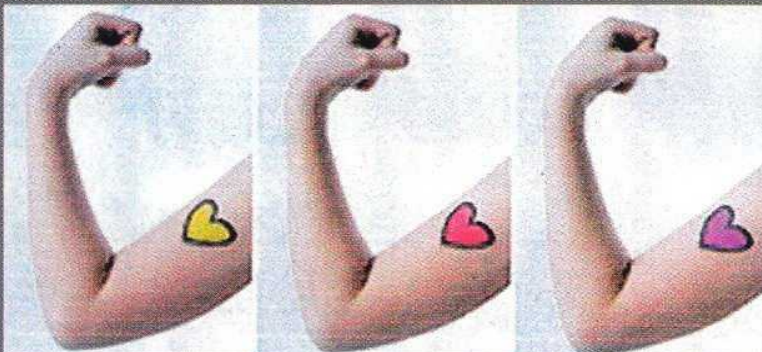


النَّافِعُ بِيُولُوْجِيَّنْ

عَصْرٌ جَدِيدٌ مِّن عِلْمِ الْحَيَاةِ

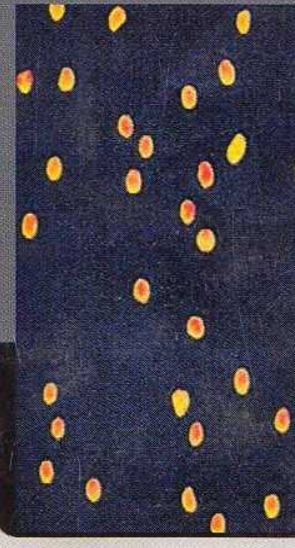
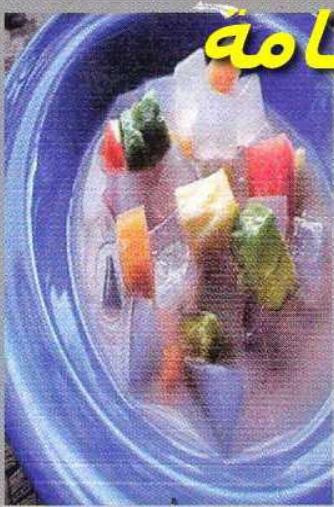


د. محمد غريب إبراهيم عميش

** معرفتي **

www.ibtesama.com

منتديات مجلة الإبتسامة



الهيئة المصرية العامة للكتاب

عميش، محمد غريب إبراهيم.

النانوبيلوجى: عصر جديد من علوم الحياة/
محمد غريب إبراهيم عميش. - القاهرة : الهيئة
المصرية العامة للكتاب، ٢٠١١.

. ص ٢٤٢ .

٩٧٨ ٩٧٧ ٢٠٧ ٦١ ٩ تدمك

١ - علوم النانو.

٢ - مورفولوجيا الخلية.

٣ - العنوان.

رقم الإيداع بدار الكتب ٢٠١١ / ٢١٨٨٤

I. S. B. N 978 - 977 - 207 - 061 - 9

دبوى ٦٢٣ ، ٥٧١

الثانويولوجي

عبدالجبار ملحن علوم الحياة

الدور

محمد غريب إبراهيم حميش



الهيئة المصرية العامة للكتاب

٢٠١٢

وزاہۃ الثقافۃ

الهیئۃ المصرية العامة للكتاب

رئيس مجلس الادارة

اسم الكتاب : النانوبیولوجي عصر جديد من علوم الحياة

تألیف : الدكتور / محمد غريب إبراهيم عمیش

حقوق الطبع محفوظة للهیئۃ المصرية العامة للكتاب

الإخراج الفنى والغلاف : عزيزة أبو العلا

ص.ب : ٢٣٥ الرقم البريدى : ١١٧٩٤ رمسيس

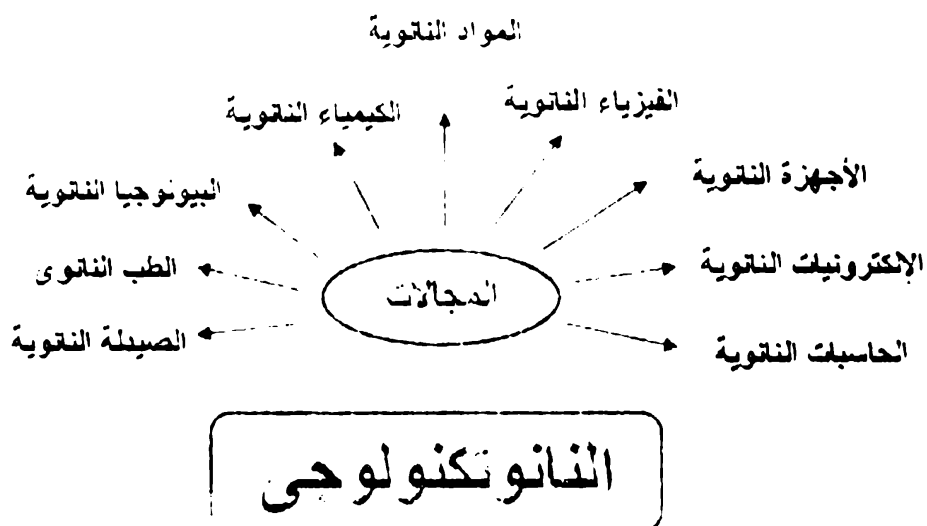
www.gebo.gov.eg

email:info@gebo.gov.eg

تقديم

مررت البشرية بالعديد من الثورات العلمية أدت إلى ما نشهده الآن من تقدم في جميع مجالات الحياة. شملت تحطيم الذرة. غزو الفضاء، اختراع الكمبيوتر والتكنولوجيا الحيوية. وقد شهدت البشرية في العقود الأخيرتين بدء الثورة العلمية الخامسة لا و هي التكنولوجيا النانوية أو النانوتكنولوجى (Nanotechnology).

تحتفل التكنولوجيا النانوية عن سبقها في سرعة انتشارها وتطورها بشكل مذهل وبأنها لا تختص بفرع معين من فروع العلم. فالتكنولوجيا النانوية تغزو الآن جميع مجالات الحياة العلمية والاقتصادية والاجتماعية والسياسية والعسكرية إلخ.



شكل ١ . المجالات لعمامه ننانوتكنولوجى

لقد بدأ الآن ظهور علوم جديدة من بينها العلوم المعروفة لكن في صورتها النانوية فمثلاً هناك البيولوجيا النانوية أو النانوبيلوجى (Nanobiology) الكيمياء النانوية، (Nanochemistry) الفيزياء النانوية، (Nanophysics) الطب النانوى (Nanomedicine)، الصيدلانيات النانوية، (Nanopharmaceuticals)، الإلكترونيات النانوية (Nanoelectronics) والحواسيب النانوية (Nanocomputing) وغيرها.

من المتوقع أن تغير التكنولوجيا النانوية جميع أنماط الحياة التي اعتاد عليها البشر منذ بدء الخليقة فالمجالات التطبيقية لها لا يمكن تخيل نهاية لها بل إنه كان ينظر إليها من سنوات قليلة جداً على أنها ضرب من خيال العلماء أو مايسمع بالخيال العلمي (Science Fiction) ستمكننا هذه التكنولوجيا من صنع أي شيء وذلك عن طريق صنف جزيئات المادة إلى جانب بعضها البعض بشكل لا تخيله وبأقل تكلفة ممكنة. فلنتخيل كمبيوترات خارقة السرعة يمكن وضعها على رؤوس الأقلام والدبابيس حتى أنه سيصبح بالإمكان مثلاً تخزين كل ما تم إنتاجه من الأدب العالمي على شريحة بحجم طابع البريد، ولنتخيل أسطولاً من الروبوتات النانوية والتي يمكن حقنها في الدم أو ابتلاعها لتعالج الجلطات الدموية والأورام والأمراض المستعصية أو تقوم بإجراء عملية جراحية دقيقة والخروج بعدها من المنافذ الطبيعية لجسم الإنسان، سوف يكون لدينا أنظمة للتوصيل الموجه للأدوية لتعاشى التأثيرات السلبية على الخلايا أو الأنسجة غير المستهدفة، كما سيتم تصنيع خلايا أقوى من خلايا الدم يمكن من خلالها حقن جسم الإنسان بـ ١٠٪ من دمه بها فتمكنه من القتال لمدة ١٥ دقيقة بدون تنفس. سوف تنتج ملابس مقاومة للميكروبات وأخرى تتطف نفسها وثالثة مقاومة للكرمشة. سوف تنتج السيارات والطائرات من مواد نانوية خفيفة الوزن لكنها أقوى كثيراً من الصلب وبالتالي ينخفض استهلاكها من الوقود، وسيصبح بالإمكان إنتاج زجاج طارد للأترية وأخر تنزلق عليه قطرات الماء ولا تبلله، وغير ذلك الكثير والكثير.

عندما بدأت ثورة النانوتكنولوجى كان ينظر إليها على أنها نشأة لعلم جديد على درجة عالية من التخصص إلا أنه أخذ في النمو والانتشار ليتقابل ويتكمّل مع كافة فروع العلم الموجودة فعلاً، فعندما يلتقي مع البيولوجى ينشأ علم البيولوجيا النانوية أو النانوبىولوجى وبالمثل فقد نشأت علوم الكيمياء النانوية والفيزياء النانوية وغيرها مما تم الإشارة إليه من قبل.

فى هذا الكتاب سوف نركز على النانوبىولوجى كأهم مجالات التكنولوجيا النانوية لاستعراض جميع فروع التكنولوجيا النانوية وتطبيقاتها المتعددة فى كتاب واحد لأن ذلك يحتاج لمجلدات متخصصين فى كافة فروع المعرفة. كما أن النانوبىولوجى هو الفرع الأكثر تعبيرًا عن هذا المجال العلمي الجديد لعدة أسباب أولها ارتباط هذا الفرع من فروع النانوتكنولوجى بشكل مباشر بالإنسان والبيئة التي يعيش فيها. ثانيها اعتماد هذا الفرع على معظم فروع العلم النانوية. وثالثها ارتباط كثير من مجالات النانوتكنولوجى التطبيقية بالنانوبىولوجى وأخيراً فإن كثیراً من المنتجات التي بدأ أو اقترب طرحها للتسويق التجارى هي منتجات تمس الحياة اليومية لكافة البشر، ولا تحتاج إلى مستوى علمي متميز لإدراكتها والتعامل معها.

عندما نقوم حالياً في جامعاتنا ومدارسنا بتدريس الفروع والمجالات المختلفة لعلم الميكروبىولوجى (Microbiology) أو بإجراء البحوث العلمية في هذا المجال فإننا نستخدم مواد وأدوات معينة تمكّننا من تحقيق الهدف المطلوب، فالمواد التي نستخدمها تحصر في الحبيبات الفيروسية (Viruses) والخلايا الميكروبية سواء كانت بكتيرية (Bacteria) أو فطرية (Fungi) أما الأدوات فتتراوح بين المجاهر (Microscopes) الضوئية البسيطة التركيب في معظم الأحيان وأنواع التخمير (Fermenters) والوسائل الميكانيكية المتعددة لإتمام عملية التخمر وغيرها مما يمكن تخيله من أدوات مساعدة.

وعند دراسة النانوبىولوجى فمن الطبيعي أن تكون له مواده وأدواته التي تختلف اختلافاً جذرياً عما يستخدم في الدراسات الميكروبىولوجية، هذه المواد

التي يطلق عليها المواد النانوية (Nanomaterials) هي نفسها التي تستخدم في كافة مجالات النانوتكنولوجى، لذا فإنه من الضرورى البدء بفكرة موجزة عن ماهية التكنولوجيا النانوية وموادها وأدواتها قبل الانتقال إلى تفصيل هذا الفرع المهم من فروعها ألا وهو النانوبىولوجى.

إنه لا يمكن النظر إلى هذه الثورة العلمية الجديدة على أنها مجرد اتجاه جديد في العلم يؤدي إلى اكتشافات أو إضافات علمية، بل الحقيقة أنها ستفتح آفاقاً رحبة على عصر جديد من العلم التطبيقي بكل ما يعنى ذلك من منافع ومضار، من رخاء ودمار، من سيادة للأمم التي ستمسك بتلابيبه وعبودية للأمم التي لا تدرك ما يدور حولها، إنها الفرصة التي نأمل عدم ضياعها من تلك الأمم كما ضاع منها ماضيق.

ثم ماذا بعد؟ هل يكون النانوتكنولوجى هو نهاية المطاف؟ أبداً لن يكون ذلك فطالما وجد الإنسان لن تتوقف الاكتشافات. فبالرغم من أن هذه الثورة العلمية التي يتوقع لها تغيير كل شيء على وجه الأرض مازالت في بداياتها إلا أن العلماء يفكرون فيما بعد عصر التكنولوجيا النانوية فهناك الآن أفكار ومشروعات بحثية عن البيكوتكنولوجى (Picotechnology) والفييموتكنولوجى (Femtotechnology) اللذين يمكن أن نطلق عليهما التكنولوجيا البيكوية والتكنولوجيا الفيمتوية، على التوالى.

ملحوظة :

سوف يلاحظ القارئ استخدام أحد التعبيرين العلميين التكنولوجيا النانوية أو النانوتكنولوجى وكذلك استخدام تعبيري البيولوجيا النانوية أو النانوبىولوجى في كثير من الأماكن في الكتاب للإشارة إلى نفس الشيء حيث إن التعبيرين المقربين وهما النانوتكنولوجى والنانوبىولوجى، أصبحا أكثر شيوعاً. وينطبق نفس الكلام على العديد من المصطلحات الأخرى التي أصبحت من كثرة استعمالها في حياتنا اليومية وكأنها عربية الأصل مثل الكمبيوتر كبديل عن الحاسب الآلى والروبوت كبديل عن الإنسان الآلى.

ملحوظة أخرى:

تعلق بالصور والأشكال التوضيحية المتضمنة في هذا الكتاب حيث إن كثيراً من تلك الصور والأشكال ملونة في الأصل وطبعها بالألوان في الكتاب كان سيرفع من تكلفة الكتاب على القارئ دون جدوى حقيقية إلا في بعض تلك الصور والأشكال التي لا يمكن إيصال المعنى الحقيقي لبعض التفاصيل بها إلا من خلال طبعها بالألوان، لذا فقد تم تجميع هذه الصور والأشكال في ملحق خاص في نهاية الكتاب وتم الإشارة إليها في متن الكتاب على أنها لوحات مقابلة للأشكال لغير الملونة.

وفي النهاية لا بد من توجيه خالص الشكر لكل من وافق من العلماء على استخدامنا للصور والأشكال التي يمتلكون حقوق ملكيتها الفكرية ومعظمهم من كبار العلماء العالميين بل إن بعضهم حاصل على جائزة نوبل في مجال تخصصه مثل الدكتور هارولد كروتو أحد مكتشفى الفلورينات، والشكر أيضاً لكل ناشرى الدوريات العلمية الذين أعطونا رخصة استخدام الكثير من الصور والأشكال دون مقابل وكذلك لكل من ترك الصور والأشكال الخاصة به حرمة الاستخدام.

أ.د. محمد غريب إبراهيم عميش

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الباب الأول

التكنولوجيا النانوية

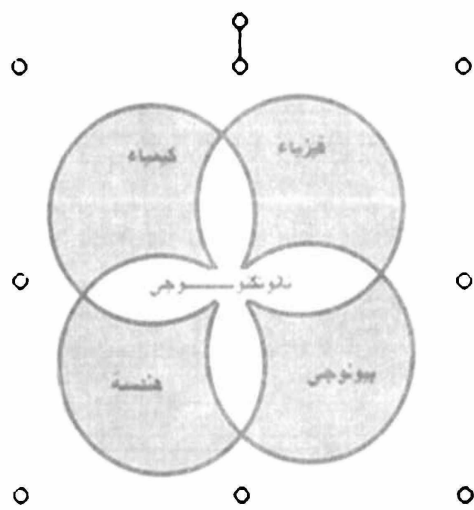
(النانوتكنولوجى)

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الفصل الأول

ما التكنولوجيا النانوية؟

يشتق لفظ النانوتكنولوجى من الكلمة الإغريقية نانوس (Nanos) التى تعنى بالإنجليزية Dwarf أي قزم، وهى حصاد لتكامل علوم عديدة مثل الفيزياء والكيمياء والبيولوجى والهندسة.



شكل ٢ . تشابك العلاقة بين النانوتكنولوجى وفروع العلم المختلفة

البعض يسمىها بـأعربى التقانة النانوية، وهو لا يختلف كثيراً عن تسميتنا، أما البعض الآخر فيطلق عليها تقنية المنيمات وتكنولوجيا الصفار وتقنيات التقرمات والتكنولوجيا المتناهية الصغر. وهنا لنا بقفة مع التسمية الأخيرة فهذه

الเทคโนโลยيا تتعامل مع المواد عند مستوياتها النانومترية، فبماذا سنسمى التكنولوجيا التي تصل بالمواد إلى مستوى البيكومتر أو الفيمومتر إذا كنا وصلنا إلى المستوى المتأهي في الصفر؟

يعتبر أكثر التعريفات شمولاً للتكنولوجيا النانوية أو النانوتكنولوجى هو التعريف الذى تم إقراره من المبادرة الوطنية الأمريكية للنانوتكنولوجى (US. Na tional Nanotechnology Initiative NNI) كما يلى:

“تطور الأبحاث والتقنيات على مستوى الذرة والجزء عند مستوى قياسات بين ١ و ١٠٠ نانومتر لشرح وفهم الظواهر وسلوك المواد عند هذا المستوى النانوى، بهدف تخلق واستخدام تركيبات وأجهزة ونظم صفيرة الحجم تمتلك خصائص ووظائف جديدة”.

وباختصار شديد فال NANOTECHNOLOGY النانوية هي فهم سلوك المواد والتحكم فيها عندما تبلغ أبعادها ١ - ١٠٠ نانومتر، حيث توجد ظواهر فريدة يمكن استغلالها في تطبيقات جديدة.

وفيما يلى قياسات بعض المواد المستخدمة في دراسات وتطبيقات التكنولوجيا النانوية والتي تسمى المواد النانوية : (Nanomaterials)

القياس (نانومتر)	المادة النانوية
١٠٠ - ١	الحبيبات النانوية
١	الفلورينات
٠١	الدندريمرات

والجدول التالي يوضح التشابه بين قياسات المواد النانوية وقياسات بعض الميكروبات وبعض المكونات الخلوية :

القياس (نانومتر)	المكونات الخلوية والميكروبات
٠ - ١	الذرة
٢	عرض جزء الدنا (DNA)
٢٥	الريبوزوم
٥٠ - ٥	جسم مضاد
٧٥ - ١٠٠	حبيبة فيروسية
١٠٠٠ - ١٠٠	خلية بكتيرية
١٠٠٠	خلايا الدم البيضاء

ومما هو جدير بالذكر أن النانومتر يساوى 10^{-9} أى جزء من البليون من المتر (البليون = ألف مليون). وهو أصغر من الميكرومتر الذي يساوى 10^{-6} أى جزء من المليون من المتر. وأكبر من البيكومتر الذي يساوى 10^{-12} أى جزء من التريليون (التريليون = مليون مليون). أما الفيمومتر فيساوى 10^{-15} أى جزء من الكوانتيليون (الكوانتيليون = ألف تريليون). ولتقريب تلك القياسات إلى الأذهان فإن النانومتر هذا يكون أصغر من قطر شعرة من شعر الإنسان بحوالى ٨٠٠٠ مرة. كما أنه يمكن تخيل حجم الحبيبة النانوية عند مقارنة حجم كرة القدم بالنسبة لحجم الكره الأرضية.

من المعلوم أن خصائص المواد على مقياس الميكرومتر فأكبر لاتعتمد على الحجم وبالتالي فتجزى أو تفتت حبيبات المواد حتى القياسات الميكرونية لن تغير من الخصائص الفيزيائية والكيميائية والبيولوجية لها. فإذا افترضنا أن مكعبا من المعدن طول ضلعيه اسم تماما تم تقطيعه إلى ١٠٠٠ مكعب طول ضلع كل منها ١ و. سم فإننا سنجد أن المكعبات الناتجة تحمل جميع خصائص المكعب الأصلى كاللون والمลمس والقدرة على التوصيل الحراري والكهربائى ودرجة الانصهار وغيرها. وبالمثل يمكن تقطيع أحد المكعبات الناتجة إلى ١٠٠٠ مكعب طول ضلع كل منها ١ و. سم وهى الأخرى ستتحمل نفس الخصائص بالطبع . وبتكرار هذه العملية سيصغر المقياس فى كل مرة من السنتيمتر إلى المليمتر وصولا إلى الميكرومتر دون تغير فى الصفات، وعندما نستمر فى التقسيت سنصل إلى مقياس النانومتر وعند هذا الحجم ستتغير جميع خصائص المادة كلياً.

ومما هو جدير بالذكر أن جميع المواد العضوية أو غير العضوية يمكن تحويلها إلى الصورة النانوية التى تكتسب المواد عندها خصائص فيزيائية وكيميائية وبيولوجية جديدة تماما مثل :

الزيادة الهائلة فى النسبة بين المساحة السطحية والحجم للمواد النانوية، ففى مثال المكعب السابق كانت النسبة بين المساحة السطحية للمكعب الذى طول ضلعيه اسم إلى حجمه تساوى ٦ . بينما كانت بعد تجزئه المكعب إلى ١٠٠٠ مكعب طول ضلع كل منها ١ و. سم تساوى ٦٠ . وعند الوصول إلى مكعبات طول

الصلع فيها ١ميكرومتر تكون النسبة 6×10^{-6} أما عند الوصول إلى ضلع طوله

نانومتر تكون النسبة 6×10^{-12}

● انخفاض درجة انصهار المواد عندما يصبح قياسها نانويا.

● المواد المعتمة تتحول إلى شفافة كالنحاس.

● المواد الصلبة عند درجة حرارة الفرففة تصبح سائلة عند نفس الدرجة كالذهب (لوحة ١).

● المواد العازلة تصبح موصلة كالسليكون.

هذه الصفات والخصائص الجديدة تؤدى إلى إمكانية استخدام هذه المواد عند قياساتها النانوية (تسمى في هذه الحالة مواد نانوية) في تطبيقات جديدة كما سيتم استعراضه فيما بعد .

الفصل الثاني

تاریخ التکنولوچیا النانویة؟

منذ العصر الرومانى والإنسان يعتقد أن التفتيت المستمر للمادة إلى أجزاء أصغر حجماً سوف يصل بالمادة إلى الوحدة الأساسية التي لا يمكن تجزئتها أو تفتيتها وهى التى سميت بعد ذلك بالذرة (Atom). تلى ذلك اكتشاف مقدرة المواد الكيميائية على الاتحاد ببعضها بنسب ثابتة وهو ما عرف بعد ذلك بالصيغة الجزيئية (Molecular Formula). ثم كان الاكتشاف الأعظم وهو اكتشاف الحلزون المزدوج للحمض النووي الريبيوزى منقوص الأكسجين (الدنا DNA) عام ١٩٥٣ بواسطة واطسون وكريك. وإكتشاف تقنية الهندسة الوراثية عام ١٩٧٠ ومعها أصبح بالإمكان إجراء عمليات التعديل الوراثى للكائنات الحية. وهنا دخلت البشرية فعلياً عصر التكنولوجيا النانوية.

لقد كانت نقطة البداية لصياغة هذا العلم الجديد في الحديث الذي أدلّى به عالم الفيزياء الأمريكي ريتشارد فاينمان (Richard Feynman) عام ١٩٥٩ في الجمعية الفيزيائية الأمريكية بعنوان "هناك الكثير من الفراغ في القاع" (There's Plenty Room at the Bottom)، حيث افترض إمكانية كتابة وحفظ دائرة المعارف البريطانية على رأس دبوس أدى تصغير التصريح بنسبة ١ / ٢٥٠٠٠ حجمها الطبيعي.



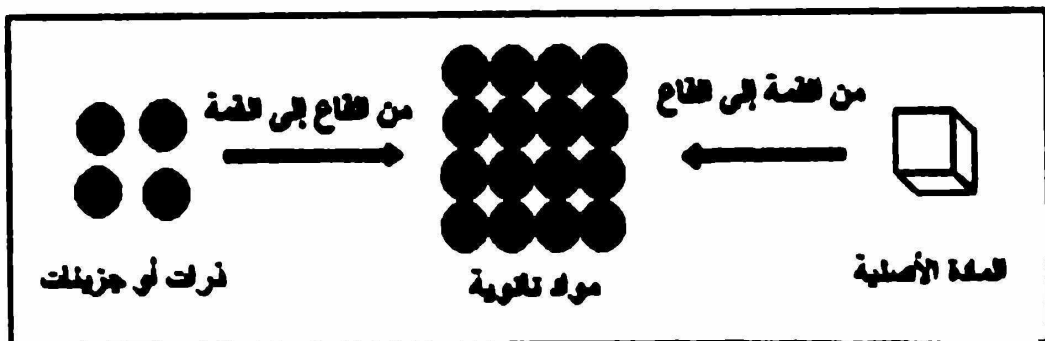
ريشارد فاينمان (١٩١٨ - ١٩٨٨)

وصف فاينمان العملية التي يمكن التعامل من خلالها مع الذرات والجزيئات المفردة باستخدام مجموعة من الأدوات الدقيقة لبناء وتشغيل مجموعة أخرى أصغر نسبياً ومن ثم إلىمجموعات أصغر فأصغر حتى الوصول إلى القياس المطلوب. وقد أشار فاينمان إلى أن الظواهر الفيزيائية قد تتغير عند القياسات الصافية فالجاذبية قد تقل أهميتها في الوقت الذي قد تتزايد فيه أهمية التوتر السطحي.

من القاع إلى القمة والعكس: (Bottom-up and Top-down)

في حديث فاينمان السابق اقترح استخدام مجموعة من الأذرع التقليدية لإنسان آلي لتشييد نسخ منها لكن بحجم يصل إلى عشر الحجم الأصلي، ثم استخدام مجموعة الأذرع الجديدة لبناء مجموعة من الأذرع أصغر فأصغر حتى الوصول إلى الحجم الجزيئي. في هذه الحالة إذا كان لدينا ملايين أو بلايين من هذه الأذرع الجزيئية القياس فإنه يمكن برمجتها لتعمل معاً للتخلق منتجات ذات قياسات أكبر تم بناؤها من الوحدات الجزيئية وهو ما يطلق عليه تقنية التجميع من القاع إلى القمة (Bottom-up). وهي عكس تقنية تجزيء أو تفتيت مادة ما للحصول على منتج معين وهو ما يعرف بالتصنيع من القمة إلى القاع (Top-down). وبالتالي فإن تحويل المادة من المستوى الميكروني إلى المستوى النانوي هو ما يطلق عليه من القمة إلى القاع، أما التجمع الذاتي للذرات أو الجزيئات من المستوى البيكوى للوصول إلى المستوى النانوى هو ما يعرف من القاع إلى القمة (شكل ٢). ولما كانت الحياة يمكن اعتبارها تجمع من عمليات التنظيم الذاتي والتحطيم

الذاتى. فإن القدرة على اكتشاف العناصر النانوية سواء كانت بيولوجية أو غير بيولوجية والتعامل معها هو المجال العام للتكنولوجيا النانوية.



شكل ٢.٣ من القمة إلى الواقع والعكس

تم استخدام مصطلح النانوتكنولوجي لأول مرة عام ١٩٧٤ بواسطة العالم الياباني نوريو تانيجوشى (Norio Taniguchi) عندما حاول بهذا المصطلح التعبير عن وسائل وطرق تصنيع وعمليات تشغيل عناصر ميكانيكية وكهربائية بدقة عالية في أبعاد صغيرة. وقد ظهر جلياً أهمية تحري الدقة العالية لتنظيم القطع الصغيرة جداً مع بعضها، لذا كان لزاماً على العلماء اختراع أدوات جديدة تناسب الأهداف العلمية المطلوبة ومن ثم قام جيرد بیننج (Gerd Binnig) وهاینریش رویر (Heinrich Rohrer) باختراع مجهر الأنفاق الماسح (Scanning Tunneling Microscope) عام ١٩٨٦ ونالا عنه جائزة نوبل في الفيزياء عام ١٩٨٦.



جيرد بیننج (١٩٤٧ -)



هاینریش رویر (١٩٣٣ -)

لم ت تعرض الفكرة التي عرضها فاينمان للمناقشة منذ ١٩٥٩ حتى منتصف الثمانينيات من القرن الماضي وبالتحديد عام ١٩٨٦ عندما قام العالم الأمريكي إيريك دركسلر (Eric Drexler) - أول من حصل على درجة الدكتوراه في التكنولوجيا النانوية- بصياغة أكثر عمقاً للتكنولوجيا النانوية في كتابه المعروف باسم "قاطرات الخلق" (Engines of Creation) الذي صاغ فيه مفهوم التصنيع الجزيئي (Molecular Manufacturing) حيث يمكن تصنيع منتجات من القاع إلى القمة مع التحكم التام في تركيبها الجزيئي بوضع كل جزء في موضعه الصحيح كما أن كل قطعة من المادة تكون جزءاً من النظام النانوي وبالتالي تقوم بدورها على أحسن ما يكون.



نوريو تانيجوشى (١٩١٢ - ١٩٩٩)

في عام ١٩٩٢ نشر دركسلر كتابه الثاني الذي أسماه "الأنظمة النانوية" (Nanosystems) ومن ثم اكتسب المفهوم معناه الحالى، كما أصبح مألفاً بسرعة شديدة وأدى هذا إلى أن ينجرف البعض به بعيداً عن المعنى الحقيقي له.



إيريك دركسلر (١٩٤٠)

وقد قام دركسلر بتوضيح الفرق بين التكنولوجيا النانوية وبين عمليات التصنيع الجزيئي (Molecular Manufacturing) التي أسمتها أيضا التكنولوجيا النانوية الجزيئية (Molecular Nanotechnology) للتمييز بين مفهومه للتكنولوجيا النانوية وبين البحوث السطحية التي اقتبست لفظ الجديد حيث أصبحت التكنولوجيا النانوية تشير فقط إلى أي شيء يتميز بصفات جديدة ويتراوح حجمه بين ١ و ١٠٠ نانومتر.

ومما هو جدير بالذكر أن ميهائيل روكو (Mihail Roco) وهو أحد علماء المبادرة الوطنية الأمريكية للتكنولوجيا النانوية التي أعلنها الرئيس الأمريكي الأسبق بيل كلينتون عام ٢٠٠٠ قام بوصف المراحل أو الأجيال المختلفة التي يعتقد أن النانوتكنولوجي ستمر بها وهي:

- ١ - الحقبة الأولى منذ العمل في هذا المجال وحتى عام ٢٠٠٥ وتم فيها وصف التركيبات النانوية السلبية (Passive Nanostructures) لإنجاز مهمة واحدة.
- ٢ - المرحلة الثانية من ٢٠٠٥ - ٢٠١٠ ويتم فيها إدخال التركيبات النانوية الفعالة (Active Nanostructures) التي يمكنها القيام بأكثر من مهمة كاكتشاف الخلايا السرطانية وتوصيل الدواء إليها.
- ٣ - الجيل الثالث الذي خطط البدء فيه عام ٢٠١٠ وفيه سيتم التوصل إلى الأنظمة النانوية ثلاثية الأبعاد والتجمع الذانى للعمليات الكيموميكانيكية.
- ٤ - الجيل الرابع الذي يتوقع الوصول إليه حوالي عام ٢٠١٥، ويعتقد أنه سيتم فيه التوصل إلى الأنظمة النانوية المتكاملة التي تعمل كخلايا الثدييات، حيث يمتلك كل جزء في النظام النانوي تركيبه المميز وسيقوم بدوره المرسوم له. في هذا الجيل سيتم تخلق الجزيئات متعددة الوظائف وسيتم محاكاة الأنظمة الحيوية المعروفة من خلال التركيبات النانوية.

الفصل الثالث

المواد النانوية

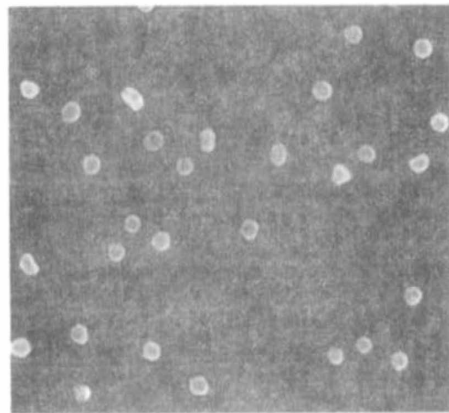
المواد النانوية (Nanomaterials) هي المواد التي تستخدم في دراسة التكنولوجيا النانوية وتطبيقاتها. وكما هو معلوم فإن أي مجسم مجهرى الحجم يتكون من ترليونات الذرات، وعلى النقيض من ذلك فإن عدد الذرات في المواد النانوية يكون محدوداً ولا يتعدى آلاف منها. إن الانتقال من المستوى المجهرى إلى المستوى النانوى يؤدي إلى الزيادة الهائلة في المساحة السطحية كما ذكر آنفاً، وعند وجود حبيبة ما في إحدى المواد المجهرية الميكرونية القياس فإن ذراتها تترتب في طبقات حول الذرة المركزية وتكون نسبة الذرات السطحية حوالي واحد في الألف من العدد الكلى لذراتها، أما عند تقسيم حبيبات تلك المادة لتصل إلى المستوى النانوى فإن عدد الذرات السطحية يزداد تدريجياً، وعلى سبيل المثال فإن النسبة المئوية للذرات السطحية تكون ١٥٪ عندما يكون قياس الحبيبة ١٢ نانومتراً وتزداد إلى ٤٠٪ عند تناقص حجم الحبيبة إلى ٥ نانومترات.

يمكن تجميع المواد النانوية في ثلاثة مجموعات كما يلى:

١. المواد النانوية الخام : (Raw Nanomaterials)

٢. الحبيبات النانوية : (Nanoparticles)

الحبيبات النانوية (شكل ٤) هي حبيبات ميكروسكوبية غير عضوية يكون أحد أبعادها في أبسط الحالات أقل من ١٠٠ نانومتر. يمكن الحصول على الحبيبات النانوية بتفتيت الحبيبات الأكبر (من القمة إلى القاع) أو بالتجمیع المتحکم فيه للحبيبات الأصغر (من القاع إلى القمة)، والطريقة الأولى هي الأكثر أهمية لانتاج الحبيبات النانوية صناعيا. ومما هو جدير بالذكر أن الحبيبات النانوية تنطلق بشكل طبيعي إلى الغلاف الجوى من خلال العديد من الظواهر الطبيعية (النشاط البركاني) والأنشطة الصناعية (لحام وصهر المعادن) والمنزلية (الطهو).



شكل ٤ . صورة بالمجهر الإلكتروني الماسح لحبيبات الذهب النانوية مكبرة ٢٥٠٠٠ مرة
(الصورة منتولة من موقع <http://publicdomainclip-art.blogspot.com> ومصرح باستخدامها دون قيود)
Credit: Andras Vladar (NIST) ("Public domain")

عند فحص عينات من الهواء في المناطق الحضرية وفي المناطق الريفية كانت المفاجأة تشابههما لدرجة كبيرة في محتواهما من الحبيبات النانوية التي تتراوح بين مليون ومائة مليون في اللتر الواحد من الهواء اعتماداً على الظروف السائدة. في المناطق الريفية تكون الحبيبات النانوية نتيجة للنشاط البشري مثل عمليات حرق الخشب، أما في المناطق الحضرية فيكون مصدرها الأساس هو عادم السيارات. وقد وجد أن الحبيبات النانوية المتكونة على الطرق البرية السريعة يكون حجمها سغير جداً.

تستخدم هذه الحبيبات النانوية في كثير من البحوث العلمية في المجالات البيولوجية والطبية والإلكترونية وغيرها. حيث تستغل خصائصها المميزة كالمعدل المرتفع جداً لمساحة السطحية إلى الحجم الذي تم الإشارة له من قبل. ومن المهم هنا التمييز بين الحبيبات النانوية العضوية التي غالباً ما يشار إليها باسم الدندريرمات والحببيات النانوية الحقيقية وهي الحبيبات النانوية غير العضوية.

٢ . الفلورينات (Fullerenes)

تم التعرف على الفلورينات لأول مرة عام ١٩٤٥ نتيجة للتجارب التي قام بها فريق من العلماء في جامعة رايس الأمريكية بقيادة الكيميائي الإنجليزي هارولد كروتو (Harold Kroto) وفيها تم تبخير الجرافيت بتعریضه لليزر والحصول على أول فلورينات صناعية عام ١٩٩١ ومن ثم الحصول على جائزة نوبل في الكيمياء عنها عام ١٩٩٦ .



هارولد كروتو (١٩٣٩) . ممسكاً بنموذج للفلورين

يوجد الكربون الطبيعي في عدة صور ومعظم الناس يعرفون منها الجرافيت والماس. أما الصورة الثالثة التي لا يعرفها الكثيرون فهي الفلورين التي يطلق عليها البعض بصورة خاصّة الشكل الجديد من الكربون وفي الحقيقة فإن الفلورين يوجد منذ القدم في الفبار بين النجوم وفي التراكيب الجيولوجية على الأرض إلا أن الجديد هو معرفة البشر به .

الفلورينات جزيئات تتكون من الكربون النتر تأخذ أشكالاً متعددة منها الكروي المجوف والبيضوي والأنبوبى . ويطلق على الأشكال الأسطوانية منها أنابيب الكربون النانوية . تم تسمية هذه الجريئات بهذا الاسم تخليداً لذكرى المهندس المعماري الأمريكي ريتشارد بكمسترفولر (Richard Buckminster Fuller) مصمم القباب الجيوديسية (Geodesic Domes) والتي يظهر منظرها العام في شكل ٥ التالي .



ريتشارد بكمسترفولر (1895 - 1983)



شكل ٥ قبة جيوديسية في ديربي لندن

(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة ويكيبيديا ومصرح باستخدامها تحت شرط

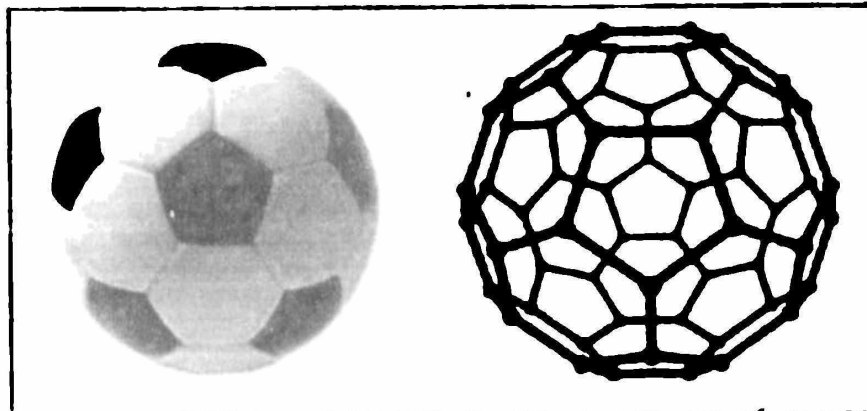
(GNU Free Documentation License
(Original upload: Erik Igel at en.wikipedia)

أنواع الفللورينات :

توجد عدة أنواع من الفللورينات أشهرها هو المسمى بكمنسترفللورين أو C₆₀ بالإضافة إلى أنواع أخرى أهمها C₇₀ و C₇₆ و C₈₄.

١. بكمنسترفللورين (Buckminsterfullerene, C₆₀)

هذا النوع الذي يسمى أيضاً كرة بوك (Buckyball) هو أصفر أنواع الفللورينات حيث يقدر قطر الجزيء نانومتر واحد، وهو مكون من 60 ذرة من الكربون مرتبة في 12 شكلًا خماسيًا و 20 شكلًا سداسيًا يأخذ تماماً شكل كرة القدم حيث يمثل اللون الأسود الأشكال الخماسية واللون الأبيض الأشكال السداسية (شكل ٦).



شكل ٦ - تركيب بكمنستر فللورين C₆₀

(الرسم التخطيطي منقول من الموسوعة "ويكبيديا" بتصریح من الدكتور هارولد كروتو)
بالمقارنة بتركيب كرة القدم

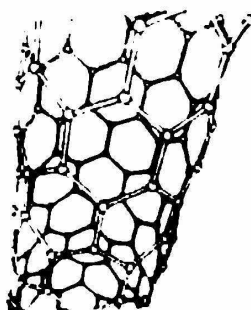
وفي هذا التركيب توجد 60 نقطة مختلفة تتلاقى فيها ثلاث قطع من الأشكال السابقة هذه النقاط ماهي إلا ذرات الكربون. أما الروابط التي توجد على امتداد الحواف فيوجد منها نوعان: روابط بين ذرات الكربون 6 : 6 وهي روابط مزدوجة تربط بين كل شكلين سداسيين و روابط 6 : 5 بين الأشكال الخماسية والسداسية . ومما هو جدير بالذكر أنه لا توجد حواف مشتركة نهائياً بين الأشكال السداسية والأشكال الخماسية.

٢. أنابيب الكربون النانوية : (Carbon Nanotubes)

اكتشف الباحث الياباني سوميو إيجيما (Sumio Iijima) أنابيب الكربون النانوية المؤلفة فقط من شبكة من الذرات الكربونية في عام ١٩٩١ يبلغ عرض هذه الأنابيب النانوية عدة نانومترات في حين يتراوح طولها بين أقل من микرومتر إلى عديد من المليمترات. هذه الأنابيب النانوية قد تكون مفلقة أو مفتوحة الطرف (شكل ٧) وهذا التركيب الفريد يكسب تلك الأنابيب النانوية العديد من الصفات مثل زيادة التوصيل الحراري والكهربائي وزيادة المقاومة الميكانيكية والحرارية وغيرها من الصفات. من الاستخدامات المهمة لتلك الأنابيب النانوية استخدامها في تصنيع الأغشية النانوية ذات الثقوب التي لا يزيد قطرها عن ١٠ نانومترات المستخدمة في عمليات الترشيح النانوي (Nanofiltration) في أجهزة الكلى الصناعية وفي تحلية مياه البحر وفي معالجة مياه الصرف.



سوميو إيجيما (١٩٣٩ -)



شكل ٧ تركيب الأنابيب النانوي

(الرسم منقول من الموسوعة الحرة " ويكيبيديا " ومصرح باستخدامه تحت بند

(GNU Free Documentaion Licence
Original hochgeladen von Schwarzm)

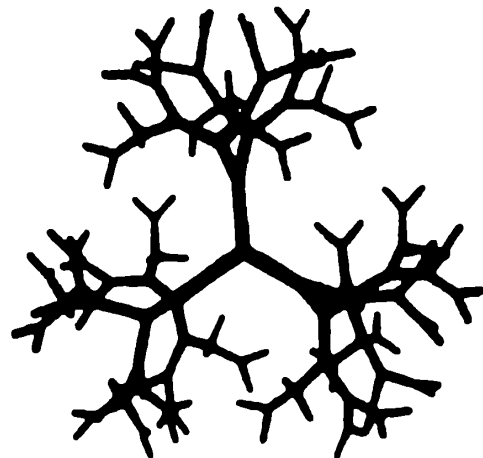
ب. المواد النانوية التركيبية: (Nanostructured Materials)

المواد النانوية التركيبية هي صور مصنعة من المواد النانوية الخام بأشكال خاصة للقيام بمهام أو وظائف محددة تضم الدندرميرات والكوانتم دوت.

١- الدندرميرات: (Dendrimers)

يطلق لفظ الدندرميرات على الحبيبات النانوية العضوية بواسطة الفالبية العظمى من المتخصصين في هذا المجال وهو ماسنأخذ به هنا. الدندرميرات هي أول التركيبات النانوية التي أمكن تصميمها وتصنيعها بدقة تامة لاستخدامها في العديد من المجالات التطبيقية.

تمتلك الدندرميرات تركيباً ثلاثي الأبعاد (شكل ٨) وتختلف جزيئات الدندرميرات في شكلها العام هذا عن جزيئات البوليمرات المعروفة والتي تمتد في اتجاهين فقط بما يمكن تشبيهه بأشرطة السباجيتى. وكما يتضح من الشكل فجزء الدندرimer يمتلك قالباً مركزاً يخرج منه هياكت من جزيئات متفرعة ولنقاط التفرع أهمية كبرى حيث يمكن ربط العديد من الوحدات الكيميائية إليها وبضبط الخصائص الكيميائية لل قالب والهياكت المتفرعة خصوصاً طبقاتها السطحية يمكن تفصيل جزيئات من الدندرميرات طبقاً للمجال التطبيقي المطلوب.



شكل ٨ - شكل تخطيطي للدندرimer بوضوح تركيبه ثلاثي الأبعاد
(الشكل منقول من موقع <http://www.biopolymer.group.shef.ac.uk>
بتصرير من الدكتور لانس تويمان بجامعة شيفيلد)

من التطبيقات المهمة التي تستخدم فيها الدندريرمات استخدامها كحاويات للتوصيل الدواء سواء كان ذلك موضعياً كاستخدامها في المراهم أو حقنها للتوصيل الموجه للدواء إلى عضو أو نسيج معين. ومما يميز الدندريرمات في هذا المجال تمتها بصفات فيزيائية وكميائية وبيولوجية منها:

- مقدرتها العالية على المرور عبر الأغشية البلازمية.
- قدرتها التحميلية العالية حيث يمكن استخدامها في حمل وتخزين أنواع مختلفة من المعادن والجزيئات العضوية وغير العضوية سواء بالامتصاص أو بالإحاطة.
- تظهر معظم أنواعها مستوى منخفض جداً من السمية الخلوية.
- لا ينتج عن استخدامها إلا رد فعل مناعي قليل جداً عند استخدامها موضعياً أو جهازياً.

٢. الكواونتم دوت: (Quantum Dot)

في أوائل الثمانينيات من القرن الماضي تمكّن فريق بحثي أمريكي بقيادة لويس بروس Louis Brus من اكتشاف الكواونتم دوت التي تعتبر إحدى الإضافات المهمة في مجال النانوتكنولوجي، وهي بลورات نانوية القياس تومض عند إثارتها بمصدر ضوئي خارجي كالأشعة فوق البنفسجية يمكن صناعتها من عدد كبير من المواد أشهرها كبريتيد الزنك وكبريتيد الرصاص وسيلينايد الكادميوم. وتتجدر الإشارة إلى أن الكواونتم دوت المثالية تحتوى على حوالي $100 - 1000$ ذرة في قلب بلورتها. ويتراوح قطرها بين 2 و 10 نانومتر.



لويس بروس (١٩٤٣)

تستخدم الكواントم دوت كمجسات عالية الدقة في البحوث البيولوجية والتشخيص الطبي، ولما كانت الاستخدامات الرئيسية للكواントم دوت تتم داخل الجسم البشري فإنه يتم إحاطتها بغلاف خامل لمنع أي تأثير سام لها.

كيف تعمل الكواントم دوت :

من المعروف أن الذرات عند إثارتها بقدر من الطاقة فإن الإلكترونات تتحرك إلى مستويات أعلى، وعند عودة الإلكترونات إلى حالتها الطبيعية فإن الطاقة الإضافية تبعث على هيئة ضوء ذي تردد معين. وبنفس الطريقة يكون عمل الكواントم دوت مع اختلاف واحد هو أن بلورتها تعمل كذرة واحدة كبيرة.

وقد وجد أن الضوء المنبعث يعتمد لونه على حجم بلورات الكواントم دوت وليس على المادة المصنوعة منها. فالبلورات الكبيرة ينتج عنها ضوء ذو طول موجي كبير أي أحمر والبلورات الصغيرة ينتج عنها ضوء ذو طول موجي صغير أي أزرق. وبالتالي فالبلورات ذات الأحجام الوسطية سوف ينتج عنها أطوال موجية وسطية أو ألوان وسطية بين الأحمر والأزرق (لوحة ٢).

ـ المواد النانوية الذكية: (Intelligent Nanomaterials)

هذه المنطقة من النانوتكنولوجي سحرية وجدلية في نفس الوقت تشتمل على عدة صور من البحوث معظمها تخيلية أو نظرية حتى الآن لكن ليس بمستبعد التوصل إلى تلك الأفكار قريباً. أهم هذه المواد الذكية هو ما يعرف بالروبوت النانوي (Nanorobot) الذي يمكن حقنه في الجسم للتخلص من الخلايا غير المرغوب فيها أو خلايا الميكروبات الفازية بالإضافة إلى إمكانية استخدامه كجراح نانوي. أيضاً تضم المواد النانوية الذكية الحواس النانوية التي تحس بالمؤثرات الخارجية وتغير من صفاتها لتتكيف مع التغيرات البيئية.

١. الروبوت النانوي (Nanorobots)

الروبوت النانوي هو آلية دقيقة تتوافق أبعادها مع المقاييس النانوية تم وصفها وتصميمها نظرياً - حتى الآن - لإنجاز مهمة محددة أو عدد من المهام المتتالية. وسوف يتراوح قطر هذا الروبوت النانوي بين نصف وثلاثة ميكرونات لكنه يتكون

من أجزاء تتراوح أبعادها بين ١ و ١٠٠ نانومتر. من المفترض عند إنجازه أن يعمل الروبوت النانو على المستوى الذري والجريبي والخلوي لإنجاز مهام في المجالات الطبية والصناعية تعتبر حاليا ضربا من ضروب الخيال العلمي.

العنصر الرئيسي الذي سيستخدم في تصنيع الروبوت النانو هو الكربون في صورة الماس أو الفلورين لصلابة هذه الصور من التركيبات الكربونية النانوية ولحمولها من وجهة النظر الكيميائية. ولتحاشي مهاجمة جهاز المناعة في الإنسان للروبوت النانو فإن الطبقة الخارجية له سوف تكون من الماس الخام و كلما كان الغطاء الخارجي أملس كان التفاعل المتوقع من جهاز المناعة أقل ما يمكن. وسوف تحصل الروبوتات النانوية على الطاقة اللازمة لها من الجلوكوز أو من أي سكريات أخرى في الجسم بالإضافة إلى الأكسجين كما أنها سوف تحتوى على أجزاء كيموحيوية أو جزيئية تختلف باختلاف المهمة الموكلة لها.

من المتوقع أن يصمم الجيل الأول من الروبوتات النانوية لإنجاز مهام بسيطة جداً ومع تقدم العلم في هذا المجال ستتصبح المهام أكثر تعقيداً. وطبقاً للنظريات المتاحة حالياً فإن الروبوتات النانوية سوف تمتلك وسيلة للاتصال المزدوج الاتجاه يعتمد على الإشارات الصوتية، كما أنه سيمكنها استقبال الطاقة وسيتم إعادة برمجتها من مصدر خارجي عبر الموجات الصوتية.

يمكن تخيل تكوين شبكة إبخار للروبوتات النانوية فـ جسم الإنسان مع محطات مراقبة بحرية للتحكم في مسارات هذه الروبوتات واستجوابها لمعرفة وجهتها مما سيمكن الطبيب من متابعتها داخل جسم الإنسان حتى تنهي المهمة المنوطة بها ومن ثم استرجاعها من مسارات الإخراج الطبيعية. هذه الروبوتات سوف تميز بين أنواع الخلايا المختلفة عن طريق فحص مولدات الأحسام المضادة (الأنتيبيوتينات) على سطحها التي تختلف باختلاف نوع الخلية.

ويأمل العلماء في أن تقوم الروبوتات النانوية بانكثار في مجال الطب ابتداءً من استئصال الأمراض وانتهاءً بإعادة الشباب من خلال علاج الخلايا للتخلص من التجاعيد ومن هشاشة العظام ومر. مظاهر الشيخوخة الأخرى، كما أن هذه

الروبوتات النانوية مرشحة للقيام بدور كبير في الصناعة بالإضافة إلى إمكانية استخدامها في تنظيف الهواء الجوى من ثاني أكسيد الكربون وغيره من الملوثات البيئية وفي إصلاح ثقب الأوزون.

٢. الحواس النانوية: (Nanosensors)

من المأمول أن تقوم هذه الحواس النانوية بنقل المعلومات إلى المستوى المجهرى حيث ستكون لها استخداماتها في المجال الطبى. وهناك العديد من الأعمال البحثية فى هذا المجال التي تستخدم تحبيبات النانوية والكوانتم دوت كما سيأتي فيما بعد.

الفصل الرابع

الأدوات النانوية

تضم الأدوات النانوية تقنيات المجاهر والأجهزة التي تسمح بالتعامل مع المواد النانوية والكشف عن الجزيئات المفردة بهدف المعرفة الأفضل لطبيعة العلم. هذه الأدوات تشمل نوعين من المجاهر كما يلى:

١- مجهر المحسات الماسحة : (Scanning Probe Microscopes)

يمتلك المجهر من هذه النوعية مجسما (Probe) على هيئة رأس (Tip) دقيقة ماسحة يبلغ سمكها بضع ذرات تقوم بمسح العينة المطلوبة من طرف إلى آخر مع تسجيل حركة هذه المحسات. تضم هذه المجاهر نوعين رئيسيين من المجاهر هما: مجهر الأنفاق الماسح ومجهر القوة الذرية اللذان يعطيان صوراً للذرات على سطح العينات المدروسة أو بداخلها بحساسية تصل إلى نانومتر واحد.

٢- مجهر الأنفاق الماسح : (Scanning Tunneling Microscope)

يعطى هذا المجهر الذي تم اختراعه عام ١٩٨١ بواسطة جيرد بيننج (Gerd Binnig) وهайнريش روثير (Heinrich Rohrer) صوراً ثلاثية الأبعاد للذرات المفردة على سطح المواد ولها أهميته عند دراسة الخصائص الكهربائية لتلك المواد. هذا المجهر ليس مجهاً ضوئياً ولكنه يعمل باكتشاف القوى الإلكترونية مع استخدام مجس دقيق يمكنه عبور ذرة واحدة فقط. يقوم هذا المنس بمسح

للسطح المراد تصويره بطريقة تشبه ما يفعله الكفيف بعصاه حيث يمكن الحصول على تفاصيل مقدارها نانومتر واحد أو أقل.

ومما هو جدير بالذكر أن شركة آي بي إم (IBM) قد تمكنت في عام ١٩٩٠ من ترتيب ٣٥ ذرة من ذرات عنصر الزيون على سطح بلورة من النيكل لكتابه اسم الشركة باستخدام هذا المجهر (شكل ١٤).

٢- مجهر القوة الذرية: (Atomic Force Microscope)

تم اختراع هذا المجهر عام ١٩٨٥ بواسطة جيرد بیننج (Gerd Binnig) وكريستوف جيربر (Christoph Gerber) من شركة آي بي إم في زيوريخ وكالفن كوات (Calvin Quate) من جامعة ستانفورد الأمريكية. يقوم هذا المجهر بمسح دقيق للعينة لتوضيح وتصوير تركيباتها السطحية بطريقة ثلاثة الأبعاد بدقة تصل إلى تصوير التركيبات النانوية ذات أحجام ٠٠١ - ٠٢ نانومتر كما أن قوة تكبيره تتراوح بين ١٠٠ و ١٠٠ مليون مرة. يتميز مجهر القوة الذرية عن مجهر الأنفاق الماسح بقوة تمييزه (Resolution) الأكبر حيث يمكن به الحصول على صور ذات جودة وقوة تمييز عالية. كما أن العينات المطلوب دراستها لا تحتاج إلى عمليات تحضير قد تؤدي إلى حدوث تشوهات بها. ومما هو جدير بالذكر أن قوة التمييز يقصد بها قدرة المجهر على التمييز أو التفريق بين جسمين دقيقين متقاربين بحيث يظهران منفصلين.

وقد تم استخدام هذا المجهر في الكتابة والرسم بالذرات عند درجة حرارة الفرقة بدلاً من درجات الحرارة المنخفضة التي تحتاجها نفس الطريقة باستخدام مجهر الأنفاق الماسح .

