

## الفصل الثاني:

# تعمير الخبر الوراثي

### تمهيد:

من خلال دراسة تجارب GRIFFITH تبين أن علاقة بين المادة الوراثية (ADN)، وظهور أو غياب صفة معينة. فما هي هذه العلاقة؟ وكيف يتحكم ADN في ظهور صفات وراثية قابلة للملاحظة والقياس؟

### ١ - مفهوم الصفة، المورثة، الحليل، والطفرة.

#### ① مفهوم الصفة الوراثية.

الصفة الوراثي هي ميزة نوعية أو كمية، تميز فردا عن باقي أفراد نوعه، وتنتقل عبر الأجيال. بعض الصفات تلاحظ بالعين المجردة (لون الأزهار مثلاً)، في حين لا تبرز أخرى إلا بواسطة اختبارات أو تحاليل خاصة (الفصيلة الدموية مثلاً).

#### ② العلاقة بين الخبر الوراثي والصفة.

##### أ - تجربة. انظر نشاط ١، لوحـة ١.

##### اللوحـة ١

##### ① نشاط ١ مفهوم الصفة، المورثة، الحليل، والطفرة.

من خلال التجربتين التاليتين نحاول تتبع انتقال بعض الصفات الوراثية.

##### ♥ التجربة ١ :

نختار إحدى الكائنات الحية التي لها دورة نمو قصيرة زمنيا مثل بكتيريا Echerichia-Coli. إذا كانت الظروف ملائمة تنقسم هذه البكتيريا فنحصل على مستعمرة بكتيرية (clone) تدعى اللمة (colonie)، تكون البكتيريا بها لها نفس الخصائص والمتطلبات. وقد تتوالد هذه البكتيريا في وسط أدنى (أملاح معدنية + غراء + سكر ) = (M.m). ومن مميزات هذه البكتيريا أنها غير قادرة على العيش والتكاثر في وسط يحتوي على المضاد الحيوي (Antibiotique) المسمى ستريبيتوميسين Streptomycine، حيث تعتبر حساسة لهذا المضاد الحيوي فنرمز لها بـ Strep S.

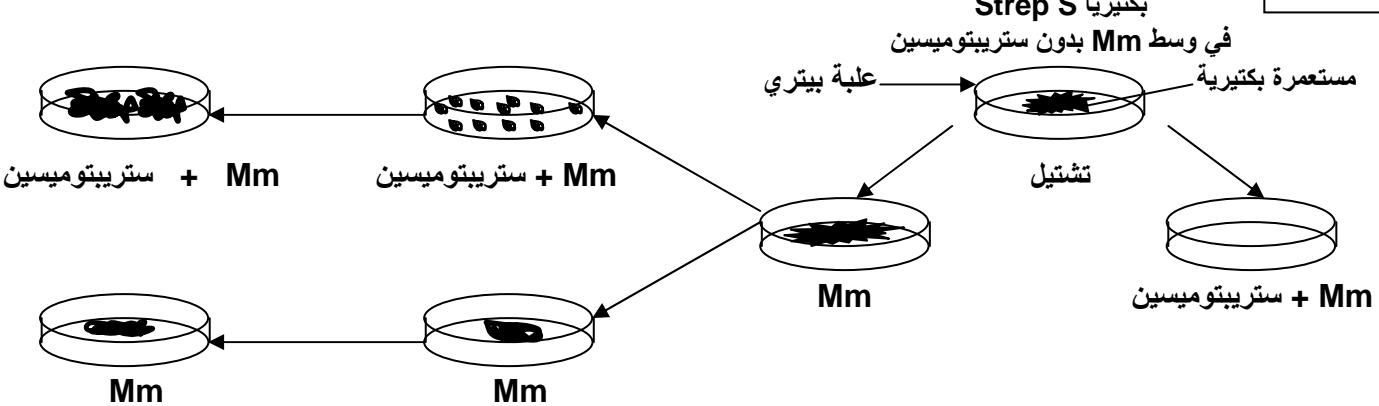
بعد زرع هذه البكتيريا في وسط بدون ستريبيتوميسين، تم تشتيلها (نقلها) إلى أوساط مختلفة كما هو مبين على الوثيقة ١:

(١) انطلاقا من هذه المعطيات، أعط تعريفا لللمة.

(٢) صف هذه التجربة، ثم حدد ما هو المشكل الذي تطرحه هذه النتائج؟

(٣) اقترح تفسيرا لنتائج هذه التجربة.

##### الوثيقـة ١:



## ♥ التجربة 2 :

نضع بكتيريا Strep s غير قادرة على العيش في وسط لا يحتوي على اللاكتوز (Lactose). وتتطلب هذه البكتيريا هذا الأخير للعيش ولهذا يرمز إليها بـ (-Lac) ، ادن هذه البكتيريا سيرمز إليها بـ (-Strep s , Lac -). إذا تتبعنا هذه التجارب فإننا نحصل بالإضافة للبكتيريا المذكورة سابقاً على أنواع أخرى والتي هي : (-Strep r , Lac +) ، (+Strep s , Lac +) ، (+Strep r , Lac -).

4) ماذا تستنتج من تحليل معطيات التجربة 2 ؟

5) اربط بين نتائج التجاربتين وبنية جزيئة ADN ثم استخلص مفهوم المورثة Le gène و مفهوم الحليل L'allèle .

### ب - تحليل واستنتاج.

(1) اللمة هي مجموعة من الأفراد لهم نفس الخبر الوراثي، ومن تم نفس الصفات.

