

مقدمة قصيرة جدًا

# الجزيئات

فيليب بهل



# الجزئيات

مقدمة قصيرة جدًا

تأليف  
فيليب بول

ترجمة  
محمد عبد الرحمن إسماعيل

مراجعة  
محمد فتحي خضر



الطبعة الأولى م ٢٠١٦

٢٠١٥ / ١٩٩٤٠ رقم إيداع

جميع الحقوق محفوظة للناشر مؤسسة هنداوي للتعليم والثقافة  
المشهرة برقم ٨٨٦٢ بتاريخ ٢٦ / ٨ / ٢٠١٢

**مؤسسة هنداوي للتعليم والثقافة**

إن مؤسسة هنداوي للتعليم والثقافة غير مسؤولة عن آراء المؤلف وأفكاره  
وإنما يعبر الكتاب عن آراء مؤلفه

٤ عمارات الفتح، حي السفارات، مدينة نصر ١١٤٧١، القاهرة

جمهورية مصر العربية

تلفون: +٢٠٢ ٢٢٧٠٦٣٥٢ فاكس: +٢٠٢ ٣٥٣٦٥٨٥٣

البريد الإلكتروني: hindawi@hindawi.org

الموقع الإلكتروني: <http://www.hindawi.org>

بول، فيليب.

الجزئيات: مقدمة قصيرة جداً/تأليف فيليب بول.

تدملك: ٩٧٨ ٩٧٧ ٧٦٨ ٤١٤٩

**١-الجزئيات**

**أ-العنوان**

٥٤١,٢٢

تصميم الغلاف: محمد الطوبجي.

يُمنع نسخ أو استعمال أي جزء من هذا الكتاب بأية وسيلة تصويرية أو إلكترونية أو ميكانيكية،  
ويشمل ذلك التصوير الفوتوغرافي والتسجيل على أشرطة أو أقراص مضغوطة أو استخدام أية وسيلة  
نشر أخرى، بما في ذلك حفظ المعلومات واسترجاعها، دون إذن خطى من الناشر.  
نشر كتاب **الجزئيات** أولاً باللغة الإنجليزية عام ٢٠٠٣. نُشرت هذه الترجمة بالاتفاق مع الناشر الأصلي.

Arabic Language Translation Copyright © 2016 Hindawi Foundation for  
Education and Culture.

Molecules

Copyright © Philip Ball 2001.

*Molecules* was originally published in English in 2003. This translation is  
published by arrangement with Oxford University Press.

All rights reserved.

# المحتويات

٧	تقدير
١١	شكر وتقدير
١٣	١- صُنْعُ الْجَزِيَّاتِ: تلَكُ الْأَشْيَاءُ الْخَفِيَّةُ
٤٣	٢- الْعَلَامَاتُ الْحَيُّوِيَّةُ: جَزِيَّاتُ الْحَيَاةِ
٥٩	٣- الْمَهْمَةُ الشَّاقَّةُ: صُنْعُ مَوَادٍ مِّنْ جَزِيَّاتٍ
٧٩	٤- فِي مَسَأَةِ الْأَيْضِ: الْجَزِيَّاتُ وَالطاقةُ
١٠٣	٥- الْمُحْرَكَاتُ الدَّقِيقَةُ الْمُفَيِّدَةُ: الْمُحْرَكَاتُ الْجَزِيَّةُ
١٢٣	٦- تَوْصِيلُ الرَّسَائِلِ: الْاتِّصَالُاتُ الْجَزِيَّةُ
١٤١	٧- الْكَمْبِيُوتُرُ الْكِيمِيَّيِّيُّ: الْمَعْلُومَاتُ الْجَزِيَّةُ
١٦١	ملاحظات
١٦٩	قراءات إضافية
١٧١	مصادر الصور



## تقديم

حين أَلْفُ ألكسندر فنلادي كتبه «الكيمياء في خدمة الإنسان» عام ١٩١٦، كانت ثمة حاجة ملحة للإعلان عن المنافع التي جلبتها الكيمياء للعالم ونشرها. وبعد مرور تسعة عقود، ربما يأمل من يكتبون عن الكيمياء أن لو تحرروا من وطأة هذا العبء الثقيل. ولكن الأمر ليس كذلك؛ فرغم أهم ما أسهمت به الكيمياء في المجتمع – وهو إطاله العمر بفضل الرعاية الصحية القائمة على المعالجة الكيميائية – فإن كلمات فنلادي لا يزال وقعها على آذاننا مألوفاً:

إن الناس بصفة عامة – بسبب جهلهم بالعلوم وفوائدها – ينظرون بعين الشك والارتياح تجاه أولئك الذين يستطيعون وحدهم توسيع نطاق صناعاتهم وزيادة كفاءة أعمالهم.

ليس من المستبعد غالباً أن تكون نفس هذه النبرة الشديدة كامنة وراء الجهد الذي تبذلها الصناعات الكيميائية ومؤيدوها في سبيل الدفاع عن الكيمياء ضد ما يوجهه إليها العامة من ازدراء واستهجان. لكن ثمة مشكلة؛ ففي حين تؤخذ المواد الكيميائية التي تعود بالنفع على الناس على أنها أشياء مسلّم بها بمجرد تداولها في الأسواق، فإن المواد الكيميائية الضارة تبقى في الأذهان لسنوات. لا أحد ينكر أن ما تبذله شركات الصناعات الكيميائية والحكومات من جهود للتنصل من مسؤوليتها عن مآسٍ سببتها مواد كيميائية مثل الثناليدوميد والبوبيال، أو كوارث قريبة مثل استنزاف طبقة الأوزون؛ قد قللَت كثيراً من مصداقيتها وقدرتها على الدفاع عن نفسها وتبرير أعمالها.

ومن ثمَّ، فإننا ندخل القرن الحادي والعشرين ويراودنا شعور قوي بأنَّ ما يُسمى «كيميائي» أو «اصطناعي» سيء، وما يُسمى «طبيعي» جيد. الحل التقليدي أنْ نضع قائمة بالمنافع التي منحتنا إياها الكيميا، وهي قائمة طويلة بالفعل. لعلَّ الذين ينتقدون الكيميا الصناعية يستمتعون بكثير من منتجاتها، ولكنني أعتقد أنَّ عبارة «الكيميا في خدمة الإنسان» لم تُعد الشيء الذي نحتاجه، وهذا لأسباب؛ منها أنها تُرسخ الانطباع بأنَّ المشروعات العلمية والتكنولوجية ذات النظرة الأحادية الصلدة لديها التزام عموماً بخدمة أغراضها الخاصة. فـ«أي ثقافة»، تبدو في أعين غير المنتجين إليها ثقافة ذات نظرة أحادية صلدة؛ ومن ثمَّ فمن المحتمل أن تكون لها مخاطرها. سيكون من الرائع أن يأتي اليوم الذي يدرك فيه عامة الناس ما يقع بين الكيميائيين من مجادلاتٍ شديدة حول إن كان يجب حظر هذا المنتج الكيميائي أو ذاك أو تقييد إنتاجه، أو اليوم الذي يدركون فيه الحقيقة القائلة بأنَّ بعض الكيميائيين يعملون في منشآت عسكرية صارمة، بينما يعمل آخرون خارجها لأهداف مغايرة تماماً. ربما سنبدأ حينئذ في النظر إلى العلم بوصفه نشاطاً بشرياً.

لكنْ، ثانٍ أمر علينا أن نعلمُه هو أنَّ الكيميا ليست مجرد شيء يمكن ترويه أو تجنيده قسراً لخدمة الإنسان؛ فالكيميا هي ما تمنح الإنسان – رجلاً كان أو امرأة – وسائلَ ما في الطبيعة، هويَّة الميزة. يصعب حالياً أن نتجاهل المفاهيم السلبية لصطلاحي «كيميائي» و«اصطناعي»، لكنَّ هذه المفاهيم لم تُلقِ بظلالها بعد على مصطلح «جزيئي». وربما نستطيع من خلال فهمنا لطبيعتنا الجزيئية البدء في تقديرِ ما تقدمه الكيميا، فضلاً عن إدراك السبب في أن بعض المواد (طبيعية كانت أو اصطناعية) تصيبنا بالتسُّم والبعض الآخر يشفينا.

لهذا السبب، يُحتمل أن يعارضني بعض الكيميائيين لكتابة دليل عن الجزيئات، يرگّز بقدر كبير على جزيئات الحياة؛ أي على علم الكيميا الحيوية. فـ«ما أردت أن أوضّحه هو أنَّ العمليات الجزيئية التي تتحمّل في أجسادنا لا تختلف كثيراً عن تلك التي ينشد الكيميائيون – وأفضل أن أسمّيهم «علماء الجزيئات» – استحداثها». في الواقع، تزداد الحدود ضبابية؛ فـ«نحن نستخدم بالفعل الجزيئات الطبيعية في مجال التكنولوجيا، كما نستخدم الجزيئات الاصطناعية في الحفاظ على ما نعتبره طبيعياً».

لقد استفدتُ كثيراً – في خضمِ حديثي هذا عن الجزيئات – من نصائح بعض الخبراء؛ وهم: كريج بيغون، وبول كالفتر، وجو هوارد، وإريك كول، وتوم مور، وجوناثان سكولي؛ الذين أتوجّه إليهم بخالص الشكر والتقدير.

## تقديم

بدأ هذا الكتاب مسيرة، كما سُيُّنِيَّها، بوصفه مساهمة في سلسلة «مقدمة قصيرة جداً» التي تصدرها مطبعة جامعة أكسفورد، وإنني لشديد الامتنان لشيلي كوكس؛ لما أبدته من تأييد لهذا الكتاب ساعد في إخراجه إلى النور خلال فترة قصيرة.

فيليب بول

لندن

يناير ٢٠٠١



## شكر وتقدير

يتقدم المؤلف والناشر بالشكر والعرفان للسماح لهما باستخدام المواد التالية المحمية بموجب حقوق التأليف والنشر:

مقططف من رواية «أرشيف دالكي»، تأليف فلان أوبريان (حقوق الطبع والنشر لمؤسسة الراحل بريان أونولان)، التي أُعيد إصدارها بإذن من شركة إيه إم هيث وشركاه ذات المسؤولية المحدودة بالنيابة عن المؤسسة.

مقططف من كتاب «الجدول الدوري» تأليف بريمو ليفي، الذي ترجمه ريموند روزنثال، حقوق الطبع والنشر لعام ١٩٨٤، شوكن بوكس، وهي فرع من مؤسسة راندول هاوس، واستُخدم بإذن من شوكن بوكس.

مقططف من رواية «قوس الجاذبية»، تأليف توماس بنشون، حقوق الطبع والنشر لعام ١٩٧٣ لトوماس بنشون، وأُعيد طباعتها بإذن من وكالة ميلاني جاكسون ذات المسؤولية المحدودة.



## الفصل الأول

# صنع الجزيئات: تلك الأشياء الخفية

أومأ رقيب الشرطة إلى النادل، طالباً خمر الشعير لنفسه وزجاجة صغيرة منها لصديقه، ثم مال للأمام في ثقة سائلاً إياه:

– هل صادفت يوماً تلك «الجزيئات» أو سمعت قولًا عنها؟  
– نعم بالطبع.

– هل سيدهشك أن تعرف أن «نظرية الجزيئات» تمارس تأثيرها في دائرة دالكي؟

– حسناً ... نعم ولا!

– إنها تُحدث دماراً مروعاً! ونصف الناس مصابون بها، إنها أسوأ من مرض الجُدرى!

– ألا يمكن أن يعالجها طبيب المستوصف أو يدرسها المعلمون المحليون، أم هل تعتقد أنها أحد الشئون التي يجب أن يهتم بها حاكم البلد؟

– إن الأمر برمته في يد مجلس المقاطعة (هكذا أجاب بلهجة حازمة).

– يبدو هذا الأمر معقداً للغاية!

في الحقيقة، لقد كتب فلان أوبريان أقصر المقدمات عن الجزيئات، وكان أكثر براعة وجاذبية في حديثه مني. لقد أراد ذلك الرجل أن يقدم معرفته العلمية ببساطة، وكأنه يناقش أمراً مثل محصول البطاطس أو الحالة السيئة للطرق خارج العاصمة الأيرلندية دبلن. ويمكننا الإفاده بقدر أكبر من تلك الحكمة التي يتقاسماها رقيب الشرطة فوتريل

مع صديقه ميك في فندق متروبول الذي يقع في الشارع الرئيسي بمدينة دبلن، وتتجلى في الحوار التالي:

- هل درست من قبل «نظيرية الجزيئات» حين كنت صغير السن؟ كان هذا سؤال فوترييل، فأجاب ميك قائلاً: لا، ليس بالتفصيل.

- يا للأسف الشديد! هذه جريمة شنيعة، ومخالفه عویصة! (هكذا قال فوترييل في حدة)، ولكنني سأشرح لك هذا الموضوع ... إن كل شيء لدينا يتكون من جزيئات صغيرة في داخله، وهي تتطاير حولنا في دوائر متحدة المركز، وكذلك في أقواس وقطاعات ومسارات أخرى متنوعة أكثر من أن نتمكن من الإتيان على ذكرها جميعاً، ولا تبقى كما هي مطلقاً ولا تستقر، ولكنها تدور وتحوم قريباً وبعيداً ثم تعود مجدداً، فهي تتحرك طوال الوقت، هل تفطن لما أقول؟ إنها الجزيئات!

- أعتقد أنني أفهمك!

- إنها باللغة النشاط والحيوية مثل عشرين شيطاناً من الجن يتراقصون فوق شواهد القبور! ولنأخذ الخروف كمثال: فما الخروف إلا ملايين من «الجزئيات» الصغيرة التي تدور وتدور - حاملةً صفات الخراف - في حركات تشنجية معقدة ... كأنه وعاء يغلي بما فيه!

ما هو الخروف؟ هذا السؤال البسيط (في كثير من مظاهره) كافٍ جدًا لجعل العلماء منشغلين لمئات السنين، وسيستمر كذلك لسنوات كثيرة قادمة؛ فعلم الجزيئات يعطي إجابة مضمونة في سلسلة هرمية من الإجابات. إنه يعني بتلك الملايين من «الجزئيات»، والخروف توليفة من أنواع كثيرة من الجزيئات، وهي عشرات الآلاف من الأنواع المختلفة، التي لا تقتصر على الخراف بالطبع، وإنما توجد كذلك في البشر وفي العشب وفي السماء والمحيطات.

لكن العلم - الذي يبحث عن مستويات من الفهم أكثر عمقاً - لا يترك الأمور على عواهنها. أليست جزيئات الخروف مكونة من ذرات؟ أليست الذرات مكونة من دقائق دون ذرية مثل الإلكترونيات والبروتونات؟ أليست تلك الدقائق مكونة بدورها من دقائق دونها مثل الكواركات والجليونات؟ فمنْ ذا الذي يمكنه التكهن بما تحتويه من أسرار داخل حدودها الدقيقة المبهمة؟

- إن الجزيئات نظرية معقدة جداً، ويمكن إثباتها بعلم الجبر، ولكن قد تحتاج إلى حسابها تدريجياً، باستخدام المساطر وجيوب التمام وأدوات أخرى مألوفة، ثم في نهاية

الأمر لن تصدق ما أثبتَه مطلقاً. إذا حدث هذا، فسَيَتَعَيَّنُ عليك أن تعود إلى الوراء، حتى تصل إلى وضعٍ تستطيع أن تصدق فيه الحقائق والحسابات التي لديك تماماً على أساس ما ورد في كتاب الجبر، ثم تستمرة مجدداً من ذلك الوضع بعينه إلى أن تحصل على الصورة الكاملة، وقد صدقتها تماماً دون أن تخلُّف وراءك الشذرات التي لم تصدق إلا نصفها أو أي شكل في رأسك يُؤرِّقك كأنك تبحث عن زر قميصك تحت أغطية سريرك!

- هذا حقيقي جدًّا! هكذا أجاب ميك بثقة.

إنه حَقّاً لأَمْرٍ معقدٍ أن تبحث في ماهية الجزيئات إذا أردت أن تبدأ سُلْمَ العلم من درجة أكثر انخفاضاً (أو لِنَقْلٍ أكثر عمقاً) ثم تصعد لأعلى. ويكون هذا ضروريًّا إذا أراد المرء أن يفهم تماماً الأسباب الكامنة وراء سلوك الجزيئات؛ ومن ثمَّ أسباب إظهار المادة لتلك السلسلة المميزة من الخصائص، أيًّا كانت المادة: خروفاً أم صخرة أم لوحًا من زجاج النوافذ أم غير ذلك. ولكن الكثير من العلماء الذين يبحثون في الجزيئات ليسوا في حاجة إلى الاكتشاف بكلٍّ ما في علم الجبر؛ إذ يمكن بصفة عامة اختصار مضامينه في قواعد أساسية عن كيفية تفاعل الجزيئات فيما بينها. كانت الصناعة الكيميائية مشروعاً مزدهراً قبل أن تجد الكيمياء نصيتها من علم الرياضيات؛ ومن ثم يمكننا القول إن الجزيئات لن تؤرِّقك على أي حال.

## ماذا عن الجدول الدوري؟

من العجيب أن فلان أو بريان حين اقتبس ذلك الجواب الذي دار بين الرقيب فوترييل وميك من كتاب «أرشيف داكلي»، ونقلَه إلى الرواية الأكثر شهرة بين روایاته — التي تسمى «الشرطي الثالث» (ونُشرت بعد وفاته في عام ۱۹۶۶) — قد عمد إلى حذف عبارة «نظرية الجزيئات»، وكتب بدلاً منها «نظرية الذرات»، وهنا يمكن مربط الفرس؛ الغموض الذي يكتنف ما صُنعت منه الأشياء: أهي الذرات أم الجزيئات؟ وهنا يعطينا الكيميائيون أجوبةً مختلطة. إن الشفرة الأيقونية لديهم هي الجدول الدوري، وهو عبارة عن قائمة من اثنين وتسعين عنصراً طبيعياً (أضيف إليها بعض العناصر الاصطناعية غير المستقرة)، مرتبة على نسق يساعد الكيميائيين على الإفادة منها. إن أشهر كتاب «عن» الكيمياء هو ذلك الذي أسماه الكيميائي والإيطالي بريمو ليفي «الجدول الدوري»، والذي يتحدث عن العناصر؛ تلك البنى البنائية للمادة، وهو بهذا يقوّي الانطباع بأن الكيمياء تبدأ بتلك الشبكة غير المنتظمة في شكلها من الرموز. حين كنت تلميذًا بالمدرسة كانوا يشجعونني

على تعلم فن الاستظهار كي أتذكر العناصر التي في الصفين الأول والثاني في الجدول، وهذا الأكثر أهمية، ولكن في مرحلة تالية من التعلم كان يتعين عليًّ في علم الكيمياء أن أحفظ الجدول الدوري كله، وأستظره من ذاكرتي، بحيث أعرف أن الإيريديوم يقع فوق الكوبالت، وأن الاليوروبيوم ينحصر كالشطيرة بين السماريوم والجادوليونيوم. ومع ذلك فإنني أشك أن تقع عيني يومًا على السماريوم (وإن كان الاليوروبيوم يلتعم متوجهًا من شاشات التليفزيون لدينا).

### العناصر: في كتاب «الجدول الدوري» لبريمو ليفي

هناك ما يُعرف بالغازات الخاملة في الهواء الذي نتنفسه، وهي تحمل أسماءً غريرية عجيبة متفاوتة في اشتقاها، وتعني «الجديد» و«الخففي» و«غير النشط» و«الغربي»، وهي في الواقع خاملة جدًّا، ومستقرة في حالتها هذه لدرجة أنها لا تدخل في أي تفاعل كيميائي، ولا تتحدد مع أي عنصر آخر؛ ولهذا السبب بالذات لم تُكتشف على مدى قرون عدة. ولكن في وقت قريب نسبيًّا في عام ١٩٦٢ نجح عالم كيميائي دعوب بعد جهود طويلة وبارعة في إيجار غاز الزيونون (أي الغربي) على الاتحاد لمدة قصيرة جدًّا مع غاز الفلور الشديد الشرامة والنشاط، وبدا هذا العمل الرائع استثنائياً للغاية، حتى إن هذا العالم حصل على جائزة نوبل.

عنصر الصوديوم فلز سريع التحلل، وهو لا يعتبر من الفلزات إلا من خلال المعنى الكيميائي لهذه الكلمة، وليس بالمعنى اليومي الدارج، فهو ليس صلبًا ولا حتى قابلاً للطرق، بل إنه لين مثل الشمع، وهو لا يلمع، أو لتنقل إنه يلمع فقط إذا تم حفظه بعناية فائقة غير عادية، وإلا فإنه يتفاعل في لحظات معدودة مع الهواء، فت تكون عليه قشرة جافة قبيحة الشكل، وهو يتفاعل بسرعة أكبر مع الماء، بل ويطفو فوقه (هل تخيل فلزًا يطفو على الماء؟!) ويترافق حينئذ بجنون مطلقاً غاز الهيدروجين ...

في أحد الأيام وزنت جراماً من السكر في بوتقة من البلاتين (وهو معدن ثمين جدًّا) لحرقه على النار، فتصاعدت في الهواء الملوث في معملِي رائحة السكر المحترق التي نعرفها في مطابخنا، ولكن بعد هذا فوراً زاد لهيب النار ف تكونت رائحة مختلفة كثيراً؛ رائحة معدنية تشبه رائحة الثوم، وهي غير عضوية بالطبع، ولا يمكن أن تكون عضوية، ولاكتشاف هذا يلزم أن يتمتع الكيميائي بحسنة شم سليمة. وعند هذا الحد يصعب أن يخطئ المرء، فما عليك سوى أن ترشح الحلول، وتضييف إليه أحد الأحماض، وتأخذ المادة المكونة وتتمرر فيها غاز كبريتيد الهيدروجين في تكون راسب أصفر، وهو الأندريد الزرنيخي (اللامائي)، باختصار إنه الزرنيخ الذي يسمى الماكوليونوم. إنه الزرنيخ السام المذكور في الحكايات الروية عن ميتراذاتس ومدام بوفاري وغيرهما.

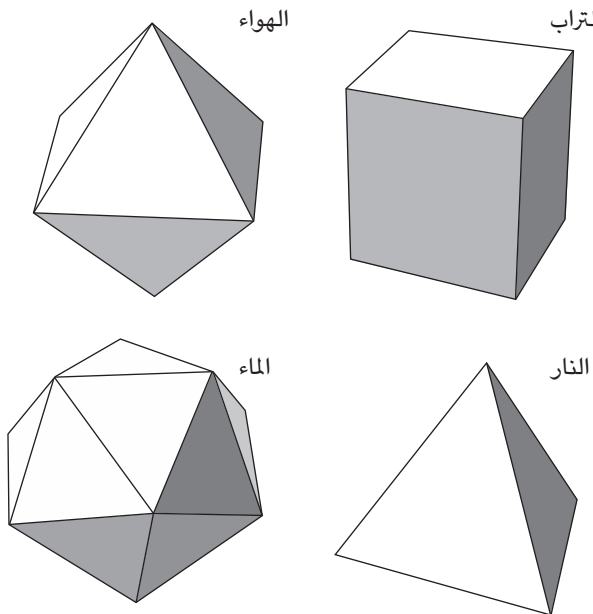
بريمو ليفي، كتاب «الجدول الدوري» (١٩٧٥)

إلا أن علم الكيمياء تحدّث بشكل عفوي فقط عن خصائص العناصر، ويمكن أن يُقدم علم الجزيئات على تجاهل الكثير منها إن لم يكن أغلبها. ينتمي الجدول الدوري بالفعل إلى ذلك الحقل الذي تتحول الكيمياء عنده إلى فيزياء، والذي يجب عنده أن تستعين بعلم الجبر وجذور التمام كي نفسر سبب تكوين ذرات العناصر لتلك الاتحادات بعينها التي تسمى الجزيئات. يُعد هذا الجدول واحداً من أكثر الاكتشافات جمالاً وعمقاً في القرن التاسع عشر، ولكن حتى اختراع علم ميكانيكا الكم على يد علماء الفيزياء في القرن العشرين، لم يكن يَسْعَ المرءُ سوى النظر إليه باعتباره شفرة غامضة، أو نوعاً من لوحات القص واللصق التي تذكّرنا بأن العناصر تأتي في صورة عائلات، وأن أفراد كل عائلة منها يمكنون ميلولاً متشابهة.

لعلّي أكون متوجّلاً إذا استغنت عن الحديث عن الجدول الدوري، فعلى الأقل يجب ألا أفعل هذا دون أن ألتزم بأجندة عمل خاصة.

إن التاريخ التقليدي للكيمياء يعرض هذا العلم على أنه بحث من أجل فهم المادة؛ أي التساؤل: من أي شيء صُنعت المادة؟ وهذا يربط الكيمياء بالفلسفة اليونانية القديمة، بمحاولات ليوكيبوس وتلميذه ديموقريطوس لصياغة نظرية ذرية للمادة في القرنين الخامس والرابع قبل الميلاد. وهذا التاريخ يحكي سرداً يبدأ من العناصر الأربعية لإيمبيدوكليس، وهي: التراب والهواء والنار والماء، ويمر بما عرضه أفلاطون من تزاوج بين نظرية العناصر والمذهب الذري (شكل ١-١)، ويلتفّ بحذر حول ما كان يعتقده الخيميائيون (المشتغلون بالكيمياء القديمة) في العصور الوسطى من تحويل العناصر الرخیصة إلى نفیسة، ثم يستقر في سلasse عند نظرية اللاهوب (الفلوجستون) في القرن الثامن عشر. سنشاهد روبرت بويل وهو يعيد تعريف فكرة العنصر في عام ١٦٦١ (وإن كان عمله في الواقع لا يرقى إلى منزلة إعادة التعريف الكاملة على الإطلاق)، ونرى نموذج العناصر الأربعية العتيقة وهو يتقوض قبل اكتشاف مواد جديدة غير قابلة للاختزال، ونرى أنطوان لافوازير وهو يزعزع نظرية اللاهوب، ويضع بدلاً منها نظرية الأكسجين قبل أن يفقد رأسه بالمقصلة في عام ١٧٩٤. بعد ذلك قدم جون دالتون النظرية الذرية الحديثة في عام ١٨٠٠، وتمددت قائمة العناصر بدرجة كبيرة خلال القرن التاسع عشر، ثم رتبها ديميتري مندليف في شكل بنائي ذي برجين هو جدول مندليف الدوري، ثم ملئت الفراغات فيما بينهما تدريجياً وصولاً إلى اليورانيوم (الذي كان معروفاً منذ عام ١٧٨٩)، وبعد ذلك فسر فولفجانج باولي وغيره من فيزيائيي الكم شكل الجدول في عقد العشرينيات من القرن العشرين.

## الجزئيات



شكل ١-١: ذرات أثينا. كان ذلك الفيلسوف الإغريقي يعتقد أن أصغر دقائق العناصر الأربع، التي يُعتقد أنها تُشكّل كل شيء مادي، لها أشكال هندسية منتظمة.

وهكذا اقتربت المهمة من نهايتها، بل إن أحد الكتاب في مجال العلوم، ويدعى جون هوجران، كتب في كتاب «نهاية العلوم» يقول إن هذا يعني أن علم الكيمياء أيضاً قد انتهى منذ أن حصل على ختم التصديق من نظرية الكـمـ. والمعنى المتضمن في عدة كتب أخرى أكثر حداثة عن مستقبل العلوم هو أن ذلك العلم الذي يظهر غيابه في الوقت الحاضر، قد استُهلك من كلتا نهايتيه؛ فعلى مستوى الأساسي قد تحول إلى فيزياء (بما فيه ذلك الفرع العلمي العظيم، الذي تجاهله الناس، المسماً فيزياء المادة المكتفة، والذي يبحث في كيفية سلوك المادة الملموسة)، وعلى مستوى الأكثر تعقيداً صار الآن حقاً لعلماء الأحياء، الذين بسطوا حدود عالمهم بحيث صار يشمل الميكانيكا الجزيئية للخلية.

إلا أن هذه الحروب الأكاديمية تُخفي حقيقة أكثر إثارة للاهتمام، وهي الحقيقة العجيبة التي تقول إن الكثير من تواريix العلوم قد كتبها علماء فيزياء كانوا يميلون

إلى تقديم العلوم على أنها سلسلة من الأسئلة التي تُطرح ثم يجاب عنها. وقد يكون من المفيد أن نرى القصة وهي تُحكى من جانب أحد المهندسين، الذي قد يميل بالفطرة لأن يطرح السؤال: ماذا يمكننا أن نصنع؟ فعلى الرغم من أن بعض علماء الكيمياء الأوائل كانوا يريدون تshireح المادة، من الناحيتين الفيزيقية والمليتافيزيقية، كان البعض الآخر يعيد ترتيبها بشغف؛ ولهذا يتخذ علم الجزيئات اتجاهًا إبداعيًّا وأخر تحليليًّا، وكان يعني في فترات مختلفة من التاريخ بصناعة أوعية السيراميك والأصباغ والألوان والمواد البلاستيكية، وغير ذلك من مواد اصطناعية وعقاقير وأغلفة واقية ومكونات إلكترونية وألات في حجم البكتيريا. ويقول رونالد هوفمان الحائز جائزة نوبل في الكيمياء: «الأمر الغريب أن علماء الكيمياء يتعين عليهم أن يتقبلوا المجاز المتعلق بعملية الاكتشاف»، ثم يستطرد قائلاً:

إن الكيمياء هي علم الجزيئات وتحولاتها. بعض الجزيئات موجودة فعلًا وتنتظر منها أن نعرفها ... ولكن توجد جزيئات أخرى كثيرة في علم الكيمياء صنعناها نحن في العمل ... في قلب [الكيمياء] يوجد جزيء مصنوع، إما بعملية طبيعية وإما بيدٍ بشرية.

وأحسب أن الجامعات التي تُخفي أقسام الكيمياء لديها تحت لافتة «العلوم الجزيئية» تسلك على الأرجح المسار الصحيح، فهذا ببساطة يطلق العنوان للجدول الدوري، ويدع الكيميائي حرامًّا لأن يسمى إلى عالم من صناعة الأشياء، عالم غير أفلاطوني يتم فيه تصميم الجزيئات وصناعتها كي «تؤدي» وظائف معينة، مثل علاج حالات العدوى الفيروسية أو اختزان المعلومات أو تقوية الجسور وتدعمها.

وقد تحرّك بريمو ليفي باعتباره كيميائيًّا صناعيًّا في هذا العالم، وكان يشعر بشيء من الأسف فيما يتعلق بهذا العلم الجزيئي، فأسماه «كيمياء «وضيعة» ... يمكن تسميتها بكيمياء المطبخ». ولكن قوة تلك الكيمياء الوضيعة هائلة حقًا؛ إذ تعمل على تحويل مليارات الدولارات كل عام، ويمكن أن تجعل المريض سليمًا والسليم مريضًا. كما دُمرت مدينتا هامبورج ودرسدن الألمانية بفعل الكيمياء الوضيعة، وصارت الحروب الكيميائية والبيوكيميائية الآن مثار خوف وهلع في دوائر الغرب أكثر من الحرب النووية. يعتقد الكثير من الناس أن القنبلة النووية ذاتها هي نتاج لعلم الفيزياء، ولكن مجرد كتابة معادلة «الطاقة = حاصل ضرب الكتلة في مربع سرعة الضوء» لم تكن السبب وراء

قنبلة هيروشيماء، وإنما ما يقف وراءها هو عملية فصل جزيئات مركبات اليورانيوم المتمايزة نظائريًّا. وفي روايته «قوس قزح الجاذبية»، لم يكن يخامر توماس بينشون شكٌ في موقع القوة الحقيقية للعلوم: فلم يكن الشيء الشرير الذي ظهر في روايته بعد نهاية الحرب العالمية الثانية هي القنبلة النووية، وإنما مادة بلاستيكية جديدة عبارة عن «بولимер أروماتي متغير الحلقات» تدعى إيميبولكس جي، تم استخدامها نتيجة مؤامرة بين شركات أوروبية كيميائية علامة هي: آي جي فاربن وسبيا وجاي جي وشل للبترول وأي سي آي. الرسالة التي أريد توصيلها أن المادة يعلو صوتها على النظريات.<sup>١</sup>

فهل يعني هذا أن العلوم الجزيئية سيئة؟ بالطبع لا ... ولكن يعني أنها صندوق يعج بالاحتمالات، وهي احتمالات رائعة ملهمة وإبداعية، وقد تكون فضيعة أو مخيفة؛ منها أشياء دنيوية، ولكنها مفيدة، وأشياء شاذة، وأشياء يصعب فهمها. وقد تساعد العلوم الجزيئية الناس يومًا ما في الحصول على كبد جديدة. وقد رسم الفنانون رافائيل وروбинز ورينوار لوحاتهم باستخدام الجزيئات، فالجزئيات هي أصل الحياة.

### التركيب الاصطناعي (التخليلي) ورواية توماس بينشون: «قوس قزح الجاذبية»

تعود أصول مادة إيميبولكس جي إلى بحث مبكر أجراه شركة دوبون الكيميائية. إن علم تصنيع المواد البلاستيكية له تقاليد عظيمة ومسار أساسي، تتحكم فيها شركة دوبون وأحد العاملين بها ويُدعى كاروتز، ويشتهر بأنه «التخليلي العظيم». وكانت دراسته الكلاسيكية عن الجزيئات الكبيرة قد امتدت عبر عقد العشرينيات وأوصلتُنا مباشرة إلى عصر النايلون، الذي لا يقتصر على كونه متعةً لجسد الإنسان المرفَّه وشيئًا ملائمًا للمتمرد المسلح، ولكنه في الوقت نفسه يُعد إيدانًا بانطلاقة قوية لعصر البلاستيك؛ بأن الكيميائيين لم يعودوا تحت رحمة الطبيعة، بل يمكنهم أن يقرروا الآن الخصائص التي يحتاجونها للجزئيات، ثم يمضون قدماً ويقومون ببنائها تخليليًّا ... وبهذا يمكن تركيب أي مادة مطلوبة ذات وزن جزيئي كبير حسب الطلب وتشكيلاها كيميائياً في شكل حلقي متغير الحلقات، والإمساك بها وتنظيمها في سلسلة باستخدام حلقات البنزين أو الحلقات الأروماتية الأكثر «طبيعية». تلك السلسل تعرف باسم البوليمرات الأروماتية المتغيرة الحلقات، وكان أحد تلك السلسل الافتراضية، التي خرج إلينا بها العالم جامف قبل اندلاع الحرب مباشرة، قد تم تعديله فيما بعد ليصير الإيميبولكس جي.

(توماس بينشون، رواية «قوس قزح الجاذبية» (١٩٧٣))

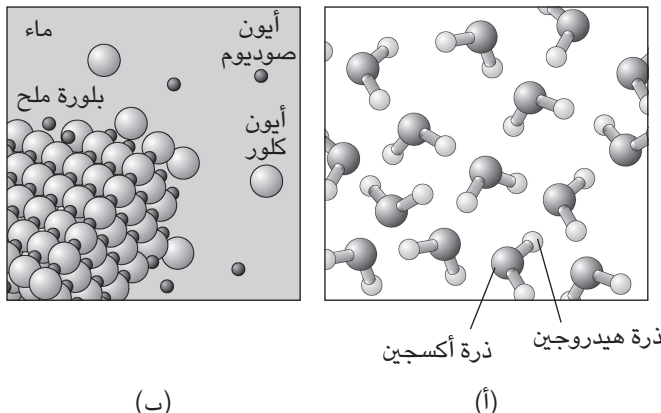
## ما هي الجزيئات؟

والسؤال الآن: هل كل شيء يتتألف من جزيئات؟ الإجابة: ليس بالضبط؛ فجميع المواد (إلا داخل بعض البيئات الفيزيائية الفلكية الغربية) تتكون من الذرات، ولكن الذرات لا تتشكل دائمًا في صورة جزيئات. (ولا يمكنني أن أحدد إن كان فلان أو بريان قد حَوَّل كلمة الجزيئات التي وردت على لسان الرقيب فوترييل إلى كلمة ذرات لأنَّه كان يفهم — أو لم يكن يفهم — الفارق بينهما). معظم الذرات شديد التفاعلية — فليها ميل للارتباط مع ذرات أخرى — وتُعد الجزيئات تجمعات من الذرات قد ارتبطت سويًّا في شكل اتحادات قد تحتوي على أي شيء، وقد تصل أعدادها إلى ملايين عدَّة.

ولكنَّ ثمة تمييزاً آخر دقيقاً يجب إجراؤه؛ فقد كان الرقيب فوترييل في رواية فلان أو بريان يتحدث عن جزيئات الحجارة والحديد. وإذا شئنا الدقة فسنقول إنه لا وجود لشيء كهذا، على الأقل لا توجد في كتل الحجارة أو الحديد التي نصادفها كل يوم، ولكننا نعني بالجزيئات — بصفة عامة — أنها تجمعات متميزة يمكن عُدُّها من ذرات. في جزيء الماء توجد ثلاثة ذرات؛ ذرتان من الهيدروجين وذرة واحدة من الأكسجين، ويحتوي الكوب من الماء على تريليونات فوق تريليونات من الذرات، ولكن العينة السريعة التي تؤخذ من هذا السائل — إذا أمكن أن تكشف عن أي تفاصيل دقيقة — تُظهر أنها في أي لحظة بعينها تكون الذرات كلها تقريباً متجمعة في شكل جزيئات يتكون كلُّ منها من ثلاثة ذرات، كما أسلفنا، مثل حشد هائل من أسر تتكون كل أسرة منها من ثلاثة أفراد متشابكي الأيدي (شكل ١-٢).

وعلى العكس من هذا، نجد أن ذرات الحديد لا تتجمع في شكل جزيئات متمايزة، ولكنها تتكتس معًا مثل قنابل المدفع في نسق منتظم يستمر على النحو ذاته، مثل كتيبة من الجنود، ولا يستطيع المرء تمييز أي مجموعات من الذرات تكون متساوية الأبعاد فيما بينها. ونفس الشيء ينطبق على ذرات الصوديوم والكلور في أي بلورة من كلوريد الصوديوم (ملح المائدة (شكل ١-٢ بـ)). وحين ينصدر الحديد تتدافع ذراته فيما بينها كحشد جامع من الناس، ولكن حين يذوب الثلج، يبدو الأمر كأن ذرات الهيدروجين والأكسجين تستمر في التشابك يدًا بيد بأوضاعها الثلاثية مع تفكك بلوراته. ويمكننا القول إن الثلج مادة صلبة جزيئية — تتجمع فيه الذرات في شكل جزيئات — بينما الحديد والملح الصخري ليسا كذلك.

## الجزئيات



شكل ٢-١: الماء (ا) يتكون من جزيئات منفصلة متمايزة ثلاثة الذرات، وترتبط الذرات بروابط كيميائية قوية، ولكن الملح (ب) على العكس من هذا يتكون من مجموعة ذرات مشحونة (تسمى أيونات) من الصوديوم والكلور، ولا توجد فيه تجمعات ذرية متميزة. وحين يذوب الملح في الماء تتفكك تركيبة الأيونات بعضها عن بعض تدريجياً.

تتخذ بعض العناصر النقيمة صوراً جزيئية، والبعض الآخر لا يفعل هذا، وكقاعدة عامة تقريرية نقول إن الفلزات مثل الحديد غير جزيئية، بينما اللافلزات جزيئية؛ فالنيتروجين المتجمد، على سبيل المثال، يتكون من جزيئات، يحتوي كل منها على ذرتين. وفي الفسفور تكون الذرات مجموعات جزيئية من أربع، وفي الكبريت يمكن أن ترتبط الذرات في حلقات جزيئية من ثمان. قد يبدو من الظلم بعض الشيء ألا نجد وسيلة، بمجرد النظر للمادة، تعلمنا إن كانت وحداتها البنائية الأساسية هي ذرات أم اتحادات جزيئية من الذرات، لكن لا وجود لهذه الوسيلة. (لكن ليس من العسير على العلماء أن يكتشفوا ذلك على أي حال).

وهكذا يعتبر الجزيء مفهوماً مائعاً غير محدد تماماً؛ إذ يعتمد بالأساس على مسألة الحجم. لماذا إذن نتجشم العنااء لتمييز الجزيئات بأي حال بدلاً من الاكتفاء بالحديث عن المادة بصفة عامة؟ أعتقد أن السبب هو أن الجزيئات هي الوحدات الأصغر من المادة «ذات المعنى» في علم الكيمياء؛ فمن خلال الجزيئات، لا الذرات، يمكن أن يحكى المرء قصصاً

في العالم تحت المجهري. إن الجزيئات بمنزلة الكلمات، والذرات هي الحروف فحسب. بطبيعة الحال، أحياناً ما يشكل حرف واحد كلمة كاملة، ولكن أغلب الكلمات هي تكتلات محدودة من حروف متعددة رُتّبت في نظام معين، وكثيراً ما نجد أن الكلمات الأطول توصل معانٍ أكثر براعة ودقة. وفي الجزيئات، كما في الكلمات، يكون للنسق الذي تترتب به الأجزاء المكونة أهميتها؛ فكلماتنا «كلمات» و«كلمات» مثلاً تختلفان في المعنى تماماً رغم أنهما مكونتين من الحروف عينها.

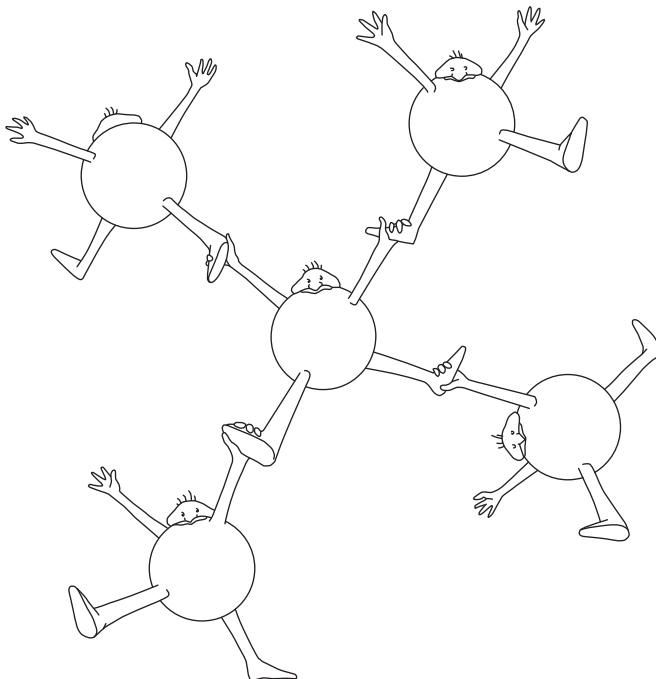
يحدث بعضُ من أتعجب القصص التي تحكيها الجزيئات في الكائنات الحية، ولكن لسوء الحظ أنها يمكن أن تكون صعبة الفهم؛ فكثير من الكلمات تكون طويلة وغير مألوفة، فتكون الجمل المكونة منها غامضة. لا ينفك الكيميائيون يخترعون كلمات جزيئية جديدة فتزداد اللغة اتساعاً، وبعض هذه الألفاظ الجديدة يكون فيها شيء من الطرافه، وبعضاً منها يتيح لنا أن نحكى حكايات لم نكن لنشعر بها قبل اختراع «الكلمة». وفي حالات أخرى، تسمح لنا «الكلمة» الجديدة بأن ننقل بطريقة بسيطة معنى معيناً كان يتم نقله سابقاً بطريقة ملتوية.

وإنه لأمرٌ رائع أن يتلاءم المجاز اللغوي مع العالم الجزيئي. ونحن نسمع اليوم كثيراً عن «لغة الجينات»، وأأمل أن أوضح أن هذه مجرد واحدة من اللغات التي تتضمنها الجزيئات. إلا أن ما أقوله يتجاوز كونه مجازاً لغويّاً وحسب؛ إذ توجد بالفعل «معلومات» داخل الجزيئات، تماماً مثلما توجد معلومات داخل الكلمات، وسأوضح هذا في الفصل السابع.

بالإضافة إلى هذا، فإن استخدام نموذج على أساس معلوماتي لشرح العلوم الجزيئية يُعد أمراً مهماً بحيث يدعو إلى وجود شرح سريع الاستجابة على أساس حواري، بدلاً من الأسلوب الآلي الذي كان متبعاً ومؤيداً في الأزمان الماضية. يتحدث علماء البيولوجيا الخلوية بشكل متزايد عن جزيئات بروتوبينية «يتكلم» بعضها مع بعض، كما يتحدث علماء الفيزياء المهتمون بعلوم المادة عن وجود سلوك «تعاوني» و«جماعي» للجزيئات، وهذه ليست تصورات خيالية حمقاء غامضة مقصوداً بها أن تبدو العلوم محبة أكثر للناس (إن كان هذا التأثير في حد ذاته ليس ضاراً)، وإنما هم يتحدثون عن الإدراك المتزايد لذلك الرقي البهي والتعقيد الجميل للسلوك الجزيئي، الذي يكون جماعياً بصفة عامة ونادرًا ما يسير على نحو حَطَّيْ.

واضعاً هذه الأفكار في ذهني، أحتاج أن أوسع في استخدام الأسلوب المجازي في العلم الجزيئي، ولا غنى لنا عن هذا الأمر، حتى على مستوى الحديث بين أحد المتخصصين

وزميل له. هذا الأمر ينطبق على مجالات أخرى كثيرة من العلوم، ولكن يصل إلى أقصاه في علم الكيمياء؛ إذ تتسم الجزيئات بصفات شبه بشرية، ولا مدعاة للاعتذار عن هذا الأمر! إن هذه الجزيئات أشياء غير مألوفة، وتحتاج لأن نجد طرفة للتحفيف من هذا الأمر. لقد أصر ناشرو كتابي عن الماء، عن حق، على عدم استخدام نماذج الكرة والعصا لجزئيات الماء عند مخاطبة القارئ العادي غير المتخصص في الكيمياء؛ وذلك ضماناً لبقاء الكتاب على الرف. ومع ذلك ليس بوسعي تفسير غرابة سلوك الماء دون أن أُظهر تركيبته؛ ومن ثم رسمت الجزيئات في هيئة شياطين صغيرة (شكل ٣-١).



شكل ٣-١: إنَّ جَعْلَ الجَزِئَاتِ تَبَدُّو فِي صُورَةِ بَشَرِيَّةٍ يَمْكُن أَنْ يَفِيدَ فِي رَؤْيَاةِ كَيْفِيَّةِ تَفَاعُلِهَا فِيمَا بَيْنَهَا. وَفِي هَذَا الشَّكَلِ أَظْهَرَ «مسَكَاتِ الْأَيْدِي» الْمُسْعِفَةُ الَّتِي تَوْجُدُ فِيمَا بَيْنَ جَزِئَاتِ الماء.

آمل أن هذا الأمر لم يكن ضاراً، ولكن ذكرني البعض بهذه الأخطار في محاضرة عامة حضرتها مؤخراً عن التضاعف الجزيئي، وكان أول سؤال من الحاضرين في القاعة هو: «هل هذه الجزيئات واعية؟» مع اعتبار أن المتحدث كان يتكلم عن منظومة جزيئية تخليقية تُحاكي (بطريقة بدائية جداً) بعض خصائص الكائنات الحية، فإنني أفترض أن هذا كان تساوياً يمكن تفهُّمه، وأعتقد بالفعل أن الإجابة هي «لا»، لو أراد المرء أن يحافظ على أي تعريف فعال نبي معنى لذلك المفهوم الغامض لكلمة «الوعي». ولكن بمجرد أن نبدأ في إضفاء الصفات البشرية على الجزيئات، فإننا نستدعي عدداً من المعاني ذات الصلة، وقد يكون هذا أمراً مفيدة وقد لا يكون. كثير من الناس يرفضون مفهوم «الجينات الأنانية» على سبيل المثال؛ لأنَّه يحمل مضامين أخلاقية. (يطلق ريتشارد دوكنز على هذا اسم «العلم الشعري»، ويمكنني إدراك ما يعنيه بهذا، ولكن الحالة الشعرية في تلك الآلية قد تتذكر بفعل رداءة ذلك المجاز، كما يراه البعض). إن فكرة «تعاون» الجزيئات و«تواصُلها» ليست أساساً لأي فلسفة طبيعية، ولكن من المعقول أن نخمن أنه في العلوم الجزيئية على الأقل قد يؤدي منظور العالم الأوتوماتيكي الخطي في النهاية إلى جعلنا نبدو مثل الفلكيين القدامي الذين كانوا يُوَوَّلُونَ حركات الأجرام السماوية من منظور مركزي أرضي؛ محاولين إفحام الملاحظات في قالب غير سليم.

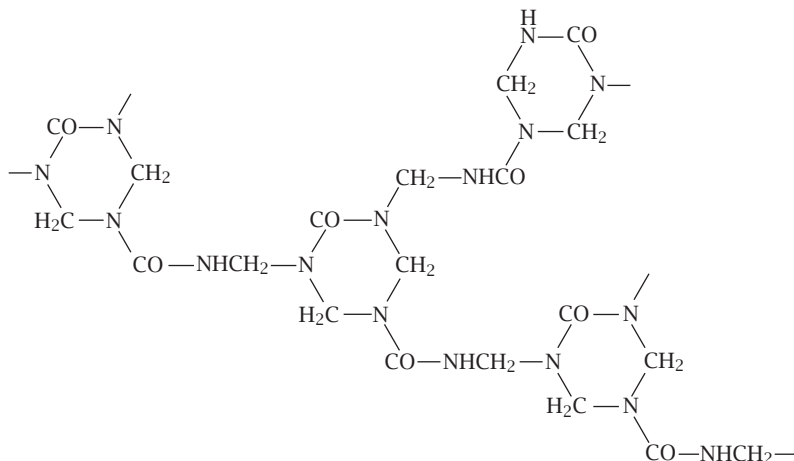
## الشكل والحجم

تعتبر رواية «المفتاح الإنجليزي» لبريمو ليفي واحدة من الروايات القليلة التي يمكنني تذكرها التي تتضمن رسماً لأحد الجزيئات (شكل ٤-١)، وهو جزء معقد بشكل مخيف، ولن أحلم بعرضه في كتاب غير تكنولوجي عن العلوم، لو كانت نيتها هي تثقيف الناس. ولكن ليفي يفعل هذا لأنه لا يريدنا أن نفهم عن الجزيء إلا شيئاً واحداً: هو أن الجزيء شكلاً وتركيبة. ثمة بعض الأشكال السادسية (الحلقية) في هذا الجزيء، وبعض الوحدات المستقيمة التي تربطها معاً. ويتحدث الرواية إلى عامل إنشاءات يسمى فاووسون، وهو رجل يقوم بتجميل العوارض المعدنية في الجسور، قائلاً:

إن المهنة التي درستها في المدرسة، والتي أبقيتني على قيد الحياة حتى الآن، هي مهنة الكيميائي. لا أعرف إن كانت لديك فكرة واضحة عنها، ولكنها تشبه مهنتك قليلاً؛ كل ما هنالك أننا نرُكِّب إنشاءات دقيقة ونفُكِّها ... طالما كنتُ

## الجزئيات

كيميائي تركيبات؛ واحداً من أولئك الذين يصنعون المركبات التخليقية، أي الذين يبنون التراكيب حسب الطلب.



شكل ٤-٤: الجزيء الموضح في كتاب بريمو ليفي.

وسوف نصادف في هذه الصفحات أمثلة لجزئيات يمكن أن نعتبرها بمنزلة تماثيل مصغرة وحاويات وكرات قدم وخيوط وحلقات وروافع وخطاطيف؛ كلها صُنعت بإلصاق الذرات معًا. كان أفلاطون يعتقد أن الذرات لها أشكال متعددة السطوح المنتظمة؛ مثل: المكعبات ورباعيات السطوح، وثمانيات السطوح ... إلخ. كان أفلاطون مخطئاً،<sup>٢</sup> ولكن بوسع الكيميائيين أن يرتبوا الذرات في جزيئات بهذه الأشكال.

ما هو إذن حجم هذا الجزيء الذي رسمه راوي ليفي لـ «فاوسون»؟ إن كل حرف من حروف الـ C والـ N ... إلخ تمثل ذرة، وهي شيء دقيق حقاً. توجد تشبيهات لا حصر لها توصل المقياس الدقيق للذرات، ولكنني على يقين من أن أهم انطباع ملموس تمنحه هذه التشبيهات هو أن تلك الدقائق المتناهية الصغر من العناصر تعتبر صغيرة جداً جداً بحق؛ على سبيل المثال: لو استطعنا نفخ كرة جولف وزيادة حجمها إلى حجم الكره الأرضية،

فستكون كل ذرة من ذراتها في حجم كرة الجولف الأصلية، ولو وضعنا عشرة ملايين ذرة من الكربون جنباً إلى جنب، فستكون صفاً طوله حوالي ملليمتر واحد. لا يزيد عرض جزيء صغير مثل جزيء الماء عن ذرات قليلة، وهو حوالي ثلاثة أعشار النانومتر (علماً بأن النانومتر يساوي واحداً على مليون من المليمتر)، أما الجزيء المذكور في كتاب بريمو ليفي فهو أكبر من جزيء الماء بمرات عدّة (ولا يمكن أن يحدد المرء عدد تلك المرات بالضبط؛ لأن ما رسمه ليفي كان مجرد قطعة من الجزيء، الذي يستمر طوله إلى يمين الصفحة ويسارها).

من تبعات ذلك المقياس الصغير للجزيئات أن الأشياء تحدث بسرعة كبيرة للغاية في عالم الجزيئات. وحين نسمع أن الجزيئات يمكن أن تدور عشرة مليارات مرة في الثانية، نتخيل أنها بالتأكيد تدور بسرعات تفوق الخيال، إلا أن الجزيئات صغيرة جداً لدرجة أنها حتى لو تحركت بسرعات متعدلة نسبياً، يمكنها أن تقطع مسافات قياسية جزيئياً في لحظة واحدة؛ فتحتاج ذرات جزيء الأكسجين لأن تتحرك بسرعة حوالي متر في الثانية لتكمل عشرة مليارات دورة في الثانية!

ماذا عن العصي التي تربط الذرات معًا؟ في الواقع إنها لا تشغّل أي حيز، فهي مجرد بدعة لتساعدنَا في إدراك ما يجري في الرسم البياني؛ فالذرات التي ترتبط معًا في جزيئات تحتشد ملائقة بعضها بجوار بعض بإحكام، وفي الواقع إنها تتراكم معًا مثل فقاعات صابون ملتصقتين. وهذا أمر ممكّن؛ لأن الذرات ليست مثل كرات البلياردو الصلبة، ولكنها تشبه بدرجة أكبر الكرات المطاطية. لدى كل ذرة مركز يتصرف بالكتافة والصلابة ويسمى النواة، وهي أصغر بحوالي عشرة آلاف مرة من الذرة نفسها، وهذا برغم أن تلك النواة هي التي تتركز فيها كل كتلة الذرة تقريباً، وهي مشحونة بشحنة كهربائية موجبة. يحيط بالنواة سحابة من الإلكترونات، وهي دقائق ذرية ثانوية صغيرة وخفيفة، ومشحونة بشحنة سالبة. ويمكن أن تتدخل سحابتان إلكترونيتان لذرتين دون خطر من تصادم الإلكترونات، وحينئذ تتشارك الذرتان في بعض من الإلكتروناتهما؛ وهكذا تندمج السحابتان في سحابة واحدة تطوّق كلتا النواتين، وحالما يحدث هذا، يقال إن الذرتين ارتبطتا في «رابطة تساهمية». وتمثل العصي المبينة في الشكل التوضيحي الجزيئي (شكل ٤-١) الروابط التساهمية، وهي مجرد وسيلة تساعدنا على معرفة أيِّ الذرات يرتبط بأيِّ منها.

هنا نصل إلى أحد الاعتبارات المهمة عند التحدث عن الجزيئات؛ وهو اعتبار يعُدُّ الأمر كله، ويقضي بأنه لا توجد طريقة «مُثل» لرسم تلك الجزيئات. وقد يقول قائل: حسناً،

لا تهتم بالأشكال التخطيطية، لماذا لا تُظهر الجزيئات بشكلها «الحقيقي»؟ بيد أن هذا أمر مستحيل؛ إذ لا توجد طريقة لالتقاط صورة فوتografية لجزيءٍ ما بنفس طريقة التقاطنا لصورة قط أو شجرة. وليست المسألة راجعة إلى صعوبات تكنولوجية وحسب، فليست المشكلة أننا نفتقر في الوقت الحاضر إلى مجهر أكبر أو كاميرا يمكنها استكشاف تلك الأشياء الصغيرة، بل الواقع هو أن آليات الرؤية تجعل من المستحيل أن «نرى» جزيئاً (أو ذرة) على «حقيقة» الواقعية.