ب. مجهر قوة الرنين المغناطيسي: (Magnetic Resonance Force Microscopy): يتميز هذا المجهر بمقداره في الكشف المباشر عن الإشارات المغناطيسية الدقيقة جداً من أي إلكترون ولو كان مفرداً ومطموراً داخل العينة الصلبة. وقد أصبح بالإمكان باستخدام هذا المجهر الحصول على صور ثلاثة الأبعاد للجزئيات كالبروتينات بحساسية تتعدي عشرة ملايين مرة حساسية الأجهزة التقليدية المستخدمة في تصوير الأعضاء البشرية.

الباب الثاني

البيولوجيا النانوية

(النانobiولوجي)

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

النانوبيلوجى

النانوبيلوجى (Nanobiology) أو البيولوجيا النانوية هو تطبيقات العلوم النانوية والتقنيات الهندسية لإنتاج مواد وأجهزة جديدة لها تطبيقات بيولوجية وطبية. يمكن تعريف هذا الفرع من النانوتكنولوجى بأنه الفرع الذى يستخدم المواد والمبادئ البيولوجية ويعامل مع تخليق أو تصنيع التركيبات المتاهية الصفر التي قد لا تزيد عن جزء واحد.

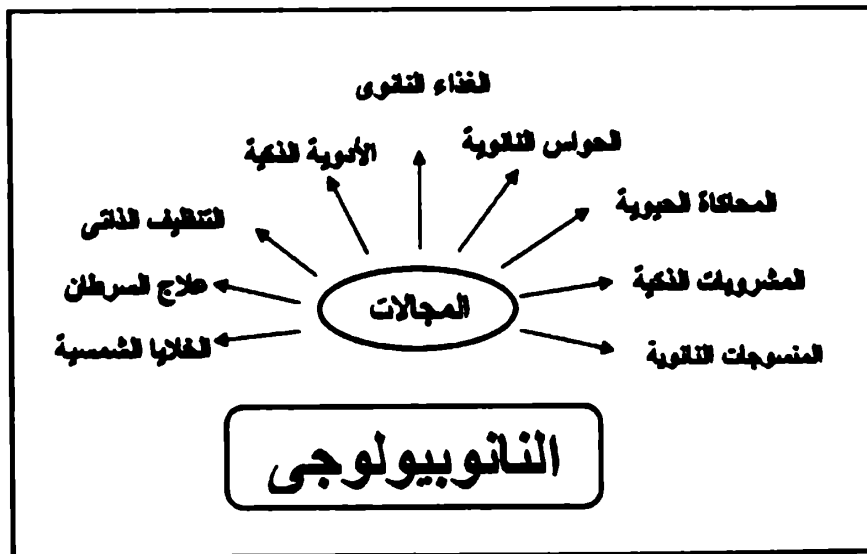
يقع عالم الأحياء التي نعرفها جميعاً عند القياسات الكبيرة التي تلمسها جميعاً بشكل مباشر أو بالاستعانة بأدوات معاونة بسيطة كال المجاهر الضوئية. فالنباتات والحيوانات والبشر الآخرين الذين يتفاعلون معهم بشكل مباشر تكون قياساتهم بين الأمتار والستيمرات، وعند النزول إلى قياسات أصغر يكون تعاملنا بشكل غير مباشر من خلال المجاهر والأدوات المختبرية المعاونة مع الكائنات الميكرونية كالخلايا المفردة والبكتيريا وغيرها من الكائنات المجهرية التي تتتمى في مناهجنا الحالية إلى ما يسمى علم الكائنات الدقيقة أو الميكروبىولوجى (Microbiology). ومع النزول إلى مستويات أصغر وهي المستويات النانوية تكون العضيات والمكونات الكيميائية للخلية. فالدنا والأغشية البلازمية تكون في حدود ٢-٣ نانومتر، بينما تكون البروتينات والأجسام المضادة في حدود ٥-١٠ نانومتر، ولما كانت جميع أشكال الحياة تشارك في هذه المكونات فإن علوم الحياة تكون دائماً عند القياسات النانوية. وبالتالي فإن النانوبيلوجى هو وصف عام للبحوث الأساسية في مجال البيولوجى والتى تحدث عند المستويات النانوية أو يتم إنجازها باستخدام التكنولوجيا النانوية.

من الأسباب المهمة لدراسة النانوبيلوجى الرغبة في ملاحظة الصفات البيولوجية التي لا يمكن رؤيتها عند المستويات الأكبر. من أمثلة ذلك إمكانية قياس الخصائص الفيزيائية لجزء مفرد من البروتين أو الدنا الذي يعطينا

معرفة إضافية عن تركيب تلك الجزيئات ووظائفها، هذه المعلومات سوف تؤدي إلى معرفة كيفية عمل كل جزء في المركب الكيميائي وكيفية تفاعل تلك الجزيئات مع بعضها حتى يؤدي المركب البيولوجي دوره المنوط به كالحركة والنمو والتكاثر وغيرها. كما تمكنا من معرفة كيفية حيود هذه الجزيئات عن القيام بدورها الطبيعي مما يؤدي إلى حدوث الأمراض وبالتالي يمكن التحكم مستقبلاً لمنع هذا الحيود. كل ذلك لم يكن ممكناً بدراسة هذه المواد عند مستوياتها الميكرونية.

مجالات وتطبيقات النانوبيلوجي:

لتسهيل فهم ودراسة النانobiولوجي كفرع مهم من فروع النانوتكنولوجي فإنه من المفيد النظر إلى المجالات البحثية الأكاديمية والتجارية كخطوة للتوصل إلى التخصصات الفرعية لهذا العلم شأنه في ذلك شأن العلوم الأخرى، فالميكروبيولوجي على سبيل المثال يضم تخصصات فرعية مستقلة للبكتيريا والفطريات والفيروسات وغيرها. وبالمثل فإنه يمكن تقسيم هذا الفرع الجديد إلى عدة مجالات فرعية كما يلى: التركيبات والأجهزة البيولوجية النانوية، المحاكاة الحيوية، الطب النانوي، البكتيريا النانوية والمنتجات البيولوجية النانوية.



شكل ٩ . بعض المجالات التطبيقية للنانوبيلوجي في حياتنا اليومية

الفصل الخامس

التركيبيات والأجهزة البيولوجية النانوية

توجد العديد من التقنيات التي تستخدم التكنولوجيا النانوية في اكتشاف أو جس أو قياس الأنظمة البيولوجية وهي ما تسمى التركيبيات والأجهزة البيولوجية النانوية. (Nanobiological Structures and Systems) إن الميزة الرئيسية التي تعتمد عليها التكنولوجيا النانوية في هذا المجال هو اكتساب المواد لصفات فيزيائية فريدة عند وجودها على القياس النانوي كما ذكر من قبل، ومن أمثلة ذلك تصنيع شرائح نانوية أو أجهزة نانوية لفحص أعداد كبيرة من الأهداف البيولوجية. ونتيجة لاستخدام هذه الأجهزة النانوية فإن الباحثين يستخدمون كميات ضئيلة للغاية سواء من العينات المطلوب تحليلها أو من الكواشف الكيميائية مما يكون له أثر بالغ في تحسين البيئة بالإضافة للوفر الاقتصادي الكبير نتيجة ارتفاع أسعار تلك الكواشف.

١ - المختبر المحمول أو الشريحة المختبر

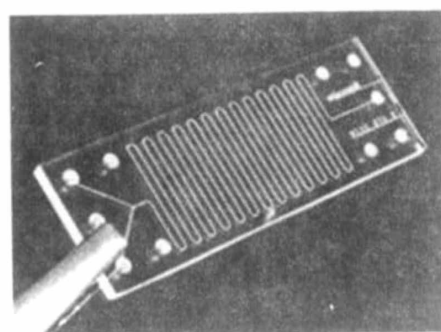
المختبر المحمول (Lab-on-a chip) لفظ عام يشير إلى أي نوع من الأجهزة المحمولة التي تستهدف تقليل أو تصغير العمليات الكيميائية والبيولوجية. هذا المختبر المحمول ما هو إلا حساس يمكنه إجراء العديد من التحاليل باستخدام شريحة مفردة لا يزيد حجمها عن عدة ملليمترات إلى سنتيمترات مربعة يمكن

تشبيهها بشريحة الهاتف المحمول (شكل ١٠) ولا يستخدم سوى كميات ضئيلة جداً من المحاليل تقدر باليكولترات.

من مزايا هذا المختبر المحمول ما ذكر آنفاً عن استخدام كميات متناهية الصفر من العينات والکواشف على السواء نتيجة للعيز الداخلي المتناهى الصفر للشريحة وبالتالي الحفاظ على البيئة من التلوث مع تقليل التكلفة الكلية للتحاليل. كما يتميز هذا النظام أيضاً بسرعة الحصول على النتائج والتحكم في عمليات التحاليل بشكل أفضل. أضف إلى ذلك أن تكلفة تصنيع تلك الشرائح المختبرية بسيطة جداً مما يسمح بإنتاجها على النطاق التجاري بشكل مريح. وأخيراً فإنها تمثل وسيلة آمنة للتحاليل التي تحتوى على نظائر مشعة نتيجة استخدام كميات ضئيلة جداً أثناء إجراء التحاليل. من الناحية الأخرى فهناك بعض جوانب القصور تتمثل في حداثة التقنية وعدم اكتمال جوانبها تماماً، كما أن الكميات الصغيرة المستخدمة في بعض التحاليل قد لا تعطى الاستجابة الصحيحة.

من أمثلة التحاليل التي يمكن استخدام هذا المختبر المحمول فيها:

- الاكتشاف والتقدير الكمي الفوري للبكتيريا والفيروسات والخلايا السرطانية من خلال تقنية تفاعل البوليميريز المتسلسل (Real-time PCR) أو من خلال الاختبارات المناعية (Immunoassay)
- استخلاص الدنا من الخلايا بطريقة بسيطة.
- إجراء التحاليل باستخدام خلية مفردة.



شكل ١٠ - مختبر زجاجي محمول
(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها دون قيود
تحت بند Public domain)

من المؤكد أنه لن يمر وقت طويل حتى تصبح تقنية المختبر المحمول جزءاً مهماً من الجهد العالمي لتحسين الصحة من خلال تطوير أجهزة الكشف والتحاليل. في البلاد التي لا تتوفر بها العناية الصحية الكافية فإن الأمراض المعدية - التي يمكن علاجها بسهولة في البلاد المتقدمة - تكون قاتلة. في بعض الحالات تتوفر الأدوية في المراكز الصحية إلا أن وسيلة تشخيص الأمراض تكون غير متاحة وبالتالي يكون وجود الدواء مثل عدمه، ويعتقد كثير من الباحثين أن تقنية المختبر المحمول سوف تكون مدخلاً جيداً لتوفير جيل جديد من أجهزة التشخيص رخيصة وسهلة الاستخدام يمكنها القيام بتحاليل المناعة وتحاليل الأحماض النوية.

ولكي تستخدم تلك الشرائط المختبرية في الأماكن التي لا تتوافر بها بنية أساسية صحية متطرفة فإنه يلزم التغلب على عدد من التحديات، ففي البلاد المتقدمة تكون معايير استخدام أجهزة التحاليل هي السرعة والحساسية والتخصص. ويضاف إلى ذلك في البلاد الأقل تقدماً سهولة إجراء التحاليل والعمر التخزيني للكيماويات المستخدمة في التحاليل بواسطة تلك الشرائط النانوية التي يجب أن تظل فعالة لشهور طويلة حتى ولو لم تحفظ الشريحة في أماكن مكيفة.

من المجالات البحثية التي تأخذ كثيراً من الاهتمام حالياً إمكانية استخدام تلك التقنية الجديدة في تشخيص مرض الإيدز، فمن المعروف أن عدد المصابين بهذا المرض يقدر بحوالي ٤٠ مليون شخص على مستوى العالم لا يتلقى منهم العلاج الملائم سوى ٢،١ مليون فقط وقد قدر أن حوالي ٩٠٪ من المصابين بالفيروس المسبب للإيدز لم يتم إجراء تحاليل للكشف عن إصابتهم بالمرض نهائياً. إن قياس عدد الخلايا الليمفية من النوع T التي تحتوى على بروتين سطحي يعرف بـ CD4 (تسمى T lymphocyte⁺) في الدم هو الطريقة الدقيقة لتحديد ما إذا كان الشخص مصاباً بالإيدز أم لا ومدى الإصابة إذا كان مصاباً فعلاً، إلا أن تلك الطريقة للأسف لا تتوفر في معظم البلاد النامية التي تنتشر بها الإصابة بالإيدز لاحتياجها لأجهزة غالية ومتخصصة مدربة وبالتالي فإن

التوصل إلى طريقة للكشف عن الإصابة بالإيدز عن طريق المختبر المحمول سوف يكون فتحا طيبا كبيرا كبداية للتخلص من هذا المرض الذي ابتليت به الإنسانية.

بــ الحواس البيولوجية

يمكن تعريف الحساس البيولوجي (Biosensor) بأنه أداة مراقبة إلكترونية تستخدم مواد بيولوجية كخلية بكتيرية كاملة أو إنزيم أو جسم مضاد للكشف عن وجود مواد بيولوجية أو كيميائية في الجسم أو في البيئة، أو قياس تغيرات فسيولوجية معينة في جسم الكائن الحي.

يتربّب الحساس البيولوجي من مادة نشطة حيويا مرتبطة ارتباطا وثيقا مع جهاز يقوم بتحويل التغير الكيموحيوي (هذه التغيرات قد تكون انطلاق طاقة في صورة ضوء أو تغير في الرقم الهيدروجيني أو في الكتلة أو إنتاج مركب كيميائي جديد) إلى إشارة كهربائية يتم تكبيرها وقياسها. وبالتالي فإن الحساس البيولوجي يحتوى على جزئين الأول مستقبل مسئول عن تخصص الحساس البيولوجي أما الثاني فهو جزء كاشف يقوم بنقل التغير الحادث ومرسلا النتائج ممثلا في الإشارة الكهربائية.

عندما تكون الحواس البيولوجية نانوية القياس فإنها تسمى الحواس النانوية (Nanosensors)، هذه الحواس النانوية يتم اختزال حجمها بإدخال جزيئات غير عضوية شبه موصلة من السليكون تمر الإشارات الكهربائية خلالها ويمكن زراعتها في الجسم لتعمل كأعضاء حس صناعية ومنظمات لضربات القلب مثلا ومن الأمور المثيرة حقا أن الدائرة الكهربائية يمكن أن يكون عرضها جزيئا واحدا.

أنواع وتطبيقات الحواس النانوية :

هناك العديد من الحواس النانوية التي تم وصفها نظريا إلا أنه لم يتم تصنيع معظمها حتى الآن كما لم يتم التسويق التجارى لما تم إنجازه منها. إلا أنه من المتوقع قريبا حدوث ذلك واستخدامها في مجالات عديدة ومتنوعة نستعرض عددا منها فيما يلى:

١. الوشم النانوى

يحتاج مرضى السكر إلى المتابعة الدائمة لمستوى السكر في الدم من خلال أخذ عينة من الدم لتحليلها مما يستدعي الوخذ المتكرر بالإبر وهو ما يسبب كثيراً من الإزعاج للمرضى، إلا أنه تم التوصل أخيراً إلى طريقة لمراقبة مستوى السكر في الدم من خلال وشم ينبعض ضوء فلوريسينتنى (Fluorescent) يتغير لونه مع تغير مستوى السكر في الدم.

تم الإعلان في أوائل عام ٢٠٠٩ عن قيام علماء من معامل درابر (Draper) في ولاية ماساتشوسيتس بالولايات المتحدة الأمريكية بقيادة هيثر كلارك (Heather Clark) بإختراع نوع من الحبر النانوى يستخدم في عمل وشم على الجلد (Color-Changing Tattoo) يمكن من خلاله مراقبة معدل السكر في الدم حيث يتغير لون الحبر بتغير تركيز السكر وبالتالي يمكن الاستفادة عن وسائل المراقبة الأخرى التي قد تكون مزعجة وغالبية الثمن لمراقبة مستوى السكر في الدم بصورة منتظمة، هذا الوشم لا يشترط أن يكون كبيراً وقد لا يتعدى حجمه عدة ملليمترات.

في الحقيقة فإن كلارك وزملاؤها لم يخططوا لاختراع هذا الحبر إذ إن المخطط الأصلى كان لحبر نانوى للكشف عن حالة القلب ومراقبة مستوى أيونات الصوديوم في الدم، ومن الطبيعي أن مراقبة أيون مفرد كالصوديوم يكون أسهل كثيراً من مراقبة جزء معقد يتكون من ٢٤ ذرة كالجلوكوز إلا أنه وبعد دراسة الأمر مع زملائها قررت كلارك إجراء المحاولة للكشف عن الجلوکوز في الدم. البداية كانت مع استخدام نظام ثلاثي الأجزاء تم إعداده مسبقاً لمراقبة أيونات الصوديوم ومن ثم تم تحويله ليلائم عملية المراقبة للجلوكوز.

حببات الحبر النانوية المستخدمة هي كريات دقيقة تبلغ أحجامها حوالي ١٢٠ نانومتراً بداخلها مكونات نظام المراقبة الثلاثي المكون من جزء مسئول عن اكتشاف الجلوکوز، والصيغة التي تؤدي إلى تغير اللون والثالث جزء شبيه أو محاكي للجلوكوز.الجزء المسئول عن اكتشاف الجلوکوز إما أن يتعدد بالجلوكوز

أو بالجزء الشبيه به، في الحالة الأولى حيث يكون مستوى الجلوكوز مرتفعاً يكون اللون الناتج أصفر بينما يتحول إلى اللون الأرجواني في الحالة الثانية عندما ينخفض مستوى الجلوكوز في الدم، وعندما يكون مستوى الجلوكوز طبيعيًا في الدم يكون اللون في الوشم برتقاليًا (لوحة ٢). وما هو جدير بالذكر أن عملية المراقبة تكون مستمرة وتتكرر كل عدة أجزاء من الثانية. لقد تم اختبار هذا الوشم على الفئران دون حدوث أي آثار جانبية ضارة وبالرغم من ذلك فإن مرض السكر عليهم الانتظار عامين على الأقل حتى تنتهي مراحل التجربة النهائية وأخذ المواقف على التسويق التجاري لهذا الاختراع المثير.

ومن الطريف أن الوشم هذا يمكن أن يأخذ أي شكل حسب طلب المريض فقد يأخذ شكل القلب كما في الشكل التالي، كما يمكن أن يتم وضعه على أي مكان من الجسم كرسغ اليد آخذا شكل الساعة أو أي شكل آخر.

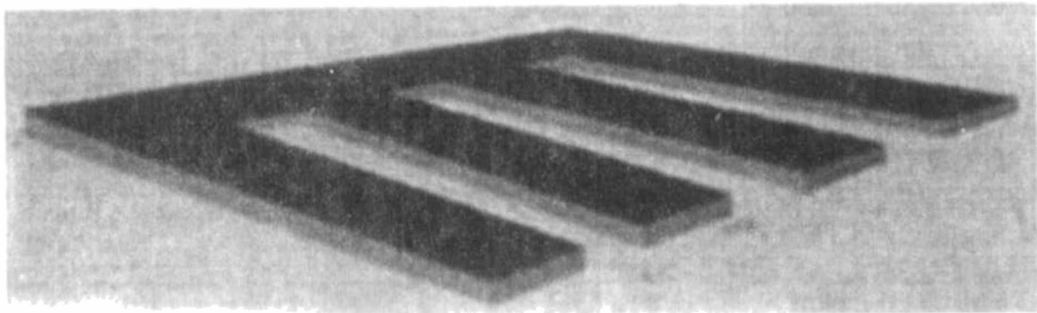
٢ - الروافع النانوية :

تبعد الروافع النانوية (Nanoscale Cantilevers) التي تصنع من السليكون كالألواح الخاصة برياضة الفطس وتتميز بحساسيتها وامتلاكها لتردد ثابت يعتمد على كتلتها وعند حدوث أي إضافة للكتلة فإن الرافعة النانوية تشعر به، وكلما كان الوزن الكلى على الرافعة ثقيلاً كان ترددتها قليلاً والعكس بالعكس.

تستخدم هذه الروافع في قياس الوحدات التي يبلغ قياسها ٤ ميكرون طولاً وواحد ميكرون عرضاً وحوالي ٢٠ نانومترًا سمكاً وبالتالي فهي حساسة لحدث أي تغير إضافي في كتلتها حتى ولو كان حبيبة فيروسية واحدة. يمكن للروافع النانوية أن تقطى بجزيئات قادرة على الارتباط بمواد خاصة مثل تقطيئها بجزء من الدنا المكمل للترتيب الخاص بجين معين، هذه الأجهزة الميكرونية الحجم تشتمل على العديد من الروافع النانوية الحجم يمكنها الكشف عن جزء مفرد من الدنا أو البروتين.

من المعروف عن الخلايا السرطانية النشطة إفرازها لأنواع محددة من البروتينات يمكنها الارتباط بالأجسام المضادة المكملة لها أي بشكل انتقائي عند

تغطية أذرع الرافعة النانوية بتلك الأجسام المضادة. هذه الأجسام المضادة تم تصميمها لتتمكن من التقاط جزء أو أكثر من البروتينات المفرزة من الخلايا السرطانية، وعند حدوث ذلك فإن الخواص الفيزيائية للرافعة النانوية تتغير ويتغير معه معدل تردد الرافعة (شكل ١١) حيث يمكن للباحثين قراءة هذا التغير ومقداره فورا وبالتالي يمكنهم معرفة وجود أو عدم وجود البروتينات الدالة على وجود الخلايا السرطانية بل وتقدير تركيزها.



شكل ١١ - الشكل العام للرافعة النانوية

٣. المناديل الورقية النانوية :

هل يمكن تخيل إمكانية الكشف عن البكتيريا والفيروسات وغيرها من مسببات الأمراض والتلوث البيولوجي باستخدام مناديل التجفيف الورقية؟ هذه التكنولوجيا أمكن التوصل إليها وهي حاليا في مرحلة التجربة على النطاق المعملي.

تصنع المناديل النانوية (Nanonapkin) من ألياف نانوية لا يتعدى سمكها ١٠٠ نانومتر تغطي بأجسام مضادة متخصصة حيث يتغير لونها عند اتصالها بالميکروب المطلوب معلنة وجوده في العينة التي يتم الكشف عليها، وقد قام العلماء حتى الآن بتطوير مناديل نانوية للكشف عن بكتيريا القولون إيشريشيا كولاي (E.coli) حيث يتحول لون المنديل إلى اللون الأصفر بمجرد المسح به على السطح الملوث بتلك البكتيريا مما يجعل من الممكن استخدام هذه المناديل النانوية في تغليف المواد الغذائية خصوصا اللحوم للكشف الفوري لأى تلوث ميكروبي لها بوسيلة سريعة ومبكرة للغاية.

بتغيير الأجسام المضادة في المناديل النانوية فإنه يمكن الكشف عن أي أنواع ميكروبية خصوصاً البكتيريا المسببة للجمرة الخبيثة (Anthrax) والفيروسات المسببة لأنفلونزا الطيور ونزلات البرد والزكام. وسوف يصبح من الممكن وضع عدد من الأجسام المضادة المختلفة على نفس المنديل للكشف مرة واحدة عن مقابلها من مسببات الأمراض.

٤ - حساس الأنابيب النانوية :

قامت وكالة الفضاء الأمريكية (ناسا) بثورة في عالم تصنيع الحواس البيولوجية بتصنيع ذلك الحساس النانوي الذي لديه القدرة على الكشف عن مسببات الأمراض من بكتيريا وفيروسات وحيوانات أولية (بروتوزوا) حتى عند وجودها بتركيزات قليلة جداً لاستخدامه أثناء رحلات الفضاء مع إمكانية استخدامه أيضاً خارج نطاق الوكالة للمساعدة في منع انتشار الميكروبات المميتة في الماء والغذاء والمصادر البيئية الأخرى. لقد كانت إحدى الخصائص التي تم من أجلها التخطيط لتصنيع هذا الحساس النانوي هو قدرته في الكشف عن وجود الكائنات الدقيقة الشائعة والنادرة على السواء. يتكون هذا الحساس البيولوجي من ملايين الأنابيب الكريونية النانوية المرتبة في شريحة صفيرة للغاية تتج إشارة كهربائية عند وجود الميكروب عن طريقها يمكن معرفة نوع وتركيز الميكروب.

عند بدء تطبيق تلك التقنية تجاريًا فإنه من المتوقع استخدامها في مجالات كثيرة متعددة كاستخدامها على خطوط الطيران وفي مصانع الأغذية والمشروبات وفي محطات تنقية المياه والمستشفيات وغيرها، وبذلك يمكن استخدامها كإنذار مبكر تجاه الأمراض والمخاطر المسببة عن الكائنات الدقيقة المنتشرة في حياتنا والتي غالباً لا يتم اكتشافها إلا بعد ظهور أعراض المرض على البعض أو وفاة البعض الآخر.

٥ - حساس نانوي للكشف عن السالمونيلا:

من المعروف عن البكتيريا التي تتبع إلى الجنس سالمونيلا (Salmonella) أنها أكثر أسباب التسمم الغذائي المؤدي للوفاة، كما أنها المسئولة عن ملايين

الحالات المرضية بطول العالم وعرضه نتيجة لتناول الأغذية الملوثة. إن مصدر التلوث بهذه البكتيريا المرضية هو البيض غير المطهي أو المطهي بشكل غير جيد وكذلك اللحوم غير المطهية جيداً ومنتجات الألبان والماكولات البحرية-Sea food (الخضروات والفواكه وباختصار كل شيء يمكن للإنسان تناوله، لذا فإن الكشف المبكر عن تلك البكتيريا وغيرها من ملوثات الغذاء يعتبر أحد الأهداف الرئيسية للقائمين على أمان الغذاء وجودته.

تتوفر العديد من الطرق للكشف عن السالمونيلا من تفاعل البلمرة المتسلسل (Polymerase Chain Reaction, PCR) ، وطريقة الأجسام المضادة الفلوريسينتية (Fluorescent antibody)^(١) وطريقة الإنزيم المرتبط للجسم المضاد ELISA Enzyme-Linked Immunosorbent^(٢) إلا أن التحدى في هذا المجال يكون في السرعة والدقة في الكشف عنها حيث إن هذه الطرق المتاحة حالياً مكلفة مادياً وبطيئة حيث يحتاج الاختبار إلى قربة خمسة أيام من العمل الشاق للحصول على النتيجة بعد المرور في خطوات الإثمار والتأكد من نوع الميكروب.

ومما هو جدير بالذكر أن طريقة الأجسام المضادة الفلوريسينتية توفر نسبياً في الوقت والجهد إلا أن نجاحها يعتمد على وجود أعداد كبيرة من الخلايا البكتيرية في العينة المطلوب الكشف عليها حتى يمكن إنتاج وملاحظة الإشارة الضوئية وهذا يعني ضرورة أن يمر الاختبار بخطوة الإثمار أيضاً.

لقد أدى التطور في مجال النانوتكنولوجى إلى تطوير حساس بيولوجي له مقدرة عالية في الكشف عن البكتيريا المرضية الملوثة للأغذية المختلفة وفعلاً كذلك في الكشف عن الفيروسات والسموم البروتينية. يتكون هذا الحساس النانوى من قضيب من السليكون (أو الذهب) محمل عليه الأجسام المضادة الخاصة بالسالمونيلا وجزيئات من أصباغ عضوية تتبع ضوءاً أخضر فلوريسينتياً عند التصاق القضيب بخلايا السالمونيلا. وكل الحواس النانوية فإنه لم يتم تسويق هذا الحساس النانوى تجارياً بعد.

٦ . حساس حبيبات الذهب النانوية :

كما نعلم فإن حبيبات الذهب النانوية تتراوح أحجامها بين ١ و ١٠٠ نانومتر وهي بذلك تتشابه مع العديد من المكونات الخلوية كالدنا مثلا، كما أن هذه الحبيبات تظهر عدداً من الخصائص الضوئية والكهربائية. والمعادن بشكل عام (الذهب في تلك الحبيبات النانوية) تعتبر موصلات جيدة، ويعزى ذلك إلى قيام إلكتروناتها بتكوين ما يشبه السحابة المتحركة حول الذرات بدلاً من الارتباط بالذرات المفردة ويسمح تحرك تلك السحابة الإلكترونية بانتقال الشحنات (الإلكترونات) بسهولة. كما تميز المعادن أيضاً بلمعانها نتيجة لانعكاس الضوء من أسطحها إلى العين بسبب وجود تلك السحابة الإلكترونية حول ذرات المعدن التي تمنع امتصاص وحدات الضوء المسماة بالفوتونات إلى قلب الذرات. وبالتالي تتعكس تلك الفوتونات إلى العين مما يسبب اللمعان المعدني.

تخبرنا ميكانيكا الكم أن الإلكترونات يمكن أن تأخذ سلوك الموجات أو الحبيبات، وإذا تخيلنا الإلكترونات في السحابة الإلكترونية كموجات لها طاقة محددة فإنه يمكن تصور الوضع عند امتصاصها لضوء ذي طول موجي محدد حيث يؤدي ذلك إلى حدوث رنين شبيه بما يحدث للآلات الوتيرية عند حدوث ذبذبات على طول أوتارها أو على جزء منها.

عند امتصاص المعدن لضوء ذي طول موجي رنان فإنه يسبب تذبذب السحابة الإلكترونية وتشتت الطاقة على سطح المادة وهو ما يسمى رنين البلازمون السطحي (Surface Plasmon Resonance). يعني ذلك أن هناك أطوالاً موجية معينة لا يتسبب عنها انعكاس الفوتونات عن المعدن ولكن امتصاصها وتحولها إلى رنين بلازمون سطحي أى إلى اهتزاز السحابة الإلكترونية (Electron Cloud Vibrations) الأطوال الموجية تقع في المنطقة تحت الحمراء الطول الموجي أكثر من ٨٠٠ نانومتر).

بالنسبة للحبيبات النانوية التي تمتلك نسبة عالية من الذرات السطحية فإن مساحة السطح فيها بالنسبة للحجم تقدر تقريبا بـ مليوني ضعف النسبة في قرط من الذهب مما يؤدي إلى زيادة فعالية رنين البلازمون السطحي. هذه الحبيبات النانوية يمكن أن تواجه رنين البلازمون السطحي في الجزء المرئي من الضوء، وهذا يعني أن جزءاً من الأطوال الموجية المرئية سوف يمتص في حين ينعكس الجزء الآخر الذي يمنع المادة لونها، فالحبيبات النانوية الصغيرة تمتضض الضوء الأخضر المزرك (الطول الموجي يتراوح بين ٤٠٠ و ٥٠٠ نانومتر) وتعكس الضوء الأحمر (الطول الموجي حوالي ٧٠٠ نانومتر) وبالتالي تنتج ضوءاً أحمر غامقاً. بزيادة حجم الحبيبات النانوية فإن الطول الموجي لرنين البلازمون السطحي يتم إزاحته إلى الضوء الأحمر أى يتم امتصاص الضوء الأحمر وانعكاس الضوء، الأزرق منتجاً حبيبات زرقاء أو أرجوانية اللون، ومع زيادة حجم الحبيبات النانوية لتقترب من الحجم الطبيعي في المعادن تتحول الأطوال الموجية لرنين البلازمون السطحي إلى المنطقة تحت الحمراء حيث ينعكس معظم الضوء المرئي وتظاهر الحبيبات نصف شفافة.

تلك الخصائص المميزة للحبيبات النانوية جعلت من الممكن استغلالها كحواسات نانوية في عدد من التطبيقات الحياتية والبحثية حيث تبدو حبيبات الذهب النانوية الصغيرة المفردة حمراء اللون إلا أنها عندما تجتمع فإن رنين البلازمون السطحي يتعدد ويجعل الحبيبات تبدو كحبيبة كبيرة بدلاً من كونها حبيبات منفصلة، ويؤدي ذلك إلى تغير امتصاص الرنين البلازموني من الأزرق إلى الأحمر ويتم إزاحة الضوء المنعكس من الأحمر إلى الأزرق.

من أكثر التطبيقات شيوعاً لاستخدام حبيبات الذهب النانوية كحواسات نانوية استخدامها في إحدى طرق الكشف عن الحمل في البول الذي يمكن إجراؤه منزلياً حيث يتم استخدام تجمع حبيبات الذهب النانوية لإنتاج استجابة لونية يمكن ملاحظتها. في هذه الطريقة يتم ربط حبيبات الذهب النانوية التي يقل حجمها عن ٥٠ نانومتراً إلى أجسام مضادة ذات تركيب فراغي يتكامل مع الهرمون الذي يتكون عند الحمل، كما يتضمن التفاعل وجود كريات ميكرونية

مطاطية يبلغ حجمها حوالي ٥٠٠ ميكرون ترتبط أيضا بال أجسام المضادة (شكل ٢٥) في حالة وجود هرمون الحمل في عينة البول (Human Chorionic Gonadotropin Hormone hCG). فإنه يرتبط بالحبيبات النانوية والكريات الميكرونية مما يسبب تجمع الحبيبات النانوية وإنتاج لون واضح.

كما أمكن استخدام حبيبات الذهب النانوية كحساس بيولوجي للكشف عن الدنا. حيث يتم البدء بتجمعات كبيرة من الحبيبات النانوية الزرقاء اللون المرتبط بها ترتيب معين من القواعد النيتروجينية كمجسات، وعند وجود القواعد النيتروجينية المكملة للدنا المطلوب فإن الحبيبات النانوية ترتبط بها وتتكامل معها مما يؤدي إلى ذوبان التجمعات وتحول اللون إلى الأحمر.

وفي جامعة شيراز الإيرانية قام فريق بقيادة مرجان مجد يناسب عام ٢٠٠٨ باستغلال حبيبات الذهب النانوية لتصميم حساس نانوي للكشف عن السالمونيلا (مراجع رقم ٢٤) وفيه تم ربط حبيبات الذهب النانوية (قطرها ٢٠ نانومترًا) بمجلس دنا مكمل لترتيب القواعد النيتروجينية لأحد جينات الأمراض في هذه البكتيريا (*invA gene of Salmonella*) وعند حدوث التهجين أو الارتباط بين المجلس المرتبط لحبيبات الذهب النانوية والجين يحدث تجمع للحبيبات النانوية ويغير لونها من الأزرق إلى الأحمر وبالتالي يمكن الكشف بسرعة وسهولة عن السالمونيلا.

٧. حساس الكوانتم دوت النانوى:

قام فريق بحثي من جامعة جون هوبكنز (Johns Hopkins) بولاية ماريلاند الأمريكية بقيادة جيف تراهوى وانج (Jeff Tza-Huei Wang) بتطوير حساس نانوى للكشف عن ترتيب معين من الدنا يجعله متوجهًا مما يسهل من عملية الكشف عنه تحت المجهر . يتكون هذا الحساس من بلورات شبه موصلة دقيقة هي الكوانتم دوت ومجسات بيولوجية وشعاع من الليزر. وقد أثبت الباحثون نجاح هذه الطريقة - التي يمكن أن تستخدم في البحوث الطبية - معمليا حتى الآن في الكشف عن تتابع من الدنا يحتوى على طفرة متصلة بسرطان المبيض.

تم استغلال إحدى الخصائص المهمة للكواونتم دوت وهي قدرتها على نقل الطاقة بسهولة، حيث تمر الطاقة الناتجة من تعرض إحداها لشعاع الليزر إلى الجزيء القريب الذي يصدر وهجاً فلوريسينتيّا يمكن اكتشافه بالمجهر. بالإضافة للكواونتم دوت فقد استخدم الباحثون نوعين من المحسسات (المحسس هو تتابع قصير من DNA مفرد الشريط المكونة من الدنا المصنوع يمتلكان ترتيباً مكملاً لترتيب الدنا المطلوب ويرتبط بكل منها جزءاً مميزاً له، فال الأول يرتبط بجزء من صبغة السيفانين يسمى Cy 5 يتوجه عند تعرضه لمصدر الطاقة باعضاً ضوءاً أحمر طوله الموجي نانومتر. أما المحسس الآخر فيرتبط بجزء من البيوتين^(٣) الملتصق به جزء آخر يسمى سترابavidin (Streptavidin) يقطع سطح الكواونتم دوت.

قام الباحثون بخلط المحسسين مع الكواونتم دوت في طبق بتري به محلول يحتوى على الدنا المطلوب الكشف عنه وترك الخليط فترة كافية ثم فحص ماحدث. فى البداية تم الارتباط بين كل من المحسسين وشرائط الدنا المستهدف وجعله بينهما بشكل يشبه الساندويتش، ثم أدى وجود البيوتين فى أحد المحسسين إلى التصاق الارتباط السابق بسطح الكواونتم دوت، فى النهاية وعند تعرض التركيب كله لشعاع الليزر فإن الطاقة يتم نقلها إلى جزيئات Cy 5 المتصلة بالمحسس الآخر حيث تقوم بإطلاق الطاقة على هيئة الضوء الفلوريسينتي (لوحة^(٤)). فى حالة عدم وجود الدنا المستهدف فى محلول فإن العناصر الأربعية (الدنا المستهدف والكواونتم دوت والمحسسين) لا ترتبط معاً وبالتالي لا ينطلق الضوء. ومما هو جدير بالذكر أن الكواونتم دوت الواحد يمكنه الإتصال بحوالى ٦٠ ترتيب من الدنا مما يجعل الإضاءة الناتجة أكثر توهجاً وأسهل اكتشافاً.

٨. البكتيريا كحساس بيولوجي:

كثيراً ما تواجه المجتمعات أخطاراً بيئية نتيجة الشوكوك في تراكم المواد الملوثة أو السامة كالمواد الهيدروكربونية والعناصر الثقيلة وغيرها في بيئه ما مما يستدعي التدخل لإنقاذ تلك البيئة وتنظيفها، والخطوة الأولى هو الكشف عن

وجود تلك المواد وتقدير كمياتها ويتم ذلك تقليديا بالتقدير الكمي لتلك الملوثات في عينة من عنصر البيئة المشكوك في تلوثه كالترية أو الماء مثلا، إلا أن سمية تلك المواد لا ترتبط بمجرد وجودها ولكن الأهم هو إمكانية استغلالها بواسطة الأنظمة الحيوية المختلفة، ولقد تم التوصل إلى طريقة لاستخدام البكتيريا في الكشف عن تلك المواد أي استخدامها كحساس بيولوجي.

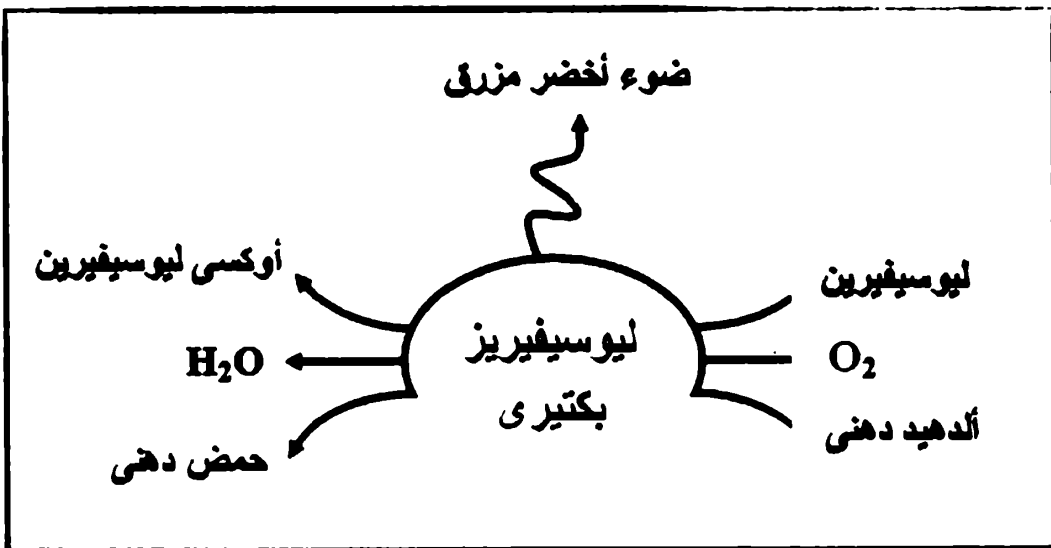
لإعداد البكتيريا كحساس بيولوجي فإنه يتم هندستها وراثياً كى تتنج استجابات في صورة إشارات يمكن قياسها - كإشارات الضوئية - استجابة لوجود مركب كيميائى معين في البيئة (لوحة ٥). هذه الطريقة تعتبر بدلاً مقبولاً لطرق التقدير المباشر حيث إن الحساس البيولوجي البكتيري يمكنه الكشف عن الأجزاء المتاحة حيوياً في المركبات الملوثة حتى لو كان وجودها بتركيزات جزيئية نانوية، وبالرغم من أن معظم الحواس البكتيرية مازال قيد التجرب المعملى إلا أن النتائج التي تخرج منها تبشر بنجاحها.

الخلايا البكتيرية المستخدمة كحساس بيولوجي تحتوى على جين حساس للمادة الملوثة (Contaminant-Sensing Gene) قادر على الكشف عن أي تغير كيميائي أو فيزيائى نتيجة لوجود الملوث ومرتبط بجين آخر يسمى الجين المخبر (Gene Reporter) يتحكم في إنتاج الاستجابة (الضوء مثلاً) التي تتاسب شدتتها مع تركيز المادة الملوثة. وعند تعرض الحساس البيولوجي للتغير الناتج من وجود الملوث فإن ذلك يستحث الجين المخبر لإنتاج الاستجابة.

يقود الجين المخبر الميكانيكية المنتجة للاستجابة الخلوية وهو الذي يحدد حساسية وحدود المادة الملوثة التي يمكن للخلية البكتيرية المعدلة وراثياً اكتشافها. وبالتالي فإن هذا الجين يجب أن يتميز بخصائص معينة منها إمكانية قياس الاستجابة الناتجة عن نشاطه بسهولة ويسر على أن تعكس تلك الاستجابة مقدار التغير الكيميائي أو التغير الفيزيائى نتيجة لوجود المادة الملوثة. بالإضافة إلى ذلك فإن الحساس البيولوجي البكتيري يجب أن يخلو من أي جينات تنتج استجابات شبيهة بتلك الناتجة عن نشاط الجين المخبر.

وهناك العديد من الجينات المخربة التي تمتلك الخصائص المطلوبة والتي يمكن استخدامها، إلا أن أكثرها استعمالاً في الحواس البيولوجية البكتيرية هو الجين المعزول من ذبابة النار (Firefly) والذي يسمى أوبيرون الليوسيفيريز (Lucoperon) (٤). هذا الجين المخرب ينتج إنزيمًا يسمى ليوسيفيريز (Luciferase) قادرًا على توليد الإضاءة التي تتميز بها هذه الحشرة.

تحدث الإضاءة من خلال تفاعل كيميائي يحدث في الكائنات المضيئة. ويحتاج هذا التفاعل الكيميائي إلى مادتين الأولى هي الليوسيفيرين (Luciferin) والأخرى هي إنزيم لوسيفيريز. اللوسيفيرينات المشتق تسميتها من اللفظ اللاتيني ليوسيفير (Lucifer) بمعنى محضر الضوء هي صبغات بيولوجية باعثة للضوء توجد في الكائنات المضيئة وتتباين في تركيبها الكيميائي من كائن إلى آخر فليوسيفيرين البكتيريا على سبيل المثال هو فوسفات الريبوهلافين المختزل (FMNH₂) يتأكسد الليوسيفيرين في وجود الدهيد ذي سلسلة طويلة والأكسجين وإنزيم ليوسيفيريز منتجًا مشتق منه يسمى أوكسي لوسيفيرين (Oxyluciferin) وطاقة على هيئة ضوء يمكن قياس شدته من خلال أجهزة خاصة كما يتضح من الرسم التخطيطي شكل ١٢.



شكل ١٢ - دور إنزيم ليوسيفيريز في إنتاج الضوء

الفصل السادس

المحاكاة الحيوية

المحاكاة الحيوية (Biomimetics) هي محاولة تقليد الأنظمة البيولوجية الطبيعية واستخدامها في نظم وتطبيقات تجارية يعتمد تصميمها على بعض الظواهر البيولوجية المعروفة في الكائنات الحية. في هذا الفصل سوف نتناول بالتفصيل كيفية محاكاة بعض الظواهر الطبيعية المرتبطة بتركيبات نانوية واستغلالها في تطبيقات حياتية وتجارية مثل محاكاة أوراق نبات اللوتس التي لا تتتسخ أبداً ولا يلتصق بها الأتيرية والقاذورات وهو ما يعرف بتأثير اللوتس. ومن أمثلة المحاكاة الحيوية التي سيتم مناقشتها هنا أيضاً استغلال التركيبات النانوية التي تشبه الأزهار عند فحصها ميكروسโคبياً والتي يتم إنتاجها معملياً في عدد لا يأس به من التطبيقات ذات الصبغة التجارية مثل إنتاج الحواس النانوية للكشف عن مستوى الكحول في الدم وفي تحسين كفاءة البطاريات وفي إنتاج الخلايا الشمسية المحسنة.

١ - تأثير اللوتس: (Lotus Effect)

أحد أشهر الأمثلة المعروفة في مجال المحاكاة الحيوية هو ما يعرف بتأثير اللوتس الذي نشأ من ملاحظة فريدة لأوراق نبات اللوتس مفادها عدم ابتلاعها بقطيرات الماء الساقطة عليها مهما كانت كميات المياه بل إن تلك القطيرات

الكروية الشكل تزلق أو تندحرج عليها آخذة معها الأتربة والملوثات الأخرى مما يجعل تلك الأوراق نظيفة دائمًا (شكل ١٢) ولذا قدسها قدماء المصريين.

لقد لفتت ظاهرة التطهير الذاتي هذه نظر علماء النبات وقام البعض منهم بدراساتها ومحاولتها في تطبيقات تجارية كالأقمصة المقاومة للاتساع والزجاج والمباني ذاتية التطهير . في عام ١٩٩٧ سجل عالم النبات الألماني ويلهيلم بارثلوت (Wilhelm Barthlott) براءة اختراع عن ظاهرة التطهير الذاتي التي استلهمها من تأثير اللوتس.

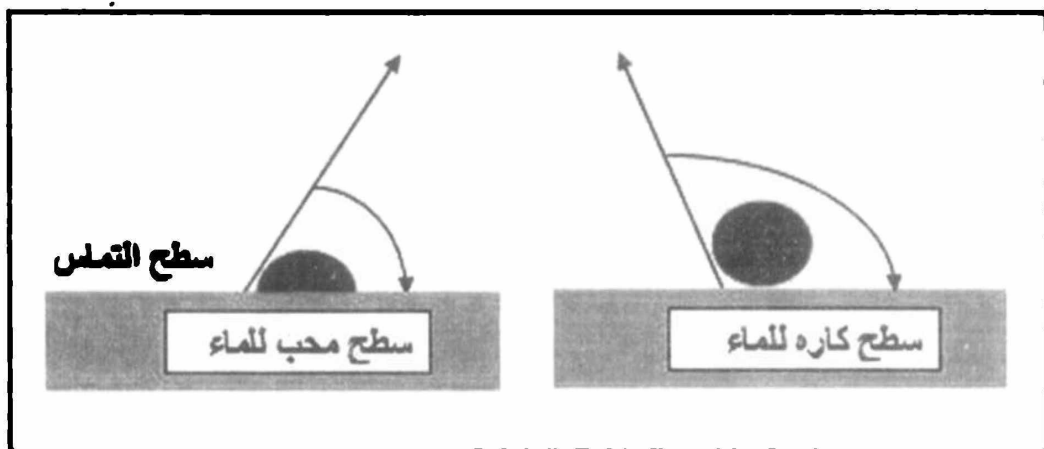


شكل ١٢ - صورة ورقة نبات اللوتس يظهر فيها تدحرج القطعيات المائية على سطحها (الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها تحت بند (GNU Free Documentation License
(Original uploader: Ralf Pfeifer at en.wikipedia)



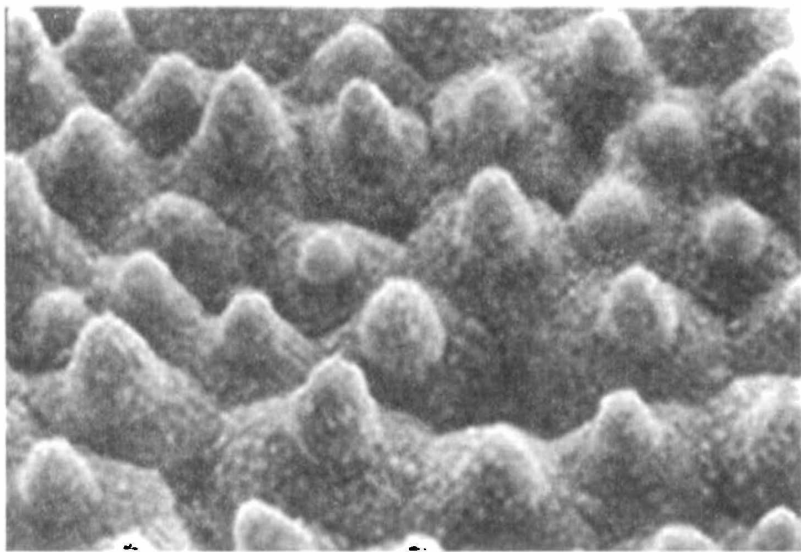
ويلهيلم بارثلوت (١٩٤٦ -)

لقد أدرك بارثلوت أن تأثير اللوتس هذا يحدث نتيجة للأثر التجميعي لوجود طبقة شمعية مع نتوءات ميكروسكوبية ميكرونية القياس على سطح أوراق ذلك النبات، ومن أساسيات الفيزياء عرف أن الطبقة الشمعية تجعل أوراق نبات اللوتس كارهة للماء حيث تقلل من مساحة تماس القطيرات المائية مع سطح الورقة وتكون زاوية التماس أكثر من 90° المقارنة مع مساحة تماس تلك القطيرات مع الأسطح المحبة للماء التي تكون زاوية التماس فيها حوالي 40° ، كما فهم من هذه الظاهرة ضرورة تواجد نتوءات أخرى تزيد من درجة كراهية أوراق اللوتس للماء وتجعل زاوية تماس قطريرات الماء مع سطح هذه الأوراق تزيد على 150° حيث تكون قطريرات الماء كروية تقريبا ذات سطح تماس قليل جدا مما يؤدي إلى تدحرجها على سطح الورقة (شكل ١٤)



شكل ١٤ - الاختلاف الكبير في زاوية تماس قطريرات الماء مع كل من الأسطح الكارهة والمحبة للماء

في محاولة لفهم ظاهرة التنظيف الذاتي قام فريق بحثي أمريكي من جامعة ميشيغان بقيادة يانج تشينج (Yang Cheng) بدراسة دقيقة لأوراق نبات اللوتس وإعداد نماذج نظرية لها وتبين لهم أن هذه الأوراق يوجد عليها بالإضافة للطبقة الشمعية نوعان من التركيبات: النوع الأول عبارة عن نتوءات ميكرونية القياس والأخر تركيبات شعرية نانوية القياس مرتبطة بالتركيبات الشمعية.



شكل ١٥ - التركيبات الميكرونية (البارزة) والثانوية (السطحية) على سطح ورقة اللوتس كما تظهر من خلال الفحص بالمجهر الإلكتروني الماسع

(الصورة منقولة من بحث تشينج وروداك مرجع رقم ١٢ بتصریح من الناشر American Institute of Physics

ومن الباحث الأول الدكتور يانج - تسي تشينج)

(Copyright © 2005 American Institute of Physics)

لاحظ الفريق البحثي سلوك قطريرات الماء على قالب من الشمع الناعم على سطح زجاجي، كما تم دراسة دور كل من التركيبتين في ظاهرة التنظيف الذاتي وتبيّن لهم أهمية وجود النوعين من التركيبات.

تضمنت الدراسة معاملة أوراق اللوتس بالحرارة ثم التبريد البطيء وهو ما يعرف بالتلدين (Annealing) مما أدى إلى إنصهار التركيبات الثانوية في الوقت الذي لم تتأثر فيه التركيبات الميكرونية والشمعية (شكل ١٦)، وقد تم قياس زاوية تماس القطريرات المائية مع سطح الأوراق المعاملة فوجد أنها تكون حوالي ١٢٦° بالمقارنة مع ١٤٢° للأوراق غير المعاملة أي أن وجود التركيبات الثانوية هو المسؤول عن إضافة ٦° لزاوية التماس وهو المسؤول الرئيسي عن تدحرج قطريرات الماء على سطح أوراق نباتات اللوتس أي عن ظاهرة التنظيف الذاتي أو تأثير اللوتس.



شكل ١٦ - صورة بالمجهر الإلكتروني الماسح لسطح ورقة نبات اللوتس

- أ- ورقة لوتس غير معاملة يظهر بها التركيبات الميكرونية والنانوية
- ب- انصهار التركيبات النانوية بعد التلدين

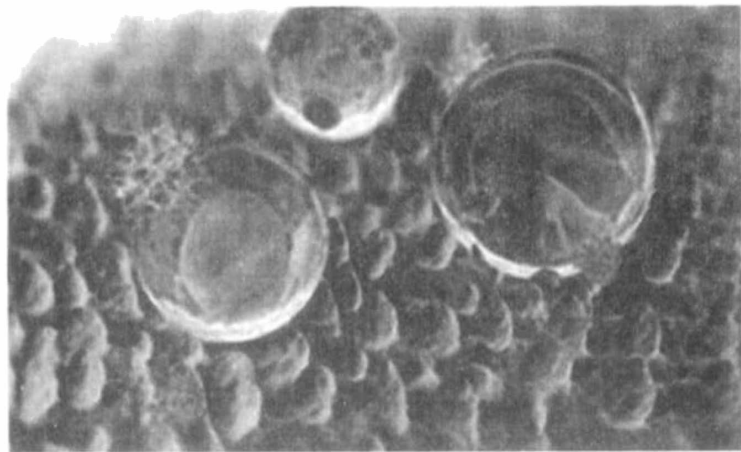
(الصورة منقولة من بحث تشينج وأخرين مرجع رقم ١٣ بتصریح من الناشر Nanotechnology
ومن الباحث الأول الدكتور يانج - تسى تشينج)

أ- ورقة لوتس غير معاملة يظهر بها التركيبات الميكرونية والنانوية

ب- انصهار التركيبات النانوية بعد التلدين

تكنولوجي التنظيف الذاتي النانوية:

هناك الآلاف من المنازل يتم حاليا دهانها بالبوبيات ذاتية التنظيف، بالإضافة إلى قرب التسويق التجاري للأقمصة ذاتية التنظيف والزجاج ذاتي التنظيف. هذه التطبيقات تستلهم تأثير اللوتس السابق الإشارة إليه حيث تحول النتوءات النانوية والأخرى الميكرونية سطح أوراق النبات الشمعي إلى سطح كاره للماء يعمل على تدحرج أو انزلاق قطرات الماء عليه مزيلا الأتربة والملوثات الأخرى (شكل ١٧).



شكل ١٧ - رسم بالكمبيوتر (جرافيك) يوضح تأثير اللوتس
(تدحرج قطريرات الماء على ورقة نبات اللوتس)
(الرسم منقول من الموسوعة الحرة "ويكيبديا" بتصریح من ویلیام ثیلیک
(Photo by William Thielicke)

لویلهیلم بارثلوت مکتشف ومطور تأثير اللوتس رؤیة بخصوص إمكانیة التنظیف الذاتی لناطعات السحاب حيث إن القليل من میاه الأمطار تکفى لفسیل زجاجها وجدرانها إذا تم تطبيق تلك الظاهرة على مبانیها، نفس الظاهرة يمكن تطبيقها على الخیام والسرادقات التي يمكن صناعتها من الأقمشة ذاتیة التنظیف.

