

## मल्टीपल स्केलेरोसिस

[स्रोत: द हट्टि](#)

34,000 वर्ष पूर्व जीवित प्राचीन यूरोपीय लोगों की अस्थियों तथा दाँतों से प्राप्त [डीऑक्सीराइबोन्यूक्लिक एसिड \(Deoxyribonucleic Acid-DNA\)](#) अमूमन मानव को अक्षम करने वाली न्यूरोलॉजिकल व्याधि [मल्टीपल स्केलेरोसिस \(Multiple Sclerosis\)](#) की उत्पत्ति के बारे में जानकारी प्रदान करता है।

ये नषिकर्ष पश्चिमी यूरोप तथा एशिया के वभिन्न स्थलों से 1,664 लोगों के प्राचीन DNA अनुक्रमों से संबंधित शोध से प्राप्त हुए हैं।

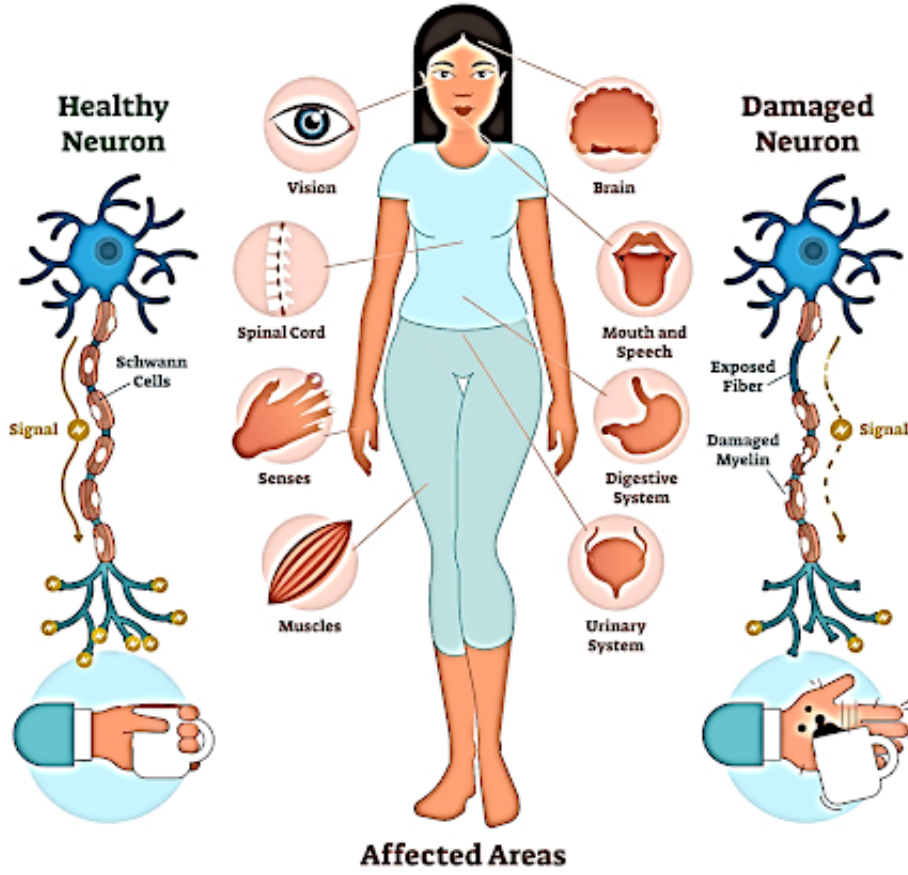
### प्रमुख अवलोकन क्या हैं?

- फरि इन प्राचीन जीनोम की तुलना यूके बायोबैंक के आधुनिक डीएनए से की गई, जिसमें लगभग 4,10,000 स्व-पहचान वाले "श्वेत-ब्रिटिश" ("white-British") लोग शामिल थे और 24,000 से अधिक अन्य लोग यूनाइटेड किंगडम के बाहर पैदा हुए थे।
- मल्टीपल स्केलेरोसिस (Multiple Sclerosis)** से संबंधित एक आश्चर्यजनक खोज, मसृष्टिक और रीढ़ की हड्डी की एक पुरानी बीमारी जिसे एक ऑटोइम्यून विकार (autoimmune disorder) माना जाता है।
- शोधकर्त्ताओं ने लगभग 5,000 साल पहले कांस्य युग की शुरुआत में एक महत्त्वपूर्ण प्रवासन घटना की पहचान की, जब पशुपालक जनिहें यमनया लोग (Yamnaya people) कहा जाता था, एक ऐसे क्षेत्र से पश्चिमी यूरोप में चले गए, जिसमें आधुनिक यूक्रेन और दक्षिणी रूस शामिल हैं।
- उनमें आनुवंशिक गुण थे, जो उस समय फायदेमंद थे और उनकी भेड़ों तथा मवेशियों से उत्पन्न होने वाले संक्रमणों के खिलाफ सुरक्षात्मक थे।
- जैसे-जैसे सहस्राब्दियों में स्वच्छता की स्थिति में सुधार हुआ, इन्हीं प्रकारों ने मल्टीपल स्केलेरोसिस के खतरे को और ज़्यादा बढ़ा दिया।

