

**O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI OLIY VA O'RTA MAXSUS
TA'LIM VAZIRLIGI**

A.T. G`ofurov., S.S. Fayzullaev.

**GENETIKA VA EVOLYUTSION
TA'LIMOT**

GENETIKA
I - QISM
(darslik)

5140400 – Biologiya

TOSHKENT – 2012 YIL.

Taqrizchilar:

I.Abduraxmonov

O'zRFA genetika va eksperimental biologiya instituti gen markazi va biotexnologiya laboratoriyasining katta ilmiy xodimi, biologiya fanlari doktori, professor

P.Xoliqov

Toshkent Tibbiyot Akademiyasi “Gistologiya va tibbiyot biologiyasi” kafedrasining biologiya fanlari doktori, professori

R.Toshmuxamedov

Nizomiy nomidagi TDPU “Botanika va hujayra biologiyasi” kafedrasining dotsenti, biologiya fanlari nomzodi.

A.G'ofurov, S.Fayzullaev

Genetika. Darslik A.G'ofurov, S.Fayzullaev; O'zR Oliy va o'rta mahsus ta'limgazirligi. – T., 2012 y. -228 bet.

KIRISH.

Nima sababdan har bir tirik mavjudot urchish jarayonida o'ziga o'xshash formalarni hosil etadi degan masala qadimdan kishilarni qiziqtirgan bo'lsada, ming yillar davomida u jumboq bo'lib qoldi. Faqat keyingi asrda bu masalaga tabiyoshunos olimlar birmuncha oydinlik kiritdilar, natijada biologyaning yangi shaxobshasi bo'lmish genetika fan sifatida shakllandi. Bu esa barcha tirik organizmlarga xos irsiyat va o'zgaruvchanlik haqidagi bilimlarni kengayishiga olib keldi.

XX asrning ikkinchi yarmida o'z tadqiqotlariga fizika, kimyo, matematika fan metodlarini joriy etish tufayli genetika biologyaning tez sur'atlar bilan rivojlanayotgan sertarmoq sohasiga aylanadi. U o'simlik hayvonlarni belgi xossalaringina emas, balki odamlardagi belgi xossalarning ham irsiylanishini o'rgandi. Odamlarda 5000 ga yaqin kasallik ota-onadan kelgusi nasllarga berilishi qonuniyatlar kashf etildi. Farzandlarimizni sog'lom tug'ilishi ko'p jihatdan keng aholi, ayniqsa yoshlar orasida genetik bilimlarni tarqatish, genetik savodxonlikni oshirish bilan uzviy aloqador. Bu masalani ijobjiy hal etishda maktab biologiya o'qituvchilarning roli beqiyos. Bo'lajak o'qituvchilarga bu sohada ko'mak berish maqsadida qo'lingizdagи darslik yaratildi. Uni yozishda mualliflar o'zlarining ko'p yillik pedagogik tajribalariga hamda chet ellarda nashr etilgan adabiyotlarga asoslandilar.

Darslik tasdiqlangan o'quv dasturi asosida yozilgan bo'lib, unda genetikaning mazmuni, rivojlanish tarixi, tadqiqot metodlari, organizmlar ko'payishining sitologik, biokimyoviy asoslari, jinssiz va jinsiy ko'payish, urug'lanish, irsiyat qonunlari, jins genetikasi va jinsga bog'liq holda irsiylanishi, belgilarning birikkan holda irsiylanishi, irsiyatning xromosoma nazariyasi, allel bo'lмаган genlarning o'zaro ta'sirida belgilarning rivojlanishi, sitoplazmatik irsiylanish, o'zgaruvchanlik, uning tiplari, irsiyatning moddiy asoslari, ontogenetikasi, populyatsiya, xulq-atvor genetikasi, odam genetikasi, genetik injeneriya, biotexnologiya hamda genetikaning amaliy ahamiyati yoritilgan, hamda klassik genetika, hozirgi zamon molekulyar genetika o'z ifodasini topgan. Darslikka kiritilgan jadvallar, rasmlar talabalar tomonidan fan mazmunini puxta o'zlashtirilishida ko'maklashadi. Darslik so'ngida atamalar lug'ati va foydalanilgan adabiyotlar ro'yxati berilgan. Darslikni nashrga tayyorlashda amaliy yordam ko'rsatgani uchun mualliflar biologiya va uni o'qitish metodikasi kafedrasining o'qituvchisi U.E.Raxmatovga minnatdorchilik bildirdilar.

1§.Genetika fanining mazmuni, vazifalari, metodlari, nazariy va amaliy ahamiyati.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Genetika, irsiyat, o'zgaruvchanlik, irsiylanish, mutatsiya, ontogenetik o'zgaruvchanlik, modifikatsion o'zgaruvchanlik, genotip, xromosoma, umumiy genetika, mikroorganizmlar genetikasi, odam genetikasi, hayvonlar genetikasi, o'simliklar genetikasi, molekulyar genetika, immunogenetika, sitogenetika, tibbiyot genetikasi, populyatsion genetika, genetikani rivojlanish bosqichlari, duragaylash metodi, sitogenetik metod, egizaklar metodi, molekulyar genetik metod, populyatsion statistik metod, genetikani boshqa fanlar bilan aloqasi, genetikani nazariy va amaliy ahamiyati.

1.Genetikaning mazmuni.

Genetika yunoncha «geneticos» so'zidan olingan bo'lib, tug'ilish, kelib chiqish degan ma'noni ifodalaydi. Genetika tirik organizmlarning **irsiyati va o'zgaruvchanligi** to'g'risidagi fan bo'lib, biologyaning alohida shaxobchasi sanaladi. **Irsiyat** barcha hayotiy hodisalarning asosini tashkil etib, tirik organizmlarning o'xshash belgi-xossalari avloddan-avlodga o'tishi va rivojlanishini ma'lum tashqi muhit sharoitida ta'minlab beruvchi xossadir. **O'zgaruvchanlik** esa tirik organizmlarning ota-onalari farq qiluvchi yangi belgilarni namoyon qilish xossasidir.

Irsiyat va o'zgaruvchanlik ikki qarama qarshi jarayon bo'lishiga qaramay bir vaqtida namoyon bo'ladi. Irsiyatsiz o'zgaruvchanlik, o'zgaruvchaniksiz irsiyat kuzatilmaydi. Irsiyat va o'zgaruvchaniksiz yer yuzida hayotning evolyutsiyasini tasavvur etish qiyin. Irsiyat o'simlik va hayvonlarning har bir turini o'ziga xos belgi va xossalarni bir qancha avlodlarda turg'un saqlanib qolishini ta'minlaydi. Irsiyat tufayli turga tegishli organizmlar o'zgaruvchan tashqi muhit sharoitlariga moslashib, yashab qoladi.

O'zgaruvchanlikning turlicha ko'rinishlari mavjud. Organizm belgi va xususiyatlarini o'zgarishi bir yoki bir necha genlarning o'zgarishi oqibatida ro'y berishi mumkin. Bunday o'zgaruvchanliklar **mutatsiyalar** deyiladi. Shu bilan bir vaqtida individual rivojlanish jarayonida organizmlarning morfologik, fiziologik, biokimyoviy va boshqa xususiyatlarining qonuniyatli o'zgarishi ham kuzatiladi. Bu **ontogenetik o'zgaruvchanlik** deb ataladi. **Modifikatsion o'zgaruvchanlik** – tashqi muhit omillari ta'sirida genotipi o'zgarishsiz kechadigan organizmlar fenotipining o'zgarishidir.

Ma'lum bir oqsil molekulasi tuzilishi, belgining rivojlanishi va organizmning tuzilishi rejasini genlar orqali belgilanish xususiyatiga **irsiyat** deyiladi. Organizmdagi irsiy belgi va xususiyatlarning avloddan avlodga o'tish jarayoni **irsiylanish** deb ataladi. Organizm irsiy omillar yig'indisi – genotipni tuxum hujayra urug'lanishi davrida ota-onasidan oladi. Genotipdagi hamma o'zgarishlar ham nuqsonga sabab bo'lmaydi. Organizmning genotipi uning moslanish imkoniyatlarini va tashqi omillarga javoban reaksiya normasini belgilab beradi.

Irsiyatning moddiy asosi bo'lib bo'linish jarayonida qiz hujayralarga taqsimlanish xususiyatiga ega bo'lgan – **xromosomalar** hisoblanadi.

Xromosomalar asosiy genetik tuzilmalar bo'lib, avloddan-avlodga o'tish jarayonlarini ta'minlash uchun barcha zarur irsiy axborotga ega. Hujayra bo'linish davrida xromosomalar aynan o'ziga o'xshash xromosomalarni hosil qiladi. Xromosoma chiziqli tartibda joylashgan genlarning tuzilishi bo'lib, irsiy axborotni saqlash va o'tkazish funksiyasini bajaradi.

Organizmning umumiy holati, uning anatomik, morfologik tuzilishi, fiziologik, biokimiyoviy xususiyatlari ya'ni fenotipi genlarning bir-biri bilan hamda genotipning tashqi muhit omillari bilan o'zaro aloqasining natijasidir.

2.Genetikaning rivojlanish bosqichlari.

Genetikaning fan sifatida shakllanishida sitologiya, embriologiya, biokimyo sohasida olib borilgan tadqiqotlar muhim ahamiyatga ega bo'ldi.

Irsiyat va o'zgaruvchanlik haqidagi fanning rivojlanishiga **Ch.Darvinning** turlarning kelib chiqishi haqidagi ta'limoti katta hissa qo'shdi.

Genetikani mustaqil fan sifatida rasmiy tan olinishida 1900 yil gollandiyalik **Gugo de Friz**, germaniyalik **Karl Korrens** va avstriyalik **Erix Chermak** larning duragaylash bo'yicha olib borgan ishlari katta ahamiyatga ega bo'ldi. Bu uch botanik olimlar bir-biridan bexabar holda turli ob'ektlar (**G.de Friz** enotera va lolaqizg'aldoq, **K.Korrens** makkajo'xori, **E.Chermak** no'xat duragaylari) ustida tadqiqot o'tkazib, ota-onasi irsiy belgilarning nasldan-naslga berilishi va kelgusi avlodlarda ajralishi haqidagi maqolalarini e'lon qildilar. Ammo bu olimlar chek tabiyoshunosi **Gregor Mendel** ochgan irsiyat qonunlarining "qaytadan kashf etdilar" xolos. Chunki, Mendelning irsiyat haqidagi qonunlari 1865 yilda nashr etilgan "O'simlik duragaylari ustida tajribalar" nomli asarida bayon etilgan edi. Shuning uchun G.Mendel o'rinni ravishda genetikaning asoschisi bo'lib hisoblanadi.

Genetikaning rivojlanishi uch bosqichdan iborat. **Birinchi bosqichida** irsiyat va o'zgaruvchanlik haqidagi fanga **1906**-yilda angliyalik olim **V.Betson genetika** deb nom berdi.

Genetikaning taraqqiyotida gollandiyalik olim **Gugo de Friz** taklif etgan mutaSiya nazariyasi (1901-1903 y), daniyalik genetik olim **V.Iogannsen** tomonidan Loviya o'simligida belgilarning irsiylanishi bo'yicha olib borilgan tadqiqotlar muhim ahamiyatga ega bo'ldi. 1909 yilda V.Iogannsen tomonidan genetika faniga **gen, genotip, fenotip** kabi tushunchalar kiritildi.

Genetika fani rivojlanishining birinchi o'n yilligida **T.Boveri, U.Setton** va **E.Vilson** tomonidan irsiyatning xromosoma nazariyasi asoslab berildi. Hujayra bo'linishi (mitoz) va jinsiy hujayralarning hosil bo'lishi (meyoz) jarayonidagi xromosomalar tarqalishi bilan irsiy belgi-xossalar o'rtasida ma'lum bog'liqlik borligi aniqlandi.

Genetika fani rivojlanishining **ikkinci bosqichi** irsiyatning moddiy asoslarini o'rganish bilan bog'liqdir. Bu vaqtida irsiyat hodisalarini o'rganishda sitologik metod qo'llanila boshlandi, shuning natijasida sitogenetik yo'naliш tarkib topdi.

1910-yilda amerikalik genetik olim **T.Morgan** tomonidan drozofila meva pashshasida olib borilgan tadqiqotlar irsiyatning **xromosoma nazariyasini** asoslashda hal qiluvchi ahamiyatga ega bo'ldi. Bu nazariyaga ko'ra, genlar

xromosomada chiziqli tartibda joylashgan. Hujayradagi genlarning birikish guruhi gomologik xromosomalarning gaploid to'plamiga teng ekanligi, bir guruuhga birikkan genlar ikkinchi guruuhdan mustaqil ravishda nasldan-naslga berilishi aniqlandi.

1925-yilda **G.A.Nadson** va **G.S.Filippov**lar achitqi zamburug'ida radiy nurlari ta'sirida mutaSiyalar olishga muvaffaq bo'ldilar. **1927**-yilda esa amerikalik genetik olim **G.Meller** drozofila meva pashshasiga rentgen nurlarini ta'sir ettirib, ularning irsiyatini o'zgartirish ya'ni mutaSya'ni sun'iy yo'l bilan vujudga keltirish mumkinligini isbot etdilar.

XX asrning 20-30 yillarida **S.Rayt**, **R.Fisher**lar populyaSiyalardagi jarayonlarni matematik metodlar yordamida o'rghanish mumkinligini asoslab berdilar.

Genetika fani rivojlanishining **uchinchi bosqichi** genetik tadqiqotlarga kimyo, fizika, matematika va kibernetika fanlari metodlarini tadbiq etish bilan tavsiflanadi. Xususan, elektron mikroskopiya, rentgenostrukturaviy analiz, sentrofuga, radioaktiv izotop metodlaridan foydalanish orqali mikroorganizmlardan zamburug'lar, bakteriyalar va viruslarning tuzilishi, ayrim organoidlarning funksiyasi, oqsillar, fermentlar, vitaminlarning strukturaviy tuzilishi, funksiyasi o'rjanila boshlandi.

XX asrning 40-yillariga kelib amerikalik bioximik olimlar **D.U.Bidl** va **E.Tatum**lar xaltali zamburug'larning neyrosporalari ustidagi tadqiqotlarida genlarning moddalar almashinuviga, tirik organizmlarning morfologik belgilarining va fiziologik xususiyatlarining shakllanishiga ko'rsatgan ta'sirini o'rgandilar.

1944-yilda genetik olim **O.T.Eyveri** shogirdlari bilan birgalikda nuklein kislotalar irsiyatning moddiy asosi ekanligini isbotladi. DNKnинг genetik ahamiyati aniqlangandan so'ng, **1953**-yilda **Dj.UoSon**, **F.Kriklar** **M.Uilkins**, **R.Franklin**larning nuklein kislotalarning rentgen strukturalari to'g'risidagi ma'lumotlari tahlilini xulosalab DNK molekulasingning tuzilishi to'g'risidagi modelni e'lon qildilar.

1961-62-yillarda **M.Nirenberg**, **G.Mattey** va **F.Kriklar** 20 ta aminokislota uchun nukleotidlar tripletining tarkibini aniqladilar va oqibatda genetik kod tilsimni ma'lum bo'ldi. **1969**-yilda hind olimi **X.Korana** achitqi zamburug'i hujayrasining geni sintezini laboratoriyyada amalga oshirdi. Molekulyar biologiya va biokimyoning rivojlanishi bilan molekulyar genetika, gen injeneriyasi, biotexnologiya kabi genetikaning yangi shaxobchalari tarkib topdi. Asrimizning boshlariga kelib, bir necha o'nlab mikroorganizmlar, ko'plab hayvonlar, inson va o'simliklar genomlari ya'ni xromosomalarni gaploid to'plamlaridagi genlar yig'indisining DNK ketma-ketliklarini to'la yechilishi (sekvens) genomika fanining shakllanishiga olib keldi.

3.Genetikaning shaxobchalari.

Hozirgi zamon genetikasi tadqiqot ob'ektiga ko'ra kompleks fan bo'lib, uning bir qancha shaxobchalari bor. Umumiyligi genetika, mikroorganizmlar genetikasi, odam genetikasi, hayvonlar genetikasi, o'simliklar genetikasi, molekulyar genetika, immunogenetika, sitogenetika, tibbiyot genetikasi, populyatsion genetika, pedagogik genetika ana shunday shahobchalardir.

Umumiy genetika – irsiy axborot tuzilishini, irsiyat va o’zgaruvchanlikni tiriklikning barcha darajalariga xos bo’lgan umumiy qonuniyatlarini o’rganadi.

Mikroorganizmlar genetikasining tadqiqot ob'ekti bo’lib tuban eukariot organizmlar, bakteriyalar, viruslar hisoblanadi.

Odam genetikasi – odam populyatsiyalarida irsiyat va o’zgaruvchanlik hodisalarini, tashqi muhit sharoitlarining ta’sirida belgilarning irsiylanishi, ularning o’zgarishi xususiyatlarini tadqiq qiladi.

Hayvonlar genetikasi - umurtqasiz va umurtqali hayvonlardagi belgi-xossalarning irsiylanishini o’rganadi.

O’simliklar genetikasi – asosan yopiq urug’li o’simliklarda belgi, xossalarning avloddan-avlodga berilish qonuniyatlarini ochish bilan shug’ullanadi.

Molekulyar genetika – genotipdagi genlar tuzilishi va ularni ifodalanishi (ekspressiyalanish), mutatsiyalar chastotasi va ularni populyatsiyada tarqalish va molekulyar darajadagi evolyutsion jarayonlarni ro’y berish qonuniyatlarini o’rganadi.

Immunologik genetika esa antigen omilning irsiylanishi va immun reaksiyalarining genetik sabablari, qonuniyatlarini tadqiq qiladi.

Sitogenetika – odam, hayvon va o’simlik xromosomalarining tashqi va ichki tuzilishini o’rganish bilan shug’ullanadi.

Tibbiyot genetikasining vazifalari odam irsiy kasalliklarini tashxis qilish, davolash va profilaktika usullarini ishlab chiqishdan iborat.

Radiatsion genetika rentgen, gamma nurlanish tirik organizmlarga ko’rsatgan ta’sirini o’rganadi.

Filogenetika – organizmlar va ular populyatsiyalari o’rtasidagi genetik qarindoshlik darajasini, evolyutsion divergensiya va tur paydo bo’lish genetikasini o’rganadi.

Populyatsion genetikaning predmeti bo’lib hayvon va o’simlik populyatsiyalarida genlar va genotiplar, ularning evolyutsion boshlang’ich omillari: mutatsiyalar, genlar dreyfi, migratsiyalar, tanlanish ta’sirida o’zgarishini o’rganish hisoblanadi.

Pedagogik genetikaning mavzusi oliy nerv faoliyati bilan bog’liq bo’lgan aqlidrok, nutq kabi hususiyatlarning genetik asoslarini tadqiq etishdan iborat. Pedagogik genetika irsiy imkoniyatlari turlicha bo’lgan bolalarda ta’lim-tarbiya’ni qanday olib borish to’g’risida tavsiyalar ishlab chiqadi.

4.Genetikaning asosiy metodlari.

Boshqa tabiiy fanlar singari genetika ham o’z tadqiqot metodlariga ega. Bularga quyidagi metodlar kiradi:

1. Duragaylash metodi orqali ayrim belgi-xossali ota-onalari organizmlarni chatishirish natijasida olingan duragaylarning bir qancha avlodlarida rivojlanishi o’rganiladi. Olingan natijalarning muqarrarligi matematik statistika metodi orqali aniqlanadi.

2. Sitogenetik metod yordamida xromosomalar o’zgarishi bilan aloqador bo’lgan organizmning irsiyati va o’zgaruvchanligi o’rganiladi. Binobarin sitogenetika irsiyat va o’zgaruvchanlikning sitologik asoslarini tadqiq etadi.

3. Egizaklar metodi bilan organizmdagi belgi xossalarning rivojlanishida genlar va tashqi muhit omillarining qay darajada ko'rsatgan ta'siri o'rniladi.

4. Molekulyar genetik metod bilan irsiyat va o'zgaruvchanlikning moddiy asoslari bo'lган nuklein kislotalarning, xususan, dezoksiribonuklein – DNK va ribonuklein – RNK kislotalarning tuzilishi va funksiyasi aniqlanadi.

5. Populyatsion statistik metod populyatsiyalardagi irsiyatni o'rganishda qo'llaniladi. U populyatsiyalardagi dominant va retsessiv allellarni takrorlanish darajasini populyatsiyalardagi tabaqalanish va qarindoshlik darajasini aniqlash bilan shug'ullanadi.

6. Filogenetik metod genlar allelari chastotalari uchrashiga asosan organizmlar yoki ularning populyatsiyalari o'rtasidagi genetik qarindoshlik darajasini, ularning kelib chiqish shajarasini o'rnatadi.

5.Tabiyy fanlar tizimida genetikaning o'rni.

Irsiyat va o'zgaruvchanlik organizmlarning ko'payishi bilan aloqador. Ko'payish, irsiyat va o'zgaruvchanlik asosida murakkab biokimyoviy, fiziologik jarayonlar yotadi. Bu bilan genetikani **biokimyo** va **fiziologiyaga** bog'liqligi izohlanadi. Organizmlarning individual rivojlanishi irsiy omil – genlar faoliyati bilan belgilanadi. Genlar ta'sirini ontogenezning umumiy qonuniyatlaridan ajratilgan holda tushuntirish mumkin emas. Bu esa genetikaning **embriologiya** bilan bog'liqligini ko'rsatadi.

Hozirgi zamon biokimyo, fiziologiya, embriologiya va boshqa biologik fanlar genetika bilan o'zaro aloqada bo'lmay, o'z maqsadlariga erishadilar deyish noto'g'ridir. Chunki irsiy o'zgarishlar – mutatsiyalar organizmdagi barcha fiziologik, biokimyoviy jarayonlarni qamrab oladi.

Genetika o'simliklar va hayvonlar sistemasiga o'z ta'sirini ko'rsatmoqda. Faqt irsiyatning moddiy asoslarini tadqiq qilish orqali o'simlik va hayvonlarning turli sistematik guruhlar orasida filogenetik yaqinlikni aniqlash mumkin.

Genetikaning **tibbiyot** fani bilan aloqasi nihoyatda dolzarb sanaladi. Odamlarda olib borilgan genetik tadqiqotlar tufayli 5000 ga yaqin irsiy kasalliklar aniqlandi. Ular xromosomalar, genlarning o'zgarishi bilan aloqador ekanligi ma'lum bo'ldi. Tibbiy genetik bilimlar asosida irsiy kasalliklarga tashxis qo'yish, bu kasalliklarning oldini olish tadbirlari belgilanmoqda.

Genetikaning **ekologiya** fani bilan bog'liqligi nihoyatda xilma-xil. Avvalo atrof muhitning ifloslanishi o'simliklar, hayvonlar, odamlar irsiyatiga zararli ta'sir etishi va shunday ta'sirlar natijasida paydo bo'ladigan irsiy kasalliklarning oldini olish uchun ekologik tadbirlar belgilanmoqda.

Genetika **evolyutsion ta'lilot** bilan ham uzviy aloqador. Ch.Darvinnинг ta'biricha o'zgaruvchanlik tufayli organizmdagi yangi belgi va sifatlar vujudga kelsa, irsiyat ularni bo'g'lnlarda mustahkamlaydi, tabiiy tanlanish esa ma'lum sharoitga moslanishni vujudga keltiradi. Natijada foydali o'zgaruvchanlikka ega organizmlar yashab, zararli o'zgaruvchanlikka ega organizmlar esa yashash uchun kurashda nobud bo'ladilar.

6.Genetikaning nazariy va amaliy ahamiyati.

Genetikaning asosiy vazifalariga genning o'zgarishi, gen kelib chiqishi, genlarning ta'sir mexanizmlari, ularning nazoratidagi jarayonlar va butun organizmda murakkab belgi va xususiyatlarning boshqarilishini o'rganish kiradi. Hozirgi zamон genetikasining vazifasi nazariy muammolar bilan birga muhim amaliy vazifalarni hal etishdir. Genetika hayvonlar, o'simliklar, mikroorganizmlarning irsiyatini tushuntirish va ularni inson manfaatlariga mos ravishda o'zgartirish metodlari va yo'llarini ishlab chiqishga ma'suldir.

Seleksiya yangi nav va zotlarni yaratish bilan shug'ullanishiga qaramay, u irsiyat va o'zgaruvchanlik qonuniyatlarini o'rganmasdan rivojlna olmaydi. Genetika irsiyat va o'zgaruvchanlik qonuniyatlarini o'rganib seleksiya'ning ilmiy jihatdan asoslangan metodlarini yaratish imkonini beradi.

Hozirgi vaqtida makkajo'xori va boshqa o'simliklarda duragay yetishtirish yo'lga qo'yilgan bo'lib, bu o'simliklar toza navlarga qaraganda hosildordir. Genetik qonunlarga asoslanib respublikamiz olimlari g'o'zaning bir qancha tezpishar, hosildor, ko'sagi yirik navlarini yaratdilar va ishlab chiqarishga joriy etdilar.

Gen injenerligi rivojlanishi bilan transgen o'simliklar va hayvonlar hosil qilindi.

Genetikaning tibbiy muammolarni hal etishdagi o'rni ham ahamiyatlidir. Butun yer yuzidagi tug'ilgan bolalarning 4-5 foizida turli irsiy kasalliklar namoyon bo'ladi. Irsiy kasalliklarga masalan, asab (epilepsiya), endokrin (kreatinizm), qon (gemofiliya), moddalar almashinuvi bilan bog'liq boshqa qator kasalliklar kiradi.

Odam va hayvonlar irsiy kasalliklari alohida genlarning va xromosomalarning o'zgarishi bilan aloqador. Xromosomaning yetishmasligi yoki ortiqchaligi, hamda genlar tuzilishi va funksiyasini o'zgarishi turli nomaqbul hodisalarga olib kelishi mumkin. Irsiy kasalliklarning sababini bilish yoshlik davrda kasallik rivojlanishini oldini olish va davolash metodlarini ishlab chiqish imkonini beradi.

Antibiotiklar yaratilishi va mikroorganizmlar genetikasi paydo bo'lgandan so'ng genetika farmatsevtika sanoatida muhim o'rнtuta boshladi.

Oxirgi yillarda genetika oldida hayvonlar va insonlarni oziqlantirish uchun aminokislotalarni ishlab chiqarish muammosi turibdi. Bu muammoni aminokislotalarni yuqori darajada ishlab chiqaruvchi yangi organizmlarni hosil qilish yo'li bilan hal etish mumkin.

OITS (orttirilgan immunitet tanqisligi sindromi), saraton kasalligi juda xavfli kasallik bo'lib, mutaxasislarning fikricha bu kasalliklar hujayralarning irsiy apparati o'zgarganda yuzaga keladi. Bu kasalliklarga qarshi samarali kurash choralarini ishlab chiqish nihoyatda dolzarb sanaladi.

Savollar va topshiriqlar.

1. Genetika atamasining lug'aviy ma'nosini tushuntiring.
2. Genetika fanining tekshirish ob'ekti nima?
3. O'zgaruvchanlikning qanday xillari mavjud?
4. Irsiyat va irsiylanishni bir biridan nima farqi bor?
5. Fanga genetika atamasi qachon va kim tomonidan kiritilgan?
6. Mendel qonunlari kimlar tomonidan va qanday ob'ektlarda qayta kashf qilingan?

7. Genetika fanining rivojlanishi necha bosqichdan tashkil topgan?
8. Genetikaning bo'limlari va ularning tekshirish ob'ektlarini yoriting?
9. Genetikaning asosiy metodlarini qayd qiling va ularning har birini izohlang?
10. Genetikani boshqa fanlar bilan aloqasini tushuntiring?
11. Genetika fanining nazariy va amaliy ahamiyatini siz qanday tushunasiz?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Irsiyat bu:

- A. Organizmlarning o'ziga hos tuzilishini kelgusi avlodga berish xossasi
- B. Irsiy axborot uzatishning muayyan usuli
- C. Irsiy axborotni yoki genotipdagi genlarni o'zlashtirish
- D. Ota yoki ona organizmning o'z hossasini kelgusi naslga berish usuli

2. O'zgaruvchanlik bu:

- A. Organizmlarning o'ziga xos tuzilishini kelgusi avlodga berish hossasi
- B. Irsiy axborot uzatishni muayyan usuli
- C. Nasllar orasidagi farq
- D. Irsiy axborot yoki genotipdagi genlarni o'zgarishi

3. Genetika fanining bo'limlari:

- A. Mikroorganizmlar genetikasi, odam genetikasi
- B. Hayvonlar genetikasi, o'simliklar genetikasi
- C. Molekulyar genetika, sitogenetika
- D. A,B va S

4. Genetika fanining asosiy metodlari

- A. Sitologik, morfologik
- B. Duragaylash, sitogenetik
- C. Molekulyar genetik, immunologik
- D. B va S

5. Transgen o'simliklar va hayvonlar olish bilan genetikaning qaysi shaxobchasi shug'ullanadi?

- A. Hayvonlar genetikasi
- B. O'simliklar genetikasi
- C. Sitogenetika
- D. Gen injeneriyasi

I-BOB. ORGANIZMLAR KO'PAYISHINING SITOLOGIK VA BIOKIMYOVIY ASOSLARI.

2§. Jinssiz ko'payishning sitologik va biokimyoviy asoslari.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: mitotik sikl, mitoz, kariokinez, sitokinez, xromosoma, sentromera, metasentrik, submetasentrik, akrosentrik, telosentrik, proksimal, distal, juft xromatida, xromonema, xromomeralar, geteroxromatin, euxromatin, DNK, RNK, nukleotid, dezoksiribonukleotid, adenin, guanin, sitozin, timin, uratsil, komplementarlik, DNK replikatsiyasi, konservativ, yarimkonservativ, dispersion, kariotip, diploid, gaploid, gomologik xromosomalar, amitoz, endomitoz, politeniya.

1.Hujayraning mitoz bo'linishi.

Hujayra bo'linishida bir hujayradan ikki hujayra hosil bo'ladi. Hujayra bo'linishi organizmlar ko'payishining markaziy qismini tashkil etadi. Hujayra bir necha usullar orqali bo'linadi. Ularning eng ko'p uchraydigani **mitoz** bo'linishdir. Mitoz bo'linish somatik hujayralarga xos bo'lib, ikki asosiy bosqich: **yadroning bo'linishi (kariokinez) va sitoplazmaning bo'linishi (sitokinez)**dan iborat. Mitoz uzlusiz jarayon bo'lib, hosil bo'lgan ikkala qiz hujayra o'rtasida irsiy axborotning barobar taqsimlanishi amalga oshadi. Bundan avval esa xromosomalarning ikkilanishi ro'y beradi.

Mitotik sikl 5 bosqichdan tashkil topgan. Bular: **interfaza, profaza, metaphaza, anafaza va telofaza**. Ikki bo'linish o'rtasida hujayra yadro si interfaiza bosqichida bo'ladi. Interfaiza tinch holatdagi yadro bosqichi deb atalishiga qaramasdan, aslida yadroda bu davorda metabolik jarayonlar faol amalga oshadi, hujayra bo'linishga tayyorgarlik ko'radi. Interfaizada har bir xromosoma bo'linib 2 tadan xromatidani hosil etadi. Interfaiza 3 davrga bo'linadi: mitozdan keyingi interfaiza **davr G₁** deb belgilanadi. Bu davr davomiyligi 10 soatdan bir necha sutkagacha cho'ziladi. Shu davorda yosh hujayra kattalashadi, hajm jihatdan ortadi. Unda ko'plab organik, mineral moddalar zahirasi to'planadi. Interfaizada DNKnинг sintezlanishi **S davr** deb nomланади. Bu davr mobaynida DNK molekulasi ikki hissa ortadi, u 6-10 soat davom etadi. Natijada har bir xromosoma ikkitadan xromatidani hosil etadi.

Interfaizada DNK sintezidan keyingi **davr G₂** deb atalib, 3-4 soatgacha cho'ziladi, unda DNK sintezlanmasa ham RNK va oqsil sintezi amalga oshadi. Hayvon hujayralarida telofaza oxirida va interfaizada boshlanishida sentriolalarning ikkilanishi ro'y beradi. Bu davorda yadro bo'yalganda to'rsimon tuzilishga ega bo'ladi, ulardan xromosomalar shakllanadi.

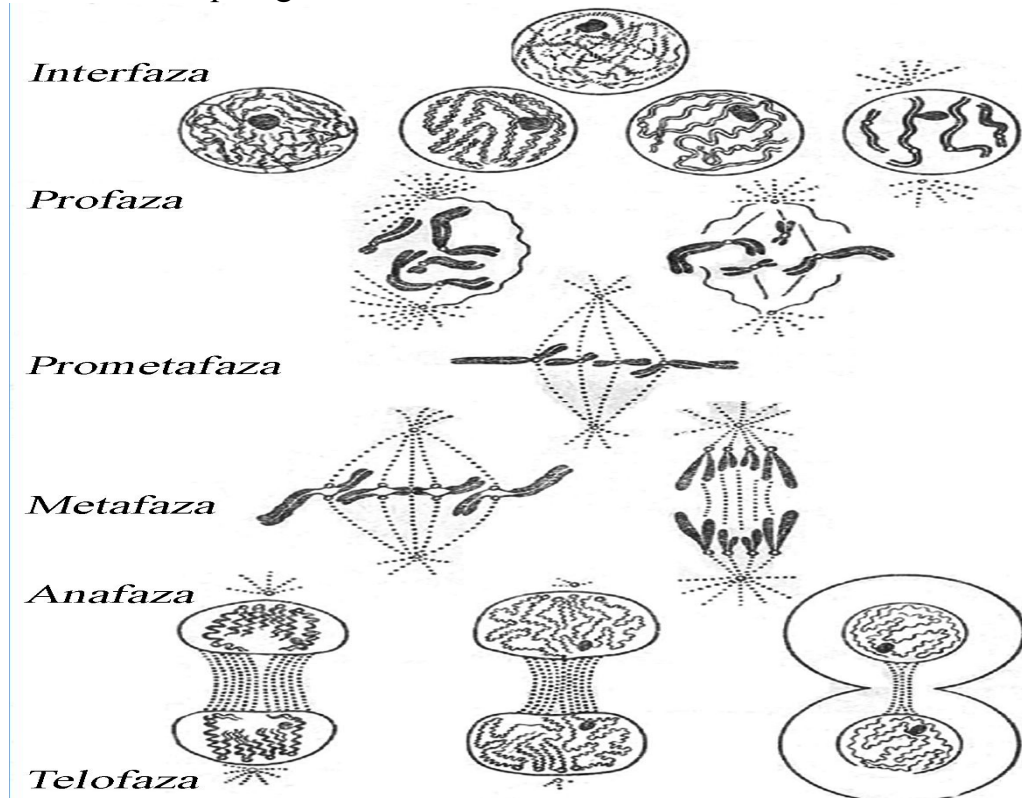
Mitoz bo'linishning birinchi bosqichi **profaza** (*pro - namoyon, phosis – davr*) bo'lib, bunda xromosoma iplari - xromatinlarning spirallashishi hisobiga xromosomalarni yo'g'onlashishi va kattalashishi kuzatiladi. Ular juft-juft xromatidalar holatida bo'lib yorug'lik mikroskopida ko'rindi. Xromosomalardagi xromatidalar profazada tarqalmay sentromera orqali birikkan holda bo'ladi.

Profazada sentriolalar bo'linib bir-biridan itarila boshlaydi. Profazaning o'rtasi yoki oxirida yadro qobig'i va yadrocha parchalanadi, bo'linish urchug'i shakllanadi. Natijada juft juft xromatidalar sitoplazma va karioplazmaning umumiyl massasida joylashadi. Bu bilan profaza tugallanadi.

Metafaza (*meta - keyin*)da xromatidalar zichlashib, yo'g'onlashib, hujayra markazi bo'y lab to'planadi. Xromatidalar sentromerasi ekvator tekisligida, qolgan qismi ekvator tekislikdan tashqarida joylashadi. Urchuq iplarining zichligi ortib, ular juft-juft xromatidalarga shunday holatda tutashadiki, bunda har bir sentromeraga ikki qutbdan axromatin iplari birikadi.

Anafaza (*ana - qayta*) bosqichi xromatidalardagi sentromeralar bo'linib, yakka holatdagi xromatidalar qutblarga tarqaladi. Avval sentromera qismlari so'ngra xromatidalarni o'zi ham ajrala boshlaydi. Har bir qutbda xromosomalar soni tenglashadi va ular bo'linishdan oldingi hujayraning xromosoma soniga muvofiq bo'ladi.

Telofazada (*telos - tugal*) xromosoma iplarining yoyilishi, ingichkalashishi, uzayishi kuzatiladi. Xromosomalarning har bir guruhi atrofida yadro qobig'i, yadrocha shakllana boshlaydi. Sitoplazma bo'linishi tugallanadi va hujayra qobig'i hosil bo'ladi ya'ni sitokinez amalga oshadi. Hosil bo'lgan yangi qiz hujayralar interfaza bosqichiga o'tadi.



1-rasm. Hayvon hujayrasidagi mitoz sxemasi.

Mitoz jarayoni davomiyligi hujayra turi, yoshi, tashqi muhit sharoitlariga bog'liq. Hujayra bo'linishi yuqori harorat, radiaSiya'ning katta dozasi, narkotik moddalar va o'simlik zaharlari ta'sirida to'xtashi mumkin.

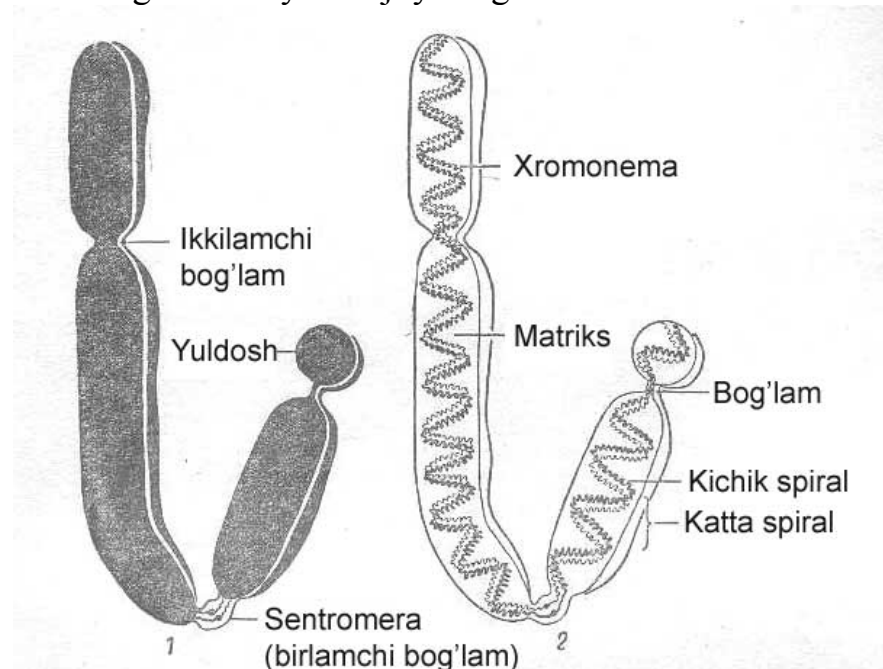
2.Xromosomalarning tashqi, ichki tuzilishi va kimyoviy tarkibi.

Xromosomalar hujayrani bo'linishida markaziy o'rinni egallaydi. Yadro tuzilmalari yaxshi bo'yaganligi uchun nemis olimi **V.Valdeyr** xromosomalar

(*chromo-rang somo-tana*) deb atagan. Xromosomalar hamma vaqt yoritgich mikroskopida ko'rnavermaydi.

Xromosomalar tashqi tuzilishini metafaza va anafazaning boshlang'ich davrida yaxshi kuzatish mumkin.

Xromosomalar tashqi ko'rinishi, hajmi bilan o'zaro farqlanadilar. Ularning uzunligi 0,2 – 50 *mk*, diametri 0,2 – 5 *mk* oralig'ida bo'ladi. Xromosomalarning shakli sentromeri joylashishiga ko'ra belgilanadi. Sentromeraning asosiy vazifasi hujayra bo'linayotganda xromosomalar joyini o'zgartirishdan iborat. Sentromera har bir xromosomaning ma'lum yerida joylashgan bo'ladi.



2 – rasm. Metafaza davridagi xromosomaning tuzilishi. 1 – tashqi ko'rinishi.

2 – ichki tuzilishi.

Agar sentromera xromosomaning o'rtasida joylashsa, metafazada bu xromosoma V-shaklli bo'lib ko'rindi. Bunday shakldagi xromosoma **metasentrik** ya'ni teng yelkali deyiladi. Mobodo sentromera xromosomani bir-biriga teng bo'lмаган ikki qismga ajratib tursa – **submetasentrik** yoki haddan tashqari noteng yelkali – **akrosentrik** xromosoma, agar sentromera xromosomaning uchki qismiga yaqin joydan o'rin olsa ular **telosentrik** xromosomalar deyiladi. Xromosomalar uchidagi tanachalar esa **telomeralar** deb ataladi. Xromosomada asosiy sentromeradan tashqari ikkilamchi sentromera bo'lishi mumkin. Lekin u xromosoma joyini o'zgartirishda qatnashmaydi. Ko'p hujayralarda uning o'rnida yadrochalar shakllanadi. Ba'zan xromosoma uchlarida uncha katta bo'lмаган tanachalar – **yo'ldoshlar** joylashadi. Bunday xromosomalar **yo'ldoshli xromosomalar** deyiladi.

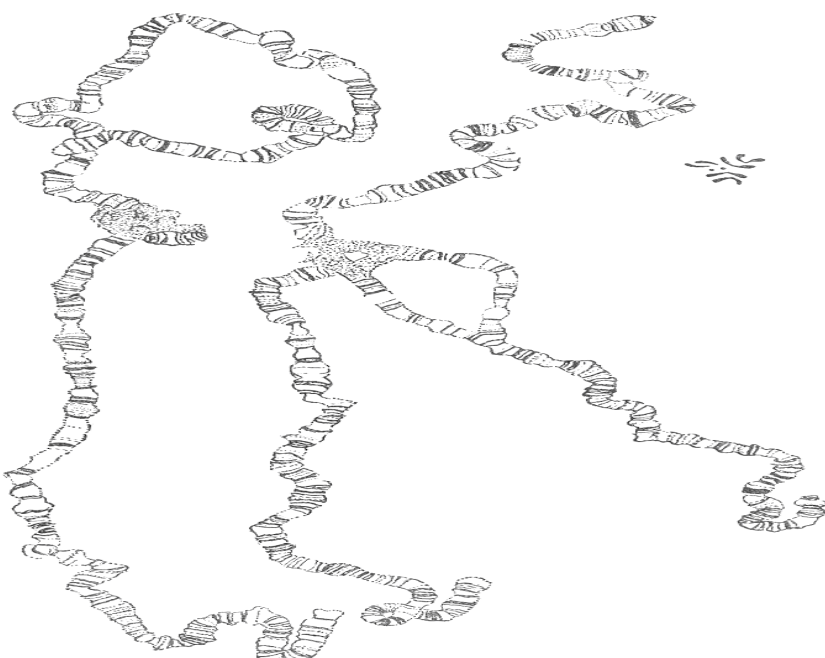
Sentromeraga yaqin joylashgan xromosoma qismi – **proksimal**, uzoqlashgan qismi – **distal** qism deb ataladi. Agar xromosoma bo'linib ketsa va sentromera yo'qolsa, sentromerasiz qism qayta uni tiklay olmaydi va u bora-bora tarkibiy qismlarga ajralib ketadi. Sentromera tarkibida DNK bo'ladi va u xromosomani qayta tiklash qismi hisoblanadi. Har bir xromosoma **juft xromatidadan** iborat.

Xromatidalar juda ko'p ingichka ipchalar – **xromonemalardan** tashkil topgan. Xromonemalar interfazada spirallahsgan holatda bo'ladi. Profazada uning spirallahishi xromosoma bo'ylab tarqaladi. Bu iplarda to'q rangga bo'yaluvchi donachalar ya'ni **xromomeralarni** ko'rish mumkin. (2-rasm)

Qutbli va elektron mikroskopiya kabi tadqiqot metodlari xromosomalarning nozik tuzilishini o'rganishga imkon yaratdi. Har bir xromonema ikkita elementar yig'indidan, ya'ni mikromolekulyar o'lchamli birlamchi ipchalardan tashkil topadi. Birlamchi ipcha diametri 30 \AA^0 ga teng.

Spirallahish ikki ko'rinishda bo'ladi. Ularning biri mayda, ikkinchisi yirik bo'ladi. Xromosomalar uzunasiga ayrim qismlar ko'proq spirallahadi, boshqalari kam spirallahadi. Spirallahgan qism to'q rangda, kam spirallahgani och rangda bo'ladi. Spirallahgan qism **geteroxromatin**, kam spirallahgan qism **euxromatin** deb nomlanadi. Xromosomalarning uzunasiga tabaqalashganligi gigant xromosomalarda aynilsa ko'zga tashlanadi, chunki ular 1000 dan ortiq xromonemalardan iborat bo'ladi. **Gigant xromosomalar** (3-rasm) chivin lichinkasining so'lak bezi hujayralarida, so'ng drozofila lichinkasi so'lak bezlarida, o'simlik hujayralarining endosperm va antipod yadrolarida topilgan.

Xromosomalarni maxsus bo'yoq moddalari bilan bo'yaganda uning turli qismlari turlicha reaksiyaga kirishadi. Ayrim qismlari to'q rangga bo'yaladi, ular **geteroxromatin**, och rangga bo'yagan qismlari **euxromatin** qismlardir. Ular turlicha genetik xususiyatga ega. Geteroxromatin qism irsiyat jihatdan nofaol, ular xromosomalarning sentromeraga yaqin joyda ko'proq uchraydi. Euxromatin qismlari esa faoldir.

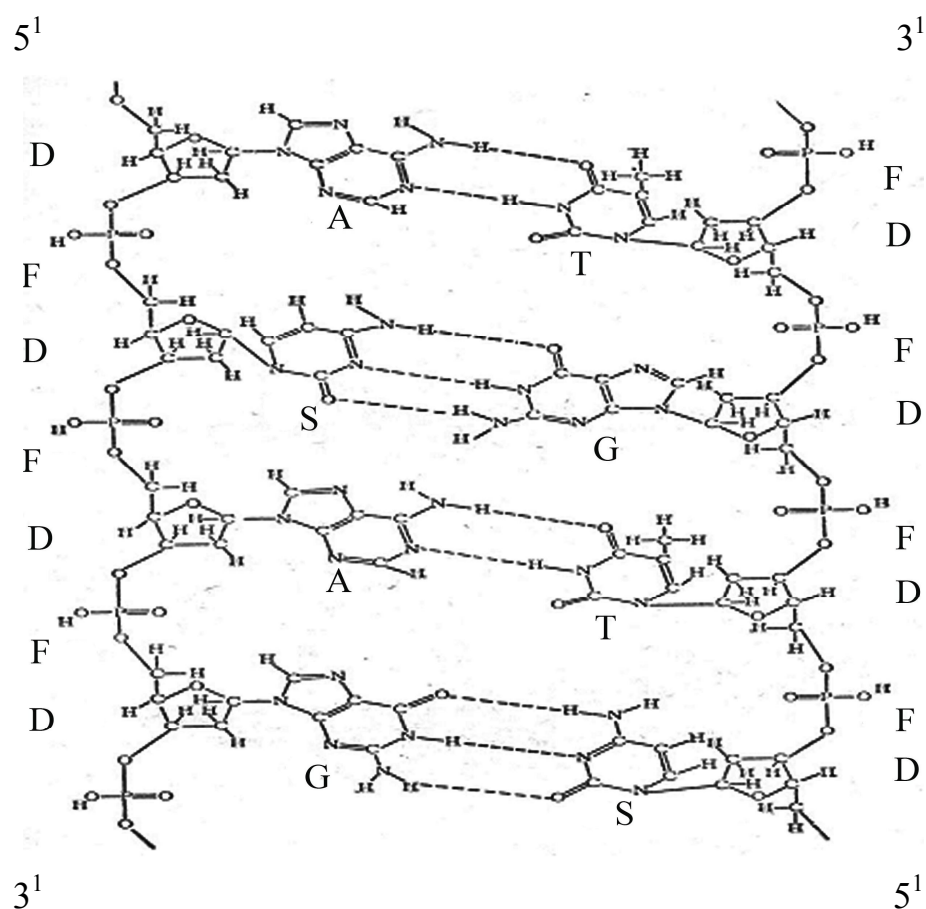


3 – rasm. So'lak bezi hujayralari yadrosideagi (gigant) va nerv hujayralari yadrosideagi (normal) xromosomalarning ko'rinishi.

Xromosomalarning kimyoviy tarkibi 90-92% nukleoproteidlardan iborat. Nukleoproteid dezoksiribonuklein kislotasi (DNK) va oqsil gistonlardan tashkil topgan. Bundan tashqari, xromosomada RNK, kalsiy, magniy, temir ionlarining birmuncha miqdori va gistonsiz oqsillar ham mavjud.

DNK tabiatan **biologik polimer** hisoblanadi. D NK molekulasi dezoksiribonukleotidlarning monomer yig'indilarining ketma-ketligidan tuzilgan. Nukleotid tarkibida **geterosiklik azot asoslari (purin yoki pirimidinli), uglevod-dezoksiriboza va fosfor kislota qoldig'i** uchraydi. Ko'pchilik dezoksiribonukleotidlarning tarkibiga purin hosilalari – **adenin** va **guanin**, pirimidin hosilalari – **sitozin** va **timin** asoslari kiradi. D NK zanjiridagi nukleotidlar o'rtaсидаги bog'ланиш fosfor kislotasining diefir hosilasining qo'shni dezoksiriboza qoldiqlarining gidroksillari ($3'$ va $5'$) o'rtadagi bog'lar hisobiga amalga oshadi ya'ni D NK polimer zanjiri dezoksiriboza va fosfatli qoldiqlar ketma-ketligidan iborat. Bu zanjir dezoksiriboza qoldig'iga yonbosh radikallar purin va pirimidin asoslari qo'shilgan bo'ladi. (4-rasm)

D NK molekulasi ikki nukleotid zanjirlarining ikkilangan zanjir ko'rinishida birlashgan bo'lib, bunda ikki zanjirning purin va pirimidin asoslari zanjirning ichki bo'shlig'ida joylashadi va bir-biri bilan vodorod bog'lari bilan bog'lanadi.



4 - rasm. D NK qo'sh zanjirining tuzilishi. Asoslari: A- adenin; T – timin; G – guanin; S – sitozin; D- dezoksiriboza; F – fosfat kislota qoldig'i.

D NK ning ikkala zanjiri nukleotidlari tarkibi jihatidan bir-biridan farq qilsa ham, bir zanjirdagi nukleotidlari tarkibi ikkinchi zanjirdagi nukleotidlari tarkibiga qat'iy bog'liq. Bir zanjirda A (adenin) joylashgan bo'lsa, uning qarshisidagi ikkinchi zanjirda T (timin) bo'ladi; bir zanjirda G (guanin) joylashgan bo'lsa, ikkinchi zanjirda hamisha S (sitozin) bo'ladi. Shunday qilib A-T juftida, shuningdek G-S

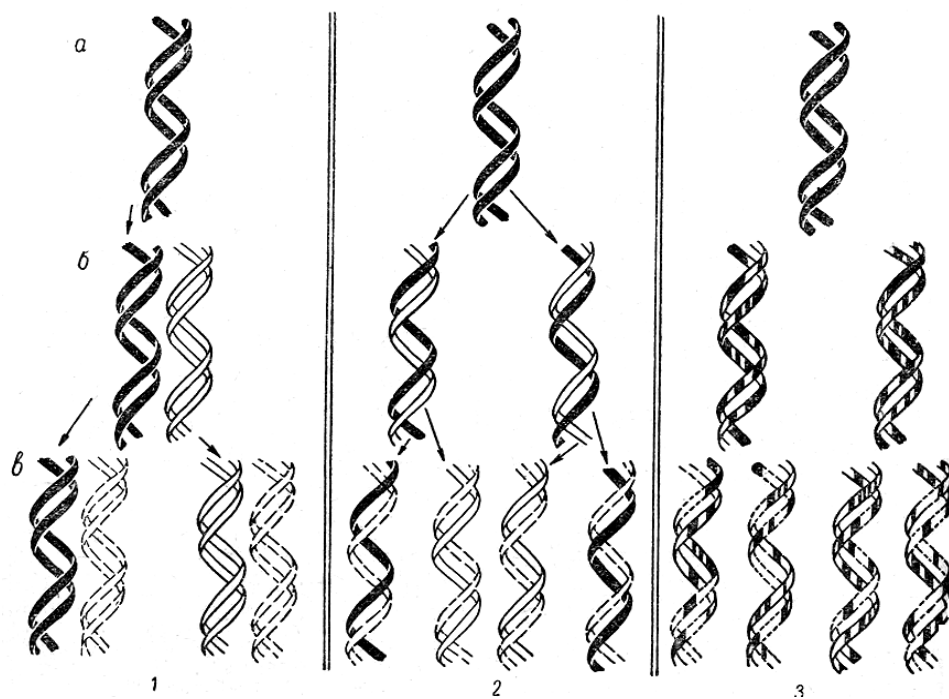
juftida nukleotidlarning biri go'yo ikkinchisini to'ldiradi. Bunga **komplementarlik** deyiladi.

RNK ham DNKga o'xshash polinukleotid bo'lib, uning tarkibiga to'rtta azot asoslardan: adenin, guanin, sitozin, **uratsil**, uglevodlardan – ribozalar kiradi. DNKdan farqli ravishda **RNK bir zanjirli** tuzilishga ega. U hujayrada iRNK, tRNK va rRNK ko'rinishida namoyon bo'ladi.

3.DNK replikatsiyasi.

Genetika fanida asosiy masalalardan biri mitotik siklning qaysi davrida xromosomalar paydo bo'lishini o'rganish bo'lsa, ikkinchisi bu hodisaning molekulyar mexanizmini aniqlashtirishdir. Xromosomalar biosintezining molekulyar mexanizmida asosiy o'rinni D NK replikatsiyasi ya'ni ikkilanishi egallaydi. D NK sintezini o'rganish shuni ko'rsatadiki, bu jarayon ko'p hujayrali organizmlarda interfaza bosqichida bo'lib o'tadi.

D NK molekulasining replikatsiyasi to'g'risida uch xil faraz ilgari surilgan. Bular **konservativ** – **turg'un**, **polikonservativ** – **yarim turg'un** va **dispersion** farazlardir. Konservativ farazga ko'ra replikatsiya davrida D NK molekulasidagi qo'sh spiral o'zgarmaydi, shu holatda u o'ziga aynan o'xshash molekulani sintezlaydi. Binobarin ikki D NK molekulasining biri eski, ikkinchisi to'lig'icha yangi bo'ladi.



5 - rasm. D NK replikatsiyasining har xil usullari:

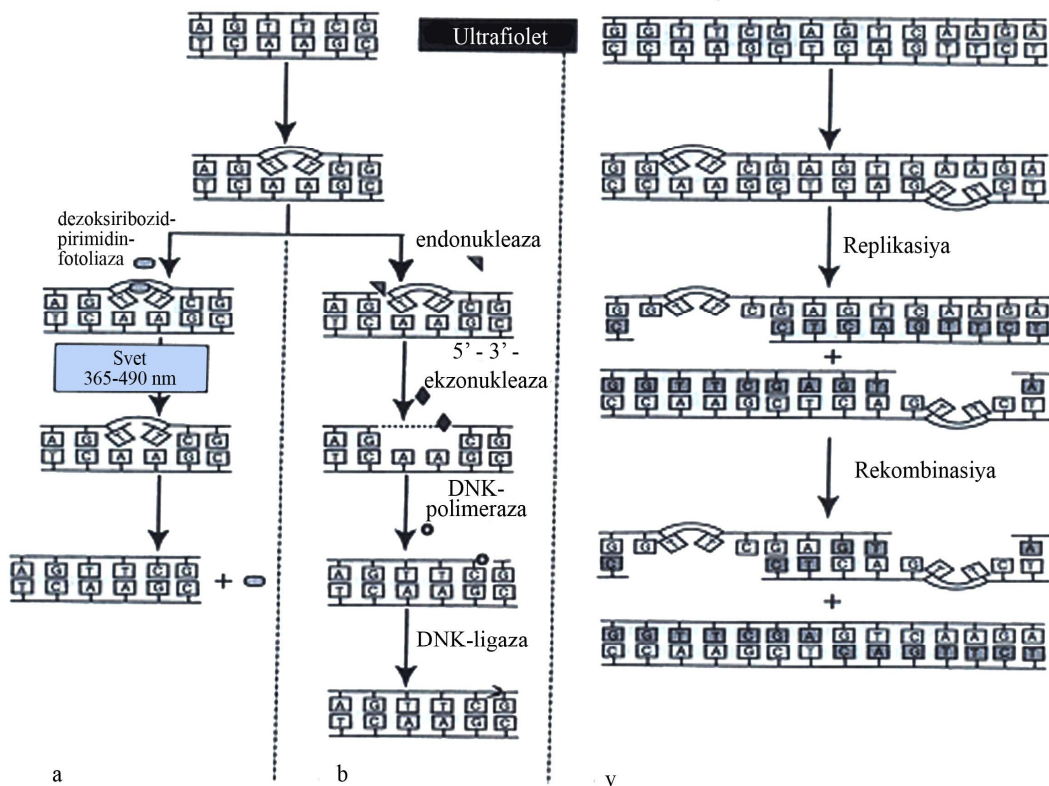
1-konservativ (turg'un); 2-polikonservativ (yarim turg'un); 3 – dispersion.

Yarim konservativ faraz bo'yicha replikatsiya davrida D NK molekulasining qo'sh zanjiri bir-biridan ajralib ikkiga bo'linadi va har bir zanjir komplementar zanjirning hosil bo'lishi uchun matritsa vazifasini o'taydi. Natijada hosil bo'lган ikkita D NK qo'sh zanjirining biri eski, ikkinchisi yangi bo'ladi. Replikatsiyaning dispersion usulda D NK molekulasining ikkilanish jarayonida hosil qiluvchi zanjirlar uzilib parchalanadi. Shundan so'ng har bir D NK fragmenti o'ziga o'xshash

fragmentni hosil qiladi va ular o'zaro birlashib yangi DNK molekulasining tiklanishiga sababchi bo'ladilar. Yuqorida bayon etilgan fikrlar DNK replikatsiyasi bo'yicha berilgan rasmlarda o'z ifodasini topgan (5-rasm). DNKnинг yarim konservativ ikkilanishi **Dj.Uotson** va **F.Krik** tomonidan ishlab chiqilgan modelga to'g'ri keladi. Bu sxemaga ko'ra, DNK replikatsiyasida purin va pirimidin asoslari o'rtasidagi vodorod bog'lar uziladi. Polinukleotid zanjir bir-biridan ajraladi. Hosil bo'lgan har bir zanjir polimerizatsiya yo'li bilan o'ziga komplementar zanjirni karioplazmadagi mononukleotidlardan hosil etadi.

4.DNK reparatsiyasi

Tashqi muhit omillari xususan fizikaviy-ultrabinafsha, rentgen, kobalt nurlar kimyoviy-alkoloidlar va boshqa moddalar hujayraga ta'sir ko'rsatib DNK molekulasini shikastlantirishi mumkin. Buning natijasida nukleotidlар jufti orasidagi vodorod bog'lar buzilishi va nukleotidlар o'z o'rnidan qo'zg'alishi va parchalanishi mumkin. Agar mazkur mutatsiyalar unchalik katta bo'lmasa, ular fenotipda namoyon bo'lmaydi. Bunga asosiy sabab hujayrada ana shunday shikastlarni bartaraf etadigan DNK molekulasini asl holatiga qaytaradigan reparatsion sistema mavjud bo'lib, uning faolligida shikastlangan qism ta'mirlanadi (6-rasm). Genetik reparatsion sistema alohida fermentlar kolleksiyasidan tashkil topgan. Shunday fermentlar qatoriga fotoliaza endonukleazalar-polimeraza, ligaza fermentlari kiradi.



6-rasm. DNK reparatsiyasining uch yo'naliishi

6-rasmning chap tomonida DNKnинг ayrim qo'sh zanjirining bir tomonida shikastlanish fotoliaza, markazda esa DNKnинг qo'sh zanjirining birida shikastlangan nukleotidlар endonukleaza fermenti faolligida olib tashlanishi, DNK

polimeraza fermenti ishtirokida esa “teshikcha”ga yangi nukleotidlar joylashtirilganligi, hamda tuzatilgan nukleotidlar saytidagi uzilish DNK – ligaza yordamida tikib qo’yilishi berilgan. Rasmning o’ng tomonida DNK replikatsiya mobaynida shikastlangan alohida-alohida DNK zanjirlari o’zaro rekombinatsiyalanishi tufayli komplementarlik prinsipiga ko’ra shikastlangan qismlar tiklanganligi ko’rsatilgan.

5.Kariotip haqida tushuncha

Ma’lum turga tegishli organizmlarning xromosomalarini o’ziga xos soni, shakli va tarkibi mavjuddir.

1-jadval

Ayrim o’simlik va hayvon turlarida xromosomalarni diploid to’plami.

Nº	Tur nomi	Xromosomalar soni
1.	Yumshoq bug’doy (<i>Triticum aestivum</i>)	42
2.	Qattiq bug’doy (<i>Triticum durum</i>)	28
3.	Arpa (<i>Hordeum vulgare</i>)	14
4.	Javdar (<i>Secale cereale</i>)	14
5.	Suli (<i>Avena sativa</i>)	42
6.	Makkajo’xori (<i>Zea mays</i>)	20
7.	Sholi (<i>Orusa sativa</i>)	24
8.	No’xat (<i>Pisum sativum</i>)	14
9.	Soya (<i>Glycine hispida</i>)	28
10.	Lyupin (<i>Lupinus albus</i>)	50
11.	Kartoshka (<i>Solanum tuberosum</i>)	48
12.	Piyoz (<i>Alliaum cepa</i>)	16
13.	Lavlagi (<i>Beta vulgaris</i>)	18
14.	Kungaboqar (<i>Helianthus anniis</i>)	34
15.	Beda (<i>Medicago sativa</i>)	32
16.	Karam (<i>Brassica oleracea</i>)	18
17.	Bodring (<i>Sucumis sativus</i>)	14
18.	Ot askaridasi (<i>Ascaris megalcephala</i>)	2, 4
19.	Daryo qisqichbaqasi (<i>Astacus fluviatilis</i>)	98
20.	Osiyo chigirkasi (<i>Locusta migratoria</i>)	23
21.	Tut ipak qurti (<i>Bombyx mori</i>)	28, 56
22.	Ari (<i>Apis mellifera</i>)	16, 32

23.	Okun (<i>Perca fluviatilis</i>)	28
24.	Sazan (<i>Syprinus carpio</i>)	104
25.	Tovuq (<i>Gallus gallus</i>)	78
26.	Mushuk (<i>Felis catus</i>)	38
27.	Sichqon (<i>Mus musculus</i>)	40
28.	Kulrang kalamush (<i>Rattus norvegicus</i>)	42
29.	Shimpanze (<i>Anthropopithecus pan</i>)	48
30.	Odam (<i>Homo sapiens</i>)	46
31.	Meva pashshasi (<i>Drosophila melanogaster</i>)	8
32.	Quyon (<i>Lepus cuniculus</i>)	44
33.	Tulki (<i>Vulpes vulpes</i>)	38
34.	Uy pashshasi (<i>Musca domestica</i>)	12
35.	Suvarak (<i>Blatta orientalis</i>)	48
36.	It (<i>Canis famillaris</i>)	75
37.	Ot (<i>Equus caballus</i>)	66

O'simlik va hayvonlarning ma'lum sistematik guruhi uchun xos bo'lgan somatik hujayra xromosomalarining soni, shakli va o'lchami **kariotip** deb ataladi.(7-rasm)



7 -rasm. Odam kariotipi.

Har xil turlarga kiruvchi organizmlar hujayralarida xromosomalar shakliga ko'ra bir-biridan farq qiladi: xromosomalarining ba'zilarida uzun bo'lsa, ba'zilarida kaltaroq bo'ladi. Xromosomalar shakli va o'lchamlari bilan ham farq qilishi mumkin. Somatik hujayralarda xromosomalar soni jinsiy hujayralardagi xromosomalar soniga nisbatan ikki marta ko'p. Chunki ular miqdorining yarmi ona jinsiy hujayralaridan, yarmisi ota jinsiy hujayralaridan o'tgan. Somatik hujayradagi

xromosomalar soni **diploid to'plam** deyiladi va $2n$ bilan belgilanadi. Jinsiy hujayralardagi xromosomalarning soni **gaploid to'plam** deb ataladi va n bilan ifodalanadi. Diploid to'plamdagи morfologik jihatdan bir-biridan farq qilmaydigan juft xromosomalar **gomologik xromosomalar** deyiladi. Kariotipdagi xromosomalar miqdori o'simlik va hayvonlarning sistematik guruhda egallagan mavqeい va o'rniqa bog'liq emas. Sistematikaning quyи guruhlarida turgan organizmlarda xromosomalar soni ko'p va aksincha, yuqori tabaqalarda turgan organizmlar esa kam sonli xromosomaga ega bo'lishi mumkin. Masalan, sazan balig'i 104ta, shimpanze maymuni 48ta xromosomalidir. Har bir turning somatik hujayralaridagi xromosomalarning katta kichikligi, shaklining grafik tasviri **idiogramma** deb ataladi.

6. Hujayra bo'linishining norasmiy tiplari

Somatik hujayralar bo'linishining boshqa turi **to'g'ridan-to'g'ri bo'linish** yoki **amitoz** ham mavjud. Bunda yadro oldin o'rtasidan ingichkalashib, so'ng ikkiga teng ajraladi. Amitoz yo'li bilan oddiy organizmlar, maxsus hujayralar bo'linadi. Hayvonlarda jigar hujayralari, o'simliklarda murtak parenximasni, saraton kasalligi hujayralari amitoz kuzatiladi.

Amitoz boshlanishidan avval DNKning ikkilanishi sodir bo'ladi. Lekin xromosomalar va bo'linish urchug'i mikroskopda ko'rinxaydi. Hujayralar o'rtasida yadro moddasining taqsimlanishi turlicha bo'ladi. Shuning uchun bu hujayralar irsiy jihatdan mukammal sanalmaydi.

Endomitoz bo'linishda xromosomalar sonining ikki hissa ortishi hujayra yoki yadroning bo'linishisiz sodir bo'ladi. Buning natijasida xromosomalar ikki hissa ortib, ular yadro ichida qoladi. Ba'zi hollarda hujayradagi xromosomalar soni bir necha o'n hissa ortib ketadi. Endomitoz har xil o'simlik va hayvon to'qimalarining hujayralarida uchraydi. Natijada poliploidiya hodisasi ro'y beradi.

Politeniya – ba'zan hujayra bo'linishida xromatidalar tarqalib ketmay, bir-biriga yopishgan holda qoladi. Bu hodisa **politeniya** deb ataladi. Politeniya natijasida xromosomalar diametri ortadi, xromatidalar soni 1000-2000 ga yetadi va oqibatda “**gigant**” xromosomalar vujudga keladi.

Politeniya hodisasi ikki qanotli hasharotlarning so'lak bezi to'qimasidagi hujayralarda va ba'zi bir o'simliklar hujayrasida uchraydi.

7. Mitozning biologik ahamiyati

Hujayraning mitotik bo'linishi yuqori darajadagi aniqligi bilan ajralib turadi. Mitoz mexanizmi tirik mavjudotlarning evolyutsion taraqqiyotda million yillar davomida tarkib topgan. Mitoz hayotni uzluksiz davom ettiradigan jarayondir.

Mitoz bo'linishda hosil bo'lgan qiz hujayralar ona hujayralar singari xromosomalarning diploid to'plamiga ega bo'ladi. Hujayraning mitoz bo'linishi o'simliklarning vegetativ ko'payishini, hayvonlarning jinssiz ko'payishini, embrional va postembrional taraqqiyotning, tananing jarohatlangan qismini qayta tiklanishining asosini tashkil etadi. Mitoz tufayli organizmlarda irsiy axborotning tekis taqsimlanishi amalga oshadi va bir butunligicha saqlanadi.

Savollar va topshiriqlar

1. Mitotik sikl bilan mitozning nima farqi bor?
2. Mitoz fazalarini izohlang?
3. Xromosomalar tashqi qiyofasi bilan qanday xillarga bo'linadi?
4. Xromosoma strukturasining yaxshi bo'yaladigan qismlariga nima deyiladi?
5. DNK replikaSiyasi nima va u haqida qanday farazlar mavjud?
6. Nukleotidlar tarkibiga nimalar kiradi?
7. DNK tuzilishida komplementarlik deb nimaga aytildi?
8. DNK va RNK orasida nima farq bor?
9. Hujayrada RNKnning qanday xillari uchraydi?
10. Kariotipga ta'rif bering?
11. Gomologik xromosomalarga izoh bering?
12. Diploid to'plam bilan gaploid to'plam orasida qanday farq bor?
13. Mitoz bilan amitozni taqqoslang va farqni tushuntiring?
14. Endomitoz bilan politeniya hodisasiagi o'xhashlik va tafovut qanday?
15. Mitoz bo'linishni qanday biologik ahamiyati bor?
16. Kariotip bilan idiogramma o'rtasida nima farq bor?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang

1. Mitoz fazalari izchilligini ko'rsating.

- A.Telofaza, profaza, anafaza, metafaza
- B. Profaza, metafaza, anafaza, telofaza
- C. Metafaza, anafaza, profaza, telofaza
- D. Anafaza, telofaza, profaza, metafaza

2. Interfaza bosqichlari

- A. G_1 , S
- B. S, G_2
- C. G_1 , G_2
- D. G_1 , S , G_2

3. Mitozning qaysi fazasida sentromerani bo'linishi va xromatidalarni tarqalishi ro'y beradi?

- A.Profazada
- B.Metafada
- C.Anafazada
- D.Telofazada

4. Mitoz bo'linishda xromosomalarni qanday to'plami hosil bo'ladi?

- A. Gaploid
- B. Diploid
- C. Triploid
- D. Tetraploid

3§. Jinsiy ko'payishning sitologik asoslari

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Meyoz, reduksion, ekvatsion bo'linish, leptonema, zigonema, paxinema, diplonema, diakinez, kon'yugatsiya, sinapsis, krossingover, xiazma, interkinez, gametogenez, spermatogenez, oogenez, o'sish, yetilish va shakllanish, goniylar, spermatagoniy, oogoniy, spermatosit I, oosit I, spermatosit P, spermatida, spermatozoid, spermatogenez, oosit P, birinchi tartibli yo'naltiruvchi tana, ootida, ikkinchi tartibli yo'naltiruvchi tana, tuxum, sporogenez, gametogenez, mikrosporogenez, megasporogenez, mikrospora, sporalarning tetradasi, vegetativ va generativ hujayra, megasporagenez, megagametogenez, mikropile, sinergidlar, makaziy yadro, xalaza, antipod, soxta urug'lanish, haqiqiy urug'lanish, pronukleus, kariogamiya, singamiya, qo'sh urug'lanish, partenogenez, ginogenez, androgenez, gaplofaza, diplofaza.

1.Hujayraning meyoz bo'linishi

Jinsiy hujayralar **meyoz** bo'linish orqali rivojlanadi. Meyoz ham mitoz singari interfazadan boshlanadi. Interfazada xromosomalar ikki hissa ortadi. Meyoz yadroning ikkita ketma-ket bo'linishidan iborat. Birinchi - **reduksion** bo'linishda xromosomalar soni ikki marta kamayadi. Ikkinchi **ekvatsion** (tenglashtiruvchi) bo'linishda haploid xromosomali jinsiy hujayralar-gametalar hosil bo'ladi.

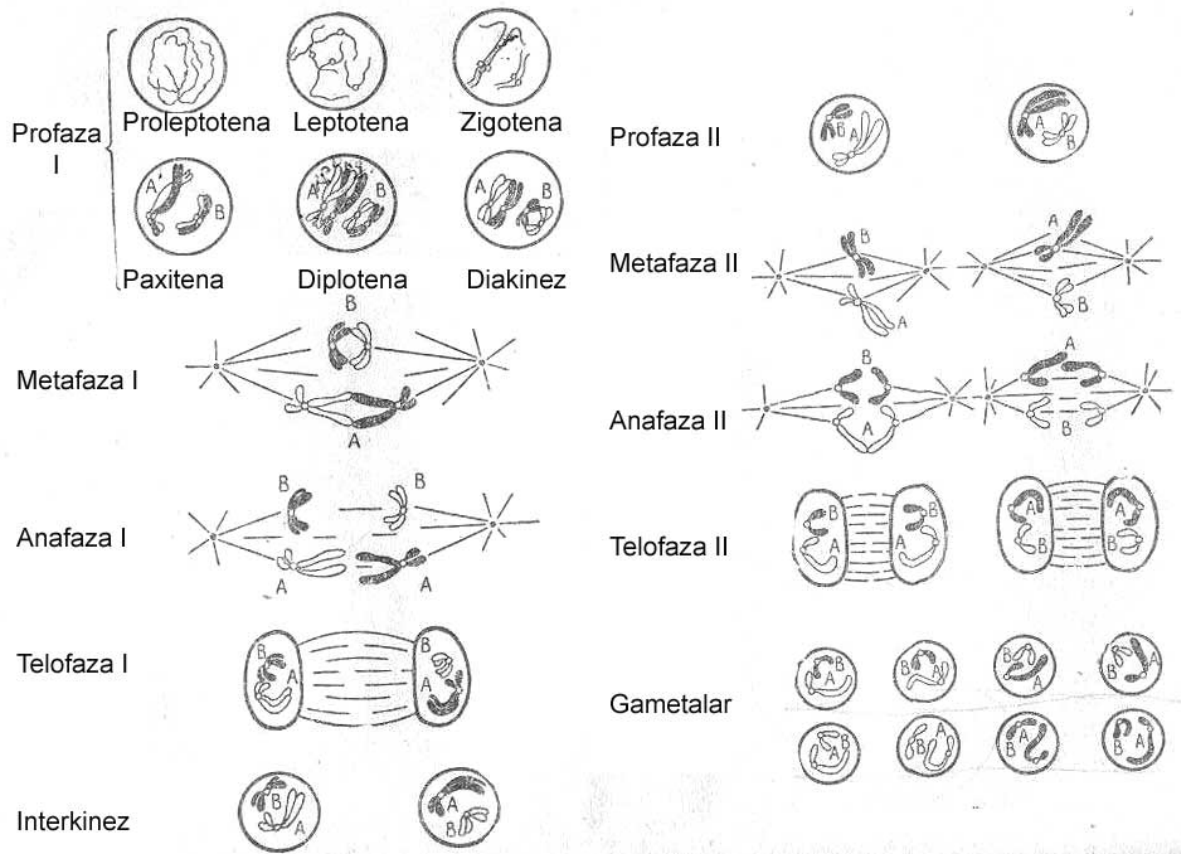
Birinchi reduksion bo'linishga taalluqli bosqichlar rim raqami I bilan, ikkinchi ekvatsion bo'linish bosqichlari II bilan belgilanadi. Reduksion bo'linish yadroning profaza I dan boshlanib, telofaza I gacha davom etadi. Ekvatsion bo'linish esa profaza II dan telofaza II gacha bo'lgan davrni qamrab oladi.

Reduksion bo'linish fazalarining orasida eng murakkab va uzoq muddatli **profaza I** dir. U ketma-ket keluvchi **leptonema**, **zigonema**, **paxinema**, **diplonema**, **diakinez** bosqichlaridan tashkil topgan. **Leptonema** bosqichida interfazadagi yadro to'rsimon ingichka iplarga – xromonemalarga aylanadi. Bu xromonema iplari diploiddir. Ular interfaza bosqichidayoq qo'shaloqlangan bo'lib, bu elektron mikroskop yordamida tasdiqlangan. **Zigonema** bosqichida gomologik xromosoma iplari bir-biriga tortiladi. Ular uchki qismidan boshlab uzunasiga birlashib ketadi. Gomologik xromosomalarning uzunasiga birlashishi **konyugatsiya** yoki **sinapsis** deyiladi.

Xromosomalar sinapsisi tugallanishi bilan yadro keyingi **paxinema** bosqichiga o'tadi, bunda xromosoma iplari eng ko'p buralib, ular yo'g'on tortadi. kon'yugatsiyalanuvchi bir juft xromosoma **bivalent** deb ataladi, u to'rtta xromatidalardan tashkil topadi. Paxinemada **krossingover** ya'ni kon'yugatsiyalanuvchi gomologik xromosomalarning xromatidalari o'rtasida o'xshash qismlarning o'zaro almashinishi sodir bo'ladi. Natijada xromosomalardagi genlarning joylashish tartibi va o'rni o'zgaradi. Paxinemaning oxirgi bosqichida va keyingi bosqich **diplonemada** kon'yugatsiyalashgan gomologik xromosomalarning bir-biridan ajralishi yuz beradi. Gomologik xromosomalar odatda uchki qismi bilan bir-biridan ajrala boshlaydi va natijada X ga o'xshash shakllari hosil bo'ladi. Bu holat xiazma deyiladi. Xiazmalar soni gomologik xromosoma uchlarini harakatlanishi tufayli asta-sekin kamayadi. Profaza I ning oxirgi bosqichi bo'lgan **diakinezda** gomologik xromosomalar spirallahishi hisobiga qisqarib,

yo'g'onlashadi. Bivalentlar soni gaploidga aylanadi. Bu bosqichda yadrochalar va yadro qobig'i yo'qoladi.

Metafaza I da xromosomalar o'z sentromerlari bilan birgalikda ekvatorda to'g'ri chiziq bo'ylab joylashadi. **Anafaza I** da gomologik xromosomalar xromatidalarga ajralgan holda qarama-qarshi qutblarga tarqaladi. Oqibatda qiz hujayralarning yadrosida xromosomalar soni teng ikki hissaga kamayadi. Har bir juftdagi ota va ona xromosomalari istalgan qutblarga teng imkoniyatlarda tarqalishi mumkin.



8 -rasm. Meyoz sxemasi. A va B gomologik xromosomalarning har xil juftlari.

Reduksion bo'linishning keyingi fazasi **telofaza I** bo'lib, u qisqa vaqt davom etadi. Bu bosqichda xromatinlarning despirallashishi, yadro qobig'i hosil bo'ladi. **Telofaza I** dan so'ng doim ham sitokinez ya'ni sitoplazmaning bo'linishi ro'y beravermaydi. Ba'zan bu jarayon meyozning ikkinchi bo'linishdan so'ng amalga oshadi.

Meyozning birinchi va ikkinchi bo'linishi o'rtasidagi bosqich **interkinez** deb ataladi. Interfazadan farqli o'laroq, interkinezda xromosomalar reproduksiyasi va DНK replikatsiyasi ro'y bermaydi. Interkinezda har bir xromosoma qo'sh xromatidlardan tashkil topgan bo'ladi. **Profaza II** mitoz profazasidan farq qilmaydi ya'ni yadro membranasi, yadrocha yo'qoladi, xromosomalar shakllanadi.

Metafaza II da xromosomalar o'z sentromeralari bilan ekvator tekisligida joylashadi.

Anafaza II da sentromerlar bo'linadi va har bir xromatida mustaqil xromosoma bo'lib qoladi.

Telofaza II da xromosomalar qutblarga tarqaladi va sitokinez amalga oshadi, ya’ni I meyozi bo’linish natijasida har bir gaploid sondagi xromosoma juftligiga ega bo’lgan ikkita yadro hosil bo’ladi. Ikkinchisi meyozi bo’linishda har bir yosh yadro yana bo’linadi, biroq bunda qutblarga yosh xromatidalardan vujudga kelgan xromosomalar tarqaladi. Binobarin meyozi bo’linishga uchragan har bir hujayradan gaploid xromosoma to’plamiga ega to’rtta jinsiy hujayra-gameta hosil bo’ladi.

2. Hayvonlarda gametogenez

Jinsiy hujayralarning hosil bo’lishi jarayoni **gametogenez** deyiladi.

Erkak jinsiy hujayralarni hosil bo’lishi – **spermatogenez**, urg’ochi jinsiy hujayralarni hosil bo’lishi – **oogenetika** deyiladi. Gametogenez to’rtta - **ko’payish, o’sish, yetilish** va **shakllanish** bosqichlaridan iborat. Hayvonlarda jinsiy hujayralar xuddi somatik hujayralardek embrional hujayralardan rivojlanadi. Murtak hujayralaridan bora-bora jinsiy bezlar va jinsiy hujayralar taraqqiy qiladi. **Ko’payish** bosqichida murtak hujayralari bir necha bor mitoz orqali bo’linib gonial hujayralarni – **goniylarni** hosil qiladi. Oldiniga ular ikkala jins organizmlarda o’xshash bo’lsada, keyinchalik tabaqlananib, erkaklarda **spermatagoniy**, urg’ochi organizmlarda **oogoniyga** ajraladi.

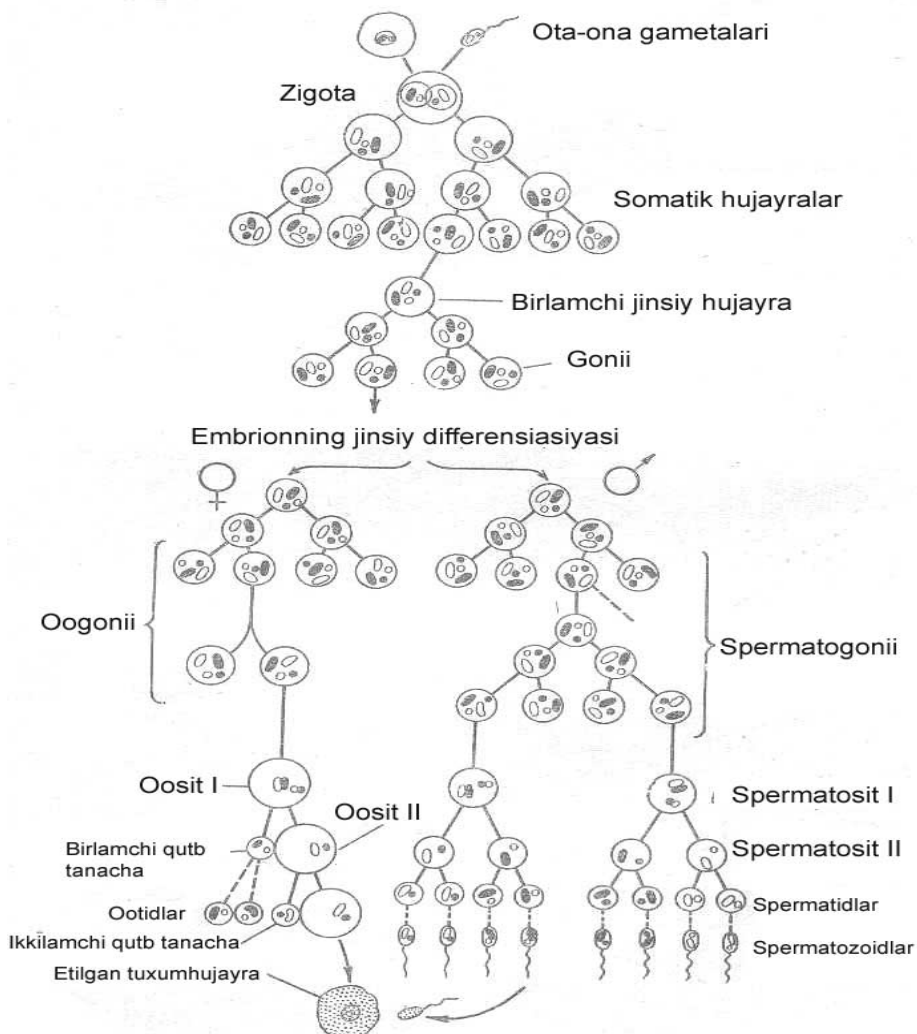
3. Spermatogenez

Urug’dondagi maxsus to’qima oldin mitoz yo’li bilan bir necha marota bo’linib, o’lchamlari kichraygan spermatogoniylarni hosil etadi. Shundan so’ng **o’sish** bosqichi boshlanadi. Ular yana mitoz yo’li bilan bo’linib birinchi tartibli spermatositlarga aylanadilar. **Yetilish** bosqichida birlamchi spermatosit hujayralari meyozi bo’linishga o’tadilar. Reduksion bo’linishdan so’ng ikkita ikkinchi tartibli spermatositlar hosil bo’ladi. Ekvatsion bo’linish natijasida 4 spermatidalar rivojlanadi (9-rasm).

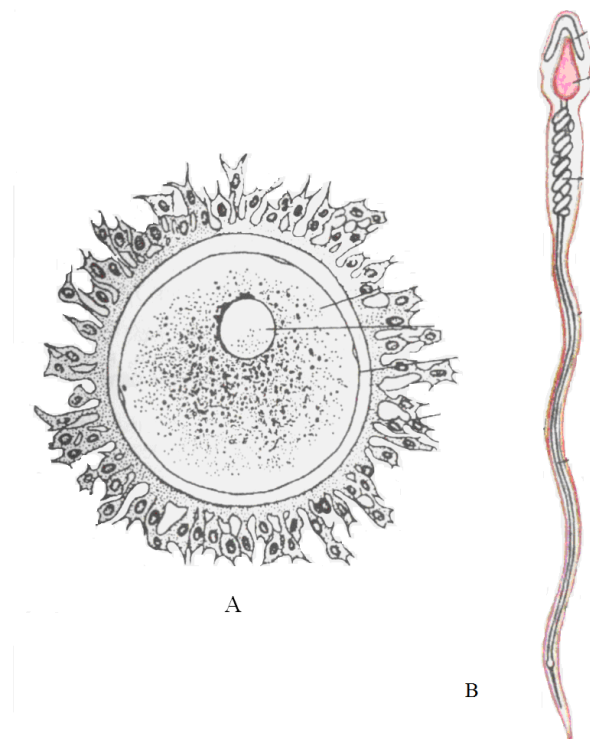
Shakllanish bosqichida spermatidalarning **spermatozoidga** aylanishi kuzatiladi. Bu jarayonga yadro va sitoplazmaning barcha elementlari qatnashadi. Yetilgan spermatozoid boshcha, bo’yin va dum qismlaridan tashkil topadi. (10-rasm) Spermatozoidning bosh qismida Goldji apparatidan hosil bo’lgan akrosoma joylashadi. U fermentlarga boy bo’lib, urug’lanish paytida tuxum hujayra qobig’ini eritadilar. Akrosomadan keyin bosh qismida yadro joylashgan. Spermatozoidning bo’yin qismida sentriola, mitoxondriyalar bo’ladi. Dum qismi spermatozoidning harakatlanishini ta’minlaydi.

4. Ovogenez

Urg’ochi organizmlarning jinsiy hujayralarini rivojlanishi **ovogenez** deyiladi. Ovogenez jarayonining spermatogenezedan farqi shundan iboratki, birinchidan, birlamchi **oosit (oosit I)** ning o’sish bosqichi ko’proq davom etadi. Ikkinchidan oositda oziq moddalarning yig’ilishi ro’y beradi. Oosit I meyozi reduksion bo’linidan so’ng ikkita hujayra - biri yirik **oosit II**, ikkinchisi **oosit** mayda oosit II hosil etadi. U **birinchi tartibli yo’naltiruvchi tana** deb ataladi. Ekvatsion bo’linishdan so’ng oosit II dan bitta yirik **ootida** va bitta mayda **ootida**, birinchi tartibli yo’naltiruvchi tanadan bo’lsa ikkita mayda ootida hujayra hosil bo’ladi. Shunday qilib meyozi reduksion va ekvatsion bo’linishidan so’ng to’rtta ootidalar hosil bo’ladi.



9- rasm. Erkak (spermatogenet) va urg'ochi (oogenet) hayvon jinsiy hujayralari rivojlanishining solishtirma sxemasi. Hujayralarda bir just xromosomalar tasvirlangan.



10 - rasm. Tuxum (A) va urug' (B) hujayra.

Ulardan uchtasi mayda ootida, bittasi yirik bo'ladi. Faqat yirigi - **tuxum** hujayra keyingi rivojlanish va urug'lanishga layoqatlidir. Qolgan uchta mayda ootidalar yo'naltiruvchi tana bo'lib, keyinchalik yemiriladi.

Tuxum hujayra yirik, sitoplazmaga boy, qobiq bilan o'ralgan, uni tashqarisida ko'plab follikul hujayralar joylashgan bo'ladi (10-rasm).

Sut emizuvchi hayvonlarning tuxum hujayrasi bevosita urug'lanishdan oldin yoki urug'lanish davrida yetiladi. Tuxum hujayra vaqt-bevaqt yetilib turadi. Ayollarda odatda bir oyda bitta tuxum hujayra yetiladi. Umurtqali hayvonlarning ko'philiqida tuxum hujayra yilning ma'lum mavsumida ko'pincha bahor oylarida yetiladi. Odam tuxum hujayrasining vazni 10^{-5} g ga teng bo'lib, kam harakatchan. Spermatozoid esa maydaroq 10^{-9} g ga teng, harakatchan bo'ladi.

5. Gulli o'simliklarda sporogenez va gametogenez

O'simliklarda jinsiy hujayralarning shakllanish jarayoni 2 bosqichga bo'linadi: 1- bosqich – **sporogenez** – gaploid sporalarning hosil bo'lishi; 2-bosqich – **gametogenez** – gametalarning rivojlanishi bilan tugallanadi.

O'simliklarda mikrosporalar hosil bo'lish jarayoni **mikrosporogenez**, megasporalarning hosil bo'lismi jarayoni esa **megasporogenez** deb ataladi.

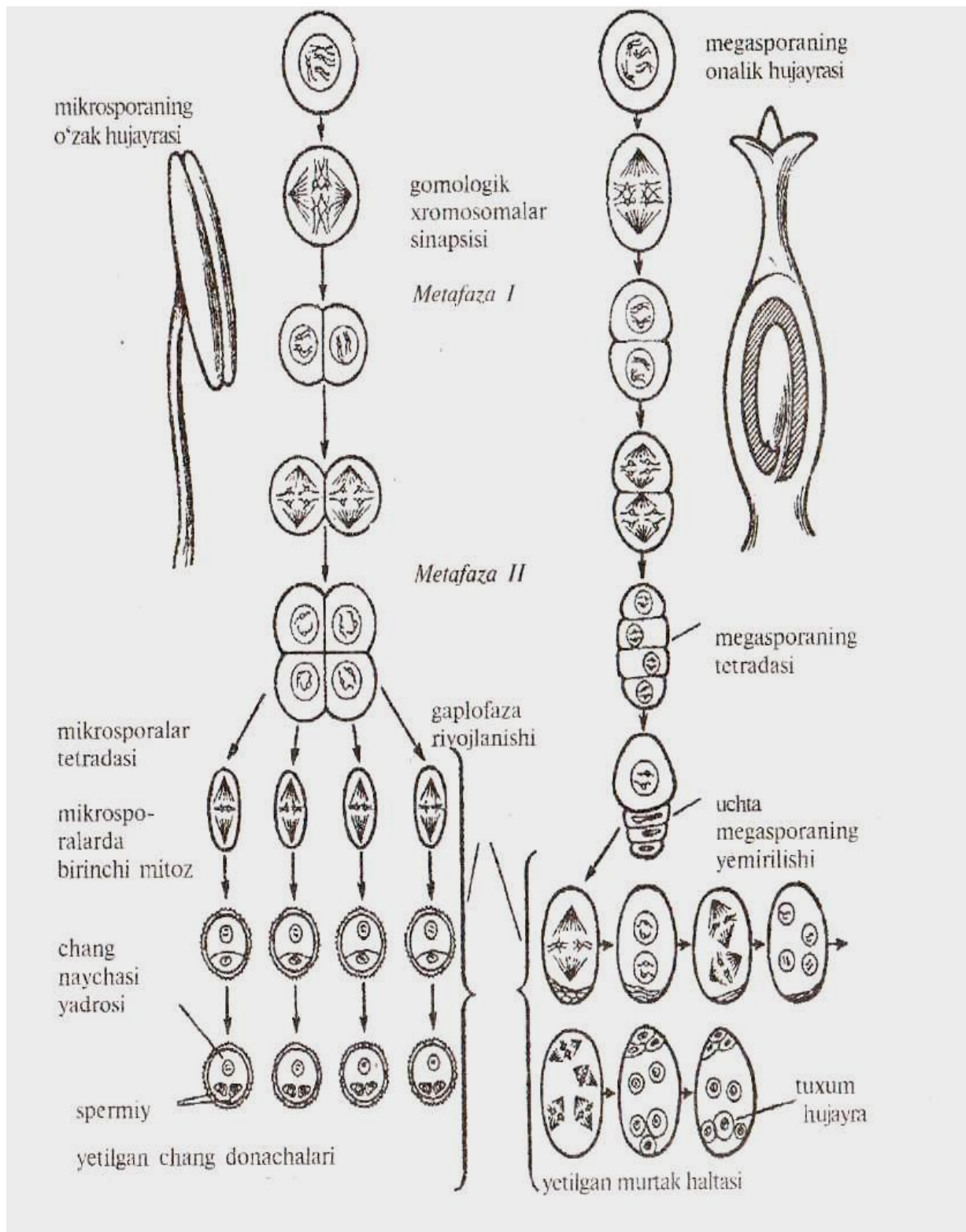
Changchi hujayraning hosil bo'lishi:

Mikrosporogenez va mikrogametogenez:

Yosh changdonning subepidermal to'qimasi-arxeospora hosil bo'ladi. Arxeospora meyozning reduksion bo'linishidan keyin ikkita spora, ekvasion bo'linishidan so'ng to'rtta gaploid to'plamli **mikrosporalar** hosil qiladi.

Ular **sporalarning tetradasasi** deb ataladi. Mikrosporalar hosil bo'lgandan so'ng **mikrogametogenez** boshlanadi. Har bir mikrospora mitoz bo'linishi oqibatida **vegetativ** va **generativ** hujayralarning hosil bo'lismiga olib keladi. Keyinchalik

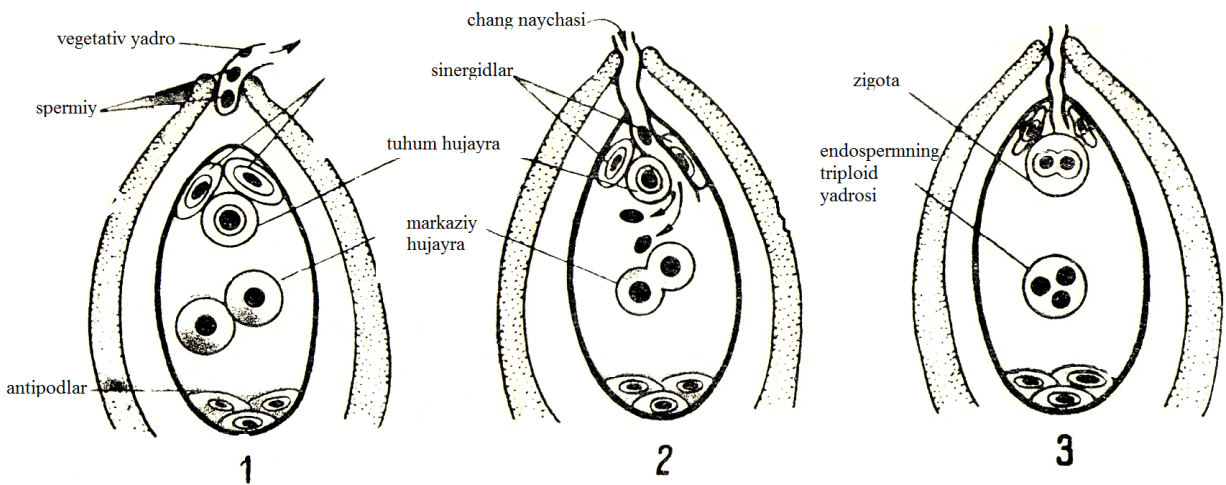
vegetativ hujayra va uning yadrosi bo'linmaydi. Unda oziq moddalar to'planadi, ular generativ hujayraning bo'linishini ta'minlab beradi. Generativ hujayra yana bo'linib, **ikkita spermiyalar** rivojlanadi. Shunday qilib, **yetilgan chang donachasi bitta vegetativ hujayra va ikkita generativ yadrodan** tashkil topadi. Urug'chi hujayraning hosil bo'lishi megasporagenez va megagametogenez. Yosh urug'kurtakning subepidermal qavatida arxeospora hujayra yetishadi. U reduksion usulda bo'linib bitta yirik, bitta mayda sporani hosil etadi. Bu sporalar ekvatsion usulda bo'linish natijasida bitta yirik, uchta mayda spora rivojlanadi. Uchta maydasi keyinchalik yemiriladi. Qolgan bitta yirik spora gaploid to'plamli xromosomaga ega bo'ladi. Bu spora uch marotaba mitoz usulda bo'linib 8 yadroli murtak xaltachasini hosil etadi. Murtak xaltachasining **mikropile** (spermiyalar kiradigan joy) qismida to'rtta yadro joylashib, ularning **ikkitasi sinergidlar** deb nomlanadi, **bittasi tuxum hujayrani** hosil qiladi, to'rtinchi yadro bo'lsa murtak xaltachasini markazidan o'rIN oladi. Murtak xaltachasini mikropilega qaramaqarshi **xalazal** qismida ham to'rtta yadro joylashib, ulardan bittasi markazga intilib mavjud markazdagi yadro bilan qo'shilib diploid to'plamli **markaziy yadroni** tashkil qiladi.



11 - rasm. 1 - *changchi* (mikrosporogenez va mikrogametogenez) va urug'chi (megasporogenez va megagametogenez). 2 – *gulli o'simliklarning jinsiylarini hujayralari*.

Murtak xaltachasining xalazal tomonida qolgan uchta yadro qo'shilib ularni **antipod** deb ataladi. Sinergid yadrolari va antipod hujayralari murtakning rivojlanishida yordamchi funksiyalarni bajarib keyinchalik parchalanib ketadi.

Shunday qilib murtak xaltachadagi 8 hujayradan 6 tasi gaploid xromosomali, murtak xaltachasini markazidagi ikkitasi o'zaro qo'shilib diploid xromosomali hujayraga aylanadi.



12 - rasm. O'simliklarning qo'sh urug'lanish sxemasi. 1 – chang naychasing murtak xaltachasiga o'sib kirishi. 2 – naycha ichidagi borliqning murtak qopiga quyilishi. 3 – urug'lanishdan so'ng murtak qopi.

6. O'simliklar va hayvonlarda urug'lanish

Hayvonlarda urug'lanish bir necha fazadan iborat. Birinchi fazada spermatozoid tuxum hujayraning biror yuza qismiga ilinadi yoki uning ichiga kiradi. Ba'zi hollarda masalan, spermatozoidni boshi tuxum hujayraga tegib uni faollashtirishi, lekin u bilan qo'shilmasligi mumkin. Bunday hodisa **soxta urug'lanish** deb ataladi. Ayrim holatlarda tuxum hujayraga bir necha spermatozoidlar kirishi mumkin. Uni **polispermiya hodisasi** deb ataladi. Tuxum hujayra ichiga kirgan spermatozoid uning yadrosi bilan qo'shilishga tayyorgarlik ko'radi, ya'ni spermatozoid yadrosi kattalashib interfaza bosqichiga o'tadi. Bunday yadro **erkak pronukleus** deb nomlanadi.

Spermatozoid tuxum hujayra yuzasiga ilinishi yoki ichiga kirishi turli xil hayvonlarda tuxum hujayrasi yetilish bosqichining turli davrida bo'lishi mumkin. Spermatozoid bilan qo'shilishga tayyor tuxum hujayra **urg'ochi pronukleus** deb ataladi.

Spermatozoidning yadrosi bilan tuxum hujayra yadroining qo'shilishi **haqiqiy urug'lanish** deyiladi. Tuxum hujayrasining haqiqiy urug'lanishi yetilish bosqichida yoki tuxum hujayrasining meyoz bo'linishi to'liq tugagandan keyin ro'y beradi. Chunki tuxum hujayra ichiga spermatozoidni kirishida tuxum hujayra: 1) tinch holatda oosit I; 2) metafaza holatdagi oosit I; 3) metafaza yoki anafaza holatdagi oosit II va nihoyat 4) yetilgan tuxum hujayra holatida bo'lishi mumkin.

Binobarin, tuxum hujayraga kirgan spermatozoid undagi meyoz jarayonini tugashini «kutadi». Tuxum hujayra yadrosi bilan spermatozoid yadroining qo'shilishi **kariogamiya** deyiladi. Demak, hayvonlarda urug'lanish ikki

bosqichdan, **singamiya** – tuxum va urug' hujayralarning, **kariogamiya** – ularning yadrolarini qo'shilishidan iborat.

O'simliklarda urug'lanish o'z mohiyatiga ko'ra hayvonlardagi urug'lanishga o'xshash ya'ni ikkita gaploid yadroning qo'shilishidan tashkil topadi. Shu bilan birga o'simliklarda urug'lanishning o'ziga xos jihatlari bor.

O'simliklarda mikrogametogenez chang hujayrasining hosil bo'lishi bilan yakunlanadi. Urug'chi gulining ustunchasiga kelib tushgan chang vegetativ hujayrali chang naychasini hosil qilib, urug'kurtak tomon harakatlanadi va uni ichida joylashgan murtak xaltachasining mikropilega yetgach, u sinergidlarga tegib yoriladi. Chang hujayrasidagi spermiya'ning biri murtak xaltasidagi tuxum hujayra bilan, ikkinchisi esa markaziy yadro bilan qo'shiladi (12-rasm). Urug'langan tuxum hujayrada xromosomalarning diploid to'plami tiklanadi va u urug'ning murtak qismini hosil etadi. Murtak xaltasidagi markaziy yadro bilan spermiya qo'shilishidan xromosomalarning triploidi hosil bo'lib, undan urug'ning endospermasi rivojlanadi. Chang naychasidagi bir spermiya'ning tuxum hujayra, ikkinchisining markaziy yadro bilan qo'shilishi **qo'sh urug'lanish** deyiladi. U 1898 yilda rus olimi S.G.Navashin tomonidan kashf qilingan.

7.Jinsiy ko'payishning norasmiy tiplari

Jinsiy ko'payishning norasmiy tiplariga **partenogenez**, **ginogenez** va **androgenezlar** kiradi. Jinsiy ko'payishning qayd etilgan tiplari meyoz bo'linish to'liq va qisman yo'qolishi va uning o'mniga jinsiy sikl mitoz bilan almashishi oqibatida paydo bo'lган.

