

مقدمة مؤلفان

شما الان در حال خواندن مقدمه و پر ايش جديد كتاب دوازدهم خيلي سين هستيد!

الكتابي

ظاهرن ما توى يك برهه خاص تاریخي، در تاریخی ترین مکان جغرافیایی هستیم؛ جوری که همه جامه‌های بلا و امتحانات الهی به سمت ما گسیل شده.  به قول يك ظریفی: خدا یا بسے دیگه!!  شاید يکی بگه اینا همه از حکمت الهی هستن که عقل ماها بهشون قد نمی‌ده و بهتره زیاد توى اون‌ها دخالت نکنیم، اما يکی از دلچسب‌ترین آیه‌های قرآن این هست که:

﴿إِنَّ اللَّهَ لَا يُغَيِّرُ مَا بِقَوْمٍ حَتَّىٰ يُغَيِّرُوا مَا بِأَنفُسِهِمْ﴾

این یعنی مُزد آن گرفت جان برادر که کار کرد! آینده‌ای که در انتظار ماست در وضعیت حال ما مستتر شده. آدمی که هر روز یک قدم کوچک برمی‌دارد، بعد از ماه‌ها و سال‌ها به یک هدف بزرگ می‌رسد.^۱

Team work

ما ایرانی‌ها توی دنیا معروفیم به تکرو بودن! همیشه توی کارهای انفرادی بهتر عمل می‌کنیم ظاهرن! مثلن توی گشته همیشه بهتر از فوتbal نتیجه گرفتیم. جدیدن‌ها که مردمی‌های خوب را از خارج آورده‌ایم در کارهای تیمی هم ظاهرن بهتر شدیم. این نشون می‌ده استعدادش رو داریم ولی واقعه یکی از سختی‌های بزرگ زندگی، کار تیمی کردن است. رسیدن به موفقیت‌های فردی خیلی آسون تراز موفق کردن یک تیمه! ما توی گروه زیست نیست کردیم که این طوری باشه! خیلی سخته، ولی حتمن می‌تونیم و تا الان که تونستیم.

از تو حرکت از خدا برکت

یکی از چیزهای باحال زندگی که چند وقت پیش کشفش کردم (البته قبلن‌ها کشف شده، ولی من با یه **delay** کشفش کردم) اینه که وقتی تو حرکت می‌کنی، یک سری آدم خوب سر راهت قرار می‌گیرین که برکت اصلی اون‌ها هستن! خیلی وقت‌ها خودت متوجه اونا نیستی، ولی عیبی نداره چون بشر ناقص العقله ظاهرن! این آدم‌ها با تو، همون تیم رو می‌سازن!

در در این قسمت قرار بود در رابطه با یک نفر یک چیزی بنویسم که بنا به دلایل امنیتی از این کار منع شدم. هر کجا هست خدا! به سلامت دارش!

از این کنکور لامض!

فکر نکنم هیچ آدمی توی سیستم آموزشی این مملکت باشه که این نظام آموزشی رو تأیید کنه، از میتبنی بر حفظیات بودن درس‌ها گرفته تا مدرک‌گیرایی، عدم وجود بازار کار علی‌رغم وجود فارغ‌التحصیلان زیاد تا عدم خلاقیت‌پروری و در عین حال تلاش در کشتن‌دن خلاقیت‌آدم‌ها، عدم اهمیت به استعداد ذاتی هر آدم (موسیقی، نجاری، مکانیکی، باریگری، نقاشی، معلمی، آشپزی و ...) و پیروزش آدم‌هایی که می‌خوان همه دکتر (تازگی‌ها هم فقط دکتر و نه مهندس!) بشن! این‌ها ظلم بزرگی در حق یچههای ماست.

تازه در همین گیروودار هم یک دعوایی هست بین آموزش و پرورش و سازمان سنجش! تقریبن هیچ کدام از تست‌های کنکور در راستای اهداف کتاب درسی نیست!! علت این است که کتاب را آموزش و پرورش می‌نویسد با یک هدف، کنکور را سازمان سنجش برگزار می‌کند با هدفی دیگرا یکی در فکر انتقال دانش است، دیگری در فکر غربال کردن دانش آموزان از ۱ تا ۱,۰۰۰,۰۰۰ و هر سال سخت‌تر کردن سؤالات هیچ کدام هم گناهی ندارند!! حالا کاری به این کارها ندارم! ما که اصلن خودمان جزء مافیای کنکور و دست‌های آلوده پشت پرده هستیم و همه مشکلات زیر سر ماست و همین که تا امروز اعداممان نکردند باید خدا را شکر بگوییم، اما از من به شما نصیحت، کنکور را به خاطر کنکوربودنش ندهید، به آن به عنوان یک تجربه سخت، هدفی بزرگ و مسیری تاهموار در زندگی نگاه کنید. حالا که این مرحله از زندگی تان ساخت شده، خودتان را نباید و شاخ این غول را بشکنید هر طور که شده!

اگه گفتی وقت چیه؟

تعداد آدم‌هایی که زحمت کشیده‌اند برای این کتاب آنقدر زیادند که واقع نمی‌شود از آن‌ها اسم برد؛ به خاطر همین، همین جا به همه‌شان می‌گوییم که بیش از آن‌چه فکر می‌کنید دوستتان دارم و از شما به خاطر چیزهایی که ازتان یاد گرفتم، خوبی‌هایی که از شما دیدم و بیشتر خوبی‌هایی که کرده‌ام و ندیدم، ممنونم!

همیشه همون قدر که زحمت کشیدی:

نتیجہ می گیری!



Komeilnasri

مقدمه گروه آموزشی ماز

سلام دوست جدیدم! خوبی؟
توی کادر رو به رو یه آدمک بکش! بعدش بقیه مقدمه رو بخون.

دیدی اکثر آدمای وقتی از شون خواسته میشه یه آدمک بکشن، برash لبای خندون میدارن؟ تا حالا بهش فکر کردی که چرا؟

چون یکی از پایهای ترین نیازهای آدمیزاد، خندون بودنه. خوشحال بودنه. این یکی از اساسی‌ترین حقوق تو در زندگیه که مثل آدمک خندون و خوشحال باشی. حتماً شنیدی که قدیمیا می‌گن «حق گرفتنه!» یعنی این خندون و خوشحال بودن درسته که حق توئه، ولی قرار نیست حاضر و آماده به دست بیاد، بلکه نیاز به جدیت و تلاش داره! این توئی که با تلاشت، با پشتکارت، با اراده محکمت، این خوشحالی رو برای خودت تأمین می‌کنی! ارزوی ما اینه که هر سال به دانش‌آموزی زیادی مثل تو کمک کنیم تا حقشون رو از زندگی، از کنکور، از درس و تحصیل بگیرن و روز بعد از کنکورشون، لباشون مثل آدمک تو خندون باشه! امسال هم واسه کنکور ۱۴۰۳، بهترین کتاب تست دوازدهم رو با همکارای عزیزمون برات نوشتیم. امیدوارم با خوندنش از لحظه‌لحظه فرآگیری زیست‌شناسی لذت ببری!

دوست عزیزم به سایتمون با آدرس www.biomaze.ir سر بن و ما رو توی شبکه‌های اجتماعی با جستجوی کلیدواژه biomaze پیدا کن؛ علاوه بر خدمات آموزشی، یه عالمه محتوای کار رابینداز مثل مصاحبه با رتبه‌های تکرقمی، دورقمی و سه‌رقمی کنکورهای گذشته که همگی مازی بودند برات تهیه کردیم تا از افرادی که در راه کنکور به قله موقفیت رسیدن، راه و رسم مطالعه مفید و موقفیت رو الگو بگیری! در پایان، وظیفه خدمون می‌دونیم از دوستانی که بدون اون‌ها، تألف این کتاب با این کیفیت ممکن نبود قدردانی کنیم و دستشون رو به گرمی بفشاریم. کسانی که در تألف این کتاب نقش داشتند: «دکتر سینا شمسی‌بیرانوند، آقای محمد کریم آذرمنی، دکتر شایان تاکی، آقای مهرداد قدکار، دکتر محمدسعید کشانی، دکتر منصور قماشی، دکتر سارا فعالیت» و همچنین کسانی که در ویراستاری این کتاب نقش داشتند: «دکتر ایمان رستاد، دکتر ارسطو خدامیان، خانم معصومه فرهادی، دکتر یوسف زارعزاده، دکتر ریحانه خرمی» نهایت تشکر رو داریم. از دکتر سید آرمان موسوی‌زاده مدیرعامل گروه آموزشی ماز، دکتر محمدرسول خنجری مدیر محتوای گروه آموزشی ماز، دکتر کمیل نصری و دکتر ابوذر نصری، مدیران انتشارات خیلی‌سبز و همچنین دکتر فاطمه آقاجان‌پور مسئول تأليف کتاب سپاسگزاریم که با همکاری و هماهنگی‌های فراوان، شرایط رو برای بازنویسی و ارتقای این کتاب فراهم کردند.

برات در سال کنکورت، یک پایان خوش آرزو می‌کنیم، خندون و خوشحال مثل آدمک!

دکتر پوریا خیراندیش



poorya_kheirandish



@Drkheyrandish_biology

دکتر فرامرز فرماندیا



dr.farahmandnia



dr.farahmandnia

مقدمه برادرنشتایی

خداجون مرسی ازت. هر چی دارم از لطف توئه ...

یکی دو روزه دارم به طور مداوم یه آهنگی رو گوش می‌دم به نام «جهان فاسد مردم را»:
«جهان فاسد مردم را، بریز دور و در این دوری، به عطر نافه خود خو کن ...
کمین بگیر جهان را، سپس شکارچیانت را به تیر معجزه آهو کن ...»

نمی‌دونم چقدر به حال این روزهای من و تو می‌خوره، ولی اینتو می‌دونم تو این زندگی هیچ کسی به اندازه خودت به خودت اعتماد نداره. رسیدی به سال دوازدهم و چشم به هم بزنی تموم شده کنکور او مده و تو داری تو دانشگاه درس می‌خونی. نگرانی‌های زیادی الان تو زندگیت هست که قطعنی یکی از مهم‌ترین اش نتیجه کنکور امسالته. همه می‌گن قبولی تو رشته‌های تاپ تجربی خیلی سخته، رقبایا زیادن و تعداد شرکت‌کننده‌ها داره سر به فلک می‌کشه ... ، ولی واقعه همه این‌ها مهمه؟ تو ازش ترسی داری؟ وقته دلت به خودت و تواناییات قرصه مگه کسی می‌تونه بگه نمی‌شه؟ ... مگه کسی می‌تونه بگه نمی‌تونی؟ قدرت خودت رو دست کم نگیر. تو بالاترین درجه از خلقت خدایی. خدا وقته تو رو خلق کرده به خودش گفته آفرین ... مگه می‌شه تواناییات کم باشه؟ مگه می‌شه خدا واسه آفریدن یه موجود ناتوان به خودش آفرین بگه؟ ... نه!

امسال جوری از قدرت‌های استفاده کن که وقته سر جلسه کنکور نشستی قبل از بازگردان دفترچه سوالا، چشماتوب بیندی و با خودت بگی؛ خدایا من هر چه تونستم کردم ... حالا نوبت لطف توئه ... برو که رفتیم!

به عادت همیشه از خانواده عزیزم مشترکم که در تمام این مدت پشتیبان من بودند. از استاد عزیزم سرکار خانم پریچهر آینبیزوه که زحمت ویرایش علمی بخش‌هایی از این کتاب را کشیدند و همچنین اساتید گرانقدیرم جناب آقای احمد آقاجان‌پور و رضا بنی‌عمریان بسیار تشکر می‌کنم که زیست را به من آموختند.

تشکر بزرگی هم از برادران نصری عزیز دارم که به من فرصت دادن تا در محیط صمیمی و خیلی سبزشون بتونم مشق‌های نصفه و نیمه زیستم رو بنویسم.

تشکر ویژه دارم از آقایان و خانم‌ها؛ احمد آقاجان‌پور، سارا محمدی‌فام، امیر گیتی‌پور، پوریا آیتی، احمد حسنی، سپهر حسنی، معین قاسمی، امیرمحمد خورسندی‌نژاد و مرضیه طالبی‌پور. بخشنی از تست‌های کتاب شامل همکاری این دوستان با من است.

خانم دکتر و آقای دکتر یادت نره ... تنویر دلت باید همیشه به تواناییات آتیش باشه. اینتو مدام با خودت تکرار کن. یه روپوش سفید تو یکی از مغازه‌های خیابون انقلاب منتظره که تو برى پخريش ... معطلش نکن ... برو که رفتی!!

«مفصل‌اند زمستان‌ها و برف نسخه خوبی نیست ... برای شرفه گلستان‌ها گلی نمانده، خودت گل باش ... تو را بکار و شکوفا شو ... تو را بچین و تو را بو کن ...». برای ارتباط با من حتمن در کانال تلگرام «بیوبدیا» عضو بشین تا هر روز با نکته‌های ناب کنکوری، نمونه سوالاتی خفن و فیلم‌های آموزشی باحال مواجه بشین ... منتظرتوم... این دفعه نزدیکتر ... !



@biopedia_hmn



@dr.nashtae



doc.koosha@gmail.com

آرزومند تک تک آرزوها توون.

حسن محمدنشتایی

دستان عزیزم، سلام علیکم! راستش داستان موفقیت از اون جا و از اون لحظه‌ای شروع می‌شه که چشمانو بستی (یا گاهن به یک نقطه خیره شدی) و خودت رو توی رؤیاهات تصور می‌کنی، روپوش سفید پژشکی (یا حالا دندون!) پوشیدی و داری بیماران تو ویزیت می‌کنی یا یک مدیر موفق هستی که توی جلسه با هیئت مدیره، داری plan شرکت رو می‌چینی! و ... ولی متأسفانه شکست هم دقیقن از همون لحظه‌ای شروع می‌شه که آخر رؤیاهات با خودت می‌گی: «حاجی! این چیزا برای تو نیست. تو نمی‌تونی و این همه آدم هستند که از تو مستعدتر و پولدارترند! و ...». راستش ما آدمها قبل از این که تو عرصه و میدون مبارزه برای رسیدن به هدفهای من شکست بخوریم، روزی هزاران بار توی دل خودمن، توی ذهن خودمن، خودمن رو شکست خورده می‌پذیریم! وقتی تک تک سلول‌های بدنمن باور داره که ما نمی‌تونیم! پس واقعن هم در عرصه عمل نخواهیم توانست! من از ته دلم قبول دارم که بزرگ‌ترین شیطان زندگی ما، نامی‌دی هستش! افکار منفی رو دور بریز! چشمات رو بیند و با تمام درونت به روزهای خوب و رؤیاهات فکر کن و بعدش هم یک plan خوب برای زندگی بریز و شروع کن برای مبارزه کردن!

اما تابستان سالی که چاپ اول این کتاب را نوشتیم، واقعن واقعن برام سنگین بودا چندتا پروژه سنگین کاری و درسی داشتم! تألیف درس‌نامه‌های کتاب دوازدهم + امتحان پرهانترنی (امتحان کشوری قبل از انtron پژشکی شدن!). خدا رو شکر همه‌اش به خوبی و خوشی تمو مشد! تشکر می‌کنم اول از خدای مهربون! مرسی که همیشه و همه جا حس کردم که پیش هستی. از خانواده عزیزم که با شادی‌هام خندیدن و در ناراحتی‌هام، مثل کوه پشتم بودند! بابا و مامان عزیزم دستتون رو می‌بوسم؛ علی‌جان، داداشم، جدی می‌گم خیلی مخلصیم! برادران نصری عزیز! دکتر ابوذر نصری مدیر دلسوز و توانمند که برای هر لحظه‌ای برنامه‌های خوب و قوی داره و اجرا می‌کنه. دکتر کمیل نصری عزیز که همیشه پشتم بودی، هم یک مدیر خوب و توانمند و هم یک دوست خیلی عزیز و هم یک برادر بزرگ‌تر برام هستی! دمت گرم که این قدر خوبی! و اما تشکر ویژه از همسر عزیزم، فائزه خانم! الان که یک لحظه چشم‌هام رو بستم و بهت فکر کردم، دیدم که خیلی خیلی مهربونی! خیلی خیلی پشتم بودی در این مدت در همه سختی‌ها و مشکلاتم! ببخشید که خیلی وقتها نشد که با هم باشیم تا این پروژه‌ها رو به سرانجام برسونم! قطعن بهترینی!

خب دیگه، مواظب خودت باش!

سینا رضازاده سرابی

ویژگی‌های کتاب

می‌توانیم به جرأت بگوییم کتابی که در دست شماست، چه از لحاظ درس‌نامه و چه از لحاظ تست، تکنیکی‌ترین و نزدیک‌ترین کتاب زیست به کنکور است. برای تأثیف این کتاب ساعتها وقت گذاشتم و فکر کردیم تا به کتابی رسیدیم که برخی ویژگی‌های آن را در ادامه با هم بررسی می‌کنیم؛ درس‌نامه این کتاب کامل‌منطبق با متن و شکل‌های کتاب درسی است. چراکه در کنکورهای نظام جدید، طراح کنکور نشان داد که وفاداری کاملی به کلمه کلمه کتاب درسی دارد و اغلب گزینه‌های سوالات کنکور، عین متن کتاب درسی بودند.

قیدها از آن جایی که در برخی تست‌های کنکور، قیدها مهم بوده، قیدهای کتاب درسی با فونت خاص مشخص شدن مثل: اغلب؛ بعضی و ...

اعظمهوم هر جا که نیاز بود متنی از کتاب کامل توضیح داده شود تا مطلب بهتر درک شود؛ آیکون مفهوم آوردهای و مسئله را شرح دادیم!

شفافسازی هر جا بین متن‌ها و یا متن و شکل کتاب درسی کژتابی یا تناقض ظاهری وجود داشت! آیکون شفافسازی را آوردیم و مسئله را ابتدا مطرح و سپس حل کردیم!

آنچه هر جا خواستیم نظرتان را به کلمات مهم و تست خیز جلب کنیم، استثنای را نشان دهیم و ... از این آیکون استفاده کردیم.

اگه گفته سوالات کوتاه‌پاسخ برای تسلط شما روی جزء‌به‌جزء درس‌نامه که برای اولین بار در کتاب ما مطرح می‌شود.

راهنمایی حدود ۳۰ سوال کنکور ۱۴۰۰، از نکات شکل‌های طرح شده بود. در نتیجه در این کادر موبهم به بررسی نکات کنکوری شکل‌های کتاب درسی پرداختیم. **مرکبات** از آن جایی که مطالب زیست‌شناسی به هم مرتبط هستند و در کنکورهای اخیر، هم سوالات ترکیبی افزایش یافته، در این کادر تمام نکات ترکیبی مرتبط با موضوع بحث را آوردیم تا خیالتان از این بابت راحت شود.

نکات نکات مرتبه به فعالیت‌های کتاب درسی یا پاسخ فعالیت‌ها در این عنوان آمده است.

تست‌ها تست‌های این کتاب کامل‌ن به سبک تست‌های کنکورهای نظام جدید طراحی شده و کامل‌ن جدید هستند. در هر فصل، اول تست‌های گفتاری آمده است که نسبتی روند آموزشی دارند. یعنی ابتداسته‌ای آموزشی تر آمده که مطالب را پاراگراف به پاراگراف آموزش می‌دهند و سپس تست‌های ساخته شده‌ای در بین تست‌ها، کامنت‌هایی برایتان گذاشتم تا پله‌پله با آن‌ها جلو بروید و بدانید هر تست به چه کاری می‌آید.

شمارنده آبی در هر فصل شمارنده برخی تست‌ها با رنگ آبی مشخص شده! پیشنهاد ما این است که وقتی معلم عزیزان مطلب هر گفتار یا مبحث کتاب درسی را آموزش دادند، کل تست‌های گفتاری را بزنید! اما بعدن، هر وقت نزدیک به آزمون‌های آزمایشی یا شب امتحان، خواستید فصل را جمع‌بندی کنید، فقط تست‌های دارای شمارنده آبی را بزنید تا یک دور سریع فصل را مرور کرده باشید!

تست‌های ترکیبی در آخر هر فصل آمده‌اند و مشابه تست‌های ترکیبی کنکور هستند و اگر با فصل‌های جلوتر دوازدهم ترکیب شده‌اند جلوی آن‌ها

(+) خوردا!

پاسخ‌نامه تشریحی کاملن و ۱۰۰ درصد تشریحی است و دلیل درستی و نادرستی هر گزینه یا مورد را بیان می‌کند. در ضمن امسال کلی نکته کنکوری و جدول هم در میان پاسخ‌ها گذاشتم که در پاسخ تست‌ها، کلی به کنکور نزدیک‌تر شویم.

