

فصل ۱: مولکول‌های اطلاعاتی

گفتار اول	نوکلئیک اسیدها	۸
گفتار دوم	هماندسازی دنا	۳۲
گفتار سوم	پروتئین‌ها	۵۰
تست‌های ترکیبی		۷۳
پاسخنامه تشریحی		۷۷

فصل ۲: جریان اطلاعات در یاخته

گفتار اول	رونویسی	۱۰۸
گفتار دوم	به سوی پروتئین	۱۳۳
گفتار سوم	تنظیم بیان ژن	۱۵۸
تست‌های ترکیبی		۱۷۴
پاسخنامه تشریحی		۱۷۸

فصل ۳: انتقال اطلاعات در نسل‌ها

گفتار اول	مفاهیم پایه	۲۱۰
گفتار دوم	میوز و گامت	۲۴۹
گفتار سوم	آمیزش	۲۶۴
گفتار چهارم	ژنتیک جانوری	۲۸۲
گفتار پنجم	ژنتیک گیاهی	۲۸۸
تست‌های ترکیبی		۲۹۸
پاسخنامه تشریحی		۳۰۰

فصل ۴: تغییر در اطلاعات وراثتی

گفتار اول	تغییر در ماده وراثتی جانداران	۳۵۳
گفتار دوم	تغییر در جمعیت‌ها	۳۷۴
گفتار سوم	تغییر در گونه‌ها	۳۹۷
تست‌های ترکیبی		۴۰۹
پاسخنامه تشریحی		۴۱۳

فصل ۵: از ماده به انرژی

گفتار اول	تأمین انرژی	۴۴۲
گفتار دوم	اکسایش بیشتر	۴۶۳
گفتار سوم	زیستن مستقل از اکسیژن	۴۸۰
تست‌های ترکیبی		۴۹۵
پاسخنامه تشریحی		۴۹۸

فصل ۶: از انرژی به ماده

گفتار اول	فتوسنتز: تبدیل انرژی نور به انرژی شیمیایی	۵۲۷
گفتار دوم	واکنش‌های فتوسنتزی	۵۴۵
گفتار سوم	فتوسنتز در شرایط دشوار	۵۶۴
تست‌های ترکیبی		۵۸۷
پاسخنامه تشریحی		۵۹۰

فصل ۷: فناوری‌های نوین زیستی

گفتار اول	زیست‌فناوری و مهندسی ژنتیک	۶۲۲
گفتار دوم	فناوری مهندسی پروتئین و بافت	۶۴۰
گفتار سوم	کاربردهای زیست‌فناوری	۶۵۱
تست‌های ترکیبی		۶۶۷
پاسخنامه تشریحی		۶۷۲

فصل ۸: رفتارهای جانوران

گفتار اول	اساس رفتار	۶۹۶
گفتار دوم	انتخاب طبیعی و رفتار	۷۱۳
گفتار سوم	ارتباط و زندگی گروهی	۷۲۶
تست‌های ترکیبی		۷۳۷
پاسخنامه تشریحی		۷۳۹
پاسخنامه کلیدی		۷۶۱



نوکلئیک اسیدها

مقدمه‌ای لازم، ترکیبی و تست‌خیز!

رفقا سلام! به کتاب فیلی سبز فوش اومدین. می‌دونم خودتم می‌دونی ولی لازمه بگم که شما دارید ففن‌ترین و ترکیبی‌ترین درس‌نامه تاریخ کنکور (تا این لحظه) رو می‌فونید. الکی مثلن ما فیلی ففنین! پس شروع می‌کنیم ...

از زیست دهم به یاد دارید که در جانداران مولکول‌هایی وجود دارند که در دنیای غیرزنده دیده نمی‌شوند. این مولکول‌ها، **مولکول‌های زیستی** نامیده می‌شوند. **کربوهیدرات‌ها، لیپیدها، پروتئین‌ها و نوکلئیک اسیدها** چهار گروه اصلی مولکول‌های تشکیل‌دهندهٔ باخته‌اند و در جانداران ساخته می‌شوند. در ادامه یاد می‌گیریم که نوکلئیک اسیدها خودشان به دو دستهٔ **دنا (DNA)** و **رنا (RNA)** تقسیم می‌شوند. مولکول‌های آلی درون بخش‌های مختلف باخته حضور دارند و کارهای متفاوتی انجام می‌دهند. در این فصل با ساختار و عملکرد نوکلئیک اسیدها و پروتئین‌ها آشنا می‌شویم.

و اما این سؤال که چه چیزی سبب تفاوت در یافته‌های بدن یک فرد یا حتی تفاوت بین گونه‌های مختلف می‌شود؟ جواب «ژن» است.

«ژن چیست؟ و ساختار آن چگونه است؟» این‌ها سؤالاتی به ظاهر ساده هستند که برای یافتن پاسخ آن‌ها **بیش از ۵۰ سال** پژوهش‌ها و آزمایشاتی انجام شد که هنوز هم ادامه دارد. زنجیره‌ای از آزمایش‌ها که در ادامه می‌خوانیم آگاهی ما از **ژن‌ها و مولکول‌های مرتبط با آن یعنی دنا (DNA)، رنا (RNA) و پروتئین** را بیشتر می‌کند اما قبل از آن یک سری مطلب مهم را باید با هم بخوانیم.

همه چیز در مورد هسته همهٔ جانداران از باخته تشکیل شده‌اند. گروهی تک‌باخته‌ای و گروهی پریباخته‌ای هستند.

نکته - انسان یک جاندار پریباخته‌ای است؛ به طوری که تعداد باخته‌ها

در بدن یک فرد بالغ به صدها میلیارد می‌رسد.

باخته‌های زنده به دو دستهٔ کلی **پروکاریوتی** و **یوکاریوتی** تقسیم می‌شوند:

الف) باخته‌های پروکاریوتی: باخته‌هایی هستند که هستهٔ سازمان‌یافته و اندامک‌های غشادار مانند شبکهٔ آندوپلاسمی، میتوکندری، دستگاه گلژی و ... را ندارند و مادهٔ وراثتی آن‌ها درون سیتوپلاسم قرار دارد. **همهٔ باکتری‌ها، جاندارانی پروکاریوتی هستند.** پروکاریوت‌ها همگی تک‌باخته‌ای هستند.

ب) باخته‌های یوکاریوتی: یوکاریوت‌ها باخته‌هایی پیچیده‌تر هستند. این باخته‌ها هسته و سایر اندامک‌ها و ساختارهای غشادار را دارند و **بیشتر** مادهٔ وراثتی آن‌ها درون هسته قرار دارد. جانداران یوکاریوت شامل **همهٔ**

جانداران به‌جز باکتری‌ها می‌شوند؛ یعنی آغازیان، قارچ‌ها، گیاهان و جانوران (**بخش کمی** از مادهٔ وراثتی یوکاریوت‌ها می‌تواند درون راکبزه و دیسه باشد؛ یادتون بمونه). در میان جانداران یوکاریوتی هم جاندار تک‌باخته‌ای و هم پریباخته‌ای دیده می‌شود.

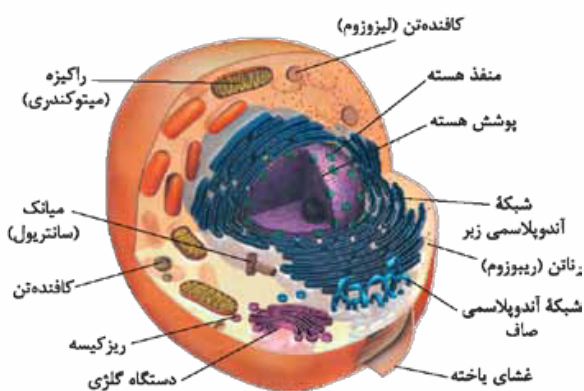
هسته فقط در یوکاریوت‌ها وجود دارد. ولی هر باخته یوکاریوتی الزاماً هسته ندارد! مثل گویچه‌های قرمز بالغ انسان و باخته‌های آوند آبکش در گیاهان آوندی.

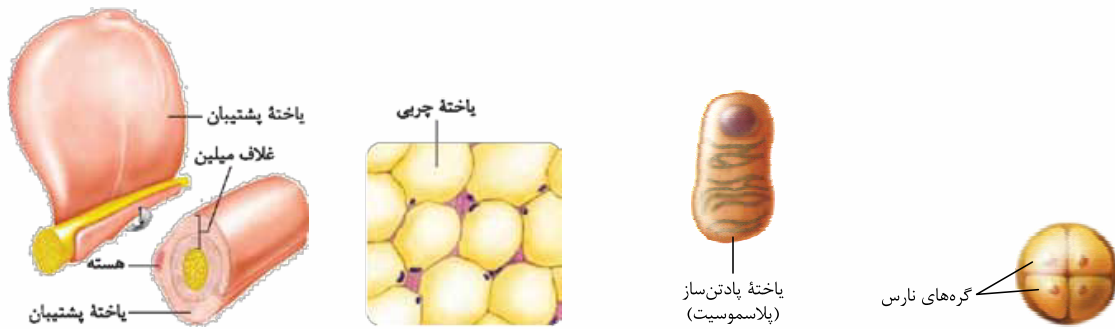
از زیست دهم به یاد دارید که هسته یک ساختار **دوغشایی** بوده و شکل، اندازه و کار باخته را مشخص و فعالیت‌های آن را کنترل می‌کند. در واقع علت تفاوت انواع باخته‌های بدن یک فرد به هسته برمی‌گردد. قبل از این که بریم داخل هسته و دنبال مولکول ایجادکنندهٔ تفاوت‌ها بگردیم باید با نکات خود هسته آشنا بشیم. **په‌ها! هسته! هسته! په‌ها! ...**

مکان

هسته دارای **دو غشای (۴ لایهٔ فسفولیپیدی) منفذدار** است که از این منافذ، پروتئین، رنا و بسیاری از مواد دیگر می‌توانند عبور کنند. بخش‌هایی از لایهٔ **خارجی (نه داخلی!)** غشای هسته به غشای شبکهٔ آندوپلاسمی متصل است. پروتئین‌هایی که از منافذ هسته می‌توانند عبور کنند شامل **هیستون‌ها، عوامل رونویسی، آنزیم‌های دنابسپاراز، هلیکاز و رنابسپاراز** و سایر آنزیم‌های مؤثر در همانندسازی و رونویسی می‌باشد. دقت کنید که **همگی این پروتئین‌ها در خارج از هسته و توسط رناتن‌های آزاد در سیتوپلاسم تولید می‌شوند.** درون هسته فرایندهای همانندسازی، رونویسی و ویرایش انجام می‌گیرد، ولی هیچ‌گاه تولید پروتئین درون هسته صورت نمی‌گیرد.

نکته - در گروهی از باخته‌ها هسته در مرکز باخته و در گروهی دیگر مانند باخته‌های پادتن‌ساز، چربی، باخته‌های پشتیبان سازندهٔ غلاف میلین اطراف رشته‌های عصبی و باخته‌های گردۀ نارس، در حاشیۀ باخته قرار می‌گیرد. **به شکل این یافته‌ها فوب فیبره شویر که بسی مهم هستن!**





تعداد هسته در یک ياخته

- صفر (ياخته بدون هسته): گويچه‌های قرمز در انسان و بسياری از پستانداران (نه هر جانور! و نه حتی هر پستاندار!) و آوند آبکش در گیاهان آوندی. البته این دو یافته، زنده هستن ولی هتمن می‌دون که یافته‌های مرده مثل آوند پوی در گیاهان طبیعتن فاقد هسته هستن.
- یک هسته‌ای: اغلب ياخته‌ها
- دو هسته‌ای: برخی از ياخته‌های ماهیچه‌ای قلبی و بزرگ‌ترین ياخته کیسه رویانی در نهان‌دانگان
- چند هسته‌ای: ياخته‌های ماهیچه اسکلتی

نکته: در دنیای جانداران ياخته‌های چند هسته‌ای به روش‌های مختلفی ایجاد می‌شوند: ۱- به هم پیوستن چند ياخته در دوران جنینی ← مثل ماهیچه اسکلتی ۲- حاصل از تقسیم هسته بدون تقسیم سیتوپلاسم ← مثل بعضی از قارچ‌ها و آغازیان

مركبات

شکل هسته:

شکل هسته در ياخته‌های تک هسته‌ای متفاوت است. به مثال‌های زیر توجه کنید.

- هسته دو قسمتی در بازوفیل و اتوزینوفیل. در بازوفیل این دو قسمت روی هم افتاده و در اتوزینوفیل به صورت دمبلی شکل است.
- هسته در نوتروفیل چند قسمتی (نه چند هسته‌ای!) است.
- هسته مونوسیت خمیده یا لوبیایی شکل و هسته لنفوسیت‌ها گرد یا بیضی شکل است.

ماده وراثتی

آیا می‌دونستید چه چیزی باعث شده که هسته تبدیل به اتاق فرمان! یافته بشه؟ نمی‌دونستید که! درون هسته مولکول‌های دنا، رنا، انواعی از پروتئین‌های آنزیمی و غیر آنزیمی و یک سری چیزمیز! دیگر وجود دارد که از میان آن‌ها مولکول دنا از همه مهم‌تر است. در زیست یازدهم یاد گرفتید که در ياخته‌های یوکاریوتی، فام‌تن‌ها (همون کروموزوم خودمون) در هسته قرار دارند و در ساختار آن‌ها دنا (DNA) و پروتئین‌ها مشارکت می‌کنند. دانشمندان بعد از کلی تلاش و ممارست، فهمیدند که دنا (نه پروتئین) به عنوان ماده ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی عمل می‌کند. مولکول دنا دارای بخش‌های مختلفی است ولی فقط ژن‌ها هستند که می‌توانند اطلاعات وراثتی را در خود ذخیره کنند. ژن‌ها به واسطه تولید رنا و پروتئین شکل، اندازه و فعالیت ياخته را کنترل می‌کنند. دستورالعمل‌های هسته در حین تقسیم از ياخته‌ای به ياخته دیگر و در حین تولید مثل از نسلی به نسل دیگر منتقل می‌شود؛ در نتیجه اگر ياخته‌ای تقسیم نشود، نمی‌تواند به نسل بعد از خودش اطلاعات وراثتی را بدهد. این جمله خیلی مهمه و پندتا نکته فتن داره:

- هر ياخته هسته‌دار در بدن انسان توانایی تقسیم شدن ندارد؛ مانند گويچه‌های سفید دانه‌دار.
- هر ياخته‌ای از بدن انسان توانایی انتقال اطلاعات به نسل بعد (یعنی فرزندان اون انسان!) را ندارد. ياخته‌های زاینده در اندام‌های جنسی می‌توانند اطلاعات را به نسل بعد منتقل کنند؛ بنابراین می‌توان گفت اغلب ياخته‌های بدن، یعنی ياخته‌های پیکری نمی‌توانند اطلاعات وراثتی را به نسل بعد منتقل کنند.

انتقال اطلاعات وراثتی از یک ياخته به ياخته‌های دیگر، فقط وابسته به تقسیم ياخته نیست! در فصل هفتم همین کتاب می‌خوانیم که با مهندسی ژنتیک می‌توان اطلاعات وراثتی را از ياخته‌ای به ياخته‌ای دیگر منتقل کرد.



نکته: در ساختار فام‌تن‌ها، DNA و پروتئین وجود دارد، پس در هر دو بخش فام‌تن، می‌توان پیوندهای هیدروژنی و اشتراکی را مشاهده کرد.
نکته: در یوکاریوت‌های تک‌یاخته‌ای (پارامسی، اوگلنا و برخی از قارچ‌ها مثل مخمر) تقسیم یاخته‌ای و تولیدمثل و تولید جاندار جدید با هم انجام می‌شود.

نکته: دنا (DNA) و رنا (RNA) در یاخته، ذخیره و انتقال اطلاعات را بر عهده دارند.

نمی‌توان گفت فام‌تن‌ها همواره درون هسته قرار دارند.

۱- در یاخته‌های پروکاریوتی که فاقد هسته سازمان‌یافته هستند فام‌تن‌ها، درون سیتوپلاسم قرار دارند.

۲- در یاخته‌های یوکاریوتی در حین تقسیم میتوز در مرحله پرومتافاز با تجزیه پوشش هسته، فام‌تن‌ها در مادهٔ زمینه‌ای سیتوپلاسم رها شده و در مجاورت سایر اجزای یاخته قرار می‌گیرند. تا اواخر تلوفاژ شاهد این اتفاق هستیم.

اگه‌گفتی...

۱- مولکول مرتبط با ژن: ۲- مولکول ذخیره‌کننده و انتقال‌دهندهٔ اطلاعات وراثتی:

۳- مولکولی حاوی اطلاعات وراثتی که در نتیجهٔ تقسیم از یاخته‌ای به یاخته‌های دیگر منتقل می‌شود:

۴- اندامکی که ویژگی‌های یاخته را تحت فرمان دارد:

۵- اندامکی (هایی) که محل ذخیرهٔ اطلاعات و دستورالعمل‌های فعالیت یاخته است:

۶- ساختار دوغشایی دارای منفذ:

پاسخ: ۱- دنا، رنا و پروتئین ۲- دنا و رنا ۳- دنا ۴- هسته (مرکز اصلی فرماندهی) ۵- هسته (محل اصلی ذخیرهٔ اطلاعات و دستورالعمل‌ها)، راکیزه و دیسه ۶- هسته

هرچی تا الان گفتیم مقدمه بود و الان تازه قراره بریم سر اصل مطلب از فصل ۱ دوازدهم! (البته مقدمه‌ای که گفتیم کلی نکته داشت و طراحان سؤال هم خیلی به اون نکات علاقه دارن!)

آزمایشات گریفیت

اطلاعات اولیه در مورد مادهٔ وراثتی (نه دنا!) از فعالیت‌ها و آزمایش‌های یک باکتری‌شناس انگلیسی به نام آقای گریفیت به دست آمد. او سعی داشت واکنشی برای آنفلوآنزا تولید کند. در آن زمان تصور می‌شد عامل این بیماری، نوعی باکتری به نام استرپتوکوکوس نومونیا است.

نکته: گریفیت از وجود نوکلئیک اسیدها و ساختار شیمیایی آن‌ها مطلع بود؛ چون قبل از آن، این مولکول توسط دانشمندی به نام فردریک میشر کشف شده بود، ولی گریفیت از عمل، ماهیت و شکل سه‌بعدی آن اطلاعی نداشت.

امروزه می‌دانیم که آنفلوآنزا نوعی بیماری ویروسی است.

گریفیت نه می‌دانست که جنس مادهٔ وراثتی از دنا است و نه به این مهم! پی برد.

نکته: ویروس‌هایی که در کتاب درسی باید بلد باشیم: ویروس ایجادکنندهٔ آنفلوآنزا + HIV (ویروس نقص ایمنی اکتسابی) + ویروس آنفلوآنزای پرندگان + ویروس هپاتیت B

مرکبات

در گذشته (مثل زمان گریفیت) برای تولید واکسن روش‌هایی مثل ضعیف کردن میکروب‌ها، کشتن آن‌ها و یا غیرفعال کردن سموم خالص آن‌ها به کار می‌رفت؛ ولی امروزه با کمک مهندسی ژنتیک واکسن تولید می‌شود. در این روش ژن مربوط به آنتی‌ژن سطحی عامل بیماری‌زا به یک باکتری یا ویروس غیربیماری‌زا منتقل می‌شود، مانند واکسن هپاتیت B و به دنبال تزریق واکسن، ایمنی فعال ایجاد می‌شود؛ یعنی در بدن یاخته‌های خاطره و پادتن تولید می‌شود و در صورت برخورد با خود ویروس اصلی، دستگاه ایمنی با سرعت و شدت بیشتری با عامل بیماری‌زا مقابله می‌کند (زیست یازدهم - فصل ۵ و زیست دوازدهم - فصل ۷).

عامل بیماری آنفلوآنزای پرندگان، ویروسی است که می‌تواند سایر گونه‌های مهره‌داران از جمله انسان را نیز آلوده کند. این ویروس به شش‌ها حمله می‌کند و سبب می‌شود دستگاه ایمنی بیش از حد معمول فعالیت کند. بدین ترتیب، لنفوسیت‌های T کشنده، تولید انبوه و بیش از اندازه خواهند داشت (زیست یازدهم - فصل ۵).

گریفیت با دو نوع از یک گونه (نه دو گونه!) از این باکتری، آزمایش‌هایی را روی موش‌ها انجام داد. نوع بیماری‌زای آن که پوشینه (کپسول) دارد، در موش‌ها سبب سینه‌پهلو می‌شود ولی نوع بدون پوشینهٔ آن موش‌ها را بیمار نمی‌کند. قانوناً و آقایون! قبل از ادامهٔ بحث می‌فوام کمی بیشتر با این دو تا باکتری آشنا بشید، بنابراین اول اون‌ها رو می‌بریم بشش رادیولوژی و بعد توی جدول صفحهٔ بعد با هم مقایسه‌شون می‌کنیم.

باکتریولوژی



باکتری پوشینه‌دار

- ① باکتری استرپتوکوکوس نومونیای پوشینه‌دار از نوع بدون پوشینه بزرگ‌تر است (به خاطر وجود پوشینه‌ها).
- ② باکتری استرپتوکوکوس نومونیای پوشینه‌دار اندازه‌های بیشتر از ۲۰۰ نانومتر دارد.
- ③ بین پوشینه و غشای باکتری بخشی وجود دارد. این بخش دیوارهٔ یاخته‌ای است.
- ④ ضخامت پوشینه از ضخامت غشا و لایهٔ میانی بین آن دو (دیوارهٔ یاخته‌ای) بیشتر است.
- ⑤ در باکتری پوشینه‌دار، پوشینه در خارجی‌ترین بخش باکتری قرار داشته و سطح صافی ندارد.
- ⑥ تراکم محتویات درون باکتری در نقاط مختلف سیتوپلاسم به یک اندازه نیست.

باکتری استرپتوکوکوس نومونیا

پوشینه‌دار	بدون پوشینه
عامل مولد بیماری سینه‌پهلو است.	غیربیماری‌زا است.
در بیشتر مراحل (۳۲ مرحله از ۳۴ مرحله) آزمایش‌گریفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.	در نیمی از مراحل آزمایش‌گریفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.
هم به صورت زنده و هم به شکل کشته‌شده با گرما در آزمایشات گریفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.	فقط به صورت زنده در آزمایشات گریفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.
—	مادهٔ وراثتی را از محیط خارج دریافت کرد.
واحد ژن (های) سازندهٔ آنزیم تولیدکنندهٔ پوشینه است.	فاقد ژن سازندهٔ آنزیم تولیدکنندهٔ پوشینه است.
دارای قطر بیشتر	دارای قطر کمتر
ماندگاری بیشتری در فون موش دارد.	ماندگاری کمتری در فون موش دارد.

ویژگی‌های مشترک هر دو نوع:

- ویژگی عمومی پروکاریوت‌ها را دارند. بهوت توصیفهٔ آکاید می‌کنم که جدول مقایسهٔ یوکاریوت‌ها و پروکاریوت‌ها رو توی فصل دو مطالعه کنی!
- هر دو نوع باکتری سبب تفریک سیستم ایمنی موش شده و در برابر آن‌ها پاسخ ایمنی ایجاد می‌شود (مثلن ایجاد پروتئین‌های دفاعی مانند پادتن و پروتئین مکمل)؛ بنابراین دستگاه ایمنی نسبت به هیچ‌یک از این دو باکتری، تحمل ایمنی ندارد. پوشینه سبب محافظت باکتری در برابر دستگاه ایمنی می‌شود در نتیجه باکتری پوشینه‌دار می‌تواند در پانور (موش) بیماری ایجاد کند و در نهایت موجب مرگ جانور شود. در حالی که باکتری بدون کپسول توسط سیستم ایمنی موش از بین می‌رود.
- هر دو نوع باکتری، هم در آزمایشات گریفیت و هم در آزمایشات ایوری (پلوتر می‌فوانیم) مورد استفاده قرار می‌گیرند.

گریفیت آزمایش‌هاشو در ۳ مرحله انجام داد که در ادامه هر یک از مراحل رو به صورت کامل بررسی می‌کنیم.

آزمایش اول: تزریق باکتری‌های زندهٔ پوشینه‌دار به موش

سرنوشت موش‌ها: موش‌ها به بیماری مبتلا شده و مردند.

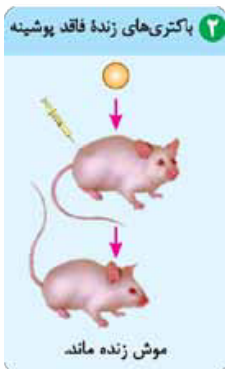
وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌ها، باکتری‌های پوشینه‌دار به صورت زنده قابل مشاهده هستند. نتیجهٔ گریفیت از آزمایش انجام‌شده: باکتری پوشینه‌دار می‌تواند سبب بروز بیماری در موش شود.





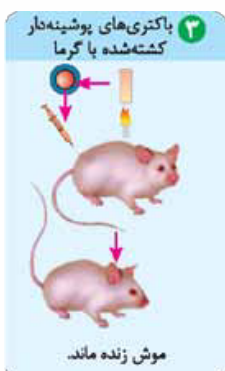
آزمایش دوم: تزریق باکتری‌های زنده بدون پوشینه به موش

سرنوشت موش‌ها: موش‌ها زنده ماندند؛ یعنی در آن‌ها بیماری ایجاد نشد.
وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌ها، باکتری‌های بدون پوشینه زنده قابل مشاهده نیستند؛ چون این باکتری‌ها توسط سیستم ایمنی بدن موش با عملکرد لئوسیت‌های B و تولید و ترشح پروتئین‌های پادتن توسط پلاسماوسیت از بین می‌روند.
نتیجهٔ گرفتاریت از آزمایش انجام‌شده: باکتری بدون پوشینه نمی‌تواند سبب بروز بیماری در موش شود.



آزمایش سوم: تزریق باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما به موش

گرفتاریت بعد از انجام آزمایش اول و دوم با فودش فکر کرد که احتمالاً دلیل مرگ موش‌ها، پوشینه است، چون باکتری‌های مورد استفاده در آزمایش اول و دوم فقط در وجود پوشینه با هم تفاوت داشتند و برای مطمئن شدن از این‌که پوشینه عامل مرگ است یا نه، آزمایش سوم رو انجام داد.
سرنوشت موش‌ها: موش‌ها زنده ماندند؛ یعنی در آن‌ها بیماری ایجاد نشد.
وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌ها، باکتری‌های استرپتوکوکوس زنده قابل مشاهده نیستند.
نتیجهٔ گرفتاریت از آزمایش انجام‌شده:

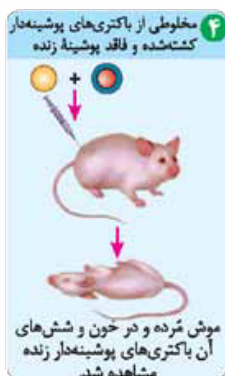


- ۱) باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما نمی‌تواند سبب بروز بیماری در موش شود.
- ۲) وجود پوشینه به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست.