لقد انتقلت هذه الفكرة إلى علماء آخرين. ففي اليابان يرى العلماء أنه بالإمكان تطوير حوائط الحمامات والمستشفيات لتصبح مقاومة للروائح الكريهة، كما أنه من المتصور صناعة المرايا التي لا يتراكم عليها بخار الماء لاستخدامها في الحمامات. بالإضافة إلى ذلك فهناك الآن أفكار لصناعة القمصان والبلوزات والبنطلونات التي لا تتأثر بما يتاثر عليها من أطعمة كالكاتشب والمستردة والمشروبات الملونة كالکولا والقهوة والنبيذ وغيرها. وإنما يمكن القول بأن هناك ثورة في عالم الأسطح ذاتية التنظيف نحن بصدده استقبلاً منتجاتها.

التنظيف الذاتي للصوف:

يتكون الصوف كيميائياً من بروتينات تسمى الكيراتينات تستخدم بكثرة في صناعة الملبوسات بالرغم من صعوبة تنظيفها وتلفها بسهولة بتكرار الفسيل بالطرق التقليدية. وقد قام الدكتور وليد داود من جامعة موناش في أستراليا (Monash University) وزملاؤه بإعداد أقمشة صوفية يدخل في تركيبها حبيبات نانوية من ثاني أكسيد التيتانيوم (TiO_2) وهي صبغة تتحلل ومعها الملوثات الملتصقة بها عند التعرض للضوء (أي أنها لا تحتاج في تنظيفها إلا مجرد التعرض للضوء).

كما قام الباحثون في تجربة أخرى بتلوين قطعة من النسيج بالنبيذ الأحمر وبعد ٢٠ ساعة من تعريضها للشمس لم يتم اكتشاف أي آثار لللون الأحمر في الوقت الذي ظلت فيه القطعة غير المعاملة ملونة . ومما هو جدير بالذكر أن تلك الصبغة ليست سامة ومن الممكن ربطها بشكل دائم إلى الألياف مع عدم تغير صفاتها.

الزجاج ذاتي التنظيف:

بعد أعوام من العمل والبحث توصلت شركة إنجلزية لتصنيع الزجاج تسمى بيلكنجتون (Pilkington) إلى إنتاج زجاج يتمتع بخاصية التنظيف الذاتي أو تأثير اللوتس أي يصبح كارها للماء بالإضافة طبقة رقيقة للغاية من حبيبات ثاني أكسيد التيتانيوم النانوية إلى سطح ذلك الزجاج والنتيجة كون الزجاج نظيفا دائماً بمجرد تعرضه للقليل من الماء سواء كان مطرًا أو غيره . وسوف يؤدي ذلك مستقبلاً إلى الاستغناء عن مساحة الزجاج في السيارات.

المباني ذاتية التنظيف:

جينيس نانو (Genes Nano) هو طلاء مائي يحتوى على ثاني أكسيد التيتانيوم يستخدم لطلاء المباني القائمة أو التي تحت الإنشاء، وعند تعرض ذلك الطلاء لضوء الشمس فإنه ينشط ويقوم بوحدة أو أكثر مما يلى:

- المحافظة على مظهر المبنى نظيفاً لسنوات عديدة.
- حماية الأسطح من التراب ومن الأمطار الحامضية ومن تأثير الملوثات الهوائية كعوادم السيارات.
- تقليل الطاقة اللازمة لتبريد المباني في الصيف.
- منع أو تقليل نمو الطحالب والعفن الفطري.
- امتصاص الأشعة فوق البنفسجية وحماية المباني من تأثيرها الضار.

تكنولوجيًا مقاومة الاتساخ والتنظيف الذاتي النانوية:

إن التركيب النانوي الخاص بأوراق اللوتس هو الذي يعطيها تلك الخاصية الإعجازية للتنظيف الذاتي، ونتيجة للتطور في إنتاج المواد النانوية فقد أصبح استخدام تلك المواد في طلاء الأسطح حقيقة واقعة فبتطبيق تلك المواد النانوية مع الطلاء ينشأ تركيب نانوي على سطح ذلك الطلاء يحوله إلى سطح كاره للماء والزيت. هذه التركيبات النانوية للطلاء تستطيع جذب حبيبات الأوساخ بقوى الامتصاص الهيدروستاتيكية وهذا هو السبب في انجذاب التراب إلى المباني واتساحها به، إلا أنه مع نزول الأمطار تنشأ تجادبات تبادلية جديدة بين قطرات ماء المطر وحببيات التراب فيقوم الطلاء النانوي بطردهما معاً.

في البداية يتم تشويط الطلاء النانوي بفعل الأشعة فوق البنفسجية، وهذه العملية التي تسمى التشويط الضوئي (Photocatalysis) تحتاج لتمرير الطلاء للضوء لفترة تتراوح بين خمسة وسبعة أيام، وعند سقوط الأمطار ينشأ تأثير كاره للماء يقوم بنشر الماء بطريقة متساوية على السطح طارداً معه الأوساخ وبسرعة فائقة تجف تلك المياه دون أن تخلف أي آثار وراءها.

بـ. الأزهار النانوية: (Nanoflowers)

يقصد بالأزهار النانوية التركيبات النانوية التي تأخذ شكل الأزهار عند فحصها بالمجهر الإلكتروني والتي يطلق عليها الأشجار النانوية عندما تأخذ

الشكل الشجيري. تتوفر الآن عدة طرق للحصول على هذه الأزهار النانوية إلا أن أكثرها أهمية هي الطريقة التي تتضمن تسخين عنصر الجاليموم وأمرار غاز الميثان عليه تحت ظروف متحكم فيها من الضغط والحرارة والتركيبات التي تنشأ عن هذه الطريقة تكون من كربيد السليكون.

وكما نعلم جميعاً فلكل نحصل على الأزهار لابد من قيام الزارع أو البستانى بإحضار البذور ووضعها في التربة التي تحتوى على الاحتياجات الغذائية الازمة للنباتات وانتظار أسابيع أو شهوراً حتى يزهر النبات ومن ثم يتم قطف الأزهار الناتجة، ولقد توصى العلماء إلى طريقة لتشييد أزهار وبويكبات نانوية القياس كانت البذور فيها هي الحبيبات النانوية والاحتياجات الغذائية عبارة عن خليط من الفازات أما البستانى فكان عالم النانوتكنولوجى.

تم الحصول على الأزهار النانوية في البداية في معامل مركز الأحجام النانوية (University of Cambridge's Nanosize Centre) بجامعة كمبريج في إنجلترا عندما تمكنت إحدى طالبات الدراسات العليا من سنفافورة تدعى غيم وي هو (Ghim Wei Ho) تحت إشراف أستاذها مارك ويبلاند (Mark Welland) من الحصول على سلك نانوى القياس من كربيد السليكون لا يزيد قطره عن جزء واحد من ألف من قطر شعرة الإنسان.



مارك ويبلاند (١٩٥٥ -)



غيم وي هو

نما هذا السلك النانوى من قطيرات عنصر الجاليموم السائل الموجود على السطح السليكونى كفاز يحتوى على الميثان يتدفق على السطح ويتفاعل على سطح القطيرات وعند تكافئه تتعز تلك الأسلاك النانوية، وبتغيير درجة الحرارة

والضغط أثناء تلك العملية فإنه يمكن التحكم في الأشكال الناتجة التي تأخذ شكل الأزهار أو البوكيهات الزهرية النانوية الحجم (شكل ١٨). وهنا لا يهمنا كثيراً جمال التشيكيلات الناتجة بالرغم من تميزها الجمالي حيث إن الأهمية تكمن في إمكانية استخدام تلك الأزهار النانوية في تطبيقات مثيرة ومهمة.



(الصور منقولة من موقع www.primidi.com مرجع رقم ٥٠ بتصرير من الدكتور مارك ويلاند)

بعض تطبيقات الأزهار النانوية:

١. الكشف عن الكحول في الدم:

تم استخدام الأزهار النانوية المصنعة من أكسيد الزنك (ZnO) بواسطة يوجين شين (Yujin Chen) وزملائه في جامعة هارбин الهندسية الصينية (Harbin Engineering University) التقليدية للكشف عن هذا الكحول تتكون من نفس المادة وطريقة عملها هو الكشف عن التغير في المقاومة الكهربائية عند تعرض حشوة من أكسيد الزنك أو طبقة منه لبخار الكحول. هذه الحواس التقليدية تحتاج للتسخين حتى درجة حرارة تصل إلى ٢٠٠ م قبل أن تصبح حساسة للكحول وقد تم استبدالها أخيراً بالحساس النانوي الذي لا يحتاج إلا لدرجة حرارة ٤٠ آم تلك الدرجة التي يمكن

معها تصنيع ذلك الحساس في صورة مختبر محمول (Lab-on-a-chip) والميزة الرئيسية لهذا الحساس النانوي هو صفر حجمه واستهلاكه لطاقة أقل من الحواس التقليدية حيث إن كمية الطاقة التي يحتاجها تقدر بالنانووات بالمقارنة بتلك التي تحتاجها الحواس التقليدية التي تقدر بالميكرووات أى أن استهلاكه يقدر بجزء من الألف من استهلاك الحواس التقليدية.

يقوم أكسيد الزنك بامتصاص جزيئات الكحول المتاخرة مما يؤدي إلى تغير المقاومة والسبب في كون الحساس النانوي أكثر حساسية من التقليدي وعمله عند درجة حرارة أقل أن الحجم النانوي للأزهار يشجع هذا الامتصاص، وتتجدر الإشارة إلى أن هذه الأزهار النانوية تتكون من حزم من القطبان النانوية عرض كل منها حوالي 15 نانومترًا.

لصناعة هذا الحساس النانوي قام الباحثون بتطويق قطفتين من الأزهار النانوية بأسلاك في دائرة كهربائية، إحدى هاتين القطفتين تم تعريضها للعينة والأخرى تم حفظها معزولة، وبمقارنة المقاومة الناتجة عن العينة المعروضة بتلك الناتجة عن المجموعة الضابطة يمكن التحقق من وجود الكحول من عدمه.

وقد وجد أن هذا الحساس النانوي يمكنه الكشف عن تركيزات من الكحول تقدر بـ ٥٠ جزءاً في المليون، وهنا يتضح جلياً حساسيته بالمقارنة بطرق الفحص الأخرى مثل استخدام فاحصات التنفس (Breathalyzers) التي تستخدم لتقدير كمية الكحول في الدم من خلال تحليل عينة من هواء الزفير، ولزيادة حساسية هذا الجهاز النانوي فإنه يلزم إحاطته بطبقة من حبيبات الذهب أو البلاتين النانوية.

٢. تحسين كفاءة البطاريات: (Improving Batteries)

بمساعدة التكنولوجيا النانوية نتم الدراسات من أجل خلايا تخزين الطاقة الشمسية والبطاريات مما سينعكس إيجابياً على مردود الطاقة البديلة واكتشاف بدائل جديدة ستكون في المستقبل القريب البديل الحقيقي للوقود الحفري كالبترول والغاز الطبيعي والفحm.

تتميز البطاريات الشائعة الاستعمال بأن محتواها يكون محدوداً من الطاقة أو أنها تحتاج إلى الشحن المستمر كما أن عمرها الافتراضي يكون قصيراً نسبياً مما يجعل من عملية التخلص منها مشكلة بيئية ليست بسيطة. وقد استدعي ذلك استعمال بطاريات ذات قدرة عالية من الطاقة أو استخدام بطاريات تشحن على فترات متباينة يدخل في تركيبها المواد النانوية مما يقلل من مشكلة التخلص منها عند انتهاء عمرها الافتراضي الطويل نسبياً.

المكثفات الدقيقة جداً (Ultracapacitors) هي مكثفات كهروكيميائية تمتلك طاقة غير عادية تقدر بآلاف مرات الطاقة الناتجة من المكثفات العادية وأحد التطبيقات الممكنة للأزهار النانوية هو استخدامها لتحسين كفاءة تلك المكثفات وإنتاج بطاريات ذات مواصفات أفضل لاستخدامها في الأجهزة الإلكترونية محمولة. قام الباحثون بإنتاج أنواع مختلفة من الأزهار النانوية باستخدام مواد متعددة من بينها استخدام حبيبات الكربون النانوية لأكسيد المنجنيز (MnO) وهو المركب الرئيسي المزود للطاقة في البطاريات التقليدية ذلك أن الجيل السابق من الأزهار النانوية أصبح غير مناسب لاستخدامه في مجال إنتاج الإلكترونيات التي تحتاج بطاريات أكثر قوة وأطول عمرًا.

قام الباحثون في معهد الدفاع الكيميائي (Institute of Chemical Defence) في بكين بالاشتراك مع علماء من جامعة بكين بتخليق مرج من الأزهار النانوية (Nanomeadows) مرتبة على أنابيب الكربون النانوية الناتجة من ورقة من معدن التانتالوم (Tantalum Ta) (لوحة ٧). هذا المرج النانوي يعمل بكفاءة تقدر بعشرة أضعاف عمل أكسيد المنجنيز المنفرد ويمكنه تخزين ضعف الشحنات المتكونة عند استخدام الإلكترونيات الكربونية الموجودة في المكثفات الدقيقة جداً. قام العلماء أولاً بتنمية عناقيد من أنابيب الكربون النانوية البالغ سمكها ١:٥٠٠٠ من سمك شعرة رأس الإنسان المعروفة بقدرتها العالية على التوصيل الكهربائي. بعد ذلك قام العلماء بترسيب حبيبات أكسيد المنجنيز النانوية على الأنابيب النانوية بطريقة الترسيب الكهربائي مما نتج عنه عناقيد نانوية تشبه

نبات الهندياء (Dandelions) عند فحصها بالمجهر الإلكتروني وكانت النتيجة تكون بطارية ذات قدرة تخزينية عالية وعمر أطول من البطاريات التقليدية. وقد أوضح الباحثون أن الشحنات تنتقل وتخزن في الأزهار النانوية الناتجة من أكسيد المنجنيز في الوقت الذي تعمل فيه أنابيب الكربون النانوية بقدرتها التوصيلية العالية على زيادة الطاقة الناتجة منها. وبالرغم من ذلك فإن الباحثين الآخرين يرون أن هذه الوسيلة لإنتاج الطاقة مكلفة ولا يمكن الاعتماد عليها في إنتاج البطاريات ذات الأحجام الكبيرة المستخدمة في وسائل النقل المختلفة.

٣. الخلايا الشمسية :

تعتبر فرصة الخلايا الشمسية المتاحة حالياً كمصدر للطاقة قادرة على منافسة الوقود الحفري أو شبكات الكهرباء ضعيفة، وهذه الخلايا بسيطة وكفاءتها ليست على المستوى المطلوب بالإضافة لارتفاع تكلفة تصنيعها عند استخدامها لتوليد الكهرباء على نطاق واسع، وبالرغم من ذلك فقد أدت التطورات في مجال التكنولوجيا النانوية إلى فتح الباب نحو إنتاج جيل جديد من الخلايا الشمسية أرخص وذات كفاءة أفضل قليلاً.

في البداية نشير إلى أسس تصنيع الخلايا الشمسية العاديّة التي تسمى أيضاً الخلايا الفولتضوئية (Photovoltaic Cells) والتي تعمل على تحويل ضوء الشمس إلى كهرباء مباشرة. هذه الخلايا تكون من مواد شبه موصلة خصوصاً السليكون وعندما يسقط عليها الضوء فإنها تمتص الطاقة الضوئية أو الفوتونات التي تؤدي إلى إثارة الإلكترونات في السليكون ناقلة إياها إلى مستوى أعلى من الطاقة مما يؤدي إلى تخلق الكهرباء (شكل ٤٠) هذا التيار الكهربائي يعمل كصمام ثالث يسمح بتدفق الإلكترونات في اتجاه واحد وبالتالي تكون تيار من الإلكترونات أو الكهرباء.

وقد أمكن من خلال تكنولوجيا النانو تقنيات زيادة كفاءة هذه الخلايا الشمسية، إلا أن الإنجاز الأهم هو خفض تكلفة تصنيعها حيث تمكّن علماء الكيمياء في جامعة كاليفورنيا من اكتشاف طريقة لصناعة خلايا شمسية

بلاستيكية رخيصة الثمن يمكن وضعها على أي سطح. هذه الخلايا الشمسية البلاستيكية تكون من قضبان نانوية منتشرة في بوليمر ت عمل كالأسلاك حيث إنها تولد الإلكترونات عند امتصاصها لضوء ذي طول موجي معين ومن ثم تتدفق هذه الإلكترونات خلال القضبان حتى تصل إلى الكثرود من الألومنيوم حيث تتحدد مكونة تيارا وبالتالي تنتع الكهرباء (شكل ٤١).

تميز الخلايا الشمسية البلاستيكية بخصوصها لسببين الأول أنها لا تستخدم السليكون المعروف بفلاء سعره كما أن تصنيعها بسيط جداً للدرجة أنه يمكن أن يتم في كأس زجاجي في المختبر دون الحاجة إلى أجهزة مكلفة كالحاجة إلى غرف مفرغة من الهواء كما يحدث عند تصنيع الخلايا العادية. كما تميز هذه الخلايا البلاستيكية بإمكانية ضبط القضبان النانوية لامتصاص الضوء ذي الأطوال الموجية المختلفة وبالتالي زيادة كفاءتها لقدرتها على امتصاص معظم الضوء الساقط عليها.

بالإضافة إلى جامعة كاليفورنيا فقد قامت إحدى شركات التكنولوجيا تسمى كوناركا(Konarka) بتحسين الخلايا الشمسية باستخدام تقنيات التكنولوجيا النانوية وأمكنهم إنتاج خلية شمسية تسمى البلاستيك الكهربائي (Power Plastic) يمكنها امتصاص ضوء الشمس المباشر والضوء العادي وتحويله إلى كهرباء.

إن التكنولوجيا المستخدمة في تصنيع هذه الخلايا الجديدة ما زالت سرية إلا أن الأسس العامة لها تتلخص في أنه يتم تصنيعها من الحبيبات النانوية لثاني أكسيد التيتانيوم المفطى بصيغة فولتضوئية تولد الطاقة عند امتصاصها للضوء. وتتجدر الإشارة إلى أن هذه الخلايا الجديدة لا يمكن استخدامها حالياً إلا لتوفير الطاقة للأجهزة التي لا تحتاج إلى طاقة كبيرة مثل شحن الهواتف المحمولة أثناء السير أو على الشاطئ مثلاً.

أكثر التأثيرات إيجابية لهذه الخلايا هو أثرها المحافظ على البيئة، فقد اقترحت شركة كوناركا تقنية أسقف المنزل بالكامل بها لتدبير احتياجات المنزل من الطاقة الرخيصة والنظيفة، وإذا تم ذلك في عدد كبير من المنازل فإن

الاعتماد على الوقود الحفرى سيتاقص مما سيكون له بالغ الأثر فى تقليل التلوث البيئى فى المنطقة. بالإضافة إلى ذلك فإن هذه الخلايا يمكن أن تكون مصدر الطاقة فى المناطق النائية التى تباعد فيها المسافات وتقل فيها الكثافة السكانية مما يجعل مدها بشبكة موحدة للكهرباء أمراً صعباً ومكلفاً للغاية.

ومن المجالات المثيرة لاستخدام تلك الخلايا البلاستيكية هو استخدامها فى المجال العسكري ضمن تجهيزات الجنود لتقليل الحمولة التى يحملها الجندي حيث لا يزيد وزنها عن نصف كجم بالمقارنة مع ٢٠ كجم للبطارية التقليدية التى يحملها الجندي حالياً لتوفير احتياجات تشغيل أجهزته الكهربائية.

وأخيراً فقد بدأت شركة كوناركا فى تطوير نوع من الألياف أطلقت عليه اسم الألياف الشمسية (Solar Fibers) تتضمن فيها تلك الخلايا البلاستيكية الجديدة حيث يمكن استخدامها فى تصنيع منتجات متعددة كالملابس والأغطية والخيام ذاتية التدفئة.

** معرفتي **
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الابتسامة

الفصل السابع

الطب النانوى

الطب النانوى (Nanomedicine) هو تطبيقات النانوتكنولوجى لعلاج و/ أو منع الأمراض التى تصيب الإنسان، وهناك مصطلحات أخرى تستخدم لتعريفه مثل النانوتكنولوجيا الطبية (Biomedical Nanotechnology) والنانوبيولوجيا الطبية (Biomedical Nanobiology). هذا التخصص مازال فى بداياته ومن المنتظر أن يغير العلوم الطبية بشكل مثير فى القرن الحادى والعشرين.

لقد أصبح بالإمكان استغلال الخصائص الفريدة للمواد النانوية فى التطبيقات المختلفة للطب النانوى، فالحبوبات النانوية يمكن إكسابها خصائص وظيفية محددة باتصالها بجزئيات أو تركيبات بيولوجية؛ حيث أدى هذا التكامل إلى تطوير أجهزة التشخيص وأدوات التحليل وطرق توصيل الدواء وغيرها الكثير.

أكثر الأدوات بدائية فى هذا المجال فهى تلك التى تستخدم لتشخيص الأمراض وتضم الاختبارات الكيميائية المتخصصة والأدوات التى يمكن أن تستخدم لمراقبة الكيمياء الداخلية للجسم. ويعتقد أنه بالإمكان تصنيع آلات نانوية مزودة بمرسل لاسلكى تتحرك داخل الجهازين الدورى والليمفى للإنسان مرسلة إشارات تحذيرية عند وجود اضطراب أو خلل فى التفاعلات الكيميائية

بالجسم، كما يعتقد أنه يمكن زرع آلات نانوية ثابتة في الجهاز العصبي لإجراء وظائف محددة مثل القيام برسم المخ عند الحاجة.

الاستخدامات الأكثر تقدما للنانوبيولوجيا الطبية تتضمن الأجهزة التي يتم زراعتها في الجسم لتوزيع المقاير أو الهرمونات عند الحاجة وذلك في الأشخاص الذين يعانون من اضطراب حاد أو نقص في إنتاج تلك المواد، ومن الأجهزة النانوية الأخرى التي يمكن زراعتها بشكل دائم للقيام بالدور المنوط بها عند الحاجة جهاز الصدمات الكهربائية النانوي ومنظم ضربات القلب النانوي، كما أنه قد يمكن تصنيع أجسام مضادة وكرات دم حمراء وبيضاء وكذلك إنسان آلي أو روبوت نانوي مضاد للفيروسات.

أما أكثر الابتكارات تقدما في هذا المجال فهو ابتكار الروبوت النانوي الجراح الذي يمكنه إصلاح الخلايا التالفة أو دخول الخلايا واستبدال مركباتها التالفة، ويعتبر التضاعف الذاتي للروبوتات النانوية وقيامها بإصلاح العيوب الجينية باستبدال الأجزاء التالفة من الدنا هو أكثر التطورات المرجو تحقيقها في المستقبل.

من المأمول أن تكون هناك تطبيقات طبية عديدة ومتنوعة قد لا يتصور أحد مداها الآن إلا أنها بالتأكيد ستساعد في إنقاذ الكثير والكثير من الأحياء. وفيما يلى استعراض لبعض التطبيقات الطبية التي تستغل تقنيات النانوتكنولوجى والتى بدأ أو اقترب تسويقها تجاريا.

١. اكتشاف السرطان وعلاجه

يحدث السرطان عندما يخرج معدل انقسام مجموعة من الخلايا عن السيطرة أى التكاثر والانقسام غير المحدود بطريقة عشوائية، وقيامها بغزو الأنسجة المجاورة وتحطيمها مثلاً تتفلل جذور النباتات في الأرض بل وانتشارها أحيانا إلى أماكن أخرى عبر الليمف والدم، وتختلف الخلايا السرطانية في ذلك عن الأورام الحميدة (Benign Tumors) التي تكون محدودة الموقع ولا تغزو الأنسجة المجاورة.

يمكن إصابة الأفراد في جميع سنوات العمر بالسرطان إلا أن فرصة الإصابة تزداد بتقدم العمر وقد وجد أن الوفيات من مرض السرطان تمثل حوالي ١٢٪ من جملة الوفيات العالمية، وطبقاً لبيانات الجمعية الأمريكية للسرطان (Amer-ican Cancer Society) فإن عدد الوفيات في العالم نتيجة الإصابة بأنواع السرطانات المختلفة بلغ مليون حالة عام ٢٠٠٧.

يتم تشخيص السرطان أولياً من خلال التصوير الإشعاعي (Radiographic Imaging) متبوعاً بتحليل الأنسجة بعد أخذ عينة من العضو المطلوب فحصه جراحياً (Biopsy)، كما أن طرق العلاج التقليدية لا تتعذر الجراحة والعلاج الكيميائي أو العلاج الإشعاعي (Radiotherapy) وما يصاحبهم من آثار جانبية قد يكون لها آثار نفسية بالغة على المرضى.

١- اكتشاف الإصابات السرطانية

مرض السرطان من الأمراض التي أعطاها الأطباء والباحثون الكثير من الوقت والجهد للتوصيل إلى تقنيات سهلة ويسيرة لاكتشافها بدلاً من طرق التدخل الجراحي لأخذ عينة من النسيج الذي يظن أنه مصاب به. ولقد مكنت النانوتكنولوجى الأطباء والباحثين من تشخيص الأورام السرطانية والحصول على صور واضحة للأورام والخلايا السرطانية والحصول على معلومات كافية حول هذه الأورام يمكن بواسطتها تحديد أماكنها بدقة ومن ثم القيام بعملية العلاج بشكل فوري.

١- استهداف سرطان الثدي بالكوانتم دوت :

من أمثلة الحواس النانوية تلك التي تستخدم الخواص الفلوريسينتية للكوانتم دوت المكون من حبيبات سيلينيد الكادميوم النانوية للكشف عن سرطان الثدي ويتم ذلك بحقن هذا النوع من الكوانتم دوت ثم البحث عن مكان تواجده في الجسم من خلال تتبع إشعاعاته الفلوريسينتية. وقد أصبح بالإمكان حالياً تشييد حساس الكوانتم دوت النانوي بشكل تخصصى بحيث يتمكن من الارتباط بنوع محدد من الخلايا كالخلايا السرطانية مثلاً. وقد قامت إحدى الشركات

الأمريكية تسمى شركة هاوارد للنانوتكنولوجي في كاليفورنيا (Hayward, Calif.) based Nanotech Company) سرطان الثدي واضحة عند الكشف عن وجودها بدلاً من استخدام الصبغات العضوية التي تستخدم عادة في هذا المجال.

يتميز الكواونتم دوت بإمكانية التحكم في حجم الحبيبات النانوية المنتجة له وبالتالي التحكم في الطول الموجي ولون الضوء المنبعث منه عند تشتيطه بضوء خارجي كما سبق الإشارة لذلك، فمثلاً كواونتم دوت سيلينايد الكادميوم الذي يصل حجمه ٣ نانومتر ينبعث منه ضوء أخضر طوله الموجي ٥٢٠ نانومتراً بينما الذي يبلغ حجمه ٥,٥ نانومترات يبث ضوءاً أحمر طوله الموجي ٦٢٠ نانومتراً، وقد قام الفريق البحثي في تلك الشركة بإضافة غطاء من كبريتيد الزنك لجعل حجم الكواونتم دوت ٨ نانومتر وبالتالي يقترب الضوء المنبعث من الطول الموجي للأشعة تحت الحمراء (٧٠٠ - ١٠٠٠ نانومتر) حيث تكون الصورة أوضح كثيراً نتيجة نفس معدل تشتت الأشعة بالمقارنة بمثيله عند استخدام الضوء الفلوريسينتي المرئي.

ومن المزايا الأخرى للكواونتم دوت إمكانية إثارته بأنواع مختلفة من الأطوال الموجية سواء كان ذلك طولاً موجياً مفرداً أو حزمة من الأطوال الموجية، وبالتالي فقد قام الفريق البحثي باستخدام الضوء الناتج من مصباح الرزق الذي ينتج الضوء الفلوريسينتي في المجاهر العادية، وبالتالي فإنه يمكن استخدام أشعة الليزر وغيرها من مصادر الإضاءة المختلفة.

لإتمام الكشف قام الفريق البحثي بريط الكواونتم دوت بمجسین بیولوچیین- أحدھا هو السترتیفیدین (سبق الإشارة إليه عند استعراض حساس الكواونتم دوت النانوی) والآخر يسمى الجلوبیولین المناعی - IgG - للارتباط بمركب کیمیائی عبارۃ عن جسم مضاد خاص يسمى Her2 ينتشر على سطح خلايا الثدى السرطانية ويعتبر دليلاً على وجود هذا النوع من السرطان، وقد تمكّن الفريق البحثي من ملاحظة التوهج المنبعث من الكواونتم دوت وبالتالي من وجود هذا الدليل الخاص بسرطان الثدي في الخلايا الحية (مرجع رقم ٦٥).

وتقوم الشركة حالياً بتجربة أنواع مختلفة من المواد النانوية تستطيع انبعاثاتها الاقتراب من منطقة الأشعة تحت الحمراء، ومن هذه المواد حبيبات زرنيخيت (Indium Arsenide).

٢- استخدام الروافع النانوية :

سبق عرضها من قبل عند استعراض الحواس البيولوجية النانوية.

٣. استخدام حبيبات الذهب :

١ - حبيبات الذهب للكشف عن تتابع جيني:

أخذ الكشف عن تتابعات الدنا الكثير من الاهتمام في السنوات العشرين الماضية في مجالات متعددة منها الأمن الغذائي وعلم الأمراض والطب الشرعي، وقد نشأ هذا الاهتمام كنتيجة طبيعية للامتناء من رسم الخريطة الجينية للإنسان، وهو ما يعرف بمشروع الجينوم البشري (Human Genome Project)، ولقد أدى ذلك إلى التوصل إلى تقنيات التهجين (Hybridization Techniques) لتحليل الدنا، ثم كان استخدام حبيبات المعادن خصوصاً حبيبات الذهب النانوية كبديل لتلك التقنية المعقدة ليجعل منه أمراً سرياً وميسوراً.

من الأمثلة التطبيقية لاستخدام حبيبات الذهب النانوية في علم الأمراض استخدامها في الكشف عن أمراض السرطان المسببة عن خلل وراثي في أحد الجينات، فمن المسلم به أن مرض السرطان قد يحدث نتيجة لخلل في التركيب الوراثي أي حدوث طفرة به، لذا فإن الباحثين والأطباء المعالجين لمرضى السرطان يتطلعون إلى اليوم الذي ستظهر فيه طريقة جديدة غير مكلفة تمكّنهم من التعرّف السريع والدقيق على الطفرات المرتبطة بالسرطان.

لقد تم التوصل إلى عدد من الاستراتيجيات للكشف عن ترتيب معين من الدنا باستخدام حبيبات الذهب النانوية كمرشد أو دليل واضح يمكن تتبعه عند ارتباطها بتتابع الدنا مما قد يقدم الحل المنتظر. هذه الطريقة البسيطة غير

المكلفة التي يمكن استخدامها بطريقة اختيارية وحساسة للكشف عن تتابع معين من القواعد النيتروجينية للتأكد من وجود الطفرة الجينية قام بتطويرها عدد من الفرق البحثية من بينهم فريق بحثي من جامعة نورث ويسترن Uni- Northwestern University الأمريكية بقيادة تشاد ميركين (Chad Mirkin) وروبرت لتنجر (Robert Letzinger)

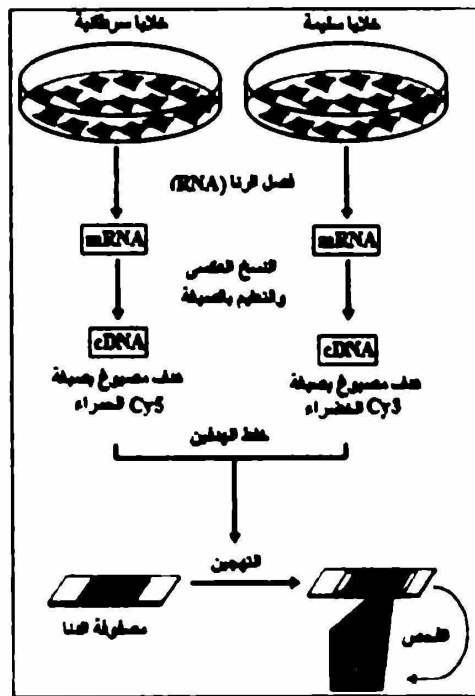
تضمن هذه التقنية التعرف والتقدير الكمي للتغير الحادث في نيوكلويوتيد واحدة، (Single-Nucleotide polymorphisms, SNPs) وهي أكثر التغيرات الوراثية التي تحدث في الإنسان باستخدام مصفوفة الدنا (DNA Microarray) الموضحة في شكل ١٩.

تعتبر حبيبات الذهب النانوية محور النظام الجديد الحساس المتخصص في الكشف عن الطفرات الجينية الناتجة عن تغير قاعدة نيتروجينية واحدة في النيوكليوتيد والذى تمثل المصدر الرئيسي لحدوث الطفرات الجينية في الإنسان. هذه الطريقة التي تستخدم التكنولوجيا النانوية ستصبح منافسة للطرق التقليدية للكشف عن تلك الطفرات في عينة من الدم مثل استخدام تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR) إلا أنها تميز عنها بأنها لا تحتاج إلا لمجرد استخلاص الدنا من الدم وأنها لا تستغرق أكثر من ساعتين للتوصيل إلى النتيجة.

يمثل الكشف عن هذا النوع من الطفرات الجينية إحدى ثمار مشروع الجينوم البشري الذي تم إنجاز أولى مراحله وهي سلسلة القواعد النيتروجينية عام ٢٠٠٣، حيث إن وجود بعض هذه الطفرات يعتبر دليلاً على الإصابة بالسرطان، كما أن وجود طفرات أخرى قد يوضع استعداد الشخص للشفاء عند العلاج ببعض المواد المضادة للسرطان.

المشكلة الرئيسية لاستخدام تلك الطفرات سواء في الكشف عن السرطان أو العلاج منه أنها قد تفقد بين البلدين الثلاثة لأزواج القواعد النيتروجينية المكونة للجينوم البشري، والبحث عن تلك الطفرة يشبه تماماً البحث عن إبرة في كوم

من القش ويتم ذلك حالياً بتكبير جزء الدنا الذي يعتقد احتواوه على الطفرة من خلال تقنية تفاعل البوليميريز المتسلسل التي تحتاج إلى خطوات معملية طويلة وبعد ذلك يتم التعرف على الطفرة من خلال مجس يتكامل ترتيب القواعد النيتروجينية له مع الترتيب المطلوب الكشف عنه في الطفرة.

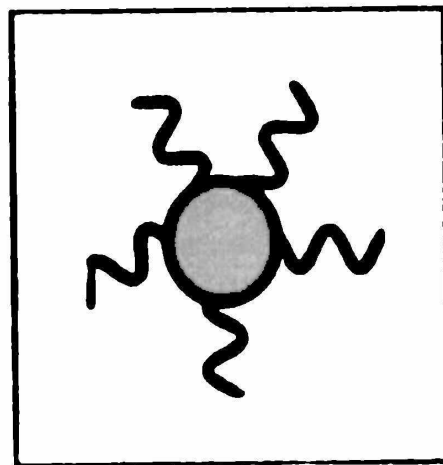


شكل ١٩ - مصفوفة الدنا ذاتية الألوان للتعرف على التغيير الحادث في نيوكلويوتيد واحدة بتهجين نوعين من الدنا المكمل (cDNA) الناتجين من نسيج مريض وأخر سليم للمقارنة بينهما حيث يتم تعليم النسيجين بصبغتين مختلفتين الألوان مثل Cy3 (التي تعطى لوناً أخضر) و Cy5 (التي تعطى لوناً أحمر) (الرسم التوضيحي مستخلص من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامه دون قيود تحت بند Public domain مع تعديلات طفيفة للمؤلف)

وقد أدى استخدام حبيبات الذهب النانوية إلى الاستغناء عن تقنية شكل ١٩ الـ PCR للكشف عن هذه الإبرة في كوم القش حيث يتم استخلاص الدنا من الدم ثم تكسيره إلى قطع صفيحة بمعاملته بالموجات فوق الصوتية (Sonication) لإنتاج قطع من الدنا تتكون كل منها من حوالي 500 زوج من القواعد النيتروجينية. يتم تحويل هذه القطع على الشريحة المحتوية على قطع تخليقية من الدنا لها ترتيب مكمل للترتيب الذي يتم البحث عنه (المجسات) وبعد ساعة

تقربيا يتم غسل الشريعة للتخلص من القطع التي لم ترتبط بالمجسات لتظل فقط القطع التي ارتبطت بالمجسات مع عدد قليل من تتابعات الدنا التي لم ترتبط بشكل تام.

يأتى بعد ذلك دور حبيبات الذهب النانوية المبرمجة باتصالها بمجسات لها ترتيب مكمل لجزء من الدنا فى الجينوم البشرى يقع قريبا من الترتيب المطلوب البحث عنه (شكل ٢٠)، وعند الحاجة إلى الكشف عن أكثر من تتابع فإنه يجب إضافة أكثر من مجس مكون من حبيبات الذهب النانوية متصل بها الترتيب المحدد من الدنا المكمل للترتيب المطلوب البحث عنه، ويؤدى وجود الحبيبات النانوية مرتبطة بالمجس إلى تغيير طريقة ارتباط المجس بالدنا حيث تعمل على تقوية عملية الارتباط أو التهجين بينهما. هذا التهجين المتين يسمح بعملية غسيل شديدة لمدة نصف ساعة للتخلص من أي مجسات ربما تكون ارتبطت بشكل غير مقصود، وفي النهاية يتم ترسيب طبقة رقيقة من الفضة حول حبيبات الذهب النانوية - بنفس الطريقة التي يتم فيها ترسيب الفضة على أفلام التصوير الفوتوغرافي- لتكبير الإشارة الصادرة من حبيبات الذهب مما يسهل من عملية الكشف النهائي.



شكل ٢٠ - رسم توضيحي لحبيبة ذهب نانوية متصل بها عديد من المجسات ذات ترتيب مكمل للترتيب المطلوب البحث عنه

لقد تم تطوير هذه الطريقة الجديدة لتصبح قادرة على الكشف عن ثلاثة من الطفرات الجينية في الوقت نفسه، وينتظر أن تصل كفاءتها للكشف عن أعداد أكبر في المستقبل القريب.

ب. حبيبات الذهب النانوية تبسيط اكتشاف السرطان:

من التطورات الحديثة في هذا المجال ربط حبيبات الذهب النانوية إلى جسم مضاد خاص بالخلايا السرطانية مما يجعل من اكتشاف السرطان أكثر سهولة ويسر. هذا ما أعلن عنه الفريق البحثي في معهد جورجيا للتكنولوجيا بجامعة كاليفورنيا في لوس أنجلوس بقيادة العالم المصري الأصل الدكتور مصطفى السيد ويضم معه نجله الطبيب إيفان جراح العنق والرأس بمركز السرطان بجامعة كاليفورنيا في سان فرانسيسكو وأحد خريجي المعهد يدعى زياد هوانج (Xiahua Huang) من المعروف عن حبيبات الذهب النانوية أنها تكون جيدة في امتصاصها وفي تشتتها للضوء ولقد أراد الفريق البحثي معرفة ما إذا كان بإمكانهم التحكم في هذا التشتت في الخلايا الحية مما يجعل من اكتشاف السرطان أمراً سهلاً وبالفعل كانت النتائج مشجعة.



الدكتور مصطفى السيد (١٩٣٣ -)

يوجد على سطح الخلايا السرطانية بروتين معين يسمى مستقبل عامل نمو البشرة (Epidermal Growth Factor Receptor) ويربط كرات الذهب النانوية إلى الجسم المضاد لهذا المستقبل البروتيني وجد الباحثون أن هذه الحبيبات النانوية تستطيع الارتباط بالخلايا السرطانية.

لقد كانت الدراسة على سرطان الجلد عندما وجد أن حبيبات النانوية للذهب تلتقط بالخلايا السرطانية وحدها وبذلك يمكنها رصد أي ورم بالجلد حيث تجتمع حبيبات الذهب النانوية لتشكل طبقة مضيئة على سطح الخلايا السرطانية وحدها عند الفحص المجهرى فتبعد مثل كوكبة مضيئة وسط مجال معتم بينما تبدو الخلايا السليمة داكنة تحت المجهر.

عند إضافة حبيبات الذهب المرتبطة بالجسم المضاد إلى خليط من الخلايا السليمة والخلايا السرطانية تمكن الدكتور مصطفى السيد ومعاوناه من التمييز بين كلا النوعين من الخلايا باستخدام مجهر بسيط للكشف عن التوهج الناتج من الخلايا السرطانية حيث إن الخلايا السليمة لا ترتبط بتلك الحبيبات النانوية وهذه هي الميزة الكبرى لهذه التقنية التي لا تحتاج إلى مجاهر معقدة مكلفة أو إلى الليزر بل كل المطلوب مجرد مجهر عادى والضوء الأبيض، ومن المزايا الأخرى لهذه التقنية أن النتائج يتم الحصول عليها فوراً فبمجرد الحصول على الخلايا من الورم ورشها بحببيات الذهب النانوية المرتبطة إلى الجسم المضاد يتم الحصول على النتيجة تحت المجهر في الحال (لوحة ٨)، وبالإضافة إلى ما سبق فإن حبيبات الذهب النانوية ليست سامة للخلايا البشرية وهذا ما يميز تلك التقنية عن مثيلاتها التي تستخدم الكواونتم دوت الذي يكون ساماً بدرجة أو أخرى للإنسان.

وقد وجد أن حبيبات الذهب النانوية التي يبلغ حجمها ٣٠ نانومترًا هي الأفضل في هذه الدراسة، كما قدرت درجة تاليف تلك الحبيبات مع الخلايا السرطانية بـ ٦٠٠ ضعف درجة تاليفها مع الخلايا السليمة، كما وجد أن تشتت الضوء كان قوياً لدرجة أن الباحثين كان يمكنهم الكشف عن الحبيبة النانوية المفردة.

وامتداداً لهذه الدراسة فإن الدكتور مصطفى السيد قد أوكل لبعض الباحثين في المركز القومي للبحوث في مصر دراسة التأثيرات المحتملة لحببيات الذهب النانوية على الجسم أملأاً في التوصل إلى درجة عالية من الأمان قبل استخدامها في علاج الإنسان.

بـ- علاج السرطان

بالرغم من أن بعض أنواع السرطانات يمكن علاجها إلا أن نتائج طرق العلاج المتأحة حالياً غير مضمونة تماماً سواء كان ذلك بالجراحة أو العلاج الكيميائي أو الإشعاعي، فكثيراً ما يصاحب العلاج بهذه الطرق آثار جانبية مؤلمة أحياناً وقاتلة أحياناً أخرى. هذه المعاملات العلاجية التقليدية لا تفرق بين الخلايا السرطانية والخلايا السليمة حيث يتم قتل كلا النوعين من الخلايا، إلا أن التقدم في النانوتكنولوجى أدى إلى التوصل إلى تقنيات جديدة لاستهداف الخلايا السرطانية فقط.

١. استخدام المواد النانوية :

هناك العديد من المواد النانوية التي تمتلك القدرة على قتل الخلايا السرطانية بشكل انتقائى دون التأثير على الخلايا السليمة. من أمثلة هذه المواد أنابيب الكربون النانوية وأصداف الذهب النانوية (Gold Nanoshells) اللذان أعطيا الأمل ليس فقط في علاج السرطان بل في الكشف المبكر الدقيق للخلايا السرطانية، وتتجدر هنا الإشارة إلى أن الأصداف النانوية (شكل ٤٧) هي كريات نانوية (من السيليكا في هذه الحالة) تغطي بطبقة رقيقة من الذهب.

ما الخدعة التي تجعل أنابيب الكربون والأصداف النانوية يتتصاقن بالخلايا السرطانية دون الخلايا السليمة؟ لقد استخدم الباحثون حمض الفوليك بالإضافة إلى الأجسام المضادة، ومن المعروف أن الخلايا السرطانية تمتلك عدداً كبيراً من مستقبلات أملاح حمض الفوليك (الفولات) وبالتالي فإن التركيبات النانوية المفطاه بالفولات والأجسام المضادة تستطيع الارتباط بسهولة بالخلايا السرطانية نتيجة ارتباط الفولات بمستقبلاتها على سطح الخلايا السرطانية، أما الأجسام المضادة فيكون دورها جعل هذا الارتباط انتقائياً أي الارتباط ببروتين معين على سطح الخلايا السرطانية.

بمجرد التصاق أنابيب الكربون النانوية بالخلايا السرطانية المستهدفة فإنها تكون جاهزة تماماً لقتلها بطريقة أو أخرى. إحدى هذه الطرق هو أن تحمل

أدوية مضادة للسرطان في تجويفها الداخلي، أو أن تزود بمصدر للأشعة تحت الحمراء التي لا يعدها أثراً على الخلايا السليمة أكثر من أثر التعرض لأشعة الشمس المباشرة وهي نفسها التي تستخدمنا لتشغيل جهاز التليفزيون بجهاز التحكم عن بعد (الريموت)، أما الخلايا السرطانية فإن الأنابيب النانوية تربط بها وتسخنها لدرجة كفيلة بقتلها.

أصداف الذهب النانوية هي الأخرى تمتلك القدرة نفسه من الارتباط الموجه بالخلايا السرطانية لكن دون الحاجة إلى الفولات أو الأجسام المضادة، ويرجع السبب في ذلك إلى صفر حجمها الذي يكون واحداً على عشرين من حجم كرات الدم الحمراء. وعند حقن هذه الأصداف النانوية في تيار الدم فإنها تتجمع في مكان الورم السرطاني الذي ينمو بسرعة وبطريقة شديدة تؤدي إلى إمكانية تسرب السوائل من وإلى الأوعية الدموية وبالتالي تدخل الأصداف النانوية النسيج السرطاني، وباستخدام إشعاع خارجي من الأشعة تحت الحمراء تتمكن الأصداف النانوية من تدمير الورم السرطاني تاركة الأنسجة السليمة كما هي.

ولما كانت أنابيب الكربون وأصداف الذهب النانوية يمتلكان مقدرة توصيلية جيدة لذا فإنهما يمكن استخدامهما كمرشد لاسلكي لجعل أصفر الأورام تبدو ظاهرة أثناء عملية المسح الإشعاعي.

٢ . الخلايا النانوية: (Nanocells)

يوجد حالياً نوعان من العقاقير التي تستخدم في علاج الأورام السرطانية، الأول كيميائي يدمر الخلايا السرطانية والآخر عامل يمنع تكون الأوعية الدموية في الورم مما يمنع وصول الدم إليه. كلتا الطريقتين فعالتان في مكافحة الورم السرطاني والقضاء عليه ولكن في حدود معينة، فالعقار الكيميائي سام ويدمر الخلايا السرطانية والخلايا السليمة دون تفرقة بينهما، أما عامل منع تكون الأوعية الدموية فيفلق المسار الذي يجب أن يسلكه العقار الكيميائي المدمر للورم السرطاني.

يعتبر تكون الأوعية الدموية (Angiogenesis) الجديدة من العوامل المهمة جداً في مراحل تكون الورم، فعند نمو الورم إلى حجم ملليمتر مكعب واحد يصبح قالبه الداخلي شحيح الأكسجين (Hypoxic) ومن ثم يفرز عوامل نمو لاستعادة تكوين الأوعية الدموية التي تزود نسيج الورم بالغذاء والأكسجين. وقد أمكن تثبيط نمو الأوعية الدموية في نسيج الورم كوسيلة لمنع نمو هذا الورم إلا أن هذه الطريقة لم يثبت نجاحها بشكل كامل فمنع الغذاء والأكسجين عن الخلايا السرطانية يؤدي في النهاية إلى تكون خلايا سرطانية مقاومة لنقص الأكسجين. هذه الخلايا يمكن القضاء عليها بالعلاج الكيميائي إلا أنه بتوقف تكون الأوعية الدموية (Vasculation) في الورم فإن طرق توصيل الدواء تكون قد قطعت.

لقد قدمت النانوتكنولوجى الحل لهذه المشكلة بإيجاد وسيلة لتوصيل العلاج الكيميائى ومنع تكون الأوعية الدموية معاً وبذلك يقوم العلاج الكيميائى بدوره في القضاء على الخلايا السرطانية بالرغم من عدم وجود أوعية دموية في نسيج الورم، هذا الحل هو ما يعرف بالخلايا النانوية.

هذه الخلايا النانوية ماهي إلا غشاء من الليبيدات المفسرة (الفوسفوليبيدات) يعمل كوسيلة لتوصيل العلاج الكيميائى إلى الخلايا السرطانية فقط دون التعرض للخلايا السليمة يقوم علماء معهد شيلاديتيا سينجوبتا (Shila ditya) في معهد ماساتشوسيتس للتكنولوجيا Massachusetts Institute of Technology) في بوسطن بتطويرها حالياً بقيادة رام ساسيسيخاران (Ram Sasisekharan) أستاذ الهندسة البيولوجية بالمعهد.

يبلغ قطر كل خلية نانوية من التي يتم تطويرها لحمل كلا النوعين من العقاقير حوالي ٢٠٠ نانومتر ويمكن تخيلها كبالون بداخل بالون (شكل ٤٩) لحماية العقاقير المستخدمة في العلاج حتى الدخول في نسيج الورم، في البالون الداخلي يوجد عقار العلاج الكيميائى وفي الخارج يوجد عامل منع تكون الأوعية الدموية وقد تم تصميم البالون الخارجي على هيئة الخلايا الدهنية لراوغة جهاز المناعة ومنع اكتشاف تلك الخلايا النانوية.

هذه التقنية تعتمد على حقيقة أن الأوعية الدموية للأورام السرطانية تمتلك ثقبوا قطرها ٦٠٠ نانومتر ولذلك فهى أكثر نضوها من الأوعية الدموية العادبة التي يبلغ قطر ثقوبها حوالي ٥٠ نانومترًا. تدور الخلايا النانوية في تيار الدم وعند وصولها إلى النسيج السرطاني فإنها تساب من ثقوب الأوعية الدموية في نسيج الورم لصغر قطرها بالمقارنة مع ثقوب تلك الأوعية. يتحلل الجدار الخارجى ذاتياً وينطلق عامل تدمير الأوعية الدموية في الورم منجزاً مهمته في حوالي ٢٠ ساعة، وبعد تحلل الجدار الخارجى من الطبيعي أن تتعرى البالونة الداخلية التي يتحلل جدارها بفعل الإنزيمات الموجودة في الخلايا السرطانية وينساب العقار الكيميائى القاتل للخلايا السرطانية متخلاصاً منها في حوالي ١٥ يوماً. ومن الأهمية هنا التبيه إلى أن تلك العقاقير لا تصل أبداً إلى الخلايا السليمة لصغر قطر ثقوبها كما ذكر من قبل كما أن أنسجة الورم السرطانى لم تعد تمتلك أوعية دموية لنقل تلك المواد الكيميائية إلى الخلايا أو الأنسجة المجاورة، وبالتالي يتم التخلص من الورم السرطانى دون أدنى تأثير على الخلايا السليمة وهذه هي أهم ميزات هذه الطريقة الجديدة لمكافحة الأورام السرطانية.

وقد ثبت من التجارب المعملية أن الفئران التي عولجت بهذه الطريقة عاشت فترات أطول من الأخرى التي عولجت بالطرق التقليدية. وبالرغم من النتائج المشجعة على حيوانات التجارب إلا أن استخدام تلك الطريقة لعلاج الأورام في الإنسان قد يستغرق فترات طويلة قادمة.

٢. اكتشاف وعلاج الزهايمر

مرض الزهايمر (Alzheimer) الذي سمي بهذا الاسم تخليداً لذكرى الطبيب الألماني لويس آلزهايمر (Alois Alzheimer) الذي قام بوصفه للمرة الأولى عام ١٩٠٧ مرض يخرب خلايا المخ مسبباً مشاكل كبيرة في ذاكرة وتفكير وسلوك المريض المصاب به الذي تسوء حالته مع الأيام حتى النهاية المحتومة.

يعتبر هذا المرض أكثر أسباب الخرف (Dementia) انتشاراً بين الأشخاص الذين بلغ عمرهم 65 عاماً وأكثر حيث يعاني منه أكثر من 26 مليوناً من البشر على مستوى العالم طبقاً لتقديرات عام 2006 ومن المنتظر ارتفاع هذا العدد إلى 100 مليون في عام 2050 بنسبة حوالي 1 : 85 من جملة البشر.



الويس الزهايمر (1864 - 1915)

الأعراض الأولى للمرض تتمثل في فقد الذاكرة بجانب بعض الأعراض العصبية الأخرى مثل ضعف المقدرة على الكلام والسمع والتفكير، كما قد يؤدي إلى تغيرات في السمات الشخصية وإلى اضطراب النوم والهلوسة بالإضافة إلى أنه قد تحدث بعض الأعراض المرتبطة بالحركة في بداية المرض مثل تصلب العضلات وزيادة اهتزاز الفكين.

بداية مرض الزهايمر غالباً ما تكون بطيئة وتدريجية، وطالما أنه لا يتتوفر اختبار متخصص لتحديد العلامات الأولى لهذا المرض فإنه لا يمكن التمييز بينها وبين التغيرات التي تحدث لبعض كبار السن، ومن الضروري تشخيص سبب الخرف مبكراً وبصورة صحيحة حتى لا يحدث لبس بين أعراض الشيخوخة الطبيعية وبين الإصابة بالزهايمر. إن هذا المرض يؤدي إلى التلف التدريجي لخلايا المخ التي لا تتعدد وعند التمكن من التشخيص المبكر له فإنه يمكن إجراء بعض المعاملات التي يمكن لها أن توقف الحالة المرضية أو تؤخر تقدم المرض لدرجة ما، ومن الممكن التشخيص المبكر للزهايمر إذا فحص المريض بواسطة

طبيب النفسية والعصبية المتمرس، ولكن المشكلة الكبرى تكون في عدم إمكانية تشخيص الضعف الإدراكي المعتدل الذي هو حالة انتقالية بين الشيخوخة العادلة والزهايمر ويتميز بفقد الذاكرة بدرجة أكبر بالمقارنة مع من هم في نفس المرحلة السنية.

لا يتم تشخيص الإصابة بمرض الزهايمر على وجه اليقين إلا بعد الوفاة وتشريح المخ أو أخذ عينات من المخ وتحليلها (Cerebral Biopsy) حيث يظهر الفحص النسيجي للحالات المرضية وجود ترسبات من بيتا أميلويد (Am-⁵¹-B-peptide) خارج الخلايا أي في السائل المخ الشوكي (لوحة)، مع وجود تشابكات داخل الخلايا من ليفيات عصبية (Neurofibrillary Tangles) مرتبطة بشعيرات حلزونية من بروتين يسمى بروتين تاو. (Tau Protein)، وقد وجد أن الإنتاج الزائد من بيتا أميلويد أو عدم القدرة على التخلص منه يؤدي إلى موت الخلايا العصبية الذي ينعكس على فقد الذاكرة والعلامات الكاملة للزهايمر. ويأمل العلماء في التوصل إلى وسائل أخرى تمكّنهم من تشخيص المرض في حياة المريض دون اللجوء للتدخل الجراحي لأخذ عينة من أنسجة المخ لتحليلها واحدى هذه الوسائل هو الكشف عن دلائل بيولوجية أو كيموحيوية ترتبط بالمرض.

دلائل الزهايمر الكيموحيوية :

في المراحل المبكرة جدا التي تصنف على أنها ضعف إدراكي معتدل فإن تحديد المرض وتمييزه عن الشيخوخة العادلة غالباً ما يكون صعباً، ونفس الحال يكون في المراحل المتقدمة حيث يصعب تمييزه عن الأمراض العصبية المرتبطة بالحرف، كما أن التقدم البطيء للمرض يجعل من متابعة التغيرات التي تحدث بشكل دقيق أمراً صعباً أيضاً.