Yuqorida biz jinsiy ko'payish vaqtida otalik, onalik gametalarini qo'shilishi to'g'risida aytib o'tdik. Ayrim hayvon va o'simlik turlarida ko'payish spermatozoidsiz ro'y berishi mumkin. Murtakni otalanmagan tuxum hujayradan rivojlanishi **partenogenez** deb ataladi. Partenogenez tabiiy va sun'iy bo'ladi. Tabiiy partenogenezda voyaga yetgan tuxum hujayra tashqi va ichki omillar ta'siri bilan spermatozoid bilan qo'shilmasa ham rivojlanib normal organizmni hosil qiladi. Tabiiy partenogenez tuban qisqichbaqasimonlar, kolovratkalar, pardaqanotlilar (arilar), qisman qushlarda (tustovuq) kuzatiladi. Partenogenez doimiy va qisman bo'lishi mumkin. Ba'zi hayvonlarda urug'lanmagan tuxum hujayradan faqat urg'ochi, urug'langan tuxum hujayradan esa ham urg'ochi, ham erkak jinsli organizmlar rivojlanadi. Ikkinci holatda esa urug'lanmagan tuxum hujayradan faqat erkak, urug'langanidan esa urg'ochi organizm hosil bo'ladi. Tuban qisqichbaqasimonlardan dafniyalarda urg'ochi organizm diploid, erkaklari gaploid xromosomalarning to'plamiga ega bo'ladi. Qulay sharoitda dafniya partenogenetik yo'l bilan ko'payadi. Natijada faqat urg'ochi organizmlar voyaga yetadi. Noqulay sharoitda (ozuqa yetishmaganda, harorat pasayganda) urg'ochi dafniya xromosomalarning diploid bo'lgan tuxum hujayrani hosil etadi va undan erkak dafniyalar rivojlanadi.

Sun'iy partenogenez tajribada tuxum hujayrani har xil omillar ta'siri bilan faollashtirish natijasida hosil qilinadi. Bunday omillarga yuqori harorat, har xil kislotalar, yorug'lik bilan tuxum hujayraga ta'sir etib uni faollashtirish kabilalar kiradi. Sun'iy partenogenetik tut ipak qurtida, baqlarda, quyonlarda, suv o'tlarida,

zamburug'larda, yuksak o'simliklar (g'alladoshlar, dukkakli o'simliklar)da hosil qilingan.

Partenogenezning alohida xili bo'lib **ginogenez** sanaladi. Ginogenez germafrodit yumaloq chuvalchanglarda, baliqlardan - kumushsimon karas balig'ida kuzatilgan. Ginogenezda murtak urg'ochi organizm yadrosidan hosil qilinadi. Partenogenezedan farqli ravishda ginogenezda spermatozoid tuxum hujayrani faollashtirishda qatnashadi, lekin u bilan qo'shilmaydi.

Ginogenezning teskari ko'rinishi bo'lib **androgenez** hisoblanadi. Agar tuxum hujayrada yadro qanday sababga ko'ra nobud bo'lsa, tuxum hujayraga kirgan spermatozoidning ikkitasi bir-biri bilan qo'shilib xromosomaning diploid to'plamini hosil qilishi mumkin. Bunday xromosoma to'plamiga ega zigotalardan rivojlangan organizmda faqat ota organizm belgilari namoyon bo'ladi. Partenogenez, ginogenezdan rivojlangan organizmdan urg'ochi, androgenezdan esa erkak jinsga mansub organizmlar yetishadi.

8.O'simlik va hayvonlarda nasllarning gallanishi

Hayvon, o'simlik va mikroorganizmlarni hayot sikkida gaplofaza va diplofaza doimo gallanib turadi. Gaplofaza hujayralarda xromosomalarning gaploid to'plami, diplofazada esa diploid to'plami bo'ladi. Hujayrada xromosomalarning gaploid to'plami meyoz bo'linishda, diploid to'plami esa urug'lanish natijasida yuzaga keladi. Har xil organizmlarda gaplofaza va diplofazaning gallanishi va ularning davomiyligi turlicha. Ko'p hujayrali organizmlar hayot sikkida diplofaza uzoq muddatli, gaplofaza qisqa muddatni, ya'ni gametalarning mavjudligi bilan belgilanadi. Morfologik va tuzilish jihatidan hayvonlarning gaplofaza va diplofazasi o'zaro farq qiladi. Gaplofaza bir hujayrali, diplofaza esa ko'p hujayralidir. Gulli o'simliklarda ham gaplofaza qisqa muddatli va u chang donasi, murtak xaltachasidan iborat. Har ikki holda ota-onada o'simliklar diplofaza sporafitdan tashkil topadi.

Hayvon va o'simliklarda gaplofaza qisqargan bo'lib, asosiy hayot sikli diplofaza holatda bo'ladi. Tuban o'simliklar va mikroorganizmlarda aksincha, organizm hayoti gaplofaza holatda bo'lib, diplofaza nihoyatda reduksiyalashgan holatdadir. Diplofaza zigota ko'rinishida bo'lib, u tezda meyoz bo'linishga o'tadi va sporalarni hosil qiladi. Gaplofaza yakka hujayra yoki ko'p hujayrali holatda bo'ladi. Hayot sikllarini bilish genetik tahlil uchun nihoyatda kerak. Chunki, gaplofaza va diplofazada genlarning ta'siri har xil bo'ladi. Gaplofazada barcha genlarning ta'sirini bilish imkoniyati bo'ladi, chunki genlar toq holatda namoyon bo'ladilar. Shunga ko'ra ular ta'sirida paydo bo'lgan irsiyat va irsiylanishni o'rganish mumkin. Bakteriyalarda jinsiy jarayon gaplofaza holatda ro'y beradi. Kon'yugatsiya paytida bakteriyalar o'zaro ayrim genetik axborot bilan ayirboshlashadi.

9.Meyoz bo'linishning biologik ahamiyati

Meyoz bo'linish natijasida xromosomalar sonining kamayishi kuzatiladi. Agar meyoz bo'linish davomida xromosomalar soni kamaymaganda edi, har bir yangi avlodda urug'lanish tufayli xromosomalar soni tinmasdan ikki hissadan ortib boraverardi.

Meyoz bo'linish va gametalar hosil bo'lishi mobaynida xromosomalarning turli xil kombinatsiyalari hosil bo'lib, ota-onalarning xromosomalari aralashgan holda bo'ladi. Bundan tashqari gomologik xromosomalarning kon'yugatsiyasi, ya'ni o'xshash qismlari bilan ayirboshlanishi (krossingover) tufayli ham xromosomalarda irsiy axborotning yangi to'plami paydo bo'ladi. Ota-onalarning xromosomalarni kombinatsiyalashuvi va ular orasidagi krossingover natijasida yangi tarkibli xromosomalarni hosil bo'lishi organizmlarda irsiy o'zgaruvchanlikni keltirib chiqaradi. Irsiy o'zgaruvchanlik organizmlar evolyutsiyasiga olib keluvchi asosiy omillardan biri sanaladi. Ayrim holatlarda meyoz jarayonida xromosomalarning gametalarga tarqalishi teng bo'lmasligi, 1-2 xromosoma normadan ortiqcha, ikkinchisida esa 1-2 xromosoma kam tarqalishi mumkin. Ular monosomik va nullisomik. Bunday holat organizm rivojlanishining buzilishiga, xususan, odamlarda turli kasalliklarning kelib chiqishiga olib keladi.

Savollar va topshiriqlar

1. Meyoz bo'linish qanday hujayralarda kuzatiladi?
2. Hujayraning meyoz bo'linishini mitoz bo'linish bilan taqqoslang. Ular orasidagi o'xshashlik va farqlarni aniqlang?
3. Reduksion bo'linishni anafazasi bilan ekvatsion bo'linishning anafazasida qanday o'xshashlik va tafovut bor?
4. Reduksion bo'linishning profazasi mitozning profazasidan nimasi bilan ajralib turadi?
5. Interfaza bilan interkinezning orasidagi farq nimadan iborat?
6. Hayvonlardagi gametogenez tafsilotini tushuntiring.
7. Mikrosporagenez va mikrogametagenez tafsilotlarini izohlang.
8. Megasporogenez va megagametagenez jarayonlarini gapiring.
9. Hayvonlarda urug'lanish qanday sodir bo'ladi?
10. Gulli o'simliklardagi qo'sh urug'lanish qanday amalga oshadi.
11. Qo'sh urug'lanishning biologik ahamiyati nimadan iborat?
12. Partenogenez bilan androgenezni taqqoslang. Ularning bir-biridan farqi nimada?
13. Meyoz bo'linishning biologik ahamiyatini yoriting.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang

1. *Qachon gomologik xromosomalarning konyugatsiyasi va krossingoveri ro'y beradi?*
 - A. Profaza I
 - B. Metafaza I
 - C. Profaza II
 - D. Anafaza II
2. *Konyugatsiya va krossingover tufayli xromosomalarni:*
 - A. Ikki hissa ortadi
 - B. Ikki qutbga bir maromda tarqaladi
 - C. Bo'laklarga bo'linadi
 - D. Genetik axborot bilan almashinadi

3. I tartibli spermatositdan hosil bo'ladigan spermatozoidlar soni

- A. 1
- B. 2
- S. 4
- D. 5

4. I tartibli oositlardan hosil bo'ladi

- A. 4 tuxum hujayra
- B. 1 tuxum hujayra, 3 yo'naltiruvchi tanacha
- S. 2 tuxum hujayra, 2 yo'naltiruvchi tanacha
- D. 3 tuxum hujayra, 1 yo'naltiruvchi tanacha

5. Gametogenezni qaysi bosqichida meyozi bo'linishi sodir bo'ladi?

- A. Oosit spermatosit II
- B. Oosit II spermatosit I
- S. Oosit II spermatosit II
- D. Oosit I spermatosit I

6. Jinsiy ko'payishning norasmiy tiplari

- A. Ovogenet, partenogenet
- B. Spermatogenet, androgenet
- S. Ovogenet, Spermatogenet
- D. Partenogenet, androgenet

7. Meyoz bo'linishing biologik ahamiyati

- A. Diploid to'plamli xromosomalar, gaploid to'plamli gametalarga aylanadi
- B. Hujayradagi xromosomalarning diploid to'plami saqlanadi
- S. Gomologik xromosomalar konyugatsiyasi va krossingover natijasida irsiy axborotni ayirboshlanishi sodir bo'ladi
- D. A-S

8. Qaysi o'simliklarda qo'sh urug'lanish sodir bo'ladi?

- A. Suv o'tlarida
- B. Sporali o'simliklarda
- S. Yopiq urug'li o'simliklarda
- D. Ochiq urug'li o'simliklarda

9. Tuxum va urug' hujayra yadrolarini qo'shilishi qanday nomlanadi?

- A. Kariogamiya
- B. Sitogamiya
- S. Singamiya
- D. Shizogamiya

10. Qo'sh urug'lanish bu...

- A. Markaziy hujayra bilan spermiy hujayrasining qo'shilishi.
- B. Tuxum hujayra bilan spermiy hujayrasining qo'shilishi.
- S. Bir spermiy tuxum hujayra bilan, ikkinchisi markaziy hujayra bilan qo'shilishi.
- D. Chang naychasini mikropile tomoniga qarab o'sishi.

II-BOB. IRSIYAT QONUNLARI

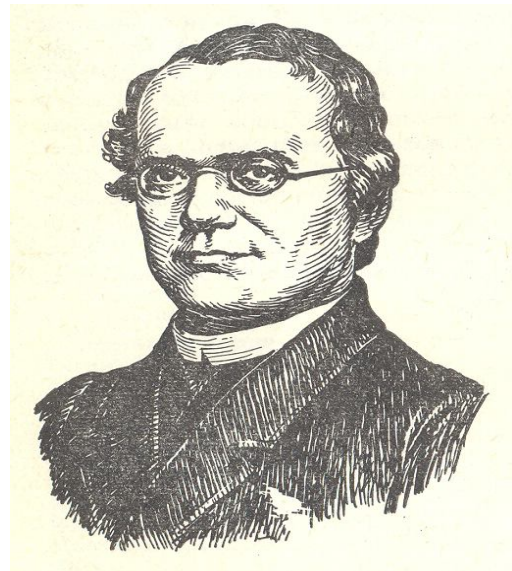
4§. Monoduragay chatishtirish

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Duragaylash, monoduragay chatishtirish, ota-onal organizmlari, duragay avlod, P, ♀, ♂, X, F ramzları, dominant, retsessiv, Mendelni birinchi qonuni, Mendelni ikkinchi qonuni, pennet katagi, allelomorf, fenotip, genotip, geterozigota, gomozigota, fenotip bo'yicha nisbat, genotip bo'yicha nisbat, gametalar sofligi farazi, takroriy chatishtirish, bekross, tahliliy chatishtirish, oraliq chatishtirish, ko'p tomonlama allelizm, kodominantlik, χ^2 usuli, ozodlik darajasi.

1. Mendelning birinchi va ikkinchi irsiyat qonunlari

Genetikada belgilarning irsiylanishini o'rganishda keng qo'llaniladigan metod **duragaylash*** ya'ni muqobil belgilari bilan farqlanuvchi organizmlarni chatishtirish hisoblanadi.

Chex tabiashunosi G.Mendeldan oldin ham tadqiqotchilar turli o'simlik va hayvonlarning bir-biridan belgilari bo'yicha farq qiluvchi formalarini chatishtirganlar, biroq irsiyat qonunlarini ochishga muvaffaq bo'lmadilar. Irsiyat qonunlari birinchi marotaba G.Mendel tomonidan kashf qilindi. Olim irsiyat qonunlarini duragaylash metodi asosida kashf etdi.



13 -rasm. G.Mendel
(1822-1884).

Quyidagi omillar Mendel muvaffaqiyatlarini ta'minlagan:

1. Chatishtirish uchun qulay bo'lgan no'xat o'simligini tanlanganligi va ular orasidan bitta, ikkita, uchta turg'un belgisi bilan farq qilgan formalarni chatishtirib duragaylar olinganligi;
2. Kelgusida har bir duragay o'simlik naslini alohida ekib, ularda ota-onal belgilarini qanday rivojlanganligini aniqlanganligi;
3. Duragaylarni o'z-o'ziga chatishtirib ularning ikkinchi, uchinchi va keyingi avlodlarida ota-onal o'simliklarga o'xshash formalarni miqdorini aniqlanganligi va ularni matematik-statistik metod bilan tahlil qilinganligi;
4. Tadqiqot natijalarini xulosalab, irsiyat qonunlarini ixtiro qilinganligi.

* Duragaylash metodidan foydalanganda tubandagi ramziy belgilarni bilish kerak. Chatishtirishda qatnashayotgan ota-onal organizmi oldiga "P" harfi qo'yiladi. U lotin tilidagi *parentale* – ota-onal so'zining bosh harfidir. Urg'ochi jins ♀ (Zuhro sayyorasi, dastali ko'zgu ramzi), erkak jinsi ♂ (Mars sayyorasi, qalqon va nayza ramzi) belgisi bilan ifodalanadi. Chatishtirish belgisi "X" hisoblanadi. Duragay organizmlar oldiga "F" harfi qo'yiladi, u lotincha filiale (farzandlar) so'zining bosh harfini ifodalaydi. Duragayni nechanchi avlodga tegishliligi F indeksiga raqam, ya'ni F₁, F₂, F₃ bilan ko'rsatiladi.

Mendel tajribalarini birida no'xat doni rangi sariq va yashil bo'lgan o'simliklar chatishtirildi. Bitta turg'un belgisi bilan farqlanuvchi organizmlarni chatishtirishga **monoduragay chatishtirish** deyiladi. Chatishtirish natijasida olingan barcha

duragay o'simliklar doni sariq rangda ekanligi ma'lum bo'ldi. Boshqa tajribada no'xat o'simligining guli qizil va oq formalari chatishtirilgan edi, duragaylarning guli bir xil qizil rangda ekanligi aniqlandi. Duragaylarning birinchi avlodida yuzaga chiqqan belgilarni **dominant** (ustun), yuzaga chiqmagani esa **retsessiv** (yashirin) belgi deb nomlandi. **Ota-onal organizmlardagi belgining duragagaylarning birinchi avlodida birining ikkinchisi ustidan dominantlik qilishi Mendel tomonidan kashf etilgan irsiyatning birinchi qonunidir.** Mazkur qonunni ba'zan duragay organizmlar **birinchi avlodida belgilarning bir xillik qonuni** deb ham yuritiladi.

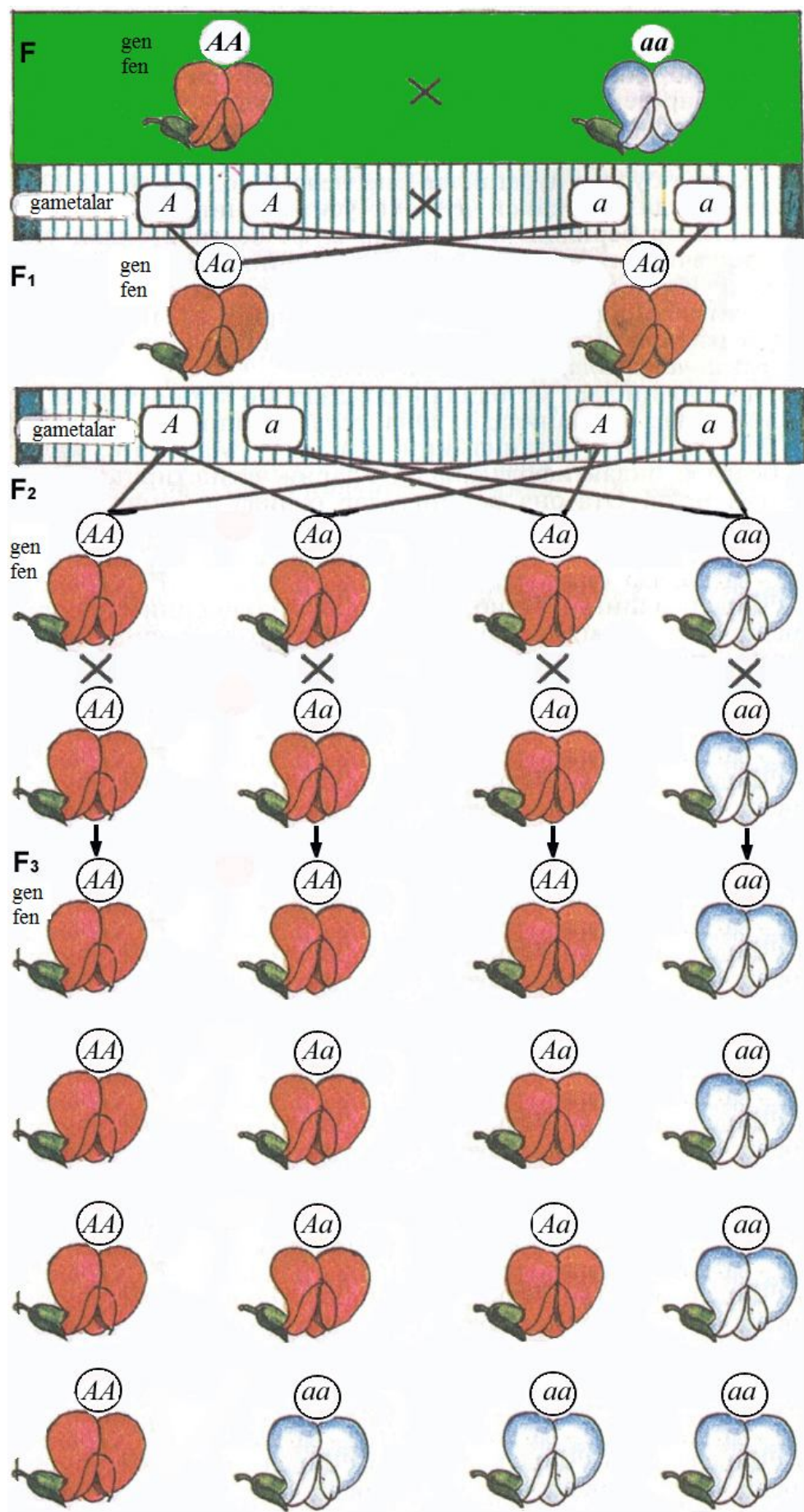
Yuqoridagi tajribada qayd qilingan F_1 duragaylar o'z-o'zi bilan chatishtirilsa, ulardan olingan ikkinchi avlodda don rangi yoki gul rangi bo'yicha xilma-xillik kuzatilgan. Duragay organizmlarda doni sariq yoki yashil, guli qizil yoki oq rangli o'simliklar uchragan. Dominant belgili o'simliklarning retsessiv belgili o'simliklarga nisbatan miqdori o'rtacha 3 marotaba ko'p bo'lgan. Bu jarayonni xulosalab Mendel ikkinchi irsiyat qonunini, ya'ni **ikkinchi avlod duragaylarda ota-onal belgilarining ajralishini** va ularning nisbatini 3:1 holatda bo'lishini ixtiro qilgan.

F_2 da hosil bo'lgan oq gulli no'xatlarni o'zaro chatishtirilganda F_3 da faqat oq gulli o'simliklar ivojlanadi. F_2 dagi qizil gulli no'xatlar chatishtirilganda ulardan 1/3 qismi F_3 da faqat qizil gulli, 2/3 qismi bo'lsa F_2 dagi singari qizil gulli va oq gulli o'simliklarga ajralish beradi. Bunday hodisa no'xat o'simligining donini rangi bo'yicha F_2 dan F_3 ni olganda ham namoyon bo'lgan (14-rasm). Bu tajriba asosida Mendel duragaylar tashqi belgilari tuzilishi bilan bir xil bo'lsada o'simliklar irsiy omillari bo'yicha farqlanishi mumkin ekan, degan xulosaga keldi.

Genetikada organizmning tashqi, ichki belgi –xossalarning majmui **fenotip**, irsiy omillarning yig'indisi esa **genotip** deb ataladi. Yuqoridagi misolda donning, gulning ranglari fenotip, ularning rivojlanishiga mas'ul omillar genotip deyiladi.

2.Gametalarning soflik farazi

Mendel monoduragay chatishtirish natijalarini tahlil qilgan holda birinchi avlodda retsessiv belgini namoyon bo'lmasligini, lekin F_2 da dominant belgili organizmlar bilan bir qatorda retsessiv belgili organizmlar qayta hosil bo'lishiga e'tibor berdi. U bu hodisani sababini tushuntirish uchun **gametalar sofligi farazini** ilgari surdi. Bu farazga ko'ra har qanday organizmda ko'zga ko'rinaligan tashqi belgilardan tashqari ularni avloddan-avlodga tashib yuruvchi irsiy omillar ham bo'ladi. Mendel ana shu irsiy omillarni shartli ravishda lotin alifbosining harflari bilan ifodalash lozimligini qayd qildi. Bunda dominant belgining irsiy omilini bosh harf, retsessiv belgining irsiy omilini esa kichik harf bilan ifodalash kerakligini uqtirdi. Masalan, no'xat donining rangini sariqlik irsiy omilini "A", yashillik irsiy omilini "a" bilan ifodaladi.



14 - rasm. No'xat o'simligining duragaylarida gul rangining irsiylanishi.

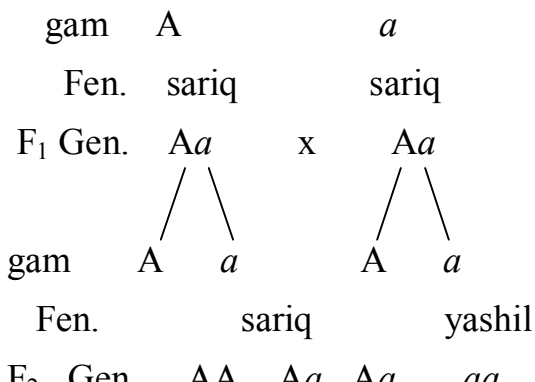
Organizmlarda irsiy omillar juft holda bo'ladi, chunki ulardan biri ona organizmdan o'tgan bo'lsa, ikkinchisi ota organizmidan kelgan bo'ladi. Belgini **muqobilligini** keltirib chiqaruvchi genlar juftiga **allelomorf** juftlik deyiladi. Har bir omil ikki xil holatga **dominant allel holat -A**, **retsessiv allel holat -a** bo'ladi. Modomiki shunday ekan, u holda chatishtirishda qatnashgan sariq donli no'xatning irsiy omil juftligi AA, yashil no'xatning irsiy omil juftligi esa aa ko'rinishida bo'ladi. Tabiiy ravishda sariq donli no'xatlarni gametalarida "A" omili, yashil no'xatning gametalarida "a" omili uchraydi. Chatishtirish chog'ida changchi va urug'chi gametalaridagi "A" va "a" allellar o'zaro qo'shilganligi sababli F₁ duragayida irsiy omillar "Aa" genotip holda namoyon bo'ladi. F₁ organizm rivojlanish davrida ularda yetishgan jinsiy hujayralar – gametalarni birida A, ikkinchisida esa a irsiy allellar uchraydi. Agar F₁ avlod duragaylari o'z-o'zi bilan chatishtirilsa, u holda urug'chi o'simligi A va a irsiy omilga, changchi o'simlik ham A va a irsiy allellarga ega gametalarni hosil qiladi. Urug'lanish sodir bo'lganda gametalardagi irsiy omillar qo'shilishi sxemasini osonlashtirish maqsadida angliyalik genetik **R.Pennet** maxsus **pennet katagini** joriy etdi. Kataknинг yuqori gorizontal qismiga changchi jinsining, chap yonboshdagи vertikal qismiga urug'chi jinsining gametalarini, katakchalar ichiga esa gametalarning qo'shilish imkoniyatlari yozilsa tubandagi holat yuzaga keladi:

	$\textcircled{\text{♂}}$	A	A
$\textcircled{\text{♀}}$		AA	Aa
	A	Aa	Aa
	a		

Natijada, F₂ da AA, Aa, Aa, aa irsiy genotiplarga ega o'simliklar rivojlanadi. "A" allel holati no'xat donining sariq rangini, "a" allel holati yashil rangini ifoda etgani sababli, duragaylarning 3/4 sariq, 1/4 qismi esa yashil rangli bo'ladi. F₂ dagi AA – genotipli doni sariq rangli organizmlar o'zaro chatishtirilganda F₃ da faqat "toza" AA – genotipli doni sariq rangli organizmlar hosil bo'ladi. Aa- genotipli doni sariq rangli organizmlar o'zaro chatishtirilganda F₃ da 3:1 nisbatda ajralish (3sariq donli, 1yashil donli) sodir bo'ladi. F₂ dagi aa – genotipli doni yashil rangli organizmlar o'zaro chatishtirilganda F₃ da faqat "toza" aa – genotipli doni yashil rangli o'simliklar hosil bo'ladi. Shunday qilib F₂ dagi organizmlarni yarmi 2/4 "toza" (AA,aa) keyingi bo'g'inda ajralish bermaydi va ularni **gomozigota** deyiladi. Qolgan yarmi 2/4 duragay (Aa) F₃ da belgilar bo'yicha ajralish beradi ularni **geterozigota** deyiladi.

Bayon etilgan mulohazalarga asoslanib no'xatning doni sariq va yashil rangli changchi va urug'chi o'simliklarini chatishtirishdan olingan birinchi, ikkinchi avlod duragaylar tubandagicha yoziladi:

Fen.	sariq	yashil
P _{Gen.}	AA	x

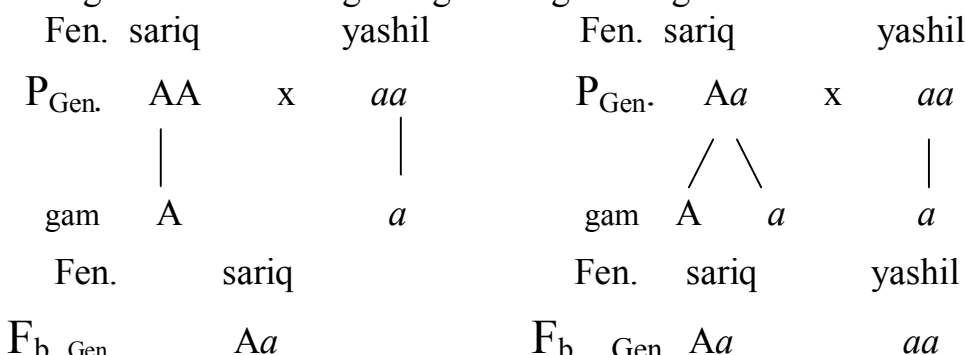


Binobarin F_2 da fenotip bo'yicha nisbat 3:1 (3 qism sariq donli va 1 qism yashil donli), genotip bo'yicha 1:2:1 (1AA : 2Aa : 1aa) namoyon bo'ladi.

3.Takroriy va tahliliy chatishtirish

Birinchi avlod duragayini gomozigota holdagi dastlabki ota yoki ona organizmi bilan chatishtirishga **takroriy chatishtirish** yoki **bekkros** deyiladi. Takroriy chatishtirish natijasida olingan avlod F_b bilan belgilanadi. Demak, takroriy chatishtirishda $Aa \times AA$ yoki $Aa \times aa$ sxemada o'tkaziladi.

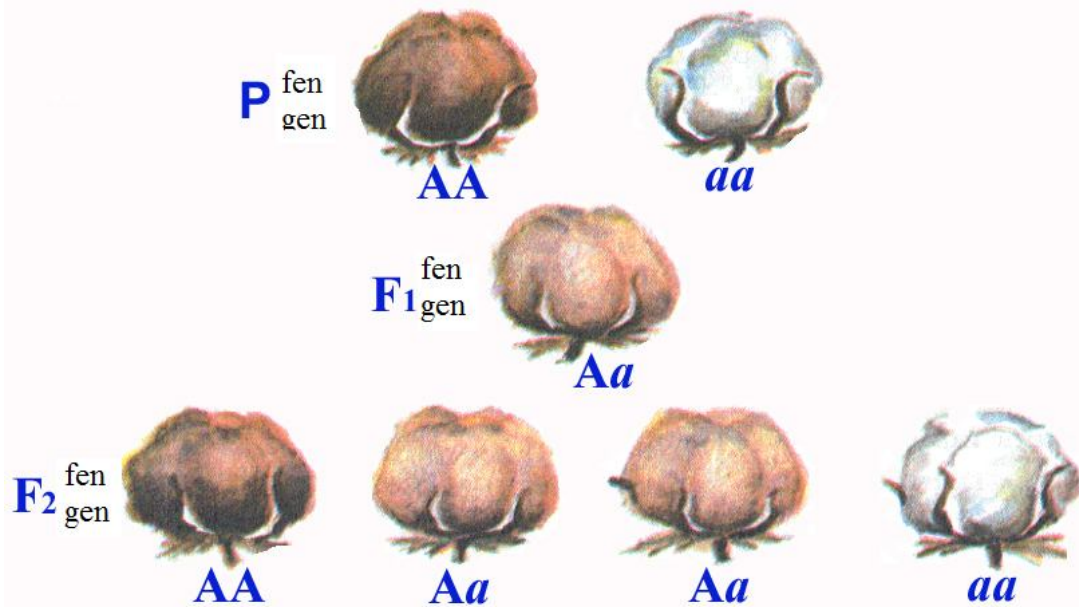
Dominant belgili organizmlar genotipi gomozigota yoki geterozigota ekanligini aniqlashtirish uchun **tahliliy chatishtirish** olib boriladi. Bunda tahlil qilinayotgan organizm retsessiv belgili organizm -aa bilan chatishtiriladi. Agar bunday chatishtirishdan olingan F_b duragay bir xil belgili bo'lsa, u holda chatishtirishda qatnashgan dominant belgili organizm gomozigota, mabodo F_b da ham dominant belgili, ham retsessiv belgili organizmlar rivojlansa, u holda chatishtirishda qatnashgan dominant belgili organizm geterozigota hisoblanadi.



4.Belgilarning oraliq holda irsiylanishi

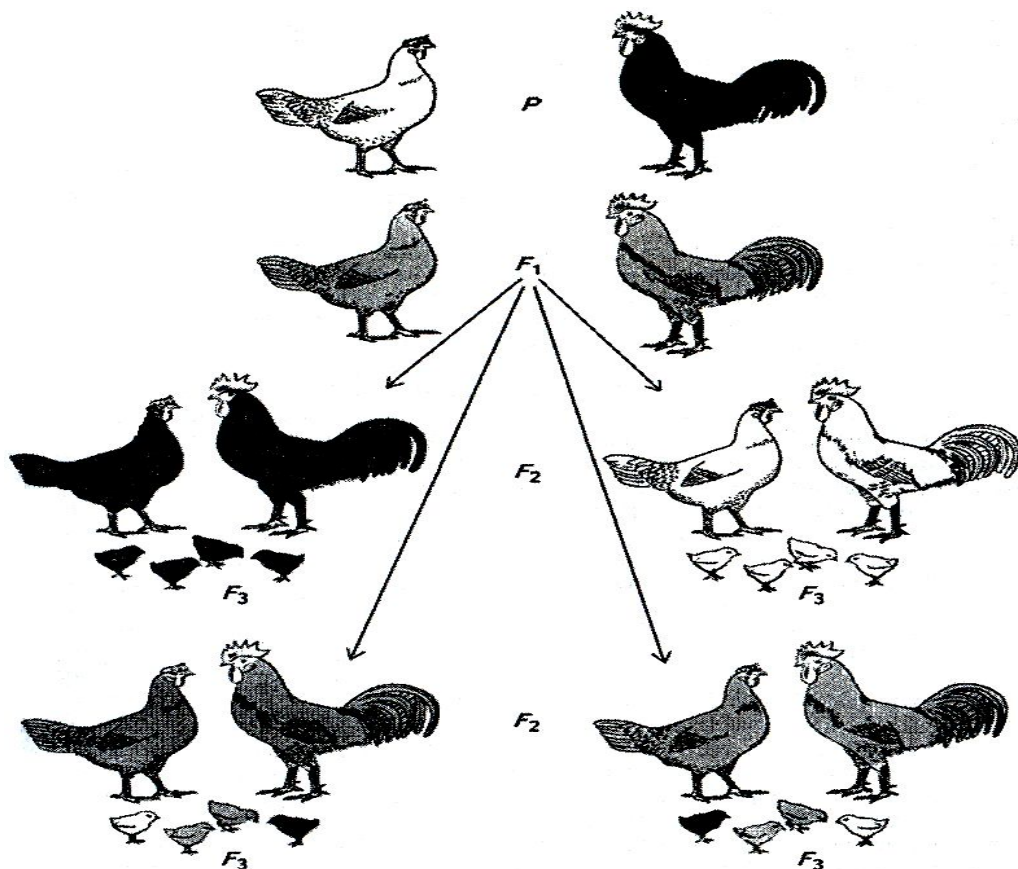
Mendel tajribalarida no'xat donining sariq rangi yashil rangi, gulining qizil rangi oq rangi ustidan to'liq dominantlik qilishi kuzatildi. Biroq o'simlik va hayvonlar o'zaro chatishtirilganda hamma vaqt shunday hodisa namoyon bo'lavermaydi. Ba'zan chatishtirishda qatnashgan ota-onalari belgilari duragaylarda **oraliq holda irsiylanishi** mumkin. Belgilarning oraliq holda irsiylanishiga doir ba'zi misollar bilan tanishaylik. G'o'za o'simligini tolalari malla va oq rangli xillarini chatishtirilsa F_1 duragaylarda tola navvot rangda bo'ladi. Agar birinchi avlod

duragaylari o'zaro chatishtirilsa, ulardan hosil bo'lgan F_2 avlod duragaylar orasida 25% malla, 50% navvot, 25% oq tola rangli o'simliklar rivojlanadi(15-rasm).



15-rasm. G'o'za o'simligida tola rangining irsiylanishi.

Oraliq holda belgilarning irsiylanishi ayrim hayvon tur individlarini chatishtirganda ham ko'rish mumkin. Masalan, andaluz tovuqlarni qora patli xo'rozi bilan oq patli tovug'ini chatishtirishdan olingan F_1 dagi xo'roz va tovuqlarning pati kulrang, ularning o'zaro chatishishidan olingan ikkinchi avloddagi 25% tovuq va xo'rozlar qora, 50% kulrang va 25% oq patli bo'ladi (16-rasm). Qora patli tovuq va xo'rozlar bir-biri bilan chatishtirilganda F_3 faqat qora patli, oq erkak va urg'ochi parrandalar chatishtirilganda oq patli tovuq va xo'rozlarni hosil qiladi. Binobarin, oq va qora patli parrandalar gomozigota, kulrang patli parrandalar esa geterozigota sanaladi.

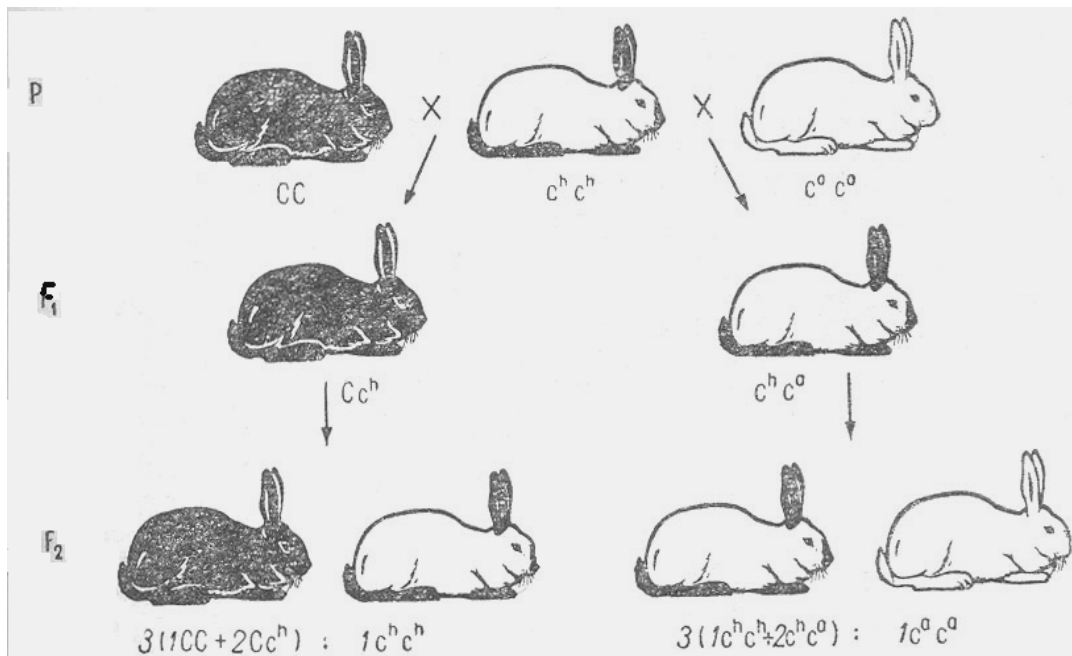


16 - rasm. Andaluz tovuqlarda pat rangining oraliq holda irsiylanishi.

5.Ko'p tomonlama allelizm

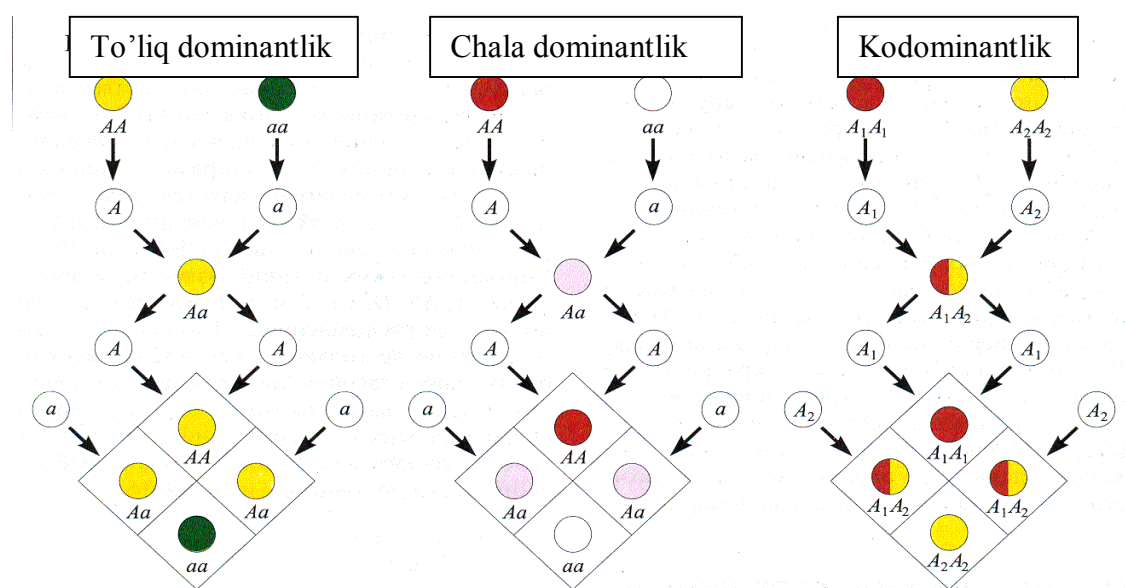
Xromosomalar to'plami diploid holatda bo'lganda organizmlar genotipida bir genning ikki alleli bo'ladi. Bu allellar dominant yoki retsessiv holatda bo'lishi mumkin. Lekin bundan har bir gen faqat ikki allel holatda bo'ladi degan xulosaga kelmaslik kerak. Ayrim vaqtarda mutatsiya oqibatida bir genning ko'p allel holatlari paydo namoyon bo'lishi mumkin. Bu hodisaga **ko'p tomonlama allelizm** deyiladi.

Chunonchi, quyonlarda mo'yna rangini hosil etuvchi C genning uch xil allel holati mavjud. Bular C, c^h, c^a allel holatlari. Odatda CC, Cc^h genotipli quyonlar qora rang, $c^h c^h, c^h c^a$ genotiplilar himolay rang, $c^a c^a$ genotiplilar oq yungli bo'ladilar. Himolay quyonlarning mo'ynasi oq bo'lsa tananing bo'rtib chiqqan qismlari: quloplari, oyoqlari, tumshug'i qora rangda bo'ladi (17-rasm).



17 - rasm. Ko'p tomonlama allelizmda quyonlar yung rangining irsiylanishi. C – yungning qora rangi; c^h – quyonning himolay rangi; c^a – albinos quyon.

Tabiatda ko'p tomonlama allelizm keng tarqalgan. Chunonchi oq rangli beda barglaridagi tasvirlar bir qancha allellarning geterozigota holatiga qarab har xil ko'rinishlarda bo'ladi.



18- rasm. Har xil allellarning dominantlik tiplari.

Genlarning ko'p tomonlama allelizmi odamlarda ham kuzatiladi. Odamlarda to'rt xil qon guruhi borligi XX asrning boshida avstriyalik olim K.Landshteyner tomonidan isbotlanganligi ma'lum. Bunda qon guruhini belgilovchi gen uch xil allel holatga ega bo'ladi - I^A , I^B , i . Genotipda genning turli allel holatlarini juft holda kombinatsiyalashuvi natijasida odamda to'rt xil qon guruhi: ii - birinchi qon guruhi, $I^A I^A, I^A i$ - ikkinchi qon guruhi, $I^B I^B, I^B i$ – uchinchi qon guruhi, $I^A I^B$ - to'rtinchchi qon guruhi belgilanadi. I^A va I^B allel holatlari i allel holati ustidan dominantlik qiladi. Genotipda $I^A I^B$ bo'lganda ikkala dominant allel holatining

ta'sirida fenotip shakllanib to'rtinchi qon guruhi namoyon bo'ladi. Bu hodisaga, ya'ni fenotipda bir genni ikkala allel holatini namoyon bo'lishi **kodominantlik** deyiladi. Belgilarni to'liq, oraliq va kodominantlik asosida irsiylanishini qiyosiy taqqosi *18-rasmda* keltirilgan.

6. F₂ dagi belgilarning ajralishini statistik usulda tekshirish – χ^2 .

Yuqorida to'liq irsiylanishga ega organizmlarning F₂ avlodini tahlil qilganda ular fenotip jihatdan 3:1, genotip jihatdan esa 1:2:1 nisbatda ajralganligini ko'rdik. Fenotip va genotip jihatdan bunday ajralish F₂ dagi organizm soni kam bo'lsa, u holda dominant va retsessiv belgilarga ega organizmlar nisbati retsessiv yoki dominant tomon o'zgarishi mumkin. Dominant yoki retsessiv tomon siljishi qay darajada 3:1, 1:2:1 nisbatga to'g'ri kelishini statistik yo'l bilan tekshirishni taqozo etadi. Farazni tekshirish uchun tajribada olingan natija bilan nazariy jihatdan kutilgan natija o'zaro taqqoslanadi.

Agar tajribada olingan ma'lumotlar nazariy jihatdan kutilgan natijaga mos bo'lsa, u holda yaratilgan faraz to'g'ri deb topiladi. Mabodo, tajribada olingan ma'lumotlar nazariy jihatdan kutilgan natijaga mos kelmasa, u holda yaratilgan faraz noto'g'ri deb hisoblanadi. Tajribada olingan ma'lumotlar bilan nazariy jihatdan kutilgan natija orasidagi farq turli darajada namoyon bo'lishi mumkin. Ba'zi hollarda bu farq juda kichik va tasodifiy bo'lsa, boshqa hollarda u ancha katta va muqarrar bo'ladi. Shu sababdan tajribada olingan va kutilgan ma'lumotlarni statistik baholash kerak, degan masala kelib chiqadi. Qayd qilingan masalani yoritishda genetikada ko'proq χ^2 usulidan keng foydalilaniladi. Bu usulni 1900 yili ingliz matematigi **K.Pirson** taklif etgan. Mazkur usuldan quyidagicha foydalilaniladi.

Birinchi navbatda jadval chiziladi. U ikki bo'limdan ya'ni ma'lumotlar va individlar miqdoridan iborat bo'ladi. Individlar, hosil bo'lgan fenotipik sinflar miqdoriga ko'ra: a) dominant belgili; b) retsessiv belgili; v) jami individlarga bo'linadi. Ma'lumotlar bo'limiga tajribada olingan ajralish (p), uning ostiga kutilgan nisbat va nazariy jihatdan kutilgan ajralish (q) yoziladi. Masalan, drozofila meva pashshasining kulrang va qora tanali formalarini chatishirishdan F₂ da 78 ta kulrang, 18 ta qora tanali, jami 96 ta drozofila olindi deb faraz qilaylik. U holda biz kutilgan nisbat grafasini to'ldirganda 78 raqamining ostiga 3; 18 raqamining ostiga 1 deb yozamiz.

Modomiki, barcha drozofilalar F₂ da 96 ta bo'lsa, u holda nazariy jihatdan kutilgan ajralish 72 ta 24 bo'lishi kerak. Endi jadvalning yana bir qator pastiga tajribada olingan natija va nazariy jihatdan kutilgan natija orasidagi farq: d=q –q yoziladi. Misolimizda u 78-72=+6; 18-24=-6 ga teng. d – qiyamatining ishoralarini tenglashtirish uchun kvadratga ko'taramiz. d² har ikki holda ham 36 teng bo'ladi. χ^2 ni aniqlash uchun har bir fenotipik sinf bo'yicha chiqqan d² ni nazariy jihatdan kutilgan fenotipik ma'lumotga (q) taqsimlaymiz. Keltirilgan misolda 36:72=0,50 dominant belgili, 36:24=1,50 retsessiv belgili fenotiplar bo'yicha ma'lumot olinadi. $\chi^2=\Sigma (d^2/q)$ ekanligini e'tiborga olgan holda, dominant va retsessiv belgilar bo'yicha olingan ma'lumotlarni jamlab chiqsak, u holda $\chi^2=2,00$ bo'lishini ko'ramiz.

2-jadval

Ma'lumotlar	Organizmlar soni		
	Kulrang	Qora	Jami
Olingan (p)	78	18	96
Kutilgan nisbat	3	1	4
Nazariy jihatdan kutilgan – q	72	24	96
Farq – d=p – q	+6	-6	-
d ² – farqning kvadrati	36	36	-
d ² /q nisbat	36:72=0,5	36:24=1,5	χ ² =2,00

χ² metodining mohiyati shundan iboratki, uning yordamida kuzatilgan va kutilgan natijalar orasidagi farq tasodifiy yoki muqarrar ekanligini aniqlash mumkin bo'ladi. Bu **R.Fisher** jadvali yordamida amalga oshiriladi. Jadvalning chap tomonida vertikal ustunda ozodlik darajalari, yuqorida gorizontal bo'yicha turli ehtimolliklar ko'rsatilgan.

Har xil ozodlik darajasida χ² ning qiymatini aniqlash Fisher jadvali. 3-jadval

Ozodlik darjası n'=n-1	Ehtimollik						
	0,99	0,95	0,80	0,50	0,10	0,05	0,01
1	0,000157	0,0393	0,642	0,455	1,642	3,841	6,635
2	0,101	0,103	0,446	1,386	3,219	5,991	9,210
3	0,115	0,352	1,005	2,366	4,642	7,815	11,341
4	0,297	0,711	1,649	3,357	5,989	9,488	13,277
5	0,554	1,145	2,343	4,351	7,289	11,070	15,086
6	0,872	1,635	3,070	5,348	8,558	12,592	16,812
7	1,239	2,167	3,822	6,346	9,803	14,067	18,475
8	1,646	2,733	4,594	7,344	11,030	15,507	20,090
9	2,088	3,325	5,380	8,348	12,242	16,919	21,666
10	2,558	3,940	6,179	9,342	13,442	18,307	23,209

Ozodlik darajasining qiymati n¹=n-1=2-1= 1 ga teng bo'ladi, n-fenotipik sinflar soni, monoduragay chatishtirishda F₂ da 2 ta fenotipik sind hosil bo'lganligi sababli ozodlik darjası n¹=1 ga teng. Ehtimolliklarning qiymatini aniqlash qanday maqsadda tajribalar olib borilishiga bog'liq. Meditsinada ko'proq 0,01% ehtimollik ishlataladi, bizning misolimizda 0,05% ehtimollikdan foydalanilsa kifoya. 0,05 ehtimollik 100 ta vogelikdan 95 tasida biz ilgari surgan faraz to'g'ri chiqadi degan ma'noni bildiradi. Shunday qilib, ozodlik darjası 1 ga, ehtimollik 0,05 ga teng bo'lgan qiymat Fisher jadvalida 3,841 ga teng. Biz tomonidan hisoblab chiqilgan χ² miqdori 2,00 jadvalda berilgan qiymatdan kichik bo'lsa, nol farazga muvofiq tajribada olingan natija bilan nazariy jihatdan kutilgan natija orasida farq muqarrar emasligini anglatadi, ya'ni 3:1 nisbatga to'g'ri keladi. χ² ning jadvalda belgilangan qiymatdan kattaligi, oldinga surilgan

faraz o'rinsizligini bildiradi, ya'ni nol faraz noto'g'ri ekanligini ko'rsatadi. Endi nol farazni tasdiqlovchi va uning o'rinsizligiga doir misol bilan tanishamiz.

Drozofilaning kulrang tanali va qora tanali formalarini chatishtirib, ulardan olingan F_1 urg'ochi drozofilani qora tanali erkak pashsha bilan chatishtirish oqibatida birinchi tajribada F_b 300 ta (ulardan 160 tasi kulrang tanali, 140 tasi qora tanali) va ikkinchi tajribada 60 ta (ulardan 40 tasi kulrang tanali, 20 tasi qora tanali) individga ega oilalar olindi deb faraz qilaylik. Agar ularning qiymatini χ^2 metodi bilan aniqlasak, tubandagicha natija olinadi:

4-jadval

Ma'lumotlar	Organizmlar soni			
	60 individ		300 individ	
	kulrang	Qora	kulrang	qora
Olingen(p)	40	20	160	140
Kutilgan nisbat	1	1	1	1
Nazariy jihatdan kutilgan- q	30	30	150	150
Farq- $d^2=p-q$	-10	+10	+10	-10
D^2 -farqning kvadrati	100	100	100	100
D^2/q - nisbat	100:30=3,333	100:30=3,333	100:160=0,67	100:160=0,67
	$\chi^2=6,66$		$\chi^2=1,34$	

Jadvaldan ko'rinish turibdiki, drozofilaning turli oilasida olingan χ^2 ning miqdori bir-biridan keskin farq qiladi. Birinchi holatda kuzatilgan va nazariy jihatdan kutilgan natijalar orasida farq katta bo'lganligi sababli χ^2 miqdori katta va Fisher jadvalidagi 3,841 dan yuqori. Demak, nol faraz noto'g'riliгини anglatadi. Ikkinchi holatda olingan χ^2 miqdori jadvaldan olingan qiymatdan kichik ($1,34 < 3,84$), ya'ni olingan natija 1:1 nisbatga mos keladi deyish mumkin.

Savollar va topshiriqlar

1. Duragaylash metodida qo'llaniladigan ramzlarni izohlang.
2. Fenotip, genotip, allel, geterozigota va gomozigota atamalariga ta'rif bering.
3. Gametalar sofligi farazini tushuntirib bering.
4. Tahliliy chatishtirish nima uchun qo'llaniladi?
5. Oraliq holda irsiylanish nima va unga misollar keltiring.
6. Ko'p tomonlama allelelizm hodisasini tushuntiring va unga misollar keltiring.
7. Allel va allel bo'limgan genlar faoliyatida qanday farq bor?
8. Kodominantlik nima?
9. χ^2 usulining mohiyatini tusuntiring.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Mendelning birinchi qonuni qanday ifodalanadi?
 - A. Belgilarning ajralib ketish qonuni
 - B. Birinchi avlod duragylarning bir xillik qonuni
 - C. Belgilarning birikkan holda o'tish qonuni
 - D. Belgilarning mustaqil holda irsiylanish qonuni
2. Mendelning ikkinchi qonuni qanday ifodalanadi?

A. Belgilarning ajralib ketish qonuni

B. Dominantlik qonuni

C. Gametalarning sofligi qonuni

D. Belgilarning mustaqil holda irsiylanish qonuni

3. *Fenotip nima?*

A. Organizmning xromosomalar yig'indisi

B. Organizmlarning tashqi va ichki belgi-xossalarini yig'indisi

C. Organizmning genlar yig'indisi

D. Duragay organizmlar yig'indisi

4. *Genotip nima?*

A. Organizm hujayralarini yig'indisi

B. Organizm to'qimalarining yig'indisi

C. Organizmning genlar yig'indisi

D. Organizmning belgilar yig'indisi

5. *Gomozigota nima?*

A. Genotipi har xil alleldan iborat zigota

B. Genotipi bir xil alleldan iborat zigota

C. Genotipi dominant alleldan iborat zigota

D. Genotipi retsessiv alleldan iborat zigota

6. *Geterozigota nima?*

A. Genotipi har xil alleldan iborat zigota

B. Genotipi bir xil alleldan iborat zigota

C. Genotipi dominant alleldan iborat zigota

D. Genotipi retsessiv alleldan iborat zigota

7. *Tahliliy chatishtirishning ahamiyati nimadan iborat?*

A. Irsiyat qonunlari aniqlanadi

B. O'rganilayotgan belgining dominant va retsessivligi aniqlanadi

C. Organizmning gomozigota yoki geterozigotaligi aniqlanadi

D. Belgilarning ajralib ketishi qoidasi aniqlanadi

8. *Monoduragylarning tahliliy chatishtirishda belgilarning xilma-xilligi qanday bo'ladi?*

A. 3:1

B. 1:1

C. 1:2:1

D. 1:1:1:1

9. *Oraliq irsiylanishda belgilarning ajralishi F_2 qanday nisbatda bo'ladi?*

A. 3:1

B. 1:1

C. 1:2:1

D. 1:1:1:1

10. *Muqobil belgilarga ta'sir etuvchi genlar qanday ataladi?*

A. Allel

B. Noallel

C. Gomozigota

D. Geterozigota

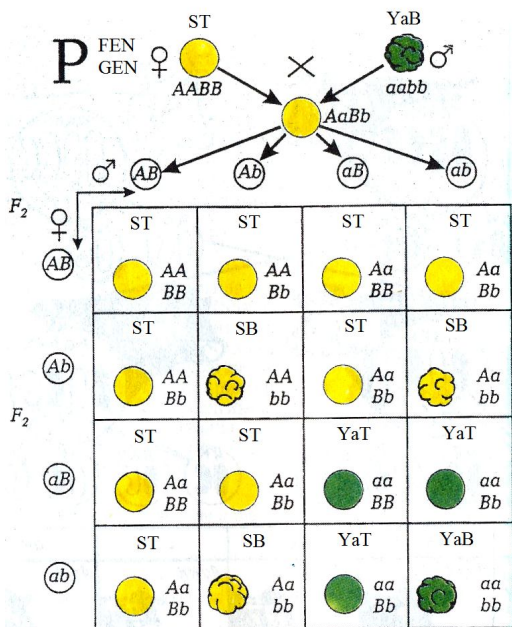
5§. Diduragay va poliduragay chatishtirish.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Diduragay chatishtirish, kombinativ o'zgaruvchanlik, Mendelning 3 irsiyat qonuni, fenotipik va genotipik sinflar - 9:3:3:1, 1:2:2:4:1:2:1:2:1, diduragay chatishtirishning sitologik asoslari, poliduragay chatishtirish, poliduragay chatishtirishda turli xil gameta, fenotip, genotip sinflar sonini aniqlash, Mendel qonunlarini amalga oshishi uchun zarur shart-sharoitlar.

1. Diduragay chatishtirishda belgilarning to'liq va oraliq holda irsiylanishi

A) Belgilarning to'liq irsiylanishi. Mendel o'z tajribalarida no'xatning faqat bir turg'un belgisi bilan farqlanadigan xillarini emas, balki ikki, uch belgisi bilan tafovut qiladigan xillarini ham chatishtirgan va ulardan hosil bo'lган duragay avlodlarida belgilarning irsiylanishini o'rgangan. Odatda ikki muqobil belgisi bilan farqlangan ota-onalarning chatishishidan olingan duragaylarni **diduragay** deb ataladi.

Mendel o'z tajribalarini birida doni sariq, tekis va yashil, burishgan belgili no'xat navlarini bir-biri bilan chatishtirdi. Olingan F_1 duragaylarning hammasida donlar sariq rangli va tekis ekanligi ma'lum bo'ldi. Donning sariq rangi yashil rang, tekis formasi burishgan formasi ustidan dominant ekanligi ma'lum bo'ldi. F_1 avlod duragaylar o'z-o'zi bilan chatishtirilganda ulardan hosil bo'lган ikkinchi avlodda to'rtta fenotipik sinflar: 9 sariq tekis : 3 sariq burishgan : 3 yashil tekis : 1 yashil burishgan ekanligi aniqlandi. Agar biz diduragaylardagi ikki xil belgining har birini alohida-alohida o'rgansak, u holda doni 12 sariq : 4 yashil, 12 tekis : 4 burishgan ekanligini ko'ramiz.



19 - rasm. No'xat o'simligining diduragaylarida don rangi va shaklining irsiylanishi.

Demak ayrim belgilar bo'yicha xuddi monoduragaylardagidek F_2 da dominant belgining retsessiv belgiga bo'lган nisbati 3:1ga teng. Bu o'z-o'zidan

diduragaylardagi bir belgi ikkinchisiga tobe bo'lman, balki alohida-alohida irsiylanishidan dalolat beradi (19-rasm). Diduragaylardagi olingan natijalarni xulosalab, Mendel **uchinchi – belgilarning mustaqil holda irsiyat qonunini** ixtiro etdi.

Bu qonunning mohiyati organizmning bir juft belgilari uning boshqa juft belgilariga bog'liq bo'lman holda, mustaqil irsiylanishini bildiradi. Shunga ko'ra ikkinchi avlodda ota-onalarda belgilarini o'zida mujassamlashtirgan o'simliklardan tashqari, bir belgini changchi o'simlikdan, ikkinchi belgini urug'chi o'simlikdan olgan duragaylar paydo bo'ladilar. ya'ni F_2 da daslabki changchi va urug'chi belgilarning yangi kombinatsiyalari: doni sariq sirti burishgan va doni yashil sirti tekis formalar hosil bo'ladi. Bunday yangi formalarni hosil bo'lishiga **kombinativ o'zgaruvchanlik** deyiladi. Endi duragaylarning genotipini tahlil qilishga o'tamiz. Monoduragaylar bilan tanishganda Mendel donning sariq rangini A alleli, yashil belgisini a alleli bilan ifoda qilganining shohidi bo'ldik. Tabiiy ravishda alfavitda A harfidan keyin B keladi. Shuni e'tiborga olgan holda Mendel no'xat donining tekisligini B alleli, burishganligini b alleli bilan ifodalaydi.

Belgilarning irsiylanishini o'rganish uchun tanlangan ota-onalarda organizm odatda genetik jihatdan sof, ya'ni gomozigota holatda bo'lishi kerak. Binobarin, chatishtirishda qatnashgan doni sariq sirti tekis no'xat o'simligi genotipi AABB, yashil burishgan donlilarniki esa $aabb$ bo'ladi. U holda ota - onadan AB va ab gametalarni hosil bo'ladi. Natijada ularning birinchi va ikkinchi avlodida genotipik sinflar tubandagicha ko'rinishda bo'ladi:

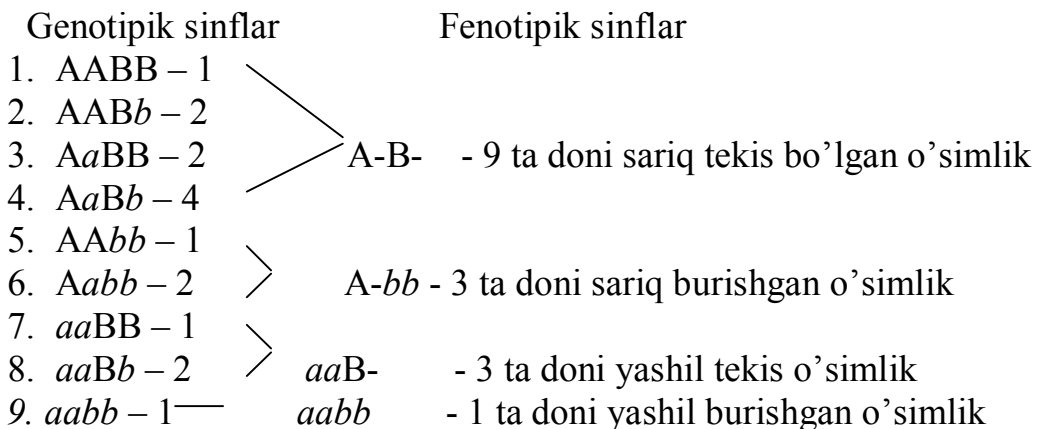
Fen.	s.t	ya.b
P Gen.	AABB	x
gam	AB	$aabb$
Fen.	s.t	s.t
F_1 Gen.	AaBb	x
	AaBb	

F_2

 	AB	Ab	aB	Ab
AB	s.t.	s.t.	s.t.	s.t.
Ab	AABB	AABb	AaBB	AaBb
Ab	AABb	Aabb	AaBb	Aabb
aB	AaBB	AaBb	aaBB	aaBb
	s.t.	s.b.	ya.t.	ya.t.

ab	$AaBb$	$Aabb$	$aaBb$	$Aabb$
------	--------	--------	--------	--------

Pennet katagidagi o'xhash zigotalarni jamlasak, u holda F_2 dagi genotipik va fenotipik sinflar tubandagi ko'rinishda bo'ladi:



Fenotipik sinflarni belgilashda qisqartirish uchun o'xhash fenotipli gomozigota va geterozigota formalarni fenotipik radikallar holida yozish mumkin. Masalan A-B- fenotipik radikali ostida 4 xil genotip: $AABB$, $AABb$, $AaBB$, $AaBb$ bo'ladi, chunki ularning fenotiplari o'xhashdir. Shunday qilib belgilarning to'liq irsiylanishida diduragaylarda 9 xil genotipik, 4 xil fenotipik sinf kuzatiladi.

B) Belgilarning oraliq irsiylanishi. Agar chatishtirish uchun olingan diduragaylarning dominant belgilari to'liq emas, oraliq holda irsiylansa, ularning ikkinchi avlodida genotipik va fenotipik sinflar o'xhash 1:2:2:4:1:2:1:2:1 nisbatda bo'ladi. Buni biz g'o'zaning poyasi, barglari qizil (q), tolasi malla (m) bo'lgan o'simlik bilan poyasi, barglari yashil (ya), tolasi oq (o) bo'lgan xillarini chatishtirganda ko'rishimiz mumkin.

Fen. q.m. ya. oq

P_{Gen.} $AABB \times aabb$
 gam AB ab

Fen. or. n. or. n.

F₁Gen $AaBb \times AaBb$

F₂

 	AB	Ab	aB	Ab
AB	q.m. $AABB$	q.n. $AABb$	or. m. $AaBB$	or. n. $AaBb$
Ab	q.n. $AABb$	q.oq. $Aabb$	or. n. $AaBb$	or. oq $Aabb$

<i>aB</i>	or. m. <i>AaBB</i>	or. n. <i>AaBb</i>	ya.m. <i>aaBB</i>	ya.n. <i>aaBb</i>
<i>ab</i>	or.n. <i>AaBb</i>	or. oq <i>Aabb</i>	ya.n. <i>aaBb</i>	ya.oq <i>Aabb</i>

Pennet kataklaridagi genotipik va fenotipik sinflar majmui tubandagicha bo'ladi:

1. *AABB* – 1 q.m. - qizil malla
2. *AABb* – 2 q.n. - qizil novvotrang
3. *AaBB* – 2 op.m. - oraliq malla
4. *AaBb* – 4 op.n. - oraliq novvotrang
5. *AAAb* – 1 q.oq. - qizil oq
6. *Aabb* – 2 op.oq. - oraliq oq
7. *aaBB* – 1 ya.m. - yashil malla
8. *aaBb* – 2 ya.n. - yashil novvotrang
9. *aabb* – 1 ya.oq. - yashil oq

Diduragaylar ikkinchi avlodining ayrim belgilari ya'ni poya va barg ranglari yoki tola rangi bo'yicha alohida-alohida tahlil qilsak, u holda poya, bargi qizil rangdagi o'simliklar 4/16, poya, bargi oraliq holda bo'lgani 8/16, poyasi, barglari yashil formalar 4/16 ni tashkil etadi. Tolaning rangi ham shu singari xilma-xillik beradi. Duragaylarning 4/16 malla, 8/16 novvotrang, 4/16 oq tolalidir. Binobarin har ikki belgi 1:2:1 nisbatda xilma-xillikni hosil etadi. Bu duragaylarning ikkinchi avlodidagi belgilarning xilma-xilligi monoduragaylarning F_2 (1:2:1) kvadrati ekanligini shohidi bo'lamiz.

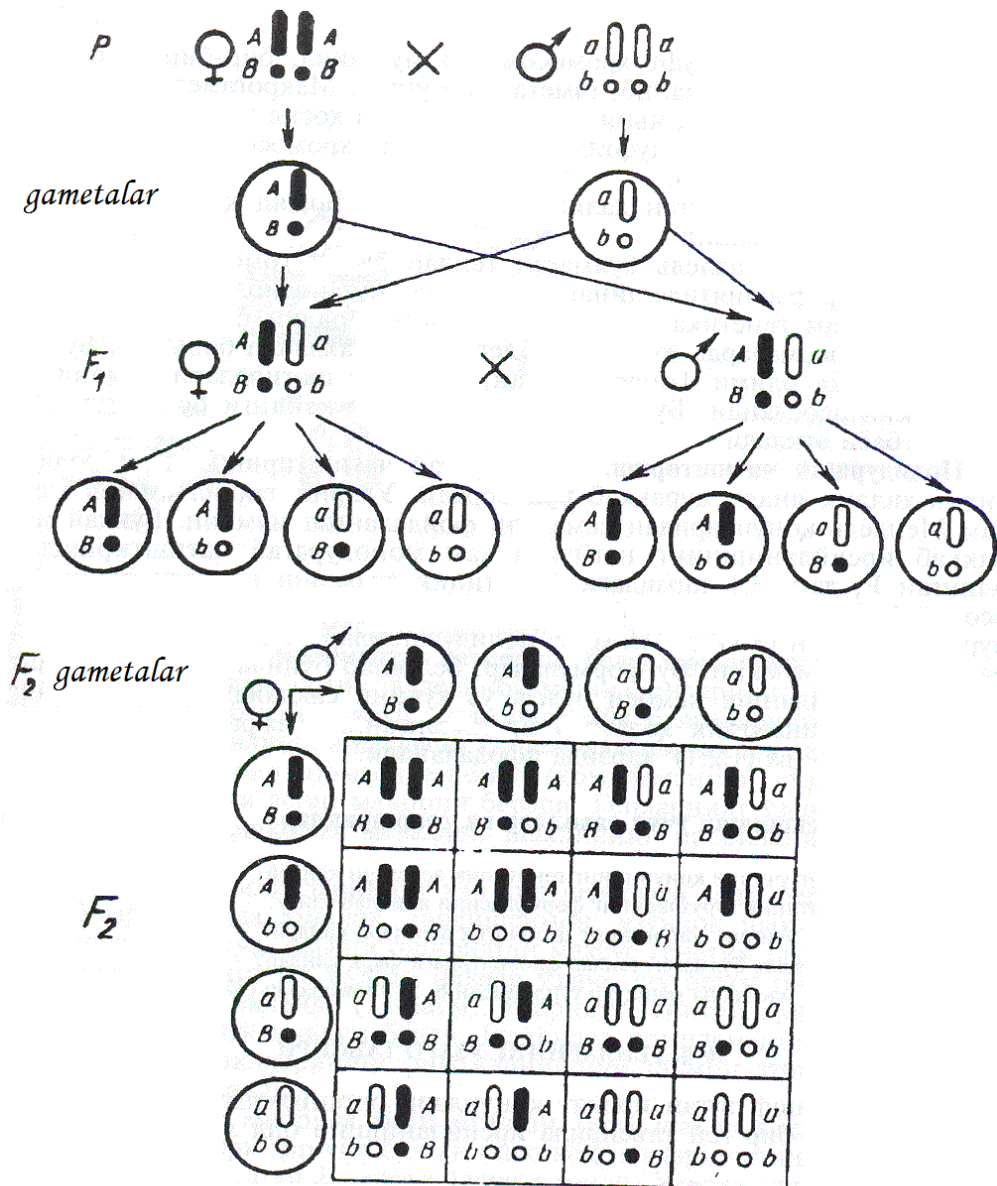
2.Diduragay chatishirishning sitologik asoslari.

Mendel hujayrada xromosomalar borligini, xromosomalar sonini ikki marotaba kamayishiga sababchi bo'lgan meyoz bo'linish mavjudligini bilmagan.

Mendel tadqiqotlaridan ancha keyin har bir juft belgini hosil qiluvchi genlar gomologik xromosomalarning o'xshash nuqtalarida joylashganligi, meyoz jarayonida gomologik xromosomalar gametalarga taqsimlanishi ma'lum bo'ldi. Har bir jinsiy hujayraga gomologik xromosomalar juftidan faqat bittasi tarqaladi. Modomiki shunday ekan u holda no'xatning don rangini belgilovchi A (sariq) va a (yashil) genlar bir juft gomologik xromosomalarda, donning tekis (B) va burishgan (b) bo'lishini ta'minlovchi genlar ikkinchi juft xromosomalarda joylashgan bo'ladi. Tushunishni osonlashtirish maqsadida no'xat donining rangini belgilovchi AA va aa allellar joylashgan gomologik xromosomalarni tayoqchasimon shaklda, no'xat doni tekisligi (BB) va burishganligi (bb) allellari joylashgan gomologik xromosomalarni yumaloq shaklda ifodalaymiz. Urug'chi organizmidan o'tgan xromosomalar bo'yalgan holda, changchi organizmidan o'tgan xromosomalar bo'yalmagan holda ifodalanadi (20-rasm).

Meyoz bo'linish natijasida har bir gomologik xromosomalar juftligidan gametalarga bittadan allel tarqaladi. Urug'lanish jarayonida urug'chi changchi gametalar qo'shilgach zigotada *AaBb* genlar ikkita tayoqchasimon, ikkita yumaloq

xromosomalarda joylashgan bo'ladi. F_1 duragaydan meyoz bo'linishda to'rt xil gameta rivojlanadi. Chunki bu gametalarda changchi va urug'chi gomologik xromosomalari turlicha kombinasiyalar hosil qiladi. Natijada F_2 xromosomalarda joylashgan genlarning 16 xil kombinatsiyasi namoyon bo'ladi.



20-rasm. Diduragay chatishirishdagi belgilarning irsiylanishini sitologik asoslari.

Shunday qilib, XIX asrning oxirida hujayraning mitoz, meyoz bo'linishi, o'simlik va hayvonlarda urug'lanish tafsilotlari aniqlangach nemis biologi A.Veysman ana shu ma'lumotlarga asoslanib irsiyatni avloddan-avlodga berilishi xromosomalarga bog'liq degan mulohazani ilgari surdi. Bu mulohazaning to'g'rilingini 1902 yili Germaniyada T.Boveri, AQShda U.Setton o'z tajribalari orqali tasdiqladilar, ya'ni ular irsiy omillarni gametalarga tarqalishi haqidagi Mendel mulohazalari bilan meyoz bo'linishda gomologik xromosomalarning gametalarga tarqalishi o'rtasida aynan o'xshashlik borligini ta'kidladilar va gametalar soqlik farazini to'g'rilingini sitologiya fani dalillari asosida isbotladilar.

3.Poliduragay chatishirish.

Uch, to'rt va undan ko'p turg'un belgilari bilan tafovut qiladigan formalarni chatishishidan hosil bo'lgan organizmlar **poliduragay** deb nomlanadi. Masalan, no'xatning doni sariq, tekis, gultoji bargi qizil bo'lgan navi doni yashil, burishgan, gultojibargi oq rangda bo'lgan navi bilan chatishtirilsa F_1 duragaylarning doni sariq, sirti tekis, gultojibarglari qizil rangda bo'ladi. Don rangini ifoda qiluvchi allellarni A-a, shaklini ifodalaydigan allellarni B-b, gultojibargining rangini C-c deb belgilansa, u holda chatishtirishdan olingan duragay o'simligining genotipi AaBbCc, retsessiv belgili o'simlikning genotipi aabbcc holatda bo'ladi. Agar F_1 duragaylarni no'xatning doni yashil, usti burishgan va gultojibargi oq bo'lgan o'simlik bilan qayta chatishtirilsa va olingan duragaylarni fenotip jihatdan tahlil qilinsa, u holda F_1 duragay 8 xil gameta hosil qiladi. Bular quyidagilardan iborat: ABC, ABc, AbC, Abc, aBC, aBc, abC, abc. Ularni retsessiv formalni o'simlik bilan chatishtirilsa AaBbCc, AaBbcc, AabbCc, Aabbcc, aaBbCc, aaBbcc, aabbCc, aabbcc genotipli o'simliklar olinadi.

Ularning fenotiplari quyidagicha: sariq, tekis, qizil; sariq, tekis, oq; sariq, burishgan, qizil; sariq, burishgan, oq; yashil, tekis, qizil; yashil, tekis, oq; yashil, burishgan, qizil; yashil, burishgan, oq bo'ladi va ular 1:1:1:1:1:1:1:1 nisbatda xilma-xillik beradi. Olingan natijani tubandagicha izohlaymiz:

Fen.	s.t.q	ya.b.oq
PGen.	AABBCC	x aabbcc
gam	ABC	abc
Fen.	s.t.q	s.t.q
F₁Gen.	AaBbCc	x AaBbCc

Agar F_1 duragaylar o'zaro chatishtirilsa urug'chi o'simlikning 8 xil gametasi, changchi o'simlikning 8 gametasi bilan qo'shilishi oqibatida 64 xil zigota hosil bo'ladi.

 	ABC	Abc	AbC	Abc	aBC	aBc	abC	Abc
ABC	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.t.q.
	AABBCC	AABBCc	AABbCC	AABbCc	AaBBCC	AaBBCc	AaBbCC	AaBbCc
Abc	s.t.q.	s.t.oq.	s.t.q.	s.t.oq.	s.t.q.	s.t.oq.	s.t.q.	s.t.oq.
	AABCc	AABBcc	AABbCc	AABbcc	AaBBCc	AaBBcc	AaBbCc	AaBbcc
AbC	s.t.q.	s.t.q.	s.b.q.	s.b.q.	s.t.q.	s.t.q.	s.b.q.	s.b.q.
	AABbCC	AABbCc	AabbCC	AabbCc	AaBbCC	AaBbCc	AabbCC	AabbCc
Abc	s.t.q.	s.t.oq.	s.b.q.	s.b.oq.	s.t.q.	s.t.oq.	s.b.q.	s.b.oq.
	AABbCc	AABbcc	AAbbCc	AAbbcc	AaBbCc	AaBbcc	AabbCc	Aabbcc

<i>aBC</i>	s.t.q. <i>AaBBCC</i>	s.t.q. <i>AaBBCc</i>	s.t.q. <i>AaBbCC</i>	s.t.q. <i>AaBbCc</i>	ya.t.q. <i>aaBBCC</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>	ya.t.q. <i>aaBbCC</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>
<i>aBc</i>	s.t.q. <i>AaBBCc</i>	s.t.oq. <i>AaBBcc</i>	s.t.q. <i>AaBbCc</i>	s.t.oq. <i>AaBbcc</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>	ya.t.oq. <i>aaBBcc</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>	ya.t.oq. <i>aaBbcc</i>
<i>abC</i>	s.t.q. <i>AaBbCC</i>	s.t.q. <i>AaBbCc</i>	s.b.q. <i>AabbCC</i>	s.b.q. <i>AabbCc</i>	ya.t.q. <i>aaBbCC</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>	ya.b.q. <i>aabbCC</i>	ya.b.q. <i>aabbCc</i>
<i>Abc</i>	s.t.q. <i>AaBbCc</i>	s.t.oq. <i>AaBbcc</i>	s.b.q. <i>AabbCc</i>	s.b.oq. <i>AabbCc</i>	ya.t.q. <i>aaBbCc</i>	ya.t.oq. <i>aaBbcc</i>	ya.b.q. <i>aabbCc</i>	ya.b.oq. <i>aabbcc</i>

Ularning fenotipi: 27 ta doni sariq, tekis, guli qizil, 9 ta doni sariq, tekis, guli oq, 9 ta doni sariq, burishgan, guli oq, 9 ta doni yashil, tekis, guli qizil, 3 ta doni sariq, burishgan, guli oq, 3 ta doni yashil, tekis, guli oq, 3 ta doni yashil, burishgan, guli qizil, 1 ta doni yashil, burishgan, guli oq bo'ladi. Agar monoduragay chatishirishdagi bir juft belgining avloddan-avlodga o'tishini tadqiq qilish fenotip diduragaylarda emas, balki triduragaylarda ham belgilarning avloddan-avlodga berilishini tushunishga ko'mak beradi. Triduragaylarda fenotip va genotip bo'yicha miqdoriy nisbatlarning taqsimlanishi juft allellardan har birining nisbiy son ko'paytmasidan ya'ni $(3A:1a)(3B:1b)(3C:1c)$ dan kelib chiqadi. Natijada

$27(A-B-C):9(A-B-c):9(A-b-C):9(A-b-c):3(a-B-C):3(a-B-c):3(a-b-C):1(a-b-c)$ hosil bo'ladi.

Binobarin triduragaylarda genlar soni aniq bo'lgani holda F_1 da rivojlanadigan gameta xillarini, urug'lanish natijasida hosil bo'ladigan fenotipik hamda genotipik sinflar sonini hisoblash mumkin.

Shuni qayd etish lozimki allel juftlar soni qancha ko'p bo'lsa ajralish sinflari, ularning kombinatsiyalanish imkoniyatlari, oqibatda fenotipik va genotipik sinflar ham shuncha ko'p bo'ladi. Buni quyida keltirilgan jadvalda aniq ko'rish mumkin.

Allel juftlar soni	Gameta xillari soni	Gametalarning kombinatsiyalanish soni	Genotipik sinflar soni	Fenotipik sinflar soni	Ajralishning fenotipik Formulasi
1	$2^1=2$	$4^1=4$	$3^1=3$	$2^1=2$	$(3:1)^1=3:1$
2	$2^2=4$	$4^2=16$	$3^2=9$	$2^2=4$	$(3:1)^2=9:3:3:1$
3	$2^3=8$	$4^3=64$	$3^3=27$	$2^3=8$	$(3:1)^3=27:9:9:9:3:3:3:1$
4	$2^4=16$	$4^4=256$	$3^4=81$	$2^4=16$	$(3:1)^4=81:27:27:27:9:9:9:9:9:3:3:3:1$

N	2^n	4^n	3^n	2	$(3:1)^n$
---	-------	-------	-------	---	-----------

4.Diduragaylardan olingan natijani statistik usulda o'rghanish.

Diduragay va poliduragay chatishtirishda olingan natijani statistik usulda tekshirish xuddi monoduragaylardagi kabi olib boriladi. Lekin, ta'kidlanganidek, Fisher jadvalidan foydalanganda ozodlik darajasi tajribada olingan fenotipik sinflar sonidan bitta kam bo'ladi.

Chunonchi, F_2 da 4 ta fenotipik sinf hosil bo'ldi deylik, u holda ozodlik darajasi 3 ga teng bo'ladi. Endi duragaylar natijasini statistik usulda analiz qilishga o'taylik. F_2 tajribadagi 3120 ta no'xat o'simligi orasida 1745 ta sariq tekis, 605 ta sariq burishgan, 580 ta yashil tekis, 190 ta yashil burishgan bo'ldi, deb taxmin qilaylik, u holda χ^2 metodini qo'llab quyidagicha natijani olish mumkin.

5-jadval

Ma'lumotlar	O'simliklar soni				Jami
	sariq tekis	sariq burishgan	yashil tekis	yashil burishgan	
Olingan P	1745	605	580	190	3120
Kutilgan nisbat	9	3	3	1	16
Nazariy jihatdan kutilgan – q	1755	585	585	195	3120
Farq-d	-10	+20	-5	-5	-
d^2 – farqning kvadrati	100	400	25	25	-
d^2/q - nisbat	0,057	0,684	0,043	0,128	$\chi^2 = 0,912$

5-jadvaldan ko'rinish turibdiki, χ^2 bizning ma'lumotimiz bo'yicha 0,912 ga teng. Endi uni Fisher jadvaliga taqqoslab chiqamiz.

Ma'lumki diduragaylarda F_1 da 4 ta fenotipik sinf hosil bo'lgani uchun, biz uchinchi ozodlik darajasidagi raqamlar bilan taqqoslasak 0,05 ehtimollikda χ^2 miqdori $0,912 < 7,81$ raqamidan kichik, binobarin 9:3:3:1 nisbati haqida nol faraz tajribada olingan ma'lumotlarga to'g'ri keladi. Boshqacha aytganda, tajribada olingan natija bilan kutilgan natija bir-biriga mos. Demak, diduragaylarning fenotipik sinflari orasidagi 9:3:3:1 nisbat tajribada isbotlandi.

5.Mendel qonunlarining amalga oshishi uchun zarur sharoitlar.

Yuqorida Mendel tomonidan kashf qilingan irsiyat qonunlarini faqat no'xatda emas, balki boshqa o'simlik va hayvonlarni chatishtirganda, odamlarni

nikohlaganda ham o'z tasdig'ini topishi mumkinligini qayd etildi. Lekin bu irsiyat qonunlari:

1. Chatishtirish faqat xromosomalari diploid to'plamli organizmlarda olib borilsa;
2. Genlar nogomologik xromosomalarda joylashgan, ya'ni birikmagan holatda bo'lganda;
3. Chatishtirishda qatnashayotgan ota-onalarda organizmlarda hujayraning meyoz bo'linishi normal va turli xil tipdagi gametalar teng miqdorda hosil qilsa;
4. Urug'chi va changchi jinsiy hujayralar bir vaqtda yetilib, ularning bir-biri bilan qo'shilishi teng miqdorda bo'lgan taqdirda;
5. Urug'lanish davrida yo changchi, yo urug'chi gametalari orasida tanlanish ro'y bermaganida;
6. Urug'chi changchi gametalarining yashovchanligi bir xil bo'lganda;
7. Har xil genotipli zigotalarning yashovchanligida tanlanish ro'y bermaganida;
8. Voyaga yetgan organizmlar yashovchanligi bir xilda bo'lganda;
9. Tajriba o'tkazilayotgan joy sharoiti o'r ganilayotgan belgilar rivojiga ta'sir ko'rsatmaganda;
10. Tajribada olingan organizmlar miqdori ko'p bo'lganda o'z kuchini saqlashini ta'kidlash lozim.

Savollar va topshiriqlar.

1. Diduragay chatishtirishning mohiyatini tushuntirib bering.
2. Diduragay chatishtirishda F_2 da fenotip bo'yicha qanday nisbatlarda ajralish ketadi?
3. Diduragay chatishtirishda F_2 da genotip bo'yicha qanday nisbatlarda ajralish kuzatiladi?
4. Mendelni uchinchi irsiyat qonunini ta'riflang.
5. Kombinativ o'zgaruvchanlik nima?
6. Fenotipik radikal nima? Qachon qo'llaniladi?
7. Diduragay chatishtirishning sitologik asoslarini sharhlab bering.
8. Poliduragay chatishtirish deb nimaga aytildi?
9. Triduragay chatishtirishda F_2 da genotip va fenotip bo'yicha qanday nisbatlarda ajralish ro'y beradi?
10. Qanday qilib poliduragay chatishtirishda hosil bo'ladigan turli gametalar, genotiplar va fenotiplar soni hisoblanadi?
11. Diduragayning to'liq irsiylanishida necha xil fenotipik va genotipik sinf kuzatiladi?
12. Statistik usul nima?
13. Mendel qonunlarini amalga oshirish uchun qanday sharoitlar zarur?

Testlardan to'g'ri javobni toping

1. *Ikki alternativ belgisi bilan farqlangan organizmlarni chatishtirishdan olingan duragay qanday ataladi?*
 - A. Monoduragay
 - B. Diduragay
 - C. Triduragay

D. Poliduragay

2. *Digeterozigota organizmning genotipi qanday yoziladi?*

A. AAbb

B. AABb

S. AaBb

D. aaBB

3. *Diduragay chatishtirishda Mendelning qaysi irsiyat qonuni namoyon bo'ladi?*

A. Belgilarning ajralib ketish qonuni

B. Dominantlik qilish qonuni

S. Gametalarning sofliqi qonuni

D. Belgilarning mustaqil holda irsiylanishi qonuni

4. *Digomozigota organizm genotipi qanday yoziladi?*

A. AAbb

B. AABb

S. AaBb

D. aaBb

5. *Diduragay chatishtirishda genotip bo'yicha qanday nisbatlarda ajralish kuzatiladi?*

A. 3:1, 1:2:1

B. 9:3:3:1, 6:3:3:1:2:1

S. 1:2:2:4:1:2:1:2:1

D. 9:3:3:1, 9:6:1

6. *Digeterozigotali duragay qanday gametalarni hosil qiladi?*

A. A, a, B, b

B. AB, ab

S. AA, BB, aa, bb

D. AB,Ab, aB, ab

7. *Trigeterozigota duragaylar fenotip bo'yicha qanday nisbatda xilma-xillik beradi?*

A. 1:15:6:20:6:15:1

B. 1:6:15:20:15:6:1

S. 20:15:15:6:6:1:1

D. 1:1:15:15:20:6:6

8. *Diduragay chatishtirishda fenotip bo'yicha nisbat qanday bo'ladi?*

A. 1:4:6:4:1

B. 1:2:2:4:1:2:1:2:1

S. 9:3:3:1

D. 1:2:1

9. *Sakkiz xil gameta olish mumkin bo'lgan genotipni ko'rsating.*

A. Aabbccdd

B. AaBbccdd

C. AabbccDd

D. AaBbccDd

10. Doni sariq va tekis, doni yashil va burishgan no'xatlarni chatishtirish qanday nomlanadi?

- A. Diduragay
- B. Triduragay
- C. Poliduragay
- D. Monoduragay

11. O'n olti xil gameta olish mumkin bo'lgan genotipni ko'rsating.

- A. Aabbccdd
- B. AaBbccdd
- C. AaBbccDd
- D. AaBbCcDd

III-BOB. JINS GENETIKASI VA JINSGA BIRIKKAN HOLDA BELGILARNING IRSIYLANISHI.

6§. Jins genetikasi

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Jins muammosi, jinsga ta'rif, birlamchi va ikkilamchi jinsiy belgilar, jinsiy dimorfizm, progam, epigam, singam, jinsiy xromosomalar, gomogametali va geterogametali organizmlar, autosomalar, xromosoma orqali jinsni aniqlash, triploid, interseks, o'ta urg'ochi, o'ta erkak, jinsiy indeks, balans nazariyasi, gonad, odamlarda jinsni rivojlanishi, korteks, medula, jinsni tabaqlanishi, biseksuallik, gormonlar orqali jinsni boshqarish.

1. Jins tushunchasi.

Bakteriyalar, tuban o'simliklar, hayvonlarda jins bo'lmaydi. Shunga ko'ra ular bo'linish orqali ko'payadilar. Organik olam evolyutsiyasining ma'lum bosqichida yer yuzida ayrim jinsli organizmlar paydo bo'lgan. Ayrim jinsli organizmlarning paydo bo'lishi katta biologik ahamiyatga ega. Charlz Darvin ta'kidlashicha o'z-o'zidan chatishish biologik jihatdan ziyon, chetdan chatishish esa foydalidir. Odatda organizmlar chetdan chatishganda avlodlarda ota-onaligda organizmlarga nisbatan irsiy axborotining xilma-xilligini orttirish ro'y beradi. Bu esa ularning o'zgargan muhit sharoitiga moslanishida katta imkoniyatlar yaratadi.

Jins muammosi bilan odamzot qadimdan mashg'ul bo'lib kelishiga qaramay, faqat genetika fan sifatida shakllangandan so'ng bu muammo o'z yechimini topdi.

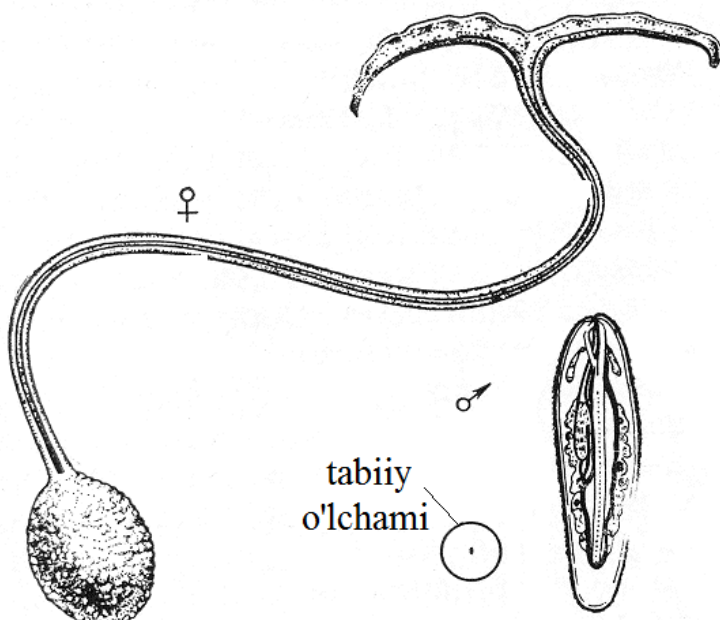
Jins-organizmning gametalar hosil qilish orqali nasl qoldirish, irsiy axborotni kelgusi avlodga uzatishni ta'minlaydigan belgi va xossalari majmuasidir. Yuksak hayvonlarda har xil jinsli organizmlarni farqlantiruvchi belgi-xossalari **birlamchi** va **ikkilamchi** jinsiy belgilarga ajratiladi. **Birlamchi jinsiy belgilarga** organizmda gametalar hosil bo'lishi, urug'lanish jarayoni va organizm rivojlanishini ta'minlovchi morfofiziologik xususiyatlar, tashqi va ichki jinsiy organlar kiradi.

Ikkilamchi jinsiy belgilar erkak va urg'ochi organizmlar gametalarini hosil qilishda, ularning o'zaro qo'shilib urug'lanishni ta'minlashda hamda jinsiy

ko'payishda bilvosita rol o'yaydi. Qushlarning, sut emizuvchi hayvonlarning erkagi gavdasining yirik, chiroqli bo'lisi, odamlarning erkaklarida soqol, mo'yloving bo'lisi, ovozning yo'g'on bo'lisi bunga misoldir. Ular birlamchi jinsiy bezlar tomonidan ajralgan gormonlar ta'sirida rivojlanadilar. Erkak va urg'ochi organizmlar tashqi ko'rinishidagi tafovut **jinsiy dimorfizm** deyiladi. Jinsiy dimorfizm ko'pgina hayvonlarda, odamlarda yaqqol ko'zga tashlanadi.

2.Jinsni aniqlash.

Jinsni aniqlashning uch: **progam**, **epigam**, **singam** xili mavjud. Jinsni aniqlashni **progam** xilida jins urug'languncha ma'lum bo'ladi. Ba'zi bir kolovratkalar, chuvalchanglarda urg'ochi organizm odatda yirik, sitoplazmaga boy, hamda mayda sitoplazmasi kam bo'lgan tuxum hosil qiladilar. Sitoplazmaga boy tuxum hujayra urug'langach urg'ochi, mayda, sitoplazmasi kam tuxum hujayra esa urug'langach erkak organizmni hosil qiladi.



21 - rasm. Lichinkaning har xil sharoitda rivojlanishiga qarab Bonella viridisda jinsni tarkib topishi.

Jinsni aniqlashning **singam** xilida jins urug'lanish davrida ma'lum bo'ladi. Bunda jinsni asosan jinsiy xromosomalar belgilaydi.

3.Jinsni belgilashda xromosomalar va genlarning roli.

Mendel o'z tajribalarida jins organizmdagi boshqa belgilar singari irlsiylanadi degan fikrni ilgari surgan. Ma'lumki, monoduragaylarda tahliliy chatishtrish olib borilsa kelgusi avlodda 1:1 nisbat ya'ni, $Aa \times aa > Aa:aa$ kuzatiladi. Ayrim jinsli hayvon va o'simlik turlarida erkak va urg'ochi individlarning miqdoriy nisbati deyarli o'zaro teng. Buni quyida keltirilgan ma'lumotlardan bilish mumkin.

Turli hayvon va o'simlik turlarida erkak jinsiga mansub organizmlar miqdori:

Organizmlar	%	Organizmlar	%

Odamlar	52	Sichqon	50
Qoramol	52	Tovuqlar	49
Qo'y	50	O'rdaklar	50
Cho'chqa	52	Kaptar	50
Ot	52	Nasha o'simligi	45
It	56		

Shunga asoslanib chatishtirishda qatnashgan ota-onaning biri gomozigota, ikkinchisi geterozigota bo'lishi kerak degan xulosaga kelish mumkin. Mazkur xulosani to'g'ri ekanligi birinchi marotaba 1906 yili **L.Donkaster** krijovnik kapalagida, 1907 yili esa **K.Korrens** qovoqdoshlar oilasiga kiruvchi ikki uyli, bir uyli o'simliklar tarvuzpalak hamda Abu Jahil tarvuzlarini o'zaro chatishtirish natijasida olingen duragay o'simliklarda kuzatdi.

Keyinchalik har xil jinsli organizmlarning biri gomozigota, ikkinchisi geterozigota ekanligi sitologik tadqiqotlarda ham o'z tasdig'ini topdi.

Aksariyat hayvon turlari va ayrim jinsli o'simliklarda (nasha, ismaloq, suv otqulog'i, elodeya) jinsni ifodalovchi jinsiy xromosomalar bor. Sutemizuvchi hayvonlar, odamlar, suvda va quruqlikda yashovchilar, baliqlarning esa ayrim turlarini urg'ochilarida jinsiy xromosomalari XX, erkaklarida esa XY, aksincha qushlarda, sudralib yuruvchilarda, ayrim suvda va quruqlikda yashovchilarda, ba'zi o'simlik turlarida, masalan, yertutda urg'ochi organizm Xy, erkak organizmida XX bo'ladi. Jinsiy xromosomalar odatda organizmlarda bir juftni tashkil qilib, erkak va urg'ochi organizmlarida bir biridan farq qilmaydigan qolgan xromosomalarini autosomalar deyiladi.

Agar urg'ochi organizm jinsiy xromosomalari XX, erkak organizmlarda XY bo'lsa urg'ochi organizm bir xil X xromosomal gameta, erkak organizm esa ikki xil X va y xromosomal gametalarni hosil qiladi. Bunda urg'ochi organizm-gomogametali, erkak organizm -geterogametali deyiladi. Mabodo urg'ochi organizm geterogametali, erkak organizm gomogametali bo'lsa, urg'ochi organizmdan X va y xromosomal ikki xil gameta, erkak organizmdan esa bir xil X xromosomal gameta rivojlanadi.

6-jadval

Hayvonlarda jinsiy xromosomalarining o'zaro nisbati.

Organizmlar	Geterogametali jins	Gametalar		Zigotalar	
		Urug' hujayra	Tuxum hujayra	Urg'ochi	Erkak
Odam, drozofila va boshqalar	Erkak	X vaY	X vaX	XX	X Y

Qandala (protenor)	Erkak	X va O	X va X	XX	XO
Chigirtka	Erkak	X va O	X va X	XX	XO
Qushlar, kapalaklar	Urg'ochi	X va X	X va Y	X Y	XX
Tut ipak qurti	Urg'ochi	X va X	X va Y	X Y	XX

Ba'zi organizmlarda geterogametalilik bir jinsiy xromosomani yo'qolishi bilan aloqador. Shunga ko'ra gomogametali organizm XX, geterogametali organizm XO bo'ladi. Qandalalar va ninachilarning urg'ochi organizmda XX, erkagida XO, kuyalarda esa aksincha urg'ochilarida XO erkaklarida XX jinsiy xromosomalar mavjud. Shunga ko'ra qandala erkagida 13 xromosoma, urg'ochisida 14 xromosoma bo'ladi. Undan 12 tasi tana xromosomalari yoki autosomalalar hisoblanadi. Urg'ochi gametalar 6A bitta X xromosoma, erkak gameta – spermiyalarning birida 6A bitta X, ikkinchi spermiyalarda faqat 6A bo'ladi xolos, chunki keyingisida jinsiy xromosoma uchramaydi. Kuyalarda esa aksincha urg'ochi organizm gametasi autosoma va bitta X jinsiy xromosomaga ega bo'lib, ikkinchisida jinsiy xromosoma bo'lmaydi. Erkak organizm gametalarining har birida X xromosoma bo'ladi.

Gulli o'simliklarning 90% ikki jinsli – **germofroditdir**, 10% gullar bir jinslidir. Ular ikkiga: bir uyli va ikki uyli o'simliklarga bo'linadi. Bir uyli o'simliklarning urug'chi va changchilari bir o'simlikda, ikki uyli o'simliklarda esa changchi bir, urug'chi ikkinchi o'simlikda joylashgan. Ikki uyli o'simliklarning gomogametali va geterogametali bo'lishi mumkinigini dastlab **K.Korrens** o'z tajribalarida aniqlagan. U buni jigar moxini bir uyli, ikki uyli xillarini chatishtirib isbotlagan va urug'chi o'simlik gomogametali, changchi o'simlik geterogametali ekanligini ma'lum qilgan. Jigar moxi o'simligi xromosomalari gaploid to'plamli, sporangiysi esa diploid to'plamli bo'ladi.

K.Allen 1917 yilda jigar moxining changchi va urug'chi gaploid o'simliklari 7 ta xromosomali bo'lsada, biroq o'zaro farq qilishini, changchi gaploid o'simligida bitta xromosoma nuqtasimon (Y), urug'chi gaploid o'simlikda esa uzun (X) bo'lishini ma'lum qildi. Urug'lanish mobaynida ikkita gaploid to'plamli o'simliklar 14A+XY xromosomaga ega sporafitni hosil qiladi. Sporafitning meyoz bo'linishidan so'ng, bir ona hujayradan 4 spora rivojlanadi. Ulardan ikkitasida 7A+X xromosoma, ikkitasida 7A+Y xromosoma to'plami bo'ladi. Binobarin ana shu sporalardan rivojlangan ikkita o'simlik urug'chi, ikkitasi changchi o'simlik sanaladi. Ularning o'zaro nisbati 1:1 ga teng. Ayrim hollarda ba'zi moxlar sporangiyasi (14A+XY) vegetativ usulda ko'payib, bir uyli o'simlikni rivojlantiradi.

Jinsiy xromosomalarni o'zaro farq qilishi ikki uyli gulli o'simliklarning 50 turida topilgan, 26 turida esa ular topilmagan. Jinsiy hujayralari bo'yicha geteromorf

barcha o'simliklarda jinsiy singam tip bo'yicha ya'ni gametalarni va jinsiy xromosomalarni qo'shilishi mobaynida belgilanadi.

4.Jinsni aniqlashda balans nazariyasi.

1922 yili amerikalik genetik **K.Bridjes** bir nechta triploid $3X+3A$ drozofila meva pashshalarini aniqladi. Bu triploid pashshalar hayotchang bo'lib normal diploid $XY+2A$ erkak pashshalar bilan chatishganda jinsiy xromosomalari va autosomalari turli sonda va kombinaSiyada bo'lган 8 xil formalar hosil qildi: 1) $3X:3A$, 2) $2X:2A$, 3)[$2X+y$]: $2A$, 4) $2X:3A$, 5)[$2X+Y$]: $3A$, 6) $XY:2A$, 7) $3X:2A$, 8) $XY:3A$. Bunga asosiy sabab triploid urg'ochi pashsha gametogenezda xromosomalarni normal tarqalishini buzilishi oqibatida turli xromosoma to'plamli gametalar hosil bo'lishidir. Olingen 8 xil pashshalarni to'rtta guruhga ajratish mumkin:

- 1) Normal urg'ochi va erkaklar,
- 2) Interseks(germofrodit) – oraliq formalar,
- 3) O'ta erkak formalar(ular odatda bepusht bo'ladi),
- 4) O'ta urg'ochi formalar (bepusht).

