



5261CH09

اکائی IX

بائیو ٹکنالوجی (Biotechnology)

ستھوپیں صدی کے فرانسی فلسفی، ریاضی دال اور ماہر حیاتیات Rene Descartes کے زمانے سے ہی تمام انسانی علم بالخصوص نیچرل سائنس مکنیکی ترقی کے راستے پر گامز من ہے جس کی وجہ سے انسانی زندگی میں سکون و آرام کے ساتھ ساتھ اخلاقی قدرروں کا اضافہ ہوا ہے۔ فطری مظہر کو سمجھنے کا طریقہ کار بشر مرکزی (Anthropocentric) بن چکا ہے۔ علم طبیعت اور کیمیا نے انجینئرگ، ٹکنالوجی اور انسٹری 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۔ بائیو ٹکنالوجی ماڈرن حیاتیات کی بیسویں صدی کی شاخ ہے جس نے ہماری روزمرہ کی زندگی کو تبدیل کر کے رکھ دیا ہے کیونکہ اس کے حاصل صحت اور غذا کی پیداوار میں یقینی سدھار کا سبب بن چکے ہیں۔ بائیو ٹکنالوجی 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

بائیو ٹکنالوجی: اصول اور پر اس

باب 12

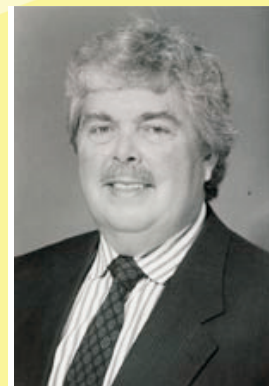
بائیو ٹکنالوجی اور اس کا استعمال



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

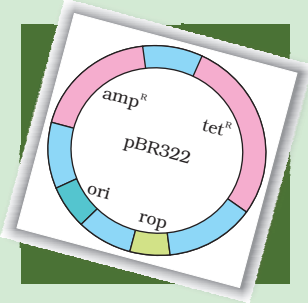
1966 میں بویر سین فرانسلو میں واقع کیلفورنیا یورنیورسٹی میں استنسٹیٹ پروفیسر مقرر ہوئے۔ 1969 تک انہوں نے مفید خصوصیات کے حامل E. coli بیکٹریم کے دو بندشی خامروں (Restriction enzymes) کا مطالعہ کیا۔ بویر نے پایا کہ ان انزادیوں میں DNA اسٹرینڈ کو ایک مخصوص انداز میں کاٹنے کی صلاحیت ہوتی ہے اور جو باقی پچتا ہے وہ اسٹرینڈ پر چھپا سرا 'Sticky ends' کہلاتا ہے۔ یہ سرے ایک مخصوص طریقے میں DNA کے ٹکڑوں کے ساتھ جڑ جاتے ہیں۔

اس کھونج کے نتیجے میں ہوئی میں اسین فورڈ سائنس داں اسٹینلے کوہن (Stanley Cohen) کے ساتھ معلومات افزای گفتگو ہو سکی کوہن (Koheln) کے چھوٹے چھوٹے رنگ لیٹ (Ringlet) جنہیں پلازمڈ (Plasmids) کہتے ہیں، پر کام کر رہے تھے۔ یہ پلازمڈ کچھ مخصوص بیکٹری یا خلیوں میں آزادانہ طور پر تیرتے رہتے ہیں اور DNA کے کوڈنگ اسٹرینڈ سے آزادانہ طور پر لپٹے رہتے ہیں۔ کوہن نے خلیوں سے ان پلازمڈ کو ہٹانے اور انہیں 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 کوہن DNA کے مطلوبہ قطعات کو جوڑنے اور انہیں بیکٹری یا 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 باسیوں کینا لو جی کی بنیاد رکھی گئی۔



ہربرٹ بویر
(1936)

باب ۱۱



بائیوٹکنالوجی: اصول اور طریقہ کار (Biotechnology: Principles and Processes)

بائیوٹکنالوجی (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 پر اس (عملوں) کو فروغ دیا جاتا ہے۔ وہی، ڈبل روٹی، شراب وغیرہ کو بنانے کے افعال خرد عضویوں کے توسط سے انجام پاتے ہیں۔ یہ بھی ایک طرح سے بائیوٹکنالوجی کی ہی ایک شکل ہے۔ موجودہ دور میں، محدود معنی میں بائیوٹکنالوجی کو دیکھا جائے تو اس میں وہ پر اس 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 پر اس تکنیکوں کو بائیوٹکنالوجی میں شامل کیا گیا ہے۔ مثلاً In vitro بار آوری کے ذریعہ "ٹیسٹ ٹیوب بے بی" کی تشكیل، جیسی کی تالیف اور اس کا استعمال، DNA ٹیکہ اور ناقص جیسی کو درست کرنا، یہ سبھی بائیوٹکنالوجی کا ہی حصہ ہیں۔

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

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

- 11.1 بائیوٹکنالوجی کے اصول
- 11.2 پاریکمبنینٹ DNA ٹیکنالوجی کے آلات
- 11.3 باز متحد DNA ٹیکنالوجی کے طریقے



11.1 بائیوٹکنالوجی کے اصول (Principles of Biotechnology)

جدید بائیوٹکنالوجی کے فروغ میں دو بنیادی تکنیکیں کاردار برائیم ہے۔

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

(ii) کیمیکل انجینئرنگ پر اس میں اسٹریائل (خود عضویوں کے مہلک اثر سے آزاد) ماحول پیدا کر کے صرف مطلوبہ خرد عضویوں / یوکیر یوٹک خلیوں میں نشوونما کر کر بڑی مقدار میں اینٹی بائیوتک، میکے، غامرے وغیرہ جیسی چیزیں تیار کی جاتی ہیں۔

