



د میکروب په مټ د معالجوي پروټینونو د جوړېدو څېړل

پوهنیار گل خانګه لمر

بوتاني ډیپارټمنټ، بیولوژي پوهنځی، کابل پوهنتون، کابل، افغانستان

ایمیل: gulsangalemar@gmail.com

لنډیز

د بیاخلي ترکیب شوو معالجوي پروټینونو غوښتنه په پام وړ ډول زیاته شوې ده. د بیان سیستمونو د ښه والي، د معالجوي پروټینونو د اړتیا پوره کولو، او نوو طریقو ته د ودې ورکولو لپاره جدي اړتیا ده، چې باید ورته لازمه پاملرنه وشي. په لومړیو کې، معالجوي پروټینونه د انسان له نسجونو یا وینې څخه ترلاسه کېدل، خو دا طریقه له ګڼو ستونزو سره مخ وه، لکه د صنعتي تولید لپاره د اړینو بیولوژیکي موادو کمښت او د پتوجینونو له لارې د احتمالي ککړتیا خطر. له همدې امله، د جینیتکي انجنیري له لارې تولید شوي معالجوي پروټینونه خوندي او مؤثر بدیل ګڼل کېږي. د بیاخلي ترکیب شوې DNA ټیکنالوژۍ له ظهور راهیسې، د بیاخلي ترکیب شوو باکتریاوو د بیان سیستمونه، په ځانګړې توګه ایشرشیا کولای، مهم رول لوبولی دی. په دې څېړنه کې، د بیاخلي ترکیب شوو معالجوي پروټینونو ته ځانګړې پاملرنه شوې، په ځانګړې ډول هغه پروټینونه چې د ایشرشیا کولای له لارې تولیدېږي. همداراز، د دوی معالجوي کارونې او اغېزمنتیا تر تحلیلي ارزونې لاندې نیول شوې ده.

آر ویبونه: معالجوي پروټینونه، د بیان سیستمونه، بیاخلي ترکیبونو کې DNA ټیکنالوژۍ، ایشرشیا کولای، بیاخلي ترکیب شوي انسولین

Investigation of Therapeutic Protein Production Via Microbes

Gul Sanga Lemar

Botany Department, Faculty of Biology, Kabul University, Kabul, Afghanistan

Email: gulsangalemar@gmail.com

Abstract

The demand for recombinant therapeutic proteins has increased significantly, creating an ongoing need to enhance existing expression systems and develop new approaches to meet this growing demand. Initially, therapeutic proteins were extracted from human tissues or blood. However, this method presents several disadvantages, such as insufficient biological material for industrial-scale production and the risk of contamination by pathogens. As a result, the use of genetically engineered products has become a safer alternative. Since the advent of recombinant DNA technology, recombinant bacterial expression systems, particularly *Escherichia coli* (*E. coli*), have played a central role in the production of therapeutic proteins. This discussion focuses on recombinant therapeutic proteins, with a particular emphasis on those produced in *E. coli*, which have seen widespread use in the industry.

Keywords: Therapeutic Proteins, Expression Systems, Recombinant Technology, *Escherichia coli*, Recombinant Insulin

ارجاع: لمر، ګ. څ. (۱۴۰۳). د میکروب په مټ د معالجوي پروټینونو د جوړېدو څېړل. د کابل پوهنتون د طبیعي علومو علمي - څېړنیزه، ۷(۴)، ۳۷۱-۳۸۷. <https://doi.org/10.62810/jns.v7i4.371-387>

سريزه

په پيل کې، معالجوي پروټينونه د انسان له نسجونو يا وينې څخه استخراج کېدل. د بېلگې په توگه، د وينې د لخته کېدو عوامل او البومين د انسان له پلازما سيرم څخه، انسولين د پانقراس څخه، او گلوکوسبروسيدېس د پلاستينا څخه ترلاسه کېدل. هغه دليل، چې ولې څېړونکو د حيواني يا انساني نسجونو پر ځای د جينتيکي انجنيري شوو محصولاتو کارول غوره وگڼل، دا دی چې د طبيعي سرچينو څخه د پروټين استخراج گڼې ستونزې لري.

له دې ستونزو څخه يوه دا ده چې د صنعتي توليداتو لپاره د اړتيا وړ بيولوژيکي مواد نه شي چمتو کولی. همداراز، دا طريقه د انتان او ناروغيو د انتقال خطر هم لري، ځکه چې د پتوجينونو، لکه ويروسونو او پريون ککړتيا، له امله د محصول کيفيت ته زيان رسېږي. نو که څه هم امکان لري چې د انسان له نسجونو څخه په کافي اندازه پروټين ترلاسه شي، بيا هم د جينتيکي انجنيري له لارې توليد شوي معالجوي پروټينونه له خونديتوب، ثبات، او کيفيتي معيارونو له پلوه غوره گڼل کېږي.

د خونديتوب تر څنگ، د بياځلې ترکيب شوو پروټينونو بله مهمه گټه دا ده چې دا پروټينونه د ډېرو پرمختللو طبي محصولاتو د پراختيا لپاره د بنسټ (پليټ فارم) په توگه کارول کېږي. دا پروټينونه د پرمختللي درملنې ځانگړتياوې لري، لکه لوړ خونديتوب، تيبټ معافيتي غبرگون، د نيم ژوند اوږدوالی، او د حياتي فعاليتونو بڼه والی. د دې ځانگړتياوو له امله، بياځلې ترکيب شوي پروټينونه د معالجوي درملو په برخه کې د يوه مهم بدلون استازيتوب کوي.

د بياځلې ترکيب شوو معالجوي پروټينونو توليد د وخت په تېرېدو سره د مختلفو سيستمونو له لارې ممکن شوی دي. په دوديز ډول، دا پروټينونه د تيورو، حشراتو، حيواني حجرو، باکتریاوو او خميرمايو له لارې توليد شوي دي. د بياځلې ترکيب شوې DNA ټيکنالوژۍ کې له پيل راهيسې، د باکتریاوو د بيان سيستمونه، په ځانگړې توگه ايشرشيا کولای، مهم رول لوبولی دی.

