рекомбинант ДНКни бактерия ҳужайрасига киритиши.

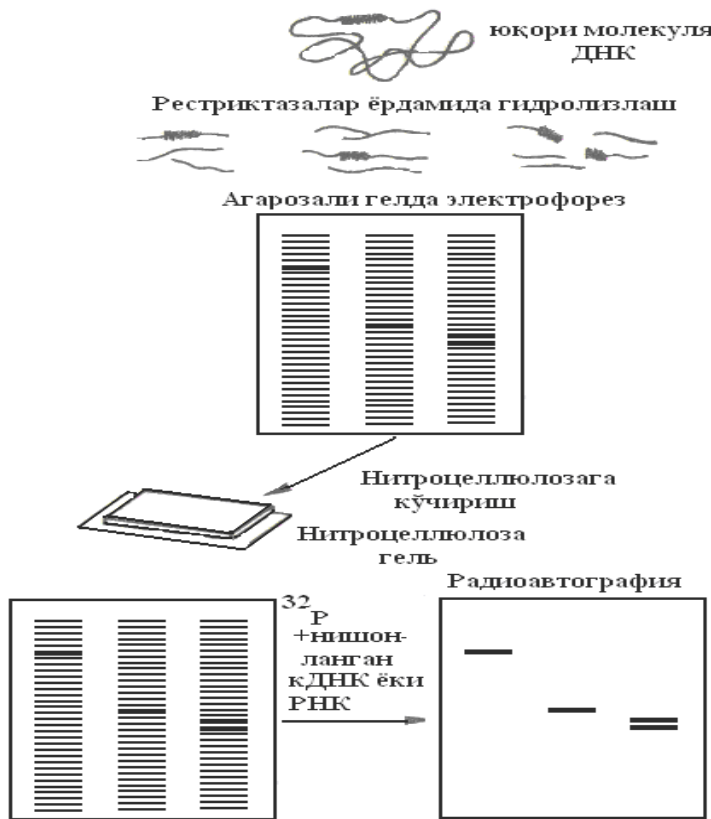
Плазмida таркибида факат бир дона EcoRI рестриктаза ферменти таниб кесадиган сайт (махсус нуклеотидлар изчиллиги) бўлганлиги сабабли, фермент плазмиданинг халқасимон қўш занжирини факат бир жойидан кесиб «ёпишқоқ» учли очиқ халқа холатига ўтказади.

Плазмida pSC 101нинг ДНКси ичак таёқчаси учун бегона ДНКнинг EcoRI-фрагментлари билан аралаштирилади. ДНК-лигаза ферментлари ёрдамида бегона ДНК фрагментлари ва pSC 101 плазмida ягона рекомбинант молекулага бирлаштирилади. Сўнгра бу рекомбинант плазмидани Е.солінинг компитент ҳужайраларига қўшилганда у бактерия ҳужайрасига киради. Рекомбинант плазмидани тутувчи ҳужайралар тетрациклини селектив муҳитда ажратилади.

ДНК лигаза қўшни нуклеотидлар орасидаги фосфодиэфир боғларини тиклаш орқали ДНК бўлакларини боғлаш каби битта асосий вазифани

бажаради. Бу жараён лигирлаш деб аталади. Ген мұхандислигіда күпинча лигирлаш учун T4 фагининг ДНК-лигазасидан фойдаланилади. T4 лигаза ёрдамида ДНК нинг ҳар қандай бўлаги “ёпишқоқ учли” ёки “тўмтоқ учли” қисмлари бириктирилади. Бу энг кўп қўлланиладиган ферментлардан биридир.

ДНК таҳлилиниң блот-дурагайлаш усули нафақат кДНК ва геном библиотекалари скринингида, шунингдек геном ДНКсины таҳлил қилишда ҳам фойдаланилади. Шу усул ёрдамида геномда муайян ДНК изчиллиги иштирокини аниқлаш мумкин (масалан, трансген ўсимликлар геномида бегона ген иштироки, ген нусхаларининг кўпайиши, геннинг нуклеотид изчиллигидаги ўзгаришларни таҳлил қилиш мумкин). Блот-дурагайлаш усули билан ДНКни таҳлил қилиш муайян ДНК фрагментларининг уларни специфик нишонланган зондлар билан дурагайлаш йўли орқали аниқлашга асосланган. У қуйидаги босқичлардан иборат: 1) ДНК рестрикцияси; 2) рестрикцияланган ДНК фрагментларини гелдан нейлон филтрга кўчириш ва уларни иммобилизациялаш; 3) нишонланган зонд билан дурагайлаш.



Саузерн бўйича блот-дурагайлаш усули принципи.

Юқори молекуляр хромосома ДНКси битта ёки бир нечта рестриктазалар билан кесилади. Хосил бўлган фрагментлар агарозали гелда электрофорез қилиш орқали ажратилади ва олдиндан денатурацияланган (0.4 M NaOH) гелнинг устига нейлон филтр, унинг устидан филтр қоғозлар қўйилади

Капилляр кучлар таъсирида ДНК фрагментлари перпендикуляр равища филтрга ўтиб, у билан боғланади (иммобилизацияланади). Бундай кўчириш блоттинг (блот – сўриш) деб аталади. Бунда филтрда гелнинг репликаси хосил бўлади. Сўнг филтр радиактив нишонланган бир занжирли зонд солинган эритмага жойлаштирилганда филтрга бириккан хромосома ДНКси фрагментлари билан қўшилиб дурагайланади. Зонд фақат ўзига гомологик ДНК изчиллиги тутувчи фрагментлар билан дурагайланади. Нишон билан боғланган фрагментлар радиоавтография орқали аниқланади. Саузерн (Soythern blotting) бўйича блот-дурагайлашнинг схемаси берилган.

