

बेस एडिटिंग

प्रलिस के लयि:

बेस एडिटिंग, CRISPR-Cas9 तकनीक, कैंसर, टी-सेल एक्यूट लमिफोब्लास्टिक ल्यूकेमिया (T-ALL), जेनेटिक कोड, जेनेटिक इंजीनियरिंग, जीन एडिटिंग।

मेन्स के लयि:

बेस एडिटिंग तकनीक और इसका महत्त्व।

चर्चा में क्यों?

हाल ही में यूनाइटेड किंगडम के वैज्ञानिकों ने टी-सेल एक्यूट लमिफोब्लास्टिक ल्यूकेमिया (T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia: T-ALL) से पीड़ित मरीज़ में [कैंसर](#) थेरेपी के एक नए रूप 'बेस एडिटिंग' का सफल परीक्षण किया है।

बेस एडिटिंग:

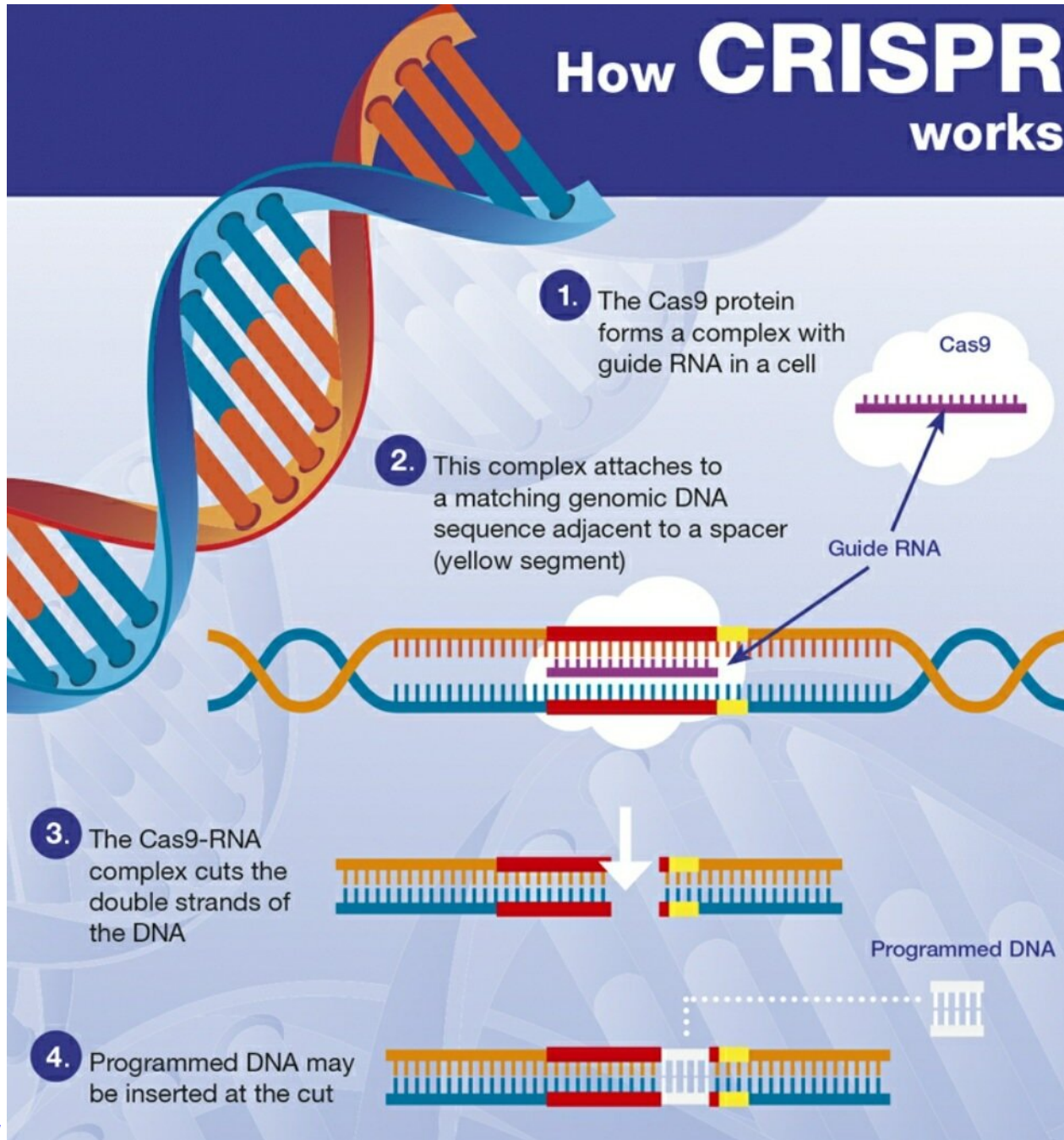
- **बेस/कषर एक प्रकार से जीवन की भाषा है।** जस तरह वर्णमाला के अक्षर शब्दों के उच्चारण से अर्थ प्रदान करते हैं, उसी तरह हमारे [डीऑक्सीराइबोन्यूक्लिक एसडि \(DNA\)](#) में अरबों आधार मानव शरीर के लयि नरिदेश पुस्तिका का वर्णन करते हैं।
 - बेस के क्रम में असंतुलन से कैंसर हो सकता है।
- बेस एडिटिंग की तकनीक का उपयोग करके जेनेटिक कोड में केवल एक बेस की **आणविक संरचना को बदला जा सकता है**, यह इसके आनुवंशिक नरिदेशों को प्रभावी ढंग से बदल सकता है।
 - **जेनेटिक कोड** जीन में नहिति नरिदेशों को संदर्भित करता है जो सेल/कोशिका को नरिदेशित करता है कि विशिष्ट प्रोटीन कैसे बनाया जाए।
 - चार DNA बेस- एडेननि (A), साइटोसनि (C), गुआननि (G) और थाइमनि (T) प्रत्येक आनुवंशिक कोड द्वारा तीन-अक्षर "कोडन" बनाने के लयि अलग-अलग तरीकों से उपयोग किया जाता है जो इंगति करता है कि प्रोटीन के भीतर प्रत्येक स्थान पर कौन से अमीनो एसडि की आवश्यकता होती है।
- [क्लसटरड रेगुलरी इंटरस्पेसड शॉर्ट पालडिरोमिक रपीट \(CRISPR\)](#) तकनीक सबसे लोकप्रयि तकनीकों में से एक है जो जीन में बदलाव करने में सक्षम है, जससे त्रुटियों को ठीक किया जा सकता है।
 - कुछ बेस को सीधे बदलने में सक्षम होने के लयि इस पद्धति में और सुधार किया गया है जैसे कि C को G और T को A में बदला जा सकता है।