په لومړي ځل، د معاصرې بايو فارمسپوټيک (حياتي دارو جوړونه) توليدات، لکه د بياځلې ترکيب شوی انساني انسولين او د انساني ودې هورمون، د ۱۹۸۰ مو کلونو په پيل کې بازار ته وړاندې شول. دا پرمختگ نه يوازې د دې محصولاتو توليد ته وده ورکړه، بلکې د کيفيت، خونديتوب، او پراخه لاسرسي امکانات يې هم لوړ کړل، حال دا چې پخوا دا محصولات يوازې د انساني نسجونو له استخراج څخه ترلاسه کېدل. تر اوسه پورې، گڼ شمېر پروټيني محصولات رامنځته شوي دي، چې د بازار لپاره د میکروبي بيان سيستمونو له لارې توليدېږي، او گڼ شمېر نور دا مهال د پراختيا په حال کې دي.

د میکروبي جینومونو پراخ شتون او د دوی دقیق تحلیل د دودیزو کورنیو حجرو د انجینري کولو لپاره لوی ظرفیت برابر کړی دی. دا پرمختګ د خنډونو لرې کولو، د تولید د موثریت لوړولو، او د نویو تخنیکي نوښتونو د ایجاد لپاره نوې دروازې پرانیزي. د میکروبي حجرو ذاتي ځانګړتیاوې، لکه چټکه وده، د جینيټیکي لاسوهنې اسانتیا، او د موخې جینونو مؤثره بیان، دا امکان برابروي چې انجینري شوي کوربه حجرې او نوي تولیدي سیستمونه د بیوتیک صنعت لپاره نور هم ارزښتمن شي.

د معالجوي پروټینونو د تولید په برخه کې، د بیاځلې ترکیب شوي DNA ټیکنالوژۍ چټک پرمختګ د معالجوي پروټینونو د تولید لپاره د باکتریاوو کارولو ته لاره هواره کړې ده. انسولین، چې د انسانانو لپاره تر ټولو لومړنی تایید شوی بیاځلی ترکیب شوی مالیکول دی، په باکتریاوو کې تولید شو. دا پرمختګ د بایوتکنالوژۍ په برخه کې د یوه مهم ګام استازیتوب کوي، ځکه چې دا نه یوازې د تولید چټکتیا ته وده ورکوي، بلکې د درملو خونديتوب او ثبات هم تضمینوي. په دې څېړنه کې، د انسولین تولید د بېلګې په توګه وړاندې کېږي، څو وښايي چې څنګه میکروبي سیستمونه د معالجوي پروټینونو تولید ته کاربدلی شي، کوم چې د څېړونکو له خوا د ارزښت وړ ګڼل کېږي.

بیاځلې ترکیب شوی پروټین

بیاځلې ترکیب شوي پروټینونه د بایوتکنالوژۍ له سترو نوښتونو څخه دي، چې په طبیعي برخه کې یې لوي بدلونونه رامنځته کړي دي. د معالجوي درملو په ډګر کې، ریکامینینټ (بیاځلې ترکیب شوي) پروټینونه د دوی د خونديتوب، موثریت، د درملنې د دوام موده، او د موخې ځای ته د دقیق انتقال له امله خورا ارزښتناک ګڼل کېږي.

په ۱۹۸۲ کال کې، د انسان لومړنی بیاځلې ترکیب شوی انسولین تولید شو، چې دا د بایوتکنالوژۍ په تاریخ کې یو مهم پرمختګ و (Burnett & Burnett, 2020; Gomes *et al.*, 2020). له دې وروسته، تر ۱۷۰ پورې بیاځلې ترکیب کېدونکي پروټینونه تولید شوي دي، چې د درملو په توګه یې کارول تر عملي تطبیق لاندې دي. د بیا ترکیبونکو پروټینونو صنعت په چټکۍ سره وده کړې ده، چې نه یوازې د درملو د تولید بازار یې پراخ کړی دی، بلکې د درمل جوړولو شرکتونو ته یې ډیر اقتصادي عواید هم برابر کړي دي.

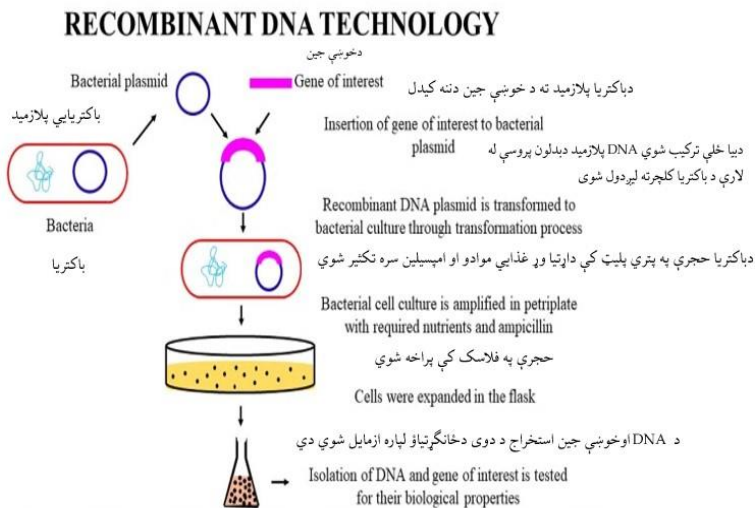
د بیا ترکیبونکي پروټین تولید د بیان سیستمونو ته اړتیا لري. د بیاځلې ترکیب شوي بیان سیستمونه د تولید شوي پروټین د ځانګړتیاوو، دندو، او مقدار پر بنسټ تنظیمېږي. د بیا ترکیبونې بیلابیل سیستمونه

شتون لري، لکه د باکتريا، خميرمايو، ويريوسي، او تيورو سيستمونه، چې هر يو يې ځانگړي بيولوژيکي ځانگړتياوې لري او د مطلوبو درملو د توليد لپاره انتخابيږي (Abinaya & Viswanathan, 2021).

د DNA بياځلي ترکیب شوې تيکنالوژي د دې پروسې اساسي برخه جوړوي. دا تيکنالوژي د جينيټيکي لېږدونې له لارې د بيا ترکیب کوونکي ويکتور انتقال ته زمينه برابروي، چې د کوربه ارگانيزم د اړتيا وړ مغذي موادو په مرسته وده او تکثير کوي. د DNA جلا کول او ازمويل د ريکامبيننټ جين پر بنسټ ترسره کېږي، خو د هغه بيولوژيکي ځانگړتياوې وڅېړل شي.

