

## BIOLOGY IN 12TH GRADE

Author: Prof. Rashedeh Shabani

1398-2691

# جزوه زیست شناسی پایه دوازدهم بر اساس کتاب درسی نوبت اول

لذت عاطله (شیده هستا)  
دیگر زیست شناس





## فصل ۱ مولکول‌های اطلاعاتی

آن چیست و از چه ساخته شده است؟

در این فصل با آزمایشی آشنایی شویم که نتایج آن‌ها را به درک مفهوم زن و مولکول‌های مرتبط با آن جنس مولکول‌های DNA, RNA و بروتئین رهنمون می‌گند.

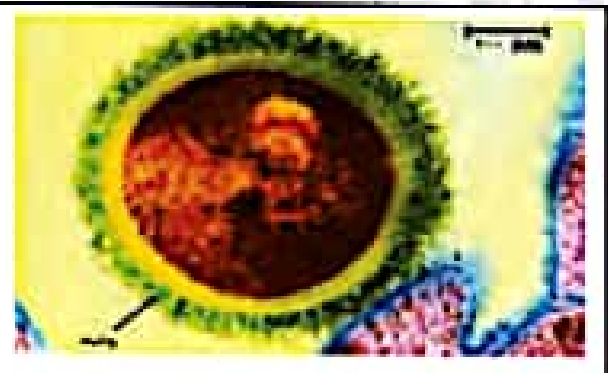
### Nucleic Acids - نوکلئیک اسیدها

- هر سلول دارای ویژگی‌های مانند شکل، اندازه، توالی‌های ازوالت است که همه آن‌ها را کنترل می‌گند
- دستورالعمل این ویژگی‌ها از سلول به سلول دیگر و از نسل به نسل دیگر منتقل می‌شود
- این دستورالعمل‌ها توسط کروموزوم‌ها حفظ و منتقل می‌شود

سؤال: جنس کروموزوم از چیست؟ گنام یک از این مواد ذخیره گتنده اطلاعات زلیگی استند؟

### آزمایشات گریفیت (باتری شناسی انگلیسی)

هدف آزمایشات: تهیه واکسن برای بیماری آنفلوآنزا - در آن زمان عمل آن را نوعی باکتری به نام استریتوکوکوس نومونیا می‌دانند.



تنوع باکتری استریتوکوکوس نومونیا:

نوع بیماری زا: کبیول (بوتنیت) دارد و در موش ایجاد بیماری سینه پیدا می‌کند.

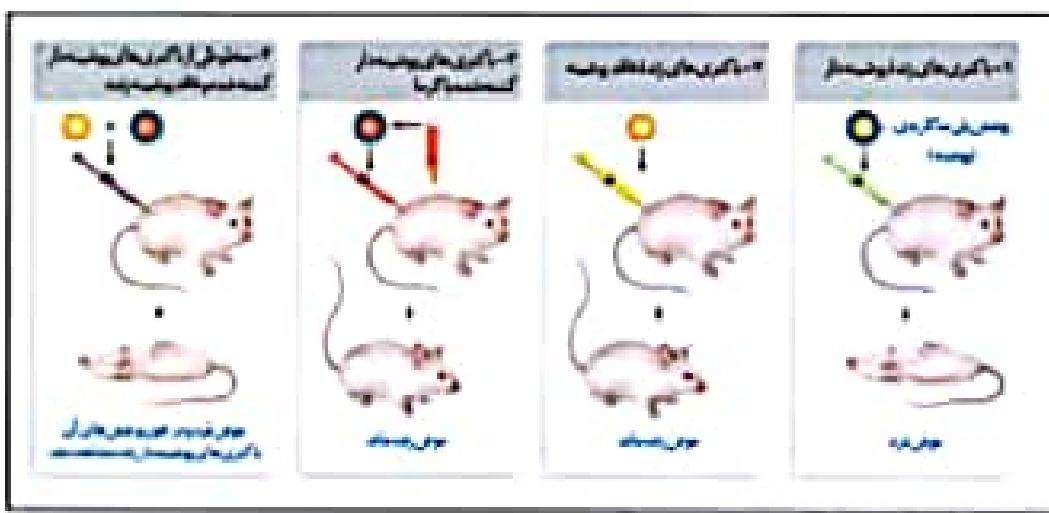
نوع غیربیماری زا: بدون کبیول است و موش را بیمار نمی‌کند.

مرحله ۱) انزیمی باکتری زنده کبیول دار به موش ها ← موش های بیمار شدند و مردند.

مرحله ۲) آنزیمی باکتری زنده بدون کبیول به موش ها → موش های بیمار نشدند و زنده ماندند.

مرحله ۳) آنزیمی باکتری کبیول دار کشته شده با گرمای باکتری زنده بدون کبیول → موش های بیمار شدند و مردند.

مرحله ۴) آنزیمی باکتری کبیول دار کشته شده با گرمای باکتری زنده بدون کبیول → موش های بیمار شدند و مردند.



بررسی خون و نش موضع های مرده مرحله چهارم ← مشاهده باکتری زنده کپسول دار - بعثت ندادی از باکتری های بدون کپسول به لعوی تفسیر کرده و کپسول دار شده است  
نتیجه آزمایشات گرفته شده زنگنه ماده زنگنه می تواند از سلول قدرتمند شود (امضت و جگونگی انتقال مشخص نشود).

### عامل اصلی انتقال ملات وراثتی، DNA است.

نتایج عامل انتقال ملات وراثتی ۱۶ سال بعد توسط ابوری و هسکار اشن سوت گرفت.

خلاصه آزمایشات ابوری:

از مابین ۱) استغراج عصاره باکتری های کپسول دار گشته شده ← تغذیه تمام بروتین های درون عصاره (جنکونه?) ← افزودن آن به محیط گشت باکتری های بدون کپسول

مشاهده: انتقال صفت (کپسول دار شدن باکتری های بدون کپسول) همچنان سوت می گیرد.  
نتیجه: بروتین های ماده زنگنه (انتقال صفت ملات) استند.

از مابین ۲) استغراج عصاره باکتری های کپسول دار گشته شده ← جدا کردن مواد آن سوت لایه های مجرای ازودن جهازی از لایه هر لایه به محیط گشت باکتری بدون کپسول

مشاهده: انتقال صفت (کپسول دار شدن باکتری بدون کپسول) فقط با ازودن لایه DNA دار سوت می گیرد.

نتیجه: عامل انتقال ملات DNA است بعثت DNA ماده وراثتی است

مدد ای از دانشمندان این نتایج را پذیرفتند چون بر این باور بودند که ماده زنگنه بروتین است نه DNA

آزمایش بعدی به محسن متظیر انجام شد

از مابین ۲) نسبت عصارة باکتری های کپسول دار گشته شده به جند قوت ← الزودن آنژم تغذیه گشته  
بک گروه از مواد آنی به هر یکی ← الزودن هر یکی از مواد به محیط گشت باکتری بدون کپسول (به  
صورت جداگانه) ← دادن فرمت برای انتقال صفات و رشد و تکثیر به باکتری ها

شاهدات: در همه ظروف انتقال صفات صورت گرفت به جز ظرفی که

حاوی الزیم تغذیه گشته DNA بود

نتیجه نهایی: تأیید شد که DNA کامل انتقال صفات و راستی است.