Радиоавтографияда хосил бўлган чизиқчалар орқали геномда таҳлил қилинаётган фрагментлар мавжудлигини, бу изчилликлардаги ўзгаришларни (делеция, инсерция), чизиқчаларнинг оч ёки тўқ ранги орқали геннинг геномдаги нусхалари сонини аниқлаш мумкин. Демак, бу усул бутун геном ва алоҳида генларни таҳлил қилиш учун ҳам қўлланилади.

1. Вектор молекулалар қандай мақсадларда қўлланилади?
2. Уларга қандай талаблар қўйилади?
3. Бактерия плазмидаларидан клонлашда фойдаланиш мумкинми? Қандай амалга оширилади?
4. ДНК лигазалар нуклеотидларни бир-бирига бирлаштирадими? Қандай амалга ошали?
5. ДНК таҳлилининг блот-дурагайлаш усули мавжудми? Мавжуд бўлса қандай таҳлил қилинади?

VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

Мустақил таълимни ташкил этишининг шакли ва мазмуни

Мустақил таълим тегишли ўқув модули бўйича ишлаб чиқилган топшириқлар асосида ташкил этилади ва унинг натижасида тингловчилар битирув иши (лойиха иши) ни тайёрлайди.

Битирув иши (лойиха иши) доирасида ҳар бир тингловчи ўзи дарс берадётган фани бўйича электрон ўқув модулларининг тақдимотини тайёрлайди.

Электрон ўқув модулларининг тақдимоти куйидаги таркибий қисмлардан иборат бўлади:

Силлабус;

Кейслар банки;

Мавзулар бўйича тақдимотлар;

Бошқа материаллар (фанни ўзлаштиришга ёрдам берувчи қўшимча материаллар: электрон таълим ресурслари, маъруза матни, глоссарий, тест, кроссворд ва бошқ.)

Электрон ўқув модулларини тайёрлашда қўйидагиларга алоҳида эътибор берилади:

- тавсия қилинган адабиётларни ўрганиш ва таҳлил этиш;
- соҳа тараққиётининг устивор йўналишлари ва вазифаларини ёритиш;
- мутахассислик фанларидағи инновациялардан ҳамда илғор хорижий тажрибалардан фойдаланиш.

Шунингдек, мустақил таълим жараёнида тингловчи касбий фаолияти натижаларини ва талабалар учун яратилган ўқув-методик ресурсларини “Электрон потрфолио” тизимиға киритиб бориши лозим.

Мустақил таълим мавзулари

1. Культураланаётган ўсимлик хужайралари билан микроорганизмарнинг сунъий ассоциациясини яратиш.
2. Ўсимликларнинг хосилдорлигини оширишда биотехнология.
3. ДНК нуклеотидлари кетма-кетлигини аниқлаш ва ДНК бўлакларини синтезлаш.
4. Трансгенез назарияси ва унинг аҳамияти.
5. Прокариот ва эукариот хужайралар геномининг биокимёвий хусусиятлари.
6. Оқсил биосинтези ва унинг генетик даражадаги регуляцияси
7. Генлар экспрессиясининг биокимёвий бошқарилиши
8. Биокимёвий жараёнларнинг генетик регуляцияси
9. ДНК ва генетик коднинг моҳияти ҳамда унинг биокимёвий исботлари.
- 10.Хужайралар
- 11.генофондини сақлаб қолишда биотехнология.
- 12.Ўсимлик хужайралари селекциясида биотехнологиянинг аҳамияти.
- 13.Ўсимлик хужайраларини культуралашнинг иқтисодий аҳамияти.
- 14.Ўсимлик тўқималаридан фойдаланиб иккиламчи метаболитлар синтезини амалга ошириш.
- 15.Ўсимлик хужайра ва тўқималарида иккиламчи метаболитларнинг тўпланишига таъсир этувчи омиллар.
- 16.Биотехнологиянинг экологик аспектлари.
- 17.Ўсимликлар ресурслари культураларидан фойдаланиш истиқболлари.
- 18.Соматик хужайралар қултураси.
- 19.Генофондни сақлаш усууллари.

20.Биологик азотфиксация самарадорлигини ошириш.

