

كلية الصيدلة

Faculty of Pharmacy

السنة الثالثة

مقرر الهندسة الوراثية (الجينية)

المحاضرة التاسعة

2019-2020

د. شادي سكرية

مبدأ تقانة PCR

يقوم مبدأ هذه التقانة على تكرار عملية تضاعف DNA في الزجاج باستخدام مرئسات (بادئات) Primers نوعية.

المرئسات (البادئات) عبارة عن شفع من قليلات النكليوتيدات

Oligonucleotides تصنع بشكل كيميائي في المختبر، ويتم اختيارها

بشكلٍ نوعي بحيث تتشافع مع أطراف التسلسل المراد تضخيمه في النهاية
3'.

تستخدم قليلات النكليوتيدات هذه كبادئة لاصطناع سلسلة جديدة من DNA اعتباراً من DNA أحادي السلسلة "القالب" (Matrix أو Template) الذي ينتج عن تسخين DNA الهدف ثنائي السلسلة.

يصنع DNA الجديد بوساطة تفاعل أنزيمي في الزجاج (تفاعل اصطناع أو بلمرة) ابتداءً من البادئيات المتشافعة على DNA القالب وذلك باستخدام أنزيم DNA بوليميراز خاص.

1985

In vitro amplification achieved
--with *E.coli* DNA polymerase--

unstable with heat

فكرة رائعة لكن غير عملية.
! إضافة الأنزيم باستمرار.
لأنه يتخرب بالحرارة

1988

اكتشاف بوليميراز مقاومة للحرارة
In vitro amplification achieved
--with *Taq* DNA polymerase--

1989

Taq DNA polymerase cloned and
expressed in *E.coli*

Saiki R, K.; Scharf
A.; Arnheim N., E
sequences and rest
anemia, Science, 1

Mullis K. B; Faloc
A., Specific enzym
polymerase chain
Quantitative Biolo

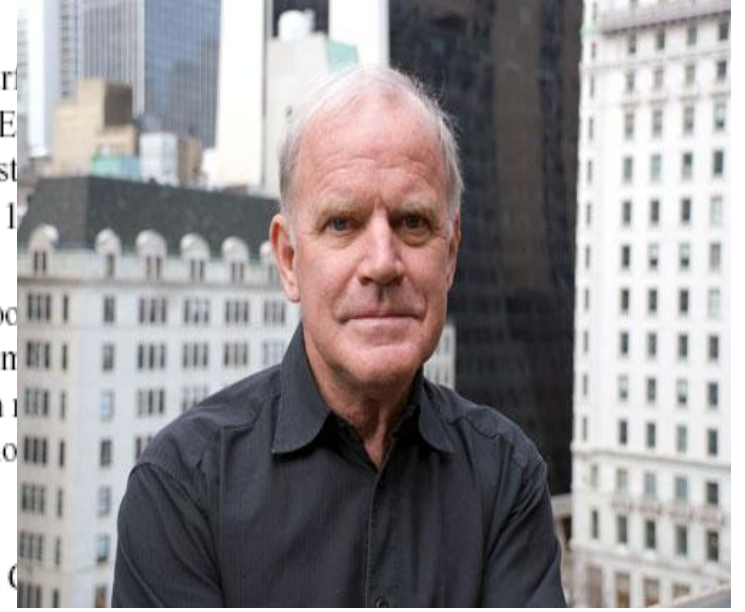
Scharf S. J; Horn C
at
St

Kary Mullis, the inventor of
PCR, was awarded the Nobel
Prize in Chemistry

مخترع PCR وحامل جائزة نوبل في
الكيمياء

L:

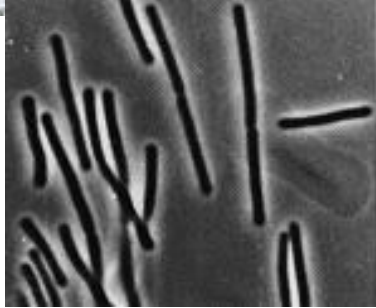
Gehand D. H. isolation, characterization, and expression in
Escherichia coli of the DNA polymerase gene from *Thermus*
aquaticus. Journal of Biological Chemistry, 1989 Apr 15,
264(11):6427-37.