(2) نلاحظ أن البكتيريا لا تتكاثر عند وجود الستريبيتوميسين (Strep S)، لكن تظهر تلقائياً بكتيريات أخرى في هذا الوسط، مقاومة للستريبيتوميسين، نصطلح على تسميتها (Strep R). المشكل المطروح هو كيف أصبحت البكتيريا Strep S بكتيريا Strep R ؟

(3) بما أن الصفة Strep S وراثية، والصفة Strep R بدورها وراثية، فان المتحكم فيهما هو ADN.

لا يمكن ادن تقسيم تحول البكتيريا Strep S إلى بكتيريا Strep R إلا بحدوث تغير فجائي على مستوى ADN، ونسمي هذا التغير بالطفرة Mutation، فنقول أن البكتيريا Strep R بكتيريا طافرة أما البكتيريا Strep S فهي بكتيريا متوجهة.

(4) نلاحظ في هذه التجربة صفتين:

★ العلاقة بالستريبيتوميسين: وظهور شكلين، الشكل المتوجه Strep S، والطافر Strep R.

★ العلاقة باللاكتوز: وظهور شكلين، الشكل المتوجه Lac<sup>-</sup>، والشكل الطافر Lac<sup>+</sup>. وهكذا فالسلالة الطافرة بالنسبة للصفتين هي: ( Strep S, Lac<sup>+</sup> ).

نلاحظ أن ظهور طفرة في صفة ما غير مرتبط بالضرورة بظهور طفرة في الصفة الأخرى، ويمكن تقسيم ذلك بأن قطعتي ADN المتحكمتين في الصفتين مختلفتان.

(5) بما أن التغير على مستوى المادة الوراثية ADN أدى إلى تغير على مستوى الصفة، فهذا يعني أن كل صفة يقابلها جزء خاص من ADN، يسمى مورثة Gène.

### ③ العلاقة مورثة - بروتين / بروتين - صفة.

أ - مثال أول : تجربة Beadle et Tatum: أنظر نشاط 2، لوحة 1.

#### اللوحة 1

② نشاط 2 العلاقة صفة - بروتين - مورثة  
قصد الكشف عن هذه العلاقة نعمل على استئثار المعطيات التالية:

#### ♥ تجربة Beadle و Tatum

النوروسيبورا Neurospora عفن مجهرى على شكل غزل فطري، ينمو عادة على الخبز. يمكن للسلالة المتوجهة أن تعيش في وسط أدنى يحتوى على سكر + ماء + أملاح الأمونيوم، بينما توجد سلالة طافرة غير قادرة على العيش في هذا الوسط.

نقوم بزرع السلالة الطافرة في وسط أدنى + الحمض الأميني التريبتوفان L'acide aminé Tryptophane فنلاحظ أن هذه السلالة قادرة على العيش والتكاثر في هذا الوسط وحده.

1) ماذا تستنتج من هذه التجربة؟

يتم ترکیب التریپتوفان عبر سلسلة من التفاعلات الأنزيمية، يمكن تلخیصها فيما يلي:



2) مَاذا تستخلص إِذَا عَلِمْتَ أَنْ بَعْضَ السَّلَالَاتِ الطَّافِرَةِ يَكْفِيُهَا وُجُودُ حَمْضِ انْتَرَانِيلِيكٍ فِي الْوَسْطِ لِكَيْ تَعْيِشْ وَتَكَاثُرُ؟

1) نلاحظ أن السلالة الطافرة غير قادرة على ترکیب التریپتوفان في وسط أدنى يتكون من أملاح الأمونيوم فقط. لذا نرمز لهذه السلالة بـ Try، ونقول أنها سلالة غير ذاتية الترکیب للتریپتوفان *Auxotrophe pour la tryptophane*. بينما السلالة المتواحشة Try<sup>+</sup> فهي ذاتية الترکیب *Autotrophe pour la tryptophane*. نستنتج من هذه الملاحظة أن الصفة مرتبطة بالقدرة على ترکیب بروتیني معین.

2) إن السلالة الطافرة Try غير قادرة على تحديد التحول أملاح الأمونيوم  $\rightarrow$  حمض الأنترانيليک. وذلك لغياب الإنزيم E1. نستخلص ادن أن كل صفة مرتبطة بترکیب بروتیني معین، والذي يرتبط بدوره بترکیب أنزيمي معین.

## ب - مثال ثانی : فقر الدم المنجلی L'anémie falciforme انظر نشاط 1، وثيقة 1 لوحة 2

### اللوحة 2

### الوثيقة 1

الخضاب الدموي بروتين يوجد داخل الكريات الحمراء و له دورين، وظيفي يتجلی في نقل الغازات التنفسية، و بنوي يتجلی في إعطاء الشكل الكروي المقنع للكريات الحمراء. فقر الدم المنجلی مرض استقلابي ناتج عن ترکیب خضاب دموي Hémoglobine غير عادي (تشوه الكريات الحمراء تصبح منجلية الشكل) يرمز له بـ (HbS)، بينما يرمز لخضاب الدم العادي بـ (HbA). انظر الوثيقة 1، شکل 1.

عند تحریر (HbS) للأكسجين يصبح الخضاب غير دواب ويترسب على شکل ابر تشوہ مظہر الكريات الحمراء التي تفقد ليونتها وتسد الشعيرات الدموية، مما ینتج عنه فقر في إمداد الخلايا بالأكسجين.

يعطي الشکل 2 تسلسل الأحماض الأمینیة المكونة لجزء من جزئیة الخضاب الدموي مع جزء من المورثین المتحكمین في ترکیبها.