با توجه به شکل بالا، در آزمایش سوم گرفتاریت بر اثر گرما باکتری کشته می‌شود ولی ساختار پوشینه و دیواره متلاطمی نمی‌شود.

آزمایش چهارم: تزریق مخلوطی از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما و باکتری‌های زنده بدون پوشینه به موش

سرنوشت موش‌ها: موش‌ها به بیماری مبتلا شده و مردند. گرفتاریت بعد از انجام آزمایش دوم و سوم که هر یک از این باکتری‌ها رو به صورت میزبان به موش تزریق کرده بود و موش‌ها زنده نمونه بودن؛ بنابراین این‌ها هم انتظار داشت که موش‌ها زنده بموندند در حالی که موش‌ها مردند. پس نتیجهٔ این آزمایش برخلاف انتظار گرفتاریت بود!
وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌های مرده، تعداد زیادی باکتری‌های پوشینه‌دار زنده مشاهده کرد.
نتیجهٔ گرفتاریت از آزمایش انجام‌شده: مسلمان باکتری‌های مرده، زنده نشده‌اند، بلکه تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه به نحوی تغییر کرده و پوشینه‌دار شده‌اند.
مواستون باشه که تغییر باکتری بدون پوشینه به پوشینه‌دار مانند تغییر یک یافتهٔ سالم به یافتهٔ سرطانی نیست! چون در این‌جا جوشی در مادهٔ ژنتیک باکتری رخ نداده بلکه با دریافت مادهٔ ژنتیک این تغییر ایجاد شده است. در حالی که در سرطانی شدن یک یافته، مادهٔ ژنتیک درون یافته دچار جهش می‌شود.



در این آزمایش، همه باکتری‌های بدون پوشینه دچار تغییر نمی‌شوند، بلکه برخی از آن‌ها پوشینه‌دار می‌شوند.

از نتایج آزمایشات گرفتاریت مشخص شد که مادهٔ وراثتی (گرفتاریت نمی‌دانست دنا است!) می‌تواند به یاختهٔ دیگری منتقل شود ولی ماهیت این ماده و چگونگی انتقال آن مشخص نشد.

نکته: فقط در آزمایش چهارم گرفتاریت، انتقال صفت و «انتقال مادهٔ وراثتی» بین باکتری‌ها انجام شد. در این‌جا انتقال صفت همان پوشینه‌دار شدن باکتری‌های بدون پوشینه است.

نکته: در آزمایش گرفتاریت به دلیل استفاده از گرما، پروتئین‌های درون باکتری از بین می‌روند اما DNA و کپسول سالم باقی می‌مانند.

نکته: انتقال DNA باکتری کپسول‌دار به باکتری بدون کپسول سبب ایجاد جاندار تراژن نمی‌شود چون اولن این دو باکتری از یک گونه هستند و ثانین در فصل ۷ خواهیم خواند که جاندار تراژن به جاندارگی گفته می‌شود که از طریق مهندسی ژنتیک دارای ترکیب جدیدی از مواد ژنتیکی شده است در صورتی که در آزمایشات گرفتاریت دریافت مادهٔ ژنتیکی به صورت طبیعی (نه از طریق مهندسی ژنتیک) صورت گرفته بود.

بین دو باکتری پوشینه‌دار و بدون پوشینه، این پوشینه نبود که منتقل شد بلکه اطلاعات لازم برای تولید پوشینه منتقل می‌شود.

برای تولید واکسن می‌توان آزمایش شمارهٔ ۳ را انجام داد.

در هر چهار مرحله از آزمایش‌های گرفتاریت، در بدن موش پادتن تولید می‌شود.

جاندار مورد مطالعه با جاندار مورد آزمایش لزوم یک نیست! جاندار مورد مطالعه گرفتاریت فقط باکتری استرپتوکوکوس نومونیا بود.



ویژگی‌های موش به عنوان یک پستاندار			
گوارش	دارای لوله گوارش است؛ بنابراین گوارش برون‌یافته‌ای دارد.	هواس	انواع مختلفی از گیرنده‌های حسی دارد.
تنفس	تنفس ششی دارد ← دارای سازوکار تهویه‌ای از نوع فشار منفی	دستگاه غدد درون‌ریز	دارای انواعی از غدد درون‌ریز است.
گردش مواد	دارای قلبی ۴ فرفره‌ای که هدایی کامل بطن‌ها در آن رخ داده است. گردش خون مضاعف دارد؛ بنابراین قلب به صورت دو تلمبه عمل می‌کند.	حرکت	دارای اسکلت درونی که در آن استخوان و غضروف وجود دارد. ساختار استخوان آن بسیار شبیه استخوان انسان است.
دفع مواد	دارای کلیه است.	ایمنی	دفاع اختصاصی و غیر اختصاصی دارد.
عصبی	دارای طناب عصبی پشتی درون سوراخ مهره‌ها مغز از پرسته‌شدن پشم بلوئی طناب عصبی ایجاد شده و درون همه‌های استخوانی قرار دارد.	تولیدمثل	پستاندار هفت‌دار است. لقاح داخلی دارد ← وجود اندام ۴ تولیدمثلی تخصص یافته به دلیل ارتباط فونی مادر و جنین، اندوخته غذایی تفکک کم است. جنس ماده دارای رحم و هفت است.

مکبات

شش‌ها درون قفسه سینه و روی پرده ماهیچه‌ای دیافراگم قرار دارند. بیشتر حجم شش‌ها را کیسه‌های حبابکی به خود اختصاص داده و ساختاری اسفنج‌گونه به شش می‌دهند. هر یک از شش‌ها را یک پرده دولایه به نام پرده جنب فرا گرفته است. شش راست بزرگ‌تر (سه لوب) و شش چپ به خاطر مجاورت با قلب کوچک‌تر (دو لوب) است. درون هر یک از شش‌ها، بخشی از نایژه‌های اصلی، نایژه‌های باریک‌تر و نایژک‌ها و هم‌چنین حبابک‌ها قرار دارند، یعنی هم دارای بخش هادی و هم بخش مبادله‌ای دستگاه تنفس است (زیست‌دهم - فصل ۳).

باکتری‌های استرپتوکوکوس نومونیا برای ایجاد بیماری سینه‌پهلو باید به شش‌ها وارد شوند و از آن جایی که در آزمایش‌های گرفتاری این باکتری‌ها به خون تزریق شدند، بنابراین باید توانایی عبور از یاخته‌های سنگفرشی دیواره مویرگ‌های شش را داشته باشند؛ که دارند. در بیماری سینه‌پهلو آسیب بافتی در شش‌ها سبب ایجاد التهاب در حبابک‌ها و در نهایت اختلال تنفسی می‌شود که در این حالت اکسیژن‌رسانی به بافت‌ها دچار اختلال شده و می‌تواند منجر به موارد زیر شود:

- ۱- افزایش ترشح اریتروپویتین از یاخته‌های درون‌ریز کبد و کلیه ۲- افزایش فعالیت مغز قرمز استخوان و یاخته‌های بنیادی میلوئیدی
 - ۳- افزایش تولید لاکتیک اسید در یاخته‌های ماهیچه‌ای بدن (زیست‌دهم - فصل ۴ و زیست‌یازدهم - فصل ۳).
- گرما سبب تخریب غشاهای سلولی و از بین رفتن نفوذپذیری انتخابی غشا و مرگ یاخته می‌شود، مثل آزمایش حرارت دادن برگ کلم بنفش که سبب خروج ماده رنگی موجود در واکوئول‌های یاخته می‌شود (زیست‌دهم - فصل ۶).
- در آزمایش گرفتاری نخستین خط دفاعی بدن نقشی در مبارزه با باکتری ندارد و خطوط دوم و سوم نقش دارند. در واقع به دلیل تزریق باکتری به محوطه شکمی، سد اول عملی نقشی ندارد، ولی مکانیسم‌های خط دوم (غیراختصاصی) و سوم (اختصاصی) نقش دارند (زیست‌یازدهم - فصل ۵).
- در یک فرد مبتلا به پرکاری بخش قشری غده فوق کلیه (افزایش ترشح کورتیزول) و یا ایدز، سیستم ایمنی سرکوب شده و باکتری بدون پوشینه نیز می‌تواند سبب بیماری شود (زیست‌یازدهم - فصل‌های ۴ و ۵).
- در مواردی میزان ماده وراثتی (دنا) درون یک یاخته تغییر می‌کند: دریافت دنا از محیط خارج + همانندسازی + گروهی از جهش‌ها + انتقال ژن در مهندسی ژنتیک (زیست‌دوازدهم - فصل‌های ۲، ۳ و ۷).

دو نکته موشی! از فصل ۸ دوازدهم:



رفتار موش مادر در مراقبت از فرزندان، رفتاری غریزی است. دانشمندی به نام اسکینر، موش گرسنه‌ای را درون جعبه‌ای قرار داد که درون آن اهرمی وجود داشت و موش می‌توانست آن را فشار دهد. موش در جعبه حرکت کرده و به طور تصادفی اهرم درون جعبه را فشار می‌دهد که در نتیجه آن تکه‌ای غذا درون جعبه می‌افتد و موش غذا را دریافت می‌کند. موش پس از چند بار تکرار این رفتار، یاد می‌گیرد که برای دریافت غذا باید اهرم را فشار دهد، به این نوع یادگیری **شرطی‌شدن فعال** می‌گویند.



آگه‌گفتی...

الف - با توجه به آزمایش‌های مختلف کیفیت، آزمایشی که در آن

- ۱- از باکتری‌های زنده استفاده شد:
- ۲- موش‌ها مردند:
- ۳- انتقال ماده وراثتی صورت گرفت:
- ۴- از دو نوع باکتری استفاده شد:
- ۵- از دو گونه باکتری استفاده شد:
- ۶- از باکتری‌های پوشینه‌دار استفاده شد:
- ۷- سیستم ایمنی موش‌ها فعال شده و پادتن‌های ضد باکتری تولید می‌شود:
- ۸- در موش‌ها، قطع تغییر در حجم تنفسی مشاهده شد:
- ۹- جاننداری پس از تزریق، ویژگی‌های حیات خود را از دست می‌دهد:
- ۱۰- محلول تزریقی توسط دانشمندان بعدی مورد استفاده قرار گرفت:
- ۱۱- نخستین خط دفاعی بدن موش مؤثر نیست:
- ۱۲- فعالیت گروهی از یاخته‌های پیوندی در بدن موش تشدید می‌شود:
- ۱۳- میزان کربن دی‌اکسید در خون موش، افزایش چشمگیری پیدا کرد:

ب - در ارتباط با انواع باکتری مورد استفاده در آزمایش‌های کیفیت، باکتری‌ای که

- ۱- سبب بروز بیماری آنفلوآنزا می‌شود:
- ۲- بخشی از انرژی دریافتی را به شکل گرما از دست می‌دهد:
- ۳- عامل مقاومت در برابر دستگاه ایمنی موش را دارد:

- پاسخ الف** ۱- آزمایش‌های ۱، ۲ و ۴
۲- آزمایش‌های ۱ و ۴
۳- آزمایش ۴
۴- هیچ‌کدام از آزمایشات
۵- همه آزمایش‌ها
۶- آزمایش‌های ۱، ۳ و ۴
۷- همه آزمایش‌ها
۸- آزمایش‌های ۱ و ۴ (موش‌ها می‌میرند و در آزمایش‌های مختلف باکتری‌ها ویژگی‌های حیات خود را از دست دادند).
۹- آزمایش ۳ (این موضوع را جلوتر در کادر بعدی می‌خوانید).
۱۰- همه آزمایش‌ها
۱۱- همه آزمایش‌ها
۱۲- همه آزمایش‌ها.
۱۳- آزمایش‌های ۱ و ۴
- پاسخ ب** ۱- هیچ‌کدام از باکتری‌ها
۲- هر دو نوع
۳- باکتری پوشینه‌دار.

آزمایشات ایوری و همکاران

عامل مؤثر در انتقال صفت پوشینه‌دار شدن باکتری بدون پوشینه، تا حدود ۱۶ سال بعد از کیفیت هم‌چنان ناشناخته ماند. تا این‌که نتایج کارهای دانشمندی به نام ایوری و همکارانش عامل مؤثر در انتقال صفت را مشخص کرد.

در همه آزمایشات آقای ایوری و همکارانش، اصل بر این بود که عصاره استخراج‌شده از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما را به محیط کشت حاوی باکتری‌های بدون پوشینه اضافه کنند و بشینند و ببینند با عصاره حاوی کدام ماده آلی، انتقال صفت (پوشینه‌دار شدن) در باکتری‌های بدون پوشینه حاصل می‌شود. حالا بریم سراغ مراحل آزمایش:

آزمایش اول: رد کردن فرضیه پروتئینی بودن ماده وراثتی مراحل کار شامل: ۱- آنها ابتدا از عصاره استخراج‌شده از باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار استفاده کردند و ۲- در آن با استفاده از پروتئازها، تمامی پروتئین‌های (نه همه مواد آلی عصاره!) موجود را تخریب کردند. ۳- سپس باقی‌مانده محلول (فاقد پروتئین است) را به محیط کشت باکتری‌های فاقد پوشینه اضافه کردند.

مشاهده و نتیجه: دیدند انتقال صفت صورت می‌گیرد؛ پس می‌توان نتیجه گرفت که پروتئین‌ها ماده وراثتی نیستند.

نکته: عصاره مورد استفاده در این آزمایش همانند محلول مرحله سوم آزمایش کیفیت بود (البته یادتان باشد که پروتئین را حذف کردند).

در این آزمایش عامل مؤثر در انتقال صفت شناسایی نشد و فقط ثابت شد که پروتئین ماده وراثتی نیست.

آزمایش دوم: کشف ماهیت ماده وراثتی مراحل کار شامل: ۱- استخراج عصاره باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار، ۲- قرار گرفتن عصاره درون یک گریزانه با سرعت بالا، ۳- جداسازی مواد درون عصاره به صورت لایه‌لایه، ۴- اضافه کردن هر یک از لایه‌ها به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری‌های زنده فاقد پوشینه.





در عصارهٔ یاخته، ۴ نوع مادهٔ آلی وجود دارد (کربوهیدرات‌ها + لیپیدها + پروتئین‌ها + نوکلئیک اسیدها) و در زمان سانتریفیوژ این عصاره درون لولهٔ آزمایش، براساس تفاوت چگالی در مواد آلی، در چند لایه جدا می‌شود. لایه‌ها شامل ← کربوهیدرات + لیپید + پروتئین + دئوکسی‌ریبونوکلئوتید (مربوط به دنا) + ریبونوکلئوتید (مربوط به رنا)

مشاهده و نتیجه: مشاهده کردند که انتقال صفت فقط با لایه‌ای که در آن دنا وجود دارد انجام می‌شود. نتایج این آزمایش‌ها انکارناپذیر بود و ایوری و همکارانش را به این نتیجه رساند که عامل اصلی و مؤثر در انتقال صفات، دنا است. در واقع یعنی دنا همان مادهٔ وراثتی است. با این حال نتایج به دست آمده مورد قبول عده‌ای (نه همه!) قرار نگرفت؛ چون در آن زمان بسیاری از دانشمندان بر این باور بودند که پروتئین‌ها مادهٔ وراثتی هستند.

آزمایش سوم: اثبات ادعا از آن‌هایی که کار از مکالمهٔ کاری عیب نمی‌کند، برای اثبات این‌که دنا عامل انتقال صفات است، این دوستان یک آزمایش دیگر هم انجام دادند.

مراحل کار شامل: ۱- استخراج عصارهٔ باکتری‌های پوشینه‌دار، ۲- تقسیم‌کردن عصارهٔ استخراج‌شده به ۴ قسمت، ۳- به هر قسمت، آنزیم تخریب‌کنندهٔ یک گروه از مواد آلی (کربوهیدرات‌ها، پروتئین‌ها، لیپیدها و نوکلئیک اسیدها) را اضافه کردند. ۴- سپس هر کدام را به محیط کشت حاوی باکتری بدون پوشینه منتقل و اجازه دادند تا فرصتی برای انتقال صفت و رشد و تکثیر داشته باشند.

مشاهده و نتیجه: مشاهده شد که در همهٔ ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد، به‌جز ظرفی که حاوی آنزیم تخریب‌کنندهٔ دنا است؛ یعنی عصاره‌ای که حاوی نوکلئاز است، چون دنایش تخریب شده، نمی‌تواند باعث انتقال صفت شود. در نتیجه مادهٔ وراثتی همان دنا (نه انواع نوکلئیک اسیدها) است. با انتشار نتایج این آزمایشات اون دانشمندان لهج هم سر عقل آمده و به افتخار ایوری و همکارانش گفتند: دست و پیغ و هورا!!!! همان‌طور که در شکل پایین مشاهده می‌کنید، فقط در ظرف شمارهٔ ۲ که دنا تخریب شده، انتقال صفت رخ نداده است.



نکته: در آزمایش سوم از انواع آنزیم‌های تجزیه‌کننده مانند پروتئاز، کربوهیدراز مانند آمیلاز، لیپاز و نوکلئازها استفاده شد.
نکته: در آزمایش سوم هر بخشی که به محیط کشت باکتری بدون پوشینه اضافه می‌شود، فاقد یک گروه از مواد آلی است.
نکته: ایوری و همکارانش در هر سه آزمایش خود از عصارهٔ یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته‌شده استفاده کردند:
 ● در آزمایش اول، پروتئین‌های عصارهٔ یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته‌شده را تخریب کردند (با استفاده از پروتئاز).
 ● در آزمایش دوم، عصارهٔ یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته‌شده را در یک گریزانه با سرعت بالا قرار دادند و مواد آن را به صورت لایه‌لایه جدا کردند.

● در آزمایش سوم، عصارهٔ یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته‌شده را به چهار بخش تقسیم کردند.

نکته: گریفت و ایوری هیچ‌کدام نتوانستند چگونگی انتقال مادهٔ وراثتی (دنا) را کشف کنند.

● در آزمایش سوم ایوری، ابتدا هر بخش از عصاره، هر ۴ نوع مادهٔ آلی را دارد! ولی در ادامه با اضافه کردن آنزیم به هر بخش، یکی از انواع مواد آلی آن بخش از بین می‌رود.

● در هر سه آزمایش ایوری انتقال صفت صورت می‌گیرد، ولی فقط در یکی از آزمایشات گریفت (مرحله ۴) انتقال صفت صورت گرفت.

مکبات

دانشمندان از گریزانه برای جداسازی دو بخش خون از هم (خوناب و بخش یاخته‌ای) استفاده می‌کنند (زیست دهم - فصل ۴).
 در مرحلهٔ سوم از آزمایش ایوری و همکاران از آنزیم‌های نوکلئاز مثل آنزیم برش‌دهنده استفاده شد (زیست دوازدهم - فصل ۷).



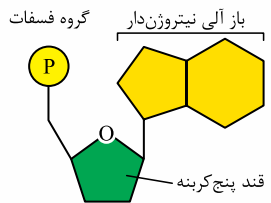
آگه‌گفتی...

آزمایش ایوری که در آن

- ۱- عصاره باکتری به صورت لایه لایه جدا شد:
- ۲- برای اولین بار نتیجه‌گیری شد که پروتئین ماده وراثتی نیست:
- ۳- تنها از آنزیم تخریب‌کننده یک گروه از مواد آلی استفاده شد:
- ۴- از آنزیم‌های تخریب‌کننده هر ۴ گروه مواد آلی استفاده شد:
- ۵- انتقال ماده وراثتی (صفات) مشاهده شد:
- ۶- ماهیت ماده وراثتی برای اولین بار مشخص شد:
- ۷- عصاره فاقد پروتئین به محیط کشت باکتری بدون پوشینه اضافه شد:
- ۸- عصاره فاقد DNA به محیط کشت باکتری بدون پوشینه اضافه شد:
- ۹- از گریزانه استفاده شد:
- ۱۰- در هر محیط کشت انتقال صفت انجام شد:
- ۱۱- در بیشتر محیط‌های کشت انتقال صفت انجام شد:

پاسخ: ۱- دوم ۲- اول ۳- اول ۴- سوم ۵- هر سه آزمایش ۶- آزمایش دوم ۷- اول و سوم ۸- سوم ۹- دوم ۱۰- آزمایش اول (فقط یک محیط کشت داشت) ۱۱- سوم

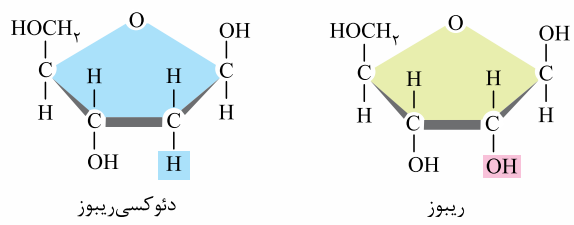
ساختار نوکلئیک اسیدها



نوکلئیک اسیدها **بسیارهایی** (پلی‌مرهایی) از واحدهای تکرارشونده به نام **نوکلئوتید** هستند و به دو دسته دئوکسی‌ریبونوکلئیک اسید (دنا) و ریبونوکلئیک اسید (رنا) تقسیم می‌شوند. با توجه به شکل مقابل هر نوکلئوتید شامل سه بخش است: یک قند پنج‌کربنه، یک باز آلی نیتروژن‌دار و یک تا سه گروه فسفات؛ پس به **نوکلئوتیدها** می‌توانیم بگوییم واحدهای سه‌بخشی سازنده نوکلئیک اسیدها.

۱. قند نوکلئوتیدها

قند موجود در ساختار نوکلئوتیدها نوعی **مونوساکارید پنج‌کربنه** است که یک حلقه آلی ۵ضلعی (نه ۵کربنه!) دارد. در ساختار قند پنج‌کربنه همانند سایر کربوهیدرات‌ها عناصر کربن، هیدروژن و اکسیژن وجود دارد؛ بنابراین از سوختن آن ماده زائد نیتروژن‌دار تولید نمی‌شود.



نوع قند نوکلئوتیدهای سازنده DNA و RNA با هم تفاوت دارد. در دنا، قند دئوکسی‌ریبوز و در رنا، قند ریبوز وجود دارد. دئوکسی‌ریبوز یک اتم (نه یک مولکول!) اکسیژن کم‌تر از ریبوز دارد.

(اجزای این دو شکل را نمی‌خواهد یاد بگیرید و حفظشان کنید.)

۲. باز آلی نیتروژن‌دار نوکلئوتیدها

مولکولی نیتروژن‌دار و آلی است و ساختاری حلقوی دارد. در ساختار آن عنصرهای کربن، هیدروژن، نیتروژن و اکسیژن وجود دارد؛ بنابراین در صورت تجزیه این باز آلی مواد زائد نیتروژن‌دار تولید می‌شود. در هر نوکلئوتید یک باز آلی وجود دارد و این باز آلی با پیوندی اشتراکی (کووالانسی) به یکی از کربن‌های قند ۵کربنه متصل می‌شود.

بازهای آلی نیتروژن‌دار یا **تک‌حلقه‌ای (پیریمیدین)** هستند و یا **دو حلقه‌ای (پورین)**. بازهای پورینی شامل آدنین (A) و گوانین (G) هستند و در ساختار خود یک حلقه شش‌ضلعی و یک حلقه پنج‌ضلعی دارند. بازهای پیریمیدینی، شامل تیمین (T)، سیتوزین (C) و یوراسیل (U) هستند و فقط یک حلقه شش‌ضلعی دارند.



در دنا باز یوراسیل وجود ندارد و به جای آن تیمین هست و در رنا به جای تیمین، باز یوراسیل وجود دارد؛ پس می‌توان گفت بازهای آدنین، سیتوزین و گوانین هم در DNA و هم در RNA یافت می‌شوند.

نکته: بازهای آلی دو حلقه‌ای (پورینی) بین دنا و رنا مشترک هستند، ولی هر باز آلی تک‌حلقه‌ای بین دنا و رنا مشترک نیست.

با این‌که بازهای آدنین، سیتوزین و گوانین به‌کاررفته در دنا و رنا تفاوت با هم ندارند، ولی نوکلئوتیدهای آدنین‌دار، گوانین‌دار و سیتوزین‌دار در دنا و رنا به دلیل تفاوت در نوع قندهایشان با هم تفاوت دارند.

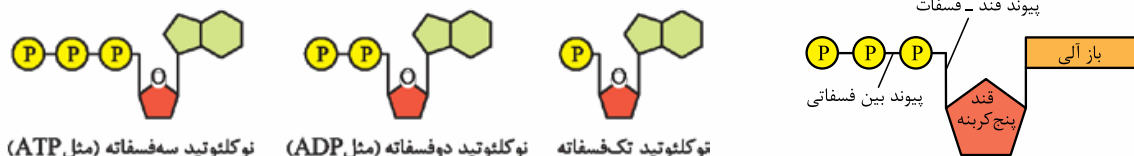




۳. گروه فسفات

بخش معدنی هر نوکلئوتید محسوب می‌شود و دارای عناصر فسفر و اکسیژن است. این بخش از نوکلئوتیدها، فاقد حلقه آلی است.

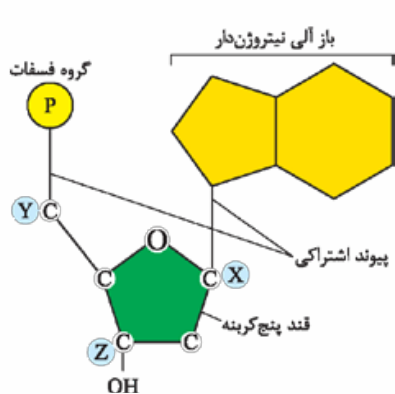
هر نوکلئوتید می‌تواند ۱ تا ۳ گروه فسفات داشته باشد. نوکلئوتیدهای آزاد درون سیتوپلاسم، ۳ گروه فسفات دارند، ولی وقتی در ساختار دنا و یا رنا قرار می‌گیرند، دو گروه فسفات خودشان را از دست می‌دهند و به صورت تک‌فسفاته درمی‌آیند. در یک نوکلئوتید سه‌فسفاته فقط یکی از فسفات‌ها به بخش کربوهیدراتی (قندی) نوکلئوتید متصل می‌شود، آن هم با یک پیوند اشتراکی به نام پیوند قند - فسفات. فسفات دوم به فسفات اول و فسفات سوم هم به فسفات دوم از طریق نوعی پیوند اشتراکی (پیوند بین فسفاتی) متصل می‌شود؛ بنابراین هر نوکلئوتید سه‌فسفاتی دارای دو پیوند بین فسفاتی و هر نوکلئوتید دو فسفاته دارای یک پیوند بین فسفاتی است.



