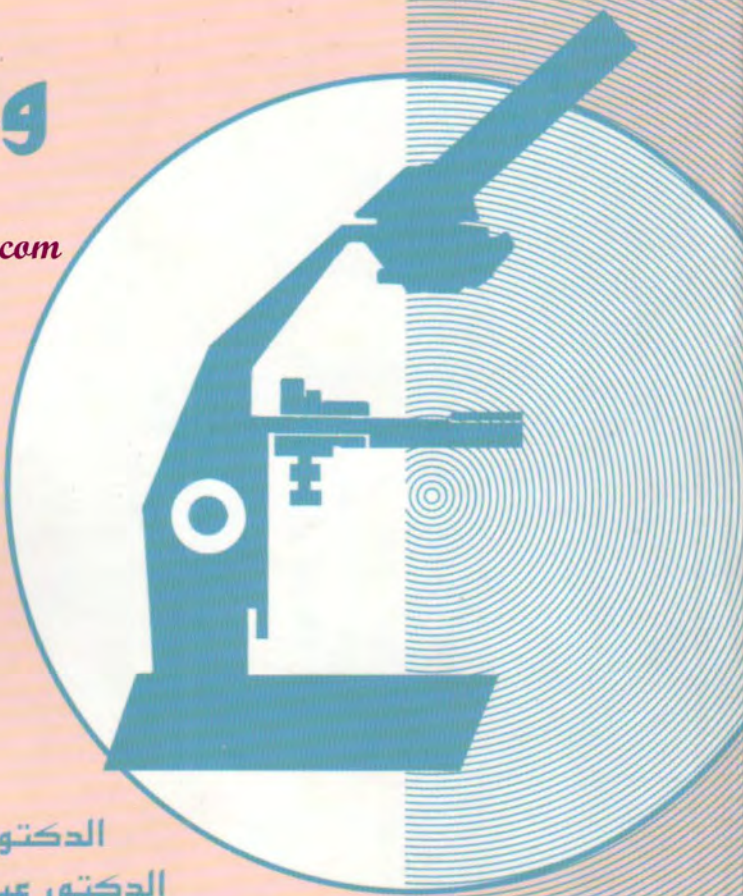


# المجاهر وتقنياتها

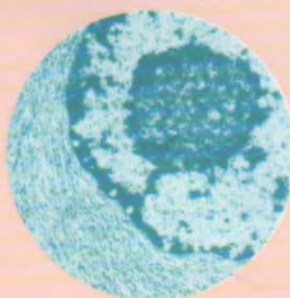
منتدى إقرأ الثقافي

[www.iqra.ahlamontada.com](http://www.iqra.ahlamontada.com)



الدكتور محمد بن صالح الخليفة

الدكتور عبدالعزيز بن عبد الرحمن الصالح





# المجاھر وتقنیاتھا

تألیف

الدکتور محمد بن صالح الغلبون  
الدکتور عبدالعزیز بن عبده من الحالہ  
أستاذ

قسم علم الحیوان - كلية العلوم - جامعة الملك سعود

عمادة شؤون المكتبات - جامعة الملك سعود  
ص. ب ٢٤٨٠ الرياض ١١٤٩٥ - المملكة العربية السعودية



جامعة الملك سعود، ١٤٢٩هـ (٢٠٠٨م)

الطبعة الأولى : ١٤٠٧هـ (١٩٨٧م)

الطبعة الثانية : ١٤١٦هـ (١٩٩٥م)

الطبعة الثالثة : ١٤٢٩هـ (٢٠٠٨م)

### فهرسة مكتبة الملك فهد الوطنية في أثناء النشر

الخليفة، محمد بن صالح

الجاهري وتقنياتها / محمد بن صالح الخليفة، عبد العزيز بن عبد الرحمن الصالح -  
١٤٢٩هـ - الرياض، ٣٧٨ × ١٧ سم

ردمك : ٤-٣٢١ - ٥٥ - ٩٧٨-٩٩٦.

١- الميكروسكوبات. أ. الصالحي، عبد العزيز بن عبد الرحمن (مؤلف مشارك).  
ب . العنوان.

١٤٢٩/٢٧٤٦

ديوی ٥٣٥,٣٣٢

رقم الإيداع : ١٤٢٩/٢٧٤٦

ردمك : ٤-٣٢١ - ٥٥ - ٩٧٨-٩٩٦.

حكمت هذا الكتاب لجنة متخصصة شكلها المجلس العلمي بالجامعة، وقد وافق المجلس على نشره في اجتماعه الثاني الذي عقد بتاريخ ١٤٠٦/١٨هـ الموافق ٢٢/٩/١٩٨٥م، ثم وافق المجلس على إعادة طباعته في اجتماعه الرابع والعشرين للعام الدراسي ١٤١٦/١٤١٥هـ الذي عقد بتاريخ ١٤١٦/١٢هـ الموافق ٦/٦/١٩٩٥م، ثم وافق المجلس على إعادة طباعته في اجتماعه الحادي عشر للعام الدراسي ١٤٢٨/١٤٢٩هـ المعقود بتاريخ ٢٤/٣/٢٠٠٨م. الموافق ١٤٢٩هـ

النشر العلمي والمطبع ١٤٢٩هـ



## **تقديم للطبعة الثالثة**

الحمد لله وحده والصلوة على من لا نبي بعده ، نبينا محمد وعلى آله وصحبه ومن سار على دربها إلى يوم الدين وبعد ..

ونحن إذ نشكر المولى عز وجل دائمًا على توفيقه لنا في إعداد هذا الكتاب ، نشكره على ما حظي به الكتاب أيضًا من إقبال ليس من قبل طلاب جامعة الملك سعود فقط بل ومن قبل طلاب جامعات المملكة العربية السعودية بشكل خاص ومن قبل طلاب الجامعات العربية بشكل عام ، حيث أن هذا الكتاب إنفرد باسلوب سهل مبسط جعل الاستفادة منه نظرياً وتطبيقياً أمراً ميسوراً ولهذا الغرض ألف هذا الكتاب.

وأخير ، نتوجه بالشكر الجزيل إلى كل من ساهم في تسهيل أخراج وطباعة هذا الكتاب ونخص بالشكر العاملين في النشر العلمي والمطبع بجامعة الملك سعود على ما بذلوه من جهود في هذا الخصوص .

المولفان

## المقدمة

الحمد لله رب العالمين والصلوة والسلام على أشرف الأنبياء والمرسلين نبينا محمد وعلى آله وصحبه أجمعين وبعد ..

نوجه بخالص الدعاء إلى الله خالق السموات والأرض أن يجدد شبابنا الجامعي في هذا الكتاب ما يصبون إليه من علم نافع يساعدهم في المساهمة على تطوير علوم الحياة، فعليهم تعلق الآمال في النهوض بالحركة التعليمية في بلادنا العربية .

ولقد حاولنا في هذا الكتاب أن نتبع أسلوبًا مبسطًا في الكتابة عن طبيعة المجاهر، ومفهوم التحضيرات المجهرية الدقيقة مع شرح وافي مدعم برسومات خطيطية كي يتسعى للطالب الجامعي إدراك أهمية هذا العلم والاستفادة منه نظرياً وتطبيقياً في تقصى أسرار الكائنات الحية. فمن المعروف أن المجاهر وتقنياتها قد أصبحت اليوم الركيزة الأساسية للكشف والتحري عن كيفية تشكل جسم الكائن الحي ، وكذلك قيامه بوظائفه الحيوية المختلفة . فقد أدرجنا في هذا الكتاب ثلاثة أبواب رئيسة ، خصصنا الأولى منها للمجاهر الضوئية وطرق تحضيراتها ، والثانية للمجاهر الإلكترونية وتحضيراتها ، أما الثالث فيشمل المواد والمحاليل الكيميائية المستخدمة في عمليات التحضيرات الدقيقة . كما زودنا الكتاب بخمسة ملاحق نعتقد أنها مكملة لموضوعات هذا الكتاب .

وقد أحسستنا بالغبطة والفرح عندما انتهينا من إعداد هذا الكتاب ، وبلغتنا العربية

التي خصّها الله وجعلها لغة القرآن الكريم، كما يسرنا أن نقدم إلى أجيال الجامعة قليلاً من سطور المعرفة وبلغتهم البليغة. وما لا شك فيه أن التقدم العلمي في بلادنا العربية يعتمد اعتماداً كلياً على ما يكتب بلغتنا الأصيلة، وهذا ما يضمن سرعة الفهم ودقة مع المحافظة على التراث العربي العريق.

ونحن دائمًا نشكر المولى عزّ وجلّ على توفيقه لنا في إعداد هذا المرجع الدراسي، والذي هو حصيلة خبرة تدريسية وتطبيقية في هذا المجال، سائلين الباري أن يجعل منه النفع الكثير لطلاب جامعة الملك سعود خاصة، وطلاب الجامعات العربية عامة إنه على ذلك لقدير.

وأخيراً، لا يسعنا إلا الرجاء الصادق من ذوي العلم والخبرة أن يتذكروا بتقديم النصح والتوجيه لنا حتى نتدارك ما فات عن غير قصد في طبعة ثانية لما في ذلك من خير لمصلحة شبابنا وحتى يحظى برضى طلاب المعرفة.

المؤلفان

## المحتويات

### صفحة

ه	.....	تقديم الطبعة الثالثة
ز	.....	المقدمة
ط	.....	المحتويات
ك	.....	قائمة الأشكال
ف	.....	الأشكال المرفقة باللاحق
ق	.....	قائمة الجداول

### الباب الأول: المجاهر الضوئية

٣	.....	الفصل الأول: لمح عن البصريات
١١	.....	الفصل الثاني: المجاهر الضوئية البسيطة
١٧	.....	الفصل الثالث: المجاهر الضوئية المركبة
٥٩	.....	الفصل الرابع: طرق التحضير المجهرية
٩٩	.....	الفصل الخامس: أصباغ الأنسجة
١٢٥	.....	الفصل السادس: التصوير الإشعاعي الذاري

### الباب الثاني: المجاهر الإلكترونية

١٣٥	.....	الفصل السابع: المجهر الإلكتروني النفاذ
١٤٩	.....	الفصل الثامن: التحضيرات العامة للمجهر الإلكتروني النفاذ
١٥٩	.....	الفصل التاسع: التثبيت والطمر

## صفحة

١٧٧	الفصل العاشر: التقطيع والتحميل
١٩٧	الفصل الحادي عشر: الصبغ والفحص
٢١٥	الفصل الثاني عشر: المجهر الإلكتروني المساح

## الباب الثالث: المواد والمحاليل

٢٣٥	الفصل الثالث عشر: المخدرات الحيوية
٢٤١	الفصل الرابع عشر: المثبتات
٢٦١	الفصل الخامس عشر: الأصياغ
٢٧١	الفصل السادس عشر: بثاث اللصق
٢٧٧	الفصل السابع عشر: المحاليل المنظمة
٢٨٣	الفصل الثامن عشر: المحاليل المتزنة

## اللاحق

٢٨٩	(١): أشهر معدات التحضيرات المجهرية
٣٠٤	(٢): طرق التنظيف
٣٠٧	(٣): أشهر الأصياغ المستعملة في مجال التحضيرات المجهرية
٣٠٨	(٤): كيفية تحضير محاليل أحادية العيارية من هيدروكسيد الأمونيوم وبعض الحموض شائعة الاستعمال
٣٠٩	(٥): رموز التحذير المتعارف عليها دوليا
٣١١	المراجع
	كتاب المصطلحات العلمية
٣١٧	أولاً: عربي - إنجليزي
٣٤٩	ثانياً: إنجليزي - عربي

## قائمة الأشكال

### صفحة

٤	شكل ١ - ١ العلاقة بين زاوية سقوط الشعاع وانكساره
٥	شكل ١ - ٢ العلاقة بين الأشعة المتوازية والعدسة المحدبة
٥	شكل ١ - ٣ بعد البؤري للعدسة المحدبة .....
٧	شكل ١ - ٤ بعض حفائق الانكسار للعدسات المحدبة
٨	شكل ١ - ٥ العلاقة بين التكبير والعدسة المحدبة .....
٩	شكل ١ - ٦ فكرة التكبير في المجاهر المركبة .....
١٣	شكل ٢ - ١ مجهر لوفينهوك .....
١٤	شكل ٢ - ٢ عدسة الساعاتي .....
١٥	شكل ٢ - ٣ عدسة الجيب .....
١٥	شكل ٢ - ٤ عدسة اليد .....
١٦	شكل ٢ - ٥ عدسة الطاولة .....
١٦	شكل ٢ - ٦ المصباح المكبر .....
١٩	شكل ٣ - ١ جهاز الحمل والتحريك للمجهر الضوئي المركب .....
٢٠	شكل ٣ - ٢ جهاز التكبير للمجهر الضوئي المركب .....
٢١	شكل ٣ - ٣ الشكل العام للعدسة العينية .....
٢٢	شكل ٣ - ٤ أنواع العدسة العينية .....
٢٤	شكل ٣ - ٥ نموذج لثلاثة أنواع مختلفة من العدسات الشبيهة .....
٢٦	شكل ٣ - ٦ نصف زاوية القبول للعدسة الشبيهة .....
٢٦	شكل ٣ - ٧ نصف زاوية القبول للعدسة الشبيهة الجافة .....

## صفحة

شكل ٣ - ٨	نصف زاوية القبول للعدسة الزيتية	.....	٢٧
شكل ٣ - ٩	قطاع طولي في عدسة زيتية حديثة	.....	٢٨
شكل ٣ - ١٠	مجهر ضوئي مركب وحيد العينية بمرآة	.....	٣١
شكل ٣ - ١١	مجهر ضوئي مركب ثنائي العينيات كهربائي	.....	٣٢
شكل ٣ - ١٢	جهاز الإضاءة للمجهر الضوئي المركب	.....	٣٤
شكل ٣ - ١٣	أنواع المكبات	.....	٣٦
شكل ٣ - ١٤	مسار الضوء في المجهر مظلوم الحقل	.....	٤٢
شكل ٣ - ١٥	أنواع مكباتات المجهر مظلوم الحقل	.....	٤٣
شكل ٣ - ١٦	العلاقة بين الشعاع المباشر والمنحرف والناتج في المجهر الضوئي	.....	٤٥
شكل ٣ - ١٧	العلاقة بين زاوية الطور والتباين في مجهر الطيف	.....	٤٦
شكل ٣ - ١٨	الشكل العام لصفحة الطور	.....	٤٨
شكل ٣ - ١٩	الجهاز البصري في مجهر الطور التباين	.....	٤٩
شكل ٣ - ٢٠	الجهاز البصري في المجهر الفلورسسي فو الشعاع النافذ	.....	٥١
شكل ٣ - ٢١	الجهاز البصري في المجهر الفلورسسي فو الشعاع الساقط	.....	٥٣
شكل ٣ - ٢٢	مجهر ضوئي مقلوب	.....	٥٤
شكل ٣ - ٢٣	الجهاز البصري في المجهر متداخل الضوء	.....	٥٧
شكل ٣ - ٢٤	الشكل العام للحقل في المجهر متداخل الضوء	.....	٥٨
شكل ٤ - ١	رسم تخطيطي لطريقة التحضير المباشر	.....	٦٤
شكل ٤ - ٢	رسم تخطيطي لطريقة القطرة المعلقة	.....	٦٥
شكل ٤ - ١٣	رسم تخطيطي لطريقة تحضير الكرموسومات البوليتينية للدروسوفيلا	.....	.....
٨١			
٨١	ب - الشكل العام لرأس حشرة الدروسوفيلا	.....	
٨٥	شكل ٤ - ٤ طريقة السحب لمحلول الدم	.....	
١٣٧	شكل ٧ - ١ جهاز المجهر الإلكتروني النفاذ الحديث	.....	
١٣٩	شكل ٧ - ٢ رسم تخطيطي يوضح مقارنة مسار الضوء في المجهر الضوئي	.....	

## صفحة

شكل ٧ - ٣ رسم تخطيطي لمدفعه الإلكترونات ..... ١٤١
شكل ٧ - ٤ رسم تخطيطي لقطاع في عدسة إلكترونية ..... ١٤٣
شكل ٧ - ٥ قطاع طولي في عمود مجهر إلكتروني نفاذ عال التبين ..... ١٤٦
شكل ٨ - ١ رسم تخطيطي يوضح تحضير نيوبرون التلوين على الشبكات النحاسية . ١٥١
شكل ٨ - ٢ رسم تخطيطي يوضح تحضير فلم السلويدين بطريقة التقليط ..... ١٥٢
شكل ٨ - ٣ طريقة تحضير فلم السلويدين باستعمال طريقة الغمس ..... ١٥٤
شكل ٨ - ٤ رسم تخطيطي يوضح عملية تحصيل فلم السلويدين على الشبكات النحاسية ..... ١٥٥
شكل ٨ - ٥ تحضير فلم السلويدين بواسطة طريقة التقليط ..... ١٥٦
شكل ٨ - ٦ رسم تخطيطي يوضح أنواع الشبكات النحاسية ..... ١٥٨
شكل ٩ - ١ - صورة من نسيج الاستيرويدات المبغي المثبت برابع أكسيد الأوزميوم ..... ١٦٣
ب - صورة من نسيج الاستيرويدات المبغي المثبت بالجلوتالدهيد .. ١٦٣
شكل ٩ - ٢ - خلايا الجيوب البنكرياسية المثبتة في رابع أكسيد الأوزميوم ..... ١٦٦
ب - خلايا الجيوب البنكرياسية المثبتة بالجلوتالدهيد ..... ١٦٦
شكل ٩ - ٣ خلايا من غدة الكيس المنوي في الحشرات مثبتة بالجلوتالدهيد ..... ١٦٧
شكل ٩ - ٤ صورة من نسيج الاستيرويدات المبغي والمثبت في برمجيات البوتاسيوم ..... ١٦٩
شكل ٩ - ٥ جهاز تحرير العينات ..... ١٧٢
شكل ١٠ - ١ جهاز تحضير السكاكين الزجاجية ..... ١٧٩
شكل ١٠ - ٢ طريقة عمل سكاكين زجاجية من مربعات أطوالها ٢٥ مم يدويا ..... ١٨٠
شكل ١٠ - ٣ - ١ رسم تخطيطي لظهور سكين زجاجية صالحة للقطع ..... ١٨١
ب - رسم تخطيطي يوضح قارب الماء للسكين الزجاجي ..... ١٨١
شكل ١٠ - ٤ جهاز تحضير القطاعات الرقيقة المستخدمة للفحص في المجهر الإلكتروني النفاذ ..... ١٨٦
شكل ١٠ - ٥ بعض أنواع ماسك مكعبات العينات المطمورة في الراتنج المستخدمة للتقطيع في جهاز القطع الدقيق ..... ١٨٧

## صفحة

شكل ١٦ - ١٠ - عينة مثبتة ومطمورة في الراتنج ومن ثم مشدبة وجاهزة لقطيعها باستخدام جهاز قطع العينات الدقيقة ..... ١٨٧	
ب - سلسلة من القطاعات الرقيقة على السطح طافية في الحوض المائي للسكينة الزجاجية وجاهزة لقطيعها على الشبكة النحاسية ..... ١٨٧	
ج - عملية التقاط القطاعات على الشبكات النحاسية ..... ١٨٧	
شكل ١٠ - ٧ - صورة توضح جهاز تهذيب العينات ..... ١٨٨	
شكل ١٠ - ٨ - رسم تخطيطي يوضح تحضير عينات المجهر الإلكتروني بطريقة نحت المتجمدات ..... ١٩٢	
شكل ١٠ - ٩ - صورة لخلايا الجيوب البنكرياسية التي أخذت بطريقة نحت المتجمدات ..... ١٩٤	
شكل ١٠ - ١٠ - صورة لخلايا الجيوب البنكرياسية في قطاعات رقيقة أخذت بطريقة القطاعات الرقيقة ولنفس النسيج المحفوس بطريقة نحت المتجمدات ..... ١٩٥	
شكل ١١ - ١ - صورة من قطاع في الكبد غير مصبوع ..... ١٩٩	
ب - صورة من قطاع في الكبد مصبوع بـ ٢٪ خلات الاليورانييل المائية ..... ١٩٩	
شكل ١١ - ٢ - رسم تخطيطي يوضح طريقة عمليات الصبغة السالبة ..... ٢٠٠	
شكل ١١ - ٣ - رسم تخطيطي يوضح طريقة التظليل ..... ٢٠١	
شكل ١١ - ٤ - رسم تخطيطي يوضح طريقة عمل القوالب ..... ٢٠٢	
شكل ١١ - ٥ - صورة بالمجهر الضوئي لقطاع في بيسن حشرة سوسة الحبوب المثبتة للمجهر الإلكتروني ومطمورة في مادة الراتنج ..... ٢١٤	
شكل ١٢ - ١ - صورة توضح المجهر الإلكتروني المساح ..... ٢١٦	
شكل ١٢ - ٢ - رسم تخطيطي يوضح التخطيط العام للمجهر الإلكتروني المساح ..... ٢١٧	
شكل ١٢ - ٣ - رسم تخطيطي يوضح جهاز المجمع في المجهر الإلكتروني المساح ..... ٢١٩	
شكل ١٢ - ٤ - جهاز التبخير المفرغ المستخدم لعمليات التظليل بالمعادن الثقيلة ..... ٢٢١	
شكل ١٢ - ٥ - مجموعة من المصطبغات الخاصة بحمل العينات المعدة للفحص بالمجهر الإلكتروني المساح ..... ٢٢٢	

صفحة

شكل ١٢ - ٦ جهاز لتجفيف النقطة الحرجة المستخدمة لتحضيرات المجهر الإلكتروني المساح	٢٢٧
شكل ١٢ - ٧ أحجام مختلفة من الأوعية المستخدمة لنقل العينات عند إجراء عمليات تجفيف النقطة الحرجة	٢٢٩
شكل ١٢ - ٨ صور بالمجهر الإلكتروني المساح لبعض العينات الأحيائية	٢٣٠
شكل ١٢ - ٩ صورة بالمجهر الإلكتروني المساح لنوع استراکودا	٢٣١
شكل ١٥ - ١ العلاقة بين الأس الميدروجيني ونوعية الصبغة	٢٦٥

## **الأشكال المرفقة بالملحق**

### **صفحة**

٢٩٠ .....	شكل ١ نموذج لأدوات التشريب
٢٩٢ .....	شكل ٢ ميكروتوم يدوى
٢٩٣ .....	شكل ٣ ميكروتوم دوار
٢٩٥ .....	شكل ٤ ميكروتوم ثلجي
٢٩٨ .....	شكل ٥ جهاز طرد مركزي يدوى
٢٩٩ .....	شكل ٦ جهاز طرد مركزي الطاولة
٣٠٠ .....	شكل ٧ جهاز طرد مركزي لتحت الطاولة
٣٠٠ .....	شكل ٨ جهاز مركزي كبير الحجم
٣٠٢ .....	شكل ٩ جهاز طرد مركزي هائل السرعة
٣٠٢ .....	شكل ١٠ الرأس المترابع
٣٠٣ .....	شكل ١١ الرأس الزاوي
٣٠٣ .....	شكل ١٢ الرأس العمادي

## **قائمة الجداول**

### **صفحة**

جدول ٣ - ١ مقارنة بين العدسات الشيشية من حيث قوة التكبير والبعد البؤري والفتحة العدبية ..... <b>٢٩</b> .....
جدول ٤ - ١ أهم المشاكل ومسيراتها والتي قد تعيق عمليات القطع وكيفية تفاديها ..... <b>٩٥</b> .....
جدول ٦ - ١ المكونات الأساسية ل محلول التحميض ..... <b>١٣١</b> .....
جدول ١٠ - ١ سمك القطاعات المستعملة مع المجاهر المختلفة ..... <b>١٧٨</b> .....
جدول ١٠ - ٢ الألوان التقريبية والسمك ..... <b>١٨٥</b> .....

# **الباب الأول**

## **المجاهر الضوئية**

- لحة عن البصريات
- المجاهر الضوئية البسيطة
- المجاهر الضوئية المركبة
- طرق التحضير المجهرية
- أصباغ الأنسجة
- التصوير الإشعاعي الذاتي

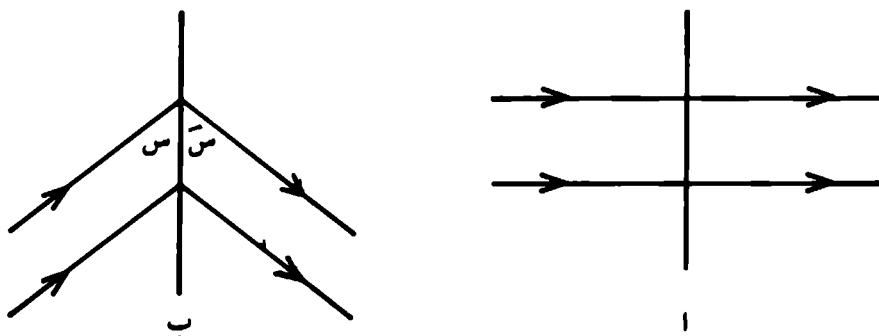
## الفصل الأول

### لمحة عن البصريات

- مقدمة ● تكون الصور وتكبيرها بالعدسات البسيطة ● تكون الصور وتكبيرها بالعدسات المكرونة.

#### مقدمة

المعروف أن الضوء ينتقل في الفراغ (Vacuum) بسرعة ثابتة. لكنه إذا انتقل خلال وسط معين كالهواء أو الماء أو الزجاج فإن سرعته تتغير. وكل وسط ينتقل فيه الضوء بسرعة معينة. وتعرف العلاقة بين سرعة الضوء في الفراغ وفي أي وسط آخر بمعامل الانكسار (Refractive index) (معامل الانكسار = سرعة الضوء في الفراغ ÷ سرعته في الوسط الآخر). الحقيقة، إن سرعة الضوء في الهواء قريبة جداً من سرعته في الفراغ ولذا يعتبر معامل الانكسار للهواء مساوياً للواحد لكن معامل الانكسار للزجاج عادة يساوي 1,5 ، ولذا نجد أن سرعة الضوء في الزجاج تكون بطبيعة. ومن المعروف أن أشعة الضوء تنكسر عندما تنتقل بين وسطين لكلاً منها معامل انكسار مختلف عن الآخر. ويعتمد هذا على شيئاً هما معامل الانكسار والزاوية التي يصطدم عندها الشعاع بالوسط الثاني. لكن عندما تسقط أشعة الضوء عمودياً على الوسط فإنه لا يحدث لها أي انكسار بل تستمر على نفس المسار (شكل ١ - ١) وعندما تسقط هذه الأشعة على الوسط بزاوية معينة تقل عن الزاوية القائمة فإن مسار الأشعة سوف ينكسر

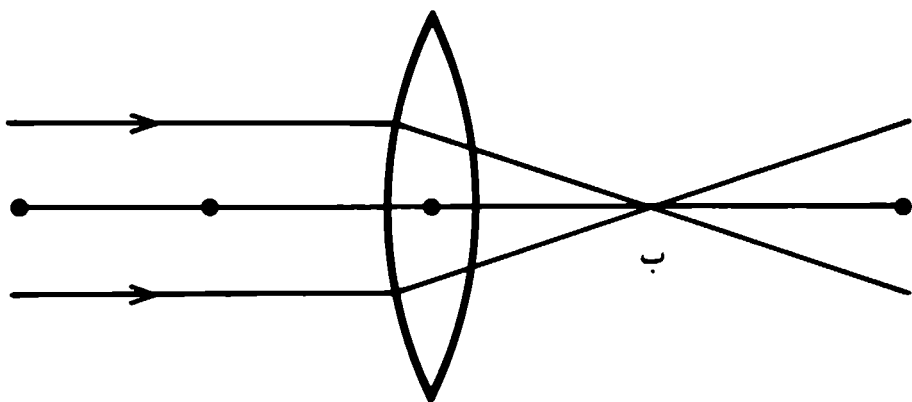


شكل ١ - ١ : العلاقة بين زاوية سقوط الشعاع وانكساره

ا - زاوية قائمة.

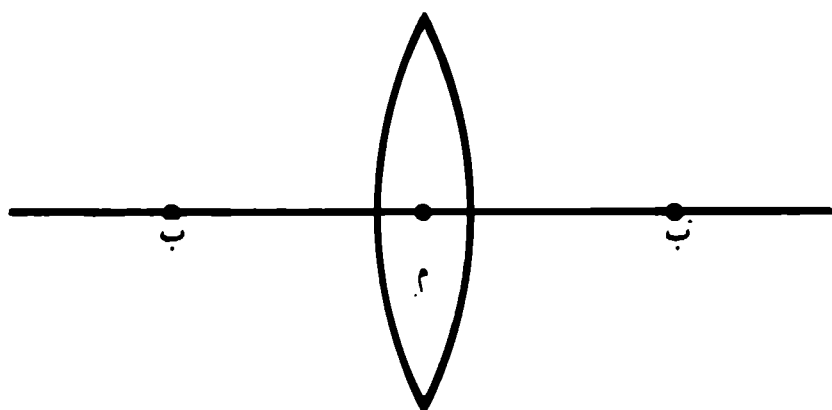
ب - زاوية حادة.

خلال الوسط الثاني بنفس زاوية السقوط تقربياً، وكلما نقصت زاوية السقوط (س) كلما نقصت زاوية الانكسار (س) وبنسبة ثابتة تعادل معامل الانكسار ( $s = m$ ) ودائما تكون زاوية السقوط أكبر قليلاً من زاوية الانكسار (شكل ١ - ١)، لكن عندما تسقط أشعة ضوئية متوازية على سطح عدسة زجاجية محدبة فإن هذه الأشعة المتوازية سوف تسقط على سطح العدسة المحدب بزوايا مختلفة نظراً للتحدب. يعني هذا أن زوايا الانكسار سوف تكون هي الأخرى مختلفة مما يؤدي إلى تلاقي هذه الأشعة في نقطة معينة تعرف بالبؤرة (شكل ١ - ٢). وتعرف المسافة الفاصلة بين البؤرة (ب) والمركز البصري للعدسة (م) باسم بعد البؤري ويساوي نصف قطر الكرة التي قطعت منها العدسة ( $b = \frac{m}{2}$ )، أي أن العدسة المقطوعة من الكرة الصغيرة لها بعضاً بؤرياً قصيراً والعكس صحيح (شكل ١ - ٣).



شكل ١ - ٢ : العلاقة بين الأشعة المتوازية والعدسة المحدبة .

ب : البؤرة



شكل ١ - ٣ : البعد البؤري للعدسة المحدبة .

