

الفصل الثاني:

تخيير الخبر الوراثي

تمهيد:

من خلال دراسة تجارب GRIFFITH تبين أن علاقة بين المادة الوراثية (ADN)، وظهور أو غياب صفة معينة. فما هي هذه العلاقة؟ وكيف يتحكم ADN في ظهور صفات وراثية قابلة للملاحظة والقياس؟

١ - مفهوم الصفة، المورثة، الحليل، والطفرة.

١١ مفهوم الصفة الوراثية.

الصفة الوراثي هي ميزة نوعية أو كمية، تميز فردا عن باقي أفراد نوعه، وتنتقل عبر الأجيال. بعض الصفات تلاحظ بالعين المجردة (لون الأزهار مثلا)، في حين لا تبرز أخرى إلا بواسطة اختبارات أو تحاليل خاصة (الفصيلة الدموية مثلا).

١٢ العلاقة بين الخبر الوراثي والصفة.

أ - تجربة. انظر نشاط ١، لوحه ١.

اللوحه ١

١ نشاط ١ مفهوم الصفة، المورثة، الحليل، والطفرة.

من خلال التجارب التاليتين نحاول تتبع انتقال بعض الصفات الوراثية.

♥ التجربة ١ :

نختار إحدى الكائنات الحية التي لها دورة نمو قصيرة زمنيا مثل بكتيريا Echerichia-Coli. إذا كانت الظروف ملائمة تنقسم هذه البكتيريا فنحصل على مستعمرة بكتيرية (clone) تدعى اللمة (colonie)، تكون البكتيريا بها لها نفس الخصائص والمتطلبات. وقد تتوالد هذه البكتيريا في وسط أدنى (أملاح معدنية + غراء + سكر) = (M.m). ومن مميزات هذه البكتيريا أنها غير قادرة على العيش والتكاثر في وسط يحتوي على المضاد الحيوي (Antibiotique) المسمى ستريبيتوميسين Streptomycine، حيث تعتبر حساسة لهذا المضاد الحيوي فنرمز لها بـ Strep S.

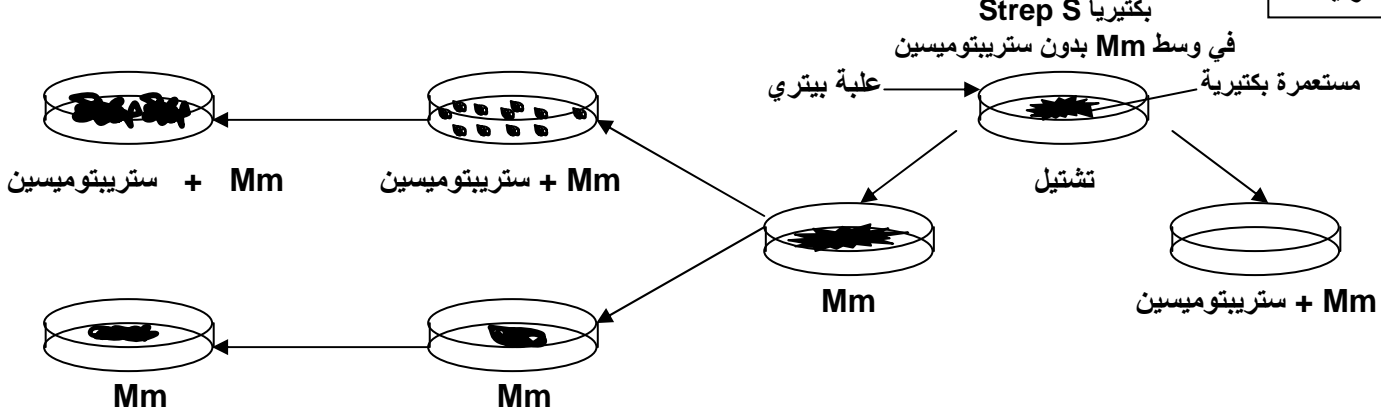
بعد زرع هذه البكتيريا في وسط بدون ستريبيتوميسين، تم تشتيلها (نقلها) إلى أوساط مختلفة كما هو مبين على الوثيقة ١:

١) انطلاقا من هذه المعطيات، أعط تعريفا لللمة.

٢) صف هذه التجربة، ثم حدد ما هو المشكل الذي تطرحه هذه النتائج؟

٣) اقترح تفسيرا لنتائج هذه التجربة.

الوثيقه ١:



♥ التجربة 2 :

نضع بكتيريا *Strep s* غير قادرة على العيش في وسط لا يحتوي على اللاكتوز (Lactose). وتتطلب هذه البكتيريا هذا الأخير للعيش ولهذا يرمز إليها ب (-Lac) ، ادن هذه البكتيريا سيرمز إليها ب (-Strep s , Lac -). إذا تتبعنا هذه التجارب فإننا نحصل بالإضافة للبكتيريا المذكورة سابقا على أنواع أخرى والتي هي : (-Strep r , Lac -) ، (Strep s , Lac +) ، (Strep r , Lac +) .

4) ماذا تستنتج من تحليل معطيات التجربة 2 ؟

5) اربط بين نتائج التجاربتين وبنية جزيئة ADN ثم استخلص مفهوم المورثة Le gène و مفهوم الحليل L'allèle .

ب - تحليل واستنتاج .

