



5261 CH09

اکائی IX بایوٹیکنالوجی (Biotechnology)

سترہویں صدی کے فرانسیسی فلسفی، ریاضی دان اور ماہر حیاتیات Rene Descartes کے زمانے سے ہی تمام انسانی علم بالخصوص نیچرل سائنس تکنیکی ترقی کے راستے پر گامزن ہے جس کی وجہ سے انسانی زندگی میں سکون و آرام کے ساتھ ساتھ اخلاقی قدروں کا اضافہ ہوا ہے۔ فطری مظہر کو سمجھنے کا طریقہ کار بشرمرکزی (Anthropocentric) بن چکا ہے۔ علم طبیعیات اور کیمیا نے انجینئرنگ، ٹیکنالوجی اور انڈسٹری کو فروغ دیا۔ ان سبھی نے مل کر انسانی آسائش اور بہبود کے لیے کام کیے حیاتیاتی دنیا کا سب سے اہم استعمال غذا کے ذریعہ کے طور پر ہو رہا ہے۔ بایوٹیکنالوجی ماڈرن حیاتیات کی بیسویں صدی کی شاخ ہے جس نے ہماری روزمرہ کی زندگی کو تبدیل کر کے رکھ دیا ہے کیونکہ اس کے ماحصل صحت اور غذا کی پیداوار میں یقینی سدھار کا سبب بن چکے ہیں۔ بایوٹیکنالوجی کے عملوں سے وابستہ بنیادی اصولوں اور استعمال پر اس اکائی میں روشنی ڈالی گئی ہے اور ان پر بحث کی گئی ہے۔

باب 11

بایوٹیکنالوجی: اصول اور پراس

باب 12

بایوٹیکنالوجی اور اس کا استعمال



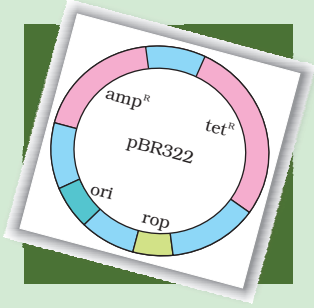
ہربرٹ بویر (Herbert Boyer) کی پیدائش 1936 میں ہوئی اور وہ مغربی پینسلوینیا میں پلے بڑھے جہاں کے ریل روڈ اور کانیں زیادہ تر نوجوانوں کا مقدر تھیں۔ انھوں نے اپنی گریجویشن کی پڑھائی ٹیس برگ یونیورسٹی میں مکمل کی۔ 1963 میں انھوں نے (Yale) میں تین برسوں تک اپنی پوسٹ گریجویشن کی پڑھائی کی۔

1966 میں بویر سین فرانسسکو میں واقع کیلفورنیا یونیورسٹی میں اسٹنٹ پروفیسر مقرر ہوئے۔ 1969 تک انھوں نے مفید خصوصیات کے حامل E. coli بیکٹریم کے دوہندشی خامروں (Restriction enzymes) کا مطالعہ کیا۔ بویر نے پایا کہ ان انزائموں میں DNA اسٹریٹنگ کو ایک مخصوص انداز میں کاٹنے کی صلاحیت ہوتی ہے اور جو باقی بچتا ہے وہ اسٹریٹنگ پر چپچپا سراسر 'Sticky ends' کہلاتا ہے۔ یہ سرے ایک مخصوص طریقے میں DNA کے ٹکڑوں کے ساتھ جڑ جاتے ہیں۔

اس کھوج کے نتیجے میں ہوائی میں اسٹین فورڈ سائنس داں اسٹیلے کوہین (Stanley Cohen) کے ساتھ معلومات افزا گفتگو ہوسکی کوہین DNA کے چھوٹے چھوٹے رنگ لیٹ (Ringlet) جنہیں پلازمڈز (Plasmids) کہتے ہیں، پر کام کر رہے تھے۔ یہ پلازمڈ کچھ مخصوص بیکٹریائی خلیوں میں آزادانہ طور پر تیرتے رہتے ہیں اور DNA کے کوڈنگ اسٹریٹنگ سے آزادانہ طور پر لپٹے رہتے ہیں۔ کوہین نے خلیوں سے ان پلازمڈ کو ہٹانے اور انھیں دوبارہ سے دیگر خلیوں میں بھیجنے کی تکنیک کو فروغ دیا۔ DNA کے ٹکڑوں کو ایک دوسرے کے ساتھ جوڑنے کے اس عمل کی وجہ سے بویر اور کوہین DNA کے مطلوبہ قطعات کو جوڑنے اور انھیں بیکٹریائی خلیوں میں داخل کرنے کے اہل ہو گئے جن کی بدولت مخصوص پروٹین کو بنانے کے لیے کارخانے کو تیار کر سکے۔ یہ وہ کامیابی تھی جس پر بائیو ٹیکنالوجی کی بنیاد رکھی گئی۔



ہربرٹ بویر
(1936)



باب 11

بائیوٹیکنالوجی: اصول اور طریقہ کار

(Biotechnology: Principles and Processes)

11.1 بائیوٹیکنالوجی کے اصول

11.2 پاریکمبنینٹ DNA ٹیکنالوجی

کے آلات

11.3 باز متحد DNA ٹیکنالوجی کے

طریقے

بائیوٹیکنالوجی (Biotechnology) میں ان تکنیکوں کا بیان ہے جس میں عضویوں یا ان سے حاصل ہونے والے خامروں کا استعمال کر کے انسانوں کے لیے مفید ماحصل یا پراسس (عملوں) کو فروغ دیا جاتا ہے۔ دہی، ڈبل روٹی، شراب وغیرہ کو بنانے کے افعال خرد عضویوں کے توسط سے انجام پاتے ہیں۔ یہ بھی ایک طرح سے بائیوٹیکنالوجی کی ہی ایک شکل ہے۔ موجودہ دور میں، محدود معنی میں بائیوٹیکنالوجی کو دیکھا جائے تو اس میں وہ پراسس شامل ہیں جن میں جینیاتی طور پر ترمیم شدہ (Genetically modified) عضویوں کا استعمال مطلوبہ مادوں کو بڑی مقدار میں پیدا کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ مزید کئی پراسس/تکنیکوں کو بائیوٹیکنالوجی میں شامل کیا گیا ہے۔ مثلاً In vitro بارآوری کے ذریعہ ”ٹیسٹ ٹیوب بے بی“ کی تشکیل، جین کی تالیف اور اس کا استعمال، DNA ٹیکہ اور ناقص جین کو درست کرنا، یہ سبھی بائیوٹیکنالوجی کا ہی حصہ ہیں۔

یورپین فیڈریشن آف بائیوٹیکنالوجی (EFB) کے ذریعہ بائیوٹیکنالوجی کی جو تعریف پیش کی گئی ہے اس کے مطابق اس میں روایتی نظریہ اور جدید سالماتی بائیوٹیکنالوجی دونوں پر زور دیا گیا ہے۔ EFB کے مطابق بائیوٹیکنالوجی کی تعریف مندرجہ ذیل ہے:

نئے ماحصل اور خدمات کے لیے نیچرل سائنس اور جاندار عضویوں خلیوں اور ان کے اعضا نیز سالماتی مشابہتوں کا مجموعہ ہے۔



11.1 بائیوٹیکنالوجی کے اصول (Principles of Biotechnology)

جدید بائیوٹیکنالوجی کے فروغ میں دو بنیادی تکنیکیں کا کردار براہم ہے۔

(i) جینیٹک انجینئرنگ: اس تکنیک کے ذریعہ جینیٹک مادوں (DNA یا RNA) کی کیمسٹری کو تبدیل کر کے انھیں میزبان عضویوں میں داخل کیا جاتا ہے اور پھر اس میزبان عضویوں کے فینوٹائپ (Phenotype) کو تبدیل کرتے ہیں۔

(ii) کیمیکل انجینئرنگ پراسس میں اسٹیرائل (خورد عضویوں کے مہلک اثر سے آزاد) ماحول پیدا کر کے صرف مطلوبہ خورد عضویوں / یوکیروٹک خلیوں میں نشوونما کرا کر بڑی مقدار میں اینٹی بائیوٹک، ٹیکے، خامرے وغیرہ جیسی چیزیں تیار کی جاتی ہیں۔

