

ا کائی ۱X با ئیوٹیکنالوجی (Biotechnology)

باب 11 بایوشیکنالو جی: اصول اور پراسس باب 12 بائیوشیکنالو جی اوراس کا استعال

ستر ھویں صدی کے فرانسیں فلسفی، ریاضی دال 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 اخلاقی قدروں کا اضافہ ہوا ہے۔ فطری مظہر کو سیجھنے کا طریقہ کار بشر مرکزی (Anthropocentric) بن چکا ہے۔ علم طبیعات اور کیمیا نے انجینئر نگ، شینالوجی اور انڈسٹری کو فروغ دیا۔ ان سبھی نے مل کر انسانی آسائش اور بہود کے لیے کام کیے حیاتیاتی دنیا کا سب سے اہم استعال غذا کے ذریعہ کے طور پر ہو رہا ہے۔ بائیوٹیکنالوجی ماڈرن حیاتیات کی بیسویں صدی کی شاخ ہے جس نے ہماری روز مرہ کی زندگی کو تبدیل کرکے رکھ دیا ہے حیاتیات کی بیسویں صدی کی شاخ ہے جس نے ہماری روز مرہ کی زندگی کو تبدیل کرکے رکھ دیا ہے کے عملوں سے وابستہ بنیادی اصولوں اور استعال پر اس اکائی میں روشنی ڈائی گئی ہے اور ان پر بحث کی گئی ہے۔

ہر برٹ بور (Herbert Boyer) کی پیدائش 1936 میں ہوئی اور وہ مغربی پینسلویینیا میں پلے بڑھے جہاں کے ریل روڈ اور کا نیں زیادہ تر نو جوانوں کا مقدر تھیں۔انھوں نے اپنی گریجویشن کی پڑھائی ٹیس برگ یو نیورٹی میں ککمل کی۔1963 میں انھوں نے (Yale) میں تین برسوں تک اپنی پوسٹ گریجویشن کی پڑھائی کی۔

1966 میں بورسین فرانسکو میں واقع کیلفورنیا یور نیورٹی میں اسٹنٹ پروفیسرمقرر ہوئے۔ 1969 تک انھوں نے مفید خصوصیات کے حامل E. coli بیکر یم کے دو بندشی خامروں (Restriction enzymes) کا مطالعہ کیا۔ بویر نے پایا کہ ان انزائموں میں DNA اسٹرینڈ کو ایک مخصوص انداز میں کاٹنے کی صلاحیت ہوتی ہے اور جو باقی بچتا ہے وہ اسٹرینڈ پر چپچیا سرا 'Sticky ends' کہلاتا ہے۔ بیس کے ایک مخصوص طریقے میں DNA کے کلڑوں کے ساتھ جڑھاتے ہیں۔

اس کھوٹ کے نتیجے میں ہوائی میں اسٹین فورڈ سائنس دال اسٹینے کو بین (Stanley Cohen) کے ساتھ معلومات افزا گفتگو ہوسکی کو بین DNA کے چھوٹے چھوٹے رنگ لیٹ (Ringlet) جنھیں پلاز مڈز (Plasmids) کہتے ہیں، پر کام کر رہے تھے۔ بیہ پلاز مد کچھ مخصوص بیکٹر یائی خلیوں میں آزادانہ طور پر تیرتے رہتے ہیں اور DNA کے کوڈنگ اسٹر ینڈ سے آزادانہ طور پر لیٹے رہتے ہیں۔ کو بین نے خلیوں سے ان پلاز مڈکو ہٹانے اور انھیں دوبارہ سے دیگر خلیوں میں جھیجنے کی تکنیک کو فروغ دیا۔ DNA کے گلڑوں کو ایک دوسرے کے ساتھ جوڑنے کے اس ممل کی وجہ سے بویر اور کو بین DNA کے مطلوبہ قطعات کو جوڑنے اور انھیں بیکٹر یائی خلیوں میں داخل کرنے کے اہل ہو گئے جن کی بدولت مخصوص پروٹین کو بنانے کے لیے کارخانے کو تیار کرسکے۔ یہ وہ کامیابی تھی جس پر بائیوٹیکنالوجی کی بنیادر کھی گئی۔



هر برٹ بور (1936)



باب 11

بائيوڻيكنالوجي: اصول اورطريقة كار

(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 استعال کرکے انسانوں کے لیے مفید ماحصل یا پراسس (عملوں) کوفروغ دیا جاتا ہے۔ دہی، ڈبل روئی، 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 استعال مطلوبہ مادوں کو بردی مقدار میں پیدا کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ مزید کئی پراسس/تمنیکوں کو بائیوٹیکنالوجی میں شامل کیا گیا ہے۔ مثلاً In vitro بائیوٹیکنالوجی میں شامل کیا گیا ہے۔ مثلاً ماستعال، مارا وری کے ذریعی خریست ٹیوب بے بائیوٹیکنالوجی میں شامل کیا گیا ہے۔ مثلاً ماستعال، DNA ٹیکہ اور ناقص جین کو درست کرنا، یہ سبجی بائیوٹیکنالوجی کا ہی حصہ ہیں۔

یوروپین فیڈریشن آف بائیوٹیکنالوجی (EFB) کے ذریعہ بائیوٹیکنالوجی کی جوتعریف 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:

نٹے ماحصل اور خدمات کے لیے نیچرل سائٹس اور جاندارعضو یوں خلیوں اور ان کے اعضا نیز سالماتی مشابہوں 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 انجینئونگ: اس تکنیک کے ذریعہ جینیئک مادوں (RNA یا DNA) کی کیمسٹری کو تبدیل کرکے انھیں میز بان عضویوں میں داخل کیا جاتا ہے اور پھر اس میز بان عضویوں کے فینوٹائپ (Phenotype) کو تدیل کرتے ہیں۔
- (ii) کیمیکل انجینئرنگ پراسس میں اسٹیرائل (خوردعضو بوں کے مہلک اثر سے آزاد) ماحول پیدا کر کے صرف مطلوبہ خردعضو بوں/ یوکیر یوٹک خلیوں میں نشوونما کراکر بڑی مقدار میں اینٹی بایوٹک، ٹیکے، خامرے وغیرہ جیسی چیزیں تیار کی جاتی ہیں۔