مربکات

چند نکته مهم در ارتباط با فسفات:

- از فسفات جهت ساخت نوکلئیک اسیدها، انرژی رایج سلول (ATP)، کراتین فسفات، فسفولیپید (بیشترین مولکول غشا) و استحکام استخوان‌ها استفاده می‌شود.
- فسفات در ساختار ترکیبات قندی مانند ریبولوزبیس فسفات (مولکول شروع کننده چرخه کالوین)، ریبولوز فسفات و قندهای سه کربنی نیز دیده می‌شود (زیست دوازدهم - فصل ۶).
- گیاهان از فسفر در ساختار نوکلئیک اسیدها (DNA و RNA) و غشای سلولی (فسفولیپید) استفاده می‌کنند.
- شکل جذبی فسفر در گیاهان به صورت یون‌های فسفات است که بیشتر از خاک جذب می‌شود.
- کمبود فسفر در گیاهان سبب محدود شدن رشد گیاه می‌شود (اختلال در تکثیر سلولی و ترمیم).
- فسفات در خاک فراوان است ولی اغلب برای گیاهان غیر قابل دسترس است؛ چون فسفات اتصالات محکمی با بعضی ترکیبات معدنی خاک دارد. جبران کمبود فسفر در گیاهان از طریق: ۱- ایجاد شبکه گسترده از ریشه‌ها، ۲- ایجاد ریشه‌هایی با تار کشنده بیشتر، ۳- همزیستی با قارچ‌ها اتفاق می‌افتد.



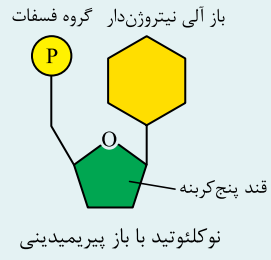
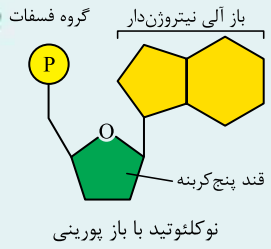
فب! با توجه به این شکل‌ها و پیزایی که تا الان گفتیم می‌شه فهمید که برای تشکیل یک نوکلئوتید، باز آلی نیتروژن دار و گروه یا گروه‌های فسفات با پیوند اشتراکی (کووالانسی) به دو سمت قند متصل می‌شوند. گروه فسفات به یکی از کربن‌ها (قرار گرفته در خارج از حلقه) که در شکل مقابل با Y مشخص شده، با پیوند اشتراکی از نوع قند - فسفات و باز آلی نیتروژن دار هم به یکی دیگر از کربن‌های قند پنج کربنی (قرار گرفته درون حلقه) که در شکل با X مشخص شده، با پیوند اشتراکی از نوع قند - باز متصل می‌شود. هم‌چنین کربنی که با Z در شکل مشخص شده، به یک گروه هیدروکسیل متصل است. در ادامه خواهیم خواند که این گروه هیدروکسیل نقش مهمی در اتصال نوکلئوتیدها به هم دارد.

نوکلئوتیدها از نظر نوع قند، نوع باز آلی و تعداد گروه‌های فسفات با یکدیگر تفاوت دارند؛ بنابراین هواستون باشه که همه نوکلئوتیدهای به کاررفته در دنا با نوکلئوتیدهای به کاررفته در رنا با یکدیگر متفاوت‌اند، چون حداقل در نوع قند به کاررفته در آن‌ها تفاوت وجود دارد.

نکته: درون یک یاخته، حداکثر ۲۴ نوع مونومر نوکلئوتیدی برای نوکلئیک اسیدها وجود دارد. از نظر نوع باز آلی ۵ نوع

و از نظر تعداد فسفات هم ۳ نوع وجود دارد اما چون قند دئوکسی‌ریبوز نمی‌تونه با باز آلی یوراسیل پیوند داشته باشه و هم‌چنین قند ریبوز نمی‌تونه با باز تیمین نوکلئوتید تشکیل بده! بنابراین ما ۱۲ نوع نوکلئوتید داریم که قند دئوکسی‌ریبوز دارند و ۱۲ نوع هم قند ریبوز، که مجموعاً می‌شه ۲۴ نوع نوکلئوتید! الان دیگه وقتشه با هم بریم بخش رادیولوژی ...

رابرولوزی

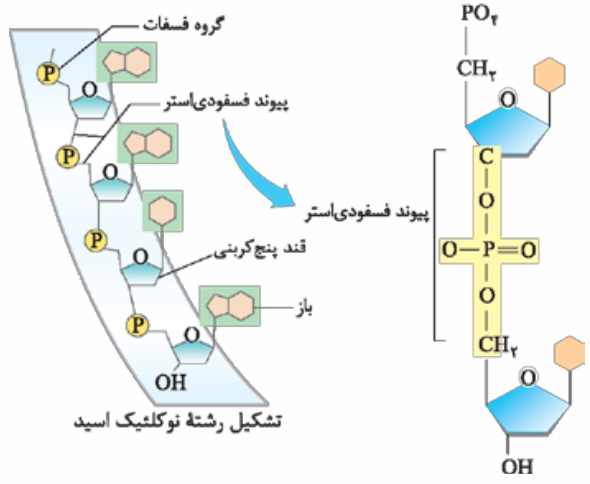


- ۱ باز آلی نیتروژن دار و گروه فسفات به دو قسمت متفاوت از قند متصل می‌شوند.
- ۲ باز آلی نیتروژن دار در صورت دو حلقه‌ای بودن، از حلقه کوچک‌تر خود (پنج‌ضلعی) به قند متصل می‌شود.
- ۳ هر نوکلئوتید دارای ۲ بخش حلقوی آلی است، یکی باز آلی و دیگری قند پنج کربنه.
- ۴ در یک نوکلئوتید حداقل ۲ حلقه آلی (یکی قند و یکی باز آلی) و حداکثر ۳ حلقه آلی (یکی قند و دو تا در باز آلی) مشاهده می‌شود.
- ۵ یکی از کربن‌های قند پنج کربنی در نوکلئوتیدها در خارج از ساختار حلقه قرار دارد؛ **بنابراین ما حلقه پنج کربنی نداریم! و درون حلقه، چهار کربن وجود دارد.**
- ۶ در نوکلئوتیدهای دارای باز آلی پورینی پیوند اشتراکی بین قند و باز، بین دو حلقه پنج‌ضلعی **(نه پنج کربنه!)** تشکیل می‌شود.
- ۷ در ساختار قند پنج کربنی نوکلئوتیدها، در یکی از رأس‌های حلقه پنج‌ضلعی قند، اتم اکسیژن قرار دارد.
- ۸ در ادامه خواهیم خواند که همواره دو نوکلئوتید مکمل و مقابل از طریق حلقه شش‌ضلعی باز آلی خود با هم پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند.
- ۹ هیچ‌یک از کربن‌های درون ساختار حلقه پنج‌ضلعی قند نوکلئوتیدها به فسفات متصل نمی‌شود.
- ۱۰ هر نوکلئوتید یک قند و یک باز آلی دارد، بنابراین همه نوکلئوتیدها از نظر تعداد قند و باز آلی مشابه هستند، ولی همه نوکلئوتیدها از نظر تعداد حلقه پنج‌ضلعی مشابه نیستند، چون نوکلئوتیدهای پورینی دو حلقه پنج‌ضلعی (یکی قند و دیگری باز آلی) و نوکلئوتیدهای پیریمیدینی یک حلقه پنج‌ضلعی (فقط قند) دارند؛ پس می‌توانیم بگوییم هر نوکلئوتید حداقل یک حلقه پنج‌ضلعی دارد.
- ۱۱ هر نوکلئوتید قطعی یک حلقه شش‌ضلعی دارد؛ چون هر نوع باز آلی که داشته باشد، حتمن یک حلقه شش‌ضلعی دارد.
- ۱۲ در همه نوکلئوتیدها اتصال حلقه شش‌ضلعی به پنج‌ضلعی وجود دارد با این تفاوت که در نوکلئوتیدهای دارای بازهای پورینی، حلقه‌های شش و پنج ضلعی باز آلی به هم متصل هستند، ولی در نوکلئوتیدهای پیریمیدینی اتصال بین حلقه شش‌ضلعی باز آلی و حلقه پنج‌ضلعی قند برقرار می‌شود.

اگه گفتی...

هر بخش درون یک نوکلئوتید (واحد تکرار شونده نوکلئیک اسید = واحدهای سه‌بخشی سازنده دنا و رنا) که
 ۱- فاقد نیتروژن است:
 ۲- دارای حلقه آلی است:
 ۳- حلقه آلی نیتروژن دار دارد:
 ۴- حلقه پنج‌ضلعی دارد:
 ۵- حلقه شش‌ضلعی دارد:
 ۶- از دو طرف خود می‌تواند در تشکیل پیوند اشتراکی نقش داشته باشد:
 ۷- می‌تواند با باز آلی پیوند ایجاد کند:
 ۸- می‌تواند با حلقه شش‌ضلعی پیوند داشته باشد:
پاسخ: ۱- فسفات + قند ۲- قند + باز آلی ۳- باز آلی ۴- قند + باز آلی (از نوع پورین) ۵- باز آلی (هم پورین و هم پیریمیدین) ۶- قند + فسفات ۷- قند ۸- قند (در نوکلئوتید پیریمیدین دار) + حلقه پنج‌ضلعی باز آلی پورین

تشکیل رشته پلی‌نوکلئوتیدی



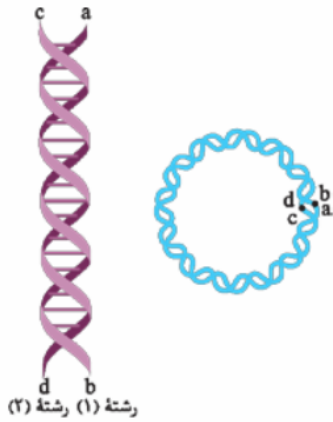
برای تشکیل یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی، نوکلئوتیدهای مجاور **(نه مقابل!)** با نوعی پیوند **اشتراکی** به نام **فسفودی‌استر** به هم متصل می‌شوند. پیوند فسفودی‌استر، در واقع پیوند بین دو قند (از دو نوکلئوتید مجاور) است که به واسطه گروه فسفات ایجاد می‌شود. برای ایجاد پیوند فسفودی‌استر، فسفات یک نوکلئوتید به گروه هیدروکسیل نوکلئوتید مجاور متصل می‌شود. شاید با توجه به این جمله، تصور شود که پیوند فسفودی‌استر، پیوندی بین فسفات یک نوکلئوتید با قند نوکلئوتید مجاورش است، اما این جمله دقیق نیست. اگر پیوند فسفودی‌استر را تجزیه کنید، فسفو؛ همان گروه فسفات، دی؛ یعنی دو تا و استر هم که پیوندی استری است. پس پیوند فسفودی‌استر مثل شکل روبه‌رو است و در واقع وقتی نوکلئوتیدها به هم متصل می‌شوند، حد فاصل OH قند یک نوکلئوتید تا قند نوکلئوتید دیگر، دو پیوند استری وجود دارد که مجموع این دو پیوند را پیوند فسفودی‌استر می‌گوییم.

۱- دقت کنید گفته «هر بخش درون یک نوکلئوتید».



اگر به رشته پلی‌نوکلئوتیدی در شکل صفحه قبل خوب بنگرید! متوجه خواهید شد که در یک انتهای آن (پایینی)، گروه هیدروکسیل و در انتهای دیگر آن (بالایی)، گروه فسفات آزاد قرار دارد، در نتیجه یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی همواره دو انتهای متفاوت دارد.

درون هر نوکلئوتید یک پیوند قند - فسفات وجود دارد، ول پیوند فسفودی‌استر، شامل دو پیوند قند - فسفات است که بین دو نوکلئوتید قرار دارد در ضمن در زمان تشکیل پیوند فسفودی‌استر بین دو نوکلئوتید فقط یک پیوند قند - فسفات ایجاد می‌شود. پس:



نکته: از دو بخش پیوند فسفودی‌استر (دو پیوند قند - فسفات)، یک بخش آن درون نوکلئوتیدی است؛ همان پیوند قند - فسفات در نوکلئوتیدی که فسفات را در پیوند اشتراکی به اشتراک می‌گذارد. پس این قسمت از پیوند فسفودی‌استر از قبل موجود است. پیوند قند - فسفات دوم که بین دو نوکلئوتید شکل می‌گیرد، جدید است و باعث ایجاد اتصال دو نوکلئوتید مجاور و تشکیل پیوند کامل فسفودی‌استر می‌شود. مولکول‌های دنا به دو شکل وجود دارند: خطی و حلقوی. این‌ها از نظر ساختاری با هم فرقی ندارند. اگر دو انتهای یک خطی با هم پیوند فسفودی‌استر تشکیل بدهند، دنا ی حلقوی ساخته می‌شود. برای مثال دنا در باکتری‌ها به صورت حلقوی است. همان‌طور که در شکل روبه‌رو می‌بینید، برای ایجاد دنا ی حلقوی، در رشته (۱)، دو سر a و b و در رشته (۲)، دو سر c و d هر کدام با یک پیوند فسفودی‌استر به هم متصل می‌شوند.

حالا خوب به جدول زیر توجه کن که خیلی مهم هست!

دنا ی خطی	دنا ی حلقوی
در هسته یافته‌های یوکاریوتی وجود دارد.	در پروکاریوت‌ها و اندامک‌های راکیزه و دیسه در یوکاریوت‌ها وجود دارد.
توسط انواعی از پروتئین‌ها از جمله هیستون‌ها فشرده می‌شود.	توسط هیستون‌ها فشرده نمی‌شود.
هر رشته آن دارای دو سر متفاوت است؛ چون هر رشته دارای یک انتهای فسفات آزاد و یک انتهای قند است.	رشته‌های پلی‌نوکلئوتیدی آن دو انتهای متفاوت ندارند.
بیشتر قندها بین دو فسفات و بیشتر فسفات‌ها بین دو قند قرار دارند.	همه قندها بین دو فسفات و همه فسفات‌ها بین دو قند قرار دارند.
بیشتر نوکلئوتیدها در تشکیل دو پیوند فسفودی‌استر نقش دارند.	همه نوکلئوتیدها در تشکیل دو پیوند فسفودی‌استر نقش دارند.
دارای پندین پایگاه آغاز همانندسازی است.	می‌تواند یک و یا بیشتر از یک پایگاه آغاز همانندسازی داشته باشد.
فقط در هسته ساخته می‌شود.	می‌تواند در دیسه‌ها و راکیزه یافته‌های یوکاریوتی و سیتوپلاسم یافته‌های پروکاریوتی ساخته شود.
به غشای یافته اتصالی ندارد.	در پروکاریوت‌ها، دنا ی حلقوی اصلی به غشا اتصال دارد.
هر دو نوع دنا می‌تواند دارای ژن‌های سازنده پروتئین‌های مؤثر در تنفس یافته‌ای باشند.	
می‌تواند دارای ژن سازنده آنزیم سلولاز باشند (این یک مثال است، وگرنه خیلی ژن‌های دیگر نیز می‌توانند داشته باشند).	

نکته: در هر نوع رشته پلی‌نوکلئوتیدی می‌توان گفت که:

الف) بین دو قند دو نوکلئوتید مجاور، قطع یک گروه فسفات قرار دارد.

ب) بین دو فسفات از دو نوکلئوتید مجاور، الزاماً یک قند پنج‌کربنه قرار دارد.

رشته پلی‌نوکلئوتیدی یا به تنهایی نوکلئیک اسید را می‌سازد مثل رنا، یا به صورت دوتایی دو رشته، مقابل (نه مجاور!) هم قرار می‌گیرند و نوکلئیک اسیدهایی مثل دنا را می‌سازند؛ بنابراین مولکول‌های دنا از دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی و مولکول‌های رنا از یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل می‌شوند.

نکته: دقت کنید که مولکول دنا حتمن دورشته‌ای است اما رشته پلی‌نوکلئوتیدی رنا، تک‌رشته‌ای! باشند، در نوکلئوتیدهایشان (از نظر نوع قند و بازهای T و U) با هم متفاوت‌اند.

حواستون باشه که دنا ی خطی دارای دو انتهای مشابه است وله هر رشته پلی‌نوکلئوتیدی آن دارای دو انتهای متفاوت است.

آقا! ما نفهمیدیم می‌شه بیشتر توضیح بدید. پشم می‌شه!! ببینید در دنا ی خطی در هر انتها، یک فسفات و یک قند (گروه هیدروکسیل) وجود داره، در نتیجه هر دو انتها مشابه هم هستند.





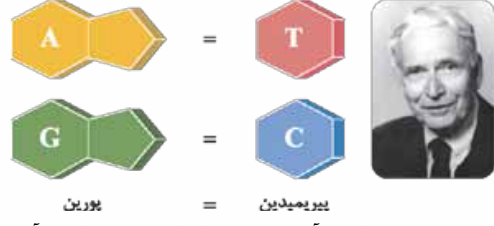
چند نکته مهم:

- ۱- در دو دناى خطى و حلقوى با تعداد نوکلئوتید برابر، تعداد پیوند فسفودی‌استر در دناى حلقوى، دوتا از دناى خطى بیشتر است؛ چون در دناى حلقوى، فسفات آزاد در انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی قرار ندارد.
- ۲- در ساختار نوکلئیک اسید خطی (دناى هسته یاخته یوکاریوت و رنا)، نوکلئوتیدهای قرار گرفته در دو سر رشته پلی‌نوکلئوتیدی، فقط در یک پیوند فسفودی‌استر شرکت دارند؛ بنابراین از یک بخش خود وارد این پیوند می‌شوند. ۳- نوکلئوتیدهای قرار گرفته در دو سر یک رشته پلی‌نوکلئوتید خطی، از طریق بخش‌های متفاوتی در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت دارند؛ یکی از طریق گروه فسفات و دیگری از طریق گروه هیدروکسیل!

چارگاف

بعد از کشف ماهیت ماده وراثتی توسط ایوری و همکاران، دانشمندان دیگر **فوکوس!** کردند روی دنا تا جزئیات بیشتری از ساختار این مولکول را کشف کنند.

در ابتدا دانشمندان تصور می‌کردند که چهار نوع نوکلئوتید موجود در دنا (نه در یاخته! نه در رنا!) به نسبت مساوی در سراسر مولکول دنا توزیع شده‌اند. بر این اساس دانشمندان انتظار داشتند (نه این که ثابت کردند!) که مقدار ۴ نوع باز آلی در تمامی مولکول‌های دنا از هر جاندارى، با یکدیگر برابر باشد یعنی مثلن اگر یک مولکول دنا حاوی ۲۰۰ نوکلئوتید باشد، از آن جایی



که هر نوکلئوتید دارای یک باز آلی است؛ پس می‌توان گفت در این مولکول ۲۰۰ باز آلی نیتروژن دار وجود دارد که مقدار هر نوع باز آلی ۵۰ عدد است. این تفکر برابری بازهای آلی تشکیل دهنده دنا وجود داشت تا این که یه آقای فوشنپ با موهای پوگندمی! به نام چارگاف اومد و همه معادلات رو به هم زد ...

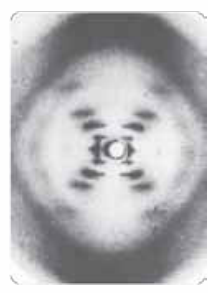
مشاهدات و تحقیقات چارگاف روی دناهای جانداران نشان داد که مقدار باز آلی آدنین موجود در دنا با مقدار باز آلی تیمین برابر است و مقدار باز آلی گوانین هم در آن با مقدار باز آلی سیتوزین برابر است. تحقیقات بعدی دانشمندان (نه خود چارگاف!) دلیل این برابری نوکلئوتیدها را مشخص کرد.

قانون چارگاف تنها در مورد مولکول DNA خطی و حلقوی صدق می‌کند نه هر نوکلئیک اسید!

چند نکته مهم در رابطه با چارگاف!!

- برابر بودن تعداد پورین‌ها و پیریمیدین‌ها (انواع باز آلی) در مولکول دنا هم در زمان چارگاف و هم بعد از او مطرح بوده است.
- چارگاف دلیل برابری A با T و C با G را نمی‌دانست و فقط آن را کشف کرد.

ویلکینز و فرانکلین



ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو ایکس، از مولکول‌های دنا تصاویری مانند شکل مقابل تهیه کردند. با بررسی این تصاویر در مورد ساختار دنا نتایجی گرفتند از جمله این که دنا حالت مارپیچی و بیش از یک رشته دارد. البته با استفاده از این روش ابعاد مولکول‌ها را نیز تشخیص دادند.

حواستون باشه که ویلکینز و فرانکلین ثابت نکردند که دنا دورشته‌ای است، بلکه فقط گفتن بیشتر از یک رشته دارد.

مربکات

استفاده از پرتو X نمونه‌ای از نگرش بین رشته‌ای در زیست‌شناسی است (زیست دهم - فصل ۱). در رادیولوژی از اشعه X استفاده می‌شود که برای جنین ضرر دارد (زیست یازدهم - فصل ۷). یکی از راه‌های پی‌بردن به شکل پروتئین، استفاده از پرتوهای X است (گفتار ۳).

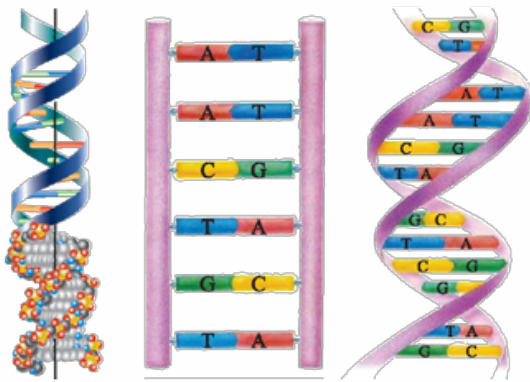
مدل مولکولی دنا



واتسون و کریک با استفاده از ۱- نتایج آزمایش‌های چارگاف و ۲- داده‌های حاصل از تصاویر تهیه‌شده با پرتو ایکس (نتایج تحقیقات ویلکینز و فرانکلین) و ۳- با استفاده از یافته‌های خود، مدل مولکولی نردبان مارپیچ را ساختند که باعث شد در سال ۱۹۶۲ جایزه نوبل را دریافت کنند. نتایج حاصل از تحقیقات واتسون و کریک با پژوهش‌های امروزی تأیید شده است.



نکات کلیدی مدل واتسون و کریک



۱. **نردبان مارپیچ** هر مولکول دنا (هم خطی و هم حلقوی) در حقیقت از دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی ساخته شده است که به دور محوری (طولی) فرضی پیچیده شده و ساختار مارپیچ دورشته‌ای را ایجاد می‌کند. این مارپیچ اغلب با یک نردبان پیچ‌خورده مقایسه می‌شود. ستون‌های این نردبان را **قند و فسفات** و پله‌ها را **بازهای آلی** تشکیل می‌دهند. بین قند یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید مجاور، پیوند فسفودی‌استر و بین بازهای روبه‌روی هم پیوند هیدروژنی برقرار است.

نکته: در ستون نردبان، عوامل تفاوت دو سر رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی وجود دارد؛ یعنی، گروه فسفات و قند پنج‌کربنه، در حالی که در پله‌ها، بازهای آلی وجود دارند.

نکته: در ستون‌های نردبان، قند ریبوز و در پله‌ها باز آل‌یوراسیل وجود ندارد.

در مدل نردبان مارپیچ پیوند اشتراک هم در ستون‌ها و هم در پله‌ها وجود دارد. در پله‌ها بین عناصر سازنده بازهای آل‌یوراسیل

۲. **قانون مکملی بازها** پیوندهای هیدروژنی بین بازها، دو رشته دنا را در مقابل هم نگه می‌دارد. این پیوندها بین جفت بازها به صورت اختصاصی تشکیل می‌شوند. آدنین (A) با تیمین (T) (نه با یوراسیل!) روبه‌روی هم قرار می‌گیرند و گوانین (G) با سیتوزین (C) جفت می‌شوند. به این جفت بازها، **بازهای مکمل** می‌گویند. بین C و G نسبت به A و T پیوند هیدروژنی **بیشتری** تشکیل می‌شود. اگرچه هر پیوند هیدروژنی به تنهایی انرژی پیوند کمی دارد، ولی با وجود هزاران یا میلیون‌ها نوکلئوتید و برقراری پیوند هیدروژنی بین آن‌ها به مولکول دنا حالت پایدارتری می‌دهد. در عین حال، دو رشته دنا در موقع نیاز (رونویسی و همانندسازی) می‌توانند در بعضی از نقاط از هم جدا شوند، بدون این‌که پایداری آن‌ها به هم بخورد.

نکته: در مدل مارپیچ دورشته‌ای، پله‌ها حاصل از پیوند یک باز آل‌یوراسیل با یک باز آل‌پیریمیدین (A با T و C با G) است. این باعث می‌شود قطر این نردبان در طول آن ثابت باشد.

نکته: مدل مارپیچ دورشته‌ای واتسون و کریک (به دلیل وجود بازهای مکمل) تأییدی بر یافته‌های چارگاف بود.

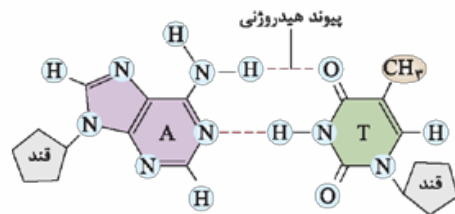
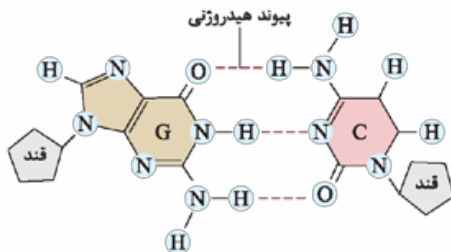
نکته: در هر بخشی از دنا که میزان بازهای آل‌یوراسیل و گوانین بیشتر از آدنین و تیمین باشد، پایداری دنا بیشتر است؛ چون پیوندهای بیشتری بین این دو باز وجود دارد.

مکان

پایداری اطلاعات در سامانه‌های زنده، یکی از ویژگی‌های ماده وراثتی است؛ اما در عین حال، ماده وراثتی به طور محدود تغییرپذیر است. هر پیوند بین بازهای آل‌یوراسیل در دنا سبب افزایش پایداری آن نمی‌شود؛ در اثر پرتو فرابنفش بین دو باز آل‌یوراسیل مجاور پیوندی ایجاد می‌شود که ساختاری به نام دایمر تیمین را تشکیل می‌دهد. تشکیل این پیوندها نوعی جهش محسوب می‌شود و سبب کاهش پایداری دنا خواهد شد (زیست دوازدهم - فصل ۴).

قرارگیری جفت بازها به این شکل باعث می‌شود:

• قطر مولکول دنا در سراسر آن یکسان باشد؛ زیرا یک باز تک‌حلقه‌ای در مقابل یک باز دو‌حلقه‌ای قرار می‌گیرد و باعث پایداری مولکول دنا می‌شود. به نظرتون جمله روبه‌رو درست؟! در مدل واتسون و کریک از مولکول دنا، قرارگیری نوکلئوتید تک‌حلقه‌ای در مقابل نوکلئوتید دو‌حلقه‌ای سبب ثبات قطر آن می‌شود. آفرین! فب معلومه که غلطه! مگه ما اصلن نوکلئوتید تک‌حلقه‌ای داریم؟! نوکلئوتیدها یا دو‌حلقه‌ای هستن یا سه‌حلقه‌ای. همیشه هواسه باشه که سؤال ازت پی می‌پرسه. آفرین!