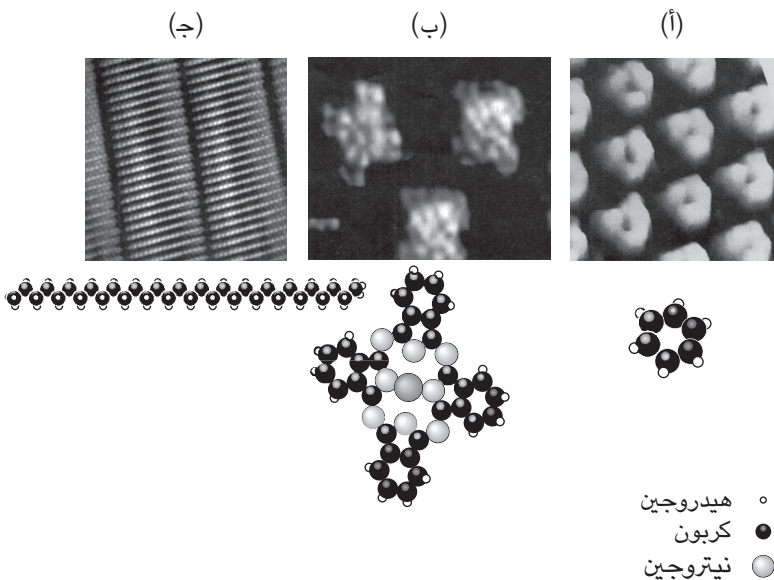
السبب هو أننا نرى بالضوء المرئي، الذي هو إشعاع شبه موجي يتفاوت طول موجته — وهي المسافة بين القمم الموجية المتتابعة — من حوالي ٧٠٠ نانومتر للضوء الأحمر إلى ٤٠٠ نانومتر للضوء البنفسجي. بتعبير آخر، يحشد الضوء الأحمر حوالي ١٤٠ ألف تموج في السنتمتر الواحد. وهذا الطول الموجي أكبر بمئات المرات من الجزيء. وبطريقة تقريبية نقول إن الضوء لا يمكن تركيزه في بؤرة أصغر من طول موجته؛ مما يعني أن الأشياء الأصغر من ذلك لا يمكن استيضاحتها،<sup>٣</sup> ولا يوجد مجهر ضوئي يمكنه أن يُظهر لنا صورة واضحة لجزيء الماء.

أظن أن هذا من الأسباب التي جعلت الناس يجدون صعوبة في فَهْمِ كُلِّ الجزيئات، وجعلت رسوماً توضيحية — كالرسم المبين أعلاه — تنفر القراء من كتب العلوم. ويبدو من السخف أن نتحدث بصورة ملموسة عن جسيمات لا تقتصر على كونها أدق من أن تُرى عملياً، بل إنها كذلك أدق من أن تُرى من حيث المبدأ. والأشياء التي لا يمكن رؤيتها تكتسب حالة من الخيال، وكأنها مجرد خرافات وأوهام.

لكنْ ليست الجزيئات ضرباً من الأوهام، وليس يمكننا أن نثبت أنها موجودة وحسب، بل وأنَّ لها أشكالاً وأحجاماً محددة. ويُظهر الشكل (٥-١) بعض صور الجزيئات التي تم التقاطها بمجهر من نوع خاص لا يستخدم الضوء في تكوين الصور. وقد وضعْت بجوار كل لقطة رسماً توضيحيّاً لتركيبة الجزيء. قبل اختراع هذا النمط من المجاهر بوقت غير قصير كان معروفاً أن الجزيئات لديها هذه التراكيب، ولكن لم يكن أي شخص قد رأها مباشرة، وصحيح أن هذه الصور غير واضحة — فليس بإمكانك أن تخمن الشكل المحدد للجزيئات من هذه الصور وحدها — إلا أن الأشكال التي تُرى بالمجهر تتفق بطريقة مقنعة مع تلك المتوقَّعة.

والسؤال الآن: كيف كنا نعرف بالفعل أشكال هذه الجزيئات من قبل التقاط تلك الصور؟ إن بعض الأدلة المؤكدة أدلة تجريبية. فحتى رغم أن الجزيئات صغيرة جدًا

## صُنْعُ الجَزِيئَاتِ: تُلَكَ الْأَشْيَاءُ الْخَفِيَّةُ



شكل ٥-١: جزيئات تم تصويرها بالمجهر النفقي المسرحي الذي بإمكانه أن يوضحها مفردة، كلاً على حدة، ولكن لا يستطيع ذلك المجهر حتى الآن أن يُظهر تفاصيل كافة تتيح لنا أن نفسر الصور دون معرفة سابقة.

وأصغر من أن يمكن استيصالها بالضوء المرئي، فمن الممكن «رؤيتها» بإشعاع له طول موجي يساوي حوالي عشر النانومتر، وهو ما يناظر الأشعة السينية، وعن طريق جعل الأشعة السينية تردد عن البلورات، من الممكن أن تستنتج أماكن وجود الذرات الدالة في تركيبها؛ هذا يعني أنه إذا أمكن جَعْل مادَّةٍ ما في صورة بلُوريَّة، مع تكدس جزيئاتها بطريقة منتظمة، فهذه التكنولوجيا التي تسمى التصوير البلوري بالأشعة السينية، يمكنها أن تُبيِّن اللثام عن بنية الجزيئات.

من الناحية النظرية، يجب أن تكون قادرین على رؤية الجزيئات المفردة بمجهر الأشعة السينية الذي يرَّكِ الأشعة السينية كما نرَّكِ نحن الضوء في المجهر البصري العادي. لكن عملياً يكون من الصعب جَدًا أن نرَكِ الأشعة السينية رغم أن العلماء على

وشك التمكّن من عمل ذلك. في الوقت الحالي يمكننا الاكتفاء باستخدام المجهر الإلكتروني؛ حيث يجري إمرار حزمة من الإلكترونات لترتّد عن العينة، ويتم تركيزها في بؤرة لصنع صورة. ويمكن أن تعمل الإلكترونات كموجات أيضًا، وباستخدام الموجات الإلكترونية يمكننا أن نصنع صورًا لجزيئات كبيرة جدًا (نسبةً) مثل البروتينات أو الذي إن إيه. هذه الصور ليست تفصيلية بدرجة تكفي لإظهار الذرات المفردة، ولكنها تعطي انتظاماً بالشكل العام للجزيئات.

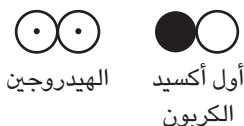
ثمة طريقة أخرى تستدل بها على أشكال الجزيئات، وهي طريقة نظرية؛ إذ من الممكن أن نحسب حجمها. هذا يدخلنا في «علم الجبر» المتعلق «بنظرية الجزيئات» التي تحدث عنها فلان أو بريان، ولكن لا حاجة بنا لأن نشرحها هنا، ويكتفي أن نقول إن قوانين ميكانيكا الكم تمكّنا من أن نتنبأ بأي الذرات ستكون روابط، وأين ستستقر بعد تكوين الرابط بنسبة بعضها إلى بعض. لا يوجد شيء عشوائي فيما يتعلق بطريقة ارتباط تلك الذرات معاً. وعلى الأخص أقول إن ذرات كل عنصر يكون لها ميل لتكوين عدد ثابت من الروابط، وهذا يسمى «التكافؤ» الخاص بها؛ فذرات الكربون تفضل تكوين أربع روابط، وذرات الهيدروجين تكون رابطة واحدة فقط، بينما تكون ذرات الأكسجين رابطتين.

تعتبر نظرية الكم عن البنية الجزيئية نظرية معقدة جدًا، وحتى أفضل أجهزة الكمبيوتر لا يمكنه حل معادلاتها إلا بصورة تقريبية، ولكن من الممكن حالياً تقدير تركيب الجزيئات المتوسطة الحجم بدرجة معقولة من الثقة. وتُظهر المقارنة بين التكهنات المتعلقة بتركيب الجزيئات وبين تلك التركيب التي تم التوصل إليها باستخدام التصوير البلوري بالأشعة السينية؛ توافقاً جيداً، إلا أنه حتى الآن لا توجد طريقة مرضية للتkenن بأشكال كثيرة من الجزيئات الكبيرة التي توجد في الخلايا الحية. وفي هذه الحالات تصير طريقة التصوير البلوري بالأشعة السينية صعبة أيضاً؛ إذ من الصعب أن نفك نمط الأشعة السينية المرتدة عن بلورة تحتوي على تلك الجزيئات، وأيضاً لأنه في حالات كثيرة تستعصي تلك الجزيئات على تكوين بلورات على الإطلاق. إن الخلايا الحية مليئة بالجزيئات التي لا نعرف أشكالها.

إنها عقبة كثيرة تمنعنا من فهم كيفية أداء جزيئات الحياة لوظائفها؛ هذا لأن شكل الجزيء هو مفتاح سلوكه. وعلى العكس من شعار المصممين، نقول إنه في حالتنا هذه، الوظيفة تتبع الشكل.

ومن ثم فإن العلم الجزيئي علم بصري على مستوى عالي، وقد أمضى الكيميائيون ما يربو على مائتي عام في استخدام لغات مصورة لوصف أعمالهم، وكانت النتيجة أنهم

قادرون على استخدام لغات متعددة في الوصف. ثمة طرق كثيرة مختلفة لرسم الجزيئات، وكل منها تم استخدامه لإظهار الجانب المعين الذي يريد الرسام التركيز عليه. ولقد بدأ الكيميائي الإنجليزي جون دالتون في عام ١٨٠٠ برسم الجزيئات كمجموعات من رموز دائرية تصور الذرات، مع زخرفة كل منها بالظليل أو العلامات لتحديد العنصر المعنوي. وتتميز هذه الرسوم بالوضوح؛ إذ يسهل فَهمها بمجرد أن تُعرف شفترتها (شكل ٦-١).



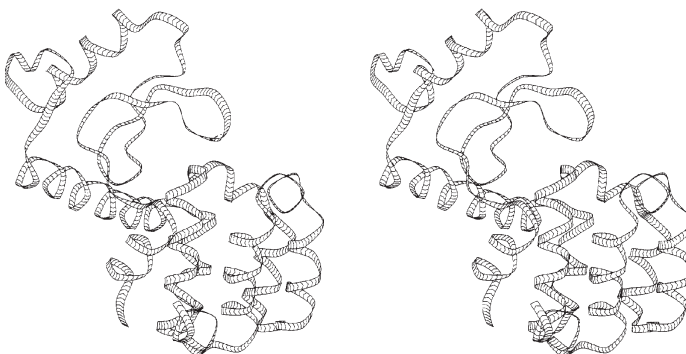
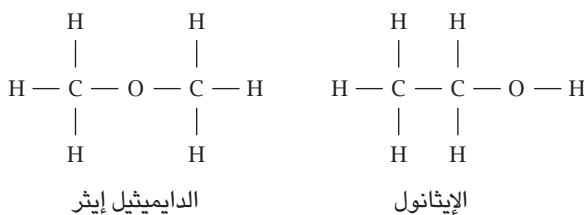
شكل ٦-١: جزيئات دالتون.

هذا أمر طيب، ولكنه لم يكن سهلاً لطبع الكتاب، الذي تعيّن عليه أن يخترع هذه الرموز بصفة خاصة. وعلى سبيل الاختصار الأنقي، أعطي كل عنصر رمزاً مكوناً من حرف أو اثنين: C للكربون، O للأكسجين، Ca للكالسيوم، Fe للحديد (لأن الكيميائيين كانت لهم نزعات كلاسيكية حتى في القرن التاسع عشر، فقد اختاروا تدوين اسم الحديد باسمه القديم وهو ferrum، والذهب aurum اختصر إلى Au والفضة argentum اختصرت إلى Ag بنفس الطريقة، أما العنصر Ir فهو ليس الحديد Iron، وإنما هو عنصر الإيريديوم Iridium. ولكن على الأقل كان المقصود أن تكون هذه المنظومة واضحة في ذاتها). وهكذا فإن رمز أول أكسيد الكربون هو CO فحسب. ويتم الإشارة إلى عدد الذرات في نفس العنصر بوضع رقم سفلي؛ ومن ثم يكون جزء الهيدروجين هو H<sub>2</sub>، على سبيل المثال.

إلا أن هذا النظام لا يقدم تعبيراً متقدراً عن جميع الجزيئات أبداً كانت، وكمثال نقول إن الدايميثيل إيثر والإيتانول (الكحول الإيثيلي) مادتان مختلفتان لهما خصائص مختلفة، إلا أن كلاً منها يمكن التعبير عنه بالصيغة الكيميائية C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O. وهكذا نعود إلى المشكلة المعجمية؛ إذ لا يقتصر تحديد معنى أي كلمة على الحروف التي تتضمنها، ولكن يتضمن ترتيب هذه الحروف كذلك.

## الجزئيات

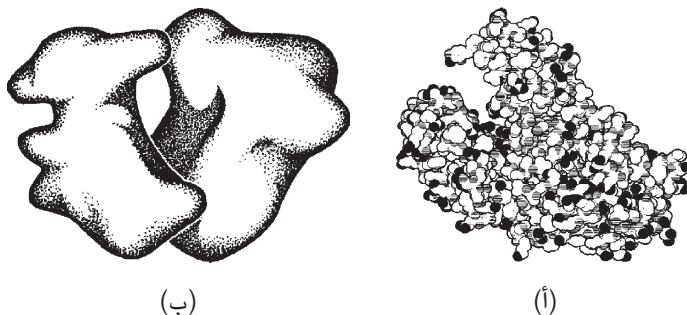
ومن ثم، هناك حاجة إلى «شكلية» ما تُظهر كيفية ارتباط الذرات معًا. ومن ثم تأتي أهمية العصيّ، التي تمثل الروابط. ويمكن تمثيل نسخة لا  $C_2H_6O$  اللتين تعتبران من الأيسومرات (جزيئات لها نفس المكونات ولكن بترتيب مختلف) بهذه الكيفية:



شكل ٧-١: هاتان الصورتان المجسمتان تتيحان رؤية الأشكال الجزيئية في ثلاثة أبعاد. والجزيء المبين هنا هو شكل من أشكال إنزيم الالايسوزيم، الذي يوجد في اللعاب، وتظهر هنا بوضوح أجزاء ملتوية (ملتفة) من السلسلة البروتينية. ضع الصفحة على مسافة حوالي ٢٠ سنتيمترًا من عينيك، واجعل عينيك تَحْوَلَن قليلاً بحيث يمكنك أن ترى ثلات صور، ثم ركز على الصورة الوسطى، وفي ثوانٍ معدودة ستتصير شديدة الوضوح.

ثمة تعقيد آخر، وهو أن الجزيء لا يشغل بُعدين فقط، البعدين العاديين لصفحة ما، وإنما يحتل الأبعاد المكانية الثلاثة كلها.

وهناك طرق مختلفة لإدخال البعد الثالث، وقد صارت أكثر تعقيداً مع اختراع الرسم البياني بالكمبيوتر. ويُظهر الشكل (٧-١) تمثيلاً مفصلاً لجزيء متوسط الحجم، ويمكنك بالتمرس أن تجعل الصورتين تترابكتان؛ فترى الشكل ثلاثي الأبعاد.



شكل ١-٨: (أ) تُظهر التمثيلات المكانية للجزيئات كيفية شغّلها حيزاً مكانيّاً.الجزيء المبين هنا هو جزيء إنزيم يسمى بوليميراز الذي إن إيه، الذي يعمل على بناء جزيئات دى إن إيه جديدة. والتحليل المبين يميز أنواعاً مختلفة من الذرات. (ب) إن المعرفة الناقصة بالبنية الذرية بمقاييسها الدقيقة، أو مجرد الرغبة في تجنب تفاصيل كثيرة جداً، يمكن أحياناً أن تتحتم عمل رسوم تكون تقريبية مختصرة. في هذه الصورة أعرض مرگب الريبوسوم الذي يُشَعِّب بروتينات جديدة.

هذا على أي حال لا يستنفد الأشكال البيانية التي ابتكرها الكيميائيون، وأحياناً ما تكون ثمة حاجة لعمل نماذج فراغية تكشف عن عظم الحجم المكاني الذي يشغلة الجزيء (شكل ١-٨أ)، وأحياناً تكون الرسوم البيانية المرتجلة المبسطة أفضل تجنباً لإظهار التفاصيل غير الضرورية (شكل ١-٨ب).

## صناعة الجزيئات

إن الجزيئات التي تظهر في (شكل ١-٨) جزيئات بيولوجية؛ وهي تركيبات رائعة، ثابتت الآليات الخلوية على تركيبها، بحيث تستقر كل ذرة في مكانها الصحيح. ولم يستطع الكيميائيون حتى الآن التوصل إلى هذا المستوى من البراعة الفنية، وهذا يجعل للطبيعة اليد العليا. أما الجزيئات التي نصطنعها لقتل البكتيريا المسيبة للأمراض، أو مكافحة الفيروسات، أو تدمير الخلايا السرطانية؛ فغالباً ما تقوم بمهنتها بشكل فج غير بارع. صحيح أنها تعمل بشكل جيد غالباً ولكنها قد تدمر خلايا سليمة أثناء عملها، أو قد يجد الكائن الضار، الذي غزا الجسم، سريعاً وسيلةً للاحتيال عليها؛ فالبكتيريا — على سبيل

المثال — تجد طرقاً لاكتساب مناعة من المضادات الحيوية. ولكن الكيميائيين في المقابل يتحسنون سريعاً في مجال بناء الجزيئات ببراعة، وليس من الكثير علينا أن نأمل أن يأتي يوم تكون فيه العلاجات بالعقاقير خالية من الآثار الجانبية، وتكون مضمونة النجاح. وقد عبر بريمو ليفي عن الأمر كما يلي:

في نهاية المطاف، نحن لا نجيد عملية التجميع. ونحن في الواقع مثل أفيال أُعطيت صندوقاً مغلفاً يحتوي على كل الأجزاء المفككة من ساعة مثلاً؛ فنحن شديدو القوة والصبر، ونهز الصندوق في كل اتجاه بكل قوتنا. بل ربما نسخن الصندوق؛ لأن التسخين وسيلة أخرى للهز. حسناً، في بعض الحالات، إذا لم تكن الساعة شديدة التعقيد، أو إذا استمررنا في رج الصندوق، فقد ننجح في لم شمل أجزائها ...

هذا في الحقيقة سيناريو يدعو للتشاؤم. كتب ليفي هذا في عام ١٩٧٨، وقد تغيرت الأحوال في خلال هذه الفترة الطويلة. إلا أنه حتى حلول العقود القليلة الأخيرة من القرن العشرين كان الأسلوب الذي وصف ليفي، والذي يروق للكيميائيين أن يسموه بأسلوب «الهز والخبز»، هو أفضل ما كان بإمكانهم فعله. ومعظم الجهد المبذول في مجال الكيمياء التحليقية مكرس لصنع ما يسمى الجزيئات العضوية؛ بما يعني أن لها تراكيب هيكلية مبنية على أساس من ذرات كربونية. أغلب الجزيئات التي عرضتها في الكتاب حتى الآن جزيئات عضوية. في جزيئي الدايميثيل إيثر والإيثانول يكون الهيكل الكربوني صغيراً نسبياً، أما في جزيء بريمو ليفي (شكل ٤-١) فالهيكل أكثر تعقيداً، ويمكّن ملاحظة أن ذرات النيتروجين تشكل أيضاً جزءاً من ذلك الهيكل، بينما تعمل ذرة أكسجين كجسر مهم في الدايميثيل إيثر. ليست الجزيئات العضوية بالضرورة مبنية على أساس هيكل مكونة حصرياً من الكربون، ولكن فقط يغلب عليها هذا العنصر.

قد يكون اختيار كلمة «عضووي» غريباً بعض الشيء؛ فالجزئيات التي «يتلاعب» بها الكيميائيون العضويون كلها تقريباً ليست نواتج لكائنات من الطبيعة، وإنما هي منتجات عملية. وهذا المصطلح مصطلح تاريخي، فقد كان علم الكيمياء العضوية في وقت ما في الماضي هو دراسة الجزيئات المشتقة من الكائنات الحية، وهذه من الواضح أنها كربونية أساساً. لكن لماذا الكربون بالذات؟ لأن ذرات الكربون تكاد تكون فريدة بين العناصر من حيث قدرتها على الارتباط معًا في هيكل ثابتة لها أشكال معقدة من حلقات وسلسل طويلة، وشبكات متفرعة.

لم يكن لدى كيميائيي القرن التاسع عشر إلا القليل من الإدراك لكيفية صنع جزيئات عضوية جديدة. كانوا يستطيعون تعديل الجزيئات التي تقدمها الطبيعة، مع تفتيت بعض الأجزاء عن الهيكل الكربوني وإبدال أجزاء أخرى بها، ولكن تغيير الهيكل نفسه كان أكثر صعوبة عليهم. وكانت المشكلة أكثر صعوبة بسبب أنه لم تكن لديهم سوى فكرة بسيطة عن التراكيب الحقيقية للجزيئات التي أرادوا صنعها، ومن قبيل العجب أن طرق «الهز والخبز» أتت بثمار لا يأس بها، وأمدتنا بأوائل المنتجات التخليقية من البلاستيك والأصباغ والعقاقير.

وإذا بدأنا من حيث بدأ بعض أولئك الكيميائيين، يمكننا أن نرى حقيقة عملية بناء الجزيئات، وسبب صعوبتها الشديدة، وسبب رغبتنا الشديدة في بنائها. في منتصف خمسينيات القرن التاسع عشر، كان الكيميائي الألماني أوغست فلهلم هوفمان يعمل في لندن، ووجه تلميذه النجيب ويليام بيركن، الذي كان في سن المراهقة، إلى صنع مركب الكينين من مكونات تقطير قطران الفحم. الكينين مستخلص طبيعي من شجرة الكينا، وكان يستخدم في علاج الملاريا، وكان قطران الفحم يتكون كراسب أسود لزج بكميات كبيرة في مصانع الغاز التي أنشئت في مستهل ذلك القرن في أعقاب استحداث الإضاءة بالغاز. لم يكن الأمر واعداً، ولكن هوفمان وأخرون اكتشفوا أنه عن طريق تقطير قطران الفحم يمكن أن نفصل منه مركبات عضوية عطرية (أروماتية) غنية بالكربون، مثل البنزين والتولوين والزيلين والفينول.

لم يعرف أحدٌ منهم تراكيب أيٍ من هذه المركبات، ولم يستطع رسم أشكال توضيحية بها تلك العصي، كالتي أظهرتها سابقاً، والتي تشير إلى الارتباط بين الذرات، وكان كل ما عرفوه هو مقدار ما تحتويه بعض المركبات من كل عنصر من العناصر، ومن ثم صيغتها الكيميائية؛ فالبنزين مثلاً صيغته الكيميائية  $C_6H_6$  والكينين  $C_{20}H_{24}N_2O_2$ ، ولم يكن شكل الهيكل الكربوني في هذه الجزيئات معروفاً بالكامل.

كانت طريقة هوفمان (ومن ثم طريقة بيركن) أن يقدر عدد الذرات، وبدأ بمستخلص من قطران الفحم، أمكنتهما تحويله إلى مركب يُسمى أليل تولويدين، به أغلب الذرات الصحيحة بالنسبة الصحيحة تقريباً، أملين أن تؤدي بعض المعاملة المناسبة لهذه المادة إلى تحويلها لمادة الكينين. كانوا يظنون أن بالإمكان إدماج جزيئين من الأليل تولويدين (وصيغته  $NH_3C_{10}H_{13}$ ) مع بعض الأكسجين والهيدروجين لصنع العقار المطلوب. ولكن تعدد هذا؛ إذ إن هناك طرقاً كثيرة لربط عشر ذرات من الكربون معاً، والواقع أن الهيكل الكربوني للأليل تولويدين ليس مماثلاً للهيكل الكربوني لنصف جزء الكينين.

وهكذا فإن التجربة التي أجرتها بيركن في معمل تم تجهيزه بمنزل والديه في شرق لندن لم تنجح، ولكنها أنتجت مادة تشبه الوحل، لونها كلون الصدأ، وهي مألوفة لعلماء الكيمياء العضوية. إلا أن بيركن الشاب المتحمس لم يستسلم، فأعاد التجربة مستخدماً مرتكباً عضوياً يسمى الأنيلين بدلاً من الأليل تولويدين، وفي هذه المرة كانت المادة الموجلة سوداء اللون، ولكن حين أذابها في مذيبات ميثيلية، نتج عن ذلك لون أرجواني رائج، وابتهر بيركن حين اكتشف أنه يمكن أن يصبح الحرير. وهكذا اكتشف أول صبغة أنيلين؛ فأنشأ مصنعاً مع أخيه وأبيه لصنع هذه المادة، وسرعان ما تم إنتاجها بكميات كبيرة في بريطانيا وفرنسا. كانت هذه علامة على بداية هذا المجال الذي لم يقتصر على صناعة الأصباغ التخليقية، ولكن اتسع ليشمل كل صناعة الكيميائيات الحديثة، فلقد بدأ الكثير من شركات الكيميائيات المعاصرة مثل باسف وسيبا جايجي وهوشت كمنتجين لأصباغ الأنيلين.

وبحلول الربع الأخير من القرن التاسع عشر صارت أعمال تركيب الجزيئات العضوية أقل عشوائية، وقد استنتج أو جست فريديريش فون كيكوليه في عام ١٨٥٧ أن ذرات الكربون رباعية التكافؤ؛ أي إنها تمثل لتكوين أربع روابط. وفي عام ١٨٦٥ افترض أن البنزين، الذي تتنمي إليه جميع جزيئات قطران الفحم الأروماتية، يحتوي على حلقة من ست ذرات من الكربون، وهي فكرة مهيمنة منتشرة في الكيمياء العضوية. وفي عام ١٨٦٨ قام الكيميائيان الألمانيان كارل جريبه وكارل ليبرمان بتركيب جزء الأليزارين، الذي يُعزى إليه اللون الأحمر للصبغ المستخرج من جذر نبات الفوّة. كان هذا من أهم الأصباغ الطبيعية من الناحية التجارية، وقد جعلت عملية التركيب هذه - التي أجرتها جريبه وليبرمان - هذا الصبغ الاصطناعي متاحاً بسعر أرخص بكثير من الطبيعي.

يعد تركيب الأليزارين علامة بارزة على طريق صنع الجزيئات لسيفين؛ أولًا: أنه تحقق بتتعديل مخطط للمادة البدائية (مركب آخر من مركبات قطران الفحم الأروماتية يسمى الأنثراسين) بدلاً من طبخ المكونات أملأاً في تحقيق أفضل النتائج. كان لدى الكيميائيين بعض المعرفة التي لم تقتصر فقط على الصيغة الكيميائية للأنتراسين، ولكن شملت أيضاً بنائه الكيميائية، التي عرفوا أن لها علاقة ببنية الأليزارين. (في الحقيقة لقد خمنوا البنية الخطأ، ولكن لحسن الحظ أن تبيّن أن هذا الأمر لا أهمية له). ويُطلق علماء الكيمياء العضوية على هذا النوع من الإجراءات التي يتحوال بمقتضاهما جزء بادئ - بشكل ممنهج وتدرجياً - إلى المنتج المطلوب عبارة «التخليق المتعقل».

ثانيًا: عن طريق صنع جريبه وليبرمان للأليزاريں في المعمل؛ فقد أظهرها أن الكيميا العضوية قادرة على منافسة إنتاج الطبيعة، فقد صار من الممكن صنع الجزيئات التي نجدها في الكائنات الحية، والتي يسمى بها الكيمياييون اليوم «المنتجات الطبيعية».

هل كان الصبغ التخيلي الأحمر الذي صنعه جريبه وليبرمان بكمية قليلة، ثم أنتجته مصانع الكيمياويات بالأطنان لاحقًا؟ مطابقًا لصبغ نبات الفوهة الطبيعي؟ الجواب هو: نعم ولا؛ فالمستخلص الذي يتم الحصول عليه بصورة تقليدية من جذر نبات الفوهة هو خليط من مركبات عدة مختلفة. والأليزاريں هوالجزيء الملون الرئيسي، ولكن الخلاصة تحتوي أيضًا على مركب قريب الصلة به اسمه الفرفرين، الذي يتسم باللون البرتقالي (رغم اسمه الذي يعطي في الإنجليزية الانطباع باللون الأرجواني). وقد أنتجت العملية التي حولت الأنثراسين إلى الأليزاريں التخيلي أيضًا العديد من النواتج الثانوية، وأغلبها جزيئات لها تركيب مشابهة جدًا للأليزاريں. كان يمكن أحد الكيمياييين الذين اكتشفوا في مستهل عقد السبعينيات من القرن التاسع عشر ما لا يقل عن أربعة من النواتج الثانوية في الأليزاريں المنتج صناعيًّا، وكان هناك الكثير من المنتجات الأخرى، بلا شك، ولكن بكميات أقل.

وهكذا، في بينما كانت جزيئات الأليزاريں المنتجة تخليقيةً مطابقة لتلك المستخرجة من جذر الفوهة، فقد كانت مادة الصبغ التخilique الحقيقة مختلفةً عن الصبغ الطبيعي، وكان الاثنان في صورة غير نقية. وهذا ينطبق فعلًياً على جميع المركبات «الطبيعية» التي يتم تخليقها صناعيًّا؛ لأن جميع العمليات التخilique التي يستخدمها خبراء الكيميا العضوية تتولد عنها نواتج ثانوية. هذا لا يعني بالضرورة أن الكيمياويات التخilique أفضل أو أسوأ من نظيراتها المستخرجة من مصادر طبيعية؛ فكلتا هما يرجح أن تكونا غير نقيتين بدرجةٍ ما، ولكن الكيمياييين يُثمنون النقاء كثيراً، ويُمضون وقتاً طويلاً في تخلص منتجاتهم من الشوائب. وعلى النقيض من هذا، فإن الخلاصات الطبيعية هي خلائط معقدة، ما لم تجرِ معالجتها من أجل فصل مكوناتها.

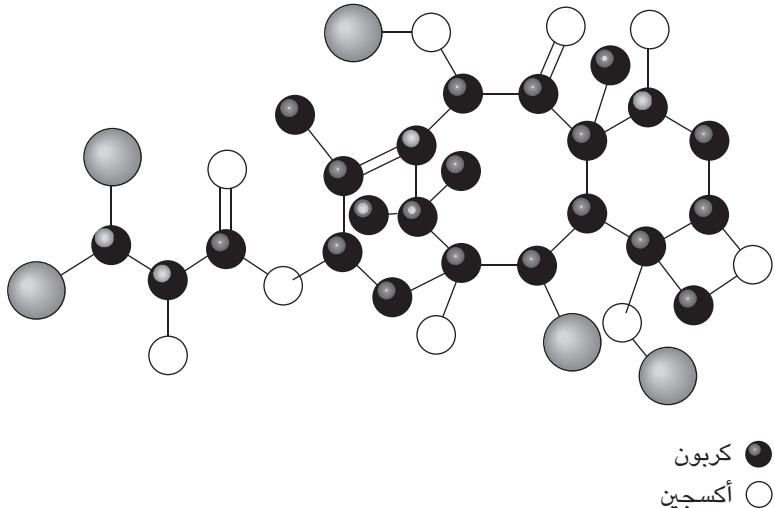
لم تكن القيمة التجارية للمواد المشتقة من مركبات قطران الفحم مقتصرة على الأصباغ؛ فقد استخدم بول إرليخ – وهو عالم وطبيب ألماني – الأصباغ التخilique الجديدة في عقد السبعينيات من القرن التاسع عشر لصبغ الخلايا؛ مما يسهّل دراستها تحت المجهر. وقد لاحظ أن بعض الأصباغ تقتل الخلايا البكتيرية التي امتصتها، بما يوحى باحتمالات علاجية، وببدأ في تخلص مركبات صبغية لاختبارها كعقاقير، وبهذه

الطريقة توصل في عام ١٩٠٩ إلى صبغ محتوى على الزرنيخ – يسمى سالفارسان – يمكنه قتل البكتيريا التي تسبب مرض الزهري، وقد كان هذا العقار أول علاج حقيقي لذلك المرض القاتل منذ العصور الوسطى التي استُخدم فيها الزئبق، وكانت هذه بداية العلاج الكيميائي الحديث.

وبعد هذا بتسعة عشر عاماً اكتشف ألكسندر فلمنج البنسلين، وهو مركب يُنتجه نوع من الفطر، ويقتل البكتيريا. كان هذا أول مضاد حيوي، وقد حقق ثورة في مجال الطب الجراحي بأن قلل كثيراً قابلية إصابة الجروح بالعدوى. وهناك الكثير من المنتجات الطبيعية الأخرى لها تأثيرات فسيولوجية نافعة؛ فحمض الساليسيليك على سبيل المثال، يُستخلص من لحاء شجرة الصفصاف، ويتميز بخصائص مسكنة للألام ومضادة، كما يوجد جزء ذو صلة وثيقة به يدخل في تركيب الأسبرين، الذي تنتجه شركة باير الألمانية منذ عام ١٨٩٩. ويواصل الكيميائيون وعلماء الطب التنقيب في ترسانة الجزيئات التي توفرها لهم الطبيعة للحصول على عاقير فعال؛ ومن ثم للتوصل إلى طرق لتخليف ما يفيد منها.

ومن بين الجزيئات التي اكتسبت شهرة في السنوات الأخيرة ذلك المركب المسماً باكليتاكسيل، والذي يُعرف أكثر باسمه التجاري «تاكسول». إنه منتج طبيعي من شجر الطقسوس الباسيفيكي، وتبيّن في عقد الثمانينيات من القرن العشرين أن له فاعلية كبيرة في منع انقسام الخلايا، مما يجعله فعالاً كعامل مضاد للسرطان؛ إذ إن السرطان ناتج عن تكاثر للخلايا خارج عن السيطرة. وقد صدّقت هيئة الغذاء والدواء الأمريكية عليه كعلاج لسرطان الثدي والرئة والمبضم والبروستاتا. ولكن الطقسوس الباسيفيكي لا يمثل مصدراً يمكن الركون إليه؛ إذ إن كل شجرة منه لا تُنتج سوى ملليمجرامات قليلة من المركب، ويجب أن يتم استخراجه من اللحاء، وبهذا تموت الشجرة لا محالة. ومن المعلوم أن تلك الشجرة مهددة بالانقراض، ومن الممكن أن تخفي عن الوجود قبل أن يتم الوفاء بالاحتياجات العالمية من التاكسول؛ ومن ثم، فهناك احتياج للتاكسول التخليفي.

جدير بالذكر أن التركيبة الجزيئية للتاكسول شديدة التعقيد؛ إذ يتكون هيكله من أربع حلقات من الكربون؛ إحداها بها أربع ذرات، واثنتان سترات ذرات، وواحدة ثمانية ذرات (شكل ٩-١). تتبع مجموعات تابعة عديدة من هذا الهيكل، ولا يوجد عامل كيميائي قياسي لدينا له هذا التكوين الهيكل؛ ومن ثم يجب تخليفه من الصفر.



شكل ٩-١: جزيء التاكسول. أظهر هنا العناصر الرئيسية فقط من الهيكل الجزيئي، وتمثل الكرات السوداء ذرات الكربون، بينما تمثل البيضاء ذرات الأكسجين، وتتمثل الكرات الرمادية الأكبر حجماً مجموعات « بدلة » تحتوي على الكربون والأكسجين والهيدروجين، وهذه أغفلت إظهارها تفصيلاً. هناك ذرات هيدروجين أخرى في الجزيء أيضاً، وهذه حذفتها بهدف توضيح الشكل.

يعد هذا تحدياً كبيراً أمام الكيميائي القائم بالتخليق. ويعطينا وصف بريمو ليفي إشارة إلى الطريق الذي يجب أن يسلكه ممارس الكيمياء العضوية التخليقية، إذ يقول:

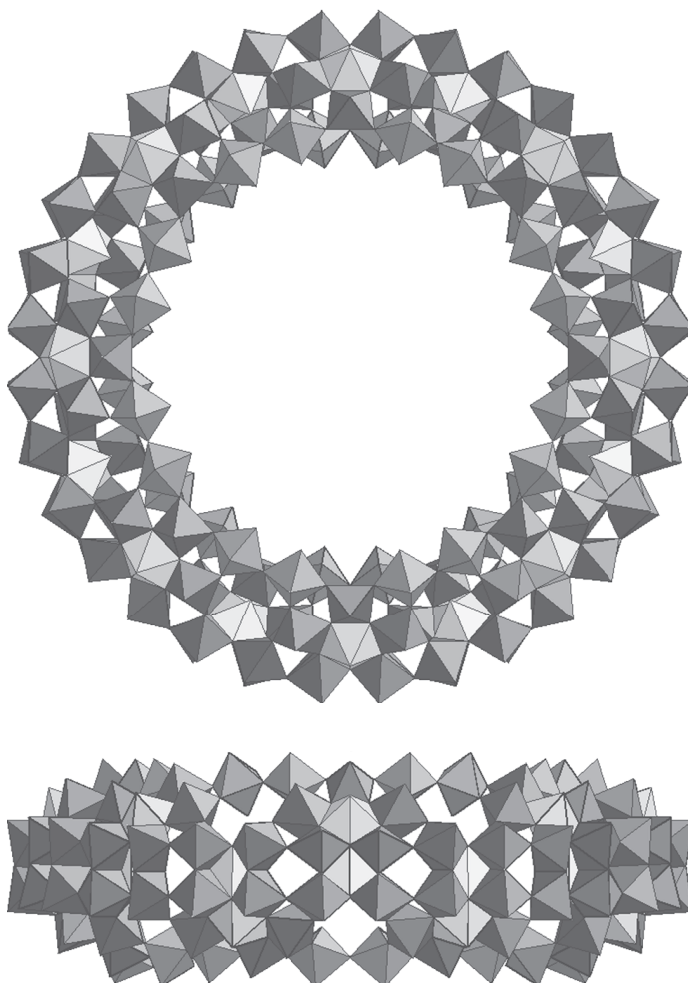
كما لك أن تتوقع، من المعقول أكثر أن تتقدم قليلاً كل مرة؛ ففي البداية يمكنك ضم قطعتين، ثم إضافة قطعة ثالثة، وهكذا. يحتاج الأمر إلى قدر كبير من الصبر [أكثر من مجرد الدهز والخبز]، ولكنك في الواقع ستصل إلى مبتغاك. وفي معظم الأحوال يكون هذا هو أسلوبك المُتبَع .

إن عملية تخليقية كهذه يجب أن يتم التخطيط لها بحرص، وأكثر طرق هذا التخطيط شيوعاً هو ما ابتكره العالم الأمريكي إلياس جيمس خوري الحائز جائزة نوبل،

والذي أسماه: «التحليل التخليلي الارتجاعي»، وكما يدل الاسم فإنك تعمل بشكل ارتدادي من المنتج الذي تم إنهاؤه، وأنك تعيد تفكك نموذج من الجزيء. وفي كل خطوة تقوم بتكسير عدد من الروابط حتى يمكنك معرفة كيفية صياغتها؛ ومن ثم، عندما يحين وقت أداء العملية في الاتجاه الطبيعي تكون قد عرفت بالفعل كيفية عمل كل رابطة. تكمن البراعة في إجراء العملية في اتجاهها العكسي وصولاً إلى نقطة البداية من المواد الأولية — أجزاء الهيكل الكربوني — المتاحة لديك، أو التي يمكنك بسهولة تخليقها من مركبات متوافرة لديك.

في حالة التاكسول، نجحت مجموعتان في عمل هذا؛ ففي عام ١٩٩٤ تمكن فريق يعمل في معهد سكريبيس للأبحاث في كاليفورنيا، يقوده كيه سي نيكولاو، ومجموعة أخرى تعمل تحت إشراف روبرت هولتون في جامعة ولاية فلوريدا، من وصف العمليات التخليلية المتعددة الخطوات بفواصل زمني قدره أسبوع فيما بينهما. لا توجد طريقة فريدة لصنع جزيء ما بهذه التعقيد، كما لا توجد بالفعل طريقة هي «المثل»؛ فقد لوحظ ظهور مسالك بديلة عديدة. لكن تظل الطرق كلها شديدة التعقيد لدرجة يجعلها لا تصلح للإنتاج الواسع النطاق، وفي الوقت الحالي يتم إنتاج التاكسول بشكل «شبه تخليلي» من مركب وسيط يوجد في إبر شجر الطقسوس، الذي هو بمنزلة تاكسول نصف مبني. ويمكن إكمال عملية التخليل بكفاءة عالية نسبياً في المعمل، كما يمكن إزالة الإبر دون قتل الشجر.

تحدث هنا عن صنع الجزيئات العضوية، ولكن يجب أن أركز على أن الكثير من الكيميائيين يبنون جزيئات أساسها عناصر أخرى غير الكربون، وهذه تكون غالباً جزيئات صغيرة نسبياً؛ إذ إن العناصر الأخرى لا تكون بنفس السهولة تلك الهياكل الكبيرة المعقدة التي يكونها الكربون. من الاستثناءات البارزة لتلك القاعدة ذلك الجزيء المبين في الشكل (١٠-١)، وهو حلقة أغلبها من ذرات الموليبدنوم والأكسجين. صنع هذا الجزيء مجموعة أخيم مولر في جامعة بيلفلد بألمانيا، ويبلغ قياس عرض ذلك الجزيء أربعة نانومترات (أي أكبر من عرض جزيء الماء بحوالي خمس عشرة مرة، وأصغر من عرض شعرة الإنسان بعشرات الآلاف من المرات). حين تتحد الفلزات مع الأكسجين، فإنها لا تتوقف عادة في منتصف الطريق كما يحدث في حالة الجزيئات الكبيرة؛ بل إما تكون جزيئات من عدد قليل من الذرات، وإما تتبلّر لتكون مواد صلبة شبة معدنية (يمكنك تسميتها «جزئيات لا نهاية»). ولقد صار الكيميائيون مؤخرًا شديدي الاهتمام بالجزئيات غير



شكل ١٠-١: «عجلة كبيرة» من الجزيئات صنعتها مجموعة أخيم مولر في ألمانيا (من منظور علوي وجانبي). يتكون كل هرم منها من مجموعة من ذرات الموليبيدنس والأكسجين.

العضوية الكبيرة، مثل المبنية هنا؛ لأنها يمكن أن تمتلك خصائص غير عادية، ويمكن أن تكون مفيدة، مثل خاصية المغناطيسية أو التوصيل الكهربائي. تُصنَع مكونات مثل

دوائر الترانزستور في الرقاقة الصغيرة من مواد غير عضوية، أساساً من السليكون وثاني أكسيد السليكون. وتعتبر المكونات التي يتم تصنيعها حسب الحاجة لحساب تكنولوجيا الإلكترونيات، على المستوى الجزيئي، أحد الأصناف الموضوعة ضمن قائمة عملية التصنيع المعقدة للجزئيات.

## هوماش

(١) بعد نهاية الحرب العالمية الثانية، أَدَّعَت مجموعة من الحلفاء شَكْلَها أَيْزنهاور أنه «لولا شركة آي جي [فاربن] بإمكاناتها الإنتاجية الهائلة وأبحاثها البعيدة المدى وخبرتها التكنولوجية المتباينة وتركيزها بصفة عامة على القدرة الاقتصادية، لَمَا كانت ألمانيا لتصير في وضع يسمح لها أن تبدأ حربها العدوانية في سبتمبر ١٩٣٩». وإن إحدى شركات آي جي فاربن الفرعية، وتدعى ديجيش، هي التي صنعت غاز الزيكلون بي السام الذي استُخدم في معسكرات الاعتقال.

(٢) في الحقيقة يمكن أن يدافع المرء عن أفلاطون قائلاً إنه لم يكن مخطئاً جدًا؛ إذ ترتبط الذرات معاً في تشكييلات هندسية محددة، ذرات الكربون – على سبيل المثال – يرproc لها أن تستقر في مركز شكل رباعي السطوح مع وجود أربع ذرات أخرى في الأركان. هذا لا يجعلها تلك الكتلة الرباعية السطوح التي تخيلها أفلاطون عن ذرات «النار» تماماً، ولكنه يظهر أن وجهة نظر أفلاطون الهندسية عن العالم المجهري كانت تتصف بلحمة من الصواب.

(٣) أتحدث هنا عن المجهر التقليدي؛ حيث يتركز الضوء في بؤرتة بواسطة العدسات. ثمة بعض المجاهر البصرية (الضوئية) الجديدة التي تتجاوز هذه القدرة التوضيحية المحددة بالطول الموجي؛ وذلك بجعل مصدر الضوء يرتفع مقترباً من العينة المطلوب فحصها، وجعله يلمع من خلال فتحة دقيقة. هذا يمكن أن يزيد درجة الوضوح إلى حوالي عشر الطول الموجي.

(٤) ميكانيكا الكم هي التوصيف الرياضي للمادة وسلوكها على مقاييس حجم دقيقة جدًا، الأبعاد الذرية تحديدًا. وعلى هذا المقياس يمكن أن تُظهر المادة خصائص شبه موجية.

## الفصل الثاني

# العلامات الحيوية: جزئيات الحياة

إنه لأمر يُشعرني بالراحة حين أرى العلماء والشعراء وقد توصلوا معاً إلى النتائج نفسها. فحين تأمل عالم الأحياء البريطاني جيه بي إس هالدين في عام ١٩٤٩ السؤال: «ما هي الحياة؟» بدأ إجابته في صورة اعتراف قال فيه:

إنني لا أعتزم الإجابة عن هذا السؤال. فأنا في الحقيقة أشك في إمكانية الإجابة عنه إجابةً وافيةً على الإطلاق؛ لأننا نعرف إحساسنا بأننا أحياء، تماماً مثلاً ما نعرف ما هو الأحمرار المتوجّ، أو ما هو الألم، أو الجهد، ومع ذلك لا يمكننا وصف هذه الأشياء بأي لفظ آخر من الألفاظ.

وكانت إميلي ديكنسون أكثر إيجازاً حين قالت:

الطبيعة هي ما نعرفه.  
ولكن ليست لدينا المقدرة لنقول ما هي.

إلا أن هالدين كان مستعداً لأن يغامر قائلاً:

إن الحياة نمط من العمليات الكيميائية، ولها النمط خصائص معينة، ويتمحض عنها نمط مماثل، كما يفعل اللهب، ولكنها تنظم نفسها، وهذا ما لا يفعله اللهب ... ومن ثم، حين قلنا إن الحياة نمط من العمليات الكيميائية، فقد قلنا شيئاً حقيقةً ومهمًا ... ولكن إذا أدعينا أن بإمكان أحد منا أن يصف الحياة بشكل كامل في هذه السطور، فسيكون هذا بمنزلة محاولة لاحتزازها في صورة آلية ما، وهذا ما أعتقد أنه ضرب من المستحيل.

هل الحياة مجرد جزيئات تعمل معًا في حالة من التعقيد تتصف بأنها رهيبة ولكنها قابلة للتفسير من حيث المبدأ؟ أم أنها أشد تعقيداً؟ إننا لا نعرف. يتبنى العلماء نهجاً يبدأ من أسفل ويتوجه إلى أعلى؛ إذ يفترضون أبسط الافتراضات ويعملون فقط على الفرضيات القابلة للاختبار. لا نعرف بعد إن كان هذا سيؤدي في النهاية إلى نقطة يكون العلم بعدها عاجزاً عن التقدم، لكن لا تبدو أمامنا نقطة كهذه. ويبدو من المحتمل أن الحياة – التي يمكننا أن نعرفها بشكل فضفاض على أنها كائن يمكنه أن يتکاثر، وأن يستجيب لبيئته، ويستخلص منها أسباب العيش – مكونةً فقط من جزيئات وعلاقات تربط بين هذه الجزيئات. في الحقيقة، يبدو هذا مرجحاً بشدة. ولا يجب أن يفتَّ هذا الأمر في عضدنا، بل على العكس قد يكون رائعاً؛ ففكرة أن حزمة من الجزيئات أنتجت لنا مسرحية «الملك لير» قد تجعل العالم يبدو مكاناً ساحراً!

ولستُ أظن مع ذلك أن يكون العقل البشري (فضلاً عن العجائب التي يدبرها) قابلاً على الإطلاق لأن «يُفسّر» من المنظور الجزيئي، تماماً مثلما لا تُفسّر مسرحية «الملك لير» من منظور الأبجدية اللغوية وحسب. معظم العلماء لا يعتقدون هذا أيضاً. إن الظواهر الطبيعية متسلسلة هرمياً على نحو تصاعدي، فلا يمكن فهم جميع الأشياء عن طريق تدبرٍ ما يحدث على درجة واحدة منها فقط؛ إذ مهما عرفتُ عن الطريقة التي تعمل بها دوائر الترانزستور، فلن أستطيع أن أستنبط من هذه المعرفة السبب الذي يجعل جهاز الكمبيوتر الخاص بي يتعطل؛ وإذا بذرتُ بذوراً ولم تتنبت، فسيكون من الأفضل لي أن أبدأ بالتفكير في المحتوى الغذائي ودرجة الرطوبة والحرارة لتربيتي من أن أجري تحليلاً جينياً للبذور؛ فالكثير من المهارات العلمية يعتمد على معرفة أين تنظر في ذلك الترتيب التصاعدي؛ ومن ثم معرفة ما هو ذو صلة بك وما هو غير ذلك.

من المهم توضيح تلك النقطة قبل أن نستكشف جزيئات العالم الحي؛ لأن وجهة النظر الجزيئية لعلم الأحياء غالباً ما تُقَيِّم باعتبارها اختزالية، أي محاولة لشرح كل وجْهٍ من وجوه الحياة على المستوى الجزيئي للجينات. هذا بحقٍّ يكون في بعض الأحيان أفضل وسيلة للتقدم في هذا المجال؛ فالجزيئات هي على أي حال أصغرٌ وحداتٌ عاملةٌ تعتمد عليها الحياة. ولكن إذا سلمنا، كما يفعل معظم العلماء، بأننا عن طريق هبوط سلم الحياة إلى عالم الحياة الدقيقة، يكون علينا أن نغفل مجموعة كاملة من الأسئلة والأجوبة عن الحياة (مثل: ما هو الوعي؟) فحينئذ لا يبدو أن هناك شيئاً يثير الاعتراض في هذا الهبوط.

في الحقيقة، أدى هذا السبيل بنا إلى فهمٍ أوضح لطبيعتنا الأساسية؛ إذ ساعدتنا البيولوجيا الجزيئية على ملء الفجوة الكبيرة في نظرية تشارلز داروين الثورية؛ وهي قضية آلية الانتقاء الطبيعي. كما أنه منَحَنَا ولو فكراً طفيفاً عن كيفية ظهور الحياة في عالم الوجود على كوكبٍ من الغازات والصخور والماء، كما أنقذَأرواحاً وخففَ الكثير من الآلام والمعاناة، وساعدَنَا على فهم السبب في أن الأدوية لا تنجح في كل الحالات كما نتمنى، ولماذا أدى الاستخدام غير المسؤول للمضادات الحيوية إلى توليد جراثيم عظيمة الضرر، وكيف يفعل فيروس الإيدز أفعاله الشنيعة. لقد أصبحت دراسة جزيئات الحياة العلم الرئيسي في النصف الثاني من القرن العشرين، وتبدو جاهزة لأن يكون لها أثر أكبر في حياتنا في المستقبل، ولربما هي ذلك الحقل من العلم الذي لم يَعُدْ فيه اكتساب بعض المعرفة نوعاً من الترف.

## القوة الحيوية

كانت الكيمياء العضوية في وقتٍ ما تُعتبر شيئاً مختلفاً عن باقي علم الكيمياء؛ إذ كان الكثير من الكيميائيين في بدايات القرن التاسع عشر يؤمنون بأن المادة العضوية هي نتاج قوة حيوية تفعل فعلها في الكائنات الحية، وهذا ما لا يستطيع الكيميائي محاكاته في المعمل على الإطلاق. ولكن مع حلول عام ١٨١٨ رأى الكيميائي السويدي ذو التأثير القوي يونز ياكوب بيرسيليوس أن فكرة القوة الحيوية غير ذات معنى، وأنها تثير اليأس من أن نتطور إلى ما بعدها، فقال:

إن السبب وراء معظم الظواهر التي تحدث في داخل الجسم الحياني يقع في العمق مختفيًا عن أنظارنا، لدرجة أنها لن نجد بالتأكد. ونحن نسمي هذا السبب الخفي «القوة الحيوية»، ومثل كثريين غيرنا من كانوا قبلنا – حاولوا دون جدوى توجيه اهتمامهم الواهم إلى هذه الفكرة – نحن أيضًا نخترع «كلمة» لا يمكننا أن نربط بها أي فكرة.

إلا أنه في نفس الوقت أعطى بيرسيليوس تلميحاً عن كيفية التقدم، فقال:

إن «قوة الحياة» هذه لا تنتهي إلى الأجزاء المكونة لأجسادنا، ولا هي متصلة فيها، وهي ليست قوة بسيطة كذلك، ولكنها نتاج العمل التبادلي لأدوات الجسم وبقائها ...

هذا هو المفتاح؛ فلا يتعلّق فهم الأساس الجزيئي للحياة كثيّراً بإدراك ماهية الجزيئات، بقدر ما يتعلّق بما تفعله كُلُّ منها مع غيرها؛ فليست الطبيعة الجزيئية للحياة صالة عرض للتحف، وإنما هي تحفة في حد ذاتها. في الفصول القادمة سأتعرض بالوصف لبعض الخطوات، وأريد هنا أن أقدم باختصار بعضًا من الخصائص.

في زمان هالدين، لم يكن من الغريب اعتبار الحياة سلسلة من التحولات الكيميائية التي تجري كأنها في شبكة من الآنية الزجاجية المعملية. وقد آمن العلماء وقتها بأن مفتاح الأمر كله هو الأينض؛ أي كيفية الحصول على الطاقة من الطعام. ولكن لا يمكننا الحصول على كائن كامل عن طريق وضع جميع المكونات الجزيئية المنقاة للخلية. في المقابل تهتم وجهة النظر الحديثة عن البيولوجيا الجزيئية بعملية «التنظيم» من حيث الزمان والمكان؛ فكيف تترتب جزيئات الحياة فيما بين أجزاء الخلية؟ وكيف تنتقل هنا وهناك؟ وكيف تتوالى كي تننسق أنشطتها؟ يمكننا أن نطرح الآن هذه الأسئلة؛ لأنَّه أصبح بإمكاننا أن نفحص الخلية الناشطة على المستوى الجزيئي، معأخذ قياسات ولقطات للجزئيات وهي تعمل؛ وهكذا تصير الخلية مجتمعاً سكانياً.

إلا أنَّ هذا المجتمع يتسم بالتعقيد الشديد. ليست البيولوجيا الجزيئية في مثل صعوبة الفيزياء النظرية؛ فمفاهيمها ليست غير مألوفة ولا تجريدية ولا عويصة رياضيًّا، وإنما تنشأ الصعوبة من تداخل العديد من العوامل في وقت واحد. إننا نشعر بالدهشة والصدمة حين يصيب خللٌ ما أحوالَ آلياتنا الجزيئية، ولكن ما يثير الدهشة أكثر هو أن تلك الآليات تعمل من الأساس! وهي تمارس عملها لأنها صُمِّمت كي تصمد في وجه تقلبات العالم؛ فهناك نقاط تفتيش وأليات تأمين وخطط دعم، وحفظ للسجلات بعناية، ولا توجد آلية من صنع الإنسان تضاهي الخلية من حيث التعقيد والتنظيم.

من المهم أن نضع في اعتبارنا أنَّ الخلية هي مجتمع من الآلات الأوتوماتيكية، التي ليست لها إرادة، ولا بصرية ولا ذاكرة ولا تتسم بالإيثار (ولا بالأنانية بالمعنى المفهوم). وكثيراً ما تتعاون بشكل رائع لدرجةٍ يجعلنا ننسى هذا الأمر. في المقابل، قد تتصرف الخلايا بشكل لا يمكن التنبؤ به؛ لأننا لا نعرف إلا القليل عن كيفية عملها؛ فقد تعيش ونحن نتوقع لها الموت، أو قد تتفاعل تجاه أحد العاقاقير القوية بطرق غير متوقعة مطلقاً. تعمل البيولوجيا الجزيئية عند مستوى الخلية، وقلما تكتثر بالكائن الحي ككل. والخلية هي «ذرة الحياة»؛ إذ لا يمكنك أن تجد شيئاً حيًّا أصغر من الخلية. (أما الفيروسات فهي استثناء مثير للجدل؛ إذ هي أكبر قليلاً من الجينات، ولها أغلفة تحيط

بها، ولكن لا يمكنها التكاثر دون أن تسطو على آلات الخلايا التي تصيبها بالعدوى). لكن وجهة النظر هذه لا ينبغي أن تقف في طريقنا؛ فبإمكاننا أن نفهم قدرًا عظيمًا من احتياجاتنا كبشر في ضوء ما يجري في خلية واحدة؛ فالخلية البشرية تحتاج للأكسجين والسكر لتصنع جزيئات جديدة، ولتكاثر؛ مما يجعلنا قادرين على أن نتنفس ونأكل. تبدأ النبضات العصبية عند مستوى الخلية، ويتم تركيب أنسجتنا — من جلد وشعر وعظام وأعضاء — جزيئاً بجزيء داخل الخلية، ونحن نخرج فضلاً عن التخلص من نفايات الخلية، كما نصاب بالقشعريرة أو نعرق لتثبت درجة حرارة خلايانا. وهناك أسئلة كثيرة جدًا عن طريقة أداء أجسامنا لوظائفها، ويمكن معالجتها على أساس البيولوجيا الجزيئية، والكثير من هذه الأسئلة مثير للاهتمام.

