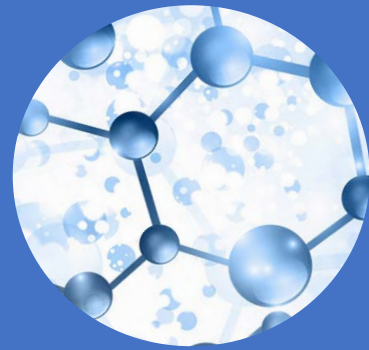


ТОШКЕНТ КИМЁ-ТЕХНОЛОГИЯ ИНСТИТУТИ
ХУЗУРИДАГИ ПЕДАГОГ ҚАДРЛАРНИ ҚАЙТА
ТАЙЁРЛАШ ВА МАЛАКАСИНИ ОШИРИШ ТАРМОҚ
МАРКАЗИ



БИОТЕХНОЛОГИЯ
йўналиши

TOSHKENT
KIMYO-TEKNOLOGIYA
INSTITUTI

«МОЛЕКУЛЯР БИОЛОГИЯ ВА НАНОБИОТЕХНОЛОГИЯ»
модули бўйича

ЎҚУВ-УСЛУБИЙ МАЖМУА

Мазкур ўқув-услубий мажмуа Олий ва ўрта махсус таълим вазирлигининг 2019 йил 18 октябрдаги 5-сонли буйруғи билан тасдиқланган ўқув режа ва дастур асосида тайёрланди.

Тузувчи: **С.Г. Шеримбетов** - Тошкент кимё-технология институти «Биотехнология» кафедрасы профессори, биология фанлари доктори

Ўқув-услубий мажмуа Тошкент кимё-технология институтинг Кенгашининг 2019 йил _____ -сонли қарори билан тавсия қилинган.

МУНДАРИЖА

I. ИШЧИ ДАСТУР	4
II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ.....	9
III. НАЗАРИЙ МАТЕРИАЛЛАР.....	147
IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ	69
V. КЕЙСЛАР БАНКИ	73
VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ.....	87
VII. ДИПЛОМ ИШ МАВЗУЛАРИ.....	89
VIII. ГЛОССАРИЙ	89
IX. АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ	11515

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 ваконунчилик нормалари, илфор 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 биология ва нанобиотехнология” фани замонавий биотехнологик усуллардан фойдаланиб озиқ-овқат, энергетик ресурс, атроф-муҳит 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, хужайраларининг ин витро тизимида яшashi 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 биология ва нанобиотехнология” модулининг мақсади: Молекуляр биология ва нанобиотехнологияфани усуллари ёрдамида микроорганизмлар ҳужайрасига бошқа организмларни генларини киритиш ва шу генларнинг маҳсулотларини олиш, ўсимликларнинг атроф муҳитнинг стресс омилларига қарши курашиш қобилиятини ошириш имкониятлари билан таништиришdir.

Молекуляр биология ва нанобиотехнология модулининг мақсади: рекомбинант ДНК ва РНКлар олиш, ҳужайраларадан генларни ажратиш,

генлар устида манипулиатсиялар ўтказиш, уларни бошқа организмларга киритиши 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 кўйиладиган талаблар:

“Молекуляр биология ва нанобиотехнология” 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 *билишикерак*;

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 қурғоқчиликга, 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, гурухли фикрлаш, кичик гурухлар билан ишлаш, коллоквиум ўтказиш, ва бошқа интерактив таълим усулларини қўллаш назарда тутилади.

Модулнинг ўқув режадаги бошқа фанлар билан боғлиқлиги ва узвийлиги

Молекуляр биология ва нанобиотехнологияфани 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
			изарий	жумладан	Амалий машгулот	Кўчма машгулот
1	ДНК,РНК,оқсил биосинтези, рекомбинант ДНКлар технологияси	6	2	4	-	
2	Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси, ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотидларкетма-кетлигини аниқлаш ва оқсиллар терапеяси	10	2	6	2	
	Жами	16	4	10	2	

Назарий материаллар мазмуни

1-мавзу: ДНК, РНК ва оқсил биосинтези, рекомбинант ДНК лар технологияси

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

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.

2-мавзу: Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси, ДНК ни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетмакетлигини аниқлаш ва оқсиллар терапеяси.

Молекуляр диагностика. Иммунодиагностика усуллари. Фермент иммуносорбент анализи. Моноклонал антителалар ДНК кимёвий синтезлаш. ДНКни секвенирлаш усуллари. Генларни синтезлаш. Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш. Фосфорамидитли усул. ДНК ни кимёвий синтезлаш Оқсиллар терапеяси. қДНК интерферонларини ажратиб олиш. Инсонлар интерферонлари. Инсонларнинг ўсиш гормони. Ген экспрессиясининг оптимизацияси.

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.

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.

Күчма машғулот мавзуси

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

ЎҚИТИШ ШАКЛЛАРИ

Мазкур модул бўйича қуидаги ўқитиш шаклларидан фойдаланилади:

- маърузалар, амалий машғулотлар (маълумотлар ва технологияларни англаб олиш, ақлий қизиқиши ривожлантириш, назарий билимларни мустаҳкамлаш);
- давра сұхбатлари (кўрилаётган лойиҳа ечимлари бўйича таклиф бериш қобилиягини ошириш, эшитиш, идрок қилиш ва мантикий хулосалар чиқариш);
- баҳс ва мунозаралар (лойиҳалар ечими бўйича далиллар ва асосли аргументларни тақдим қилиш, эшитиш ва муаммолар ечимини топиш қобилиягини 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 очик 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), Ниманатижা (What).

“Кейс методи” ни амалга ошириш босқичлари

Иш босқичлари	Фаолият шакли ва мазмуни
1-босқич: Кейс ва унинг ахборот таъминоти билан таништириш	<ul style="list-style-type: none"> ✓ 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	<ul style="list-style-type: none"> ✓ 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 йўлларини ишлаб чиқиш	<ul style="list-style-type: none"> ✓ 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.	<ul style="list-style-type: none"> ✓ якка ва гурӯҳда ишлаш; ✓ муқобил вариантларни амалда қўллаш имкониятларини асослаш; ✓ ижодий-лойиха тақдимотини тайёрлаш; ✓ якуний хулоса ва вазият ечимининг амалий аспектларини ёритиш

Кейс. ДНК ни рестрикцион эндонуклеазалар билан кесиши 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 топшириқлар:

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

«ФСМУ» методи

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

Технологияни амалга ошириш тартиби:

- қатнашчиларга мавзуга оид бўлган якуний хуноса 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.



Тест

ДНК-полимераза қандай функцияни бажаради?

- А).ДНКни гидролизловчи фермент.
- Б).Полинуклеотидларни гидролизловчи фермент.
- В).Турли хил ДНКни синтезловчи фермент.
- Г).Матриса асосида алоҳида нуклеотидлардан полинуклеотидларни синтезловчи фермент.



Қиёсий таҳлил

- ДНК ва РНКнинг фарқини таҳлил қилинг ?



Тушунча таҳлили

- ДНК кисқармасини изоҳланг...



Амалий қўникма

- Ўсимлик хужайраларига генларни киритишга мисол келтиринг

Намуна. Ҳар бир катақдаги 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 мазмуни 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, оқсил биосинтези, рекомбинант ДНКлар технологияси.

Режа.

1. Нуклеин кислоталарнинг ҳужайрадаги аҳамияти
2. ДНК, РНК биосинтези ва оқсил биосинтези
3. Рекомбинант ДНКлар технологияси
4. Плазмида векторлари ва плазмид вектор pBR322

Таянч иборалар: биотехнология, модификация, РНК, ДНК, информацион материал, транскрипция, трансляция, ДНК, РНК фрагмент, рестриктаза, сайт, комплементар, лигирлаш, ДНК-лигаза, вектор

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 дунёнинг кўплаб мамлакатларида биотехнологиянинг тараққиётига 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 биология ва нанобиотехнология 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 биотехнология усуллари орқали генетик трансформация (модификация) қилинган ўсимлик, ҳайвон ва

¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010.3-45 p.

микроорганизмлардан ишлаб чиқариши 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 ташиб усуслари ва технологиялари ҳақидаги фан деб ҳам қараш мумкин.²

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

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

Бундай мақсадларга эришиш учун генетик трансформация самарадорлигини оширишда баъзи қийинчиликлар 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 дунёning кўплаб мамлакатлари лабораторияларида тижорат мақсадларида қўлланиладиган мутлақо янги хилдаги трансген ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлар яратилган.

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 асосан

²Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010.3-45 p.

курилиш 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 чикишидир. 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

2. ДНК, РНК биосинтези ва оқсил биосинтези

ДНК биосинтези ярим консерватив синтез деб аталади, чунки ҳар бир бола ДНК да фақат 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 қуидаги 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 синтезланшини 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 модельнинг асосий хусусияти шундан иборатки, ДНК молекуласи репликация бошланишининг нуктаси деб аталадиган специфик участкага эга. ДНК репликацияси учун фақат ДНК-полимераза ферментининг ўзи етарли эмас. Бугунги кунда ҳам репликация жараёнининг тўла ва аниқ тасвири йўқ, бу жараёнда маълум функцияни бажарадиган йигирмадан ортқ фермент ва оқсиллар иштирок этса

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

⁴Deniz Ekinci “Biotechnology” Croatia, 2015

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. Е.солі 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. Е.солі ҳужайрасида ДНК занжири элонгациясига асосан III ДНК-полимераза жавоб беради. II ДНК –полимеразанинг функцияси ҳозирча аниқланган эмас. Рибонуклеозид трифосфатлардан $5 \rightarrow 3$ йўналишидаги боғланиш 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 синтезланishi исботланди.

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 ҳам иккиламчи ва учламчи структурага эга. Вируслар РНК си м-РНК га жуда ўхшаш бўлади. Ичак таёқчасида РНК сининг типлари қўйидаги 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 хали аниқланган эмас, шунинг учун уларнинг белгилари ҳам йўқ. Уларнинг баъзилари ядрода, бошқалари цитоплазмада учрайди.

Оқсил биосинтези

Транскрипция жараёни. Генлар транскрипцияси РНК хосил 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 синтезланшида, ДНК асосларнинг тартиби РНК асослари тартибини белгилайди.

Полинуклеотид занжири фақат 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 тугатувчи терминатор-кодон иштирок этади. Нусхаси олинадиган шу занжир бўйича полимераза 5 дан 3 га томон йўналиб $3 \rightarrow 5$ шаклда борадиган РНК занжирини ҳосил қиласди. ДНҚ 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 айrim босқичларида полипептид занжир инициацияси, узайиши, тамомланиши ва оқсилларнинг етишишида юзга яқин ферментлар, маҳсус оқсил факторлар, умуман 200 яқин макромолекулалар иштирок этади. Бу макромолекулаларнинг кўпи рибосомалар уч ўлчовли мураккаб структурасининг ташкилий қисмларидир.

Оқсил синтез м-РНК ни декодирлаш, яъни РНК молекуласида тўрт хил асосларнинг изчил келиши ёзилган ахборотнинг 20 хил аминокислоталарнинг оқсил молекуласида изчил келиш тилига ўtkaziliшиdir. 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-RНК –синтеза таъсирида кечади. Френсис Крик бу жараёнда т-RНК адапторлик ролини ўйнашини аниқлади.

3. Рекомбинант ДНКлар технологияси

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

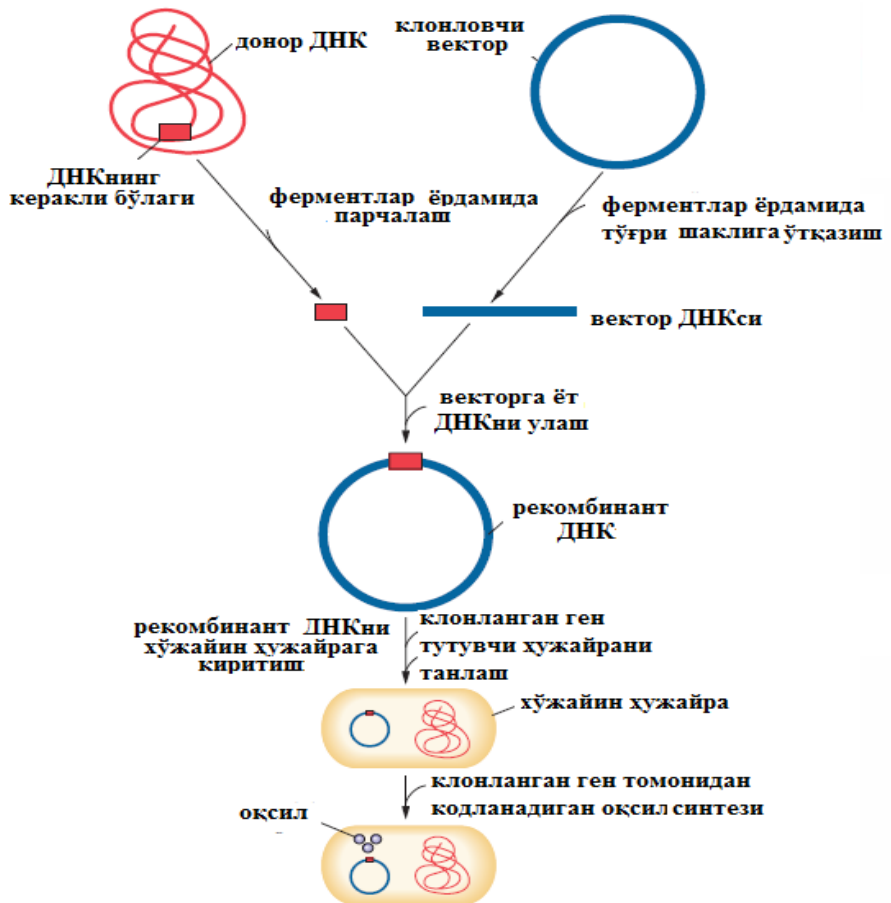
* Керакли генлар олинадиган донор организмдан натив ДНК экстракцияланади, ферментлар ёрдамида гидролизланади ва бошқа ДНК(вектор)га лигаза ферменти ёрдамида бириктирилиб рекомбинант ДНК ҳосил қилинади.¹

* 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 бекиёсdir.

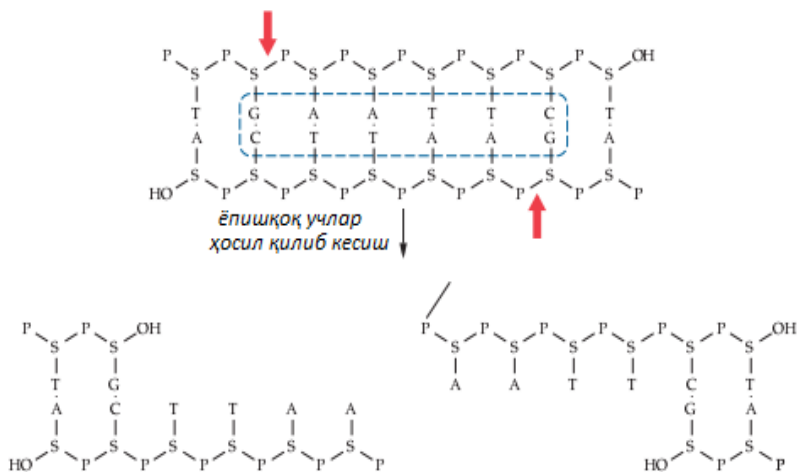
⁵Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 447-58p



Расм 1. Донор организмдан керакли ДНК ажратиб олинади, ферментатив гидролиз орқали керакли ген ажратилади. Бактерий ёки бошқа хужайра с структураларидан вектор (плазмиду) олинади ва ва кесилади. Векторга ДНК фрагменти ўрнатилади. Олинган конструкция хўжайин хужайрага киритилади ва у ерда насл беради. Клонланган ген кодловчи оқсил аниқланади.

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 занжирли 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 занжирли ДНК молекуласидаги маълум изчиликлар 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 ажратилған 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 қиласы яъни ДНК занжирида таниб кесадиган сайт марказидан бир хил масофада зина ҳосил қилиб, симметрик узиш пайдо қиласы. 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 кесиши. Стрелкалар ДНК занжирининг кесилиши жойларини кўрсатган.*

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*.

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 пастрок. Аммо «тұмтоқ» учли фрагментлар бириктиришининг «ёпишқоқ» учли фрагментларни бириктиришга нисбатан афзаллиги шундаки, «тұмтоқ» учли бу фрагментлар қайси рестриктаза таъсирида пайдо бўлишидан қатъий назар, турли рестриктазалар томонидан хосил бўлган фрагментлар осон бирикади.(3-расм)

II-тип рестрикцияловчи эндонуклеазаларгенларни 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.