(1) اللمة هي مجموعة من الأفراد لهم نفس الخبر الوراثي، ومن تم نفس الصفات.

(2) نلاحظ أن البكتيريا لا تتكاثر عند وجود الستريبيتوميسين (Strep S)، لكن تظهر تلقائياً بكتيريات أخرى في هذا الوسط، مقاومة للستريبيتوميسين، نصطلح على تسميتها (Strep R). المشكل المطروح هو كيف أصبحت البكتيريا Strep S بكتيريا Strep R ؟

(3) بما أن الصفة Strep S وراثية، والصفة Strep R بدورها وراثية، فإن المتحكم فيهما هو ADN.

لا يمكن ادن تفسير تحول البكتيريا Strep S إلى بكتيريا Strep R إلا بحدوث تغير فجائي على مستوى ADN، ونسمي هذا التغير بالطفرة Mutation، فنقول أن البكتيريا Strep R بكتيريا طافرة أما البكتيريا Strep S فهي بكتيريا متوجهة.

(4) نلاحظ في هذه التجربة صفتين:

★ العلاقة بالستريبيتوميسين: وتنظر شكلين، الشكل المتوجه Strep S، والطافر Strep R.

★ العلاقة باللاكتوز: وتنظر شكلين، الشكل المتوجه Lac⁻، والشكل الطافر Lac⁺. وهكذا فالسلالة الطافرة بالنسبة للصفتين هي: (Strep S, Lac⁺). والسلالة الطافرة بالنسبة للصفتين هي: (Strep R, Lac⁻).

نلاحظ أن ظهور طفرة في صفة ما غير مرتبط بالضرورة بظهور طفرة في الصفة الأخرى، ويمكن تفسير ذلك بأن قطعتي ADN المتحكمتين في الصفتين مختلفتان.

(5) بما أن التغير على مستوى المادة الوراثية ADN أدى إلى تغير على مستوى الصفة، فهذا يعني أن كل صفة يقابلها جزء خاص من ADN، يسمى مورثة Gene.

③ العلاقة مورثة - بروتين / بروتين - صفة .

أ - مثال أول : تجربة Beadle et Tatum: أنظر نشاط 2، لوحة 1.

اللوحة 1

② نشاط 2 العلاقة صفة - بروتين - مورثة
قصد الكشف عن هذه العلاقة نعمل على استئثار المعطيات التالية:

♥ تجربة Beadle و Tatum

النوروسبيورا *Neurospora* عفن مجهرى على شكل غزل فطري، ينمو عادة على الخبز. يمكن للسلالة المتوجهة أن تعيش في وسط أدنى يحتوى على سكر + ماء + أملاح الأمونيوم. بينما توجد سلالة طافرة غير قادرة على العيش في هذا الوسط. نقوم بزرع السلالة الطافرة في وسط أدنى + الحمض الأميني التريبتوفان L'acide aminé Tryptophane فنلاحظ أن هذه السلالة قادرة على العيش والتكاثر في هذا الوسط وحده.

(1) ماذا تستنتج من هذه التجربة؟

يتم ترکیب التریپتوفان عبر سلسلة من التفاعلات الأنزيمية، يمكن تلخیصها فيما يلي:



2) ماذا تستخلص إذا علمت أن بعض السلالات الطافرة يكفيها وجود حمض أنترانيليك في الوسط لكي تعيش وتتكاثر؟

1) نلاحظ أن السلالة الطافرة غير قادرة على ترکیب التریپتوفان في وسط أدنى يتكون من أملاح الأمونيوم فقط. لذا نرمز لهذه السلالة بـ Try⁻، ونقول أنها سلالة غير ذاتية الترکیب للتریپتوفان Auxotrophe pour la tryptophane. بينما السلالة المتواحشة Try⁺ فهي ذاتية الترکیب للتریپتوفان Autotrophe pour la tryptophane. نستنتج من هذه الملاحظة أن الصفة مرتبطة بالقدرة على ترکیب بروتیني معین.

2) إن السلالة الطافرة Try⁻ غير قادرة على تحديد التحول أملاح الأمونيوم → حمض الأنترانيليك. وذلك لغياب الإنزيم E1. نستخلص ادن أن كل صفة مرتبطة بترکیب بروتیني معین، والذي يرتبط بدوره بترکیب أنزيمي معین.

ب - مثال ثانی : فقر الدم المنجلی L'anémie falciforme

لوحة 2

الوثيقة 1

الخضاب الدموي بروتين يوجد داخل الكريات الحمراء و له دورين، وظيفي يتجلی في نقل الغازات التنفسية، و بنوي يتجلی في إعطاء الشكل الكروي المقنع للكريات الحمراء. فقر الدم المنجلی مرض استقلابي ناتج عن ترکیب خضاب دموي Hémoglobine غير عادي (تشوه الكريات الحمراء تصبح منجلية الشكل) يرمز له بـ (HbS)، بينما يرمز لخضاب الدم العادي بـ (HbA). انظر الوثيقة 1، شكل 1.

عند تحریر (HbS) للأکسیجين يصبح الخضاب غير دواب ويترسب على شكل ابر تشوہ مظہر الكريات الحمراء التي تفقد ليونتها وتسد الشعيرات الدموية، مما ینتج عنه فقر في إمداد الخلايا بالأکسیجين.