په لومړي او دويم انځور کې، د دې څېړنې طريقه په تفصيل توضيح شوې ده، چېرې چې د DNA لېږد، د ميزبان حجرو ته د ويکتور داخلېدل، او د بيا ترکیب شوي پروټين توليدي مراحل روښانه شوي دي. د دې تخنيکي پروسو مطالعه نه يوازې د موجوده معالجوي پروټينونو کيفيت ته وده ورکوي، بلکې د نوي او پرمختللو درملو د توليد لپاره هم نوي امکانات رامنځته کوي.

بياځلي ترکیب اونکنالوژي



لومړی انځور: د DNA بياځلي ترکیب شوې تيکنالوژي: دانزايمونو(دغوڅولو لپاره دريسترکشن انزايم او دنښلولولپاره دليگيز انزايم) په مرسته د باکتريا پلازميدو ته دڅوښې جين دننه کول په ډاکه کوي (Abinaya & Viswanathan, 2021)

د بیان سیستم

باکتريا. په باکتريا کې د بياځلې ترکیب شوي پروټين بیان د یو بیانونکي ویکتور ته د DNA د یوې ټاکلې ټوټې داخلولو ته اړتیا لري، چې بیا وروسته د بدلون^۱ پروسې له لارې باکتريا ته انتقالېږي. ورپسې، د کوربه حجرې وده کوي، څو د مطلوب پروټين بیان ته وده ورکړي (Graumann & Premstaller, 2006). په نهایت کې، دا حجرې د سینترفیوژ له لارې راټولېږي، او بياځلې ترکیب شوي پروټينونه تصفیه او مشخص کېږي (Chen, 2012).

باکتريا د بياځلې ترکیب شويو پروټينونو د تولید لپاره پراخ کارول کېږي، ځکه چې په جینیتیکي لحاظ په اسانۍ سره تغیر ورکولای شي او د ودې لپاره یوازې ارزانه تغذیه ییز اجزاو ته اړتیا لري (Kim et al., 2016). د sal. باکتريا له منځه، ایشرشیاکولای او بسلیس زیتیلیس^۴ د بياځلې ترکیب شوي بیان لپاره تر ټولو زیات کارول شوي سیستمونه دي.

د ټولو باکترياوو په منځ کې، ایشرشیاکولای د بهرنیو پروټينونو د بیان لپاره تر ټولو پراخ کارېدونکی سیستم دی، ځکه چې د دې حجرې په هر ۲۰ دقیقو کې دوه چنده کېږي، د کښت لپاره ارزانه چاپېریالي شرایط لري، او د جینیتیکي بدلون پروسه یې په پنځه دقیقو کې ترسره کېدای شي. سره له دې، ایشرشیاکولای د ریکامینینټ پروټين تولیدي سیستم په توګه ځینې نیمګړتیاوې هم لري، لکه د بهرني DNA د ردولو احتمال، د لیپوپولي سکرایډ (LPS) تولید (چې انسانانو ته تبه پیدا کولی شي)، او د تولید شوي پروټين غیر فعالېددي (Rosano & Ceccarelli, 2014).

له بلې خوا، بسلیس زیتیلیس د LPS د تولید بشپړ نشتوالی لري، چې دا یې یوه ستره ګټه ده. دا باکتريا ناروغۍ نه تولیدوي او عموماً د بياځلې ترکیب شوي پروټين د تولید پروسو لپاره یو خوندي مایکروارګانیزم ګڼل کېږي. سره له دې، بسلیس زیتیلیس هم ځینې محدودیتونه لري، لکه د پروټين بیان ته د ټیټې لېوالتیا او د پلازمید بې ثباتي، چې د جینیتیکي موادو د دوامداره تولید لپاره یوه ننگونه ده (Luan et al., 2014).

خمیرمایه. د ریکامینینټ بیان سیستم کې خمیرمایه د بازار لوړ ارزښت لري (Pollet et al., 2021). سکرومایسیزسیری ویسیا د بیان سیستم کې تر ټولو ډېر او په پراخ ډول کارول کېږي. دوی په تېرو دوو

¹ Expression system

² Transformation

³ Escherichia coli

⁴ Bacillus subtilis

⁵ Saccharomyces cerevisiae

لسيزو کې په بازار کې د بيان سيستم په توگه د بيلابيلو ځانگړتياوو له کبله لکه د دوی د گړندی ودي، اسانه ساتنې او د ټيټ لگښت ميډيا سره د اندازې ډېرولو، بيولوژيکي خونديتوب، اقتصادي پلوه ارزښت او په پروټينونو کې د ژباړې وروسته ترميم کولو وړتيا له امله کارول کېږي (Xie *et al.*, 2018). خميرمايه د هيباټايټس بي واکسين، د واکسين فرعي واحدونو او د هانتيا وروس د واکسين په جوړولو کې کارول کېږي. د خميرمايې په بياخلي ترکيوونکي سيستم کې سکرومايسيزسيري ويسيا، هانسینولاپولي مورفا او پيشاپاستوريس د لويې پيمانې په توليد سره او د دوی اسانه توافق له امله، تر ټولو ډېر کارول کېږي. سکرومايسيزسيري ويسيا يوازې د HBV په وړاندې د ۱۱ مجاز شوي واکسينونو په توليد کې او هم د انسان پاپيلوماويرس پر وړاندې کارول کېږي (Bill, 2015). په وروستيو کلونو کې د سکرومايسيزسيري ويسيا سربېره، د پيشاپاستوريس کارونه د خميرمايې سيستم په توگه د هغې د غيرمشابه پروټين بيانولو لپاره زيات شوي دي (Ahmad *et al.*, 2014). په ورته وخت کې، په بياخلي ترکيب کوونکې ټيکنالوژۍ کې ډېری خميرمايې لکه ارکسولا ادينينورانس، يارو ويالپوليتيکا، او کلوویرومايسيس لاکتيس د بيان سيستمونو په توگه په ښه توگه تاسيس شوي دي (Tan *et al.*, 2014).

