

जीनोम अनुक्रमण

स्रोत: द हट्टि

हाल ही में नेचर पत्रिका (Journal Nature) में प्रकाशित एक रपॉर्ट से पता चला है कि जर्मनी, मैक्सिको, स्पेन, यू.के. और अमेरिका के पुरातत्ववर्तियों और वैज्ञानिकों की एक टीम ने एक प्राचीन कब्रगाहों से मानव अवशेषों से प्राप्त आनुवंशिक सामग्री को अनुक्रमित किया है।

जीनोम अनुक्रमण क्या है?

परिचय:

- जीनोम **DNA** का एक पूरा सेट है, जिसमें किसी जीव के सभी जीन शामिल होते हैं।
 - जीनोम अनुक्रमण** एक जीव के जीनोम के संपूर्ण **DNA** अनुक्रम को निर्धारित करने की प्रक्रिया है।
- इसमें बेस (**एडनिनि, साइटोसिनि, गुआनिनि और थाइमिनि**) के क्रम का पता लगाना शामिल है जो किसी जीव के DNA का निर्माण करते हैं। यह बड़े पैमाने पर अनुक्रमिक डेटा को एकत्रित करने के लिये स्वचालित DNA अनुक्रमण विधियों और कंप्यूटर सॉफ्टवेयर द्वारा समर्थित है।

जीन एडिटिंग

- जीन एडिटिंग, जिसे जीनोम एडिटिंग के नाम से भी जाना जाता है, एक ऐसी तकनीक है जो किसी जीव के **आनुवंशिक पदार्थ (DNA or RNA)** को **परिष्कृत रूप से संशोधित करने** की अनुमति देती है।
- इसमें जीनोम के भीतर विशिष्ट DNA अनुक्रमों को जोड़ने, हटाने या परिवर्तित करने के लिये **विशिष्ट उपकरणों का उपयोग** शामिल है।
- विधि:
 - CRISPR-Cas9 (क्लस्टरड रेगुलरली इंटरस्पेसड शॉर्ट पैलडिरोमिक रपीट्स):**
 - यह व्यापक रूप से उपयोग किया जाने वाला और बहुमुखी जीन एडिटिंग उपकरण है।
 - यह Cas9 एंजाइम को लक्षित DNA अनुक्रम में निर्देशित करने के लिये एक गाइड RNA (gRNA) का उपयोग करता है, जहाँ यह एक डबल-स्ट्रैंड ब्रेक का निर्माण कर सकता है। कोशिकाओं के प्राकृतिक DNA मरम्मत प्रणाली का उपयोग लक्षित जीन को बाधित करने या वांछित DNA अनुक्रम शामिल करने के लिये किया जाता है।
 - जकि फगिर न्यूक्लियिज़ (ZFNs):**
 - ZFNs, DNA-बाइंडिंग डोमेन (जकि फगिर प्रोटीन) और DNA-क्लीविंग डोमेन (FokI एंडोन्यूक्लियिज़) से बने होते हैं
 - जकि फगिर प्रोटीन को विशिष्ट DNA अनुक्रमों को पहचानने तथा उनसे जुड़ने के लिये डिज़ाइन किया गया है, FokI डोमेन फरि DNA को वखिंडति करता है। ZFNs को विशिष्ट जीनोमिक क्षेत्रों को लक्षित करने एवं संपादित करने के लिये इंजीनियर किया जा सकता है।

जीन संपादन (जीन एडिटिंग और जीन अनुक्रमण (जीन सीक्वेंसिंग) के बीच अंतर:

विशेषताएँ	जीन अनुक्रमण	जीन संपादन
परिभाषा	DNA या RNA अणु में न्यूक्लियोटाइड्स (A, T, C, G) के सटीक क्रम को निर्धारित करने की प्रक्रिया।	किसी जीन के DNA अनुक्रम में लक्षित संशोधन करने की प्रक्रिया।
उद्देश्य	किसी जीन, जीन के समूह या सम्पूर्ण जीनोम का पूर्ण या आंशिक रूप से अनुक्रम प्राप्त करना।	वांछित परिवर्तन, जैसे आनुवंशिक दोषों को ठीक करना, जीन में संशोधित करना, या नए आनुवंशिक लक्षण प्रस्तुत करना।
तकनीक	सैंगर सीक्वेंसिंग, नेक्स्ट-जेनरेशन सीक्वेंसिंग (NGS), और अन्य।	CRISPR-Cas9 , जकि फगिर न्यूक्लियिसेस, TALENs, तथा अन्य विशेष उपकरण।

परिणाम	किसी जीव की आनुवंशिक संरचना और स्वरूप के बारे में जानकारी प्रदान करता है।	आनुवंशिक कोड में प्रत्यक्ष रूप से संशोधन एवं परिवर्तन किया जाता है।
संशोधन	यह आनुवंशिक सामग्री को प्रत्यक्ष रूप से संशोधित नहीं करता है।	वशिष्ट DNA अनुक्रमों को जोड़ने, हटाने या उनमें परिवर्तन को संभव बनाता है।