إن التشخيص المبكر للزهايمر يعد من الأمور المهمة للغاية، وقد وجد أن هناك بعض الدلائل الكيموحيوية لهذا المرض يمكن أن تكون ذات قيمة كبيرة في الكشف المبكر عن الإصابة به وأهم هذه الدلائل ما يلى:

أ. بيتيد بيتا أميلويد: (Amyloid B peptide)

المركب الرئيسي في الترسبات العصبية، وهو بيتيد يتكون من 42 حمضًا أمينيًّا يترسب أولاً في الوقت الذي يترسب فيه بيتيد آخر يتكون من 40 حمضًا أminoًّا فقط عند تقدم المرض. ومن بين بيتيدات الأميلويد التي تفرز من الخلايا بشكل طبيعي وجد أن بيتيد الـ 40 يكون حوالي ٩٠٪ بينما بيتيد الـ 42 يمثل الـ ١٠٪ المتبقية، وفي حالة الزهايمر يتزايد تركيز بيتيد الـ 42 في السائل المخ الشوكي.

ب. بروتين تاو: (Tau Protein)

بروتين مفسفر يوجد في السائل المخ الشوكي يزداد زيادة كبيرة عند الإصابة بالزهايمر.

ج. مصدر الأميلويد البروتيني: (Amyloid Precursor Protein)

تحتوي الترسبات الخارجية لبيتيد بيتا أميلويد التي يتم اكتشافها بالفحص النسيجي على عديد من البروتينات التي تمتلك قالباً واحداً يتكون من بيتا أميلويد يحتوى على عدد من الأحماض الأمينية تقدر بـ 29 - 42 مشتقاً من مصدر بروتيني للأميلويد يتكون من 59 - 68 حمضًا أminoًّا خارجياً مع وجود ذيل من 55 حمضًا أminoًّا في السيتوبلازم.

د. الجزء البروتيني في مركب ليبوبروتين E : (Apolipoprotein E)

جليكوبروتين وزنه الجزيئي ٤٢٠٠ دالتون يحتوى على ٢٩٩ حمضًا أminoًّا. يوجد منه ثلاثة أنواع E4، E3، E2، (E4) نتيجة لوجود ثلاث أليلات للجين الذي يتحكم في إنتاجها (e4, e3, e2) وقد وجد أن عدد الأليلات التي توجد في الشخص هو الذي يحدد إمكانية إصابته بالزهايمر فالشخص الذي يحتوى على أليلين من e4 تكون فرصة إصابته بالزهايمر كبيرة كما تظهر عليه أعراض المرض مبكراً عن الأشخاص الذين يملكون دليلاً واحداً أو الذين لا يملكونه أصلاً.

دور النانوتكنولوجى :

قدمت النانوتكنولوجى جزءاً من حل هذه المشكلة سواء فى تشخيص مرض الزهايمر أو علاجه من خلال الطب النانوى الذى أصبح له دور كبير فى التشخيص المبكر الموثوق به وكذلك فى علاج الزهايمر من خلال ثلاثة اتجاهات متراقبة ببعضها هى:

- ١ - التشخيص النانوى الذى يكون هدفه النهاى هو التعرف على المرض فى مراحله الأولى من خلال توفير أدوات التشخيص ذات الحساسية والتخصصية والمصداقية العالية.
- ٢ - التوصيل الموجه للدواء المتحكم فى انسيابه ليصل إلى خلايا معينة بكميات محسوبة والذى يمكن من خلاله استخدام أدوية جديدة لا يمكن ضمان كفاءة تأثيرها عند استخدام الوسائل التقليدية للتوصيلها.
- ٣ - الطب التجددى الذى يعمل مع آليات الإصلاح الخاصة بالجسم لمنع أو تعطيل الأضطرابات المزمنة فى الجهاز الوعائى وفي الجهاز العصبى المركزى، وقد يحدث فى المستقبل ما يجعل من تجدد الخلايا فى الجهاز العصبى المركزى أمراً ممكناً.

● التشخيص النانوى :

أدى استعمال تقنيات النانوتكنولوجى إلى التوصل إلى اختبار جديد يتميز بحساسيته الفائقة فى تشخيص الزهايمر فى مراحلة المبكرة حيث كان علماء جامعة نورث ويسترن الأمريكية هم السباقون فى اكتشاف كميات صافية للغاية من البروتينات التى تستعمل كدلائل بيولوجية مرتبطة بالإصابة بالزهايمر فى مراحله المبكرة مما يتبع الفرصة لبدء العلاج قبل ظهور الترسبات الخارجية وتشابكات الليفيات العصبية فى المخ وقبل الوصول إلى حالة الخرف، ومن هذه البروتينات مشتقات بيتا أميلويد التى توجد بكميات لا يمكن اكتشافها فى السائل المخى الشوكى للمرضى بطرق التحليل العادية.

لقد تم استخدام طريقة تكبير الباركود البيولوجي (Bio-Bar-Code Am-*plification*) التي تم التوصل إليها في هذه الجامعة للكشف عن الكميات الصغيرة للغاية من تلك البروتينات السامة في السائل المخ الشوكي والتي قد تكون المسئولة عن التدهور العصبي المبكر في مرض الزهايمر كما يقول تشاد ميركن (Chad Mirkin) مدير معهد النانوتكنولوجي في الجامعة وأحد المشاركين في البحث الذي نشر عن هذا الموضوع (مراجع رقم ٢٨) في إصدارات الأكاديمية الوطنية الأمريكية للعلوم (PNAS)، ومما هو جدير بالذكر أن حساسية تلك الطريقة تزيد من ١٠٠ ألف إلى مليون مرة أكثر من الطرق المتاحة للكشف عن البروتينات المرتبطة بالمرض في المخ.

لقد تم استخدام نوعين من الحبيبات يقومان بالاتصال بذلك البروتين وحصره بينهما مثل الساندوتش الدقيق، النوع الأول حبيبات مغناطيسية ميكرونية والأخرى حبيبات ذهب نانوية قطرها ٢٠ نانومترًا فقط مجهزین بالجسم المضاد الخاص بذلك المشتق البروتيني من بيتا أميلويد، وعند وجود تلك الحبيبات في محلول واحد مع البروتين فإن الجسم المضاد يتعرف على البروتين ويؤدي إلى ارتباط الحبيبات به وحصره بينهما في شكل الساندوتش كما ذكر آنفاً.

يرتبط بحببيات الذهب النانوية مئات إلى آلاف من شرائط الدنا المتشابهة التي تسمى باركود الدنا (Bar-Code DNA) مصممة لترتبط بالهدف المطلوب فقط، وباستخدام جهاز مغناطيسي يتم جذب هذا الساندوتش خارج السائل الشوكي لتكسير الروابط التي تربط القطع الصغيرة من الدنا مع الحبيبات النانوية ومن ثم يتم تجميعها (لوحة ١٠). بعد ذلك يتم تقدير كمية باركود الدنا ومنه يمكن حساب كمية البروتين المطلوب باستخدام طرق خاصة لذلك.

وبالرغم من التقدم السابق في استخدام النانوتكنولوجي للكشف المبكر عن الزهايمر إلا أن العالمين الإيرانيين الدكتور أمير نظيم من جامعة مشهد للعلوم الطبية في إيران والدكتور على منصورى الأستاذ بقسم الهندسة الحيوية والكيمياء الهندسية والفيزياء بجامعة إلينوي الأمريكية بيريان في مقالهما المنشور

فى مجلة مرض الزهايمر (Journal of Alzheimer Disease) فى عددها الـ ١٢ الصادر فى مارس ٢٠٠٨ (مراجع رقم ٤٦) أن الهدف النهائى للنانوتكنولوجى فى الكشف المبكر عن مرض الزهايمر سيكون زرع حواس نانوية للكشف طويل الأمد عن وجود دلائل مرض الزهايمر فى السائل المخى الشوكى ونقل ما يتم اكتشافه إلى أجهزة استقبال خارجية تقوم بتسجيل الإشارات المنقولة لها وتحويلها إلى نتائج رقمية لما يتم اكتشافه من دلالات المرض.

• التوصيل الموجه للدواء:

يعتاج علاج مرض الزهايمر إلى العلاج المناسب الذى يوقف تقدم المرض وإصلاح ماححدث من تلف، ويتضمن العلاج الطبى النانوى توصيل الدواء المناسب والتحكم فى انسيابه إلى مكان المرض فقط باستخدام المواد النانوية التى تتمكن من المرور من الأغشية البلازمية ومن أغلفة المخ لتوصيل الدواء المخلف إلى الخلايا المستهدفة فقط. ومن الممكن استخدام هذا النوع من العلاج قريبا للمساعدة على وقف أو على الأقل تأخير المرض من خلال استخدام عوامل علاجية خاصة تحمى الخلايا العصبية من الإجهاد التأكسدى ومن السمية الناتجة عن وجود الأميلويد باستخدام مضادات الأكسدة ومضادات الأميلويد محمولة على المواد النانوية مثل الفلورينات والدىندريمرات لنقل العلاج إلى داخل خلايا المخ بعد اختراقها للأغلفة المحيطة به.

ولما كانت العوامل الوراثية تلعب دورا فى الإصابة بمرض الزهايمر فإن العلماء يحاولون منذ سنوات العمل على التخفيف من الاضطرابات الناتجة عن تحلل الأنسجة العصبية من خلال العلاج الجينى (Gene Therapy) الذى يتم فيه إدخال الدنا إلى الخلايا العصبية مما يسمح لها بتخليق بروتيناتها العلاجية بنفسها، وطبعا الهدف الأساسى من العلاج الجينى هو توفير الأليلات الناقصة بدلا من الأليلات الطافرة. وقد كان يتم إدخال الجينات سابقا بواسطة الفيروسات إلا أن التقدم العلمى أدى إلى استخدام حواميل غير فيروسية منها الحبيبات النانوية وهو ما سبقت الإشارة إليه لاحقا عند مناقشة أسلوب التوصيل الموجه للدنا بواسطة تكنولوجيا الدنا المدمجة مع الحبيبات النانوية.

• الطب التجديدي :

بدأ العلماء في عدة مراكز علمية في حقن الخلايا الجذعية في المخ على أمل تحولها إلى خلايا عصبية لعلاج الأمراض الناتجة عن تحلل خلايا الجهاز العصبي المركزي مثل مرض الزهايمر وباركنسون. وقد توصل فريق من العلماء في جامعة كاليفورنيا بقيادة ما�يو بلورتون - جونز (Mathew Blurton-Jones) وفرانك لافيرلا (Frank LaFerla) إلى طريقة لاستخدام الخلايا الجذعية في علاج مرض الزهايمر للمرة الأولى حيث تم استعادة الذاكرة لفئران التجارب التي تم تعديلها وراثياً لتصبح مريضة بالزهايمر بعد شهر من حقن الخلايا الجذعية في مخ الفئران. ولمعرفة الدور الذي تقوم به الخلايا الجذعية في الشفاء من الزهايمر فقد قام العلماء بفحص مخ الفئران التي تم علاجها وكم كانت دهشتهم كبيرة عندما وجدوا أن ٦٪ فقط من الخلايا المحقونة هي التي تحولت إلى خلايا عصبية، ولذا فقد توصل الفريق البحثي إلى حقيقة أن استعادة الإدراك لم يكن نتيجة لتحول الخلايا الجذعية إلى خلايا عصبية ولم يكن نتيجة لخفض ترسبات بيتا أميلويد في المخ، بل حدث ذلك من خلال إفراز الخلايا الجذعية لبروتين خاص يسمى عامل المحافظة على الخلايا العصبية (Brain-Derived Neurotrophic Factor) يعمل على تخليل العديد من التشابكات العصبية كما يحسن من الوظيفة الإدراكية.

وفي جامعة نورث ويسترن الأمريكية قدم الدكتور صمويل ستيبوب (Samuel Stupp) مدير معهد النانobiولوجي عرضاً مثيراً لما يمكن أن تقدمه النانوتكنولوجي في الطب التجديدي حيث تم استعادة الفئران التي أصيبت معملياً بالشلل من خلال إتلاف الحبل الشوكي مقدرتها على المشي على أطرافها الخلفية بعد ستة أسابيع من حقنها بمواد نانوية مفصلة لهذا الغرض أدت إلى تجدد الخلايا العصبية التالفة (مراجع رقم ٥١).

قام ستيبوب ومعاونوه بتفصيل جزيئات من مواد نانوية تقوم بالتجمع الذاتي بمجرد حقنها في الدم بسرنجة عادية منتجة أليافا نانوية يتم تقييدها في

منطقة معينة لتشييط بعض العمليات الحيوية مثل الحفاظ على الخلايا المتمايز
الناتجة من نشاط الخلايا الجزعية.

٣. منع الإصابة بمرض الإيدز

يقدر عدد الأشخاص المصابين بمرض الإيدز بأربعين مليونا على مستوى العالم وهذا العدد يتزايد عاما بعد آخر بمقدار مليون كل عام، وتعتبر العلاقات الجنسية وعيادات الأسنان من الأسباب الرئيسية في انتقال هذا المرض لذا فإن السلاح الأفضل المتاح حاليا للوقاية من هذا الانتقال هو استخدام العوازل كالواقى الذكري (Condom) أثناء المعاشرة الجنسية وواقى الأسنان (Dental Dams) عند الحاجة لطبيب الأسنان بالرغم من أنهما ليسا كفيلين بتحاشى الإصابة بنسبة مائة حيث هناك احتمالية لتمرز هذه العوازل أثناء الاستخدام.

حيث أنتجت إحدى الشركات الأسترالية تسمى ستارفارما هولدنج المحدودة (Starpharma Holdings Limited) واقياً هلامياً على هيئة جل (Liquid Condom) للاستخدام الموضعي سمي فيفالج (VivaGel) يمكنه منع انتقال مرض الإيدز والأمراض الأخرى التي تنتشر أثناء الاتصال الجنسي مثل الهرس والكلاميديا). بوضع هذا الجل في المهبل قبل المعاشرة الجنسية فإنه يرتبط بالمستقبلات الموجودة على سطح الفيروس المسبب للإيدز مما يجعله غير قادر على الإرتباط بخلايا T وهي أحد أنواع كرات الدم البيضاء المسئولة عن المناعة الخلوية.

التقنية النانوية التي تقف خلف هذا الجل هي جزيئات الدندريمرات. جزء الدندريمر يتم تصنيعه على مراحل حيث يتم في البداية تصنيع القالب الذي يخرج منه في المراحل التالية الفروع المميزة له التي تخفي بداخلها الدواء مما يجعلها واعدة ككيسبولات ذكية لتوصيل الدواء خصوصا وأن هذه الدندريمرات يمكن تصميمها لإطلاق محتواها من الدواء تحت ظروف محددة سلفا. في حالة

الواقي الهلامي المستخدم لمقاومة انتقال مرض الإيدز فإن الدندريرمات نفسها هي التي تقاوم انتقال الفيروس وليس الدواء المخفى بين فروعها بالتصاقها للمستقبلات على سطح الحبيبات الفيروسية، هذا الفيما جل تم تجربته بنجاح على الرئيسيةات^(٧) كما تمت المراحل الأولى لتجربته على الإنسان أيضاً بنجاح مما يعطى الأمل ببدء تسويقه تجارياً في أقرب وقت.

٤. التوصيل الموجه للدواء

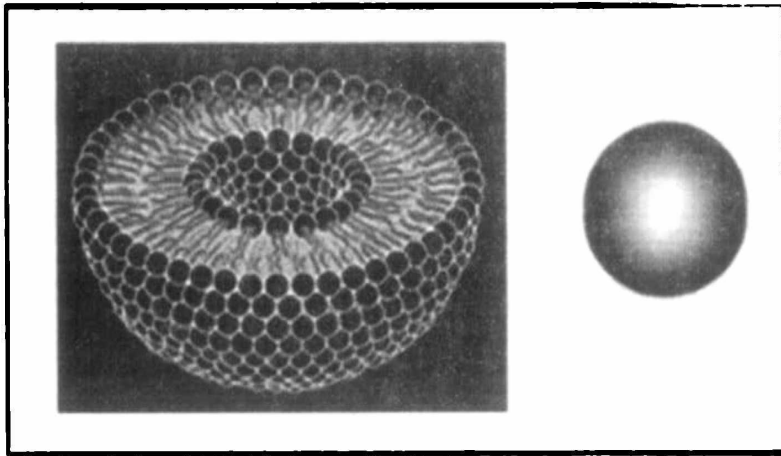
توفر النانوتكنولوجى الآن العديد من التقنيات الجديدة للتوصيل الدواء حسب الطلب أى إلى عضو أو نسيج معين في الجسم. ومن المسلم به أن الدواء كى يكون فعالاً فإنه يحتاج إلى الحفاظ على مكوناته في حالة فعالة أثناء رحلته للوصول للهدف المحدد له في الجسم.

إن أى نظام للتوصيل الدواء يجب أن يؤثر إيجابياً على معدل امتصاص وتوزيع وأيض وإخراج الدواء في الجسم. هذا النظام يجب أن يسمح بارتباط الدواء بالمستقبل الخاص به في المكان المستهدف. كما يجب أن تكون هناك قيود صارمة على المواد المستخدمة في توصيل الدواء وعلى عمليات إنتاجها. وهذه المواد يجب أن تكون متوافقة مع الدواء وأن ترتبط به ببساطة ويسر كما يجب أن تتميز بسهولة التخلص منها بعد أداء مهمتها بأن تتحلل مثلاً إلى أجزاء صغيرة يمكن تمثيلها غذائياً أو إخراجها من خلال منافذ الإخراج الطبيعية في الجسم.

١. توصيل الدواء الملف:

أكثر تطبيقات النانوتكنولوجى في الطب هو إمكانية التوصيل الموجه للدواء باستخدام طرق التغليف النانوية التي يتم تصميمها لإطلاق الدواء منها في المكان والزمان الصحيحين. ومما لا شك فيه فإن الليبوسومات وحيدة الصفيحة التي تسمى نانوسومات (Nanosomes) تمثل أكثر أنظمة توصيل الدواء دراسة وتطوراً. النانوسومة ما هي إلا حوصلة كروية تتركب من طبقة مزدوجة من

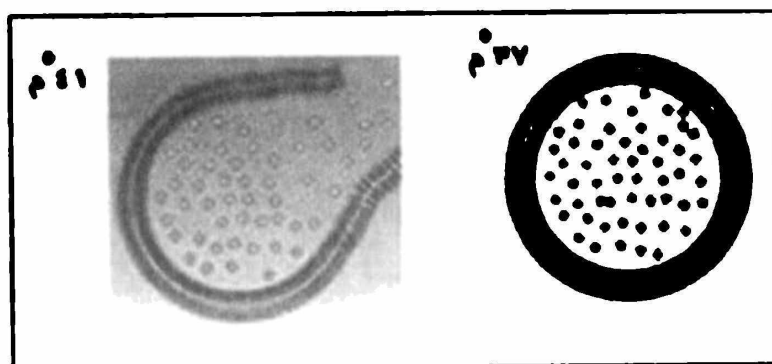
الفوسفوليبيدات والكوليسترون وتشبه إلى حد كبير تركيب الأغشية الزلزالية (شكل ٢١)، وتستطيع النانوسومات المحقونة في تيار الدم أو المستعملة موضعيا على الجلد الوصول إلى المكان المحدد لها وإفراط حمولتها من الدواء إلى الخلايا المستهدفة.



شكل ٢١- الشكل العام للنانوسوم إلى اليمين ورسم تخطيطي إلى اليسار يوضح طبقاتها (الرسم التخطيطي منقول من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامه دون قيد تحت بند Public domain مع تعديلات طفيفة للمؤلف)

تتميز النانوسومات بعدة مزايا أهمها أنها:

- أ - خاملة بيولوجياً ومتواقة مع الأنظمة الحيوية ولا يتسبب عنها أي تفاعلات غير مرغوبة سامة أو مناعية.
- ب - تعمل على عدم تعرض الأعضاء غير المستهدفة للدواء وبالتالي تقلل سمية الدواء على الجسم.
- ج - تؤمن وصول المواد التي تفقد نشاطها في الزلزالية إلى مكان تأثيرها في صورة مفلقة.
- د - تطلق محتوياتها من المركبات العلاجية عند رقم هيdroجيني معين أو درجة حرارة معينة، وفي الحالة الأخيرة تسمى النانوسومات الحساسة للحرارة (شكل ٢٢) حيث تظل محكمة الغلق طالما أن درجة الحرارة أقل من الدرجة المحددة لفتح غلافها.



شكل ٤٢- تغليف الدواء في النانوسومات الحساسة للحرارة عند درجة حرارة الجسم، وتفتح فقط بعد تعرضها لشعاع ليزر يرفع درجة إلى ٤١ م
 (الرسم منقول من بحث هولر وأخرين مرجع رقم ٢٦ بتصریح من الناشر :
 (Drug Development & Delivery)

ب . توصیل الدنا الملف:

لأكثر من عشرين عاماً والباحثون يعملون على علاج الأمراض من خلال العلاج الجيني الذي يتضمن إدخال الجينات إلى الخلايا مما يمكنها من إنتاج بروتيناتها العلاجية. ومن أمثلة هذا الاتجاه إدخال الجين المسؤول عن إنتاج عامل تجلط الدم رقم IX ورقم VIII لعلاج أحد أمراض سيولة الدم هو الهيموفيليا (Hemophilia) حيث تعتبر الهيموفيليا نموذجاً جيداً لدراسة هذا النوع من العلاج كونه يحدث نتيجة عيب في جين واحد.

يعتبر إدخال جزيئات الدنا عبر الأغشية البلازمية من المراحل الحرجة الأساسية أثناء العلاج الجيني للخلايا البشرية، ومن الطرق التقليدية لإدخال هذه الجزيئات ربطها لبعض الحوامض الفيروسية المعدلة وراثياً لتتمكن من حمل الدنا البشري مثل الفيروسات الارتجاعية (Retroviruses) لتقوم بهذه المهمة نظراً لقدرتها على دمج نفسها في المحتوى الجيني للخلايا التي تصيبها إلا أن ذلك ينطوي على مخاطر جسيمة؛ حيث إن هذه الفيروسات قد تسبب أضراراً بالغة للخلايا نتيجة لارتباطها العشوائي بالكروموسومات مما قد يؤدي إلى ظهور أمراض خطيرة كالإيدز مثلاً. وبالرغم من قيام العلماء بقطع شوط طويل في محاولات ترويض هذه الفيروسات بالخلص من الأجزاء المختصة بالأمراض

إلا أن النجاح الكامل لم يتحقق بعد مما ترك الباب مفتوحاً أمام البحث العلمي للوصول إلى نوافل جينية ذات كفاءة عالية وآمنة تماماً، وأحد أسباب عدم النجاح هذا هو أن جهاز المناعة في جسم الإنسان ينتج استجابات مناعية قوية ضد هذه الفيروسات الفازية.

وقد أتاحت التقنيات الحديثة للتكنولوجيا النانوية المجال لتوصيل بعض الباحثين إلى طريقة فعالة وآمنة تماماً لا تعتمد على الفيروسات لتوصيل الجينات السليمة باستخدام الحبيبات النانوية التي تدمج مع جزيئات الدنا ناقلة إياها إلى داخل الخلية دون حدوث أي تفاعلات مناعية وتسمى تلك الطريقة تكنولوجيا الدنا المدمجة مع الحبيبات النانوية (Compacted DNA Nanoparticles).

ج. الفارماسيت: (Pharmacyte)

كما ذكر من قبل فإن وسيلة توصيل الدواء يجب أن تكون قابلة للتوجيه ليس فقط لعضو أو نسيج معين بل أيضاً إلى نوع معين من الخلايا بداخل العضو أو النسيج. أكثر من ذلك فإن هذه الوسيلة يمكن أن تكون قابلة للتوجيه إلى جميع الخلايا في العضو أو النسيج التي تتميز بمتانتها محددة، كما أنه من الضروري أن تكون متوافقة وموثوقة بها بنسبة ١٠٠٪ مع كافة جزيئات الأدوية وتوصيلها إلى الخلايا المستهدفة فقط وبالتالي ضمان عدم تأثير الخلايا الأخرى.

إن وسيلة توصيل الدواء المثالية يجب أن تظل تحت السيطرة الكاملة للطبيب المشرف حتى بعد حقنه في الجسم حيث يصبح بإمكان الطبيب تنشيطها أو تثبيطها باستخدام وسيلة التحكم عن بعد، كما يجب أن يتمكن من تعديل ميكانيكية وظروف عملها، كما يجب التمكن من إزالتها من الجسم سليمة بمجرد الانتهاء من العلاج دون أن تترك خلفها أي دليل على وجودها.

كل هذه الخصائص يتميز بها نظام توصيل الدواء الموجه المتحكم فيه من خلال روبوت نانوي يعرف باسم الفارماسيت، وهو نظام يتم التحكم بدقة في انتقاله وتوقيته ووجهته حتى يتم إنجاز المهمة المطلوبة منه حتى لو كانت توصيل الدواء لخلية معينة دون الخلية المجاورة لها في نفس النسيج، ولسد الفجوة

المعلوماتية الموجودة بين تقنيات الحبيبات النانوية المتاحة حاليا وتقنيات الروبوتوس النانوية المستقبلية فإن الكثير من البحوث يجب إنجازها. ومن المتوقع أن يتم التوصل في خلال السنوات القليلة القادمة إلى أولى خطوات إنجاز هذا النظام الروبوتوى للتوصيل الموجه الدواء.

د- الخلايا الصناعية:

أدى وجود بعض المشكلات التقنية مثل استهداف الحبيبات النانوية لنسيج أو عضو في داخل الجسم، ونقل الدواء غير المستقر والتحكم في جرعة الدواء المحمول على الحبيبات النانوية إلى قيام العلماء بخطوة أكثر إلى الأمام، فبدلاً من توصيل الدواء المصنع خارجياً إلى الجسم اقترح هؤلاء العلماء استخدام ما يسمى **الخلايا الصناعية** (Artificial Cells) أو التركيبات الشبيهة بالخلية (Cell-like Structures) أو **الخلايا الكاذبة** (Pseudo-cells) التي تعمل كمصانع نانوية لإنتاج الكميات المناسبة من الدواء باستخدام المواد الخام المعدة سلفاً بداخل الجسم. يقترح هذا الاتجاه الجديد إمكانية إدخال الآلات الجزيئية إلى داخل الجسم لتحويل المواد الكيميائية الموجودة في الخلية إلى مركبات علاجية أو تقوم بتحويل الجزيئات التي لا يستطيع المريض معالجتها نتيجة للحالة المرضية إلى مركبات أخرى يمكن للجسم معالجتها واستخدامها.

يتوقع بعض الباحثين مثل فيليب لي دوك (Philip LeDuc) الأستاذ المساعد في جامعة كارنيجي ميلون^(٨) (Carnegie Mellon) إمكانية استخدام الخلايا الصناعية لعلاج الأمراض دون استخدام الأدوية الخارجية. نشأت هذه الفكرة بين علماء من تخصصات مختلفة تشمل البيولوجى والكيميا والهندسة أثناء حضورهم المؤتمر الذى نظمته الأكاديمية الوطنية الأمريكية ومؤسسة كيك^(٩) (Keck) كاتجاه جديد لعلاج الأمراض فى المستقبل. يلخص لي دوك فكرة هذا الاتجاه بأنه "استخدام الجزيئات المتاحة لتخليق مصانع الخلايا الكاذبة التي لديها القدرة على استهداف وعلاج الخلايا من مسببات الأمراض أياً ما كانت"، ويضيف "إن الخلايا البشرية تشبه العاصمة النشطة ودورنا هو توصيل الطاقة لتقوم الخلية بإنجاز العمليات الأساسية المختلفة لشفاء نفسها".

ولأن الخلية تعتبر جهازا كفياً يعمل بشكل مدهش كمنشأة صناعية صفيرة جداً، فإن لى دوك وفريقه البحثي قاموا بالتخفيط لاستخدام حزمة من الأجزاء المجهزة المحكمة التنظيم لتحسين العلاج الطبى للأمراض التي تصيب الجسم البشري. وقد اقترح استخدام بعض العصبيات في الخلية كالأغشية الضرورية لتخليق بيئة وظيفية مفيدة تعمل كمصنع نانوى، وباستخدام بعض العمليات التي تعاكى العمليات البيولوجية في الخلية فإنه يمكن للخلية الكاذبة الناتجة استهداف وتحوير وتوصيل الدواء الذي يحتاجه الجسم ليعمل بكفاءة.

وعلى النقيض من الوسائل التقليدية التي تتضمن تكرار توصيل الدواء إلى الجسم فإن لى دوك وفريقه البحثي اقترحوا استقلال الجزيئات الموجودة مسبقاً في الخلايا البشرية والعمل على تحويل هذا النظام النانوى لإنتاج المواد العلاجية الناقصة في الجسم لعلاج الأمراض التي تصيبه.

فى عام ٢٠٠٦ تم تأسيس شركة تكنولوجيا الخلايا الصناعية الأمريكية (Antifical Cell Techndogles, Inc., ACT) فى ولاية كونيكتيكوت للتسويق التجارى لتطبيقات تكنولوجيا الأغشية النانوية العديدة الطبقات. كانت البداية عام ٢٠٠١ فى جامعة لويزيانا للتكنولوجيا عندما تمكنت قسم التكنولوجيا بقيادة الدكتور دونالد هاينى (Donald Haynie) من التوصل إلى تقنية لتصميم وتشييد أغشية نانوية عديدة البنيت متعددة الاستعمالات بتجميع الطبقات واحدة فوق الأخرى. تسمح هذه الطريقة عملياً بخلق الأغشية النانوية على سطح أي شكل أو حجم لتكون غطاء على الأسطح المستوية أو تحيط بالحبوب لتكون كبسولات ميكرونية أو نانوية الحجم، وقد تم الحصول على حق الملكية الفكرية لهذه التقنية الجديدة.

أولى التطبيقات التي قامت بها الشركة كانت الكبسولات الصناعية المعتمدة على تقنية الأغشية النانوية أو ما يسمى الخلايا الصناعية التي تعاكى الخلايا الحية من أجل تصنيع كرات الدم الحمراء القادرة على نقل الدم لاستخدامها في عمليات نقل الدم إلا أن تلك المحاولات فشلت وأدى ذلك إلى فتور الاهتمام بها حتى تلاشى تقريراً ومن ثم تم تمجيد هذا العمل مؤقتاً.

قررت الشركة بعد ذلك استقلال خبرتها المكتسبة في هذا المجال في تصنيع فيروسات مناعية لاستخدامها في إنتاج لقاحات صناعية للأمراض التي يصعب إنتاج لقاحات لها بالطرق التقليدية حيث يوفر تخليل الخلايا الصناعية منصة متحكم فيها بالإضافة بعض الوظائف التي لا يمكن إضافتها للخلايا الحية. وقد قامت الشركة بتسجيل براءة اختراع لتطوير لقاحات جديدة مصممة طبقاً لاحتياج شخص معينه باستخدام منصة من أغشية نانوية عديدة الببتيد. ولقد تم استخدام تلك المنصة الفضائية النانوية لتصنيع كبسولات أو خلايا تحاكي الخلايا الحية الفعلية وعلى وجه الخصوص فيروسات مناعية تحاكي الفيروسات الممرضة.

لقد أنجزت تلك الشركة اتجاهها جديداً تماماً لإنتاج اللقاحات أدى إلى التغلب على بعض المشكلات التقنية التي منعت تخليل لقاحات فعالة وآمنة لبعض الأمراض في الماضي، هذه التقنية الجديدة تحاكي بشكل كامل الصفات المناعية للكائنات الممرضة وفي نفس الوقت تتحكم في المسارات الجزيئية والبيولوجية للاستجابة المناعية. بالإضافة إلى ما سبق فإن تقنية لقاح الفيروس الصناعي تتميز بميزات إضافية مثل سرعة تخليل اللقاح دون الحاجة للحيوانات أو البيض أو مزارع الأنسجة وهي ما تحتاجه الطرق التقليدية مما يمنع تلوث المنتج وثباته عند درجة حرارة الغرفة دون الحاجة إلى التخزين تحت ظروف التبريد، وقد نالت هذه التقنية الاهتمام وبالفعل فقد تم الاقتراب من مرحلة التجربة الإكلينيكية.

٥. الدواء الذكي

الدواء الذكي (Smart Drug) هو الدواء الذي ينشط فقط تحت ظروف معينة. وفي هذا الخصوص سوف نستعرض في عجالة مثالين للأدوية الذكية. المثال الأول هو ما قام به العالم الياباني يوشيهيسا سوزوكى (Yoshihisa Suzuki) في جامعة كيوتو الذي قام بتصميم جزء دوائى جديد ينطلق منه المضاد الحبوى عند تعرض الجسم للمعدوى فقط. بدأ سوزوكى بالمضاد الحبوى المعروف

جنتاميسين حيث قام بربطه إلى الجل المائي (Hydrogel) المستخدم كضمادة برابطة ببتيدية يمكن تكسيرها بفعل إنزيم البروتينيز المنتج بواسطة البكتيريا سالبة الجرام سيدوموناس إيروجينوزا (*Pseudomonas aeruginosa*) التي تسبب التهابات الجلد وعدوى المجاري البولية والتهاب بصيلات الشعر والتهاب الأذن الخارجية في الإنسان.

وقد أظهرت الاختبارات التي تمت على الفئران عدم انطلاق المضاد الحيوي من الجل الموضوع على الجرح في غياب البكتيريا المشار إليها سابقاً، أما في وجودها فإن إنزيم البروتينيز المنتج منها يحطم الرابطة الببتيدية مطلقاً الجنتاميسين الذي يقتل البكتيريا الفازية.

ومن المهم هنا الإشارة إلى أنه إذا أمكن استعمال إنزيم بروتينيز خاص بكل نوع بكتيري فبأنه يؤدي إلى إطلاق أنواع محددة من المضادات الحيوية من الضمادة نفسها تكون عملها تخصصياً. هذه التخصصية لها أهميتها الكبرى لتقنين استخدام المضادات الحيوية حيث إن الاستخدام الوقائي العشوائي لها له عيوبه ومخاطرها من أهمها ظهور سلالات بكتيرية مقاومة للدواء.

أما المثال الثاني للأدوية الذكية فهو الخاص بالسموم المناعية (Immunotoxins) التي تشط في وجود الخلايا السرطانية فقط، وما هو جدير بالذكر أن السم المناعي هو جزء بروتيني مهجن تم هندسته من جزيئين بروتينيين مختلفين من السم والجسم المضاد مرتبطين بالرابطة الببتيدية (شكل ٢٢).



شكل ٢٢ - ارتباط الجسم المضاد والسم لتكوين السم المناعي

من المعلوم أنه أثناء العدوى البكتيرية تقوم البكتيريا بإنتاج السموم البروتينية بشكل طبيعي وإطلاقها في مكان العدوى مما يؤدي إلى ارتباط هذه البروتينات السامة بسطح خلايا العائل ثم تغترقها ومن ثم قتلها، ومن ناحية أخرى فإن الأجسام المضادة وهي أيضا بروتينات ينتجها جهاز المناعة للتعرف والارتباط بالمواد الخارجية التي تهاجم الخلايا بشكل تخصصي.

يتم تصنيع جزء السم المناعي بربط جزء من الجين المسؤول عن تخلق السم بجزء من الجين المسؤول عن تخلق الجسم المضاد الذي يتعرف على الصفات المميزة على سطح الخلايا السرطانية. هذا الارتباط يؤدي إلى تكون جين جديد يؤدي إلى تخلق الجزء المهم المطلوب الذي يرتبط فقط إلى سطح الخلايا السرطانية بتوجيهه من الجسم المضاد ومن ثم اختراق تلك الخلايا وقتلها بفعل الجزء السام فيه.

تمت أولى التجارب التطبيقية على الفئران وفيها ثبت نجاح هذا الجزء المهم في التخلص من أنواع محددة من الأورام، وتلى ذلك تجربة قام بها علماء البيولوجى بقسم العلوم الأساسية بالمعهد القومى للأورام فى بيتسدا (Bethesda) أوائل عام ٢٠٠٠ بتصنيع جزء سم مناعي من جزء من السم الخارجى للبكتيرية سيدوموناس (*Pseudomonas*) وتم تجربته على مريض بسرطان الدم ووجد أن هذا السم المناعي يمتلك مقدرة جيدة على التخلص من الخلايا السرطانية من النوع B (هي الخلايا التي لديها المقدرة على إنتاج الأجسام المضادة).

٦. العظم الصناعي

كسور العظام وتمزق الأربطة والإصابات كلها أنواع تستدعي استعمال أنسجة وأجهزة بديلة أو استعمال عظم طبيعى بشكل مؤقت وآمن. فى بعض الحالات يمكن استخدام العظم资料 الطبيعى من أماكن مختلفة فى الجسم إلا أن ذلك المصدر يكون محدودا للغاية، كما أنه فى بعض حالات تحلل العظام يصبح أخذ العظام من أماكن أخرى فى الجسم غير فعال حيث إن تلك العظام لا تكون بالقوة والمتانة

المطلوبة. إن الحاجة للقوة يفسر كون معظم الأجهزة المدعمة للعظام معدنية بالرغم من أن المسامير والدبابيس والصفائح المعدنية يمكن أن تسبب التهابات كما أن نمو العظام حول هذه المعادن لا يكون بنفس درجة نموها الطبيعية، بالإضافة إلى ذلك فإن الإحساس بعدم الراحة نتيجة وجود هذه الأجزاء المعدنية يستدعي أيضاً مراجعة جراح العظام لنزعها بعد اكتمال التئام العظام ومن هنا أصبحت الحاجة ماسة إلى إيجاد بدائل ملائمة للعظام الطبيعية.

البدائل المثالية للعظام الطبيعية يجب أن تتميز بصفات كثيرة أهمها عدم التمييز بينها وبين العظام الطبيعية، كما أن الجسم يجب أن يتمكن من تحليلها وامتصاصها بعد أداء مهمتها وتكون العظام الطبيعية التي تحل محلها.

من المشروعات البحثية التي تدور حالياً حول استخدام التكنولوجيا النانوية في إصلاح أو تجديد العظام المتحللة ذلك المشروع الأوروبي المسمى نانوببيوكوم (European Nanobiocom) الذي يهدف إلى إنتاج بدائل لأنسجة العظام يمكنها القيام بنفس وظيفة العظام الطبيعية السليمة وهذا الهدف النهائي ليس هدفاً بسيطاً فالعظام الصناعية يجب أن تتمكن المريض من متابعة نشاطه الطبيعي مع أقل قدر من عدم الراحة أو المشقة. هذه البدائل يجب أن تمتلك نفس حجم وشكل العظام الطبيعية السليمة، ولذا فإن الباحثين يركزون على استخدام الحبيبات النانوية لإنجاز نسيج نانوي ذكي كبدائل للعظام الطبيعية. وتتجدر الإشارة هنا إلى أن العظام الطبيعية تحتوى على أملاح نانوية من الهيدروكسى أباتايت (Hydroxyapatite) بنسبة تصل إلى ٦٥٪ من وزنها بالإضافة إلى الكولاجين (Collagen) الذي يمثل حوالي ٢٥٪.

لقد قام العلماء من قبل بمحاولات كثيرة للحصول على العظام الصناعية بطرق متعددة، إلا أن توجهاتهم تركزت حديثاً على التوليفية النانوية Nano-composite) المكونة من البلورات النانوية للهيدروكسى أباتايت والكولاجين هذا الخليط الذي يعتبره العلماء المنافس الحقيقي للعظام الطبيعية.

ومن الطرق الحديثة للحصول على العظام الصناعية ماقام به فريق بحثى من الجامعة الوطنية فى سنغافورة (National University of Singapore) بقيادة سوزان لياو (Susan Liao) من خلال خلط الكريونات والكولاجين بتركيزات مختلفة للحصول على تركيب غير عضوى نانوى الحجم له مواصفات العظم الطبيعي. لقد قام الفريق البحثى السنغافورى بدراسة تأثير تغير تركيز كل من الكريونات والكولاجين على مواصفات الناتج النهائى (معدن الهيدروكسى أباتيت النانوى) ووجد أن زيادة تركيز الكولاجين فى الخليط تؤدى إلى تكون بللورات نانوية صفيرة أما زيادة تركيز الكريونات فتؤدى إلى تكون بللورات مسطحة-Plate like crystals) تتحول تدريجيا إلى الشكل الإبرى وفي النهاية إلى شكل الحبيبات الكروية وهو نفس طريقة تكون العظام الطبيعية.

لقد أصدرت هيئة الأغذية والدواء الأمريكية (FDA) موافقتها عام ٢٠٠٥ على إنتاج عظام مصنعة من البللورات النانوية للهيدروكسى أباتيت تميز بمقدرة الجسم على تحليلها وامتصاصها بعد انتهاء مهمتها وفي الوقت نفسه تميز بقوه الصلب الذى لا يصدأ (ستانليس ستيل) حيث تعزى تلك القوة الرائعة إلى الحجم الصغير للبللورات النانوية الذى يسرع أيضا من الشفاء.

٧. الروبوت النانوى داخل أجسامنا

تخيل أنك ذهبت للطبيب لمعاناتك من بعض الآلام وبدلا من أن يعطيك الدواء فى صورة كبسولات أو شراب أو حتى حقن وريدية أو عضلية فإذا به يزرع إنساناً آلياً دقيقاً هو الروبوت النانوى فى تيار دمك للبحث عن سبب الألم والتعامل معه مباشرة. طبعاً ستصابك الدهشة والانزعاج معاً، وفي الحقيقة فنحن لسنا بعيدين جداً من رؤية تلك الآلات النانوية واستخدامها في العلاج الطبى حيث يقوم العلماء الآن حول العالم بتصميمها لتقوم بعلاج كل شيء بدءاً من نزف الدم وحتى السرطان.

هذه الروبوتات النانوية سوف تكون صفيرة جداً لتمكن من المرور في الأوعية الدموية من أوردة وشرايين وشعيرات دموية، كما ستتمكن من حمل الدواء أو الآلات الجراحية النانوية التي قد تستعمل لإجراء عمليات جراحية، ومن الطبيعي لا تتمكن هذه الروبوتات النانوية في جسم المريض بعد أداء مهمتها ولذا سيكون عليها الخروج من المنافذ الطبيعية للجسم بعد أداء عملها. سوف تتحرك هذه الروبوتات العلاجية بواسطة أسواط، كما ستكتسب الطاقة اللازمة لنشاطها من مصادر خارجية، أو داخلية، بعض التصميمات تعتمد على جسم المريض لتوليد الطاقة التي تحتاجها وفي التصميمات الأخرى يتم تزويد الروبوت النانوي بمصدر صغير للطاقة.

يرى علماء الطب النانوي المتخصصون في مجال الروبوتات النانوية أن هذا الفرع من النانوتكنولوجي سوف يقدم في المستقبل القريب "روبوت نانو" يتحرك داخل الجسم البشري مجمعاً المعلومات وقائماً بإجراء بعض الإصلاحات البسيطة. ومن المتوقع أن تقوم تلك الروبوتات النانوية في حال تحقق هذا الحلم باكتشاف وتكسير حصوات الكلى وتسلیك الأوعية الدموية مما فيها من ترسبات تؤدي إلى انسدادها كما في حالة تصلب الشرايين أو تقوم بتوصيل الدواء إلى أنسجة الأورام.

علاج الأمراض الجلدية سيتم باستخدام كريم يحتوى على تلك الروبوتات النانوية حيث سيصبح بالإمكان التخلص من الطبقات الميتة من الجلد والتخلص من الزيوت الزائدة أو تزويد الجلد بما ينقصه من زيوت أو مواد مرطبة، كما أنه سيصبح بالإمكان تنظيف أعمق المسام في الجلد.

سيصبح بالإمكان أيضاً التخلص من البكتيريا الضارة من الفم مع إنشاء البكتيريا النافعة عند استخدام غسول فم يحتوى على روبوتات نانوية ذكية تميز بين النوعين من الكائنات الدقيقة، كما ستتعرف هذه الروبوتات الذكية على بقايا الغذاء والجير والتسوس في الأسنان وستقوم بإزالتها.

بعد أجيال قليلة من الآن سيتم علاج السرطان باستخدام الروبوتات النانوية، فبدلاً من العلاج الكيميائي وما يسببه من إتلاف للخلايا السليمة مع الخلايا السرطانية بالإضافة للأثار الجانبية المؤللة نفسياً كسقوط الشعر والتعب والغثيان والاكتئاب سيقوم الطبيب بحقن روبوت نانوي خاص في جسم المريض يقوم بالبحث عن الخلايا السرطانية ويحطمها مخلصاً إياه من المرض من منبئه دون أن تتأثر الخلايا السليمة وبدون أدنى ألم للمريض اللهم إلا شكلة الحقن لإدخال الروبوت النانوي حيث إن المريض لن يشعر بما يدور بداخله أثناء قيام الروبوت النانوي بمهمته.

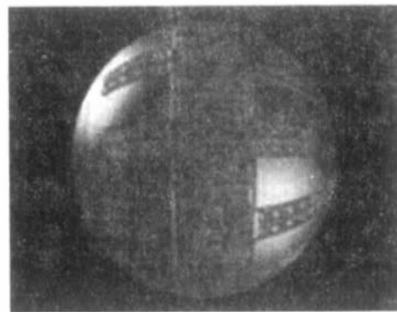
من الأمثلة المحتملة للروبوتات النانوية ما صممه روبرت فريتاس (Robert Freitas) مؤلف كتاب الطب النانوي ليعمل كمكونات صناعية تقوم بعمل خلايا وصفائح الدم كما يلى:



روبرت فريتاس

١. كرات الدم الحمراء الصناعية : (Artificial Red Blood Cells)

تسمى كرات الدم الصناعية أيضاً بالكريات التنفسية (Respirocytes) وهي مكونات نانوية تم تصميمها للعمل على المستوى الجزيئي يتراوح قطر كل منها ٢٠ إلى ٢٠٠ ميكرون وتعمل كرات دم حمراء صناعية تحمل الأكسجين وثاني أكسيد الكربون في الجسم، ويأخذ هذا الروبوت النانوي الذي يتكون من ١٨ بليون ذرة من الكربون مرتبة طبقاً لنمط ترتيبها في الماس الشكل الكروي (شكل ٢٤).



شكل -٢٤- إحدى الكريات التنفسية

(© 1999 Interworld Productions, LIC, with permission of Robert A. Freitas Jr.”

- The artist is Forrest Bishop)

(بتصریح من کل من الدكتور رویرت فریتاس و Forrest Bishop - مرجع رقم ٢٢)

تعمل الكريات التنفسية على تبادل الفازات من خلال دوارات جزيئية تمتلك نهايات تمكناها من التقاط أنواع خاصة من الجزيئات. ولكل كرية تنفسية ثلاثة أنواع من هذه الدوارات: الأول يجمع جزيئات الأكسجين من الرئتين وينقلها إلى كافة خلايا الجسم أثناء رحلة الكريات التنفسية في الجسم، والثاني يجمع جزيئات ثانى أكسيد الكربون من تيار الدم ويوصلها إلى الرئتين، أما الثالث فيأخذ جزيئات الجلوكوز من تيار الدم حيث يتم احتراقه من خلال تفاعلات كيميائية تشبه ما يحدث أثناء التنفس الخلوي وبذلك تتوفر الطاقة اللازمة لعمل الكريات التنفسية.

يمكن أن تعمل الكريات التنفسية كبديل مؤقت لخلايا الدم الطبيعية فبمجرد تصنيعها يتم ملؤها بالأكسجين وعندئذ تكون جاهزة للاستخدام. عند التعرض لحالة من حالات الطوارئ كالposure للفرق أو أي نوع من أنواع الاختناق يتم حقنها في تيار دم الشخص المعرض للخطر حيث تتحرك بقوتها الذاتية في كل مكان من تيار الدم كما تفعل كرات الدم الحمراء ومن ثم تطلق الأكسجين في تيار الدم حتى تستهنى حالة الطوارئ. كما يمكن للكريات التنفسية أيضا تجميع ثانى

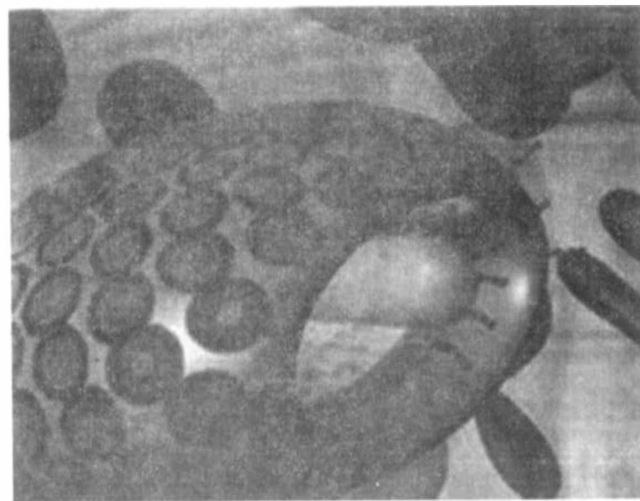
أكسيد الكربون والغازات السامة الأخرى من تيار الدم عند استنشاقها أو التعرض لها بأى صورة من الصور. ومن الاستعمالات الأخرى للكريات التفسية استخدامها عند الفووص فى أعماق البحار دون الحاجة لأسطوانات الأكسجين التى يحملها الفواصون على ظهورهم أثناء الفووص.

هذه الكريات التفسية يمكنها الإمساك بـ ٩ بلايين جزء من الأكسجين وثانى أكسيد الكربون أى ٢٣٦ ضعف ما يمكن إمساكه بواسطة كرات الدم الحمراء مما يزيد من كفاءة عملية التنفس، وعند حقن جرعة معينة من هذه الروبوتات النانوية فإنها تمكن الإنسان من البقاء تحت الماء لمدة قد تصل إلى أربع ساعات أو العدو بأقصى سرعة لمدة ١٥ دقيقة دون الحاجة نهائياً إلى التنفس.

ب. كرات الدم البيضاء الصناعية : (Artificial White Blood Cells)

تسمى أيضاً لاقمات الميكروبات (Microbivores) وهى مجموعة من الروبوتات النانوية الطبية (Medical Nanorobots) مصممة للعمل بداخل جسم الإنسان لمكافحة العدوى الميكروبية التى قد يتعرض لها الإنسان سواء كانت فيروسية أو بكتيرية أو فطرية حيث تكون هى خط الاستجابة الأول فى مواجهة التسمم الدموي الناتج عن إصابة الدم بتلك الكائنات الدقيقة. أبسط هذه اللاقمات تكون فى صورة جهاز صغير يتم حقنه وريدياً ليقوم بمحاجمة تلك الميكروبات فى تيار الدم وهضمها ومن ثم لفظ نفاياتها (شكل ٢٥).

تتكون لاقمة الميكروبات التى تكون مفلطحة الشكل من ٦٠ بلايين جزء مرتبة ترتيباً دقيقاً ويبلغ قطرها ٤،٤ ميكرون على امتداد محورها الرئيسي و ٢ ميكرون على امتداد المحور الثانوى مما يمكنها من الدخول خلال أضيق الشعيرات الدموية التى يكون قطرها فى حدود ٤ ميكرون. وتحتوى لاقمة الميكروبات على فراغ داخلى يبلغ حجمه حوالى ١٢ ميكرونًا مكعبًا به حجرتان يبلغ حجمهما ٤ ميكرون مكعب.



شكل -٢٥ - رسم توضيحي لإحدى لاقمات الميكروبات
(© 2001, Zyvex Corp. and Robert A. Freitas Jr., All Rights Reserved.
Additional design, Forrest Bishop)
(بتصریح من الدكتور روبرت فریتاس - مرجع رقم ٢٤)

تلخص ميكانيكية عمل لاقمات الميكروبات في قيام الخلايا الميكروبية المستهدفة كالخلايا البكتيرية مثلاً بالالتصاق بسطح اللاقمة الميكانيكية مثل التصاق الذبابة بالمصيدة الورقية المصمفة بمادة سامة للقضاء عليها، وحينئذ تبرز كلامات آلية تليسكوبية من مستودعات على سطح اللاقمة لتأمين رسوها وارتباطها بالفشاء البلازمي للميكروب المستهدف ومن ثم يتم نقل الميكروب إلى الجزء الخاص بالهضم في مقدمة اللاقمة النانوية حيث يتم هضمها باستخدام عدد كبير من الإنزيمات التي تفرز من خلال البرنامج الخاص بالروبوت النانوي ويلى ذلك طرد نواتج الهضم إلى تيار الدم من خلال مخرج يوجد في مؤخرة اللاقمة.

تقوم هذه الاقمات بعملها بسرعة فائقة حيث تبلغ طاقتها الإنتاجية في هضم الميكروبات ٢ ميكرون مكعب في الدورة الواحدة التي تستغرق ٢٠ ثانية، كما أن التخلص التام منها يتم في دقائق أو حتى ساعات بالمقارنة بالأسابيع أو الشهور التي تحتاجها المضادات الحيوية.

ولما كانت هذه الاقمات النانوية لا يزيد حجمها عن ٢ - ٣ ميكرون فإنها تكون أسرع في أداء مهمتها بحوالى ألف مرة من المضادات الحيوية ومن كرات الدم البيضاء الطبيعية.

• ومن التصاميم الأخرى لكرات الدم البيضاء الصناعية ما يمكن تسميته ماكينات المناعة (Immune Machines) وهي روبوتات نانوية تم تصميمها للعمل بداخل جسم الإنسان لديها مقدرة التعرف على الكائنات الدخيلة مثل البكتيريا والفيروسات والتعامل معها لكن بمتكلانية تختلف عن ميكانيكية عمل اللاقمات. هذه الماكينات سوف تتمكن من الرحيل مع تيار الدم والقيام بالكشف عن أي دخيل ومحاجمه واستبعاد أي شيء من المفترض عدم وجوده في هذا المكان ولذلك أهميتها في التخلص من مسببات بعض الأمراض خصوصاً في الأفراد المصابين بأمراض نقص المناعة كالإيدز. هذه الروبوتات النانوية سوف يتم برمجتها بالمعلومات التي تمكنها من التمييز بين الأهداف الدخيلة وتلك التي لا تسبب أي أذى، وعندما تتعرف تلك الآلات على أي غزو خارجي فإنها تثقب جداره أو غلافه الخارجي مما يؤدي إلى تسرب محتوياته وفقدان حيويته.

وتجدر الإشارة إلى أن تلك الآلات المناعية سوف تتمكن من التعرف على الأنواع المختلفة من الفيروسات ومن الخلايا السرطانية التي سوف تتعامل مع كل خلية منها مؤدية في النهاية إلى التخلص التام من الورم السرطاني. ولمنع محاجمة كرات الدم البيضاء للآلات المناعية تلك فإنه يجب تغطية سطح تلك الآلات بجزيئات للتعرف عليها حتى لا تبدو للجسم كأهداف غريبة.

ج. الصفائح الدموية الصناعية: (Artificial Platelets)

نعلم جميعاً أن الصفائح الدموية ماهي إلا كرات دم خالية من النواة كروية الشكل قطرها حوالي 2 ميكرون تدوم عشرة أيام في الدم ودورها التجمع في مكان النزف للعمل على إيقافه عن طريق إغلاق الوعاء الدموي وإنتاج مواد تساعد على تكون الجلطة التي هي نتاج عملية معقدة تشارك فيها الصفائح الدموية وكرات الدم الحمراء والبيضاء والخلايا الطلائية والعديد من عوامل التجلط وبروتين الفيبرين وغيره وتستغرق في الظروف العادية من دقيقتين إلى خمس دقائق.