آئیے اب جینیٹک انجینئرنگ کے اصولوں کے فروغ کا مطالعہ کرتے ہیں۔

آپ غیر صنفی تولید کے مقابلے صنفی تولید کی افادیت کے بارے میں جانتے ہیں۔ آخر الذکر عضویوں کے جینیٹک سیٹ اپ کے کمینیشن میں تنوعات کے مواقع فراہم کرتا ہے۔ ان میں سے کچھ تنوعات (Variations) عضویوں اور آبادی کے لیے فائدہ مند ثابت ہو سکتے ہیں۔ غیر صنفی تولید میں جینیٹک اطلاعات محفوظ رہتی ہیں جبکہ صنفی تولید تنوع کا باعث ہے۔ نباتاتی اور حیوانی نسل افزائش کے لیے مخلوطیت کے روایتی طریقوں کے استعمال سے مطلوبہ جین کی کے ساتھ ساتھ غیر مطلوبہ جین بھی شامل ہو جاتے ہیں اور ان کی تقسیم بھی ہوتی ہے۔ مذکورہ بالا خامیوں کو دور کرنے کے لیے جینیٹک انجینئرنگ تکنیکوں میں جین کلوننگ اور جین ٹرانسفر کا استعمال کر کے باز متحد ڈی این اے (Recombinant DNA) کی تشکیل کی جاتی ہے جس کی مدد سے غیر مطلوبہ جین کے بغیر صرف ایک یا ایک سے زیادہ مطلوبہ جین کو منتخب عضویوں میں منتقل کیا جاتا ہے۔

کیا آپ جانتے ہیں کہ فیروقرابت دار (Alien) عضویوں میں کسی طرح سے منتقل کیے ہوئے DNA قطعات کا مستقبل کیا ہے! قوی امید ہے کہ یہ DNA عضوے کی اگلی نسلوں میں خود بخود تقسیم نہیں ہو پائے گا۔ لیکن جب یہ DNA میزبان عضوے کے جینوم سے منسلک ہو جاتا ہے تو یہ تقسیم ہو کر میزبان DNA کے ساتھ موروثی ہو جاتا ہے۔ یہ غیر قرابت دار DNA قطعہ کروموسوم کا حصہ ہوتا ہے جس میں ریپلیکیٹ (Replicate) کرنے کی صلاحیت ہوتی ہے۔ کروموسوم میں ایک مخصوص DNA تواتر ہوتا ہے جسے ریپلیکیشن کی ابتدا (Origin of replication) کہتے ہیں اور جو ریپلیکیشن کو شروع کرنے کے لیے ذمہ دار ہیں۔ کسی بھی عضوے میں غیر قرابت دار DNA قطعہ کی تقسیم کے لیے اسے اس کروموسوم کا جزو ہونا لازمی ہے جس میں ایک مخصوص تواتر ہوتا ہے جسے ”ریپلیکیشن کی ابتدا“ کہتے ہیں۔ اس طرح ایک غیر قرابت دار DNA قطعہ ریپلیکیشن کی ابتداء سے منسلک یا متصل ہوتا ہے تاکہ غیر قرابت دار DNA قطعہ میزبان خلیہ میں خود بخود ریپلیکیٹ اور تقسیم ہو سکے۔ اسے کلوننگ (Cloning) بھی کہا جاسکتا ہے جس میں کسی ٹیمپلیٹ DNA کی بہت مساوی مماثل نقل کی بنائی جاتی ہے۔

آئیے اب مصنوعی بازمتحد DNA سالمہ کی تشکیل پر اپنی توجہ مرکوز کرتے ہیں۔ سب سے پہلے بازمتحد DNA کی تشکیل سالمونیا ٹانگی موریم کے پلازمڈ (ایک دائری اضافی کروموسومل DNA جو خود بخود ریپلیکیشن کرتا ہے) میں اینٹی بائیونک مزاحمتی جین کے اتصال کے امکان سے نمودار ہوئی۔ اسٹینلے کوہین اور رابرٹ بویر نے 1972 میں مذکورہ بالا کام کو پلازمڈ سے DNA کے قطعہ کو کاٹ کر انجام دیا جس میں اینٹی بائیونک مزاحمت فراہم کرنے کے لیے ذمہ دار جین موجود تھا۔ سالماتی قینچی کھلانے والے بندشی خامرے (Restriction enzyme) کی کھوج سے DNA کو مخصوص جگہوں پر کاٹنا ممکن ہو سکا۔ کٹے ہوئے DNA کا حصہ پلازمڈ DNA سے منسلک کیا جاتا ہے۔ یہ پلازمڈ DNA ایک جین بردار (Vector) کی طرح کام کرتا ہے جو اس سے منسلک DNA کو منتقل کرتا ہے جیسا کہ آپ جانتے ہیں کہ مچھر ملیریا کے طفیلیہ کو انسان کے جسم میں منتقل کرنے کے لیے کیریئر یا ویکٹر کا کام کرتا ہے بالکل اسی طرح پلازمڈ کو ویکٹر کے طور پر استعمال کر کے غیر قرابت دار DNA کے قطعات کو میزبان عضویوں میں پہنچایا جاتا ہے۔ اینٹی بائیونک مزاحم کو ویکٹر کے ساتھ منسلک کرنے کا کام انزائم DNA لائگیز کے ذریعہ ہوتا ہے جو DNA سالمہ کے لیے ہوئے حصوں کے کناروں کو جوڑنے کا کام کرتا ہے۔ اس اتصال سے (In vitro) غیر جسمی از خود ریپلیکیٹنگ DNA کی تشکیل ہوتی ہے جسے بازمتصل DNA کہتے ہیں۔ جب یہ DNA، ای کولائی (E. coli) (ایک بیکٹیریا جو سالمونیا سے کافی مشابہت رکھتا ہے) میں منتقل کیا جاتا ہے تو یہ نئے میزبان DNA پالیمیریز انزائم کا استعمال کر کے متعدد نقلیں بنالیتا ہے۔ اس طرح E. coli میں اینٹی بائیونک مزاحم جین مصنوعی طریقہ سے پہنچ جاتی ہے۔ اس عمل کو E. coli میں اینٹی بائیونک مزاحم جین کی کلوننگ کہتے ہیں۔ آپ یہ نتیجہ نکال سکتے ہیں کہ عضویہ کی توارثی ترمیم میں تین بنیادی اقدام شامل ہیں۔

(i) مطلوبہ جین کے حامل DNA کی شناخت

(ii) شناخت کیے گئے DNA کی میزبان میں منتقلی

(iii) منتقل کیے گئے DNA کا میزبان میں رکھ رکھاؤ اور اسے اگلی نسل میں منتقل کرنا۔

11.2 بازمتصل DNA ٹیکنالوجی کے آلات

(Tools of Recombinant DNA Technology)

اب ہم جانتے ہیں کہ جینیٹک انجینئرنگ یا بازمتحد DNA ٹیکنیک اسی وقت بروئے کار لائی جاسکتی ہے جب ہمارے پاس بندشی انزائم، پالیمیریز انزائم، لائگیز ویکٹر اور میزبان عضویہ جیسے کلیدی اوزار موجود ہوں۔ آئیے ان میں سے کچھ اوزاروں کا تفصیلی مطالعہ کرنے کی کوشش کرتے ہیں۔

11.2.1 بندشی انزائم (Restriction Enzymes)

1963 میں دو انزائم علیحدہ کیے گئے جو E. coli میں بیکٹیریوفیج (Bacteriophage) کی نمو کو روک دیتے ہیں۔ ان میں سے ایک میتھائل گروپ کو DNA سے منسلک کر دیتا ہے جبکہ دوسرا DNA کو کاٹتا ہے۔ مؤخر الذکر انزائم کو بندشی اینڈونوکلیئز (Restriction endonuclease) کہتے ہیں۔



پہلا بندشی اینڈونیکلیز Hind-II، جس کا کام DNA نیوکلیوٹائیڈ تواتر پر منحصر ہے، پانچ سال کے بعد علیحدہ کیا گیا۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ Hind-II، DNA سالمہ کو ہمیشہ اس مخصوص مقامات پر کاٹتے ہیں جہاں چھ اساس جفتوں (Base pairs) کا ایک مخصوص تواتر ہوتا ہے۔ اس مخصوص اساس تواتر کو Hind-II کے لیے پہچان تواتر (Recognition sequences) کہتے ہیں۔ Hind-II کے علاوہ آج 900 سے بھی زیادہ بندشی انزائمز کے بارے میں جانکاری ہے جو بیکٹریا کے 230 سے بھی زیادہ اسٹریٹس (Strains) سے علیحدہ کیے گئے ہیں ان میں سے ہر ایک مختلف پہچان تواتر کی شناخت کرتا ہے۔

