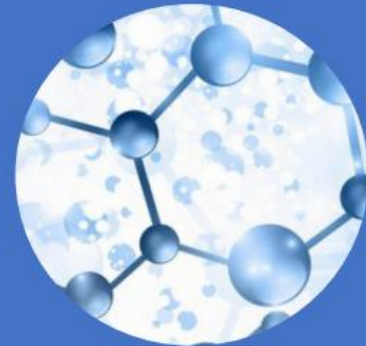


**ТОШКЕНТ КИМЁ-ТЕХНОЛОГИЯ ИНСТИТУТИ
ХУЗУРИДАГИ ПЕДАГОГ КАДРЛАРНИ ҚАЙТА
ТАЙЁРЛАШ ВА МАЛАКАСИНИ ОШИРИШ ТАРМОҚ
МАРКАЗИ**



**БИОТЕХНОЛОГИЯ
йўналиши**

TOSHKENT
KIMYO-TEKNOLOGIYA
INSTITUTI

**« МОЛЕКУЛЯР БИОЛОГИЯ ВА
НАНОБИОТЕХНОЛОГИЯ »**
модули бўйича

ЎҚУВ-УСЛУБИЙ МАЖМУА

Мазкур ўқув-услубий мажмуа Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлигининг 2019 йил 2 ноябрьдаги 1023-сонли буйруғи билан тасдиқланган ўқув режа ва дастур асосида тайёрланди.

Тузувчи: С.Г. Шеринбетов - Тошкент кимё-технология институти профессори

*Ўқув -услубий мажмуа Тошкент кимё-технология институти
Кенгашининг 20__ йил _____ -сонли
қарори билан нашрга тавсия қилинган.*

МУНДАРИЖА

I. ИШЧИ ДАСТУР	4
II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ	10
III. НАЗАРИЙ МАТЕРИАЛЛАР	14
IV. АМАЛИЙ МАШҒУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ	65
V. КЕЙСЛАР БАНКИ	78
VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ.....	92
VII. ГЛОССАРИЙ.....	94
VIII. АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ	120

I. ИШЧИ ЎҚУВ ДАСТУРИ

Кириш

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

“Молекуляр биотехнология” 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, хужайраларнинг ин витро тизимида яшаши ва кўпайиш хусусиятлари, регенерацияланиши ва уларнинг тотипотентлигини ўрганиш, ўсимликлар хайвонлар хужайралари культурасидан фойдаланиб, дори препаратлар, биологик фаол моддалар, озиқа қўшимчаларалар ва бошқаларни ишлаб чиқаришга асосланган.

Модулнинг мақсади ва вазифалари

Молекуляр биология ва нанобиотехнология модулининг мақсади: Молекуляр биология ва нанобиотехнология фани усуллари ёрдамида микроорганизмлар хужайрасига бошқа организмларни генларини киритиш ва шу генларнинг маҳсулотларини олиш, ўсимликларнинг атроф муҳитнинг стресс омилларига қарши

курашиш қобилиятини ошириш имкониятлари билан таништиришдир.

Молекуляр биология ва нанобиотехнология модулининг мақсади: рекомбинант ДНК ва РНКлар олиш, ҳужайралардан генларни ажратиш, генлар устида манипулиатсиялар ўтказиш, уларни бошқа организмларга киритиш орқали янги ирсий хусусиятга эга бўлган генетик структуралар ва организмлар яратиш, ҳужайраларни биосинтетик потенсиалидан амалий фойдаланиш мумкинлигини асослаб бериш.

Модул бўйича тингловчиларнинг билим, кўникма ва малакаларига қўйиладиган талаблар:

“Молекуляр биотехнология” курси бўйича тингловчилар қўйидаги янги билим, кўникма, 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 конструкция қилишнинг принциплари **билиши** керак;

Тингловчи:

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

Тингловчи:

- рекомбинант ДНКлар технологиясини яратиш;
- трансген ўсимликлар ва ҳайвонлар олиш;
- хужайралар 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 жараёнларидағи 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 хужум, 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 ўқитиш 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 ўкув-илмий ишларини олиб бориш учун асосий назарий ва амалий билимларни беради.

Модул бўйича соатлар тақсимоти

№	Модул мавзулари	Хаммаси	Тингловчининг ўқув юкламаси, соат				Мустаки таълим	
			назарий	Аудитория ўқув юкламаси		жумладан		
				Амалий машнулот	Кўчма машнулот			
1	ДНК, РНК, оқсил биосинтези, рекомбинант ДНКлар технологияси.	6	2	4	-			
2	Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси, ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини аниqlаш 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, ДНКни кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма-кетлигини 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. ДНКаза I. Альгинат-лиаза. Инсоннинг қўп клонли антителалари

АМАЛИЙ МАШҒУЛОТЛАР МАЗМУНИ

1-амалий машғулот:

Хужайра органоидларини ажратиш

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

2-амалий машғулот:
Үсимлик хужайрасидан нуклеин кислоталарни ажратиши
усулларини ўрганиш.
Үсимлик баргидан ДНК ва РНК ажратиши 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.

Кўчма машғулот мавзуси

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

БАҲОЛАШ МЕЗОНИ

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

II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ

“Кейс-стади” методи

«Кейс-стади» - инглизча сўз бўлиб, («case» – аниқ вазият, ҳодиса, «stadi» – ўрганмоқ, таҳлил қилмоқ) аниқ вазиятларни ўрганиш, таҳлил қилиш асосида ўқитишни амалга оширишга қаратилган метод ҳисобланади. Мазкур метод дастлаб 1921 йил Гарвард университетида амалий вазиятлардан иқтисодий бошқарув фанларини ўрганишда фойдаланиш тартибида қўлланилган. Кейсда 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), Нима-натижа (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 групда 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 групда 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 групда 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 кесиш усули ишлаб чиқилди. Ўсимликдан ДНК ажратиб олинди ва рестриктазалар билан ишлов берилди. Лекин электрофорезда текширилганда ДНК умуман йўқ бўлиб кетганлиги аниқланди яъни хатолик келиб чиқди. Ишлаб чиқилган усул ишламади.

Кейсни бажариш босқичлари ва топшириклар:

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

«ФСМУ» методи

Технологиянинг мақсади: Мазкур технология иштирокчилардаги умумий фикрлардан хусусий хулосалар чиқариш, таққослаш, қиёслаш орқали ахборотни ўзлаштириш, хулосалаш, шунингдек, мустақил ижодий фикрлаш кўнималарини шакллантиришга хизмат қиласи. 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 хулоса ёки ғоя таклиф этилади;
- ҳар бир иштирокчига ФСМУ технологиясининг босқичлари ёзилган қоғозларни тарқатилади:

Ф	• фикрингизни баён этинг
С	• фикрингизни баёнига сабаб күрсатинг
М	• күрсатган сабабингизни исботлаб мисол келтириңг
Ү	• фикрингизни умумлаштириңг

- иштирокчиларнинг муносабатлари индивидуал ёки гурухий тартибда тақдимот қилинади.

ФСМУ таҳлили қатнашчиларда касбий-назарий билимларни амалий машқлар ва мавжуд тажрибалар асосида тезроқ ва муваффакиятли 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



Қиёсий таҳлил

- ДНК ва РНКнинг фарқини таҳлил қилинг ?



Тушунча таҳлили

- ДНК қисқармасини изохланг...



Амалий кўникма

- Ўсимлик хужайраларига генларни киритишга мисол келтириңг

Намуна. Ҳар бир катақдаги түғри 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 мазмунини ёритилган инпут-матнни тарқатма ёки тақдимот кўринишида тайёрлайди;
- янги мавзу моҳиятини ёритувчи матн таълим оловчиларга тарқатилади ёки тақдимот кўринишида намойиш этилади;
- таълим оловчилар индивидуал тарзда матн билан танишиб чиқиб, ўз шахсий қарашларини маҳсус белгилар орқали ифодалайдилар. Матн билан ишлашда талабалар ёки қатнашчиларга қўйидаги 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 оловчилар 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 хужайрадаги 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 хужайрадаги аҳамияти

Биотехнологик жараёнлар микроорганизмлар, ўсимлик ва ҳайвон ҳужайралари, сунъий озиқа мұхитларида 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 асбобускуна, 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.

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

Замонавий биотехнология (биомухандислик) молекуляр биотехнологияусуллари орқали генетик трансформация (модификация) қилинган ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмлардан ишлаб чиқаришни интенсивлаштириш, турли хил мақсадларга мўлжалланган маҳсулотларнинг янги турларини олиш технологияларини яратиш ва улардан фойдаланиш тўғрисидаги фандир.

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

Янги, замонавий биотехнологиянинг йирик ютуғи генетик трансформация, ўсимлик, ҳайвон ва микроорганизмларнинг реципиент 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 соҳаларидаги 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

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

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 қиласи. Улар бир-бири билан ҳар томонлама узвий боғлиқ, аммо уларнинг ҳужайрадаги ўрни ва функцияси тубдан фарқ қиласи: оқсиллар ассосан қурилиш ва ҳужайранинг ишчи органлари материали, нуклеин кислота эса информацион материал, у организмнинг тузилиши, ўсиши, ривожланишига тегишли ахборатнинг сақланиши, тақрорланиши, алмашинуви ва наслдан-наслга ўтишини таъминлайди.³

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

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.

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

⁴ Deniz Ekinci "Biotechnology" Croatia, 2015

Аввало ҳалқали ДНК тутадиган бактерияларда (*E.coli*), сүнгра эукариот ҳужайраларда ҳам радиоактив тимидин билан ўтказилган тажрибалар репликация жараёнида ДНКнинг иккала занжири ҳам ыир вақтда синтезланишини тасдиқлади. Гап шу ердаки, агар *E.coli* ўсаётган мұхитта ^3H -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 нүктаси 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 ғермент ва оқсиллар иштирок этса керак. Репликациянинг ўзи бирин-кетин кечадиган бир қанча босқичлардан иборат. Бу босқичларнинг ҳаммаси жуда катта тезлиқда, олий даражада аниқ ўтади.

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

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

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 ўхшашиблади. Ичак таёқчасида РНК сининг типлари қуидаги нисбатда бўлади: м-РНК~2, т-РНК~16% ва р-РНК~82%.

РНК нинг ҳар уч типи ҳам оқсил синтезида иштирок этади, лекин уларнинг ҳар бирининг бу жараёнда маҳсус, такрорланмас функцияси бор.

Эуакариот ҳужайраларда РНК нинг бошқа типлари ҳам топилган, лекин уларнинг функцияси ҳали аниқланган эмас, шунинг учун уларнинг белгилари ҳам йўқ. Уларнинг баъзилари ядрода, бошқалари цитоплазмада учрайди.

Оқсил биосинтези

Транскрипция жараёни. Генлар транскрипцияси РНК ҳосил бўлишига олиб келади. РНК нинг хамма турлари ҳам ядрода синтезланади. ДНК матрицасида кечадиган хамма синтезлар ДНК да ёзилган ахборотга мувоғиқ амалга ошади. РНК нинг барча турлари т-РНК, р-РНК ва м-РНК синтезланишида, 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 тутатувчи терминатор-кодон иштирок этади. Нусхаси олинадиган шу занжир бўйича полимераза 5 дан 3 га томон йўналиб $3 \rightarrow 5$ шаклда борадиган РНК занжирини ҳосил қиласи. ДНК матрицасида янги синтез қилинган маҳсулот (РНК молекулалари) *транскрипт* деб аталади.

Бирон бир маълумотни шартли белгилар ёрдамида ифодалаш, одатда, кодлаш ёки код деб аталади. 1961 йилда Крик генетик кодни математик анализ қиласи. 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 қўп 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 қўп маълумотларга эгамиз лекин ҳозирча тўпланган ахборот бу соҳада билиши керак бўлган нарсаларнинг озгина қисмини қоплаши мумкин: оқсил синтези биосинтез жараёнлари орасида энг мураккаби бўлса керак, унинг айрим босқичларида полипептид занжир инициацияси, узайиши, тамомланиши ва оқсилларнинг етишишида юзга яқин ферментлар, маҳсус оқсил факторлар, умуман 200 яқин макромолекулалар иштирок этади. Бу макромолекулаларнинг қўпи 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 ўтказилишидир. Шунинг учун ҳам бу жараён трансляция (таржима қилиш) дейилади.

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

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

3. Рекомбинант ДНКлар технологияси

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

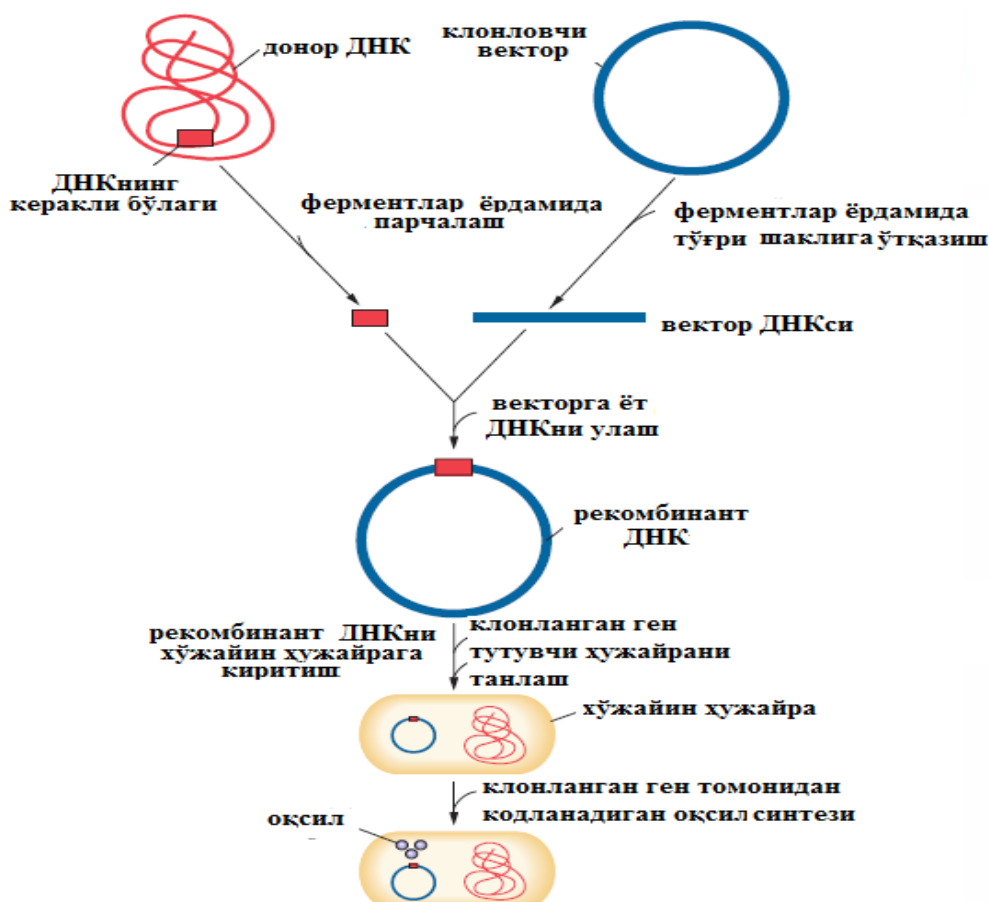
* Керакли генлар олинадиган донор организмдан натив ДНК экстракцияланади, ферментлар ёрдамида гидролизланади ва бошқа ДНК(вектор)га лигаза ферменти ёрдамида бириктирилиб рекомбинант ДНК ҳосил қилинади.¹

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

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

- Рекомбинант ДНК тутувчи хужайралар аниқланади ва танлаб олинади.
- Клонланган ген кодлаган специфик оқсил хўжайин хужайрадан ажратилади. Олинади ва бу оқсил ген клонланганигини 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 хизмат қилди. Рекомбинант ДНКни яратиш бу мураккаб жараённинг барча босқичларининг асосий асбоби бўлган ферментлар ёрдамида амалга оширилади. Айниқса икки занжирили ДНК молекуласидан спецефик нуклеотид изчилликларни таниб кесадиган рестрикция ферментлари (рестрикцияловчи эндонуклеазалар, рестриктазалар)нинг ўрни бекиёсdir.