ټيور (ټي لرونکي). د DNA په ريکامبينټ ټيکنالوژۍ کې د ټيور بيان سيستمونه د دوی د پروټين کره ډول راگونځې کولو، پروټين پروسس کولو، دسيگنال جوړېدلو، د محصول راټولولو او د ژباړې وروسته تعديلاتو او پروسس کولو له امله پراخه کارونه لري. د گلايکوسيليت پروټينونه، په ځانگړې توگه د يوکاريوټيک پروټينونه ترشح کولی شي. د ټيور ډېری دحجرو کرنې د بيان سيستم په توگه کارول شوي دي. په دې کې چې کوم ډېری عام کارول کېږي هغه د ويرو حجرې يعنې د انسان جيني پښتورگي HEK 293^۱ د هيمسټر حجرې، دماشوم پښتورگي (BHK) حجرې، د مورک ايل حجرې (Swiech *et al.*, L-cell)، (چينايي هيمسټر. تخمدان) او د مايلوما حجرې کرنې دي (Swiech *et al.*, L-cell).

⁶ Hansenulla polymorpha

⁷ Pichia pastoris

⁸ Hepatitis B vaccine

⁹ papillomavirus

¹ Heterologous 0

¹ Arxula adenivorans 1

¹ Yarrowia lipolytica 2

¹ Kluyveromyces lactis 3

¹ Vero 4

¹ Human Embryonic kidney 5

^{۱۱} کندونکې دلنډې لکې، کيسه ډوله لوي غومبري لرونکي حيوان چې د اروپا او شمالي اسيا بومي دی

¹ Baby hamster kidney 7

¹ Chinese hamster ovary 8

¹ Myeloma 9

(2012). که څه هم د تیورو د بیان سیستم گران دی، پروسه یې پېچلې ده او په لویه پیمانته تولید کې د لوړې ککړتیا احتمال یې هم شته، خو د غیرمشابه مختلفو پروټینونو لکه ویروس پروټینونه، معالج پروټینونه، او بیولوژیکي فعالوونکي پیپټایډونو لپاره خورا عام بیان سیستم دی، چې د دوی د ځانگړي وظیفوي تجزیې او په دقیقو ځایونو کې د پروټین گلايکوسیلیټ کولو وړتیا له امله کارول کېږي (S. Khan *et al.*, 2016).

په باکټریا کې د بیاترکیب شوي انسولین تولیدونه

انسولین یو هورمون دی، چې د پانقراس په بیټا حجرو کې تولیدېږي. کله چې انسولین د پانقراس له لارې د وینې په جریان کې ترشح کېږي؛ نو د کاربوهایدریت په میتابولیزم کې مهم رول لوبوي. یو له اساسي دندو څخه یې د بدن په حجرو کې لکه عضلاتي حجرو کې د گلوکوز جذب هڅول دي، چې گلوکوز پکې تجزیه کېدای شي ترڅو ATP د انرژۍ دسرچینې په توگه تولید کړي. د لومړي ډول یا په انسولین پورې تړلې د شکر ناروغۍ هغه وخت پېښېږي، چې بیټا حجرې انسولین نه تولیدوي. د انسولین نشتوالی د وینې گلوکوز دغلظت لوړېدو لامل کېږي، چې کولی شي د یو شمېر روغتیايي ستونزو لکه د وینې لوړ فشار، ضعیف جریان، موتیانا او عصبي زیان لامل شي. هغه خلک چې د لومړي ډول شکر ناروغۍ لري د دوی د وینې شکر د کچې کنټرولولو لپاره د انسولین منظم تطبیق ته اړتیا لري (Thieman & Palladino, 2014; Zieliński *et al.*, 2019).

د بیا ترکیب شوي DNA ټیکنالوژۍ څخه دمخه، انسولین مخکې له دې چې د شکر ناروغ ته د دیابت (شکر ناروغۍ) د درملنې لپاره تطبیق شي، دخنځیر او غواگانوله پانقراس څخه تصفیه شوی و. د تصفیه کولو پروسه درنه او قیمته وه. همدارنگه اکثر د انسولین ناخالصه بستې تولیدېدلې. همدا راز تصفیه شوی انسولین په ځینو کسانو کې غیر مؤثره و او ډېرو نورو بیا دغواگانو د انسولین په وړاندې حساسیت وکړ. په ۱۹۷۸ کې انسولین په بیانوونکي ناقل (ویکتور) پلازمید کې کلون (شبه سازي) شوی و، چې دباکټریا په حجرو کې بیان شوی او دجینیتیچ، سانفرانسیسکو ته نږدې دبايوټیکنالوژۍ کمپنۍ ساینس پوهانو له خوا جلا شوی و. په ۱۹۸۲ کې د انسان بیاترکیب شوی انسولین، چې دهیومولین په نوم یادېږي، لومړنی بايوټیکنالوژي محصول و، چې د انسان کړو وړو لپاره د متحده ایالاتو د خوړو او درملو ادارې (FDA) له خوا تصویب شو (Overton, 2014).