CRISPR तकनीक:

- यह एक [जीन एडिटिंग तकनीक](#) है, जसकी सहायता से शोधकर्त्ता **Cas9** नामक एक विशेष प्रोटीन का उपयोग करके वायरस के हमलों से लड़ने के लयि बैक्टीरिया में प्राकृतिक रक्षा तंत्र की प्रतकृतिका नरिमाण करते हैं।
- CRISPR/Cas9 DNA को सटीक रूप से काटकर जीन को संपादित करता है और फरि प्राकृतिक DNA मरम्मत प्रक्रियाओं को अपना काम करने देता है। इस प्रणाली के दो भाग होते हैं: **Cas9 एंज़ाइम** और एक **गाइड राइबोन्यूक्लिक एसडि (RNA)**।
 - **Cas9: CRISPR- संबद्ध** (CRISPR-associated- Cas) एंडोन्यूक्लज़ि या एंज़ाइम, जो एक गाइड RNA के माध्यम से नरिदष्टि स्थान पर DNA को काटने के लयि "आणविक कैंची (जेनेटिक सीज़र्स)" के रूप में कार्य करता है।
 - **गाइड RNA (gRNA):** RNA अणु का एक रूप जो Cas9 से जुड़ता है और उस स्थान को परभाषित करता है जस पर Cas9 gRNA के अनुक्रम के आधार पर डीएनए को काटेगा।
- **CRISPR-Cas9 तकनीक** को अक्षर 'जेनेटिक सीज़र्स' के रूप में वर्णित किया जाता है।
- इस तकनीक की तुलना अक्षर सामान्य कंप्यूटर प्रोग्रामों के 'कट-कॉपी-पेस्ट' या 'दूँढे-बदलें' कार्यात्मकताओं से की जाती है।
- DNA अनुक्रम में गड़बड़ी, जो बीमारी या वक़ार का कारण होती है, को काटकर हटा दिया जाता है और फरि एक 'सही' अनुक्रम से बदल दिया