### ساختار پایه ای نوکلئیک اسید

انواع نوکلئیک اسیدها:

الف) انوکسی ریبونوکلئیک اسید - DNA

ب) اربونوکلئیک اسید - RNA

(واحد سازنده: نوکلئوتید) اجزای هر نوکلئوتید:

(۱) قند ۵ گرونه DNA: دنوکسی ریبوز (بک الکسیزن گستر از ریبوز دارد)

آنلین A

در RNA: ریبوز

آنلین G

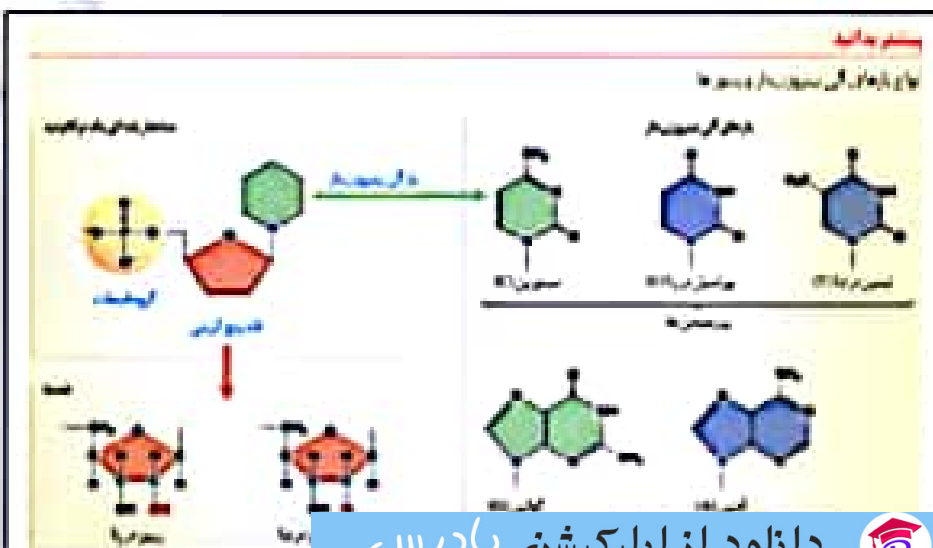
آنلین C

آنلین T

آنلین U

لکته مهم: در DNA باز بورسل شرکت ندارد و در RNA باز نمی‌توان وجود ندارد.

۲) گروه فسفات - بک تا سه گروه فسفات با بیوند کووالانس به قند متصل می‌شوند (فرست دیگر قند باز آنی متصل است)



**سوال:** تنوع نوع نوکلئوتیدها با هم از چه جهت است؟

براین اساس، در یک مولکول DNA با RNA چند نوع نوکلئوتید منفاوت خواهیم داشت؟

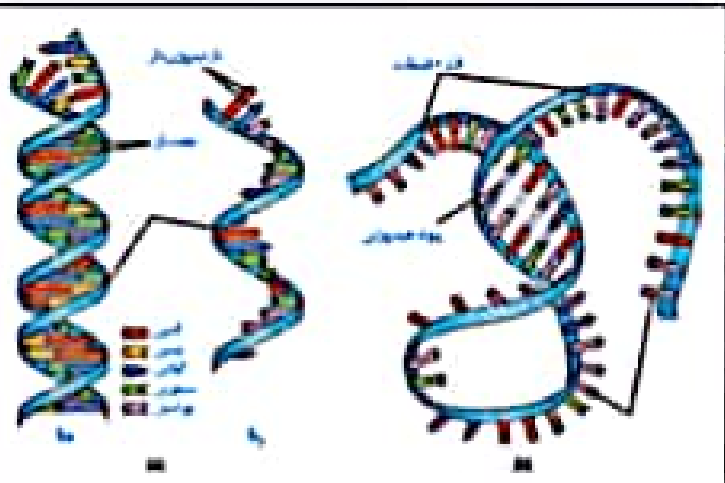
۱) بوند سلودی استر آنوس بوند کوالانتس بین لسلات یک نوکلئوتید و گروه هیدروکسی (OH) فنل نوکلئوتید بدی.

این بیوند دو نوکلئوتید مجاور را به هم متصل می‌کند و رشته پلی نوکلئوتیدی ایجاد می‌شود.

۲) در مولکول DNA دو رشته پلی نوکلئوتیدی در مقابل هم قرار می‌گیرند اما در مولکول RNA یک رشته پلی نوکلئوتیدی شرکت دارد.

ویرگی رشته پلی نوکلئوتیدی در یک اندیاری از اندو در انتها دیگر دارای گروه هیدروکسی ازاد است.

**سوال:** سه تنوع مهم ساختاری در DNA و RNA را بیان کنید



DNA حلقی، دو اندیاری رشته های پلی نوکلئوتیدی در

مولکول DNA می‌توانند با بوند سلودی استر به هم

متصل شوند و مولکول حلقی ایجاد کنند. مثال: DNA باکتری ها

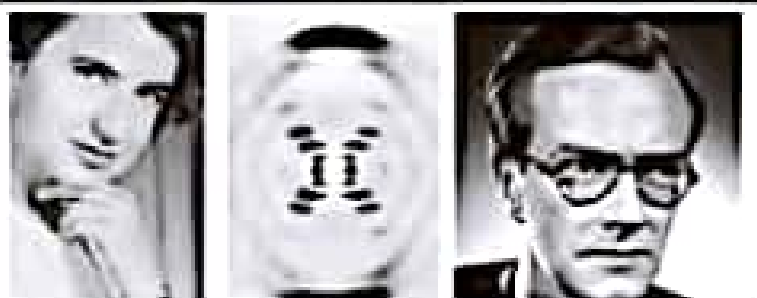
لکنه: ها توجه به ویرگی رشته پلی بیتدی، هر رشته DNA، RNA که خطی باشد همه دو سر مختلف دارند

### تلash برای کشف ساختار DNA

تصورات اولیه در مورد نسبت تنوع نوکلئوتیدها در DNA ۲ نوع نوکلئوتید در آن به نسبت ملحوظ توزیع شده اند

تبیهه متغیرات چارکالد در هر مولکول DNA مقدار آذین با تیسین و سیتوزین با گوانین برابر است (A=T و G=C)

بیان						
جنس از تیز ایندیکاتور (از ایندیکاتور)						
A + T	A + G	C	G	T	A	B
۰/۶۶	۰/۳۴	۰/۳۹	۰/۵۱	۰/۷۲	۰/۳۱	بلان
۰/۷۷	۰/۲۲	۰/۱۰	۰/۸۰	۰/۷۸	۰/۲۱	مکس میکد
۰/۰۶	۰/۰۴	۰/۰۹	۰/۹۰	۰/۰۷	۰/۰۹	فرت



استلاده از برتون لاپرای تهیه تصویر از DNA

مورس و بلکیز و رزالین را کلکین با کمک برتون X

تساویری از مولکول DNA تهیه کردند. تابع:

این مولکول: ۱) حالت ماربیسی دارد ۲) بین از یک دشنه دارد -- و ابعاد مولکول نیز تعیین شد.

### مدل مولکولی DNA

وانسون گریک با استلاده از نساج شارگال، دانه های تساویر برتون X و بالانه های خود

مدل مولکولی فردیان ماربیس را ساختند که با پژوهش های امروزی تایید شده است.

### نکات گلبدی مدل وانسون و گریک

✓ هر مولکول DNA از دو رشته بلن نوکلئوتیدی تشکیل شده که به دور محوری فرمی پیچیده و ساختار ماربیس دو رشته ای را ایجاد می کنند. (مشابه فردیان بین خورده)

✓ سنتون های فردیان را لفند و لسنان و بله های آن را هازهای الی تشکیل می دهند.

✓ بین نوکلئوتیدهای مجاور (لفند یکن و لسانات دیگری) بینوند سلودی استرات.

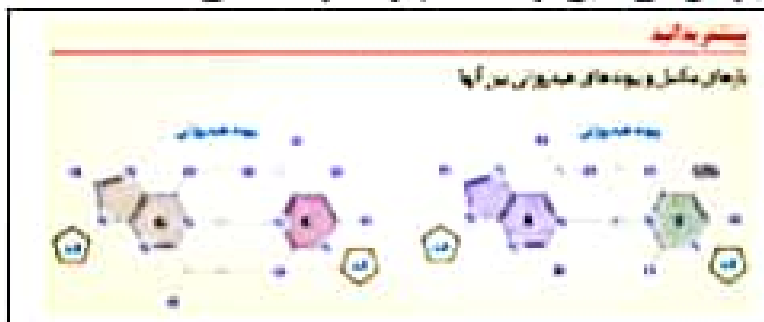
✓ میوند بین دو نوکلئوتید مقابل (بین بازهای آن ها) بینوند هیدروژنی بوقوف است.