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

آپ غیر صفائی تولید کے مقابله صفائی تولید کی افادیت کے بارے میں جانتے ہیں۔ آخر الذکر عضویوں کے جینیک سیٹ اپ کے ممکنیش میں تنوعات کے موقع فراہم کرتا ہے۔ ان میں سے کچھ تنوعات (Variations) عضویوں اور آبادی کے لیے فائدہ مند ثابت ہو سکتے ہیں۔ غیر صفائی تولید میں جینیک اطلاعات محفوظ رہتی ہیں جبکہ صفائی تولید تنوع کا باعث ہے۔ نباتاتی اور حیوانی نسل افزایش 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 جینیک انجینئرنگ تکنیکوں میں جین کلونگ اور جین ٹرانسفر کا استعمال کر کے باز متعدد ڈی این اے (Recombinant DNA) کی تشكیل 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 فیرقرابت دار (Alien) عضویوں میں کسی طرح سے منتقل کیے ہوئے DNA قطعات کا مستقبل کیا ہے؟ قوی امید ہے کہ یہ DNA عضویے کی اگلی نسلوں میں میں خود بخود تقسیم نہیں ہو پائے گا۔ لیکن جب یہ DNA میزبان عضویے کے جینوم سے منسلک ہو جاتا ہے تو یہ تقسیم ہو کر میزبان DNA کے ساتھ موروثی ہو جاتا ہے۔ یہ غیرقرابت دار DNA قطعہ کر دوسوسم کا حصہ ہوتا ہے جس میں ریپلیکیٹ (Replicate) کرنے کی صلاحیت ہوتی ہے۔ کروموزوم میں ایک مخصوص DNA تو اتر ہوتا ہے جسے ریپلیکیشن کی ابتدا (Origin of replication) کہتے ہیں اور جو ریپلیکیشن کو شروع کرنے کے لیے ذمہ دار ہیں۔ کسی بھی عضویہ میں غیرقرابت دار DNA قطعہ کی تقسیم کے لیے اسے اس کروموزوم کا جزو ہونا لازمی ہے جس میں ایک مخصوص تو اتر ہوتا ہے جسے "ریپلیکیشن کی ابتدا" کہتے ہیں۔ اس طرح ایک غیرقرابت دار DNA قطعہ ریپلیکیشن کی ابتداء سے منسلک یا متصل ہوتا ہے تاکہ غیرقرابت دار DNA قطعہ میزبان خلیہ میں خود بخود ریپلیکیٹ اور تقسیم ہو سکے۔ اسے کلونگ (Cloning) بھی کہا جاسکتا ہے جس میں کسی ٹیمپلیٹ DNA کی بہت مساوی مماثل نقل کی بنائی جاتی ہے۔



آئیے اب مصنوعی باز متصل DNA سالمہ کی تشكیل پر اپنی توجہ مرکوز کرتے ہیں۔ سب سے پہلے باز متصل DNA کی تشكیل سالمونیلا ناٹھی موریم کے پلازمڈ (ایک دائری اضافی کروموسوم DNA جو خود بخود پبلیکیشن کرتا ہے) میں اینٹی بایوٹک مراہم جین کے اتصال کے امکان سے نمودار ہوئی۔ اسٹینٹے کو ہین اور رابرٹ بویر نے 1972 میں مذکورہ بالا کام کو پلازمڈ سے DNA کے قطعے کو کاٹ کر انجام دیا جس میں اینٹی بایوٹک مراہم فراہم کرنے کے لیے ذمہ دار جین موجود تھا۔ سالماتی قیچی کھلانے والے بندشی خامرے (Restriction enzyme) کی کھونج سے DNA کو مخصوص چکیوں پر کاٹنا ممکن ہو سکا۔ کٹے ہوئے DNA کا حصہ پلازمڈ DNA سے منسلک کیا جاتا ہے۔ یہ پلازمڈ DNA ایک جین برادر (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 کیری یا ویکٹر کا کام کرتا ہے بالکل اسی طرح پلازمڈ کو ویکٹر کے طور پر استعمال کر کے غیر قربات دار DNA کے قطعات کو میزبان عضویوں میں پہنچایا جاتا ہے۔ اینٹی بایوٹک مراہم کو ویکٹر کے ساتھ منسلک کرنے کا کام انزاٹم DNA لاگیز 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 پبلیکیٹیگ DNA کی تشكیل ہوتی ہے جسے باز متصل DNA کہتے ہیں۔ جب یہ DNA، ای کولائی (E. coli) (ایک بیکٹیریا جو سالمونیلا سے کافی مشابہ رکھتا ہے) میں منتقل کیا جاتا ہے تو یہ نئے میزبان DNA پالیمر یز انزاٹم کا استعمال کر کے متعدد تقاضیں بنالیتا ہے۔ اس طرح E. Coli میں اینٹی بایوٹک مراہم جین مصنوعی طریقہ سے پہنچ جاتی ہے۔ اس عمل کو E. Coli میں اینٹی بایوٹک مراہم جین کی کلوونگ کہتے ہیں۔ آپ یہ نتیجہ نکال سکتے ہیں کہ عضویہ کی توارثی ترمیم میں تین بنیادی اقدام شامل ہیں۔

(i) مطلوبہ جین کے حال DNA کی شناخت

(ii) شناخت کیے گئے DNA کی میزبان میں منتقل

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

11.2 باز متصل DNA ٹکنالوجی کے آلات (Tools of Recombinant DNA Technology)

اب ہم جانتے ہیں کہ جینیک انجینئرنگ یا باز متصل DNA ٹکنیک اسی وقت بروئے کار لائی جاسکتی ہے جب ہمارے پاس بندشی انزاٹم، پالیمر یز انزاٹم، لاگیز ویکٹر اور میزبان عضویے جیسے کلیدی اوزار موجود ہوں۔ آئیے ان میں سے کچھ اوزاروں کا تفصیلی مطالعہ کرنے کی کوشش کرتے ہیں۔

11.2.1 بندشی انزاٹم (Restriction Enzymes)

1963 میں دوازدھم عیحدہ کیے گئے جو E. coli میں بیکٹیریو فیچ (Bacteriophage) کی نمکو روک دینتے ہیں۔ ان میں سے ایک میکھائل گروپ کو DNA سے منسلک کر دیتا ہے جبکہ دوسرا DNA کو کاٹتا ہے۔ مؤخرالذکر انزاٹم کو بندشی اینڈونیوکلیز (Restriction endonuclease) کہتے ہیں۔



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

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

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

ہر ایک بندشی اینڈو نیوکلئیز DNA تو اتر کی لمبائی کا معافانہ کرنے کے بعد کام کرتا ہے۔ جب یہ اپنے مخصوص پہچان تو اتر کو تلاش کر لیتا ہے تو یہ DNA سے منسلک ہو جاتا ہے اور ڈبل ہیلیکس کی دونوں پیوں (Strands) کو شکر-فاسفیٹ بنیادوں میں مخصوص پوائنٹ پر کاٹتا ہے (شکل 11.1)۔ ہر ایک بندشی اینڈو نیوکلئیز DNA میں مخصوص پیلینڈرومک نیوکلیوٹا نڈ تو اتر کو پہچانتا ہے۔

کیا آپ جانتے ہیں کہ پیلینڈروم 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 پیلینڈروم اور DNA پیلینڈروم میں فرق ہے، DNA میں پیلینڈروم اساس جھتوں کا ایسا توار ہے جو پڑھنے کی تشریق کو یکساں رکھنے پر دونوں لڑیوں یا پیوں میں ایک جیسا پڑھا جاتا ہے۔ مثال کے طور پر مندرجہ ذیل تو اتر 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۔