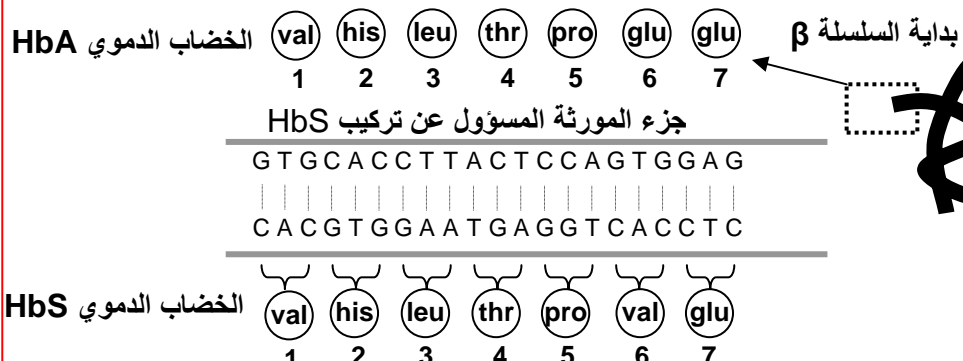
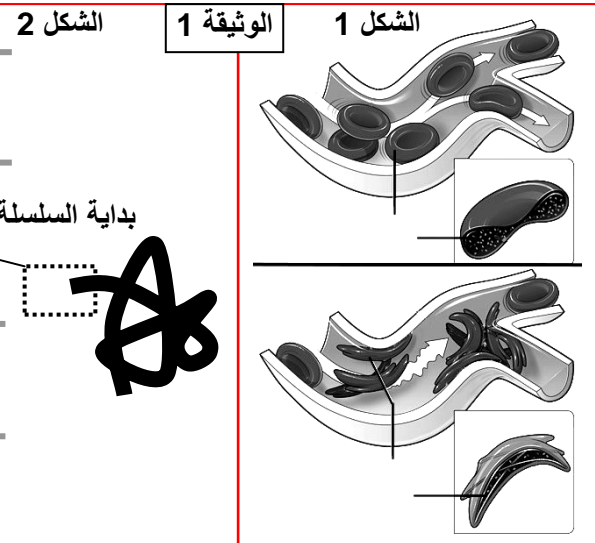
1) قارن سلسلتي HbA و HbS من جهة و مورثة HbA و HbS من جهة أخرى.

2) مَاذا تستنتج؟



الشكل 2

الوثيقة 1



(1) يكمن الاختلاف الوحيد بين السلسلة  $\beta$  للخضاب الدموي HbA والخضاب الدموي HbS، في تعويض الحمض الأميني رقم 6 ( Glu ) في HbA بالحمض الأميني Val في HbS وأن متالية القواعد الأزوتية لجزء المورثة HbA تختلف عن متالية القواعد الأزوتية لجزء المورثة HbS، إذ استبدل الزوج النيكليلوتيدي رقم 17، حيث تم استبدال T - A في HbS بـ T - A في HbA.

(2) إن استبدال متالية القواعد الأزوتية في المورثة، ترتب عنه تغيير في متالية الأحماض الأمينية في البروتين. نستنتج أن هناك علاقة بين المورثة والبروتين. إن كل تغيير في بنية البروتين، يؤدي إلى تغيير في المظهر الخارجي لصفة معينة ( تغيير بنية الخضاب تغير شكل الكريات الحمراء )، هذا يدل على وجود علاقة بين الصفة والبروتين.

### ج - خلاصة.

إن كل صفة تترجم وجود بروتين بنوي، أو نشاط بروتيني مختص، وأن كل تغيير في تعاقب القواعد الأزوتية (النيكليلوتيدات) داخل جزيئه ADN ، ينتج عنه تغيير في تعاقب الأحماض الأمينية داخل السلسلة البروتينية. وهذا يعني أن ترتيب النيكليلوتيدات في جزيئه ADN، هو الذي يحدد طبيعة وترتيب الأحماض الأمينية في البروتينات.

تسمى كل قطعة من ADN تحكم في صفة وراثية معينة مورثة، وبما أن الصفة لها عدة أشكال، فإن للمورثة المتحكمة فيها عدة أشكال كذلك، وكل شكل يسمى حليلا Allele : مثال : صفة العلاقة بالستريبيتوميسين لدى البكتيريا E.coli : الليل المتواش StrepS ، الليل الطافر StrepR.

## II - آلية تعبير الخبر الوراثي: من المورثة إلى البروتين.

المورثات قطع من ADN، وموقعها النواة، أما تركيب البروتينات فيتم على مستوى السيتوبلازم. فما الذي يلعب دور الوسيط بين النواة والسيتوبلازم؟

### ① الوسيط بين النواة والسيتوبلازم.

#### أ - معطيات تجريبية.

انطلاقاً من معطيات الوثيقة 1، نشاط 3، لوحة 2، حدد طبيعة الوسيط بين النواة والسيتوبلازم.

اللوحة 2

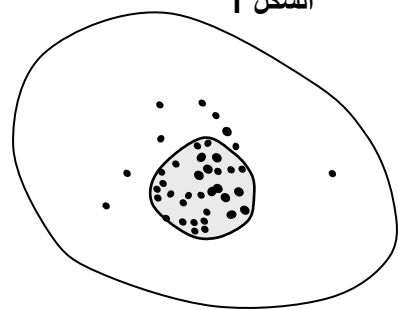
③ آلية تعبير الخبر الوراثي :

إن الخبر الوراثي يتموضع داخل النواة بينما تركيب البروتينات يتم داخل السيتوبلازم. من خلال نتائج تجريبية وملحوظات مجهرية نسعى إلى تحديد العلاقة بين النواة و السيتوبلازم ودورها في تركيب البروتينات .