✓ بینوند های هیدروژنی دو رشته DNA را مقابل هم نگه می دارند.

✓ بینوند های بازهای اختصاصی است. اذلن های نیمن و سوزن های گواصین جلت می شوند. (به نام بازهای مکمل)

✓ بین C و G ایست به A و T بینوند هیدروژنی بینتری تشکیل می شود.

✓ مکمل بودن بازهای آن تابع آزمایشات چارگال را تایید می کند.



لواید رایطه مکملی بین جلت بازهای

آیکان یوین قطر مولکول نر تعلم طول آن - همراه یک باز تک حلقه ای در مقابل یک باز دو حلقة ای قرار می

گیرد. تابت مائدن قطر سبب بایداری اطلاعات آن شده و در فشرده شدن پیترکروموم (وم) ها موثر است (بادآوری با

کمک هیستون ها و ایجاد ساختار نوکلئوزوم)

۲) انعکس ترتیب نوکلوتیدهای یک رشته با داشتن دو رشته دیگر - ترتیب و توالی دو رشته مقابله با هم یکسان نیست اما با توجه به رابطه مکملی می‌توان با داشتن ترتیب در یک رشته، ترتیب نوکلوتیدهای دو رشته دیگر را تعیین کرد  
۳) ابعاد بابداری بسترهای وجود بولند هیدروزی - بیوند هیدروزی به تنهایی ارزی گمی دارد اما وجود هزاران نوکلوتید مکمل و بولفراری بیوند هیدروزی می‌باشد آن‌ها به مولکول RNA حالت بابداری می‌دهند لیز، دو رشته می‌توانند در موقع نیاز از هم جدا شوند و بدون برهم خوردن بابداری، وظایف خود را انجام دهند.

## مولکول RNA و اقسام آن

مولکول RNA نوع توکلنیک است که تک رشته ای بوده و از روی بخشی از یکی از دو رشته DNA ساخته می‌شود  
بعضی اقسام RNA بر اساس نقش آن‌ها در سلول:

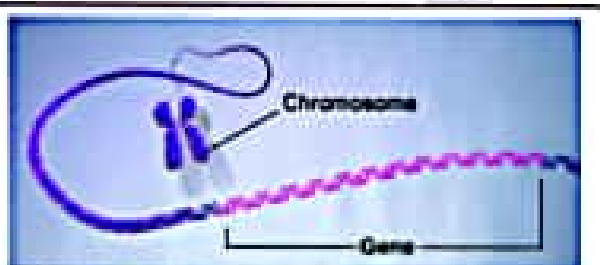
۱. mRNA (یک) - نقش: اطلاعات را از DNA درون هسته به ریبوزوم درون سنتولاس منتقل می‌کند  
(ریبوزوم با استفاده از این اطلاعات پروتئین سازی می‌کند - فصل ۲)
۲. tRNA (تاقل) - نقش: آمدواسیدها را برای پروتئین سازی به ریبوزوم می‌برد
۳. rRNA (ریبوزوم) - نقش: در ساختار ریبوزوم (به همراه پروتئین) یکلار می‌رود

علاوه بر وظایف گفته شده RNA‌ها دارای نقش آنزیمی و نتفلم های آن‌فصل نیز هستند

## زن Gene

هر زن بخشی از مولکول DNA است و بهان آن می‌تواند به تولید RNA با بروتین پیچیده اطلاعات (راتن) درون

ها سازماندهی شده تاییان زن: بروز اثر آن در جاتنار-جکونگی در فصل های بعد)



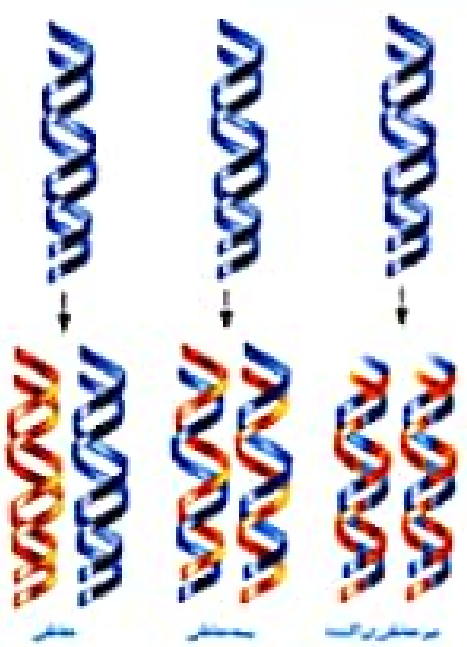
## دخالت نوکلوتیدها در واکنش‌های متابولیسم (سوخت و سازی)

متال‌هایی از وظایف نوکلوتیدها علاوه بر شرکت در ساختار نوکلنیک استدیدهای

الف) آدولوزین تری فسفات (ATP) یک نوکلوتید است که به عنوان منبع ارزی در سلول می‌باشد و در عالیت‌های مختلف از آن استفاده می‌شود

ب) نوکلوتیدها در ساختار مولکول هایی وارد می‌شوند که نقش لائل الکترون در فوابندی‌های توستز و تنسی سلولی را بر می‌دهند (در فصل های بعد)

## گفتار ۲ - همانندسازی DNA



همانندسازی: ساخته شدن مولکول DNA جدید از روی نسخه قدیمی.

**سؤال:** نسخه همانندسازی DNA چیست؟

طرح های بیشترادی برای همانندسازی DNA:

(۱) همانندسازی حفاظتی - قبلي (هر فور شن) به صورت هست نغورده

وارد یكى از سلول های حاصل از تقسیم شده و يك مولکول DNA جدید (با دو  
رشته) ساخته شده و وارد سلول دیگر می شود

(۲) همانندسازی تبعه حفاظتی - در هر سلول دختر، يك مولکول DNA که دارای يك رشته قدیمی و يك رشته  
جدید است وارد می شود

(۳) همانندسازی غیر حفاظتی (پراکنده) - هر سلول دختر دارای يك مولکول DNA است که فطعاتی از رشته های  
قبلي و جدید را به صورت پراکنده در خود دارند

### گدام طرح ناسد است؟

آزمایشات مزلسون و استال (بر اساس تشخیص رشته های DNA قدیمی از جدید)

نتایج قابل توجه:

- ✓ ساخت DNA های لشاندار که دارای نوکلوتیدهای با ایزوتوپ سنگین نیتروژن  $N^{15}$  بودند اساس کار بود.
- ✓ مولکول های DNA ای که با  $N^{15}$  ساخته می شوند. نسبت به مولکول های معمولی (دارای  $N^{14}$ ) جگالی  
بیشتری دارند.
- ✓ نیتروژن سنگین در ساختار بازهای آلو نیتروژن دار نوکلوتیدها شرکت می کنند.
- ✓ جداسازی DNA های سنگین از معمولی با ایزوتوپ های چون ساتریپوز سرعت بالا (فرآگر برانه) امکان پذیر  
است.
- ✓ در ساتریپوز، اساس جداسازی جگالی است و مواد سنگین تر، تندتر حرکت می کنند و در قسمت باین  
قطره ای می گیرند.
- ✓ برای جداسازی DNA ها را استغراج کرده و در معلوی از سلیم کلرید در سرعت بالای ساتریپوز قرار می  
شوند.