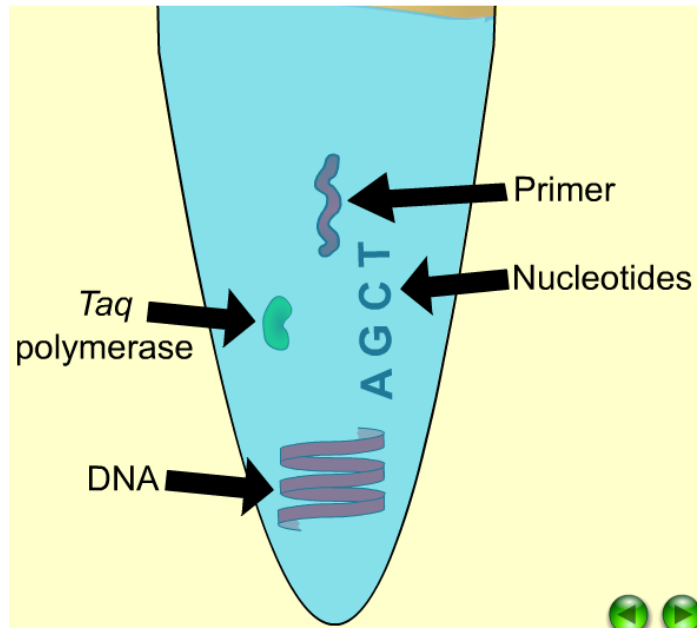
Developed automatic "thermocycler" programmable heat block

تطوير جهاز آلي يعرف بالمدور الحراري يحوي على قالب حراري قابل للبرمجة

عزل هذا الأنزيم ابتداءً من بكتيريا محبة للحرارة Thermopile، تعيش في الينابيع الحارة، حيث يبقى هذا الأنزيم فعالاً ولا يتخرب أثناء مرحلة التسخين الضرورية لفك تشافع الحلزون المزدوج لـ DNA أي أنه يتحمل درجة حرارة تقارب 95م°.



Hot water bacteria: *Thermus aquaticus* Taq DNA polymerase



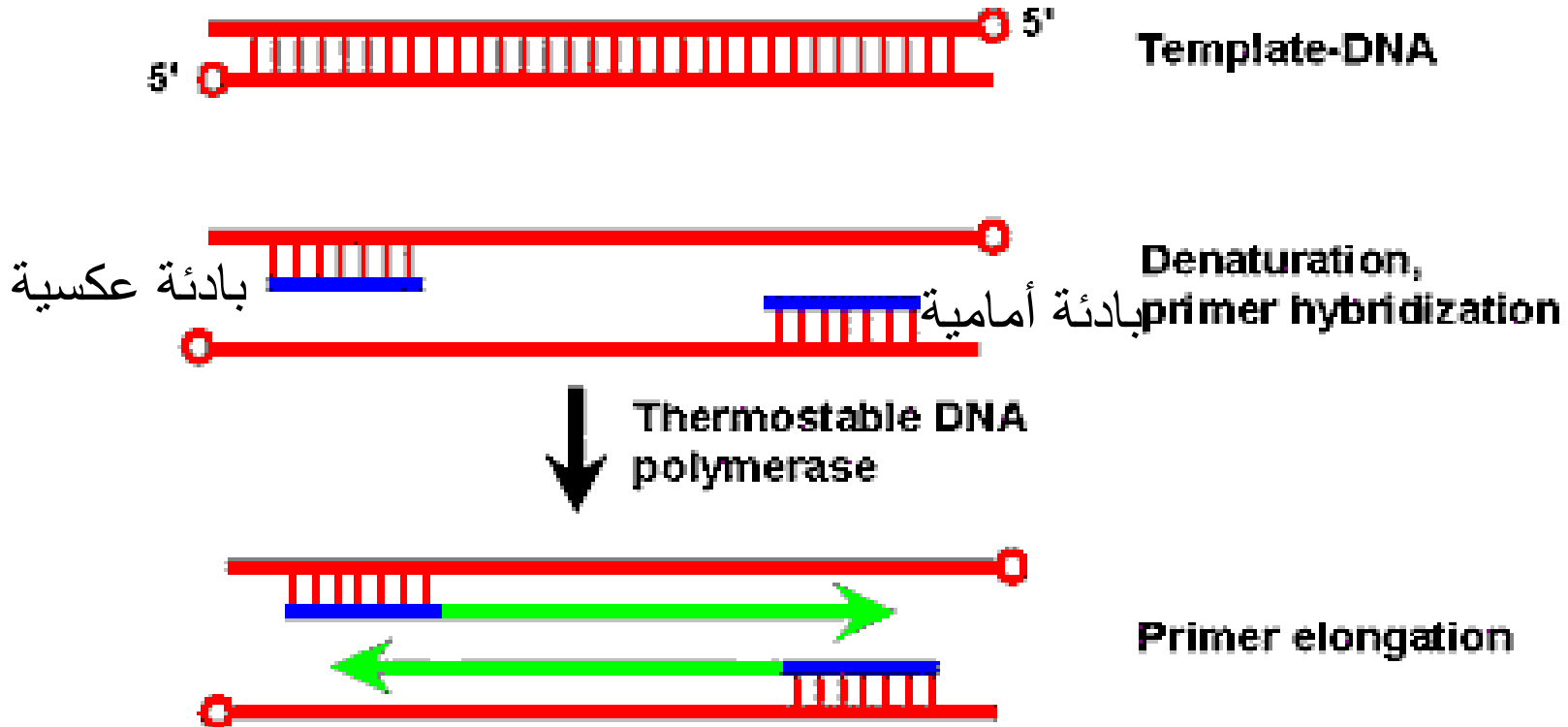
المواد اللازمة لتفاعل PCR:
 -DNA القالب.
 -شفع من المرئسات (البادئات).
 -أنزيم DNA بوليمراز، من نمط Taq بوليمراز مع البفر المناسب.
 -نكليوتيدات حرة dNTPs.