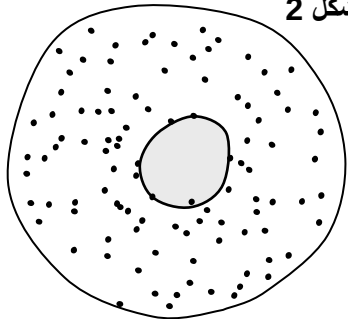
تضم الخلايا جزيئات يقارب تركيبها الكيميائي تركيب ADN، وتسمى ARN. نكشف عن تموضع الجزيئتين معاً في خلايا البنكرياس، باستعمال خليط من ملونين : أخضر الميتييل الذي يلون ADN بالأزرق المخضر، و البيرونين الذي يلون ARN بالوردي.

يضاف إلى وسط زرع الخلايا مكون نوعي لـ ARN مشع، ثم نلاحظ تطور الإشعاع داخل الخلية فنحصل على النتائج المبينة على الشكل 1 و 2.

ماذا تستنتج من معطيات التجربة؟ حدد الخاصية المميزة لـ ARN معللاً عنده بـ ARN الرسول.



الشكل 1



الشكل 2

صورة إشعاعية ذاتية لخلية مماثلة عرضت مدة 15 mn لنفس البشير المشع، ثم زرعت مدة ساعة ونصف في وسط يحتوي على بشار آخر عادي

صورة إشعاعية ذاتية لخلية زرعت مدة 15 mn بوجود بشير مشع نوعي لـ ARN

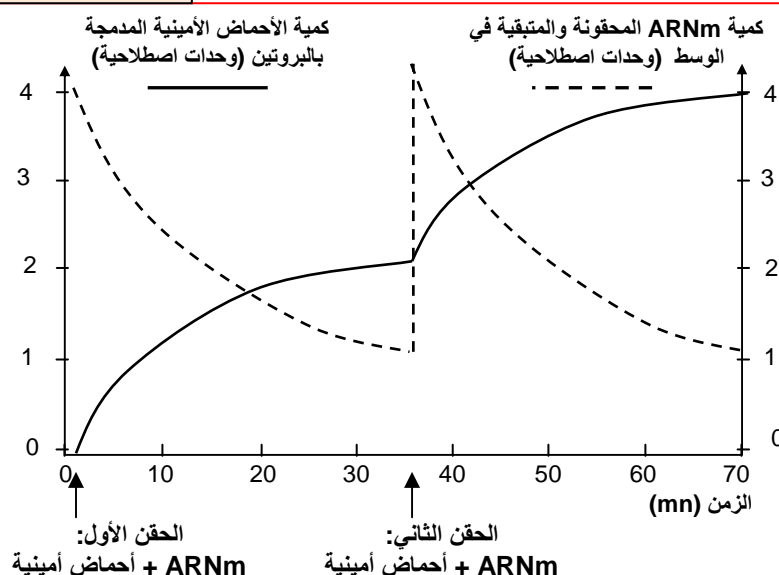
## ب - تحليل واستنتاج.

نلاحظ في المرحلة الأولى من التجربة تركيز الإشعاع في نواة الخلية، وفي المرحلة الثانية من التجربة انتقل الإشعاع نحو السيتوبلازم.

نستنتج من هذه الملاحظات أن ARN يركب داخل النواة، وينتقل بعد ذلك إلى السيتوبلازم. وهذا يمكن افتراض أن الوسيط بين المورثات في النواة، والبروتينات في السيتوبلازم، هو ARN، لذلك سمي ARN الرسول، ونرمز له بـ ARNm.

## ج - التحقق من الفرضية. أنظر الوثيقة 2، لوحة 3.

لوحة 3



### • الوثيقة 2 : تجربة تركيب البروتينات في الزجاج.

انطلاقاً من عصيات كولونية نعد مستخلصاً يحتوي على جميع المكونات السيتوبلازمية الازمة لتركيب البروتينات، ماعدا ADN. بعد ذلك نضيف لهذا المستخلص كميتين من ARNm وأحماض أمينية، خلال فترتين مختلفتين. يعطي المبيان أمامه، تطور كمية ARNm والأحماض الأمينية المدمجة في البروتينات بعد كل حقن.

- (1) صُف نتائج هذه التجربة.
- (2) ماذا تستنتج؟

(1) بعد كل حقن لـ ARNm والأحماض الأمينية، ترتفع كمية الأحماض الأمينية المدمجة في البروتينات، مع انخفاض في كمية ARNm.

(2) نستنتج من هذه التجربة أن هناك علاقة مباشرة بين تركيب البروتين وجود ARNm، أي أن ARNm هو فعلاً الوسيط بين المادة الوراثية على مستوى النواة، وتركيب البروتينات على مستوى السيتوبلازم.

## ② بنية جزيئه ARN. انظر الوثيقة 3، لوحة 3.

• الوثيقة 3 : تعطي الوثيقة التالية جزء المورثة المسؤولة عن تركيب الخضاب الدموي HbA و ARNm المناسب له. قارن الجزيئتين.



جزء من ADN المسؤول عن تركيب HbA



HbA المناسب لـ ADN المسؤول عن تركيب ARNm

U = قاعدة ازوتية هي الأوراسيل ( Uracile )

ARN هو الحمض النووي الريبيوزي Acide ribonucléique، يتكون من سلسلة من النيكلويوتيدات على شكل لولب واحد ( شريط واحد )، وكل نيكليوتيد يتكون من حمض فوسفوري + سكر الريبيوز + قاعدة ازوتية تكون إما الأدينين A، أو الغوانين G، أو السيتوزين C، أو الأوراسيل U.