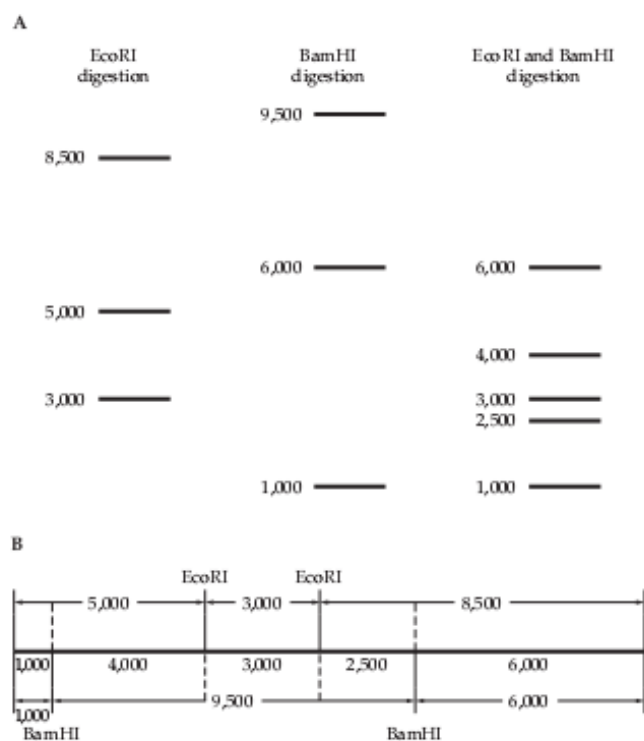
1-жадвал

Баъзи рестриктазаларнинг нуклеотидлар кетма-кетликдаги таниб узадиган изчилликлари

Фермент	Узиш сайтлари	Ҳосил бўладиган учлари характеристи
EcoRI	G↓A-A-T-T-C C-T-T-A-ATG	5'-фосфат гурӯхи учлари
BamHI	G↓G-A-T-C-C C-C-T-A-GTG	5'-фосфат гурӯхи учлари
PstI	C-T-G-C-AIG GT A-C-G-T-C	3'-гидроксил гурӯхи учлари
Sau3AI	↑G-A-T-C C-T-A-G↑	5'-фосфат гурӯхи учлари
PvuII	C-A-G↓C-T-G G-T-CTG-A-C	тұмтоқ учлар
HpaI	G-T-T↓A-A-C C-A-A↑T-T-G	
HaeIII	G-G↓C-C C-C TG-G	тұмтоқ учлар
NotI	G↓C-G-G-C-C-G-C C-G-C-C-G-G-C TG	5'-фосфат гурӯхи учлари

Рестрикция харитасини тузиш учун алохига рестрикциялаш ва аралаш рестрикциялаш натижасида ҳосил бўлган фрагментлар ўлчпмини таққослаш зарур бўлади. Бундай таққослаш натижаси 4Б-расмда берилган. Агар ДНК ҳар икала рестриктазалар (EcoRI иBamHI) билан гидролиз қилинганда учта фрагмент ҳосил бўлса , демак ДНКнинг бошланғич ДНК фрагментида ҳар биришлатилган фермент учун иккитадан сайт мавжуд экан.

EcoRI гидролизи натижасида хосил бўладиган 300 н.ж. ўлчамдаги фрагмент *EcoRI* и *BamHI* иккита аралашмаси таъсирида гидролизланманса демак, иккита *EcoRI*-сай бир биридан 300 нуклеотид жуфт оралиқда бўлиб, улар орасида *BamHI*-сай мавжуд эмас экан, 850 ва 500 н.ж. узунликдаги *EcoRI*-фрагментларда биттадан *BamHI*-сайтлар мавжуд экан. *BamHI* рестриктазаси натижасида хосил бўлган 950 н.ж узунликдаги фрагмент *EcoRI* билан икки карали 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 масофадажойлашган. *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 қиласди.



4-расм. Рестрикция сайтларини хариталаш.

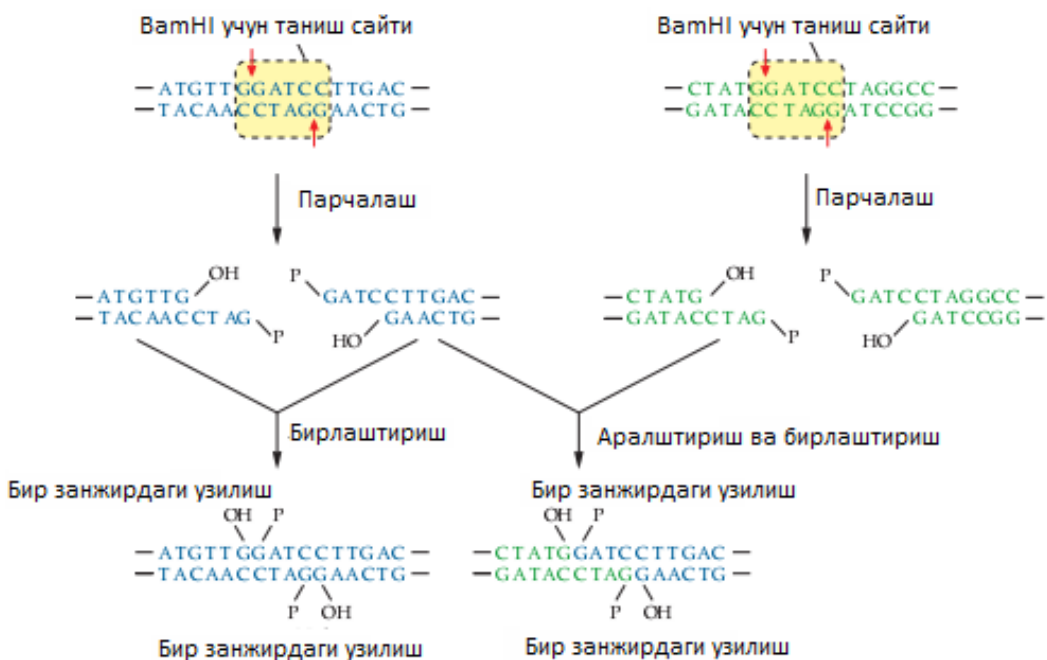
A. Кўрсатилган ферментлар ёрдамида хосил бўлган ДНК фрагментларни гель-электрофорех натижалари. Тозаланган ДНК *EcoRI* ва *BamHI* ферментлари ёрдамида алоҳида-алоҳида, сўнгра уларнинг аралашмаси ёрдамида гидролизланади, гель-электрофорез ўtkазилиб, этидий бромид

ёрдамида бўялган махсулот ўрганилади. Горизонтал полоскаларнинг чап томонида фрагментлар узунлиги жуфт асосларда берилган.

Б. электрофорез натижалари бўйича тузилган рестрикциян ҳарита. Мос ферментларнинг таниши сайтлари орасидаги сонлар.

4Б расмдаги ҳаритадан ҳар бир гидролизда ҳосил бўладиган рестрикция сайтлари жойлашиши ва фрагментлари ўлчамлари орасидаги мосликни яқъол кўриши мумкин.

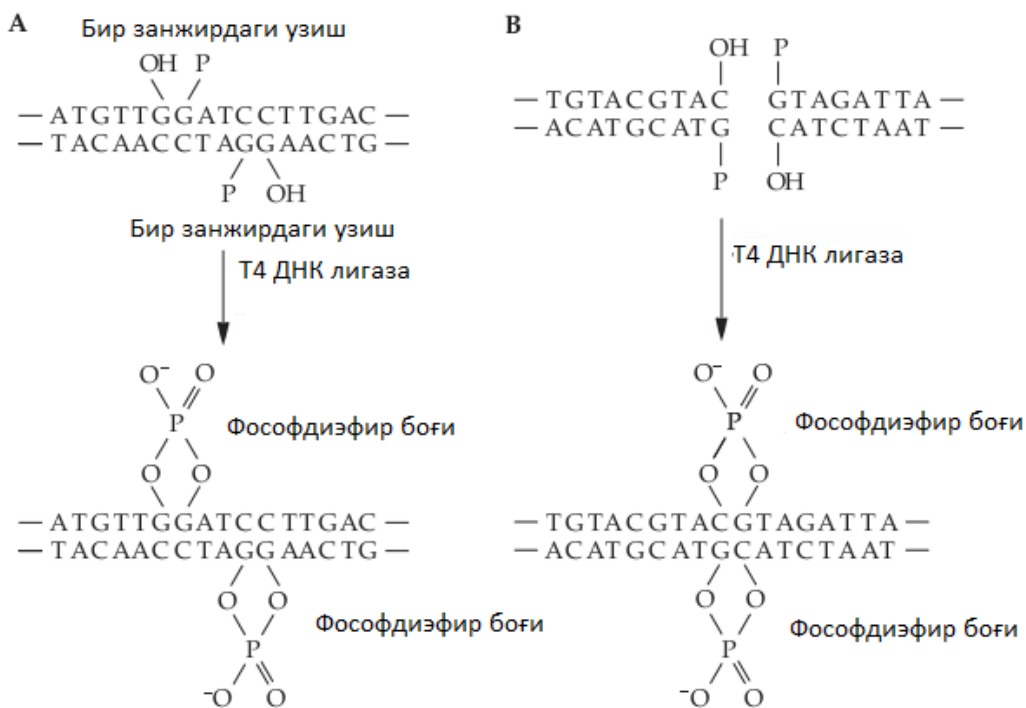
Рестрикцияловчи эндонуклеазаларни қўллашнинг яна бир қўлланилиш соҳаси мавжуд. ДНКнинг иккита ҳар ҳил намунаси ёпишқоқ учлар ҳосил қилувчи бир ҳил рестриктаза билан ишлов берабер аралаштирилганда комплементар жуфтлашишга биноан ёпишқоқ учлар жуфтлашиб, генларнинг янги комбинациясини- рекомбинант гДНКларни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



5-расм, ДНКнинг турли намуналарини BamHI, рестрикцияловчи эндонуклеазалар ёрдамида парчалангандан ҳосил бўлган ёпишқоқ учларни бирлаштириши. Расмда кўрсатилган тўртта фрагмент бир-бирлари билан бирлашиб олтига турли ДНК молекуласини ҳосил қилиши мумкин. Ёпишқоқ учларнинг тўртта асослари ҳосил водород боғлари орқали фрагментлар бир-бирига 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

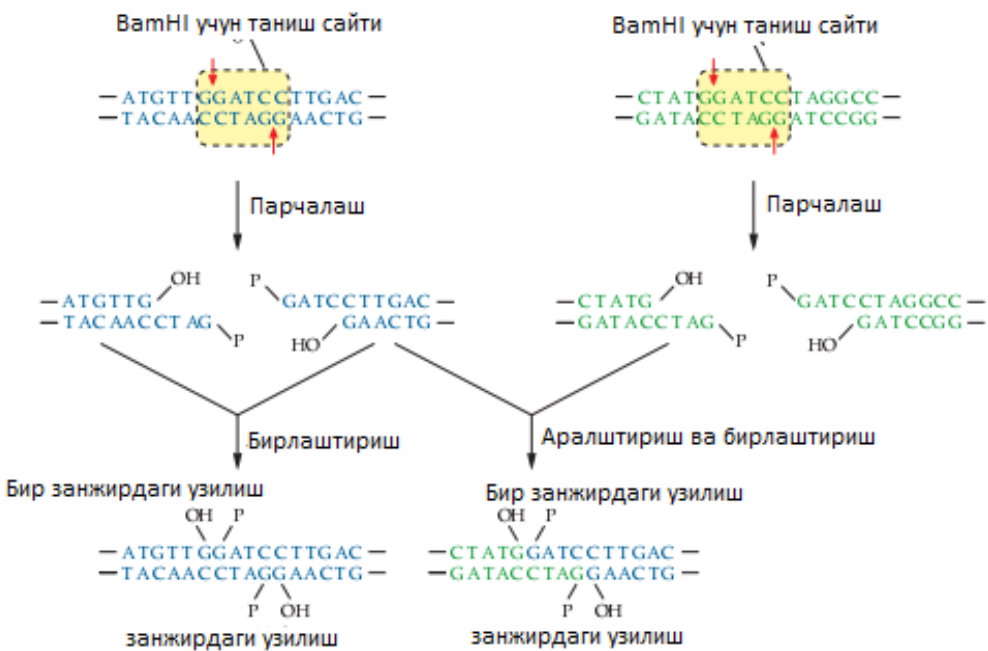
нуклеотидлар орасидаги фосфодиэфир боғларини тиклаш орқали ДНК бўлакларини боғлаш каби битта асосий вазифани бажаради. Бу жараён лигирлаш деб аталади. Ген муҳандислигида кўпинча лигирлаш учун T4 фагининг ДНК-лигазасидан фойдаланилади. T4 лигаза ёрдамида ДНК нинг ҳар қандай бўлаги “ёпишқоқ учли” ёки “тўмтоқ учли” қисмлари бириктирилади. Бу энг кўп қўлланиладиган ферментлардан биридир.⁶



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

Иккинчидан, агар, улар хўжайин ҳужайрада репликацияланмаса турли молекулаларни бирлаштириш бефойда. Шундай қилиб, агар рекомбинант ДНКнинг бир қиси ўзида клонланиши зарур бўлган генни тутса, иккинчи қисми эса репликацияланishi 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.

⁶Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 47-68 p



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

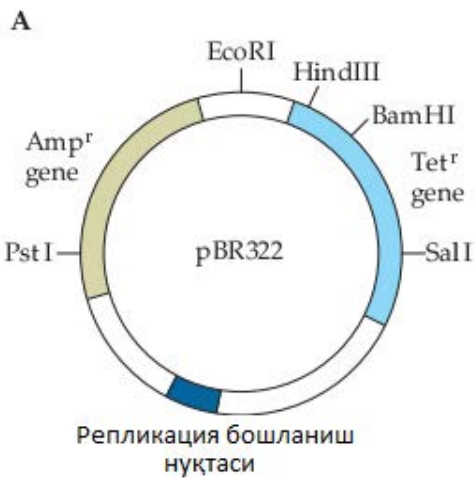
4. Плазмида векторлари ва плазмид вектор pBR322

Плазмидлар автоном ҳолда репликацияланувчи хромосомадан ташқари икки занжирли халқасимон ДНК. Плазмидлар деярли барча бактерияларда мавжуд. Баъзи бирлари ўзининг бир хужайрадан 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 хужайрада плазмидаларнинг репликацияси амалга ошмайди.

Баъзи плазмидлар хужайрада 10-100 нусхада бўлиши мумкин.. улар юқоринусхали дейилади. Баъзилари камнусхали бўлиб хужайрада 1-4 нусхада бўлиши мумкин. Умумий хужайра ДНКсининг 0,1-5,0%ни плазмидлар ташкил этиши мумкин. Турли гурухларга тегишли плазмидлар нусхасидан қатъий назар битта хужайрада мавжуд бўлиши мумкин. Баъзи микроорганизмларда битта хужайрада 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 қуидагилар 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 ҳужайраларни 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* плазмидинингэлектрон микроскопдаги кўриниши.

*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, HindIIIva SalI учун ягона сайтлар r , Amp^r гени учун битта PstI-сайт, кодловчиизчилликлардан ташқарида блган EcoRI учун битта сайт тутади, ва факат *E. coli*да репликацияланишини амалга ошириши учун репликация бошланиш сигналини тутади. Плазмидлар кўп сонли нусха ҳосил қилиб репликацияланади.

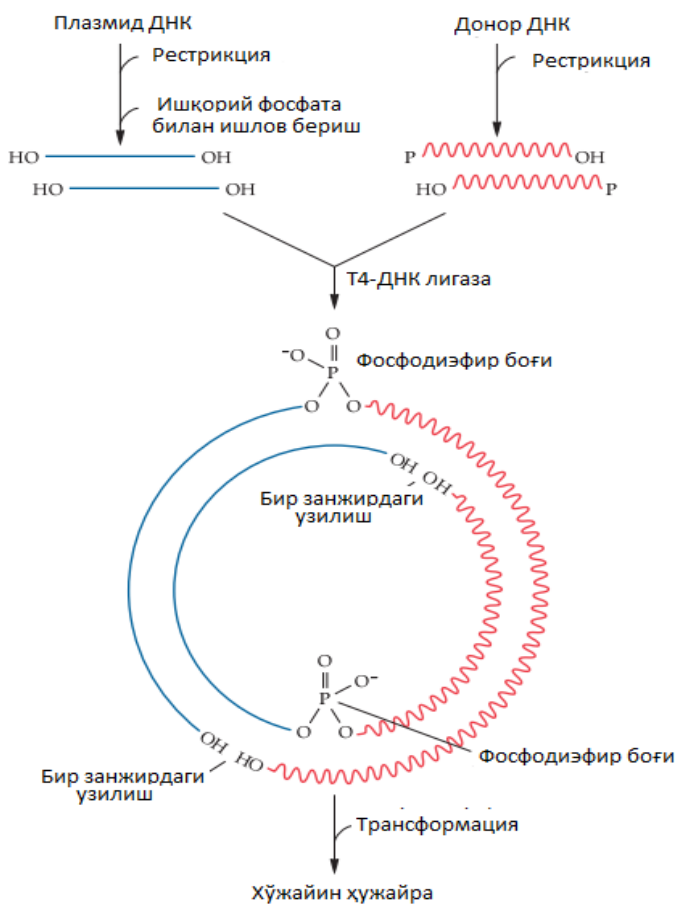
Клонловчи вектор pBR322 қандай ишлайди. Агар тозаланган халқасимон pBR322 плазмидига ёки бу антибиотикга чидамлилик генида жойлашган сайтга факат бир жойидан кесувчи рестриктаза билан ишлов берилса ёпишқоқ учли тўхри чизиқ шаклидаги ДНК молекуласи ҳосил бўлади. Бундай молекулалар юқоридаги каби рестриктаза 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 комбинациядаги фрагментлар 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 ҳўжайин ҳужайра лигирлаш тизими орқали бартараф этилади.

Трансформация ва танлаш - Энди рекомбинант ДНКни ҳўжайин ҳужайрага киритиш зарур. Бу жараён трансформация деб аталади. Бунинг амалга ошириш учун маҳсус ишлаб чиқилган усуслар, масалан ҳужайраларга юқори ҳарорат таъсир эттирилади ва кальций хлор (CaC1_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 репликацияланалмайди. Шундай қилиб, Экзоген ДНКнинг ҳужайрага киргани бу ҳўжайнин ҳужайра томонидан қўллаб-куватланади дегани эмас. Рекомбинант ДНКнинг сақланиши учун ҳўжайнин ҳужайрада рестриктазаларни ситезига жавобгар генлар бўлмаслиги керак,, акс ҳолда уни деградациялади, 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. *VatNI* сайтига ёт ген ўрнатиладиган pBR322 тизимида идентификациялаш икки босқичда олиб борилади.