يعطی الشکل 2 تسلسل الأحماس الأمینیة المكونة لجزء من جزئیة الخضاب الدموي مع جزء من المورثین المتحكمین في ترکیبها.

1) قارن سلسلتي HbA و HbS من جهة و مورثة HbA و HbS من جهة أخرى.

2) ماذا تستنتج؟



الشكل 2

الوثيقة 1



الخضاب الدموي HbA

val	his	leu	thr	pro	glu	glu
1	2	3	4	5	6	7

بداية السلسلة β

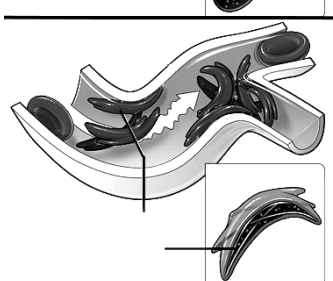
جزء المورثة المسؤول عن ترکیب HbS

```

GTG CAC CTT ACT CCAG GT GG AG
| | | | | | | | | | | | | | | |
CAC GTG GA AT GAG GT CAC CTC
  
```

الخضاب الدموي HbS

val	his	leu	thr	pro	val	glu
1	2	3	4	5	6	7



(1) يكمن الاختلاف الوحيد بين السلسلة β للخضاب الدموي HbA والخضاب الدموي HbS، في تعويض الحمض الأميني رقم 6 (Glu) في HbA بالحمض الأميني Val في HbS. وأن متالية القواعد الأزوتية لجزء المورثة HbA تختلف عن متالية القواعد الأزوتية لجزء المورثة HbS، إذ استبدل الزوج النيكليلوتيدي رقم 17، حيث تم استبدال T - A في HbS بـ T - A في HbA.

(2) إن استبدال متالية القواعد الأزوتية في المورثة، ترتب عنه تغيير في متالية الأحماض الأمينية في البروتين. نستنتج أن هناك علاقة بين المورثة والبروتين. إن كل تغيير في بنية البروتين، يؤدي إلى تغيير في المظهر الخارجي لصفة معينة (تغيير بنية الخضاب تغيير شكل الكريات الحمراء)، هذا يدل على وجود علاقة بين الصفة والبروتين.

ج - خلاصة.

إن كل صفة تترجم وجود بروتين بنوي، أو نشاط بروتيني مختص، وأن كل تغيير في تعاقب القواعد الأزوتية (النيكليلوتيدات) داخل جزيئة ADN ، ينتج عنه تغيير في تعاقب الأحماض الأمينية داخل السلسلة البروتينية. وهذا يعني أن ترتيب النيكليلوتيدات في جزيئة ADN، هو الذي يحدد طبيعة وترتيب الأحماض الأمينية في البروتينات. تسمى كل قطعة من ADN تتحكم في صفة وراثية معينة مورثة، وبما أن الصفة لها عدة أشكال، فإن للمورثة المتحكم فيها عدة أشكال كذلك، وكل شكل يسمى حليلا Allele : مثال : صفة العلاقة بالستريبيتوميسين لدى البكتيريا E.coli : الحليل المتواش StrepS ، الحليل الطافر StrepR.

II - آلية تعبير الخبر الوراثي: من المورثة إلى البروتين.

المورثات قطع من ADN، وموقعها النواة، أما تركيب البروتينات فيتم على مستوى السيتوبلازم. فما الذي يلعب دور الوسيط بين النواة والسيتوبلازم؟

① الوسيط بين النواة والسيتوبلازم.

أ - معطيات تجريبية.

انطلاقا من معطيات الوثيقة 1، نشاط 3، لوحه 2، حدد طبيعة الوسيط بين النواة والسيتوبلازم.

اللوحه 2

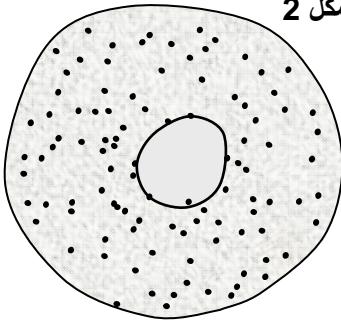
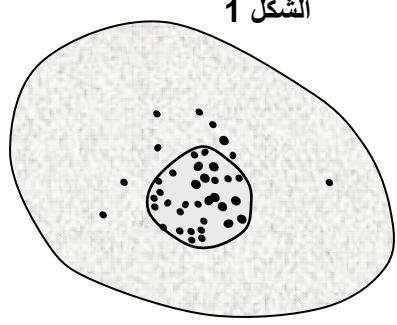
③ آلية تعبير الخبر الوراثي :

إن الخبر الوراثي يتموضع داخل النواة بينما تركيب البروتينات يتم داخل السيتوبلازم. من خلال نتائج تجريبية وملحوظات مجهرية نسعى إلى تحديد العلاقة بين النواة و السيتوبلازم ودورها في تركيب البروتينات .

تضم الخلايا جزيئات يقارب تركيبها الكيميائي تركيب ADN، وتسمى ARN. نكشف عن تموضع الجزيئتين معا في خلايا البنكرياس، باستعمال خليط من ملونين : أخضر الميتييل الذي يلون ADN بالأزرق المخضر، و البيرونين الذي يلون ARN بالوردي.