VII. ГЛОССАРИЙ

ТЕРМИНЛА Р	УЗБЕКЧА	Терминлар	ИНГЛИЗЧА
Агароза	денгиз сувўтларидан олинадиган полисахарид; электрофорез ва хроматографияд а гелли мухит сифатида фойдаланилади.	Agarose	Polysaccharides which receive from algae; It is used as a gel medium in electrophoresis and chromatography
Агрегация-	айрим организм ёки хужайраларнинг тўпланиши, ғуж бўлиб қолиши.	Aggregation	Education in a pile of some organisms and cells
Адаптация-	мослашиш- организмларнин г эволюция жараёнида юзага келган яшаш шароитига мослашуви	Adaptation	the adaptation of organisms to a habitable environment in the process of evolution
Азотобактер-	эркин ҳолда яшаб, ҳаводан азот тўпловчи бактериялар тури.	Azotobacter	a type of bacteria that live freely and gain nitrogen from the air
Анаэробиоз- -	Организмларнин г эркин кислород бўлмаган мухитда ҳаёт кечириши	Anaerobiosi s	Vital activity of organisms in the environment where there is no free oxygen

Анtagонист	рақиб- микроорганизмл ар ҳаётини тўхтатувчи ёки бутунлай барбод қилувчи бошқа бир микроорганизм.	Antagonist	Rival – microorganisms which stop vital functions or kill other microorganisms
Антигенлар-	иммун тизимда антителалар хосил бўлишини индуцирловчи, антителя пайдо бўлишига таъсир этувчи специфик ҳамкорлик қилувчи оксиллар.	Antigens	specific proteins that induce and influence the formation of antibodies in the immune system
Адсорбция	қаттиқ бирикма – адсорбент билин суюқлик ёки газ компонентларни нг ютилиш жараёнидир	Adsorption	Absorption process liquid and gas components into a solid compound - adsorbent
Базал	асосий, асосга тегишли; асосида ёки унинг тагида жойлашган- базал таначалар- эукариотик жониворлар (оддий жониворлар, сувўтлар) хивчинларини	Basal	Main; basal calves that help keep the flagella of eukaryotic animals (simple animals, algae) on the outer layer of cytoplasm

	цитоплазманинг ташки қаватига ёпишиб туришига ёрдам берадиган тузилма.		
Базипетал транспорт	ўсимлиқдаги моддаларнинг илдизнинг апикал меристемасига транспорти.	Basipetal transport	Transport of plant substances to the root apical meristem
Бактериофаг лар	бактерияларни инфекцияловчи вируслар.	Bacteriophage	Viruses that infect bacteria
Бинар-	икки қисмдан иборат; бинарли номенклатура- микроорганизмларда авлод ва тур номи билан аталиши; бинарли бўлиниш- хужайраларнинг кўпайиш вақтида иккига бўлиниши.	Binary	consisting of two parts; binary nomenclature - the name of the micro-organisms with the name of generation and type; binary fission - the fission of cells during multiplication
Биогенез-	тирик организмлар томонидан органик бирикмаларнинг хосил бўлиши.	Biogenesis	release of organic substances from living organisms
Биомасса-	микроорганизмл	Biomass	Biomass is organic

	<p>арни ўстирилганида хужайралари массаси ёки тирик организм массаси; фаол биомасса- биологик фаоллик кўрсатувчи масса; қуруқ биомасса- организмларнин г қуруқ биомассаси. У хўл биомассанинг 15-30% ини ташкил этади; хўл биомасса- сузиш ёки айлантириш, чўқтириш натижасида суюқ озуқа муҳитидан ажратиб олинган хужайра массаси.</p>		<p>matter derived from living, or recently living organisms. Biomass can be used as a source of energy and it most often refers to plants or plant-based materials which are not used for food or feed, and are specifically called lignocellulosic biomass. As an energy source, biomass can either be used directly via combustion to produce heat, or indirectly after converting it to various forms of biofuel. Conversion of biomass to biofuel can be achieved by different methods which are broadly classified into: thermal, chemical, and biochemical methods.</p>
Биофильтр	-оқава сувларни биологик жихатдан тозалайдиган иншоот	Trickling filter	Biological wastewater treatment
Биореактор-	биологик реакцияларни амалга оширишга	Bioreactor	A bioreactor may refer to any manufactured or engineered device or system that supports a

	мўлжалланган сифим. Бу атама аэроб ва анаэроб организм хужайраларини ўстириш учун зарур бўлган сифимларда ҳамда хужайра ва ферментларни тўплашда фойдаланадиган найчаларга нисбатан ишлатилади.		biologically active environment. In one case, a bioreactor is a vessel in which a chemical process is carried out which involves organisms or biochemical substances derived from such organisms. This process can either be aerobic or anaerobic. These bioreactors are commonly cylindrical, ranging in size from litres to cubic metres, and are often made of stainless steel.
Биосинтез-	ферментлар таъсирида тирик организмларда оддий бирикмалардан мураккаб органик моддаларнинг хосил бўлиши.	Biosynthesis	Biosynthesis (also called biogenesis or anabolism) is a multi-step, enzyme-catalyzed process where substrates are converted into more complex products in living organisms. In biosynthesis, simple compounds are modified, converted into other compounds, or joined together to form macromolecules. This process often consists of metabolic pathways.
Биорекульти- вация-	казилма бойликлар олинганидан	Reclamatio n	Plant cultivation after the excavation of minerals

	сүнг жойларни текислаб ўсимлик ўстириш		
Биотехнология-	тирик организмлар ёки биологик қонуният ва хусусиятларнинг саноат миқёсида ишлатилиши ҳақидаги фан йўналиши.	Biotechnolo gy	Biotechnology is the use of living systems and organisms to develop or make products
Вектор-	генларни клонлашда фойдаланиладиг ан репликон. Табии й векторлар- кичик плазмидалар, вируслар ва бактериофаглар. Сунъий векторлар эса ДНК-лигаза ёрдамида ҳар хил манбалардан олинган ДНКни бирлаштириш асосида тузилади; ўрнини олиш вектори- клонлаштирувчи вектор; ўсимликларда клонлаш	Vector	In molecular cloning, a vector is a DNA molecule used as a vehicle to artificially carry foreign genetic material into another cell, where it can be replicated and/ or expressed. A vector containing foreign DNA is termed recombinant DNA. The four major types of vectors are plasmids, viral vectors, cosmids, and artificial chromosomes. Of these, the most commonly used vectors are plasmids. Common to all engineered vectors are an origin of replication, a multicloning site, and a selectable marker.