K.Bridjes drozofila meva pashshasida jins X va Y xromosomalarning mavjudligi bilan emas, balki jinsiy xromosomalarning autosomalarga bo'lган nisbati ($X:A$) bilan belgilanishini ta'kidladi. Agar bu nisbat **1** ga teng bo'lsa $3X:3A$, $2X:2A$, [$2X+Y$]: $2A$ **normal urg'ochi**, agar bu nisbat **0,5** teng bo'lsa $XY:2A$ **normal erkak**, agar nisbat **0,67** bo'lsa [$2X+Y$]: $3A$, $2X:3A$ **oraliq forma interseks**, agar nisbat **1,5** teng bo'lsa $3X:2A$ **o'ta urg'ochi**, agar nisbat 0,33teng bo'lsa $XY:3A$ **o'ta erkak** organizmlar hosil bo'ladi. Jinsiy xromosomalarning autosomalarga bo'lган nisbatini **jinsiy indeks** deyiladi. Shu tariqa drozofila meva pashshalarida jinsni aniqlashga **Bridjesnining balans nazariyasi** deyiladi. Demak, Y xromosoma erkak drozofilalar indikatorlik rolini o'ynamaydi. Balans nazariyasini ba'zi bir o'simlik jinsini aniqlashda ham qo'llash mumkin. Ikki uyli yaylov otqulog'ida Y xromosoma jinsga nisbatan befarq. Bu o'simlikda jins X xromosoma bilan autosomalarning o'zaro nisbatiga qarab belgilanadi. Odatda urug'chi o'simlikda $2A+XX$, changchi o'simlikda $2A+XY$ bo'ladi. Mabodo autosomalar soni X xromosomaga nisbatan ko'p bo'lsa $2X+3A$ u holda changchi, $4X+3A$ bo'lsa urug'chi o'simlik rivojlanadi.

5.Odamlarda jinsni shakllanishi.

Odam jinsini aniqlashda hozirgi davrda ikkita: biologik va ijtimoiy (fuqarolik yoki pasportlik, psixoseksual autoidentifikatsiya) tushunchalari farqlantiriladi.

Biologik jins genetik, gonada, gormonal va somatik tushunchalar majmuasidan iborat. Genetik jins jinsiy xromosomalar yig'indisiga XX, XY ga qarab belgilanadi. Bunda XX ayol jins, XY erkak jinsini ifodalaydi. **Gonadalar** – jinsiy bezlar ayollar tanasida tuxumdon, erkaklarda urug'don bo'lishi bilan belgilanadi. Gormonal jins asosan jinsiy bezlar ishlab chiqaradigan gormonlar turi va darajasiga qarab aniqlanadi. Ko'p hollarda jinsiy organlarning tuzilishi va ikkilamchi jinsiy belgilarning rivojlanishiga qarab jins belgilanadi. Biologik jins tarkibidagi barcha

komponentlar o'zaro aloqador va bir-birini to'ldiradi. Ularning har birida nuqsonlarni bo'lisi jins rivojlanishini o'zgartirishi mumkin. Aniqlanishicha odam homilasida jinsiy xromosomalar XX, XY bo'lishidan qat'iy nazar jinsiy hujayralar dastlabki gonadalar selomning epiteliysidan shakllanadi. Odam boshqa sutemizuvchi hayvonlar singari tabiatan beseksual sanaladi 14 kunlik murtakda dastlabki jinsiy hujayralar shakllanadi, lekin hali gonadalarda jinsiy tafovut kuzatilmaydi. Odam gonadalarini olti haftadan so'ng jinslarga ajraladi. Bunda gormonlarni roli nihoyatda katta bo'ladi. Bunga misol qilib 19- xromosomada joylashgan MIS (mullerian inhibiting substance) genini olish mumkin. Homilaning 10-12 haftasi oralig'ida ana shu gen ta'sirida sertoli hujayralaridan ajraladigan gormon erkak jinsning tashqi jinsiy organini rivojlantirishiga sababchi bo'ladi.

X xromosoma soniga qaramay gonosit hujayrada Y xromosomani bo'lisi jins tabaqlanishini, moyak, binobarin erkak jinsi tomon rivojlanishini ta'minlaydi. Jinsiy bezlar rivojlanishing buzilishi yoki bo'lmasligi jinsiy xromosomalar to'plami qanday bo'lmasin rivojlanishni ayol jinsi tomon yo'naltiradi. Aniqlanishicha y xromosoma kalta yelkasida joylashgan SRY geni erkak jinsn belgilashda hal qiluvchi ahamiyatga ega. Qayd etilgan gen jinsiy jihatdan hali tabaqlashmagan gonadalarni moyak tomon rivojlanishini ta'minlaydi, ular esa o'z navbatida erkak genotipiga xos gormonlarni ishlab chiqara boshlaydi. Murtak jinsiy bezlarida Y xromosoma bo'lmasligida tuxumdon rivojlanadi va qiz tug'iladi. Agar hujayrada Y xromosomaning faqat uzun yelkasi bor bo'lsa ayol, faqat kalta yelkasi bor bo'lsa erkak organizm hosil bo'ladi. Bundan tashqari jins belgilanishida va rivojlanishida X xromosoma va autosomalarning ma'lum joyida joylashgan genlar ham ta'sir ko'rsatadi.

Homilaning 12-20 haftasi oralig'ida androgenlar ma'lum darajada bo'lqandagina tashqi jinsiy organlar erkaklik tomon rivojlanishi mumkin. Bu davrda androgenlar yetarli bo'lmasa, u holda genetik yoki gonada jinsidan qat'iy nazar tashqi jinsiy organlari ayollik tomon rivojlanadi yoki erkaklik yo'nalishidagi rivojlanishda kamchiliklar ro'y beradi. Androgenlarning manbai bo'lib urug'don va buyrak usti bezlari hisoblanadi.

Androgenlar (testosteron, ayniqsa digidrotestosteron) tashqi genital organlarni hosil etuvchi hujayralarni belgilaydi. Androgenlar retseptorlarini va 5a reduktaza fermentini kodlovchi genlarning mutatsiyasi erkak soxta germofroditligini hosil etadi. Oqibatda genetik, gonada va gormonal erkak jinsda patologik buzilish ro'y beradi. Tashqi erkak organi rivojlanishi tugallanmay ayol jinsiy organi rivojlanmay qolgan tipi ro'yobga chiqadi.

Gonadalarni jinslarga ajralishida faqat jinsiy xromosomalargina emas, balki X va Y xromosomalardagi hamda autosomalardagi genlar ishtirokida oqsillar, gormonlar muhim rol o'ynaydi. Y xromosomada joylashgan gen SRY (sex determining region) va unga qardosh 17 xromosomadagi 30 yaqin genlardan iborat SOX moyak rivojiga ta'sir ko'rsatadi. Y xromosomaning uzun yelkasidagi AZF geni spermatogenezni normal bo'lismiga SFI (steroidogenic faktor I) geni jinsiy organlarning erkaklik tomon rivojlanishini ta'minlab, testosterada gormonini sintez qilishda qatnashadi. AZF (azoospermia faktor) spermatogenezni boshqarishda

muhim rol' o'ynaydi. Uning mutatsiyasi natijasida spermatogenezni faolligi susayadi yo tamomila to'xtaydi. MIS (mullerian inhibiting substance) geni bo'lмаган holatda bachadon rivojlanadi.

X xromosomadagi DSS (dosage sensitive sex reversal) va AHS (adrenal hypoplasia congenita) tuxumdonni rivojlanishida qatnashadi. Bu genlar normal erkak organizmlarda repressiyaga uchraydi.

Xomilada jinsiy xromosomalar XXY holatda bo'lsa erkaklik jinsiy organlar yetarli darajada rivojlanmaydi, ayollik tana tuzilishi ro'y beradi.

Jinsiy organlarning shakllanishi, rivojlanishi va funksiyasiga juda ko'p genlar ishtirok etishi ma'lum bo'lgan. Xususan erkak jinsiy organi shakllanishi, tuzilishi, rivojlanishi prostata bezini rivojiga 120, tuxumdon rivojiga 500, bachadon shakllanishi va rivoji, funksiyasiga 1800 gen qatnashishi aniqlangan. Bu genlar o'zaro bog'liq va aloqador holda jinsiy organ shakllanishi, tuzilishi, funksiyasiga ta'sir ko'rsatadi.

Odamning y xromosomasi gaploid genomdagi DNK ning 1,6 % tashkil eSada uni erkak tomon rivojlanishini ta'minlaydigan 92 geni bor. Ularning ayrimlarining tuzilishi va funksiyasi o'r ganilgan.

Masalan Y xromosomaning kalta yelkasidagi SRY geni ming nukleotidlar juftligidan iborat. Uning ekspressiyasi zigitada ro'y beradi. Murtakni rivojlanishi mobaynida SRY geni ba'zan XY yoki boshqa xromosomaga translakatsiya qilinishi yoki yo'qolishi mumkin. Natijada XY xromosomali genotipi qiz, XX xromosomali genotipi o'g'il bolani rivojlantiradi. Moyakni normal rivojlanmasligi, spermatogenezni normal bo'lmasligi, ayolga xos sut bezlarni taraqqiy qilinishi sababchi bo'ladi. XY xromosomali ayollarda esa gonadalarni noto'g'ri rivojlanishi ichki jinsiy organlarda nuqson bo'lishi ro'y beradi.

6.Jinsiy xromatin

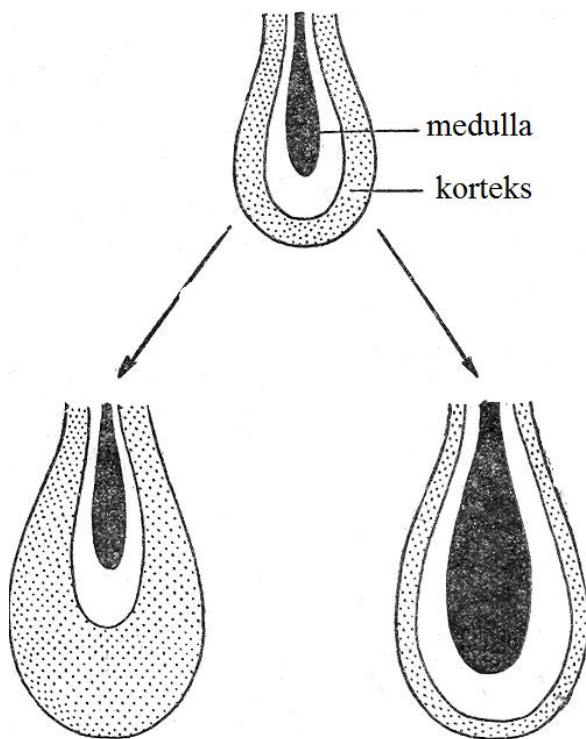
Sutemizuvchilarning interfaza holatidagi ko'p hujayralarida yadro qobig'iga yaqin joyda kuchli bo'yaladigan gardishsimon "tanacha" borligi ma'lum bo'lgan. Bunday bo'yaladigan tanachalarni urg'ochi mushuklar nerv hujayrasida dastlab olimlardan **Barr M.** ko'rgani sababli **Barr tanachasi** deb yuritiladi. Barr tanachasi urg'ochi organizmlar yadrosida bo'lib, erkak organizmlarda uchramaydi. Shunga ko'ra bunday tanacha jinsiy xromatin degan fikr tarqalgan. Jinsiy xromatin X xromosomaning geteroxromatinlashi tufayli paydo bo'lgan. Mobodo hujayra yadrosida faqat bitta X xromosoma mavjud bo'lsa (erkak hamda Shereshevskiy – Terner sindromali ayol) jinsiy xromatin uchramaydi. Bitta jinsiy xromatin odatda normal ayol hujayrasida kuzatiladi. Agar Klaynfelter sindromi ro'y bersa, u holda erkak organizmda ikkita XXY xromosomadan biri jinsiy xromatinga aylanadi.

Ayol organizm hujayralarida to'rtta X xromosoma uchrasa ulardan uchtasi jinsiy xromatindan iborat bo'ladi.

Jinsiy xromatin faqat sutemizuvchilardagina emas, balki qushlar va kapalaklarda ham uchraydi, vaholanki mazkur organizmlarning urg'ochisi geterogameta hisoblanadi. Bu holat jinsiy xromatin urg'ochi organizm tabiat bilan bog'liq ekanligidan dalolat bersa ham uning asl mohiyati hali oydinlashmagan.

7.Jinsning tabaqalanishi.

Jins belgilari boshqa belgilar singari genotip va tashqi muhit omillari ta'sirida rivojlanadi. Organizmlar genetik jihatdan biseksual sanaladi. Organizmning biseksual asosi rivojlanish jarayonida yo erkaklik, yo urg'ochilik tomon yo'nali shida namoyon bo'ladi. Hozirgi vaqtida jins tabaqalanishini genetik, embriologik, sitologik yo'l orqali o'rganiladi. Shaxsiy rivojlanish mobaynida jinsni qayta taqsimlanishi mumkin. Jinsning asosiy mezoni bo'lib jinsiy sistemasi va chatishishni ta'minlaydigan fiziologik (bioximik) mexanizmlar hisoblanadi. Homilaning boshlang'ich gonadalari ham urg'ochilik, ham erkaklik imkoniyatiga ega bo'ladi. Boshlang'ich gonadlar tashqi to'qima (**korteks**) va ichki to'qima qavatdan (**medula**) tashkil topgan. Jins tabaqalanishi mobaynida jinsni ifodalovchi tashqi va ichki qavatlardan biri rivojlanadi. Korteks qavat kelgusida urg'ochi, medula esa erkak jinsiy organlarini hosil etadi.



22 - rasm. Ontogeneda gonadlarni tabaqalanish sxemasi.

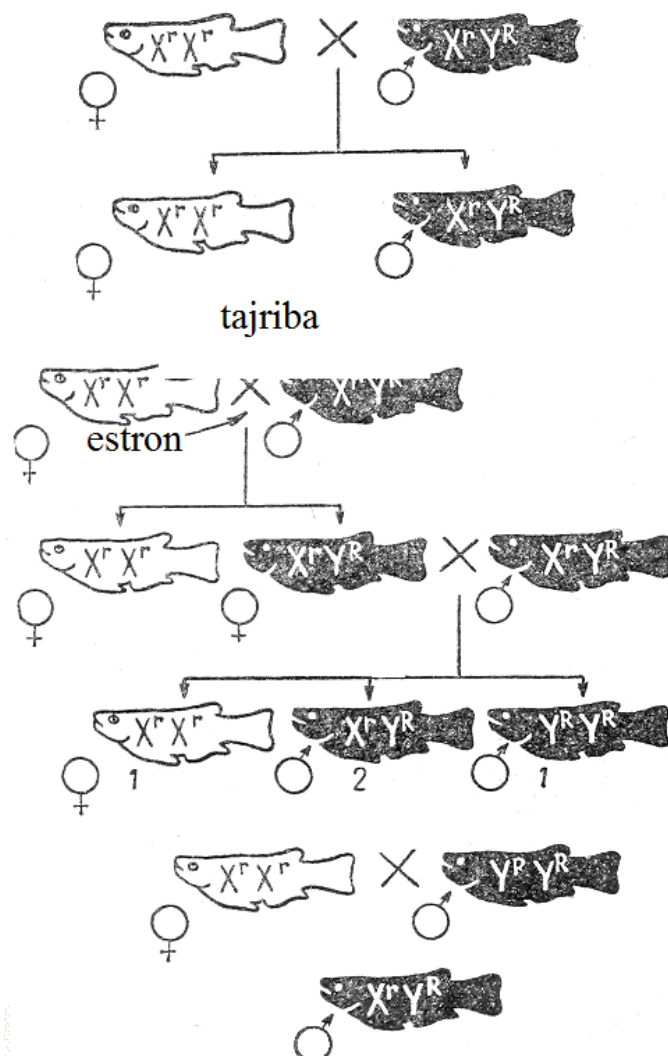
Erkak jinsida medulyar qavat rivojlanib, kortikal qavat faoliyatini bo'g'adi va urug'donni hosil etadi. Urg'ochi jinsda esa kortikal qavat rivojlanishi tezlashadi, oqibatda medulyar qavat shakllanishini bo'g'adi va tuxumdon hosil bo'ladi. Binobarin jins tabaqalanishi homilada gonadlarni hosil bo'lishidan boshlanadi. Odamning olti haftalik homilasi uzunligi 12 mm bo'lib, unda hali jins belgilari namoyon bo'lmaydi. 13 mmli homiladan tortib erkak gonadalar – urug'donlar shakllana boshlaydi. Uch oylik homilada o'g'il va qiz bolaning jinsi farqlanadi. Aksariyat ko'pchilik hayvonlarda jinsni tabaqalanishi gormonlar yordamida ro'yobga chiqadi. Bu gormonlar faqat endokrin bezlar emas, balki boshlang'ich gonadalarning korteks va medulyar qavatlar faoliyatiga bog'liq.

Ikkinchaliq jinsiy belgilarni rivojlanishi ham gormonlar ta'siri ostida hosil bo'lishiga bog'liq. Agar jinsiy jihatdan voyaga yetmagan sutechizuvchi hayvonlar, qushlarda urug'don olib tashlansa ya'ni bichilsa, u holda bichilgan hayvonda urg'ochi jinsga xos belgilar rivojlanadi. Aksincha, bichilgan urg'ochi jo'jalarda keyinchalik tashqi tomondan xo'rozga xos belgilar hosil bo'ladi.

8.Gormonlar orqali jinsni belgilash.

Organizmlarning biseksual ekanligini yorqin isboti bo'lib tabiiy va sun'iy sharoitda jinsni shaxsiy taraqqiyot mobaynida o'zgarishi hisoblanadi. Tabiiy sharoitda organizm jinsini o'zgarishi dengiz chuvalchangi (*Bonella viridis*)da ko'rildi. Jinsni belgilashda gormonlarning ta'siri alohida o'rganiladi. Tovuq tuxumiga inkubatsiya davriga qadar estrogen gormoni bilan ishlov berilsa, u holda tuxumdan faqat urg'ochi jo'jalar rivojlanadi.

Akvariumda yashaydigan medaki balig'ini erkagi XY xromosomali bo'lib qizil rangda, urg'ochisi esa XX xromosomali bo'lib oq rangdadir. Xarakterli tomoni shundaki tananing qizil rangini hosil etuvchi gen (R) Y xromosomada joylashgan. Uning retsessivi r esa X xromosomada bo'ladi. Shunga ko'ra doimo erkak baliq qizil rangda, urg'ochi baliqlar esa oq rangda bo'ladi.



23 - rasm. Gormonlar ta'sirida baliqlarda jinsni o'zgarishi. R geni qizil, r geni oq rangni ifodalaydi.

Yapon olimi T.Yamamoto endigina otalangan tuxumdan rivojlanayotgan, hali jinsiy tabaqalanishga ulgurmagan baliq chavog'ini ikki guruhga ajratib, ularning bir guruhini normal ozuqa bilan boqqan. Ikkinchchi guruhining ozuqasiga urg'ochi organizm jinsiy bezlari ishlab chiqaradigan metiltestosteron gormonini 8 oy davomida qo'shib bergen. Oqibatda urg'ochi baliq gormoni bilan oziqlangan genotip jihatdan erkak (X^rY^R) baliq chavog'i fenotip bo'yicha urg'ochi baliqga aylangan. Bunday «urg'ochi» baliqlar normal ya'ni ham genotip (X^rY^R), ham fenotip (qizil) baliqlar bilan chatishirilganda F^1 75 foiz qizil rangli erkak, 25 foiz oq rangli urg'ochi baliqlar hosil bo'lgan:

$$\begin{array}{ll} \text{Fen.} & \text{qizil} \quad \text{qizil} \\ P_{\text{Gen.}} & \text{♀}X^rY^R \times \text{♂}X^rY^R \end{array} = \begin{array}{ll} \text{Fen.} & \text{oq} \quad \text{qizil} \quad \text{qizil} \\ & X^rX^r : 2X^rY^R : Y^RY^R \end{array}$$

Bu misol birinchidan organizmlar genetik jihatdan biseksual, ikkinchidan ontogenezda jins o'zgarishi, uchinchidan jinslar nisbatini sun'iy ravishda o'zgartirish mumkinligini ko'rsatadi.

Savollar va topshiriqlar.

- 1.Jinsga ta'rif bering.
- 2.Birlamchi jinsiy belgilarga nimalar kiradi?
3. Ikkilamchi jinsiy belgilarga misollar keltiring.
4. Jinsiy dimorfizm nima?
- 5.Jinsnani aniqlashning qanday xillari bor? Ularning har birini tushuntirib bering.
6. Jinsnani aniqlashda xromosomalarning rolini izohlang.
7. Gomogametali va geterogametali urg'ochi organizmlarga misollar keltiring.
8. Autosoma nima?
9. Jinsnani aniqlashning balans nazariyasini tushuntiring.
- 10.Jinsiy xromatin deganda nimani tushunasiz? U qaysi jinsli organizmlarda uchraydi?
- 11.Boshlang'ich gonadalardagi korteks va medula qavatlarning funksiyasi nimadan iborat?
12. Biseksuallik nima?
13. Yapon olimi yamamoto tajribasi tafsilotini gapiring?
14. Qanday organizmlarni germofrodit deyish mumkin? Gulli o'simliklar misolida tushuntiring.
15. Organizmlarda jinsnani rivojlanishida androgenlarni ta'siri qanday?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

- 1.*Sutemizuvchi hayvonlar jinsi genetik jihatdan belgilashning qanday tipiga kiradi?*
 - A. Urg'ochilar geterogametali, erkaklari gomogametali
 - B. Urg'ochilar XO, erkaklari XX
 - C. Urg'ochilar gomogametali, erkaklari geterogametali
 - D. Jinsiy xromosomalarga nisbatan autosomalar ko'pligi
- 2.*Parrandalarda jins qanday belgilanadi?*
 - A. Urg'ochi jins gomogametali, erkak jins geterogametali
 - B. Urg'ochi jins bitta jinsiy xromosoma, erkagida ikki jinsiy xromosoma
 - C. Urg'ochi jins geterogametali, erkak jins gomogametali
 - D. Urg'ochi va erkaklari gomogametali

3. Erkak jins gomogametali organizm

- A. Chumchuq, kaptar
- B. Ayiq, yo'lbars
- S. Odam, drozofila
- D. Quyon, tulki

4. Erkak jins geterogametali organizm

- A. Kaptar, qaldirg'och
- B. Timsox, bo'ri
- S. Odam, drozofila
- D. Chumchuq, musicha

5. Erkak va urg'ochi organizmning o'zaro farqlanmaydigan xromosomalari qanday ataladi?

- A. Jinsiy xromosomalar
- B. Metasentrik
- S. Poliploidlar, akrosentrik
- D. Autosomalar

6. Jinsni shakllanishida qanday omillar rol o'ynaydi?

- A. Gonadalar
- B. Gormonlar
- S. Jinsiy xromosomalar
- D. A-S

7§. Jins bilan birikkan holda belgilar (genlar) ning irsiylanishi.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Jins bilan birikkan holda belgilarning irsiylanishi, gemizigota, kris-kross chatishtirish, jinsiy xromosomalar tarqalmagandagi belgilarning irsiylanishi, X xromosoma birikkan holatdagi irsiylanish, jins bilan cheklangan va jinsga bog'liq belgilar, jinsni erta bilihning genetik usuli.

1.Jinsga birikkan belgilar (genlar) ning irsiylanishi.

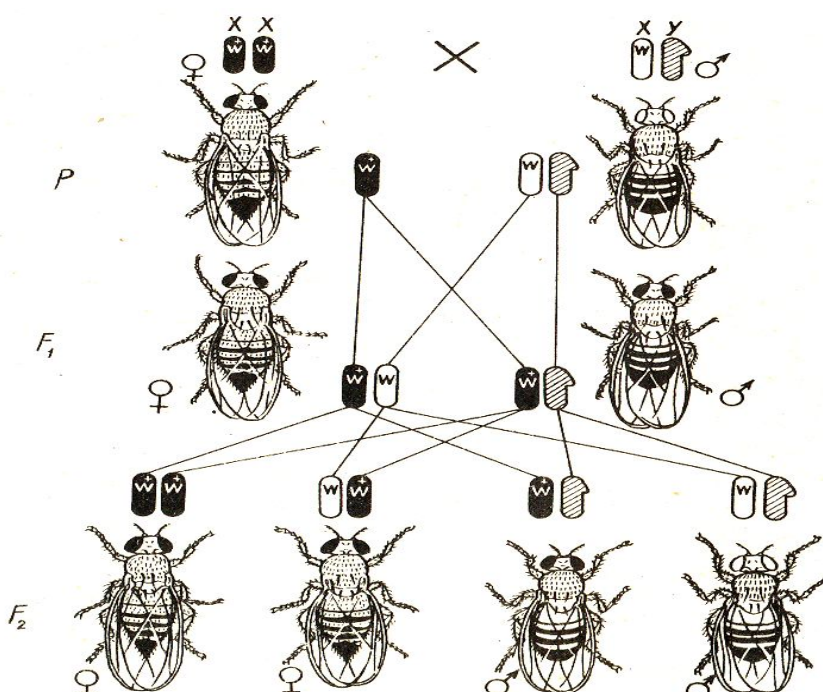
Mendel olib borgan tajribalar chatishtirishda qaysi belgili o'simlikni urug'chi, qaysi belgili o'simlikni changchi sifatida olinishidan qat'iy nazar birinchi avlodda bir xil natija ya'ni donning sariq rangi yashil rangi ustidan, gulning qizil rangi oq rangi ustidan dominantlik qilishi aniqlangan. Biroq keyinchalik ayrim jinsli organizmlarni chatishtirish bo'yicha o'tkazilgan tajribalar ba'zi holatlarda belgilar jinsga birikkan holda avloddan-avlodga o'tishini ya'ni to'g'ri va retsiproq chatishtirish har xil natija berishini ko'rsatdi. Shunga binoan ba'zi genlar jinsiy xromosomalarda joylashgan bo'lsa kerak, degan taxmin ilgari surildi va uning to'g'riliqi tajribalar asosida isbotlab berildi.

T.Morgan va uning shogirdlari drozofila meva pashshasida ayrim genlar jinsga birikkan holatda irsiyanishini kashf etdi. Bu hodisa irsiyatning **xromosoma nazariyasining** yaratishda dastlabki poydevor bo'lidi.

Morgan tajribalarini birida drozofilaning ko'z rangini irsiyanishi o'rganildi. Chatishtirish uchun olingan urg'ochi qizil ko'zli gomozigota drozofila genotipi $X^{W+}X^{W+}$, oq ko'zli erkakniki X^WY bo'ladi*.

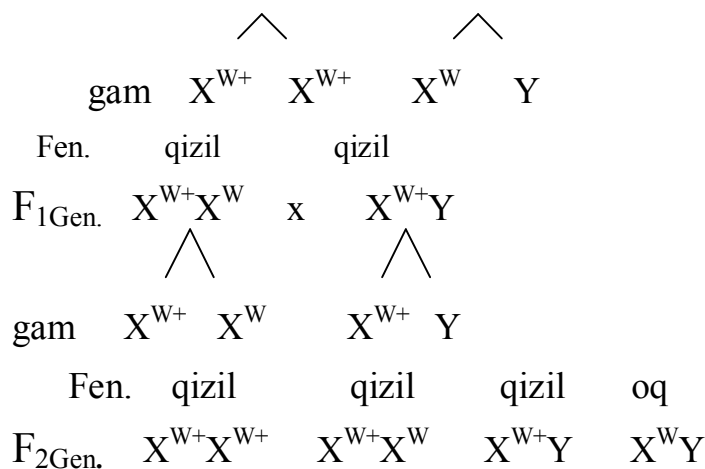
Ularni o'zaro chatishtirish natijasida F_1 dagi urg'ochi va erkak drozofilalarning ko'zi qizil bo'ladi. Bunga sabab, qizil rangni ifoda qiluvchi gen urg'ochi organizm jinsiy hujayralarida erkak organizmdagi ko'zning oq rangini ifodalovchi genga nisbatan ikki hissa ko'pligidir. Mabodo F_1 dagi qizil ko'zli urg'ochi va erkak drozofilalar o'zaro chatishtirilsa, F_2 dagi urg'ochi drozofilalarning hammasi qizil ko'zli, lekin ularning 25 foizi gomozigota, 25 foizi geterozigota holatda, erkaklarining ham 25 foizi qizil ko'zli, 25 foizi oq ko'zli bo'ladi. Buni tubandagicha tasvirlash mumkin. (24-rasm)

*)Gen allellarini ifodalash. Genetika fani tarixida dastlab genlarni harflar bilan ifodalashni – belgilashni G.Mendel joriy etgan. U genning dominant allelini bosh harf, retsessiv allelini esa kichik harf bilan ifodalagan, chunonchi, A, a, B, b, D, d va hokazo. Genlarni bunday lotin alfavitining harflari bilan ifodalash genetikaning dastlabki unchalik ko'p genlar o'rganilmagan paytda ahamiyatli bo'lган. Lekin keyinchalik turli organizmlarda juda ko'p genlar ma'lum bo'lavergach, ularni bir xil harflar bilan ifodalash chalkashliklarga olib kelishi ma'lum bo'ldi. Shunga ko'ra hozirgi paytda genni u ifodalovchi belgining ingliz tilidagi so'zining bosh harfi (harflari) bilan ifodalash rasmiy tus olgan. Masalan no'xat o'simligida gulning erta ochilishi Earfiness – E, gul tuzilishining o'zgarishi flower anomalies – fla, urug'chibargining to'q sariq bo'lishi orange cotyledons – orc yoki drozofila meva pashshasida tananing qora rangi black – b, kulrang bo'lishi – b^+ , qanotning normal bo'lishi vestigial – vg^+ , kalta bo'lishi – vg, makkajo'xorda endospermning shamsimon bo'lishi woxy endosperm – wx, kraxmalsimon endosperm wx^+ bilan ifodalanadi. Ko'rinib turibdiki genlar ingliz tilidagi so'zlarning bosh harfi yoki harflari bilan ifodalanganda dominant allellar hamma vaqt bosh harflar bilan yozilmay, balki kichik harflar orqasiga arifmetikadagi qo'shish belgisi + (plyus) qo'yiladi.



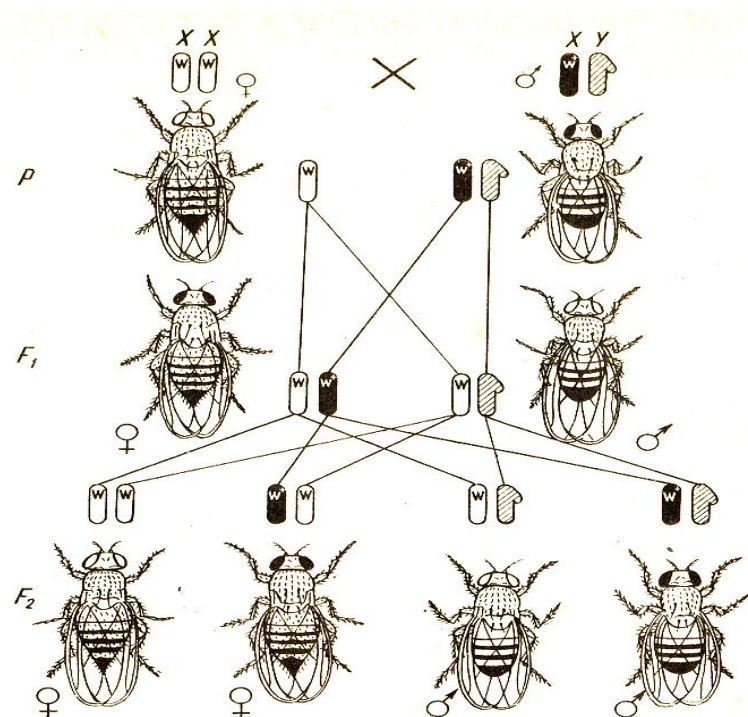
24 - rasm. Drozofila meva pashshasida ko'z rangining jinsga birikkan holda irsiylanishi. W^+ - ko'z rangining qizilligini, W - ko'z rangining oqligini ifodalaydi.

Fen.	qizil	oq	
P _{Gen.}	$X^{W+}X^{W+}$	\times	X^WY

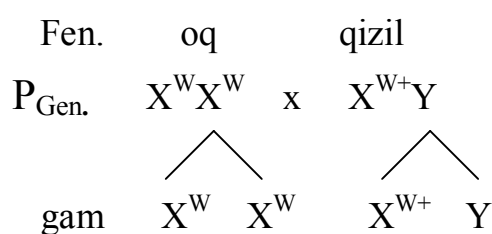


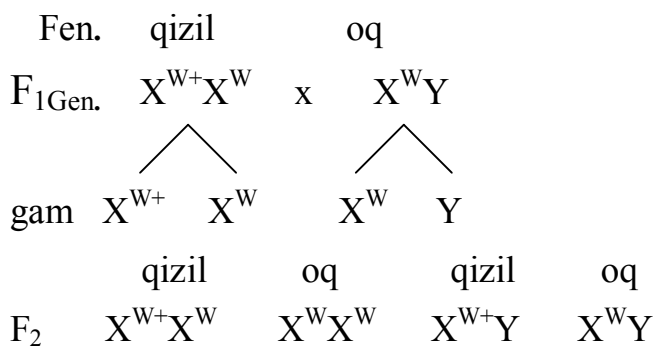
Yuqoridagi drozofilalarda retsiprok chatishtirish o'tkazilsa, ya'ni oq ko'zli urg'ochi drozofila qizil ko'zli erkak drozofila bilan chatishtirilganda F_1 da hosil bo'lgan urg'ochilar qizil ko'zli bo'lib, erkaklari oq ko'zli drozofilalar bo'lgan. Chatishtirish natijasida hosil bo'lgan erkak pashshalar onasini belgisini, urg'ochi drozofilalar otasini belgisini o'zida namoyon etgan.

Otadagi belgining uning qizi (tashuvchi) orqali erkak jinslarda berilishi kris-kross tipdag'i irsiylanish deyiladi.



25 - rasm. Drozofila meva pashshasida ko'z rangining jinsga birikkan holda irsiylanishi. W^+ - ko'z rangining qizilligini, W - ko'z rangining oqligini ifodalaydi.

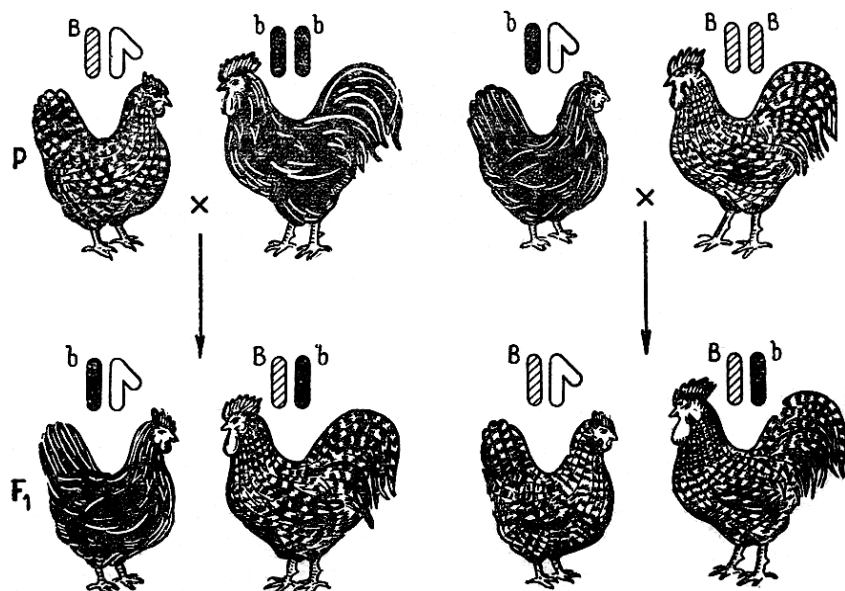




Olingen natijalardan ma'lum bo'ladiki, urg'ochi organizm ko'z rangi bo'yicha gomozigota ($X^W X^W$) yoki geterozigota ($X^{W+} X^W$) holatda bo'ladi. Ko'z rangini ifodalovchi gen esa faqat X xromosomada joylashgan. Y xromosoma esa genetik jihatdan nofaoldir. Binobarin, erkak organizmda ko'z rangini ifoda qiluvchi gen bir hissa, urg'ochi organizmda esa ikki hissadir. Belgini ifodalovchi genning bir hissa jinsiy xromosomalarda geterozigota holatda namoyon bo'lishini **gemizigota** deyiladi, ya'ni X^WY (oq ko'zli).

Urg'ochi organizm gomogameta, erkak geterogameta bo'lган taqdirda, jins bilan bog'liq belgilar boshqa organizmlarda ham shunday usulda avloddan-avlodga beriladi. Odamda 60 ga yaqin genlar X xromosoma bilan birikkan holda irsiylanishi aniqlangan. Gemofiliya, daltonizm, muskul distrofiyasi bunga yorqin misoldir. Qon ivimasligi – gemofiliya kasalligi asosan o'g'il bolalarda uchraydi. Ular yoshlik yoki o'spirinlik davrida vafot etadilar va ahyon-ahyonda nasl qoldiradilar. Kasallik avloddan-avlodga geterozigota ayollar orqali beriladi. Daltonizm geni ham shu usulda irsiylanadi. Erkak jinsidagi X xromosomadagi barcha retsessiv genlar bayon etilgan usulda avloddan-avlodga beriladi.

Mabodo urg'ochi organizm geterogameta bo'lsa, jinsiy xromosomalar Z va W bilan belgilanadi va jins bilan birikkan belgilarning irsiylanishi boshqacha usulda amalga oshadi. Masalan, tovuq va xo'rozlar patini chipor bo'lishi dominant, qora rangda bo'lishi retsessiv genlarga bog'liq. Ular Z xromosomada joylashgan. Agar qora patli tovuq bilan chipor patli xo'roz chatishirilsa F₁ avloddagi tovuq va xo'rozlarning pati chipor rangda bo'ladi. Chunki chipor belgini ifoda etuvchi gen xo'roz gomogameta bo'lgani sababli ikki hissadir. F₁ dagi xo'roz va tovuqlar o'zaro chatishirilsa F₂ parrandalarni barcha xo'rozlari chipor, tovuqlarning 25 foizi chipor, 25 foizi esa qora patli bo'ladi. Nisbat 3:1 yoki 75% parrandalar chipor patli, 25% qora patli hisoblanadi.



26 - rasm. Tovuqlarda pat rangining jins bilan birikkan holda irsiylanishi.

Fen. qora chipor

$$1) P_{\text{Gen.}} \quad Z^b W \times Z^B Z^B$$

\diagup \qquad \qquad \qquad |

gam $Z^b W$ Z^B

Fen. chipor chipor

$$F_{1\text{Gen.}} \quad Z^B Z^b \times Z^B W$$

\diagup \qquad \qquad \qquad \diagdown

gam $Z^B Z^b$ $Z^B W$

Fen. chipor chipor chipor qora

$$F_{2\text{Gen.}} \quad Z^B Z^B \quad Z^B Z^b \quad Z^B W \quad Z^b W$$

Retsiprok chatishirishda ya'ni chipor tovuq bilan qora xo'roz chatishishidan olingan F_1 parrandalarning tovuqlari qora, xo'rozlari chipor rangda bo'ladi. Ularning ikkinchi avlodida tovuq va xo'rozlarning 50 foizi chipor, 50 foizining pati qora rangda bo'ladi. Bu xil chatishirish natijasi tubandagicha:

Fen. chipor qora

$$2) P_{\text{Gen.}} \quad Z^B W \times Z^b Z^b$$

\diagup \qquad \qquad \qquad |

gam $Z^B W$ Z^b

Fen. chipor qora

$$F_{1\text{Gen.}} \quad Z^B Z^b \times Z^b W$$

\diagup \qquad \qquad \qquad \diagdown

gam $Z^B Z^b$ $Z^B W$

Fen.	chipor	qora	chipor	qora
F ₂ Gen.	Z ^B Z ^b	Z ^b Z ^b	Z ^B W	Z ^b W

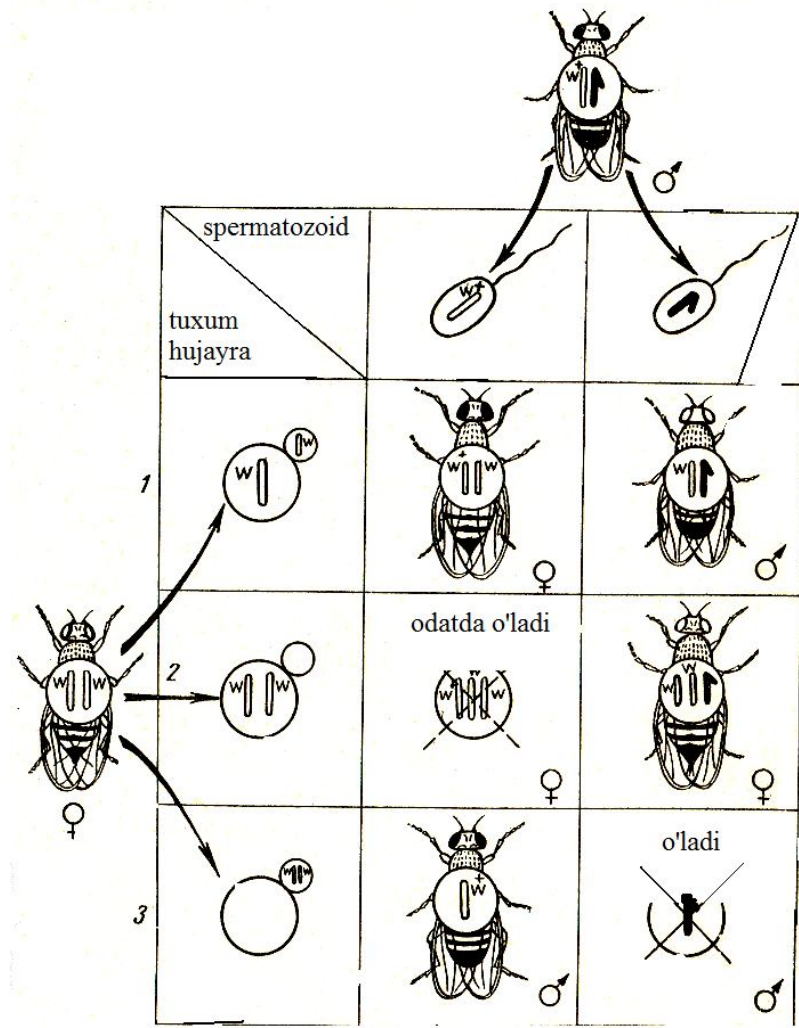
Tajribalarning ko'rsatishicha Y xromosoma hamma vaqt genetik jihatdan nofaol bo'lavermaydi. Ayrim holatlarda Y xromosomada ham ba'zi genlar uchrashi mumkin. Bunday vaqtida y xromosomada joylashgan gen ta'sirida rivojlanadigan belgi faqat erkak organizmdan erkak organizmga irsiylanadi. Akvariumda boqiladigan tirik tug'adigan guppi balig'ini orqa tomonidagi suzgich qanotida qoramfir dog'ni rivojlantiruvchi gen y xromosomada joylashgan bo'lib, bu belgi urchiyotganda erkakdan erkak guppiga beriladi.

Odam qulog'idan tuk o'sib chiqishini belgilovchi gen, shuningdek tishlarni katta-kichikligi, barmoqlar orasidagi parda hamda erkaklik kuch-quvvati y xromosomada joylashgan genlarning ta'sirida rivojlanib, otadan faqat o'g'il bolalarga beriladi.

2.X xromosoma tarqalmaganda belgilarning irsiylanishi.

Odatda hujayraning meyozi bo'linish jarayoni normal kechsa autosomalar ham, jinsiy xromosomalar ham gametalarga teng taqsimlanadi. K.Bridjes tadqiqotlariga ko'ra ayrim vaqtida jinsiy xromosomalar meyozi jarayonida hujayralarga notekis taqsimlanishi mumkin. Oqibatda bir gametaga ikkita X xromosoma tarqalib, ikkinchi gametada esa X xromosoma bo'lmaydi. Bunday tuxum hujayralar X xromosomali yoki Y xromosomali spermatozoidlar bilan urug'langanda 4 xil: XXX, XXY, XO, OY tipdagi zigotalar hosil bo'ladi. Mazkur holatda jins bilan bog'liq belgilar qanday irsiylanadi?

Yuqorida qayd qilinganidek agar oq ko'zli urg'ochi drozofila bilan qizil ko'zli erkak drozofilani chatshtirilsa jinsiy xromosomalar normal gametalarga tarqalganda F₁ da urg'ochi qizil ko'zli, erkak oq ko'zli bo'ladi. X xromosoma gametalarga notekis tarqalganda esa uchta XXX xromosomaga ega drozofila yirik gavdali o'ta urg'ochi bo'lib, ular odatda o'ladilar. Ikkita X va bitta y xromosomali zigotadan rivojlangan drozofila erkak emas, u urg'ochi jinsli ko'zi oq bo'ladi. Bitta X xromosomali drozofilada Y xromosoma yo'q bo'lsada, qizil ko'zli erkak bo'ladi. Genotipi faqat y xromosomadan iborat erkak organizm ham o'ladi.



27 - rasm. *X* xromosoma tarqalmaganda ko'z rangining jins bilan birikkan holda irsiylanishi.
 W^+ - ko'zning qizil, w - ko'zning oq rangi. 1 – *X* xromosoma normal tarqalganda; 2 – *X* xromosoma tarqalmaganda, ikkita *X* xromosoma tuxum hujayrada joylashgan; 3 – ikkita *X* xromosoma yo'naltiruvchi tanaga tarqalganda.

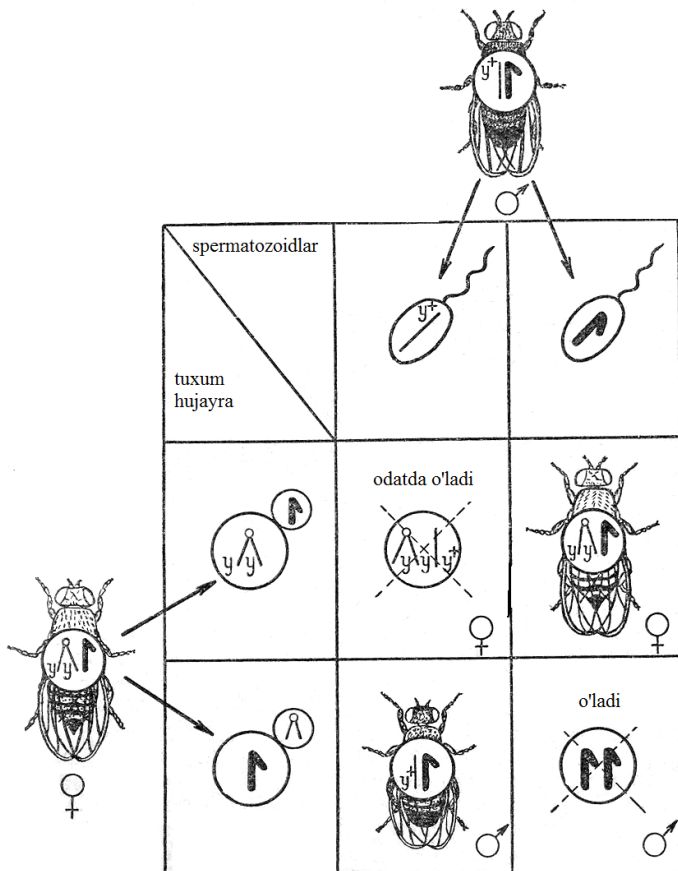
Demak, *X* xromosoma meyoz jarayonida tarqalmay qolgan taqdirda ona o'z belgisini qiziga, erkak o'z belgisini o'g'liga beradi. Vaholanki *X* xromosoma meyoz bo'linishda gametalarga teng taqsimlansa, ota organizm o'z belgisini qiziga, ona esa o'z belgisini o'g'liga bergen bo'lar edi.

3. *X* xromosomaga birikkan irsiylanish.

Ayrim hujayralarda *X* xromosomalar o'zaro birikkan holatda uchraydi. Natijada meyoz bo'linishda bir gametaga albatta o'zaro birikkan ikkita *X* xromosoma yo'naladi. Ikkinchchi gametada esa *X* xromosoma tamomila bo'lmaydi. Bunday holatda irsiylanish qanday bo'lishini olimlar drozofila meva pashshasida tana rangini avloddan-avlodga berilishi misolida o'rganganlar.

Sariq tanali urg'ochi drozofila bilan kulrang tanali erkak drozofila chatishtirilsa, jinsiy xromosomalar meyoz jarayonida normal tarqalganda F_1 da barcha urg'ochi pashshalar kulrang tanali, erkak pashshalar esa sariq tanali bo'ladi. Ayrim holatlarda esa sariq tanali urg'ochi pashshaning ba'zilari kulrang tanali erkak

drozofila bilan chatishtirilganda, F_1 da doimo urg'ochi pashshalar sariq tanali, erkak pashshalar esa kulrang tanali bo'lishi kuzatilgan. Mazkur hodisa faqat meyoz jarayonida ikkita X xromosoma o'zaro birikkan bo'lib, bir gametaga tarqalganda, ikkinchi gametada esa X xromosoma bo'limganda ro'y berishi aniqlangan.



28 - rasm. Drozofilada X xromosoma birikkanda tana rangining irsiylanishi.

Sitologik tekshirishlar sariq tanali urg'ochi pashshalarda ikkita X xromosoma uchlari bilan birlashgani, umumiyl sentromeraga ega ekanligini hamda ularda Y xromosoma borligini ko'rsatadi. Binobarin drozofila meva pashshasida sariq tana belgisini avloddan-avlodga yuqorida qayd etilgan usulda irsiylanishi faqat X xromosomalar o'zaro qismlari bilan birikkan holatda yuz berishi kuzatiladi. Y xromosoma esa hamma vaqt drozofilada erkaklik jinsi uchun indikatorlik vazifasini o'tamasligini ko'rsatadi.

4.Jins bilan cheklangan belgilar.

Jins bilan cheklangan belgilarni jinsga birikkan belgilardan farqlash lozim. Jins bilan cheklangan belgilar yo bir jins yoki ikkala jinsda mavjud bo'lsada, uning namoyon bo'lishi o'zaro tafovut qiladi. Chunki bunday belgilarni ifoda qiluvchi genlar jinsiy xromosomalarda ham, autosomalarda ham bo'ladi. Jins bilan cheklangan belgilarga misol qilib tovuqlarda tuxumni ko'p qo'yish, qoramollarda esa sutni ko'p berishni ko'rsatish mumkin. Ko'p tuxum qo'yish belgisi genlari tovuqda ham, xo'rozda ham, ko'p sut berish genlari sigirda ham, buqada ham bor. Mazkur belgi tovuq va sigirda namoyon bo'ladi ya'ni genotipik imkoniyatlar fenotipda ro'yobga chiqadi. Ushbu genlarning xo'rozlarda va buqalarda borligini

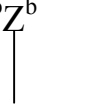
bilish uchun bunday xo'rozlar ayrim tovuq zoti hamda bunday buqalar sigirning ayrim zoti bilan chatishtirish va olingan duragay parranda avlodlarida yoki shoxli qoramol avlodlarida chatishtirishda qatnashgan tovuqqa nisbatan tuxumni, sigirga nisbatan sutni qancha miqdorda berganligiga qarab aniqlanadi.

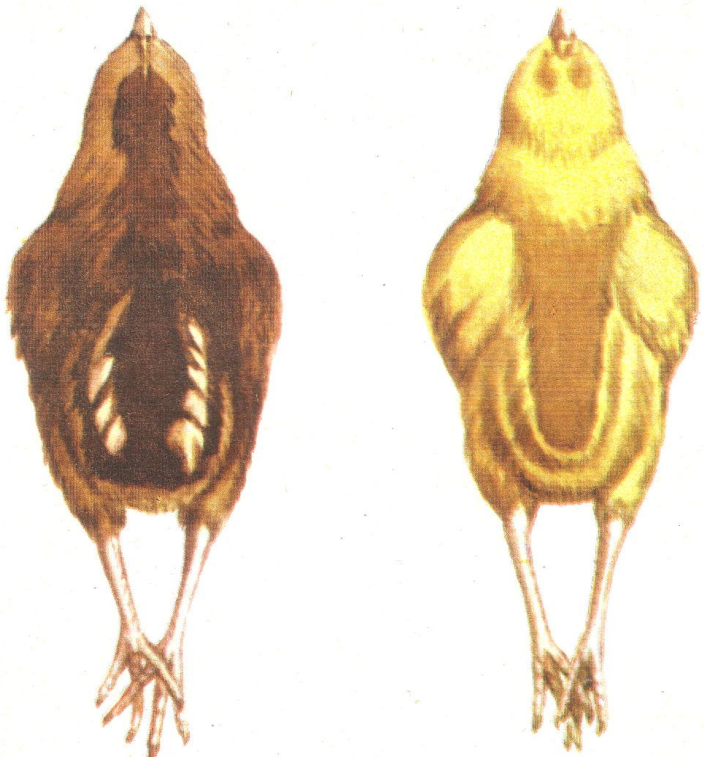
Boshqa holatlarda jins bilan cheklangan belgilar har xil jinsda turli darajada namoyon bo'ladi. Masalan, erkak qo'ylerda odatda shox bo'lishi autosomaning dominant alleli H, shoxsizlik esa uning retsessiv alleli h ta'sirida rivojlanadi. Urg'ochi qo'ylerda aksincha h alleli H alleli ustidan dominantlik qiladi ya'ni urg'ochi qo'yarning geterozigotasi Hh shoxsiz, erkak qo'ylar esa shoxli bo'ladi. HH allellariga ega urg'ochi qo'ylerda shox rivojlanadi, lekin bu shox erkak qo'yarning shoxiga nisbatan kichikroq bo'ladi.

Odamlarda kallik – soch to'kilishi ham shunday usulda avloddan-avlodga beriladi. Ushbu belgining geni autosomada joylashgan. U erkaklarda dominant holatda, ayollarda esa retsessiv holatda bo'ladi. Shunga ko'ra erkak organizmlar geterozigota bo'lgan taqdirda ham kallik namoyon bo'ladi, ayollarda esa u namoyon bo'lmaydi. Agar mazkur dominant gen gomozigota holatda bo'lsa kallikning ayollarda fenotipda namoyon bo'lishi kuchsiz, erkaklarda kuchli bo'ladi.

5.Jinsni erta aniqlashning genetik usuli.

Jinsni erta aniqlashda jinsga bog'liq nishon sifatida foydalanish imkonи tug'ildi. Parrandachilikda jins bir kunlik jo'jalarning tashqi belgisiga qarab aniqlanadi. Chunonchi, parrandalar patining chipor bo'lishi Z xromosomaga birikkan dominant B geniga bog'liq. Shunga ko'ra bunday tovuqlarning hali pati chiqmagan jo'jalarning ensasida dog' ko'zga tashlanadi. Chipor patli $Z^B W$ tovuqlarni retsessiv $Z^b Z^b$ genli xo'rozlar bilan chatishtirishdan olingan jo'jalarning birinchi avlodida barcha erkak jo'jalar ensasida shunday dog' bo'ladi. Urg'ochi jo'jalarni ensasida esa bunday dog'lar ko'zga tashlanmaydi. Chunki ular xo'roznинг bitta X^b xromosomasiga ega bo'ladilar. Buni tubandagicha izohlash mumkin:

Fen.	chipor	qora	
PGen.	$Z^B W$	x	$Z^b Z^b$
			
gam	Z^B	W	Z^b
Fen.	qora	chipor	
F_1 Gen.	$Z^b W$	$Z^B Z^b$	



29- rasm. Bir kunlik jo'jalarda (Legbar zoti) pat rangi. Chapda urg'ochi, o'ngda erkak jo'ja.

Keyingi yillarda O'zbekistonda ishlagan akademik V.A.Strunnikov tut ipak qurtining erkak jinsiy xromosomalarining turli qismlarida joylashgan letal xususiyatiga ega genli 1112 liniya ni yaratdi. Shunday letal genga ega bir jinsiy xromosomaning boshqa jinsiy xromosomani qarama-qarshi qismida normal gen bo'lgani sababli bunday erkak kapalaklar normal pushtli bo'ladilar (tut ipak qurtida erkaklari gomogametali). Bunday erkak kapalaklar urg'ochilari bilan chatishtirilganda ularning jinsiy xromosomalarida letal gen namoyon bo'ladi (urg'ochilari geterogametali bo'lganligi sababli X-xromosomadagi retsessiv letal gen fenotipda namoyon bo'lishi uchun sharoit tug'iladi va urg'ochi qurtlar o'lib, kelgusi naslda faqat erkak qurtlarga rivojlanib pilla o'raydilar. Erkak ipak qurti urg'ochi ipak qurtiga nisbatan 25-30 foiz ipak ko'p beradi. Ipakchilik sanoatida ipak mahsulotini ko'paytirish uchun mazkur genetik usuldan keng foydalaniladi.

Savollar va topshiriqlar.

1. Urg'ochi organizm gomogametali bo'lganda jinsga birikkan belgilar irsiylanishni misollar bilan yozib tushuntiring.
2. Urg'ochi organizm geterogametali bo'lganda jinsga birikkan irsiylanishni misollar bilan izohlang.
3. X- xromosoma tarqalmaganda belgilarning irsiylanishi drozofila meva pashshasida qanday bo'ladi?
4. X- xromosoma birikkan holatda bo'lganda belgilarning irsiylanishiga oid misollar keltiring.
5. Jins bilan cheklangan belgilar qanday organizmlarda aniqlangan?
6. Jinsn erta bilishning genetik usulini qanday ahamiyati bor.

7. Geterogametali va gomogametali organizmlarni yozuvda qanday ifodalanadi?
8. Odamda belgilarning jinsga bog'liq holda irsiylanishiga misollar keltiring.
9. Gemofiliya, daltonizm kasalliklarini irsiylanishini masala usulida ishlab ko'rsating.
10. Gemizingota deganda nimani tushunasiz?
11. Tut ipak qurtida o'tkazilgan akademik V.A.Strunnikov tajriba tafsilotini tushuntiring.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Qanday belgilar jins bilan birikkan holda irsiylanadi?*
 - A. Autosomalar orqali avlodlarga beriladigan belgilar
 - B. X xromosoma orqali avlodlarga beriladigan belgilar
 - C. Y submetasentrik xromosoma orqali avlodlarga beriladigan belgilar
 - D. Jinsiy xromosomalar orqali avlodlarga beriladigan belgilar
2. *Hayvon va odamlarda jins bilan birikkan irsiylanish qoidasi*
 - A. Ota organizm o'zini belgisini erkak organizmlarga beradi
 - B. Ona organizm o'zini belgisini urg'ochi organizmlarga beradi
 - C. Ota organizm o'z belgisini o'rg'ochiga, ona organizm o'z belgisini erkak organizmlarga beradi
 - D. Jins bilan bog'liq holda belgilarning irsiylanishi qoidasi yo'q
3. *Gemizingota organizmni genotipini ko'rsating.*
 - A. XY, ZW
 - B. XX, XO
 - C. XY, XX
 - D. ZW, XX
4. *Quyida berilgan ota-onalar genotipini tahlil qilib qaysi oilada faqat daltonik o'g'il tug'ilish imkoniyatini aniqlang.*
 - A. $X^D X^D \times X^D Y$
 - B. $X^D X^d \times X^D Y$
 - C. $X^d X^d \times X^d Y$
 - D. $X^D X^D \times X^d Y$
5. *Kriss-kross nima?*
 - A. Erkak organizm o'z belgisini qizi orqali uning o'g'illariga berishi
 - B. Urg'ochi pasha onani belgisini olish
 - C. Erkak pashshalar otani belgisini olish
 - D. Hamma pashshalar bir jinsli bo'lishi
6. *Tovuq va xo'rozlarning patini chipor bo'lishi dominant, qora bo'lishi retsessiv genga bog'liq. Ular X-xromosomaga bog'liq holda irsiylanadi. Agar*

qora patli tovuq bilan chipor patli xo'roz chatishtirilsa F_2 avlodda ular qanday patli bo'ladi.

- A. Barchasi chipor patli
- B. 50% chipor, 50% qora patli
- C. Xo'rozlar chipor, tovuqlar 25% chipor, 25% qora patli
- D. Barchasi qora patli

7. Tovuq va xo'rozlar pati chipor va qora bo'lib, Z-xromosomada joylashgan. Agar chipor rangli geterozigota xo'roz qora rangli tovuq bilan chatishtirilsa F_6 avlod genotipi qanday bo'ladi?

- A. $Z^B Z^b : Z^b Z^b : Z^B W : Z^b W$
- B. $Z^B Z^B : Z^B Z^b : Z^B W : Z^b W$
- C. $Z^B Z^b Z^B W$
- D. $Z^B Z^b Z^B Z^b Z^B W Z^b W$

IV-BOB. BELGILARNING BIRIKKAN HOLDA IRSIYLANISHI.

8§. Genlarning birikkan holda irsiylanishi. Krossingover.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Belgilarning birikkan holda irsiylanishi, drozofila qulay ob'ekt sifatida, to'liq birikish, qisman birikish, krossingover, krossingover miqdori, lokus, santimorganid, krossingoverni sitologik isboti, qo'sh krossingover, interferensiya hodisasi, kointsidensiya koeffitsienti, birikish guruhi, genetik xarita, sitologik xarita, krossingover koeffitsienti, krossingoverga ta'sir etuvchi omillar, xromosoma nazariyası

1.Genlarning birikish guruhi.

Mendelning irsiyat qonunlari ikkinchi marotaba qayta ixtiro qilinganidan biroz vaqt o'tgach Germaniyada **T.Boveri**, AQShda **U.Setton** bir-biridan mustasno holda o'z tadqiqot natijalarini xulosalab genlar xromosomalarda joylashgan degan taxminni ilgari surdilar. Olimlarning mazkur taxmini keyinchalik irsiyatning xromosoma nazariyasini yaratish uchun asos bo'ldi.

1906 yili ingliz genetiklaridan **U.Betson** va **R.Pennetlar** hidli no'xat o'simligi ustida tajriba o'tkazib, ayrim belgilar Mendel kashf etganidek avloddan-avlodga mustaqil holda emas, balki **birikkan holatda irsiylanishini** ta'kidladilar. Bu hodisa fanda **genlarning birikkan holda irsiylanishi nomini** oldi. Bunday holat boshqa organizm duragaylarida ham kuzatildi.



Genlarning birikkan holda irsiylanish hodisasi AQSh olimi **Tomas Morgan** tomonidan atroflicha o'rganildi. U birinchi marotaba drozofila meva pashshasida ko'z rangini ifoda qiluvchi gen X xromosoma bilan birikkan holda irsiylanishini amalda isbotlab berdi. Bu holat tufayli irsiyatning xromosoma nazariyasining asosi—genlar **xromosoma-larda joylashgan** degan qoidani inkor qilib bo'lmaydigan darajada to'g'ri ekanligi isbotlanildi.

30 - rasm T.

Morgan (1866-1945).

Mabodo chatishtirish uchun olingen organizmlar genlari har xil xromosomada joylashgan bo'lsa, ular avlodlarda mustaqil ravishda irsiylanadi. Buni diduragaylarning F_2 da fenotip bo'yicha 9:3:3:1 nisbatda, tahliliy chatishtirishda esa 1:1:1:1nisbatda xilma-xillik berishida ko'rish mumkin.

Tabiiyki har bir organizmda genlar soni xromosomalar soniga nisbatan bir necha marotaba ortiq. Bu o'z-o'zidan bir xromosomada bitta gen emas, balki ko'p gen joylashganligidan dalolat beradi. Olib borilgan tadqiqotlarni ko'rsatishicha bir xromosomada joylashgan genlar tabiiy ravishda birikkan holda avlodda-avlodga beriladi.

2.Belgilarning birikkan holda irsiylanishi va krossingover.

T.Morgan belgilarni birikkan holda irsiylanish hodisasini o'rganish uchun drozofila meva pashshasidan foydalandi. Chunki bu hasharot genetik tajribalarni o'tkazish uchun quyidagi afzalliklarga ega:

- 1.Laboratoriya sharoitida ko'paytirish oson;
- 2.Tez ko'payadi, optimal temperatura $25-26^{\circ}\text{S}$ da 10-15 kunda yangi avlod beradi;
- 3.Juda serpusht;
4. Xilma-xil va ko'p irsiy belgilarga boy;
- 5.Хромосомалап soni nisbatan kam.

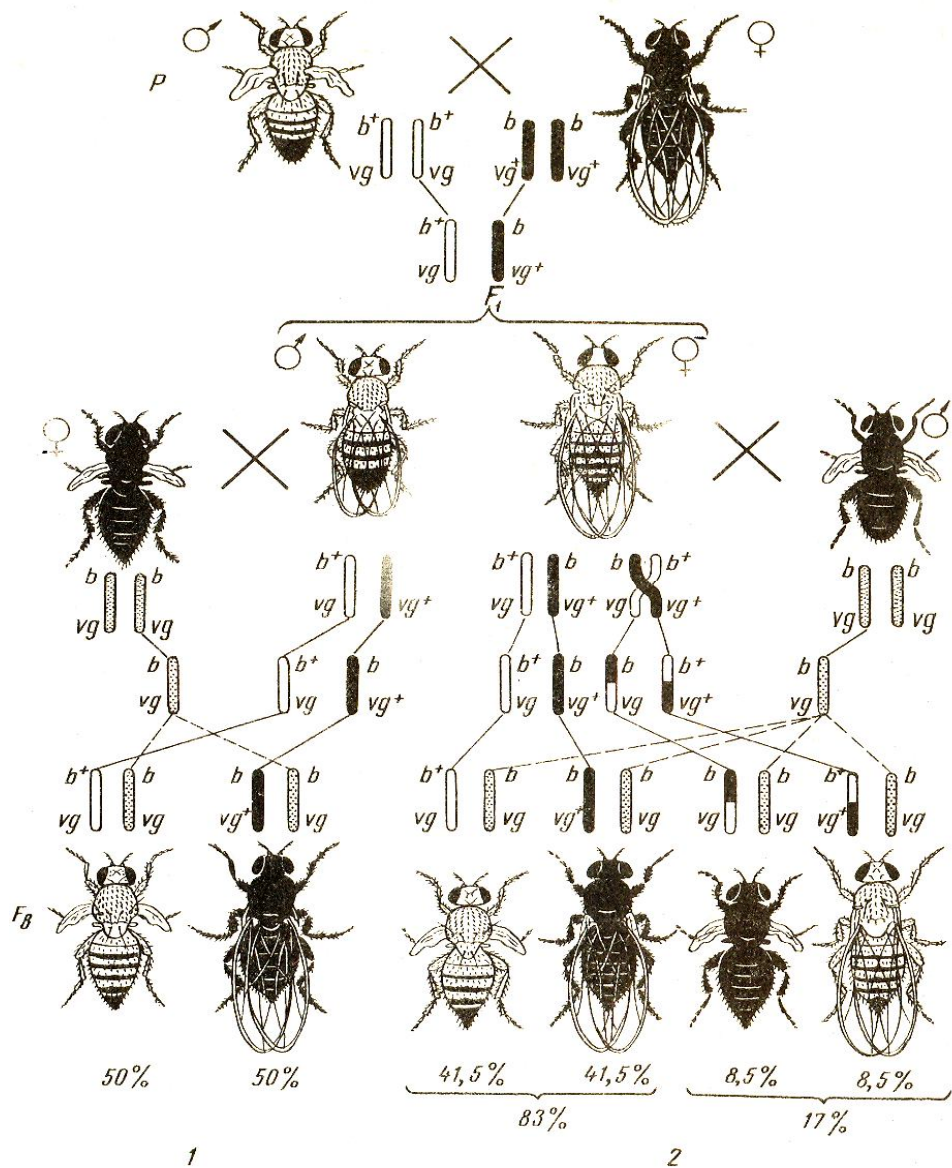
Morgan tajribalarining birida drozofilaning qora tanali (b), normal qanotli (vg^+) urg'ochi formasini kulrang tanali (b^+) rudiment qanotli (vg) forma bilan chatishtirganda F_1 da barcha erkak va urg'ochi pashshalar tanasi kulrang, qanoti normal bo'lган (31-rasm)*. Morgan F_1 dagi duragay kulrang tanali, normal qanotli erkak drozofilani qora tanali, rudiment qanotli urg'ochi forma bilan tahliliy chatishtirganda F_b da 50% drozofilalarda kulrang tana, rudiment qanot, 50% drozofilalarda qora tana normal qanot rivojlangan. Binobarin F_b da xuddi ota-onaga o'xhash formalar teng miqdorda paydo bo'lган. Agar, drozofiladagi ikki belgi genlari turli nogomologik xromosomalarda joylashganda F_b da to'rt xil forma 25% dan hosil bo'lishi kerak edi. Lekin ikki xil belgi genlari bir xromosomada joylashgani sababli F_1 da ikki xil gameta xosil bo'ldi va F_b da ota-onaga o'xhash ikki xil forma 50% dan olinadi. Qilingan tajriba yakunlariga ko'ra Morgan belgilarni **to'liq birikishi** deb nom berdi.

F_1 dagi kulrang tanali, normal qanotli duragay urg'ochi drozofilani reSessiv belgili erkak drozofila bilan chatishtirilganda, F_b da 83% chatishtirishda

qatnashgan ota va onaga o'xhash drozofilalar olingan. Ularning 41,5% drozofilalarda kulrang tana, rudiment qanot 41,5% da qora tana, normal qanot rivojlangan. 17% drozofila duragaylarda esa ota-onal organizmlar belgilari kombinaSiyalangan formalar, ya'ni 8,5% qora tanali, rudiment qanotli, 8,5% da kulrang tanali normal qanotlilar bo'lgan. Vaholanki bu ikki belgi bir biridan mustasno holda irsiylanganda hosil to'rt xil organizm 25% dan bo'lishi, agar belgilarning to'liq birikish bo'lganda edi bunda ikkita ota-onaga o'xhash organizmlar 50% dan hosil bo'lishi lozim edi. Shuning uchun bu hodisaga Morgan belgilarni ***qisman birikishi** deb nom berdi.

Ikkinchi tahliliy chatishtirishdan olingan 17% drozofilalar F_1 dagi urg'ochi pashshalarda jinsiy hujayralar hosil bo'lish davridagi meyozi bo'linishda gomologik xromosomalarning kon'yugatsiyasi va tarqalishi tufayli genlarning ayirboshlanish natijasi deb baholash kerak. Gomologik xromosomalarda genlarning ayirboshlanish hodisasiiga krossingover deyiladi. Krossingover natijasida ota-onaning ayrim belgilarini o'zlarida mujassamlashtirgan individlarni crossover organizmlar deb ataladi.

*Birikkan holda irsiylanishga doir chatishtirishni yozishda belgilarni bir biridan mustasno holda irsiylanishidan farqlash uchun genlar joylashgan xromosomalarni ko'rsatish lozim.



31 - rasm. Drozofilada jins bilan birikkan holda belgilarning irsiylanishi va krossingover. 1 - krossingover yuz bermaganda (F_1 geterozigotali erkak);

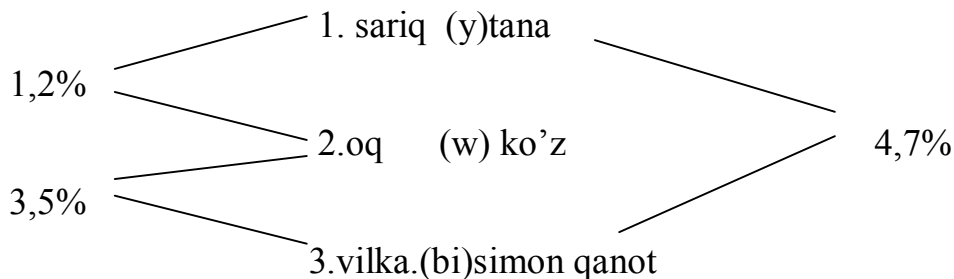
2 – geterozigota bo’lgan holatda (F_1 urg’ochi geterozigota holatda); b^+ - kulrang, b – qora tana, vg^+ - normal qanot, vg – kalta qanot.

Krossingover tufayli hosil bo’lgan organizmlarni umumiy rivojlangan organizmlar nisbatan foizi **krossingover miqdori** deb nomlanadi. Yuqoridagi misolimizda jami rivojlangan organizmlarni 100 deb olsak, undan 17 tasi krossingover natijasida hosil bo’lgan, ya’ni krossingover miqdori 17% ni tashkil qiladi.

Morgan xromosomada genlar chiziqli ravishda joylashganligi va har bir genning doimiy o’rni borligini isbotlash uchun drozofila meva pashshasining birikkan holda irsiyanuvchi tananing sariqligi u, ko’zning oq rangda bo’lishi w, qanotning vilkasimon shaklda bo’lishi bi genlari bir retsessiv xromosomada joylashgan geterozigota formasi bilan shu uchta retsessiv gen bo’yicha gomozigota formani o’zaro chatishtirdi. Avlodda hosil bo’lgan pashshalar ichida 1,2% krossover formalar u va w genlari; 3,5% krossover formalar w va bi genlari

va 4,7% krossover formalar u va bi genlari orasidagi krossingover natijasi ekanligi ayon bo'ldi.

Olingen natijani sxema holida yozamiz:



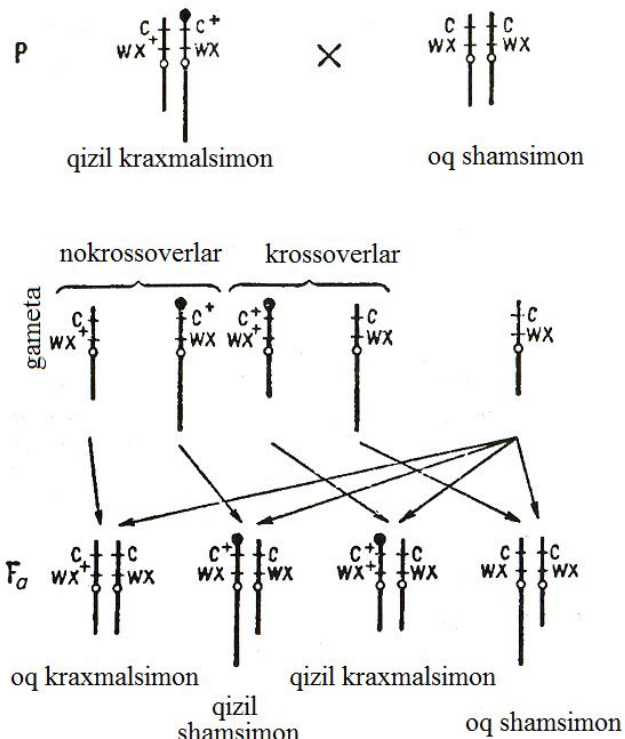
Sxemadan ko'riniб turibdiki u - w genlari va w - bi genlari orasidagi krossingover miqdori u - bi genlari orasidagi krossingover miqdoriga teng.

Shundan kelib chiqyaptiki genlar orasidagi krossingover miqdoriga qarab genlar orasidagi masofani ifodalash mumkin. 1 va 2, 2 va 3 genlar orasidagi masofa 1 va 3 genlar orasidagi masofaga $1,2\% + 3,5\% = 4,7\%$ teng. Shu va shunga o'xhash natijalarni e'tiborga olib genlar xromosomada turg'un va chiziqli joylashgan deb aytish mumkin. Xromosomada genning joylashgan o'mini **lokus** deyiladi. Morganni genetika faniga qo'shgan xizmatini inobatga olib uni xotirasini abadiylashtirish uchun genlar orasidagi masofani o'lchov birligi sifatida **santimorganid** atamasi genetik muomilaga kiritildi. 1 santimorganid 1 krossingover miqdoriga mos keladi. Belgilarning birikkan holda irsiylanish haqidagi hodisa **Morgan qonuni** deb ataladi.

3.Krossingoverning sitologik isboti.

Yuqoridagi misollarda krossingover hodisasini mavjudligini genetik tajribalar asosida isbotlandi. Haqiqatdan ham gomologik xromosomalar ayrim qismlari bilan o'zaro almashinadi degan mulohaza sitologik jihatdan tasdiqlanishi kerak edi. Odatda ota va onaning gomologik xromosomalari morfologik jihatdan aynan o'xhash. Shunga ko'ra ota-onaning gomologik xromosomalarini ayrim qismlari – genlari almashinganligini morfologik jihatdan isbotlash nihohatda qiyin. O'rganilayotgan belgilarni rivojlanishiga ta'sir etuvchi genlar bir-biridan biroz farqlanadigan gomologik xromosomalarda joylashgan taqdirdagina krossingoverni sitologik jihatdan isbotlash mumkin. 1931 yili **B.Mak-Klintok** va **G.Kreyton** makkajo'xori ustida tadqiqot ishlarini olib borish mobaynida IX gomologik xromosomalar jufti morfologik va genetik jihatdan farq qiladigan formasini aniqlashdi. Bu formada gomologik xromosomalar juftining biri normal ko'rinishda bo'lib donning oq rangda bo'lishini belgilovchi retsessiv gen – c hamda kraxmalsimon endospermni ifodalovchi dominant gen wx^+ ga ega. Gomologik xromosomaning boshqasi esa uzunroq bo'lib, bir yelka qismi yo'g'onlashgan. Unda makkajo'xori po'stining qizil rangda bo'lishiga ta'sir etuvchi gen – s^+ hamda endospermning shamsimon bo'lishini ta'minlovchi wx geni joylashgan. IX xromosoma jufti morfologik jihatdan farqlangan doni qizil, kraxmalsimon endospermali digeterozigota duragay IX xromosomalari normal ko'rinishda bo'lgan, oq donli shamsimon endospermli makkajo'xori bilan

chatishtirilganda F_b ota-onas makkajo'xori o'simliklari singari oq rangli kraxmalsimon, qizil rangli shamsimon makkajo'xorilar bilan bir qatorda po'sti qizil kraxmalsimon va po'sti oq shamsimon makkajo'xorilar olingan. Po'sti qizil, kraxmalsimon makkajo'xorini xromosomalari mikroskop ostida ko'rulganda bitta xromosomasini bir uchi yo'g'onlashganligi ma'lum bo'lган. Oq shamsimon makkajo'xorida esa IX gomologik xromosomaning bittasi uzun, ikkinchisi normal holatda bo'lган.



32 - rasm. Makkajo'xorida krossingoverning sitologik isboti. C⁺ - endospermi qizil, C - endospermi oq, WX⁺ - endospermi kraxmalsimon, WX - endospermi shamsimon.

32-rasmida ko'rinib turibdiki uzun xromosomaning kraxmalsimon endospermani hosil etuvchi geni joylashgan yo'g'on qismi boshqa gomologik xromosomaga ko'chib o'tgan. Binobarin gomologik xromosomalarning chalkashuvi tufayli genlarning bir xromosomadan boshqa xromosomaga ko'chib o'tishi sitologik jihatdan o'z isbotini topgan. Keyinchalik krossingoverni sitologik isbotini K.Shtern tomonidan drozofila meva pashshasining jinsiy xromosomalarida ham aniqlangan.

4.Qo'sh krossingover va interferensiya.

Olib borilgan tadqiqotlarning ko'rsatishicha krossingover hodisasi xromosomaning bir, ikki yoki ko'p qismida ro'y berishi mumkin. Krossingover hodisasi bir vaqtning o'zida xromosomaning ikki qismida amalga oshganligi haqida tajriba yakunlari bilan tanishaylik. Xitoy primulasi o'simligida tajriba uchun olingan o'simlikning L alleli gul ustunchasining uzun bo'lishini, uning retsessivi 1 gul ustunchasining kalta bo'lishini, R alleli gultojibargining qizil, retsessiv r alleli esa to'q pushti, S alleli urug'chi tumshuqchasining yashil, s alleli qizil bo'lishini belgilaydi. Tajribada gul ustunchasi uzun (L), gultojibarglari qizil

(R), urug'chi tumshuqchasi yashil (S) bo'lган primula bilan gul ustunchasi kalta (l), gultojibarglari to'q pushti (r), changchi tumshuqchasi qizil (s) bo'lган primulalar o'zaro chatishtirilgan. Olingan F₁ duragay o'simliklarning gul ustunchasi uzun, gultojibarglari qizil, urug'chi tumshuqchasi yashil bo'lган. F₁ duragaylar retsessiv belgili ya'ni gul ustunchasi kalta, gultojibarglari to'q pushti, changchi tumshuqchasi qizil bo'lган o'simlik bilan chatishtirilganda F_b da tubandagi natija olingan.

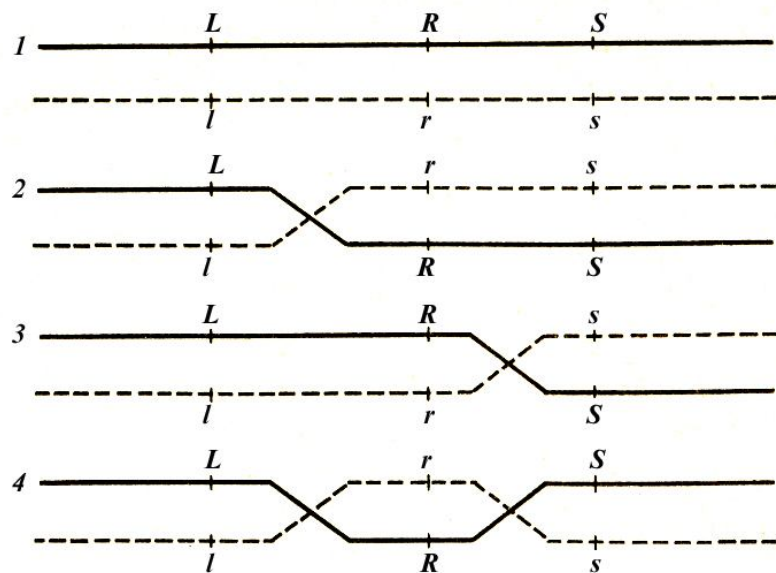
7-jadval

Geterozigota hosil qiladigan gametalar	F _b genotipi	F _b dagi o'simliklar soni	Jami	
			O'simliklar soni	Foiz hisobida
Nokrossover o'simliklar	LRS/lrs	1063	2095	56,8
	lrs/lrs	1032		
Birinchi joydagi yakka krossingover. L va R allellar oralig'ida	Lrs/lrs	156	336	9,2
	lRS/lrs	180		
Ikkinchchi joydagi yakka krossingover. R va S allellar oralig'ida.	LRs/lrs	634	1160	31,5
	lrS/lrs	526		
Qo'sh krossingover. Bir vaqtning o'zida L va R hamda R va S allellar oralig'ida.	LrS/lrs	39	93	2,5
	lRs/lrs	54		
Jami			3684	100

7 - jadvaldan ko'rinish turibdiki, gomologik xromosomalar orasida faqat yakka krossingover emas, balki qo'sh krossingover ham sodir bo'lган.

Keltirilgan misolda yakka krossingoverlar: L-R - 9,2% , R-S – 31,5% tashkil eSa, qo'sh krossingover L-R va R-S-2,5% ga teng. L-R, R-S genlari orasidagi haqiqiy masofani bilish uchun yakka krossingoverni hisoblashda qo'sh krossingoverni ham miqdorini inobatga olish lozim, chunki qo'sh krossingover ikkita yakka krossingoverdan tashkil topadi. Shunda L-R - 9,2%

$+2,5\% = 11,7\%$ masofa, R-S – $31,5\% + 2,5\% = 34,0\%$ masofa bo’ladi. Genlar xromosomada chiziqli joylashgan bo’lganligi sababli L – S genlari orasidagi masofa $L-R + R-S = 11,7\% + 34,0\% = 45,7\%$ teng bo’ladi.



33-rasm. Xitoy primulasi o’simligida xromosomada birikkan genlarning rekombinatsiyasiga oid sxema. 1 – nokrossover xromosomalar; 2 – L va R genlari orasidagi krossingover; 3 – R va S genlari orasidagi krossingover; 4 - L - R va R - S genlari orasidagi qo’sh krossingoverni ifodalaydi.

Odatda qo’sh krossingover sodir bo’lganda xromosomaning bir joyida ro’y bergen krossingover ikkinchi joyida ro’y bergen krossingoverga salbiy ta’sir ko’rsatib, uning tezligini kamaytiradi. Shuningdek xromosomaning ikkinchi joyidagi krossingover uning birinchi joyidagi krossingover tezligini kamaytiradi. Bu hodisaga **interferensiya** deyiladi. Nazariy jihatdan sodir bo’lishi lozim qo’sh krossingoverdan amalda hosil bo’lgan qo’sh krossingoverni miqdori kam bo’lishini asosiy sababi shu. Yuqoridagi misolimizda nazariy jihatdan sodir bo’lishi lozim bo’lgan qo’sh krossingoverni aniqlash uchun ikkita yakka krosingoverni bir vaqtida bo’lish ehtimolidan keltirib chiqaramiz:

$$\frac{11,7}{100} \times \frac{34,0}{100} \times 100 = 4,0\% \text{ ya’ni nazariy jihatdan sodir bo’lishi kerak bo’lgan krossingover miqdori.}$$

Xitoy primulasi o’simligida nazariy olingan qo’sh krossingover miqdori bilan amaliyotda kuzatilgan qo’sh krossingoverning qanchalik bir-biriga to’g’ri kelishini bilish uchun amalda olingan qo’sh krossingover miqdorini nazariy olingan qo’sh krossingover miqdoriga bo’lamiz, ya’ni $2,5:4,0$ bu nisbatan $0,62$ ga teng bo’ladi. Uni **koinsidensiya koeffitsienti** deyiladi.

Bunda yakka genlar orasidagi krossingover L-R, R-S, hamda qo’sh krossingover L-R va R-S ko’rsatilgan. **Qo’sh krossingover** deb bir vaqtning o’zida xromosomaning ikki erida yakka krossingover sodir bo’lishiga aytiladi.

Shuni aytish kerakki interferensiya hodisasi faqat xromosomalarda genlar bir-biridan uzoq masofada joylashganda ro'y beradi. Agar xromosomada genlar yaqin joylashgan bo'lsa, u holda amaliy krossingover va nazariy krossingover foizi bir-biriga to'g'ri keladi.

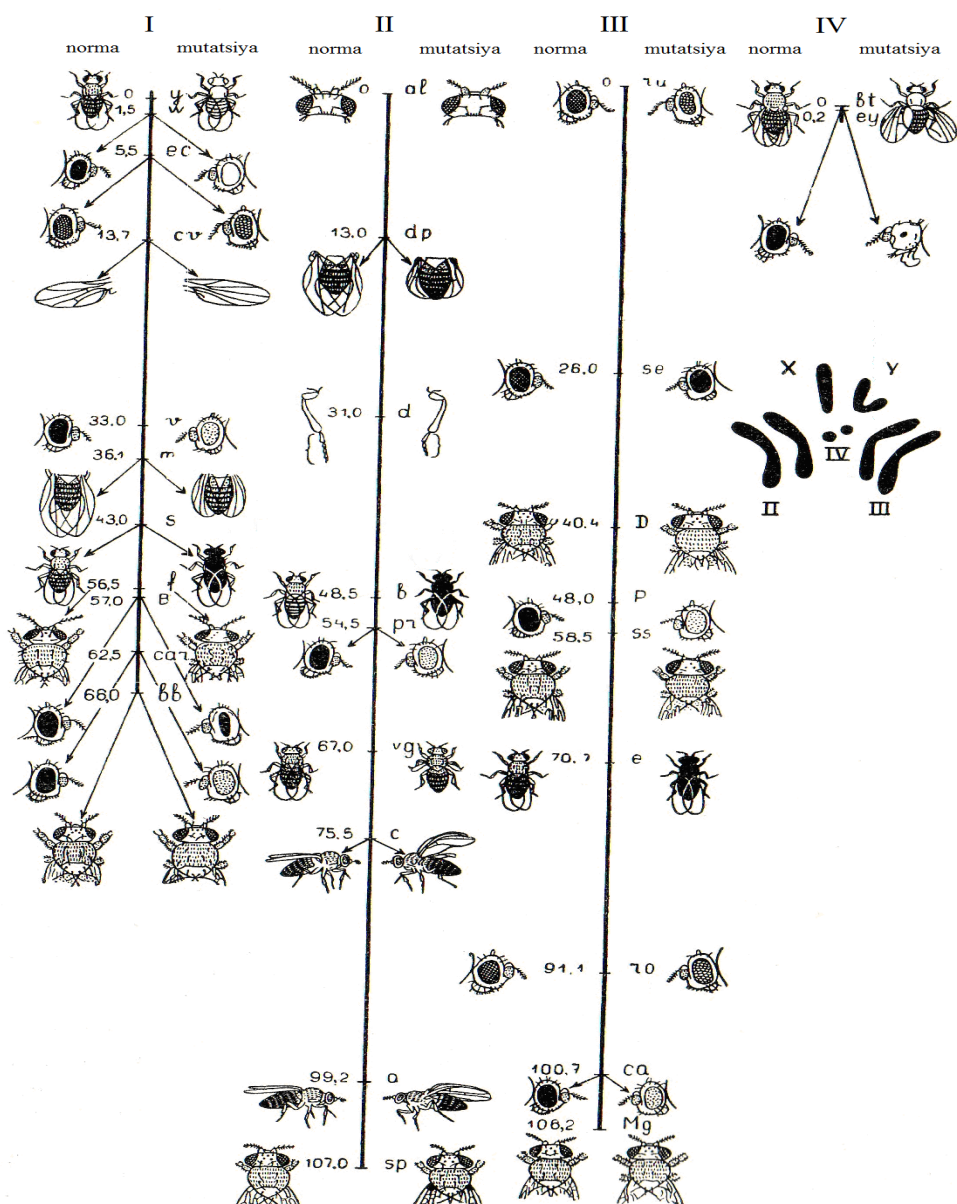
5.Genetik xaritalar.

Birikkan holda irsiylanuvchi bir xromosomada joylashgan genlar majmuiga **birikish guruhi** deyiladi. Organizmdagi genlarning birikish guruhi shu organizm xromosomalarining gaploid to'plamiga teng bo'ladi. Jumladan makajo'xorida (*Zea mays*) xromosomaning gaploid to'plami va birikish guruhi 10 ga, no'xatda (*Pisum sativum*) 7 ga, drozofila meva pashshasida (*Drosophila melanogaster*) 4 ga , odamda (*Homo sapiens*) 23 ga teng.

Ma'lum birikish guruhga kirgan genlarning joylashish tasviri **genetik xarita** deyiladi. Birinchi marotaba genetik xarita 1911 yili **A.Stertevant** tomonidan X xromosomada tuzilgan. Genetik xarita tuzish nihoyatda murakkab jarayon bo'lib, hozircha drozofila, makkajo'xori, no'xat, pomidor, sichqon, neyrospora, ichak tayoqchasi bakteriyasi, odamning genetik xaritasi tuzilgan. Genetik xarita tuzish uchun nihoyatda ko'p genlarni irsiylanish tipi o'r ganiladi. Chunonchi, drozofila 4 ta birikish guruhidagi 500, makkajo'xorida 10 ta guruhga birikkan 400 genlar, uy sichqonida 15 guruhga birikkan 200 genlarni irsiylanish tiplari o'r ganilgan. Genetik xaritada organizmning har bir birikish guruhi alohida tasvirlanadi va ularda joylashgan genlarning qisqartirilgan nomi, genlar orasidagi masofa krossingover foizlari natijalariga qarab belgilanadi. Genlar orasidagi masofani ifodalashda xromosomaning bosh qismini lokusini nol deb olinib unga nisbatan genlarni krossingover foizlari hisoblanadi. Shuning uchun genetik xaritada genlarni lokusini krossingover miqdorida ifodalashda 50, 100 va undan ortiq raqamlar uchrashi mumkin.

Yuqorida qayd etilganidek genetik xarita tuzganda belgilarni ifoda etuvchi genlarning bosh harfi yoziladi. Masalan, drozofila tanasining sariq bo'lishi yellow – y, qanotining rudiment bo'lishi rudimentary – r, vertigial – v qanot,black – b tana, echinus - e ko'zning ingliz tilidagi oldingi harfi bilan ifodalanadi.

Birinchi marotaba A.Stertevant genlar xromosomada birikkan holda bo'lganda X xromosomada turli mutatsiyali drozofilalarni chatishdirib F_b da rekombinantlashgan duragay organizmlarning miqdoriga qarab xromosomadagi genlar joylashish izchilligini, bir gen bilan qo'shni gen orasidagi masofaga qarab bilish mumkin, degan xulosaga keldi.

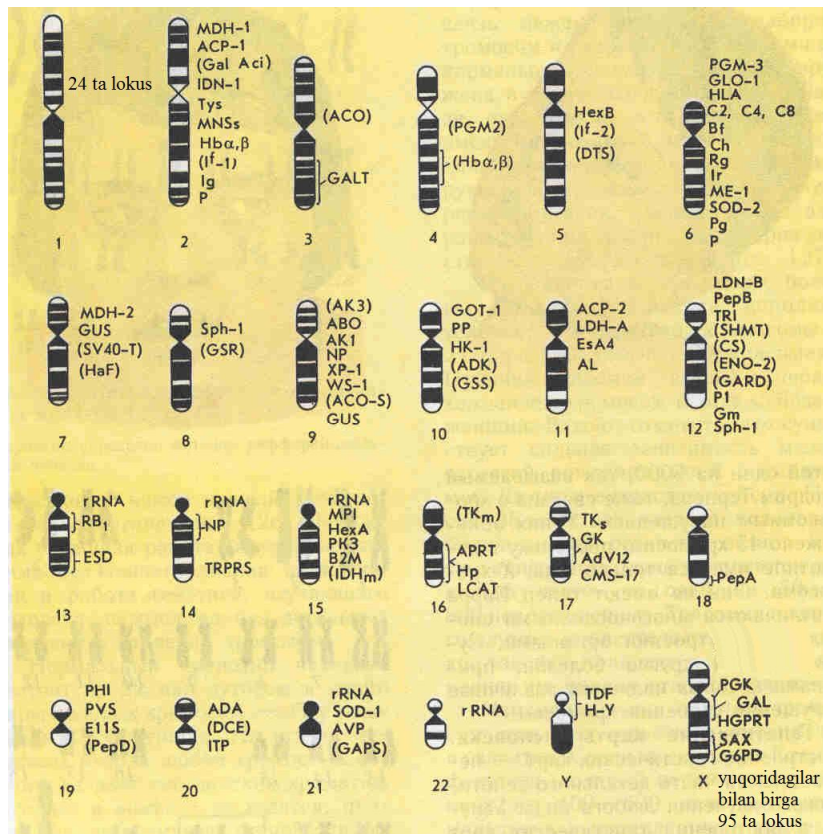


34 - rasm. *Drosophila* xromosomasining genetik xaritasi. Raqamlar genlar orasidagi masofani va xromosomadagi oxirgi raqam ularning chalkashuv birligini ifodalaydi. I. u – sariq (kulrang) tana, w – ko’zning oq (qizil), es – fasetkalar orasidagi tuklar (tuklarning bo’lmasligi), cv – qanotda tomirchalardan birining bo’lmasligi (bo’lishi), v – ko’zning kinovarligi (qizilligi), m – qanotning qisqa (normalligi), s – qoramtil tana (kulrang), f – vilkasimon tuk (normal), V – ko’zning cho’zinchoqligi (yumaloq), car – pushtirang ko’z (qizil), vv – kalta tuk (normal). II. al – qisqa mo’ylov (normal), dp – kalta qanot (normal), d – qisqa oyoq (normal), b – qora tana (kulrang), pr – to’q qizil ko’z (qizil), vg – kichik qanot (normal), s – qayrilgan qanot (to’g’ri), a – gumbazsimon qanot (to’g’ri), sp – qanotda dog’ bo’lishi (bo’lmasligi).

III. ru – dag’al fasetkalar (normal), se – qo’ng’ir ko’z (qizil), D – tuklar miqdorining kam bo’lishi (normal), r – pushti ko’z (qizil), ss – kalta tuk (normal), e – qora tana (kulrang), ro – dag’al fasetkalar (normal).

IV. bt – bukilgan qanot (normal), eu – ko’zning bo’lmasligi (bo’lishi).

Odamning genetik xaritasini tuzish XX asrning 70-yillarida boshlangan. Keyingi yillarda yangi tadqiqot metodlarini qo’llash natijasida deyarli barcha xromosomalardagi ko’pchilik genlarning joylanishi aniqlandi.



35-rasm. Odam xromosomasining genetik haritasi

Bakteriyalarning genetik xaritasi eukariotlarni genetik xaritasidan tubdan farq qiladi. Ma'lumki mikroorganizmlarda genlar rekombinantlashuvi bir tomonlama bo'ladi. Jumladan oshqozon tayoqchasi (*Escherichia coli*) bakteriyasida irlsiy axborot almashinuvni bakteriyalar orasidagi kon'yugatsiya davrida bir tomonlama sodir bo'ladi. Bakteriyadagi xalqasimon yagona xromosoma kon'yugatsiya davrida ma'lum bir joydan uzilib ikkinchi bakteriyaga uzatiladi. Xromosomaning uzatilgan qismining masofasi kon'yugatsiya davrining vaqt bilan belgilanadi. Kon'yugatsiya qanchalik uzoq davom etsa shunchalik bir xromosomadan ikkinchi xromosomaga irlsiy axborot, ya'ni genlar ko'p o'tadi. Shu sababli bakteriya xalqasimon xromosomasidagi genlar orasidagi masofa vaqt birlklari bilan ifodalanadi.

6.Xromosomalarning genetik va sitologik xaritasini taqqoslash.

Genetik xaritadan farqli ravishda sitologik xaritada genlarni xromosomadagi haqiqiy o'rni uzunlik birliklarida ifodalanadi. Birinchi bor sitologik xarita drozofila meva pashshasining so'lak bezlaridan olingan gigant xromosomalarida tuzilgan. Bu xromosomalarning genetik va sitologik xaritalari taqqoslanganda genlar joylanish izchilligi bir biriga mos ekanligi aniqlandi. Amerikalik olim **K.Bridjes** drozofila meva pashshasining uchta autosoma va X xromosomasining genetik va sitologik xaritasidagi genlar orasidagi masofani o'lchab taqqosladi. Bunda genetik xaritada umumiy masofa 279 krossingover foizini tashkil qilsa, mikroskop ostida o'lchanganda bu xromosomalarning tabiiy uzunligi sitologik xaritada 1180 mkm teng bo'ldi. K.Bridjes xromosalarning tabiiy uzunligini (1180 mkm) genetik xaritadagi krossingover foizlaridagi uzunligiga (279 krossingover) taqsimlab

krossingover koeffitsient birligi 4,2 teng ekanligini ma'lum qildi. Shunday qilib genetik xaritada 1% krossingoverga sitologik xaritada 4,2 mkm birlik mos kelar ekan. Jumladan drozofilaning X xromosomasida y va ec genlari orasidagi masofa genetik xaritada 5,5% tashkil etadi. Shu genlar orasidagi koeffitsientidan foydalanib hisoblaganimizda ular o'rtasidagi tabiiy masofa sitologik xaritada $5,5 \times 4,2 = 23$ mkm tashkil qiladi.

7.Krossingoverga ta'sir etuvchi omillar.

Eukariotlarning yuksak organizmlarida krossingover ham gomogametali ham geterogametali organizmlarda, lekin drozofila meva pashshasi va tut ipak qurtining gomogamet organizmida sodir bo'ladi. Xromosomalarning ayrim qismlarini ayrboshlanishi nihoyatda murakkab fiziologik, biokimyoviy, fizik jarayondir. Gomologik xromosomada genlar ayrboshlanishi xromosomaning geteroxromatin va euxromatin qismlariga ham bog'liq. Xromosomaning geteroxromatin genlar ayrboshlanishi kam bo'ladi.

Organizm funksiyali holati ham krossingoverga ta'sir qiladi. Chunonchi drozofila hayotining 10 kunida krossingover tez takrorlanadi. Hayotning keyingi 10 yilligida esa krossingover qaytalanishi past bo'ladi. Taxmin qilinishicha organizmnинг fiziologik holati meyozning har xil stadiyalari, xususan xromosomalarning spiralizatsiyasi, stadiyalar o'tishini tezligi hujayra fiziologik holatiga ta'sir ko'rsatadi. Krossingoverga organizm genotipidagi ayrim genlar ham ta'sir qiladi. Ular krossingover qaytalanishini ko'paytirishi yoki kamaytirishi mumkin. Xomosomadagi inversiyalar, transkalaSiyalar xromosomalar konyugaSiyalanishiga qiyinchilik tug'diradi.

Organizm genotipi ham xromosomalar chalkashuvi (krossingover)ga kuchli ta'sir ko'rsatadi. Hozirgi paytda makkajo'xori o'simligida krossingover yoki meyoz jarayonining ma'lum bosqichini nazorat qiladigan genlarga ega mutant o'simliklar kolleksiysi yaratilgan. Krossingoverga tashqi muhit – harorat, ozuqa va suv rejimi, biologik faol moddalarning o'simlikga ta'siri nihoyatda muhimdir. Chunonchi, **G.Plu** va **K.Shtern** tajribalarida past ($9-13^{\circ}$ S) va yuqori ($30-32^{\circ}$ S) harorat drozofilada krossingoverni tezlashtirish mumkinligi aniqlangan. Rentgen nurlari ham xromosomalar chalkashuvini 25 marotaba kuchaytirishi ma'lum bo'lган.

8.Irsiyatning xromosoma nazariyasи.

Jins genetikasi, jins bilan bog'liq irsiylanish, hamda belgilarning birikkan holda irsiylanishi, krossingover hodisalariga asoslanib T.Morgan o'z shogirdlari bilan hamkorlikda irsiyatning xromosoma nazariyasini yarattdi. Uning mazmuni tubandagilardan iborat:

- 1.Organizmning har qanday belgi-xossasi irsiyat birligi – gen ta'sirida rivojlanadi.
- 2.Har bir gen bitta fenotipik belgi-xossasini hosil qiladi.
- 3.Genlar xromosomada muayyan turg'un tartibda joylashadi.
- 4.Har bir xromosoma genlarning alohida birikish guruhi tashkil etadi.
- 5.Organizmdagi genlarning birikish guruhi xromosomalarning gaploid to'plamiga teng.

6.Birikkan genlar guruhi gomologik xromosomalarning kon'yugatsiyasi va krossingoveri tufayli ayrim holatlarda bir-biridan mustaqil irsiylanishi mumkin.
7.Genlar mutatsiyasi ular tasarrufidagi belgilarning o'zgarishiga olib keladi.

Savollar va topshiriqlar.

- 1.Birikkan holda irsiylanish hodisasi dastlab kimlar tomonidan aniqlangan?
- 2.T.Morgan o'z tajribalarida qanday ob'ektdan foydalangan va nima uchun?
- 3.To'liq va qisman birikish deb nimaga aytildi?
4. Krossingover nima? Uning isbotlovchi tajriba tafsilotini tushuntiring.
5. Krossover organizmlar deganda nimani tushunasiz?
6. Krossingover miqdori qanday hisoblanadi?
- 7.Genlarni xromosomada chiziqli joylashganligini T.Morgan qanday tajriba asosida isbotladi?
- 8.Lokus deb nimaga aytildi?
- 9.Santimorganid qanday birlik?
10. Krossingoverning sitologik jihatdan isbotlagan olimlarni ayting. Ular o'tkazgan tajriba tafsilotini jadval orqali tushuntiring.
11. Qo'sh krossingoverga misollar keltiring.
12. Interferensiya va kointsidensiyaga izoh bering.
- 13.Genlarning birikish guruhi bilan xromosomalarning gaploid to'plami orasida qanday bog'lanish bor?
14. Genetik xaritada nimalar ifodalanadi?
15. Genetik xarita qaysi organizmlar bo'yicha tuzilgan?
16. Genetik xarita qanday tuziladi?
17. Mikroorganizmlar genetik xaritasida genlar orasidagi masofa qanday birliklarda ifodalanadi?
- 18.Genetik va sitologik xaritani o'zaro taqqoslang.
19. Krossingoverga ta'sir etuvchi omillarni tushuntiring.
20. Irsiyatning xromosoma nazariyasi mazmunini yoriting.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1.Irsiyatning xromosoma nazariyasi qaysi olim tomonidan yaratilgan?