5' — GAATTC — 3'

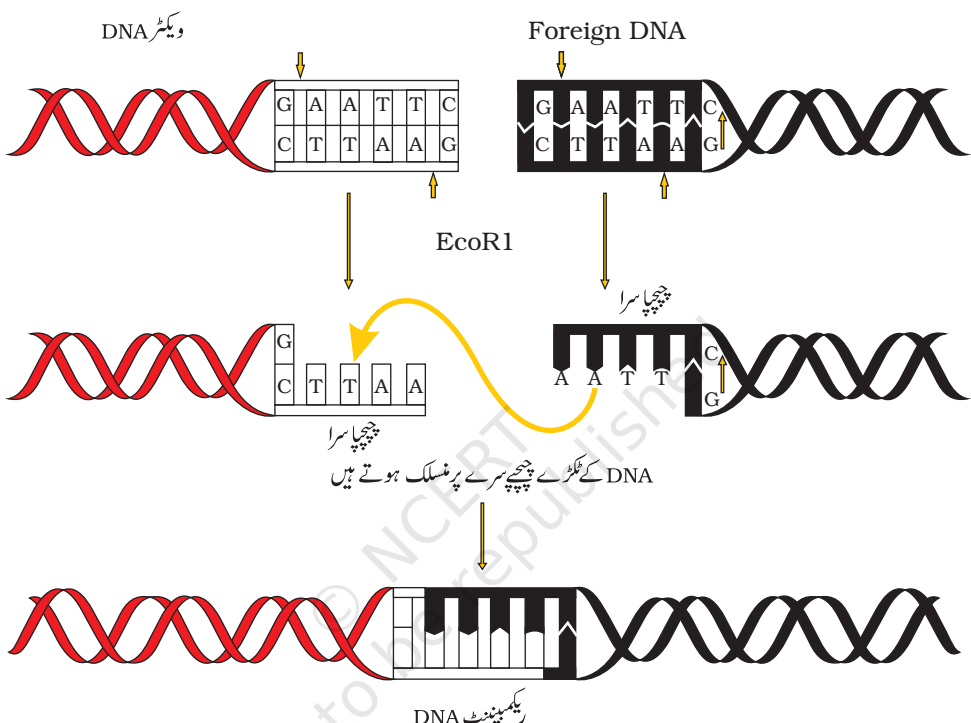
3' — CTTAAG — 5'

بندشی ازماں DNA لڑی کو پیلینڈروم تو اتر کے مرکز سے تھوڑا فاصلہ پر لیکن مقابل لڑیوں میں دونوں اساس کے درمیان کاٹتے ہیں جس کے نتیجے میں سروں پر ایک لڑی والا حصہ باقی رہ جاتا ہے۔ ہر ایک لڑی میں اور لکھتا سرا (Overhang) بنتا ہے جنہیں چچپا سرا (Sticky ends) کہتے ہیں (شکل 11.1)۔ اسے یہ نام اس لیے دیا گیا

بندشی خامرے کا عمل

خامرہ DNA کی دونوں پیوں کو ایک ہی مقام پر کاتا ہے۔

درمیان EcoRI خامرہ DNA کو GATTC کا نام ہے۔



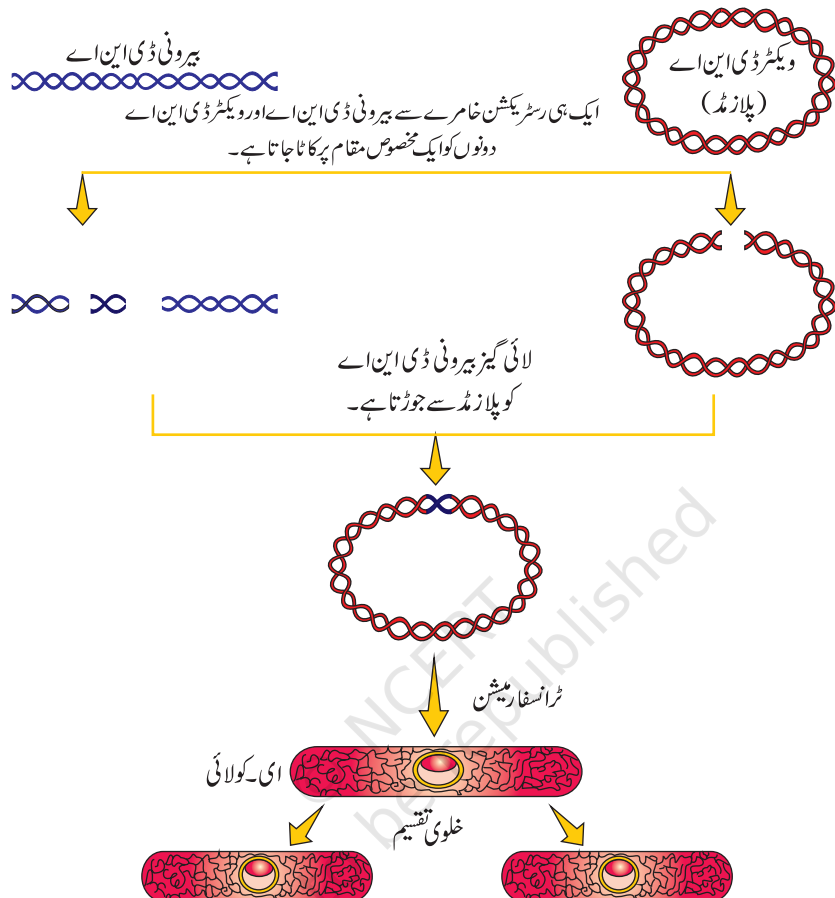
شکل 11.1 بندشی انزائم EcoRI کے عمل سے ریکمینیٹ DNA بنانے کے اقدام

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

بندشی اینڈو نیوکلیئر کا استعمال جینیک انجینئرنگ میں DNA کے باز تھد (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 مآخذ DNA کو ایک ہی بندشی انزائم کی مدد سے نہیں کاٹا جاتا، باز تھد ویکٹر سالمات کی تشکیل نہیں ہو سکتی۔