ب : البؤرة      م : المركز

### تكون الصور وتكبيرها بالعدسات البسيطة

لكي نفهم كيفية تكون الصور وتكبيرها بالعدسات لابد من معرفة الحقائق الآتية :

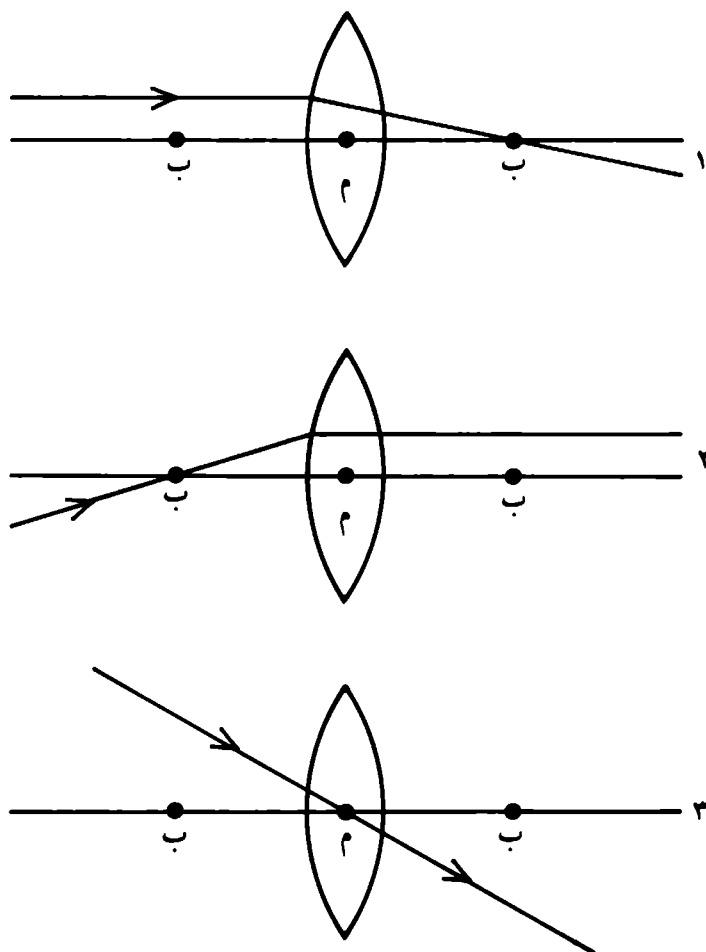
- ١ - الشعاع الذي يسقط موازياً للمحور الرئيسي للعدسة ينكسر مارأً بالبؤرة (شكل ١ - ٤ - ١).
- ٢ - الشعاع الذي يسقط مارأً ببؤرة العدسة ينكسر موازياً لمحورها الرئيسي (شكل ١ - ٤ - ٢).
- ٣ - الشعاع الذي يسقط مارأً بالمركز البصري للعدسة لا ينكسر إطلاقاً (شكل ١ - ٤ - ٣).

كما يجب أيضاً معرفة أن تتبع مسار أي شعاعين من الأشعة الثلاثة سابقة الذكر لكتفلان بتوضيح كيفية تكون الصورة والتكبير. تستطيع العدسة المحدبة أن تكون ست صور مختلفة لأي جسم تبعاً لموقعه أمام هذه العدسة ومدى بعده أو قربه منها. لكن العدسة المحدبة تستطيع أن تكبر الجسم الموضوع أمامها في حالتين فقط، الأولى يقع الجسم فيها قبل البؤرة وتكون له صورة خيالية معتدلة (Virtual image) ، أما الثانية فيجب أن يقع الجسم خلف البؤرة وبمسافة تقل عن ضعف البعد البؤري، وفي هذه الحالة يتكون للجسم صورة حقيقة (Real image) مقلوبة مكيرة. وكلما قربَ الجسم من البؤرة كلما زادت قوة تكبير الصورة (شكل ١ - ٥ ، ١ - ٦). وعندهما يقع الجسم في البؤرة تماماً عندما تكون للجسم صورة تقع في الالهامية (٥٥).

### تكون الصورة وتكبيرها بالعدسات المركبة

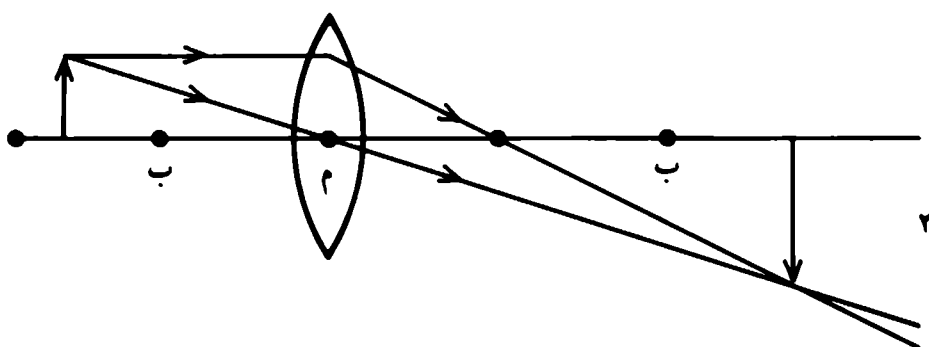
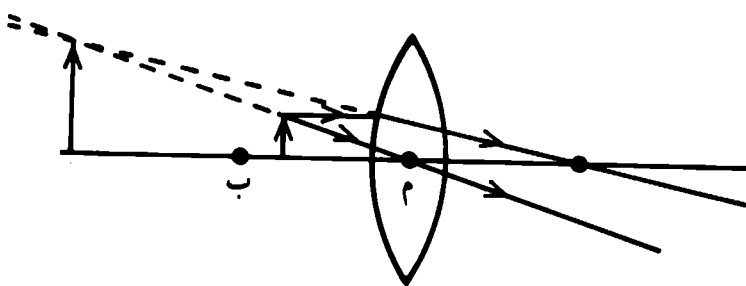
لقد استغلت قدرة العدسات البسيطة على تكوين صور مكيرة للأجسام في زيادة القوة التكبيرية وذلك باستخدام أكثر من عدسة بسيطة في آن واحد كما هي الحال في المجاهر المركبة (Compound microscopes). تعتمد الفكرة بشكلها البسط على استخدام عدسة شيشية (Objective lens) يوضع أمامها الجسم المراد تكبيره وعدسة عينية (Ocular lens) ينظر من خلالها إلى الجسم المراد تكبيره. تتم عملية التكبير في مثل هذا

النظام بعد وضع الجسم أمام العدسة الشبيهة وخلف بؤرتها ليكون لهذا الجسم صورة حقيقة (صورة متوسطة Intermediate image) مقلوبة مكبرة، هذه الصورة المتوسطة يجب أن تقع أمام بؤرة العدسة العينية حتى تكون لها صورة مكبرة وخالية (صورة نهائية Final image) ومعتدلة باستطاعة العين أن تراها في شكلها المكبر جدًا (شكل ١ - ٦).

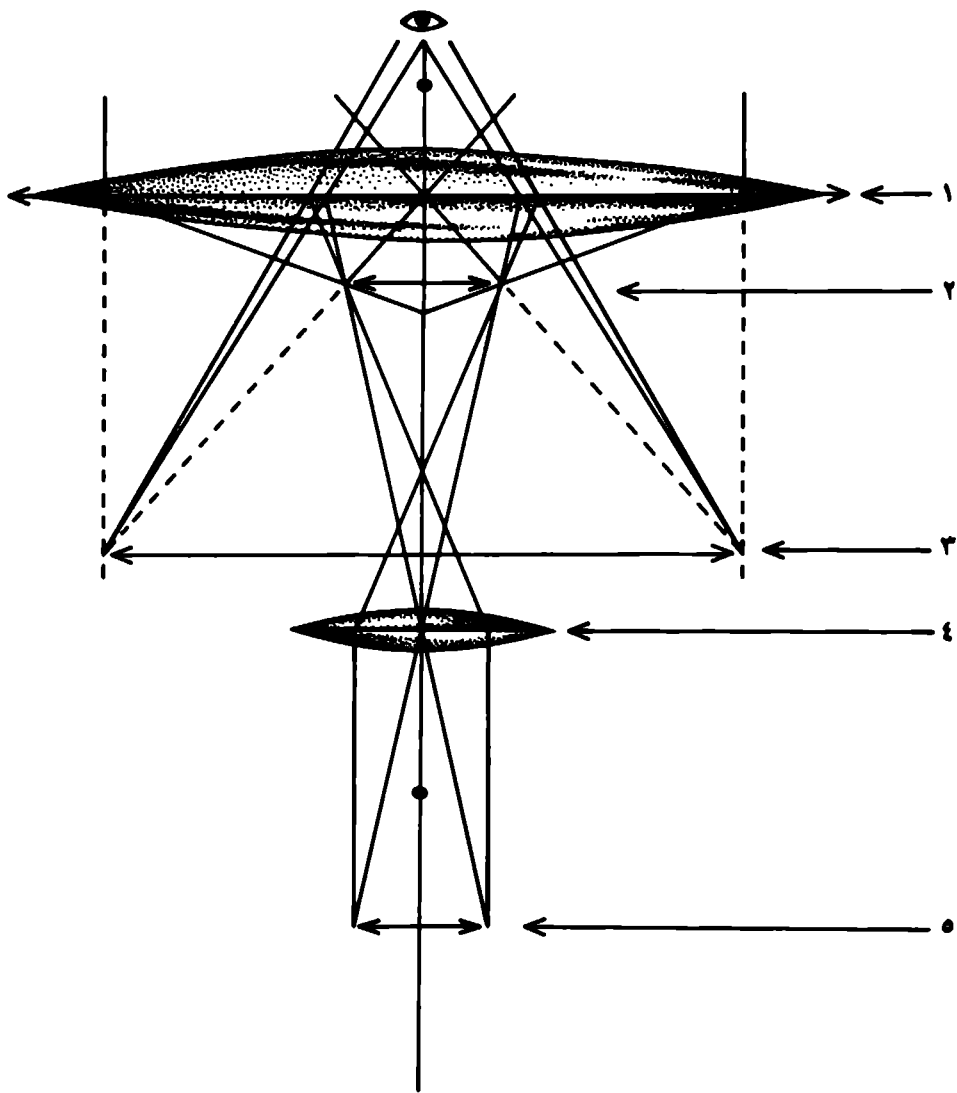


شكل ١ - ٤ : بعض حقائق الانكسار للعدسات المنحدبة .

مقدمة في الفيزياء



شكل ١ - ٥: العلاقة بين التكبير والمعدسة المحدبة.



شكل ١ - ٦ : التكبير في المجاهر المركبة .

(١) عدسة عينية ، (٢) صورة (خيالية) وسطية ، (٣) صورة (خيالية) نهائية ، (٤) عدسة شبيهة  
و(٥) الجسم أو العينة .

### المجاهر الضوئية البسيطة

- مقدمة ● تركيب المجهر البسيط
- أنواع المجاهر البسيطة

#### مقدمة

جهاز التكبير (Magnification instrument) عبارة عن آداة علمية لها القدرة على تكبير وتوضيح العينات الصغيرة جداً وبالذات تلك التي يستحيل رؤيتها بالعين المجردة (Naked-eye)، مثل الخلايا الحيوانية أو النباتية. يعتمد جهاز التكبير في المقام الأول على الاستفادة من خاصية العدسات (Lenses) ومقدرتها على تكبير الأجسام إذ لا يخلو أي جهاز تكبير من وجود عدسة واحدة أو أكثر سواء كانت زجاجية أو كهرومغناطيسية كما هي الحال عليه في المجهر الإلكتروني.

أجهزة التكبير عديدة وتعرف باسم المكبرات (Magnifier) أو المجاهر (Microscopes) وتتفاوت فيها فيما بينها من حيث الصنع لكن الوظيفة الرئيسية واحدة ألا وهي المساعدة على التعرف وتكبير الأجسام والعينات الصغيرة ومن ثم التعرف عليها.

#### تركيب المجهر البسيط

تعرف المجاهر الضوئية البسيطة باسم العدسات المكبرة (Magnifier lenses) ويعتمد هذا النمط من المكبرات على مصدر ضوئي طبيعي أو كهربائي. توجد عدة أنواع من

هذا النمط مختلف من حيث التصميم ولكنها جميعاً تشتراك في صفة أساسية واحدة وهي أن لها عدسة واحدة محدبة الوجهين . أما قوة تكبير هذه المجاهر البسيطة تكون في العادة محدودة وتتراوح ما بين ٥ إلى ٢٥ مرة . كما يعتبر العالم الهولندي لوفينهوك Antony Van Leeuwenhoek (١٦٣٢ - ١٧٣٣) من النابغين في صناعة المجاهر حيث استطاع أن يصنع مجهرًا بسيطًا ذو قوة تحليل جيدة مكنه من مشاهدة الكائنات البكتيرية الدقيقة والحيوانات المنوية . ولقد كانت هواية لوفينهوك هي صقل العدسات ومنها تمكن من صنع مجهره البسيط ، والذي يتكون من عدسة محدبة واحدة مثبتة على صفيحة من النحاس وبها دبوس تغرز به العينة المراد فحصها وبالإمكان التحكم في وضع الدبوس بوساطة لولب قابل للتحريك (شكل ٢ - ١) . وعلى الرغم من أن المجاهر البسيطة لا تزال تستعمل حتى وقتنا الحاضر إلا أنها تمتاز بأنها تعطي صوراً معتدلة وحقيقة للأشياء المراد دراستها . كما أن الصورة المكثرة تكون عادة خالية من الزيف اللوني أو الكروي إلا إذا كانت العدسة غير مصقوله جيداً فلاحظ تبعيدات وانحناءات واضحة في الصورة المكونة . ولعل من أشهر عيوب هذه المجاهر البسيطة أنها تحتاج إلى تقريب ويشكل ملفت للعين ، كما أن حقل الرؤية محدوداً وهناك صعوبة في تحمل وإضافة العينة المراد فحصها .

### أنواع المجاهر البسيطة

إن اسم المجاهر البسيطة ليس شائع الاستعمال في العصر الحديث فقد استبدل بالمجبرات . ويوجد منها أنواع عديدة متباعدة من حيث الشكل وكيفية الصنع لكنها تجمع صفة أساسية واحدة وهي أنها تحمل عدسة محدبة واحدة فقط . من أشهر المجاهر البسيطة المستعملة في الحياة اليومية ما يلي :

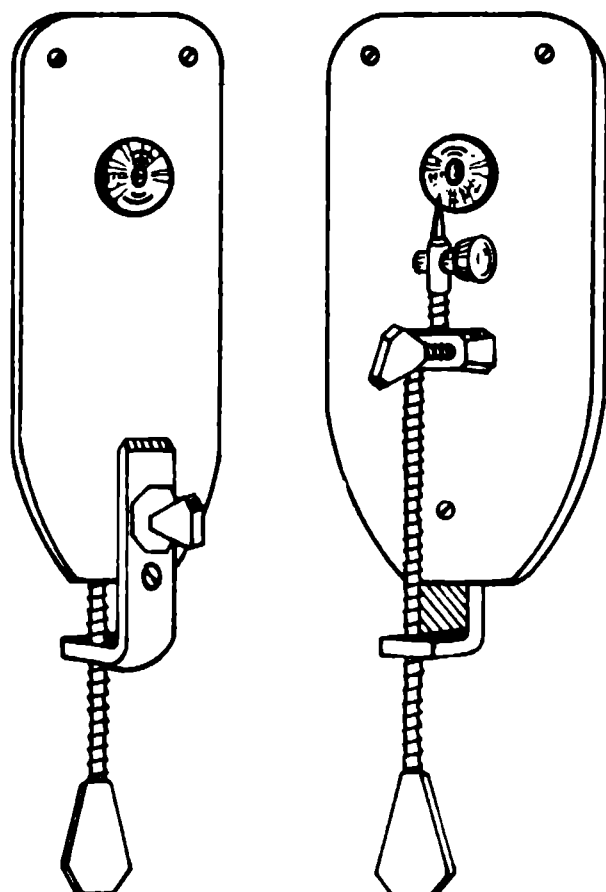
- |                               |                   |
|-------------------------------|-------------------|
| Leeuwenhoek microscope        | ١ - مجهر ليفينهوك |
| Watch-maker lens (Loupe lens) | ٢ - عدسة الساعات  |
| Pocket lens                   | ٣ - عدسة الجيب    |
| Hand lens                     | ٤ - عدسة اليد     |
| Table lens                    | ٥ - عدسة الطاولة  |

## Torch-magnifier

## ٦ - المصباح المكبر

## ١ - مجهر ليوفينهوك

يعتبر بمثابة أول مجهر بسيط استعمل في الدراسات الحيوية ولقد سبق الإشارة إليه (ص ١٢).



## ٢ - عدسة الساعاتي

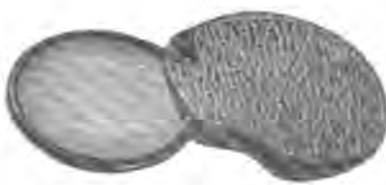
عبارة عن عدسة مستوية محدبة (Plano-Convex) لا يزيد قطرها عن ٢٥ مم، كما أن قوتها تكبيرها قد تصل إلى خمس مرات (X5). هذه العدسة تكون عادة مثبتة في أنبوب بلاستيكي ذات قطر يبلغ ٢٥ مم عند القمة و حوالي ٣٠ مم عند القاعدة (شكل ٢ - ٢). ويعرف هذا النوع من المجاهر باسمه التجاري «عدسة الساعاتي» نظرا لاستخدامه من قبل صانعي الساعات أثناء الاصلاح. حيث يثبت بين حاجب العين وجفن العين السفلي وبذلك يستطيع الساعاتي حل أو ربط ضوابط الساعة بشكل دقيق.



شكل ٢ - ٢ - عدسة ساعاتي

## ٣ - عدسة الجيب

هذا المجهر البسيط يتكون عادة من عدسة واحدة محدبة الوجهين (Bi-convex lens) يتراوح قطرها من ٨ إلى ٤٥ مم وتحمل في إطار من البلاستيك الصلب أو المعدن (شكل ٢ - ٣). وعادة ما يُزود بقطاء أو غلاف من الجلد أو المعدن المطلي بالكريوم لغرض حماية العدسة من الخدش أو الكسر. وتتراوح قوة التكبير فيه من ٥ - ١٥ مرة. قد يوجد أحياناً أكثر من عدسة جيب في إطار واحد ذات قوى تكبير متباينة. وهذا النوع من المجاهر مفيد جداً في الرحلات الحقلية حيث يساعد في التعرف المبدئي على العينات الحيوية أو الجيولوجية.



#### ٤ - عدسة اليد

هذا النوع من المجاهر يشبه إلى حد كبير عدسة الجيب إلا أنها عدسة عادة ما تمتاز بوجود قطر أكبر يتراوح من ٤٥ - ١٠٠ مم وقوة تكبير قد تصل إلى ١٥ مرة. كما يزود هذا المجهر بمقبض طوبل ومن هنا جاءت التسمية بعدسة اليد (شكل ٢ - ٤).



#### ٥ - عدسة الطاولة

هذا نوع آخر من المجاهر البسيطة أو المكبرات ومتانز عدسة الطاولة بأنها محدبة الوجهين ذات قوة تكبير تتراوح من ٢ - ١٥ مرة. وعدسة الطاولة هي عدسة كبيرة نسبياً قد يصل قطرها أحياناً إلى ١٠٠ مم أو أكثر كما تزود بذراع قابل للثنّي، وقاعدة ثقيلة يصل قطرها إلى ١٥٠ مم تقريباً. وقد يزود مثل هذا النوع من العدسات بإضافة صناعية (شكل ٢ - ٥).



شكل ٢ - ٥ : عدسة الطاولة .  
أ - غير مضاءة ، وب - مضاءة .

#### ٦ - المصباح المكبر

هذا المجهر البسيط يشبه تماماً المصباح اليدوي حيث يزود ببطاريات جافة وعدسة محدبة الوجهين ومصباح (لمبة) إضاءة مما يسهل عملية الفحص (شكل ٢ - ٦) .



شكل ٢ - ٦ : المصباح المكبر .

### المجاهر الضوئية المركبة

- مقدمة ● تركيب المجهر المركب
- استعمال المجهر ● صيانة المجهر
- المجهر مظلل الحقل ● مجهر الطور
- المتابين ● المجهر الفلورسيبي ● المجهر
- المقلوب ● المجهر متداخل الضوء

#### مقدمة

يعتبر هذا النطء من المجاهر أكثر تعقيداً من المجاهر البسيطة من حيث الصنع، كما يمتاز بقوى تكبير أعلى. تباين المجاهر الضوئية المركبة فيما بينها كثيراً من حيث الصنع لكنها جميعاً تشتراك في صفة جوهرية واحدة وهي أن لها جهازاً بصرياً مكملاً مكوناً من نوعين من العدسات، النوع الأول منها يعرف باسم العدسات الشيشية (Objective lenses) وهي التي تكون دوماً بالقرب من الشيء المراد فحصه. أما النوع الثاني من العدسات فيعرف بالعدسات العينية (Ocular lenses) وهي التي تنظر العين من خلالها. وعلى العموم فسميات المجاهر الضوئية المركبة عديدة لكن من أبرزها ما يلي:

- ١ - المجهر مضيء الحقل Bright-field microscope
- ب - المجهر مظلل الحقل Dark-field microscope
- ج - مجهر الطور المتابين Phase-contrast microscope
- د - المجهر الفلورسيبي Fluorescence microscope
- ه - المجهر المقلوب Inverted microscope
- و - مجهر متداخل الضوء Interference light microscope

وبالتحدث عن طبيعة المجاهر سابقة الذكر يستحسن أن نذكر بشيء من التفصيل تركيب واستعمال وصيانة المجهر المركب (Compound microscope) أو مايعرف أحيانا بالمجهر مضيء الحقل ، فهذا النوع من المجاهر يعتبر بمثابة المثال النموذجي للمجاهر بشكل عام .

يمكن تجزئة المجهر الضوئي المركب من حيث التركيب إلى ثلاثة مجموعات هي :

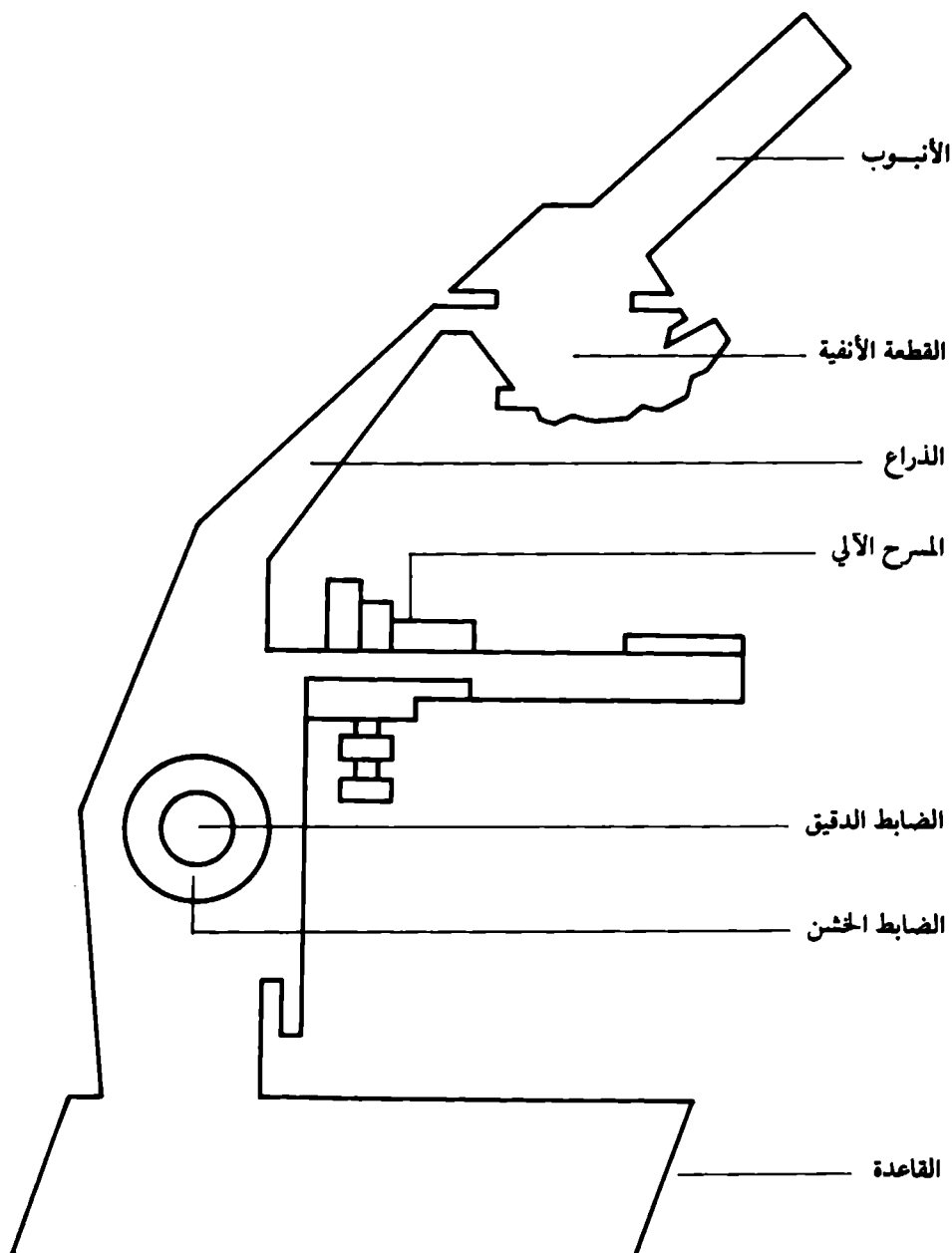
**جهاز الحمل والتحريك** **Mounting and movement system**

**جهاز التكبير** **Magnification system**

**جهاز الإضاءة** **Illumination system**

### **جهاز الحمل والتحريك Mounting and Movement System**

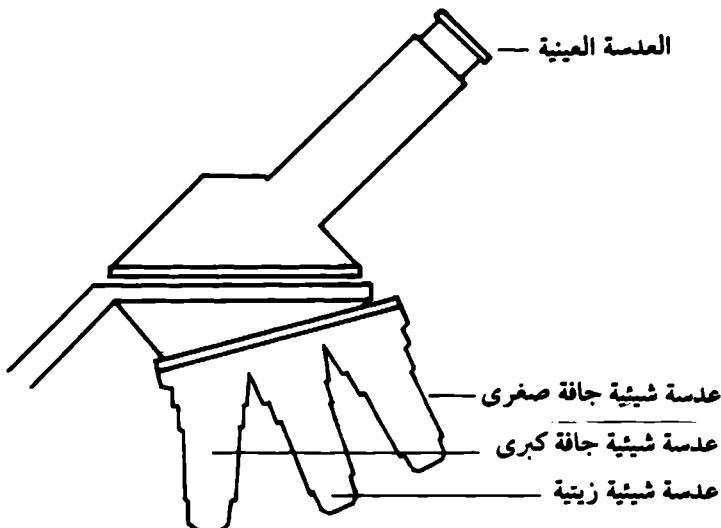
هذا الجهاز عبارة عن مجموعة من القطع المعدنية تحمل وتدعم أجهزة التكبير والإضاءة ويتركب من قاعدة (Base) يرتكز عليها المجهر وحامل أو ذراع (Arm) يمتد أفقياً ويشبه حرف (C) ويتصل به قطعة معدنية مربعة وأحياناً دائرية تعرف باسم المسرح (Stage) ، كما يتصل بالذراع وفي نهايته العلوية قطعة معدنية مستديرة قابلة للدوران تعرف بالقطعة الأنفية (Noise-piece) والتي بدورها تحمل أنبوباً (Tube) معدانياً واحداً أو أكثر. كما يوجد على الذراع ضوابط التحرير (Movement controls) يتم بوساطتها التحكم في رفع أو خفض مسرح المجهر بشكل سريع من خلال تحريك الضابط الخشن (Coarse control) ويشكل لطيف من خلال تحريك الضابط الدقيق (Fine control). أما المسرح فهو عبارة عن تلك القطعة المعدنية التي توضع عليها الشريحة المجهرية المراد فحصها ويتنازع باحتواها على ثقب مركزي يسمح للضوء بالمرور خلال العينة المدروسة. كما يمتاز المسرح باحتواه على جهاز آلي محرك يتم بوساطته تحريك الشريحة ويشكل دقيق - مثل هذا المسرح المحرك يعرف بالمسرح الآلي (Mechanical stage) (شكل ١-٣).



شكل ٣ - ١ جهاز الحمل والتحريك للمجهر الصوئي المركب (عن ترايس، وزملائه، ١٩٤٣، بتصرف).

### جهاز التكبير Magnification System

يتكون جهاز التكبير في المجهر من مجموعة من العدسات الزجاجية المكرونة، لكنه بشكل عام يمكن تصنيفه إلى نوعين من العدسات، العدسات العينية (Ocular-lenses) وهي تلك العدسات التي تنظر العين من خلالها، والعدسات الشبيهة (Objective lenses) أو تلك العدسات التي تكون قريبة من الشيء المراد فحصه (شكل ٢ - ٣).

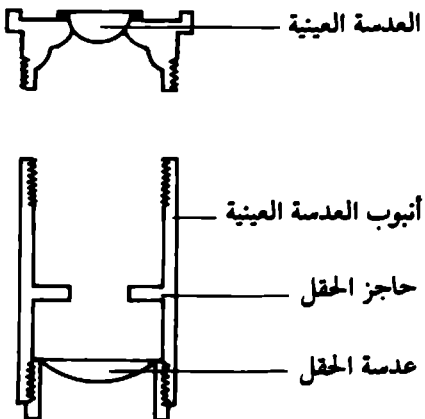


شكل ٢ - ٣ : جهاز التكبير في المجهر الضوئي . (عن نرابيب وزملائه . ١٩٧٥)

### العدسة العينية

وهي عبارة عن أنبوب قصير طوله حوالي ٤ سم وقطره حوالي ٢,٥ سم ويعرف بأنبوب العدسة العينية (Eye-piece tube). كما يوجد حاجز داخلي في وسط أنبوب العدسة العينية ذو فتحة مركبة تحد من مجال رؤية الحقل وبلغ قطره حوالي ٨ مم ويعرف باسم الحجاب الخالي (Field diaphragm). كما يوجد أيضاً عند قمة هذا الأنابيب عدسة صغيرة محدبة مستوية (Plano-convex lens) هي عدسة العين

(Eye lens) ، وعند نهاية الأنابيب توجد عدسة أخرى محدبة مستوية تعرف بعدسة المقل (Field lens) (شكل ٣ - ٣).



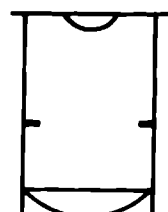
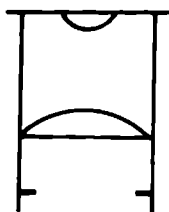
شكل ٣ - ٣: الشكل العام للعدسة العينية. (عن ترايب وزملائه، ١٩٧٥ بتصريح)

ويمكن تصنيف العدسات العينية المعروفة في الوقت الحاضر إلى نوعين رئيسيين هما:

النوع السالب Negative type

النوع الموجب Positive type

في النوع الأول أو السالب من العدسات العينية نجد أن السطح المحدب لكل من عدسة العين وعدسة المقل دائمًا يكون باتجاه العدسات الشيشية، وأن الحاجب الحقلي يوجد بين هاتين العدستين (شكل ٣ - ٤). أما النوع الثاني أو الموجب والذي يستخدم عادة مع العدسات الشيشية عالية التكبير، نجد أن السطحين المحدبين لكل من عدسة العين وعدسة المقل متقابلان للداخل وأن الحاجب الحقلي للعينية يكون أسفل العدسة الحقلية (شكل ٣ - ٤ ب).



ب - النوع الموجب.

ا - النوع السالب.

جامعة عجمان - كلية التربية - كلية التربية البدنية - ١٩٨٢

وكما هو معروف أن العدسة العينية تقوم بتكبير إضافي لتفاصيل الصورة الأولية (Primary image) التي تكبرها العدسة الشيشية. لهذا تبدو الصورة الفعلية واضحة للعين بشكل مفصل يمكن من دراستها بكل يسر. كما أن العدسات العينية الحديثة تمتاز بتعديلات محسوبة وبشكل دقيق لكي تصحح أي زيج بصري ثانوي قد يطرأ على الصورة الأولية، وهذا يزيد من وضوح وتفاصيل الصورة النهائية، وبالإمكان إضافة مؤشر أو قرص مدرج أو حجاب محدد (Limiting diaphragm) إلى العدسة العينية بشرط أن تقع هذه الأشياء في نفس المستوى الذي تتكون فيه الصورة الأولية لكي تظهر بنفس الوضوح التي تظهر عليه العينة المدروسة. إن إمكانية إضافة مثل تلك الأشياء إلى العدسة العينية لها أهميتها في عمليات القياس والتدريس. والجدير بالذكر أن بعض العدسات العينية الحديثة قد أدخل عليها بعض التطوير لكي تعطي ما يعرف بنقطة العين العالية، وهي تلك النقطة التي يتجمع فيها مخروط الأشعة الخارج من العدسة العينية في بؤرة العين. هذا النوع من العدسات مفيد جداً للأشخاص لا يسي النظارات حيث تزود مثل هذه العينيات بضابط دقيق يسهل تبديل الأشعة الخارجية منها مع بؤرة عين الفاحص دون الحاجة إلى خلع النظارات.