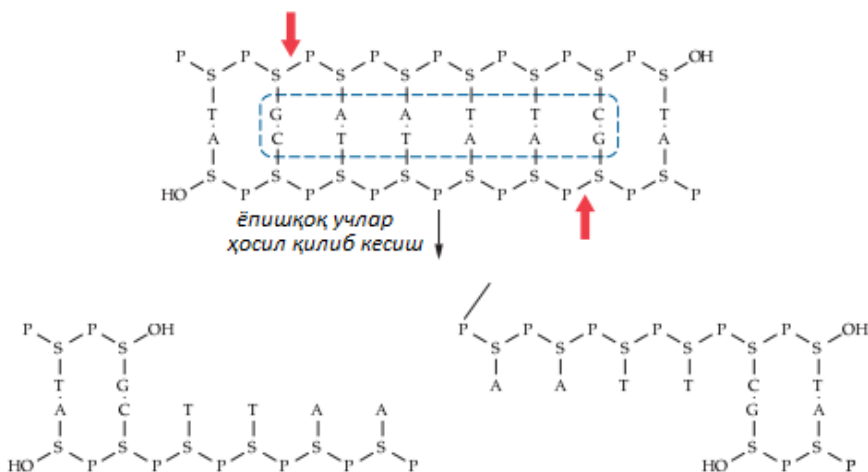


Расм 1. Донор организмдан керакли ДНК ажратиб олинади, ферментатив гидролиз орқали керакли ген ажратилади. Бактерий ёки бошқа хужайира с структураларидан вектор (плазмиду) олинади ва ва кесилади. Векторга ДНК фрагменти ўрнатиласди. Олинган

конструкция хүжайин хужайрага киритилади ва у ерда насл беради. Клонланган ген кодловчи оқсил аникланади.

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 берсақ, ухолда биз 0,3 дан 5гача м.н.ж. узунликдаги фрагменлар олишимиз мумкин. Афсуски бу оддий операциялар натижасида иккинчи занжирили ДНК молекуласидаги узилишлар тасодифий холда амалга ошади, чунки ҳар гал ишлов берилганда умуман янги фрагментлар тўплами ҳосил бўлади. Молекуляр клонлашни амалга ошириш бактерияларнинг юқори спецефик ферментлари ажратилганидан сўнг амалга ошириш мумкин бўлди. Бу ферментлар икки занжирили ДНК молекуласидаги маълум изчилликлар асосини таниб ДНКнинг иккита занжирида ҳам узиш ҳосил қиласди. Бу ферментлар II типдаги рестрикцияловчи эндонуклеазалар дейилади.

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



Расм. 2. ДНКнинг қисқа фрагментини II типдаги EcoRI рестрикцияловчи эндонуклеаза ёрдамида ёпишқоқ учлар ҳосил қилиб кесиш. Стрелкалар ДНК занжирининг кесилиш 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 «тўмтоқ» учли фрагментлар бириктиришининг «ёпишқоқ» учли фрагментларни бириктиришга нисбатан афзаллиги шундаки, «тўмтоқ» учли бу фрагментлар қайси рестриктаза таъсирида пайдо бўлишидан қатъий назар, турли рестриктазалар томонидан ҳосил бўлган фрагментлар осон бирикади.(З-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.

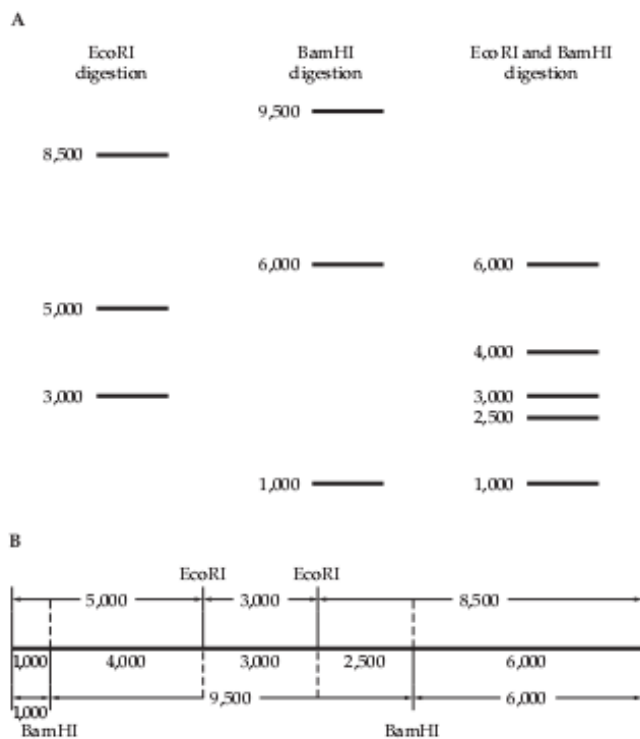
1-жадвал

Баъзи рестриктазаларнинг нуклеотидлар кетмакетликдаги таниб узадиган изчиликлари

фермент	Узиш сайтлари	ҳосил бўладиган учлари характери
EcoRI	G↓A-A-T-T-C C-T-T-A-ATG	5'-фосфат гурухи учлари
BamHI	G↓G-A-T-C-C C-C-T-A-GTG	5'-фосфат гурухи учлари
PstI	C-T-G-C-A↓G GtA-C-G-T-C	3'-гидроксил гурухи учлари
Sau3AI	↓G-A-T-C C-T-A-Gt	5'-фосфат гурухи учлари
PvuII	C-A-G↓C-T-G G-T-CTG-A-C	тўмтоқ учлар
HpaI	G-T-T↓A-A-C C-A-A↑T-T-G	
HaeIII	G-G↓C-C C-C TG-G	тўмтоқ учлар
NotI	G↓C-G-G-C-C-G-C C-G-C-C-G-G-Ctg	5'-фосфат гурухи учлари

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

Сўнгра, *Bam*HI 500н.ж фрагментни иккита 100 ва 400 н.ж фрагментларга парчалайди, *Bam*HI, сайтларидан бири *Eco*RI сайтдан 400 н.ж. билан ажралган, демак 100 н.ж фрагмент бошланғич ДНК молекуласининг иккинчи учини намоён қилади.



4-расм. Рестрикция сайтларини хариталаш.

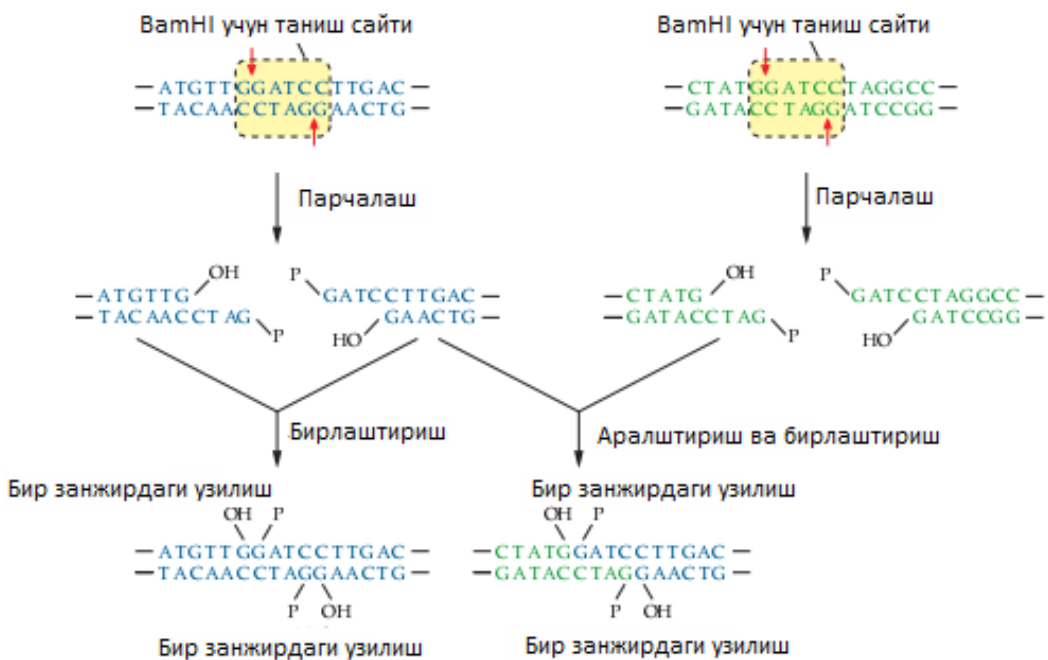
A. Кўрсатилган ферментлар ёрдамида ҳосил бўлган ДНК фрагментларни гель-электрофорех натижалари. Тозаланган ДНК *Eco*RI ва *Bam*HI ферментлари ёрдамида алоҳида-алоҳида, сўнгра уларнинг аралашмаси ёрдамида гидролизланади, гель-электрофорез ўtkазилиб, этидий бромид ёрдамида бўялган маҳсулот ўрганилади. Горизонтал полоскаларнинг чап томонида фрагментлар узунлиги жуфт асосларда берилган.

B. Электрофорез натижалари бўйича тузилган рестрикцион ҳарита. Мос ферментларнинг таниши сайтлари орасидаги сонлар.

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

Рестрикцияловчи эндонуклеазаларни қўллашнинг яна бир қўлланилиш сохаси мавжуд. ДНКнинг иккита ҳар ҳил намунаси ёпишқоқ учлар ҳосил қилувчи бир ҳил рестриктаза билан ишлов бериб аралаштирилганда комплементар жуфтлашишга биноан

ёпишқоқ учлар жуфтлашиб, генларнинг янги комбинациясини рекомбинант гДНКларни ҳосил қиласи. (5расм).

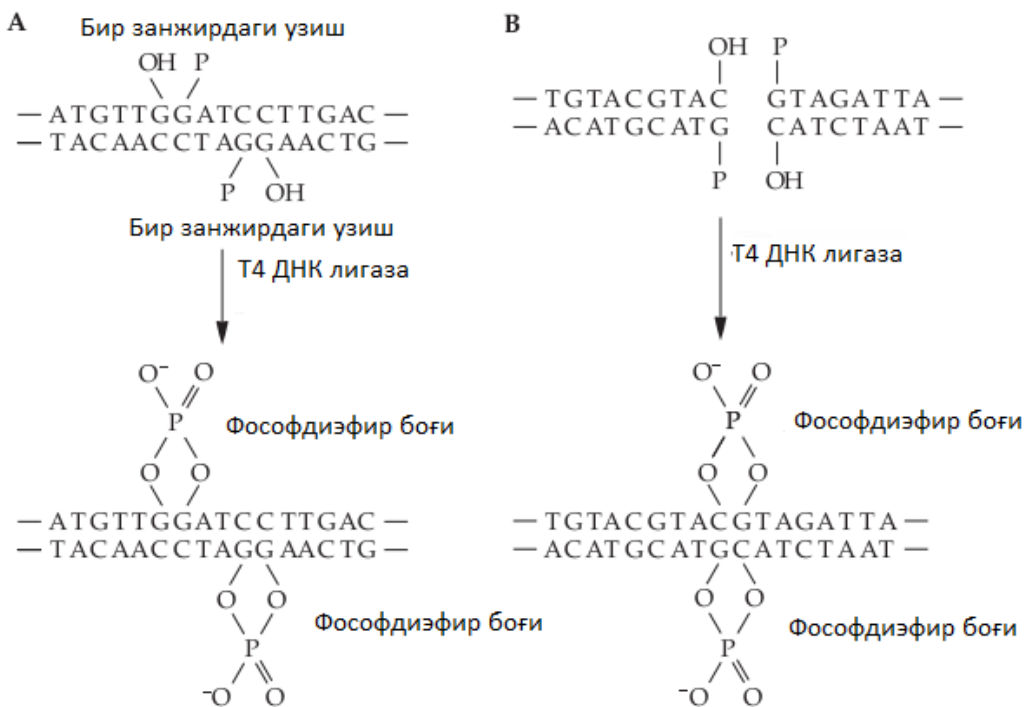


5-расм, ДНКнинг турли намуналарини BamHI, рестрикцияловчи эндонуклеазалар ёрдамида парчаланганда ҳосил бўлган ёпишқоқ учларни бирлашириши. Расмда кўрсатилган тўртта фрагмент бир-бирлари билан бирлашиб олтига турли ДНК молекуласини ҳосил қилиши мумкин. Ёпишқоқ учларнинг тўртта асослари ҳосил водород боғлари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

Молекуляр клонлаш учун рестрикция ферментларининг ўзи кифоя қилмайди. Биринчидан, иккита бирлашган фрагментларни ушлаб туриш учун ёпишқоқ учларнинг водород боғлари ёрдамида бирикиши унчалик етарли эмас, бу ерда яна лигаза ферменти ҳам зарур бўлади. ДНК лигаза қўшни нуклеотидлар орасидаги фосфодиэфир боғларини тиклаш орқали ДНК бўлакларини боғлаш каби битта асосий вазифани бажаради. Бу жараён лигирлаш деб аталади. Ген муҳандислигига қўпинча 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.

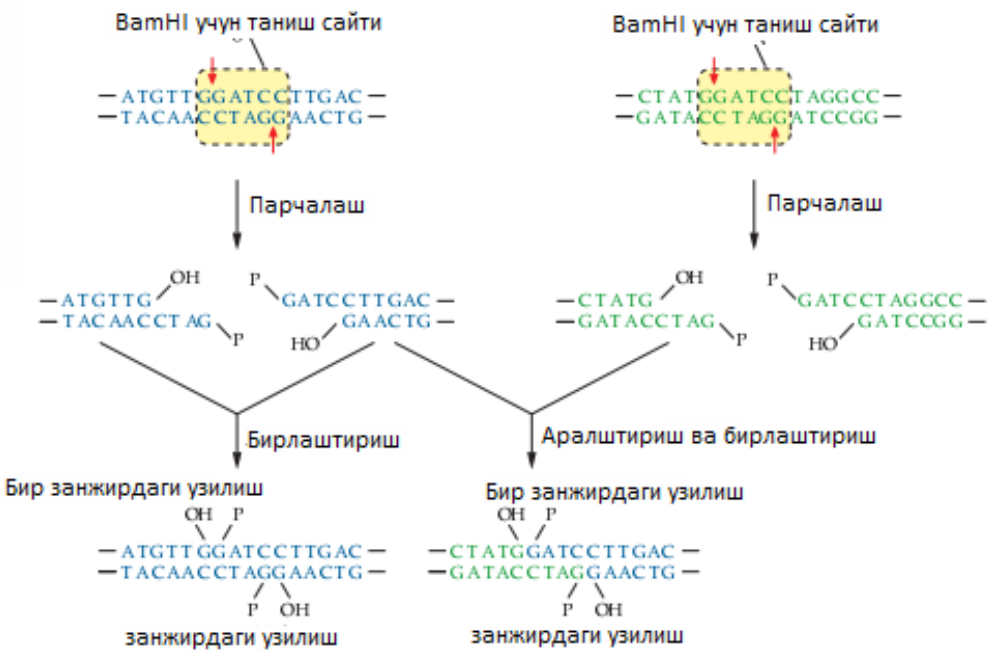
6

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



6-расм. *T4 ДНК-лигаза икки занжирли ДНКнинг узилган жойида 5'-фосфат ва 3'-гидроксил гурухлар орасида фосфодиэфир боғлар ҳосил қиласи.* 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 репликацияланиши учун зарур бўлган қисмини тутиши зарур. Бу муаммони ҳал қилиш учун клонловчи векторлардан фойдаланилади. Учинчидан, рестрикция натижасида ДНК турли туман фрагментлар аралашмасини ҳосил қиласи, уларни вектор билан бирлаштирилгандан сўнгкўплаб турли комбинациялар ҳосил бўлади. Энди керакли изчиллик тутувчи реципиент ҳужайрани топиш зарур бўлади. Бунинг учун турли скрининг системалардан фойдаланилади.



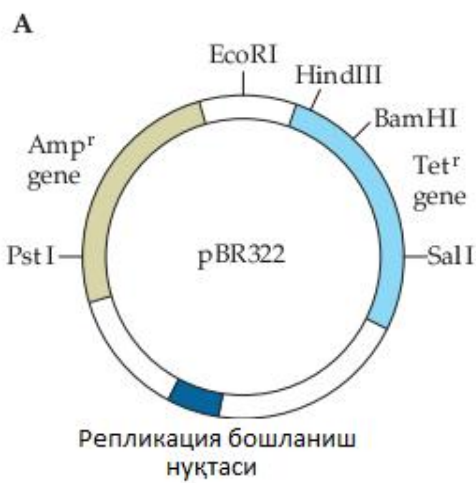
7-расм. *BamHI*, рестрикцияловчи эндонуклеазаси таъсирида турли намуналарда ҳосил бўладиган ёпишқоқ учларни биректириши.

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 ҳужайрадан бошқасига кўчиришини таъминлаш ахборотини (F-плазмидлар) тутади, бошқалари антибиотикларга чидамлилик генини (R-плазмидлар) тутади ёки ноананавий метаболитлар утилизациясига жавобгар специфик генлар тўпламини тутади плазмидлар ўлчами 1дан 500 м.н.ж. бўлиши мумкин. Уларнинг ҳар бири репликация сайтини (*ori*) тутади, уларсиз ҳужайрада плазмидаларнинг репликацияси амалга ошмайди.

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

Клонланган ДНКни кўчириш учун автоном холда 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 хужайраларни аниқлаш учун битта ёки бир нечта селектив генетик маркерларнинг бўлиши. Шунинг учун плазмид векторларини ген инженерлиги ёрдамида яратиш зарур бўлади.