### मल्टीपल स्केलेरोसिस क्या है?

- परिचय:**
  - मल्टीपल स्केलेरोसिस (MS)** के रूप में जानी जाने वाली पुरानी ऑटोइम्यून रोग एक विकार है जिसमें शरीर अनजाने में स्वयं पर हमला करता है। [केंद्रीय तंत्रिका तंत्र \(CNS\)](#) प्रभावित होता है।
    - MS** में प्रतिरक्षा प्रणाली **माइलिन आवरण** पर हमला करती है और उसे हानि पहुँचाती है, यह एक सुरक्षात्मक आवरण है जो मसृष्टिक एवं [रीढ़ की हड्डी](#) में तंत्रिका तंतुओं को घेरता है, जिससे **कई प्रकार के लक्षण उत्पन्न** होते हैं।
- लक्षण:**
  - मांसपेशियों में कमजोरी और सुन्नता (Numbness) की स्थिति आना।
  - किसी व्यक्ति को अपना मूत्रवसिर्जन करने में कठिनाई हो सकती है या बार-बार या अचानक मूत्रवसिर्जन करने की आवश्यकता हो सकती है।
  - आंत्र समस्याएँ, थकान, चक्कर आना, और रीढ़ की हड्डी में कषतगिरस्त तंत्रिका फाइबर की स्थिति।
  - चूँकि लक्षण सामान्य होते हैं, लोग अक्सर बीमारी को जल्दी पहचान नहीं पाते हैं और इसी कारण से अक्सर इसका निदान होने में कई वर्ष लग जाते हैं, क्योंकि इसके लिये किसी विशिष्ट कारण या ट्रिगर को निर्धारित करना असंभव होता है।
- कारण:**
  - रोग का सटीक कारण अभी तक अज्ञात है, लेकिन यह नमिन कारणों का संयोजन हो सकता है:
    - आनुवंशिक कारक जीन में पारित हो सकते हैं
    - धूम्रपान और तनाव
    - विटामिन डी और बी12 की कमी