## العدسات الشيشية

٢٣

العدسات الشيشية (Objective lenses) عبارة عن أنابيب تتفاوت كثيراً فيما بينها من حيث الطول وقوة التكبير. وتوجد دائياً مثبطة على القطعة الأنفية للمجهر. تصنف العدسات الشيشية إلى ثلاثة أنواع، عدسات شيشية منخفضة التكبير (Low-power objectives) وتتراوح قوة تكبيرها من ٢ إلى ١٠ مرات، وعدسات شيشية عالية التكبير (High-power objectives) وهذه تتفاوت قوى تكبيرها بين ٤٠ إلى ٨٠ مرة. وهناك النوع الثالث من العدسات الشيشية المعروفة باسم العدسات الشيشية الزيتية (Oil-immersion objectives) وهذه تراوح قوى تكبيرها من ٦٠ إلى ١٠٠ مرة. الجدير باللحظة أن العدسة الشيشية كلما زادت قوة تكبيرها كلما صغرت عدساتها، وارتفعت جودتها، وزاد طوها وارتفاع سعرها، وكذلك زاد الرقم العددي المكتوب عليها، وقصرت المسافة بين عدستها الأمامية والعينة المدروسة. كما تمتاز العدسات الشيشية عالية التكبير دائياً بأن عدساتها الأمامية (Front lenses) تكون مركبة على زنبرك (Spring) طرى وهذا لحمايةها والحد من تلفها بسرعة، وبالذات عندما تلامس الشرحمة المجهرية بطريق الخطأ أثناء الاستعمال. كما أن الوظيفة الأساسية للعدسة الشيشية هي تكوين صورة خيالية وسطية مكربة للجسم المدروس، والتي بدورها تُكَبِّر مرة ثانية بوساطة العدسات العينية لتكون لها صورة نهائية مكربة. يكتب عادة على العدسة الشيشية أربع مدلولات حسابية مختلفة، الأرقام العليا تدل على قوة التكبير والقيمة العددية لفتحة العدسة ذاتها وتمثل الأرقام اليسرى قوة التكبير بينما الأرقام اليمنى تدل على القيمة العددية لفتحة العدسة. تفصل الأرقام الدالة على قوة التكبير عن تلك الأرقام الدالة على القيمة العددية لفتحة العدسة بخط مائل (/). أما الأرقام السفلی فتدل على طول الأنابيب العيني ويمثل بالأرقام اليسرى، وأما الأرقام اليمنى فتدل على سمك غطاء الشرحمة النهائي الواجب استعماله مع العدسة ذاتها. يفصل بين الأرقام الدالة على طول الأنابيب العيني والأرقام الدالة على سمك غطاء الشرحمة بخط مائل أيضاً (/). ويستثنى من ذلك العدسات الشيشية التي لا تزيد قوة تكبيرها عن عشر مرات، مثل هذه العدسات لا يكتب عليها سمك غطاء الشرحمة الواجب استعماله. أما في حالة العدسة الشيشية الزيتية فدائماً تستبدل الأرقام الدالة على سمك غطاء الشرحمة بكلمة

زيت (Oil) للدلالة على أنه يجب استعمال الزيت مع هذه العدسة (شكل ٣ - ٥).



أ - عدسة زيتية، ب - عدسة شبيهة منخفضة التكبير وجـ - عدسة شبيهة عالية التكبير.

شكل ٣ - ٥ : نموذج لثلاثة أنواع مختلفة من العدسات الشبيهة.

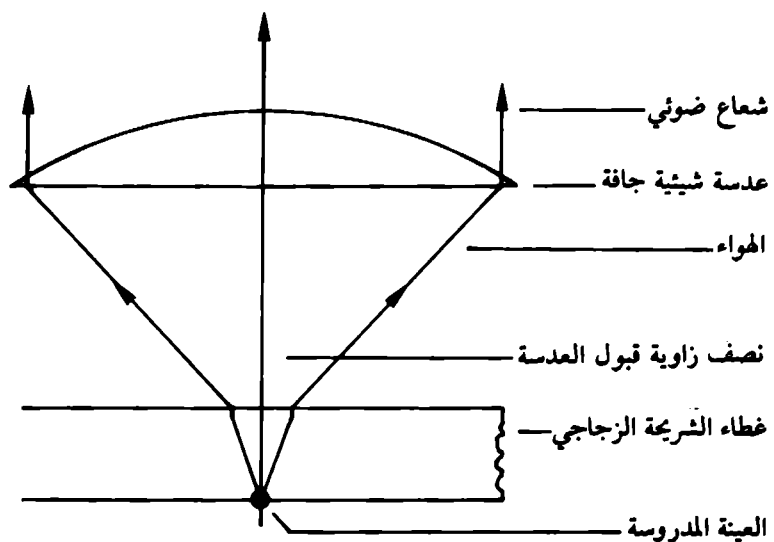
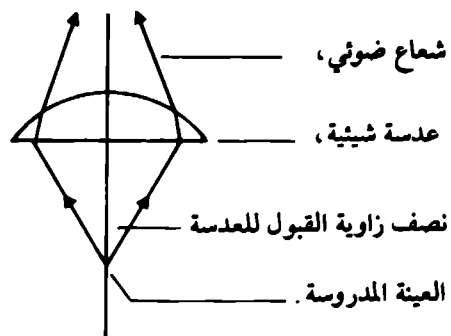
(عن ترايب وزملائه، ١٩٧٥ بتصرف)

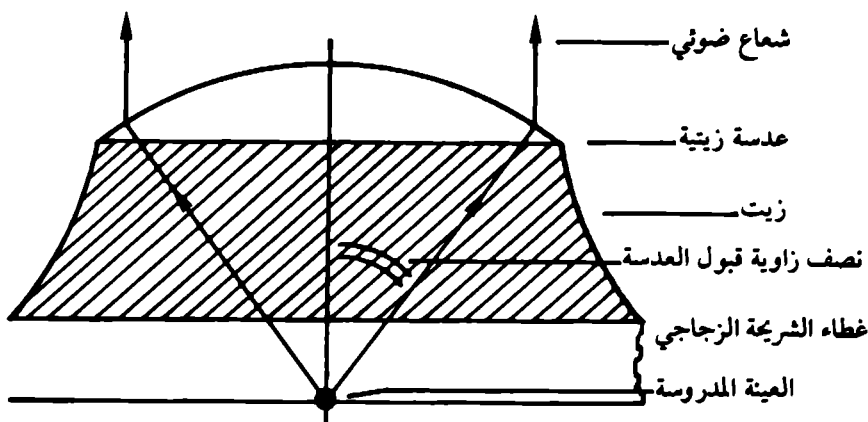
بالطبع تعتبر العدسة الشبيهة من أهم مكونات المجهر نظراً لأنها المسؤولة عن تكوين الصورة الأولية للشيء، فلها القدرة على تحليل تفاصيله الدقيقة وكذلك تكبير هذا الشيء. يوجد العديد من العدسات الشبيهة شائعة الاستعمال، كل نوع منها يمتاز ببعد بؤري (Focal length) وقوه تكبير أساسية وفتحة عددية (Numerical aperture) مختلفة ويرمز لفتحة العددية بالرمز (N.A.).

الفتحة العددية للعدسة الشبيهة تعادل حاصل ضرب جيب نصف زاوية قبول العدسة في معامل الانكسار للبيئة المستخدمة مع العدسة (شكل ٣ - ٦). ونظراً لأن معامل الانكسار في الهواء يساوي (١)، إذاً الفتحة العددية تصبح مساوية لجيب نصف زاوية قبول العدسة. وبما أن القيمة العظمى لنصف زاوية قبول العدسة لا يزيد عن  $90^\circ$ ، يعني هذا أن جيب الزاوية يساوي (١) وبالطبع سوف يكون هذا أكبر عدد يمكن أن تصل إليه الفتحة العددية للعدسات الشبيهة الجافة (Dry objective lenses) عملياً القيمة العظمى لفتحة العددية للعدسات الشبيهة الجافة عادة يكون في حدود  $95^\circ$  (شكل ٣ - ٧). أما العدسات الشبيهة عالية التكبير كالعدسات الزيتية (Oil objective lenses) ف تكون الفتحة العددية عادة عالية وبالتقريب قد تصل إلى  $140^\circ$  وهذا بالطبع يرجع إلى استخدام زيت ذي معامل انكسار يعادل معامل انكسار غطاء الشرحقة للضوء وبالتالي يزيد في زاوية قبول العدسة لعدم وجود انكسار للضوء بعد خروجه من غطاء الشرحقة (شكل ٣ - ٨).

إن عملية استخدام عدسات شبيهة ذات فتحات عددية عالية قد برهنت على وجود نقطة تحول في المجاهر الحيوية إذ بواسطتها أمكن الحصول على تفاصيل دقيقة للتراكيب الخلوية بشكل جيد.

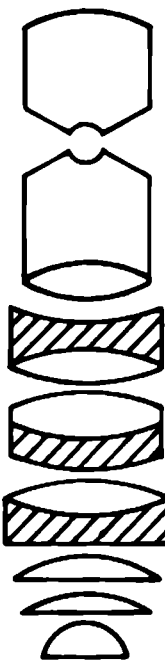
حالياً معظم العدسات الشبيهة قد أدخل عليها تصحيحات فيها يختص قواعد الربيع أو الانحراف الكروي واللوني والبؤري أو التقوس أو الغشاوة في الإضاءة الحقلية.





وحتى تتم مثل هذه التصحيحات لابد من زيادة المكونات البصرية للعدسة الشيشية نفسها وبالذات كلما زادت قيمة فتحتها العددية. العدسة الشيشية مزدوجة العدسة سوف تعاني من انخفاض في قيمة الفتحة العددية ( $1, 4, 10$ ) أما العدسة الزيتية عالية الفتحة العددية والتي قد تصل إلى ( $1, 4, 10$ ) وبها العديد من العدسات المربعة بشكل منفرد أو مزدوج أو ثلاثي (شكل ٣ - ٩).

تعرف العدسات الشيشية شائعة الاستعمال بالعدسات اللالونية (Achromats) ومتناز هذه العدسات بأن الزيغ اللوني معدل عن طريق جمع الأشعة الحمراء والزرقاء في بؤرة واحدة. ويعطي هذا لوناً باهتاً كطيف ثانوي (أخضر تفاحي شاحب) يمكن رؤيته حول حواضن العينة مما يجعل عملية التباين (Contrast) أكثر وضوحاً. أما الزيغ الكروي في هذه العدسات فهو الآخر معدل على طول موجة ضوئية واحدة عادة تختار في مجال بين الأخضر والأصفر للطيف، وهذا تكون نتائج هذه العدسات أفضل عند استخدام مرشح ضوئي أخضر يسمح بمرور ضوء طول موجته في حدود ٥٥٠ نانومتر .Nanometer (nm.)



شكل ٣ - ٩ : قطاع طولي في عدسة زيتية حديثة.

(عن برادبورى ، ١٩٨٤)

لكن ممتاز العدسات الشيشية نصف المفرطة الاللونية (نصف الأبوكروماتية Semiapochromatic) والعدسات الشيشية الفلوراتية (Fluorite objectives) بأنها مطورة بشكل أدق. ففي كلا الحالتين قد تم تعديل الزيف الكروي واللوني لكل منها كما وأنها تملك فتحات عددية أعلى من تلك المعروفة في الشيشيات الاللونية بينما نجد أن العدسات الفلوراتية تلك مسافة عمل أقل من تلك المتعارف عليها في العدسات الاللونية. وعلى أي حال تعتبر العدسات الشيشية مفرطة الاللونية (الأبوكروماتية Apochromal) أعلى ما وصلت إليه العدسات الشيشية من مستوى في التصحيح البصري . فالعدسات الأبوكروماتية ممتاز بتصحيح لوني كامل ومعدل للزيف الكروي

عند طول موجتين ضوئيتين، ويرجع هذا بالطبع إلى التقدم في مستوى التصنيع الزجاجي وإلى الاستفادة من الحاسوب الآلي في صنع مثل هذه العدسات (جدول ٣ - ١). ونظراً للتقدم الرفيع في مستوى صنع العدسات، أصبح من السهل الحصول على عدسات ذات تصحيحات دقيقة جدأً تعطي ما يعرف بالحقل المسطح أو المستوى، لذا تعرض هذه العدسات بالعدسات مستوية الحقل (Flat-field lenses) أو بالعدسات المفرطة اللالونية المستوية (Planapochromats) والعدسات اللونية المستوية (Planochromats). على العموم هناك العديد من العدسات الشبيهة بعضها يحتوي على ما يعرف بصفائح الطور (phase-plates) مما يجعلها مناسبة لدراسة العينات الحية غير المصبوغة كما هي الحال مع المجهر ذي الطيف المتباين. كما أن البعض الآخر مصمم لفحص أسطح المعادن والتي تعمل دون الحاجة إلى وضع غطاء الشرحة على العينة المدروسة. وهناك العدسات التي تمتاز بمسافة عمل كبيرة مثل تلك المصنعة خصيصاً للتشريح المجهرى.

**جدول ٣ - ١ مقارنة بين العدسات الشبيهة من حيث قوة التكبير والبعد البؤري والفتحة العددية**

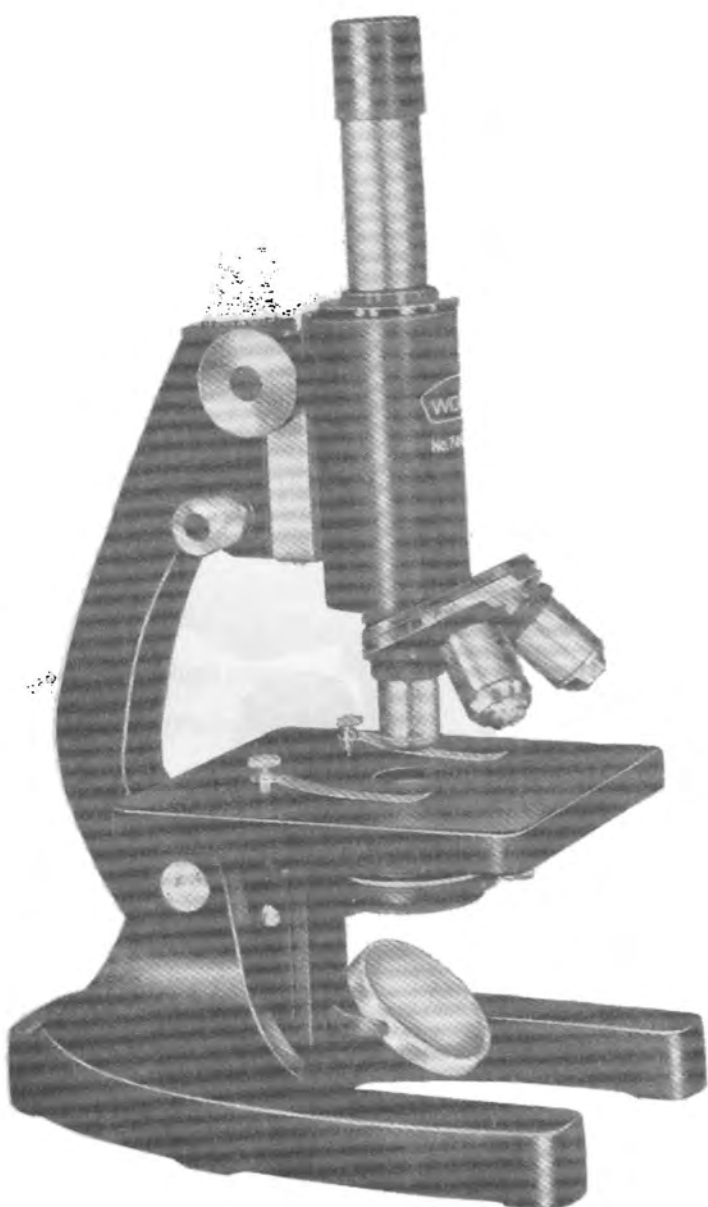
البعد البؤري (مم)	الفتحة العددية	قوة التكبير	نوع العدسة الشبيهة
١٦	٠,٢٢	١٠	١ - اللالونية (جافة Achromat ( dry
٢	١,٢٥	١٠٠	٢ - اللالونية (زيت oil ) Achromat ( oil
٤	٠,٧٥	٤٠	٣ - فلوريتية (جافة Fluorite ( dry
٢	١,٣٠	١٠٠	٤ - فلوريتية (زيت oil ) Fluorite ( oil
			٥ - المفرطة اللالونية المستوية Planapochromatic
١٦	٠,٣٠	١٠	١ - جافة
٢	١,٣	١٠٠	ب - زيت
٢	١,٤	٩٠	٦ - مفرطة اللالونية زيت Apochromatic oil

## جهاز الإضاءة **Illumination System**

في الزمن الماضي، كانت إضاءة المجهر الضوئي تعتمد على ضوء الشمس أو لهب الشموع، وفي القرن التاسع عشر كانت قناديل الزيت هي المستعملة كمصدر للإضاءة. ولقد كان جهاز الإضاءة قديماً يوضع بشكل يضمن تركيز أشعة الضوء على العينة من أعلى باستخدام عدسة النظارة العينية أو دورق زجاجي مملوء بالماء صالح. لكن عندما بدأ الاهتمام بالتركيز على دراسة العينة بالأشعة الضوئية النافذة (Transmitted light) كانت مصادر الإضاءة المستخدمة هي نفس المصادر سابقة الذكر. لكن الأشعة في هذه الحالة كانت تعكس بوساطة مرآة توضع تحت العينة المراد فحصها (شكل ١٠-٣).

أما اليوم فقد استبدلت قناديل الزيت بالمصابيح الكهربائية (Electric bulbs) ومثل هذه الإضاءة الخارجية تعطى كمية كافية من الضوء عند الحاجة. وفي الوقت الحاضر معظم المجاهير تحتوي على مصدر إضاءة داخلي مزود بعدسات جامعة يوجد عادة في قاعدة المجهر. مثل هذه المجاهير تعرف باسم المجاهير مبنية الإضاءة (Built in illumination)، شكل ١١ - ١١. هذه الإضاءة مبنية داخل المجهر تضمن عدم تشتت أشعة الضوء وهذا يسهل العمل المجهي. وكما هي العادة فإن أشعة الضوء توجه إلى المحور البصري للمجهر بوساطة منشور خاص ولذا نجد عدم الحاجة إلى المرأة العاكسة وكما هو متبع في المجاهير الحديثة نجد أن جهاز الإضاءة مزود بالحجاب الخديقي (Iris diaphragm) يطلق عليها اسم حدة المقل (Field iris) وبها يتم التحكم وحصر حزمة الأشعة الضوئية الصادرة من المصباح الكهربائي، يزيد هذا من تباين الصورة عند احتزاز شدة الوجه.

إن المصابيح الكهربائية المستعملة في المجاهير تمتاز بجهد كهربائي منخفض (Low voltage) وذات تصميم خاص فيها تكون لفات الخيط متجمعة معًا بشكل محكم ومتراصة جنباً إلى جنب لتكون مصدراً ضوئياً متهاكساً. أما العدسة الجامعة (Collector lens) فوظيفتها الأساسية تكون حزمة ضوئية كافية لإضاءة فتحة المكثف،



شكل ٣ - ١٠ : مجهر ضوئي مركب وحيد العينيه بمراة.



شكل ٣ - ١١ : مجهر مركب كهربائي الإضاءة ثانوي العينيات.

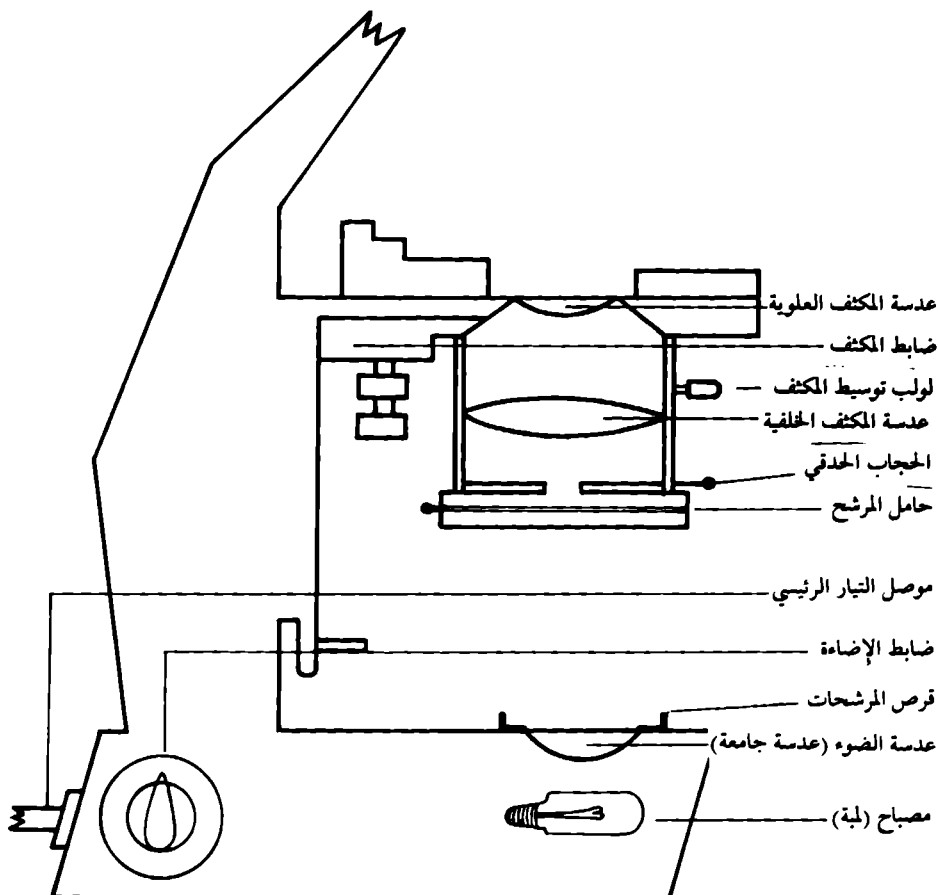
وهذا أمر ضروري لكي تكون قدرة التحليل للمجهر عالية. كما تمتاز المصابيح ذات الخيوط التجستنية (Tungsten filaments) بأنها تعطي ضوءاً حاداً بالإمكان التحكم في شدته بسهولة وذلك باستخدام ما يعرف بالمقاومة المتباينة المرفقة في دائرة المحول

(Transformer circuit). أما في الوقت الحاضر فقد أصبحت مصابيح الكوارتز الالوجينية (Quartz halogen) هي شائعة الاستعمال وهي عبارة عن مصابيح تحتوي على غاز اليود (Iodine) أو البرومين (Bromine) لكي يمنع اسوداد غلاف المضمار الناتج من المخلفات المتتصاعدة من احتراق خيط التنجستن. كما تمتاز هذه المصايد بضوئها الوهاب وحرارتها اللونية العالية مما يجعلها مناسبة لعمليات التصوير المجهرى، لكن حرارتها العالية تعنى وجوب توفير التهوية الجيدة لها حتى تعمل لمدة أطول.

كما تستخدم حالياً مصابيح بها أقواس زthic عاليه الضغط (High pressure mercury arcs) وهذه تضمن الحصول على ضوء أحادي اللون وبالذات اللون الأخضر والذي يمتاز بطول موجته البالغ ٤٤٦ نانومتر. كما يمكن الحصول على ضوء طول موجته ٣٦٥ نانومتر وذلك باستخدام مرشحات ضوئية مناسبة، ومثل هذا الشعاع مفيد في عمليات الإثارة الإشعاعية في المجاهر الفلورسينية (Fluorescence microscope). أما أقواس الزيونون عاليه الضغط (Xenon high pressure arcs) فهي الأخرى شائعة الاستعمال أثناء التصوير المجهرى (Photomicroscopy) لامتيازها بضوء شديد الوهج، يعني هذا إمكانية استخدام مثل هذه المصايد أثناء التصوير بالأفلام الملونة العادية دون الحاجة إلى استخدام مرشحات الضوء اللونية.

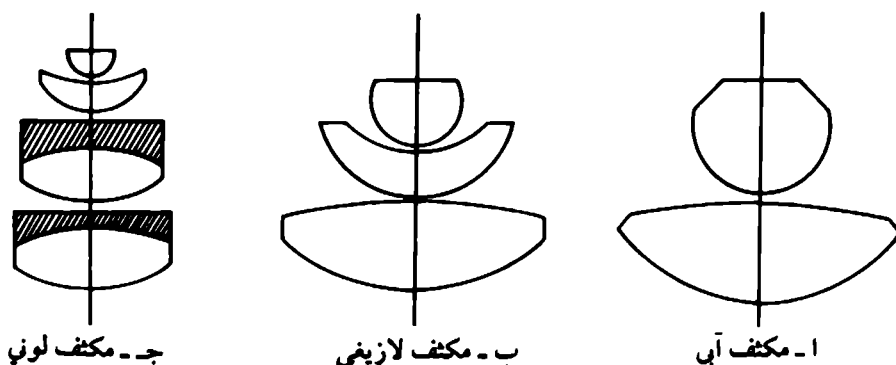
ويشكل مختصر فإن مصدر الإضاءة (Illumination source) عبارة عن مصباح (لمبة، Lamp) يوجد في قاعدة المجهر ويزود بالتيار الكهربائي من خلال موصل التيار الرئيسي (Mains lead). ونظرًا لأن شدة الإضاءة تلعب دورًا مهمًا في رؤيا المجهر لذا يزود بجهاز خاص للتحكم في شدة الضوء يعرف بضوابط شدة الضوء (Light intensity control). الأشعة الضوئية المنبعثة من المصباح الكهربائي للمجهر ترتكز باتجاه المكثف بوساطة عدسة أو منشور خاصة تقع فوق المصباح مباشرة وتعرف بعدسة الضوء (Light lens). كما أن كمية الإشعاع المنبعثة من المصباح من السهل التحكم فيها بما يعرف بالحجاب الخفلي (Field diaphragm) والمثبت فوق عدسة الضوء. كما يوجد قرص صغير يحيط بعدسة الضوء يوضع به مرشحات الضوء الملونة

شكل (Coloured light filters) (Disc filters) المرغوبة والذي يعرف بقرص المرشحات (Disc filters) . (١٢ - ٣)



وهما كان نوع الإضاءة المستعمل فلابد من استخدام ما يعرف بالمكثف تحت المسرحي (Substage condenser). وظيفة المكثف الرئيسية هي تكثيف الأشعة الضوئية بشكل مركز على العينة المراد فحصها وضمان الحصول على مخروط ضوئي يتناسب مع الفتحة العددية للعدسة الشيشية للمجهر. تتم عملية التحكم في المخروط الضوئي حتى يتناسب مع الفتحة العددية للعدسة الشيشية المستعملة بوساطة الحجاب الخدي (Iris diaphragm). كما أن المكثف يمكن تجهيزه بحيث يتناسب مع طبيعة المجهر إذا كان مظلماً الحقل أو متائلاً الطيف لأن يزود المكثف بما يعرف بحلقة المكثف (Annular) وهذه تضمن الحصول على نمط خاص من الإضاءة.

المكثفات تحت المسرحية متباعدة، فهناك المكثف البسيط جداً والذي يتكون من عدسة واحدة محدبة مستوية الوجهين (Plano-convex lens) ويستعمل مع العدسات الشيشية منخفضة التكبير. ويعتبر مكثف آبي (Abbe) من أكثر المكثفات شيوعاً في المجاهر العادية. هذا المكثف عبارة عن عدستين من زجاج شديد النقاوة (شكل ٣ - ١٣أ) لكن ينقصه ما يعرف بالتصحيحات اللونية (Chromatic corrections). كما يعاني من مشكلة الزيغ الكروي (Spherical aberration) مما يجعل إضاءة الحقل بشكل منتظم أمراً مستحيلاً، وهذا قد يؤدي إلى وهج قوي يحد من جودة تباين الصورة النهائية للعينة. كما يمكن استخدام مكثف آبي مع العدسات الشيشية الزيتية لكن النتائج قد تكون أفضل بكثير فيها لو استخدم مكثف تحت مسرحي أكثر تطوراً مثل المكثف اللازيفي (Aplanatic condenser) (شكل ٣ - ١٣ بـ). يعمل المكثف اللازيفي على تصحيح وإزالة معظم الزيغ الكروي أو الانحناءات الحقلية لكنه لا يزال يعاني من مشكلة الزيغ اللوني (Chromatic aberration). وهناك المكثف اللوني (Chromatic condenser) (شكل ٣ - ١٣ جـ)، وهذا يمتاز بقدرته على تمرير مخروط من الضوء يتناسب تماماً مع الفتحة العددية حتى ولو كانت عالية كما هي الحال مع العدسات الزيتية والتي قد تصل إلى ١٠٤. هذا النوع من المكثفات اللونية يمتاز بقدرته على تصحيح كل من الزيغ الكروي والزيغ اللوني كما يمكن استخدام الزيت بين عدسة المكثف العليا والشريحة المجهرية.



شكل ٣ - ١٢ : أنواع المكثفات (عن براديورى ١٩٨٤).

المهم أن جميع المكثفات تحت المسرح يمكن التحكم فيها بحيث يصبح مستوى العينة المدروسة في مستوى بؤرة هذه المكثفات أو بمعنى آخر تصبح العينة في قمة المخروط الضوئي الخارج من المكثف. وتم عملية التحكم هذه باستخدام ضابط المكثف (Condenser control). ومهمها كانت نوعية المكثف المستعمل، فلابد من ضبط الإضاءة حتى تطابق الشروط المعروفة باسم الإضاءة الحرجة (Critical illumination) أو إضاءة كوهيلير (Kohler illumination). تتم الإضاءة الحرجة بأن تكون العينة في قمة مخروط الضوء الصادر من المكثف، أي في بؤرة المكثف تماماً حيث تجتمع فيها جميع أشعة الضوء الصادرة من مصباح الإضاءة أما إضاءة كوهيلير والمستعملة عادة في مجاهر التصوير فتم بوضع صورة خيط المصباح في مستوى بؤرة المكثف بوساطة مكثف المصباح الضوئي على شكل صورة مكبرة. هذه الصورة المكبرة لخيط المصباح بدورها تتوضع في مستوى الجسم المراد دراسته بوساطة المكثف تحت المسرحي نفسه ويحيط تظاهر على هيئة صورة ثانوية متتظمة الإضاءة. ونظراً لأن صورة المصدر الضوئي تقع في بؤرة المكثف تحت المسرحي ، إذا فلابد أن تكون هناك أشعة ضوئية متوازية تخرج من جميع زوايا قمة المكثف ، هذه الأشعة تجتمع وتكتف بوساطة العدسة الشيشية لكن تشكل صورة ضوئية في مستوى البؤرة الخلفية للعدسة الشيشية . وهذه الصورة الضوئية الأخيرة

يجب أن تكون كافية لتملاً الفتحة العددية للعدسة الشبئية، لذا يستعمل عادة مصباح ذو خيط ضوئي كبير. المهم في الأمر أنه في كلا الحالتين من الإضاءة الخروج أو إضاءة كوهيلر فإن الحجاب الحديقي للمصباح يلعب دوراً منها في عملية التحكم في مساحة حقل الرؤية المضاء مما يسهل عليه التحكم في شدة الترهج.