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

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 кўйилган. pBR322 плазмиди

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

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

Сўнгра аралашм T4 фагнинг ДНК-лигаза ферменти билан ишлов берилади, натижада турли 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 одноцепочных разрыва, ее фрагментыдерживаются вместе двумя фосфодиэфирными связями, образовавшимися с помощью ДНК-лигазы между дефосфорилированной плазмидной ДНК и рестрицированной донорной ДНК. Репликациядан сўнг трансформацияланган

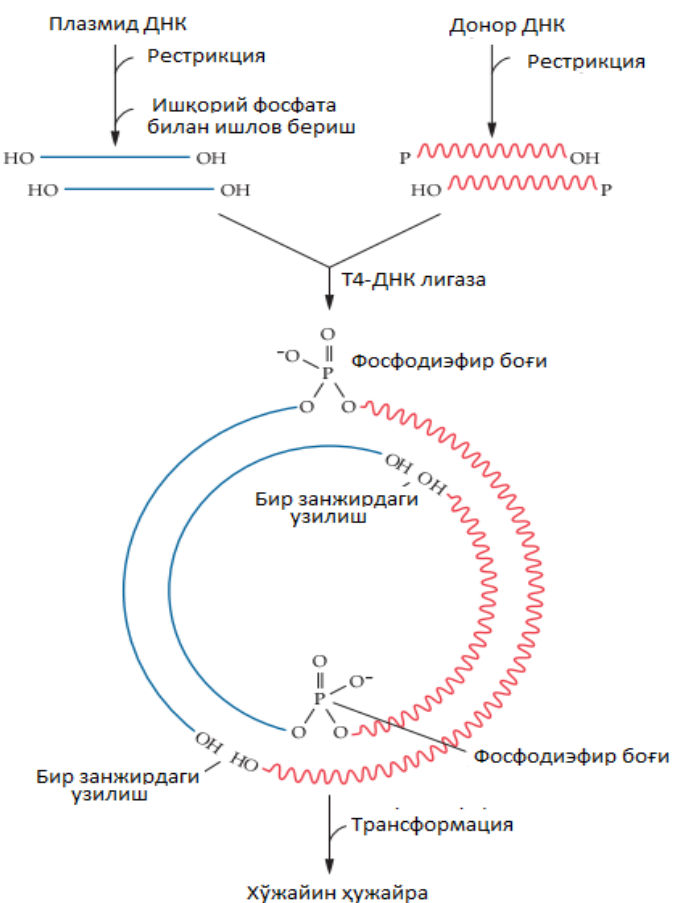
хужайрада бир занжирдаги узилиш хүжайнин хужайра лигирлаш тизими орқали бартараф этилади.

Трансформация ва танлаш - Энди рекомбинант ДНКни хүжайнин хужайрага киритиш зарур. Бу жараён трансформация деб аталади. Бунинг амалга ошириш учун маҳсус ишлаб чиқилган усуллар, масалан хужайраларга юқори ҳарорат таъсир эттирилади ва кальций хлор (CaCl_2) билан ишлов берилади. Аммо трансформация самараси пастлигича қолмоқда, одатда мингта хужайрадан биттадан ортиқ хужайра трансформацияланмайди. Шундай қилиб, кўпчилик хужайралар 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 хужайрасида репликацияланолмайди. Шундай қилиб, Экзоген ДНКнинг хужайрага киргани бу хўжайнин хужайра томонидан қўллаб-куватланади дегани эмас.

Рекомбинант ДНКнинг сақланиши учун хўжайнин хужайрада рестриктазаларни ситезига жавобгар генлар бўлмаслиги керак,, акс ҳолда уни деградациялади, бунинг учун хужайра RecA^- (бундай хужайралар умумий рекомбинацияга қодир бўлмайди, демак, экзоген ДНК гомологик рекомбинация натижасида модификацияланмайди).

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



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

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

Иккинчи босқичда бу иккала варианти ажратиш амалга оширилади. Ампицилини тутувчи озиқа мухитида ўсан ҳужайралар қайта муҳрлаш усули орқали тетрациклин тутувчи озиқа мухитига ўтказилади. Тетрациклин тутувчи ликобчаларда ҳосил бўлган

колониялар pBR322 плазмидасини тутади, юқорида айтиб ўтганимиздек улар ҳам ампициллинга ҳам тетрациклинга чидамлидир. Тетрациклин тутувчи Петри ликобчасида ўсмаган ҳужайралар бу антибиотикга сезгир, демак улар гибрид pBR322 плазмидасини тутади. Ампициллинли озиқа мухитида ўсан колониялар орасидан тетрациклинга сезгир бўлганлари ажратилади ва ҳар бир колониядан индивидуал ҳужайра клонлари олинади ёки барча ампициллинга чидамли ва тетрациклинга сезгир колониялар бирлаштирилиб биргаликда ўстирилади. Сўнгра қўшимча скрининг ўтказиб, ампициллинга чидамли ва тетрациклинга сезгир маҳсус қўшимча ген киритилган гибрид pBR322 плазмид тутувчи ҳужайраларни идентификация (танлаш) қилиш мумкин.

Назорат саволлари:

1. Ген-қўчиришнинг учта манбаи Бегона генларни ҳужайрага трансформациялашнинг ген мухандислигидаги ахмияти
2. Вектор конструкцияни ҳужайрага киритиш қандай амалга оширилади?
3. Бинар векторларининг коинтегратив векторларга нисбатан афзаллиги нимада?
4. Генлар изчиллигини идентификация қилиш ва ажратиш хақида маълумот беринг
5. ДНК бўлакларини қирқишиш ва рестрикцион хариталарни тузиш қандай амалга оширилади?
6. Вектор молекуласи учун қўйилган талаблар
7. Геном ДНКси фрагментларини олиш усуллари
8. Геномни алохида қисмларга ажратиш хақида тушунча беринг ДНК бўлакларини қирқишиш ва рестрикцион хариталарни тузиш (физикавий хариталаш) қандай амалга оширилади?
9. Геном клонларини қўпайтириш қандай амалга оширилади?
10. Микроблар трансформацияси хақида маълумот беринг
11. Прокариот ва эукариот ҳужайраларининг 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. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
4. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo’stoni.2013.-223b
5. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.
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. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.
10. Мусаев Х.Н., Ахмедова Н.Х. Кимёвий микробиология. Дарслик. –Т. Фан ва технология. 2012.-428 б

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 усуллари ва 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,

1. Микробиологик тизимларнинг молекуляр биотехнологияси.

Рекомбинант ДНК ларнинг технологияси ривожланиши билан кўплаб микроорганизмларнинг фойдали хусусиятларидан унумли фойдаланиш имкониятлари туғилди. Замонавий генетик услублар ёрдамида биологлар бактерияларни оқсил препараратларини ишлаб чиқарувчи ”биологик фабрика”ларга айлантиришни ўрганишди, жумладан рестрикцияловчи эндонуклеазалар турли кимёвий бирикмалар аминокислота антибиотик ва бошқалар. Ўзига хос хусусиятга эга бўлган генларнинг бактериал ҳужайраларини (тўқималарни) клон қилиш натижасида турли ғаройиб метабалитлар олиш биосинтезининг янги усуллари кашф этилди.

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

Ген муҳандислиги услублари ёрдамида аниқ турдаги бактериаларнинг табиий қобилятларини кучайтириш мумкин. Бу табиий қобилятлар баъзи биологик жараёнларни амалга оширишда ёрдам беради. Масалан, атроф муҳитни ифлослантирувчи захарли

чиқиндиларни унумли йўқ қилувчи қишлоқ ҳўжалик ўсимликларини ўстирувчи, целлюлозани паст молекуляр углерод брикмалари даражасигача эритувчи, заарар етказувчи хашоратларга қарши курашувчи бактериаларнинг штамлари олинди.

Кўпинча катта ҳажмдаги микроорганизмларни етиштириш зерикарли жараён деб ҳисобланилади. Бирок 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, замбуруг, паразит микроорганизм, инсон ва жониворлар организми ўсимлик, сув ёки тупроқда учрайдиган оқсил ва паст молекуляр бирикмаларни излаб топиш билан боғлиқдир. Масалан, агар барча юқумли касалликларни қўзгатувчи потоген микроорганизмларни вақтида ва аниқ идентификатция қилинса, у ҳолда бу касалликларни 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 чиқкан юқумли касалликлар диагностикасини таққослаш усусларидан бири:

Бундан ташқари ўсимликларда мавжуд бўлган ёки умуман бўлмаган потоген микроорганизмларни аниқлаш имконияти чегараланганлиги. Наъмуна сифатида шимолий америка ва европада кенг тарқалган ва жинсий алоқа орқали юқадиган ҳламидиоз касаллигини чақиравчи 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 уҳолда барча аниқ бўлган потоген микроорганизмлари идентификатсия қилиш жараёни анча вақтни эгаллайди. Шу сабабли бу чегараларни бартараф этиш учун молекуляр диагностика усуллари ишлаб чиқилган. Бу усулларга асос бўлиб иммунологик ёки ўзига хос ҳусусиятларга эга бўлган ДНКни топиш усуллари ҳизмат қиласди.

2. Иммунодиагностика усуллари

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

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

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 детекция 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.

¹ Bernard R.Glik, Jack J. Pasternak Molecular biotechnology –Washington 331-356 p

Фермент иммunoсорбент анализи

Хозирда антителани изланаётган антиген билан боғлиқлигини аникловчи бир қатор ёндашувлар мавжуд. Булардан бири диагностикада кўп қўлланиладиган фермент иммunoсорбент анализи. Муолажа қуйидаги 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)кўшилади.кийин 1-антителага боғлик бўлмаган молекулалар тешикчадан ювиб юборилади.
2. 1- антитела билан боғлик 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)бириклирилган бўлиб у бўялмаган субстратни бўялган маҳсулотга айлантириш учун катализатор вазифасини бажаради.Иккинчи антителла –ферментни боғланмаган конюгата молекуласини ёқ қилиш мақсадида тешикча ювилади.
3. Бўялмаган субстрат қўшилади.
4. Бўялган маҳсулотга сифатли ёки сон жиҳатидан тавсиф берилади.

Агар 1-антителла изланаётган наъмуна билан боғланмаса у ҳолда уни биринчи 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 , у ҳолда 2- антитело 1- антителога бирикади ва конъюгирили фермент янги рўйхатга олинадиган маҳсулатни катализ қиласи.

ЕЛИСА ни асосий мақсади 1- антителони мўлжал билан ўзига хос ҳусусият ёрдамида боғлашдир.Агар мўлжал ўзида оқсил ксб қиласа,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 у ҳолда поликлонал потогенлардан фойдаланиш мумкин эмас.,негаки уларнинг шаклари фақатгина ёлғиз детерминант билан фарқ қиласи бироқ,хозирда 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 тўқималари. Улар иммун тизимида бошқа оқсиллар ёрдамида ёт (бегона) моддалар билан бирикиб заҳарли моддалринг таъсирини йўқотади.Бунга комплементтизими ҳам киради. Иммунологик мақсадга жавобан ҳар бир антителла чиқарувчи тўқима синтездан ўтиб, бир турдаги антитела чиқаради.бу антителалар юқори хусусиятга эга бўлиб антиген молекулаларини алоҳида қисмларини танийди. (епитон, антиген детерминант қисмларини). Антигенни молекуласида одатда бир неча ҳар ҳил эпитопантителлалар мавжуд бўлганлиги сабабли уларга қарши иммун тизими томонидан алоҳида тўқималар ишлаб чиқилади.Бундай антителаларнинг ҳар бири берилган антигент билан ўзаро киришганлиги сабабли поликлонал деб аталади.Ҳозирги асрнинг бошларида ҳали поликлонал антителалар ҳақидаги маълумотлар етарли даражада бўлмаса ҳам уларнинг ўзига хос хусусиятлари ёрдамида инфектсиялар билан курашишган.Кейинроқ эса антителалрдан клиник наъмуналари даги заҳарли брикмаларни аниқлаш учун диагностис қурол сифатида фойдаланишган. Афсуски поликлонал антитела препаратларининг самарадорлиги бир партиядан иккинчисига ўтиши мумкин.негаки 1-шароитда иммунизатсия пайтида антитела ишлаб чиқарувчи тўқималар брикган антителаларнинг детерминантлари билан тўйинади.(стимулируется),2- шароитда эса иммун тизими бошқа

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

эпитопнинг ҳудди шу антигенига фаол жавоб беради Бу турли препараларнинг антигенларини кучсизлантириши қобилятига таъсир корсатиши мумкин.негаки айрим эпитоплар турли қобилятга эга.бундан келиб чиқган ҳолда берилган партиядаги поликлонал антителалар асосий эпитопларга қарши йўналтирилган кам миқдордаги молекулалрга эга бўлади ,натижада олдингисига қараганда кам таъсир корсатади .Шундан хуласа чиқарамизки диагностис қурол ёки терапия қолланмаси компонентлари сифатида ҳужайраларнинг шундай тизимини яратиш кераки убир шароитда осиб озидан бир турдаги антитела ишлаб чиқарсин .Бу бир турдаги антитела ўзига хос ҳусусиятга эга бўлган антиген-мўлжалга ўхшаш – моноклонал антитела бўлсин. Шу каби ҳужайра тизими ўхшаш антитела молекулаларининг туганмас манбайи бўлиши мумкин эди. Афсуски антителаларни синтез қилувчи Блимфоситлари ўсимликда ишлаб чиқилмайди. Берилган муаммонинг ечими гирид тўқималарини яратишдадир. Генетик асосни Б-тўқимадан ололса у антитела ишлаб чиқариши мумкун бўларди. Баъзи пайтда Б-лимфоситлар қайта шаклланиб саратон тўқималарига айланади ва кўпгина ҳусусиятларини сақлаб қолган ҳолда ўсимликда ўсиш қобилятига эга бўлиши мумкунлиги маълум.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 тадқиқотчилик марказларида ва унча катта бўлмаган илмий жамоаларда фойдаланилади. Эндиликда ДНК битта молекуласини кимёвий синтезлаш, бошқасининг нуклеотид кетма кетлигини аниқлаш, учинчисини полимераз занжир реакцияси ёрдамида амплификациялаш унчалик катта меҳнатни талаб қилмайди. Буларнинг барчасига ДНК нинг ўзи ва уни репликациялаш механизмларини асосий тадқиқ қилиш 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 маҳсус фрагментларини амплификациялаш, ажратиб қўйилган ДНКларни йўналтириб мутация қилиш, шунингдек гибридлашда зонд сифатида ва клонлашни осонлаштирувчи линкерлар сифатида фойдаланиш имкони туғилди.

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

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

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

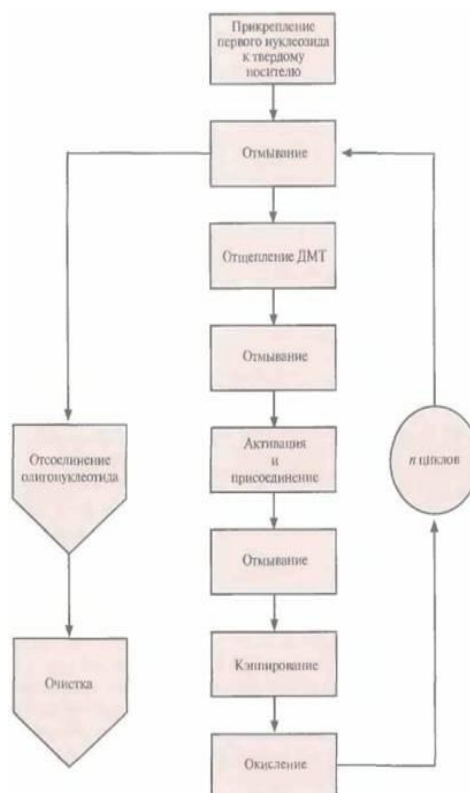
ДНК кимёвий синтезлаш, нуклеотид кетма кетлигини аниқлаш ва амплификациялаш

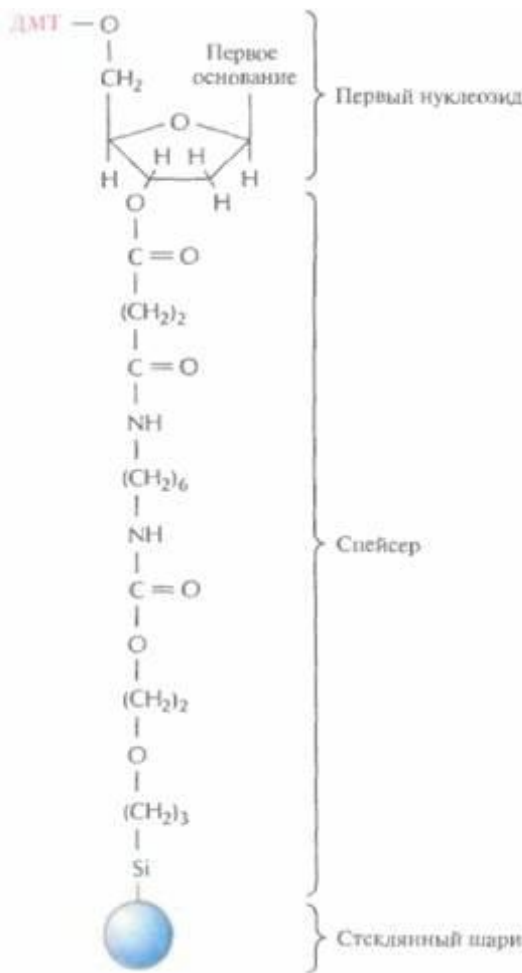
Синтез қаттың фазада(ДНКнинг ўсувчи занжири қаттың ташувчидан қотади) амалга оширилади, бу эса барча реакцияларни битта сифимда амалга ошириш, ҳар бир босқичдан сўнг кераксиз реагентларни ювиб ташлаш ва янгиларини реакциянинг тўлиқ бажарилишини таъминловчи миқдорда қўшиш имконини беради.