### العاملون داخل الخلية

يعزو هالدين إلى إنجلز الافتراض القائل بأن الحياة هي «طريقة وجود البروتينات». (كان هالدين اشتراكيًا، ولكنه لم يكن يقرأ وإنجلز من أجل دراسة علم الأحياء). وهذه المقوله الحيوية تفترض أن البروتينات حية بشكل متصل فيها، وهي فكرة يلفظها هالدين. بيد أنه لا يعترض على فكرة أن «البروتينات» هي مادة الحياة.

البروتينات هي مواد موجودة في كل أرجاء الخلايا الحية، وكثير منها يوجد في شكل إنزيمات، وهي جزيئات تحفز عمليات التغيير الكيميائي؛ إذ تسرع الإنزيماتُ التفاعلاتِ الكيميائيةَ بعوامل قد تصل إلى ملايين عدة من المرات؛ ومن ثم تتضمن ألا تكون تلك التفاعلات بطبيعة بشكل يضر بالجسم. وقد تم اكتشاف الإنزيمات من دراسات عن التخمر، وكلمة «إنزيم» يونانية الأصل ومعناها «في الخميرة»، وقد وُجد في أواخر القرن التاسع عشر أن الإنزيمات يمكن استخراجها من خلايا الخميرة وتقطيئها، ومع هذا تبقى قادرة على إحداث التخمر رغم أنها حينئذ لم تَعد جزءاً من كائن حي. وقد ساعد هذا الاكتشاف على التوصل إلى أن كيمياء الحياة تعمل حسب نفس الأسس التي تحكم كيمياء المواد غير الحية.

إذا افترضنا أن الخلية مدينةٌ ما، فالإنزيمات هي العاملون فيها. ولكي تستمر الخلية في عملها، يتم استيراد مواد خام وتحويلها إلى أشياء مفيدة، وتقطن الإنزيمات في المصانع الخلوية التي تمارس هذا العمل. ومن الأوجه العجيبة لهذه الصناعة الإنتاجية أنها تتضمن مصانع لتصنيع العاملين أنفسهم؛ فالإنزيمات أيضًا يتم تجميعها على خط الإنتاج.

ليست كل البروتينات إنزيمات؛ فبعضها يمارس دوراً تركيبياً لتكوين أنسجة الجسم، وبعضها يؤدي دور قوة الشرطة بالخلية، وبعضها يحمل الأمعنة جيئة وذهاباً في خدمة مكُوكة بروتينية تجري على مسارات بروتينية، وبعضها يشغل البوابات المؤدية إلى الخلية؛ إذ تجلس في غشائها الخارجي كي تفتح البوابات وتغلقها في استجابة مطيبة للتعليمات التي تتلقاها. وهناك ما يقرب من ٦٠ ألف نوع مختلف من الجزيئات البروتينية في الخلايا البشرية، وكل منها يضطلع بمهمة عالية التخصص.

من المستحيل أن تخمن ماهية هذا الدور بمجرد النظر إلى البروتين؛ فجزيئاته غير مميزة في مظهرها، وأغلبها في شكل كريات (انظر شكل ٨-١) وت تكون أساساً من الكربون والهيدروجين والنتروجين والأكسجين وقليل من الكبريت. جميع البروتينات التي تؤدي مهمة خاصة لها نفس الشكل والبنية، ومهما صغر حجمها وبدت غير مميزة في شكلها، فقد تم تصميمها وتكوينها بإتقان بالغ.

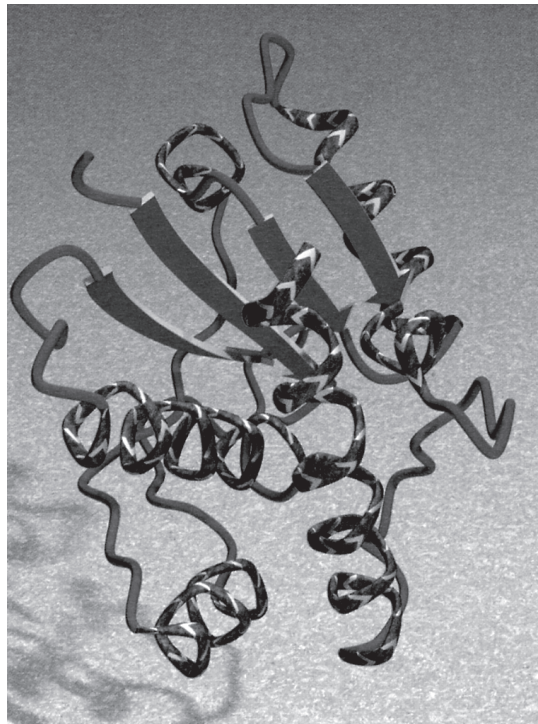
إن الكثير من الإنزيمات تبدو في شكلها مثل حبة فاصولياء عليها عُقد، مع وجود شق في المحنن الداخلي، وفي هذا المحنن يجري العمل كلّه؛ إذ يمارس الجزيء عملية التحفيز هناك. بعض البروتينات تمارس مهامها في مجموعات؛ فتعمل «كوحدات فرعية» ضمن تجمُّع متعدد البروتينات. ويعود إنزيم سينثاز التريبيوفان الذي يوجد في البكتيريا واحداً من أولئك؛ إذ يتم بناؤه من أربع وحدات فرعية قابلة للانفصال، ويعمل هذا الإنزيم على تركيب جزيء التريبيوفان الصغير، الذي يُعد ضروريًا لجميع الكائنات. لا يمتلك البشر هذا الإنزيم؛ ومن ثم يتبع علينا أن نحصل على التريبيوفان الذي يلزمنا جاهزًا بأن نأكل الكائنات التي تكونت هذه المادة في أجسامها.

وكما يدل هذا المثال، فإن الإنزيمات وغيرها من البروتينات تُعطي أسماءً تكشف عن وظائفها؛ فإنزيم ديهيدروجيناز الكحول ينزع ذرة هيدروجين من جزيء الكحول (أي إنه يقوم بمهمة تسمى نزع الهيدروجين)، ويعمل إنزيم سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين (إيه تي بي سينثاز) على تخليق جزيء ثلاثي فوسفات الأدينوسين. ولكن ليست كل أسماء البروتينات واضحة هكذا؛ فالهيوموجلوبين، الذي يحمل الأكسجين فيجرى الدم اشتُق اسمه من الكلمة اليونانية «هيم» بمعنى «دم» فضلاً عن احتواه على بروتين يسمى «جلوبين»، وجزيئاته كروية الشكل. والهيوموجلوبين، الذي يعطيه الهيموجلوبين حمولته من الأكسجين في النسيج العضلي، اشتُق الجزء الأول من اسمه (ميتو) من الكلمة يونانية معناها عضلة. هناك أسماء أخرى أكثر غرابة، منها الإيلاستين؛ وهو بروتين منن

يوجد في كثير من الأنسجة المرنة القابلة للانثناء بالجسم، مثل الأوعية الدموية والحبال الصوتية. وهناك اليوبikitين؛ وهو بروتين يوجد في كل مكان بالجسم؛ لأنّه يلعب دوراً أساسياً في عملية ضرورية في جميع أنحاء الجسم، وهي تدمير البروتينات غير المطلوبة. ولا يمكن أن تحرّر فقط من خلال النظر إلى صور مثل الشكل (٨-١) أن جزء البروتين هو في حقيقته سلسلة واحدة من جزيئات صغيرة ترتبط معاً. تتنبّى هذه السلسلة وتلتقي حول نفسها بكتافة لدرجة أنها تبدو مجرد كتلة من الذرات، ولكن الفحص الدقيق عن كثب للتراكيبة المأخوذة من التصوير البلوري بالأشعة السينية يتبيّن لنا أن تتبع الشريط الجزيئي وهو يتلوّي ويختلف من خلال الكريمة المدمجة. وأحياناً ما يُظهر المتخصصون في كيمياء البروتينات هذا الشريط بجلاء في نوع مختلف من التمثيل الشكلي للبروتينات (شكل ١-٢)، فيمكنك أن ترى هنا أن التراكيبة البروتينية مبنية على أساس تكرار مظاهر (أو موتيفات) معينة مثل الملفات التي تسمى «ملولبات ألفا»، وتلك التي تسمى ملءات بيتاً؛ حيث تقع أجزاء عديدة من الشريط متوازية معاً.

يمكن تفكيك بنية البروتين أكثر من هذا من الناحية المفاهيمية. تتكون السلسلة الجزيئية من مجموعات صغيرة مميزة من الذرات، المرتبطة معاً في تتابع مثل حبات المسبة حول الخيط. كانت هذه المجموعات قبل ذلك جزيئات منفصلة تسمى «الأحماض الأمينية»، وثمة عشرون نوعاً من الأحماض الأمينية في البروتينات الطبيعية، ويرتبط الحمض الأميني في السلسلة الجزيئية بالذى يليه عن طريق رابطة تساهمية تسمى «رابطة بيتيدية». كلا الجزيئين يطرحان عنهما قليلاً من الذرات غير الجوهرية لصنع هذه الرابطة، وما يتبقى – وهي رابطة أخرى في السلسلة – يسمى «الفضالة». وأما السلسلة نفسها فتسمى «عديد الببتيد».

وأي خيط من فضل الأحماض الأمينية هو مادة عديدة الببتيد، ويمكننا صنعها بأنفسنا بمجرد تسخين خليط من الأحماض الأمينية، ولكن لا يمكننا صنع البروتين بهذه الكيفية؛ ففي البروتين لا يكون ترتيب الأحماض الأمينية على طول السلسلة – أي «تتابعها» – عشوائياً؛ فالتابع يتم انتقاوه (أي بالانتقاء الطبيعي، حسب المفهوم الدارويني) بحيث تنضغط السلسلة وتتنبّى في الماء متذكرة ذلك الشكل الكري للبروتين المحدد سلفاً، مع وضع جميع أجزاء السلسلة في أماكنها الصحيحة. يمكن إتلاف هذا الشكل عن طريق تسخين البروتين، وهي عملية تسمى «تغير طبيعة البروتين». ولكن الكثير من البروتينات تستعيد انتقامها تلقائياً متذكرة نفس البنية الكروية عند تبریدها. بتعبير آخر نقول إن السلسلة لديها ذاكرة من نوع ما عن شكلها المنشى.



شكل ١-٢: في هذا التمثيل الشكلي لجزيء بروتيني يتم توضيح بنية المكونة من سلسلة منثنية. تعبر الأسهم شبه المتوازية عن موتيفات ملاءات بيتا، بينما تدل الأجزاء المتواتية التي تشبه الحلقة على ملولبات ألفا. الجزيء هو إنزيم فوسفاتاز بروتين الفوسفوتريوسين، وهو مأخوذ من بقرة.

ما زالت تفاصيل «عملية الانتشار» هذه غير مفهومة بالكامل؛ بل هي أحد الألغاز المهمة التي لم يتم حلها في مجال البيولوجيا الجزيئية. ولكننا نعرف على أي حال ما الذي يمسك سلسلة عديد الببتيد في شكلها المتماسك في جزيء البروتين، وبإمكان أجزاء كثيرة من السلسلة أن تكون روابط ضعيفة فيما بينها تسمى «روابط الهيدروجين». هذه الروابط تقوي تمسك السلسلة في شكلها المكون من ملولبات ألفا وملاءات بيتا، ويتم

ربط بعض أجزاء السلسلة معاً بروابط أقوى تتكون بين ذرات الكبريت، التي تتدلى من «فضل» الحمض الأميني سيستين، وبعض الفضل تكون غير قابلة للذوبان نسبياً في الماء، وهذه تميل للتجمع معًا في قلب كريّة البروتين، محاطة بأجزاء من السلسلة تكون أكثر قابلية للذوبان في الماء؛ ومن ثم، البنية المتّنثية الناتجة تعتمد على خصائص الفضل المختلفة، وأين توجد على طول السلسلة، بتعبير آخر، تعتمد على تتابعها. ويمكن القول بأن الجزيئات البروتينية يتم تصنيعها برفقة تعليمات الانتهاء الخاصة بها.

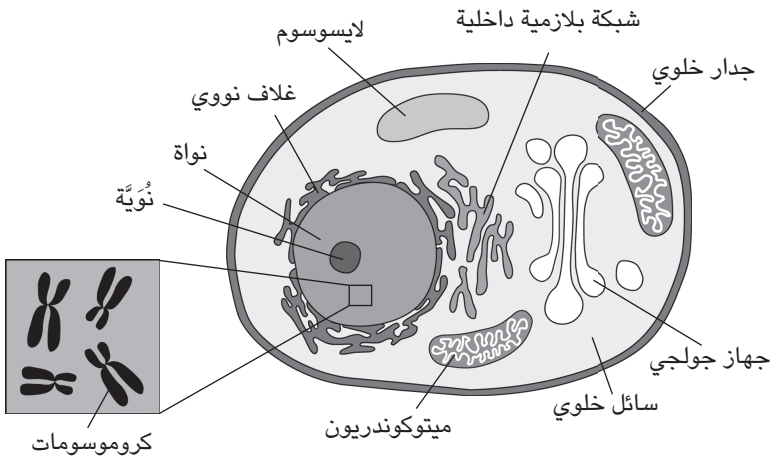
ولكن كيف «تَعْرُف» آلات الخلية، عند صنع بروتينٍ ما، الترتيب الذي يجب أن تنتظم به الأحماض الأمينية معًا؟ هذا هو دور الحمض النووي دي إن إيه (الحمض النووي الريبوزي المنقوص الأكسجين)؛ إذ يتم تشفير تتابع كل بروتين في الجسم داخل جزيئات الذي إن إيه الموجودة في كل خلية. تقوم البروتينات بكل العمل (أو معظمها)، بينما يجلس الذي إن إيه بشكل سلي في انتظار أن تتم قراءته، عندما تنشأ الحاجة للبروتين.

تُكتب معلومات الذي إن إيه بلغة مختلفة عن معلومات البروتين، ولكن بوسع الخلية أن تترجم فيما بين الاثنين. وال الذي إن إيه هو خيط آخر مكون من وحدات جزيئية أصغر — فهو «بوليمر» آخر — ولكن لبناته البنائية مختلفة؛ إذ فضلاً عن الأحماض الأمينية، فإنه مكوّن من جزيئات تسمى «النيوكليوتيدات». ويُعد الذي إن إيه مكتبة من البُنى البروتينية المكتوبة بحروف من «تابعات النيوكليوتيدات» (انظر الفصل السابع)، وتكون المعلومات الالزامية لصنع كل بروتين — تقريباً — مُشفّرة في مخطط من الذي إن إيه يسمى «الجين».

ومن الواضح أن ثمة تناصقاً مؤثراً هنا، وكلما احتاج عملٌ ما إلى وجود إنزيمات، فلا بد أن تصل الرسالة إلى المنطقة التي يستقر فيها الذي إن إيه. في الخلايا البشرية وخلايا جميع الكائنات الأخرى — بخلاف الكائنات الوحيدة الخلية، الأكثر «بدائية»، التي تسمى البكتيريا — يوجد جزء مركزي في الخلية يسمى «النواة»، وهذه تكون محاطة بسياج منيع هو الغشاء النووي (شكل ٢-٢). وتسمى الكائنات التي لها نوى خلوية باسم «حقائقيات النوى».

في الخلايا البشرية تكون مادة الذي إن إيه مكثّسة في شكل حزم تُسمى «الكريموسومات». ولصنع البروتين، يجري فك شفرة جزء الذي إن إيه المحتوي على الجين المقابل وقراءته. وفي الواقع، البروتينات لا تُصنَّع في النواة، ولكن في مكان آخر

## الجزئيات



شكل ٢-٢: تحتجز خلايا البشر وغيرهم من حقيقيات النوى ما لديها من مادة جينية وراثية (الدّي إن إيه) في نواة مركبة. وتوجد أجزاء أخرى مختلفة (تسمى عُضيّات) تؤدي تشكيلة من الوظائف الأخرى، مثل تركيب البروتينات وإنتاج الطاقة. لاحظ أن الدّي إن إيه يكُون مُكَدَّساً في شكل حُزْمٍ من الكروموسومات (كما يظهر هنا) فقط حين تكون الخلية على وشك الانقسام، وفي الأوقات الأخرى يكون مفكّاً إلى خيوط رفيعة.

في الخلية يسمى الشبكة البلازمية الداخلية، وهي شبكة معقدة كالمتأهنة من القنوات الغشائية. يتم «نسخ» الجين أولاً إلى جزيء قريب الشبه بالدّي إن إيه، يسمى آر إن إيه (الحمض النووي الريبيوزي)، وتنتقل جزيئات الآر إن إيه من النواة إلى الشبكة البلازمية الداخلية؛ حيث تتم «ترجمتها» إلى بروتينات، ثم يجري ترحيل البروتينات إلى الأماكن التي تحتاج إليها بالجسم؛ ومن ثم يجب أن تكون جزيئات الخلية قادرة على التواصل والتنقل.

يتم تنظيم العملية كلها بحيث لا تُصنَع البروتينات بشكل عشوائي، ولكن عند الحاجة إليها فقط؛ فلو كانت الخلية تُصنَع جميع البروتينات بصفة مستمرة وفق هواها، فسرعان ما ستتعطل. وقد نشأ الفهم الأساسي لكيفية حفاظ الخلية على النظام بين أجزائها ومكوناتها من الدراسة العملية التي أجرتها عالما الكيمياء الحيوية الفرنسيان فرانسوا جاكوب وجاك موونود في ستينيات القرن العشرين؛ إذ أظهرا أن الجينات تنظم

بعضها بعضاً، فتعمل على تشغيل أو تعطيل نفسها عن طريق مجموعة البروتينات التي تشفّرها؛ على سبيل المثال، بعض الجينات التي تشفّر البروتينات المستخدمة في الخلية (وتسمى «الجينات البنائية») تُقرن بـ«جينات تنظيمية» تشفّر البروتينات الكابحة. وحين يتم تشغيل الجين التنظيمي، يجري تركيب البروتين الكابح، الذي يرتبط بالجين البنائي، مانعاً إياه من «التعبير عن نفسه» (أي مانعاً سُخنه وترجمته إلى البروتين الخاص به). وقد أطلق جاكوب ومنود على هذه الأجزاء المنظمة من الدّي إن إيه اسم «الأبيروتات»، وهي مجرد مَثَل واحد على أن الخلية تستعمل ما يشبه الشبكة العنكبوتية من التفاعلات بين الجينات والبروتينات المختلفة. وقد تمكّن علماء البيولوجيا الجزيئية في وقتنا الحالي من فك طلاسم كل تتابع النيوكليوتيديات في الدّي إن إيه البشري تقريباً، ولكنهم لم يتمكنوا من وضع تصور لخريطة الشبكة العنكبوتية المذكورة، إلا لأجزاء قليلة جدّاً منها.

## التطور الجيني

لقد فتح العلم الجزيئي للجينات صندوقاً من الأسرار؛ إذ لم يقتصر على أنه ساعد في تفسير دخائل أغاز الحياة، ولكنه طرح تساؤلات صعبة تتعلق بالسلوكيات والأخلاقيات البشرية، وفتح مجالات جديدة من التكنولوجيا المثيرة للجدل. كما أحدث هذا العلم تطوراً ثوريّاً في فهمنا للتطور، والكيفية التي نحن عليها.

إن الجينات هي «عملة» الوراثة؛ فهي ميراث لا مفر منه من آبائنا. إن الفكرة القائلة بأن الصفات تنتقل من الأبوين إلى الذرية فكرة قديمة جدّاً وبدهية أيضاً، ولكنها صارت أكثر رسوحاً عن طريق العمل الذي أجراه القس وعالم الأحياء النمساوي جريجور يوهان مندل في القرن التاسع عشر؛ إذ قادته تجاربه عن انتقال الصفات الوراثية لنباتات البسلة لأنّ يفترض أن هناك عوامل مادية دقيقة تتوسط عملية الوراثة، منتقلة من الآباء إلى الأبناء. وسرعان ما صار واضحاً أن هذه «العوامل»، التي سميت الجينات فيما بعد، هي جزيئية في طبيعتها، ولكن طوال النصف الأول من القرن العشرين كان الكثير من العلماء يظن أنها جزيئات بروتينية. كان هالدين كما عرفنا يشاركون في هذا الاعتقاد، إلى أن جاء فرانسيس كريك وجيمس واطسون، وتوصلا إلى تركيبة الدّي إن إيه في عام ١٩٥٣، فظهرت وضع جديد أجبر الجميع على اعتبار الدّي إن إيه – لا البروتينات – المادة الجزيئية للوراثة، ونسيج الجينات.

وضع هذا الاكتشافُ التطورَ على أساس جزيئي متين، فما تحصل عليه البوياضة المخصبة من الوالدين ليس جسماً سابق التكوين، وإنما مجموعة من التعليمات الجينية لخطة جسمانية. والتغيرات التطورية التي تحدث ببطء من جيل إلى جيل هي نتيجة للتغيرات في البنية الجزيئية للجينات الوراثية. يتم نسخ الذي إن إيه حين تنقسم الخلية، ولكن هذا لا يحدث بشكل مثالي دائمًا؛ ومن ثم قد يكون الذي إن إيه الذي يحصل عليه الطفل من أبيه وأمه مزيجًا معيناً بقدر طفيف من جيناتهما. بصفة عامة لا تكون تلك العيوب ذات أهمية، وأحياناً ما تكون ضارة (ولكن لاحظ أن معظم الأمراض الوراثية هي نتاج «وراثة» الطفل لجين معيب، وليس لاكتساب خطأ نتاج النسخ العشوائية). في أحوال نادرة جدًا يكون للطفرة الجينية تأثير مفيد، بحيث تجعل الكائن أفضل تسللًا في معركة البقاء. قد تكون تلك الميزة طفيفة للغاية، ولكن التطور يتقدم من خلال تلك الخطوات الشديدة الدقة؛ إذ إن الميزات الدقيقة تؤدي إلى نجاح إيجابي أعلى؛ ومن ثم إلى زيادة بطيئة في نسبة وجود جين طافر بين أفراد التجمع السكاني.

ما يعنيه كل هذا هو أن الجينات بمنزلة سجل جزيئي للتطور. كان لكلٌ من البشر والأرانب سلف مشترك لهمجموعات الجينات عينها، والفارق الذي يوجد الآن بين المجموعتين الكاملتين الكليتين من الجينات الخاصة بكلٌ من البشر والأرانب (أي «الجينوم» الخاص بكلٍ منها) يعكس التباعد الذي يُعزى إلى تراكم الطفرات الوراثية. وهذا يمكن العلماء من أن يعيدوا بناء التواريخ التطورية — ليستنجدوا النظام الذي تباعدت فيه الأنواع بعضها عن بعض — وذلك من البنية الجزيئية للجينات. في السابق، كان يتعين على علماء الحفريات أن يقوموا بهذه الاستنتاجات على أساس أشكال الأجسام أو العظام، أما الآن فلديهم مقاييس جزيئي كمّي للتغيرات التطورية أكثر سهولة.

وبصفة خاصة يمكن إعادة إنشاء الأشجار التطورية (أو ما يسمى «تارikh تطور السلالة») عن طريق مقارنة الذي إن إيه الخاص المحصور بين جدران أجزاء الخلية المسماة الميتوكوندريون (انظر شكل ٢-٢)، وهذا هو فرن الخلية الذي تُنتج فيه الطاقة (انظر الفصل الرابع). وخلافاً للذي إن إيه الذي في النواة، فإن الذي إن إيه الميتوكوندري يأتي مباشرة من الأم، وفي حين أن الذي إن إيه النووي يتغير بإعادة تنظيم الجينات الخاصة بكل الأبوين، فإن الذي إن إيه الميتوكوندري لا يتغير إلا بالتراكم التدريجي للطفرات من جيل إلى جيل؛ ومن ثم يُعد سجلاً أفضل للتغيرات التطورية. وفي عام ١٩٨٧ قام آلان ويلسون من جامعة كاليفورنيا بمدينة بيركلي ومساعدوه بمقارنة الذي إن إيه

الميتوكوندري في أناس من جماعات عرقية متعددة. وبمعرفة معدل التطاير في المتوسط توصلوا إلى أن جميع العينات (وعلى سبيل التوسيع، الذي إن إيه الميتوكوندري في جميع البشر الأحياء) منحدرة من نسخة واحدة كانت موجودة منذ ٢٠٠ ألف سنة في خلايا امرأة أفريقية؛ وهي السلف المشترك لجميع البشر. إن الجزيئات تحتوي على سجل للتاريخ أغنى من أي شيء يمكن العثور عليه في شظايا آنية فخارية أو في روابي قبور قديمة.

### عالم الآخر إن إيه

إن جميع الكائنات الحية — من أحرق أنواع البكتيريا إلى أعلى الملوك والملكات مكانة — تكون مادتهم الحينية محشدة داخل الذي إن إيه الخاص بهم، وتوضع موضع التنفيذ بواسطة البروتينات؛ يعني هذا أن جميع صور الحياة لها أصل مشترك.<sup>١</sup> ولا بد أن الكائنات الوحيدة الخلية الأكثر بدانة قد احتوت على بروتينات ومادة دى إن إيه مشابهة جدًا لتلك التي في البكتيريا «البسطة» اليوم.

ولكن ما الذي جاء من قبل؟ إن التعايش التكافلي الجزيئي الذي بموجبه يقوم الذي إن إيه بتشفي البروتينات، وتساعد البروتينات الذي إن إيه على أن يؤدي وظيفته ويتضاعف؛ فهو أمر شديد التعقيد حتى في البكتيريا. ولا يمكن أن تكون البروتينات ولا مادة الذي إن إيه قد جاءتا إلى الوجود تلقائياً من فتات جزيئات عضوية مبعثرة في أنحاء البحار والبحيرات في الأرض القديمة؛ فتراكيبيها شديدة التعقيد بما يؤكد أنها لم تتشكل عشوائياً. وأسهل لنا أن نفهم (من حيث المبدأ على الأقل) فترة الـ ٣,٨ مليار عام من التطور من أقدم أنواع البكتيريا أو الطحالب إلى يومنا هذا من أن نفهم كيف حدث — ربما على مدى مئات قليلة من آلاف السنين — أن تغيرت الأرض من كوكب قاحل إلى كوكب يحتضن الحياة.

افتراض علماء الكيمياء الكثير من النظريات المبتكرة التي وفقاً لها ربما تحولت المكونات غير العضوية للأرض الوليدة، مثل الميثان وثاني أكسيد الكربون والنشادر والماء والنیتروجين، إلى الأحماض الأمينية والسكريات المطلوبة لصنع جزيئات الحياة. لكنها كلها غير مؤكدة، ولم تنتصر أي نظرية عن الأصل الكيميائي للحياة. ولكن ما زالت الصعوباتُ الفكرية في التقدم من مرحلة الصخور والغازات والماء إلى أنماط أولية من الجزيئات الحيوية أصغرَ من تلك المتعلقة بتحويل هذه الكتل البنائية إلى خلايا تمارس وظائفها وملائتها بالبروتينات والذي إن إيه. الأمر أشبه بمعضلة الدجاجة والبيضة؛ فكلُّ من البروتينات وحدها والذي إن إيه وحده يكون بلا فائدة.

الطريقة المفضلة للخروج من هذه الأحجية هي أن نحول الاهتمام تجاه ذلك الوسيط المتواضع؛ الآر إن إيه، الذي يحمل المعلومات الجينية إلى آلات تركيب البروتينات. إن الآر إن إيه أكثر تنوعاً في أنشطته من الذي إن إيه، وفي ثمانينيات القرن العشرين اكتُشفت جزيئات من الآر إن إيه في الخلية يمكنها أن تعمل كعوامل حفازة لعملية إعادة تنظيم نفسها. إن الجينات البشرية تقابل قدرًا كبيرًا من الذي إن إيه «المهم» الذي تحتاج أن تخلص منه قبل أن يتسلّى قراءة الرسالة بوضوح (انظر الفصل السابع). وهذا الذي إن إيه المهم يجري نسخه إلى آر إن إيه، ولكن يتم التخلص منه قبل أن يترجم الآر إن إيه إلى بروتين. وعملية الحذف هذه تجري إلى حد كبير بالاستعانة بالإنتزيمات، ولكن بعض جزيئات الآر إن إيه يمكن أن تؤدي هذه العملية بغير مساعدة، وهذه تسمى «الريبيوزيمات»؛ مما يعكس حقيقة أنها تُظهر ميولاً شبه إنزيمية.

أثناء تسعينيات القرن العشرين، وسَعَ علماء الكيمياء الحيوية من إدراكهم لقدرات الآر إن إيه. وباستخدام تقنيات التكنولوجيا الحيوية التي استُحدثت للتعامل مع الذي إن إيه وإعادة كتابته، نجحوا في تخليق جزيئات آر إن إيه اصطناعية يمكنها إجراء جميع صنوف العمليات الكيميائية، مثل ربط النيوكليوتيدات بعضها البعض أو تكوين روابط بين ذرات الكربون. وتُظهر هذه الدراسات أن الآر إن إيه متنوع الأنشطة لدرجة تكفي لإحداث الكثير من التحولات الكيميائية التي تُعدُّ ضرورية كي تبدأ الحياة. باختصار، الآر إن إيه يمكن أن يعمل كحامل للجينات، وأيضاً كعامل شغال.

ومن ثم ألقينا الكثير من العلماء الباحثين في أصل الحياة يفترضون وجود حقبة زمنية يسمونها «عالم الآر إن إيه»، كانت موجودة قبل ظهور ذلك النشاط المزدوج للبروتينات والذي إن إيه. لا يزال جزء الآر إن إيه شديد الصعوبة في صنعه في ظروف يمكن مقارنته بما كان عليه الحال في الأرض الوليدة، ولكن عالم الآر إن إيه يكسر ذلك المأزق الذي تفرضه الاعتمادية المتبادلة بين البروتينات والذي إن إيه؛ ومن ثم يتبع رابطة مفاهيمية بين تكون الجزيئات العضوية الصغيرة، وظهور الخلايا البدائية الأولى.

## الحياة الاصطناعية

لو استطعنا في نهاية الأمر أن نفهم أصل الحياة — ليس بالضرورة كيف بدأت بالفعل، ولكن على الأقل كيف «يُحتمل» أن تكون قد بدأت — فهل يمكننا حينئذ أن نعيد إجراء هذه العملية في المعمل؟ هل يمكننا أن نخلق الحياة من لا شيء؟

لدينا من المعلومات عن الأساس الجزيئي للحياة ما يكفي كي يكون الباحثون قادرین على أن يتفکروا في متطلبات بناء خلية اصطناعية. قد يبدو هذا الاحتمال مثيراً للخوف؛ فماذا لو صنعنا خلية كانت لديها القدرة على التكاثر أكثر بكثير من الخلايا «الطبيعية»؟ هل ستحتل العالم كأنه غزو من كائنات فضائية؟

هذا ليس من قبيل الخيال العلمي. في الواقع، أظن أن الخلية الاصطناعية سیتم صنعها، لحسن حظنا أو سوئه، في غضون القرن الحادی والعشرين. إن صُنع الدّی إن إيه التخليري یُعد الآن بالفعل من الأمور الروتينية، وكذلك إعادة كتابة الجينات، ويعکف الآن الكثير من الكيميائيین على بناء «بروتينات مصممة» من لا شيء. ولقد صرح علماء الكيمياء الحيوية جاك زوستاك وديفيد بارتل وبير لويجي لویزی بما یلي:

إن ما تحقق في مجال التطور الموجّه والفيزياء الحيوية الغشائية يجعل تخليق الخلايا الحية البسيطة هدفاً يمكن تخيله، إن لم يكن حقيقة يمكن التبؤ بها.

إنهم یفترضون أن بالإمكان إنشاء «خلية في حدتها الأدنى» من ريبوزيمات خُصّصت لهذا الغرض، وقد لوحظ بالفعل وجود نسخة بدائية من ريبوزيم يمكنه تجميع الآر إن إيه (ومن ثم يمكنه أن يضاعف نفسه). هذه الخلايا يمكن أن تُغَلَّفَ بأغشية اصطناعية تشبه الأغشية الخلوية، ولكن لديها القدرة على النمو والانقسام، وقد صنع لویزی تلك «الأغشية المتضاغفة». وربما تنجح «الخلايا الأولية» المتضاغفة في تطوير جزيئات آر إن إيه قادرة على تركيب أحماض أمينية للتجمع في شكل بروتينات. ويقول الباحثون إن هذا إن تحقق فسوف یسمح لنا بأن «نعيد تشغيل شريط التطور المبكر».

على الذين یتبئرون بوجود أغراض فظيعة لتلك التجارب أن یضعوا في أذهانهم أن من السخف أن یسلك العلماء هذا المسلك الشديد الوعورة لإنتاج بعض الأسلحة المميتة، بينما يمكن بالفعل وبسهولة نسبية صنع أسلحة كيميائية وبيولوجية فتاكة. ومع ذلك، من المستحيل أن نعرف لأي مدى يمكن أن تصل بنا تلك الأبحاث! تلك هي حقيقة العلم الجزيئي؛ فهو مجال إبداعي یعطينا شيئاً ملماساً في مقابل ما بُذل من جهود. وهنالك تکمن كل البراعة الفنية، وكل الروعة وكل الخطر. وفي نهاية الأمر، لن نحصل إلا على الجزيئات التي نستحقها.

## هوامش

(١) إننا ببساطة لا نعرف إن كانت الشراكة بين الذي إن إيه والبروتين شرطاً ضرورياً للحياة، وسنكون متوجلين إذا افترضنا أن الحياة يمكن ألا يكون لها أساس جزيئي آخر. ولكن لم يتم التوصل إلى شيء مختلف حتى الآن. وليس من الصعب أن نتخيل أن حدوث تعديلات نظامية طفيفة في الذي إن إيه يمكن أن يؤدي إلى نظام جيني بديل؛ ولكننا لم نر هذا يحدث في أيٍ من الكائنات.

### الفصل الثالث

## المهمة الشاقة: صنع مواد من جزيئات

إن الجزء الأصعب في رحلات الفضاء (بغض النظر عن الضجر والخطر) هو مغادرة الأرض؛ فإذا وصل الصاروخ إلى الفضاء وخوائه، وتحرر من تأثيرات الجاذبية القوية، فستكتفيه قوة دفع صغيرة لإبقاءه متحرّكاً باستمرار وبلا توقف تقريباً؛ ومن ثم فإن معظم الوقود الذي يستهلكه الصاروخ يحتاجه مجرد أن يفلت من جاذبية الأرض، وهذا الوقود والمحركات التي تحرقه يعزى إليهما الجزء الأكبر من كتلة الصاروخ. ولا زلتُ أذكر رحلات أبوابلو إذ كان الصاروخ يغادر الأرض ساماً كالبرج ويعود وما تبقى منه سوى كبسولة صغيرة.

إذا تمكنا من إطلاق سفينة فضائية من خارج الغلاف الجوي للأرض فستقل حمولتها كثيراً. وقد بين آرثر سي كلارك في روايته «ينابيع الفردوس» الكيفية التي يمكن أن يحدث بها هذا؛ فقد افترض إنشاء «مendum فضائي»؛ إذ تدور محطة في مدار ثابت حول الأرض، بحيث تكون مرتبطة بالأرض بقابل طويل فائق القوة، ويتم نقل المعدات الفضائية والمسافرين في رحلات مكوكية باستخدام ذلك المendum وصولاً إلى المحطة الفضائية، ثم يمكن نقل كل ذلك إلى الفضاء باستخدام جزء يسير من احتياجات الوقود الذي كان يستهلك في حالة الإطلاق من الأرض.

ولكي تكون المحطة في مدارها مرتبطة بسطح الأرض، ستحتاج إلى كابلات أقوى من أي شيء لدينا في الوقت الحالي، ويجب أيضاً أن تكون خفيفة الوزن، فلو كانت الكابلات من الصلب فسيكون وزنها ثقيلاً جدًا.

ليس علينا تدبر فكرة مendum الفضاء الخيالية لتفسير سبب احتياجنا إلى مواد تكون قوية، وشديدة التحمل، ومضادة للتآكل، وخفيفة الوزن ... إلخ. ولكن سيناريوج لهذا يثير التساؤل بشأن المدى الذي يمكن أن يصل إليه الإنسان في مجال تحسين

خواص المواد. إن تلك الكابلات الفضائية الفائقة القوة توضع أيضًا في الاعتبار لإطلاق الأجسام إلى الفضاء، فيما يشبه عملية القذف بالملقاط يكون فيها الجسم المطلوب إطلاقه مرتبطاً بقابل مؤقتاً يوصله بقمر صناعي يدور حول الأرض. ويجب أن تكون تلك الكابلات أو الحبال خفيفة الوزن وقوية في الوقت نفسه. كما أن هناك عدداً لا يحصى من الاستخدامات الأخرى الأكثر واقعية لتلك الكابلات القوية، مثل تعليق الجسور وربط منصات الحفر بقاع البحر.

طالما كانت الألياف القوية متاحة لدينا، ومن حسن حظنا أن الطبيعة تمدنا بها بوفرة، مثل الحرير والقنب والخشب والشعر. في مرحلة ما قبل الثورة البلاستيكية في روسيا كان الحرير يستخدم للوقاية من طلاقات الرصاص، ويجري استخدام حرير اصطناعي الآن لنفس الغرض.

إن عصر البلاستيك (أو اللدائن) الذي بدأ بحماس في مستهل القرن العشرين قد استحدث الألياف التخليقية، مضيفاً إليها إلى ما هو موجود من الألياف الطبيعية، وتلك الألياف الاصطناعية لها مزايا وعيوب. صُنعت أولئك أنواع البلاستيك بطريق التجربة والخطأ، أما البلاستيك الحديث فهو على العكس؛ إذ يتم تصميمه على المستوى الجزيئي وفق التطبيقات التي سيُستعمل فيها. وفي هذا الفصل المعنى بالنواحي الجزيئية للمواد سوف أرتكز مناقشتي على الألياف، سواء الطبيعية أو تلك التي من صنع الإنسان؛ إذ إنها تقدم بعض الأمثلة الرائعة والتصويرية عن كيفية تأثير التراكيب الجزيئية على نوع خصائص المواد التي يهتم بشأنها المهندسون.

إلا أن التفاعل بين العلوم الجزيئية وهندسة المواد أوسع نطاقاً من هذا بكثير؛ فقد صُنمت جزيئات يمكن تحويلها إلى مواد سيراميكية شديدة الصلابة وقدرة على تحمل درجات الحرارة العالية، وهذه تُستخدم في الهندسة الجوية الفضائية وصناعة التوربينات وتوليد الطاقة. كما توجد مواد صُنعت من جزيئات (لا سيما البوليمرات) مصممة بهدف توصيل الكهرباء والتقطاط النبضات الضوئية وتوجيهها وتحويلها، وغربلة جزيئات أخرى، وحماية الأسطح من التآكل أو التلوث. وهذه المواد تتضمن مواد خاماً «ذكية» تستجيب للتغيرات البيئية، ويمكن أن تعمل على نحو مستقل كمفاتيح تحويل وصمامات مضخات. ولا شك أن تأثير المواد ذات الأساس الجزيئي على مجال الطب عظيم، بل ومن المتوقع أن يصير أكثر أهمية على نحو متزايد؛ فهي تمنحنا الأطراف والأعضاء والأنسجة الصناعية وأجهزة إعطاء العقاقير، والخيوط القابلة للتحلل بيولوجياً

للجراحة، وأجهزة الاستشعار لمراقبة الحالة الصحية للجسم. ويوماً ما سوف تمكّنا الهندسة الجزيئية من استنبات كُلية جديدة أو قلب جديد بدلًا من العضو التالف.

## كابلات الجسم

إن الفكرة القائلة بأن أجسادنا هي كتلة من تجمعات خلوية من البروتينات لا تتفق مع واقع خبراتنا؛ فنحن نشعر بأنفسنا على أنها تركيبة من المواد والأنسجة؛ من الجلد والعظام والعضلات والشعر والأظفار. ولهذه البنية من المواد خصائص ضرورية تجعلنا نتفاعل مع عالمنا؛ فالطبقة الخارجية من الجلد هي مجرد كسوة تتكون من خلايا مبرمجة على الموت بمجرد أن تكون النسيج، ونفس الشيء ينطبق على الشعر الذي يحقق العزل للجسم، وعلى الأظفار التي تعد بقايا تطورية لخالب حيوانية كانت في الماضي تخمس وتتمزق. وتتكون العظام والأسنان في معظمها من مادة غير عضوية صلبة؛ فوسفات الكالسيوم. وأغلب هذه المواد يتم تجديده باستمرار أثناء حياتنا، بينما لا يحدث هذا البعض الآخر، مثل بروتينات عدسة العين.

تمارس هذه المواد الطبيعية في الجسم أدوارًا ميكانيكية، وتحافظ على سلامتنا البنوية؛ فهي بمنزلة اللبنات والعوارض والكسوة الخاصة بمبنى ما؛ إذ تحمي العمال من العناصر الخارجية، وتُنْتَوِي كل الأشياء الضرورية من أسلاك وأنابيب توصيل مطلوبة لأداء العمل المعتاد. يتكون الكثير من المواد البنوية بالجسم من البروتينات، وهذه البروتينات البنوية — بخلاف الإنزيمات — لا يتعين عليها أن تمارس أعمالاً كيميائية دقيقة، ولكن لا بد ببساطة أن تكون (على سبيل المثال) متينة أو مرنة أو مضادة للماء. نظرياً، هناك الكثير من المواد الأخرى إلى جانب البروتينات قد تكفي لأداء هذه المهمة؛ وبالفعل، فإن النباتات تستخدم السليولوز (وهو بوليمر سكري بالأساس) لصنع أنسجتها. إلا أن أugeوبة البروتينات تتمثل في أنها شديدة التتوّع؛ إذ يمكن نسج سلاسلها الجزيئية في ألياف قوية تكون مقاطعة أو متشابكة، وتُكُون المادة الخلوية الصلبة في القرون والمخالب، أو تشَكَّل «ملاءات» مرنة. فضلاً عن هذا، فإن المواد الخام التي تُصنَّع منها البروتينات توجد بكثرة في الخلايا. ولأن البروتينات يتم تشفيرها داخل الجينات، فإن الخصائص الجزيئية التي تُكُسب البروتين البنائي خواصه الميكانيكية يمكن تعديلها بدقة ثم إعادة إظهارها كما ي ينبغي.

يعتبر الكولاجين أكثر أنواع البروتين البنائي وفرة في الجسم البشري؛ حيث يشكل نحو ربع الكتلة الإجمالية للبروتين. وهو بروتين بسيط نسبياً؛ إذ تحتوي جزيئاته

الشبيهة بالسلسلة في أغبلها على نوعين من الأحماض الأمينية؛ هما الجلايسين والبرولين. يشكل الجلايسين كل ثالث رابطة في السلسلة، فيما يقع البرولين وأحماض أمينية أخرى (لا سيما اللايسين) في المنتصف. بعض وحدات البرولين تكون معدلة كيميائياً، بأن أضيفت إليها ذرة أكسجين، وهذا يحدث من خلال تفاعل يدخل فيه فيتامين ج؛ ولهذا يحتاج الجسم إلى هذا المركب للحفاظ على سلامة الأنسجة. ويؤدي نقص فيتامين ج إلى الحالة المعروفة بالإسقربيوط، والناتجة عن الكولاجين التالف الذي لم يتم استبداله.

يُعد الكولاجين مثلاً للطريقة التي تختلف بمقتضاه المواد البنائية الطبيعية التي أساسها البروتينات عن أغلب اللدائن التخليقية التي أساسها البوليمرات. كلتاهما تتكون من جزيئات في شكل سلسلة، ولكن في البروتينات البنائية تجتمع هذه السلسلة معًا في تكوينات مرتبة معقدة مكونة لليفقات أكثر سماكة، وكأنها جبال نُسجت من خيوط سميكّة نُسجت من خيوط رفيعة. وهذا النوع من الترتيب الذي تُبنى بمقتضاه العناصر البنائية بشكل متتابع من مكونات أصغر يوصف بأنه ترتيب «هرمي تدريجي». وقد تعلم المهندسون أن يستعملوا نفس المبدأ؛ إذ يحتوي برج إيفل الأعجوبة، الذي صممه جوستاف إيفل، على دعامات صُنعت من شبكات من عوارض أصغر حجمًا، وبعضاها بُني من عوارض أصغر وأصغر (شكل ١-٣).

يظهر الكولاجين في أنواع مختلفة من البني الكبيرة الحجم، وكأنها تصميمات متعددة لأحد الأبراج، لكنها كلها مبنية من نفس العناصر الأساسية الصغيرة الحجم (شكل ٢-٣). إن كل سلسلة جزيئية من الكولاجين ملتفة على نفسها في شكل لولب، وتلتوي ثلاثة من تلك اللوالب بعضها حول بعض لتشكل «ليفيّة دقيقة» ثلاثة اللوالب شبيهة بالحبل، وتتجمع هذه الليفيّات الدقيقة معًا في نسق متداخل لتكون خيوط سميكّة تسمى ليفيّات مطوفة. وهذا التداخل يسبب ظهر الحِزْم الداكنة تحت المجهر الإلكتروني. تشكّل الليفيّات المطوفة الأنسجة الضامّة بين الخلايا؛ فهي الكابلات التي تضم اللحم البشري في إحكام وتكسه المثانة. يتكون العظم من ليفيّات مطوفة من الكولاجين، تُثُرَت فيه بلورات دقيقة من معدن الهيدروكسي أباتيت الذي أساسه فوسفات الكالسيوم. وبسبب ارتفاع المحتوى البروتيني داخل العظم، فإنه يتصرف بالمرونة والمثانة، فضلًا عن صلابته.

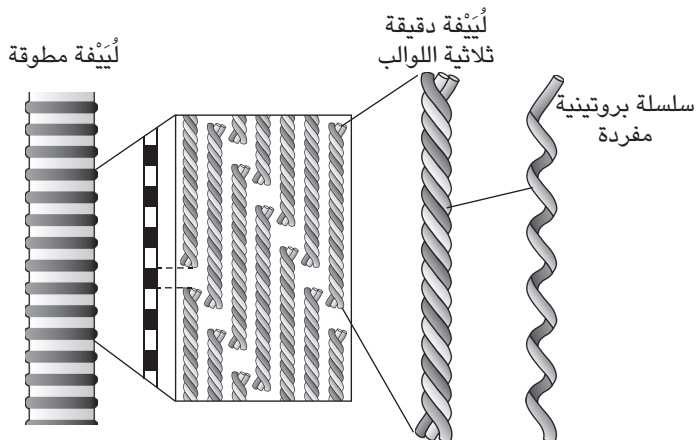
ومع ذلك، فإن ليفيّات الكولاجين ليست شديدة القوة في حد ذاتها؛ لأن الجزيئات ليست مترابطة أو متشابكة معًا. ولكن تحتوي أنماط أخرى من الكولاجين على حزمٍ



شكل ١-٣: الترتيب الهرمي البنائي، الذي يشيع في مواد الطبيعة، مُمثّل هنا في برج إيفل.

متراپيطة عرضياً من الليفيات الدقيقة متعددة في شكل نوع من الشبكة الصلبة، وهذا يُنتج الغشاء الذي يفصل الطبقات الخارجية من الجلد عن الطبقات الداخلية. على النقيض من التشابك غير المنتظم في النسيج الضام، تحتوي قرنية العين على ليفيات كولاجينية مكدسة جنباً إلى جنب في ترتيب منتظم، وهذه الليفيات شديدة الصغر لدرجة تجعلها لا تشتبه الضوء؛ مما يجعل مادة القرنية شفافة تماماً. والتصميم الأساسي – الذي يتكرر كثيراً في الطبيعة – هو أنه عن طريق التلاعيب بالتركيبة الكيميائية، والأهم، بالترتيب الهرمي لنفس الجزيئات الأساسية، يمكن استحداث أنواع مختلفة عديدة من الخصائص المادية. وكذلك فإن الكولاجين تتشكل منه المادة المرنة المتينة للأوتار والأربطة العضلية، ومادة العاج الداعمة للأسنان. ولكن البروتينات التي في المناطق الخارجية من الجسم – أي في الجلد والشعر والأظفار، فضلاً عن قرون الحيوانات وحوارتها وأظلافها – تكون من نوع مختلف؛ إذ تتكون هذه الأنسجة في أغلبها من مادة الكيراتين، وهو نوع آخر مرتكب هرمياً. وهنا أيضاً في حالة الكيراتين تلت السلاسل الجزيئية في شكل لوالب، وهذه تتجمع أزواجاً في شكل خيوط ملتفة مزدوجة اللوالب، ويلتف كل اثنين من هذه الخيوط معاً في شكل «لفة فائقة» تسمى الليفنة الأولية، وتتركب كابلات الكيراتين الأولية

## الجزئيات



شكل ٢-٣: الكولاجين له بنية هرمية ملتوية. ويسبب الترتيب التدالي لهذه الليفيات الكولاجينية الدقيقة ظهور الحزم الداكنة التي تُرى مجهرياً في الليفيات المطوقة؛ حيث يثبت عامل صبغ معدني نفسه عند نهايات هذه الليفيات الدقيقة.

من مجموعات من ثمانى ليفيات أولية. تكون هذه الألياف محاطة بشبكة من بروتينات شبيهة بالكيراتين غير منتظمة تترابط تقاطعياً مع ذرات من الكبريت، وكأنها كابلات من الفولاذ مطمورة في الخرسانة، وهذه الروابط التقاطعية تحدد قوة المادة؛ فالشعر والأظفار تكون أكثر امتلاءً بالروابط التقاطعية من الجلد، والشعر المتموج أو المجعد يمكن فرده بتكسير بعض هذه الروابط التقاطعية الكبريتية لجعل الشعر أطوع وأسهل تصفيقاً.

يعتبر الشعر من الألياف الطبيعية النافعة، ولكن معظم المواد المصنوعة من بروتينات الكولاجين والكيراتين تتشكل بدلاً من هذا في شكل ملاعات (كما في الجلد) أو كتل (كما في القرون والحوافر)، ولديها تركيبة ليفية على المستويين الجزيئي والمجهري؛ إذ إن من الأسهل للأالية الإنتاجية في الخلايا المفردة أن تُصنع هذه التراكيب من أن تصب لينات صلبة على سبيل المثال. ويحدد الجسم توظيف هذه الألياف الدقيقة في أشكال أخرى.

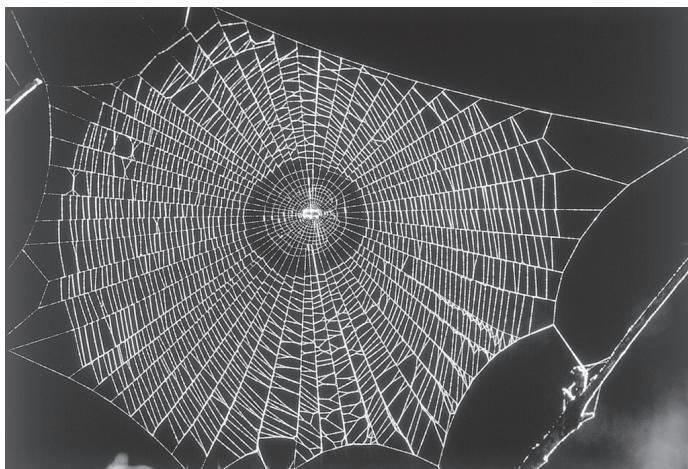
## أعاجيب الحرير وخيوط العنكبوت

من الناحية الأخرى، يُظهر لنا الحرير إلى أي مدى يمكن أن ينجح التطور في عملية صنع ألياف كلما تطلب الأمر ذلك؛ فلدينا هنا مادة يمكن غزلها إلى خيوط عنكبوتية لا تراها الذبابة الطائرة، إلا أنها مرنة بما يكفي لامتصاص الطاقة حين تصطدم الذبابة بشبكة العنكبوت، قوية بما يكفي لجعلها لا تقطع عند حدوث هذا (شكل ٣-٣). وقد ثبت أن الحرير أقوى من الفولاذ وأقوى من أفضل ما صنَّع الإنسان من ألياف، ويُعجب به المهندسون لقوته، ويثمنه صناع المنسوجات للمعانه الرائع ونسيجه الجميل وقدرته على امتصاص الأصباب الزاهية.

تصنع العنكبوت الحرير لاستعمالات كثيرة، وتكتسبه صفة مختلفة في كل حالة. يتم غزل الخيوط الأساسية لشبكة الحرير العنكبوتية من نوعية حبال السحب القوية، بينما تُستخدم أنواع الحرير الأخرى في صنع ألياف داعمة، وخيوط تربط الشبكة بالفرع أو الرافدة، وخيوط لتثبيت الفريسة، وخيوط لتقسيط اليرقات النامية، وهلم جراً. وجميع هذه الحرائر تتكون من سلاسل بروتينية تسود فيها الأحماس الأمينية من أنواع الجلايسين والألانين والسيرين، ولكن التوليفة المحددة من المكونات يتم تكييفها حسب استعمال الحرير.

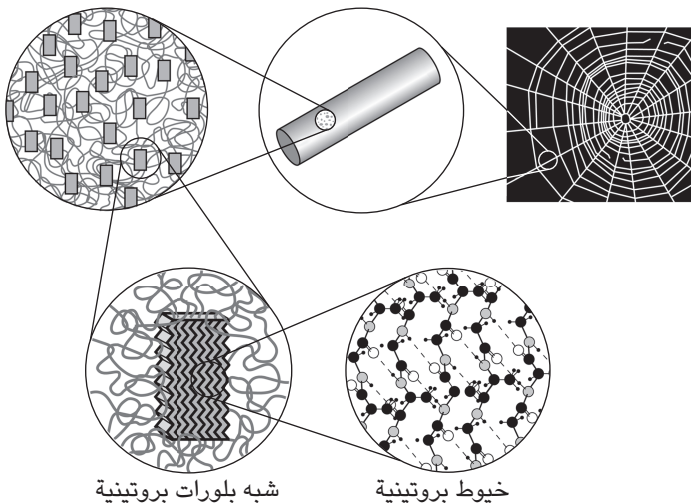
تعد خصائص الحرير الفذة العجيبة نتاجاً للطريقة التي تتشكل بها السلسل البروتينية؛ فبينما في الكولاجين والكيراتين تلتقي السلسل في شكل لوالب، نجد في الحرير أن العنصر البشري الأساسي ليس لفة وإنما ملاءة. تستقر السلسل المجاورة جنباً إلى جنب في صفوف متراصة، وترتبط كل سلسلة بالتيين على الجانبين عن طريق روابط هيدروجينية ضعيفة نسبياً (انظر الفصل الثاني)، وهذه تربط السلسل معاً لتشكل ما تسمى ملاعات بيتاً (شكل ٤-٣).

وذلك الملاعات المنتظمة والصلبة نسبياً يمكن أن تتكدس بعضها فوق بعض لتصنع شبه بلورات بروتينية دقيقة ثلاثة الأبعاد. في ألياف الحرير تكون شبه البلورات هذه مجهرية؛ إذ قد تمتد فقط لمسافة تساوي جزءاً من عشرين مليون مليمتر في أي اتجاه. وبعد المناطق شبه البلورية، تستمر السلسل البروتينية لتشكل مناطق أقل تنظيماً، تتشابك فيها معاً؛ ومن ثم يعد الحرير أشبه بتركيبة من بلورات دقيقة مبعثرة في أنحاء مادة بنية بروتينية أكثر مرنة؛ وهو يشبه العظم قليلاً، فيما عدا أن البلورات في حالة الحرير لا تكون من المعادن ولكن من البروتينات ذاتها.



شكل ٣-٣: يعد حرير العنكبوت واحداً من أقوى المواد الليفية المعروفة.