وباختصار مفيد، نجد أن المكثف يقع دائماً أسفل المسرح مباشرةً ويقوم بتجميع الأشعة الضوئية وتكتيفها في بقعة محددة على العينة المدروسة مما يسهل رؤية تفاصيلها الداخلية. يتكون المكثف عادةً من أتبوب معدني يحتوي على نوعين (أو أكثر) من العدسات الضوئية، الأولى توجد في قمة المكثف وتعرف بعدسة المكثف العلوية (Condenser's top lens) والثانية توجد في أسفل المكثف وتسمى بعدسة المكثف الخلفية (Condenser's back lens) أو العدسة الأساسية (Main lens). كما يزود المكثف بالعديد من الضوابط والمعدات الثانوية التي تساعد على فعاليته في تجميع أشعة الضوء. فيوجد للمكثف ضابط خاص لرفع أو خفض مستوى المكثف ويعرف بضابط المكثف (Condenser control focus). وللمكثف ضابطان يتم بواسطتها التحكم في توسيط المكثف مع مسار الأشعة الضوئية ويشار إليهما باسم لوبي توسيط المكثف (Iris diaphragm). كما يزود المكثف بحجاب حديقي (Condenser centering screws) من السهل التحكم في قطر فتحته الحدية وذلك عند الرغبة في تحديد مساحة الحقل المضاء بشكل دقيق (شكل ٣ - ١٢).

### استعمال المجهر

بعد معرفة التركيب الدقيق للمجهر المركب أصبح من الضروري معرفة كيفية استخدام هذا النوع من المجاهر وبالأصح استخدام ما يعرف بالمجهر مضيء الحقل (Bright-Field microscope). ولعله من الأنسب والأسهل أن نتطرق إلى كيفية استعمال المجهر بذكرها في الخطوات الآتية:

- ١ - توضع الشريجية، التي تحتوي على العينة المراد دراستها، فوق مسرح المجهر بشكل جيد ويتتأكد تماماً بأنها أخذت وضعها الصحيح لتكون العينة إلى الأعلى كما يجب

أن تقع في مستوى الثقب المركزي للمسرح فإذا لم تكن كذلك يجب تحريكها وضبطها بوساطة حركات المسرح الآلي.

٢ - يفتح ضابط الضوء بحدار شديد وتزداد الإضاءة بالتدريج حتى تكون شدة الإضاءة متوسطة.

٣ - تفتح حدقة الحقل (Field-iris) للمصباح «لمبة» تماماً وكذلك الحال مع الحجاب الخدي (Iris diaphragm) ، ثم تستعمل أصغر العدسات الشيشية الجافة من حيث قوة التكبير. ينظر من خلال العدسة العينية إذا كان المجهر وحيد العينية (Monocular microscope) ، أو من خلال العدستين العينيتين إذا كان المجهر ثبائي العينية (Binocular microscope) ، وبحدار شديد يرفع المسرح بالتدريج وباتجاه العدسة الشيشية الصغرى وذلك باستخدام الضابط الخشن (Coarse control) حتى تظهر ملامع العينة.

٤ - بعد ظهور ملامع العينة، يدار الضابط الدقيق (Fine control) باتجاه عقارب الساعة أو عكس عقارب الساعة وبحدار شديد حتى تتضح معالم العينة بشكل أدق.

٥ - تغلق حدقة الحقل للمصباح وينظر من خلال العدسة العينية فيما إذا كانت الإضاءة تبدو على شكل بقعة من الضوء الوهاج، وهل هذه البقعة تتوسط مجال حقل المجهر أم تتخذ وضعاً جانبياً.

٦ - إذا كانت البقعة الضوئية غير شديدة الوهج فعند هذه الحالة يجب ضبط المكثف بوساطة ضابط المكثف (Condenser control) وذلك برفع المكثف إلى أعلى أو خفضه إلى أسفل حتى تصبح إضاءة البقعة الضوئية شديدة التوهج.

٧ - أما إذا كانت البقعة الضوئية شديدة التوهج لكنها لا تتوسط المجال الحقليل للمجهر، ففي هذه الحالة يجب وضعها في مركز الحقل وذلك باستخدام لولبي توسيط المكثف.

٨ - تفتح حدقة الحقل مرة ثانية، وفي هذه الحالة تعتبر إضاءة المجهر مضبوطة إذا كانت الإضاءة شديدة جداً بالمكان التحكم في شدتها أما عن طريق ضابط الضوء أو بإغلاق الحجاب الخدي للمكثف قليلاً حتى لا تتعب عين الفاحص.

٩ - بالإمكان استخدام عدسة شيشية جافة ذات تكبير أعلى وذلك بتحريك القطعة الأنفية (Nose-piece) للمجهر، وفي هذه الحالة يجب استعمال الضابط الدقيق للمجهر حتى تتضح معالم العينة. كما يجب التنبيه والتحذير من استعمال الضابط الخشن مع العدسات الشيشية ذات قوى التكبير العالية نظراً لأن المسافة بين العدسة والعينة عادة تكون صغيرة جداً (انظر جدول ١ - ٣). كما أنه يفضل تكرار الخطوات (٥، ٦، ٧) مع كل عدسة شيشية لضمان جودة الإضاءة.

١٠ - عند استخدام العدسة الشيشية الزيتية يلزم الحذر التام لأن مسافة عمل هذه العدسة قصيرة جداً في حدود ٢ مم فقط. ينخفض المسرح إلى أسفل باستخدام الضابط الخشن للمجهر ثم توضع قطرة صغيرة من الزيت في وسط الشرحية. يرفع المسرح مرة ثانية مع مراقبة العدسة الزيتية، وعدم السماح لها إطلاقاً بملامسة الشرحية، لكن بمجرد ملامستها للزيت ينظر خلال العدسة العينية ويدار الضابط الدقيق مع اتجاه أو عكس اتجاه عقارب الساعة قليلاً حتى تتضح معالم العينة. بعد الانتهاء من الفحص بالعدسة الزيتية يجب تنظيفها تماماً و المباشرة من الزيت وذلك باستخدام ورق العدسات .(Lenses paper)

لكي يبقى المجهر صالحاً للاستعمال لفترات طويلة يجب أن يعطيعناية خاصة وبالذات من حيث النظافة حيث تعتبر الأوساخ والأتربة هي العدو اللدود للمجهر، ولكي يبقى المجهر وجهازه البصري نظيفاً لا بد من تبع الخطوات التالية:

- ١ - يجب عدم لمس العدسات إطلاقاً بالأصابع. عندما يظهر عليها آثار من الغبار أو الأوساخ بل يجب تنظيفها بأوراق العدسات ..
- ٢ - يجب التأكد من تنظيف العدسة الزيتية من آثار الزيت بعد الانتهاء من الفحص مباشرة وذلك بمسحها جيداً بورق العدسات. كذلك الحال مع العدسات الشيشية الجافة يجب ألا يلامسها الزيت إطلاقاً، وإذا حدث فلابد من تنظيفها كما هي الحال عليه في العدسات الزيتية. إذا حدث وأن جف الزيت على العدسة وأصبح

- إزالته صعبة فبالإمكان مسح العدسة بورقة عدسات مبللة بقليل من الزيلول.
- ٣ - يجب أن يكون مسرح المجهر دائماً بحالة نظيفة، ويفضل دائمًا أن ينطف بقطعة من القماش اللين، وإذا حدث وأن تلوث بقليل من الزيت في هذه الحالة يمسح بقطعة من القماش المبللة بالزيلول ثم بعدها يجف تماماً.
  - ٤ - في حالة عدم استخدام المجهر يجب تغطيته ووضعه في الصندوق الخاص به حفظاً له من الأتربة والأبخرة أو الصدمات غير المقصودة.

وأثناء استخدام المجهر يجب مراعاة الآتي:

- ١ - لا يُسمح إطلاقاً للعدسات الشبيهة أن تلامس الشريحة.
- ٢ - لا يسمح بحمل المجهر إلا عن طريق الذراع باليد اليمنى ووضع اليد السرى تحت القاعدة.
- ٣ - لا يسمح بترك العدسات الشبيهة عالية التكبير عمودية على ثقب المسرح بعد الانتهاء من الفحص ، بل يفضل ترك العدسة الشبيهة الصغرى نظراً لصغرها.
- ٤ - لا يسمح باستعمال الضابط الخشن إطلاقاً مع العدسات الشبيهة عالية التكبير وبالذات الزيتية إلا إذا كان الشخص يعي ماذا يعمل ويدرك الخطر المتوقع.
- ٥ - لا يسمح العمل بخشونة مع المجهر فجميع ضوابطه وحركاته يجب أن تعمل بكل سرر وإذا حدث عكس ذلك فيترك الأمر إلى الفني المختص بالمجهر.
- ٦ - لا يسمح بفك العدسات الأمامية (Front lenses) للعدسات الشبيهة بأي حال من الأحوال.

### المجهر مظلل الحقل

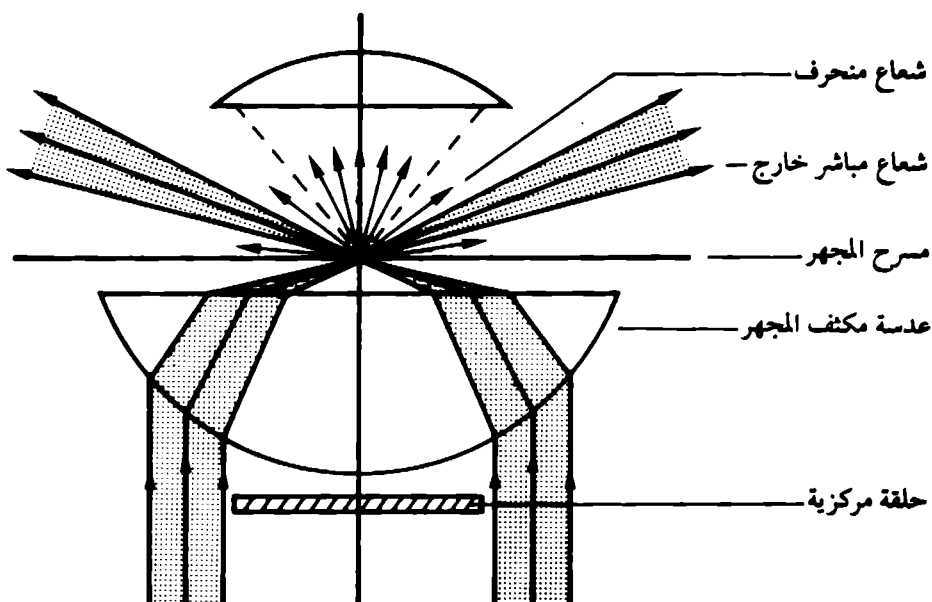
إن المجهر مظلل الحقل (Dark-field microscope) لديه القدرة على إعطاء صوراً على مستوى عال من التباين سواء كانت عينات حية أو ميتة غير مصبوبة ، لكن بشرط أن يكون هناك تناقض ملحوظ في معامل الانكسار بينها وبين بيئتها التحويلية بها. ولقد نظم الجهاز البصري هذه المجاهر لكي يعطي صوراً براقة ضد ظاهرة التباين ، أو بمعنى آخر تبدو الصورة براقة في وسط حقل مظلل تماماً؛ ومن هنا جاءت

التسمية، بينما معظم المجاهر تعطي صوراً معتمدة في وسط حقل مضيء. إن ظاهرة عكس التباين في المجهر مظلم الحقل تزيد بلا شك قدرة الفاحص في تتبع ورثية التفاصيل الدقيقة على الرغم من أن قدرة التمييز في هذه المجاهر لا تزيد عن المجاهر الضوئية العادية.

وكما هو معروف، إن تشكل الصورة المجهرية يعزى إلى دخول كل من الضوء المباشر والضوء المنحرف وال الصادر من العينة إلى العدسة الشيشية، حيث تعطي تفاصيل واضحة المعالم هذه العينة. لكن إذا استبعدنا الضوء المباشر بأكمله من المساعدة في تشكيل الصورة المجهرية بمنعه من الدخول إلى العدسة الشيشية، فإننا نستطيع أن نحصل على صورة كاملة التفاصيل، لكن بتباين معاكس. ولو منعنا الضوء المنحرف من الوصول إلى العدسة الشيشية، فإننا في هذه الحالة لا نحصل على الصورة المجهرية إطلاقاً. ولكي تتم عملية منع الضوء المباشر من الوصول إلى العدسة الشيشية، توضع حلقة مركبة (Central circular) في المستوى البؤري للمكثف، ووظيفة هذه الحلقة تكون خروطاً معرفياً للأشعة الضوئية وبحيث تكون فيه الأشعة الداخلية لهذا المخروط تقع خارج نطاق زاوية القبول للعدسة الشيشية (شكل ٣ - ١٤).

المحذير بالذكر، أن زاوية القبول تختلف من عدسة إلى أخرى وهذا فإنه من الضروري استخدام حلقات مركبة مختلفة تتناسب مع زوايا قبول العدسات المستعملة وعندما تستخدم الحلقة المركزية المناسبة فإن الحقل المظلم سوف يكون رائعاً. إذا ليس بالغريب أن مثل هذه الحلقات المركزية لا تزود بها المجاهر الضوئية العادية.

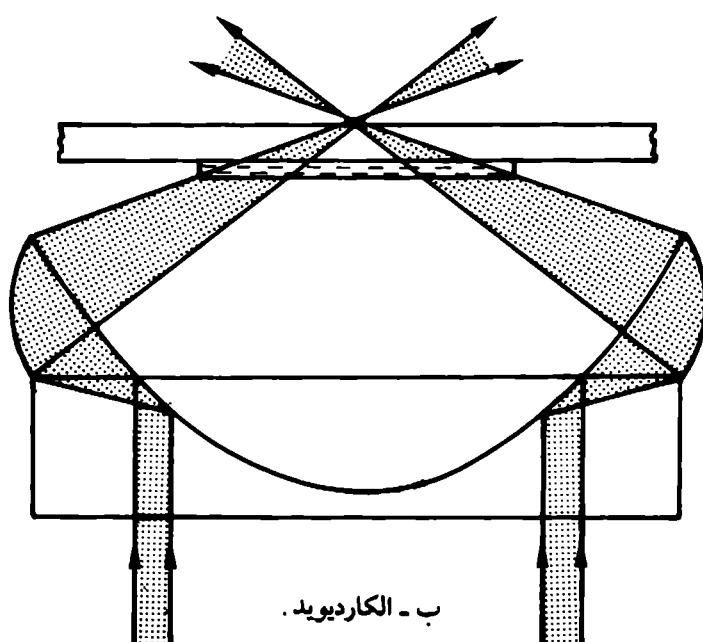
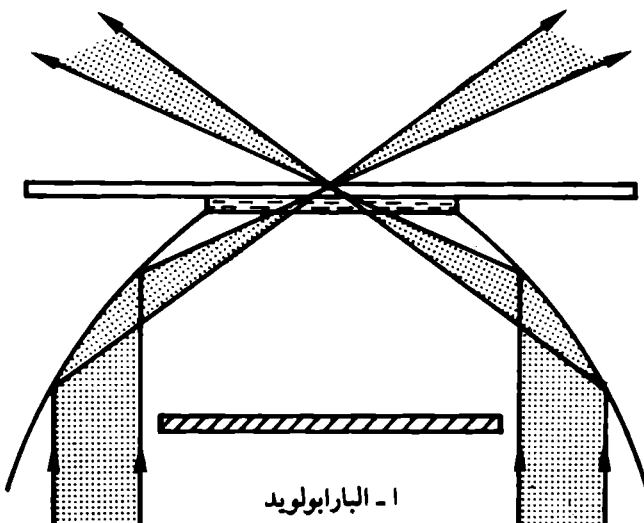
إن استخدام المجهر مظلم الحقل يناسب دراسة الكائنات المائية مثل الأوليات (Protozoa) والجفونمعويات الصغيرة. كما يلعب المجهر مظلم الحقل دوراً بارزاً عند الرغبة في دراسة طبيعة حركة الأهداب وكيفية عملها في الحيوانات المائية. كما يمكن استخدام المجهر مظلم الحقل عند قوى تكبير عالية بوساطة العدسات الزيتية، لكن يجب الأخذ في الاعتبار أن تكون الفتاحة العددية للعدسات الزيتية أصغر من الفتاحة



العددية للمكثف لكي نضمن أن جميع الصورة المباشر لا يصل إلى العدسة الزيتية. لهذا فغالبا ما تكون العدسات الزيتية في المجاهر مظلمة الحقل تحتوي على حجاب حدي من السهل التحكم فيه حتى نضمن دائمًا أن تكون الفتحة العددية للعدسة الزيتية أصغر من الفتحة العددية للمكثف.

إضافة إلى ما سبق ذكره، فإن المكثفات العادية لا تستخدم في المجاهر مظلمة الحقل وخصوصا عند استعمال العدسات الشبيهة عالية التكبير نظراً للحاجة إلى الحصول على مخروط ضوئي عالي الانفراج. لهذا تستعمل مكثفات خاصة بوضع الزيت بينها وبين الشريحة المجهرية لكي نضمن أن الأشعة الضوئية المائلة لم تتعكس من أسفل الشريحة. ويوجد نوعان من المكثفات الخاصة بالمجاهر مظلمة الحقل، يعرف الأول باسم البارابوليود (Paraboloid)، ويمتاز بسطح عاكس واحد مزود بمرآة عاكسة مقعرة وهذا

غير شائع الاستعمال في الوقت الحاضر. أما النوع الثاني وهو الأكثر شيوعاً، ويعرف باسم الكارديوид (Cardioid) (شكل ٣ - ١٥) وهو عبارة عن مكثف سطحيه عبارة عن



مرايا عاكسة م-curved ومرايا عاكسة محدبة. هذا النوع الأخير لديه القدرة على إنتاج أشعة ضوئية شديدة الانحراف، ولذا نجد أنه يستعمل مع العدسات الزيتية شريطة أن تكون فتحاتها العددية منخفضة أو بها ما يعرف بالحجاب الحدقي.

وكما هو معروف، إن العينة المدروسة يجب أن تكون في بؤرة المخروط الضوئي. ويعني هذا ضرورة التبئير (Focusing) الصحيح للمكثف ووضعه مركزياً مع المحور البصري للمجهر. كما يجب الإدراك بأن سمك الشريحة المجهرية أمر جوهري، فالشريحة السميكة تحول دون تبئير المكثف بالشكل الدقيق.

وعلى الرغم من أن المجهر مظلل الحقل قليل الاستعمال مع العدسات الزيتية، إلا أنه يلعب دوراً مهماً في بعض الدراسات، مثل دراسة الدم أو الدراسات البكتيرية، وهذا يعتبر المجهر مظلل الحقل عالي التكبير من أحسن الأجهزة لدراسة الدم الطازج. لأن تلك العينات لا تحتاج إلى صبغ.

#### مجهر الطور المتباين

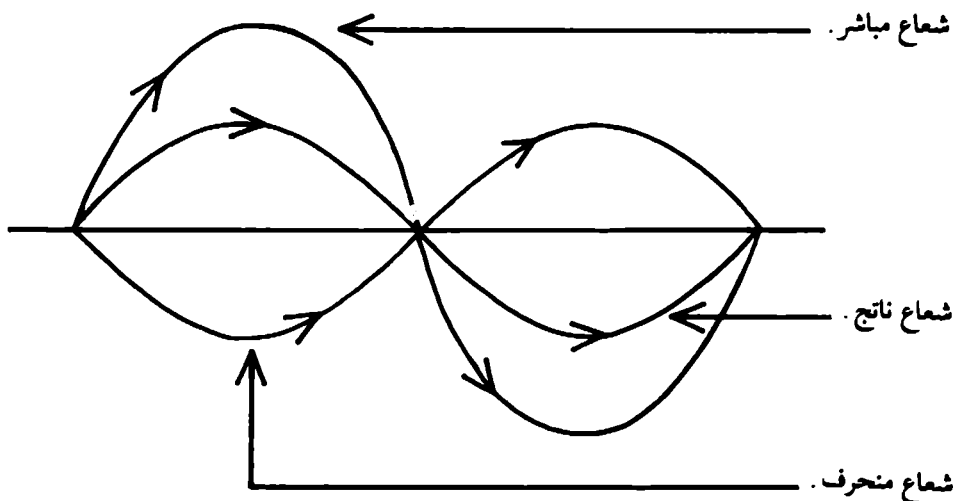
إن العينة بلاشك تؤثر على مسار الضوء المار بها وهذا التأثير قد يكون في مجال السعة الضوئية أو التغير في طور موجات الضوء (Phase of the light waves). تستخدم العينات المصبوغة في المجاهر الضوئية العادية نظراً لأن الأصباغ تقوم بامتصاص بعض الأشعة الضوئية مما يتبع عن ذلك تغير في السعة الضوئية أو شدة الإضاءة (Intensity)، معروف أن شدة الإضاءة تتناسب مع مربع السعة الضوئية. إن التغير في طور الضوء (φ) يعتمد على مدى التباين بين معامل انكسار العينة وبيئة التحمل وسمك العينة ذاتها، ويمكن حساب هذا التغير من المعادلة الآتية:

$$\phi = (n_0 - n_m) t$$

حيث إن ( $n_0$ ) تمثل معامل انكسار العينة و ( $n_m$ ) تمثل معامل انكسار المادة المحيطة بالعينة، و ( $t$ ) تمثل سماكة العينة (Wilson & Morrison, 1977).

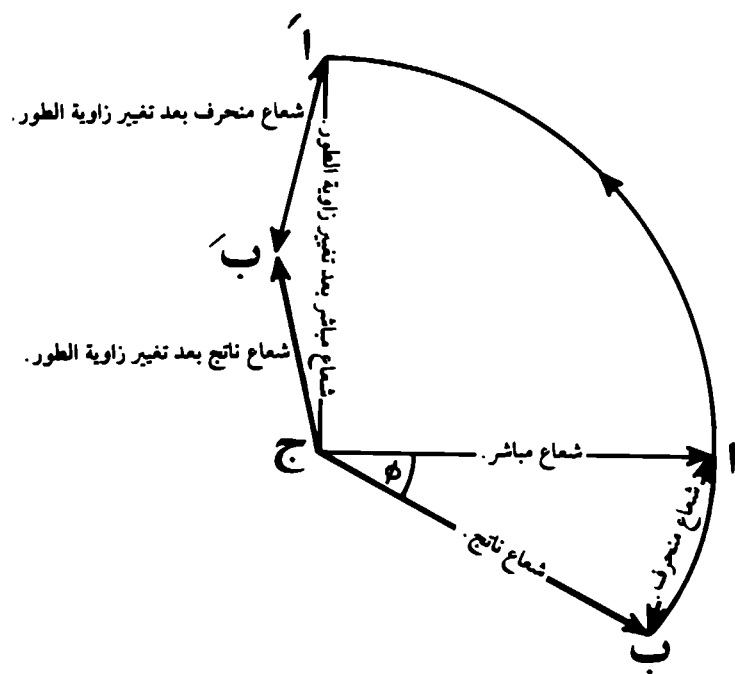
ولا تستطيع عين الإنسان أن تحس بالتغيير الذي يحدث لطور موجات الضوء، ولهذا فالعينات التي تحدث مثل هذا التغير عند استخدام المجاهر الضوئية تحتاج إلى استعمال عدسات إضافية لكي تغير في السعة الضوئية. وهذا ما يقوم به مجهر الطيف المتباين.

ويرجع الفضل الأول في اكتشاف هذا النوع من المجاهر إلى العالم زرنيك (Zernike). وكما هو معروف، إن الصورة التي يكونها المجهر للعينة المدرستة تتشكل نتيجة تداخل الضوء المباشر مع الضوء المنحرف بسبب تلك العينة. في العينات المصبوغة يكون الاختلاف في الطور بين الشعاع المباشر والشعاع المنحرف ويزاوية مقدارها  $180^\circ$ ، لهذا يتبع اختزال للسعة الضوئية، والتي بدورها تؤدي إلى حدوث التباين الضوري لرؤية العينة (شكل ٣ - ١٦).



شكل ٣ - ١٦ : العلاقة بين الشعاع المباشر والمنحرف والناتج في المجهر الضوئي  
(عن كارب ١٩٧٦ ، بتصرف)

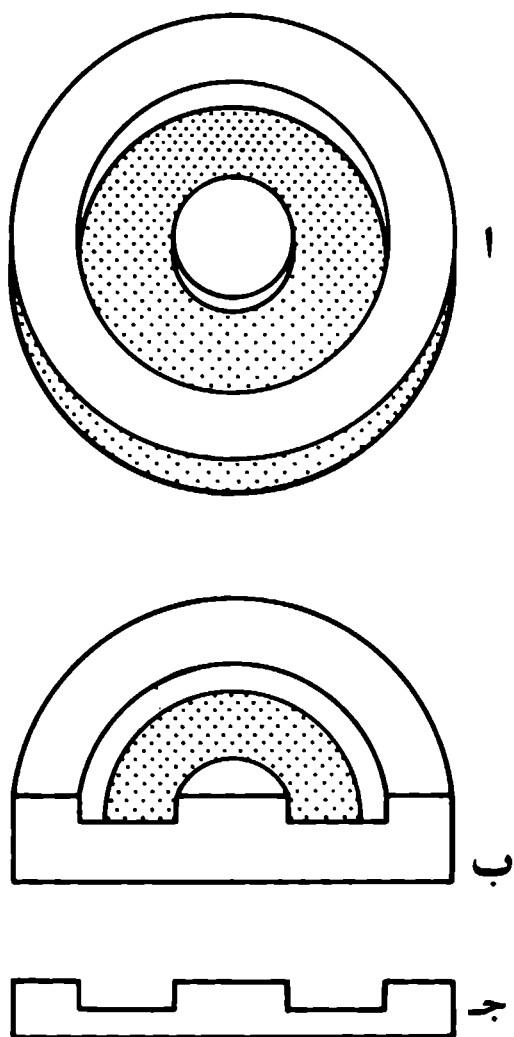
لكن لو تصورنا أن العينة شفافة جداً، عندئذ لن ينبع لدينا تغير في السعة الضوئية ولكن حتى سوف يكون هناك تغير في الطور (٥). ولو حاولنا توضيح ذلك بالرسم التخطيطي لوجدنا أن الضوء المباشر والشعاع الناتج متساويان لكن يعزلان عن بعضهما البعض بزاوية تعادل مقدار التغير في الطور (شكل ٣ - ١٧)، أي أن المسافة بين الضوء المباشر والشعاع الناتج تمثل لنا الشعاع المنحرف، وزدنا زاوية الطور (٥) وذلك بتحريك الضوء المباشر عكس عقارب الساعة إلى الوضع (أ.ج) مثلاً لوجدنا أن الشعاع المنحرف سوف يكون ثابتاً، لكن سوف يقصر الشعاع الناتج (ب.ج) مما يؤدي إلى نقص في سعة الموجة الضوئية. لذا ينبع لدينا التباين الكافي للصورة المجهرية الشفافة. وبالإمكان عكس مظهر الصورة المجهرية بحيث تصبح أكثر بريقاً من الحقل المجهي لو أمعنا الضوء المباشر مع المحافظة على الشعاع المنحرف وهذا ما يعرف بطور التباين السالب (Negative phase contrast). على العموم فإن طور التباين الموجب (Positive phase contrast) هو الأكثر شيوعاً وفيه تبدو الصورة المجهرية أقل بريقاً من الحقل المجهي.



شكل ٣ - ١٧ : العلاقة بين زاوية الطور والتباين في مجهر الطيف .

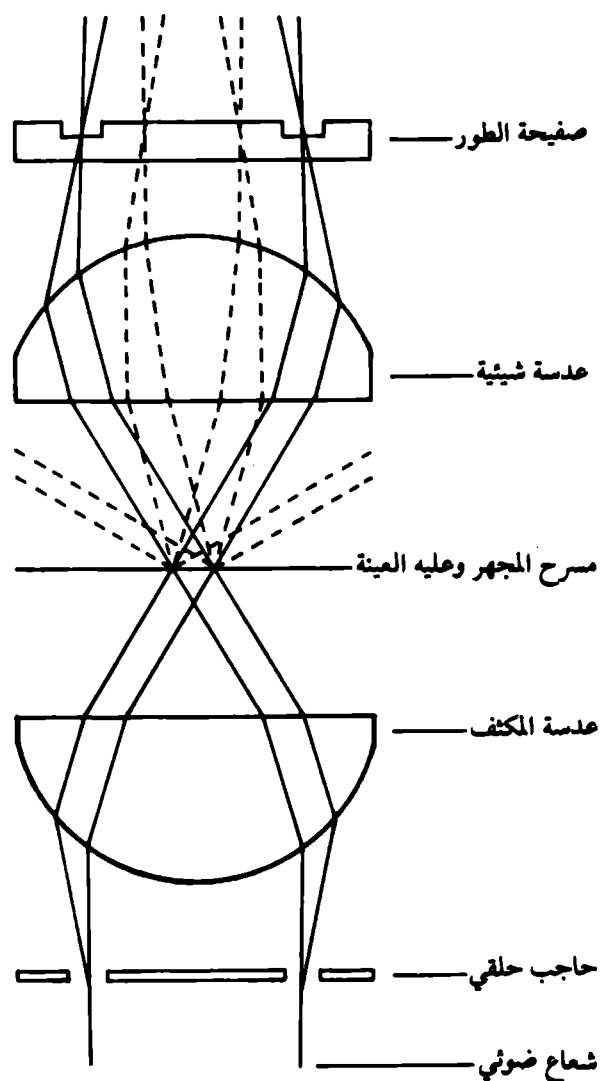
عملية التحكم في طبيعة الإضاءة تم بتعديلات بصرية تجري في مجهر الطور المتباین وذلك بادخال ما يعرف بصفيحة الطور (Phase plate) والتي توضع خلف المستوى البؤري للعدسة الشبئية. صفيحة الطور عبارة عن قرص من الزجاج به تجويف (Groove) دائري (شكل ٣ - ١٨). كما يتم الحصول على الضوء من خلال مكثف تحت مسرحي مزود بحجاب حلقي (Annular diaphragm) يقع أمام مستوى البؤري. هذا الحجاب الحلقي يجب أن يكون في مستوى يتوافق تماماً مع مستوى صفيحة الطور، ويعني هذا أن حلقة الحجاب سوف تتحكم في مسار الضوء المباشر بحيث يمر تماماً في التجويف الدائري الموجود على صفيحة الطور (شكل ٣ - ١٩). كما أن عمق التجويف الدائري لصفيحة الطور محسوب بشكل دقيق لكي يجعل زاوية الطور (٥) أكثر من  $90^{\circ}$ . عندما يمر الشعاع المنحرف (نتيجة لمرور الضوء خلال العينة) من خلال سطح صفيحة الطور وبالذات السطح السميك منها، والضوء المباشر من خلال الجزء الرفيع من الصفيحة، وحيث إن العينة تؤثر على الضوء المباشر بمقدار ربع الموجة الضوئية لذا فإن الجزء السميك من صفيحة الطور سوف يؤثر على الشعاع المنحرف بمقدار أكثر في حدود نصف الموجة الضوئية. لهذا يتضح عن ذلك تباين في سعة طول الموجة ويشكل كافي لتوضيح صورة مجهرية ذات تفاصيل داخلية متباینة.

لكن يجب معرفة أن كل عدسة شبئية لها صفيحة طور خاصة بها حيث يختلف التجويف الدائري لصفيحة الطور تابينا لنوع العدسة. وينطبق هذا كذلك على حلقة الحجاب في المكثف تحت المسرحي، والتي يجب هي الأخرى أن تتناسب مع نوع العدسة المستعملة. ترتيب الحلقات (Annuli) متباینة الحجم بشكل منتظم على عجلة متحركة (Rotating wheel) تُسهل عملية اختيار الحلقة المناسبة. تتم عملية تطبيق صورة الحلقة المناسبة مع تجويف صفيحة الطور في مجهر الطور المتباین القديم بإزالة العدسة العينية والنظر في أنبوب المجهر والتأكد من عملية التطابق. أما مجهر الطور المتباین الحديث، فعادة ما يزود بعدسة خاصة توضع في المسار البصري لتحول العدسة العينية إلى ما يشبه المنظار (Telescope) ليتأكد الفاحص من أن حلقة المكثف منتظمة تماماً مع تجويف صفيحة الطور. مثل هذه العدسة عادة تعرف باسم المصار (Optiphor)، وتوجد في القطعة الأنفية للمجهر ويرمز لها عادة (PH).