يبلغ قطر الصفائح الدموية الصناعية التي تسمى أيضاً كريات التجلط (Clotocytes) 2 ميكرون أيضاً ويمكنها الانتهاء من وقف النزيف في أقل من

ثانية واحدة وبهذا فهى تقوم بذلك الدور بمعدل أسرع من الصفائح الطبيعية بمقدار من مائة إلى ألف مرة. وتحتوى كريات التجلط على شبكة مثقبة يتم طيها إلى الداخل وعند صدور الأمر لها من مركز التحكم الخاص بها يتم فرد هذه الشبكة فى جوار المكان الذى به الوعاء الدموى المصاب حيث يتم اصطياد كرات الدم فى هذا التشابك الاصطناعى المتكون ووقف النزيف.

٨. النانوبيوتيكس

من المعروف أن الكثير من أنواع البكتيريا الممرضة قد اكتسبت القدرة على مقاومة المضادات الحيوية المعروفة نتيجة للاستعمال غير المقنن للمضادات الحيوية أو لقيام العلماء بتحوير البكتيريا وراثيا لاستخدامها كسلاح بيولوجي لا يؤثر فيه المضادات الحيوية المعروفة، مما حدا بالعلماء والباحثين للعمل المستمر للبحث عن أنواع جديدة من المضادات الحيوية أو طرق جديدة للقضاء على البكتيريا الممرضة. ومن تلك الجهدود ما توصل إليه فريق من العلماء الأمريكيين بقيادة ريزا غاديري (Reza Ghadiri) مع زملائه فى معهد سكريبس للبحوث (Scripps Research Institute) فى لا جولا (La Jolla) بكاليفورنيا حيث أمكنهم إنتاج نوع من الأنابيب النانوية تقوم بدور المضادات الحيوية فى القضاء على البكتيريا القاتلة المقاومة للمضادات الحيوية التقليدية فى المعمل وفي حيوانات التجارب (شكل ٤٢).

هذه الأنابيب التى تتكون كيميائيا من ببتيدات حلقة قطرها ٢ نانومتر (تسمى حلقات غاديري Ghadiri Rings) كل منها من ستة أو ثمانية أحماض أمينية تجذب كيميائيا إلى بعضها البعض عندما تصبح داخل الجدار الخلوي للبكتيريا وتجمع نفسها ذاتيا مكونة أنابيب طويلة مجوفة مثل أكواام من الإطارات الصغيرة للغاية فى أغشية الخلية حيث تثبت تلك الأغشية كما تعمل مجموعات الأنابيب المجاورة معا لفتح مسام أكبر فى الجدار الخلوي البكتيرى وخلال دقائق معدودة تموت الخلية البكتيرية نتيجة لتشتيت الجهد الكهربائى الخارجى لفشنائها وتعرض تركيباتها الداخلية للظروف الخارجية وهو ما ينهى حياة الخلية عمليا. وهذه الأنابيب هى التى يطلق عليها لفظ نانوبيوتيكس (Nanobiotics).

تدمج هذه الأنابيب الأحماس الأمينية الطبيعية مع غير الطبيعية أو المخلقة حيث أن لكل حمض أميني شبيهين ضوئيين هما L & D ، الشبيه الأول (L) يتكون طبيعيا بينما يخلق العلماء الشبيه الآخر (D) الذي هو صورة الأول في المرأة، ويتكرر الأحماس الأمينية بشكل متبادل للنوع L مع نظيره من النوع D يمكن فريق غاديри من تخلق خيوط من الأحماس الأمينية يمكن تشكيلها إلى حلقات ثابتة تتشقق مع بعضها البعض مكونة كومة منها. إن اختيار نوع الأحماس الأمينية هو الذي يؤدي إلى تعشيقها مع بعضها فباستخدام أحماس أمينية موجبة الشحنة يمكن لأنابيب الأحماس الأمينية النانوية التجمع على الأغشية البكتيرية السالبة الشحنة فقط دون تجمعها على أغشية الثدييات التي تكون متعادلة الشحنة.

في التجارب المعملية وجد فريق غاديри البحثي أن النانوبيوتكس يستطيع قتل البكتيريا المسببة لأنواع مختلفة من الأمراض دون أن تؤثر على كرات الدم الحمراء بأى أذى. ومن ناحية أخرى فعند إحداث عدو لفثaran التجارب بالبكتيرية العنقودية ستافيلوكوكس أورياس (*Staphylococcus aureus*) المقاومة للمضادات الحيوية واستخدام أنابيب الأحماس النانوية تلك وجد أنها تحمى الفثاران من الأثر القاتل للبكتيرية دون أي آثار جانبية.

وقد وجد أن النانوبيوتكس يستهدف جزيئات خاصة في الفشاء البلازمي للبكتيريا ومن الممكن للبكتيريا على المدى الطويل أن تنتج نوعاً من المقاومة له بتغيير شكل الجزيئات المستهدفة، واستعداداً لذلك يقوم العلماء بتغيير الأحماس الأمينية في حلقات غاديри لإنتاج أنواع لانهائية منها يمكن استخدام أي منها عندما تصبح البكتيريا مقاومة لنوع المستخدم.

وبالرغم من أن النانوبيوتكس لا يستخدم حاليا إلا عن طريق الحقن إلا أن غاديри وزملاؤه يعملون بقدر استطاعتهم على توفيره في صورة أقراص أو كبسولات.

الفصل الثامن

النانوبكتيريا

النانوبكتيريا أو البكتيريا النانوية (*Nanobacteria*) يقصد بها الحبيبات الكروية والبيضوية النانوية القياس التي تم اكتشافها حديثاً وأحدثت جدلاً كبيراً بين المتخصصين في مجالى الميكروببولوجيا والجيولوجيا تراوح بين اعتبارها مجرد تركيبات بللورية إلى كونها شكلًا جديداً من الأحياء.

يتراوح قطر هذه البكتيريا النانوية بين ٥٠ و ٢٠٠ نانومتر (حوالى عشر قطر أصغر أنواع البكتيرية المعروفة وجاء من الآلاف من حجمها) مما يثير تساؤلاً مهماً مضمونه هل يمتلك كائن حتى بتلك الأبعاد حيزاً كافياً للتواجد المكونات الخلوية الضرورية للحياة كالبروتينات والأحماض النووي والليبيدات والماء؟ طلقد تم تقدير الحد الأدنى لهذا الحيز في عام ١٩٩٨ في ورشة العمل التي عقدها الأكاديمية الوطنية الأمريكية للعلوم بـ ٢٠٠ - ٣٠٠ نانومتر بناء على احتياج الكائن حتى إلى حوالى ٢٥٠ - ٤٠٠ بروتين بالإضافة للجينات والريبيوزومات اللازمة لتصنيعهم.

ما زال كون النانوبكتيريا كائنات حية يطرح كموضوع جدل ومرجع ذلك أن الادعاء بوجودها لم يمر عليه إلا قليل من الوقت كما أن حجمها لا يلبى الحد الأدنى المتفق عليه لخلية الأحياء وقد تم وصفها بأنها مجرد نموات بللورات غير حية وأنها أكثر صور الحياة سيادة على وجه الأرض.

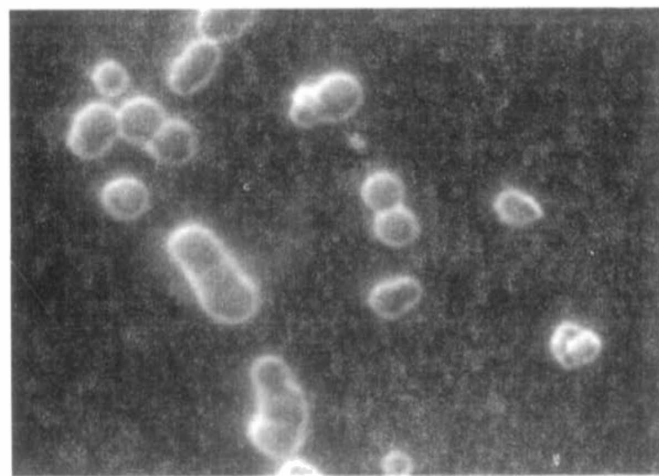
كان الجيولوجي عالم الرسوبيات بجامعة تكساس روبرت فولك (Robert Folk) أول من اكتشف النانوبكتيريا عام ١٩٨٩ في عينات الترافيرتайн (Travertine) وهو نوع من الحجر الجيري تم تجميعه من نبع حار قرب فيتيربو (Viterbo) في إيطاليا. وقد كان الاهتمام العلمي لفولك وقتها هو دراسة دور البكتيريا في ترسب الترافيرتайн عندما تم اكتشاف أشياء صفيرة جداً أثناء فحص العينات بالمجهر الإلكتروني الماسح بدت له وكأنها بيولوجية الطبيعة.



روبرت فولك

في عام ١٩٩٢ كان أول عرض شفهي له أمام مؤتمر الجمعية الجيولوجية الأمريكية وفيه اقترح فولك أن تلك الأشياء الصفيرة جداً هي العامل الرئيسي في ترسب جميع المعادن والبلاورات على الأرض كما أنها هي السبب في تأكسد المعادن وأنها تنتشر في العديد من العينات البيولوجية.

ادعى فولك الذي لقب بأبى البكتيريا النانوية أن الأشياء المستديرة والأخرى المستطيلة التي يقل قطرها عن ٢٠ ميكرون والتى تظهر في الصور المأخوذة من الفحص بالمجهر الإلكتروني الماسح لعينات من التربة والرواسب الأرضية والمعادن والصخور (شكل ٤٤) ماهى إلا كائنات دقيقة جداً وصفها بأنها أشكال قزمية من البكتيريا، كما أطلق عليها اسم البكتيريا النانوية أو النانوبكتيريا دلالة على كونها أشياء حية أو بقايا منها.



شكل ٢٦ - صورة مجهرية للبكتيريا النانوية

(الصورة منقولة من بحث مارتل ويونج مرجع رقم ٣٥ بتصریح من الناشر : الأکادیمیة الامریکیة للعلوم)

(© 2008 by The National Academy of Sciences of the USA)

وبالرغم من الاعتراضات على وجود البكتيريا النانوية من علماء الميكروبيولوجيا، والجيولوجيا، إلا أن العديد من الباحثين قاموا بدراسات حولها وعن التأثيرات المزعومة لها ونشروا نتائج دراساتهم في مجلات علمية عالمية لها وزنها .

● في ١٦ أغسطس عام ١٩٩٦ قام فريق بحثي من وكالة ناسا بقيادة ديفيد ماکای (David McKay) بنشر بحث في مجلة Science (مرجع رقم ٣٦) عن اكتشافهم لتركيبات دقيقة جدا تشبه البكتيريا في النيزك المريخي رقم ALH84001 (شكل ٢٧) - سميت فيما بعد البكتيريا النانوية أو النانوبكتيريا . (عند التأكد من أن هذه التركيبات هي فعلا لكائنات حية أو بقاياها المتحجرة فإن ذلك سيكون دليلا على وجود الحياة على سطح المريخ في فترة ما من تاريخ الكوكب).



شكل -٢٧- النيزك المريخي رقم ALH84001

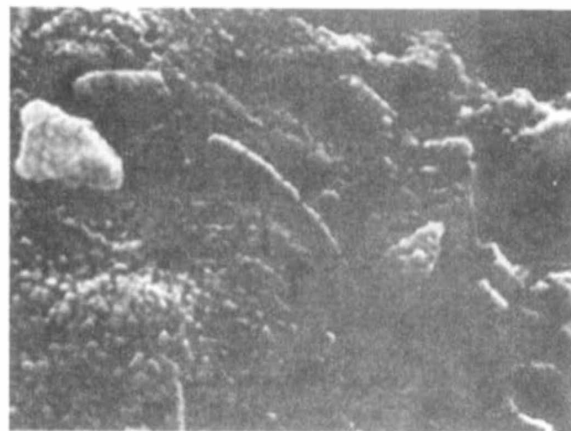
(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها دون قيود تحت بند Public domain
(مصدر الصورة : وكالة ناسا NASA)

هذا النيزك الذى فى حجم كرة صفيرة يزن ١،٩ كجم ويكون من صخور نارية تم العثور عليه عام ١٩٨٤ فى تلال ألان الثلوجية (Allan Hills) فى القارة المتجمدة الجنوبية (أنتاركتيكا- Antarctica) بواسطةبعثة من برنامج نيازك أنتاركتيكا فى المؤسسة الوطنية الأمريكية للعلوم وتم حفظه للدراسة فى معمل حفظ النيازك بمركز جونسون للفضاء فى هيوستن.

لقد تم اكتشاف كريات معدنية من الكربونات فى هذا النيزك يعتقد أنها تكونت على المريخ قبل ٢،٦ مليون عام، وبدراسة تركيب وكيمياء هذه الكريات اقترح أنها تكونت بمساعدة كائنات بدائية شبيهة بالبكتيريا . بالإضافة إلى ذلك فقد تمكّن الفريق البحثي بعد عامين من الدراسات المستفيضة من اكتشاف جزيئات عضوية وحفريات مجهرية بداخل تلك الكربونات، وقد كان قطر أكبر تلك الحفريات لا يتعدى جزءاً من مائة من قطر شعرة الإنسان. لقد وجدت هذه التركيبات الشبيهة بالحفريات على امتداد الشروخ الموجودة فى النيزك بنفس طريقة تواجد الحفريات فى الحجر الجيرى على الأرض مع اختلاف الحجم بالطبع.

ولكن هل هذه الحفريات هى فعلاً لكائنات بدائية تشبه البكتيريا أو ما يطلق عليه الآن البكتيريا النانوية؟ هذا التساؤل لم يتم حسمه بعد بالرغم من

الدراسات المكثفة لبعض العلماء إلا أن ذلك فتح باباً جديداً للجدل العلمي بهدف التوصل إلى الحقيقة.



شكل -٢٨- صورة لحضريات محتملة لكتالنات دقيقة في النيزك المريخي عصوية طولها حوالي ١٠ ميكرون
(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها دون قيود تحت بند Public domain)
(مصدر الصورة : وكالة ناسا NASA)

- في شهر يوليو من عام ١٩٩٨ نشر العالمان الفنلنديان أولاً في كاجاندر (Olavi Kajander) والتركية الأصل نيفا سيفتسيوغلو (Neva Ciftcioglu) اللذان يعملان في جامعة كوبيو (University of Kuopio) الفنلندية بحثاً (مرجع رقم ٢١) في المجلة التي تصدرها الجمعية الوطنية الأمريكية للعلوم (PNAS) أثار اهتماماً علمياً عالمياً تضمن زرعهما للبكتيريا النانوية وعزل الحمض النووي الرنا الريبوزومي (Ribosomal RNA) منها.



أولافي كاجاندر



نيفا سيفتسيوغلو

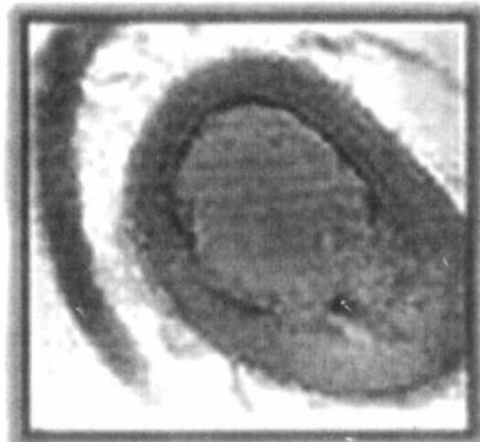
لقد جذب الإعلان عن كشف النانوبكتيريا انتباه علماء الميكروببيولوجي لعدة أسباب أولها طبعاً صفر حجمها الشديد الذي يبلغ واحد على ألف من حجم البكتيريا العادية وبالتالي فإن رؤيتها بالمجهر الضوئي يعتبر أمراً صعباً إن لم يكن مستحيلاً. ثانيةً أن الأصباغ المستخدمة في صبغ البكتيريا العادية تفشل في صبغ تلك الحبيبات النانوية. ثالثها أن النانوبكتيريا لا يمكن زراعتها على الأوساط الفذائية الآجرارية المستخدمة في زراعة الكائنات الدقيقة المعروفة. وأخيراً لأن معدل انقسامها بطيء جداً ويحتاج قرابة ثلاثة أيام بالمقارنة مع ساعة واحدة أو أقل في البكتيريا العادية.

وفي الحقيقة فإن أولادى كاجاندر ونيفا سيفتسىوغلو اللذين رشحاً لجائززة نوبل في العلوم البيولوجية لم يخططاً لاكتشاف هذه الحبيبات الفامضة التي اعتقاداً أنها أكثر الكائنات بدائية على وجه الأرض والتي قد تكون مسؤولة عن بعض الأمراض التي يعاني منها الإنسان، حيث كان كاجاندر يحاول زرع خلايا الثدييات في المعمل التي كان نموها ضعيفاً جداً هذا إن نمت أصلاً حين لاحظ تكون العديد من الفقاعات أو الفجوات الشاذة في السيتوبلازم. ومن المعلوم أن العلماء يقومون بزراعة خلايا الثدييات على مصل أجنحة البقر الذي يكون معقماً إلا أن الفيروسات والميكوبلازم⁽¹¹⁾ تتمكن أحياناً من تلويث هذا المصل مما حدا بكاجاندر وزملائه بفحص الخلايا الناتجة بالمجهر الإلكتروني. لم يتمكن الباحثون من اكتشاف أي فيروسات أو ميكوبلازم وإنما اكتشفوا وجود أشكال تشبه البكتيريا إلا أنها أصغر كثيراً من حجم البكتيريا العادية بداخل الخلايا.

لقد أعلن كاجاندر وسيفتسىوغلو في بحثهم عن عزلهم للبكتيريا النانوية من دم الإنسان ودم البقر ومن عينات تجارية من مصل الدم، وقد وجد أن هذه البكتيريا النانوية تتكون من الأباتيت Apatite وهو معدن يتركب كيميائياً من الكالسيوم والفوسفات ويوجد في العظام والأسنان.

كما أشار العالمان في بحثهما إلى تدخل البكتيريا النانوية نانوباكتيريوم سانجوينيام Nanobacterium sanguineum في تكوين الحصوات الكلوية في الإنسان (شكل ٢٩) حيث اقترحا أنها تعمل كمراكز ترسب حولها البلورات

المكونة للحصى، كما ادعيا إمكانية عزل البكتيريا النانوية من أنواع مختلفة من سوائل أجسام الكائنات الثديية.



شكل ٢٩- البكتيريا النانوية بداخل حضرة كلوية ذئبة جزئيا
(الصورة منقولة من بحث كاجاندر وسيفتسيوغلو مرجع رقم ٣١ بتصریح من الناشر، الأکادمیة الأمريكية
للهلم) © 1998 by The National Academy of Sciences of the USA

في البحث نفسه قام العالمان الفنلنديان بعزل البكتيريا النانوية على وسط غذائي تم حقنة بـ ١٠٪ مصل دم كمصدر لتلك البكتيريا، وقد وجد أن معاملة المصل بأشعة جاما قبل الحقن لا يؤدي إلى إنتاج تلك البكتيريا، النانوية مما يؤكد نظريتها بأن تلك التركيبات هي كائنات حية نانوية.

لقد أثار هذا البحث حفيظة الكثير من العلماء الذين قاموا بقراءته وتقديم نقد شامل لكل نقاطه، بل إن الأمر تعدى ذلك حيث قام العالم الأمريكي جون سيزار (John Cisar) وزملاؤه في المعهد القومي للصحة (National Institute of Health) بالاشتراك مع هيئة الغذاء والدواء (FDA) بإعادة إجراء الدراسة العملية كما أجرتها كاجاندر وسيفتسيوغلو وتمكنوا بالفعل من إنتاج تلك التكوينات النانوية، وبالرغم من ذلك فإن استنتاجاتهم لم تكن في صالح ادعاءات العالمين الفنلنديين بخصوص عزلهم للرنا الريبيوزومي من مزارع البكتيريا النانوية وتميزه بترتيب نوكليوتيدى جديد حيث أثبت سيزار وزملاؤه في بحث نشر عام ٢٠٠٠ (مرجع رقم ١٤) في نفس المجلة التي نشر فيها الباحثان

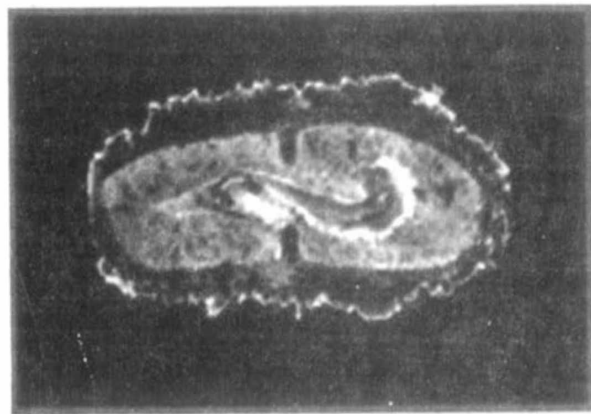
الفنلنديان بعثهما (PNAS) أن هذا الترتيب النيوكليوتيدى يتطابق تماماً مع الرنا الريبوزومى للبكتيريا فيللوباكتيريوم ميزيناسيريوم (*Phyllobacterium my-*
sinacearum) وهى أحد الأنواع التى تلوث الكواشف المستخدمة فى تحليل الترتيب النيوكليوتيدى للأحماض النووية. هذه النقطة بالذات مثلت النقد الأعنف لما توصل إليه العالمان الفنلنديان خصوصاً وأنهما أغفلوا إجراء تجربة ضابطة باستخدام الكواشف التى قد تكون هي مصدر الرنا الريبوزومي.

وفي مكان آخر من البحث أشار كاجاندر وسيفتسيوغلو إلى أن البكتيريا النانوية تمتلك نظاماً أيضاً شبيهاً بال موجود في البكتيريا العادية مما يدعم من مزاععهما حيث وجدوا أن هذه البكتيريا النانوية حساسة لكل من التتراسيكلين والسترات، إلا أن سizar وزملاءه ردوا على تلك النقطة بأن هذه المواد يمكنها تثبيط عمليات التكلس (Calcification). حيث يتربّض الكالسيوم في أنسجة الجسم مؤدياً لتصلبها. كما أن هذه البكتيريا النانوية لا تتأثر بالمضادات الحيوية الأخرى أو بالمعاملة الحرارية وكذلك بالمثبتات التفسية كالآزيد. بالإضافة إلى ذلك فقد برهن المنتقدون على أن أشعة جاما التي تمنع نمو البكتيريا النانوية يمكنها تثبيط المصادر العضوية غير الحية للمعدنة -Miner-alization- أي تكوين المعادن - مثل مركبات الليبيادات المفسّرة أو الفوسفوليبيادات.

اما أكثر الانتقادات هدما لنظرية البكتيريا النانوية فكانت ملاحظات سizar وزملائه الخاصة بتشابه الحبيبات الكروية التي عرفت بواسطة كاجاندر وسيفتسيوغلو على أنها البكتيريا النانوية مع التركيبات غير الحية التي تتكون تلقائيا في المحاليل المعقمة للأملاح غير العضوية للكالسيوم والفوسفات عند اتحادها مع المواد العضوية كما يحدث في الوسط الغذائي المعد لإنباء البكتيريا النانوية.

وبالرغم من تلك الانتقادات الشديدة لنظرية البكتيريا النانوية فإن الملاحظات التي قدمها كاجاندر وسيفتسيلوغلو لم تستبعد كلها تاركين الباب مفتوحاً للمزيد من الدراسات والبحوث.

- من الناحية الأخرى فهناك بعض الملاحظات المدعمة لوجود البكتيريا النانوية من الدراسات المختلفة التي قام بها بعض الباحثون منها:
 - إمكانية زراعتها على الأوساط الغذائية المحقونة بمصل الدم.
 - تكون أجسام مضادة استجابة لوجودها.
 - وجود الترتيب النيوكليوتيدى الخاص بالرنا الريبيوزومى تحت الوحدة الصغيرة (16 sr RNA) المميز للبكتيريا.
 - المظهر الذى تبدو عليه عند الفحص بالمجهر الإلكترونى مثل الشكل الحصولى الذى يظهر وكأن غشاء يحده وكذلك التراكيب التى تظهر وكأن الخلية فى حالة انقسام (شكل ٣٠) بالإضافة إلى تجمعها فى مستعمرات.



شكل ٣٠- بكتيريا نانوية مقطعة ببلورات شمعية من الأباتيت فى حالة انقسام خلوى
 (الصورة منقولة من بحث كاجاندروسيتسىوجلو مرجع رقم ٣١ بتصريح من الناشر ، الأكاديمية الأمريكية
 للعلوم (© 1998 By the National Academy of Sciences of the USA)

أما الدعم الأعظم لنظرية البكتيريا النانوية فقد جاء من فريق بحثى أسترالى بقيادة الجيولوجية الدكتورة فيليبا يووينس (Philippa Uwins) عالمة الرسوبيات بجامعة كوينزلاند (University of Queensland) فى البحث المنشور عام ١٩٩٨ فى مجلة American Mineralogist (مراجع رقم ٦٠) حيث تم الإعلان عن اكتشاف نوع جديد من الكائنات الدقيقة أطلقوا عليه اسم نانوبات (Nanobes) فى عينات

من الحجر الرملى من العصرين الجوراسى والترىاسى. وفى الحقيقة فقد ظلت الدكتورة فيليبا وفريقها متربدين فى إطلاق تلك التسمية عند بدء البحث عام ١٩٩٦ تاركين لأنفسهم الفرصة لمزيد من الدراسات التأكيدية، وبالفعل فقد تمكنت الفرق البحثى بعد ذلك من إجراء تحاليل جزئية على هذه النانوبات ووجدوا الدليل على وجود الدنا بعد صبغ العينات بالصبغات الخاصة به مثل الأكريدين البرتقالى وصبغة فولجين، بالإضافة إلى تمكنتهم من اكتشاف أن النانوبات تحاط بفشاء بداخله تركيبات كالسيتوبلازم والتركيب النووي وأنها تتكون من الكريون والنيتروجين والأكسجين.



فيليبا يووينس

النانوبات هي خيوط دقيقة لها تركيب يشبه الأكتينوميسينات^(١٢) والفطريات - باستثناء الحجم بالطبع - تم اكتشافها فى الحجر الرملى غرب أستراليا على عمق ثلاثة كيلومترات أسفل سطح البحر، وقد ادعى الفريق البحثى بأنها أصغر الكائنات الحية المعروفة على الإطلاق حيث يتراوح قطرها بين ٢٠ و ١٥٠ نانومتر وهو أقل من حجم أصغر البكتيريا المعروفة (الميكوبلازما). ومما هو جدير بالذكر أن لفظي نانوبات ونانوبكتيريا غالباً ما يستخدمان حالياً للدلالة على الشيء نفسه إلا أن البعض مازال يميز بينهما.

وقد أعلن الفريق البحثي الأسترالي أن هذه النانوبات نمت في المختبر عند تعرض العينات للهواء، وأنها كانت تتحرك بعيداً عن شعاع الإلكترون عند الفحص بالمجهر الإلكتروني الماسح، كما أنها تمتلك تركيباً يشبه الجدار الخلوي، بالإضافة إلى ذلك فقد تم التأكيد من وجود الدنا من خلال التحاليل الخاصة بها التي أجريت ثلاث مرات وأعطت جميعها نتائج إيجابية.

وكالعادة قوبل هذا البحث بالدراسة والنقد والتحليل حيث حذر بعض الباحثين من أن هذا الدنا قد يكون مصدره مجرد تلوثات على سطح الصخور التي خضعت للدراسة، كما أشاروا إلى مقدرة تلك الخيوط على النمو في الهواء في الوقت الذي من المفترض أن بيئتها الطبيعية لاهوائية تماماً لعزلها من عينات من الحجر الرملي تم الحصول عليها من على عمق ثلاثة كيلومترات أسفل سطح البحر. وفي حالة التأكيد من أن النانوبات كائنات حية فإن الرقم القياسي المسجل لأصغر الكائنات الحية سيتم كسره، ليس هذا فقط بل إن الرقم القياسي لدرجة الحرارة العظمى للكائنات الحية سيتم كسره أيضاً حيث إن تلك النانوبات تم عزلها من الحجر الرملي الموجود في درجة حرارة تقدر بـ ١٥٠ م.

● من المسلم به أن الميكروبات وسعت من فهمنا للظروف القاسية التي يمكن أن تدعم الحياة، ودراسة النانوبات يعتبر تحدياً جدياً لفهمنا للحياة فعند التأكيد من كونها كائنات حية فإن منظورنا لتلك الظروف المتطرفة سوف يزداد اتساعاً. ومن المؤكد أن وجود النانوبكتيريا سوف يعدل من فهمنا لنوعية الاحتياجات الضرورية للحياة، كما أن هناك نتائج ستترتب على اعتبارها كائنات حية منها:

أن الكائنات الحية قد تكون أصغر كثيراً مما كان يعتقد حين تم تحديد أقل حيز يمكن أن يتبع الحياة للكائن الحي ليتراوح بين ٢٠٠ و ٣٠٠ نانومتر في ورقة العمل التي عقدها الأكاديمية الوطنية الأمريكية للعلوم عام ١٩٩٨.

التأكيد من وجود الماء على سطح المريخ في فترة من فترات تاريخه.

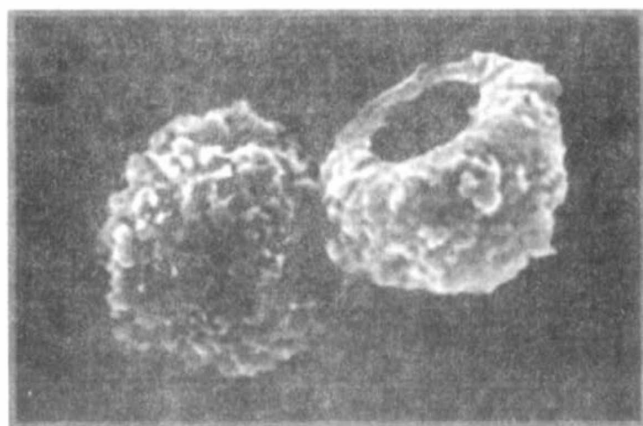
توسط النانوبكتيريا في العمليات التي يعتقد حالياً أنه يتم التحكم فيها من خلال التفاعلات الكيميائية غير العضوية مثل ترسب الدولومايت (١٢) عند درجات الحرارة المنخفضة، وتأكسد الحديد، وتشكيل المعادن الطميّة.

بناء النانوبكتيريا لأجزاء مهمة من الكائنات الحية الأكبر، أو أنها قد تلعب دوراً في إمراض هذه الكائنات الحية، حيث إن عملية المعدنة الحيوية قد تؤدي إلى تكون العظام والأسنان كما يمكن أن تسبب تكون حصوات الكلوية والترسبات الشريانية (Arterial Plaque) المسببة لمرض تصلب الشرايين (Atherosclerosis) واسع الانتشار.

هل تسبب البكتيريا النانوية أمراضًا للإنسان؟

وجد العديد من الباحثين أن النانوبكتيريا هي سبب الإصابة بالأمراض المرتبطة بالتكلس مثل تصلب الشرايين (Atherosclerotic Plaque)، وضيق الشريان التاجي (Coronary Artery Plaque)، وحصوات الكلى (Kidney Stones)، وتكلس العين (Cataracts)، وتصلب الجلد (Scleroderma)، والملياه البيضاء في العين (Cataracts) والصدفية (Psoriasis)، والإكزيما (Eczema)، وتكلس الثدي (Breast Calcification)، وتكلس البروستاتا (Prostate Calcification)، والترسبات الجيرية على الأسنان (Dental Plaque) والتهاب اللثة، (Periodontal Disease)، والروماتويد (Rheumatoid Arthritis)، والتهاب المفاصل، (Osteoarthritis)، وظهور بعض الزوائد العظمية (Spurs)، ومرض الزهايمر (Alzheimer's Disease) وبعض أنواع السرطان. قبل اكتشاف النانوبكتيريا لم يجد الأطباء تفسيراً طبياً لوجود التكلس في قائمة الأمراض السالفة الذكر ويعتبر وجود البكتيريا النانوية نانوباكتيريوم سانجونيام هو السبب الوحيد المقبول حالياً.

وقد كان الباحثان الشهيران أولئك كاجاندر ونيفا سيفتسيلوغلو هما أول من أشار إلى الصلة بين النانوبكتيريا وإصابة الإنسان ببعض الأمراض عندما لاحظا أثناء الفحص بالمجهر الإلكتروني قيام تلك الكائنات ببناء أصداف (شكل ٣١) أو حوصلات من فوسفات الكالسيوم حول نفسها ومن هنا بدأ بحثهما عن إمكانية قيامها بدور في تكوين حصوات الكلى المتكونة أيضاً من أملاح الكالسيوم وتتأكد من وجود حبيبات النانوبكتيريا في مركز العديد من الحصوات.



شكل ٣١ - صورة بالمجهر الإلكتروني لنوعين من الأصداف المعدنية حول الناتو بكتيريا قطرها حوالي ٢ ميكرون
(الصورة منقولة من بحث كاجاندر وسيفتسبيغلو مرجع رقم ٣١ بتصريح من الناشر : الأكاديمية الأمريكية
للمعلوم © 1998 by The National Academy of Sciences of the USA)

ولجاجة كاجاندر وسيفتسبيغلو الملحمة لأدوات تساعدهم على اكتشاف ودراسة النانوبكتيريا فقد قاما بتأسيس شركة أسموها نانوباك (Nanobac) في فنلندا عام ٢٠٠٠، ثم مالبثت أن اندمجت مع شركة عامة للنانوبكتيريا في ولاية فلوريدا الأمريكية مؤسسها يدعى جرای ميزو (Gary Mezo) وتغير الاسم إلى شركة نانوباك للصيدلانيات (Nanobac Pharmaceuticals, Inc) التي كان هدفها تسويق مجموعات (kits) للتشخيص الطبى لتعريف النانوبكتيريا للباحثين الطبيين بالإضافة إلى تطوير الوصفات الطبية لعلاج الأمراض المرتبطة بالتكلس. وما هو جدير بالذكر أن تلك الشركة قد بدأت حديثا في تسويق أسلوب لعلاج البكتيريا النانوية الممرضة.

في عام ٢٠٠٢ وفي تطور جديد تم الإعلان عن اكتشاف النانوبكتيريا بواسطة فريق بحثي من المركز الطبى بجامعة فيينا من بقايا متكلسة وجدت في أنسجة مبيض إحدى الحالات المصابة بالسرطان، وفي نفس التوقيت تقريرا تم الإعلان عن اكتشاف باحثين آخرين للنانوبكتيريا في الشرايين المتكلسة.

في عام ٢٠٠٤ تمكّن فريق بحثي من مستشفى ماي يو (Mayo Clinic) في ولاية مينيسوتا من عزل النانوبكتيريا من شرايين إنسان متصلبة ومن حصوات

كلوية، وقد تم تدعيم هذه النتائج عام ٢٠٠٥ في الدراسة التي أجرتها لازلو بوشكاش (László Puskás) في المجر الذي عزل النانوبكتيريا من جدران الأورطى ومن عينات من دم لحالات مصابة بتصلب الشرايين .

النانوبكتيريا وتصلب الشرايين :

أصبح وجود النانوبكتيريا الآن موضوعاً مثيراً نتيجة دورها المفترض في أمراض القلب وبعض الأمراض الأخرى نتيجة لقدرتها على تكوين صدفة أو قشرة من فوسفات الكالسيوم حول نفسها .

لقد تم الإشارة حديثاً إلى أن سبب حدوث تصلب الشرايين قد يكون نتيجة لعدوى ميكروبية حيث وجدت المادة الوراثية للبكتيريا نانوباكتيريوم سانجونيام في مجموعات متعددة من مرضي تصلب الشرايين (وكذلك مرض التهاب المفاصل)، وأدى ذلك إلى اعتقاد قاعدة عريضة من الباحثين أن تلك البكتيريا النانوية تلعب دوراً مهماً في تكون الترسيبات (Plaque) وبالتالي حدوث الجلطات والنوبات القلبية وأنها لديها القدرة على استعمار الطبقة الداخلية (Intima) للأوعية الدموية (وكذلك المفاصل) وبناء قابل من الكالسيوم حول نفسها وبذلك تحمى نفسها من جهاز المناعة وأيضاً من المضادات الحيوية التي يتم تناولها . لقد تم علاج تلك العدوى النانوبكتيرية باستخدام مادة ثانئ أمينو إيثيلين رباعي حمض الخليك المشهورة باسم إديتا (Ethylene diaminetetraacetic acid, EDTA) مع التراسيكلين حيث تعمل المادة الأولى على إذابة التكلس حول البكتيرية نانوباكتيريوم سانجونيام ثم يقوم التراسيكلين بقتلها .

هل يمكن اعتبار العدوى بالنانوبكتيريا هو السبب في حدوث تصلب الشرايين؟

إن علاج أمراض الأوعية الدموية المسببة عن التكلس كتصلب الشرايين وكذلك علاج الحصوات الكلوية يبدو أنه سيتغير جذرياً نتيجة للعمل البحثي لأولافى كاجاندر ونيفا سيفتسىوغلو اللذين أعلنا أن هناك العديد من الأمراض تحدث نتيجة لوجود النانوبكتيريا بداخل الصدفة الكالسيومية التي تحميها من المضادات الحيوية ومن جهاز المناعة، لقد تمكنت نانوباك بالاشتراك مع الدكتور

جرى ميزو من تطوير اختبارات فى الدم والبول للتعرف على الأشخاص المصابين بالنانوبكتيريا وعلاجهم فور التعرف عليهم وفي دراسة لهما وجدا أنه من بين ٩١ حالة قدرت نسبة تناقص التكلس فى الشريان التاجي بـ ٥٨,٥٪ بعد العلاج بنانوباك TX لمدة ثلاثة أشهر كما سجل التخلص التام من التكلس فى ١٩ حالة مما يعني أن التدخل الجراحي يمكن استبداله بالعلاج الدوائى.

النانوبكتيريا مشكلة لرواد الفضاء:

فى دراسة لوكالة الفضاء الأمريكية (ناسا) تم الإعلان عن أن النانوبكتيريا قد تكون هي سبب التكون السريع لمحضات الكلى فى رواد الفضاء أثناء رحلاتهم الفضائية. وقد كان هؤلاء الباحثون قد قاموا بزراعة النانوبكتيريا فى المفاعل الحيوى المستخدم فى محاكاة الظروف السائدية فى رحلات الفضاء حيث تكون الجاذبية الأرضية منعدمة، ووجدوا أن معدل انقسامها يتضاعف خمس مرات بالمقارنة بالمعدل المسجل تحت ظروف الجاذبية العادية مما يدعم ما تم اكتشافه من قبل عن أن الميكروبيات يختلف سلوكها تماما عند وجودها فى ظروف انعدام الوزن.

الفصل التاسع

المنتجات البيولوجية النانوية

تضم المنتجات البيولوجية النانوية (Biological Nanoproducts) الكثير من المنتجات التي بدأ استخدامها تجارياً أو أصبح ذلك وشيكاً في العديد من التطبيقات الطبية والصيدلانية والفذائية وفي صناعة المنسوجات وغيرها من المجالات التطبيقية المختلفة.

ويعتبر السليولوز النانوي أو النانوسليولوز أحد أهم المنتجات البيولوجية النانوية لما له من استخدامات مهمة ومتنوعة لذا فإننا سوف نقوم باستعراض شامل ومبسط لماهيته وطرق الحصول عليه بالإضافة إلى بعض تطبيقاته في المجالات المختلفة، ثم نتطرق بعد ذلك إلى الغذاء النانوي والمنسوجات النانوية كأمثلة مهمة في هذا المجال.

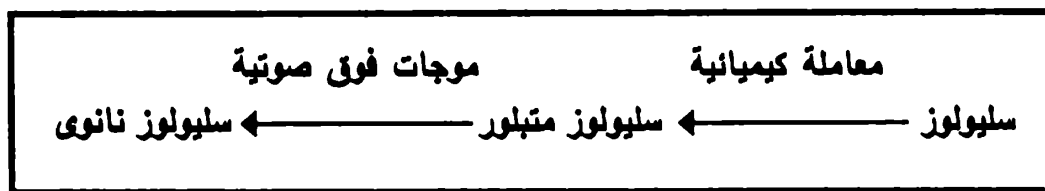
١. السليولوز النانوي

من المسلم به أن العمليات البيولوجية هي أساس تخلق البوليمرات المهمة ومنها السليولوز الذي يعتبر أكثر البوليمرات انتشاراً على سطح الأرض والذي تتسع وتتعدد التطبيقات التي يدخل فيها. المصدر الرئيسي للسليولوز هو النباتات الوعائية، واستغلال الفيروسات للحصول على السليولوز بشكل جائز يؤدي بالتأكيد إلى حدوث خلل في النظام البيئي، كما أن استخلاص ألياف السليولوز من النباتات الوعائية يعتبر من العمليات الملوثة للبيئة.

يمتلك السليولوز تركيباً معقداً متعدد المستويات، فهذا البوليمر الطبيعي يتكون من ألياف، (Fibrils)، وكل ليف تتكون من عدد من الليففات (Nanofibril).

تحتوي كل ليف نانوية على منطقة متباعدة تتكون من السليولوز النقى تمثل ٦٠٪ منها ومنطقة غير متباعدة تحتوى بجانب السليولوز على الجينين وأنصاف السليولوزات والبكتيرين وبعض المواد الشمعية، وترتبط المناطق المتباعدة مع غير المتباعدة التى تتبادل معها على امتداد الليفنة السليولوزية بالرابطة بيتا ٤ - الجلوكوسيدية. وما هو جدير بالذكر أن السليولوز الذى يتكون من الألياف النانوية يسمى السليولوز النانوى أو النانوسليولوز (Nanocellulose) وهو مادة نانوية طبيعية يمكن الحصول منها على نواتج نهائية عديدة ذات خصائص متميزة.

يمكن استخلاص ألياف السليولوز النانوية أو النانوسليولوز من المواد السليولوزية الخام مثل لب الخشب والقطن من خلال المعاملات القبلية الكيميائية المتبوعة بالمعاملات الميكانيكية، إلا أن عمليات الاستخلاص هذه تكون أبعد ماتكون عن كونها صديقة للبيئة. تتضمن إحدى عمليات الاستخلاص هذه التحليل المائي بواسطة الأحماض المعدنية مثل حمض الهيدروليك ويتبع ذلك المعاملة الميكانيكية الممثلة في المعاملة بالموجات فوق الصوتية أو التحلل الميكانيكي بالضفوط العالية ويكون الناتج حبيبات سليولوز نانوية متباعدة عالية النقاء (شكل ٣٢).



شكل ٣٢ - تحول السليولوز النباتى إلى سليولوز نانوى من خلال المعاملات الكيميائية والفيزيالية

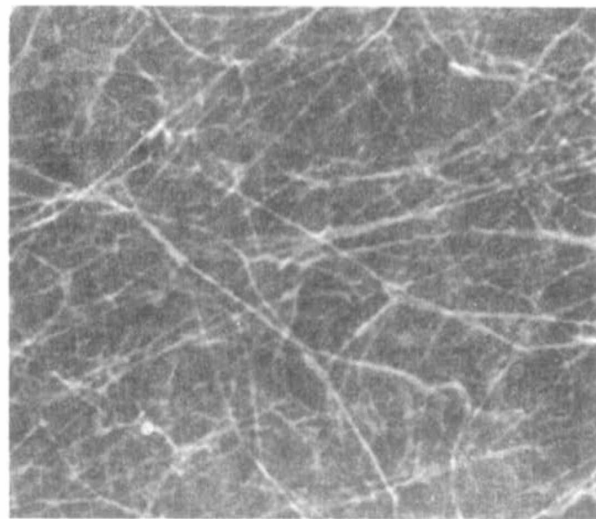
ومن الطرق البديلة للمعاملات الحامضية للحصول على السليولوز النانوى استخدام الانزيمات كمعاملة قبلية لألياف السليولوز متبوعة أيضاً بمعاملة الميكانيكية.

السليولوز البكتيري :

تتمكن بعض السلالات البكتيرية من إنتاج النانوسليولوز الذى يسمى أيضاً **السليولوز البكتيري (Bacterial Cellulose)** خارج خلاياها عند زراعتها فى مزارع

ساكنة أو مفمورة، ومن أمثلة تلك البكتيريا سلالات تتنتمي إلى الأجناس أسيتوباكتر (*Acetobacter*)، إيروباكتر (*Aerobacter*)، ألكاليجين (*Alcaligenes*)، أزوتوباكتر (*Azotobacter*) وسيدوموناس (*Pseudomonas*)، إلا أن بكتيريا حمض الخليك سالبة الجرام أسيتوباكتر زيلينم (*Acetobacter xylinum*) هي أكثرها كفاءة واستخداماً في هذا الشأن.

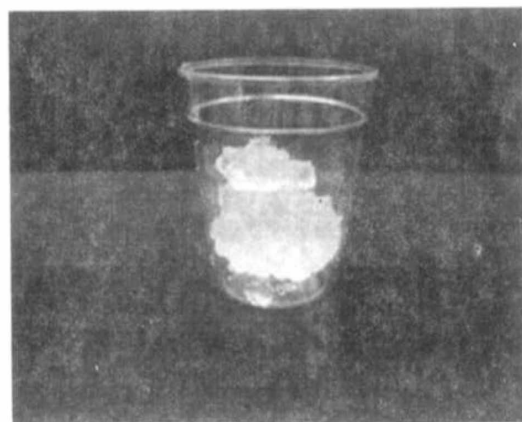
بالرغم من أن مقدرة البكتيرية أسيتوباكتر زيلينم على إنتاج النانوسليلوز معروفة من أكثر من قرن مضى إلا أن الدراسات الخاصة باستخدامها كبديل عن النباتات الوعائية لإنتاج السليولوز النانوى لم تبدأ إلا حديثاً جداً. وقد قدر إنتاج البكتيرية أسيتوباكتر زيلينم للنانوسليلوز في المزارع الساكنة أى السطحية بحوالى ٢٠ جم من كل ١٠٠ جم جلوكوز مستهلك كمصدر كريونى بعد حوالى ٣٠ ساعة من النمو البكتيري، وتكون الألياف المنتجة في هذه المزارع في صورة غشائية على هيئة تركيب شبكي (شكل ٣٢ ولوحة ١١) مكون من شرائط عرضها حوالى ٥٠٠ نانومتر وسمكها لا يتعدي ١٠ نانومتر. وتكون هذه الشرائط من لييفات ذات عرض يقدر بحوالى ٢ نانومتر. وقد وجد أن هذه الشبكة الفضائية تستطيع امتصاص الماء بمعدل يصل إلى ٧٠٪ من وزنها وهو معدل يفوق بكثير المعدل المسجل للسليلوز النباتي.



شكل ٣٢ - التركيب الشبكي للسليلوز البكتيري المنتج في المزارع الساكنة
كما يبدو من خلال الفحص المجهرى

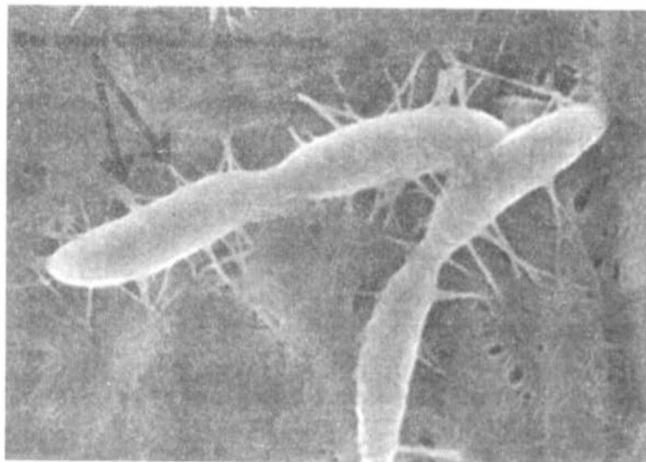
(الصورة المنقولة من الموسوعة الحرة ويكيبيديا ومصرح باستخدامها دون قيود تحت بند Public domain)

من الناحية الأخرى فقد وجد أن ألياف النانوسليلوز البكتيري المنتجة في المزارع المفمورة تكون في صورة كتلة جيلاتينية (شكل ٢٤) محتواها المائي يصل إلى ٩٩٪.



شكل ٢٤ - النانوسليلوز البكتيري المنتج في المزارع المفمورة بالعين المجردة
(الصورة المنقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها دون قيود تحت Public domain)

ومن الأمور المثيرة أثناء إنتاج النانوسليلوز البكتيري أن ١٢ - ٧٠ جزئياً من السليولوز تُقذف من الخلية البكتيرية إلى الوسط الغذائي خلال ثقوب مصفوفة على سطح الخلية البكتيرية على بعد ١٠ نانومترات من بعضها البعض حيث تجتمع سلاسل السليولوز المبذولة من الثقوب وتُفَرِّزَ معاً لتكون كل مائة تقريباً منها شريطاً من الشرائط المكونة لليفة السليولوزية (شكل ٧٩)، وتتجدر الإشارة إلى أن قطر الليفة في السليولوز البكتيري يتراوح بين ٤٠ و ٦٠ نانومتراً بالمقارنة مع ١٤ ملم لقطر ألياف السليولوز المستخلص من النباتات الوعائية. بعد إنتاج الفشاء الجيلاتيني المكون من السليولوز النقي والخلايا البكتيرية المحاصرة بداخله يتم معاملته بمحلول عياري من الصودا الكاوية عند ٩٠ ملمدة نصف ساعة لإزالة البكتيريا العالقة بالألياف ثم يجفف.



شكل ٣٥ - صورة بالمجهر الإلكتروني الماسح لخلايا البكتيريا أسيتوباكتر زيلينم المنتجة للياف السليولوز النانوية من الثقوب المصفوفة على سطحها ومحاصرة بها

(الصورة منقولة من مقالة في News Wise مرجع رقم ٤٧ بتصریح من الناشر : (Photo: Virginia Tech Wake Forest University School of Biomedical Engineering)

مزايا السليولوز البكتيري:

- يتشابه التركيب الكيميائي للسليولوز النانوي المنتج من البكتيريا أسيتوباكتر زيلينام مع مثيله في السليولوز النباتي فكلاهما يتكون من وحدات من الجلوكوز المرتبطة مع بعضها بروابط بيتا ١ ، ٤ الجلوكوسيدية.
- يمتلك السليولوز البكتيري مساحة سطحية تزيد ٢٠٠ مرة عن المساحة السطحية لألياف لب الخشب ومرجع ذلك بالطبع التركيب النانوي المكون لهذا المنتج البكتيري، ومن الطبيعي أن هذه الخاصية هي المسئولة عن السmek البالغ الدقة لهذا النانوسليلولوز.
- يتميز السليولوز البكتيري بدرجة عالية من النقاوة، وبعدم احتوائه على اللجنين وأنصار السليولوزات والبكتين والشموم الموجودين في سليولوز النباتات الوعائية. وبالتالي فإن هذا السليولوز لا يحتاج في استخلاصه إلى المعاملات القلبية الكيميائية المستخدمة في استخلاص النانوسليلولوز من النباتات الوعائية والتي تؤدي إلى تغير في بعض الصفات التركيبية الطبيعية للسليلولوز.

- كما ينفرد السليلوز البكتيري بعدد آخر من الخصائص الفريدة منها:
امتلاكه قوة ميكانيكية عالية، فضلاً تقدير معامل يونج^{١٤} له ووجد أنه يكافئ
تقريباً نفس المعامل في الألومنيوم، مقدرته العالية على امتصاص الماء والتي
تصل إلى ٧٠٪

- درجة تبلوره العالية.
- تركيبه الشبكي الفائق الجودة.
- شفافيته الجيدة.
- قدرته على التكيف مع الأجسام الحية.
- قابليته للتحلل الحيوي بفعل الكائنات الدقيقة.
- قابليته للتشكل.

كل هذه الصفات تجعل من السليلوز البكتيري مادة جذابة جداً لبلدان
كاليابان التي لا تمتلك الكثير من الموارد السليلوزية الطبيعية.

عيوب السليلوز البكتيري:

بالرغم من المميزات السابقة للسليلوز البكتيري فإن عليه أن يقوم بمنافسة
السليلوز النباتي غير المكلف كثيراً، فتكلفة إنتاج السليلوز البكتيري كبديل
لسليلوز الخشب التقليدي تعتبر حالياً كبيرة حيث إن إنتاجية المخمرات
الكبيرة المستخدمة في زراعة البكتيريا المنتجة لا تتناسب حالياً مع تكلفة عملية
التخمر لتدخل عوامل عديدة في بيولوجية الأسيتوباكتر نفسها كاحتياجاتها
الغذائية والعوامل البيئية المؤثرة على نموها وعلى إنتاجيتها. ولذلك فإنه يوصى
باستخدام السليلوز البكتيري في المنتجات ذات القيمة المضافة العالية.

المجالات التطبيقية للنانوسليلوز:

تتعدد وتسوء المجالات التطبيقية للسليلوز البكتيري كثيراً فمن تطبيقات
طبية إلى أخرى غذائية، ومن استخدامات في الأجهزة الإلكترونية السمعية إلى
استخدامات صيدلانية أو في مواد التجميل.

التوليفة المدعمة للألياف:

ت تكون التوليفة المدعمة للألياف (Fiber Reinforced Composite) من مكونين أو أكثر من المكونات ذات الخواص الفيزيائية المتميزة تتكامل لتكوين مادة ذات خصائص مفيدة ومناسبة لاستخدامات محددة. تتركب التوليفة بشكل عام من حشوة أو مادة مالئة (مدعمة أو مقاومة للحرق أو مادة ملونة وغيرها) وبوليمر يعمل كقالب (يحمل ويحمي الحشوة) وأحياناً مادة بينية (تؤثر في صفات التوليفة). في هذه التوليفة يشكل أحد البوليمرات القالب الذي يحيط بالألياف أو الأجزاء ويربطها ببعضها، بينما يكون دور الحشوة التدعيم الميكانيكي للتوليفة مع إضافتها أحياناً بعض الصفات الفيزيائية على المنتج النهائي ودائماً ما يبدو كجزء من التوليفة النهائية التي يجب أن تميز بالمتانة والثبات الحراري ومقاومة التآكل وأن تكون طيعة أى قابلة للطهي قوية وخفيفة في نفس الوقت.

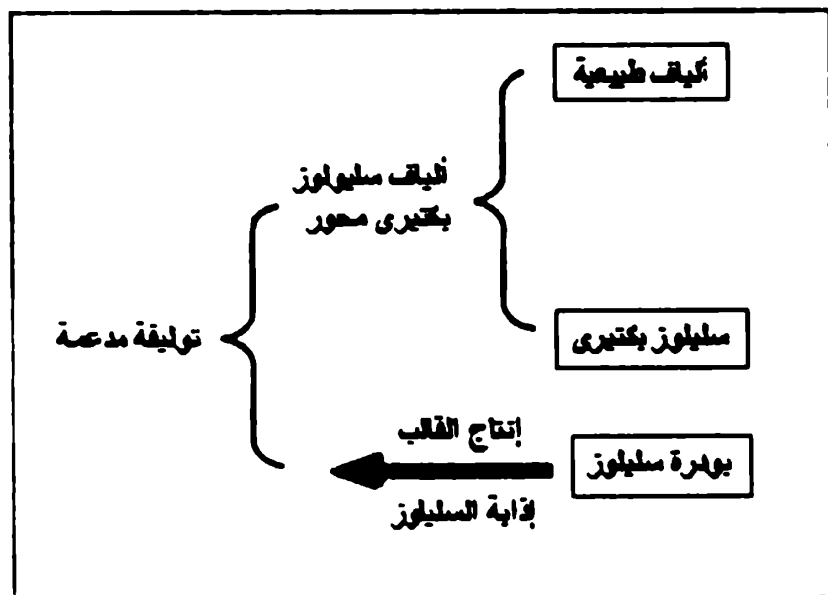
من التوليفات الصناعية المعروفة تلك التي تستخدم الصوف الزجاجي كمادة مالئة وهي شائعة الاستخدام في الكثير من التطبيقات في الرياضة وفي صناعة السيارات والطائرات ومركبات الفضاء، ويعزى نجاح تلك التوليفة إلى صفاتها المتميزة نتيجة التفاعل بين مكوناتها المختلفة وثبات المنتج النهائي. ومما هو جدير بالذكر أن النانوسليولوز يمكن استخدامه كمادة مالئة مدعمة لإنتاج توليفات تميز بالصلابة الميكانيكية، ومن الأمور المثيرة في هذا المجال إمكانية اتحاد النانوسليولوز وأحد البوليمرات القابل للتحلل الحيوي لإنتاج توليفة تميز بالصلابة الميكانيكية والقابلية للتحلل الحيوي عند الحاجة للتخلص الآمن منها لانتهاء العمر الافتراضي لها مثلاً. وهنا لا يفوتنا ماذكر من قبل عن الصفات التي يتميز بها السليولوز البكتيري ومنها القوة الميكانيكية والقابلية للتحلل الحيوي الذي يجعله ملائماً تماماً لخلطه مع أحد البوليمرات القابلة للتحلل الحيوي مما يجعل التوليفة الناتجة قوية وصديقة للبيئة.