2 Bioactive peptides	0
2 Genentech	1
2 Humulin	2
2 Food and Drug Administration	

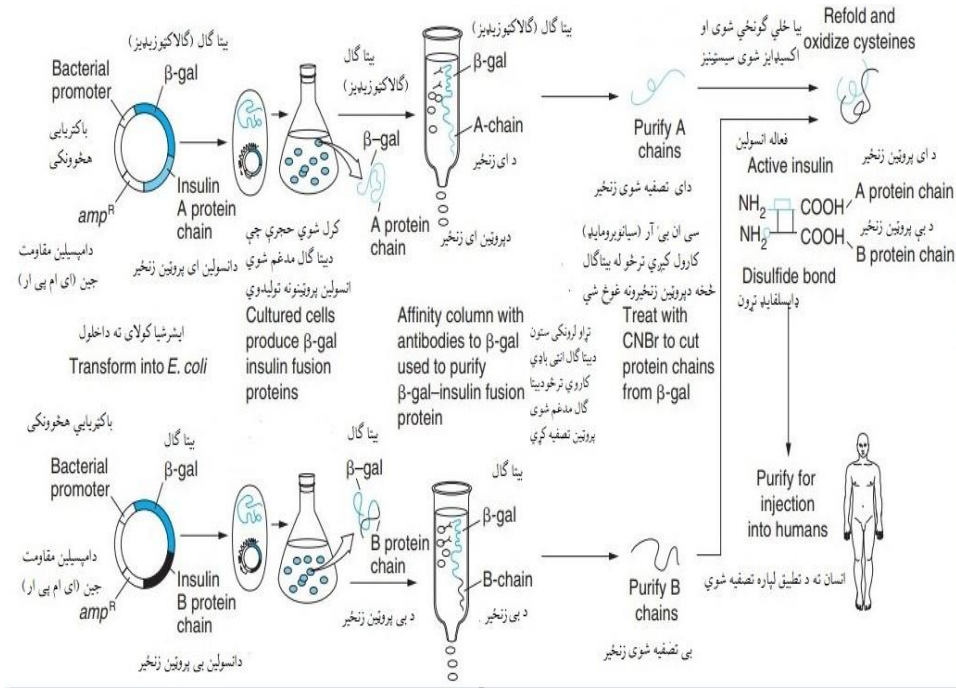
باکتریا په نورمال ډول انسولین نه جوړوي او په بايوټيکنالوژۍ کې په بياترکيب کوونکي باکتریا کې د انسان انسولین تولیدول د پام وړ پرمختګ و. انسولین په بياترکيب شوي باکتریا کې لومړی بيان شوی پروټين و، چې په انسانانو کې د کارولو لپاره تصويب شو. دا به په عمل کې په میکروبي بايوټيکنالوژۍ کې د يوې غوره بېلګې په توګه پاتې وي. د انسان انسولین دوه بولي پېپټايډونه لري، چې د اې (A) (۲۱ امينو اسيدونو) او بي (B) (۳۰ امينو اسيدونو) زنځيرونه يا فرعي واحدونه نومېږي؛ دوی يو بل سره د ډايسلفايډ په واسطه تړل کېږي، چې فعال هورمون تولید کړي. ۲ انځور. په پانقراس کې د بيتا حجرې د انسولین دواړه زنځيرونه د يو پولي پېپټايډ په توګه توليدوي، هغه چې ترشح کېږي او بيا وروسته په انزایمي ډول سره پرې (ټوټه) کېږي او بيا سره ګونځې کېږي، چې د دوو نورو فرعي واحدونو سره يوځای شي (Michael & Kohlmann, 1998). کله چې د انسولین لپاره د انسان جينونه کلون شول او په باکتریا کې څرګند شول؛ نو د هر فرعي واحد لپاره جينونه په جلا جلا بيانوونکي ویکتور پلازميدونو کې کلون شوي ول کوم چې د lacZ جين لري چې د بيتا ګلاکتوزيډيز (β -gal) انزایم کوډ کوي او بيا د باکتریا د بدلولو لپاره کارول کېږي. بياترکيب شوي پلازميدونه د باکتریا د بدلولو لپاره کارول شوي ول، چې دوی ته دا توان ورکوي ترڅو د بيتاګال انسولین ادغام شوي پروټينونه توليد کړي. دا د خپلوی کروماتګرافي دمدغم شويو پروټينونو جلا کولو لپاره کارول کېده، چې بيا وروسته په کېمياوي ډول معالجه شوي ترڅو کلون شوی انسولین له بيتاګال پروټين څخه جلا کړي. د انسولین د A او B پروټينونو زنځيرونو تصفيه شوي شکلونه بيا يوځای کېدلی شي ترڅو فعال انسولین جوړ کړي، چې د شکر ناروغانو ته ورکول کېږي ۲ انځور (Thieman & Palladino, 2014).

د دې لپاره چې د انسولین جينونه د lacZ جين سره تړلي دي نو کله چې باکتریا له دې پلازميدونو څخه پروټينونه ترکيبوي، دوی يوداسې پروټين توليدوي چې پکې هغه بيتاګال (β -gal) شامل دي چې د انسان د انسولین پروټين سره وصل دی ترڅو بيتاګال-انسولین مدغم شوی پروټين رامنځته کړي. د مدغم شوی پروټين جوړول ساينس پوهانو ته دا وړتيا ورکوي چې د انسولین په څېر دخوښې وړ پروټين جلا او تصفيه کړي (Gupta *et al.*, 2017). د باکتریا عصاره د تړاورونکي ستون څخه تېرېږي ترڅو د-ګال-انسولین مدغم پروټينونه راجلا کړي (۱ انځور).

² Recombinant plasmids⁴

² β -gal-insulin ⁵

² β -gal-insulin fusion protein⁶



دویم انځور: د انسان د انسولین د تولید لپاره د باکتريا کارول (Thieman & Palladino, 2014)

مدغم شوی پروتین په کیمیاوي ډول معالجه کېږي ترڅو بیتاګال ټوپه شي او د انسولین پروتین آزاد کړي؛ وروسته بیا د انسولین A او B تصفیه شوي زنجیرونه په داسې شرایطو کې سره ګډېږي، چې دوو فرعي واحدونو ته د تړلو اجازه ورکوي ترڅو فعال هورمون جوړ کړي. د FDA لارښوونو سره سم د لازياتو تصفیه کولو څخه وروسته بیا ځلې ترکیب شوی هورمون د تزریق وړ درملو په توګه د ناروغ کارولو لپاره چمتو وي (Thieman & Palladino, 2014).

د انسولین شتون څخه لږ وخت وروسته د ودې هورمون د هغو ماشومانو د درملنې لپاره وکارول شو چې د ډوارفیزم له یوې بڼې سره لاس او ګرېوان ول چې دا په باکتريا کې کلون شول او د انسان کارولو لپاره مهیا شول. لږ وخت وروسته له طبي پلوه د نورو مهمو پروتینونو پراخ ډولونه چې یو وخت یې ترلاسه کول ستونزمن وو، د بیا ځلې ترکیب شوي DNA ټیکنالوژۍ او په باکتريا کې د پروتینونو د بیان په پایله کې په اسانۍ سره مهیا شول. لکه څنګه چې په جدول کې ښودل شوي، په انسانانو کې د طبي ناروغۍ د درملنې لپاره ډېری نور معالجوي پروتینونه د بارزښته کارونې سره په باکتريا کې بیان شوي او جلا شوي

^{۲۷} ډوارفیزم (Dwarfism) لنډ قد دی چې د جینیټیک یا طبي حالت پایله ده.