شكل ٣ - ١٨ : الشكل العام لصفحة الطور.

(أ) شكل مجسم عام. (ب) مقطع نصفي في الشكل العام للمجسم. (ج) مقطع رأسي في الشكل العام للمجسم.

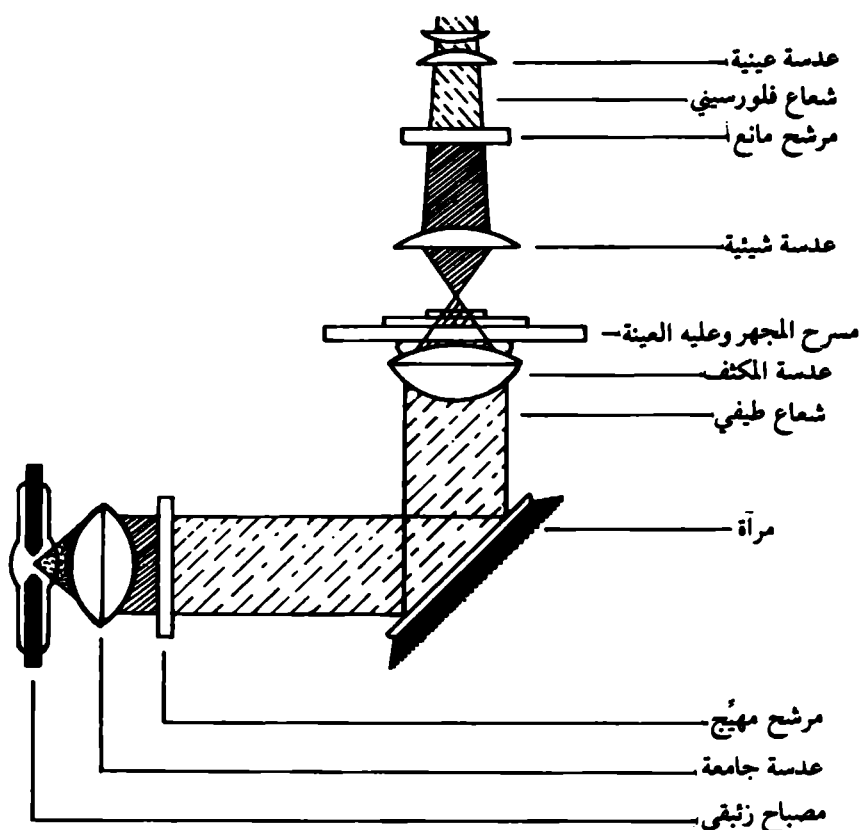


شكل ٣ - ١٩ : الجهاز البصري في مجهر الطور المتباين (عن سبنسر ١٩٨٢ ، بتصرف).

## المجهر الفلورسيني

لقد عرف منذ زمن بعيد أن بعض المواد لها خاصية امتصاص الموجات الضوئية القصيرة مثل ألوان الطيف الأزرق والبنفسجي أو فوق البنفسجي مما يتسبب في تهيج تلك المواد وإطلاق طاقة ضوئية ذات موجة طويلة. إذا كان إطلاق مثل هذه الموجات الضوئية طويلة الموجة يستمر خلال عملية تهيج المادة فقط، فإن هذه الظاهرة تعرف باسم الإضاءة الفلورسينية (Fluorescence)، أما إذا استمرت الموجات الطويلة بعد توقف عملية التهيج ولو لفترة زمنية قصيرة فمثل هذه الظاهرة تعرف باسم الإضاءة الفسفورية (Phosphorescence).

والمجهر الفلورسيني عبارة عن مجهر عادي لكن الإضاءة فيه يتم إما بوساطة الضوء النافذ (Transmitted light). أو بوساطة الضوء الساقط (Incident light) كما في المجاهر الحديثة. يستعمل الحقل المظلم عند الفحص بالمجهر الفلورسيني وهذا يضمن تركيز إشعاع موجات الضوء القصيرة على العينة، ولكي يتكون حقولاً معتملاً يحيط بالصورة الفلورسينية (Fluorescent image) ذات بريق واضح أكثر مما لو أحاطت بحقل مجهر مضيء. يتركب المجهر الفلورسيني النافذ (Transmitted fluorescence microscope) من تنظيم بصري بسيط (شكل ٣ - ٢٠)، كما يزود بمصدر إضاءة مسؤول عن إنتاج ضوء مهيج من قبل مصباح (لمبة) يطلق أشعة الطيف المعروفة، غالباً يحتوي هذا المصباح على قوس زئبقي (Mercury arcs) شديد الإضاءة. يحدد الشعاع ذو الموجة القصيرة المطلوب بوساطة إمرار الأشعة على مرشح (Filter) خاص يعرف بالمرشح المولد «المهيج» (Exciter filter) والذي يسمح لشعاع واحد فقط من أشعة الطيف السبعة. هذا الشعاع قصير الموجة يعكس باتجاه مكثف المجهر بوساطة المرأة العاكسة، والذي بدوره يركز الشعاع على العينة المصبوغة. عندما يمر الشعاع قصير الموجة على العينة المصبوغة، والتي لها القدرة على امتصاص مثل هذا الشعاع تهيج وتصدر نوعاً آخر من الإشعاع طويل الموجة الذي يمر خلال العدسة الشيشية، فالعدسة العينية للمجهر مما يؤدي إلى رؤية صورة العينة البراقة. ونظراً لأن كمية من الشعاع قصير الموجة قد تغير من خلال العينة إلى عدسات المجهر، وكما هو معروف إن مثل هذا الشعاع لا يرى بالعين



شكل ٣ - ٢٠ : الجهاز البصري في المجهر الفلورسيبي ذي الشعاع النافذ .  
(عن كولنجز ١٩٧٤ بتصريح)

ولكنه يؤثر عليها. لذلك يتوجب وضع مرشح مانع (Barrier filter) بين العدسة الشيشية والعدسة العينية للمجهر لكي يمنع مرور الشعاع قصير الموجة لكنه في نفس الوقت يسمح للشعاع طويل الموجة بالمرور وهذا بالطبع يضمن سلامة عين الفاحص.

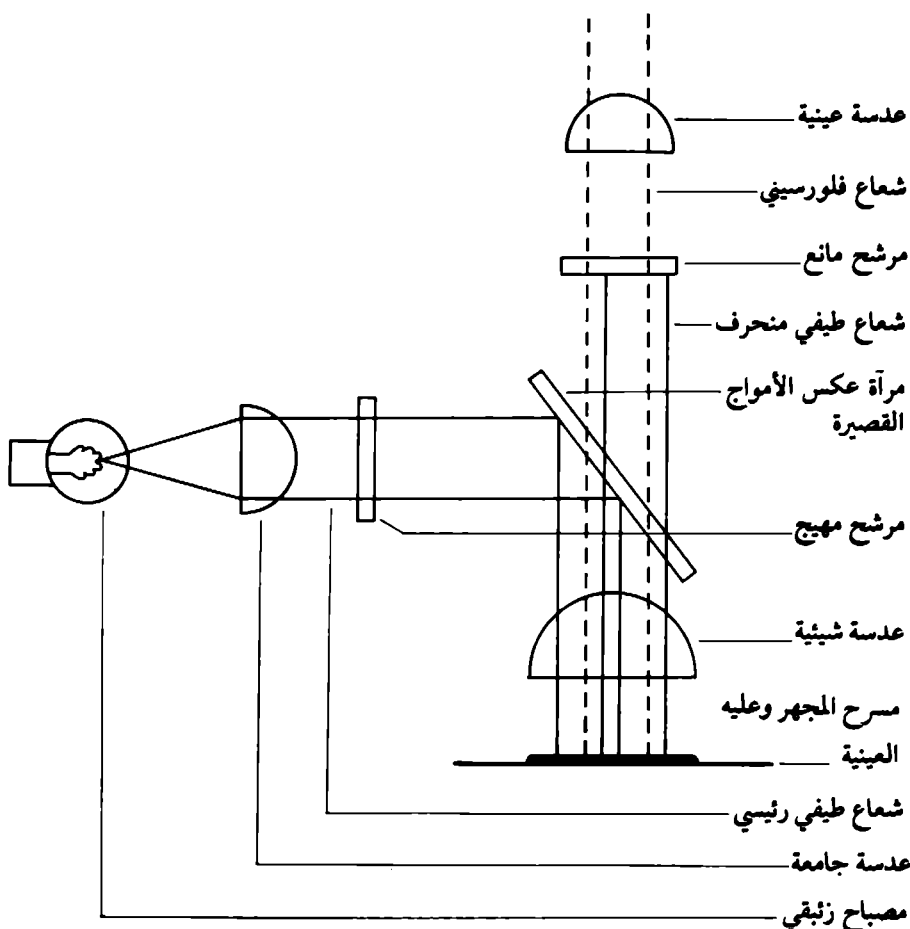
حديثا بدأ التركيز على استعمال نوع جديد من المجاهير الفلورسيبية تعتمد في إضاءتها على الضوء الساقط (Incident light) بدلا من الضوء النافذ. يسمح هذا النوع

من المجاهر للضوء قصير الموجة المهيج بالسقوط على العينة من أعلى ولذا تعمل العدسة الشيشية محل المكثف. الشعاع المهيج لا يسقط على جميع معلم العينة بل يقتصر على إضاءة الجزء المفحوص بالعدسة الشيشية كما أن التهيج لا يحصل إلا للأجزاء السطحية، وهذا يضمن زيادة تألق الصورة نظراً لعدم فقدان كمية الفلوررة نتيجة لامتصاص العينة لها بشكل عام. يستعمل الضوء الأزرق (Blue light) أو الأشعة فوق البنفسجية (Ultra-violet light) كمصدر للإضاءة، ولذا يكتفى بوساطة عدسة مجمعة قبل نفاده من خلال المرشح المولد (المهيج) وبعدها يعكس إلى الأسفل في مركز المحور البصري للمجهر بوساطة مرآة خاصة (لها القدرة على عكس الموجات القصيرة فقط)، ليمر من خلال العدسة الشيشية والتي بدورها تكشف حزمة الإشعاع على مسطح العينة. عندما تتصادم العينة هذه الأشعة قصيرة الموجة والتي تهيج بعض المواد مثل الأصاباغ الفلورسسينية، تنطلق موجات ضوئية طويلة الموجة تمر عبر العدسة الشيشية وتتفاوت خلال المرأة العاكسة إلى العدسة العينية للمجهر ومثل هذه الأشعة طويلة الموجة هي المسؤولة عن تكوين الصورة للعينة المدروسة. كما يفضل وضع مرشح مانع بين المرأة العاكسة والعينة لكي يحجب جميع الأشعة قصيرة الموجة من الوصول مباشرة إلى عين الفاحص (شكل ٣ - ٢١).

أخيراً يلعب المجهر الفلورسسي دوراً مهماً في دراسات وتصنيف الكروموسومات الخلوية وتفسير ما يحدث من تغيرات غير طبيعية في كروموسومات الخلية، كما يساهم بدور بارز في دراسة الأجسام المضادة (Antibodies) والخلايا السرطانية (Malignant cells).

### المجهر المقلوب

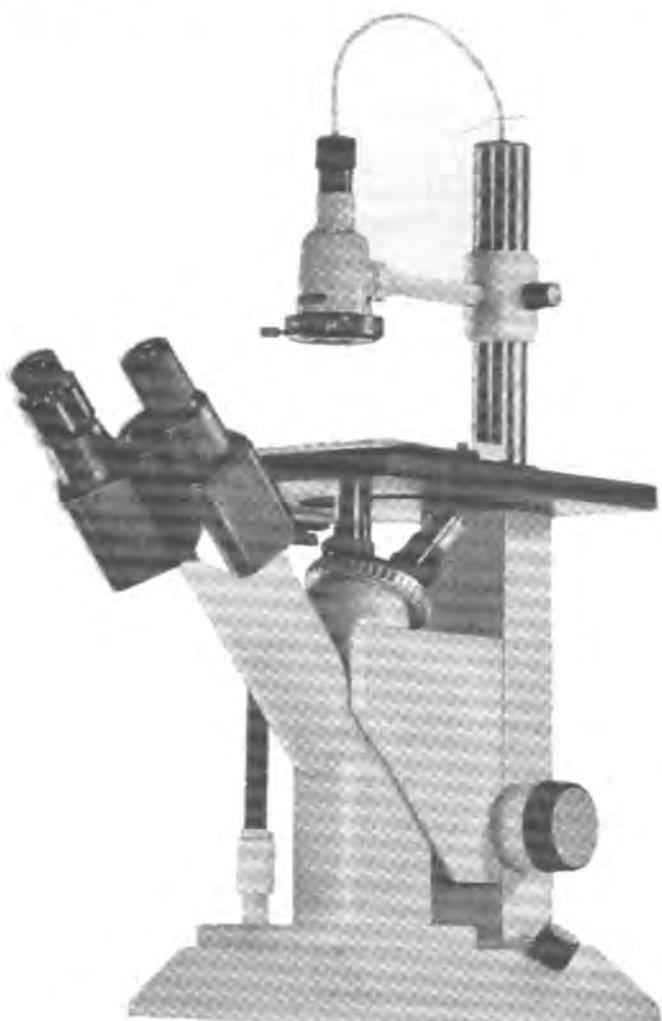
المجهر المقلوب (Inverted microscope) يعتبر مجهاً ضوئياً اعتمادياً لكنه مصمم بشكل خاص ليؤدي غرضًا خاصاً. نجد أن هذا النوع من المجاهير يناسب دراسة الخلايا والأنسجة المزروعة (Cell and tissue cultures) وهي ما زالت في أطباق (Dishes) ودوارق (Flasks) الزراعة. فلقد قدم هذا المجهر خدمة جليلة إلى المهتمين بعلوم الحياة



شكل ٢١ : الجهاز البصري في المجهر الفلورسيبي ذي الشعاع الساقط .

إذ مكنهم من مشاهدة ومتابعة ما يحدث من تطورات وتغيرات للخلية وهي ما زالت حية بل وهي ما زالت تباشر نشاطها الحيوي كالانقسام أو التغذية أو النمو. نظراً لأن مسافة عمل العدسات الشبانية (البعد البؤري) تكون عادة قصيرة جداً، وبالذات العدسات الشبانية عالية التكبير (جدول ٣ - ١). وبمعنى آخر، المسافة بين العدسة الشبانية والعينة (أو المسرح الذي توضع عليه العينة) دائماً تكون صغيرة في حدود ٢ - ٤ مم

نقط. هذا يعني استحالة فحص الخلايا أو الأنسجة وهي ما زالت في محاليلها الغذائية، بل يجب تثبيتها وعمل ما يعرف بالشريحة المجهرية (Microscopic slides) والتي عادة لا يزيد سمكها عن ٢ مم. ولقد انتهى الإشكال بعد اكتشاف المجهر المقلوب والذي يعتمد أساساً على جعل الضوء اللازم لإضاءة العينة يسقط عليها من الأعلى، أما العدسات الشبيهة اللازمة للتكتير والتمييز فتكون أسفل مسرح المجهر (شكل ٢٢ - ٣)



شكل ٢٢ - ٣: مجهر ضوئي مقلوب

عادة تنمو الخلايا والأنسجة المزروعة على السطوح السفلية للدوارق والأطباق، فعند وضعها فوق مسرح المجهر سوف تكون قريبة جداً من العدسات الشيشية «وهذا أمر ضروري لوضوح الرؤيا» لأن سمك جدار الطبق أو الدورق لا يزيد عن ٢ مم. أما ارتفاع الطبق أو الدورق، الذي قد يصل إلى ١٠ سم أو أكثر فلن يؤثر على المجهر نظراً لإمكانية رفع مصدر الإضاءة إلى أعلى حتى يتتوفر المكان المناسب للعينة فوق المسرح، كذلك بالإمكان زيادة شدة الإضاءة حسب الحاجة. فلقد أصبح المجهر المقلوب ذا أهمية بالغة في العصر الحديث حيث سهل عملية التصوير المستمر «التصوير السينمائي» وهذا بالطبع مكتننا اليوم من معرفة ما يجري بالفعل داخل الخلية الحية من نشاطات حيوية وبالذات الحركية منها.

### المجهر متداخل الضوء

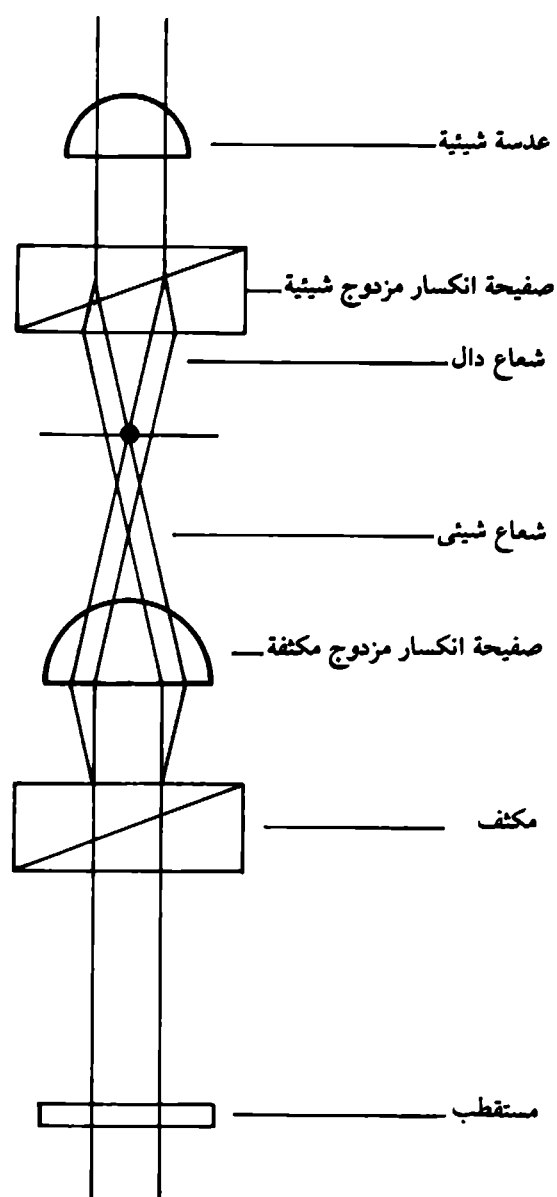
المجهر متداخل الضوء (Interference light microscope) يشبه إلى حد كبير المجهر متباين الطور (Phase contrast microscope) لكنه يستطيع أن يوضح الموجات الضوئية التي حصل لها اعتاق نسبية (Relative retardation) بعد مرورها من خلال العينة الشفافة. وفي الحقيقة يستخدم المجهر متداخل الضوء في قياس مقدار الإعتاق الضوئية والتي بدورها تستغل في الدراسات الكمية (Quantitative studies) أكثر من دراسات المشاهدة (Observation). فعند معرفة سمك العينة المدروسة كخلوية أو عضياتها مثل النواة أو الجسم السيجي ومعامل انكسار المادة المحيطة بها العينة فإنه بالإمكان حساب معامل انكسار العينة وبالتالي يمكن تقدير تركيز الأجسام الصلبة بها وزونها الجاف. كما يمكن استخدام هذا النوع من المجاهر لدراسة العينات على مستواها الخلوي أو النسيجي، لذا يسميه بعض العلماء الميزان الدقيق لعلماء الأحياء (Cell biologist's microbalance).

يعتمد هذا المجهر على استقطاب الضوء أولاً بوساطة مستقطب (Polarizer) يوجد أمام مصدر الإضاءة. هذا الضوء المستقطب (Polarized light) ي splitter إلى شعاع رئيسي وشعاع دال (Reference beam) عن طريق صفيحة الانكسار المزدوج (Main beam)

(Birefringent plate) المحمولة فوق المكثف. صفيحة الانكسار المزدوج هذه تعطي شعاعين منفصلين جانبيين لكن اتجاهي ذبذباتهما يكونان متعامدين على بعضهما البعض، ويعملان زاوية مقدارها  $45^\circ$  مع مستوى تذبذب الضوء المستقطب الذي يدخل إلى المكثف. وعندما يمر هذان الشعاعان عبر العينة نجد أنهما يجتمعان مرة أخرى بوساطة صفيحة انكسار مزدوج ثانية مثبتة أمام العدسة الشيشية. ونلاحظ أن الجهاز البصري مركب بحيث يمكن الشعاع الرئيسي من المرور خلال العينة، لذا يسمى أحياناً بالشعاع الشيشي (Object beam) بينما الشعاع الدال (Reference beam) يمر من خلال المساحة المحيطة بالعينة (شكل ٣ - ٢٣). أي اختلاف في مسار الشعاع تحدثه العينة المدرستة سوف يؤدي إلى تغيير في طيف الشعاع الرئيسي أو شعاع الشيء. كما أنه بالإمكان الحصول على العديد من الأشرطة السوداء (Black fringes) المتوازية في حقل الرؤية (View field) للمجهر (شكل ٣ - ٢٤)، وعندما يحدث تغير طيفي للشعاع الرئيسي بعد مروره من خلال العينة، نجد أنه يحدث تغيير جانبي لعدد من الأشرطة السوداء نتيجة التغير الذي حدث في طيف الشعاع الرئيسي (شكل ٣ - ٢٤ ب). كما أنه بالإمكان قياس هذا التغير في الأشرطة السوداء ومنها يمكن حساب مقدار التغير الطيفي الذي نتج من العينة. ولعل أبرز خدمات هذا المجهر تتركز في استخدامه لتقدير كمية الوزن الجافة (الكتلة الجافة Dry mass) للخلايا فمن المعروف أن معامل الانكسار للخلية مرتبط مباشرة مع تركيز محتوياتها الصلبة، وأن التغير في الطيف الضوئي نتيجة مروره خلال الخلايا مرتبط بمعامل الانكسار وسمك الخلية ذاتها. فلو عرفنا معامل الانكسار وكذلك سماكة الخلية فبالاستطاعة حساب تركيز الأجسام الصلبة (الكتلة الجافة) في داخل الخلية من المعادلة الآتية:

$$\text{ك} = \frac{\sigma \times \text{أ}}{\text{ث} \times 100}$$

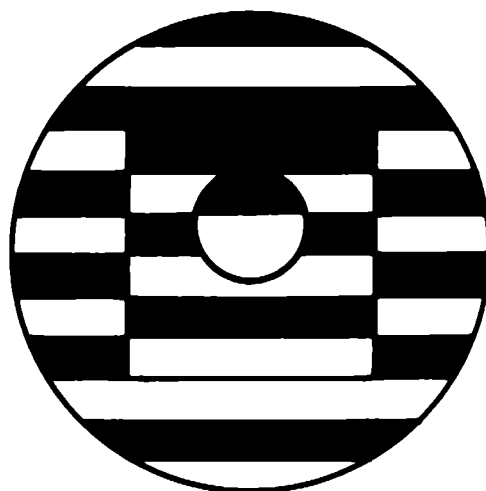
حيث (ك) الكتلة الجافة للخلية و(أ) مساحة الخلية و (σ) مقدار التغير في الطيف . ثابت يعادل (١٨، ٠٠، ٠٠) (Phase change).



شكل ٣ - ٢٣ : الجهاز البصري في المجهر متداخل الضوء .



ا - قبل وضع العينة



ب - بعد وضع العينة.

### طرق التحضير المجهري

- مقدمة ● طريقة الحصول على العينة
- طريقة ثبيت العينة ● طريقة التحضير المباشر ● طريقة المرس ● طريقة السحب
- طريقة التقاطع

#### مقدمة

يقصد بالتحضيرات المجهريه أو الدقيقة بأنها تلك الخطوات أو العمليات التي تستعمل فيها معدات أو أجهزة علمية وطرق تحضير دقيقة تسهل على الدارس معرفة ماهية التراكيب الخلوية المكونة لجسم الكائن الحي . على هذا الأساس أصبح من الضروري إذا معرفة طبيعة تلك المعدات أو الأجهزة العلمية ، وكذلك الطرق اللازم اتباعها أثناء التحضيرات المجهريه . ولقد سبق الكتابة عن أهم الأجهزة العلمية ذات الصلة الوثيقة بالتحضيرات المجهريه في الفصول السابقة وسوف يخصص هذا الفصل لشرح أهم طرق التحضير الواجب اتباعها أثناء إعداد العينة للفحص المجهري .

تعرف الطرق التحضيرية بأنها تلك الخطوات الواجب اتباعها أثناء إعداد العينة للدراسة كطريقة الحصول عليها ومعالجتها بالمواد الكيميائية والأصباغ حتى يصبح من السهل دراسة مكوناتها التركيبية بوساطة المجاهر الضوئية أو الالكترونية . وفي وقتنا الحاضر هذا يصعب حصر جميع الطرق التحضيرية المعروفة وبشكل مفصل واف ، لذا نكتفي هنا بالتطرق إلى أكثر الطرق شيوعا في وقتنا الحاضر .

## طريقة الحصول على العينة

قد تكون العينة المدروسة عبارة عن كائن حي كامل وقد تكون جزءاً من جسم هذا الكائن. وتعتمد كيفية الحصول على العينة أساساً على المهد المقصود أثناء الدراسة. يفضل دائماً أن يعامل الكائن الحي بطريقة انسانية أثناء استخدامه في الدراسات التجريبية، وكثير من دول العالم اليوم قد وضعت قوانين واضحة تهدف إلى المعاملة الحسنة بکائنات التجارب ويشدّع عن هذا الكائنات النباتية نظراً لأنها لا تبدي أي نوع واضح من الإحساس بالألم. إذا الغرض الحقيقي من معاملة حيوانات التجارب هو تخفيف الألم عنها بقدر المستطاع، فإذا كان الأمر يتطلب قتل الحيوان فيجب أن يتم بسرعة وبشكل مريح وكما ذكر سابقاً أن كيفية الحصول على العينة تعتمد على الهدف من البحث فقد تكون العينة كائناً متكاملاً، وينطبق هذا على الكائنات الصغيرة كالقراديات، أو جزءاً من أعضاء الكائن الخارجية أو الداخلية، وهذا يعني الحاجة إلى القيام بعملية التشريح للحصول على الجزء المطلوب. لهذا نستطيع أن نلخص أهم الطرق المتبعة في الحصول على العينة من الكائن الحياني كالتالي:

- |                  |                          |
|------------------|--------------------------|
| Slaughtering     | (أ) الذبح                |
| Pinthing         | (ب) التخدير              |
| Blow on the head | (ج) الضرب على مؤخر الرأس |
| Anaesthesia      | (د) التخدير              |

### الذبح Slaughtering

تعتبر هذه الطريقة من أسهل العمليات وأسرعها وتطبق على معظم الحيوانات الفقارية إذا استثنينا الأسماك منها. ومن أهم الشروط الواجب اتباعها أثناء الذبح الامساك الجيد بالحيوان واستعمال سكين (Knife) أو شفرة (Blade) حادة جداً وتم عملية الذبح بقطع أوردة وشرايين الرقبة مع القصبة الهوائية والبلعوم.

### التخنيع Pinthing

يقصد بعملية التخنيع ، شل الحيوان شلا كاملا وذلك بفصل الجبل الشوكي عن الجهاز العصبي المركزي أو المخ لكي ينقطع اتصال السيالات العصبية عن مختلف أجزاء جسم الكائن مع المخ وهكذا يفقد الحيوان الإحساس بالمؤثرات الخارجية ومن بينها الإحساس بالألم أثناء عملية التشريح للحصول على العينة . وتم عملية التخنيع بغرز ابرة التشريح الحادة فيما بين الفقرة الأولى من الفقرات العنقية والجمجمة حتى تصل إلى الجبل الشوكي ثم تحرك هذه الأبرة يمنة ويسرة حتى نضمن الانفصال التام للجبل الشوكي عن الجهاز العصبي المركزي . وكثيرا ما يطبق على الضفادع .

### ضرب مؤخرة الرأس Blow on the Head

هذه الطريقة تناسب حيوانات المعمل الصغيرة كالضفادع والفرنان ، وتهدف إلى عمل ارتجاج خفي مفاجيء وبشكل سريع بحيث يصبح الحيوان بعدها في حالة غيبوبة تامة . تتم هذه العملية بالإمساك الجيد بالحيوان بحيث تكون الناحية البطنية بالاتجاه البالغ مع ترك منطقة العنق والرأس حرمة الحركة ثم يضرب بمؤخرة الرأس الخلفية وبشكل سريع ومفاجيء على أي جسم صلب كحافة الطاولة .

يجب أن يتم الارتجاج المخي بضربة واحدة فقط لهذا نصح بعدم التردد أو الخوف والا يتأنم الحيوان . ويعرف نجاح العملية في حالة الفأر بخروج الدم من فتحي الأنف .

### التخدير Narcotisation

يجب أن يقوم بعملية التخدير أشخاص مؤهلون للقيام بمثل هذه المهمة ، نظرا للأخطار الجسيمة التي قد تنتج عن سوء استخدام المخدرات . وتتوقف عملية اختيار المخدر المناسب على طبيعة البحث ونوع الحيوان . فمن المعروف أنه في الدراسات الخلوية (Cytological studies) يفضل عدم استعمال المخدرات بينما تستعمل في حالة دراسة كيفية قيام الأعضاء بوظائفها (Physiological studies) وفي بعض الدراسات النسيجية (Histological studies). كذلك من المعروف أن هناك مخدرات تناسب

الحيوانات المائية مثل الإيثانول وكلوريد المنجنيز والمثول، وهناك مخدرات تناسب الحيوانات اللافقارية مثل أبخرة الأثير. أما البرمائيات والزواحف فبالإمكان تخديرها طبيعياً وذلك بتعربيضها لدرجة منخفضة جداً، فقد تصل إلى ٢٠°C تحت الصفر. لهذا يجب تحديد نوع المخدر اللازم استخدامه على حسب طبيعة العمل ونوع الكائن، وسيأتي الشرح بشيء من التفصيل عن المخدرات وكيفية استعمالها في الباب الثالث من هذا الكتاب.