بعد إنتاج السليولوز البكتيري في المزارع السائلة يتم تجميعه وتجفيفه وخلطه مع أحد البوليمرات مثل الكحول عديد الفينيل (Polyvinyl Alcohol) لتكوين التوليفة المطلوبة، ويلاحظ هنا أن تركيز السليولوز البكتيري في التوليفات المختلفة يتراوح بين ١ و ٩٩٪. بعد تكون التوليفة المطلوبة يتم تجفيفها واستخدامها في التطبيق المطلوب كإنتاج الجسم الخارجي لأجهزة تسجيل الصوت والصورة، وبعد انتهاء العمر الافتراضي للجهاز يتم دفن الجزء المكون من التوليفة في التربة ليتم تحليلها بفعل النشاط الانزيمى لميكروبات التربة.

ومن الأمور المتهمة في هذا المجال إمكانية تحويل السليولوز البكتيري أثناء إنتاجه، حيث أمكن لمجموعة من العلماء الإنجليز في قسم الهندسة الكيميائية بالكلية الملكية في لندن (مرجع رقم ١) بقيادة أنتونى أبوت Anthony Abbott عام ٢٠٠٧ من إنتاج توليفات سليولوزية خالصة (All-Cellulose) تترتب فيها المواد السليولوزية في طبقات مختلفة (Hierarchical) هذه التوليفة المتعددة الطبقات السليولوزية تتكون من اتحاد الألياف الطبيعية والسليلوز البكتيري النانوي بداخل قالب البوليمر السليولوزي أيضاً.

يسمح هذا الاتحاد بتخليق مواد جديدة ذات صفات ميكانيكية وكيميائية وبيئية متميزة بالإضافة إلى انخفاض تكلفة إنتاجها، وفي هذا الخصوص قام الفريق البحثي بتحويل سطح الألياف الطبيعية عن طريق اتصالها بألياف السليولوز البكتيري النانوي لتحسين تفاعل الألياف مع القالب.

لقد تمت عملية اتصال السليولوز البكتيري بالألياف الطبيعية بنجاح أثناء زرع البكتيريا أسيتوباكتر زيلينم في وجود تلك الألياف (شكل ٦٠) حيث تم إذابة بودرة السليولوز المتبلور في مادة ثانوي إيثيل أسيتاميد (Dimethylacetamide) التي ستتشكل بعد ذلك القالب السليولوزي، ولقد أدى اتصال السليولوز البكتيري النانوى بسطح الألياف إلى إنتاج توليفة ذات صفات ميكانيكية متميزة. وقد وجد أن هذه التوليفات السليولوزية الخالصة يمكن استخدامها كبدائل للصوف الزجاجي في إنتاج التوليفات المدعمة في القريب العاجل.



شكل ٣٦ - إنتاج التوليفة السليولوزية الخالصة

وفى معهد كيميا الألياف فى بولندا تم التوصل إلى طريقة متوافقة بيئيا لإنتاج توليفة من السليولوز البكتيرى والكيتوزان^(١٥) يمكن استخدامها فى بعض التطبيقات الطبية. يتم فى هذه الطريقة تحوير السليولوز البكتيرى أثاء عملية تخليقه حيويا بيدخال أحدى صور الكيتوزان إلى الوسط الغذائى للبكتيرية المنتجة حيث يتم اندماج وحدات الجلوكوزأمين وأسيتيل الجلوكوزأمين المكونة للكيتوزان فى السلسلة السليولوزية. وقد أمكن استخدام التوليفة الناتجة فى علاج الحروق وقرح الفراش والتهابات الجلد والجروح صعبة الالتئام والجروح التى تحتاج إلى الغيار المتكرر.

٢. التطبيقات الطبية: (Medical Applications)

١- الأوعية الدموية الصناعية للجراحات الدقيقة:

تعتبر عمليات استبدال الأوعية الدموية حاليا من أنواع العلاج التقليدية لكثير من أمراض القلب والأوعية الدموية التى تتم فى معظم بلاد العالم بسهولة ويسرا إلا أن المشكلة تنشأ عند الحاجة لاستبدال أحد الأوعية الدموية الصغيرة لمريض لا يتوفى فى جسمه أوردة يمكن استخدامها كبديل للأوعية التالفة.

وبالرغم من توفر بدائل تخليقية لتلك الأوعية الدموية الصغيرة إلا أنها لا تكون مناسبة لسهولة تكون الجلطات الدموية التي تسد مجريها الداخلي.

هذه المشكلة الخطيرة تم حلها جزئياً بواسطة فريق من الباحثين في معهد الكيمياء العضوية وكيمياء الجزيئات الكبيرة في ألمانيا بقيادة ديتير كليم (Dieter Klemm) عام ٢٠٠١ الذين توصلوا إلى طريقة لتشكيل السليولوز البكتيري إلى أوعية دموية حيث يتم إنتاج هذا السليولوز البكتيري في المزرعة مباشرةً في صورة أنبوبية ليتم استخدامها كتوصيلة بينية (Interpositions) قطرها الداخلي ١مم.

وفي عام ٢٠٠٧ تمكّن الدكتور باول جاتنهولم (Paul Gatenholm) أستاذ المواد والعمليات الحيوية بجامعة كالمرز للتكنولوجيا في جوتنيبرج بالسويد (Chalmers University of Technology) بالاشتراك مع جراحى الأوعية الدموية من تطوير طريقة لتصنيع الأوعية الدموية الدقيقة من السليولوز البكتيري تتميز بمتانتها وقد افتربوا جداً من استخدام هذا المنتج على الإنسان. وفي نفس الجامعة السويدية تمكّن هنريك باكداهل (Henrik Bäckdahl) في رسالته للدكتوراه عام ٢٠٠٨ من إنتاج السليولوز البكتيري في صورة أنبوبية من خلال نمو البكتيريا على أنابيب من السليكون يتم سحبها عند تكون أنابيب السليولوز البكتيري (مراجع رقم ٧)، وبنفس الطريقة يمكن إنتاج بدائل متفرعة للأوعية الدموية الصغيرة. ومما هو جدير بالذكر أن هذا السليولوز البكتيري لم يرفض من جهاز المناعة في التجارب التي تمت على حيوانات التجارب.

ونتيجة لأهمية هذا الاتجاه العلمي التطبيقي فقد تم تأسيس برنامج علمي من المؤسسة الاستراتيجية السويدية للبحوث (Swedish Strategic Foundation for Research) يهدف إلى تطوير جيل جديد لبدائل الأوعية الدموية المتواقة حيوياً من السليولوز البكتيري المنتج من البكتيريا أسيتوباكتر زيلينيم وقد شارك في هذا البرنامج العديد من علماء بيولوجيا الخلية والبيولوجيا الجزيئية والكيمياء والتكنولوجيا الحيوية والفيزياء وجراحو القلب والأوعية الدموية.

بـ. ضمادات الجروح المهدّنة حيوياً:

الضمادة من وجهة النظر الجراحية هي أي مادة طبيعية أو تخليقية يمكن استخدامها لتفطية الجرح والتي قد تكون جافة أو رطبة. في السنوات الأخيرة تم تطوير نوع جديد من الضمادات الرطبة المستخدمة في علاج الجروح المزمنة كما في القرحة الناتجة عن الإصابة بمرض السكر وقرحة الفراش وغيرها من القرح والجروح صعبة الالتئام. هذه الضمادات تمتلك مقدرة فريدة على ترطيب المساحات الجافة في الوقت الذي تمتص فيه السوائل غير المرغوبة من الجرح، وبذلك توفر بيئة رطبة مثالية لالتئام الجروح صعبة الالتئام مما يسرع بشفائها مع تقليل آلام المرضى بقدر الإمكان.

لكل يتم التئام الجروح بسرعة فإنه من الواجب جعل الظروف السائدة في منطقة الجرح رطبة وهذا هو ما تقوم به الضمادات الحديثة، وبالرغم من ذلك فإن أفضل الضمادات على الإطلاق هي التي تأتي من جلد المريض نفسه الذي يكون مسامياً ويحمي الطبقات الداخلية من التلف الميكانيكي ومن العدوى. وفي هذا المجال فإن الجلد المأخوذ من الخنازير أو من جثث الموتى ظل يستخدم لسنوات عديدة كضمادات بيولوجية (Biological Dressing or Skin Grafts)، أي يتم زرعه لترقيع الجلد في الحالات الشديدة مثل الحروق إلا أن هذا الجلد كان غالباً ما يواجه بالرفض من جهاز المناعة مما يقلل من فترة استخدامه بالإضافة إلى التكلفة الكبيرة لعمليات زرع الجلد هذه.

لقد تم التوصل إلى الأساس العلمي للضمادات الرطبة عام ١٩٦٢ على يد العالم الإنجليزي جورج ونتر (George Winter) في بحثه المنشور في مجلة *Naure* (مرجع رقم ٦٣) حيث أنشأت بحوثه الرائدة في هذا المجال مفهوماً سمي **الضمادات النشطة للجروح** (Active Wound Dressing) التي تعمل على تهيئه وحفظ الظروف المثلثة اللازمة لإعادة تكون الأنسجة التالفة.

من هذه الضمادات ما يسمى **الضمادات الماصة** (Occlusive Wound Dressings) التي تغلف الجرح وتمنع اتصاله بالهواء والبكتيريا والتي يمكن أن تكون في صورة

رغوة أو رزاز (Aerosoal) أو هيدروجيل (Hydrogel). هذا النوع من الضمادات يعمل على حفظ الرطوبة المناسبة وثبات درجة الحرارة في أعماق الجرح Wound (Bed) كما تعمل على الإسراع في التئام الجرح وحماية الخلايا المتكونة حديثاً وتسهيل تكون الأوعية الدموية وإعادة تكون الطبقات الطلائية.

وتجدر الإشارة إلى أن السليولوز البكتيري يشبه الهيدروجل المنتج من البوليمرات التخليقية في بعض صفاتها ومنها محتواه المائي العالى الذى يقدر بـ ٩٨ - ٩٩٪ وقدرته الامتصاصية العالية للسوائل وبعدم إنتاجه لأى نوع من الحساسية وبإمكانه تعقيم دون أن يفقد أى من خصائصه. هذا السليولوز البكتيري يشبه جلد الإنسان لذا فإنه يمكن استخدامه كبديل له في عمليات ترقيع الجلد في حالات الحروق الشديدة.

ج - النانوسليولوز في مستحضرات التجميل:

لما كان النانوسليولوز غير ضار بالإنسان فإنه من الممكن استغلاله في بعض التطبيقات المرتبطة بالرعاية الصحية كمنتجات النظافة الشخصية ومستحضرات التجميل حيث يستخدم كعامل إزالة للقشرة وكقناع رطب ومكون من مكونات كريمات الترطيب.

٣. التطبيقات الغذائية: (Food applications)

من الاستعمالات الممكنة للسليولوز البكتيري المنتج في المزارع المفمورة استعماله كفساء ترشيح عالي الجودة في الصناعات الغذائية، ولأنه غير سام وعديم القيمة الغذائية فإنه يستخدم كإضافة لبعض الأغذية لإعطائها قوام وسمك مناسبين.

ناتا دى كوكو: (Nata de coco)

هذا المنتج الغذائي نصف شفاف يشبه الجيلي (لوحة ١٢) له صفات اللبن تنتجه البكتيرية أسيتوباكتر زيلينيم عند نموها على ماء جوز الهند. هذا الناتا دى كوكو يتمتع بدرجة عالية من الحلاوة مثل الكراميل والحلوى ويمكن استخدامه مع المشروبات والأيس كريم والبودينج وسلامة الفواكه.

الفلبين هى منشأ هذا المنتج الفذائى ولكن الأسبان هم من أطلق عليه هذا الاسم وقت احتلالهم للفلبين وهو يعنى بالأسبانية قشطة جوز الهند (Coconut Cream)، ويعتبر نقص الدهون والكليستيرول فى الناتا دى كوكو ومحتواه الكبير من الألياف الفذائية بالإضافة إلى عدم احتواه على مواد حافظة هى أسباب الاهتمام الذى يناله هذا المنتج ضمن الأنظمة الفذائية الخاصة بخفض الوزن والمحافظة على الرشاقة (Regime).

٤. الورق الإلكتروني: (Electronic Paper)

في عالمنا الملىء حالياً بشاشات عرض الأجهزة الإلكترونية التي تعتمد على الصمامات الثنائية (Light-Emitting Diodes) أو البلورات السائلة (Liquid Crystals) أو البلازما الفازية (Gas Plasma) فإنه من غير المتصور أن الورق يمكن استخدامه كشاشة عرض. لقد غير اختراع الورق عام ١٠٥ بعد الميلاد في الصين طريقة اتصال العالم ببعضه وكان من الممكن أن تظل الكتب تكتب على اللفائف الحريرية (Silk Scrolls) حيث لا يستطيع تحمل تكلفتها إلا الأغنياء فقط مما كان سيجعل من القراءة والكتابة مهارة نادرة. إنه شيء أقرب إلى المستحيل تصور الحياة بدون الورق أياً ما كانت الصورة أو الشكل الذي يكون عليه. ولدة تقارب ألفي عام كان استخدام الحبر هو الوسيلة الوحيدة لإظهار الحروف أو الرسوم على الورق بالرغم من بعض القيود المرتبطة باستعمال الحبر على الورق فبمجرد كتابة الكلمة أو رسم الصورة فإنه يصبح من الصعبه بمكان تغيرها إلا إذا تركت أثراً.

إن العدد الكبير من الصفحات الذي يتضمنه أي كتاب يجعل من حمل أعداد كبيرة من الكتب أمراً صعباً. ولقد اقترب العلماء حالياً من التوصل إلى ثورة تكنولوجية لاستبدال الورق التقليدي الذي نعرفه بأخر يسمى الورق الإلكتروني (Electronic Paper) سوف يجعل بإمكان أي منا حمل مكتبة كاملة في كتاب واحد، كما يمكن استخدامه لإنتاج شاشات رخيصة الثمن للحواسيب الآلية.

لقد تم تصنيع شاشات عرض إلكترونية من السليولوز البكتيري على هيئة صفحة رقمية لا تومض مثل شاشة الكمبيوتر بل تكون أقرب إلى الحروف المطبوعة أو الصورة على صفحة الكتاب وهذه الشاشات هي ما يعرف بالورق الإلكتروني الذي يتكون من السليولوز البكتيري مع صبغة أو حبر إلكتروني بين إلكترودات شفافة.

لت تصنيع هذا الورق الإلكتروني بدأ مالكوم براون (Malcolm Brown) أستاذ الوراثة الجزيئية والميكروبولوجي بجامعة تكساس الأمريكية بمشاركة أحد خريجي الجامعة ويدعى جاي شاه (Jay Shah) بفرخ من السليولوز البكتيري النقى، حيث استخدم براون وشاه الطريقة المعروفة لزراعة وفصل السليولوز البكتيري وتشكيله في صورة أفرخ ورقية ومن ثم طمر الحبر أو الصبغة الإلكترونية بين أليافه ثم وضع الفرخ بين إلكترودات الشفافة.

ينتج حالياً نوعان متشابهان من الحبر الإلكتروني بواسطة شركتين أمريكيتين هما إى إنك (E ink) في ماريلاند، وزيروكس (Xerox) في كاليفورنيا، ومن النظرة الأولى لا يمكن التمييز بين أي من نوعي الحبر والخبر التقليدي إلا أنه بالفحص الدقيق يتبيّن العديد من الفروق.

يختلف نوعاً الحبر الإلكتروني المنتجان من الشركتين السابقتين اختلافاً طفيفاً لاستخدام الشركتين تقنيتين مختلفتين في إعدادهما، إلا أنهما يشتراكان في الأساس العلمي لهما حيث يحتوي أي منهما على ثلاثة مكونات تعطيه القدرة على أداء العمل المطلوب منه هي:

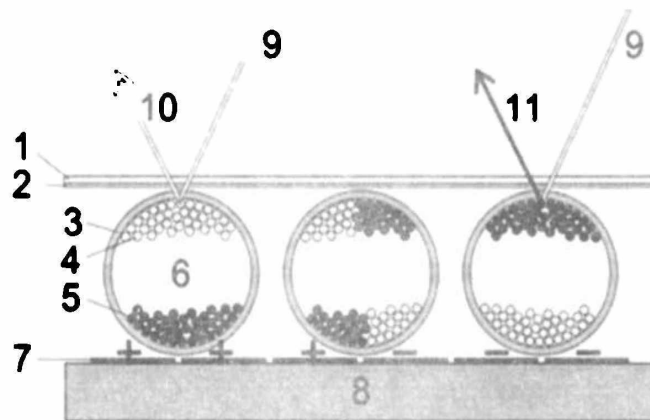
- ملايين من الكبسولات الميكرونية التي لا يتعدى حجم أي منها ١٠٠ ميكرون ويمكن أن تشتمل ١٠٠٠٠٠ منها بوصة مربعة من الورق.
- حبر أو مادة زيتية تملأ فراغ الكبسولات.
- شرائط ملونة أو كرات مشحونة بشحنة سالبة تسبح بداخل الكبسولات.

هذا الحبر الإلكتروني يجب أن يغطي الصفحة بكاملها مع وجود فوائل من خلايا تشبه تلك الموجودة على ورقة الرسم البياني، ويمكن تشبثه تلك الخلايا بالبكسيلات (Pixels) على شاشة الكمبيوتر على أن تربط كل خلية بالكترونيات دقيقة (Microelectronics) مطمرة في الفرج السليولوزي تعمل على إكساب الكبسولات الميكرونية شحنة موجبة أو سالبة للحصول في النهاية على النص أو الصورة المطلوبة.

لفهم كيفية عمل تقنية الحبر الإلكتروني المنتج بواسطة إى إنك فإنه يتم مقارنة ملائين الكبسولات الميكرونية بداخل الحبر بكرات الشاطئ الشفافة التي تمتلئ كل منها بمئات من كرات تسن الطاولة الدقيقة البيضاء اللون، وبدلاً من وجود الهواء بداخل كرات الشاطئ فإنها تملأ بصبغة زرقاء. وعند النظر إلى قمة كرات الشاطئ تبدو بيضاء اللون نتيجة لطفو كرات تسن الطاولة على محلول، وعلى العكس فعند النظر إلى القاع فإن لون كرات الشاطئ تبدو زرقاء بفعل الحبر أو الصبغة التي تملأ فراغها. وعند وضع آلاف من من كرات الشاطئ هذه على أرضية ما وجعل كرات تسن الطاولة تتحرك بداخلها إلى أعلى وإلى أسفل فإنه يمكن ملاحظة تغير الأرضية وهذا هو الأساس في منتج إى إنك.

عند تزويد الكبسولات الدقيقة بشحنة كهربائية فإن الشرائح أو الكرات تطفو لأعلى ويكون اللون أبيض أو تجذب للقاع وفي هذه الحالة لا يشاهد إلا لون الحبر الغامق، هذا النمط من الألوان البيضاء والغامقة هو الذي يكون الكلمات والجمل.

أما زيروكس فقد استخدمت كرات مجهرية أحد أوجهها أسود والأخر أبيض بدلاً من الشرائح الملونة التي تطفو على سطح السائل الغامق. وكما في تقنية إى إنك فإن تلك الكرات المجهرية تستجيب للشحنات الكهربائية جاعلة إياها تدور من الأسود إلى الأبيض منتجة النص أو الصورة المطلوبة شكل (٣٧).



١ طبقة عليا ٢ إلكترود علوى شفاف ٣ كرات مجهرية شفافة
 ٤ صبغة بيضاء ومشحونة بشحنة سالبة ٥ صبغة سوداء مشحونة بشحنة موجبة
 ٦ سائل شفاف ٧ إلكترود سفلي ٨ طبقة سفلی مدعمه ٩ ضوء ١٠ أبيض ١١ أسود
 شكل ٣٧ - مقطع عرضي يوضح التركيب الدقيق للورق الإلكتروني

(الرسم منقول من الموسوعة الحرة "ويكيميديا" ومصرح باستخدامه تحت بند Creative Commons Attribution 3.0 Unported License)
 Own work by uploader (Ref: Nikkei 2008, 12.29 Issue Page. 69)
 (Author: Toska)

يبدو هذا التركيب للوهلة الأولى وكأنه ورقة بيضاء رقيقة ولكنها تفوق عند مرور التيار الكهربائي بها وتظل غامقة بعد فصل مصدر الطاقة عنها، وعند فتح مصدر الطاقة مرة ثانية يتحول لون الورق الإلكتروني إلى اللون الأبيض. هذا الورق الإلكتروني لا يحتاج طاقة لإظهار الصورة ولكن لتحميل الصورة أو تغييرها وفي كل الأحوال فإن استهلاك الطاقة يكون منخفضا جدا وهذا من مميزات هذا الورق الإلكتروني.

هذه التقنية هي الأساس الآن في تصنيع الكتب الإلكترونية وورق العائط الذي يغير لونه والصحف الإلكترونية المرنة. ويوجد بالفعل حالياً بالأسواق منتجات تعتمد على الورق الإلكتروني مثل كتاب سوني الإلكتروني (Sony e Book) وتليفون محمول من موتورولا (شكل ٢٨) يسمى متوفون (Motorfone) يمكن استخدامهما بأي زاوية نظر في الظل كما في الشمس ولذا فإنه يكون مهماً حين تكون درجة الإضاءة وزاوية الرؤية لهما أهمية كبرى.



شكل ٣٨ - تليفون محمول متوفون من موتورولا (الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح

باستخدامها دون قيود تحت بند (Public domain)

٥ . مكونات سمعية : (Audio Components)

قامت شركة سونى بمشاركة شركة أخرى تسمى أجينيموتو (Ajinomoto) بإنتاج غشاء للاستخدام فى مكبرات الصوت من النانوسليولوز البكتيرى. لقد كان سعر السماعات التى تستخدم هذا الفشاء يتعدى ٣٠٠٠ دولار أمريكي إلا أن هذا السعر انخفض حاليا بدرجة كبيرة وهذا شأن كافة المخترعات الجديدة.

٦ . حفظ موارد الغابة : (Preservation of Forest Resources)

يعتبر الحفاظ على الغابات بنباتاتها وأشجارها من الأمور البيئية ذات الأهمية القصوى لدورها فى منع ارتفاع درجة حرارة الأرض عند امتصاصها لثاني أكسيد الكربون، الا أن استخدام الأشجار لإنتاج الورق والأثاث ومواد البناء يؤدى بالتأكيد إلى استفاذ تلك المصادر الطبيعية. لقد جاء إنتاج السليولوز البكتيرى كبديل للسليولوز النباتى ليحل جانبا مهما من تلك المشكلة لقدرة البكتيريا على النمو السريع الذى لا يقارن بأى نوع من النمو فى الكائنات الحية الأخرى، فهذه البكتيريا تتمكن فى أيام معدودة من إنتاج السليولوز النانوى بينما تحتاج الأشجار لأكثر من ثلاثين عاما لاكتمال نموها.

بـ. الغذاء النانوى

يسمى الغذاء نانوياً عندما تدخل الحبيبات النانوية أو تقنيات وأدوات النانوتكنولوجى فى الزراعة أو الإنتاج أو التصنيع أو التغليف، ويرتبط لفظ الغذاء النانوى (Nanofood) بتحسين الطعم أو اللون أو طرق التخزين أو الكشف عن التلف، وما هو جدير بالذكر أن الأدوات والتقنيات النانوية تتدخل فى جميع مراحل إنتاج الغذاء وكما يقال من المزرعة إلى المائدة مروراً بأساليب الزراعة والتصنيع الغذائي والتغليف بل والغذاء نفسه.

يتوقع خبراء صناعة الأغذية أن تؤثر التكنولوجيا النانوية تأثيراً كبيراً فى المنتجات الغذائية بشكل مباشر أو غير مباشر. ومن المسلم به أن معظم المواد الغذائية تحتوى على مركبات طبيعية نانوية، فوحدة بناء البروتينات وهى الأحماض الأمينية يتراوح حجمها بين ١ و ١٠ نانومترات وينطبق الأمر نفسه على غالبية المواد الكريوهيدراتية والليبيدات، وتعد الخصائص الوظيفية للعديد من المواد الخام الجديدة والنجاح فى تجهيز المواد الغذائية من نتائج وجود البنى النانوية أو تحويتها أو توليدتها أو تجمعها ذاتياً، والفهم الأفضل لطبيعة البنى النانوية فى الأغذية سوف يتبع انتقاء المواد الخام وتحويتها ومعالجتها على نحو أرشد، ومن ثم فإنه من المرجع أن يساعد تطبيق التكنولوجيا النانوية على إدخال تحسينات مستمرة لجودة الأغذية وأمانها.

وتشير دراسة دقيقة للمنتجات المطاحة أو المنتجات الجارى استعدادها إلى أن أحد مجالات النمو الرئيسية سيكون استحداث تركيبات نانوية جديدة للإضافات الغذائية من أجل تحسين وظيفتها. ومن الأمثلة الأخرى لاستخدام التكنولوجيا النانوية فى صناعة الأغذية مجال المواد الملامسة للأغذية، فالمواد النانوية التركيب متاحة بالفعل كعبوات أو أغلفة فى الحاويات البلاستيكية لمنع تسرب الغاز وإطالة مدة الحفظ.

من أمثلة التطبيق غير المباشر للتكنولوجيا النانوية فى صناعة الأغذية استخدام الشرائح النانوية للكشف عن الملوثات الكيميائية والبيولوجية مما

سيكون له أثر كبير في أمان الأغذية وجودتها، بالإضافة إلى ذلك فإنه من الممكن أن يترتب على استعمال المرشحات النانوية الحجم في معالجة المياه والمعالجة البيئية آثار إيجابية في مجال السلامة الغذائية خصوصاً في البلدان النامية.

التغليف :

يعتبر استخدام النانوتكنولوجي في تعبئة الغذاء أكثر التقنيات استخداماً بشأن الغذاء النانوي، وهي تتقسم إلى نوعين:

الأول يسمى التغليف النشط ويضم المواد التي تحافظ على الغذاء في الصورة المميزة له والتي تمنع فساده مثل استخدام الأغشية النانوية كمواد حاجزة للهواء لمنع تلف الغذاء واستخدام الرقائق أو الأغشية البلاستيكية النانوية التي تزيد من العمر التخزيني للغذاء والمقاومة للميكروبات. ومن أمثلة ذلك استخدام المواد النانوية كمادة مالئة في إنتاج البلاستيك المعد لتصنيع عبوات البيرة لزيادة كفاءتها في حماية السوائل داخلها وبذلك تقوم بالدور الذي تقوم به العبوات الزجاجية تماماً لأن استخدام العبوات البلاستيكية العادية في تعبئة البيرة يؤدي إلى تسرب الفازات التي تحافظ على طعمها وبقائها في حالة طازجة، بالإضافة إلى ذلك فإن استخدام المواد النانوية سوف يطيل العمر التخزيني للبيرة من ستة أشهر في العبوات الزجاجية إلى ثمانية عشر شهراً.

والآخر يسمى التغليف الذي يتغير مع البيئة كاشفها عن وجود كائنات ممرضة ملوثة للغذاء كالسامونيلا مثلاً وصل الأجسام المضادة بالحبوب النانوية الفلوريسينية المكونة للفلاف للكشف عن مسببات المرض الكيميائية والبيولوجية، وقد تدعى الأمر ذلك ففي هولندا توصل العلماء إلى إنتاج عبوات ذكية تطلق مواد حافظة للغذاء المعبأ عند الإحساس بيده تحلله مما يطيل من عمره التخزيني. كما أن التغليف الذي سوف يتضمن استخدام الحواس النانوية لمراقبة الحرارة والرطوبة وفترة الصلاحية.

ومن الأغلفة الذكية التي تقوم بالكشف عن التلوث الميكروبي وعن ارتفاع درجة حرارة الغذاء ذلك الذي تم تطويره في إيطاليا بواسطة فريق بحثي من

جامعة بيزا والذى يتحلل بمجرد التخلص منه بفعل الميكروبات فى التربة أو فى المياه عنديها ومالحها . هذا الغلاف يتكون من غشاء من البوليستر المخلوط بصبغة خاصة تتمتع بصفات الأمان من وجهة النظر الغذائية تتجمع حول البوليمير المكون للفشاء الملف وعند ارتفاع درجة الحرارة او حدوث اي تشهو فى هذا الفشاء الملف ينتج لون أزرق فلوريسينتى.

أساليب الزراعة:

تقدّم النانوتكنولوجى إسهامات هائلة فى هذا المجال قد تغير من أساليب الزراعة المعروفة مع زيادة دقة هذه الأساليب . أول هذه الإسهامات هو طمر الحواس النانوية فى الحقل لقياس كل شئ بداية من تركيز المواد الغذائية والمحتوى المائى فى التربة إلى وجود مسببات الأمراض النباتية من بكتيريا وفطريات وآفات حشرية وغيرها والتى يمكن مقاومتها بتفاعل هذه الحواس مع الحبيبات أو الكبسولات النانوية لتوصيل كميات محددة من المبيدات البكتيرية أو الفطرية أو الحشرية، كما أن هذه المواد النانوية يمكن استخدامها فى توصيل المخصبات والهرمونات بكميات متحكم فيها أيضا وبالطبع فإن ذلك يؤدى إلى خفض الكلفة الكلية للعمليات الزراعية بالإضافة إلى تقليل نسبة تلك المواد سواء كانت المبيدات أو المخصبات فى البيئة.

حيوانات المزرعة:

بالنسبة للحيوانات فإنه من الممكن غرس شريحة نانوية لتعقبها ومراقبتها والتعرف عليها كما يمكن عن طريق تلك الشريحة القيام بتحصين تلك الحيوانات والكشف عن الأمراض التى تصيبها ومقاومتها .

النباتات كمصانع نانوية:

أصبح بالإمكان الآن زراعة النباتات بهدف إنتاج المواد النانوية، ومن أمثلة ذلك زراعة نبات البرسيم فى تربة غنية بالذهب حيث يقوم النبات بتجميع حبيبات الذهب النانوية فى أنسجته ومن ثم يتم استخلاصها.

التصنيع الغذائي:

يتم إضافة الحبيبات والكبسولات النانوية أثناء مراحل التصنيع الغذائي لإطالة العمر التخزيني، ولتحفيير صفات الغذاء كتحفيير المذاق أو رفع القيمة الغذائية. وكمثال لذلك ما يحدث في أستراليا من إضافة الكبسولات النانوية المحتوية على زيت التونة الغني بمحتواه من الأحماض الدهنية - أوميغا 3 إلى واحد من أكثر أنواع الخبز الأبيض شعبية هناك والمسمى توب توب (Tip Top Bread) حيث تتحلل الكبسولات النانوية في المعدة مطلقة الأحماض الدهنية وبذلك يتم تفادي الطعم غير المستساغ لهذا الزيت في الوقت الذي تتحسن فيه القيمة الغذائية للخبز .

ومن الأمثلة الأخرى إنتاج مواد نانوية مستحلبة يتم إضافتها إلى الأيس كريم الفقير في محتواه الدهني ليعطيه نفس الطعم كما لو كان كامل الدسم.

بالنسبة للإضافات الغذائية فقد كانت غالبية نظم إصدار الموافقة على الإضافات الغذائية في الماضي لا تضع في الحسبان حجم المادة المضافة، ومن الواضح أن هذا الأمر يشكل أحد الجوانب المهمة لأن المواد النانوية قد تتم معالجتها داخل الجسم بطرق غير الطرق التي تعالج بها نظائرها الكبيرة التي سبق وصدرت الموافقة عليها، ومن ثم فقد يلزم أن تكون اللوائح المستقبلية أكثر تحديدا فيما يتعلق بتلك المسائل.

مستقبل الغذاء النانوى:

حتى يومنا هذا لم يتم إنتاج الغذاء بشكل مباشر من خلال تقنيات النانوتكنولوجى، أما المستقبل فقد يحمل إنجازات غير متصرفة حاليا فمن المحتمل على المدى البعيد أن تنتج الآلات النانوية الغذاء من خلال ربط الجزيئات النانوية بعضها ببعض أى التحكم التام في الغذاء لأقصى درجة، أما التطورات التي من المحتمل حدوثها على المدى القصير فإنها متعددة ومنها: تعبئة الأيس كريم في عبوات تعكس الحرارة للحفاظ على قوامه في الأماكن الحارة، وكذلك العبوات التي تصلح نفسها ذاتيا عند حدوث ثقب مثلا بها، وأيضا العبوات التي

تتغير صفاتها تحت ظروف معينة كعبوات اللبن الكرتونية التي يتغير لونها عند فساد اللبن بداخلها.

الفداء النانوى بالأرقام:

يقدر عدد المنتجات الغذائية النانوية على مستوى العالم حوالى ٦٠٠ منتج. يعتقد أن النانوتكنولوجى سوف تتدخل وتؤثر على أكثر من ٤٠٪ من الصناعات الغذائية بحلول عام ٢٠٢٥ .

قدرت القيمة التسويقية للمنتجات النانوية من ٢,٦ مليار دولار عام ٢٠٠٣ إلى ٥,٢ مليار فى ٢٠٠٥ ومن المتوقع أن تصل إلى ٢٠,٤ مليار فى عام ٢٠١٥ . تكلفة التغليف النانوى قدرت عام ٢٠٠٥ بـ ١,١ مليار دولار وفى عام ٢٠١٠ بـ ٧,٣ مليار.

عدد الشركات المهتمة فى البحث والتطوير والإنتاج فى هذا المجال يصل إلى ٦٠٠ شركة معظمها فى الولايات المتحدة ثم اليابان والصين.

بحلول عام ٢٠١٥ يتوقع أن تصبح الصين هى المنتج الأول للفداء النانوى وأن تكون قارة آسيا هى المستهلك الأول للفداء النانوى نتيجة لتعديادها السكاني البالغ أكثر من نصف سكان العالم.

جـ - المشروبات الذكية

يرتبط هذا المجال أيضا بالفداء النانوى حيث إنه سيصبح بإمكان جميع الأشخاص شراء نفس المشروب إلا أن كلاً منهم سيقرر ماذا سيكون هذا المشروب سيحدد كل شخص طعمه ومذاقه وتركيزه وقوامه حسب الرغبة وهذا هو ما أعلنت عنه شركة كرافت الشهيرة. هذه المشروبات التى ستسمى المشروبات الذكية (Smart Drinks) سوف تحتوى على كبسولات نانوية يمكنها إنتاج ألوان وطعم ورائحة لآلاف من المشروبات (الكل فى واحد). سوف يتم تسويق هذا المشروب الذكي كمشروب عام يحتوى على الكبسولات المتمعددة الإمكانيات بدءاً من إمكانية جعله عصير فواكه إلى كونه مشروباً من مشروبات

الكولا أو إمكانية كونه نبيذاً إلخ، وليس على المستهلك سوى تعريض هذا المشروب العام إلى تردد معين من الموجات فوق الصوتية أو لفترة معينة في فرن الميكروويف حتى يحصل على ما يريد.

د - المنسوجات النانوية

عند استخدام الألياف النانوية أو إضافتها لمكونات المنسوجات التقليدية سواء كانت طبيعية أو صناعية فإن ذلك يمنع المنسوجات الناتجة التي تسمى المنسوجات النانوية (Nanotextiles) صفات جديدة مثيرة لدرجة أن البعض يطلق عليها اسم المنسوجات الذكية (Smart Textiles) هذه الصفات يمكن إجمالها في كونها :

- ذاتية التظيف.
- مقاومة للكرمšeة.
- طاردة للماء والزيت.
- تستطيع امتصاص روائح الجسم.
- تستطيع تغيير لونها مع تغير الظروف المحيطة كتغير الإضاءة مثلاً.
- تستطيع استبعاد الفازات السامة.
- مقاومة للبكتيريا (بإضافة حبيبات الفضة النانوية إلى الأنسجة كمادة مضادة للبكتيريا).

لقد قامت إحدى شركات المنسوجات اليابانية تسمى يونيتيكا (Unitika Tex- tiles Ltd) بإنتاج نسيج ذكي لديه القدرة على طرد الماء والزيوت سمي نانوبيل (Nanopel) بإضافة مواد نانوية إلى النسيج الأصلي سواء كان قطنًا نقيًا أو خليطًا من القطن والبوليستر أو البوليستر الحالص. وقد قررت الشركة تسويق هذه المنتجات المتميزة قريباً جداً.

كما قامت الشركة بإنتاج نوع آخر من المنسوجات الذكية سمي نانودرای (Nanodry) من البوليستر كاره للماء يجف بسرعة ويعطى شعوراً مريحاً بالإضافة إلى إنتاج منسوجات مضادة للبكتيريا وأخرى مزيلة للروائح الكريهة.

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الباب الثالث

الوجه

الآخر للنانوتكنولوجي

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الفصل العاشر

مضار ومخاطر للنانوتكنولوجي

من المسلم به أن أى تقدم أو إنجاز علمي قد يكون له آثاره الإيجابية والمفيدة للإنسان في نفس الوقت الذي قد يحمل الضرر والخطر أو على الأقل جانب منه. وكالعادة فعند التوصل إلى أى إنجاز علمي كبير تبرز الانتقادات وتنتشر المخاوف كما حدث في الثورة الصناعية الأولى وعند اختراع الكمبيوتر والهندسة الوراثية وغيرها والنانوتكنولوجي ليس استثناء من ذلك. لكن اللافت للنظر أن التقدم في مجال النانوتكنولوجي حدث بسرعة كبيرة بالمقارنة للتقدم البطيء الذي صاحب الثورة الصناعية وبالتالي لم تتح الفرصة للاستعداد أو التكيف مع هذه الثورة التكنولوجية الجديدة.

تتركز الانتقادات هنا على عنصرين : الأول هو أن الجزيئات النانوية صفيحة جدا إلى حد أنه يمكنها التسلل وراء جهاز المناعة في الجسم البشري، وبإمكانها التسلل خلال الجلد والرئتين بل والمخ أيضا . وثاني المخاوف هي أن يصبح الروبوت النانوي ذاتي التكاثر حيث يمكنه التكاثر بلا حدود والسيطرة على كل شيء في الحياة. ومن الآثار غير المرجعة لهذه الثورة أنها تتبع مجالا لسباق جديد في التسلح بين الأمم التي تمتلك مفاتيح تلك التقنية الجديدة هذا السباق يمكن أن يكون أكثر حدة وأثاره أكثر تدميرا فالأسلحة ستتصبح أصفر وأرخص. أيضا سوف يسبب الاستخدام المفرط للمنتجات النانوية التي ستكون رخيصة

العديد من الأضرار البيئية مما قد يؤدي إلى تشريعات مقيدة لانتاجها تفتح الباب أمام السوق السوداء و إلى إنتاجها بصورة غير شرعية أو كما نسميه مصانع بئر السلم التي لن تكون مجهزة تماماً لهذه التقنية المتقدمة وبالتالي تكون الخطورة بالغة من تداول هذه المنتجات.

وقد بدأت منظمات البيئة والصحة العالمية في تنظيم المؤتمرات لبحث هذه المخاطر، ومهما يكن فالإنسان على أبواب مرحلة جديدة تختلف تماماً عما سبقها جديدة بإيجابياتها وكبيرة بسلبياتها، وطالما أنه لا أحد يمكنه الوقوف في وجه هذا التطور الكبير ، فلنحاول تعزيز الإيجابيات وتقليل السلبيات.

وإجمالاً فإنه يمكن إيجاز الجانب غير المشرق لهذه التكنولوجيا الحديثة في جانبين الأول هو السمية التي قد تنتج عن المواد النانوية، والآخر إمكانية الاستغلال الضار أو المدمر لها .

أولاً: السمية النانوية: (Nanotoxicity)

تمتلك النانوتكنولوجى المقدرة على تغيير وتحسين قطاعات كثيرة من بينها إنتاج السلع الاستهلاكية التي تحتوى على المواد النانوية والتي قدر عددها حتى الآن بأكثر من ٢٠٠ منتج. ومن المعروف أن الحبيبات النانوية تدخل في صناعة المراهم الواقية للشمس وفي أدوات التجميل ومعاجين الأسنان وفي طلاء الأدوات الصحية وفي شرائط السليكون وفي المنتجات الغذائية وغيرها، وهناك استثمارات تتزايد عاماً بعد آخر في مجال الصناعات النانوية ومن المتوقع استمرار تزايد تلك الاستثمارات. كل هذه التطبيقات الإيجابية للتكنولوجيا النانوية أصبحت واضحة ومعترف بها، إلا أنه على الجانب الآخر فإن التأثيرات الضارة لهذه التكنولوجيا لم يتم التتبّع إليها جيداً سواء كان ذلك على الإنسان أو البيئة.

مع التطور السريع للنانوتكنولوجى وتطبيقاتها وبدء تداول الكثير من منتجاتها فمن الطبيعي تعرض الإنسان والبيئة للمواد النانوية أثناء دورة حياتها بدءاً من مرحلة التصنيع وانتهاء باستهلاك منتجاتها. المواد النانوية وكما ذكر من قبل

تمتلك العديد من الخواص الجديدة المفيدة في نفس الوقت الذي تحمل فيه خصائص أخرى قد تكون لها آثارها الضارة على صحة الإنسان. هذه الاحتمالية أنشأت اهتماماً جديداً من قبل المتخصصين والحكومات بل ومن العامة في محاولة التأكيد من تلك الإمكانيّة والعمل على تلافيها أو الاستعداد لها. ومن بين هذه الاهتمامات نشوء تخصص نانوي جديد سمي بعلم السمية النانوية (Nanotoxicology). ودراسة السمية النانوية هذه تهدف إلى معرفة إمكانية ومدى تهديد تلك المواد النانوية للإنسان والبيئة على السواء. لقد أصبحت المعلومات حول خطورة هذه المواد أو أمانها في غاية الأهمية ويستدعي ذلك إجراء الكثير من الدراسات البحثية في هذا المجال.

عند استنشاق المواد النانوية فإنها قد تنتشر وتترسب في جميع أجزاء الجهاز التنفسى ويساعد حجمها الدقيق على اختراق الخلايا والوصول إلى أماكن مهمة ومؤثرة عبر تيار الدم والليمف مثل الوصول إلى نخاع العظام والكبد والطحال والقلب والعقد الليمفية بالإضافة إلى الجهاز العصبي المركزى والعقد العصبية، كما أن الحبيبات النانوية يمكنها الوصول إلى الجهاز الليمفى باختراقها لجلد عند الاستخدام الموضعي بالإضافة إلى مقدرة الكوانتم دوت المحقون في الجلد من التراكم في العقد الليمفية مسبباً أضراراً بالغة للجهاز المناعي .

وبالإضافة إلى التأثيرات السلبية المباشرة للمواد النانوية على صحة الإنسان، فإن هناك أيضاً تأثيرات سلبية لها على البيئة تؤدي إلى نفس المضار فيما بعد على صحة الإنسان أيضاً وعلى الكائنات الأخرى خصوصاً تلك التي تدخل في السلسلة الغذائية للإنسان. وقد نشأت تلك المخاوف من أن المواد النانوية المتراكمة في عناصر البيئة المختلفة تمثل مقدمة عالية على تجميع العناصر الثقيلة والمبيدات وغيرها من الملوثات البيئية وعند امتصاصها بواسطة النباتات فإن هذه الملوثات تنتقل إلى الإنسان أو إلى الحيوانات التي يستهلك الإنسان لحومها وألبانها ومن ثم تصل إلى الإنسان أيضاً مسببة نفس المخاطر والأضرار.

• سمية الفللورينات:

أوضحت الدراسات البحثية القليلة التي تمت حتى الآن أن الفللورينات لها بعض التأثيرات الضارة على الكائنات الحية، فعند ملامسة فللورين C60 للماء وجد أنه يكون تلقائياً تجمعات نانوية ثابتة يقدر حجمها بـ ٢٥ - ٥٠ نانومترًا، وقد ثبت أن التركيزات المنخفضة في حدود ٤ ، ٠ جزء في المليون من هذه التجمعات يكون مثبطاً لنمو الكثير من الكائنات الأولية أما التركيزات الأعلى (٤ جزء في المليون) فإنها تقلل من معدل التنفس الهوائي وبالتالي تتحكم في مدى انتشار تلك الكائنات الحية في البيئة.

تم دراسة أثر سمية الفللورين C60 على نوعين من الكائنات الحية المائية هما برغوث الماء (Daphnia)، واحد أنواع الأسماك التي تعيش في أمريكا الشمالية الذي يسمى علمياً Pimephales ووجد أنها تسبب زيادة في التحلل التأكسدي للبييدات (Lipid Peroxidation) في المخ وفي الخياشيم مما يؤدي إلى تلف الخلايا.

في تجربة للباحثة إيفا أوبردورستر (Eva Oberdörster) عالمة السموم المائية في جامعة ساوثرن ميثوديست (Southern Methodist) في دالاس عام ٢٠٠٤ (مراجع رقم ٤٨) أثبتت أن إضافة فللورين C60 إلى المياه التي تعيش فيها أسماك القاروص (Largemouth Bass) بنسبة لا تتعدي نصف جزء في المليون تؤدي إلى زيادة الإصابة بتلف الدماغ في هذه الأسماك بعد ٤٨ ساعة فقط بمعدل ١٧ ضعفاً النسبة المعتادة، بالإضافة إلى ملاحظة وجود التهابات في الكبد. وقد تم تأييد تلك الدراسة بدراسات أخرى من باحثين آخرين وأوضحاوا فيها أن C60 المذابة في الماء ترتبط بالحلزون المزدوج لجزئيات الحمض النووي دنا مما ينتج عنه تشوهات في الدنا تؤثر بشدة على الوظائف البيولوجية وآثار جانبية ضارة طويلة المدى على الإنسان والكائنات الحية الأخرى.

من ناحية أخرى فقد وجد الباحثون في جامعة تكساس أن أنابيب الكربون النانوية التي تم إدخالها عبر القصبة الهوائية للفئران سبب التهابات خطيرة في

الرئتين بل إن خمسة من الفئران التي تلقت جرعات عالية لقت حتفها. وفي دراسة مماثلة أثبت الباحثون في المعهد القومي للسلامة والصحة الوظيفية في ولاية فرجينيا الغربية حدوث تلف لدينا الميتوكوندريا في القلب والشريان التاجي مع حدوث تلف تأكسدي (Oxidative Damage) بالغ مما يعد إنذاراً لحدوث تصلب في الشرايين.

وفي دراسة لجامعة توتوري (Tottori) اليابانية وجد أن أنابيب الكربون النانوية بدأت في التسرب بعد دقيقة واحدة من معاملة المركبات الهوائية الدقيقة للفئران والوصول إلى الشعيرات الدموية حيث تعادل شحناتها السالبة الشحنات الموجبة لكرات الدم الحمراء مسببة تجمعها ومجلطة للدم. وبالمثل فقد سجل باحثون آخرين في جامعة روشيستر (Rochester) الأمريكية زيادة معدل تجلط الدم في الأرانب عند استنشاقها لأنابيب الكربون النانوية.

سمية الحبيبات النانوية:

من المتوقع أن يؤدي التوسيع في بحوث المواد النانوية إلى ضخ العديد من الحبيبات النانوية إلى البيئة مما سيؤدي في النهاية إلى تلوينها للبيئة - (Nano- particle Pollution) إلا أنه إلى الآن لم تتوفر أي دراسات تفصيلية عن ميكانيكية إنتقالها أو تحللها حيوياً أو ارتباطها بالمواد البيولوجية التي يمكنها التخلص من تلك الحبيبات النانوية، بالإضافة إلى ذلك فإن الدراسات التي تتعرض لتأثير الحبيبات النانوية على النباتات وعلى الميكروبات نادرة. وقد وجد في إحدى هذه الدراسات النادرة أن حبيبات الألومينا النانوية (Alumina Nanoparticles) الشائعة الاستخدام في الطلاءات الشفافة المقاومة للخدش وفي مستحضرات الوقاية من الشمس (Sunscreens) التي توفر الحماية من الأشعة فوق البنفسجية تؤدي إلى نوع من التسمم النباتي (Phytotoxicity) حيث تعيق نمو جذور بعض النباتات المهمة اقتصادياً مثل الذرة والخيار وفول الصويا والكرنب والجزر.

وتمثل الحبيبات النانوية الخطير الحقيقي المحتمل على صحة الإنسان وعلى البيئة من جراء استخدام المنتجات النانوية، ومعظم المخاطر تعزى إلى اتساع مساحة سطح تلك الحبيبات النانوية بالمقارنة مع حجمها مما يجعل هذه

الحبيبات نشطة جداً من وجهة النظر الكيميائية والبيولوجية. هذه الحبيبات يمكنها المرور خلال الجدر الخلوي للકائنات الحية والتفاعل معها بصورة غير مفهومة تماماً الآن.

وقد أوضحت الدراسات على حيوانات التجارب أن الحبيبات النانوية المستشقة تستطيع اختراق الخلايا والأنسجة والأعضاء لتصل وتتراكم في أماكن غاية في الأهمية كالمخ مثلاً عن طريق العصب الشمی مسببة تغيرات كيموحيوية قد تكون مميتة.

بالنسبة للحبيبات النانوية التي تدخل في تركيب المراهم والكريمات الوقاية من أشعة الشمس أو في مستحضرات التجميل والتي تستخدم موضعياً فإن إمكانية امتلاكها لتأثيرات ضارة على الصحة ما زالت غير معروفة إلى الآن وفي انتظار الانتهاء من الدراسات التي تجري حالياً للبت في أمرها بشكل نهائي حيث يقوم حالياً فريق من علماء معهد العلوم الطبية الحيوية (Biomedical Sciences) في جامعة أولستر (Ulster) الأيرلندية الشمالية بقيادة فيفيان هوارد (Vyvyan Howard) أستاذ علم الأمراض والسموم والدكتور كريستيان هولسcker (Christian Holscher) الخبير في مرض الزهايمر بدراسة العلاقة بين بعض الحبيبات النانوية المصنعة مثل التي توجد في مراهم الوقاية من الشمس والإصابة بمرضى الزهايمر وباركنسون. هذه الدراسة التي يمولها الاتحاد الأوروبي بـ 350 ألف يورو لمدة ثلاثة سنوات هي جزء من مشروع عالمي يسمى نيورونانو (NeuroNano) يضم علماء من جامعات أوروبية وأمريكية بالإضافة إلى علماء من المعهد القومي الياباني لعلم المواد (National Institute of Materials Science) لتحديد ما إذا كانت تلك الحبيبات النانوية تشكل مصدراً للتسمم العصبي وما يستتبعه من خطر على الإنسان خصوصاً الإصابة بمرضى الزهايمر وباركنسون.

أما الكواكب ذات المكونة من حبيبات سيليسيت الكادميوم النانوية المستخدمة في عمليات تصوير أنسجة الجسم الداخلية فإنها تتحلل في الجسم مطلقة الكادميوم وهو عنصر من العناصر الثقيلة السامة.

• ميكانيكية عمل المواد النانوية:

ينتج عن النشاط الكيموحيوي الزائد للمواد النانوية أن يزداد إنتاج الذرات أو الجزيئات التي تحتوى على الأكسجين الفعال (Reactive oxygen) خصوصاً مايسمى بالشوارد^(١٦) (Free radicals) التي تسبب مايعرف بالتلف التأكسدى للخلايا.

هذه الشوارد عبارة عن ذرات أو جزيئات تحتوى على عدد مفرد من الإلكترونات فى مدارها الخارجى وهى حالة من عدم الاستقرار مما يجعلها فى حاجة إلى العودة إلى حالة الاستقرار ثانية ويكون ذلك بحصولها على إلكترونات تلتقطها عشوائياً من ذرات أو جزيئات فتدخل إلى حالة عدم الاستقرار وتحتاج الحصول على إلكترونات من ذرات أو جزيئات أخرى لتبدأ سلسلة من التفاعلات تؤدى في النهاية إلى تلف بعض المركبات أو العضيات الخلوية.

أكثر العضيات الخلوية تعرضاً للتلف هي الأغشية الضرورية حيث إن الشوارد تتلف الليبيادات فى الأغشية الخلوية محدثة مايسمى التحلل التأكسدى للنبيادات، وعندما تحصل الشوارد على الإلكترونات من تلك النبيادات فى أغشية الخلية تتأثر الوظائف الحيوية لتلك الأغشية الضرورية كالنفاذية الاختيارية ونقل الإلكترونات وغيرها، كما تتأثر الأحماض النووية الدنا والرنا والميتوكوندريا والإنزيمات وبالتالي تكون النتيجة موت الخلايا.

ولقد ثبت أن وجود العناصر المعدنية يضاعف من تأثير الشوارد كثيراً، كما أن الحجم الصغير جداً للحبوب النانوية يعني إمكانية اختراقها جلد الإنسان السليم بصورة أسهل من الحبوب الأكبر حجماً كما أنه يؤدي إلى شفتها لحجم قليل وزيادة أعدادها ومساحتها السطحية في وحدة الكتلة وبالتالي يزداد التأثير الفتاك. إن الجلد السليم غالباً مايتمثل عائقاً أمام حركة النبيات الكبيرة الحجم التي لا تستطيع النفاذ إلا في حالات معينة للجلد كإصابةه بالإكزيما أو من خلال

الجروح أو غيرها من الإصابات الجلدية. كما تستطيع تلك المواد النانوية الوصول إلى تيار الدم بعد استنشاقها أو ابتلاعها ومن ثم تنتقل إلى كافة أنسجة وأعضاء الجسم كالقلب والكليتين والطحال ونخاع العظام والجهاز العصبي، ليس هذا فقط بل تتمكن أيضاً من اختراق العضيات الخلوية كالميتوكوندريا والتواة، وقد وجد أن المواد النانوية تسبب طفرات وتغيرات تركيبية في الدنا وفي الميتوكوندريا يتسبب عنها موت الخلايا.

لقد اتفق الجميع على أن العامل الرئيسي في سمية المواد النانوية هو صغر حجمها ولكنه ليس هو العامل الوحيد إذ أن التركيب الكيميائي والشكل والتركيب السطحي والشحنات السطحية وتجمعها وذوبانها وجود أو غياب المجموعات الفعالة كلها عوامل مساعدة في تحديد سمية تلك المواد النانوية، ونتيجة لتدخل كل هذه العوامل فإنه يصعب بلورة تعليم سمية هذه المواد وطرق تلافيها وبالتالي فإنه من الضروري دراسة كل حالة على حدة ووضع تصورات تختلف باختلاف المادة النانوية.

ثانياً: الاستخدامات العسكرية (Military Uses)

من المسلم به الآن أن التكنولوجيا النانوية يمكن أن توفر منافع هائلة تم استعراض القليل منها هنا من قبل في الوقت نفسه فإنها يمكن أن تستخدم بواسطة العسكريين في تخليق أسلحة للدمار الشامل لا يمكن لأحد تخيلها حالياً، ولما كانت هذه التكنولوجيا تسمع ببناء المواد ذرة بذرة فإن ذلك قد يؤدي إلى إنتاج مواد جديدة تماماً مفصلة تفصيلاً جيداً للقيام بتلك المهمة.