- ✓ سلول ها در هر دور تلسم شدن، ایندا همانند سازی کرده و بعد سلول آماده تقسیم می شود
- ✓ در هر بار همانند سازی DNA، سلول از نوکلوتینهای موجود در محیط کشته (که مسکن است حاوی لیتوژن مسؤولی باستگین باشند) استفاده می کند
- ✓ میلیون و اسال از باکتری ها برای الجام آزمایشات خود استفاده کرده اند.
- ✓ تقسیم باکتری حدود ۲۰ دقیقه طول می کشد

مراحل آزمایش (با توجه به شکل)



۱) باکتری های E.coli در محیط کشته حاوی  $N^{15}$  قواره گرفته و چندین مرحله رشد و تکثیر کرده اند بنابراین باکتری ها دارای DNA سنگین شدهند  
۲) باکتری های دارای  $N^{15}$  را به محیط کشته حاوی لوکلنو تینهای  $N^{14}$  منتقل کردند.

۳) در فواصل ۰، ۲ دقیقه ای (جهرا)، باکتری ها را از محیط کشته جدا و آن ها را بررسی کرده اند در زمان سفر، بعداز ۲۰ و بعداز ۴۰ دقیقه.

۴) ساتریفیوز DNA های هر گروه از سلول ها انعام و بررسی شد

#### مشاهدات:

الف) DNA های باکتری های اولیه (مان صفر)، بس از ساتریفیوز بک نوار در انتهای لوله تشکیل دادند. چون هر دو رشته DNA های  $N^{15}$  با چکالی سنگین بوده است

ب) DNA های باکتری های حاصل از یک دور همانندسازی در محیط کشته  $N^{14}$  (ازمان ۰-۲ دقیقه)، بس از ساتریفیوز بک نوار در مبالغه لوله تشکیل دادند. بس DNA های آن ها دارای چکالی منوسط بوده است

پ) DNA های باکتری های حاصل از ۲ دور همانندسازی در محیط کشته  $N^{14}$  (ازمان ۰-۴ دقیقه)، بس از ساتریفیوز دو نوار، یکی در مبالغه و دیگری در بالای لوله تشکیل دادند. بس لیس از آن ها دارای چکالی منوسط و لیس دارای چکالی سبک بوده اند. جهرا

باخ: شکل یکشنبه

نتیجه آزمایشات میلیون و اسال: همانندسازی DNA لیسه خفالتی است.

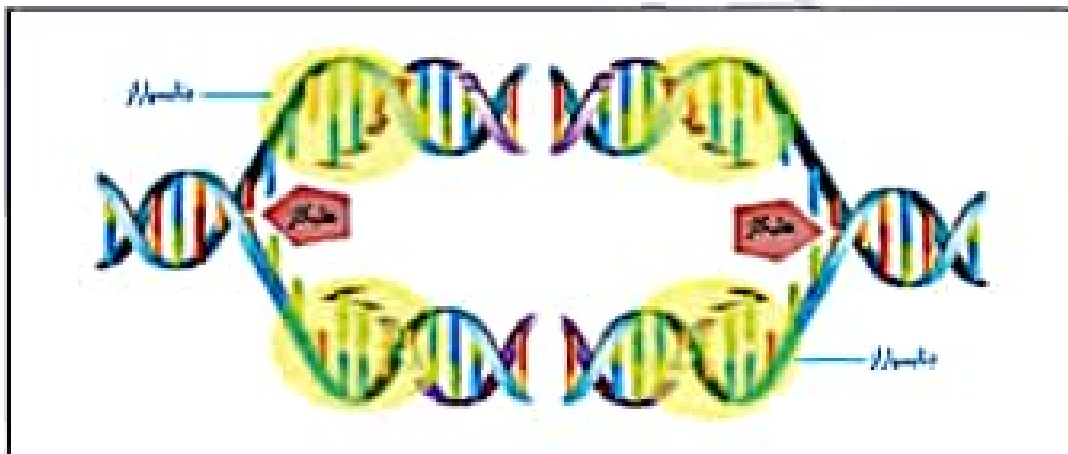


## عوامل و مرحله‌های هم‌اندسازی DNA

نکته: برای هم‌اندسازی دو روش از هم باز می‌شوند. بلطفه فرمت‌ها بسته هستند و به تدریج باز می‌شوند.

مهم ترین عوامل شرکت کننده در هم‌اندسازی:

۱. مولکول DNA - به عنوان الگو
۲. واحدهای سازنده - که بتوازنده به هم متصل شده و نسخه مکمل الگو را بسازند. این واحدهای لوکلنوتیدهای آزاد سه فضایی درون سلول هستند. این لوکلنوتیدهای در لحظه اتصال به رشته بلی لوكلنوتیدی در حال ساخت. دو فضای خود را لازم است داشته باشد.
۳. آنزیم‌ها - برای بازگردان دو رشته مخصوص، فرار دادن لوکلنوتیدهای مکمل و پروری آن‌ها و اتصال بین سلوده است. بین لوکلنوتیدهای مجاور در رشته جدید است.



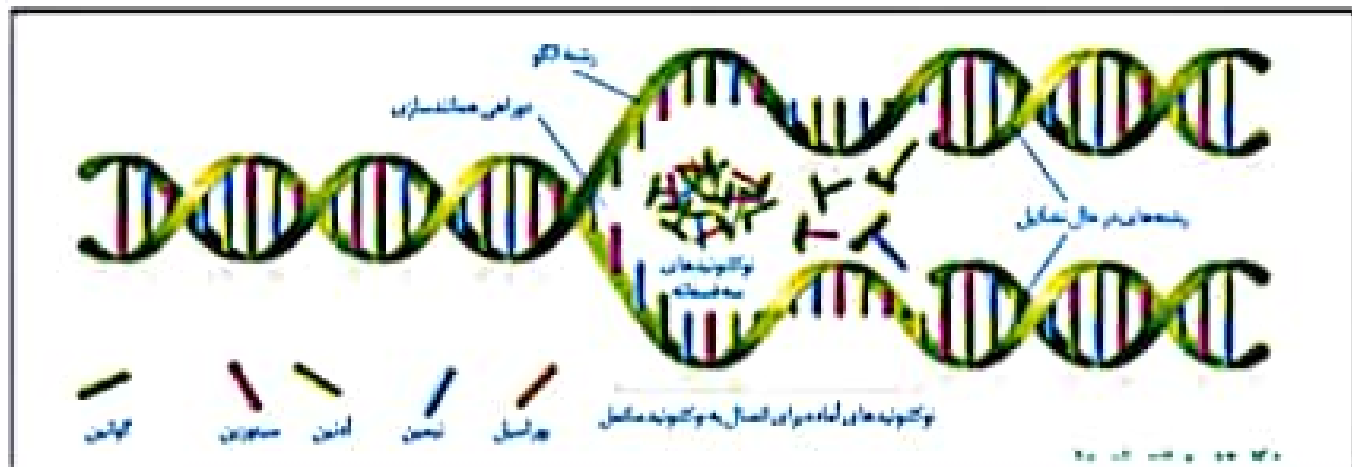
مرحله‌های:

۱. باز شدن بین و تاب مولکول DNA، جداسازی هیستون‌های همراه آن‌ها، بازشدن و فاصله گرفتن دو رشته الگو از هم - توسط آنزیم ھلیکاز (جهه بینندی شکسته می‌شود)
۲. ساخته شدن یک رشته جدید بلی لوكلنوتیدی در برابر رشته الگو، با کمک آنزیم‌های مختلف که مهم ترین آن‌ها آنزیم DNA پلیمراز (پیباراز) است.

**دوراهی‌های هم‌اندسازی:** در محل جداشدن دو رشته DNA ای الگو دو ساختار ۲ مانند ابعاد می‌شود که دو راهی هم‌اندسازی تأمین می‌شوند.