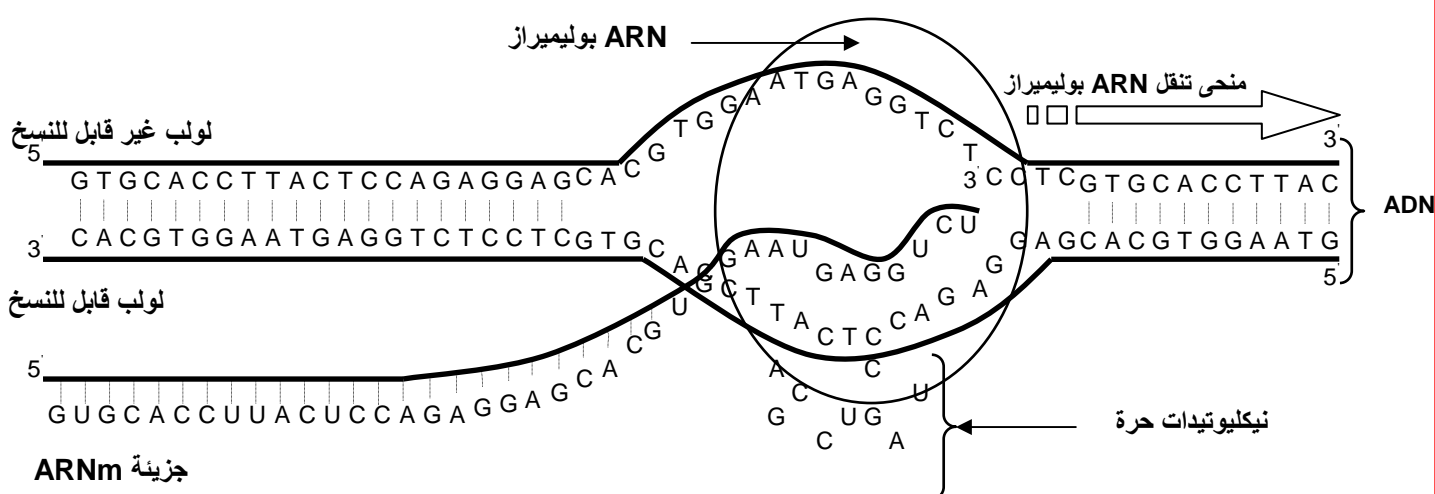
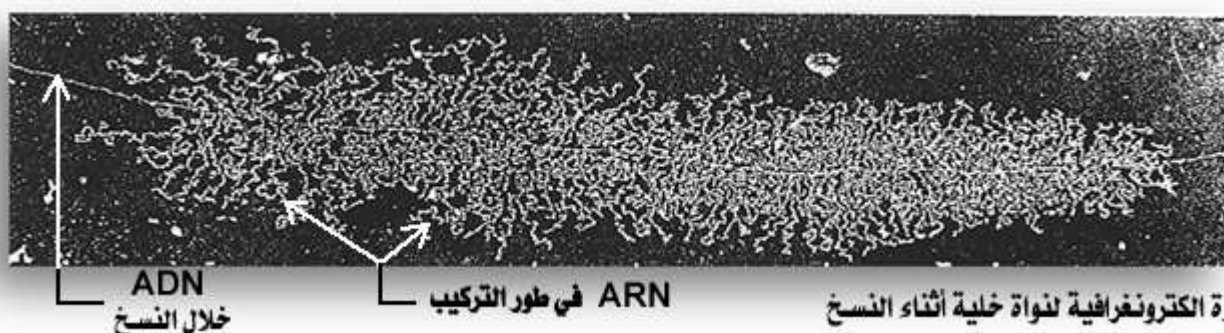
## ③ مراحل تعبير المورثة.

### أ – مرحلة نسخ ARNm: من المورثة إلى ARNm

☒ انطلاقاً من الوثيقة 4، لوحة 3، قارن بين بنية جزيئه ARNm و ADN، ثم حدد مراحل تركيب ARNm انطلاقاً من ADN.

#### لوحة 3

الوثيقة 4 . الشكل 1 :



☒ إن تركيب ARNm يتم داخل النواة، ثم ينتقل إلى السيتوبلازم حاملاً الخبر الوراثي، أو الشفرة الضرورية لتركيب البروتين.

إن ARNm هو نسخة لأحد شريطي ADN، وتسمى عملية تركيب ARNm بالاستنساخ والتي تتم كما يلي:

- يتعرف أنزيم ARN polymérase على الإشارات الوراثية المسؤولة عن انطلاق تركيب ARNm ويلتصق بها.
- يعلم ARN polymérase على تفريق لولبي جزيئة ADN على اثر انفصام الروابط الكيميائية التي تجمع القواعد الأزوتية المتكاملة فيما بينها.
- تعمل ARN polymérase على بلمرة النيكليوتيدات الخاصة ب ARNm، وذلك حسب تكامل القواعد الأزوتية لـ ARNm، (G أمام C و U أمام A).
- تتعرف ARN polymérase على الوحدات الرمزية المسؤولة عن نهاية الاستنساخ، فتتوقف عن البلمرة، وتستعيد جزيئة ADN حالتها الأصلية.

### ب - مرحلة الترجمة في السيتوبلازم: من ARNm إلى البروتين.

اللوحة 4

### a - معطيات حول الطفرات: أنظر الوثيقة 1، لوحة 4.

نطاق 4 العلاقة بين نكليوتيدات ADN ومتالية الأحماض الأمينية وأدوات تعبير الخبر الوراثي :

الوثيقة 1 : معطيات حول الطفرات

كشف دراسة الطفرات عن ما يلي:

- يؤدي تغيير نيكليوتيد واحد أو اثنان أو ثلاثة نيكليوتيدات متالية في المورثة، إلى تغيير متالية النيكليوتيدات في ARNm، وبالتالي تغيير حمض أميني واحد في البروتين.
- يؤدي تغيير أربع أو خمس أو ست نيكليوتيد متالية في المورثة، إلى تغيير متالية النيكليوتيدات في ARNm، وبالتالي تغيير حمضين أمينيين في البروتين.