	<p>вектори-үсімлик хужайрасига бегона ДНКни ўтказиш ва жойлаштириш билан шуғулланадиган ген мұхандислигіда ишлатиладиган вектор; плазмида вектори-бегона, ёт ДНКдаги ген ёки бир неча генларни бу хилдаги генлари бўлмаган организмга ўтказиб қўйишида қатнашадиган плазмида.</p>		
Генотерапия-	<p>реципиент геномига бегона генларни киритиш ёки биологик объект тўқималарида генетик соғлом соматик хужайраларни олиш ёрдамида наслий касалликларини даволаш.</p>	Gene therapy	Gene therapy is the therapeutic delivery of nucleic acid polymers into a patient's cells as a drug to treat disease.

Генотип-	асос генларининг тўплами. Ирсий асос—организмларнинг генетик (ирсий) конституциясин инг ва унинг барча генларининг мажмуи.	Genotype	The genotype is the part (DNA sequence) of the genetic make up of a cell, and therefore of an organism or individual, which determines a specific characteristic (phenotype) of that cell/organism/ individual.
Генофонд-	организм турлари ёки популяциясидаги ҳар хил генлар турларининг сони ва тарихи.	The gene pool	The gene pool is the set of all genes, or genetic information, in any population, usually of a particular species.
Гетерозис –	бир-биридан қатор хусусиятлар ва белгилари билан фарқланувчи бошланғич шаклларни чатиштириш натижасида пайдо бўлган биринчи авлод дурагайларининг г яшаш қобилиятигининг ошиши.	Heterosis	Heterosis, hybrid vigor, or outbreeding enhancement, is the improved or increased function of any biological quality in a hybrid offspring. The adjective derived from heterosis is heterotic.
Гибрид-	дурагай-генетик жиҳатдан ҳар хил бўлган турларни чатиштириш	Hybrid	In biology a hybrid, also known as cross breed, is the result of mixing, through sexual reproduction, two

	натижасида ҳосил бўлган гетерозигота жинси. Ота-она ирсий белгиларини ўзида мужассамлашти рган организм.		animals or plants of different breeds, varieties, species or genera.[1] Using genetic terminology, it may be defined as follows.
Гиногенез –	муртак халтаси хужайраларидан ўсимлик пайдо бўлиш жараёни.	Gynogenesi s	Offspring are produced by the same mechanism as in parthenogenesis, but with the requirement that the egg merely be stimulated by the presence of sperm in order to develop.
Гифлар-	ипчалар- замбуруғ танасини ташкил этувчи бир ёки бир неча хужайрадан ҳосил бўлган, микроскопда аранг кўриш мумкин бўлган иплар.	Gifral	A threads – of molds
Гормон рецептор комплекс-	гормон ва оқсил рецепторининг бирикиши, гормон таъсири амалга ошишининг биринчи боскичи.	Hormone receptor complex	Connect hormone and protein receptors, the first degree of the influence of the hormone

Гормон статуси	– онтогенезда ўсимлик ва ҳайвон гормон тизимининг умумий ҳолати,	Hormone status	The general condition of the animal and plant structure in ontogenesis
Деструкция –	моддаларнинг парчаланиш орқали физиологик фаоллигини йўқотиши.	Destruction	Loss of physical activity by splitting substances
Дидифференция -	ихтиосослашган, бўлинмайдиган хужайраларнинг дифференциялан масдан бўлинаётган каллус хужайраларига айланиш.	Differ	
Диплоид –	мазкур турга хос сонларни кўрсатувчи гомологик хромосомаларни нг иккита тўплами билан характерланувчи ядро, хужайра ва организм.	Diploid	Diploid cells have two homologous copies of each chromosome, usually one from the mother and one from the father.
Дифференциялаш –	асосий ва янги ҳосил бўлган хужайралар орасида, шунингдек янги ҳосил бўлган хужайралар орасида фарқ		

	юзага келтирүвчи жараёнлар комплекси.		
ДНК –	дезоксирибонуклеин кислоталар молекуласи, нуклеотидлар (аденин, гуанин, цитозин, тимин), дезоксирибоза ва фосфор кислота қолдиқларидан ташкил топган.	DNA	Deoxyribonucleic acid is a molecule that carries most of the genetic instructions used in the development, functioning and reproduction of all known living organisms and many viruses.
ДНК репликациясия –	ферментлар түплами (ДНК полимераза, лигаза ва бошқалар) ёрдамида ДНК нусхасини ҳосил қилиш орқали унинг молекулаларини иккиланиши (икки марта қўпайиши).	DNA replication	Cell division is essential for an organism to grow, but, when a cell divides, it must replicate the DNA in its genome so that the two daughter cells have the same genetic information as their parent.
Ёпиқ тизим –	ташқи мухит билан факат энергия орқали алмашинувчи тизим.	Closed system	A closed system is a physical system that does not allow certain types of transfers (such as transfer of mass) in or out of the system.
Ёпишқоқ учлар -	компллементлар ҳолдаги ДНК молекуласининг битта ипли учи	sticky ends	DNA end or sticky end refers to the properties of the end of a molecule of DNA or a