وتفصیل در فاصله بین ۲ دوراهی:

۱. بیوندهای هیدروژنی بین دو رشته از هم گستاخه و دو رشته از هم باز شده اند
۲. بیوندهای سلوده استر بین لوکلنوتیدهای جدید طبق رابطه مکملی ها رشته الگو در حال تشکیل هستند آنزیم DNA پلیمراز لوکلنوتیدهای را به انتهای رشته در حال تشکیل انتقال می‌کند



## لکات:

- ✓ در هر دورانی، یک آنزیم هلیکاز در حال شکستن بولندگان هیدروژن است.
- ✓ در هر دورانی، ۲ عدد آنزیم DNA پلیمراز دو حال فعالیت دارند. یکی برای رشته بالایی و دیگری برای رشته پایینی.
- ✓ هر نوکلئوتید آزاد ۲ فسفات است اما هنگام انسانه شدن به انتهای رشته بلی نوکلئوتیدی ۲ فسفات از آن جدا شده و به صورت تک فسفات به رشته در حال تشکیل انسانه می شود.
- ✓ دو مولکول DNA در حال تشکیل، هر کدام یک رشته قدیمی (الکتو) و یک رشته جدید دارد.
- ✓ مولکول DNA مادر (والی) دیگر وجود ندارد اما دو رشته آن بین مولکول DNA دختر توزیع شده.
- ✓ جابگاه آغاز همانندسازی: محلی خاص در DNA که دو رشته مولکول از آن جا شروع به باز شدن می گشته.
- ✓ همانند سازی معمولاً دو جهتی است. یعنی از یک نقطه همانندسازی شروع شده و در دو جهت پیش می رود.
- ✓ به ازای یک جابگاه آغاز، ۲ عدد دورانی، ۲ عدد هلیکاز و ۲ عدد DNA پلیمراز وجود دارد.

## فعالیت های آنزیم DNA پلیمراز

10

همانند سازی باریت زیاد اینجا می شود که تا حدود زیادی مربوط به رابطه مکمل است. و برایش، فعالیت نوکلئازی DNA پلیمراز که باعث رفع اشتباكات در همانندسازی می شود.

□ جگولگی و برایش: آنزیم DNA پلیمراز بس از برقراری هر بوند لستوکوئی استر هر بیگرد و درست بوند رابطه مکمل را بروز می کند اگر انتباها باشد، بوند لستوکوئی استر را شکسته آن نوکلئوتید را برداشته و نوکلئوتید درست را جای آن فراز می دهد.

فعالیت نوکلئازی: نوکلئازی بین مولکول DNA که در آن، بوند لستوکوئی استرین دو نوکلئوتید مجاور شکسته می شود. آنزیم DNA پلیمراز هم تواليی اینجا فعالیت پلیمرازی و هم نوکلئازی (برای رفع اشتباها) را دارد.

## عملاندسازی در بروکاربوت‌ها (بیشتر هسته‌ای) و بوكاربوت‌ها (هر هسته‌ای)

الک) و بیزگن‌ها در بروکاربوت‌ها (شامل عده باکتری‌ها):

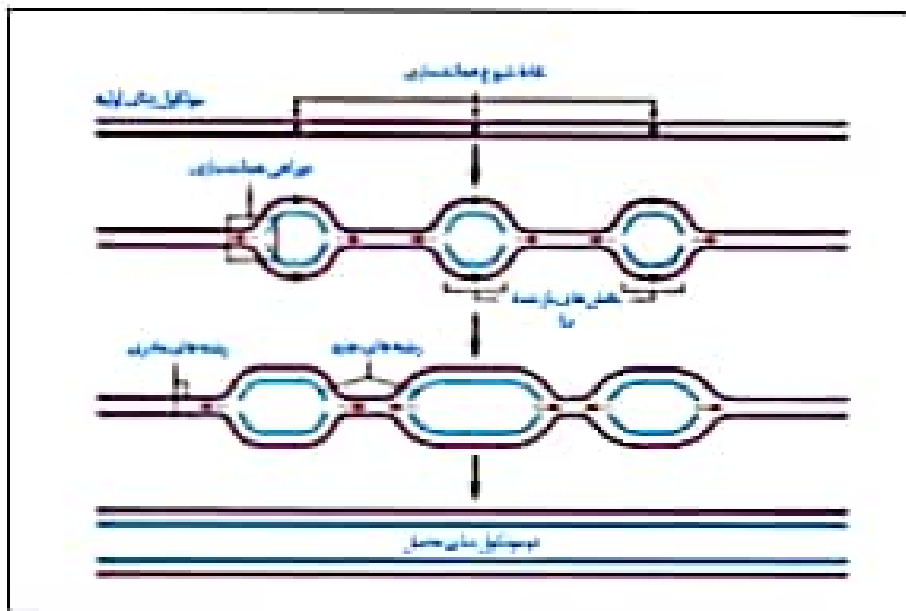
۱. دارای یک کروموزوم اصلی هستند که به صورت یک مولکول DNA حلقوی در سیتوپلاسم است و با فنا  
محصور نشده.
۲. کروموزوم اصلی به فناوری پلاسمای سلول منسل است.
۳. بروکاربوت‌ها ممکن است علاوه بر DNA اصلی دارای DNA‌های دیگری به نام بلازسید (دیسکا) باشند.
۴. بلازسید‌ها حلقوی بوده و اطلاعات این مولکول‌ها زدنی‌های آن‌ها می‌تواند ویزگی‌های دیگری را به باکتری  
ها بدهد مانند افزایش مقاومت باکتری در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها.
۵. الک بروکاربوت‌ها فقط یک جایگاه آغاز عملاندسازی در DNA خود دارند که فر پخش خاصی از این  
مولکول است.
۶. عملاندسازی نوجوانی‌ها در باکتری‌ها هم وجود دارد از یک نقطه شروع شده در دو جهت ادامه می‌باید تا به  
نهادیگر وسیده و عملاندسازی بایان نماید.



ب) بیزگن‌ها در بوكاربوت‌ها (شامل: آغاز زمان، قارچ‌ها، گیاهان، جتوبران)

۱. کروموزوم‌ها به صورت خطی بوده و مجموعه‌ای از بروتین‌ها امهم ترین آن‌ها هستون‌ها (ضراء  
هسته).
۲. کروموزوم‌ها و بیشتر DNA درون هسته فرار دارند - به نام DNA هسته‌ای.
۳. در بوكاربوت‌ها علاوه بر هسته در سیتوپلاسم نیز ملکاری DNA وجود دارد - به نام DNA سیتوپلاسمی
۴. DNA‌های سیتوپلاسمی بوكاربوت‌ها حلقوی بوده (مانند بروکاربوت‌ها) و در سیتوکنتری و گلروبلات  
فرار دارند.
۵. عملاندسازی در بوكاربوت‌ها بیجینده تر از بروکاربوت‌هاست (جریان).
۶. در هر کروموزوم چندین نقطه آغاز عملاندسازی وجود دارد و وجود چندین نقطه آغاز، زمان لازم برای عملاند  
سازی را کاهش می‌دهد.
۷. تعداد جایگاه آغاز می‌تواند بسته به مراحل رشد و نحو تنظیم شود (بر ایندی تسلیمات سلولی تعداد جایگاه  
آغاز کمتر و هنگام افزایش سرعت تقسیم، تعداد جایگاه‌های آغاز هم کمتر می‌شود امثالاً در دوران جتنی، در مراحل مورولا  
و بلاستولا سرعت تقسیم و تعداد جایگاه‌های آغاز زیاد می‌باشد از تشکیل اندام هد سرعت تقسیم و تعداد  
جایگاه‌ها کاهش می‌باید اینکل ۱۶

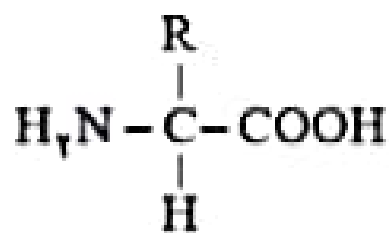




## گفتار ۳ - پروتئین ها

بروتئین ها نقش مهمی در فرآیندهای سلولی دارند این مولکول هدایتگرهایی خطر از آمینواسیدها هستند