فهرست

فصل ۱: مولکول‌های اطلاعاتی

۴۵۴	تأمین انرژی	گفتار اول	۸	نوکلئیک اسیدها	گفتار اول
۴۷۵	اکسایش بیشتر	گفتار دوم	۳۲	همانندسازی دنا	گفتار دوم
۴۹۲	زیستن مستقل از اکسیژن	گفتار سوم	۵۰	پروتئین‌ها	گفتار سوم
۵۰۷		تست‌های ترکیبی	۷۵		تست‌های ترکیبی
۵۱۱		پاسخ‌نامهٔ تشریحی	۷۹		پاسخ‌نامهٔ تشریحی

فصل ۶: از انرژی به ماده

فتوستز: تبدیل انرژی نور به انرژی شیمیایی	گفتار اول	۱۱۱	رونویسی	گفتار اول	
۵۴۱		۱۳۶	به سوی پروتئین	گفتار دوم	
۵۵۹	واکنش‌های فتوستزی	گفتار دوم	۱۶۱	تنظیم بیان ژن	گفتار سوم
۵۷۸	فتوستز در شرایط دشوار	گفتار سوم	۱۷۸		تست‌های ترکیبی
۶۰۲		تست‌های ترکیبی	۱۸۳		پاسخ‌نامهٔ تشریحی
۶۰۴		پاسخ‌نامهٔ تشریحی			

فصل ۷: فناوری‌های نوین‌زیستی

زیست‌فناوری و مهندسی ژنتیک	گفتار اول	۲۱۷	مفاهیم پایه	گفتار اول
فناوری مهندسی پروتئین و بافت	گفتار دوم	۲۵۷	میوز و گامت	گفتار دوم
کاربردهای زیست‌فناوری	گفتار سوم	۲۷۲	آمیزش	گفتار سوم
	تست‌های ترکیبی	۲۹۱	ژنتیک جانوری	گفتار چهارم
۶۹۶	پاسخ‌نامهٔ تشریحی	۲۹۷	ژنتیک گیاهی	گفتار پنجم
		۳۰۷		تست‌های ترکیبی
		۳۱۰		پاسخ‌نامهٔ تشریحی

فصل ۸: رفتارهای جانوران

اساس رفتار	گفتار اول	۳۶۴	تغییر در مادهٔ وراثتی جانداران	گفتار اول
انتخاب طبیعی و رفتار	گفتار دوم	۳۸۵	تغییر در جمعیت‌ها	گفتار دوم
ارتباط و زندگی گروهی	گفتار سوم	۴۰۸	تغییر در گونه‌ها	گفتار سوم
	تست‌های ترکیبی	۴۲۰		تست‌های ترکیبی
۷۷۸	پاسخ‌نامهٔ تشریحی	۴۲۴		پاسخ‌نامهٔ تشریحی
۸۰۲	پاسخ‌نامهٔ کلیدی			

فصل ۴: تغییر در اطلاعات وراثتی

تغییر در مادهٔ وراثتی جانداران	گفتار اول	
تغییر در جمعیت‌ها	گفتار دوم	
تغییر در گونه‌ها	گفتار سوم	
		تست‌های ترکیبی
		پاسخ‌نامهٔ تشریحی

فصل ۲: جریان اطلاعات در یاخته

رونویسی	گفتار اول	
به سوی پروتئین	گفتار دوم	
تنظيم بیان ژن	گفتار سوم	
	تست‌های ترکیبی	
	پاسخ‌نامهٔ تشریحی	

فصل ۳: انتقال اطلاعات در نسل‌ها

۱ فصل

مولکول‌های اطلاعاتی



نوکلئیک اسیدها

مقدمه‌ای لازم، ترکیبی و تست خیزا

رفقا سلام! به کتاب فیلی سبز فوش او مدنی. می‌دونم فودتم می‌دونی ولی لازمه بگم که شما دارید ففن‌ترین و ترکیبی‌ترین درس نامه تاریخ‌گنگور (تا این لحظه) رو می‌فونید. الکی مثلن ما فیلی فقینیم! پس شروع می‌کنیم ...

از زیست دهنم به یاد دارید که در جانداران مولکول‌های وجود دارند که در دنیای غیرزنده دیده نمی‌شوند. این مولکول‌های زیستی نامیده می‌شوند. کربوهیدرات‌ها، لیپیدها، پروتئین‌ها و نوکلئیک اسیدها چهار گروه اصلی مولکول‌های تشکیل‌دهنده یاخته‌اند و در جانداران ساخته می‌شوند. در ادامه یاد می‌گیریم که نوکلئیک اسیدها خودشان به دو دسته دنای (DNA) و رنا (RNA) تقسیم می‌شوند. مولکول‌های آلی درون بخش‌های مختلف یاخته حضور دارند و کارهای متفاوتی انجام می‌دهند. در این فصل با ساختار و عملکرد نوکلئیک اسیدها و پروتئین‌ها آشنا می‌شویم.

و اما این سوال که په پیزی سبب تفاوت در یاخته‌های بدن یک فرد یا هیچ تفاوت بین گونه‌های مختلف می‌شود؟ جواب «ژن» است.

«ژن چیست؟ و ساختار آن چگونه است؟» این‌ها سوالاتی 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 دنای (DNA) و 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 همه جانداران از یاخته تشکیل شده‌اند. گروهی تک یاخته‌ای و گروهی پریاخته‌ای هستند.

انسان یک جاندار پریاخته‌ای است؛ به طوری که تعداد یاخته‌ها

در بدن یک فرد بالغ به صدها میلیارد می‌رسد.

یاخته‌های زنده به دو دسته کلی بروکاریوتی و یوکاریوتی تقسیم می‌شوند:

الف یاخته‌های پروکاریوتی: یاخته‌هایی هستند که هسته سازمان یافته و اندامک‌های غشادر مانند شبکه آندوبلاسمی، میتوکندری، دستگاه گلزی و ... را ندارند و ماده وراثتی آن‌ها درون سیتوپلاسم قرار دارد. همه باکتری‌ها، جاندارانی پروکاریوتی هستند. پروکاریوت‌ها همگی تک یاخته‌ای هستند.

ب یاخته‌های یوکاریوتی: یوکاریوت‌ها یاخته‌هایی پیچیده‌تر هستند. این یاخته‌ها هسته و سایر اندامک‌ها و ساختارهای غشادر را دارند و بیشتر ماده وراثتی آن‌ها درون هسته قرار دارد. جانداران یوکاریوت شامل همه جانداران به جز باکتری‌ها می‌شوند؛ یعنی آغازین، قارچ‌ها، گیاهان و جانوران (بخش کمی از ماده وراثتی یوکاریوت‌ها می‌تواند درون راکیزه و دیسه باشد!

یادتون بمونه). در میان جانداران یوکاریوتی هم جاندار تک یاخته‌ای و هم پریاخته‌ای دیده می‌شود.

هسته فقط در یوکاریوت‌ها وجود دارد. ولی هر یاخته یوکاریوت‌زانه هسته ندارد! مثل گوچه‌های قرمز بالغ انسان و یاخته‌های آوند آبکش در گیاهان آوندی.

از زیست دهنم به یاد دارید که هسته یک ساختار دوغشایی بوده و شکل، اندازه و کار یاخته را مشخص و فعالیت‌های آن را کنترل می‌کند. در واقع علت تفاوت انواع یاخته‌های بدن یک فرد به هسته برمی‌گردد. قبل از این که بریم داخل هسته و دنبال مولکول ایجاد کننده تفاوت‌ها بگردیم باید با نکات خود هسته آشنا بشیم. بپه‌ها! هسته! هسته! بپه‌ها! ...

هرکجا

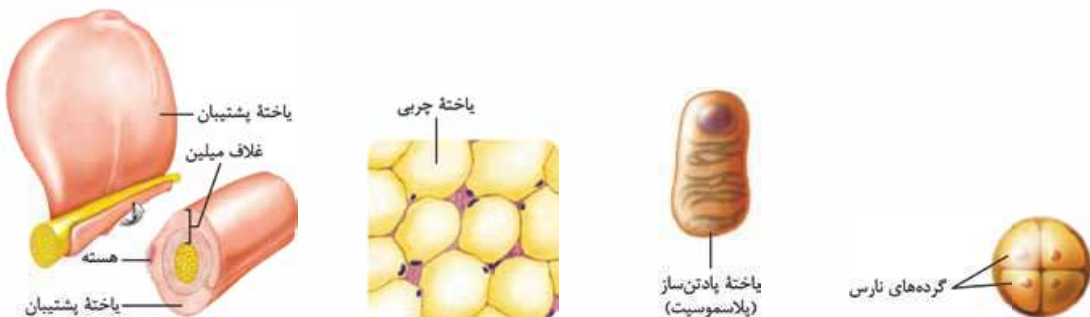
هسته دارای دو غشای (۴ لایه فسفولیپیدی) منفذدار است که از این منافذ، پروتئین، رنا و بسیاری از مواد دیگر می‌توانند عبور کنند. بخش‌هایی از لایه خارجی (نه داخلی!) غشای هسته به غشای شبکه آندوبلاسمی متصل است. برخی پروتئین‌هایی که از منافذ هسته می‌توانند عبور کنند شامل هیستون‌ها، عوامل رونویسی، آنزیم‌های دناسبازار، هلیکاز و رنابسپاراز و سایر آنزیم‌های مؤثر در هماندسازی و رونویسی می‌باشند.

دقت کنید که همگی این پروتئین‌ها در خارج از هسته و توسط رناتن‌های آزاد در ماده زمینه سیتوپلاسم تولید می‌شوند.

درون هسته فرایندهای هماندسازی، رونویسی و ویرایش انجام می‌گیرد، ولی هیچ‌گاه تولید پروتئین درون هسته صورت نمی‌گیرد.

در گروهی از یاخته‌ها هسته در مرکز یاخته و در گروهی دیگر مانند یاخته‌های پادتن‌ساز، چربی، یاخته‌های پشتیبان سازنده غلاف میلین اطراف رشته‌های عصبی و یاخته‌های گرده نارس، در حاشیه یاخته قرار می‌گیرد.

به شکل این یاخته‌ها فوب فیره شوید که بسی موم هستن!



تعداد هسته در یک یاخته

صفر (یاخته بدون هسته): گویجه‌های قرمز بالغ در انسان و بسیاری از پستانداران (نه هر جانور! و نه حتی هر پستاندار!) و آوند آبکش در گیاهان آوندی. البته این دو یافته، زنده هستن ولی همین می‌دونی که یاخته‌های مرده مثل آوند پوپی در گیاهان طبیعتن قادر هسته هستن.

یک‌هسته‌ای: اغلب یاخته‌ها

دو‌هسته‌ای: برخی از یاخته‌های ماهیچه‌ای قلبی و بزرگ‌ترین یاخته کیسه رويانی در نهان‌دانگان

چند‌هسته‌ای: یاخته‌های ماهیچه اسکلتی

در دنیا جانداران یاخته‌های چند‌هسته‌ای به روش‌های مختلفی ایجاد می‌شوند: ۱- به هم پیوستن چند یاخته در دوران جنینی ← مثلاً ماهیچه اسکلتی ۲- حاصل از تقسیم هسته بدون تقسیم سیتوپلاسم ← مثل بعضی از قارچ‌ها و آغازیان

میکبات

شكل هسته:

شکل هسته در یاخته‌های تک‌هسته‌ای متفاوت است. به مثال‌های زیر توجه کنید.

هسته دو‌قسمتی در بازووفیل و انوزینوفیل. در بازووفیل این دو قسمت روی هم افتاده و در انوزینوفیل به صورت دمبی شکل است.

هسته در نوتروفیل چند‌قسمتی (نه چند‌هسته‌ای!) است.

هسته مونوسیت خمیده یا لویایی شکل و هسته لنفوسیت‌ها گرد یا بیضی شکل است.



مادة وراثتی

آیا می‌دونستید په چیزی باعث شده که هسته تبدیل به اتاق فرمان! یاخته بشه؟ نمی‌دونستید که!

درون هسته مولکول‌های دنا، رنا، انواعی از بروتئین‌های آنزیمی و غیر‌آنزیمی و یک سری چیزی‌ای دیگر وجود دارد که از میان آن‌ها مولکول دنا از مهم‌تر است. در زیست یازدهم یاد گرفتید که در یاخته‌های یوکاریوٹی، 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 بروتئین شکل، اندازه و فعلیت یاخته را کنترل می‌کنند. دستورالعمل‌های هسته در حین تقسیم از یاخته‌ای به یاخته‌ای دیگر و در حین تولید مثيل از نسلی به نسل دیگر منتقل می‌شود؛ در نتیجه اگر یاخته‌ای تقسیم نشود، نمی‌تواند به نسل بعد از خودش اطلاعات وراثتی را بدهد. این جمله فیلی مومه و پندتائونت ففن داره:

۱ هر یاخته هسته‌دار در بدن انسان توانایی تقسیم‌شدن ندارد؛ مانند گویجه‌های سفید دانه‌دار.

۲ هر یاخته‌ای از بدن انسان توانایی انتقال اطلاعات به نسل بعد (یعنی فرزندان اون انسان!) را ندارد. یاخته‌های زاینده در اندام‌های جنسی می‌توانند اطلاعات را به نسل بعد منتقل کنند؛ بنابراین می‌توان گفت اغلب یاخته‌های بدن، یعنی یاخته‌های پیکری نمی‌توانند اطلاعات وراثتی را به نسل بعد منتقل کنند.

انتقال اطلاعات وراثتی از یک یاخته به یاخته‌ای دیگر، فقط وابسته به تقسیم یاخته نیست! در فصل هفتم همین کتاب قصه خوانیم که با مهندسی زیستیک قصه توان اطلاعات وراثتی را از یاخته‌ای به یاخته‌ای 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) در یاخته، ذخیره و انتقال اطلاعات را بر عهده دارد.
نکته: نفع‌توان گفت فامتن‌ها همواره درون هستند قرار دارند.

۱- در یاخته‌های یوکاریوت که قادر هستند سازمان یافته هستند فامتن‌ها، درون سیتوپلاسم قرار دارد.
۲- در یاخته‌های یوکاریوت در حین تقسیم می‌توان در مرحله پرومتفاوز با تجزیه پوشش هسته، فامتن‌ها در ماده زمینه‌ای سیتوپلاسم رها شده و در مجاورت سایر اجزای یاخته قرار گیرند. تا اواخر تلوفاز شاهد این اتفاق هستیم.

آگه‌گفتن

- ۱- مولکول مرتبط با زن:
- ۲- مولکول ذخیره‌کننده و انتقال‌دهنده اطلاعات وراثتی:
- ۳- مولکولی حاوی اطلاعات وراثتی که در نتیجه تقسیم از یاخته‌ای به یاخته‌های دیگر منتقل می‌شود:
- ۴- ساختاری در یاخته که ویژگی‌های آن را تحت فرمان دارد:
- ۵- هر ساختاری در یاخته که محل ذخیره اطلاعات و دستورالعمل‌های فعالیت یاخته است:
- ۶- ساختار دوغشایی دارای منفذ:

آزمایش ۱- دنا، رنا و پروتئین ۲- دنا و رنا ۳- دنا و رنا (رناهایی که در سیتوپلاسم هستند به دنبال تقسیم سیتوپلاسم می‌توانند به یاخته‌های دختری منتقل شوند). ۴- هسته (مرکز اصلی فرماندهی) ۵- هسته (محل اصلی ذخیره اطلاعات و دستورالعمل‌ها)، راکیزه و دیسنه ۶- هسته

هر چیز تا الان گفته شده مقدمه بود و الان تازه قراره بایم سر اصل مطلب از فصل ادوازدهم! (البته مقدمه‌ای که گفته شده کلی نکته داشت و طراحتان سوال هم فیلی به اون نکات علاقه دارن!)

آزمایشات گریفیت

اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی (نه دنا!) از فعالیت‌ها و آزمایش‌های یک باکتری‌شناس انگلیسی به نام آقای گریفیت به دست آمد. او سعی داشت واکسنی برای آنفلوآنزا تولید کند. در آن زمان تصور می‌شد عامل این بیماری، نوعی باکتری به نام استرپتوکوس 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 چند دانیم که آنفلوآنزا نوعی بیماری ویروسی است.

نکته: گریفیت نه چند دانست که جنس ماده وراثتی از دنا است و نه به این مهم! په برد.
ویروس‌هایی که در کتاب درسی باید بلد باشیم: ویروس ایجادکننده آنفلوآنزا + HIV (ویروس نقص ایمنی اکتسابی) + ویروس آنفلوآنزای پرنده‌گان + 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 زنگینی واکسن تولید می‌شود. در این روش زن مربوط به آنتیزن سطحی عامل بیماری‌زا به یک باکتری یا ویروس غیربیماری‌زا منتقل می‌شود، مانند واکسن هپاتیت B و به دنبال تزریق واکسن، اینمی فعال ایجاد می‌شود؛ یعنی در بدن یاخته‌های خاطره و پادتن تولید می‌شود و در صورت برخورد با خود و ویروس اصلی، دستگاه اینمی با سرعت و شدت بیشتری با عامل بیماری‌زا مقابله می‌کند (زیست یازدهم - فصل ۵ و زیست دوازدهم - فصل ۷).

عامل بیماری آنفلوآنزای پرنده‌گان، **ویروسی** است که می‌تواند سایر گونه‌های مهره‌داران از جمله انسان را نیز آلوده کند. این ویروس به شش‌ها حمله می‌کند و سبب می‌شود دستگاه اینمی بیش از حد معمول فعالیت کند. بدین ترتیب، لنفوسيت‌های T کشته شده، 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 بیماری‌زا آن که پوشینه (کپسول) دارد، در موش‌ها سبب سینه‌پهلو می‌شود ولی نوع بدون پوشینه آن موش‌ها را بیمار نمی‌کند. ظانوها و آقایون! قبل از ادامه بحث می‌فواز کمی بیشتر با این دوتا باکتری آشنا بشید، بنابراین اول اوتار و می‌بریم بخش رادیولوژی و بعد توی هم‌صفحه بعد با هم مقایسه شون می‌کنیم.

رادیولوژی

۱ باکتری استرپتوكوس نومونیای پوشینه‌دار از نوع بدون پوشینه بزرگ‌تر است (به خاطر وجود پوشینه!).

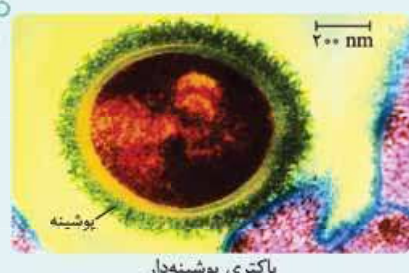
۲ باکتری استرپتوكوس نومونیای پوشینه‌دار اندازه‌ای بیشتر از ۲۰۰ نانومتر دارد.

۳ بین پوشینه و غشای باکتری بخشی وجود دارد. این بخش دیوارهٔ یاخته‌ای است.

۴ ضخامت پوشینه از ضخامت غشا و لایهٔ میانی بین آن دو (دیوارهٔ یاخته‌ای) بیشتر است.

۵ در باکتری پوشینه‌دار، پوشینه در خارجی‌ترین بخش باکتری قرار داشته و سطح صافی ندارد.

۶ تراکم محتويات درون باکتری در نقاط مختلف سیتوپلاسم به یک اندازه نیست.



باکتری استرپتوكوس نومونیا

بدون پوشینه	پوشینه‌دار
غیربیماری‌زا است.	عامل مول بیماری سینه‌پهلو است.
در نیمه از مراحل آزمایش گرفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.	در بیشتر مراحل (۳ مرحله از ۴ مرحله) آزمایش گرفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.
فقط به صورت زنده در آزمایشات گرفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.	هم به صورت زنده و هم به شکل کشته شده با گرما در آزمایشات گرفیت مورد استفاده قرار می‌گیرد.
مادهٔ وراثتی را از مهیط قارچ دریافت کرد.	—
قادر ژن سازنده آنزیم تولیدکنندهٔ پوشینه است.	واجد ژن (های) سازنده آنزیم تولیدکنندهٔ پوشینه است.
دارای قطر کمتر	دارای قطر بیشتر
مانگلاری کمتری در فون موش دارد.	مانگلاری بیشتری در فون موش دارد.

ویرگی‌های مشترک هر دو نوع:

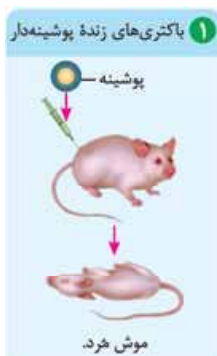
۱ ویرگی عمومی پروکاریوت‌ها را دارند. بعثت توصیه‌آمیز می‌کنم که پدول مقایسهٔ پوکاریوت‌ها و پروکاریوت‌ها را و توانی فصل دو مطالعه کنی!

۲ هر دو نوع باکتری سبب تحریک سیستم ایمنی موش شده و در برابر آن‌ها پاسخ ایمنی ایجاد می‌شود (مثلث ایجاد پروتئین‌های دفاعی مانند پادتن و پروتئین مکمل)؛ بنابراین دستگاه ایمنی نسبت به هیچ یک از این دو باکتری، تحمل ایمنی ندارد. پوشینه سبب مهاجمت باکتری در برابر دستگاه ایمنی می‌شود در نتیجهٔ باکتری پوشینه‌دار می‌تواند در ھانور (موش) بیماری ایجاد کند و در نهایت موجب مرگ ھانور شود. در حالی که باکتری بدون کپسول توسط سیستم ایمنی موش از بین می‌رود.

۳ هر دو نوع باکتری، هم در آزمایشات گرفیت و هم در آزمایشات ایوری (فلوتوتر می‌فوانیم) مورد استفاده قرار می‌گیرند.

گرفیت آزمایش‌هاش در ۴ مرحله انجام داده که در ادامه هر یک از مراحل را به صورت کامل بررسی می‌کنیم.

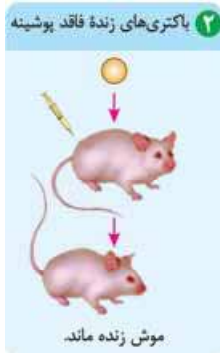
آزمایش اول: تزریق باکتری‌های زندهٔ پوشینه‌دار به موس



سرنوشت موس‌ها: موس‌ها به بیماری مبتلا شده و مردند.

وضعیت داخلی موس‌ها: در خون و شش موس‌ها، باکتری‌های پوشینه‌دار به صورت زنده قابل مشاهده هستند.

نتیجهٔ گرفیت از آزمایش انجام شده: باکتری پوشینه‌دار می‌تواند سبب بروز بیماری در موس شود.

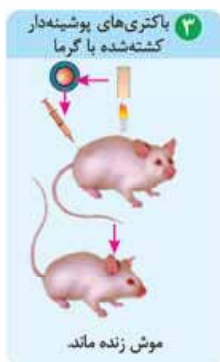


آزمایش دوم: تزریق باکتری‌های زنده بدون پوشینه به موش

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 لنفوцит‌های B و تولید و ترشح پروتئین‌های پادتن توسط پلاسموسیت از بین می‌روند.

