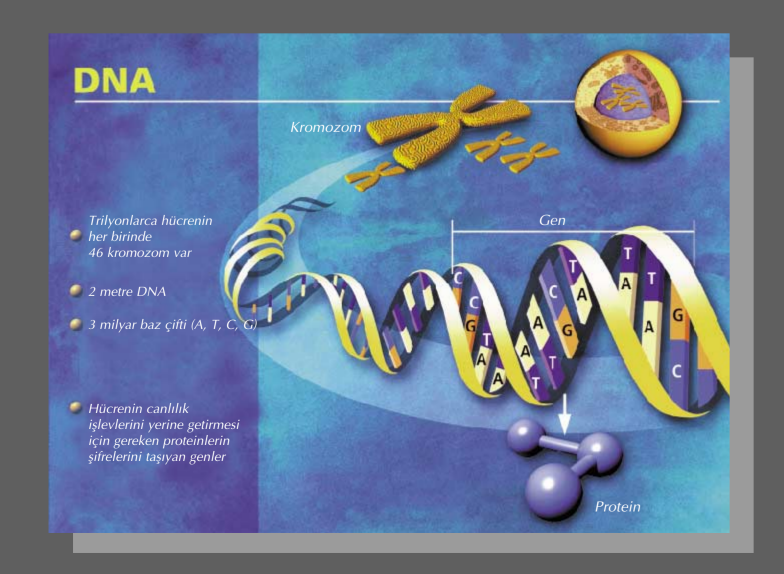
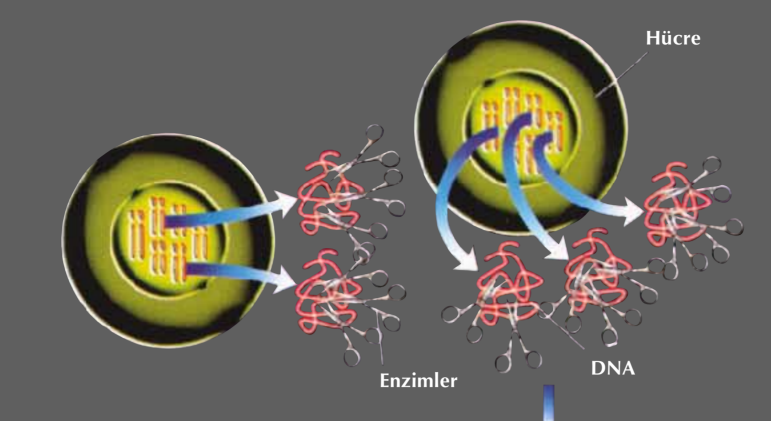
# DNA'nın Baz Dizilişi Nasil Bulunuyor?

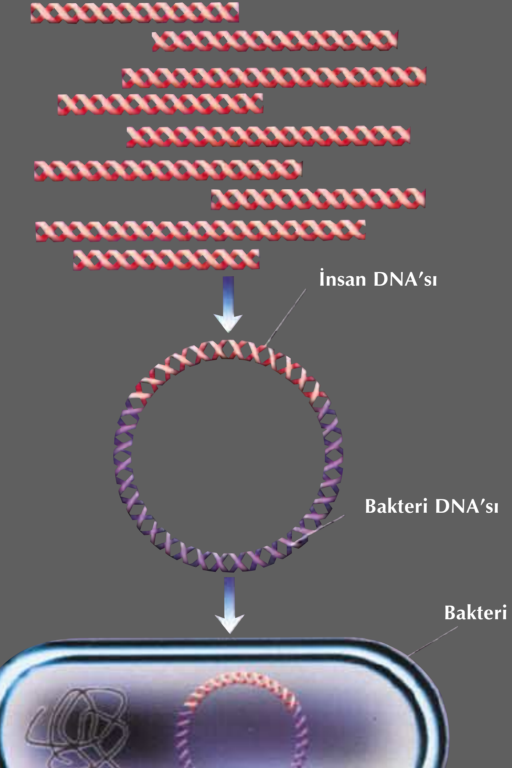
DNA dizilişinin belirlenmesi, 46 insan kromozomundaki DNA'nın yapısında bulunan üç milyar baz çiftinin DNA üzerindeki sıralanışını bulmak anlamına gelir. İnsan genomunun çözümlenmesi, bunun başarılmasına bağlıdır. İnsan genomu çözümlendiğinde, genlerin DNA üzerindeki yerleri de belirlenecektir. Sonuç olarak bulunacak olan DNA haritası, 21. yüzyılda bilim adamlarının insan biyolojisi alanında yeni araştırmalar yapmalarını sağlayacak.