آیئے اب جینیک انجینر نگ کے اصولوں کے فروغ کا مطالعہ کرتے ہیں۔

آپ غیرصنفی تولید کے مقابلے صنفی تولید کی افادیت کے بارے میں جانے ہیں۔ آخرالذکر عضویوں کے جینیک سیٹ اپ کے کمبینیشن میں تنوعات کے مواقع فراہم کرتا ہے۔ ان میں سے پچھ تنوعات (Vareations) عضویوں اور آبادی کے لیے فائدہ مند ثابت ہو سکتے ہیں۔ غیرصنفی تولید میں جینیک اطلاعات محفوظ رہتی ہیں جبکہ صنفی تولید تنوع کا باعث ہے۔ نباتاتی اور حیوانی نسل افزائش کے لیے مخلوطیت کے روایتی طریقوں کے استعال 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 جینیک افریش کی استعال کرکے باز متحد ڈی این اب لیے جینیک انجینیکر نگ بھیکیوں میں جین کلونگ اور جین ٹرانسفر کا استعال کرکے باز متحد ڈی این اب لیے جینیک انجینیکر نگ بھیرصرف ایک یا ایک سے زیادہ مطلوبہ جین کو منتخب عضویوں میں منتقل کیا جاتا ہے۔

بائيو شيئنالوجي: اصول اورطريقهٔ كار

آ ہے اب مصنوفی باز متحد DNA سالمہ کی تشکیل پر اپنی توجہ مرکوز کرتے ہیں۔ سب سے پہلے باز متحد DNA کی تشکیل سالمونیلا ٹائھی موریم کے بلاز ٹر (ایک دائری اضافی کروموسول DNA جونود بخود رہایکیسٹن کرتا ہے) میں اپنی بایونک مزاحمتی جین کے اتصال کے امکان سے نمودار ہوئی۔ اسٹینلے کو ہین اور رابرٹ بویر نے 1972 میں نمودور بالا کام کو بلاز ٹر سے DNA کے قطعہ کو کاٹ کر انجام دیا جس میں اپنی بایونک مزاحمت فراہم کرنے کے لیے ذمہ دار جین موجود پلاز ٹر سے DNA کو قطعہ کو کاٹ کر انجام دیا جس میں اپنی بایونک مزاحمت فراہم کرنے کے لیے ذمہ دار جین موجود جواب کی مسلک کیا جاتا ہے۔ یہ بلاز ٹر DNA کو مخصوص جین برادر (Vector) کی طرح کام کرتا ہے جواس سے منسلک کیا جاتا ہے۔ یہ بلاز ٹر میں کہ جین کہ جین برادر (vector) کی طرح کام کرتا ہے جواس سے منسلک میا ویشتن کرتا ہے جیسا کہ آپ جانتے ہیں کہ مجھور بیان عضویوں میں پہنچایا جاتا ہے۔ اپنی باز ٹر کہ ویک مزاحم کو دیکٹر کے استعمال کر کے غیر قرابت دار DNA کے قطعات کو میز بان عضویوں میں پہنچایا جاتا ہے۔ اپنی بایونک مزاحم کو دیکٹر کے ساتھ منسلک کرنے کا کام انزائم DNA کو قطعات کو میز بان عضویوں میں پہنچایا جاتا ہے۔ اپنی بایونک مزاحم کے در لیعہ ہوتا ہے جو DNA کام کرتا ہے۔ اپنی بایونک مزاحم میں مضنوعی طریقہ سے بین از انزائم کا استعمال کر کے متعدد تقلیل ہوتی مشابہت رکھتا ہے) میں منتقل کیا جاتا ہے تو یہ نے میز بان DNA پالیم بیز انزائم کا استعمال کر کے متعدد تقلیل بیا یونک مزاحم جین کی کونٹ کہ جو بیں۔ آپ بیٹ بی بی بیا ہوتی ہے۔ اس طرح الک کو تو ہوں۔ آپ بیز بینے دائل سے ہیں اپنٹ مزادہ جین کی کونٹ کہتے ہیں۔ آپ بیز بینے دائل سے ہیں کی کونٹ کرا ہم میں کین بنیادی اقدام شامل ہیں۔

- (i) مطلوبہ بین کے حامل DNA کی شناخت
- (ii) شاخت کیے گئے DNA کی میزبان میں منتقلی
- (iii) منتقل کیے گئے DNA کا میز بان میں رکھ رکھاؤ اور اسے اگلینسل میں منتقل کرنا۔

11.2 بازمتصل DNA ٹیکنالوجی کے آلات

(Tools of Recombinant DNA Technology)

اب ہم جانتے ہیں کہ جینیک انجینئر نگ یا بازمتحد DNA تکنیک اسی وفت بروئے کار لائی جاسکتی ہے جب ہمارے پاس بندثی انزائم، پالیمریزانزائم، لائگیز ویکٹراورمیز بانعضویے جیسے کلیدی اوزارموجود ہوں۔آ بیئے ان میں سے پچھ اوزاروں کاتفصیلی مطالعہ کرنے کی کوشش کرتے ہیں۔

(Restriction Enzymes) بندتی انزائم

1963 میں دوانزائم علیحدہ کیے گئے جو E. coli میں بیکٹیر لوفنج (Bacteriophage) کی نموکوروک دیتے ہیں۔ ان میں سے ایک میتھائل گروپ کو DNA سے منسلک کردیتا ہے جبکہ دوسرا DNA کو کا ٹنا ہے۔مؤخرالذکر انزام کو بنرشی اینڈونیوکلیئز (Restriction endonuclease) کہتے ہیں۔ پہلا بند تی اینڈ و نیوکلیئز DNA، جس کا کام DNA نیوکلیوٹا کڈ تواتر پر منحصر ہے، پانچ سال کے بعد علیحدہ کیا گیا۔ یہ Hind-II، جس کا کام DNA، Hind سالمہ کو ہمیشہ اس مخصوص مقامات پر کاٹتے ہیں جہاں چھ اساس بفتوں گیا۔ یہ دیکھا گیا ہے کہ Hind-II سالمہ کو ہمیشہ اس مخصوص اساس تواتر کو Base pairs) کا ایک مخصوص تواتر ہوتا ہے۔ اس مخصوص اساس تواتر کو Hind-II کے بیچان تواتر (Recognition sequences) کہتے ہیں۔ Hind-II کے علاوہ آج 900 سے بھی زیادہ بندشی انزائموں کے بارے میں کی جانکاری ہے جو بیکٹر یا کے 230 سے بھی زیادہ اسٹرینس (Strains) سے علیحدہ کیے گئے ہیں ان میں بارے میں کی جانکاری ہے جو بیکٹر یا کے 230 سے بھی زیادہ اسٹرینس (Strains) سے علیحدہ کیے گئے ہیں ان میں