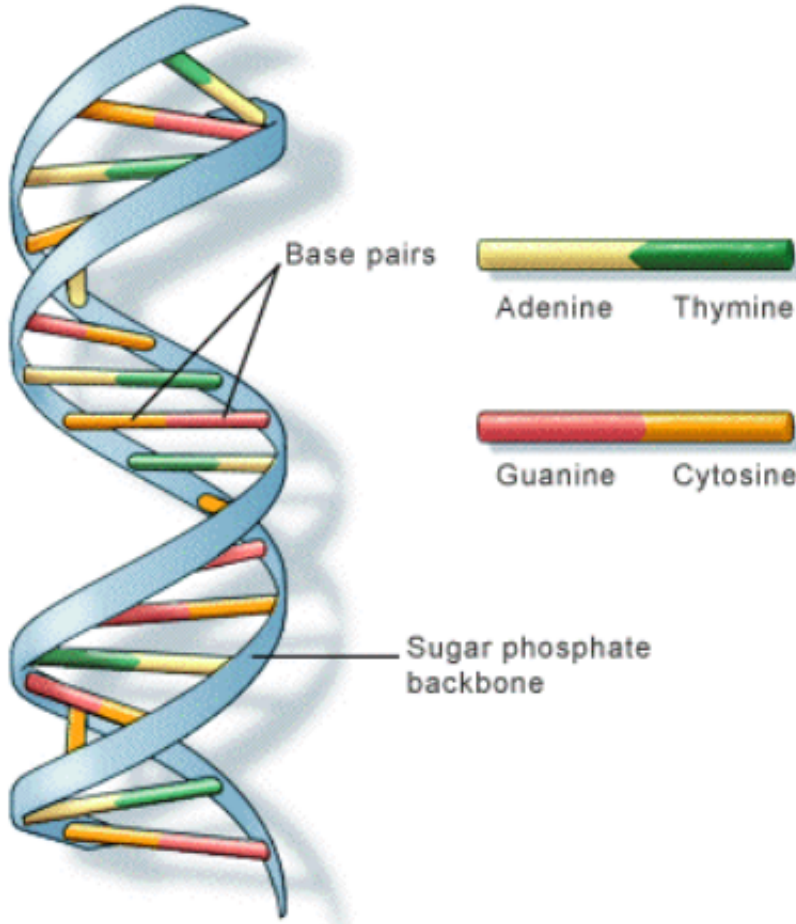
## MULTIPLE SCLEROSIS



//

## डीऑक्सिराइबोन्यूक्लिक एसिड (DNA) क्या है?

- **डीऑक्सिराइबोन्यूक्लिक एसिड (DNA)** एक जटिल आणविक संरचना वाला एक कार्बनिक अणु है।
  - DNA अणु की शृंखला मोनोमर न्यूक्लियोटाइड की एक लंबी शृंखला से बनी होती है। यह एक डबल हेलिक्स संरचना में व्यवस्थित होती है।
- जेम्स वॉटसन एवं फ्रांसिस क्रिक ने वर्ष 1953 में पता लगाया कि DNA एक डबल हेलिक्स बहुलक है।
- यह जीवित प्राणियों की आनुवंशिक विशेषताओं को एक पीढ़ी से दूसरी पीढ़ी तक स्थानांतरित करने के लिये आवश्यक है।
- DNA का अधिकांश भाग कोशिका केंद्रक (cell nucleus) में पाया जाता है, इसलिये इसे परमाणु DNA कहा जाता है।



## UPSC सविलि सेवा परीक्षा, वगित वर्ष प्रश्न

?????????:

प्रश्न. नमिनलखिति कथनों पर वचिर कीजयि:

1. भावी माता-पति के अंड या शुक्राणु उत्पन्न करने वाली कोशिकाओं में आनुवंशिक परिवर्तन किये जा सकते हैं।
2. व्यक्तिका जीनोम जन्म से पूर्व प्रारंभिक भ्रूणीय अवस्था में संपादित किया जा सकता है।
3. मानव प्रेरति प्लुरिपोटेंट स्टेम कोशिकाओं को एक शूकर के भ्रूण में अंतर्वेशित किया जा सकता है।

उपर्युक्त कथनों में से कौन-सा/से सही है/हैं?

- (a) केवल 1
- (b) केवल 2 और 3
- (c) केवल 2
- (d) 1, 2 और 3

उत्तर: (d)

व्याख्या:

- जर्मलाइन जीन थेरेपी अंडे या शुक्राणु कोशिकाओं में जीन का प्रतस्थापन है जिसके साथ संतान को एक नया गुण आनुवंशिक आधार पर मलित है। यह बीमारी पैदा करने वाले जीन वेरिएंट के सुधार की अनुमति देता है जो कएक पीढ़ी से दूसरी पीढ़ी तक नश्चित रूप से स्थानांतरित होते रहते हैं। अतः कथन 1 सही है।
- CRISPR (क्लस्टरड रेगुलर इंटरस्पेसड शॉर्ट पैलडिरोमिक रपीट) तकनीक का उपयोग मानव भ्रूण को महिलाओं के गर्भाशय में स्थानांतरित करने से पहले संशोधित करने के लिये किया जाता है। हाल ही में शोधकर्ताओं ने सफलतापूर्वक दुनिया के पहले आनुवंशिक रूप से संपादित (Genetically Edited) बच्चे को बनाया था। CRISPR तकनीक का उपयोग करके भ्रूण के जीनोम को एक जीन, CCR5 को नष्ट करके करने के लिये संपादित किया गया, जो HIV को कोशिकाओं को संक्रमित करने की अनुमति देता है। अतः कथन 2 सही है।

- मनुष्यों के साथ कुछ साझा शारीरिक विशेषताओं के कारण सुअर को मानव रोगों का एक महत्वपूर्ण पशु मॉडल माना जाता है, जिसमें सर्जरी और ज़ेनोट्रांसप्लांटेशन अध्ययन में अद्वितीय लाभ होते हैं। **अतः कथन 3 सही है।**

PDF Reference URL: <https://www.drishtias.com/hindi/printpdf/multiple-sclerosis-2>