■ जीनोम अनुक्रमण (जीनोम सीक्वेंसिंग) के तरीके:

○ क्लोन-बाय-क्लोन दृष्टिकोण:

- इस प्रक्रिया में जीनोम को सबसे पहले अपेक्षाकृत बड़े अनुभागों में विभाजित किया जाता है जिन्हें क्लोन कहते हैं, जिनकी लंबाई आमतौर पर लगभग 150,000 बेस पेयर (bp) होती है। फिर जीनोम मानचित्रण तकनीकों का उपयोग समग्र जीनोम के भीतर प्रत्येक क्लोन के स्थान को निर्धारित करने के लिये किया जाता है।

- इसके बाद, प्रत्येक क्लोन को लगभग 500 bp आकार के छोटे, अतवियापी भाग में विभाजित किया जाता है, जो अनुक्रमण के लिये उपयुक्त होते हैं। अंत में, संपूर्ण क्लोन के पूर्ण अनुक्रम को फिर से विकसित करने के लिये अतवियापी क्षेत्रों (Overlapping Regions) का उपयोग करके अलग-अलग अनुक्रमित भागों को इकट्ठा किया जाता है।

■ संपूर्ण 'जीनोम शॉटगन' दृष्टिकोण:

- इस विधि में संपूर्ण जीनोम को यादृच्छिक रूप से छोटे-छोटे टुकड़ों/भागों में विभाजित किया जाता है।
- इन छोटे भागों को फिर से उनके जीनोमिक स्थान के बारे में किसी भी पूर्व जानकारी के बिना अनुक्रमित किया जाता है
- अनुक्रमित भागों को फिर परिकल्पित रूप से भागों के मध्य अतवियापी (ओवरलैपिंग) क्षेत्रों की पहचान और संरक्षित करके पूर्ण जीनोम अनुक्रम में पुनः संयोजित किया जाता है।

- क्लोन-बाय-क्लोन दृष्टिकोण का उपयोग प्रायः बड़े और जटिल जीनोम के लिये किया जाता है, जबकि संपूर्ण-जीनोम शॉटगन विधि छोटे और कम जटिल जीनोम के लिये अधिक उपयुक्त होती है।

■ अनुप्रयोग:

- महामारी की उत्पत्तिका पता लगाना: जीनोम अनुक्रमण से शोधकर्ताओं को रोगजनकों की आनुवंशिक संरचना को समझने, SARS-CoV-2 जैसे प्रकोपों के स्रोत एवं उनके प्रसार का पता लगाने में सहायता प्राप्त होती है।
- रोग प्रसार को नियंत्रित करना: जीनोम विश्लेषण से रोगजनक विकास की नगिरानी की जा सकती है तथा उत्परिवर्तन पैटर्न, रोगोद्भव अवधि एवं संचरण दर की पहचान करके रोकथाम रणनीतियों की जानकारी दी जा सकती है।
- स्वास्थ्य देखभाल अनुप्रयोग: यह व्यक्तिगत उपचार को संभव बनाता है, तथा लक्षित सार्वजनिक स्वास्थ्य हस्तक्षेपों का मार्गदर्शित करता है, कैंसर जैसी बीमारियों के आनुवंशिक आधार को उजागर करने के साथ ही आबादी के लिये औषधिकी प्रभावकारिता एवं सुरक्षा के बारे में जानकारी प्रदान करता है।
- कृषि उन्नति: फसल जीनोम अनुक्रमण कीटों और पर्यावरणीय संकट के लिये आनुवंशिक संवेदनशीलता की समझ में वृद्धि कर सकता है।
- क्रम-विकास-संबंधी अध्ययन: जीनोम डेटा प्रजातियों के प्रवास तथा विकास को मानचित्रित करने में योगदान कर सकता है, जिससे मानव उत्पत्ति और जीवन के इतिहास के बारे में हमारा ज्ञान में वृद्धि कर सकता है।

??????????:

प्रश्न 1. भारत में कृषिके संदर्भ में, प्रायः समाचारों में आने वाले 'जीनोम अनुक्रमण (जीनोम सीक्वेंसिंग)' की तकनीक का आसन्न भविष्य में कसि प्रकार उपयोग कया जा सकता है? (2017)

1. वभिन्न फसली पौधों में रोग प्रतरोध और सूखा सहषिणुता के लयि आनुवंशकि सूचकों का अभजिज्ञान करने के लयि जीनोम अनुक्रमण का उपयोग कया जा सकता है ।
2. यह तकनीक फसली पौधों की नई तकनीकों को वकिसति करने में लगने वाले आवश्यक समय को घटाने में मदद करती है ।
3. इसका प्रयोग फसलों में पोषी-रोगाणु संबंधों को समझने के लयि कया जा सकता है ।

नीचे दयि गए कूट का प्रयोग कर सही उत्तर चुनयि:

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

उत्तर: (d)

PDF Refernece URL: <https://www.drishtias.com/hindi/printpdf/genome-sequencing-8>

