

X गुणसूत्र

स्रोत: द हट्टि

हाल के जीनोमिक अध्ययनों ने वभिनिन जैविक प्रक्रियाओं और बीमारियों, विशेष रूप से **ऑटोइम्यून बीमारियों तथा अलजाइमर रोग** में X गुणसूत्र की महत्त्वपूर्ण भूमिका को उजागर किया है।

X गुणसूत्र क्या है?

- **परिचय:** एकस क्रोमोसोम मनुष्यों और कई अन्य जीवों में पाए जाने वाले **दो सेक्स गुणसूत्र में से एक** है। यह लिंग निर्धारण में महत्त्वपूर्ण भूमिका निभाता है तथा वभिनिन शारीरिक कार्यों के लिये आवश्यक जीन रखता है।
- **लिंग निर्धारण:** महिलाओं में आमतौर पर दो **X गुणसूत्र (XX)** होते हैं, जबकि पुरुषों में एक **X और एक Y गुणसूत्र (XY)** होता है।
 - Y गुणसूत्र की उपस्थिति या अनुपस्थिति जैविक लिंग का निर्धारण करती है।
- **जीन और कार्य:** X गुणसूत्र लगभग 800 जीनों को एनकोड करता है जो वभिनिन जैविक कार्यों में शामिल प्रोटीन-कोडिंग जीन का प्रतिनिधित्व करता है।
 - इन जीनों की कार्यप्रणाली में कमी से वभिनिन प्रकार की आनुवंशिक बीमारियाँ हो सकती हैं, जिन्हें आमतौर पर तीन श्रेणियों में वर्गीकृत किया जा सकता है:
 - X-लकिड आनुवंशिक रोग।
 - X-गुणसूत्र नषिक्रयिता (XCI) से प्रभावित रोगों से मुक्ति।
 - X-गुणसूत्र एन्युप्लोइडीज़ से संबंधित रोग।
- **X-लकिड आनुवंशिक रोग:**
 - यह **X-गुणसूत्र पर जीन में उत्परिवर्तन के परिणामस्वरूप** होता है।
 - जिन पुरुषों में केवल एक X-गुणसूत्र होता है, उनमें **उत्परिवर्तन (Mutations)** और रोग विकसित होने की संभावना अधिक होती है।
 - दो X गुणसूत्रों वाली महिलाओं में उत्परिवर्तित जीन की कमी को पूरा करने के लिये जीन की एक स्वस्थ प्रतिलिपि होने की संभावना होती है, जिससे बीमारी के विकसित होने का खतरा कम हो जाता है।
 - **उदाहरण: रेड-ग्रीन वर्णांधता/कलर ब्लाइंडनेस** (लगभग 8% पुरुषों को प्रभावित करता है)।
 - **डचेन मस्क्युलर डिस्ट्रॉफी** (भारत में जन्म लेने वाले प्रत्येक 3,500-5,000 लड़कों में से 1) और **एग्माग्लोबुलिनमिया** (200,000 जीवित जन्मे बच्चों में से 1)।
- **X-गुणसूत्र एन्युप्लोइडीज़:** एकस क्रोमोसोम की संख्यात्मक एन्युप्लोइडीज़ कुछ बीमारियों का कारण बन सकती है।
 - एन्युप्लोइडी एक आनुवंशिक स्थिति है जहाँ किसी **जीव की कोशिकाओं में गुणसूत्रों की असामान्य संख्या** होती है।
 - मानव कोशिकाओं में आमतौर पर 46 गुणसूत्र होते हैं, प्रत्येक माता-पिता से 23-23। एन्युप्लोइडी **एक कोशिका में क्रोमोसोम (ट्राइसॉमी)** की एक अतिरिक्त प्रतिलिपि या एक लापता प्रतिलिपि (मोनोसोमी) हो सकती है।
 - **उदाहरण:**
 - **क्लाइनफेल्टर सिंड्रोम** (एक अतिरिक्त X गुणसूत्र, XXY को दर्शाता है)।
 - **टर्नर सिंड्रोम** (महिलाओं में एक X गुणसूत्र की कमी, XX के बजाय X गुणसूत्र की उपस्थिति को दर्शाता है)।
- **X-गुणसूत्र नषिक्रयिता (XCI) एस्केप:** दो X गुणसूत्र वाली महिलाओं में X-लकिड जीन के असंतुलन को रोकने के लिये प्रत्येक कोशिका में एक X गुणसूत्र को यादृच्छिक रूप से नषिक्रयित किया जाता है (अंड कोशिकाओं को छोड़कर)। **इस प्रक्रिया को X-नषिक्रयिता या लियोनाइज़ेशन कहा जाता है।**
 - अपूर्ण नषिक्रयिता (एस्केप) या स्कैव्ड नषिक्रयिता (Skewed Inactivation) जैसी विकृति से जीन में असामान्यता उत्पन्न हो सकती है, जिससे **X-गुणसूत्र संबंधी विकारों के साथ कैंसर एवं ऑटोइम्यून स्थितियों** को जन्म मिल सकता है।
 - XCI हेतु उत्तरदायी आणविक प्रणाली की खोज 1990 के दशक में की गई थी, जिसमें **Xist और Tsix** नामक दो **गैर-कोडिंग RNA** शामिल थे।
 - Xist द्वारा X गुणसूत्रों में से एक को नषिक्रयित किया जाता है, जबकि Tsix (Xist के विपरीत) द्वारा इस प्रक्रिया को नियंत्रित किया जाता है।
 - हाल के शोध से पता चलता है कि X गुणसूत्र से संबंधित एक चौथाई जीन XCI प्रक्रिया के बाद भी नषिक्रयित नहीं हो पाते हैं।