ان انزائموں کے تسمیہ میں روایت کے مطابق نام کا پہلا حروف جین سے آتا ہے اور دوسرے دوحروف اس پروکیر یوئک خلیہ کی نوع سے لیے جاتے ہیں جس سے انھیں علیحدہ کیا گیا ہے۔ مثلاً Escherichia کو coliry-13 سے لیا گیا ہے۔ حرف R کو اسٹرین کے نام سے اخذ کیا گیا ہے۔ نام کے بعد رومن ہندسے اس ترتیب کو ظاہر کرتے ہیں جس میں بیکٹیریا کے اسٹرین سے انزائم علیحدہ کیے گئے تھے۔

سے ہرایک مختلف پہچان تواتر کی شناخت کرتا ہے۔

بندشی انزائم ، خامروں کے ایک بڑے کلاس سے تعلق رکھتے ہیں جنھیں نیوکیئریز (Nucleases) کہا جاتا ہے۔ یہ دوقتم کے ہوتے ہیں۔ ایکسونیوکلئیزیز (Exonucleases) اور اینڈو وینوکلئیزیز۔ ایکسونیوکلئیزیزیز DNA کے سرے سے نیوکلیوٹائڈ کوعلیجدہ کرتا ہے جبکہ اینڈونیوکلئیزیز کے DNA درمیان کی مخصوص پوزیشن پر کا ٹما ہے۔

ہرایک بدنتی اینڈونیوکلئیزیز DNA تواتر کی لمبائی کا معائنہ کرنے کے بعد کام کرتا ہے۔ جب بیاپ مخصوص پیچان تواتر کو تلاش کرلیتا ہے تو یہ DNA سے منسلک ہوجاتا ہے اور ڈبل میلکس کی دونوں پٹیوں (Strands) کو شکر – فاسفیٹ بنیادوں میں مخصوص پوائٹ پر کاٹنا ہے (شکل 11.1)۔ ہرایک بندشی اینڈونیوکلئیزیز NNA میں مخصوص پیلنڈرومک نیوکلیوٹائڈ تواتر کو بیچانتا ہے۔

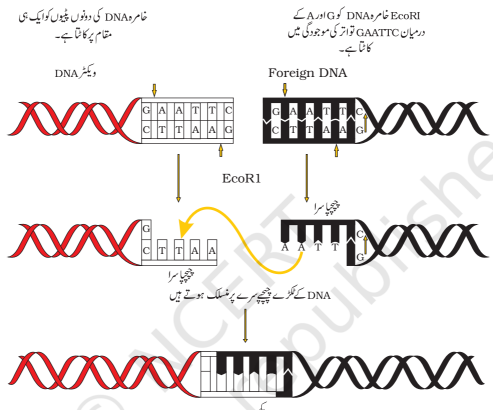
کیا آپ جانتے ہیں کہ پیلینڈ روم کیا ہیں؟ یہ حروف کا ایبا مجموعہ ہیں جنھیں آگے اور پیچے دونوں طرف سے پڑھنے پر ایک ہی لفظ بنتا ہے۔ جیسے MALAYALAM لفظ پیلینڈ روم اور DNA پیلینڈ روم میں فرق ہے، DNA میں پیلنڈ روم اساس جفتوں کا ایبا توار ہے جو پڑھنے کی تشریق کو کیساں رکھنے پر دونوں لڑیوں یا پٹیوں میں ایک جیسا پڑھا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل تواتر کو' $8 \leftarrow 6$ سمت میں پڑھنے پر دونوں لڑیوں میں ایک جیسا پڑھا جائے گا۔ اگر اسے' $8 \leftarrow 6$ سمت میں پڑھا جائے تو بھی یہ بات درست ثابت ہوتی ہے۔

3'— CTTAAG — 5'

بندشی انزائم DNA لڑی کو پیلنڈ روم تواتر کے مرکز سے تھوڑا فاصلہ پرلیکن مقابل لڑیوں میں دو کیسال اساس کے درمیان کا شخ ہیں جس کے نتیجے میں سروں پرایک لڑی والا حصہ باقی رہ جاتا ہے۔ ہرایک لڑی میں اور لٹکتا سرا (Overhang) بنتا ہے جنمیں چپچیا سرا(Sticky ends) کہتے ہیں (شکل 11.1)۔ اسے بیٹام اس لیے دیا گیا

بائيوڻيکنالوجي: اصول اور طريقهٔ کار

بندشی خامرے کاعمل



ریکمبینینط DNA

شکل 11.1 بندشی انزائم EcoRi کے عمل سے ریکمبنیٹ DNA بنانے کے اقدام

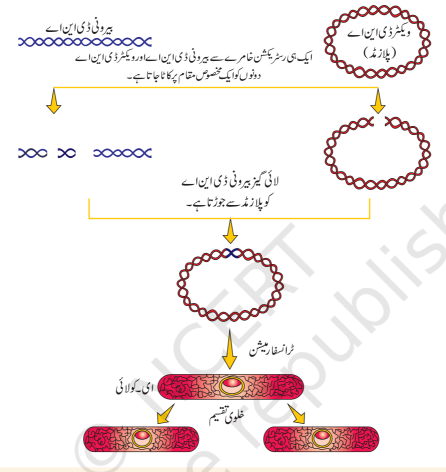
کیونکہ یہ اپنے کیے ہوئے کاؤنٹر پارٹ کے ساتھ ہائیڈروجن بانڈ بناتے ہیں۔سروں پر یہ چیچپاہٹ DNA لائیگیز انزائموں کے عمل میں مدد کرتی ہے۔

بندثی اینڈ و نیوکلئیز کا استعال جینیک انجینئر نگ میں DNA کے بازمتحد (Recombinant) سالمات بنانے میں کیا جاتا ہے جومختلف ذرائع/جینوم پر سے حاصل ہوتے ہیں۔

ایک ہی بندشی انزائم کے ذرایعہ کاشنے پر حاصل ہونے والے DNA قطعات میں ایک ہی قتم کے چیچے سرے میں ہوتے ہیں جو ADN لئیگیز کی مدد سے آپس میں (کنارے سے کنارہ) مسلک ہوجاتے ہیں (شکل 11.2)۔ آپ مکمل طور پر سمجھ گئے ہوں گے کہ عام طور سے جب تک ایک ویکٹر اور ما خذ DNA کو ایک ہی بندشی انزائم کی مدد سے نہیں کا ٹا جاتا، بازمتحد ویکٹر سالمات کی تشکیل نہیں ہوسکتی۔

DNA قطعات کی علیحدگی اور حصول: بندشی اینڈو نیوکلئیز کے ذریعہ DNA کوکاٹنے کے نتیج میں DNA کے قطعات ماصل ہوتے ہیں۔ ان قطعات کو ایک تکنیک کے ذریعہ علیحدہ کر سکتے ہیں جسے جیل الیکٹروفوریس (gel) قطعات حاصل ہوتے ہیں جسے جیل الیکٹروفوریس DNA قطعہ منفی چارج شدہ ہوتا ہے اس لیے انھیں برقی میدان کے زیراثر electrophoresis)