### ساختار آمینواسید



- آمینواسیدها واحد سازنده بروتئین ها هستند این مولکول ها بصورت خطی به هم متصل می شوند
- ساختار و عمل بروتئین بستگی به نوع، ترتیب و تعداد آمینواسیدها دارد

ساختار عمومی: هر آمینواسید دارای یک گروه (C) مرکزی است که چهار گرفت از آن بروز نموده با

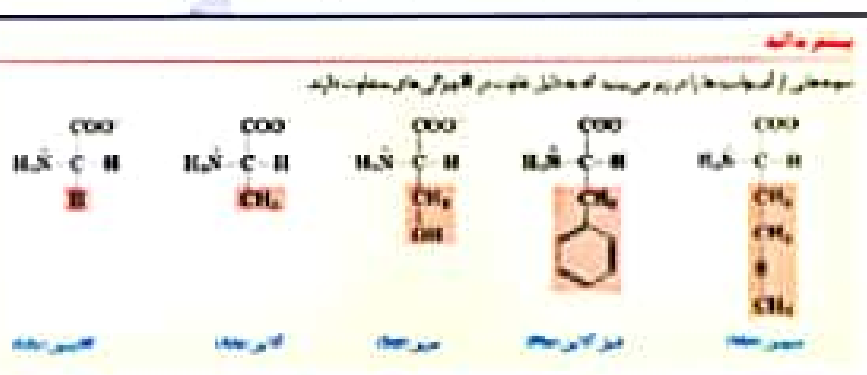
این گروه آمن ( $\text{NH}_2$ ) - ۲) یک گروه گربه کسل ( $\text{COOH}$ ) - ۳) یک هیدروژن (H)

۴) گروه R - هر آمینواسیدهای مختلف مطابق است و ویژگی های منحصر به فرد هر آمینواسید به آن بستگی دارد

12

عمل تعیین کننده شکل هر بروتئین ها هست

گروه R در آمینواسیدهای تشکیل دهنده آن



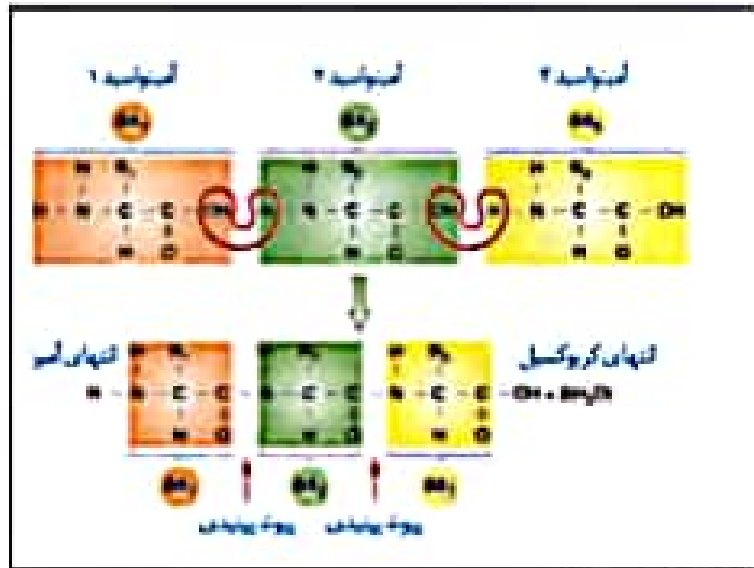
### بیوند بیانی

در محض آمیخته مولزیم سلولی، گروه آمن دارای یار مثبت (+) و گروه گربه کسل دارای یار منفی (-) می شوند

بیوند بیانی: نوعی بیوند کووالانسی بین گروه آمن یک آمینواسید و گروه گربه کسل آمینواسید دیگر



- ایجاد بیوند پیشی دی در حضور آنزیم الجام شده و نوعی واکنش سنتز آبده است.
  - ایجاد هر بیوند پیشی دی آزاد شدن بک مولکول آب همراه است. شکل ۱۶
- بلی بینید: زیرا ای از آسترواسیدها که با بیوند پیشی دی هم منصل شده اند.



### ● رابطه بین بروتین و بلی بینید

هر مولکول بروتین از بک با جند زنجیره بلند و بدون شاخه (خطی) بلی بینید ساخته شده است.

- هر نوع بروتین خلای ترتیب خاصی از آسترواسیدهای که با روش های خاص جدا و شناسایی می شوند
- الواع گوناگونی از آسترواسیدها قر طبیعت وجود دارد اما فقط ۲۰ نوع از آن ها در ساختار بروتین ها شرکت می کنند.

- آسترواسیدهای ضروری انسان: ۸ نوع از آسترواسیدها که بدن انسان بالغ لعن توقد آن ها را بسازد و باید به همراه مواد غذایی، آن ها را در برابر کنند

### سطوح مختلف ساختاری در بروتین

- شکل اقسام بروتین. نوع عملی آن را منفص می کند

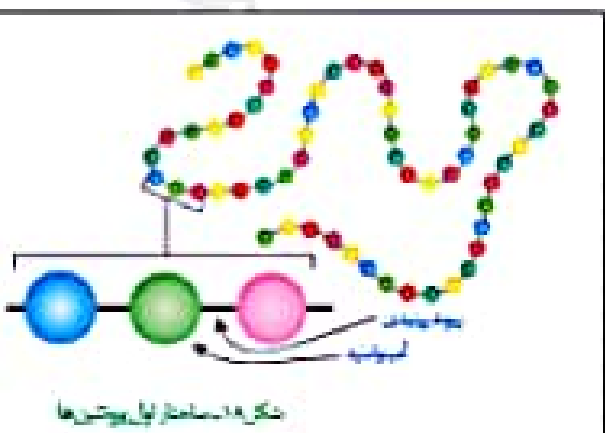
چگونگی شناسایی ساختار بروتین: توسط راه های مختلفی الجام می شود که بکی از آن ها، استفاده از بروتین است که ساختار سه بعدی و حتی جایگاه این ها را منفص می کند.

- اوین بروتین که ساختار آن شناسایی شده بروتین سوکلوبین که دارای بک رشته بلی بینید است
- ساختار بروتین در چهار سطح اورسی می شود و هر ساختار مهندی شکل ساختار بالاتر است.

### ساختار اول بروتین - توالی آسترواسیدها

ترتیب فوارگرفتن آسترواسیدها به صورت خطی، ساختار اول محبوب می شود

- در ساختار اول جند مورد مطرح است:
- نوع، تعداد، ترتیب و تکرار آسترواسیدها در مولکول

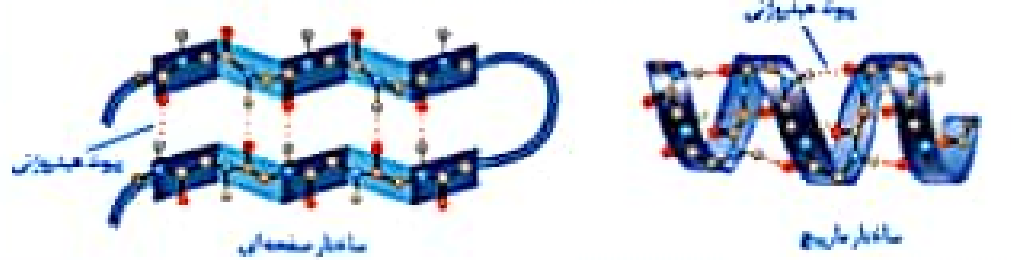


**نکات قابل توجه در ساختار اول:**

۱. بیوند موثر در شکل گیری ساختار: بیوند پیتیدی اتوسی بیوند کووالانس با اتریکی)
۲. نسبت آمینواسید در هر جایگاه موجب تغییر ساختار اول می شود و مسکن است فعال است آن را تغییر دهد.
۳. این ساختار عامل اصلی تنوع برونشین هاست زیرا هیچ محدود دستی در توالی ۲۰ نوع آمینواسید وجود ندارد.
۴. سه سطح دیگر ساختاری برونشین های ساختار اول پسندی دارد

**ساختار دوم برونشین - الگوهای از بیوند هیدروزی**

این بخش هایی از زلجهره پلی پیتیدی ابعاد دارد. بیوندهای هیدروزی برقوار می شود و شده به صورت مارپیچ یا ملحه ای در می آید

**نکات قابل توجه در ساختار دوم:**

۱. بیوند موثر در شکل گیری ساختار: بیوند های هیدروزی
۲. ساختار نهایی بعضی از برونشین های ساختار دوم است
۳. مثال لذتی، مجموعه ای از برونشین های ساختار ملحه ای هستند که در کنار هم متظم شده اند.
۴. در هموگلوبین (دارای ۴ رشته پلی پیتیدی) (زلجهره های مارپیچی با هسته های مولکول هموگلوبین را می سازند که هر کدام ساختار دوم را دارند.