توجد في المناطق البلورية من بروتين الحرير بصفة عامة تتابعات متكررة بانتظام من الأحماض الأمينية؛ ففي ألياف شرقة دودة الحرير من نوع «بومبيكس موري»، على سبيل المثال، يتكرر التتابع جلايسين-ألانين-جلايسين-ألانين-جلايسين-سيرين على طول السلسل، وفي المناطق غير المنتظمة يكون التتابع غير منتظم. ألياف الحرير غير قابلة للذوبان في الماء؛ إذ ستكون قليلة الفائدة لو كانت تذوب مجرد تعرضها لندى الصباح. إلا أن العنكبوت تغزل خيوطها الحريرية من محلول مائي من جزيئات بروتينية؛ ومن ثم يتحقق ذلك العمل الإعجازي الفذ المتمثل في تحويل جزء قابل للذوبان إلى جزء غير قابل للذوبان في الماء. هذا التغيير في الذوبانية هو نتاج لتغير في طريقة تكوين السلسل عضوياً؛ إذ تُنْتَج العنكبوت بروتين الحرير في غده الحريرية، وفي هذه المرحلة يكون البروتين لا يزال قابلاً للذوبان في الماء، ويمر محلول البروتيني المائي من الغدة متوجهاً نحو مخرج في جسم العنكبوت يسمى «المغزال». في أثناء هذه الرحلة يفقد محلول الحريري محتواه المائي ويصبح أكثر تركيزاً، وتبداً السلسل في الارتباط معًا بروابط هيدروجينية، وحين يغادر الحرير فتحة المغزال يكون معظم الماء قد تم التخلص منه وتشكل السلسل ملاءات بيتاً. وبمجرد أن تكون الجزيئات قد



شكل ٤-٤: هناك مستويات عدة فيما يختص بالبنية الهرمية للحرير؛ فعلى المستوى الجزيئي يتم تنظيم الحرير في شكل ملاءات بيتا منتظمة (شبيهة بالبلورات) تتكون من خيوط متوازية، وتدل الخطوط المتقطعة على الروابط الهيدروجينية.

تكتسست معاً بإحكام في هذه المناطق البلورية، يصير من العسير على جزيئات الماء أن تنفذ فيما بينها؛ ولذا تكون ألياف الحرير صلبة بالضرورة ولا تذوب في الماء. لم يستطع خبراء العلوم الجزيئية حتى الآن تصميم بوليمرات صناعية لها هذا النوع من البنية الهرمية؛ إذ إن من الصعب جدًا التحكم في الطريقة التي تتكتس بها الجزيئات معاً على عدة مستويات مختلفة في وقت واحد. صحيح أن البنية الجزيئية للبوليمرات التخليقية — ما تحويه من ذرات وما تتصف به من نظام وترتيب في الفراغ — يمكن الآن تحديدها بدقة، إلا أن «برمجة» هذه الجزيئات لكي تتجمع مكونة أنواعاً معينة من التشكيلات، أو للترابط تقاطعياً عند موقع معينة، هي أمر آخر. ومع ذلك يعرف كيميائيو البوليمرات الآن حيلاً كثيرة لإدخال خصائص معينة بطريقة هندسية في المواد التي يعالجونها بما يجعلها صلبة أو لينة، على سبيل المثال، أو قادرة على تكوين ألياف قوية. في عام ١٨٣٩ اكتشف تشارلز جوديير طريقة يستطيع

بها أن يحقق الترابط التقاطعي للجزئيات البوليمرية للمادة الصمغية المستخرجة من نوع من أشجار الغابات الاستوائية البرازيلية يسمى «هيفيا برازيليوزس»، عن طريق تسخين تلك المادة مع الكبريت. وهذه العملية المسمّاة «الفلكنة» هي عملية تقسيمة خاصة، تُحوّل الصمغ اللين إلى ذلك الشكل المرن القابل للمط الذي نسميه «المطاط».

يتكون الصمغ المطاطي في معظمها من بوليمر هيدروكربوني يسمى بولي أيسوبرين، وهذا تتكون سلاسله فقط من ذرات كربونية متراقبة معاً، مع اتصال بعض ذرات الهيدروجين بها. والكثير من منتجات البلاستيك التي تصنع الآن على نطاق واسع، مثل البولي إيثيلين والبولي بروبيلين والبولي ستيرين، هي أيضاً بوليمرات هيدروكربونية صنعت من منتجات تكرير البترول. ولكن المطاط الخاص بإطارات الشاحنات مطاط طبيعي؛ إذ يبقى من الصعب جدًا أن يُصنع بطريقة تخليقية.

حتى منتصف القرن العشرين، كانت عملية ربط الجزئيات الهيدروكربونية الصغيرة معاً لصنع السلاسل البوليمرية التخليقية تتم عشوائياً؛ مما يُنتج أنماطاً مختلفة كثيرة من السلاسل: فبعضها قصير، وبعضها طويل، وبعضها متفرع، وبعضها مستقيم. ولأن بنية السلاسل تحدد كيفية تكسسها معاً، وأن هذا التكسس يحدد خصائص المادة المنتجة؛ فإن هذا القصور في التحكم يعني أن كيميائيي البوليمرات لم يكن بوسعمهم أن يفعلوا إلا القليل لضبط هذه الخصائص. وبينما يتاح التحكم البنويي الدقيق للطبيعة صنع عدة مواد تبدو مختلفة من نفس المادة الخام، فإن الكيميائيين يحصلون على نفس نوع البلاستيك في كل مرة. ولكن في خمسينيات القرن العشرين، تم استحداث عوامل حفارة خاصة حققت تحكمًا أكبر في البنية الجزيئية للسلاسل، ومن ثم في طريقة تكسسها معاً؛ وهذا يعني على سبيل المثال إمكان تحضير البولي إيثيلين بشكل جديد صلب عالي الكثافة له مدى أوسع من الاستعمالات، يتفوق بصفاته هذه على الشكل الأقدم، الأكثر ليونة والأقل كثافة، بما أتاح استعماله على سبيل المثال لصنع طبول صلبة، وزجاجات صلبة للتعبئة، أو مواسير وألواح صلبة في الإنشاءات وسائر الأغراض الهندسية.

هاتان الصورتان تختلفان في درجة الانتظام المتعلقة بتكسس السلاسل البوليمرية معاً؛ أي في درجة بلوريتها. وكما هو الحال في الحرير، فإن زيادة درجة البلوريّة (أي درجة التبلور) تجعلها أكثر صلابة ومتانة، كما تجعل المادة أكثر كثافة وأقل ذوبانية، وهي صفات مستحبة للألياف القوية. وتنشأ القوة العالية لأن تكسس السلاسل الجزيئية بطريقة أكثر تقارباً وانتظاماً يجعلها تتلاصق بشكل أكثر إحكاماً.

ومن ثم، فإن من التحديات الأساسية عند صنع ألياف بوليميرية صلبة تحسين اصطدام الجزيئات؛ إذ إن تكون أي بوليمير من جزيئات مستقيمة السلسلة (بمعنى أن تكون كل سلسلة على حدة مستقيمة غير متفرعة) يُكسب هذا البوليمير القدرة على جعل السلالس الجزيئية ككل تتنظم وتصطف معًا. ولكن في حالة الحرير يساعد على حدوث هذا ميلُ السلاسل للترابط معًا لصنع ملاءات بيتا البوليمرية. بتعبير آخر، السلاسل نفسها لديها نوع من «تعليمات التراصف» المبرمجة داخلها، فهل يمكننا صنع بوليمرات اصطناعية مثل هذه؟

نعم يمكننا هذا في الحقيقة؛ فالسلاسل البروتينية في الحرير تراصف معًا بسبب قوى التجاذب بين الوحدات في السلاسل المختلفة، بما يتيح للسلاسل أن تتشابك معًا مثل «السحّاب» المغلق، كما توجد علاقات مشابهة متبادلة بين سلاسل طائفة من البوليمرات التخليقية تعرف بالأramidات، التي تصنع منها ألياف الكيفل الشهيرة التي تنتجها شركة دوبون.

تعد ألياف الكيفل من أفضل المواد المرشحة لربط محطة فضائية؛ إذ تمتاز بقوّة شد توّري أكبر مما يتميّز به الفولاذ، مع كونها أخف وزنًا بكثير. وتُستخدم هذه الألياف ضمن الحبل المقوّي في الإطارات المطاطية، وكمادة أساسية في صنع الملابس الواقعية من الرصاص، وكمادة مقوية في التركيبات الصلبة المستخدمة في الهندسة الجوية الفضائية، وحتى ك CABLATS محبوبة تُستخدم لثبت آلات الحفر والتنقيب عن البترول.

ولكن حتى عند المقارنة وزنًا بوزن نجد الحرير لا يزال أقوى؛ فالدرجة العالية من تراصف السلاسل الجزيئية في الخيط الحريري لا تأتي فحسب من حقيقة أنها ترتبط جزئيًّا في وجود محلول، بل الأمر المهم — والأهم — هنا أن المحلول البروتيني أثناء تدفقه لأسفل المر الخارج من غدة الحرير في العنكبوت تجاه المغزال، تراصف سلاسله البوليميرية في اتجاه تدفق السائل، تماماً كما تدفع الريح الشعر وتجعله مشدودًا على استقامته. تحدث نفس العملية أيضًا أثناء إطلاق خيط الحرير من فتحة المغزال، وهي تسمى «التراصف المستحدث قصيًّا» (إذ إن السائل المتدافع يتعرض لما تسمى قوة القص أو القوة القاسية).

وهكذا، رغم أن الممكن صنع بروتينات شبيهة بالحرير بشكل اصطناعي، فإن صنع خيوط حرير حقيقية منها هو أمر آخر تماماً. فإذا أمكن بثقب ليفٍ ما بشكل ميكانيكي من محلول بروتين حريري (طبيعي أو اصطناعي) تماماً مثل جذب خيط ما

من غراء لزج، فلن تكون الليفة بنفس قوة الخيط الحريري الحقيقي ومتانته. ويعتقد بعض الباحثين أنه لن يكون بالإمكان الحصول على حرير اصطناعي يمكن مقارنته جيداً بالمادة الطبيعية، إلا إذا أمكن صنع آلة دقيقة تضاهي مغزال العنكبوت لتنتج ذلك الحرير.

تستخدم حالة التراصف المستحث قصياً في عملية صناعية لإنتاج ألياف شديدة القوة من البولي إيثيلين؛ إذ تُسحب الألياف من مادة شبه هلامية ضمن خطوات معقدة تنتج عنها درجة عالية جدًا من التراصف للسلالس البوليميرية. وهذه الألياف، التي تسمى أحياناً «السلك الصاروخي»، هي أقوى حتى من الكيفلر، وهي – بخلاف الكثير من المواد العضوية – شديدة الثبات كيميائياً؛ مما يجعلها مناسبة أكثر لاستعمالها في الخيوط الجراحية الطويلة الأمد.

## جينات المادة

ثمة طريقة لصنع بوليمر حريري اصطناعي؛ وهي أن نجلب جينات منتجة للحرير، وندخلها في البكتيريا باستخدام آليات تكنولوجية حيوية؛ فالحرير، تماماً مثل أي بروتين آخر، يتم تشفيره جينياً في الذي إن إيه؛ إذ يتحدد تتبع أحماضه الأمينية على طول السلالس بواسطة تتبع مقابل من وحدات نيوكلويوتيدية في أحد الجينات في كرومومسومات العنكبوت. بتعبير آخر، العنكبوت لديها مخطط جزيئي لصنع البوليمر. (ولكن لاحظ كيف أنه بسبب تعقيديات عملية الغزل، لا يكون هذا المخطط وحده كافياً لصنع خيوط حريرية جيدة!)

إن قدرة الكائنات الحية على تعين التركيبة الجزيئية لبوليمر ما بدقة تامة هي قدرة مذهلة تحسد عليها. تتيح التكنولوجيات التخليقية الحديثة للكيميائيين قدراً كبيراً من التحكم في تركيبة سلسلة ما؛ فعل سبيل المثال يمكنهم صنع بوليمرات مهجنة عن طريق التطعيم بسلالس جانبية من نوع كيميائي معين على سلسلة رئيسية من نوع آخر، أو عن طريق التبادل بين لينات نوع معين من الوحدات، ولبنات نوع آخر على طول سلسلة واحدة. ولكن صنع بوليمر ما قد يكون طوله آلاف الوحدات، وفيه تتكرر الكثير من الوحدات المختلفة في تتبع من التعقيد الاعتباطي – ولكن معبقاء كل سلسلة جزيئية في المادة متطابقة – هو أمر بعيد للغاية عن قدراتنا التخليقية الحالية. وبتعبير لغوی مناظر، نقول إن أحده ما لدينا من بوليمرات اصطناعية أشبة بأحرف منفردة مبعثرة، في حين أن البوليمرات الطبيعية تشبه الجمل الكاملة ذات المعنى.

تتيح التكنولوجيا الحيوية لنا التمكّن من فصل الجينات من جزء من الدّي إن إيه الخاص بأحد الكائنات ثم لصقها بالدّي إن إيه في كائن آخر. والكائن الملتقي حينئذٍ في حالة سير العملية على ما يرام) يعامل الجين الجديد كأنه يخصه هو، ويستخدم آليات ذلك الجين المتعلقة بالنّسخ والترجمة لصنع البروتين المقابل. وإن من الآمال الواuded المهمة، التي تعتبر من وجهة نظرى أقل إثارة للجدل، في حقل التكنولوجيا الحيوية، أن يجري نقل جينات بشرية إلى البكتيريا، وهذه بدورها يمكن إكثارها في صهاريج تخمير لصنع البروتينات المطلوبة في الطب. ولكن بعض علماء البلمرة أدركون أن هذا يعد أيضًا وسيلة لصنع مواد أساسها البروتينات.

وفضلاً عن نقل جينات الحرير الحقيقية إلى البكتيريا، بإمكان المرء أن «يكتب» جينات اصطناعية، ويعبر عنها بهذه الطريقة؛ فمن الأمور المميزة للبروتينات البنوية أن بها تتابعات من أحماض أمينية متكررة؛ إذ إن الألياف التي تشكلها تكون بصفة عامة متجانسة جدًا على طول امتدادها. ومن السهل نسبياً صنع جينات تخليقية لها تتابعات متكررة؛ إذ يحتاج المرء فقط لصنع الوحدات المتكررة المفردة، ثم يُجري بعد ذلك ربط العديد منها معاً. (هناك طرق لضمان أن يكون الجين التخليقي الناتج لديه فقط عدد محدد من النسخ من الوحدات المتكررة). وباستخدام هذه الفكرة، بدأ بعض الباحثين صنع مواد بروتينية بالأساس مهندسة وراثياً تكون فيها السلسل مبرمجة لكي تتبنى تراكيب معينة. ولقد صُنعت مواد شبه حريرية «مصممة» بهذه الكيفية، فضلاً عن مواد تخليقية ذات صلة بالبروتينات مشابهة للكولاجين والإيلاستين، وهذا الأخير هو بروتين مرن في الجلد. ويمكن تصور إنتاج مواد هجينية تُزاوج بين بروتين طبيعي (إنزيم على سبيل المثال) وبين سلسلة شبه بروتينية تخليقية صممّت لكي تسلك سلوك إحدى المواد؛ على سبيل المثال، كي تتكددس في شكل شبه بلورات من ملاءات بيتا غير القابلة للذوبان، والتي يمكن أن تشَكّل طبقة سطحية مضادة للماء. وما يشجع على استخدام المواد شبه البروتينية في مجال التطبيقات الطبية هو أنها متوافقة حيوياً وقابلة للتحلل حيوياً.

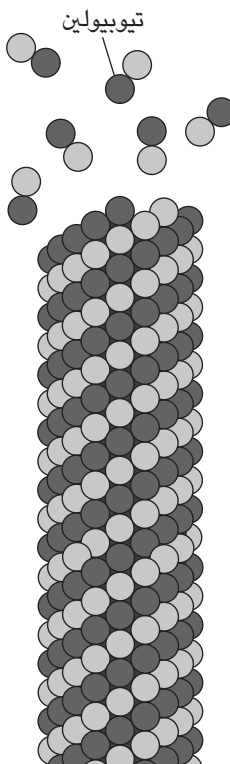
## هيكل الخلية

توجد بالخلايا شبكة من الألياف، وهي أكثر صلابة من تلك البروتينات البنوية التي تشبه الحبال، والتي تسمى الكولاجين والكيراتين. وشبكة الألياف المذكورة هذه تسمى

«الأنيبيات الدقيقة»، وهي تؤمن مسارات شبه عصوية تنقل الآلات الجزيئية عن طريقها العبوات المطلوب نقلها في أنحاء الخلية. كما أن الأنبيبات الدقيقة بمنزلة «سقالات» تستعين بها الخلية لتغير شكلها؛ فهي على سبيل المثال تتيح للأمبيا أن تتم قدماً من أقدامها الكاذبة. كما أن الزوائد الخلوية الشبيهة بالشعيرات، التي تسمى الأهداب، والتي تبرز من الخلايا الطلائية في القناة التنفسية للإنسان لتدفع المخاط الطارد للشوائب والميكروبات إلى خارج الجسم، وكذلك الأسواط التي تستخدمها البكتيريا لتدفع نفسها بحركات لولبية في سائلٍ ما؛ كل هذه أيضًا من الأنبيبات الدقيقة.

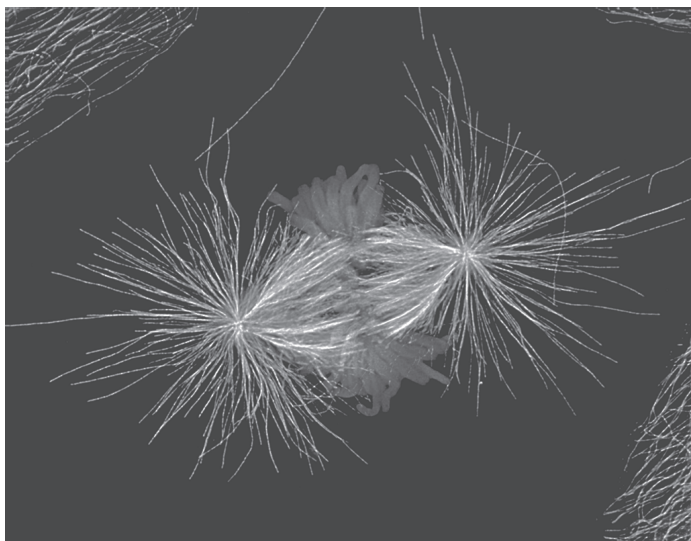
وكما يوحى اسمها، فإنها تراكيب أنبوية دقيقة جوفاء. وهي مصنوعة من بروتين يسمى التيوبيولين (أي الأنبيبين)، وهو ليس ليفيًا في طبيعته ولكنه مدمج وكروري. ويكون التيوبيولين من جزيئين اثنين متماثلين تقريباً، وهما معًا يشبهان الدَّمْبلِ، وتتلاصق وحدات البروتين هذه معًا مثل قوالب القرميد في مدخنة أسطوانية (شكل ٥-٣).

ووحدات التيوبيولين يمكن أن تلتصق نفسها بنهائيات الأنبيبات الدقيقة أو تفصل نفسها عنها؛ وبهذه الطريقة تطول الألياف أو تقصر. تستطيع الأمبيا أن تسحب «ساقها» ببساطة بأن تفكك الأنبيبات الدقيقة التي دفعتها إلى الخارج قبل ذلك. وهذه السهولة في التجميع تمكّن الأنبيبات الدقيقة من أن تلعب دوراً رئيسياً في انقسام الخلية، فبمجرد أن تصنع الخلية المنقسمة نسخاً من كروموسوماتها، فإنها تنتج مجموعتين من الأنبيبات الدقيقة الشعاعية، تُسمّيان «النجمين». وحين تتقابل الأنبيبات الدقيقة المنتشرة من أحد النجمين مع تلك المنتشرة من النجم الآخر، فإنها تندمج عند نهاياتها، مكونة حزمة من الألياف العابرة كالجسر بين النقطتين البوريتين للنجمين، وهذه الحزمة تسمى «مغزل الانقسام الفتيلي» (وتسمى عملية الانقسام الخلوي هذه الانقسام الفتيلي). تلتصق الكروموسومات بهذا المغزل ويجري فصلها على حدة وشدها للجانبين بحيث يُشد نصف عدد الكروموسومات نحو كلٍّ من القطبين (شكل ٦-٣)، وبهذه الكيفية يوفر مغزل الانقسام الفتيلي بنية يمكن بمقتضاه فصل المادة الوراثية المتضاعفة إلى مجموعتين كاملتين. بعد ذلك تتمدد الخلية عرضياً، وتنقسم إلى قسمين على الأساس الهيكلي للأنبيبات الدقيقة، وكلٌّ من النصفين يحتوي على مجموعة كاملة من الكروموسومات.



شكل ٥-٣: تعتبر الشعيرات البروتينية الأنبوية التي تسمى الأنبيبات الدقيقة بمنزلة «السقالات» للخلايا.

وتجدر بالذكر أن عقار التاكسول المضاد للسرطان (انظر الفصل الأول) يعمل عن طريق إعاقة عملية الانقسام الفتيلي؛ ومن ثم إيقاف تكاثر الخلايا السرطانية، فهو يعيق عملية تفكك الأنبيبات الدقيقة التي تعتبر ضرورية لها أثناء بحثها المحموم بعضها عن بعض من كلا النجمين. لسوء الحظ أن التاكسول له نفس التأثير على الخلايا السليمة، ولكن نظراً لأن الخلايا السرطانية تنقسم بسرعة أكبر، فإنها تناول الضربة الأقوى من جانب هذا العقار.



شكل ٦-٣: يتكون مغزل الانقسام الفتيلي من الأنابيب الدقيقة، وهو يشكّل هيكلًا يتم على أساسه ترتيب الكروموسومات (التي تبدو هنا في مركز الحزمة) وفرزها أثناء الانقسام الخلوي.

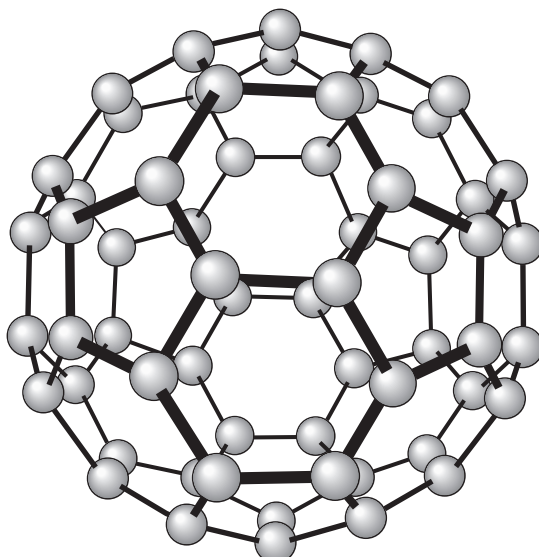
## الأنابيب الكربونية

حتى حلول تسعينيات القرن العشرين، لم يكن ثمة تفكير، إلا القليل، في اتجاه فكرة صنع ألياف تخليقية قوية من جزيئات أنبيبية؛ فمن السهل نسبياً أن تربط جزيئات صغيرة معًا في سلاسل، ولكن الأمر يصير أكثر صعوبة بكثير فيما يتعلق بالأنابيب.

ولكن في عام ١٩٩١ اكتشف خبير ياباني في علم الماجاهر، يدعى سوميو إيجيما، يعمل في شركة إن إيه سي بمدينة تسوكوبا نوغاً من الجزيئات الأنبيبية يمكن بواسطتها صنع أقوى ألياف عَرَفَها الإنسان. وتلك التراكيب التي تسمى أنابيب النانو الكربونية يمكنها أن تجتمع أنفسها من بخار من الكربون المفت.

كان إيجيما يتخصص تكنولوجيا تُستخدم في صنع جزيئات كربونية تسمى «الفوليرينات»؛ حيث يجري ربط العشرات من ذرات الكربون معًا في شكل أقفاص

جزيئية جوفاء. وكان أول فوليرين مكوناً من قفص جزيئي من ستين ذرة، ويسمى «بكمينستر فوليرين»، واكتشف في عام ١٩٨٥، واسمه العجيب هذا مشتق من اسم مهندس معماري أمريكي يدعى ريتشارد بكمينستر فولر، وهو الذي كان رائداً لـما تسمى «القبة الجيوديسية» المكونة من سطوحات سداسية وخمسية. وقد اكتسب هذا البكمينستر فوليرين أو  $C_{60}$  التركيب عينه على المستوى الجزيئي؛ إذ يتتألف من حلقات سداسية وخمسية الشكل مكونة من ست وخمس ذرات كربون على الترتيب، مرتبطة معاً في شكل قفص جزيئي كروي (شكل ٧-٣).

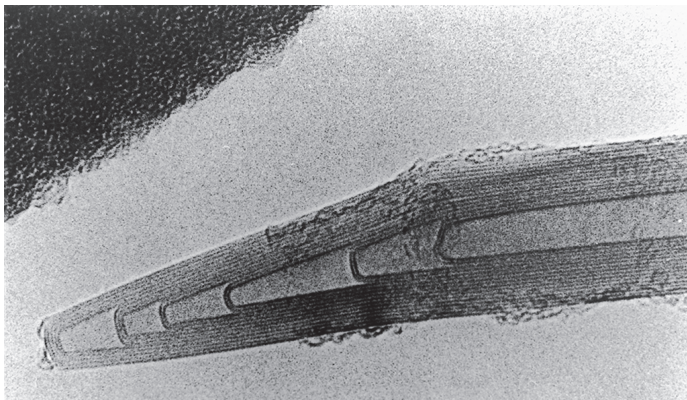


شكل ٧-٣: جزيء الكربون  $60 (C_{60})$  كروي الشكل تقريباً، ويكون من حلقات سداسية وخمسية من ذرات كربونية.

وفي عام ١٩٩٠ اكتشفت طريقة لصنع الفوليرينات بكميات كبيرة لأول مرة، وكانت تشمل إمداد شحنة كهربائية بين قضيبين من الجرافيت (الذى يُعد كربوناً نقىًّا). أدت طاقة الشرارة إلى تبخير بعض الجرافيت، فارتبطت ذرات الكربون معاً عند تبريد البخار

مكونة الكربون ٦٠ وأقفالاً كربونية أخرى. ولكن حين استخدم إيجيما الياباني ظروفاً مختلفة قليلاً في مولد الفوليرين الذي لديه، وجد شيئاً جديداً حين فحص الفتحات السنажي تحت المجهر الإلكتروني.

كان السناج ممثلاً بجسيمات شبه إبرية، قُطْر كل منها نانومترات قليلة، ومع المزيد من دقة الفحص رأى إيجيما أنها عبارة عن أسطوانات دقيقة من الكربون، وأن كلاً منها يحتوي على عدة أسطوانات يستقر بعضها داخل بعض كالدُّمَى الروسية (شكل ٨-٣). صارت هذه الأشياء تعرف بأنبيب النانو الكربونية. لم يظن أحد من قبل – حتى بعد اكتشاف الفوليرينات – أن ذرات الكربون يمكن أن ترتّب نفسها تلقائياً بهذه الكيفية.



شكل ٨-٣: الطرف المستدق من أنبوبٍ نانو كربونية كما تظهر في مقطع عرضي تحت المجهر الإلكتروني.

ت تكون جُذُر أنبيب النانو من الكربون النقي الذي تترتب ذراته في شكل ملاءات من حلقات سداسية، وهي نفس بنية الجرافيت، فيما عدا أنه في أنابيب النانو تكون الملاءات ملتفة في هيئة أسطوانات، وعند طرق الأنبوبة تلتوي الملاءات في شكل أغطية طرفية مسطحة. إننا في العادة نعتبر الجرافيت مادة ضعيفة، وهو على أي حال يُستخدم في صنع أقلام الرصاص؛ لأن جَرَّه على الورق يزيل منه بعضاً من الكربون الأسود، ولكن

هذا الضعف هو نتيجة لأن الملاعات المسطحة من الكربون يكون ارتباط بعضها ببعض ارتباطاً رخوًّا، لدرجة أنها يمكن أن تنزلق بعضها فوق بعض. أما الملاعات المفردة التي تكون فيها الذرات مرتبطة بإحكام، فيتوقع أن تكون شديدة القوة بقدر يضاهي الماس في واقع الأمر. وحين تكون هذه الملاعات شبه الجرافيتية مرتبطة معًا جزئياً بروابط كيميائية، كما هي الحال في ألياف الكربون التقليدية، فإن المادة تكتسب نصيباً كبيراً من القوة والصلادة.

تعتبر أنابيب النانو الكربونية ذروة ما تم التوصل إليه من ألياف الكربون؛ إذ تتكون الأنابيب من ملاعات لا تنفصّل من كربون شبيه بالجرافيت. يتوقع أن تكون لها قوة توترية (شديدة) أكبر من الماس، وأكبر أيضاً من ألياف الكيفلر، ومن الحرير، أو أي ألياف أخرى طبيعية أو اصطناعية قد تخطر على بالك. وقد أدرك هذا الأمر عالم يُدعى ريتشارد سمولي من جامعة رايس بمدينة هيوستن الأمريكية — وهو أحد مكتشفي الفوليرينات — فافتراض أنه لو أمكن بناء ما يسمى «مصدِّع الفضاء»، فإمكان أنابيب النانو الكربونية أن تثبته بالأرض!

ولكن توجد عقبة هنا؛ فحتى الآن لا يمكن تكبير حجم أنابيب النانو إلى طول يزيد عن كسر من الميليمتر، وهذا لا يعد طولاً كبيراً، كما أن قياس القوة الحقيقية يكون أمراً صعباً، وإن كانت بعض التجارب على المستوى المجهري قد أكدت، بشكل غير نهائي، أن هذه الأنابيب قوية وصلدة جداً بالفعل. (هل في مثل قوة الماس وصلادته؟ لا يزال هذا غير مؤكداً).

وحتى يمكننا صنع كابلات مفيدة من أنابيب النانو الكربونية، يلزمنا أن نستحدث طريقة للتحكم في تكبيرها وتنميتها بحيث يمكن تمديدها على طول المدى. في مجال تطبيق البوليمرات العادي هناك تكنولوجيا تسمى «البلمرة الحية» تسمح لنمو السلسلة بأن يتوقف مؤقتاً، ثم يبدأ من جديد حسب الرغبة، حتى يمكن إلصاق المزيد والمزيد من الوحدات بالسلسل المستمرة في الاستطالة. وإذا تمكّن أحدٌ من أن يستحدث عملية مماثلة لأنابيب النانو الكربونية، فسيكون هذا فتحاً ثورياً. ولكن حتى الآن لا نملك سوى فهمٍ مشوشٍ لكيفية نمو الأنابيب؛ مما يجعل من العسير أن نعرف كيفية التحكم بها.<sup>٢</sup> وفي الوقت الحاضر، يتعين على مصدِّع الفضاء أن ينتظر.

## هوامش

- (١) هناك أيضًا أبحاث مستمرة للحصول على بروتين حريري من لبن الماعز، عن طريق نقل جينات الحرير إلى الماعز.
- (٢) ثمة خطوة أولى تجريبية اتخذها باحثون فرنسيون، هم فيليب بولان ورفاقه، في جامعة بوردو بمدينة بيساك؛ إذ صنع هذا الفريق أليافاً وأشرطة من أنابيب النانو عن طريق حَقْنَ أنابيب نانو، معلقة في الماء بفعل جزيئات شبيهة بالصابون، في بوليمر سائل لزج. اصطفت أنابيب النانو عند حقنها من أحد الشعيرات الدقيقة، بما يشبه إلى حد كبير — ما يحدث لبروتينات الحرير؛ إذ تصطف وتترافق أثناء مغادرتها مغزال العنكبوت. وتتلاءم الأنابيب المصطفة معًا في هيئة ألياف يمكن أن يتم تجفيفها وتدالوها. ولكن هذه الخيوط ليست مصنوعة من أنابيب نانو «متواصلة»؛ ومن ثم فليست حتى الآن في مثل قوة الألياف الكربونية التقليدية، فضلاً عن الماس.

#### الفصل الرابع

## في مسألة الأيض: الجزيئات والطاقة

تخيل لو كانت السيارة ذات المحرك مثل جسم الإنسان؛ بحيث لا تستمر في السير بسرعتها القصوى إلا لمسافات قصيرة فحسب، وهكذا لا يستطيع سائقها أن يقودها على الطريق بسرعة تزيد عن ٨٠ ميلًا في الساعة مثلاً (لنُقل هذا بأمانة)؛ إذ لن يستطيع عمل ذلك إلا في رحلة مسافتها نصف ميل إلى بعض الحال التجارية. وكلما تعَيَّن عليه القيادة لمسافة أبعد، صار عليه أن يسير بسرعة أبطأ، حتى لا تُستهلك السيارة سريعاً. (لعلك قدَّتَ أنتَ أيضًا، مثي، سيارات لها تلك الصفات!)

من السطح، نقول إن السيارات والبشر أكثر تماثلاً مما قد يتخيَّل المرء، ولكن ليس للأسباب التي قد يفترضها فلان أو بريان<sup>١</sup>؛ فكلُّ منها يحصل على طاقته بحرق الوقود الغني بالطاقة في وجود الأكسجين، وكلُّ منها يطلق عادمًا من ثاني أكسيد الكربون، إلا أن السيارات لا تتعب إذا تحركت بسرعة مقاربة لسرعتها القصوى لفترات طويلة من الزمن، فما دمتَ تعيَّد ملء خزان الوقود، فبإمكان السيارة أن تتنطلق إلى ما لا نهاية. أما البشر فلا يستطيع أيُّ منهم العَدُو بسرعة كبيرة لمسافة طويلة كمسافة الماراثون بكاملها، حتى لو كانوا يتناولون الجلووكوز باستمرار أثناء الجري؛ فما السبب يا ترى؟ هذا السؤال يقودنا إلى الآليات الجزيئية التي تُشغِّل الجسم، والتي تُعرف بالعمليات الأيضية. بطرق كثيرة، يكون الأيض وليس التضاعف التكافيري هو ما يعطي أفضل تعريف عملي للحياة. قد يقول علماء البيولوجيا التطورية إننا نعيش كي نتكاثر. ولكن الحقيقة غير ذلك؛ فالبشر لا يحاولون التكاثر طوال الوقت، حتى أكثرهم إقبالاً على المغامرات الغرامية. ولكن لو توقفت أجسادنا عن الأيض، ولو لحقيقة واحدة أو اثنتين، فسنقضي نَحْنَبَا لا محالة.

جسّ يدك تجدها دافئة (فإذا لم تجدها كذلك، فجرّب إبطيك أو لسانك)؛ ففي المعاد تكون أجسامنا أداة من الوسط المحيط بها. وسواء أكناً مستيقظين أم نائمين تبقى أجسامنا محتفظة بدرجة حرارة طبيعية تعادل ٣٧ درجة مئوية تقريباً. وهناك وسيلة وحيدة فقط لتحقيق هذا، وهي أن تستمر خلايانا في إنتاج الحرارة باعتبارها ناتجاً ثانوياً للأيض. فليست الحرارة هي المقصود هنا، ولكنها مجرد أمر لا سبيل لتجنبه؛ لأن كل ما يحدث من تحول للطاقة من صورة لأخرى يبدي بعضًا من الحرارة بهذه الكيفية. وعملياتنا الأيضية معنية أساساً بصنع الجزيئات، فلا تستطيع الخلايا أن تبقى على قيد الحياة دون أن تستمر في إعادة بناء نفسها؛ إذ تصنع أحماضًا أمينية جديدة للبروتينات، ودهونًا جديدة للأغشية الخلوية، وأحماضًا نووية جديدة حتى يمكنها أن تنقسم. ولا يمكن أن تتوقف عجلات الخلية عن الدوران ما دمنا أحياءً، ودوران العجلات يستهلك طاقة.

ومن ثم فإن مجتمع الخلية يشبه الرؤية التقليدية للمجتمع إبان الثورة الصناعية؛ إذ تسوده ثقافة التصنيع، ويُكرّس جانب كبير من قوة العمل لتوليد الطاقة. هناك المئات، بل الآلاف من مصانع الطاقة في كل خلية من خلايا أجسامنا؛ حيث يكون إنتاج الطاقة على أشدّه، وهي تشبه الطواحين الشيطانية السوداء في رواية ويليام بليك «أورشليم»؛ إذ تنتج نفايات إلى جانب الأشياء المفيدة، إلا أن الخلايا لديها بصفة عامة سبل أكثر فعالية لضمان عدم تلويث نفسها.

ولأن إنتاج الطاقة ضروري للحياة، يمكن أن تكون دراسة آليات الأيض أمراً مقلقاً، فإننا نرى كم أن الحياة هشة، فإذا فسدت هذه العملية الحيوية أو تلك، فسيتعطل نظام الجسم كله، تماماً كما تقوم بنيتنا الاجتماعية على أساس عدم توقف الإمداد بالكهرباء والغاز (ناهيك عن الهواء النقي والماء الكافي). وإنها لشهادة على القدرة الإبداعية للتطور أنه استطاع أن يشكل آلة (وأسمى يحكي عذرًا عن هذا التشبيه المجازي التتويري) لها من قوة البأس ما يجعلها تدور لثمانية عقود تقريباً — بمشيئة الله — قبل أن تصاب أجزاؤها بالتعطل أو العطاب المستديم.

## في نيران الطاقة

ولكن دعنا نبدأ بشيء من التبسيط، أو على الأقل بما يبدو لنا نوعاً من التبسيط. في خمسينيات القرن التاسع عشر ألقى العالم البريطاني مايكل فارادي في المعهد الملكي

بلندن سلسلة من المحاضرات عن «التاريخ الكيميائي لشمعة». فلقد شاء أن يبَيِّن أنه في ضوء لهب الشمعة المتوجه يستطيع المرء أن يقرأ العلم الكيميائي بكامله كما كان مفهوماً وقتئذ، بل وما هو أكثر من الكيمياء؛ إذ قال: «ليس هناك باب أفضل، أو أكثر رحابة، تستطيع منه أن تدخل إلى دراسة الفلسفة الطبيعية».

بالنسبة إلى العين المدربة، من شأن أي ظاهرة طبيعية أن تعمل عمل حبة الرمل في قصة ويليام بليك؛ بأن تكون نافذة إلى الكون اللانهائي. وستفعل الشمعة هذا لا سيما في لندن القرن التاسع عشر، حين لم يكن يتغير على المحاضرات أن تكون مبهراً بصرياً. في الحقيقة أنا لا أعرف تفاصيل كيفية عمل محرك الاحتراق الداخلي، ولكنني أعرف أنه لا يختلف كثيراً عن كيفية احتراق الشمعة، فهو يستخدم الأكسدة – أي خليطاً من بعض الوقود القابل للاشتعال مع الأكسجين الموجود في الهواء لإنتاج الحرارة – ومن ثم في حالة الشمعة إنتاج الضوء.

وحتى احتراق شمع البرافين هذا، لا يزال غير مفهوم من حيث جميع تفاصيله المعقّدة، ومن المؤكد أن هناك الكثير من الأوجه المهمة في هذه المشكلة التي لم يعرفها فاراداي، إلا أن فكرة الاحتراق هي فكرة جمجمة جميع العمليات الكيميائية التي تولد الطاقة. وأقول – بادئ ذي بدء – إنها عملية انحدارية.

تلك هي النقطة الحاسمة في التغيير الكيميائي، وفي جميع عمليات التغيير الأخرى في الكون؛ إن لها اتجاهين: انحداري وتصاعدي، ومن الطبيعي أنها تتقدم في الاتجاه المنحدر. ما الذي يحدد هذا الأمر؟ في نهاية المطاف، إنه ذلك الشيء شبه الغامض المسماً الإنتروربياً (التي هي مقياس للطاقة في أي نظام ديناميكي حراري). وهنا نقابل القانون الثاني للديناميكا الحرارية الذي لا يستطيع أحد أن يستأنف حكمه، والذي يقضي بأنه في جميع عمليات التغيير، تزداد الإنتروربيا الكلية للكون.<sup>٢</sup>

إن الثقافة العامة تعتبر الإنتروربيا معايير للفوضى، مع أنها ليست شيئاً سيئاً؛ فالإنتروربيا في أي نظام هي مقياس لعدد الطرق التي يمكن بمقتضاها أن يعاد تشكيل أوضاع الذرات دون أي فارق ملحوظ. إذا جاء شخص ما إلى مكتبي، وأعاد خلط فوضى أوراقي إلى أكوام مختلفة، فمن المحتمل أنني لنلاحظ هذا، ولكن إذا أعاد ترتيب جميع الأوراق إلى منظومة ملفات منتظمة بعناية، وهو ما كان مجرد حلم لي، فسرعان ما سأدرك هذا التغيير. وبصفة تقريرية أقول إن الأنظمة المنضبطة لها أشكال غير مميزة أقل – أي تتسم بدرجة إنتروربيا أقل – مما هو الحال في الأنظمة الفوضوية.

ومن ثم فالقانون الثاني هو بالفعل تعبير عما يلي: من المحتمل أكثر أن تقدم منظومةً ما من حالة أكثر انضباطاً إلى أخرى أقل انضباطاً؛ فقط لأن هناك المزيد من الحالات الأخيرة مقارنة بالأولى. وحين يتعامل المرء مع أنظمة تحتوي على تريليونات لا حصر لها من الجزيئات، تتحول هذه القضية الاحتمالية إلى شبه يقين. ويُعد القانون الثاني قانوناً مجرد أن انتهاكه أمر غير مر جح لدرجة كبيرة للغاية.

ولكن بطبيعة الحال أحياناً ما تتجه الأمور بالفعل إلى المزيد من النظام؛ فبخار الماء يتكتّف إلى رقاقات ثلوجية متناسقة سدايسية الرءوس، ويمكننا أن نخرج ونرتّب كومة من الحجارة لنشكل منها منزللاً، ولا يُقْبَض علينا لانتهاك القانون الكوني. هذا الأمر صحيح، ولكنه لا يمثل انتهاكاً لمبدأ أن الإنترودبيا لا بد أن تزداد؛ لأن القانون الثاني ينطبق على الكون إجمالاً. فمن الممكن الحصول على النظام، ولكن على حساب زيادة في الفوضى في موضع آخر؛ مما يتعرّد تعويضه. وفي العادة، يُدفع هذا التمويض في صورة حرارة. نعم يمكننا أن نبني حائطاً بالعمل اليدوي الشاق، ولكن حين نفرغ سنكون قد أطلقا من الحرارة الجسدية ما يكفي لزيادة الحركات الحرارية الفوضوية للأوساط المحيطة بنا، وبما يكفي لأن تبقى كفة الإنترودبيا راجحة؛ فالنظام يكتسب من خلال الفوضى.

تحافظ الخلايا الحية على نظامها في مواجهة مقتضيات الإنترودبيا. وقد أدى هذا بعالم الفيزياء إرفن شرودنجر لأن يفترض في كتابه «ما هي الحياة؟» أن الجواب يمكن في المفهوم الغائم إلى حدٍ ما «الإنترودبيا السلبية»، التي تستخلصها الكائنات الحية من الأوساط المحيطة بها. يبدو هذا بما يثير الشك أشبه بمذهب حيوى أليس ثوب الديناميكا الحرارية، ولا يزال المرء يصادف اليوم كلّاً عن الإنزيمات «كأدوات مضادة للإنترودبيا». ولكن لا شيء خاصٌ أو غامضٌ فيما يتعلق بآليات الحياة، ولتجسس يدك (أو إبطك أو لسانك) مجدداً، فأنت حين تقوم بهذا لا تفعل شيئاً سوى ضخ بعض الإنترودبيا إلى بيئتك.

قلتُ سابقاً إن التغيير الكيميائي له اتجاه انحداري، ولكن أحياناً ما يبدو في اتجاه تصاعد़ي. وتعتبر الإنزيمات بصفة خاصة بارعة في توجيه الجزيئات تصاعدياً، رغم أن هذا يمكن أن يحدث في العالم غير الحي كذلك. ولكن في هذه الحالات يتم دفع هذا الانعكاس في الاتجاه بعملية انحدارية أكثر نشاطاً؛ إذ يمكنك أن تجذب جسمًا ما لأعلى منحدر إذا ربطته - عن طريق بكرة - بجسم ثقيل الوزن يتحرك لأسفل المنحدر. وهذا يرتفع الثقل الأخف وزناً مع نزول الأثقل. وعلى حد قول الكيميائي بيتر أتكنر:

«عند فهم الكيمياء الحيوية ... نسعى خلف الأوزان الثقيلة التي تعمل على نحو بارع من خلف شاشات خفية غامضة».

يتعلق إنتاج الطاقة في الكيمياء الحيوية لدرجة كبيرة برفع أكبر قدر ممكن من الأوزان لأعلى قبل أن يصل وزن ثقيل واحد إلى نهاية سقوطه. بالنسبة إلى الحيوانات، وكذلك البشر، يكون هذا الوزن الثقيل هو الطاقة المخزنة في الجزيئات (الغذائية) التي تأكلها.

أو يمكننا تشبيه الأمر بمحاولة ترويض أحد الأنهر للحصول على الطاقة الكهرومائية؛ فلما سيمواصل السقوط مهما فعلنا له، ولن يرتفع من تلقاء نفسه لأعلى الجبل، ويكون هدفنا إذن أن نغتنم أكبر قدر ممكن من طاقة المسقط المائي. ويعُد هذا أحد الفروق الأساسية بين محطات توليد الطاقة بجسم الإنسان وبين لهب الشمعة مثلاً، فحين يشتعل شيءٌ ما تكون النار خارج نطاق السيطرة، وكل ما نحصل عليه هو الضوء والحرارة، ولكن في أجسامنا يحدث الاحتراق في شكل تتابع — متدرج ومسيرٌ عليه بإحكام — من الخطوات، ويتم سحب بعض الطاقة الكيميائية وتخزينها في كل مرحلة.

## السكر المحترق

تحرق محطة الطاقة وقوداً مثل الفحم أو البترول أو الغاز، ولكن هذا الاحتراق أكبر بكثير من كونه موقداً مشتعلًا على نطاق كبير؛ فهو مجرد وسيلة لها غاية؛ إذ تُستخدم الحرارة في تحويل الماء إلى بخار، ويعمل ضغط البخار على دفع التوربينات؛ فتدور التوربينات وتدور معها ملفات سلكية بين أذرع مغناطيسات هائلة مما يُنتج تياراً كهربائياً يسري في الأسلاك. وتبدل الطاقة؛ من كيميائية إلى حرارية إلى ميكانيكية إلى كهربائية. وكل منشأة صناعية ترسانة هائلة من الآليات التنظيمية وأليات السلامة؛ فهناك فحوصات يدوية لأجهزة قياس الضغط ولسلامة التركيبة للأجزاء المتحركة، كما توجد أجهزة استشعار أوتوماتيكية لإجراء القياسات؛ فالأجهزة الآمنة من الإخفاق تجنبنا أخطاء كارثية.

وعملية توليد الطاقة في الخلية تشبه تلك العملية في تعقيداتها، ولا يمكن بوصف مختصر أن نوفي تلك المنظومة الرائعة حقها بشكل عادل؛ إذ تبدو الخلية كأنها تفك في كل شيء، وأن لديها أدوات بروتينية للضبط الدقيق لكل شيء.

المدخلات الرئيسية للاحتراق هي الوقود والأكسجين، وبالنسبة إلى الخلايا هي الغذاء وهواء التنفس. فإذا حُرمت الخلايا من الأكسجين فإن لهبها ينطفئ. وربما نحرق الغذاء حرقاً طفيفاً قبل أن نبتلعاً، وهذا يتم بعمليات الطهو وتجهيز الطعام التي تنتج مركبات تسعد حاسة الذوق لدينا. ولكن كل شيء نأكله من قطعة الشوكولاتة إلى ورقة السبانخ إلى شريحة اللحم يجب أن يتكسر، ويتفكك إلى وقود أكثر تجانساً. وهذا يحدث من خلال الهضم؛ حيث تقوم الإنزيمات في المعدة والأمعاء بتحليل مأكولاتنا إلى مكوناتها الجزيئية الأساسية.

توجد تشكيلة من المكونات الغنية بالطاقة في الطعام، وهذه يمكن تصنيفها أساساً إلى الكربوهيدرات والدهون والبروتينات؛ أما الكربوهيدرات فهي بوليمرات تتكون من جزيئات من سكر الجلوكوز ترتبط معاً في سلسل طويلة، وأما الدهون (الشحوم) فيمكن أن تتحلل إلى جزيئات تسمى الأحماض الدهنية والجلسيريات الأحادية (مثل الجلسروول) أثناء العملية الهضمية. تنتج الدهون قدرًا من الطاقة يزيد بمرتين عما تنتجه كتلة مماثلة من الكربوهيدرات، ويحصل القلب منها على ٦٥ بالمائة من طاقته.

الجلوكوز إذن هو أحد أبطال الوزن الثقيل الأساسيين في عالم الأيض، وتدفع عملية حرق الجلوكوز، التي تحفظها الإنزيمات، إلى تكوين جزيئات من مادة غنية بالطاقة تسمى ثلاثي فوسفات الأدينوسين (إيه تي بي)، وهذه تستخدم في تشغيل عمليات أخرى في الخلية، وهي مادة كيميائية حيوية معية بالطاقة، ويحتاج الكثير من التفاعلات الإنزيمية الكبيرة إلى ثلاثي فوسفات الأدينوسين لرفعها صعوداً.<sup>٢</sup> وبعد ثلاثي فوسفات الأدينوسين المفتاح إلى صيانة سلامة الخلية وتقويتها العضوي؛ ومن ثم تبذل الخلية قدرًا كبيراً من جهدها لإنتاج أكبر كمية ممكنة من ثلاثي فوسفات الأدينوسين من كل جزء من الجلوكوز تحرقه. ويتم حفظ حوالي ٤٠ بالمائة من الطاقة المنطلقة من حرق الطعام في جزيئات ثلاثي فوسفات الأدينوسين.

وجزيء ثلاثي فوسفات الأدينوسين، غني بالطاقة لأنه يشبه زنبركاً ملتقاً، ويحتوي على ثالث مجموعات من الفوسفات، ترتبط معاً مثل عربات قطار، وكلٌّ من تلك المجموعات الفوسفاتية مشحون بشحنة سالبة؛ وهذا يعني أنها تتنافر فيما بينها. ولكن لأنها ترتبط معاً بروابط كيميائية قوية التأثير، فلا تستطيع الهروب بعضها من بعض. وفي محاولتها الهروب، تحشد المجموعات الفوسفاتية تلك كمية كبيرة من الطاقة<sup>٤</sup>؛ يمكن فصل الروابط بين المجموعات الفوسفاتية في تفاعل يشمل الماء؛ ولهذا السبب يسمى التحليل المائي (أي «التفكيك بالماء»). وكل مرة يحدث فيها تحلل لإحدى الروابط

بالماء يحدث انطلاق للطاقة، ويؤدي إطلاق سراح مجموعة الفوسفات الخارجية إلى تحويل ثلثي فوسفات الأدينوسين إلى ثنائي فوسفات الأدينوسين (أيه دي بي)، وإذا انشقت عنها مجموعة فوسفات ثنائية، فإن المركب يتحول إلى أحادي فوسفات الأدينوسين، وهاتان العمليتان الفاصلتان للروابط تنطلق منهما كميتان مكافئتان من الطاقة.

## الهضم الجيد

تبداً عملية تفكيك الطعام بمجرد دخوله الفم؛ إذ يحتوي اللعاب على إنزيمات هاضمة تسمى إنزيمات الأميلاز التي تبدأ في تفكيك بوليميرات الكربوهيدرات إلى جلوكوز؛ ولهذا السبب يبدأ المرء في الإحساس بأن الطعام صار أحلى مذاقاً بعد مضيئه. في الخضروات تترك الكربوهيدرات القابلة للهضم في معظمها من النشا، ويعتبر السليولوز الموجود في جذور الخلايا النباتية من البوليميرات الجلوكوزية، ولكنه مقاوم لهجوم إنزيمات الأميلاز. وفي المعدة، يتلقى الطعام معالجة أكثر شدة، فهنا يحدث إفراز لحمض الهيدروكلوريك الذي يجعل للعصائر المعدية خاصية أكاللة مثل حمض البطاريات. ويعمل الحمض المعدني على تفكيك لفاف البروتينات الجزيئية التي في الطعام؛ مما يجعلها مهيأة للتلفيك بفعل إنزيم يسمى البيسين.

إلا أن المعدة في حقيقتها ما هي إلا حجرة تخزين للطعام غير المهضوم؛ إذ تبدأ عملية التفكك الفعالة في الأمعاء الدقيقة؛ حيث تدفع إليها المعدة بمحتوياتها، وتمتزج بالعصارة المغوية تشكيلة من إنزيمات قوية دقيقة متخصصة في أعمال الهدم. في بينما تهاجم إنزيمات الأميلاز الكربوهيدرات، تحلل إنزيمات أخرى ما في الطعام من بروتينات ودهون وأحماض نوية، ثم يتم امتصاص الفتات المهضوم من خلال بطانة الأمعاء، ليمر إلى الأوعية الدموية والليمفاوية، التي توزع هذه المواد الغذائية إلى أنحاء الجسم. وتتشكل هذه البطانة من ثنيات دقيقة وبروزات مجهرية أصبعية الشكل تسمى «الزغب الدقيق»، الذي يزيد مساحة سطح الأمعاء كثيراً جدًا لضمان امتصاص المواد الغذائية بكفاءة. ولو بسطنا سطح الأمعاء الدقيقة في الإنسان لوجدنا أنها تعطي مساحة ملعب تنس.

تنتج الإنزيمات الهاضمة في البنكرياس، وهي غدة ذات قنوات تصب في الأمعاء الدقيقة. ولكن جزيئات تلك الإنزيمات القوية يجري بناؤها لكي تفك نفس الجزيئات التي صُنعت منها خليانا ذاتها، فكيف يتأنى لا تدمر أنسجتنا؟

يتم تصنيع الإنزيمات مع ارتباطها بمقبض أمان جزيئي يجعلها غير نشطة. في صورتها تلك تسمى «مولدات الإنزيم»، ولا تنفك عنها أداة الأمان هذه (التي تترك من جزء من سلسلة بولي بيتيدية) إلا حين تصل إلى الأمعاء أو المعدة، ويحدث هذا من قبل إنزيم آخر يُبني لهذا الغرض. تغطي بطانة القناة الهضمية المعاوية طبقةً من الماء، تحميها من الإنزيمات الهاضمة. ولو صارت تلك الطبقة الواقية رقيقة جدًا، لاستطاعت العصائر الأكاللة أن تؤثر في الأنسجة المكشوفة، فتحدث القرحة.

يجري تفكيك محتويات المعدة على مدى ساعات عدة بعد تناول الوجبة، ولكن الجسم يحتاج للتزويد بالوقود حتى بعد اكتمال الهضم؛ لذا فإنه يكدس مخزونات بالجسم حتى يمكنه أن يسحب منها عند اللزوم. يتكون حوالي عشر كتلة الكبد وحوالي ١٥ بالمائة من كتلة العضلات من مادة تسمى الجلايكوجين، وهو بوليمير جلوكوزي متماضك وشديد التفرع. وتعكف خلايا الكبد والعضلات على صنع الجلايكوجين من بعض السكر الذي تستقبله، فتخزن في شكل حبيبات صغيرة، قطر كل منها حوالي واحد على أربعة آلاف من المليمتر، وتلك هي غرف خزانة المؤن الخاصة بالخلية.

لو هبطت كمية السكر في مجرى الدم لما دون مستوى معين، فسيعرف الجسم أن الوقت قد حان ليبدأ السحب من مخازن الجلايكوجين، فانخفض مستويات السكر يحفر على تكوين هرمونين في البنكرياس، هما الجلوكاجون والإبينفرين، اللذان يخبران الخلايا بأن تبدأ في تحويل ما فيها من جلايكوجين إلى جلوكوز.

أما الزيادة الكبيرة للسكر في الدم فتطلقمنظومة تحذيرية مختلفة، تحدث على تكوين هرمون في البنكرياس يسمى الإنسولين، والإنسولين هو بمنزلة إشارة للخلايا لكي تبدأ في تحويل الجلوكوز إلى جلايكوجين؛ أي تخزينه بدلاً من حرقه. والإنسولين باعتباره دلالة على وجود فيض من الوقود في الدم، يعطي أيضًا إشارة للخلايا لكي تركز على عملية التصنيع، على سبيل المثال صنع البروتينات والدهون (وهما يشكلان مخزون وقود آخر للطوارئ) بدلاً من توليد الطاقة.