	бўлиб, эндонуклеазалар ёрдамида кесиб олинади.		recombinant DNA molecule.
Идентификац ия -	айнан ўхшатиш, тengлаштириш- модда ёки микроорганизмл ар тuri ва хилларини аниқлашга қаратилган тадқиқотлар turi.	Identificatio n	Identification in biology is the process of assigning a pre- existing taxon name to an individual organism.
Иммобилиза ция (тўплаш) -	мембраналарда хужайра, ферментларни тўплашда фойдаланиладиг ан физик ва кимёвий жараён.	immobilizat ion	An immobilized enzyme is an enzyme that is attached to an inert, insoluble material such as calcium alginate
Ингибитор-	тўхтатувчи- ферментлар, фаоллигини тўхтатувчи табиий ёки синтетик модда (сунъий олинган).	Inhibitor	Enzyme inhibitor, a substance that binds to an enzyme and decreases the enzyme's activity
Индуктор-	нофаол ҳолатга ўтказадиган паст молекулали модда.	Inductor	inactive state of low molecular weight substances.
Индукция-	фермент синтези, фаглар ривожланиши ва мутацияяга ўхшаган	Induction	Enzyme induction is a process in which a molecule induces the expression of an enzyme.

	биологик жараённи харакатга тушириш.		
Инициация-	молекуляр биологиядаги трансляция жараёнининг биринчи боскичи.	Initiation	The initial stage of the translation process in molecular biology
Инкубация-	ўстириш-маълум шароитда, хароратда микробларни ушлаб туриш, ўстириш.	Incubation	Cultivation. microbial exposure at a specific temperature
Инокулят-	кўпайтириш усули-тирик организмлар, масалан, микроорганизмлар суспензияси озуқа муҳитга ўтказилгандан кейин янги авлод беради.	The inoculum	method of reproduction of organisms, microorganisms
Инtron –	геннинг транскрибцияла наётган “сукунат сақловчи” процессинг жараёнида РНК молекулалари ажралиб чиқаётган ва кодонлар мавжуд бўлмаган қисми.	Intron	An intron is any nucleotide sequence within a gene that is removed by RNA splicing during maturation of the final RNA product.

Иссиклик шоки оқсиллари (ИШО) -	хароратнинг нормадан ошишига организм томонидан хосил бўладиган оқсиллар.	Thermal shock proteins	
Компітенция –	хужайра, тўқима, орган ва организмнинг индуцирловчи таъсирларни кабул қилиши ва унга ривожланишини ўзгартириш орқали специфик таъсирланиш.	Competence	In microbiology, genetics, cell biology, and molecular biology, competence is the ability of a cell to take up extracellular DNA from its environment.
Компллементар занжир –	РНК ва унга ҳамкорлик учун мос келадиган нуклеотидларни синтезлан учун фойдаланиладиг ан ДНК занжирларидан бири.	complementary chain	The two base-pair complementary chains of the DNA molecule allow for replication of the genetic instructions.
Катализ-	озонланган ҳаво таркибида иштирок этадиган кислороднинг оксидловчилик хусусиятини ошириш	Catalysis	Catalysis is the increase in the rate of a chemical reaction due to the participation of an additional substance called a catalyst
Лигаза-ДНК	занжиридаги узилган қисмни	DNA ligase	DNA ligase is a specific type of enzyme, a ligase,

	фосфодиэфирбог хосил қилиш ёрдамида бирлаштирувчи фермент.		that facilitates the joining of DNA strands together by catalyzing the formation of a phosphodiester bond.
Лигирлаш –	ДНКнинг бир занжирдаги узилиш орқали ажралган асослар орасидаги фосфодиэфир боғларининг хосил бўлиши. Бу ибора тўмтоқ учларни бириктириш ҳолларида ва РНК боғлар хосил бўлишида ҳам қўлланилади.	Ligation	the covalent linking of two ends of DNA or RNA molecules, most commonly done using DNA ligase, RNA ligase (ATP) or other enzymes.
Лизис-	эриб кетиш, парчаланиш- ферментлар, кислоталар ва ишқорлар таъсирида хужайраларнинг парчаланиши; бактерия хужайрасида бактериофаглар нинг кўпайиши натижасида унинг эриб кетиши.	Lysis	Lysis refers to the breaking down of the membrane of a cell, often by viral, enzymic, or osmotic mechanisms that compromise its integrity.
Маркер	электрофорез	Marker	Genetic marker, a DNA

(ДНК) –	гелида фрагментлар ўлчамини аниқлашда фойдаланиладиг ан маълум ўлчамдаги ДНК фрагменти.	(DNA)	sequence with a known location associated with a particular gene or trait
Маркер ген –	жойлашган жойи аниқланган ва аниқ фенотипик кўринишга эга ген.	Marker gene	A marker gene is a gene used in nuclear biology and molecular biology to determine if a nucleic acid sequence has been successfully inserted into an organism's DNA.
Матрица.	1) маълум бир тана (шакл) бўлиб, унга қараб янги шаклнинг ҳосил бўлиши; 2) (молекулали биологияда) ДНК ва РНК ипларини комплементлар синтезланиши учун асос сифатида хизмат қиласидиган ва нуклеин кислоталардаги азот асосларининг кетлиги.	Matrix	Matrix, the material or tissue between cells in which more specialized structures are embedded
Метаболизм-	оралиқ	Metabolism	Metabolism is the set