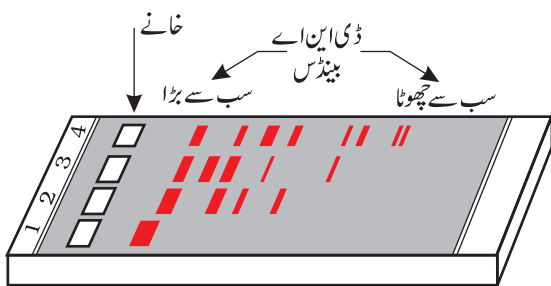
قطعات کی علیحدگی اور حصول : بندشی اینڈو نیوکلیئر کے ذریعہ DNA کو کاٹنے کے نتیجے میں DNA قطعات حاصل ہوتے ہیں۔ ان قطعات کو ایک ٹکنیک کے ذریعہ علیحدہ کر سکتے ہیں جسے جیل الیکٹروفوریس (gel electrophoresis) کہتے ہیں کیونکہ DNA قطعہ منفی چارج شدہ ہوتا ہے اس لیے انہیں برقی میدان کے زیر اثر



شکل 11.2 ریکاربینیٹ ڈی این اے مکمل اوجی کا تصوری خاکہ

کسی میڈیم / میٹرکس کے ذریعہ اینڈ کی طرف بہا کر کے علیحدہ کیا جاسکتا ہے۔ آج کل سب سے زیادہ استعمال میں آنے والا میٹرکس (Agarose Matrix) ہے جو کہ سمندری ویڈ سے اصل کیا جانے والا قدرتی پالیر 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 اتحدید یم بر و مائڈ مرکب سے اسٹین (Stain) کر کے اس پر UV اشاعر ریزی کی جاتی ہے (آپ خالص DNA قطعات کو مری روشنی میں اور غیر اسٹین کیے ہوئے نہیں دیکھ سکتے)۔ اتحدید یم بر و مائڈ اسٹین شدہ جیل پر UV اشاعر ریزی کرنے سے DNA کی چکدار نارنجی رنگ کی پی نظر آتی ہے (شکل 11.3)۔ DNA کی علیحدہ کی گئی پیوں کی ایگاروز جیل سے کاٹ کر نکال لیتے ہیں اور جیل کے ٹکڑوں سے اس کا اخراج کر لیتے ہیں۔ اس عمل کو الیوشن (Elution) کہتے ہیں۔ اس طریقے سے خالص بنئے گئے DNA کو کلاؤنگ ویکٹ کے ساتھ منسلک کر کے بازمحمد DNA کی تشکیل کی جاتی ہے۔



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

11.2.2 کلونگ ویکٹر (Cloning Vectors)

آپ جانتے ہیں کہ پلازڈم اور بیکٹر یونچ بیکٹریائی خلیہ میں کروموسوم DNA کے کنٹرول کے بغیر ریپلیکیٹ کرنے کی صلاحیت رکھتے ہیں۔ بیکٹر یونچ کی کیشر تعداد کی وجہ سے بیکٹریائی خلیہ میں ان کے جینوم کی متعدد نقلیں (Copies) پائی جاتی ہیں۔ کچھ پلازڈم کافی کم تعداد میں ہوتے ہیں اور وہ ایک یادو کی تعداد میں ہی ایک بیکٹری یا میں ہوتے ہیں۔ جبکہ دیگر پلازڈم 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 یونچ یا پلازڈم DNA سے منسلک کر سکیں تو ان کی تعداد کو بھی بیکٹر یونچ یا پلازڈم کی تعداد کے مساوی کر سکتے ہیں۔ موجودہ دور میں استعمال کیے جا رہے ویکٹر اس طرح تیار کی جاتے ہیں کہ وہ آسانی سے بیرونی DNA سے منسلک ہو سکیں اور غیر بازمختد شدہ سے بازمختد شدہ کے انتخاب میں بھی مدد کریں۔

ویکٹر میں کلونگ کے لیے مندرجہ ذیل خصوصیات کی ضرورت ہوتی ہے۔

(i) ریپلیکیشن کی ابتدا (ori) (Origin of replication): یہ وہ تواتر ہے جہاں سے ریپلیکیشن کی ابتدا ہوتی ہے اور جب کسی DNA کا کوئی ٹکڑا اس تواتر سے منسلک ہو جاتا ہے تو میزبان خلیوں کے اندر ریپلیکیٹ 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 مبدأ (Ori) بہت زیادہ کاپیاں بنانے میں معاون ہو۔

(ii) قابل انتخاب نشان دہنده (Selectable marker): Ori کے ساتھ ویکٹر کو قابل انتخاب مارکر کی بھی ضرورت ہوتی ہے جو non-transformants کی شناخت کر کے انھیں ہٹانے میں مدد کرے اور Transformants کی نتیجہ نمود کو 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 اپسیلن، کلوریفینر کال، ٹیٹراسائلین یا کونا سائین جیسے اینٹی بائیوٹک کے تینیں مزاحمت کوڈ کرنے والے جین E.coli کے لیے مفید قابل انتخاب چانشان دہ تصور کیے جاتے ہیں۔ عام E.coli خلیوں میں ان میں سے کسی بھی اینٹی بائیوٹک کے تینیں مزاحمت نہیں ہوتی۔

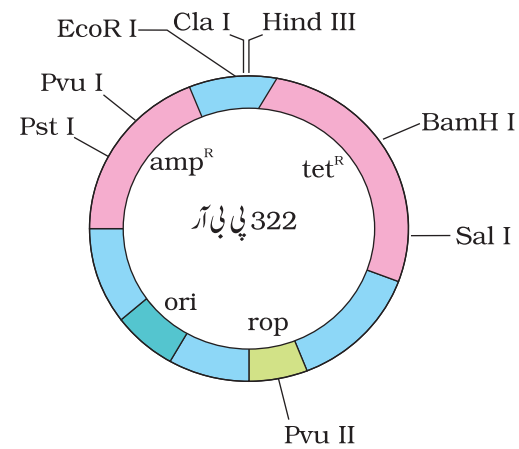
(iii) کلونگ مقام (Cloning Site): غیر قرابت دار DNA کو منسلک کرنے کے لیے عام طور سے بروئے کار لائے جانے والے بندشی انعاموں کے لیے ویکٹر میں چند یا واحد شناختی مقامات ہونے چاہئیں۔ ویکٹر کے اندر ایک سے زیادہ شناختی مقامات ہونے کی وجہ سے اس کے کئی قطعات بن جاتے ہیں جو جین کلونگ کو پیچیدہ بنادیتے ہیں (شکل 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 ٹیٹراسانکلین مزاحم جین سے منسلک کر سکتے ہیں۔ باز متعدد پلازمڈ کی ٹیٹراسانکلین کی مزاحمت بیرونی DNA کے درمیانی تداخل سے ختم ہو جاتی ہے لیکن Transformant کو ایپسیلین پر ملے ہوئے میڈیم میں افزائش کر کر باز متعدد سے ابھی بھی انتخاب کر سکتے ہیں۔ ایپسیلین پر مشتمل میڈیم پر نمو کرنے والے Transformant کو پھر ٹیٹراسانکلین پر مشتمل میڈیم پر منتقل کر دیتے ہیں۔ باز متعدد، ایپسیلین والے میڈیم میں افزائش کرے گا لیکن ٹیٹراسانکلین والے میڈیم پر افزائش نہیں ہوگی۔ لیکن غیر باز متعدد 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 متعدد کے انتخاب میں مدد کرتا ہے۔