XCI ऑटोइम्यून बीमारियों से किस प्रकार संबंधित है?

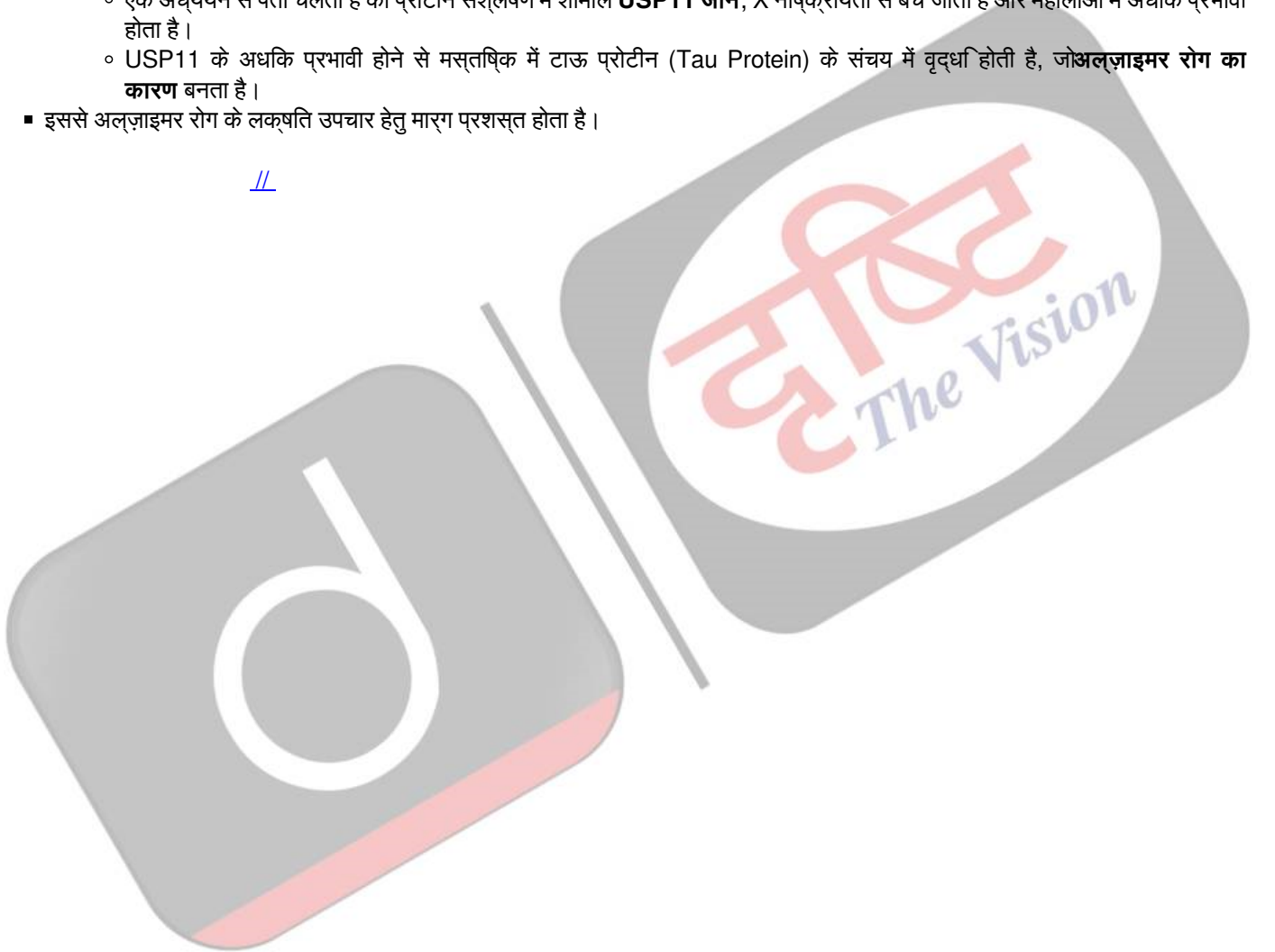
- ऑटोइम्यून बीमारियाँ जैसे ससिस्टमिक **ल्यूपस एरथिमेटोसस (lupus erythematosus)**, **रुमेटॉइड गठिया (rheumatoid arthritis)** एवं **सजोग्रेन सिंड्रोम (Sjögren's syndrome)**, पुरुषों की तुलना में महिलाओं में अधिक सामान्य हैं।
- हालिया अध्ययन में पाया गया है ककिसी जीन की गतविधि बदलने से **Xist** के माध्यम से **X गुणसूत्र से संबंधित अन्य नषिक्रयि जीन पुनः सक्रयि हो जाते हैं**।
 - इससे प्रतरिकषा प्रणाली में बदलाव आने के साथ ल्यूपस जैसे लक्षण (जैसे ऑटोएंटीबॉडी और सूजन में वृद्धि) देखने को मलिते हैं।
- इन नषिक्रषों से इन जीन परविरतनों तथा ऑटोइम्यून बीमारियों के बीच संबंध का पता चलता है, जसिसे इनके उपचार के लयि मार्ग प्रशस्त होता है।