	<p>алмашиниш, яъни моддаларнинг хужайра ичига тушган вақтидан охирги маҳсулотлар хосил бўлгунга қадар айланиши; катаболизм ва анаболизм жараёни йифиндиси; коронғуликда кечадиган метаболизм- микроорганизмл арнинг (қирмизи бактериялар <i>Rhodospirillum</i>) коронфида аэроб холда ўсиш хусусияти. Бу хусусият бактерияларда нафас олиш занжирининг керакли қисмлари борлигидан далолат беради.</p>		<p>of life-sustaining chemical transformations within the cells of living organisms.</p>
Метаболитла р-	метаболизм жараёнида хосил бўладиган моддалар.	Metabolites	Metabolites are the intermediates and products of metabolism.
Микрооргани змлар уюшмаси-	хар доим бирга учрайдиган ва бир-бири билан	microbial colony	A microbial colony is defined as a visible cluster of

	боғлиқ ҳолда яшайдиган микроорганизмл ар бирлашмаси.		microorganisms growing on the surface of or within a solid medium, presumably cultured from a single cell.
Микрофлора-	ҳар хил турдаги микроорганизмл арнинг маълум яшаш муҳитидаги тўплами; автохтон микрофлораси; сув микрофлораси; ҳаво микрофлораси; балчиқ микрофлораси; одатдаги микрофлора; организм микрофлораси; қўшимча микрофлора; тупроқ микрофлораси; ризосфера микрофлораси.	Microorgan isms	a collection of different species of microorganisms living environment; avtoxenon microflora; microflora; microflora; mud microflora; normal microflora; microorganism; microflora; soil microflora; rizosfera microflora.
Мицеллий-	замбуруғ тана- замбуруғ, жумладан шўъласимон замбуруғларнин г ўсадиган танаси бўлиб, бир ва кўп хужайрали	Mycelium	Mycelium is the vegetative part of a fungus, consisting of a mass of branching, thread-like hyphae.

	ипчалар (гиф)дан иборат.		
Модификация-	микроорганизмларнинг фенотипик ўзгариши, яъни хужайранинг генетик аппаратларига алоқадор бўлмаган ўзгаришлар.	Modification	A modification is a change in the physical appearance of an organism (phenotype) caused by environmental factors.
Морфогенез –	орган (органогенез), тўқима(гистогенез) ва хужайраларнинг (цитогенез ёки хужайраларнинг дифференцияланishi) шаклланиш жараёни. Организмларнинг ривожланиши жараёнида тизимларнинг табақаланиши.	Morphogenesis	Morphogenesis is the biological process that causes an organism to develop its shape.
Мутагенез-	мутагенез ўзгаришнинг (мутагенезнинг) рўй бериши-организмда ирсий ўзгаришлар-мутацияларнинг вужудга келиш жараёни. Бу	Mutagenesis	Mutagenesis is a process by which the genetic information of an organism is changed in a stable manner, resulting in a mutation.

	жараён асосида ирсий ахборотни сақловчи ва наслга ўтказувчи нуклеин кислоталар молекуласининг ўзгариши ётади.		
Мутагенлар –	ДНК молекуласида мутацияларнинг пайдо бўлиш частоталарини оширувчи омил. Ирсиятни ўзгартирувчилар -мутациялар хосил қилувчи физикавий ва кимёвий омиллар;	Mutagens	A mutagen is a physical or chemical agent that changes the genetic material, usually DNA, of an organism and thus increases the frequency of mutations above the natural background level.
Мутация –	ген, хромосомадаги нуклеотид изчилик, геномнинг бирорта белгининг ўзгаришига ва уларнинг авлодларда сакланишига олиб келувчи спонтан ва индуцирланган ўзгариши.	Mutation	A mutation is a permanent alteration of the nucleotide sequence of the genome of an organism, virus, or extrachromosomal DNA or other genetic elements.
Нишон - хужайра-	у ёки бу фитогармон	Target cell	target cells are red blood cells that have the

	рецепторини тутувчи ва фитогармоннинг концентрацияси ўзгарганда метаболизмни ўзгартирувчи хужайра.		appearance of a shooting target with a bullseye.
Нуклеин кислоталар –	турли нуклеотидлар қолдикларидан ташкил топган юқори молекуляр табиий бирикмалар (полимерлар). Хужайра мағзининг асосини ташкил қилади. Нуклеин кислоталарнинг икки тури: РНК, ДНК хужайраларнинг доимий компонентлари ир.	Nucleic acids	Nucleic acids are biopolymers, or large biomolecules, essential for all known forms of life. Nucleic acids, which include DNA (deoxyribo nucleic acid) and RNA (ribonucleic acid), are made from monomers known as nucleotides.
Ноосфера-	биосферани табиат қонунлари асосида бошқариш, инсон онгининг юқори тараққий этиши	Noosphere	The noosphere is the sphere of human thought
Органогенез –	уюшмасдан ўсаётган каллус	Organogene sis	In animal development, organogene