نتیجه گرفیت از آزمایش انجام‌شده: باکتری بدون پوشینه نمی‌تواند سبب بروز بیماری در موش شود.



آزمایش سوم: تزریق باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده با گرما به موش

گرفیت بعد از انعام آزمایش اول و دوم با فودش فکر کرده اهمالن دلیل مرگ موش‌ها، پوشینه است، پون باکتری‌های مورد استفاده در آزمایش اول و دوم فقط در وجود پوشینه با هم تفاوت داشتند و برای مطمئن‌شدن از این‌که پوشینه عامل مرگ است یا نه، آزمایش سوم را انعام دار.

سرنوشت موش‌ها: موش‌ها زنده ماندند؛ یعنی در آن‌ها بیماری ایجاد نشد.

وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌ها، باکتری‌های استرپتوكوکوس زنده قابل مشاهده نیستند.

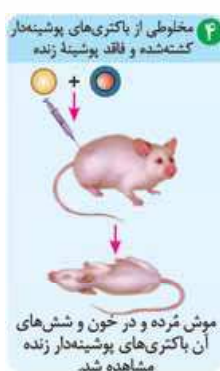
نتیجه گرفیت از آزمایش انجام‌شده:

۱) باکتری پوشینه‌دار کشته شده 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 گرفیت بر اثر گرما باکتری کشته می‌شود ولع ساختار پوشینه و دیواره متلاش نمی‌شود.

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



سرنوشت موش‌ها: موش‌ها به بیماری مبتلا شده و مردند. گرفیت بعد از انعام آزمایش دوم و سوم که هر یک از این باکتری‌ها روبرو با صورت مجزا به موش تزریق کرده بود و موش‌ها زنده مونده بودن؛ بنابراین این‌ها هم انتظار داشت که موش‌ها زنده بمانند در حالی که موش‌ها مردند. پس نتیجه این آزمایش برخلاف انتظار گرفیت بود!

وضعیت داخلی موش‌ها: در خون و شش موش‌های مرده، تعداد زیادی باکتری‌های پوشینه‌دار زنده مشاهده کرد.

نتیجه گرفیت از آزمایش انجام‌شده: مسلمان باکتری‌های مرده، زنده نشده‌اند، بلکه تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه به نحوی تغییر کرده و پوشینه‌دار شده‌اند.

هواستون باشه که تغییر باکتری بدون پوشینه به پوشینه‌دار همانند تغییر یک یافته سالم به یافته سرطانی نیست! پون در این‌جا پوشینه در ماده ژنتیک باکتری رخ نداده بلکه با دریافت ماده ژنتیک این تغییر ایجاد شده است. در حالی که در سرطانی‌شن یک یافته، ماده ژنتیک درون یافته دپار بھش می‌شود.

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

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

فقط در آزمایش چهارم گرفیت، انتقال صفت و «انتقال ماده وراثتی» بین باکتری‌ها انجام شد. در اینجا انتقال صفت همان پوشینه‌دارشدن باکتری‌های بدون پوشینه است.

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

انتقال DNA باکتری کپسول‌دار به باکتری بدون کپسول سبب ایجاد جاندار تراژن نمی‌شود چون در فصل ۷ خواهیم خواند که جاندار تراژن به جانداری گفته می‌شود که از طریق مهندسی ژنتیک دارای ترکیب جدیدی از مواد ژنتیکی شده است در صورتی که در آزمایشات گرفیت دریافت ماده 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 شماره ۳۳ را انجام داد.

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

جاندار مورد مطالعه با جاندار مورد آزمایش لزوم نیک نیست! جاندار مورد مطالعه گرفیت فقط باکتری استرپتوكوکوس نومونیا بود.



ویرگی های موش به عنوان یک پستاندار

گوارش	دارای لوله گوارش است؛ بنابراین گوارش برون یافته ای دارد.	مواسن	انواع مختلفی از لیگرنده های هسی دارد.
تنفس	تنفس ششی دارد ← دارای سازگار تهویه ای از نوع فشار منفی	دستگاه غذدی درون ریز	دارای انواعی از غدد درون ریز است.
گردش مواد	دارای قلبی عاقره ای که هدایی کامل بطن ها در آن رخ داده است. گردش فون مقناعف دارد؛ بنابراین قلب به صورت دو تلمبه عمل می کند.	هرکلت	دارای اسلکت درونی که در آن استفوان و غضروف و پود دارد. ساختر استفوان آن بسیار شبیه استفوان انسان است.
دفع مواد	دارای کلیه است.	ایمنی	دفع اختصاصی و غیراختصاصی دارد.
عصبی	دارای طناب عصبی پشتی درون سوراخ مهره ها مغز از برجهسته شدن بفضل پلوبی طناب عصبی ایجاد شده و درون بجمده ای استفوانی قرار دارد.	تولید مثل	پستاندار بفت دارد. لهاخ دافقی دارد ← وجود اندازه تولید مثلی تفصیل یافته به دلیل ارتباط فونی مادر و بینیان، اندوفتہ غذایی تفکم کم است. بنس مادره دارای رهم و بفت است.

مرکبات

شش ها درون قفسه سینه و روی پرده ماهیچه ای دیافراگم قرار دارند. بیشتر حجم شش ها را کیسه های حبابکی به خود اختصاص داده و ساختاری اسفنج گونه به شش می دهند. هر یک از شش ها را یک پرده دولایه به نام پرده جنب فرا گرفته است. شش راست بزرگ تر (سه لوب) و شش چپ به خاطر مجاورت با قلب کوچک تر (دو لوب) است. درون هر یک از شش ها، بخشی از نایزه های اصلی، نایزه های باریک تر و نایزه های و هم چنین حبابک ها قرار دارند، یعنی هم دارای بخش هادی و هم بخش مبالغه ای دستگاه تنفس است (زیست دهم - فصل ۳). باکتری های استرپتوکوکوس نومونیا برای ایجاد بیماری سینه پهلو باید به شش ها وارد شوند و از آن جایی که در آزمایش های گریفیت این باکتری ها به خون تزریق شدند، بنابراین باید توانایی عور از یاخته های سنگفرشی دیواره مویرگ های شش را داشته باشند؛ که دارند 😊. در بیماری سینه پهلو آسیب بافتی در شش ها سبب ایجاد التهاب در حبابک ها و در نهایت اختلال تنفسی می شود که در این حالت اکسیژن رسانی به بافت ها دچار اختلال شده و می تواند منجر به موارد زیر شود:

- افزایش ارشح اریتروبویتین از یاخته های ماهیچه ای درون ریز کبد و کلیه ۲ - افزایش فعالیت مغز قرمز استخوان و یاخته های بنیادی میلوبیدی
- افزایش تولید لاکتیک اسید در یاخته های ماهیچه ای بدن (زیست دهم - فصل ۴ و زیست یازدهم - فصل ۳).

گرما سبب تخریب غشا های سلولی و از بین رفتن نفوذ پذیری انتخابی غشا و مرگ یاخته می شود، مثل آزمایش حرارت دادن برگ کلم بنفش که سبب خروج ماده رنگی موجود در واکوفول های یاخته می شود (زیست دهم - فصل ۶). در آزمایش گریفیت 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 عملن نقشی ندارد، ولی مکانیسم های خط دوم (غیراختصاصی) و سوم (اختصاصی) نقش دارند (زیست یازدهم - فصل ۵).

در یک فرد مبتلا به پر کاری بخش قشری غده فوق کلیه (افزایش ترشح کورتیزول) و یا ایدز، سیستم ایمنی سرکوب شده و باکتری بدون پوشش نیز می تواند سبب بیماری شود (زیست یازدهم - فصل های ۴ و ۵).

در مواردی میزان ماده و راثتی (دنا) درون یک یاخته تغییر می کند: دریافت دنا از محیط خارج + همانندسازی + گروهی از جهش ها + انتقال ژن در مهندسی ژنتیک (زیست دوازدهم - فصل های ۴، ۵ و ۷).

دو نکته موشی! از فصل ۸ دوازدهم:

رفتار موش مادر در مراقبت از فرزندان، رفتاری غریزی است.

دانشمندی به نام اسکینر، موش گرسنه ای را درون جعبه ای قرار داد که درون آن اهرمی وجود داشت و موش می توانست آن را فشار دهد.

موس در جعبه حرکت کرده و به طور تصادفی اهرم درون جعبه را فشار می دهد که در نتیجه آن تکه ای غذا درون جعبه می افتد و موش غذا را دریافت می کند. موش پس از چند بار تکرار این رفتار، یاد می گیرد که برای دریافت غذا باید اهرم را فشار دهد، به این نوع یادگیری شرطی شدن فعل می گویند.



اگه گفتی

(الف) با توجه به آزمایش‌های مختلف گریفیت، آزمایشی که در آن

- ۱ از باکتری‌های زنده استفاده شد:
 - ۲ موش‌ها مردند:
 - ۳ انتقال ماده و راثتی صورت گرفت:
 - ۴ از دو نوع باکتری استفاده شد:
 - ۵ از باکتری‌های پوشینه‌دار استفاده شد:
 - ۶ سیستم ایمنی موش‌ها فعال شده و پادتن‌های ضد باکتری تولید می‌شود:
 - ۷ در موش‌ها، قطعن تغییر در حجم تنفسی مشاهده شد:
 - ۸ جانداری پس از تزریق، ویژگی‌های حیات خود را از دست می‌دهد:
 - ۹ محلول تزریقی توسط دانشمندان بعدی مورد استفاده قرار گرفت:
 - ۱۰ نخستین خط دفاعی بدن موش مؤثر نیست:
 - ۱۱ فعالیت گروهی از یاخته‌های پیوندی در بدن موش تشديید می‌شود:
 - ۱۲ میزان کربن دی‌اکسید در خون موش، افزایش چشمگیری پیدا کرد:
- (ب) در ارتباط با انواع باکتری مورد استفاده در آزمایش‌های گریفیت، باکتری‌ای که
- ۱ سبب بروز بیماری آنفلوآنزا می‌شود:
 - ۲ بخشی از انرژی دریافتی را به شکل گرمای از دست می‌دهد:
 - ۳ عامل مقاومت در برابر دستگاه ایمنی موش را دارد:

البسخت (الف) ۱-آزمایش‌های ۱، ۲ و ۴

- ۴ آزمایش
- ۶ آزمایش‌های ۱، ۳ و ۴
- ۸ آزمایش‌های ۱ و ۴

۳-آزمایش

- ۵ هیچ کدام از آزمایشات
- ۷ همه آزمایش‌ها

۹-آزمایش‌های ۱ و ۴ (موس‌ها می‌میرند و در آزمایش‌های مختلف باکتری‌ها ویژگی‌های حیات خود را از دست دادند)

- ۱۰-آزمایش ۳ (این موضوع را جلوتر در کادر بعدی می‌خوانید). ۱۱-همه آزمایش‌ها
- ۱۳-آزمایش‌های ۱ و ۴

۲-هر دو نوع

(ب) ۱-هیچ کدام از باکتری‌ها

۳-باکتری پوشینه‌دار

آزمایشات ایوری و همکاران

عامل مؤثر در انتقال صفت پوشینه‌دارشدن باکتری بدون پوشینه، تا حدود ۱۶ سال بعد از گریفیت 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 استخراج شده از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده با گرمای را به محیط کشت حاوی باکتری‌های بدون پوشینه اضافه کنند و بشینند و ببینند با عصاره حاوی کدام ماده آلی، انتقال صفت (پوشینه‌دارشدن) در باکتری‌های بدون پوشینه حاصل می‌شود. حالا برایم سراغ مراحل آزمایش:

آزمایش اول: رد کردن فرضیه پروتئین‌بودن ماده و راثتی مراحل کار شامل: ۱-آن‌ها ابتدا از عصاره استخراج شده از باکتری‌های کشته شده پوشینه‌دار استفاده کردند و ۲-در آن با استفاده از پروتئازها، تمامی پروتئین‌های (نه همه مواد الی 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 و راثتی نیستند.

آزمایش دوم: کشف ماده و راثتی عصاره مورد استفاده در این آزمایش همانند محلول مرحله سوم آزمایش گریفیت 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 و راثتی نیست.

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



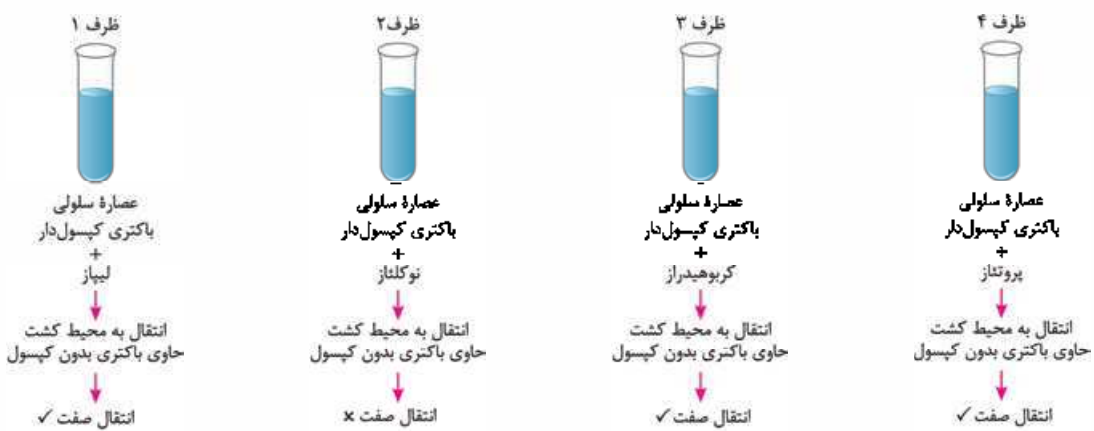
در عصاره یاخته، ۴ نوع ماده آلی وجود دارد (کربوهیدرات‌ها + لیپیدها + پروتئین‌ها + نوکلئیک اسیدها) و در زمان سانتریفیوژ این عصاره درون لوله آزمایش، براساس تفاوت چگالی در مواد آلی، در چند لایه جدا می‌شود. لایه‌ها شامل کربوهیدرات + لیپید + پروتئین + دئوكسی‌ریبونوکلئوتید (مربوط به دنا) + ریبونوکلئوتید (مربوط به RNA) (مربوط به RNA) هستند.

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 ماده وراثتی است. با این حال نتایج به دست آمده مورد قبول عدمای (نه همه!) قرار نگرفت؛ چون در آن زمان بسیاری از دانشمندان بر این باور بودند که پروتئین‌ها ماده وراثتی هستند.

آزمایش سوم: اثبات ادعا از آن‌جا باید کار از مکمل‌کاری عیب نمی‌کند، برای اثبات این‌که دنا عامل انتقال صفات است، این دوستان یک آزمایش دیگر هم انجام دارند:

مراحل کار شامل: ۱- استخراج عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار، ۲- تقسیم کردن عصاره استخراج شده به ۴ قسمت، ۳- به هر قسمت، آنزیم تخریب‌کننده 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 همه ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد، بهز طرفی که حاوی آنزیم تخریب‌کننده دنا است؛ یعنی عصاره‌ای که حاوی نوکلئاز است، چون دنایش تخریب شده، نمی‌تواند باعث انتقال صفت شود. در نتیجه ماده وراثتی همان دنا (نه انواع نوکلئیک اسید!) است. با انتشار نتایج این آزمایشات اون دانشمندان لبوج هم‌سر عقل آمد و به افتخار ایوری و همکارانش گفتند: دست و پیغ و هور!!!! همان‌طور که در شکل پایین مشاهده می‌کنید، فقط در ظرف شماره ۲ که دنا تخریب شده، انتقال صفت رخ نداده است.



در آزمایش سوم از انواع آنزیم‌های تعزیز کننده مانند پروتئاز، کربوهیدرات مانند آمیلاز، لیپاز و نوکلئازها استفاده شد. در آزمایش سوم هر بخشی که به محیط کشت باکتری بدون پوشینه اضافه می‌شود، قادر بسیارهای یک گروه از مواد آلی عصاره باکتری کپسول‌دار کشته شده است.

ایوری و همکارانش در هر سه آزمایش خود از عصاره یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده استفاده کردند: در آزمایش اول، پروتئین‌های عصاره یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده را تخریب کردند (با استفاده از پروتئاز). در آزمایش دوم، عصاره یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده را در یک گریزانه با سرعت بالا قرار دادند و مواد آن را به صورت لایه‌لایه جدا کردند.

در آزمایش سوم، عصاره یاخته‌ای باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده را به چهار بخش تقسیم کردند. گریفت و ایوری هیچ‌گاه نتوانستند چگونگی انتقال ماده وراثتی (DNA) را کشف کنند. در آزمایش سوم ایوری، ابتدا هر بخش از عصاره، هر ۴ نوع ماده آلی باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده را دارد! در ادامه با اضافه کردن آنزیم به هر بخش، یک از این انواع مواد آلی از بین قصود.

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

مکات

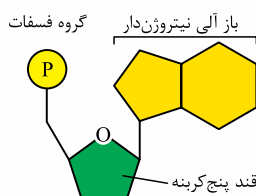
دانشمندان از گریزانه برای جداسازی دو بخش خون از هم (خوناب و بخش یاخته‌ای) استفاده می‌کنند (زیست دهنم - فصل ۴). در مرحله سوم از آزمایش ایوری و همکاران از آنزیم‌های نوکلئاز استفاده شد. این آنزیم‌ها، همانند آنزیم‌های برش‌دهنده، پیوند فسفودی استری بین نوکلئوتیدها را می‌شکنند. (زیست دوازدهم - فصل ۷).

اگه گفتی

آزمایش ایوری که در آن

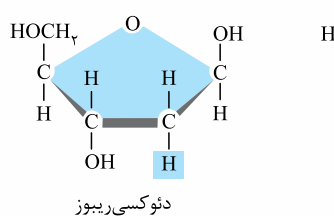
- ۲- برای اولین بار نتیجه‌گیری شد که پروتئین ماده وراثتی نیست:
 - ۳- تنها از آنزیم تخریب‌کننده یک گروه از مواد آلی استفاده شد:
 - ۴- از آنزیم‌های تخریب‌کننده هر ۴ گروه مواد آلی استفاده شد:
 - ۵- ماهیت ماده وراثتی برای اولین بار مشخص شد:
 - ۶- انتقال ماده وراثتی (صفات) مشاهده شد:
 - ۷- عصاره فاقد پروتئین‌های باکتری‌های کپسول‌دار 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:
- اهمیت** ۱- دوم -۲- اول -۳- سوم -۴- اول (پروتئین‌ها تخریب شدند)، دوم (هر لایه که به محیط کشت اضافه شد، دارای یکی از انواع مواد آلی بود؛ مثلن لایه دارای کربوهیدرات‌فاقد پروتئین بود) و سوم (تخریب شدن پروتئین‌ها)
- ۸- دوم (مثلن لایه دارای پروتئین فاقد DNA بود) و سوم -۹- دوم -۱۰- آزمایش اول (فقط یک محیط کشت داشت) -۱۱- سوم

ساختار نوکلئیک اسیدها



نوکلئیک اسیدها بسپارهایی (پلی‌مرهایی) از واحدهای تکرارشونده به نام نوکلئوتید هستند و به دو دسته دئوکسی‌ریبونوکلئیک اسید (DNA) و ریبونوکلئیک اسید (RNA) تقسیم می‌شوند. با توجه به شکل مقابل هم نوکلئوتید شامل سه بخش است: یک قند پنج کربنیه، یک باز آلی نیتروژن دار و یک تا سه گروه فسفات؛ پس به نوکلئوتیدها می‌توانیم یگیم واهرهای سه‌بخشی سازنده نوکلئیک اسیدها.

۱. قند نوکلئوتیدها قند موجود در ساختار نوکلئوتیدها نوعی مونوساکارید پنج کربنی است که یک حلقه آلی پلی‌الی (نہ ۵ کربنی) دارد. در ساختار قند پنج کربنی همانند سایر کربوهیدرات‌ها عنصر کربن، هیدروژن و اکسیژن وجود دارد؛ بنابراین از سوختن آن ماده زائد نیتروژن دار تولید نمی‌شود. نوع قند نوکلئوتیدهای سازنده RNA و DNA با هم تفاوت دارد. در DNA، قند دئوکسی‌ریبوز و در RNA، قند ریبوز وجود دارد. دئوکسی‌ریبوز یک اتم (نہ یک مولکول!) اکسیژن کمتر از ریبوز دارد.



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

۲. باز آلی نیتروژن دار نوکلئوتیدها مولکولی نیتروژن دار 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 نیتروژن دار تولید می‌شود. در هم نوکلئوتید یک باز آلی وجود دارد و این باز آلی با پیوندی اشتراکی (کووالانسی) به یکی از کربن‌های قند ۵ کربنی متصل می‌شود. بازهای آلی نیتروژن دار یا تک‌حلقه‌ای (پیریمیدین) هستند و یا دو‌حلقه‌ای (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.



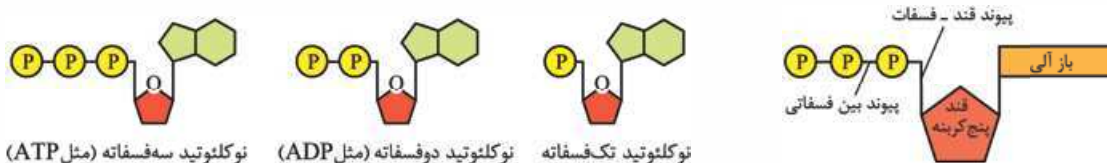
در DNA باز یوراسیل وجود ندارد و به جای آن تیمین هست و در RNA به جای تیمین، باز یوراسیل وجود دارد؛ پس می‌توان گفت بازهای آدنین، سیتوزین و گوانین هم در DNA و هم در RNA یافت می‌شوند.