नोट: ऑटोइम्यून बीमारियाँ तब होती हैं जब शरीर की प्रतरिकषा प्रणाली में वकृत्त आने से स्वस्थ कोशकियों पर इसके द्वारा हमला कयिा जाता है।

X गुणसूत्र अलज़ाइमर रोग से कसि प्रकार संबंधित है?

- अलज़ाइमर रोग लगि पूरवाग्रह प्रदरशति करता है अरथात इसका **पुरुषों की तुलना में महिलाओं में अधिक जोखमि होता है**।
 - एक अध्ययन से पता चलता है कप्रोटीन संश्लेषण में शामिल **USP11 जीन**, X नषिक्रयिता से बच जाता है और महिलाओं में अधिक प्रभावी होता है।
 - USP11 के अधिक प्रभावी होने से मस्तषिक में टाऊ प्रोटीन (Tau Protein) के संचय में वृद्धि होती है, जो **अलज़ाइमर रोग का कारण बनता है**।
- इससे अलज़ाइमर रोग के लक्षणति उपचार हेतु मार्ग प्रशस्त होता है।

//



X Chromosome



CELL

23 pairs of Chromosomes



Sex chromosomes

1

In the nucleus of each cell, DNA is packaged in thread-like structures called **chromosomes**.

X Chromosome

2

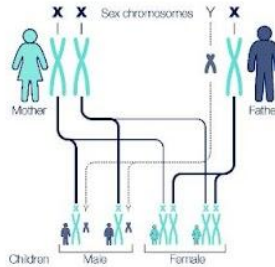
Most human cells contain 23 pairs of chromosomes. One set of chromosomes comes from the mother, while the other comes from the father. The twenty-third pair is the **sex chromosomes**, while the rest of the 22 pairs are called **autosomes**.

3

Typically, biologically female individuals have two X chromosomes (**XX**), while those who are biologically male have one X and one Y chromosome (**XY**). However, there are exceptions to this rule.

4

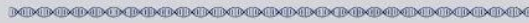
Biologically female people inherit an X chromosome from their father, and the other X chromosome from their mother. Biologically male people always inherit their X chromosome from their mother.



5

The X chromosome is about three times larger than the Y chromosome, containing about 900 genes, while the Y chromosome has about 65 genes.

X Chromosome



Y Chromosome



6

Female mammals have two X chromosomes in every cell. However, one of the X chromosomes is **inactivated**. Such inactivation stops transcription from occurring, hence making sure a potentially toxic double dose of X-linked genes does not occur.



7

An inactivated X chromosome gets condensed into a small, dense structure in the nucleus, and is called a Barr body. Barr bodies are commonly used to determine sex.

8

Changes in the structure or number of X chromosomes can lead to a number of diseases. For example, **trisomy X syndrome** is caused by the presence of three X chromosomes instead of two. **Turner syndrome** occurs when women inherit only one copy of the X chromosome.

Variation in female sex chromosomes



9

Some women have a rare super color vision trait called **tetrachromacy**, which is linked to the X chromosome. These women can see up to **100 million shades of color** because they have four types of cone cells in their eye instead of the usual three.



10

Contrary to popular belief, **calico** is not a breed of cats, but rather a **distinctive coat color pattern** linked to the X chromosome. Over 95% of calico cats are female. The patches of fur on a calico cat are orange and black, and the color depends on which X chromosome is inactivated within each patch of color.



PDF Refernece URL: <https://www.drishtiiias.com/hindi/printpdf/x-chromosome>