والإنسولين هرمون بيتيدي (يشبه البروتين)، ويتم تشفيره وراثيًّا. وقد يحدث خلل شائع نسبيًّا في الرسالة الجينية يؤدي إلى إنتاج جزيء سابق على تكوين الإنسولين (ويسمى البروإنسولين؛ أي ما قبل الإنسولين)، لا يستطيع الإنزيم التصنيعي للإنسولين تحويله إلى الإنسولين ذاته بالطريقة الطبيعية. ويعد هذا الإخفاق في صنع الإنسولين أحد الأسباب الرئيسية لداء البول السكري؛ ويعني أن المرضى بهذا الداء يتبعون عليهم أن يتلقوا جرعات منتظمة من هرمون الإنسولين لتنظيم مستويات السكر في دمائهم.

## دورات ودورات

تجري عملية حرق السكر على مرحلتين، تبدأ بتحويله إلى جزء يسمى البيروفات في عملية تُعرف بالتحليل السكري (أو «انشقاق السكر»). تشمل هذه العملية تتابعاً من عشر خطوات تحفظها الإنزيمات، وتعمل الخطوات الخمس الأولى منها على شق الجلوكوز إلى نصفين في عملية تصاعدية، يشغلها استهلاك جزيئات ثلاثي فوسفات الأدينوسين؛ بحيث تقل شحنة الطاقة في جزيئين منها متحولين إلى ثنائي فوسفات الأدينوسين مقابل كل خطوة شق لجزيء من الجلوكوز. ولكن تحول فتات الجلوكوز الناتج إلى بيروفات هي عملية انحدارية تسمح لثلاثي فوسفات الأدينوسين بأن يتكون من جديد من ثنائي فوسفات الأدينوسين، ويتم صنع أربعة جزيئات من ثلاثي فوسفات الأدينوسين بهذه الكيفية، بحيث يكون ثمة مكب إجمالي مقداره جزيئين اثنين من ثلاثي فوسفات الأدينوسين مقابل كل جزء يستهلك من الجلوكوز. وهكذا تشن عملية التحليل السكري بطاريات الخلية.

بعد ذلك يدخل البيروفات المرحلة الثانية من عملية الاحتراق؛ وهي دورة حمض الستريك، التي تتطلب الأكسجين. ولكن لو كان الأكسجين شحيحاً - أي في الأحوال الاهوائية - يجري تنفيذ خطة طارئة؛ حيث يتتحول البيروفات إلى جزء الالكتات.<sup>٥</sup> ويحدث هذا على سبيل المثال إذا كنا نمارس مجهوداً مضنياً لدرجة تجعل معدل الإمداد بالأكسجين غير قادر على أن يجارى معدل التحليل السكري، الذي يزيده الجسم للوفاء باحتياجات الطاقة العالية. ومع تراكم الالكتات في الأنسجة العضلية فإنه يسبب تلك الأعراض المؤلمة من «الوخز».

الأيض الاهوائي وسيلة غير فعالة نسبياً للحصول على طاقة الجلوكوز؛ ولذا سرعان ما يؤدى المجهود الشاق إلى الإجهاد العضلي؛ إذ تستهلك الطاقة بأسرع مما يتم توليدها، بغض النظر عن كمية الجلوكوز المتاحة. وهذا الأمر هو الذي يحد من سرعة عدّائي المسافات القصيرة. أما عدّاءو المسافات الطويلة فيتحذون سرعة جري مستمرة بحيث يمكن أن تأخذ عملية الأيض الاهوائي (التي تستخدم الأكسجين) بكاملها مجرها عن طريق دورة حمض الستريك.<sup>٦</sup>

تجري هذه العملية في الميتوكوندريا، تلك العضيئات أو الحجيرات السجقية الشكل الموزعة باللثات الكثيرة في كل خلية بشرية (شكل ١-٤). وأول شيء يفعله الميتوكوندريون هو أن يحول البيروفات إنزيمياً إلى جزء يسمى أسيتيل مساعد الإنزيم أو الأسيتيل كو

## الجزئيات

إيه. ويعمل تفكيك الأحماض الدهنية والجلسريدات من الدهون أيضًا على توليد الأسيتيل كو إيه.



شكل ٤: الميتوكوندريا حجيرات مستقلة بذاتها داخل الخلايا. وهي مسؤولة عن توليد الطاقة.

ودورة حمض الستريك هي تتابع من ثمانية تفاعلات تحفظها الإنزيمات، تحول الأسيتيل كو إيه أولاً إلى حمض سترريك؛ ومن ثم إلى جزيئات أخرى مختلفة، انتهاءً بجزيء يسمى الأوكسالو أسيتات. وهذه النهاية هي بداية جديدة؛ إذ يتفاعل الأوكسالو أسيتات مع الأسيتيل كو إيه لصنع حمض الستريك. وفي بعض خطوات الدورة يتولد ثاني أكسيد الكربون كناتج ثانوي، وهو يذوب في مجرى الدم ويُحمل معه إلى الرئتين ليُطرد مع هواء الزفير، وهكذا نجد في الواقع أن الكربون الذي كان في جزيئات الجلوكوز الأصلية ينتهي به الحال إلى المنتج النهائي، وهو ثاني أكسيد الكربون، مكملاً بهذا عملية الاحتراق.

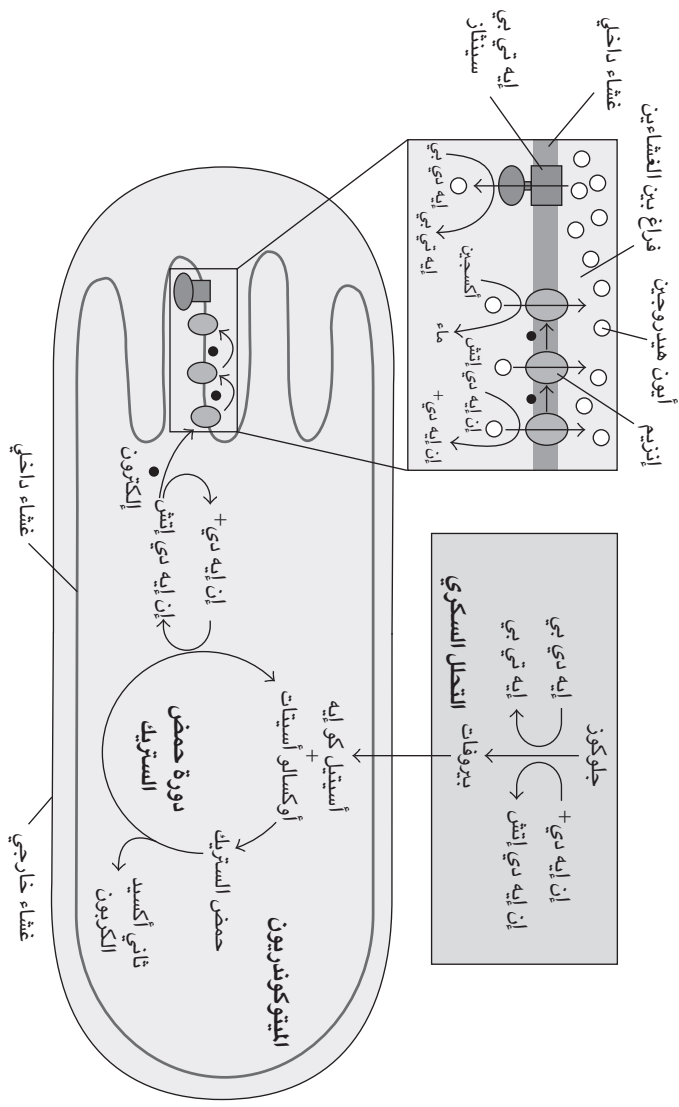
كذلك تتطاول من هذه الدورة إلكترونات. ونقول على سبيل التقرير إن دورة حمض الستريك ترسل تياراً كهربائياً إلى جزء مختلف من الميتوكوندريون، وتُستخدم هذه الإلكترونات في تحويل جزيئات الأكسجين وأيونات الهيدروجين الموجبة الشحنة إلى ماء،

وهي عملية مطلقة للطاقة، ويتم اقتناص الطاقة واستخدامها في صنع ثلاثي فوسفات الأدينوسين بوفرة.

لا تتدفق الإلكترونات وكأنها تسري في سلك معدني، بل يحملها جزء يسمى ثنائياً نيوكليلوتيد أدينين النيكوتيناميد (إن إيه دي)، ويضيف اثنان من التفاعلات في دورة حمض الستريك الإلكترون وذرة هيدروجين إلى أيون موجب الشحنة من الإن إيه دي محولاً إياه إلى جزء يسمى إن إيه دي إتش، وهو الحامل للإلكترونات. ويبداً نقل الإلكترونات من جزيئات الإن إيه دي إتش إلى جزء أكسجين عملية تكوين الماء من الأكسجين والهيدروجين، مع إعادة توليد الإن إيه دي. وهذا يعود مجدداً إلى دورة حمض الستريك (شكل ٢-٤).

وهناك المزيد من الدورات داخل الدورات. إن الإن إيه دي إتش لا يمنحك الإلكتروناته مباشرة للأكسجين، ولكن هذه العملية الانحدارية تجري في مراحل عدّة، وكل منها يدفع إلى شحن بطاريات الميتوكوندриون. يحيط بالميتوكوندريون غشاء خارجي منفذ نسبياً؛ من خلاله تدخل المكونات الخام التي تزوّد دورة حمض الستريك بالوقود، وغشاء داخلي غير منفذ، شديد اللتواء، ومرصع بجزئيات إنزيمية. وفي داخل الغشاء الداخلي يتخلل الإن إيه دي إتش عن الإلكتروناته إلى واحد من تلك الإنزيمات الغشائية؛ ومن ثم تنتقل الإلكترونات إلى سلسلة من بروتينات أخرى، وفي النهاية تصل الإلكترونات إلى بروتين غشائي يسمى أوكسيداز السيتوكروم سي، الذي لديه موقع لربط جزيئات الأكسجين، وهو الإنزيم الذي ينقل في نهاية الأمر الإلكترونات إلى الأكسجين.

وموقع ربط الأكسجين هذا في إنزيم أوكسيداز السيتوكروم سي يمكن أن يربط جزيئات – أو أيونات – صغيرة أخرى معينة بقوة أشد حتى من قوة ربط الأكسجين؛ مثل السيانيد وأول أكسيد الكربون، وإذا حدث هذا فلن تستطيع الإلكترونات بعدها أن تصل إلى الأكسجين؛ ومن ثم يتوقف هذا الجزء من الآلة عن الدوران، ويؤدي تعطل هذه العجلة الدوارة إلى تعطل آلية الميتوكوندريون ككل – أي إن دورة حمض الستريك تتوقف – ولن تكون هذه المنظومة بعدها قادرة على إنتاج ثلاثي فوسفات الأدينوسين، ويحدث إنهاك للخامات الأساسية الموجودة خلال دقائق؛ ولذا يعتبر السيانيد وأول أكسيد الكربون من السموم الناقعة، التي يمكن أن تسبب الموت السريع بالاختناق. ونفس الشيء ينطبق على أي مواد تعطل البروتينات الداخلية ضمن سلسلة نقل الإلكترونات من الإن إيه دي بي إلى أوكسيداز السيتوكروم سي، وتتضمن هذه المواد بعضًا من أشد السموم فتكاً؛ فهذا الجزء بالذات من الآلة الخلوية المنتجة للطاقة حساس لأي هجوم.



شكل ٣-٤: يتم إنتاج الطاقة في الخلية من حرق السكر في خطوتين: التحليل السكري ودورة حمض الستريك. الخطوة الأولى هي تتابع خططي من التفاعلات، أما الثانية التي تحدث داخل الميتوكوندريون، فيمكن اعتبارها سلسلة من التفاعلات المشابكة المترادفة.

تعمل البروتينات الغشائية في سلسلة نقل الإلكترونات على تمرير مصوّلها انحدارياً إلى التالي في الخط، وتستخدم بعضاً من الطاقة المنطلقة في ضخ أيونات الهيدروجين من داخل الغشاء الداخلي إلى خارجه. وهكذا، مع تقافز الإلكترون من أحد البروتينات إلى الذي يليه يزداد تركيز أيونات الهيدروجين في الحيز الموجود بين الغشاءين الداخلي والخارجي.

وهذا التزايد يشبه شحن البطارية، وذلك الفارق في تركيز أيونات الهيدروجين عبر الغشاء، وما يتربّط عليه من فارق في الشحنة الكهربائية بين المنطقتين، يشبه الفارق في الجهد الكهربائي – أي هبوط الفولطية – الذي بين قطبَي البطارية. أو يمكن النظر إلى البروتينات الغشائية بوصفها مضخات تدفع الماء رجوعاً لأعلى الجبل كي تصل إلى خزان يمكن استخلاص الطاقة منه بترك الماء يسقط لأسفل مجدداً.

يقوم خزان أيونات الهيدروجين بدفع عملية تركيب ثلاثي فوسفات الأدينوسين في الميتوكوندريون عن طريق تشغيل أداة تشبه كثيراً عجلة مائة مصغرة. تتدفق أيونات الهيدروجين عائدة عبر الغشاء الداخلي من خلال بروتين غشائي يسمى إنزيم سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين، الذي يستغل الطاقة في صنع ثلاثي فوسفات الأدينوسين من ثنائي فوسفات الأدينوسين (شكل ٢-٤). ولدى سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين مكونان؛ فقاعاته المباعدة في الغشاء عبارة عن قناة أسطوانية يمكن أن تتدفق أيونات الهيدروجين من خلالها، وعند نهاية هذه القناة التي تفتح في داخل الغشاء الداخلي يلتصق تركيب بروتيني دائري يحتوي على ست وحدات صغيرة مستديرة مرتبة في شكل حلقة. ومع مرور أيونات الهيدروجين يدور هذا «الرأس» الدائري، ومع كل دورة يصنع المزيد من ثلاثي فوسفات الأدينوسين. ويعود سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين هو لب الآلة الخلوية المولدة للطاقة، وقد أدى توضيح تركيبه وشرح الكثير عن آلية عمله على يد كل من بول بيور وجون ووكر وينز سكو إلى فوزهم بجائزة نوبل في الكيمياء عام ١٩٩٩.

وهكذا، فإن عملية التحليل السكري، ودورة حمض الستريك هما نوعان متبابيان للغاية من العمليات الأيضية؛ فإحداهما لا هوائية والأخرى هوائية. تعتبر عملية التحليل السكري مستقلة بذاتها لدرجة كبيرة؛ إذ تحتاج إحدى خطواتها إلى الإن إيه دي، الذي يُصنَّع عادة ضمن دورة حمض الستريك، ولكن يمكن بدلاً من ذلك توليده مجدداً لا هوائياً عن طريق تحويل البيروفات إلى لاكتات. تبدو العمليتان لدرجة كبيرة مثل نوعين مستقلين من المسارات الأيضية مجتمعين سوياً.

وهما كذلك بالفعل. يعتقد العلماء أن الميتوكوندриا كانت في الماضي السحيق كائنات بكتيرية منفصلة، وهي نظرية تدعمها الحقيقة القائلة إن لديها الذي إن إيه الخاص بها، والمميز عن «المكتبة» الجينية الرئيسية التي في نواة الخلية (انظر الفصل الثاني). ومن المعتقد أنه منذ نحو ملياري عام دخلت الميتوكوندريا في علاقة تكافلية (أي اعتمادية تعاونية) مع كائنات وحيدة الخلية كان الأيض لديها لا هوائياً باستخدام المسار التحليي السكري.

في هذا الزمن تقريباً، أدى انتشار الطحالب الخضراء (وهي من النباتات البدائية) إلى زيادة حادة في كمية الأكسجين في جو الأرض، وقبل تلك الآونة كان ثمة القليل نسبياً من الأكسجين في الهواء، وكانت البكتيريا الشبيهة بالميتوكوندريا قادرة على «تنفس» الأكسجين باستخدام دورة حمض الستريك. وقد نشأ التكافل بين الخلايا اللاهوائية والخلايا اللاهوائية لأن اللاهوائيات كانت تصنع البيروفات، الذي كانت الهوائيات تستخدمه للوقود، بينما أنتجت الهوائيات الإن إيه دي للمساعدة على دفع عملية التحليل السكري لدى اللاهوائيات. وفي نهاية الأمر ابتلعت اللاهوائيات تلك الكائنات الهوائية لتحول إلى خلايا مفردة مرَّكة تتتنفس الأكسجين. وبقية القصة – كما يقولون – هي من التاريخ المعروف.

أما الفطريات – كالخميرة – فلم تتخذ هذه الخطوة مطلقاً، فلا تزال من اللاهوائيات التي تحمل السكر وتعيش عليه. ولكن خلايا الخميرة بدلاً من أن تحول البيروفات إلى لاكتات فإنها تحولها إلى إيثانول. تلك هي عملية التخمر، التي منها نشأ فهمنا كله للنشاط الإنزيمي. وهذه العملية تولد أيضاً غاز ثاني أكسيد الكربون، الناتج النهائي لعملية الاحتراق، الذي تنطلق ففقاريقه من صهاريج التخمير في أنحاء العالم.

## شيءٌ ما في الهواء

يدخل الأكسجين الجسم من خلال الرئتين، ولكنه ليس شديد الذوبان في الدم؛ ومن ثم لا يمكن حمله إلى الميتوكوندريا اعتماداً على ذوبانه. (على عكس ذلك فإن ثاني أكسيد الكربون له درجة ذوبانية تكفي لجعله يشق طريقاً من الخلايا خلال مجرى الدم وصولاً إلى الرئتين). يُحمل الأكسجين بواسطة خلايا الدم الحمراء المعبأة بذلك النوع من الجزيئات البروتينية المسمى الهيموجلوبين، الذي يتميز بشرارة قوية للأكسجين. وخلايا الدم الحمراء مُسخرة تماماً لأداء وظيفتها تلك. فهي، خلافاً لسائر الخلايا، لا تحتوي

على دي إن إيه ولا آر إن إيه، ولا أجزاء مقسمة، ولا إنزيمات أخرى تقريباً؛ فهي أساساً أكياس من الهيموجلوبين. فجميع الآلات الجينية والإنتيمية الازمة لصنع هذا البروتين تُطرد خارج الخلية في اللحظة الأخيرة السابقة على نضجها.

جدير بالذكر أن لون الدم الأحمر مشابه للون الصدأ، الذي هو سمة مميزة للحديد. وفي قلب جزيء الهيموجلوبين تقع ذرات الحديد، مثبتة في مصائد جزيئية محكمة، تسمى البورفيرينات، وهذه البورفيرينات المعبأة بالحديد تُعرف بمجموعات «الهيمن»، وهي تتضمن الضوء الأخضر المزرق بشدة؛ ولذا تبدو حمراء زاهية. يحتوي كل جزيء من الهيموجلوبين على أربع مجموعات من الهيم؛ حيث توفر ذرات الحديد موقع ارتباط جزيئات الأكسجين.

والهيموجلوبين، باعتباره ناقلاً للأكسجين، يجب أن يكون قادرًا على ربط حمولته بإحكام، على أن يكون قادرًا على إطلاق سراحها مجددًا، فكيف يمكنه أن يفعل كلاً الأمرين؟ يستخدم الهيموجلوبين حيلة ماهرة غالباً ما تُستخدم حين يتغير على البروتين أن يعدل سلوكه بمجرد أن يربط جزيئه المنشود. ويمكننا القول ببساطة إن كل جزء من البروتين يمكنه أن «يشعر» بما يجري في جزء آخر.

في الأوعية الدموية بالرئتين، حيث يكون الأكسجين وفيما يُصدر ارتباط جزيء من الأكسجين بمجموعة من الهيم تنبئها من خلال البروتين الذي يحتوي مجموعات الهيم الثلاث الأخرى على أن تلتقط الأكسجين كذلك. يتخلّى الهيموجلوبين عن أكسجينه أساساً في الأنسجة العضلية؛ حيث ينقل جزيئات الأكسجين إلى الميوغلوبين، وهو بروتين آخر رابط للأكسجين، بل إن له ميلاً أشد للارتباط بالأكسجين. وبمجرد أن يؤخذ جزء الأكسجين من الهيموجلوبين، تحدث «هزة» عكسية ترخي قبضة مجموعات الهيم الثلاث الأخرى على حمولتها، فتطلق الأكسجين بسهولة أكبر، وتلك «الهزات» – وهي بفعل تغيرات صغيرة ولكن مهمة، في الشكل المنثنى للسلسلة البروتينية – تسمى «الحركات التفاغية».

جميع الفقاريات وكثير من اللافقارات يُنقل الأكسجين في أجسامها باستخدام الهيموجلوبين، رغم أن الشكل المحدد للبروتين يختلف بين الأنواع المختلفة منها. تُستخدم المفصليات والرخويات نوع بروتين آخر رابط للأكسجين يسمى الهيميرثرين، الذي يحتوي أيضاً على الحديد ولكنه لا يوجد ضمن مجموعة هيمنية. والهيميرثرين له لون قرنفلي مائل للبنفسجي حين يُشحّن بالأكسجين، ولكنه يصير عديم اللون حين يفقده.

بعض اللافقاريات البحرية تستخدم معدنًا فلزياً آخر لنقل الأكسجين، ويسمى البروتين الرابط للأكسجين لديها اليموسيلانين، ولونه أزرق؛ مما ينم عن وجود فلز النحاس فيه. وتلك الحيوانات هي ذوات الدم الأزرق الحقيقية في البحار والمحيطات.

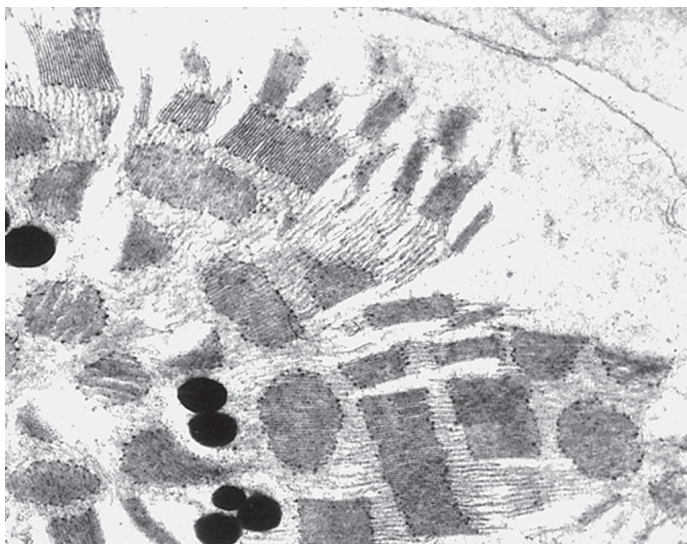
## الطاقة في ورقة النبات

إن جوًّ الأرض الغني بالأكسجين هو نتيجة لنشاط النباتات، وهو يعد ناتجاً ثانويًا لعملية التمثيل الضوئي، التي هي الاستخدام البيولوجي لطاقة الشمس في صنع جزيئات مادية. ونظرًا لوقوع النباتات والبكتيريا الممارسة للتركيب الضوئي عند قاعدة الهرم الغذائي، فإن جميع صور الحياة على الأرض تقوم بالأساس على طاقة الشمس. فلولا النباتات لهلكنا؛ إذ سنحرّم حينئذٍ من رغيف عيشنا اليومي، وتهلك ماشيتنا جوًّا في مراعيها القاحلة.

التمثيل الضوئي عملية بيولوجية موجلة في القدم؛ إذ كانت الطحالب تمارس تلك العملية منذ ما لا يقل عن ثلاثة مليارات ونصف المليار سنة، حين كانت قارات العالم حديبة التشغُل ولم تكتس بالخضرة بعد. كانت هذه الكائنات هي أول المخلوقات الذاتية التغذية (أو «الذاتيات التغذية») تصنع جزيئاتها من أشياء لا تزيد عن الضوء والماء والكربون الموجود في الهواء إلا قليلاً. وبمقتضى هذه العملية يُسحب نحو ٦٠ مليار طن من الكربون كل عام من ثاني أكسيد الكربون الجوي ليحوَّل إلى كتلة حيوية غنية بالطاقة. وبعُض من هذه الكتلة الحيوية نأكله أو نحرقه أو ندخله في تصنيع المنازل والمناضد أو نطعمه للحيوانات أو نصنع منه الورق، أو ننسج منه الملابس. وكثير منها يتتساقط فتحلله الكائنات الدقيقة لينطلق مجدداً إلى الجو كمركبّات كربونية طيارة. وعلى مدى الزمن الجيولوجي، يُدفن بعضه، وينضغط متحولاً إلى فحم، أو يتحلل متحولاً إلى نفط أو غاز طبيعي.

تعتمد عملية التمثيل الضوئي على جزيئات تتفاعل مع الضوء، فتتمتص بعضاً من طاقته، وتُدخله في عمليات كيميائية. وإذا كانت خلايا الحيوانات الثديية لديها مصانع لحرق الوقود في صورة ميتوكوندريا، فإن مراكز الطاقة الشمسية في خلايا الأوراق النباتية هي حجيرات تسمى البلاستيدات الخضراء (صانعات الكلورو菲ل أو اليحضرور) (شكل ٣-٤). والعملية التي تتم هنالك هي، بصفة عامة، عكس عملية أيض الجلوكوز؛ إذ تأخذ البلاستيدة الخضراء ثاني أكسيد الكربون والماء وتصنع منها السكر. يُعد

«حرق» الجلوكوز عملية انحدارية من منظور الطاقة؛ ومن ثم يُعد تصنيع الجلوكوز في التمثيل الضوئي عملية تصاعدية؛ ولهذا يحتاج النبات إلى طاقة أشعة الشمس لإنجازها. إلا أن النبات لا يستخدم هذه الطاقة لمجرد إنتاج الجلوكوز الذي يدخله في تشكيل الجُدر السليولوزية لخلاياه، وإنما يحتاجه أيضًا — وبنفس الدرجة من الأهمية — في صنع جزيئات ثلاثي فوسفات الأدينوسين لشحن الآلية الكيميائية لخلايا.



شكل ٣-٤: تلتقط النباتات أشعة الشمس، وتحولها إلى طاقة كيميائية في البلاستيدات الخضراء، التي تمتلك «الملاءات» أو اللويحات المكدة التي تسمى «الأغشية الثيالاكوبية».

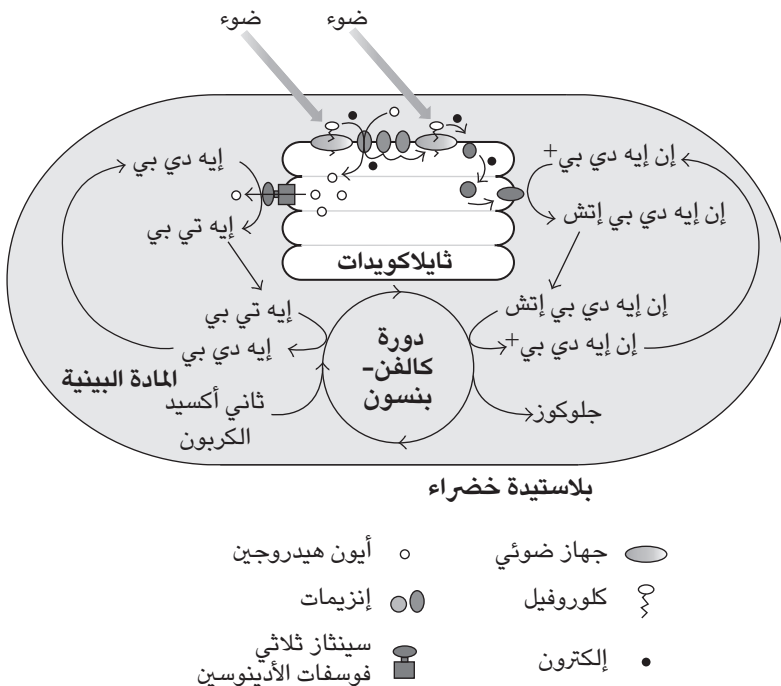
هناك أوجه تشابه عده بين عمليّي الأيض الهوائي والتّمثيل الضوئي؛ فكلتا هما تتكونان من عمليتين جزيئتين محددتين لهما أصول تطورية منفصلة؛ وهما عبارة عن تتابع خطى من التفاعلات مقرنون بتتابع حلى لإنتاج الجزيئات التي تحتاجها هاتان العمليتان. ويتمثل الجسر الواصل بين عمليّي التحليل السكري ودورة حمض الستريك في جزء الإن إيه دي الناقل للإلكترونات؛ يتم وصل العمليتين الفرعيتين في

التمثيل الضوئي عن طريق دوران جزيء مماثل تقريرياً، هو فوسفات الإن إيه دي (إن إيه دي بي).

في الجزء الأول من عملية التمثيل الضوئي يُستخدم الضوء في تحويل الإن إيه دي بي إلى حامل للإلكترونات (هو الإن إيه دي بي إتش)، وفي تحويل ثانوي فوسفات الأدينوسين إلى ثلاثي فوسفات الأدينوسين. هذه عملية شحن فعالة تشنن البلاستيدية الخضراء، وتمهدها لتركيب الجلوكونز. وفي الجزء الثاني يُستخدم ثلاثي فوسفات الأدينوسين والإن إيه دي بي إتش في تحويل ثاني أكسيد الكربون إلى سكر في تتابع حلقي من الخطوات يسمى دورة كالفن-بنسون (شكل ٤-٤).

تجري العملية الأولى عند سطح غشاء متعدد الطيات داخل البلاستيدية الخضراء، يسمى الغشاء الثايلاكوبيدي. وكل غشاء ثايلاكوبيدي على حدة يكون مرصعاً بمجموعات منالجزئيات التي تسمى «الأجهزة الضوئية»، توجد فيها جزيئات ممتصة للضوء تسمى «الأصباغ الضوئية»، وهي التي تبدأ التفاعلات التي تدار بطاقة الضوء. وفي قلب كل جهاز من الأجهزة الضوئية، وهو ما يسمى «مركز تفاعل التمثيل الضوئي»، يقع جزيء يسمى الكلوروفيل أ. وهذا الجزيء يمتص الضوءين الأحمر والأزرق بقوه، مُبقياً على الضوء الأخضر؛ ومن ثم يكون مسؤولاً عن اللون الأخضر لأوراق النبات كما نراه بأعيننا. حين يستقبل الكلوروفيل الطاقة الضوئية، فإنه يصبح «مُثاراً»، مثل شجرة تفاح حين تهزاها. والكلوروفيل في حالته المثارة تلك يكون أقل قدرةً على التمسك بالإلكتروناته الخارجية، فيتحرر أحدهما، وهذا الإلكترون المتحرر يتم إماراه لأحد الإنزيمات. وب مجرد أن يكتسب الإنزيم إلكترونَيْ من الكلوروفيل «المهترز» يكون بإمكانه أن يحوّل أيوناً موجب الشحنة من الإن إيه دي بي إلى إن إيه دي بي إتش، وحينئذ يتم تعويض الكلوروفيل ذي الإلكترون الناقص بالإلكترونات أخذت من جزيئات مائية في تفاعل آخر مُدار بالطاقة الضوئية. يجري تكسير الماء إلى أيونات هيدروجين وأيونات أكسجين وتتحدد ذرات الأكسجين المفردة في جزيئات يتكون كل منها من ذرتين من الأكسجين، وهذه يطلقها النبات من خلال فتحات في سطح ورقته تسمى الثغور.

أما الإلكترون المأخوذ من الماء فيتم إماراه إلى الكلوروفيل على طول سلسلة من الجزيئات المطمورة في الغشاء الثايلاكوبيدي، وكل خطوة تُقل هي عملية اند捺ارية تطلق طاقة، وبعضاً من تلك الطاقة يحث على ضخ أيونات الهيدروجين إلى الفراغ الداخلي للغشاء الثايلاكوبيدي، وهذا الاختلال في التوازن يتم استغلاله حينئذ كمصدر للطاقة من



جانب جزيئات سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين المبيتة في الغشاء، والتي تؤدي عملها الدوار كالطاحونة في تحويل ثنائي فوسفات الأدينوسين إلى ثلاثي فوسفات الأدينوسين. إلا أن مهمة التمثيل الضوئي لا تنتهي بمجرد شق جزيئات الماء وإنتاج ثلاثي فوسفات الأدينوسين كمصدر للطاقة وإن إيه ديه بي إتش كمصدر للإلكترونات، بل إن هذين المكونين يتم إطلاقهما إلى السائل الموجود خارج الغشاء الثايلاكويدي، الذي يسمى «المادة البينية»؛ حيث يحفزان تفاعلات دورة كالفن-بنسون التي تحول ثاني أكسيد الكربون إلى سكر. تسمى هذه العمليات «التفاعلات المظلمة»؛ لأنها لا تحتاج إلى

الضوء مباشرة. وفي عام ١٩٦١ نال الكيميائي الأمريكي ملفين كالفن جائزة نوبل بسبب استنتاجه لمعظم هذا التتابع من التفاعلات.

يهتم الكيميائيون في الوقت الحالي بتصميم أنظمة جزيئية اصطناعية تتشبه بالبلاستيدات الخضراء من حيث استخدام ضوء الشمس لتحفيز عملية التركيب الكيميائي. وقد عمل فريق في جامعة ولاية أريزونا الأمريكية على محاكاة البلاستيدة الخضراء في تركيب تخليقية تشبه الخلية شكلاً (وحجمًا) تسمى الأجسام الدهنية (أو الليبوسومات)؛ وهي عبارة عن أغشية كروية مجوفة مصنوعة من جزيئات دهنية. وقد طعم الباحثون الأغشية الليبوسومية بتجميعات جزيئية مصممة تمارس نفس مهمة مراكز تفاعلات التمثيل الضوئي، مستخدِمة طاقة الضوء لضمّ أيونات الهيدروجين في داخل تجاويف الليبوسومات.

وقد أدخل الباحثون جزيئات سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين في الليبوسومات، وهذه تطلق أيونات الهيدروجين وتصنع ثلاثي فوسفات الأدينوسين. وهم يأملون في إمكان استغلال الطاقة المخزنة في ثلاثي فوسفات الأدينوسين لأغراض التحليق الكيميائي، على سبيل المثال لإجراء بعض التفاعلات الكيميائية الحيوية المفيدة صناعيًّا.

## في النهاية: الانفجار

الجلوكوز وشمع الإضاءة (مادة هيدروكربونية) كلاهما عبارة عن «طاقة كامنة مجسدة»؛ ويؤدي تكسير روابطهما بالأكسجين إلى إطلاق الطاقة في صورة حرارية (ما لم يتم تحويلها إلى صور أخرى). ولكن يبحث بعض الكيميائيين عن جزيئات تعبئ طاقةً أكبر وأقوى، مما مقدار الطاقة التي يمكن اختزانها في جزءٍ ما؟

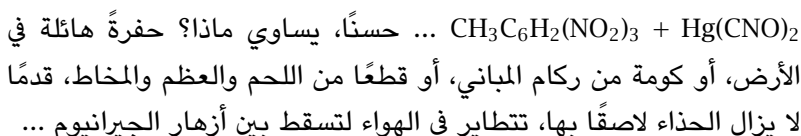
كان ألفريد نوبل يشغل نفسه بهذا السؤال في القرن التاسع عشر، والنتيجة المثيرة للمفارقة — أن ثروته التي جمعها من اختراعه للديناميت هي التي منها يجري تمويل جائزته السنوية للسلام — معروفة جيدًا. لم يكن ما اخترعه نوبل هو اكتشاف جزءٍ غني بالطاقة، ولكن وسيلة لتعبئته مادة متفجرة موجودة بالفعل في صورة تكون أقل قابلية لأن تنفجر في وجه الإنسان.

إن أقدم مادة متفجرة هي البارود، والبارود خليط من الكبريت والنتر (نترات البوتاسيوم) والفحم النباتي، وقد اخترع في الصين حوالي القرن الحادي عشر الميلادي. وقد انتشر في الغرب مع قليل من التغيير (ومع آثار سلبية فظيعة) حتى القرن

التاسع عشر، حين بدأ العلماء في كشف اللثام عن طرق لصنع انفجارات أشد؛ ففي عام ١٨٤٥ اكتشف الكيميائي السويسري كريستيان شونبайн النيتروسليولوز؛ وهو مركب صُنع بمعالجة ألياف القطن (السليلولوز) بحمضي النيتريك والكبريتيك. كان هذا أول بوليمر شبه تخليقي؛ أي إنه منتج من كلٌّ من الطبيعة وفنَّ الكيمياء، وقد تم تطويره فيما بعد إلى «السليلوليد» والبلاستيك الصلب والرايون، وهو أول «حرير اصطناعي». ولكن النيتروسليولوز كان أيضًا متفجرًا، وصار يعرف بقطن المدافع.

كان من الصعب السيطرة على الطبيعة العنيفة لقطن المدفع، وأدت المحاولات المبكرة لتصنيعه إلى وفيات عديدة. وفي عام ١٨٤٧ توصل الكيميائي الإيطالي أسكانيو سوبيريرو إلى تخليق مادة خطرة بدرجة مشابهة سميت النيتروجلسرین. بدأ ألفريد نوبل دراسة هذا المركب في عام ١٨٥٩ محاولاً التوصل إلى وسيلة لجعله مستقرًا إلى حين تفجيره عمدًا، وعكف على هذا الأمر بإصرار رغم حدوث انفجار في عام ١٨٦٤ أطاح بأخيه الأصغر وقتله. وقد وجد نوبل أن مزج النيتروجلسرين بمادة طينية تسمى كيسلوجور أنتج متفجرًا شبيهًا بالمعجون يمكن تداوله بأمان، وأسماه «الديناميت». وفي عام ١٨٧٥ استحدث نوبل الجلجنایت أو «الجيلاتين المتفجر»؛ وهو خليط شبيه بالهلام من النيتروجلسرين وقطن المدفع، وكان أقوى من أيٍ من المادتين على حدة.

استُخدمت هذه المتفجرات بتوسيع في عمليات التعدين والإنشاءات عامة؛ مما مكّن نوبل من الحصول على ثروة طائلة. ولكن ما لم يكن منه مفر أنها سُحرت في الأغراض العسكرية أيضًا؛ إذ استُخدم الجيشان البريطاني والفرنسي في أواخر القرن التاسع عشر مادة «الكورديات» المتفجرة، وهي شبيهة بالجيلاتين المتفجر، بينما استُخدمت الكتائب الألمانية مادة ثلاثي نيتروتولوين (تي إن تي) التي لا تتفجر إلا إذا تم تفجيرها باستخدام مادة متفجرة ثانوية. ويخبرنا ألدوس هوكسلي في روايته «عالم جديد شجاع» عن التركيب الكيميائي النادر لهذا الخليط المميت:



كل هذه المركبات هي مواد عضوية تحتوي على مجموعة النتر (أو النيترو)؛ وهي ذرَّة نيتروجين ترتبط بذرَّة أكسجين. وتنتَج الطبيعة المتفجرة لمركبات النيترو من حقيقة

أن ذرات النيتروجين تستعيد اتحادها لتكون جزيئات من النيتروجين عند إشعال المواد. هذه الجزيئات لديها روابط مستقرة جدًا، ولكن يُنتج تكوّنها قدرًا كبيرًا من الطاقة. في الوقت نفسه تحفز ذرات الأكسجين عملية الاحتراق؛ مما يسمح لها أن تحدث بسرعة كبيرة. وقد ترکزت عملية استحداث متفجرات أقوى أساساً على مسألة التوصل إلى طرق لتعبئة المزيد من مجموعات النيترو في أحد المركبات العضوية. وتُعد مادة آر دي إكس، أو السيلكولونيايت، المستخدمة في صناعة السلاح في يومنا هذا، نتاجًا لتحسين مادة التي إن تي في هذا الصدد. وأشد المتفجرات قوّة التي تُنتج حالياً هي مرگ غني بالنيتروجين يسمى إتش إم إكس، وهو اختصار لعبارة معناها «متفجر شديد الانصهار».

في مستهل عام ٢٠٠٠ تم ابتكار مرگ نيترو معبأ بطاقة أكبر على يد كيميائيين في جامعة شيكاغو الأمريكية، وسمى أوكتانيتوكريوبان (أي ثمانية مكعب النيترو). وهو يتكون من مكعب من ثمانية ذرات من الكربون، ترتبط بكل منها مجموعة نيترو، وهذه الجزيئات لا تقتصر على أنها شديدة الغنى بالنيتروجين، بل إن الشكل المكعب هذا يعني أن الروابط بين ذرات الكربون شديدة التوتر، ويسهل كسرها وتفجيرها. من المفترض أن تكون الجزيئات المدمجة قادرة على أن تترافق معًا في صورة بلورية معبأة بكثافة عالية، ولم تُنتج التجارب الأولية هذه الصورة العالية الكثافة، ولكن تتوقع الحسابات أنه إذا أمكن صنعها فستتميز بمحتوى متفجر من الطاقة أكبر — جراماً بجرام — من أي مادة متفجرة غير نووية معروفة للبشر.

ويبدو أن ما أوصى به الفريد نوبيل من منح جائزة باسمه كان نابعاً من شعوره بالندم بسبب ما حدث من استخدام لاختراعه في تطبيقات وأغراض قاتلة ومدمرة. من الواضح أن ليس كل الكيميائيين يشعرون بهذه الطريقة حيال أبحاثهم المتعلقة بالأسلحة، ووجهة نظري الشخصية في هذا الصدد — التي تحمل المناقشة — أن هذه الأبحاث وأمثالها هي صورة من سوء السلوك العلمي. ولكن الأهم من هذا أن إجراء الأبحاث على المواد الشديدة الانفجار يظهر أن الأبحاث العلمية لا تتقسم بدقة تامة إلى عمل علمي لا أخلاقي «خالص» وعمل علمي أو تكنولوجي «تطبيقي» قدر وقابل للمساءلة والمحاسبة اجتماعياً؛ فقد كان صنع مادة الأوكتانيتوكريوبان عملاً فذاً من الناحية التقنية، وقد تم تمويله من قبل وزارة الدفاع الأمريكية.

إن المتفجرات تكشف اللثام عن الوجه المزدوج للعلوم الجزيئية، إذ هي جزء من متعة هذا العلم، فكل الكيميائيين الناشئين تقريباً سعوا لعمل تلك التفاعلات الانفجارية

التقليدية التي يمكن أن يُجريها المرء في معمل المدرسة. إنني أعرف عالماً محترماً واحداً على الأقل، طُرد من مدرسته بسبب تدميره لها بالكامل تقريباً (وهو الآن يُجري دراسات عن الآثار المجدبة التي تحدثها الشهب والنيازك العملاقة للأرض). إلا أن ما فصل بين هذه التجارب الانفجارية الوامضة وبين تدمير درسدن وهامبورج لم يكن سوى خطوة صغيرة، ويا لها من خطوة خطيرة!

### هوامش

(١) إذا لم تكن تعرف ما أعنيه، فاقرأ رواية «الشرطـي الثالث» واكتشف هذا بنفسك!

(٢) إذا شئت الدقة، هذا ينطبق على التغيير غير القابل للانعكاس، أما التغييرات التي يمكن عكسها فتحدث مع عدم حدوث تغير في الإنتروبـيا. ولا أعني بكلمة «قابل للانعكـاس» إرجاع شيءٍ ما مجدداً إلى حيث أخذته من قبل؛ فحرارة الجسم، وجميع حركات الهواء، وكل حركات الدلـك الاحتكاكـية تعني أن التقاط جسمٍ ما هو أمر غير قابل للانعكـاس.

(٣) ليس ثلـاثي فوسفات الأدينوسين هو المصدر الوحـيد للطاقة لتشغيل آلات الخلـية، ولكنه الأكثر شيوعـاً. تـستخدم بعض التفاعـلات الإنـزيمـية جـزيـئـات مـماـثلـة أـخـرى غـنـية بـالـطـاـقةـ، لا سـيـماـ ثـلـاثـيـ فـوـسـفـاتـ الجـوـانـوـسـينـ.

(٤) سـيـلاحظـ علمـاءـ الكـيـمـيـاءـ الحـيـوـيـةـ المـتـشـدـدـونـ أنـ تـفـسـيرـ إـطـلاقـ عـلـمـيـةـ التـحلـيلـ المـائـيـ هذاـ لـلـطـاـقةـ هوـ تـفـسـيرـ مـبـسطـ.

(٥) يحدث في الجسم الكثير من العمليـاتـ لـدرجـةـ تـجعلـ منـ النـادـرـ أنـ يـسـتطـيعـ المرـءـ الإـلـاءـ بـمـقـولةـ عـامـةـ شاملـةـ، وهذاـ لـيسـ استـثنـاءـ منـ القـاعـدةـ؛ إذـ إنـ بـعـضـ الأـنسـجـةـ تحـوـّـلـ كـمـيـاتـ كـبـيرـةـ منـ الجـلـوكـوزـ إـلـىـ الـلاـكتـاتـ حتـىـ فيـ الأـحـوالـ الـهـوـائـيـةـ.

(٦) تستـطـيعـ الـحـيـوـانـاتـ الـتيـ تـتـصـفـ بـمـعـدـلاتـ أـيـضـيـةـ أـعـلـىـ أنـ تـتـحـمـلـ إـجـهـادـ لـفـتـرـاتـ أـطـولـ لأنـ أـجـسـامـهـاـ تـصـنـعـ ثـلـاثـيـ فـوـسـفـاتـ الأـدـينـوـسـينـ بـسـرـعةـ أـكـبـرـ؛ فـيـسـتطـيعـ طـائـرـ الطـنـانـ أـنـ يـرـفـرـفـ بـجـنـاحـيـهـ بـسـرـعةـ شـدـيـةـ لـفـتـرـاتـ طـوـيـلـةـ، وـكـأـنـهـ عـدـاءـ لـلـمـسـافـاتـ الـقـصـيرـةـ لـيـتـعبـ.



## الفصل الخامس

# المحركات الدقيقة المفيدة: المحركات الجزيئية

ليس من المعهود أن تتسبّب الخطاب التي تُلقى بعد تناول طعام العشاء في الأحوال العادبة في إطلاق الثورات، ولكن ريتشارد فاينمان – الذي طلب إليه إلقاء خطاب أمام قسم الساحل الغربي بالجمعية الفيزيائية في عام ١٩٥٩ – لم يكن فيزيائياً عادياً، بل كان واحداً من أكثر العقول العلمية إبداعاً في القرن العشرين في فترة ما بعد الحرب، ولا يزال الكثيرون يذكرونه في العالم على نطاق واسع كعاذف آللة البونجو، ومدمّر للمقالب، وممحط للخزائن الحديدية، وأحد أكثر الشخصيات استعصاءً على الفهم في العلوم الحديثة.

كان خطاب فاينمان في عام ١٩٥٩ خفيّاً في مظهره، ولكنه جاد في فحواه، وقد أعطاه عنواناً هو «هناك متسع كبير في الواقع»، وكان يتحدث عن الهندسة في نطاقات الحجم الشديدة الدقة التي لا يمكن رؤيتها. قال فاينمان: «ما أردت أن أتكلّم بشأنه هو مشكلة التعامل مع أشياء صغيرة والسيطرة عليها». واستمر فاينمان قائلاً إنه لم يقصد بكلمة «صغيرة» أنها «محركات كهربائية في حجم ظفر أصبعك الصغرى»، بل يقصد أنها في مثل صغر الذرات.

استطرد فاينمان قائلاً: «تخيل أن باستطاعتك ترتيب الذرات واحدة واحدة، كما تشاء تماماً». وهذا، في نظره، ما يحاول الكيميائي أن يفعله أساساً:

إن الكيميائي يفعل شيئاً غامضاً حين يريد أن يصنع جزيئاً. فهو يرى أنه حصل على ذلك الخاتم السحري أو تلك الحلقة الكيميائية؛ ولذا فإنه يخلط

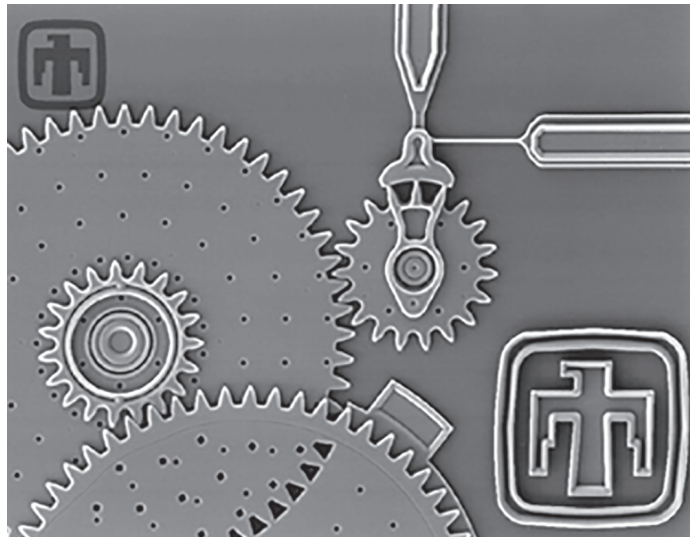
هذا بذاك، ويرجح المزيج، ويعدّل هنا وهناك، وفي نهاية هذه العملية الصعبة عادة ما ينجح في تركيب ما أراد.

ويمكنك أن ترى أن وجهة نظر عالم الفيزياء فيما يفعله الكيميائيون ليست أكثر حنكة بكثير من وجهة نظر رجل الشارع، ولكن توصيف فاينمان لا يختلف كثيراً عن ذلك الذي طرحته بريمو ليفي وهو يشرح كيف يبني الكيميائيون الجزيئات كما بيني المهندسون الجُسور (انظر الفصل الأول). ومع ذلك، فإن الكيميائي تَعُود تقليدياً على اعتبار الجزيء مادة؛ شيئاً يمكن بلوّرتُه ووضعُه في زجاجة، أما الفيزيائي من الناحية الأخرى، فإنه يرى الجزيء مثل شيء إنشائي، كأحد مكونات محرك آلي.

كان فاينمان بالأساس يتساءل إن كان بمقدور الفيزيائيين أن يفعلوا ما يفعله الكيميائيون، ولكن مع ارتداء قبعة مهندس. فهل يمكننا أن نبني جزئياً عن طريق دفع الذرات إلى أماكنها واحدة واحدة؟ لم يكن أحد في عام ١٩٥٩ يفكر في هذا الأمر سوى شخص ذي خيال سحري مثل فاينمان.

إلا أنه لم يكن يصدر تخمينات غير مبنية على أساس؛ فحتى في تلك الآونة، كان واضحاً أن التكنولوجيا آخذة في الصغر أكثر وأكثر. أولى اختراع الترانزستور في أربعينيات القرن العشرين إلى تضاؤل مقاييس الإلكترونيات؛ فالصنايديق الكبيرة المليئة بالأأنابيب المفرغة حل محلها أجهزة مدمجة تحتوي على دوائر «حالة مصممة» صُنعت من وحدات الترانزستور السليكونية. كان جهاز الراديو الترانزستور محمول على كل شاطئ أمريكي، وصار المهندسون ماهرين بشكل متزايد في صنع مكونات آلية دقيقة، ربما بالقدر الذي يتجاوز كثيراً حدود إدراك فاينمان. ولأنه كان يأمل أن يقدم حافزاً صغيراً يدفع به تكنولوجيا التصغير للأمام، فقد عرض جائزتين بـألف دولار مَوْلَهما بنفسه: واحدة لصنع محرك إلكتروني لا يزيد قياسه عن  $1 / ٦٤$  منبوصة من جميع جوانبه، والأخرى لنقل المعلومات التي على صفحة كتاب عادي وكتابتها على مساحة مقاييسها  $١ / ٢٥٠٠$  من الصفحة الأصلية. لعل فاينمان كان يتوقع أن تبقى أمواله في أمان على مدى سنوات قادمة، ولم يكن يتخيّل أن يأتي شخص ما – وكان مهندساً يدعى ويليام ماكليلان – ليجيب أول هذين التحديين في غضون أشهر قليلة.

واليوم يمكننا أن نتقدم أكثر؛ فقد تم نحت أجزاء ميكانيكية ومحركات عرضها عُشر مليمتر من رقاقة السليكون باستخدام الحفر بالحاليل الحمضية أو بحزم الأشعة الإلكترونية (شكل ١-٥). إلا أنّ نحت أجزاء من ألواح المواد يمكن أن نعتبره شيئاً جيداً



شكل ١-٥: محرك دقيق (مجهرى) نُحت من رقاقة سليكون.

جًدا إلى أن نصل إلى مقياس حوالي عشر микرومتر؛ إذن تستطيع بالكاد الطرق الحالية لصنع الدوائر المتكاملة من السليكون صُنْعَ أسلاك بهذا السُّمك. وهي تقف عاجزة عن التقدم أكثر؛ إذ يصير الأمر مثل محاولة شطر شعرة بشرية بسكين الخبز. وبدأ الباحثون يتساءلون إن كان هذا الأسلوب «من أعلى لأسفل» عملياً بتلك المعايير؛ فالمكونات التي بهذا الصغر تكون أقرب في الحجم للجزيئات (الجزيئات المتوسطة الحجم أصغر بمائة مرة) منها لرقاقات السليكون التي يمكنك أن تمسكها وتراها في يدك، فهل يجب إذن أن نبدأ في صنع أشياء من أسفل لأعلى؛ أي انطلاقاً من الجزيئات المفردة؟

اعترف بريمو ليفي في روايته «المفتاح الإنجليزي» أن الكيميائيين يحلمون باستحداث صندوق الأدوات من أجل البناء على المقياس الجزيئي، فقال:

ليست لدينا تلك الملاقط الصغيرة التي كثيراً ما نحلم بها ليلاً كما يحلم الظمان بينابيع الماء، والتي تتيح لنا أن نلتقط قطعة دقيقة ونمسك بها بإحكام وأمان

وناصفها في الاتجاه السليم على القطعة الأخرى التي رَكَبَناها بالفعل. فلو كانت لدينا تلك الملاقط (ولعل هذا يتحقق يوماً ما)، فربما نأمل أن نتبع بعض الأشياء المحببة التي لم يخلقها أحد إلا القوي القدير، لا أقول ضفدعه أو ذبابة، ولكن على الأقل ميكروباً أو جرثومة فطرية.

وجد فاينمان كذلك إلهاماً في الأجهزة الجزيئية والصناعات البيولوجية «التي تُستخدم فيها القوى الكيميائية بطريقة تكرارية لإنتاج جميع أنماط التأثيرات الغربية (ومن بينها المؤلف نفسه)». أدرك فاينمان أنه توجد بالفعل آلات جزيئية في عالم البيولوجيا، وفي عام ١٩٥٩، ما إن وصل هذا الكلام إلى آذان علماء البيولوجيا حتى رفضوه باعتباره مجرد محاولة من عالم فيزيائي أحمق ليفرض وجهة نظره الشخصية في حقل من الواضح أنه لا يعرف عنه شيئاً. ولكن اليوم نجد علماء البيولوجيا يسعدهم تماماً بالحديث عن البروتينات بوصفها آلات جزيئية.

يلقي هذا الفصل نظرة على بعضِ من أهم تلك الأشياء، وهي الجزيئات البروتينية التي تخلق الحركة؛ وهي محركات جزيئية غالباً ما تسمى البروتينات الحركية. إن المحرك الصغير الذي فاز بجائزة فاينمان يعتبر عملاقاً آخرَ عند مقارنته بها، وكانتنا نقارن بين ديناصور هائل يمشي بتثاقل وبرغوث خفي في الحركة. إن الأهمية البيولوجية للبروتينات الحركية كبيرة لدرجة لا يمكن حصرها؛ فلولاها لما استطعنا تحريك عضلة واحدة، ولا استطاعت الطيور أن تُحلق في السماء، ولا استطاعت الأسماك أن تجوب البحار، ولا استطاعت حتى البكتيريا أن تتحرك، وأوسوا من هذا أن الخلايا لن يمكنها الانقسام؛ ومن ثم فلن يكون ثمة تكاثُرٌ؛ فمن دون الجزيئات التي تدفع الحركة لن تكون هناك حياة.

إلا أنه في نظر ميكانيكا العالم الجزيئي تقول البروتينات الحركية شيئاً آخر؛ إذ تظهر أن الهندسة على المقياس الجزيئي أمر ممكّن، فبإمكاننا أن نخفض مقياس الأفكار المألوفة لدينا من العالم اليومي العادي إلى عالم الجزيئات. وليس البروتينات الحركية فريدة في هذا الشأن، ولكنها تُظهر الفكرة بوضوح نادر. سوف أشرح كيف يمكننا أن نحقق أهدافاً مماثلة ببساطة عن طريق صنع محركاتنا الجزيئية حسب الطلب، وهذا يقودنا إلى الحلبة التي اتجه نحوها حديث ريتشارد فاينمان، إلى أول معلم واضح على الطريق: تكنولوجيا النانو؛ أي التكنولوجيا على مقياس الأشياء المتناهية الدقة التي تقاس بالنانومتر، وهي مسافات يمكن أن نقيسها بالجزئيات.