- A. G. Mendel
- B. G. Defriz
- C. T. Morgan
- D. Ch. Darwin

2.Genlarning birikish guruhlari soni nima bilan belgilanadi?

- A. Xromosomalarning umumiy to'plami bilan
- B. Xromosomalarning gaploid to'plami bilan
- C. Krossingoverda tortilmagan xromosomalar soni bilan
- D. Krossingoverga tortilgan xromosomalar soni

3. Krossingover nima?

- A. Gomologik xromosomalarning chalkashuvi
- B. Gomologik xromosomalarning ayrim qismlarini ayirboshtanishi
- S. Gomologik xromosomalarda genlarning ko'chib yurishi
- D. Gomologik xromosomalarda genlarning lokusini o'zgarishi

4. Krossingoverni sitologik jihatdan isbotlagan olimlar

- A. Mak Klintok, Kreyton, Shtern
- B. T. Morgan, Stertevant, Meller
- S. Astaurov, N.P. Dubinin, Mendel
- D. Mak Klintok, T. Morgan, Meller

5. Genetik xaritani tuzish prinsiplari

- A. Chatishtirish orqali genlar birikish guruhi aniqlanadi
- B. Uch belgili duragaylarda genlarning xromosomadagi joyylanish tartibi aniqlanadi
- S. Krossingover foiziga qarab genlar orasidagi masofa belgilanadi
- D. A-S

6. Interferensiya hodisasi nima?

- A. Qo'sh krossingoverning bir qismini nazariy krossingoverdan kam bo'lishi
- B. Qo'sh krossingoverning bir qismini nazariy krossingoverdan ortiq bo'lishi
- S. Qo'sh krossingoverning ikkinchi qismini nazariy krossingoverda ortiq bo'lishi
- D. Qo'sh krossingoverning bir qismini ikkinchi qismiga, ikkinchi qismini birinchi qismiga ta'siri

7. Genlari xromosomada birikkan digeterozigota erkak drozofila retsessiv belgili urg'ochi drozofila bilan chatishtirildi. F_1 da nechta fenotipik sinf hosil bo'ladi?

- A. Bitta
- B. Ikkita
- S. Uchta
- D. To'rtta

8. Genlari xromosomada birikkan digeterozigota urg'ochi drozofila retsessiv belgili erkak drozofila chatishtirilsa F_1 da nechta fenotipik sinf kuzatiladi?

- A. Bitta
- B. Ikkita
- S. Uchta
- D. To'rtta

9§. Allel va allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'sirida belgilarning irsiylanishi.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Allel genlarning o'zaro ta'siri, allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'sir turlari, komplementar, F_2 belgilarning nisbatini 9:3:3:1 va 9:3:4, 9:7, 9:6:1 sxemada bo'lishi. Epistaz, ingibitor genlar, gipostatik genlar, dominant epistaz, F_2 dagi nisbatni 13:3 bo'lishi, 12:3:1 bo'lishi, retsessiv epistaz, bir tomonlama va ikki tomonlama retsessiv epistaz, kriptomeriya.

1. Allel genlarning o'zaro ta'sirida belgilarning rivojlanishi.

Gen allellarining o'zaro ta'siri avvalo ikki guruhg'a bo'linadi.

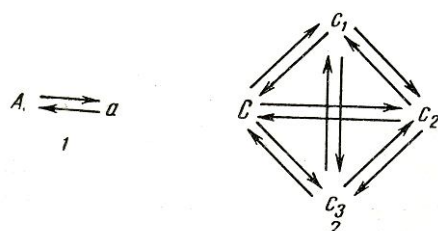
I.Allel genlarning o'zaro ta'siri.

II. Allel bo'lmagan genlarning o'zaro ta'siri.

I.Allel genlarning o'zaro ta'sirida belgilarning rivojlanishi. Bir gen allellarining o'zaro ta'siri o'z navbatida: a) genning dominant allelini retsessiv alleliga ta'siri; b) ko'p tomonlama allelizm; v) kodominantlikka ajratiladi.

a) Genning dominant allelini retsessiv alleliga ko'rsatgan ta'siri to'liq yoki chala (oraliq) holda bo'lishi mumkin. Monoduragay va diduragaylarda belgilarning to'liq va oraliq holda irsiylanishi ko'rildi. Mazkur hodisalarda bir gen allelining ikki xil holati: dominant va retsessiv holati bilan tanishildi. (36-rasmdagi 1-holat)

b) Gen allellari faqat dominant va retsessiv holatda emas, ko'p xil holatda bo'lishi mumkin. A genining $a_1 > a_2 > a_3 > a_4 > a_n$, B genini $b_1 > b_2 > b_3 > b_4 > b_n$ allellarining mavjudligi bunga yorqin misoldir. (36-rasmdagi 2-holat)



36-rasm. Genlarni o'zaro ta'sir turlari sxemasi

v) Kodominantlik hodisasida allellarning odatdagi dominant va retsessiv holati kuzatilmaydi. Genotipdagi har bir alleli mustaqil ravishda faollik ko'rsatadi. Natijada ularning har biri o'ziga xos belgining fenotipda namoyon bo'lishini ta'minlaydi. Bu hodisa **genetik kodominantlik** deb nomlanadi.

II. Allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'siri. 3 xil bo'ladi. Bular komplementar, epistaz, polimeriya.

2. Komplementar irsivylanish.

Komplementar so'zi inglizcha complement – to'ldirish degan ma'noni anglatadi. Allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'siri komplementar xilining o'ziga xos jihatni shundan iboratki, F₁ duragayda chatishirishda qatnashgan ota yoki ona belgisi emas, balki yangi belgi rivojlanadi. Belgining rivojlanishiga ta'sir etuvchi

allel bo'limgan genlarning qimmati bir xil emasligi tufayli F_2 avlodida belgilarning rivojlanishi turlicha ko'rinishda namoyon bo'ladi.

F_2 da belgilarning nisbatini 9:3:3:1 sxemada bo'lishi. Bunga misol tariqasida xoldor to'tilarni chatishtirish bo'yicha o'tkazilgan tajriba natijasini keltiramiz. Qush boquvchilarga tanish bo'lgan xoldor to'tilarning pati 4 xil: havorang, sariq, yashil va oq rangda bo'ladi. Agar havorang urg'ochi to'tilar oq patli erkak to'tilar bilan chatishtirilsa, F_1 dagi erkak va urg'ochi to'tilarning pati havorang bo'ladi. Mabodo F_1 dagi erkak va urg'ochi to'tilar o'zaro chatishtirilsa F_2 da 75% havorang, 25% oq rangli to'tilar rivojlanadi. Bundan ikki xil xulosaga kelish mumkin.

1-xulosa. To'tilarda pat rangini ifoda qiluvchi genlar jinsiy xromosomalarda emas, balki autosomalarda joylashgan.

2-xulosa. Patning ikki xil rangda bo'lishi bitta genning ikki xil allel holatiga bog'liq.

Xuddi shunday natija sariq rangli to'tilarni oq rangli to'tilar bilan chatishtirganda ham olinadi. Yuqoridagi ikki xil chatishtirish tafsiloti tubandagicha yoziladi.

1) P havorang \times oq

F_1 havorang \times havorang

F_2 havorang : havorang : havorang : oq

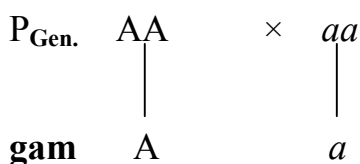
2) P sariq \times oq

F_1 sariq \times sariq

F_2 sariq : sariq : sariq : oq

Har ikki chatishtirishdan olingan natija xuddi monoduragaylardagi belgilarning to'liq irsiylanishiga o'xshash ekanligini tushunish qiyin emas. Shunga asoslanib xoldor to'tilarda pat rangi bir genning ikki xil allel holatiga bog'liq degan taxminni ilgari suramiz va uning qanchalik to'g'ri ekanligini bilish uchun yuqorida ikki xil chatishtirishda qatnashgan to'tilarning genotipini yozib chiqamiz.

1) **Fen.** havorang oq



2) **Fen.** sariq oq

$P_{\text{Gen.}}$? \times aa

Fen. havorang havorang

$F_{1\text{Gen.}}$ Aa \times Aa



Fen. sariq sariq

$F_{1\text{Gen.}}$? \times ?



Fen. h h h oq

$F_{2\text{Gen.}}$ AA Aa Aa aa

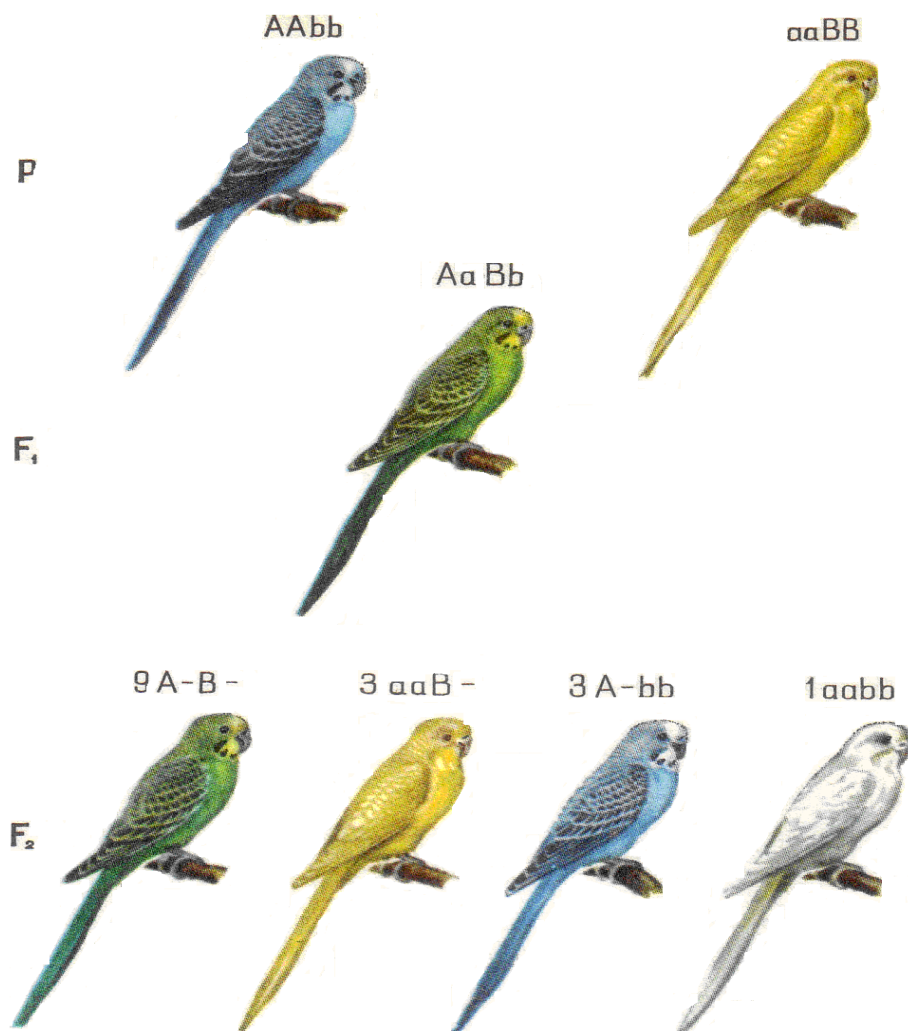
Fen. sariq sariq sariq oq

$F_{2\text{Gen.}}$? ? ? aa

Bu ikki chatishtirish natijasida sariq patli to'tilarning genotipini aniqlash qiyinchilik tug'diradi. Bundan tashqari agar ikki xil chatishtirishda dominant

bo'lgan belgi ya'ni havorang va sariq patli xoldor to'tilarning erkak va urg'ochisini o'zaro chatishtirilsa, F_1 avloddag'i erkak va urg'ochi to'tilarning pat rangi yashil bo'ladi. yashil patli urg'ochi va erkak to'tilarni o'zaro chatishtirilsa F_2 avlodida 9/16 yashil, 3/16 havorang patli, 3/16 sariq patli, 1/16 oq patli to'tilar paydo bo'ladi. Bunday natija ilgari qayd qilinganidek, diduragaylarda belgilarning to'liq irsiylanishida fenotip bo'yicha namoyon bo'lgan edi. Lekin unda ota-onas o'zaro ikki belgisi bilan farqlanadi. Vaholanki, xoldor to'tilarda esa ota-onas to'tilar bir belgisi – pat rangi bilan farqlanadilar xolos. Shunga ko'ra pat rangining rivoji ikki xil allel bo'limgan genga bog'liq degan xulosaga kelamiz.

U holda havorang patli to'tilarning genotipi AAbb, sariq patli to'tilar genotipi aaBB, oq patlilarniki aabb va yashil patlilarniki AaBb holatda bo'ladi deb taxmin qilamiz. Taxminimiz qanchalik to'g'ri ekanligini oydinlashtirish maqsadida havorang va sariq patli erkak va urg'ochi to'tilarni chatishtirib, birinchi va ikkinchi avlod duragaylar genotipini va fenotipi aniqlaymiz. (37-rasm)



37 -rasm. To'tilarda pat rangining komplementar holda irsiylanishi. A – havorang pat. B – sariq pat. a va b oq pat.

Fen. havorang sariq

PGen. $AAbb \times aaBB$



gam Ab aB

Fen. yashil yashil

F_1 Gen. $AaBb \times AaBb$

F_2

♂	AB	Ab	aB	Ab
♀	ya. AABB	ya. AABb	ya. AaBB	ya. AaBb
AB	ya. AABb	h. AAbb	ya. AaBb	h. Aabb
Ab	ya. AaBB	ya. AaBb	s. aaBB	s. aaBb
aB	ya. AaBb	h. Aabb	s. aaBb	oq. Aabb
Ab	ya. AaBb	h. Aabb	s. aaBb	oq. Aabb

Izoh: ya. – yashil; h. – havorang; s. – sariq;

Jadvalda keltirilgan ma'lumotlar to'tilarni genotiplari to'g'risida ilgari surgan taxminimiz to'g'ri ekanligini ko'rsatadi. Demak, xoldor to'tilarning jinsidan qat'iy nazar A va B gen allellari gomozigota yoki geterozigota holatda pat rangining yashil, A-bb allellari havorang, aaB-allellari sariq, retsessiv aabb genlar oq rang bo'lishini ta'minlaydi.

1. $AABB - 1$
 1. $AAbb - 2$
 2. $AaBB - 2$
 3. $AaBb - 4$
 4. $AAbb - 1$
 5. $Aabb - 2$
 6. $aaBB - 1$
 7. $aaBb - 2$
 8. $aabb - 1$
- yashil patli
- havorang patli
- sariq patli
- oq patli

Shunday qilib, xoldor to'tilarning pat rangi belgisini irsiylanishi misolida biz:

1)ota-onalarda yo'q bo'lgan yashil va oq pat belgilarini duragay to'tilarda rivojlanishi;

2) to'ti pat rangi birinchi tajribadagi kabi havorang, sariq va oq patli to'tilarni chatishtirgan holatdagi bitta gen allellari emas, balki ikki allel bo'lman gen bilan bog'liq ekanligini shohidi bo'lamiz.

Xuddi shunday tipdagi irsiylanishni tovuqlarning gulsimon tojli zoti bilan no'xa Simon tojli zotini yoki drozofila meva pashshasida ko'zlar qo'ng'ir va och qizil rangli formalarini chatishtirganda ham ko'rish mumkin.

F₂ da belgilarning nisbatini 9:7 sxemada bo'lishi. Komplementar irsiylanishning bu xilida ham dominant allel bo'lman genlar alohida-alohida mustaqil ravishda belgiga ta'sir ko'rsata olmaydilar. XX asrning boshida **Betson** va **Pennetlar** ipaksimon oq patli tovuqlarni oq patli *Dorxin* zotli xo'rozlar bilan chatishtirganlarida F₁ tovuq va xo'rozlarning pati rangli bo'lgan. Ular o'zaro chatishtirlganda F₂ tovuq va xo'rozlarning 9/16 pati rangli, 7/16 oq patli bo'lgan. Shunga o'xshash natija hidli no'xat o'simligining fenotip jihatdan o'xshash oq gulli lekin genotip bo'yicha farq qiluvchi xillarini chatishtirganda ham olingan. Olingan natijalarni tubandagicha izohlash mumkin:

Fen.	oq.	oq.
PGen.	AAbb	× aaBB
gam	Ab	aB
Fen.	t.q.	t.q.
F ₁ Gen.	AaBb	× AaBb

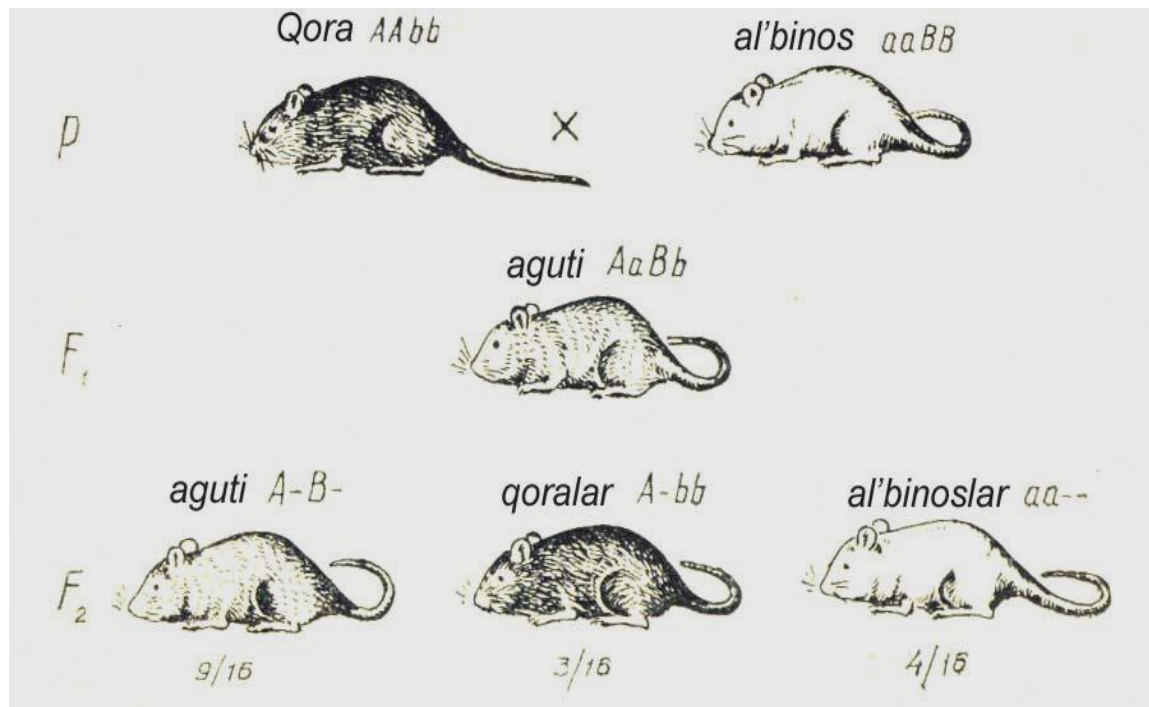
F₂

♂	AB	Ab	aB	ab
♀	t.q. AABB	t.q. AABb	t.q. AaBB	t.q. AaBb
AB	t.q. AABB	t.q. AABb	t.q. AaBB	t.q. AaBb
Ab	t.q. AABb	t.q. AAbb	t.q. AaBb	t.q. Aabb
aB	t.q. AaBB	t.q. AaBb	t.q. aaBB	t.q. aaBb
ab	t.q. AaBb	t.q. Aabb	t.q. aaBb	t.q. Aabb

Izoh: t. q. – to'q qizil.

F₂ da belgilarning nisbatini 9:3:4 sxemada bo'lishi. Ayrim holatlarda chatishtirishda qatnashayotgan individlarning bir dominant allel geni faol bo'lib belgiga ta'sir ko'rsatishi, ikkinchi allel bo'lman dominant gen esa gomozigota holatdagi retsessiv allel bilan birga belgiga ta'sir ko'rsatmasligi

mumkin. Bunga misol tariqasida sichqonlarda yung rangini irsiylanishini olamiz. Sichqonlar yungi oq, qora va aguti holatda bo'ladi. Aguti rangli sichqonlarda har bir yung tolasi bo'ylab sariq rangli halqalar ko'zga tashlanadi. Yung asosi va uchida esa qora pigment bo'ladi. yung tolalarida pigmentlarning bunday zonar bo'lishi quyonlarda ham kuzatiladi. Tadqiqotlarning ko'rsatishicha aguti sichqonlarda rangni bo'lishi bir genga, pigmentni yung tolasi bo'ylab taqsimlanishi boshqa allel bo'limgan genga bog'liq. Qora yungli sichqonlarda pigment zonar tipda taqsimlanishi uchramaydi. Pigment tola uzunligi bo'yicha bir xil taqsimlangan bo'ladi. Oq sichqonlar yungida esa pigment bo'lmaydi.

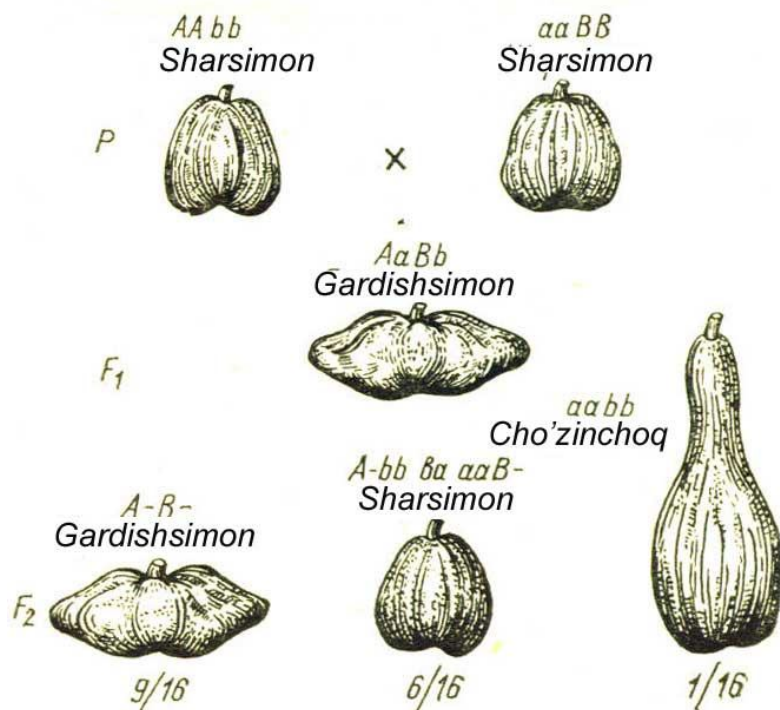


38 - rasm. Sichqonlarda yung rangining genlarning o'zaro ta'siri tufayli irsiylanish tiplari. A – yungning qora rangi; a – albinos; B – aguti; bb – qora.

Qora yungli sichqonlar yungi oq rangdagi sichqonlar bilan chatishtirilganda F_1 avlodda sichqonlarning yungi aguti bo'ladi. F_1 aguti sichqonlarning erkak va urg'ochi formalari o'zaro chatishtirilganda F_2 sichqonlarining 9/16 yungi aguti tipda, 3/16 sichqonlarning yungi qora, 4/16 sichqonlar yungi oq rangda bo'ladi. Chatishtirish uchun olingan sichqonlar qora yunglisining genotipi *AAbb*, oq yunglisiniki *aaBB*, F_1 avlod duragaylarining genotipi *AaBb*. F_1 avlod erkak va urg'ochi aguti sichqonlarni chatishtirishdan olingan F_2 avlod sichqonlarning genotipida *A-B-* genlari bo'lgan taqdirda ular yungi aguti tipida (9/16), qora 3/16 sichqonlarning genotipi *A-bb*, oq sichqonlarning 4/16 genotipi esa *aaB-* yoki *aabb* holatda bo'ladi.

***F₂* da belgilarning nisbatini 9:6:1 sxemada bo'lishi.** Ba'zi holatlarda komplementar genlar mustaqil ravishda qo'shimcha genlarsiz u yoki bu belgini hosil qilishi mumkin. Masalan, qovoqlarda (Sucurbita) meva shakli yumaloq, gardishsimon va uzunchoq ko'rinishda bo'ladi. Har bir dominant allel bo'limgan gen retsessiv allel gensiz yumaloq shakldagi qovoqlarni rivojlantiradi. Genotipi

har xil bo'lgan ikki xil yumaloq qovoqlar o'zaro chatishtirilsa, dominant komplementar genlar G-D- ta'sirida F₁ da gardishsimon qovoqlar rivojlanadi. F₁ duragay qovoq o'zaro chatishtirilsa F₂ da 9/16 gardishsimon, 6/16 yumaloq, 1/16 uzunchoq shakldagi mevalar hosil bo'ladi.



39- rasm. Komplementar irsiylanishda dominant allel bo'lмаган генларнинг о'заро та'sирини ва ретсессив allel bo'lмаган генларнинг гомозигота holatda bo'lganda yangi belgilarni hosil qilishi.

Bunda G-D- genlar o'zaro ta'siri natijasida gardishsimon, G-dd, ggD- genotipli qovoqlar yumaloq, ggdd genotipli qovoqlar uzunchoq mevaga ega bo'ladilar.

Binobarin, allel bo'lмаган генларнинг о'заро komplementar ta'sirida birinchidan F₁, F₂ avlodda ota-onada individlarida kuzatilmagan yangi belgilarni rivojlanadi. Ikkinchidan allel bo'lмаган генларнинг dominant va reSessiv allellarini o'zaro ta'sir xiliga qarab fenotipik sinflar F₂ da tubandagicha xilma-xillik ro'y beradi:

Allel bo'lмаган генларнинг о'заро та'sir xili	F ₂ dagi fenotipik sinflar			
	1	2	3	4
A-B	9	9	9	9
A-bb	3	3		
aaB-	3		7	6
Aabb	1	4		1

3.Epitaz. Dominant va retsessiv epistaz.

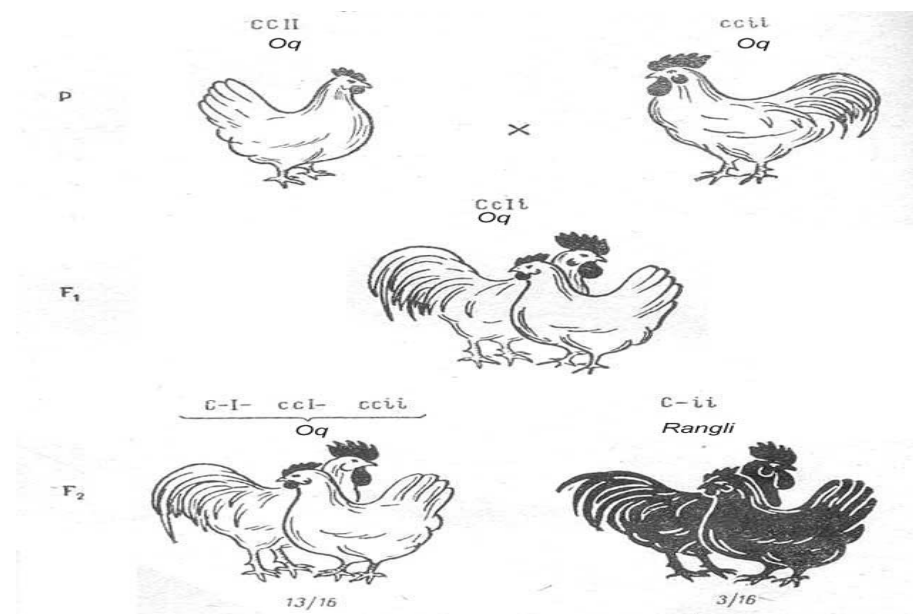
Allel bo'lмаган генларнинг о'заро та'sirini yana bir tipi epistazdir. **Epistazda** bir gen alleli ikkinchi allel bo'lмаган генning fenotipik namoyon bo'lishiga to'sqinlik qiladi. Epistaz genlarni o'zaro ta'sir turi belgilarning to'liq dominantligiga o'xshash sodir bo'ladi. Lekin dominantlikda bir genning ikki alleli, bir-birini ustidan masalan, A>a ustidan dominantlik qilsa, epistazda esa allel bo'lмаган ya'ni A>B yoki B>A, a>b yoki b>A ta'siri kuzatiladi. Ustunlik qiluvchi genlar **epistatik genlar** nomini olgan. Ularni **ingibitor** yoki **supressorlar** deb ataladi hamda I va S harflari bilan ifoda qilinadi. «Bo'g'ilgan» genlar **gipostatik genlar** deb ataladi. Epiztaz genlarni o'zaro ta'siri ikki turga bo'linadi:

Dominant epistaz;

Retsessiv epistaz.

Dominant epistazda ingibitor genlar sifatida dominant genlar qatnashadi. **Dominant epiztazda** F_2 da belgilarning fenotip bo'yicha 13:3 va 12:3:1 nisbatda ajralishikuzatiladi.

F_2 da belgilarning nisbatini 13:3 sxemada bo'lishi. Misol qilib tovuq va xo'rozlardagi pat rangini olish mumkin. Tovuqning *Leggorn* zotida patlar oq rangdadir. Ularni genotipi CCII. Bunda C geni belgini namoyon qiladi, I dominant geni bo'lsa, C geni ta'sirini «bo'g'adi». Natijada C genini fenotipda namoyon bo'lishi ro'y bermaydi. *Viandot* tovuq zotida ham patlar oq rangda bo'lib, genotipi iiiss. *Leggorn* tovuqlarini *Viandot* xo'rozlari bilan chatishtirishdan olingan F_1 avlodida tovuq va xo'rozlar oq rangda bo'ladi. F_1 avlodidagi tovuq va xo'rozlar o'zaro chatishtirilsa F_2 duragay avlodida 13/16 oq patli, 3/16 rangli patli tovuq va xo'rozlar rivojlanadi. Buni shunday izohlash kerak: (40-rasm)



40-rasm. Allel bo'lмаган генларнинг о'заро та'sirida tovuqlarda pat rangining irlsiyanishi (epistaz). I – rang hosil qiluvchi gen faoliyatini to'xtatadi, i – rang hosil qiluvchi gen faoliyatini to'xtatmaydi, C – rang hosil qiluvchi gen, c – rang hosil qilmaydigan gen.

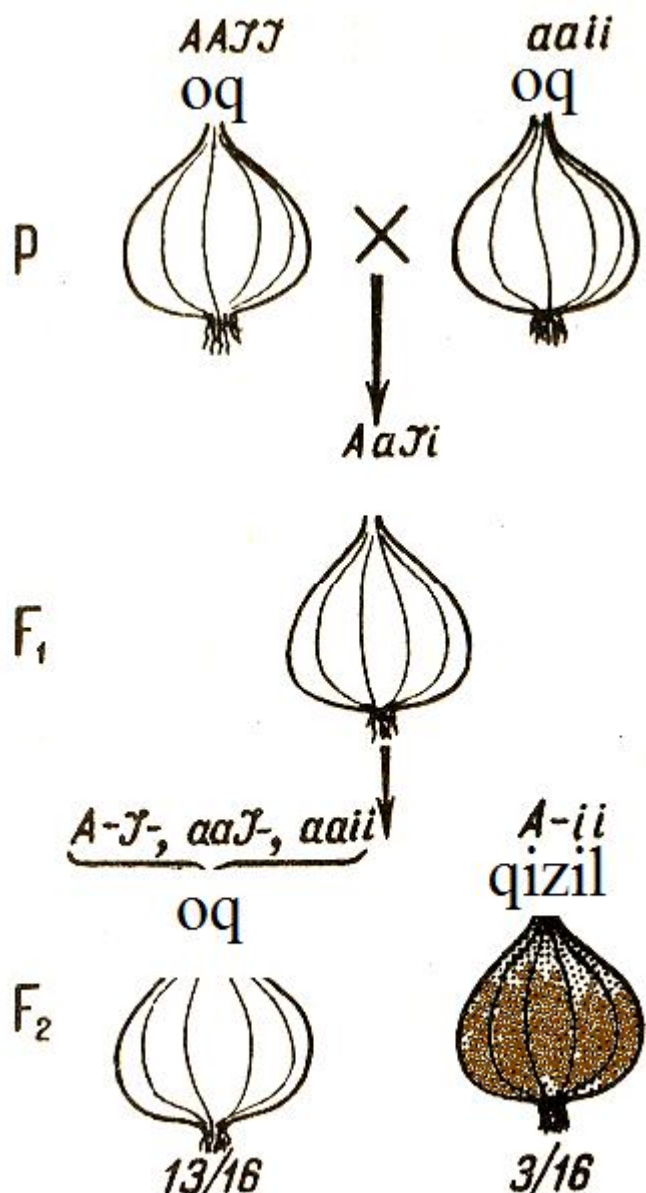
Leggorn *Viandot*

Fen.	oq	oq
P _{Gen.}	CCII gam	x CI <i>ccii</i> <i>ci</i>
Fen.	oq	oq
F ₁ Gen.	CcIi	x CcIi
F ₂		

		CI	Ci	cI	Ci
		oq	oq	oq	Oq
CI		CCII	CC <i>Ii</i>	CcII	Cc <i>Ii</i>
		oq	rangli	oq	rangli
Ci		CC <i>Ii</i>	CC <i>ii</i>	Cc <i>Ii</i>	Cc <i>ii</i>
		oq	Oq	oq	oq
cI		CcII	Cc <i>Ii</i>	ccII	c <i>ci</i>
		oq	rangli	oq	oq
ci		Cc <i>Ii</i>	Cc <i>ii</i>	c <i>ci</i>	c <i>ii</i>

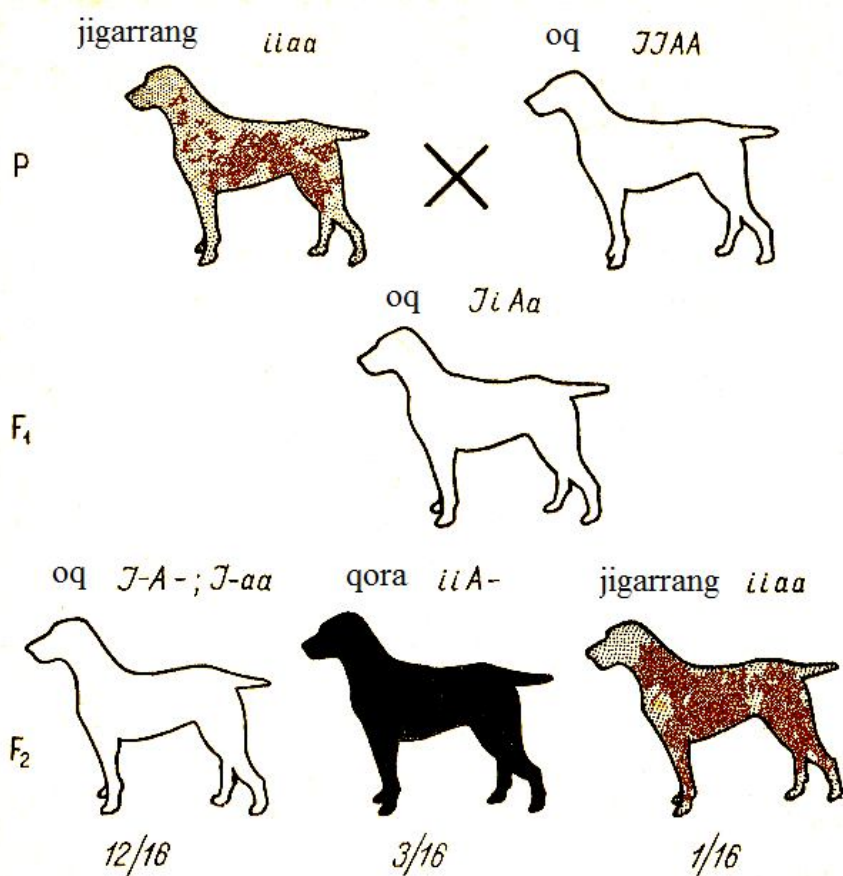
Mazkur misolda bir belgiga ikkita gen ya'ni I va C genlar ta'sir ko'rsatadi.

Tovuq duragaylari genotipida I bo'lgan taqdirda C geni faoliyati to'xtagani sababli pat rangli bo'lmaydi. i retsessiv geni gomozigota holatda bo'lgandagina C geni patda rang hosil qiladi. Shunday qilib, C geni belgiga bevosita, I geni esa bilvosita, ya'ni C geni faoliyatini bo'g'ish orqali ta'sir ko'rsatadi. Xuddi shunday holat oq piyozboshlarda ucraydi. Chunonchi genotip jihatdan farqlanuvchi fenotipi o'zaro o'xhash oq rangli piyozboshlarni chatishtirsak F₁ da oq piyozbosh, ularning o'zaro chatishishidan F₂ da 13/16 oq, 3/16 rangli piyozbosh hosilbo'ladi (41-rasm).



41 -rasm. Piyozboshlarda kriptomeriya tufayli belgining irsiylanishi.

F₂ da belgilarning nisbatini 12:3:1 sxemada bo'lishi. Agar chatishirish uchun tanlangan ota-onalarni ham fenotip, ham genotip jihatdan farq qilsalar, u holda F₂ da fenotiplar bo'yicha 12:3:1 nisbatda xilma-xillik hosil bo'ladi. Misol uchun yung rangi oq va qo'ng'ir urg'ochi va erkak itlarning chatishishidagi birinchi va ikkinchi avlodini olsak. Birinchi avlodda erkak va urg'ochi itlar yungi oq rangda bo'ladi. Mabodo F₁ dagi erkak va urg'ochi itlar o'zaro chatishirilsa, u holda F₂ dagi itlarning 12/16 oq yungli, 3/16 qora yungli, 1/16 qo'ng'ir yungli bo'ladi. Bu misolda dominant ingibitor gen bir vaqtning o'zida yungdagi qora rangni hosil etuvchi (A), hamda qo'ng'ir rangni hosil qiluvchi (a) gen ta'sirini bo'g'adi (42-rasm). Demak dominant ingibitor bir vaqtning o'zida belgiga ta'sir etuvchi ham dominant ham retsessiv genlarning faoliyatini to'xtatishi mumkin



42 -rasm. Itlarda yung rangining irsiylanishi (epistaz). *A – qora, a – qo'ng'irrang, I – rang hosil qiluvchi gen faoliyatini to'xtatuvchi, i – rang hosil qiluvchi gen faoliyatini to'xtatmaydigan gen.*

Retsessiv epistazda retsessiv genlar gomozigota holatda belgini bevosita rivojlantiruvchi dominant genlar faoliyatini bo'g'adi. Retsessiv epistaz bir tomonlama yoki ikki tomonlama bo'ladi. Bir tomonlama epistazda chatishtirishda qatnashgan bir organizmning retsessiv ingibitor genlari gomozigota holatda boshqa allel bo'lмаган dominant gen ta'sirini to'xtatadi.

Retsessiv genlar gomozigota holatda chatishtirishda qatnashayotgan ham changchi ham urug'chi organizmdagi allel bo'lмаган dominant gen faoliyatiga o'z ta'sirini ko'rsatishi mumkin. Bu hodisa **ikki tomonlama retsessiv epistaz** deb nomlanadi. Komplementar irsiylanishdagi ko'rib chiqilgan ikkita genotipi har xil, lekin fenotip jihatdan o'xshash yumaloq formalı mevaga ega qovoqlarni chatishtirish bunga yorqin misoldir. Mazkur misolda yumaloq qovoqning bir xilida genotip AAbb, ikkinchisida esa aaBB edi. Ularni chatishtirish natijasida hosil bo'lган birinchi avlodda qovoq mevasi gardishsimon shakldadir. Binobarin A- geni bb geni, B- geni aa geni bilan genotipda birgalikda bo'lган taqdirda gomozigota retsessiv genlarning dominant genlarga ta'siri tufayli yumaloq mevaga ega qovoqlar rivojlanadi. Retsessiv genlar geterozigota holatda bo'lganda esa A-Bb va AaB- genlar o'zaro ta'siri oqibatida gardishsimon qovoq mevasi rivojlanadi.

Retsessiv epistazga tabiatda uchraydigan ba'zi bir g'ayri tabiiy hodisalarni ham misol sifatida olish mumkin. Birinchi misol odam terisining qon rangi P₁

P_2 P_3 P_4 genlar faoliyati tufayli rivojlanishi. Lekin bu poligenlar genotipda retsessiv “aa” genlar gomozigota holatda bo’lganda fenotip o’z ta’sirini namoyon eta olmaydi. Chunki aa genlar ingibitorlik rolini o’taydilar. Ikkinci misol. Odamlarda 4 xil qon guruhi bo’lib, uning antigenlar OO-I, AA AO-II, BB, BO-III, AB-IV hisoblanadi. Lekin A-B dominant genlar o’z faoliyatini genotipda hh ingibitor genlar bo’lmasganda to’liq bajaradilar. Aks holda hh gomozigota holatda yuqoridagi A-B genlar faoliyatini bo’g’adilar, oqibatda II III IV qon guruhlari o’rniga odamlarda birinchi qon guruhi rivojlanadi. Mazkur hodisani Hh ingibitorli IV qon guruhiga ega odamlar nikohidan tug’ilgan farzandlar misolida ko’rish mumkin.

8-jadval

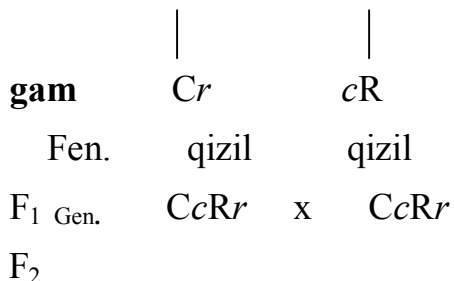
	HI^A	hI^A	HI^B	hI^B
HI^A	I HHI^AI^A	II HhI^AI^A	IV HHI^AI^B	IV HhI^AI^B
hI^A	II HhI^AI^A	I hhI^AI^A	IV HhI^AI^B	I hhI^AI^B
HI^B	IV HHI^AI^B	IV HhI^AI^B	III HHI^BI^B	III HhI^BI^B
hI^B	IV HhI^AI^B	I hhI^AI^B	III HhI^BI^B	I hhI^BI^B

Jadvaldan ko’rinib turibdiki, I^AI^A , I^BI^B , I^AI^B antigenlarga ega farzandlarda ikkinchi, uchinchi, to’rtinchi qon guruhi emas, balki retsessiv hh genlarning gomozigot holati tufayli birinchi qon guruhi rivojlangan.

4.Kriptomeriya

Kriptomeriyaga misol qilib piyozboshning sariq va oq bo’lgan navlarini chatishtirishdagi natijani olish mumkin. Piyozboshning retsessiv c geni piyozboshning oq rangda bo’lishini ifodalaydi. Uning dominanti esa C geni sariq rangni hosil etadi. R va r allellari esa C geni bilan birlashib yo piyozboshning sariq, yo piyozboshning qizil rangda bo’lishini ta’minlaydi. Sariq piyozboshli piyoz bilan oq piyozboshli piyoz o’simligi chatishtirilsa F_1 da qizil piyozboshli o’simliklar olinadi. Ular o’zaro chatishtirilsa F_2 da $9/16$ qizil piyozboshli (C-R-), $3/16$ sariq piyozboshli (C-rr) va $4/16$ oq piyozboshli (ccR-) o’simliklar hosil bo’ladi. Buni tubandagicha izohlash mumkin.

Fen.	sariq	oq	
$P_{\text{Gen.}}$	CCrr	\times	ccRR



		♂	CR	Cr	cR	Cr
		♀	Qizil	Qizil	qizil	qizil
			CCRR	CCRr	CcRR	CcRr
CR	Qizil		Sariq	qizil	sariq	
	CCRR		CCrr	CcRr	Ccrr	
Cr	Qizil		Qizil	oq	oq	
	CCRr		CcRr	ccRR	ccRr	
cR	Qizil		Qizil	oq	oq	
	CcRR		CcRr	ccRR	ccRr	
Cr	Qizil		Sariq	oq	oq	
	CcRr		Ccrr	ccRr	Ccrr	

Savollar va topshiriqlar.

1. Allel genlarning o'zaro ta'sir xillarini tushuntiring.
2. Allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'sir xillariga nimalar kiradi?
3. Komplementar atamasining lug'aviy ma'nosini yoriting.
4. Belgilarning komplementar usulda irsiylanishi deganda nimani tushunasiz?
5. Komplementar irsiylanishning F₂ da fenotip bo'yicha xilma-xillik 9:3:3:1 nisbatda bo'lishini misollar bilan tushuntiring. Ularni diduragaylardagi belgilarning to'liq irsiylanishi bilan taqqoslang, o'xshashlik va farqini aniqlang.
6. F₂ da belgilarning 9:6:1 nisbatda bo'lishini misollar bilan tushuntiring.
7. F₂ da belgilarning 9:3:4 nisbatda bo'lishiga oid misollar keltiring.
8. F₂ da belgilarning 9:7 nisbatda bo'lishiga misollar keltiring.
9. Allel bo'limgan genlarning epistaz ta'sirini o'ziga xos tomonlarini tushuntiring.
10. Epistatik, gipostatik genlarga ta'rif bering.
11. Dominant epistazga misol keltiring.
12. Retsessiv epistazga misol keltiring.
13. Kriptometriya nima? Piyoz boshli o'simlik misolida tushuntiring.
14. Itlarda yung rangining irsiylanishini rasmga qarab izohlang.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'siri qanday tiplarga bo'linadi?
 - A. Komplementar, modifikator, epistaz
 - B. Polimeriya, allelizm, komplementar
 - C. Komplementar, epistaz, polimeriya

D. Kodominantlik, modifikator, polimeriya.

2. *Genlarning komplementar irsiylanishni F_2 da belgilarning xilma-xilligi*

A. 9:3:3:1, 9:7, 9:6:1, 9:3:4

B. 9:3:3:1, 12:3:1, 9:6:1, 15:1

S. 13:3, 9:3:3:1, 9:7, 12:3:1

D. 9:7, 15:1, 13:3, 9:3:3:1

3. *Komplementar irsiylanishni o'ziga hos jihatlari*

A. F_1 va F_2 ota-onal o'xshash formalar rivojlanadi

B. F_1 va F_2 yangi belgilar hosil bo'ladi

S. F_1 ota-onal o'xshash belgilar hosil bo'ladi

D. F_2 yangi belgilar hosil bo'ladi

4. *Allel bo'lмаган genlarning epistaz ta'sirida F_2 da belgilarning nisbati qanday bo'ladi?*

A. 15:1, 13:3

B. 12:3:1, 9:3:4

S. 13:3, 12:3:1

D. 15:1, 9:6:1

5. *Allel bo'lмаган genlarning polimer ta'sirida belgilarning F_2 dagi nisbati qanday bo'ladi?*

A. 15:1, 9:3:3:1

B. 1:4:6:4:1, 13:3

S. 15:1, 1:4:6:4:1

D. 13:1, 9:3:3:1

6. *Gomozigota havo rangpatli va sariq patli to'tilarni chatishtirish natijasida hosil bo'lgan F_1 duragaylarini o'zaro chatishtirilsa F_2 da genotip bo'yicha qanday xilma-xillik vujudga keladi?*

A. 1:2:2:4:1:2:1:2:1

B. 1:4:6:4:1

S. 9:3:3:1

D. 12:3:1

7. *Sichqonlar yungi pigment ta'sirida uch xil bo'ladi. yungida pigmentlarni bo'lmasligi qaysi rangni hosil bo'lishiga olib keladi?*

A. Yo'l-yo'l

B. Aguti

S. Qora

D. Oq

8. *Tajribada $SsIi$ genotipli tovuq ssii xo'roz bilan chatishtirildi. F_1 da qanday fenotipik hilma-hillik vujudga kelishini aniqlang.*

A. 50% oq, 50% qora

B. 75% oq, 25% qora

S. 25% oq, 75% qora

D. Xammasi oq

10.§Polimeriya. Pleyotropiya va modifikator genlar.

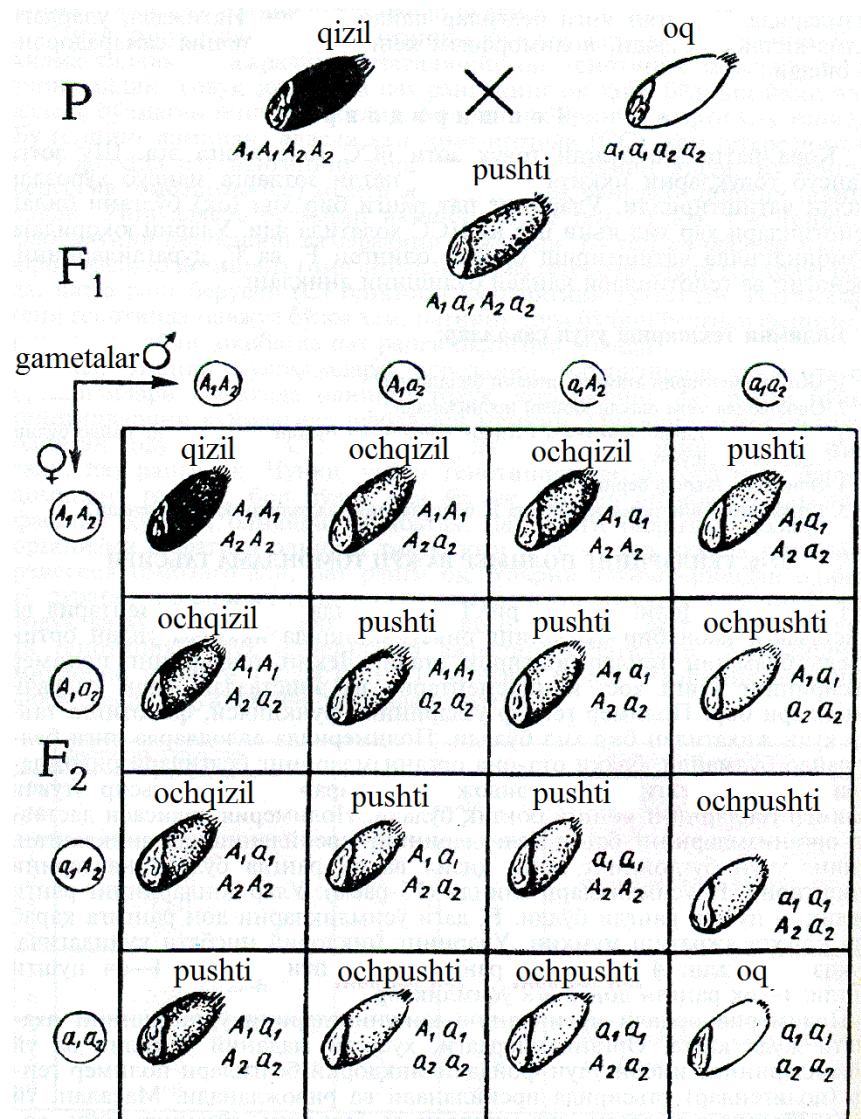
Tayanch tushunchalar va bilimlar: Polimeriya, kummulyativ polimeriya, nokommulyativ polimeriya, transgressiya, pleyotropiya, modifikator genlar ta'siri, ekspressivlik , penetrantlik.

1.Polimeriya va uning xillari.

Allel bo'lmanan genlarning **polimeriya** tipidagi belgilarga ta'sir etishi dastlab 1909 yili shved genetigi **Nilson Ele** tomonidan aniqlangan. **Polimeriya** irsiylanishning o'ziga xos jihatni shundan iboratki, allel bo'lmanan dominant genlarning o'zaro ta'siri bir yo'naliishli bo'ladi. Allel bo'lmanan genlarning polimer irsiylanishi ikkiga: **kumulyativ** va **nokumulyativ** polimeriya xilga bo'linadi.

Kumulyativ polimeriya ko'proq miqdor belgilarning irsiylanishida namoyon bo'ladi. G'o'za o'simligida tupdag'i ko'saklar soni, chigitining og'irligi, poya'ning uzunligi polimer irsiylanishga misoldir. Polimeriyada allel bo'lmanan genlar bir yo'naliishda ta'sir ko'rsatganligi uchun ularni bir xil xarflar bilan belgilanadi va ularni allel bo'lmanan genlar indeksida ko'rsatiladi. Masalan $A_1, A_2 \dots a_1, a_2$ bu misolda A_1 va A_2 genlari bir-biriga allel bo'lmanan genlardir.

Nilson Ele tajribalarida bug'doy doni po'stlog'inining qizil rangi bitta, ikkita, uchta allel bo'lmanan genlar ta'sirida rivojlanishi ma'lum bo'lgan. Agar bitta dominant gen bug'doy doni po'stlog'iga ta'sir ko'rsatsa F_2 da 3:1, ikkita dominant allel bo'lmanan gen ta'sir etsa 15:1, uchta dominant allel bo'lmanan gen ta'sir etsa 63:1 nisbatda qizil donli rangli va oq donli formalar kuzatiladi.



43 - rasm. Bug'doy donining rangini irsiylanishi (kommulyativ polimeriya).

Bug'doy doni po'stlog'ining qizil rangi 2 ta allel bo'lмаган dominant genlarga bog'liq deb faraz qilsak, u holda qizil donli bug'doy bilan oq donli bug'doy chatishtirilganda quyidagi natija olinadi. Agar genotipda $A_1A_1A_2A_2$ bo'lsa don qizil, uchta dominant gen bo'lsa och qizil, ikkita dominant gen bo'lsa pushti, bitta dominant gen bo'lsa och pushti, genotipda dominant gen bo'lmasa $a_1a_1a_2a_2$ bug'doy oq rangda bo'ladi. Genotipda dominant genlar qanchalik soni ko'p bo'lsa, rang shunchalik ko'proq namoyon bo'ladi, ya'ni dominant genlar soni ko'paygan sari ularni belgini namoyon bo'lishiga ulushlari qo'shilib boradi.

Bug'doy doni po'stlog'ining rangini F_2 da namoyon bo'lishi fenotipik jihatdan 1:4:6:4:1 sxemada bo'ladi. Agar belgining rivojlanishi uch xil dominant allel bo'lмаган genlarning ta'sirida amalga oshsa F_2 da fenotip 1:6:15:20:15:6:1 sxemada xilma-xillik beradi.

Kommulyativ polimeriyada **transgressiya** hodisasi kuzatilishi mumkin. Transgressiya deyilganda ota-onadagi belgiga nisbatan duragaylarda biror-bir belgini o'ta rivojlanib yoki susayib ketishi tushuniladi. Masalan:

$$P \quad A_1A_1a_2a_2A_3A_3 \quad \times \quad a_1a_1A_2A_2a_3a_3$$

$G'_1 \quad A_1a_1A_2a_2A_3a_3$

$G'_2 \quad A_1A_1A_2A_2A_3A_3 \quad a_1a_1a_2a_2a_3a_3$

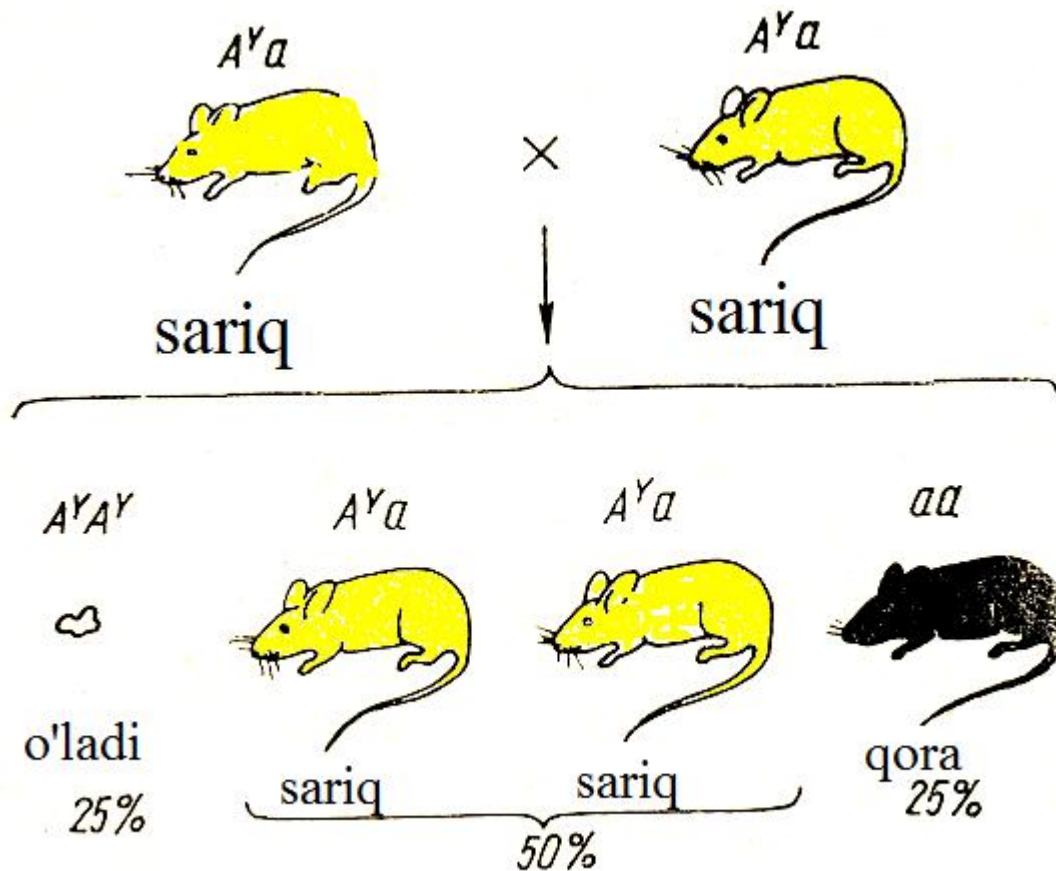
Ijobiy transgressiya Salbiy transgressiya

F_2 dagi hosil bo'lgan xilma-xil formalarni ichida barcha dominant genli $A_1A_1A_2A_2A_3A_3$ fomada ijobiy transgressiya, barcha retsessiv genli $a_1a_1a_2a_2a_3a_3$ formada salbiy transgressiya kuzatiladi.

Nokumulyativ polimeriyada esa bunday holat ro'y bermaydi. Genotipdagi allel bo'limgan dominant genlarning soni nechta bo'lishiga qaramay, ular bir fenotipli va F_2 da ikki juft allel bo'limgan dominant genlar belgini keltirib chiqarganda xilma-xillik 15:1, uchta allel bo'limgan dominant genlar ta'sirida belgining rivojlanishida 63:1 sxemada bo'ladi. Masalan, achambiti (*Capsella bursa pastoris*) o'simligida qo'zoq meva uchburchak va tuxumsimon shaklda uchraydi. Agar qo'zoq mevasi uchburchak achambiti bilan qo'zoq mevasi tuxumsimon shakldagi achambiti chatishtirilsa, F_1 avlodida qo'zoq mevasining uchburchak shakli dominantlik qiladi. F_1 duragaylari o'zaro chatishtirilgan taqdirda F_2 duragay 15/16 qo'zoq mevasi uchburchak, 1/16 esa tuxumsimon shaklda bo'ladi. Binobarin belgi ikki juft allel bo'limgan genlar ta'sirida rivojlansa, Nokumulyativ polimeriya F_2 avlodida ikkita fenotipik sinf hosil bo'ladi.

2.Pleyotropiya.

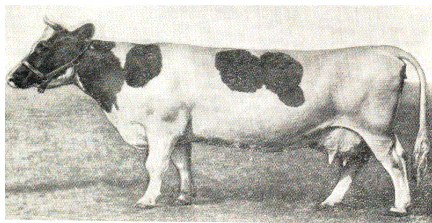
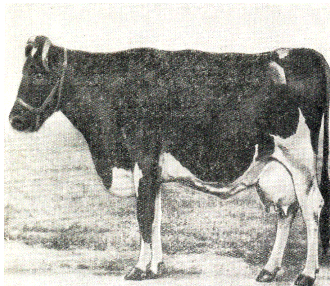
Pleyotropiya allel bo'limgan genlarni o'zaro ta'sirining teskari hodisasidir. Agar allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'sirida ularning ikki, uchtasi bir belgining rivojlanishiga ta'sir ko'rsaSa, **pleyotropiyada** aksincha, bir gen bir vaqtning o'zida bir necha belgining rivojlanishini ta'minlaydi. Masalan, sherozi qo'y zotida A dominant geni yungning kulrang, a geni esa qora rangda bo'lishiga ta'sir qiladi. A geni gomozigota, AA holatda bo'lsa qo'zichoqlar o'lik tug'iladi. Binobarin, AA geni bir vaqtning o'zida qo'zichoqlar yungi kulrang bo'lishini ta'minlab, ayni vaqtida ularning yashab qolishiga salbiy ta'sir ko'rsatadi, boshqacha aytganda letallik funksiyasini ham bajaradi. Boshqa misol. Sichqonlarda yungning sariq rangini A^Y dominant gen, qora rangini a retsessiv geni belgilaydi. Agar dominant gen genotipda gomozigota holatida A^YA^Y bo'lsa, bunda sichqonning hayotchanligiga salbiy ta'sir ko'rsatib o'limga olib keladi.



44 -rasm. Sichqonlarda yungning sariq rangini ifoda qiluvchi genning gomozigota holatda letal xususiyatga ega ekanligiga oid.

3. Modifikator genlar ta'siri.

Allel bo'limgan genlarni o'zaro ta'siriga oid misollarda bir belgini rivojlanishi ba'zan bitta, ba'zan esa ikki yoki uchta gen faoliyati tufayli amalga oshishini ko'rdik. Shuni qayd etish kerakki organizm genotipida belgiga bevosita ta'sir etuvchi genlardan tashqari ushbu genlarning faoliyatini kuchaytiruvchi yoki susaytiruvchi genlar ham borligi aniqlangan. Bunday genlarni **modifikator genlar** deb nomlanadi. Chunonchi, shoxli qoramol yungi ba'zan ola bula rangda bo'ladi. Lekin qora dog'lar ba'zi qoramollarda kattaroq, ba'zilarida esa kichikroq ko'rinishda bo'ladi.



45 -rasm. Modifikator genlar ta'sirida qoramollarda qora va oq yungning har xil miqdorda irsiylanishi.

Bu modifikator genlarning qora rangni hosil etuvchi genlar faoliyatiga ko'rsatgan ta'siri natijasidir. Agar qora dog'lar kattaroq bo'lsa modifikator genlar yungning qora rangini ifodalovchi genlar faoliyatini kuchaytirgan, agar qora dog'lar kichikroq bo'lsa, modifikator genlar qora rangga ta'sir etuvchi genlar faoliyatini susaytirgan holda bo'ladi.

4.Ekspressivlik va penetrantlik.

Bir genning belgiga har xil darajada ko'rsatgan ta'sirini olimlardan **N.V.Timofeev-Resovskiy ekspressivlik** deb nomlashni tavsiya etdi. Ma'lumki hasharotlarning har bir ko'zi mayda ko'zchalar – fasetkalardan tashkil topgan. Drozofilada mutant gen ta'sirida ko'zdagi fasetkalar soni mutatsiyaga uchramagan mutant drozofilaga qaraganda ba'zi drozofilalarda ikki hissa kam bo'lsa, ba'zilarida tamomila bo'lmaydi. Drozofila meva pashshasida vg (vestigial) geni qanotning nihoyatda kichik bo'lishiga sababchidir. Mazkur gen bo'yicha gomozigota drozofilalarda ushbu belgi past haroratda aniq ko'zga tashlanadi. Harorat o'zgarishi bilan qanot kichikligi turli drozofilalarda turlicha namoyon bo'ladi. Demak ekspressiyanost – bu belgining har xil darajada fenotipda namoyon bo'lishidir.

Penetrantlik deganda bir xil genotipga ega organizmlarda gen ta'sirida ayrim belgining ba'zi organizmlarda rivojlanishi, boshqa organizmlarda rivojlanmay qolishi tushuniladi. Penetrantlik bir xil genotipdagi organizmlarning necha foizida tekshirilayotgan gen ta'sirida belgi namoyon bo'lganlik foizi bilan aniqlanadi. Tovuqlarda retsessiv mutatsiyattrash uchraydi. Mazkur mutatsiya bo'yicha gomozigota tovuqlarning ba'zilarida titrash sezilarsiz, aksincha boshqalarida kuchli namoyon bo'ladi. Bir vaqtning o'zida bu belgi ayrim tovuqlarda uchrab, boshqalarida ko'zga tashlanmaydi. Demak titrash mutatsiyaga uchragan tovuqlarda ham penetrantlik ham ekspressivlik kuzatiladi.

Savollar va topshiriqlar.

- Allel bo'lmanan genlarning epistaz ta'sirini o'ziga xos tomonlarini tushuntiring.

2. Epistatik, gipostatik genlarga ta'rif bering.
3. Dominant epistazga misol keltiring.
4. Retsessiv epistazga misol keltiring.
5. Belgilarning polimer irsiylanishini izohlang.
6. Belgilarning polimeriya irsiylanishini qanday xillarini bilasiz?
7. Kumulyativ polimeriya F_2 avlodida nisbat qanday sxemada namoyon bo'ladi? Nokumulyativ polimeriyadachi?
8. Transgressiya hodisasini tushuntiring.
9. Pleyotropiya'ni izohlang va misollar bilan tushuntiring.
10. Modifikator genlar boshqa genlardan nimasi bilan farqlanadi?
11. Ekspressivlik va penetrantlik hodisasini misollar orqali izohlang.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Allel bo'lmanan genlarning polimer ta'sirida belgilarning F_2 dagi nisbati qanday bo'ladi?*
 - A. 15:1 9:3:3:1
 - B. 1:4:6:4:1 13:3
 - C. 15:1 1:4:6:4:1
 - D. 13:1 9:3:3:1
2. *Allel bo'lmanan genlarning polimer ta'sirini o'ziga hos jihatlari*
 - A. Bir gen ikkinchi allel bo'lmanan genlar belgiga bir yo'nalishda ta'sir qiladi
 - B. Allel va allel bo'lmanan genlar belgiga bir yo'nalishda ta'sir qiladi
 - C. Allel va allel bo'lmanan genlar bir-biriga ta'sir etib yangi belgini hosil qiladi
 - D. Mustaqil allel va allel bo'lmanan genlar har-xil yo'nalishida belgiga ta'sir qiladi
3. *Modifikator genlar bu:*
 - A. Bir dominant genning ikkinchi allel bo'lmanan dominant genda ustunlik qilishi
 - B. Genotipda allel bo'lmanan genlarni birgalikda yangi belgining rivojlanishiga ta'siri
 - C. Allel va allel bo'lmanan genlarning bir yo'nalishdagi ta'siri
 - D. Belgiga ta'sir etuvchi asosiy genlar faoliyatini kuchaytiruvchi yoki susaytiruvchi genlar
4. *Ikkita allel bo'lmanan dominant gen ta'siridagi kumulyativ polimeriya'ning F_2 sida fenotip bo'yicha nisbat qanday bo'ladi?*
 - A. 1:4:6:4:1
 - B. 1:6:15:20:15:6:1
 - C. 15:1
 - D. 63:1
5. *Uchta dominant allel bo'lmanan genlar ta'sirida polimeriya'ning F_2 avlodida belgining rivojlanishi qanday nisbatda bo'ladi?*
 - A. 15:1
 - B. 63:1
 - C. 36:6
 - D. 3:1

6. R geni dominant bo'lib, bug'doy donida qizil rangni, r geni retsessiv bo'lib oq rangni yuzaga chiqaradi. Quyida berilgan genotiplardan och pushti rangli bug'doy donini ko'rsating.

- A. R,r,R₂R₂, r,r,R₂,R₂
- B. R,r,R₂,r₂, R,R,r₂,r₂
- C. r,r,R₂,r₂, R,r,r₂r₂
- D. R,R,R₂,R₂ R,R,R₂,r₂

7. Penetrantlik bu ...

- A. Dominant genning yuzaga chiqish chastotasi.
- B. Gen ta'sirida belgining fenotipik nomoyon bo'lishi yoki bo'lmasligi.
- C. Retsessiv genning yuzaga chiqish chastotasi.
- D. Genlarning tarqalish darajasi

8. Ekspressivlik bu ...

- A. Genning irsiylanish darajasi.
- B. Bir genning belgiga har xil darajada ko'rsatgan ta'siri.
- C. Ikki, uch allel bo'lмаган gen bir belgining rivojlanishga ko'rsatgan ta'siri.
- D. Organizmdagi genlarning faoliyatini kuchaytiruvchi yoki susaytiruvchi genlar yig'indisi.

VI-BOB. 11§. SITOPLAZMATIK IRSIYLANISH

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Sitoplazmatik irsiylanish haqida umumiyligi tushunchasi, plastida bilan bog'liq irsiylanish, mitoxondriyalar bilan bog'liq irsiylanish, sitoplazmatik predeterminatsiya, sitoplazmatik erkak pushtsizligi, hujayrada mayda zarrachalar va simbiontlarning irsiylanishi, sitoplazmatik irsiylanishning molekulyar asoslari.

1. Sitoplazmatik irsiylanish haqida umumiyligi tushunchasi.

Xromosomalardan tashqarida ro'y beradigan irsiylanish nemis botaniklari **K. Korrens** va **E. Baurlar** tomonidan 1908 yilda ixtiro qilindi. Dastlabki vaqtida irsiylanishning bu xili **ona organizm orqali irsiylanish** degan nomi olgan. Aksariyat ko'pchilik belgilarni irsiylanishida ham ota ham ona organizm qatnashsa, ona organizm orqali irsiylanishda faqat ona organizm qatnashib, ota organizmnинг ishtiroki ko'zga tashlanmaydi. Odatda onalik gametasi sitoplazmaga boy bo'lib, otalik gametasi xromosomalardan tashkil topadi. Shunga ko'ra zigota sitoplazmasi asosan ona gametasidagi sitoplazma hisobiga hosil bo'ladi. Bu esa o'z-o'zidan ba'zi bir irsiy omillar ona organizm gametasining sitoplazmasida joylashgan, degan xulosa uchun asos bo'ldi. Natijada ona organizm orqali irsiylanish o'rniga **sitoplazmatik irsiylanish** tushunchasi ko'pchilik tomonidan e'tirof qilina boshlandi. Sitoplazmatik irsiylanish faqat gulli o'simliklardagina emas, balki bakteriyalar, zamburug'lar, suv o'tlari, hasharotlar, mollyuskalar, sutevizuvchi hayvonlar hamda boshqa organizmlarga xos xususiyat ekanligi keyinchalik aniqlandi.

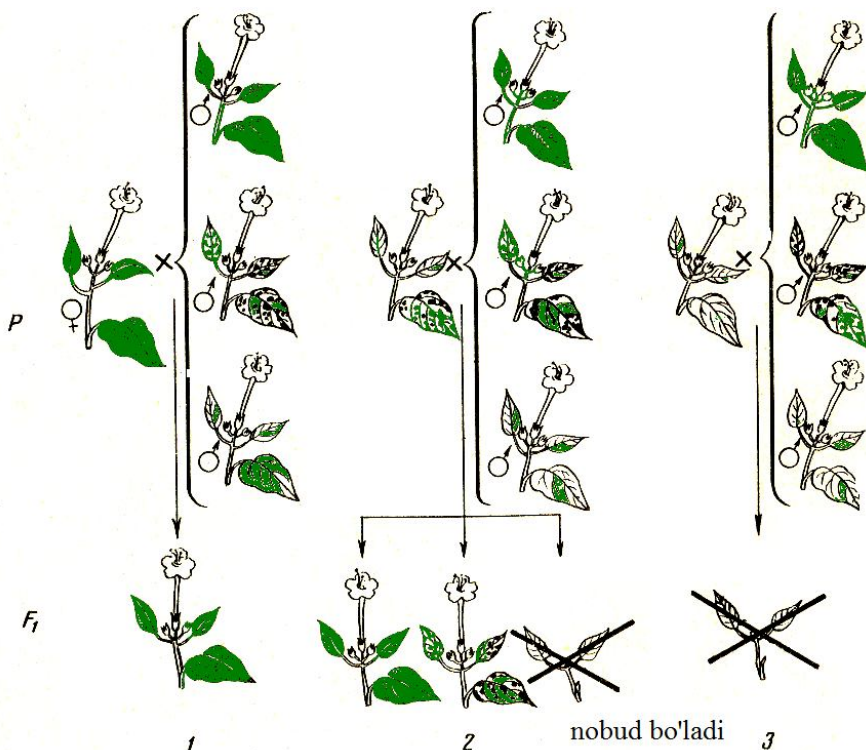
Genetika fanining hozirgi bosqichida ta'kidlanishicha hujayrada ikki xil genetik sistema ya'ni yadroviy va sitoplazmatik irsiylanish sistemasi

mavjud bo'lib, ular funksiyalanish jihatidan o'zaro bog'liq. Sitoplazmatik irsiylanish kashf etilganiga ancha muddat o'tgan bo'lsada, XX asrning 60 yillariga qadar u irsiyatning xromosoma nazariyasiga qaraganda sekin rivojlandi. Buning uch xil sababi bor:

- 1) Fenotipda namoyon bo'ladigan hamda sitoplazma orqali irsiylanadigan nishonli belgilarni topish qiyinligi;
- 2) Mutatsiyaga uchraydigan nishonli belgili organoid bitta bo'lmasligi, aks holda u boshqa organoidlar tomonidan hujayra bo'linishida siqib chiqarilishi;
- 3) Meyoz bo'linishda xromosomalarini qiz hujayralarga tarqalish mexanizmiga o'xshash mexanizmning sitoplazma organoidlarida hozirgacha topilmaganligi. Hozirgi vaqtida sitoplazmatik irsiylanish plastidalarda, mitoxondriyalarda makkjuxoridagi erkak sitoplazmatik pushtsizligida aniqlangan.

2. Plastidalar bilan bog'liq irsiylanish.

Plastida bilan bog'liq irsiylanish 1909 yilda **K.Korrens** va **E.Baur** tomonidan ma'lum qilingan. Ularning tadqiqotlarida nomoshomgul hamda itog'iz o'simligida chipor bargli va yashil bargli formalari chatishtirilganda tubandagicha natija olingan: birinchi tajribada urug'chi sifatida yashil bargli, changchi sifatida chipor bargli o'simlik olinganda F_1 dagi barcha o'simliklarning bargi yashil bo'lgan. Chipor bargli o'simlik urug'chi, ham changchi sifatida olinsa F_1 da oq bargli, chipor bargli, yashil bargli o'simliklar rivojlangan. F_1 duragaylardagi oq, chipor va yashil bargli o'simliklar rivojlanishi siri bunday o'simliklarning hujayralaridagi plastidalarni o'rGANISH tufayli aniqlandi. Ma'lum bo'lishicha chipor bargli o'simliklarda xloroplastlarning ikki tipi: normal xlorofil pigmentiga ega hamda o'zgargan ya'ni xlorofil pigmentiga ega bo'lмаган plastidalar uchrar ekan. Meyoz bo'linishda odatda yadrodagи xromosomalar, genlar gametalarga teng taqsimlansa, sitoplazmadagi plastidalar, mitoxondriya gametalarga notekis taqsimlangani sababli F_1 naslda oq, chipor, yashil bargli o'simliklar hosil bo'ladi.

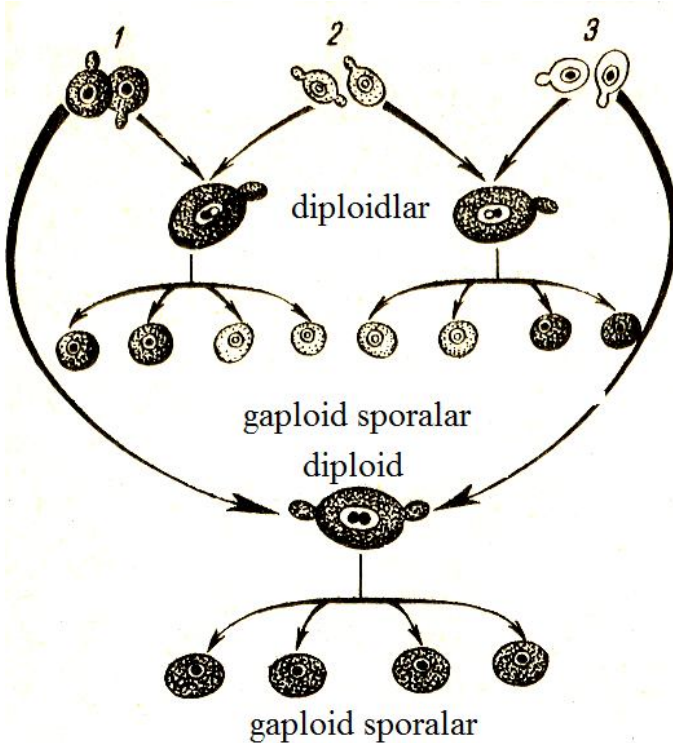


46 - rasm. Mirabilis jalapada bargning chipor rangini irsiylanishi.

Nomozshomgulning oq bargli shoxlarida etilgan gul urug'chi, yashil bargli o'simliklar changchi qilib olingan tajriba variantida esa F_1 dagi barcha duragaylar urug'idan oq bargli maysalar rivojlangan, ammo ularda fotosintez jarayoni ketmaganligi sababli nobud bo'lgan.

3. Mitoxondriyalarda irsiylanish.

Mitoxondriyalarning irsiyanishini birinchi marotaba XX asrning 50 yillarida B.Efrussi tomonidan o'rganilgan. U achitqi zamburug'larda normal formalar bilan birga kichik hajmlı mitti mutant achitqilar borligini aniqlagan. Bunday mutant formalar vegetativ urchish mobaynida hosil bo'lishini e'tiborga olib, ular "vegetativ mitti" achitqilar deb nomlangan. Vegetativ mitti achitqilardan tashqari boshqa fenotip bo'yicha o'xshash mutant zamburug' yadro genlarini o'zgarishi tufayli hosil bo'lgan zamburug'lar mavjud bo'lib ular "ajralish beruvchi mitti achitqi zamburug'lar" deyiladi. Odatda achitqi zamburug'lari chatishtirilganda ikkita organizm sitoplazmasi va yadrosi zigota hosil bo'lishida to'liq qatnashadi. Shunga qaramay mutant va normal achitqi zamburug'lar irsiyanishida yadro hamda sitoplazmaning rolini alohida-alohida baholash mumkin. 47-rasmda mitti vegetativ hamda ajralish beruvchi achitqi zamburug'larining normal formali zamburug'lar bilan chatishtirish natijalari berilgan. Bu mitti achitqi zamburug'i normal kattalikdagi achitqi zamburug'i bilan chatishtirilsa hosil bo'lgan diploid to'plamli zigotada normal formali zamburug'larni mitoxondriyalari bo'lganligi sababli ularning askosporalardan normal formali zamburug'lar paydo bo'lgan. Bu holat normal va vegetativ mitti achitqi zamburug'lari sitoplazmasi farqlansa ham ularning genomlari o'xshash ekanligini ko'rsatadi.



47 - rasm. Achitqi zamburug'larida vegetativ mitti va xilma-xillik beruvchi shtammlarning genetik tahlili. 1 – normal, 2 – xilma-xillik beruvchi, 3 – vegetativ mitti zamburug'lar.

“Ajralish beruvchi mitti achitqi zamburug’lar” bilan normal formalı zamburug’lar bilan chatishtirilganda hosil bo’lgan zigotadan ikki xil haploid sporalar rivojlanib, ularni 50% normal achitqi zamburug’lariga, 50% mutant mitti achitqi zamburug’lariga o’xshash bo’ladi.

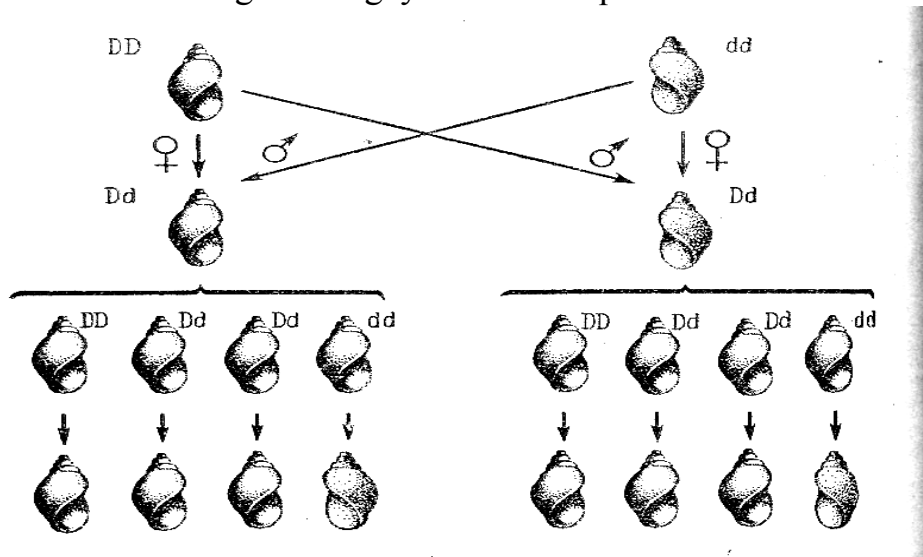
Bu o’z-o’zidan “ajralish beruvchi mitti achitqi zamburug’lar”da yadro genining mitoxondriyaga ta’sir etishi tufayli mitti achitqi zamburug’lar hosil bo’lganligini isbotlaydi.

Yadro genini o’zgarganligi tufayli hosil bo’lgan “ajralish beruvchi mitti achitqi zamburug’lar” sitoplazmadagi mitoxondriyalarda yuz bergan mutasiya natijasida paydo bo’lgan “vegetativ mitti achitqi zamburug’lar” bilan chatishtirilganda ham zigotalar normal bo’ladi. Ulardan hosil bo’lgan sporalar ikki xil bo’ladi. “Vegetativ mitti achitqi zamburug’lar” o’zgarish sitoplazmadagi mitoxondriyalarni faoliyati bilan bog’liq bo’lsa, “ajralish beruvchi mitti achitqi zamburug’lar”da bunday o’zgarish yadro genlari bilan belgilanadi.

4. Sitoplazmatik predeterminatsiya.

Sitoplazmatik irsiylanishga qorinoyoqli mollyuskalarda (Limnea) chig’anog’i o’ng tomonga va chig’anog’i chap tomonga buralgan formalarini

chatishtirishdan olingan duragaylarni misol qilib ko'rsatish mumkin.



48- rasm. *Limnea mollyuskalarida chig'anoq yo'naliishini irsiylanishida sitoplazmaning roli. D – chig'anoqning o'ng tomonga yo'nalganini, d – chig'anoqning chap tomonga yo'nalganligini ifodalanadi.*

Chig'anoqning chapga va o'ngga buralishi bitta gen allellariga bog'liq bo'lib, o'ng tomonga buralishi D alleli, chap tomonga buralishi d alleli bilan ifodalanadi. Qayd etilgan qorinoyoqli mollyuska germofrodit ya'ni o'z-o'zini urug'lantiradigan, shu bilan birgalikda o'zaro chatishib nasl beruvchi organizm sanaladi. Odatda to'g'ri va reSiprok chatishtirishda organizmlar genotipi Dd bo'lsa ham ularning fenotipi bir-biridan tafovut qiladi. DD x dd chatishtirishdan hosil bo'lgan qorinoyoqli mollyuskaning chig'anog'i o'ng tomonga, dd x DD dan olingan individniki esa chap tomonga buralgan bo'ladi. F₁ duragay qorinoyoqli mollyuskalar o'z-o'zi bilan urug'langan bo'lsa, F₂ dagi hamma individlar chig'anog'i o'ng tomonga buralgan bo'ladi. Mabodo F₂ duragay qorinoyoqli mollyuskalar o'z-o'zini urug'lantirsalar, u holda F₃ da 75% individlarning chig'anog'i o'ng tomonga, 25% individlarning chig'anog'i esa chap tomonga buralgan bo'ladi. Irsiylanishning bu tipi F₃ individlarning fenotipini ular rivojlangan zigota genotipi emas, balki boshlang'ich ona organizm (R) genotipiga bog'liq bo'lishidan dalolat beradi va u **sitoplazmatik predeterminatsiya** deb nomlanadi.

5. Sitoplazmatik erkak pushtsizligi.

Sitoplazmatik irsiylanishga doir yana bir misol sitoplazmatik erkaklik pushSizlidir. Sitoplazmatik erkak pushSizlik hodisasi makkajo'xori, piyoz, lavlagi, sorgo, zig'ir, g'o'za va boshqa 100 turdan ortiq o'simliklarda aniqlangan.

Makkajo'xori o'simligida sitoplazmatik erkak pushtsizlik geni irsiylanishi XX asrning 30 yillarida Rossiyada **M.I.Xadjinov**, AQShda **M.Rods** tomonidan ixtiro qilingan. Makkajo'xori ro'vaginining pushtsiz bo'lishi changching pushtsizligi bilan izohlanadi. U sit^S bilan ifodalanadi. Ro'vakdag'i changchilar pushtli bo'lgan taqdirda u sit^N bilan belgilanadi.

Sitoplazmatik pushSizlik yadro xromosomaning reSessiv rf genining gomozigota holatiga bog'liq. Agar genotipida Rf genlari gomozigota yoki geterozigota holatda bo'lsa, u holda ro'vakdagi changchi donachalari urug'lanish davrida yangi naslni hosil qiladi. Mabodo sitoplazmasi pushtsiz va sitoplazmasi pushtli bo'lgan, lekin yadro genlari retsessiv bo'lgan makkajo'xorilar o'zaro chatishtirilsa F_1 duragay pushtsiz bo'ladi. Buni tubandagicha izohlash kerak:

Fen. pushtsiz pushtli

PGen. $\text{sit}^S \text{rfrf}$ x $\text{sit}^N \text{rfrf}$
 gam $\text{sit}^S \text{rf}$ rf

Fen. pushtsiz

F_1 Gen. $\text{sit}^S \text{rfrf}$

Agar sitoplazmasi pushtsiz urug'chi o'simligi $\text{sit}^S \text{RfRf}$ changchi o'simlik bilan chatishtirilsa F_1 duragaylar normal nasl beradi. Chunki yadro xromosomadagi dominant RfRf geni sitoplazmaning pushSizlik gen ta'sirini bartaraf etadi. Buni shunday tushunish kerak:

Fen. pushtsiz pushtli
P Gen. $\text{sit}^S \text{rfrf}$ x $\text{sit}^S \text{RfRf}$
 gam $\text{sit}^S \text{rf}$ Rf

Fen. pushtli

F_1 Gen. $\text{sit}^S \text{Rfrf}$

Changchi o'simlik sitoplazmasi pushtsiz yoki normal bo'lishidan qat'iy nazar yadro geni plazmogenlar faoliyatini boshqaradi. Shunga ko'ra sitoplazmatik pushtsizlik F_1 duragaylarda namoyon bo'lmaydi. Sitoplazma pushtsiz, yadro genlar pushtli geterozigota holatda bo'lgan taqdirda bunday makkajo'xori sitoplazmasi pushtli yadro genlari gomozigota retsessiv bo'lgan makkajo'xori bilan chatishtirilsa F_b 50% pushtli, 50% pushtsiz bo'ladi. Buni tubandagicha izohlash mumkin:

Fen. pushtli pushtli
P_{Gen.} $\text{sit}^S \text{Rfrf}$ x $\text{sit}^N \text{rfrf}$
 gam $\text{sit}^S \text{Rf}$ $\text{sit}^S \text{rf}$ $\text{sit}^N \text{rf}$

Fen. pushtli pushtsiz
F_{bGen.} $\text{sit}^S \text{Rfrf}$: $\text{sit}^S \text{rfrf}$

Rf geni sit^S ning tuzilishini va o'ziga xosligini o'zgartirmaydi, balki uning ta'sir faoliyatini to'xtatib qo'yadi. Hozirgi vaqtida sitoplazma pushtsizligiga ta'sir etuvchi bir qator genlar borligi aniqlangan.

6.Hujayradagi mayda zarrachalar va simbiontlarining

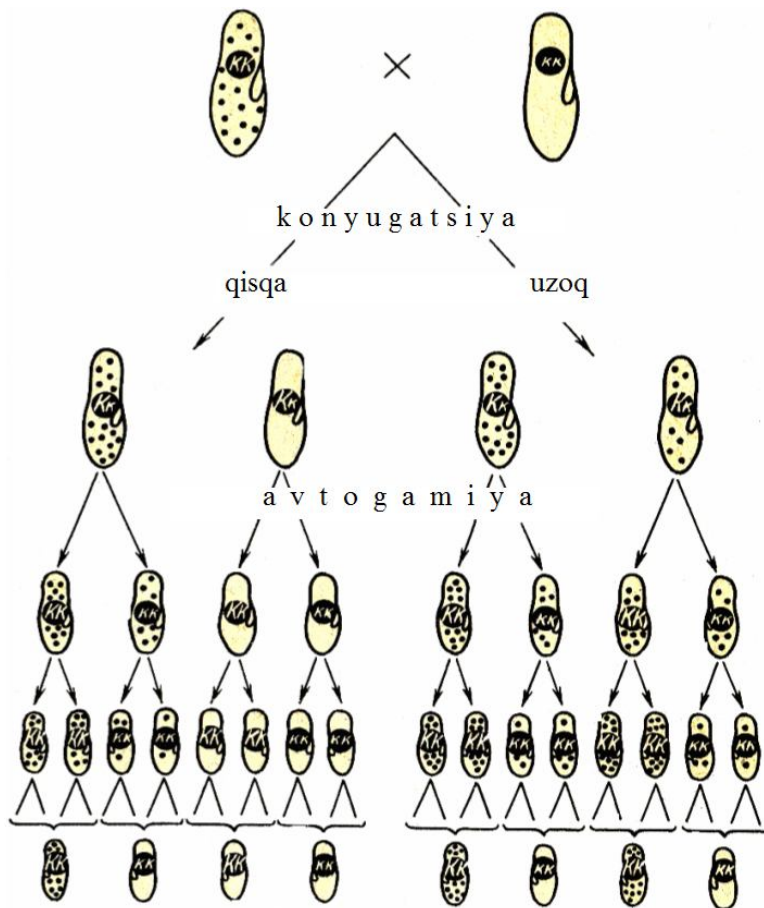
irsiylanishi.

Hujayra sitoplazmasida mitokondriya, plastida, ribosoma, Golji apparati, lizosoma va boshqa organellalardan tashqari o'z-o'zini ko'paytira oladigan mayda zarrachalar hamda simbiontlar uchraydi. Bunday zarrachalar va simbiontlar sitoplazma orqali avloddan-avlodga beriladi.

Masalan, sichqonlarning ba'zi liniyalarining sut bezlari xavfli o'sma kasalligiga beriluvchan bo'ladilar. Sut bezlari xavfli o'sma kasalligiga beriluvchan sichqonlarda bu xossa avloddan-avlodga ona organizm orqali o'tadi. Agar normal tug'ilgan sichqon bolalarini sut bezlari xavfli o'sma kasaliga moyil bo'lган ona sichqon emizsa, sichqon bolalari xavfli o'sma kasali bilan kasallananadilar. Mabodo xavfli o'sma kasali bor sichqondan tug'ilgan sichqonlarni normal ona sichqon emizsa, ular xavfli o'sma kasali bilan og'rimay sog' holatda voyaga yetadilar. Ushbu misolda xavfli o'sma kasali ona suti orqali sichqonlarga berilishini ko'rish mumkin.

Ba'zi bir parazitlar ham sitoplazma orqali avloddan-avlodga o'tishi to'g'risida ayrim dalillar mavjud. Masalan, drozofilaning ayrim xilida erkak pashshalar bo'lmaydi. Ona drozofila qo'ygan tuxumidan faqat urg'ochi pashshalar rivojlanadi. Bu hodisa jinsiy xromosomadagi retsessiv allelga emas, balki jinsiy hujayradagi spiroxetaga bog'liq. Ma'lum bo'lishicha spiroxetalar urg'ochi drozofila jinsiy hujayralarini tanlab ko'payadilar. Erkak drozofilalarga XY xromosomali hujayralarning nobud bo'lishi sababchisi spiroxeta ekanligi aniqlandi.

Endosimbiontlarni sitoplazma orqali avloddan-avlodga berilishiga yana bir misol tufyelkani *Paramecium aurelia* turining ayrim xilida boshqa mayda organizmlar uchun o'ta zararli – o'ldiruvchi zahar parametsin ishlab chiqarilishi hisoblanadi. U kappa zarrachalari deb ataladi. Kappa zarrachalari bor tufyelka bilan kappa zarrachalariga ega bo'lмаган tufyelka orasida qisqa muddatli kon'yugaSiya ro'y bersa, bunday kappa zarrachalari bir tufyelkadan boshqa tufyelkaga o'tmaydi. (49-rasm) Agar kappa zarrachalari bor tufyelka bilan bunday zarrachalarga ega bo'lмаган tufyelkalar orasidagi kon'yugatsiya uzoq muddatli bo'lsa, u holda ana shu kappa zarrachalar qo'shni tufyelkaga berilishi va u o'z navbatida «o'ldiruvchi» tufyelkaga aylanishi mumkin. Aniqlanishicha tufyelkada kappa zarrachalarning bo'lishi yadrodag'i uchta dominant gen faoliyatiga bog'liq. Tekshirishlar kappa zarrachalar *Caudobacter tacniospiralis* bakteriyasi bo'lib, tufyelka bilan birga hayot kechiruvchi endosimbiont ekanligini ko'rsatdi. Bu bakteriyalarni hujayradan tashqarida sun'iy ozuqada ko'paytirish va u bilan kappa zarrachasi bo'lмаган *Paramecium aurelia* bakteriyasiga yuqtirish mumkin.



49 -rasm. Infuzoriyalarda *K* allelei va *kappa* zarrachalarining irsiylanish sxemasi. *Kappa* zarrachalar qora nuqta bilan ifodalangan.

7. Sitoplazmatik irsiylanishning molekulyar asoslari.

Bioximik, molekulyar genetik tadqiqotar natijasida plastidalar, mitoxondrilar hamda hujayraning endoplazmatik to'rida DNK borligi ma'lum bo'ldi. Plastidalar hamda mitoxondriyalarda ribosomal, transport, informatsion RNKlar DNK da joylashgan genetik axborotning replikaSiyasi va traskripsiysi, translyatsiyasi hamda oqsil molekulasini sintezi uchun zarur fermentlar mavjud.

Ma'lum bo'lishicha o'simliklarda plastidalar fotosintezdan boshqa funksiyalarni ham bajaradilar. Bunday funksiyalar qatoriga aminokislotalarni, lipidlarni, xlorofillarni sintez qilish kabilar kiradi. Xloroplast DNKsida genetik axborotning ozgina bo'lagi bo'lib, u plastidalarni funksiyasi uchun zarur. Ular atiga 120 gendant iborat.

Xloroplast genomi 70-217 ming nukleotidlar juftligidan tashkil topgan. Ularning o'rtachasi 100-120 ming nukleotidlar juftligiga teng. Mitoxondriyalar genomi xloroplastlar genomiga nisbatan kam o'rganilgan. Faqat jigar moxining mitoxondriya genomi to'liq tadqiq qilingan. O'simlik mitoxondriya genomi xloroplast genomiga nisbatan turlich. Yopiq urug'li o'simliklar mitoxondriyalarda 200-2500 minggacha nukleotidlar juftligi bor. Hayvonlarda, shu jumladan odamlarda mitoxondriya'ning halqasimon DNA molekulasida genomi 16 ming nukleotidlar juftligi uchraydi. O'simliklarning

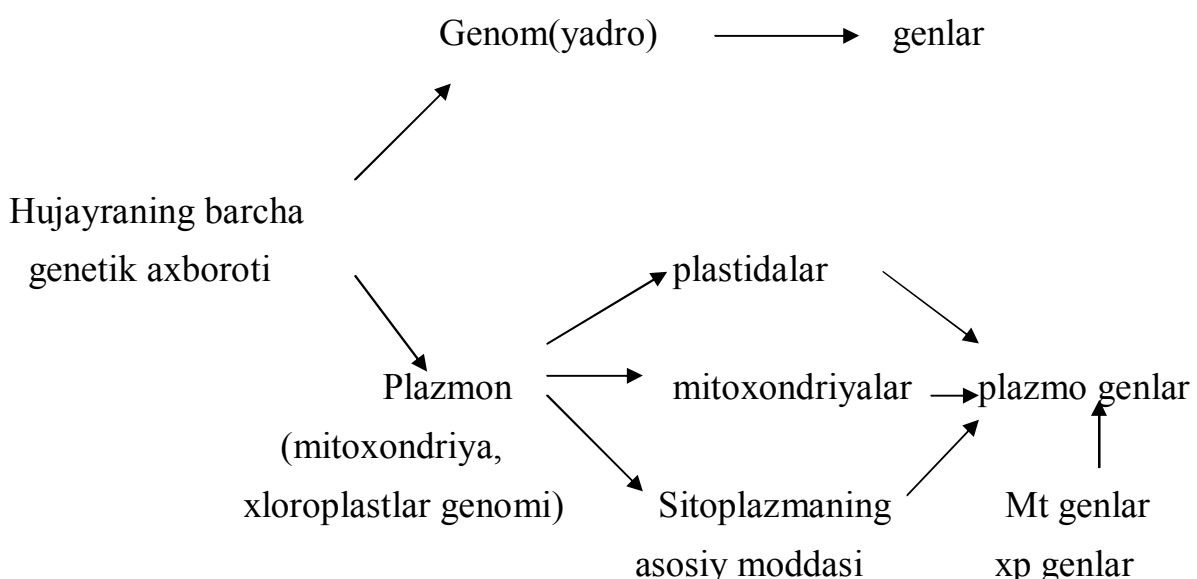
mitoxondriya genomi hayvonlarning mitoxondriya genomiga nisbatan 150 marta kattadir.

Ba'zi o'simlik mitoxondriyalarida mt DNKdan tashqari DNK ning 1-30000 nukleotidlar juftligidan iborat halqasimon molekulalari ham bor bo'lib, mustaqil irsiylanish xususiyatiga ega.

Tamaki o'simligida xromosomadan tashqari 868 just nukleotiddan tashkil topgan halqa topilgan. Bakteriyalarda xromosoma DNK sidan tashqari DNK elementlari – plazmidalar bor bo'lib, ularning ayrimlari antibiotik zaharli toksinlarga chidamli. Rekombinatsiyalanuvchi plazmidlar-transmissib: bakteriya konyugatsiyalashganda masalan, F va R plazmidlar bir bakteriyadan ikkinchi bakteriyaga beriladi. Boshqa plazmidalar guruhi esa bunday xossaga ega emas. Ayrim plazmidalar avtonom ravishda replikatsiyalanish xossasiga ega.

Xulosa qilib aytganda, hujayraning genetik apparat tuzilishi quyidagicha ekanligini ta'kidlash kerak.

Hujayra genetik apparatining tuzilishi.



Savol va topshiriqlar.

1. Sitoplazmatik irsiylanish bilan yadro orqali irsiylanishni taqqoslang. Ular o'rtaqidagi tafovutni aniqlang.
2. Plastida bilan bog'liq irsiylanishni misollar orqali tushuntiring.
3. Mitoxondriya bilan bog'liq irsiylanishni misollar bilan izohlang.
4. Sitoplazmatik predeterminatsiya nima? Unga misol keltiring.
5. Makkajo'xoridagi erkaklik pushtsizligini irsiylanishi tafsiloti qanday?
6. Infuzoriyalarda kappa zarrachalarning irsiylanishini tushuntiring.
7. Xloroplast va mitoxondriya genoming o'ziga xos tuzilishini yoriting.
8. Sitoplazmatik irsiylanishning molekulyar asoslarini izohlang.
9. Nima sababdan sitoplazmatik irsiylanish 60-yillarga qadar kam o'rganilgan?

10. Halqasimon DNK bilan plazmidalar orasida qanday o'xshashlik va tafovut bor?
11. Sichqonlarning ayrim xilida xavfli o'smalar sut bezlari orqali avloddan-avlodga ona organizm orqali o'tadi. Buni qanday izohlasa bo'ladi?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Sitoplazmatik irsiylanishning yadroviy irsiylanishdan farqi nimada?*
A. Sitoplazmatik irsiylanish avlodlarga notekis beriladi
B. Sitoplazmatik irsiylanish nuklein kislotalar orqali avlodlarga beriladi
S. Sitoplazmatik irasiylanish avlodlari plastida va mitoxondriyalar orqali beriladilar
D. A-S
2. *Sitoplazmatik irsiylanish amalga oshadi*
A. Plastidalar orqali
B. Mitoxondriyalar orqali
S. Plazmidalar orqali
D. Hamma javoblar to'g'ri
3. *Sitoplazmatik irsiylanish dastlab qaysi o'simliklarda aniqlangan?*
A. Namozshomgul, xlamidomonada
B. G'o'za, bug'doyda
S. Kungaboqar, sulida
D. Javdari, makkajo'xorida
4. *Mitoxondriyali irsiylanish qaysi organizmlarda ma'lum bo'lgan?*
A. Tufyelkada
B. Achitqi zamburug'da
S. Mollyuskalarda
D. Makkajo'xorida
5. *Kappa zarrachalarining irsiylanishi qaysi hayvonlarda kuzatilgan?*
A. Amebada
B. Infuzoriyada
S. Gidroda
D. Yassi chuvalchangda
6. *Erkaklik pushtsizligini sitoplazma orqali irsiylanishi qaysi o'simliklarda aniqlangan?*
A. Loviyada
B. Bug'doyda
S. Makkajo'xorida
D. Arpa
7. *Xavfli o'sma kasalligi bor sichqondan tug'ilgan sichqonlarni normal ona sichqon emizsa, ularga bu kasallik o'tadimi?*
A. Ular kasal bo'ladi
B. Ular sog'lom bo'ladi.
S. Kasallik sut orqali o'tmaydi.
D. Bunday tajriba qilinmagan.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: O'zgaruvchanlik va uning xillari, modifikatsion o'zgaruvchanlik, kombinativ o'zgaruvchanlik, rekombinativ o'zgaruvchanlik, mutatsion o'zgaruvchanlik; mutatsiya to'g'risidagi nazariya, spontan va indutsirlangan mutatsiya, generativ va somatik mutatsiya, morfologik, fiziologik, biokimyoviy mutatsiyalar, letal, yarim letal, pushtsiz, neytral va foydali mutatsiyalar, gen mutatsiyalari, xromosoma mutatsiyalari, genom mutatsiyalari, tranzitsiya, transversiya, deletsiya, duplikatsiya, inversiya, translokatsiya, transpozitsiya, insersiya, transpozon, poliploidiya, geteroplodiya, avtopoliploidiya va allopoliploidiya, retsessiv mutatsiyalarni aniqlash metodlari *CIB* va *CuLPm*.