حياتيات

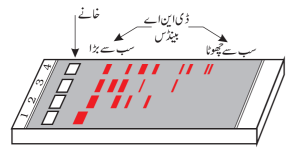


شکل 11.2 ریکامپنیٹ ڈیاین اے ٹکنالوجی کاتصویری خاکہ

کسی میڈیم/میٹرکس کے ذریعہ اینوڈ کی طرف بہا کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ آج کل سب سے زیادہ استعال 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) میں خواجہ کے دریعہ علیحدہ کیا جاتا ہے۔ اس طرح قطعات کا سائز جتنا چھوٹا ہوگا وہ آئی ہی زیادہ دورتک 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 اس وقت دیکھا جاسگتا ہے جب اس DNA کو اتھیڈیم 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)۔ اتھیڈیم برومائڈ اسٹین شدہ جیل پر UV اشعاع ریزی کرنے سے DNA کی جبکدار نارنجی رنگ کی پٹیوں کی ایگاروز جیل سے کاٹ کر نکال جبکدار نارنجی رنگ کی پٹیوں کی ایگاروز جیل سے کاٹ کر نکال لیتے ہیں اور جیل کے گلڑوں سے اس کا استخراج کر لیتے ہیں۔ اس عمل کو الیوشن (Elution) کہتے ہیں۔ اس طریقے سے خالص بنئے گئے DNA کو کھونگ و میک کے ساتھ منسلک کرکے باز متحد DNA کی تشکیل کی جاتی ہے۔

بائيو ٹيکنالوجي: اصول اور طريقهٔ کار



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

(Cloning Vectors) کلونگ ویکٹرس (11.2.2

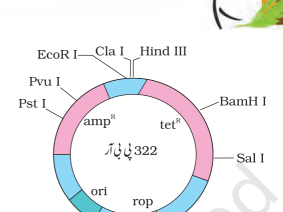
آپ جانتے ہیں کہ پلاز ٹر اور بیکٹر یوفیج بیکٹر یائی خلیہ میں کروموسول DNA کے کنٹر ول کے بغیر ریپلیکیٹ کرنے کی صلاحیت رکھتے ہیں۔ بیکٹر یوفیج کی کثیر تعداد کی وجہ سے بیکٹیر یائی خلیہ میں ان کے جینوم کی متعدد نقلیں (Copies) پائی جاتی ہیں۔ کچھ پلاز ٹرکافی کم تعداد میں ہوتے ہیں اور وہ ایک یا دو کی تعداد میں ہی ایک بیکٹر یا میں ہوتے ہیں اور وہ ایک یا دو کی تعداد میں ہی ایک بیکٹر یا میں ہوتے ہیں۔ یہ تعداد اور بھی زیادہ ہوسکتی ہے۔ اگر ہم غیر قرابت دار DNA قطعات کو بیکٹر یوفیج یا پلاز ٹرکہ کی تعداد کے پائر ٹرکہ کے جارہے ویکٹر اس طرح تیار کیے مساوی کر سکتے ہیں۔ موجودہ دور میں استعمال کیے جارہے ویکٹر اس طرح تیار کیے 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 کیس اور غیر باز متحد شدہ سے باز متحدہ شدہ کے انتخاب میں بھی مدد کریں۔

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

- (i) ریپلیکیشن کی ابتدا (Origin of replication (ori) : یہ وہ تو اتر ہے جہاں سے ریپلیکیشن کی ابتدا ہوتی ہے اور جب کس DNA کا کوئی ٹکڑا اس تو اتر سے منسلک ہوجا تا ہے تو میز بان خلیوں کے اندرریپلیکیٹ کر سکتا ہے۔ یہ تو اتر منسلک کیے گئے DNA کی نقل کی تعداد کو کنٹرول کرنے کے لیے بھی ذمہ دار ہے۔ لہذا اگر کوئی شخص کسی ہدفی (DNA کی بہت زیادہ کا پیاں حاصل کرنا چاہتا ہے تو اسے ایسے ویکٹر میں کلون کرنا چاہتے جس کا مبدا (Ori) بہت زیادہ کا پیاں بنانے میں معاون ہو۔
- (ii) قابل انتخاب نشان دھندہ (Selectable marker) کی ساتھ ویکٹر کو قابل انتخاب مارکر کی بھی ضرورت ہوتی ہے جو non-transformants کی شاخت کرکے انھیں ہٹانے میں مدد کرے اور Transformants کی منتخبہ نمو کو ہونے وے۔ تبدیلی (Transformation) ایک ایساعمل ہے جس کے ذریعہ DNA کے ایک قطعہ کو میز بان خلیہ میں داخل کرتے ہیں (آپ آئندہ سیشن میں اس عمل کا مطالعہ کریں گے)۔ عام طور سے ایمپیسیلن ، کلور پمفینہ کال، ٹیٹر اسائکلین یا کونامائسین جیسے اپنٹی بایوٹک کے تیکن مزاحمت کوڈ کرنے والے جین E.coli کے لیے مفید قابل انتخاب جانشان دہ تصور کیے جاتے ہیں۔ عام E.coli خلیوں میں ان میں سے کسی بھی اینٹی بایوٹک کے تیکن مزاحمت نہیں ہوتی۔
- (iii) کلوننگ مقام (Cloning Site): غیر قرابت دار DNA کو منسلک کرنے کے لیے عام طور سے بروئے کارلائے جانے والے بند تی انزائموں کے لیے ویکٹر میں چندیا واحد شاختی مقامات ہونے چاہئیں۔ ویکٹر کے اندرایک سے زیادہ شاختی مقامات ہونے کی وجہ سے اس کے کئی قطعات بن جاتے ہیں جوجین کلوننگ کو پیچیدہ بناویج ہیں (شکل 11.4)۔ غیر قرابت دار DNA کا انسلاک (Ligation) ان دونوں اینٹی بایونک مزاحم

حياتيات



شکل 11.4 ای کولائی کلوننگ ویکٹر 322 پی بی آر (Hind III, EcOR I, متامات, BamH I, Sal I, Pvu II, Pst 1,