المدور الحراري

يقوم تفاعل PCR على تتالي دورات من ثلاث مراحل:

- المرحلة الأولى فصل شريطي DNA التمسح Denaturation فك التشافع برفع درجة الحرارة (بدل استعمال الهليكاز).
 - المرحلة الثانية تشافع البادئات **Annealing** مصنعة جاهزة (بدل استعمال البريماز).
 - المرحلة الثالثة اصطناع DNA الجديد (Taq بوليميراز بدل البوليميراز III).
- في نهاية كل دورة يتم مضاعفة كمية DNA الهدف.



يقوم تفاعل PCR على تتالي دورات من ثلاث مراحل:

- المرحلة الأولى فصل شريطي DNA (فك التشابك أو التمسح (Denaturation).

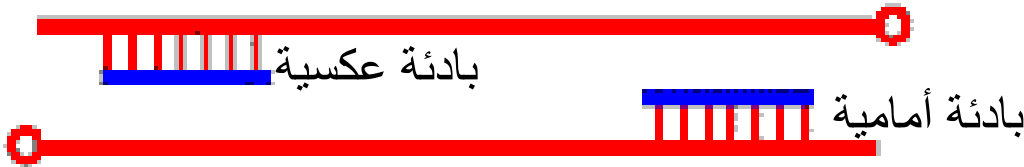
- المرحلة الثانية تشابك البادئات (Annealing).

- المرحلة الثالثة اصطناع DNA الجديد (استطالة).

في نهاية كل دورة يتم مضاعفة كمية DNA الهدف.



Template-DNA



Denaturation,
primer hybridization

↓
Thermostable DNA
polymerase



تُسخن شذفة DNA المراد تضخيمها أو تضخيم أجزاءٍ منها إلى نحو 94م° حيث تُحطّم الروابط الهيدروجينية بين الأسس المتشافعة للحلزون المزدوج لـDNA عند هذه الدرجة.

تسمى هذه العملية فك التشافع أو التمسح **Denaturation**.