يضاف إلى وسط زرع الخلايا مكون نوعي لـ ARN مشع، ثم نلاحظ تطور الإشعاع داخل الخلية فنحصل على النتائج المبينة على الشكل 1 و 2.

ماذا تستنتج من معطيات التجربة؟ حدد الخاصية المميزة لـ ARN معللا نعنه ب ARN الرسول.

الشكل 2	الشكل 1	الوثيقة 1
 <p>صورة إشعاعية ذاتية لخلية مماثلة عرضت مدة 15 mn لنفس البشير المشع، ثم زرعت مدة ساعة ونصف في وسط يحتوي على بشار آخر عادي</p>	 <p>صورة إشعاعية ذاتية لخلية زرعت مدة 15 mn بوجود بشير مشع نوعي لـ ARN</p>	

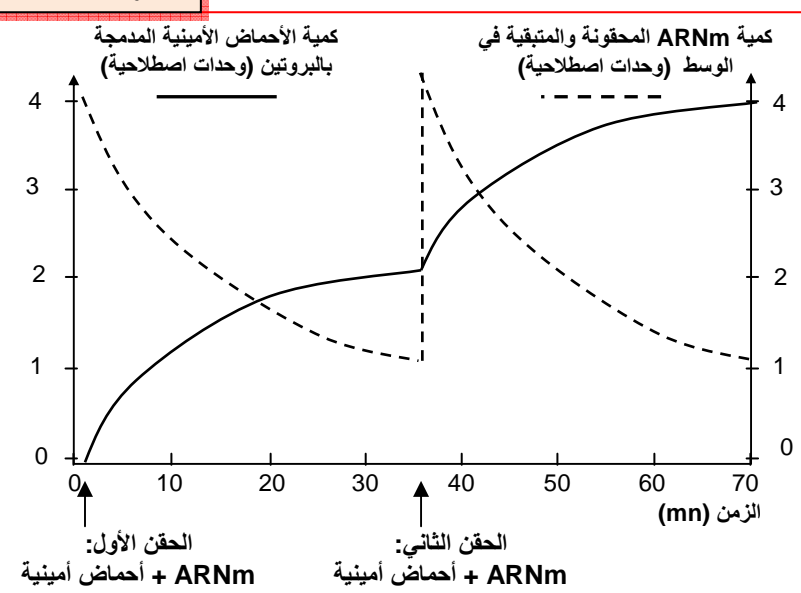
ب - تحليل واستنتاج.

نلاحظ في المرحلة الأولى من التجربة تركيز الإشعاع في نواة الخلية، وفي المرحلة الثانية من التجربة انتقل الإشعاع نحو السيتوبلازم. وهذا

يستنتج من هذه الملاحظات أن ARN يركب داخل النواة، وينتقل بعد ذلك إلى السيتوبلازم. وهذا يمكن افتراض أن الوسيط بين المورثات في النواة، والبروتينات في السيتوبلازم، هو ARN، لذلك سمي ARN الرسول، ونرمز له بـ ARNm.

ج - التحقق من الفرضية. أنظر الوثيقة 2، لوحة 3.

لوحة 3



الوثيقة 2 : تجربة تركيب البروتينات في الزجاج.

انطلاقاً من عصيات كولونية نعد مستخلصاً يحتوي على جميع المكونات السيتوبلازمية الازمة لتركيب البروتينات، ماعدا ADN. بعد ذلك نضيف لهذا المستخلص كميتين من ARNm وأحماض أمينية، خلال فترتين مختلفتين. يعطي المبيان أمامه، تطور كمية ARNm والأحماض الأمينية المدمجة في البروتينات بعد كل حقن.

- 1) صنف نتائج هذه التجربة.
- 2) ماذا تستنتج؟

1) بعد كل حقن لـ ARNm والأحماض الأمينية، ترتفع كمية الأحماض الأمينية المدمجة في البروتينات، مع انخفاض في كمية ARNm.

2) نستنتج من هذه التجربة أن هناك علاقة مباشرة بين تركيب البروتين ووجود ARNm، أي أن ARNm هو فعلاً الوسيط بين المادة الوراثية على مستوى النواة، وتركيب البروتينات على مستوى السيتوبلازم.

اللوحة 3

② **بنية جزيئه ARN.** أنظر الوثيقة 3، لوحة 3.

• الوثيقة 3 : تعطي الوثيقة التالية جزء المورثة المسئولة عن تركيب الخضاب الدموي **HbA** و **ARNm** المناسب له. قارن الجزيئتين.

GTGCACCTTACTCCAGAGGAG
CACGTGGAATGAGGTCTCCTC

جزء من **ADN** المسؤول عن تركيب **HbA**

GUGCACCUUACUCCAGAGGAG

HbA المناسب لـ **ADN** المسؤول عن تركيب **ARNm**

U = قاعدة ازوتية هي الأوراسيل (Uracile)

ARN هو الحمض النووي الريبيوزي **Acide ribonucléique**، يتكون من سلسلة من النيكلويوتيدات على شكل لولب واحد (شريط واحد)، وكل نيكليوتيد يتكون من حمض فوسفوري + سكر الريبيوز + قاعدة ازوتية تكون إما الأدينين A، أو الغوانين G، أو السيتوزين C، أو الأوراسيل U.