مبدا (ori) اینٹی بایوٹک مدافعت
جنیز (ampR) اور (tetR) کو ظاہر کر رہا

ہے۔ Rop ان پوٹینز کوکوڈ کرتا ہے جو پلاز ٹد

جین میں سے کسی ایک میں موجود بندتی مقام پر کیا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر آپ غیر قرابت دار DNA کو ویکٹر pBR322 میں موجود ٹیٹر اسائکلین مزاحم جین سے منسلک کر سکتے ہیں۔ باز متحد پلاز ٹرکی ٹیٹر اسائکلین کی مزاحمت ہیرونی DNA کے منسلک کر سکتے ہیں۔ باز متحد پلاز ٹرکی ٹیٹر اسائکلین کی مزاحمت ہیرونی Transformant کو ایمیسیلین پر ملح ہوئے میڈیم میں افزائش کر کر باز متحد سے ابھی بھی انتخاب کر سکتے ہیں۔ ایمیسیلین پر مشتمل مشتمل میڈیم پر منتقل کر دیتے ہیں۔ ایمیسیلین والے میڈیم میں افزائش کرے گالیکن میٹر اسائکلین والے میڈیم پر باز متحد دونوں ایمئی بایونک مزاحم جین شیٹر اسائکلین والے میڈیم پر افزائش کرے گا۔ اس معاملے میں ایک ایمئی بایونک مزاحم جین والے میڈیم میں افزائش کرے گا۔ اس معاملے میں ایک ایمئی بایونک مزاحم جین فیر قرابت دار DNA کے تداخل سے بے ممل (Inactivated) ہوجا تا ہے اور باز غیر قرابت دار DNA کے تداخل سے بے ممل (Inactivated) ہوجا تا ہے اور باز متحد کے انتخاب میں مدد کرتا ہے جبکہ دوسرا اینٹی بایونک مزاحم جین متحد کے انتخاب میں مدد کرتا ہے جبکہ دوسرا اینٹی بایونک مزاحم جین میں قیر قرابت دار DNA کے تداخل سے بے ممل (Inactivated) ہوجا تا ہے اور باز متحد کے انتخاب میں مدد کرتا ہے۔

اینٹی بابوٹک کے بے ممل ہوجانے کی وجہ سے بازمتحد کے انتخاب کا طریقہ پیچیدہ ہوجاتا ہے۔ کیونکہ اس میں مختلف اینٹی بابوٹک والی دو پلیٹوں پر ساتھ ساتھ پلیٹنگ کی ضرورت ہوتی ہے۔ اسی وجہ سے متباول قابل انتخاب مارکر کا فروغ ہوا جو بازمتحد اور

غیر باز متحد کے درمیان اس بنیاد پر فرق کرتا ہے کہ وہ کروموجینک سبسٹر بیٹ کی موجودگی میں رنگ پیدا کرنے کے اہل ہوتے ہیں۔ اس میں ایک باز متحد DNA کو β-galactosidase خامرے کے کوڈنگ تواتر میں داخل کیا جاتا ہے۔ اس کے نتیج میں اس انزائم کی تالیف کے لیے جین بے ممل ہوجاتا ہے جسے Insertional داخل کیا جاتا ہے۔ اس کے نتیج میں اس انزائم کی تالیف کے لیے جین بے ممل ہوجاتا ہے جسے نسسٹر بیٹ inactivation کہتے ہیں۔ اگر بیکٹیریا میں پلاز ٹر داخل (Insert) نہیں ہوتا ہے تو کروموجینک سبسٹر بیٹ کی موجودگی میں نیلے رنگ کی کالونی وجود میں آتی ہے۔ داخل ہونے پر میں موجودگی میں نیلے رنگ کی کالونی وجود میں آتی ہے۔ داخل ہونے پر میں ماندن باز متحد کالونی بنتی ہے۔ جس کی شاخت باز متحد 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 بیکٹیر یا اور وائرسوں سے سیھا جنھیں یہ بات بہت پہلے سے معلوم تھی۔ انھیں معلوم تھا کہ یوکیر یوٹک خلیوں کوٹرانسفار م کرنے کے لیے جین کا کس طرح استعال کیا جائے اور وہ (بیکٹیر یا اور وائرس) جو چاہتے ہیں اسے انجام دینے کے لیے جین کو مجبور کر دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایگروبیکٹیر یم طور پر ایگروبیکٹیر یم کیوبیشتی اینس (Agrobacterium tumifaciens) جو کئی ڈائی کاٹ (Dicot) پودوں کا مرض آ ور عضویہ (صحفویہ (Pathogen) ہے، DNA کے ایک قطعہ (جے DNA کہتے ہیں) کوٹرانسفارم کرکے

بائيوشيكنالوجي: اصول اورطريقة كار

عام پودے کے خلیہ کوٹیوم (Tumor) میں تبدیل کر دیتا ہے اور بہٹیوم خلیے پیت ہوجن کے لیے ضروری کیمکلس پیدا کرتے ہیں۔ بالکل اسی طرح سے حیوانی خلیوں میں ریٹر وائرس عام خلیوں کو کینسر خلیوں میں تبدیل کر دیتے ہیں۔ پیت ہوجن کے ذریعہ اپنے یو کیر یونک میز بان میں جین کونشقل کرنے کے طریقہ کو بہتر طور پر سمجھ کرانسانوں نے پہندیدہ جین قابل استعال و کیٹر میں داخل کرنے کے طریقہ میں مہارت حاصل کرلی ہے۔ ایگرو بیکٹیر کی ٹیومی فیشینس کا Ti پلاز ٹر (جو کہ ٹیومر پیدا کرتا ہے) کو اب کلونگ و کیٹر کے طور پر تبدیل کر دیا گیا ہے جو پودوں کے لیے مرض آور نہیں ہے بلکہ اس کا استعال ہمارے لیے مفید جین کو متعدد پودوں میں منتقل کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ بالکل اسی طرح سے ریٹر ووائرس کو غیر مصر بنا کر حیوانی خلیوں میں مطلوبہ جین کومنقل کرنے میں کیا جاتا ہے۔ اس طرح سے جب کسی جین یا ANA کے ٹکڑے کو مناسب و بکٹر سے منسلک کر دیا جاتا ہے تو پھر اسے بھیٹر یا، پودے یا حیوانی میز بان میں منتقل کیا جاتا ہے (جہال افز اکش کی تعداد میں کثرت کرتے ہیں ہوتا رہتا ہے۔ اس طرح سے دیا جوانی میز بان میں منتقل کیا جاتا ہے (جہال افز اکش کی تعداد میں کثرت کرتے ہیں ہوتا رہتا ہے۔

11.2.3 مستعد (Competent) میز بان (بازمتحد DNA کے ساتھ ٹرانسفار میشن کے لیے)