نکته: بازهای آلی دو‌حلقه‌ای (پورینی) بین DNA و RNA مشترک هستند، ولی هر باز آلی تک‌حلقه‌ای بین DNA و RNA مشترک نیست. با این‌که بازهای آدنین، سیتوزین و گوانین بدکاررفته در DNA و RNA تفاوت با هم ندارند، ولی نوکلئوتیدهای آدنین دار، گوانین دار و سیتوزین دار در DNA و RNA به دلیل تفاوت در نوع قندهایشان با هم تفاوت دارند.



۳. گروه فسفات بخش معنی هنوز نوکلئوتید محسوب می‌شود و دارای عناصر فسفر و اکسیژن است. این بخش از نوکلئوتیدها، قادر حلقه آلت است.

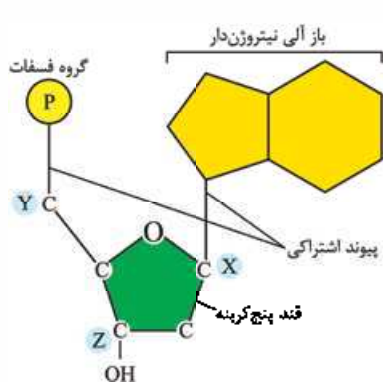
هر نوکلئوتید می‌تواند ۱ تا ۳ گروه فسفات داشته باشد. نوکلئوتیدهای آزاد درون سیتوپلاسم که ۳ گروه فسفات دارند، وقتی در ساختار دنا و یا رنا قرار می‌گیرند، دو گروه فسفات خودشان را از دست می‌دهند و به صورت تک‌فسفاته درمی‌آیند. در یک نوکلئوتید سه‌فسفاتی فقط یکی از فسفات‌ها به بخش کربوهیدراتی (قندی) نوکلئوتید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



مرکبات

چند نکته مهم در ارتباط با فسفات:

- از فسفات جهت ساخت نوکلئیک اسیدها، انرژی رایج سلول (ATP)، کرآتین فسفات، فسفولیپید (بیشترین مولکول غشا) و استحکام استخوان‌ها استفاده می‌شود.
- در چرخه کالوین، فسفات در ساختار ترکیبات قندی مانند ریبولوزبیس‌فسفات (مولکول شروع‌کننده چرخه کالوین)، ریبولوز‌فسفات و قندهای سه‌کربنی دیده می‌شود (زیست دوازدهم - فصل ۶).
- علاوه بر جانوران، گیاهان نیز از فسفر در ساختار نوکلئیک اسیدها (DNA و RNA) و غشای سلولی‌شان (فسفولیپید) استفاده می‌کنند.
- شکل جذبی فسفر در گیاهان به صورت یون‌های فسفات است که بیشتر از خاک جذب می‌شود.
- کمبود فسفر در گیاهان سبب محدودشدن 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 معنی خاک دارد. جبران کمبود فسفر در گیاهان از طریق: ۱- ایجاد شبکه گستردگی از ریشه‌ها، ۲- ایجاد ریشه‌هایی با تار کشنده بیشتر، ۳- همزیستی با قارچ‌ها اتفاق می‌افتد.



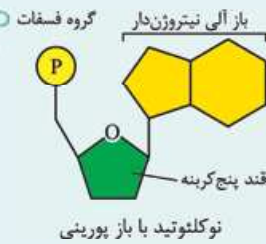
فب! با توجه به این شکل‌ها و پیزایی که تا الان گفته شده فرمید که برای تشکیل یک نوکلئوتید، باز آلت نیتروژن‌دار و گروه یا گروه‌های فسفات با پیوند اشتراکی (کووالانسی) به دو سمت قند متصل می‌شوند. گروه فسفات به یکی از کربن‌ها (قرارگرفته در خارج از حلقه) که در شکل مقابل با Y مشخص شده، با پیوند اشتراکی از نوع قند - فسفات و باز آلت نیتروژن‌دار هم به یکی دیگر از کربن‌های قند پنج کربنی (قرارگرفته 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 آلتی 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.

درون یک یاخته، حداقل ۲۴ نوع مونومر نوکلئوتیدی برای نوکلئیک اسیدها وجود دارد. از نظر قند، دو نوع و از نظر نوع باز آلت ۵ نوع و از نظر تعداد فسفات هم ۳ نوع وجود دارد اما همچنان قند دئوکسی‌ریبوز نمی‌توانه باز آلتی بوراسیل پیوند داشته باشند و هم‌چنین قند ریبوز نمی‌توانه با باز نیمین نوکلئوتید تشکیل بده! بنابراین ما ۱۲ نوع نوکلئوتید داریم که قند دئوکسی‌ریبوز دارند و ۱۲ نوع هم قند ریبوز، که مجموعن می‌شون ۲۴ نوع نوکلئوتید!

الان دیگه وقتی با هم برمی‌ بشن رادیلوژی ...

رادیولوژی



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 حلقه‌آلی است، یکی باز آلی و دیگری قند پنج کربنیه.

۴- در یک نوکلئوتید حداقل ۲ حلقه‌آلی (یکی قند و یکی باز آلی) و حداقل ۳ حلقه‌آلی (یکی قند و دوتا در باز آلی) مشاهده می‌شود.

۵- یکی از کربن‌های قند پنج کربنی در نوکلئوتیدها در خارج از ساختار حلقه قرار دارد؛ **بنابراین ما حلقه پنج‌ضلعی 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 کربنها!**) 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 قطعنی 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 پنج‌ضلعی باز آلی به هم متصل هستند، ولی در نوکلئوتیدهای پیریمیدینی اتصال بین حلقه شش‌ضلعی باز آلی و حلقه پنج‌ضلعی قند برقرار می‌شود.

اگه گفته...

هر بخش درون یک نوکلئوتید (واحد تکرارشونده نوکلیک اسید = واحدهای سه‌بخشی سازنده دنا و رنا) که

۱- فاقد نیتروژن است: ۲- دارای حلقه آلی است:

۳- حلقه پنج‌ضلعی دارد: ۴- حلقه شش‌ضلعی دارد:

۵- حلقه شش‌ضلعی دارد:

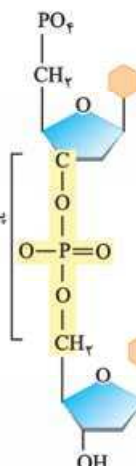
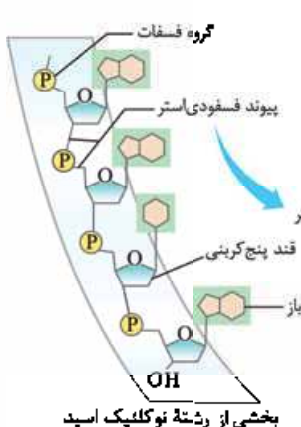
۶- از طرف خود می‌تواند در تشکیل پیوند اشتراکی نقش داشته باشد:

۷- می‌تواند با باز آلی پیوند ایجاد کند: ۸- می‌تواند با حلقه شش‌ضلعی پیوند داشته باشد:

۹- فسفات + قند + قند + باز آلی - ۳- باز آلی (از نوع پورین) - ۵- باز آلی (هم پورین و هم پیریمیدین) - ۶- قند +

۱۰- فسفات ۱- قند - ۸- قند (در نوکلئوتید پیریمیدین دار) + حلقه پنج‌ضلعی باز آلی پورین

تشکیل رشته پلی نوکلئوتیدی



برای تشکیل یک رشته پلی نوکلئوتیدی، نوکلئوتیدهای مجاور (**نه مقابل!**)

با نوعی پیوند اشتراکی به نام **فسفوکوئید استر** به هم متصل می‌شوند. پیوند فسفوکوئید استر، در واقع پیوند بین دو قند (از دو نوکلئوتید مجاور) است که به واسطه گروه فسفات ایجاد می‌شود. برای ایجاد پیوند فسفوکوئید استر، فسفات یک نوکلئوتید به گروه هیدروکسیل نوکلئوتید مجاور متصل می‌شود. شاید با توجه به این جمله، تصور شود که پیوند فسفوکوئید استر، پیوندی بین فسفات یک نوکلئوتید با قند نوکلئوتید مجاورش است، اما این جمله دقیق نیست.

اگر بخواهیم عبارت «پیوند فسفوکوئید استر» را جزبه‌جزء مشکافی کنیم می‌شود: فسفو؛ همان گروه فسفات، دی؛ یعنی دوتا و استر هم که پیوندی استری است.

پس پیوند فسفوکوئید استر مثل شکل رویه‌رو 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 فسفوکوئید استر می‌گوییم.

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

?

مولکول‌های اطلاعاتی



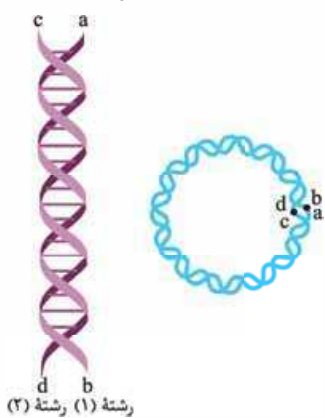
اگر به رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی در شکل صفحه قبل خوب بنگرید! متوجه خواهید شد که در یک انتهای آن (پایینی)، گروه هیدروکسیل و در انتهای دیگر آن (بالایی)، گروه فسفات آزاد قرار دارد، در نتیجه یک رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی خطی همواره دو انتهای متفاوت دارد.

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

از دو بخش پیوند فسفودی استر (دو پیوند قند - فسفات)، یک بخش آن درون نوکلئوتیدی است: همان پیوند قند - فسفات در نوکلئوتیدی که فسفات را در پیوند اشتراکی فسفودی استر به اشتراک چگذارد. پس این قسمت از پیوند فسفودی استر از قبل موجود است. پیوند قند - فسفات دوم که بین دو نوکلئوتید شکل چگیرد، جدید است و باعث اتصال دو نوکلئوتید مجاور به هم و تشکیل پیوند کامل فسفودی استر می‌شود.

مولکول‌های دنا به دو شکل وجود دارند: **خطی** و **حلقوی**. این‌ها از نظر ساختاری با هم فرق‌هایی دارند. اگر دو انتهای یک دنای خطی با هم پیوند فسفودی استر تشکیل بدهند، دنای حلقوی ساخته می‌شود. برای مثال دنا در باکتری‌ها به صورت حلقوی است. همان‌طور که در شکل رویه‌رو می‌بینید، برای ایجاد دنای حلقوی، در رشتة (۱)، دو سر a و b و در رشتة (۲)، دو سر c و d هر کدام با یک پیوند فسفودی استر به هم متصل می‌شوند.

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



دنای حلقوی	دنای خطی
در پروکاریوت‌ها و اندرامک‌های رکیزه و دیسه در یوکاریوت‌ها وجود دارد.	در هسته یافته‌های یوکاریوتی وجود دارد.
توسط هیستون‌ها فشرده نمی‌شود.	توسط انواعی از پروتئین‌ها از جمله هیستون فشرده می‌شود.
رشته‌های پلی‌نوکلئوتیدی آن دو انتهای متفاوت ندارند.	هر رشتة آن دارای دو متفاوت است؛ پون هر رشتة دارای یک انتهای فسفات آزاد و یک انتهای قند است.
همه قندها بین دو فسفات و همه فسفات‌ها بین دو قند قرار دارند.	بیشتر قندها بین دو فسفات و بیشتر فسفات‌ها بین دو قند قرار دارند.
همه نوکلئوتیدها در تشکیل دو پیوند فسفودی استر نقش دارند.	بیشتر نوکلئوتیدها در تشکیل دو پیوند فسفودی استر نقش دارند.
می‌تواند یک و یا بیشتر از یک جایگاه آغاز همانندسازی داشته باشد.	دارای پندین چایگاه آغاز همانندسازی است.
می‌تواند در دیسه‌ها و رکیزه یافته‌های یوکاریوتی و سیتوپلاسم یافته‌های پروکاریوتی ساخته شود.	فقط در هسته ساخته می‌شود.
در پروکاریوت‌ها، دنای حلقوی اصلی به غشا اتصال دارد.	به غشا یافته اتصالی ندارد.
هر دو نوع دنا می‌توانند دارای ژن‌های سازنده پروتئین‌های مؤثر در تنفس یافته‌ای باشند.	
می‌توانند دارای ژن سازنده آنزیم سلوژن باشند (این یک مثال است. وگرنه فیلی ژن‌های دیگر نیز می‌توانند داشته باشند).	

در هر نوع رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی می‌توان گفت که:

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

ب بین دو فسفات از دو نوکلئوتید مجاور، الزامن یک قند پنج کربنی قرار دارد.

رشته پلی‌نوکلئوتیدی یا به تنهایی نوکلئیک اسید را می‌سازد رنا، یا به صورت دوتایی؛ یعنی دو رشتہ، مقابله (نه مجاور) هم قرار می‌گیرند و نوکلئیک اسیدهایی مثل دنا را می‌سازند؛ بنابراین مولکول‌های دنا از دو رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی و مولکول‌های رنا از یک رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی تشکیل می‌شوند. دقتش کنید که مولکول دنا حتمن دورشته‌ای است اما رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی رنا، تکرشته‌ای! دقتش کنید که رنا و دنا، قبل از این‌که در دورشته‌ای بودن و تکرشته‌ای بودن با هم تفاوت داشته باشند، در نوکلئوتیدهایشان (از نظر نوع قند و بازهای T و U) با هم متفاوت‌اند.

حواستون باشه که دنای خطی دارای دو انتهای مشابه است ولی هر رشتہ پلی‌نوکلئوتیدی آن دارای دو انتهای متفاوت است.

آقا! ما نفهمیدیم می‌شه بیشتر توضیح بدیر. پشم می‌شه!! بینید در دنای خطی در هر انتها، یک فسفات و یک قند (گروه هیدروکسیل) وجود داره؛ در نتیجه هر دو انتها مشابه هم هستند.



چند نکته مهم:

- در دو دنای خطی و حلقوی با تعداد نوکلئوتید برابر، تعداد پیوند فسفودی استر در دنای حلقوی، دو تا از دنای خطی بیشتر است؛ چون در دنای حلقوی، فسفات آزاد در انتهای رشته پلی‌نوکلئوتیدی قرار ندارد.
- در ساختار نوکلئیک اسید خطی (دنای هسته یاخته یوکاریوت و رنا)، هر نوکلئوتید قرارگرفته در یک سر رشته پلی‌نوکلئوتیدی، فقط در یک پیوند فسفودی استر شرکت دارد؛ بنابراین از یک بخش خود وارد این پیوند می‌شود.
- نوکلئوتیدهای قرارگرفته در دو سر یک رشته پلی‌نوکلئوتید خطی، از طریق بخش‌های متفاوتی در تشکیل پیوند فسفودی استر شرکت دارند؛ یکی از طریق گروه فسفات و دیگری از طریق گروه هیدروکسیل!

چارگاف

بعد از کشف ماهیت ماده وراتی 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 چنداری، با یکدیگر برابر باشد یعنی مثلث اگر یک مولکول دنا حاوی ۲۰۰ نوکلئوتید باشد، از آنجایی 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 تشکیل‌دهنده دنا و چهود داشت تا این‌که یه آقای فوشتیپ با موهای پوگندمی! به نام چارگاف اومد و همه معادلات رو به هم زد ...



مشاهدات و تحقیقات چارگاف روی دنای‌های چنداری 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.

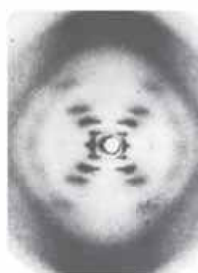
قانون چارگاف: تنها در مورد مولکول DNA خطي و حلقوي صدق می‌کند نه هر نوکلئيك اسي!

نکته: چند نکته مهم در رابطه با جناب چارگاف!!

برابری 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 G با C 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.

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

مرکبات

استفاده از پرتو X نمونه‌ای از نگرش بین رشته‌ای در زیست‌شناسی است (زیست‌دهم - فصل ۱).

در رادیولوژی از اشعه X استفاده می‌شود که برای جنین ضرر دارد (زیست‌یازدهم - فصل ۷).

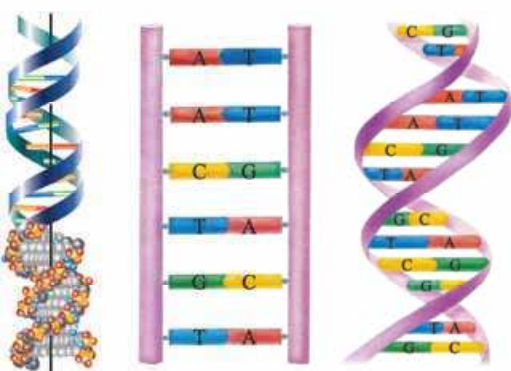
بکی از راههای بی‌بردن به شکل پروتئین، استفاده از پرتوهای X است (گفتار ۳).

مدل مولکولی دنا



واتسون و کریک با استفاده از ۱- نتایج آزمایش‌های چارگاف و ۲- داده‌های حاصل از تصاویر تهیه شده با پرتو ایکس (نتایج تحقیقات ویلکینز و فرانکلین) و ۳- با استفاده از یافته‌های خود، مدل مولکولی نرdban 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 (اطولی) فرضی پیچیده شده و ساختار مارپیچ دورشتهای را ایجاد می‌کند. این مارپیچ اغلب با یک نردبان پیچ خورده مقایسه می‌شود. ستون‌های این نردبان را **قند و فسفات** و پله‌ها را **بازهای آلو** تشکیل می‌دهند. بین قند یک نوکلئوتید و قند نوکلئوتید مجاور، پیوند فسفودی‌استر و بین بازهای روبه‌روی هم پیوند هیدروژنی برقرار است.

در ستون نردبان، عوامل تفاوت دو سر رشته پلی‌نوکلئوتیدی خطی وجود دارد؛ یعنی، گروه فسفات و قند پنج کربنی، در حالی که در پله‌ها، بازهای آلو وجود دارند. در ستون‌های نردبان، قند ریبوز و در پله‌ها باز آلو یوراسیل وجود ندارد.

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

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 بیشتر تشکیل می‌شود. اگرچه هر پیوند هیدروژنی به تهایی 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 این که پایداری آن‌ها به هم بخورد.

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

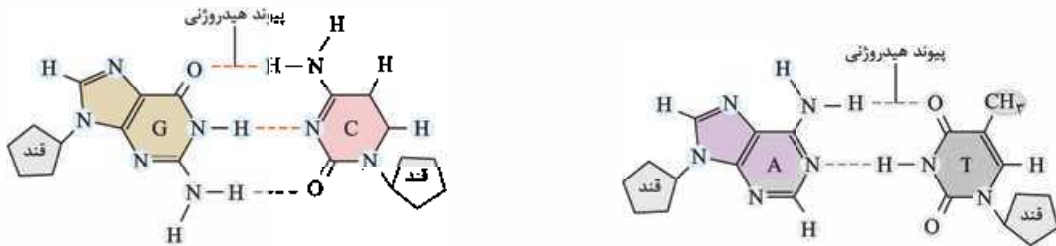
مدل مارپیچ دورشتهای واتسون و کریک (به دلیل وجود بازهای مکمل) **تأییدی بر یافته‌های چارکاف** بود.

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

پایداری اطلاعات در سامانه‌های زنده، یکی از ویژگی‌های ماده و راثتی است؛ اما در عین حال، ماده و راثتی به طور محدود تغییرپذیر است. هر پیوند بین بازهای آلو در دنا سبب افزایش پایداری آن نمی‌شود؛ پرتو فرابنفش سبب تشکیل پیوند بین دو باز آلو تیمین مجاور هم می‌شود که در نتیجه آن، ساختاری به نام دیمر تیمین تشکیل می‌شود. تشکیل این پیوندها نوعی جهش محسوب می‌شود و سبب کاهش پایداری دنا خواهد شد (زیست دوازدهم - فصل ۱۴).

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 نظر تون بمهله روبه‌رو درسته؟! در مدل واتسون و کریک از مولکول دنا، قرارگیری نوکلئوتید تک‌حلقه‌ای در مقابل نوکلئوتید دوحلقه‌ای سبب ثبات قطر آن می‌شود. آخرین! فب معلومه که غلطه! مگه ما اصلن نوکلئوتید تک‌حلقه‌ای داریم؟! نوکلئوتیدها یا دوحلقه‌ای هستن یا سه‌حلقه‌ای. همیشه هواست باشه که سوال ازت هی می‌پرسه. آفرین!



حوالتون باشه که قرارگیری هر باز آلو دوحلقه‌ای مقابل یک باز آلو تک‌حلقه‌ای، منجر به تشکیل پیوند هیدروژنی نمی‌شود. بازها باید **مکمل هم باشند**.

نتیجه دیگر جفت‌شدن 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.

۱- البته در همانندسازی دو رشته کل دنا به تدریج از هم باز می‌شوند.

آنکتہ: در یک دنای طبیعی همواره بین دو قند مقابله سه حلقه آلی مشاهده می‌شود که حلقه مرکزی، شش ضلعی است.
آنکتہ: 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 دانشمندانی که تا الان خوندیدم ...