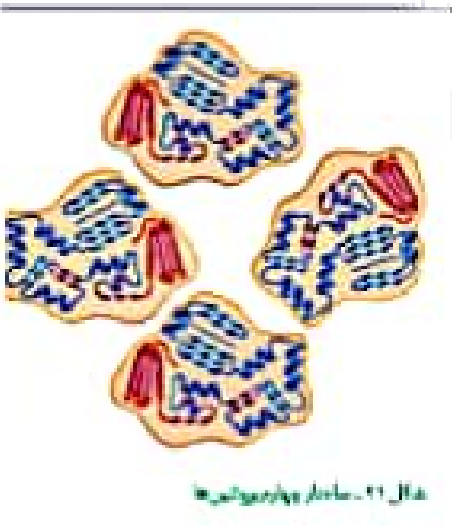
**ساختار سوم - تاخورده و متصل به هم**

ساختار سه بعدی برونشین هایی که در آن های تاخورده‌گی بستر ملحه و مارپیچ های ساختار دوم شکل گروی وجود می‌آید

**نکات قابل توجه:**

۱. تشکیل این ساختار در اثر بیوندهای آب گریز است. سیس با بیوندهای دیگری مانند هیدروزی، کووالانس و بولی تثبیت می شود
۲. بیوندهای آب گریز بین گروه های R آمینواسیدهایی که آب گریز هستند ابعاد می شوند. این گروه های هم زودیک می شوند درون ساختار جامی گلرند) تا در سطح آب باشند
۳. نیروی حاصل از مجموعه بیوندهای آب گریز، هیدروزی، کووالان و بولی قسم های مختلف برونشین را به صورت به هم پیچیده گلار هم نگه می نارند.

۴. با وجود بروتین های مطرح شده (مورد ۳)، بروتین های دارای ساختار سوم، نهایت تسبیب دارند  
۵. تفسیر در حقیقت یک آزمون است. می تواند ساختار و عملکرد مولکول را تفسیر کند



### ساختار چهارم - آرایش زیرو اندھا

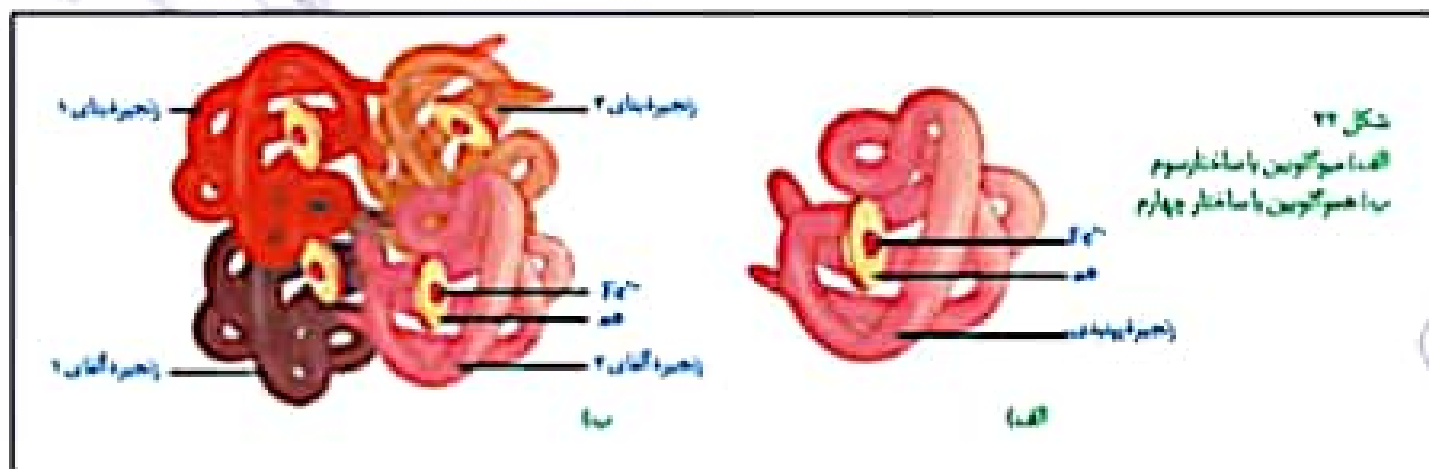
از کنار هم قرار گرفتن توپ با چند زنجیره پلی پیتیدی که دارای ساختار های اول، دوم و سوم هستند. ساختار چهارم حاصل می شود نوع آرایش زیرو اندھا کنار هم ساختار چهارم قائمde می شود.

نکات قابل توجه:

۱. بعضی از بروتین های ساختار چهارم دارند بروتین هایی که دارای بین از یک (زنجبه) پلی پیتیدی هستند
۲. در این ساختار، هر یک از زنجیره های نقش کلیدی در شکل گیری مولکول دارند.
۳. بروتین هایی که فقط یک زنجیره پلی پیتیدی دارند، ساختار نهایی ساختار دوم با سوم است (مانند میوگلوبین)

### ویژگی های هموگلوبین:

۱. مولکول دارایی هو جهار سطح ساختاری است
۲. بروتینی که دارای ۴ زنجیره از دو نوع مختلف است. دو زنجیره آلفا و دو زنجیره بتا
۳. هر زنجیره دارای گروه هم با آهن ( $\text{Fe}^{+2}$ ) است
۴. هر زنجیره دارای ترتیب خاصی از آمینو اسیدها (ساختار ۱)، شکل هاریچ (ساختار ۲) با تاخور دگری به شکل خاص (ساختار ۳) است که در نهایت هر ۴ زنجیره کنار هم ساختار چهارم مولکول را من باشند.



### نقش بروتین ها

بروتین ها، متوجه ترین گروه مولکول های زیستی از نظر: (۱) ساختار شیمیایی (۲) عملکرد هستند

**وظایف بروتکنین ها:**

۱. نقش الیزی - کاتالیزورهایی ریست که سرعت واکنش تیبیاسی خاصی (بطور اختصاص) ارزیاباد می‌گذارد.
۲. به عنوان گیرنده سطح باختر - برای تشخیص میکروب های مولکول های دیگر، مانند گلوبولین های دلایلی که بادن ها را می سازند.
۳. نقش انتالپی - مانند ۱) هموگلوبین که گازهای تنفسی (آرزن و کربن دی اکسید) را در خون منتقل می‌گذارد. ۲) بسب سدیم - بنام (در ساختار غذا) که بین های سدیم و بنام را در عرض فنا جایجا می‌گذارد و نقش آنزیمی هم دارد.
۴. نقش حفاظتی - مانند لیپین و کلارن در بافت های پیوندی از یعنی های مختلف بین خلاقت می‌گذارد زودی ریاضت، استخوان و بومت مقدار طوفانی کلارن دارند.
۵. نقش انتقباضی - القباش ماهیجه ناشی از حرکت لفرش دو نوع بروتکنین اکتنین و سوزین روی یکدیگر است.
۶. نقش پیام رسانی - هورمون های مانند آکسی توسمین و تولین که پیام های بین سلولی را در بدن جانوران رده و بدل می‌گذارد.
۷. نقش تنظیمی - مانند مهارگذارهایی که در فعال و غیر فعال گرفتن زن ها نقش دارند.