### طريقة تثبيت العينة Fixation Method

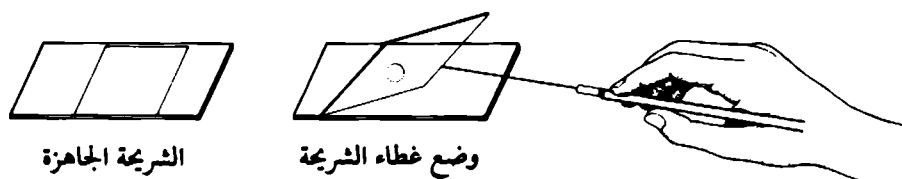
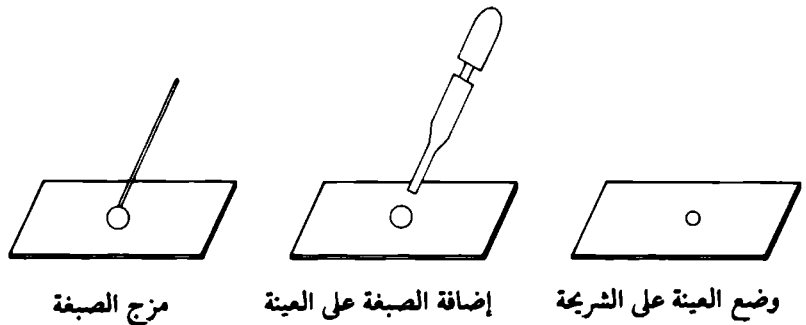
إن الغرض الأساسي من التثبيت هو المحافظة على طبيعة التراكيب النسيجية والخلوية إلى أكبر قدر ممكن على طبيعتها الأصلية مما يستوجب الكبح أو الحد من التغيرات التي تحصل بعد الوفاة بأسرع فرصة ممكنة، ولذلك تصمد للعمليات التي تمر بها أثناء الإعداد للدراسة مثل التقطيع والصبغ. الجدير بالذكر أنه لا يوجد مثبت مثالي يناسب جميع الأغراض بل تحدد الدراسة نوع المثبت الواجب استعماله. فمن المعروف أن الدراسات الخلوية يتفادى فيها استعمال المثبتات المختبرة القوية، لأنها تحطم الكثير من التراكيب السيتوبلازمية لكن يفضل استخدام المثبتات الغير مختبرة مثل كرومات البوتاسيوم الثنائية أو رابع أكسيد الأرميوم. في الدراسات النسيجية فيفضل عادة استخدام مثبتات مختبرة قوية، لأنها تجعل النسيج في حالة تساعد على عمليات التقطيع والصبغ، وأن التراكيب السيتوبلازمية الدقيقة تكون غير ذات أهمية عظمى. وبما أن المثبتات تنفذ وتتفاعل مع الأنسجة عند سرعات مختلفة تبعاً لنوع المثبت وسمك النسيج، لذا يجب تصغير حجم العينة المراد تثبيتها بحيث لا تزيد عن القليل من المليمترات (٢ - ٤ مم) كلما كانت سرعة نفاذ المثبت بطيئة كلما وجب تصغير حجم العينة. الأعضاء المجففة مثل الأمعاء (Intestines) يجب أن تفتح حتى يغمر المثبت بالتساوي جميع أجزائها. كذلك يجب أن تتم عملية التشريح أثناء الحصول على العينة بأسرع وقت ممكن حتى يحد من التغيرات الخلوية التي تحصل بعد الوفاة. أما مدة التثبيت المثالية فيجب أن تحدد بالقيام بالعديد من التجارب كما أن كمية المثبت المستعملة يجب أن تكون أكبر بحوالي ٢٠ مرة من العينة المثبتة. وتلعب درجة الحرارة

دورا هاما في عملية التثبيت لكن معظم المثبتات النسيجية يمكن استعمالها عند درجة حرارة الغرفة. ويمكن تثبيت العينة بالحرارة العالية كما هي الحال عليه في دراسة الكروموسومات أو بالبريد المنخفض كما في الدراسات الإنزيمية. ولقد شرحت المثبتات وكيفية تحضيرها بشيء من التفصيل في الباب الثالث من هذا الكتاب.

### طريقة التحضير المباشر Direct Preparation Method

يستعمل هذا النوع من التحضير في حالة الدراسة السريعة للعينات (Specimens) الحية ولو وقت قصير جداً كما هي الحال في فحص الخلايا الحرشفية (Squamous cells) المبطنة للفم أو فحص بعض الأوليات (Protozoa) مثل الأميба (Amoeba) واليوجلينا (Euglena) والبرامسيوم (Paramecium) والكائنات الحية الأخرى مثل البكتيريا (Bacteria) والقطريات (Fungi). تتم العملية بوضع قطرة صغيرة من محلول المائي الذي يحتوي على العينة في وسط شريحة زجاجية مجهرية نظيفة ثم تضاف قطرة صغيرة من أي صبغة بسيطة مثل صبغة أزرق المثيلين (Methylene blue). تتحرك المحتويات جيداً بقضيب زجاجي رفيع ثم يوضع غطاء الشرحية على النقطة المائية، ولكنشرط عدم السماح إطلاقاً بتكون أي فقاعات هوائية (Air-bubbles) قد تسبب في جفاف العينة وبشكل سريع. يمكن وضع غطاء الشرحية بإحدى طرقتين الأولى يوضع فيها الغطاء بجانب القطرة المائية وبشكل مائل وبشرط أن يرتكز على إبرة التسريح مثلاً ثم يسمح للغطاء بالانخفاض باتجاه القطرة المائية حتى يلامسها تماماً. تستمر عملية حفظ الغطاء بمساعدة إبرة التسريح وببطء وحذر شديدين حتى يصبح الغطاء في وضعه الأفقي وتتبسط القطرة المائية تحت هذا الغطاء. أما الطريقة الثانية فيمسك فيها غطاء الشرحية بين السبابية والابهام فوق القطرة المائية بقليل، ثم يسمح له بالسقوط المباشر على القطرة مما يؤدي إلى انبساطها مع عدم تكون أية فقاعات، لكن هذه الطريقة غير مضمونة وتحتاج إلى عملية مران وتدريب. وحتى لا تخجف الشرحية بسرعة وبالذات في الأجزاء الحارة يفضل أن توضع طبقة من الفازلين (Vaseline) أو الجيلاتين (Gelatin) أو شمع البرافين (Paraffin) حول حواف غطاء الشرح، وهذا يكبح عملية التبخر للمحلول المائي تحت الغطاء. الجدير بالذكر أن هذا النوع من الشراتح لا يمكن حفظها لفترة

طويلة من الزمن لكنها تناسب الدراسة لفترة قصيرة تصل عدة ساعات فقط (شكل ٤ - ١).



شكل ٤ - ١ : رسم تخطيطي لطريقة التحضير المباشر.

في حالة دراسة البكتيريا والأوليات وبالذات عند الرغبة في ملاحظة كيفية الحركة أو طريقة انقسام هذه الكائنات مباشرة يمكن استخدام طريقة أخرى تعرف باسم طريقة القطرة المعلقة (Hanging drop method). في هذه الطريقة توضع قطرة صغيرة جداً من محلول المائي الذي يحتوي على الكائن الحي المجهر (Living micro-organism) في وسط غطاء الشرحية المجهرية والذي بدوره يعكس عليه شرحية مجهرية تحتوي على تجويف (Cavity) مركزي وتعرف باسم الشرحية المقعرة (Depression slide). تعاد الشرحية المجهرية الى الوضع العادي وبشرط أن تبقى القطرة المائية معلقة بسطح غطاء الشرحية في وسط التجويف الشرحية المقعرة تماماً. ويفضل أن

تكون حواف تجويف الشرحة المقعرة مدهونة مسبقاً بالفيزالين لكي تساعد على التصاق غطاء الشرحة وتحد من عملية التبخر وبالتالي من جفاف العينة بسرعة. أما إذا لم تتوفر الشرحة المقعرة فإنه بالإمكان استخدام حلقة فانتجم (Vantegham ring) وهي عبارة عن حلقة زجاجية صغيرة تشبه الخاتم ثبتت بواسطة البرافين في وسط الشرحة المجهرية العادية ومن ثم تغطى بواسطة غطاء الشرحة المحتوي على القطرة المائية المعلقة (شكل ٤ - ٢).



وضع العينة على غطاء الشرحة



الشرحة الجاهزة



وضع الشرحة الم gioفة على الغطاء

شكل ٤ - ٢ : رسم تخطيطي لطريقة القطرة المعلقة .

### تحضير الخلايا الحرشفية بالطريقة المباشرة

تعتبر الخلايا الحرشفية (Squamous cells) الطلائية المبطنة للفم في الإنسان من أنساب الخلايا الحيوانية للدراسة بهذه الطريقة وكما هو متبع في التحضيرات المجهرية، فإنه قبل كل عملية تحضير يجب معرفة جميع المواد والمعدات وكذلك خطوات العمل اللازم استخدامها وتطبيقها أثناء القيام بالتجربة.

## المواد والمعدات

- |                 |                        |
|-----------------|------------------------|
| (٦) قضيب زجاجي  | (١) شرائح مجهرية       |
| (٧) فازلين      | (٢) أغطية شرائح        |
| (٨) إبرة تشيريج | (٣) نكاشات أسنان       |
| (٩) مجهر صوئي   | (٤) صبغة أزرق المثيلين |
| (١٠) ماء مقطر.  | (٥) قطارة              |

## خطوات العمل

- ١ - توضع قطرة صغيرة من الماء المقطر في وسط الشرحمة المجهرية النظيفة .
- ٢ - يمحك ولعدة مرات بطانة التجويف الفمي بعد المضمضة بوساطة النهاية المستعرضة لنكاشة الأسنان حتى يتحصل على كمية لا يأس بها من الخلايا الحرشفية المبطنة للجدار التي عادة من السهل إزالتها بالحلك البسيط ، يعرف ذلك بتراكم مادة بيضاء اللون على رأس النكاشة . وللحصول على خلايا حية يفضل أن يغسل الفم بالماء المقطر بعدها توضع اليد اليسرى على جدار الخد الأيسر من الخارج وبالنكاشة في اليد اليمنى ، يمحك جدار الخد الأيسر من الداخل مع الضغط . وبذلك يضمن الحصول على كمية مناسبة من الخلايا الحية .
- ٣ - تحرك نهاية النكاشة في قطرة الماء الصغيرة الموجودة على الشرحمة المجهرية ، حتى تتعلق الخلايا الحرشفية تماماً في تلك القطرة المائية .
- ٤ - تضاف قطرة صغيرة جداً من صبغة أزرق المثيلين بالقطارة .
- ٥ - تمزج القطرة المائية مع قطرة الصبغة جيداً باستعمال القضيب الزجاجي ، حتى يصبح لون محلول متجانس .
- ٦ - يوضع غطاء الشرحمة بالقرب من محلول العينة ويساعد إبرة التشيريج ، ينزل الغطاء بالتدريج حتى ينطبق تماماً على الشرحمة المجهرية ، وينبسط محلول تماماً مع عدم تكون أيه فقاعات هوائية . يجب أن يتناسب حجم محلول مع غطاء الشرحمة فإذا كان الحجم قليلاً فيستعمل غطاء شرحمة صغير والعكس صحيح .

- ٧ - يفضل أن تدهن حواف غطاء الشرحمة من الخارج بكمية كافية من مادة الفرالين إذا كان الجلوحراراً، وذلك باستخدام نكاشه أسنان نظيفة لكي تکبح من عملية التبخر الناتجة عن الارتفاع في درجة الحرارة.
- ٨ - تفحص الشرحمة بوساطة المجهر باستخدام العدسات الشيشية الجافة فقط (Dry objective lenses).

### **تحضير بعض الأوليات الطفيليية بالطريقة المباشرة**

الأوليات (Protozoa) عبارة عن كائنات حيوانية وحيدة الخلية، ويوجد منها أنواع حرة المعيشة (Free Living) ، وأنواع طفيليّة المعيشة (Parasitic living) ، تعتمد في الحصول على غذائها إما من الحيوان أو النبات. هذه الأنواع الطفيليّة بعضها ضار، وتسبب الكثير من الأمراض، والبعض الآخر غير ضار. وتحتوي أمماء البرمائيات وبالذات الصفادع على عدة أجنس من الكائنات الأولية الطفيليّة التي تعتبر من أنساب المصادر للدراسة نظراً لسهولة الحصول عليها.

### **المواد والمعدات**

- (١) ضفدعه
- (٢) كأس زجاجية صغيرة
- (٣) أدوات تشريح
- (٤) محلول كلوريد الصوديوم (٥٪٪)
- (٥) صبغة أزرق الميثيلين
- (٦) فازلين
- (٧) دبابيس.
- (٨) شرائح مجهرية
- (٩) أغطية شرائح
- (١٠) قطارات
- (١١) قضيب زجاجي
- (١٢) مجهر ضوئي
- (١٣) طبق تشريح

### **خطوات العمل**

- ١ - تمسك الضفدعه جيداً من أطرافها الخلفية، ثم يضرب بمؤخرة رأسها ويشدّه على حافة الطاولة، حتى تصبح في حالة غيبوبة تامة (أنظر ص ٦١).

٢ - ثبت الضفدعه في طبق التشريح بالدبابيس على ناحيتها الظهرية، ثم يفتح التجويف البطني بسرعة وتعزل القناة الهضمية، ويفصل المستقيم (Rectum) عن بقية الأمعاء.

٣ - يوضع المستقيم في كأس زجاجية صغيرة بها حوالي ١٠ مل من محلول كلوريد الصوديوم ٥٪، ويفتح المستقيم بالمقص، ثم يحرك جيداً في محلول الملح، بعدها يبعد المستقيم وتحفظ محلول حتى تترسب مختلفات الطعام في أسفل الكأس. توضع قطرة صغيرة من هذا محلول الرائق في وسط الشريحة المجهرية.

٤ - تضاف قطرة صغيرة جداً من صبغة أزرق الميثيلين بالقطارة، ثم تتبع بقية الخطوات كما وردت في التجربة السابقة (ص ٦٦).

### تحضير خلايا الخميرة بطريقة القطرة المعلقة

خلايا الخميرة (Yeast) هي عبارة عن كائنات نباتية فطرية (Plant fungi) ووحيدة الخلية مجهرية (Unicellular microorganisms) وتعتبر خميرة سكاروميسيز بومبي (*Saccharomyces pombe*) التي يستعملها أصحاب المخابز وربات البيوت في المطبخ، نوع من أنواع الخميرة والتي من السهل الحصول عليها واستخدامها في التجارب العملية.

### المواد والمعدات

- |                 |                         |
|-----------------|-------------------------|
| (٦) خبرة جافة   | (١) شرائح مقرعة         |
| (٧) سكر         | (٢) أغطية شرائح         |
| (٨) ماء مقطر    | (٣) صبغة أزرق الميثيلين |
| (٩) فازلين      | (٤) قطارات              |
| (١٠) مجهر ضوئي. | (٥) أنابيب اختبار       |

### خطوات العمل

١ - يوضع حوالي ١٠ مل ماء مقطر في أنبوبة اختبار نظيفة.

- ٢ - يضاف إلى الأنبوة حوالي  $\frac{1}{7}$  جم من السكر.
- ٣ - يضاف إلى الأنبوة حوالي  $\frac{1}{7}$  جم من الخميرة الجافة.
- ٤ - ترتج الأنبوة جيدا حتى تتعلق الخميرة.
- ٥ - ترك الأنبوة لمدة ٣٠ إلى ٦٠ دقيقة لتمكن الخلايا من النمو والتكاثر على هذا محلول السكري.
- ٦ - تضاف بضع قطرات من صبغة أزرق الميثيلين ويرجع محلول جيدا.
- ٧ - توضع قطرة صغيرة من هذا محلول في وسط غطاء شريحة نظيفة.
- ٨ - تذهب الحواف الخارجية للتجميف المركزي الموجود في الشريحة المقعرة بقليل من الفازلين، ثم تقلب هذه الشريحة المقعرة على غطاء الشريحة بشرط أن تكون القطرة المائية في وسط التجميف تماما.
- ٩ - يضغط قليلا على الشريحة حتى يتلتصق الغطاء بها.
- ١٠ - تعاد الشريحة المقعرة إلى الوضع الطبيعي، مع التأكد بأن القطرة المائية ما زالت معلقة في غطاء الشريحة.
- ١١ - تذهب الحواف الخارجية للغطاء بقليل من مادة الفازلين حتى تحد من عملية التبخر.
- ١٢ - تفحص الشريحة تحت المجهر باستعمال العدسات الشيشية الجافة ويمكن استخدام العدسات الزيتية، مع الأخذ في الاعتبار الحذر الشديد لمنع تحرك غطاء الشريحة.

### طريقة اهرس Squashing Method

تعتمد هذه الطريقة على هرس (Squash) العينات الرخوة (Soft) وتحويلها من الحالة النسيجية (Tissue state) إلى الحالة الخلوية (Cellular state) مباشرة على الشريحة المجهرية. تتم عملية اهرس ميكانيكيا وذلك بالدق اللطيف على العينة في قليل من محلول الصبغة باستعمال قضيب زجاجي (Glass rod)، أو بالنهاية الخلفية لإبرة التشريح. بعدها يجب أن تزال جميع الأجزاء الكبيرة التي يمكن رؤيتها بالعين المجردة، ثم يوضع غطاء الشريحة بحذر شديد مع عدم السماح بتكون أية فقاعات هوائية تحت

هذا الغطاء حتى لا تجف العينة بسرعة . ويضغط جيداً يليها اليد على غطاء الشرحة حتى تلتصل الخلايا وتصبح أكثر انساطاً على الشريحة ، لكن يجب الحذر في عدم السماح للغطاء بالتحرك إطلاقاً أثناء عملية الضغط وإلا تكسرت الخلايا وتشوهت معالها الحقيقة .

إن عدم إزالة جميع الأجزاء الكبيرة سوف يساعد على تكون الفقاعات المواتية تحت غطاء الشريحة ، وكذلك يقلل من انبساط الخلايا على الشريحة المجهرية ، مما يؤدي إلى عدم وضوح تركيبها الداخلي بشكل جيد . الجدير بالذكر أن هذه الطريقة تعتبر من أنجح الطرق المختصة بدراسة الخلايا وبالذات دراسة مراحل الانقسام الخلوي .

لهذا يجب معرفة أهم القواعد الأساسية في عمليات المرس :

أ - يفضل دائمًا تثبيت العينة في مثبت كارنوبي حيث التحضير نظراً لأن المثبت قديم التحضير يحتوي على نسبة عالية من خلات الأئيل (Ethyl acetate) ذات التأثير السيء على الخلايا . كذلك يجب أن يكون حجم العينة صغيراً ولا يزيد عن ٣ مم وكمية المثبت كبيرة . كما يفضل أن لا تزيد مدة التثبيت عن الحد المناسب لتفادي تصلب الأنسجة . تحتاج الأنسجة المختلفة إلى فترات تثبيت متفاوتة ، فمثلاً تحتاج أنسجة البرمائيات والحشرات إلى بعض ساعات حتى تتم عملية التثبيت ، لكن مدة التثبيت المناسبة للغدد اللعابية في الحشرات ثنائية الأجنحة لا تتطلب أكثر من بعض دقائق ولا تزيد عادة عن ٣٠ دقيقة . على العموم يمكن ترك العينة في المثبت لمدة ليلة كاملة بشرط حزنها عند درجة حرارة ٤°C . أما العينات المثبتة لعدة أيام فعادة تكون قاسية يصعب هرسها وامتزاجها بالأصباغ .

ب - يوجد ثلاثة أصباغ مشهورة في مجال المرس هي خلات الكارمين (Aceto-carmine) وخلات الأورسين (Aceto-orcein) وصبغة فولجن (Feulgen) . تتم عملية الصبغ عادة أثناء عملية المرس لكن بالإمكان هرس العينة في ٤٥٪ حمض خلبيك ، بعدها يفصل غطاء الشريحة ثم تصبغ الخلايا نظراً لأنبقاء العينة في محلول الصبغة قد يزيد من صلابتها ، وبالتالي صعوبة هرسها ، لكن إذا استثنينا الغدد اللعابية

في ثنائية الأجنحة والخصي في حشرات النطاط، نجد أن معظم أنسجة الحيوان تصبّع مباشرة على الشريحة المجهرية، حيث توضع قطرة من محلول الصبغة على النسيج الخلوي ثم بالدق اللطيف يتم تحويل العينة من مستواها النسيجي إلى مستواها الخلوي قبل عملية وضع غطاء الشريحة على الخلايا.

ج - يجب التأكد من إزالة جميع الأجزاء الكبيرة نسبياً والتي ترى بالعين المجردة، لأنها تعيق عملية الفرد الجيد للخلايا، مما يؤدي إلى سوء التحضير. كما يفضل استعمال غطاء شريحة سميك يتحمل عمليات الضغط ويستحسن أن يكون قد طلي مسبقاً بمحلول السيليكون (تخزن هذه الأغطية في ٩٥٪ كحول أثيلي)، لكن يجب تجفيفها تماماً قبل عملية الاستعمال). كذلك يستحسن استعمال شرائح مجهرية مدهونة بمحلول الألبيومين أو ما يعرف بالشرائح المطلية (Subbed slides)، وهي عبارة عن شرائح مجهرية سبق وأن غمرت في محلول من الجيلاتين (Gelatin) وكربونات البوتاسيوم الكرومية البوتاسيية (Chromium potassium sulphate)، بنسبة ١ جم وا٠٠ جم لكل لتر واحد على التوالي. الهدف من استخدام مثل هذه الشرائح زيادة نسبة الالتصاق الخلوي على الشرائح المجهرية والحد من نسبة الالتصاق على أغطية الشرائح المطلية بالسيليكون.

د - بعد وضع غطاء الشريحة على الخلايا، يجب التأكد من عدم تكون أية فقاعات هوائية. عندما توضع الشريحة في داخل ورقة ترشيح مثنية إلى نصفين ثم يضغط بها بآمان اليد وبشكل جيد مع عدم السماح للغطاء بالتحرك اطلاقاً حتى لا تلف الخلايا.

تعتبر هذه الخطوة بمثابة الخطوة الرئيسية في عمليات الهرس حيث يعزى إليها جودة التحضير فكلما كان الضغط قوي وثبت كلما كانت النتيجة أوضع.

أما أشهر طرق الهرس المتعارف عليها في مجال الدراسات الحيوية فمنها:

تحضير أطوار الانقسام غير المباشر في الحيوان

تعتبر طريقة تحضير أطوار الانقسام غير المباشر (Mitosis) خلايا الحيوان من أكبر

المشاكل نظراً لصعوبة الحصول على هذا النوع من الانقسام من أنسجة الحيوانات البالغة. لكن تعتبر البيوض الملقحة، وبالذات تلك التي تكون في مراحل الانقسام التفليجي (Cleavage division) وبخاصة بيوض الجراد والنطاط بشكل عام، من أحسن المصادر لدراسة مثل هذا النوع من الانقسام الخلوي.

### المواد والمعدات

- |                     |                        |
|---------------------|------------------------|
| (٩) ورق ترشيح       | (١) بيض نطاط أو جراد   |
| (١٠) ايوبارال       | (٢) أدوات التشريج      |
| (١١) ٩٥٪ كحول إيثيل | (٣) صبغة خلات الأورسين |
| (١٢) موقد كحولي     | (٤) ثلج جاف            |
| (١٣) مجهر ضوئي      | (٥) مثبت كارنوبي       |
| (١٤) زجاجة ساعة     | (٦) ماء مقطر.          |
| (١٥) عصف شرائح      | (٧) شرائح مجهرية       |
|                     | (٨) أغطية شرائح.       |

### خطوات العمل

- ١ - تنظف البيوض جيداً من حبات الرمل وذلك بغسلها في الماء المقطر لعدة مرات مع استخدام فرشاة التشريج الناعمة.
- ٢ - توضع بيضة واحدة في وسط الشريحة المجهرية ثم تضاف قطرة إلى قطرتين من الماء المقطر وفتح القمة الأمامية للبيضة بواسطة ابرة التشريج الرفيعة.
- ٣ - يضغط بالملقط على النهاية الخلفية للبيضة حتى تخرج محتوياتها الداخلية بها فيها الجنين والذي يمتاز بلونه الأبيض الشفاف.
- ٤ - يجفف الماء بسرعة باستخدام ورق الترشيج ، مع عدم التعرض للجنين.
- ٥ - تضاف بعض قطرات من مثبت كارنوبي حديث التحضير ويتناقض حوالي خمس دقائق.
- ٦ - يجفف المثبت بورق الترشيج مع عدم التعرض للجنين.

- ٧ - تضاف قطرة إلى قطرتين من الصبغة وتترك الخلايا تصطبغ جيداً، وهذا يعتمد على تركيز الصبغة ومدة الصبغة ويكتفى بذلك عادة عشر دقائق، لكن يجب عدم السماح للصبغة بالجفاف إطلاقاً لذا يفضل أن تغطي الشريحة بزجاجة الساعة مثلاً حتى لا تتبخّر الصبغة. يمكن إضافة زيادة من الصبغة إذا تطلب الأمر ذلك، لأن جفاف الصبغة يؤدي إلى جفاف الخلايا وبالتالي إلى عدم صلاحيتها للدراسة.
- ٨ - يوضع غطاء الشريحة بحذر مع عدم السماح لتكون أي فقاعات هوائية تحت الغطاء ويفضل أن يكون هذا الغطاء سميكاً ومطلي بمحلول السليكون.
- ٩ - توضع الشريحة والغطاء إلى الأعلى في داخل ورقة ترشيح مثنية إلى نصفين، ويضغط بلطف على ورقة الترشيح حتى تبين معالم حدود غطاء الشريحة نظراً لامتصاصها لقليل من محلول الصبغة.
- ١٠ - يضغط بابهام اليد على غطاء الشريحة وبشدة ولمدة دقيقة على الأقل ولكن يجب الحذر الشديد من السماح للغطاء بالتحرك أثناء الضغط عليه حتى لا تتلف الخلايا. يمكن تكرار العملية عدة مرات ويفضل أن تمر الشريحة ويسرعاً من ثلاثة إلى أربع مرات فوق موقد كحول قبل كل عملية ضغط. هذه الخطوة ضرورية لفرد الخلايا جيداً مما يساعد على زيادة التصاقها على الشريحة. إذا حدث أن تكونت فقاعات هوائية بعد عملية الضغط فهذه سوف تؤدي إلى جفاف الخلايا بسرعة.
- ١١ - في حالة الرغبة في زيادة ملامع الخلايا يفضل استخدام ما يعرف بعملية الصبغ المضاد (Counter staining) وذلك بصبغ الخلايا بصبغة أخرى تعطي لوناً يخالف لون الصبغة الأولى مثل صبغة الأخضر الفاتح (Light green) هذه الصبغة تلون ستيوكلازم الخلايا باللون الأخضر بينما صبغة خلات الأورسين تلون ألوية وكروموزومات الخلايا باللون الأحمر. تتم عملية الصبغ هذه بوضع قطرة من صبغة الأخضر الفاتح عند أحد حواف غطاء الشريحة من جهة وسحب صبغة خلات الأورسين تحت الغطاء بمساعدة ورقة ترشيح توضع عند حافة الغطاء من الجهة المقابلة، ويتناول حتى تخلص صبغة الأخضر الفاتح محل صبغة الأورسين تماماً وبعد تعادل عملية الضغط من جديد.
- ١٢ - في حالة الخوف من جفاف الشريحة بسرعة شديدة وبالذات في الأجزاء

الحارة، يفضل دهن حواف غطاء الشرحعة من الخارج بآلية مادة عازلة للتبخر مثل مادة البرافين أو الفازلين، فمن المعروف أن تحضيرات مثل هذه الشرائح لا يمكن استعمالها إلا لفترات محدودة وفي غضون ساعات فقط.

١٣ - عند الرغبة في عمل شريحة مستديمة (Permanent) ، وبالذات إذا كان التحضير جيداً، توضع الشرحعة والقطاء إلى أعلى فوق سطح من الثلج الجاف (Dry-ice) لمدة ثلاثة دقائق بعدها ينكش الغطاء وبسرعة بواسطة شفرة الحلاقة أو إبرة التسريح ثم تغطس الشرحعة بسرعة في ٩٥٪ كحول أثيلي لمدة دقيقة إلى دقيقتين.

توضع قطرة من محلول الايوبارال (يستعمل هذا بدلاً عن بلسم كندا نظراً لامكانية نقل الشرحعة من ٩٥٪ كحول إلى مادة التحميل مباشرة) بعدها يوضع غطاء الشرحعة الجديد وتترك الشرحعة لتجف تماماً على مجفف الشرائح . عملية التبريد الشديد بالثلج الجاف عملية ضرورية لكي تجمد الخلايا مع محلول الصبغة جيداً، ومن ثم تلتتصق على سطح الشرحعة فيسهل في النهاية نزع غطاء الشرحعة مع بقاء معظم الخلايا على الشرحعة . كذلك يجب أن تتم عملية نزع الغطاء بسرعة شديدة قبل أن ترتفع درجة حرارة الشرحعة .

### **تحضير أنظوار الانقسام الاختزالي في الحيوان**

تعتبر عملية تحضير أنظوار الانقسام الاختزالي (Meiosis) في الحيوان وبخاصة في ذكور الحيوانات، أسهل من عملية تحضير أنظوار الانقسام غير المباشر نظراً لسهولة الحصول على مثل هذا النوع من الانقسام . فمن المعروف أن الانقسام الاختزالي يتم في أعضاء التناسل الأنثوية والذكرية على السواء (المبايض والخصي) لكن ليونه الخصي (Testis) جعلتها أكثر ملائمة لعمليات التحضير. حيوانات المعمل الثدية الصغيرة والبرمائيات ونطاط الحشائش (Grass hopper) والجراد تعتبر من أنساب الكائنات الحيوانية لدراسة مراحل الانقسام الاختزالي لأن خلاياها تمتاز بكموموسومات قليلة العدد وكبيرة الحجم .

## تحضير أطوار الانقسام الاختزالي في البرمائيات

عنان البرمائيات (Amphibia) وبخاصة رتبة الذيليات (Urodele) مثل حيوان النيوت (Newt) ورتبة اللاذيليات (Anura) مثل الضفدع (Frog) ، بأن خلاياها ذات كروموسومات كبيرة وقليلة في العدد مما يجعلها من أنساب المصادر لدراسة مراحل الانقسام الاختزالي .

### المواد والمعدات

- |                            |                         |
|----------------------------|-------------------------|
| (١٠) طبق بترى              | (١) حيوان برمائي (ضفدع) |
| (١١) مجفف شرائح            | (٢) أدوات تشريب         |
| (١٢) ايوبارال              | (٣) مثبت كاربني         |
| (١٣) ثلج جاف               | (٤) ماء مقطر            |
| (١٤) ورق ترشيح             | (٥) شرائح               |
| (١٥) صبغة خلات الأورسين ٥٪ | (٦) أغطية شرائح         |
| (١٦) أنبوبة اختبار         | (٧) كحول اثيلي ٩٥٪      |
| (١٧) قضيب زجاجي            | (٨) موقد كحولي          |
| (١٨) زجاجة ساعة            | (٩) مجهر صوتي           |

### خطوات العمل

- ١ - يخدر الحيوان وذلك بضرب مؤخرة رأسه بسرعة وشدة على حافة الطاولة .
- ٢ - يفتح تجويف البطن وتعزل الخصية .
- ٣ - تقطع الخصية إلى أربع قطع صغيرة ، ثم توضع في أنبوبة اختبار تحتوي على مل من مثبت كاربني حديث التحضير .
- ٤ - ترك الخصية في المثبت لمدة ساعة إلى ساعتين (  $\frac{1}{2}$  ساعة قد تكون كافية ) .
- ٥ - يوضع جزء صغير من نسيج الخصية في وسط شريحة مجهرية نظيفة ، ثم تضاف إليه قطرتان من صبغة خلات الأورسين .
- ٦ - تهرس الخصية بالقضيب الزجاجي وبلطف حتى تتحول من الحالة النسيجية

- إلى الحالة الخلوية، مدة المhrs يفضل ألا تزيد عن الخمس دقائق.
- ٧ - تزال جميع الأجزاء الكبيرة التي يمكن أن ترى بالعين المجردة بمساعدة الملقط وابرة التشرير.
- ٨ - يغطى محلول الخلوي بزجاجة الساعة ترك الخلايا تصطبغ جيداً لمدة ١٠ دقائق. (التغطية بزجاجة الساعة عملية ضرورية، الغرض منها الحد من تبخّر الصبغة).
- ٩ - تكرر نفس الخطوات ٨ - ١٣ المذكورة آنفاً في تحضير أطوار الانقسام غير المباشر في الحيوان.

### **تحضير أطوار الانقسام الاختزالي في الحشرات**

يعتبر نطاط الحشائش (Grass hoppers) والجراد (Locust) من أنساب المصادر للدراسة الانقسام الاختزالي لسهولة تربيتها في المعمل ولما تمتاز به من كروموزومات كبيرة وقليلة.