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

Олдин ҳужайралар трансформациядан сўнг ампицилин тутувчи озиқа мухитига экилади. Бундай шароитда фақатгина интакт Amp^r ген тутувчи ёки

интакт плазмидалар таркибидар, ёки гибрид плазмидлар таркибидаги хужайраларгина ўсиши мумкин. *Bam*НІ сайти нетрансформированные клетки чувствительны к ампициллину. Сайт *Bam*НІрpBR322 плазмидида Tet^r генида жойлашган (7-расм) бу генга ўрнатилган ДНК фрагменти кодловчи изчилликни узади ва тетрациклинга чидамлилик хусусияти йўқолади. Шундай қилиб, гибрид плазмидани тутвчи хужайра ампицилинга чидамли, аммо тетрациклинга сезгир бўлади. Интакт pBR322 плазмидалар кирган хужайралар эса Tet^r генини тутади ва ҳам ампицилинга, ҳам тетрациклинга чидамли бўлади.

Иккинчи босқичда бу иккала вариантни ажратиш амалга оширилади. Ампицилин тутвчи озиқа мухитида ўсган хужайралар қайта муҳрлаш усули орқали тетрациклин тутвчи 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 хужайралар бу антибиотикга сезгир, демак улар гибрид pBR322 плазмидасини тутади. Ампициллинли озиқа мухитида ўсган колониялар орасидан тетрациклинга сезгир бўлғанлари ажратилади ва ҳар бир колониядан индивидуал хужайра 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 хужайраларни идентификация (танлаш) қилиш мумкин.

Назорат саволлари:

1. Ген-кўчиришнинг учта манбаи Бегона генларни хужайрага трансформациялашнинг ген мухандислигидаги ахмияти
2. Вектор конструкцияни хужайрага киритишқандай 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 алоҳида қисмларга ажратиш ҳақида тушунча беринг ДНК бўлакларини қирқиши ва рестрикцион хариталарни тузиш (физикавий хариталаш) қандай амалга оширилади?

9. Геном клонларини кўпайтириш қандай амалга оширилади?
10. Микролар трансформацияси хақида маълумот беринг
11. Прокариот ва эукариот хужайраларининг тузилишидаги фарқи нимадан иборат?
12. Ҳужайра компонентларини ажратиб олиш қандай амалга оширилади
13. ДНКнинг специфик физик кимёвий хусусиятлари хақида маълумот беринг
14. Нуклеин кислоталарнинг тузилиши ва физик-кимёвий хоссалари
15. ДНКнинг спиралланиши нима учун керак ва нима беради?
16. Нуклеин кислоталарнинг бирламчи структураси қандай хосил бўлади?
17. ДНК ни тузилиши хақида маълумот беринг
18. ДНКни функцияси нималардан иборат?
19. Репликация нима?
20. Репликация механизми Транскрипция механизми.
21. Трансляция механизми.
22. ДНК ва РНКларнинг физки-кимёвий хусусиятларидаги фарқ
23. ДНК ва РНК ларнинг структуравий тузилиш даражалари

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. Mikrobiobiya 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. -528б.
6. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology - Washington 2010. 1020 p.
7. Deniz Ekinci “Biotechnology” Croatia, 2015
8. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
9. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiobiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.

2-мавзу: Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси, ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш ва оқсиллар терапеяси

Режа:

1. Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси.
2. Иммунодиагностика усуллари.
3. Моноклонал антителалар
4. ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш.
5. ДНКни секвенирлаш усулларива генларни синтезлаш
6. Оқсиллар терапеяси
7. Ген экспрессиясининг оптимизацияси
8. Инсоннинг кўп клонли антителалари

Таянч иборалар:трансген, дурагай , рекомбинант, трансмиссив, генетик модификация, синтез, гибридизация, рекомбинант ДНК, ген, Терапея, тест, интерферон, фермент, антитела, алгинат, ДНК

1. 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 биримлар 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 мухитни ифлослантирувчи захарли чиқиндиларни унумли йўқ қилувчи қишлоқ хўжалик 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 оқсилларни 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 қишлоқ ҳўжалигининг муваффақияти ўзига ҳос ҳусусиятларига эга бўлган вирус, бактерия, замбууруг, паразит микроорганизм, инсон ва жониворлар организми ўсимлик, сув ёки тупроқда учрайдиган оқсил ва паст молекуляр бирикмаларни излаб топиш билан боғлиқдир. 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 ҳусусиятлари спектирини таҳлил қилиш зарур. Бундай тестлар анча унумли ва юқори ҳусусиятга 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 чегаралангандиги. Наъмуна сифатида шимолий америка ва европада кенг тарқалган ва жинсий алоқа орқали юқадиган ҳламидиоз касаллигини чақирувчи облигат ҳужайра 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 ҳос ҳусусиятларга эга бўлган ДНКни топиш усуллари ҳизмат қиласди.

2. Иммунодиагностика усуллари

Кўпгина иммунологик детекция тизимлари содда бўлишига қарамай, ўта юқори сезгирикга ва ўзига хос ҳусусиятга эга. Улар дори препаратларини тестдан ўтказишда, турли анкологик касалликларга боҳо беришдава уни назорат (маниторинг) қилишда ўзига хос бўлган ҳусусиятга эга метаболитларни аниқлашда, потоген микроорганизмларни идентификатция қилишда кенг қўлланилади. Бироқ улар ўзининг чегарасига эга. Агар изланаетган (мишен) молекула сифатида оқсил ҳизмат қилса, у ҳолда унинг генларини детерминатияловчи экспрессия билан таминлаш лозим негаки шу ҳолдагина бу генларда маскировка ёки антителлар билан боғловчи сайтнинг блокировкаси кузатилмайди.

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

Ажратиб чиқарадилар айнан ана шу бирикмаларни биологик наъмуналарда топиш зарур. Кўпинч шу каби маркер молекулани юқори ҳусусиятга 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 ҳизмат қиласди.

Ферментиммunoсорбентанализи

Хозирда антителани изланаетган антиген билан боғлиқлигини аниқловчи бир қатор ёндашувлар мавжуд. Булардан бири диагностикада кўп қўлланиладиган фермент-иммunoсорбент анализи. Муолажа қўйидаги босқичларни ўз ичига олган.

1. Ўзига хос ҳусусиятга эга бўлган молекула ёки микроорганизм наъмунасини қаттиқ асосга, масалан одатда 96 та тешикчаси болган микротитровал идишча маҳкамлашади. Маҳкамланган наъмунага ўзига хос ҳусусиятли маркерли молекула(1-антитела) қўшилади. Кейин 1-антителага боғлиқ бўлмаган молекулалар тешикчадан ювиб юборилади.
2. 1-антитела билан боғлиқ бўлган ўзига хос ҳусусиятли 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 уҳолда уни биринчи ювишдаёқ 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 ,уҳолда 2- антитело 1- антителога бирикади ва конъюгирили фермент янги рўйхатга олинадиган маҳсулатни катализ қиласди.

ЕЛИСА ни асосий мақсади 1- антителони мўлжал билан ўзига хос хусусият ёрдамида боғлашдир. Агар мўлжал ўзида оқсил ксб қилса, у ҳолда уни тозаланган препаратини одатда антителла олиш учун фойдаланади. Бу антителалар ёрдамида эса берилган мўлжални ажратиб олишади. Иммунитетланган жонивир одатда уй қуёни нинг қонидаги сивороткада хосил бўладиган антителалар мўлжал-молекуласидаги турли антигент детерминант (епитопа) лар билан боғланади бундай антителаларнинг аралашмасини поликлонал препарат деб аташади. 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 мўлжални ажратиш яни потоген ва нопотогенажратиш керак бўлса уҳолда 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.

3. Моноклонал антителалар

Эволюция (ривожланиш) жараёнида сут эмизувчиларда организмни захарли моддалар ва юқумли агентлардан ҳимоя қилувчи мураккаб тўқима тизими шаклланган. Ҳимоя таъсирининг ўзига хос хусусиятга эга бўлган оқсил(антителалар) тизими томонида ишлаб чиқариладиган индуктсияланган лимфа тўқималаридир. Улар иммун тизимида бошқа оқсиллар ёрдамида ёт (бегона) моддалар билан биришиб заҳарли моддалрнинг таъсирини йўқотади. Бунга комплементтизими ҳам киради. Иммунологик мақсадга

жавобан ҳар бир антителла чиқарувчи түкима синтездан ўтиб, бир турдаги антитела чиқаради. Бу антителалар юқори хусусиятга эга бўлиб антиген молекулаларини алоҳида қисмларини танийди. (епитон, антиген детерминантқисмларини). Антигеннимолекуласида одатдабирнечашарҳилэпит опантителлалармавжудбўлганлигисабаблиуларга қарши иммунтизимитомонид аналохидат ўқималари шлабчиқилади. Бундай антителаларни гхарбири берилга нантигент билан ўзарок иришганлигисабабли поликлоналдебаталади. Ҳозирги ас ринг бошлари даҳали поликлоналантителалар ҳақида гимаълумотларетарлидар ажадабўл масаҳамуларни гўзига ҳосхусиятлари ёрдамида инфектсиялар била нкурашишган. Кейинроқ эса антителалардан клиник наъмуналари дағизашарли бри кмаларни иниқлашучун диагностика сурʼолси фатида фойдаланишган.

Афуски поликлоналантитела препаратларининг самара дорлиги бир партиядани ккинчи сиға ўтишимумкин. негаки 1-

шароитда иммунизатсия пайтида антитела ишлабчиқарувчи түқималар брикана нтителаларни гхарбири монтизимитомонид. (стимулируется), 2- шароитда эса иммунтизими бошқа

¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 331-378 р

Эпитетнинг худди шуантигенига олжавоб беради. Бутурли препаратларни нгантигенларини қучизлантириши қобилиятигатасиркор сатиши мумкин. негак иайрим эпитетлар тури қобилиятга эга. бундан келибчи қанхолда берилган парти ядаги поликлоналантителаларрасосий эпитетлар га қарши йўналтирилган каммиқ дордаги молекулалрга эгабўлади

, натижада олдингисиға қарагандакамта сиркор сатади

. Шундан хуласа чиқарамизкидиагностис

қуролёк итерапия қолланмаси компонентлар исифатида ҳужайраларни гшундай тизими ниярати шкераки убирашароитда осибозидан биртурдаги антитела ишлабчиқарсин . Бу биртурдаги антитела ўзига ҳосхусиятга эгабўлган антиген мўлжалга ўхшаш – моноклоналантителабўлсин.

Шукаби ҳужайратизими ўхшашантителамолекулаларининг туган масманбайиб ўлиши мумкин эди.

Афуски антителаларни синтез қилувчи блимфоситлари ўсимликда ишлабчиқил майди. Берилган муаммонинг гечими гибридтүқималарини ниярати шдадир.

Генетикасосни Б-тўқимадан ололса уантитела ишлабчиқариши мумкун бўларди. Баъзипайтда Б-

лимфоситлар қайта шаклланиб саратонтүқималари гайланадивак ўргина хусуси ятларини саклаб қолганхолда ўсимликда ўсиш қобилиятига эгабўлиши мумкун лиг имаълум.¹

4. ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниқлаш

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 тадқиқчилик 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 жараёнида олинган маълумотлар 2 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 махсус 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 - Ҳозирга 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.

¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

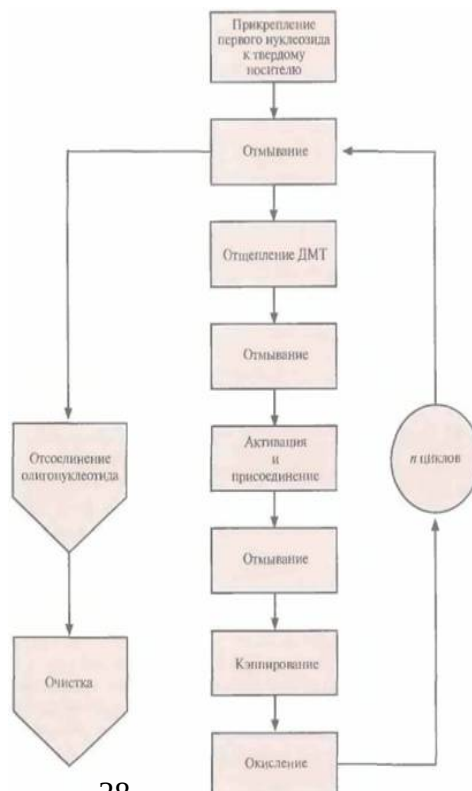
ДНК кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетлигини аниқлаш ва амплификациялаш

Синтез қаттиқ фазада(ДНКнинг ўсуви 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.

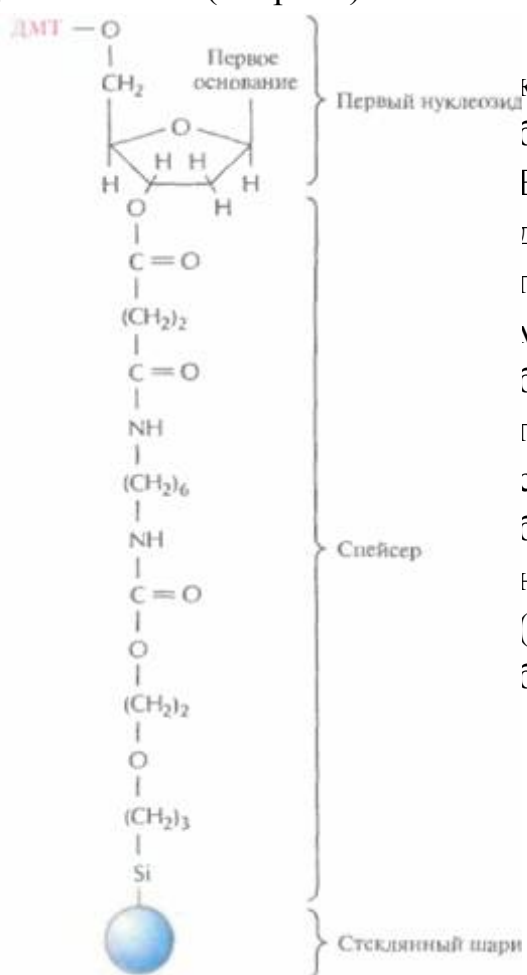
Кўп босқичли синтезлаш босқичлари 5.1 расмда келтирилган. Биринчи нуклеозид (азотли асос + шакар) қаттиқ инерт ташувчига қотирилади, одатда улар бир хил ўлчамдаги тешикчалари бўлган шиша шарчалардир.

Синтезланаётган занжирнинг 3'- учли нуклеотиди бўладиган биринчи нуклеозиднинг 3'- гидроксилли гурухи ташувчи билан ковалент боғланган

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

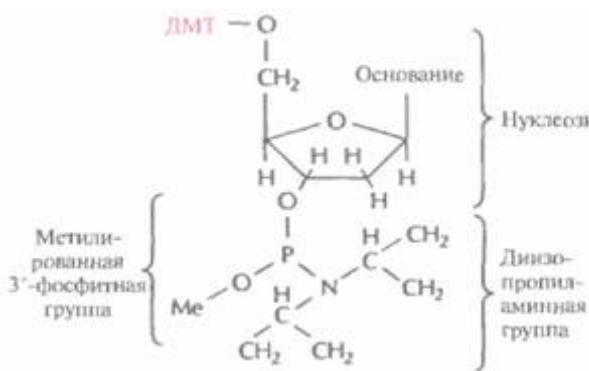


спейсерли молекулага бириктирилади. Биринчи нуклеотиднинг 5' гидроксилли гурухини иккинчи нуклеотиднинг реакцияга киришувчи қоришимасига қўшищдан аввал нотўғри ўзаро таъсирини олдини олиш учун уни диметокситритили (ДМТ) гуруҳ ёрдамида ҳимоя қилинади (5.2 расм.) Бундай гуруҳ ўсувчи занжирга бириктирилаётган ҳар бир нуклеотид таркибида мавжуд, бундан ташқари у 3' фосфитли гуруҳга бириктирилган дизопропиламинли гурухни ташийди, у эса ўз навбатида металли қолдиқ билан ҳимояланган. (5.3 расм).



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

Бундай молекуляр конфигурация фосфирамидит дейилади.