	хужайраларида органлар (илдиз, бошланғич барглар ва ниҳоллар) ҳосил бўлиш жараёни.		sis is the process by which the ectoderm, endoderm, and mesoderm develop into the internal organs of the organism.
Очиқ тизим –	ташқи муҳит билан энергия ва моддалар билан алмашинадиган тизим.	Open systems	the external environment and the energy and material exchange with the system.
Озиқ занжири-	моддаларнинг айланма ҳаракати	food chain	A food chain is a linear network of links in a food web starting from producer organisms and ending at apex predator species, detritivores, or decomposer species.
Озонолиз-	Озоннинг иккиламчи ва бирламчи углерод боғларига фиксация жараёни	Oxonolysis	The process of fixing the first and second carbon ozone connection
Партеногенез –	асоснинг факат она хужайра генлари иштирокида ривожланиши.	Parthenogenesis	Parthenogenesis is a natural form of asexual reproduction in which growth and development of embryos occur without fertilization.
Плазмида –	автоном репликациялани шга қодир, таркибида реципиентларни нг бегона	Plasmid	A plasmid is a small DNA molecule within a cell that is physically separated from a chromosomal DNA and can replicate

	генларини ва бошқа ДНК изчилигини тутиш ва геномга киритиш хусусиятига эга, икки занжирли ҳалқасимон ДНК плазмид вектори асоси.		independently.
Полиаденииллаш –	полиадениил кислота изчилигининг эукариот РНК 3-учига унинг синтези тугаганидан сўнг бирикиши.	Polyadenylation	Polyadenylation is the addition of a poly(A) tail to a messenger RNA.
Полиплоидия –	организм гаплоид хромосомалар йифиндисининг каррали ортиши билан боғлиқ бўлган ирсий ўзгарувчанлик.	Polyploid	Polyploid cells and organisms are those containing more than two paired (homologous) sets of chromosomes.
Пролиферация –	хужайра ва тўқималарнинг кўпайиш йўли билан ҳосил бўлиши.	Proliferation	The term cell growth is used in the contexts of cell development and cell division (reproduction).
Промотор –	геннинг транскрипцияси бошланиши учун жавобгар қисми.	promoter	In genetics, a promoter is a region of DNA that initiates transcription of a particular gene.

Пронуклеус –	уруғланган тухум ҳужайраядроси.	Pronucleus	A pronucleus is the nucleus of a sperm or an egg cell during the process of fertilization, after the sperm enters the ovum, but before they fuse.
Протон помпаси	максус оқсиллар ёрдамида протонларнинг ҳужайра мембранаси орқали ўтиш жараёни.	Proton pump	A proton pump is an integral membrane protein that is capable of moving protons across a biological membrane.
Протопласт	механик йўл билан ёки ферментлар ёрдамида ҳужайралар қобиғидан маҳрум қилинган, мембрана ёрдамида шаклини ушлаб турувчи ўсимлик ҳужайраси.	Protoplast	Protoplast, initially referred to the first human[citation needed] or, more generally, to the first organized body of a species. In modern biology.
Профаг	бактерия хромосомасига ўрнашган фаг геноми. Лизоген бактериялардан яширинган, юқмайдиган шаклдаги мўътадил бактериофаг.	Prophage	A prophage is a bacteriophage genome inserted and integrated into the circular bacterial DNA chromosome or existing as an extrachromosomal plasmid.

Процессинг	етилиш жараёни	Processing	maturation
Регенерация-	хужайралар тикланиши.	Regeneration	cell recovery
Рекомбинант ген –	турли генлар компонентларидаң таркиб топган ген.	Chimeric gene	Chimeric genes form through the combination of portions of one or more coding sequences to produce new genes. These mutations are distinct from fusion genes which merge whole gene sequences into a single reading frame and often retain their original functions.
Рекомбинант ДНК-	турли манбалардан олинган ДНК қисмларидан иборат ДНК.	Recombinant DNA	Recombinant DNA (rDNA) molecules are DNA molecules formed by laboratory methods of genetic recombination to bring together genetic material from multiple sources, creating sequences that would not otherwise be found in the genome.
Рекомбинация-	кроссинговер натижасида отоналар генларининг қайта гурухланиши(табақаланиши).	Recombination	
Репарация-	ДНКнинг синтези вактида ҳамда ҳар хил физик ва	Repair	DNA repair is a collection of processes by which a cell identifies and corrects damage to

	кимёвий омиллар таъсирида ДНК молекуласи узилиб қолган ёки шикастланган молекулаларни тузатишга бўлган хужайраларнинг махсус вазифаси.		the DNA molecules that encode its genome.
Репрессия-	ген экспрессиясини ва ёхуд ўшанга тааллукли фермент синтезини тўхтатиш механизми.	Repression	Expression of the gene and the mechanism of recovery of enzymatic synthesis
Репрессор-	маълум оперонда РНК синтезини тўхтатадиган бошқарувчи оқсил.	Repressor	A repressor is a DNA- or RNA-binding protein that inhibits the expression of one or more genes by binding to the operator or associated silencers.
Рестриктазал ар -	кесувчи ферментлар, рестрикция ферментлари, ДНКни маълум бир нуклеотидлар қаторида кесадиган ферментлар. Ген муҳандислигига	Restriction enzymes	A restriction enzyme or restriction endonuclease is an enzyme that cuts DNA at or near specific recognition nucleotide sequences known as restriction sites.