### **المواد والمعدات**

- (١) نطاط حشائش ذكر
  - (٢) أدوات تشيريج
  - (٣) ماء مقطر
  - (٤) شرائح مجهرية
  - (٥) أغطية شرائح
  - (٦) مثبت كاربنوى
  - (٧) أنبوية اختبار
  - (٨) ورق ترشيج
  - (٩) ايوبارال
  - (١٠) كحول اثيلي ٩٥٪
- (١١) موقد كحولي
  - (١٢) مجهر ضوئي
  - (١٣) زجاجة ساعة
  - (١٤) محفف شرائح
  - (١٥) محلول رنجر للجراد
  - (١٦) ماصات باستير
  - (١٧) صبغة الأسيتو أورسين
  - (١٨) ٤٥٪ حمض خليك
  - (١٩) كحول اثيلي ٧٠٪

## خطوات العمل

- ١ - يمسك النطاط من الناحية الصدرية بملقط، ويغمس في زجاجة ساعة تحتوي على محلول رنجر للجراد (Locust Ringer) ثم بالملحق تقطع النهاية الخلفية للبطن. يُشرّح الحيوان من الناحية الظهرية وذلك بالقطع طوليًا في الخط نصف الظهري.
- ٢ - تعزل الخصيتان بالملقط، وتخلص من الأجسام الدهنية الصفراء.
- ٣ - توضع في أنبوبة اختبار تحتوي على مثبت كارنيوي حديث التحضير، وترك لمدة ساعة إلى ساعتين (نصف ساعة قد تكون كافية).
- ٤ - تنقل ٣ إلى ٤ من حويصلات الخصية (Testis follicles) إلى زجاجة ساعة بها قليل من مثبت كارنيوي بملقط رفيع وابرة تشيريغ حادة. يزال الجزء الخلفي من كل حويصلة نظراً لأن هذا الجزء يحتوي على الحيوانات المنوية الناضجة التي قد تؤثر على عملية المرس.
- ٥ - تنقل الحويصلات القمية (Follicle tips) بالماصة إلى وسط شريحة مجهرية نظيفة ثم توضع قطرة من صبغة خلات الأورسين، وترك لتأخذ الصبغة مدة ١٥ دقيقة لكن لا يسمح للصبغة بأن تجف إطلاقاً.
- ٦ - تمر الشريحة بسرعة على الموقد الكحولي لعدة مرات مع مراعاة عدم غليان محلول الصبغة. عملية التسخين اللطيفة هذه تساعد على صبغ كرومومسومات الخلية بشكل أفضل.
- ٧ - تجفف الصبغة بورقة ترشيح ثم تضاف قطرة من محلول ٤٪ حمض خليك.
- ٨ - يترك غطاء الشريحة يسقط مباشرة على الحويصلة ولا تستخدم هذه المرة إبرة التشيريغ لأن عملية إزالة غطاء الشريحة برقق يسبب خروج عدد كبير من الخلايا مع السائل الخارج حول حواف الغطاء.
- ٩ - يدق بلطف على غطاء الشريحة عدة مرات بابرة التشيريغ حتى تنتشر خلايا الحويصلة عن بعضها البعض.
- ١٠ - توضع الشريحة في منتصف ورقة ترشيح مثنية إلى النصف بشرط أن يكون غطاء الشريحة إلى أعلى، ثم يضغط في باديء الأمر بشكل لطيف، بعدها يضغط جيداً على غطاء الشريحة حتى تبسط الخلايا جيداً. إذا كان الجو حاراً فيفضل أن تدهن حواف

- غطاء الشريحة من الخارج بالبرافين أو الفازلين لكي يحد عملية التبخر السريع .
- ١١ - عند الرغبة في عمل شريحة مستديمة خصوصا إذا كان التحضير جيدا ، توضع الشريحة وغطاها إلى أعلى على سطح من الثلج الجاف وتترك لمدة ٣ إلى ٤ دقائق حتى يتجمد محلول الخلوي وتلتتصق الخلايا على سطح الشريحة بعدها يتزعزع بسرعة غطاء الشريحة بمساعدة شفرة الحلاقة أو إبرة التشريح ، لكن يجب معرفة أن بعض الخلايا ربما تنفصل مع غطاء الشريحة .
- ١٢ - توضع الشريحة في محلول ٩٥٪ كحول أثيلي لمدة دقيقة إلى دقيقتين ، ثم توضع قطرة من محلول الإيوبارال قبل وضع غطاء الشريحة الجديد ، وتترك العينة تجف تماما على مجفف الشرائح .
- ١٣ - إذا كان صبغ الخلايا خفيفا فبالإمكان زيادة شدة الصبغ وذلك بإamar الشريحة من ٩٥٪ كحول أثيلي إلى ٧٠٪ كحول أثيلي ، ثم تنقل إلى ٤٥٪ حمض خليك قبل عملية صبغ الخلايا ثانية . وبعدها توضع بعض قطرات من صبغة خلات الأورسين على الشريحة ، وتترك لمدة ١٥ دقيقة . تجفف الصبغة بورق ترشيح ثم تمر الشريحة على ٤٥٪ حمض خليك ثم على ٧٠٪ كحول و ٩٥٪ كحول . توضع قطرة من محلول الإيوبارال وأخيرا يوضع غطاء الشريحة النظيف وتترك الشريحة لتتجف تماما قبل عملية الفحص بالمجهر .

### تحضير الكروموسومات البوليتنية في الحيوان

تحتوي خلايا الغدد اللعائية (Salivary gland cells) في العديد من يرقات الحشرات ثنائية الأجنحة (Dipteran larvae) ، مثل يرقة حشرة الكيرونومس (Chironomus) ، أو حشرة ذباب الفاكهة (Drosophila) ، على كروموسومات تعتبر من أكبر الكروموسومات المعروفة على الإطلاق . أما اكتشاف مثل هذه الكروموسومات أو كروموسومات الغدد اللعائية فينسب إلى العالم بالياني (Balbiani) ، وذلك في عام ١٨٨١م ، إلا أنه لم تدرك أهمية هذه الكروموسومات في النواحي الوراثية إلا مؤخراً .

ففي عام ١٩٣٠م استطاع كل من بيتر (Painter) وهایتز (Heitz) وباور (Bauer)

أن يثبتوا أن كل كروموسوم من هذه الكروموسومات العملاقة ما هو إلا عبارة عن كروموسومين نظيرين في حالة تلاصق تام. مثل هذه الكروموسومات العملاقة تعرف حاليا باسم الكروموسومات البوليتينية (Polytene chromosomes) وقد يصل طولها في ذبابة الفاكهة في خلايا الغدد اللعابية للطور اليرقي الثالث (3rd instar larva) إلى حوالي ٢٠٠٠ ميكرومتر بعد أن تحضر جيدا بطريقة المرس، كما أن هذه الكروموسومات تمتاز بطبع تقليمي شريطي، أي أن الكروموسوم مقسم إلى العديد من الأشرطة الداكنة والمعاقبة مع أشرطة أخرى شفافة (Light bands) (Dark bands) جعلت من الممكن عمل خرائط تحاطيطية دقيقة لكل كروموسوم. مثل هذه الخرائط مكنت علماء الوراثة من إجراء العديد من البحوث الدقيقة حول العلاقة بين الجينات (Genes) مثله بالثرائط والكروموسوم.

### المواد والمعدات

- (١) قاروة تحتوي على يرقات ذبابة الفاكهة في مرحلة الانسلاخ الثالث.
- (٢) أدوات تشريع كاملة.
- (٣) شرائح مجهرية
- (٤) أغطية شرائح
- (٥) ورق ترشيع
- (٦) ثلوج جاف
- (٧) زجاجة ساعة وطبق بتري
- (٨) مجهر تشريع
- (٩) مجهر ضوئي مركب
- (١٠) صبغة خلات الأورسين
- (١١) كحول٪٩٥
- (١٢) إيوبارال
- (١٣) محلول رنجر للحشرات.

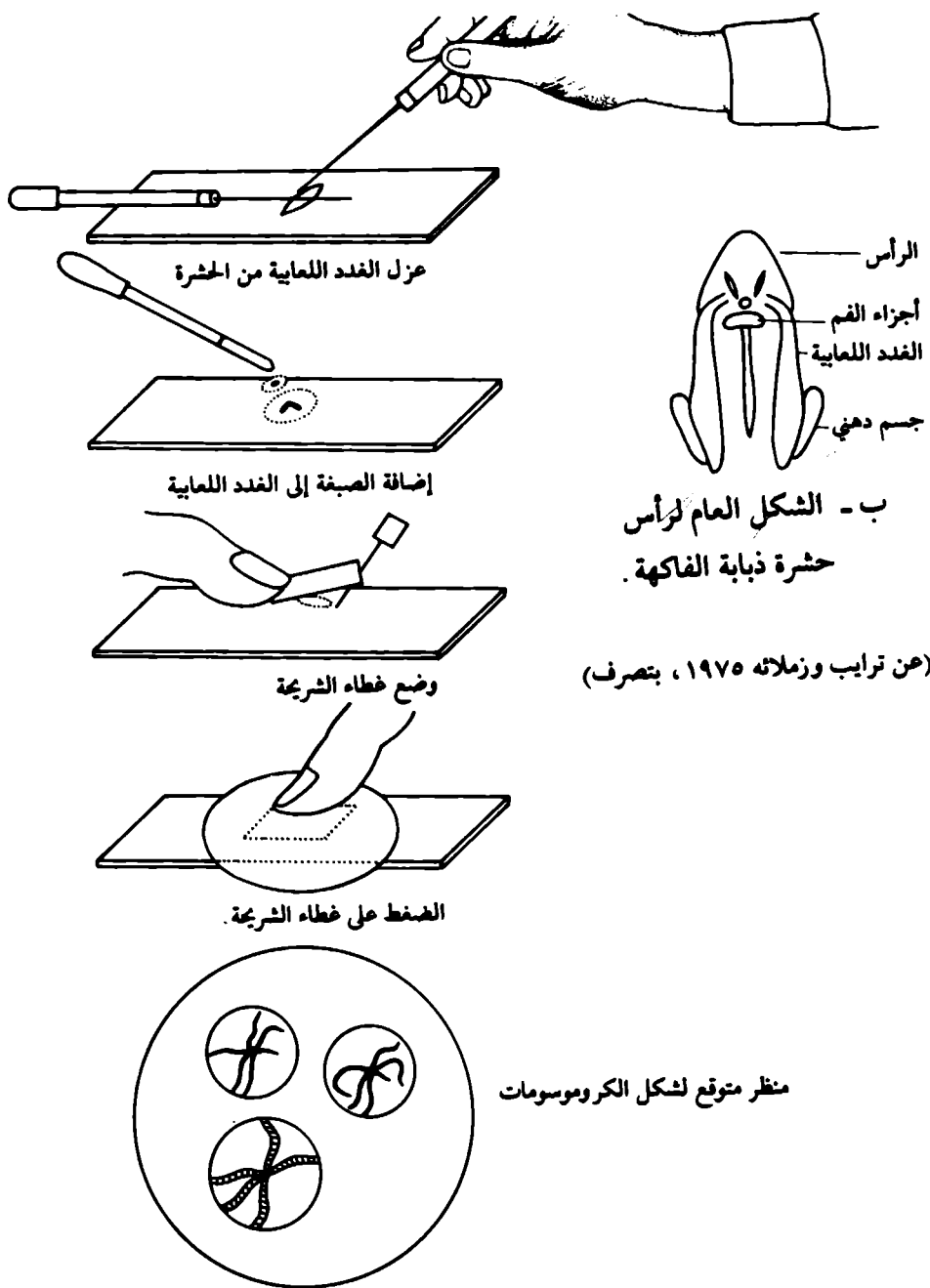
### خطوات العمل

- ١ - توضع اليرقة في منتصف الشرحة المجهرية والتي تحتوي على بعض قطرات من محلول رنجر ثم بإبرة التشريع تمسك اليرقة وذلك بالضغط الجيد على منتصف الجسم.
- ٢ - تفصل رأس اليرقة بإبرة تشريع ثانية، وذلك بالسحب حتى يلاحظ خروج الغدد اللعابية مع منطقة الرأس، تخلص هذه الغدد اللعابية من جسم اليرقة، ويفضل أن تتم هذه العملية تحت مجهر التشريع.

- ٣ - تحت مجهر الترشيع، تزال الرأس وأجزاء الفم وتترك الغدد اللعابية في وسط الشريحة.
- ٤ - يجفف محلول رنجر باستخدام ورقة الترشيع، ثم تضاف قطرتان إلى ثلاثة قطرات من صبغة خلات الأورسين وتترك الخلايا لمدة عشر دقائق ويفضل أن تغطى الصبغة حتى لا تجف وبخاصة في الأجواء الحارة.
- ٥ - بكل حذر يوضع غطاء الشريحة على الغدد اللعابية ويلطف يدق بنهاية إبرة الترشيع على غطاء الشريحة لكي تنشر الخلايا عن بعضها البعض.
- ٦ - توضع الشريحة في وسط ورقة ترشيع مثنية إلى النصف، ثم بلطف يضغط على ورقة الترشيع حتى تبين معالم غطاء الشريحة وذلك عندما تتصبّر الورقة قليلاً من محلول الصبغة، ثم بإبهام اليد يضغط جيداً على الغطاء مع عدم السماح له بالتحرك إطلاقاً. تكرر عملية الضغط مرتين إلى ثلاثة مرات حتى تمدد الكروموسومات البوليتينية جيداً (شكل ٤ - ٣).
- ٧ - إذا كان التحضير مرضياً، ويراد عمل شريحة مستديمة فيجب اتباع الخطوات المتبعة في نزع الغطاء كما ذكر سابقاً (ص ٧٢).

### تحضير أطوار الانقسام غير المباشر في النبات

إن عملية الحصول على الأطوار الانقسامية في الخلايا الجسدية للنبات يعتبر أمراً ميسوراً سهولة الحصول على مثل تلك الخلايا الجسدية الانقسامية في أي وقت. وتعتبر جذور النبات أو القمم النامية من أنساب المناطق لدراسة الانقسام غير المباشر في النبات ولعل نبات البصل (Onion) أو الفول (Beans) بمثابة النباتين التموزجين لدراسة مثل هذا الانقسام لعدة أسباب من أهمها سهولة زراعتها وسرعة نموها وبها تمتاز به من كروموسومات كبيرة في الحجم وقليلة في العدد.



شكل ٤ - ٣ : ١ - رسم تخطيطي لطريقة تحضير الكرومومسات البوليتينية لذبابة الفاكهة

## المواد والمعدات

- |                                    |                              |
|------------------------------------|------------------------------|
| (٦) صبغة خلات الأورسين أو الكرمين  | (١) جذور نبات البصل أو الفول |
| (٧) موقد كحولي                     | (٢) شرائح مجهرية             |
| (٨) حمض الهيدروكلوريك (واحد جزيئي) | (٣) أغطية شرائح              |
| (٩) مثبت كاربوني .                 | (٤) أدوات تشيريج كاملة       |
|                                    | (٥) ورق ترشيح .              |

## خطوات العمل

- ١ - يقطع حوالي ١ - ٢ سم من جذور النبات لكن يجب أن تؤخذ قمم الجذور (Root-tips) الجيدة، تثبت في الحال في مثبت كاربوني لمدة لا تقل عن خمس دقائق ولا تزيد عن ٢٤ ساعة.
- ٢ - توضع قمة الجذر على الشرححة المجهرية، ثم يقطع خلف قمة الجذر بحوالي ٢ سم ، ويستبعد الجزء الذي لا يحتوى على القمة الجذرية خارج الشرححة.
- ٣ - توضع بعض قطرات من حمض الهيدروكلوريك على قمة الجذور ويسخن بلطف على الموقد الكحولي.
- ٤ - تكرر الخطوة رقم (٣) من مرتين إلى ثلاث مرات.
- ٥ - يجفف حمض الهيدروكلوريك بوساطة ورق الترشيح.
- ٦ - توضع قطرتان إلى ثلاثة قطرات من صبغة خلات الأورسين على القمة الجذرية وتترك الخلايا تصطبغ لمدة خمس إلى عشر دقائق لكن يجب تغطية الصبغة بزجاجة ساعة أو طبق حتى لا تجف بسرعة.
- ٧ - يُهرس الجذر بنهاية إبرة التشيريج حتى تتفكك الخلايا جيدا. تزال الأجزاء الكبيرة بمساعدة الملعقة وابرة التشيريج ثم يوضع غطاء الشرححة ولكن بحذر.
- ٨ - توضع الشرححة والغطاء إلى أعلى داخل ورقة ترشيح مثنية إلى النصف وبوساطة إبهام اليد يضغط جيدا على الغطاء حتى تفرد الخلايا بشكل مرض. إذا كان الجو حارا نسبيا فيفضل دهن حواف الغطاء بأية مادة عازلة للتبعثر.

٩ - إذا كان التحضير مرضياً، فيستحسن تبع الخطوات الضرورية لعمليات نزع غطاء الشرحقة سابقة الذكر عند الرغبة في الحصول على شريحه مستديمة.

### تحضير أطوار الانقسام الاختزالي في النبات

يعتبر النبات من أحسن المصادر لدراسة الانقسام الاختزالي بأطواره المختلفة لما يمتاز به الكثير من الخلايا النباتية من كرومومسومات كبيرة وقليلة في العدد حتى يسهل على الدارس تبع وفهم جميع التطورات التي تحدث أثناء الانقسام. وكما هو معروف أن الانقسام الاختزالي لا يحدث إلا في أعضاء خاصة وهي ما تعرف بأعضاء التذكير أو التأثير. ولعل المثلث (Anther) الموجود في زهرة النبات يعتبر الجزء المناسب لدراسة الانقسام الاختزالي بأطواره المختلفة.

### المواد والمعدات

- |  |                                   |
|--|-----------------------------------|
| (١) برام زهرية غير مفتحة ومثبتة في مثبت كارنيو | (٨) ثلج جاف                       |
| (٢) شرائح مجهرية                               | (٩) مجهر ضوئي                     |
| (٣) أغطية شرائح                                | (٤) أدوات تشريح كاملة             |
| (٥) ورق ترشيح                                  | (٦) موقد كحولي                    |
| (٧) كحول٪٩٥                                    | (١٠) حمض هيدروكلوريك (واحد جزيئي) |
|  | (١١) طبق صغير                     |
|  | (١٢) صبغة خلات الأورسين.          |

### خطوات العمل

- ١ - يفتح البرعم الزهري بمساعدة الملعقة وإبرة التشريح ويعزل المثلث.
- ٢ - يوضع المثلث في متصف شريحه نظيفه، ثم يضاف بعض قطرات من حمض الهيدروكلوريك وتسخن الشريحه على الموقد الكحولي ويشرط ألا يغلى المحلول. تكرر عملية التسخين من مرتين إلى ثلاث مرات.

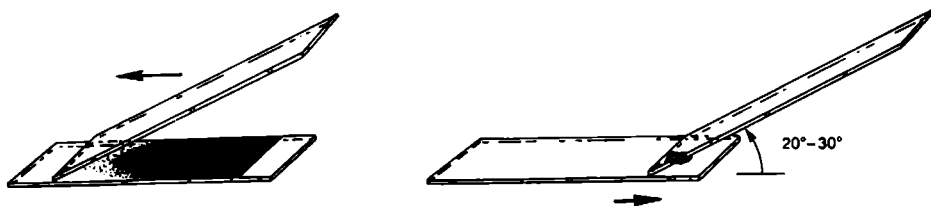
- ٣ - يجفف الحمض من على الشريحة ثم يوضع قليل من صبغة خلات الأورسين على المتك وبوساطة إبرة التسريح يسحق المتك جيداً وذلك بالدق اللطيف ولعدة مرات.
- ٤ - ترك خلايا المتك لتصطبغ في حدود عشر دقائق، إذا كان الجو حاراً فيفضل أن تغطى الصبغة بطبق صغير حتى يحد من سرعة التبخر.
- ٥ - تزال جميع الأجزاء الكبيرة والمكمن ملاحظتها بالعين المجردة بالملقط ويابرة التسريح، ثم يوضع غطاء الشريحة على محلول الخلوي لكن مع عدم السماح بتكون أية فقاعات هوائية.
- ٦ - توضع الشريحة والغطاء إلى أعلى في متصرف ورقة ترشيح مثنية إلى النصف ثم يضغط على هذه الورقة حتى تتبين معالم الغطاء نظراً لامتصاص الورقة لقليل من سائل الصبغة. يضغط بإبهام اليد وبشكل جيد على غطاء الشريحة حتى تفرد الخلايا تماماً. إذا كان الجو حاراً فيفضل أن تدهن حواف غطاء الشريحة بقليل من الفازلين حتى لا يتبخر محلول الصبغة بشكل سريع.
- ٧ - إذا كان التحضير جيداً ويناسب عمل شريحة مستديمة فينزع غطاء الشريحة حسب الخطوات المتبعة سابقاً.

### طريقة السحب Smearing Method

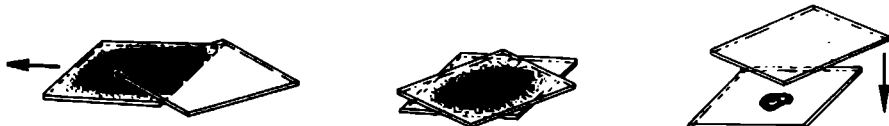
تعتبر طريقة السحب من أسرع وأنساب الطرق التحضيرية الخاصة بالأنسجة الرخوة مثل الخصى الحيوانية (Animal testes)، والسوائل الحيوية (Biological fluids) مثل الدم (Blood). تعتمد هذه الطريقة على سحب النسيج الخلوي أو كمية قليلة من السائل الخلوي مباشرة على الشريحة المجهرية. تتم الطريقة بوضع قطعة صغيرة من النسيج الخلوي أو قطرة صغيرة من محلول الخلوي عند أحد أطراف الشريحة المجهرية النظيفة، ثم تسحب العينة الحيوية بشرائح مجهرية أخرى توضع بزاوية ٤٥° على الشريحة الأولى، وبحيث تسحب بسرعة معتدلة إلى الطرف الثاني للشريحة المجهرية الأولى. زاوية الميل ضرورية في التحكم في سمك السحبة الخلوية إذ كلما زادت زاوية الميل كلما قل سمك الفلم الخلوي المسحوب والعكس صحيح. يفضل أيضاً أن تكون

حافة شريحة السحب ملساء حتى تكون طبقة متGANسة المسمك من السحبة، لكن يجب أن تجفف السحبة الخلوية بسرعة وذلك بتحريك الشريحة في الهواء لعدة مرات قبل إعدادها للصبغ.

يمكن عمل هذه الطريقة وبالذات مع السوائل الحيوية، بوضع قطرة من محلول الخلوي في وسط الشريحة ثم تعطية هذه القطرة بشريحة ثانية، لكن بشرط أن تكون مع الأولى حرف (T). ترك الشريحة حتى تنتشر قطرة محلول الخلوي تماماً، بعدها تسحب الشريحة العليا بسرعة ثم يجفف الفلم الخلوي وذلك بتحريك الشريحة في الهواء عدة مرات ثم تصبح بأية صبغة مناسبة. وبالإمكان عمل مثل تلك السحبة الخلوية بين غطائين وذلك بوضع قطرة من محلول الخلوي على غطاء شريحة نظيف ويفضل أن يمسك هذا الغطاء فيما بين الابهام والسبابة. يوضع غطاء شريحة آخر نظيف على قطرة محلول الخلوي بشرط أن يكون هذان الغطاءان ما يشبه النجمة الثانية الأصلاء. يتظر قليلاً حتى يتشر محلول الخلوي تماماً، ومن ثم يسحب الغطاء العلوي بشكل ثابت ومتنظم، ويجف كل من الغطائين في الهواء حيث بعدها يكونان جاهزان للصبغ (شكل ٤ - ٤).



١ - على الشريحة المجهرية.



ب - على غطاء الشريحة.

شكل ٤ - ٤ : طريقة السحب لمحلول الدم. (عن هيوماسون ١٩٧٢)

## تحضير سجدة من دم الانسان

الدم عبارة عن محلول خلوي هام ذو لون أحمر نظراً لاحتواء أحد مكوناته (خلايا الدم الحمراء) على مادة ذات لون أحمر لا وهي مادة الهيموجلوبين (Haemoglobin). يعتبر الدم من السوائل الحيوية، ويوجد في جميع الفقاريات وكثير من الحيوانات اللافقارية. يتكون دم الإنسان أساساً من أربعة أنماط مختلفة، سائل البلازم (Blood)، وهو محلول يميل إلى الصفرة وكميته تتراوح فيها بين ٥ - ٦ لترات، وهذه الكمية تشكل حوالي ٩٪ من وزن الجسم، كما تسمح فيه خلايا الدم البيضاء (White blood cells)، وخلايا الدم الحمراء (Red blood cells)، والصفائح الدموية (Blood platelets). خلايا الدم البيضاء أو الخلايا عديمة اللون (Luecocytes) حوالي ٧٠٠٠ خلية لكل مليلتر واحد من الدم ومتنازخ الخلية الدموية البيضاء باحتواها على نواة خلوية. يوجد خمس أنواع مختلفة من كرات الدم البيضاء، الخلايا وحيدة النواة (Monocytes) وتعتبر أكبر خلايا الدم البيضاء ومتنازخ بنواتها الكلورية الشكل. أما الخلايا اللمفية (Lymphocytes) فمتنازخ بأنها خلايا صغيرة لكن أنوبيتها كبيرة وتحتل معظم حجم الخلية. كما أن هناك الخلايا الحمضية التفاعل (Eosinophils) وهذه متنازخ بأنها تتفاعل جيداً مع الأصباغ الحمضية (Acid dyes) وبها أنوبيه ذات فصين.

وهناك الخلايا القاعدية التفاعل (Basophils)، وهذه تصطبغ جيداً بالأصباغ القاعدية (Basic dyes)، ومتنازخ بأنوبيه تبدو على هيئة حرف (S). كما يوجد نوع خاص من الخلايا الدموية البيضاء يعرف باسم الخلايا المتعادلة (Neutrophils)، متنازخ بأنوبيتها المقصصة، حيث تكون النواة مجذأة إلى ٣ - ٥ فصوص، وتصطبغ هذه الخلايا جيداً بالأصباغ المتعادلة (Neutral dyes).

أما خلايا الدم الحمراء أو الخلايا الدموية الملونة (Erythrocytes) فمتنازخ بلونها الأحمر وعدم احتواها على أنوبيه خلوية وتحتوي المليلتر الواحد من الدم على حوالي ٥ ملايين خلية لدى الذكر و٤،٤ مليون خلية لدى الأنثى. تشبه الخلية الدموية الحمراء من حيث الشكل العدسة المقرعة الوجهين وبلغ متوسط قطرها حوالي ٧ ميكرومتر.

الصفائح الدموية عبارة عن أجسام صغيرة مغزلية الشكل وبلغ عددها حوالي ٢٠٠,٠٠٠ صفيحة لكل ملليلتر واحد من الدم.

### المواد والمعدات

- |                 |                   |
|-----------------|-------------------|
| (٨) كحول مطلق   | (١) شرائح مجهرية  |
| (٩) زيلول       | (٢) أغطية شرائح   |
| (١٠) قطن طبي    | (٣) كحول أثيلي٪٧٥ |
| (١١) طبق صغير   | (٤) دبابيس        |
| (١٢) بلسم كندا  | (٥) صبغة لشمان    |
| (١٣) مجفف شرائح | (٦) ماء مقطر      |
|                 | (٧) مجهر ضوئي     |

### خطوات العمل

- ١ - يعمق إبهام اليد اليسرى بقطعة مبللة بكحول أثيلي٪٧٥.
- ٢ - يضغط بسبابة اليد اليسرى على وسط إبهام هذه اليد حتى يتجمع الدم في قمة الإبهام.
- ٣ - تثقب قمة الإبهام بدبوس حاد ومعقم بالكحول ويسمح ل قطرة من الدم بالسقوط على مقربة من طرف شريحة مجهرية نظيفة جدا.
- ٤ - تسحب هذه القطرة الدموية بشرائح مجهرية أخرى توضع بزاوية ٤٥° على قطرة الدم ، لكن يجب أن يتضمن قليلا حتى تتشتت قطرة الدم على حافة شريحة السحب حيث بعدها تسحب هذه القطرة وسرعة معتدلة إلى الطرف الثاني من الشريحة ليتمكن فيما دمويا رقيقا (شكل ٤ - ٤).
- ٥ - تجفف الشريحة جيدا بسرعة وذلك بتحريكها في الهواء عدة مرات.
- ٦ - يصبغ الفلم الدموي وذلك بوضع بعض قطرات من صبغة لشمان (Leishmann stain) على الشريحة المجهرية ولمدة خمس دقائق ، بعدها تخفف الصبغة وذلك بإضافة كمية من الماء المقطر تعادل كمية الصبغة الموجودة على الشريحة وتحريك

- بلطف ويترك الفلم الدموي يصطبغ لمدة خمس دقائق أخرى يفضل عدم السماح للصبغة بالجفاف وذلك بتغطية الشرحية بطبق صغير أثناء عملية الصبغ.
- ٧ - يغسل الفلم الدموي جيداً لكن بلطف بيارة من الماء الجارى حتى تزول آثار الصبغة الزائدة لأن تيار الماء إذا كان قوياً قد يؤدي إلى انسلاخ الفلم الدموي من على الشرحية.
- ٨ - تمر الشرحية على ٧٥٪ كحول لمدة من دقيقة إلى دقيقتين، ثم على الكحول المطلق قبل غمسها في محلول الزيلول لمدة دقيقة واحدة.
- ٩ - توضع قطرة صغيرة من محلول بلسم كندا في وسط الشرحية، ثم يوضع غطاء الشرحية على هذه القطرة مع عدم السماح لتكون أي فقاعات هوائية بين الشرحية والغطاء على الإطلاق.
- ١٠ - ترك الشرحية لتجف تماماً على مجفف الشرائح الذي تكون درجة حرارته حوالي ٤٥°C وملدة يوم كامل على الأقل بعد التأكد من كتابة جميع البيانات الالزمة للتعرف على الشرحية المحضرة، بعدها تكون جاهزة للفحص بالمجهر الضوئي.

### طريقة التقاطيع Sectioning Method

عملية تقاطيع الأنسجة الحيوية إلى قطاعات (Sections) رقيقة جداً بأجهزة خاصة للقطع تعرف باسم الميكروتومات (Microtomes) عملية تحتاج إلى بذل كثير من الجهد والوقت، لكنها تعطي نتائج طيبة وبالذات عند دراسة العينة على مستواها النسيجي. وكما هو معروف أنه عند فحص أي عينة تحت المجهر الضوئي لابد أن تكون شفافة حتى يتمكن الضوء من المرور خلالها، لهذا أصبح من الواجب الحصول على شرائح رقيقة من العينة يتراوح سمكها عادة فيما بين ٥ إلى ٧ ميكرومترًا وهنا سوف نكتفي بتوضيح عمل القطاعات البرافينية (Paraffin sections) والتي يمكن تلخيص خطوات العمل فيها كالتالي:

#### ● الإعداد لعمل القطاعات في العينة

تلخص خطوات عمل القطاعات في التالي:

- (١) قتل الحيوان والحصول على العينة.
- (٢) تثبيت العينة.
- (٣) غسل العينة.
- (٤) نزع الماء من العينة.
- (٥) ترويق العينة.
- (٦) تخليل العينة.
- (٧) طمر العينة.
- (٨) تقطيع العينة.
- (٩) تحويل القطاعات.

### ● الإعداد لصبغ القطاعات

- (١) عملية الصبغ.
- (٢) عمل الشريحة المستديمة.

**أولاً : الإعداد لعمل القطاعات في العينة**

#### ١ - قتل الحيوان والحصول على العينة :

تم عملية القتل بعدة طرق من أهمها ما يلي :

- (ا) الذبح، (ب) التخنيع، (ج) ضرب مؤخرة الرأس، (د) التخدير.
- ولقد سبق الكتابة عن هذه الطرق (انظر ص ٦٠).