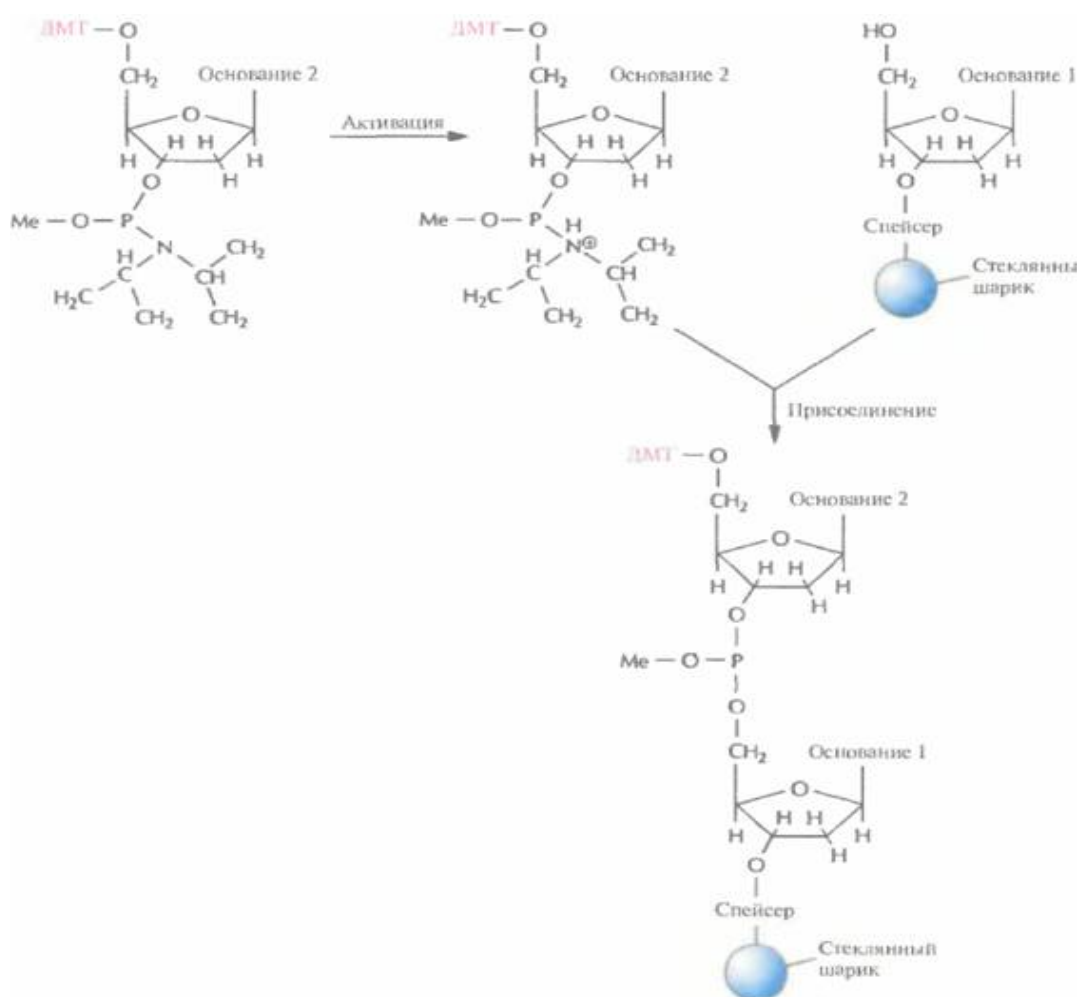
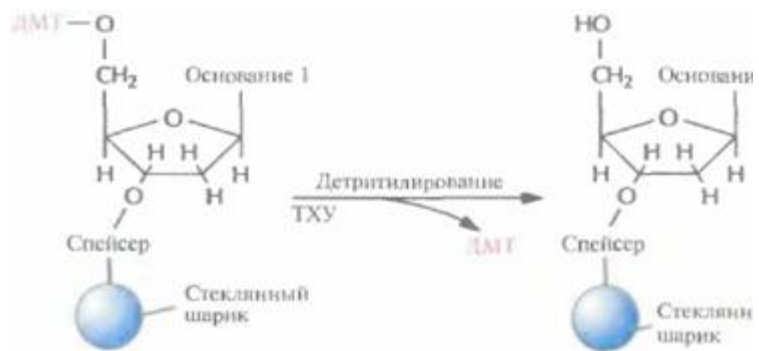
S.3.
расм. Фосфорамидитнинг тузилмавий формуласи. Барча тўрт асос- А, Т, Г и С нинг келтириб чиқарувчилари ДНКни кимёвий синтезлаш учун ишлатилади. ДМТ — диметокситритил, Ме — метал турухи.

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 гуруҳи билан ковалент боғланади. (5.5 расм). Киришмаган фосфорамидит ва тетразол аргон пуфлаш йўли билан чиқариб ташланади.

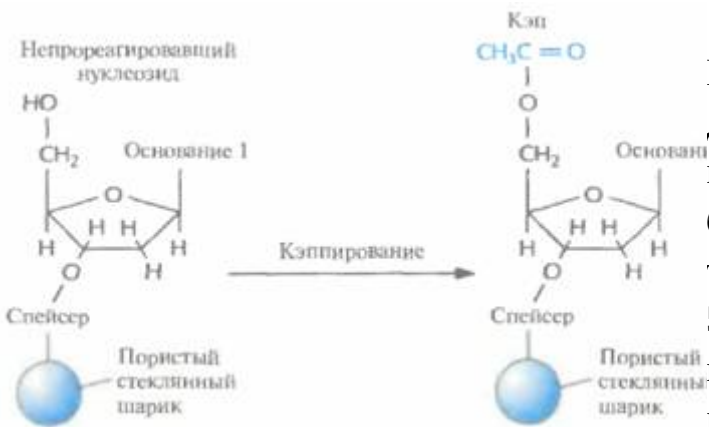
Биринчи босқич тугагач, ташувчига бириктирилган нуклеозидларнинг ҳайиаси ҳаи фосфорамид билан боғланган бўлмаслиги сабабли уларнинг иккинчи босқичда қўшилган нуклеозид билан ўзаро таъсирини бартараф этиш зарур. Бунинг учун таъсир этмаган 5'- гидроксилли гуруҳ сиркали ангидрид ва диметиламинопиридин ёрдамида ацетилланади (кэпирование) (5.6 расм). Агар бу иш амалга оширилмаса, бир неча босқичдан сўнг синтезланаётган олигонуклеотидлар узунлиги ва нуклеотид 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 — диметокситритиллигурух, Ме - метиллигурух.



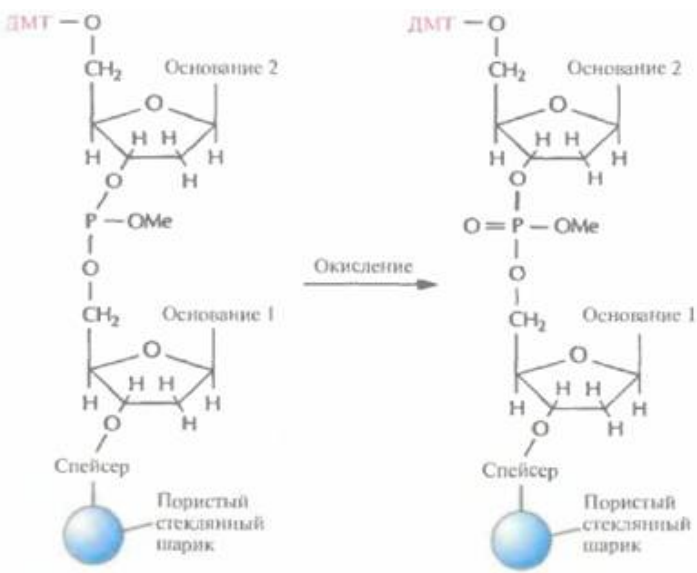
5.6 расм.

Кэппирлаш.

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, кэппирлаш, оксидлаш; 5.1 расм). Тасвиrlанган барча операциялар ўсаётган занжирга дастур асосида охирги нуклеозид бирикмагунга қадар бажарилади. Синтезланган олигонуклеотидлар шиша шарчалар билан боғланган; ҳар бир фосфаттриэфир метилли гурухни ташийди; ҳар бир гуанин, цитозин ва аденин таркибида ҳимояланган амингурухи бор, сўнгги нуклеотиднинг 5'-учида ДМТ гурух жойлашган.

Метилли гурухлар бевосита реакция колонкасида кимёвий қайта ишлаш йўли 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 усуллар билан, чиқариб ташланаётган тритилли гурухлар сонини аниқлаб назорат қилинади. Агар, масалан 20 аъзоли олигонуклеотидни синтезлаш вактида ҳар бир цикл самарадорлиги 99%га тенг бўлса, 82% (яъни $0,99^{20} \cdot 100$) олигонуклеотидлар айнан шундай узунликка эга бўлади. Агар 60 аъзоли олигонуклеотид синтезланаётган бўлса, шундай самарадорликда олигонуклеотидларнинг факат 55% 60 тадан нуклеотид сақлайди. Агар циклнинг ўртача самарадорлиги 98% дан ошмаса, келтирилган узунликдаги олигонуклеотидларнинг улуши анча паст бўлади (5.1 жадвал). Тижорат ДНК синтезловчиларини тайёрлаб берувчи фирмалар одатда бирикиш самарадорлигининг ўртача 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 юқори самарадорликка эга бўлган суюқ хроматография билан юқори босим остида йўналтирилган фаза билан, ёки полиакриламидли гелда электрофорез билан тозалаш зарур. “омадсиз” кетма кетликлар олинмоқчи бўлган олигонуклеотиддан калтароқ бўлганлиги сабабли буни амалга ошириш унчалик қийин эмас.¹

5.1. жадвал. Цикл ўртасынан санаадорлигининг турли хил белгиларида берилган узунликдаги (л) олигонуклеотидларниң ўрта чиқиши

Санаадорл Ўрта чиқиши, % иК, %

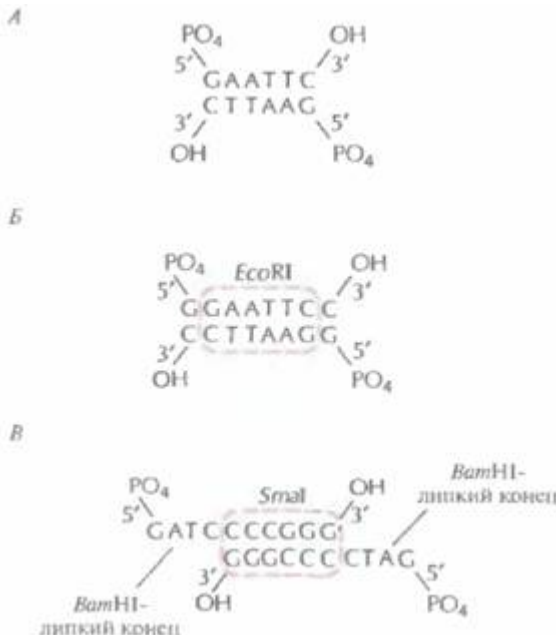
	<i>n</i> = 20	<i>n</i> = 40	<i>n</i> = 60	<i>n</i> = 80	<i>n</i> = 100
90	12	1,5	0,18	0,02	0,003
95	36	13	4,6	1,7	0,6
98	67	45	30	20	13
99	82	67	55	45	37
99,5	90	82	74	67	61

Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш

Кимёвий усуллар 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 генларниң маҳсус мутагенезини амалга оширишда фойдаланилади.

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

Узунлиги 6 – 12 жуфт нуклеотидларниң қисқа дуплекси ўлжа ДНК билан ўтмас учлари бўйлаб юради (одатда ДНКга қараб). Янги молекула керакли рестрицирловчи эндонуклеаза билан кесилади ва уни бўртиб турган занчирли (уни ёпишқоқ) фрагментлар олинади, уларниң ёрдамида ўлжа ДНК мувофиқ векторга тизилади. Тизилишни амалга оширишдан аввал ёпишқоқ уни ДНКни ортиқча линкерли молекулалардан ажратиш учун фракцияланади. Вектор ҳам рестриктаза билан қайта ишланади, уни ёпишқоқ уни 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 ҳолдавектор *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 ўтказишда 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 мувоғик генни клонлаш қийинлашганда пайдо

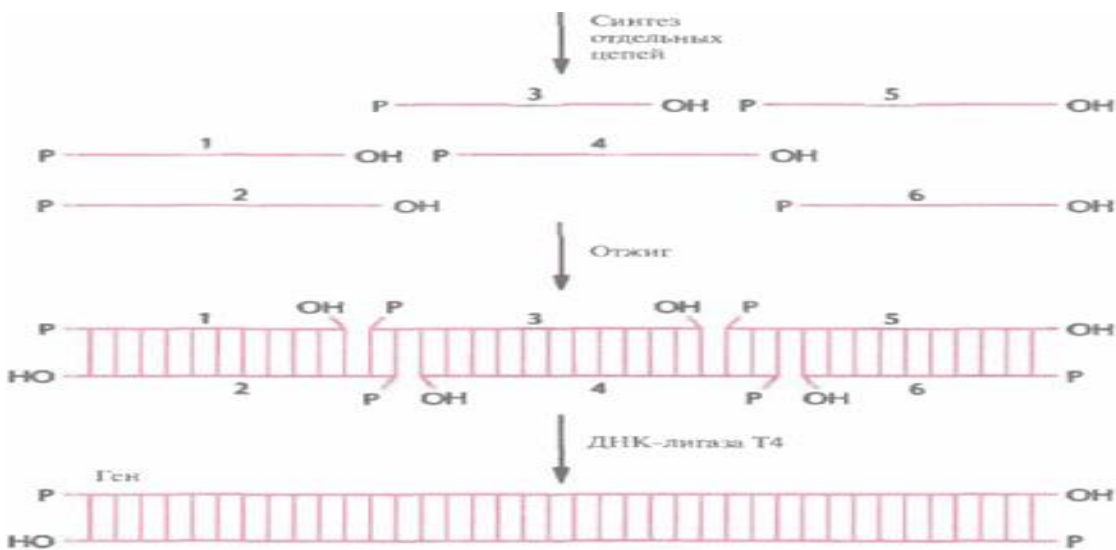
бўлиши мумкин. Бунда геннинг нуклеотид кетма кетлигини оқсилнинг аминокислотали кетма кетлиги ҳақидаги маълумотлардан топилади. Ушбу ген ташкил топган кодонлар эга организм томонидан яхши ўқилмаганда ва трансляция даражаси жуда паст бўлганда кимёвий синтезга мурожаат қилинади. Бу ҳолда генни кодонларнинг шундай тўплами билан синтезланадики (кодонларни оптималлаштириш), бунда кодланаётган оқсилларнинг аминокислотали кетма кетлиги ўз ҳолида қолади, кодонлар эса эга организм томонидан самаралироқ ўқилади.

5. ДНКни секвенирлаши усуллари ва генларни синтезлаши

Агар кимёвий синтезланган икки занжирли ДНҚдан 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 ДНҚ 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 усулларидан бири ҳар қайсиси бир бирини ёпдиган учли, узунлиги 20 – 60 нуклеотид бўлган олигонуклеотидлар йиғиндинсини олишдан иборат.

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 ийғиши.

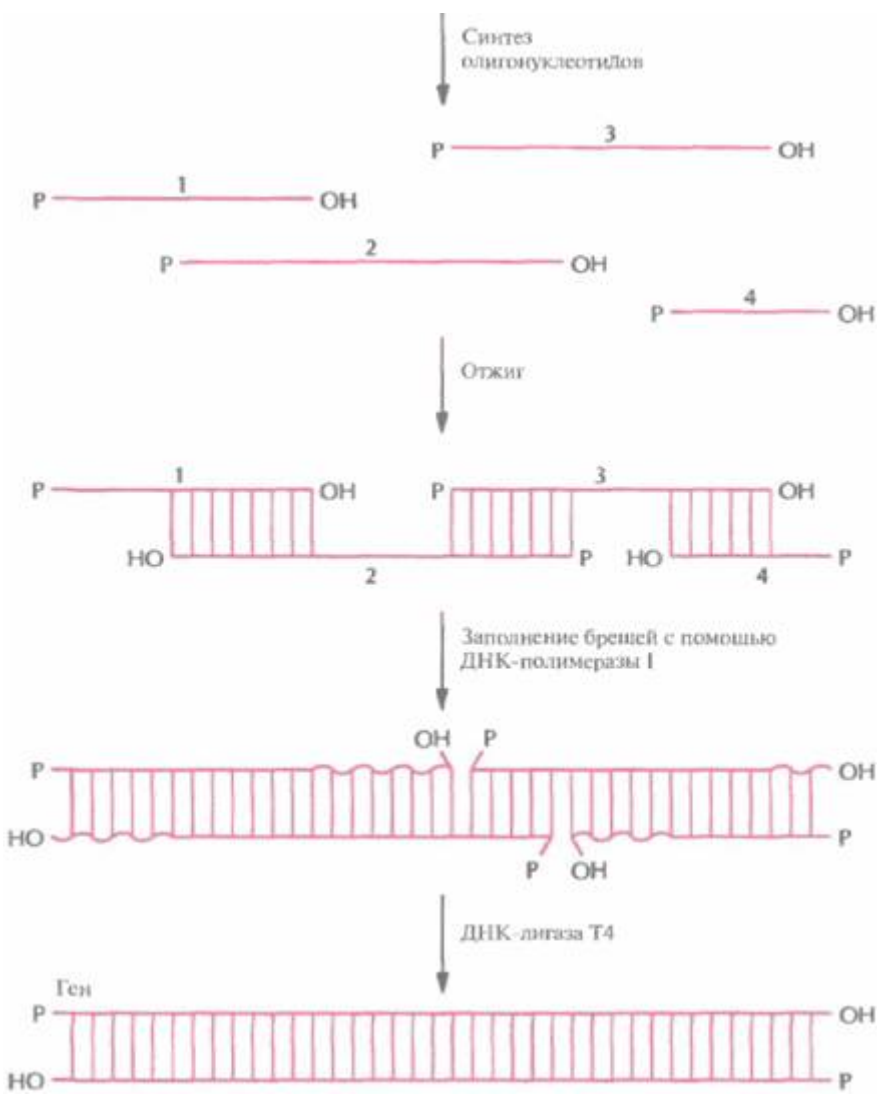
Узунлиги 20дан 60 звеногача бўлган алоҳида олигонуклеотидлар ёндирилган вақтда улардан икки занжирли молекула ҳосил бўлиши учун ҳар бири худди шундай нуклеотид кетма кетликлар билан синтезланади. Қолган бир занжирли узилишлари T4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади.

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 маҳсус 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 ийғилади, 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 миқдорда фрагментлар ҳосил бўлса, улар бир бирига

шунчаки уланади. Акс ҳолда ҳар бир фрагмент клонлаштирилadi ва амплификацияланади. Икки занжирли фрагментлар кетма кетликда түлиқ ўлчовли ген ҳосил бўлгунча бир бирига боғланади.



5.10 расм. *in vitro* узун генининг ферментлар иштирокида йиғилиши. Аввал кимёвий усуллар бир алохіда олигонуклеотидлар шундай нуклеотид кетма кетликлар билан синтезланады, ёндириш 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 занжирили узилишлар эса Т4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади.