ان انزائمز کے تسمیہ میں روایت کے مطابق نام کا پہلا حرف جین سے آتا ہے اور دوسرے دو حروف اس پروکاریوٹک خلیہ کی نوع سے لیے جاتے ہیں جس سے انھیں علیحدہ کیا گیا ہے۔ مثلاً E.coRI کو Escherichia coli Ry-13 سے لیا گیا ہے۔ حرف R کو اسٹریٹ کے نام سے اخذ کیا گیا ہے۔ نام کے بعد رومن ہند سے اس ترتیب کو ظاہر کرتے ہیں جس میں بیکٹریا کے اسٹریٹ سے انزائم علیحدہ کیے گئے تھے۔

بندشی انزائم، خامروں کے ایک بڑے کلاس سے تعلق رکھتے ہیں جنہیں نیوکلیئز (Nucleases) کہا جاتا ہے۔ یہ دو قسم کے ہوتے ہیں۔ ایکسو نیوکلیئز (Exonucleases) اور اینڈو نیوکلیئز۔ ایکسو نیوکلیئز DNA کے سرے سے نیوکلیوٹائیڈ کو علیحدہ کرتا ہے جبکہ اینڈو نیوکلیئز DNA درمیان کی مخصوص پوزیشن پر کاٹتا ہے۔

ہر ایک بندشی اینڈو نیوکلیئز DNA تواتر کی لمبائی کا معائنہ کرنے کے بعد کام کرتا ہے۔ جب یہ اپنے مخصوص پہچان تواتر کو تلاش کر لیتا ہے تو یہ DNA سے منسلک ہو جاتا ہے اور ڈبل ہیلکس کی دونوں پٹیوں (Strands) کو شکر-فاسفیٹ بنیادوں میں مخصوص پوائنٹ پر کاٹتا ہے (شکل 11.1)۔ ہر ایک بندشی اینڈو نیوکلیئز DNA میں مخصوص پیلنڈرومک نیوکلیوٹائیڈ تواتر کو پہچانتا ہے۔

کیا آپ جانتے ہیں کہ پیلنڈروم کیا ہیں؟ یہ حروف کا ایسا مجموعہ ہیں جنہیں آگے اور پیچھے دونوں طرف سے پڑھنے پر ایک ہی لفظ بنتا ہے۔ جیسے MALAYALAM۔ لفظ پیلنڈروم اور DNA پیلنڈروم میں فرق ہے، DNA میں پیلنڈروم اساس جفتوں کا ایسا توار ہے جو پڑھنے کی تشریق کو یکساں رکھنے پر دونوں لڑیوں یا پٹیوں میں ایک جیسا پڑھا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل تواتر کو 3' → 5' سمت میں پڑھنے پر دونوں لڑیوں میں ایک جیسا پڑھا جائے گا۔ اگر اسے 5' → 3' سمت میں پڑھا جائے تو بھی یہ بات درست ثابت ہوتی ہے۔

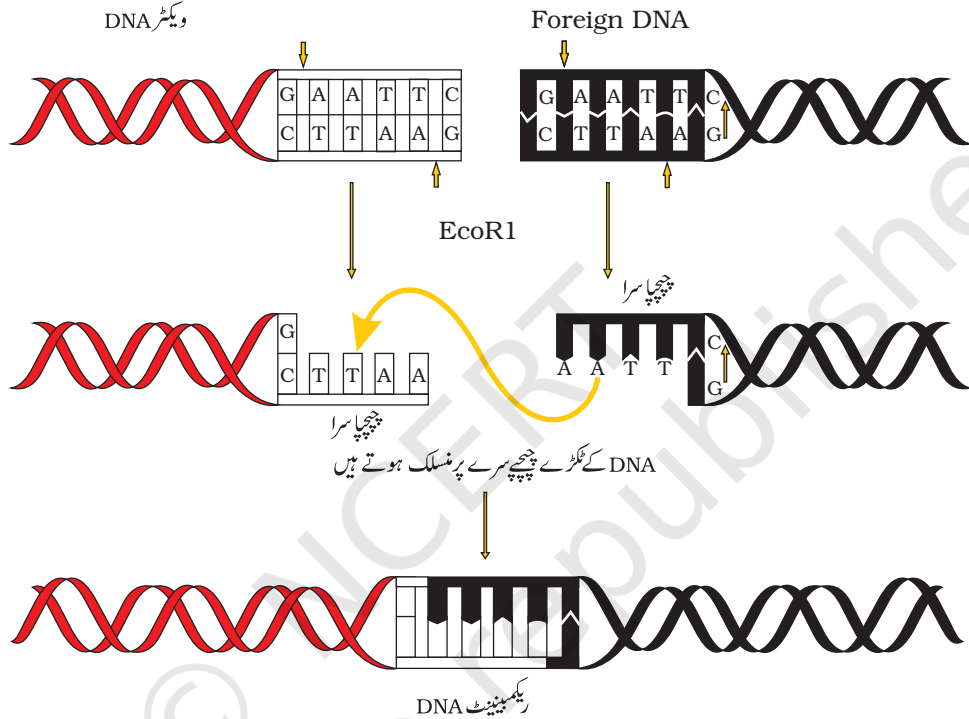


بندشی انزائم DNA لڑی کو پیلنڈروم تواتر کے مرکز سے تھوڑا فاصلہ پر لیکن مقابل لڑیوں میں دو یکساں اساس کے درمیان کاٹتے ہیں جس کے نتیجے میں سروں پر ایک لڑی والا حصہ باقی رہ جاتا ہے۔ ہر ایک لڑی میں اور لٹکتا سرا (Overhang) بنتا ہے جنہیں چچا سرا (Sticky ends) کہتے ہیں (شکل 11.1)۔ اسے یہ نام اس لیے دیا گیا

بندشی خامرے کا عمل

خامرہ DNA کی دونوں ٹیوں کو ایک ہی مقام پر کاٹتا ہے۔

EcoRI خامرہ DNA کو G اور A کے درمیان GAATTC تواتر کی موجودگی میں کاٹتا ہے۔



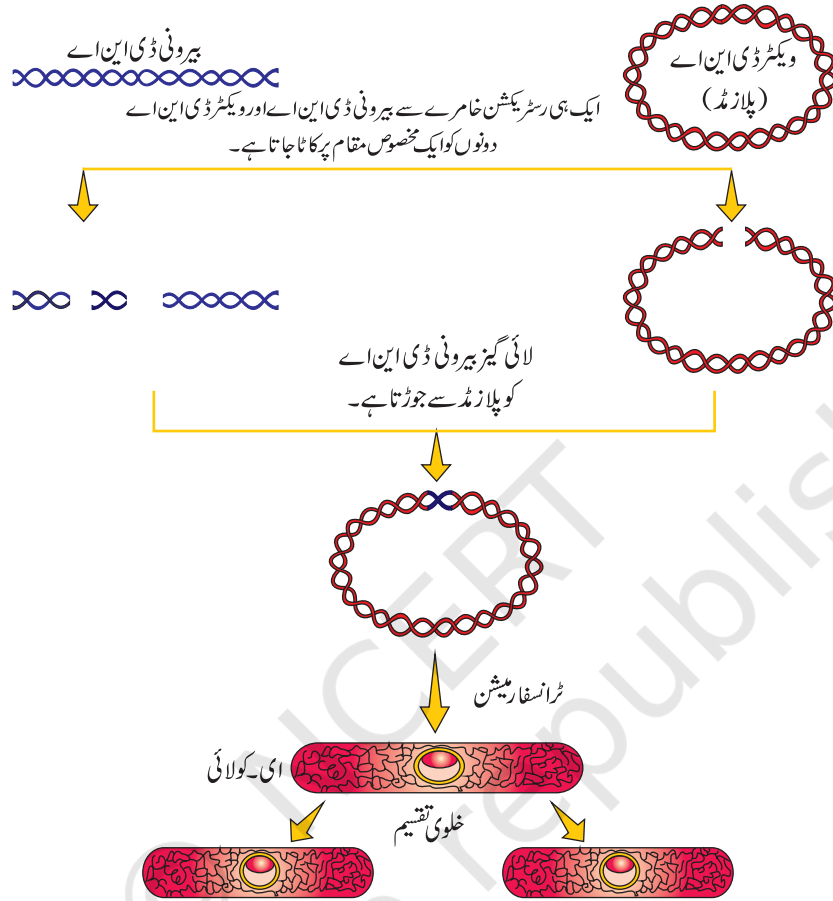
شکل 11.1 بندشی انزائم EcoRI کے عمل سے ریکمینیٹ DNA بنانے کے اقدام