دي. د بياځلې تركيب شوي باكتريا څخه د طبي محصولاتو لويه کتگوری د واکسينونو توليد هم دی (Thieman & Palladino, 2014; Zieliński et al., 2019).

لومړی جدول: د بياځلې تركيب شوي باكتريا څخه معالجوي پروتينونه (Dimitrov, 2012; Thieman & Palladino, 2014)

پروتين	دنده	طبي کارونه
ډي نېز (DNase) ايريتروپويتين	د DNA هضمونکی انزایم د وينې سرو حجرو وده هڅوي	دسيستیک فيبروزيز درلودونکو ناروغانو درملنه د کمې وينې (سرو کرو ياتو) درلودونکو ناروغانو درملنې لپاره کارول کېږي.
۸ فکتور (Factor VIII)	دوينې دلخته کېدو فکتور	د ځانگړو هيموفيليا بيلگو (خونريزی ناروغی چې دوينې دلخته کولو فکتورونو د کمښت له امله پېښېږي) د درملنې لپاره کارول کېږي.
دگرانولوسايت دکالوني هڅوونکی فکتور	د وينې سپينو حجرو وده هڅوي.	دځانگړو وينو سپينو حجرو دتوليد زياتوالي لپاره کارول کېږي، د وينې حجرو زياتېدنه هڅوي، البته د هلوکو دمغزو له پيوند څخه وروسته.
د ودې هورمون (انسان)، غواگانې، خنځير	هغه هورمون چې دهلوکو اوعضلاتي انساجو وده هڅوي.	په انسانانو کې د ډوارفيزم لرونکو درملنې لپاره کارول کېږي. په غواگانو اوخنځيرانو کې د وزن زياتېدنه ډېروي، په غواگانو کې د شيدو توليد هڅوي
انسولين	هغه هورمون چې د بدن د حجرو له لارې دگلوکوز اخيستلو لپاره اړين دی	دشکر ناروغانو کې دوينې دقند دکچې دکترول لپاره کارول کېږي.
انترفرونونه او انترلوکينونه	د ودې فکتورونه چې د وينې د حجرو وده او توليد هڅوي	د وينې حجرو سر طان لکه ليوکېما درملنې لپاره کارول کېږي. د دموي صفحاتو د شمېر ډېرول ښه کوي، ځينې بي بيا د مختلفو سرطانونو درملنې لپاره کارول کېږي.
سوپراوکسايډ ډيسميوتيز	هغه اوکسيداتونه چې له مضره اوآزاده راډيکالونوسره وصل او هغوی له منځه وړي	د زړه دحملې څخه مخکې او وروسته د انساجو تخريب کموي
دانساجو پلازمينو جين فعالونکی (tPA)	دوينې لختې منحلوي.	د زړه دحملې او سکتې څخه وروسته دناروغانو درملنې لپاره کاول کېږي.
واکسينونه (مثلاً هيپايتيس بي واکسين)	د معافيتي سيستم هڅوونکی ترڅو دباکتريايي او ويريوسي انتاناتو مخه ونيسي	دمختلفو نارغيو په وړاندې د انسانانو او حيواناتو د معافيت لپاره کارول کېږي. همدارنگه دځينو سرطاني تومورونو درملنې لپاره هم کارول کېږي.

بياځلې تركيب شوي پروتين د معالجې په توگه

2	Recombinant Bacteria	8
2	Erythropoietin	9
3	Interferons and interleukins	
3	Superoxide dismutase	1

دوینې کموالی

انیمیا د نورمالې کچې په پرتله د هیموگلوبین ټیټ غلظت په توګه تعریف شوی دی. دوی اکثر د سرطان په ناروغانو کې، د پښتورګو شدیدې ناکامې او همداراز نورو روغتیایي اختلافونو کې هم موندل کېږي. ایپوټین بیټا یو ښه پېژندل شوی ګلايکوپروټین دی، چې د بیاځلې ترکیبونو کې DNA ټیکنالوژۍ له خوا د انیمیا درملنې لپاره تولید شوی دی. اروپایي اتحادیې دوی د سرطان او د مزمنه پښتورګو ناکامۍ د درملنې لپاره تصویبوي (Macpherson *et al.*, 2009).

شکر ناروغی

په انسولین پورې تړلې شکر ناروغانو درملنې لپاره ډېری انساني انسولین تر عمل لاندې دي. د دوی په منځ کې د انسان د انسولین له ډلې څخه، لیسپرو خورا مؤثر دی. اکثر د انسان د انسولین په تولید کې ایشرشیا کولای او *S. cerevisiae* د بیاترکیبونو کې بیان سیستمونه دي، چې ډېر کارول کېږي (Abinaya & Viswanathan, 2021; Michael & Kohlmann, 1998).

د انسان د ودې هورمون

د انسان د ودې بیا ترکیب شوي هورمون په هغوما شومانو او لویانو کې د درملنې لپاره موندل شوی و چې دهغوی د نخامیه غدې د نورمالې ودې او پراختیا ملاتړ لپاره کافي نه دي (Abinaya & Viswanathan, 2021).

هیپاتایټیس بی (ژیره تبه)

د هیپاتایټیس بی (ژیره تبه) بیاترکیب شوی واکسین د هیپاتایټیس بی ناروغی د درملنې لپاره ناروغانو ته ورکول کېږي. د هیپاتایټیس بی واکسین اکثر د خمیرمایي سیستمونو د بیان څخه تولید شوی دی (Gupta *et al.*, 2017; F. A. Khan, 2015; Nascimento & Leite, 2012).

تخمه کرڼه او حاملګي

3 Anemia	2
3 Epoetin beta	3
3 Diabetes	4
3 Lispro	5
3 Pituitary	6

د DNA ريکامبيننټ ټيکنالوژۍ په مرسته د انسان د فولیکلو هڅوونکي هورمون او لیوتینازکونکي هورمون تولیدېږي. د تیورو حجرو د بیان سیستم د انسان د فولیکلو هڅوونکو هورمون او لیوتینازکونکي هورمون لپاره کارول کېږي. د انسان فولیکل هڅوي او لیوتینازینګ هورمون د تخمې کرنې او په امیندواری کې په ښه توګه کارول کېږي. البته په هغو ناروغانو کې چې د ډولي سيستيک تخمدان سندروم لري، کارول کېږي (S. Khan *et al.*, 2016).