1.O'zgaruvchanlik va uning xillari.

Organizmlarning belgi va xossalari bo'yicha o'zaro farq qilishi **o'zgaruvchanlik** deb ataladi. O'zgaruvchanlik – irsiylanmaydigan va irsiylanadigan xillarga bo'linadi. Irsiylanmaydigan o'zgaruvchanlik **modifikatsion o'zgaruvchanlik** deb nomlanadi. Irsiy o'zgaruvchanlik esa **kombinativ, rekombinativ va mutatsion o'zgaruvchanlikka** ajraladi.

Kombinativ o'zgaruvchanlik chatishtirishda qatnashgan ota-onalik organizm genotiplaridagi genlarning qayta kombinatsiyalanishi, ularning o'zaro ta'siri tufayli paydo bo'ladi.

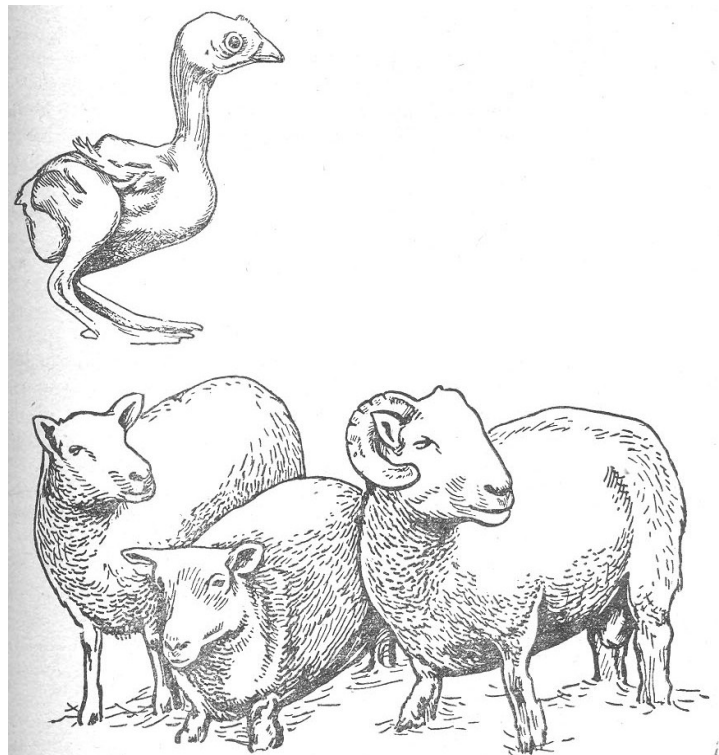
Rekombinativ o'zgaruvchanlik meyozi bo'linishida ota-onalik xromosomalarining gametalarga mustaqil taqsimlanishi va ularning urug'lanish paytida tasodifiy kombinatsiyasi natijasida yuzaga keladi. Ayrim holatlarda nogomologik xromosomalar chalkashuvi oqibatida ro'yobga chiqadi. Rekombinativ o'zgaruvchanlik krossingover natijasida DNKdagi genlarning qayta birikishi tufayli ham sodir bo'ladi.

2.Mutatsion o'zgaruvchanlik.

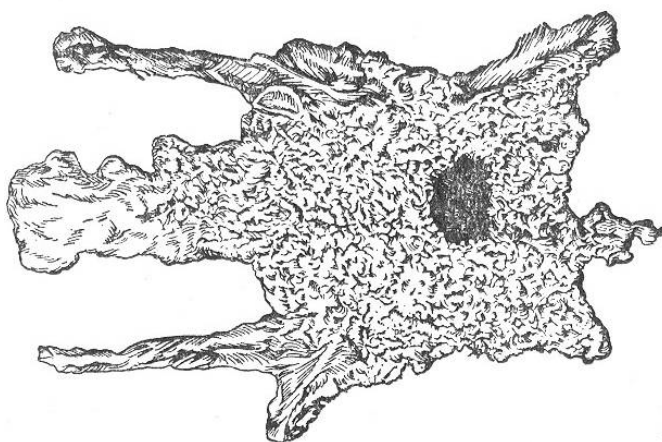
Mutatsion o'zgaruvchanlik deganda organizm genotipi – xromosomalar, genlar, nuklein kislotalar, genlar o'zgarishi bilan bog'liq o'zgarishlar tushuniladi. Mutatsiya to'g'risidagi nazariya dastlab gollandiyalik olim **Gugo de Friz** tomonidan ishlab chiqilgan. Uning qisqacha mazmuni: 1) Mutatsiya to'satdan ro'y beradigan o'zgaruvchanlik; 2) Sifat jihatdan farqlanuvchi o'zgaruvchanlik; 3) U turg'un, shu bilan birga turli yo'nalishdagi o'zgaruvchanlik; 4) Foydali va zararli o'zgaruvchanlik; 5) O'xshash mutatsiyalar takrorlanishi mumkin.

Mutatsion o'zgaruvchanlikni sinflashning bir necha xillari bor. Kelib chiqishiga ko'ra mutatsiyalar **spontan** va **indutsirlangan** xillarga ajraladi. Spontan mutatsiya tabiatda to'satdan paydo bo'ladigan, indutsirlangan mutatsiya esa sun'iy sharoitda turli fizikaviy yoki kimyoviy omillar ta'sirida hosil qilinadigan mutatsiyadir. Paydo bo'lgan joyiga ko'ra mutatsiya **generativ** va **somatik** mutatsiyaga ajratiladi. Generativ mutatsiya jinsiy hujayralarda, somatik mutatsiya esa tana hujayralarida ro'y beradi. Somatik hujayralardagi mutatsiya jinsiy yo'l bilan ko'payadigan hayvonlarning kelgusi avlodlarga berilmaydi. Bunga asosiy sabab mutatsiyaga uchragan hujayra, to'qima, organdan kelgusi

avlod rivojlanmaydi. Lekin somatik mutatsiya sodir bo'lgan o'simlik organlari vegetativ yoki parxish yo'li bilan ko'paytirilganda kelgusi avlodlarga o'tadi. Jinsiy hujayralardagi mutatsiyalar kelgusi avlodlarda namoyon bo'ladi. Fenotipda namoyon bo'lishiga ko'ra mutatsiya **morfologik**, **fiziologik**, **biokimyoviy** xillarga bo'linadi. Mutatsiya'ni hayotchanlikka ko'rsatgan ta'siriga qarab **letal**, **yarim letal**, **pushtsiz**, **neytral va foydali** xillarga ajraladi. Irsiyatning moddiy asoslarini o'zgarishiga qarab mutatsiyalar **gen**, **xromosoma** va **genom** mutatsiya xillariga, ularning har biri o'z navbatida mutatsiya sinflari va turlariga bo'linadi.

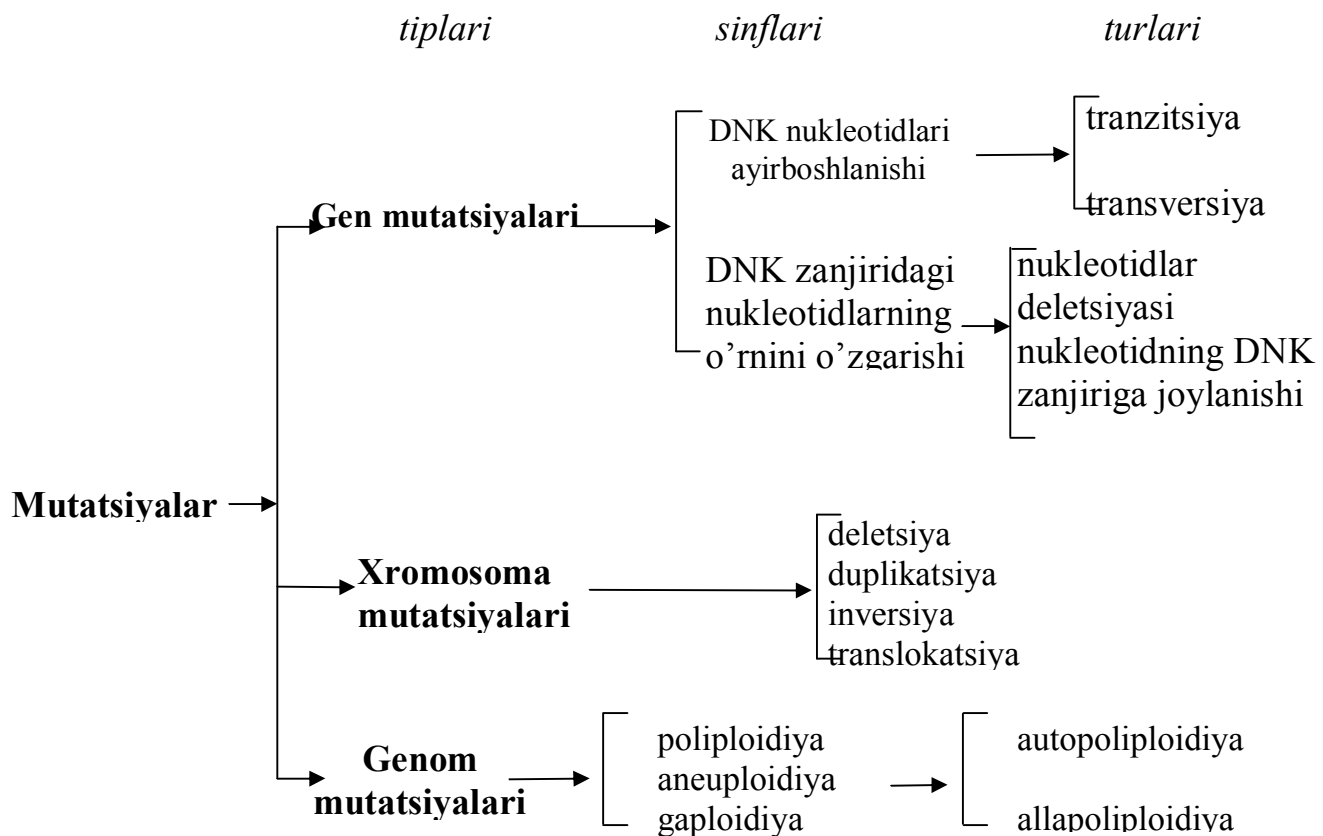


50-rasm. Parrandalarda mutasiya tufayli mutatsiya patning bo'lmasligi, qo'ylarda esa oyoqning qisqaligi.



51 -rasm. Somatik mutatsiya (Qorako'l qo'ylarda yungida qora dog'lar bo'lishi).

Genotipga ko'ra mutasiyalarni sxematik ravishda izohlash:



Yuqorida ko'rsatilgan genotip bo'yicha mutatsiya xillari organizmning somatik va jinsiy hujayra, organlarida ro'y berishi mumkin.

3. Gen mutatsiyalari.

Gen mutatsiyasi molekulyar darajada amalgam oshadi. Bunday mutatsiyani hatto elektron mikroskop yordamida ham ko'rib bo'lmas edi. Gen mutatsiyasi ko'p hollarda fenotipda yangi belgini rivojlantiradi. Gen mutatsiyalari ikki turga bo'linadi. Uning bir turi DNKdagi nukleotidlар o'rин ayirboshlanishi bilan tavsiflanadi. DНKdagi nukleotidlarning o'rин almashishi ikki xil:

a)bir purin azotli asosini ikkinchi purin azotli asosi yoki bir pirimidin azotli asosini ikkinchi pirimidin azotli asosi bilan almashishi ya'ni $A \leftrightarrow G$, $T \leftrightarrow C$ almashishiga **tranzitsiya** deyiladi.

b) purin asosini pirimidin asosi bilan yoki aksincha pirimidin asosini purin bilan almashishiga, ya'ni $A \leftrightarrow T$, $A \leftrightarrow C$, $G \leftrightarrow C$, $G \leftrightarrow T$ **transversiya** deb nomланади.

Spontan tranzitsiyada vodorod bog'larni hosil bo'lishi o'zgaradi. Natijada adenin guanin xossasiga, guanin adeninning, sitozin timinning, timin esa sitozinning xossasiga ega bo'ladi. Bunday o'zgarishlar 5-bromuraSil, 2 aminopurin, nitrat kislotasi kabi mutagenlar ta'sirida sodir bo'ladi. Transversiya esa ultrabinafsha nurlar ta'sirida amalga oshadi.

Gen mutatsiyasining ikkinchi turida DНKdagi nukleotidlarning joylashgan o'rni o'zgaradi. DНK spiralidagi nukleotidlarning joylashgan o'rni o'zgarishi ham mutagen omillar masalan, proflovin ta'sirida sodir bo'ladi. Bu mutagen ta'sirida DНK zanjiridan bir-ikkita nukleotidlар tushib qolishi yoki uning orasiga

kirishi kuzatiladi. Oqibatda DNK zanjiridagi gen tarkibida nukleotidlari izchilligi o'zgaradi. Aksariyat ko'pchilik gen mutatsiyalari shunday yo'l bilan paydo bo'ladi. Qayd qilingan usulda oqsil molekulasi tarkibidagi aminokislotalarning kodi va antikodonida o'zgarish ro'y beradi. Chunonchi, lizin aminokislotasining kodi AAA dan UAA ga o'zgarishi, glutamin kodi SAG dan UAG ga o'zgarishi mumkin. Har qanday aminoklota kodini mutatsiya tufayli terminator UAG kodiga o'zgarishi polipeptid zanjiri sintezini ertaroq tugallanishiga olib keladi. Mabodo tRNK antikodonida mutatsiya sodir bo'lsa terminatsiya hodisasi ro'y bermaydi va oqsil molekulasidagi aminokislotalar miqdori o'zgarmasa ham uning tuzilishi o'zgaradi. Demak, gen mutatsiyasi DNK molekulasidagi nukleotidlari izchilligini o'zgarishi bilan aloqador bo'lib, u ko'p hollarda oqsil molekula tuzilishini o'zgarishiga olib keladi.

Gen mutatsiyalari retsessiv va dominant xillarga ajraladi. Retsessiv mutatsiya xromosomalari diploid to'plamli organizmlarda geterozigota holatda fenotipda namoyon bo'lmaydi. Lekin kelgusi avlodlarda ana shunday geterozigotali Aa : Aa organizmlar o'zaro chatishsa retsessiv mutatsiya gomozigota (aa) holatga o'tib, fenotipda ko'zga tashlanadi. Ulardan farqli ravishda dominant mutatsiyalar geterozigota holatda ro'yobga chiqadi.

Gen allelini o'zgarishiga ko'ra mutatsiya ikki xil: to'g'ri va teskari mutatsiyalarga bo'linadi. To'g'ri mutatsiyada dominant allel mutatsiya tufayli retsessiv allelga ya'ni A a ga aylanadi. Teskari mutatsiyada esa aksincha retsessiv allel (a) dominant allel (A) ga o'zgaradi ($a > A$). Ayrim holatlarda mutatsiya tufayli bir genning ko'p xil holati yuzaga kelishi mumkin. Bunday vaqtarda A geni $a_1, a_2, a_3, a_4 \dots$ allellarini hosil qiladi, ya'ni ko'p tamonlama allelizm amalga oshadi. Lekin, diploid to'plamli gomologik xromosomalarda ana shu allellarning faqat ikkitasigina uchraydi.

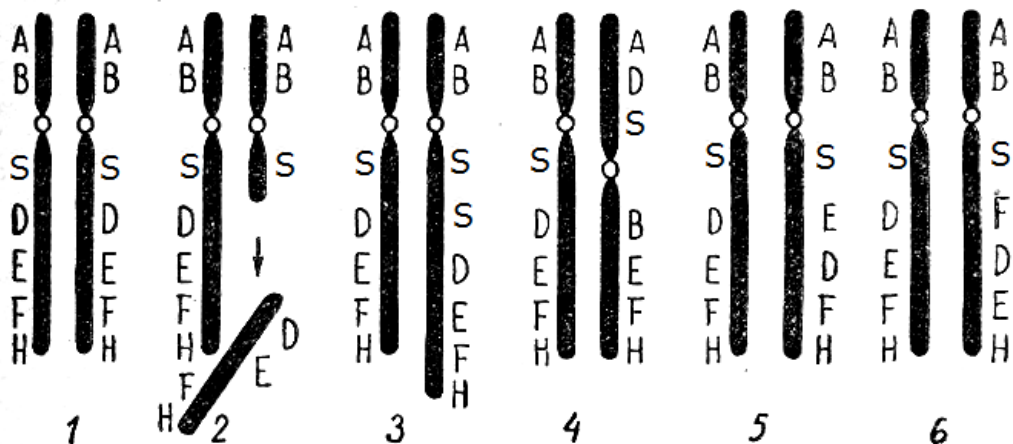
4.Irsiy o'zgaruvchanlikning gomologik qatorlar qonuni.

Irsiy o'zgaruvchanlikning gomologik qatorlar qonuni mashhur rus olimi N.I.Vavilov tomonidan g'allaguldoshlar oilasida kashf qilingan. Bu qonunga ko'ra agar g'allaguldoshlar oilasiga kiruvchi bir avlodda biror bir irsiy o'zgaruvchanlik kuzatilsa, shunday irsiy o'zgaruvchanlik uning boshqa avlodlarida ham uchrashi mumkin. G'allaguldoshlarning bug'doy, arpa, suli, tariq, makkajo'xori, sholi avlodlarida ayrim belgilari masalan, don rangining oq, qizil, qora, gunafsha, don shaklining yumaloq, cho'zinchoq, hayot kechirish tarziga ko'ra kuzgi, bahorgi, yarim kuzgi, ertangi, kechki formalarida takrorlanishini ko'rish mumkin. Xuddi shuningdek Gossipium (g'o'za) avlodiga kiruvchi g'o'za turlarda tolaning oq, malla, chigitning tolasiz, tolali, yoki gultoji barglarning qaymoq, sariq rangdagilari kuzatiladi. Irsiy o'zgaruvchanlikning gomologik qatorlar qonuni hayvonlarda ham o'z tasdig'ini topadi. Xususan, tonaning oq rangda bo'lishi umurtqali hayvonlarning barcha sinflari-baliqlar, suvda va quruqda yashovchilar, sudralib yuruvchilar, qushlar, sutemizuvchilarga mansub avlod, turlarda kuzatiladi. Irsiy o'zgaruvchanlikning gomologik qatorlar qonuniga asoslanib seleksionerlar madaniy o'simliklarning boy kolleksiyasini to'plashga va undan yangi navlarni chiqarishda foydalanmoqdalar.

5.Xromosoma mutatsiyalari.

Har bir tur boshqa turdan xromosomalarning soni, shakli, hajmi bilan farqlanadi.

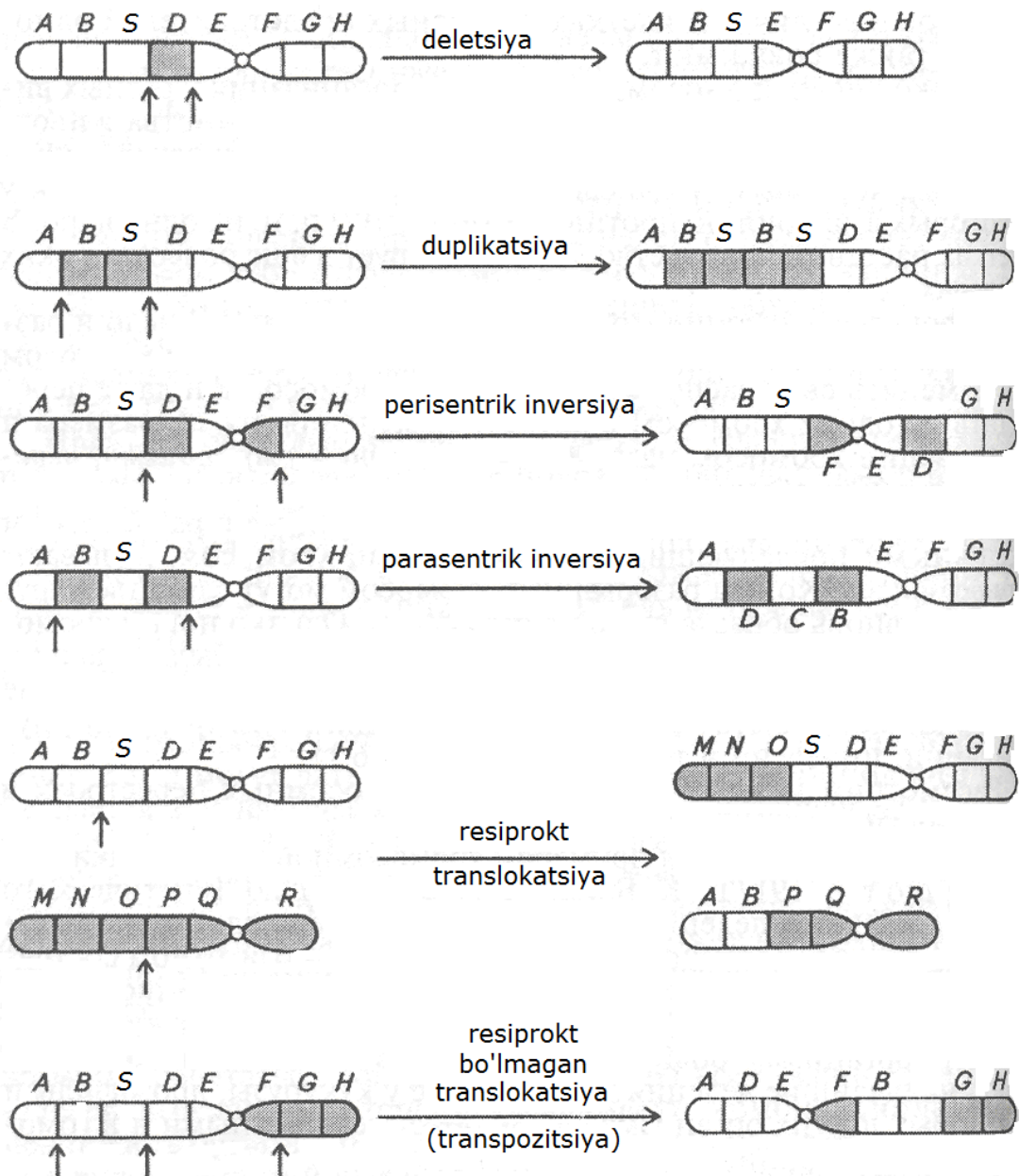
Evolyutsion jarayonda xromosomalarning soni, hajmi bilan bir qatorda tuzilishi ham o'zgargan. Xromosomalar shakli, hajmi va tuzilishi bilan bog'liq mutasiya **xromosoma mutatsiyasi** yoki **abberatsiyasi** deb nomlanadi.



52 -rasm. Xromosomalarning qayta tiklanishi. 1 – dastlabki gomologik xromosomalar justi. 2 – DEFH qismining uzilishi. 3 – S qismining duplikatsiyasi. 4 – BCD qismining inversiyasi. 5 – DE qismining inversiyasi. 6 – insersiya DE qismining qayta joylashishi.

Xromosoma tuzilishining o'zgarishi to'rt xilga bo'linadi. Bular deleksiya, duplikatsiya, inversiya va translokatsiyadir. **Deletsiya** – xromosomaning ayrim qismini uzilishi. Deletsiya birinchi marotaba 1917 yili amerikalik olim **Bridges** tomonidan X xromosomaning genetik tahlili orqali aniqlangan. Deletsiya gomozigota holatda odatda letal xossaga ega. Xromosomaning juda kichik qismini yo'qolishi letal bo'lmasligi mumkin. Lekin xromosomaning bir muncha kattaroq bo'lagini ajrab ketishi ayanchli oqibatlarga olib keladi. Masalan, odamlarda 5 xromosomaning kalta yelkasidagi deletsiya tufayli kalla suyagining kichik bo'lishi, bolaning rivojlanishining sekinlashishi va aqliy zaiflik kuzatiladi. Shuningdek odamlarda 4, 13, 18 xromosomalardagi deletsiya ham nuqsonlarga, chunonchi, aqli pastlikga sababchi bo'ladi.

Duplikatsiyada xromosomalarning ba'zi bir qismlari ikki marotaba ortadi. Duplikatsiyaga yo'liqqan qismlar xromosomalarda yonma-yon joylashishi va fenotipda namoyon bo'lishi mumkin. Masalan, drozofila meva pashshasi ko'zidagi Bar mutatsiya X xromosomadagi duplikatsiya oqibatida paydo bo'lган. Bar mutatsiyada ko'zdagi fasetkalar kamayib ketadi. Bir necha nukleotidlardan iborat DNKnинг unchalik katta bo'lмаган qismi gen tarkibiga qo'shilishi va u bir necha marotaba takrorlanishi mumkin. Sichqonlar genomining 10% ga yaqini tez takrorlanadigan nukleotidlар izchilligidan iborat. Ularning takrorlanishi 106 martaga teng. Ba'zi strukturali genlar eukariot organizmlar genotipida ikki nusxdan iborat bo'ladi.



53 –rasm. Xromosoma tuzilishining o'zgarish turlari.

Inversiya ham xromosoma mutatsiyasining bir xili. U sodir bo'lgan taqdirda xromosomadagi genlar soni ortmaydi hamda kamaymaydi, lekin ayrim qismi o'z o'mini 180^0 ga o'zgartiradi. Inversiya ikki xil bo'ladi. 180^0 ga o'zgargan xromosomaning bir qismida sentromera bo'ladi, ikkinchi qismida esa sentromera bo'lmaydi. Inversiya'ning birinchi xilini **peritsentrik** inversiya, ikkinchi xili **paratsentrik** inversiya deyiladi.

Translokatsiya deganda ikkita nogomologik xromosomalarning o'zaro ayrim bo'laklari bilan o'rinn almashtishi tushuniladi. Translokatsiya hayvon hujayralarida ham o'simlik hujayralarida ham kuzatiladi. Nogomologik xromosomalari translokatsiyaga uchragan organizmlarda nasl qoldirish kamroq bo'ladi. Gomozigota retsiprok translokatsiyaga uchragan xromosomalarda genlarning birikish guruhi o'zgaradi. Dastlab xromosomaga birikmagan genlar endilikda xromosomaga birikkan bo'ladi yoki aksincha hodisa ro'y beradi.

Transpozitsiya. Ko'chib yuruvchi genetik elementlar organizmlar evolyutsiyasida muhim o'rinni tutadigan birliklar bo'lib, ular xromosomalarning bir joydan ikkinchi joyga ko'chib yuruvchi fragmentlaridir. Bunday genetik elementlar o'tgan asrning 40-yillarida AQSh olimasi **B.Mak Klintok** tomonidan kashf qilingan va bu ishi uchun olima 1984-yil Xalqaro Nobel mukofoti bilan taqdirlangan. Ko'chib yuruvchi elementlarning uch xili mavjud. Ular bir-biridan tuzilishi, ko'chib yurish tipi va viruslarga o'xshash yoki o'xshashmasligi bilan farqlanadi. tshulardan birinchisi **transpozonlar** bo'lib, ular DNK ning bir joydan ajralib chiqib, ikkinchi joyga borib o'rnashadi. Bunda DNK miqdor jihatdan o'zgarmaydi. Buning aksicha, ikkinchi tip ko'chib yuruvchi genetik elementlar, **retrotranspozonlar** – DNK ning bir bo'lagi bo'lib, ular tuzilishi jihatidan RNK-tutuvchi viruslarni eslatadi. Bunday elementlar o'zlaridan teskari transkriptaza yordamida DNK holidagi o'z nusxasini sintezlab, bu nusxalarni DNK ning boshqa joyga ko'chib o'tishini (insertsiyalanishini) ta'minlaydi. Ko'chish davomida retrotranspozonlarni eski nusxasi o'z joyida qoladi va faqat ularning nusxasigina ko'chiriladi. Natijada DNK miqdor jihatdan ko'payadi. Uchinchi turdag'i ko'chib yuruvchi genetik elementlar – **retropozonlar** deb atalib, ko'chish mexanizmi bo'yicha yuqoridaqgi retrotranspozonlarga o'xshaydi, ya'ni ularni nusxalari sintezlanib, boshqa joyga ko'chadi. Biroq asosiy farq ular tuzilishi jihatidan viruslarga mutlaqo o'xshamaydi va nusxa ko'chirish uchun o'zlarida teskari transkriptaza fermentiga ega emas. Bu uch turdag'i ko'chib yuruvchi genetik elementlar organizmlar genoming ko'p miqdorini tashkil qiladi. O'simliklar genoming qariyb 50% transpozon, retrotranspozon va retropozonlardan tashkil topgan. Masalan, makkajuxori so'tasida donlarni antotsian (qizil) pigmentlarni paydo bo'lib yo'qolishi antotsian rangni beruvchi genni ichidagi transpozonni ko'chishi bilan izohlanadi. Bunda sariq rangli dandan transpozonni chiqib ketishi antotsian rang beruvchi gen tiklanishiga olib keladi.

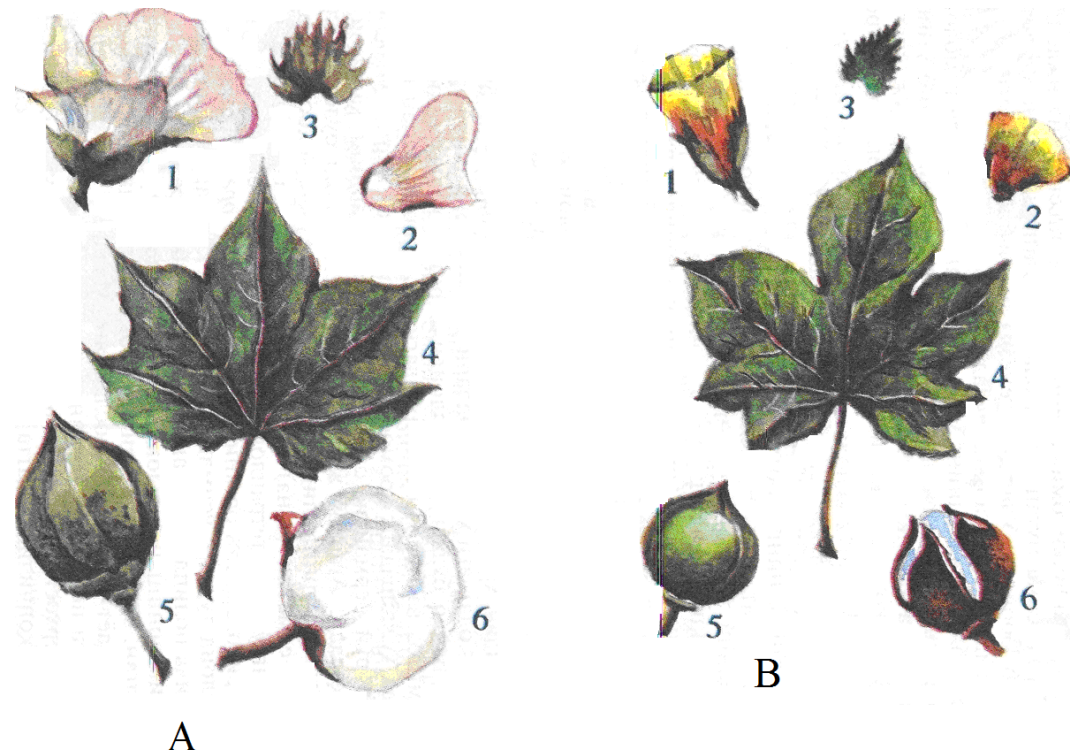
Aniqlanishicha transpozonlar va retrotranspozonlar bu genetik elementlarni ko'chib yurishini belgilovchi transpoaza fermenti yoki nusxa ko'chiruvchi teskari transkriptaza fermenti genlarini o'zida tutadi va ko'chishga o'tish uchun samarali bo'lган yopishqoq uchlarga ega. Biroq bunday birliklarni fenotipik namoyon bo'lishi, ular biror funksional genlarni ichiga tushib qolganda yaqqol ko'rindi

"Sakrovchi" genetik elementlar keyinchalik ko'pchilik eukariot va prokariot organizmlarda ham aniqlandi. Hanuzgacha mazkur genetik elementlar organizm uchun foydali funksiyaga egami degan masala hal etilmagan. Ba'zi olimlar "sakrovchi" genetik elementlar "xudbin gen" bo'lib, faqat o'z-o'zini ko'paytirish funksiyasini bajaradi, organizm uchun hech qanday foyda keltirmaydi degan fikrni quvvatlaydilar. Bunga qarama-qarshi o'lar oq "sakrovchi" genetik elementlar xromosomada har xil mutatsiyalarni hosil etish qobiliyatiga ega bo'lib, xromosomalarning ichki tuzilishini o'zgarishiga olib keladi, degan mulohazalar ham bor.

6.Genom mutatsiyalari.

Genom mutatsiyasi genotipning barcha sistemasini qamrab oladi. U poliploidiya, geteroplodiyaga ajraladi. **Poliploidiya** deganda xromosoma to'plamini karra ortishi, **geteroplodiya** atamasi ostida esa xromosoma sonini ortishi yoki kamayishi tushuniladi. Dastlab 1889 yilda **I.I.Gerasimov** spirogira suv o'tiga yuqori harorat bilan ta'sir etib yadro moddasini ikki hissa ko'payishiga erishgan. Poliploidiya atamasini birinchi bo'lib fanga 1916 yilda **G.Vinkler** kiritgan. U yunoncha poly - ko'p marotaba va plooseidos - tur degan ma'noni anglatadi. Poliploidiya doimo olimlar diqqat markazida bo'lган. Oqibatda 1909 yili **R.Geyts G.de Frizning** mutatsion nazariyasi uchun asos bo'lган enotera o'simligi tabiiy tetraploid ($2p=24$) ekanligini ma'lum qildi. Poliploidiyalarga qiziqish XX asrning 40 yillarida birmuncha ortdi. Bunga asosiy sabab amerika tadqiqotchilaridan **A. Bleksli** va **A.Eyveri** o'simlik urug'lariiga kolxitsin alkaloidi bilan ta'sir qilib ko'plab poliploid formalarini oldilar. Aniqlanishicha kolxitsin alkaloidi hujayralar bo'linayotganda bo'linish urchug'ini hosil etmasligi va oqibatda mitozning metafazasida xromosomalar ikki qutbga tarqalmay ona hujayra markazida qolishi ma'lum bo'ldi.

Poliploidiya tabiatda keng tarqalgan hodisadir. Eukariot organizmlardan zamburug'larda, suvo'tlarda, gulli o'simliklarda poliploid formalar ko'plab topilgan. Infuzoriyalarning makronukleusi ham yuqori darajadagi poliploid hisoblanadi. Hayvonlar orasida poliploid organizmlar nihoyatda kam. Lekin ayrim ixtisoslashgan organlar, chunonchi, sutevizuvchi hayvonlarning jigar, ichak to'qimasi, so'lak bezi xromosomalari poliploid ekanligi aniqlangan.



54 -rasm. G'o'zaning tetraploid (A) va diploid (B) turlari: *G.hirsutum L.* va *G.herbaceum L.* 1 – guli, 2 – gultojibargi, 3 – gulqo'rg'oni, 4 – bargi, 5 – ochilmagan ko'sagi, 6 – ochilgan ko'sak.

O'simliklarda sun'iy ravishda poliploid formalarni hosil etishda kolxitsin alkoloididan tashqari vinblastin, achitqi zamburug'larida kamforadan foydalaniadi.

Poliploidiya ikki xil bo'ladi: **avtopoliploidiya** va **allopoliploidiya**. Avtopoliploidiya bir turga mansub organizm xromosomalarni karra ortishi tufayli sodir bo'ladi. Avtopoliploidlar muvozanatli ($4n$, $6n$, $8n$ va hokazo) va muvozanatsiz ($3n$, $5n$, $7n$ va hokazo) ga ajraladi. Muvozanatli avtopoliploidlar xromosomasi diploid bo'lgan organizmlarga qaraganda yirik poyali, bargli, gulli, urug'li bo'ladi. Poliploid hujayralarda diploidli hujayralarga nisbatan yadrolari yirikroq bo'ladi. Ko'pgina o'simliklarda poliploid qatorlar bo'lib ularda xromosoma soni $2n$, ... $10n$ gacha boradi. Gulli o'simliklarda ko'p avlodlar poliploid qatorlardan iborat.

Allopoliploidlar har xil turga mansub xromosomalarning birlashishidan hosil bo'ladilar. Ular odatda turlararo duragay organizmlardagi xromosoma to'plamini karra ortishi tufayli hosil bo'ladi. Bunday formalarni tabiatda ro'berishi tajriba yo'li bilan isbotlanilgan. Masalan, XX asrning 20 yillarida G.D.Karpechenko karam (*Brassica oleraceae*) bilan turp (*Raphanus sativus*)ni chatishtirib duragay olgan. Bunday avlodlararo duragaylarning vegetativ organlari kuchli rivojlansa ham ular pushtsiz bo'lgan. Chunki avlodlararo duragaylarda xromosomalar soni 18 bo'lsa ham, ularning 9 tasi karamga, 9 tasi turpga tegishli bo'lgani sababli ularning univalentlari bir-biri bilan kon'yugatsiyalanmaydi va oqibatda gametalarni hosil bo'lishi normal bormaydi.

G.D.Karpechenko urug'chi va changchi gametalarining ayrimlari ikki avlodning xromosomalar yig'indisiga ($9R+9B$) ega ekanligini aniqladi. Bunday diploid to'plamli xromosomaga ega urug'chi va changchi gametalarni o'zaro chatishishidan 36 xromosomali tetraploid nasl beruvchi o'simliklar olindi. Tabiatda turlararo duragaylanish oqibatda har xil tur xromosomalarini bir organizmda mujassam bo'lish imkoniyati tug'iladi. Bug'doyning tetraploid va geksoploid, 28, 42 xromosomali, g'o'zaning tetraploid xromosomali turlari mavjudligi bunga yorqin misoldir. (52-rasm)

Akademik A.Abdullaev fikriga ko'ra g'o'zaning 52 xromosomali turlari eski va yangi dunyo g'o'zalarining $2p=26$ xromosomali turlarini o'zaro chatishishidan hosil bo'lgan F_1 duragaylarning xromosomalarni ikki marotaba ortishi hisobiga ro'y bergen bo'lishi mumkin.

Aneuploidiya yoki geteroploidiya hodisasi xromosomalar karra ortishi emas, aksincha, son jihatdan ortishi yoki kamayishi bilan aloqador. Ayrim holatlarda meyoz jarayonida xromosomalar ikki qiz hujayraga teng taqsimlanmasligi mumkin. Bunday holat natijasida bir gametaga bitta, ikkita yoki uchta xromosoma ortiqcha, ikkinchi gametaga shuncha xromosoma kam taqsimlanadi. Agar zigitada 1 xromosoma ortiqcha bo'lsa trisomik, bir juft kam bo'lsa nullisomik deb ataladi. Xromosomalarning son jihatdan ortiqcha yoki kam bo'lishi fenotipda bir qancha o'zgarishlarni keltirib chiqaradi. U ayniqsa odamlarda va hayvonlarda kamomatlikga sababchi bo'ladi. Odamlarda 13, 18

xromosomalarini bittaga ortib ketishi oqibatida Patau, Edvards sindromi kuzatiladi. Bunday xromosoma to'plamiga ega bolalar tana tuzilishi, organlar sistemasida juda ko'p g'ayritabiyy o'zgarishlar sodir bo'lgani uchun ular o'lik holda tug'iladi yoki tug'ilsalar ham tezda o'ladilar.

Agar o'simlik changida bitta ortiqcha xromosoma bo'lsa, u changchini hosil etmaydi, urug'chi hujayrasida bitta ortiqcha xromosoma bo'lgan taqdirda u hayotchan bo'ladi.

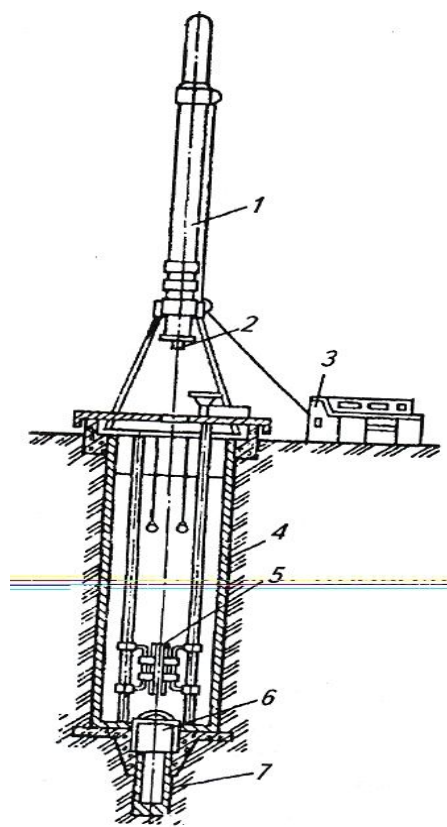
Odatda, hujayrada yadrodag'i asosiy xromosomalar (A tipidagi) dan tashqari qo'shimcha (B tipidagi) xromosomalar ham uchraydi. B tipidagi xromosomalar ikki urug'pallali o'simliklarning 510 turida, bir urug'pallali o'simliklarning 1007 turida, hasharotlarning 40% turida topilgan. B tipidagi xromosomalar to'liq geteroxromatindan tashkil topgan va organizm rivojlanishiga salbiy ta'sir ko'rsatadi. B xromosomaning qanday vazifa bajarishi hali aniqlanmagan.

7.Tabiyy va sun'iy mutatsiyalar.

Tabiyy muhitda paydo bo'lgan mutatsiyalar tabiyy yoki **spontan**, sun'iy sharoitda olingan mutatsiyalar **sun'iy mutatsiyalar** deb ataladi. Tabiyy mutatsiyalar: genning yangi holati bo'lib, u kabi turg'undir. Tabiyy mutatsiyalarning paydo bo'lish sabablari turlicha. Odatda mutatsiya organizmlarga tashqi muhit omillari radiatsiya, yuqori yoki past harorat kimyoviy moddalar ta'sirida paydo bo'ladi. Mutatsiya'ning hosil bo'lishida ichki sabablar, chunonchi, gen mutatorlar, metabolitlar ta'siri, autoreproduksiyadagi xatoliklar, shuningdek krossingover muhim rol o'ynaydi.

Tabiyy mutatsiyalar to'g'risidagi tasavvurlar XX asrning 60 yillarida genlarning o'z-o'zini hosil etishi, reparatsiya va genlarning rekombinatsiyasi, shuningdek ularga sababchi ferment sistemasi ochilgandan so'ng shakllandı. Dastlabki paytda gen mutatsiyalar DNK sintezida qatnashadigan fermentlar faoliyatidagi xatoliklar sababchi degan faraz mavjud edi. Hozirgi davrga kelib

mazkur faraz deyarli barcha olimlar tomonidan e'tirof qilindi. Insonlar tabiyy mutatsiyalardan seleksiya ishlarida foydalaniib kelganlar. Bunga misol tariqasida ankon qo'y zotini chiqarish tarixini olish mumkin. 1791 yil AQShning Massachusetts shtatida ona qo'ydan kalta, qiyshiq oyoqli qo'zichoq tug'ilgan. U boqilgandan so'ng yirik qo'yga aylangan. Bu erkak qo'y ona qo'y bilan chatishtilganda qisqa, qiyshiq oyoqlilik belgisi avlodga berilgan. Fermerlar ana shu qo'ylarni boqish osonligini e'tiborga olib ko'paytirganlar va shu tariqa kalta oyoqli ankon qo'y zoti yaratilgan. Bunday tabiyy mutatsiyalar o'simlik va hayvonlar, odamlarda ko'plab uchraydi. Masalan, bug'doy rangli yoki qora tanli odamlar orasida oq tanli – albinos bolalarni



tug'ilishi yoki qon ivimasligi – gemofiliya kasali paydo bo'lishi bunga yorqin misoldir.

XX asrning 30-yillariga kelib olimlar sun'iy mutatsiyalarni olishga muvaffaq bo'ldilar. 1925 yili **G.A.Nadson** va **G.S.Filippovlar** achitqi zamburug'larida rentgen nurlari yordamida mutatsion jarayonni ko'p marotaba tezlashtirish mumkinligini tajriba orqali isbotladilar.

55 -rasm. Biologik ob'ektlarni nurlantirish uchun gamma-qurilma. 1 – ko'tarish mexanizmi. 2 - nurlantiriladigan ob'ekt joylashtiriladigan kamera. 3 – avtomatik boshqarish pulti. 4 – suv bilan to'ldirilgan bak. 5 – radioaktiv kobalt (^{60}Co) dan iborat oltita o'zak. 6 – avariyniy otsek probkasi. 7 – avariyno'y otsek.

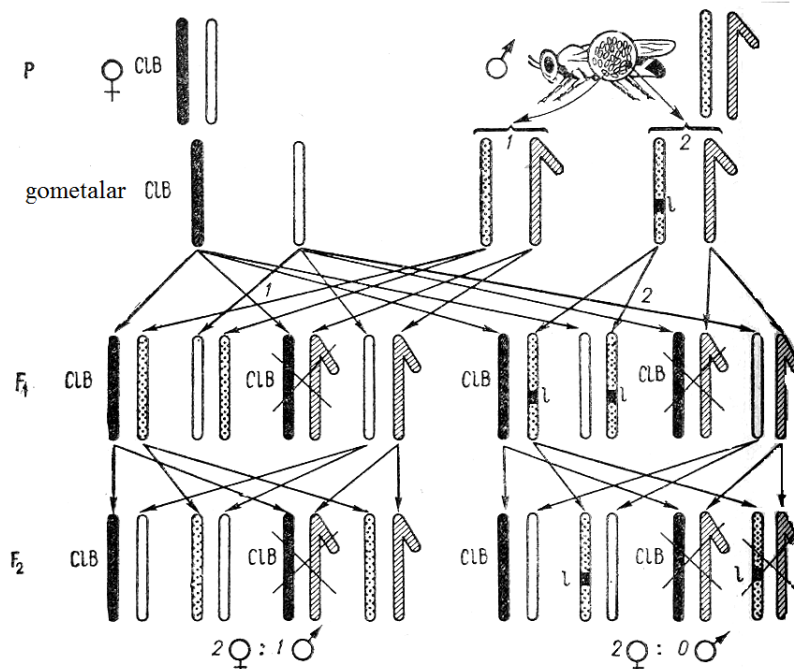
1927-yili esa amerika genetigi **G.Myoller** rentgen nurlari drozofila meva pashshasida ham mutatsiyalar hosil qilishini isbotladi. Keyinchalik kimyoviy, fizikaviy omillar ta'sir ettirish natijasida boshqa o'simliklar, zamburug', hayvonlarda ham ko'plab sun'iy mutatsiyalar olindi. Xususan, respublika olimlaridan akademik **Sh.Ibragimov** va **R.I.Kovalchuk**, akademik **N.Nazirov**, akademik **O.Jalilov**, professor **F.Djanikulovlarning** bu sohadagi yutuqlari diqqatga sazovor. **O.Jalilov** radiatsion seleksiya asosida g'uzanining serhosil, tezpishar AN-402, Oq oltin, Farxod, Samarkand-3, Yulduz navlarini yaratdi. Sun'iy mutatsiyalarni hosil etishda rentgen, kobalt (^{60}Co) yoki seziy (^{137}Cs) nurlari kabi fizik omillardan, etilenamin, etilmetsulfat, dimetilsulfat, nitrozoetilmochevina, nitrozometilmochevina kabi kimyoviy moddalaridan foydalaniadi.

8.Retsessiv mutatsiyalarni aniqlash metodlari.

Retsessiv mutatsiyalarni aniqlash mumkinligi drozofila tanasining sariq rangini irsiylanishi misolida oldinroq ko'rib o'tilgan edi. Keyinchalik mashhur genetik T. Morganning shogirdi G.Meller gomozigota holatda letallik xossaga ega retsessiv mutatsiya'ni dozofilalarda aniqlash uchun maxsus CIB (si-el-bi) metodini joriy etdi. Mazkur metodning afzalligi shundan iboratki, urg'ochi drozofilaning ikkita jinsiy X xromosomasining birida ko'zda dog' hosil etuvchi dominant gen B (Bar) bor bo'lib, yana inversiya geni-C ham mavjud. UX jinsiy xromosomalar o'rtasida ro'y berishi mumkin bo'lган krossingoverga to'sqinlik qiladi hamda letallik-L xossasiga ega. Agar CIB mutatsiya zigotaning xar ikki X xromosomasida bo'lsa, bunday urg'ochi drozofila letal gen gomozigota holatda bo'lganligi sababli o'ladi. Ikkita X jinsiy xromosomasining birida CIB, bo'lsa, urg'ochi organizm o'lmaydi. Chunki boshqa X xromosomada genlar normal holatda bo'lib, uning ustidan dominantlik qiladi. Mobodo erkak drozofilada X xromosomada letal mutatsiya kuzatilmasa, u holda CIB mutatsiyaga ega urg'ochi drozofila normal erkak drozofila bilan chatishtirilganda F_1 da $2\varphi:1\varnothing$ kuzatiladi chunki, 50 duray erkek drozofilalarning CIB li letal mutatsiyali genga ega bo'lgani sababli xalok bo'ladi. Agar chatishtirishda qatnashgan erkak drozofilaning X xromosomasida letal mutatsiya sodir bo'lsa, u holda 56 rasmda

ko'rsatilgandek F₂ da barcha erkak drozofilalar o'ladi. Ularning yarmi CIB dagi retsessiv letal mutatsiya, qolgan yarmi esa chatishtirishda qatnashgan erkak drozofilaning X xromosomasidagi retsessiv mutatsiya tufayli sodir bo'ladi.

G.Meller autosomalarda uchragan retsessiv mutatsiyalarni aniqlash uchun boshqa metodni ixtiro qildi. Y CyL Pm (ku-el-piem) metodi deb ataladi. 57 rasmida ko'rib turganingizdek chap tomonda Cu-qanotni qayrilganligi bilan ko'zning kichrayishini ifoda qiluvchi L geni bor. Uning letalligi gomozigota holatda fenotipda namoyon bo'ladi. Autosomaning ikkinchi gomologiyasida Pm geni joylashib u ko'zning qo'ng'ir rangini ifoda qiladi. Shunday autosomali urochi drozofila mutatsiyaga uchramagan erkak drozofila bilan chatishtirilsa F₁ da erkak va urg'ochi drozofilalar yashovchan bo'ladilar.



56 -rasm. Jins bilan birikkan retsessiv mutatsiyalarni drozofilada aniqlash usuli.

1 – erkak organizm X xromosomasida letal mutatsiya bo'lмаган holatda chatishtirish natijasi.

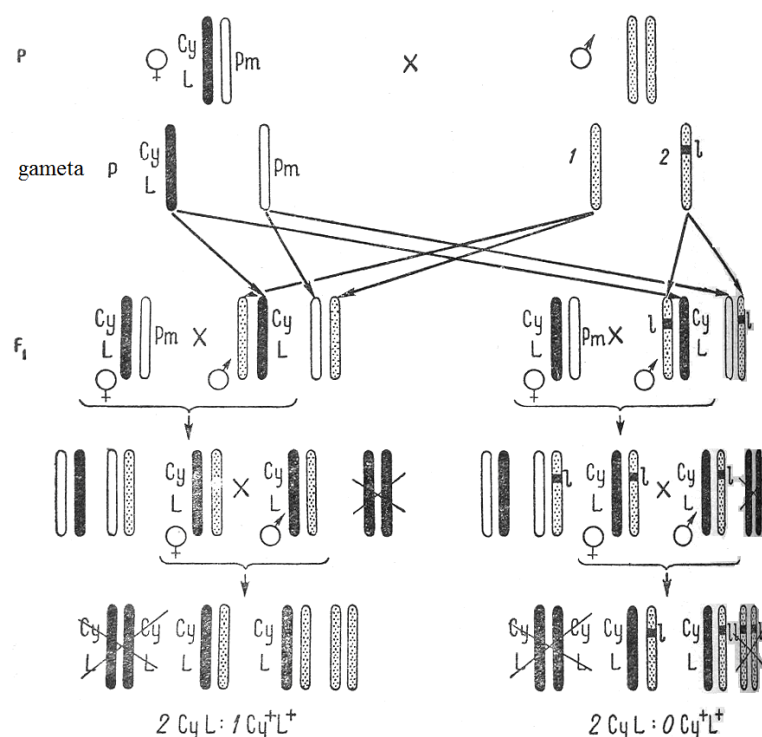
2 – erkak organizm X xromosomasida letal mutatsiya bo'lganligi holat. C – inversiya. L – letal mutatsiya. B – ko'zda dog'ning bo'lishi.

Agar CyL Pm genlari bor urg'ochi drozofilaning birinchi avloddag'i CyL xromosomali urg'ochi erkak drozofila bilan o'zaro chatishtirilsa olingan ikkinchi avlodning 25% drozofilalarda CyL retsessiv genga ega autosomalar gomozigota holatda bo'lgani sababli o'ladilar. Bunday hodisa duragay drozofilalarning uchinchi avlodida ham kuzatiladi.

Mobodo chatishtirishda qatnashgan erkak drozofilaning ikki juft autosomalarning birida letal mutatsiya amalga oshgudek bo'lsa, u holda uchinchi avlodda drozofilalarning 50% i o'ladi. O'lganlarning yarmi CyL genlarga ega autosomalarning gomozigota holati, yarmi esa erkak drozofilaning ikki juft

autosomaning birida yuz bergan letal mutatsiyali autosomaning gomozigota holatda bo'lishi tufayli ro'y beradi.

Nishonlangan urg'ochi organizmning ikkinchi xromosomasida ham inversiya mavjud bo'lib fenotipda Pm – ko'zning qo'ng'ir rangini namoyon qiladi. CyL/Pm metodi orqali nishonlangan pashshalar bilan tahlil qilinuvchi pashshalarning chatishtirishdan maqsad, keyingilarda retsessiv letal xususiyatga ega bo'lgan xromosomani gomozigota holatiga keltirish va uni fenotipda namoyon bo'lishini aniqlashdan iboratdir. Buning uchun chatishtirishni F₃ avlodgacha olib boriladi.



57 -rasm. Drosofilaning autosomalaridagi retsessiv letal mutatsiyalarni aniqlash metodi (CyL/Pm letallarning nisbatini aniqlash). 1 – erkak organizm spermasining ikkinchi xromosomasida letal mutatsiya bo'lmagandagi chatishtirish holati. 2 – erkak organizm spermasining ikkinchi xromosomasida letal mutatsiya ro'y bergandagi holat. Cu⁺ - normal qanot; Cu – qayrilgan qanot, gomozigota holatda letal xossaga ega; l – ko'zning normalligi; L – ko'z hajmining kichrayganligini, gomozigota holatga letal xossaga ega. Pm - ko'zning jigar rang bo'lishligi, Pm⁺ – ko'zning qizil rangini ifodalaydi.

Agar tahlil qilinuvchi organizm autosomasida retsessiv letal mutatsiya bo'lmasa F₃ avlodda 1:1 CyL genlari mavjud va normal organizmlar, autosomasida retsessiv letal mutatsiyasi mavjud organizmlar bilan chatishtirilsa faqat CyL genlari bo'lgan organizmlar paydo bo'ladilar.

Savollar va topshiriqlar.

- 1.O'zgaruvchanlikga ta'rif bering. U necha xilga bo'linadi?
- 2.Irsiy o'zgaruvchanlik qanday xillarga ajratiladi?
- 3.Mutatsion o'zgaruvchanlikning qanday xillari bor?

4. Gen mutatsiyalarini tushuntiring.
5. Tranzitsiya, transversiya nima?
6. Xromosoma mutatsiyalari qanday sinflarga ajratiladi?
7. Genom mutatsiyalarining qanday xillari bor?
9. Autopoliploidiya bilan alloploidiya'ni taqqoslang. Ular orasidagi o'xhashlik va farqni tushuntiring.
10. Gen mutatsiyalari qanday xillarga bo'linadi?
11. Translokatsiya bilan duplikatsiya'ni taqqoslang. Ularning farqini tushuntiring.
12. Transpozitsiya nima?
13. Sun'iy mutatsiyalar bilan tabiiy mutatsiyalarni taqqoslang. Ular o'rtasidagi o'xhashlik va tafovutni yoriting.
14. Retsessiv mutatsilarni aniqlash usuli deganda nimani tushunasi?
15. CIB (si-el-bi) metodini izohlang.
16. CyLPm metod tafsilotini jadval orqali tushuntiring.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Irsiylanmaydigan o'zgaruvchanlik qanday nomlanadi?*
 - A. Kombinativ
 - B. Rekombinativ
 - C. Mutatsion
 - D. Modifikatsion
2. *Xromosom abberatsiyasi bu ... bog'liq mutatsiyadir.*
 - A. Xromosomalar soni, shakli, hajmi va tuzilishi bilan
 - B. Xromosomalarning ayrim qismlarini uzulishi bilan
 - C. Xromosomalarning ba'zi bir qismlarini ikki marotaba ortishi bilan
 - D. Xromosomaning ayrim qismini 180^0 ga aylanib qolishi bilan
3. *Ikkita nogomologik xromosomalarning o'zaro ayrim bo'laklari bilan o'rinn al mashishi qanday nomlanadi?*
 - A. Transpozitsiya
 - B. Translokatsiya
 - C. Transpoza
 - D. Inversiya
4. *Xromosomalar sonining karrali ortishi qanday nomlanadi?*
 - A. Geteroploidiya
 - B. Poliploidiya
 - C. Aneuploidiya
 - D. Pleiotropiya
5. *Xromosoma sonini ortishi yoki kamayishi qanday ataladi?*
 - A. Avtopoliploidiya
 - B. Poliploidiya
 - C. Aneuploidiya
 - D. Pleiotropiya
6. *Allopoliploidiya usulini tajriba yo'li bilan isbotlagan olim.*
 - A. Barbara Mak Klintok
 - B. G. Vinkler

S. G.D.Karpechenko

D. I.I.Gerasimov

7. Achetqi zamburug'larida rentgen nurlari ta'sirida mutatsiya hosil qilgan omillar

A. G.A.Nadson va G.S.Filippov

B. G.Myoller va G.A.Nadson

S. O.Jalilov va N.Nazirov

D.Sh. Ibragimov va R.I.Kovalchuk

13§. Modifikatsion o'zgaruvchanlik.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Modifikatsion o'zgaruvchanlik, morfozlar, reaksiya normasi, variatsiya qatorlar, poligon, o'rtacha arifmetik qiymati, taqsimot standarti, variatsiya koeffitsienti, arifmetik qiymatning xatosi.

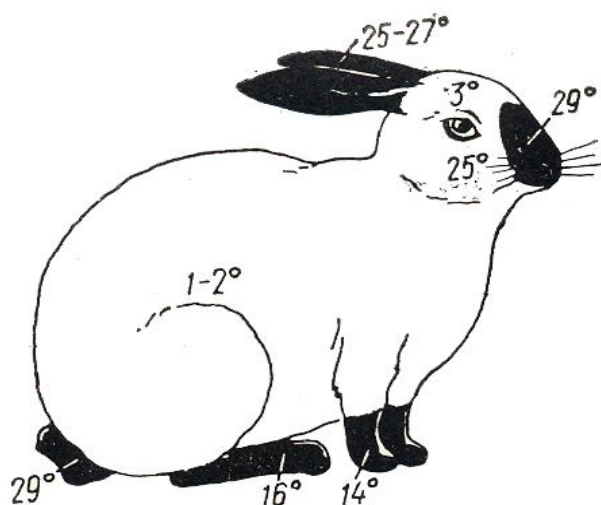
1.Modifikatsion o'zgaruvchanlik haqida tushuncha.

Organizmlardagi o'zgaruvchanlik faqat irsiy omillarga bog'liq bo'lmaydi. Ko'pgina hollarda organizm yashash muhiti omillari ta'sirida ham o'zgaruvchanlik sodir bo'ladi.

Tashqi muhit omillari ta'sirida vujudga keladigan fenotipik tafovutlar **modifikatsion o'zgaruvchanlik** deb ataladi. Modifikatsion o'zgaruvchanlik populyatsiyadagi ko'pchilik organizmlarga xos. Muhitning bunday ta'sir oqibati kelgusi avlodlarga berilmasligi bilan tavsiflanadi. Modifikatsion o'zgaruvchanlik bo'yicha to'plangan ma'lumotlar nuklein kislotalardagi irsiy axborot qanday qilib fenotipda namoyon bo'lishini tushunishga yordam beradi. Shuni ta'kidlash lozimki har qanday tirik mavjudotning morfologik, fiziologik, biokimyoiy belgi-xossalarini majmuasi ya'ni fenotipi faqat ota-onadan olingan genlargina emas, balki ma'lum darajada shu organizm rivojlanayotgan muhitning xilma-xil omillari ta'sirida ro'yobga chiqadi.

Modifikatsion o'zgaruvchanlikga misol bo'lib gornostay quyon zotidagi yung rangi o'zgarishi bo'yicha qilingan tajriba natijasini keltirish mumkin.

Quyonning bu zotida yung oq bo'lib, faqat oyoq uchlari, qulqoq suprasi, tumshuq uchi, dumi qora rangda. Agar quyonning orqa tomonida uncha katta bo'limgan qismidagi yunglar ustara bilan olinib, shu quyon harorat pastroq xonada boqilsa yungi qirqilgan joydagi yunglar qora rangda bo'lib o'sib chiqadi.



56- rasm. Raqamlar quyon tanasi qismlarining haroratga nisbatan o'zgarishini ifodalaydi. Ayrim qismlardagi haroratning ko'rsatilgan raqamlardan oshishi yungning oq bo'lishini, pasayishi esa qora bo'lishini ko'rsatadi.

Xuddi shunday hodisani xitoy navro'zguli (*Primula sinensis*) da ham kuzatish mumkin. Bu o'simlikning qizil gulli formasi odatdag'i 15^0-25^0 sharoitda rivojlanadi. Aksincha o'simlik 30^0-35^0 haroratli muhitda o'stirilsa uning gullari oq rangda bo'ladi. Oq gulli navro'zgul urug'lari normal sharoitga ekilsa, urug'lardan rivojlangan o'simliklarning guli qizil rangda bo'ladi. Binobarin navro'zgulning gul rangi tashqi muhitdag'i haroratga qarab o'zgaradi. 4000 m balandlikka ko'tarilgan alpinistlarning qonida eritrotsitlar soni ikki martaga oshadi, vodiya qaytganda esa ularda eritrotsitlar soni normal holatga keladi. Ba'zan kimyoviy, fizikaviy mutatsiyalar ta'sirida organizmning fenotipi keskin o'zgaradi va badbashara organizm rivojlanadi. Shu singari modifikatsiyalar **morfozlar** deb ataladi.

Organizm belgilarining tashqi muhit omillari ta'sirida genotipga bog'liq holda o'zgarish darajasi **reaksiya normasi** deyiladi.

Ba'zi belgilar tashqi muhit ta'siriga ko'proq beriluvchan, boshqalari esa unchalik tashqi ta'sirotga berilmaydigan, nisbatan turg'un bo'ladi. Shunga ko'ra birinchi belgilarning reaksiya normasi keng, ikkinchisiniki tor bo'ladi. Masalan, g'o'za o'simligida mineral ozuqa va namlikning ta'siri natijasida tupdag'i ko'saklar soni keskin ortishi yoki kamayishi mumkin. Lekin ko'sakning hajmi esa unga nisbatan kamroq o'zgaradi, gultojibargning yoki tolaning rangi o'ta turg'un sanaladi. Shoxli qoramollarda ozuqaning ta'siri sut miqdoriga ko'proq, sutdagi yog' miqdoriga kamroq ta'sir ko'rsatadi. Yung rangi esa tashqi muhit ta'siriga berilmaydigan, turg'un belgi hisoblanadi. Binobarin, g'o'zaning hosildorligi, sigirlarda sut miqdorining reaksiya normasi keng, g'o'zada ko'sakning hajmi, sigirlar sutidagi yog' miqdori belgilarning reaksiya normasi o'rtacha, g'o'zadagi tola rangining, shoxli qoramollarda yung rangi belgilarning reaksiya normasi nihohatda tor hisoblanadi.

Modifikatsion o'zgaruvchanlik tabiatda keng tarqalganligi sababli u poligenlar ta'sirida irsiylanadimi yoki tashqi muhit ta'sirida hosil bo'ladimi degan masala munozaraga sababchi bo'lди. Bu munozara XX asrning boshida **V.Iogannsen** tajribalari natijasida yakun topdi. U arpa, no'xat, loviya o'simliklarida kuzatish olib bordi. Olam tashqi muhit ta'sirida paydo bo'lgan modifikatsion o'zgaruvchanlik avloddan-avlodga berilmasligini isbotlab berdi. Vaholanki genlar ta'sirida paydo bo'ladigan o'zgarishlar avloddan-avlodga beriladi. Modifikatsion o'zgaruvchanlik irsiylanmasa ham organizmning o'zgargan tashqi muhit sharoitida moslanishida, evolyutsion jarayonda har bir organizm turining saqlanib qolishida muhim ahamiyat kasb etadi. Modifikatsion o'zgaruvchanlik qonuniyatlari matematik – statistik usulda o'rganiladi.

2.Modifikatsion o'zgaruvchanlikni matematik -statistik usulda o'rganish.

O'simlik va hayvonlardagi har qanday belgi genotipga muhitning ta'siri tufayli vujudga keladi. Odatda, bir xil genotipga ega organizmlar turli sharoitda har xil fenotiplarni hosil qiladi. Modifikatsion o'zgaruvchanlik qonunini ochish turli-tuman tasodifiy hodisalar zaminida hal qilinadi. Bu qonuniyatlarni ochish faqat

matematik-statistik usullar yordamida amalga oshiriladi. Biroq mazkur usulda ishslash uchun bir qancha sharoitlar mavjud bo'lishi shart.

- 1.O'rganilayotgan o'simlik va hayvon genotip bo'yicha o'xhash bo'lishi;
- 2.O'rganilishi lozim bo'lган u yoki bu belgi o'lchanayotganda yoki sanalayotganda bir xil aniqlik bo'lishi;
- 3.Kuzatish bir necha marotaba takrorlanishi;
- 4.Tahlil uchun hamma o'simlik, hayvon emas, balki ularning ma'lum guruhini olish kerak.

Organizmlarda sifat belgilardan tashqari miqdor belgilari ham mavjud. Miqdor belgilar muhit sharoiti ta'sirida u yoki bu tomonga o'zgarishi tabiiy bir hol. Shunga binoan matematik-statistik usul o'zgaruvchan belgining o'rtacha qiymatini topishga qaratiladi. tshundan keyingina belgining o'rtacha qiymati o'zgaradimi degan muammo hal etiladi.

Odatda matematik-statistik usul yordamida avvalo variatsion qator tuziladi va belgining minimum hamda maksimum qiymati aniqlanadi. Tajriba uchun olingan guruhlarning kengligi— ΔX barcha guruhlар uchun bir xil bo'ladi hamda u katta (X_{\max}) va kichik (X_{\min}) $\Delta X = \frac{X_{\max} - X_{\min}}{R}$

Tabiiy ravishda guruhlар tarkibiga kiruvchi variant bir xilda uchrayvermaydi. Odatda variatsiya qatoridagi chekka variantlar kam, o'rtadagilari esa ko'p takrorlanadi. Buni bilish uchun har bir guruhga kiruvchi variantlarning takrorlanish soni (f)ni aniqlash kerak. Yuqoridagi nazariy mulohazalarni konkretlashtirish maqsadida g'o'zaning *G.hirsutum* turiga kiruvchi *Tizma-5* navining har bir ko'sagidan olingan paxtani o'lhash natijasida tubandagi natija olingan (g. hisobida):

9-jadval

1. 5,43	21.5,18	41.5,36	61.5,35	81.5,63
2. 5,53	22.5,46	42.5,47	62.5,31	82.5,39
3. 5,38	23.5,37	43.5,26	63.5,32	83.5,40
4. 5,44	24.5,46	44.5,45	64.5,28	84.5,47
5. 5,39	25.5,24	45.5,25	65.5,41	85.5,42
6. 5,56	26.5,39	46.5,44	66.5,39	86.5,46
7. 5,40	27.5,43	47.5,45	67.5,40	87.5,49
8. 5,56	28.5,44	48.5,44	68.5,42	88.5,44
9. 5,39	29.5,46	49.5,45	69.5,48	89.5,52
10. 5,57	30.5,45	50.5,47	70.5,52	90.5,50
11. 5,53	31.5,33	51.5,37	71.5,41	91.5,50
12.5,54	32.5,35	52.5,34	72.5,62	92.5,44
13. 5,33	33.5,23	53.5,29	73.5,42	93.5,57
14.5,34	34.5,46	54.5,30	74.5,38	94.5,45
15.5,36	35.5,45	55.5,31	75.5,51	95.5,59
16.5,48	36.5,46	56.5,40	76.5,52	96.5,46
17.5,49	37.5,28	57.5,32	77.5,50	97.5,58
18.5,55	38.5,47	58.5,49	78.5,66	98.5,44

19.5,47	39.5,44	59.5,50	79.5,71	99.5,60
20.5,45	40.5,43	60.5,51	80.5,68	100. 5,61

Olingen raqamlar orasida $X_{\max}=5,68$ g, $X_{\min}=5,18$ g dan iboratligi ma'lum bo'ldi.

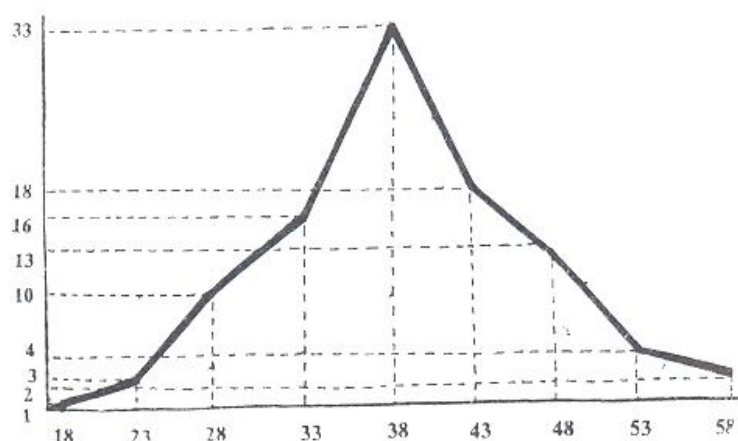
Ular orasidagi farq, ya'ni $\Delta X = X_{\max} - X_{\min} = 5,68 - 5,18 = 0,50$ ga teng.

Shundan keyin har bir gurux orasidagi kenglikni 0,05 ga teng deb olib jadval tuziladi.

10-jadval

Guruhlarning chegarasi	Guruhlarning o'rtasi (X)	Takrorlanish soni (f)
5,18 – 5,22	5,20	1
5,23 – 5,27	5,25	4
5,28 – 5,32	5,30	7
5,33 – 5,37	5,35	11
5,38 – 5,42	5,40	16
5,43 – 5,47	5,45	30
5,48 – 5,52	5,50	14
5,53 – 5,57	5,55	8
5,58 – 5,62	5,60	6
5,63 – 5,67	5,65	2
5,68 – 5,72	5,70	1
		N=Σf=100

Yuqorida keltirilgan jadvaldan ko'rinish turibdiki variatsiya qatorlar barcha guruhlarda bir xilda takrorlanmayapti. Bu hol ayniqsa variatsiya qatorining egri chizig'i yasalganda ko'zga yaqqol tashlanadi. Variatsiya qatori egri chizig'ini yasash uchun koordinatalar sistemasidan foydalanish kerak. Bunda absissa o'qiga variatsiya qatoridagi guruhlarning qiymati, ordinatasiga esa shu guruhlarning takrorlanish soni yoziladi. So'ngra absissa va ordinata o'qlaridagi proportsional nuqtalar chiziq bilan tutashtiriladi. Hosil bo'lgan egri chiziq **poligon** deb ataladi.



58 –rasm. Variatsiya qatorining egri chizig’i.

Grafikning qubba shaklidan ko’rinib turibdiki, uning yuqori cho’qqisiga eng ko’p takrorlanuvchi variantlar, ikki yon tomondagi pastki qismlariga kam takrorlanuvchi variantlar to’g’ri keladi. O’rganilayotgan belgining **o’rtacha arifmetik qiymati** $\bar{X} = \frac{\sum X_i \cdot f}{n}$ formulasiga muvofiq aniqlanadi. Bunda X_i – variantlar, f – уларданhar birining takrorlanish darajasi, n – tekshirilayotgan ob’ektlarning umumiyligi soni, X – belgining o’rtacha arifmetik qiymatini bildiradi.

11-Jadval

Guruhlarning chegarasi	Guruhlarning o’rtasi (x)	Takrorlanish soni (f)	$X_i (f)$
5,18 – 5,22	5,20	1	5,20
5,23 – 5,27	5,25	4	21,00
5,28 – 5,32	5,30	7	37,10
5,33 – 5,37	5,35	11	58,85
5,38 – 5,42	5,40	16	86,40
5,43 – 5,47	5,45	30	163,50
5,48 – 5,52	5,50	14	77,00
5,53 – 5,57	5,55	8	44,40
5,58 – 5,62	5,60	6	33,60
5,63 – 5,67	5,65	2	11,30
5,68 – 5,72	5,70	1	5,70
			544,05

Agar guruhlar o’rtacha kvadratini ularning takrorlanish darajasiga ko’paytirib olingan raqamni o’rtacha arifmetik qiymatga taqsimlasak, u holda

$$\bar{X} = \frac{\sum X_i \cdot f}{n} = \underline{544,05} = 5,44 \text{ ga teng ekanligi ma'lum bo'ladi.}$$

100

Binobarin o’rganilayotgan ob’ektning umumiyligi tasnididan tashqari belgining o’zgarishini ham baholash zarur. Belgining o’zgarishi ko’lami buni aks ettiradi. Lekin u unchalik ishonarli bo’lmaydi. Masalan, g’o’zaning Tizma-5 navidan olingan 100 ko’sak ichida maksimal vazndagisi 5,68 g, minimal vazndagisi 5,18 ga teng. Xuddi shu Tizma-5 dan yana 100 ko’sak olib o’lchansa, yuqorida qayd etilgan chetki variantlardan tashqari maksimalroq va minimalroq variantlar uchrashi mumkin. Shu sababli ikkinchi holda o’zgaruvchanlik ko’lami ko’paygandek bo’lib tuyuladi. O’zgaruvchanlik ko’lamini yanada to’g’ri ifodalash uchun variatsiya qatorining ikkinchi parametri - foydalilanadi. Mazkur parametr δ (sigma) bilan ifodalanadi.

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum (X_i - \bar{X})^2 f}{n-1}}$$
 formulasi orqali aniqlanadi.

δ -ni aniqlash uchun har bir ob'ekt qiymatidan o'rtacha arifmetik qiymat ayirib tashlanadi va olingan farq kvadratga ko'tariladi. Kvadratlar yig'indisi ($n-1$) ga bo'linib ildizdan chiqariladi.

Shunday qilib u modifikatsion o'zgaruvchanlik vazifasini o'taydi. Ob'ektlar ichida bir xil qiymatli variantlar uchraganligi sababli taqsimotning standartini topish formulasiga o'zagartirish kiritish mumkin. $\sigma = \sqrt{\frac{\sum(X_i - \bar{X})^2}{n-1}}$ formulaga asoslanib jadvalning 5-7 bo'limlari to'ldiriladi.

12-jadval

Guruhlarning chegarasi	Guruhlarning o'rtasi (X)	Takrorlanish soni(f)	(Xf)	$X - \bar{X}$	$(X - \bar{X})^2$	$(X - \bar{X})^2 \cdot f$
5,18 – 5,22	5,20	1	5,20	-0,240	0,058	0,058
5,23 – 5,27	5,25	4	21,00	-0,191	0,036	0,145
5,28 – 5,32	5,30	7	37,10	-0,141	0,020	0,138
5,33 – 5,37	5,35	11	58,85	-0,091	0,088	0,090
5,38 – 5,42	5,40	16	86,40	-0,041	0,002	0,026
5,43 – 5,47	5,45	30	163,50	-0,009	0,001	0,003
5,48 – 5,52	5,50	14	77,00	0,059	0,004	0,049
5,53 – 5,57	5,55	8	44,40	0,110	0,012	0,096
5,58 – 5,62	5,60	6	33,60	0,159	0,025	0,153
5,63 – 5,67	5,65	2	11,30	0,210	0,044	0,088
5,68 – 5,72	5,70	1	5,70	0,259	0,0767	0,067
		$N=\sum f=100$	544,05			0,913

Jadvalning 7 - bo'limida kvadrat ildiz ostidagi kasr suratining qiymati aniqlangan. Shunga binoan $\sigma = \pm 0,913 = 0,096$ ga teng.

100-1

Biroq uning o'zi o'rganilayotgan ob'ektlarning o'zgaruvchanligini to'liq tavsiflab bera olmaydi. Turli arifmetik qiymatli belgilarning o'zgaruvchanligini taqqoslash uchun nisbiy miqdor V- **variatsiya koeffitsienti** degan miqdor ishlatiladi va u tubandagi formula bilan topiladi: $V = \frac{\sigma}{\bar{X}} \cdot 100$

Bunda V - variatsiya koeffitsienti foizlar bilan ifodalanib, o'rtacha arifmetik qiymat X ning qanday qismini tashkil etishini ifodalaydi.

$$V = \frac{\sigma}{\bar{X}} \cdot 100 = \frac{0,096}{5,55} \cdot 100 = 1,77\% \text{ ga teng.}$$

O'rtacha arifmetik qiymat bir ob'ektdan olingan turli tanlamalarda har xil bo'lishi mumkin, ya'ni ob'ektni mutlaq holda tavsiflab bera olmaydi. Shu sababli arifmetik qiymat bilan birga o'rtacha arifmetik qiymatning xatosi degan miqdor ishlatiladiva u $m = \frac{\sigma}{\sqrt{n}}$ formula bilan topiladi.

O'rtacha arifmetik qiymatning xatosi (m) o'zgaruvchanlikka to'g'ri proporsional, kuzatishlar soni (n) ga teskari proporsionaldir. O'rtacha arifmetik qiymatning xatosi: $m = \frac{\sigma}{\sqrt{n}} = \frac{0,096}{\sqrt{100}} = 0,0096$ г.

Demak, g'o'zaning Tizma- 5 navida ko'sakning o'rtacha vazni $\bar{x} = 5,44$ г, $\sigma = 0,096$, $V = 1,77\%$, $m = 0,0096$ г ga teng ekan.

Savollar va topshiriqlar.

1. Modifikatsion o'zgaruvchanlik mutatsiyadan nimasi bilan farq qiladi?
2. Modifikatsion o'zgaruvchanlikning qanday ahamiyati bor?
3. Belgini reaksiya normasi nima?
4. Belgini variatsiya egri chizig'i qanday yasaladi?
5. Variatsiya egri chizig'ida eng yuqori cho'qqi nimani anglatadi?
6. Belgini o'rtacha arifmetik qiymati qanday aniqlanadi?
7. Variatsiya koeffitsienti nimani ifodalaydi?
8. Arifmetik qiymatning xatosi qanday formula bilan aniqlanadi?
9. Poligon nima? Undagi absissa va ordinata o'qlari nimani anglatadi?
10. Taqsimot standarti nima, u qanday formula bilan ifodalanadi?
11. Modifikatsion o'zgaruvchanlikning matematik-statistik usuli nima uchun qo'llaniladi?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Modifikatsion o'zgaruvchanlik bu:

- A. Tashqi muhit omillari ta'sirida paydo bo'ladigan o'zgaruvchanlik
- B. Kelgusi avlodlarga berilmaydigan o'zgaruvchanlik
- C. Bir xil genotipga ega organizmlarning muhit ta'sirida rivojlanadigan o'zgaruvchanlik
- D. A-S

2. Organizm belgisining reaksiya normasi bu:

- A. Organizm belgisiga tashqi muhit ta'siri
- B. Tashqi muhit ta'sirida organizm belgisini o'zgarishi
- C. Tashqi muhit ta'sirida genotipga bog'liq holda belgining o'zgarish chegarasi
- D. Tashqi muhit ta'sirida belgining keskin o'zgarishi

3. Modifikatsion o'zgaruvchanlik statistik usulda o'r ganish uchun

- A. Organizmlarning genotipi o'xshash, ma'lum guruhi olinishi kerak
- B. O'r ganilayotgan belgi o'lchanayotganda yoki sanalayotgan bir xil anqlik bo'lishi, kuzatish bir nechta marotaba takrorlanishi kerak
- C. O'r ganilayotgan organizmlar ko'p bo'lishi va bir necha marotaba takrorlanish kerak

D. A-B

4. Morfozlar deb nimaga aytildi?

- A. Kimyoviy, fizikaviy mutatsiyalar ta'sirida organizmning fenotipik keskin o'zgarishi.

- B.Muhit omillari to'g'risida organizm genotipini o'zgarishi.
S.Organizmni g'umbaklik holatidan voyaga yetgan holatga o'tishi.
D.Genotipga bog'liq holda organizmni irsiylanishi.

5. *Modifikatsion o'zgaruvchanlik avloddan-avlodga berilmasligini kim tajribada isbotlab berdi?*

- A.T.Morgan
B.V.Iogansen
C.De Friz
D.Bunday tajriba qilinmagan

VIII-BOB. IRSIYATNING MOLEKULYAR ASOSLARI

14§.Nuklein kislotalarning irsiyatdagi roli.

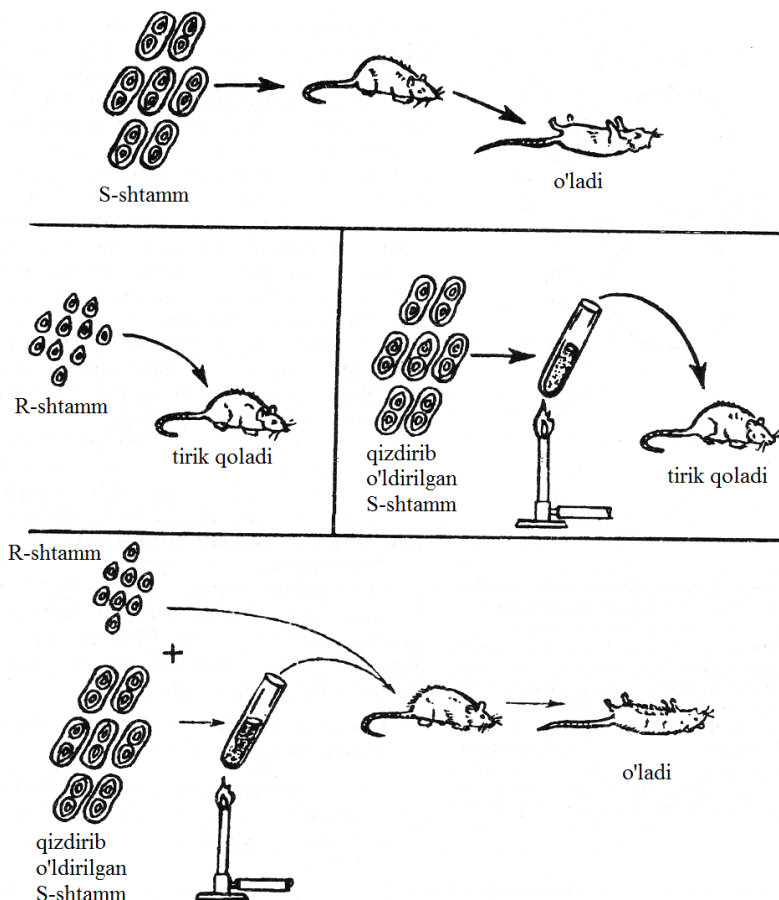
Tayanch tushunchalar va bilimlar: Bakteriyalarning transformatsiyasi, transduksiya, gen tuzilishi, genetik kod, hujayrada oqsil biosintezi, genetik axborot ko'chirishning maxsus turlari.

1.Bakteriyalarning transformatsiyasi

DNKning genetik roli bиринчи маротаба зотилжам касаллигини qo'зг'атувчи yumaloq shakldagi bakteriyalar-pnevmodoklarda isbotlangan. Pnevmodoklardagi transformatsiya hodisasi 1928 yili ingliz bakteriolog F.Griffits tomonidan ixtiro qilingan. Uning tajribasi pnevmokoklarning ikki S va R shtammlari ustida o'tkazilgan. Bakteriyalarning S shtammi agar agar*dan tayyorlangan quyuq ozuqa muhitida tekis, yorqin koloniya hosil qiladi. U polisaxarid kapsulaga ega bo'lib sichqonlarga yuqtirilgach ular o'limiga sababchi bo'ladi. Bakteriyalarning R shtammi kapsulasiz bo'lib, quyuq ozuqa muhitida g'adir-budur koloniya hosil etadi va shtamm sichqonlarga yuqtirilganda, ular omon qoladilar.

Tajribada S shtammlı bakteriyalar $65-70^{\circ}$ S issiqlik ta'sirida o'ldirilgach, ularning patogenlik xususiyati yo'qolgan. F.Griffits tajribalarining birida o'lган S shtamm qoldig'i bilan tirik R shtamm bakteriyalar aralashgan holda sichqonlar tanasiga yuqtirilganda, ba'zi bir sichqonlarning o'lganligi kuzatilgan. O'lган sichqonlar qoni tekshirilganda ularda tirik S bakteriyalar borligi aniqlangan.

Boshqa sichqonlarga issiqlik ta'sirida o'lган S shtammlı bakteriyalar yoki tirik R bakteriyalar alohida-alohida yuborilganda sichqonlar o'lmay, tirik qolgan (60-rasm). O'tkazilgan tajriba asosida agar o'lган S bakteriya va tirik R shtamm birga bo'lsa, u holda R shtamm o'lган S shtamm xossasiga ega bo'lishi mumkin degan xulosaga kelindi. Lekin olim S shtamm bakteriyalarni qanday moddasi irsiy xossani tashib yurishini bila olmadi.



60 –rasm. F.Griffits tajribasi.

*Dengiz qo'ng'ir-qizil suvo'tlaridan olinadigan uglevod (polisaxarid) lar bo'llib, bakteriyalar uchun quyuq ovqat tayyorlashda qo'llaniladi.

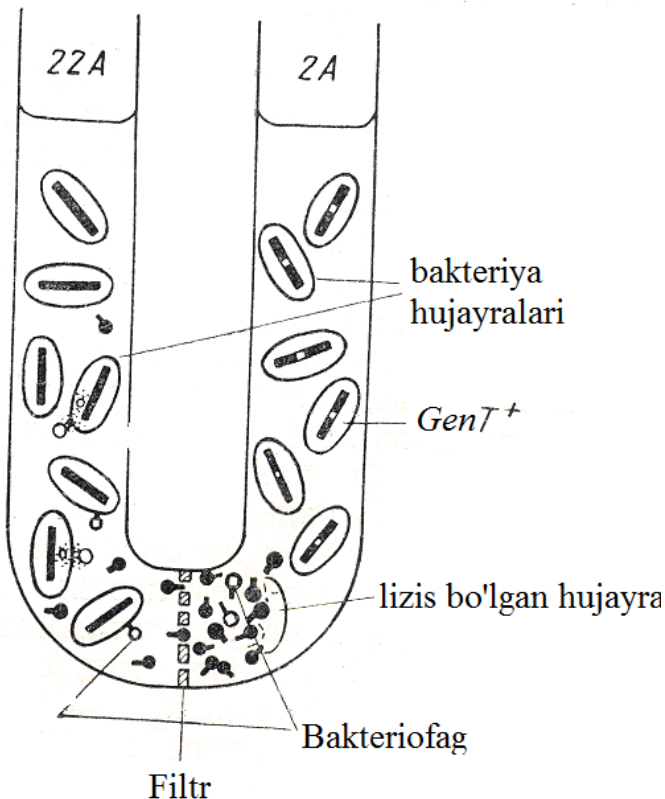
1944 yilga kelib O.Eyveri, K.Mak Leod va M.Mak Karti Griffits tajribasini qaytadan takrorladilar va S shtammida uning patogenlik xususiyatini tashib yuruvchi DNA ekanligini ma'lum qildilar. Shunday qilib dastlab pnevmokok bakteriyalarda DNAning irsiyatga aloqadorligi isbotlab berildi.

2. Transduksiya

DNA irsiyatning moddiy asosi ekanligi ikkinchi marotaba 1952 yili A.Xershi va M.Cheyz bakteriofaglar ustida o'tkazgan tajribasida isbotlandi. Ular N.Zinder, Dj.Lederblar bilan bir vaqtda **transduksiya** hodisasini kashf etdilar. **Transdutsiya** atamasi ostida DNA molekulasini bir bakteriyadan ikkinchi bakteriyaga bakteriofaglar yordamida o'tkazilishi tushuniladi.

Mazkur tajribaga qadar bakteriofaglar bakteriya tanasiga kirganda ularning hujayrasida ko'payib bakteriyalar yorilib o'lishi va natijada bakteriofaglar bilan zararlangan bakteriya koloniyasi **lizis** bo'lishi ma'lum edi.(61-rasm) Lekin ayrim hollarda fag bilan zararlangan bakteriya hujayralarining ba'zilari fag ofatdan qutilib qolishi mumkin. Buning asl sababi bakteriya tanasiga tushgan fagning irsiy molekulasi bakteriya xromosomasining maxsus nukleotidlari izchilligini kesib, unga birikishi va faol holatdan ko'paya olmaydigan ya'ni bakteriya'ni lizis qila olmaydigan nofaol - profag holatga o'tishi bo'lgan. Ofatdan

qutilgan bakteriya **lizogen bakteriya**, bu jarayon esa **lizogen reaksiyasi** deb nomlanadi. Ba'zan bakteriya xromosomasidagi fag irsiy molekulasi o'z-o'zidan yoki fizik-kimyoviy omillar ta'siri tufayli xromosomadan ajralishi va boshqa bakteriyalarni zararlantirishi, o'ldirishi yoki bakteriya xromosomasi bilan birikib profag holatga o'tishi mumkin. Yuqoridagi keltirilgan ma'lumotlar transduksiya hodisasi ham organizmlar irsiyatini moddiy asosi DNK ekanligidan dalolat beradi.



61 -rasm. *Salmonella* bakteriyasida transduksiya hodisasini ifodalovchi tajriba sxemasi. 22A shtamm bakteriyasi triptofan (T) aminokislotasini sintez qila olmaydi. 2A shtamm bakteriyasi triptofan (T^+) aminokislotasini sintez qila oladi. Bakteriofaglar tufayli o'lgan bakteriyalar ko'rsatilgan.

Irsiyatning moddiy asosi DNK ekanligani isbotlovchi yana bir misol **bakteriyalarning kon'yugatsiyasidir**. Bakteriyalar odatda jinssiz – bo'linish yo'li bilan ko'payadilar. Lekin ularda "jinsiy" ko'payish – bakteriyalar kon'yugatsiyasi ham sodir bo'ladi.

Kon'yugatsiya paytida bakteriyalar ayrim qismlari bilan o'zaro yaqinlashib, ikki bakteriya yadroси orasida sitoplazmatik ko'prik hosil bo'ladi va u orqali donor bakteriya irsiy axborotning ayrim bo'lagi retseptient bakteriya tanasiga o'tadi, natijada u fenotipda donor bakteriya xossasini o'zida namoyon etadi.

3. Genetik kod

Genlarda oqsil molekulasingin birlamchi tuzilishi to'g'risida irsiy axborot bor degan g'oya dastlab F.Krik tomonidan ilgari surilgan. Bu g'oyaga binoan gendagi nukleotidlар izchilligiga ko'ra oqsil tarkibida aminokislotalar joylanishi tartibi amalga oshadi. Oqsil tarkibida 20 xil aminokislota bor. Vaholanki, DNKdagi nukleotidlар atiga to'rt xil. Mabodo bir nukleotid bir aminokislotani oqsil

tarkibiga kiritishda qatnashadi deb faraz qilsak, unda oqsil tarkibi 4 xil aminokislordan tashkil topib 16 tasi chetda qolar edi. Agar ikki nukleotid kombinatsiyasi aminokislotalarni oqsil tarkibiga kiritadi deb o'ylasak, u holda oqsil molekulasi 16 xil aminokislordan iborat bo'lar, 4 aminokislota chetda qolar edi. Shunga ko'ra bir aminokislota polipeptid zanjiriga uchta nukleotid kombinatsiyasi orqali kiritiladi deb o'ylaylik. U holda $4^3 = 64$ aminokislota polipeptid tarkibidan o'rinni olgan bo'lar edi. Vaholanki oqsil tarkibidagi aminokislotalar yuqorida qayd etilganidek atiga 20 xil. Modomiki shunday ekan, u holda bir aminokislota bittadan ortiq triplet yordamida oqsil tarkibiga kiritiladi deb faraz qilamiz.

Yuqoridagi mulohazalarga suyangan bir guruh olimlar (X.Korana, M.Nirenberg, S.Ochoa)ning sayi-harakati tufayli 1965 yilga kelib barcha aminokislotalarni tripletlari aniqlandi va ularga asoslanib genetik kod jadvali tuzildi. (14-jadval) Genetik koddagi nukleotidlar izchilligini aniqlash ikki xil metod asosida amalga oshirildi. G.Korana o'z shogirdlari bilan genni laboratoriyada kimyoviy yo'l bilan sintez qildi, so'ngra polidezoksiribonukleotid asosida hujayradan tashqarida qaysi triplet qanday aminokislotani polipeptid bog' tarkibiga kiritishini aniqladi.

M.Nirenberg va P.Leder esa qaysi tRNK qanday aminokislotani tanib ribosomaga tashishini kuzatdi va kuzatishlaridan xulosa chiqardi.

Olib borilgan tadqiqotlardan ma'lum bo'ladiki aminokislotalardan metionin, triptofan bittadan triplet orqali polipeptid zanjiriga qo'shiladi. Tirozin, sistein, fenilalanin, gistidin, glutamin, asparagin, lizin ikkitadan, izoleysin esa uchtadan triplet yordamida, prolin, treonin, alanin, glisinlar to'rttadan, leysin, arginin, serinlarni olti xil tripletlari ishtirokida polipeptid tarkibidan o'rinni oladilar. 1981 yilga qadar yer yuzidagi barcha organizmlarda genetik kod bir xil degan fikr keng tarqalgan edi. Lekin keyinchalik odam hujayrasidagi mitoxondriya DNK tripletlarining funksiyasi o'rganilganda hujayra yadrosidagi genetik koddan farqli ravishda AUA tripleti izoleysin o'rniga mitoxondriya genetik kodida metioninni sintezlashi, AGA va AGG tripletlari argininni emas, balki oqsil sintezini tugallanganligini bildiruvchi terminator kodon ekanligi isbotlandi

Genetik kod

14-jadval

Triplettagi nukleotidlar izchilligi					
Birinchi nukleotid	Ikkinci nukleotid				Uchinchi nukleotid
	U	S	A	G	
U	UUU fenil	USU	UAU tirozin	UGU sistein	U
	UUS alanin	USS serin	UAS	UGS	S
	UUA leysin	USA	UAA *	UGA *	A
	UUG	USG	UAG *	UGG triptofan	G
S	SUU	SSU	SAU gistidin	SGU	U
	SUS leysin	SSS prolin	SAS	SGS arginin	S
	SUA	SSA	SAA glutamin	SGA	A
	SUG	SSG	SAG	SGG	G

A	AUU AUS AUA AUG	izoleysin metionin	ASU ASS treonin ASA ASG	AAU asparagin AAS AAA lizin AAG	AGU serin AGS AGA arginin AGG	U S A G
G	GUU GUS GUA GUG	valin **	GSU GSS alanin GSA GSG	GAU asparagin GAS kislota GAA glutamin GAG kislota	GGU GGS glitsin GGA GGG	U S A G

* -UAA, UAG, UGA tripletlari aminokislotalarni kodlamaydi, balki polipeptid zanjirni tugallanganini ifodalaydi. ** - GUG tripleti kod startini, ya'ni polipeptid bog'sintezi boshlanganligani bildiradi.

4. Hujayrada oqsil biosintezi.

Hujayralar tuzilishi va xossalari asosan undagi oqsillarga bog'liq. Modomiki shunday ekan u holda ona hujayra qanday oqsillar sintezlasa, qiz hujayra ham shunday oqsillarni sintezlaydi. Oqsillar sintezi fan tarixida eng muhim muammolardan biri bo'lib kelgan. Hozirgi vaqtga kelib bu muammo deyarli hal qilindi. Respublikaning mashhur olimi akademik Yo.X.To'raqulov qayd etishicha hujayradagi oqsillar sintezida yuzga yaqin fermentlar, maxsus oqsil faktorlar, 200 ga yaqin makromolekulalar qatnashadi. Makromolekulalarning ko'pchiliginи ribosomalar tashkil etadi. Oqsil molekulasi biopolimer bo'lib, uning monomerlari aminokislotalar sanaladi. Har bir oqsil molekulasida aminokislotalar tarkibi izchilligi, soni shu oqsilga xos bo'ladi. Oqsil strukturasini aniqlashda DNK asosiy rol o'ynaydi. Oqsil molekulasiga nisbatan DNK molekulasi bir necha o'n, hatto yuz barobar uzun. DNKning har xil qismlari turli oqsillar sintezlanishida hal qiluvchi ro'l o'ynaydi. Lekin shuni qayd etish lozimki oqsil molekulasini sintezida DNKning o'zi bevosita ishtirok etmaydi, chunki u yadro tarkibida, oqsil esa sitoplazmadagi ribosomalarda sintezlanadi. Odatda oqsil strukturasi haqidagi axborot DNKda bo'ladi va saqlanadi. DNKdagi oqsil biosintezi to'g'risidagi axborotni RNK sintetaza fermenti iRNKga ko'chiradi, hosil bo'lgan iRNKlar esa ribosomalarga yo'naladi.

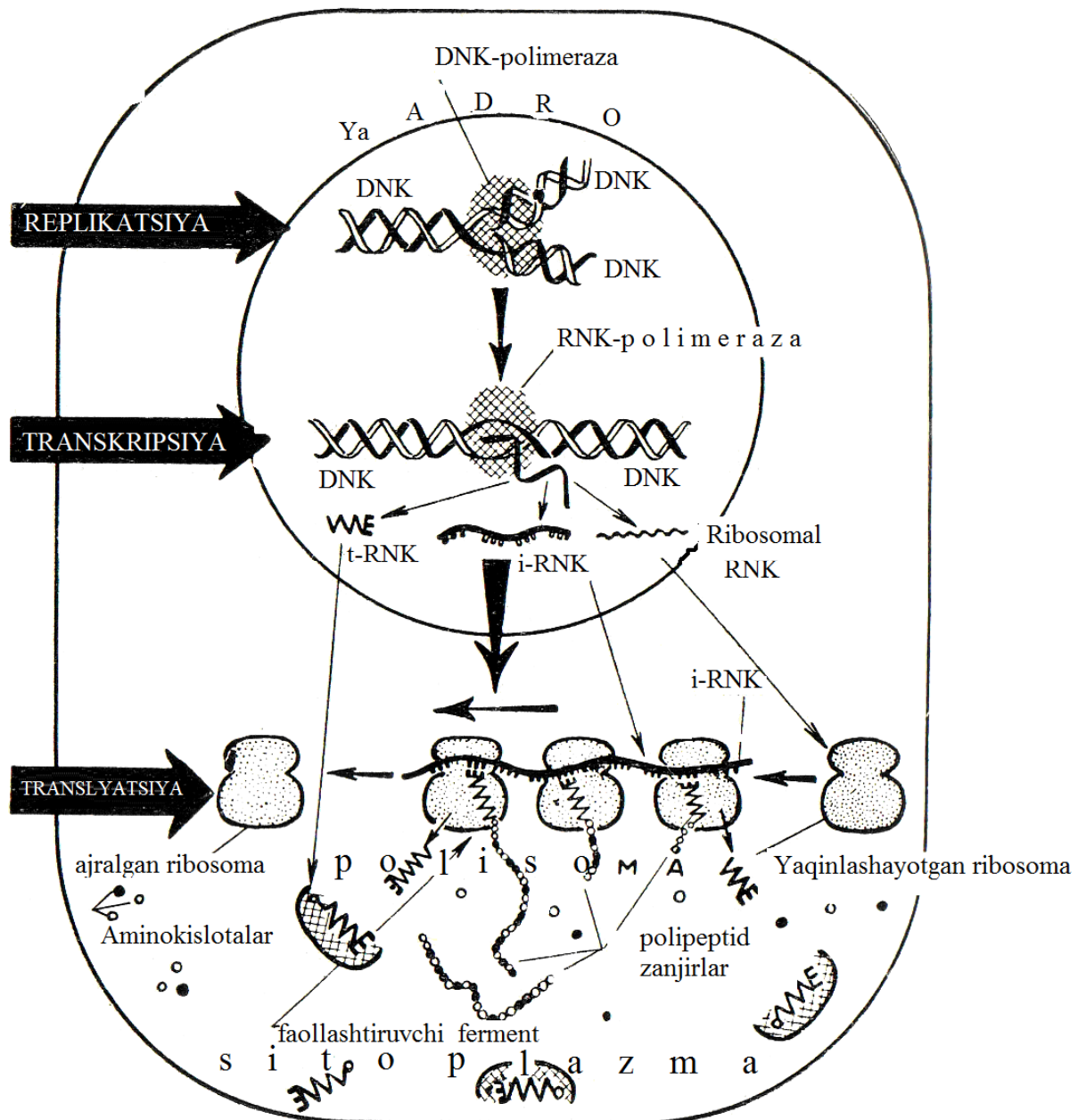
Hujayradagi oqsil biosintezi matrisali prinsipga asoslanadi. U transkripsiya hamda translyasiyadan iborat.

Transkripsiya - bu qo'sh zanjirli DNKdagi irsiy axborotni bir qavat zanjirli iRNKga ko'chirishdir.