کیونکہ یہ اپنے کیے ہوئے کاؤنٹر پارٹ کے ساتھ ہائیڈروجن بانڈ بناتے ہیں۔ سروں پر یہ چھپا ہٹ DNA لائیگیز انزائموں کے عمل میں مدد کرتی ہے۔

بندشی اینڈو نیوکلیز کا استعمال جینیٹک انجینئرنگ میں DNA کے باز متحد (Recombinant) سالمات بنانے میں کیا جاتا ہے جو مختلف ذرائع / جینوم پر سے حاصل ہوتے ہیں۔

ایک ہی بندشی انزائم کے ذریعہ کاٹنے پر حاصل ہونے والے DNA قطعات میں ایک ہی قسم کے چھپے سرے میں ہوتے ہیں جو DNA لائیگیز کی مدد سے آپس میں (کنارے سے کنارہ) منسلک ہو جاتے ہیں (شکل 11.2)۔ آپ مکمل طور پر سمجھ گئے ہوں گے کہ عام طور سے جب تک ایک ویکٹر اور ماخذ DNA کو ایک ہی بندشی انزائم کی مدد سے نہیں کاٹا جاتا، باز متحد ویکٹر سالمات کی تشکیل نہیں ہو سکتی۔

DNA قطعات کی علیحدگی اور حصول: بندشی اینڈو نیوکلیز کے ذریعہ DNA کو کاٹنے کے نتیجے میں DNA کے قطعات حاصل ہوتے ہیں۔ ان قطعات کو ایک تکنیک کے ذریعہ علیحدہ کر سکتے ہیں جسے جیل الیکٹروفورس (gel electrophoresis) کہتے ہیں کیونکہ DNA قطعہ منفی چارج شدہ ہوتا ہے اس لیے انھیں برقی میدان کے زیر اثر

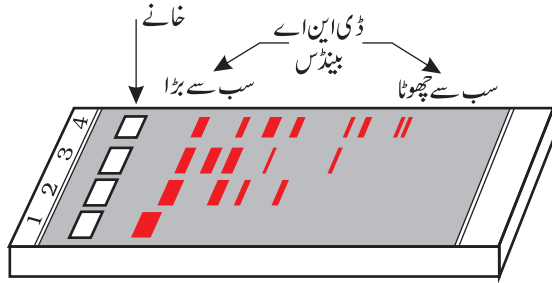


شکل 11.2 ریکامبیننٹ ڈی این اے ٹکنالوجی کا تصویری خاکہ

کسی میڈیم/میٹرکس کے ذریعہ اینوڈ کی طرف بہا کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ آج کل سب سے زیادہ استعمال میں آنے والا میٹرکس (Matrix) ایگاروز (Agarose) ہے جو کہ سمندری ویڈ سے اصل کیا جانے والا قدرتی پالیمر ہے۔ DNA قطعات کو ان کے سائز کے مطابق ایگاروز جیل کے ذریعہ مہیا کیے جانے والے تقطیری اثر (Sieving effect) کے ذریعہ علیحدہ کیا جاتا ہے۔ اس طرح قطعات کا سائز جتنا چھوٹا ہوگا وہ اتنی ہی زیادہ دور تک جائیں گے۔ شکل 11.3 دیکھیے اور اندازہ لگائیے کہ جیل کے کس سرے پر DNA محلول کو داخل کیا گیا تھا۔

علیحدہ کیے گئے DNA قطعات کو اسی وقت دیکھا جاسکتا ہے جب اس DNA کو اتھائیڈیم برومائڈ مرکب سے اسٹین (Stain) کر کے اس پر UV اشعاع ریزی کی جاتی ہے (آپ خالص DNA قطعات کو مرئی روشنی میں اور غیر اسٹین کیے ہوئے نہیں دیکھ سکتے)۔ اتھائیڈیم برومائڈ اسٹین شدہ جیل پر UV اشعاع ریزی کرنے سے DNA کی چمکدار نارنجی رنگ کی پٹی نظر آتی ہے (شکل 11.3)۔ DNA کی علیحدہ کی گئی پٹیوں کی ایگاروز جیل سے کاٹ کر نکال لیتے ہیں اور جیل کے ٹکڑوں سے اس کا استخراج کر لیتے ہیں۔ اس عمل کو الیوٹن (Elution) کہتے ہیں۔ اس طریقے سے خالص بنے گئے DNA کو کلوننگ ویکٹ کے ساتھ منسلک کر کے باز متحدہ DNA کی تشکیل کی جاتی ہے۔

11.2.2 کلوننگ ویکٹرس (Cloning Vectors)



شکل 11.3 ایک تمثیلی ایگاروز جیل الیکٹروفورسس جس میں (لین 1) بغیر کٹا ہوا ڈی این اے اور (لین 2-4) ڈی این اے قطعات کے کٹے ہوئے سیٹ کو ظاہر کر رہا ہے۔

آپ جانتے ہیں کہ پلازمڈ اور بیکٹر یونج بیکٹر یا خلیہ میں کروموسومل DNA کے کنٹرول کے بغیر رپلیکیٹ کرنے کی صلاحیت رکھتے ہیں۔ بیکٹر یونج کی کثیر تعداد کی وجہ سے بیکٹریائی خلیہ میں ان کے جینوم کی متعدد نقلیں (Copies) پائی جاتی ہیں۔ کچھ پلازمڈ کافی کم تعداد میں ہوتے ہیں اور وہ ایک یا دو کی تعداد میں ہی ایک بیکٹر یا میں ہوتے ہیں۔ جبکہ دیگر پلازمڈ 15 سے 100 تک فی سیل پائے جاسکتے ہیں۔ یہ تعداد اور بھی زیادہ ہو سکتی ہے۔ اگر ہم غیر قرابت دار DNA قطعات کو بیکٹر یونج یا پلازمڈ DNA سے منسلک کر سکیں تو ان کی تعداد کو بھی بیکٹر یونج یا پلازمڈ کی تعداد کے مساوی کر سکتے ہیں۔ موجودہ دور میں استعمال کیے جارہے ویکٹر اس طرح تیار کیے جاتے ہیں کہ وہ آسانی سے بیرونی DNA سے منسلک ہو سکیں اور غیر باز متحدہ شدہ سے باز متحدہ شدہ کے انتخاب میں بھی مدد کریں۔

ویکٹرس میں کلوننگ کے لیے مندرجہ ذیل خصوصیات کی ضرورت ہوتی ہے۔

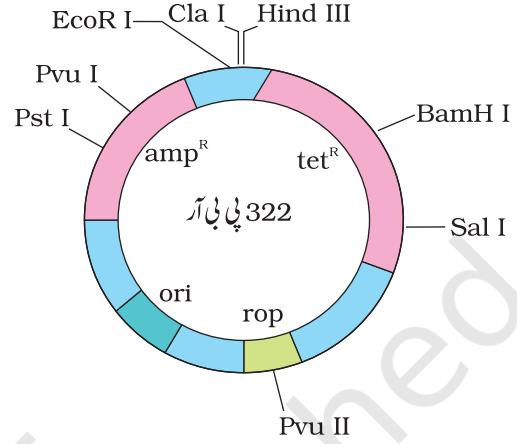
(i) رپلیکیشن کی ابتدا (Origin of replication (ori): یہ وہ تواتر ہے جہاں سے رپلیکیشن کی ابتدا ہوتی ہے اور جب کسی DNA کا کوئی ٹکڑا اس تواتر سے منسلک ہو جاتا ہے تو میزبان خلیوں کے اندر رپلیکیٹ کر سکتا ہے۔ یہ تواتر منسلک کیے گئے DNA کی نقل کی تعداد کو کنٹرول کرنے کے لیے بھی ذمہ دار ہے۔ لہذا اگر کوئی شخص کسی ہدفی DNA (Target) کی بہت زیادہ کاپیاں حاصل کرنا چاہتا ہے تو اسے ایسے ویکٹر میں کلون کرنا چاہیے جس کا مبدا (Ori) بہت زیادہ کاپیاں بنانے میں معاون ہو۔