Кимёвий синтезланган генининг нуклеотид кетма кетлиги тўғрилигини кафолатлаш учун ҳар бир икки занжирили 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 ҳақидаги 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 турткидир. Улар илгари маълум бўлмаган маълумотларни олиш имконини беради, бу эса ўз навбатида кузатилаётган воқеа, ҳодисаларнинг моҳиятини чуқурроқ тушунишга олиб келади ва янги қашфиётларни келтириб чиқарувчи тадқиқотларни рафбатлантиради. 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 (транскрибировать), 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 бўлиниши амалга оширилган., такроран ферментлар билан қайта ишланган, иккинчи парчаланишдаги маҳсулотларнинг ишқорий гидролизи амалга оширилган, гидролиз натижасида олинган маҳсулотларнинг хроматографик бўлиниши амалга оширилган, олигонуклеотидларнинг кетма кетлиги уларнинг уч майдонларини бир бирига ёпишишига асосланиб аниқланган ва бошланғич молекула қайта тикланган.

¹Bernard 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

секвенирланади ҳамда Максам ва Гилберт усулларидан эмас, балки М13 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 усулиниңг ишлаб чиқилиши катта таъсир кўрсатди (Kary Mullis; U.S. patent 4,683,202). Клонлаштирилган ёки геном ДНКнинг сегментларини амплификация қилиш орқали катта микдорда 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 ичida 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.

6. Оксиллар терапеяси

Рекомбинантли ДНК технологияларининг пайдо бўлишидан аввал инсон оқсили асосидаги кўргина доривор препаратларни факт унча кўп бўлмаган микдорда олиш мумкин бўлган , сабаби уларни ишлаб чиқариш жуда қўимматга тушган ва биологик таъсири механизми баъзида яхши ўрганиб чиқилмаган эди. Янги технология ёрдамида препараторларнинг 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 оксиллари клонлаштирилган бўлиб, амалда улар доривор препарат бўлишлари мумкин.Ушбу генларнинг кўп кисми хўжайн ҳужайрада экспессияланди ва хозирда уларнинг махсулотлари инсоннинг турли касалликларини даволашда қўллаш эҳтимолига текширувдан ўтказилмоқда (11.1 жадвал). АКШда хозирда,30дан ортик шундай биологик препаратлар маъқулланди (10.2 жадвал). Бирок хали уларнинг кенг микъёсда қўлланилиб, сотувга чиқарилишига 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 оқсили асосидаги доривор препаратларнинг дунё бозоридаги ҳажми 150 млрд долларга етган ва

доимий равища ўсиб бормоқда.рекомбинантли оксиллар асосидаги доривор препаратлар нинг дунё бозоридаги ҳажми йилига 12-145% га ўсмокда. 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

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.

¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

Шулардан келибчики бунинг кодловчиketma-кетлигинитопадилар , тегишли олигонуклеотидни синтезлайдилар ваундан геномлиёки библиотекали қДНКдан керак лигенёки қДНК ажратибо лишучунги бризацион зондифатида фо йдаланадилар.

Бошкаёнда шувнитозаланган оқсил гаантителалари шлабчикариш ва уларним аълум биргенлар экспрессия сисодир бўлаётган библиотекалар скрининги учун шлатадилар. Кўпинча қандай лирбиттат ўқимада синтезлананаётган инсон оқсилиу чуншут ўқимада на жратибо лингандан РНК асосида олинганд қДНК-библиотека қДНК-нишон билан тўйинтирилган бўлади. Масалан, ошқозоности беzi Лангерансорол чалари хужайралари дасинтезланадиган асоси оқсилисунин бўлиб, бухужайралардан на жратиленган 70 % мРНКниайна нанукодлади

БирокқДНКнитўйинтиришпринципларинииинсоннингмиқдорижудакамёкис интезланишжойиномаълумбулганоқсиллариучунқўллашмумкинэмас.

Бухолатдабошқаэксперименталёндашувларзарурбўлади

Таркибидаа-, β- ваγ-интерферонлари (ИФα, НФβ, ИФγ) бўлганинсонинтерферонлари табиийоқсилларбўлиб, уларнингҳарбиринитерапевтиклика максадлардақўллашмумкин.(10.3

жадв.). УларнингқДНКсиажратиболингандулартаркибидаетарличатегишлим НРКваоқсилларийўқлигисабаблибўлганқийинчиликларниенгишгаон берувчи иянгиёндашувларниишлабчиқишигатўғрикелди.

10.2 жадвал. Инсонкасалликларинидаволашучунқўллашишгаозик овқатмаҳсулотлари, медикаментларвакосметикавоситаларинизоратқилишбўйича Департамент(АҚШ) рўхсатиниолганбаъзибиррекомбинантлиоқсиллар :

ИнтерферонларнингқДНКажратичиқаришпроцедурасиқуидагилаоданиборат:

1. ИнсонлейкоцитиданмРНКажратиболишидивауларниўлчамларигакўрафракцияларгаажратиши; тескаритранскрипция ўтказишидиваплазмида pBR322нPstI сайтигакиритилди.

2. Олинганмаҳсулот билан *Escherichia coli* нитрансформациялашди, ҳосилбўлган 6000 клонни 12 гуруҳгаажратдиларҳарбирига 512 клондантўғрикелди.

3. КлонларнингҳарбиргуруҳитозаланмаганпрепаратИФ- мРНК билангиридиизланди.

4. ТаркибидаклонланганДНКвамРНКбўлгангиридларданмРНКажратибол индиваоқсилниҳужайрасизсинтезлашсистемасидатрянсляцияқилинди.

5. Трянсляциянатижасида олинганҳарбирқоришманингвирусга қаршиинтек феронлифаоллиги белгиланди. Интерферонлифаолликкўрсатгангурухлартарки бидаИФ-МРНК билангиридилашганқДНКклонимавжудбўлган.

6. Позитив группалар ҳар бирида 64 тадан клон бўлган 8 та ним гурухларга ажратилди ва тестдан ўтказилди. Ним гурухларга ажратишни таркибидиа инсоннинг тўлиқ ўлчамдаги ИФ-қДНКси бўлган гуруҳ қолмагунга қадар давои эттиридилар. Тегишли қДНКга мос бўлган кўп миқдордаги ИФ олиш зарур бўлса экспрессиянинг юқори даражасига этиш 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. Юқорида айтиб ўтилганидай, уларнинг биологик ва кимёвий хусусиятларига кўра уч гурухга ажратиш мумкин: ИФα, ИФβ ва ИФγ. ИФα ва

ИФβвируслар ёки вирусли РНК препаратлари билан ишлов берилган хужайралар билан синтезланадилар ,ИФγ эса хужайраларни ўсишини стимуллаштирувчи моддаларга жавобан ишлаб чикарилади. ИФα минимум 15 та неаллел генларни ўз ичига олган генлар оиласи билан кодланади. ИФβ ва ИФγ ҳар бири алоҳида бир ген билан кодланадилар. ИФаподтилари 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 сичкон хужайраларида текшириб кўрилса, унда ИФ α_2 интерферони ИФ α_1 га қараганда 30 марта камроқ фаоллик кўрсатади. Комбинацияланган ҳусусиятга эга Иф яратишга ИФα интерферон турлича эканлигини эътиборга олиб бир неча маротаба уриниб кўрилди.¹

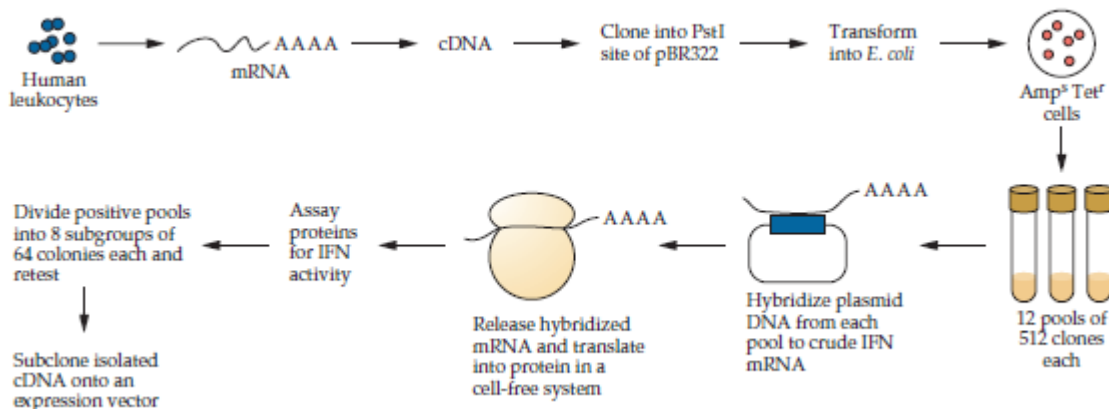
¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington

Назарийжихатдантурли ИФларнингкетмакетликлари қисмларини бирлаштириб бунга эришишмумкин. Бухар бирбошлиғи ичоқсилганисбатан бошқача хусусиятларга эга. Гибридоксилилосилбўли шигаолибкелади.

ИФ α_1 ва ИФ α_2 ларнинг қДНК сисолиширилганда шуник ўрсатдик, улар 60,92 ва 150

позицияларда бирхилрестрикция сайтларини кўрсатадилар. Уларнинг ҳарбири инг қДНК сипарчаланиб кетганда сўнг бусайтлар давабундан кейингилегирлани шфрагментларида бир неча гибридгенлар олинди. (Расм 10.1)

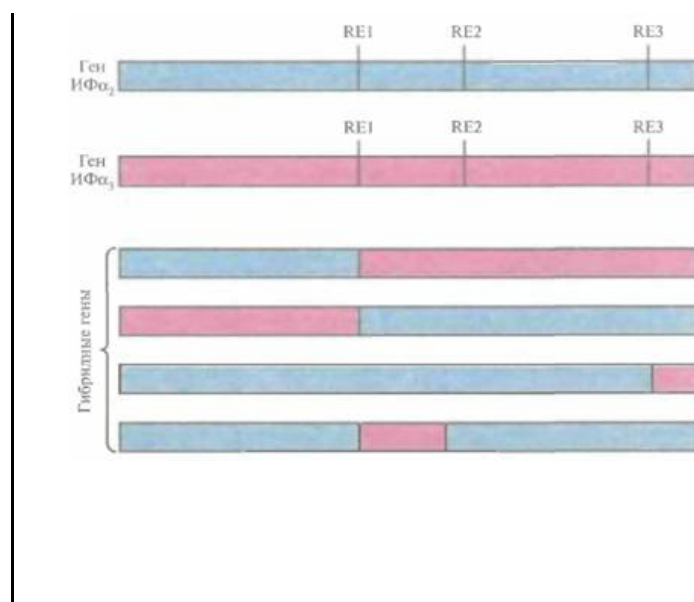
FIGURE 10.1 Overview of the protocol used to isolate IFN cDNA.



Бугенлар экспрессировали в *E. coli*, дасинтезланган оқсилларни экспрессияладилар, тозаладилар ва уларнинг биолог

икфункцияларинитадқиқоткилдилар. ГибридИФларнингҳимояқилишхусусият ларинисутэмизувчиларнингхужайралари датекширибкўрилганда шунар саъл умбўлдики, улардан баъзи бирлари бошмолекулалар ганисбатан қўпроқ фаолликк ўрсатар эканлар. Ундан ташқари, кўпгина гибридИФлар назорат хужайраларда 2'—5'-олигоизоаденилат-синтетазалар индукцияладилар. Бу фермент 2'—5'-боғланган олигонуклеотидлар синтезида иштирок этадилар ва улар ўзинавбатида, вируслим РНКни парчалабу борувчи лент хужайралари эндорибонуклеаза ни фао ллаштирадилар. Бошқаги бибридИФлар инсоннинг турли хиллар кужайралари даги турли мікроорганизмларда бошмолекулалар ганисбатан қўпроқ антипролифера тив фаоллик курсатади.

¹Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington



Расм.10.1. ИФ \square_1 , ИФ \square_3 ва тўрт гибрид генларнинг структураси.. Сравнение нуклеотидных последовательностей генов ИФ \square_1 и ИФ \square_3 генларининг нуклеотид кетма-кетликлари солиширилганда уларда рестрицирлайдиган (RE1, RE2, RE3) эндонуклеазалар учун сайтлар мавжудлиги аниқланди.

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

Инсонларнинг ўсиш гормони

Янги оксилларни стратегию конструирования новых белков путем замены функциональных доменов ёки йўналтирилган мутагенез ёрдамида алмаштириш ўйли билан конструкциялаш стратегиясидан оксиллинг 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 майдончаси 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 (Hi^{18} , $\text{His}-21$ и $\text{Glu}-174$) - Zn^{2+} 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.

7. Ген экспрессиясининг оптимизацияси

Янги оқсил олиш етарли эмас унинг гени экспрессиясини оптималлаштириш муҳимдир. Аввалига тадқиқотчилар экспрессиясини 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 солишириш баҳоланилишини олиб бориш зарур. Инсоннинг интерлейкин-3 гени экспрессияситурли ҳужайнин-ҳужайраларда ўрганиб чиқилганда энг яхши “хўжайнин” 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.

Kluyveromyces lactis ва *Saccharomyces cerevisiae*, ачитқилари ҳужайралари, шунингдек инсон ҳужайралари 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.

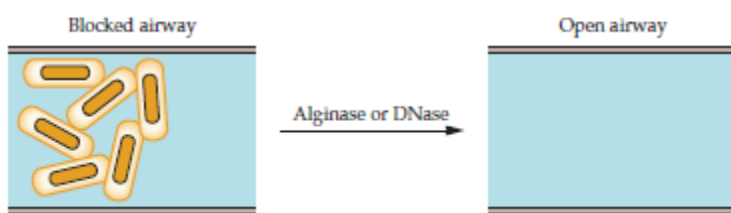


Расм 10.5. Инсоннинг ўсиш гормони нинг модификацияланган ва нативной шаклининг схематическое тасвири (ГРЧ). Олигонуклеотид-йўналтирилган мутагенез ёрдамида получена форма ГРЧ шакли олинди, пролактинли рецептор билан боғланиш қобилиятини йўқотган , бироқ ўсиш гормони рецепторига спецификани сақлаб қолган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

Альгинат-лиаза

Альгинат –бу бир қатор денгиз ўтлари, шунингдек тупроқ ва денгиз бактериялари билан синтезланадиган полисахариддир. Унинг мономер бирликлари иккита сахарид – β -D-маннуронат ва α -L-гулуронат бўлиб, уларнинг миқдори ва тақсимланиши конкрет бир альгинатнинг хусусиятларини белгилайди. Масалан, α -L-гулуронат қолдиқлари кальций ионларини боғлаш йўли билан буйраклар ўртасидаги ва буйрак ичидағи 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.

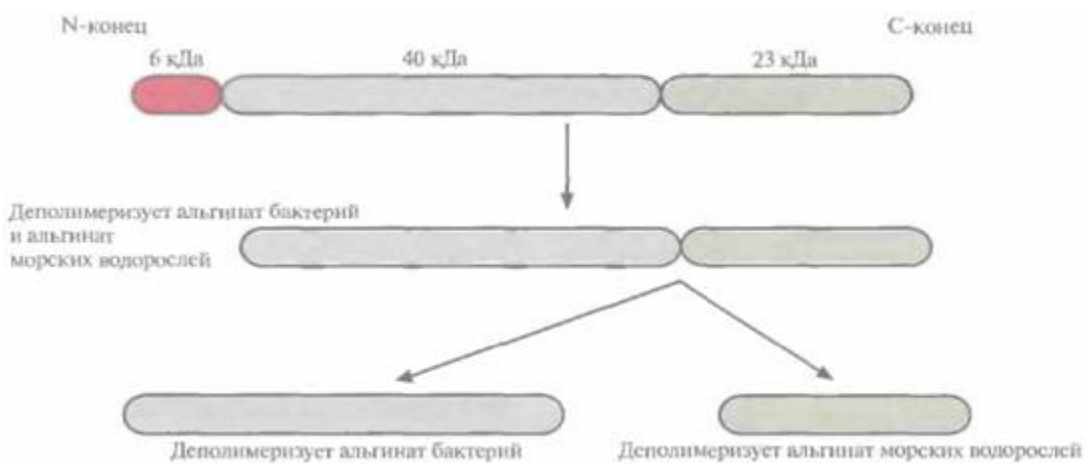


Шундай чоклари бўлган альгинат қайишқоқлиги полисахарид молекулаларига тўғри пропорционал бўлган эластик гель хосил қиласди. *Pseudomonas aeruginosa* шилимшиқ штаммлар муковисцидозом билан

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, ативно вырабатывающей этот фермент. На основе *E. coli* асосида ыл создан банк клонов *Flavobacterium* клонлар банки яратилди ва улар орасида альгинат-лиазани таркибида қаттиқ альгинат бўлган мұхитга кальций ионлари қўшиб элаб чиқариш йўли билан синтезлайдиганларининг скрининги ўтказилди.

Бундай шароитда мұхитдаги альгинат, альгинат-лиазани продуцирлайдиган колониядан ташқари чок хосил қиласи ва хира тортиб қолади. находящийся в среде, за исключением того, который окружает продуцирующие альгинат-лиазу колонии, образует сшивки и становится мутным. Гидролизланган альгинат чок хосил қилиш хусусиятини йўқотади .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 очиқ хисоблаш рамкаси борлигини кўрсатди. Янада батафсил ўтказилган биокимёвий ва генетик тадқиқотлар шуни кўрсатди,



Расм. 10.15. *E. coli*. дан келиб чиқкан 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. 63 кДа оқсил парчалангандаги 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).томонидан ишлаб чиқарилувчи учта альгинатдан аввалги полипептид бўлиши мумкин.Аввалига қандайdir 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 миқдорда 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 муҳитга кальций ионлари қўшиб сочиб юборилган пайтда катта ореолли колониялар хосил бўлди. Бундай колониялар суюқ муҳитда етиштирилганда рекомбинантли альгинат-лиаза культурал муҳитга ажралиб чиқсан .Кейинги тестлар шуни кўрсатди,бу фермент муковисцидоз билан оғриган bemорларнинг 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.