معظم البحوث الخاصة باستخدام النانوتكنولوجي في المجال العسكري تم في الولايات المتحدة الأمريكية وقد تم اعتماد ميزانيات متدرجة لوزارة الدفاع لأجل هذا الهدف بدأت بسبعين مليون دولار عام ٢٠٠٠ ووصلت عام ٢٠٠٦ إلى ٤٢٠ مليون دولار (مرجع رقم ٨)، كما تم تأسيس معهد بحوث النانوتكنولوجي العسكري (Institute for Soldier Nanotechnologies) بمبلغ تم تقديره بأكثر من ٥٠ مليون دولار أمريكي في الفترة الماضية.

ومن المهم هنا الإشارة إلى أنه هناك استخدامات عسكرية للنانوتكنولوجي غير ضارة فمنها ما هو مطلوب لحماية الجنود وأدواتهم القتالية ومنها الدروع الحربية (Military Armors). وقد كثفت البحوث في الولايات المتحدة لإنتاج نوع جديد من الدروع الحربية عن طريق دمج الحبيبات النانوية مع مواد من السيراميك لإنتاج دروع للجنود وللمركبات على السواء تتميز بقوتها وصلابتها الكبيرة.

وهناك أيضا الدرع السائل (Liquid Body Armor) وهو درع يشبه الصدير يتم تطويره حاليا في معامل بحوث الجيش الأمريكي لحماية حياة الجنود، يتميز هذا الدرع بخفة وزنه ومرونته مما يسهل من حركة الجنود ولا يعيق أداء مهامهم القتالية بالمقارنة بما هو متاح حاليا من سترات الأمان، بالإضافة إلى انخفاض تكلفته الإنتاجية. المكون الرئيسي لهذا الدرع السائل ذو المواصفات غير العادية هو البولي إيتيلين جليكول غير السام الذي يتميز بقدراته على تحمل درجات الحرارة المختلفة معلقا به حبيبات السليكون النانوية الصلبة. في التعامل الطبيعي يكون هذا الدرع مرنا ويناسب مثل السائل أما عند التعرض لطلقات من الرصاص فإنه يصبح صلبا ويمنع اختراق تلك الطلقات لجسم الجندي.

كما يقوم الجيش الأمريكي حاليا أيضا بتطوير درع آلي (Robocop Armour) يأمل في استخدامه بحلول عام ٢٠٢٠، هذا الدرع يعمل كهيكل خارجي قوى طبقته الخارجية تمتلك القدرة الذاتية على التمويه والخداع بتغييرلونها بما يتماشى مع البيئة، كما أن الخوذة ستكون مزودة بمترجم فوري لصوت الجندي إلى أي لغة أجنبية أخرى وبكاميرا للرؤية الليلية. بالنسبة للملابس التي يتكون منها الدرع الآلي فإنها ستكون من الأنسجة الذكية المشبعة بأنابيب الكربون النانوية، هذا الدرع الذكي سوف يكون خفيفا ومرنا حتى يحس بأى رصاصةقادمة في اتجاهه وعندها يتتحول إلى درع مضاد للرصاص كما أنه سيصدر نبضات كهربائية تمنع انطلاق الرصاصات المعادية من الأساس.

وبشكل عام فإنه يمكن تقسيم الاستخدامات العسكرية الفورية للنانوتكنولوجي إلى أربعة استخدامات رئيسية كما يلى:

١ - استخدام المواد النانوية مثل الأنابيب النانوية في تصنيع الأزياء الرسمية وفي الأجهزة لجعلها أكثر قوة وأخف وزنا، إلا أن ذلك الاستخدام سيكون له بعض التأثيرات غير المرغوبة حيث سيؤدي تحلل تلك الأزياء والأجهزة إلى انطلاق مواد ليفية نانوية لتدخل الجسم مسببة أضراراً بالغة للجسم والبيئة على السواء.

ب - استخدام الحبيبات النانوية التي تستخدم كأغطية سطحية لجعلها أكثر صلابة وأكثر نعومة بالإضافة إلى جعلها كالشمع لا ترصد بالرادارات. هذه الحبيبات أيضاً يمكن أن تدخل الجسم عن طريق الجلد والاستنشاق والجهاز الهضمي وتؤدي إلى تخليق الشوارد التي تسبب تلف الخلايا والتي تنتشر من خلال تيار الدم إلى جميع أجهزة الجسم ومن بينها أنسجة المخ.

ج - استخدام مواد نانوية جديدة لم يتعرض لها الجسم البشري من قبل والتي تختلف في شدة سميتها عن العناصر المعروفة التي يتحملها الجسم من خلال المناعة الطبيعية.

د - أما أكثر الاستخدامات العسكرية فستكون القنبلة النانوية (NanoBomb) التي تحتوى على فيروسات مميتة مهندسة لتتمكن من التضاعف الذاتي والتي يمكنها مواصلة عملها حتى تبيد مجتمعاً أو بلداً أو حضارة كاملة.

وبالنسبة للفترة من ٢٠١٠ - ٢٠٢٥ ستكون الاستخدامات العسكرية والمخاطر المتوقعة كما يلى:

١ - استخدام الكريات التتفاسية أو كرات الدم الحمراء الصناعية التي ستحسن من أداء الإنسان وتؤدي إلى سخونة زائدة في الجسم وإلى تحلل العديد من المركبات الحيوية في الجسم وعند انطلاقها إلى البيئة سوف تزيد من أعباء التلوث.

٢ - استخدام كميات كبيرة من الأسلحة الذكية صفيرة الحجم خصوصاً الأسلحة المبرمجة عن طريق الروبوتات النانوية واستخدام الذخيرة الموجهة دون الاعتماد على نظم التوجيه المعروفة يمكن أن تؤدي إلى أضرار غير متوقعة

للمقاتلين وللمدنيين على السواء، كما ستؤدي إلى تدمير البنية التحتية وتلوث البيئة.

٢ - منشطات المستقبلات الصفيرة التي تم تصميمها لزيادة اليقظة ولخض الوقت اللازم لرد فعل البشر يمكن أن تسبب الإدمان أو الإعصار المؤدي إلى الضعف وإلى تحلل الأعصاب وفي النهاية إلى الموت.

أما أكثر المجالات العسكرية خصوبة للنانوتكنولوجي فهو مجال التجسس ففي عام ٢٠٠٦ أعلنت الحكومة الإسرائيلية عن عزمها إعطاء دفعه قوية لبحوث النانوتكنولوجي في المجال العسكري من أجل التوصل إلى روبوت نانوي طائر على هيئة دبور لا يزيد حجمه عن حجم الدبور الحقيقي أطلق عليه الدبور البيوني أو الإلكتروني (Bionic Hornet) يمثل الجيل القادم من طائرات التجسس بدون طيار (Drones) التي يتم التحكم فيها عن بعد حيث سيكون بإمكانه خوض الشوارع والحوارى الضيقة للبحث عن المطلوبين وتصويرهم بل وقتلهم.

كما أنه يمكن إدخال الروبوتات النانوية في أنظمة الأسلحة المعادية أو في مصادر العدو المعلوماتية لتعطيمها أو تجنبها على أقل تقدير، كما يمكن إدخالها إلى أجسام أو حتى أمماع جنود العدو للسيطرة التامة عليهم وتوجيههم كالمنومين مفناطيسياً. إن تصنيع واستخدام الروبوتات ما زال يثير الكثير من المخاوف نتيجة القلق من إمكانية التكاثر الذاتي لهذه الماكينات النانوية وقد السيطرة عليها حيث تقوم بتدمير كل ما على الأرض بدءاً بصناعتها.

• تطوير الأسلحة البيولوجية:

كما نعلم فإن الأسلحة البيولوجية أو الحرب البيولوجية هي استخدام مسببات الأمراض سواء كانت كائنات حية كالبكتيريا والفيروسات والفطريات أو سموها كسلاح حربي. هذه الأسلحة البيولوجية قد تكون ضد الكائنات الحية مثل الإنسان أو الحيوان أو المحاصيل الزراعية أو مصادر البيئة كالمياه أو الهواء. وقد أدت التطورات في مجال النانوتكنولوجي إلى إمكانية استغلالها في تطوير هذه

الأسلحة البيولوجية، كما أن النانوتكنولوجى قد مهدت الطريق لظهور أسلحة بيولوجية جديدة أكثر فتكا.

”وكما لاحظنا معا فيما سبق مدى ما يمكن أن تقدمه النانوتكنولوجى من إضافات مهمة وغيرعادية فى مجال الطب النانوى، إلا أنه وكما يحدث فى كافة التقنيات فإنه يمكن استغلالها فى الاتجاه المعاكس فالتقنية أى تقنية يمكن تشبيهها بالشرط فى يد الجراح لإنقاذ حياة المرضى وفى يد المجرم لقتل الأبرياء. نفس الأمر بالنسبة للعوامل البيولوجية والكيميائية فباستخدام النانوتكنولوجى يمكن تحويلها إلى أدوات قتل يصعب اكتشافها وتكون أشد فتكا من الأسلحة البيولوجية المعروفة حاليا.“

من أمثلة ذلك أنه يمكن استخدام طرق التوصيل الموجه المكتشفة حديثا لتوصيل العوامل المرضية أو سمومها إلى المكان الأكثر تأثيرا في الكائن الحي مثل استخدام الليبوسومات الحساسة حراريا (Thermally Labile Liposomes) التي تطلق محتوياتها في المكان المستهدف عند إثارتها حراريا من مصدر خارجي. هذه الليبوسومات التي يمكن استخدامها لاستهداف الأورام وتدميرها عند تسيطها بالволجات القصيرة أى الميكروويف (Microwaves) هي نفسها التي يمكن استخدامها لنقل المرض لواضع مستهدفة عند تسيطها بشكل انتقائى.

كما أن استخدام الحبيبات النانوية في هذا المجال يزيد من سمية الأسلحة البيولوجية عند استنشاقها بسبب اتساع مساحتها السطحية بالنسبة لحجمها كما ذكر كثيرا من قبل.

أخطر من هذا كله فإنه يمكن إضافة جينات معينة للكائنات المرضية المستخدمة لجعلها لا تصيب إلا أعضاء معينة في الجسم أو مجموعة عرقية معينة أو حتى شخصا معيناً. أيضاً فإنه من الممكن تخليل مواد تؤثر على وظيفة فسيولوجية محددة كما يمكن تعبيتها في عبوات خفية يصعب اكتشافها بالوسائل المتاحة حاليا.

وعلى ما يبدو فإن العسكريين في العالم الآن على وشك البدء في استخدام المواد النانوية والروبوتات النانوية والتكنولوجيا النانوية بشكل عام مما سيجعل أسلحة الدمار الشامل صفيحة الحجم وأخطر بكثير من الأسلحة النووية المعروفة حالياً. لقد أوضح адмирال ديفيد جرمایا نائب الرئيس السابق لميّنة أركان الحرب الأمريكية خطورة استخدام النانوتكنولوجى في المجال العسكري بقوله " إن للتطبيقات العسكرية للنانوتكنولوجى إمكانات أكبر من الأسلحة النووية في تغيير توازن القوى جذرياً حيث يمكن التهام قوة معادية في ساعات قليلة بقطعنان غير مرئية تقريباً لتريليونات من أجهزة الإنسان الآلي التي تتکاثر ذاتياً .

إن جيوشاً هائلة كثيرة العدد والتعداد يمكن إبادتها بأعداد قليلة من الجنود والمعدات المجهزة بأسلحة الدمار الشامل البيولوجية والكيميائية التي تم إنتاجها من خلال التكنولوجيا النانوية.

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الباب الرابع

الوطن العربي
والنانوتكنولوجى

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

الفصل الحادى عشر

نحن والنانوتكنولوجى

• ليس غريباً أن تكون الدول الغربية وعلى رأسها الولايات المتحدة الأمريكية هي أول من اهتم بالنانوتكنولوجى وتطبيقاتها، ففي ٢١ يناير عام ٢٠٠٠ أعلن الرئيس الأمريكي الأسبق بيل كلينتون المبادرة الوطنية للنانوتكنولوجى، وليس المهم هو الإعلان في حد ذاته فهذا العلم بدأ قبل هذا التاريخ بالفعل ولكن الإعلان الحكومي جاء ليؤكد اهتمام الدولة بمثلة في رئيسها بالعلم وبأى تقدم يحدث فيه ولم يكن هذا مجرد التشجيع ولكن عن افتتاح بضرورة سيطرة أمريكا على العالم بعلمها أساساً ولذا كانت الميزانيات الضخمة التي تعتمد للبحوث في هذا المجال والتي قدرت في عام ٢٠٠١ بـ ٤٩٧ مليون دولار ثم زادت في السنوات التالية لتصل في عام ٢٠٠٩ إلى ١٥ مليار دولار. وتتجذر الإشارة إلى أن حجم ما يباع في سوق النانوتكنولوجيا العالمية رغم حداثتها يقترب الآن من سبعمائة مليار دولار أمريكي، ويرى الخبراء أن القيمة سوف تصل في عام ٢٠١٤ إلى ما يقرب من ٢,٩ ترليون دولار أمريكي وهو ما يعادل ١٧٪ من إنتاج العالم من السلع الضرورية للبشر في ذلك الوقت.

• ومن الدول التي اهتمت كثيراً بالنانوتكنولوجى إسرائيل التي أعلنت مبادرتها الوطنية للنانوเทคโนولوجى وأنشأت المعاهد المتخصصة لها ورصدت الميزانيات الضخمة للأبحاث في هذا المجال التي قدرت بـ ٢٣٠ مليون دولار

أمريكي خلال الأعوام الخمسة التي بدأت في ٢٠٠٦، مما جعلها تتبوأ مكانة متميزة بين دول العالم في هذا المجال بل إن من بين حوالي ٢٨٠ شركة من شركات النانوتكنولوجى في العالم يوجد رباعها تقريباً في إسرائيل، والمتصفح للبحوث العلمية التي تنشر في هذا المجال سوف يعرف مدى المساهمة العلمية الإسرائيلية في هذا المجال.

● ناهيك عن اليابان والدول الأوروبية، فهناك القوى الناشئة مثل الصين والهند وفيهما تم تأسيس المعاهد والشركات النانوتكنولوجية لتأهيل الكوادر البشرية التي ستقود قاطرة التنمية في هذا المجال، وأيضاً إيران وهي دولة إسلامية نجد اهتمامها يتزايد بالدراسات الخاصة بهذه التقنية وقد استعرضنا في هذا الكتاب من قبل بعض الإنجازات العلمية للعلماء الإيرانيين في داخل إيران أو بالمشاركة مع الإيرانيين يعملون في العالم الغربي. وتحتل إيران في الوقت الحاضر المركز الأول في التكنولوجيا النانوية في الشرق الأوسط والمركز الثاني بين الدول الإسلامية بعد تركيا.

● نأتى لنا نحن العرب فعندما يقوم أي منا باستعراض شبكة المعلومات الدولية في هذا الخصوص سيجد من يفتخر بأن هذه الدولة أو تلك هي أول من أطلق المبادرة الخاصة بالنانوتكنولوجى أو أول من أنشأ معملاً للنانوتكنولوجى في المنطقة العربية بل وفي منطقة الشرق الأوسط بأسرها، ونحن لا نقلل من شأن إطلاق المبادرات الوطنية للنانوتكنولوجى أو إنشاء المعامل المتخصصة في بلادنا العربية ولكن هل هذا هو المطلوب مجرد إعلان أم أن هناك خططاً وبرامج وتدريبات وتجهيزات ومناهج مطلوب إعدادها لكي تتواصل الجهد وتبدأ الإنجازات التي ستغير من معالم كثيرة من الدول في المستقبل.

سؤال تبادر إلى ذهنى حالياً عن عدد الكتب التي تم تأليفها أو ترجمتها إلى اللغة العربية عن النانوتكنولوجى أو أي من مجالاتها المتعددة أو تطبيقاتها وعند الاحتكام إلى شبكة المعلومات الدولية عند الانتهاء من إعداد هذا الكتاب وجدت أنها لا تتجاوز الكتب الثلاثة، كتابان مؤلفان هما "النانوتكنولوجى - عالم صغير" ومستقبل كبير و "تكنولوجيا النانو - من أجل غد أفضل". أما الثالث فهو مترجم

وعنوانه أيضاً "تكنولوجيا النانو" وكلها تستعرض التكنولوجيا النانوية وتطبيقاتها في المجالات المختلفة بشكل عام، في حين أن الكتاب الحالي والذى سيكون الأول في مجال النانويولوجي يستعرض كما لا حظ القارئ هذا المجال المتخصص بشيء من التفصيل وأرجو أن يلهم كتب أخرى في مجالات العلم النانوية المختلفة. أما بقية الجهود فلا تتعذر كتيباً أو مقالة أو ترجمة لمقالة أو عرضاً تقديمياً بالشراائح (Power Point) أو عقد ندوة أو تقديم محاضرة عامة وكل هذا من الأمور الجيدة ولكنها مجاهدات فردية وقليلة للغاية بالرغم من أنها تعكس بدء الاهتمام بالنانوتكنولوجى.

- لقد تم عقد أول مؤتمر للنانوتكنولوجى فى العاصمة الأردنية عمان فى نوفمبر ٢٠٠٨ بعنوان "المواد ذات التركيبات النانوية المتقدمة". وقد تميز المؤتمر بتركيزه على إقامة ورش العمل التي تعنى بكل ما هو جديد في مجال علوم وتقنيات النانو. (جريدة الشرق الأوسط في ٢١ أكتوبر ٢٠٠٨).
- كما عقد المؤتمر الدولى الثانى عن النانوتكنولوجيا البيولوجية فى أبو ظبى فى نوفمبر ٢٠٠٨ أيضاً تحت رعاية سمو الشيخ محمد بن زايد آل نهيان وقام بافتتاحه سمو الشيخ نهيان بن مبارك آل نهيان وزير التعليم العالى والبحث العلمي في دولة الإمارات العربية المتحدة. وكان الهدف من المؤتمر تقييم التكنولوجيا النانوية والميكرونية وتطبيقاتها وفرصها في المنطقة. (Nanowerk News في ١٧ نوفمبر ٢٠٠٨).
- وفي البحرين تم عقد المؤتمر العالمي للتقانة النانوية والمواد المتقدمة، بكلية العلوم جامعة البحرين في الفترة من ٤ حتى ٧ من شهر مايو ٢٠٠٩ بالحرم الجامعى بالصخير. وكما قالت عميدة الكلية خلال حفل الافتتاح فإن الهدف من انعقاد هذا المؤتمر هو خلق علاقات شراكة علمية مع المؤسسات البحثية والأكاديمية المتقدمة في علوم النانوتكنولوجى. (صحيفة الوسط البحرينية في ٥ مايو ٢٠٠٩).
- في تونسنظم المجلس الاستشاري الوطني للبحث العلمي وال NANOTECHNOLOGY أيام الوطنية الثانية للعلوم والنانوتكنولوجيا وذلك بالتعاون مع عدد مهم من

الجمعيات العلمية والأقطاب التكنولوجية حيث التقى ١٥٠ باحثاً تونسياً مختصاً لتحديد الأولويات الوطنية وللحديث عن «علم النانو» وما وصلت إليه تونس في هذا المجال. (الحرية في ٢ أغسطس ٢٠٠٩).

• وفي مركز البحوث الزراعية في مصر تم عقد ورشة عمل لإنتاج المواد النانوية العلاجية باستخدام المولد الحيوي في الفترة من ٥ - ٧ يوليو ٢٠٠٩ (معهد بحوث البساتين) .

• لقد أعلن خادم الحرمين الشريفين الملك عبد الله بن عبد العزيز عن مبادرة النانو السعودية متمثلة في تبرع جلالته من حسابه الشخصي بمبلغ ١٢ مليون ريال لدعم تقنيات النانو وكذلك في إنشاء المركز الوطني لبحوث تقنيات النانو بمدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية ليؤكد ذلك على حرص المملكة على مواكبة المستجدات العالمية في كافة العلوم والمعارف الحديثة وأهمية استثمار تقنيات النانو لخدمة وتلبية احتياجات ومتطلبات التنمية الحالية والمستقبلية في المملكة في مختلف المجالات. (جريدة الشرق الأوسط في ٢٦ مايو ٢٠٠٧)

كما تم إنشاء موقع علمي للمركز السعودي لتقنية النانو (SCNT) وعنوانه الإلكتروني هو <http://www.sauducnt.org> يهدف إلى التوطين المعرفي والتقني للنانوتكنولوجي في المملكة العربية السعودية خاصة وفي العالم العربي عامه، ورفع الكفاءة المعرفية في مجال تقنية النانو للباحثين والمهتمين بهذه التقنية، وتقديم الاستشارات العلمية والبحثية في مجال تقنية النانو، وتدريب الباحثين والطلاب السعوديين في مجال تقنيات النانو على الأجهزة والتقنيات الحديثة بالتعاون مع مراكز تقنيات النانو في إستراليا ودول العالم الأخرى، وتطوير المهارات البحثية للباحثين السعوديين في مجالات تقنية النانو المختلفة، ونشر الثقافة العامة لتقنية النانو في المجتمع السعودي. (المركز السعودي لتقنية النانو).

• في مصر شهد يوم ١٨ سبتمبر ٢٠٠٨ مراسم توقيع رئيس الوزراء عدداً من الاتفاقيات الخاصة بمبادرات شركة آي بي إم (IBM) تضم اتفاقية إنشاء أول

مركز متخصص للنانوتكنولوجى فى مصر(Nanotechnology Center) اتفاقية خاصة بالتدريب والتنمية البشرية Services Science, Management & En-gineering ومبادرة إنشاء مركز جديد للتمهيد فى الخدمات التكنولوجية (IBM Egypt Global Delivery Center). كما تم الإعلان عن إنشاء مركز للنانوتكنولوجى بجامعة القاهرة بأرض الجامعة السادس من أكتوبر، ليصبح بذلك أول مركز بالجامعات المصرية. (بوابة التعليم المصرى).

● وقد قررت المملكة المغربية إحداث الجمعية المغربية للتجديد والبحث التي تسعى إلى تعزيز البحث الموجه نحو السوق في قطاعات التكنولوجيات من قبيل الميكرواليكترىك، والبيوتكنولوجيا، والنانوتكنولوجيا والبيئة والاقتصاد الرقمي، لقد أعلن ذلك أحمد رضا الشامى وزير الصناعة والتجارة والتكنولوجيات الحديثة مضيفا أنه لأول مرة يتم تخصيص ميزانية للمشاريع التكنولوجية في هذه القطاعات. هذا ويعتبر مجال البحث في النانوتكنولوجيا من بين المجالات العشرة ذات الأولوية في العلوم الدقيقة التي حددتها الاستراتيجية الوطنية للبحث العلمي، كمجال للبحث والإنتاج بالنسبة للباحثين المغاربة في المعاهد والجامعات المغربية. (جريدة التجديد في ٨ يوليو ٢٠٠٩).

البحوث الجارية:

● لقد قام الدكتور مصطفى السيد بالاتفاق مع علماء المركز القومى للبحوث فى مصر لاستكمال البحث الذى نشره عن استخدام حبيبات الذهب النانوية فى اكتشاف السرطان حيث يقوم علماء معمل النانوتكنولوجى بالمركز حاليا بدراسة سمية حبيبات الذهب النانوية وتأثيرها على أعضاء ووظائف الجسم مستخدمين فئران تجارب تم إحداث سرطان الجلد بها معمليا وتم استخدام حبيبات الذهب النانوية للكشف عن الخلايا السرطانية. (وكالة أنباء الشرق الأوسط).

● أعلن وزير البترول المصرى بعد لقاء مع الدكتور مصطفى السيد البدء فى دراسة استخدام تطبيقات النانوتكنولوجى فى أنشطة البحث عن البترول

وحرق الآبار واستخراج الاحتياطيات المتبقية بالحقول القديمة والتى يصعب استخراجها بالأساليب التقليدية وزيادة معدلات إنتاج الزيت الخام والغاز الطبيعي وفي أنشطة البحث عن الثروات المعدنية خاصة الذهب وتطبيقاته شبكة أخبار الحكومات العربية الإلكترونية).

• وفي إنجاز علمي مهم تم الإعلان عن استخدام النانوتكنولوجى لتطوير صناعة الورق فى مصر حيث تمكن فريق بحثى بالمركز القومى للبحوث من تحضير أنواع متطرفة من الورق من ألياف نانومترية تم استخلاصها من المخلفات الزراعية مثل قش الأرز ومصاصة القصب، ويتميز هذا النوع من الورق المحضر بتكنولوجيا النانو بمواصفات عالية الجودة والمتانة تتفوق على الورق المحضر بالطرق التقليدية وأشار الدكتور هانى الناظر رئيس المركز القومى للبحوث إلى أنه باستخدام النانو تكنولوجى سوف تحدث طفرة فى صناعة الورق فى مصر حيث يمكن الاستفادة نسبياً عن استيراد لب الورق ذى الألياف الطويلة كما يمكن تصنيع ورق بمواصفات أعلى فى الجودة بطرق ميكانيكية حديثة ومتطرفة وقد تم التوصل من خلال النتائج الأولية للأبحاث إلى أنواع متطرفة من الورق من الألياف النانومترية لقش الأرز ومصاصة القصب لها قوة شد تعادل من أربعة إلى خمسة أضعاف قوة الشد للورق المحضر صناعياً بالطرق التقليدية. شبكة الإعلام العربية

• كما أعلنت الجامعة الأمريكية بالقاهرة أن علماءها يشاركون حالياً في عدة أبحاث رائدة في مجال علوم النانوتكنولوجى والتى من المتوقع أن تسهم في تغيير طريقة معيشتنا في المستقبل القريب. ومن أبرز هذه الابحاث تطوير الاختبارات التشخيصية للكشف الدقيق عن فيروس الانهاب الكبدى الوبائى من النوع C ، والكشف عن الدلالات الحيوية للأورام عن طريق استخدام وبناء مجموعة متنوعة من الجسيمات النانوية مثل حبيبات الذهب النانوية للتوصى إلى اختبارات تشخيصية فريدة للكشف عن الفيروس بطريقة دقيقة. كما يمكن استخدام هذه الحبيبات النانوية في اختبارات مختلفة لتطوير التجارب للكشف عن دلالات الأورام الحيوية مثل ألفا فيتو بروتين (Petoprotein)

الخاص بسرطان الكبد. هذه الاختبارات تتميز بقلة تكلفتها وبتحقيقها نتائج ملموسة في فترة زمنية أقصر مقارنة بنظيراتها التجارية. (موقع مصراوي في ١٢ أغسطس ٢٠٠٩).

● في الكويت يعكف الباحثون في معهد الكويت للأبحاث العلمية على استخدام تكنولوجيا النانو كأداة استراتيجية مهمة في مجالات تكرير زيت النفط الثقيل ومعالجة المياه الجوفية وتنقيتها من الملوثات والشوائب، وتحلية وتنقية مياه الشرب، وإنتاج المواد فائقة الصلابة المستخدمة كأدوات قطع في عمليات حفر الآبار، للتقبيب عن البترول والمياه الجوفية، إضافة إلى إنتاج مواد طلاء تتركب من حبيبات نانوية تستخدم في حماية أسطح المنتجات والأجهزة الفلزية من التآكل عن طريق الصدأ، وإنتاج المواد الداخلة في تصنيع خلايا الوقود الهيدروجيني، وإنتاج مسطحات السليكون الإسفنجي المستخدم في صناعة الخلايا الشمسية، فضلاً عن استصلاح الأراضي الزراعية وصناعة المخصبات، وصناعة الدهان والأصباغ والأسمدة، وتحسين خواص الخرسانة، وحماية أسياخ حديد التسليح من التآكل بالصدأ. (الجريدة في ٢١ مارس ٢٠٠٩).

● في الأردن سجل فريق بحثي أردني براءة اختراع في مجال التكنولوجيا النانوية وتطبيقاتها في المنظومات البيولوجية. وبفضل الابتكار استطاع الفريق إنتاج جسيمات نانوية ممغنطة متعددة العناصر من الرماد المتطاير من مداخن مصانع الحديد والصلب استخدمت في الكشف السريع عن البكتيريا المرضية في مصادر المياه والتخلص منها بواسطة مغناطيس بعد ارتباطها بالجسيمات النانوية الممغنطة متعددة العناصر وعبر بعض هذه الجسيمات في داخلها. (وكالة الأنباء الأردنية في ٢١ ديسمبر ٢٠٠٨).

كما سجل الباحث الأردني الأستاذ المشارك في قسم الهندسة الكيميائية بجامعة العلوم والتكنولوجيا، منذر قندح نجاحاً في إنتاج الأنابيب النانوية الكريونية متعددة الجدران خلال التجارب التي أجراها في مختبرات جامعة مكجل الكندية. (مجلة علوم التقنية في ١٥ أكتوبر ٢٠٠٧).

يتضح مما سبق أن هناك قدرًا وإن كان بسيطًا من بحوث النانوتكنولوجي سواء في عددها أو نوعياتها قد بدأ في بعض الدول العربية لكنه يحتاج إلى الاستمرار وإلى الدعم المادي الحكومي والخاص حتى لا تضيع منها نحن العرب تلك الفرصة النادرة لمواكبة التطورات العالمية في هذه الثورة العلمية الجديدة خصوصاً وأن الإنجازات العالمية في هذا المجال لم تبلغ مرحلة يصعب علينا تداركها، ولكن الفرق بين الدول التي تهتم بذلك التقنية وبيننا أنهم يدركون أهمية الاستثمار في هذا المجال حيث إنه هو الطريق لاستمرار تحكمهم في الصناعة على مدى العقود القادمة كما يتحكمون فيها حتى الآن.

خاتمة

بعد هذا الاستعراض للتكنولوجيا النانوية بموادها وأدواتها وفروعها وهذه التطبيقات المبهرة التي بدأ بعضها الدخول الفعلى لمجال التطبيق والتسويق، وهذه المضار والأخطار المحتملة فإنه من الحكمة اتخاذ خطوات ضرورية للحفاظ على المنافع وتجنب المضار والمخاطر ، وهذا بالطبع يمكن تحقيقه بالتقدير المستمر للأمان في عمليات التكنولوجيا النانوية (Nanotechnology Safety Assessment) ومنتجاتها بهدف التحقق من أعلى درجات الأمان للإنسان والبيئة على حد سواء.

والحقيقة أن التطور المستمر للنانوتكنولوجى يوفر فرصة فريدة لاختبار الأخطار المحتملة للمواد النانوية والتحكم فيها فالذى لا نستطيع فعله حاليا سوف توفر له التقنيات الملائمة في المستقبل. عمليات تقييم الأمان للمواد النانوية المتوفرة حاليا غير منظمة إلى حد بعيد وسوف تمر سنوات وربما عقود قبل التوصل للمخاطر الفعلية لتلك المواد النانوية وطرق تجنبها. وتتجدر الإشارة هنا إلى أن التقدم في الدراسات الخاصة بصحة الإنسان عند التعرض للمواد النانوية يتم بسرعة كبيرة بالمقارنة بالدراسات الخاصة بالمخاطر البيئية التي لم تخط سوى خطواتها الأولى.

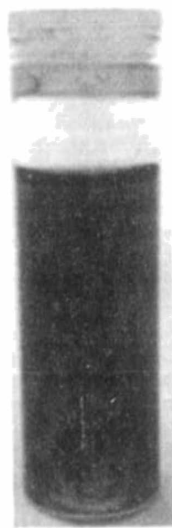
قبل إغراق البيئة بكميات كبيرة من المواد النانوية غير المعروف درجة خطورتها، فإننا بحاجة ماسة إلى معرفة درجة ذوبانها وتحللها الحيوي في التربة والماء لتأسيس

الخطوط المعلوماتية الأساسية عن أمانها وسميتها وتكيف كائنات التربة والماء معها. إن التطور في إنتاج الحبيبات النانوية يجب أن يتبعه تقييم الخطورة المحتملة منها على الحياة والبيئة على السواء والإجراءات العلاجية لهذه الخطورة.

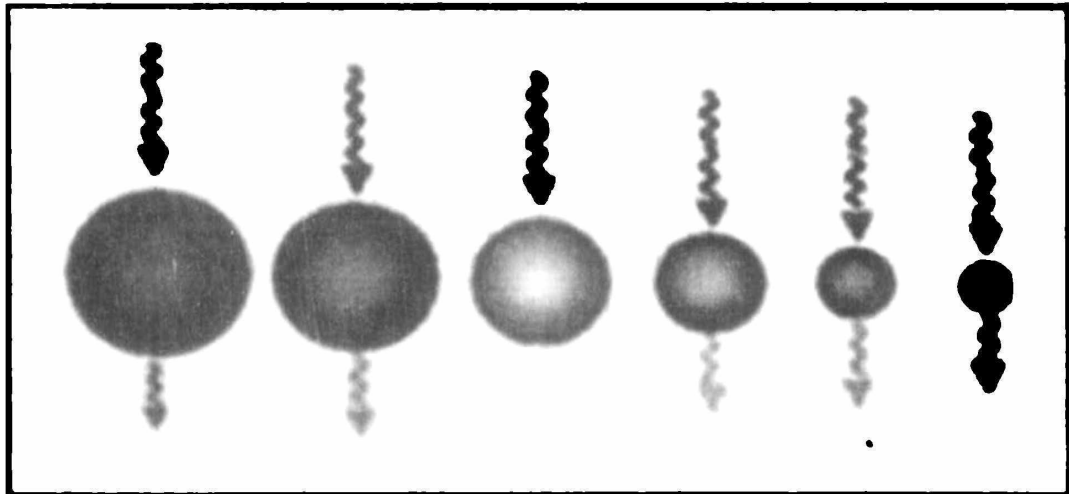
وفي الحقيقة فإنه في الوقت الذي تبذل فيه مجهودات كبيرة للاستفادة من هذه التكنولوجيا الوااعدة والمذهلة فإن المجهودات المبذولة لتقييم آثارها الضارة أقل بكثير من المطلوب. وما زالت قضية ارتباط سمية الحبيبات النانوية بحجمها الصغير أمرا غير مسلم به، فقد أوضحت الدراسات أن الحبيبات الدقيقة جدا بصرف النظر عن تركيبها الكيميائي هي السبب في حدوث التهابات في الرئتين. ولما كان هناك تنوّع كبير في المواد التي تصنع منها الحبيبات النانوية فإن اقتراح نموذج واحد لضمان أمان هذه الحبيبات يعد أمرا غير واقعي.

وباختصار فإن سمية الحبيبات النانوية لم تفهم الفهم الكامل حتى الآن ولا توجد تنظيمات موحدة لاختبار أثر الحبيبات النانوية على الصحة وعلى البيئة، وبالتالي تظل الحاجة ملحة لإجراء البحوث العلمية في هذا المجال للتأكد من الملاحظات العابرة المسجلة حاليا والتي توضح أن المواد يزداد نشاطها وتصبح سامة عند تحولها من حالتها الطبيعية إلى الحالة النانوية.

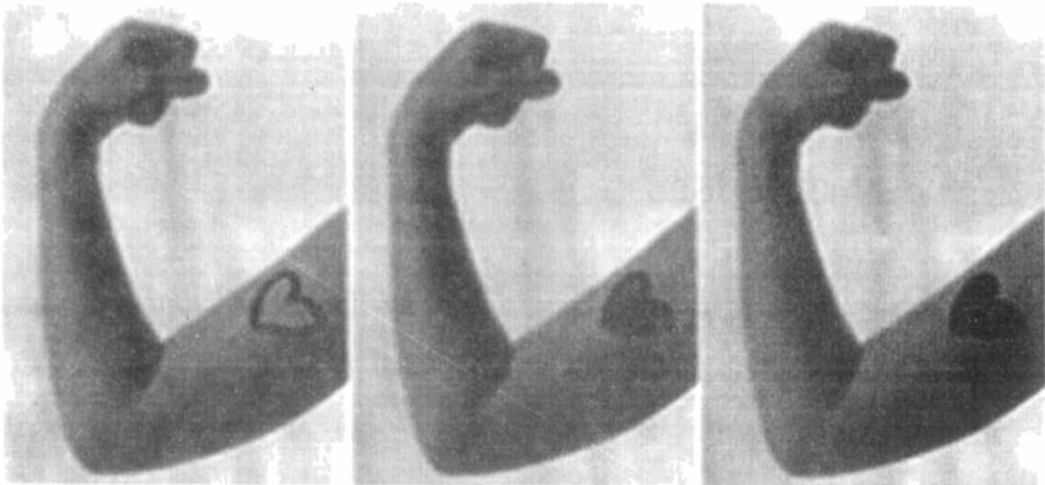
أخيرا يبرز تساؤل مفاده هل جميع الحبيبات النانوية سامة؟ بالطبع لا فقد وجد أن حبيبات السيليكا النانوية لا تسبب أي نوع من السمية لفئران التجارب عند حقنها بها، كما وجد من خلال الدراسات التي مولتها بعض شركات التأمين لتحديد أقساط التأمين للعاملين في تصنيع الحبيبات النانوية أن المخاطر البيئية لخمس من المواد النانوية هي أنابيب الكربون النانوية وحيدة الجدار، والبكمونسترفللورين (C60)، وأحد أنواع الكوانتم دوت وحببيات الألوموكسان النانوية (Alumoxane) وحببيات ثاني أكسيد التيتانيوم النانوية كانت أقل من المتضرر، وبالرغم من ذلك فإن هذه الدراسة يجب لا تؤدي إلى السماح بإنتاج تلك المواد النانوية دون تقييم آثارها تفصيلا على البيئة وعلى الكائنات الحية بها خصوصا الإنسان. وعلى العاملين في مجال تصنيع المواد النانوية وكل من يتصل بهذا المجال من إداريين وأطباء وممرضات أن يكونوا على دراية تامة بالأخطار المحتملة لتلك المواد وطرق تحاشيها.



لوحة ١- معلق الذهب النانوي في الماء
(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها
تحت بند (GNU Free Documentation License)
(Original uploader: Alph Juliette Papa at en.wikipedia)



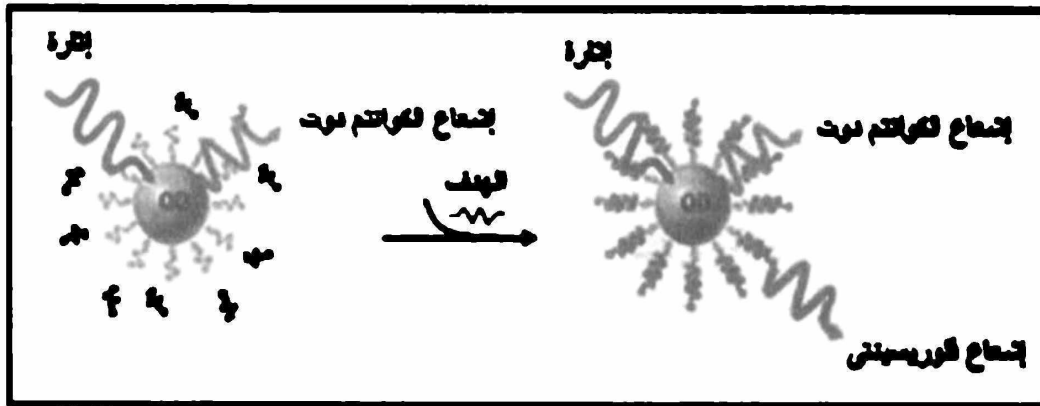
لوحة ٢- الضوء المنبعث من كواントم دوت سيليسيون ذي الكادميوم ذي أحجام مختلفة
عند تعرضه للأشعة فوق البنفسجية
(الرسم منقول من موقع www.nanotechnology now) مرجع رقم ٤٢
بتصرير من الدكتور لويس بروس)



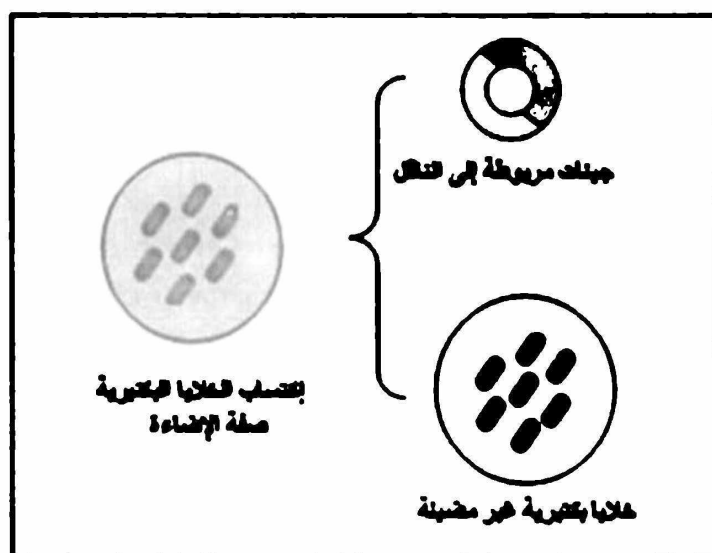
لوحة ٢ - تغير لون الوشم بتغير السكر في الدم حيث يكون اللون برتقاليًا (الوسط) عندما يكون مستوى السكر في الدم طبيعيًا، بينما يتتحول إلى الأرجواني (اليمين) عند انخفاض مستوى السكر في الدم أو إلى الأصفر (اليسار) عند ارتفاع مستوى السكر في الدم

(الصورة منقولة من موقع www.diabeteshealth.com مرجع رقم ١٨ بتصریح من الناشر: King's Publishing Inc.)

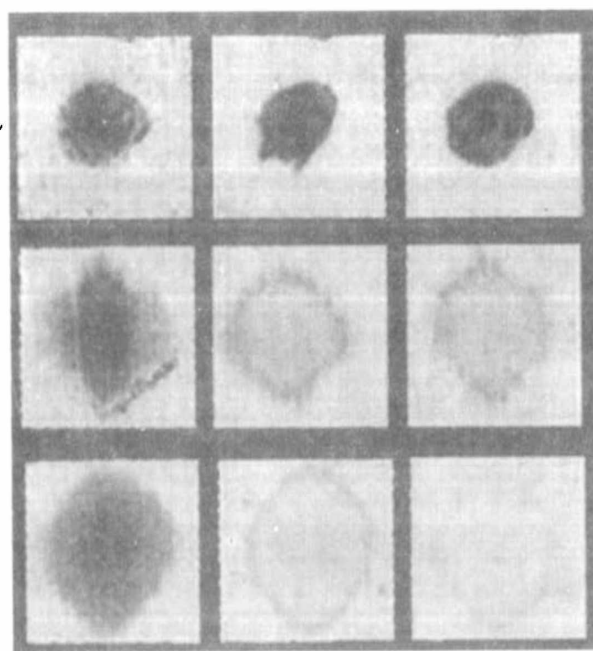
(Copyright © 2011 Diabetes Health magazines and www.diabeteshealth.com)



لوحة ٤ - مجلس الدنا يمسك شرالط الدنا المستهدفة، ثم يلتتصق بسطح الكواونتم دوت، وعند إثارة شعاع الليزر للكواونتم دوت فإن الطاقة تنتقل إلى المجلس الذي يضيء من خلال عملية تسمى نقل طاقة الرنين الفلوريسينتي (الرسم مستخلص من بحث زهانج وأخرين مرجع رقم ٦٦ بتصریح من الدكتور جيف تزاھوی وانج أحد المشارکین في البحث والمحظوظ بالدراسات)

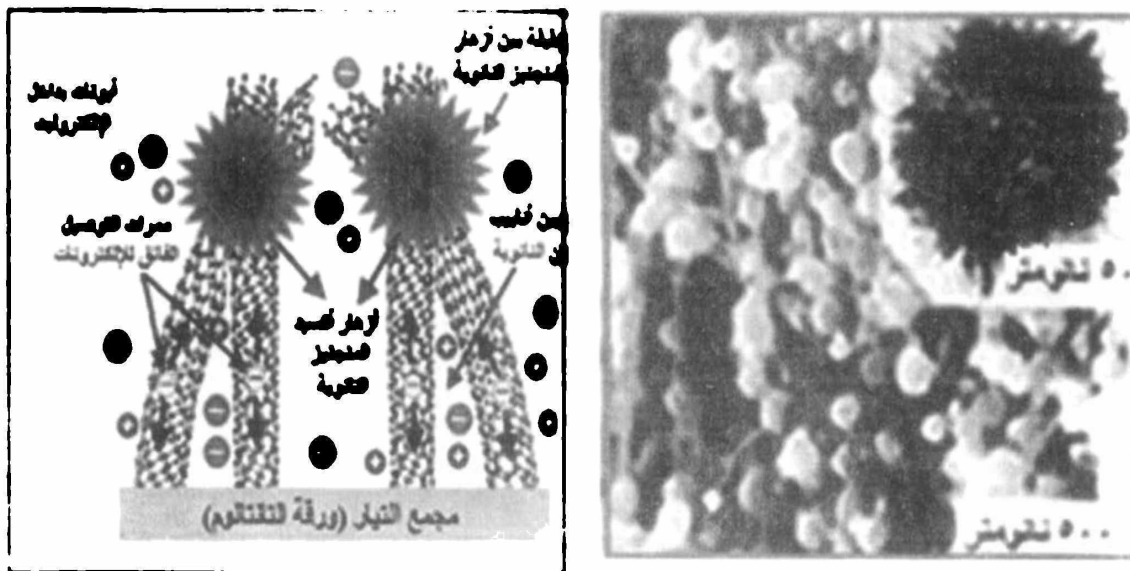


لوحة ٥ - اكتساب الخلايا البكتيرية صفة الإضاءة نتيجة هندستها وراثياً بداخل العين المسؤول عن الإستجابة الضوئية وهو إنزيم ليوسيفيريزي لها



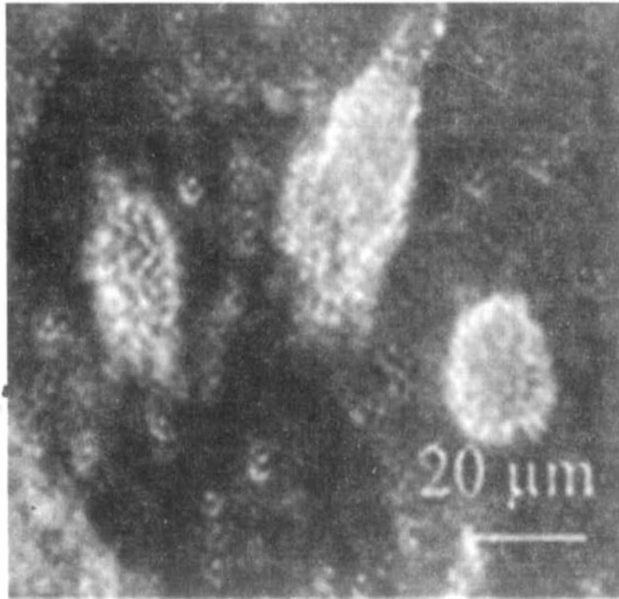
لوحة ٦ - قطعة الصوف المعاملة بالحببيات النانوية (الصف السفلي) ويظهر بها الاختفاء التدريجي لللون النبيذ الأحمر بكفاءة كبيرة بالمقارنة بقطعة صوف غير معاملة (الصف العلوي) وبقطعة صوف معاملة بمزيل كيميائي لللون (الصف الأوسط)
 (الصورة منقولة من بحث داود وأخرين مرجع رقم ١٧ بنصريح من الناشر: الجمعية الكيميائية الأمريكية)

© 2008 American Chemical Society

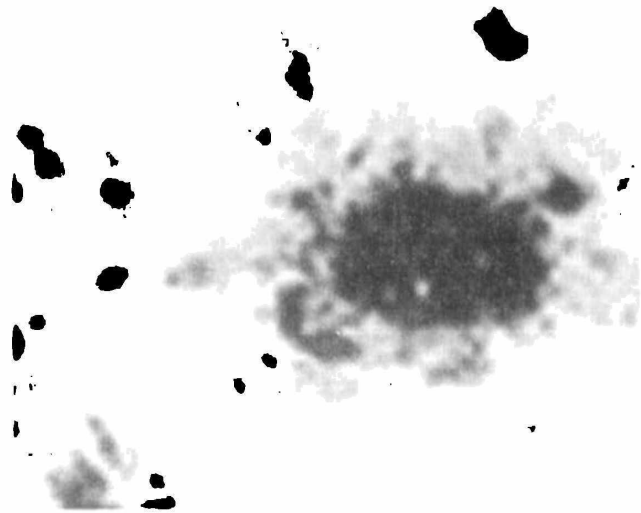


لوحة ٧- الصورة (على اليمين) بالمجهر الإلكتروني الماسح لإحدى الأزهار النانوية ومرج منها مكبر عشر مرات، والرسم التخطيطي (على اليسار) لرج من الأزهار النانوية مرتبة على أنابيب الكربون النانوية الناتجة من ورقة من معدن التانتالوم

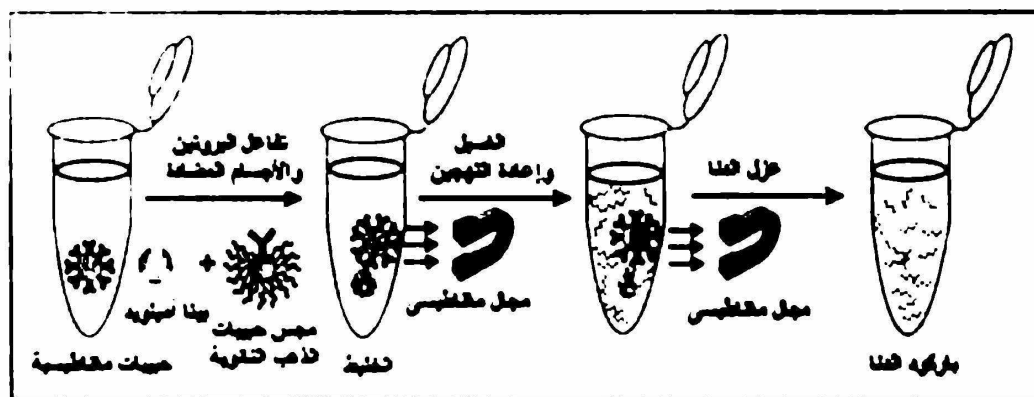
(الصورة والرسم منقولان من بحث زهانج وأخرين مرجع رقم ١٧ بتصریح من الناشر: الجمعیة الکیمیائیة الامیرکیة)
© 2008 American Chemical Society)



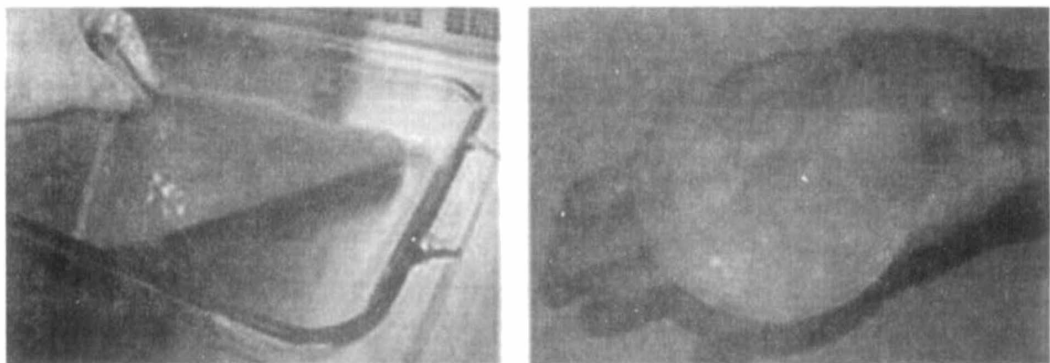
لوحة ٨- توهج الخلايا السرطانية نتيجة التصاقها بحببيات الذهب النانوية
(الصورة منقوله من بحث السيد وأخرين مرجع رقم ١٩ بتصریح من الناشر: الجمعیة الکیمیائیة الامیرکیة)
© 2008 American Chemical Society)



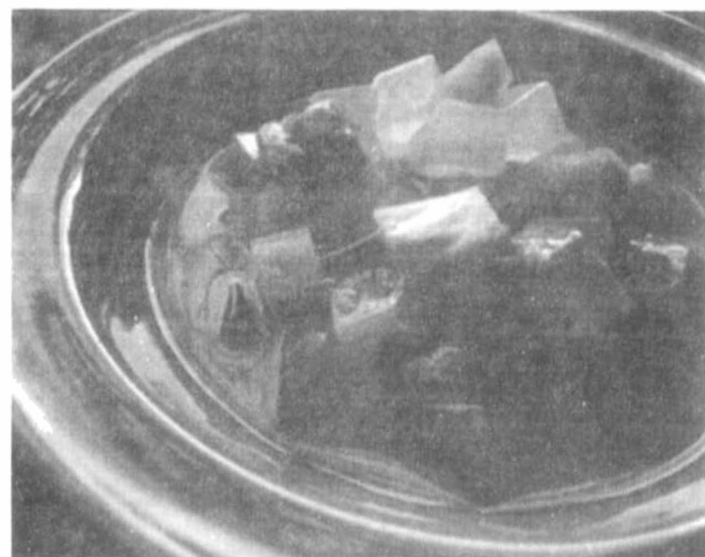
لوحة ٩ - ترسبات البيتا أميولويد في أنسجة مخ مصاب بالزهايمر (اللون البني)
(الصورة مستخلصة من الموسوعة الحرة "ويكيبيديا" ومصرح باستخدامها تحت بند GNU Free Documentation License (Nephron : مصدر الصورة)



لوحة ١٠ - خطوات تكبير الباركود للكشف عن البروتينات التي تستعمل كدلائل بيولوجية للإصابة بالزهايمر في مراحله المبكرة
(الرسم منقول من بحث جورجانوبولوس وأخرين مرجع رقم ٢٨ بتصرير من الناشر: الأكاديمية الوطنية للعلوم بالولايات المتحدة الأمريكية)
(© 2005 by The National Academy of Sciences of the USA)



لوحة ١١ - التركيب الفضالي الشبكي للسليلوز البكتيري المنتج في المزارع الساكنة كما يبدو بالعين المجردة
(الصورة اليمنى منقولة من بحث سورما سلوسارسكا وأخرين مرجع رقم ٥٧ بتصرير من الدكتورة
باريارا سورما سلوسارسكا - الصورة اليسرى منقولة من الموسوعة الحرة "ويكبيديا" ومصرح
باستخدامها تحت بند Public domain)



لوحة ١٢ - أحد أنواع الناتا دي كوكو
(الصورة منقولة من الموسوعة الحرة "ويكبيديا" ومصرح باستخدامها
تحت بند GNU Free Documentation License
(Author: Midori)

ملاحقة مهمة

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

محطات مهمة في تاريخ النانوتكنولوجى

● عام ١٩٥٩ :

فى ٢٩ يناير من هذا العام ريتشارد فيينمان يلقى محاضرة فى اللقاء السنوى للجمعية الفيزيائية الأمريكية فى معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا (Caltech) بعنوان "هناك الكثير من الفرق فى الواقع بادئًا التاريخ الحديث للنانوتكنولوجى."

● ١٩٨١ :

* نشر أول بحث عن هندسة الجزيئات لإيريك دركسler فى جزء الكيمياء من إصدار الأكاديمية الأمريكية للعلوم العدد ٧٨ المجلد التاسع فى الصفحات ٥٢٧٥ - ٥٢٧٨.

* اختراع مجهر الأنفاق الماسح بواسطة جيرد بیننج وهاینریش رویر وقد نال عنه جائزة نوبل في الفيزياء عام ١٩٨٦ .

● ١٩٨٥ :

* اختراع مجهر القوة الذرية ١٩٨٥ بواسطة جيرد بیننج وكريستوف جيربر وكافن كوات.

* اكتشاف كرات بوكى (Buckyballs) بواسطة ريتشارد سموللى وروبرت كيرل وهارولد كروتو.