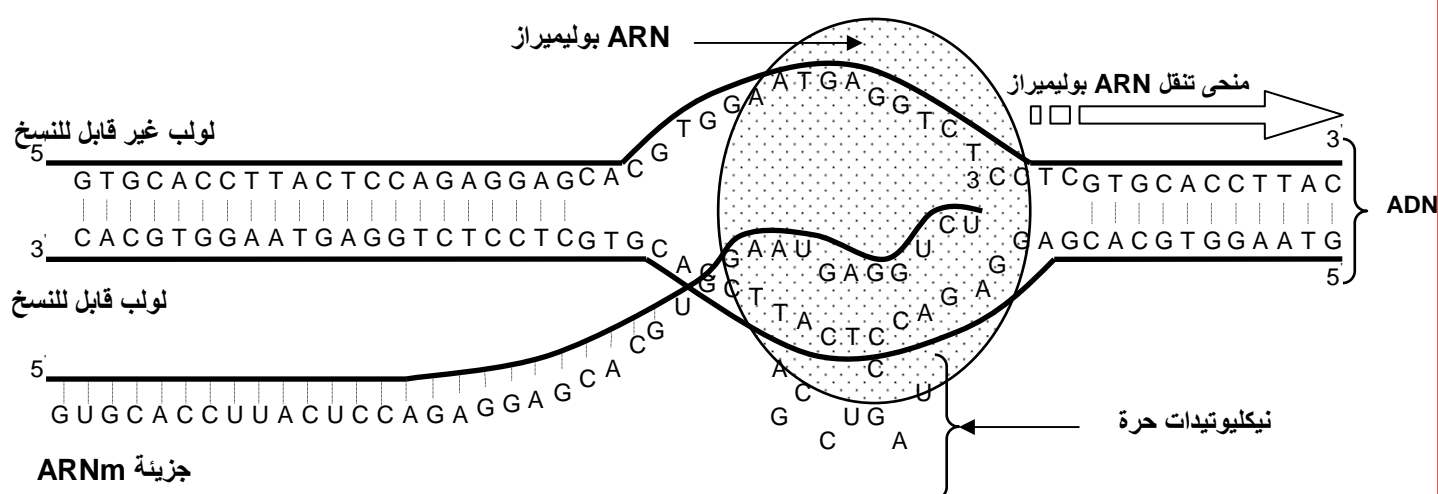
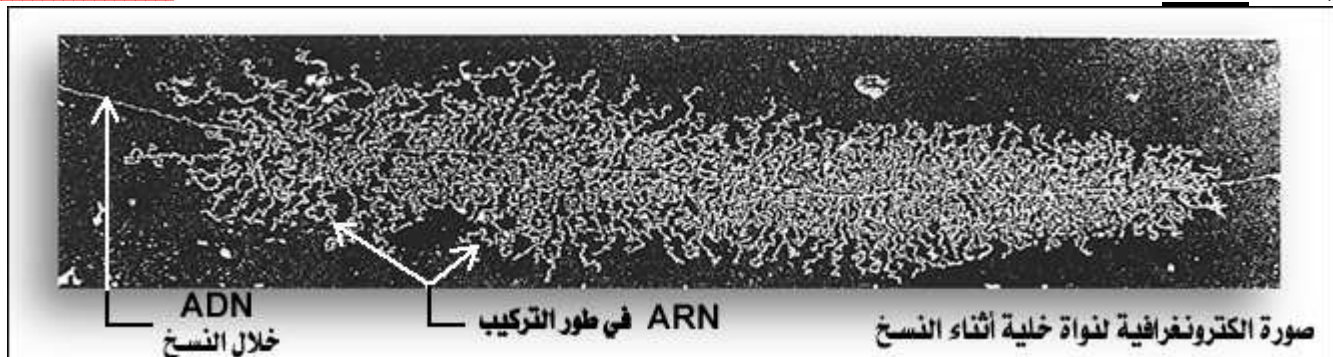
③ مراحل تعبير المورثة.

أ - مرحلة نسخ **ARN**: من المورثة إلى **ARNm**

☒ انطلاقا من الوثيقة 4، لوحة 3، قارن بين بنية جزيئه **ARNm** و **ADN**، ثم حدد مراحل تركيب **ARNm** انطلاقا من **ADN**.

اللوحة 3

الوثيقة 4 . الشكل 1 :



☒ إن تركيب **ARNm** يتم داخل النواة، ثم ينتقل إلى السيتوبلازم حاملا الخبر الوراثي، أو الشفرة الضرورية لتركيب البروتين.

إن ARNm هو نسخة لأحد شريطي ADN، وتسمى عملية تركيب ARNm بالاستنساخ والتي تتم كما يلي:

- يتعرف أنزيم ARN polymérase على الإشارات الوراثية المسؤولة عن انطلاق تركيب ARNm ويلتصق بها.
- يعمل ARN polymérase على تفريق لولبي جزيئة ADN على اثر انفصام الروابط الكيميائية التي تجمع القواعد الأزوتية المتكاملة فيما بينها.
- تعمل ARN polymérase على بلمرة النيكليوتيدات الخاصة ب ARNm، وذلك حسب تكامل القواعد الأزوتية لـ ARNm، (G أمام C و U أمام A).
- تتعرف ARN polymérase على الوحدات الرمزية المسؤولة عن نهاية الاستنساخ، فتتوقف عن البلمرة، وتستعيد جزيئة ADN حالتها الأصلية.