نکته: حواستون باشه که قرارگیری هر باز آل‌یوراسیل در مقابل یک باز آل‌پیریمیدین، منجر به تشکیل پیوند هیدروژنی نمی‌شود، بازها باید مکمل هم باشند.

• نتیجه دیگر جفت شدن بازهای مکمل این است که اگرچه دو رشته یک مولکول دنا یکسان نیستند، ولی شناسایی ترتیب نوکلئوتیدهای هر کدام می‌تواند ترتیب نوکلئوتیدهای رشته دیگر را هم مشخص کند؛ مثلاً اگر ترتیب نوکلئوتیدها در یک رشته ATGC باشد ترتیب نوکلئوتیدها در رشته مکمل آن باید TACG باشد.



نکته: در یک دای طبیعی همواره بین دو قند مقابل سه حلقه آلی مشاهده می‌شود که حلقه مرکزی، شش ضلعی است!
نکته: در مقطع هر پله از مولکول دنا، ۵ حلقه آلی (۳ حلقه نیتروژن دار + ۲ حلقه قند پنج کربنی) مشاهده می‌شود.
 حالا یک جمع‌بندی از دانشمندی که تا الان خوندم ...

جمع‌بندی دانشمندان گفتار ۱		دانشمند
توضیحات	آزمایش یا تحقیقات	
دلیل انجام آزمایش ۳ ← بررسی این‌که آیا کپسول عامل مرگ موش است. نتیجه آزمایش ۳ ← کپسول به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست. نتیجه آزمایش ۴ ← بر خلاف انتظار گریفیت بود. از نتایج این آزمایشات مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یافته‌ای دیگر منتقل شود، ولی ماهیت ماده و نحوه انتقال مشخص نشد.	به دنبال کشف واکسنی علیه بیماری آنفلوآنزا بود. بر روی ۲ نوع باکتری از یک گونه استرپتوکوکوس نومونیا کار می‌کرد. ۳ آزمایش به شرح زیر انجام داد:	گریفیت
	۱ تزریق باکتری کپسول دار زنده مرگ موش	
	۲ تزریق باکتری بدون کپسول زنده زنده ماندن موش	
	۳ تزریق باکتری کپسول دار کشته شده زنده ماندن موش	
	۴ تزریق باکتری بدون کپسول زنده و کپسول دار کشته شده با گرها مرگ موش	
کپسول نسبت به گرما مقاومت دارد. گریفیت تصور می‌کرد عامل آنفلوآنزا، باکتری استرپتوکوکوس نومونیاست. گریفیت از ماهیت ماده وراثتی، ژن، آلل و نحوه توارث صفات خبر نداشت.		
هدف آزمایشات ← شناسایی ماهیت ماده وراثتی	استفاده از استرپتوکوکوس نومونیا	انجام ۳ آزمایش به شرح زیر:
۱ تهیه عصاره باکتری کپسول دار کشته شده و تفریب همه پروتئین‌های موجود در عصاره ← اضافه کردن باقی مابقی به محیط کشت باکتری بدون کپسول ← مشاهده شدن انتقال صفت ← نتیجه گرفتند که پروتئین عامل انتقال صفت نیست.		
۲ قرار دادن عصاره باکتری کپسول دار در سانتریفیوژ با سرعت بالا ← مواد موجود در عصاره، به صورت لایه لایه جدا شدند ← اضافه کردن لایه‌ها به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری بدون کپسول ← مشاهده انتقال صفت فقط با لایه‌ای که در آن دنا وجود داشت ← نتیجه گرفتند که دنا عامل انتقال صفت است. (نتیجه آزمایش مورد قبول عده‌ای از دانشمندان قرار نگرفت؛ چون در آن زمان بسیاری عقیده داشتند پروتئین عامل انتقال صفت است.)		ایوری و همکاران
۳ استخراج عصاره باکتری کپسول دار ← تقسیم کردن عصاره به چهار قسمت ← اضافه کردن آنزیم تفریب‌کننده یک گروه از مواد آلی به هر بخش ← انتقال هر یک از بخش‌ها به محیط کشت باکتری بدون کپسول ← مشاهده شد در همه ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد به جز ظرفی که حاوی آنزیم تفریب‌کننده دنا است ← نتیجه گرفتند که DNA عامل انتقال صفت است. در این آزمایش از آنزیم‌های پروتاز، نوکلئاز، لیپاز و کربوهیدراز (مانند آمیلاز) استفاده شد.		
مشاهدات و تحقیقات پارگاف روی دناهای پانداران نشان داد که مقدار آدنین موجود در دنا با مقدار تیمین و مقدار گوانین با سیتوزین برابری می‌کند. پارگاف نتیجه گرفت که بازهای آدنین با تیمین و سیتوزین با گوانین مکمل است، چون دلیل برابری را نمی‌دانست. یافته‌های پارگاف فقط برای DNAی پانداران صحت می‌کند.		پارگاف
دانشمندان بعد از پارگاف توانستند دلیل برابری نوکلئوتیدها را مشخص کنند نه پارگاف!!!!	قبل از چارگاف تصور این بود که مقدار هر ۴ باز یکسان است.	
این دو دانشمند با استفاده از پرتو X توانستند از دنا تهاویری را تهیه کنند و با مطالعه روی آن‌ها به نتایج زیر دست یافتند: ۱- دنا حالت مارپیچی دارد. ۲- دنا بیش از یک رشته دارد. ۳- تشقیص ابعاد مولکول‌ها با این روش دورشته‌ای بودن DNA بعد از این دو دانشمند ثابت شد.		ویلیکینز و فرانکلین
برای تحقیقات استفاده کردند از: ۱- یافته‌های پارگاف ۲- نتایج پژوهش ویلیکینز و فرانکلین ۳- یافته‌های خودشان ارائه مدل برای DNA که به صورت نردبان هاریچ بود و نکات زیر از آن استخراج می‌شود: ۱- DNA از دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل شده است که حول یک محور طولی فرفری، به دور یکدیگر پیچیده‌اند. ۲- این مدل به هاریچ دورشته‌ای (هاریچ دوگانه) معروف است که شبیه یک نردبان است. ۳- ستون‌های این نردبان را پیوندهای قند-فسفات تشکیل می‌دهند (در این ستون‌ها پیوند فسفودی‌استر وجود دارد). ۴- پله‌های این نردبان را بازهای آلی و پیوندهای هیدروژنی بین آن‌ها تشکیل می‌دهند.		واتسون و کریک



آگه‌گفتی ...

هر کدام از عبارتهای زیر مربوط به کدام دانشمند(ان) است؟

- ۱- استفاده از پرتو X در آزمایشات:
 - ۲- ارائه مدل مولکولی برای دنا:
 - ۳- ابعاد مولکول دنا را تشخیص دادند:
 - ۴- دلیل برابری بازهای پورینی و پیریمیدینی را بیان کردند:
 - ۵- دنا را به عنوان مادهٔ وراثتی معرفی کردند:
 - ۶- به دنبال کشف واکسن برای بیماری آنفلوآنزا بود:
 - ۷- به برابر بودن مقدار بازهای آلی پورینی با پیریمیدینی در دنا پی برد:
 - ۸- برای اولین بار عنوان کرد(ند) دنا بیش از یک رشته دارد:
- پاسخ:** ۱- ویلکینز و فرانکلین ۲- واتسون و کریک ۳- ویلکینز و فرانکلین ۴- واتسون و کریک ۵- ایوری و همکارانش ۶- گریفیت ۷- چارگاف ۸- ویلکینز و فرانکلین

رنا و انواع آن

مولکول رنا مولکولی خطی و تک‌رشته‌ای است که از روی **بفشی** از یکی از رشته‌های دنا طی فرایند رونویسی (در فصل بعدی می‌خوانید) ساخته می‌شود. همهٔ مولکول‌های رنا در یاخته از روی دنا ساخته می‌شوند ولی انواع مختلف و نقش‌های متفاوتی در یاخته بر عهده دارند. در این جا به بعضی از آن‌ها اشاره می‌کنیم.

رنای پیک (mRNA) اطلاعات لازم برای تولید پروتئین‌ها را از دنا به رناتن‌ها می‌رساند. رناتن با استفاده از اطلاعات رنای پیک، پروتئین‌سازی می‌کند.

رنای ناقل (tRNA) آمینواسیدها را برای استفاده در پروتئین‌سازی به سمت رناتن‌ها می‌برد. این نوع رنا با وجود این که تک‌رشته‌ای است اما در بخش‌هایی از آن در اثر تاخوردگی پیوند هیدروژنی تشکیل می‌شود (در این پیوندهای هیدروژنی، باز آلی یوراسیل در برابر آدینین و باز آلی سیتوزین در برابر گوانین قرار می‌گیرد).

رنای رناتی (rRNA) در ساختار رناتن‌ها علاوه بر پروتئین، رنای رناتی نیز شرکت دارد.

نکته: هر سه نوع رنا در پروتئین‌سازی نقش دارند. رنای پیک حاوی اطلاعات لازم برای پروتئین‌سازی است. رنای ناقل، آمینواسیدهای لازم را به رناتن حمل می‌کند و رنای رناتی هم در تشکیل رناتن دخالت دارد.

علاوه بر نقش‌های بالا، رناها نقش‌های آنزیمی و دخالت در تنظیم بیان ژن (فعال یا غیر فعال کردن ژن‌ها) نیز دارند؛ پس آنزیم‌ها یا پروتئینی هستند یا از جنس رنا!

نکته: rRNA آنزیمی غیرپروتئینی هست که در فرایند پروتئین‌سازی نقش دارد.

در ادامه توی جدول زیر به طور خیلی حرفه‌ای به مقایسهٔ دنا و رنا پرداختیم.

نوکلئیک اسیدها	
رنا (RNA)	دنا (DNA)
به صورت تک‌رشته‌ای است.	به صورت دورشته‌ای و هارپیپی شکل است.
در ساختار خود فاقد قند ریبوز و باز آلی نیتروژن دار تیمین است.	در ساختار خود فاقد قند ریبوز و باز آلی نیتروژن دار یوراسیل است.
در یوکاریوت‌ها در حد کتاب درسی به صورت خطی است.	در یافته‌های یوکاریوتی هم به صورت خطی (درون هسته) و هم به صورت حلقوی (درون راکیزه و دیسه) ولی در یافته‌های پروکاریوتی فقط به شکل حلقوی است.
در یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی نمی‌توان گفت که هر فسفات بین دو قند قرار دارد.	در دنا حلقوی در هر رشته پلی‌نوکلئوتیدی، هر فسفات بین دو قند قرار دارد.
بین دو نوکلئوتید قطعه پیوند فسفودی‌استر و ممکن است پیوند هیدروژنی وجود داشته باشد.	بین دو نوکلئوتید قطعه پیوند فسفودی‌استر و هیدروژنی وجود دارد.
نتایج پارگراف در این مولکول‌ها صادق نیست!	یک مولکول دنا (نه یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی از دنا) نتایج پارگراف را تأیید می‌کند.
در طی فرایند رونویسی و با دخالت آنزیمی به نام رنابسپراز تولید می‌شود.	در طی فرایند همانندسازی و توسط انواعی از آنزیم‌ها از جمله هلیکاز و رنابسپراز تولید می‌شود.
توانایی ذخیرهٔ اطلاعات را دارند.	همگی توانایی ذخیرهٔ اطلاعات وراثتی را دارند.
رونوشت ژن، رونوشت آژون و اینترون، رمزه (کدون)، پادرمزه (آنتی‌کدون) بر روی مولکول رنا قرار دارند.	ژن، توالی‌های بین ژنی، راه‌انداز، افزایشنده، بیاننده (آگزون)، میانده (اینترون)، پایگاه تشخیص آنزیم‌برش‌دهنده، پایگاه آغاز و پایان همانندسازی و رونویسی، اپراتور، پایگاه پروتئین فعال‌کننده روی مولکول دنا قرار دارند.
—	می‌تواند به غشای یافته منتقل شود (دنا ی اصلی در باکتری‌ها).



مرکبات

اتصال بعضی از رناهای کوچک مکمل به رنای پیک مثالی از تنظیم بیان ژن پس از رونویسی است. با اتصال این رناها، از کار رناتن جلوگیری می‌شود. در نتیجه، عمل ترجمه متوقف و رنای ساخته‌شده پس از مدتی تجزیه می‌شود (زیست دوازدهم - فصل ۲).

ژن چیست؟

طبق آزمایش‌های ایوری و همکارانش، اطلاعات وراثتی در دنا قرار دارد و از نسلی به نسل دیگر منتقل می‌شوند. این اطلاعات در واحدهایی به نام ژن سازمان‌دهی شده‌اند. ژن بخشی از مولکول دنا است که بیان آن می‌تواند به تولید رنا یا پلی‌پپتید بینجامد در واقع ژن‌ها با بیان شدن یا نشدن، سبب بروز صفات یک جاندار می‌شوند. در فصل دوم خواهیم خواند که از روی ژن‌ها رونویسی به عمل آمده و یک رنا ایجاد می‌شود. این رنا می‌تواند رنای پیک باشد که در این صورت از ترجمه آن یک پلی‌پپتید تولید خواهد شد و به این ترتیب اثر ژن بر روی یاخته (یا جاندار) نمایان می‌شود.

نکته: ژنگان یا ژنوم به کل محتوای ماده وراثتی یاخته گفته می‌شود و برابر است با مجموع محتوای ماده وراثتی هسته‌ای و سیتوپلاسمی. ژن‌ها فقط بخشی از ژنوم هستند و در دنا بخش‌هایی به نام توالی‌های تنظیمی و بین ژنی وجود دارد که به آن‌ها ژن گفته نمی‌شود.

نکته: بیان گروهی از ژن‌ها فقط به تولید رنا و بیان گروهی دیگر به تولید رنا و پلی‌پپتید می‌انجامد.

نکته: در یک جاندار میزان پایداری ژن‌ها می‌تواند با هم تفاوت داشته باشد؛ در ژن‌هایی که نوکلئوتیدهای گوانین‌دار و سیتوزین‌دار بیشتر است، پایداری هم بیشتر است.

دخالت نوکلئوتیدها در واکنش‌های سوخت و سازی

نوکلئوتیدها علاوه بر شرکت در ساختار دنا و رنا، نقش‌های اساسی دیگری نیز در یاخته بر عهده دارند. برای مثال نوکلئوتید آدنین‌دار ATP (آدنوزین تری فسفات) به عنوان منبع رایج انرژی در یاخته است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن انرژی استفاده می‌کند. هم‌چنین نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌هایی وارد می‌شوند که در فرایندهای فتوسنتز و تنفس یاخته‌ای نقش حامل الکترون را بر عهده دارند.

نکته: مولکول‌های نوکلئوتیدی حامل الکترون شامل موارد مقابل است: NADH، NADPH و FADH_۲.

نکته: درباره یک نوکلئوتید آدنین‌دار چه چیزهایی باید بدوئیم!

- برقراری پیوند هیدروژنی با بیش از یک نوع باز آلی ← باز آلی تیمین در دنا و یا باز آلی یوراسیل در رنا
- منبع رایج انرژی در یاخته (ATP)
- شرکت در ساختار حاملین الکترونی NADH، NADPH و FADH_۲
- برقراری پیوند میان حلقه پنج‌ضلعی باز آلی دو حلقه‌ای با قند پنج‌ضلعی
- برقراری کم‌ترین تعداد پیوند هیدروژنی با بازهای مکمل
- می‌تواند در مقابل نوکلئوتیدی با باز آلی گوانین قرار بگیرد ← در صورتی که در همانندسازی خطا رخ دهد.

نوکلئوتیدهای آدنین‌دار با قند ریبوز نفع‌توانند در ساختار دنا (DNA) شرکت کنند.

مرکبات

قند ATP ای که به عنوان منبع رایج انرژی استفاده می‌شود، ریبوز است (زیست دوازدهم - فصل ۵).

در موارد زیر از انرژی موجود در ATP استفاده می‌شود:

- ۱- درون‌بری و برون‌رانی
- ۲- فرایندهای بازجذب و ترشح بیشتر به صورت فعال و با مصرف انرژی است.
- ۳- جداسدن سر میوزین از اکتین
- ۴- بازگشت یون کلسیم به شبکه آندوپلاسمی با توقف پیام عصبی
- ۵- بارگیری و باربرداری آبکشی در انتقال شیره پرورده
- ۶- جابه‌جایی یون‌های سدیم و پتاسیم توسط پمپ سدیم - پتاسیم
- ۷- آزادشدن ناقل عصبی از پایانه آکسون
- ۸- ترشح هورمون‌ها
- ۹- حرکت یاخته‌های تاژک‌دار (مثل اسپرم) و مژک‌دار (مانند مجاری تنفسی)
- ۱۰- انتقال یون‌های معدنی به درون آوند چوبی توسط یاخته‌های درون پوست و یاخته‌های زنده درون استوانه آوندی به منظور ایجاد فشار ریشه‌ای
- ۱۱- تهیه پلی‌پپتید
- ۱۲- تأمین انرژی فعال‌سازی واکنش قندکافت و ...

گرفیت

- ۱- چند مورد، درباره هر یک از یاخته‌های زنده در بدن انسان درست است؟
- الف - در طول عمر یاخته، به کمک دستورالعمل‌های هسته، شکل و اندازه یاخته تعیین می‌شود.
- ب - در حین تقسیم، دستورالعمل‌های ماده وراثتی را به یاخته دیگر منتقل می‌کنند.
- ج - اطلاعات و دستورالعمل‌های فعالیت‌های خود را درون نوعی نوکلئیک اسید ذخیره می‌کنند.
- د - ماده ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی خود را در ساختاری که حاوی پروتئین است، نگاه‌داری می‌کنند.

(۱) ۱ (۲) ۲ (۳) ۳ (۴) صفر

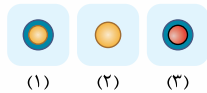




۱۲- در شکل مقابل که بخشی از پژوهش‌های گریفیت بر روی عامل بیماری سینه‌پهلو را نشان می‌دهد، سرنگ قطعاً

- (۱) دارای باکتری‌های بدون پوشینه است
- (۲) در محتویات خود، باکتری‌های زنده پوشینه‌دار ندارد
- (۳) اطلاعات مورد نیاز برای ساخت پوشینه را در محتویات خود دارد
- (۴) حاوی باکتری‌هایی است که همه ویژگی‌های حیات را دارند

۱۳- با توجه به شکل‌های زیر، تزریق سرنگ حاوی باکتری (های) باکتری موجب مرگ موش‌ها بر اثر بیماری سینه‌پهلو



- (۱) (۱)، برخلاف (۲) - نمی‌شود
- (۲) (۲) و (۳) به صورت هم‌زمان، مانند (۱) - می‌شود
- (۳) (۱) و (۲) به صورت هم‌زمان، برخلاف (۳) - نمی‌شود
- (۴) (۳)، مانند (۲) - می‌شود

۱۴- برای ساخت واکسن در مقابل استرپتوکوکوس نومونیا، چند مورد از موارد زیر را می‌توان به موش تزریق نمود؟

- | | |
|--|---|
| الف - عصاره باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما | ب - باکتری‌های پوشینه‌دار ضعیف‌شده |
| ج - باکتری فاقد پوشینه و زنده | د - مخلوطی از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده و فاقد پوشینه زنده |
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۲ (۲) | ۳ (۳) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |

۱۵- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از فعالیت‌ها و آزمایش‌های یک دانشمند به دست آمد.

در هر یک از مراحل آزمایش‌های این دانشمند که در بدن موش قطعاً»

- الف - پروتئین‌های مکمل منافذی در غشای باکتری ایجاد کردند - موش‌ها زنده ماندند
 - ب - باکتری‌های فاقد پوشینه فعالیت کردند - موش‌ها زنده نماندند
 - ج - باکتری‌هایی فاقد پوشینه در بدن موش از بین رفتند - موش‌ها زنده ماندند
 - د - باکتری‌های کشته‌شده سبب تولید پادتن شدند - موش زنده ماند
- | | |
|-------|-------|
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |

۱۶- چند مورد، درباره باکتری نشان داده شده در شکل مقابل، درست است؟

- الف - در نیمی از آزمایش‌های گریفیت، در محتویات سرنگ تزریقی به موش‌ها، این باکتری حضور داشت.
- ب - هر نوکلئوتید آن به منظور قرارگیری در ساختار ماده وراثتی مصرف می‌شود.
- ج - به صورت زنده می‌تواند موجب ایجاد بیماری آنفلوآنزا در موش‌ها شود.
- د - در بدن موش تکثیر نوعی از یاخته‌ها به صورت زنده را افزایش می‌دهد.

- | | |
|-------|-------|
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |



۱۷- عامل مؤثر در انتقال صفات تا ۱۶ سال بعد از گریفیت هم‌چنان ناشناخته ماند، تا این‌که نتایج کارهای دانشمندی عامل مؤثر در آن را مشخص کرد. این دانشمند ابتدا

- (۱) از عصاره باکتری‌هایی استفاده کرد که در دومین مرحله از آزمایش‌های گریفیت به موش‌ها تزریق شد
- (۲) باکتری‌هایی را که موجب ایجاد بیماری سینه‌پهلو در موش می‌شدند، به وسیله گرما کشت
- (۳) عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار را به ۴ قسمت تقسیم کرد
- (۴) از گریزان (سانتریفیوژ) با سرعت بالا استفاده کرد

۱۸- ایوری و همکارانش در یکی از آزمایش‌های خود، عصاره باکتری را به صورت لایه‌لایه جدا کردند و هر لایه را به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری فاقد پوشینه اضافه کردند. آن‌ها در آزمایشی که بلافاصله از این آزمایش انجام دادند،

- (۱) قبل - به این نتیجه رسیدند که پروتئین‌ها ماده وراثتی نیستند
- (۲) بعد - تمامی پروتئین‌های موجود در کل عصاره استخراج‌شده از باکتری‌ها را تخریب کردند
- (۳) قبل - به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی در انتقال صفات، دنا (DNA) است
- (۴) بعد - از آنزیم تجزیه‌کننده یک گروه از مواد آلی استفاده کردند

۱۹- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «با توجه به آزمایش‌های ایوری و همکارانش می‌توان گفت که در صورت قطعاً انتقال

صفات به باکتری‌های بدون پوشینه صورت»

- الف - قرارگیری نوکلئیک اسیدی مربوط به باکتری‌های پوشینه‌دار در مجاورت باکتری‌های بدون پوشینه - می‌گیرد
 - ب - تخریب پروتئین‌های موجود در عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار - نمی‌گیرد
 - ج - تخریب بعضی نوکلئیک اسیدهای باکتری‌های پوشینه‌دار - نمی‌گیرد
 - د - قرارگیری عصاره کامل باکتری‌های پوشینه‌دار در مجاورت باکتری‌های بدون پوشینه - می‌گیرد
- | | |
|-------|-------|
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |



۲۰- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «در آزمایش ایوری و همکارانش،».

- ۱) اول - محلولی به محیط کشت باکتری‌های فاقد پوشینه افزوده شد که همه آنزیم‌های آن تخریب شده بودند
 - ۲) سوم - در همه محیط‌های کشتی که مولکول‌های نیتروژن‌دار به آن‌ها افزوده شده، انتقال صفات صورت گرفت
 - ۳) دوم - افزوده‌شدن هر لایه حاوی دنا به محیط کشت باکتری‌های فاقد پوشینه، با انتقال صفات همراه بود
 - ۴) سوم - در ظرفی که انتقال صفات صورت نگرفت، همه آنزیم‌های باکتری سالم ماندند
- ۲۱- ایوری و همکارانش پس از آن که عده‌ای از دانشمندان نتایج به‌دست‌آمده از پژوهش‌های آن‌ها را قبول نکردند، در ادامه آزمایش‌های خود
- ۱) هر بخش از عصاره سانتریفیوژ شده را به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری فاقد پوشینه افزودند
 - ۲) تمامی پروتئین‌های موجود در عصاره استخراج‌شده از باکتری‌های پوشینه‌دار را تخریب کردند
 - ۳) به هر قسمت از عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار، نوعی آنزیم تخریب‌کننده مواد آلی افزودند
 - ۴) مشاهده کردند که فقط در یکی از محیط‌های کشت، انتقال صفت صورت می‌گیرد
- ۲۲- کدام گزینه، درباره ایوری درست است؟

- ۱) در هر سه آزمایش، اثبات کرد که دنا ماده وراثتی است.
- ۲) هر نوکلئیک اسید را عامل انتقال صفت بین جانداران می‌دانست.
- ۳) در دو آزمایش خود، از آنزیم‌های پروتئاز (تخریب‌کننده پروتئین) استفاده کرد.
- ۴) در مرحله‌ای از آزمایش‌های خود که از نوکلئاز استفاده کرد، انتقال صفت به‌هیچ‌وجه دیده نشد.

۲۳- کدام عبارت در ارتباط با آزمایشی از ایوری که در آن برای اولین بار به ماهیت ماده وراثتی پی برده شد، جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟ «در این آزمایش ایوری، لایه‌ای از عصاره موجود در گریزان که در انتقال صفت دخالت به طور حتم».

- ۱) داشت - در سومین آزمایش، در بیشتر ظرف‌ها توسط آنزیم تخریب نشد
- ۲) نداشت - در اولین آزمایش، در محیط کشت باکتری‌های بدون کپسول قرار نگرفت
- ۳) داشت - پس از ورود به بدن موش سالم می‌توانست علائم سینه‌پهلو را در آن ایجاد نماید
- ۴) نداشت - در ساختار لایه داخلی غشای باکتری استرپتوکوکوس نومونیا مشاهده می‌شود

۲۴- کدام گزینه در ارتباط با آزمایش‌های دانشمندی که برای نخستین بار ماهیت عامل اصلی انتقال صفات وراثتی را مشخص نمود، صحیح است؟

- ۱) در همه محیط‌های کشت مورد استفاده، باکتری‌های بدون پوشینه زنده برخلاف باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده، وجود داشتند.
- ۲) در بیشتر محیط‌های کشت در آزمایش دوم، باکتری‌های بدون پوشینه تغییراتی در خصوصیات ظاهری خود ایجاد کردند.
- ۳) فقط در یکی از محیط‌های کشت در آزمایش سوم، هیچ بسپاری حاوی مولکول‌های قندی وجود نداشت.
- ۴) فقط در بعضی از محیط‌های کشت آزمایش اول، بر میزان ماده ژنتیک باکتری‌ها افزوده شد.

۲۵- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «در آزمایش ایوری و گریفیت، شد.»