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

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

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





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

Бундай молекуляр конфигурация фосфирамидит дейилади.



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

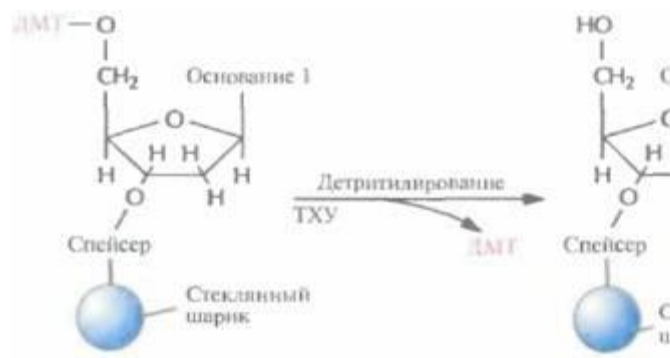
Биринчи нуклеозид шиша шарчага бириккандан сўнг цикл бошланади. Шундан сўнг колонка сув ва бошқа нуклеофилли моддаларни чиқариб ташлаш мақсадида бирор сувсиз реагент (масалан, ацетонитрил) билан яхшилаб ювилади ва у орқали ацетонитрилни чиқариш учун пуфланади. Кейин реакцияга

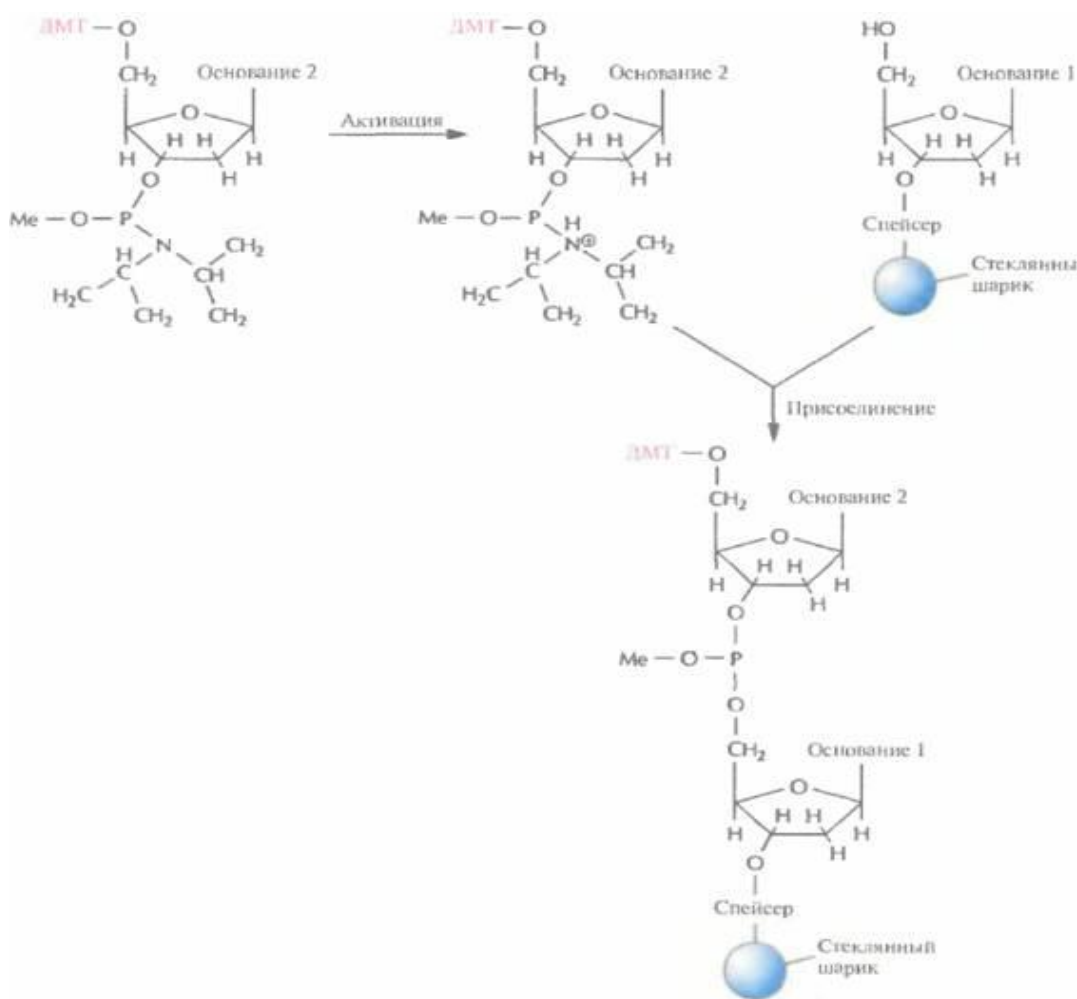
киришиш хусусиятига эга бўлган 5'-гидроксилли гурухни бириккан нуклеотиддан бўшатиб олиш учун учхлорсирка (ТХУ УХС) кислотаси ёрдамида 5'-ДМТ (детритиллаш) ажратиб олинади (5.4 расм). Колонка ТХУ УХУни йўқотиш учун яна ацетонитрил билан ювилади, ҳамда ацетонитрилни бартараф этиш учун аргон билан пуфланади. Жараён шундай дастурланганки, иккинчи босқичда колонкага бир вақтнинг ўзида кейинги нуклеозид (фосфорамидит кўринишида) ва тетразол (фаоллаштириш ва биректириш) юборилади. Тетразол фосфорамидитни фаоллаштиради, шунинг учун 3'- фосфитли гурух биринчи нуклеозиднинг 5'-гидроксилли гурухи билан ковалент боғланади. (5.5 расм). Киришмаган фосфорамидит ва тетразол аргон пуфлаш йўли билан чиқариб ташланади.

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

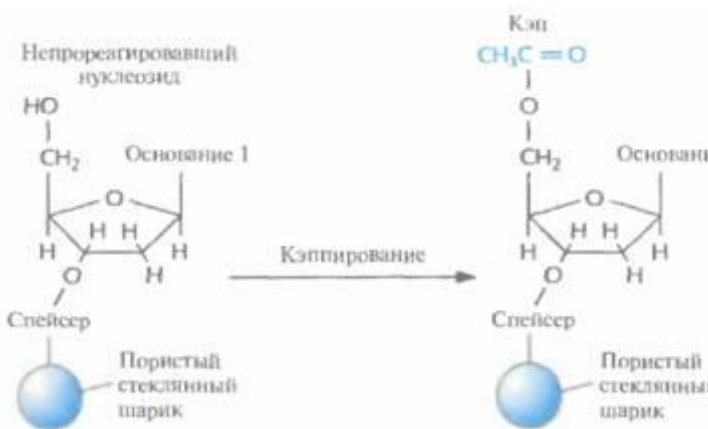
5.4 расм.

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





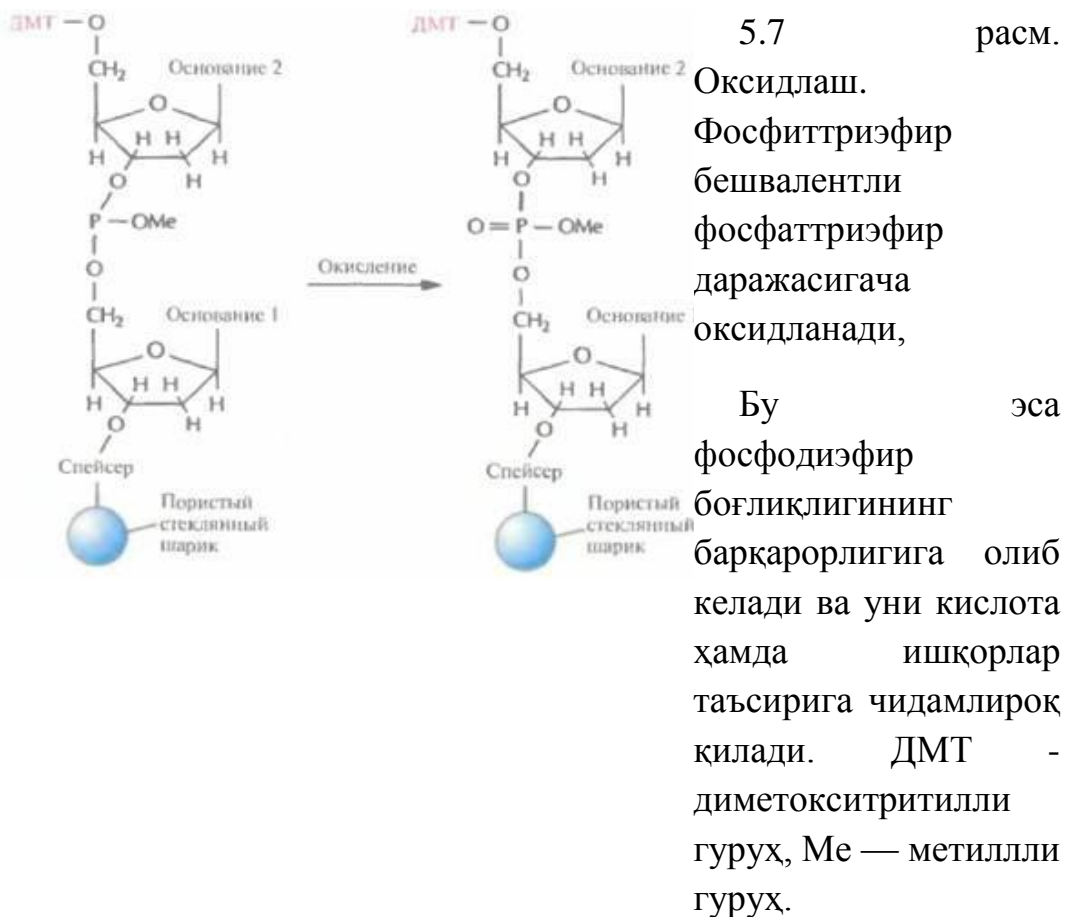
5.5 расм. Фаоллаштириш ва бирикириш, Фаоллашган фосфорамидитнинг 3'-фосфитли гурухи шиша шарчага бирикирилган детритилланган нуклеозиднинг 5' гидроксилли гурухи билан ковалент боҳлиқлик ҳосил қиласи, ДМТ — диметокситритилли гурух, Ме - метилли гурух.



5.6 расм.
Кэппираш.
Детритилланган нуклеозидларнинг биринчи циклда таъсирга киришмаган 5'- гидроксилли гурухини кейинги циклда иштирокини 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). Тасвиirlанган 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.



Ушбу реакцияни олигонуклеотид ҳали ташувчиси билан боғлиқ бўлгандা, 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 вақтида 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 ўртacha самарадорлиги 98% дан ошмаса, келтирилган узунликдаги олигонуклеотидларнинг улуши анча паст бўлади (5.1 жадвал). Тижорат ДНК синтезловчиларини тайёрлаб берувчи фирмалар одатда бирикиш самарадорлигининг ўртacha 98% лигини кафолатлайди. Лекин бунинг учун жуда юқори даражадаги тозаликка эга бўлган реагентлар ва химикатлардан фойдаланиш керак, буни эса ҳар доим ҳам иложи бўлмайди. Реал бирикиш самарадорлиги одатда 95% бўлади, лекин баъзида 99% самарадорликка ҳам эришиш мумкин. Белгиланган узунликдаги олигонуклеотидларни олиш учун кимёвий синтезлашнинг қўпгина бирламчи маҳсулотларини юқори самарадорликка эга бўлган суюқ хроматография билан юқори босим остида йўналтирилган фаза билан, ёки полиакриламидли гелда электрофарез билан тозалаш зарур. “омадсиз” кетма кетликлар олинмоқчи бўлган олигонуклеотиддан калтароқ бўлганлиги сабабли буни амалга ошириш унчалик қийин эмас.¹

5.1. жадвал. Цикл ўртacha самарадорлигининг турли хил белгиларида берилган узунликдаги (л) олигонуклеотидларнинг ўрта чиқиши

Самарадорл Ўрта чиқиши, % иқ, %

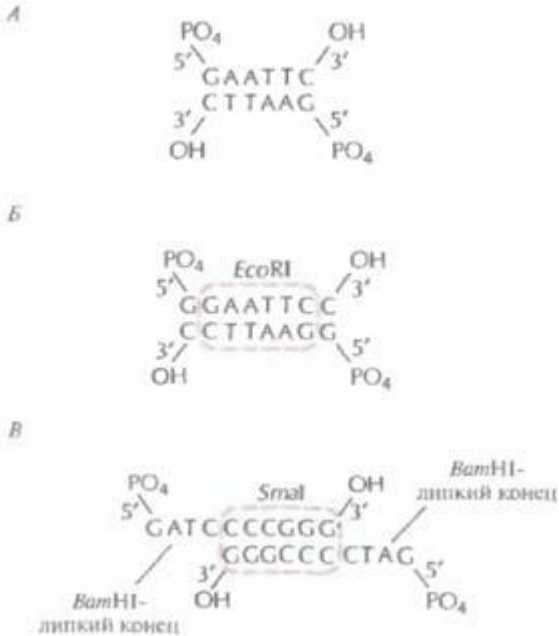
	<i>n</i> = 20	<i>n</i> = 40	<i>n</i> = 60	<i>n</i> = 80	<i>n</i> = 100
90	12	1,5	0,18	0,02	0,003
95	36	13	4,6	1,7	0,6
98	67	45	30	20	13
99	82	67	55	45	37
99,5	90	82	74	67	61

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 генларнинг маҳсус мутагенезини амалга оширишда фойдаланилади.

1. Маҳсус олигонуклеотидли зондларнинг (узунлиги 20 – 40 звено) нуклеотидкетма кетлигини мувофиқ оқсилларнинг аминокислотали кетма кетлиги ҳақидаги маълумотлардан топилади.
2. Линкерларни олиш учун олигомерлар синтезланади, улар ўзаро қовушадиган (гибридланадиган) палиндром бир занжирли нуклеотид кетма кетликдир. 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 нуклеотидларнинг қисқа дуплекси ўлжа ДНК билан ўтмас учлари бўйлаб юради (одатда ДНКга қараб). Янги молекула керакли рестрицирловчи эндонуклеаза билан кесилади ва уни бўртиб турган занчирли (учи ёпишқоқ) фрагментлар олинади, уларнинг ёрдамида ўлжа ДНК мувофиқ векторга тизилади. Тизилишни амалга оширишдан аввал ёпишқоқ учли ДНКни ортиқча линкерли молекулалардан ажратиш учун фракцияланади. Вектор ҳам рестриктаза билан қайта ишланади, уни ёпишқоқ учли ДНК фрагментлари билан ёқилади ва ДНК лигаза T4 фага ёрдамида тикилади. Ўлжа ДНК таркибида линкерли кетма кетликларда мавжуд бўлган рестрикция сайтлари бўлмаслиги керак, акс ҳолда у ҳам фермент билан эрийди.



5.8 Расм. Аньанавий 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 сайкларни сақлади (5,8, В расм). Бу ҳолда вектор *SmaI*- сайтларга эга бўлиши мумкин эмас, на вектор, на ДНК *BamHI*- сайтларни ташиши керак эмас.

4, 17 24 звенодан иборат бир занжирли олигонуклеотидлар ДНКни сенквенирлашда праймерлар сифатида ва ПЦР 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 мувофиқ 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 ўқилмагандага тарабу беради.