(ii) قابل انتخاب نشان دہندہ (Selectable marker): Ori کے ساتھ ویکٹر کو قابل انتخاب مارکر کی بھی ضرورت ہوتی ہے جو non-transformants کی شناخت کر کے انہیں ہٹانے میں مدد کرے اور Transformants کی منتخبہ نمونہ ہونے دے۔ تبدیلی (Transformation) ایک ایسا عمل ہے جس کے ذریعہ DNA کے ایک قطعہ کو میزبان خلیہ میں داخل کرتے ہیں (آپ آئندہ سیکشن میں اس عمل کا مطالعہ کریں گے)۔ عام طور سے امپیسیلن، کلورامیفینی کال، ٹیٹراسائکلین یا کونامائسین جیسے اینٹی بائیوٹک کے تئیں مزاحمت کوڈ کرنے والے جین E.coli کے لیے مفید قابل انتخاب چانسان وہ تصور کیے جاتے ہیں۔ عام E.coli خلیوں میں ان میں سے کسی بھی اینٹی بائیوٹک کے تئیں مزاحمت نہیں ہوتی۔

(iii) کلوننگ مقام (Cloning Site): غیر قرابت دار DNA کو منسلک کرنے کے لیے عام طور سے بروئے کار لائے جانے والے بندشی انزائمز کے لیے ویکٹر میں چند یا واحد شناختی مقامات ہونے چاہئیں۔ ویکٹر کے اندر ایک سے زیادہ شناختی مقامات ہونے کی وجہ سے اس کے کئی قطعات بن جاتے ہیں جو جین کلوننگ کو پیچیدہ بنادیتے ہیں (شکل 11.4)۔ غیر قرابت دار DNA کا انسلاک (Ligation) ان دونوں اینٹی بائیوٹک مزاحم



جین میں سے کسی ایک میں موجود بندشی مقام پر کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر آپ غیر قرابت دار DNA کو ویکٹر pBR322 میں موجود ٹیڑا سائیکلین مزاحم جین سے منسلک کر سکتے ہیں۔ باز متحدہ پلازمڈ کی ٹیڑا سائیکلین کی مزاحمت بیرونی DNA کے درمیانی تداخل سے ختم ہو جاتی ہے لیکن Transformant کو ایمپسلین پر ملے ہوئے میڈیم میں افزائش کر کر باز متحدہ سے ابھی بھی انتخاب کر سکتے ہیں۔ ایمپسلین پر مشتمل میڈیم پر منتقل کر دیتے ہیں۔ باز متحدہ، ایمپسلین والے میڈیم میں افزائش کرے گا لیکن ٹیڑا سائیکلین والے میڈیم پر افزائش نہیں ہوگی۔ لیکن غیر باز متحدہ دونوں اینٹی بائیونک والے میڈیم میں افزائش کرے گا۔ اس معاملے میں ایک اینٹی بائیونک مزاحم جین Transformants کے انتخاب میں مدد کرتا ہے جبکہ دوسرا اینٹی بائیونک مزاحم جین غیر قرابت دار DNA کے تداخل سے بے عمل (Inactivated) ہو جاتا ہے اور باز متحدہ کے انتخاب میں مدد کرتا ہے۔



شکل 11.4 ای کولائی کلوننگ ویکٹر 322 پی بی آر
رستریکشن مقامات (Hind III, EcoRI, BamH I, Sal I, Pvu II, Pst I, Cla I) مبدا (ori) اینٹی بائیونک مدافعت
جنیز (ampR) اور (tetR) کو ظاہر کر رہا
ہے۔ Rop ان پوٹینز کو کوڈ کرتا ہے جو پلازمڈ
کے ریپلیکیشن میں مدد کرتے ہیں۔

اینٹی بائیونک کے بے عمل ہو جانے کی وجہ سے باز متحدہ کے انتخاب کا طریقہ پیچیدہ ہو جاتا ہے۔ کیونکہ اس میں مختلف اینٹی بائیونک والی دو پلیٹوں پر ساتھ ساتھ پلیننگ کی ضرورت ہوتی ہے۔ اسی وجہ سے متبادل قابل انتخاب مارکر کا فروغ ہوا جو باز متحدہ اور غیر باز متحدہ کے درمیان اس بنیاد پر فرق کرتا ہے کہ وہ کروموجینک سبسٹریٹ کی موجودگی میں رنگ پیدا کرنے کے اہل ہوتے ہیں۔ اس میں ایک باز متحدہ DNA کو β -galactosidase خامرے کے کوڈنگ تو اتر میں داخل کیا جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں اس انزائم کی تالیف کے لیے جین بے عمل ہو جاتا ہے جسے Insertional inactivation کہتے ہیں۔ اگر بیکٹیریا میں پلازمڈ داخل (Insert) نہیں ہوتا ہے تو کروموجینک سبسٹریٹ کی موجودگی میں نیلے رنگ کی کالونی وجود میں آتی ہے۔ داخل ہونے پر میں β -galactosidase جین کا Insertional inactivation ہو جاتا ہے جس سے بغیر رنگ والی کالونی بنتی ہے۔ جس کی شناخت باز متحدہ کالونی کے طور پر کی جاتی ہے۔

(iv) پودوں اور جانوروں میں جین کلوننگ کے لیے ویکٹر: آپ کو یہ جان کر تعجب ہوگا کہ ہم نے جین کو پودوں اور جانوروں میں منتقل کرنا بیکٹیریا اور وائرسوں سے سیکھا جنہیں یہ بات بہت پہلے سے معلوم تھی۔ انہیں معلوم تھا کہ یوکیئر یونک خلیوں کو ٹرانسفارم کرنے کے لیے جین کا کس طرح استعمال کیا جائے اور وہ (بیکٹیریا یا وائرس) جو چاہتے ہیں اسے انجام دینے کے لیے جین کو مجبور کر دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایگرو بیکٹیریم ٹیومیفیشی انیس (Agrobacterium tumefaciens) جو کئی ڈائی کاٹ (Dicot) پودوں کا مرض آور عضو یہ (Pathogen) ہے، DNA کے ایک قطعہ (جسے T-DNA کہتے ہیں) کو ٹرانسفارم کر کے



عام پودے کے خلیہ کو ٹیومر (Tumor) میں تبدیل کر دیتا ہے اور یہ ٹیومر خلیے پتہ جو جن کے لیے ضروری کیمیکلس پیدا کرتے ہیں۔ بالکل اسی طرح سے حیوانی خلیوں میں ریٹرو وائرس عام خلیوں کو کینسر خلیوں میں تبدیل کر دیتے ہیں۔ پتہ جو جن کے ذریعہ اپنے یوکیریوٹک میزبان میں جین کو منتقل کرنے کے طریقہ کو بہتر طور پر سمجھ کر انسانوں نے پسندیدہ جین قابل استعمال ویکٹر میں داخل کرنے کے طریقہ میں مہارت حاصل کر لی ہے۔ ایگرو بیکٹیریم ٹیومی فیشنس کا Ti پلازمڈ (جو کہ ٹیومر پیدا کرتا ہے) کو اب کلوننگ ویکٹر کے طور پر تبدیل کر دیا گیا ہے جو پودوں کے لیے مرض آور نہیں ہے بلکہ اس کا استعمال ہمارے لیے مفید جین کو متعدد پودوں میں منتقل کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ بالکل اسی طرح سے ریٹرو وائرس کو غیر مضر بنا کر حیوانی خلیوں میں مطلوبہ جین کو منتقل کرنے میں کیا جاتا ہے۔ اس طرح سے جب کسی جین یا DNA کے ٹکڑے کو مناسب ویکٹر سے منسلک کر دیا جاتا ہے تو پھر اسے بیکٹیریا، پودے یا حیوانی میزبان میں منتقل کیا جاتا ہے (جہاں افزائش کی تعداد میں کثرت کرتے ہیں ہوتا رہتا ہے)۔

11.2.3 مستعد (Competent) میزبان (باز متحد DNA کے ساتھ ٹرانسفارمیشن کے لیے)

چونکہ DNA ہائڈروفلیک (آب پسند) سالمہ ہے اس لیے یہ خلوی جھلی سے ہو کر نہیں گزر سکتا ہے۔ کیوں؟ بیکٹیریا کو پلازمڈ لینے کے لیے مجبور کرنے سے پہلے یہ ضروری ہے کہ بیکٹیریا کو پلازمڈ لینے کے لیے مستعد بنایا جائے۔ ایسا کرنے کے لیے پہلے دو ویلنسی والے کیٹ آئن جیسے کہ کیلشیم کے مخصوص ارتکاز کے ساتھ بیکٹیریا کو ٹرمینٹ کیا جاتا ہے۔ اس DNA کو بیکٹیریا یا بیکٹریائی خلوی دیوار میں موجود مسامات سے ہو کر اندر داخل ہونے میں کافی مدد ملی ہے۔ ایسے خلیوں کو باز متحد DNA کے ساتھ پہلے برف میں رکھا جاتا ہے اس کے بعد باز متحدہ DNA کو ان آمادہ خلیوں میں داخل کرایا جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں کچھ وقت کے لیے 42°C پر (Heat shock) دیا جاتا ہے اور دوبارہ برف میں رکھا جاتا ہے ایسا کرنے سے برونی DNA یا باز متحد DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔

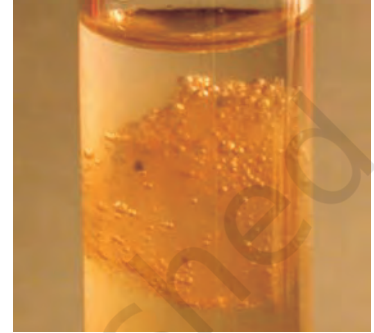
میزبان خلیوں میں غیر قرابت دار DNA کو داخل کرانے کے لیے صرف یہی طریقہ نہیں ہے۔ مائکرو انجیکشن (Micro injection) طریقہ میں بیرونی DNA کو سیدھے ہی حیوانی خلیہ کے نیوکلیس کے اندر انجیکٹ کر دیا جاتا ہے۔ دوسرا طریقہ جو عموماً پودوں کے لیے کارآمد ہے، اس میں خلیوں پر DNA کی پرت چڑھے ہوئے سونے یا ٹنگسٹن کے ذرات کی بمباری خلیوں پر کرتے ہیں جسے بائیولسٹک (Biolistics) یا جین گن (Gene gun) کہتے ہیں۔ آخری طریقہ جس میں غیر مضر بنائے ہوئے پتہ جو جن ویکٹر کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ان ویکٹر کا جب خلیہ میں داخلہ ہوتا ہے تو یہ باز متحد DNA کو میزبان خلیوں میں منتقل کر دیتے ہیں۔

اب ہم باز متحد DNA کی تشکیل کے طریقوں کے بارے میں سیکھ چکے ہیں۔ آئیے اب ان عملوں کا تذکرہ کرتے ہیں جو باز متحد DNA تکنیک (Recombinant DNA Technology) میں معاون ہیں۔



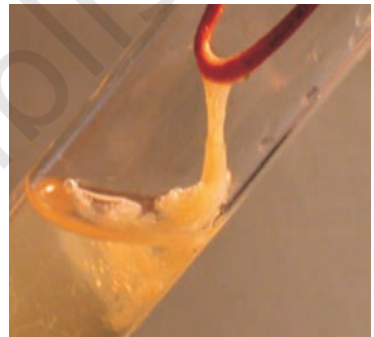
11.3 باز متحد DNA تکنیک کے اعمال (Processes of Recombinant DNA Technology)

باز متحد DNA ٹیکنالوجی میں مختلف مراحل شامل ہیں جو ایک مخصوص تو اتر میں بروئے کار لائے جاتے ہیں جیسے DNA کا آنسولیشن یا علیحدگی، بندشی اینڈونوکلیز کے ذریعہ DNA کی قطعہ سازی، مطلوبہ DNA کے قطعہ کا آنسولیشن یا علیحدگی۔ DNA قطعہ کا ویکٹر سے انسلاک، باز متحد DNA کی میزبان میں منتقلی، میزبان خلیوں کی بڑے پیمانے پر میڈیم میں کاشت (Culturing) اور مطلوبہ حاصل کا استخراج۔ آئیے ان سبھی مراحل کا تفصیلی جائزہ لیتے ہیں۔



11.3.1 جینیٹک مادے (DNA) کی علیحدگی

یاد رکھیے کہ بغیر کسی استثنیٰ کے، سبھی عضویوں کا جینیٹک مادہ نیوکلیک ایسڈ (Nucleic acid) ہے۔ زیادہ تر عضویوں میں یہ ڈی آکسی رائبونیوکلیک ایسڈ یا DNA ہے۔ بندشی انزائموں کی مدد سے DNA کو کاٹنے کے لیے ضروری ہے کہ اسے دیگر میکروسالمات سے آزاد خالص شکل میں ہونا چاہیے۔ کیونکہ DNA خلیوں کے اندر مقید رہتا ہے اس لیے ہمیں خلیہ کو توڑ کر کھولنا پڑے گا تاکہ DNA اور دیگر کلاں سالمات (Macro-molecules) جیسے RNA، پروٹین، پالی سکیئر انڈ اور چکنائی باہر آسکیں۔ یہ اس وقت ممکن ہے جب ہیکٹر یا خلیہ نباتاتی یا حیوانی بافت کو لائسوزائم (ہیکسٹیریا)، سیلیولیز (نباتاتی خلیے)، کائنیکیز (پھپھوند) جیسے انزائموں کے ذریعے ٹریٹ کیا جاتا ہے۔ آپ جانتے ہیں کہ جین DNA کے طویل سالمات پر واقع ہوتے ہیں جو ہسٹون جیسی پروٹین کے ساتھ لپٹے رہتے ہیں RNA کو رائبونیوکلیز کے ٹریٹمنٹ کے ذریعہ ضائع کر سکتے ہیں۔ دوسرے سالمات کو مناسب ٹریٹمنٹ کے ذریعہ علیحدہ کیا جاسکتا ہے اور نہایت سرد کیے ہوئے الکحل (Chilled Ethanol) ملائے پر خالص DNA کی تریب ہو جاتی ہے۔ رقیق کے درمیان معلق باریک دھاگوں کے مجموعہ کی شکل میں دیکھا جاسکتا ہے (شکل 11.5)۔



شکل 11.5 DNA that separates out can be removed by spooling

11.3.2 DNA کو مخصوص جگہوں پر کاٹنا

(Cutting of DAN at Specific Locations)

خالص DNA سالمات کو بندشی انزائم کے ساتھ مناسب حالات میں (جو اس بندشی خامرے کے لیے مخصوص ہیں) رکھ چھوڑنے سے بندشی خارہ اس پر عمل پذیر ہوتا ہے۔ اور DNA قطعہ بن جاتے ہیں جسے دیکھنے کے لیے ایگاروز جیل الیکٹروفورسز کا استعمال کیا جاتا ہے۔ DNA ایک منفی چارج والا سالمہ ہے اس لیے یہ مثبت الیکٹروڈ (اینوڈ) کی طرف حرکت کرتا ہے (شکل 11.3)۔ اس عمل کو ویکٹر DNA کے ساتھ بھی دوہرایا جاتا ہے۔

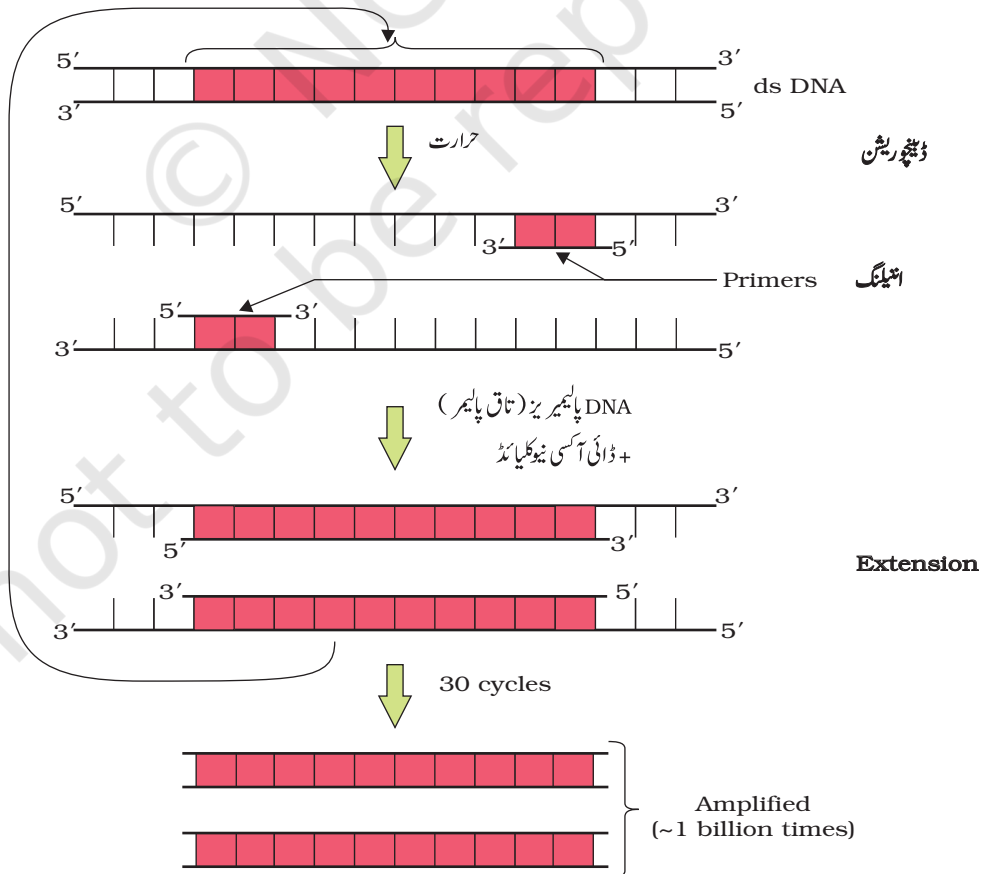
DNA کو جوڑنے میں کئی اعمال ملوث ہیں۔ مآخذ DNA اور ویکٹر DNA کو مخصوص بندشی انزائم کے ذریعہ کاٹنے کے بعد مآخذ DNA سے کٹے ہوئے مفید جین، شکاف زدہ ویکٹر کے درمیان لائیکیز کے ذریعہ جوڑ دیا جاتا ہے۔ نتیجتاً ایک باز متحد DNA تیار ہو جاتا ہے۔