8. Инсоннинг кўп клонли антителалари

Иммунотерапиянинг таҳмин қилинаётган истиқболига қарамай ушбу метод кўп 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 кўп 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 махсус антитеоаар 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 оловчи ҳужайра олиш қийин.
- Сичқон миеломасини ўрнини босувчи инсон миеломасининг самарали 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 равишда специфик 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. ДНКаза I ферменти қандай мақсадларда фойдаланилади
7. Альгинат-лиаза ферменти қандай олинади?
8. Инсоннинг кўп клонли антителалари қандай олинади?
9. Ген-қўчиришнинг учта манбаи Бегона генларни ҳужайрага трансформациялашнинг ген мухандислигидаги ахмияти
10. Вектор конструкцияни ҳужайрага киритиш қандай амалга оширилади?

- 11.Бинар векторларининг коинтегратив векторларга нисбатан афзаллиги нимада?
12. Генлар изчиллигини идентификация қилиш ва ажратиш хақида маълумот беринг
- 13.ДНК бўлакларини қирқиш ва рестрикцион хариталарни тузиш қандай амалга оширилади?
- 14.Вектор молекуласи учун қўйилган талаблар
- 15.Геном ДНКси фрагментларини олиш усуллари
- 16.Геномни алоҳида қисмларга ажратиш ҳақида тушунча беринг ДНК бўлакларини қирқиш ва рестрикцион хариталарни тузиш (физикавий хариталаш) қандай амалга оширилади?
- 17.Геном клонларини қўпайтириш қандай амалга оширилади?
- 18.Микроблар трансформацияси ҳақида маълумот беринг
- 19.ДНКни секвенирлаш усулларига изох беринг
- 20.Генларни синтезлаш қандай амалга оширилади ?
- 21.Синтезланган олигонуклеотидларни қўллаш қандай амалга оширилади?
- 22.Фосфорамидитли усулнинг моҳияти нимада?
- 23.ДНК ни кимёвий синтезлаш қандай амалга оширилади?

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. Mikrobiobiya 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. -528б.
6. Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology -Washington 2010. 1020 p.
7. Deniz Ekinci “Biotechnology” Croatia, 2015
8. Artikova R.M., Murodova S.S. Qishloq xo‘jalik biotexnologiyasi.Darslik.T.: Fan va texnologiya. 2010.- 276 b.
9. Mirxamidova P. va bosh. Mikrobiobiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo. 2014y, -335 b.
- 10.Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b

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

IV. АМАЛИЙ МАШФУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ

1-амалий машфулот:

Ўсимликлардан ҳужайра органиодларини ажратиш

Ишдан мақсад: Ўсимликларни меъерий ривожланиш жараёнини ядро, хлоропласт ва митохондрия геноми ўзаро ҳамкорликда бошқаради. Бу ҳамкорликдаги жараённинг молекуляр механизмини билиш учун ҳужайра органоидлари геномининг структуравий ва функционал хоссалари алоҳида ҳамда тўлиқ ўрганилиши лозим. Бу эса ўз навбатида ҳужайра органоидларини тоза ҳолда ажратиб олишни тақозо этади.

1-иши. Фўза ўсимлиги ҳужайрасидан ядро ажратиб олиши услуби.

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

Ишини бажариши учун намуна: 50 г 2-кунлик фўза ўсимтаси 70% спиртда 2 дақиқа сақлангандан сўнг дистилланган сувда ювилади. Шу йўсинда стерилланган фўза ўсимтасига 150 мл А буфери солинади ва 30 сек. давомида юқори айланишга эга бўлган (25000-30000 айл/дақ) ўткир пичоқли гомогенизаторда Майдаланади. Гомогенат 4 қаватли стерилланган капрон ёрдамида фильтрланади ва ҳужайра бўлакларини олиб ташлаш учун 10 дақиқа 4°C ҳароратда 600 айл./дав; тезликда К-23, центрифугасида айлантирилади ва чўкма ташлаб юборилади. Супернатант 1800 айл/дақ. тўзлика 10 дақиқа, 4°C ҳароратда К-23 центрифугасида айлантирилади. Чўкма 10 мл Б буфери суспензия ҳолатига келтирилади ва қатламли сахароза (1,6; 2,2 M) градиентининг юқори қисмига эҳтиёткорлик билан қуйилади.

Сахароза эритмаси В буфери ёрдамида тайёрланади: ҳосил қилинган градиент 22000 айл/дақ. тезликда 4⁰С ҳароратда 2 соат К-32 центрифугасида айлантирилади (бакет роторда) Чўкмада шикастланмаган функционал фаол ядро жойланади.

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; 10 мМ NaCl₃; 10 мМ MgCl₂.
- ❖ **Буфер В:** 50 мМ трис - HCl, pH 7,5; 25 мМ NaCl; 10 мМ MgCl₂.

2-иши. Ғўза ўсимлиги ҳужайрасидан хлоропласт олиш.

Материал ва асбоб ускуналар.

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

Иини бажарии учун намуна:

100 г 14-қунлик ғўза ўсимлиги барги 70 % спиртга 2 дақиқага солиб куйилади 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 қисмига 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.

3-иши. Ғўза ўсимлиги ҳужайрасидан митохондрия олиш

Материал ва асбоб ускуналар. 50 г икки қунлик 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 тезлиқда центрифугаланиб ҳужайра бўлаклари 5 ядро ва хлоропластдан халос бўлади. Супернатант 15 000 айл/дақ. тезлиқда 45 дақиқа центрифугаланиб митохондрия чўктириб олинади. Чўкма 20 мл А буферда суспензия ҳолатига келтирилиб қатламли сахароза градиентида (0,6; 0,9; 1,6 М) 22000 айл./дақ.-тезлиқда 2 соат центрифугалаш йўли билан (шикастланган митохондриялардан, крахмал доначаларидан) тозалаб олинади. Тоза митохондрия 1,6 М 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-амалий машғулот:

Ўсимлик хужайрасидан нуклеин кислотлар ажратиш усулларини ўрганиш

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

Қизиқтирувчи ген клонлаштирилиб, шу геннин структураси ва хусусиятлари ўрганилгандан сўнг, шу клонлаштирилган генни яна ўсимлик хужайрасига трансформация қилиш мумкин. ДНК ва РНК олиш муолажалари трансформацияланган ўсимлик тўқималарида ва бутун регенирацияланган ўсимликларда экзоген ДНК экспрессиясини ўрганишда асосий қурол бўлиб хизмат қиласди.

Ген муҳандислиги генларни ажратиб олиш. уларнинг структурасини, экспрессиясини ўрганишда ДНКни тоза ҳолда ажратиб олиш муҳим аҳамиятга эга. ДНКни ажратиб олища 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 нотўғри натижа чиқишига олиб келади. Ундан ташқари рестрикция-модификация ферментларининг фаоллигини чегаралайди. Бу Саузерн гибридизациялашда, генларни клонланширишда халақит беради.

Хужайра майдалангандан сўнг центрифуга ёрдамида майдалангандан 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 мумкин. ДНК диализ ёрдамида тузлардан тозалаб олинади на этил спиртида чўқтирилади. Шу босқичда ДНКни РНКдан ва бошқа ортиқча нарсалардан тозалаб олинади на ТЕ буферида эритилиб Спектрофотометрда

микдори ўлчанади, сўнг агарозали гел электрофорези ёрдамида тозалиги аникланади.

1-ии. Ўсимлик баргидан ДНК ажратилиши.

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

Ишини бажарилиши учун намуна:

1. 4 г барг ҳавончада сую азот ёрдамида қуқун ҳолига келгунча майдаланади.
2. Куқунни 50 мл буфер В билан бирга колбага солинади, 20 дақиқа давомида аралаштириб турилади.
3. 30 мл фенол қўшилади 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 микдорда фенол-хлороформ аралашмаси солиниб, 10 дақиқа аралаштирилади.
6. 30 дақ. 10^0 да 5000 айл./дақ тезлиқда центрифугаланади.
7. Устки қисмини олиб тенг микдорда хлороформ қўшилиб, 10 дақиқа аралаштирилади ва яна центрифугалаш йўли билан фазаларга бўлинади.
8. Суюқ қисми, 2 микдор этил спирти солинган стаканга аста секинлик билан аралаштирилиб музлатгичга қўйилади. «Медуза» ҳосил бўлгандан сўнг таёқчага ўраб олиниб 10 мл ДНК эритувчи (ТЕ) буферида стаканда 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. тезлиқда (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 микдорини спектрофотометрда 260 нм тўлқин узунлигига кварцли кювета ўлчанада.

В буфери:

0,2 М NaCl

0,05 М 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 түйинтирилади

Хлороформ: изоамил спирти (24:1)

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

4,5 г цезий хлориднинг ТЕ буферда эритмаси.

Этидий бромид эритмаси 10 мг/мл.

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

2-ши. Ўсимлик ҳужайрасидан РНК ажратиши.

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.

Ишни бажарии 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/дак. Тезликда 10 дақиқа -4°C центрифугаланади.
3. Устки суюқ қисмини олиб 1/20 ҳажми 10% ли SDS (охирги концентрацияси 0,5%) солинади.
4. Тенг микдорда сув билан түйинтирилган фенол, тенг микдорда хлороформ: изоамил спирти аралашмаси (24:1) солинади ва магнитли аралаштиргичлида 20 дақиқа хона ҳароратида аралаштирилади. Сўнг центрифуга пробиркаларига солиб стол центрафугасида 2500 g –да 10 дақиқа 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 микдорда 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. Ёукма икки марта таркибида 0,1 М калий ацетат бўлган 80%ли этанол билан ювилади ва шу эритмада -20°C да сақланади. РНКнинг микдорини ёукмани 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 усулларини 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. 32б.
- 7.

З-амалий машғулот:

Гел электрофорез ёрдамида оқсиллар спектрини ўрганиш

Ишдан мақсад: Оқсиллар электрофорези табий 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 тезлигида анодга ёки катодга қараб ҳаракати тушинилади.

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 қиласди.

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.

Ишини 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 тайёрлашучун 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 37°C 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 37°C 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 бромфенолқўк (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 дақықа давом этади. Электрофорез тутагандан сүнг гел 01%ли амидо қора бүёғида 20 дақ. бүяләди. Гел бүялганидан сүнг сув билан ювиб, 7% ли сирка кислотасини сувдаги эритгмасига солиб қўйилади.

Гел тайёрлаш 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
Бүёвчи 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 таркибиға 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.Хўжамшукуров “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. 32б.

4-амалий машғулот:

Протопластлари олиш ва бир бирига қўшилишини ўрганиш Протопластларни олиши усули.

Ишдан мақсад: Замбуруғлардан протопласт олиш учун ток шиллик қурти ошқозонидан ажратиб олинади хитиназа ферметидан фойдалинилади. Хозирги пайтда бир қатор микроорганизлардан литик ферментлар ажратиб олиш йўлга қўйилган. Буларжумласига *Streptomeces*, *Arthrobacterluteus*, *Bacilluscirculans*, *Trichodermaharzianum*, *Actinomyceslarkiradi*.

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

Масаланинг қўйилиши: Стабилизаторсиз озиқада ҳужайрани ўраб турувчи нозик цитоплазматик мембрана фермент таъсирида тез парчаланади. Протопластларнинг ёрилишини олдини олиш мақсадида литик бирикмагахар хил моддалар қўшилади, бу моддалар суюқликдаги осмотик босимни ҳужайра 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 замбуруғ тайёрланади, Бой озиқанинг таркиби - Чапека озиқаси, пептон - 10 г/л, ачитқи атолизати - 1 г/л. Микроорганизмар 16-18 соат давомида 30^0 С ҳароратда чайқатиш усули билан ўстирилади, шунинг билан бирга микроорганиzmлар суюқ озиқада чайқатгичда кечкурундан машғулот ўтказгунгача ўстирилади.

Иши бажарии учун намуна:

1. Биообъектларни танлаш

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

2. Хужайра деворини ферментлар билан ишлов берии.

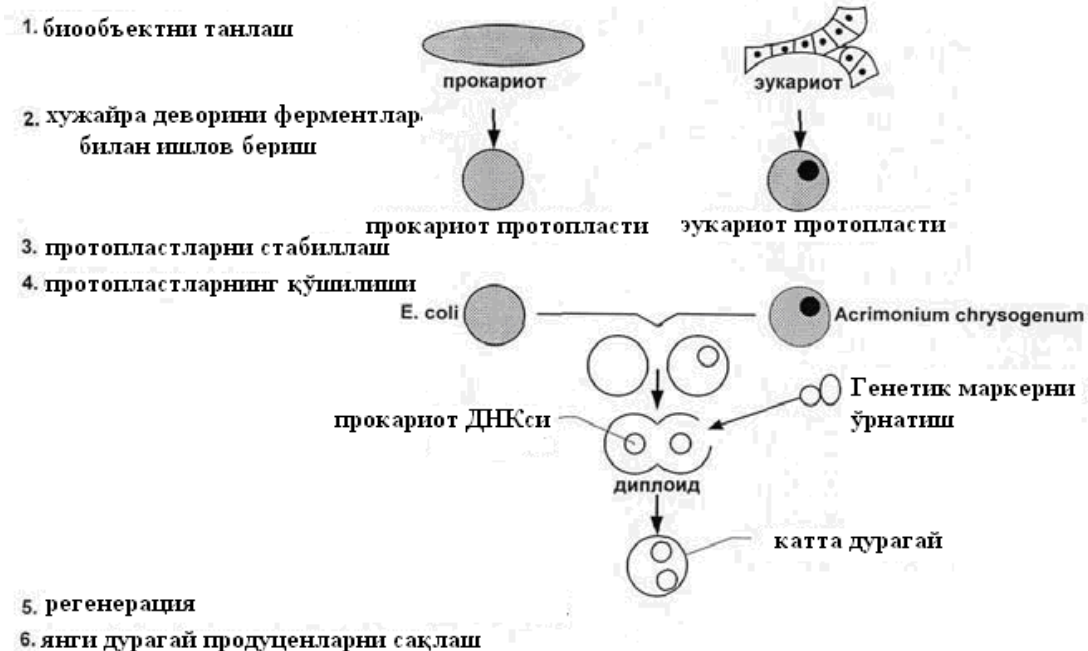
3. Протопластларни стабиллаши

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. Регенерацияялаш (протопластнинг хужайра деворини тиклаш).

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

Дурагай хужайрани дурагай бўлмаган хужайрадан фарқлаш учун 4-чи босқичда маркер ген тутувчи яна битта протопласт киритилади. Маркер – қайсиидир ферментинг генининг бир қисмини тутувчи, озиқа мухитига

экилганда белги берувчидир бу холатда маркер бўлиб β-лактамаза хизмат қиласи. Озиқа мухитига бензилпенициллин қўшилганда факат 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. Оқсилини электрофорез қилишдан мақсад нима?
7. Оқсилиларни 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.Хўжамшукуров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.



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, гуҳуҳ ва коллектив ривожланиш ўз ичига олган, ривожланаётган ўқитиш технологиясини интеграциялайди, бу эса ўқитилаётганларни шахсий сифатларини шакллантиради.

“Кейс-стади” методи деганда ўқитишнинг актив методи тушунилади, бунда ўқувчилар гурӯхида 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 эгаллади. Ўқитиши жараёнида “ақлий хужум” методи иштирокчиларнинг ижодий фаоллигини ривожлантиришда мухим ўрин эгаллади. “Ақлий хужум” З босқични ўз ичига олади.

Биринчи босқич психологик тинч холатга кириш, одатий холатни, кулгили ва омадсиз кўринишдан қўрқиши рад этишини 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, қўчкисини хосил қилиш; бу босқичда “ақлий хужум” қайдаги принциплар асосида амалга оширилади:

- фикр бўлса – гапираман, фикр бўлмаса – жим ўтирмайман;
- исталган фикр рағбатлантирилади, қанчалик кутилмаган фикр бўлса, шунча яхши;
- таклиф қилинган фикрлар иложи борича кўп бўлиши керак;
- билдирилган хамфикрларни исталганча бирлаштириш, ўзгарттириш ва яхшилашга руҳсат 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 қоидалар бўйича, муаммони конструктив ечимини топиш учун фикрларни ижодий тахлил қилишни ўзида акс эттиради:

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

“Кейс-стади” методи бўйича вазифа.

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

Мақсад: Кейс методини қўллаш орқали педагогнинг профессионал махоратинитакомиллаштириш заруратига ишонтиришини долзарблаштиришга шароит яратиш.

Вазифалар: 1. Кейс-стади интерактив методини педагогнинг профессионал махоратини такомиллаштиришдаги 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 такомиллаштириш учун интерактив таъсири хақида фикрга эга бўлишади;
- кузатув, тажриба, ўйлаш ёки фикрлардан олинган маълумотни тушуниш, баҳолаш, таҳлил ва синтез қилишга танқидий ёндашадилар, бу кейинги харакатларга асос бўлиб хизмат қиласди.

Муваффақият меъzonлари:

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

Асосий гоя: Case-study интерактив методининг моҳияти. 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 шўнғиши

Саломлашиш. Визуаллаштириш

Хурматли хамкаслар!

Келинглар ўзимизни таништирамиз ва танишиб оламиз.

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

“Кора қути”

Хурматли хамкасблар!

Сизни қаршингиза машхур қора қути. Нима деб ўйлайсиз қора қути билан қандай савол хамрохлик қиласы? (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 салоҳияти ва профессионал жамоадаги конструктив хамкорликка қизиқишини ўрганишдир.