**آلزیم ها**

الوزی فعال سازی: افزایی اولیه و کافی برای انجام واکنش های تیبیاسی با سرعت مناسب  
واکنش های متایولیسم با حضور آلزیم ها انجام می شوند

**نقش آلزیم: افزایش اسکان برخورد مناسب میان مولکول ها** ← کاهش وزی فعال سازی واکنش ← افزایش سرعت واکنش های انجام شدن در بدن موجود زنده

۱) بدون آلزیم ممکن است در تعابی بدن متایولیسم سلول ها بسیار کند انجام شود و وزی لازم برای زیست چالدار قائم نشود

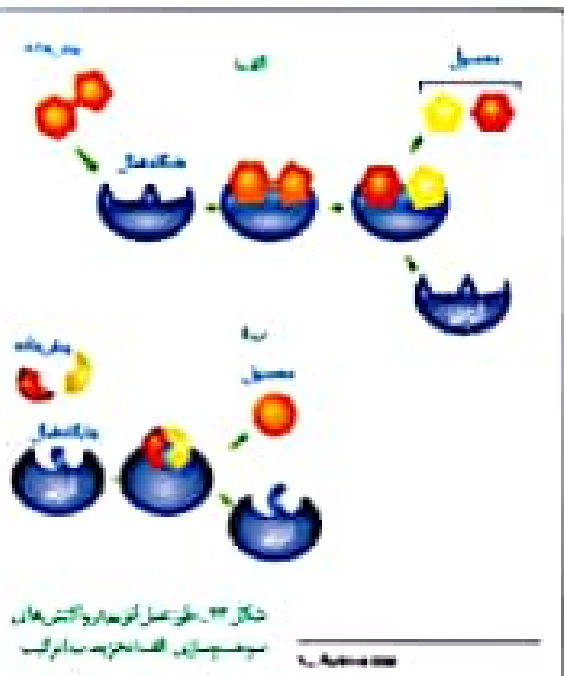
 **محل فعل از ایزیم ها:**

۱. آزیم ممکن است در بروان سلول محل کند مانند آزیمهای ترشی دستگاه گوارش (آسلاز براک و لیبار)
۲. آزیم ممکن است در بروان سلول فعل ایزیم کند مانند آزیمهای موثر در تنفس سلولی، تومنز و همانندسازی
۳. گروهی از آزیم ها در فنا فعلیت می کنند مانند بسب سدیم - بنام

**ساختار آزیم ها:**

پیشتر آزیم ها (له همه) بروتکنین هستند





**فرمودرده - بروداکت (Product):** ترکیبات حاصل از فعالیت آنزیم

**جایگاه فعال آنزیم - اکتیو ساید (Active side):** بخش اختصاصی در آنزیم که بیشتر ماده در آن قرار می‌گیرد

**کوآنزیم (Coenzyme):** بخش آنزیم‌ها برای فعالیت لیاز به بون‌های فلزی (مالند آمن و مس) با مواد آلی (مالند و بنزین‌ها) دارند که به این مواد کوآنزیم (کمک گشته به آنزیم) گفته می‌شود.

عوامل بازدارنده فعالیت آنزیم: وجود بعضی مواد سبز در محیط مثل

ساتبک و آرسنیک من توانند با قرار گرفتن در جایگاه فعال مانع فعالیت آنزیم شوند. بخش از این مواد گشته است لکنه شکل ۲۲-۱۱- اثواب و اکتشافات متابولیسم:

الف) نجزیه - انتقال بیش ماده به جایگاه فعال  $\rightarrow$  شکست بیوندین اجزا  $\leftarrow$  تولید فرمودرده ها

ب) اکتیوب - انتقال بیش ماده ها به جایگاه فعال  $\rightarrow$  ایجاد بیوندین اجزا  $\leftarrow$  تولید فرمودرده

### ۴) مسلکرد اختصاص آنزیم ها

هر آنزیم روی یک با جند بیش ماده خاص مونو است. - اختصاص عمل گردن آنزیم ها

علت: شکل آنزیم در جایگاه فعال که با شکل بیش ماده با پیش از آن مطابقت ندارد و سکتمل یا کدبگرنده

۱) برخی از آنزیم ها بین از یک نوع والکن شبیه را سرت من یافته اند: مسلکرد بین در معده

۲) آنزیم ها در پایان واکنش، دست تغورده باقی می مانند تا بدین بتواند بارها از آن ها استفاده گند به عنین دلیل سلول ها به مقدار کم آنزیم ها باز دارند

۳) به مرور مللداری از آنزیم ها در بین ازین می روند و سلول حیبورده تولید آنزیم های جدید می شود.

### ۵) عوامل مونو بر فعالیت آنزیم ها

#### ۱) محیط PH

۱) در بیشتر ماحیات بین PH محدود ۷-۸ است، مثلا در خون حدود ۷/۷ است.

۲) در بعضی از بخش های بدن PH خارج از محدوده ۷-۸ است، مالند ترشحات صدفه با  $PH = 2$

هر آرژیم در يك PH ويزه يهترین فعالیت را نارد که به آن PH بینه می گویند متال: PH<sub>0</sub> بهای بیش از سلول های معده) حدود ۲ است اما بهای آرژیم های پانکرواس که وارد روده کوچک می شوند حدود ۶ است.

ازوف تثبیر PH بینه ناترس بر بیوندهای شبیه ای مولکول بروتین (خود آرژیم) ← تثبیر شکل مولکول آرژیم ← ازین دلتن اعکان احتال آرژیم به بیش ماده ← تثبیر میزان فعالیت آرژیم

## ۱۰۱

- ✓ بهترین حما بهای فعالیت آرژیم های بدن انسان ۳۷ درجه سانتی گراد است.
- ✓ اول دعای بالا بر فعالیت آرژیم: ابعاد شکل غیرطبیعی با برگشت نابذب بهای آرژیم و فسر لعال سازی آن
- ✓ آرژیم هایی که با دعای بالا نمودن نمودن فعال می شوند با برگشت دعا به حالت طبیعی، می توانند به حالت فعال برگردند.

## ۱۰۲ خلاصه آرژیم و بیش ماده

- ✓ مقدار بسیار کمی که آرژیم کافی است تا مقدار زیادی از بیش ماده را در واحد زمان به فراورده تبدیل کند.
- ✓ اول لراپشن مقدار آرژیم: سبب لراپشن توتید فراورده در واحد زمان می شود
- ✓ اول لراپشن خلاصت بیش ماده: در محیط حاوی آرژیم تا حدی سبب لراپشن سرعت می شود اما لراپشن سرعت تا زمانی ادامه دارد که تعامی جایگاه های لعال با بیش ماده انتقال شوند. در این حالت سرعت اتحام و اکتش ثابت می شوند.

## ۱۰۳ فعالیت آرژیم

الف) آنفته می شود تا خطرناک است. بین این سه و فعالیت آرژیم ها چه ارتباطی می بینید؟

- سبب چنین لراپشن دعای بین بیش از ۳۷ درجه، سبب تثبیر شکل آرژیم ها و مخلص شدن فعالیت آن دار می شود.
- ب) با توجه به تأثیر مخلوط دعای کم و زیاد روی آرژیم ها، از این ویژگی در آزمایشگاه ها جگوت می توان استفاده کرد. با استفاده از دعای بالا می توان آرژیم ها را تخریب و واکنش را مخفی کرده اما با کاهش دعا می توان به ظور سرفت از اتحام و واکنش چلوگیری کرد.