Mazkur jarayon ferment orqali amalga oshadi. iRNK nusxa ko'chirilishi DNK spiralining 5'-3' tomon yo'nalgan bo'ladi. Odatda organizm hayoti va rivojlanishi uchun zarur fermentlar va oqsillar sintezi interfazagacha ya'ni DNK sintezlanishi davrigacha ro'y beradi. Transkripsiya uch bosqichdan: inisiatsiya, elongatsiya va terminatsiya bosqichidan tashkil topgan.

iRNK sintezi transkripsiya'ning inisiatsiya bosqichidan boshlanadi. Bu sintezlanishi lozim bo'lgan gen oldidagi promotor qismidir. Promotor 80 nukleotidlar juftligidan tashkil topgan. Virus va bakteriyalarda esa promotor 10 ta nukleotidlar juftligidan iborat. Promotordagi nukleotidlar izchil-

ligida AT juftligi tez-tez takrorlanganligi sababli u TATA izchilligi deb ham ataladi. Transkripsiya RNK polimeraza fermenti yordamida amalga oshadi. Eukariotlarda RNK polimerazani uch xil tipi mavjud. Ulardan biri iRNK, ikkinchisi rRNK, uchinchisi tRNK sintez qilishda qatnashadi. iRNK sintezlanishi uchun RNK polimeraza fermenti promotorga mustahkam bog'lanadi.



62 -rasm. Hujayrada oqsil biosintezining sxemasi.

So'ngra bu ferment DNA molekulasi bo'ylab harakatlanib uning molekulasini ikkiga ajratadi. Ma'noli zanjir qismida komplementarlik prinsipiiga muvofiq adenin o'rniga uratsil, guanin o'rniga sitozin, timin o'rniga adenin, sitozin o'rniga guanin va boshqa nukleotidlар sintezlana boshlaydi. iRNK sintezi yakunlanganini terminator tripletlar belgilaydi.

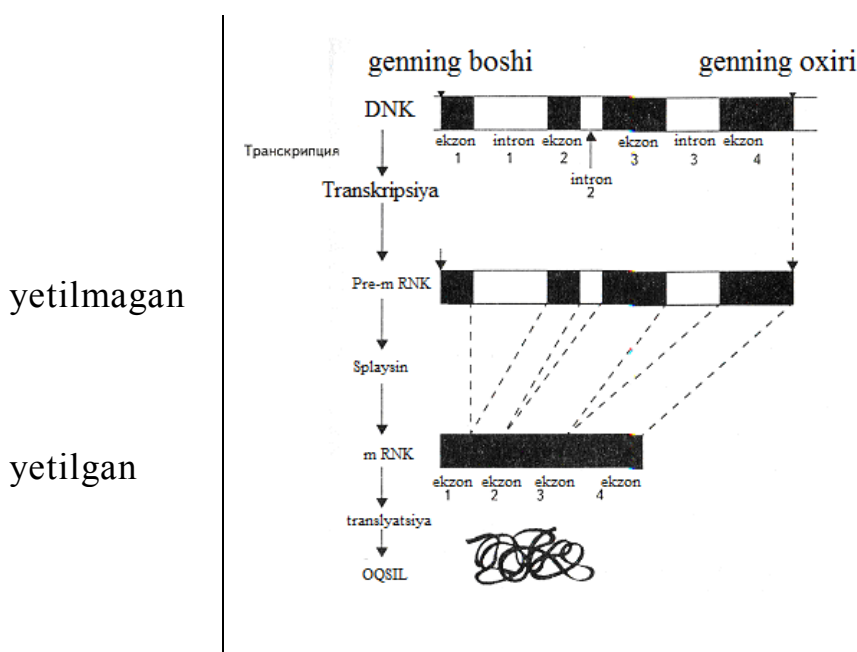
Terminator va promotordagi tripletlar izchilligi RNK polimeraza faolligini tartibga soluvchi maxsus oqsillar tomonidan bilinadi. iRNK bosh qismida

metillashgan guanin joylashadi. U «qalpoq» deb nomlanadi. Taxmin qilinishicha mazkur qalpoq iRNK ni ribosomaning kichik bo’lagi bilan birikishida qatnashadi.

Oqibatda polimeraza tomonidan sintezlangan iRNK DNK dan sekinlik bilan ajraladi (62-rasm).

Oqsil biosintezi to’g’risida mulohaza yuritilar ekan albatta prokariotlar bilan eukariotlar orasidagi DNK tuzilishidagi farqni bilish kerak. XX asrning 70 yillarigacha gen tuzilishi tuban organizmlar bakteriyalar va viruslarda o’rganilgan. So’ngra molekulyar genetika sohasida faoliyat ko’rsatayotgan olimlar diqqati yuksak organizmlar - suteemizuvchilar, qushlar, yuksak o’simliklarning gen tuzilishiga qaratildi. Natijada bu organizmlarda gen tarkibi bir xil emasligi, unda aminokislotalarni kodlaydigan qismlar bilan bir qatorda aminokislotalarni kodlamaydigan qismlar borligi aniqlandi.

V.Djilbet taklifi bilan bunday qismlar ekzon va intron deb atala boshlandi. Tabiiyki bunday ekzon va intron qismi DNK qo’sh qavat zanjirida bo’lgani sababli transkripsiya paytida ular iRNK zanjiriga o’tadi. iRNK DNK qo’sh qavat zanjiridan ajralib yadro shirasiga tushgach, u yadro membranasi teshiklari orqali sitoplazmaga o’tish davrida eukariot hujayralarida DNKda sintezlangan pre-iRNK ko’p nukleotidlardan tashkil topgan bo’lsa, undan hosil bo’lgan iRNKda nukleotidlar soni oz bo’ladi. Bunga sabab yetilmagan pre-iRNK tarkibidagi ekzon va intron qismlar bir-biridan ajraladi. So’ngra ekzon qismlari o’zaro birlashib yetilgan pre-iRNK hosil etadi. pre-iRNKdan shunday yo’l bilan iRNK hosil bo’lishi **splaysing** deyiladi (63-rasm).



63- rasm. Genning kodlanuvchi va kodlanmovchi qismlari.

Translyatsiyasi deganda to’rt xil nukleotiddan tashkil topgan iRNKdagi irsiy axborotni 20 xil aminokisladan iborat polipeptid zanjiriga ko’chirish tushuniladi. Mazkur jarayon uch bosqichda amalga oshadi:

1.Aminokislotalarning faollashishi ya'ni aminokislotaning ATF ishtirokida adenozin monofosfat bilan birikib aminoatsil adenilat hosil qilish reaksiyasi.

2.Faollashgan aminokislotalarni tRNKga birikishi. Bu maxsus aminoatsil sintetaza ferment ishtirokida ro'y beradi.

3.Aminoatsil sintetaza fermenti har bir aminokislota uchun o'ziga xos bo'ladi. tRNK yadroda sintezlansa ham sitoplazmada erkin holda bo'ladi. tRNKning bir molekulasi 76-85 nukleotiddan iborat. Uning tuzilishi beda bargiga o'xshash. tRNKning uch qismi nihoyatda ahamiyatli sanaladi.

a) antikodon - bu uchta nukleotiddan tuzilgan u tRNKdagi triplet ketma-ketligini iRNKdagi tripletga komplementar mos. b) tRNK maxsus aminokislota birikkanligini aniqlovchi qism. v) tRNKning aminokislota joylashadigan akseptor qismi.

3. Translyatsiya'ni uchinchi bosqichi - faollashgan va tRNKga birikkan aminokislotalarni ribosomalarga tashib keltirish va iRNKdagi nukleotidlar izchilligi to'grisidagi irsiy axborotning oqsil tarkibidagi aminokislota izchilligiga ko'chirish ya'ni chin ma'nodagi translyatsiyadir.

Translyatsiyani **uchinchi bosqichi** sitoplazmadagi ribosomalarda amalga oshadi. Ribosomani kattaligi prokariot va eukariot hujayralarida har xil. Prokariot hujayralarda uning kattaligi o'rtacha 30x30x20, eukariotlarda esa 40x40x20 nm ga teng. Ribosomalarning kattaligi sedimentatsiya birligi bilan o'lchanadi. Sedimentatsiya maxsus ozuqa muhitida ribosomalarning sentrafugalashdagi cho'kish tezligani ifodalaydi.

Ichak tayoqchasi bakteriyasining ribosomasi ikki: katta va kichik qismdan tashkil topgan. Ular 64% ribosomal RNK, 36% oqsildan tuzilgan. Ichak tayoqchasi bakteriyasidan farqli o'laroq eukariotlar ribosoma subbirliliklari birmuncha yirik.

Har bir ribosomada aminoatsil va peptidil markazlari bo'ladi. Birinchi aminokislota (metionin) avvalo ribosomaning aminoatsil markaziga o'rashadi. Bu aminoatsil markazda metionin aminokislotasini ribosomaga olib kelgan tRNK antikodonini ribosomaning aminoatsil markazidan o'rin olgan iRNK kodiga qarama qarshi joylashadi va kod bilan antikodon o'zaro birikadi. Shundan so'ng tRNK olib kelgan metionin aminokislotani ribosomaning katta bo'lagiga qoldiradi, o'zi esa aminoatsil markazdan peptidil markazga suriladi. Bo'shagan aminoatsil markazga keyingi iRNKning kodi joylashadi va u keyingi aminoatsil tRNK antikodonini bilan birikadi. Shu lahzadan boshlab translyatsiyaning ikkinchi bosqichi - elongatsiya amalga oshadi. Elangatsiya bu polinukleotid zanjirini uzayishi.

Oqibatda peptidil transferaza fermenti yordamida birinchi aminokislotaning karboksil guruhi (COON) ikkinchi aminokislotaning amino guruhi (NN_2) bilan birlashadi va ular o'rtasida peptid bog' (-CO-NN-) hosil bo'ladi. Natijada suv molekulasi ajraladi. Shunday usul bilan elongatsiya jarayonining keyingi bosqichlarida iRNK kodi tRNK antikodonini bilan ham ribosomaning aminoatsil markazidan peptidil tRNK surilgan sari dipeptid, tripeptid, polipeptid sintezi davom etaveradi. Bunda albatta ribosomal

translokaza fermenti elongatsiya'ni oqsil omili sifatida davom ettiradi. Ribosomaga tashib kelgan aminokislordan ozod bo'lган tRNK va u bilan aloqada bo'lган iRNK kodoni ribosomaning tashqarisiga chiqadilar.

Ribosomaning aminoatsil va peptidil markazlarida oqsil sintezi aminoatsil markazga uchta terminator kodon UAA, UAG yoki UGA lardan biri kelib joylashgach to'xtaydi. Ribosomaning aminoatsil markaziga terminator kelib tushgach polipeptid sintezining uchinchi bosqichi terminatsiya boshlanadi. Terminatsiya bu translyatsiya'ning oxirgi bosqichi. Terminatsiya sintezlangan polipeptid zanjirini ribosomaning katta subbirligidan ajralishiga olib keladi. Natijada erkin holdagi ribosoma yangi polipeptid zanjirining sintezida qatnashishi mumkin bo'ladi. Barcha eukariot organizmlarda translyatsiya jarayoni umuman olganda shunday kechadi.

Oqsil biosintezida hosil bo'lган polipeptid zanjir translyatsiya jarayonida o'ziga xos maxsus funksiya'ni o'taydi. Oqsilning birlamchi strukturasi polipeptid zanjirda aminokislotalarning izchilligi bilan belgilanadi. Biroq oqsil molekulasi hujayra ichida to'g'ri chiziqda tortilgan aminokislotalar zanjiridan iborat bo'lmay, spiral shaklida buralgan, koptoq shaklida o'ralgan, globulyar bo'ladi. Bu ularning ikkilamchi, uchlamchi strukturalaridir. Ikkilamchi, uchlamchi strukturalar hosil bo'lishida disulfid bog'lar, ionli bog'lar, gидрофоб, qutblangan guruhlar orasidagi aloqalar muhim rol o'yнaydi.

5.Genetik axborot ko'chirishning maxsus turlari.

Hozirgi davrga kelib genetik axborot ko'chirishning uchta maxsus turi aniqlangan.

1. RNK dagi genetik axborotni RNKga ko'chirish, virus bilan zararlangan hujayralarda kuzatiladi. Bu tamaki mozaikasi va o'simliklarning boshqa viruslarida hamda RNKga ega bakteriofaglarda va hayvonlar polioviruslarida uchraydi. Aytilgan viruslarning nomi RNKdan tuzilgan bir zanjirli bo'ladi. RNK molekulasidan RNK molekulasini sintezlanishi komplementar prinsipga asoslanadi.

2. Teskari transkripsiya. RNKdan genetik axborotni DNK molekulasiga ko'chirish yoki teskari transkripsiya viruslarning ayrim tipi bilan zararlangan hayvon hujayralarida aniqlangan. Bunday RNKnинг o'ziga xos tipi retrovirus deb ataluvchi viruslar genomida mavjud. Hozirgi vaqtida gepatit B ni qo'zgatuvchi virus genomidagi RNK ham DNKn sintez qilishi ma'lum bo'ladi. Retrovirusning RNKsi «xo'jayin» hujayrasiga kirkach virus genomida teskari transkripsiya hodisasi ro'y beradi. Odatda retroviruslar genomida RNK nusxasi 2 ta bo'ladi. Shunga ko'ra oldin RNK-DNK dupleksi hosil bo'ladi. So'ngra qo'shaloq zanjirli DNK molekulasi sintezlanadi. RNK komplementar asosda DNK sintezlanishi teskari transkriptaza ferment ishtirokida amalga oshadi. Bu ferment odatda retrovirus zarrachalari (varionlari) bo'lib, virus hujayraga kirkach faollashadi hamda uning lipidioglikoprotein qobig'ini parchalaydi.

3. DNK transkripsiysi va translatsiyasi. DNKdagi genetik axborotni to'g'ridan-to'g'ri oqsil molekulasiga ko'chirish laboratoriyanida in vitro da

aniqlangan. Bunday sharoitda ba'zi bir antibiotiklar, xususan, streptomitsin, neomitsin ribosomalar bilan o'zaro aloqada bo'lib ularning xossasini shunday o'zgartirib yuboradiki, oqibatda ribosomalar oqsil molekulasini hosil etuvchi axborot qolipi sifatida iRNK emas, aksincha bir zanjirli DNKdan foydalanadilar.

6.Molekulyar genetika.

XX asrning boshlarida gen bo'linmaydigan yaxlit birlikdan iborat deb kelingan bo'lsa, keyinchalik u **muton**, **rekon** va **sistrон** kabi tushunchalar bilan tavsiflangan. Muton bu genning mutatsiyaga uchragan eng kichik birligidir. Ana shu kichik birlik bir yoki bir necha nukleotidlardan iborat. **Rekon** bu genning rekombinatsiya hosil etuvchi eng kichik birligi. U ham bir necha nukleotidlardan tashkil topgan. **Sistrон** esa genning oqsil sintezini kodlaydigan ketma-ketligini ifodalaydi. U ilgarigi gen haqidagi tushunchaning sinonimi sanaladi. Hozirgi vaqtida gen DNK (ba'zi viruslar RNK)ning ma'lum funksiya'ni bajaruvchi ayrim qismi degan tushuncha barcha genetiklar tomonidan e'tirof etiladi. Har bir gen nukleotidlari izchilligidan tashkil topgan va oqsil kodlaydigan ekzonlardan va oqsil kodlamaydigan intron ketma-ketliklardan tashkil topgan. Bundan tashqari gen faoliyatini boshqaradigan qator elementlar ham mavjud.

Bu elementlar asosan genning promotor ketma-ketliklari, ba'zi yuqori organizmlarda promotr yonidagi sensor ketma-ketliklari bo'lib, bиргаликда gen funksiyasi boshqarilishida operatorlik vazifasini o'taydi. Genni faolligini oshiruvchi (enxanser) va susaytiruvchi (saylenser) ketma-ketliklari ham mavjud bo'lib, turli regulyator oqsillar bilan hamkorlikda operator funksiyasiga ijobiy yoki salbiy ta'sir ko'rsatadi. Bundan tashqari maxsus regulyator gen va suppressor gen turlari bo'lib, ular sintez qilingan oqsillar operatorini boshqaradi.

Genetik nuqtai nazardan oqsil sintezida ishtrok etuvchi strukturali genlar nihoyatda ahamiyatlidir. Bunday genlar oqsil molekulalari hamda fermentlarni sintez qilishda qatnashib hujayra metabolizmini o'zgartiradi va organizmlardagi belgi-xossalarni shakllanishida asosiy rol o'yaydi.

Molekulyar genetikaning rivojlanishi bilan faqat ayrim genlarning tuzilishi emas, balki har bir organizm genomi yaxlit holda o'rGANildi va qiziqarli ma'lumotlar olindi. **Genom** bu gaploid holatidagi xromosomalarning genlar majmuasidir. Genomni tadqiq qiluvchi molekulyar genetikaning shaxobchasi **genomika** deb nomlanadi. Genomika o'z tadqiqotlarini prokariot organizmlar genomini o'rGANishdan boshlangan. Keyin esa eukariot organizmlar genomini tadqiq qilindi. Oqibatda prokariot va eukariot organizmlar genotipini o'ziga xos tuzilishi ma'lum bo'ldi. Prokariot organizmlarda *Esherichia coli* misol uchun olsak, uning genotipi 4639221 nukleotid juftligidan tashkil topgan. Genotipni 87,8 foizi aminokislotalarni kodlashda, 0,8 foizi tegishli genlar RNK genini har xil fraktsiyalar (tRNK va rRNK) sintezi kodlashda ishtirok etadi. 0,7 foizi esa, kodlarda qatshanmaydi nukleotidlari juftligi hisoblanadi. Shunday qilib bakteriyalarda genomning 88,6 foizi genlardan iborat bo'lib, 11 foizi atrofida nukleotidlari juftlari kodlashda qatnashmaydigan genlar orasidagi takroriy qismlar sanaladi. Prokariotlarga

nisbatan eukariotlarda nukleotidlar va genlar soni nihoyatda ko'p bo'ladi. Tubandagi jadvalda esa eukariot organizmlarni ba'zilarini genom kattaligi yoritilgan. (M.Singer, Berg 1998)

№	Organizimlar	Gaploid genomdag'i nukletidlar juftlik soni	Xromosoma larning gaploid nabori
1.	Achitqi zamburug'i (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>)	$1,35 \times 10^7$	16
2.	Yumaloq chuvalchang(<i>Caenoz habditis elegans</i>)	8×10^7	11/12
3.	Tut ipak qurti (<i>Bombyx mori</i>)	5×10^8	28
4.	Meva pashshasi (<i>Drasophila melanogaster</i>)	$1,65 \times 10^8$	4
5.	Tovuq (<i>Jallus domesticus</i>)	$1,2 \times 10^9$	39
6.	Sichqon(<i>Mus musculus</i>)	3×10^9	20
7.	Sigir(<i>Bovis domesticus</i>)	$3,1 \times 10^9$	60
8.	Odam(<i>Homo sapiens</i>)	$2,9 \times 10^9$	23
9.	Makkajo'xori(<i>Zeo mays</i>)	5×10^9	10
10.	Piyoz(<i>Allium cepa</i>)	$1,5 \times 10^{10}$	8
11.	Arabidopsis(<i>Arabidopsis thaliana</i>)	7×10^7	5

Prokariot organizm tarkibida atigi bir dona xromosoma – genofor, euakariot organizmlarda esa xromosomalar soni nihoyatda ko'p. Masalan, odam genomini olsak, uning genomi 23 ta xromosomada 3×10^9 nukleotidlar juftlari joylashgan. Odamning katta xromosomasida 250 mln., eng kichik xromosomasi Y (igrik) da 47mln. nukleotid juftlari mavjud.

Har xil ob'ektlarda nukletidlar izchilligi asosiy aniqlangan genlar soniga oid ma'lumotlar

Organizm xillari	Tur	Har xil mualliflar bo'yicha genlar soni		
		Levin1994	Miklos, Rubin 1996	Boshqalar
Prokariot	<i>Escherichia coli</i>		4100	4909-4258
Zambrug'	<i>Saccharomyces cerevistea</i>	5200	5800	6200-6034
Infuzoriya	<i>Oxutrina similis</i>		12000	
Bo'g'imoyoqlilar	<i>Drosophila melanogaster</i>	8000	12000	8000, 20000
Yumaloq chuvalchanglar	<i>Caenozhabditis elegans</i>		14000	19009
Mollyuskalar	<i>Loligo peali</i>		35000	
Xordalilar	<i>Mus musculus</i>	125000	70000	
	<i>Homo sapiens</i>		70000	50000-120000
O'simliklar	<i>Nicotiana tabacum</i>		43000	
	<i>Arabidopsis thaliana</i>		16000-33000	

Prokariotlardan farqli ravishda euakariotlarda DNK sida kodlanuvchi va kodlanmaydigan qismlar bor. Kodlanuvchi DNK qismlari polipeptid yoki RNK

sintezida qatnashadi. Kodlanmaydigan DNK qismlarini esa, intronlar, genlar orasida nukleotid juftliklari, soxta genlar tashkil etadi.

Odam genomini atigi bir foiz ekzonlar, 24 foizi interonlardan va 75 foizi genlar orasidagi nukleotidlar juftligida tuzilgan. Boshqacha aytganda odam genomini bir foizigina oqsil molekulalarini sintezi haqidagi axborotni o'zida saqlaydi.

XX asrning 60-yillarini oxirida amerikalik olimlardan R.Britten va E.Devidson euakariot organizmlar genomida har xil darajada takrorlanadigan DNK qismlarini kashf etdilar. Bularga:

1. Noyob-nodir nukleotidlar izchilligi ya'ni bir nusxadagi nukleotidlar izchilligi.
2. O'rtacha takrorlanuvchi yoki oraliq nukleotidlar izchilligi.
3. Yuqori darajadagi genomda takrorlanadigan nukleotidlar izchilligi. Ularning takrorlanish darajasi 106 nusxalarga teng. Keyingi vaqtida olingan ma'lumotlarga ko'ra noyob nukleotidlar izchilligi oqsilni sintezida qatnashuvchi genlar sanaladi.

Savollar va topshiriqlar.

1. Bakteriyalar transformatsiyasi haqidagi F.Griffits tajribalarini izohlang.
2. Transduktsiya qanday amalga oshadi?
3. Transformatsiya va transduktsiyadan qanday xulosaga kelindi?.
4. Gen hujayrani qaysi qismlarida bo'ladi?. U nimalardan tuzilgan?.
5. Gen qanday funksiya'ni bajaradi?
6. Genning qanday xillarini bilasiz?
7. Genning intron, ekzon qismlarining farqini yoriting. Ekzon va intron qismlar qaysi organizmlar genlarida uchramaydi?.
8. Genetik kod nima?
9. Transkriptsiya nima?
10. Translyatsiya necha bosqichda amalga oshadi?
11. Hujayrada oqsil biosintezini jadval yordamida tushuntiring.
12. Oqsil biosintezi hujayraning qaysi organoidida ro'y beradi?
13. Splaysing nima? mRNK bilan iRNK orasida qanday farq bor?
14. Genetik axborotni ko'chirishning qanday maxsus turlarini bilasiz?
15. DNK va RNK replikatsiyasi orasidagi tafovutni izohlang.

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Bakteriyalar transformatsiyasi bu:

- A. Bir bakteriya irsiy axborotini boshqa bakteriyaga ko'chishi
- B. Bir bakteriya sitoplazmasining boshqa bakteriyaga ko'chishi
- C. Avirulent bakteriya'ni virulent bakteriyaga aylanishi
- D. Ikki bakteriya'ni bir-biri bilan konyugatsiyasi

2. Transduktsiya

- A. Bir bakteriya sitoplazmasini boshqa bakteriyaga ko'chishi
- B. Bir bakteriya irsiy axborotini boshqa bakteriyaga ko'chishi
- C. Ikki bakteriya'ni bir-biri bilan konyugatsiyasi
- D. Bir bakteriya irsiy axborotini bakteriofaglar yordamida boshqa bakteriyaga o'tkazilishi

3. Gen bu:

- A. U yoki bu belgini rivojlanishini ta'minlovchi oqsil molekulasi
- B. Modda almashishi reaksiyasini tezlashtiruvchi ferment
- C. Birlamchi oqsil tuzilishi to'g'risidagi axborotni saqlovchi DNK molekulasini ayrim qismi
- D. ATF molekulasi

4. Genetik kod bu:

- A. DNK dagi nukleotidlar izchilligi
- B. Oqsil tarkibidagi aminokislotalarning izchilligi
- C. DNK yoki RNK dagi tripletlar izchilligini oqsil molekulasidagi aminokislotalar izchilligiga mosligi
- D. RNK dagi nukleotidlar izchilligi

5. Transkriptsiya bu:

- A. DNK replikatsiyasi
- B. RNK dagi nukleotidlar izchilligini DNK ko'chishi
- C. DNK dagi nukleotidlar izchilligini iRNK ko'chishi
- D. iRNK asosida polipeptidni sintezlovchi

6. Translyatsiya bu:

- A. Oqsil molekulalarini aminokislotalarga ajralishi
- B. DNK asosida polipeptidni sintezlanishi
- C. iRNK asosida polipeptidni sintezlanishi
- D. DNK molekulasini ikki xissa ortishi

7. Genetik kodni aymiganligi:

- A. Barcha organizmlarda bir xil tripletlar bir xil aminokislotalarni kodlaydi
- B. Har xil organizmlarni aminokislotalarni, ularga xos tripletlar kodlaydi
- C. yonma-yon turgan uchta nukleotid ma'lum aminokislotsi kodlaydi
- D. Har bir aminokislota bittadan ortiq triplet bilan kodlanadi

8. Oqsil molekulasining sintezida qanday nuklein kislotalar qatnashadi?

- A. iRNK va tRNK
- B. iRNK va rRNK
- C. tRNK va rRNK
- D. iRNK, rRNK, tRNK

9. Qanday kimyoviy bog' orqali aminokislotalar o'zaro bog'lanib oqsilni birlamchi strukturasini hosil qiladi?

- A. Vodorod bog' orqali
- B. Peptid bog' orqali
- C. Disulfid bog' orqali
- D. Ion bog' orqali

10. Eukariotlarda RNK polimerazani qanday tiplari mavjud?

- A. rRNK sintezlovchi, iRNK sintezlovchi
- B. iRNK sintezlovchi, tRNK sintezlovchi
- C. rRNK sintezlovchi, tRNK sintezlovchi
- D. rRNK sintezlovchi, iRNK sintezlovchi, tRNK sintezlovchi

11. Hujayrada necha xil tRNK bor?

- A. 16 B. 20 S. 32 D. 64

IX-BOB. ONTOGENEZ GENETIKASI.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Ontogenez haqida tushuncha, ontogenezning genetik dasturi, transplantatsiya, ontogenetni o'rganishda qo'llaniladigan genetik metodlar, morfogenetik davr, embrional induktsiya, hujayrada oqsil biosintezini tartibga solish, operon tizimi.

15§.Ontogenezning genetik asoslari.

1.Ontogenez haqida umumiy tushuncha.

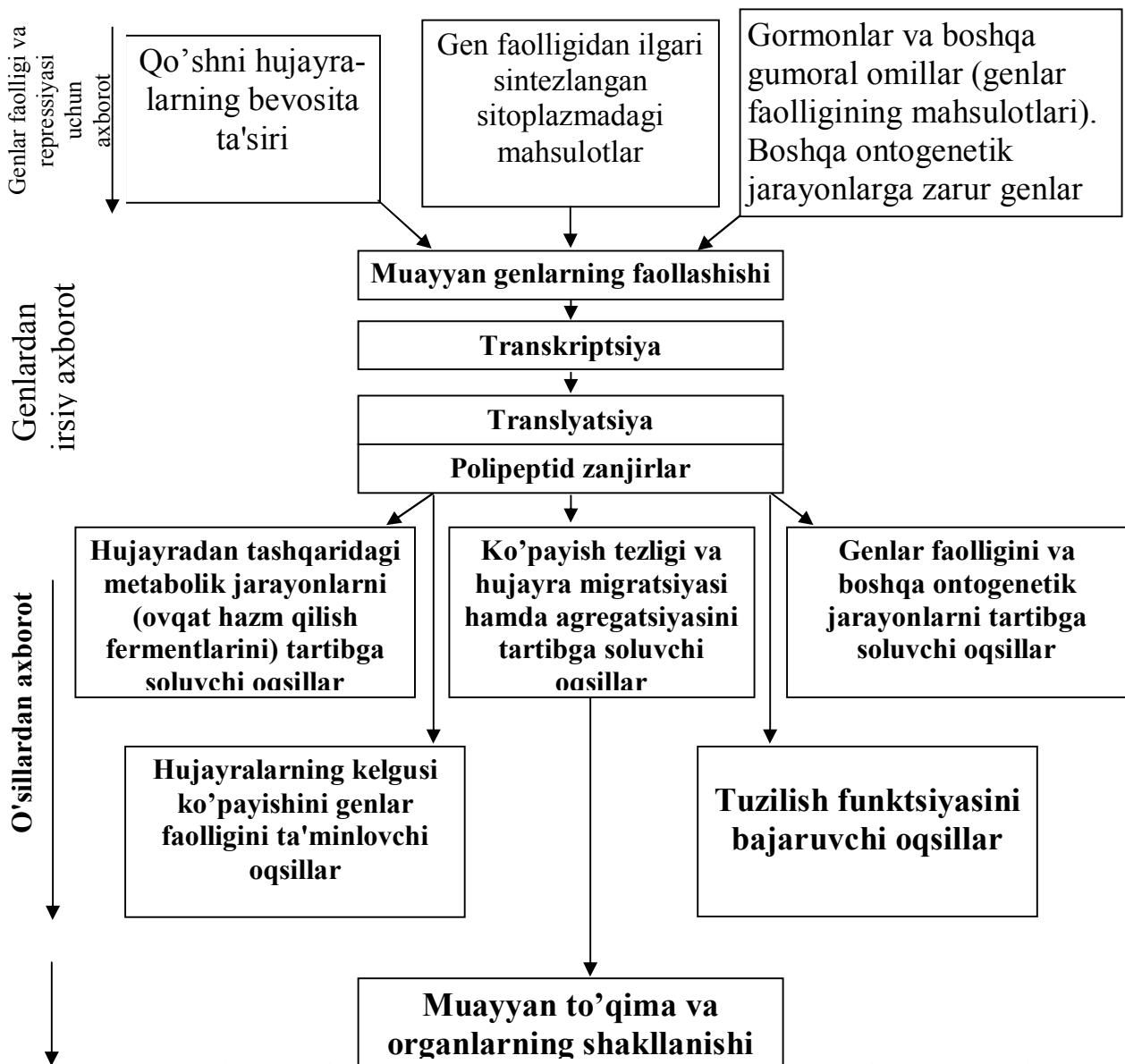
Ontogenez – bu organizmlarning shaxsiy rivojlanishidir. Shaxsiy rivojlanish atamasi ostida zigotadan tortib organizmlarning tabiiy o'limigacha bo'lган davri tushuniladi. Ko'p hujayrali o'simlik, hayvonlarning shaxsiy rivojlanishida tubandagi o'xshashlik bor: 1) hujayralar sonining ortishi ya'ni o'sish; 2) rivojlanish davomida hujayralarning tabaqlanishi, ixtisoslashishi; 3) morfogenez to'qima va organlarning, belgi va xossalarning rivojlanishi.

Tuzilishi murakkab hayvonlar ontogenezi embrional va postembrional davrlarga bo'linadi. Ko'p hujayrali hayvonlarda to'qimalar va organlarning hosil bo'lishi odatda embrional davrda sodir bo'ladi. Yuksak o'simliklarda esa to'qima va organlarning rivojlanishi yashash davrida ro'y beradi. Bir hujayrali hayvonlarda, prokariot organizmlarda ontogenet ona hujayradan qiz hujayraning hosil bo'lishi davriga to'g'ri keladi. O'simlik, hayvonlar to'qima organlarining hosil bo'lishini embriologiya fani o'rganadi. Ontogenezning genetik asoslarini tadqiq qiluvchi genetikaning shaxobchasi **ontogenetika** deb ataladi.

2.Ontogenezning genetik dasturi.

Har bir organizmning shaxsiy taraqqiyoti hujayradagi **genetik dastur – genom** asosida amalga oshadi. Shaxsiy taraqqiyotning genetik dasturi deganda otalangan tuxum hujayradan to organizm to'liq voyaga yetishigacha bo'lган taraqqiyotni belgilovchi genlar majmuasi tushuniladi. Prokariot va bir hujayrali eukariot organizmlarda gen bilan belgi o'rtaсидаги masofa qisqa. Ulardagi barcha belgi va xossalalar to'g'ridan-to'g'ri genlar faolligi, uni tartibga solish bilan belgilanadi. Yuksak o'simlik va hayvonlar, odamlarda esa gen bilan belgi orasidagi munosabat murakkab. Ulardagi morfobiologik belgi - xossalalar o'zaro mustaxkam bevosita, bilvosita aloqada bo'lган hujayralar va ulardagi genlar faolligi natijasida ro'yobga chiqadi. Ontogenetda sodir bo'ladigan jarayonlar zanjirining umumiy sxemasi 64 – rasmda tasvirlangan. Bunday jarayonlar zanjiri o'zaro aralashib ketishiga qaramay, ulardagi barcha yo'nalishlar qat'iyan muvofiq ravishda amalga oshishi sababli organizmning morfologik va funksional yaxlitligi ta'minlanadi. Ontogenet birinchi navbatda hujayralar sonining ortishi bilan aloqador. Otalangan tuxum hujayra – zigota ontogenet taraqqiyot mobaynida son jihatdan ortib u yangi tug'ilgan chaqaloqda 1014, katta odamda esa 1015-1016 ga yetadi. Genetik dastur asosida yuksak hayvonlarning embrional, yopiq urug'li o'simliklarning yashash davrida hujayralar tuzilishi va funksional jihatdan ixtisoslasha boradilar. Rus olimi **A.L.Zavarzin** qayd etishicha embrional davrda hujayralar, to'qimalar,

organlarning ixtisoslashishi bilan ular borgan sari o'zlarining murakkabligini yo'qotib, organizmning tarkibiy qismlarining biriga aylana boradilar. Urug'lanish davrida tuxum va urug' hujayraning zigitani hosil etishdagi ulushi bir-biridan farq qiladi. Zigota hosil bo'lishida tuxum hujayra yadroasi bilan birga har xil organoidli sitoplazma, gen mahsulotlariga ega holatda bo'lsa, urug' hujayra urug'lanish paytida tuxum hujayraga faqat o'z yadrosini beradi xolos. Shunga ko'ra zigitani bo'linishi va dastlabki blastomeralarning rivojlanishi ona hujayra xromosomalarining diploid to'plamli chog'ida sintezlangan sitoplazmadagi gen mahsulotlari hisobiga amalga oshadi. Binobarin ontogenez rivojlanishi dastlabki bosqichini ona hujayradagi diploid to'plamli xromosomada joylashgan genlar belgilab beradi. Shaxsiy taraqqiyotning keyingi bosqichlarida esa ona hujayra genlari bilan bir qatorda zigitadagi ota organizm genlari ham qatnashadi. Shaxsiy taraqqiyotda genetik nuqtai nazardan genlar ta'siri qanchalik erta bo'lsa, ularning pleyotrop samarasи shunchalik uzoq muddatli bo'ladi.



64-rasm. Ko'p hujayrali organizmlarda ontogenetik jarayonlar zanjiridagi halqalarning o'zaro aloqalanishi umumiy sxemasi. (Konyuxov bo'yicha).

Modomiki shaxsiy taraqqiyot genlar faoliyati tufayli amalga oshsa hamda ular barcha belgi va reaksiyalarni nazorat qilar ekan u holda: 1) ontogenezning turli bosqichlarida bir xil genlar yoki har xil genlar faoliyat ko'rsatadimi? 2) ularning faoliyatga kirishganligini qanday aniqlash mumkin? 3) genning o'ziga xos ta'siri qanday amalga oshadi? degan savollar tug'ilishi tabiiy.

Ko'p hujayrali organizmlarda ontogenezning genlar tomonidan boshqarish mexanizmini bilish nihoyatda mushkul. Bu muammoni hal etishda mutant va normal organizmlar ontogenezini tadqiq qilish va olingan natijalarini taqqoslash muhim ahamiyat kasb etadi.

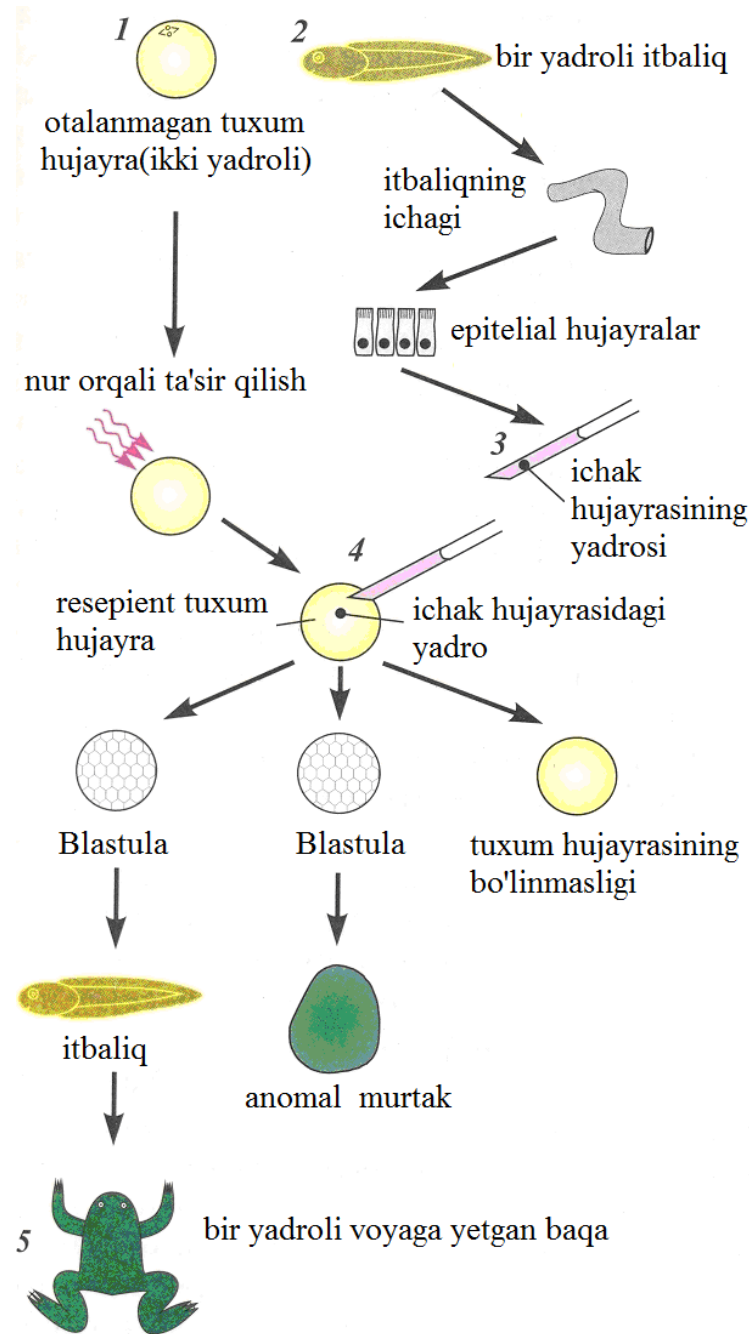
3.Ontogenezni o'rghanishda qo'llaniladigan genetik metodlar.

Ontogenedza genlar faoliyatini ya'ni genlarning organizm tuzilishi, ulardagи belgi-xossalarning hosil bo'lishiga ko'rsatgan ta'sirini o'rghanish har xil metodlar yordamida amalga oshiriladi. Bular: transplantatsiya, sitogenetik, biokimiyoviy, immunologik, fiziologik metodlardir.

Transplantatsiya metodi yordamida bir hujayra yadrosini yoki bir to'qima qismini boshqa hujayra yoki to'qimaga ko'chirish orqali rivojlanishdagi o'zgarish kuzatiladi. Chunonchi, baqaning otalangan tuxum hujayralaridagi yadro mikrotomizg'ich orqali olib tashlanib, retsipient hujayralarning biriga itbaliqning morula, ikkinchisiga blastula, uchinchisiga ertangi gastrula, to'rtinchisiga kechki gastrula holatdagi blastomera yadrolari alohida-alohida ko'chirilsa, so'ng ana shu usul bilan olingan tuxum hujayralarning bosqichma-bosqich rivojlanishi kuzatib borilsa birinchi, ikkinchi, uchinchchi tuxum hujayradan normal itbaliq taraqqiyot qilgan holda, to'rtinchi tuxum hujayradan normal itbaliq rivojlanmaydi. O'tkazilgan tajribaga asoslanib tuxum hujayrasida onadan o'tgan genlar faoliyati itbaliq rivojlanishining kechki gastrula davridan boshlab ta'sir etar ekan, degan xulosaga kelinadi. Kechki gastrula rivojlanishiga qadar otalangan tuxum hujayradagi genlar baqa rivojlanishiga ta'sir ko'rsatmay tuxum hujayra urug'languncha ona hujayra xromosomalari diploid to'plamli bo'lган paytdagi genlar faoliyati tufayli sitoplazmada sintezlangan iRNK va metabolitlar hisobiga murtak rivojlanishi morulla, blastula, ertangi gastrula bosqichlari ro'y beradi (65-rasm).

Dj.Gerdon tomonidan baqalar ustida olib borilgan nozik kuzatishlar, tajribalar shundan dalolat beradiki: 1) tuxum hujayraning voyaga etish jarayonida barcha genlar nofaol holatda bo'ladi. 2) tuxum hujayra urug'langach uning bo'linib, blastomeralarni hosil etishi dastlabki tuxum hujayradagi irsiy axborot zaminida amalga oshadi. DNK replikatsiyasi, oqsil sintezi dastlabki tuxum hujayra sitoplazmasining zahirasidagi 6ta blastula bosqichigacha RNK sintezi kuzatilmaydi (65 rasm). 3) bir necha vaqt o'tgach (kechki blastula – ertangi gastrula) yangi rRNKlar sintezlana boshlaydi. 4) Chunki bu vaqtga kelib tRNK murtak genomida rRNK va tRNK sinteziga ma'sul genlar faollashadi.

Sutemizuvchi hayvonlarda esa otalangan tuxum hujayra bo'linib 2 ta, 4 ta blastomeralarni hosil qilish mobaynidayoq murtak genomi faoliyat ko'rsata boshlaydi.



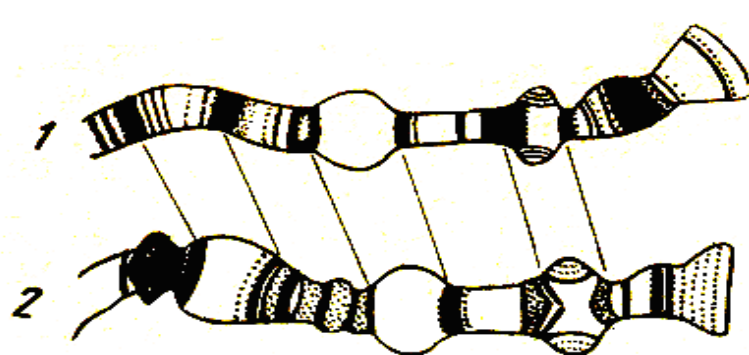
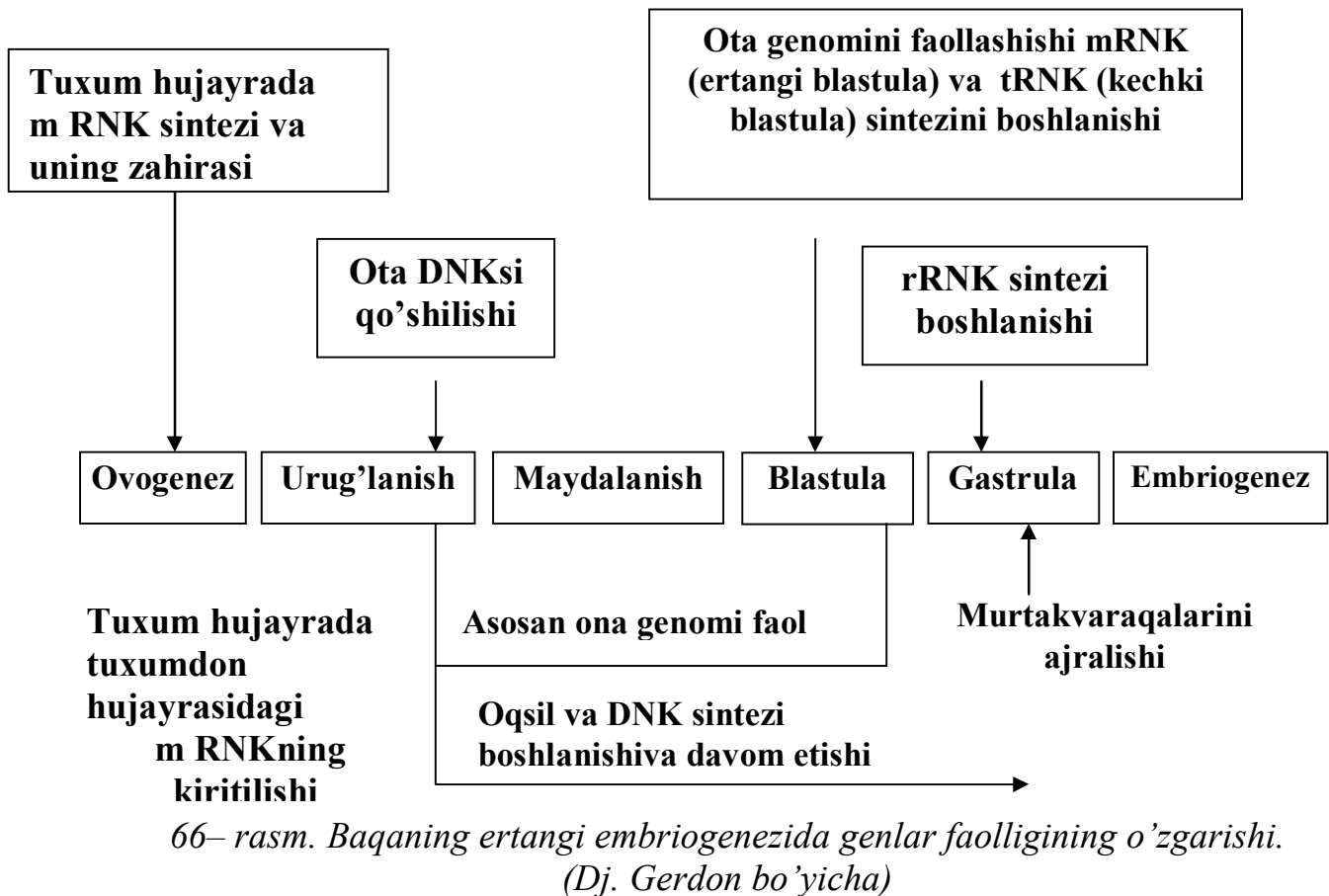
65 -rasm. Itbaliqning ichagidan olingan yadroni baqaning otalanmagan tuxum hujayrasiga ko'chirish sxemasi. Dj.Gerdon tajribasi.

Blastomeralar soni 8 ta bo'lganda esa oqsil molekulalarini sintezlanishi to'liq murtak genlari faoliyati natijasida ro'y beradi. Bu qanday bilinadi? Ma'lumki hujayra oqsil molekulalarini sintezlanishi uchun avvalo transkriptsiya ya'ni DNKdagi irsiy axborotni RNKga ko'chirish zarur.

DNKdagi u yoki bu oqsil molekulasini sintezlashda qatnashadigan gendan nusxa olish uchun DNKniga ma'lum joyidagi qo'sh qavat zanjir ferment ta'sirida bir-

biridan uzoqlashishi – shishishi kerak. Shundagina DNKnинг «ma'noli» zanjiridagi gendan iRNK sintetaza fermenti ishtirokida mRNA sintezlanadi.

(66-rasm)



67 -rasm. Drozofilaning gigant xromosomasida rivojlanishning turli davrlarida shishlarning hosil bo'lish sxemasi.

67-rasmda drozofila meva pashshasi gigant (politen) xromosomani g'umbaklik davrdan oldingi (1) va g'umbak davrdagi (2) holati ko'rsatilgan. Rasmdan ko'rinish turibdiki drozofilaning g'umbaklikdan oldingi paytida gigant xromosomaning ikki joyida, g'umbaklik vaqtida uch joyida DNK zanjirining despirallashishi ro'y bergan. Xromosomaning bunday shishi (DNK zanjirining despirallashishi) doimiy bo'lmay, lichinka hayotining turli bosqichlarida o'zgarib turadi.

Ontogenetiki **biokimyoviy metod** asosida o'rganish hidli no'xat o'simligi duragaylarining birinchi avlodida allel bo'limgan dominant genlarning bir-biriga ta'siri tufayli qizil pigmentni sintezlanishi yoki oshqovoqlarda duragaylarning birinchi avlodida gardishsimon, ikkinchi avlodida gardishsimondan tashqari uzunchoq mevali duragaylarni hosil bo'lishi misoldida ko'rish mumkin.

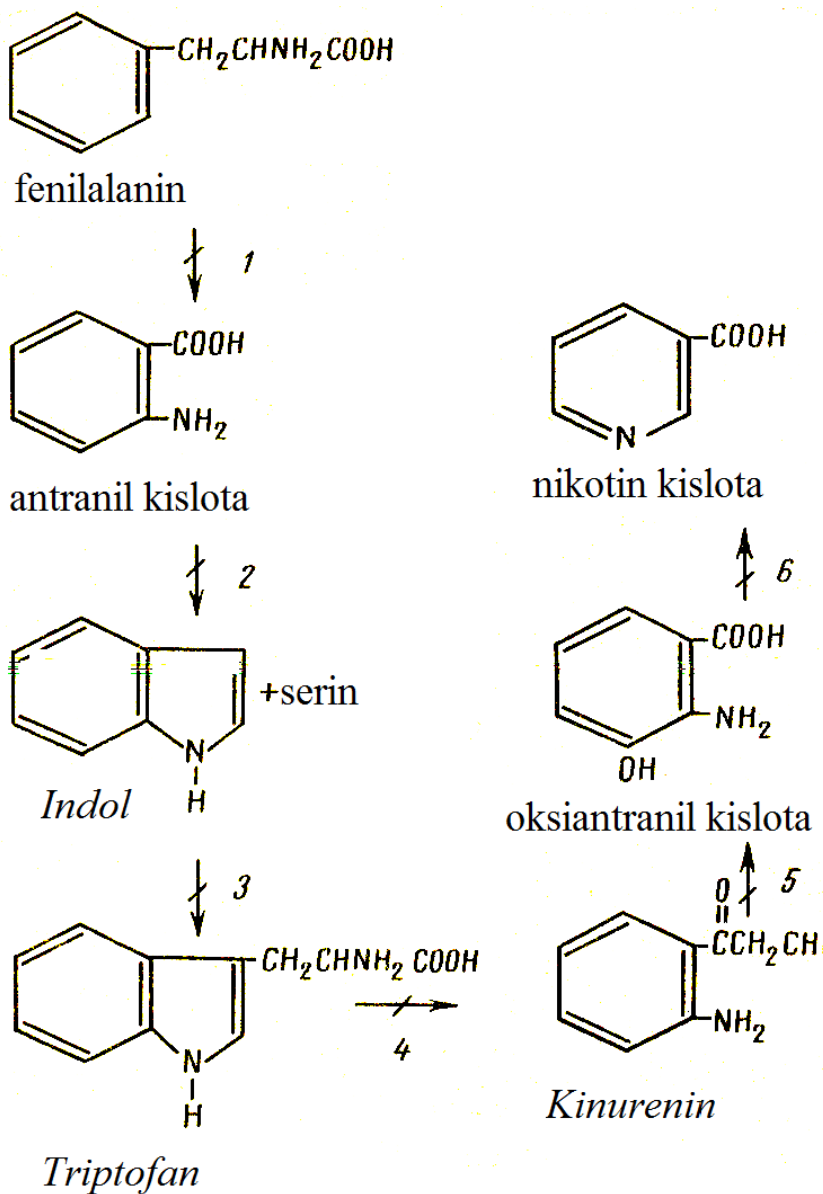
Fiziologik metod yordamida faqat gen funksiyasi, uning o'zgarishi va boshqa genlar bilan munosabati o'rganiladi. Irsiyatning molekulyar asoslari bobida genlar tuzilishi, xilma-xil funksiyasi to'g'risida to'liq ma'lumot oldingiz. Allel va allel bo'limgan genlarning o'zaro ta'siri yoritilganda allel bo'limgan genlar orasidagi munosabat nihoyatda turli tuman ekanligi bilan tanishdingiz. Allel bo'limgan genlarning o'zaro komplementar, epistaz, polimeriya, pleyotropiya, modifikator genlarning strukturali genlar faoliyatiga ko'rsatgan ta'siri bunga yorqin misoldir.

Gen qanday qilib biokimyoviy moddalar sintezi, almashinuvini, nihoyat fenotipni o'zgarishini boshqarishi mumkinligini tushunishda mikroorganizmlarni mutant formalari qulay ob'ekt sanaladi. Misolga neyrosporani olsak, uning normal formasi minimal muhitda ya'ni qand va vitamin B dan iborat ozuqa muhitida o'sadi. O'sish davrida normal neyrospora minimal ozuqadan protoplazmaning barcha zarur tarkibiy qismlari – aminokislotalar, polisaxaridlar, lipidlar va boshqa moddalarni sintezlaydi. Neyrosoraning mutatsiyaga uchragan formalari esa u yoki bu genlari tuzilishi o'zgarganligi sababli hayot uchun zarur bo'lgan ba'zi moddalarni sintezlay olmaydilar va natijada nobud bo'ladilar. Bunday mutant neyrosporalar yashashi uchun minimal ozuqa muhitiga ular sintez qila olmaydigan moddani qo'shib berish lozim.

Tirik organizmning har bir hujayrasida bir moddadan ikkinchi moddani hosil bo'lishi bir necha biokimyoviy reaksiyalardan iborat. Chunonchi, neyrospora hujayrasida fenilalanin aminokislordan nikotin kislotani sintezlanishi 6 xil biokimyoviy reaksiyadan tashkil topadi. Bunda bir gen - ferment fenilalaninni antronil kislotaga aylantirsa, ikkinchi gen - ferment unga serinni qo'shib indolni hosil etadi, uchinchi gen – ferment indolni triptofan aminokislota aylantiradi. To'rtinchi gen - ferment ishtirokida triptofan kinureninni hosil qiladi. Beshinchi gen - ferment uni oksiantronil kislotaga aylantiradi. Oltinchi gen - ferment oksiantronil kislotasi nikotin kislotani sintezlaydi. Shunday qilib neyrospora hujayrasida fenilalanin aminokislordan nikotin kislotani hosil bo'lishi 6 ta gen ishtirokida ro'y beradi. Mabodo yuqoridagi reaksiyalarning birortasini ro'yobga chiqaruvchi gen mutatsiyaga uchrasa, u holda hujayrada oraliq moddalardan birortasi tanada to'plana boradi.

Reaksiyalarning to'rtinchi bosqichini amalga oshiruvchi gen mutatsiyaga uchrasa neyrospora hujayrasida triptofan aminokislotsi to'planadi. Shunga ko'ra mutant neyrospora o'sish uchun kinurenin yoki oksiantronil kislotadan

foydalananadi. Lekin undan oldingi metabolitlar – indol va antronil kislota hamda fenilalanindan foydalana olmaydi (68-rasm).



68 -rasm. *Neyrosporada triptofan aminokislotasining biosintezi va nikotin kislotaning hosil bo'lish sxemasi.*

Fenilalaninning nikotin kislotaga aylanishiga yo'nalgan reaksiyalarni uchinchi bosqichini amalga oshiruvchi gen mutatsiyaga uchragan taqdirda, neyrospora hujayrasida indol to'plana boradi va u o'sish uchun triptofan, kinurenin va oksiantronil kislotadan foydalaniadi. Antronil va fenilalanindan esa o'sish uchun neyrospora foydalana olmaydi. U nikotin kislotani sintez qilishga qodir emas. Ikkita mutant neyrosoraning metabolik reaksiyalari taqqoslash orqali ularning qaysi birida yuqorida sanab o'tilgan metabolit qaysi birini erta bosqichda sintezlanmaganligini bilish mumkin. Bayon etilganlar gen ta'sirini biokimyoiy genetik metod orqali o'rganishga doir misollardan biridir. Shunga o'xshash misollarni eukariot organizmlardan ham keltirish mumkin. Odam organizmidagi modda almashinishini normal bo'lishi oqsil tarkibiga kiruvchi barcha aminokislotalarga, xususan, fenilalanin va tirozinga bog'liq.

Mazkur aminokislotalarni odam organizmi iste'mol qilinadigan ozuqadan oladi. Tirozin, shuningdek ortiqcha fenilalanin ham ferment yordamida hosil bo'ladi. Biosintez vaqtida tirozin, oqsillar ba'zi gormonlar tiroksin va melanin va hokazolarni sintezlash uchun zarur. Agar tirozin ko'payib ketsa u boshqa fermentlar orqali karbonat angidrid, suv molekulalariga parchalanadi. Fenilalanindan melaninni hosil bo'lishi bir necha bosqichlardan tashkil topgan bo'lib, har bir bosqichdagi oraliq moddalar alohida-alohida gen - fermentlar ta'sirida sintezlanadi.

Mabodo fenilalanindan melaninni hosil bo'lishida qatnashadigan biror fermentni sintezlovchi gen mutatsiyaga uchrasa, u holda fenilalanin hujayrada to'planib qoladi va oqibatda u boshqa ferment ta'sirida feniluzum kislotaga aylanadi. Feniluzum, oksipirozum kislotalarni hujayrada to'planishi esa albinizm, alkeptonuriya va fenilketonuriya kabi kasalliklarini kelib chiqishiga olib keladi.

Tirik mavjudotlardagi organlar sistemasi ularning har birini o'ziga xos tuzilishi va funksiyasi hujayralardagi boshqa organlar sistemasi va oqsillarga bog'liq. Embrional rivojlanish paytida iste'mol qilinadigan ozuqa hisobiga nuklein kislotalardagi genlar har xil oqsillar, rRNK, tRNK, gormonlarni, fermentlarni sintezlashda qatnashadilar.

Murtak hosil bo'lishi oldingi va ertangi bosqichida RNKlar sintezini dinamikasi, ularning transkriptsiyasi yagona mexanizm tomonidan boshqariladi. Lekin bu mexanizm nima ekanligi hali aniqlanmagan.

Ontogenet ilk bosqichlarini molekulyar asoslarini tadqiq qilishda u yoki bu RNK, oqsillar rivojlanishning qaysi bosqichida sintezlanadi, qaysi bosqichda ular o'z vazifasini o'taydi, degan muammo nihoyatda muhim sanaladi. Ontogenezning ilk bosqichlari ustida olib boriladigan molekulyar biologiya tadqiqotlarining ikkinchi maqsadi har xil blastomerlarda, murtak qismlarida, hujayralaridagi va hokazolardagi RNK va oqsillarning sifat jihatdan tafovutini o'rghanishdan iborat. Bu sohada olingan ma'lumotlar murtakning har xil qismlarida va hujayralarida RNK va oqsillarning miqdori jihatdan farq qilishiga oiddir. **A.A.Neyfax** tajribalarida murtakning gastrula davrigacha bo'lган bosqichlariga kobalt, ultrabinaffsha nurlar bilan ta'sir qilinganda nurlanish gastrulaga ta'sir ko'rsata olmasligini ko'rsatdi. Embriogenezning turli bosqichlarida nur bilan ta'sir ko'rsatish orqali **A.A.Neyfax** qaysi davrgacha yadro o'zining **totipotent** – bir butunligini saqlab qolishini aniqlab uni yadroning **morfogenetik davri** deb nomladi. Tajribalardan ma'lum bo'lishicha embrional rivojlanishning turli bosqichlarida har xil genlar faollik ko'rsatadilar va oqsillar sintezlana boshlaydi. Shu bilan bir qatorda homilaning rivojlanishi vaqtida uning har xil qismlarini bir-biriga ta'siri orta boradi. Bir asos hujayralar ikkinchi asos hujayralarga ta'sir ko'rsatib, uning rivojlanishini boshqaradi. Bunday ta'sir xili **embrional induksiya** deb ataladi. Masalan, tovuqlarda CrCr gen mutatsiyaga uchrasa oyoqlar qisqa bo'lib qoladi. Agar shunday mutatsiyaga uchragan jo'janing embrionidan oyoqni asos hujayralari olinib normal oyoqli jo'jalarni embrioniga o'tkazilsa, retsipient jo'jalarda

donor jo'jalar kabi qisqa oyoq rivojlanadi. Qisqa oyoq geni CrCr bir vaqtning o'zida ko'z tuzilishiga pleytrop ta'sir ko'rsatishi aniqlangan. Binobarin, qisqa oyoqli tovuqlarning ko'zi kichik bo'ladi. Mabodo qisqa oyoqli jo'ja embrionidan kelgusida ko'zni hosil qiluvchi asos hujayralar qismi normal ko'zli jo'jalar embrioniga ko'chirilsa, retsipient jo'jalarning ko'zni rivojlantiruvchi markaz hujayralari ta'sirida donor jo'jadan olingan ko'z asos hujayralari kichik ko'zni emas, balki retsipient jo'jaga o'xshash normal ko'z rivojlantirish tajribada ko'rildi. Binobarin CrCr geni jo'jalarning qisqa oyog'ini rivojlanishiga mustaqil faoliyat ko'rsatsada, lekin ko'zni qisqaligini hosil etishda uning ta'siri retsipientning qo'shni hujayra genlari faoliyati tufayli bartaraf etiladi. Oqibatda ko'z normal bo'ladi.

4.Hujayrada oqsil biosintezini tartibga solish.

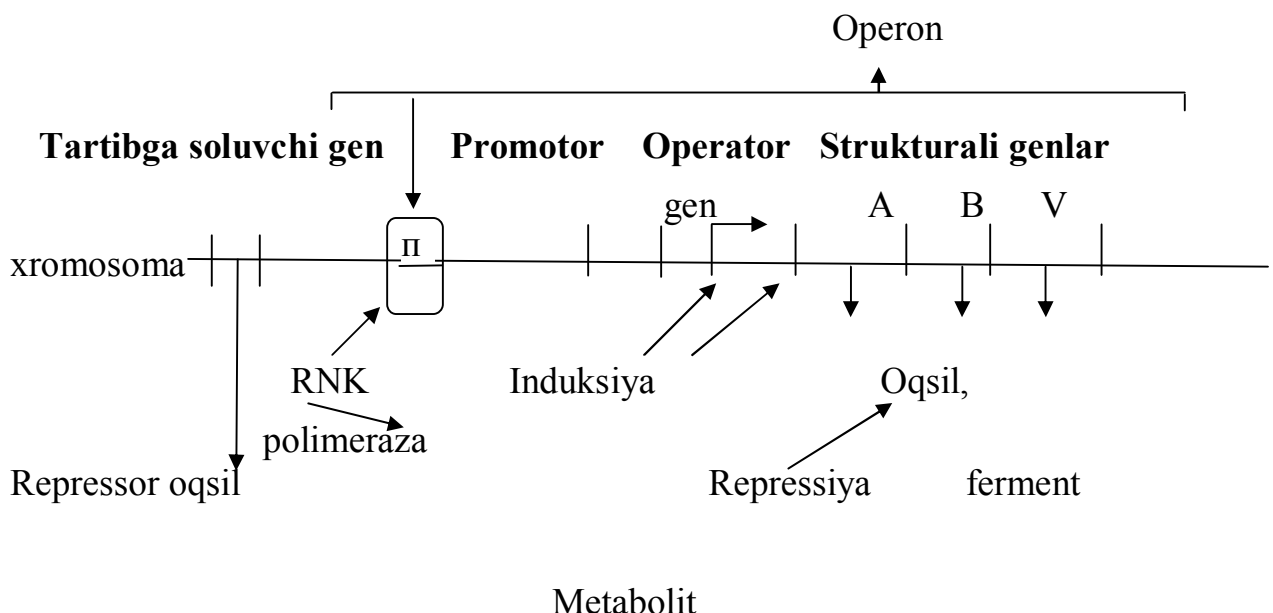
Operon tizimi.

Hujayrada oqsil biosintezini tartibga solishni dastlab fransuz genetiklari **F.Jakob** va **J.Mono** tomonidan mikroorganizmlarda o'rganildi. Ularning bu sohadagi xulosalari faqat prokariot va viruslargagina emas, balki boshqa eukariot organizmlar uchun ham taalluqlidir. F.Jakob va J.Mono qayd etishicha DNK zanjirida hujayradagi makromolekulalar (polipeptidlar, oqsillar, rRNK, tRNK)ni sintezlovchi strukturali genlardan tashqari nukleotidlari izchilligi bo'lib, ular kodlash funksiyasiga ega bo'lmalar ham lekin strukturali genlar faoliyatini boshqarishda ishtirok etadi. Shunga ko'ra ularni **boshqaruvchi genlar** deb atash joiz. Operon genetik axborotning alohida bo'lagi bo'lib, har bir operondan iRNK sintezlanadi. Operon tarkibida promotor, operator va strukturali genlar bo'ladi. Promotor RNK polimeraza taniydig'an juft nukleotidlari izchilligidir. Eukariotlarda u 80 nukleotidlari juftligidan tashkil topgan, virus va bakteriyalarda esa promotor 10 ta nukuleotidlari juftligidan iborat. Promotor RNK polimeraza fermenti o'tirgach joyi sanaladi. Odatda RNK polimeraza fermenti DNK zanjiriga o'mashib so'ng uzunasi bo'y lab harakatlanib komplementarlik prinsipiiga binoan iRNKn'i sintezlaydi. Promotordan keyin 21 nukleotidlari juftligidan iborat operator joylashgandir. Operator operon ishini tartibga solishda katta ahamiyatga ega. Operatordan keyin strukturali genlar joylashgan bo'lib, ular fermentlarni sintezlash uchun zarur bo'lgan kodlarga egadir. Bakteriyalarda promotordan keyin joylashgan strukturali genlarning biri (β), galaktozidaza (g), ikkinchisi galaktozid upermeaza (u), uchinchisi galaktozid transatsetilaza (a) genlari deb o'ylaylik. Ularning har uchchalasi birgalikda sintezlanadi. *lac* operon sintezi terminator bilan to'xtatiladi. Shunday qilib *lac* operon tarkibiga kiruvchi strukturali genlar ishini uning tarkibiga kiruvchi va undan bir muncha uzoqroq joylashgan gen ishtirokida sintezlangan regulyator oqsil ishtirokida boshqariladi.

Regulyator oqsil uzlusiz oz-ozdan bakteriya hujayrasida sintezlanadi. Agar hujayrada laktosa fermentlari bo'lmasa, bu oqsil operatorga birikish va uning ishini to'xtatish xossasiga ega. Buning natijasida RNK polimeraza fermenti promotordan strukturali genlar tomon xarakatlana olmaydi hamda yuqorida aytilgan uchta strukturali genlar operon lac fermentlarini sintezlaydi.

olmaydilar. Agar bakteriya tanasida laktoza bo'lsa, u strukturali genlar faoliyatini boshqaruvchi oqsil faqat promotor bilangina emas, shu bilan birga laktoza bilan birikish layoqatiga ega bo'lgani sababli, laktoza mazkur oqsil operatorga yetmasdan oldin uning tuzilishini keskin o'zgartiradi, natijada u operatorga birikish xossasini yo'qotadi. Yuqorida qayd etilgan usulda bakteriyalarda strukturali genlar faoliyati repressor oqsil tomonidan boshqariladi (69-rasm).

Oqsil biosintezining boshqarilishi.



69 - pacm. Hujayrada oqsil biosintezining operon orqali boshqarilishi.

Shunday qilib organizmning turli bosqichlarida ya'ni turli to'qimalar, organlarning shakllanish jarayonida shu to'qima yoki organning tuzilishi, funksiyasini ta'minlaydigan strukturali genlar faoliyat ko'rsatadi.

Strukturali genlar faoliyatini yuqorida aytilgan usulda boshqarish faqat bakteriyalar ontogenetiga emas, balki eukariot organizmlar ontogenetiga ham xosdir.

5.Immunitetning genetik asosi.

Immunitet organizm hujayralariga kirgan viruslar, bakteriyalar, parazitlar va boshqa yot narsalarni bartaraf qilishga qaratilgan tirik mavjudotning himoya reaksiyasidir. Yot narsalar-antigenlarga nisbatan organizmning himoyalanish reaksiyasini tug'ma va yashash davrida orttirilgan bo'ladi. Tug'ma immunitetda organizm o'zidagi mavjud immun sistemasidan foydalanadi. Immunitet umurtqali hayvonlarning barcha sinf vakillari bo'lmish – baliqlar, suvda va quruqlikda yashovchilar, sudralib yuruvchilar, qushlar, sutevizuvchilar va odamlarda rivojlangan. Immunitetning mohiyati shundan iboratki, organizmga biror bir yot narsa- antigen kirsa, bir muncha vaqtidan so'ng ana shu yot narsani yo'qotish uchun maxsus immun reaksiya hosil bo'ladi. Boshqacha aytganda kasallik qo'zg'atuvchi yot narsa- antigenga qarshi organizmning javob reaksiyasi paydo

bo'ladi. Immun reaksiya antitana sintezi maxsus limfatsit hujayralar membranasiga yet narsa-antigen ta'sir qilishi bilan boshlanadi. Limfatsit hujayra suyak iligidan va ko'migidan embrional o'zak hujayralarining ketma-ket bo'linishi tufayli hosil bo'ladi. Limfatsit ikki xil T(Te) va B(Bi) limfatsitlarga bo'linadi. Antigen ta'sirida T limfatsitlardan limfoblast, B limfatsitlardan esa plazmatik hujayralar rivojlanadi. Limfablast hujayralarda sintez qilingan antitana molekulasi hujayra ichida qolib, hujayra immunitetini ta'minlaydi. Plazmatik hujayralarda sintez bo'lgan antitana molekulalari hujayra tashqarisiga chiqariladi va ular qon tarkibida bo'lgan antigen molekulalarga bog'lanib ularni neytrallashtiradi.

Limfatsit hujayralarda sintezlangan antitanalar-immunoglobulin oqsil molekulalardir. Ajablanarlisi shuki, qonda organizmga kirgan har qanday yet narsa-antigenga mos bo'lgan immunoglobulin sintez qilinadi. Antitana – immunoglobulinlar ikkita og'ir va yengil polipeptid zanjirlardan tashkil topgan. Ular o'zaro kimyovity yo'l bilan birikkan. Polipeptidni og'ir zanjiri yengil zanjirga nisbatan uzun va uning molekula massasi ham katta. Har bir polipeptid zanjir turg'un va o'zgaruvchan qismlardan iborat. Antitananing antigenga mosligini polipeptid molekulasini o'zgaruv zanjiri belgilab beradi. Immunoglobulinlar sintezlanish jarayoni murakkab bo'lib, ikki bosqichdan tashkil topgan. Birinchi bosqich murtak hujayralarning tabaqalinishi va ulardan limfatsitlarning dastlabki formalarini sintezlashga to'g'ri keladi. Mazkur bosqichda immunoglobulin molekulasini og'ir va yengil zanjirlarini sintezlovchi genlarni rejashash boshlanadi. Bu genlar hali tabaqalashmagan zigotada tarqoq holatda bo'ladi. Bu genlarning bo'laklari bir xromosomada bo'lsada, bir-biridan uzoqda joylashgan. Bundan qismlarni soni "yetilgan" genlarga nisbatan ortiqchadir. Bundan tashqari ba'zi gen qismlari tuzilishi jihatdan farqlanadilar. Bu qismlar "yetilgan" genga to'planishida har xil kombinatsiyalar hosil qiladi. Bo'lajak genning og'ir va yengil zanjirlari kombinatsiyalari bir-biridan mustasno ro'y beradi, oqibatda genlarning turli kombinatsiyalar, variantlar yuzaga keladi. Natijada har xil tuzilishga ega limfatsitlar nihoyat antitanalar kelib chiqadi.

Ikkinchchi bosqich organizmga antigen tushishi bilan bog'liq. Organizmga tushgan yet antigenga mos antitanalarni ishlab beradigan hujayralar jadal ko'payadilar. Bir vaqtning o'zida immunoglobulinlarni og'ir va yengil zanjirlarida mutatsion jarayon ro'y beradi. Ana shu mutatsiyaga uchragan hujayralarda organizmga kirgan yet narsalar-antigen tabiatiga mos antitanalar tez ko'payadi. Antitanalarning ajoyib turli-tumanlik mexanizmi hamda antitanalarni antigen molekulasiga aniq moslik mexanizmi hali to'liq o'r ganilmagan va u jadal su'ratlar bilan tadqiq qilinmoqda. Bu sohada olingan ma'lumotlar organizmning immun reaksiyasi o'ta murakkab jarayon ekanligidan darak beradi.

6.OITS yoki OITV genetikasi.

(Orttirilgan immunitet tanqisligi sindromi, orttirilgan immunitet tanqisligi virusi)

Odamlarda immun sistemasini sustlashishi oqibatida spid bilan ksallanishga olib keladi. OITS dastlab 1981 yil AQSh dagi gomoseksual odamlarda aniqlangan. Avval spid kasalligi sabablari va yuqish yo'llari no'malum bo'lган. 1983 yilga kelib olimlar OITV kasalligiga sabab retrovirus ekanligini aniqlaganlar. Retrovirus RNK molekulasiga teskari transkriptaza fermenti ishtirokida DNK molekulasini sintezlaydi va genomga birikadi. DNK ga ega virus transkripsiya va hujayradan hujayra hosil bo'lish natijasida virus zarrachalari yig'iladi, "xo'jayin" hujayrasi o'ladi. OITV virusi qonda, spermada, ona ko'krak bezida, bachadon bo'ynida, so'lak va siydkda topilgan. OITV kasali qon, ona suti va jinsiy yo'l orqali bemordan sog' odamga o'tishi mumkin. OITV og'ir kasallik sanaladi. Bu kasalga chalingan bemorlarda immun sistema kasalligini sababli tashqi muhit zararli omillarga nisbatan organizmda immunitet hosil bo'lmaydi va oqibatda bemor o'ladi.

7. Havfli o'sma kasallik genetikasi.

Havfli o'sma og'ir kasallik sanaladi. Bu kasallik odamdan tashqari ko'p hujayrali hayvonlarda ham uchraydi. Havfli o'sma kasalligi boshlanish paytida bilish nihohatda qiyin. Shish 109 hujayralardan iborat bo'lgandagina uni qo'l bilan paypaslab bilish va rentgen nurlari yordamida ko'rish mumkin. Agar havfli o'sma-shish 1012 hujayradan ortgan holda va hayot uchun nihoyatda zarur to'qimalarda rivojlansa bemor hayotdan ko'z yumadi. Havfli o'sma-shish hujayralari bemor organizmidan sog' organizmga transplantatsiya qilingan taqdirda u, xo'jayin tanasida ham ko'payib uning hayotiga havf soladi. Bu hodisa havfli o'sma hujayralari avtonom ekanligidan dalolat beradi. Tanadagi normal hujayralar eskirib o'lishi mumkin. Havfli o'sma hujayralari esa doimo bo'linib ko'payadilar ya'ni o'lmaydilar. Odatda havfli o'sma-shish monoklonal ya'ni genetik jihatdan o'zgargan yakka hujayradan hosil bo'ladi. Havfli o'sma kasallik mohiyatini bilish uchun nima sababdan hujayra milliard yillar mobaynida tarkib topgan normal bo'linish o'rniga jadal bo'linishga o'tishini aniqlashtirish kerak. Havfli o'sma kasalligini aniqlashda uch xil: 1. Nima sababdan ayrim hujayralar jadal sur'atlar bo'linish va tarqalish xususiyatiga ega; 2. Nima sababdan organizmning immun sistemasi hujayraning bunday bo'linishini nazorat qila olmaydi; 3. Havfli o'sma asalligi paydo bo'lishida genetik omillarning roli qanday? degan savollarga duch kelinadi

Bu haqda so'z yuritilar ekan avvalo ayrim oilalar boshqa oilalarga qaraganda havfli o'sma kasali bilan tez-tez kasallanishini e'tiborga olish kerak. Bunday oilalarda odamning havfli o'sma kasalligiga moyilli emas, balki organizmdagi ayrim organning chunonchi me'da, o'pka, qizil o'ngach, ko'krak bezi va boshqalarning havfli o'sma kasalligiga moyilli kuzatiladi. Laboratoriyalarda gomozigota hayvonlarni olish va ular ustida mahsus tadqiqotlar o'tkazish havfli o'sma kasalini sabablarini bilishda katta muvaffaqiyatlarga erishildi. Ma'lum bo'lishicha ayrim gomozigota sichqonlarda havfli o'sma kasalligi sodir bo'lsa ham, boshqa gomozigota sichqonlar bunday kasallik bilan og'rimaydi. Tabiiyki konserogen omillar gamma, rentgen, ultra gunafsha nurlar, turli zaharli kimyoviy moddalar organizmga ta'sir etib gen, xromosoma mutatsiyalarni hosil etadi.

Mutatsiyalar retsessiv holatda bo'lgan taqdirda geterozigota organizmlar fenotipida namoyon bo'lmaydi. O'xshash mutatsiyaga uchragan geterozigota formalar o'zaro chatishganda retsessiv zararli genlar gomozigota holatga o'tib fenotipda ko'zga tashlanadi. Shu singari faktlar havfli o'sma kasalini paydo bo'lishi to'g'risidagi mutatsion nazariya'ni yaratish uchun asos bo'ldi. Agar konserogen moddalar ayrim hollarda havfli o'sma kasalini paydo qilmasligini e'tiborga olinsa mutatsion nazariya havfli o'sma kasalini paydo bo'lishini to'liq tushuntira olmasligiga ishonch hosil bo'ladi. Fanda mutatsion nazariya bilan bir qatorda havfli o'sma kasalini paydo bo'lishi haqida virus-genetik nazariya ilgari surilgan. Mazkur nazariyaga muvofiq ayrim viruslar organizmda havfli o'sma kasalini paydo qiladilar. Bunday viruslar onkogen viruslar nomini olgan. Viruslarning havfli o'sma kasalini paydo qilishi 1970 yillar davomida ixtiro qilingan bo'lsada, keyinchalik viruslarni o'zi emas, balki undagi ayrim genlar ta'siri tufayli xavfli o'sma kasali rivojlanishi ma'lum bo'ldi. Bunday genlar 1981 yili onkogen deb atala boshlandi. Onkogen virus va onkogenlarni ixtiro qilinishi virus nazariya uchun asos bo'ldi. Bu nazariyaga ko'ra hujayraga kirgan virus uning genomiga joylashib avloddan avlodga berilishi va organizm uchun havf tug'dirmasligi mumkin. Lekin organizmga har xil nurlar, yuqori harorat, boshqa konserogen moddalar ta'sir etishi natijasida xemosomada joylashgan viruslar faollashishi oqibatda hujayra beto'xtov bo'linib havfli o'sma kasalini paydo qilishi mumkin. Dastlabki paytda virus nazariya unchalik ishonarli deb e'tirof etilmadi. Bunga asosiy sabab onkogen viruslar genomi RNK dan tashkil topgan bo'lsa, hujayra genomida DNK uchrashligi bo'ldi.

Yuqoridagilarga qo'shimcha qilib hayvonlarning embrional hujayralarida onkogenlar mavjud bo'lib, ular embrional hujayralarini tez-tez bo'linishini ta'minlashlari, keyinchalik esa tabaqalashgan hujayralarida faol bo'lmasliklari faqat onkogen viruslar hujayra genomiga birikishi oqibatida ularning miqdori ortishi va havfli o'sma kasalini hosil qilishi aniqlandi. Umurtqali hayvonlarning normal hujayra genomida onkogen viruslarning Crc geni singari bo'lak bor, lekin aynan unga birday emas. Shunga binoan hujayra genomidagi va sarkoma virusidagi bunday izchillik turlicha virusdagi v- src, hujayra (protoonkogenlar) dagi c- src deb nomlandi. Keyinchalik viruslarda 100 dan ortiq onkogenlar va ularga mos protoonkogenlar topildi. Protoonkogenlarning faollashishi har xil yo'llar bilan amalga oshadi. Xususan har xil konserogenlar protoonkogenlar faol bo'lishini ta'minlaydi. Xromosomalar translokatsiya tufayli ham protoonkogen doimo faol promotor nazoratida bo'ladi.

Hujayralarda onkogenlarga qarshi bo'lgan antionkogenlar ham bor bo'lib, ular ishtirokida sintezlangan oqsil molekulalari protoonkogenlarni havfli o'sma genlarga transformatsiya qilinishini oldini oladi. Natijada kasallik ro'y bermaydi. Havfli o'sma bilan kasallanish organizm yoshiga ham bog'liq. Bu sohada to'plangan ma'lumotlarga ko'ra 40 yoshli odamlarning 100000 tasidan 8 tasi, 60 yoshlilarning 60 tasi, 70 yoshlilarning 120 tasi havfli o'sma kasalligiga duchor bo'lar ekan.

Havfli o'sma kasali rivojlanishida organizmning immun sistemasi ham katta ahamiyatga ega. Yuqorida qayd qilingandek sutemizuvchilarda havfli o'sma kasalini yuzaga keltiruvchi hujayralar bor. Lekin organizmning immun sistemasi bunday hujayralarni tez payqaydi va ularni yo'q qiladi. Agar immun sistemasida nuqson bo'lsa va organizm genotipining o'ziga xos holati immun sistema hujayralar tabaqalanishini sust nazorat qiladi. Bu esa havfli o'sma kasalini keltirib chiqishiga olib keladi.

Keyingi yillarda havfli o'sma kasalini kelib chiqish sabablari ko'p jihatdan o'rganilganligi tufayli, kasallikga qarshi ximiyaviy, fizikaviy tadbirlar ishlab chiqilgan va amaliyotga tadbiq qilinmoqda.

Savollar va topshiriqlar.

1. Ontogenez haqida nima bilasiz?
2. O'simlik va hayvon ontogenezida qanday o'xshashliklar bor?
3. Ontogenezning genetik dasturini izohlang.
4. Ko'p hujayrali organizmlarda ro'y beradigan ontogenetik jarayonlarni tushuntiring.
5. Ontogenezni fiziologik metod asosida o'rganishga misollar keltiring.
6. Nikotin kislota hujayrada nechta gen – ferment ishtirokida sintezlanadi?
7. Ontogenezni tadqiq qilishda qo'llaniladigan genetik metodlardan transplanta-tsiya'ni izohlang.
8. Ontogenezni biokimyoviy metod asosida o'rganishni misollar bilan yoriting.
9. Hujayrada oqsil biosintezini tartibga solish - operon tizimini tushuntiring.
10. Gerdon bo'yicha baqada embriogenezning ilk davrida genlar faolligini qanday o'zgarishini batafsil gapiring.
11. Genetik dastur nima?
12. Embriona induktsiya nima?, misolda tushuntiring.
13. Organizmda fenilalomin amino kislotasini parchalovchi fermentni o'zgarishi qaysi kasalliklarga sabab bo'ladi?
14. DNK zanjiri drozofila meva pashshasining g'umbak davrida va uni oldingi lichinkalik davrida o'zaro farq qiladimi? Javobni izohlang.
15. Ontogenetika nima?
16. Immunitet nima?
17. Spid kasalligi qanday paydo bo'ladi?
18. T(Te) va B(Bi) limfatsitlarni farqini gapiring.
19. Antigen, antitana nima ekanligini tushuntiring.
20. Odam organizmida immun reaksiyasi qanday hosil bo'ladi?
21. Havfli o'sma kasalligi paydo bo'lishi to'g'risida qanday nazariyalar ilgari surilgan?
22. Siz ularni qaysi biri ko'proq ishonarli deb topasiz?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Ontogenezni o'rganishda qo'llaniladigan metodlar*
A. Yadro transplantatsiyasi, biokimyoviy, duragaylash

- B. Fiziologik, to'qima, transplantatsiyasi, duragaylash
- S. Yadro, to'qima, transplantatsiyasi, biokimyoviy, fiziologik
- D. Transplantatsiya, biokimyoviy, fiziologik

2. *Operator bu:*

- A. Repressor oqsil bilan birikib transkriptsitsa'ni to'xtatadigan DNK ning qismi
- B. Polimeraza fermentini taniydigan DNK ni qismi
- S. Transkriptsiya'ni boshqaruvchi DNK ning qismi
- D. Strukturali genlardan tashkil topgan DNK ning qismi

3. *Operon nimalardan tashkil topgan?*

- A. Promotor, strukturali genlardan
- B. Operator, strukturali genlardan
- S. Promotor, operatordan
- D. Promotor, operator, strukturali genlardan

4. *Promotor bu:*

- A. DNK molekulasi dagi nukleotidlar majmuasi bo'lib, oqsil sintezini boshlovchi
- B. Polimeraza fermentini taniydigan operonning bosh qismidagi nukleotidlar
- S. Oqsil biosintezini boshqaruvchi DNK ning bir qismi
- D. DNK dagi strukturali genlar majmuasi

5. *Neytrospora hujayrasida fenilalanin aminokislotadan nikotin kislotani sintezlanishi nechta ferment ishtirokida ro'y beradi?*

- A. 4
- B. 5
- S. 6
- D. 2

6. *Embrional induksiya nima?*

- A. Embrion taraqqiyotida bir rivojlanish kurtagini ikkinchisiga ta'siri
- B. Embrion taraqqiyotida bir genning ikkinchi genga ta'siri
- S. Embrion taraqqiyotida bir organning ikkinchi organga ko'rsatgan ta'siri
- D. Embrion taraqqiyotida yadroning sitoplazma orgonellalariga ta'siri

7. *Organizmlarni shaxsiy taraqqiyotining genetik asoslarini tadqiq etuvchi fan nima deb ataladi?*

- A. Sitogenetika
- B. Molekulyar genetika
- S. Ontogenetika
- D. Medgenetika

8. *Embriogenezning ilk davrida genlar faolligi o'zgarishini tekshirgan olim.*

- A. Dj. Gerdon
- B. A.L. Zavarzin
- S. A.A.Neyfax
- D. F.Jakob va J.Mono

9. *Immunitet qaysi organizmlarda rivojlangan?*

- A. Xashorotlarda
- B. Umurtqalilarda
- S. Sodda hayvonlarda
- D. Mollyuskalarda

10. Limfatsit hujayralar qaerda hosil bo'ladi?

- A. Epiteliy hujayralarida
- B. Nerv hujayralarida
- C. Suyak iligi va ko'mik hujayralarida
- D. Qon hujayralarida

11. Antigen bu:

- A. Hujayra, organizmga kirgan yot narsa
- B. Immunoglobulin molekulasi
- C. Murtak hujayralari
- D. Polipeptid zanjir

12. Antitana bu:

- A. Hujayra, organizm tanasiga kirgan yot narsa
- B. Immunoglobulin molekulasi
- C. Qon hujayralari
- D. Polipeptid zanjir

13. Havfli o'sma kasalligi paydo bo'lishi to'g'risidagi nazariyalar:

- A. Modifikatsion nazariya
 - B. Mutatsion nazariya
 - C. Virus-genetik nazariya
 - D. B, S javoblar
- 14. Onkogenlar bu:*
- A. Havfsiz o'sma kasalligini hosil qiladi
 - B. Havfli o'sma kasalligini keltirib chiqaradi
 - C. Havfli o'sma genlarini transformatsiyaqiluvchilar
 - D. Immunitetni hosil qiluvchi genlar

X-BOB. POPULYATSIYA VA EVOLYUSIYA'NING GENETIK ASOSLARI

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Populyatsiya haqida umumiylar tushunchalar, populyatsiyalarda irsiylanish, populyatsiya'ning genetik dinamikasiga ta'sir etuvchi omillar, evolyusiya'ning genetik asoslari.

16§. Populyatsiya dinamikasi va evolyusiya'ning genetik asoslari.

1. Populyatsiya haqida umumiylar tushunchalar.

Populyatsiya deyilganda tur tarqalgan arealning muayyan joyida uzoq muddat mavjud bo'lgan, o'zaro erkin chatishib nasl beradigan, ayrim belgi-xossalari bilan shu turga mansub boshqa populyatsiyalardan farq qiluvchi, nisbatan alohidalashgan organizmlar yig'indisi tushuniladi. Har bir populyatsiya turning kichik bir qismidir.

Populyatsiyalardagi irsiy o'zgarishlarni tadqiq qiluvchi genetikaning shaxobchasi **populyatsion genetika** deb ataladi. Populyatsiyalarni genetik tomondan o'rGANISH XX asrning dastlabki yillaridan boshlangan. Rus olimi **S.S.Chetverikov** 1926 yili chiqargan «Hozirgi zamon genetikasi nuqtai nazaridan evolyusion jarayonning ba'zi bir tomonlari» degan maqolasida har bir populyatsiya juda ko'p yashirin va oshkor mutatsiyalarni qamrab olganligini ta'kidlagan. U birinchi bo'lib **populyatsiya'ni genofondi** tushunchasini fanga joriy etdi va mazkur atama ostida populyatsiya'ning genetik imkoniyatlarini tushunish kerakligini ta'kidladi. Olimlardan **R.Fisherning** «Tabiiy tanlanishning genetik nazariyasi» (1930), **N.P.Dubininning** «Genetik-avtomatik jarayonlar va ularning evolyutsiyadagi roli» (1931), **S.Raytning** «Mendelcha populyatsiyalardagi evolyusiya» (1932), **N.P.Dubinin** va **D.D.Romashevning** «Turning genetik tuzilishi va uning evolyutsiyasi» nomli asarlarida populyatsiya genetikasining asoslari yaratildi.

2. O'z o'zidan urug'lanuvchi populyatsiyalarni genetik strukturasi.

O'z o'zidan urug'lanuvchi populyatsiyalarni genetik strukturasini birinchi bor **V.Iogansen** tomonidan o'rGANILIB, uning natijalarini 1903 yili «Populyatsiya va toza liniyalarda irsiylanish» nomli asarida e'lon qilingan. V.Ioganssen tajribalarida o'z o'zidan changlanuvchi loviya (*Phaseolus vulgaris*) o'simligi olinib, uning donining og'irligi tahlil qilindi. Loviya bir navining donlarini og'irligi o'lchanilib variatsiya qatori tuzilganda, donlarning og'irligi 150 mg. dan 750 mg. gacha ekanligi ma'lum bo'ldi. Bular ichidan 250-350 mg.

va 550-650 mg. donlilar alohida populyatsiya sifatida ajratib olinib ekildi. “Yengil” donli loviyalar populyatsiyasidan olingan hosilda donning o’rtacha og’irligi 443,4 mg. bo’lsa, “og’ir” donlilar populyatsiyasidan olingan hosilda donning o’rtacha og’irligi 518,7 mg. ni tashkil qildi. “Yengil” va “og’ir” donli loviya populyatsiyalari 6-7 avlod ekilib ularni donini o’rtacha vazni o’lchanganda sezilarli darajada o’zgarish ro’y bermaganligi ma’lum bo’ldi. Bu natija loviya navi genetik jihatdan farq qiluvchi o’simliklardan iborat ekanligi va har bir o’simlik yangi “sof liniya” uchun asos bo’lishi mumkinligi ko’rsatdi.

Shundan xulosa qilib aytish mumkinki o’z o’zidan urug’lanuvchi populyatsiyalar mutatsion o’zgaruvchanlik tufayli turli xil genotiplardan tashkil topgan bo’lsalarda, lekin ular o’zaro chatishmaganliklari sababli genotiplari nisbatan gomozigota holatida bo’ladi.

3.Chetdan urug’lanuvchi populyatsiyalarning genetik strukturasi.

Chetdan urug’lanuvchilarda organizmlarni o’zaro chatishishlari, ya’ni **panmiksiya** natijasida populyatsiya shakllangan bo’ladi. Shuning uchun ham ularni genetik strukturasi o’z o’zidan urug’lanuvchi populyatsiyalar genetik strukturasidan tubdan farq qiladi. Chetdan urug’lanuvchi populyatsiyalarning genetik strukturasi amerikalik genetiklar **D.Djonson** va **E.Istlar** tomonidan o’rganilgan. Ular tamaki o’simligini gul tojlari turli uzunlikda bo’lgan turlarini chatishtirib duragay sun’iy populyatsiya olib unda gul tojlari uzunligi o’zgarishini kuzatdilar. F_2 dagi daragaylarning gul tojlarni uzunligi 52 mm dan 88 mm gacha bo’ldi. Ikkinchi avlod duragay o’simliklar orasidan kalta gultojli va uzun gultojli (A va B) formalari ajratib olinib, birida gul tojlarni uzayishi tomon, ikkinchisida qisqarishi tomon sun’iy tanlash ishlari olib borildi. Sun’iy tanlash mobaynida A – liniyalarda gultojlarni qiskartirish tomon, ya’ni har bir avlodda olingan o’simliklarni gul tojlari eng qisqa formalarini o’zaro chatishtirish natijasida, B – liniyasida aksincha gul tojlarni uzaytirish tomon gul tojlari eng uzun bo’lgan formalari o’zaro chatishtirilib keyingi avlodlar olindi. F_5 ga kelganda A va B liniyalar gul tojlari bir biridan keskin farq qildi. Binobarin tamaki o’simligida gul tojlari uzunligini o’zgartirish bo’yicha olib borilgan sun’iy tanlash natijali bo’ldi. Demak chetdan urug’lanuvchi populyatsiyalar turli xil genotiplardan tashkil topgani uchun ularni genotiplari geterozigota holatida bo’lib tanlash natijasida o’zgarib turadi. (14-jadval)

14-jadval

Tamaki o’simligida gultoji barglarning uzunligi bo’yicha olib borilgan sun’iy
tanlash natijalari

Gultoji bargning uzunligi	F_2 dagi o’simliklarning xilma-xilligi		Tanlash natijasida F_2 dagi o’simliklarning xilma-xilligi	
34	A	B	A	B

37	-	-	3	-
40	-	-	6	-
43	-	-	48	-
46	-	-	90	-
49	-	-	-	-
52	2	1	-	-
55	4	5	-	-
58	20	16	-	-
61	24	23	-	-
64	37	18	-	-
67	31	62	-	-
70	38	37	-	-
73	35	25	-	2
76	27	16	-	3
79	21	4	-	8
82	5	2	-	14
85	6	2	-	20
88	1	-	-	25
91	-	-	-	25
94	-	-	-	20
97	-	-	-	9

4.Populyatsiyalarda irsiylanish.

Tabiatda mutloq gomozigota bo'lgan populyatsiyalar uchramaydi. Chunki o'z-o'zini urug'lantiruvchi organizmlar ham vaqt-i-vaqt bilan chetdan chatishadi. Ikkinchidan populyatsiyalarda tashqi muhit ta'sirida mutatsion o'zgaruvchanlik ro'y beradi. Shunga ko'ra hech bir paytda yuz foiz gomozigota bo'lgan populyatsiyalarni topish mumkin emas. Masalan, g'o'za o'simligi o'z-o'zini changlantiruvchi o'simlik sanalsada, unda chetdan changlanish 20-25 foizni tashkil etadi. **Odilov S., Jalilov O., Jumabekov X.** ma'lumotlariga ko'ra g'o'zaning AN-209 navida 8, AN-208 navida 4, AN-211 navida 5, Toshkent-1 navida 6 xil genotipli formalar mavjud. Chetdan chatishadigan o'simlik, hayvon populyatsiyalari tarkibi har xil genotipga ega organizmlarning o'zaro erkin chatishishi bilan belgilanadi. Populyatsiyadagi u yoki bu genotipga ega organizmlar miqdori har xil genotipli ota-onal organizmlar gametalarining o'zaro uchrash tezligiga bog'liq. Tabiiyki populyatsiya tarqalgan hudud sharoitiga

moslashgan genotiplarning gametalarini o'zaro uchrashishlari shu sharoitga unchalik moslashmagan organizm genotip gametalarining o'zaro uchrashishlariga nisbatan ko'p bo'ladi. Bundan tashqari populyatsiyalarda doimo mutatsiyalar ro'y berishini hisobga oladigan bo'lsak tabiiy sharoitda tarqalgan har bir populyatsiya genetik jihatdan nihoyatda har xil genotiplardan tashkil topganligiga shubha qolmaydi.

Tabiiy sharoitda populyatsiya genetikasini o'rganishning bir usuli undagi bir gen bo'yicha gomozigota va geterozigota formalar qay darajada uchrashlik tezligini aniqlashdan iborat. Biror populyatsiyada AA va aa allellariga ega formalar teng deb faraz qilaylik. U holda bunday o'simlik populyatsiyasida urug'chi va changchi, hayvon populyatsiyalarida tuxum hujayra va spermatozoidlarda dominant va retsessiv allellari 0,5 A va 0,5 a teng bo'ladi, ularning o'zaro erkin chatishishidan rivojlangan F_1 avlodda gomozigota AA-0,25, geterozigota Aa-0,50, gomozigota aa-0,25 nisbatda bo'ladi. Keyingi avlodlarda ham shu jarayonda gomozigota va geterozigota formalar erkin holatda chatishsalar dominant allel A-0,50, retsessiv allel a-0,50 nisbati uchraydi. Chetdan chatishuvchi populyatsiyalarda gen allellarini qanday irsiylanishini izohlash maqsadida 1908 yili Angliyada matematik **G.Xardi** va Germaniyada vrach **V.Vaynberg** bir-biridan mustasno populyatsiyalar genotipik va fenotipik sinflarining tarqalishiga oid formulani fanga joriy etdilar. Ularning mulohazasiga binoan ma'lum sharoitlarda allellarning takrorlanishi o'zgarmasa, mutatsiya ro'y bermasa populyatsiyalarda dominant va retsessiv formalarining o'zaro nisbati o'zgarmay qoladi. Xardi-Vaynberg formulasiga ko'ra populyatsiyadagi dominant allelning chunonchi D ning uchrash tezligi q, retsessiv d allelining uchrash tezligini esa $(1-q)$ bilan belgilansa ularning o'zaro uchrashishidan hosil bo'lgan avlodlarda genotipik sinflar nisbati shunday bo'ladi:

♂	qD	$(1-q)d$
qD	$q^2 DD$	$q(1-q)Dd$
$(1-q)d$	$q(1-q)Dd$	$(1-q)^2 dd$

Agar olingan natijalarini jamlasak u holda Xardi-Vaynberg formulasiga ko'ra genotipik va fenotipik sinflarning taqsimlanishi tubandagicha ko'rinishda bo'ladi: $q^2DD : 2q(1-q)Dd : (1-q)^2dd$. Ushbu formulaga muvofiq mazkur populyatsiyada tanlanish ro'y bermasa fenotipik va genotipik sinflar nisbati bir necha avlodlarda o'zgarmay qoladi. Fenotipik sinflarning o'zaro nisbati belgilar oraliq holda irsiylanishida yaqqol namoyon bo'ladi. Nazariy jihatdan chetdan urug'lanuvchi populyatsiyalarda genotipik sinflar Xardi-Vaynberg formulasiga binoan teng nisbatda bo'ladi. Shunday bo'lsada, chetdan changlanuvchi populyatsiyalar Xardi-Vaynberg qonunida ko'rsatilgan tenglikdan chetlashgan bo'ladi va bu Xardi-Vaynberg notengligi deyiladi. O'z-o'zini urug'laniruvchi organizmlardagi irsiylanishga Xardi-Vaynberg qonuni tadbiq etilmaydi.

5.Populyatsiya'ning genetik dinamikasiga ta'sir etuvchi omillar.

Evolusion jarayonda populyatsiyadagi bir genotip ikkinchi xil genotip bilan almashinib turishi mumkin. Bu esa sifat jihatdan farq qiluvchi genotiplar sonining o'zgarishiga olib keladi. Populyatsiyadagi genotiplar nisbatining o'zgarishi populyatsiya dinamikasining mohiyatini ifoda etadi. Populyatsiya'ning genetik jihatdan o'zgarishi mutatsion va kombinativ o'zgaruvchanlik bilan uzviy bog'liq holda amalga oshadi. Populyatsiya dinamikasining genetik omillariga mutatsion jarayon, tanlanish, alohidalanish, populyatsiyalar to'lqini va genlar dreyfi kiradi.

A) Mutatsion jarayon: populyatsiyadagi genlar tezligini nisbatan doimiy takrorlanishi mutatsiyalar kuzatilmasa yuz beradi. Biroq populyatsiyalarda vaqtiga bilan mutatsiyalar sodir bo'lishi tabiiy bir hol. Mutatsiyalar populyatsiyalar evolyutsiyasini o'zgartiruvchi birlamchi irsiy omil sanaladi. Irsiy birlik hisoblangan genda mutatsiya ro'y berishi ahyon-ahyonda kuzatiladigan hodisa bo'lsada, shunga qaramay organizmlarda genlar soni, populyatsiyada esa organizmlar soni ko'p bo'lgani sababli har bir populyatsiyada mutatsiyalarning paydo bo'lish ko'lami katta bo'ladi. Har qanday mutatsiya tarixiy jarayonda tarkib topgan nisbatan muqim genetik sistema bir butunligini o'zgartiradi. Chunonchi, A gen alleli mutatsiyaga uchrab a allelini hosil esa, avlodlarda bora-bora A alleli son jihatdan kamayib, a alleli qulay sharoitda aksincha ko'paya boradi. Xuddi shunday mulohazani B yoki C geniga nisbatan ham aytish mumkin. Populyatsiyadagi gen allellari muvozanatini o'zgarishi uning genetik tarkibini o'zgarishiga olib keladi. Lekin populyatsiya genofondida yangi mutatsiya'ning tarqalishi uning organizm hayotchanligiga, urchishiga qanday ta'sir etishiga bog'liq. Agar mutatsiyalar orasida letal, yarim letal, pushtga salbiy ta'sir etuvchi xillarini uchrashligi e'tiborga olinsa, u holda ana shunday mutatsiyalar hisobiga populyatsiyadagi individlar soni kamaya boradi.

Ko'p holatlarda yangi mutatsiya populyatsiya uchun zararli, ahyon-ahyonda esa foydali bo'lishi mumkin. Dominant mutatsiya geterozigota holatda fenotipda retsessiv mutatsiya faqat gomozigota holatdagina tanlanish nazoratida bo'ladi. Retsessiv mutatsiya'ni populyatsiyada ko'payishi, gomozigota holatda bo'lishi shu gen bo'yicha geterozigota organizmlarning uchrashish tezligiga bog'liq. Populyatsiya egallagan maydon kichik bo'lsa geterozigota organizmlarning o'zaro uchrashish ehtimoli ko'proq, katta bo'lsa retsessiv allel genni gomozigot holatga o'tish ehtimoli kamroq bo'ladi.