جمع‌بندی دانشمندان گفتارا

دانشمند	آزمایش یا تحقیقات	توضیهات
گرفیت	به دنبال کشف واکسنی علیه بیماری آنفلوآنزا بود. بر روی ۲ نوع باکتری از یک گونه استرپتوكوکوس نومونیاکار می‌کرد. ۴ آزمایش به شرح زیر انجام داد:	دلیل انجام آزمایش ۳ برسی این که آیا کپسول عامل مرگ موش است. نتیجه آزمایش ۳ کپسول به تنها عامل مرگ موش‌ها نیست. نتیجه آزمایش ۳ برخلاف انتظار گرفیت بود. از نتایج این آزمایشات مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یافته‌ای دیگر منتقل شود، ولی ماهیت ماده و نفعه انتقال مشخص نشد.
	۱ تزریق باکتری کپسول دار زنده مرگ موش	
	۲ تزریق باکتری بدون کپسول زنده زنده‌ماندن موش	
	۳ تزریق باکتری کپسول دار کشته شده زنده‌ماندن موش	کپسول نسبت به گرم مقاومت دارد.
ایوری و هملاران	تزریق باکتری بدون کپسول زنده و کپسول دار کشته شده با گرمایش مرگ موش	گرفیت تصور می‌کرد عامل آنفلوآنزا، باکتری استرپتوكوکوس نومونیاست. گرفیت از ماهیت ماده وراثتی، ثانی، الی و نفعه توارث صفات فهر نداشت.
	۱ هدف آزمایشات ← شناسایی ماهیت ماده وراثتی انجام آزمایش به شرح زیر:	استفاده از استرپتوكوکوس نومونیا
	۲ تهیه عماره باکتری کپسول دار کشته شده و تغذیه همه پروتئین‌های موجود در عماره ← اضافه کردن باقی مخلوط به میکروب باکتری بدون کپسول ← مشاهده شدن انتقال صفت ← نتیجه گرفتند که پروتئین عامل انتقال صفت نیست.	قراردادن عماره باکتری کپسول دار در سانتریفیوژ با سرعت بالا ← مواد موجود در عماره، به صورت لایه‌لایه جدا شدند ← اضافه کردن لایه‌ها به صورت پدالگانه به میکروب باکتری بدون کپسول ← مشاهده انتقال صفت فقط با لایه‌ای که در آن دتا و پود داشت ← نتیجه گرفتند که دتا 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.)
	۳ استفراج عماره باکتری کپسول دار ← تقسیم کردن عماره به پهار قسمت ← اضافه کردن آنزیم تفریب کننده یک گروه از مواد آلی به هر بخش ← انتقال هر یک از بخش‌ها به میکروب باکتری بدون کپسول ← مشاهده شد در همه ظروف انتقال صفت صورت می‌گیرد به هنوز ظرفی که هاوی آنزیم تفریب کننده دتا است ← نتیجه گرفتند که DNA عامل انتقال صفت است. آزمایش شماره ۳ برای تأکیم ادعای این که DNA عامل انتقال صفت است صورت گرفت. در این آزمایش از آنزیم‌های پروتئاز، نوکلئوتاز، لیپاز و کربوهیدرات (مانند آمیلز) استفاده شد.	فعالیت در زمینه شناسایی ماهیت ماده ژنتیک
پارگاف	مشاهدات و تحقیقات پارگاف روی دنای‌های جانداران نشان دار که مقدار آدنین موجود در دتا با مقدار تیمین و مقدار گوانین با سیتوزین برابری می‌کند.	پارگاف نتیجه نگرفت که بازهای آدنین با تیمین و سیتوزین با گوانین مکمل است، چون دلیل برابری را نمی‌دانست. یافته‌های پارگاف فقط برای DNA می‌باشد.
	۱ قبل از چارگاف تصور این بود که مقدار هر ۴ بازیکسان است. مشخص کنند نه پارگاف!!!!	دانشمندان بعد از پارگاف توانستند دلیل برای نوکلئوتیدها را
ویلکینز و فرانکلین	این دو دانشمند با استفاده از پرتو X توانستند از دنا تصاویری را تهیه کنند و با مطالعه روی آن‌ها به نتایج زیر دست یافتند: ۱- دنا هالوت مارپیچ دارد.- ۲- دتا بیش از یک رشته دارد.- ۳- تشیقین ابعاد مولکول‌ها با این روش دورشته‌ای بودن DNA بعد از این دو دانشمند ثابت شد.	
	برای تحقیقات استفاده کردند از:- یافته‌های پارگاف- ۲ نتایج پژوهش ویلکینز و فرانکلین- ۳- باخته‌های فودشان.	
واتسون و کریک	ارائه مدل برای DNA که به صورت نرdban مارپیچ بود و گلکات زیر از آن استفراج می‌شود؛ ۱- DNA از دو رشته پلی نوکلئوتیدی تشکیل شده است که هول یک مهور طولی فرضی، به دور یکدیگر پیچیده‌اند. ۲- این مدل به مارپیچ دورشته‌ای (مارپیچ دوگانه) معروف است که شبیه یک نرdban است. ۳- ستوون‌های این نرdban را پیوندهای قند- فسفات تشکیل می‌دهند (در این ستوون‌ها پیوند فسفودی استر و پود دارد). ۴- پله‌های این نرdban را بازهای آلی و پیوندهای هیدروژنی بین آن‌ها تشکیل می‌دهند.	

اگه گفتشی

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

- استفاده از پرتو X در آزمایشات:
- ابعاد مولکول دنا را تشخیص دادند:
- دنا را به عنوان ماده وراثتی معرفی کردند:
- به برابر بودن مقدار بازهای آلی پورینی با پیریمیدینی در دنا بی برد:
- برای اولین بار عنوان کردند) دنا بیش از یک رشته دارد:
- 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 بخشی از یکی از رشته‌های دنا طی فرایند رونویسی (در فصل بعدی می‌خوانید) ساخته می‌شود. همه 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 پیوندهای هیدروژنی تشکیل می‌شود (در این پیوندهای هیدروژنی، باز آلی یوراسیل در برابر آدنین و باز آلی سیتوزین در برابر گوانین قرار می‌گیرد).

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

رنای حمل می‌کند 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 رناتنی هم در تشکیل رناتن دخالت دارد.

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

rRNA آنژیمی غیرپروتئینی هست که در فرایند پروتئین‌سازی نقش دارد.

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

نوكلئیک اسیدها

(RNA)	(DNA)
به صورت تکرشته‌ای است.	به صورت دورشته‌ای و مارپیچی شکل است.
در ساختار فود فاقد قند نوكلسی‌ریبوز و باز آلی نیتروژن دار تیمین است.	در ساختار فود فاقد قند نوكلسی‌ریبوز و باز آلی نیتروژن دار یوراسیل است.
در یکاریوت‌ها در هدکتاب درسی به صورت خطی است.	در یافته‌های یوکاریوتی هم به صورت خطی (درون هسته) و هم به صورت هلقوی (درون آنژیم و دیسے) ولی در یافته‌های پروکاریوتی فقط به شکل هلقوی است.
در یک رشته پلی نوكلئوتیدی فطی نمی‌توان گفت که هر فسفات بین دو قند قرار دارد. ^۱	در دنای هلقوی در هر رشته پلی نوكلئوتیدی، هر فسفات بین دو قند قرار دارد.
بین دو نوكلئوتید قطعن پیوند خسفوئدی استر (مهاور هم) و یا هیدروژنی (مقابل هم) نوکلئوتیدها ممکن است پیوند هیدروژنی و یوو در داشته باشد.	بین دو نوكلئوتید قطعن پیوند خسفوئدی استر (مهاور هم) و یا هیدروژنی (مقابل هم) و یوو در دارد.
نتایج پارگاف در این مولکول‌ها صادر نیست!	یک مولکول دنا (نه یک رشته پلی نوكلئوتیدی از دنا!) نتایج پارگاف را تأیید می‌کند.
در طی فرایند رونویسی و با دلالت آنژیمی به تام رنابسپاراز تولید می‌شود.	در طی فرایند همانندسازی و توسط انواعی از آنژیم‌ها از جمله هلیکاز و دنابسپاراز تولید می‌شود.
توانایی ذهنی اطلاعات وراثتی را دارند.	همگی توانایی ذهنی اطلاعات وراثتی را دارند.
رونوشت ژن، رونوشت آگزون و اینترون، بیانه (آگزون)، میانه (اینترون)، پارگاه، پارمژه (آنژیکلون) پر شده‌ند، پارگاه آغاز و پایان همانندسازی و رونویسی، اپراتور، پارمژه (آنژیکلون) بر روی مولکول رنا قرار دارند.	ژن، توالی‌های بین ژنی، راه‌انداز، افزاینده، بیانه (آگزون)، میانه (اینترون)، پارگاه تشخیص آنژیم بر شده‌ند، پارگاه آغاز و پایان همانندسازی و رونویسی، اپراتور، پارمژه (آنژیکلون) فعال کننده روی مولکول دنا قرار دارند.
—	می‌تواند به غشای یافته متصل شود (دنای اصلی در باکتری‌ها).

۱- فسفات انتهای رشته بین دو قند نیست!

هرکات

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

ژن چیست؟

طبق آزمایش‌های ایوری و همکارانش، اطلاعات و راثتی 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 پلی‌پیتید 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 پلی‌پیتید تولید خواهد شد و به این ترتیب اثر ژن بر روی یاخته (یا جاندار) نمایان می‌شود.

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

یان گروهی از ژن‌ها فقط به تولید رنا و یان گروهی دیگر به تولید رنا و پلی‌پیتید می‌انجامد.

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 آدنین دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) به عنوان منبع رایج انرژی در یاخته است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن انرژی استفاده می‌کند. همچنین نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌های وارد می‌شوند که در فرایندهای فتوسنتز و تنفس یاخته‌ای نقش حامل الکترون را بر عهده دارند.

نوکلول‌های نوکلئوتیدی حامل الکترون شامل موارد مقابل است: FADH₂, NADH و NADPH.

در برایه یک نوکلئوتید آدنین دار پهپادهای باید بدنبالی!

برقراری پیوند هیدروژنی با پیش از یک نوع باز آلی ← باز آلی تیمین در دنا و باز آلی یوراسیل در رنا

منبع رایج انرژی در یاخته (ATP)

FADH₂, NADH و NADPH شرکت در ساختار حاملین الکترونی

نوکلئوتیدهای آدنین دار

برقراری پیوند میان حلقهٔ پنج‌ضلعی باز آلی دوحلقه‌ای با قند پنج‌ضلعی

برقراری کمترین تعداد پیوند هیدروژنی با بازهای مکمل

می‌تواند در مقابل نوکلئوتیدی با باز آلی غیرمکمل مثل گوانین قرار بگیرد ← در صورتی که در همانندسازی خطأ رخدهد.

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

هرکات

قند ATP‌ای 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- درون بری و برون رانی ۲- فرایندهای بازجذب و ترشح بیشتر به صورت فعلی و با مصرف انرژی است. ۳- جداشدن 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 پتانسیم توسط پمپ سدیم - پتانسیم ۷- آزادشدن ناقل عصبی از پایانه آکسون ۸- ترشح هورمون‌ها ۹- حرکت یاخته‌های تازه‌کدار

(مثل اسپرم) و مژکدار (مانند مجاری تنفسی) ۱۰- انتقال یون‌های معدنی به درون آوند چوبی توسط یاخته‌های درون پوست و یاخته‌های زنده

پیرامون آوندهای ریشه به منظور ایجاد فشار ریشه‌ای ۱۱- تهیه پلی‌پیتید ۱۲- تأمین انرژی فعال سازی واکنش قندکافت و ...

گریفیت

۱- چند مورد، در برایه 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 مادهٔ وراثتی را به یاخته دیگر منتقل می‌کنند.

ج - اطلاعات و دستورالعمل‌های همهٔ فعالیت‌های خود را درون نوعی نوکلئیک اسید ذخیره می‌کنند.

د - مادهٔ ذخیره کنندهٔ همهٔ اطلاعات وراثتی خود را در ساختاری که حاوی پروتئین است، نگه‌داری می‌کنند.



۲- کدام عبارت، درباره ماده اصلی ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی در انسان، صحیح است؟

(۱) همواره درون اندامکی که دارای پوشش غشایی منفذدار است، نگهداری می‌شود.

(۲) به هنگام تقسیم هر یاخته بدن، بین دو یاخته جدید تقسیم می‌شود.

(۳) در ساخت هر مولکول آلی در فضای درونی یاخته، تأثیرگذار است.

(۴) حاوی مولکول دنا (DNA) به همراه پروتئین است.

۳- چند مورد، درباره فعالیت‌های دانشمندی درست است که اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از فعالیت‌ها و آزمایش‌های وی به دست آمد؟

الف - توانست به ماهیت ماده وراثتی و نحوه انتقال آن پی ببرد.

ب - توانست به امکان انتقال ماده وراثتی از یک یاخته به یاخته دیگر پی ببرد.

ج - توانست اثبات کند که پوشینه باکتری به تهیای نمی‌تواند بیماری زا باشد.

د - با آزمایش بر روی باکتری‌های استرپتوكوکوس نومونیا توانست واکسنی برای مقابله با آنفلوآنزا تولید کند.

(۱) ۱۰
(۲) ۲۲
(۳) ۳۳
(۴) ۴۴

۴- در ارتباط با فعالیت‌های باکتری‌شناس انگلیسی که سعی داشت واکسنی برای آنفلوآنزا تولید کند، کدام گزینه درست است؟

(۱) با آزمایش‌هایی سعی در کشف نوکلئیک اسیدها داشت.

(۲) فقط از دگونه از باکتری‌های استرپتوكوکوس نومونیا استفاده کرد.

(۳) نتیجه گرفت که تزریق باکتری پوشینه‌دار به مosh قطعاً موجب مرگ آن می‌شود.

(۴) در طی آزمایشی، پوشینه باکتری را در معرض یاخته‌های ایمنی mosh قرار داد.

۵- کدام عبارت، در ارتباط با نوعی از استرپتوكوکوس نومونیا درست است که در آزمایش‌های گریفیت موجب ایجاد سینه‌پهلو در mosh شد؟

(۱) قطعاً اندازه‌ای بیش از ۴۰۰ نانومتر دارد.

(۲) پوشینه آن در تماس با سیتوپلاسم باکتری است.

(۳) ضخامت پوشینه باکتری از ضخامت غشای یاخته‌ای کمتر است.

(۴) در زیر میکروسکوپ، سطح پوشینه باکتری برخلاف سطح دیواره آن، کاملاً صاف است.

۶- کدام گزینه، عبارت مقابل را به درستی تکمیل می‌کند؟ «گریفیت از آزمایش خود نتیجه گرفت که».

(۱) سوم - وجود پوشینه باکتری، عامل مرگ mosh است

(۲) اول - استرپتوكوکوس نومونیا عامل بیماری سینه‌پهلو است

(۳) چهارم - تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه، تغییر کرده‌اند

پریم سراغ یک سوال هدی که یه ذره هم فهمل ۵ یازدهم یادتون بیار!

۷- نوعی از باکتری استرپتوكوکوس نومونیا که در مراحل بیشتری از آزمایش‌های گریفیت مورد استفاده قرار گرفت، دارای چه مشخصه‌ای است؟

(۱) با نظریه میکروبی بیماری‌ها در تنافس است.

(۲) فاقد ژن یا ژن‌های مؤثر در ساخت پوشینه است.

(۳) مولکول‌های مختلف آن، مقاومت متفاوتی در برابر گرمای دارد.

۸- کدام عبارت، در ارتباط با هر دو نوع باکتری که توسط گریفیت به mosh تزریق شد، صادق است؟

(۱) سبب تولید نوعی پادتن در بدن mosh می‌شوند.

(۲) توسط پروتئین‌های مکمل در خون mosh کاملاً از بین می‌روند.

(۳) به کمک هیستون‌ها قادرند ماده وراثتی خود را فشرده سازند.

(۴) در یکی از آزمایش‌های گریفیت، به صورت کشته شده به mosh تزریق شدند.

۹- در آزمایش اول گریفیت برخلاف آزمایش دوم آن، کدام مورد رخ داد؟

(۱) باکتری‌های بدون پوشینه به شش‌های mosh وارد شدند.

(۲) باکتری‌های پوشینه‌دار هم‌ایستایی (هموئوستازی) بدن mosh را مختلط کردند.

(۳) باکتری‌های بدون پوشینه موجب فعال شدن پروتئین‌های مکمل در خون mosh شدند.

(۴) باکتری‌های پوشینه‌دار بدون ورود به شش‌ها موجب ایجاد سینه‌پهلو در mosh شدند.

۱۰- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «در مرحله‌ای از آزمایش‌های گریفیت که».

(۱) نتیجه‌ای برخلاف انتظار گریفیت رخ داد، فقط باکتری‌های پوشینه‌دار در خون mosh مشاهده شدند

(۲) نتیجه گرفته شد پوشینه به تنها یک عامل مرگ mosh نیست، یاخته‌های دستگاه ایمنی در بدن mosh فعال نشدند

(۳) مشخص شد ماده وراثتی می‌تواند به یاخته دیگری منتقل شود، پوشینه باکتری‌های مرد به باکتری‌های زنده منتقل شد

(۴) در خون mosh ها هر دو نوع باکتری استرپتوكوکوس یافت شد، اکسیژن‌رانی به یاخته‌های بدن mosh کاهش یافت

۱۱- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب نیست؟ «در هر مرحله‌ای از آزمایش گریفیت که mosh به طور حتم».

الف - از بین می‌رفتند - تنها گروهی از باکتری‌های موجود در خون، زنده و پوشینه‌دار بودند

ب - زنده می‌مانندند - مشاهده پوشینه باکتری بیماری زا در خون mosh‌ها، امکان پذیر نبود

ج - از بین می‌رفتند - همه باکتری‌های موجود در خون mosh‌ها، زنده و دارای دنا بودند

د - زنده می‌مانندند - فعالیت دستگاه ایمنی، منجر به از بین بدن عوامل بیماری زا شده بود

(۱) ۱۱
(۲) ۲۲
(۳) ۳۳
(۴) ۴۴



- 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 پوشینه‌دارند
 (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 کشته شده با گرما
 ب - باکتری‌های پوشینه‌دار ضعیف شده
 د - مخلوطی از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده و فاقد پوشینه زنده
 ج - باکتری فاقد پوشینه و زنده

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

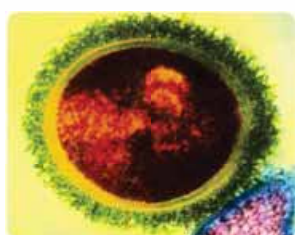
۱۵- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «اطلاعات اولیه در مورد ماده و راثتی از فعالیت‌ها و آزمایش‌های یک دانشمند به دست آمد.

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 - باکتری‌های ای فاقد پوشینه در بدن موش از بین رفتند - موش‌ها زنده ماندند
 د - باکتری‌های کشته شده سبب تولید پادتن شدند - موش زنده ماند

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



۱۶- چند مورد، درباره باکتری نشان داده 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 و راثتی 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 ۳ ۴
 (۲) ۲ ۳ ۱ ۴
 (۳) ۳ ۲ ۱ ۴
 (۴) ۴ ۳ ۲ ۱



۱۷- عامل مؤثر در انتقال صفات تا ۱۶ سال بعد از گریفیت همچنان ناشناخته ماند، تا این که 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 گریزانه (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 و راثتی نیستند

(۲) بعد - تمامی پروتئین‌های موجود در کل صاره استخراج شده از باکتری‌ها را تخرب کردند

(۳) قبل - به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی در انتقال صفات، دنا (DNA) است

(۴) بعد - از آن‌بین تجزیه کننده یک گروه از مواد آلی استفاده کردند

۱۹- چند مورد، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «با توجه به آزمایش‌های ایوری و همکارانش می‌توان گفت که در صورت قطعاً انتقال صفات به باکتری‌های بدون پوشینه صورت»

الف - قرارگیری هر نوکلئیک اسید مربوط به باکتری‌های پوشینه‌دار در مجاورت باکتری‌های بدون پوشینه - می‌گیرد

ب - تخرب پروتئین‌های موجود در عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار - نمی‌گیرد

ج - تخرب بعضی نوکلئیک اسیدهای باکتری‌های پوشینه‌دار - نمی‌گیرد

د - قرارگیری عصاره کامل باکتری‌های پوشینه‌دار در مجاور باکتری‌های بدون پوشینه - می‌گیرد

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

-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 نیتروژن دار 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 پوشینه افزوده شده بودند.

-۲۱- ایوری و همکارانش پس از آن که عده‌ای از دانشمندان نتایج به دست آمده 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 استخراج شده 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 به هیچ وجه 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 گریزانه 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 عالائم سینه‌پهلو را در آن ایجاد نماید.

(۴) نداشت - در ساختار لایه داخلی غشای باکتری استرپتوكوکوس نمونیا 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 کشته شده، وجود داشتند.

(۲) در بیشتر محیط‌های کشت 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

ج - سوم - ساختار مولکول دنا، تخریب

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 به جز یک ظرف انتقال صفت صورت پذیرفت

ج - متنوع ترین گروه مولکول‌های زیستی تخریب شدند - انتقال صفت از نسلی به نسل دیگر رخ نداد

د - ماهیت ماده وراثتی به طور دقیق کشف نشد - مولکول‌های واحد پیوند هیدروژنی تخریب نشدند

۱(۱)

۲(۲)

۳(۳)

۴(۴)

مقایسه کردن و کل کل کردن همیشه بد نیست! توی سوال بعد آزمایشات گریفیت و ایوری رو با هم مقایسه کردم.

-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 کشته شده استفاده کردند.

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 فسفودی استر 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 دو‌حلقه‌ای 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 آلى ساختار آن با تعداد گروه‌های فسفاتش متفاوت است.

(۳) در ساختار قند پنج کربنی آن‌ها حداقل یک اتم اکسیژن وجود دارد.

(۴) دارای یک قند پنج کربنی بین گروه‌های فسفات و باز آلى نیتروژن دار 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 پنج کربنی تشکیل شده است

(۲) باز آلى نیتروژن داری - دارای یک حلقه شش‌ضلعی در ساختار خود است

(۳) گروه فسفاتی - در دو سوی خود، به دو قند پنج کربنی متصل شده است

(۴) نوعی حلقه آلى - از طریق گروه هیدروکسیل خود، به نوکلئوتید دیگر متصل شده است

۳۱- کدام مورد، درباره بخشی از نوکلئوتید که N¹⁴ در ساختار آن قرار می‌گیرد، درست است؟

(۱) مستقیماً به قند و گروه فسفات متصل می‌شود.

(۲) در ساختار آن حلقه‌های (آلی) وجود دارد.

(۳) در تشکیل پیوندهای فسفودی استر شرکت می‌کند.

(۴) در تشکیل ستون‌های نردیان مولکول دنا نقش دارد.