- | | |
|--|--|
| الف - دوم - از باکتری بدون پوشینه، استفاده | ب - اول - انتقال صفت، مشاهده |
| ج - سوم - ساختار مولکول دنا، تخریب | د - سوم - از باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده، استفاده |
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |

۲۶- چند مورد برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «در هر آزمایش ایوری و همکارانش که در آن، و سپس مخلوط باقی‌مانده به محیط کشت باکتری‌ها افزوده شد، قطعاً».

- الف - ماده آلی حاوی نیتروژن تخریب شد - در بیشتر محیط‌های کشت، انتقال صفت رخ داد
 - ب - از فشردگی مولکول دنا کاسته شد - در همه ظروف به‌جز یک ظرف انتقال صفت صورت پذیرفت
 - ج - متنوع‌ترین گروه مولکول‌های زیستی تخریب شدند - انتقال صفت از نسلی به نسل دیگر رخ نداد
 - د - ماهیت ماده وراثتی به طور دقیق کشف نشد - مولکول‌های واجد پیوند هیدروژنی تخریب نشدند
- | | | | |
|-------|-------|-------|-------|
| ۱ (۱) | ۲ (۲) | ۳ (۳) | ۴ (۴) |
|-------|-------|-------|-------|

مقایسه‌کردن و کل‌کل کردن همیشه پر نیست! توی سؤال بعد آزمایشات گریفیت و ایوری رو با هم مقایسه کردیم.

۲۷- چند مورد، ویژگی مشترک آزمایش‌های ایوری با آزمایش چهارم گریفیت است؟

- | | |
|--|---|
| الف - در هیچ کدام چگونگی انتقال صفت مشخص نشد. | ب - انتقال صفت بین یاخته‌ها را مشاهده کردند. |
| ج - از عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده استفاده کردند. | د - گروهی از باکتری‌های فاقد پوشینه، پوشینه‌دار شدند. |
| ۱ (۱) | ۲ (۲) |
| ۳ (۳) | ۴ (۴) |

ساختار نوکلئیک اسیدها

۲۸- چند مورد، درباره هر مولکول نوکلئیک اسید در یاخته‌های زنده، صحیح است؟

- الف - بسپار (پلی‌مر) از واحدهای تکرارشونده‌ای هستند که توسط پیوند فسفودی‌استر به هم متصل شده‌اند.
- ب - در یک انتهای خود دارای گروه فسفات آزاد و در انتهای دیگر دارای گروه هیدروکسیل آزاد است.
- ج - تعداد بازهای آلی تک‌حلقه‌ای و دو حلقه‌ای در آن یکسان است.
- د - بین زیرواحدهای سازنده آن پیوند هیدروژنی وجود دارد.

- | | | | |
|-------|-------|-------|-------|
| ۱ (۱) | ۲ (۲) | ۳ (۳) | ۴ (۴) |
|-------|-------|-------|-------|



۲۹- مشخصه مشترک همه نوکلئوتیدهایی که در یک یاخته زنده یافت می‌شوند، کدام است؟

- (۱) در ساختار نوعی نوکلئیک اسید قرار می‌گیرند.
- (۲) قطعاً تعداد حلقه‌های آلی ساختار آن با تعداد گروه‌های فسفاتش متفاوت است.
- (۳) در ساختار قند پنج‌کربنی آن‌ها حداقل یک اتم اکسیژن وجود دارد.
- (۴) دارای یک قند پنج‌کربنه بین گروه‌های فسفات و باز آلی نیتروژن‌دار هستند.

۳۰- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «به طور طبیعی، در ساختار همه نوکلئوتیدهای موجود در یک نوکلئیک اسید، وجود دارد که»

- (۱) مونوساکاریدی - از یک حلقه پنج‌کربنی تشکیل شده است
 - (۲) باز آلی نیتروژن‌داری - دارای یک حلقه شش‌ضلعی در ساختار خود است
 - (۳) گروه فسفاتی - در دو سوی خود، به دو قند پنج‌کربنی متصل شده است
 - (۴) نوعی حلقه آلی - از طریق گروه هیدروکسیل خود، به نوکلئوتید دیگر متصل شده است
- ۳۱- کدام مورد، درباره بخشی از نوکلئوتید که ^{14}N در ساختار آن قرار می‌گیرد، درست است؟
- (۱) مستقیماً به قند و گروه فسفات متصل می‌شود.
 - (۲) در ساختار آن حلقه(های) آلی وجود دارد.
 - (۳) در تشکیل پیوندهای فسفودی‌استر شرکت می‌کند.
 - (۴) در تشکیل ستون‌های نردبان مولکول دنا نقش دارد.

۳۲- چند مورد، عبارت مقابل را به درستی کامل می‌کند؟ «به طور طبیعی در ساختار هر»

- الف - نوکلئوتید - باز آلی نیتروژن‌دار از طریق حلقه پنج‌ضلعی خود به قند پنج‌کربنه متصل است
- ب - نوکلئیک اسید خطی - نوکلئوتید توسط گروه فسفات خود به نوکلئوتید مجاور متصل است
- ج - نوکلئیک اسید حلقوی - رشته نوکلئوتیدی، دارای قطر یکسانی در سراسر طول خود است
- د - نوکلئوتید - قند پنج‌کربنه از طریق دو پیوند اشتراکی به دو بخش دیگر متصل است

(۱) ۱ (۲) ۲ (۳) ۳ (۴) ۴

۳۳- در ارتباط با نوکلئوتیدهایی که در عامل ایجادکننده بیماری سینه‌پهلو یافت می‌شوند، کدام گزینه به درستی بیان شده است؟

- (۱) همه نوکلئوتیدهای موجود در دنا (DNA) با همه نوکلئوتیدهای موجود در رنا (RNA) متفاوت هستند.
- (۲) فقط در گروهی از نوکلئوتیدها، اتصال حلقه آلی ۶ضلعی به حلقه آلی ۵ضلعی دیده می‌شود.
- (۳) حداکثر ۳۰ نوع نوکلئوتید از نظر نوع قند، باز آلی و تعداد گروه فسفات در یاخته وجود دارد.
- (۴) در گروهی از نوکلئوتیدها، سه حلقه پنج‌کربنی از طریق پیوند اشتراکی به هم متصل‌اند.

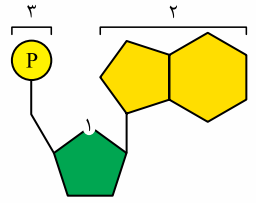
۳۴- به منظور تشکیل یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی در یک یاخته کبدی انسان، کدام مورد مشاهده می‌شود؟

- (۱) فسفات‌های یک نوکلئوتید به قند نوکلئوتید دیگر متصل می‌شوند.
- (۲) نوکلئوتیدهای مقابل هم از طریق پیوند اشتراکی به هم متصل می‌شوند.
- (۳) بین فسفات یک نوکلئوتید با قند نوکلئوتید دیگر یک پیوند فسفودی‌استر تشکیل می‌شود.
- (۴) گروه هیدروکسیل یک نوکلئوتید از طریق پیوند اشتراکی به نوکلئوتید مجاور خود متصل می‌شود.

۳۵- کدام گزینه، عبارت مقابل را به نادرستی کامل می‌کند؟ «هر نوکلئیک اسیدی که توسط هیستون‌ها فشرده می‌شود،»

- (۱) از رشته‌هایی با دو انتهای متفاوت تشکیل شده است
- (۲) توسط دو لایه غشایی از ماده زمینه‌ای سیتوپلاسم جدا می‌شود
- (۳) همه نوکلئوتیدهای آن در تشکیل پیوند فسفودی‌استر نقش دارند
- (۴) از بیش از یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی یا حلقوی تشکیل شده است

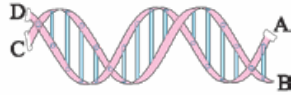
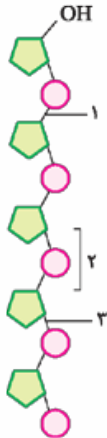
۳۶- در ارتباط با هر نوکلئوتیدی از یک نوکلئیک اسید حلقوی که ساختار کلی مشابه شکل زیر دارد، کدام گزینه درست است؟



- (۱) در بخش شماره ۱ قطعاً مولکول اکسیژن قرار گرفته است.
- (۲) بخش شماره ۲ قطعاً در مقابل نوعی باز پورین قرار می‌گیرد.
- (۳) بخش شماره ۳ قطعاً در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت می‌کند.
- (۴) بخش شماره ۱ قطعاً حاوی نوعی کربن چهارظرفیتی است.

۳۷- کدام گزینه در مورد همه مولکول‌های آلی که در ساختار آن‌ها پیوند قند - فسفات یافت می‌شود، صحیح است؟

- (۱) در یک انتهای آن گروه فسفات و در انتهای دیگر گروه OH مشاهده می‌شود.
- (۲) مجموعه‌ای از بازهای آلی نیتروژن‌دار پورینی و پیریمیدینی در آن یافت می‌شود.
- (۳) هر باز آلی نیتروژن‌دار آن با دو مولکول دیگر پیوند برقرار کرده است.
- (۴) هر مولکول قند حداقل با دو واحد دیگر پیوند اشتراکی برقرار می‌کند.



۳۸- چه تعداد از موارد زیر نادرست است؟

- الف - ۲ برخلاف ۱، یک پیوند فسفودی‌استر را نشان می‌دهد.
 ب - اگر انتهای A هیدروکسیل باشد، حتماً انتهای D هیدروکسیل نیست.
 ج - ۳ نمی‌تواند قسمتی از یک پیوند فسفودی‌استر باشد.

- (۱) صفر
 (۲) ۱
 (۳) ۲
 (۴) ۳

۳۹- بیشترین پیوندهای هیدروژنی در مولکول دنا بین دو نوکلئوتیدی تشکیل می‌شود که قطعاً آن‌ها

- (۱) یکی از - در ساختار خود سه حلقه آلی دارد
 (۲) هر دوی - دارای یک حلقه آلی پنج‌ضلعی نیتروژن‌دار هستند
 (۳) یکی از - در ساختار مولکول رنا مشاهده نمی‌شود
 (۴) هیچ‌یک از - با گروه هیدروکسیل قند نوکلئوتید دیگر پیوند تشکیل نمی‌دهند

گول قاهر تست بصری رو نفورید از من به شما نصیحت! امان از این قیده‌ها!

۴۰- در نوعی مولکول دنا که گروه‌های فسفات آن در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت می‌کنند،

- (۱) همه - تعداد گروه فسفات آن با تعداد بازهای آلی برابر است
 (۲) همه - بیشتر نوکلئوتیدها دارای یک گروه فسفات هستند
 (۳) بیشتر - به تعداد نوکلئوتیدهایش، حلقه آلی پنج‌ضلعی وجود دارد
 (۴) بیشتر - به تعداد نوکلئوتیدها، پیوند فسفودی‌استر وجود دارد
 ۴۱- چند مورد عبارت مقابل را به درستی تکمیل می‌کند؟ «اگر در ساختار نوعی نوکلئیک اسید موجود در سلول پوششی روده انسان، هر قطعاً این مولکول» .

- الف - نوکلئوتید دو نوع پیوند مختلف تشکیل دهد - دارای دو سر متفاوت است
 ب - گروه فسفات به دو قند اتصال داشته باشد - درون هسته سلول قرار گرفته است
 ج - باز آلی دارای دو حلقه نیتروژن‌دار باشد - عامل اصلی انتقال فسفات نیست
 د - قند پنج‌کربنه در تشکیل سه پیوند اشتراکی نقش داشته باشد - در مجاورت راتن‌ها قرار نگرفته است
- (۱) ۱ (۲) ۲ (۳) ۳ (۴) ۴

شکل‌های کتاب درسی همیشه موم بوده و هستن حتی کم‌نگته ترین شکل‌ها!

۴۲- در ساختار ماده وراثتی عامل مولد سینه‌پهلو در موش‌ها،

- (۱) تعداد حلقه‌های آلی شش‌ضلعی دو برابر تعداد کل نوکلئوتیدها در مولکول است
 (۲) فاصله دو ستون در قسمت‌های مختلف برخلاف اندازه دو شیار متوالی یکسان است
 (۳) توالی نوکلئوتیدها در همه افراد یک گونه یکسان است
 (۴) همانند سایر نوکلئیک اسیدهای موجود در یاخته، گروه هیدروکسیل آزاد مشاهده نمی‌شود
 ۴۳- کدام گزینه، عبارت مقابل را درباره قندهای به‌کاررفته در ساختار نوکلئیک اسیدها به درستی تکمیل می‌کند؟ «قند پنج‌کربنه‌ای که در ساختار نوکلئیک اسیدی یافت می‌شود که» .

- (۱) دارای گروه هیدروکسیل آزاد است - دو انتهای آن مشابه یکدیگر نیستند
 (۲) تعداد اتم‌های اکسیژن بیشتری دارد - نمی‌تواند در محل تشکیل خود، فعالیت کند
 (۳) اتم‌های کم‌تری دارد - فقط یکی از انواع مونومرهایش در ساختمان RNA شرکت نمی‌کند
 (۴) وزن مولکولی بیشتری دارد - قطعاً تعداد بازهای آلی پورینی و پیریمیدینی در آن برابر است

چارگاف - ویلکینز و فرانکلین

۴۴- با توجه به تحقیقاتی که چارگاف بر روی دناهای جانداران مختلف انجام داد، می‌توان گفت که

- (۱) میزان بازهای آلی دو حلقه‌ای و تک‌حلقه‌ای در هر نوکلئیک اسید یکسان است
 (۲) یک‌چهارم از نوکلئوتیدهای هر مولکول دنا، دارای باز آلی گوانین هستند
 (۳) در هر پله از مولکول دنا، یک باز آلی پورین مقابل باز آلی پیریمیدین قرار می‌گیرد
 (۴) در یک مولکول دنا، مجموع بازهای آلی گوانین و تیمین با مجموع بازهای آلی آدنین و سیتوزین برابر است
 ۴۵- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «..... از چارگاف،» .

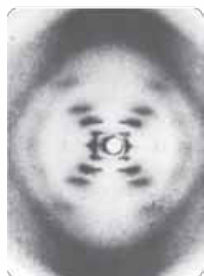
- (۱) پس - حضور چندین پیوند بین بازهای آلی مکمل اثبات شد
 (۲) پس - برابری تعداد بازهای پورین و پیریمیدین در دنا، به اثبات رسید
 (۳) قبل - تصور بر این بود که ۴ نوع نوکلئوتید در یاخته وجود دارد
 (۴) قبل - تصور این‌که در یاخته تعداد باز A با T برابر بود، وجود نداشت



۴۶- کدام عبارت در ارتباط با تصویری که دانشمندان با بررسی آن، دریافتند که مولکول دنا بیش از یک رشته دارد و توانستند ابعاد این مولکول را نیز تعیین کنند، به نادرستی بیان شده است؟

- (۱) خطوط تیره رنگ به صورت گسسته مشاهده شدند.
 (۲) همه خطوط تیره در تصویر، هم‌راستا با هم قرار داشتند.
 (۳) برخی خطوط تیره، اندازه متفاوتی با یکدیگر داشتند.
 (۴) در مرکز تصویر تهیه شده، بخشی روشن قرار گرفته بود.

۴۷- در ارتباط با اقدامات دانشمندانی که برای نخستین بار تصویر مقابل را تهیه کردند، چند مورد درست است؟



- الف - توانستند ابعاد مولکول دنا (DNA) را تشخیص دهند.
 ب - نتوانستند به حالت مارپیچی مولکول دنا (DNA) پی ببرند.
 ج - مطمئن شدند که مولکول دنا (DNA) دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی دارد.
 د - فقط از پرتو ایکس برای ایجاد تصاویر از مولکول‌های دنا (DNA) استفاده کردند.
- (۱) ۱ (۲) ۲ (۳) ۳ (۴) ۴

◀ مدل مولکولی دنا و نکات کلیدی مدل واتسون و کریک

۴۸- دانشمندانی که با ارائه مدل مولکولی دنا موفق به کسب جایزه نوبل شدند،

- (۱) بیان داشتند که بیشتر بازهای نوکلئوتیدهای دنا در تشکیل پیوند هیدروژنی شرکت دارند
 (۲) برای نخستین بار به وجود حالت مارپیچی در دنا پی بردند
 (۳) از تصاویر تهیه شده از رنا توسط ویلکینز و فرانکلین استفاده کردند
 (۴) برای نخستین بار به وجود رابطه مکملی بین بازهای آلی دنا اشاره کردند

۴۹- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «مدل واتسون و کریک اغلب با یک نردبان پیچ‌خورده مقایسه می‌شود. در این نردبان، همواره»

- (۱) ستون‌های - دو پیوند فسفودی‌استر، قند یک نوکلئوتید را به قند نوکلئوتید مجاور متصل می‌کند
 (۲) پله‌های - پیوندهای هیدروژنی بین دو حلقهٔ عضلی مقابل هم تشکیل می‌شود
 (۳) ستون‌های - یک گروه فسفات حداقل با یک قند پنج‌کربنی دئوکسی‌ریبوز اتصال دارد
 (۴) پله‌های - یک باز آلی دو حلقه‌ای در مقابل یک باز آلی تک‌حلقه‌ای قرار می‌گیرد

۵۰- کدام گزینه، در مورد ساختار مولکول‌های دنا (DNA) در هستهٔ یاخته‌های میانبرگ ذرت، درست است؟

- (۱) بین هر دو قند پنج‌کربنی مقابل هم، دو حلقهٔ عضلی و یک حلقهٔ عضلی آلی قرار دارد.
 (۲) شکسته‌شدن پیوندهای هیدروژنی بین هر جفت نوکلئوتید موجب اختلال در پایداری دنا می‌شود.
 (۳) بین قند یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید دیگر یک پیوند استری برقرار است.
 (۴) هر رشته از مولکول دنا دارای گروه‌های فسفات در یک انتهای خود است.

۵۱- کدام عبارت به درستی بیان شده است؟

- (۱) همهٔ نوکلئوتیدهای گوانین‌دار سه‌فسفاته، وزن مولکولی یکسانی با یکدیگر دارند.
 (۲) در هر DNA خطی، تعداد کل نوکلئوتیدها دو برابر مجموع تعداد تیمین و گوانین است.
 (۳) افزایش آدنین برخلاف گوانین در DNA، انرژی مصرفی هلیکاز را افزایش می‌دهد.
 (۴) نوکلئوتید سیتوزین‌دار در رنا وزن مولکولی بیشتری نسبت به نوکلئوتید گوانین‌دار در دنا دارد.

بریم واسه پندتا تست جمع‌بندی‌طور از مطالبی که تا این‌ها خوانیم.

۵۲- در پژوهش‌های صورت‌گرفته توسط دانشمندی (دانشمندانی) که مشخص

- (۱) میزان بازهای آلی در دنا جانداران را اندازه‌گیری کرد، علت برابری تعداد بازهای پورینی و پیریمیدینی در دنا - نشد
 (۲) اطلاعات اولیه در مورد مادهٔ وراثتی از آزمایش‌های او به دست آمد، چگونگی انتقال مادهٔ وراثتی به یاختهٔ دیگر - شد
 (۳) با استفاده از پرتو ایکس از مولکول‌های دنا (DNA) تصاویری تهیه کرد - ابعاد مولکول دنا (DNA) - نشد
 (۴) عصارهٔ باکتری‌های کشته‌شدهٔ پوشینه‌دار را استخراج کرد، ماهیت عامل اصلی مؤثر در انتقال صفات وراثتی - نشد

۵۳- براساس مطالب مطرح‌شده در مبحث مولکول‌های اطلاعاتی (فصل اول) کتاب درسی،

- (۱) به منظور انتقال مولکول دارای اطلاعات وراثتی به یاخته‌ای دیگر، انجام تقسیم یاخته‌ای الزامی است
 (۲) همهٔ مولکول‌های مرتبط با ژن، اطلاعات و دستورالعمل فعالیت‌های یاخته را در خود ذخیره می‌کنند
 (۳) مولکول دنا می‌تواند در خارج از یاختهٔ زنده نیز حفظ شود و در برابر حرارت، مقاومت نسبی از خود نشان می‌دهد
 (۴) پژوهش‌ها برای پاسخ به سؤال «ژن چیست و از چه ساخته شده است؟»، پنجاه سال طول کشید و سپس متوقف گردید

۵۴- به طور طبیعی در یک مولکول دنا (DNA) استرپتوکوکوس نومونیا، تعداد کدام مورد بیشتر از سایرین است؟

- (۱) پیوندهای فسفودی‌استر
 (۲) پیوندهای قند - فسفات
 (۳) حلقه‌های آلی پنج‌عضلی
 (۴) پیوندهای میان قند و باز آلی



۵۵- در نوکلئیک اسید دورشته‌ای موجود در ریزوبیوم، هر نوکلئوتیدی که می‌تواند به طور طبیعی با نوکلئوتید سیتوزین‌دار پیوند برقرار کرده باشد، چه مشخصه‌ای دارد؟

- ۱) بخش نیتروژن‌دار آن، از دو حلقه کربن‌دار تشکیل شده است.
- ۲) قطعاً مولکول قند آن با دو گروه فسفات پیوند اشتراکی برقرار کرده است.
- ۳) تعداد پیوندهای هیدروژنی بیشتری نسبت به نوکلئوتید تیمین‌دار برقرار کرده است.
- ۴) باز آلی موجود در آن، در ساختار واحدهای سازنده هر نوکلئیک اسید خطی این جاندار قابل مشاهده است.

رنا و انواع آن

۵۶- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «در یک یاخته پارانسیم گیاهی، نوعی رنا که قطعاً»

- ۱) اطلاعات را از دنا به سوی رناتن‌ها می‌برد - از روی بخشی از دو رشته ژن ساخته می‌شود
 - ۲) آمینواسیدها را به سوی رناتن‌ها می‌برد - فقط از یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل شده است
 - ۳) در ساختار رناتن‌ها به کار می‌رود - از زیرواحدهای سه‌بخشی تشکیل شده است
 - ۴) فعالیت آنزیمی دارد - از زیرواحدهایی تشکیل شده است که توسط پیوند فسفودی‌استر به هم متصل‌اند
- ۵۷- کدام عبارت، درباره هر مولکول رنا (RNA) بی‌درست است که در تنظیم بیان ژن‌ها نقش دارد؟

- ۱) فقط در فضای درونی هسته فعالیت می‌کند.
- ۲) قطعاً حاصل بیان نوعی ژن در ماده وراثتی است.
- ۳) در رشته‌های پلی‌نوکلئوتیدی آن فقط قند ریبوز وجود دارد.
- ۴) نوکلئوتیدهایی که منبع رایج انرژی یاخته هستند نمی‌توانند برای تشکیل آن مصرف شوند.

۵۸- در ارتباط با اطلاعات وراثتی در جانداران، چند مورد صحیح است؟

- الف - در طی تقسیم یاخته‌ای قطعاً از نسلی به نسل دیگر منتقل می‌شوند.
- ب - انتقال اطلاعات وراثتی به یک یاخته فقط از طریق تقسیم یاخته‌ای ممکن است.
- ج - در هر جاندار، دو نوع نوکلئیک اسید در ذخیره و انتقال اطلاعات وراثتی نقش دارند.
- د - ضمن هر تقسیم یاخته‌ای در یوکاریوت‌ها، اطلاعات وراثتی به دو هسته جدید منتقل می‌شود.

۱ (۱) ۲ (۲) ۳ (۳) ۴ (۴)

۵۹- نوکلئوتیدها در چند مورد از فعالیت‌های زیر می‌توانند نقش ایفا کنند؟

- الف - ذخیره‌سازی اطلاعات مربوط به رشد و نمو یاخته
- ب - انتقال آمینواسیدهای موجود در سیتوپلاسم به سمت رناتن‌ها
- ج - برون‌رانی پروتئین‌های ترشحی یاخته
- د - حمل الکترون در واکنش‌های مرتبط با تنفس یاخته‌ای

۱ (۱) ۲ (۲) ۳ (۳) ۴ (۴)

۶۰- مولکول رنایی که با عبور از منافذ هسته به سیتوپلاسم وارد می‌شود، قطعاً

- ۱) فاقد نوکلئوتید مکمل در ساختار خود است
- ۲) نوعی نقش آنزیمی ایفا می‌کند
- ۳) تنها مولکول‌های حاصل از بیان ژن‌ها نیستند
- ۴) اطلاعات را از دنا به ریبوزوم‌ها منتقل می‌کند

۶۱- درباره قندی که در ATP وجود دارد، می‌توان گفت

- ۱) توسط پیوندهای اشتراکی به باز آلی دوحلقه‌ای متصل است
- ۲) می‌تواند توسط نوعی آنزیم، یک گروه فسفات خود را از دست دهد
- ۳) وزن مولکولی برابری با قند به‌کاررفته در نوکلئوتیدهای رنای رناتنی است
- ۴) به ساختار شش‌ضلعی باز آلی اتصال دارد

۶۲- کدام گزینه، عبارت مقابل را به درستی تکمیل می‌کند؟ «منبع رایج انرژی در یاخته، نوعی مولکول است که»

- ۱) در ساختار خود علاوه بر مولکول قند، حاوی باز آلی تک‌حلقه‌ای می‌باشد
- ۲) حاوی سه گروه از مولکول‌های اسید چرب و یک گروه گلیسرولی است
- ۳) در حین تولید کراتین مصرف می‌شود
- ۴) در ساختار خود حاوی سه گروه فسفات است

۶۳- کدام گزینه در بیان ویژگی باز آلی موجود در منبع رایج انرژی یاخته صحیح است؟

- ۱) پیوند آن با باز آلی مکملش، راحت‌تر از پیوند بین سیتوزین و باز آلی مکمل آن شکسته می‌شود.
- ۲) امکان ندارد در ساختار مولکول‌های انتقال‌دهنده آمینواسید به ریبوزوم یافت شود.
- ۳) همانند باز مکمل خود، در ساختار مولکول‌های دنا حاوی دو حلقه آلی است.
- ۴) همانند باز آلی گوانین در گروه بازهای آلی پیریمیدینی قرار می‌گیرد.

۶۴- کدام عبارت، درباره مولکولی که به عنوان منبع رایج انرژی در یاخته محسوب می‌شود، درست است؟

- ۱) می‌تواند در ساخت نوکلئیک اسیدهایی که قطر متفاوتی در طول خود دارند، شرکت کند.
- ۲) می‌تواند از طریق گروه‌های فسفات خود در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت کند.
- ۳) در ساختار آن، باز آلی از طریق حلقه ۶ضلعی به قند متصل شده است.
- ۴) نمی‌تواند در فرایند پروتئین‌سازی مصرف شود.

پاسخ‌نامه تشریحی

راهنمای پاسخ تشریحی: نوشته‌های درون کادر، نکات مهم هستند/ علامت‌های بمب نکاتی هستند که حکم تله تستی رو دارن و دانش‌آموز رو اونا مرتکب اشتباه می‌شه/ تعبیر متن سؤال ← توصیف به کاررفته توی صورت سؤال رو می‌گه و ساده‌سازی صورت سؤال هست.