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 куришимиз 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 ўқув-методик фаолиятнинг бир йўналишини кўриб чиқишни таклиф қиласман.

Иш тизими тақдимоти.

Биз шартли равища иш шаклларини 3 гурӯхга бўлдик:

Анъанавий (олдиндан белгиланган)

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

Тахриланган (шакллантирилган) (бу гурӯхга кенг қўлланилмайдиган шаклларни киритдик)

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

- 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 сақлайди 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 ажralади ва бунда ҳар бир занжир мувофик 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 мувофик, информация оқсилга ўтар экан, унинг орқага қайтмаслиги қайд қилинади

Ген мұхандислиги ферментлари. Ген мұхандислиги 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 мұхандислигига фойдаланиладиган асосий ферментларни кўриб чиқамиз.

ДНК полимеразалар. Ген мұхандислигига 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 мұхандислигига иккинчи комплементар занжирни ҳосил қилиш: бир занжирли матрица –ДНК сига 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 түлиқ нусхаларини аниқлаш имконини беради.

Хар 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 қиласиди. Улар бир-бири билан ҳар томонлама узвий боғлиқ, аммо уларнинг ҳужайрадаги ўрни ва функцияси тубдан фарқ қиласиди: 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

1. РНК ирсий ахборотни ўзида ташиши 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? Фарқиник ўрсатинг

2-CASE

Бу case стади усулида кўзланган мақсад – Генетиккод, генмухандислигимоддий асосларихақидамаълумот беришdir.

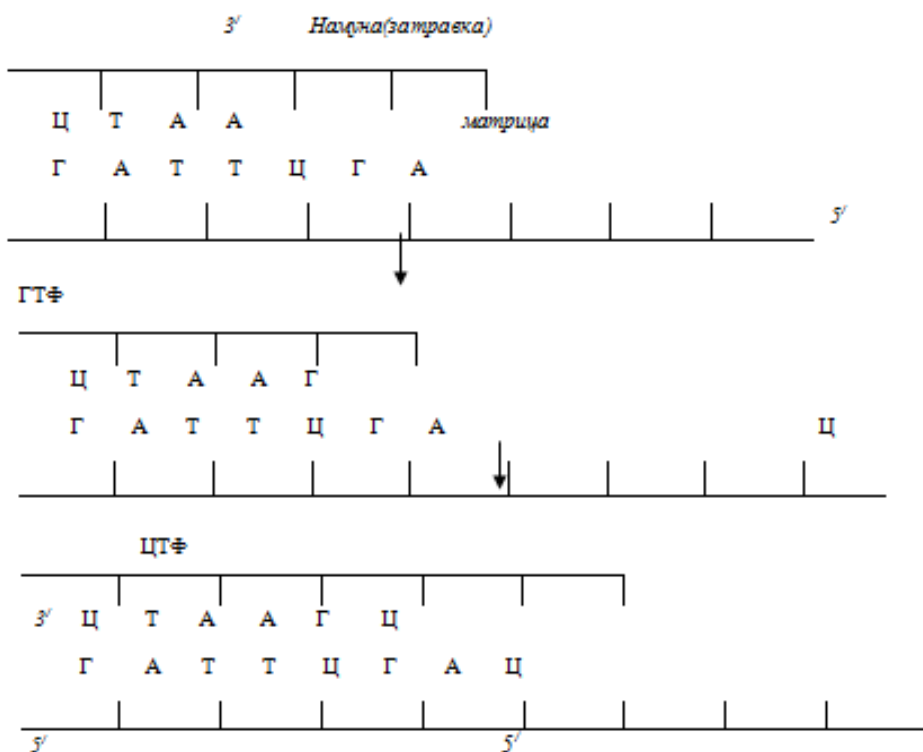
4 хил нуклеозидтрифосфат (dАТФ, dГТФ, dТТФ, dЦТФ) бўлишишарт. Бирорта нуклеозидтрифосфат етишмаса реакция бормайди. Дифосфатлар ёки монофосфатлар иштирокида ДНК синтези реакцияси амалга ошмайди.

2. Бу реакция, албатта оз миқдорда тайёр ҳолдаги намуна (затравка) иштирок этишни талаб қиласиди. Бу реакцияда ДНК «нусха» вазифасини бажаради. Янги синтезланаётган ДНК таркибидаги нуклеотидларнинг кетма-кет жойлашиши – нусха ДНК томонидан белгиланади. ДНК синтезида ионлар ҳам иштирок этади. Намуна билан матрица занжирининг йўналиши 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. $3'$ – OH – группаси навбатдаги дезоксирибонуклеозидтрифосфатнинг комплементар бўлгандаги – фосфат билан реакцияга киришиб, трифосфатни ҳосил қиласи. 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 қиласи.

ДНКнинг матрициали синтези



Эукариот хужайраларда ДНК – полимеразаларни 3 та типи маълум: α , β , γ . Хужайрадаги 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 фойдаланилди. Бинобарин, генетик код дунёда хаёт пайдо бўлгандан бери ўзгармай ҳукмронлик қилмоқда. Бунга Змлрд йил бўлди. Аммо энг кейинги йилларда бу дормага бир оз ўзgartiriш киритишга 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 аниqlанди. Лекин бу ажойиб феноменнинг 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 иккинчи нуклеотиди						
	У	Ц	А	Г		
Кодоннинг биринчи нуклеотиди	У	УУУ УУЦ УУА УУГ Фен	УЦУ УЦЦ УЦА УЦГ Сер	УАУ УАЦ УЛА терминатор УАГ терминатор Тир	УГУ УГЦ УГА терминатор УГГ Трп	У Ц А Г
	Ц	ЦУУ ЦУЦ ЦУА ЦУГ Лей	ЦЦУ ЦЦЦ ЦЦА ЦЦГ Про	ЦАУ ЦАЦ ЦАА ЦАГ Гис	ЦГУ ЦГА ЦГГ Арг	У Ц А Г
	А	АУУ АУЦ АУА АУГ Иле	АЦУ АЦЦ АЦА АЦГ Тре	ААУ ААЦ ААА ААГ Асп	АГУ АГЦ АГА АГГ Сер	У Ц А Г
	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 хам барча кодонлар учун бирдай белгилардан фойдаланилди. Барча кодон учта нуклеотиддан (триплетдан) иборат. Ёнмаён турган кодонлар бир-бирини қопламайди, яъни биринчи кодоннинг охирги нуклеотиди ундан кейинги кодоннинг бошланғич нуклеотиди бўла олмайди. Информация маълум нуқтадан бошланади.

Бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига ўхшайди.

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

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

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 T қолдигига A колдиги комплементардир ва A 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, ачитқи 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 чақиравчи 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 ўтувчи плазмидлар деб аталади.

Трансмиссибл плазмид асосий хромосомага бириккандан кейин ўз мустақиллигини йўқотади. Асосий хромосомадан мустақил равишда ўз-ўзини репликация қила олмайди. Айни пайтда бундай плазмидларда жойлашаган генлар асосий хромосомада ўз фаолиятини бажаради. Хужайра 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 равишда ўз-ўзини репликация йўли билан ўнлаб ва ҳатто юзлаб марта кўпайтира олади. Автоном плазмидлар бактерия ёки замбуруғ бўлинганда қиз хужайралар орасида тасодифий равишда

тақсимланади. Шу билан бирга автоном плазмид бир хужайрадан иккинчисига хужайра 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 молекуласипиіг 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.

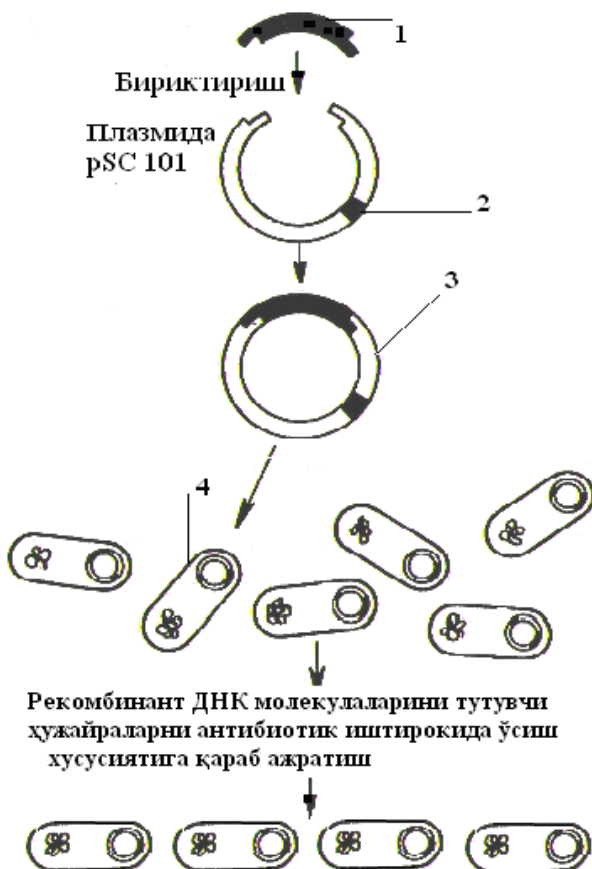
2. Экспрессион векторлар. Улардан генларнинг муайян кетма-кетлиги аниқлаш ва уларнинг оқсил маҳсулотларини таҳлил қилиш, муайян оқсилни ишлаб чиқишида фойдаланилади. Кўп сонли экспрессион тизимлар, айниқса прокариот организмлар учун мавжуд. Шунингдек сут эмизувчилар, ўсимликлар ва ачитқилар ҳужайраларида 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 изчиликлар 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 усуслари ёрдамида қайта яратилган.

Вектор молекулаларнинг таркибида маркер ген бўлиши, бу ген ҳужайрада 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 ҳужайрасида 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 E.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.

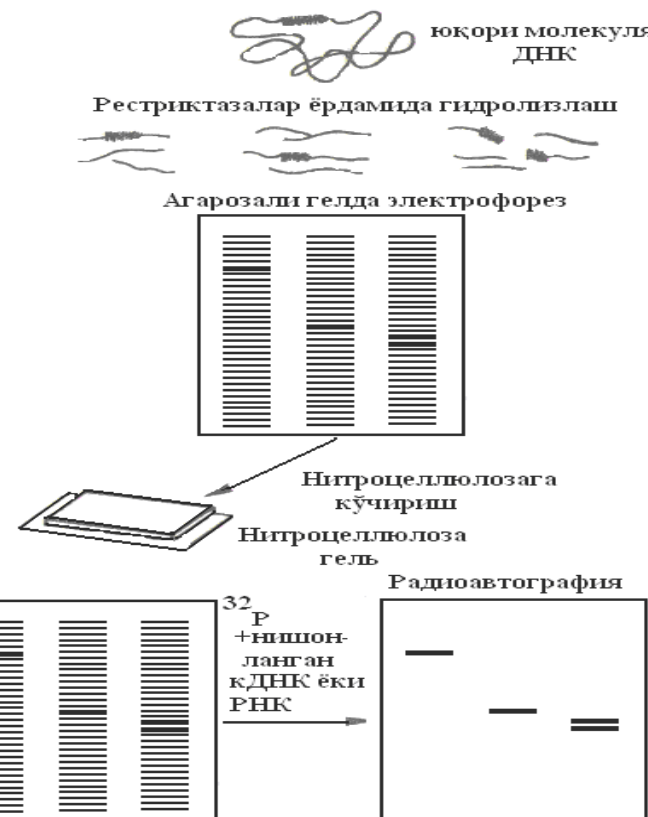
Плазмida таркибида факат бир дона EcoRI рестриктаза ферменти таниб кесадиган сайт (максус нуклеотидлар изчиллиги) бўлганлиги сабабли, фермент плазмиданинг халқасимон қўш занжирини фақат бир жойидан кесиб «ёпишқоқ» учли очиқ халқа холатига ўтказади.

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 тетрациклили селектив мухитда ажратилади.

ДНК лигаза қўшни нуклеотидлар орасидаги фосфодиэфир боғларини тиклаш орқали ДНК бўлакларини боғлаш каби битта асосий вазифани бажаради. Бу жараён лигирлаш деб аталади. Ген мұхандислигига кўпинча лигирлаш учун T4 фагининг ДНК-лигазасидан фойдаланилади. T4 лигаза

ёрдамида ДНК нинг ҳар қандай бўлаги “ёпишқоқ учли” ёки “тўмтоқ учли” қисмлари биритирилади. Бу энг кўп қўлланиладиган ферментлардан биридир.

ДНК таҳлилиниң блот-дурагайлаш усули нафақат кДНК ва геном библиотекалари скринингида, шунингдек геном ДНКсини 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 рестрикциялар билан кесилади. Хосил бўлган фрагментлар агарозали гелда злектрофорез қилиш орқали ажратилади ва олдиндан денатурацияланган (0,4 M NaOH) гелнинг устига нейлон филтр, унинг устидан филтр қофозлар қўйилади. Капилляр кучлар таъсирида ДНК фрагментлари перпендикуляр равишда филтрга ўтиб, у билан боғланади (иммобилизацияланади). Бундай кўчириш

блоттинг (блот –сўриш) деб аталади. Бунда філтрда гелнинг репликаси хосил бўлади. Сўнг філтр радиактив нишонланган бир занжирли зонд солинган эритмага жойлаширилганда філтрга 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. Вектормолекулалар 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 (лойиҳа иши) ни тайёрлайди.

Битирув иши (лойиҳа 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 (фани ўзлаширишга ёрдам берувчи қўшимча материаллар: электрон таълим ресурслари, маъруза матни, глоссарий, тест, кроссворд ва бошқ.)

Электрон ўқув модулларини тайёрлашда қуидагиларга алоҳида эътибор берилади:

- тавсия қилинган адабиётларни ўрганиш ва таҳлил этиш;
- соҳа тараққиётининг устивор йўналишлари ва вазифаларини ёритиш;
- мутахассислик фанларидағи инновациялардан ҳамда илгор 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 култураси.
- 19.Генофондни сақлаш усуллари.
- 20.Биологик азотфиксация самарадорлигини ошириш.

VII. ДИПЛОМ ИШ МАВЗУЛАРИ

1. Молекуляр биологик тадқиқотларни амалга оширишда замонавий усуллар ва уларнинг аҳамияти
2. “Биотехнология” таълим йўналиши талабаларига “Молекуляр биология” фанини ўқитишида замонавий педагогик технологияларни қўллаш
3. “Биотехнология” таълим йўналиши талабаларига “Молекуляр биология” фанини ўқитишида анимацион роликлардан фойдаланиш усуллари
4. Ўзбекистондаги молекуляр биологик тадқиқотларнинг ютуқларини таълим жараёнига қўллаш
5. Нанобиотехнология ва унинг биотехнологик тадқиқотларга роли
6. Нанобиотехнологиянинг асосий усулларини талабаларга ўқитишидаги ўзига хос педагогик хусусиятлари
7. ДНК ажратиш, ПЗР ва геннинг бирламчи структурасига оид машғулотларни олиб боришида замонавий педагогик усулларни қўллаш
8. Биологик фаол моддаларни олишда замонавий молекуляр биотехнологик усуллардан фойдаланишнинг авзаликлари
9. Нанобиотехнологиянинг услубларини озиқ овқат саноатига қўллаш ва унинг бугунги кундаги холати
10. ПЗР усули ёрдамида ўсимликларни аниқлаш ва уларнинг баркоди
11. Генларнинг бирламчи тузилишини аниқлашда биоинформатик дастурларнинг қўлланилиши

VIII. ГЛОССАРИЙ

ТЕРМИНЛАР	УЗБЕКЧА	Терминлар	ИНГЛИЗЧА
Агароза	денгиз сувўтларидан олинадиган полисахарид; электрофорез ва хроматографияда гелли муҳит сифатида фойдаланилади.	Agarose	Polysaccharides which receive from algae; It is used as a gel medium in electrophoresis and chromatography
Агрегация-	айрим организм ёки ҳужайраларнинг	Aggregation	Education in a pile of some organisms and cells

	тўпланиши, ғуж бўлиб қолиши.		
Адаптация-	мослашиш- организмларнинг эволюция жараёнида юзага келган яшаш шароитига мослашуви	Adaptatio n	the adaptation of organisms to a habitable environment in the process of evolution
Азотобактер-	эркин ҳолда яшаб, ҳаводан азот тўпловчи бактериялар тури.	Azotobacte r	a type of bacteria that live freely and gain nitrogen from the air
Анаэробиоз- -	Организмларнинг эркин кислород бўлмаган муҳитда хаёт кечириши	Anaerobio sis	Vital activity of organisms in the environment where there is no free oxygen
Антагонист	рақиб- микроорганизмлар хаётини тўхтатувчи ёки бутунлай барбод қилувчи бошқа бир микроорганизм.	Antagonist	Rival – microorganisms which stop vital functions or kill other microorganisms
Антигенлар-	иммун тизимда антителалар ҳосил бўлишини индуцирловчи, антитела пайдо бўлишига таъсир этувчи специфик ҳамкорлик қилувчи оқсиллар.	Antigens	specific proteins that induce and influence the formation of antibodies in the immune system
Адсорбция	қаттиқ бирикма – адсорбент билан суюқлик ёки газ компонентларнинг ютилиш	Adsorptio n	Absorption process liquid and gas components into a solid compound - adsorbent

	жараёнидир		
Базал	асосий, асосга тегишли; асосида ёки унинг тагида жойлашган-базал таначалар- эукариотик жониворлар (оддий жониворлар, сувўтлар) хивчинларини цитоплазманинг ташқи қаватига ёпишиб туришига ёрдам берадиган тузилма.	Basal	Main; basal calves that help keep the flagella of eukaryotic animals (simple animals, algae) on the outer layer of cytoplasm
Базипетал транспорт	ўсимликдаги моддаларнинг илдизнинг апикал меристемасига транспорти.	Basipetal transport	Transport of plant substances to the root apical meristem
Бактериофаглар	бактерияларни инфекцияловчи вируслар.	Bacteriophage	Viruses that infect bacteria
Бинар-	икки қисмдан иборат; бинарли номенклатура- микроорганизмларда авлод ва тур номи билан аталиши; бинарли бўлиниш- ҳужайраларнинг қўпайиш 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	Biogenesis	release of organic

	томонидан органик бирикмаларнинг ҳосил бўлиши.		substances from living organisms
Биомасса-	микроорганизмларн и ўстирилганида хужайралари массаси ёки тирик организм массаси; фаол биомасса-биологик фаоллик кўрсатувчи масса; куруқ биомасса-организмларнинг куруқ биомассаси. У хўл биомассанинг 15-30% ини ташкил этади; хўл биомасса-сузиш ёки айлантириш, чўктириш натижасида суюқ озуқа муҳитидан ажратиб олинган хужайра массаси.	Biomass	Biomass is organic 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.
Биофільтр	-оқава сувларни биологик жиҳатдан тозалайдиган иншоот	Trickling filter	Biological wastewater treatment
Биореактор-	биологик реакцияларни амалга оширишга мўлжалланган сифим. Бу атама	Bioreactor	A bioreactor may refer to any manufactured or engineered device or system that supports a biologically active

	аэроб ва анаэроб организм хужайраларини ўстириш учун зарур бўлган сифимларда ҳамда хужайра ва ферментларни тўплашда фойдаланадиган найчаларга нисбатан ишлатилади.		environment. In one case, a bioreactor is a vessel in which a chemical process is carried out which involves organisms or biochemical ly active 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 ҳосил бўлиши.	Biosynthes is	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.
Биорекультива ция-	қазилма бойликлар олинганидан сўнг жойларни текислаб ўсимлик ўстириш	Reclamation	Plant cultivation after the excavation of minerals

Биотехнология-	тирик организмлар ёки биологик қонуният ва хусусиятларнинг саноат миқёсида ишлатилиши хақидаги фан йўналиши.	Biotechnol ogy	Biotechnology is the use of living systems and organisms to develop or make products
Вектор-	генларни клонлашда фойдаланиладиган репликон. Табиий 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 вектори- ўсимлик хужайрасига бегона ДНКни ўтказиш ва жойлаштириш билан шуғулланадиган ген муҳандислигига ишлатиладиган вектор; плазмида вектори-бегона, ёт	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.