د جین په مټ درملنه ۴

په جین درملنه کې د ريکامبيننټ DNA ټيکنالوژي د مختلفو روغتيايي اختلافونو په مخنيوي او درملنې کې مهم رول لوبوي (Sreekrishna, 2008). د جین په درملنه کې د ريکامبيننټ DNA ټيکنالوژي کارونه په مختلفو ناروغيو کې په ځانګړې توګه سرطان (دماغ، سينې، سږو او پروستات سرطان) کې لا تر اوسه هم تر څېړنو لاندې ده. (Gupta *et al.*, 2017). ځينې نورې ناروغۍ لکه د پښتورگو ناروغي، د ګوچر ناروغي او الپورت سندروم هم تر څېړنې لاندې دي (Ābinayā & Viswanathan, 2021).

بياخلي ترکیب شوی واکسين

ضعيف شوی ژوندي واکسين

د واکسين په توګه د ضعيف ژوندي وروس کارول ديو ضعيف شوي ژوندي واکسين په نوم پېژندل کېږي. دا واکسين په لويانو کې د کوم جدي ګواښ لامل نه کېږي. د شري، کله چرک، رويلا واکسين او د مرغانو انفلونزا واکسين د ضعيف شويو ژونديو واکسينونو بېلګې دي. په دې وروستيو کې د ايبولا وروس او ماربورګ وروس هم د ضعيف شوي ژوندي بياریکامبيننټ واکسين له خوا معالجه کېږي. اوږدمهاله معافيتي غبرګونونه، کم لګښت، په آساني سره د خولې له لارې اداره کېدل د ضعيف شوي ژوندي واکسين ګټې دي. همداراز ملحقاتو ته اړتيا نه لري او تقويت کوونکي واکسينونه کموي (Abinaya & Viswanathan, 2021).

مناقشه

3	Follicle-stimulating hormone ⁷	7
3	Luteinizing	8
3	Ovulation	9
4	Gene therapy	0
4	Gaucher disease	1
4	Alport syndrome	2

د درملنې پېچتیا په اوږدو کې شمېر به په راتلونکي کلونو کې تولید شي. همدارنگه د دویم نسل محصولات، د بېلگې په توګه د اوږدې مودې د نیم ژوانده سیروم به په دې بهیر (روند) کې مرسته وکړي. په ورته وخت کې د لګښت فشار د روغتیايي پاملرنې اصلاحاتو د سیالی (د بېلگې په توګه په مشابه بیولوژیکي ساحه کې سیالی) او د بازار موندنې اړخونو له امله لوړېږي. ډېرو پېچلو محصولاتو شکلونه به د جینیټیکي انجینرۍ یا په ویترو (د کرنې چاپیریال دننه) کې د تغیرولو تخنیکونو له لارې تولید شي. د نوښت او د ډېرو تولیدوونکو محصولاتو سیستمونو لټون به له همدې امله پرمخ لاړ شي او د بایوتیک شرکتونو لپاره به خورا ډېر حیاتي او ارزښتناکه شي. د تیور او میکروبي بیان سیستمونه به لا ډېر تولید ته دوام ورکړي. د نښلونکو مالیکولونو لپاره د محصول نوي شکلونه چې اوسمهال په پراختیا کې دي، د بېلگې په توګه د انتي باډي ټوټې یا د انتي باډي بدیلونه ښايي د میکروبي بیان سیستمونو کې تولید شي او له همدې امله د قیمتي نباتي سرچینو حجرو دکلچر (کښت) فشار به کم کړي. د یوځل مصرف وړ (بايو ریاکترونه، فلټرونه، غشا او داسې نور) کېدای شي په راتلونکي کې د ډېریو مالیکولونوسره چې د کلینیکي آزموینې لپاره رامنځته شوي دي، لوی رول ولوبوي. د بیان نوي سیستمونه لکه انجینري شوې خمیرمایه یا ایشرشیاکولای به د بیولوژیکي داروینو توکو په تولید کې ډېره اغیزمنه مرسته وکړي. که څه هم په صنعتونو او بایوتیکنالوژي کې زیاته پراختیا ترسره شوې ده، خو دا تل په اخلاقي برخه کې د پام وړ اندېښنه راپورته کوي، د اخلاقي اندېښنې کمولو لپاره، یو ساینسپوه باید تل د بایوتیکنالوژۍ پر بنسټ د درملنې محصولاتو په اړه د اخلاقي مسئلو په هکله خپل لید لوري ته وده ورکړي. په راتلونکي کې به د بایوتیک صنعتونو په دوامداره پرمختګ او په بایوتیکنالوژۍ کې د نوښتونو سره به څېړنې د ناعلاج ناروغیو درملنې لپاره نوي درمل رامنځته کړي او په ټوله نړۍ کې به د ملیونونو نورو خلکو سره مرسته وکړي.

پایلي

په وروستیو لسو لسيزو کې د بیوتیک صنعت په لابراتوار او په صنعت کې په ځانګړې توګه معالجي برخه کې حیرانوونکي پرمختګونه کړي دي. ډېر شمېر نوښتګرې ټیکنالوژۍ د څېړونکو له خوا رامنځته شوې دي، چې په بایوتیکنالوژیکي صنعتونو کې د بېلابېلو نويو محصولاتو پېژندنې لامل به شي. زیات شمېر نوي دارو د انسان درملنې لپاره تصویب شوي دي. د ډېرو اړخونو په شمول، په بازار کې بیاخپلې ترکیب شوي واکسینونه، بیاخپلې ترکیب شوي پروټینونه، جینیټیکي درملنه او داسې نورو بیولوژیکي

³ prolonged serum half-lives

⁴ Biopharmaceuticals

توکې د بایوتیکنالوژی پراساس ولاړ معالجوي محصولات دي. دا محصولات کولی شي میلیونونو خلکوسره د بېلابېلو ناروغيو لکه شکر، دوينې کموالی، ډوارفیزم او داسې نورو ناروغيو حتی د ناعلاجې ناروغيو په مخنيوي او علاج کې مرسته وکړي.