## زحف الديينين ومشي الكينيزين

إنَّ شُكْلَ الجَزِيءِ لِيُسَّ ثَابِتاً إِطْلَاقاً؛ فَهُوَ يَتَذَبَّذِبُ دَائِماً وَيَهُزُّ أَجْزَاءَهُ السَّائِبةَ. وَتُعَدُّ الْحَرْكَةُ الْمِيكَانِيَّكَةُ خَاصِيَّةً مُنْتَشِرَةً فِي الْعَالَمِ الْجَزِيَّيِّ.

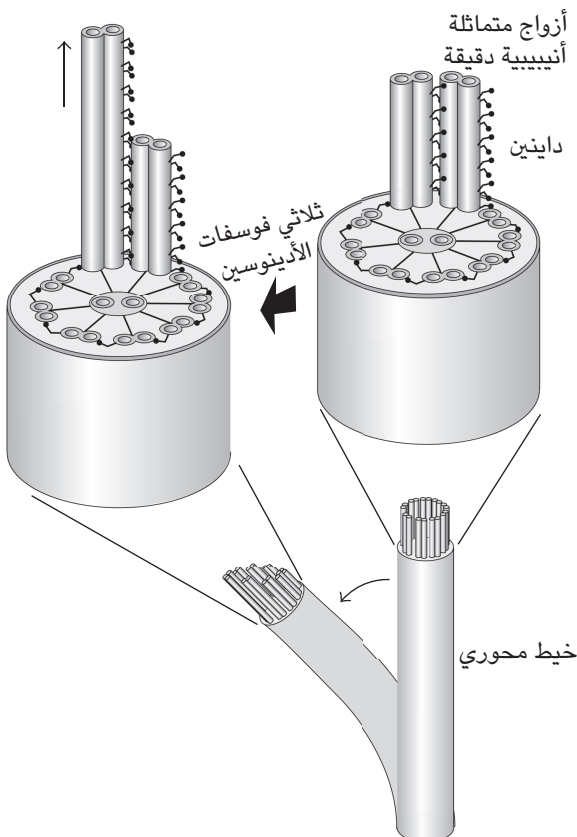
ولَكِنَّ بَصَفَّةَ عَامَّةٍ، إِمَّا أَنْ تَكُونَ الْحَرْكَاتُ الْجَزِيَّيَّةُ عَشَوَائِيَّةً، مُثَلُّ الْحَرْكَةِ الْمُلْتَوِيَّةِ الْمُتَعَرِّجَةِ لِسَلْسَلَةِ بُولِيمِرٍ تَطْفُو فِي مَحْلُولٍ؛ إِمَّا أَنْ تَكُونَ هَادِيَّةً قَرِيبَةً مِنَ الصَّفَرِ، مُثَلُّ ذَبَابَاتِ تَتَحرَّكُ جَيْئَةً وَذَهَابًا لِرَابِطَةِ كِيمِيَّيَّةٍ. مَا نَحْنُ بِحَاجَةٍ إِلَيْهِ مِنْ مُحَرِّكٍ أَصْلِيٍّ – عَلَى النَّقِيقَ مِنْ هَذَا – هُوَ الْحَرْكَةُ مَعَ نَزْعَةِ اِتِّجَاهِيَّةٍ؛ وَهُوَ مَا يُمْكِنُ أَنْ نَصِفَهُ بِالْحَرْكَةِ الْهَادِيَّةِ.

مِنَ الْمُعْرُوفِ أَنَّ الْمُحَرِّكَ يَسْتَهِلُّ وَقْدًا، وَيُمْكِنُكَ اِعْتِبَارُ هَذَا ثُمَّاً لَا مَفْرَّ مِنْهُ لِلْحَرْكَةِ الْمُنْضَبِطَةِ، وَهِيَ ضَرِيبَةٌ يَفْرُضُهَا الْقَانُونُ الثَّانِي لِلْدِيَنَامِيَّكَا الْحَرَارِيَّةِ. أَمَّا الْحَرْكَةُ الْجَزِيَّيَّةُ الْعَشَوَائِيَّةُ مِنَ النَّاحِيَّةِ الْأُخْرِيِّ فَيُمْكِنُ الْحُصُولُ عَلَيْهَا مُجَانِّاً، مِنَ الْاِهْتَازَازِ الْجَزِيَّيِّ الْمُشَوِّشِ الَّذِي يُسَمِّيُ الْحَرَارَةَ.

إِنَّ أَجْسَامَنَا تَنْجِزُ أَنْمَاطًا كَثِيرَةً مِنْ حَرْكَاتِ النَّقْلِ الْمُوجَّهَةِ؛ عَلَى سَبِيلِ الْمَثَالِ، تَسْبِبُ حَرْكَةُ الْأَهَدَابِ الْخَلْوِيَّةِ – وَهِيَ زَوَائِدُ شَعْرِيَّةُ الشَّكْلِ تَبْطِّنُ الْمَسَالِكَ التَّنْفِسِيَّةَ لِلرَّئَتَيْنِ وَالْقَصْبَةِ الْهَوَائِيَّةِ – تَحرُّكَ طَبْقَةَ مِنَ الْمَخَاطِ مِنْ بَطَانَةِ الرَّئَتَيْنِ لِأَعْلَى تَجَاهَ الْحَلْقِ، حِيثُ تَتَراَكِمُ فِي صُورَةِ بَلْغَمٍ، وَهَذَا الْمَخَاطُ يَلْتَقِطُ الْقَانِذُورَاتِ؛ وَمِنْ ثُمَّ فَإِنَّ التَّخلُّصَ مِنْهُ يُبَقِّيُ الرَّئَتَيْنِ نَظِيفَتَيْنِ. وَكَيْ يَتَحرُّكَ هَذَا الْمَخَاطُ لِأَعْلَى لَا يَمْكُنُ أَنْ تَكْتُفِيُ الْأَهَدَابُ بِمَجْرِدِ التَّقْلِبِ هُنَا وَهُنَاكَ، وَلَكِنَّ يَجِبُ أَنْ تَنْفَذَ تَتَابِعًا مُتَنَاسِقًا مِنَ الْحَرْكَاتِ، مُثَلُّ ذَرَاعِيِّ السَّبَاحِ. فَهِيَ تَصْنَعُ «ضَرِيبَةَ قَوِيَّةٍ» تَشَبَّهُ بِالسَّوْطِ تَتَبعُهَا «ضَرِيبَةَ اِسْتِرْجَاعٍ» زَاحِفَةً بَطِينَةً. بَعْضُ الْكَائِنَاتِ الْوَحِيدَةِ الْخَلْيَّيَّةِ الَّتِي تَسْمَىُ الْطَّلَائِعَيَّاتَ تَسْتَخِدُ الْأَهَدَابَ بِالْفَعْلِ عَلَى أَسْطُحِهَا الْخَلْوِيَّةِ لِكَيْ تَسْبِحَ فِي الْمَاءِ.

الْمُحَرِّكُ الْجَزِيَّيُّ الَّذِي يَدْفَعُ هَذِهِ الْحَرْكَاتَ هُوَ بِرُوتِينٍ يُسَمِّيُ الْدِيَنِينِ، وَيَحْتَوِي كُلَّ هَدْبٍ عَلَى أَنْتِيَبِيَّاتٍ دَقِيقَةً (انْظُرُ الْفَصْلَ الثَّالِثَ) مَرْتَبَةً حَوْلَ مَحِيطِ أَنْبُوبَةٍ تُسَمِّيُ الْخَيْطَ الْمُحَوِّيِّ. تَرْتَبِطُ الْأَنْتِيَبِيَّاتُ مَعًا فِي أَزْوَاجٍ تُسَمِّيُ الْأَزْوَاجَ الْمُتَمَاثِلَةَ، مُثَلُّ مَاسُورَةٍ بَنْدِقِيَّةٍ مَزْدُوَّةٍ. وَيَوْجُدُ تَسْعَةُ مِنْ أَزْوَاجِ الْأَنْتِيَبِيَّاتِ لِكُلِّ خَيْطٍ مُحَوِّيٍّ، وَهِيَ مُتَرَابِطَةٌ مَعًا بِجَزِيَّاتِ الْدِيَنِينِ، وَتَبَرِّزُ عِنْدَ مَسَافَاتٍ مُنْتَظَمَةٍ مُثَلُّ أَرْجُلِ الدَّوْدَةِ الْأَلْفِيَّةِ (شَكْلٌ ٢-٥).

## الجزئيات



شكل ٢-٥: انتشاء الأهداب تُحدثه محركات الدلينين الجزيئية.

ولكي يتحرك الهدب، «تمشي» الأنبيبيات الدقيقة بعضها فوق بعض؛ فكل جزء دلينين لديه «رجل» تتناثري بواسطة تفاعل يستهلك ثلاثي فوسفات الأدينوسين. الدلينين أساساً هو إنزيم يفكك ثلاثي فوسفات الأدينوسين، ويفير الشكل نتيجة لهذا. أيضًا يحتاج هذا التفاعل إلى أيونات الكالسيوم لإطلاقه، ويتم التحكم في الحركة بفعل إشارات عصبية تطلق عملية حقن الكالسيوم في الهدب.

ونظراً لأن جزيئات الديينين تبرز جميعاً في الاتجاه نفسه، فإنها تجذب أحد الزوجين المتماثلين **الأنيبيين** **الدقائقين** فوق الآخر حين تتشتت. وعندما ت يريد الجزيئات أن تستقيم مجدداً، تعود **الأنيبيات** **الدقائق** لوضعها الأصلية. ولكن تولد الحركة للأمام، يفصل كل جزء من الديينين نفسه من **الأنيبية** **الدقيقة** الثانية قبل أن تتم الاستقامة، ثم يعيد ارتباطه لإنجاز «ضربة القوة» التالية. ويستطيع الديينين أن يفكّ ثلاثة فوسفات **الأدينوسين**، وأن يتتحول إلى الحالة المنثنية فقط حين ترتبط «قدمه» **بأنبيبة** **دقيقة أخرى**.

وهكذا فإن حركة زحف الأزواج المتماثلة بعضها فوق بعض تشبه عمل السقاطة؛ إذ تولّد دورة ارتباط الديينين وانثنائه وانفصاله ثم استقامته الحركة في اتجاه واحد. ولكن نظراً لأن نهايات **الأنيبيات** **الدقائق** تكون مثبتة بقاعدة **الخيط المحوري**، فإن هذا الانزلاق للواحد فوق الآخر يسبب انشاء الهدب. ومع التناسق السليم للحركات الانزلاقية، فإن الهدب ينتشي أولاً بهذه الطريقة ثم بتلك بعد ذلك، ويبعد أن التناسق يأتي من اثنتين من **الأنيبيات** **الدقائق** المتجهة لأسفل في مركز **الخيط المحوري**، وإن لم يكن من المفهوم حتى الآن كيفية تحقيق ذلك.

يلعب الديينين دوراً عاماً أوسع في عالم الخلية؛ إذ هو أحد الحركات التي تحرك الأشياء هنا وهناك. فخلاليا تشدها من الداخل شبكة من **الأنيبيات** **الدقائق** كقضبان السكك الحديدية، ومن وقت لآخر تحتاج الخلية لأن تعيد ترتيب أجزائها، وهي التراكيب الغشائية المسماة «الغضائين»، وعند التصاق الديينين بالجدار الغشائي يمكنه أن يجذب **الغضيء** على طول المسارات.

هذه المسارات أحادية الاتجاه، فنهائيات **الأنيبيات** **الدقائق** ليست متكافئة، ومن نهاية واحدة منها فقط – تسمى **النهاية الموجبة** – يمكن إضافة جزيئات **التيوبيلين** أو حذفها (انظر الفصل الثالث). دائمًا ما يتحرك الديينين تجاه الطرف الآخر – **النهاية السالبة** **للانبيبة** **الدقائق** التي تقع تجاه مركز الخلية – وحين تنقسم الخلية إلى خليتين يجذب الديينين الطقمين المزدوجين من الكروموزومات على طول **الأنيبيات** **الدقائق** لغزل الانقسام الفتيلي (انظر الفصل الثالث) حاملًا إياهما تجاه مركزي **الخلايا** **الوليدة** **الناشرة** **المقابلة**.

ولكي يتم النقل على طول **الأنيبيات** **الدقائق** في الاتجاه الآخر (**الموجب**) يُستخدم نوع مختلف من البروتينات الحركية (**أو الحركات**) يسمى **الكيينيزين**. لعل الكينيزين

هو أكثر الجزئيات المسببة للحركة شبهاً بالبشر؛ إذ إن لديه ساقين وله «مشية» متهدادية، مقارنة بالداينين الذي يزحف بساق واحدة كأنه دودة صغيرة. والكينيزين أيضًا يشغله تفاعل ينتهك ثلاثي فوسفات الأدينوسين، ويغير شكل البروتين.

يعتبر الكينيزين رجل البريد الخلية؛ إذ يوصل الطرود بين كل عضيّة وأخرى؛ مثلاً، يجب إرسال البروتينات من نقطة تصنيعها (الشبكة البلازمية الداخلية) إلى أجزاء الخلية التي تحتاج إليها، فيتم تعبئتها داخل كرات غشائية صغيرة تسمى حويصلات النقل، ويحمل الكينيزين إحدى حويصلات النقل على طول الشبكة الأنبيبية الدقيقة، وصولاً إلى العنوان الصحيح.

## القوة العضلية

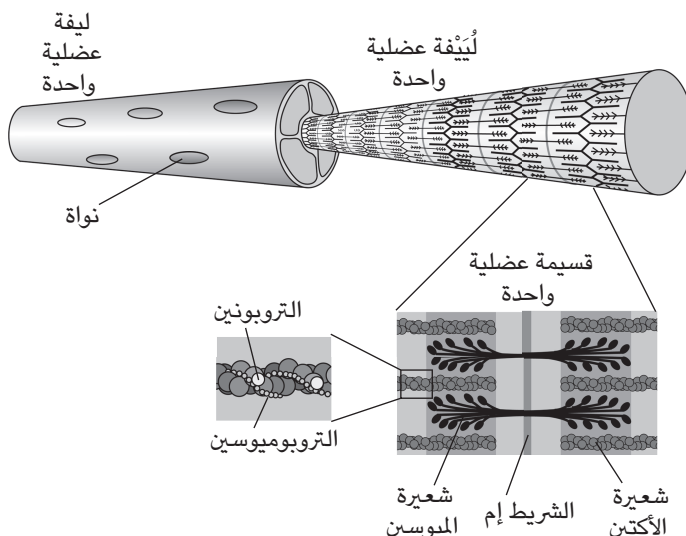
الانقباضات والارتفاعات العضلية هي التي تمنحنا القدرة على المشي. والعضلات الهيكالية تحرّكنا في اتجاهات متضادة، ويمكنها عن طريق الانقباض والانبساط أن تتحكم في كل شيء بدءاً من الحركات الرقيقة لأصابع عازف البيانو، وحتى حركة الفخذين القوية لأحد الرياضيين.

العضلة الهيكالية واحدة من المواد الجزيئية الهرمية الطبيعية (انظر الفصل الثالث)؛ فهي تركيبة ليفية من حزم داخل حزم داخل حزم. تكون الخلايا العضلية المنفردة شديدة الاستطالة وتحوي كابلات كثيرة من الخيوط، نُسجت من خيوط تسمى الليفيات العضلية. وداخل البنية التحتية الجزيئية المعقدة لهذه الخيوط تسكن أسرار الانقباض العضلي.

إذا نظرنا إلى الليفية العضلية من خلال المجهر فسنجد أنها مميزة بعلامات، هي أشرطة فاتحة وداكنة متفاوتة العرض، وهذه الأشرطة تكسب العضلة الهيكالية ظهراً مخططاً عند النظر إليها بقوة التكبير العظمى؛ ولهذا السبب تعرف أيضاً بالعضلة المخططة. يتكرر تتبع الأشرطة دورياً على طول خيط الليفية العضلية، وكل وحدة تكرارية منها تسمى «قسيمة عضلية»، وتُعطى الأشرطة المختلفة داخل كل قسيمة عضلية اسمًا بسيطاً — مثل الشريط إليه، والمنطقة إتش، وهكذا — يشي بأنه لم يكن لدى أي شخص أدنى فكرة عن دلالتها حين رُصدت لأول مرة.

حين لاحظ في خمسينيات القرن العشرين كلّ من أندرو هكسلي وهيو هكسلي ومساعدوهما أن هذه الأشرطة تغيّر عرضها عند انقباض العضلة، افترضوا نظرية

الشعيرية المزلقة للحركة العضلية، وكانت فكرتهم أن **الليفيّة العضلية** تحتوي على تراكيب شبيهة بفرشاة الأسنان يواجه بعضها بعضاً، وهي مدفوعة فيما بينها بحيث تتداخل شعراتها الصلبة فيما بينها وتحتوي كل قطعة قسيمة على طقم مزدوج من هذه الأزواج من الفرش الموضوعة ظهراً لظهر. تقابل الأشرطة الداكنة المناطق التي تتشابك عندها الشعرات وتتداخل (بما يخلق كثافة عالية من الجزيئات) بينما في الأشرطة الفاتحة (أو الباهتة) لا يوجد سوى طقم واحد من الشعرات (شكل ٣-٥). وقد افترض الأخوان هكسلي أن **الليفيّة العضلية** تَقْصُر – ومن ثم تنقبض العضلة – عن طريق حدوث تداخل بيني أعمق لشعرات القسيمة العضلية.



شكل ٣-٥: الشعيرات المتداخلة في العضلة تمكّنها من الانقباض.

هذه الحركة للشعيرات بعضها فوق بعض يدفعها البروتين الحركي المسمى «الميوسين»، وهو بروتين رفيع طويل تلتوي في داخله سلسلتان لولبيتان إحداهما حول الأخرى. وعند كلتا النهايتين تنتهي السلاسلتان في رأس كمثري الشكل، وتتجمع

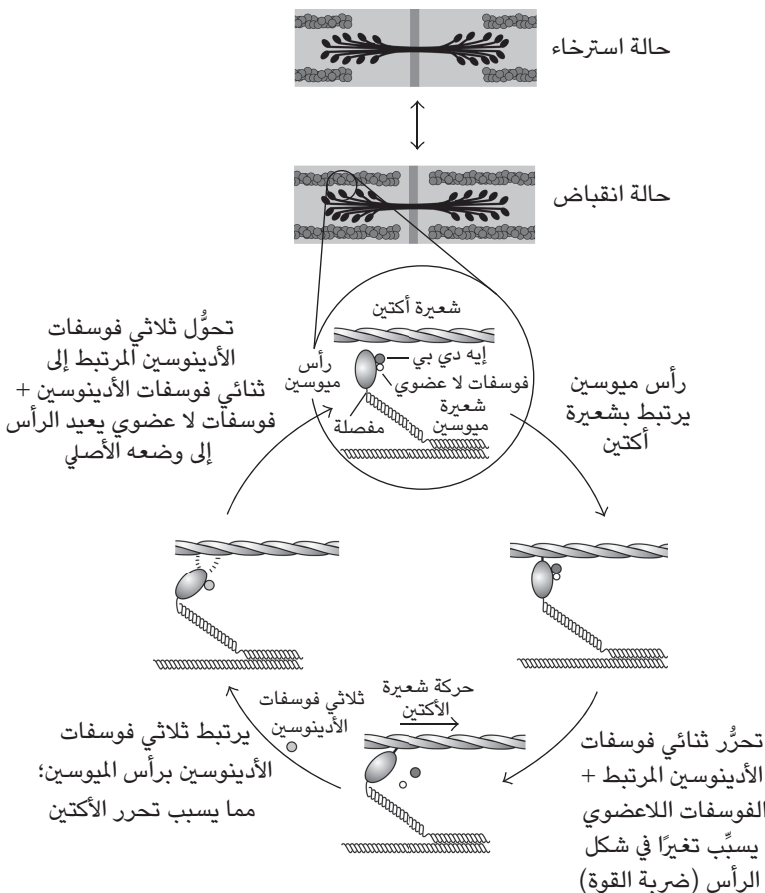
جزيئات الميوسين في حزم تسمى شعيرات الميوسين، وتتشابك كل نهاية من الشعيرة مع رءوس الميوسين مثل مخروط يبرز من حزمة من الذرة.

من بين حزم الميوسين تبرز شعيرات من بروتين يسمى الأكتين، وهذا البروتين كروي الشكل، ولكن الكريات ترتبط معاً لتشكل سلسلة مثل خرزات العقد، وتلتقي سلسلتان من خرزات الأكتين — في شعيرة الأكتين — إحداهما حول الأخرى في شكل لولبي مزدوج. ثم يُرَصَّع العقد تدلياً بخيوط من البروتين المسمى تروبوميوسين، والتي تلتقي على طول شعيرة الأكتين، ويستقر عند مسافات منتظمة بروتين كروي يسمى التروبونين (انظر شكل ٣-٥).

تنقبض العضلة حين تلتصق رءوس الميوسين أنفسها بشعيرات الأكتين، ثم تجذب أنفسها على طولها، وهو نفس المبدأ مثل الذي يتحرك بمقتضاه الدينيين والكينيزين على طول الأنبيبات الدقيقة؛ إذ يتم توليد الحركة بحدوث تغيير في شكل البروتين الحركي الملتصق تدفعه عملية تفك ثلاثي فوسفات الأدينوسين إلى ثنائي فوسفات الأدينوسين. يتآرجح رأس الميوسين على مفصلة تربطه ببقية الجزيء، وهو يتلوى ويفصل نفسه من الأكتين، ويفك الالتواء ويعيد الالتصاق؛ ومن ثم يعمل عمل السقططة على طول شعيرة الأكتين في سلسلة من ضربات القوة (شكل ٤-٥).

تخضع العملية برمتها للتحكم الإرادي، وتبدأ حين تأتي نبضة عصبية من المخ، وتحبر العضلة بأن تنقبض أو ترتاحي. تُعد بروتينات التروبوميوسين والتروبونين التي على شعيرة الأكتين بمنزلة مفاتيح تشغيل. وترتبط العضلات «سلكياً» بالمخ عن طريق خلايا عصبية تسمى العصبونات الحركية، والأعصاب الوالصلة بينهما هي أشبه بأسلاك «ملتحمة» بطريقة كيميائية حيوية بالسطح الخارجي لليفة العضلية. وعند وصول إشارة كهربائية إلى نهاية العصبون الحركي فإنها تحدث على انطلاق أيونات من الكالسيوم من شبكة من الأنابيب — تسمى الشبكة البلازمية اللحمية — التي تمتد خلال الفراغات التي بين الليفيات العضلية داخل الليفة العضلية. يتم اقتناص أيونات الكالسيوم هذه من جانب جزيئات التروبونين التي على شعيرة الأكتين؛ مما يحدث على تغيير شكلها. وهذا بدوره يسبب جذب خيوط التروبوميوسين، التي تلوي عقد الأكتين اللولبي المزدوج وتدبر «خرزات» الأكتين. وهذا الدوران هو الذي يكشف الموضع على الأكتين التي يرتبط بها الميوسين. وهكذا يحتوي التركيب بأكمله على آلية نقل جزيئية رائعة لتحويل الانقباض بين وضعٍ التشغيل والإيقاف.

## الحركات الدقيقة المفيدة: المحرّكات الجزيئية



شكل ٤-٥: يَنْتَجُ الانقباض العضلي عن حركة محرّكات الميوسین الجزيئية على طول شعيرات بروتين الأكتين.

## المقطّع الجزيئي

في الماضي، تعينَ على العلماء أن يستنبطوا كل ما عرفوه عن الجزيئات من قياسات أجريت على عدة مليارات منها دفعه واحدة. لكن هذا الإجراء يمكن ألا يكون صحيحاً؛

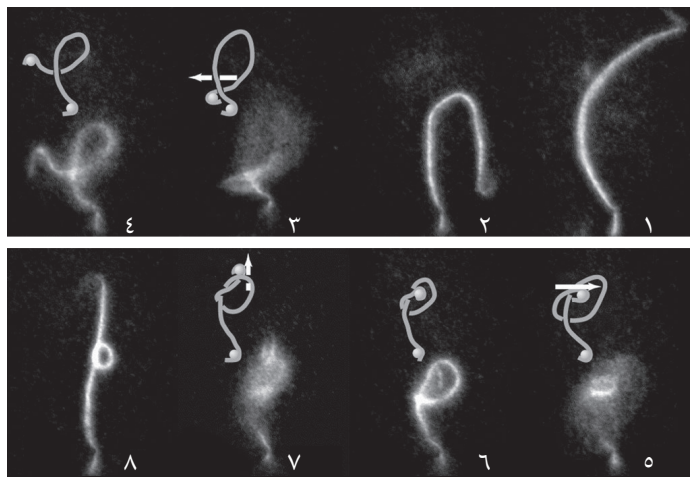
لأننا لا يمكن دائمًا أن نكون موقنين بكيفية ارتباط هذه القياسات بخصائص الجزيئات المفردة، تماماً كما أن الضوضاء الصادرة من ملعب لكرة القدم أو قاعة مسرح لا تتمُّ عن أي شيء من الأحاديث الفردية التي تجري بين الناس هناك. إلا أن ما حدث من تقدُّم في التقنيات التجريبية التي مكَّنت من إجراء دراسات على الجزيئات المفردة — عن شكلها، وكيفية تفاعلها فيما بينها، وكيفية تحركها — قد فتح الباب خلال العقدين الماضيين على عالم جديد تماماً من الدراسات الجزيئية. لقد بدأنا تَوْاً في معرفة شيء عن الجزيئات نفسها.

من الابتكارات المهمة في هذا العصر اختراع ملقط لمعالجة الجزيئات وتدالوها؛ وهي نفس الأداة التي تمنَّاها بريمو ليفي. وأهم شيء عن هذا الملقط ليس أنه شديد الصغر، ولكن أنه غير ملموس حرفياً؛ فهو مصنوع من الضوء، ويسمى الملقط البصري. وهو يحتجز الأشياء في حزمة ضوء قوية جدًا، ويسمح للباحثين بأن يجيبوا عن مختلف الأسئلة التي يمكن أن يوجهها المرء عن الحركات الآلية، مثل: ما مدى كفاءتها؟ ما مقدار الحمل الذي يمكن أن تتحمله؟ ما سرعة تحركها؟

إن التفاعل بين الضوء والإلكترونات في الجزيئات يمكن أن يخلق قوة، وهي نوع من «الضغط الضوئي» على جسمٍ ما. فإذا كان هذا الجسم صغيراً بدرجة كافية، وكان الضوء قويًا بدرجة كافية، فإن هذا الجسم يمكن تحريكه باستخدام تلك القوة. وفي حالة الملقط البصري تُحدث نقطة التقاء بين حزمتين أو أكثر من حزم أشعة الليزر بقعةً من الضوء الشديد السطوع، ويتعارض الجسم الصغير الواقع داخل هذه المساحة الساطعة لضغط ضوئي من جميع جوانبه؛ مما يمنعه من التحرك في أي اتجاه، فيتم الإمساك به في مصيدة بصرية بين «فكَّي» ملقط أشعة الليزر. فإذا تحركت حزم الأشعة، فإن الجسم يُجذب معها.

يمكن قياس القوة المتولدة عن بروتين حركي واحد (محرك جزيئي) عن طريق إما شد ذلك المحرك وإما شد الجسم الذي يحركه (وليس شعيرة أكتين مثلاً) إلى خرزة لدنة مجهرية مثبتة بين «فكَّي» الملقط الضوئي. وتعمل الحركة المتولدة عن هذا المحرك على شد الخرزة بعيداً عن مركز المصيدة بمقدار يتتناسب طردياً مع القوة المتولدة.

وباستخدام الخرزة كمقاييس، يمكن استخدام الملقط البصري لإنجاز أشياء غير عادية باستخدام الجزيئات؛ إذ قام كازوهيكو كينوسيتا في جامعة كيو باليابان ومساعدوه بإلصاق خرزتين بكلٍّ من نهايتي شعيرة أكتينية، ثم جذبوا إحدى النهايتين هنا وهناك



شكل ٥-٥: استُخدم المقطّع البصري لربط هذه العقدة في خيط من الأكتين. عملت الخرزتان المجهريتان للتوصّل بكتنٍ نهائِيَّ الخيط «كمقتصِّين»، وقد تم إظهار الأكتين للعيان تحت المجهر بتسلیط الضوء الساطع عليه لجعله متَّلقاً.

إلى أن تم لضمُّهما على شكل أنشوطة؛ مما أنتج عقدة جزيئية (شكل ٥-٥). وقد أحكموا شد هذه العقدة حتى انكسرت. ولأن شعرة الأكتين صلبة بعض الشيء مثل فرع شجيرة؛ فقد ضعفت حين انحنت بشدة، وكانت القوة المطلوبة لكسر الشعرة المعقوفة أقل بكثير من تلك المطلوبة لتمزيق شعرة غير معقوفة.

ليس المقطّع البصري هو الأداة الوحيدة للإمساك بالجزيئات كُلّ على حِدَة، بل توجد أجهزة تسمى مجاهر مسبار المسح التصويري، اخترعت في ثمانينيات القرن العشرين واستخدمت لالتقاط الصور المبينة في (شكل ٥-١)، وأثبتت فائدتها الهائلة ليس فقط في ملاحظة عالم الجزيئات ولكن معالجته كذلك. ومن بين تلك الأدوات ما أطلق عليه اسم مجهر القوة الذرية، الذي يتيح للباحثين أن يسبروا غور الخصائص الآلية للجزيئات – مدى صلابتها أو قابليتها للمطّ على سبيل المثال – ويمكن حرفياً الإمساك بجزيء ما من إحدى نهايتيه باستخدام هذا المجهر وجذبه كأنه قطعة من المطاط.

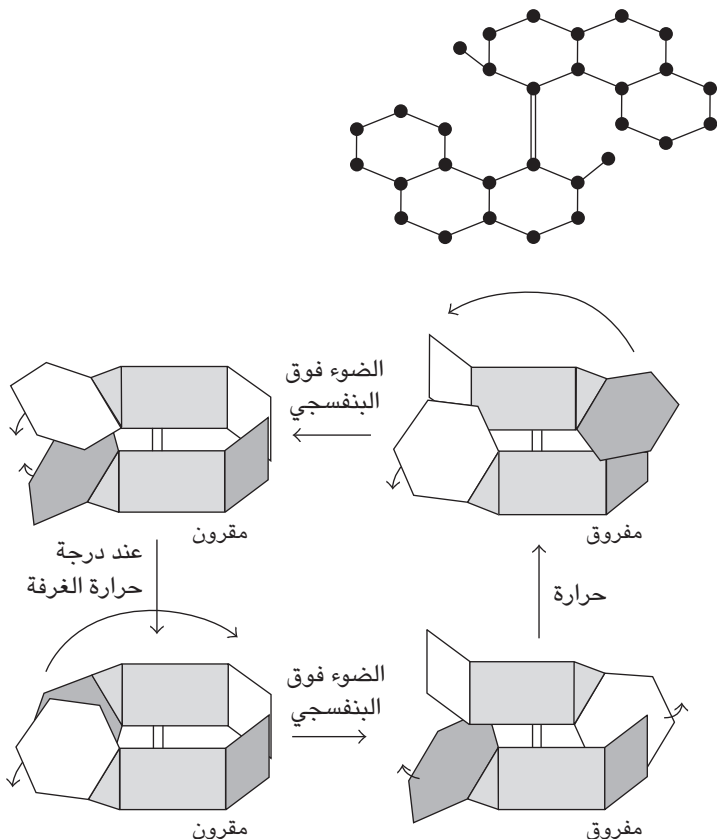
## تصميم المركبات

من أبرز الشخصيات المبشرة في حقل تكنولوجيا النانو كيه إريك دريكسلر، وهو عالم مستقل يرأس «معهد البصيرة» في كاليفورنيا. وقد لعبت رؤية دريكسلر – التي تدور حول آلات تجميع روبوتية جزيئية يمكنها أن ترَّكِ أي آلَّة جزيئية (بما فيها آلات التجميع الروبوتية نفسها) ذَرَّة بِذَرَّة – دوراً مؤثراً في إدراك عامة الناس لفوائد المروحة من تكنولوجيا النانو (ولأخطارها كذلك). لكن العلماء أقل ترحيباً بهذا الأمر؛ إذ يُظهر بعضهم القلق من فشل فكرة دريكسلر عن آلات تجميع الذرات في وضع حساب للحرارة التي لا مفر من انطلاقها عند تجميع الذرات. فضلاً عن هذا، فإن أشكال الجزيئات كثيرة ومتفاوتة، ولكنها ليست عشوائية، فلا ضمان لأن يكون مخطط معين بالقياس الجزيئي تكون مختص بتكنولوجيا النانو متفقاً مع نظام مستقر يمكن تحقيقه من الذرات.

وقد بدأ دريكسلر تحديد إطار لأفكاره في عام ١٩٨٦ في كتابه «مركبات الإبداع»؛ حيث كان أبطال الكتاب (وخصوصهم في بعض الأحيان) روبوتات مُنشئون بتكنولوجيا النانو. ولكن من حيث ما هو ممكِّن تكنولوجياً بالفعل، فإن المركب الجزيئي المصنوع منذ البداية بقابلية للتحكم، يكون في قرارته آلَّة إبداعية، وإن كانت بدائية. فباستخدام هذا الجهاز يمكن نقل القطبان والعوارض بمقاييسها الجزيئية وغيرها من أجزاء البناء والتركيب إلى أماكن تكون فيها جاهزة للالتحام والتجميع.

وفي حين تحصل البروتينات الحركية (أو المركبات) على طاقة تشغيلها من ثلاثي فوسفات الأدينوسين، يعتقد بعض الباحثين أن المركبات الجزيئية التخليقية يمكن تشغيلها بالطاقة الضوئية. وفي عام ١٩٩٩ ابتكر فريق من الكيميائيين يقوده بن فرينجا في جامعة جرونينجن بهولندا محركاً جزيئياً دُواًراً، يدور فيه داسِر باتجاه واحد مدفوعاً بطاقة الضوء. وقد استخدموه عملية الأيسوميرية (التجازئية) الضوئية؛ وهي عملية التحول المتباين لصورتين مختلفتين من جزءٍ ما (وتسمى تلك الصور الأيسومرات أو المتجازئات) يكون لهما نفس التكوين الكيميائي مع اختلاف الشكل.

صنع هذا الفريق جزيئاً يحتوي على وحدتين مرتبطتين شبيهتين بالمروحات أو الرفاص (شكل ٦-٥). في البداية كان الرفاصان يقعان على الجانبين المتضادين من الجزيء، وهو ما يسمى التماكب المفروق، ولكن الأشعة الضوئية فوق البنفسجية تحول الجزيء إلى وضع التماكب المقربون؛ حيث يكون كلا الرفاصين في نفس الجانب. وحتى لا ترتطم ريشتا الرفاص إحداهما بالأخرى، فإنهما تلتويان، إحداهما لأعلى والأخرى



شكل ٦-٥: حرك جزيئي دوار مصنوع من الصفر، ويشتغل بالطاقة الضوئية. تُظهر الصورة العليا هيكل ذرات الكربون.

لأسفل. وإذا جرت تدفئة للجزيء لما فوق ٢٠ درجة مئوية، فإن الريشتين تتحولان إلى الوضع المضاد؛ فالتي كانت تلتوى لأسفل تنتهي لأعلى والعكس بالعكس. في هذا الوضع يكون الجزيء أكثر ثباتاً قليلاً، فإذا عرضناه لجرعة أخرى من الضوء فوق البنفسجي فإن هذا يحدث التحول العكسي من الوضع المقرن إلى الوضع المفروق، ولكن بسبب ما حدث قبلها من تقلقل للرفاص، فإن الوضع المفروق يكون الآن مختلفاً بعض الشيء

عما كان في البداية؛ إذ ينثنى الرفاصان كلاهما للأسفل بدلاً من الأعلى، ويؤدي تسخين الجزء إلى ٦٠ درجة مئوية إلى استعادة الوضع الأصلي.

والنتيجة الكلية لهذه العملية الرباعية الخطوات هي أن تصنع إحدى ريشتي الرفاص دورة كاملة بالنسبة إلى الأخرى في اتجاه مقدر سلفاً. وإذا ظل الجزء على درجة حرارة فوق ٦٠ درجة مئوية وعُرِض لإشعاع مستمر من الضوء فوق البنفسجي فإنه يدور برفق، فيصير بهذا محركاً جزئياً يستغل بالطاقة الضوئية.

صنعت جهاز دوار آخر بأيدي روس كيلي ومساعدوه في كلية بوسطن؛ إذ أنشئوا جزئياً يتكون من رفاص ثلاثي الريشات يرتبط عن طريق محور دولابي بمكبح، وهذا المكبح بدوره يعوق دوران الرفاص. فمن دون المكبح يدور الرفاص عشوائياً في أي من الاتجاهين. كان الباحثون يهدفون إلى استخدام المكبح لقصر حركة الرفاص على اتجاه واحد فقط، وذلك بإجراء سلسلة من التفاعلات الكيميائية بين الريشة والمكبح، ولكنهم لم يتوصلا حتى الآن لطريقة لدفع رفاصهم لأكثر من ثلث دورة كاملة.

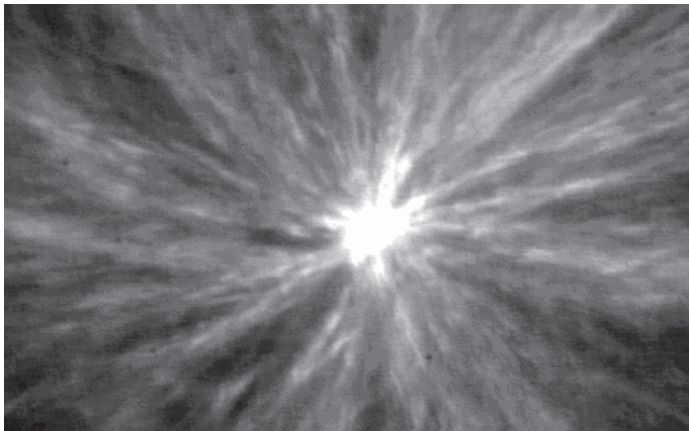
كلا الجهازين مُفرطاً التبسيط ولم يتَّسَّر تسخير أيٍ منها لأداء مهمة مفيدة، لكنهما يُظهران لنا مبدئياً كيف يمكن إنشاء محركات جزئية. يبدو تتبع صُنع الروابط الكيميائية وكسرها - المطلوب لتحريك محرك كيلي - عملاً مرهقاً، ولكننا على أي حال نحتاج إلى تتبع مماثل لإحداث حركة خطية باستخدام الكينيزين والميوسين. ويمكن على المقياس الجزيئي أن تحدث هذه الأشياء بسرعة تكفي لإعطاء مظهر الحركة السلسة.

## تكنولوجيا النانو الطبيعية

أمام المحركات الجزيئية التخليقية طريقٌ طويلٌ قبل أن يمكن مقارنتها بالبروتينات الحركية الطبيعية، فهل من المعقول إذن أن نحاول بناءها من لا شيء؟ أم هل يمكن بدلاً من هذا أن نكيف البروتينات الحركية كي تحقق غايات تكنولوجيا النانو؟ وقد استطاع بعض الباحثين عزل بروتينات حركية من الخلية وتعديلها كيميائياً بحيث يمكنها أداء مهام جديدة.

عام ١٩٩٧ صنع ستانيسلاس لايبلر ومساعدوه في جامعة برينستون أجهزة من بروتين الكينيزين الحركي أمكنها ترتيب الأنبيبات الدقيقة في أنماط منتظمة. فعملوا على ربط أربعة من جزيئات الكينيزين معًا كيميائياً، لتشكيل تركيبة أشبه ما تكون بكتائن له أربعة أطراف من الأرجل. وحين خُلِّطت تكوينات الكينيزين هذه بالأنيبيات الدقيقة

ولُقِّمت بثلاثي فوسفات الأدينوسين، جذبت الأنبيبات الواحدة تلو الأخرى إلى أن رُتبت في هيئة تركيب نجمية الشكل (شكل ٧-٥) شديدة الشبه بالتي تتكون في المراحل الأولى من الانقسام الخلوي (انظر الفصل الثالث).



٢٠ ميكرومترًا

شكل ٧-٥: أنبيبات دقيقة رتبتها في هيئة تركيب نجمية محركاث جزيئية نصف تخليقية  
صُنعت من بروتينات معدلة.

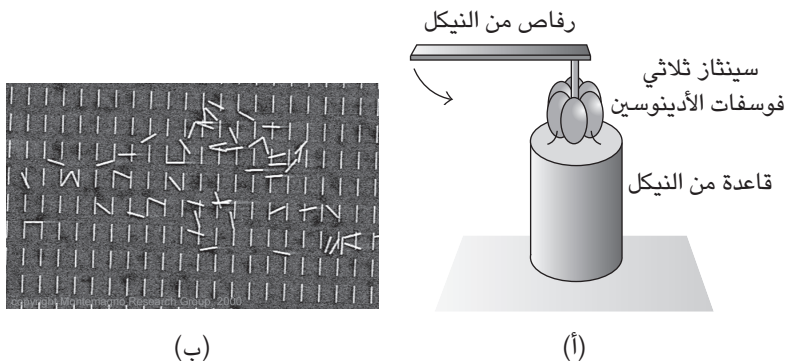
وفي جامعة ولاية واشنطن بمدينة سياتل الأمريكية استخدمت فيولا فوجل ومساعدها الكينيزين لدفع الأنبيبات الدقيقة فوق الأسطح في اتجاه معين مختار. فألسقوا جزيئات الكينيزين على سطح مغطى بمادة بوليمرية تسمى بولي تترا فلورو إيثيلين، الشهيرة أكثر باسم التفلون، تلك المادة المانعة للالتصاق. ووضعت طبقة التفلون عن طريق حك كتلة من تلك المادة فوق السطح المطلوب تعطيه؛ حيث تكتسب طبقة البوليمر حزوراً وأضلاعاً في اتجاه الحك. يعتقد أن سلاسل البوليمر تتصف بمحاذاة هذه الأضلاع، وتلتتصق جزيئات الكينيزين بالأضلاع بشكل تفضيلي؛ بما يعني أنها تكون صفوأً موجهة، وتعمل هذه الصفوف كمسالك خطية يمكن إمرار الأنبيبات الدقيقة عن طريقها؛ فتمر جزيئات الكينيزين عبر الأنبيبات على التوالي، الواحدة تلو الأخرى مثل

فرقة الدلاء (التي تمر عبّرها الدلاء من شخص آخر لإطفاء حريق). في الخلايا تكون جزيئات الكينزين هي المتركة والأنبيبات هي «الثابتة»، ولكن في هذه التجارب تكون البروتينات المحركة مثبتة إلى السطح؛ ومن ثم تعمل حركات مشيّها على دفع الأنبيبات الدقيقة.

إن أكثر عمليات الاندماج إثارة للاهتمام حتى الآن بين حقل المحرّكات الجزيئية الحيوية والهندسة الدقيقة (المجهريّة) الاصطناعية جرت قرب نهاية عام ٢٠٠٠ على يد العالم كارلو مونتيمانيو ومساعدوه في جامعة كورنيل بمدينة إيثاكا بنيويورك؛ إذ جعلوا محركاً جزيئياً «دواراً» يدور رفاصاً معدنياً دقيقاً عرضه حوالي ١٥٠ نانومتراً وطوله قدر هذا بعشر مرات تقريباً. يملك إنزيم سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين، الذي مررنا به آنفاً، رأساً يدور حول مغزل محاط بغشاء أثناء أدائه لهاته من تحويل ثنائي فوسفات الأدينوسين إلى ثلاثي فوسفات الأدينوسين (انظر الفصل الرابع). وثبتت مونتيمانيو ورفاقه هذا الرأس فوق قاعدة مجهرية الحجم حفرت من معدن النikel، ثم ثبّتوا الرفاص المعدني بالمغزل. في الظروف المواتية يمكن أن يعمل سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين في اتجاه عكسي، فيحلل ثلاثي فوسفات الأدينوسين إلى ثنائي فوسفات الأدينوسين، ويمارس حركته الدوارة أثناء ذلك. وقد بدأ الباحثون هذه العملية بتقليم محرّكاتهم الدوارة بثلاثي فوسفات الأدينوسين وراقبوها وهي تدور تحت المجهر بمعدل حوالي خمس دورات في الثانية (شكل ٨-٥).

إن دراسات بهذه تحفز العلماء الطامحين لاستخدام المحرّكات الجزيئية في تحريك الجزيئات هنا وهناك بطريقة تخضع للتحكم، وهو ما يضفي بُعداً جديداً على عملية التخليق على المقياس الجزيئي. لم يُعد يتّبع على العلماء أن يعتمدوا على تجوّل الجزيئات عشوائياً وعلى المصادفة التي تحدث لجزيئات تطفو في محلول، بل يمكنهم بدلاً من هذا أن يوجهوا تلك الجزيئات بدقة إلى حيث يريدون لها أن تذهب. ولأن الطبيعة قد ابتكرت لنا بالفعل تشكيلاً مدهشاً من الآلات الجزيئية لتلك الأغراض؛ فإنني أتوقع أن يستفيد علماء تكنولوجيا النانو بشكل متزايد في المستقبل من الآلة الخلوية بدلاً من أن يكتفوا بمحاولة تصميم أدوات على أساس أولية. وهذا لا ينطبق فقط على توليد الحركة الميكانيكية، ولكن أيضاً على مجالات مثل توليد الطاقة، وأجهزة الاستشعار ومعالجة المعلومات. وربما نرى حينئذ اندماجاً بين علم الأحياء وفروع من العلم كانت في الماضي تعتبر مختلفة تماماً، مثل الهندسة الميكانيكية والإلكترونية. ولأننا نعتقد أن هذا الاندماج

## الحركات الدقيقة المفيدة: الحركات الجزيئية



شكل ٨-٥: رفاص معدني مجهرى متصل بمغزل البروتين المحرك الدوار سينثاز ثلاثي فوسفات الأدينوسين (أ) وهو يدور حين يُدفع المحرك بواسطة ثلاثي فوسفات الأدينوسين. يظهر الشكل (ب) مجموعة من تلك الإنشاءات الجزيئية. الخطوط غير الرأسية الظاهرة هنا تعبر عن الرفاصات التي أدت عملها كما ينبغي، أما الأخرى فهي علامة على أن عملية التخلق لا تكون ناجحة في كل الأحوال.

ستنجم عنه نتائج لم يكن أيٌ من تلك الحقول العلمية ليتحققها من تلقاء نفسه، فبإمكاننا إذن أن نطلق على هذا الاندماج الناتج اسم «الهندسة التوافقية الحيوية».



## الفصل السادس

# توصيل الرسائل: الاتصالات الجزيئية

إن كل فرد عالم مستقل بذاته. وتكشف النظرة الجزيئية للحياة عن أن الخلية تشبه بحق مدينة تعج بسكانها من الجزيئات؛ ومن ثم فإن أجسامنا العديدة الخلايا هي تجمعات متعاونة من مجتمعات سكانية، وكل خلية تتصل وتتواصل مع الأخرى كما تفعل لندن مع ليفرپول، ونيويورك مع فيلادلفيا؛ إذ تمر الرسائل عبر الأسلام أو تحمل من مكان لآخر. تُنقل البضائع الحيوية هنا وهناك على طول شبكة نقل تتمثل في الجهازين الدوري والليمفاوي. وكما قال بيرسيليوس: «إن القوة الازمة للحياة هي نتيجة التأثير المتبادل بين الأدوات والعناصر».

طالما كانت البيولوجيا الجزيئية قانعة بمجرد ذكر نبذة عن الشبكات الاجتماعية للخلية؛ إذ تستنتج أي الجزيئات تتحدث فيما بينها، وكيف تأتي وتذهب. ولكن هذا لا يكفي على أي حال، بل يلزمـنا أن نعرف أيضاً ما يقال، وكيف تُنقل الرسائل بين الجزيئات. هذه المعلومات يمكن أن تفيد الكيميائي الصيدلاني في استحداث العقاقير، ويتمثل التحدي الأساسي حيال العلوم الطبية في معرفة كيفية المشاركة في المحادثات الجزيئية بالجسم؛ لتفسير الرسائل الضارة أو غير السارة وإرسال رسائل تحذير جديدة، ولمنع التفاعلات غير المرغوبة.

ونتيجة لهذه الجهود التي تبذل في حقل الكيمياء الحيوية، صارت الكيمياء نفسها تخضع الآن لما يشبه إعادة الاختراع؛ فخيال الكيميائيين يشتعل بفعل ما يرونه محتملاً في علم الأحياء. ورغم أن الكثير من صناعة الكيماويات مكرس لتصنيع منتجات «سلبية» — مثل أنواع البلاستيك الجديدة، والأسمونت والغراء والدهانات، والألياف الاصطناعية — فإن جزيئات العقاقير تُعد شيئاً مختلفاً دائماً؛ لأن مهمتها المشاركة في عملية ديناميكية، والانخراط في حياة الخلية النشطة. إنها تشبه ممثلي دُربوا على أداء الأدوار الدرامية، وفي

الواقع، كثيراً ما يلعبون أدوارهم عن طريق تقمص الشخصية. لقد بدأ الكيميائيون الآن يدركون أن هذا النوع من الديناميكية يمكن أيضاً تحقيقه في الأنظمة الكيميائية التخليقية بالكامل؛ ومن ثم بدأت الكيمياء يقل اهتمامها شيئاً فشيئاً بخصائص الجزيئات المفردة، ويزيد اهتمامها بكيفية سلوك مجموعات الجزيئات المختلفة معًا؛ من حيث تكوين العلاقات وتحطيمها، وتعديل بعضها میول بعض، وإرسال الإشارات. إن الكيمياء في طرقها لأن تصير علمًا يتعلق بـ«العمليات».

هذا هو التوجه الذي تقوم عليه الكثير من الجهود والابحاث العلمية التي ناقشتُها في هذا الكتاب؛ مثل استحداث الخلايا الشمية الجزيئية، وأجهزة الاستشعار الكيميائية، وعلم تكنولوجيا النانو الجزيئية، والأجهزة الجزيئية التي تعالج المعلومات. وقد جمع الكثير من الأبحاث في هذا المجال تحت مظلة ما تسمى «الكيمياء فوق الجزيئية»، التي تتعدى الدراسة العادية للجزيء، إلى علم الجزيئات وهي تتواصل.

في هذا الفصل سوف أستكشف قليلاً من الطرق التي تتواصل بها الجزيئات في علم الأحياء، قبل أن أقدم لحة عن إمكان استحداث نزعة اجتماعية مماثلة في الجزيئات التخليقية. كما هو الحال دائمًا، يجب أن نتذكر أن الطبيعة، وإن كانت ملهمة موحبة، يعتبرها البعض بخيلاً وعمياء أحياناً. يستخدم علم الأحياء نطاقاً محدوداً من المواد، ولديه ميل لأقلمة حل جيد لأغراض جديدة بلا حدود أكثر مما يهتم باستكشاف سبيل جديد تماماً في كل مرة. وكما أن طائر الجامبو النفاثة ليست مجرد حمامات هائلة الحجم، فعلى مهندس الجزيئات الذكي أن يأخذ من الطبيعة المبادئ وليس المخططات الفعلية.

## البريد الجزيئي

لقد صارت إيطاليا وألمانيا دولتين حين وافق الخليط المتنافر من المالك الصغيرة والولايات على أن يحترموا وجود سلطة مركبة ويتضامنوا معًا من أجل صالحهم المشترك. وكذلك جسم الإنسان لا يستطيع التصرف ككيان مترابط ما لم تفعل خلاياه هذا بالمثل؛ هذا يعني أنه لا بد من آليات لإرسال الأوامر والمراسيم والاستدعاءات للعمل في جميع أنحاء ذلك العالم الجسماني. وتُعد الإشارات العصبية الآتية من المخ إحدى الوسائل التي عن طريقها ينسق الجسم أفعاله؛ فهي منظومة الجسم الهاتفية.

ولكن الرسائل العامة المرسلة في نطاق «عام» لأنحاء الجسم تشبه كومة من البريد أطلقت إلى مجرى الدم، في صورة جزيئات تسمى «هرمونات»، وهذه تتتنوع

في تكوينها ووظيفتها؛ فبعض الهرمونات بروتينات كبيرة الجزيئات، والبعض الآخر جزيئات عضوية صغيرة، وبعضها قابل للذوبان والبعض الآخر غير قابل للذوبان في الماء (بما يعني أن الجزيئات الحاملة مطلوبة لحملها في تيار الدم)، وبعضها ينقل رسائل فورية عاجلة مثل: «اهرب!» والبعض الآخر له تأثيرات طويلة الأمد؛ كتعزيز النمو، أو تطور الخصائص الجنسية.

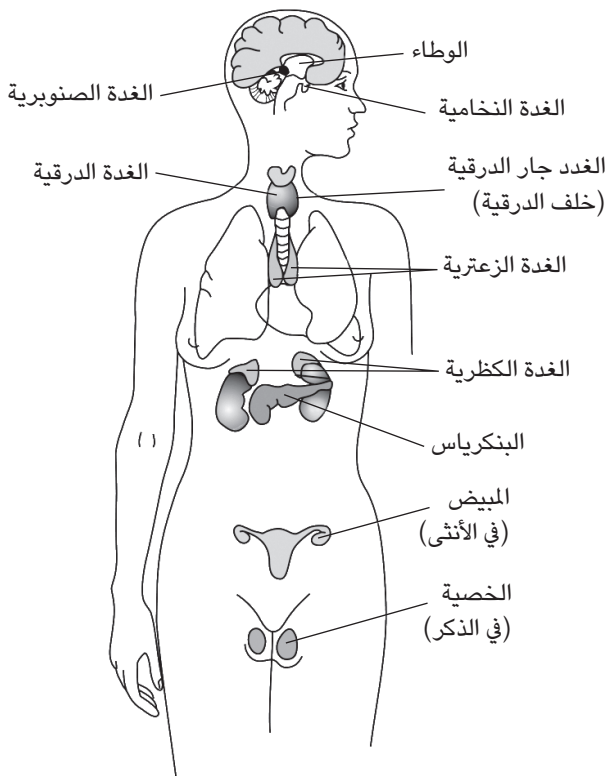
إن جميع الهرمونات هي من إفراز «جهاز الغدد الصماء»؛ وهي سلسلة من الغدد التي تشَكُّل الجهاز التنظيمي المهيمن على الجسم بكماله (شكل ١-٦). رأينا آنفاً كيف يتحكم هرمونا الإنソولين والجلوكاجون اللذان يفرزهما البنكرياس في محتوى سكر الدم (انظر الفصل الرابع)، وبالمثل فإن معدل العمليات الأيضية في الخلايا ينظمها هرمونا الثيروكسين وثلاثي أيدوثيرونين اللذان تفرزهما الغدة الدرقية؛ فهذه الهرمونات تؤثر على إنتاج الطاقة واستهلاك الأكسجين، ويحدث هذا جزئياً عن طريق تغيير معدل دقات القلب.

يقع مركز التحكم في جهاز الغدد الصماء في الوطاء، وهي غدة في المخ، ويرتبط الوطاء بالغدة النخامية التي تستقر تحته مباشرة، والتي تخرج منها الهرمونات إلى الغدد الأخرى؛ فمثلاً، إذا حدث انخفاض في معدل الأيض، فهذا يبعث الوطاء على إرسال جزيئات من هرمون يسمى الهرمون المطلق للثيروتروبين إلى الغدة النخامية، وهذه الغدة بدورها تبدأ في إرسال الهرمون المنبه للغدة الدرقية، فيحثها على ممارسة نشاطها.

إن جميع الهرمونات المُفرزة من الغدة النخامية هي من الـببتيدات؛ وهي جزيئات شبه بروتينية صغيرة. الهرمون المضاد لإدرار البول – على سبيل المثال – يتحكم في المحتوى المائي للجسم عن طريق تنظيم إنتاج البول في الكليتين، ويمثل هرمون النمو محفزاً للتکاثر الخلوي، ويلعب دوراً رئيسياً أثناء مرحلتي الطفولة والمراهقة، كما ينشط النمو الموضعي للأنسجة عند الحاجة لإجراء إصلاحات فيها، كما يحدث مثلاً أثناء التئام الجروح.

تصنع الغدتان الكظريتان (فوق الكلويتين) بعض الهرمونات الستيرويدية المهمة، وهي جزيئات غير قابلة للذوبان في الماء، لها هيكل كربوني يتكون من عدد من الحلقات الصغيرة المرتبطة معًا. بعض الستيرويدات، مثل الكورتيزول، تنظم عمليات تخزين موارد الطاقة بالجسم واستخدامها، وتحويل الجلوکوز إلى جلايكوجين وتفكك البروتينات إلى أحماض أمينية. والكثير من ممارسياً كمال الأجسام والرياضيين عامة يستخدمون هذه الهرمونات (بشكل قانوني وغير قانوني) لبناء كتلة الجسم والعضلات.