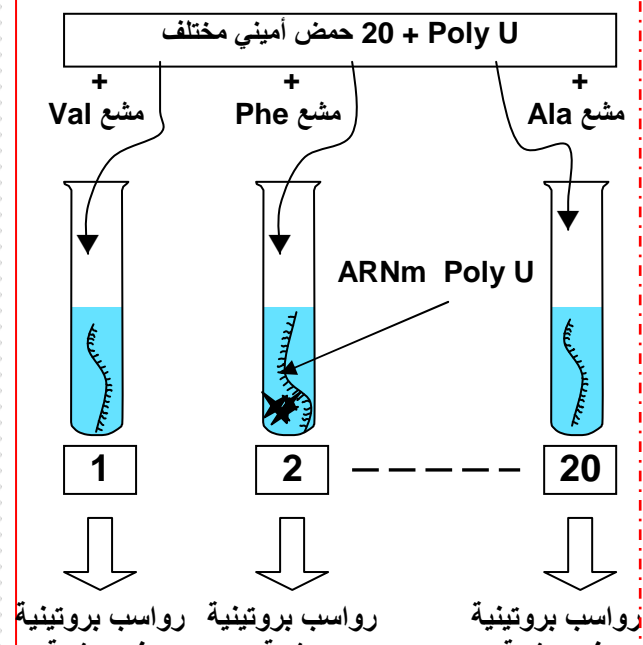
عن ماذا تكشف هذه المعطيات ؟

تبين هذه المعطيات ما يلي:

- هناك علاقة بين النيكليوتيدات المكونة لـ ARNm والأحماض الأمينية للبروتين.
- إن الإشارة لحمض أميني واحد في البروتين، يتم بواسطة ثلاثة نيكليوتيدات في ARNm.

### b - تجارب Matthaei و Nirenberg أنظر الوثيقة 2، لوحة 4.

اللوحة 4



عزل مستخلص خلوي من بكتيريا E.coli يتتوفر على كل العناصر السيتوبلازمية اللازمة لتركيب البروتينات، (ريبيوزومات، GTP، ATP، Mg<sup>2+</sup>، ARNm، ADN، أنزيمات). ماعدا ARNm.

وضع المحتوى الخلوي تحت حرارة 37°C في 20 أنبوب اختبار، ثم أضيف لكل أنبوب اختبار 20 حمض أميني. حيث أن كل أنبوب يتميز بكون حمض أميني واحد موسوم بالكاربون المشع <sup>14C</sup>. بعد ذلك تضاف إلى كل وسط جزيئات ARNm اصطناعية، ذات متالية نيكليوتيدية معروفة، مثلاً متالية مكونة من نيكليوتيدات لا تحتوي إلا على قاعدة ازوتية واحدة هي الأوراسييل - U - وبذلك يرمز له بـ Poly U.

في آخر التجربة وسط واحد من هذه الأوساط يظهر سلسلة عديد البيبيتides مشعة، هذا الوسط يتميز بتوفره على الحمض الأميني الفينيلالانين.

1) ماذا تستنتج من هذه المعطيات ؟  
عندما نستعمل Poly-C ARN نحصل على متالية من البرولين Pro.

عندما نستعمل Poly-A ARN نحصل على متالية من الليزين Lys.  
عندما نستعمل Poly-GU ARN نحصل على متالية من حمضين أمينيين السيسين - الفالين Val-Cys.

2) حدد الوحيدة الرمزية التي تتطابق كل حمض أميني من الأحماض الأمينية التي تكشف عنها التجربة السابقة.

1) يتبين من هذه المعطيات أن الطابع الوراثي الأساسي يوجد على شكل ثلاثي من النيكليوتيدات، حيث أن الثلاثي UUU يرمز للحمض الأميني الفينيلالانين.

2) الوحدة الرمزية CCC ترمز للحمض الأميني البرولين. والوحدة الرمزية AAA ترمز للحمض الأميني الليزين . والوحدة الرمزية GUG ترمز للحمض الأميني الفالين، والوحدة الرمزية UGU ترمز للحمض الأميني السيسين.

نستخلص من هذه التجارب أن كل ثلاثي نيكليوتidi يشكل وحدة رمزية Codon، ويرمز لأحد الأحماض الأمينية. وباستعمال نفس التقنية التجريبية السابقة، تمكّن الباحثون من تحديد الوحدات الرمزية التي تشير إلى 20 نوعاً من الأحماض الأمينية المكونة للبروتينات، فتم تجميع النتائج الحصول عليها في جدول الرمز الوراثي الممثل على الوثيقة 3، لوحدة 4.

#### لوحة 4

الوثيقة 3 :

تبعاً لتجارب مماثلة لتجارب السابقة تم الحصول على نتائج الجدول الممثل على الوثيقة 3 (جدول الرمز الوراثي ) **Code génétique** الذي يعطي مختلف التوافقات الممكنة لأربع نيكليوتيدات مأخوذه ثلاثة بثلاثة ومعاني هذه التركيبات.