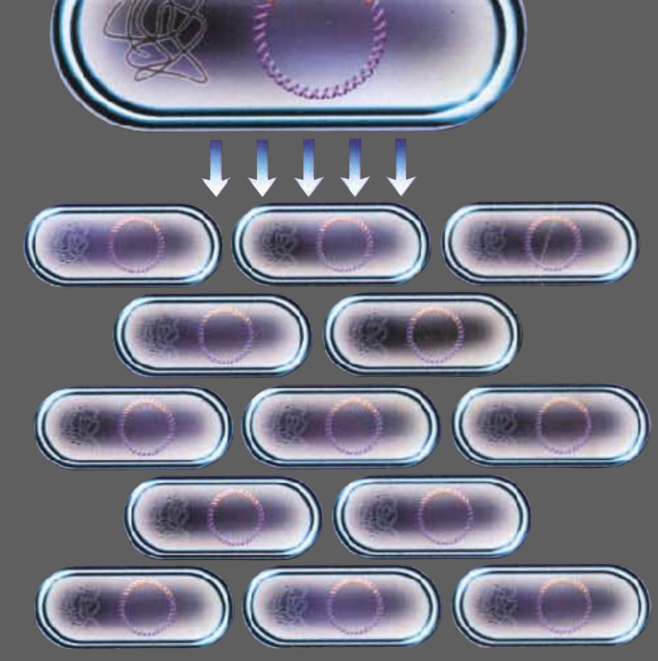
#### Kesme

46 kromozom üzerindeki toplam 3 milyar baz çiftini art arda dizebilmek, uzunlukları açısından olanaksızdır. Bunun için öncelikle "kimyasal makaslar" (özel enzimler) yardımıyla DNA molekülünü 50 000-200 000 nükleotite ayırmak gerekir. Her kromozom ayrı ayrı kesilir. Aynı kişiye ait birçok kromozom aynı işlemden geçer; ancak, bunlar farklı uzunluklarda kesilir.



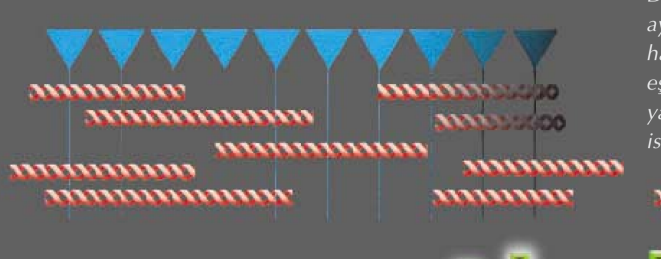
#### Klonlama DNA üzerinde

inceleme yapılabilmesi için, kesilerek birbirinden ayrılmış çok sayıda DNA parçacığına gereksinim vardır. Bu parçacıkların her biri, bir bakterinin içine yerleştirilir. Her bakteri aynı DNA parçacığını içerdiğinden, bakterilerin çoğalması klonların elde edilmesini sağlar.



### Haritalama

Haritalama, her kromozomun DNA parçacıklarının yeniden birleştirilmesini sağlar. Birleştirme işlemi, kısa DNA parçalarının sıraya konmasıyla gerçekleştirilir. Daha önceden kesilmiş olan DNA parçacıklarının yeniden birleştirilebilmesini, DNA'nın aynı kişiden alınıp farklı uzunlukta kesilmiş olması sağlar. Klonlama ve haritalama, en az 3000 baz elde edilene dek, her parça tamamlanıncaya kadar sürdürülür.



DNA iplikçikleri birbirinden ayrılır. Dizilişin kullanılabilecek hale gelmesi için, bazların eşleşme özelliklerinden yararlanılır. Adenin timine, guanin ise sitozine karşılık gelir.



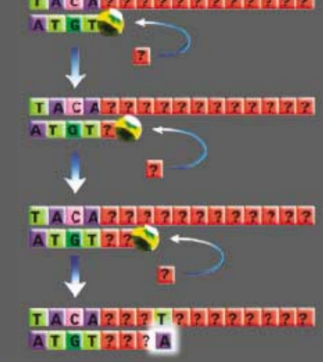
### Diziliș

Diziliş için beş öğe gerekir. Bunlar, ikiye ayrılmış DNA iplikçiği, ayrılmış nükleotitler, floresan boyalarıyla boyanmış nükleotitler, polimeraz adlı enzim ve DNA iplikçiğinin kısa bir bölümüdür.