	күлланиладиган восита.		
Сайт-	ўрин, жойланиш- генлар харитасидаги нуқтали мутация ўрни.	Site-	Location, location of a point mutation in the gene map
Сегмент-	карж, бўлак.	Segment-	snippet
Селекция-	танлаш-ҳайвон, ўсимлик ва микроорганизмл арнинг янги зотлари, навлари ва штаммларини яратиш усули.	Selection-	new strains of microorganisms
Скрининг-	битта хужайрадан клон олиш йўли билин микроорганизмл арнинг аралаш популяциясидан керагини ажратиш.	Screening	Before switching on the contents of a clone of the candidate chart smeshannye population of microorganisms po points.
Субстрат-	озуқа муҳит- микроорганизмл арнинг ўсиши учун керак бўлган озуқа муҳити.	Substrat-	Pitatlnaya consistently dlya microorganisms kultivirovanie
Термодинами к тизим	қайта ҳосил қилиш, тўплаш ва фойдаланиш хусусиятига эга ўзаро боғлиқ элементлар	thermodyna mic system	I Properties sobratat complex elementnye

	комплекси.		
Трансдукция -	бактериофаглар ёрдамида генетик материални донор хужайрадан реципиент хужайрага олиб ўтиш.	Transduktsiya-	Perevesti retsipientnyx candidate trace donornyx candidate s pomoshchyu bacteriophage
Ультрафильтрация -	колоид заррачаларни ажратиш жараёнидир	Ultrafiltratsiya	The process of selection of the colloidal particles
Фаглар-	вируслар.	Fag-	virus
Фенотип-	организмларнин г ривожланиши жараёнида юзага келган ҳамма белги ва хусусиятлар йифиндиси.	Phenotype	Sum Properties signs during development of the organism processes
Ферментер-	айрим хомашёларни микроорганизмлар ар ёрдамида бижғитиши учун ишлатыладиган ҳамма томони берк асбоб.	Fermenter-	Apparatus for fermentation of certain raw materials using microorganisms
Ферментлар-	Биологик катализатор	Enzymes	biocatalyst
Фитоалексин лар –	генотипик ва реал компонентлари.	phytoalexin s	Genotype and the actual components
Фотосинтез-	ёргулик		Identification of the

	энергияси иштирокида ўсимликлар, сувўтлари ва айрим бактериялар хужайраларида CO ₂ дан органик моддалар ҳосил бўлиш жараёни.		organic substances CO ₂ in bacteria, some algae with light energy
Фрагментлар	парчалар, қисмлар.	Fragments	Part
Хемосинтез	айрим микроорганизмл арга хос бўлган озиқланиш тури.	xemosintez	Class pitaniya spetsificheskimi dlya microorganisms opredelennyx
Хромосомала р –	ДНК ва оқсиллардан иборат хужайра ядросини генетик структураси ҳосиласи	Chromosom es	The genetic structure of the core protein and DNA
Центрифуга-	ажраткич,аналит ик (лаборатория) ажраткич; тебранувчи ажраткич; горизонтал ажраткич; буғлантирувчи ажраткич; чўқтирувчи ажраткич; тиндирувчи ажраткич; препаратив	Tsentrifuga -	Separator, analytical (laboratory) Separator; vibration Separator; horizontal Separator; and evaporating Separator; Mazur Separator; Stir Separator; Preparation Separator; self-released Separator; swimming, working through the Separator; Separator for the most part; very quickly turn into Separator; differentiated

	ажраткич; ўз- ўзини бўшатадиган ажраткич; сузиш йўли билан ишлайдиган ажраткич; кўп бўлимли ажраткич; ўта тез айланадиган ажраткич; табақалаштирув чи, тафовутли ажраткич.		divergent Separator.
Цитозин-	ДНК ва РНК таркибида бўлган пиримидин асоси.	Ctosine	he Fundamental pyrimidine in DNA and RNA
Энергиянинг миграциялан иши	энергиянинг донордан акцепторга тўқнашув йўли билан узатилиши	Energy migration	Parcel Energia via stolknovenie s donor or acceptor
Электрофоре з	электр майдони ёрдамида аралашмаларнин г бир жойдан иккинчи жойга ўтиши, бўлакларга ажратиш.	Electrophor esis	Allocate particles move mixtures from one place to another using an electric field

VIII.АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ

Махсус адабиётлар

1. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 1020 p.
2. Deniz Ekinci "Biotechnology" Croatia, 2015
3. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
4. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
5. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
6. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.
7. Мусаев Х.Н., Ахмедова Н.Х. Кимёвий микробиология. Дарслик. –Т. Фан ва технология. 2012.-428 б

VI. Электрон таълим ресурслари

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги:

www.edu.uz.

Ўзбекистон Республикаси Алоқа, ахборотлаштириш ва телекоммуникация технологиялари давлат қўмитаси: www.aci.uz.

Компьютерлаштириш ва ахборот-коммуникация технологияларини ривожлантириш бўйича Мувофиқлаштирувчи кенгаш: www.ictcouncil.gov.uz.

ЎзРОЎМТВ хузуридаги Бош илмий-методик марказ: www.bimm.uz

Тошкент ахборот технологиялари университети: www.tuit.uz.

1. www.Ziyonet.uz
2. Infocom.uz электрон журнали: www.infocom.uz
3. www.molbio.ru
4. www.biotech.com
5. www.ziyonet.uz