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

الف - نوکلئوتید - باز آلى نیتروژن دار از طریق حلقه پنج‌ضلعی خود به قند پنج کربنی متصل است

ب - نوکلئیک اسید خطی - نوکلئوتید توسعه گروه فسفات خود به نوکلئوتید مجاور متصل است

ج - نوکلئیک اسید حلقوی - رشته نوکلئوتیدی، دارای قطری یکسانی در سراسر طول خود است

د - نوکلئوتید - قند پنج کربنی از طریق دو پیوند اشتراکی به دو بخش دیگر متصل است

(۱) ۲ (۲) ۳ (۳) ۴ (۴) ۵

۳۳- در ارتباط با نوکلئوتیدهایی که در عامل ایجاد کننده بیماری سینه پهلو 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 آلى عضلی به حلقه آلى هاضلی دیده می‌شود.

(۳) حداقل ۳۰ نوع نوکلئوتید از نظر نوع قند، باز آلى و تعداد گروه فسفات در یاخته وجود دارد.

(۴) در گروهی از نوکلئوتیدها، سه حلقه پنج کربنی از طریق پیوند اشتراکی به هم متصل‌اند.

۳۴- به منظور تشکیل یک رشته پلی نوکلئوتیدی 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 فسفودی استر 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 توسعه هیستون‌ها فشرده می‌شود،».

(۱) از رشته‌هایی با دو انتهای متفاوت تشکیل شده است

(۲) توسعه دو لایه غشایی از ماده زمینه‌ای سیتوپلاسم جدا می‌شود

(۳) همه نوکلئوتیدهای آن در تشکیل پیوند فسفودی استر نقش دارند

(۴) از بیش از یک رشته پلی نوکلئوتیدی 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 فسفودی استر شرکت می‌کند.

(۴) بخش شماره ۱ قطعاً حاوی نوعی کربن چهار‌ظرفیتی است.

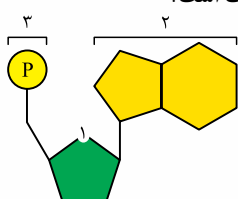
۳۷- کدام گزینه در مورد همه مولکول‌های آلى که در ساختار آن‌ها پیوند قند - فسفات یافت می‌شود، صحیح است؟

(۱) در یک انتهای آن گروه فسفات و در انتهای دیگر گروه OH مشاهده می‌شود.

(۲) مجموعه‌ای از بازهای آلى نیتروژن‌دار پورینی و پیریمیدینی در آن یافت می‌شود.

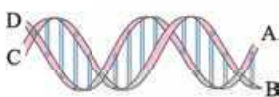
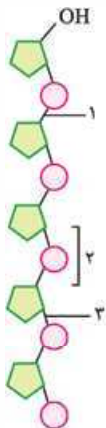
(۳) هر باز آلى نیتروژن‌دار آن با دو مولکول دیگر پیوند برقرار کرده است.

(۴) هر مولکول قند حداقل با دو واحد دیگر پیوند اشتراکی برقرار می‌کند.



?

مولکول‌های اطلاعاتی



- ۳۸ - چه تعداد از موارد زیر نادرست است؟

الف - ۲ برخلاف آن، یک پیوند فسفودی استر را نشان می‌دهد.

ب - اگر انتهای A هیدروکسیل باشد، حتماً انتهای D هیدروکسیل نیست.

ج - ۳ نمی‌تواند قسمتی از یک پیوند فسفودی استر 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) هیچ‌یک از - با گروه هیدروکسیل قند نوکلئوتید دیگر پیوند تشکیل نمی‌دهند

گول قاهر تست بعضی رو نفواید از من به شما نصیحت! امانت از این قیدها!

- ۴۰ - در نوعی مولکول دنا که گروه‌های فسفات آن در تشکیل پیوند فسفودی استر شرکت می‌کنند.

(۱) همه - تعداد گروه فسفات آن با تعداد بازهای آلی برابر است

(۲) بیشتر نوکلئوتیدها دارای یک گروه فسفات هستند

(۳) بیشتر - به تعداد نوکلئوتیدها، حلقه آلی پنج‌ضلعی وجود دارد

(۴) هیچیزی از - به تعداد نوکلئوتیدها، پیوند فسفودی استر 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 قوار گرفته است

ج - باز آلی دارای دو حلقه نیتروژن‌دار باشد - عامل اصلی انتقال صفات نیست

د - قند پنج‌ضلعی در تشکیل سه پیوند اشتراکی نقش داشته باشد - در مجاورت رنا تنها قوار نگرفته است

(۱) ۴ (۲) ۳ (۳) ۲ (۴) ۱

شکل‌های کتاب درسی همیشه موم بوده و هستن هستی کم تکثیرین شکل‌ها!

- ۴۲ - در ساختار ماده وراثتی عامل مولد سینه پهلو 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 متوازی 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 به کاررفته در ساختار نوکلئیک اسیدها به درستی تکمیل می‌کند؟ «قند پنج‌کربنی ای که در ساختار نوکلئیک اسیدی یافت می‌شود که ».

(۱) دارای گروه هیدروکسیل آزاد است - از رشتة پلی‌نوکلئوتیدی با دو انتهای متفاوت تشکیل شده است

(۲) تعداد اتم‌های اکسیژن بیشتری دارد - نمی‌تواند در محل تشکیل خود، فعالیت کند

(۳) اتم‌های کمتری دارد - فقط یکی از انواع مونومرهاش در ساختمان RNA شرکت نمی‌کند

(۴) وزن مولکولی بیشتری دارد - قطعاً تعداد بازهای آلی پورینی و پیریمیدینی در آن برابر است

- ۴۴ - کدام عبارت، درباره هر نوکلئوتید موجود در بدن یک فرد سالم درست است؟ (قارچ از کشور (۱۶۰۰))

(۱) نوعی باز آلی با ساختار حلقه‌ای دارد که به ریبوز متصل است.

(۲) واحد تکرارشونده نوعی بسیار (پلی‌مر) محسوب می‌شود.

(۳) در طی مرحله هوازی تنفس یاخته‌ای تولید می‌گردد.

چارگاف - ویلکینز و فرانکلین

- ۴۵ - با توجه به تحقیقاتی که چارگاف بر روی دنای 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



۴۶- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل مناسب است؟ «..... از چارگاف،».

(۱) پس - حضور چندین پیوند بین بازهای آلى مکمل اثبات شد

(۲) قبل - تصور بر این بود که ۴ نوع نوکلئوتید در یاخته تعداد باز A با T برابر بود، وجود نداشت

۴۷- 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) همه خطوط تیره در تصویر، هم راستا با هم قرار داشتند.

(۲) در مرکز تصویر تهیه شده، بخشی روشن قرار گرفته بود.

۴۸- 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.

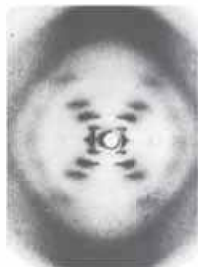
د - فقط از پروتئین برای ایجاد تصاویر از مولکول‌های دنا (DNA) استفاده کردند.

۱

۲

۳

۴



مدل مولکولی دنا و نکات کلیدی مدل واتسون و کریک

۴۹- 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 بپی برند

(۳) از تصاویر تهیه شده از رنا توسط ویلکینز و فرانکلین استفاده کردند

(۴) برای نخستین بار به وجود رابطه مکملی بین بازهای آلى دنا اشاره کردند

۵۰- کدام گزینه، برای تکمیل عبارت مقابل نامناسب است؟ «مدل واتسون و کریک اغلب با یک نردهان پیچ خورده مقایسه می‌شود. در این نردهان، همواره ».

(۱) ستون‌های - دو پیوند فسفودی استر، قند یک نوکلئوتید را به قند نوکلئوتید مجاور متصل می‌کند

(۲) پله‌های - پیوندهای هیدروژنی بین دو حلقة عضلي مقابل هم تشکيل می‌شود

(۳) ستون‌های - یک گروه فسفات حداقل با یک قند پنج کربنی دئوكسی‌ریبوز اتصال دارد

(۴) پله‌های - یک باز آلى دوحلقه‌ای در مقابل یک باز آلى تک‌حلقه‌ای قرار می‌گیرد

۵۱- کدام گزینه، در مورد ساختار مولکول‌های میانبرگ ذرت، درست است؟

(۱) بین هر دو قند پنج کربنی مقابل هم، دو حلقة عضلي و یک حلقة ۵‌ضلعي آلى 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.

۵۲- کدام عبارت به درستی بیان شده است؟

(۱) همه نوکلئوتیدهای گوانین دار سه‌فسفاته، وزن مولکولی یکسانی با یکدیگر دارند.

(۲) در هر DNA خطي، 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 سیتوzin دار رنا وزن مولکولی بیشتری نسبت به نوکلئوتید گوانین دار در دنا دارد.

بریم واسه چندتا تست پمع بندي طور از مطالبي که تا اينجا هونديم.

۵۳- در پژوهش‌های صورت گرفته توسط دانشمندی (دانشمندانی) که مشخص

(۱) میزان بازهای آلى در دنای جانداران را اندازه‌گیری کرد، علت برابری تعداد بازهای پورین و پیریمیدینی در دنا - نشد

(۲) اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از آزمایش‌های او به دست آمد، چگونگی انتقال ماده وراثتی به یاخته دیگر - شد

(۳) با استفاده از پروتئین از مولکول‌های دنا (DNA) تصاویری تهیه کرد، ابعاد مولکول دنا (DNA) - نشد

(۴) عصاره باکتری‌های کشت‌شده پوشینه‌دار را استخراج کرد، ماهیت عامل اصلی مؤثر در انتقال صفات وراثتی - نشد

۵۴- براساس مطالب مطرح شده 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) همه مولکول‌های مرتبط با زن، اطلاعات و دستورالعمل فعلیت‌های یاخته را در خود ذخیره می‌کنند

(۳) مولکول دنا می‌تواند در خارج از یاخته زنده نیز حفظ شود و در برابر حرارت، مقاومت نسبی از خود نشان می‌دهد

(۴) پژوهش‌ها برای پاسخ به سوال «ژن چیست و از چه ساخته شده است؟»، پنجاه سال طول کشید و سپس متوقف گردید



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

- (۱) پیوندهای فسفودی‌استر (۲) پیوندهای قند (۳) حلقه‌های آلی پنج‌ضلعی (۴) پیوندهای میان قند و باز آنی
- ۵۶- در نوکلئیک اسید اصلی دورشتهای موجود در ریزوپیوم، هر نوکلئوتیدی که می‌تواند به طور طبیعی با نوکلئوتید سیتوزین دار 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 تیمین دار 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

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

- (۱) اطلاعات را از دنا به سوی رناتن‌ها می‌برد - از روی بخشی از دو رشته زن 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

۵۸- 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 ابروی یاخته هستند نمی‌توانند برای تشکیل آن مصرف شوند.

۵۹- 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 (۱) ۲) ۲ (۲) ۳) ۳ (۳) ۴) ۴ (۴)

۶۰- 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 - بروونرانی پروتئین‌های ترشحی یاخته
 د - حمل الکترون در واکنش‌های مرتبط با تنفس یاخته

- ۱) ۱ (۱) ۲) ۲ (۲) ۳) ۳ (۳) ۴) ۴ (۴)

۶۱- 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

۶۲- 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 برابر با قند به کاررفته در نوکلئوتیدهای رنای رناتنی دارد ۴) به ساختار شش‌ضلعی باز آلی اتصال دارد

۶۳- کدام گزینه، عبارت مقابل را به درستی تکمیل می‌کند؟ «منبع رایج ابروی 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 کرآتین مصرف می‌شود
 ۴) در ساختار خود حاوی سه گروه فسفات است

۶۴- کدام گزینه در بیان ویژگی باز آلی موجود در منبع رایج ابروی 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.



راهنمای پاسخ تشریحی: نوشتۀ‌های درون کادر، نکات مهم هستند. علامت‌های بمب نکاتی هستند که حکم تلهٔ 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؛ مثلاً **گویجه‌های قرمز بالغ!** هسته ندارند. (ب): همه یاخته‌های بدن، توانایی تقسیم‌شدن ندارند! مثلاً نورون‌ها، نوتوفیل‌ها، یاخته‌های ماهیچه اسکلتی و ... (ج): اطلاعات و دستورالعمل‌های همه فعالیت‌های یاخته درون DNA می‌شود. هر یاخته بدن انسان، مولکول دنا ندارد مثلاً **گویچه قرمز بالغ!** (د): مولکول دنا به عنوان ماده ذخیره‌کننده اطلاعات وراثتی، در یاخته‌های بیوکاربوبتی در ساختار فامتن‌های درون هسته قرار دارد که از دنا و بروتئین تشکیل شده‌اند؛ ولی دقت کنید که هر یاخته زنده بدن انسان فامتن ندارد. باز هم مثلاً **گویچه قرمز بالغ!**

۲- گزینه «۳»

التعیر متن سؤال مولکول دنا به عنوان اصلی ترین ماده ذهنیت‌کننده 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.

۳- گزینه «۳»

التعیر متن سؤال گریفیت همون داشمندی بود که اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از آزمایشاتش به دست آمد. موارد «الف»، «ب» و

«ج» درست هستند.

(الف) و (ب): از نتایج آزمایشات گریفیت مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یاخته دیگری منتقل شود ولی ماهیت این ماده و چگونگی انتقال آن مشخص نشد.

(ج): گریفیت با انجام آزمایش سوم (ترزیق باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده با گرما) و با توجه به زنده‌ماندن موش‌ها، نتیجه گرفت که پوشینه به تنها‌یی عامل مرگ موش‌ها نیست. (د): استرپتوكوکوس نومونیا عامل بیماری آنفلوآنزا نیست!

۴- گزینه «۴»

التعیر متن سؤال گریفیت همون داشمندی بود که سعی داشت وکسنی برای آنفلوآنزا تولید کند. به له در آزمایش سوم!

گزینه (۱): در زمان گریفیت، مولکول‌های نوکلئیک اسید کشف شده بودند. گزینه (۲): گریفیت در آزمایشات خود از دو نوع باکتری استرپتوكوکوس استفاده کرد نه دو گونه از این باکتری! گزینه (۳): خیر! گریفیت در آزمایش سوم مشاهده کرد که با ترزیق باکتری پوشینه‌دار کشته شده به موش، موش‌ها زنده مانندند!

۵- گزینه «۱»

التعیر متن سؤال باکتری استرپتولکوس نومونیای پوشینه‌دار هویب ایجاد

سینه‌پولو / موش‌ها می‌شود. همان‌طور که در شکل مقابل می‌بینید، اندازه باکتری پوشینه‌دار قطعن خیلی بیشتر از ۲۰۰ نانومتر است. بینید پهنه‌ها توی **شکل اندازه ۲۰۰ نانومتر** رو نشون داره هالا شما باکتری رو بین و کلاهت رو قاضی کن !!

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 سخامت غشا و همین‌طور اولین لایه روی غشا، بیشتر است. گزینه (۴): سطح پوشینه صاف نیست!

۶- گزینه «۴»

جناب آقای گریفیت در آزمایش چهارم مخلوطی از باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده 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 هاگوی هر ایه برد تا پرده از راز این اتفاق بردار. گریفیت 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 کرد و پوشینه‌دار شدند.

گزینه (۱): گریفیت در آزمایش سوم خود، باکتری پوشینه‌دار کشته شده با گرما را به موش تزریق کرد و دید که موش‌ها سالم مانندند؛

پس نتیجه گرفت وجود پوشینه به تنها‌یی عامل مرگ موش‌ها نیست. گزینه (۲): گریفیت استرپتوكوکوس نومونیا را عامل بیماری آنفلوآنزا می‌دانست؛ در حالی که

امروزه می‌دانیم این باکتری، عامل بیماری سینه‌پهلو است. گزینه (۳): نه دیگه! اصلن کشیبات ایوری و همکارانش بعد از گریفیت بودا

۷- گزینه «۴»

التعیر متن سؤال باکتری استرپتولکوس نومونیای پوشینه‌دار، در مردم، ^{۱۳} او امور استفاده قرار می‌گیرد و **باکتری بدون پوشینه در مردم** ^{۱۴}

استفاده می‌شود. این باکتری زمانی که در آزمایش چهارم گریفیت 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، بیکسان نیست!

۱- ابیرسی سایر گروههای ۱ گزینهٔ (۱): نظریهٔ میکروبی بیماری‌ها بیان می‌کند که میکروب‌ها می‌توانند بیماری‌زا باشند. فب! این باکتری هم بیماری‌زا است دیگه اونم بیماری‌سینه‌پهلو!^۱ گزینهٔ (۲): این باکتری پوشینه‌دار است، بنابراین در مادهٔ وراثتی خود دارای ژن یا ژن‌های مؤثر در ساخت پوشینه است. / گزینهٔ (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!

۲- گزینهٔ «۱» **اتیور متن صراحتاً** باکتری استرپتوكوس نومونیای پوشینه‌دار و بدون پوشینه در آزمایشات گرفیت به موش‌ها تزریق شد.

ورود هر کدام از این دو نوع باکتری به بدنهٔ موش، موجب پاسخ دستگاه ایمنی به عامل خارجی شده و در برابر آن از یاخته‌های پادتن سار، پادتن ترشح می‌شود. **۳- ابیرسی سایر گروههای ۱** گزینهٔ (۲): در مورد باکتری‌های پوشینه‌دار صادق نیست. / گزینهٔ (۳): پروتئین هیستون فقط در یاخته‌های بیوکاریوتی وجود دارد.

گزینهٔ (۴): باکتری بدون پوشینه همواره به صورت زنده به موش تزریق می‌شود. **۴- گزینهٔ «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 بدنهٔ موش، سبب مرگ آن‌ها شدند.

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

۶- گزینهٔ «۴» در مرحلهٔ ۴ آزمایش گرفیت، 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 بدنهٔ کاهش یافته.

۷- ابیرسی سایر گروههای ۱ گزینهٔ (۱): نتیجهٔ آزمایش چهارم برخلاف انتظار گرفیت بود. جملهٔ کتاب درسی این است که در بررسی خون و شش‌های موش‌ها مرده، تعداد زیادی پوشینه‌دار زنده مشاهده شد. دقت کنید باکتری‌های بدنهٔ پوشینه نیز دیده شد. / گزینهٔ (۲): در آزمایش سوم گرفیت مشخص شد که پوشینه به تنهایی عامل مرگ موش‌ها نیست! دقت کنید که در هر آزمایش گرفیت، یاخته‌های دستگاه ایمنی موش فعال شدند. چراکه یک عامل خارجی به بدنهٔ موش وارد شده! / گزینهٔ (۳): در آزمایش چهارم مشخص شد که مادهٔ وراثتی می‌تواند به یاختهٔ دیگری منتقل شود. **۸- در این آزمایش دنای باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده به باکتری‌های زنده بدون پوشینه منتقل شد، نه خود پوشینه!**

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

۹- گزینهٔ «۴» همهٔ موارد نادرست هستند. در مراحل اول و چهارم آزمایش، موش‌ها از بین مرگ‌ولی در مراحل دوم و سوم موش‌ها زنده می‌مانند. (الف): در مرحلهٔ اول همهٔ باکتری‌های موجود در خون، زنده و پوشینه‌دار هستند ولی در مرحلهٔ چهارم گروهی از باکتری‌ها، زنده و پوشینه‌دار هستند. **۱۰- چون همهٔ باکتری‌های بدون پوشینه نمی‌توانند مادهٔ وراثتی را دریافت کنند و پوشینه بسازند.** بعضی‌ها همان‌طور بدون کپسول باقی می‌مانند. (ب): در مرحلهٔ سوم، باکتری‌پوشینه‌دار با گرم‌آب کشته شدند و به موش تزریق شد؛ پس امکان مشاهدهٔ پوشینه در خون موش‌ها وجود دارد اما نکته‌ای این جاست که این پوشینه به تنهایی نمی‌تواند باعث بیماری و مرگ موش‌ها شود و موش‌ها زنده می‌مانند. (ج): نع! در مرحلهٔ چهارم باکتری پوشینه‌دار کشته شده هم داریم. / (د): در مرحلهٔ سوم باکتری‌های پوشینه‌دار با حرارت کشته شدند و بعد وارد بدنهٔ موش شدند، در این مرحله باکتری زنده‌ای هم که وجود ندارد! پس عامل بیماری‌زایی کلن نداریم. اگرچه دستگاه ایمنی علیه آنتی‌زن‌های سطحی کپسول پادتن ترشح می‌کند اما باکتری مرده، عامل بیماری‌زا نیست.

۱۱- گزینهٔ «۲» می‌بینید که موش عزیز، پس از آمپول خوردن هنوز سرحال و چاق‌وچله و زنده است؛ پس محتويات سرنگ می‌تواند باکتری بدون کپسول یا باکتری کپسول‌دار کشته شده به وسیلهٔ گرم‌آب باشد! این سرنگ قطعن فاقد باکتری زنده پوشینه‌دار است، چون اگر در آن باکتری زنده‌ای دار باشد، پهاب موش دار، خانی را در اعماق گفته بود.

۱۲- گزینهٔ «۱» گزینهٔ (۱): همان‌طور که گفته شد، محتويات سرنگ می‌تواند باکتری پوشینه‌دار کشته شده به وسیلهٔ گرم‌آب باشند. / گزینهٔ (۲): نه دیگه، شکل می‌تواند مربوط به آزمایش دوم گرفیت باشد که در آن سرنگ حاوی باکتری‌های زنده فاقد پوشینه است. / گزینهٔ (۳): نع فیر! اگر مربوط به آزمایش ۳ باشد، سرنگ حاوی باکتری‌های کشته شده با گرم‌آب که خوب قطعن همهٔ ویژگی‌های حیات را ندارند.