## الجزئيات



شكل ٦: جهاز الغدد الصماء في الجسم، وهي سلسلة من الغدد المفرزة للهرمونات.

هرمون الأدرينالين هو أيضًا من إفراز الغدة الكظرية؛ إذ يتم إطلاقه مع زميله هرمون التورأدرینالين سريعاً إلىجرى الدم كاستجابة للتوتر. وكلا الهرمونين يسرعان معدل دقات القلب ويوسعان الأوعية الدموية؛ مما يزيد إمداد العضلات بالأكسجين حتى يتم تحضيرها لأقصى درجات الجهد.

أما الغدد الجنسية – وهما الخصيتان في الرجل والبيضان في المرأة – فتفرز الهرمونات التي تميّز بين الجنسين وتحث على إحداث التغيرات في النمو أثناء البلوغ. يحفز التستوستيرون إنتاج الحيوانات المنوية في الرجال، بينما يتحكم الإستروجين

والبروجستيرون في الدورة الحيوية الأنثوية، وينظم إفرازهما من خلال هرمونان يُفرزان من الغدة النخامية، يسميان الهرمون المنبه للحوصلات المبيضية وهرمون اللوتنة (أو هرمون الجسم الأصفر).

هذا الهرمونان ينظمان عملية التبويض أثناء الدورة الحيوية. في الأيام الأولى من الحمل ترتفع مستويات الإستروجين والبروجستيرون في مجرى الدم؛ مما يسبب تثبيطاً لإفراز كلٍّ من الهرمون المنبه للحوصلات وهرمون اللوتنة وتثبيطاً للتبويض. تتسم حبوب منع الحمل بنفس التأثير؛ إذ تحتوي على الإستروجين والبروجستيرون اللذين يوهمان جسم المرأة بأنها حامل.

ينخفض إفراز هرمون الإستروجين حين تصل المرأة إلى عقد الثلاثينيات من عمرها، ويزداد هذا الانخفاض أثناء مرحلة اليأس من المحيض. ويسبب انخفاض مستويات الإستروجين آثاراً جانبية من أهمها زيادة القابلية للإصابة بمرض الشرايين التاجية بالقلب وهشاشة العظام، ويعادان سببين من الأسباب الرئيسية التي تدعوا إلى تقديم الإستروجين كعلاج هرموني تعويضي. ولكن يبقى هذا العلاج مثيراً للجدل؛ إذ إن إعطاء جرعات من الإستروجين على المدى الطويل يمكن في حد ذاته أن يسبب آثاراً جانبية غير مرغوبة، من أخطرها زيادة قابلية إصابة النساء بسرطان الثدي وبصور مختلفة من أمراض القلب.

## الهرمونات في وضع التشغيل

كيف تتم قراءة الرسالة الهرمونية؟ يعتمد هذا على طبيعة هذه الرسالة؛ فبعض الهرمونات يمكن إمارتها مباشرة عبر جُدر الخلية، حيث ترتبط بأحد البروتينات المستقبلة؛ وهذا يحفز البروتين المستقبل على نسخ جين معين يحث على صنع البروتين الذي تحتاجه الخلية. هذه الآلية الجينية المباشرة للنشاط الهرموني تصلح للهرمونات التي تكون جزيئاتها صغيرة وغير قابلة للذوبان في الماء؛ ومن ثم يمكن أن تخترق الغشاء الخلوي الدهني.

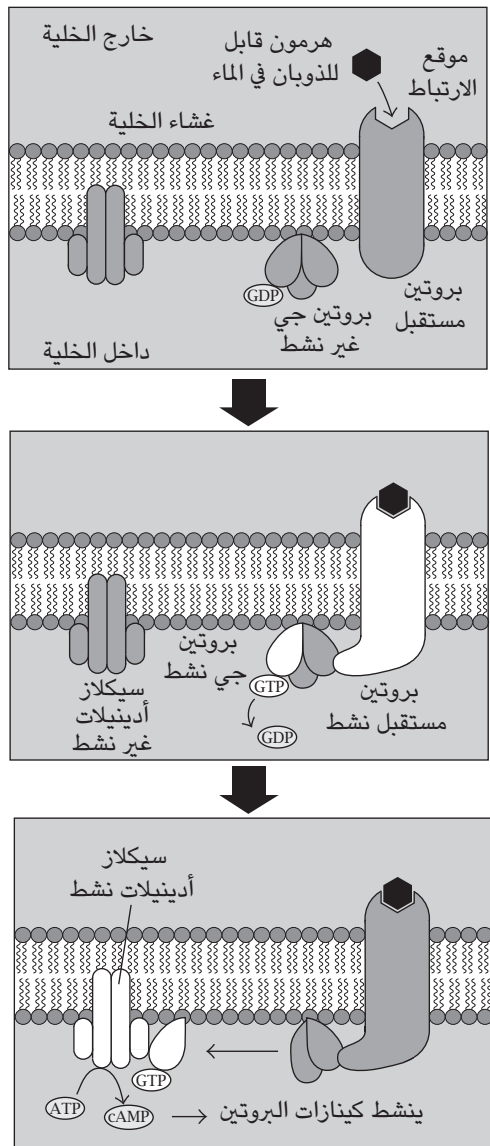
ولكن الكثير من الهرمونات، لا سيما التي تتكون من جزيئات ببتيدية وبروتينية، تكتفي فقط بدق أبواب الخلية؛ إذ يتلقاها وسطاء عند سطح الخلية، وهي البروتينات المستقبلة التي تكون مهمتها توصيل الرسالة إلى البروتينات الأخرى داخل الخلية.

شأن أغلب أنشطة الاتصال الجزيئية الأخرى، يعد نقل رسالٍة ما من الهرمون إلى البروتين المستقبل، أمراً حمِّاً، فلا تبدي الجزيئات أي مظاهر تثبيط، بل تتحدث بعضها إلى بعض من خلال «معانقات» لصيقة. ولأن الجزيئات تفتقر إلى أي وسائل تعارف أخرى؛ فإن بعضها يتعرف إلى البعض الآخر عن طريق «التلامس»، من خلال عمليات الارتباط التي يقابل فيها المستقبل هدفًا ما ويمسك به (الركيزة)، يكون له الشكل الصحيح تماماً، كما يدخل المفتاح في القفل المناسب له. لكل بروتين مستقبل للهرمون على سطح الخلية موقع ارتباط «نُحت» بحيث يناسب الهرمون تماماً ويحتويه.

رغم تنوع الرسائل الكثيرة التي تنقلها الهرمونات، فإن الآلية التي تمر بمقتضاها الإشارة من البروتين المستقبل عند سطح الخلية إلى ما بداخل الخلية هي آلية واحدة في جميع الحالات تقريباً، وتتضمن تتابعاً من التفاعلات الجزيئية التي يحول فيها بعض الجزيئات البعض الآخر على طول سلسلة ترحيلية. يسمى هذا في علم بиولوجيا الخلايا باسم «تحويل الإشارات». وفي نفس وقت حدوث ترحيل الرسالة، تعمل هذه التفاعلات على تضخيم الإشارة بحيث يتسبب «رسُو» جزيء هرموني واحد على مستقبل ما في إحداث استجابة كبيرة داخل الخلية.

الأمر يحدث على النحو التالي: تنتشر البروتينات المستقبلة بعرض الغشاء الخلوي بكامله، ويَبْرُز موقع ارتباط الهرمون من السطح الخارجي، بينما تَبْرُز قاعدة المستقبل من السطح الداخلي (شكل ٢-٦). وحين يرتبط المستقبل بهرمونه المستهدف، ينتقل ما يحدث من تغيير في الشكل إلى الوجه السفلي من البروتين، وهو ما يمكنه من أن يعمل كإنزيم. إن العملية التي يحفّزها الإنزيم هي عملية «تفعيل» لما يسمى البروتين «جي»، المتتصق بالسطح الداخلي للغشاء الخلوي. والبروتين جي هو اختصار للفظ «بروتين ربط نيوكلويتيد الجوانين»، ويرتبط هذا البروتين بجزيء من ثنائي فوسفات الجوانوسين. وحين يتفاعل مستقبل مشحون بالهرمون مع بروتين جي المحمّل بثنائي فوسفات الجوانوسين (جي دي بي)، فإن البروتين جي يبدأ أولاً في التخلص من ثنائي فوسفات الجوانوسين ليحل محله ثلاثي فوسفات الجوانوسين (وهو مناظر لثلاثي فوسفات الأدينوسين الغني بالطاقة)، ثم يتفكك إلى نصفين. يصير النصف الذي يربط ثلاثي فوسفات الجوانوسين (جي تي بي) إنزيمًا، وينتقل لكي ينشّط إنزيمًا آخر عند السطح السفلي للجدار الخلوي، وكثيراً ما يكون هذا الإنزيم الآخر هو سيكلاز الأدينيلات، وهو بروتين يحول ثلاثي فوسفات الأدينوسين إلى أحادي فوسفات أدينوسين حلقي (سي إيه إم بي).

## توصيل الرسائل: الاتصالات الجزيئية



شكل ٦: طريقة عمل بروتينات جي.

ويلتتحق المشاركون في جميع هذه العمليات بالجدار الخلوي، ولكن أحادي فوسفات الأدينوسين الحلقي يطفو بحرية في سيتوبلازم الخلية، ويكون قادرًا على حمل الإشارة إلى ما داخل الخلية. وهو يسمى «المرسال الثاني»؛ إذ إنه العامل الذي يُرْجَح إشارة «المرسال الأول» (أي الهرمون) إلى مجتمع الخلية. ويصبح أحادي فوسفات الأدينوسين الحلقي ملتصقاً بجزيئات بروتينية تسمى «كينازات البروتين»، التي بدورها يتم تنشيطها كإنزيمات. وأغلب إنزيمات كينازات البروتين تشغّل وتتطفع الإنزيمات الأخرى عن طريق الصاق مجموعات فوسفاتية بها، وهو تفاعل يسمى «الفسفطة». تحدث كينازات البروتين شلاً من التفاعلات؛ إذ يمكن أن يؤثر كل كيناز منشط على العديد من الجزيئات الإنزيمية، يمكن أن يؤدي كل منها مهمته بدوره مرات كثيرة. وبهذه الطريقة فإن رُسوّ هرمون واحد على مستقبله يمكن أن يؤثر على جزيئات كثيرة داخل الخلية؛ أي إن الإشارة يتم تضخيمها.

قد تبدو هذه العملية معقدة بعض الشيء، ولكنها في حقيقتها ليست أكثر من عملية ترحيل جزيئية؛ إذ يتم إمداد الإشارة من الهرمون إلى مستقبله ثم إلى البروتين جي، ومنه إلى أحد الإنزيمات؛ ومن ثم إلى المرسال الثاني، ثم إلى كيناز بروتين، وهلم جراً.

اكتُشفت آلية البروتين جي لتحويل الإشارات في سبعينيات القرن العشرين على يد ألفريد جيلمان ومارتن روبل، ونالا بسبب ذلك جائزة نوبل في الطب عام ١٩٩٤. وهي تمثل واحدة من أكثر الوسائل انتشاراً لنقل رسالة عبر غشاء خلوي. بعض الهرمونات تضعف العمليات الخلوية بدلاً من أن تُنبِّهها، وفي تلك الحالات قد يكون لبروتينات جي المنشطة تأثير مثبط لأنزيماتها المستهدفة بدلاً من أن تنشطها. وفي حالات أخرى قد يكون المرسال الثاني جزيئاً صغيراً غير جزيء أحادي فوسفات الأدينوسين الحلقي؛ إذ تحفز بروتينات جي مُنشطة معينة انطلاق أيونات الكالسيوم من بروتين رابط للكالسيوم يسمى كالموديولين، على سبيل المثال.

ليست عمليات إرسال الإشارات الهرمونية هي وحدها التي تستخدم آلية البروتين جي، بل إن حاستي البصر والشم، اللتين تشملان أيضًا إرسالاً للإشارات، تستخدمان نفس عملية التحويل. إن سقف التجويف الأنفي مبطن بأعضاء للإحساس بالشم تسمى الشعيرات الأنفية، تلتتصق بنهايات الخلايا العصبية التي تحمل الإشارات إلى البصلة الشمية، والتي هي «مركز الشم» في المخ. تمتلك جُذُر خلايا الشعيرات الأنفية ببروتينات مستقبلة مصممة للارتباط بجزيئات معينة ذات رائحة تدخل الأنف.

هناك مئات الأنواع المختلفة من مستقبلات الرائحة، وكل منها له موقع ارتباط شُكّل ليستوعب مادة شائعة معينة ذات رائحة. ويمكننا مع ذلك أن نميز بين نطاق من الروائح أوسع من هذا؛ لأن كل رائحة تكون بشكل مميز ناتجاً لتوليفة معقدة من جزيئات مختلفة ذوات رائحة. وتصنف البصلة الشمية «صورة» للرائحة الآتية من خليط من النبضات التي تتلقاها من مستقبلات مختلفة، ويشبه هذا بدرجة كبيرة تعرفنا على وجه شخصٍ ما من مجموع الأجزاء المختلفة المكونة لوجهه.

وعند وصول إشارات الشم، يرتبط أحاديث فوسفات الأدينوسين الحلقي الذي تنتجه بروتينات جي ببروتين غشائي يسمى «قناة الصوديوم»؛ حيث تتفتح القناة وتدع أيونات الصوديوم تتدفق إلى داخل الخلية. يحدث هذا نبضة عصبية، وهذه تمر إلى البصلة الشمية، ونفس العملية الأساسية تولد إشارات بصرية في العصب البصري حين ينبعه الضوء.

يُعزى إحساسنا بالذوق بدرجة كبيرة إلى جهازنا الشمي، و تستطيع براعم الذوق في السنن تمييز عدد محدود فقط من أنواع إشارات الذوق ببساطة نسبياً؛ وهي: الحلاوة والمرارة والملوحة والحموضة. وإن ما نشعر به من لذة إذا أكلنا جبناً ناضجاً أو خبزاً طازجاً يأتي أغلبه من جزيئات الرائحة والنكهة التي تطلقها.

### كل ذلك في عقلك

يمكن أن تنشط الهرمونات شبكات معقدة من الأفعال الكيميائية الحيوية، ولكن الرسائل التي تحملها تعد بسيطة بالفعل، وتعلق بمطالب النمو وضرورات البقاء. وإنه لأمر مختلف تماماً أن يُنتج التواصل بين الجزيئات أعمالاً بشرية رائعة مثل كاتدرائية سيسين أو أوبيريت الناي السحري أو اكتشاف نظرية النسبية، إلا أن العقل البشري، على أي حال، مصنوع من جزيئات.

في الوقت نفسه، لا يزال العقل يثير الحيرة، ويعتبر واحداً من الألغاز العظيمة الباقية في مجال العلوم. يذهب بعض العلماء إلى أن العقل لن يكون قادراً أبداً على فهم نفسه بالكامل، وأن الطبيعة المرجعية الذاتية لهذه المشكلة سوف تخلق دائماً نقاطاً عمياء، بينما يعتقد آخرون أن هناك تفسيراً علمياً للوعي يلوح في الأفق. وفي أي من الحالتين، من المرجح أن أسرار المخ تكمن فيما وراء عالم الجزيئات بكثير، مدفونة في تسؤالات عن سلوك شبكات معلومات معقدة وشديدة الترابط. وهنا نرى مواطن قصور النظرية

الاختزالية؛ إذ إن العمليات الجزيئية الخاصة بالتفكير صارت الآن مرسومة بالتفصيل جيداً، إلا أن تبعاتها المجمعة لم يتم تبيينها إلا بالكاد.

يحتوي المخ على ما يتراوح بين مليار ومائة مليار من الخلايا العصبية أو «العصبونات». ولا أذكر هذا العدد كدلالة على الكثرة، فهناك أعضاء كثيرة بالجسم أكثر ازدحاماً بالخلايا نسبياً، ولكن الصفة المميزة للمخ هي تعقيد شبكة الاتصال بين الخلايا العصبية تلك؛ فكل عصبون له حوالي ألف رابطة؛ ومن ثم قد يصل عدد الروابط البينية في المخ إلى مائة تريليون؛ وهو حوالي نفس عدد النجوم في ألف مجرة مثل مجرتنا «дрب التبانة». وفي شبكة نقل بهذه يمكن أن يصل الماء طريقة في لحظة. لا تقارب دوائر الكمبيوتر المخ من حيث درجة التواصل ولو من بعيد، ولا عجب إذن أن نجد الكمبيوترات بكل سرعتها العملية المشهودة، تحقق بشكل مؤسف في إنجاز بعض المهام التي يستطيع طفل أداؤها في ثانية واحدة.

ترسل العصبونات إشارات عصبية – هي في حقيقتها نبضات كهربائية – فيما بينها على طول قنوات أنبيبية تسمى المحاور العصبية. وينتهي كل محور عصبي بسلسلة من الفروع التي تدفع أطرافها أغشية عصبونات أخرى. وعند هذه الوصلات – التي تسمى التشابكات العصبية – تُنقل الإشارة العصبية من عصبون إلى آخر. كما أن العصبونات نفسها يخرج منها الكثير من الفروع الأقصر طولاً، التي تشبه تفرعات الشجيرات؛ ومن ثم تسمى «الزوائد الشجرية»، وهي تجمع المعلومات من محاور خلايا عصبية أخرى، وعلى هذا تُعتبر تلك المحاور العصبية سبل المواصلات المخية؛ إذ تمتد من مدينة عصبوتية إلى التي تليها، وتنتهي في طرق تجتمع فيها التشابكات حتى تصل إلى منظومة طرق المدينة من الزوائد الشجرية.

ورغم أن إشارات المحاور العصبية إشارات كهربائية في طبيعتها، فإنها تختلف عن تلك التي تسري في الأسلام المعدنية والدواير الإلكترونية؛ فالمحور العصبي هو أساساً غشاءً خلويًّا أنبيبيًّا تخترقه على طول مساره قنوات دقيقة تمرُّ من خلالها أيونات الصوديوم والبوتاسيوم دخولاً وخروجاً. بعض تلك القنوات الأيونية تكون مفتوحة باستمرار، وبعض الآخر يكون محروساً ببوابات (أو صمامات) تُفتح أو تُغلق استجابة للإشارات الكهربائية الواردة إليها، وبعضها لا يُعتبر قنوات حقيقة، بل هي مضخات، تنقل أيونات الصوديوم بفعالية إلى مخارج الخلية وأيونات البوتاسيوم إلى داخلها. ومضخات الصوديوم والبوتاسيوم هذه يمكنها أن تحرّك الأيونات في الاتجاه

«التصاعدي»؛ أيٌ من مناطق من التركيز المنخفض إلى مناطق من التركيز المرتفع؛ وذلك لأنها مشحونة بثلاثي فوسفات الأدينوسين.

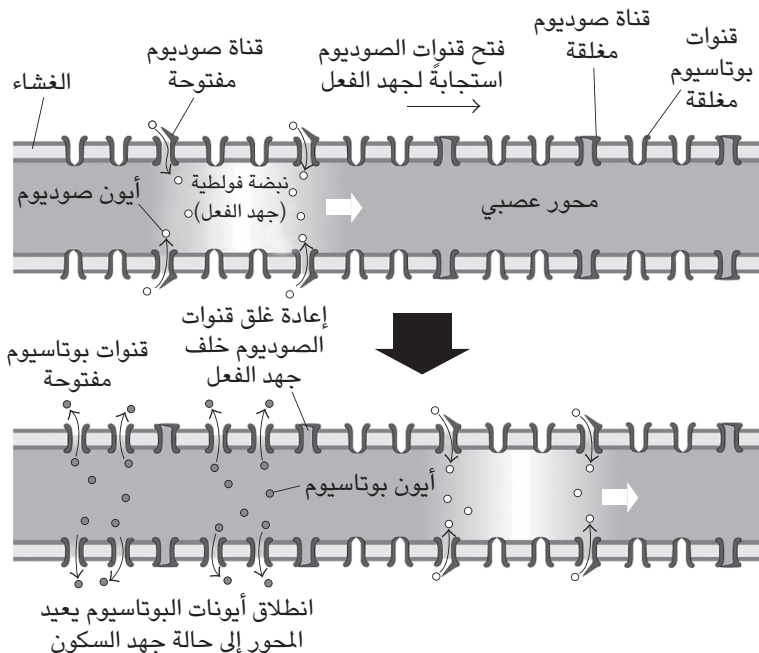
المحور العصبي في حاليه «الساكنة» يتسم بعدم توازن بين أيونات الصوديوم والبوتاسيوم داخله وخارجه؛ مما يسبب فرقاً في الشحنات أو الفولطية (فرق في الجهد الكهربائي)، عبر غشاء، فيكون للسائل الذي في داخله شحنة سالبة صغيرة (وتسمى «جهد السكون») مقارنة بالتي في خارجه. وحين تُرسل إشارة على طول المحور، تنتفتح بعض قنوات الصوديوم ذات البوابات؛ مما يغير توزيع الأيونات ويقلب حالة عدم التوازن، إذ يصير ما داخل المحور مشحوناً بشحنة موجبة مقارنة بما هو خارجه. وهذه المنطقة من الفولطية المعاكسة تعمل على فتح قنوات الصوديوم الواحدة تلو الأخرى بحيث تتحرك هذه الحالة على طول المحور العصبي، وفي الوقت نفسه تتنقل القنوات التي في الوراء الواحدة تلو الأخرى، ويُستعاد جهد السكون. وبهذه الطريقة تنتقل نبضة الفولطية أو ما يسمى «جهد الفعل» على طول المحور (شكل ٣-٦).

وعند التشابك العصبي، تنتقل هذه النبضة العصبية من المحور إلى عصبون آخر. بصفة عامة، تحول الإشارة أولاً من صورة كهربائية إلى صورة كيميائية؛ إذ يوجد مرسل جزيئي صغير يسمى «الناقل العصبي» ينقل الإشارة عبر ذلك الفراغ (المسمى «الحيز التشابكي») الواقع بين الغشاء النهائي للمحور العصبي وغشاء عصبون آخر. يختزن ذلك الناقل العصبي داخل غشاء يشبه الفقاعة مندمجاً مع الجدار الخلوي المحوري ويطلق الرسالة الجزيئية إلى الحيز التشابكي، وينتقل إلى السطح الخارجي للغشاء العصبيوني الآخر؛ حيث يصير مرتبطاً بالبروتينات المستقبلة.

هناك تنوع واسع من الجزيئات التي تعمل كنواقل عصبية؛ فبعضها أحماض أمينية بسيطة، مثل الجلايسين والجلوتامات؛ أو جزيئات مشتقة منها، مثل السيروتونين والدوبيamine. ويعُد جزء الأسيتيل كوليـن ناقلاً عصبياً يحمل رسائل بين الجهاز العصبي المركزي والخلايا العضلية عند الوصلات العصبية العضلية (انظر الفصل الخامس)، وحين يرتبط الأسيتيل كوليـن بمستقبله عند خلية عضلية، فإن المستقبل يتحول إلى قناة صوديوم مفتوحة، فتتدفع أيونات الصوديوم إلى داخل الخلية؛ مما يغير الفولطية عبر الغشاء الخلوي ويفتح قناة كالسيوم ذات فولطية محكمة. وهذا يسبب ارتفاعاً في تركيز أيون الكالسيوم داخل الخلية؛ الأمر الذي يحفز الانقباض العضلي.

يعُد الأسيتيل كوليـن مثلاً واضحاً على الوظيفة العامة للناقل العصبي؛ الذي يفتح قناة أيونية أو يغلقها؛ ومن ثم يغير الفولطية عبر الغشاء الذي يستقر فيه المستقبل،

## الجزئيات



شكل ٣-٦: تُرسل النبضات الكهربائية على طول المحور عن طريق فتح القنوات الأيونية وغلقها.

وهذا يحول الرسالة الكيميائية لتعود إلى حالتها الكهربائية. ويؤدي الأسيتيل كوليـن مهمته مباشرة؛ إذ إن مستقبلـه هو في حد ذاته قناة أـيونـية، ولكن بعض مـسارات النـاـقل العـصـبـيـة الأخرى تمارـس وظـيـفـتها بـطـرـيقـة مـخـلـفة بـعـضـ الشـيء؛ إذ تـسـتـخدـم مـرسـالـاـً ثـانـيـاً لـنـقـلـ الرـسـالـةـ منـ النـاـقلـ العـصـبـيـ إـلـىـ قـنـاةـ أـيونـيةـ،ـ معـ وـسـاطـةـ كـذـكـلـ مـنـ بـروـتـينـاتـ جـيـ.

هل يثير الدهشة أن تظهر آلية تحويل إشارة البروتين جي في كثير جـداً من الواقع المختلفة؟ ليس حقيقة، فمع تطور الكائنات المتعددة الخلايا وزيادة درجة تعقيدها، ظهرت خلايا لها وظائف أكثر تخصصاً ورُقياً من أسلاف مشتركة لها وظائف أكثر عمومية. احتفظت الكائنات بما لديها من آليات مـجـرـبةـ لأـداءـ مـهـامـ مـعـيـنةـ،ـ وإنـ كـانـتـ

مؤقلمة حسب الظروف الضرورية. ومن ثم فإننا، في نهاية الأمر، نتشارك كبشر في بعض الجينات مع الخميرة والبكتيريا. ويعتبر مسار البروتين جي وسيلة فعالة لإهراز رسالة كيميائية من خارج غشاء حيوي إلى داخله، وتضخيمها من خلال هذه العملية؛ وبذا يكون شعار الخلية: إذا كان هذا الأمر ناجحاً، فالتمس وسيلة لاستخدامه!

## السعادة والألم

تُعد عملية النقل العصبي هدفاً كيميائياً شائعاً للعقاقير؛ ومنها ما هو نافع، أو ضار، أو مثير للبهجة، أو الأمور الثلاثة كلها، حسب الجرعة المستخدمة. والجهاز العصبي من أكثر أجزاء الجسم حساسية للأذى، فإذا أعيق النبضات العصبية فيه فلن تستطيع الحركة. وهناك الكثير من الحيوانات التي تفرز سموماً تسبب الشلل لفرايئتها عن طريق الإضرار بمضخات الصوديوم والبوتاسيوم التي ذكرناها أو القنوات الأيونية ذوات البوابات الفولطية التي في المحاور العصبية؛ مما يعوق سريان جهد الفعل.

يتأثر النشاط العضلي أيضاً بجزئيات العقاقير التي تشبه الأسيتيل كولين؛ ومن ثم تتنافس معه في الارتباط بالبروتينات المستقبلة عند الوصلات العصبية العضلية. والنيكوتين – المكون الفعال للتبغ – هو واحد منها؛ فهو يرتبط بنوع معين من مستقبلات الأسيتيل كولين في العضلات ويسبب الأحساس التنبيهية المصاحبة، مثل زيادة معدل دقات القلب واتساع حدثي العينين. ولكن ليس مفهوماً تماماً السبب في شعور المدخن بالتلذذ بالتدخين. الكورار سم قاتل يوجد في لحاء أحد النباتات الاستوائية بأمريكا الجنوبية، وكان السكان المحليون من الهنود الحمر يستخرجونه ويسُمّون به أطراف سهامهم. يرتبط الكورار بنفس النوع من مستقبلات الأسيتيل كولين مثل النيكوتين، ولكنه لا ينشطها، بل يَحدُث العكس؛ إذ يمنع النشاط العضلي ويُحدث الشلل في العضلات. وإذا سُمّ حيوان بالكورار فإنه يموت بالاختناق نتيجة لشلل العضلات التنفسية؛ مما يسبب عدم القدرة على ملء الرئتين بالهواء. يعمل الشوكران السام، الذي كان يُستخدم في القرون الوسطى، بنفس الكيفية أيضاً.

وبينما يعمل بعض النواقل العصبية على تنبيه العصبونات يكون دور البعض الآخر هو تهدئتها، والحد من جهد الفعل. يوصف هذا الدور بأنه تثبيطي، ويشمل استخدام الجلايسين وجذيء مهم آخر هو حمض جاما أمينو بيوتريك. تُعد أفكارنا تفاعلاً معقداً من التنبيه والتثبيط؛ إذ تقيّم العصبونات الإشارات المختلفة التي تتلقاها من جيرانها،

وتقرر إن كان يجب عليها، وهي في حالة اتزانها، أن تعمل بشكل جماعي أم لا. وهناك عقاقير تسمى عقاقير الهلوسة مثل إل إس دي (ثنائي إيثيل أميد حمض الليسريجيك) والمسكالين، تهيج المخ بشكل زائد عن طريق تعزيز التأثيرات التنبيهية للسيروتونين. ويعمل سم الإستريكنين على إعاقة الإشارات المثبتة؛ مما يؤدي إلى تشنجات عضلية، لا تخضع للتحكم، وموت بغيض. وتساعد العقاقير المبهطة على ربط النواقل العصبية المثبتة أو تعمل (كما في حالة الكحول) على إعاقة مفعول النواقل العصبية المنبهة.

يميز العقاقير المسننة للألم أنها تتکفل بالمستقبلات التنبيطية؛ فالمورفين – وهو المكون الفعال الأساسي في الأفيون – يرتبط بما تسمى المستقبلات شبه الأفيونية في الحبل الشوكي، وهو ما يُثبّط انتقال إشارات الألم إلى المخ. كما توجد أيضًا مستقبلات شبه أفيونية في المخ ذاته؛ ولهذا يكون للمورفين وغيره من العقاقير الأفيونية ذوات الصلة تأثير عقلي فضلًا عن التأثير الجسدي. هذه المستقبلات الواقعة في المخ هي موقع ربط للجزئيات الببتيدية، وتسمى الإندورفينات (أي المورفينات الداخلية)، التي ينتجهما المخ كرد فعل للألم، وبعضها في حد ذاته يعتبر من مسكنات الألم الشديدة القوة.

أيًضاً ترتبط القنبيونيدات – وهي المكونات الفعالة للقنب – بمستقبلات عصبية تنبيطية في المخ لتحدث تسكين الألم. والهدف الطبيعي لهذه المستقبلات هو جزءٌ يسمى أناندامي드 وهو مثل الإندورفين، ينتج كرد فعل لإشارات الألم. كما يوجد جزءٌ آخر وثيق الصلة به يسمى أولياميد، يبدو أنه المادة الكيميائية الحيوية التي تحث على النوم الطبيعي.

ليست كل العقاقير المخففة للألم (المسكنات) تعمل عن طريق إعاقة إشارة الألم؛ فبعضها يمنع الإشارة من أن تُرسَل أصلًا. تبدأ إشارات الألم من بيتيدات تسمى البروستاجلانдинات، وهذه يتم صنعها ثم إطلاقها من الخلايا الواقعة تحت ضغط. يلتصق الأسبرين (حمض أسيتيل ساليسيليك) بأحد الإنزيمات المسئولة عن تصنيع البروستاجلاندين ويثبّطه؛ مما يقطع صرحة الألم عند منبعها. وما يُؤسف له أن مرگّبات البروستاجلاندين هذه مسؤولة أيضًا عن إنتاج المخاط الذي يحمي بطانة المعدة (انظر الفصل الرابع)؛ ولهذا نجد من الآثار الجانبية للأسبرين احتمال الإصابة بقرح المعدة.

من الاكتشافات الحديثة المثيرة للدهشة في علم الأعصاب أن الجزيئات غير العضوية الشديدة الصغر يمكن أيضًا أن تعمل كنواقل عصبية؛ فأول أكسيد الكربون وأكسيد

النيتريك — وكلاهما من الجزيئات ثنائية الذرات — يمارسان هذه الوظيفة، وكلاهما يكونان سامين بجرعات كبيرة؛ لأنهما يتنافسان مع الأكسجين في الارتباط بهيموجلوبين الدم. إلا أن السمية تتوقف على الجرعة، فإذا أخذ أكسيد النيتريك بكميات صغيرة، فإنه يفعل أشياء مهمة؛ إذ يحث على توسيع الأوعية الدموية؛ مما يمكن أن يخفف التوتر عن القلب ويفرج النوبة القلبية؛ ولهذا يعطى النيتروجلسرين، الذي يتحلل وينطلق منه أكسيد النيتريك، لعلاج المشكلات القلبية. وهذا التحسن في الدورة الدموية الذي يبدؤه أكسيد النيتريك، يشَّغل الأساس لعقار الفياجرا، الذي يستخدم لعلاج ضُعْف الانتصاب عند الرجال.

## الكيمياء فوق الجزيئية

في العقود الأخيرة، أصبح العلماء مهتمين في طرقهم التخليقية بمحاكاة بعض عمليات التواصل الجزيئية في الخلية، وهناك الكثير من الدافع لهذا الأمر. كثيراً ما يتم استحداث العقاقير وتطويرها كعملية تنكرية بارعة؛ بحيث يُمْرِّرُ الجزيء المُخْلَق كجزءٍ طبيعيٍ ويرتبط تفضيلياً بأحد المستقبلات؛ مما يؤدي إلى بدء إشارة كيميائية حيوية أو إعاقتها. وقد أُوحِّدت عملية تحويل الإشارات في خلايا شبكة العين وفي الجهاز الشمسي إلى العلماء بفكرة أجهزة الاستشعار الجزيئية التي يمكنها أن تحس بالضوء أو بالجزيئات الأخرى بدرجة حساسية عالية. ويتطلغ مهندسو الجزيئات إلى الجهاز الشمسي كي يستلهموا منه تصميم أنوف اصطناعية يمكنها التعرف على أخلاط معقدة من المكونات الجزيئية.

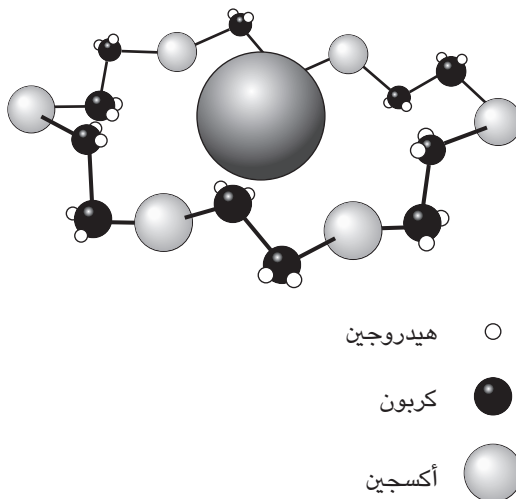
من المبادئ الحاضرة بشكل واضح حولنا في الطبيعة مبدأ «القفل والمفتاح»؛ إذ إن الجزيئات لا يتصل بعضها ببعض إلا حين تتوافق توافقاً تاماً.<sup>1</sup> ولكي يتحول هذا الحدث «التعاريقي» إلى عملية تواصل، يجب أن يُحدِّث الحدث الرابط بعض التغيير في المستقبل الذي يسمح له بأن يُرْجَح الإشارة مع اتجاه التيار. في علم الأحياء، كثيراً ما تكون عملية الترحيل هذه مُحْفَزة بإإنزيم؛ إذ تحوّل عملية الربط المستقبل إلى إنزيم فعال. ولكن قد يتم إمداد الإشارة أيضاً بطرق أخرى مثل إطلاق الضوء، أو تحرير إلكترون، أو (كما في حالة مستقبل الأسيتيل كولين) بإحداث جهد كهروكيميائي.

يعد بناء عمليات التحول الاصطناعي للإشارات على المستوى الجزيئي هدفاً شائعاً في الكيمياء فوق الجزيئية. منذ بداية هذا الفرع العلمي وهو يتلقى الإلهام من علم

الأحياء؛ ففي ستينيات القرن العشرين، عمل الكيميائي الفرنسي جان ماري لين على تقصيِّي ما سُمِّيَتْ جزيئات الإيثير التاجية، التي يمكنها أن تتعرف على أيونات فلزية معينة وأن ترتبط بها. كان لين مهتماً بنقل أيونات مثل الصوديوم والبوتاسيوم عبر الأغشية الدهنية، ورغم أن هذا يمكن إنجازه من خلال قنوات ومضخات بروتينية، فإن هناك استراتيجية أخرى بابتلاع الأيون ضمن جزء يمكن أن «يدبُّ» في الطبقة الداخلية الدهنية من جدار الغشاء. هذه الجزيئات موجودة في الطبيعة وتسمى «حاملات الأيونات»، ومن أمثلتها النمطية الفاللينومايسين؛ وهو ببتيد حَلْقِيُّ الشكل له ثقب مركزي يمكن إدخال أيون بوتاسيوم فيه بحيث يتلاءم معه. والإيثيرات التاجية هي محاكيات تخليقية لفاللينومايسين، وهي أيضاً حلقة الشكل، ويمكنها أن تربط أيوناً فلزياً في تجويفها المركزي، ويكون هذا الأيون مثبتاً بشكل مستقر تقريباً اعتماداً على الأحجام النسبية لكلٍّ من الأيون والفتحة الجزيئية التي هو فيها، فإذا كانت الفتحة أكبر من اللازم، فإن الفلز «يتقلقل» فيها ويكون سائباً، وإذا كانت الفتحة أصغر من اللازم فلن تكون مناسبة؛ ومن ثم يمكن توفيق الإيثيرات التاجية وتهيئتها لتناسب أيونات فلزية معينة، أو لظهور تعارفاً جزيئياً بتبديل آخر.

مع حلول سبعينيات القرن العشرين تمكَّن لين وأخرون من صنع جزيئات مستقبلة تخليقية بجميع الأشكال والأحجام، لها تجاويف صُممَت لتستوعب مدَّى واسعاً من الجزيئات العضوية وغير العضوية المستهدفة. هذه الجزيئات «المستضافة» تُثبت في أماكنها عن طريق تفاعلاتها مع مضيفيها الذين يُعتبرون ضعافاً مقارنة بالروابط التساهمية التي تضم الذرات معًا في الجزيئات أنفسها، وبهذه الطريقة يمكن أن تلتقط الجزيئات المستضافة وأن تُطلق مجدداً. هذه هي الطريقة التي يعمل بها الفاللينومايسين كناقل للأيونات الفلزية؛ فهو يقبض على الأيونات عند أحد جانبي الغشاء ويطلق سراحها مجدداً من الناحية الأخرى. وتختص الكيماء فوق الجزيئية أساساً بضم الجزيئات معًا لتشكيل تجمعات سائبة يمكن تفكيكها مجدداً إلى مكوناتها المنفصلة.

حين تأخذ الإيثيرات التاجية أيوناً فلزياً، فإنها تغير أشكالها. حين تكون بمفردها تكون في شكل حلقات مرنة سائبة بعض الشيء مثل الرابط المطاطي، لكن حين يدخل أيون فلزي في قلبه، فإنها تحول عضوياً إلى تراكيب صلبة نسبياً، تحتوي فيها الحلقة على زوايا متعرجة؛ أي إنها تكون تاجية الشكل (شكل ٤-٦). وتكون تغييرات الشكل من هذا النوع شائعة حين يربط المستقبل جزيئه المستهدف.



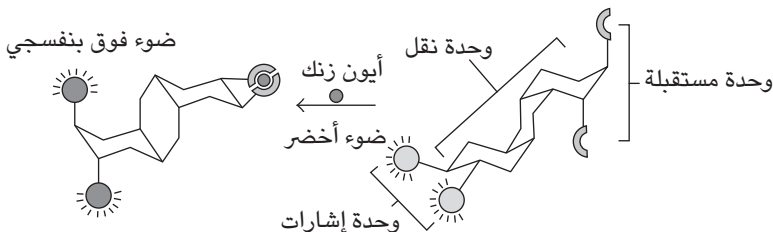
شكل ٦-٤: الإيثير التاجي جزيء حلقي يقبض على أيون فلزي في تجويفه المركزي.

إذا كان الرابط وحده هو الهدف، فلن يكون إجراء تغيير كبير في الشكل أمراً مرغوباً فيه بشدة؛ إذ إن إجراءات إعادة الترتيب الداخلية في المستقبل ستتشكل عبئاً ثقيلاً على عملية الرابط الجزيئي، وقد تجعل تحقيقها متعذراً؛ ولهذا السبب يُصمم الكثير من تلك المواد الضيافة فوق الجزيئية على أساس «تنظيمها عضوياً مسبقاً» لمستقبل ضيوفها؛ مما يقلل التغير الشكلي الناتج عن عملية الرابط.

لكن إذا كانت الفكرة هي استخدام الرابط كمحفز يحث على ترحيل إشارة ما، فهنا يكون تغيير الشكل مهماً. وقد وصف في عام ٢٠٠٠ أولريش كورن ومعاونوه بجامعة هومبولت في برلين بألمانيا حدوث تغيير مثير خاص في الشكل بتأثير الرابط بين المضيف والضيف؛ إذ أنشأوا جزيئاً مستقبلاً يمكن اعتباره سلسلة من «الوحدات المفصلة»؛ فله ذراعان وساقان ووحدة «تحويل» تشبه جذعاً قابلاً للانثناء يصل ما بين الذراعين والساقين. وحين تمسك الذراعان بأيون من الزنك، فإن وحدة التحويل ترتفع وتجذب الساقين مباعدة بينهما (شكل ٦-٥)، ويكتسي طرفا الساقين بمجموعتين لهما إشعاع فلوريسي، وتغيّر الطول الموجي لانبعاثهما – من الأخضر إلى ما فوق البنفسجي –

## الجزئيات

حين تزداد المسافة بين الساقين. وقد أوضح الباحثون كيف أن هذا المستقبل الجزيئي يُظهر بعضاً من خصائص المستقبل البروتيني المشغل بتحويل الإشارات؛ إذ يستجيب لربط الهدف عند أحد الطرفين بأن يغير شكله؛ ومن ثم يبدل سلوكه عند الطرف الآخر.



شكل ٦-٥: جزيء محول اصطناعي يحول ربط أيون من الزنك إلى عملية إرسال للإشارات، وذلك بتغيير شكله وتبدل خواصه الإشعاعية.

ذلك التغيير في الشكل الذي يبدل خصائص الجزيء المشع للضوء قد تمت هندسته في مستقبلات تخليقية أخرى عديدة. بيد أن استخدام عمليّي التعرّف والربط لتحويل السلوك التحفيزي للجزيء — كما في آلية إرسال الإشارات التي تخص البروتين جي — هو أمر أكثر صعوبة إلى حد ما؛ لأن هذا يعني ضمان أن يكون الشكل النهائي هو المطلوب تماماً حتى يؤدي المحفز عمله. والأصعب من هذا مهمّة تنظيم جزيئات عدّة في عملية ترحيل كي تحمل رسالة مع اتجاه التيار. ومع ذلك، فإن مهارة علماء الكيمياء فوق الجزيئية تتزايد يوماً بعد يوم، ولن يثير دهشتنا أن نرى بعد فترة قصيرة اختراعات اصطناعية لأنظمة تواصل جزيئي تُحاول مضاهاة تعقيد الأنظمة التي يستخدمها الجسم في تسيير عالمه بشكل متناغم.

## هوامش

- (١) كان أول من استخدم هذا التعبير المجازِي الكيميائيُّ الألمانيُّ إميل فيشر في عام ١٨٩٤ ليشرح مدى انتقائية الإنزيمات فيما يتعلق بعمليات التحول التي تحفّزها.

## الفصل السادس

# الكمبيوتر الكيميائي: المعلومات الجزيئية

في النهاية يظل السؤال عينه ماثلاً أمامنا: ما هي الحياة؟ لن أجيب عن هذا السؤال، أو على الأقل لن أجيب عنه هنا، ولكن إجابة شرودنجر عن الإنتروبيا السالبة (انظر الفصل الرابع)، رغم كل مثالبها، تحتوي على ذرة من الحقيقة؛ فمن خصائص الحياة الضرورية، وإن كانت غير كافية، أنها تفرض النظام على الفوضى، والفوضى تعني الموت. فإذا لم تستطع الخلايا أن ترسل رسائل واضحة وأن تستقبلها، أو إذا كانت تفعل الأشياء في الوقت غير المناسب، أو إذا فقدت أغشيتها نظامها، أو إذا أخفقت البروتينات في الطي؛ فلا يمكن حينئذ أن تستمر الحياة؛ فحن جزر حية من النظام العضوي في خضم عالم بري.

فمن أين أتى هذا النظام؟ يمكن أن ينشأ النظام العضوي تلقائياً في المادة غير العضوية أيضاً؛ فكر في تلك الصفوف المترعة من السُّحب الشبيهة بذيل الفرس، أو التموجات المنتظمة من الرمال التي حرَّكتها الرياح، يبدو على الأرجح أن هذا النوع من «التنظيم الذاتي» – الذي يمكن أن ينشأ طواعية في أنظمة غذَّيت بالطاقة التي تمنعها من تحقيق توازن استاتيكي – له دور يلعبه في نظام الحياة واستقرارها. ولكن هذا ليس كافياً؛ فنوع التناسق الذي تحتاجه الخلية لكي تتسم كرومومسوماتها، وتنقسم إلى خلتين، أو لتصنع جزيئاً بروتينياً يمارس وظائفه ويتكاثر، أو حتى لتتمو من بويبة مخصوصة واحدة، وصولاً إلى تكوين إنسان متعدد الخلايا قد يكون عقرياً أو نابغاً مثل موتيسارت؛ لا يمكن أن يعتمد على عمليات رسم الأنماط «العمياء» الصارمة التي تحدد أشكال السماء والرمال وألوانها؛ فلا بد أن يكون الأمر أكثر إحكاماً مثل إحكام اليد على عجلة القيادة.

سمعنا جميعاً عما تتكون منه هذه اليد القائدة، إنه الذي إن إيه؛ ذلك الخيط المكوّن من خرزات جزيئية تقطّعت وحرّمت لتشكل تلك الكروموسومات البشرية الصغيرة الشبيهة بالحرف X وعدها ستة وأربعون. إن الجينوم البشري – الذي هو المجموعة الكاملة من الذي إن إيه – كثيراً ما يسمى «كتاب الحياة». وأنباء كتابتي لهذه السطور، كان العلماء قد فرغوا نسخة أول مسودة من هذا الكتاب، ووضعوا بمزيد من التفصيل مخططاً لرسائل الجزيئات في كلٍ من الكروموسومات.

ذاعت أقاويل عجولة حرقاء عن مشروع رسم خريطة للجينوم البشري. فسمعت، على سبيل المثال، أن المهندس الذي يحظى بقدر كافٍ من البراعة يمكنه أن يصنع بشرياً من المعلومات المتاحة حالياً. وهذا هراء بالطبع؛ فجسم الإنسان مليء بالجزئيات غير المشفرة في الجينوم، فالجينوم يحوي بروتينات فقط، وحتى تلك تكون في صورة مشوهة وغير كاملة. لا يخبرنا الجينوم شيئاً عن الدهون التي تشكل الأغشية الخلوية، ناهيك عن معرفة كيفية تحفيزها بقوى فيزيائية لتتجمع في شكل صفائح ودواير وكرات. كذلك، لن تخبرنا الجينات شيئاً عن كيفية بث الإشارات العصبية وتشفيр الدماغ للأفكار والأحساس في تتابعات من النبضات الكهربائية التي يكون زمنها محدوداً بدقة. لا يوجد جين للعظام ومينا الأسنان، إن الجينوم هو كتاب الخلية بقدر ما أن القاموس هو كتاب مسرحية «في انتظار جودو». إنه موجود، ولكن ليس في وسعك أن تستنتج جينوماً من معرفة جينوم غيره.

مع ذلك، فالجينوم هو كتيب تعليمات في صورة جزيئية، وهو يخبرنا بكيفية صنع البروتينات، وهي الجزيئات التي تقود أوركسترا مسرحية الحياة الجزيئية المثيرة للإعجاب. وأريد في هذا الفصل أن أذكر قدرًا أكبر قليلاً عن طبيعة ذاك السيناريو؛ كيف يُقرأ وكيف تمثل أدواره. إلا أن مقصدي النهائي أوسع من هذا. بالنسبة إلى عالم الجزيئات، فإن علم الجينات يقول شيئاً مثيراً وعميقاً حقاً عن الجزيئات، وهو أن الجزيئات بإمكانها أن تحمل المعلومات وتنقلها. يشير عالم البيولوجيا النظرية جون هوبييلد من جامعة برنستون إلى أن هذا الأمر واحد من السُّبل الكثيرة التي يقدم من خلالها علم البيولوجيا «نظرية وجودية» تلهم الكيميائيين، ويقول: «يستخدم علماء الرياضيات هذا المصطلح عند الإشارة إلى إثباتات على أن ثمة وظيفة يريدون إنشاءها موجودة بالفعل وليس شيئاً محالاً. وبهذا المعنى، فإن ملاحظة الطيور وهي تطير تقدّم لنا نظرية وجودية مفادها أن المهندس يجب أن يكون قادرًا على تصميم آلية طائرة».

بنفس الطريقة، يُظهر لنا علم الجينات أن من الممكن إجراء عملية الحوسبة باستخدام الجزيئات؛ فالحوسبة ليست سوى عمليات تخزين المعلومات ونقلها وتحليلها، وكل تلك العمليات يمكن أن تنفذها الآلة الجينية. ويردف جان ماري لين قائلاً: «هناك حقاً منطق جزيئي لدى الكائنات الحية».

وهذه في الواقع نتيجة طبيعية للفصل السابق؛ حيث رأينا أن الجزيئات يمكن أن تتوافق فيما بينها. ويعتبر المنطق الجزيئي الأصيل أكثر دقة؛ إذ لا يتطلب فقط أن يؤثر أحد الجزيئات على سلوك جزيء آخر، ولكن أن يكون بإمكان تلك الجزيئات أن تنقل و تعالج المعلومات المشفرة بطرق محددة جيداً، وهكذا يعمل الكمبيوتر؛ بأن يمرر البيانات بين مفاتيح التحويل والذاكرة المصنوعة من مواد شبه موصلة ومتناطيسية.

إن الحوسبة باستخدام الجزيئات هي مجرد واحدة من الطرق التي من خلالها يدخل بعده المعلومات علم الجزيئات. وأقول بشكل أكثر عمومية إن الكيميائيين صاروا معتادين على فكرة أن الجزيئات يمكن برمجتها لكي تتصرف بطرق معينة، وأن خصائصها يمكن كتابتها في نسيج الجزيء تماماً كما يمكن برمجة مجموعة من التعليمات في روبوت. ويستطرد لين قائلاً: «ما أراه ... أنتا تتجه إلى علم عامٌ من المادة القائمة على المعلومات». هذه الكيمياء الجديدة هي علم جديد بالفعل، وهي من طرق كثيرة تختلف تماماً عن الكيمياء التقليدية التي تصنع مواد مفيدة. إنه علم يهتم بما يمكننا « فعله » وليس فقط ما نحن عليه؛ وهو يحدث بالفعل لنا، ولا نعرف إلى أين سيأخذنا.

### كيف « تكون » الخلية على ما هي عليه؟

كل كتاب مكتوب بلغة معينة، ولا يشذ الجينوم عن هذه القاعدة. ولغة الجينات هي شفرة بسيطة، حروفها هي الجزيئات النيوكلويوتيدية الأربع التي تمثل خرزات قلادة الذي إن إيه الجزيئية (انظر الفصل الثاني). ويحتوي كل جزيء من هذه الجزيئات على ما تسمى قاعدة، وهي التي تشفر المعلومات. وهناك أربع قواعد للذي إن إيه: الأدينين والسيتوسين والجوانين والثايمين (A, C, G, T). ولأن الذي إن إيه هو بوليمير خطى من النيوكلويوتيدات، فإن المعلومات التي تحل شفرتها يمكن تمثيلها كخط من هذه الحروف الأربع، وقد يبدو جزء من الخطط بهذا الشكل:

GTGGATTGACATGATAGAAGCACTCTACTATATTG

وقد تبدو أبجدية تتتألف من تلك الحروف الأربعه كنظام قاصر يعيقنا بعض الشيء عن كتابة رسائل معقدة. ولكن لو فَكَرْنا في هذا التتابع كشفرة بدلاً من كونه أبجدية صارمة، فإنه يمكن أن يكون بدرجة التعقيد التي نرغبتها. فبإمكاننا، مثلاً أن ندل على كل حرف في الأبجدية الرومانية بسلسلة من عدة قواعد بأن نقول مثلاً إن GTG تُقابل الحرف الأبجدي a، و GAT تُقابل الحرف b، وهكذا دواليك. ويكون عدد تباديل الحروف الأربعه في مجموعات ثلاثة؛ أربعة وستين، وهو أكثر مما يكفي لتشغير الأبجدية كلها. وباستخدام تلك الشفرة نستطيع أن نكتب الكتاب المقدس كحيط من هذه الحروف الأربعه وحسب.

ليست الخلية معنية بالطبع برسالة الكتاب المقدس، بل ما تحتاجه الخلية هي رسائل لصنع البروتينات. تتحدد الطريقة التي تتنشى بها أيٌ سلسلة بروتينية على أساس تتابع الأحماض الأمينية فيها (انظر الفصل الثاني)؛ ومن ثم فإن المعلومات اللازمة لصنع بروتين ما تكون محددة بصفة مميزة بهذا التتابع. ويعمل الذي إن إيه على تشفير هذه المعلومات باستخدام شفرة تُشبه تلك التي افترضتها أعلاه؛ إذ تمثل مجموعات من ثلاث قواعد كل حمض أميني، وهذه هي الشفرة الجينية.<sup>۱</sup>

لا يزال من غير المفهوم جيداً كيف يتولى تتابع بروتيني معين تحديداً طريقة انشاء سلسلته؛ وهذا يعني أننا لا نستطيع أن نستنتج وظيفة جين ما من تتابعه وحده (رغم أن بإمكاننا في بعض الحالات أن نخمن بشكل جيد). وأول مخطط للجينوم البشري مليء بجينات لم تُعرف وظائفها.

ومع ذلك، فإن مبدأ تدفق المعلومات في الخلية واضح، والذي إن إيه هو كتاب معلومات عن البروتينات. يمكننا أن نفكر في كل كروموسوم كفصل منفصل، وفي كل جين كلمة في هذا الفصل (وهي كلمات طويلة جدًا) وفي كل مجموعة تتابعية من ثلاثة قواعد في الجين حرف في الكلمة. تُعد البروتينات ترجمات للكلمات إلى لغة أخرى، وحروفها هي الأحماض الأمينية، وبصفة عامة لا يتسع لنا فهم ما تعنيه اللغة الجينية إلا حين تُترجم.

الذي إن إيه هو بوليمر خطي مزدوج؛ تلتقي فيه سلسلتان إحداهما حول الأخرى على شكل لولب مزدوج. ويكون كل خط منها من تسلسل من النيوكليوتيدات التي تحوي معلومات مشفرة. ولكن الخيطين ليسا متطابقين، وهمما يلتقطان معًا بواسطة رابطة هيدروجينية أشبه بالسحاب (انظر الفصل الثاني) تجمع بين القواعد التي على

أحد الخيطين والتي على الخيط الآخر. ورغم أن كل القواعد يمكنها أن تشَكُّل روابط هيدروجينية، فإن لها تفضيلات محددة في علاقاتها التزاوجية؛ إذ يلتصق الأدينين مع الثايمين والجوانين مع السيتوسين. ومن ثم يكون للولب الثنائي من الدّي إن إيه تتابعات متكاملة؛ فـأينما ظهر الأدينين في أحد الخيطين، ظهر الثايمين في الآخر، وهكذا؛ وهذا يعني أن كل جين مكتوب في نسختين، كل منها بمنزلة صورة مرآة للأخرى.

وهذه العلاقات الخاصة من الشراكة بين القواعد إنما تمليها عليها أشكالها؛ إذ إن قاعدةي الأدينين والجوانين جزيئان متماثلان، وكذلك الثايمين والسيتوسين. ومن ثم يكون للزوج «أدينين-ثايمين» نفس الشكل والحجم العامّين مثل الزوج «جوانين-سيتوسين» إلى حد كبير، ويشير هذان الزوجان للداخل فيما بين الخيطين الملتقيين مثل درجات سلم لولبي. ولأن درجات السلم كلها بنفس الحجم، فإن الخيطين يلتقاًن بالتساوي. ومن شأن اقتران الأدينين بالجوانين أن يحدث بروزاً، ويؤدي التشوه الناتج إلى الإخلال بثبات هذا الزوج. وبالتالي، إذا حدث اقتران بين السيتوسين والثايمين فسيكون ثمة اختناق في اللولب المزدوج. في نفس الوقت فإن اقتران الأدينين مع السيتوسين والجوانين مع الثايمين ليس مرجحاً بسبب اختلاف أوضاع مجموعات روابط الهيدروجين في هذين الزوجين من القواعد؛ ومن ثم تعتبر تفضيلات الاقتران نوعاً من الملاعنة الجيدة — أو الحالة «التكاملية» — بين الشركيين.