۱- گزینه «۴» همه موارد نادرست هستند.

(الف): هر یک از یاخته‌های بدن انسان، در تمام طول عمر خود دارای هسته نیستند؛ مثلن **گویچه‌های قرمز بالغ** هسته ندارند. (ب): همه یاخته‌های بدن، توانایی تقسیم‌شدن ندارند! مثلن نورون‌ها، نوتروفیل‌ها، یاخته‌های ماهیچه اسکلتی و ... / (ج): اطلاعات و دستورالعمل‌های فعالیت یاخته درون DNA ذخیره می‌شود. هر یاخته بدن انسان، مولکول دنا ندارد! مثلن گویچه قرمز بالغ. (د): مولکول دنا به عنوان ماده ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی عمل می‌کند. در یاخته‌های یوکاریوتی در ساختار فام‌تن‌های درون هسته، دنا و پروتئین قرار دارد ولی دقت کنید که هر یاخته زنده بدن انسان فام‌تن ندارد. باز هم مثلن گویچه قرمز بالغ!

۲- گزینه «۳» **تعبیر متن سؤال: مولکول دنا به عنوان ماده ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی عمل می‌کند.** از آنجایی که هسته از طریق مولکول دنا همه فعالیت‌های یاخته را کنترل می‌کند؛ بنابراین در ساخت هر مولکول در یاخته، دنا به نوعی تأثیرگذار است.

۱- **بررسی سایر گزینه‌ها:** گزینه (۱): مولکول دنا در یاخته‌های یوکاریوتی می‌تواند درون هسته (ساختار دارای پوشش غشایی منفذدار) و یا در اندامک‌های راکیزه و دیسه قرار داشته باشد. پس این مورد درباره راکیزه و دیسه صدق نمی‌کند. / گزینه (۲): هر یاخته بدن توانایی تقسیم‌شدن ندارد. / گزینه (۴): در ساختار فام‌تن مولکول دنا و پروتئین وجود دارد؛ خود دنا که حاوی پروتئین نیست.

۳- گزینه «۳» موارد «الف»، «ب» و «ج» درست هستند. **تعبیر متن سؤال: دریافت همون دانشمندی بود که اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از آزمایشاتش به دست آمد.**

(الف) و (ب): از نتایج آزمایشات دریافت مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یاخته دیگری منتقل شود ولی ماهیت این ماده و چگونگی انتقال آن مشخص نشد. / (ج): دریافت با انجام آزمایش سوم (تزریق باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما) و با توجه به زنده‌ماندن موش‌ها، نتیجه گرفت که پوشینه به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست. / (د): استرپتوکوکوس نومونیا عامل بیماری آنفلوآنزا نیست!

۴- گزینه «۴» **تعبیر متن سؤال: دریافت همون دانشمندی بود که سعی داشت واکنشی برای آنفلوآنزا تولید کند.** بله در آزمایش سوم!

۱- **بررسی سایر گزینه‌ها:** گزینه (۱): در زمان دریافت، مولکول‌های نوکلئیک اسید کشف شده بودند. / گزینه (۲): دریافت در آزمایشات خود از دو نوع باکتری استرپتوکوکوس استفاده کرد نه دو گونه از این باکتری! / گزینه (۳): خیر! دریافت در آزمایش سوم مشاهده کرد که با تزریق باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده به موش، موش‌ها زنده ماندند!

۵- گزینه «۱» **تعبیر متن سؤال: باکتری استرپتوکوکوس نومونیا پوشینه‌دار موجب ایفاء**

سینه‌پهلو در موش‌ها می‌شود. همان‌طور که در شکل مقابل می‌بینید، اندازه باکتری پوشینه‌دار قطعاً خیلی بیشتر از ۲۰۰ نانومتر است. **بینید بچه‌ها توی شکل اندازه ۲۰۰ نانومتر رو نشون داده هالا شما باکتری رو بین و کلاهدت رو قاشی کن!!**

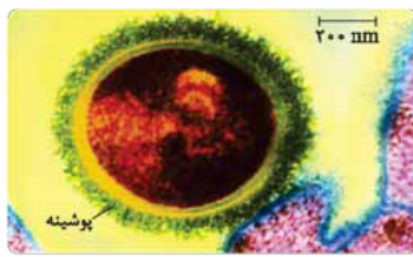
۱- **بررسی سایر گزینه‌ها:** گزینه (۲): طبق شکل مقابل، بین پوشینه و سیتوپلاسم باکتری، غشا و یک لایه دیگر وجود دارد. / گزینه (۳): با توجه به شکل مقابل، ضخامت پوشینه از ضخامت غشا و همین‌طور اولین لایه روی غشا، بیشتر است. / گزینه (۴): سطح پوشینه صاف نیست!

۶- گزینه «۴» جناب آقای دریافت در آزمایش چهارم مخلوطی از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما و زنده بدون پوشینه را به موش‌ها تزریق کرد و برخلاف انتظارش مشاهده کرد که موش‌ها مُردند. **با دیدن این اتفاق دست به پاچوی پراهی برد تا پرده از راز این اتفاق بردارد.** دریافت در بررسی خون و شش‌های موش‌های مرده، تعداد زیادی از باکتری‌های زنده پوشینه‌دار را مشاهده کرد. از این مشاهده نتیجه گرفت که مسلمان باکتری‌های مرده، زنده نشده‌اند بلکه تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه به نحوی تغییر کرده و پوشینه‌دار شده‌اند.

۱- **بررسی سایر گزینه‌ها:** گزینه (۱): دریافت در آزمایش سوم خود، باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما را به موش تزریق کرد و دید که موش‌ها سالم ماندند؛ پس نتیجه گرفت وجود پوشینه به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست. / گزینه (۲): دریافت استرپتوکوکوس نومونیا را عامل بیماری آنفلوآنزا می‌دانست؛ در حالی که امروزه می‌دانیم این باکتری، عامل بیماری سینه‌پهلو است. / گزینه (۳): نه ریگه! اصلن کشفیات ایوری و همکارانش بعد از دریافت بود!

۷- گزینه «۴» **تعبیر متن سؤال: باکتری استرپتوکوکوس نومونیا پوشینه‌دار، در مراحل ۱، ۲ و ۳ مورد استفاده قرار می‌گیرد ولی باکتری بدون پوشینه در مراحل ۲ و ۳ استفاده می‌شود.** این باکتری زمانی که در آزمایش چهارم دریافت به همراه باکتری بدون پوشینه استفاده شد، سبب ابتلای موش به بیماری و مرگ آن شد. این باکتری در این آزمایش توسط گرما کشته شد ولی چون دنا مقاومت بیشتری نسبت به سایر بخش‌های باکتری به گرما دارد، توانست به باکتری بدون پوشینه منتقل شود؛

بنابراین مقاومت مولکول‌های مختلف باکتری پوشینه‌دار در برابر گرما، یکسان نیست!



باکتری پوشینه‌دار



۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۱: گزینه (۱): نظریه بیماری میکروبی بیان می‌کند که میکروب‌ها می‌توانند بیماری‌زا باشند. فب! این باکتری هم بیماری‌زاست درگاه اونم بیماری سینه‌پهلو! / گزینه (۲): این باکتری پوشینه‌دار است، بنابراین در ماده وراثتی خود دارای ژن یا ژن‌های مؤثر در ساخت پوشینه است. / گزینه (۳): به عدم پاسخ دستگاه ایمنی در برابر عوامل خارجی، تحمل ایمنی می‌گویند. دستگاه ایمنی در برابر باکتری پوشینه‌دار پاسخ کوبنده می‌دهد! پس بدن به این باکتری تحمل ایمنی ندارد!

۸- گزینه (۱) تغییر متن سؤال باکتری استرپتوکوکوس نومونای پوشینه‌دار و بدون پوشینه در آزمایشات گریفیت به موش‌ها تزریق شد.

ورود هر کدام از این دو نوع باکتری به بدن موش، موجب پاسخ دستگاه ایمنی به عامل خارجی شده و در برابر آن از یاخته‌های پادتن ساز، پادتن ترشح می‌شود.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۲: گزینه (۲): در مورد باکتری‌های پوشینه‌دار صادق نیست. / گزینه (۳): پروتئین هیستون فقط در یاخته‌های یوکاریوتی وجود دارد. / گزینه (۴): باکتری بدون پوشینه همواره به صورت زنده به موش تزریق می‌شود.

۹- گزینه (۲) در آزمایش اول باکتری زنده پوشینه‌دار و آزمایش دوم، باکتری زنده فاقد پوشینه به موش‌ها تزریق شد. در آزمایش اول برخلاف آزمایش دوم، باکتری‌ها با ایجاد اختلال در هم‌ایستایی بدن موش، سبب مرگ آن‌ها شدند.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۳: گزینه (۱): جواب بالا را دوباره بخون. / گزینه (۳): اتفاق در آزمایش دوم باکتری‌های فاقد پوشینه باعث فعال شدن سیستم ایمنی موش‌ها شدند. / گزینه (۴): در بیماری سینه‌پهلو، شش‌ها آسیب می‌بینند؛ بنابراین باکتری پوشینه‌دار برای ایجاد بیماری باید به شش‌ها وارد شود.

۱۰- گزینه (۴) در مرحله ۴ آزمایش گریفیت، در خون موش‌ها هر دو نوع باکتری پوشینه‌دار و بدون پوشینه مشاهده می‌شود. در این آزمایش، موش‌ها به بیماری سینه‌پهلو مبتلا می‌شوند و با توجه به اختلال در شش‌های آن‌ها، اکسیژن‌رسانی به یاخته‌های بدن کاهش یافت.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۴: گزینه (۱): نتیجه آزمایش چهارم برخلاف انتظار گریفیت بود. جمله کتاب درسی این است که در بررسی خون و شش‌های موش‌های مرده، تعداد زیادی باکتری پوشینه‌دار زنده مشاهده شد. دقت کنید باکتری‌های بدون پوشینه نیز دیده شد. / گزینه (۲): در آزمایش سوم گریفیت مشخص شد که پوشینه به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست! دقت کنید که در هر آزمایش گریفیت، یاخته‌های دستگاه ایمنی موش فعال شدند. چراکه یک عامل خارجی به بدن موش وارد شده! / گزینه (۳): در آزمایش چهارم مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یاخته دیگری منتقل شود. **در این آزمایش دنا باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده به باکتری‌های زنده بدون پوشینه منتقل شد، نه خود پوشینه!**

باکتری‌های مرده موجود در خون موش‌های مرحله ۴ آزمایش گریفیت می‌توانند: ۱- قبل از ورود به بدن موش با گرما کشته شده باشند (مثل باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما). ۲- در بدن موش توسط سیستم ایمنی موش کشته شده باشند (مثل باکتری بدون پوشینه این وضعیت را دارد).

۱۱- گزینه (۴) همه موارد نادرست هستند. در مراحل اول و چهارم آزمایش، موش‌ها از بین می‌روند ولی در مراحل دوم و سوم موش‌ها زنده می‌مانند. (الف): در مرحله اول همه باکتری‌های موجود در خون، زنده و پوشینه‌دار هستند ولی در مرحله چهارم گروهی از باکتری‌ها، زنده و پوشینه‌دار هستند. **چون همه باکتری‌های بدون پوشینه نمی‌توانند ماده وراثتی را دریافت کنند و پوشینه بسازند.** بعضی‌ها همان‌طور بدون کپسول باقی می‌مانند. / (ب): در مرحله سوم، باکتری پوشینه‌دار با گرما کشته شد و به موش تزریق شد؛ پس امکان مشاهده پوشینه در خون موش‌ها وجود دارد اما نکته این‌جاست که این پوشینه به تنهایی نمی‌تواند باعث بیماری و مرگ موش‌ها شود و موش‌ها زنده می‌مانند. / (ج): نع! در مرحله چهارم باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده هم داریم. / (د): در مرحله سوم باکتری‌های پوشینه‌دار با حرارت کشته شدند و بعد وارد بدن موش شدند، در این مرحله باکتری زنده‌ای هم که وجود ندارد! پس عامل بیماری‌زایی کلن نداریم. اگرچه دستگاه ایمنی علیه آنتی‌ژن‌های سطحی کپسول پادتن ترشح می‌کند اما باکتری مرده، عامل بیماری‌زا نیست.

۱۲- گزینه (۲) می‌بینید که موش عزیز، پس از آمپول خوردن هنوز سر حال و چاق و چله و زنده است؛ پس محتویات سرنگ می‌تواند باکتری بدون کپسول یا باکتری کپسول‌دار کشته‌شده به وسیله گرما باشد! و این سرنگ قطعاً فاقد باکتری زنده پوشینه‌دار است، چون اگر در آن باکتری زنده پوشینه‌دار بود، موش **دار فانی را وداع گفته بود.**

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۵: گزینه (۱): همان‌طور که گفته شد، محتویات سرنگ می‌تواند باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده به وسیله گرما یا باکتری بدون پوشینه باشد. / گزینه (۳): نه درگاه، شکل می‌تواند مربوط به آزمایش دوم گریفیت باشد که در آن سرنگ حاوی باکتری‌های زنده فاقد پوشینه است. / گزینه (۴): نع فیر! اگر مربوط به آزمایش ۳ باشد، سرنگ حاوی باکتری‌های کشته‌شده با گرماس است که خب قطعاً همه ویژگی‌های حیات را ندارند.

۱۳- گزینه (۲) شکل‌های (۱)، (۲) و (۳) به ترتیب باکتری زنده پوشینه‌دار، باکتری زنده بدون پوشینه و باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده با گرما هستند. اگر مخلوطی از باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار و باکتری‌های زنده بدون پوشینه به موش تزریق شود، موش‌ها می‌میرند، چون ماده وراثتی باکتری کشته‌شده پوشینه‌دار به تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه منتقل می‌شود و موجب پوشینه‌دار شدن آن‌ها می‌گردد.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۶: گزینه‌های (۱) و (۳): تزریق باکتری پوشینه‌دار زنده موجب مرگ موش‌ها می‌شود. / گزینه (۴): تزریق باکتری کشته‌شده پوشینه‌دار به تنهایی موجب مرگ موش‌ها نمی‌شود. تزریق باکتری بدون پوشینه هم موجب مرگ موش‌ها نمی‌شود.

۱۴- گزینه (۲) موارد «الف» و «ب» درست هستند. برای تولید واکسن می‌توان از میکروب کشته‌شده یا ضعیف‌شده و یا سم خنثی‌شده استفاده نمود. در موارد «الف» و «ب» ما با باکتری بیماری‌زایی مواجه هستیم که کشته یا ضعیف شده و می‌تواند موجب بروز ایمنی فعال در بدن موش شود. در مورد «ج» باکتری غیربیماری‌زا است و واکسن آن ایمنی خاصی نمی‌تواند در برابر باکتری پوشینه‌دار ایجاد نماید. در مورد «د» هم به علت انتقال صفت باکتری‌های پوشینه‌دار زنده ایجاد می‌شوند که چون ضعیف نشده‌اند موجب بیماری می‌شوند و از آن به عنوان واکسن استفاده نمی‌شود.

۱۵- گزینه (۴) همه موارد نادرست است.

(الف)، (ب) و (ج): در آزمایش دوم و چهارم گریفیت، باکتری‌های زنده فاقد پوشینه به بدن موش وارد شدند. در آزمایش چهارم، تنها تعدادی از این باکتری‌های بدون پوشینه به نحوی تغییر کردند و پوشینه‌دار شدند. پس هم در آزمایش دوم و هم در آزمایش چهارم، پروتئین‌های مکمل در بدن موش، منافذی در غشای باکتری‌های بدون پوشینه ایجاد کردند و موجب مرگ آن‌ها شدند. در آزمایش دوم موش‌ها زنده ماندند و در آزمایش چهارم موش‌ها مردند. پس هر سه مورد «الف»، «ب» و «ج» نادرست است. / (د): در آزمایش سوم و چهارم باکتری‌های کشته‌شده به بدن موش تزریق شدند. در آزمایش چهارم برخلاف آزمایش سوم، موش‌ها مردند.

۱۶- گزینه «۱» فقط مورد «د» درست است. شکل سؤال، باکتری استرپتوکوکوس نومونیاى پوشینه‌دار را نشان می‌دهد.

(الف): باکتری پوشینه‌دار در آزمایش ۱، ۳ و ۴ حضور داشت. پس در ۳ تا ۴ آزمایش کیفیت مشاهده شد. (ب): نه دریغ! به عنوان مثال، ATP یک نوکلئوتید سه‌فسفات است و در ساختار ماده وراثتی شرکت ندارد چون دارای قند ریبوز است. (ج): این باکتری سبب ایجاد بیماری سینه‌پهلوی می‌شود. (د): ورود این باکتری به بدن سبب افزایش تقسیم لئوسیت B می‌شود.

در زمان کیفیت تصور بر این بود که باکتری استرپتوکوکوس نومونیاى پوشینه‌دار سبب بروز بیماری آنفلوآنزا می‌شود.

۱۷- گزینه «۲» **تفسیر متن سؤال ایوری و همکارانش، ۱۶ سال بعد از کیفیت توانستند که ماهیت ماده وراثتی را کشف کنند.**

ایوری و همکارانش ابتدا باکتری‌های پوشینه‌دار را بر اثر گرما کشتند و از عصاره استخراج‌شده از آن‌ها استفاده کردند و در آن، تمامی پروتئین‌های موجود را تخریب کردند. **۱۴- بررسی سایر گزینه‌ها:** گزینه (۱): در دومین مرحله آزمایش کیفیت، باکتری زنده بدون پوشینه به موش‌ها تزریق شد. / گزینه (۳): ایوری و همکارانش در آخرین آزمایش خود، عصاره باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار را به ۴ بخش تقسیم کردند. / گزینه (۴): آن‌ها در آزمایش دوم خود از گریزان استفاده کردند.

۱۸- گزینه «۱» **تفسیر متن سؤال ایوری و همکارانش در آزمایش دوم خود عصاره باکتری را به صورت لایه لایه جدا کردند و هر لایه را به صورت جداگانه به محیط**

کشت باکتری فاقد پوشینه اضافه کردند. ایوری و همکارانش در آزمایش اول خود (یعنی قبل از آزمایش دوم) به این نتیجه رسیدند که پروتئین‌ها ماده وراثتی نیستند.

۱۴- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): تخریب تمامی پروتئین‌های موجود در کل عصاره استخراج‌شده از باکتری کشته‌شده پوشینه‌دار، در آزمایش اول آن‌ها صورت گرفت. / گزینه (۳): ایوری و همکارانش در آزمایش دوم و سوم به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی در انتقال صفات، مولکول دنا است. / گزینه (۴): خیر! از آنزیم تخریب‌کننده هر چهار گروه مواد آلی، استفاده کردند.

ایوری و همکارانش در آزمایش سوم خود عصاره باکتری کشته‌شده پوشینه‌دار را به ۴ بخش تقسیم کردند و به هر بخش، یک نوع آنزیم تخریب‌کننده یک گروه از مواد آلی را اضافه کردند. در نهایت مشاهده کردند که در همه ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد به جز ظرفی که حاوی آنزیم تخریب‌کننده دنا است.

۱۹- گزینه «۲» موارد «ج» و «د» درست هستند.

(الف): دو نوع نوکلئیک اسید وجود دارد: دنا و رنا. برای انتقال صفات از باکتری‌های پوشینه‌دار به باکتری‌های بدون پوشینه، حتمن باید دنا به محیط کشت باکتری‌های بدون پوشینه افزوده شود. پس رنا نمی‌تواند انتقال‌دهنده صفات باشد. (ب): پروتئین‌ها ماده وراثتی نیستند. (ج): اگر دنا تخریب شود! انتقال صفت صورت نمی‌گیرد. (د): درون عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار، دنا وجود دارد و در صورت وجود دنا قطعاً انتقال صفات صورت می‌گیرد (البته دقت داشته باشید که انتقال صفت الزامن به همه باکتری‌های بدون پوشینه صورت نمی‌گیرد، بلکه فقط تعدادی از آن‌ها دنا را دریافت می‌کنند و پوشینه‌دار می‌شوند).

۲۰- گزینه «۲» در آزمایش‌های ایوری، انتقال صفات فقط در لایه‌ای که در آن دنا وجود دارد، انجام شد.

۱۴- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه‌های (۱) و (۴): بسیاری از آنزیم‌ها، پروتئینی و برخی از آن‌ها از جنس رنا (نوکلئیک اسید) هستند. پس در آزمایش اول با وجود تخریب آنزیم‌های پروتئینی، آنزیم‌هایی که از جنس رنا بودند سالم ماندند و در آزمایش چهارم با افزوده شدن آنزیم تخریبگر نوکلئیک اسیدها، آنزیم‌هایی که از جنس رنا بودند نیز تخریب شدند. / گزینه (۲): پروتئین‌ها نیز همانند نوکلئیک اسیدها، نیتروژن دارند. در حالی که پروتئین‌ها ماده وراثتی نیستند. دقت کنید به همه محیط‌های کشت آنزیم پروتئینی اضافه شد اما در محیط کشتی که آنزیم تخریب‌کننده نوکلئیک اسیدها اضافه شده بود، انتقال صفت صورت نگرفت.

۲۱- گزینه «۳» **تفسیر متن سؤال ایوری و همکارانش از آزمایش دوم به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی و مؤثر در انتقال صفات، دنا است. اما این**

نتیجه مورد تأیید گروهی از دانشمندان قرار نگرفت و اسه همین ایوری و رفقا ش از آزمایش سوم رو انهام دادن. در آزمایش سوم ایوری و همکارانش، عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده را استخراج و آن را به چهار قسمت تقسیم کردند. به هر قسمت آنزیم تخریب‌کننده یک گروه از مواد آلی را اضافه کردند. سپس هر کدام را به محیط کشت حاوی باکتری بدون پوشینه منتقل کردند و اجازه دادند تا فرصتی برای انتقال صفت و رشد و تکثیر داشته باشند. مشاهده شد که در **همه ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد به جز ظرفی که حاوی آنزیم تخریب‌کننده دنا است.**

۱۴- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه‌های (۱) و (۴): ایوری و همکارانش در آزمایش دوم، عصاره استخراج‌شده از باکتری کشته‌شده پوشینه‌دار را در یک گریزان (سانتریفیوژ) با سرعت بالا قرار دادند و مواد آن را به صورت لایه‌لایه جدا کردند. با اضافه کردن هر یک از لایه‌ها به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری فاقد پوشینه مشاهده کردند که انتقال صفت فقط با لایه‌ای که در آن دنا وجود دارد انجام می‌شود. / گزینه (۲): در آزمایش اول ایوری و همکارانش، تمامی پروتئین‌های عصاره باکتری استرپتوکوکوس نومونیاى پوشینه‌دار با استفاده از پروتئازها از بین رفت.

۲۲- گزینه «۳» **ایوری در مراحل اول و سوم از سری آزمایشات خود از آنزیم پروتئاز (تخریب‌کننده پروتئین) استفاده کرد.**

۱۴- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): ایوری در آزمایش مرحله یک خود اثبات کرد که پروتئین ماده وراثتی نیست و در آزمایش مرحله ۲ و ۳ (دو آزمایش خود) اثبات کرد که دنا همان ماده وراثتی است. / گزینه (۲): ایوری فقط دنا (نه رنا!) را عامل انتقال صفات میان جانداران می‌دانست. / گزینه (۴): ایوری فقط در مرحله سوم از آزمایشات خود از آنزیم نوکلئاز استفاده کرد؛ در این مرحله در ظرفی که از آنزیم نوکلئاز استفاده شده بود انتقال صفات صورت نگرفت اما در ظرف‌های دیگر انتقال صفت رخ داد.

در مرحله سوم آزمایش ایوری، در بیشتر محیط‌های کشت انتقال صفت صورت می‌گیرد ولی در مرحله دوم فقط در یکی از محیط‌های کشت!

۲۳- گزینه «۱» در دومین آزمایش ایوری، برای اولین بار متوجه شدند که دنا، همان ماده وراثتی است. ایوری در دومین آزمایش خود عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده را در یک گریزان با سرعت بالا قرار داد و مواد آن را به صورت لایه‌لایه جدا کرد. با اضافه کردن هر یک از این لایه‌ها به صورت جداگانه به محیط کشت باکتری فاقد پوشینه، مشاهده کرد که انتقال صفت فقط با لایه‌ای که در آن دنا وجود دارد، انجام می‌شود و سایر لایه‌ها که شامل پروتئین‌ها، لیپیدها و کربوهیدرات‌ها هستند باعث انتقال صفت نمی‌شود. ایوری در آزمایش سوم خود عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار را به چهار قسمت تقسیم کرده و به هر قسمت آنزیم



تخریب‌کننده یک گروه از مواد آلی را اضافه کرد و سپس هر کدام را جداگانه به محیط کشت دارای باکتری‌های بدون پوشینه اضافه کرد. نهایتاً مشاهده شد که در همه ظرف‌ها انتقال صفت صورت می‌گیرد جز ظرفی که حاوی آنزیم تخریب‌کننده دنا است؛ پس **در بیشتر ظرف‌ها، دنا تخریب نشد و انتقال صفت رخ داد.**

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۱: گزینه (۲): غیر از پروتئین‌ها، لایه‌های دیگری هم داریم که فاقد دنا هستند و در انتقال صفت نقشی ندارند، مثلاً لایه لیپیدها. این لایه‌ها در اولین آزمایش در محیط کشت باکتری بدون کپسول قرار گرفتند. / گزینه (۳): لایه دارای دنا که به تنهایی باعث بروز علائم سینه‌پهلو نمی‌شود. دنا باید به محیط کشت حاوی باکتری بدون کپسول اضافه شود و باعث شود این باکتری‌ها پوشینه بسازند، حالا باکتری‌های پوشینه‌دار شده می‌توانند باعث بروز سینه‌پهلو در موش‌ها شوند. / گزینه (۴): لیپیدها، پروتئین‌ها و کربوهیدرات‌ها همگی در انتقال صفت دخالت نداشتند. هم لیپیدها و هم پروتئین‌ها در سطح داخلی غشا دیده می‌شوند اما کربوهیدرات‌ها تنها در سطح خارج غشا دیده می‌شوند.

۲۴- گزینه «ا» ایوری و همکارانش برای نخستین بار ماهیت عامل اصلی انتقال صفات را مشخص کردند. در همه محیط‌های کشت مورد استفاده در آزمایش‌های آن‌ها، باکتری‌های بدون پوشینه زنده وجود داشتند و فقط عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده به محیط کشت افزوده می‌شوند نه خود این باکتری‌ها! **۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۲:** گزینه (۲): فقط در یکی از محیط‌های کشت آزمایش دوم (که دنا بود) به دنبال انتقال صفت، باکتری‌های بدون پوشینه، پوشینه‌دار شدند. / گزینه (۳): در همه محیط‌های کشت آزمایش سوم ایوری، پلی‌مر دارای مولکول‌های قندی وجود داشتند، زیرا هم نوکلئیک اسیدها و هم کربوهیدرات‌ها بسپارهای حاوی مولکول قندی هستند و در هیچ ظرفی به طور هم‌زمان نوکلئیک اسیدها و کربوهیدرات‌ها تجزیه نشدند. / گزینه (۴): اولین در آزمایش اول فقط یک محیط کشت وجود داشت و ثانین فقط پروتئین‌ها تخریب شدند و بنابراین در محیط کشت، انتقال صفت صورت گرفت.