| الحرف الثاني |     |               |     |                |              |         |           |   |  |
|--------------|-----|---------------|-----|----------------|--------------|---------|-----------|---|--|
|              |     | U             | C   | A              | G            |         |           |   |  |
| U            | UUU | الفينيلالانين | UCU | UAU            | تيروزين      | UGU     | سيستين    | U |  |
|              | UUC | Phe           | UCC | UAC            | Tyr          | UGC     | Cys       | C |  |
|              | UUA | لوسين         | UCA | UAA            | STOP         | UGA     | بدون معنى | A |  |
|              | UUG | Leu           | UCG | UAG            |              | UGG     | تربيتوфан | G |  |
| C            | CUU | لوسين         | CCU | CAU            | هستدین       | CGU     | أرجينین   | U |  |
|              | CUC | Leu           | CCC | CAC            | His          | CGC     |           | C |  |
|              | CUA | CCA           | CAA | Gln            | CGA          | A       |           |   |  |
|              | CUG | CCG           | CAG | غلوتامین       | CGG          | G       |           |   |  |
| A            | AUU | ازولوسين      | ACU | AAU            | أسبارجين     | AGU     | سيريين    | U |  |
|              | AUC | Ileu          | ACC | AAC            | Asn          | AGC     | Ser       | C |  |
|              | AUA | ACA           | AAA | لیزین          | AGA          | أرجينین | A         |   |  |
|              | AUG | Met           | ACG | AAG            | Lys          | AGG     | Arg       | G |  |
| G            | GUU | فالين         | GCU | GAU            | حمض أسبارتیک | GGU     | غليسین    | U |  |
|              | GUC | Val           | GCC | GAC            | Asp          | GGC     |           | C |  |
|              | GUA | GCA           | GAA | حمض الغلوتامیک | GGA          | A       |           |   |  |
|              | GUG | GCG           | GAG | Glu            | GGG          | G       |           |   |  |

يتبع من هذه الوثيقة أن الرمز الوراثي يتكون من 3 وحدة رمزية تتكون من ثلاثيات من النيكليوتيدات، حيث أن عدة ثلاثيات ترمز لنفس الحمض الأميني، وبعض ثلاثيات لا ترمز لأي حمض أميني نقول أنها بدون معنى أو قف، هي ( UGA , UAG , UAA ).

#### c - مراحل الترجمة: انظر الوثائق، لوحدة 5.

#### \* العناصر الازمة للترجمة:

يحتاج تركيب البروتينات بالإضافة إلى ARNm و المورثة إلى:

← ريبوزومات و هي عضيات سينوبلازمية صغيرة يتشكل كل واحد منها من وحدة صغيرة و وحدة كبيرة، وتتكون كل وحدة من ARN ريبوزومي (ARNr) و من بروتينات. وتكون الريبوذومات داخل النوية.

## ARN ناقل (ARNt) الموجود بالسيتوبلازم، ويختص بنقل الأحماض الأمينية الحرة

المطابقة

للوحدة الرمزية. تتكون جزيئه ARNt من نيكليوتيدات وتتضمن موقعين: أنظر الوثيقة

- موقع يحتوي على ثلاث نيكليوتيدات مكملة للوحدة الرمزية المشيرة لحمض أميني معين، ويسمي هذا الثلاثي النيكلويتيدي مضاد الوحدة الرمزية Anticodon.
- موقع لتبثيث الحمض الأميني المناسب للوحدة للوحدة الرمزية.

أحماض أمينية و هي 20 حمض أميني طبيعي.

طاقة لمختلف مراحل التركيب ، مصدرها الاستقلاب الطاقي.

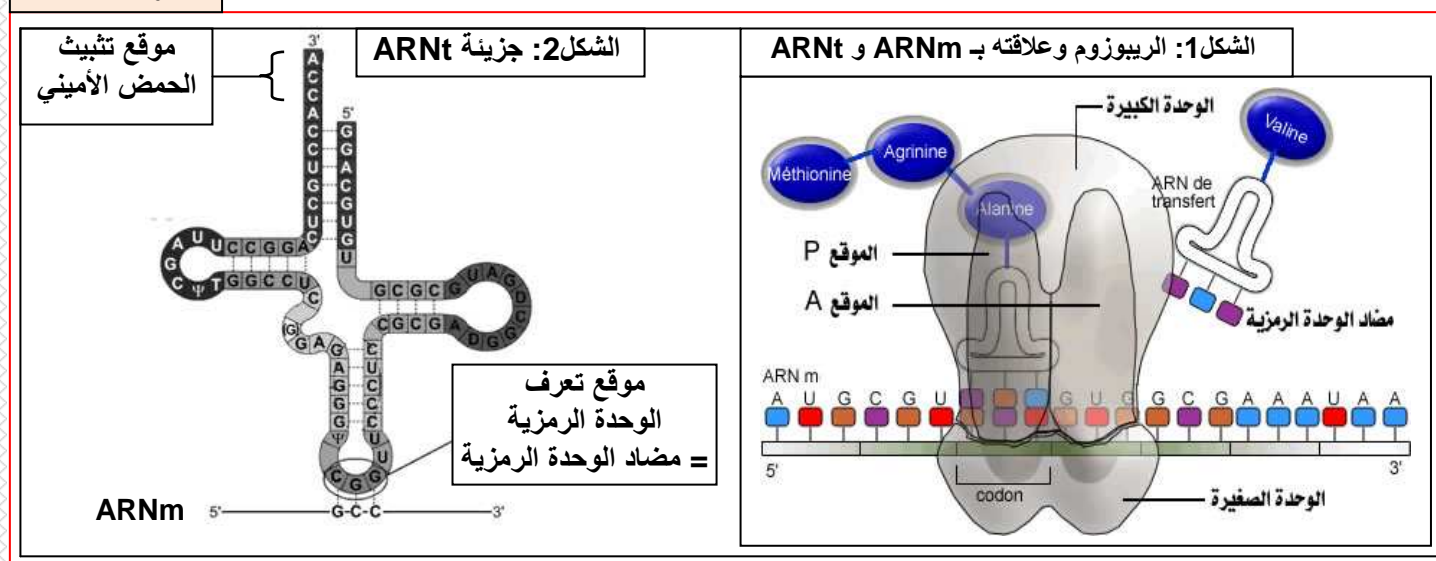
عوامل منشطة

### \* مراحل الترجمة:

يمكن تلخيص ظاهرة تركيب البروتينات في ثلاثة مراحل أساسية و هي:

### المرحلة الأولى: البداية

اللوحة 5



خلال هذه المرحلة تلتصل وحدتي الريبيوزومات بـ ARNm، على مستوى الوحدة الرمزية AUG، التي تمثل إشارة البدء، وترمز للحمض الأميني الميثيونين الذي يرتبط بـ ARNt خاص يسمى المبتديء، والحامل لمضاد الوحدة الرمزية UAC.