Bu kısa DNA iplikçiğinden başlayarak, polimeraz, ayrılmış nükleotitlerin yardımıyla iplikçiğin kopyasını yapmaya başlar. Ancak, işin içine baz dizilişlerinin sonundaki nükleotitler girince bu işlem kesintiye uğrar. Bu durumda kopyalama, floresan boyalarla boyanmış bir nükleotit tarafından tamamlanır.

Kopyaların uygun kesimleri alınarak işlem sonuçlandırılır. Daha sonra bu kopyalar elektroforezden geçirilir. Elektroforeze alınan kopyalar, gözenekli bir jelle dolu olan kılcal bir borunun girişine yerleştirilir. Elektrik akımı TACA22222222222 uygulanan kopyalar, boylarıyla orantılı hızlarla jelin bir ucundan öteki ucuna göç ederler. Böylece, tek bir nükleotiti

Çok sayıda kopyalama işlemi gerçekleşirken, rasgele kesintiler olur.



ATGT?????????? ATGT?????????? ATGT????????? ATGT?????????C

farklı olan kopyalar birbirinden ayrılabilir.

ATGT?2?2222

ATGT?222226



dizilişi tamamlanmış olur.

Küçük parçaların dizilişleri, yeniden birleştirilmek amacıyla, bilgisayarda karşılaştırılır. Böylece büyük parçaların ve dolayısıyla her kromozomun DNA'sının dizilişlerini gösterir.

Göç sırasında bir optik sistem, floresan boyalarla boyanmış olmaları nedeniyle, diziliş sonlarındaki nükleotitlerin her birini tanımlar. Bunların art arda sıralanışı da, çözümlenmiş parçacıkların

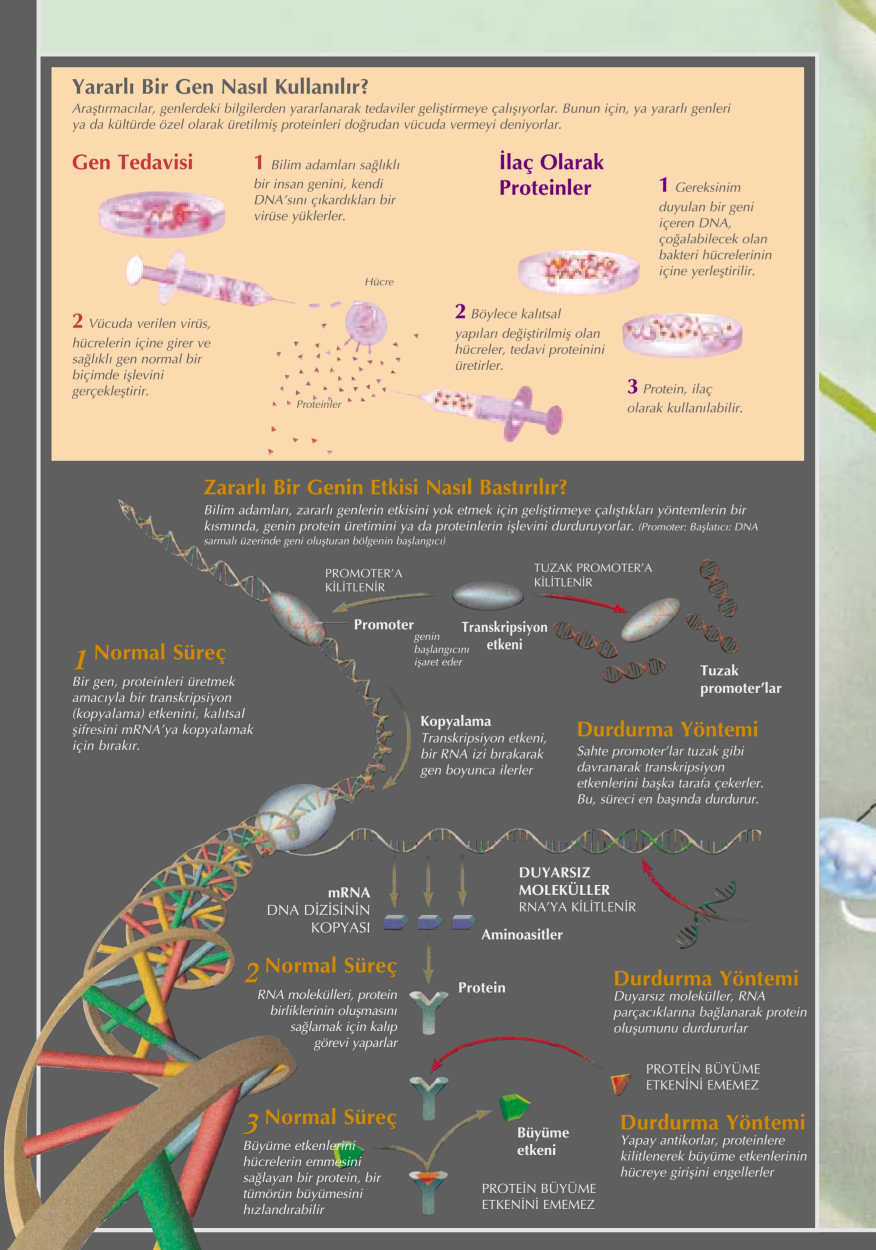
ATGT777777A ATGT 2 2 2 2 2 C ATGT?227T ATGT???A ATGT??C ATGT?A ATGIT