۲۵- گزینه «ب» موارد «الف» و «د» درست هستند.

(الف): در همه آزمایش‌های ایوری و آزمایش دوم و چهارم گرفتیم از باکتری بدون پوشینه، استفاده شد. / (ب): در همه آزمایش‌های ایوری و آزمایش چهارم گرفتیم، انتقال صفت مشاهده شد. / (ج): خیر! در آزمایش سوم گرفتیم، ساختار مولکول دنا تخریب نشد. / (د): در همه آزمایش‌های ایوری و آزمایش سوم و چهارم گرفتیم، از باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده، استفاده شد.

در بیشتر آزمایشات ایوری (آزمایش‌های ۱ و ۳) از آنزیم تخریب‌کننده بسیار استفاده شد در حالی که گرفتیم از این آنزیم‌ها استفاده نکرد.

۲۶- گزینه «ا» همه موارد نامناسب هستند.

(الف): هم پروتئین‌ها و هم نوکلئیک اسیدها دارای عنصر نیتروژن هستند. در نخستین آزمایش ایوری نیز پروتئین‌ها تخریب شدند و در این مرحله، در همه ظروف انتقال صفت رخ داد. / (ب): باکتری‌ها هیستون ندارند اما پروتئین‌هایی برای فشردگی دنا دارند. در هر مرحله‌ای که پروتئین‌ها تخریب شدند فشردگی دنا نیز کاسته شد (زیرا پروتئین‌ها سبب فشردگی دنا می‌شوند) که در آزمایش‌های اول و سوم این اتفاق رخ داد. بخش دوم این گزینه تنها برای مرحله سوم صدق می‌کند. البته دقت کنید که هر جایی همانندسازی هم داریم، از فشردگی مولکول دنا کاسته می‌شود. پس در تمام محیط‌های کشتی که باکتری در حال تقسیم و تکثیر است هم این اتفاق می‌افتد. / (ج): پروتئین‌ها متنوع‌ترین گروه مولکول‌های زیستی هستند. این موضوع را در گفتار ۳ می‌خوانید. در آزمایش اول و سوم ایوری پروتئین‌ها تخریب شدند و در هر دو آزمایش انتقال صفت از نسلی به نسل دیگر رخ داد. / (د): در اولین آزمایش ماهیت ماده وراثتی کشف نشد. در این آزمایش، پروتئین‌ها تخریب شدند. پروتئین‌ها دارای پیوند پپتیدی و هیدروژنی هستند.

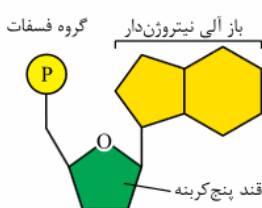
۲۷- گزینه «ب» فقط مورد «ج» نادرست است.

(الف): چگونگی انتقال صفت در آزمایشات ایوری همانند آزمایشات گرفتیم کشف نشد. / (ب): انتقال صفت میان یاخته‌ها در مرحله چهارم آزمایش گرفتیم با انتقال دنا از باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده به باکتری بدون پوشینه زنده و در آزمایشات ایوری با انتقال دنا از عصاره تهیه‌شده از باکتری پوشینه‌دار کشته‌شده به باکتری بدون پوشینه زنده مشاهده شد. در این آزمایش‌ها برخی باکتری‌های بدون پوشینه، پوشینه‌دار شدند. / (ج): **استفاده از عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار فقط در آزمایشات ایوری انجام شد.** / (د): در مرحله چهارم از آزمایشات گرفتیم، پوشینه‌دار شدن تعدادی **(نه همه!)** از باکتری‌های بدون پوشینه مشاهده شد. پوشینه‌دار شدن باکتری‌های بدون پوشینه در همه آزمایشات ایوری قابل مشاهده بود.

۲۸- گزینه «ا» فقط مورد «الف» درست است. **تفسیر متن سؤال: در یافته‌های زنده دو نوع نوکلئیک اسید وجود دارد؛ یکی دنا و اون یکی رنا!**

(الف): نوکلئیک اسیدها همگی بسپارهایی از واحدهای تکرارشونده به نام نوکلئوتیدها هستند که توسط پیوندی اشتراکی به نام فسفودی‌استر به هم متصل هستند. / (ب): در نوکلئیک اسیدهای خطی گروه فسفات در یک انتها و گروه هیدروکسیل **(نه کریوکسیل!)** در انتهای دیگر آزاد است؛ بنابراین **هر رشته دنا و رنا ی خطی همیشه دو سر متفاوت دارد.** ولی این موضوع در مورد نوکلئیک اسیدهای حلقوی صدق نمی‌کند. / (ج): در مولکول دنا **(نه هر نوکلئیک اسید)** تعداد بازهای آلی دو حلقه‌ای و تک حلقه‌ای برابر است، چون دنا دورشته‌ای است! و این مورد درباره رنا صدق نمی‌کند. / (د): در مورد هر رنا صدق نمی‌کند. جلوتر می‌خوانیم که پیوند هیدروژنی بین زیرواحدهای دنا و رنا ناقل وجود دارد نه هر نوکلئیک اسید!

۲۹- گزینه «ب» همان‌طور که در شکل مقابل می‌بینید، در هر نوکلئوتید در ساختار قند ۵ کربنی، حداقل یک اتم اکسیژن وجود دارد.



۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها ۱-۱-۱: گزینه (۱): نوکلئوتیدها علاوه بر شرکت در ساختار دنا و رنا نقش‌های اساسی دیگری هم دارند. به عنوان مثال، نوکلئوتید آدنین‌دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) به عنوان منبع رایج انرژی در یاخته است. / گزینه (۲): اگر در نوکلئوتید باز پورینی وجود داشته باشد، تعداد حلقه‌های آلی آن برابر با ۳ (۲ حلقه در ساختار باز و ۱ حلقه در ساختار قند) و اگر باز پیریمیدین وجود داشته باشد، تعداد حلقه‌های آلی برابر با ۲ (۱ حلقه در ساختار باز و ۱ حلقه در ساختار قند) خواهد بود؛ پس می‌تواند با گروه‌های فسفات که از ۱ تا ۳ عدد متغیر هستند برابر باشد. / گزینه (۴): در ساختار هر نوکلئوتید قرار گرفته در رشته پلی‌نوکلئوتیدی مولکول قند ۵ کربنی بین یک گروه فسفات و یک باز آلی نیتروژن‌دار است.

در هر نوکلئوتید چیزی به اسم حلقه ۵ کربنی وجود ندارد! اما در هر نوکلئوتید یک حلقه ۵ ضلعی داریم (حلقه ۵ ضلعی قند).

۳۰- گزینه «۲» در هر نوکلئوتید، یک باز آلی نیتروژن دار وجود دارد. در صورتی که باز آلی دو حلقه‌ای باشد، یک حلقه ۵ضلعی و یک حلقه ۶ضلعی دارد و در صورتی که باز آلی تک‌حلقه‌ای باشد، فقط یک حلقه ۵ضلعی دارد؛ **بنابراین در هر نوکلئوتید، باز آلی نیتروژن دار قطعاً حلقه ۶ضلعی دارد.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): توی درس نامه گفتیم دیگه حلقه ۵ کربنی غلطه! / گزینه (۳): در صورتی که نوکلئیک اسید خطی باشد، در یک انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی یک گروه فسفات آزاد است. این فسفات بین دو قند قرار نگرفته است. / گزینه (۴): در صورتی که نوکلئیک اسید خطی باشد، در یک انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی یک گروه هیدروکسیل آزاد است. این هیدروکسیل به یک نوکلئوتید دیگر متصل نیست!

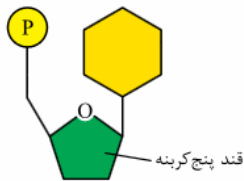
در نوکلئیک اسیدهای خطی، بیشتر فسفات‌ها بین دو قند قرار دارند. در مولکول RNA خطی، یک فسفات و در مولکول DNA خطی دو فسفات وجود دارد که بین دو قند قرار ندارند.

۳۱- گزینه «۲» **تعمیر متن سؤال: بخش نیتروژن دار نوکلئوتیدها؛ باز آلی / بخش غیر نیتروژن دار نوکلئوتیدها؛ قند و فسفات (ها).** نیتروژن در ساختار باز آلی نوکلئوتیدها مستقر شده است. در ساختار بازهای آلی یک یا دو حلقه آلی مشاهده می‌شود.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): باز آلی مستقیم به قند متصل می‌شود ولی به گروه‌های فسفات مستقیم اتصال ندارد. / گزینه (۳): در تشکیل پیوندهای فسفودی‌استر گروه‌های فسفات و قندهای آلی شرکت می‌کنند؛ بازهای آلی در تشکیل پیوندهای هیدروژنی شرکت دارند. / گزینه (۴): بازهای آلی در تشکیل پله‌های نردبان مولکول DNA (نه ستون‌های آن!) نقش دارند.

۲- گزینه «۱» فقط مورد «د» درست است.

باز آلی نیتروژن دار گروه فسفات



(الف): همان‌طور که در شکل مقابل مشاهده می‌کنید، در نوکلئوتیدهایی که دارای باز آلی تک‌حلقه‌ای (C, T, U) هستند، باز آلی دارای یک حلقه ۵ضلعی بوده و از طریق آن به قند پنج‌کربنه متصل می‌شود. / (ب): نوکلئوتید قرار گرفته در یک انتهای رشته نوکلئیک اسید خطی، از طریق قند خود به فسفات نوکلئوتید مجاور متصل است؛ پس گروه فسفات خودش در انتهای نوکلئوتید آزاد است. **در واقع، در یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی دو انتهای متفاوت وجود دارد. در یک انتها گروه فسفات و در انتهای دیگر قند پنج‌کربنه (OH آزاد) وجود دارد.** / (ج): قطر یکسان در مورد یک مولکول DNA (دورشته‌ای) مطرح است و نه یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی که ممکن است نوکلئوتیدهای متفاوتی داشته باشد. / (د): در ساختار هر نوکلئوتید یک قند پنج‌کربنه وجود دارد که این قند از طریق دو پیوند اشتراکی به گروه فسفات و باز آلی متصل می‌شود.

در DNA حلقوی هر قند دئوکسی‌ریبوز در سه پیوند اشتراکی شرکت دارد:

۱- قند با باز آلی در همان نوکلئوتید ۲- قند با فسفات همان نوکلئوتید ۳- قند با فسفات نوکلئوتید مجاور

۳۳- گزینه «۱» باکتری استرپتوکوکوس نومونیا کپسول دار، عامل ایجادکننده بیماری سینه‌پهلو است که خب مسلمان هم DNA و هم RNA دارد.

نوکلئوتیدهای DNA و RNA همواره متفاوت هستند؛ چون قند دئوکسی‌ریبوز در DNA و قند ریبوز در مولکول RNA قرار می‌گیرد.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): در همه نوکلئوتیدها، اتصال حلقه آلی عضلانی به حلقه آلی عضلانی مشاهده می‌شود؛ در نوکلئوتیدهای پورین دار حلقه‌های ۵ و ۶ عضلانی باز آلی به هم متصل هستند و در نوکلئوتیدهای پیریمیدین دار، حلقه ۶ عضلانی باز آلی و حلقه ۵ عضلانی قند به هم متصل می‌باشند. / گزینه (۳): درون یک یاخته یوکاریوتی حداکثر ۲۴ نوع مونومر نوکلئوتیدی وجود دارد. از نظر قند، ۲ نوع و از نظر نوع باز آلی ۵ نوع و از نظر تعداد فسفات هم ۳ نوع وجود دارد که مجموعاً می‌شود ۲۴ نوع! هاستون باشه که قند دئوکسی‌ریبوز نمی‌تواند با باز آلی یوراسیل پیوند داشته باشد و هم چنین قند ریبوز نمی‌تواند با باز آلی تیمین نوکلئوتید تشکیل بدهد؛ بنابراین ما ۱۲ نوع نوکلئوتید داریم که قند دئوکسی‌ریبوز دارند و ۱۲ نوع هم قند ریبوز، که مجموعاً می‌شود ۲۴ نوع نوکلئوتید! / گزینه (۴): درون یک نوکلئوتید حداکثر دو حلقه ۵ضلعی می‌تواند وجود داشته باشد که با پیوند اشتراکی به هم متصل هستند.

۳۴- گزینه «۴» نوکلئوتیدها با نوعی پیوند اشتراکی به نام فسفودی‌استر به هم متصل می‌شوند و رشته پلی‌نوکلئوتیدی را می‌سازند. در تشکیل این پیوند، فسفات یک نوکلئوتید به گروه هیدروکسیل (OH) از قند مربوط به نوکلئوتید دیگر متصل می‌شود.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): برای تشکیل پیوند فسفودی‌استر، یک فسفات از یک نوکلئوتید و یک قند از نوکلئوتید مجاور شرکت دارند. / گزینه (۲): نوکلئوتیدهای مقابل هم از طریق پیوند هیدروژنی بین بازهای آلی شان به هم متصل می‌شوند. / گزینه (۳): پیوند فسفودی‌استر بین قند یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید مجاور است. پیوند بین فسفات یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید مجاور، یک پیوند قند - فسفات است در حالی که پیوند فسفودی‌استر دو پیوند قند - فسفات است.

۳۵- گزینه «۴» **تعمیر متن سؤال: DNA قطی توسط هیستون‌ها فشرده می‌شود.** مولکول DNA خطی که درون هسته قرار دارد، دارای دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی و توسط پروتئین‌هایی که مهم‌ترین آن‌ها هیستون‌ها است، فشرده می‌شود.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): هر رشته DNA و RNA خطی همیشه دو انتهای متفاوت دارد. / گزینه (۲): DNA خطی در ساختار فام‌تن‌های هسته توسط هیستون‌ها فشرده شده است و هسته دارای دو غشا است. / گزینه (۳): همه نوکلئوتیدهای DNA خطی (و حتی حلقوی) در تشکیل پیوند فسفودی‌استر نقش دارند ولی **در DNA خطی هر گروه فسفات و یا هر قند در تشکیل پیوند فسفودی‌استر نقش ندارد.**

۳۶- گزینه «۳» در نوکلئیک اسیدهای حلقوی گروه فسفات (بخش ۳) همه نوکلئوتیدهای سازنده آن در تشکیل پیوند فسفودی‌استر نقش دارد.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه‌های (۱) و (۴): در بخش شماره ۱، اتم (نه مولکول!) اکسیژن قرار می‌گیرد. / گزینه (۲): بخش شماره ۲، نوعی باز آلی پورینی است؛ بنابراین در ساختار نوکلئیک اسیدهای دورشته‌ای حلقوی در مقابل یک نوکلئوتید با باز آلی پیریمیدینی قرار می‌گیرد.

در ساختار یک نوکلئیک اسید دورشته‌ای، یک باز آلی پورینی ممکن است در مقابل یک باز آلی پورینی دیگر قرار بگیرد (در صورت جهش!).

۳۷- گزینه «۴» **تعمیر متن سؤال: همه نوکلئیک اسیدها و واحدهای سازنده شون یعنی نوکلئوتیدها دارای پیوند قند - فسفات هستند.**

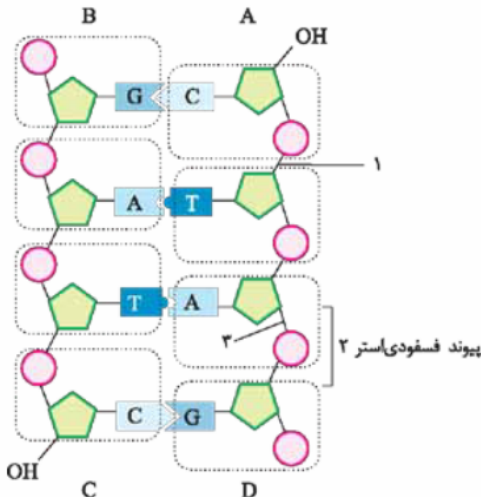
پیوند قند - فسفات می‌تواند در بین دو نوکلئوتید و یا درون ساختار یک نوکلئوتید باشد.



دئوکسی‌ریبونوکلئیک اسیدها، ریبونوکلئیک اسیدها و نوکلئوتیدها، مولکول‌هایی هستند که در ساختار آن‌ها پیوند قند - فسفات یافت می‌شود. در همه این موارد مولکول قند حداقل با دو واحد دیگر یعنی باز آلی و گروه فسفات پیوند برقرار می‌کند.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): این عبارت در مورد دناهای حلقوی صادق نیست. دناهای حلقوی دو سر آزاد ندارد. / گزینه (۲): این عبارت در ارتباط با یک نوکلئوتید صادق نیست. / گزینه (۳): در اغلب رناها و مولکول نوکلئوتید، باز آلی فقط با مولکول قند پیوند برقرار می‌کند.

۳۸- گزینه «۲» فقط مورد «ج» نادرست است.



(الف): بله، پیوند فسفودی‌استر، پیوند بین دو قند مجاور است که به واسطه گروه فسفات ایجاد می‌شود، پس ۲ پیوند فسفودی‌استر است؛ اما ۱ پیوند فسفودی‌استر نیست و در واقع یک پیوند قند - فسفات (یک پیوند فسفاستری) است. / (ب): در هر رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی، یکی از دو انتها فسفات و دیگری گروه هیدروکسیل است. پس اگر انتهای A هیدروکسیل است، در انتهای D حتمن گروه فسفات قرار دارد. / (ج): همان‌طور که در شکل می‌بینید ۲ یک پیوند فسفودی‌استر است. پس ۳ بخشی از پیوند فسفودی‌استر می‌باشد. فسفودی‌استر در واقع دو پیوند فسفاستری (قند - فسفات) است؛ پس ۳، یکی از این دو پیوند است.

۳۹- گزینه «۱» **تعمیر متن سؤال:** در دنا بیشترین پیوند هیدروژنی بین باز آلی سیتوزین و گوانین و کم‌ترین پیوند هیدروژنی بین تیمین و آدنین تشکیل می‌شود. سیتوزین یک حلقه آلی و گوانین دو حلقه آلی دارد. هر قند دئوکسی‌ریبوز نیز دارای یک حلقه آلی است؛ بنابراین نوکلئوتید سیتوزین‌دار دو حلقه آلی و نوکلئوتید گوانین‌دار سه حلقه آلی دارد.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): هر یک از آن‌ها یک حلقه آلی شش‌ضلعی نیتروژن‌دار دارند. / گزینه (۳): هیچ‌یک از نوکلئوتیدهای دنا در ساختار رنا شرکت نمی‌کنند، چون نوکلئوتیدهای دنا، قندشان دئوکسی‌ریبوز است اما نوکلئوتیدهای رنا قند ریبوز دارند. / گزینه (۴): فقط یکی از نوکلئوتیدهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی با گروه هیدروکسیل قند دیگه پیوند تشکیل نمی‌دهد! اون نوکلئوتید هم، در یکی از دو انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی قرار گرفته است و می‌تواند هر بازی داشته باشد. پیوند فسفودی‌استر بین دو نوکلئوتید با باز آلی یکسان یا متفاوت تشکیل می‌شود.

۴۰- گزینه «۱» **تعمیر متن سؤال:** در دناهای فطری، بیشتر فسفات‌ها در پیوند فسفودی‌استر و در دناهای حلقوی، همه فسفات‌ها در پیوند فسفودی‌استر شرکت دارند. در دناهای حلقوی (نه خطی!) همه گروه‌های فسفات در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت می‌کنند و در دناهای حلقوی (و البته خطی) هر نوکلئوتید دارای یک قند، یک باز آلی و یک گروه فسفات است؛ پس تعداد گروه‌های فسفات با باز آلی برابر است.

۱-۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): همه نوکلئوتیدهای دناهای حلقوی و خطی، یک گروه فسفات دارند. / گزینه (۳): این گزینه فیللی سفته! در شکل ۵ کتاب درسی می‌بینید که در ساختار بعضی بازها (بازهای پورینی) یک حلقه ۵ضلعی و یک حلقه ۶ضلعی و در ساختار بعضی بازهای دیگر (بازهای پیریمیدینی) هم یک حلقه ۶ضلعی وجود دارد. می‌دانیم که همیشه یک باز پورین در مقابل یک باز پیریمیدین قرار می‌گیرد، هم‌چنین می‌دانیم که قند دئوکسی‌ریبوز هم یک حلقه ۵ضلعی دارد؛ بنابراین، در ساختار هر جفت نوکلئوتید، ۳ حلقه ۵ضلعی وجود دارد. در نتیجه در هر مولکول دنا، تعداد نوکلئوتیدها، کم‌تر از تعداد حلقه ۵ضلعی است. / گزینه (۴): در مولکول دناهای خطی، تعداد پیوندهای فسفودی‌استر دو عدد از تعداد نوکلئوتیدها کم‌تر است (مجموعن در دو رشته دنا)، چون دو نوکلئوتیدی که در هر دو سر هر کدام از رشته‌های پلی‌نوکلئوتیدی قرار دارند با پیوند فسفودی‌استر به هم متصل نشده‌اند.

برای این‌که دیگه هیچ وقت فراموشتون نشه، می‌تونید نوکلئیک اسید خطی (DNA و RNA) رو مثل یک دست در نظر بگیرید. انگشتان همان قند نوکلئوتیدها هستند و فاصله بین انگشتان همان پیوند فسفودی‌استر است. تعداد فاصله بین انگشتان، یکی کم‌تر از تعداد انگشتان دستتون است!

۴۱- گزینه «۱» فقط مورد «ج» درست است.

(الف): در ساختار دنا، همه نوکلئوتیدها در تشکیل دو نوع پیوند فسفودی‌استر و هیدروژنی شرکت می‌کنند. مولکول دناهای خطی در هسته دو سر متفاوت دارد اما دناهای حلقوی موجود در میتوکندری دو سر متفاوت ندارد. هم‌چنین در مولکول رنا هم همه نوکلئوتیدها قطعن پیوند فسفودی‌استر تشکیل می‌دهند ولی تنها در بخش‌هایی که دارای پیچ‌خوردگی هستند پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند. / (ب): در دناهای حلقوی همه فسفات‌ها در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت می‌کنند. دناهای حلقوی درون میتوکندری سلول پوششی قرار دارد. توجه کنید که در دناهای (و رناهای) خطی فسفات انتهایی تنها در تشکیل یک پیوند شرکت می‌کند. / (ج): مولکول‌های دنا دورشته‌ای هستند و در آن‌ها بازهای مکمل روبه‌روی هم قرار می‌گیرند. همان‌طور که می‌دانید بازهای مکمل همواره یک پورین و یک پیریمیدین هستند. پس اگر یک نوکلئیک اسید فقط دارای بازهای پورین باشد، حتمن از نوع رنا است. در انسان دنا عامل اصلی انتقال است. / (د): در هر نوکلئوتید به صورت طبیعی دو پیوند اشتراکی وجود دارد (بین قند و فسفات و قند و باز آلی). حالا اگر نوکلئوتید در تشکیل پیوند فسفودی‌استر با نوکلئوتید دیگری نقش داشته باشد و گروه هیدروکسیل قند خود را به فسفاتی از نوکلئوتید مجاور وصل کند در واقع پیوند سوم را تشکیل داده است. دناهای حلقوی درون میتوکندری و در مجاورت رناتن‌ها قرار دارد.



۴۲- گزینه «۲» مولکول دنا دارای دو شیار با اندازه‌های متفاوت در قسمت خارجی ماریج است: شیار بزرگ و شیار کوچک، اما قطر کلی مولکول در همه قسمت‌ها یکسان است و در نتیجه فاصله دو ستون در ساختار دنا در بخش‌های مختلف یکسان است، چراکه همیشه یک باز پورین در مقابل یک باز پیریمیدین قرار می‌گیرد.

۴۳- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): هر نوکلئوتید در باز آلی خود دارای یک حلقه آلی عضلی است. پس تعداد حلقه‌های ۶ عضلی با تعداد نوکلئوتیدها برابر است. گزینه (۳): ژن‌های افراد هم‌گونه لزومن با هم یکسان نیست؛ مثلن هر دو نوع باکتری استریتوکوکوس نومونیاوی مورد استفاده گریفیت از یک گونه هستند، اما ژن‌ها و توالی آن‌ها در این جانداران لزومن با هم یکسان نیست. به خاطر همین یکی کپسول دارد و دیگری خیر. گزینه (۴): دنا باکتری حلقوی است و هیدروکسیل آزاد ندارد. اما رناها موجود در سلول چون خطی هستند هیدروکسیل آزاد دارند.

۴۳- گزینه «۱» **تفسیر متن سؤال: تمام بخش‌های اول گزینه‌ها تعابیر مهم و فنی هستند، آله یادشون نگیری به فودت قلم کردی! باور کن، قندی که گروه هیدروکسیل آزاد است در یکی از دو انتهای نوکلئیک اسیدهای خطی حضور دارد و در نوکلئیک اسیدهای خطی دو انتها مشابه نیست.**

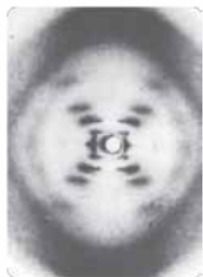
۴۴- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): دئوکسی‌ریبوز یک اتم (نه مولکول!) اکسیژن از ریبوز کم‌تر دارد. ریبوز در ساختار رنا یافت می‌شود. در یوکاریوت‌ها رنا در هسته ساخته می‌شود ولی در سیتوپلاسم فعالیت می‌کند یعنی محل ساخته شدن و فعالیتش یکی نیست اما در یاخته‌های پروکاریوتی که هسته ندارند، مولکول رنا در سیتوپلاسم ساخته می‌شود و همان‌جا فعالیت می‌کند. گزینه (۳): دئوکسی‌ریبوز یک اتم O کم‌تر از ریبوز دارد و در ساختار دنا شرکت می‌کند. همان‌طور که قبلم گفتیم هیچ‌یک از نوکلئوتیدهای دنا نمی‌توانند در ساختمان رنا شرکت کنند. حتی نوکلئوتیدهای با باز A، C، و G هم بین رنا و دنا مشترک نیستند، چون قندهای متفاوتی دارند. نوکلئوتیدی با باز A در دنا، قند دئوکسی‌ریبوز دارد در حالی که نوکلئوتیدی با باز A در رنا قند ریبوز دارد. گزینه (۴): ریبوز چون یک اتم O بیشتر از دئوکسی‌ریبوز دارد، وزن مولکولی‌اش بیشتر است. ریبوز در ساختار رنا شرکت می‌کند. لزومی ندارد در مولکول رنا، تعداد بازهای آلی پورینی و پیریمیدینی برابر باشد. در مولکول دنا به خاطر وجود رابطه مکملی و ساختار دورشته‌ای، تعداد پورین‌ها و پیریمیدین‌ها برابر می‌شود اما مولکول رنا تکرشته‌ای است.