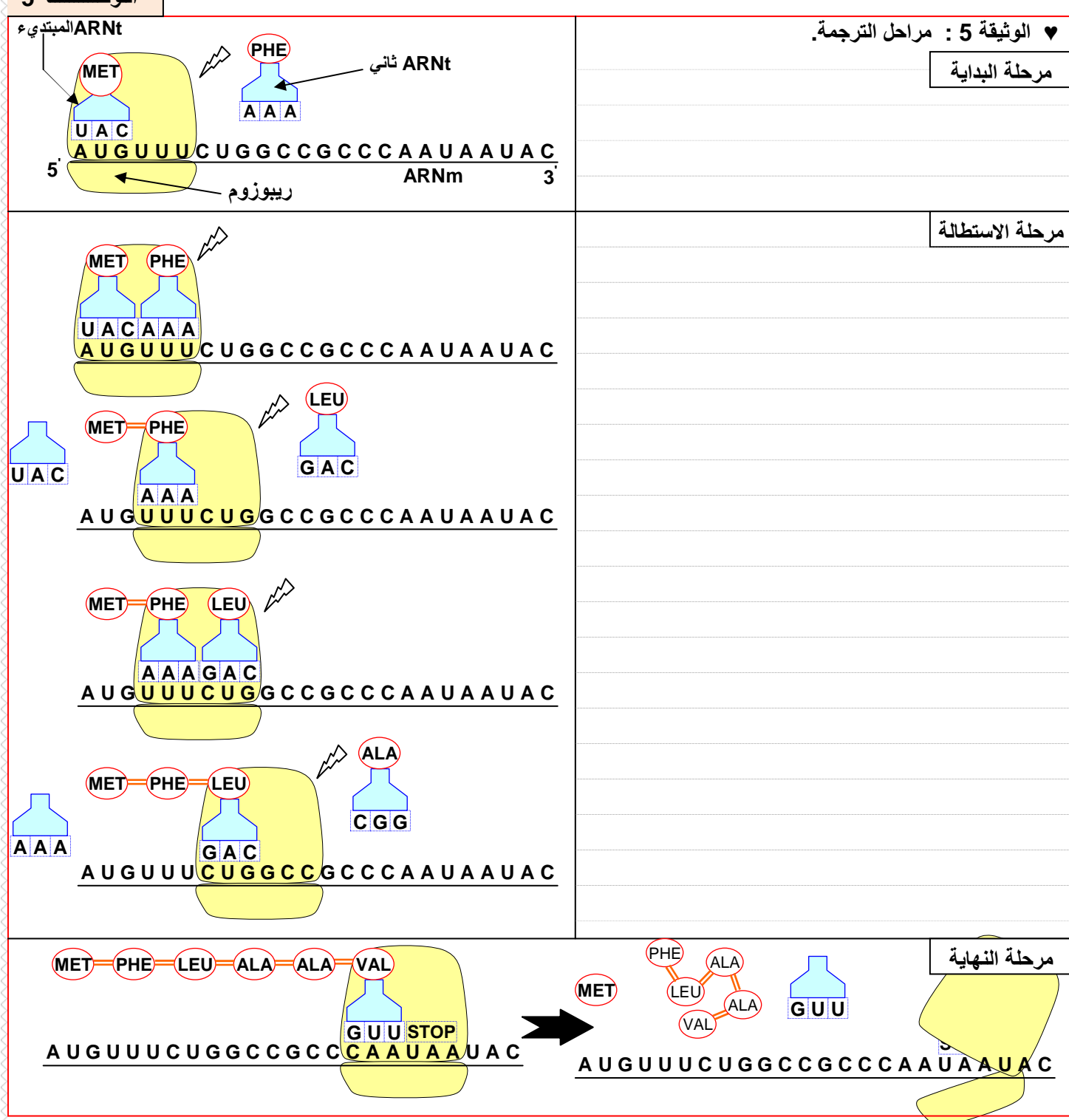
### المرحلة الثانية: الاستطالة

وصول ARNt آخر حاملاً معه حمض أميني ثانٍ مطابق للوحدة الرمزية الموقالية على ARNm تتشكل رابطة بيبتيدية بين Met و الحمض الأميني الموقالي، فتنفصل الرابطة بين ARNt و Met المبتديء الذي يغادر الريبيوزوم. يتحرك الريبيوزوم بوحدة رمزية واحدة، ليصل ARNt ثالث، وهكذا تتضاعف الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية.

### المرحلة الثالثة: النهاية

عندما يصل الريبيوزوم إلى الوحدة الرمزية قف (UAA أو UAG أو UGA) لا يدمج أي حمض أميني، إذ لا يوجد أي ARNt متكمال مع هذه الوحدات الرمزية. فتفترق وحدتي الريبيوزوم عن

بعضهما البعض و عن ARNm و يتم تحرير السلسلة البينية. كما ينفصل الحمض الأميني عن باقي السلسلة البينية.



### ملحوظة:

إن جزيئه واحدة من ARNm تتم ترجمتها في نفس الوقت بواسطة عدة جسيمات ريبية، تنتقل على طول خيط ARNm، مما يسمح بتكون عدة بروتينات في نفس الوقت.