اینٹی بائیونک کے بے عمل ہو جانے کی وجہ سے باز متعدد کے انتخاب کا طریقہ چیخیدہ ہو جاتا ہے۔ کیونکہ اس میں مختلف اینٹی بائیونک والی دو پلیٹوں پر ساتھ ساتھ پلینگ کی ضرورت ہوتی ہے۔ اسی وجہ سے تبادل قابل انتخاب مارکر کا فروغ ہوا جو باز متعدد اور غیر باز متعدد کے درمیان اس بینیاد پر فرق کرتا ہے کہ وہ کروموجنیک سبسٹریٹ کی موجودگی میں رنگ پیدا کرنے کے اہل ہوتے ہیں۔ اس میں ایک باز متعدد DNA کو β -galactosidase کے کوڈنگ تو اتر میں داخل کیا جاتا ہے۔ اس کے نتیجے میں اس انعام 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 کروموجنیک سبسٹریٹ کی موجودگی میں نیلے رنگ کی کالونی وجود میں آتی ہے۔ داخل ہونے پر میں β -galactosidase کی Insertional inactivation ہو جاتا ہے جس سے بغیر رنگ والی کالونی بنتی ہے۔ جس کی شناخت باز متعدد کالونی کے طور پر کی جاتی ہے۔

(iv) پودوں اور جانوروں میں جین کلوننگ کرے لیے ویکٹر: آپ کو یہ جان کر تجھ بہو گا کہ ہم نے جین کو پودوں اور جانوروں میں منتقل کرنا بیکٹیریا اور وائرسوں سے سیکھا جنھیں یہ بات بہت پہلے سے معلوم تھی۔ انھیں معلوم تھا کہ یوکیئر بائیونک خلیوں کو ٹرانسفارم کرنے کے لیے جین کا کس طرح استعمال کیا جائے اور وہ (بیکٹیریا اور وائرس) جو چاہتے ہیں اسے انجام دینے کے لیے جین کو مجبور کر دیتے ہیں۔ مثال کے طور پر ایگر ویکٹیریم ٹیوموفیشی اینس (Agrobacterium tumifaciens) جو کئی ڈائل کاٹ (Dicot) پودوں کا مرض آور عضویہ (Pathogen) ہے، DNA کے ایک قطعہ (T-DNA) سے کہتے ہیں) کو ٹرانسفارم کر کے



شکل 11.4 ای کولائی کلوننگ ویکٹر 322 پی بی آر ریٹریکشن مقامات (Hind III, EcORI, BamH I, Sal I, PvU II, Pst 1, Cla I) مبدأ (ori) اینٹی بائیونک مدافعت جنیز (ampR) اور (tetR) کو ظاہر کر رہا ہے۔ ان پٹیز کو کوڈ کرتا ہے جو پلازمڈ کے زیپلیکیشن میں مدد کرتے ہیں۔



عام پودے کے خلیہ کو ٹیمور (Tumor) میں تبدیل کر دیتا ہے اور یہ ٹیمور خلیے چڑھ جن کے لیے ضروری کمپلکس پیدا کرتے ہیں۔ بالکل اسی طرح سے حیوانی خلیوں میں ریٹرو وائرس عام خلیوں کو کینسر خلیوں میں تبدیل کر دیتے ہیں۔ چڑھ جن کے ذریعہ اپنے یوکیر یونک 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۔ ایگر وہ بیکٹیریم ٹیومی فیشنیس کا پلازمڈ (جو کہ ٹیمور پیدا کرتا ہے) کواں گلونگ 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 گٹرے کو مناسب ویکٹر سے نسلک 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 (بازمتھرانسفارمیشن کے لیے)

چونکہ DNA ہانڈروفلک (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 یا خلیہ کو پلازمڈ لینے کے لیے مستعد بنایا جائے۔ ایسا کرنے کے لیے پہلے دو ڈینسی والے کیٹ آئین جسے کمپلیشم کے مخصوص ارتکاز کے ساتھ بیکٹیریا یا خلیوں کا ٹرینمینٹ کیا جاتا ہے۔ اس DNA کو بیکٹیریا یا بیکٹیریا یا خلوی دیوار میں موجود مسامات سے ہو کر اندر داخل ہونے میں کافی مدد ملی ہے۔ ایسے خلیوں کو باز متھ DNA کے ساتھ پہلے برف میں رکھا جاتا ہے اس کے بعد باز متھ 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 بروپی DNA یا باز متھ DNA بیکٹیریا میں داخل ہو جاتا ہے۔

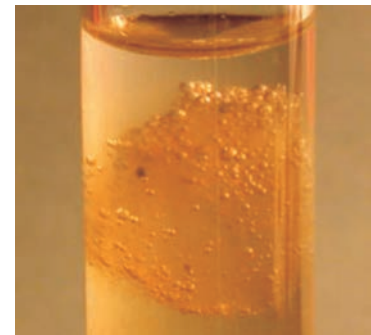
میزبان خلیوں میں غیر قربات دار DNA کو داخل کرانے کے لیے صرف یہی طریقہ نہیں ہے۔ ماکرو انجیکشن (Micro injection) طریقہ میں بروپی DNA کو سیدھے ہی حیوانی خلیہ کے نیکلیس کے اندر انجیکٹ کر دیا جاتا ہے۔ دوسرا طریقہ جو عموماً پودوں کے لیے کارامد ہے، اس میں خلیوں پر DNA کی پرت چڑھے ہوئے سونے یا ٹنگشن کے ذرات کی بمباری خلیوں پر کرتے ہیں جسے بائولٹک (Biolistics) یا جین گن (Gene gun) کہتے ہیں۔ آخری طریقہ جس میں غیر مضر بنائے ہوئے چڑھ جن ویکٹر کا استعمال کیا جاتا ہے۔ ان ویکٹر کا جب خلیہ میں داخل ہوتا ہے تو یہ باز متھ DNA کو میزبان خلیوں میں منتقل کر دیتے ہیں۔