۴۴- گزینه «۴» با توجه به برابری مقدار آدنین با تیمین و مقدار گوانین با سیتوزین براساس مشاهدات و تحقیقات چارگاف، می‌توان گفت مجموع بازهای آلی گوانین و تیمین در یک مولکول دنا با مجموع بازهای آلی آدنین و سیتوزین برابر است.

۴۵- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): برابر بودن بازهای آلی دو حلقه‌ای و تک حلقه‌ای در مولکول دنا برقرار است نه هر نوکلئیک اسید! گزینه (۲): این گزینه طبق تصورات قبل از چارگاف درست است! گزینه (۳): چارگاف اصلن نمی‌دونست پله پیه؟! چارگاف علت برابری بازهای پورینی (دو حلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک حلقه‌ای) در مولکول دنا را نفهمید. علت برابریش هم میدونی که پیوند هیدروژنی یا همون مکمل بودن بازهای پورینی (دو حلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک حلقه‌ای) است. دانشمندان بعدی اینو فهمیدن!

۴۵- گزینه «۱» چارگاف علت برابری بازهای پورینی (دو حلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک حلقه‌ای) در مولکول دنا را نفهمید. علت برابریش هم میدونی که پیوند هیدروژنی یا همون مکمل بودن بازهای پورینی (دو حلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک حلقه‌ای) است. دانشمندان بعدی اینو فهمیدن!

۴۶- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): خود چارگاف برابری بازهای پورینی و پیریمیدینی در دنا را به اثبات رساند. گزینه (۳): قبل از چارگاف، تصور بر این بود که ۴ نوع نوکلئوتید در دنا (نه یاخته) وجود دارد و در یاخته، رنا هم وجود داره با اقساب اون می‌شه ۸ نوع و اگر نوکلئوتیدهای دوفسفاته و سدفسفاته رو هم حساب کنیم، می‌شه ۲۴ نوع! حالا نوکلئوتیدهای دیگه هم که داریم. گزینه (۴): قبل از چارگاف، تصور بر این بود که مقدار ۴ نوع نوکلئوتید در دنا یکسان است!



۴۶- گزینه «۲» ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو ایکس از مولکول‌های دنا تصاویری تهیه کردند (تأیید مورد «د») با بررسی این تصاویر در مورد ساختار دنا نتایجی را به دست آوردند در مورد ساختار دنا نتایجی را به دست آوردند از جمله این که دنا حالت ماریچی (رد مورد «ب») و بیش از یک رشته دارد، نه این که دقیقن دو رشته داشته باشد! (رد مورد «ج») البته با استفاده از این روش ابعاد مولکول‌ها را نیز تشخیص دادند. همان‌طور که در شکل می‌بینید، خطوط تیره الزامن در یک راستا نیستند. درستی سایر گزینه‌ها را می‌توانید با نگاه به شکل دریابید.

۴۷- گزینه «۲» موارد «الف» و «د» درست است.

ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو X از مولکول‌های دنا تصاویری تهیه کردند (تأیید مورد «د») با بررسی این تصاویر در مورد ساختار دنا نتایجی را به دست آوردند از جمله این که دنا حالت ماریچی (رد مورد «ب») و بیش از یک رشته دارد، نه این که دقیقن دو رشته داشته باشد! (رد مورد «ج») البته با استفاده از این روش ابعاد مولکول‌ها مانند دنا را نیز تشخیص دادند (تأیید مورد «الف»).

۴۸- گزینه «۴» **تفسیر متن سؤال: واتسون و کریک، دانشمندی بودند که با ارائه مدل مولکولی دنا موفق به کسب جایزه نوبل شدند.** وجود رابطه مکملی برای نخستین بار توسط واتسون و کریک مطرح شد. در این رابطه یک باز آلی تک حلقه‌ای مقابل یک باز آلی دو حلقه‌ای قرار می‌گیرد.

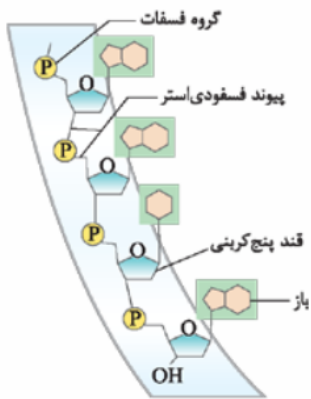
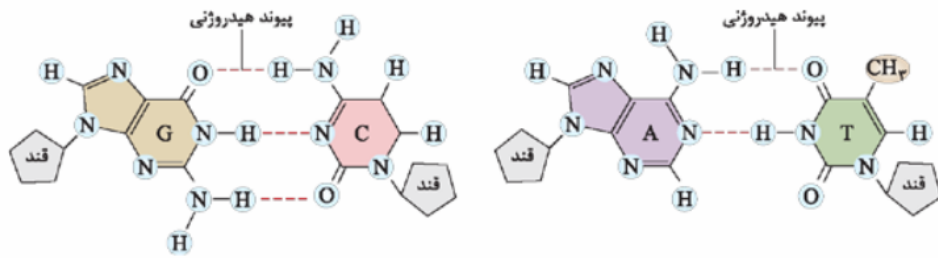
۴۹- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): همه بازهای نوکلئوتیدهای دنا در تشکیل پیوند هیدروژنی نقش دارند. گزینه (۲): ویلکینز و فرانکلین برای نخستین بار به وجود حالت ماریچی در دنا پی بردند. گزینه (۳): ویلکینز و فرانکلین از دنا (نه رنا!) تصاویر تهیه کردند.

۴۹- گزینه «۱» در یک پیوند فسفودی‌استر، قند یک نوکلئوتید به قند نوکلئوتید مجاور متصل می‌شود. در واقع در هر پیوند فسفودی‌استر، دو پیوند قند - فسفات وجود دارد.

۵۰- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه‌های (۲) و (۴): در پله‌ها، بین حلقه‌های عضلی از دو باز آلی مکمل، پیوند هیدروژنی وجود دارد. یکی از بازها دو حلقه‌ای و دیگری



تک‌حلقه‌ای است. / گزینه (۳): در ستون‌های مدل نردبانی دنا، پیوندهای قند - فسفات وجود دارد در نتیجه هر گروه فسفات حداقل به یک قند متصل است!



۵۰- گزینه (۱) در دنا (DNA)، در روبه‌روی هر نوکلئوتید دارای باز تک‌حلقه‌ای، یک نوکلئوتید دارای باز دو‌حلقه‌ای قرار می‌گیرد. با توجه به شکل مقابل، باز آلی دو‌حلقه‌ای دارای یک حلقه ۵ضلعی و یک حلقه ۶ضلعی است و باز آلی تک‌حلقه‌ای فقط یک حلقه ۵ضلعی دارد. بنابراین، بین هر دو قند پنج‌کربنی نوکلئوتیدهای مکمل، ۳ حلقه مربوط به بازهای آلی قرار می‌گیرد که شامل دو حلقه ۵ضلعی و یک حلقه ۶ضلعی است.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): هر پیوند هیدروژنی به تنهایی انرژی پیوند کمی دارد. ولی وجود هزاران یا میلیون‌ها نوکلئوتید و برقراری پیوند هیدروژنی بین آن‌ها به مولکول دنا حالت پایدارتری می‌دهد. در عین حال، دو رشته دنا در موقع نیاز می‌توانند در بعضی نقاط از هم جدا شوند، بدون این‌که پایداری آن‌ها به هم بخورد. در فرایندهای رونویسی و همانندسازی دو رشته دنا از هم باز می‌شوند.

گزینه (۳): بین قند یک نوکلئوتید با قند نوکلئوتید دیگر، یک پیوند فسفودی‌استر برقرار است. در یک پیوند فسفودی‌استری، دو پیوند استری مشاهده می‌شود. / گزینه (۴): در نوکلئیک اسیدهای خطی مانند دنا، موجود در هسته یاخته‌های

میانبرگ ذرت، گروه فسفات در یک انتها و گروه هیدروکسیل در انتهای دیگر آزاد است؛ بنابراین هر رشته دنا و RNA همیشه دو سر متفاوت دارد. تا این‌ها را کار رو دانش‌آموزی بزرگ می‌گنم! این گزینه درست است! اما خیلی سبزی‌ها هواسشون هست که در انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی، فقط یک گروه فسفات وجود داره! نه گروه‌های فسفات!

همیشه توی حل سوالات حواستون به جمع و فرد کلمات باشه!

۵۱- گزینه (۲) در مولکول دنا رابطه مکملی برقرار است، یعنی اگر بخواهیم مجموع T و A را حساب کنیم کافی است مقدار T را دو برابر کنیم. در مورد بازهای C و G هم همین‌طور است. اگر فقط تعداد بازهای T و G را داشته باشیم و بخواهیم تعداد کل نوکلئوتیدها را حساب کنیم، کافی است مقدار T را دو برابر کنیم تا مجموع A و T به دست بیاید و تعداد G را دو برابر کنیم تا مجموع C و G حاصل شود. این‌طوری تعداد کل نوکلئوتیدها را حساب کرده‌اید.

$$\text{تعداد کل نوکلئوتیدها} = C + G + A + T = 2G + 2T = 2(G + T)$$

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): نع غیر! بستگی داره قند نوکلئوتید بی باشه... اگر ریبوز باشه از دئوکسی‌ریبوز سنگین‌تره... می‌دانید که ریبوز یک اتم O بیشتر دارد. / گزینه (۳): بین C و G نسبت به A و T پیوند هیدروژنی بیشتری تشکیل می‌شود؛ پس هر چه A و T افزایش یابد، جناب هلیکاز تعداد پیوندهای هیدروژنی کم‌تری را می‌شکند و انرژی کم‌تری مصرف می‌کند. با هلیکاز در گفتار بعد آشنا می‌شوید. هلیکاز پیوندهای هیدروژنی بین دو رشته دنا را می‌شکند و دو رشته را در محلهایی از هم جدا می‌کند. گزینه (۴): گفتار بعد دادیم تا از این به بعد درس‌هاتون رو پلو پلو بنویسید. / گزینه (۴): قند ریبوز تنها یک اکسیژن از دئوکسی‌ریبوز بیشتر دارد اما باز گوانین یک حلقه آلی بیشتر از سیتوزین دارد؛ بنابراین نوکلئوتید گوانین‌دار همواره از نوکلئوتید سیتوزین‌دار سنگین‌تر است چه در RNA باشد و چه در دنا.

۵۲- گزینه (۱) بخش اول هر چهار گزینه این سؤال، تعبیر مهم هستن پس لطف کن یادشون بگیر. مشاهدات و تحقیقات چارگاف روی دناهای جانداران نشان داد که مقدار آدنین با مقدار تیمین برابر است و مقدار گوانین در آن با مقدار سیتوزین برابری می‌کند. تحقیقات بعدی دانشمندان (نه خود چارگاف) دلیل این برابری نوکلئوتیدها را مشخص کرد.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از فعالیت‌ها و آزمایش‌های باکتری‌شناس انگلیسی، گریفیت، به دست آمد. از نتایج آزمایش‌های گریفیت مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یاخته دیگری منتقل شود ولی ماهیت این ماده و چگونگی انتقال آن مشخص نشد. / گزینه (۳): ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو ایکس از مولکول‌های دنا تصاویری تهیه کردند. با بررسی این تصاویر، در مورد ساختار دنا نتایجی به دست آمد از جمله این‌که دنا حالت مارپیچی و بیش از یک رشته دارد. البته با استفاده از این روش ابعاد مولکول‌ها را نیز تشخیص دادند. / گزینه (۴): عصاره باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار توسط ایوری و همکارانش استخراج شد. ماهیت ماده وراثتی (عامل مؤثر در انتقال صفات) در آزمایش‌های ایوری مشخص شد.

۵۳- گزینه (۳) طبق آزمایشات ایوری و گریفیت، پس از این‌که باکتری‌ها با گرما کشته شدند، دنا هم‌چنان سالم ماند؛ بنابراین درمی‌یابیم که این مولکول در برابر حرارت مقاومت نسبی دارد. هم‌چنین در این آزمایش‌ها، دنا باکتری‌های پوشینه‌دار کشته‌شده، در خارج از یاخته نیز حفظ شده و توانستند به باکتری‌های بدون پوشینه منتقل گردند.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): همان‌طور که در این فصل دیدیم، دنا می‌تواند از باکتری به باکتری‌های دیگر بدون انجام تقسیم منتقل شود. / گزینه (۲): طبق متن کتاب در صفحه ۱، دنا، RNA و پروتئین مولکول‌های مرتبط با ژن هستند. در این میان، فقط دنا به ذخیره اطلاعات می‌پردازد. / گزینه (۴): در صفحه ۱ می‌خوانیم که: یکی از پرسش‌هایی که یافتن جوابی برای آن بیش از پنجاه سال طول کشید، این بود که ژن چیست و از چه ساخته شده است؟ پاسخ این سؤال، به ظاهر شاید ساده باشد ولی برای رسیدن به آن، پژوهش‌ها و آزمایش‌های زیادی انجام شد که در حال حاضر هم ادامه دارد.

۵۴- گزینه ۲ دناى باکتری‌ها به صورت حلقوى است. در یک دناى حلقوى، چون دو انتهای دنا به هم متصل است، پس می‌توان گفت که تعداد پیوندهای فسفودی‌استر با تعداد نوکلئوتیدها برابر است. خوب حالا، هر پیوند فسفودی‌استر هم شامل دو تا پیوند قند - فسفات است. پس تعداد پیوندهای قند - فسفات، دو برابر تعداد پیوندهای فسفودی‌استر است.

بین قند یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید مجاور پیوند فسفودی‌استر برقرار می‌شود. بنابراین، یک پیوند فسفودی‌استر شامل دو پیوند قند - فسفات است.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها گزینه ۱: تعداد پیوندهای فسفودی‌استر نصف تعداد پیوندهای قند - فسفات است. / گزینه ۳: حلقه‌های آلی پنج‌ضلعی در ساختار قند دئوکسی‌ریبوز و بازهای پورین دیده می‌شوند. تعداد قندها برابر با تعداد نوکلئوتیدهاست و تعداد بازهای پورین در یک دنا هم نصف تعداد نوکلئوتیدهاست. پس، تعداد حلقه‌های آلی پنج‌ضلعی یک و نیم برابر تعداد نوکلئوتیدهاست. / گزینه ۴: تعداد پیوندهای میان قند و باز آلی هم به تعداد نوکلئوتیدهاست. در ساختار هر نوکلئیک اسید، تعداد پیوندهای قند - فسفات بیشتر از تعداد پیوندهای قند - باز آلی است.

۵۵- گزینه ۲ ریبوزیوم نوعی باکتری است. منظور از نوکلئیک اسید دورشته‌ای در این جاندار، دناى حلقوى است. دئوکسی‌ریبونوکلئوتید G می‌تواند با نوکلئوتید C در دنا پیوند هیدروژنى برقرار کند. همچنین همه دئوکسی‌ریبونوکلئوتیدها نیز می‌توانند در ساختار دنا با این نوکلئوتید پیوند فسفودی‌استر برقرار کنند. **دقت کنید که نغفته پیوند هیدروژنى!! گفته پیوند** در نوکلئیک اسید حلقوى، هر نوکلئوتید با دو نوکلئوتید مجاور خود، پیوند فسفودی‌استر برقرار می‌کند، بنابراین قند هر نوکلئوتید، یک پیوند اشتراکی با فسفات همان نوکلئوتید و یک پیوند اشتراکی با فسفات نوکلئوتید دیگر برقرار کرده است.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها گزینه ۱: همان‌طور که گفته شد، نوکلئوتیدهای دارای باز آلی تک‌حلقه‌ای (C و T) نیز می‌توانند با نوکلئوتید C پیوند اشتراکی برقرار کنند. / گزینه ۳: نوکلئوتیدهای A و T نیز می‌توانند با نوکلئوتید C پیوند اشتراکی برقرار کرده باشند. / گزینه ۴: نوکلئوتید تیمین دار در نوکلئیک اسیدهای خطی باکتری (مولکول‌های رنا) وجود ندارند.

۵۶- گزینه ۱ **مولکول رنا تک‌رشته‌ای است و از روی بخشی از یکی از رشته‌های دنا ساخته می‌شود.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها گزینه ۲: رناى ناقل آمینواسیدها را به سوى رناتن می‌برد. / گزینه ۳: رناى رناتنى در ساختار رناتن به کار می‌رود و مولکول رنا (RNA) نیز از زیرواحدهای سه‌بخشی نوکلئوتید تشکیل شده است. / گزینه ۴: گروهی از رناها می‌توانند فعالیت آنزیمی داشته باشند. در همه رناها بین زیرواحدهای سازنده مولکول پیوند اشتراکی فسفودی‌استر وجود دارد.

۵۷- گزینه ۲ هر مولکول رنا قطعه حاصل بیان نوعی ژن در ماده وراثتی یعنی دنا است.

۱- بررسی سایر گزینه‌ها گزینه ۱: رنایی که در تنظیم بیان ژن نقش دارد می‌تواند درون هسته و یا سیتوپلاسم فعالیت کند. / گزینه ۳: **رنا فقط یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی دارد؛ نه رشته‌ها!!!** / گزینه ۴: ATP منبع انرژی رایج در یاخته است که می‌تواند برای ساخت رنا استفاده شود.

در فصل ۵ دوازدهم می‌خوانید ولی از الان بدوید! مولکول ATP که به عنوان منبع انرژی در یاخته شناخته می‌شود دارای قند ریبوز است.

۵۸- گزینه ۱ فقط مورد «ج» درست است.

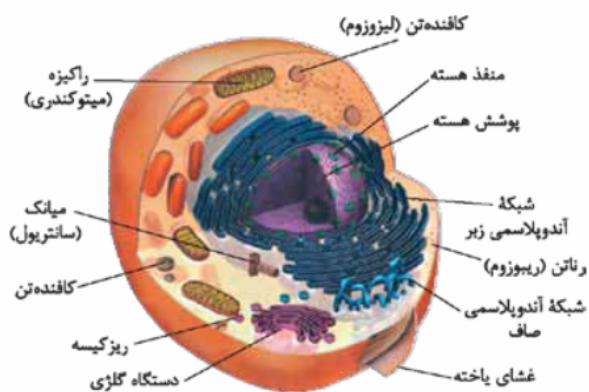
(الف): در جانداران تک‌یاخته‌ای، تقسیم یاخته منجر به تولیدمثل می‌شود. پس فقط در این جانداران، تقسیم یاخته‌ای منجر به انتقال اطلاعات وراثتی به نسل بعدی می‌شود و این موضوع درباره جانداران پریاخته‌ای صدق نمی‌کند. / (ب): در آزمایش‌های ایوری و گریفیت دیدیم که انتقال اطلاعات وراثتی از محیط (باکتری‌های کپسول‌دار کشته‌شده) به یاخته‌های زنده نیز صورت می‌گیرد. / (ج): در هر جاندار، دنا و رنا در ذخیره و انتقال اطلاعات وراثتی یاخته نقش دارند. / (د): **در صورت وقوع جهش (مثلن جهش با هم ماندن همه کروموزوم‌ها که منجر به ایجاد گیاهان پلی‌پلوئید می‌شود)، اطلاعات وراثتی به دو هسته منتقل نمی‌شوند و یکی از یاخته‌های حاصل از تقسیم، اطلاعات وراثتی هسته‌ای دریافت نمی‌کند یا در تقسیم میوز، اطلاعات وراثتی به ۴ هسته جدید منتقل می‌شود.**

۵۹- گزینه ۴ همه موارد درست هستند.

(الف): همان‌طور که می‌دانید نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌های دنا وجود دارند. مولکول‌های دناى جاندار نیز حاوی اطلاعات رشد و نمو جاندار است. / (ب): نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌های رنا نیز نقش دارند. یکی از انواع مولکول‌های رنا، رناى ناقل است که آمینواسیدهای موجود در سیتوپلاسم را به سمت رناتن (ریبوزوم)ها می‌برد. / (ج): فرایند برون‌رانی در یاخته‌ها نیازمند انرژی و مولکول‌های ATP است. مولکول‌های ATP نیز نوعی نوکلئوتید آدنین‌دار هستند. / (د): برخی مولکول‌ها که با عملکردشان در فصل‌های ۵ و ۶ کتاب آشنا می‌شوید، در ساختار خود نوکلئوتید دارند و نقش حامل الکترون در فرایندهای یاخته‌ای مانند تنفس یاخته‌ای و فتوسنتز را بر عهده دارند.

۶۰- گزینه ۳ **تعبیر متن سؤال بیشتر مولکول‌های رنا می‌تونن از منافذ هسته عبور کنن مانند رناهای پیک، ناقل و رناتنى!** همان‌طور که در شکل مقابل مشاهده می‌کنید، غشای هسته دارای منافذ ریزی است که ارتباط بین هسته و سیتوپلاسم از این منافذ انجام می‌گیرد. **ژن بخشی از مولکول دنا است که بیان آن می‌تواند به تولید رنا یا پلی‌پپتید بینجامد.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها گزینه ۱: در شکل ۸ فصل ۲ کتاب درسی تان می‌بینید که یک رشته رنا می‌تواند روی خود تا بخورد و بین نوکلئوتیدهای مکمل یک رشته، پیوند هیدروژنى برقرار کند. / گزینه ۲: فقط گروهی از مولکول‌های رنا نقش آنزیمی دارند. / گزینه ۴: فقط رناهای پیک اطلاعات را از دنا به ریبوزوم‌ها منتقل می‌کنند.





- بعضی از رناها درون هسته می‌مانند و از آن خارج نمی‌شوند. مانند رناهای مؤثر در تنظیم بیان ژن!
- هر مولکول حاصل از بیان ژن: ۱- دارای عناصر کربن، هیدروژن، اکسیژن و نیتروژن هستند. ۲- بین واحدهای سازنده خود دارای پیوند اشتراکی است. ۳- از تجزیه آن‌ها ماده‌ی دفعی نیتروژن‌دار تولید می‌شود. ۴- جزء مولکول‌های مرتبط با ژن است.

۶۱- گزینه «۳» **تعمیر متن سؤال: قند درون ATP ریپوز است نه دنوکسی‌ریپوز! البته ATP ای که انرژی زیستی اسم دیگه‌شه! قند به کاررفته در ATP و نوکلئوتیدهای tRNA هر دو ریپوز است و وزن مولکولی یکسانی دارند.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): همان‌طور که در شکل ۳ می‌بینید، قند پنج کربنه با یک پیوند (● نه پیوندهای) اشتراکی به باز آلی متصل است. / گزینه (۲): گروه فسفات جزئی از ساختار قند نیست! / گزینه (۴): همان‌طور که در شکل‌های ۳ و ۵ می‌بینید، در نوکلئوتیدهای دارای باز آلی دو حلقه‌ای، قند به ساختار ۵ (نه ۶) ضلعی باز آلی اتصال دارد.

۶۲- گزینه «۴» **تعمیر متن سؤال: منبع انرژی رایج در یافته‌ها همون ATP است. نوکلئوتید آدنین‌دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) منبع رایج انرژی در یافته‌ها است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن استفاده می‌کند. این مولکول در ساختار خود حاوی سه گروه فسفات است.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۱): مولکول ATP در ساختار خود حاوی باز آلی آدنین است که این نوع باز یک نوع باز آلی دو حلقه‌ای است نه تک حلقه‌ای! / گزینه (۲): این گزینه ویژگی تری‌گلیسریدها را بیان می‌کند نه مولکول‌های ATP! / گزینه (۳): این ماده از کراتین فسفات (مولکولی که در ماهیچه‌ها به منظور تأمین انرژی به کار می‌رود) ایجاد می‌شود. به این شکل که گروه فسفات کراتین فسفات به ADP منتقل می‌شود و ATP تولید می‌شود. پس در حین تولید کراتین ATP تولید می‌شود! نه مصرف!

۶۳- گزینه «۱» **تعمیر متن سؤال: آدنین باز آلی موهوب در منبع انرژی رایج در یافته‌ها است. نوکلئوتید آدنین‌دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) منبع رایج انرژی در یافته‌ها است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن استفاده می‌کند. از آن جایی که تعداد پیوند هیدروژنی بین سیتوزین و گوانین بیشتر از تعداد پیوند هیدروژنی بین آدنین و تیمین است، پس پیوند بین آدنین و تیمین راحت‌تر از پیوند بین سیتوزین و گوانین شکسته می‌شود.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): باز آدنین باز مشترک میان مولکول‌های دنا و رنا می‌باشد. مولکول‌های انتقال‌دهنده آمینواسید به ریپوزوم‌ها رناهای ناقل‌اند که در ساختار خود می‌توانند بازهای آدنین داشته باشند. / گزینه‌های (۳) و (۴): باز آلی آدنین همراه با باز آلی گوانین در گروه بازهای پورینی قرار می‌گیرند. این نوع بازها دو حلقه‌ای هستند. باز تیمین مکمل آدنین است و تیمین بازی تک حلقه‌ای است.

۶۴- گزینه «۱» **نوکلئوتیدها علاوه بر شرکت در ساختار رنا و دنا نقش‌های اساسی دیگری نیز در یاخته بر عهده دارند. برای مثال نوکلئوتید آدنین‌دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) به عنوان منبع رایج انرژی در یاخته است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن استفاده می‌کند. از آن جایی که قند این نوکلئوتید ریپوز است، می‌تواند در ساختار رنا قرار بگیرد. رنا مولکولی تک‌رشته‌ای است و قطر آن به علت وجود بازهای آلی تک و دو حلقه‌ای در نقاط مختلف متغیر است. قطر دنا به دلیل شکل قرارگیری جفت بازها (هر باز دو حلقه‌ای در مقابل یک باز تک حلقه‌ای)، در سراسر آن یکسان است.**

۱- بررسی سایر گزینه‌ها: گزینه (۲): گفتیم نوکلئوتید ATP می‌تواند در ساختار رنا قرار بگیرد. ولی در زمان تولید رنا و اضافه شدن این نوکلئوتید به رشته، دو فسفات از سه فسفات خود را از دست می‌دهد و از طریق یکی از فسفات‌های خود در تشکیل پیوند فسفودی‌استر شرکت می‌کند. / گزینه (۳): در ساختار ATP باز آلی دو حلقه‌ای آدنین قرار دارد. بازهای آلی دو حلقه‌ای از طریق حلقه‌ی ضلعی خود به قند متصل می‌شوند. / گزینه (۴): انرژی لازم برای فعالیت پروتئین‌سازی از مولکول‌های پرا انرژی مانند ATP به دست می‌آید.