11.3.3 پی سی آر کا استعمال کر کے مفید جین کی تعداد میں اضافہ

(Amplification of Gene of Interest using PCR)

PCR کا مطلب ہے Polymerase Chain Reaction۔ اس تعامل میں خلیوں کے باہر مطلوبہ جین (DNA) کی بہت سی نقل تیار کی جاتی ہے۔ اس عمل میں پرائمر (چھوٹے کیمیائی طور پر تالیف شدہ Oligonucleotide جو DNA خطوں کے لیے (Complementary) ہوتے ہیں) کے دو سیٹ اور DNA پالیمریز انزائم کا استعمال کرتے ہیں۔ یہ انزائم تعامل میں فراہم کیے گئے نیوکلیوٹائیڈ اور جینومک DNA کا ٹیمپلیٹ کے طور پر استعمال کر کے پرائمر کی توسیع کر دیتا ہے۔ اس طرح DNA کے ریپلیکیشن کے عمل کو متعدد بار دہرایا جاتا ہے اس طرح DNA کے قطعہ میں تقریباً ایک ارب گنا تک توسیع کی جاسکتی ہے یعنی ایک ارب کاپیاں بنائی جاسکتی ہیں یہ مکرر توسیع حرارت مزاحم DNA پالیمریز (Thermus aquaticus) بیکٹیریا سے علیحدہ کیا گیا) کے ذریعہ بروئے کار لائی جاتی ہے۔ بہت زیادہ درجہ حرارت تک (جو DNA کے Denaturation کے لیے دیا جاتا ہے) سرگرم رہتا ہے۔ اگر ضرور پڑے تو پھر سے کسی ویکٹر کے ساتھ منسلک کر کے آگے کلوننگ میں استعمال کر سکتے ہیں (شکل 11.6)۔

توسیع کیا جانے والا حصہ





11.3.4 Insertion of Recombinant DNA into the Host Cell/Organism

انسان کی DNA کو حصول کار خلیوں میں داخل کرنے کے کئی طریقے ہیں۔ یہ کام اس وقت کیا جاتا ہے جب حصول کار خلیہ میں اپنے چاروں طرف موجود DNA کو حاصل کرنے کی استعداد ہو۔ اگر اینٹی بائیوٹک (مثلاً ایمپیسلین) مزاحم جین پر مشتمل بازمتحد DNA کو E.coli خلیوں میں منتقل کیا جاتا ہے تو میزبان خلیے ایمپیسلین مزاحم خلیوں میں تبدیل ہوتے ہیں۔ اگر ہم ایمپیسلین پر مشتمل اگر (Agar) پلیٹوں پر تبدیل شدہ خلیوں کا ٹیکہ لگائیں تو صرف ترمیم شدہ خلیے ہی زندہ رہ سکتے ہیں بقیہ دیگر خلیے مر جائیں گے۔ ایمپیسلین مزاحم جین کی وجہ سے کوئی بھی ایمپیسلین کی موجودگی میں تبدیل شدہ خلیہ کا انتخاب آسانی سے کر سکتا ہے اس لیے ایمپیسلین مزاحم جین کو قابل انتخاب مارکر کہتے ہیں۔

11.3.5 بیرونی جین کے ماحصل کی بازیابی (Obtaining the Foreign Gene Product)

جب آپ غیر قرابت دار DNA کے قطعہ کو کلوننگ ویکٹر میں داخل کر کے اسے بیکٹیریائی یا حیوانی خلیہ میں منتقل کرتے ہیں تو غیر قرابت دار DNA اپنی تعداد میں بھی اضافہ کرتا ہے تقریباً سبھی بازمتحد تکنیکوں کا حتمی مقصد مطلوبہ پروٹین کا حصول ہے۔ اس کے لیے بازمتحد DNA کے RNA اور پروٹین کی شکل میں اظہار کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ بیرونی جین مناسب حالات میں ظاہر ہوتے ہیں میزبان خلیوں میں بیرونی جین کے ظاہر ہونے کو سمجھنے کے لیے کئی تکنیکی باتوں کی تفصیلی جانکاری ضروری ہے۔

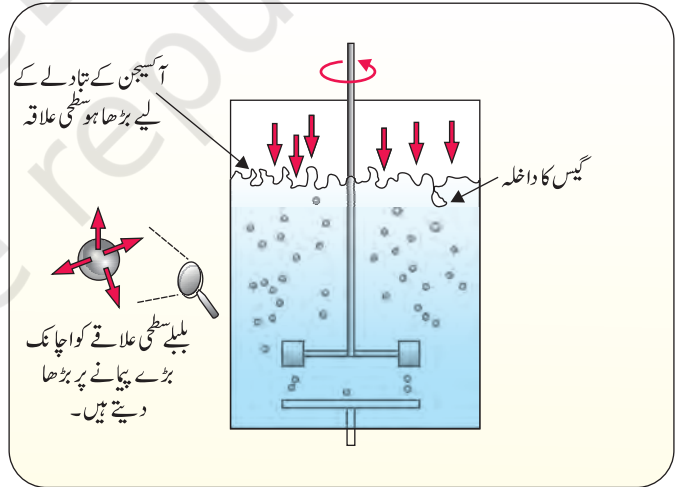
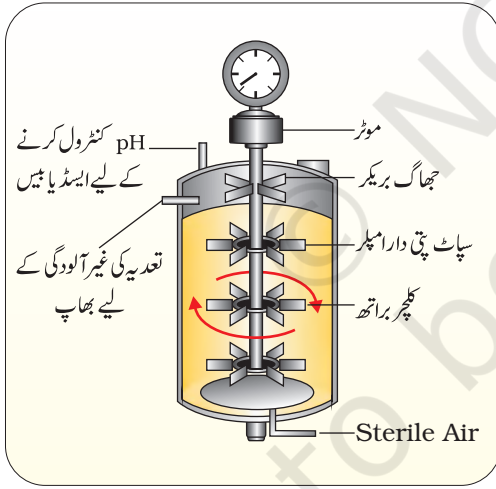
مطلوبہ جین کو کلون کرنے، ہدف پروٹین کے اظہار کے حالات کو قابو میں کرنے کے بعد انھیں بڑے پیمانے پر تیار کرنے کے بارے میں سوچا جاتا ہے۔ کیا آپ کوئی وجہ بتا سکتے ہیں کہ بڑے پیمانے پر ان کی پیداوار کیوں ضروری ہے؟ اگر کوئی پروٹین بنانے والی جین کسی ہیٹرولوگس میزبان میں اظہار کرتی ہے تو اس پروٹین کو بازمتحد پروٹین (Recombinant Protein) کہتے ہیں۔ مفید کلون شدہ جین کو پناہ دینے والے خلیوں کی چھوٹی پیمانے پر تجربہ گاہ میں افزائش کی جاسکتی ہے۔ کلچر کا استعمال مطلوبہ پروٹین کے استخراج کے لیے کر سکتے ہیں اور علیحدگی کے مختلف طریقوں کا استعمال کرتے ہوئے اس پروٹین کی تخلیص کی جاتی ہے۔ خلیوں کی مسلسل کلچر نظام میں تقسیم کے ذریعہ تعداد میں اضافہ کیا جاسکتا ہے جس میں استعمال شدہ میڈیم کو ایک طرف سے نکال کر دوسری طرف سے تازہ میڈیم کو بھرتے ہیں تاکہ خلیے اپنے سب سے زیادہ سرگرم لاگ (قوت نمائی) حالت میں بنے رہیں۔ اس طریقے سے بہت زیادہ حیاتیاتی مادہ پیدا کیا جاتا ہے جس سے مطلوبہ پروٹین کی اچھی پیداوار ہوتی ہے۔