# Genden Proteine

# Proteinden Gene

İnsan vücudunda gerçekleşen olaylar, çoğu zaman hücreler arasındaki iletişimin ve etkileşimin bir sonucudur. İşte kalıtsal yapımızın temel öğesi olan genlerle, proteinler arasında da bu tip bir etkileşim söz konusudur. Genlerin işleyişini harekete geçiren çok çeşitli durumlar vardır. Kimi zaman hücreye dışarıdan gelen bir protein, genin harekete geçmesini sağlar. Geni oluşturan baz dizilişi, özelleşmiş RNA moleküllerinin de yardımıyla kalıtsal bilginin ribozomlara aktarılmasını sağlar. Bu kalıtsal bilginin belirlediği sınırlar içinde ribozomlarda protein sentezi gerçekleşir. Sentezlenen protein, hücre zarına gider ve hücreye dışarıdan gelen proteinin girişini sağlar. Bu etkileşim, hücrelerin ya da vücudun gereksinimlerine göre, farklı zamanlarda, farklı biçimlerde gerçekleşebilir.



### 6) Düzenleme

Yabancı bir protein, açılan kanaldan geçerek, etkinlik göstereceği yer olan çekirdeğe doğru yönelir ya da bir başka geni harekete geçirir. Bu sistem, hücrelerin içinde bulundukları ortamla etkileşimde bulunarak harekete geçmesini sağlar.

# 5) İletişim Reseptör gereken isal

Yabancı

Reseptör gereken işareti aldığında, hücre zarında bir kanal açılır.

Kanalın açılışı

Hücre zarı



## 3) Translasyon

1) Kopyalama

parçası, RNA'ya kopyalanır.

Bir geni oluşturan DNA

2) Ekleme

RNA, kodlanmamış,

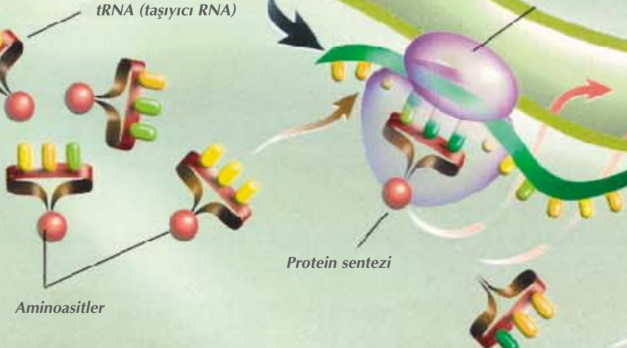
parçalardan kurtulur.

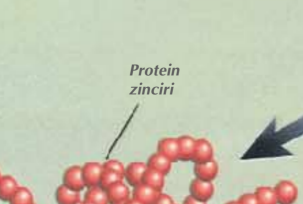
kullanılmayan

mRNA (elçi RNA) ribozom tarafından protein sentezi için kullanılır. tRNA'lar (taşıyıcı), ribozomun RNA nükleotitlerinin dizilişine göre, bir araya getirdiği aminoasitleri taşır. Protein zincirinin yapımı, retikulum içinde gerçekleşir.

Protein zincirinin

Hücre çekirdeği





Ribozom

Retikulum