۱۳- گزینهٔ «۲» شکل‌های (۱)، (۲) و (۳) به ترتیب باکتری زنده پوشینه‌دار، باکتری زنده بدون پوشینه و باکتری پوشینه‌دار کشته شده با گرم‌آب هستند. اگر مخلوطی از باکتری‌های کشته شده پوشینه‌دار و باکتری‌های زنده بدون پوشینه به موش تزریق شود، موش‌ها می‌میرند، چون مادهٔ وراثتی باکتری کشته شده پوشینه‌دار به تعدادی از باکتری‌های بدون پوشینه منتقل می‌شود و موجب پوشینه‌دارشدن آن‌ها می‌گردد.

۱۴- گزینهٔ «۲» موارد «الف» و «ب» درست هستند. برای تولید واکسن می‌توان از میکروب کشته شده یا ضعیف شده و یا سام خنثی شده استفاده نمود. در موارد «الف» و «ب» ما با باکتری بیماری‌زا مواجه هستیم که کشته یا ضعیف شده و می‌تواند موجب بروز ایمنی فعل در بدنهٔ 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- گزینهٔ «۴» همهٔ موارد نادرست است. (الف): (ب) و (ج): در آزمایش دوم و چهارم گرفیت، باکتری‌های زنده فاقد پوشینه به بدنهٔ 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 بدنهٔ موش، منافذی در غشاء 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 کشته شده به بدنهٔ موش تزریق شدند. در آزمایش چهارم برخلاف آزمایش سوم، موش‌ها مردند.



۱۶- گزینه «۱»

فقط مورد «د» درست است. شکل سؤال، باکتری استرپتوكوکوس نومونیای پوشینه‌دار را نشان می‌دهد.

(الف): باکتری پوشینه‌دار در آزمایش ۳ و ۴ حضور داشت. پس در تا از ۴ تا از ۴ آزمایش گرفیت مشاهده شد. (ب): نه دیگه! به عنوان مثال، ATP (شکل رابط انرژی در یاخته) یک نوکلئوتید سه‌فسفاته است و در ساختار دنا شرکت ندارد چون دارای قند ریبوz است. (ج): این باکتری سبب ایجاد بیماری سینه‌پهلو می‌شود. (د): وجود این باکتری به بدن سبب افزایش تقسیم لنفوцит B می‌شود.

در زمان گرفیت تصویر بر این بود که باکتری استرپتوكوکوس نومونیای پوشینه‌دار سبب بروز بیماری آنفلوآنزا می‌شود.

۱۷- گزینه «۲»

ایوری و همکارانش ابتدا باکتری‌های پوشینه‌دار را برابر گرم کشتند و از عصارة استخراج شده از آن‌ها استفاده کردند و در آن، تمامی پروتئین‌های موجود را تخریب کردند.

گزینه (۱): در دومین مرحله آزمایش گرفیت، باکتری زنده بدون پوشینه به موش‌ها تزریق شد. گزینه (۳): ایوری و همکارانش در آخرین آزمایش خود، عصارة باکتری‌های کشته‌شده پوشینه‌دار را به ۴ بخش، تقسیم کردند. گزینه (۴): آن‌ها در آزمایش دوم خود از گریزانه استفاده کردند.

۱۸- گزینه «۱»

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

گزینه (۲): تخریب تمامی پروتئین‌های موجود در کل عصارة استخراج شده 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 عصارة 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»

(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 انتقال دهنده صفات باشد. (ب): پروتئین‌ها ماده و رائتی نیستند. (ج): اگر دنا تخریب شود! انتقال صفت صورت نمی‌گیرد. (د): دون عصارة باکتری‌های پوشینه‌دار، دنا وجود دارد و در صورت وجود دنا قطعن 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 «۳»

در آزمایش‌های ایوری، انتقال صفات فقط در لایه‌ای که در آن دنا وجود دارد، انجام شد. 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 سوم با افزوده شدن آن‌زیم تخریب‌گر نوکلئیک اسیدها، آن‌زیم‌هایی که از جنس رنا بودند تخریب شدند. گزینه (۲): پروتئین‌ها نیز همانند نوکلئیک اسیدها، نیتروژن دارند. در حالی که پروتئین‌ها ماده و رائتی 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»

ایوری و همکارانش از آزمایش سوم به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی و مؤثر در انتقال صفات، دنا است. اما این نتیجه مورد تأثیرگذاری از داشمندان قرار نگرفت و اسه همین ایوری و رفاقت! آزمایش سوم را اینجا داد. در آزمایش سوم ایوری و همکارانش، عصارة باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده را استخراج و آن را به چهار قسم تقسیم کردند. به هر قسم 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 فرستی 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.

۲۲- گزینه «۳»

ایوری در مراحل اول و سوم از آزمایشات خود از آن‌زیم پروتئین (تخریب‌کننده پروتئین) استفاده کرد. گزینه‌های (۱) و (۴): ایوری و همکارانش در آزمایش دوم، عصارة استخراج شده از باکتری کشته شده پوشینه‌دار را در یک گریزانه (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 عصارة باکتری استرپتوكوکوس نومونیای پوشینه‌دار با استفاده از پروتئازها از بین رفت.

۲۳- گزینه «۳»

ایوری در آزمایش مرحله ۱ که پروتئین ماده و رائتی نیست و در آزمایش مرحله ۲ و ۳ (دو آزمایش خود) اثبات کرد که دنا همان ماده و رائتی 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!

۲۴- گزینه «۱»

در دومین آزمایش ایوری، برای اولین بار متوجه شدند که دنا، همان ماده و رائتی است. ایوری در دومین آزمایش خود عصارة باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده را در یک گریزانه با سرعت بالا قرار داد و مواد آن را به صورت لایه‌لایه جدا کرد. با اضافه کردن هر یک از 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 عصارة باکتری‌های پوشینه‌دار را به چهار قسم تقسیم کرد و به هر قسم آن‌زیم

تخرب کننده یک گروه از مواد آلی را اضافه کرد و سپس هر کدام را جداگانه به محیط کشت دارای باکتری‌های بدون پوشینه اضافه کرد. نهایت مشاهده شد که در همه طرفها انتقال صفت صورت می‌گیرد جز ظرفی که حاوی آنزیم تخریب کننده دنا است؛ پس **در بیشتر ظرف‌ها، دنا تخریب نشد و انتقال صفت رخ داد.** گزینه (۲)؛ غیر از پروتئین‌ها، لایه‌های دیگری هم داریم که فاقد دنا هستند و در انتقال صفت نقشی ندارند، مثلن لایه لیپیدها. این لایه‌ها در اولین آزمایش در محیط کشت باکتری بدون کپسول اضافه شود و باعث شود این باکتری‌ها پوشینه بسازند، حالا باکتری‌های پوشینه‌دار شده می‌توانند باعث بروز علامت سینه‌پهلو نمی‌شود. دنا باید به محیط کشت حاوی باکتری بدون کپسول اضافه شود و باعث شود این باکتری‌ها پوشینه بسازند، 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 ابوری، 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)؛ اولن در آزمایش اول فقط یک محیط کشت وجود داشت و ثانی فقط پروتئین‌ها تخریب شدند و بنابراین در محیط کشت، انتقال صفت صورت گرفت.

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 کشته شده به محیط کشت افزوده می‌شوند نه خود این باکتری‌ها!

گزینه (۵)؛ فقط در یکی از محیط‌های کشت آزمایش دوم (که دنا بود) به دنبال انتقال صفت، باکتری‌های بدون پوشینه، پوشینه‌دار شدند. گزینه (۶)؛ در همه محیط‌های کشت آزمایش سوم ابوری، 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 (۷)؛ اولن در آزمایش اول فقط یک محیط کشت وجود داشت و ثانی فقط پروتئین‌ها تخریب شدند و بنابراین در محیط کشت، انتقال صفت صورت گرفت.

موارد «الف» و «د» درست هستند.

(الف)؛ در همه آزمایش‌های ابوری و آزمایش دوم و چهارم گرفیت از باکتری بدون پوشینه، استفاده شد. (ب)؛ در همه آزمایش‌های ابوری و آزمایش چهارم گرفیت، انتقال صفت مشاهده شد. (ج)؛ خیر! در آزمایش سوم گرفیت، ساختار مولکول دنا تخریب نشد. (د)؛ در همه آزمایش‌های ابوری و آزمایش سوم و چهارم گرفیت، از باکتری پوشینه‌دار کشته شده، استفاده شد. البته دقت کنید ابوری از عصاره این باکتری‌ها استفاده کرد ولی خوب به هر حال این هم به جور استفاده است! در بیشتر آزمایشات ابوری (آزمایش‌های ۱ و ۳) از آنزیم تخریب کننده بسپار استفاده شد در حالی که گرفیت از این آنزیم‌ها استفاده نکرد.

همه موارد نامناسب هستند.

(الف)؛ هم پروتئین‌ها و هم نوکلئیک اسیدها در انصار نیتروژن هستند. در نخستین آزمایش ابوری نیز پروتئین‌ها تخریب شدند و در این مرحله، از یک محیط کشت استفاده شد که در آن انتقال صفت هم رخ داد؛ پس بیشتر محیط‌های کشت غلط می‌کنند (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 کشته شده 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 ابوری پروتئین‌ها تخریب شدند. پروتئین‌ها دارای پیوند پپتیدی و هیدروژنی هستند. آزمایش ماهیت ماده و راثتی کشف نشد. در این آزمایش، پروتئین‌ها تخریب شدند. پروتئین‌ها از باکتری‌ها پیوند پپتیدی و هیدروژنی هستند.

فقط مورد «ج» نادرست است.

(الف)؛ چگونگی انتقال صفت در آزمایشات ابوری همانند آزمایشات گرفیت کشف نشد. (ب)؛ انتقال صفت میان یاخته‌ها در مرحله چهارم آزمایش گرفیت با انتقال دنا از باکتری پوشینه‌دار کشته شده به باکتری بدون پوشینه زنده و در آزمایشات ابوری با انتقال دنا از عصاره تهیه شده از باکتری پوشینه‌دار کشته شده به باکتری بدون پوشینه زنده باکتری‌های بدون پوشینه، پوشینه‌دار شدند. (ج)؛ **استفاده از عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار فقط در آزمایشات ابوری انجام شد.** (د)؛ در مرحله چهارم از آزمایشات گرفیت، پوشینه‌دار شدن تعدادی (نه همه!) از باکتری‌های بدون پوشینه مشاهده شد. پوشینه‌دار شدن باکتری‌های بدون پوشینه در همه آزمایشات ابوری قابل مشاهده بود.

۲۸- گزینه «۱» **الغیر متن سوال** **در یافته‌های زنده دنیا و اونیک را! فقط مورد «الف» درست است.**
 (الف)؛ نوکلئیک اسیدها همگی بسپارهایی از واحدهای تکرارشونده به نام نوکلئوتیدها هستند که توسط پیوندی اشتراکی به نام فسفودی استر به هم متصل هستند. (ب)؛ در نوکلئیک اسیدهای خطی گروه فسفات در یک انتهای گروه هیدروکسیل (نه کربوهیدریل!) در انتهای دیگر افزایش است؛ بنابراین **نه هر رشته دنا و رنای 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 بارهای آلی دوچله‌ای و تکچله‌ای 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 رنای ناقل وجود دارد نه هر نوکلئیک اسید!

۲۹- گزینه «۳» همان‌طور که در شکل مقابل می‌بینید، در هر نوکلئوتید در ساختار قند ۵ کربنی، حداقل یک اتم اکسیژن وجود دارد.

گزینه (۱)؛ نوکلئوتیدها علاوه بر شرکت در ساختار دنا و رنا نقش‌های اساسی دیگری هم دارند. به عنوان مثال، نوکلئوتید آدنین دار 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 (حلقه در ساختار باز و ۱ حلقة در ساختار باز) و اگر باز پیرimidین وجود داشته باشد، تعداد حلقه‌های آلی برابر با ۲ (حلقه در ساختار باز و ۱ حلقة در ساختار باز) 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 نیتروژن دار است.

در هر نوکلئوتید چیزی به اسم حلقة ۵ کربنی وجود ندارد! اما در هر نوکلئوتید یک حلقة ۵ ضلعی داریم (حلقة 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 هضلعی و یک حلقه عضلی دارد و در صورتی که باز آلی تک‌حلقه‌ای باشد، فقط یک حلقه عضلی دارد؛ **بنابراین در هر نوکلئوتید، باز آلی نیتروژن دار قطعن حلقه ۶ خالعی دارد.**

بررسی سایر گزینه‌ها گزینه (۱): توی درس نامه گفتیم دیگه که ملقاًه 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 رنای خطی، یک فسفات و در مولکول دنای خطی دو فسفات وجود دارد که بین دو قند قرار ندارند.

۳۱- گزینه «۲»

بررسی سایر گزینه‌ها **بعض نیتروژن دار نوکلئوتیدها: باز آلی / بعض غیرنیتروژن دار نوکلئوتیدها: قند و فسفات‌ها**. نیتروژن در ساختار باز آلی نوکلئوتیدها مستقر شده است. در ساختار بازهای آلی یک یا دو حلقه آلی مشاهده می‌شود.

فسفودی استر گروههای فسفات و قندهای آلی شرکت می‌کنند؛ بازهای آلی در تشکیل پیوندهای هیدروژنی شرکت دارند. گزینه (۳): در تشکیل پله‌های زردیان مولکول دنا (**نه ستون‌های آن!**) نقش دارند.

۳۲- گزینه «۱»

(الف): همان‌طور که در شکل مقابل مشاهده می‌کنید، در نوکلئوتیدهایی که دارای باز آلی تک‌حلقه‌ای (C, T, U) هستند، باز آلی دارای یک حلقه عضلی بوده و از طریق آن به قند پنج‌کربنی متصل می‌شود. (ب): نوکلئوتید قرارگرفته 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 خطی دو انتهای متفاوت وجود دارد.** در یک انتهای گروه فسفات و در انتهای دیگر قند پنج‌کربنی (OH آزاد) وجود دارد. (ج): قطر یکسان در مورد یک مولکول دنا (دورشته‌ای) مطرح است و نه یک رشته پلی‌نوکلئوتیدی که ممکن است نوکلئوتیدهای متفاوتی داشته باشد. (د): در ساختار هر نوکلئوتید یک قند پنج‌کربنی وجود دارد که این قند از طریق دو پیوند اشتراکی به گروه فسفات و باز آلی متصل می‌شود.

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

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

باکتری استرپتوكوس نومونیای کپسول دار، عامل ایجاد‌کننده بیماری سینه‌پهلو است که خب مسلمن هم دنا و هم رنا دارد.

۳۳- گزینه «۱»

بررسی سایر گزینه‌ها گزینه (۲): در همه نوکلئوتیدها، اتصال حلقه آلی عضلی به حلقه آلی هضلعی مشاهده می‌شود! در نوکلئوتیدهای پورین دار حلقه‌های ۵ و ۶ ضلعی باز آلی به هم متصل هستند و در نوکلئوتیدهای پیریمیدین دار، حلقه عضلی باز آلی و حلقه هضلعی باز آلی و حلقه ۵ ضلعی قند به هم متصل می‌باشند. گزینه (۳): درون یک یاخته یوکاریوئی حداقل 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 مجموعن می‌شود ۲۴ نوع! حواستون باشه که قند دئوکسی‌ریبوز نمی‌تواند با باز آلی یوراسیل پیوند داشته باشد و همچنین قند ریبوز نمی‌تواند با باز تیمین نوکلئوتید تشکیل بدهد! بنابراین ما ۱۲ نوع نوکلئوتید داریم که قند دئوکسی‌ریبوز دارند و ۱۲ نوع هم قند ریبوz، که مجموعن می‌شود ۲۴ نوع نوکلئوتیدا! گزینه (۴): درون یک نوکلئوتید حداقل دو حلقه هضلعی می‌تواند وجود داشته باشد که با پیوند اشتراکی به هم متصل هستند.

نوکلئوتیدها با نوعی پیوند اشتراکی به نام فسفودی استر 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.

بررسی سایر گزینه‌ها گزینه (۱): برای تشکیل پیوند فسفودی استر، یک فسفات از یک نوکلئوتید و یک قند از نوکلئوتید مجاور شرکت دارند. گزینه (۲): نوکلئوتیدهای مقابله ام از طریق پیوند هیدروژنی بین بازهای آلی شان به هم متصل می‌شوند. گزینه (۳): پیوند فسفودی استر 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 فسفودی استر دو پیوند قند - فسفات است.

۳۴- گزینه «۴»

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

۳۵- گزینه «۳»

در نوکلئیک اسیدهای حلقوی گروه فسفات (بخش ۳) همه نوکلئوتیدهای سازنده آن در تشکیل پیوند فسفودی استر نقش دارد. گزینه (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 مقابله یک نوکلئوتید با باز آلی پیریمیدینی قرار می‌گیرد.

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

۳۶- گزینه «۳»

بررسی سایر گزینه‌ها گزینه (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 مقابله یک نوکلئوتید با باز آلی پیریمیدینی قرار می‌گیرد.

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

۳۷- گزینه «۴»

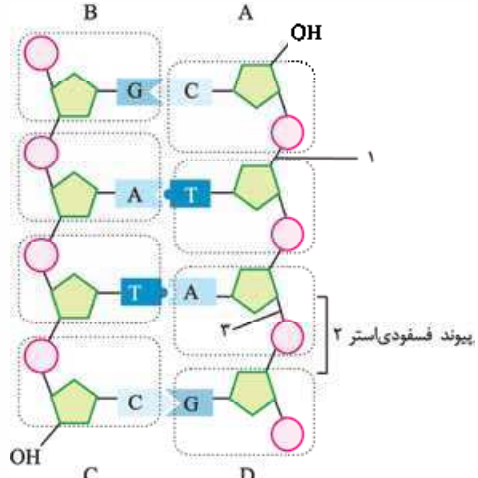
بررسی سایر گزینه‌ها همه نوکلئیک اسیدها و واحدهای سازنده‌شون یعنی نوکلئوتیدها دارای پیوند قند - فسفات هستند.

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

دلوکسی‌ریبونوکلئیک 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.

گزینه (۱): این عبارت در مورد دنای‌های حلقوی صادق نیست. دنای 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 پر قرار می‌کند.

۳۸ - گزینه «۲»



۳۹- گزینه «۱» **الغیر متن سزا** در تایشترین پیوند هیدروژنی بین بازآلی سیتوزین و گوانین و کم ترین پیوند هیدروژنی بین تیمین و آدنین تشکیل می شود. سیتوزین یک حلقة آلی و گوانین دو حلقة آلی دارد. هر قند دئوكسی ریبوز نیز دارای یک حلقة آلی است؛ بنابراین نوکلئوتید سیتوزین دار دو حلقة آلی و نوکلئوتید گوانین دار سه حلقة آلی دارد.

گزینه (۲): هر یک از آن‌ها یک حلقة آلی شش‌ضلعی نیتروژن دار دارد. / گزینه (۳): هیچ یک از نوکلئوتیدهای دنا در ساختار رنا شرکت نمی‌کند، چون نوکلئوتیدهای دنا، قندشان دئوكسی‌ریبوز است اما نوکلئوتیدهای رنا قند ریبوز دارند. / گزینه (۴): فقط یکی از نوکلئوتیدهای رشتۀ پلی‌نوکلئوتیدی با گروه هیدروکسیل قند دیگه پیوند تشکیل نمی‌ده! اون نوکلئوتید هم، در یکی از دو انتهای رشتۀ پلی‌نوکلئوتیدی قرار گرفته است و می‌تواند هر بازی داشته باشد.

«۱» - ۴۰

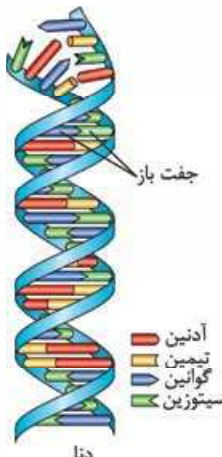
در دنای حلقوی (نه خطی!) همه گروه‌های فسفات در تشکیل پیوند فسفودی استر شرکت می‌کنند و در دنای حلقوی (و البته خطی) هر نوکلئوتید دارای یک قند، یک باز آئی و یک گروه فسفات است؛ پس تعداد گروه‌های فسفات با باز آئی برابر است.

گزینهٔ ۲: همه نوکلئوتیدهای دنای حلقوی و خطی، یک گروه فسافت دارند. گزینهٔ ۳: این گزینهٔ فهیله سفته! در شکل ۵ کتاب درسی می‌بینید که در ساختار بعضی بازها (بازهای پورینی) یک حلقةٌ پلیمری و یک حلقةٌ پلیمری وجود دارد. می‌دانیم که همیشهٔ یک باز پیریمیدین قرار می‌گیرد، همچنین می‌دانیم که قند دئوکسی ریبوس یک حلقةٌ پلیمری دارد؛ بنابراین، در ساختار هر جفت نوکلئوتید، ۳ حلقةٌ پلیمری وجود دارد. در نتیجهٔ در هر مولکول دنا، تعداد نوکلئوتیدها، کمتر از تعداد حلقةٌ پلیمری است. گزینهٔ ۴: در مولکول دنای خطی، تعداد پیوندهای فسفوفودی استر دو عدد از تعداد نوکلئوتیدها کمتر است (مجموعن در دو رشته دنا)، چون دو نوکلئوتیدی که در هر دو سر کدام از شتههای نوکلئوتیدی، قاراً دادن با سیمند فسفوفودی است به هم متصل نشده‌اند.

برای این که 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 بمند فسقه‌دار است. تعداد فاصله‌بین انگشتان، نک، کهت از تعداد انگشتان دستتون است!