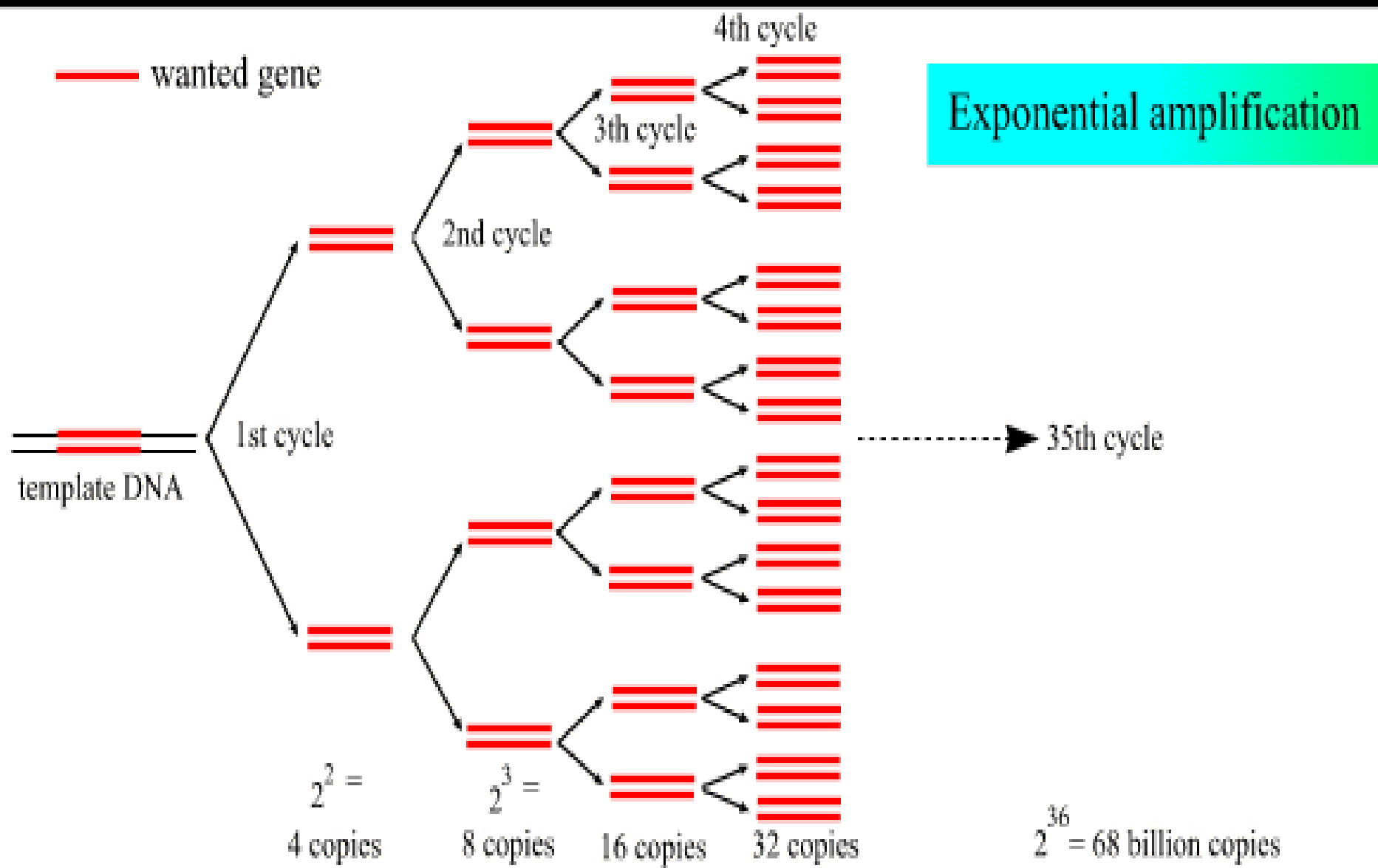
يتم بعدها تبريد الجملة إلى درجة حرارة تتراوح بين 55 و70م° (درجة الحرارة هذه على علاقة وثيقة بطبيعة المرئسات وتدعى T_m المرئسة)، وعند درجة الحرارة هذه تتشافع المرئسات **Annealing** مع النهايات 3' من كل سلسلة أحادية الشريطة.

بعدها يتم رفع الحرارة إلى الدرجة 72م° حيث عند هذه الدرجة يعمل أنزيم DNA بوليميراز الخاص الذي تم إضافته إلى التفاعل على اصطناع شريطة جديدة من DNA.

- تستخدم الشدف المصنعة حديثاً في نهاية كل دورة كقالب في الدورة التالية وتتكرر تفاعلات الاصطناع دورة بعد دورة مضاعفة عدد الشدف الناتجة بعد كل دورة.