	ДНКдаги ген ёки бир неча генларни бу хилдаги генлари бўлмаган организмга ўтказиб қўйишида катнашадиган плазмида.		
Генотерапия-	реципиент геномига бегона генларни киритиш ёки биологик объект тўқималарида генетик соғлом соматик хужайраларни олиш ёрдамида наслий касалликларини даволаш.	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) конституциясининг 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	Heterosis	Heterosis, hybrid vigor, or outbreeding enhancement, is the improved or increased

	бошлангич шаклларни чатишириш натижасида пайдо бўлган биринчи авлод дурагайларининг яшаш қобилиятигининг ошиши.		function of any biological quality in a hybrid offspring. The adjective derived from heterosis is heterotic.
Гибрид-	дурагай-генетик жиҳатдан ҳар хил бўлган турларни чатишириш натижасида ҳосил бўлган гетерозигота жинси. Ота-она ирсий белгиларини ўзида мужассамлаштирган организм.	Hybrid	In biology a hybrid, also known as cross breed, is the result of mixing, through sexual reproduction, two 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.	Gynogenes is	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 босқичи.	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.	Destructio n	Loss of physical activity by splitting substances
Дидифференци я -	ихтисослашган, бўлинмайдиган хужайраларнинг дифференцияланмас дан бўлинаётган каллус хужайраларига айланиш.	Differ	
Диплоид –	мазкур турга хос сонларни кўрсатувчи гомологик хромосомаларнинг иккита тўплами билин 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.
Дифференциял аш –	асосий ва янги ҳосил бўлган хужайралар орасида, шунингдек янги ҳосил бўлган		

	хужайралар орасида фарқ юзага келтирувчи 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 репликацияси –	ферментлар түплами (ДНК полимераза, лигаза ва бошқалар) ёрдамида ДНК нұсқасини 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 муҳит билан фақат 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 -	комплементлар ҳолдаги ДНК молекуласининг битта ипли учи бўлиб, эндонуклеазалар ёрдамида кесиб	sticky ends	DNA end or sticky end refers to the properties of the end of a molecule of DNA or a recombinant DNA molecule.

	олинади.		
Идентификаци я -	айнан ўхшатиш, тенглаштириш- модда ёки микроорганизмлар тури ва хилларини аниқлашга қаратылған тадқиқотлар тури.	Identification	Identification in biology is the process of assigning a pre-existing taxon name to an individual organism.
Иммобилизаци я (тўплаш) –	мембраналарда хужайра, ферментларни тўплашда фойдаланиладиган физик ва кимёвий жараён.	immobilization	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 молекуляри модда.	Inductor	inactive state of low molecular weight substances.
Индукция-	фермент синтези, фаглар ривожланиши ва мутацияга ўхшаган биологик жараённи ҳаракатга тушириш.	Induction	Enzyme induction is a process in which a molecule induces the expression of an enzyme.
Инициация-	молекуляр биологиядаги трансляция жараёнининг биринчи босқичи.	Initiation	The initial stage of the translation process in molecular biology
Инкубация-	ўстириш-маълум	Incubation	Cultivation. microbial

	шароитда, хароратда микробларни ушлаб туриш, ўстириш.		exposure at a specific temperature
Инокулят-	кўпайтириш усули- тирик организмлар, масалан, микроорганизмлар суспензияси озука муҳитга ўтказилгандан кейин янги авлод беради.	The inoculum	method of reproduction of organisms, microorganisms
Инtron –	геннинг транскрибцияланаёт ган “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) -	ҳароратнинг нормадан ошишига организм томонидан хосил бўладиган оқсиллар.	Thermal shock proteins	
Компітенция –	хужайра, тўқима, орган ва организмнинг индуцирловчи таъсирларни қабул 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.

Комплементар занжир –	РНК ва унга хамкорлик учун мос келадиган нуклеотидларни синтезлан учун фойдаланиладиган 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 ҳусусиятини 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 фосфодиэфирбоғ ҳосил қилиш ёрдамида бирлаштирувчи фермент.	DNA ligase	DNA ligase is a specific type of enzyme, a ligase, that facilitates the joining of DNA strands together by catalyzing the formation of a phosphodiester bond.
Лигираш –	ДНКнинг бир занжирдаги узилиш орқали ажралган асослар орасидаги фосфодиэфир боғларининг ҳосил бўлиши. Бу ибора тўмтоқ учларни бириктириш ҳолларида ва РНК боғлар ҳосил бўлишида ҳам кўлланилади.	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-	Lysis	Lysis refers to the breaking down of

	ферментлар, кислоталар ва ишқорлар таъсирида хужайраларнинг парчаланиши; бактерия хужайрасида бактериофагларнинг кўпайиши натижасида унинг эриб кетиши.		the membrane of a cell, often by viral, enzymic, or osmotic mechanisms that compromise its integrity.
Маркер (ДНК) —	электрофорез гелида фрагментлар ўлчамини аниқлашда фойдаланиладиган маълум ўлчамдаги ДНК фрагменти.	Marker (DNA)	Genetic marker, a 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 комплémentлар синтезланиши учун	Matrix	Matrix, the material or tissue between cells in which more specialized structures are embedded

	асос сифатида хизмат қиладиган ва нуклеин кислоталардаги азот асосларининг кетлиги.		
Метаболизм-	оралиқ алмашиниш, яъни моддаларнинг хужайра ичига тушган вақтидан охирги маҳсулотлар ҳосил бўлгунга қадар айланиши; катаболизм ва анаболизм жараёни йиғиндиси; коронгуликда кечадиган метаболизм- микроорганизмларнинг (қирмизи бактериялар Rhodospirillum) коронғида аэроб ҳолда ўсиш хусусияти. Бу хусусият бактерияларда нафас олиш занжирининг керакли қисмлари борлигидан далолат беради.	Metabolism	Metabolism is the set of life-sustaining chemical transformations within the cells of living organisms.
Метаболитлар-	метаболизм жараёнида ҳосил бўладиган моддалар.	Metabolites	Metabolites are the intermediates and products of metabolism.
Микроорганизм	хар доим бирга	microbial	A microbial colony is

млар уюшмаси-	учрайдиган ва бир-бири билан боғлик ҳолда яшайдиган микроорганизмлар бирлашмаси.	colony	defined as a visible cluster of microorganisms growing on the surface or within a solid medium, presumably cultured from a single cell.
Микрофлора-	ҳар хил турдаги микроорганизмларн инг маълум яшаш мухитидаги тўплами; автохтон микрофлораси; сув микрофлораси; ҳаво микрофлораси; балчиқ микрофлораси; одатдаги микрофлора; организм микрофлораси; қўшимча микрофлора; тупрок микрофлораси; ризосфера микрофлораси.	Microorganisms	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 замбуруғларнинг ўсадиган танаси бўлиб, бир ва кўп хужайрали ипчалар (гиф)дан иборат.	Mycelium	Mycelium is the vegetative part of a fungus, consisting of a mass of branching, thread-like hyphae.
Модификация-	микроорганизмларн инг фенотипик ўзгариши, яъни ҳужайранинг	Modification	A modification is a change in the physical appearance of an organism (phenotype)

	генетик аппаратларига алоқадор бўлмаган ўзгаришлар.		caused by environmental factors.
Морфогенез –	орган (органогенез), тўқима(гистогенез) ва хужайраларнинг (цитогенез ёки хужайраларнинг дифференцияланиш и) 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 жараён асосида ирсий ахборотни сакловчи ва наслга ўтказувчи нуклеин кислоталар молекуласининг ўзгариши ётади.	Mutagenesis	Mutagenesis is a process by which the genetic information of an organism is changed in a stable manner, resulting in a mutation.
Мутагенлар –	ДНК молекуласида мутацияларнинг пайдо бўлиш частоталарини оширувчи омил. Ирсиятни ўзгартирувчилар-	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

	мутациялар ҳосил қилувчи физикавий ва кимёвий омиллар;		natural background level.
Мутация –	ген, хромосомадаги нуклеотид изчиликт, 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 рецепторини тутувчи ва фитогармоннинг концентрацияси ўзгарганда метаболизмни ўзгартирувчи хужайра.	Target cell	target cells are red blood cells that have the appearance of a shooting target with a bullseye.
Нуклеин кислоталар –	турли нуклеотидлар қолдиқларидан ташкил топган юқори молекуляр табиий бирикмалар (полимерлар). Хужайра мағзининг асосини ташкил қиласди. Нуклеин кислоталарнинг икки тури: РНК, ДНК	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.

	хужайраларнинг доимий компонентлари дидир.		
Ноосфера-	биосферани табиат қонунлари асосида бошқариш, инсон онгининг юқори тараққий этиши	Noosphere	The noosphere is the sphere of human thought
Органогенез –	уюшмасдан ўсаётган каллус хужайраларида органлар (илдиз, бошланғич барглар ва ниҳоллар) ҳосил бўлиш жараёни.	Organogenesis	In animal development, organogenesis 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 харакати	food chain	A food chain is a linear network of links in a food web starting from producer organisms and ending at apex predators species, detritivores, or decomposers species.
Озонолиз-	Озоннинг иккиламчи ва бирламчи углерод боғларига фиксация жараёни	Ozonolysis	The process of fixing the first and second carbon ozone connection
Партеногенез –	асоснинг фақат она хужайра генлари иштироқида	Parthenogenesis	Parthenogenesis is a natural form of asexual reproduction in which

	ривожланиши.		growth and development of embryos occur without fertilization.
Плазмида –	автоном репликацияланишга қодир, таркибидаги реципиентларнинг бегона генларини ва бошқа ДНК изчилигини тутиш ва геномга киритиш хусусиятига эга, икки занжирли ҳалқасимон ДНК плазмид вектори асоси.	Plasmid	A plasmid is a small DNA molecule within a cell that is physically separated from a chromosomal DNA and can replicate independently.
Полиаденилла ш –	полиаденил 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 карралари 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 –	уругланган тухум хужайра ядроси.	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	махсус оқсиллар ёрдамида протонларнинг хужайра 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 хужайралар қобигидан маҳрум қилинган, мембрана ёрдамида шаклини ушлаб турувчи ўсимлик хужайраси.	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	maturatıon
Регенерация-	хужайралар тикланиши.	Regeneration	cell recovery
Рекомбинант ген –	турли генлар компонентларидан	Chimeric gene	Chimeric genes form through the combination

	таркиб топган ген.		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 кисмларидан 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 гурӯҳланиши(табака ланиши).	Recombination	
Репарация-	ДНКнинг синтези вактида ҳамда ҳар хил физик ва кимёвий омиллар таъсирида ДНК молекуласи узилиб қолган ёки шикастланган молекулаларни тузатишга бўлган ҳужайраларнинг	Repair	DNA repair is a collection of processes by which a cell identifies and corrects damage to the DNA molecules that encode its genome.

	максус вазифаси.		
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.
Рестриктазалар -	кесувчи ферментлар, рестрикция ферментлари, ДНКни маълум бир нуклеотидлар қаторида кесадиган ферментлар. Ген муҳандислигига кўлланиладиган восита.	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.
Сайт-	ўрин, жойланиш-генлар харитасидаги нуктали мутация ўрни.	Site-	Location, location of a point mutation in the gene map
Сегмент-	карж, бўлак.	Segment-	snippet
Селекция-	танлаш-ҳайвон, ўсимлик ва микроорганизмларнинг янги зотлари, навлари ва штаммларини яратиш усули.	Selection-	new strains of microorganisms
Скрининг-	битта ҳужайрадан	Screening	Before switching on the

	клон олиш йўли билин микроорганизмларн инг аралаш популяциясидан керагини ажратиш.		contents of a clone of the candidate chart smeshannye population of microorganisms po points.
Субстрат-	озуқа мұхит- микроорганизмларн инг ўсиши учун керак бўлган озуқа мұхити.	Substrat-	Pitatlnaya consistently dlya microorganisms kultivirovanie
Термодинамик тизим	қайта ҳосил қилиш, тўплаш ва фойдаланиш хусусиятига эга ўзаро боғлиқ элементлар комплекси.	thermodyn amic system	I Properties sobratat complex elementnye
Трансдукция-	бактериофаглар ёрдамида генетик материални донор хужайрадан реципиент хужайрага олиб ўтиш.	Transdukt siya-	Perevesti retsipientnyx candidate trace donornyx candidate s pomoshchyu bacteriophage
Ультрафильтра ция -	коллоид заррачаларни ажратиш жараёнидир	Ultrafiltrat siya	The process of selection of the colloidal particles
Фаглар-	вируслар.	Fag-	virus
Фенотип-	организмларнинг ривожланиши жараёнида юзага келган ҳамма белги ва хусусиятлар йифиндиши.	Phenotype	Sum Properties signs during development of the organism processes
Ферментер-	айрим хомашёларни	Fermenter	Apparatus for

	микроорганизмлар ёрдамида бижғитиши учун ишлатыладиган ҳамма томони берк асбоб.	-	fermentation of certain raw materials using microorganisms
Ферментлар-	Биологик катализатор	Enzymes	biocatalyst
Фитоалексинла р –	генотипик ва реал компонентлари.	phytoalexin	Genotype and the actual components
Фотосинтез-	ёруғлик энергияси иштирокида ўсимликлар, сувұтлари ва айрим бактериялар хужайраларида CO ₂ дан органик моддалар ҳосил бўлиш жараёни.		Identification of the organic substances CO ₂ in bacteria, some algae with light energy
Фрагментлар	парчалар, қисмлар.	Fragments	Part
Хемосинтез	айрим микроорганизмларғ а ҳос бўлган озиқланиш тури.	xemosintez	Class pitaniya spetsificheskimi dlya microorganisms opredelennyx
Хромосомалар –	ДНК ва оксилилардан иборат хужайра ядросини генетик структура ҳосиласи	Chromosomes	The genetic structure of the core protein and DNA
Центрифуга-	ажраткич,аналитик (лаборатория) ажраткич; тебранувчи ажраткич; горизонтал	Tsentrifug a-	Separator, analytical (laboratory) Separator; vibration Separator; horizontal Separator; and evaporating Separator; Mazur Separator; Stir

	<p>ажраткич; буғлантирувчи ажраткич; чўқтирувчи ажраткич; тиндирувчи ажраткич; препаратив ажраткич; ўз-ўзини бўшатадиган ажраткич; сузиш йўли билан ишлайдиган ажраткич; қўп бўлимли ажраткич; ўта тез айланадиган ажраткич; табақалаштирувчи, тафовутли ажраткич.</p>		<p>Separator; Preparation Separator; self-released Separator; swimming, working through the Separator; Separator for the most part; very quickly turn into Separator; differentiated divergent Separator.</p>
Цитозин-	ДНК ва РНК таркибида бўлган пириимидин асоси.	Ctosine	he Fundamental pyrimidine in DNA and RNA
Энергиянинг миграциялани ши	энергиянинг донордан акцепторга тўқнашув йўли билан узатилиши	Energy migration	Parcel Energia via stolknovenie s donor or acceptor
Электрофорез	электр майдони ёрдамида аралашмаларнинг бир жойдан иккинчи жойга ўтиши, бўлакларга ажратиш.	Electropho resis	Allocate particles move mixtures from one place to another using an electric field

IX. ЭДАБИЁТЛАР 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 ҳузуридаги 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