ب - مرحلة الترجمة في السيتوبلازم: من ARNm إلى البروتين.

اللوحة 4

a - معطيات حول الطفرات: أنظر الوثيقة 1، لوحه 4.

النشاط 4 العلاقة بين نكليوتيدات ADN ومتالية الأحماض الأمينية وأدوات تعبير الخبر الوراثي :

الوثيقة 1 : معطيات حول الطفرات

كشفت دراسة الطفرات عن ما يلي:

- يؤدي تغيير نيكليوتيد واحد أو اثنان أو ثلاثة نيكليوتيدات متالية في المورثة، إلى تغيير متالية النيكليوتيدات في ARNm، وبالتالي تغيير حمض أميني واحد في البروتين.
- يؤدي تغيير أربع أو خمس أو ست نيكليوتيد متالية في المورثة، إلى تغيير متالية النيكليوتيدات في ARNm، وبالتالي تغيير حمضين أمينيين في البروتين.

عن ماذا تكشف هذه المعطيات ؟

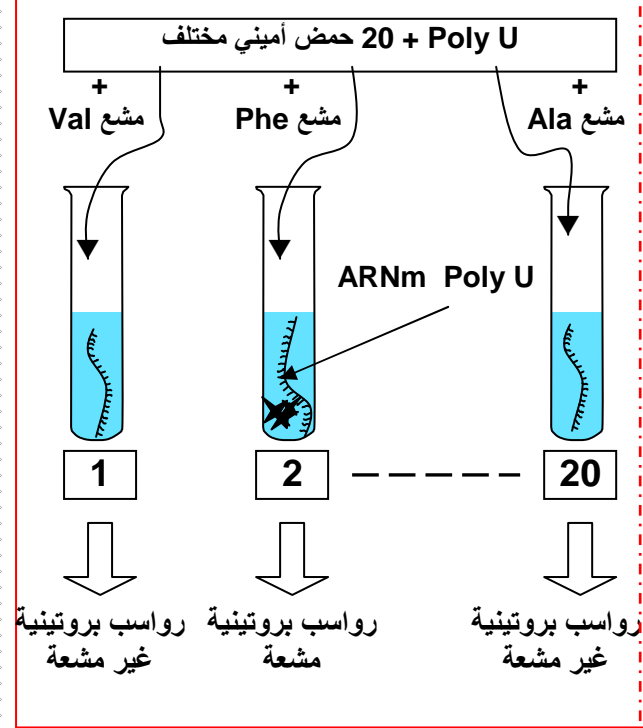
تبين هذه المعطيات ما يلي:

- هناك علاقة بين النيكليوتيدات المكونة لـ ARNm والأحماض الأمينية للبروتين.
- إن الإشارة لحمض أميني واحد في البروتين، يتم بواسطة ثلاثة نيكليوتيدات في ARNm.

b - تجربة Matthaei و Nirenberg

أنظر الوثيقة 2، لوحه 4.

اللوحة 4



هذا الملف تم تحميله من موقع : Talamid.ma

1) يتبين من هذه المعطيات أن الطابع الوراثي الأساسي يوجد على شكل ثلاثي من النيكلويتيدات، حيث أن الثلاثي UUU يرمز للحمض الأميني الفينيلالانين.

2) الوحدة الرمزية CCC ترمز للحمض الأميني البرولين. والوحدة الرمزية AAA ترمز للحمض الأميني الليزين . والوحدة الرمزية GUG ترمز للحمض الأميني الفالين، والوحدة الرمزية UGU ترمز للحمض الأميني السيسين.

نستخلص من هذه التجارب أن كل ثلاثي نيكليوتيدي يشكل وحدة رمزية Codon، ويرمز لأحد الأحماض الأمينية. وباستعمال نفس التقنية التجريبية السابقة، تمكّن الباحثون من تحديد الوحدات الرمزية التي تشير إلى 20 نوعاً من الأحماض الأمينية المكونة للبروتينات، فتم تجميع النتائج المحصل عليها في جدول الرمز الوراثي الممثل على الوثيقة 3، لوحدة 4.

اللوحة 4

الوثيقة 3 :

تبعاً لتجارب مماثلة لتجارب السابقة تم الحصول على نتائج الجدول الممثل على الوثيقة 3 (جدول الرمز الوراثي) **Code génétique** الذي يعطي مختلف التوافقات الممكنة لأربع نيكليوتيدات مأخوذه ثلاثة بثلاثة ومعاني هذه التركيبات.