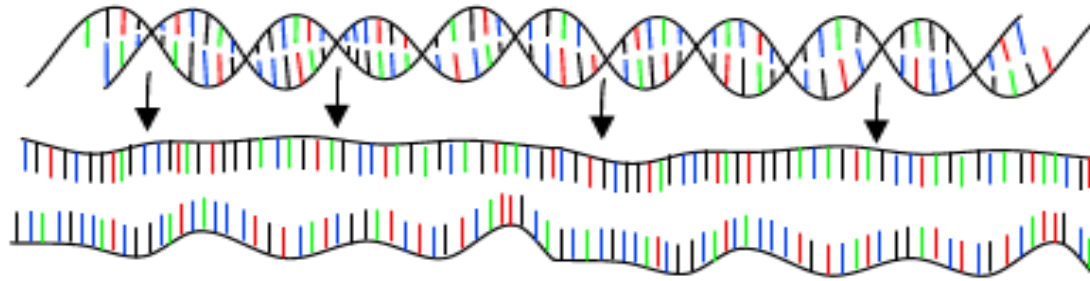
- ومن هنا يأتي اسم التفاعل السلسلي للبوليميراز حيث يتم تكرار التفاعلات واحداً تلو الآخر بشكل سلسلة. وبصورة عملية يلزمنا تقريباً حوالي 30 دورة لتضخيم تسلسل ما من DNA بشكل فعال ويكون نظرياً عدد الشدف الناتجة هو 2^n حيث n هو عدد الدورات وبهذا الشكل يكون تزايد عدد شدف DNA المضخم وفقاً لمتوالية هندسية.

- لا تستغرق عادةً الدورة الواحدة أكثر من 5 دقائق، فإذا كان من المفترض القيام بـ30 دورة فخلال حوالي ثلاث ساعات نكون قد ضخمنا التسلسل الهدف من DNA عدة ملايين من المرات.



PCR : Polymerase Chain Reaction

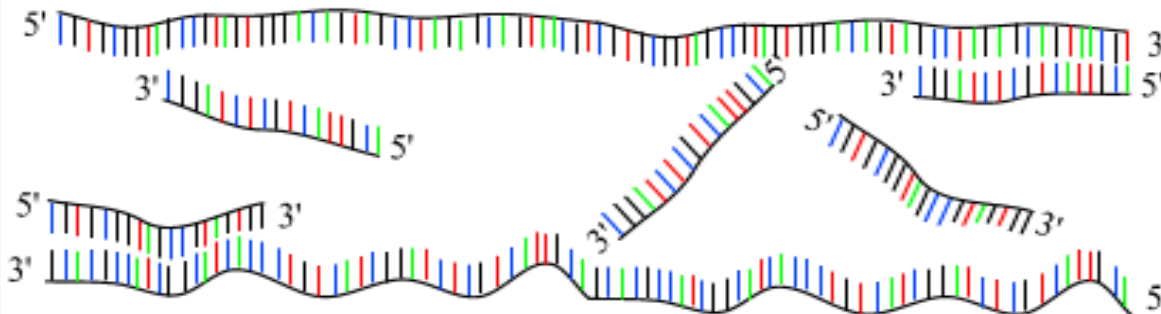
30 - 40 cycles of 3 steps :



Step 1 : denaturation

1 minut 94 °C

فك التشافع أو التمسح

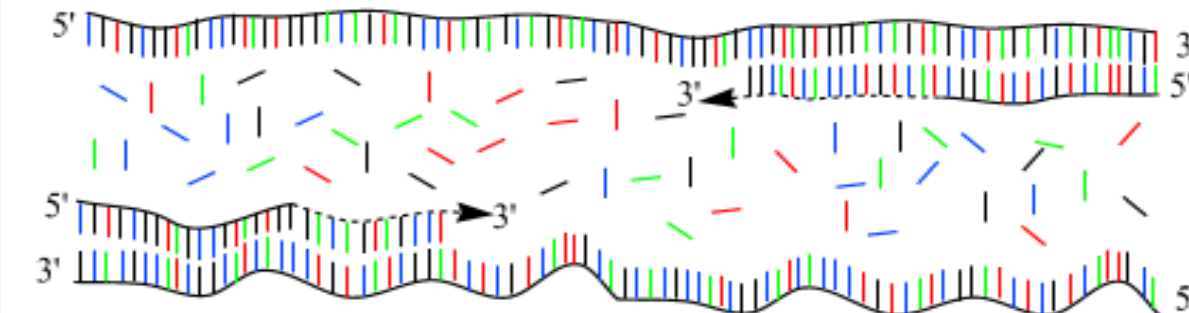


Step 2 : annealing

45 seconds 54 °C

تشافع المرئسات

forward and reverse primers !!!