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



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

باز متعدد DNA ٹیکنالوژی میں مختلف مرحلہ شامل ہیں جو ایک مخصوص تو اتر میں بروئے کار لائے جاتے ہیں جیسے DNA کا آئسو لیشن یا علیحدگی، بندشی اینڈونیوکلینیزیر کے ذریعہ DNA کی قطعہ سازی، مطلوبہ DNA کے قطعہ کا آئسو لیشن یا علیحدگی-DNA قطعہ کا ویکٹر سے انسلاک، باز متعدد DNA کی میزبان میں منتقلی، میزبان خلیوں کی بڑے پیمانے پر میدیم میں کاشت (Culturing) اور مطلوبہ حاصل کا انتخاب۔ آئیے ان سبھی مرحلہ کا تفصیلی جائزہ لیتے ہیں۔



11.3.1 جینیک مادے (DNA) کی علیحدگی

یاد رکھیے کہ بغیر کسی استثنی کے، سبھی عضویوں کا جینیک مادہ نیوکلک ایسٹ (Nucleic acid) ہے۔ زیادہ تر عضویوں میں یہ ڈی آئی رابنونیوکلک ایسٹ یا DNA ہے۔ بندشی انزانوں کی مدد سے DNA کو کانٹنے 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 غلیہ کو توڑ کر کھولنا پڑے گا تاکہ DNA اور دیگر کلائن سالمات کے جیسے RNA، پروٹین، پالی سیکیر ائڈ اور چنانیٰ باہر آسکیں۔ یہ اس وقت ممکن ہے جب بیکٹریائی خلیہ/ نباتاتی یا حیوانی بافت کو لائسوزام (بیکٹریا)، سلیولیز (نباتاتی خلیے)، کائٹنیز (پچھوند) جیسے انزانوں کے ذریعے ٹریٹ کیا جاتا ہے۔ آپ جانتے ہیں کہ جین DNA کے طویل سالمات پر واقع ہوتے ہیں جو ہستون چیسی پروٹین کے ساتھ لپٹے رہتے ہیں RNA کو رابنونیوکلینیز کے ٹریٹمنٹ کے ذریعہ ضائع کر سکتے ہیں۔ دوسرے سالمات کو مناسب ٹریٹمنٹ کے ذریعہ علیحدہ کیا جاسکتا ہے اور نہایت سرد کیے ہوئے الکھل (Chilled Ethanol) ملے پر خالص DNA کی ترسیب 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

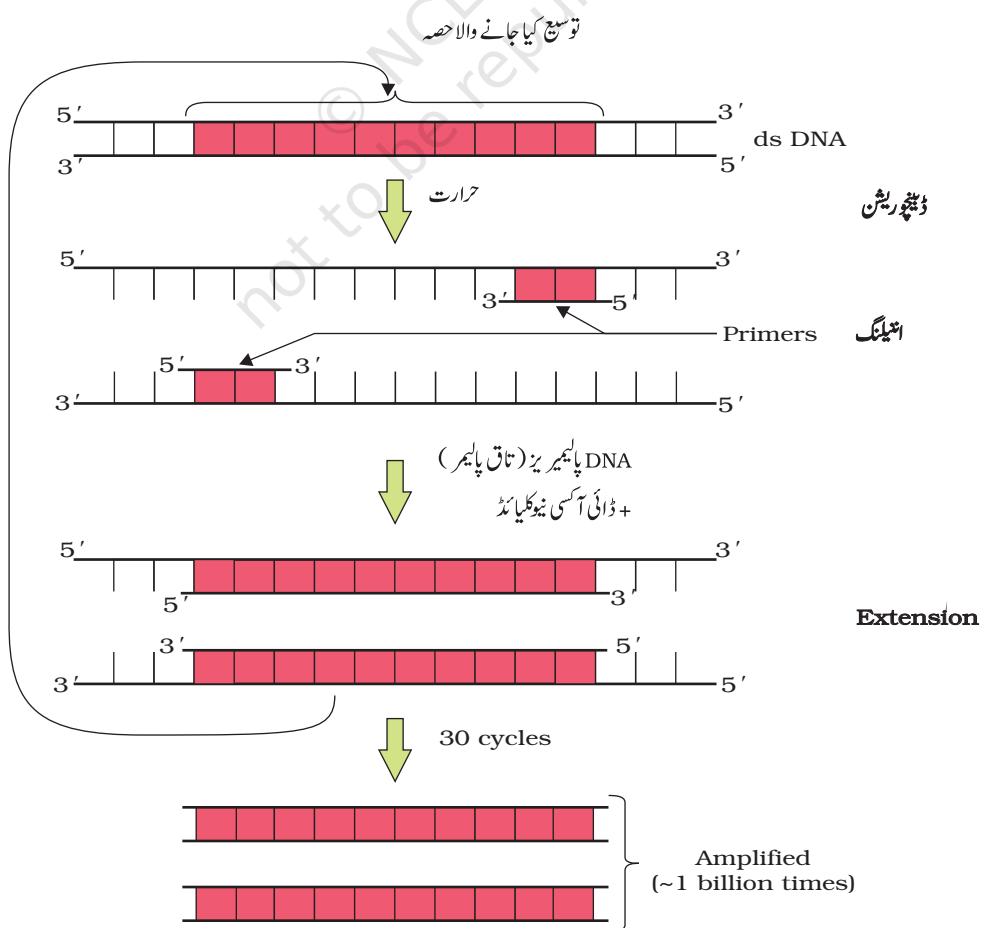
11.3.2 DNA کو مخصوص جگہوں پر کاٹنا (Cutting of DNA at Specific Locations)

خالص DNA سالمات کو بندشی انزانم کے ساتھ مناسب حالات میں (جو اس بندشی خامرے کے لیے مخصوص ہیں) رکھ چھوڑنے سے بندشی خارے اس پر عمل پذیر ہوتا ہے۔ اور DNA قطعات بن جاتے ہیں جسے دیکھنے کے لیے ایک روز جیل الکٹروفورسیس کا استعمال کیا جاتا ہے۔ DNA ایک منفی چارج والا سالمہ ہے اس لیے یہ ثابت الکٹرود (اینڈ) 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۔ آخذ DNA اور ویکٹر DNA کو مخصوص بندشی انزانم کے ذریعہ کاٹنے کے بعد آخذ DNA سے کٹھے ہوئے مفید جین، شگاف زده ویکٹر کے درمیان لائیکسیز کے ذریعہ جوڑ دیا جاتا ہے۔ نتیجتاً ایک باز متعدد 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 غلیوں کے باہر مطلوبہ جین (DNA) کی بہت سی نقل تیار کی جاتی ہے۔ اس عمل میں پرائمر (چھوٹے کیمیائی طور پر تایف شدہ Oligonucleotide) اور DNA خطوں کے لیے (Complementary) کے دو سیٹ اور DNA پالیمیر یز اندازم کا استعمال کرتے ہیں۔ یہ اندازم تعامل میں فراہم کیے گئے نیکلیونات اور جینوکم DNA کا ٹیپلیکیٹ کے طور پر استعمال کر کے پرائمر کی توسعی کر دیتا ہے۔ اس طرح DNA کے ٹیپلیکیشن کے عمل کو متعدد بار دہرا�ا جاتا ہے اس طرح DNA کے قطعہ میں تقریباً ایک ارب گنا تک توسعی کی جاسکتی ہے یعنی ایک ارب کا پیاس بنائی جاسکتی ہیں یہ مکر توسعی حرارت مزاحم پالیمیر (Thermus aquaticus) بیکھر ریسا سے علیحدہ کیا گیا کے ذریعہ بروئے کار لائی جاتی ہے۔ بہت زیادہ درجہ حرارت تک (جو ds DNA کے Denaturation کے لیے دیا جاتا ہے) سرگرم رہتا ہے۔ اگر ضرور پڑے تو پھر سے کسی ویکٹر کے ساتھ مسلک کر کے آگے کلو نگ میں استعمال کر سکتے ہیں (شکل 11.6)۔