: ١٩٨٦ ●

صدر أول كتاب عن النانوتكنولوجى لإيريك دركسلر بعنوان قطرات الخلق (Engines of Creation)

: ١٩٨٨ ●

اكتشاف الكواントم دوت بواسطة فريق بحثى أمريكي بقيادة لويس بروس.

: ١٩٩٠ ●

* علماء شركة آى بي إم يكتشفون طريقة لتحريك الذرات المفردة على سطح معدنى باستخدام مجهر الأنفاق الماسع حيث أمكنهم كتابة اسم الشركة باللغة الإنجليزية(IBM) من خلال تجميع الذرات ذرة بذرة وهو مايعرف حاليا باسم الكتابة بالذرات (Writing with Atoms).

* صدور العدد الأول من أول مجلة متخصصة فى النانوتكنولوجى بنفس الاسم (Nanotechnology) من معهد الفيزياء بإنجلترا .

: ١٩٩١ ●

* الحصول على أول فللورينات صناعية بواسطة فريق من العلماء الأمريكيين بقيادة هارولد كروتو عن طريق تبخير الجرافيت بالليزر.

* اكتشاف الأنابيب النانوية بواسطة العالم اليابانى سوميو ليجيميا.

: ١٩٩٢ ●

صدر الكتاب الثانى فى النانوتكنولوجى لإيريك دركسلر بعنوان الأنظمة النانوية (Nanosystems).

: ١٩٩٦ ●

أول مؤتمر علمي عن النانوتكنولوجى.

: ١٩٩٩ ●

* صدور أول كتاب عن الطب النانوى والمؤلف هو روبرت فريتاس.

* بدء طرح المنتجات النانوية فى الأسواق التى تشمل على مراهم الوقاية من الشمس وعلى أدوات التجميل ذات الصفات المميزة وكذلك ضمادات الجروح النانوية وحتى الملابس المصنعة من المنسوجات النانوية.

: ٢٠٠٠ ●

الرئيس بيل كلينتون يعلن المبادرة الأمريكية للنانوتكنولوجى للإسراع فى البحوث الخاصة بالنانوتكنولوجى.

: ٢٠٠٢ ●

الاتحاد الأوروبي يقوم بتمويل مشروع منتدى النانو (Nanoforum) لرفع درجة الوعى بالنانوتكنولوجى والتكيف مع هذه التقنية الجديدة ، وأيضا لتسهيل البحوث الخاصة بتطوير الصناعات فى هذا المجال.

شرح المصطلحات العلمية المهمة

اجهزة نانوية (Nanodevices)

مواد أو تركيبات نانوية تقوم بدور مهم في اكتشاف أو علاج الأمراض ومن أمثلتها الدندريرمات والكوانتم دوت والروافع والأصداف النانوية.

ازهار نانوية (Nanoflowers):

تركيبات مكونة من عناصر معينة تأخذ شكل الأزهار النانوية القياس عند فحصها بالمجهر الإلكتروني لها تطبيقات حياتية عديدة.

اصداف نانوية (Nanoshells):

حببات نانوية كروية الشكل تغطي بصدفة معدنية غالباً ما تكون من الذهب.

اكسجين فعال (Reactive Oxygen Species):

أيونات أو جزيئات صفيرة جداً تضم أيونات الأكسجين والشوارد والبieroكسيدات وتكون نشطة جداً لوجود إلكترونات مفردة بها.

الكترونيات نانوية (Nanoelectronics):

استخدام النانوتكنولوجي في المكونات الإلكترونية خصوصاً الترانزستورات.

الياف نانوية (Nanofibers):

الياف يبلغ طولها عدة ميكرونات ويتراوح عرضها بين ۱۰ و ۲۰۰ نانومتر.

أنابيب الكربون النانوية (Carbon Nanotubes) :
الأشكال الأسطوانية من الفلورينات.

بكمنسترفللورين (Buckminsterfullerene) :

تركيب كروي الشكل يتكون من 60 ذرة من الكربون تسمى أيضا كرة بوكي ، (BuckyBall) ، سميت بهذا الاسم تخليداً لذكرى المهندس المعماري الأمريكي بكمنستر فوللر.

بيكتكنولوجى (Picotechnology) :

هو مصطلح موازٍ لمصطلح النانوتكنولوجى لكن عند مستوى البيكومتر .
بيكومتر (Picometer) :

وحدة قياس طولى تقدر بـ 10^{-12} من المتر.

تأثير اللوتس (Lotus Effect) :

عدم ابتلاع أوراق نبات اللوتس بقطيرات الماء الساقطة عليها مهما كانت كمية المياه بل إن تلك القطيرات الكروية الشكل تزلق أو تدرج عليها آخذة معها الأتربة والملوثات الأخرى مما يجعل تلك الأوراق نظيفة دائماً ولذا قدسها قدماء المصريين.

تحلل تاكسدى للبيبيدات (Lipid Peroxidation) :

يحدث نتيجة استهلاك الشوارد على الإلكترونات من ليبيدات الأغشية البلازمية مما يدمر الخلايا نتيجة لحدوث خلل في الوظائف الحيوية لتلك الأغشية البلازمية كالنفاذية الاختيارية ونقل الإلكترونات وغيرها .

تلف تاكسدى (Oxidative Damage) :

ينتج عن وجود الشوارد بالجسم مع تقدم العمر ونقص كفاءة عملية تنظيف الشوارد من الجسم طبيعياً من خلال مضادات الأكسدة مثل فيتامين C وفيتامين E والأغذية الفنية بهما .

: تنظيف ذاتي (Self Cleaning)

خاصية تتميز بها أوراق نبات اللوتس تم محاكاتها في العديد من التواحي التطبيقية مثل الأقمشة والزجاج وغيرها.

: توليفة نانوية (Nanocomposite)

مكونين أو أكثر من المكونات النانوية ذات خواص فيزيائية متميزة تتكامل لتكوين مادة ذات خصائص مفيدة ومناسبة لاستخدامات محددة وتركتب من حشوة و قالب وأحياناً مادة بینية.

: توليفة مدعة للألياف (Fiber Reinforced Composite)

في هذه التوليفة يشكل أحد البوليمرات القالب الذي يحيط بالألياف أو الأجزاء ويربطها ببعضها، بينما يكون دور الحشوة التدعيم الميكانيكي للتوليفة مع إضفاء بعض الصفات الفيزيائية على المنتج النهائي في بعض الأحيان.

: جين مخبر (Reporter Gene)

يستخدم في البكتيريا التي تعمل كحساس بيولوجي للكشف عن التلوث الكيميائي في البيئة، حيث يتحكم هذا الجين في إنتاج استجابة ما تتناسب شدتها مع تركيز المادة المؤثرة.

: حبيبات نانوية (Nanoparticles)

حبيبات ميكروسкопية غير عضوية في أبسط الحالات يكون أحد أبعادها أقل من 100 نانومتر.

: حاسوبات نانوية (Nanocomputers)

هي الحاسوبات التي يقل حجمها عن الحاسوبات الميكرونية، أو هي الحاسوبات التي يدخل في تركيبها مكونات ميكانيكية أو إلكترونية رئيسية لا يتعدى حجمها عدة نانومترات.

حساس بيولوجي (Biosensor) :

أداة مراقبة إلكترونية تستخدم مواد بيولوجية كخلية بكتيرية كاملة أو إنزيمًا أو جسمًا مضادًا للكشف عن وجود مواد بيولوجية أو كيميائية في الجسم أو في البيئة، أو قياس تغيرات فسيولوجية معينة في جسم الكائن الحي.

حساس نانوي (Nanosensor) :

عندما يكون الحساس البيولوجي نانوي القياس يسمى حساسًا نانوياً.

حلقات غadirي (Ghadiri Rings) :

تركيبيات حلقة تتكون من ستة أو ثمانية من الأحماض الأمينية تجتمع ذاتياً مكونة أنابيب نانوية مجوفة تسمى النانوبيوتكس.

خلايا صناعية (Artificial Cells) :

تركيبيات شبيهة بالخلية تعمل كمصانع نانوية لإنتاج الكميات المناسبة من الدواء باستخدام المواد الخام المعدة سلفاً داخل الجسم.

خلية شمسية (Solar Cell) :

جهاز لتحويل الضوء إلى كهرباء بطريقة مباشرة وتسمى أيضًا خلية فولتوصورية (Photovoltaic Cell).

خلية نانوية (Nanocell) :

وسيلة لتوصيل العلاج الكيميائي إلى الخلايا السرطانية فقط دون التعرض للخلايا السليمة تتكون من غشاء من الفوسفوليبيدات وبلغ قطر كل خلية منها حوالي ٢٠٠ نانومتر ويمكن تخيلها كبالون داخل باللون لحماية المقاير المستخدمة في العلاج حتى الدخول في نسيج الورم. يتم تطوير هذه الخلايا النانوية حالياً في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا في بوسطن بواسطة فريق من العلماء بقيادة رام ساسيسيخاران أستاذ الهندسة البيولوجية بالمعهد.

دبور إلكترونى (Bionic Hornet)

روبوت نانوى طائر يتم تطويره حاليا فى إسرائيل كأحد تطبيقات النانوتكنولوجى فى المجال العسكرى يمكنه التجسس على المطلوبين وتصويرهم وتصفيتهم.

دنا (DNA)

الحمض النووي الريبوذى منقوص الأكسجين الذى يكون المادة الوراثية فى الكائنات الحية.

دندرىمرات (Dendrimer)

حببات نانوية عضوية يمكن تصميمها وتصنيعها بدقة تامة تتكون من وحدات متفرعة.

دواء ذكى (Smart Drug)

هو الدواء الذى ينشط فقط تحت ظروف معينة.

رافعة نانوية (Nanoscale Cantilever)

تركيب نانوى يستخدم للكشف عن الخلايا السرطانية يشبه الألواح الخاصة برياضة الغطس تميز بحساسيتها وامتلاكها لتردد ثابت يعتمد على كتلتها وعند حدوث أى إضافة للكتلة يتغير معدل هذا التردد الذى يمكن للباحثين قراءته وتفسيره.

رنا (RNA)

هو الحمض النووي الريبوذى الذى يختلف عن الدنا فى كونه يتكون من شريط مفرد ويوجد منه ثلاثة أنواع هى الريبوذى والرسول والناقل دورها فى غالبية الكائنات الحية هو تخليق البروتين، إلا أن الرنا يكون هو المادة الوراثية فى معظم الفيروسات.

روبوت نانوى (Nanorobot) :

آلية دقيقة تتوافق أبعادها مع المقاييس النانوية يمكنها إنجاز مهمة محددة أو عدد من المهام المتتالية.

سلسلة تفاعلات الشوارد (Free Radical Chain Reaction) :

تحتوي الشوارد على عدد مفرد من الإلكترونات في مدارها الخارجي وهي حالة من عدم الاستقرار مما يجعلها في حاجة إلى العودة إلى حالة الاستقرار ثانية ويكون ذلك بحصولها على الإلكترونات لتقططها عشوائياً من ذرات أو جزيئات فتدخل إلى حالة عدم الاستقرار وتحتاج الحصول على الإلكترونات من ذرات أو جزيئات أخرى لتبدأ سلسلة من عدم الاستقرار تؤدي في النهاية إلى تلف بعض المركبات أو العضويات الخلوية.

سمية نانوية (Nanotoxicity) :

هي السمية الناتجة من استخدام المواد النانوية.

شوارد (Free Radicals) :

مركبات سامة تنتج في أجسامنا أثناء عمليات الأكسدة لانتاج الطاقة لها تأثيرات مدمرة للخلايا إلا أنه يتم تنظيفها طبيعياً من خلال مضادات الأكسدة.

صيدلة نانوية (Nanopharmaceutical) :

علم الصيدلة الذي يستخدم أدوات ومواد وتقنيات النانوتكنولوجي في تصنيع الدواء.

طب نانوى (Nanomedicine) :

أحد الفروع المهمة للنانوبيلوجى يضم تطبيقات النانوتكنولوجي في مجال الطب. هذا الفرع ما زال في بداياته لكن ينتظر أن يغير الطب المعروف حالياً بشكل كامل خلال القرن الحادى والعشرين.

عظم صناعي (Synthetic Bone) :

تركيبيات مصنعة من البلاورات النانوية للهيدروكسي أباتيت تتميز بمقدرة الجسم على تحليلها وامتصاصها بعد انتهاء مهمتها وفي نفس الوقت تتميز بقوه الصلب الذي لا يصدأ (ستيلس ستيل).

: غذاء نانوى (Nanofood)

يسمى الغذاء نانويا عندما تدخل الحبيبات النانوية أو تقنيات وأدوات النانوتكنولوجى فى الزراعة أو الإنتاج أو التصنيع أو التغليف.

: فارماسيت (Pharmacyte)

نظام لتوصيل الدواء الموجه المتحكم فى انتقاله وتوقيته ووجهته حتى يتم إنجاز المهمة المطلوبة منه حتى لو كانت توصيل الدواء لخلية معينة دون الخلية المجاورة لها فى نفس النسيج.

: فللوريناط (Fullerenes)

جزئيات من الكربون النقى تتكون من ٦٠ ذرة من الكربون على الأقل تتنجع عند تبخير الجرافيت بتعریضه لليزر وتأخذ أشكالاً متعددة منها الكروي والأسطوانى الذى يعرف بالأنابيب الكربونية النانوية.

: فيزياء نانوية (Nanophysics)

فرع من فروع النانوتكنولوجى يختص باستعمال تقنيات تجريبية إبداعية لفحص الصفات الطبيعية للأجسام ذات القياسات النانوية.

: فيفالجل (VivaGel)

واقى على هيئة جل للاستخدام الموضعي لديه المقدرة على منع انتقال مرض الإيدز والأمراض الأخرى التى تنتشر أثناء الاتصال الجنسي مثل الهرس والكلاميديا العامل الفعال به هو الدندريمرات.

: فيميتوتكنولوجى (Femtotechnology)

مصطلح مستعمل من قبل بعض المستقبليين للإشارة إلى تركيب المواد على مقياس الفيميومتر وهو مناظر لكل من النانو والبيكوتكنولوجى.

: Femtometer (فيمتوเมตร)

وحدة قياس طولى تقدر بـ 10^{-15} من المتر.

(Writing with Atoms)

تقنية اكتشفها علماء شركة آى بي إم عام ١٩٩٠ أمكنهم من خلالها تحريك ذرات الزيون ذرة ذرة تحت مجهر الأنفاق الماسح لكتابه اسم الشركة (IBM).

: BuckyBall (كرة بوكي)

الاسم الشائع لبكمسترفللورين.

: Respirocytes (كريات تنفسية)

روبوتات نانوية تتكون من ١٨ بليون ذرة من الكربون يمكنها الإمساك بـ ٢٢٥ ضعف ما يمكن إمساكه بواسطة كرات الدم الحمراء من الأكسجين وثاني أكسيد الكربون.

: Quantum Dot (كوانتم دوت)

بللورات نانوية تومض عند إثارتها بمصدر ضوئي خارجي كالأشعة فوق البنفسجية تصنع من عدد كبير من المواد.

: Nanochemistry (كيمياء نانوية)

فرع من فروع النانوتكنولوجي يختص بدراسة الخواص الفريدة المرتبطة بتجمع الذرات أو الجزيئات عند القياس النانوي.

: Biomimetics (محاكاه حيوية)

محاولة تقليل الأنظمة البيولوجية الطبيعية واستخدامها في نظم وتطبيقات تجارية يعتمد تصميمها على بعض الظواهر البيولوجية المعروفة في الكائنات الحية.

مخبر محمول : (Lab-On-a-Chip)

نظام نانوى يمكنه إجراء العديد من التحاليل باستخدام شريحة مفردة لا يزيد حجمها عن عدة ملليمترات إلى سنتيمترات مربعة يمكن تشبيهها بشريحة الهاتف المحمول.

مشروب ذكي (Smart Drink) :

مشروب عام غير محدد الهوية يقوم المستهلك بتحديد طعمه ومذاقه وتركيزه وقوامه حسب الرغبة من خلال معاملات فизيائية بسيطة.

ماكينات مناعة (Immune Machine) :

روبوتات نانوية تم تصميمها للعمل بداخل جسم الإنسان تتعرف على الكائنات الدخيلة مثل البكتيريا والفيروسات وتعامل معها بطريقة ميكانيكية عن طريق ثقب جدرها الخلوية وأغشيتها البلازمية.

من القمة إلى القاع (Top-down) :

تحويل المادة من المستوى الميكروني إلى المستوى النانوى أى تفتيت أو تجزئ المادة إلى مستويات أقل مما هي عليه في الطبيعة.

من القاع إلى القمة (Bottom-up) :

التجمع الذاتي للذرات أو الجزيئات من المستوى البيكوى للوصول إلى المستوى النانوى، وبمعنى آخر فهو بناء المركبات العضوية وغير العضوية ذرة بذرة أو جزء بجزء.

منسوجات نانوية

منسوجات ذات صفات جديدة ومتخصصة تنتج عند استخدام الألياف النانوية أو إضافتها لكونات المنسوجات التقليدية سواء كانت طبيعية أو صناعية تتميز بالعديد من المزايا مثل التثبيط الذاتي ومقاومة الكرمشة وتغيير لونها بتغير ظروف الإضاءة وغيرها الكثير لذا يطلق عليها البعض لفظ المنسوجات الذكية.

مواد نانوية (Nanomaterials)

هي المواد التي تستخدم في دراسة وتطبيقات النانوتكنولوجى.

ميكرومتر أو الميكرون (Micrometen Or Micron)

(Nata De Coco) وحدة قياس طولى تقدر بـ 10^{-7} من المتر.

ناتا دي كوكو (Nata De Coco) :

منتج غذائى نصف شفاف يشبه الجيلى له صفات اللبن تنتجه البكتيرية أسيتوباكتر زيلينام عند نموها على ماء جوز الهند معروف فى الفلبين واليابان ويستخدم فى أنظمة التخسيس الغذائية.

نانوبات (Nanobes) :

خيوط دقيقة لها تركيب يشبه الأكتينوميسينات والفطريات تم اكتشافها فى الحجر الرملى غرب أستراليا على عمق ثلاثة كيلومترات أسفل سطح البحر، وقد ادعى الفريق البحثى الذى اكتشفها بأنها أصغر الكائنات الحية المعروفة على الإطلاق.

نانوبكتيريا (Nanobacteria) :

حببات كروية وبيضاوية نانوية القياس تم اكتشافها حديثاً وأحدثت جدلاً كبيراً بين المتخصصين فى مجالى микروبىولوجيا والجيولوجيا تراوح بين اعتبارها شكلاً جديداً من الأحياء إلى كونها مجرد تركيبات بلورية.

نانوبيوتكس (Nanobiotics) :

نوع من أنابيب الأحماض الأمينية النانوية تقوم بدور المضادات الحيوية فى القضاء على البكتيريا القاتلة المقاومة للمضادات الحيوية المعروفة.

نانوبيلوجى (Nanobiology) :

فرع من فروع النانوتكنولوجى يمثل نقطة التقاء النانوتكنولوجى مع العلوم البيولوجية.

:نانوتكنولوجى (Nanotechnology)

هى فهم سلوك المواد نانوية القياس والتحكم فيها واستغلالها فى تطبيقات جديدة.

:نانوسليولوز (Nanocellulose)

الإيف سليولوزية نانوية القياس يمكن الحصول عليها ببعض المعاملات الكيميائية والميكانيكية للسليولوز النباتى، كما ينتج بواسطة بعض أنواع البكتيريا حيث يسمى سليولوز بكتيري.

:نانوسوم (Nanosome)

ليبوسومه وحيدة الصفيحة تمثل أكثر أنظمة توصيل الدواء دراسة وتطورا. والليبوسومه عبارة عن حوصلة كروية تتركب من طبقة مزدوجة من الفوسفوليبيدات والكوليستيرول وتشبه إلى حد كبير تركيب الأغشية البلازمية.

:نانومتر (Nanometer)

وحدة قياس طولى تقدر بـ 10^{-9} من المتر.

:نيزك مريخي (Meteorite)

نيزك فى حجم كرة صفيرة يزن $1,9$ كجم يتكون من صخور نارية تم العثور عليه عام فى القارة المتجمدة الجنوبية بواسطةبعثة من برنامج نيازك انتراسيتيكا فى المؤسسة الوطنية الأمريكية للعلوم وتم حفظه للدراسة فى معمل حفظ النيازك بمركز جونسون للفضاء.

:ورق إلكترونى (Electronic Papers)

شاشات عرض إلكترونية من السليولوز البكتيري على هيئة صفحة رقيقة لا تومنض مثل شاشة الكمبيوتر بل تكون أقرب إلى الحروف المطبوعة أو الصورة على صفحة الكتاب.

وشم نانوى (Nanoink Totto):

نوع من الحبر النانوى يستخدم فى عمل وشم على الجلد يمكن من خلاله مراقبة معدل السكر فى الدم حيث يتغير لون الحبر بتغير تركيز السكر.

وعاء دموى صناعى (Artificial Blood Vessel):

تركيب أنبوبى قد يتكون من السليولوز البكتيرى يستعمل كبديل للأوعية الدموية الطبيعية.

أشهر علماء النانوتكنولوجي (*)

مصطفى عمرو السيد (Mostafa A. El-Sayed): عالم كيمياء مصرى/أمريكى ولد فى ٨ مايو عام ١٩٢٢ فى زفتى بمحافظة الغربية. تخرج فى كلية العلوم جامعة عين شمس عام ١٩٥٣ وحصل على الدكتوراه من جامعة فلوريدا عام ١٩٥٩ . مدير معمل ديناميكية الليزر والكيمياء بمعهد جورجيا للتكنولوجيا بالولايات المتحدة الأمريكية. انتخب عضوا بالأكاديمية القومية للعلوم بالولايات المتحدة عام ١٩٨٠ وتولى على مدى ٢٤ عاما رئاسة تحرير مجلة علوم الكيمياء الطبيعية وهى من أهم المجلات العلمية فى العالم. قاد فريقا بحثيا يضم ابنه الطبيب أندرو للتوصل إلى طريقة سهلة للكشف عن الخلايا السرطانية باستخدام حبيبات الذهب النانوية المرتبطة بجسم مضاد خاص بالخلايا السرطانية وحصل على قلادة العلوم (Medal of Science) عام ٢٠٠٧ وهى أعلى وسام علمى تمنحه الولايات المتحدة للعلماء عن هذا الاكتشاف المهم، كما منح وسام العلوم والفنون من الطبقة الأولى من جمهورية مصر العربية.

(*) أسماء العلماء مرتبة أبجديا بناء على الاسم الأخير وليس الاسم الأول.

: (Sumio Iijima)

فيزيائي ياباني يشار إليه على أنه مكتشف الأنابيب النانوية عام ١٩٩١ .

(Wilhelm Parthlott)

عالم نبات ألماني سجل براءة اختراع عام ١٩٩٧ عن ظاهرة التنظيف الذاتي التي استلهمها من تأثير اللوتس.

: (Louis Brus)

أمريكي أستاذ الكيمياء في جامعة كولومبيا الأمريكية تمكن مع فريقه البحثي من اكتشاف الكواونتم دوت.

(Gerd Binnig)

فيزيائي ألماني اخترع مجهر الأنفاق الماسح عام ١٩٨١ ونال عنه جائزة نوبل في الفيزياء عام ١٩٨٦ مع زميله هينريش رورير، كما قام باختراع مجهر القوة الذرية عام ١٩٨٥ بالاشتراك مع كريستوف جيرير من شركة آى بي إم في زيوريخ وكالفن كوات من جامعة ستانفورد الأمريكية.

(Yang Cheng)

أمريكي قاد فريقاً بحثياً من جامعة ميتشجان لدراسة دقة لأوراق نبات اللوتس وإعداد نماذج نظرية لها في محاولة لفهم ظاهرة التنظيف الذاتي.

: (Norio Taniguhi)

ياباني كان أستاذاً بجامعة طوكيو للعلوم هو أول من استخدم مصطلح النانوتكنولوجى عام ١٩٧٤ .

(Eric Drexler)

أمريكي أول من حصل على درجة الدكتوراه في التكنولوجيا النانوية، قام بصياغة أكثر عمقاً للتكنولوجيا النانوية في كتابه المعروف باسم "قاطرات الخلق".

ميهائيل روکو (Mihail Roco)

أحد علماء المبادرة الوطنية الأمريكية للتكنولوجيا النانوية قام عام ٢٠٠٤ بوصف المراحل أو الأجيال المختلفة التي يعتقد أن التكنولوجيا النانوية ستمر بها.
هاینریش رویر (Heinrich Rohrer).

فيزيائى سويسرى اخترع مجهر الأنفاق الماسح عام ١٩٨١ ونال عنه جائزة نوبل في الفيزياء عام ١٩٨٦ مع زميله جيرد بیننج.

: جون سيزار (John Cisar)

عالم أمريكي في المعهد القومي للصحة قام مع آخرين بإعادة إجراء الدراسة العملية عن النانوبكتيريا كما أجرتها كاجاندر وسيفتسيوغلو وفند ادعاءاتهما بخصوص اكتشافهما لتلك الكائنات النانوية.

: نيفا سيفتسیوغلو (Neva Ciftcioglu)

تركية المولد حصلت على الدكتوراه في الميكروبیولوجي من جامعة أنقرة عام ١٩٩١ . تعلم في جامعة كوبیو الفنلدية، رشحت لجائزة نوبل في العلوم البيولوجية مع زملائها أولافي كاجاندر عن دراساتهم التي أثارت جدلاً واسعاً عن النانوبكتيريا .

: ريتشارد فайнمان (Richard Feynman)

عالم فيزياء أمريكي صاحب نقطة البداية لصياغة هذا العلم الجديد في الحديث الذي أدى به عام ١٩٥٩ في الجمعية الفيزيائية الأمريكية بعنوان " هناك الكثير من الفرف في القاع ".

: روبرت فريتاس (Robert Freitas)

أقدم الباحثين في معهد التصنيع الجزيئي - (Institute for Molecular Man- Manufacturing) مؤلف أول كتاب عن الطب النانوى أو التطبيقات الطبية

للنانوتكنولوجي الذى يقع فى ثلاثة أجزاء، نشر أول دراسة للتصميم الفنى للروبوت النانوى الطبى.

بكمنستر فولر (Buckminster Fuller)

أمريكى كان مهتما بحل التساؤل الذى حير الكثيرين وهو هل الإنسانية لديها فرصة للبقاء بثبات ونجاح على كوكب الأرض، وإذا كان الأمر كذلك فكيف؟ وقد قام بالعديد من الاختراعات أكثرها أهمية هو القباب الجيوديسى (Geodesic Domes) التى تشبه الفلورينات ولذا سميت الفلورينات على اسمه.

روبرت فولك (Robert Folk):

عالم رسوبيات أمريكي لقب باسم أبو النانوبكتيريا كان أول من اكتشفها فى عينات من صخور الترافيرتайн جمعها من نبع حار فى إيطاليا.

أولافى كاجاندر (Olavi Kajander):

فنلندي يعمل فى جامعة كوبيو متخصص فى الكيمياء الحيوية الطبية رشح لجائزة نobel فى العلوم البيولوجية مع زميلته التركية الأصل نيفا سيفتسوغلو عن دراساتهم التى أثارت جدلا واسعا عن النانوبكتيريا.

هيثر كلارك (Heather Clark):

أمريكية قادت فريقا بحثيا من علماء معامل درابر فى ولاية ماساتشوسيتس لاختراع نوع من الحبر النانوى يستخدم فى عمل وشم على الجلد يمكن من خلاله مراقبة معدل السكر فى الدم.

السير هارولد كروتو (Harold Kroto):

عالم كيمياء إنجليزى حصل مع اثنين من زملائه هما كيرل (Curl) وسموللى (Smally) على جائزة نobel فى الكيمياء عام 1996 عن اكتشافهم للفلورينات عن طريق تبخير الجرافيت بتعریضه لليزر.

فيليپ لي دوك (Philip LeDuce)

أستاذ مساعد في جامعة كارنيجي ميلون بولاية بنسلفانيا الأمريكية من أوائل المهتمين بالخلايا الصناعية يرى إمكانية استخدام هذه الخلايا في علاج الأمراض دون استخدام الأدوية الخارجية.

رام ساسيسيخاران (Ram Sasisekharan)

أمريكي أستاذ الهندسة البيولوجية في معهد ماساتشوسيتس للتكنولوجيا قاد علماء المعهد لإنتاج وتطوير الخلايا النانوية.

يوشيهيسا سوزوكى (Yoshihisa Suzuki)

ياباني قام بتصميم جزء دوائى جديد ينطلق منه المضاد الحيوى عند تعرض الجسم للعدوى فقط وهو مايعرف بالدواء الذكى.

جيف تزاهمى وانج (Jeff Tza-Huei Wang)

قاد فريق بحثى من جامعة جون هوبكنز (Johns Hopkins) بولاية ميريلاند الأمريكية لتطوير حساس من الكواونتم دوت للكشف عن ترتيب معين من الدنا يحتوى على طفرة متصلة بسرطان المبيض بجعله متوجهًا مما يسهل من عملية الكشف تحت المجهر.

غيم وي هو (Ghim Wei Ho)

أستاذ مساعد الهندسة الكهربائية المساعد بالجامعة الوطنية فى سنغافورة، كانت إحدى طالبات الدراسات العليا فى معامل مركز الأحجام النانوية بجامعة كمبريدج فى إنجلترا عندما تمكنت من الحصول على الأزهار النانوية تحت إشراف أستاذها مارك ويلاند (Mark Welland).

فيليبيا يووينس (Philippa Uwins)

عالمة جيولوجيا أسترالية اكتشفت مع فريقها البحثى النانوبات التى يسمى بها البعض نانوبكتيريا.

أشهر شركات النانobiولوجي

:بيلكنجتون (Pilkington)

أكبر شركة لتصنيع الزجاج في المملكة المتحدة كانت أولى الشركات العالمية في التوصل إلى الزجاج ذاتي التظيف الذي بدأ تسيقه تجارياً بإضافة طبقة رقيقة للغاية من حبيبات ثانية أكسيد التيتانيوم النانوية إلى سطح الزجاج مما يكسبها تلك الخاصية.

(Artificial Cell Technologies, Technologies الصناعية الأمريكية الاصطناعية، ACT Inc.,)

شركة مقرها ولاية كونيكتيكت تقوم بالتسويق التجارى لتطبيقات تكنولوجيا الأغشية النانوية العديدة الطبقات.

:كوناركا (Konarka)

إحدى شركات التكنولوجيا تقوم بتحسين الخلايا الشمسية باستخدام تقنيات التكنولوجيا النانوية وأمكنهم إنتاج خلية شمسية تسمى البلاستيك الكهربائي (Power Plastic) يمكنها امتصاص ضوء الشمس المباشر والضوء العادى وتحويله إلى كهرباء.

كيلك (Keck):

مؤسسة خيرية أمريكية تدعم البحوث في المجالات العلمية والهندسية والطبية.

نانوباك (Nanobac):

شركة تم تأسيسها في فنلندا عام ٢٠٠٠ بواسطة كاجاندر وسيفتسيوغلو لتساعدهم على اكتشاف دراسة النانوبكتيريا، اندمجت بعد ذلك مع شركة عامة للنانوبكتيريا في ولاية فلوريدا الأمريكية وتغير الاسم إلى شركة نانوباك للصيدلانيات (Nanobac Pharmaceuticals, Inc) كان هدفها تسويق مجموعات (kits) للتشخيص الطبي لتعريف النانوبكتيريا للباحثين الطبيين بالإضافة إلى تطوير الوصفات الطبية لعلاج الأمراض المرتبطة بالتكلس.

يونيتيكا (Unitika):

شركة يابانية للمنسوجات قامت بإنتاج منسوجات ذكية لديها القدرة على طرد الماء والزيوت.

الهوامش

طريقة الأجسام المضادة الفلوريسينتية هي:-

- ١ . اختبار معملى يستعمل الأجسام المضادة الموصولة بصبغة فلوريسينتية للكشف عن الكائنات الدقيقة الممرضة بارتباطها بمولدات تلك الأجسام المضادة في هذه الكائنات
 - ٢ - طريقة الإنزيم المرتبط للجسم المضاد (ELISA) هي طريقة كيموحيوية للكشف عن وجود جسم مضاد أو أنتيجين في العينة المطلوب تحليلها حيث يتم إمرار جسم مضاد مرتبط بأحد الإنزيمات على سطح العينة وبالتالي يرتبط بالأنتيجين (الكائن المطلوب الكشف عنه) عند وجوده، ثم تضاف مادة التفاعل الخاصة بالإنزيم ويتم قياس الإشارة الضوئية الناتجة من التفاعل الإنزيمي التي تدل على كمية اللانتيجين في العينة.
 - ٣ - البيوتين هو أحد أفراد مجموعة فيتامين ب المركب يطلق عليه أيضا فيتامين هـ.
 - ٤ - الأوبيرون عبارة عن تتابع من الجينات مسئول عن تخلق الإنزيمات المتضمنة في الخطوات المختلفة لأحد المسارات الأيضية.
 - ٥ - تسمح تقنية مصفوفة الدنا بالتعرف على العديد من الجينات في ذات الوقت حيث يتم وضع كميات ضئيلة من جزيئات الدنا الممثلة للعديد من الجينات من خلال روبوت (يعرف حالياً ترتيب القواعد النيتروجينية لأكثر من ٤٠٠٠ جين) على شريحة ميكروسكوبية حيث يمكن وضع آلاف منها في مساحة بوصة مربعة واحدة من الشريحة.
- من المعروف أن الجينات النشطة تؤدي إلى نسخ جزيئات الحمض النووي الريبوذى (الرنا) لرسول (m-RNA) التي تمثل القالب الذي يخلق عليه البروتين ومن الطبيعي أن كل من هذه

الجزيئات تتكامل مع جزء الدنا الذى نسخت منه وبالتالي يمكنها الارتباط به أو التهجين معه.

لتحديد الجينات التى حدث بها تغير يتم استخلاص جزيئات الرنا الرسول من الخلية ثم استخدام إنزيم النسخ العكسي (Reverse Transcriptase) لتخليق قطعة الدنا المكملة مفردة الشريط (2 DNA) مع تعليم القواعد النيتروجينية بها بربطها إلى صبغة فلوريسينتية تسمح برؤيتها تحت المجهر. إلى ذلك إضافة جزيئات الدنا المعلمة إلى شريحة مصفوفة الدنا حيث يتم التهجين بينها وبين قطع الدنا المفردة المكملة لها (المجسات) الموجودة على المصفوفة والتي كل منها ترتيب خاص مميز لأحد الأمراض، ثم يتم التخلص من الترتيبات غير المرتبطة بالغسل الجيد وأخيرا يتم الفحص للكشف عن وجود التتابع المطلوب من عدمه.

في الفحص الميكروسكوبى يتم تحديد المنطقة المشعة ومن ثم قياس كمية هذا الإشعاع الفلوريسينتى (بعد التعرض لشاعر ليزر ذى طول موجى معين) حيث تكون النتيجة مايلى:

(أ) إنتاج ضوء فلوريسينتى قوى دليل على النشاط القوى للجينات مما يمكنها من إنتاج الكثير من جزيئات الرنا الرسول تتكامل مع عدد مماثل من الدنا المكملة لها.

(ب) إنتاج ضوء فلوريسينتى خافت دليل على نشاط أقل للجين الذى ينتج عدداً أقل من جزيئات الرنا الرسول.

(ج) عدم وجود ضوء فلوريسينتى نهائياً أو عدم وجود جزيئات الرنا الرسول وهذا دليل على عدم نشاط الجين أو غيابه.

• حمض الفوليك هو:

٦ - أحد أفراد مجموعة فيتامين ب المركب.

• الرئسيات هى:

٧ - مجموعة الحيوانات الثديية التي ينتمي إليها الإنسان كالقرود.

• كارنيجي ميلون هي:

٨ - جامعة خاصة للبحوث فى بتسبرج بولاية بنسلفانيا الأمريكية لها فرع فى دولة قطر من عام ٢٠٠٤.

• كيك هي مؤسسة:

٩ - مؤسسة خيرية تدعم البحوث فى المجالات العلمية والهندسية والطبية.

- ١٠ - الهيدروجل هو شبكة من سلاسل أحد البوليمرات الطبيعية أو التخليقية غير قابلة للذوبان في الماء يستطيع امتصاص كمية كبيرة من الماء تصل إلى ٩٩٪ من وزنه مما يجعله ذات مرونة مماثلة لمرونة الأنسجة الطبيعية.
- ١١ - الميكوبلازمما هي نوع من البكتيريا لا تمتلك جداراً خلويَاً وتعد أصغر البكتيريا المعروفة حجماً ويقدر قطرها بـ ٢٠٠-٥٠ نانومتر.
- ١٢ - الأكتينوميسيات هي البكتيريا الخيطية التي تنتج معظم المضادات الحيوية المعروفة.
- ١٣ - الدولومايت هو صخر رسوبى يتكون من كربونات الكالسيوم والمنسبيوم ورمزه الكيميائى : $\text{CaMg}(\text{CO}_3)_3$
- ١٤ - معامل يونج هو مقياس لتقدير درجة صلابة المواد.
- ١٥ - الكيتوزان سكر عديد ذي سلسلة مستقيمة يتكون من وحدات موزعة عشوائياً من وحدات الجلوكوزامين وأسيتيل الجلوكوزامين المرتبطة بالرابطة بيتا ١، ٤-الجلوكوسيدية. يتم إنتاج الكيتوزان تجارياً من خلال عملية نزع مجموعة الأسيتيل (Deacetylation) من الكيتين المكون للهيكل الخارجي للقشريات مثل الجمبري والكابوريا، وتتراوح درجة نزع مجموعة الأسيتيل في التحضيرات التجارية بين ٦٠ - ١٠٠٪ وبالتالي تنتهي صوراً مختلفة من الكيتوزان.
- ١٦ - من المسلم به أنه أثناء عمليات الأكسدة لإنتاج الطاقة فإن أجسامنا تنتج مركبات سامة تسمى الشوارد لها تأثيرات مدمرة للخلايا إلا أنه يتم تطبيقها طبيعياً من خلال مضادات الأكسدة مثل فيتامين C وفيتامين E والأغذية الفنية بها وبمرور سنوات العمر تقل كفاءة عملية التطبيق هذه وتحدث أمراض نتيجة التلف التأكسدي مثل أمراض السرطان والزهايمير بل إن بعض الباحثين يرجع حدوث الشيخوخة إلى حدوث هذا التلف التأكسدي في الخلايا.

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

المراجع

- 1 - Abbott, A.; Juntaro, J. and Bismarck, A. (2007) All-Cellulose Hierarchical Composites. In the "Bioproducts and Biomaterials Session of Forest Products Division Symposium", AIChE Annual Meeting in Salt Lake City, Utah, USA 04- 09, Nov, 2007.
- 2 - Agamanolis.D.P. (2009) Neuropathology, chapter 9 Degenerative diseases. www.neuropathology.neoucom.edu.
- 3 - Aldous, S. (2005) "How Solar Cells Work." How Stuff Works Inc. <http://science.howstuffworks.com>."
- 4 - Ankerfors, M. and Lindstrom, T. (2007) On the manufacture and use of nanocellulose. 9th International Conference on Wood & Biofiber Composites.
- 5 - Artificial Cell Technologies, Inc. (2009) Artificial Cell Technologies. www.artificialcelltech.com.
- 6 - Astrobiology News Staff Writer (2001) One-Handed Life. <http://astrobiology.nasa.gov>.

- 7 - Bäckdahl, H. (2008) Engineering the shape of bacterial cellulose and its use as blood vessel replacement. Ph.D. thesis, Chalmers University of Technology, Göteborg, Sweeden.
- 8 - Berger, M. (2006) Military nanotechnology - how worried should we be? Nanowerk LLC, <http://www.nanowerk.com>.
- 9- Biosensors ppt (2006) Bacteria as biosensors
<http://www.saps.plantsci.cam.ac.uk>
- 10 - Bonsor, K. (2009) How electronic ink works? Howstuffwork Inc. www.howstuffworks.com.
- 11 - Bruckner, M. (2010) Nanobacteria and nanobes-Are they alive? Microbial life, Educational Resources, <http://ser.carleton.edu>.
- 12- Cheng, Y-T. and Rodak, D. (2005) Is the lotus leaf syuperhydrophilic? *Appl. Phys.Lett.*, **86** (14), 144101.
- 13- Cheng, Y-T.; Rodak, D.E.; Wong, C.A. and Hayden, C.A. (2006) Effects of micro-and nano-structures on the self-cleaning behaviour of lotus leaves. *Nanotechnology*, **17** (5), 1359-1362.
- 14 - Cisar, J.O.; Xu, D.-Q. ; Thompson, J.; Swaim, W.; Hu, L. and Kopecko, D.J. (2000) An alternative interpretation of nanobacteria-induced biomineralization. *Proc. Nat. Acad. Sci.*, **97** (11), 511-515.
- 15 - Cotton Incorporated (2009) Cotton morphology and chemistry. www.cottoninc.com"
- 16 - Dan (EnviroGadget writer) (2009) Konarka roll-up solar charger. www.envirogadget.com.
- 17 - Daoud, W. Leung, S.; Tung, W. Xin, J.H. Cheuk, K. and Qi, K. (2008) Self-cleaning Keratins. *Chemistry of Materials*, **20**, 1242-1244.

- 18 - Diabetes Health (2009) Color-Changing Tattoos Could Be the Next BG Level Detector. <http://www.diabeteshealth.com>.
- 19- El-Sayed, I.H.; Huang, H. and EL-Sayed, M.A. (2005) Surface plasmon resonance scattering and absorption of anti-EGFR antibody conjugated gold nanoparticles in cancer diagnosis: Applications in oral cancer. *Nano Lett.*, **5** (5), 829-834.
- 20 - Folk, R.L. (1993) SEM imaging of bacteria and nannobacteria in carbonate sediments and rocks. *J. Sediment. Petrol.*, 63,990–999.
- 21- Fu, J.; Park, B.; Siragusa, G.; Jones, L.; Tripp, R. Zhao, Y, and Cho, Y. (2008) AN Au/Si hetero-nanorod-based biosensor for *Salmonella* detection. *Nanotechnology*, **19** (15).
- 22 -Freitas, R. (1998) Exploratory design in medical nanotechnology: A mechanical artificial red cell. *Artificial Cells Blood Substitutes and Immobilization*. *Biotechnol.*, **26**, 411 - 430.
- 23 - Freitas, R. (2000) Clottocytes: Artificial Mechanical Platelets. Research Scientist. Kurzweilai.net, www.kurzweilai.net.
- 24 - Freitas, R. (2005) Microbivores: Artificial Mechanical Phagocytes using Digest and Discharge Protocol. *Evol. Technol.*, **14**, 1-52.
- 25 - Freitas, R. (2006) Pharmacytes: An ideal vehicle for targeted drug delivery. *J. Nanosci. Nanotechnol.*, **6**, 2769-2775.
- 26 - Fuller, T.A., O'Donnell, F.E. and Santos, C. (2003) Thermally labile liposomes for treatment of blinding retinal diseases. *Drug Deliv. Technol.*, **3**(4),17.

- 27 - Gardner, D. G., Oporto, G. S., Millas, R. and Samir, A. S. (2008) Adhesion and Surface Issues in - Cellulose and Nanocellulose. *J. Adhesion Sci. Technol.*, 22 545–567.
- 28 - Georganopoulou, D. Chang, L.; Nam, J. ; Thaxston, C. ; Mufson, E.; Klein, W and Mirkin, C. (2005) Nanoparticle-based detection in cerebral spinal fluid of a soluble pathogenic biomarker for Alzheimer's disease. *Proceeding of the National Academy of Sciences (PNAS)*, 102 (7), 2273 -2276.
- 29 - Gordon, N. and Sagman,U. (2003) Nanomedicine taxonomy. Canadian Institute of Health Research & Canadian NanoBusiness Alliance.
- 30 - Harvey, R.P. (1997) Nannobacteria: what is the evidence? National Science, Volume 1, Article 7, <http://naturalscience.com>.
- 31 - Kajander, E.O. and N. Ciftcioglu (1998) Nanobacteria: an alternative mechanism for pathogenic intra- and extracellular calcification and stone formation. *Proc. Nat. Acad. Sci.*, 95, 8274-8279.
- 32 - Kajander E. O.; Ciftcioglu N.; Aho, K. and Garcia-Cuerpo, E. (2003) Characteristics of nanobacteria and their possible role in stone formation. *Urological Research*, 31(2), 47-54.
- 33 - LivOnLabs (2007) Liposomes are at the heart of liposomal encapsulation technology. <http://www.LivOnLabs.com>.
- 34 - Majdinasab, M.; Aminlari, M.; Sheikhi, M. H.; Niakousari, M. and Shekarforoosh, S. (2008). Gold nanoparticle nanosensor for detection of *Salmonella spp.* in food. 18th National Congress on Food Technology, Mashhad, Iran.

- 35 - Martle, J. and Young, J.D. (2008) Purported nanobacteria in human blood as calcium carbonate nanoparticles. Proc. Nat. Acad. Sci. (PNAS), 105 (14), 5549-5554.
- 36 - McKay, D. S.; Gibson, E. K.; Thomas-Kepra, K.L. ; Vali, L. H.; Romanek, C. S.; Clemett, S. J.; Chillier, Z.D.F.; Maechling, C.R. and Zare, R. N. (1996) Search for past life on Mars: possible relic biogenic activity in Martian meteorite ALH84001. Science, 273, 924–926.
- 37 - MedGadget (2006) Vivagel™: International STD Defence. Int.J.Emerg.Med. Technol., <http://medgadget.com>.
- 38 - Meville, K. (2005) Nanobacteria, A problem for space travelers. <http://www.scienceagogo.com>.
- 39 - My Resveratrol Experience (2008) Nanosized reseveratrol-When micronized just isn't enough.www.myresvertrolexperience.com.
- 40 - Nanobaclabs (2001) Nanobacteria- The new thing in heart disease. <http://www.nanobaclabs.com>.
- 41- Nanocafe (2009) Nanotechnology in food and agriculture. www.nanocafes.org.
- 42- Nanotechnology now (2008) Current Nanotechnology Applications. <http://www.nanotech-now.com>
- 43- National Nanotechnology Initiative (2006) What is nanotechnology? [http:// www. nano. gov](http://www.nano.gov).
- 44- National Cancer Institute (2006) Nanotechnology in cancer: Tools to relieve human suffering..US National Institutes of Health,<http://www.cancernano.gov>

- 45- National Institute Of Health, NIH (2009) DNA microarray technology. National Human Research Institute, www.genome.gov.
- 46 - Nazem, A. and Mansoori, A. (2008) Nanotechnology solutions for Alzheimer's disease: Advances in research tools, diagnostic methods and therapeutic agents. *Journal of Alzheimer Disease*, 13 (2), 199-223.
- 47- Newswise (2011) Invention Controls Weavers of Nanoscale Biomaterials. Newswise, Inc. www.newwise.com.
- 48- Oberdörster, E. (2004) Manufactured Nanomaterials (Fullerenes, C60) Induce Oxidative Stress in Brain of Juvenile Largemouth Bass. *Environ Health Perspect*, 112(10), 1058-1062.
- 49- Pharmainfo.net (2009) Dendrimers. www.pharmainfo.net.
- 50- Piquepaila, R. (2007) Would you like a bouquet of nanoflowers? Ronald Piquepaila Technology Trends. <http://www.primidi.com>."
- 51- Project on emerging nanotechnology (2007) Nanotechnology offers hope for treating spinal cord injuries, diabetes and Parkinson's disease.
<http://www.physorg.com>.
- 52- Sanders, B. (2002) Cheap, Plastic Solar Cells May Be On The Horizon. UC Berkeley Campus News. www.berkeley.edu.
- 53- Science Daily (2008) Nanotechnology Lends A Hand With 'Self-cleaning' Wool And Silk Fabrics. Science Daily LLC, <http://www.sciencedaily.com>.
- 54- Singh, S.; Singh, M. and Gambhir, I.S. (2008) Nanotechnology for Alzheimer's disease detection. Digest Journal of Nanomaterials and Biostructures, 3 (2), 75 – 79.

- 55- Shelley, T. (2008) A breakthrough in the commercial production of bacterial cellulose nanofibers from engineering materials from fruit waste. www.eurekamagazine.co.uk.
- 56- Strickland, J. (2009) How nanorobots will work. How Stuff Works, Inc., www.howstuffworks.com.
- 57- Surma-Slusarska, B.; Presler,S. and Danielewicz, D. (2008) Characteristics of bacterial cellulose obtained from *Acetobacter xylinum* culture for application in papermaking. *Fibers & Textiles in Eastern Europe*, 16(4), 108-111.
- 58- Trader, M. (2005) Military uses of Nanotechnology.
<http://www.crnano.org>.
- 59- Travis, J. (1998) The bacteria in a stone- Extra-tyiny microorganisms may led to kidney stones and other diseases. Science News Onloine, www.sciencenews.org.
- 60- Uwins, P.; Webb, R. and Taylor, A. (1998) Novel nanoorganisms from Australian sandstone. *American Mineralogist.*, 83(11-12, part 2), 1541-1550.
- 61- Welsh (2006) self cleaning glass.
<http://www.welshwindos.com.uk>
- 62- Wikipedia, the free encyclopedia (2008-2011).
<http://en.wikipedia.org>.
- 63- Winter, G. D. (1962) Formation of scab and rate of epithelialization of superficial wounds in the skin of the young domestic pig. *Nature*, 193, 293.
- 64 - Winter, J. (2007) Gold nanoparticle biosensors.
["http://www.nesec.ohio-state.edu"](http://www.nesec.ohio-state.edu) <http://www.nesec.ohio-state.edu>.

- 65- Wu, X.; Liu, HG.; Liu, J. et al. (2003) Immunofluorescent labeling of cancer marker Her2 and other cellular targets with semiconductor quantum dots. *Nature Biotechnology*, 21 (1) 41- 46.
- 66- Zhang, C.; Yeh, H.; Kuroki, M.T. and wang, T. (2005) single-quantum-dot-based DNA nanosensor Mechanical Engineering Department and Whitaker Biomedical Engineering Insrututem The Jons Hopkins Univegrsity, Baltimore, Maryland 21218, USA. *Nature Materials*, 4, 826-831.
- 67- Zhang, H.; Cao, G.; Wang, Z.; Yang, Y.; Shi, Z. and Gu, Z. (2008) Growth of manganese Oxide Nanoflowers on Vertically-Aligned Carbon Nanotube Arrays fo High-Rate Electrochemical Capacitive Energy Storage. *Nano Letters*, 8 (9), 2664-2668.

مراجع عربية

- أ - منظمة الصحة العالمية (٢٠٠٨) التكنولوجيا النانوية. الشبكة الدولية للسلطات المعنية بالسلامة الغذائية (إنفوسان)، مذكرة إنفوسان الإعلامية رقم ٢٠٠٨/١ .
- ب - ليندا ويليامز و واد آدمز (٢٠٠٨) تكنولوجيا النانو . ترجمة مروة حسن عبد السلام. الناشر دار الفاروق للاستثمارات الثقافية - القاهرة.
- ج - صفات سلامة (٢٠٠٩) النانوتكنولوجي- عالم صغير ومستقبل كبير. الناشر الدار العربية للعلوم-بيروت بالتعاون مع مؤسسة محمد بن راشد آل مكتوم.
- د - محمد شريف الإسكندراني (٢٠١٠) تكنولوجيا النانو - من أجل غد أفضل. الناشر عالم المعرفة - الكويت.

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

المؤلف

- الدكتور محمد غريب إبراهيم عميش.
- أستاذ الميكروبولوجي بكلية التربية جامعة عين شمس.
- مصرى الجنسية من مواليد محافظة الدقهلية عام ١٩٥٠ ،
- حصل على الشهادات الابتدائية والإعدادية والثانوية من محافظة الشرقية.
- تخرج فى كلية التربية عام ١٩٧٢ ثم كلية العلوم جامعة عين شمس عام ١٩٧٥ بتقدير ممتاز مع مرتبة الشرف وكان أول دفعته.
- تدرج فى الوظائف الجامعية من معيid حتى أستاذ عام ١٩٩٣ فى جامعة عين شمس.
- عمل فى وظيفة مدرس بكلية المعلمين بمسقط لمدة خمس سنوات من ١٩٨٦ إلى ١٩٩١ .
- عضو الجمعية النباتية المصرية.
- أشرف على العديد من رسائل الماجستير والدكتوراه.
- له من البحوث المنشورة ما يربو على الخمسين بحثاً نصفها تقريباً فى درويات عالمية تقع معظمها فى مجال التكنولوجيا الحيوية الميكروبية.

• تم اختياره كعضو في الجمعية الأمريكية للتقدم العلمي-
(American Association For the Advancement of Science) و
أعوام ١٩٩٤، ١٩٩٥ و ٢٠٠١ .

• تم إدراج سيرته الذاتية في موسوعة ماركوس بنويجيرسى - الولايات المتحدة
الأمريكية "Who's who in the world" في الطبعات ١٦ عام ١٩٩٩ و ١٧
عام ٢٠٠٠ و ١٨ عام ٢٠٠١ و ١٩ عام ٢٠٠٢ كما سيتم إدراجها مجدداً في
الطبعة ٢٩ عام ٢٠١٢ .

• تم اختياره رجل العام (International Man of the Year) عامى ١٩٩٩/٢٠٠٠ و ٢٠٠١/٢٠٠١
بواسطة المركز الدولى للسير الذاتية فى كمبريدج - إنجلترا.

الفهرس

٥	تقدير
١١	الباب الأول : التكنولوجيا النانوية (النانو تكنولوجي)
١٢	الفصل الأول : ما التكنولوجيا النانوية
١٧	الفصل الثاني : تاريخ التكنولوجيا النانوية
٢٢	الفصل الثالث : المواد النانوية
٣٣	الفصل الرابع : الأدوات النانوية
٤٥	الباب الثاني : البيولوجيا النانوية (النانو بيولوجي)
٣٩	الفصل الخامس : التركيبات والأجهزة البيولوجية النانوية
٥٤	الفصل السادس : المحاكات الحيوية
٦٩	الفصل السابع : الطب النانوي
١١٠	الفصل الثامن : النانوبكتيريا
١٢٥	الفصل التاسع : المنتجات البيولوجية النانوية
١٤٩	الباب الثالث : الوجه الآخر للنانو تكنولوجى
١٥١	الفصل العاشر : مضار ومخاطر للنانو تكنولوجى

١٦٥	الباب الرابع : الوطن العربي والنانوتقنولوجى
١٦٧	الفصل الحادى عشر : نحن والنانوتقنولوجى
١٧٥	خاتمة
١٨٣	ملاحق مهمة
٢١٩	المراجع

**** معرفتي ****
www.ibtesama.com
منتديات مجلة الإبتسامة

** معرفتى **

www.ibtesama.com

النانوبيولوجي هو أحد فروع

النانوتكنولوجى تلك التقنية التى ستغير جميع

أنماط الحياة التى اعتاد عليها البشر منذ بدء

الخلية؛ حيث ستمكننا من صنع أى شىء

بشكل لا تخيله وبأقل تكلفة ممكنة.

للنانوبيولوجي العديد من التطبيقات

الحياتية تتراوح بين عمل وشم نانوى على الجلد

يمكن من خلاله مراقبة معدل السكر في الدم إلى

اكتشاف وعلاج بعض الأمراض الخطيرة

كالسرطان والزهايمر، ومن إنتاج دواء ذكي يعمل

عند الحاجة فقط وزجاج وأقمشة ذاتية

التنظيف إلى إنتاج جيل جديد من الأسلحة

البيولوجية الأكثر فتكاً.



الهيئة المصرية العامة للكتاب

نسمة
الغلاف
عنبرة
العلاء

ISBN# 9789772070619



6 221149 022591

** معرفتی **

2014