۴۱- گزینه «۱»

(الف): در ساختار دنا، همه نوکلتوتیدها در تشکیل دو نوع پیوند فسفودی استر و هیدروژنی شرکت می‌کنند. مولکول دنای خطی در هسته دو سر متفاوت دارد اما دنای حلقوی موجود در میتوکندری دو سر متفاوت ندارد. همچنین در مولکول رنا هم همه نوکلتوتیدها قطعن پیوند فسفودی استر تشکیل می‌دهند ولی تنها در بخش هابی که دارای پیچ خودگی هستند پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهند. (ب): در دنای های حلقوی همه فسفات ها در تشکیل پیوند فسفودی استر شرکت می‌کنند. دنای حلقوی درون میتوکندری سلول پوششی قرار دارد. توجه کنید که در دنای های (و رنا های) خطی فسفات انتهایی تنها در تشکیل یک پیوند شرکت می‌کند. (ج): مولکول های دنا دور شته ای هستند و در آن ها باز های مکمل روبروی هم قرار می گیرند. همان طور که می دانید باز های مکمل همواره یک پورین و یک پیریمیدین هستند. پس اگر یک توکلایک اسید فقط دارای باز های پورین باشد، حتمن از نوع رنا است. در انسان دنا عامل اصلی انتقال است. (د): در هر نوکلتوتید به صورت طبیعی دو پیوند اشتراکی وجود دارد (بین قند و فسفات و قند و باز آلی). حالا اگر نوکلتوتید در تشکیل پیوند فسفودی استر با نوکلتوتید دیگری نقش داشته باشد و گروه هیدروکسیل قند خود را به فسفاتی از نوکلتوتید مجاور وصل کند در واقع پیوند سوم را تشکیل داده است. دنای حلقوی درون میتوکندری و در مجاورت رنات ها قرار دارد.



مولکول دنا دارای دو شیار با اندازه‌های متفاوت در قسمت خارجی ماربیچ 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.

۶- گزینه «۲» گزینه (۱): هر نوکلئوتید در باز آلو خود دارای یک حلقه آلو عضلی است. **پس تعداد حلقه‌های ۶- گزینه با تعداد نوکلئوتیدها برابر است.** / گزینه (۳): ژن‌های افراد هم گونه لزوم با هم یکسان نیست؛ مثلاً هر دو نوع باکتری استریپتوکوکوس نومونیای مورد استفاده گرفیت از یک گونه هستند، اما ژن‌ها و توالی آن‌ها در این جانداران لزوماً با هم یکسان نیست. به خاطر همین یکی کپسول دارد و دیگری خیر. / گزینه (۴): دنای باکتری حلقه‌ای است و هیدروکسیل آزاد ندارد. اما رناهای موجود در سلول چون خطی هستند هیدروکسیل آزاد دارند.

۴- گزینه «۱» **التعیر متن سوال** تمام بخش‌های اول گزینه‌ها تعابیر موم و فقنه! هستند، آله یارشون نگیری به مردم کردی! بایورکن. قندی که دارای

گروه هیدروکسیل آزاد است در یکی از دو انتهای نوکلئیک اسیدهای خطی حضور دارد و در این نوکلئیک اسیدها دو انتهای هر رشته مشابه نیست.

گزینه (۲): دئوکسی‌ریبوز یک اتم **نه مولکول**! اکسیژن از ریبوز کم‌تر دارد. ریبوز در ساختار رنا یافته می‌شود. در یوکاریوت‌ها رنایی که در هسته ساخته می‌شود، در سیتوپلاسم فعالیت می‌کند یعنی محل ساخته‌شدن 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 قبلن گفتم هیچ‌یک از نوکلئوتیدهای دنا نمی‌توانند در ساختمان رنا شرکت کنند. حتی نوکلئوتیدهای با باز C، A 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 آلو 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.

۴- گزینه «۴» هر نوکلئوتید شامل ۳ بخش است: یک قند ۵ کربنی، یک باز آلو نیتروژن دار و ۱ تا ۳ گروه فسفات.

گزینه (۱): نوکلئوتیدهای موجود در ساختار دنا دارای قند دئوکسی‌ریبوز هستند. / گزینه (۲): نوکلئوتیدها می‌توانند به صورت آزاد و یا در ساختار دنا و رنا قرار بگیرند. نوکلئوتیدهای آزاد، واحدهای تکرارشونده سپار محسوب نمی‌شوند. / گزینه (۳): ATP که نوعی نوکلئوتید آزاد است، در اثر فرایندهای تنفس یاخته‌ای تولید می‌شود، نه همه نوکلئوتیدها!

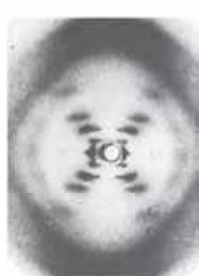
۴- گزینه «۴» با توجه به برابری مقدار آدنین با تیمین و مقدار گوانین با سیتوزین براساس مشاهدات و تحقیقات چارگاف، می‌توان گفت مجموع بازهای آلو گوانین و تیمین در یک مولکول دنا با مجموع بازهای آلو آدنین و سیتوزین برابر است.

گزینه (۱): **برابر بودن بازهای آلو دوحلقه‌ای و تک‌حلقه‌ای در مولکول دنا برقرار است نه هر نوکلئیک اسید!** / گزینه (۲): این گزینه طبق تصورات قبل از چارگاف درست است! / گزینه (۳): پارگاف اصلن نمی‌دونست پله پهی؟!

۴- گزینه «۱» چارگاف علت برابری بازهای پورینی (دوحلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک‌حلقه‌ای) در مولکول دنا را نفهمید. علت برابریش رو هم می‌دونی که پیوند هیدروژنی یا همون مکمل بودن بازهای پورینی (دوحلقه‌ای) و پیریمیدینی (تک‌حلقه‌ای) است. داشمندان بعدی این‌فومنید!

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، رتا هم و بود داره با انتساب اون می‌شه ۸ نوع و اگر نوکلئوتیدهای دوحفصه‌ای و سه‌حفصه‌ای را 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!

۴- گزینه «۲» ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو ایکس از مولکول‌های دنا تصاویری تهیه کردند. با بررسی این تصاویر در مورد ساختار دنا نتایجی را به دست آورند از جمله این که دنا حالت ماربیچی و بیش از یک رشته دارد. البته با استفاده از این روش ابعاد مولکول‌ها را نیز تشخیص دادند. همان‌طور که در شکل می‌بینید، خطوط تیره‌زانم در یک راستا نیستند. درستی سایر گزینه‌ها را می‌توانند با نگاه به شکل دریابید.



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

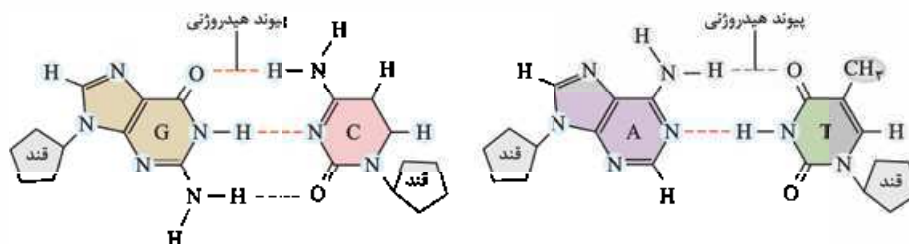
ویلکینز و فرانکلین با استفاده از پرتو X از مولکول‌های دنا تصاویری تهیه کردند (تأیید مورد «۵») با بررسی این تصاویر در مورد ساختار دنا نتایجی را به دست آورند از جمله این که دنا حالت ماربیچی (رد مورد «ب») و بیش از یک رشته دارد، نه این که دقیقن دو رشته داشته باشد! (رد مورد «ج») البته با استفاده از این روش مولکول‌ها مانند دنا را نیز تشخیص دادند (تأیید مورد «الف»).

۴- گزینه «۴» **التعیر متن سوال** واتسون و کریک، داشمندانی بودند که با ارائه مدل مولکولی دنا موفق به کسب پایزه نوبل شدند. وجود رابطه مکملی برای نخستین بار توسط واتسون و کریک مطرح شد. در این رابطه یک باز آلو تک‌حلقه‌ای مقابل یک باز آلو دوحلقه‌ای قرار می‌گیرد.

۱- اپرسی سایر گروه‌ها گزینهٔ (۱): همه بازهای نوکلئوتیدهای دنا در تشکیل پیوند هیدروژنی نقش دارند. / گزینهٔ (۲): ویلکینز و فرانکلین برای نخستین بار به وجود حالت مارپیچی در دنا پی بردند. / گزینهٔ (۳): ویلکینز و فرانکلین از دنا **نه (۳)** تصاویر تهیه کردند.

۲- ۵۰- گزینهٔ «۱» در یک پیوند فسفودی استر، قند یک نوکلئوتید به قند نوکلئوتید مجاور متصل می‌شود. در این پیوند فسفودی استر، دو پیوند قند-فسفات وجود دارد.

۳- اپرسی سایر گروه‌ها گزینهٔ (۲) و (۴): در پله‌ها، بین حلقه‌های C از دو باز آلوی مکمل، پیوند هیدروژنی وجود دارد. یکی از بازها دو حلقه‌ای و دیگری تک حلقه‌ای است. / گزینهٔ (۳): در ستون‌های مدل نریانی دنا، پیوندهای قند-فسفات وجود دارد در نتیجه **هر گروه فسفات حداقل به یک قند متصل است!**



۴- ۵۱- گزینهٔ «۱» در دنا (DNA)، در رویه‌روی هر نوکلئوتید دارای باز تک‌حلقه‌ای، یک نوکلئوتید دارای باز دو حلقه‌ای قرار می‌گیرد. با توجه به شکل مقابل، باز آلوی دو حلقه‌ای دارای یک حلقهٔ C اضلعی و یک حلقهٔ A خطی است و باز آلوی تک‌حلقه‌ای فقط یک حلقهٔ C اضلعی دارد. بنابراین، بین هر دو قند پنج کربنی نوکلئوتیدهای مکمل، ۲ حلقه مربوط به بازهای آلوی قرار می‌گیرد که شامل دو حلقهٔ C اضلعی و یک حلقهٔ A خطی است.

۵- ۵۲- گزینهٔ «۲» هر پیوند هیدروژنی به تهای انژی 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 رشتة 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 رشتة دنا از هم باز می‌شوند.

۶- ۵۳- گزینهٔ «۳» بین قند یک نوکلئوتید با قند نوکلئوتید دیگر، یک پیوند فسفودی استر برقرار است. در یک پیوند فسفودی استری، دو پیوند استری مشاهده می‌شود. / گزینهٔ (۴): در نوکلئیک اسیدهای خطی مانند دنای موجود در هستهٔ یاخته‌های میانبرگ ذرت، گروه فسفات در یک انتهای دیگر آزاد است؛ بنابراین **هر رشتة دنا و رنای خطی همیشه دو سر متفاوت دارد**. تا این‌جای کار رو داشن‌آموز ای زرگ می‌گن فب این گزینه درسته! اما میلی‌سبزی‌ها هواشون هست که در انتهای رشتة پلی‌نوکلئوتیدی، فقط یک گروه فسفات وجود داره! نه گروه‌های فسفات! همیشه توی حل سؤالات حواستون به جمع و مفرد کلمات باشه!

۷- ۵۴- گزینهٔ «۲» در مولکول دنا رابطهٔ 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 همین طور 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. این طوری تعداد کل نوکلئوتیدها را حساب کرده‌اید.

$$\begin{array}{rcl} \text{کل نوکلئوتیدها} & = & C + G + A + T = 2G + 2T = 2(G + T) \\ C = G & \downarrow & A = T & \downarrow \\ 2G & & 2T & \end{array}$$

۸- ۵۵- گزینهٔ «۱» گزینهٔ (۱): نع فیر! بستگی داره قند نوکلئوتید چی باشه... اگر ریبوز باشه از دئوکسی‌ریبوز سنتگین تره... می‌دانید که ریبوز یک اتم O بیشتر دارد. گزینهٔ (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 انژی کم‌تری مصرف می‌کند. با هلیکاز در گفتار بعد آشنا می‌شوید. هلیکاز پیوندهای هیدروژنی بین دو رشتة دنا را می‌شکند و دو رشتة را در محل‌هایی از هم جدا می‌کند. گزینهٔ از گفتار بعد دادیم تا این به بعد در سه‌هاتون رو پلوا هلو بفونید. / گزینهٔ (۴): قند ریبوز تنها یک اکسیژن از دئوکسی‌ریبوz بیشتر دارد اما باز گوانین یک حلقهٔ آلوی بیشتر از سیتوزین دارد؛ بنابراین نوکلئوتید گوانین دار همواره از نوکلئوتید سیتوزین دار سنتگین تر است چه در رنا باشد و چه در دنا.

۹- ۵۶- گزینهٔ «۱» بخش اول هر چهار گزینه این سؤال، تعابیر موم هستن پس لطف کن یادشون گلیر. 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.

۱۰- ۵۷- گزینهٔ «۲» اطلاعات اولیه در مورد ماده وراثتی از فعالیتها و آزمایش‌های باکتری‌شناس انگلیسی، گرفیت، به دست آمد. از نتایج آزمایش‌های گرفیت مشخص شد که ماده وراثتی می‌تواند به یاختهٔ دیگری منتقل شود ولی ماهیت این ماده و چگونگی انتقال آن مشخص نشد. / گزینهٔ (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 این که دنا حالت مارپیچی و بیش از یک رشتة دارد. البته با استفاده از این روش **بعض مولکول‌ها** را نیز تشخیص دادند. / گزینهٔ (۴): عصاره باکتری‌های کشته شده پوشینه‌دار توسط ابوری و همکارانش استخراج شد. ماهیت ماده وراثتی (عامل مؤثر در انتقال صفات) در آزمایش‌های ابوری مشخص شد.

۱۱- ۵۸- گزینهٔ «۳» طبق آزمایشات ابوری و گرفیت، پس از این‌که باکتری‌ها با گرمایش شدند، دنا هم چنان سالم ماند؛ بنابراین درمی‌باشیم که این مولکول در برابر حرارت مقاومت نسبی دارد. همچنین در این آزمایش‌ها، دناهای باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده، در خارج از یاخته نیز حفظ شده و توانستند به باکتری‌های بدون پوشینه منتقل گردند.

مولکول‌های اطلاعاتی

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، رنا و پروتئین مولکول‌های مرتبه بازن استند. پروتئین‌ها به ذخیره اطلاعات نمی‌پردازند. / 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.

۵۵- گزینه ۲: دنای باکتری‌ها به صورت حلقوی است. در یک دنای حلقوی، چون دو انتهای دنا به هم متصل است، پس می‌توان گفت که تعداد پیوندهای فسفودی استر با تعداد نوکلئوتیدها برابر است. خوب حالا، هر پیوند فسفودی استر هم شامل دو پیوند قند - فسفات است. پس تعداد پیوندهای فسفودی استر است.

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

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

۵۶- گزینه ۲: ریبوسوم نوعی باکتری است. منظور از نوکلئیک اسید دورشته‌ای در این جاندار، دنای حلقوی است. دئوکسی‌ریبونوكلئوتید G می‌تواند با نوکلئوتید C در دنا پیوند هیدروژنی برقرار کند. همچنین همه دئوکسی‌ریبونوكلئوتیدها نیز می‌توانند در ساختار دنا با این نوکلئوتید پیوند فسفودی استر برقرار کنند. **دقت کنید که نگفته پیوند هیدروژنی!! گفته پیوند!** در نوکلئیک اسید حلقوی، هر نوکلئوتید با دو نوکلئوتید مجاور خود، پیوند فسفودی استر برقرار می‌کند، بنابراین قند هر نوکلئوتید، یک پیوند اشتراکی با فسفات همان نوکلئوتید و یک پیوند اشتراکی با فسفات نوکلئوتید دیگر برقرار کرد است.

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

۵۷- گزینه ۱: **مولکول رنا تکرشنتمای است و از روی بخشی از یکی از رشته‌های دنا ساخته می‌شود.**

گزینه ۲: رنای ناقل آمینواسیدها را به سوی رناتن می‌برد. / گزینه ۳: رنای رناتنی در ساختار رناتن به کار می‌رود و مولکول RNA (RNA) نیز از زیرواحدهای سه‌بخشی نوکلئوتید تشکیل شده است. / گزینه ۴: گروهی از رنها می‌توانند فعالیت آنزیمی داشته باشند. در همه رنها بین زیرواحدهای سازنده مولکول پیوند اشتراکی فسفودی استر وجود دارد.

۵۸- گزینه ۲: هر مولکول رنا قطعن حاصل بیان نوعی ژن در ماده وراثتی یعنی دنا است.

گزینه ۱: رنای که در تنظیم بیان ژن نقش دارد می‌تواند درون هسته و یا سیتوپلاسم فعالیت کند. / گزینه ۳: **رنای 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 می‌خویند ولی از الان بدینید! مولکول ATP که به عنوان منبع انرژی در یاخته شناخته می‌شود دارای قند ریبوز است.

۵۹- گزینه ۱: فقط مورد «ج» درست است.

(الف): در جانداران تک یاخته‌ای، تقسیم یاخته‌ای منجر به انتقال اطلاعات وراثتی به نسل بعدی می‌شود و این موضوع درباره جانداران پری‌یاخته‌ای صدق نمی‌کند. (ب): در آزمایش‌های ایوری و گریفیت دیدیم که انتقال اطلاعات وراثتی از محیط (باکتری‌های کپسول‌دار کشته شده) 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 (مثلثن 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 را دریافت نمی‌کند یا در تقسیم می‌بیوز، اطلاعات وراثتی می‌تواند به ۴ هسته جدید منتقل شود.

۶۰- گزینه ۴: همه موارد درست هستند.

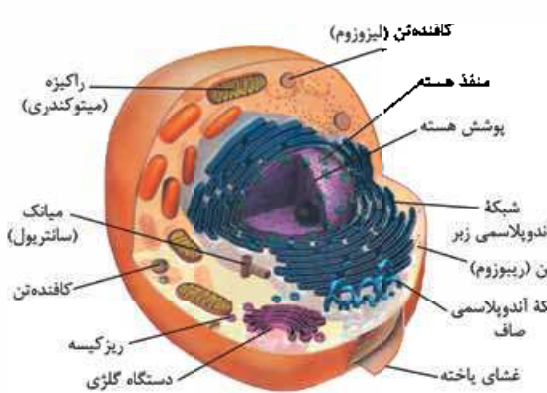
(الف): همان‌طور که می‌دانید نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌های دنا وجود دارند. مولکول‌های دنا یاخته‌ای حاوی اطلاعات رشد و نمو جاندار است. (ب): نوکلئوتیدها در ساختار مولکول‌های رنا نیز نقش دارند. یکی از انواع مولکول‌های رنا، رنای ناقل است که آمینواسیدهای موجود در سیتوپلاسم را به سمت رناتن (ریبوزوم)‌ها می‌برد. (ج): فرایند برون‌رانی در یاخته‌ها نیازمند انرژی و مولکول‌های ATP است. مولکول‌های ATP نیز نوعی نوکلئوتید آدنین دار 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 و فتوسنتر را بر عهده دارند.

۶۱- گزینه ۳: **التعیر متن سوالاً بیشتر مولکول‌های رنا می‌توانند از منافذ**

هسته عبور لذت‌مند را دارند. همان‌طور که در شکل مقابل مشاهده می‌کنید، غشاء 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 پلی‌پیتید بینجامد.**

گزینه ۱: در شکل ۸ فصل ۲ کتاب درسی تان می‌بینید که

یک رشته رنا می‌تواند روح خود تا بخورد و بین نوکلئوتیدهای مکمل یک رشته، پیوند هیدروژنی 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 رنها درون هسته می‌مانند و از آن خارج نمی‌شوند، مانند برخی رنهاهای مؤثر در تنظیم بیان ژن که در هسته فعالیت دارند!

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 ماده دفعی نیتروژن دار تولید می‌شود. ۴- جزء مولکولهای مرتبط با ژن است.

۶۲- گزینه «۳» **الغیر متن سوال** قند درون ATP ریبوز است نه دئوکسی‌ریبو! البته ATP ای که انرژی زیستی اسم دیگه شه! قند به کارفته در ATP و rRNA هر دو ریبوز است و وزن مولکولی یکسانی دارند.

نوکلئوتیدهای rRNA گزینه (۱): همان طور که در شکل ۳ می‌بینید، قند پنج کربنه با یک پیوند (نه پیوندهای) اشتراکی به باز آلی متصل است. گزینه (۲): گروه فسفات گزینی از ساختار قند نیست! گزینه (۴): همان طور که در شکل های ۳ و ۵ می‌بینید، در نوکلئوتیدهای دارای باز آلی دوحلقه‌ای، قند به ساختار ۵ (نه ۶) ضلعی باز آلی اتصال دارد.

۶۳- گزینه «۴» **الغیر متن سوال** منبع انرژی راچ در یافته‌ها هموν ATP است. نوکلئوتید آدنین دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) منبع راچ انرژی در یاخته است و یاخته در فعالیت‌های مختلف از آن استفاده می‌کند. این مولکول در ساختار خود حاوی سه گروه فسفات است.

گزینه (۱): مولکول ATP در ساختار خود حاوی باز آلی آدنین است که این نوع باز یک مولکول همیشه از کار می‌رود (ایجاد می‌شود). این گزینه ویژگی تری‌گلیسریدها را بیان می‌کند که این نوع باز آلی دوحلقه‌ای است نه تک‌حلقه‌ای! گزینه (۲): این گزینه ویژگی تری‌گلیسریدها را بیان می‌کند که 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!

۶۴- گزینه «۱» **الغیر متن سوال** آدنین باز آلی موهود در منبع انرژی راچ در یافته‌ها است. نوکلئوتید آدنین دار ATP (آدنوزین تری‌فسفات) منبع راچ انرژی در یاخته 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 (بوراسیل) است، پس پیوند بین آدنین و تیمین (بوراسیل) راحت‌تر از پیوند بین سیتوزین و گوانین شکسته می‌شود.

گزینه (۲): باز آدنین باز مشترک میان مولکولهای دنا و رنا می‌باشد. مولکولهای انتقال‌دهنده آمینواسید به ریبوزوم‌ها رنهاهای 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 دوحلقه‌ای هستند. باز تیمین (بوراسیل) مکمل آدنین است که بازی تک‌حلقه‌ای است.

خوبی باز!