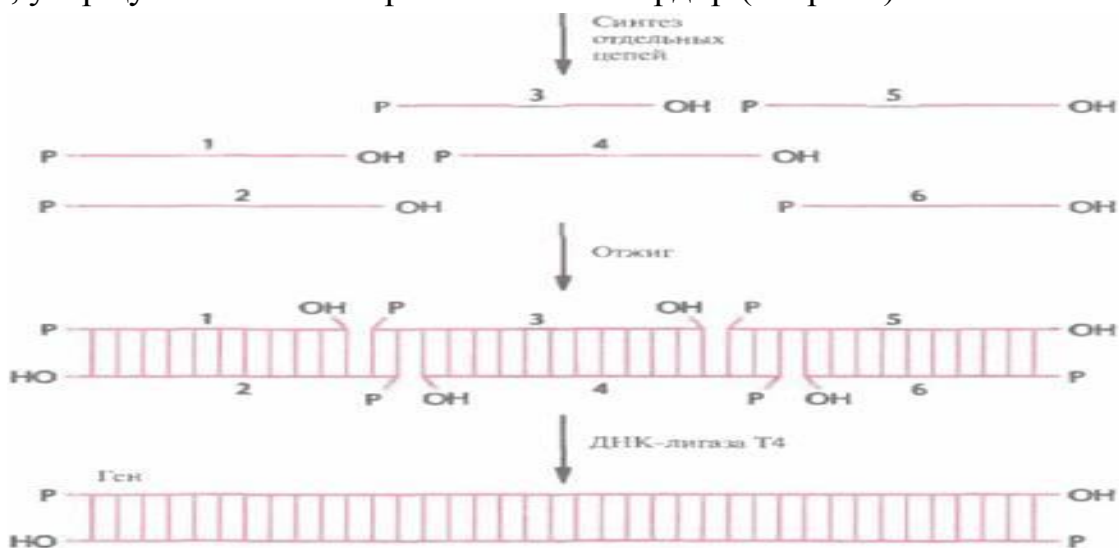
жуда паст бўлганда кимёвий синтезга мурожаат қилинади. Бу ҳолда генни кодонларнинг шундай тўплами билан синтезланадики (кодонларни оптимальлаштириш), бунда кодланаётган оқсилларнинг аминокислотали кетма кетлиги ўз ҳолида қолади, кодонлар эса эга организм томонидан самаралироқ ўқилади.

5. ДНКни секвенирлаши усуллари ва генларни синтезлаши

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

Синтетик генларни тузиш усулларидан бири ҳар қайсиси бир бирини ёпадиган учли, узунлиги 20–60 нуклеотид бўлган олигонуклеотидлар йиғиндисини 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).



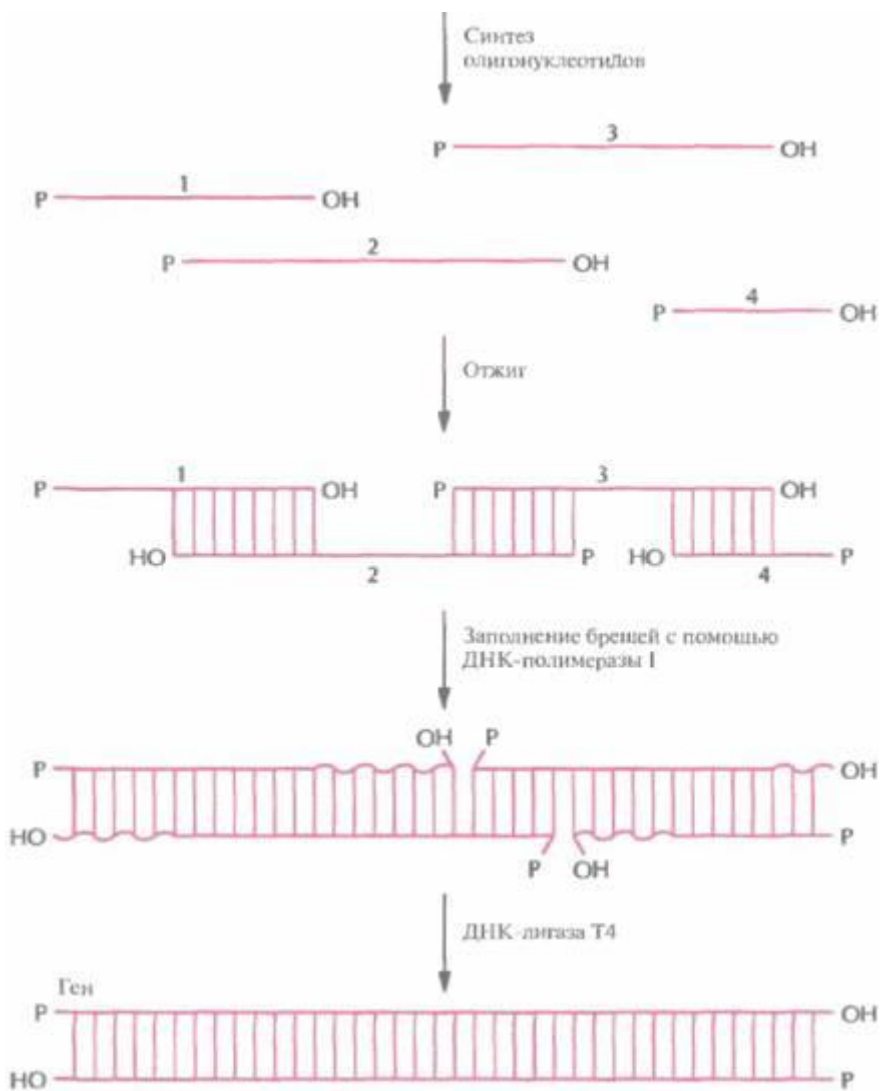
5.9 расм. Калта олигонуклеотидлардан ташкил топган синтетик генларни йиғиши.

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. Колган бир занжирли узилишлари T4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади.

Ген йиғиб бўлингач T4 ДНК – лигаза ёрдамида бир занжирли узилишларни тикиб чиқиш 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. Колган бир занжирли узилишларни T4 ДНК лигаза ёрдамида тикилади. (5.10 - расм).

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



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

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

ДНКни секвенирлаш усуллари - ДНК молекуласи ҳақидаги тўлик маълумотни фақатгина унинг нуклеотид кетма кетлигини аниқлагандан сўнг олиш мумкин. Шундай қилиб генни 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 туртқидир. Улар илгари маълум бўлмаган маълумотларни олиш имконини беради, бу эса ўз навбатида кузатилаётган воқеа, ҳодисаларнинг моҳиятини чуқурроқ тушунишга олиб келади ва янги кашфиётларни келтириб чиқарувчи тадқиқотларни рағбатлантиради. Молекуляр биотехнологияга келсақ, 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 қўчириш 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 қўчириб ўтказилади (транскрибировать), кейин эса сўнгисининг нуклеотид кетма кетлиги аниқланади. Жараён жуда мураккаб ва узоқ давом этарди. У қуйидагидан 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.

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

Дидезокси усулнинг пайдо бўлиши билан бу жараёндан деярли фойдаланилмай қўйилди. Ҳозирда РНКнинг ўзини эмас, балки унга худди матрицадаги каби қайта транскриптаза ёрдамида синтезланган ДНК 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 усулининг 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 картируш (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 фойдаланишининг истиқболлари яна ҳам одамни ром қилмоқда.

6. Оқсиllар терапеяси

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

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

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

кДНК интерферонларини ажратиб олиш

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

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

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

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

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

Бу ҳолатда бошқа экспериментал ёндашувлар зарур бўлади

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

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

Итерферонларнинг қДНК ажратиб чиқариш процедураси қўйидагилаодан иборат:

1. Инсон лейкоцитидан мРНК ажратиб олишди ва уларни ўлчамларига кўра фракцияларга ажратиши; тескари транскрипция ўtkазишиди ва плазмида pBR322н *PstI* сайтига киритилди.

2. Олинган маҳсулот билан *Escherichia coli* ни трансформациялашиди, ҳосил бўлган 6000 клонни 12 гурухга ажратдилар ҳар бирига 512 клондан тўғри келди. 3. Клонларнинг ҳар бир гурухи тозаланмаган препарат ИФ-мРНК билан гибридизланди.

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

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

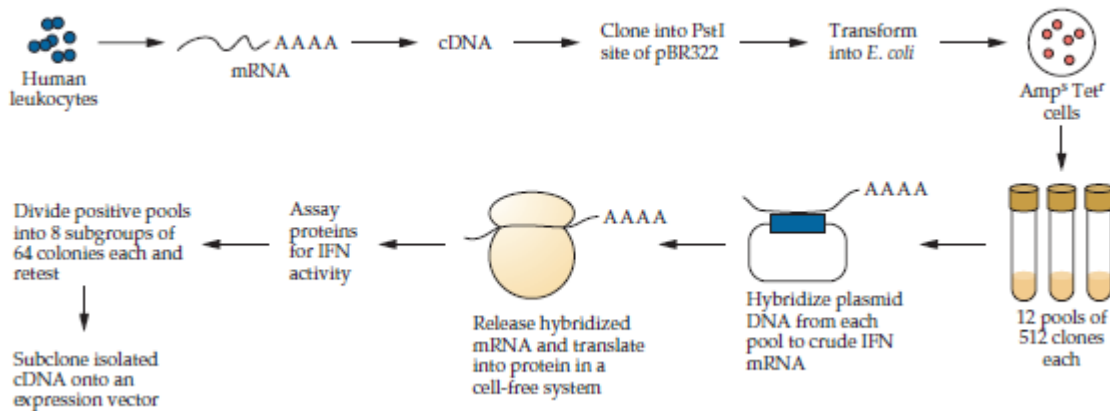
6. Позитив группалар ҳар бирида 64 тадан клон бўлган 8 та ним гурухларга ажратилди ва тестдан ўтказилди. Ним гурухларга ажратишни таркибида инсоннинг тўлиқ ўлчамдаги ИФ-қДНКси бўлган гуруҳ қолмагунга қадар давои эттиридилар. Тегишли қДНКга мос бўлган кўп миқдордаги ИФ олиш зарур бўлса экспрессиянинг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

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

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

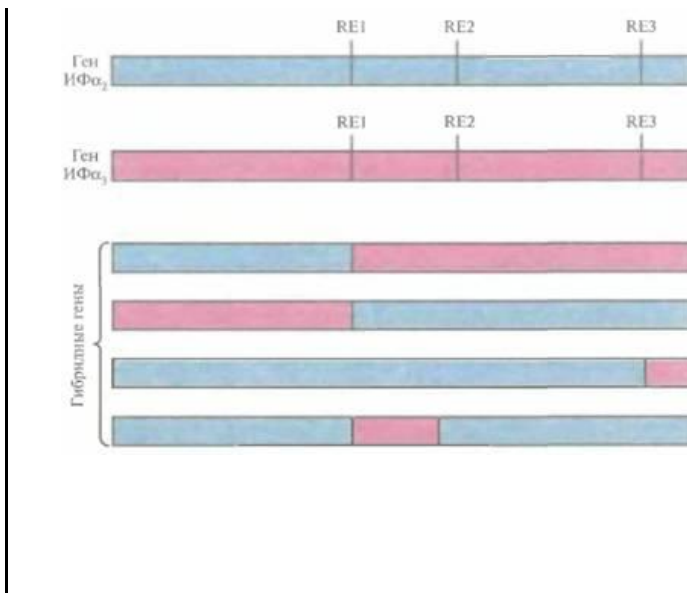
Назарий жиҳатдан турли ИФларнинг кетма-кетликлари кисмларини бирлаштириб бунга эришиш мумкин. Бу ҳар бир бошланғич оқсилга нисбатан бошқача ҳусусиятларга эга бўлган гибрид оқсилни ҳосил бўлишига олиб келади. ИФ α_1 ва ИФ α_2 ларнинг кДНКси солиштирилганда шуни кўрсатдики, улар 60,92 ва 150 позицияларда бир хил рестрикция сайтларини кўрсатадилар. Уларнинг ҳар бирининг кДНКси парчаланиб кетгандан сўнг бу сайтларда ва бундан кейинги легирланиш фрагментларида бир неча гибрид генлар олинди. (Расм 10.1)

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



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

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



Расм.10.1. ИФ α_2 , ИФ α_3 ва тўрт гибрид генларнинг структураси.. Сравнение нуклеотидных последовательностей генов ИФ α_2 и ИФ α_3 генларининг нуклеотид кетма-кетликлари солиширилганда уларда рестицирлайдиган (RE1, RE2, RE3) эндонуклеазалар учун сайклар мавжудлиги аниқланди.

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

Инсонларнинг ўсиш гормони

Янги оксилларни стратегию конструирования новых белков путем замены функционал доменлар ёки йўналтирилган мутагенез ёрдамида алмаштириш йўли билан конструкциялаш стратегиясидан оқсилнинг биологик таъсири кучайтириш ёки суさいтириш 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 эффектларни 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 гуруҳлари(His-21 и Glu-174) - Zn²⁺ ионлари учун лигандларда маълум бир ўзгаришлар рўй берди. Модификацияланган ўсиш гормонлари фақатгина” ўзининг” рецептори билан боғланади. Олинган натижалар шубҳасиз қизиқиш уйғотади, лекин модификацияланган ГРЧ лардан клиникада фойдаланиш мумкинми йўқми бу ҳали ноаниқ.

7. Ген экспрессиясининг оптимизацияси

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

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

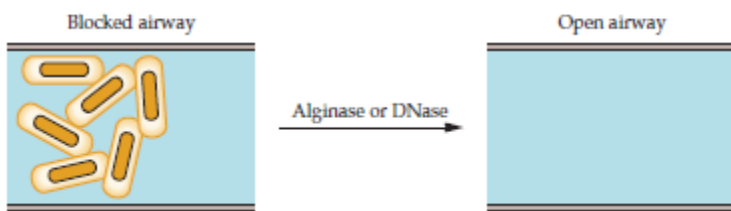


Расм 10.5. Инсоннинг ўсиш гормони нинг модификацияланган ва нативной шаклининг схематическое тасвири (ГРЧ). Олигонуклеотид-йўналтирилган мутагенез ёрдамида получена форма ГРЧ шакли олинди, пролактинли рецептор билан боғланиш қобилиятини йўқотган , бироқ ўсиш гормони рецепторига спецификани сақлаб қолган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

Альгинат-лиаза

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

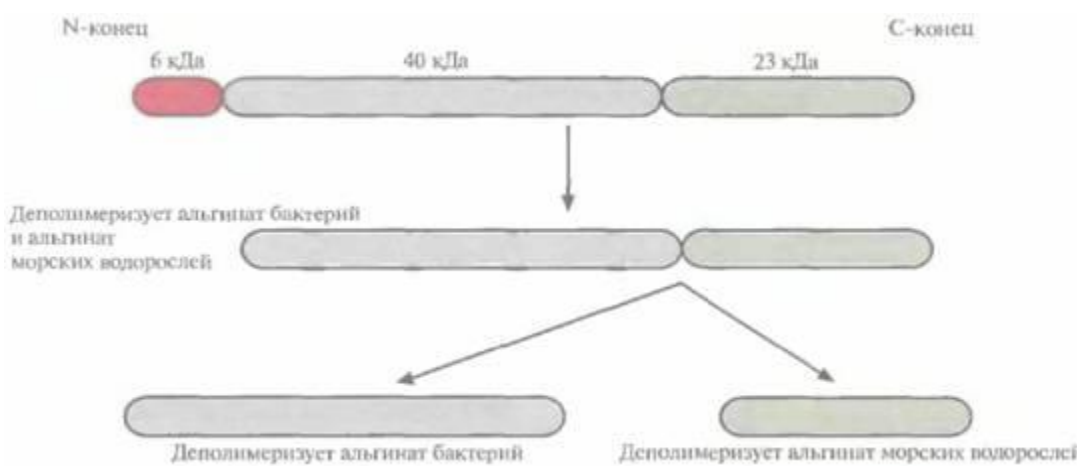
FIGURE 10.11 Schematic representation of a portion of a human lung occluded by a combination of live alginate-secreting bacterial cells, lysed bacterial cells, and leukocytes and their released DNA. This matrix may be digested by alginate lyase or DNase I.



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

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

Бундай шароитда муҳитдаги 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 муҳит шаффоф бўлиб қолади. Мавжуд бўлган колонияларнинг биридаги клонланган ДНК фрагменти мол. массаси 69000га яқин бўлган полипептидни кодлайдиган очик хисоблаш рамкаси борлигини кўрсатди. Янада батафсил ўтказилган биокимёвий ва генетик тадқиқотлар шуни кўрсатди,



Расм. 10.15. *E. coli*. дан келиб чиқсан рекомбинантли альгинат-лиаза *Flavobacterium* дан аввалги оқсил процесинги, мол. масси 69 кДа бўлган пептид 6 кДа оқсил парчаланиши натижасида мол. масси 63 кДа, бўлган , бактериал альгинат ва денгиз сув ўтлари альгинатини деполимерлаш хусусиятига эга оқсил процесинги.

63кДа оқсил парчаланганда 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 қандайдир бир протеолитик фермент ундан массаси 6000га яқин бўлган N-концевой пептидни ажратиб олади.Колган мол. массаси 63 000 га тенг бўлган фермент бактериялар ва денгиз сув ўтлари томонидан ишлаб чиқарилувчи альгинатни деполимерлаш хусусиятига эга.

Уни шундан сўнг кесилганда. При его последующем разрезании образуется продукт мол. массаси 23 000 бўлган,денгиз ўтлари альгинатини деполимерловчи маҳсулот ва мол. массаси 40000 бўлган ,бактериялар альгинатини парчалайдиган фермент хосил бўлади.Мол. массси 40 000 бўлган ,ферментларни катта микдорда олиш учун уни кодловчи ДНК ни полимеразли занжирили 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 кўрсатдики,бу фермент муковисцидоз билан оғриган беморларнинг ўпкасидан ажралиб чиқсан *P. aeruginosa*шилимшиқ штаммлар билан синтезланувчи альгинатларни суюлтириш хусусиятига эга.