چونکہ DNA ہائڈ روفلک (آب پیند) سالمہ ہے اس لیے بی خلوی جھلی سے ہو کرنہیں گزرسکتا ہے۔ کیوں؟ بیکٹیریا کو پلاز ٹر لینے کے لیے مستعد بنایا جائے۔
پلاز ٹر لینے کے لیے مجبور کرنے سے پہلے بی ضروری ہے کہ بیکٹیریا کی خلیہ کو پلاز ٹر لینے کے لیے مستعد بنایا جائے۔
الیا کرنے کے لیے پہلے دوویلنسی والے کیٹ آئین جیسے کہ کیلئیم کے مخصوص ارتکاز کے ساتھ بیکٹریا کی خلیوں کا ٹریٹمینٹ کیا جاتا ہے۔ اس DNA کو بیکٹیریا بیکٹریا کی 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 (Heat کو ان آمادہ خلیوں میں داخل کرایا جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں پچھ وفت کے لیے 42 C پر DNA کے ماتھ وہاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں پچھ وفت کے لیے DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں پچھ وفت کے لیے DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں جو فی DNA یا باز متحد DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں جو وفت کے لیے DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں جو وفت کے لیے DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں جو وفت کے لیے DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں جو وفت کے لیے کا سے اس کے بعد انھیں کہو جاتا ہے۔ اس کے بعد انھیں کہو جاتا ہے۔

میز بان خلیوں میں غیر قرابت دار DNA کو داخل کرانے کے لیے صرف یہی طریقہ نہیں ہے۔ ماکروانجیکشن میز بان خلیوں میں غیر قرابت دار DNA کو سیدھے ہی حیوانی خلیہ کے نیوکلیس کے اندرانجیک کردیا جاتا ہے۔ دوسرا طریقہ جوعموماً پودوں کے لیے کارآ مدہے، اس میں خلیوں پر DNA کی پرت چڑھے ہوئے سونے یا شکسٹن کے ذرات کی بمباری خلیوں پر کرتے ہیں جسے بابولٹ (Biolistics) یا جین گن (Gene gun) کہتے ہیں۔ آخری طریقہ جس میں غیر مصر بنائے ہوئے بیت ہوجن و کیٹر کا استعال کیا جاتا ہے۔ ان و کیٹر کا جب خلیہ میں داخلہ ہوتا ہے تو ہیہ بازمتحد DNA کومیز بان خلیوں میں منتقل کر دیتے ہیں۔

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



(Processes of Recombinant کنیک کے اعمال DNA تکنیک کے اعمال DNA Technology)

باز متحد DNA ٹیکنالوجی میں مختلف مراحل شامل ہیں جو ایک مخصوص تواتر میں بروئے کار لائے جاتے ہیں DNA جیسے DNA کا آئولیشن یا علیحدگی، بندشی اینڈو نیوکلئیزیز کے ذریعہ DNA کی قطعہ سازی، مطلوبہ DNA کی قطعہ کا آئولیشن یا علیحدگی۔ DNA قطعہ کا ویکٹر سے انسلاک، باز متحد DNA کی میزبان میں منتقلی، میزبان خلیوں کی بڑے پیانے پر میڈیم میں کاشت (Culturing) اور مطلوبہ ماحصل کا استخراج۔ آیئے ان سبجی مراحل کا تفصیلی جائزہ لیتے ہیں۔



11.3.1 جینیک مادے(DNA) کی علیحدگی

یادر کھے کہ بغیر کسی اسٹنی کے سبھی عضو یوں کا جینیک مادہ نیوکلک ایسڈ (Nucleic acid) ہے۔ زیادہ تر عضو یوں میں یہ ڈی آ کسی را بُونیوکلک ایسڈ یا DNA ہے۔ بندثی انزائموں کی مدد سے DNA کو کاٹنے کے لیے ضروری ہے کہ اسے دیگر میکر وسالمات سے آزاد خالص شکل میں ہونا چا ہیے۔ کیونکہ DNA خلیوں کے اندر مقید رہتا ہے اس لیے ہمیں خلیہ کو توڑ کر کھولنا پڑے گا تا کہ DNA اور دیگر کلاں سالمات کے اندر مقید رہتا ہے اس لیے ہمیں خلیہ کو توڑ کر کھولنا پڑے گا تا کہ Macro-molecules) ہیں ہوئین، پالی سیکیر اکٹر اور چکنائی باہر آسکیں۔ بیاس وقت ممکن ہے جب بیکٹر یائی خلیہ نباتاتی یا حیوائی بافت کو لائسوزائم (بیکٹیریا)، سیلیو لیز (نباتاتی خلیے)، کائیمینر (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 لیٹے رہتے ہیں کہ جین RNA کورا بُونیوکلئیز کے ٹریٹنٹ کے ذریعہ ضائع کر سیتے ہیں۔ دوسرے سالمات کو مناسب ٹریٹمنٹ کے ذریعہ علیحہ و کیا جاسکتا ہے اور نہایت سرد کیے ہوئے الکمل (Chilled Ethanol) ملاے پر خالص DNA کی ترسیب ہو جاتی ہے۔ رقتی کے درمیان معلق باریک دھا گوں کے جموعہ کی شکل میں دیکھا جاسکتا ہے (شکل 11.5)۔



DNA that 11.5 separates out can be removed by spooling

DNA 11.3.2 کومخصوص جگہوں پر کا ٹنا

(Cutting of DAN at Specific Locations)

خالص DNA سالمات کو بندثی انزائم کے ساتھ مناسب حالات میں (جواس بندثی خامرے کے لیے مخصوص ہیں) رکھ چھوڑنے سے بندثی خارہ اس پرعمل پذیر ہوتا ہے۔ اور DNA قطعات بن جاتے ہیں جسے دیکھنے کے لیے ایگاروز جیل الکیٹروفورسیس کا استعال کیا جاتا ہے۔ DNA ایک منفی چارج والا سالمہ ہے اس لیے یہ مثبت الکیٹروڈ (اینوڈ) کی طرف حرکت کرتا ہے (شکل 11.3)۔اس عمل کو ویکٹر DNA کے ساتھ بھی دو ہرایا جاتا ہے۔

DNA کو جوڑنے میں کئی اعمال ملوث ہیں۔ ماخذ DNA اور ویکٹر DNA کو مخصوص بندثی انزائم کے ذریعہ کا طخنے کے بعد ماخذ DNA سے کٹے ہوئے مفید جین، شگاف زدہ ویکٹر کے درمیان لائیگیز کے ذریعہ جوڑ دیا جاتا ہے۔ نتیجاً ایک بازمتحد DNA تیار ہوجاتا ہے۔