11.3.4 باز متحد DNA کا میزان خلیہ/عضویہ میں داخل (Insertion of Recombinant DNA into the Host Cell/Organism)

انسلاکی DNA کو حصول کا خلیوں میں داخل کرنے کے کئی طریقے ہیں۔ یہ کام اس وقت کیا جاتا ہے جب حصول کا رخیلیہ میں اپنے چاروں طرف موجود DNA کو حاصل کرنے کی استعداد ہو۔ اگر انٹی بائیوٹک (مثلاً ایپسیلین) مرام جین پر مشتمل باز متحد DNA کو E.coli خلیوں میں منتقل کیا جاتا ہے تو میزان خلیے ایپسیلین مرام خلیوں میں تبدیل ہوتے ہیں۔ اگر ہم ایپسیلین پر مشتمل آگر (Agar) پلیٹوں پر تبدیل شدہ خلیوں کا ٹکڑا لگائیں تو صرف ترمیم شدہ خلیے ہی زندہ رہ سکتے ہیں بلکہ دیگر خلیے مر جائیں گے۔ ایپسیلین مرام جین کی وجہ سے کوئی بھی ایپسیلین کی موجودگی میں تبدیل شدہ خلیہ کا انتخاب آسانی سے کر سکتا ہے اس لیے ایپسیلین مرام جین کو قابل انتخاب مارکر کہتے ہیں۔

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

جب آپ غیر قرابت دار DNA کے قطعہ کو کلوونگ ویکٹر میں داخل کر کے اسے بیکٹریائی باتاتی یا حیوانی خلیہ میں منتقل کرتے ہیں تو غیر قرابت دار DNA اپنی تعداد میں بھی اضافہ کرتا ہے تقریباً سبھی باز متحد تنکیوں کا حقیقی مقصد مطلوبہ پروٹین کا حصول ہے۔ اس کے لیے باز متحد DNA کے RNA اور پروٹین کی شکل میں اظہار کرنے کی ضرورت ہوتی ہے۔ بیرونی جین مناسب حالات میں ظاہر ہوتے ہیں میزان خلیوں میں بیرونی جین کے ظاہر ہونے کو سمجھنے کے لیے کئی تکنیکی بالوں کی تفصیلی جائزگاری ضروری ہے۔

مطلوبہ جین کو کلوون 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 بتاسکتے ہیں کہ بڑے پیمانے پر ان کی پیداوار کیوں ضروری ہے؟ اگر کوئی پروٹین بنانے والی جین کسی ہیئت و لوگس میزان جین میں اظہار کرتی ہے تو اس پروٹین کو باز متحد پروٹین (Recombinant Protein) کہتے ہیں۔ مفید کلوون شدہ جین کو پناہ دینے والے خلیوں کی چھوٹی پیمانے پر تجربہ گاہ میں افزائش کی جاسکتی ہے۔ لکھر 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 لکھر 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 (توت 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۔

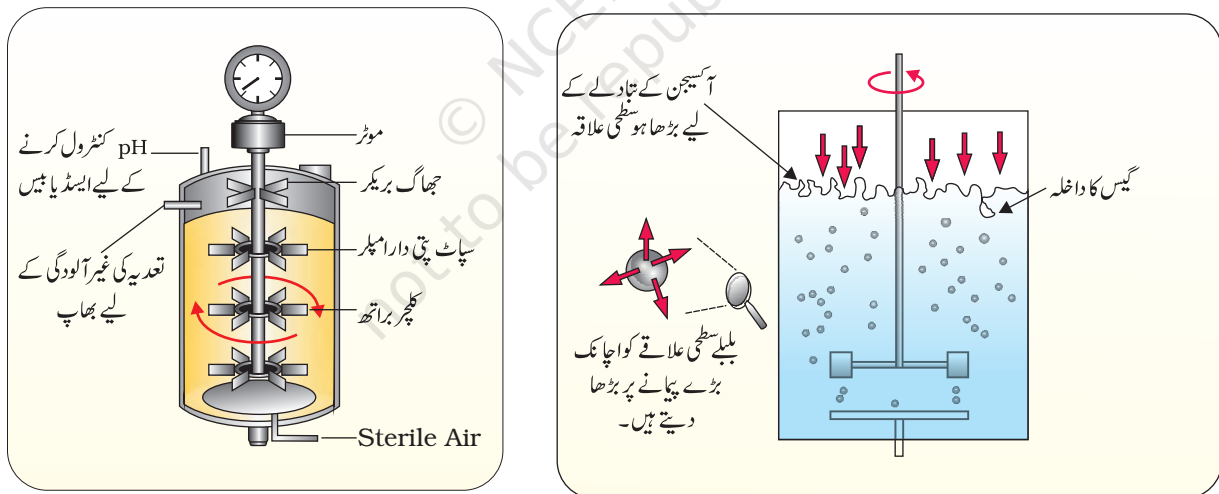
کم جنم کے لکھر سے حاصل کی بہت زیادہ مقدار کا حصول ممکن نہیں ہے۔ زیادہ پیداوار کے لیے بائیو ری ایکٹر (Bioreactors) کا فروع ضروری تھا جہاں لکھر کے بہت زیادہ جنم (100 سے 1000 لیٹر) کی پراسینگ کی جاسکے۔ اس طرح، بائیو ری ایکٹر ایک برتن کی طرح ہے جس میں خرد عضویوں، پودوں، جانوروں اور انسانی خلیوں کا