Step 3 : extension

2 minutes 72 °C

only dNTP's

الاستطالة

كيفية قراءة النتائج: رحلان كهربائي تحليلي

PCR

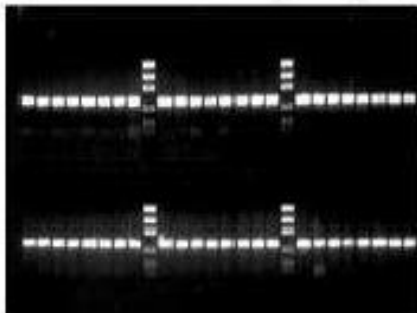


Agarose gel electrophoresis

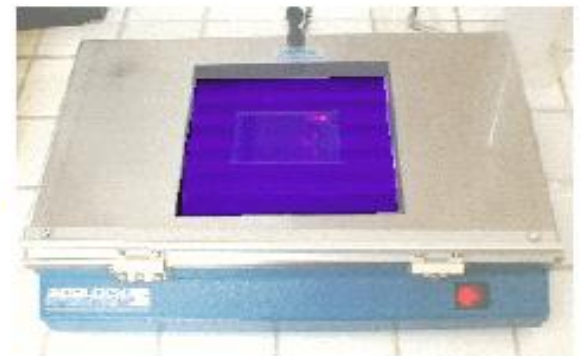


3-4 hours

Reliable PCR from Every Sample



The final product



UV visualisation

- يعد PCR تفاعلاً حساساً للغاية إذ يمكن نظرياً بواسطته **الكشف عن جزيء واحد من DNA** ضمن عينة ما، كما يمكن الكشف عن آثار من RNA وذلك بتحليلها بنفس الطريقة بعد نسخها إلى DNA باستخدام أحد أنزيمات النسخ العكسي.

- ولقد أصبح من غير الممكن الاستغناء أو الاستعاضة عن هذه التقنية في **تشخيص الكثير من الأمراض الجينية** قبل الولادة وبعدها كما وتستخدم بشكل دوري في مختبرات الأوبئة والطفيليات **للكشف عن الأمراض الفيروسية والجرثومية والطفيلية** المختلفة بحساسية عالية جداً، إذ تعد تقنية عالية الدقة في الكشف المبكر عن الأمراض حتى قبل أن تستطيع الطرائق المناعية التقليدية المعتمدة على تفاعل ضد مستضد أن تكشفها.

- ويستخدم PCR حالياً بكثرة **في الطب الشرعي** وذلك لكشف هوية المجرمين عن طريق فحص بصماتهم الجينية، وفي فحوصات تحديد البنوة حيث تعطي نتيجة مضمونة 100%.

فكرة عن خطوات العمل

- الحصول على التسلسل المراد توضيحه من البنوك الجينية.

Entrez-Nucleotide - Netscape

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/query.fcgi?CMD=search&DB=nucleotide

NCBI Nucleotide

Search Nucleotide for CLECSF6

Display GenBank Show 20 Send to File

Items 1-6 of 6

1: [NM_016184](#)
Homo sapiens C-type (calcium dependent, carbohydrate-recognition domain) mRNA
gi|7705337|ref|NM_016184.1|[7705337]