- Abinaya, R. V., & Viswanathan, P. (2021). Biotechnology-based therapeutics. In *Translational Biotechnology: A Journey from Laboratory to Clinics* (Issue January 2021). <https://doi.org/10.1016/B978-0-12-821972-0.00019-8>
- Ahmad, M., Hirz, M., Pichler, H., & Schwab, H. (2014). Protein expression in *Pichia pastoris*: Recent achievements and perspectives for heterologous protein production. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 98(12), 5301–5317. <https://doi.org/10.1007/s00253-014-5732-5>
- Bill, R. M. (2015). Recombinant protein subunit vaccine synthesis in microbes: A role for yeast? *Journal of Pharmacy and Pharmacology*, 67(3), 319–328. <https://doi.org/10.1111/jphp.12353>
- Burnett, M. J. B., & Burnett, A. C. (2020). Therapeutic recombinant protein production in plants: Challenges and opportunities. *Plants People Planet*, 2(2), 121–132. <https://doi.org/10.1002/ppp3.10073>
- Chen, R. (2012). Bacterial expression systems for recombinant protein production: *E. coli* and beyond. *Biotechnology Advances*, 30(5), 1102–1107. <https://doi.org/10.1016/j.biotechadv.2011.09.013>
- Dimitrov, D. S. (2012). Chapter 1: Therapeutic proteins. In *Methods in Molecular Biology* (Vol. 899, pp. 1–26). <https://doi.org/10.1007/978-1-61779-921-1>
- Gomes, C., Oliveira, F., Isabel Vieira, S., & Sofia Duque, A. (2020). Prospects for the Production of Recombinant Therapeutic Proteins and Peptides in Plants: Special Focus on Angiotensin I-Converting Enzyme Inhibitory (ACEI) Peptides. In *Genetic Engineering - A Glimpse of Techniques and Applications* (pp. 1–27). <https://doi.org/10.5772/intechopen.84419>
- Graumann, K., & Premstaller, A. (2006). Manufacturing of recombinant therapeutic proteins in microbial systems. *Biotechnology Journal*, 1(2), 164–186. <https://doi.org/10.1002/biot.200500051>
- Gupta, V., Sengupta, M., Prakash, J., & Charan, B. (2017). *Basic and Applied Aspects of Biotechnology*.
- Khan, F. A. (2015). Biotechnology fundamentals, second edition. In *Biotechnology Fundamentals, Second Edition*. <https://doi.org/10.1201/b19517>
- Khan, S., Ullah, M. W., Siddique, R., Nabi, G., Manan, S., Yousaf, M., & Hou, H. (2016). Role of recombinant DNA technology to improve life. *International Journal of Genomics*, 2016(2405954), 14. <https://doi.org/10.1155/2016/2405954>
- Kim, M. K., Kim, T. S., Joung, Y., Han, J. H., & Kim, S. B. (2016). *Taibaiella soli* sp. Nov., isolated from pine forest soil. *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology*, 66(8), 3230–3234.

- <https://doi.org/10.1099/ijsem.0.001172>
- Luan, C., Zhang, H. W., Song, D. G., Xie, Y. G., Feng, J., & Wang, Y. Z. (2014). Expressing antimicrobial peptide cathelicidin-BF in *Bacillus subtilis* using SUMO technology. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 98(8), 3651–3658. <https://doi.org/10.1007/s00253-013-5246-6>
- Macpherson, I. R. J., Lindsay, C. R., & Reed, N. S. (2009). Recombinant human epoetin beta in the treatment of chemotherapy-related anemia. *Therapeutics and Clinical Risk Management*, 5(1), 261–270. <https://doi.org/10.2147/tcrm.s3320>
- Michael, R., & Kohlmann, L. (1998). Recombinant Human Insulin Analogues. *BioDrugs*, 9(5), 363–374. <https://doi.org/10.2165/00063030-199809050-00002>
- Nascimento, I. P., & Leite, L. C. C. (2012). Recombinant vaccines and the development of new vaccine strategies. *Brazilian Journal of Medical and Biological Research*, 45(12), 1102–1111. <https://doi.org/10.1590/S0100-879X2012007500142>
- Overton, T. W. (2014). Recombinant protein production in bacterial hosts. *Drug Discovery Today*, 19(5), 590–601. <https://doi.org/10.1016/j.drudis.2013.11.008>
- Pollet, J., Chen, W. H., & Strych, U. (2021). Recombinant protein vaccines, a proven approach against coronavirus pandemics. *Advanced Drug Delivery Reviews*, 170, 71–82. <https://doi.org/10.1016/j.addr.2021.01.001>
- Rosano, G. L., & Ceccarelli, E. A. (2014). Recombinant protein expression in *Escherichia coli*: Advances and challenges. *Frontiers in Microbiology*, 5(APR), 1–17. <https://doi.org/10.3389/fmicb.2014.00172>
- Sreekrishna, V. (2008). *Bioethics and Biosafety in Biotechnology*.
- Swiech, K., Picanço-Castro, V., & Covas, D. T. (2012). Human cells: New platform for recombinant therapeutic protein production. *Protein Expression and Purification*, 84(1), 147–153. <https://doi.org/10.1016/j.pep.2012.04.023>
- Tan, X., Zhang, R. G., Meng, T. Y., Liang, H. Z., & Lv, J. (2014). *Taibaiella chishuiensis* sp. nov., isolated from freshwater. *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology*, 64(PART 5), 1795–1801. <https://doi.org/10.1099/ijss.0.060269-0>
- Thieman, W., & Palladino, M. (2014). Introduction to Biotechnology. In *British Library Cataloguing-in-Publication Data*.
- Xie, Y., Han, X., & Miao, Y. (2018). An Effective Recombinant Protein Expression and Purification System in *Saccharomyces cerevisiae*. *Current Protocols in Molecular Biology*, 123(1), 1–16. <https://doi.org/10.1002/cpmb.62>
- Zieliński, M., Romanik-Chruścielewska, A., Mikiewicz, D., Łukasiewicz, N., Sokołowska, I., Antosik, J., Sobolewska-Ruta, A., Bierzynska-Krzysik, A., Zaleski, P., & Płucienniczak, A. (2019). Expression and purification of



recombinant human insulin from E. coli 20 strain. *Protein Expression and Purification*, 157(November 2018), 63–69.

<https://doi.org/10.1016/j.pep.2019.02.002>