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

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 қўзда тутилаётган бўлса,қарама –қарши иммун реакциялар пайдо бўлишининг ва бемор сенсабилизациясининг олдини олиш мақсадида ҳайвоннинг эмас ,балки инсоннинг антителасидан фойдаланиш зарур.Қарама-қарши реакция чақирмайдиган маҳсус антитеоаоар яратиш мушкул иш.Сабаби анъанавий гибриидом технологияси билан инсон антителасини олишда бир қатор муаммоларга дуч келинади.

- Инсоннинг сичқон мисломаси ужайралари билан қўшилиб олинган хужайралар барқарор эмас ва шу сабабли куп клонли инсон антителасини ишлаб чиқара олувчи хужайра олиш қийин.
- Сичқон миеломасини ўрнини босувчи инсон миеломасининг самарали хужайра линияларини олишга хозирча муваффақ бўлинмади.
- Инсоннинг турли антигенлар ёрдамида иммунизациялаш этика нуқтаи назаридан ўтказилмайди. человека различными антигенами не проводится по соображениям этического характера.Шундай қилиб,инсон антителасини олиш учун бошқа ёндашувлар ишлаб чиқиш зарур. Схемаларнинг бирида фаол равища специфик антителаларни ишлаб чиқарувчи ,инсоннинг В-лимфоцитларига флуоресцентли белгиланган антиген билан ишлов берилди ,сўнгра хужайрали сортер ёрдамида шу антителаларни ишлаб чиқарувчи В-лимфоцитлар наъмунасини билан тўйинтирилди.В-хужайралар микроорганизмларда ўсишини тезлаштириш учун уларга Эпштейна—Барр вируси ўтказилди.В –хужайралар 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-кўчиришнинг учта манбай Бегона генларни хужайрага трансформациялашнинг ген мухандислигидаги ахмияти
10. Вектор конструкцияни хужайрага 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 қирқишиш ва рестрикцион хариталарни тузиш қандай амалга оширилади?
14. Вектор молекуласи учун қўйилган талаблар
15. Геном ДНКси фрагментларини олиш усуллари
16. Геномни алоҳида қисмларга ажратиш хақида тушунча беринг
ДНК бўлакларини қирқишиш ва рестрикцион хариталарни тузиш (физикавий хариталаш) қандай амалга оширилади?
17. Геном клонларини кўпайтириш қандай амалга оширилади?
18. Микроблар трансформацияси хақида маълумот беринг
19. ДНКни секвенирлаш усулларига изоҳ 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. Mikrobiologiya va biotexnologiya asoslari. Darslik. Ilm ziyo . 2014y, -335 b.

4. Zikryaev A., Mirxamidova P. Biologik kimyo va molekulyar biologiya. Darslik. T.:Tafakkur bo'stoni.2013.-223b
5. Рахматов Н.А., Махмудов Т.М., Мирзаев С. Биокимё. Дарслик -Т.: Таълим, 2009. -528 б.
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. Mikrobiologiya 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

IV. АМАЛИЙ МАШФУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ

1-амалий машғулот: Ўсимликлардан хужайра органоидларини ажратиш

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

1-ии. Ғўза ўсимлиги хужайрасидан ядро ажратиб олиши услуби.

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

Ишни бажарии учун намуна: 50 г 2-кунлик ғўза ўсимтаси 70% спиртда 2 дақиқа сақлангандан сўнг дистилланган сувда ювилади. Шу йўсинда стерилланган ғўза 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

хужайра бўлакларини олиб ташлаш учун 10 дақиқа 4°C ҳароратда 600 айл./дав; тезликда K-23, центрифугасида айлантирилади ва чўкма ташлаб юборилади. Супернатант 1800 айл/дақ. тўзликда 10 дақиқа, 4°C ҳароратда K-23 центрифугасида айлантирилади. Чўкма 10 мл B буфери суспензия ҳолатига келтирилади ва қатламли сахароза (1,6; 2,2 M) градиентининг юқори қисмига эҳтиёткорлик билан қўйилади. Сахароза эритмаси B буфери ёрдамида тайёрланади: ҳосил қилинган градиент 22000 айл/дақ. тезликда 4°C ҳароратда 2 соат K-32 центрифугасида айлантирилади (бакет роторда) Чўкмада шикастланмаган функционал фаол ядро жойланади.

Буфер эритмалар:

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

2-ши. Ғўза ўсимлиги хужайрасидан хлоропласт олиши.

Материал ва асбоб ускуналар.

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

Ишни бажариши учун намуна:

100 г 14-кунлик ғўза ўсимлиги барги 70 % спиртга 2 дақиқага солиб қўйилади сўнг дистилланган сувда ювилади. Стерилланган ғўза барги 400 мл A буферда 30 сония давомида юқори айланиш тезлигига эга бўлган гомогенизаторда майдаланади. Гомогенат 4 қаватли стерилланган капрон ёрдамида фильтранади 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 A буферида суспензия ҳолатига келтирилади ва сахароза градиенти ёрдамида (0,5M; 0,8M; 1,6M; 2,0M;) тозаланади. Саҳароза градиенти B 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 A буферда 3 марта суюлтирилади. Суюлтирилган хлоропласт суспензияси 2500

айл/дақ. тезлиқда 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-ии. Fўза ўсимлиги хужайрасидан митохондрия олиши

Материал ва асбоб үскуналар. 50 г икки кунлик фўза 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 фўза ўсимтаси худди ядро ажратиш услубидагидек стерилланади, майдаланади ва фильтрланади. Олинган гомогенат 10 дақиқа давомида 3000 айл./дақ тезлиқда центрифугаланиб хужайра бўлаклари 5 ядро ва хлоропластдан халос бўлади. Супернатант 15 000 айл./дақ. тезлиқда 45 дақиқа центрифугаланиб митохондрия чўқтириб олинади. Чўкма 20 мл А буферда суспензия ҳолатига келтирилиб қатламли сахароза градиентида (0,6; 0,9; 1,6 M) 22000 айл./дақ.- тезлиқда 2 соат центрифугалаш йўли билан (шикастланган митохондриялардан, крахмал доначаларидан) тозалаб олинади. Тоза митохондрия 1,6 M сахароза қатламининг тепа қисмида жойлашади. Пипетка ёрдамида митохондрия қатлами эҳтиёткорлик билан олиниб, А буферда 3 марта суюлтирилади ва 15000 айл./дақ. тезлиқда центрифугалаш йўли билан тоза митохондрия чўқтириб 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.Хўжамшукоров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 .
6. Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 32б.

2-амалий машғулот:

Ўсимлик хужайрасидан нуклеин кислотлар ажратиш усулларини ўрганиш

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

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 қиласи.

Ген мұхандислигіла генларни ажратиб олиш. уларнинг структурасини, экспрессиясینи ўрганишда ДНКни тоза ҳолда ажратиб олиш мүхим ақамиятта эга. ДНКни ажратиб олищла чўкма ва хужайраларни майдалаш асосий омиллардан бири ҳисобланади. Бундан ташқари, ўсимлик экстракти таркибидаги жуда катта микдордаги танинлар, полисахаридлар, пигментлар юқори молекуляр оғирлиқдаги ДНК молекуласини ажратиб олишда қийинчиликлар туғдиради.

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

Хужайра майдалангандан сўнг центрифуга ёрдамида майдаланган хужайра мембраналари ва оксиллар денатурация қилиниб, чўқтирилади. Бунинг учун хлороформ-фенол-изоамил спирти аралашмаси ишлатилади.

Масаланинг қўйилиши: Кўп микдордаги 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 буферидаги эритилиб Спектрофотометрда микдори ўлчанади, сўнг агарозали гел электрофорези ёрдамида тозалиги аникланади.

1-ши. Ўсимлик баргидан ДНК ажратиши.

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

Ишни бажарии учун намуна:

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

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

В буфери:

0,2 М NaCl

0,05 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 тўйинтирилади

Хлороформ: изоамил спирти (24:1)

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

4,5 г цезий хлориднинг ТЕ буферда эритмаси.

Этидий бромид эритмаси 10 мг/мл.

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

2-иши. Ўсимлик хужайрасидан РНК 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 хаммоми, спектрофотометр.

Ишини баҗаршии учун намуна:

1. 5 г ўсимлик материали суюқ азот ёрдамида музлатилади ва ҳавончада қуқун ҳолига келтирилади ва 250 мл-ли таги юмалоқ колбага солинади.
2. 50 мл буфер Г солинади ва тез аралаштириб, 4 қават докадан ўтказилади. 8000 айл/дақ. Тезликда 10 дақиқа -4°C центрифугаланади.
3. Устки суюқ қисмини олиб 1/20 ҳажми 10% ли SDS (охирги концентрацияси 0,5%) солинади.
4. Тенг миқдорда сув билан түйинтирилган фенол, тенг миқдорда хлороформ: изоамил спирти аралашмаси (24:1) солинади ва магнитли аралаштиргичлида 20 дақиқа хона хароратида 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 миқдорда хлороформ солиб 10 дақ. давомида аралаштирилади.
6. Центрифугаланиб фазаларга ажратилади ва устки суюқ қисми тоза 100 мл-ли стаканга олиниб, 1/20 ҳажм 3 М натрий ацетат ва 2 ҳажм этанол солиб 20°C ҳароратда кеча давомида нуклеин кислоталар чўқтирилади.
7. Центрифугаланиб, чўкма -4°C да икки марта 1-2 мл pH 6, 0,3 М натрий ацетат билан ювилади (этанол ва ДНК дан тозалаш учун)
8. Чўкма икки марта таркибида 0,1 М калий ацетат бўлган 80%ли этанол билан ювилади ва шу эритмада -20°C да сақланади. РНКнинг миқдорини чўкмани 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

холда 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 М натрий ацетат, 0,1М 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.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. 326.
- 7.

3-амалий машғулот:

Гел электрофорез ёрдамида оқсиллар спектрини ўрганиш

Ишдан мақсад: Оқсиллар электрофорези табиий аралаш моддаларнинг таркибини, ажратиб олинган препаратларнинг фракцияларини, субфракцияларини, ажратиб олинган оқсилларининг спектринн аниқлашда катта аҳамиятга эга. Оқсиллар электрофорезида зарядга эга бўлган оқсили молекулаларининг электр

майдонида аниқ бир ҳаракат тезлигиде 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 қиласи.

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

Ишни баъжарии учун намуна:

Гел тайёрлаш: Полиакрамид гель - атрофи резинка тиқин билан ёпилган 2 та шиша ойна орасига қўйилади. 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 тайёрлаш учун 1 ҳажм А эритмаси, 2 ҳажм В эритмаси, 1 ҳажм дистилланган сув (рН 8,9), 2 ҳажм, ПСА аралаштирилиб пластинка орасига қўйилади. Гелга ҳаво кириб қолмаслиги ва текис чиқиши учун аралашма устига шприц ёрдамида 1 см гача сув солинади. Сўнг 37^0C 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 37^0C ҳароратли термостатда 20-25 дақиқада полимеризация бўлади. Полимеризация тугагандан сўнг тароқча олиниб, тишларидан ҳосил бўлган чуқурча сув билан ювилади, сўнг ўрганилаётган оқсил препарати солинади (0,1 мг). Оқсил эритмаси буфер билан аралашиб кетмаслиги учун 40% сахароза ва оқсил билан бирикмайдиган буёқ солинади. Ишқорий гелда бромфенолкўк (0,001 г 100 мл сувдаги эритмаси), кислотали гелда эса метил кўк ёки метил яшил бўёғи ишлаталади. Ҳар битта ячейкага (чуқурчагача) 4 мА ток

кучи берилади. Электрофорез 45-60 дақиқа давом этади. Электрофорез тутагандан сўнг гел 01%ли амидо қора бўёғида 20 дак. бўялади. Гел бўялганидан сўнг сув билан ювиб, 7% ли сирка кислотасини сувдаги эритгасига солиб қўйилади.

Гел тайёрлаш учун эриттамалар:

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

Буёвчи ва фиксация қилувчи эритма: 0,1 г Амидоқора 100 мл 7%ли сирка кислота.

Назорат саволлари:

1. Оқсилил электрофорези қандай ускуналарда амалга оширилади?
2. Электрофорез аппарати таркибига нималар киради?
3. Оқсилини электрофорез қилишдан мақсад нима?
4. 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.Хўжамшукоров “Молекуляр биология” фанидан лаборатория машғулотлари учун услубий қўлланма Тошкент.: ТКТИ.2013.62 б.
4. Р.М.Артикова, Ген ва хужайра инженерлиги фанидан лаборатория
5. машғулотлари учун ўқув-услубий қўлланма. Тошкент.: ТКТИ.2013.20 б.

- 6.** Р.М.Артикова Ген ва хужайра инженерлиги фанидан амалий машғулотлар учун ўқув-услубий қўлланма; Тошкент.: ТКТИ.2013. 326.

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. Булар жумласига Streptomeces, Arthrobacter luteus, Bacillus circulans, Trichoderma harzianum, Actinomycesлар киради.

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

Масаланинг қўйилиши: Стабилизаторсиз озиқада хужайрани ўраб турувчи нозик цитоплазматик мембрана фермент таъсирида тез парчаланади. Протопластларнинг ёрилишини олдини олиш мақсадида литик бирикмагахар хил моддалар қўшилади, бу моддалар суюқликдаги осмотик босимни хужайра ичидаги суюқлик босимиға тенглаштирилади, шунинг билан бирга стабил жараённи таъминлайди. Стабилизатор вазифасини ўтовчи моддаларнинг миқдори самарасига катта таъсир кўрсатади. Стабилизатор сифатида қанд, қўп атомли спиртлар, неорганик бирикмалар, мангий, сорбит, раминоза, малтоза, 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 кечқурундан машғулот ўтказгунгача ўстирилади.

Ишни бажарииш 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 бериш.

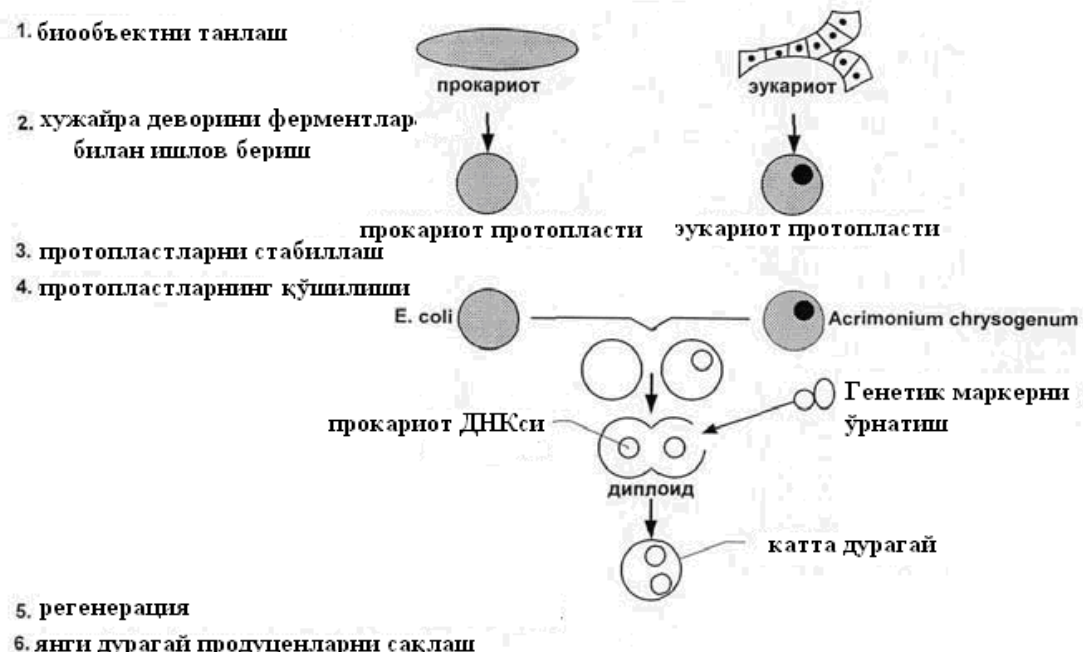
3. Протопластларни стабиллаш

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

4. Протопластларнинг қўшилиши.

Протопластларнинг қўшилиши полизиленгликолда 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 protoplastlar ҳосил бўлади.

5. Регенерациялаши (протопластнинг хужайра деворини тиклани).

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

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

Янги продуцентларнинг дурагайларини саклаши 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. Оқсилини 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, гухух ва коллектив ривожланиш ўз ичига олган, ривожланаётган ўқитиш технологиясини интеграциялади, бу эса ўқитилаётганларни шахсий сифатларини шакллантиради.

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

Биринчи босқич психологик тинч холатга кириш, одатий холатни, кулгили ва омадсиз кўринишдан қўрқишини 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, кўчкисини хосил қилиш; бу босқичда “ақлий хужум” қайидаги 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, ўзгартириш 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 қўйидаги қоидалар бўйича, муаммони конструктив ечимини топиш учун фикрларни ижодий тахлил қилишни ўзида акс эттиради:

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

“Кейс-стади” методи бўйича вазифа.