وهذه واحدة من النقاط المهمة عن تدفق المعلومات البيولوجية؛ فتَكُلُّ البيانات يحدث عبر عمليات التعرف الجزيئية، التي تضمن أن كل جزء من الرسالة تتم قراءته بشكل صحيح.

حين تنقسم الخلية يحدث تضاعف للدّي إن إيه، فت تكون نسخة من الجينوم. ولأن الخيطين متكاملان، فـكُلُّ منها يمكن أن يعمل ك قالب ليُتم تركيب الآخر عليه. فإذا كان الأدينين يقتربن تفضيلياً على الدوام مع الثايمين، وهكذا، فإن تتبع خيط واحد «مجرد» سيرشد النيوكليوتيدات غير المرتبطة لكي تصطف في النسق السليم لتكونين الخيط التكميلي.

ولكي يعمل الخيط المفرد ك قالب، يتم فصمه عن شريكه بالاستعانة بإنزيمات خاصة، ثم يتم ضم الخيطين التكميليين على طول كُلٌّ من الخيطين المكشوفين. ويعمل إنزيم يسمى بوليمراز الدّي إن إيه على تحفيز إضافة كل نيوكلويوتيد جديد؛ ومن ثم يحتوي كُلٌّ من اللولبين المزدوجين الجديدين على خيط واحد من اللولب الأصلي.

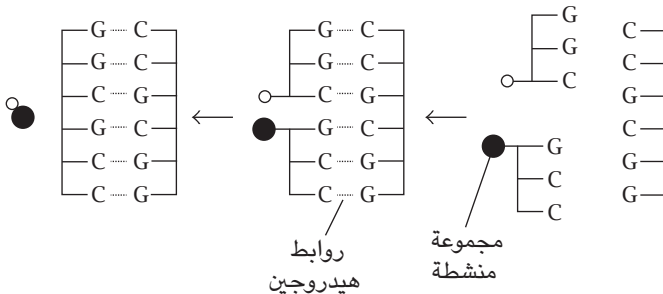
ورغم أن الإنزيمات تساعد في إنجاز العملية قُدُّماً، فإن المعلومات الأساسية المطلوبة لعملية النسخ تكون قد كتبت بالفعل في قوالب الذي إن إيه. في مستهل ثمانينيات القرن الماضي، أظهر ليزلي أورجل في معهد سولك في كاليفورنيا ومساعدوه أن النيوكليوتيدات المفردة يمكن تركيبها في شكل بوليمرات على قالب من النيوكليوتيدات التكميلية دون مساعدة من الإنزيمات؛ فعلى سبيل المثال، يمكن أن يعمل خيط من ثمانية نيوكلويوتيدات آر إن إيه حاملة للسيتوسين كقالب لربط ثمانية نيوكلويوتيدات حاملة للجوانين. ولكن أورجل لجأ للغش قليلاً باستخدام نيوكلويوتيدات جوانين كان قد تم تنشيطها بإضافة مجموعة كيميائية تفاعلية؛ مما ساعد على ربط النيوكليوتيدات معًا.

وهذه البلمرة بمعونة القوالب ليست – في حد ذاتها – عملية تضاعف؛ إذ إن الخيط الجديد يكون مكملاً بالنسبة إلى القالب وليس مطابقاً له. كان أول مثال للتضاعف الجزيئي الاصطناعي الأصيل قد أثبته في عام ١٩٨٦ العالم الكيميائي الألماني جونتر فون كيدروف斯基، فاستخدم نفس عملية القولبة، ولكنه اختار قالباً ذاتي التكميل، فكان المكمل لذاته. كان القالب جزءاً من ستة نيوكلويوتيدات له التتابع: CCGCGG. كان تتبعه التكميلي يحمل نفس هذا النمط؛ لأن خيطي اللولب يصفان مع توجُّه أحدهما في الاتجاه المعاكس للأخر. وقد جمَّع فون كيدروف斯基 هذا المكمل من قطعتين؛ كلُّ منها من ثلاثة نيوكلويوتيدات، تم تنشيطها أيضاً للمساعدة على الارتباط (شكل ١-٧).

## أخطاء ومهملات

في مرحلة ما أثناء نشر هذا الكتاب، سأتلقى من الناشرين بروفات طباعية للصفحات، وهي نسخ تقريرية من الصفحات النهائية، تم إعدادها من المخطوطة التي قدمتها. وهذه ستكون (كما أمل) نسخة أمينة لما كتبه تقريرياً. ولكن بلا شك – تقريرياً أيضاً – ستكون ثمة أخطاء صغيرة منتشرة هنا وهناك بسبب الأخطاء المطبعية أو مشكلات قراءة الملفات بالكمبيوتر، وهي أشياء لا تثير دهشة أي كاتب؛ فلا مفر – عند نسخ رسالة طويلة ومعقدة – من حدوث أخطاء قليلة.

نفس الشيء يصدق على عمليات النسخ الجيني (حيث يجري نسخ الذي إن إيه إلى آر إن إيه)، والترجمة الجينية (حيث يجري نسخ الآر إن إيه إلى تتابع بروتيني). في بعض الأحيان يحدث إدخال نيوكلويوتيد أو حمض أميني خطأً في السلسلة؛ ذلك لأن الجزيئات



شكل ١-٧: التضاعف الجزيئي لحمض نووي مكون من ست وحدات.

ليست قادرة على التعرف التام طوال الوقت. ومن المرجح أن حوالي واحد من كل عشرين بروتيناً تقريباً يتم صنعه بشكل غير صحيح.

هل هذا يعنينا في شيء؟ بصفة عامة: لا؛ فسيكون موقفاً غير عادي، بيئي وبين الناشر، لو رصدنا كل الأخطاء المطبعية الأولية في هذا الكتاب قبل أن يذهب إلى المطبعة في المرحلة النهائية. ولكن – كما أمل – لن يكون أي منها خطيراً لدرجة تمنعك من فهم ما أعنيه. وبالمثل، في حالة البروتينات يكون أغلب السلسلة كالسقالات التي تُمسك البقايا القليلة من الأحماض الأمينية في أماكنها، تلك البقايا التي تنجز مهمة البروتين التحفيزية. والأخطاء التي تحدث هنا وهناك في السقالات قد لا تكون خطيرة، وأحياناً ما تكون عاقبة خطأً ما جزيئاً لا يؤدي وظائفه كلية. ولكن لأن الخلية لا تصنع جزيئاً إنزيمياً واحداً فقط، بل العشرات أو المئات من الجزيئات الإنزيمية بشكل مميز لأي مهمة معينة، فلا يأس إذن من حدوث هفوة أو اثنتين.

أنا هنا أتكلم عن الأخطاء «العشوانية»، ولكن الأكثر خطورة منها بكثير هي الأخطاء «النظمافية»، التي تنشأ عند منبع المعلومات البيولوجية، على مقربة من المستودع الأساسي للمعلومات؛ فقد يؤدي وجود جزيء آر إن إيه تم نسخه بشكل خاطئ إلى تكوين مئات من البروتينات المعيبة؛ ولذلك، فهناك إنزيمات تراقب عملية النسخ بعناية فائقة تحسباً لوقوع أخطاء؛ مما يقلل معدل حدوثها إلى حوالي واحد في كل عشرة آلاف.

وحتى أخطاء النسخ قلما يكون لها تبعات خطيرة، فعلى أي حال، جزيئات الآر إن إيه سريعة الزوال وتستطيع الخلية صنع المزيد منها دائماً. ولكن وجود خطأ

في الذي إن إيه يمكن أن يسبب ضرراً بحق؛ إذ لا توجد وسيلة لتصحيحه إذا وقع بالفعل. فوجود نيوكلريوتيد واحد في غير موضعه الصحيح في أحد الجينات يعني أن كل جزيئات الأر إن إيه التي صُنعت من هذا الجين، وكل البروتينات التي صُنعت من جزيئات الأر إن إيه تلك؛ ستحتوي على العيب المعاكس. وأسوأ من هذا أن كل خلية نشأت أصلاً من انقسام الخلية المعاكسة جينياً ترث نفس النقصة. وإذا وقع الخل جيني في أحد الأمشاج – أي خلية حيوان منوي أو بويضة – فإنه ينتقل إلى النسل المشتق من هذا الشيء؛ ولهذا السبب تخضع عملية تضاعف الذي إن إيه لتدقيق بالغ الحرص من جانب إنزيمات «التصحيح الطباعي»، التي لا تسمح لأكثر من خطأ واحد في مليار قاعدة أن يتسلل إليها. ومن دون المصححين المطبعين الجزيئيين هؤلاء، ربما اكتسبنا حوالي ١٠٠٠ جين معاكسة في كل خلية جديدة.

تلك الأخطاء الموروثة، وهي نتاج لأخطاء لحقت بعملية تضاعف الذي إن إيه أثناء إنتاج الأمشاج، تُعرف باسم «الطفرات»، وب مجرد أن تحدث فإنها تمرر من أحد الآباء أو كليهما إلى ذريتهما على طول الشجرة الجينية. وهذه التحوّلات مسؤولة عن الاضطرابات ذات الصلة بالجينات مثل التليف الحويصلي، فضلاً عن القابلية الجينية للإصابة بحالات مثل السرطان وأمراض القلب. ولكن على الرغم من تلك التبعات الفظيعة، فإن الطفرات هي توابع الحياة، وفي الحقيقة إننا نعزّز إليها وجودنا ذاته. فلو كانت الكائنات البدائية الوحيدة الخلية، التي كانت تتضاعف في الحسّاء البدائي في مرحلة مبكرة من كوكب الأرض، لم تُصب ببعض الطفرات بين الفينة والفينية، ولو كانت تستنسخ ما لديها من دين إيه في جميع الأحوال دون خطأ واحد؛ مما كان ليحدث تطور، ولا نشوء للحياة المعقّدة.

من المؤكد أن شيئاً ما حدث لنص كتابي بعد عودة البروفات من الناشرين؛ فكثيراً ما يحدث أن تكون هناك كلمات لم أكتبها، وهي ليست أخطاء ولكنها تكمّل المعنى. ستكون ثمة تغييرات قام بها المحرر، وأنا موقن أنها تجعل النص أسهل كثيراً في قراءته وفهمه من النص الأصلي الذي كتبته.

وقد كان من قبيل المفاجأة ما حدث في منتصف سبعينيات القرن الماضي؛ إذ وجدوا أن الجينات أيضاً تحتاج إلى عمل تحريري كالكتب، وأن نسخة الأر إن إيه التي تنسّل عن قالب الذي إن إيه لا تكون صالحة لأن تُترجم إلى بروتينات؛ إذ إنها تحتوي على كثيرة من المعلومات التي لا قيمة لها. وهذه «النسخ الأولية» من الأر إن إيه تشبه إلى حد ما

جملًا بها قطع من جمل أخرى أقحمت على ما يبدو بشكل عشوائي، وتحتاج جزيئات الآخر إن إيه إلى إجراء تحريري مكثف قبل أن تقدم رسالة واضحة تصلح للترجمة.

تلك المُقْحَّمات العديمة الجدوى تسمى «إنترونات»، وأحياناً ما تشكل جزءاً كبيراً من الجين، كما أنها تعرف أيضًا بالتابعات غير المشفرة؛ حيث إنها لا تشفر أجزاء البروتينات. وتقوم الإنزيمات بفصل الإنترونات من نسخة الآخر إن إيه الأولية، ووصلت نهايتي مناطق التشفير (التي تسمى «إكسونات»).

هذه مجرد واحدة من الطرق التي يكون فيها «كتاب الخلية» المفترض في أغلبه غثاءً مشوشاً، أو تكراراً مملاً. ويُعتقد أن حوالي ٢ إلى ٣ بالمائة فقط من الجينوم البشري ينتهي بالتتابع TTAGGG مُكررًا حوالي ٢٥٠٠٠ مرة، وهذه الأجزاء التي تسمى القطع النهائية «التيلوميرات» يعتقد أنها تُبقي الكروموسومات في حالة ثبات. وهي تزداد قصراً كلما انقسمت الخلية، ويسهم تأكلاها مع مرور الزمن في حدوث عملية الشيخوخة. ولكن الكثير من التتابعات المتكررة الأخرى لا تؤدي وظيفة مفيدة. هناك مثلاً الينقولات، أو «الجينات القافزة»، وهي تتابعات متكررة تتفز هنا وهناك في الجينوم، تاركة نسخاً أينما ذهبت، ويُعتقد أنها طفيليات جينية تعيش في صميم لب كياننا، وهدفها الوحيد أن تضاعف أنفسها، وربما تكون الإنترونات بقايا من ينقولات عتيقة فقدت قدرتها على التنقل.

إن الآلة البروتينية العاملة على تقطيع الأحماض النوويه ووصلها ومضارعتها وتخليقها تقدم الأدوات الأساسية اللازمة للتكنولوجيا الحيوية الجينية، المتمثلة في المعالجة المباشرة للجينومات؛ فإنزيمات التقصير، على سبيل المثال، هي بروتينات يمكنها التعرف على تتابع قصير معين من الدّي إن إيه وقطع السلسلة عند نقطة معينة. وإنزيمات الليجاز تربط النهايات السائبة للدّي إن إيه معاً. ويمكن مضاعفة أجزاء من الدّي إن إيه بصفة مستمرة، في أنبوبة اختبار باستخدام إنزيمات بوليميراز الدّي إن إيه، فيجري فصل الخيطين المزدوجين بالتسخين، مع تعريضهما للتضاعف المقولب، وتؤدي الدورات المتكررة من التضاعف والتسخين إلى إكثار الدّي إن إيه بشكل متوازٍ. وهذه العملية، التي تسمى تفاعل البوليميراز المتسلسل، تستخدم بوليميراز دى إن إيه مأخوذ من نوع من البكتيريا يعيش في الينابيع الحارة. ولقد تطورت إنزيمات هذه البكتيريا لتحمل درجات الحرارة العالية؛ ومن ثم لا يتلف بوليميراز الدّي إن إيه بتأثير دورات التسخين.

تتيح هذه الأدوات للعلماء أن يعيدوا «تأليف الكتاب»، بإدخال جينات جديدة في جينوم كائن ما. إن علماء المحاصيل الزراعية مهتمون باستحداث نباتات لها جينات تضفي عليها مقاومة للآفات، أو للقطح أو لبعض مبيدات الأعشاب، فضلاً عن إدخال جينات تحسن نكهة المحصول، أو معدل نموه أو غير ذلك. وهناك خطر محتمل أن تنتقل الجينات التي تحت على مقاومة مبيدات الأعشاب — على سبيل المثال — من المحاصيل الزراعية إلى الأعشاب الضارة؛ مما يولد أجيلاً جديدة من الأعشاب القوية الشرهة، ولا يعرف العلماء بعد درجة احتمالية حدوث هذا الانتقال الجيني «الأفقي» بين أنواع الكائنات.

يعترض بعض الناس على الهندسة الوراثية على اعتبار أن من الخطأ أخلاقياً أن نتلعب بالمادة الأساسية للحياة — الذي إن إيه — سواء أكانت في البكتيريا أم البشر أم الغنم أم الشمار. يمكن أن يتفهم المرء هذه الاعتراضات، وسيكون من العجرفة أن ننبذها باعتبارها غير علمية، ومع ذلك فإنها لا تتفق مع ما تكشف لنا الآن عن الأساس الجزيئي للحياة؛ فتلك الفكرة القائلة بأن بنيتنا الجينية شيء مقدس يبدو من الصعب تأييدها بمجرد أن نرى كيف أن هذه البنية عارضة، إن لم تكن عشوائية. إن أغلب جينوماتنا البشرية نفايات تحفل بالطفيليات، وملئية ببقايا ما يربو عن ثلاثة مليارات عام من التطور. فلا يبقى على ما يبدو إلا القليل مما يثير الإعجاب أو يعتبر رائعاً في هذه المكتبة الجينية الجامحة، بل إن الإعجاب يجب أن نبقيه لتلك الكتايب من البروتينات المثابرة التي لا تألو جهداً في استخراج أدق المعاني من بين أكوام النفايات واللغو تلك. من المذهل بحق أن نرى تلك العمليات الجينية وهي تسير على نحو فعال، ولكنها مثل معظم ما يحدث في الحياة تعتبر حلوأً وسطأً وأشياء مؤقتة يقل فيها الاهتمام بالجودة.

## مخطوطات الإنشاءات

بعد الذي إن إيه مثلاً راقياً «للمادة المزورة بالعلوم»؛ فهو مبرمج على أن يعمل بطريقة عالية التخصص على تجميع كل نيوكلريوتيد يتزاوج مع مكمله على مدى آلاف من أزواج القواعد، ويمثل هذا النوع من التجميع الذاتي المبرمج أحد أهداف الكيمياء فوق الجزيئية. الذرات في حد ذاتها لا تُظهر الكثير من قدرات التمييز، ولكن عن طريق صنع الجزيئات وليس الذرات — التي هي الوحدات البنائية الأساسية — يصبح علماء

الكيماء فوق الجزيئية قادرين على برمجة معلومات أكثر نفعاً وإرشاداً في صميم آلياتهم وملأطهم.

إلا أن الذي إن إيه يقدم ما هو أكثر من مخطط وجود للتجميع الذاتي المبرمج؛ إذ يمكنه أن يوفر البنية نفسها. فلماذا لا نستخدم مبادئ تزاوج القواعد التكميلي لضم سقالات الذي إن إيه لبناء تراكيب تكون أكثر تعقيداً من اللوالب المزدوجة بالخلية؟

تم استكشاف هذا المفهوم على يد نادريان سيمان في جامعة نيويورك، وهو يوظف الجهاز الإنزيمي للتكنولوجيا الحيوية في تقطيع ووصل الذي إن إيه لتشكيل صروح عظيمة مثل الأشكال المتعددة السطوح الشبيهة بالأقفال: كالملعب ومتمن الأسطح المقطوع (شكل ٢-٧). تشتمل لوالب الذي إن إيه المزدوجة حوافاً هذه التراكيب، ولكن عند أركانها تتلاقى ثلاثة لفات في وصلة ثلاثية، وهذه الوصلات تم حبكتها ببراعة فائقة؛ إذ يتوجه الخيطان التوأم في اتجاهين منفصلين على طول حافتين مختلفتين؛ حيث ينضفران مع خيوط جديدة. وقد صنع سيمان وتعاونه تلك الوصلات بضم الذي إن إيه التخليلي مع تتابعات مخططة بعناية.



شكل ٢-٧: تركيبة جزيئية متعددة السطوح صُنعت من دى إن إيه مزدوج الخيوط.

تكمّن الحيلة في تجميع الوصلات الثلاثية لتشكيل جسم جزيئي هندسي ثلاثي الأبعاد. يعطي سيمان الفروع «أطرافاً لزجة»؛ حيث يمتد أحد الخيطين متخطياً الآخر،

وهنا تكون القواعد المكشوفة غير المزدوجة جاهزة للتزاوج مع تلك الموجودة على خيط آخر، ولكن هذا يحدث فقط إذا كان لديه تتابع تكميلي. وبهذه الطريقة تكون الأطراف لزجة بشكل انتقائي، ويمكن الجمع بين كل واحد منها وأخر، بحيث تكون التركيبة كلها مبرمجة لتبني نفسها من أجزائها المكونة. وبمجرد أن تزاوج الأطراف اللزجة مع شركائهما بروابط هيدروجينية، قاعدة لقاعدة، تشكل إنجازات الربط روابط قوية لدعم التركيبة الهيكيلية.

في الوقت الحالي، تعد هذه الإنشاءات الجزئية ضرباً من حماقات البراعة الفنية الفائقة واستعراضاً للعضلات واستظهاراً لقدرات السيطرة العجيبة التي يمكن أن تقدمها المعرفة الجزئية في مجال العمارة على المقياس النانومترى. ولكن يفترض سيمان أن تركيبه الهيكلي من الذي إن إيه قد تعمل كiscalات لتجميع جزيئات ومواد أخرى بطرق مفيدة؛ فعلى سبيل المثال، من الممكن كسوة خيوط الذي إن إيه بالفضة، مع تحويلها إلى أسلاك جزئية موصولة كهربياً. ولعلنا يوماً ما نبني دوائر إلكترونية دقيقة بالبرمجة الجينية للأسلاك حتى ترابط في نمط معين.

فضلاً عن هذا فإن الأطراف اللزجة الذي إن إيه يمكن أن تمسك بإحكام أشياء على المقياس الجزيئي بطريقة انتقائية. وقد استخدم تشارلز ميركين وزملاؤه في جامعة نورث وسترن في ولاية إلينوي هذه الفكرة لتجميع دقائق صغيرة من الذهب في مجموعات. وحجم هذه الدقائق لا يتجاوز بضعة نانومترات، وتسمى بلورات النانو، وكل منها «شار» تتكون من ذي إن إيه وحيد الخيط، ولكن لأن تتابعات هذه الشارة ليست تكميلية، فإن الرقائق تبقى منفصلة، وإضافة خيوط ذي إن إيه وحيدة يكمل طرفاها تتابعات الشارات، يصبح الباحثون قادرين على ربط دقائق النانو معًا. والمجموعات الناتجة تشتبه الضوء الأزرق بقوة، لدرجة أن لون محلول يتحول إلى لون النبيذ. ويقوم ميركين وزملاؤه الآن بتطوير هذه التقنية تجارياً كوسيلة للكشف البصري البسيط عن خيوط الذي إن إيه ذات التتابع المعين؛ وهو شيء يحتاجه العلماء كثيراً في التحليل الجيني.

وعن طريق تجميع بلورات نانو من المعادن أو أشباه الموصلات لتكوين تشكيلات عضوية، يأمل بعض الباحثين أن يصيروا قادرين على بناء أجهزة إلكترونية أصغر بكثير من التي تُصنع حالياً بتقنيات التصنيع الدقيق التقليدية المستخدمة في صنع رقائق السليكون. يمكن أن تعمل بلورات النانو من أشباه الموصلات كعناصر تحفظ الذاكرة

لتخزين المعلومات الإلكترونية، وهي تتفاعل مع الضوء بطرق يمكن أن تكون مفيدة في صنع أجهزة لمعالجة المعلومات على أساس ضوئي. وقد تقدم عملية برمجة تجميع بلورات النانو باستخدام عوامل ربط من الذي إن إيه طريقةً لترتيبها في أنماط من الدوائر الإلكترونية، وثمة احتمال آخر افترضته بحوث أنجيلا بلتشر في جامعة تكساس الأمريكية ومساعديها، الذين استخدمو خصائص التعرف الجزيئية للبروتينات بدلاً من الذي إن إيه. وقد استحدثوا جزيئات ببتيدية صغيرة يمكنها أن تتعزز على سطح أنواع مختلفة من أشباه الموصلات والالتصاق بها، وبإمكان الببتيدات أن «تشعر» بطبيعة تكوين الذرات عند سطح بلورات أشباه الموصلات. قد تُستخدم يوماً ما بروتينات حركية مهندسة وراثياً (انظر الفصل الخامس) لها أذرع ببتيدية يمكنها التعرف على أنواع معينة من أشباه الموصلات لكي تُجمّع بلورات النانو على موقع بناء جزيئي وترتبها في نمط دوري.

## المنطق الجزيئي

منذ اختراع الكمبيوتر في أربعينيات القرن العشرين تضاعفت القدرات الحاسوبية للأجهزة الجديدة تقريرياً بمعدل مرة كل ثمانية عشر شهراً، وهذا الاتجاه – الذي يعرف بقانون مور على اسم جوردون مور، المؤسس المشارك لشركة إنتل، الذي كان أول من أشار إلى هذا الأمر في عام ١٩٦٥ – يتوجه في مسار التصغير. تزداد قدرات الكمبيوتر كلما صار من الممكن تكديس المزيد من مكونات الدوائر الإلكترونية في حيز معين، ولكن إذا كان على قانون مور أن يصمد لخمسة وعشرين عاماً أخرى أو غير ذلك، فإن على الأجهزة الإلكترونية أن تنكمش إلى أحجام نانومترية؛ أي إلى المقاييس الجزيئي.

لا يعرف أحد من العلماء كيف يمكن تحقيق ذلك، فبهذه المقاييس يصير الترانزistor السليكوني – الذي هو الأساس العامل للدوائر المتكاملة – غير صالح لأداء المهمة. ولكي نستمر في صنع كمبيوترات أسرع وأقوى، وهناك مدرسة فكرية مت坦مية تقول إن مكونات تلك الأجهزة سيتعين أن تكون من جزيئات مفردة، وهذه وجهة نظر تختلف تماماً عن تكنولوجيا المعلومات التقليدية لن يستثمر فيها إلا المغامرون المتهورون.

إلا أنها ليست فكرة جديدة؛ فهي عام ١٩٧٤ تقدّم الكيميائيان الأمريكيان مارك راتنر وأري أفيرام بتصميم لقّوم للتيار أحادي الجزيء (وهو جهاز يمرر التيار الكهربائي في اتجاه واحد فقط). وبعد هذا ببضع سنوات اكتُشفت بوليمرات لها أساس كربوني

يمكنها أن توصل الكهرباء، وببدأ الباحثون يأملون في أن توفر الجزيئات المفردة من هذه المواد الأرضية لإنتاج كمبيوتر جزيئي. وهكذا ولد حقل «الإلكترونيات الجزيئية».

ولكن على مدار العقد التالي لم يتحقق الكثير؛ فقد كانت فكرة بروت سابقة على أوانها، وتفتقر لأي وسائل تجريبية لتخليق أنواع الأجهزة الجزيئية التي حلم بها العلماء أو تجهيزها أو سبر غورها. وفي السنوات الأخيرة تلاقت سبل عديدة لخلق نهضة جديدة في هذا الحقل، وأخيراً بدأ مجال الإلكترونيات الجزيئية – وتتابعه الحوسبة الجزيئية – في أن يحظى باهتمام بالغ من الأشخاص المهتمين بهذا الشأن، والشركات المنتجة لأجهزة الكمبيوتر.

من المكونات الأساسية لเทคโนโลยيا معالجة المعلومات الجزيئية المُحَوّل؛ وهو جهاز الهدف منه أن يُخْلُف الترانزستور. ونقول بأكثر الألفاظ بدائية إن المحول يمكن أن يوجد في حالتين ثابتتين مختلفتين: هما وضع «التشغيل» و«الإيقاف». يمرر الترانزستور التيار عند وضع التشغيل ويوفره عند وضع الإيقاف، ولكن المحول يكون مفيداً لمعالجة المعلومات فقط إذا أمكن توصيله بأجهزة أخرى، حتى تستطيع الأجهزة أن تتحدث فيما بينها وأن تمرر المعلومات بينها جيئة وذهاباً. وهذا يصعب تحقيقه في حالة الجزيئات.

ومع ذلك فقد أُعلن عن شيء من هذا القبيل في عام ١٩٩٩ من جانب جيمس هيث ومساعديه في جامعة كاليفورنيا بلوس أنجلوس بالتعاون مع علماء من شركة عملاقة من شركات الكمبيوتر هي هيوليت باكارد؛ إذ قاموا بوصول محولات أساسها جيءء عضوي لإنتاج بوابة منطقية يتم التحكم بها كهربائياً.

في دوائر الكمبيوتر يجري تشفير المعلومات في صورة ثنائية كسلسلة من رقمي ١ وصفر، بحيث تكون الإشارة «١» مقابلة لنبضة كهربائية بفولطية معينة، بينما تكون الإشارة «صفر» مقابلة لعدم وجود فولطية. هاتان هما الإشارتان الوحيدتان اللتان تُرسلان خلال الدائرة، فلا توجد إشارات مقدارها نصف أو اثنان. ويتم تشفير البيانات في تتبع من الأحاد والأصفار، تماماً كما أن الذي إن إيه يُشَفِّر المعلومات في تتبع من القواعد النيوكليوتيدية. إلا أن الشفرة الثنائية أبسط من الشفرة الجينية؛ إذ إن لها حرفين اثنين فقط، وكل وحدة من المعلومات في الإشارة المشفرة – أي كل ١ أو صفر – يطلق عليها اسم «رقم ثنائي» أو «بت».

تعامل أجهزة الكمبيوتر مع المعلومات الثنائية، وتُجري عمليات حسابية باستخدام البوابات المنطقية؛ وهي أجهزة أو دوائر تتخذ قرارات. وتتقى البوابة المنطقية إشارة

واحدة أو أكثر من إشارات المدخل وتطلق واحدة أو أكثر من إشارات المخرج. تعتمد المخرجات على ما تقوله المدخلات، فبواية «إيه إن دي» على سبيل المثال، تتلقى اثنين من «بات» المدخل وتُصدر مخرجاً واحداً. ولو كان كلا المدخلين 1 يكون المخرج 1 كذلك، ولكن أي مجموعة أخرى من المدخلات تنتج المخرج صفر. يمكن أن تجري توليفات بسيطة كهذه من البوابات المنطقية عمليات حسابية؛ مثل قراءة رقمين مشفررين في صورة ثنائية وإنتاج مخرج يشفّر حاصل جمعهما (بالإضافة) أو حاصل طرحهما (أي الفارق بينهما).

وقد أنشأ هيث ورفاقه بوابات «إيه إن دي» من محول جزيئي يسمى روتاكسان، وهو تجميع من جزيئين اثنين، على شكل حلقة ملتفة حول قضيب. تُمنع الحلقة من الانفلات بواسطة وحدات غطاء كبيرة مثبتة بطرفين القضيب. وقد صمم القضيب على أن يجذب الحلقة، بحيث يتاشبك الجزيئان تلقائياً عند مزجهما معًا، وتضاف الأعطيّة الطرفية فيما بعد. استحدث فريزر ستودارت — زميل هيث — من جامعة كاليفورنيا، بلوس أنجلوس تقنيات لصنع تجميعات جزيئية بهذه حين كان يعمل في جامعة شيفيلد بإنجلترا في أواخر ثمانينيات القرن الماضي.

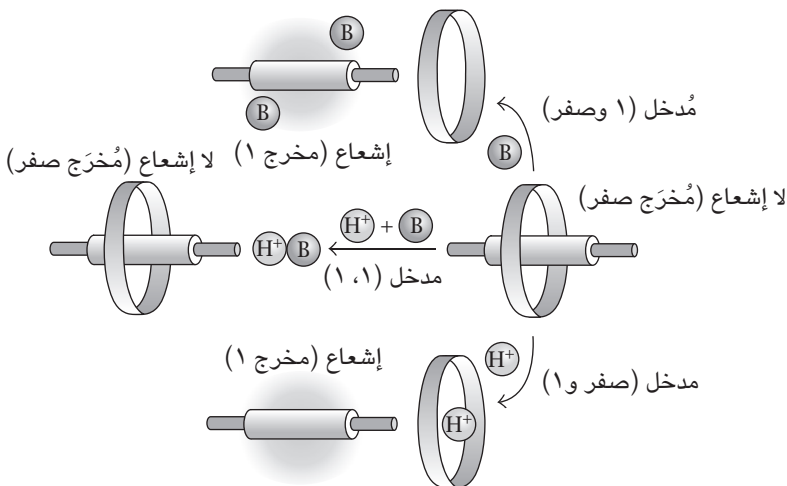
رتب الباحثون جزيئات الروتاكسان في شكل طبقة على قطب كهربائي وقاموا بترسيب أسلاك معدنية دقيقة فوقه، وعن طريق تعريض الأسلاك لفوهة كهربائية أمكن تحويل الجزيئات من قابلية التوصيل الكهربائي المنخفضة إلى قابلية التوصيل المرتفعة. وقد شكلت آلاف كثيرة من الجزيئات، الملتصقة بسلك واحد، محولاً واحداً، وأوصل الباحثون العديد من تلك المحوّلات معًا لصنع بوابة «إيه إن دي».

وقد صرّح الباحثون قائلين إنه من حيث المبدأ، من المفترض أن يكون بالإمكان بناء كل جهاز من مجرد جزء واحد قابل للتوصيل. ولكن من الصعب أن نصنع وصلات كهربائية نوصلها بجزيئات مفردة، وأن نقيس تيارات كهربائية دقيقة تمر خلال تلك الجزيئات. ولكن حتى هذا الأمر ليس مستحيلاً؛ فقد تمكّن مارك ريد وجيمس تور ومساعدوهما في الولايات المتحدة من قياس درجة التوصيل الكهربائي «سلك جزيئي» مفرد عن طريق توصيل قطبين من الذهب.

وقد عرض فريزر ستودارت، بالتعاون مع فينشنزو بلزاني، ومساعدوهما بمدينة بولونيا الإيطالية، عملية منطقية مختلفة تسمى «إكس أو آر» في بوابة من جزء مفرد. وبواية «إكس أو آر» تشبه بوابة «إيه إن دي» لها مدخلان اثنان ومخرج واحد، وتكون

إشارة المخرج «١» إذا كان المدخلان مختلفين (١ وصفر أو صفر و١) وتكون صفرًا إذا كانا متماثلين (صفر وصفر أو ١ و١). وقد لاحظ الباحثون هذا السلوك في الروتاكسان الكاذب؛ وهو تجميع جزيئي من حلقة وقضيب مع عدم وجود سدادات طرفية، وبهذا يمكن أن تنسل الحلقة من القضيب.

وبدلًا من استخدام الإشارات الكهربائية، تلقى الجهاز مدخلات كيميائية وأصدر مُخرجاً بصرياً؛ بمعنى أنه غير سلوكه المطلق للضوء (أي الإشعاع الفلوريسسي)، وذلك اعتماداً على كون «الإشارتين الكيميائيتين» في وضع «التشغيل» أو «الإيقاف»؛ أي سواء كانت المادتان الكيميائيتان موجودتين أم لا (شكل ٣-٧). هذا يشبه الطريقة التي تعمل بها البروتينات المستقبلة عند سطح الخلية (انظر الفصل السادس)، فهي ترسل نوعاً من الإشارات اعتماداً على ما إذا كانت قد ربطت جزيئاتها المستهدفة أم لا.



شكل ٣-٧: بوابة منطقية جزيئية يشكلها تجميع جزيئي، يشبه الإبرة والفتلة، يسمى روتاكسان.

وباستخدام مبادئ مشابهة تمكن إيه برازاندا دي سيلفا وناثان ماكليناجان في جامعة بلفارست بأيرلندا الشمالية من ضم بوابتين منطقيتين جزيئيتين بطريقة تسمح

لها بإجراء عمليات حسابية أولية؛ بمعنى آخر أنها صارا قادرين على استخدام الجزيئات في العد وإجراء عمليات جمع بسيطة مثل  $1 + 1 = 2$ .

بطبيعة الحال، الطريق من جمع واحد زائد واحد حتى الوصول إلى صنع جهاز كمبيوتر يمكن مقارنته بالأجهزة السليكونية هو طريق طويل، ولكن دراسات بهذه تُظهر مبدئاً مهماً؛ وهو أن الجزيئات يمكن أن تُستخدم في الحوسبة، وعلى مستوى جهاز كل جزيء. وأخيراً بـأبدأ الكمبيوتر الجزيئي يبدو أكثر من مجرد إعلان جذاب.

كلما نظرنا عن كثب أكثر لهذه الفكرة، أمكننا أن نرى المزيد من أوجه تشابه مع التحديات التي يواجهها جسم الإنسان؛ مثل كيفية ترتيب الجزيئات حيث نريد، وكيفية نقل الإشارات وتكبيرها، وكيفية إنماء أسلاك بين محولين (مثل العصbones)، وكيفية التغلب على الأخطاء، وكيفية التحكم في عملية التوقيت النسبي للأحداث. وقد يحتاج مهندسو الكمبيوتر في المستقبل لمعرفة الكثير عن علم الأحياء.

## حوسبة الذي إن إيه

وتؤكدًا على هذه النقطة الأخيرة، في السنوات الأخيرة أوضح بعض العلماء أن الحوسبة يمكن تحقيقها باستخدام الذي إن إيه. وهذا يعود بنا إلى النقطة التي بدأنا بها؛ إذ إنني بدأت باقتراح أن الذي إن إيه مثال واقعي للحوسبة الجزيئية، ولكنه في الخلية يقدم البرنامج اللازم لصنع البروتينات. وقبل أن يتقدم ليونارد أدلمان بافتراضه في عام ١٩٩٤، لم يعلم بشّرً بأن الذي إن إيه يمكن استعماله في حل نفس نوع المسائل التي تحلها أجهزة الكمبيوتر. لقد أدرك أدلمان أن الشفرة الجينية يمكن استعمالها – تماماً مثل الشفرة الثنائية لعلوم الكمبيوتر – في تشفير المشكلات والمسائل الحسابية والتعامل معها. وأظهر أن تقنيات التكنولوجيا الحيوية المتعلقة بمعالجة الذي إن إيه وإعادة ترتيبه، يمكن استخدامها في إنتاج كل الحلول الممكنة لهذه المشكلة، وكل منها كامن ومُشفّر في جزيء من الذي إن إيه. وبعد ذلك يمكن توظيف تقنيات تحليل تتابعات الذي إن إيه من أجل فحص جميع هذه الحلول الممكنة وتحديد السليم منها.

فيما يتعلق بأنواع معينة من المشكلات الحسابية لا تمتلك أجهزة الكمبيوتر طرقاً مختصرة للإجابات الصحيحة، بل يتعين عليها فحسب أن تختبر كل الخيارات، وتنتهي أفضليها. وإذا كان عدد الإجابات الممكنة كبيراً، يمكن أن يستغرق هذا البحث وقتاً طويلاً جدًا. تعتبر تلك المشكلات من أصعب ما يمكن حلها باستخدام أجهزة الكمبيوتر التقليدية،

ومن الأمثلة الكلاسيكية، مشكلة «اللاح المسافر»، التي تستلزم تحديد أقصر طريق يربط بين عدد كبير من النقاط في الفراغ (وهي «المدن») بحيث تتم زيارته كل مدينة مرة واحدة فحسب.

وقد أظهر أدلان أنه عن طريق خلط ووصل قطع صغيرة من  $\text{d}^{\prime\prime}$ ي إن إيه عشوائياً يمكن تشفير وإنتاج كل الحلول لهذه المشكلات في أنبوبة اختبار من جزيئات  $\text{d}^{\prime\prime}$ ي إن إيه الوحيدة الخيط. قد يكون عدد هذه الحلول هائلاً، إلا أن عدد الجزيئات في أنبوبة الاختبار لا يزال أكبر. ولأن كل الإجابات الممكنة يتم إنتاجها واختبارها فوراً، بدلاً من التعامل معها كلّ على حدة، تستطيع عملية حوسبة  $\text{d}^{\prime\prime}$ ي إن إيه من حيث المبدأ أن تتوصل سريعاً إلى الحل «الأفضل».

وسواء أثبتت أن حوسبة  $\text{d}^{\prime\prime}$ ي إن إيه مفيدة من الناحية العملية أم لا، فإن لها جاذبية مجازية قوية؛ إذ إنها تعيد إلى الأذهان الرسالة القائلة إن الأساس الجزيئي للحياة كامن في معالجة المعلومات. كثيراً ما يقال إن كل عصر يميل إلى تفسير العالم من خلال نماذج مشتقة من تكنولوجيته الأكثر تقدماً؛ ومن ثم فربما في عصر المعلومات يجب علينا أن نكون حذرين من التمسك الأعمى بمثل تلك الإجابة (الجزئية) عن ذلك السؤال المتكرر الذي شغل بال هالدين وشرونونجر وكثيرين غيرهم. ولعل ما هو أكثر أهمية أن نعتبر هذا إظهاراً للعالم التفاعلي الديناميكي المذهل الذي تسكنه الجزيئات التي لا نراها أو ندرك وجودها في الغالب.

## هوماش

(١) لا بد أن أشير في هذا المقام إلى أنني أقدمت هنا على واحد من التبسيطات الكثيرة الضرورية عند شرح علم الجينات؛ فلقد رأينا أن بعضـاً من أكثر أجزاء البروتينات أهمية، مثل وحدة الهيم التي في الهيموجلوبين، لا يتكون من أحماض أمينية، وإنما من مجموعات كيميائية أخرى، وهذه المجموعات التي تسمى المجموعات «التترقيعية» أو التكميلية تضاف إلى السلسلة البروتينية بعد تصنيعها، وتتطلع بصنعها إنتزيمات أخرى. وأما البروتين العاري، أيـ من دون مجموعات تكميلية، فيسمى البروتين الصميم «الأبوبروتين»، وهو بصفة عامة يكون عديم النفع ما لم تُضاف إليه «الكماليات» الازمة.

ولكي تستنتج بنية بروتين ما وشكله يجب ألا نكتفي بمعرفة تتبع أحماضه الأمينية؛ ومن ثم تتتابع الجينات التي تشفّرها، ولكن يجب أيضًا معرفة هوية ووظائف البروتينات التي تشغّل، فيما بعد الولادة، على «البروتين الصميم» وتؤثّر فيه.



## ملاحظات

### الفصل الأول: صُنْع الجزيئات: تلك الأشياء الخفية

‘The sergeant beckoned the waitress’. F. O’Brien, *The Dalkey Archive* (Normal, Ill.: Dalkey Archive Press, 1993), 80.

‘Did you ever study the Mollycule Theory’. Ibid. 81.

‘Mollycules is a very intricate theorem’. Ibid. 81–2.

Primo Levi’s famous book is *The Periodic Table* (London: Abacus, 1986).

The quotations in the box are from ibid. 3, 58, 171; the translation is copyright Shocken Books Inc. (1975).

John Horgan’s book is *The End of Science* (London: Little, Brown & Co., 1997).

The several other recent books I refer to include the (otherwise excellent) M. Kaku, *Visions* (New York: Doubleday, 1997), and J. Maddox, *What Remains to be Discovered* (London: Macmillan, 1998).

Roald Hoffmann’s book is *The Same and Not the Same* (New York: Columbia University Press, 1995).

'a "low" chemistry, almost culinary'. P. Levi and T. Regge, *Conversations* (London: I. B. Tauris & Co., 1989).

Thomas Pynchon, *Gravity's Rainbow* (London: Penguin, 1987).

The quotation in the box is from *ibid.* 249–50.

My book is *H<sub>2</sub>O: A Biography of Water* (London: Weidenfeld & Nicolson, 1999).

'the profession I studied in school'. P. Levi, *The Monkey's Wrench* (London: Penguin, 1987), 142–3.

Primo Levi 'put it this way' in *ibid.* 144.

For the story of the aniline dye industry, see A. S. Travis, *The Rainbow Makers* (Bethlehem, Pa.: Lehigh University Press, 1993), and S. Garfield, *Mauve* (London: Faber & Faber, 2000).

'as you can imagine'. Levi, *The Monkey's Wrench*, 144.

The papers reporting the synthesis of taxol are K. C. Nicolaou *et al.*, 'Total Synthesis of Taxol', *Nature*, 367 (1994), 630; R. A. Holton *et al.*, 'First Total Synthesis of Taxol. 1: Functionalization of the B Ring', *Journal of the American Chemical Society*, 116 (1994), 1597; R. A. Holton *et al.*, 'First Total Synthesis of Taxol. 2: Completion of the C and D Rings', *Journal of the American Chemical Society*, 116 (1994), 1599.

Müller's group describe their 'big wheels' in A. Müller *et al.*, 'Formation of a Ring-Shaped Reduced "Metal Oxide" with the Simple Composition [(MoO<sub>3</sub>)<sub>176</sub>(H<sub>2</sub>O)<sub>80</sub>H<sub>32</sub>]', *Angewandte Chemie International Edition*, 37 (1988), 1220.

## الفصل الثاني: العلامات الحيوية: جزيئات الحياة

'I am not going to answer this question'. J. B. S. Haldane, *What Is Life?* (Welwyn: Alcuin Press, 1949), 58.

‘Nature is what we know’. Emily Dickinson (c.1863), *The Complete Poems*, ed. T. H. Johnson (London: Faber & Faber, 1975), 332.

‘life is a pattern of chemical processes’. Haldane, *What Is Life?*, 61–2.

‘the cause of most phenomena’. J. J. Berzelius (1812), *Ofversigt af djurkemiens framsteg och narvarande tillstånd: A Report to the Swedish Academy of Science, Presented on 13 August 1810*, translated into English by G. Brunnmark as *A View of the Progress and Present State of Animal Chemistry* (London, 1818), 4–8.

‘This *power to live*’. Ibid.

Allan Wilson’s group reported their findings in R. L. Cann, M. Stoneking, and A. C. Wilson, ‘Mitochondrial DNA and Human Evolution’, *Nature*, 325 (1987)/31. This article was much criticized on methodological grounds: see H. Gee, *Nature*, 355 (1992), 583.

‘Advances in directed evolution’. J. W. Szostak, D. P. Bartel, and P. L. Luisi, ‘Synthesizing Life’, *Nature*, 409 (2001), 387.

### الفصل الثالث: المهمة الشاقة: صنع مواد من جزيئات

Space tethers are described in R. L. Forward and R. P. Hoyt, ‘Space Tethers’, *Scientific American*, 280/2 (February 1999), 86. For the broader picture on molecular materials, see P. Ball, *Made to Measure: New Materials for the 21st Century* (Princeton: Princeton University Press, 1997).

The many varieties of spider silk are discussed in F. Vollrath, ‘Spider Webs and Silks’, *Scientific American* (March 1992), 70.

Making materials from artificial genes is described in D. A. Tirrell, M. J. Fournier, and T. L. Mason, ‘Genetic Engineering of Polymeric Materials’, *MRS Bulletin* (July 1991), 23.

The discovery of carbon nanotubes was reported in S. Iijima, 'Helical Microtubules of Graphitic Carbon', *Nature*, 354 (1991), 56.

For the story of the discovery of the fullerenes, see J. Baggott, *Perfect Symmetry* (Oxford: Oxford University Press, 1994).

The tentative step towards the production of nanotube fibres is described in B. Vigolo *et al.*, 'Macroscopic Fibers and Ribbons of Oriented Carbon Nanotubes', *Science*, 290 (2000), 1331.

#### الفصل الرابع: في مسألة الأيض: الجزيئات والطاقة

The Second Law of Thermodynamics is discussed in depth in P. W. Atkins, *The Second Law* (New York: W. H. Freeman & Co., 1984).

Erwin Schrödinger, *What Is Life?* (Cambridge: Cambridge University Press, 1944).

The work on artificial mimics of photosynthesis is described in G. Steinberg-Yfrach *et al.*, 'Conversion of Light Energy to Proton Potential in Liposomes by Artificial Photosynthetic Reaction Centres', *Nature*, 385 (1997), 239; G. Steinberg-Yfrach *et al.*, 'Light-Driven Production of ATP Catalysed by F<sub>0</sub>F<sub>1</sub>-ATP Synthase in an Artificial Photosynthetic Membrane', *Nature*, 392 (1998), 479.

'CH<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> + Hg(CNO)<sub>2</sub>'. A. Huxley, *Brave New World* (London: Granada, 1977), 48.

The synthesis of explosive octanitrocubane is described in M.-X. Zhang, P. E. Eaton, and R. Gilardi, 'Hepta- and Octanitrocubanes', *Angewandte Chemie International Edition*, 39 (2000), 401.

## الفصل الخامس: المحرّكات الدقيقة المفيدة: المحرّكات الجزيئية

Richard Feynman's article 'There's Plenty of Room at the Bottom' appeared in *Engineering and Science magazine* (February 1960). More accessible versions are available in B. C. Crandall and J. Lewis (eds.), *Nanotechnology: Research and Perspectives* (Cambridge, Mass.: MIT Press, 1992), or at <http://www.zyvex.com/nanotech/feynman.html>. 'we don't have those tweezers'. P. Levi, *The Monkey's Wrench* (London: Penguin, 1987), 144.

I wish I could point to a good general reference source for nanotechnology, but that is surprisingly difficult. K. Eric Drexler has done most to popularize the subject, albeit in a manner that owes as much to science fiction as to current science—see his *Engines of Creation* (London: Fourth Estate, 1990), and also K. E. Drexler, C. Peterson, and G. Pergamit (1994), *Unbounding the Future* (Reading, Mass.: Addison-Wesley, 1994). And, for critical comment on Drexler's vision of nanotechnology, see G. Stix, 'Trends in Nanotechnology: Waiting for Breakthroughs', *Scientific American* (April 1996), 94; and D. E. H. Jones, 'Technical Boundless Optimism', *Nature*, 374 (1995), 835. Ed Regis's *Nano!* (New York: Bantam Books, 1995), is a readable account, but centres around Drexler's vision. The volume by Crandall and Lewis (above) has some nice contributions, if slightly technical and now outdated. Michael Gross's *Travels to the Nanoworld* (New York: Plenum, 1999), is well worth reading but sometimes idiosyncratic in its choices. The web site of Drexler's Foresight Institute (<http://www.foresight.org>) does a good job of collating up-to-date popular and technical articles.

The work of Kinoshita's group is described in Y. Arai *et al.*, 'Tying a Molecular Knot with Optical Tweezers', *Nature*, 399 (1999), 446.

The artificial molecular motor is described in N. Koumura, R. W. J. Zijlstra, R. A. van Delden, N. Harada, and B. L. Feringa, 'Light-Driven Monodirectional Molecular Motor', *Nature*, 401 (1999), 152.

Ross Kelly's rotary motor is described in T. R. Kelly, H. De Silva, and R. A. Silva, 'Unidirectional Rotary Motion in a Molecular System', *Nature*, 401 (1999), 150.

The field of synthetic molecular motors and machines is reviewed in V. Balzani, A. Credi, F. M. Raymo, and J. F. Stoddart, 'Artificial Molecular Machines', *Angewandte Chemie International Edition*, 39 (2000), 3348–91.

The work of Stan Leibler's group is described in F. J. Nédélec, T. Surrey, A. C. Maggs, and S. Leibler, 'Self-Organization of Microtubules and Motors', *Nature*, 389 (1997), 305.

Viola Vogel and colleagues reported their work in J. Dennis, J. Howard, and V. Vogel, 'Molecular Shuttles: Directed Motion of Microtubules along Nanoscale Kinesin Tracks', *Nanotechnology*, 10 (1999), 232.

The ATP synthase rotors made by Carlo Montemagno and colleagues are described in R. K. Soong *et al.*, 'Powering an Inorganic Nanodevice with a Biomolecular Motor', *Science*, 290 (2000), 1555–8.

## الفصل السادس: توصيل الرسائل: الاتصالات الجزيئية

The endocrine system and other systems of biomolecular communication are discussed in S. Aldridge, *Magic Molecules: How Drugs Work* (Cambridge: Cambridge University Press, 1998).

For an excellent discussion of neurotoxins and mind-altering drugs, see J. Mann, *Murder, Magic, and Medicine* (Oxford: Oxford University Press, 1992).

## ملاحظات

For an overview of supramolecular chemistry, see J.-M. Lehn, *Supramolecular Chemistry* (Weinheim: VCH, 1995). A less technical introduction is given in J.-M. Lehn and P. Ball, 'Supramolecular Chemistry', in N. Hall (ed.), *The New Chemistry* (Cambridge: Cambridge University Press, 2000).

The 'signal-transducing' synthetic molecular receptor is described in R. Krauss, H.-G. Weinig, M. Seydack, J. Bendig, and U. Koert, 'Molecular Signal Transduction through Conformational Transmission of a Perhydroanthracene Transducer', *Angewandte Chemie International Edition*, 39 (2000), 1835.

## الفصل السابع: الكمبيوتر الكيميائي: المعلومات الجزيئية

John Hopfield speaks about biological existence theorems in the text of a talk entitled 'Biological information processing and molecular nanocomputing', given at the *Nature* conference on nanotechnology, Tokyo, January 1992.

The work of Leslie Orgel and others on replicating molecules is discussed in L. Orgel, 'Molecular Replication', *Nature*, 358 (1992), 203.

Günter von Kiedrowski reported his molecular replicators in G. von Kiedrowski, 'A Self-Replicating Hexadeoxynucleotide', *Angewandte Chemie International Edition*, 25 (1986), 932.

Nadrian Seeman's DNA cages are described in J. Chen and N. C. Seeman, 'Synthesis from DNA of a Molecule with the Connectivity of a Cube', *Nature*, 350 (1991), 631; Y. Zhang and N. C. Seeman, 'The Construction of a DNA Truncated Octahedron', *Journal of the American Chemical Society*, 116 (1994), 1661.

Chad Mirkin and colleagues reported their DNA-based method of nanoparticle assembly in C. A. Mirkin, R. L. Letsinger, R. C. Mucic, and J. J. Storhoff, 'A DNA-Based Method for Rationally Organizing Nanoparticles into Macroscopic Materials', *Nature*, 382 (1996), 607.

The peptides that recognize different semiconductor surfaces are described in S. R. Whaley, D. S. English, E. L. Hu, P. F. Barbara, and A. M. Belcher, 'Selection of Peptides with Semiconductor Binding Specificity for Directed Nanocrystal Assembly', *Nature*, 405 (2000), 665.

The molecule-based logic devices built by Jim Heath and coworkers are described in C. P. Collier *et al.*, 'Electronically Configurable Molecular-Based Logic Gates', *Science*, 285 (1999), 391.

The rotaxane-based logic device is reported in A. Credi, V. Balzani, S. J. Langford, and J. F. Stoddart, 'Logic Operations at the Molecular Level: An XOR Gate Based on a Molecular Machine', *Journal of the American Chemical Society*, 119 (1997), 2679.

The measurement of the electrical conductivities of single molecules is described in M. A. Reed, C. Zhou, C. J. Muller, T. P. Burgin, and J. M. Tour, 'Conductance of a Molecular Junction', *Science*, 278 (1997), 252; M. A. Reed and J. M. Tour, 'Computing with Molecules', *Scientific American* (June 2000), 86. Molecules that perform arithmetic are described in A. P. de Silva and N. D. McClenaghan, 'Proof-of-Principle of Molecular-Scale Arithmetic', *Journal of the American Chemical Society*, 122 (2000), 3965.

Leonard Adleman's proposal for DNA computing is described in L. M. Adleman, 'Molecular Computation of Solutions to Combinatorial Problems', *Science*, 266 (1994), 1021; L. M. Adleman, 'Computing with DNA', *Scientific American* (August 1994), 54.

## قراءات إضافية

- Atkins, P. W. *Atoms, Electrons, and Change* (New York: W. H. Freeman & Co., 1991).
- \_\_\_\_\_. *Molecules* (New York: W. H. Freeman & Co., 1991).
- Ball, P., *Designing the Molecular World: Chemistry at the Frontier* (Princeton: Princeton University Press).
- Emsley, J. *Molecules at an Exhibition* (Oxford: Oxford University Press, 1998).
- Goodsell, D., *The Machinery of Life* (New York: Springer-Verlag, 1993).
- \_\_\_\_\_. *Our Molecular Nature: The Body's Motors, Machines and Messages* (New York: Springer-Verlag, 1996).
- Hall, N. (ed.), *The Age of the Molecule* (London: Royal Society of Chemistry, 1999).
- \_\_\_\_\_. (ed.), *The New Chemistry* (Cambridge: Cambridge University Press, 2000).
- Hoffmann, R., *The Same and Not the Same* (New York: Columbia University Press, 1995).



## **مصادر الصور**

- (1-5)a IBM Corporation, Research Division, Almaden Research Center.  
From Ohtani *et al.* *Physical Review Letters* 60, 2398 (1988).
- (1-5)b IBM Corporation, Research Division, Almaden Research Center.  
From Lippel *et al.* *Physical Review Letters* 62, 171 (1989).
- (1-5)c David Thomson, University of Manitoba. From McGonigal *et al.*  
*Applied Physics Letters* 57, 28 (1990).
- (1-7) © Oxford University Press 2001. Reprinted from Arthur M. Lesk,  
*Introduction to Protein Architecture*, by permission of Oxford University Press.
- (1-8) Reprinted from David S. Goodsell, *Our Molecular Nature* (Copernicus, 1996) by permission of the author.
- (1-10) Achim Müller, University of Bielefeld.
- (2-1) © Oxford University Press 2001. Reprinted from Arthur M. Lesk,  
*Introduction to Protein Architecture*, by permission of Oxford University Press.
- (3-1) Larry Brownstein/Photodisc.
- (3-3) E. R. Degginger/Science Photo Library.
- (3-6) © Alexey Khodjakov, Wadsworth Center, Albany, New York.
- (3-8) P. J. F. Harris and Malcolm Green, University of Oxford.

## الجزئيات

- (4-1) K. R. Porter/Science Photo Library.
- (4-3) Andrew Webber, Arizona State University.
- (5-1) Sandia National Laboratories, S&T Dept, SUMMiT Technologies, www.mems.sandia.gov.
- (5-5) Kazuhiko Kinoshita, Keio University.
- (5-7) Stanislas Leibler, Princeton University.
- (5-8) © Montemagno Research Group, 2000.
- (7-2) Nadrian Seeman, New York University.