		الحرف الثاني					
		U	C	A	G		
U	UUU	الفينيلالانين	UCU	UAU	تيروزين	UGU	سيستين
	UUC	Phe	UCC	UAC	Tyr	UGC	Cys
	UUA	لوسين	UCA	UAA	STOP	UGA	بدون معنى
	UUG	Leu	UCG	UAG	STOP	UGG	تريبتوفان Trp
C	CUU	لوسين	CCU	CAU	هستدین	CGU	U
	CUC	Leu	CCC	CAC	His	CGC	C
	CUA	CCA	CAA	Gln	CGA	A	
	CUG	CCG	CAG	Gln	CGG	G	
A	AUU	ازولوسين	ACU	AAU	أسبارجين	AGU	سيريين
	AUC	Ileu	ACC	AAC	Asn	AGC	Ser
	AUA	ACA	AAA	ليزين	AGA	أرجينين	
	AUG	Met	ACG	AAG	Lys	AGG	Arg
G	GUU	فالين	GCU	GAU	حمض أسبارتيك	GGU	U
	GUC	Val	GCC	GAC	Asp	GGC	C
	GUA	GCA	GAA	حمض الغلوتاميك	GGA	A	
	GUG	GCG	GAG	Glut	GGG	G	

يتبيّن من هذه الوثيقة أن الرمز الوراثي يتكون من 3 أحرف أي 64 وحدة رمزية تتكون من ثلاثيات من النيكلويتيدات، حيث أن عدّة ثلاثيات ترمز لنفس الحمض الأميني، وبعض ثلاثيات لا ترمز لأحد حمض أميني نقول أنها بدون معنى أو قف، هي (UGA , UAG , UAA).

c - مراحل الترجمة: انظر الوثائق، لوحدة 5.

*** العناصر الازمة للترجمة:**

يحتاج تركيب البروتينات بالإضافة إلى ARNm و المورثة إلى:

← ريبوزومات و هي عضيات سينوبلازمية صغيرة يتشكّل كل واحد منها من وحدة صغيرة و وحدة كبيرة، وتتكون كل وحدة من ARN ريبوزومي (ARNr) و من بروتينات. وتتكون الريبوزومات داخل النوية.

↑ ARN ناقل (ARNt) الموجود بالسيتوبلازم، ويختص بنقل الأحماض الأمينية الحرة

المطابقة

اللوحة الرمزية. تتكون جزئية ARNt من نيكليوتيدات وتتضمن موقعين: أنظر الوثيقة

- موقع يحتوي على ثلاث نيكليوتيدات مكملة للوحدة الرمزية المشيرة لحمض أميني معين، ويسمى هذا الثلاثي النيكليوتيد **مضاد الوحدة الرمزية Anticodon**.
 - موقع لثبيت الحمض الأميني المناسب للوحدة للوحدة الرمزية.

↳ أحماض أمينية و هي 20 حمض أميني طبيعي.

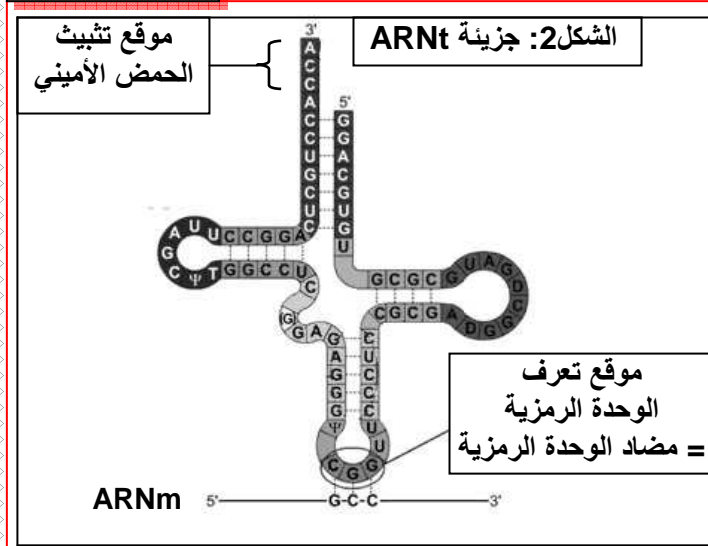
↳ طاقة لمحال الترکیب ، مصدرها الاستقلاب الطاقي.

عوامل منشطة ← مراحل الترجمة *

يمكن تلخيص ظاهرة تركيب البروتينات في ثلاثة مراحل أساسية وهي:

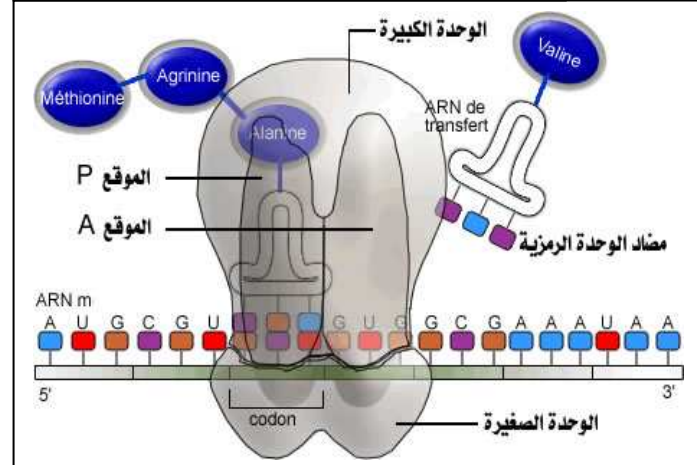
← المرحلة الأولى: البداية

الوحدة 5



الشكل 2: جزيئه ARNt

الشكل 1: الريبيوزوم وعلاقته بـ ARNt و ARNm



خلال هذه المرحلة تلتصلق وحدتي الريبيوزومات بـ ARNm، على مستوى الوحدة الرمزية AUG، التي تمثل إشارة البدء، وترمز للحمض الأميني الميثيونين الذي يرتبط بـ ARNt خاص يسمى ARNt المبتدئ، والحاصل لمضاد الوحدة الرمزية UAC.