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

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

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

Ўқитишининг самараадорлиги:

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

Мувваффақият меъzonлари:

- педагогик маҳоратни оширишнинг заруратини тушуниш;
- бошқариш стратегиясини ислоҳ қилиш зарурлигига ўзига ишончни шакллантириш;

- профессионал махоратни ошириш доирасида кейс методи хақидаги маълумотга эга бўлиш;
- амалиётда ўқув жараёнини бошқарувида ушбу интерактив методни қўллашнинг муҳимлигини исботлай олиш;
- ўқув-методик фаолиятни замонавий асбоби (инструмент) кейс-стади орқали режалаштириш қобилияти.

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

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

I-Босқич. Муаммога шўнғиш

Саломлашиш. Визуаллаштириш

Хурматли хамкасблар!

Келинглар ўзимизни таништирамиз ва танишиб оламиз.

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

“Қора қути”

Хурматли хамкасблар!

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

Тахминий жавоб: Қора қутида нима бор?

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Мухокама қилиши учун саволлар.

- Бунинг учун нима қилиш керак? Иш тизимини қандай яратиш керак?
- Аввало, стереотиплардан қутулиш керак, фаолиятни янги шакл, метод ва усуллар билан инновацион режимда режалаштириш керак. Сизларга ўқув-методик фаолиятнинг бир йўналишини кўриб чиқишини 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)

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

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

- Баъзида ноҳуш 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. Айбор 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 мохияти айнан шунга асосланади.

1-CASE

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

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

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

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

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

ДНК→ РНК→ оқсил→ ҳужайра→ организм

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

(кўчириб ёзиш) дейилади. Молекуляр биологиянинг “марказий дорма”си

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

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

ДНК полимеразалар. Ген муҳандислигига кенг қўлланиладиган ферментлардан бири Есолі нинг T4 фагидан ажратиб олинган ДНК полимераза I ҳисобланади. ДНК полимераза I комплементар нуклетидларни бириктириш йўли билан ДНК занжирининг 5' -3' йўналишида узайтириш хусусиятига эга. ДНК полимеразанинг бу хусусияти ген муҳандислигига иккинчи комплементар занжирни ҳосил қилиш: бир занжирли матрица –ДНК сига қўшилганда праймер иштирокида икки ҳисса ортишида кузатилади. Бу хусусият кДНК-библиотекаларини тузишида 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 киритишида қўлланилади.

Баъзи вируслардан РНК га боғлиқ 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 кДНК-мРНК нинг ДНК нусхаларини олиш мумкин. кДНК генларининг тузилишини ўрганиш бу генларнинг геномдаги тўлик нусхаларини аниqlаш имконини беради.

Ҳар бир тирик организмда нуклеин кислоталарнинг ҳар икки тури-рибонуклеин кислота (РНК) ва дезоксирибонуклеин кислота (ДНК) мавжуд. Фақат вируслар буларнинг бир турини, ё ДНК, ёки РНК ни тутади. Нуклеин кислоталар оқсиллар билан бирга ҳаётнинг моддий асосини ташкил қиласиди. Улар бир-бири билан ҳар томонлама узвий боғлиқ, аммо уларнинг ҳужайрадаги ўрни ва функцияси тубдан фарқ қиласиди: оқсиллар асоссан қурилиш ва ҳужайранинг

ишчи органлари материали, нуклеин кислота эса информацион материал, у организмнинг тузилиши, ўсиши, ривожланишига тегишли ахборатнинг сақланиши, тақрорланиши, алмашинуви ва наслдан-наслга ўтишини тъминлайди

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? Фарқини қўрсатинг

2-CASE

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

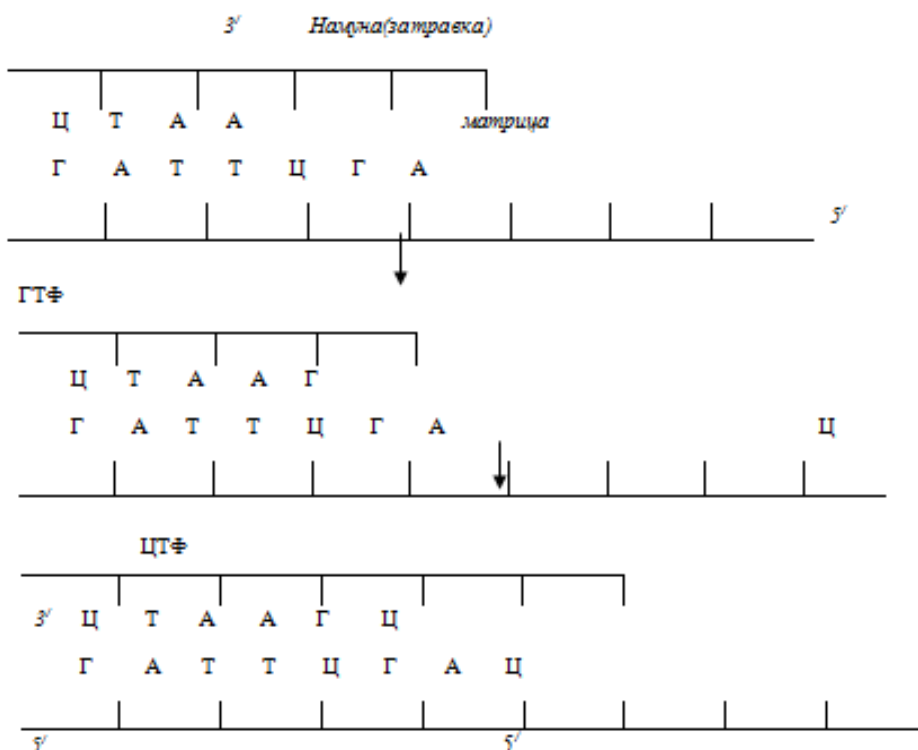
4 хил нуклеозидтрифосфат (dАТФ, dГТФ, dТТФ, dЦТФ) бўлиши шарт. Бирорта нуклеозидтрифосфат ётишмаса реакция бормайди. Дифосфатлар ёки монофосфатлар иштирокида ДНК синтези реакцияси амалга ошмайди.

2. Бу реакция, албатта оз миқдорда тайёр ҳолдаги намуна (затравка) иштирок ётишни талаб қиласди. 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 қиласди. Трифосфатни ҳужайрадаги трифосфатаза ферменти парчалаб юборади.

Шундай қилиб, ДНК – полимераза ферменти иштирокида, намуна матрицага антипараллел ҳолатда ўсиб боради ва маълум вақтдан сўнг қўш спирали структура ҳосил қиласди.

ДНКнинг матрициали синтези



Эукариот 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 фойдаланилади. Бинобарин, генетик код дунёда ҳаёт пайдо бўлгандан бери ўзгармай ҳукмронлик қилмоқда. Бунга Змлрд йил бўлди. Аммо энг кейинги йилларда бу дормага бир оз ўзгаришиш киритишга тўғри келди. Митохондрияларнинг генетик системаси маълум биологик кодга тўла тўғри келмади. Унинг ДНКси (15669 нуклеотид) нинг айrim генлари нуклеотид тартиби полипептидларнинг аминокислота тартиби билан солиширилганда коддан четлашишлар мавжуд эканлиги аниқланди. Лекин бу ажойиб феноменнинг келиб чиқиши ва маъноси ҳали тушунилгани йўқ.

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

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

Генетик код универсалдир. Барча организмларда – эукариотлар, прокариотларда ва вирусларда хам барча кодонлар учун бирдай белгилардан фойдаланилади. Барча кодон учта нуклеотиддан (триплетдан) иборат. Ёнма-ён 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 ўқиласди.

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

ДНКдаги аминокислоталар коди шундай ёзилганки, у и-РНКдаги код сўзларига комплементар бўлиб антипаралел

ҳолатдир, яъни Т қолдигига А колдиги комплементардир ва А колдигининг ҳолати У қолдигига комплементардир.

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

иРНК(5) АУГ(3)

ДНК (3) ТАЦ

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

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

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 ҳужайра 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 равища ўз-ўзини репликация қила олмайди. Айни пайтда бундай плазмидларда жойлашаган генлар асосий хромосомада ўз фаолиятини бажаради. Ҳужайра бўлинганда рекомбинацияланувчи плазмид генлари асосий хромосома генлари бириккан ҳолда наслдан-наслга берилади. Иккинчи тоифа плазмидлар автоном ҳолда репликацияланувчи плазмидлар деб аталади. Бундай плазмидлар асосий хромосомага бирика олмайди, асосий хромосомалардан мустақил равища ўз-ўзини репликация йўли билан ўнлаб ва ҳатто юзлаб марта кўпайтира олади. Автоном плазмидлар бактерия ёки замбуруғ бўлинганда қиз ҳужайралар орасида тасодифий равища

тақсимланади. Шу билан бирга автоном плазмид бир ҳужайрадан иккинчисига ҳужайра қобиғи ва мембранасининг тешикларидан ўта олади.

Ген инженерлигининг пойдевори — *рекомбинат ДНКлар технологияси* — генетик структураларни бирга қўшиш техникаси — молекуляр биологиянинг энг муҳим ютукларидандир. 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 ҳужайраларга киритиб хўжайин-хужай ра ДНК сининг синтез механизми ёрдамида қўп марталаб қў- пайтириш мумкин.

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

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

Реакция нуклеозидтрифосфатлар иштирокида боради.

3-CASE

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

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

1. Клонлаш учун векторлар. Бундай векторларга бириктирилган ДНК фрагментларни репликациялаш орқали сонинини (амплификацияси) қўпайтириш 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.

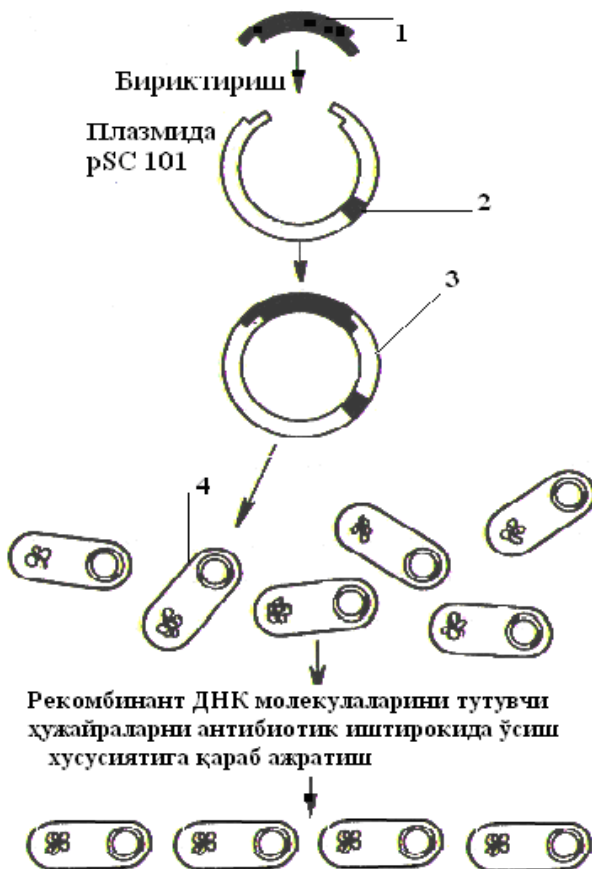
2. Экспрессион векторлар. Улардан генларнинг муайян кетма-кетлиги аниқлаш ва уларнинг оқсил маҳсулотларини таҳлил қилиш, муайян оқсилни ишлаб чиқишида фойдаланилади. Кўп сонли экспрессион тизимлар, айниқса прокариот организмлар учун мавжуд. Шунингдек сут эмизувчилар, ўсимликлар ва ачитқилар ҳужайраларида 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 изчилликлар тутади. Замонавий вектор тизимлар полифункционал бўлиб, бир нечта функцияни битта векторга жамлайди. Биринчи табиий векторлар бактериялардан ажратилган бўлиб, кўпчилиги тажриба мақсадидан келиб чиқсан холда (экспрессион векторлар, клонлаш учун векторлар, трансформация учун векторлар) ген мухандислиги усуллари 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 Е.солі плазмидаси pSC 101 да олиб борилган.



ДНК фрагмент-ларини плазмидалар ёрдамида клонлаш бүйича тажриба схемаси.

1-Бириктирилаётган гетеро-логик ДНК; 2-антибиотикка чидамлилик бүйича маркер; 3-ДНКнинг рекомбинант молекуласи; 4-Рекомбинант ДНКни бактерия хужайрасига киритиши.

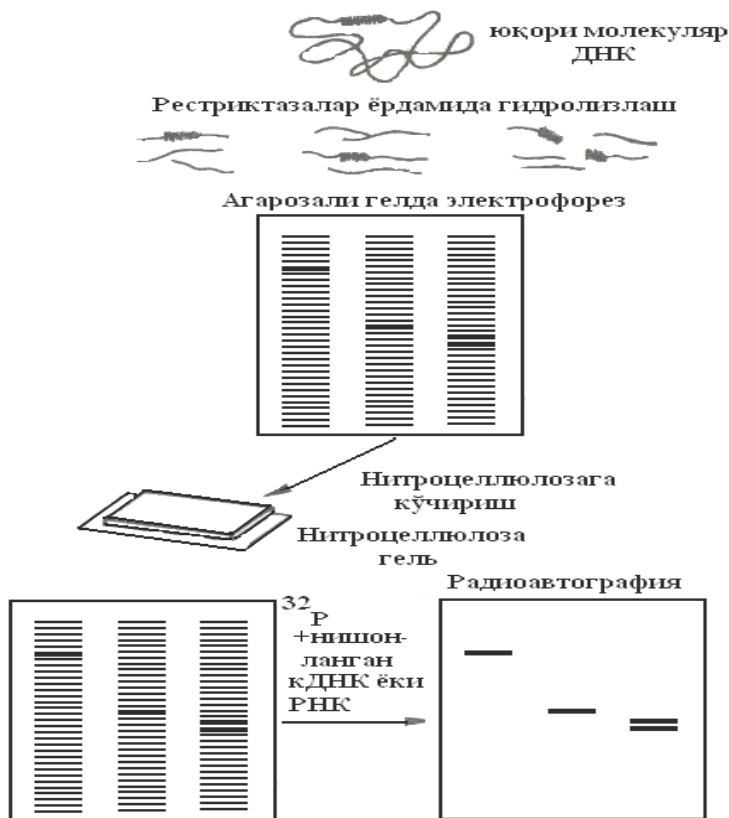
Плазмида таркибидаги факат бир дона EcoRI рестриктаза ферменти таниб кесадиган сайт (махсус нуклеотидлар изчиллиги) бўлганлиги сабабли, фермент плазмиданинг халқасимон қўш занжирини факат бир жойидан кесиб «ёпишқоқ» учли очиқ халқа холатига ўтказади.

Плазмида pSC 101нинг ДНКси ичак таёқчаси учун бегона ДНКнинг EcoRI-фрагментлари билан аралаштирилади. ДНК-лигаза ферментлари ёрдамида бегона ДНК фрагментлари ва pSC 101 плазмида ягона рекомбинант молекулага бирлаштирилади. Сўнгра бу рекомбинант плазмидани E. coli нинг компитент хужайраларига қўшилганда у бактерия хужайрасига киради. Рекомбинант плазмидани тутувчи хужайралар тетрациклинили селектив муҳитда ажратилади.

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

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

ДНК таҳлилиниң блот-дурагайлаш усули нафақат кДНК ва геном библиотекалари скринингди, шунингдек геном ДНКсины таҳлил қилишда ҳам фойдаланилади. Шу усул ёрдамида геномда муайян ДНК изчиллиги иштирокини аниқлаш мумкин (масалан, трансген ўсимликлар геномида бегона ген иштироки, ген нусхаларининг кўпайиши, геннинг нуклеотид изчиллигидаги ўзгаришларни таҳлил қилиш мумкин). Блот-дурагайлаш усулни 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 усулни принципи.

Юқори молекуляр хромосома ДНКси битта ёки бир нечта рестриктазалар билан кесилади. Хосил бўлган фрагментлар

агарозали гелда электрофорез қилиш орқали ажратилади ва олдиндан денатурацияланган ($0,4\text{ M NaOH}$) 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 (blot –сўриш) деб аталади. Бунда филтрда гелнинг репликаси хосил бўлади. Сўнг филтр радиактив нишонланган бир занжирили зонд солинган эритмага жойлаштирилганда филтрга бириккан хромосома ДНКси фрагментлари билан қўшилиб дурагайланади. Зонд фақат ўзига гомологик ДНК изчиллиги тутувчи фрагментлар билан дурагайланади. Нишон билан боғланган фрагментлар радиоавтография орқали аниқланади. Саузерн (Soytheprn blotting) бўйича blot-дурагайлашнинг схемаси берилган.