استعمال کرتے ہوئے خام مادوں کو حیاتی تی طور پر مخصوص حاصل، منفرد خامرے وغیرہ میں تبدیل کیا جاسکتا ہے۔ باйو ری ایکٹر، مطلوبہ حاصل تیار کرنے کے لیے نمو کے مناسب حالات (درجہ حرارت، pH، سبستریٹ، نمک، وٹامن، آسیجن) فراہم کرتا ہے۔

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

اسٹیرڈینک ری ایکٹر عام طور سے اسطواني (Cylindrical) ہوتے ہیں یا ان کے اساس خمیدہ (Curved) ہوتے ہیں جس سے ری ایکٹر کے اندر اجزا کی آمیزش میں مدد ملتی ہے۔ باйو ری ایکٹر میں اسٹیرر (Stirrer) آسیجن کی فراہمی اور آمیزش میں مدد کرتے ہیں۔ تبادل 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 اجیٹیٹر سسٹم (Agitator system)، آسیجن ڈیلیوری سسٹم اور جھاگ کنٹرول سسٹم، درجہ حرارت کنٹرول سسٹم، pH کنٹرول سسٹم اور سیپلنگ پورٹ لگے ہیں تاکہ کلچر کا تھوڑا جنم تھوڑی تھوڑی دیر کے بعد نکلا جاسکے۔



شکل 11.7 (a) ایک معمولی اسٹیرڈینک بایو ریکٹر (b) اسپارڈ اسٹیرڈینک بایو ریکٹر جس کے ذریعہ محفوظ ہوائی بلے چھوڑے جاتے ہیں۔

11.3.6 ڈاؤن اسٹریم پروسینگ (Downstream Processing)

حیاتیاتی تالیفی مرحلہ کے مکمل ہونے کے بعد حاصل کو حتمی حاصل کے طور پر بازار میں اتنا نے سے پہلے متعدد اقدام پر منی ایک سلسلہ سے گزارا جاتا ہے۔ ان عملوں میں علیحدگی اور تخلیص شامل ہیں اور اسے مجموعی طور پر ڈاؤن اسٹریم پروسینگ کہتے ہیں۔ پروڈکٹ کو مناسب تحفظ کار (Preservative) کے ساتھ فارمولیٹ کرتے ہیں۔ دواؤں کے معاملے میں ایسے فارمولیشن کو کلینکل جانچ سے گزارا جاتا ہے۔ ہر ایک پروڈکٹ کے لیے کوئی کنٹرول ٹیسٹنگ کی بھی ضرورت ہوتی ہے۔ ڈاؤن اسٹریم پروسینگ اور کوئی کنٹرول ٹیسٹنگ ہر ایک پروڈکٹ کے لیے مختلف ہوتی ہے۔



خلاصہ

بائیوٹکنالوجی کا تعلق عضویوں، خلیوں اور انزادائیوں کا استعمال کرتے ہوئے ماحصل اور اعمال کی بڑے پیمانے پر پیداوار اور مارکیٹنگ سے ہے۔ جدید بائیوٹکنالوجی میں جینیاتی طور پر ترمیم شدہ عضویوں کا استعمال اسی وقت ممکن ہو سکا جب انسان نے DNA کی کیمیٹری کو تبدیل کر کے باز متعدد DNA کی تشکیل کی۔ یہ کلیدی عمل باز متعدد DNA ٹیکنا لوجی یا جینیک انجینئرنگ کہلاتا ہے۔ اس عمل میں بندشی اینڈونیوکلیئر یون، DNA لائگیر کا استعمال، مناسب پلازمڈ یا وائرل ویکٹر کے ذریعہ یروپی DNA کو علیحدہ کرنا اور میزبان عضویوں میں داخل کرنا، یروپی 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 بایو ری ایکٹر کا استعمال ہوتا ہے۔

مشق

- کیا آپ دس باز متعدد پروٹینوں کے بارے میں بتاسکتے ہیں جو میڈیکل پریکٹس میں استعمال کی جاتی ہیں۔ معلوم کیجیے کہ معلاجہ میں ان کا استعمال کہاں کیا جاتا ہے؟ (انٹرنیٹ کی مدد لیجیے)
- ایک چارٹ (تصویری اظہار) بنائیے جس میں بندشی انزادائی، سسٹریٹ DNA جس پر یہ کام کرتا ہے، وہ جگہ جہاں پر یہ DNA کو کھانا ہے اور اس سے بننے والے ماحصل کو دکھائیے۔
- جو کچھ آپ نے سیکھا اس کی بنیاد پر کیا آپ یہ کہہ سکتے ہیں کہ سالمناتی سائز کے اعتبار سے آیا انزادائی بڑے ہیں یا آپ کس طرح پتہ لگائیں گے؟ -DNA
- انسانی خلیہ میں DNA کا مولار ریکارڈ کیا ہوگا؟ اپنے استاد صاحبان سے مشورہ لیجیے۔
- کیا انسانی خلیہ میں بندشی اینڈونیوکلیئر ہوتے ہیں اپنے جواب کے لیے جواز پیش کیجیے۔
- اچھی ہوا اور آمیزشی خصوصیات کے علاوہ اور شیک فلاںک کے مقابلے اسیڑھیٹنک بایو ری ایکٹر کے کیا فائدے ہیں؟
- اپنے اساتذہ کی مدد سے پیلینڈرومک DNA تو اتر کی پانچ مثالیں جمع کیجیے۔ بلکہ میں پیپر قانون کی اتباع کرتے ہوئے پیلینڈرومک تو اتر تشکیل دینے کی کوشش کیجیے۔
- میوسکوڈ ہن میں رکھتے ہوئے کیا آپ بتاسکتے ہیں کہ باز متعدد DNA کس اسٹرچ پر بنتے ہیں؟
- کیا آپ سوچ سکتے ہیں کہ قابل انتخاب مارکر کے علاوہ، یروپی DNA کے ذریعے میزبان خلیوں کے ٹرانسفارمیشن کو مانیٹر کرنے کے لیے روپر ٹرا زائیم کا استعمال کس طرح کیا جاسکتا ہے؟
- مندرجہ ذیل کو مختصر آبیان کیجیے۔

(a) ریپلیکیشن کی ابتدا



بائیوٹکنالوچی: اصول اور طریقہ کار

(b) بائیوی ایکٹر

(c) ڈاؤن اسٹریم پروسینگ

11 - مختصر وضاحت کیجیے۔

PCR (a)

(b) بندشی انزائم اور DNA

(c) کاٹنیز (Chitinase)

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

(a) پلازمند DNA اور کروموسوم

DNA اور RNA (b)

(c) ایکسونیوکلینز اور اینڈونیوکلینز