B) Populyatsiya'ning genetik dinamikasida tanlanishning roli: muhit sharoitiga moslashgan organizmlarni yashab, nasl qoldirishi **tanlanish** deyiladi. Shaxsiy taraqqiyotida organizm yashab, nasl qoldirishi ko'p jihatdan muhit sharoitiga qay darajada moslashganligi bilan izohlanadi. Populyatsiya genetikasini bilish genotipning tanlash qiymatini aniqlash imkonini beradi. Biror populyatsiyada gomozigota retsessiv allelli organizmlar (aa) 99%, dominant allelli (AA) organizmlar esa 100% nasl qoldiradi deb faraz qilaylik. Ular orasidagi tanlanish farqi ya'ni genotiplarni tanlanish koeffitsienti S ni ifodalasak, bu populyatsiyada tanlanish koeffitsienti $S=1,00-0,99=0,01$ ga teng bo'ladi. Mabodo populyatsiyada dominant va retsessiv allellarga ega organizmlarning

yashab qolish va nasl qoldirish ehtimoli teng bo'lsa, tanlanish koeffitsienti 0 bo'ladi. Populyatsiyadagi ikki xil AA, aa allellariga ega organizmlardan biri pushtsiz bo'lib nasl qoldirish imkoniyatiga ega bo'lmasa, u holda tanlanish koeffitsienti 1 ga teng bo'ladi. Agar, gomozigota retsessiv allelli organizmlar tanlanish tufayli yaroqsizga chiqarilsa, u holda avlodlar sari bu allelning populyatsiyadagi uchrashlik darajasi kamaya boradi. Tanlanish doimo muhit sharoitiga mos bo'lмаган genlarning dominant holatda tarqalishini cheklab boradi. Shu ma'noda yashash uchun kurashning organizmlar orasidagi nasl qoldirish bo'yicha o'zaro poygaga qiyoslash mumkin. Ana shunday poyga natijasida populyatsiyadagi juda zararli mutatsiyalar to'plami unchalik zararli bo'lмаган populyatsiyalar to'plamiga qaraganda kamaya boradi. Aksincha muhit sharoitiga moslashgan mutatsiyalarning populyatsiyadagi to'planishi orta boradi. U yoki bu genlar to'planishi populyatsiyalardagi organizmlar soni bilan aloqador. Populyatsiyalarda individlar soni kam bo'lsa bir xil allelli organizmlarning o'zaro uchrashishi tez-tez bo'ladi. Natijada populyatsiyada gomozigota formalar foizi oshadi va oqibatda tanlanish zararli mutatsiyalarni tez bartaraf etadi. Populyatsiyada organizmlar soni ko'p bo'lган taqdirda bir xil allelli organizmlarning o'zaro uchrashligi ahyon-ahyonda ro'y beradi, natijada tabiiy tanlanish zararli mutatsiyalarga kam ta'sir ko'rsatadi va ular populyatsiya genofondida o'zak davr saqlana boradi.

Populyatsiyadagi dominant va retsessiv allellarni bartaraf etilish tezligi har xil. Populyatsiyalarda dominant allellar retsessiv allellar singari letal, yarim letal, qisman pushtsiz, to'liq pushtsiz formalarni va har xil morfologik, fiziologik kamomadlarni keltirib chiqaradi.

Bunday dominant letal, yarim letal va pushtsizlikni keltirib chiqaruvchi genlar tanlanish tufayli birinchi avloddayoq yaroqsizga chiqadi. Yashovchanligi nisbatan past boshqa dominant genlarni tabiiy tanlanish bir necha avlodlar mobaynida bartaraf etadi. Agar dominant genlar mutatsiyasi organizmning muhitga moslashishini oshirsa u holda tanlanish bunday dominant genlarni avloddan-avlodga o'tgan sari ko'payishni ta'minlaydi. Retsessiv mutatsiyalar dominant mutatsiyalardan farqli ravishda geterozigota holatda populyatsiyalarda to'plana boradi va mutatsiyalarning katta zahirasini hosil qiladi.

Agar retsessiv mutatsiyalar o'ta zararli va pushtsiz bo'lsa, u holda tanlanish ularni populyatsiya tarkibidan bartaraf etadi. Mabodo retsessiv allel populyatsiya tarkibida 0,5% ni tashkil esa, u holda Xardi-Vaynberg qonuniga binoan AA-0,25, Aa-0,50, aa-0,25 ga teng bo'ladi. Demak, tanlanish retsessiv mutatsiyalarni populyatsiya tarkibidan to'liq bartaraf eta olmaydi.

V) Alohidalanish: har bir tur turli populyatsiyalardan tashkil topadi. Agar bir populyatsiya bilan ikkinchi populyatsiya o'rtasida genlar almashinushi ro'y bermasa, mazkur populyatsiya shu turning boshqa populyatsiyalaridan alohidalashib ketadi. Bunday alohidalanish uzoq muddat davom esa hamda ulardagi tanlanish turli yo'nalishda bo'lsa, populyatsiyalarning bir-biridan farqlanishi orta boradi va nihoyat ular kenja turlarga, agar bu jarayon yana davom esa yangi turlar ajraladi.

Populyatsiyalarning bir-biridan alohidalanishi geografik, ekologik, biologik, yuksak hayvonlarda esa yana etiologik omillar ta'sirida ro'y beradi. Geografik omillarga populyatsiya tarqalgan hududlar orasida baland tog'larni, katta daryolarni, suv havzalarni paydo bo'lishi kiradi. Ekologik omillar deganda iqlim, tuproqni, namlikni o'zgarishi tufayli tur tarkibidagi turli populyatsiya orasida erkin chatishish bo'lmasligi tushuniladi. Masalan, dengizda yashab daryolarda urchiydigan baliqlarni alohida-alohida populyatsiyalari bo'lib, ular bir-biridan tana kattaligi, rangi, tuxum tashlash vaqtin, uning miqdori, yoshi, jinsiy yetilishi bilan tafovut qiladi. Bunday tafovutlar muhit ta'sirida paydo bo'lgan modifikatsion o'zgarishlar emas, balki irsiylanish oqibati hisoblanadi. Alohidalanishning biologik omillariga meyoz bo'linishning normal bo'lmasligi oqibatida o'zaro chatishishga to'sqinlik qiluvchi kamomatli gametalarni hosil bo'lishi, xromosoma abberatsiyalari, yadro-sitoplazmatik nomuvofiqlik, letal mutatsiyalar va pushtsizlikni ortib ketishi kabi holatlar kiradi.

G) Genlar dreyfi. Har bir populyatsiya o'ziga xos gen allellariga ega. Agar populyatsiya tarkibidagi individlar son jihatdan ko'p bo'lsa, dominant allel bilan retsessiv allel o'rtasida muvozanat uzoq vaqt saqlanishi mumkin. Mabodo populyatsiya tarqalgan xudduda favqulodda hodisa-yong'inlar, yer qimirlashi, urushlar, epidemiya ro'y berishi natijasida ma'lum bir genotipni saqlanib qolishi, uning keyinchalik populyatsiyada keng tarqalishi natijasida tor doiradagi genlar to'plamini vujudga kelishi **genlar dreyfi** deb ataladi. Ayrim holatlarda genlar dreyfi populyatsiyadan tasodifan ajralgan kam sondagi individlar avlodida ham kuzatiladi. Masalan 1770 yili Amerikaning Lankaster shahriga ko'chib kelgan mennonit mazhabiga mansub uch erkak va ayoldan tug'ilgan nasllarning alohidashgan holda yashashi va o'zaro nikohlanishi tufayli paydo bo'lgan 8000 odamlar populyatsiyasida anchagina pakpakana va ortiqcha barmoqli shaxslar uchragan. Mennonitlarning AQSh da tarqalgan boshqa guruhlarida esa bunday irsiy kasallik kuzatilmagan.

Populyatsiyadan alohidashgan organizmlardagi allellar to'plami undan farq qilishi mumkin. Xususan bundan taxminan 10000 yil ilgari, muzlanish davrining oxirida Osiyoning Bering bo'g'ozni Kanada orqali Amerikaga o'tgan indeyslar guruhida faqat B alleli uchragan. Mana shu indeys guruhi alohida yashashi tufayli ularning erkak va ayollarini nikohlanishidan paydo bo'lgan hozirgi indeyslar populyatsiyasida B qon guruhi uchraydi. yangi populyatsiya uchun oson bo'lgan gen allellariga ega organizmlar avlod boshi deyiladi.

6.Evolutsiya'ning genetik asoslari.

Populyatsiyadagi genetik o'zgarishlar albatta mikroevolyutsiyaga sababchidir. Gen mutatsiyasidan tashqari xromosoma va genom mutatsiyalari organizmlarning tarixiy taraqqiyotida muhim rol o'ynaydi. O'simliklar ayniqsa gulli o'simliklar evolyutsiyasida poliploidiya'ning o'rni nihoyatda beqiyosdir. Sitologik tadqiqotlarni ko'rsatishicha gulli o'simliklarning ko'p turkumlari poliploid turlardan tashkil topgan. Chunonchi kartoshka 12, 24, 36, 45, 60, 72, 96, 108, 144 xromosomali turlari mavjud. Bug'doyda esa 14, 28, 42 xromosomali, g'o'zada 26, 52 xromosomali turlar uchraydi. Bunday poliploid

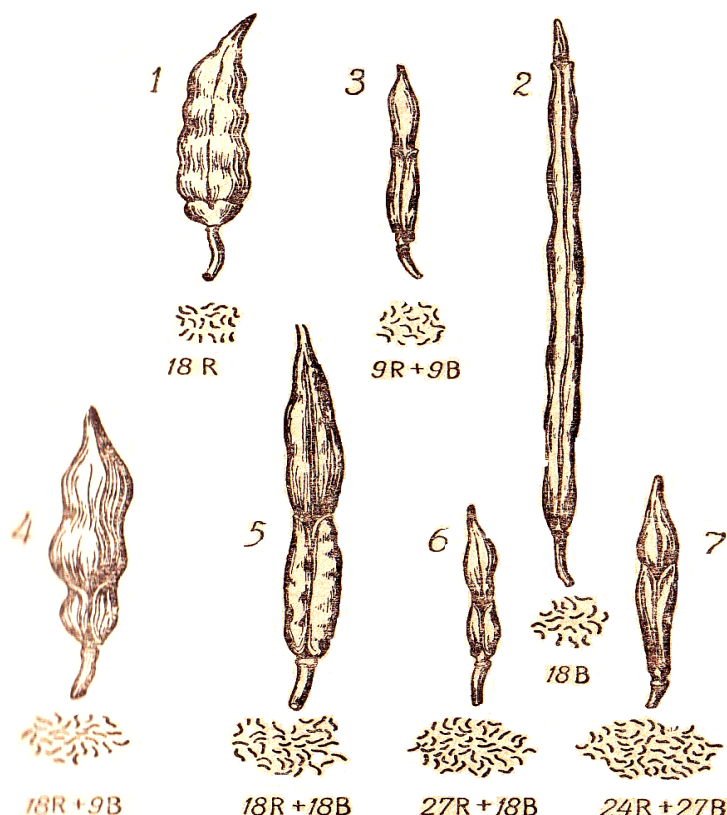
turlar suli, sholi, yeryong'oq, tamaki, gladiolus, gulsafsa, lola, malina, olxo'ri, olma, nok, limon, apelsin va boshqa gulli o'simliklarda aniqlangan. Ochiq urug'li o'simliklarda poliploidiya kam, lekin qirqquloqlarda, yo'sinlarda ular topilgan. Diploid turlarga nisbatan poliploid formalar odatda yirik, noqulay sharoitda yashovchan bo'ladi. Shu sababli Arktikada o'suvchi o'simliklarning 70%, Pomirdagilarning 86%, Oltoydagi o'simliklarning 65% poliploid turlar sanaladi. Poliploid mutatsiyalarni tabiiy tanlanish orqali tanlanishiga asosiy sabab shuki hujayrada xromosomalar soni karra oshganda zararli retsessiv mutatsiyalarni gomozigota holatga o'tish ehtimoli diploid xromosomali formalarga nisbatan kam bo'ladi. Bu ayniqsa o'z-o'zini changlatuvchi o'simliklar uchun o'ta muhim. Chunki xromosomalari diploid bo'lgan organizmlari retsessiv mutatsiyalarni gomozigota holatga o'tishi tez ro'y beradi.

Yangi turlarni hosil bo'lishida bir turga mansub xromosomalarni karra ortishi – avtopoliploidiya bilan bir qatorda bir organizmda har xil turlarga oid xromosomalarining karra ortishi – allopoliploidiya'ni ham ahamiyati kattadir. Odatda o'simlik, hayvonlarda turlararo duragaylar pushtsizdir. Bunga yorqin misol tariqasida ot bilan eshakning chatishishidan tug'ilgan xachirning nasl bermasligini olsa bo'ladi. Turlararo duragaylarning nasl bermasligi sababi quyidagicha: duragaylarda har xil turlardan o'tgan xromosomalar meyozda o'zaro kon'yugatsiyalashmamasligi sababli univalentlar ko'p bo'ladi. Natijada meyoz mahsuloti-gametalar hayotchan bo'lmaydi. Agar turlararo duragaylarning xromosomalari ikki karra ortsa, u holda meyoz jarayoni normal kechadi. Chunki shunday tetraploid o'zida chatishishda qatnashgan har ikki turning diploid to'plamli xromosomalarini jamlagan bo'ladi. Oqibatda har bir turning xromosomalari o'zaro kon'yugatsiyalashdilar va ikki qutbga tarqalib gaploid to'plamli xromosomalari bor gametalarni hosil qiladilar. Turlararo duragaylarning xromosomalar to'plamini ikki karra oshirish hisobiga o'simliklarni pushtli qilish mumkinligin **G.D.Karpechenko** avlodlararo chatishirishdan olingan karam va turp duragaylarida isbotlab berdi (70-rasm). Bu ikki o'simlik turining xromosomalari diploid to'plami $2n=18$ ga teng. Ularni o'zaro chatishirishdan olingan duragayda 9 ta turpni, 9 ta karamni xromosomasi jamlangani sababli, meyoz jarayonida har ikki turga mansub xromosomalar bilan kon'yugatsiya hosil etmagan va gametalar kamomatli bo'lgan. Ayrim holatlarda duragay hujayrasida 18 karam, 18 turp xromosomalari uchrashi kuzatilgan. Bunday hujayralar meyoz bo'linishda normal gametalarni hosil qilgani sababli urug'chi bilan changchi gametalari birlashishi normal bo'lib hosil bo'lgan zigotadan karam-turp o'simligi rivojlangan.

G'o'zaning ham 52 xromosomali yangi dunyo turlari G.hirsutum. va G.barbadense. eski dunyo turlari G.herbaceum, G.arboreum turlarini Janubiy Amerikaning yovvoyi G.raimondi turi bilan chatishishi va duragay xromosoma to'plamini ikki karra ortishi hisobiga kelib chiqqan degan fikrlar bor.

Odatda auto va allopoliploid turlar diploid turlardan reproduktiv jihatdan alohidalashgan. Shunga ko'ra ular o'zaro chatishmaydilar, agar chatishsalar F_1 duragaylar pushtsiz bo'ladilar. Ba'zan meyoz va mitoz bo'linishda bir qiz

hujayraga 1-2 xromosoma ortiqcha yoki kam taqsimlanishi mumkin. Bu hodisa aneuploidiya deb ataladi. Aneuploidiya'ning evolyutsion ahamiyati kam. Chunki u ko'pgina xollarda fenotipni keskin o'zgartirib, letal – hayotchanlik pasayishiga olib keladi. Xromosoma mutatsiyalari orasida duplikatsiya'ning evolyutsion ahamiyati katta. Duplikatsiya xromosomadagi genlar sonini ko'payishi va xilmashil bo'lishini asosiy sababchidir.



70 -rasm. *Raphanus* va *Brassica* hamda ular duragaylarining mevalari va xromosomalar to'plami. 1 – *Raphanus*. 2 – *Brassica*. 3 – F_1 duragay. 4 – triploid duragay. 5 – tetraploid duragay. 6 – pentaploid duragay. 7 – geksaploid duragay. R – turp xromosomalari. B – karam xromosomalari.

Xromosomalar deletsiyasi duplikatsiyaga qaraganda fenotipni ko'proq o'zgarishiga sababchi sanaladi. Deletsiya gomozigota holatda letal xossaga ega bo'ladi. Translokatsiya va inversiya tufayli paydo bo'lgan mutant formalar mutatsiyaga uchramagan formalar bilan chatisha olmaydi. Natijada populyatsiya ichida evolyutsion divergensiya ro'y beradi. Gomologik bo'limgan xromosomalar orasidagi translokatsiya ba'zan yangi turlarni kelib chiqishi uchun asos bo'ladi.

Savollar va topshiriqlar.

- O'z-o'zidan changlanadigan organizmlar populyatsiyasida genetik jarayonlar nimalardan iborat?
- Chetdan changlanadigan organizmlarning populyatsiyasida genetik jarayonlar nimalardan tashkil topadi?
- Xardi-Vaynberg qonunu. Unga ta'sir etuvchi omillarni yoriting.

4. Populyatsiya'ning genetik dinamikasini o'rganishda mutatsiya jarayonining rolini gapiring?
5. Populyatsiya'ning genetik dinamikasini o'zgarishida tanlash qanday rol o'yndaydi?
6. Genlar dreyfi deganda nimani tushunasiz? Uning qanday ahamiyati bor?
7. Tanlanish koeffitsienti qanday aniqlanadi?
8. G.D.Karpachenko tajribasining ahamiyati nimada?
9. Poliploidiya nima?
10. Populatsiya, populyatsiya genofondi, populyatsion genetika nima?
11. Populyatsiyadagi irsiylanishni o'rganishda qaysi o'zbek olimlarini ishlarini bilasiz?
12. Populyatsiyalarning alohidalanish xillari?
13. Populyatsiya to'lqinlarini tushuntiring.
14. Populyatsiyadagi genetik o'zgarishlar nimalarga olib keladi?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Populyatsiya dinamikasiga ta'sir etuvchi omillar*
 - A. Mutatsion jarayon, tanlanish
 - B. Alohidalanish, populyatsiyalar to'lqini
 - C. Genlar dreyfi, duragaylash
 - D. A va B javoblar
2. *Xardi-Vaynberg qonunini matematik ifodalash*
 - A. $(1-q)d^2 : q(1)Dd : (1-q)2dd$
 - B. $q^2DD : 2q(1-q)Dd : (1-q)2dd$.
 - C. $q^2DD : 2(1-q)Dd : (1-q)2dd$
 - D. $qD : q(1-q)Dd : q(1-q)Dd$
3. *Populyatsiya to'lqini qanday oqibatlarga olib keladi?*
 - A. Populyatsiya sonini ortishiga sabab bo'ladi
 - B. Genlar dreyfiga sababchi b?ladi
 - C. Populyatsiyadagi genetik xilma-xilligini ortishiga olib keladi
 - D. Populyatsiyadagi genetik xilma-xilligini kamaytiradi
4. *Panmiksiya nima?*
 - A. Chetdan urug'lanadigan organizmlarni o'zaro chatishishi.
 - B. Populyatsiyadagi alellar kontsentatsiyasini tasodifiy o'zgarishi.
 - C. Populyatsiyadagi turli xil organizmlarni erkin chatishishi.
 - D. Tabiiy tanlash natijasi.
5. *Populyatsiyadagi organizmlar sonining ko'payib, kamayib ketishi nima deb ataladi?*
 - A. Genlar dreyfi
 - B. Populyatsiya to'lqini
 - C. Geografik alohidalanish
 - D. Biologik alohidalanish
6. *Turlarni erkin chatishmasligiga sabab bo'luvchi omillar.*
 - A. Etalogik alohidalanish
 - B. Ekologik alohidalanish

S. Geografik alohidalanish
D. Biologik alohidalanish

XI-BOB. HULQ-ATVOR GENETIKASI.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Hulq-atvor genetikasining vazifalari, hulq-atvor ko'rinishlari, hayvonlarning hulq-atvorini o'rganish, shaxsiy, reproduktiv va ijtimoiy xulq-atvorlar, evgenika fani, odam hulq-atvorining genetik asoslari.

17§.Hulq-atvor genetikasining vazifalari.

Hulq-atvor genetikasining asosiy vazifasi:

1. Hayvon va odamlarning hulq-atvor ko'rinishlarining tarkib topishida genetik va muhit omillarining nisbatini aniqlash.
2. Nerv sistemasi shakllanishini belgilovchi genlar faoliyatini o'rganish.
3. Markaziy nerv sistemasi funksiyasiga ta'sir etuvchi mutant genlar faoliyatini tadqiq qilish.
4. Hulq-atvor genetikasini populyatsiya va evolyutsiyadagi rolini oydinlashtirishdan iborat.

1.Hulq-atvor ko'rinishlari.

Hulq-atvor, hatti-harakat hayvon va odam organizmining murakkab biologik funksiyasi bo'lib, u tufayli hayvon va odam organizmi tashqi abiotik muhit bilangina emas, balki o'z turi va boshqa turlarga mansub organizmlar bilan aloqada bo'ladi.

Hulq-atvorning fiziologik asosi bo'lib shartsiz va shartli reflekslar sanaladi. Odamlarda mehnat qilish faoliyati hamda jamoa bo'lib yashash bilan uzviy bog'liq holda ikkinchi signal sistemasi rivojlangan. Hulq-atvor ijtimoiy tarixiy - tajriba bilan bog'liq bo'lib, odamning fe'l-atvori axloq-odob doirasida baholanadigan hatti-harakat sistemidan iborat.

Hayvonlarning o'zini himoya qilish, ozuqa topish, yakka yoki guruh bo'lib yashashi, o'z turiga mansub boshqa jins bilan jinsiy qo'shilishga bo'lgan moyillik va fe'l-atvorning boshqa ko'rinishlari shartsiz reflekslar, instinktlar asosida tarkib topadi. Shu bilan birga murakkab tuzilishga ega hayvon fe'l-atvori hayot davomida orttirilgan befarq ta'sirlovchilar bilan shartsiz ta'sirlovchilarning navbatlashishi natijasida hosil bo'lgan tajribalar asosida shakllanadi.

Hayvonlar va odamlar fe'l-atvorini shakllanishida markaziy nerv sistemasi, analizatorlar asosiy o'rinni egallaydi. Hayvonlar va odamlarning hulq-atvori bilan etiologiya, zoobiologiya, fiziologiya, ijtimoiy psixologiya shug'ullanadi. XX asrning 50 yillaridan boshlab hayvonlar, odam hulq-atvori bilan genetika fani ham shug'ullanmoqda.

Hulq-atvor ko'rinishlari har xil. **D.Dyusberi** hayvonlar hulq-atvorini uch guruhga ajratadi. Ular **shaxsiy, reproduktiv va ijtimoiy xulq-atvorlardir.**

I.Shaxsiy hulq-atvor shakllari:

- 1.Uyg'unlashgan harakatlar.
- 2.Oziqlanish, nafas olish (ozuqani topish, uni zahirada asrash, kislorodga boy joyni tanlash) bilan bog'liq hatti-harakatlar.
- 3.O'z tana haroratini boshqarish.
- 4.Pana joy topish..
- 5.Yirtqichlardan qochish.
- 6.Uyqu.
- 7.Tanani toza tutish.
- 8.Biologik maromlar.
- 9.Biror narsani tekshirib ko'rish.
- 10.O'yin.
- 11.Tayyor quroldan foydalanish.
- 12.Ayyorlik qilish.

II. Reproduktiv hulq-atvor (o'zga jinsni jalb etish) shakllari:

1. Jinsiy qo'shilishdan oldin o'yin ko'rsatish.
2. Chiroqli ko'rinish orqali.
3. «Ashula» orqali.
4. Kuch orqali.
5. Hatti-harakat orqali.
6. Qarama-qarshi jinsning ko'nglini "ovlash".
7. Tuyg'uni ifodalash orqali.
8. Naslga g'amxo'rlik ko'rsatish.

III. Ijtimoiy hulq-atvor shakllari:

- 1.Yo'lboschilikka intilishga oid hatti-harakatlar.
- 2.To'dada bo'ysinish tartibi.
- 3.To'dani himoya qilish.
- 4.To'dadagi erkak organizmlar orasidagi munosabat.
- 5.Ota-onalar bilan ularning nasllari orasidagi munosabat.
- 6.Oziqlanishda bo'ysunish tartibi.
- 7.Jinsiy qo'shilish davrida bo'ysinish tartibi.
8. Hayvonlarning «tili».
9. Jamoada funksiya'ning taqsimlanishi.

2.Hayvonlarning hulq-atvorini o'rganish.

Hayvonlardagi murakkab hatti-harakatlar genga bog'liq ekanligi tajribalarda isbotlanilgan. Chunonchi kumushsimon qora yungli tulkilarning ba'zilari odamga nisbatan tajovuzkor, qo'rkoq yoki mo'mintoy bo'ladilar. Akademik D.K.Belyaev o'z shogirdlari bilan kumushsimon qora yungli tulkilar orasida bir necha yil davomida turli yo'nalishda suniy tanlash o'tkazdi, hatto harakati xuddi itlarnikidek va yoshligidan o'ta tajovuz tulkilarni yetishtirishga muvofiq bo'ldi. Tulkilarga bundan hatto harakat o'rgatish emas, balki genlar faoliyatining natijasi ekanligi tajribada aniqlandi.

Klassik genetikada ayrim belgilarning irsiylanishini bilish uchun qo'llaniladigan metodlardan hayvonlar hulq-atvorini o'rganishga oid tajribalarda ham foydalaniadi. Hayvonlarning xulq-atvorini o'rganish uchun avvalo qaysi xususiyatini o'rganish aniqlanib olinadi. Misol tariqasida hayvonlar hulq-atvoridagi tanani toza tutish yoki tanani toza tutmaslik, jinsiy qo'shilishga moyllik, jinsiy qo'shilishga befarq, qarama-qarshi jins bilan qo'shiladigan, gomoseksuallar, nasl uchun qayg'uradigan, nasl uchun unchalik qayg'urmaydigan kabi belgilarni olish mumkin. Mana shunday belgilarga ega va ega bo'lmanan urg'ochi va erkak hayvonlar tanlanib olinadi va alohida-alohida urchitiladi. Ularni urchitish to gomozigota izogen liniyalarni hosil etguncha davom etdiriladi.

Gomozigota individlar hosil bo'lganligiga ishonch hosil qilingach, qarama-qarshi xossalarga ega individlar o'zaro chatishtirilib, duragay organizmlar olinadi. F_1 duragay organizmlarning erkak va urg'ochilarida u yoki bu xususiyat qay darajada namoyon bo'lishi kuzatiladi yoki maxsus metodlar yordamida aniqlanadi. Birinchi avlod duragaylarining erkak va urgochi formalarning bir-biri bilan chatishtirilib, ikkinchi avlod olinib, ularda tekshirilayotgan belgi-xossaga ega hamda ega bo'lmanan yoki o'rganilayotgan belgini o'rtacha namoyon qilgan hayvonlar nisbati aniqlanadi. Shuningdek F_1 duragaylarda tahliliy chatishtirish o'tkazilib bekrossdan hosil bo'lган individlarning qanchasida o'rganilayotgan belgi borligi, yo'qligi yoki oraliq holda rivojlanganligi tahlil qilinadi. Olingan ma'lumotlarga asoslanib o'rganilayotgan belgining qaysi biri dominant, qaysi biri retsessiv ekanligi, ular bir gen yoki ikki gen ta'sirida rivojlanganligi aniqlanadi. Masalan, drozofilada hulq-atvor bilan bog'liq ko'rish, oziqlanish, hid bilish, jinsiy qo'shilishga moyillik, himoyalish kabi xususiyatlar irsiylanishi o'rganilgan. Hozirgi vaqtga kelib drozofila sevenless (sev) geni bo'yicha mutant formalarda ultrabinafsha nurlarga nisbatan fototaksis yo'qolishi, small-optic-lobes (sol) genining mutatsiyasi natijasida qo'g'irchoqlik davrida "bosh" miya'ning ko'rish pallasining 50% hujayralari yemirilishi oqibatida voyaga yetgan drozofila biror narsaga qo'nish paytida mo'ljalni to'g'ri ololmasligi aniqlangan. Drozofilada hid sezish organi antennada joylashgan. Unda ayrim teshiklar bo'lib, uning ichiga hid molekulalari kirishi tufayli antennadagi neyronlar bosh miyaga ta'surotni yetkazadi. Neyronlar 1000 ta atrofida bo'ladi, shunga ko'ra drozofila ko'p hidlarni farqlay oladi. Aldegid, efirni sezish neyronlar faoliyatining 6 ta: olfA, olfB, olfC, olfD, olfE, sbl genlar nazoratida ekanligi ma'lum bo'lgan. Drozofilada jinsiy qo'shilish paytidagi fe'l-atvorning genetik asoslari ham o'rganilgan. Ma'lum bo'lishicha, jinsiy qo'shilishga urg'ochi drozofilaning moyilligini ro'yobga chiqarish uchun erkak drozofila «o'yin» ko'rsatishi lozim. Mazkur «o'yin» urg'ochi drozofilaning qornini qitiqlash, uning atrofida aylanib uchish, jinsiy qo'shilish uchun urg'ochining qorin qismini o'ziga tortish va 50 sekund mobaynida tez-tez qanot qoqib «ashula» aytishdan iborat.

Drozofilada ko'rish, hid sezish, eshitish bilan bog'liq mutatsiya jinsiy qo'shilish paytida «ko'ngilni» ovlashga ta'sir etish mumkin. Odatda, ko'r erkak drozofila urg'ochini ko'rmaydi yoki garang urg'ochi pashsha erkak drozofilaning

«sevgi ashulasini» eshita olmaydi. Jinsiy qo'shilishbo'yicha qilinadigan fe'l-atvorlar genlar nazoratida bo'ladi. Chunonchi, slok genini mutatsiyasi tufayli ashula davomiyligi o'zgaradi. Normal drozofilalarda ashula davomiyligi 55 sekund. slok mutatsiyasi ro'y berganda uning davomiyligining kamayishi (40 sek) yo ko'payishi (80 sek) ma'lum bo'lgan. hni geni mutatsiyaga uchrasa, erkak organizm urg'ochining «ko'nglini» ovlay olmaydi. Fru (pushtsiz) geni mutatsiyaga uchrasa erkak drozofilaning jins bilan bog'liq hulq-atvori o'zgaradi. Ular urg'ochi pashshalarni «ko'nglini» ovlamay, erkak pashshalar ko'nglini ovlaydi ya'ni gomoseksual pashshalarga aylanadilar. Sluggish geni bo'yicha mutantlar qorong'ida urg'ochi organizm bilan jinsiy yaqinlik qilmaydi. yorug'likda esa ham urg'ochi, ham erkaklarni «ko'nglini» ovlaydi. Les genida mutatsiya sodir bo'lsa, u holda erkak pashshaga o'xhash fe'l-atvorga ega bo'lib, urg'ochi pashshalarni ko'nglini ovlaydi.

Ichkilikga yuqori darajada moyil va moyil bo'lman sichqonlarning inbred liniyalarini chatishtirib, so'ng ularning F_1 va F_2 dagi nasllarning har birini ichkilikga bo'lgan talabini o'rganish natijasida mazkur belgi bo'yicha farq ikkita bir-biri bilan bog'liq bo'lman genlar uyushmasiga bog'liq ekanligi ma'lum bo'lgan. Tojovuzkorligi yuqori bo'lgan sichqonlar bilan tojovuzkorligi past sichqonlar chatishtirilganda F_1 duragaylarini trjovuzkorligi yuqori bo'lishi dominantlik qilgan. Tojovuzkorlik sichqonlarda gen mutatsiyasi tufayli ro'y berishi aniqlanadi.

3.Yevgenika fani.

Odamlarning hulq-atvori doimo olimlar diqqatini o'ziga tortib kelgan. Genetika fan sifatida shakllanmasdan ancha ilgari ham olimlar odam hulq-atvori, ruhiyatini irsiylanishi bilan qiziqqanlar. Masalan, eramizdan ancha ilgari yashagan antik dunyo olimi **Platon** bиринчи bo'lib nikohlarni davlat tomonidan boshqarishning lozimligini ta'kidlagan. U jismoniy jihatdan o'ta baquvvat bolalarni dunyoga keltirish uchun qanday er-xotinlarni saralash lozimligi haqida fikr bildirgan. XIX asrda yashagan **F.Galton** iste'dodli odamlar shajarasini o'rganib ikki xil xulosaga keldi. 1) Ulug' iste'dodlar avloddan-avlodga beriladi. 2) Har bir odam hulq-atvor, iste'dod hamda kasallikni ifodalovchi belgilarni zahirasiga ega.

F.Galton evgenika fanining otasi hisoblanadi. Mazkur atama yunon tilidan olingan bo'lib, «yxashi, ma'qul odamlarni tug'ilishi» degan ma'noni anglatadi. Olim nufuzli oilalar shajarasini o'rganib, shaxslarning jamiyatdagi faoliyati irsiyatga bog'liqligini qayd qiladi. Masalan, AQShdagi Edvardslar avlodidagi 1394 erkakning to'rtdan uch qismi jamiyat hayotida iz qoldirgan va tarix sahifalaridan o'rinnan shaxslar bo'lgan.

Tarixchilarning ma'lum qilishicha buyuk kompozitor **I.A.Bax** avlodidan muzikaga iste'dodi bor shaxslar 56 ta bo'lgan. **Buyuk bobomiz Amir Temur avlodlari orasida Mirzo Ulug'bek, Zahiriddin Muhammad Bobur, Xumoyun, Akbarshoxlar yetishib chiqqanligi qobiliyat, iste'dod kabi belgilarni avloddan-avlodga irsiylanishidan dalolat beradi. Qobiliyat, iste'dod bilan bir qatorda odamdagisi salbiy xislatlar ham avloddan- avlodga o'tishi mumkinligi haqida ma'lumotlar bor. Chunonchi XVIII asrda Shimoliy Amerikada yashagan**

aroqxo'r baliqchi Djyuka va yengil tabiatli ayol shajarasidagi 2500 odamlardan 600 tasining aqli past, 55 foizi o'g'ri, firibgar, aroqxo'r bo'lgan. Shunga o'xhash dalillarga asoslanib turli mamlakat siyosatdonlari aqli zaif, aroqxo'r jinoyatchilardan qutilish uchun zararli genlarni o'zida saqlovchi odamlarni bichish zarurligi to'g'risida fikr bildiradilar va uni «odam zotini yaxshilaymiz» degan shior ostida targ'ib qila boshladilar. Oqibatda XX asrniig birinchi 10 yilligida Amerikaning 22 shtatida, Angliya, Estoniya kabi mamlakatlarda tajovuzkorlikga moyil erkaklar bichila boshlandi.

Rossiyada XX asrning 20-30 yillarida evgenik olimlardan **Yu.A.Filipchenko, S.A.Serebrovskiylar** ziyoli, iste'dodli odamlarning genlarini jamiyatning boshqa a'zolariga tarqatish kerak, "soviet jamiyat" uchun yangi odam zotini yaratish lozim, shundagina besh yillikga mo'ljallangan rejalarini ikki yilda bajarish mumkin degan g'ayri ilmiy g'oya ni ilgari surdilar.

XX asrning 30 yillariga kelib yevgenika jamiyat uchun zararli soha, millatchilar fani deb e'lon qilindi hamda bu sohadagi tadqiqotlar to'xtatib qo'yildi. Yevgenika to'g'risida mulohaza yuritganda uchta masalani muhokama qilish kerak. 1) Odamlarda zararli irsiy belgi-xossalar bormi va ular avloddan-avlodga o'tgan sari orta boradimi? 2) Fandagi mavjud tadqiqot metodlari yordamida zararli belgilarni odamlarda kamaytirish mumkinmi? 3) Agar kelgusi avlodlarni irsiyatiga ta'sir etish mumkin bo'lsa, uni boshqarish uchun axloq hamda yuridik huquqga egamizmi? Bu haqda to'xtab hozirgi vaqtida odam tanasining har bir organlar sistemasida yuzlab nuqsonlar-kasalliklar borligi va ularning ko'pchiligi gen funksiyasiga bog'liq ekanligi aniqlanganligini qayd etish kerak.

Odamlar orasida jismonan nogiron, qo'l, oyoqlari qisqa, aqli zaif, ruhiy boshqa kasali bor shaxslar uchrashi barchaga ayon. Kuzatishlarning ko'rsatishicha aqli zaif erkak va ayoldan aqli zaif farzandlar tug'iladi. Uni qanday oldini olish mumkin? Insoniyat oldida turgan bunday muammoni turli qonunlar yoki taqiq qilishlar asosida hal qilib bo'lmaydi. Mazkur muammoni yechimini topish har bir insonni o'ziga havola qilinadi va bunda ularning "**genetik savodxonligi**" muhim axamiyatga ega bo'ladi. Shuning uchun odam irsiyatini o'rganish va har bir insonni "genetik savodxonligi" ni oshirish hozirgi vaqtida nihoyatda dolzarb sanaladi.

4.Odam hulq-atvorining genetik asoslari.

Odam hulq-atvori hayvonlar fe'l-atvoridan qanday jihatlari bilan farq qiladi degan masalaga e'tiborni qaratmoq kerak. **Birinchi tafovut** shundan iboratki, odamlar eng yuksak darajada rivojlangan hayvonlardan o'zining aql-zakovati, fahm-farosati bilan farqlanadi. Itlar, maymunlar, delfinlar so'zni tushunishlari, tana harakati tuyg'uni ifodalash orqali o'z hohishlarini bildirishlari mumkin. Lekin ular tushunib, fikrlash qobiliyatiga ega emaslar ya'ni ularda narsalarning asosiy xossalari to'g'risida abstrakt tasavvur shakllanmaganligini qayd etish zarur. Agar hayvonlarning fikrlashi haqida gap ketsa hamma vaqt uning konkret ekanligini ulardan farqli ravishda insonlarda mavhum umumlashgan, tushunarli, mantiqiy fikrlash kabi faoliyat rivojlanganligini ta'kidlash kerak. To'g'ri, yuksak darajada rivojlangan hayvonlar bilan odam fe'l-atvori o'rtasida juda ko'p

o'xshashliklar bor. Masalan, maymunlar xursand, xafa, g'am-g'ussa, ayb ish qilganligini tuyg'u orqali ifodalaydilar. Yuksak hayvonlarda qiziquvchanlik, diqqat, xotira, xayol hamda hulq-atvorning murakkab shakllari mavjud bo'lsada, odam biror ish qilishdan oldin uni qanday bajarish rejasini tuzadi. Binobarin odam tushunib fikrlash qobiliyatiga ega bo'lishi sababli nima qilayotganini biladi. Odamlar hulq-atvori bilan hayvonlar fe'l-atvoridagi ikkinchi tafovut odamlarda ikkinchi signal sistemasi - nutqning taraqqiy qilganligidir. Hayvonlar bir-birlari bilan tovush signallari yordamida, odamlar esa so'z orqali aloqada bo'ladilar. So'z odamlar hulq-atvoriga ta'sir etuvchi kuchli omil sanaladi. Odamlar hulq-atvorining hayvonlar fe'l-atvordan uchinchi farqi mehnat sanaladi. To'g'ri ayrim hayvon turlari ham «mehnat» qiladilar. Ular o'zлari uchun in, uya yasaydilar, o'rgimchaklar to'r «to'qiydilar», maymunlar tayoq yordamida mevalarni oladilar yoki ozuqalarini suvga chayib iste'mol qiladilar. Lekin hayvonlar mehnat qurollarini yasash qobiliyatiga ega emaslar. Ular atrofdagi muhitga moslashadilar xolos, odamlar esa uni o'zgartiradilar. Shu ma'noda odamni mehnat yaratgan deb aytish mumkin. Shunga qaramay odam hulq-atvori va hayvonlar fe'l-atvori genlarga, xromosomalarga bog'liqligini ta'kidlash joiz. Hayvonlarning fe'l-atvori genlarga bog'liq ekanligii drozofila meva pashshasi, sichqon va boshqa hayvonlar ustida olib borilgan kuzatishlar, tajribalar misolida yuqorida yoritildi. Endi odamning hulq-atvorini genetik asoslari xususida so'z yuritamiz.

Odamlarda musiqa va matematikaga bo'lgan qobiliyati ko'proq genlar faoliyatiga bog'liq. Bu qobiliyat inson shaxsiy taraqqiyotining ilk erta davrida namoyon bo'ladi.

Odamlar hulq-atvorini o'rganishda irsiy kasallikkarni keltirib chiqaruvchi mutatsiyalar markaziy o'rinda turadi. Hozirgi davrga kelib odamlarda 5000 ga yaqin irsiy belgilar, kasallikklar o'rganilgan. Odamdagи irsiy kasallikkarning ayrimlari hulq-atvorning o'zgarishi bilan aloqador. Avloddan-avlodga faqat tashqi ko'rinish, ichki tuzilish, gavdaning katta-kichikligi bilan bir qatorda, bosh miya'ning tuzilishi, aql-idrok, qobiliyat, kuchli iste'dod, xotira, muloyimlik, yoqimtoylig, qahri qattiqlik kabi belgilarga shaxs ko'rsatkichlari ham o'tadi. Har bir odam biosotsial mavjudot. Uning rivojlanishida ijtimoiy omillar, ta'lim-tarbiya, jamoadagi odamlarning shaxsga ko'rsatgan ta'siri katta ahamiyatga ega. Lekin odam hulq-atvorini faqat ta'lim-tarbiyaga, jamoa ta'siriga bog'liq deyish mazkur masalaga bir tomonlama yondashishdan iborat bo'lar edi. Tashqi muhit omillari bilan bir qatorda odam hulq-atvorining o'zgarishida irsiy omillarning roli nihoyatda katta. Masalan, shizofreniya'ni misolga olsak, u og'ir ruhiy kasallik qisoblanadi. Bu kasallikga yo'liqqa be'morlarda seruyqulik, yoshi o'tganlarda kam uyqulik, tananing kuchsizlashishi, yolg'iz qolish istagi yoki kun davomida ko'chalarda izg'ib yurish, serjahlik namoyon bo'ladi. Bemorlarda yana gallyutsinatsiyalar «fikrlash buzilishi» kuzatiladi. Ota-onha yoki ulardan birini shizofreniya bilan kasallanishi tufayli ularning avlodlarida ushbu kasallik 14,2 dan, bir tuxumdan rivojlangan egizaklarda 86,2 foizga yetishi aniqlangan.

Savollar va topshiriqlar.

- 1.Hulq-atvor deganda nimani tushunasiz?
- 2.Hulq-atvor genetikasining qanday vazifalarini bilasiz?
- 3.Shaxsiy hulq-atvorga nimalar kiradi?
- 4.Reproduktiv hulq-atvorga nimalar kiradi?
- 5.Ijtimoiy hulq-atvorgachi?
- 6.Drozofila meva pashshasida hulq-atvorning qanday xususiyatlarini genetikasi o'rganilgan?
- 7.Yevgenika fani qanday fan va unga kim asos solgan?
- 8.Odamlar nikohini o'zaro taqqoslab F.Galton qanday xulosalarga keldi?
- 9.Odamning hulq-atvori bilan bog'liq qaysi belgi-xossalar irsiylanadi? Bunga misollar.
- 10.Odamning hulq-atvori bilan yuksak darajada rivojlangan hayvonlar hulq-atvoridagi qanday o'xshashlik va tafovutlar mavjud?
- 11.Odamlardagi hulq-atvorni o'zgarishi bilan aloqador qanday kasallikkarni bilasiz? Ularning hulq-atvoridagi o'zgarishlarni tavsiflab bering.
12. Iste'dodli odamlar sulolasidan kimlarni bilasiz?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *D. Dyusberi hayvonlar xulq – atvorini qanday guruhlarga ajratgan?*
 - A. Shaxsiy, reproduktiv, ijtimoiy
 - B. Shaxsiy, g'amxo'rlik, to'dani himoya qilish
 - C. Tanani toza tutish, tuyg'uni ifodalash, to'dada bo'ysunish tartibi
 - D. Pana joy topish "ashula" orqali qarshi jinsni jalb etish, yo'lboshchilikga intilish
2. *Hayvonlar xulq - atvorini bilishda qanday metodlardan foydalaniladi?*
 - A. Xulq – atvori har-xil hayvonlar chatishtiriladi
 - B. Mutant formalar o'rganiladi
 - C. Hayvonlar populyatsiyasini tadqiq qilinadi
 - D. Erkak va urg'ochi hayvonlar xulq – atvori taqqoslanadi
3. *Yevgenika faniga asos solgan olim*
 - A. T. Morgan
 - B. F. Galton
 - C. A.S. Serebrovskiy
 - D. Yu.L. Filipchenko
4. *Yevgenika fanining dastlabki maqsadi*
 - A. Odamlardagi belgi-hossalarning irsiylanishini o'rganishi
 - B. yuqori martabali shaxslardagi belgi xossalarininiring irsiylanishini o'rganish
 - C. yuqori martabali erkak, ayollarni nikohlash yo'li bilan inson zotini yaxshilash
 - D. Irsiyatida kamchiligi bor odamlarning nikohlanishiga yo'l qo'ymaslik
5. *Odamlardan psixikasini o'zgarishga olib keladigan kasalliklar.*
 - A. Shizofreniya
 - B. Morgan sindromi
 - C. Polidaktiliya
 - D. Sindakteliya
- 6.1920-1930-yillarda Rossiyada yevgenika fanining tarafдорлари

A. F.Galton, Yu.A.Filipchenko
B. Yu.A.Filipchenko, S.A.Serebrovskiy
S.T.Morgan, S.A.Serebrovskiy
D Mendel, F.Galton

XII-BOB. ODAM GENETIKASI.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishdagi qiyinchiliklar, antropogenetikaning assosiy maqsadi, odam irsiyatini o'rganish metodlari, tibbiyot genetikasi gen va xromosoma kasallikkleri.

18§. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganish.

Genetika fani o'simliklar, hayvonlar, mikroorganizmlar bilan bir qatorda odamning irsiyati va o'zgaruvchanligini tadqiq qilish bilan ham shug'ullanadi. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganuvchi genetikaning sohasi **antropogenetika** deb ataladi. Odam ham biologik, ham ijtimoiy taraqqiyot mahsulidir. Shunga binoan o'simlik, hayvonlar irsiyati va o'zgaruvchanligi bilan bog'liq barcha metodlarni odamlar irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishda qo'llab bo'lmaydi. Masalan, genetik tadqiqot biror belgi yoki xossani irsiylanishini aniqlash maqsadida shu belgi-xossalarga ega erkak va ayolni majburan nikohlash qonun bilan ma'n etiladi. Bu odam genetikasini o'rganishdagi **birinchi qiyinchilik**. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishdagi **ikkinci qiyinchilik** uning kam nasl berishi bilan aloqador. Ma'lumki gulli o'simliklar minglab urug' beradilar, baliqlar yuz minglab tuxum qo'ygani holda, odam bittadan, kam holatlarda egizak farzand ko'radi. Bir yoki ikki farzand asosida irsiyat va o'zgaruvchanlik qonun, qoidalarni kashf etish nihoyatda mushkul. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishdagi **uchinchi qiyinchilik** uning naslini juda kech balog'atga yetishi bilan aloqador. O'rta hisobda odamlar 20-22 yoshda farzand ko'radilar. Nevara ko'rishi uchun esa 38-42 yil kerak bo'ladi. Vaholanki, bakteriyalarda ikkita nasl olish uchun 60-90 minut kifoyadir. G'o'za, bug'doy, makkajo'xori va shu singari o'simliklar uchun esa bir yil yetarlidir. Ko'pchilik hayvonlarning balog'atga yetish davri odamlarnikiga nisbatan ancha qisqa. Chunonchi, drozofila meva pashshasi 15-20 kunda yangi nasl bersa, chumchuqlar bir yilda 2-3 nasl qoldiradilar.

Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishdagi **to'rtinchi qiyinchilik** odamning begona shaxsga uylanishi yoki turmushga chiqishi oqibatida uning irsiyatini geterozigotali holatda bo'lishidir. Holbuki genetik tadqiqotlarni o'tkazish va biror xulosaga kelish uchun gomozigota ota-onal organizmlar tanlanib olinadi. Ular esa inbred usulini qo'llash orqali hosil qilinadi. Odamlarda esa bunday usulni qo'llash qonun orqali ma'n qilinadi.

Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishdagi **beshinchi qiyinchilik** nikohlangan ota-onalar bilan ularning farzandlarini har xil sharoitda

tarbiyalanishi bilan aloqador. Genetik tadqiqotlarda biror xulosaga kelish uchun ota-onal organizmlar va duragay nasllari bir xil sharoitda bo'lishlari kerak. Chunki, tirik organizmlarda yosh bilan bog'liq ontogenetik va muhit o'zgarishi bilan bog'liq modifikasiyion hamda mutasiyon o'zgaruvchanlik sodir bo'ladi. Shunday qiyinchiliklarga qaramay odam irsiyatini o'rganish nazariya va amaliyot uchun nihoyatda zarur. **Birinchidan** o'simlik va hayvonlarda ochilgan irsiyat va o'zgaruvchanlik qonunlari, nazariyalari odamda ham o'z mohiyatini saqlaydimi, degan muammoni hal etish kerak. **Ikkinchidan** odam irsiyati qanchalik yaxshi o'rganilsa, uning tarixiy jarayonda qanday paydo bo'lganligi, boshqacha aytganda evolyutsiyasini oydinlashtirish ijobiy hal etiladi. **Uchinchidan** odam irsiyati va o'zgaruvchanligini tadqiq qilish orqali odam irsiyatiga salbiy ta'sir etuvchi omillarni aniqlash va irsiy kasalliklar kelib chiqishi sabablarini bilish va odam irsiyatini yaxshilash chora-tadbirlarini ishlab chiqish mumkin bo'ladi. Shunga ko'ra odam irsiyatini o'rganishga ayniqsa keyingi vaqtarda juda katta ahamiyat berilmoqda. Natijada qisqa vaqt ichida antropogenetika fan sifatida shakllanib, uning yangi-yangi shaxobchalari tarkib topdi. Tibbiyot genetikasi, pedagogik genetika, demografik genetika, populyatsion genetika va evgenika, antropogenetikaning shunday tarmoqlari sanaladi.

1. Antropogenetikaning asosiy maqsadi.

Antropogenetika tubandagi masalalarni o'rganadi:

- 1) Odam organizmi va uning organlari, to'qimalarining fiziologik, bioximik, morfologik hamda ruhiy holati, fahm-farosati, aql-idroki, nerv-gumoral koordinatsiyasi qay darajada genetik asoslarga bog'liqligini aniqlash;
- 2) Mikropopulyatsiyalarda belgi-xossalarning takrorlanish tezligi, tarqalishini statistik qonuniyatlarini bilish;
- 3) Odam genotipini muhitning turli zararli: kimyoviy, fizikaviy, biologik omillardan saqlanish usullarini ishlab chiqish;
- 4) Irsiy kasalliklarning geografik tarqalishi, ularni kelib chiqish sabablari, ontogenezda namoyon bo'lishi, avlodlarga berilishi, irsiy kasalliklarga tashxis qo'yish, oldini olish bo'yicha tibbiy maslahatlar berish;
- 5) Shaxsni shakllanishida irsiyat va muhitning rolini belgilash;
- 6) Irsiy axborotni kelgusi avlodlarga berilishida xotiraning molekulyar mexanizmlarini oydinlashtirish;
- 7) Ontogenezda to'plangan axborotni kelgusi avlodlarga berishda signal sistemasining rolini o'rganish.

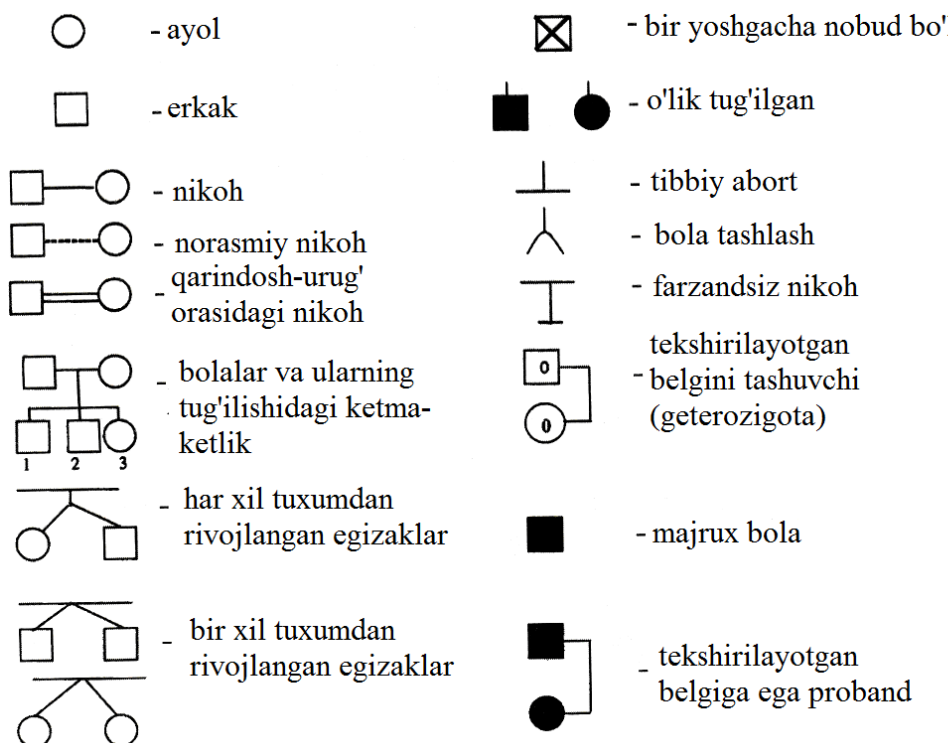
Qo'yilgan maqsadlarni amalga oshirishda antropogenetika fani maxsus metodlardan foydalanadi.

2. Odam irsiyatini o'rganish metodlari.

Odam irsiyati va o'zgaruvchanligi geneologik, sitogenetik, egizaklar, populyatsion, ontogenetik, biokimyoviy va boshqa metodlar yordamida o'rganiladi.

Geneologik – shajara metodini dastlab **F.Galton** joriy etgan. Ushbu metod orqali piru-badavlat, ya'ni bir vaqtning o'zida bir necha avlodi mavjud oilalarning

shajarasini tuzish va unda ota yoki onaning ayrim belgi-xossalari, kasalliklarini avloddan-avlodda namoyon bo'lishini o'rganiladi (71-rasm). Bunda bir ota-onadan tug'ilgan avlodlardagi qarindosh-urug' oilalardagi odamlar soni ko'p bo'lishi shart. To'plangan ma'lumotlar statistik jihatdan tahlil qilinadi.



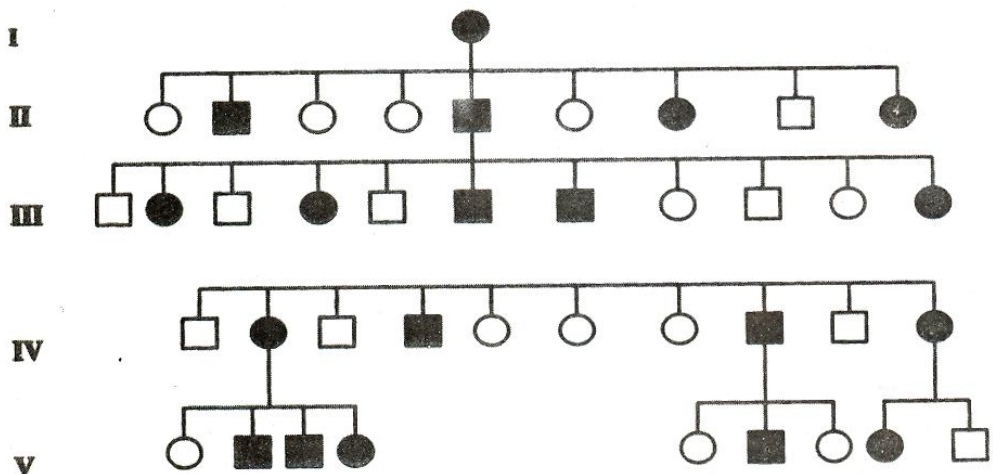
71 -rasm. Shajara tuzishda ishlataladigan genetik simvollar.

Tadqiqot natijasida olingan natijalarga asoslanib qaysi belgi-xossalalar dominant, qaysilari retsessiv, qaysi belgi-xossa genlari autosomalarga, qaysi belgi-xossa genlari jinsiy xromosomalarga birikkan holda irsiylanishi aniqlanadi. Retsessiv belgi va xossalalar geterozigota holatda namoyon bo'limgani sababli ularni tahlil qilish birmuncha murakkabroq. Chunki geterozigota erkak va ayol nikohlangan taqdirdagina belgi-xossa gomozigota holatga o'tishi va fenotipda ko'zga tashlanishi mumkin. Qarindoshlar orasidagi nikoh retsessiv belgilarning geterozigota holatdan gomozigota holatga o'tishi va fenotipda namoyon bo'lishi uchun qulay imkoniyat tug'diradi. Qarindoshlar orasidagi nikoh deyarli hamma mamlakatlar aholisi o'rtasida uchraydi. Professor **M.E.Lobashevning** ko'rsatishicha Hindistonda u 12,9%, Yaponiyada 5,03%, Gollandiyada 0,13-0,16%, Portugaliyada 1,40%, AQShda (Baltimore) 0,05% ga teng. Yaqin qarindoshlar orasidagi nikoh respublikamizning shahar va qishloqlarida ham tez-tez uchrab turaddi.

Geneologik metod yordamida odamlarda ko'z rangining qoraligi, qoshlarning enliligi, kipriklarning uzunligi, labning qalinligi, yuzdagi sepkillik - dominant, ko'z rangining havorangligi, qoshlarning ensizligi, labning yupqaligi, yuzda sepkilning bo'lmasligi - retsessiv belgi ekanligi, ya'ni retsessiv holda irsiylanishi aniqlangan (72-rasm).

Ko'zlar oralig'ining yaqinligi, ko'zlar kattaligi, og'izning kattaligi, labning do'rdayganligi, burunning kattaligi, sochning jingalakligi oraliq holda irsiylanishi

ma'lum bo'lgan. Odamlardagi dal'tonizm, gemofiliya kasalliklari jins bilan bog'liq holda irsiylanishi kuzatilgan.



72 -rasm. Autosom dominant belgi (barmoqlarning qisqa bo'lishi)ning shajara bo'yicha irsiylanishi.

Egizaklar metodi – egizaklar deyilganda bir paytda tug'ilgan organizmlar tushuniladi. Egizaklar kelib chiqishi jihatdan ikki xil: monozigota hamda dizigota bo'ladi. **Monozigota egizaklar** bir otalangan tuxum hujayraning embrional rivojlanish davrida bo'linishidan hosil bo'ladi. **Dizigota egizaklar** esa bir vaqtning o'zida ikkita tuxum hujayraning ikkita urug' hujayra bilan qo'shilishidan rivojlanadi.

15-jadval

Egizaklarda ayrim belgilarning o'xshashligi.

Belgi-xossalalar	Foiz hisobida o'xshashlik darajasi	
	Monozigot	Dizigot
Rang :		
Ko'z	99,5	38
Soch	97	33
Teri	100	45
Shakl:		
Soch	100	79
Qosh	100	51
Burun	100	34
Lab	100	65

Ba'zan uchta, to'rtta tuxum hujayralar bir vaqtida otalanishi mumkin. Odatda bir zigotadan rivojlangan egizaklarning genotipi bir xil bo'lgani sababli, ular bir-biriga aynan o'xshaydi (15-jadval).

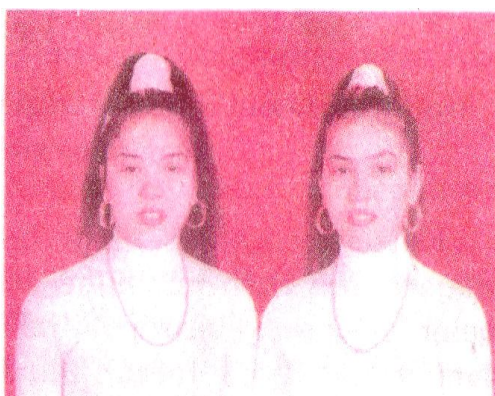
Professor S.I.Alixanyan va boshqa mualliflarning keltirgan ma'lumotlariga ko'ra 1985 yilda Yer yuzi aholisi orasida 30 mln. dizigota, 15 mln. monozigota egizaklar borligi aniqlangan. Egizaklarda faqat morfologik belgilargina emas, hatto tovush, yurish, tuyg'uni ifodalash, qo'l va gavdani harakatlanishi, qon tuzilishi, ta'mni bilish kabi belgi-hususiyatlar o'xshash bo'ladi. Qayd etilganlardan tashqari egizaklarda turli kasalliklarning namoyon bo'lishida ham o'xshashlik kuzatiladi (16 - jadval).

16 - jadval

Egizaklarda ayrim kasalliklarni takrorlanishi (%da).

Egizaklar tipi	Shizofreniya	Aqli pastlik	Tutqa noq	Maymoqlik	Qandli Diabet	Jinoyat chilik
Monozigota	69	97	67	32	65	68
Dizigota	10	37	30	3	18	28

Bir tuxumdan rivojlangan egizaklarni bir xil sharoitda yoki har xil sharoitda tarbiyalash orqali organizmning shaxsiy rivojlanishida irsiy omillar va tashqi muhitning organizmga ko'rsatgan ta'siri o'rganiladi. Bir tuxumdan va har xil tuxumdan rivojlangan egizaklarni bir xil sharoitda tarbiyalash orqali organizm rivojlanishida irsiy omilning roli bilinadi. Agar biror belgi bo'yicha egizaklarda deyarli farq bo'lmasa, u holda bir tuxumdan, belgilar o'zaro katta farq qilsa egizaklar har xil tuxumdan rivojlangan degan xulosaga kelinadi (73-rasm).



73 -rasm. Monozigota va dizigota egizaklar.

16-jadvalda bir tuxumdan va har xil tuxumdan rivojlangan egizaklarning biri kasal bo'lsa, ikkinchisida ham mazkur kasallik uchrashiga oid ma'lumotlar

keltirilgan. Jadvaldan ko'riniб turibdiki bir tuxumdan rivojlangan egizaklarning biri kasal bo'lsa, ikkinchisining ham kasallanishi foizi nihoyatda yuqori.

Egizaklar metodi qo'llanilganda juft egizaklarning har ikkisi bir xil sharoit yoki har xil sharoitda tarbiyalanganligi e'tiborga olinishi kerak. Egizaklar metodi belgilarning irsiylanish koeffitsientini aniq ifodalash uchun imkon beradi.

Sitogenetik metod odam irsiyatini sitogenetik metod asosida o'rganishning asosiy ob'ekti hujayra bo'lib, bunda xromosomalarning tashqi, ichki tuzilishi, vazifasi tadqiq qilinadi. Odam xromosomalarini o'rganish mitoz bo'linishning metafazasida amalga oshiriladi. Chunki bu bo'linish fazasida xromosomalar to'liq shakllangan va hujayraning markaziy qismida joylashgan bo'ladi. Sitogenetik metod yordamida somatik hujayralardagi xromosomalar soni, tuzilishidagi o'zgarishlar va ular ta'sirida fenotipning o'ziga xos tafovutlari aniqlanadi.

Shaxsiy taraqqiyot mobaynida har xil to'qima hujayralarining bo'linishi oqibatida ularda xromosomalar miqdori o'zgargan yoki qayta shakllangan hujayralar populyatsiyasi yuzaga keladi. Ayniqsa qarigan to'qima hujayralar tuzilishini o'rganishda sitogenetik metod bebaho sanaladi. Ma'lum bo'lishicha odamlarda ham hayvonlardagi kabi monosomik, trisomik individlar, hujayralar kuzatiladi. Ayrim xromosomalarning tarqalmasligi faqat meyozda emas, balki somatik hujayralarda ham ro'y beradi. Shu sababli odamlarda XO/XX, XO/XXX, XO/XXXX xromosomali ayollar, XO/XYY, XO/XYY xromosomali erkaklar uchraydi. Somatik hujayralarda xromosomalarning tarqalmasligi yoki ulardagi translokatsiya, deletsiya ayollarning yoshi ulg'aygan sari kuchaya boradi. Oqibatda xromosoma bilan bog'liq kasalliklarning foizi orta boradi. Masalan, 19 yoshli homilador ayollarda Daun kasali bilan tug'ilgan bolalarning foizi 0,03-0,04 bo'lsa, 40 yoshli va undan katta yoshli homilador ayollarda 0,2-0,81 foizga ortganligi aniqlangan.

Populyatsion metod yordamida odamlar populyatsiyasidagi turli genlarni yoki xromosoma tuzilishidagi kamchiliklarni tarqalishi o'rganiladi. Populyatsion metod matematik-statistik metodga asoslanadi. Populyatsiya'ning genetik tuzilishini bilish uchun keng hajmli tadqiqot o'tkazish va unda populyatsiya'ning bir butun holati tadqiq qilinishi lozim. Tanlab olingan odamlar populyatsiyada u yoki bu fenotipik belgilarning tarqalishi tadqiq qilinadi. Shundan keyin ana shu fenotipik belgilarning populyatsiyada takrorlanish darajasi belgilanadi. Populyatsiyada u yoki bu genni belgini takrorlanish tezligi Xardi-Vaynberg formulasi asosida hisoblab chiqiladi va unga qarab u yoki bu genning - belgining uchrashlik foizi, darajasi to'g'risida mulohaza yuritiladi. Genning takrorlanish darajasini bilish ayniqsa yaqin qarindoshlar o'rtasidagi nikoh oqibatlarini baholashda muhim ahamiyatga ega bo'ladi. Populyatsiyalarda har xil irsiy kamomatli individlarning uchrash darajasi genlar, belgilar bo'yicha turlichadir. Bunda albatta retsessiv allellar geterozigota holatda bo'lishi e'tibordan chetda qolmasligi kerak. Chunonchi, albinizm Evropa mamlaktlarida 20000 odamdan bittaning fenotipida namoyon bo'lsa, uning alleli geterozigota holatda 70 odamdan bittasida uchraydi.

Jins bilan bog'liq kasalliklarni irsiylanishida boshqacha holat kuzatiladi. Masalan, daltonizm kasalligini keltirib chiqaruvchi bir necha allellar bor bo'lib, ular X jinsiy xromosomaning ikki joyidan o'rinni olgan. S.A.Serebrovskiy ma'lumotlariga ko'ra 1930 yillarda Moskva aholisi o'rtasida erkaklarning 7% da daltonizm kasali uchrasa ayollarning 13% da uning allellari geterozigota holatda bo'lган. Qarindoshlar o'rtasidagi nikohning zararli oqibatlari ayniqsa alohidashgan kam sonli odamlar populyatsiyalarida tez ko'zga tashlanadi. Chunonchi, Janubiy Panamaning chetki viloyati San Blazdagi Karibkun qabilasida albinos odamlar nihoyatda ko'p. Shveytsariya'ning Rone daryosi qirg'og'idagi qishloq aholisining 2000 tasining 50% kar-soqov, 200 tasining qulog'i eshitishida kamchilik uchraydi.

Ontogenetik metod retsessiv allellarning geterozigota holatda va xromosomalarning qayta tuzilishini fenotipga qarab aniqlash imkonini beradi. Retsessiv allellarning geterozigota holatda namoyon bo'lishini genetik sababi dominant allellar tomonidan u yoki bu metabolit sintezi to'liq amalga oshmasligidir. Shunga ko'ra hozirgi vaqtida geterozigota holatdagi retsessiv allellarni aniqlash metodlari ishlab chiqilmoqda. Massalan, fenilketonuriya kasalligi (qonda fenilalanin aminokislotsi miqdorining ortishi) fenilalaninni organizmga yuborish, so'ngra uning miqdorini qon plazmasida aniqlash orqali bilinadi. Agar mazkur allel bo'yicha odam geterozigota holatda bo'lsa qon plazmasida fenilalanining miqdori ko'proq, mabodo gomozigota holatda bo'lsa normal miqdorda bo'ladi. Hozirgi vaqtida ontogenetik metod biokimyoviy, immunologik va molekulyar biologik metodlar bilan to'ldirildi.

Biokimyo, molekulyar biologiya sohasida ishlayotgan olimlarning sayi-harakati bilan odam nomi tilsimi aniqlandi. Odamning gaploid nomi $2,9 \times 10^9$ nukleotidlar juftligidan tashkil topganligi ma'lum bo'ldi. Uning atiga 1 foizi kodlovchi ekzonlardan, 24 foizi kodlamovchi intronlardan, 75 foizi genlar oralig'idan iboratligi aniqlandi.

Biokimyoviy metod yordamida qon, siydik, oshqozon shirasi va hokazolar tarkibini o'rganish, tahlil qilish yo'li bilan galaktozemiya, fenilketonuriya, qandli diabet, gemofiliya va boshqa shunga o'xshash kasalliklarni mutant genlar ta'sirida modda almashinishini o'zgarishi natijasida paydo bo'lishi ma'lum bo'ldi.

3.Odam nomi.

XX asrning ikkinchi yarmida molekulyar biologiya va genetikaning jadal rivojlanishi rekombinat DNK texnologiyasini yaratilishi tufayli juda ko'p prokariot, eukariot organizmlarning genlar tuzilishi, soni, funksiyasini o'rganildi va genetikaning yangi shaxobchasi genomika shakllandi.

Genomikaning asosiy vazifasi odam va boshqa organizmlar genomini tadqiq qilish va bu sohada olingan ma'lumotlar asosida odam hayotini yaxshilashdan iborat. "Odam nomi" loyihasida tadqiqotchilar tubandagi maqsadlarni bajarishni vazifa qilib qo'yganlar.

Genomika sohasidagi tadqiqotlar uch yo'nalishda olib borilmoqda. Strukturaviy genomika (genetik xaritalar tuzish, genom DNK ketma-ketligini aniqlash). Birinchi yo'nalish **strukturaviy genomika** bo'lib u genomdagi nukleotidlар izchilligi va ular ishtirokida sintezlangan oqsil molekulalari va ularning genlar funksiyasining tartibga solish mexanizmlarini o'rganishga bag'ishlangan. **Funktional genomika** hujayrada sintezlanadigan barcha oqsil molekulalarini tuzilishi, joylanish o'rni, o'zaro aloqalarini tadqiq qili, genomdagi genlar funksiyasini uyg'unlashtirish, ya'ni birlamchi iRNK va splaysing jarayonlari tufayli uning oqsil molekulasi sintezlash, tayyor xilini shakllanishini, nihoyat antogenezda hujayra tabaqalanishi, to'qima organlarning hosil bo'lishini o'rganish bilan ham shug'ullanadi. Shu yo'l bilan respublika geninjener markaz laboratoriya mudiri, prof. Sh.S.Asimova boshliq olimlar jigar uchun o'ta xavfli "B" sariq kasalligini qo'zg'atuvchi virusga qarshi vaksina yaratish ilmiy loyihani yakunlab hayotga tadbiq etdilar va xavfli sariq kasalini paydo bo'lishi oldi olindi.

Qiyosiy genomikaning asosiy vazifasi odam genomini tadqiq qilish bilan cheklanib qolmay viruslar, bakteriyalar, parazit o'simliklar, hayvonlar, zamburug'lar genom tilsimini aniqlashtirishga qaratilgan hozirga qadar deyarli barcha viruslar nomi, 30 dan ortiq bakteriyalarning oqsil biosintezida qatnashadigan genom qismlari aniqlandi. 100 dan ortiq kasallik qo'zg'atuvchi organizmlar genomidan nukleotidlар izchilligini o'rganish tugallanish bosqichida turibdi.

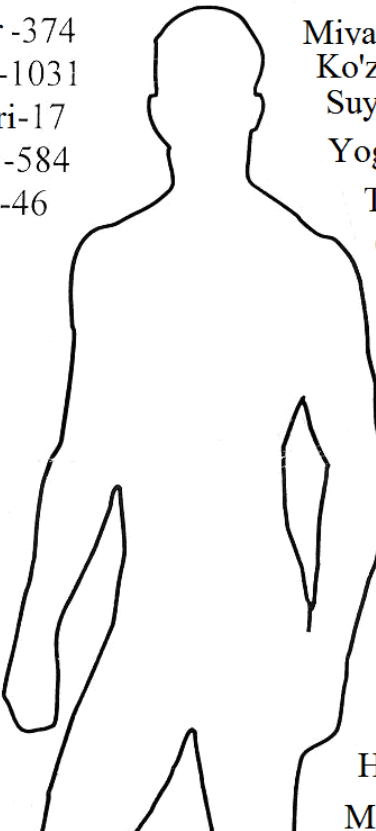
Genomikaning uchinchi yo'nalishi odamning genetik xilma-xilligini tadqiq qilishga oiddir. Odamlar orasidagi genomning farqini aniqlash odamning kelib chiqishi bilan bog'liq ilmiy muammolarning yechimini topishga yo'naltirilgan.

Aniqlanishicha turli odamlarning 10000 nukleotidida 9999 o'zaro o'xshash bo'lib, bir nukleotid bo'yicha farq bo'ladi. Muhim oqsil molekulalarini yoki rRNK sintezida qatnashmaydigan genlar tarkibida bunday o'zgarishlar kamdan kam uchraydi. Odamlar birga yashar ekan paydo bo'lgan mutatsiya barcha odamlarga tarqalishi mumkin. Agar odamlar guruhi bo'linib keSa, ularning har bir guruhidagi mutatsiyalar to'plana boradi. Hozirgi tasavvurlarga binoan paydo bo'lgan ko'pchilik mutatsiya organizm uchun foydali ham ziyon ham emas. Ular tanlanish nazoratida bo'lmaydilar va avloddan-avlodga berila boradilar. Odam populyatsiyadagi o'zaro qarindoshlikni o'rganishda yadro DNK va mitoxondriya DNK tuzilishidagi o'zgarishlardan foydalaniladi. Odamdagи har bir mitoxondriyada molekulasi 16500 nukleotidlар juftligidan iborat. Mitoxondriya DNK si onalik tomonidan irsiylanishi sababli rekombinatsiyada qatnashmaydi. Bu holat uni taxlil qilishda asqotadi. 1987 yili AQShdagi Kaliforniya universiteti olimi Alan Uilson o'z hamkasblari bilan Afrika, Osiyo, Yevropa irqlariga mansub odamlar MtDNK sidagi nukleotidlар juftligini o'rganib, uning Sharqiy Afrikada nihoyatda turli-tuman ekanligini aniqladi va unga asoslanib Homo sapiens Afrikada paydo bo'lgan degan fikrni ilgari surdi.

Har bir genning oldingi va keyingi qismida mazkur gen qanday to'qimani, rivojlanishning qaysi bosqichida qanday tashqi, ichki (masalan, gormonal) faoliyat ko'rsatishi lozimligidan xabar beruvchi nukleotidlар izchilligi mavjud.

Bunday boshqaruvchi qismlar gen yonidagina emas, balki DNKnинг retrovirus genomida ham uchraydi. Retroviruslarning ko'pchiligi xo'jayin DNK orasiga kirib unda ma'lum lokuslarni egallaydi va DNK replikatsiya paytida kelgusi avlodlarga beriladi. Ko'pgina viruslar ilgarigi odamlar genomiga joylashib olib o'zlarining kasallik qo'zg'atuvchi funksiyasini yo'qotganlar. Ana shunday retroviruslarning ba'zilari genom bo'ylab sakrab yuradilar. Ularning ayrimlari genning tartibga soluvchi qismiga ham joylashib olgan. Endogen retroviruslar odam DNKsining 3 foizini tashkil etadi.

Turli organizmlar, xususan odam genomining tilsimini ochish juda ko'p kasallik qo'zg'atuvchilarini genomini tadqiq qilishga imkon beradi. Endilikda shunday dorilar ishlab chiqarish kerakki, ular organizmning kasal geniga ta'sir etib yuqori samara bersin.



Limfatik hujayralar	-374
Endotelial hujayralar	-1031
So'lak bezlari	-17
Qalqonsimon bezlar	-584
Qalqon yoni bezlari	-46
Silliq muskullar	-127
Sut bezlari	-696
Oshqozon osti bezi	-1094
Taloq	-1094
Buyrak osti bezlari	-658
O't pufagi	-788
Charvi	-163
Ingichka ichak	-297
Yo'l dosh	-1290
Prostata bezi	-1283
Skelet muskullari	-735
Oq qon tanachalari	-2164
Miva	-3195
Ko'z	-547
Suyak	-904
Yog' to'qimasi	-581
Timus	-261
Qizilo'ngach	-76
O'pka	-1887
Yurak	-1195
Jigar	-2091
Eritrosit	-8
Trombosit	-22
Yo'g'on ichak	-879
Buyrak	-712
Tuxumdon	-504
Urug'don	-370
Bachadon	-1859
Teri	-620
Homila	-1859
Moyak	-1232

74 –rasm. Odamdagи turli organ, to'qimalar rivojlanishi va funksiyasini bajarishida qatnashuvchi genlar majmuaci.

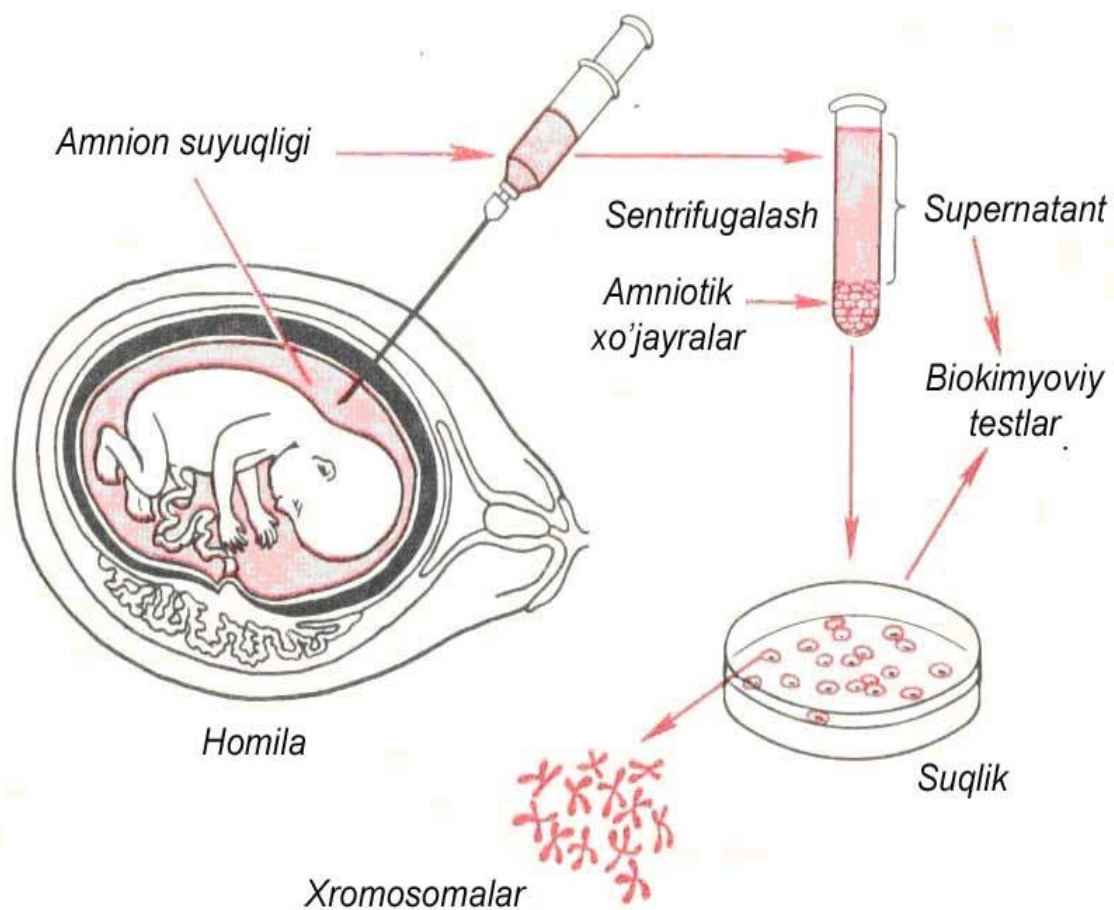
Genom tilsimi to'g'risidagi dasturni amalga oshirish juda murakkab bo'lib, juda katta miqdordagi mablag'ni sarflashni hamda barcha rivojlangan mamlakatlardagi salohiyati yuqori bo'lgan olimlarini birlashgan holda kelishib tadqiqot olib borishlarini talab etadi. Fikrimizning isboti uchun shuni ta'kidlab o'tamiz, faqatgina kishilar nazariga ilmaydigan, tuzilishi oddiy sanalgan achitqi zamburug'i genomidagi nukleotidlар izchilligini aniqlashga dunyoning 96 laboratoriyasidan 600 yirik olimlar jalb qilindi. Organizmlar genomini tadqiq qilish uchun 1990 yilda 60 mln dollar sarflangan bo'lsa, 1998 yil 253 mln amerika dollari sarflandi.

Odam genomidagi nukleotidlardan ketma-ketligini aniqlash natijasida odam hujayrasiga funksional genlarni kiritish orqali davolash texnologiyasi, ya'ni **genlar terapiyasi** ishlab chiqilgan. Binobarin odam nomi to'la o'rorganish tufayli undagi irsiy kasallikkarni genlar terapiyasi yordamida davolash imkoniyatlar yanada ortadi.

4.Tibbiyot genetikasi.

Turli mamlakatlarda o'tkazilgan tadqiqotlar natijasida to'plangan statistik ma'lumotlar aholining 5 foiziga yaqini ota-onalari, ajdodlarida ro'y bergan mutatsion o'zgaruvchanlik tufayli paydo bo'lган turli xil morfologik, fiziologik, biokimyoviy kasallikkarga ega ekanligini ko'rsatmoqda. Atrof-muqitning ifloslanishi tufayli odamlarda uchraydigan irsiy kasalliklar soni yildan-yilga ortib bormoqda.

A.Stivensonning bergen ma'lumotlarga ko'ra Shimoliy Irlandiyada yangi tug'ilgan bolalarning 40% irsiy kasallikga chalingan bo'lar ekan. Bularga tabiiy abort natijalari (ular 14% ga yaqin) kirmaydi. Odamlarda uchraydigan irsiy kasalliklar ikki toifaga: **gen kasalliklari va xromosoma kasalliklariga** ajratiladi. Gen kasalliklari **N.P.Bochkov, A.I.Zaxarov, V.I.Ivanov** klassifikatsiyasiga binoan monogen va poligen kasalliklarga bo'linadi. Monogen kasalliklar o'z navbatida autosoma dominant, autosom retsessiv va jinsiy xromosoma bilan bog'liq kasalliklarga ajraladi.



75 -rasm. Amniosintez – irsiy kasalliklarni homilalik davrida aniqlash usuli.

Gen kasalliklari nihoyatda ko'p. Ularga misol qilib modda almashinishi bilan bog'liq bo'lgan galaktozemiya, qandli diabet, fenilketonuriya daltonizm, gemofiliya kabi kasalliklarni olish mumkin. Xromosoma kasalliklari ayanchli oqibatlarga olib keladi. Xromosoma kasalliklariga chalinganlar homilalik davridan boshlab nobud bo'ladilar yoki tug'ilgandan keyin o'ladilar. Masalan, odamning 18 xromosomasining uchta bo'lisi natijasida paydo bo'ladigan *Edvards sindromida* bola kichik vaznda, chala tug'ilgan, nerv sistemasi rivojlanmagan, bosh suyagi, ko'z kosalari kichik, barmoqlari changak holda bo'ladi. Hayot kechirish muddati ko'pincha 6 oydan oshmaydi.

13 xromosomaning uchta bo'lisi tufayli *Patau sindromi* hosil bo'ladi. Bunday bolaning vazni haddan tashqari kichik bo'ladi, yurak qon-tomir sistemasi buzilgan bo'lib, chaqaloq 3-4 oy yashaydi. *Shereshevskiy-Terner, Daun, Klaynfelter sindromli* bolalarda ham ko'pgina irsiy anomaliyalar kuzatiladi. Bolalarning irsiy kasalliklar bilan tug'ilish ehtimolini aniqlash, uning oldini olish chora-tadbirlarini belgilashda tibbiy-genetik maslahat muhim rol o'ynaydi.

5. Tibbiy-genetik maslahat

Sog'lom, aqliy va jismoniy jihatdan baquvvat, har tomonlama kamol topgan shaxsni voyaga yetkazish doimo hukumatimiz diqqat markazida bo'lgan. O'zbekiston respublikasining prezidenti I.A.Karimov qilgan nutqlarini birida, "Sog'lom avlod deganda shaxsan men, eng avvalo sog'lom naslni tushunaman. Sog'lom bolaning tug'ilishi eng avvalo onaning sog'lomligiga bog'liq" deb ta'kidladi. Ona-bolaning sog'lom bo'lishida tibbiyot xodimlarining roli beqiyos. Shu sababli barcha homilador ayollar tibbiyot xodimlarining nazoratida bo'ladilar. Tibbiy ko'rikdan o'tayotgan homilador ayollar orasida u yoki bu irsiy kasalligi bor, nuqsonli bola tuqqan, yoshi 35 dan oshgan yoki yaqin qarindoshiga turmushga chiqqan, bolasi turmaydigan shaxslar bo'lsa, ular tibbiy-genetik maslahatxonalarda maxsus ko'rikdan o'tadilar.

Tibbiy-genetik maslahatxonalarda homilador ayolning qoni, siydigi tekshirib ko'rildi va uning o'zi, turmush o'rtog'i, oila a'zolari bilan suhbat o'tkazilib irsiy kasali bor deb taxmin qilinayotgan ayol va uning tug'ilajak homilasiga dastlabki tashxis qo'yiladi. Qo'yilgan tashxisni qanchalik to'g'ri ekanligini aniqlash maqsadida xomilaning o'rab turgan amnion suyuqligi shprits orqali olinib (75-rasm) u sitogenetik, biokimyoiy, molekulyar biologik, fizikaviy metodlar yordamida tekshiriladi. Tekshirish natijalari atroflama o'rganilib, tahlil qilinadi. Unga asoslanib ona va homiladagi taxmin qilinayotgan irsiy kasalliy genga yoki xromosomaga bog'liqligi, uning dominant yoki retsessiv holatda irsiylanishi, jinsiy xromosoma yo autosomaga bog'liqligi aniqlanadi. Olingan ma'lumotlar homilador ayolga beriladi. Agar homiladagi irsiy kasallik o'ta xavfli bo'lmasa, uni oldini olish yoki rivojlanib ketmasligi uchun tibbiy xodim tavsiya etgan dorilarni ichish, parxezni saqlash, fiziko-terapeutik shifo

olish tavsiya etiladi. Yaqin vaqtga qadar monogen irsiy kasallikni homilador ayolda namoyon bo'lishi kasallikni paydo bo'lish ehtimolligiga qarab taxmin qilinsa, endilikda DNK tuzilishidagi nuqsonlarga qarab belgilanadi.

Mobodo homiladagi irsiy kasallik xromosomalar sonini o'zgarishi yoki aberratsiyasi bilan aloqador bo'lsa, vrach-genetik eru-xotinni xohishiga ko'ra irsiy kasali bor homilaning dunyoga keltirish yoki keltirmaslik to'g'risida homilador ayol va uning turmush o'rtog'iga atroflama maslahat beriladi. Sog'lom bolaning dunyoga kelishi bir tomondan ota-onaning irsiy omillariga, ikkinchi tomondan esa tashqi muhit omillariga bog'liq.

Irsiy kasalliklarni oldini olishda faqat tibbiy genetik maslahat berish emas, balki atrof-muhitni muhofaza qilish, ayniqsa uni radioaktiv moddalar bilan ifloslanishini oldini olish muhim ahamiyatga ega. Shu bilan birga suvni, havoni, tuproqni sanoat, transport, maishiy xizmat chiqindilari bilan ifloslanishiga yo'l qo'ymaslik zarur.

Savollar va topshiriqlar.

1. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishning o'ziga xos qiyinchiliklarini tushuntiring.
2. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganishning nazariya va amaliyot uchun qanday ahamiyati borligini sharhlab bering.
3. Antropogenetikaning asosiy maqsadi va vazifalariga nimalar kiradi?
4. Odam irsiyati qanday metodlar yordamida o'rghaniladi?
5. Geneologik (shajara) metodining mohiyatini izohlang.
6. Sitogenetik metod yordamida nimalar tadqiq qilinadi?
7. Odam irsiyatini o'rganishda egizaklar metodi yordami bilan nimalar aniqlanadi?
8. Populyatsion metodning vazifasi nima?
9. Ontogenetik metod yordamida nimalar o'rghaniladi?
10. Biokimoviy metod orqali nimalar aniqlanadi?
11. Odamdag'i irsiy kasalliklar qanday toifalarga ajratiladi?
12. Odamdag'i gen kasalliklariga misol keltiring.
13. Odamda xromosoma kasalliklari qanday oqibatlarga olib keladi?
14. Odamdag'i qanday xromosoma kasalliklarini bilasiz?
15. Tibbiy-genetik maslahat berishning asosiy maqsadi va vazifasi nimalardan iborat?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. *Odam irsiyatini o'rganish metodlari*
 - A. Sitologik genetik, egizaklar, biokimoviy
 - B. Sitologik, antogenetik, egizaklar, biokimoviy
 - C. Embriologik, fiziologik, sitologik, anatomik
 - D. Sitologik, fiziologik, egizaklar, biokimoviy
2. *Odamdag'i dominant belgilar*
 - A. Ko'z rangining qoraligi, qoshlarning enliligi, labning qalinligi, yuzdagi sepkillik
 - B. Ko'z rangining havorangligi, qoshlarning enliligi, labning yupqali

S.Ko'z rangining qoraligi, qoshlar ensizligi, labning qalingi, kipriklarning uzunligi

D.Kipriklarning uzunligi, qoshlar qalinligi yuzda sepkilni bo'lmasligi

3. Odamdag'i retsessiv belgilar

A.Ko'z rangining havorangligi, qoshlarning ensizligi, labning qalinligi

B Ko'z rangining havorangligi, qoshlarning ensizligi, labning yupqaligi, sepkilni bo'lmasligi

S.Ko'z rangining qoraligi, qoshlarning ensizligi, labning qalinligi, kipriklarning qisqaligi

D.Kipriklarning qisqacha, qoshlarning qalinligi, yuzda sepkilni bo'lmasligi, og'izni kattaligi

4. Egizaklar metodi yordamida nima aniqlanadi?

A.Belgilarning rivojlanishida tashqi omillarni roli aniqlanadi

B.Belgilarning rivojlanishida, irsiy omillar va tashqi muhitning roli aniqlanadi

S.Belgining rivojlanishida irsiy omillarning roli aniqlanadi

D.Belgining rivojlanishida irsiy omillar va tashqi muhit omillarning nisbati aniqlanadi

5. Sitogenetik metod yordamida nimalar bilinadi?

A. Xromosomalar tuzilishidagi kamchiliklar

B Xromosomalar soni va tuzilishidagi kamchiliklar

S Xromosomalar soni va tuzilishidagi o'zgarishlarni fenotipga ko'rsatgan ta'siri

D.Dominant va retsessiv belgilar

6. Odamdag'i jins bilan bog'liq holda irsiylanadigan kasalliklar

A. Daltonizm, gemofiliya

B. Shereshevskiy - Terner, daltonizm

S. Gemofiliya, Patau kasalligi

D. Daltonizm, gemofiliya, qulqoqda yung bo'lishi

7.Odamlardagi xromosoma kasalliklar

A.Edvars, Patau, gemofiliya

B. Klaynfeltr, Shereshevskiy – Terner, daltonizm

S.Daun, Klaynfeltr, Shereshevskiy – Terner

D.Qulqoqda yung bo'lishi, Daun, Klaynfeltr

8.Odamdag'i gen kasalliklari

A. Galaktozimiya, Fenilketonuriya, qandli diabet, gemofiliya, yoysimon animiya

B. Galaktozimiya, Daun sindromi, Klaynfeltr, polidaktiliya

S. Shereshevskiy – Terner, Fenilketonuriya, gemofiliya, sindaktiliya

D. Fenilketonuriya, gemofiliya, Edvars sindromi

XIII-BOB. GENETIK INJENERIYA VA BIOTEXNOLOGIYA.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Genetik injeneriya haqida tushuncha, ko'chib yuruvchi genetik elementlar, regulator genlar transpozonlar, transmissibl plazmidalar, restriksion endonukleazalar, rekombinant DNK olish va genlarni klonlash, o'simlik irsiyatini gen injeneriyasi usuli bilan o'zgartirish, transgen o'simliklar, "soxta" genlar, hayvonlar irsiyatini hujayra injeneriyasi yo'li bilan o'zgartirish, hayvonlarni klonlash, genlar terapiyasi.

19§.Genetik injeneriya haqida tushuncha.

Organizm genlari yoki genlar majmuasini inson manfaatlarini ko'zlagan holda o'zgartirilishi **genetik injeneriya** deb ataladi. Genetik injeneriya'ning tadqiqot ob'ektlari bo'lib viruslar, bakteriyalar, tuban zamburug'lar, hayvon va o'simlik odam hujayralari sanaladi. Genetik injeneriya molekulyar biologiyaning alohida shahobchasi bo'lib, asosiy maqsadi hujayraning genetik axborotini yangi kombinatsiyalash va ularni ko'paytirib inson va hayvon uchun yangi moddalarni olishdan iborat. Genetik injeneriya metodlaridan foydalanib odam, hayvon genlarini mikroorganizmlarga ko'chirib, kerakli moddalarni sintez qilish mumkin. Bunday texnologiya tibbiyot, qishloq xo'jaligi, sanoat ishlab chiqarishida muhim ahamiyatga molikdir.

Gen injeneriyasi tubandagi muammolarni hal etishga o'z diqqatini qaratadi:

- 1.Hujayra DNKsidagi kerakli genlarni ajratib olish yoki laboratoriyalarda sintezlash.
- 2.DNKning rekombinant molekulasini hosil etish.
- 3.Genlarni klonlash ya'ni DNK bo'lagini rekombinant vektor konstruktsiyalar vositasida ko'paytirish.
- 4.Rekombinant vektorlar yordamida yot genlarni hujayraga kiritish va uning faoliyati tufayli inson xohlagan mahsulot, masalan, oqsil kabi moddalarni yetishtirish.

1.Ko'chib yuruvchi genetik elementlar.

DNK genlar to'plamidan iborat. Uzoq yillar mobaynida genlarning genomdagi o'rni doimiy deb kelinar edi. Biroq AQSh olimasi **Barbara Mak-Klintok** makkajo'xorida irsiy belgilarni tadqiq qilish jarayonida ba'zi genlar bir joyda mutazam ravishda joylashmay, aksincha o'z joyini o'zgartirib turishini aniqladi. Genlarni genom bo'yicha ko'chib yurishi uzoq vaqt tan olinmadid. Shunga qaramay bunday hodisa bo'lishi mumkunligi AQSh olimlari **J.Bishop, A.Buxariy** tomonidan mikroorganizmlarda, rus olimi **G.Georgiev** esa hayvonlarda aniqlandi. Bunday ko'chib yuruvchi genlar toifasi **regulטור genlar** yoki **transpozonlar** deb ataladi. Transpozonlar o'z joyini o'zgartirganda

qo'shni genlar faoliyatini u yoki bu tomonga o'zgartiradi. Transpozonlar xilmashil strukturaga ega bo'lalar ham, barcha transpozon molekulalarining har ikki chetida maxsus nuklein kislotalar izchilligi, markaziy qismida esa DNK molekulasini belgilangan joyda yopishqoq uchlar hosil qilib kesuvchi transpozaza fermentini sintez qiluvchi gen joylashgan bo'ladi.

2. Plazmidalar.

Bakteriya va tuban eukariot hujayralarda asosiy xromosomadan tashqari qo'shimcha mayda plazmidalar uchraydi. Plazmidlar asosiy xromosomalardan bir necha yuz barobar kichik DNK qo'sh spiralidan iborat. Plazmidalar o'rtacha 3-10 genlardan tashkil topgan bo'lib, ikki toifaga bo'linadi. Ularning birinchisi transpozon yoki bakteriofag irsiy molekulasi kabi hujayradagi asosiy xromosomaning maxsus DNK izchilligini kesib, rekombinasiya bo'la oladigan plazmidalardir. Bunday rekombinatsiyalanuvchi plazmidalarni transmissibl, ya'ni nasldan-nasnga beriluvchi plazmidalar deb nomlanadi. Odatda transmissibl plazmid hujayraning asosiy xromosomasiga birikkandan so'ng o'z mustaqilligini yo'qotsa ham ularda joylashgan genlar orasida faoliyatini davom ettiradi. Hujayra bo'linganda rekombinatsiyalanuvchi plazmida genlari asosiy xromosoma genlari bilan birikkan holda nasldan-nasnga beriladi.

Plazmidalarning ikkinchi toifasi avtonom holda rekombinatsiyalanuvchi plazmidalar deb ataladi. Bunday plazmidalar asosiy xromosomaga birika olmaydi. Shunga ko'ra ular mustaqil holatda o'z-o'zini replikatsiya yo'li bilan ko'paytira oladilar. Avtonom plazmidalar bakteriya yoki zamburug' bo'linganda qiz hujayralarga tasodifiy ravishda taqsimlanadi. Ayni vaqtida avtonom plazmidalar bir hujayradan ikkinchisiga hujayra qobig'i yoki membrana teshiklari orqali o'ta oladi.

3. Restriktzion endonukleazalar.

Odatda bir mikroorganizm hujayrasiga tashqaridan yot genetik material kirsa u darhol hujayra nukleaza fermentlari ishtirokida parchalanib tashlanadi. DNK molekulasini mayda bo'laklarga bo'luvchi fermentlarni kesuvchi **endonukleazalar** yoki **restriktazalar** deb ataladi. Restriktazalar har xil. Ularning ayrimlari to'rt yoki ko'proq maxsus nukleotid juftlarini tanib bog'lanadi va DNK molekulasini kesadi. Ayrim restriktazalar DNK qo'sh zanjirini qaychi singari shartta ikkiga bo'ladi. Shu bilan birga DNK molekulasidagi qo'shaloq zanjirni yopishqoq uchlar hosil qilib kesuvchi restriktazalar ham mavjud. Ularga misol qilib genetik injeneriyada keng qo'llaniladigan **Eco RI**(eko er bir) va **Bam+HI** (Vat ash bir)ni olish mumkin. Odatda restriktaza qaysi organizm turidan olingen bo'lsa uning nomi bilan belgilanadi. Masalan, **Eco RI** – *Esherichia coli*, **Bam+HI** – *Bacillus amulolique faciens H*, **Hind III** – *Haemophilus influenzae*. Hozirgi vaqtida DNK molekulasini bo'laklarga bo'luvchi 500 ga yaqin restriktazalar tozalanib olingen va o'r ganilgan.

4. Rekombinant DNK olish va genlarni klonlash.

Sun'iy ravishda rekombinant DNK olish va genlarni klonlash birinchi marotaba 1972 yili AQSh olimlari **G.Boyer** va **S.Koen** tomonidan amalgalashtirildi.

oshirildi. Bu ikki olim ichak tayoqchasi bakteriyasi *E. coli* ning xromosoma DNKsini hamda shu bakteriya plazmidani alohida probirkalarga joylab, ularga Eco R I (iko er bir) restriktaza fermenti bilan ishlov bergenlar. Halqasimon plazmida tarkibidan faqat bir dona Eco R I restriktaza fermenti tanlab kesadigan nukleotidlar izchilligi bo'lganligi sababli restriktaza DNK qo'sh zanjirini faqat bir joydan kesib halqasimon plazmidani yopishqoq uchli ochiq holatga o'tkazadi. Xromosoma DNK molekulasida Eco R I restriktaza fermenti taniy oladigan maxsus nukleotidlar izchilligi qancha bo'lsa, bu molekula shuncha bo'lakka bo'linadi. DNK bo'laklarini elektroforez moslamasida kuchli elektr maydonida katta kichikligiga qarab ajratiladi va hosil bo'lgan bo'laklar maxsus bo'yoq bilan bo'yaladi. Natijada bir joyga yig'ilgan bir xil kattalikdagi DNK bo'laklari to'plamini oddiy ko'z bilan ko'rish mumkin. Elektroforez gelidan hohlagan kattalikdagi DNK bo'lagini suvda eritib ajratib olsa bo'ladi. **Boyer va Koen** shu usullar bilan ajratib olingan yopishqoq uchli bakteriya DNK bo'lagini ochiq holatdagi yopishqoq uchli plazmid DNKsi bilan probirkada aralashtirib ulovchi ligaza fermenti vositasida bu ikki xil DNK bo'laklari uchlarini bir-biriga kovalent bog'lar yordamida uladi. Natijada plazmida tarkibiga yot xromosoma DNK bo'lagi kiritildi. Shu usul bilan ilk bor rekombinant plazmida hosil qilindi.

Mazkur molekulyar qurilmada plazmida vektor tashuvchi funksiyasini bajaradi. Chunki plazmidalar xromosoma DNKsiga rekombinatsiyalana oladi. Bu vektor qurilma o'z tarkibida antibiotikka chidamlilik geni bo'lganligi uchun maxsus olingan plazmidasiz ya'ni antibiotikka chidamsiz shtamm (bakteriya) hujayralarga kiritilsa, rekombinant plazmida kiritilgan bakteriya kloni antibiotikka chidamli genga ega bo'lib qolgani sababli antibiotik ta'sirida o'lmaydi. Shunday bakteriyalar alohida ko'paytirilsa uning tarkibidagi yot DNK bo'lagi ham shuncha ko'payishi mumkin. Undan tashqari rekombinant plazmida vektor avtonom replikatsiyalananuvchi plazmida bo'lsa, yot DNK bo'lagi yana o'nlab barobar ko'payadi. yot DNK bo'lagini rekombinant vektor qurilmalar vositasida ko'paytirish **genlarni klonlash** deb ataladi. Genetik injeneriyada DNK bo'lagini klonlashda vektor sifatida virus va fag DNK molekulasidan yoki ko'chib yuruvchi genetik elementlardan ham foydalaniladi.

5.O'simlik irsiyatini gen injeneriyasi usuli bilan o'zgartirish.

Klassik genetika asosida yangi nav chiqarish jarayonida xo'jalik belgilari bilan bir-biridan farq qiluvchi organizmlar chatshtirilib, ularni eng yaxshi belgi-xossalari duragay organizmda mujassamlashtirish maqsad qilib olinsada, changchi, urug'chi o'simliklarning yaxshi belgi-xossalari bilan bir qatorda duragay o'simlik ko'pgina salbiy belgi-xossalarga ham ega bo'ladi. Gen injeneriyasi qo'llanilganda esa bu muammo yengil hal qilsa bo'ladi. Buning uchun rejorashtirilayotgan nav hujayrasiga ma'lum foydali gen kiritiladi va bu hujayradan yetuk o'simlik hosil qilinadi. O'simlik hujayrasiga muayyan bir genni kiritish uchun tuproq bakteriyasi agrobakterium hujayrasidagi plazmidadan vektor molekula sifatida foydalaniladi.