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

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

VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

Мустақил таълимни ташкил этишнинг шакли ва мазмуни

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

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

Электрон ўқув модулларининг тақдимоти қуйидаги таркибий қисмлардан иборат бўлади:

Силлабус;
Кейслар банки;
Мавзулар бўйича тақдимотлар;
Бошқа материаллар (фанни ўзлаштиришга ёрдам берувчи қўшимча материаллар: электрон таълим ресурслари, маъзуза матни, глоссарий, тест, кроссворд ва бошқ.)
Электрон ўкув модулларини тайёрлашда қўйидагиларга алоҳида эътибор берилади:

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

Шунингдек, мустақил таълим жараёнида тингловчи касбий фаолияти натижаларини ва талабалар учун яратилган ўкув-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 ҳужайралар 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 иккиласмчи 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 саклаш усуллари.
20. Биологик азотфиксация самарадорлигини ошириш.

VII. ГЛОССАРИЙ

ТЕРМИНЛАР	УЗБЕКЧА	Терминлар	ИНГЛИЗЧА
Агароза	денгиз сувўтларидан олинадиган полисахарид; электрофорез ва хроматографияда гелли мухит сифатида фойдаланилади.	Agarose	Polysaccharides which receive from algae; It is used as a gel medium in electrophoresis and chromatography
Агрегация-	айрим организм ёки хужайраларнинг тўпланиши, ғуж бўлиб қолиши.	Aggregatio n	Education in a pile of some organisms and cells
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	Azotobacte r	a type of bacteria that live freely and gain nitrogen from the air

	бактериялар тури.		
Анаэробиоз-	Организмларнинг эркин кислород бўлмаган мухитда ҳаёт кечириши	Anaerobiosis	Vital activity of organisms in the environment where there is no free oxygen
Антагонист	рақиб- микроорганизмлар ҳаётини 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 индуцировчи, 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 жараёнидир	Adsorption	Absorption process liquid and gas components into a solid compound - adsorbent
Базал	асосий, асосга тегишли; асосида ёки унинг тагида жойлашган-базал танаачалар- эукариотик жониворлар (оддий жониворлар, сувўтлар) хивчинларини цитоплазманинг	Basal	Main; basal calves that help keep the flagella of eukaryotic animals (simple animals, algae) on the outer layer of cytoplasm

	ташқи қаватига ёпишиб туришига ёрдам берадиган тузилма.		
Базипетал транспорт	ўсимлиқдаги моддаларнинг илдизнинг апикал меристемасига транспорти.	Basipetal transport	Transport of plant substances to the root apical meristem
Бактериофагла р	бактерияларни инфекцияловчи вируслар.	Bacteriophage	Viruses that infect bacteria
Бинар-	икки қисмдан иборат; бинарли номенклатура- микроорганизмларда авлод ва тур номи билан аталиши; бинарли бўлиниш- хужайраларнинг 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 томонидан органик биримларнинг ҳосил бўлиши.	Biogenesis	release of organic substances from living organisms
Биомасса-	микроорганизмларни ўстирилганида хужайралари массаси ёки тирик организм массаси; фаол биомасса-биологик фаоллик кўрсатувчи масса; қуруқ биомасса-	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,

	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.		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 аэроб ва анаэроб организм хужайраларини ўстириш учун зарур бўлган сифимларда ҳамда хужайра ва ферментларни тўплашда фойдаланадиган найчаларга нисбатан ишлилидаги.	Bioreactor	A bioreactor may refer to any manufactured or engi- neered device or system that supports a biologically active 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 хосил 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	Vector	In molecular cloning, a vector is a DNA molecule used as a vehicle to artificially

	<p>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 билин шуғулланадиган ген муҳандислигига ишлатиладиган вектор; плазмида вектори-бегона, ёт ДНКдаги ген ёки бир неча генларни бу хилдаги генлари бўлмаган организмга ўтказиб қўйишида қатнашадиган плазмида.</p>		<p>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.</p> <p>Common to all engineered vectors are an origin of replication, a multicloning site, and a selectable marker.</p>
--	---	--	---

Генотерапия-	реципиент геномига бегона генларни киритиш ёки биологик объект түқималарида генетик соғлом соматик хужайраларни олиш ёрдамида наслый 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 бошланғич шаклларни чатиштириш натижасида пайдо бўлган биринчи авлод дурагайларининг яшаш	Heterosis	Heterosis, hybrid vigor, or outbreeding enhancement, is the improved or increased function of any biological quality in a hybrid offspring. The adjective derived from heterosis is heterotic.

	қобилиягининг ошиши.		
Гибрид-	дурагай-генетик жиҳатдан ҳар хил бўлган турларни чатиштириш 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 ҳужайраларидан 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 ҳужайрадан 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.	Destruction	Loss of physical activity by splitting substances
Дидифференция -	ихтисослашган, бўлинмайдиган хужайраларнинг дифференцияланмасдан бўлинаётган каллус хужайраларига айланиш.	Differ	
Диплоид –	мазкур турга хос сонларни кўрсатувчи гомологик хромосомаларнинг иккита тўплами билан характерланувчи ядро, хужайра ва организм.	Diploid	Diploid cells have two homologous copies of each chromosome, usually one from the mother and one from the father.
Дифференциялаш –	асосий ва янги ҳосил бўлган хужайралар орасида, шунингдек янги ҳосил бўлган хужайралар орасида фарқ юзага 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 нусхасини ҳосил қилиш орқали унинг молекулаларини иккиланиши (икки марта кўпайиши).	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 -	компллементлар ҳолдаги ДНК молекуласининг битта ипли учи бўлиб, эндонуклеазалар ёрдамида кесиб олинади.	sticky ends	DNA end or sticky end refers to the properties of the end of a molecule of DNA or a recombinant DNA molecule.
Идентификацияд -	айнан ўхшатиш, тенглаштириш-модда ёки микроорганизмлар	Identification	Identification in biology is the process of assigning a pre-existing taxon name to an

	тури ва хилларини аниқлашга қаратылған тадқиқотлар тури.		individual organism.
Иммобилизация (түплаш) –	мембраналарда хұжайра, ферментларни түплашда фойдаланиладиган физик ва кимёвий жарап.	immobilization	An immobilized enzyme is an enzyme that is attached to an inert, insoluble material such as calcium alginate
Ингибитор-	тұхтатувчи-ферментлар, фаоллигини тұхтатувчи табиий ёки синтетик модда (сунъий олингап).	Inhibitor	Enzyme inhibitor, a substance that binds to an enzyme and decreases the enzyme's activity
Индуктор-	нофаол ҳолатта үтказадиган паст молекулали модда.	Inductor	inactive state of low molecular weight substances.
Индукция-	фермент синтези, фаглар ривожланиши ва мутацияяга ўхшаган биологик жараённи ҳаракатта 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 шароитда, ҳароратда микробларни ушлаб туриш, ўстириш.	Incubation	Cultivation. microbial exposure at a specific temperature
Инокулят-	кўпайтириш усули-тирик организмлар,	The inoculum	method of reproduction of organisms,

	масалан, микроорганизмлар суспензияси озука мухитга ўтказилгандан кейин янги авлод беради.		microorganisms
Инtron –	геннинг транскрибцияланадиган “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	
Комптенция –	хужайра, тўқима, орган ва организмнинг индуцировчи 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.
Комплментар занжир –	РНК ва унга ҳамкорлик учун мос келадиган нуклеотидларни синтезлан учун фойдаланиладиган	complementary chain	The two base- pair complementary chains of the DNA molecule allow for replication of the genetic instructions.

	ДНК занжирларидан бири.		
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.
Лигирлаш –	ДНКнинг бир занжирдаги узилиш орқали ажралган асослар орасидаги фосфодиэфир боғларининг ҳосил бўлиши. Бу ибора тўмтоқ учларни бириктириш ҳолларида ва РНК боғлар ҳосил бўлишида ҳам қўлланилади.	Ligation	the covalent linking of two ends of DNA or RNA molecules, most commonly done using DNA ligase, RNA ligase (ATP) or other enzymes.
Лизис-	эриб кетиш, парчаланиш-ферментлар, кислоталар ва ишқорлар таъсирида хужайраларнинг парчаланиши;	Lysis	Lysis refers to the breaking down of the membrane of a cell, often by viral, enzymic, or osmotic mechanisms that compromise its integrity.

	бактерия хужайрасида бактериофагларнинг кўпайиши натижасида унинг эриб кетиши.		
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 комплементлар синтезланиши учун асос сифатида хизмат қиласидиган ва нуклеин кислоталардаги азот асосларининг кетлиги.	Matrix	Matrix, the material or tissue between cells in which more specialized structures are embedded

Метаболизм-	оралиқ алмашиниш, яъни моддаларнинг хужайра ичига тушган вақтидан охирги маҳсулотлар ҳосил бўлгунга қадар айланиши; катаболизм ва анаболизм жараёни йифиндиси; 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.
Микроорганизмлар уюшмаси-	хар доим бирга учрайдиган ва бир-бири билан боғлиқ ҳолда яшайдиган микроорганизмлар бирлашмаси.	microbial colony	A microbial colony is defined as a visible cluster of microorganisms growing on the surface of or within a solid medium, presumably cultured

			from a single cell.
Микрофлора-	ҳар хил турдаги микроорганизмларн инг маълум яшаш муҳитидаги 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 шўйласимон 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 генетик аппаратларига алоқадор бўлмаган ўзгаришлар.	Modification	A modification is a change in the physical appearance of an organism (phenotype) caused by environmental factors.
Морфогенез –	орган (органогенез),	Morphoge	Morphogenesis is

	тўқима(гистогенез) ва хужайраларнинг (цитогенез ёки хужайраларнинг дифференцияланиш и) шаклланиш жараёни. Организмларнинг ривожланиши жараёнида тизимларнинг табақаланиши.	nesis	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 сақловчи ва наслга ўтказувчи нуклеин кислоталар молекуласининг ўзгариши ётади.	Mutagenes is	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-мутациялар ҳосил қилувчи физиковий ва кимёвий омиллар;	Mutagens	A mutagen is a physical or chemical agent that changes the genetic material, usually DNA, of an organism and thus increases the frequency of mutations above the natural background level.
Мутация –	ген, хромосомадаги	Mutation	A mutation is a

	нуклеотид изчилиллик, геномнинг бирорта белгининг ўзгаришига ва уларнинг авлодларда сақланишига олиб келувчи спонтан ва индуцирланган ўзгариши.		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 қиласи. Нуклеин кислоталарнинг икки тури: РНК, ДНК хужайраларнинг доимий компонентларидир.	Nucleic acids	Nucleic acids are biopolymers, or large biomolecules, essential for all known forms of life. Nucleic acids, which include DNA (deoxyribo nucleic acid) and RNA (ribonucleic acid), are made from monomers known as nucleotides.
Ноосфера-	биосферани табиат қонунлари асосида	Noosphere	The noosphere is the sphere of human thought

	бошқариш, инсон онгининг юқори тараққий этиши		
Органогенез –	уюшмасдан ўсаётган каллус хужайраларида органлар (илдиз, бошланғич барглар ва ниҳоллар) ҳосил бўлиш жараёни.	Organogen esis	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 мұхит билан энергия ва моддалар билан алмашинадиган тизим.	Open systems	the external environment and the energy and material exchange with the system.
Озиқ занжири-	моддаларнинг айланма ҳаракати	food chain	A food chain is a linear network of links in a food web starting from producer organisms and ending at apex predator species, detritivores, or decomposer species.
Озонолиз-	Озоннинг иккиламчи ва бирламчи углерод боғларига фиксация жараёни	Oxonolysis	The process of fixing the first and second carbon ozone connection
Партеногенез –	асоснинг фақат она хужайра генлари иштирокида ривожланиши.	Parthenog enesis	Parthenogenesis is a natural form of asexual reproduction in which growth and development of embryos occur without fertilization.
Плазмида –	автоном репликацияланишга қодир, таркибида рецептиентларнинг	Plasmid	A plasmid is a small DNA molecule within a cell that is physically separated from

	бегона генларини ва башқа ДНК изчиллигини тутиш ва геномга киритиш хусусиятига эга, икки занжирли халқасимон ДНК плазмид вектори асоси.		a chromosomal DNA and can replicate independently.
Полиаденилла ш –	полиаденил кислота изчиллигининг эукариот РНК 3-учига унинг синтези тугаганидан сўнг бирикиши.	Polyadenylation	Polyadenylation is the addition of a poly(A) tail to a messenger RNA.
Полиплоидия –	организм гаплоид хромосомалар йифиндисининг каррали ортиши билан боғлиқ бўлган ирсий ўзгарувчанлик.	Polyploid	Polyploid cells and organisms are those containing more than two paired (homologous) sets of chromosomes.
Пролиферация –	хужайра ва тўқималарнинг кўпайиш йўли билан ҳосил бўлиши.	Proliferation	The term cell growth is used in the contexts of cell development and cell division (reproduction).
Промотор –	геннинг транскрипцияси бошланиши учун жавобгар қисми.	promoter	In genetics, a promoter is a region of DNA that initiates transcription of a particular gene.
Пронуклеус –	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	максус 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 яширган, 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	maturity
Регенерация-	хужайралар тикланиши.	Regeneration	cell recovery
Рекомбинант ген –	турли генлар компонентларидан таркиб топган ген.	Chimeric gene	Chimeric genes form through the combination of portions of one or more coding sequences to produce new genes. These mutations are distinct from fusion genes which merge whole gene sequences

			into a single reading frame and often retain their original functions.
Рекомбинант ДНК-	турли манбалардан олинган ДНК 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 гурӯхланиши(табака ланиши).	Recombination	
Репарация-	ДНКнинг синтези вақтида ҳамда ҳар хил физик ва кимёвий омиллар таъсирида ДНК молекуласи узилиб қолган ёки шикастланган молекулаларни тузатишга бўлган хужайраларнинг маҳсус вазифаси.	Repair	DNA repair is a collection of processes by which a cell identifies and corrects damage to the DNA molecules that encode its genome.
Репрессия-	ген экспрессиясини ва ёхуд ўшанга тааллуқли фермент синтезини тўхтатиши механизми.	Repression	Expression of the gene and the mechanism of recovery of enzymatic synthesis

Репрессор-	мълум 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 мълум бир нуклеотидлар қаторида кесадиган ферментлар. Ген муҳандислигига қўлланиладиган 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 микроорганизмларн инг янги зотлари, навлари ва штаммларини яратиш усули.	Selection-	new strains of microorganisms
Скрининг-	битта ҳужайрадан клон олиш йўли билан микроорганизмларн инг аралаш популяциясидан керагини ажратиш.	Screening	Before switching on the contents of a clone of the candidate chart smeshannye population of microorganisms po points.
Субстрат-	озука муҳит-	Substrat-	Pitatlnaya consistently

	микроорганизмларн инг ўсиши учун керак бўлган озуқа муҳити.		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 йифиндиси.	Phenotype	Sum Properties signs during development of the organism processes
Ферментер-	айрим хомашёларни микроорганизмлар ёрдамида бижғитиши учун ишлатиладиган ҳамма томони берк асбоб.	Fermenter -	Apparatus for fermentation of certain raw materials using microorganisms
Ферментлар-	Биологик	Enzymes	biocatalyst

	катализатор		
Фитоалексинла р –	генотипик ва реал компонентлари.	phytoalexins	Genotype and the actual components
Фотосинтез-	ёруғлик энергияси иштирокида ўсимликлар, сувўтлари ва айrim 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	айrim микроорганизмларг а хос бўлган озиқланиш тури.	xemosintez	Class pitaniya spetsificheskimi dlya microorganisms opredelennyx
Хромосомалар –	ДНК ва оқсиллардан иборат ҳужайра ядросини генетик структура ҳосиласи	Chromosomes	The genetic structure of the core protein and DNA
Центрифуга-	ажраткич,аналитик (лаборатория) ажраткич; тебранувчи ажраткич; горизонтал ажраткич; буғлантирувчи ажраткич; чўқтирувчи ажраткич; тиндирувчи ажраткич;	Tsentrifug a-	Separator, analytical (laboratory) Separator; vibration Separator; horizontal Separator; and evaporating Separator; Mazur Separator; Stir Separator; Preparation Separator; self-released Separator; swimming, working through the Separator; Separator for the most part; very quickly turn into

	препаратив ажраткич; ўз-ўзини бўшатадиган ажраткич; сузиш йўли билан ишлайдиган ажраткич; кўп бўлимли ажраткич; ўта тез айланадиган ажраткич; табакалаштирувчи, тафовутли ажраткич.		Separator; differentiated divergent Separator.
Цитозин-	ДНК ва РНК таркибида бўлган пириимидин асоси.	Ctosine	the Fundamental pyrimidine in DNA and RNA
Энергиянинг миграцияланиши	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.	Electrophoresis	Allocate particles move mixtures from one place to another using an electric field

VIII.АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ

Махсус адабиётлар

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

VI. Электрон таълим ресурслари

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги:

www.edu.uz.

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

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

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

Тошкент ахборот технологиялари университети: www.tuit.uz.

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