2: [BC006623](#)
Mus musculus C-type (calcium dependent, carbohydrate clone MGC:11410 IMAGE:3968187), complete cds

vertebrates

ORIGIN	173	bp upstream	of BglII	site.		
1	ccccgggctg	tattccctc	catcgtgggc	cgctctaggc	accaaggtgt	gatggtggga
61	atgggtcaga	aggactccta	tgtgggtgac	gaggccaga	gcaagagagg	tatcctgacc
121	ctgaagtacc	ccattgaaca	tggcattggt	accaactggg	acgacatgga	gaagatctgg
181	caccacacct	totacaatga	gctgcgtgtg	gccccgagg	agcaccctgt	gctgctcacc
241	gaggcccccc	tgaaccctaa	ggccaaccgt	gaaaagatga	cccagatcat	gtttgagacc
301	ttcaacacc	cagccatgta	cgtagccatc	caggctgtgc	tgtccctgta	tcctctggt
361	cgtaccacgg	gcattgtgat	ggactccggt	gacggggtca	cccacactgt	gcccactctac
421	gagggtatg	ctctccctca	cgccatcctg	cgtctggact	tggtctggccg	ggacctgacg
481	gactacctca	tgaagatcct	gaccgagcgt	ggctacagct	tcaccaccac	agctgagagg
541	gaaatcgtgc	gtgacatcaa	agagaagctg	tgctatgttg	ctctagactt	cgagcaggag
601	atggccactg	ccgcatactc	ttcctcctcg	gagaagagct	atgagctgcc	tgacggccaa
661	gtcatcacta	ttggcaacga	gcggttcoga	tgccctgagg	ctcttttcca	gccttctctc
721	ttgggtatgg	aatcctgtgg	catccatgaa	actacattca	attccatcat	gaagtgtgac
781	gttgacatcc	gtaaagacct	ctatgccaac	acagtgttgt	ctgtgggtac	caccatgtac
841	ccaggcattg	ctgacaggat	gcagaaggag	attactgtct	tggtctctag	caccatgaag
901	atcaagatca	ttgctcctcc	tgagcgcaag	tactctgtgt	ggatcgggtg	ctccatcttg
961	gctcactgt	ccaccttcca	gcagatgtgg	atcagcaagc	aggagtacga	tgagtccggc
1021	ccctccatcg	tgcaccgcaa	gtgctctag	gcggaactgt	actgagctgc	gttttacacc
1081	ctttctttga	caaaacctaa	cttgccgag			

• تصميم المرئسات إما يدوياً أو باستخدام أحد البرامج الحاسوبية

يجب أن يتوفر في شفع المرئسات المستخدمة مجموعة من الشروط:

١- أن تكون قيمة T_m لكلا المرئستين قريبة جداً من بعضها لكي يتم التشافع مع التسلسل الهدف في درجة حرارة واحدة. كما يجب أن تكون هذه القيمة مرتفعة، فكلما كانت مرتفعة كان التفاعل نوعياً، مع مراعاة أن تبقى هذه القيمة أقل بخمس درجات على الأقل من درجة الحرارة الفضلى لعمل أنزيم البوليميراز المستخدم.

عادة ما تعطي قيم T_m المترابحة بين 55 و 68 درجة أفضل النتائج.

٢- يجب أن لا يسمح لها تسلسل نكليوتيداتها بأن تنتهي على نفسها لتشكل بنية ثانوية معيقة للتشافع مع قالب DNA، وأن لا يسمح لها بأن تتشافع بعضها مع بعض.

٣- من المفضل أن يكون محتواها من الأسس متوازناً وأن لا تتجاوز نسبة نكليوتيدي الستوزين والغوانين أي GC فيها 60%.

تتشاف مع ذاتها self-annealing فتتثني على
نفسها لتشكل بنية ثانوية معيقة للتشاف مع قالب
.DNA

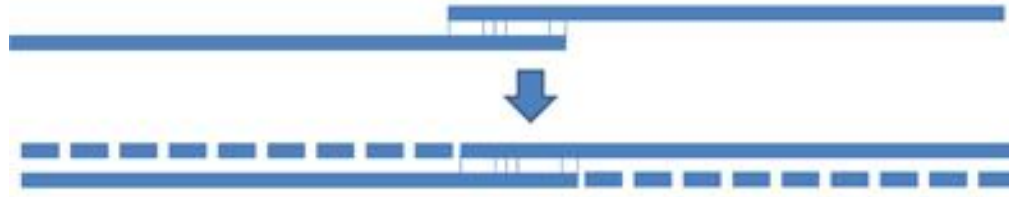
(a)



hairpin loops

عروة الدبوس

(b)



primer dimers

تتشاف مع بعضها، وتشكيل لثنائي قسيم primer dimers

حساب قيمة T_m المرئسة يدوياً:

$$T_m \approx 4(G-C) + 2(A-T)$$