کم حجم کے کلچر سے ماحصل کی بہت زیادہ مقدار کا حصول ممکن نہیں ہے۔ زیادہ پیداوار کے لیے بایوری ایکٹر (Bioreactors) کا فروغ ضروری تھا جہاں کلچر کے بہت زیادہ حجم (100 سے 1000 لیٹر) کی پراسیسنگ کی جاسکے۔ اس طرح، بایوری ایکٹر ایک برتن کی طرح ہے جس میں خرد عضویوں، پودوں، جانوروں اور انسانی خلیوں کا

استعمال کرتے ہوئے خام مادوں کو حیاتیاتی طور پر مخصوص ماحصل، منفرد خامرے وغیرہ میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ بایوری ایکٹر، مطلوبہ ماحصل تیار کرنے کے لیے نمو کے مناسب حالات (درجہ حرارت، pH، سبسٹریٹ، نمک، وٹامن، آکسیجن) فراہم کرتا ہے۔

سب سے زیادہ استعمال میں آنے والے بایوری ایکٹر اسٹیرنگ (Stirring) قسم کے ہیں جو شکل 11.7 میں دکھائے گئے ہیں۔

اسٹیرڈ ٹینک ری ایکٹر عام طور سے اسطوانی (Cylindrical) ہوتے ہیں یا ان کے اساس خمیدہ (Curved) ہوتے ہیں جس سے ری ایکٹر کے اندر اجزاء کی آمیزش میں مدد ملتی ہے۔ بایوری ایکٹر میں اسٹیرر (Stirrer) آکسیجن کی فراہمی اور آمیزش میں مدد کرتے ہیں۔ متبادل طور پر ہوا کو بلبلوں کی شکل میں ری ایکٹر میں بھیجا جاتا ہے اگر آپ شکل کا بغور مشاہدہ کریں تو آپ دیکھیں گے کہ ری ایکٹر میں ایکٹیٹر سسٹم (Agitator system)، آکسیجن ڈیلیوری سسٹم اور جھاگ کنٹرول سسٹم، درجہ حرارت کنٹرول سسٹم، pH کنٹرول سسٹم اور سیمپلنگ پورٹ لگے ہیں تاکہ کلچر کا تھوڑا حجم تھوڑی تھوڑی دیر کے بعد نکالا جاسکے۔



شکل 11.7 (a) ایک معمولی اسٹیرڈ ٹینک بایوریکٹر (b) اسپارجڈ اسٹیرڈ ٹینک بایوریکٹر جس کے ذریعہ محفوظ ہوائی بلبل چھوڑے جاتے ہیں۔

11.3.6 ڈاؤن اسٹریم پروسیسنگ (Downstream Processing)

حیاتیاتی تالیفی مرحلہ کے مکمل ہونے کے بعد ماحصل کو حتمی ماحصل کے طور پر بازار میں اتارنے سے پہلے متعدد اقدام پر مبنی ایک سلسلہ سے گزرا جاتا ہے۔ ان عملوں میں علیحدگی اور تخلص شامل ہیں اور اسے مجموعی طور پر ڈاؤن اسٹریم پروسیسنگ کہتے ہیں۔ پروڈکٹ کو مناسب تحفظ کار (Preservative) کے ساتھ فارمولیٹ کرتے ہیں۔ دواؤں کے معاملے میں ایسے فارمولیشن کو کلینکل جانچ سے گزرا جاتا ہے۔ ہر ایک پروڈکٹ کے لیے کوالٹی کنٹرول ٹیسٹنگ کی بھی ضرورت ہوتی ہے۔ ڈاؤن اسٹریم پروسیسنگ اور کوالٹی کنٹرول ٹیسٹنگ ہر ایک پروڈکٹ کے لیے مختلف ہوتی ہے۔



خلاصہ

بائیوٹیکنالوجی کا تعلق عضویوں، خلیوں اور انزائموں کا استعمال کرتے ہوئے حاصل اور اعمال کی بڑے پیمانے پر پیداوار اور مارکیٹنگ سے ہے۔ جدید بائیوٹیکنالوجی میں جینیاتی طور پر ترمیم شدہ عضویوں کا استعمال اسی وقت ممکن ہو سکا جب انسان نے DNA کی کیمسٹری کو تبدیل کر کے بازمتحد DNA کی تشکیل کی۔ یہ کلیدی عمل بازمتحد DNA ٹیکنالوجی یا جینیٹک انجینئرنگ کہلاتا ہے۔ اس عمل میں بندشی اینڈونیوکلیئز، DNA لائیگیز کا استعمال، مناسب پلازمڈ یا وائرل ویکٹر کے ذریعہ بیرونی DNA کو علیحدہ کرنا اور میزبان عضویوں میں داخل کرنا، بیرونی جین کا اظہار، جین حاصل یعنی فعال پروٹین کی تخلیص اور آخر میں بازار میں لانے کے لیے مناسب فارمولیشن کی تشکیل شامل ہے۔ بڑے پیمانے پر پیداوار کے لیے بایوری ایکٹر کا استعمال ہوتا ہے۔

مشق

- 1- کیا آپ دس بازمتحد پروٹینوں کے بارے میں بتا سکتے ہیں جو میڈیکل پریکٹس میں استعمال کی جاتی ہیں۔ معلوم کیجیے کہ معالجہ میں ان کا استعمال کہاں کیا جاتا ہے؟ (انٹرنیٹ کی مدد لیجیے)
- 2- ایک چارٹ (تصویری اظہار) بنائیے جس میں بندشی انزائم، سسٹیرٹ DNA جس پر یہ کام کرتا ہے، وہ جگہ جہاں پر یہ DNA کو کاٹتا ہے اور اس سے بننے والے حاصل کو دکھائیے۔
- 3- جو کچھ آپ نے سیکھا اس کی بنیاد پر کیا آپ یہ کہہ سکتے ہیں کہ سالماتی سائز کے اعتبار سے آیا انزائم بڑے ہیں یا DNA۔ آپ کس طرح پتہ لگائیں گے؟
- 4- انسانی خلیہ میں DNA کا مولر ارتکاز کیا ہوگا؟ اپنے استاد صاحبان سے مشورہ لیجیے۔
- 5- کیا انسانی خلیہ میں بندشی اینڈونیوکلیئز ہوتے ہیں اپنے جواب کے لیے جواز پیش کیجیے۔
- 6- اچھی ہوا اور آمیزشی خصوصیات کے علاوہ ادورٹیک فلاسک کے مقابلے اسٹیرڈ ٹینک بایوری ایکٹر کے کیا فائدے ہیں؟
- 7- اپنے اساتذہ کی مدد سے پیلیڈرومک DNA تواتر کی پانچ مثالیں جمع کیجیے۔ بلکہ بیس پیئر قانون کی اتباع کرتے ہوئے پیلیڈرومک تواتر تشکیل دینے کی کوشش کیجیے۔
- 8- میوس کو ذہن میں رکھتے ہوئے کیا آپ بتا سکتے ہیں کہ بازمتحد DNA کس اسٹیج پر بنتے ہیں؟
- 9- کیا آپ سوچ سکتے ہیں کہ قابل انتخاب مارکر کے علاوہ، بیرونی DNA کے ذریعہ میزبان خلیوں کے ٹرانسفارمیشن کو مانیٹر کرنے کے لیے رپورٹر انزائم کا استعمال کس طرح کیا جاسکتا ہے؟
- 10- مندرجہ ذیل کو مختصراً بیان کیجیے۔

(a) رتیکلیشن کی ابتدا

بائیو ٹیکنالوجی: اصول اور طریقہ کار

(b) باپوری ایکٹر

(c) ڈاؤن اسٹریم پروسیسنگ

11۔ مختصر وضاحت کیجیے۔

(a) PCR

(b) بندشی انزائم اور DNA

(c) کائنیز (Chitinase)

12۔ اپنے اساتذہ کے ساتھ گفتگو کر کے مندرجہ ذیل میں فرق واضح کیجیے۔

(a) پلازمہ DNA اور کروموسومل DNA

(b) RNA اور DNA

(c) ایکسویوکلینز اور اینڈونیوکلینز