जाता है।

- यह तकनीक एक प्राकृतिक रक्षा तंत्र जैसी है जिसका उपयोग कुछ बैक्टीरिया खुद को वायरस के हमलों से बचाने के लिये करते हैं।



टी-सेल एक्यूट लम्फोब्लास्टिक ल्यूकेमिया (T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL))

- यह अस्थमिज्जा में स्टेम कोशिकाओं को प्रभावित करता है जो एक विशेष प्रकार की श्वेत रक्त कोशिकाओं (White Blood Cells-WBC) का उत्पादन करते हैं जिन्हें टी लम्फोसाइट्स (टी-सेल) कहा जाता है।
 - टी-सेल संक्रमित कोशिकाओं को मारकर, अन्य प्रतिरक्षा कोशिकाओं को सक्रिय करके और प्रतिरक्षा प्रतिक्रिया को वनियमित करके व्यक्ति को प्रतिरक्षा प्रदान करती हैं।
- T-ALL एक तीव्र और प्रगतिशील प्रकार का रक्त कैंसर है जिसमें टी-सेल प्रतिरक्षा में मदद करने के बजाय स्वस्थ कोशिकाओं को नष्ट करना शुरू कर देती है (यह टी-कोशिकाओं का सामान्य कार्य है)।
- इसका आमतौर पर कीमोथेरेपी, विकिरण चिकित्सा और स्टेम सेल/अस्थमिज्जा प्रत्यारोपण द्वारा इलाज किया जाता है।

UPSC सविलि सेवा परीक्षा, वगित वर्ष के प्रश्न:

प्रश्न: प्रायः समाचारों में आने वाला Cas9 प्रोटीन क्या है? (2019)

- (a) लक्ष्य-साधति जीन संपादन (टारगेटेड जीन एडिटिंग) में प्रयुक्त आणविकि कैची
- (b) रोगियों में रोगजनकों की ठीक से पहचान करने के लिये प्रयुक्त जैव संवेदक
- (c) एक जीन जो पादपों को पीड़क-प्रतरिधी बनाता है
- (d) आनुवंशिकि रूप से रूपांतरति फसलों में संश्लेषति होने वाला एक शाकनाशी पदार्थ

उत्तर: (a)

व्याख्या:

- CRISPR-Cas9 अद्वितीय तकनीक है जो आनुवंशिकि विधियों और चिकित्सा शोधकर्तताओं को DNA अनुक्रम के उप-भागों को हटाने, जोड़ने या बदलने के माध्यम से जीनोम के कुछ हिस्सों को संपादति करने में सक्षम बनाती है।
- CRISPR "क्लस्टरड रेगुलर इंटरस्पेसड शॉर्ट पैलडिरोमिकि रपीट्स" का संक्षिप्त रूप है।
- Cas9 मूल रूप से एक एंजाइम है जिसका उपयोग कैची की एक जोड़ी की तरह DNA के बन्ड्स को जोड़ने, हटाने या मरम्मत करने के लिये एक वशिष्ट स्थान पर DNA के दो स्ट्रैंड को काटने हेतु कथिा जाता है।
- अतः विकल्प (a) सही है।

प्रश्न : अनुप्रयुक्त जैव-प्रौद्योगिकि में शोध तथा विकास संबंधी उपलब्धियाँ क्या हैं? ये उपलब्धियाँ समाज के नरिधन वर्गों के उत्थान में कसि प्रकार सहायक होंगी? (2021)

स्रोत: द द्रि

PDF Refernce URL: <https://www.drishtias.com/hindi/printpdf/base-editing>