Tabiatda agrobakteriumning bu turi o'simlik hujayrasini pala-partish bo'linishi natijasida shish hosil qiladi. Bu shishni *Ti* (*ti ay*) plazmida genomining

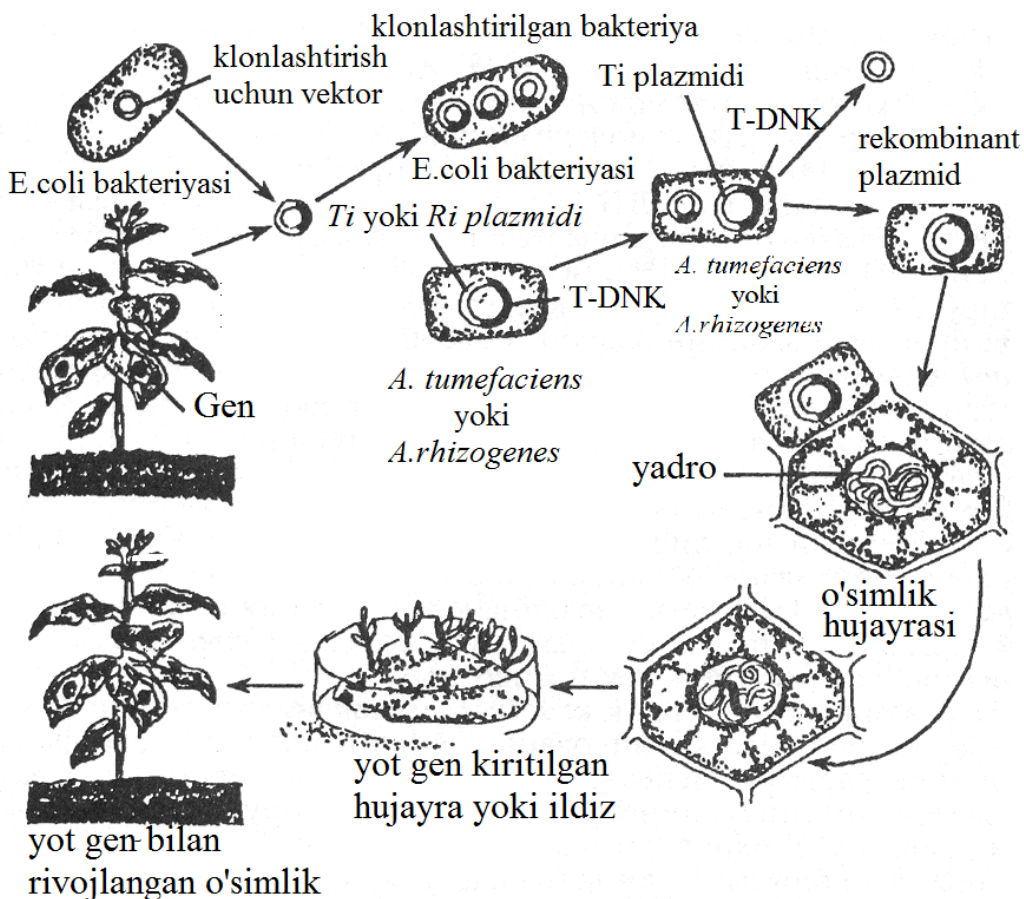
T-DNK (shish hosil qiluvchi DNK) bo'lagi hosil etadi. Agrobakteriumning Ti plazmidi birmuncha yirikroq. U 20 mingdan ortiqroq nukleotid justligidan iborat. Shunga ko'ra undan gen injeneriyasi maqsadida foydalanish biroz qiyinroq. Shu sababli o'simlik irsiyatini gen injeneriyasi usuli bilan o'zgartirish uchun plazmidani T-DNK qismi maxsus restriktaza fermenti bilan kesib olinib PBR 322 (pa-bi-ar 322) plazmidasiga ko'chirib o'tkaziladi. Bunday sun'iy plazmida Ti plazmidiga nisbatan birmuncha kichik bo'lib, ulardan ya'ni vektor konstruktsiyalardan foydalanish birmuncha oson va unumliroq. Vektor konstruktsiyaning T-DNK qismini kesilib, unga o'simlik geni kiritiladi. Oqibatda T-DNK shish hosil qilish xossasini yo'qotadi. Chunki yot gen T-DNK ni ikkiga bo'lib yuboradi. Tarkibida T-DNK va yot genga ega vektor konstruktsiya genomidan T-DNK qismi olib tashlangan o'simlik uchun zararsiz maxsus Agrobacterium shtammlari kiritilganda, agrobakterium yot genni o'zining maxsus transformatsiya apparatidan foydalanib o'simlik genomiga o'tkazadi (75-rasm). So'nggi yillarda vektor molekula tarkibiga kiritilgan yot genlarni o'simlik yoki hayvon hujayrasiga kiritish usullari ishlab chiqilgan. Lekin bu usullar texnik jihatdan murakkab va qimmatligi sababli maxsus hollardagina ishlatiladi.

Genetik transformatsiya qilingan o'simlik hujayrasini maxsus ozuqa muhitida o'stirib undan **transgen o'simlik** rivojlantiriladi. Buning uchun transformatsiya qilingan o'simlik hujayrasi uchun mahsus ozuqa muhiyi tayyorlanadi. Unda o'simlik hujayrasi bo'linib, ma'lum bir dastur bo'yicha rivojlanadigan kallus to'qimasi hosil bo'ladi. Kallus to'qima hujayralaridan ayrimlari o'simlik gormoni va boshqa regulator moddalar ta'sirida bosqichma-bosqich o'simlik embrioni to'qimasi va barcha jihatdan normal, voyaga yetgan transgen o'simlikni hosil qiladi. Transgen o'simlikning har bir hujayrasida ko'chirib o'tkazilgan gen bo'ladi. Shu sababdan transgen o'simlik jinsiy yo'l bilan ko'paytirilganda yot gen nasldan-naslga beriladi.

Hozirgi paytga kelib dunyo bo'yicha ekilayotgan soya'ning 54, makkajo'xorining 28, g'o'zaning 9, kartoshkaning 0,01 foizi transgen o'simliklar hisoblanadi. Transgen o'simliklar orasidan gerbetsidga chidamlilari 71%, zararkunandalarga chidamlilari 22%, bir vaqtning o'zida ham gerbetsidlarga, ham zararkunandalarga chidamlilari 7 foizni tashkil etadi.

A. Abdukarimov, I. Abdurahmonov ma'lumotlariga ko'ra 2003 – yilda transgen qishloq ho'jalik ekinlarni umumiyligi maydoni dunyo bo'yicha 67,7 mln gettarni tashkil etgan. Shundan 42,8 mln ga AQSh ga, 13,9 mln ga Argentinaga, 4,4 mln ga Kanadaga, 3 mln ga Braziliyaga to'g'ri keladi. Agar transgen o'simliklar ekiladigan maydon ayrim ekinlar bo'yicha taxsimlansa, unda 181,4 mln ga transgen soya o'simliligi, 15,5 mlniga transgen makkajo'xoriga 7,2 mln ga transgen g'o'za o'simligiga to'g'ri keladi. Mazkur ko'rsatkichlar transgen o'simliklarning iqtisodiy ahamiyati yuqori ekanligidan dalolat beradi.

O'zbekiston respublikasi Fanlar Akademiyasi «Genetika va o'simliklar eksperimental biologiyasi» institutida geninmarkaz tashkil etilib gen injenerligi va biotexnologiya sohasida katta muvaffaqiyatlarga erishildi.



76 -rasm. Gen muhandisligi usuli bilan o'simlik hujayrasiga bakteriyalar orqali yot genni kiritish usuli.

Gen injeneriyasi qo'llanilib ko'sak qurtiga chidamli g'o'za va kolorada qo'ng'iziga chidamli kartoshka o'simligi yetishtirilgan. G'o'za genetik injeneriyasiga bag'ishlangan tadqiqotlar akademik **A.A Abdukarimov** rahbarligida bir guruh olimlar tomonidan 1980 yillarda boshlangan bo'lib, gerbidtsidga chidamli bo'lган transgen g'o'za liniyalari olingan. Ayrim hujayralardan yaxlit o'simlikni yetishtirish texnologiyasi ishlab chiqilgan. Laboratoriya olimlari tomonidan klonlangan tola sifatini belgilaydigan genlar ko'chirib o'tkazish va shu orqali yuqori sifatli, uzun tolali transgen g'o'za navlarini yaratish ishlari olib borilmoqda. Xususan shu markaz ilmiy xodimi **I. Abdurahmonov** g'o'zaning gullashini boshqaradigan hamda paxta tolasining uzunligini belgilaydigan genlar guruhini AQSh olimlari bilan hamkorlikda ilk bor ajratib oldi.

Biologiya fanlari doktori **R.S Muxamedov va V.Irisbaevlar** o'nlab xavfli yuqumli va irsiy kasalliklarni gen injeneriyasi yordamida tashxis qo'yish biotexnologiyasini yaratdilar va amaliyotga tadbiq etdilar.

Professor **O.Odilova** boshchiligidagi olimlar pestitsid qoldiqlarini parchalab zararsizlantiruvchi bakteriya shtammidagi genlar guruhini, g'o'za tomiri sathida yashovchi bakteriyaga ko'chirib o'tkazib piravard natijada g'o'za ekiladigan maydonlarga, sepilgan gerbitsid va pestidlar qoldig'ini zararsizlantirishni maqsad qilib qo'ygan. **S.Jataev, F.Muxamedanova** g'o'zaning va bug'doyning gerbetsidga chidamli transgen formalarini yaratdilar.

6.Hayvonlar irsiyatini hujayra injeneriyasi yo'li bilan o'zgartirish.

Hujayra va gen injeneriyasi yutuqlari hayvon zotlarini yaxshilash uchun ham qo'llaniladi. Ma'lumki sigirlar bir yilda faqat 1 ta ba'zan 2 ta tuxum hujayra hosil qiladi. Shu sababli zottor qoramollarni ko'paytirish imkonи bo'limgan. Hozirgi vaqtga kelib ko'p miqdorda yuqori sifatli sut, go'sht beruvchi qoramolga ma'lum gormonni in'eksiya qilinib, tajriba o'tkazilayotgan sigirda ko'plab tuxum hujayra olinadi va ular sun'iy urug'lantirilib, hosil bo'lgan zigota xonaki sigir bachadoniga kiritilib va inplantatsiya qilinadi. Natijada xonaki qoramol qimmatli zotli buqacha yoki g'unajin tug'adi. Shunday qilib bir xil zotli allifen buzoqlar olinadi. Bu texnologiya bizning mamlakatda ham qo'llaniladi.

AQShning dunyoga mashhur Monsanto kompaniyasi gen injeneriyasi usuli bilan o'sish gormonini ishlab chiqarib, sigirlarga in'eksiya qildi va shu bilan sigirlarni sut miqdorini oshirishga erishdi. Hozirgi vaqtda bu sut AQShning oziq-ovqat do'konlarida sotilmoqda.

O'zbekistonda akademik **J.X.Xamidov** rahbarligida gen injenerligi usulidan foy-dalanib quyon zigotasiga o'sish gormoni geni kiritildi va odatdagigaqaraganda yirik hamda tez o'suvchi transgen quyon olindi.

Biotexnologiya sohasidagi yutuqlar hujayra injeneriyasi yo'nalishida ko'proq qo'lga kiritilmoqda. Chunonchi amerikalik olim **J.Tomson** 1998 hali ixtisoslashmagan o'zak hujayralarni alohida suniy muhitda ko'paytirib ulardan "yangi" to'qimalar va organlar yaratish texnologiyasini ishlab chiqdi. Bu yangi organlar teri, pay, tog'ay jarohatlanganda ko'chirib o'tkazib bemorni sog'aytirish uchun juda qulay.

7.Hayvonlarni klonlash.

Tuzilishi murakkab hayvonlar vegetativ yo'l bilan qupaymaganligi sababli, ularning klonini olish yaqin vaqtga qadar muammo bo'lib kelgan edi.

1997 yilda Angliya'ning Edinburg shaxaridagi Roslin institutida shotlandiyalik olim **Yan Vilmut** birinchi bo'lib gen injenerligi yordamida **Dolli** deb nomlangan qo'zichoqni dunyoga keltirdi. Olim tajribasida afti-basharasi qora bo'lgan qo'y zotidan oositlar olinib uning yadrosi mikrotomizg'ich bilan olib tashlandi. So'ngra unga afti-basharasi oq bo'lgan qo'y elinidan olingan hujayraning yadrosi kiritildi. Hosil bo'lgan sun'iy zigota urg'ochi qo'yning tuxum yo'lida rivojlanib morulla bosqichini hosil qilgach afti basharasi qora qo'yning bachadoniga transplantatsiya qilindi. Shunday usul hosil qilingach 277 zigotadan faqat bittasi embrional rivojlanishing barcha stadiyalarini o'tib Dolli qo'zichog'i tug'ilishiga olib keldi. Tajribaning eng ajoyib tomoni shundaki, tabaqlashgan sitoplazma bilan zigotaning yadrosi uyg'unlashgan holda faoliyat ko'rsatishi shu paytgacha hech kim tomonidan isbotlanilmagan edi. Olim buni mumkinligini tajriba orqali isbotlab berdi.



77-rasm. Qoraboshli qo'yga ko'chirilgan oq qo'yning yelin hujayrasidan rivojlangan Dolli qo'zichog'i.

Savollar va topshiriqlar.

1. Genetik injeneriya deganda nimani tushunasiz?
2. Genetik injeneriya qanday muammolarni hal etishni vazifa qilib qo'ygan?
3. Ko'chib yuruvchi genetik elementlar nima? U qaysi olimlar tomonidan ixtiro qilingan?
4. Plazmidalar nima? Ular xromosomalarga nimasi bilan o'xshaydi va nimasi bilan farqlanadi?
5. Restriksion endonukleaza nima? Ularni genetik injeneriyada qanday ahamiyati bor?
6. Rekombinant DNK olish sxemasini tushuntiring.
7. Rekombinant vektor qurilma qanday olinadi?
8. Genlarni klonlash deganda nimalarni tushunasiz?
9. O'simlik irsiyatini gen injeneriyasi usuli bilan o'zgartirish tafsilotini tushuntiring.
10. Hayvonlar irsiyatini hujayra injeneriyasi yo'li bilan qanday o'zgartiriladi?
11. Hayvonlarni klonlash deganda nimani tushunasiz? Qaysi hayvonlarning kloni hosil qilingan?
12. Gen terapiyasining mohiyatini tushuntiring.
13. Transgen o'simlik deganda nimani tushunasiz?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

1. Transpozonlar bu:

- A. Dominant genetik elementlar
- B. Retsessiv genetik elementlar
- C. Regulyator genlar
- D. Ko'chib yuruvchi genetik elementlar

2. Ko'chib yuruvchi genetik elementlar qaysi olim tomonidan kashf qilingan?

- A. G. Georgiev
- B. A. Bixariy
- C. B. Mak Klintok
- D. A Kornberg

3. Plazmidar bu:

- A. Kichik xromosomalar
- B. Xromosomalardan tashqaridagi doira shaklida o'z-o'zini replikatsiya qiladigan DNK
- C. yo'l doshlari xromosomalar
- D. Restriktaza bilan bo'laklarga bo'lingan DNK qismi

4. Transmissibl plazmidlar bu:

- A. Xromosomadagi DNK izchilligini kesib, rekombinatsiya bo'ladigan va nasllarga beriluvchi plazmid
- B. Xromosomaga birikkan, keyin o'z mustaqil yo'qoladigan plazmidlar
- C. Asosiy xromosomadan mustaqil ravishda o'z-o'zini replikatsiya qila olmaydigan plazmidlar
- D. A va S javoblar

5. Restriktazalar bu:

- A. D NK bo'laklarini bir-biriga ulovchi fermentlar
- B. Replikatsiya ni amalga oshiruvchi fermentlar
- C. D NK molekulasini bo'laklarga bo'luvchi fermentlar
- D. Kichik bo'lgan D NK xalqasi

6. Rekombinant D NK olish va genlarni klonlash birinchi marotaba qaysi olimlar tomonidan amalga oshirilgan?

- A. A. Kornber, A. Buxariy
- B. Georgiev, Boyer
- C. B. Mak Klintok, Koen
- D. Boyer, Koen

7. D NK bo'lagini klonlashda vektor sifatida nimalardan foydalaniлади?

- A. Transpozonlardan
- B. Virus yoki fag D NK sidan
- C. Plazmidlardan
- D. A va S javoblar

8. O'simlik irsiyatini gen injeneriyasi metodi bilan o'zgartirish jarayonini tartib bilan belgilang.

- 1) transgen o'simlik hosil qilinadi
- 2) vektor konstrukSiyasi agrobakteriyaga kiritiladi
- 3) Plazmidning T-DNK qismi restiktoza fermenti bilan kesib olinadi;
- 4) T-DNK rBR 322 plazmidiga ko'chirib o'tkaziladi

5) Vektor konstruksiya'ning T-DNK qismiga yot gen ko'chirib o'tkaziladi

- A. 1,3,4,5,2
- B. 3,4,5,1,2
- C. 3,4,1,2,5
- D. 3,4,5,2,1

9. Asosiy genlardan farqli ravishda soxta genlar kodlanmaydi chunki ular:

- A. Asosiy intron qismiga ega emas
- B. Genlarning duplikatsiyasi tufayli paydo bo'lgan
- C. Deletsiya va nuqtali mutatsiyaga ega
- D. A va S javoblar

10. Retroviruslar bu:

- A. DNK sintezlovchi viruslar
- B. RNK sintezlovchi viruslar
- C. Oqsil sintezlovchi viruslar
- D. RNK dan DNK sintezlovchi viruslar

11. Odam genomini qancha nukleotidlar justligidan iborat?

- A. 2 mlrd
- B. 3 mlrd
- C. 4 mlrd
- D. 5 mlrd

12. Odam genomida qancha-kodlanmaydigan genlar uchraydi?

- A. 3000
- B. 2000
- C. 1000
- D. 500

13. Odam hujayrasida qancha gen bor?

- A. 30-40 ming
- B. 70 ming
- C. 60-80 ming
- D. 10-20 ming

XIV-BOB. GENETIKA - SELEKSIYA'NING NAZARIY ASOSI.

Tayanch tushunchalar va bilimlar: Seleksiya va uning maqsadi, vazifalari, nav, zot, shtamm, madaniy o'simliklarning xilma-xilligi va kelib chiqish markazlari, sun'iy tanlash va uning xillari, o'simlik va hayvonlarda o'zgaruvchanlikni sun'iy ravishda hosil qilish metodlari, duragaylash sistemasi,

yakka va yalpi tanlash, inbriding, autbriding, resiprok, takroriy, pog'onali, va kombinatsiyalararo duragaylash, tur ichida, geografik uzoq formalarni va turlararo duragaylash, geterozis, eksperimental mutagenez, hayvonlar seleksiyasi, eksterer.

20§. Seleksiya va uning maqsadi, vazifalari.

Seleksiya atamasi lotincha **selectio** so'zidan olingan bo'lib, *tanlash* degan ma'noni anglatadi. Seleksiya'ning ikki xil ma'nosi bor.

1.O'simliklarning yangi navi, hayvonlarning yangi zoti, mikroorganizmlarning foydali shtammlarini yaratish jarayoni.

2.Nav, zot, shtammlarning yaratish nazariyasi va usuli to'g'risidagi fan.

Seleksiya evolyutsiya jarayonining o'ziga xos shakli bo'lib, bunda tabiiy tanlanish o'mniga sun'iy tanlash yetakchi hisoblanadi. Atoqli rus olimi **N.I.Vavilov** ta'biri bilan aytganda seleksiya bu inson hohishi bilan yo'nalgan evolyutsiyadir. Seleksiya'ning shaxobchalari:

1.Dastlabki material haqidagi ta'lilot.

2.Irsiy o'zgaruvchanlikning tiplari to'g'risidagi ta'lilot.

3.Organizmlarning belgi-xossalari rivojiga muhitning ta'siri haqidagi ta'lilot.

4.Sun'iy tanlash nazariyasi.

Nav, zot, shtamm. O'simliklar navi, hayvonlar zoti deb muayyan irsiy belgi xossalari: mahsulorligi, uning sifati, tez yetilishi, boshqa xo'jalik va inson manfaatlariga mos belgi-xossalari, morfofiziologik xususiyatlari bilan ajralib turadigan sun'iy yo'l bilan yaratilgan individlar majmuasi (populyatsiyasi)ga aytiladi. Bir turga mansub, lekin ayrim genlari bilan o'zaro farqlanuvchi bakteriya Hujayralar shtamm deb nomlanadi. Zot, nav, shtamm inson faoliyati mahsuli sanaladi.

Madaniy o'simliklarning xilma-xilligi va kelib chiqishi.

Bundan taxminan 10 ming yillar muqaddam insonlar yovvoyi o'simliklarni o'z kulbalarini atrofiga tashlab ibtidoiy dehqonchilik bilan shug'ullana boshlaganlar. Uzoq yillar bo'liq urug'larni yerga tashlash va ibtidoiy dehqonchilik natijasida dastlabki mahalliy o'simlik navlarini yaratilgan. Ming yillar mobaynida yovvoyi hayvon bolalarini qo'lga o'rgatish, parvarishlash, ularning eng baquvvati, odamga tez o'rganuvchanlarini duragaylash, tanlash tufayli dastlabki mahalliy hayvon zotlari chiqarilgan. Tabiatda tarqalgan 250 ming yuksak o'simliklardan insonlar faqat uch ming turidan o'z maqsadlari uchun foydalanim kelgan bo'lsalarda, ulardan 150 turini madaniylashtirganlar. Bu jarayon hozirgi vaqtida ham davom etmoqda. Masalan, qand lavlagi va kungaboqar o'simliklari XIX asrdan boshlab ekila boshlangani bunga yorqin dalildir.

XX asrning 20-35 yillarida akademik N.I.Vavilov boshliq olimlar Yer yuzining Avstraliyadan boshqa mamlakatlariga 60 dan ortiq ilmiy ekspeditsiyalar tashkil etib, u yerlarda ekiladigan madaniy o'simlik namunalarini to'play boshladilar. Ma'lum bo'lishicha madaniy o'simliklar qit'alarda bir tekis

tarqalmay, ularning har birini kelib chiqish markazlari bor. N.I.Vavilov aniqlashicha dunyo bo'yicha madaniy o'simliklarning 7 ta kelib chiqish markazlari mavjud. Bular: Janubiy Osiyo tropik markazi, Sharqiy Osiyo, Janubiy-G'arbiy Osiyo, O'rta Yer dengizi, Xabashiston, Markaziy Amerika, Janubiy Amerika madaniy o'simliklarning kelib chiqish markazlaridir. Janubiy Osiyo tropik markazdan sholi, shakarqamish, limon, apelsin, bodring, baqlajon, qora muruch kabi 50% ga yaqin madaniy o'simliklar kelib chiqqan. Sharqiy Osiyo markazda soya, tariq, arboreum g'o'zasi olxo'ri, olcha, turup kabi 20% ga yaqin madaniy o'simliklar, Janubiy-G'arbiy Osiyo markazdan bug'doy, javdari, dukkakli o'simliklar, xerbatseum g'o'zasi, sholg'om, sabzi, sarimsoq piyoz, tok, o'rik, nok, olma kabi 14% madaniy o'simliklar kelib chiqqan. O'rta Yer dengizi markazidan karam, qant lavlagi, beda, chechevitsa va yem-xashak madaniy o'simliklarni 11% i kelib chiqqan. Xabashiston markazdan qattiq bug'doy, arpa, kofe daraxti, kakao jo'xori, banan, Markaziy Amerikadan makkajo'xori, xirzitum g'o'zasi, kakao, qovoq, tamaki, Janubiy Amerika markazdan kartofel, ananas, barbadenze g'o'zasi kelib chiqqan.

Hozirgi vaqtida akademik N.I.Vavilov boshliq olimlar to'plagan madaniy o'simliklar namunalari Sankt-Peterburg shahridagi O'simlikshunoslik institutida saqlanmoqda. Ular jami 300 ming namunadan iborat. Mazkur o'simlik namunalari sobiq ittifoqga kiruvchi barcha respublikalar dalalarida ekilgan va ekilayotgan navlarni chiqarishda boshlang'ich material sifatida qo'llanilmoqda. Respublikamiz olimlaridan **G.S.Zaytsev**, **F.M.Mauer**, akademik **A.Abdullaev**, **Yu.Uzoqov**, **F.Tolipovlarning** beqiyos xizmatlari tufayli O'zbekiston Fanlar Akademiyasining «Genetika va o'simliklarning eksperimental biologiyasi» institutida 7000 ga yaqin, O'zbekiston G'o'za Seleksiyasi va urug'chiligi ilmiy tadqiqot institutida g'o'zaning 50 turiga mansub 12054 yovvoyi va madaniy namunalaridan iborat kolleksiya bor.

1.Sun'iy tanlash va uning xillari.

Odam tomonidan olib boriladigan tanlash **sun'iy tanlash** deyiladi. U ikki xilga bo'linadi. O'z-o'zidan urug'lanadigan yoki vegetativ yo'l bilan ko'payadigan o'simliklarda **yakka tanlash**, chetdan chatishadigan o'simliklarda **yalpi tanlash** o'tkaziladi. **Yakka tanlashda** chatishirilayotgan o'simliklar orasidan tadqiqotchi talabiga mos individ saralanib olinadi va ko'paytiriladi. **Yalpi tanlashda** esa seleksioner tadqiqotchi qo'ygan maqsadga u yoki bu darajada mos bo'lgan bir necha individlar tanlanib, ular birgalikda ko'paytiriladi. Bir marotaba olib borilgan yakka va yalpi tanlash ko'pgina hollarda kutilgan natija bermaydi. Shu tufayli yakka va yalpi tanlash ko'p marotaba o'tkaziladi. Qisqa qilib aytganda o'z-o'zidan changlanuvchi o'simliklarda yakka tanlanishning ko'p marotaba tanlash xili keng tus olgan. **Yakka tanlash usuli** bilan g'o'zaning *Akala 0278* namunasidan 8517, *Ashmuni* namunasidan 35-1, 35-2 navlari chiqarilgan. Tabiiy sharoitda o'simlik va hayvonlarda odam uchun foydali o'zgarishga ega formalar kamdan-kam kuzatiladi. Oqibatda yangi nav va zotlarni yaratish uzoq muddatni talab etadi. Yangi nav, zotlarni qisqa muddatlarda chiqarish uchun o'simlik va hayvonlarda irsiy o'zgaruvchanlik

ko'lamini ko'paytirish uchun maxsus usullar: **chatishtirish**, organizmlarga kimyoviy, fizikaviy omillarni ta'sir etdirish orqali **sun'iy mutatsiyalarini** hosil qilish, **poliploid** formalarni olish va **genetik injeneriyadan** keng foydalaniladi.

2.Duragaylash sistemasi.

Yangi nav va zotlarni chiqarishda duragaylash usuli keng qo'llaniladi. Duragaylash metodi tanlangan ota-onalarning inson uchun foydali belgi-xossalari duragay formalarda biriktirishga asoslanadi. Bunda ayrim foydali belgi-xossalarga ega ota-onalarning chatishtirilib duragay organizmlar orasidan maqsadga muvofiq individlar tanlanib olinadi. Duragaylash jarayonida ota-onalarning organizmlarni belgi-xossalari duragay avlodlarida turli kombinatsiyalarda beriladi.

Qo'yilgan maqsadga qarab duragaylash ikki tipda olib boriladi. Bular **inbriding** va **autbriding** duragaylashdir. Bir yaqin qon-qardosh organizmlar va ularning nasllari orasidagi duragaylash **inbriding** duragaylash deyiladi. Inbriding duragaylashdan odatda gomozigot formalarni hosil qilishda foydalaniladi. Inbriding duragaylash gomozigota formalarni hosil etsada, hosildorlikni, hayotchanlikni pasayishiga olib keladi. Lekin shunga qaramay seleksiya ishida u inbriding duragaylashdan ayrim holatlarda foydalaniladi, chunki u mutant genlarning geterozigota holatdan gomozigota holatga o'tkazishni yagona usuli sanaladi.

Autbriding qon-qardosh bo'limgan individlarni duragaylash usulidir. Autbriding organizmlar irsiyatini boyitishga, ota-onadagi ijobiy belgi-xossalarni duragay organizmda jamlashga yo'naltirilgan. Chunonchi, g'o'zaning mayda ko'sakli, tezpishar navi bilan yirik ko'sakli kech pishar navi chatishtirilsa, F_2 duragaylar orasida mayda ko'sakli tezpishar, yirik ko'sakli o'rtalarning mayda ko'sakli kech pishar, yirik ko'sakli tez pishar, yirik ko'sakli kechpishar va hokazo o'simliklar hosil bo'lishi mumkin. Tadqiqotchi tezpishar, yirik ko'sakli, hosildor formalarni ajratib, ular orasida takroriy tanlashni olib borish hisobiga yangi g'o'za navini chiqarishi mumkin. Masalan, *Akala va Kuk* navlarini o'zaro duragaylashdan **L.V.Rumshevich** g'o'zaning mashxur $108f$ navini chiqarishga muvaffaq bo'lgan. **Retsiprok duragaylash** usuli oddiy duragaylashga o'xshasada, bir gal urug'chi sifatida olingan o'simlik, ikkinchi gal changchi sifatida olinadi. Masalan, urug'chi o'simlikni A, changchi o'simlikni B harfi bilan ifodalasak, u holda retsiprok duragaylashda AxB va BxA bo'ladi. Bunday duragaylash qaysi o'simlik urug'chi yoki changchi sifatida olinsa yaxshi natija berishi mumkinligini ya'ni qanday duragaylash kombinatsiyasi seleksiya amaliyoti uchun natijali bo'lishini aniqlashga qaratilgan.

Takroriy duragaylash duragay formalarda urug'chi yoki changchi o'simlik belgi-xossalarni kuchaytirish uchun o'tkaziladi. U (AxB) $\times A$ yoki (AxB) $\times B$ ko'rinishda bo'ladi. Bunday duragaylash duragay organizmlarda urug'chi yoki changchi o'simliklarning belgi-xossalarni kuchaytirish zarur bo'lgan taqdirda qo'llaniladi.

Pog'onali duragaylash usulida urug'chi va changchi o'simlikni duragaylashdan olingan F_1 boshqa nav yoki tur bilan chatishtiriladi. Chunonchi, [(AxB) $\times C$] $\times D$.

Bu usul duragaylar bir qancha nav yoki turlarni belgi xossalarini duragaylarda mujassamlashtirish maqsadida qo'llaniladi.

Kombinatsiyalararo duragaylash usulini tubandagicha ifodalash mumkin: (Ax_B)x(CxD). Ko'rinish turibdiki bunda ikki xil urug'chi va changchi o'simliklardan hosil qilingan duragaylar o'zaro chatishtiriladi. Shunga ko'ra ularni **kombinatsiyalararo duragaylash** deb ataladi. Kombinatsiyalararo duragaylash makkajo'xori formalarini chatishtirishda keng qo'llaniladi.

Seleksiyada duragaylashning navlararo, geografik va sistematik uzoq formalarini duragaylash xillaridan foydalaniadi.

3.Tur ichida va turlararo duragaylash.

A) Tur ichida duragaylash seleksiya ishlarida keng qo'llaniladi. Chunki bir turga mansub navlar o'ng'aylik bilan chatishadilar va ulardan hosil bo'lgan duragay organizmlar naslli bo'ladi. Madaniy o'simliklarning juda ko'p navlari mana shu usul orqali yaratilgan. G'o'za, donli, sabzavotli, poliz ekinlar, mevali daraxt navlarini ko'pchiligi tur ichidagi duragaylash asosida chiqarilgan.

B) Geografik uzoq formalarni duragaylashda bir turga kiruvchi, lekin turli geografik hududlarda tarqalgan individlar o'zaro chatishtiriladi. Chunonchi, akademik **S.Miraxmedov** *G.hirsutum* turiga mansub yovvoyi, lekin vilt kasalligiga chidamli meksikanum g'o'zasini madaniy g'o'za 4727 navi bilan duragaylash natijasida yirik ko'sakli va viltga chidamli *Toshkent-1*, *Toshkent-2*, *Toshkent-6* navlarini, akademik **A.I.Avtonomov** *G.barbadense* turiga mansub fuzorioz kasaliga chidamsiz g'o'za navlarini ko'p yillik peruvianum g'o'zasi bilan duragaylab fuzorioz kasaliga chidamli, yirik ko'sakli 10964, 2836, 2850, 6002 navlarini chiqarishga muvaffaq bo'ldilar.

V) Turlararo duragaylash seleksiya ishlarida katta ahamiyatga ega. Faqat shu usul orqali turlar genofondini boyitish mumkin. Har bir tur qimmatli belgilarni, masalan, g'o'za tola sifatini, kasalliklarga, zararkunandalarga, qurg'oqchilikka, past haroratga chidamlilik belgilarini hosil etuvchi genlarga ega. Biroq turlar har xil genomli bo'lganlari sababli o'zaro chatishmaydilar, chatishsalar ham naslli avlod hosil etmaydilar. Turlarning o'zaro chatishmasligi, birinchi avlod duragaylarining naslsizlik sabablari turlichadir. Birinchidan har xil xromosoma to'plamiga ega turlar urug'lansa ham biroq zigota o'z rivojlanishining turli bosqichlarida nobud bo'ladi. Ikkinchidan murtak rivojlansa ham u birinchi chin barg chiqquncha nobud bo'ladi. Uchinchidan holatlarda turlararo duragaylashdan hosil bo'lgan individlar gullash davrigacha rivojlansa ham ularning tuxum va spermiyalari o'zaro chatishib nasl bermaydilar yoki ularning nasli juda oz miqdorda bo'ladi. F₁ duragaylarning pushtli yoki qisman pushtli bo'lishi duragaylashda qatnashgan urug'chi va changchi turlarning genetik jihatdan qay darajada yaqinligiga bog'liq. Masalan, g'o'zaning tetraploid turlarida 50% xromosomalar yirik bo'lib, ularning hajmi 2-3,4 mikron, 50 foiz xromosomalar mayda bo'lib hajmlari 1,2-1,7 mikron atrofidadir. Shunga ko'ra yangi dunyoning tetraploid turlari (*G.hirsutum*, *G.barbadense*) eski dunyoning 26 xromosomali turlari bilan duragaylansa F₁ duragaylar har ikki turning mayda

xromosomalari o'zaro kon'yugatsiyalashsalarda yangi dunyoning 13 yirik xromosomasi univalent holatda bo'lgani uchun tetraploidlar nasl bermaydilar.

Shunday qilib har xil genomga ega turlarni duragaylashda meyozi jarayoni normal holatda bo'lmaydi. Oqibatda duragaylar F_1 da naslsiz bo'ladi. Shunga qaramay turli usullarni qo'llash tufayli akademik **S.S.Kanash** xromosoma to'plami 26 (*G.herbaceum*) va 52 ta (*G.hirsutum*) bo'lgan g'o'zalarni chatishtirib, so'ngra olingan duragaylarni urug'chi va changchi turlar bilan takroran duragaylash natijasida gommoz kasaliga chidamli 8802 navini 52 xromosomali *G.babbar* turini 26 xromosomali *G.arboreum* turi bilan duragaylab bir vaqtning o'zida ham gommoz ham fuzarioz kasallariga chidamli 114-I navini chiqarishga muvaffaq bo'ldi.

Akademik *N.V.Sitsin* yovvoyi bug'doyiq o'simligini bug'doy o'simligi bilan duragaylash tufayli bug'doyiqning sovuqqa, qurg'oqchilikka, kasalliklarga chidamlilik belgilaridan ayrimlarini o'zida mujassamlashtirgan 1, 186, 559 serhosil bug'doy navlarini yaratdi. Turkmanistonlik seleksionerlardan I.K.Maksimenko *G.hirsutum* va *G.purpureum* kenja turini duragaylab havorang, yashil tolali (7631 i) g'o'za navini chiqardi.

4.Geterozis.

Odatda o'z-o'zidan changlanadigan yoki xromosomalar soni o'xshash turlar o'zaro chatishtirilganda birinchi avlod duragaylari urug'chi va changchi o'simliklarga nisbatan kuchli rivojlangan, yashovchan va hosildor bo'ladilar. Bu hodisa fanda **geterozis** yoki «**duragay kuchi**» deb ataladi. Odatda geterozis duragaylarning faqat birinchi avlodida kuzatiladi. Geterozis hodisasi olimlar tomonidan turlicha tushuntiriladi. Olimlar **Shell** va **Ist** fikricha urug'chi va changchi o'simliklarni o'zaro duragaylashda gomozigota holatdan geterozigota holatga o'tishi geterozisga sababchidir. **G.Devenport**, **A.Brus**, **D.Djenik** qayd etishicha geterozis urug'chidagi zararli retsessiv genlar ustidan changchi o'simliklarning foydali genlar dominantlik qilishi, aksincha, changchi o'simliklardagi zararli genlar ustidan urug'chi o'simlikning foydali genlari dominantlik qilishi natijasidir. Masalan, agar urug'chi genotipi $AabbccDDeeff$, changchi esa $aaBBccddEEFF$ genlardan iborat bo'lsa, ularning gametalari $AbcDef$ va $aBcdEF$, birinchi avlod duragay genotipi $AaBbccDdEeFf$ ko'rinishda bo'ladidi. Boshqacha aytganda urug'chi va changchi o'simliklarda to'rttadan, uchtadan zararli retsessiv genlar bo'lsa, ularni duragaylashdan hosil bo'lgan F_1 o'simliklarda esa bitta zararli retsessiv gen gomozigota holatida uchraydi.

Geterozis duragaylarning barcha belgilariga taaluqli bo'lmay, ayrim belgi-xossalarga tegishli bo'ladi. **A.Gustafsson** o'simliklardagi geterozisni tubandagi xillarga ajratadi:

A.Reproduktiv geterozisda F_1 duragaylarning urchish organlari yaxshi rivojlanib, u urug' va mevalarning hajm va miqdor jihatdan ko'p bo'lishiga olib keladi.

B.Somatik geterozis o'simlikning vegetativ organlarining kuchli rivojlanishiga sababchi bo'ladi.

C.Adaptiv geterozis esa duragaylarning hayotchanligini oshiradi.

Tabiiy ravishda duragaylarda geterozis ularni hosil qilish uchun tanlangan ota-onaligida sharoitning qulay bo'lishiga bog'liq.

Geterozis faqat F_1 da bo'lib, uni kelgusi avlodlarga berish hali o'z yechimini topgani yo'q. Geterozis faqat o'simliklarni vegetativ, ya'ni qalamcha, tuginak va piyoz ko'paytirilgandagini avloddan-avlodga berilishi mumkin. Geterozis faqat o'simliklarda emas, hayvonlarni ham chatishtirganda namoyon bo'ladi. Masalan, leggorn zotli tovuqlarning inbred liniyalarni chatishtirishdan olingan F_1 duragay tovuqlarda chatishtirishga qatnashgan tovuqqa nisbatan tana og'irligi 130 gr, tut ipak qurti kapalaklarini har-xillarini chatishishidan olingan kapalak pillalarining ipak berishi 10-15% ortganligi aniqlangan. Geterozisni sababini biokimyoviy yo'l bilan tadqiq qilish yo'li o'r ganilganda duragay organizmlarda ba'zi fermentlar faolligi oshganligi ma'lum bo'ldi.

5.Eksperimental poliploidiya.

Agar xromosomalar to'plami bir necha karra ortsa bunday o'simlik va hayvonlar **poliploidlar** deb ataladi. Normal o'simliklarda xromosomalar juft-juft holatda bo'lgani sababli bunday individlar diploid to'plamli turlar deyiladi. Mabodo o'simliklarda diploid to'plamli xromosomalar ikki marotaba ko'paysa ularni tetraploidlar, uch marotaba ko'paysa geksaploidli, to'rt marotaba ko'paysa oktaploid turlar deb nomlanadi.

Poliploidiya o'simliklar evolyutsiyasida muhim rol o'ynagan. Aniqlanishicha gulli o'simliklarning ko'p avlodi poliploid turlardan iborat. Poliploid turlar donli, mevali, rezavor mevali, sitrus va texnika, dorivor o'simliklarda ko'plab uchraydi. Akademik **P.M.Jukovskiy** ta'biri bilan aytganda insoniyat poliploid turlar hisobiga ham oziqlanadi, ham kiyinadi.

Fizikaviy omillardan farqli ravishda kimyoviy omillar (iprit, formaldegid, etilenamin, dietilsulfat, ayniqsa kolxitsin alkoloidi) orqali sun'iy mutatsiyalar hosil qilingan.

Past harorat ham mutatsiyalarni hosil etishi tajribada isbotlangan. Past harorat ta'sirida hosil shoxi bor g'o'za navlaridan **A.I.Avtonomov** hosil shoxi yo'q, ko'saklari asosiy poyada joylashgan 2525 navini yaratdi.

6.Eksperimental mutagenez.

Seleksiyada fizikaviy, kimyoviy omillar ta'sirida sun'iy mutatsion o'zgaruvchanlikni hosil etish va ular asosida yangi navlarni chiqarish ommaviy tus olgan. Dastlab 1925 yili rus olimlaridan **G.A.Nadson** va **G.S.Filippovlar** achitqi zamburug'lariga rentgen nurlarini ta'sir etib mutatsiya olish mumkinligini isbotladilar. 1927 yilda esa amerikalik olim **G.Meller** drozofila meva pashshasida sun'iy mutatsiya hosil etdi. Keyinchalik **L.N.Delone** va **A.A.Sapegin** rentgen nuri ta'sirida irsiy o'zgaruvchanlik hosil qilish va uni tezlashtirish

mumkinligini isbotladilar. Rentgen va gamma nurlar ta'sirida gen va xromosoma mutatsiyalari paydo bo'ladi. Tirik organizmlarga radiatsiya'ning ta'sir etish kuchi uning nurlantirilayotgan to'qima hujayralariga singishi bilan o'lchanadi. Organizmlarning nurlanish dozasini bilish muhimdir. Nurlanish dozasi odatda havoning nurlanish hajmi bilan aniqlanadi. Nurlanish dozasi birligi qilib bir rentgen (K) olingan. Rentgen bu 0^0S va 760 mm simob ustuni bo'yicha bosimda 1 sm^3 quruk havoda ($0,001293\text{g}$) taxminan 2 mlrd (2×10^9) ion bug'i hosil bo'lishiga olib keladigan nurlanish sanaladi.

O'simlik va hayvonlarni rentgen va gamma nurlari bilan nurlantirish kilorentgen (Kr) bilan o'lchanadi. Rentgen va gamma nurlarining kuchi 1 sekund (r/sec) yoki 1 minut (r/min) bilan belgilanadi. O'simliklarning urug'i, chang donasi, mevasi, bargi, ildizi, umuman o'simlik rivojalanishining barcha bosqichlarida ta'sir etish mumkin. Lekin ko'pgina hollarda urug'ga nur orqali ta'sir qilinadi.

O'zbekiston «G'o'za seleksiyasi va urug'chiligi» ilmiy-tadqiqot institutidan akademik **Sh.I.Ibragimov** va katta ilmiy xodim **R.I.Kovalchuk** $108f$ g'o'zaning vegetativ organlariga gamma nurlarini ta'sir ettirish orqali *Mutant* navini, O'zbekiston Fanlar Akademiyasining muxbir a'zosi **Nabijon Nazirov** va akademik **Oston Jalilovlar** yuqori hosilli *AN-402, Samarqand-3* va *Yulduz* g'o'za navlarini yaratdilar.

7. Hayvonlar seleksiyasi.

Hayvonlar seleksiyasi ko'p jihatdan o'simliklar seleksiyasiga o'xshash. Shu bilan birga hayvonlar seleksiyasining o'ziga xos jihatlari bor. Birinchidan uy hayvonlari faqat jinsiy yo'l bilan urchiydilar. Ikkinchidan hayvonlar nasli kam sonli, uchinchidan esa har bir hayvon qimmat turadi. Hayvonlar ustida seleksiya ishlari olib borilar ekan ularning **ekstereri**, **intereri** diqqat markazida bo'ladi. **Eksterer** deganda hayvonlar tashqi tana tuzilishi, shakliga bog'liq mahsuldorligi tushuniladi. **Interer** deganda esa ichki organlarning anatomiyasi, fiziologiyasi, biokimyosi bilan aloqador mahsuldorligi tushuniladi. Har bir hayvon organizmi yaxlit bir sistema bo'lib, uning barcha organlari o'zaro bog'liq. Masalan, qoramoldagi sersutlikning rivojlanib borishi qon tomirlar, nafas olish va boshqa ichki organlar bilan uzviy bog'langan. Shunga ko'ra hayvon ustida seleksiya ishlari olib borishda turli organlar, sistemalar, belgilar orasidagi bog'lanishlarni e'tiborga olinishi kerak. Har xil qoramol zotlari oziq o'zgarishiga turlicha reaksiya ko'rsatadi. Agar boquv yaxshilansa u avvalo qoramolning semirishiga, go'shtining ortishiga, sersut zotlarda esa sog'ib olinadigan sut miqdorining ko'payishiga olib keladi.

8. Chorvachilikda duragaylash tiplari.

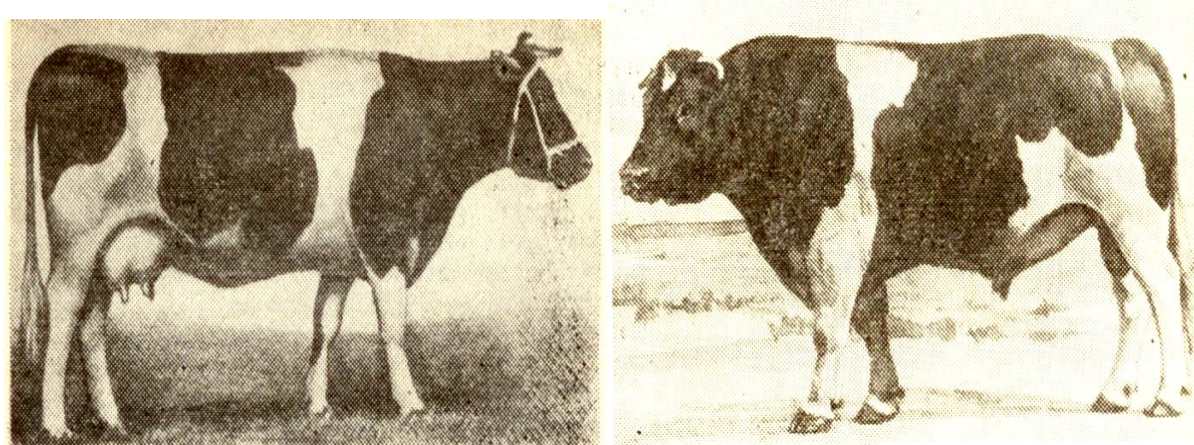
Hayvonlar seleksiyasida duragaylashning ikki tipidan keng foydalaniladi. Bular qon-qardosh va qon-qardosh bo'limgan hayvonlarni duragaylash. Yaqin qon-qardosh hayvonlarni duragaylashda dastlabki individlar sifatida bir onadan tug'ilgan urg'ochi va erkak yoki ularning ota-onalari o'zaro chatishtiriladi. Qon-qardosh hayvonlarni duragaylash odatda zotni yaxshilash bosqichlaridan biri

sifatida qo'llaniladi. Yaqin qon -qardoshlarni duragaylashda odatda hayvonlar zaiflashib, kasalliklarga, tashqi omillarga bardoshsiz bo'lib qoladilar. Shunday ko'ngilsiz hodisalar yuz bermasligi uchun qon-qardosh hayvonlarni duragaylashdan olingan har xil liniyalar o'zaro duragaylashtiriladi.

Qon-qardosh bo'limgan hayvonlarni duragaylashda turli zotga kiruvchi hayvonlar o'zaro chatishтирилади. Har xil zot va turlarga mansub hayvonlarni chatishтиришда о'simliklarga o'xshash duragay kuchi yoki geterozis hodisasi birinchi avlod duragaylarida kuzatiladi. Xonakilashtirilgan hayvonlarning erkak jinslarida u yoki bu irsiy belgining rivojlanishi, chunonchi, qoramollarda sersutlilik, sutning yog'liligi, parrandalarda sertuxumliligini aniqlash nihoyatda muhim sanaladi. Odatda erkak organizm belgilarini qay darajada rivojlanganligi ularning nasliga qarab aniqlanadi. Masalan, sigir bilan buqadan olingan naslda ona organizmiga nisbatan ko'p sut yoki sutda yog' miqdori ko'p bo'lsa, u duragaylash uchun tanlangan buqa qimmatli bo'ladi va undan ko'p nasl olinadi. Xuddi shunday mulohazani tovuq va xo'rozni duragaylashdan olingan birinchi avlod urg'ochi tovuqlarning tuxumdorligini ona tovuqqa taqqoslab bilish mumkin.

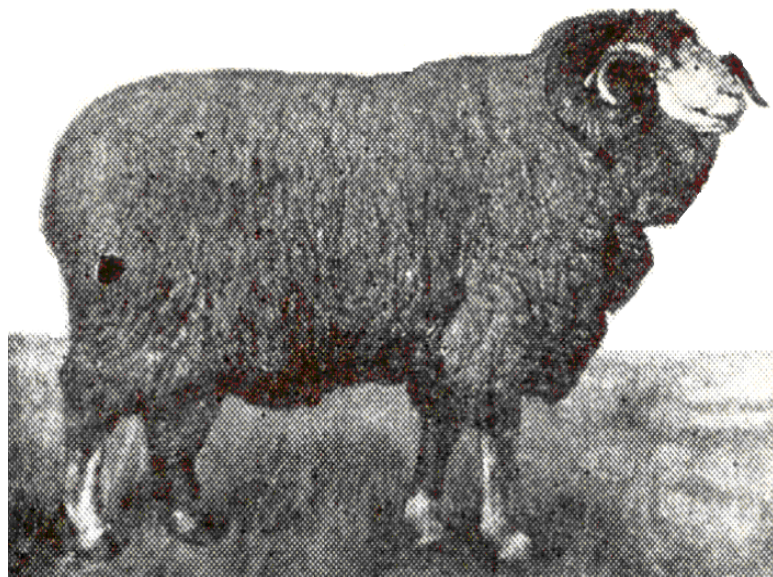
Hozirgi davrda dunyo bo'ylab qoramollarning 300 ga yaqin zotlari boqilmoqda. Rossiya va qardosh respublikalar, shu jumladan O'zbekistonda 46 ta zot qoramollar boqiladi. O'zbekistondagi jaydari qoramollarni golland zoti bilan chatishтириш natijasida *Bushuev* qoramol zoti chiqarilgan. U sog'in davrida yiliga 3000 litrgacha sut berib, sutining yog'liligi bilan ajralib turadi. Sersut qoramollarga *Qora-ola*, *Xolmogor*, *Qizil dasht* zotlari, go'sht zotlariga *Simmental*, *Shvits*, ko'p sut beradigan zotlarga *Gereford*, *Qalmiq*, *Qozoq oq boshli* qoramol zotlari misol bo'ladi (78-rasm). Markaziy Osiyoning baland tog'li hududlari uy hayvoni hisoblangan qo'tosni qoramol bilan chatishтириб seryog', go'shti yumshoq, sermahsul, tog' sharoitiga moslashgan duragay mollar olindi va ular ustida seleksiya ishlari davom ettirilmoqda.

Qo'y zotlari ham qoramol zotlari kabi zotlar va turlararo chatishтириш natijasida chiqarilgan. Chunonchi, *Askaniya rambule* qo'y zoti **M.F.Ivanov** tomonidan mahalliy merinos qo'ylarini Amerikadan keltirilgan rambule qo'ylari bilan chatishтириш, so'ngra duragay qo'ylar orasidan qimmatlilarini tanlash, saralash orqali yaratilgan.



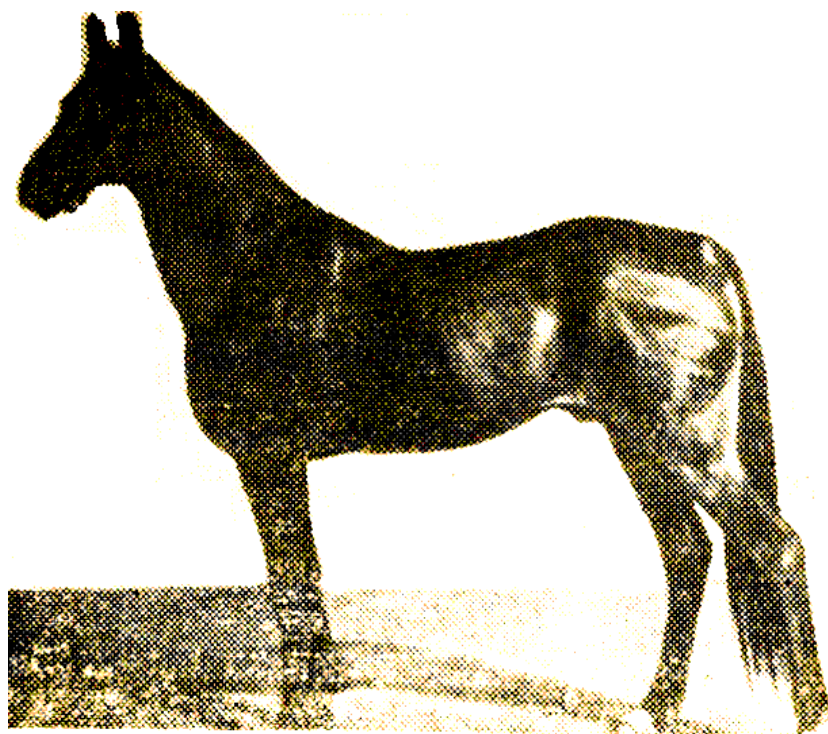
78– rasm. Sersut Qora-ola zot sigir va buqa.

Qo'shni Qozog'iston respublikasida yovvoyi tog' qo'y arxarni mayin junli urg'ochi qo'ylar bilan chatishtirish tufayli *arxaramerinos* qo'y zoti chiqarilgan (79-rasm). Bu qo'y zoti tog'li yaylovlarda yil bo'yi boqishga moslashgan. O'zbekistonda qorako'l qo'y zotini yungi oq, kulrang, jigarrang, quyoshda tovlanadigan hamda qora rangli tiplari yaratilgan. Shuningdek respublikamizda va Tojikistonda ko'p go'sht hamda yog' beruvchi hisor qo'ylari hamda jaydari mahalliy qo'y zotlari ko'plab boqiladi. O'zbekistonda Angor echkilarni jaydari echkilar bilan chatishtirish oqibatida serjun echkilarni chiqarilgan. Ular angor echkilariiga qaraganda baquvvat, yirik va serjun bo'ladi.



79– rasm. Mayin junli Qozoqi arxaramerinos go'shtdor serjun zot qo'chqor.

Inson o'zining uzoq yillar olib borgan seleksiya ishlari tufayli otlarning 45 dan ortiq zotlarini chiqargan. Chopqir, aravaga qo'shiladigan otlar, og'ir yuk tortadigan otlar, jaydari otlar shular jumlasidandir. Markaziy Osiyoda tanlash va duragaylash natijasida yaratilgan chopqir, mahalliy sharoitga moslashgan Axaltaka, Qorabayir otlari ayniqsa mashhur (80-rasm).



80 –rasm. Axaltaka ot zoti.

Savollar va topshiriqlar.

1. Seleksiya atamasi nimani bildiradi?
2. Nav va zotga ta'rif bering.
3. Sun'iy tanlash va uning xillarini tushuntiring.
4. Duragaylash metodining mohiyatini so'zlang.
5. Tur ichida duragaylash va u yordamida chiqarilgan navlar haqida nimalarni bilasiz?
6. Seleksiyada turlararo duragaylashdan qanday maqsadlarni amalga oshirish uchun foydalaniladi?
7. Nima sababdan xromosomalar to'plami har xil bo'lган turlarni duragaylashda F_1 pushtsiz bo'ladi?
8. Turlararo duragaylash metodi tufayli yaratilgan g'o'za, bug'doy, karam o'simliklariga misollar keltiring.
9. Eksperimental mutagenez qanday omillar ta'sirida hosil qilinadi?
10. Insoniyatga poliploid turlarning ahamiyati nimalardan iborat?
11. Autbridningni inbridningdan nima farqi bor?
12. To'g'ri va retsiprok duragaylash sxemasini yozib ko'rsating.
13. Takroriy duragaylash qaysi maqsadlarni hal etish uchun qo'llaniladi? Pog'onali duragaylashchi?
14. Geterozis nima? Uni tushuntirish uchun qanday nazariyalar ilgari surilgan?
15. Qoramol zotlarini chiqarish qaysi yo'nalishlarda olib boriladi?
16. Sersut qoramol zotlarga misollar keltiring.
17. Sergo'sht qoramol zotlariga misollar keltiring.
18. O'zbekistonda qoramolning qanday zoti yaratilgan?
19. Respublika otlarining qanday zotlarini bilasiz?
20. O'zbekistonda qo'y larning qanday zotlar mashhur?

Testlardan to'g'ri javobni aniqlang.

- 1. Yuksak o'simliklarning nechta turi madaniylashtirilgan?*
A.100 turi
B.130 turi
S.150 turi
D.80 turi
- 2. Madaniy o'simliklar kelib chiqish markazlari*
A.Xindiston, Xitoy, O'rta Osiyo, Xabashiston
B.O'rta Yer dengizi, Markaziy Amerika, Janubiy Amerika
S.Avstraliya, Yevropa, Markaziy Osiyo, Yaponiya
D.A va B javoblar
- 3. G'o'za seleksiya va urug'chilik ilmiy-tadqiqot institutida qancha madaniy va yovvoyi g'o'za namunalari bor?*
A.1000
B.20000
S.12054
D.11150
A.Qon-qardosh bo'lмаган individlarni chatishtirish
B.Sistematik jihatdan o'zak formalarni chatishtirish
S.Geografik jihatdan uzoq formalarni chatishtirish
D.Yaqin qon-qardosh formalarni chatishtirish
- 5. Inbriding nima?*
A.Qon-qardosh bo'lмаган individlarni chatishtirish
B.Sistematik jihatdan o'zak formalarni chatishtirish
S.Geografik jihatdan o'zak formalarni chatishtirish
D. Yaqin qon-qardosh formalarni chatishtirish
- 6. Kombinatsiyalararo chatishtirish toping.*
A.A+B
B.(A+B)+A
S.(A+B)+(C+D)
D.(A+B)+B
- 7. Gustafson geterozisni qanday xillarga ajratgan?*
A. Reprokspektiv, somatik, adaptiv
B. Fiziologik, biokimyoviy, reproduktiv
S. Fiziologik, somatik, adaptiv
D. Somatik, biokimyoviy, adaptiv
- 8. Navga ta'rif bering.*
A.Seleksiya yo'li bilan olingan o'simlik xili
B.Eksperimental yo'l bilan olingan o'simlik populyatsiyasi
S.Morfologik va xo'jalik ahamiyatga ega bo'lgan belgilar bo'yicha bir xillashtirilgan, xalq xo'jalik talablariga javob bera oladigan guruhi
D.Xo'jalik ahamiyatga ega bo'lgan qishloq-xo'jalik talablariga javob bera oladigan o'simliklar guruhi
- 9. Zotga ta'rif bering.*

- A.Hayvonlarni duragaylash yo'li bilan olib quruhi
- B.Morfologik belgi hossalari bo'yicha bixillashtirilgan va xo'jalik talablariga javob bera oladigan individlar quruhi
- C.Xonakilashtirilgan hayvonlarning alohida quruhi
- D.Hayvonlarni eksperimental yo'l bilan olib quruhi populyatsiyasi

Asosiy genetik atamalar lug'ati.

Abberatsiyalar – xromosoma tuzilishiga to'satdan yoki mutogen omillar ta'siridagi o'zgarishlar.

Albinizm – teri va ko'z rangdor pardasida melanin pigmenti yo'qligi. Bu belgi retsessiv bo'lib, aminokislotalar almashinuvining buzilishiga bog'liq.

Anafaza – mitozning uchinchi bosqichi. Bu faza vaqtida xromatidalar bo'linayotgan hujayraning qarama-qarshi qutblariga qarab tarqaladi.

Antropogenetika – odam genetikasi.

Autosomalar – turli jins vakillarida bir xil bo'ladigan nojinsiy xromosomalar.

Avtopoliploidiya - bir turga mansub organizmlar gaploid xromosomalar to'plamini ikki hissa ortiq bo'lishi. .

Allel – genning ikki va undan ortiq holati.

Allopoliploidiya – hujayrada ikki turga mansub xromosomalarni mujassamlashgan xili.

Amniotsentez – homila suyuqligini genetik jihatidan tahlil qilib bolaga tashxis qo'yish.

Aneuploid – mitoz yoki meyozi bo'linishida xromosomalarni qiz hujayralarga noto'g'ri taqsimlanishi natijasida ular sonini kamayishi ($2n-1$) yoki ko'payishi ($2n+1$).

Antigen – organizm uchun genetik jihatdan yot bo'lgan modda.

Antipod hujayralar - murtak haltachasida urug'chi va sipergidlarning qarama – qarshi tomonida joylashgan gaploid bo'lgan hujayra.

Antikodon - t RNK dagi uchta nukleotidi bo'lib ular oqsil biosintezida i RNK uchta nukleotidi (kodon) komplementarlik asosida o'zaro juftlashadigan qism.

Arxeospora – gulli o'simliklarda chang donachalari va tuhum hujayrani hosil qiluvchi dastlabki hujayra qatlami bo'lib, ularidan chang donachalari yoki murtak xaltasini hosil qiladigan ona hujayralar rivojlanadi.

Autbridging – genetik jihatdan uzoq bo'lgan organizmlarni chatishtirish.

Bivalent – meyozi paxinema bosqichida o'zaro konyugalashgan gomologik xromosomalar jufti.

Biotexnologiya – biologik molekulalar va organizmlardan foydalanib, odamlar va chorva mollari uchun zarur mahsulotlarni ishlab chiqarish texnologiyasi.

Vektor konstruksiya – biror ahamiyatga ega DNK bo'lagi kiritilgan plazmid, virus yoki ko'chib yuruvchi genetik elementlar molekulasi.

Virulent fag – bakteriya xalok bo'lishi yoki o'lmasligiga ta'sir etuvchi bakteriofag.

Viruslar – bakteriofaglar – hayotning hujayrasiz shakllari.

Gameta – generativ jinsiy hujayra.

Gametafit – o’simliklarda jinsiy hujayralarni hosil etuvchi bo’g’in.

Gemizigot gen – genotipda bir nusxada bo’lgan gen ta’sirida retsessiv belgining rivojlanishi.

Gaploid xromosomalar to’plami – jinsiy hujayralarda bo’ladigan barcha xromosomalar to’plami ($1n$).

Gemizigota – ikki allelning faqat bittasiga ega zigota, organizm.

Gen – organizmda ma'lum funksiya bajaruvchi DNKdagi nukleotidlar izchilligi.

Genetik injeneriya – gen yoki genlar molekulasini maqsadga muvofiq o’zgartirilgan genlarni klonlash. Kodlangan DNK bo’lagini vektorlar vositasida ko’paytirish.

Genotip – organizm, hujayraning irsiy omillar yig’indisi.

Genom – xromosomalarning gaploid to’plami.

Genofond – populyatsiya’ning genlar majmuasi.

Gen operator - operator gen, operonning muhim qismlaridan biri.

Gen regulyator – operatorga birikib strukturali genlar faoliyatini to’xtatib qo’yadigan repressor oqsillarni sintezlovchi genlar.

Gen suppressor – boshqa genlar ta’sirini to’xtatib qo’yadigan, bo’g’uvchi gen.

Genlar dreyfi – (genetik avtomatik jarayon) tasodifiy omillar ta’siri tufayli populyatsiyadagi genlar takrorlanishini o’zgarishi.

Genofor – halqasimon gaploid DNK ipi, prokariotlarning «xromosomasi».

Germafrodit – ham erkak ham urg’ochi jinslarni, xossalarni o’zida birlashtirgan organizm.

Geterogametli jins – har xil jinsiy xromosomaga ega gametalarni hosil etuvchi organizm.

Geterozigota – bir genning har xil allellariga ega bo’lgan zigota, organizm.

Geterozis – birinchi avlod duragaylarning ota-onalarning oshishiga nisbatan kuchli rivojlanishi, hayotchan bo’lishi, vegetativ, generativ organlarning ko’p bo’lishi.

Geteroxromatin – xromosomadagi DNK spiralini zinch joylashgan bo’lagi.

Gibriddoma – har qanday norma hujayra bilan rak hujayrasining qo’shilishi natijasida hosil qilingan tez bo’linuvchi duragay hujayralar to’plami. Ular tez ko’payadilar.

Ginandromorf – tananing bir qismi erkak, ikkinchi qismi urg’ochi jinsga tegishli mozaik organizm.

Gomogametli jins – bir xil jinsiy xromosomaga ega bo’lib o’xshash gametalarni hosil etuvchi organizm.

Gomozigota – bir genning bir xil allellariga ega zigota, organizm.

Gomologik xromosomalar – bir xil tuzilishga, allellarga ega xromosomalar.

Gistogramma – variatsiya qatorini grafik yo’l bilan tasvirlashning usullaridan biri.

Guanin (G) – nuklein kislotalar tarkibiga kiradigan purin asosi.

Deversiya - teskari mutatsiya - Mutatsiyaga uchragan allelning asl holiga qaytishi ya’ni a—A.

Deletsiya – xromosomaning bir qismini yo’qolishi bilan bog’liq mutatsiya.

Diplonema – meyoz bo’linish profaza- I ning to’rtinchi bosqichi. Bu bosqichda kon'yugatsiyalanadigan xromosomalar buraladi (krossingover bo’lib o’tishi mumkin) va bir-biridan itariladi.

Diduragay chatishtirish – ikki juft alleli bilan farq qiluvchi organizmlarni chatishtirish.

Dizigota egizaklar–ikkita tuhum hujayrani urug’lanishidan rivojlangan egizaklar.

Diploid – ikkita gaploid xromosoma to’plamiga ega hujayra, to’qima, organizm.

Diakinez – meyoz bo’linish profaza I ning oxirgi bosqichi bo’lib, bunda xromosomalar kalta va yo’g’on bo’ladi.

DNK ligaza - bir nukleotidning 5'- RO₄ qoldig’i bilan ikkinchi nukleotidning 3'- ON qoldig’i orasida fosfodiefir bog’ hosili tufayli polinukleotidni tikuvchi ferment.

DNK polimeraza - dezoksiribonukleotid trifosfatlardan DNK molekulasi sintezlovchi ferment.

Dominant - geterozigotada namoyon bo’luvchi allel yoki belgi-xossa.

Duplikatsiya – ikki hissa ko’payish, gen yoki xromosomalar qayta tuzilishining bir turi, bunda gen yoki xromosomaning ayrim qismi ikkita bo’lib qoladi.

Zigota – erkak va urg’ochi gametalarining qo’shilishidan, ya’ni urug’lanish natijasida hosil bo’ladigan hujayra (murtak).

Zigonema – meyoz bo’linishning profaza I ning bosqichi. Bu bosqichda gomologik xromosomalar kon'yugaSiyalanadi, ya’ni juftlashadi.

Idiogramma – xromosomalarning morfologik belgilar uzunligi, eni, sentroerani joylanishi, hamda geteroxromatin, euxromatinni taqsimlanishiga qarab tuzilgan grafik tasviri.

Inbriding – chetdan urug’lanadigan o’simliklar va hayvonlarni o’zini-o’zi bilan chatishtirish, ya’ni yaqin qarindoshlarni chatishtirish.

Inversiya – xromosomalar ichida qayta tuzilish. Xromosomalarning ikki nuqtadan uzelishi va uzelgan qismining 180° ga burilishi natijasida genlarning xromosomada joylashish tartibining o’zgarishi.

Induktor – oqsil biosintezida ishtirok etadigan past molekulali modda.

Interkinez – meyoz bo’linishning ikki bo’linish bosqichi o’rtasidagi oraliq holat.

Intersekslar – ikki jinsni oralig’ida bo’lgan urg’ochi, erkak organizmlar.

Interfaza – hujayraning bir bo’linishi bilan yanagi bo’linishi orasidagi bosqich. U uch davr – sintezlanishdan oldingi (G₁), sintezlovchi (S) va sintezlanishdan keyingi (G₂) ga bo’linadi.

Informatsion RNK (iRNK) – genlardan ribosomalarga oqsil sintezi haqida axborot beruvchi RNK.

Insuxt – chetdan changlanadigan o’simliklarni majburan o’z-o’zi bilan chatishtirish.

Interferensiya - xromosomaning bir joyida ro’y bergen krossingoverni boshqa joyidagi krossingoverga tasiri.

Intron - RNK ning irsiy axborotga ega bo’lmagan ayrim qismlari.

Insersiya - DNK molekulasining ayrim bo'lagini genomning ma'lum joylariga kirim o'rashishi.

Kariogamiya – erkak va urg'ochi gametalar yadrosining qo'shilish jarayoni.

Kariogramma – xromosomalarning fotosuratini katta – kichikligi va tuzilishiga qarab qo'yib chiqish. Ayrim xromosomalar va ular to'plamlarining tuzilishida o'zgarishlar topilishi xromosomalardagi bir qancha o'zgarishlarni, kasallikkarni aniqlab olishga imkon beradi.

Kariokinez – yadroning bo'linishi.

Kariotip – u yoki bu turdag'i organizm somatik hujayralardagi xromosomalarning soni, hajmi, shaklini ifodalash.

Klon – bir formani jinssiz ko'paytirishdan hosil bo'lgan avlodlar yig'indisi. Ular genetik jihatdan bir xil bo'ladilar.

Komplementar genlar – allel bo'limgan genlar bo'lib, ular birligida ma'lum bir belgini rivojlantiradi, ya'ni to'ldiruvchi ta'sir ko'rsatadi.

Kodon – uchta nukleotid (triplet) dan tashkil topgan irsiy axborot birligi.

Kodominant – har xil allellarni geterozigota holatda fenotipda namoyon bo'lishi. Ularni biri ikkinchi ustidan dominantlik qilmaydi

Kolxitsin – hujayra bo'linish davridagi dugning tortuvchi iplarini emirib, xromosomalarning bir-biridan ajralish mexanizmini falaj qilib qo'yadigan (kuz boychechagidan olingan) alkoloid.

Kombinativ o'zgaruvchanlik – ota-onalarning yangi kombinatsiyasi tufayli paydo bo'lgan irsiy o'zgaruvchanlik.

Kon'yugatsiya – meyozning profazasida gomologik xromosomalarning uzun-siga qo'shilishi. Ayrim holatlarda u krossingoverga sababchi bo'ladi.

Koinsindensiya – interferensiya'ni namoyon bo'lish darajasini ko'rsatkichi.

Krossingover – reduksion bo'linishda kon'yugatsiyadan gomologik xromosomalarning xromatidlari o'rtasida o'xshash qismlar (genlar)ning o'rinishi almashishi.

Ligaza - polinukleotidlarning o'zaro biriktiruvchi (tikuvchi) ferment.

Lizogen - profagga ega bakteriya shtammi.

Liniya – o'zini-o'zi bilan chatishtirish natijasida vujudga keladigan genotip jihatdan bir xil bo'lgan organizmlar.

Lizogeniya - fag bilan zararlangan bakteriyada fag o'z DNK sini bakteriya DNK siga kiritadi va lizogen bakteriya'ni hosil etadi yoki fag bakteriya'ni o'ldirib undagi DNK va oqsillardan ko'plab faglarni hosil etadi.

Lokus – xromosomaning genetik xaritasida u yoki bu genning joylashgan o'rni.

Leptonema – meyoz bo'linishdagi profaza I ning bosqichi ipsimon shakldagi xromosomalar hali birlashmagan bo'ladi, euxromatin qismlari bilan navbatlashib turadi.

Letal gen – embrionni, organizmlarni (ayniqsa gomozigota holatda) nobud qiladigan gen.

Megaspore - yosh urug'kurtakdagi arxespora hujayralarining meyoz bo'linish natijasida hosil bo'lgan 4 ta sporaning yirigi. Uning rivojlanishidan murtak haltasi hosil bo'ladi

Meyoz - yetilmagan jinsiy hujayralar yadrosining ikki marta bo'linishi, bunda xromosomalar soni gaploid bo'lgan 4 ta bir xil hujayra gameta hosil bo'ladi.

Metafaza – mitozning ikkinchi fazasi, bu fazada yadro qobig'i erib ketadi, xromosomalar esa hujayra ekvatori bo'ylab tizilib oladi.

Metatsentrik xromosomalar – teng yelkalari orasida sentromerasi bo'ladigan xromosomalar.

Metabolitlar – tirik organizmdan modda almashishi natijasida hosil bo'lgan moddalar.

Migratsiya – bir populyatsiya genofondiga boshqa populyatsiya genotiplarini qo'shilishi. Migratsiya tufayli populyatsiyadagi genlar konsentratsiyasi o'zgaradi.

Mikrospora – yosh chang xaltachasidagi arxespora hujayrasining meyoz bo'linishi natijasida hosil bo'lgan to'rtta hujayra (tetrad)ning biri, uning rivojlanishidan chang donachasi hosil bo'ladi.

Mitoz – somatik va yetilmagan jinsiy hujayralar bo'linishining bir shakli. Mitozda dastlabki hujayraning genetik strukturasi normada qiz hujayralarga aniq taqsimlanadi.

Mitoxondriylar – replikatsiyaga qodir hujayra organellalari bo'lib, ular hujayraning oksidlanish-qaytarilish jarayonlarini yuzaga chiqaradigan «energetik stansiyalari» bo'lib hisoblanadi. Tarkibida nuklein kislotalar, jumladan, DNK ham bo'lishi mitoxondriylarning sitoplazmatik irsiyatda ishtirok etishini taqozo qiladi.

Modifikatsion o'zgaruvchanlik – irsiy bo'lмаган fenotipik o'zgaruvchanlik, u tashqi sharoit ta'sirida hosil bo'ladi, bu o'zgaruvchanlik nasldan-nasnga berilmaydi.

Modifikator gen – boshqa genlar bilan aloqada bo'lib, fenotipni o'zgarishiga sababchi bo'ladi.

Monozigot egizaklar - bir otalangan tuxum hujayradan rivojlangan egizaklar.

Monoduragay – bir juft muqobil belgisi bo'yicha bir-biridan keskin farq qiladigan formalar (AA va aa)ni chatishirib olingan duragay (Aa).

Monomer – polimerlarda takrorlanadigan elementlar. Masalan, aminokislotalar oqsilning monomerlari hisoblanadi.

Mozaik – har xil genotipli hujayralardan tashkil topgan organizm.

Monosomik – xromosomalarning diploid to'plamida ikkita gomologik xromosomadan birini bo'lmasligi.

Morfozlar – turning normal reaksiya normasini fizikaviy, ximiyaviy va boshqa ta'siri oqibatida ahyon-ahyonda kuzatiladigan va irsiylanmaydigan o'zgaruvchanlik.

Mutagenez – tabiiy va sun'iy omillar ta'sirida irsiy o'zgarishlar hosil bo'lish jarayoni.

Mutagen – mutatsion o'zgaruvchanlik hosil qiladigan fizikaviy yoki kimyoviy omillar (ionlashtiruvchi nurlar, har xil kimyoviy birikmalar va boshqalar).

Mutant – mutatsiya natijasida genotipi o'zgargan organizm.

Mutatsion o'zgaruvchanlik – organizmda yangi irsiy belgi – xususiyatlar hosil qiladigan gen va xromosomalarning tarkibiy o'zgarishi.

Mutatsiya – to'satdan hosil bo'ladigan irsiy o'zgaruvchanlik.

Muton – mutatsiyalanish xossasiga ega bo'lgan genning eng kichik qismi.

Nogomologik xromosomalar - genlari o'zaro farq qiladigan va meyozda o'zaro konyugatsiyalashmaydigan xromosomalar.

Nonsens kodon – irsiy ahborot saqlamaydigan terminator kodon.

Nuklein kislotalar - biologik polimer bo'lib uning ikki tipi DNK va RNK mavjud.

Nukleotidlар – nuklein kislotalarning tarkibiy elementi bo'lib: azotli asos, oddiy uglevod va fosfat kislotasi qoldig'i molekulalarining qo'shilishidan hosil bo'lgan murakkab organik birikmalar. DNK va RNK molekulalari nukleotidlardan tuzilgan.

Nukleoproteidlar – oddiy oqsil va nuklein kislotalarning birikishidan hosil bo'lgan murakkab birikma. Ular hayvonlar bilan o'simliklar hujayrasi yadrosi va sitoplazma tarkibiga kiradi.

Nullisomik – xromosomalarning diploid to'plamida ikkita gomologik xromosomaning bo'lmasligi.

Ovogenet - murtak hujayralarini ixtisoslashishi va meyoz bo'linishi natijasida tuxum hujayrani rivojlanishi.

Ontogenet – organizmning individual rivojlanish davri.

Operon – oqsil transkriptsiyasini tartibga soluvchi promotor, operator, strukturali genlardan iborat DNK qismi.

Operator – operondagi DNK ning bir bo'lagi. Repressor oqsil bilan bog'lanib operonning transkriptsiyasini "bo'g'adi".

Organogenet - tanani asosiy organlarini shakllanishini taminlovchi embriogenez stadiysi.

Oogoniy - murtak hujayralardan mitoz orqali oosit hujayrasini hosil bo'lishi jarayoni.

Partenogenet – urug'lanmagan tuxum hujayradan murtak rivojlanishi.

Paxinema – meyoz bo'linishning profaza I ni zigonema bosqichidan keyingi davr. Bu bosqichda gomologik xromosomalar bir-biri bilan mahkam bog'langan bo'ladi va bivalentlar deb ataladi.

Penetrantlik - dominant yoki retsessiv gen allelini gomozigota holatdagi tasirini namoyon bo'lish ehtimolligi.

Peptid bog' - bir aminokislötaning amin guruhi bilan ikkinchi amino kislötaning karboksil guruhi o'rtaida bog'ni hosil bo'lishi va bir molekula N₂O ajralishi.

Plazmogenlar – ona organizm orqali irsiylanadigan (mitaxondriya, o'simliklarda plastida) genlari

Plazmida - xromosomadan tashqarida joylashgan o'z-o'zini replikatsiya qila oladigan nihoyatda kichik halqali DNK molekulasi.

Pleyotropiya - bir genning ikki va undan ortiq belgilarning fenotipda namoyon bo'lishiga ko'rsatgan tasiri.

Promotor – operonning bosh tomonidagi RNK polimerazasi "taniydigan" nukleotidlар izchilligi, oqsil transkriptsiyasini boshlovchi qism.

Prototroflar - minimal muhitda yashab undan organizm uchun zarur barcha organik moddalarni sintezlay oladigan mikroorganizmlar.

Polimerazalar - kichik molekulali birikmalarda polimer birikmalarning hosil bo'lishini ta'minlovchi fermentlar.

Polipeptid zanjir - peptid bog'li 10 dan ortiq aminokislotalardan iborat zanjir.

Poliploidiya - uch va undan ortiq xromosoma to'plamiga ega hujayra, to'qima, organizm.

Politen xromosoma - hujayra bo'linish mobaynida xromatidalarning bir-biridan ajralib ketmasligi tufayli hosil bo'lgan gigant xromosomalar.

Polimeriya – organizm bir belgisining rivojlanishiga bir qancha allel bo'lmanan genlarning o'xshash ta'siri.

Politeniya – DNK molekulalarining keyinchalik sitotomiya'ni boshdan kechirmsandan turib, ko'p qaytalab replikatsiyaga uchrashi, buning natijasida gigant xromosomalar hosil bo'lishi, bunda hosil bo'ladigan xromatidalar bir-biridan ajralib ketmaydi.

Populyatsiya – bir turga mansub, ayrim belgi-xossalari bilan farqlanuvchi, nisbatan alohidlashgan, erkin chatishib nasl beruvchi individlar majmui.

Praymer – DNK ning ayrim qismiga komplementar sun'iy sintez qilingan oligonukleotid izchilligi.

Proband – tahlil qilish uchun ma'lumotlarga ega shaxs.

Profaza – mitoz va meyoz bo'linishning birinchi fazasi bo'lib, bunda xromosomalar ko'rina boshlaydi.

Prokariotlar – shakllangan yadrosi bo'lmaydigan organizmlar, bakteriyalar, ko'k-yashil suvo'tlar.

Repressor – operondagi operator bilan birikib RNK polimerazani promotorga o'rnashishiga to'sqinlik qiluvchi va natijada strukturali genlar faoliyatini to'xtatuvchi oqsil molekulasi.

Reparatsiya – fizikaviy, kimyoviy mutaganlar ta'siri o'zgargan DNK birlamchi tuzilishi tiklanishi.

Restriksion endonukleazalar - DNK molekulasi dagi nukleotidlarni tashib qo'shqavat spiralni yopishqoq uchlari hosil qilib mayda bo'laklarga qirquvchi fermentlar.

Rezus faktor – monogen yo'l bilan nasldan-naslg'a o'tadigan, ya'ni bir juft dominant (Rh^+) va retsessiv (rh^-) allelga bog'liq bo'lgan qon xususiyati.

Rekombinatsion o'zgaruvchanlik - krossingover natijasidagi DNK dagi o'zgargan birikmalarini hosil bo'lishi

Rekombinatsiya – meyoz, mitoz bo'linishi natijasida xromosomalar, genlar-ning yangi kombinatsiyalarini paydo bo'lishi.

Rekon - rekombinatsiyalanish xususiyatiga ega bo'lgan genning eng kichik qismi.

Replikatsiya – DNK molekulalarining ikki hissa ko'payishi, ikkala komplementar polinukleotid zanjirining o'z-o'zini aniq paydo qilishi. Bu hodisa interfazaning sintetik davri (S) da matritsa prinsipiqa muvofiq bo'ladi.

Retro viruslar – RNK ga ega viruslar. Uning ko'payishi RNK qo'sh zanjirli DNK sintezlash orqali ro'y beradi.

Retsessiv - allellar yoki uning tasiridagi belgilardan birini faqat gomozigota holatda namoyon bo'lishi

Retsessiv gen – belgi va xossani faqat gomozigota holatda namoyon etuvchi gen.

Retsiprok chatishirish – chatishirishda bir forma (A) ning bir gal ona (A x B), ikkinchi gal ota (Bx A) sifatida olinishi.

Sayt - krossingover va mutagenezda faollik ko'rsatuvchi genning eng kichik bir bo'lagi.

Sekvenirovanie – DNK bo'lagidagi nukleotidlar izchilligini aniqlash.

Suppressor (ingibitor) genlar – gomozigota, geterozigota holatda allel bo'limgan genlar faolligini "bo'g'uvchi" genlar.

Sentromera – xromosomalarning mexanikaviy markazi.

Sentrosoma – hujayra yadroning yonginasida joylashgan organoid bo'lib, ikkita sentriola donachalaridan iborat. Bu organoid hayvonlar va ba'zi bir quyi o'simliklar hujayrasida bo'lib, hujayraning bo'linishida faol ishtirok etadi. Yuksak o'simliklar hujayrasida bo'lmaydi.

Sistron – organizm ma'lum bir belgisining rivojlanishiga sabab bo'ladigan genning kichik qismi.

Sitogenetik xarita – xromosomaning tabaqlashgan bo'yoq orqali genlar joylashish o'rni to'g'risida axborot beradi.

Sitogenetika – organizmlarning irsiyati va o'zgaruvchanligini hujayra, xromosomalar, genlar bog'lab o'rganadigan fan.

Sitokinez (Sitotamiya)- hujayraning bo'linishi.

Sibslar - bitta ota-onadan tarqalgan bolalar, nasl (jinsidan qat'iy nazar).

Singamiya – erkak va urg'ochi gametalarning qo'shilishi.

Sinergidlar – tuxum hujayraning ikki yonida joylashgan yo'ldosh hujayralar, ularda xromosomalar gaploid sonda bo'ladi.

Somatik hujayralar – jinssiz hujayralar, ularda xromosomalar to'plami $2n$ bo'ladi.

Somatik mutatsiyalar - somatik hujayralarda hosil bo'ladigan mutatsiyalar.

Spermatidalar - erkak jinsiy hujayralarning rivojlanish bosqichlaridan birida ikkinchi tartibli spermatositlarning bo'linishi tufayli hosil bo'ladi.

Splaysing - genning intron qismini ajralishi, ekzon qismlarning o'zaro qo'shilishi.

Spermatogoni - mitoz bo'linishi natijasida spermatositlarni hosil etuvchi murtak hujayralar.

Spermatositlar – meyoz tufayli keyinchalik spermatozoidlarga aylanuvchi hujayralar

Spermatogenez – erkak jinsiy hujayralarning rivojlanish jarayoni.

Sporofit - jinssiz nasl. Sporofit zigotadan boshlanib sporalarni hosil qiluvchi nasl.

Spontan mutatsiyalar – o'z – o'zidan paydo bo'ladigan mutatsiyalar.

Submetatsentrik xromosomalar – uzun-kalta yelkali xromosomalar, sentromera kalta yelkaga yaqin yotadi.

Struktali genlar – polipeptidlarni sintezlovchi genlar.

Telofaza – mitoz va meyoz bo'linishning oxirgi bosqichi.

Telosentrik xromosoma - sentromera oxirida bo'lgan xromosoma.

Terminator – oqsil biosintezini tugallanganligini bildiruvchi tripled.

Tranegenoz – genni vektor (plazmida) yordamida bir genomdan boshqa genomga ko'chirish.

Tranzitsiya - bir purinni ikkinchi purin, bir pirimiddinni ikkinchi pirimidin bilan almashinishi bilan bog'liq gen mutasiysi.

Transgen o'simlik - yot genni o'simlik hujayrasiga kiritib undan sun'iy sharoitda olingan yangi xususiyatlari o'simlik.

Transmissibl plazmid – hujayra xromosomalar tarkibiga rekombinatsiyalana oladigan plazmidalar.

Transpozonlar - genomdan o'zini qirqib genomning boshqa joyiga ko'chib o'tadigan genlar majmuasi.

Transformatsiya – bir bakteriya DNK bo'lagini ikkinchi bakteriya genomiga funksional faol holatda ko'chib o'tishi tufayli undagi belgi-xossasini o'zgarishi.

Triploid – hujayra, organizmda xromosoma gaploid to'plamini uch marta ko'pligi.

Trisomik - hujayrada bir xil xromosomani uchta bo'lishi.

Tetraploid – hujayralari to'rtta genomdan iborat organizm.

Transgenoz – qandaydir biror usul bilan olingan genni tajribada retsepient hujayrasiga kiritish, payvand qilish. Masalan, baqa genini ichak tayoqchasi bakteriyasiga kiritish.

Transduksiya – xromosoma qismlarining bitta bakteriya hujayrasidan boshqasiga fag ishtirokida o'tib qolishi.

Transgressiya – polimer genlarning belgisini o'ta rivojlanishiga (ijobiy) yoki rivojlanmasligiga (salbiy) ko'rsatgan ta'siri.

Transkripsiya – DNK - matritsasi asosida RNKn sintezlanishi.

Translokatsiya – xromosomaning uzilib qolgan biror qismining o'zi bilan yoki gomologik bo'limgan boshqa xromosoma bilan birikib qolishi.

Translyatsiya – RNK dagi irsiy axborotni oqsil tuzilishiga o'tkazish.

Faglar (bakteriofaglar) – faqat maxsus xo'jayin – bakteriyalar hujayralarida ko'paya oladigan filtruvchi viruslar guruxi.

Fenotip – genotip (organizm) bilan tashqi muhitning o'zaro ta'siri natijasida organizmda shakllanadigan barcha tashqi va ichki belgilari yig'indisi.

Filogenez – o'simliklar hayvonlarning tarixiy rivojlanish jarayoni, ya'ni turning tarixiy rivojlanish davri.

Xiazma – meyozda xromatidalar o'rtasida krossingover va genlar almashinishi davrida hosil bo'ladigan X ga o'xshash shakl.

Xromatin - DNK giston va giston bo'limgan oqsillardan iborat bo'lgan moda.

Xromonemo – xromosomaning nukleoproteiddan iborat ipi. U xromatidaning tuzilish birligi sanalib, mitoz bo'linishida spirallashadi.

Xromosoma - hujayra yadrosining ipchalar tuzilishidagi va genlardan tashkil topgan bo'yaluvchi tana.

Xromatida – interfaza DNK molekulasi tufayli DNK replikatsiyasi tufayli xromosomaning o'zaro mutloq o'xshash tuzilmasi. Gomologik xromosomasida allellar bir-biridan farqlanadi Aa, A, a.

Xromomeralar – xromosomaning tez bo'yaladigan qismi. Xromosoma ipida nuqta yoki donacha shaklda bo'ladi.

Ekzon - DNK ning irsiy axborotni saqlovchi nukleotidlar izchilligi.

Ekspressivnost - belgining fenotip namoyon bo'lish darajasi

Elektroforeз - elektr maydonida molekulalarni har xil xarakatlanishiga binoan ajratish texnikasi.

Elangatsiya – polinukleotid zanjirini uzayishi.

Episoma - hujayra DNK sidan mustaqil holda DNK reprikalikatsiyasini amalga oshiradigan genetik birlik (plazmid).

Epistaz – allel bo'limgan genlarning biri ikkinchi allel genning fenotipda namoyon bo'lishiga salbiy ta'sir ko'rsatishi.

Eukariot – yadroshi shakllangan hujayra – yuksak tuzilishga ega barcha organizmlarga xos.

Endomitoz – bo'lingan xromosomalarning qutblarga tarqalmasligi natijasida yadroda ular sonining ortib ketishi

Euxromatin – xromosomalarning kuchsiz bo'yaladigan qismi bo'lib, unda faol genlar joylashgan bo'ladi.

Univalent - reduksion bo'linishida konyugatsiyalashmagan toq xromosoma.

Foydalanilgan adabiyotlar ro'yxati.

1. Алиханьян С.И, Акифьев А.П, Чернин Л.С. Общая генетика. М., «Высшая школа». 1958 й.
2. Айала Ф, Кайгер Дж. Современная генетика. В 3 томах. М., «Мир». 1989 – 1990 й.
3. Гайсинович А.Е. Зарождение и развитие генетики. М., «Наука». 1988 й.
4. Гершензон К.М. Основы современной генетики. Киев., «Наука думка». 1983 й.
5. Дубинин Н.П. Генетика – страницы истории. Кишенев., «Штиинца». 1988 й.
6. Дубинин Н.П, Карпец И.И, Кудрявцев В.Н. Генетика поведения и ответственности. М., 1989 й.
7. Жимулев И.Ф. Общая и молекулярная генетика. Новосибирск., «Сибирское университетское издательство». 2003 й.
8. Инге-Вечтомов С.Г. Генетика с основами селекции. М., «Высшая школа». 1989 й.
9. Льюин Б. Гены. М., «Мир». 1987 й.
10. Нишонбоев К.Н. ва бошқалар. Тиббиёт генетикаси. Т., «Абу Али ибн Сино». 2000 й.
11. Тихомирова М.М. Генетический анализ. Л., Издательство Ленинградского университета. 1990 й.
12. Файзуллаев С.С., Фофуров А.Т., Матчонов Б.Э. Одам генетикаси. Т., «Ижод дунёси» нашриёт уйи. 2003 й.
13. Фогель Ф, Мотульский. Генетика человека. В 3 томах. М., «Мир». 1989-1990 й.
14. Фофуров А.Т, Файзуллаев С.С, Сайдов Ж. Генетика осмонидаги зулматли тунлар. Т., // «Таълим муаммолари». 2005 й 1-4 сон 80-84 бетлар.
15. Фофуров А.Т, Файзуллаев С.С, Холматов Х. Генетикадан масала ва машқлар. Т., «Ўқитувчи». 1991 й.
16. В.И.Иванов ва бошқалар. Генетика. Учебник для мед. институтов. М. «Акад. книга», 2006

KIRISH.....	3
1§.Genetika fanining mazmuni, vazifalari, metodlari, nazariy va amaliy ahamiyati.....	4
1.Genetikaning mazmuni.....	4
2.Genetikaning rivojlanish bosqichlari.....	5
3.Genetikaning shaxobchalari.....	6
4.Genetikaning asosiy metodlari.....	7
5.Tabiiy fanlar tizimida genetikaning o’rni.....	8
6.Genetikaning nazariy va amaliy ahamiyati.....	9
Savollar va topshiriqlar.....	9
I-BOB.ORGANIZMLAR KO’PAYISHINING SITOLOGIK VA BIOKIMYOVIY ASOSLARI.....	11
2§. Jinssiz ko’payishning sitologik va biokimyoviy asoslari.....	11
1.Hujayraning mitoz bo’linishi.....	11
2.Xromosomalarning tashqi, ichki tuzilishi va kimyoviy tarkibi.....	12
3.DNK replekatsiyasi.....	16
4.DNK reparatsiyasi.....	17
5.Kariotip haqida tushuncha.....	18
6.Hujayra bo’linishining norasmiy tiplari.....	20
7.Mitozning biologik ahamiyati	20
Savollar va topshiriqlar.....	21
3§. Jinsiy ko’payishning sitologik asoslari.....	22
1.Hujayraning meyoz bo’linishi.....	22
2.Hayvonlarda gametogenez.....	24
3.Spermatogenez.....	24
4.Oogenez.....	24
5.Gulli o’simliklarda sporogenez va gametogenez.....	26
6.O’simlik va hayvonlarda urug’lanish.....	28
7.Jinsiy ko’payishning norasmiy tiplari.....	29
8.O’simlik va hayvonlarda nasllarning gallanishi.....	30
9.Meyoz bo’linishning biologik ahamiyati.....	30
Savollar va topshiriqlar.....	31
II-BOB. IRSIYAT QONUNLARI	33
4§.Monoduragay chatishtirish.....	33
1.Mendelning birinchi va ikkinchi irsiyat qonunlari.....	33
2.Gametalarning soflik farazi.....	34
3.Takroriy va tahliliy chatishtirish.....	37
4.Belgilarning oraliq holda irsiylanishi.....	37
5.Ko’p tomonlama allelizm.....	38
6.F ₂ dagi belgilarning ajralishini statistik usulda tekshirish – x ²	40
Savollar va topshiriqlar.....	42
5§.Diduragay va poliduragay chatishtirish.....	44
1.Diduragay chatishtirishda belgilarning to’liq va oraliq holda irsiylanishi.....	44

2.Diduragay chatishirishning sitologik asoslari.....	47
3.Poliduragay chatishirish.....	48
4.Diduragylardan olingan natijani statistik usulda o'rganish.....	50
5.Mendel qonunlarining amalga oshishi uchun zarur sharoitlar.....	51
Savollar va topshiriqlar.....	52
III-BOB. JINS GENETIKASI VA JINSGA BIRIKKAN HOLDA BELGLARNING IRSIYLANISHI.....	54
6§.Jins genetikasi.....	54
1.Jins tushunchasi.....	54
2.Jinsn ni aniqlash.....	54
3.Jinsn ni belgilashda xromosomalar va genlarning roli.....	55
4.Jinsn ni aniqlashda balans nazariyasi.....	57
5.Odamlarda jinsn ni shakllanishi.....	58
6.Jinsiy xromatin.....	60
7.Jinsnning tabaqlananishi.....	60
8.Gormonlar orqali jinsn ni belgilash	61
Savollar va topshiriqlar.....	62
7§. Jins bilan birikkan holda belgilar (genlar) ning irsiylanishi.....	64
1.Jinsga birikkan belgilar (genlar) ning irsiylanishi.....	64
2.X xromosoma tarqalmagandagi belgilarning irsiylanishi	68
3.X xromosomalar birikkan holatdagi irsiylanish.....	69
4.Jins bilan cheklangan belgilar	70
5.Jinsn ni erta aniqlashning genetik usuli	71
Savollar va topshiriqlar.....	72
IV-BOB. BELGILARNING BIRIKKAN HOLDA IRSIYLANISHI.....	74
8§. Genlarning birikkan holda irsiylanishi. Krossingover.....	74
1.Genlarning birikish guruhi.....	74
2.Belgilarning birikkan holda irsiylanishi va krossingover.....	75
3.Krossingoverning sitologik isboti	77
4.Qo'sh krossingover va interferensiya.....	78
5.Genetik xaritalar.....	81
6.Xromosomalarning genetik va sitologik xaritasini taqqoslash.....	83
7.Krossingoverga ta'sir etuvchi omillar	84
8.Irsiyatning xromosoma nazariyasi	84
Savollar va topshiriqlar.....	85
V-BOB. ALLEL BO'LMAGAN GENLARNING O'ZARO TA'SIRIDA BELGILARNING IRSIYLANISHI.....	87
9§. Allel va allel bo'lмаган genlarning o'zaro ta'sirida	
belgilarning irsiylanishi.....	87
1.Aallel genlarning o'zaro ta'sirida belgilarning rivojlanishi.....	87
2.Komplementar irsiylanish.....	87
3.Epitaz. Dominant va retsessiv epitaz	94

4.Kriptomeriya.....	97
Savollar va topshiriqlar.....	98
10§. Polimeriya. Pleyotropiya va modifikator genlar.....	100
1.Polimeriya va uning xillari.....	100
2.Pleyotropiya.....	101
3.Modifikator genlar ta'siri.....	102
4.Ekspresivlik va penetrantlik.....	103
Savollar va topshiriqlar.....	103
VI-BOB.11§.SITOPLAZMATIK IRSIYLANISH	105
1.Sitoplazmatik irsiylanish haqida umumiyl tushuncha.....	105
2.Plastidalar bilan bog'liq irsiylanish.....	105
3.Mitoxondriyalar bilan bog'liq irsiylanish.....	106
4.Sitoplazmatik predeterminatsiya	108
5.Sitoplazmatik erkak pushtsizligi.....	108
6.Hujayradagi mayda zarrachalar va simbiontlarning irsiylanishi.....	110
7.Sitoplazmatik irsiylanishning molekulyar asoslari	111
Savollar va topshiriqlar.....	112
VII- BOB. 12§.O'ZGARUVCHANLIK.....	114
1.O'zgaruvchanlik va uning xillari	114
2.Mutatsion o'zgaruvchanlik.....	114
3.Gen mutatsiyalari.....	116
4.Irsiy o'zgaruvchanlikning gomologik qatorlar qonuni.....	117
5.Xromosoma mutatsiyalari.....	118
6.Genom mutatsiyalari.....	120
7.Tabiiy va sun'iy mutatsiyalar.....	123
8.Retsessiv mutatsiyalarni aniqlash metodlari	124
Savollar va topshiriqlar.....	126
13§.Modifikatsion o'zgaruvchanlik.....	128
1.Modifikatsion o'zgaruvchanlik haqida tushuncha.....	128
2.Modifikatsion o'zgaruvchanlikni matematik-statistik usulda o'rganish.....	129
Savollar va topshiriqlar.....	134
VIII-BOB. IRSIYATNING MOLEKULYAR ASOSLARI.....	135
14§.Nuklein kislotalarning irsiyatdagi roli.....	135
1.Bakteriyalarning transformatsiyasi.....	135
2.Transduksiya.....	136
3.Genetik kod.....	137
4. Hujayrada oqsil biosintezi.....	138
5.Genetik axborot ko'chirishning maxsus turlari.....	142
6.Molekulyar genetika.....	143
Savollar va topshiriqlar.....	145

IX-BOB. ONTOGENEZ GENETIKASI.....	147
15§. Ontogenezning genetik asoslari.....	147
1.Ontogenez haqida umumiyl tushuncha.....	147
2.Ontogenezning genetik dasturi.....	147
3.Ontogenezni o'rganishda qo'llaniladigan genetik metodlar.....	149
4.Hujayrada oqsil biosintezini tartibga solish. Operon tizimi.....	155
5.Immunitetning genetik asosi.....	156
6.OITS yoki OITVgenetikasi.....	157
7.Xavfli o'sma kasallik genetikasi.....	158
Savollar va topshiriqlar.....	160
X-BOB. POPULYATSIYA VA EVOLYUTSIYA'NING GENETIK ASOSLARI.....	163
16§.Populyatsiya dinamikasi va evolyutsiya'ning genetik asoslari.....	163
1.Populyatsiya haqida umumiyl tushuncha.....	163
2.O'z-o'zidan urug'lanuvchi populyatsiyalarning genetik strukturası.....	163
3.Chetdan urug'lanuvchi populyatsiyalarning genetik strukturası.....	164
4.Populyatsiyalarda irsiylanish.....	165
5.Populyatsiya'ning genetik dinamikasiga ta'sir etuvchi omillar.....	166
6.Evolyutsiya'ning genetik asoslari.....	169
Savollar va topshiriqlar.....	171
XI-BOB. HULQ-ATVOR GENETIKASI.....	173
17§.Xulq-atvor genetikasining vazifalari.....	173
1.Xulq-atvor ko'rinishlari.....	173
2.Hayvonlarning hulq-atvorini o'rganish.....	174
3.Yevgenika fani.....	176
4.Odam hulq-atvorining genetik asoslari.....	177
Savollar va topshiriqlar.....	178
XII-BOB. ODAM GENETIKASI.....	180
18§. Odam irsiyati va o'zgaruvchanligini o'rganish.....	180
1.Antropogenetikaning asosiy maqsadi.....	181
2.Odam irsiyatini o'rganish metodlari.....	181
3.Odam genom.....	186
4.Tibbiyot genetikasi.....	189
5.Tibbiy-genetik maslahat.....	190
Savollar va topshiriqlar.....	191
XIII-BOB.GENETIK INJENERIYA VA BIOTEXNOLOGIYA.....	193
19§. Genetik injeneriya haqida tushuncha.....	193
1.Ko'chib yuruvchi genetik elementlar.....	193
2.Plazmidlar.....	194
3.Restriksion endonukleazalar.....	194
4.Rekombinant DNK olish va genlarni klonlash.....	194
5.O'simlik irsiyatini gen injeneriyasi usuli bilan o'zgartirish.....	195
6.Hayvonlar irsiyatini hujayra injeneriyasi yo'li bilan o'zgartirish.....	198

7.Hayvonlarni klonlash.....	198
Savollar va topshiriqlar.....	199
XIV-BOB. GENETIKA-SELEKSIYA'NING NAZARIY ASOSI.....	202
20§. Seleksiya va uning maqsadi, vazifalari.....	202
1.Sun'iy tanlash va uning xillari.....	203
2.Duragaylash sistemasi.....	204
3.Tur ichida va turlararo duragaylash.....	205
4.Geterozis	207
5.Eksperimental poliploidiya.....	207
6.Eksperimental mutagenez	208
7.Hayvonlar seleksiyasi.....	208
8.Chorvachilikda duragaylash tiplari.....	209
Savollar va topshiriqlar.....	211
Asosiy genetik atamalar lug'ati.....	213
Foydalanilgan adabiyotlar ro'yxati	223