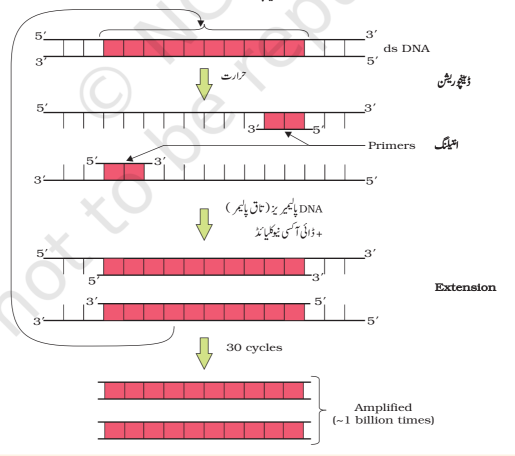


11.3.3 پی سی آر کا استعمال کر کے مفید جین کی تعداد میں اضافہ

(Amplification of Gene of Interest using PCR)

PCR کا مطلب ہے Oligonucleotide اس تعالی میں خابوں کے باہر مطلوبہ جین (DNA) میں خابوں کے باہر مطلوبہ جین (PCR کی بہت ی نقل تیار کی جاتی ہے۔ اس عمل میں پرائمر (چھوٹے کیمیائی طور پر تالیف شدہ Oligonucleotide جو DNA خطوں کے لیے (Complementry) ہوتے ہیں) کے دوسیٹ اور DNA پائیمیر بنز انزائم کا استعال کرتے ہیں۔ یہ انزائم تعامل میں فراہم کیے گئے نیوکلیوٹا کٹر اور جینو مک DNA کا ٹیمپلیٹ کے طور پر استعال کرکے 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 جاستی ہے لیعنی ایک ارب کا بیاں بنائی جاسکتی ہیں یہ مکرر توسیع حرارت مزائم ADNA پائیمیر (عمل کا بیاں بنائی جاسکتی ہیں یہ مکرر توسیع حرارت مزائم ADNA پہت زیادہ درج 'حرارت تک (جو DNA کے اس میٹیر یا سے علیحدہ کیا گیا) کے ذریعہ بروئے کار لائی جاتی ہے۔ اگر ضرور بہت نے دیا جاتا ہے) سرگرم رہتا ہے۔ اگر ضرور بہت نے دیا جاتا ہے) سرگرم رہتا ہے۔ اگر ضرور بیٹل سے تو پھر سے کسی و میٹر کے ساتھ منسلک کر کے آگے کلوئنگ میں استعال کر سکتے ہیں (شکل 11.6)۔

توسيع كبا حانے والا حصبہ





انسلاکی DNA کوحصول کارخلیوں میں داخل کرنے کئی طریقے ہیں۔ بیکام اس وقت کیا جاتا ہے جب حصول کار خلیہ میں اپنے چاروں طرف موجود DNA کو حاصل کرنے کی استعداد ہو۔ اگر اینٹی بایوٹک (مثل ایمپنسلین) مزاتم جین پر شتمل بازمتحد DNA کو Coli خلیوں میں منتقل کیا جاتا ہے تو میز بان خلیے ایمپنسلین مزاتم خلیوں میں تبدیل ہوتے ہیں۔ اگر ہم ایمپنسلین پر شتمل اگر (Agar) پلیٹوں پر تبدیل شدہ خلیوں کا ٹیکہ لگا کیں تو صرف ترمیم شدہ خلیہ ہی زندہ رہ سکتے ہیں بقید دیگر خلیے مرجا کیں گے۔ ایمپنسلین مزاتم جین کی وجہ سے کوئی بھی ایمپنسلین کی موجودگی میں تبدیل شدہ خلیہ کا 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 کلونگ و یکٹر میں داخل کر کے اسے بیکٹیریائی نباتاتی 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 ضروت ہوتی ہے۔ بیرونی جین مناسب حالات میں ظاہر ہوتے ہیں میز بان خلیوں میں بیرونی جین کے ظاہر ہونے کو سبجھنے کے لیے گئی تکنیکی باتوں کی تفصیلی جا نکاری ضروری ہے۔

مطلوبہ جین کوکلون کرنے، ہدف پروٹین کے اظہار کے حالات کو قابو میں کرنے کے بعد انھیں بڑے پیانے پر تیار کرنے کے بارے میں سوچا جاتا ہے۔ کیا آپ کوئی وجہ بتا سکتے ہیں کہ بڑے پیانے پران کی پیداوار کیوں ضروری ہے؟ اگر کوئی پروٹین بنانے والی جین کسی ہیڑولوگس میزبان میں اظہار کرتی ہے تو اس پروٹین کو باز متحد پروٹین ہی ہیڑولوگس میزبان میں اظہار کرتی ہے تو اس پروٹین کو باز متحد پروٹین میں افزائش کی جاسکتی ہے۔ کلچر کا استعال مطلوبہ پروٹین کے استخراج کے لیے کر سکتے ہیں اور علیحدگی کے مختلف میں افزائش کی جاسکتی ہے۔ کلچر کا استعال مطلوبہ پروٹین کے استخراج کے لیے کر سکتے ہیں اور علیحدگی کے مختلف طریقوں کا استعال 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 استعال شدہ میڈ یم کوایک طرف سے نکال کر دوسری طرف سے تازہ میڈ یم کو ایک طرف سے نکال کر دوسری طرف سے تازہ میڈ یم کو بہت نیادہ حیاتیتی مادہ پیدا کیا جاتا ہے جس سے مطلوبہ پروٹین کی اچھی پیداوار ہوتی ہے۔

کم جم کے کچر سے ماحصل کی بہت زیادہ مقدار کا حصول ممکن نہیں ہے۔ زیادہ پیداوار کے لیے بایوری ایکٹر (Bioreactors) کا فروغ ضروری تھا جہاں کچر کے بہت زیادہ جم (100 سے 1000 لیٹر) کی پراسینگ کی جاسکے۔اس طرح، بایوری ایکٹر ایک برتن کی طرح ہے جس میں خردعضویوں، بودوں، جانوروں اور انسانی خلیوں کا

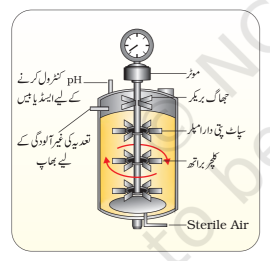


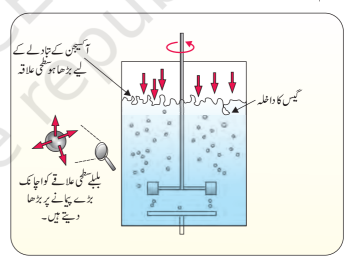
بائيو ٹيكنالوجي: اصول اور طريقة كار

استعال 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، سبسٹر بیٹ، نمک، وٹامن، آکسیجن) فراہم کرتا ہے۔