← المرحلة الثانية: الاستطالة

وصول ARNt آخر حاملاً معه حمض أميني ثانٍ مطابق للوحدة الرمزية الموالية على ARNm تتشكل رابطة بيتيدية بين Met و الحمض الأميني الموالي، فتنفصل الرابطة بين ARNt و Met المبتديء الذي يغادر الريبيوزوم.

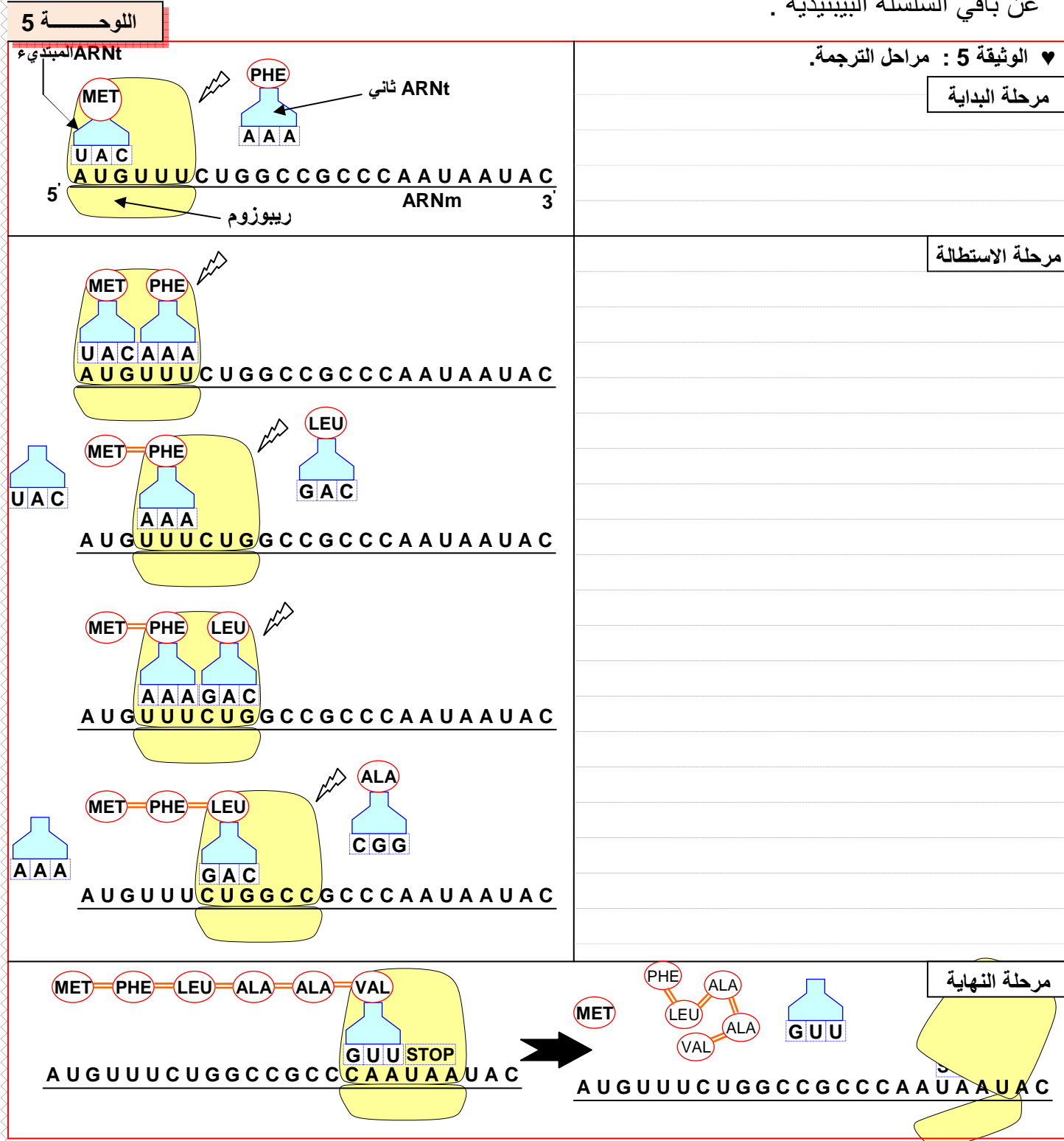
يتحرك الريبوزوم بوحدة رمزية واحدة، ليصل ARNt ثالث، وهكذا تتضاعف الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية.

← المرحلة الثالثة: النهاية

عندما يصل الريبيوزوم إلى الوحدة الرمزية قف (UAA أو UGA أو UAG) لا يدمج أي حامض أميني، إذ لا يوجد أي ARNt متكامل مع هذه الوحدات الرمزية. فتفترق وحدتي الريبيوزوم عن

هذا الملف تم تحميله من موقع Talamid.ma

بعضهما البعض و عن ARNm يتم تحرير السلسلة البينية. كما ينفصل الحمض الأميني عن باقي السلسلة البينية.



ملحوظة:

إن جزيئه واحدة من ARNm تتم ترجمتها في نفس الوقت بواسطة عدة جسيمات ريبية، تنتقل على طول خيط ARNm، مما يسمح بتكون عدة بروتينات في نفس الوقت.