سب سے زیادہ استعال میں آنے والے بایوری ایکٹر اسٹیرنگ (Stirring) قتم کے ہیں جوشکل 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 عام طور سے اسطوانی (Cylindrical) ہوتے ہیں جس سے ری ایکٹر میں اسٹیئر ر (Stirrer) آئیجن کی فراہمی اور آمیزش میں مدد کرتے ہیں۔ متبادل طور پر ہوا کو بلبولوں کی شکل میں ری ایکٹر میں بھیجا جاتا ہے اگر آپ شکل کا بغور مشاہدہ کریں تو آپ دیکھیں گے کہ ری ایکٹر میں ایجٹیٹر مسٹم اور جھاگ کنٹرول سٹم، درجہ کرارت کنٹرول سٹم، درجہ کرارت کنٹرول سٹم، اور جھاگ کنٹرول سٹم اور جھاگ کنٹرول سٹم اور جھاگ کنٹرول سٹم، درجہ کرارت کنٹرول سٹم، کیٹرول سٹم اور جھاگ کنٹرول سٹم اور جھاگ کنٹرول سٹم، درجہ کرارت کنٹرول سٹم، کوٹر کی بعد نکالا جا سکے۔





شکل 11.7 (a) ایک معمولی اسٹیر ڈٹینک بایورئیکٹر (b) اسپارجڈ اسٹر ڈٹینک بایوریئکٹر جس کے ذریعہ محفوظ ہوائی بلیلے چھوڑے جاتے ہیں۔

11.3.6 ڈاؤن اسٹریم پروسینگ (Downstream Processing)

حیاتیاتی تالیفی مرحلہ کے مکمل ہونے کے بعد ماحصل کو حتمی ماحصل کے طور پر بازار میں اتار نے سے پہلے متعدد اقدام پر بہنی ایک سلسلہ سے گزارا جاتا ہے۔ ان عملوں میں علیحد گی اور خلیص شامل ہیں اور اسے مجموعی طور پر ڈاؤن اسٹرئیم پر وسیسنگ کہتے ہیں۔ پروڈ کٹ کو مناسب تحفظ کار (Preservative) کے ساتھ فارمولیٹ کرتے ہیں۔ دواؤں کے معاملے میں ایسے فارمولیشن کو کلین کل جانچ سے گزارا جاتا ہے۔ ہرایک پروڈ کٹ کے لیے کوالٹی کنٹرول ٹیسٹنگ کی بھی ضرورت ہوتی ہے۔ ڈاؤن اسٹریم پر وسیسنگ اور کوالٹی کنٹرول ٹیسٹنگ ہرایک پروڈ کٹ کے لیے حقائف ہوتی ہے۔



بائیوٹیکنالوجی کا تعلق عضویوں، خلیوں اور انزائموں کا استعال کرتے ہوئے ماحصل اور اعمال کی بڑے پیانے پر پیداوار اور مارکیئنگ سے ہے۔ جدید بائیوٹیکنالوجی میں جینیاتی طور پر ترمیم شدہ عضویوں کا استعال اسی وقت ممکن ہوسکا جب انسان نے DNA کی کیمسٹری کو تبدیل کرکے باز متحد DNA کی تشکیل کی۔ یہ کلیدی عمل باز متحد DNA ٹیکنالوجی یا جینیک انجیئر گگ کہلاتا ہے۔ اس عمل میں بندتی اینڈونیوکلئیزیز، DNA لائیگیز کا استعال، مناسب بلاز ٹدیا وائرل ویکٹر کے ذریعہ بیرونی DNA کوعلیحدہ کرنا اور میز بان عضویوں میں داخل کرتا، بیرونی جین کا اظہار، جین ماحصل یعنی فعال پروٹین کی تخلیص اور آخر میں بازار میں لانے کے لیے مناسب فارمولیشن کی تشکیل شامل ہے۔ بڑے پیانے پر بیداوار کے لیے بایوری ایکٹر کا استعال ہوتا ہے۔



- ۔ کیا آپ دس بازمتحد پروٹینوں کے بارے میں بناسکتے ہیں جومیڈ یکل پر کیٹس میں استعال کی جاتی ہیں۔معلوم سیجیے کہ معلاجہ میں ان کا استعال کہاں کیا جاتا ہے؟ (انٹرنیٹ کی مدد لیجیے)
- 2۔ ایک چارٹ (تصویری اظہا) بنایئے جس میں بندثی انزائم، سسٹیریٹ DNA جس پر بیرکام کرتا ہے، وہ جگہ جہاں پر بیہ DNA کوکاٹیا ہے اوراس سے بننے والے ماحصل کو دکھائے۔
- 3۔ جو کچھ آپ نے سکھا اس کی بنیاد پر کیا آپ یہ کہہ سکتے ہیں کہ سالماتی سائز کے اعتبار سے آیا انزائم بڑے ہیں یا DNA۔آپ سطرح پنہ لگائیں گے؟
 - 4۔ انسانی خلیہ میں DNA کا مولرار تکاز کیا ہوگا؟ اینے استاد صاحبان سے مشورہ لیجے۔
 - 5۔ کیاانسانی خلیہ میں بندثی اینڈونیوکلیز ہوتے ہیں اپنے جواب کے لیے جواز پیش کیجے۔
 - 6۔ اچھی ہوا اور آمیزشی خصوصیات کے علاوہ ادور شیک فلاسک کے مقابلے اسٹیرڈ ٹینک بایوری ایکٹر کے کیا فائدے ہیں؟
- 7۔ اپنے اساتذہ کی مدد سے پیلینڈرومک DNA تواتر کی پانچ مثالیں جمع سیجے۔ بلکہ بیس پیپر قانون کی اتباع کرتے ہوئے پیلینڈرومک تواتر تشکیل دینے کی کوشش سیجے۔
 - 8۔ میوس کو ذہن میں رکھتے ہوئے کیا آپ بتا سکتے ہیں کہ بازمتحد DNA کس اللجے پر بنتے ہیں؟
- 9۔ کیا آپ سوچ سکتے ہیں کہ قابل انتخاب مارکر کے علاوہ، بیرونی DNA کے ذریعیدمیز بان خلیوں کےٹرانسفارمیشن کو مانیٹر کرنے کے لیےرپورٹرانزائم کا استعال کس طرح کیا جاسکتا ہے؟
 - 10 مندرجه ذيل كومختصراً بيان تيجيـ
 - (a) رىپلىكىشن كى ابتدا



y

بائيوڻيكنالوجي: اصول اورطريقهٔ كار