#### ٢ - تثبيت العينة

لقد كتب ياسهاب عن المثبتات في الباب الثالث (ص ٢٤١) لكن يجب معرفة أن اختيار المثبت المناسب لنسيج ما أمر ضروري حيث أن المثبتات المختلفة تتباين كثيراً من حيث تفاعلها مع الأنسجة المختلفة. لذا يعتبر من أهم المواضيع أن يحدد الدارس نوع المثبت المناسب قبل الشروع في العمل وهذا بالطبع يعتمد أساساً على طبيعة الخبرة العملية ولما يمكّن الشخص بعمليات التحضير. إذا حدث أن فشلت طريقة تحضيرية عامة

فيجب التأكيد من أن سبب الفشل ليس ناتجاً عن نقص في الخبرة قبل محاولة استخدام طريقة تحضيرية جديدة.

وكما هو معروف فإن الأنسجة الخلوية تتحلل بسرعة بعد قتل الحيوان وذلك بفعل البكتيريا التي تعمل على إتلاف الخلايا وكذلك لوجود بعض الإنزيمات المحللة في الخلايا ذاتها. لهذا نلجأ إلى القيام بعملية ثبيت العينة في المثبت المناسب. لكن يجب معرفة أن المثبتات المائية (Aqueous fixatives) تذيب مادة النشا الحيواني (Glycogen) أما المثبتات الكحولية فهي تذيب المواد الدهنية (Lipids) كما يجب الأخذ بعين الاعتبار أن العلاقة بين حجم العينة وسرعة نفاذية المثبت أمر بالغ الأهمية، فكلما قلت سرعة النفاذية تختـم تصغير حجم العينة، وبشكل عام كلما صغر حجم العينة المثبتة كلما كانت عملية التثبيـت أنسـب وأدقـ. ويـفضل أن تكون كـمية محلـول المـثبت أـكبر بـحوالـي عشر مـرات من حـجم العـينة المـثبتـةـ. كما يـستحسن أن توـضع العـينة في المـثبتـ مباشرةـ فـورـ الحصولـ عـلـيـهاـ منـ الكـائـنـ. ويـفضلـ أـلاـ يـزيدـ قطرـ العـينةـ عـنـ ٢ـ سـمـ. وفيـ حـالـةـ الأـنسـجـةـ المـشـهـدةـ يـسـتـحسـنـ وـضـعـ القـطـعـ الـكـبـيرـةـ فيـ محلـولـ المـثـبـتـ مـلـدـةـ ١٥ـ دقـيقـةـ قـبـلـ عـملـيـةـ تـجـزـيـتهاـ إـلـىـ قـطـعـ صـغـيرـةـ. يـجـبـ اـسـتـخـدـامـ شـفـراتـ حـلـاقـةـ حـادـةـ جـداـ وجـديـدةـ، وهـذـاـ يـضـمـنـ عـدـمـ اـتـلـافـ الأـنـسـجـةـ الـتـيـ يـمـكـنـ أـنـ يـجـدـثـ فـيـهاـ لـوـ اـسـتـخـدـمـ المـقـصـ. كما يـجـبـ عـدـمـ السـلـاحـ لـلـعـيـنةـ بـالـجـفـافـ إـطـلـاقـاـ مـنـ آـثـارـ المـثـبـتـ وـيـضـلـعـ رـجـ محلـولـ المـثـبـتـ بـلـطـفـ بـعـدـ وـضـعـ العـيـنةـ لـعـدـةـ مـرـاتـ حـتـىـ تـبـلـلـ جـيـعـ أـسـطـعـ العـيـنةـ. أـمـاـ الرـوـقـ المـنـاسـبـ لـلـثـبـيـتـ فـيـعـتـمـدـ عـلـىـ نـوـعـ المـثـبـتـ وـطـبـيـعـةـ العـيـنةـ وـالـغـرـضـ المـطـلـوبـ.

### ٣ - غسل العينة

بعد إتمام عملية التثبيـتـ يـتـحـتمـ التـخلـصـ مـنـ آـثـارـ المـثـبـتـ المتـبـقـيةـ فـيـ العـيـنةـ وـالـتـيـ قدـ تـؤـثـرـ عـلـىـ خـطـوـاتـ التـحـضـيرـ الـلاحـقةـ. غالـباـ، عـمـلـيـةـ الغـسلـ تـمـ باـسـتـخـدـامـ المـاءـ الـجـارـيـ لـكـنـهـاـ فـيـ الـحـقـيقـةـ تـوـقـفـ عـلـىـ نـوـعـةـ المـثـبـتـ المستـخـدـمـ. العـيـنـاتـ المـثـبـيـتـةـ فـيـ مـثـبـتـ بوـانـ (Bouin fixative) يـجـبـ غـسلـهـاـ فـيـ ٧٠ـ٪ـ كـحـولـ حتـىـ يـزـوـلـ اللـونـ الأـصـفـرـ مـنـ محلـولـ الغـسـيلـ وـالـنـاتـجـ عـنـ حـضـبـ الـبـكـرـيـكـ (Picric acid)، أـمـاـ العـيـنـاتـ المـثـبـيـتـةـ فـيـ مـثـبـتـ يـحـتـويـ

كلوريد الزئبق مثل مثبت زنكر (Zenker fixative) فيجب غسلها في ٩٦٪ كحول مضافة إليه كمية من اليود ( محلول كحولي مشبع باليود) يجب أن يكون لونه بني غامق ويعرف باسم الكحول اليودي . (Iodine-alcohol) وتتراوح مدة الغسل بين ٥ - ٨ ساعات ويجب إضافة كمية من الكحول اليودي كلما زال اللون . ووظيفة اليود هي إزالة كلوريد الزئبق من العينة وذلك للتخلص من مشكلة تربسات سوداء تحدث بعد صبغ القطاعات يسببها كلوريد الزئبق . العينات المثبتة في مثبت روسمان (Rossman) والذي لا يدخل الماء في تركيبه تغسل في ٩٦٪ كحول ، أما العينات المثبتة في الفورمالين (Formalin) فعادة تغسل بماء الصنبور الحارى لمدة ٢٤ ساعة على الأقل حتى يتم التخلص من آثار هذا المثبت ، ومن المعلوم أنه بعد عملية غسل العينة بالإمكان حفظها في ٧٠٪ كحول اثنيل إلا أنه يفضل القيام بعملية نزع الماء وطمر العينة في شمع البرافين .

#### ٤ - نزع الماء من العينة

من المعروف أن الماء لا يمتزج مع مادة شمع البرافين شائعة الاستعمال في عمليات الطمر ، لذا فمن الضروري التخلص من الماء الموجود في النسيج الخلوي حتى تسهل عملية نفاذ للمبرافين المتصهور إلى داخل الأنسجة . وتقام عملية نزع الماء عادة بتمرير العينة على سلسلة متدرجة الارتفاع في التراكيز من محليل الكحول الاثيلي . ويفضل استخدام الكحول الاثيلي كمادة نازعة للماء لأنه يمتزج بسهولة مع الماء ومع مادة الزيلول المروقة والتي بدورها تمتزج جيداً مع مادة الطمر البرافينية .

تتراوح المدة اللازمة لترك العينة في كل خطوة من خطوات نزع الماء في محليل الكحول المختلفة التراكيز فيها بين ثلثين دقيقة إلى ثلاثة ساعات كحد أقصى ويرجع هذا التفاوت في الزمن إلى الحجم ونوع العينة المستخدمة . كما يفضل أن تمر العينة في مراحلها الأخيرة من خطوات نزع الماء على محلولين منفصلين من الكحول المطلق ولدنة ٣ - ٢ ساعات في كل مرة . المهد المقصود من تمرير العينة على محلول الكحولي المطلق الثاني هو لزيادة التأكيد من تمام نزع الماء من العينة ، ويجب عدم ترك العينة لمدة

طويلة في الكحول المطلق لما يسببه من صلابة للنسيج وبالتالي صعوبة في عملية القطع.

كما يمكن نزع الماء من العينة بتمريرها في محليل أخرى بدلاً من الكحول الأثيلي مثل الديوكسان (Dioxane) والبيوتانول (Butanol) وكذلك الأيزوبروبانول (Isopropanol). في الحقيقة يعتبر كحول الأيزوبروبانول معادلاً للكحول الأثيلي في الجودة ككحول نازع للماء، ويمتاز بأنه لا يسبب أي انكماش أو صلابة للأنسجة الخلوية فيها لو قرر بالكحول الأثيلي، ولعل من أهم عيوب كحول الأيزوبروبانول عدم صلاحيته مع العينات المراد طمرها في مادة النتروسيليولوز (Nitrocellulose) نظراً لعدم ذوبان هذه المادة فيه كما أن معظم الأصباغ المعروفة لا تذوب فيه أيضاً.

عند القيام بعملية تحضير سلسلة الكحول متدرجة التراكيز يفضل استخدام٪٩٥ كحول أثيلي بدلاً من الكحول المطلق، ومنه تعمل التراكيز المطلوبة. فلكي نحضر محلول بتركيز٪٧٠ مل من محلول الكحول ٪٩٥ ونضيف إليه ٢٥ مل من الماء المقطر فنحصل على ٪٩٥ مل كتركيز النهائي. في الحقيقة، لا يوجد كحول مطلق تماماً (٪١٠٠) لكن في الغالب يحتوي على نسبة ١ إلى ٪٢، من الماء ولذا يعتبر بمثابة محلول مطلق بشرط أن لا تزيد نسبة الماء عن ٪٢. للتأكد من زيادة نسبة الماء عن ٪٢ يضاف ٥ مل من محلول الكحولي إلى ٥ مل من الزيلول أو التولوين (Toluene) فإذا لم يتغير لون المزيج يعتبر الكحول مطلقاً.

#### ٥ - ترويق العينة

من المعروف أن الكحولات المستخدمة في عمليات نزع الماء من أنسجة العينة لا تترج مع شمع البرافين، لذا يجب التخلص من جميع آثارها في العينة، وذلك بغسل العينة ببادلة تترج مع الكحول ومادة الطمر البرافينية. عندما تدخل هذه المادة المروقة بدلاً من الكحول تسهل عملية نفاذ شمع البرافين إلى العينة وهذا يعتبر محلول الزيلول (Xylo) من أنساب المحاليل المروقة لسهولة امتزاجه مع البرافين والكحول على حد سواء.

ورغم أن الزيلول يعتبر من أكثر المحاليل شيوعا كمادة مروقة إلا أن هناك مواد هيدروكربونية أخرى يمكن استخدامها كمروقات مثل التولوين (Toluene) والبنزين (Benzene) والكلوروفورم (Chloroform) وزيت الخشب ولكنها مواد سريعة التطاير وغالبة الشمن.

عند استخدام الزيلول والتولوين أثناء عملية الترويق يحدث أحيانا أن يتعرّك (cloudy) لون محلول مادة الترويق وهذا دليل كاف على عدم اكتمال نزع الماء من أنسجة العينة. في هذه الحالة يجب إرجاع العينة إلى سلسلة الكحولات للتأكد من عملية نزع الماء بشكل تام.

أما المدة الكافية لترك العينة في المحلول المروق، فهذا يعتمد على نوع وحجم العينة فكلما زاد حجم العينة كلما زادت مدة الترويق.

## ٦ - تخليل العينة

قبل أن تطمر العينة في شمع البرافين المنصهر مثلا، يجب إعدادها مسبقا وذلك بتخليل العينة بالبرافين، وبمعنى آخر، يجب أن تُشبع العينة بالبرافين. وتتم عملية التخليل بتمرير العينة على مزيج متساو من الزيلول والبرافين، ثم تنقل العينة في شمع البرافين المنصهر داخل الفرن. وتكرر هذه العملية لعدة مرات (٥ - ٢) كل مرة لمدة نصف ساعة. كما تعتمد عدد مرات تغيير الشمع حسب نوع العينة بحيث تقل كلما كانت العينة رخوة وتزداد كلما كانت العينة صلبة. الجدير بالذكر أن شمع برافين التخليل يجب أن يكون تام الانصهار، فلقد وجد أن شمع البرافين المنصهر والمحفوظ لمدة أسبوع في فرن ساخن درجة حرارته أعلى قليلا من درجة انصهار الشمع يتمتع بسرعة نفاذ أسرع من حديث التحضير.

## ٧ - طمر العينة

عادة يوجد نوعان من شمع البرافين، رخو (Soft) تتراوح درجة انصهاره فيها بين

٥٠ و٥٢ م°، وشمع برافين صلب (Hard) درجة انصهاره تتراوح فيما بين ٥٦ و٥٨ م°. وقد أثبتت التجارب المعملية أن الشمع الرخو يستخدم مع العينات اللينة والشمع الصلب يستخدم في الأجزاء الحارة ومع العينات الصلبة.

ويستخدم لعملية الطمر صندوق مربع أو مستطيل مفتوح الجهتين أو قالب مكون من قضيبين من المعدن كل منها على شكل حرف (L)، وهذا يسهل عملية التحكم في حجم صندوق الطمر. كما يمكن استخدام علبة الكبريت الفارغة أو عمل مثل هذا القالب من الورق المقوى أو من ورق الفقصدير الرقيق. قبل عملية الطمر، يفضل أن تدهن حواف القالب الداخلية ب المادة الجلسرin حتى لا يلتصق شمع البرافين بحوافه. أما عملية الطمر، فتم بوضع قالب الطمر على لوح زجاجي رقيق ثم يسكب شمع البرافين المنصهر في هذا القالب وتوضع العينة مباشرة بملقط دافئ وسط الشمع المنصهر. تحرك العينة قليلاً بغيره تشيرع ساخنة حتى نضمن عدم تكون أية فقاعات هوائية وكذلك توجه العينة حسب الرغبة. عندما تتكون طبقة متجمدة على سطح القالب وذلك بعد النفح المستمر على السطح العلوي للبرافين المنصهر، يغمر القالب في ماء بارد (١٥ - ١٠ م°) حتى تتم عملية تصلب البرافين.

#### ٨- تقطيع العينة

قبل إلصاق العينة في جهاز القطع يستحسن تشذيب (Triming) قالب البرافين بشفرة حادة حتى تصبح العينة في وضع مناسب للتقطيع. ثبتت العينة جيداً على حامل العينة (Specimen's holder) في الميكروтом، كما يجب أن يزود جهاز القطع بسكين حادة جداً ويحدد سمك القطاع المرغوب فيه (٧ - ٥ ميكرومتر). القطاعات الجيدة تكون عادة على شكل سلسلة متصلة من القطاعات ويفضل أن توضع هذه الأشرطة (Ribbons) على صفيحة سوداء حتى يسهل تمييز القطاعات وأخذ المناسب منها لوضعه على الشريحة المجهرية.

وهناك العديد من الصعوبات التي تواجه عملية القطع والتي بالإمكان إدراجها في الجدول (١ - ٤) مع بعض الاقتراحات المناسبة للحل.

### جدول (٤ - ١) أهم المشكلات ومساهماتها والتي قد تعرق عمليات القطع وكيفية تفاديتها

المشكلة	الأسباب	المحلول
شريط القطاعات تنقوس	● حرف القالب غير متساوية ● الحد القاطع للسكين غير جيد ● أحد حروف القالب أدق من الآخر. ● السكين غير حادة ● الشمع المستعمل للطمرلين.	● يجرب تسوية الحواف ● يجرب جزء آخر من السكين. ● يترك القالب ليبرد ويعالج بسب اختلاف درجة الحرارة. ● يجرب جزء آخر من السكين ● يستبدل الشمع بنوع آخر أكثر صلابة، ويزاد سمك القطاع.
القطاعات مضغوطه	● درجة حرارة القالب مرتفعة ● القالب أو حاملة غير مثبتتين ● السكين غير جيدة الربط وتهتز ● السكين ليست حادة ● هناك عيب بالميكروروم	● يترك ليبرد ● يثبت القالب وحامله بشكل جيد ● تربط السكين جيدا ● تستبدل بسكين حادة ● يجرب اصلاحه.
القطاعات متflexة في الوسط	● القالب يارد في الوسط دائء من الجوانب ● جزء من السكين يكون أحد من الأجزاء الأخرى ● المادة المروقة (الزيلول) لا زالت في العينة	● يترك ليبرد ● يجرب منطقة أخرى منها ● يذاب الشمع ثم تطرم العينة في شمع نقي.
العينة داخل القطاعات تسقط أو تنكسر	● العينة لم يتخللها الشمع جيدا أو تحتوي على نسب من الماء.	● يذاب الشمع ثم تعداد عمليات نزع الماء والتزويق والتخليل والطعم من جديد.
الشريط يشق في الوسط	● يوجد ثلم في حافة السكين ● يوجد شوائب صلبة في العينة	● يجرب جزء آخر من السكين ● يجرب إبعاد هذه الشوائب قدر الإمكان.
الشريط يرتفع مع القالب	● الشريط متكمهر ويستدل على ذلك بالتصادف بآلية جسم آخر ● الحافة العليا للقالب بها قطعة شمع حادة ● السكين من ملصقة بها قطعة شمع.	● ترفع الرطوبة النسبية في الغرفة ● تنزال بالموس ● تنظف الحافة بالزيلول.
القطاعات جيدة لكنها لاتناسب مع بعضها البعض.	● الشمع المستعمل صلب جدا	● يغطس القالب في شمع لين.
القطاعات تنقوس	● الشمع المستعمل صلب جدا	● يذاب الشمع وتطرم العينة في شمع لين.
شمع القالب يفتت	● يوجد به آثار من مادة التزويق (الزيلول).	● يذاب الشمع ثم تطرم العينة في شمع نقي.

\* كلمة القالب (Block) يقصد بها العينة وما يحيط بها من مادة الطمر.

## ٩ - تحميل القطاعات

يقصد بعملية تحميل القطاعات، وضع القطاع النسيجي على الشريحة المجهرية، ويمكن أن تتم هذه العملية بإحدى الطريقتين:

١ - يوضع القطاع في حمام مائي يحتوي على ماء درجة حرارته  $40 - 45^{\circ}\text{م}$ ، ويترك القطاع يطفو على سطح الماء لمدة ١ - ٢ دقيقة حتى ينفرد تماماً.

تمر الشريحة المجهرية تحت هذا القطاع، ويلتقط بحيث يتتصق على وسط الشريحة وذلك برفع الشريحة باتجاه القطاع إلى أعلى مع عدم السماح لتكون آية فقاعات هوائية بين القطاع والشريحة. ترك الشريحة لتجف على مجفف الشرائح ( $45^{\circ}\text{م}$ ) لمدة  $24 - 48$  ساعة تقريباً. كما يفضل أن تكون الشريحة المجهرية قد دهنت مسبقاً بلاصق ماير (Mayer albumen) وهو عبارة عن حجمين متساوين من مادة زلال البيض والجلسرين ويضاف إليها قليل من سلسلات الصوديوم (Sodium salicylate) كمادة حافظة.

ب - ينقل القطاع مباشرة إلى شريحة مجهرية عليها قطرة من الماء المقطر، ثم توضع هذه الشريحة على مجفف الشرائح ( $45^{\circ}\text{م}$ ) وتترك حتى تبخر قطرة الماء ويلتصق القطاع جيداً على الشريحة والمسبق دهنها بلاصق ماير الألبيومينية اللاصقة.

يستخدم لاصق ماير حتى تزيد من نسبة التصاق القطاع على الشريحة مما يضمن عدم سقوط القطاع أثناء عمليات الصبغ.

## ثانياً: الإعداد لصبغ القطاعات

### ١ - عملية الصبغ

سيأتي الحديث بشيء من التفصيل في ص ٩٩، ص ١٩٧ عن أهمية الأصباغ وأنواعها وكيفية تفاعلها مع الأنسجة الخلوية، والآن يجب علينا التعرف على عملية الصبغ ذاتها.

لا شك أن هناك قواعد رئيسية للصبغ، ولو أنها أحياناً تتفاوت وبناء على نوع النسيج والغرض المقصود من الدراسة. فمن المعروف أن جميع القطاعات البرافينية

يجب أن يذاب الشمع منها تماماً بالزيلول، نظراً لأن الغالبية من الأصباغ إما أن تكون مائية أو كحولية الذوبان. هذا يعني أن مثل هذه الأصباغ لن تستطيع النفاذ في الأنسجة الخلوية ما دامت مخاطة بشمع البرافين. كما يجب التخلص من الزيلول لأنه هو الآخر غير مناسب للأصباغ ويتم التخلص منه بالكحول المطلق. بعد استبدال الزيلول بالكحول يتحتم نقل القطاعات إلى بيئة مشابهة للبيئة المذابة فيها الصبغة فإذا كانت الصبغة مذابة في الماء مثلاً يجب تمييز (Hydration) القطاعات وذلك بتمريرها على سلسلة تركيزها متدرج الانخفاض من محليل الكحول حتى تصل إلى الماء. أما إذا كانت الصبغة مذابة في ٥٠٪ كحول فيكتفى بتمرير القطاعات في السلسلة الكحولية حتى تصل إلى الكحول ٥٠٪، وذلك قبل غمرها في محلول الصبغة. كما يجب تحديد مدة الصبغ المناسب ويعتمد هذا على نوع الصبغة وتركيزها وطبيعة النسيج ومحدد عادة بتكرار التجربة. قد تتطلب الدراسة صبغ النسيج بأكثر من صبغة أو يلجأ الباحث إلى استخدام ما يعرف بالصبغ المضاد (Counter staining) كاستخدام صبغة الهيماتوكسيلين (Haematoxylin) لصبغ أنوية الخلايا وصبغة الإيوسين (Eosin) لصبغ مادة السيتوبلازم.

## ٢ - عمل الشريحة المستديمة

بعد الانتهاء من عملية الصبغ تبدأ عملية إعداد الشريحة المجهرية للحفظ المستديم، وذلك باستخدام مادة شمعية أو بلاستيكية حافظة مثل مادة بلسم كندا.

ولما كانت غالبية المواد الحافظة المستخدمة في عمل الشريحة المستديمة لا تذوب في الماء أو الكحول، فإن هذا يعني ضرورة التخلص من الماء والكحول الموجود في القطاعات المصبوبة. للتخلص من الماء الموجود في القطاعات يجب تمريرها على سلسلة متدرجة الارتفاع في التركيز من محليل الكحول الأثيري بعدها يتم التخلص من الكحول بتمرير القطاع على محليل نقية من الزيلول. وبعد التأكد من استبدال الكحول بمحلول الزيلول، يضاف قطرة صغيرة من محلول بلسم كندا المذاب في الزيلول على القطاع مباشرة، ثم يوضع غطاء الشريحة (Cover-slip) وبحذر شديد حتى

لا تكون أية فقاعات هوائية بين الشرححة والقطاء، وهكذا يتم عمل ما يعرف بالشرححة المستديمة. يستحسن أن تترك الشرححة لمدة ٢٤ ساعة على الأقل على مجفف الشرائح حتى يتم جفاف مادة بلسم كندا تماماً بعدها يمكن فحص القطاعات بالمجهر.

### أصباغ الأنسجة

- مقدمة ● الأنسجة ● كيمياء الأنسجة
- الحموض النوية ● الإنزيمات
- الدهون ● المواد الكربوهيدراتية
- الكيتين ● السيليلوز ● الشاء
- اللجنين

#### مقدمة

ستتناول في هذا البحث سرداً لبعض من طرق الصبغ العامة، والتي تهدف أساساً إلى توضيح التراكيب الخلوية ولا تعطي معلومات عن كيمياء الأنسجة. وقبل معاملة القطاعات أو العينات بالصبغة المختارة يجب إحضارها إلى الماء كما وصف آنفاً.

### أصباغ الأنسجة

صبغة ماير هي اليوم Mayer's haemalum (from Grimstone and Skaer, 1972)

هذه الصبغة سريعة ولا يستحب استخدامها في حالة العينات المثبتة بالثباتات التي تحتوي على رابع أكسيد الأوزميوم، وتحضر هذه الصبغة كما يلي:

١ جم	Haematoxylin
٠٠٢ جم	Sodium Iodate
٥٠ جم	Potassium alum
١٠٠٠ مل	Distilled water

يرجع الخليط جيداً على فترات حتى يصبح السائل بنفسجياً مزرياً ثم يضاف:

٥٠ جم

**هيدرات الكلور** Chloral hydrate

١ جم

**حمض الليمون** Citric acid

المحلول سوف يتغير لونه إلى البنفسجي المحمراً، وعند هذا الحد ممكن حزن هذا السائل في قارورة ذات جدار زجاجي قوي .  
**ب - أيوسين (Y)** ( محلول مشبع في ٩٠٪ كحول أثيلي).

### طريقة الصبغ

- ١ - تصبغ القطاعات في صبغة الهيمالوم ( محلول أ) لمدة ٥ - ١٥ دقيقة ، وفي هذه الحالة فإن الوقت ليس حرج ويمكن معرفة وقت الصبغة المناسب عندما تبدأ الصبغة بالظهور على القطاعات .
- ٢ - تغسل القطاعات في ماء الحنفية (الصنبور) الجاري حتى يصبح لون القطاعات أزرق .
- ٣ - تنقل القطاعات إلى محلول ٧٠٪ ثم ٩٠٪ كحول أثيلي .
- ٤ - تصبغ في محلول الأيوسين ( محلول ب ) ، من ٣ - ٢ دقائق .
- ٥ - تغسل القطاعات في ٩٠٪ كحول إيثيلي .
- ٦ - تنقل القطاعات إلى كحول إيثيلي المطلق ، وثم إلى الزيلول لمدة دقيقتين لكل منها . يوضع الغطاء الزجاجي على الشريحة مستخدماً محلول بلسم كندا .

**النتيجة :** الأنوية تصطبغ باللون الأزرق والسيتوبلازم بلون قرنفل (Pink).

**صبغة الهيماتوكسيلين الحديدية** (from Grimstone and Skaer, 1972)

هذه الصبغة جيدة وبالخصوص للقطاعات التي يراد تصويرها فوتografيا ، فهي قادرة على توضيح التفاصيل الصغيرة جداً في الخلية أو النسيج ويتم تحضير محليلها كما يلي :

**Iron alum** (في الماء) ٣٪

**الشب الحديدية**

(كبريات الأمونيوم الحديدية)  
(Ferric ammonium sulphate)

١ جم  
٩ حجوم  
ماء مقطر

وبالنسبة للمحلول (ب) يجب أن يحضر قبل الاستعمال بعدة أسابيع ويترك لإعطاء فرصة لإقامة التأكسد، أو يمكن إضافة ٢ جم من بودات الصوديوم لكل ١ جم من الهيماتوكسلين. ونتيجة لذلك سوف تتم عملية التأكسد خلال ساعات قليلة من تحضير المحلول.

## طريقة العمل

١ - توضع القطاعات في محلول الشب الحديدى لمدة تتراوح ما بين ٣٠ دقيقة إلى ٢٤ ساعة.

٢ - تغمس القطاعات في ماء مقطر.

٣ - تصبغ في الهيماتوكسلين الحديدى لمدة تتراوح ما بين ٣٠ دقيقة إلى ٢٤ ساعة وبحذ دائياً استخدام مدة زمنية مشابهة لزمن الخطوة رقم (١).

٤ - تجرى عملية المفاضلة في محلول الهيماتوكسلين الحديدى (يستخدمن نفس محلول ٣٪ ويمكن أن ينخفض إلى ١,٥٪). وعملية المفاضلة هذه يتم بوضع القطاعات في محلول الهيماتوكسلين الحديدى ثم نقلها إلى ماء الصنبور ومن ثم فحص القطاعات تحت المجهر الضوئي. ويجب تكرار هذه العملية حتى ترى تحت المجهر صورة واضحة لكل من النواة والسيتوبلازم. وتحتاج هذه العملية إلى مران.

٥ - تغسل القطاعات لمدة تتراوح ما بين ساعة إلى عدة ساعات في ماء الحنفيه (الصنبور).

٦ - تجفف القطاعات في سلسلة من تركيزات كحول الأثيلى التصاعدية، وتنقل إلى الزيلول، ومن ثم يوضع غطاء الشرجية الزجاجي.

النتيجة: الأنوية، الكروموسومات وكريات الدم الحمراء جميعها تصطبغ باللون الأسود الغامق، أما التراكيب الأخرى فتظهر في لون يتراوح ما بين الرمادي إلى الأزرق المسود.

### صبغة مالوري (Mallory stain (after Cason, 1950 in Grimstone and Skaer, 1972)

هذه الصبغة تصبغ الأنسجة باللون حمراء، وزرقاء، وصفراء زاهية. لكن هذه الألوان الزاهية تبدأ بالأفول (تبهت) في خلال سنة من صبغها. ويستحسن دائمًا حفظ القطاعات المصبوبة بعيداً عن الضوء. لا تستعمل هذه الصبغة للقطاعات المثبتة بمثبتات تحتوي محليل رابع أكسيد الأوزميوم، وتحضر كما يلي:

حchin	الفسفوتنجستيك	Phosphotungstic acid	١ جم
مادة الـ	Orange G		٢ جم
أزرق الأنلين	(W.S.)	Aniline blue	١ جم
الفيوشن الحمضي	Acid fuchsin		٣ جم
ماء مقطر			٢٠٠ مل

تضاف هذه المواد الأربع آنفة الذكر إلى الماء المقطر على التوالي وتداب كل واحدة قبل إضافة المادة التالية لها.

### طريقة العمل

- ١ - تمرر القطاعات على سلسلة متدرجة تنازلياً لتراكيز مختلفة من الكحول الإيثيلي لغرض إرجاع الماء إلى القطاعات.
- ٢ - تحضر القطاعات إلى الماء ومن ثم تنقل إلى محلول الصبغة لمدة خمس دقائق.
- ٣ - تغسل في ماء الصنبور الجاري لمدة ٤ - ٦ ثوان.
- ٤ - تمرر القطاعات في سلسلة تراكيز الكحول الإيثيلي التصاعدية بسرعة، ثم ترافق القطاعات بوضعها في محلول الزيلين، بعدها تغمر في بلسم كندا وتغطى بالغطاء الزجاجي.

النتيجة: الأنوية حمراء، التوبات صفراء، مادة الكولاجين والماء المخاطية زرقاء، كرات الدم الحمراء صفراء والسيتوبريلازم قرنفلية إلى أصفر اللون.

## صبغة السفريانين والأخضر السريع

**Safranin and fast green (in Grimstone and Skaer, 1972)**

هذه الصبغة يمكن استخدامها للقطاعات المعمولة باليد وعادة تناسب الأنسجة النباتية. وطريقة تحضيرها كما يلي:

ا - محلول من السفريانين و O Safranin (١٪ في ٩٥٪ كحول إيثيل) وخفف بحجم مساوٍ له من الماء قبل استخدامه.

ب - حمض الخل الثلجي (Acetic acid) (glacial)	١ مل
	كحول إيثيل ٧٠٪
	١٠٠ مل

ج - الأخضر السريع Fast green ٥٪ ويداب في خليط من زيت القرنفل (Clove oil) والكحول المطلق بنسبة ١:١.

د - زيت القرنفل Clove oil	٥٠ مل
	كحول إيثيل مطلق Absolute ethanol
	٢٥ مل
	الزيلول Xylene ٢٥ مل

### طريقة العمل

- ١ - تصبغ القطاعات بالسفريانين ولدة تتراوح ما بين ١ و٤٤ ساعة.
- ٢ - تغسل في الماء المقطر.
- ٣ - تغمس القطاعات في الكحول الحمضي (محلول ب)، لمدة ٢٠ إلى ٣٠ ثانية.
- ٤ - تمرر القطاعات في كحول إيثيل ٩٠٪ ومن ثم كحول إيثيل مطلق لمدة دقيقة لكلاهما.
- ٥ - تصبغ القطاعات في محلول الأخضر السريع (محلول ج) لمدة — ٤ دقائق.
- ٦ - تنقل القطاعات إلى محلول (د) ولدة ١٠ - ٣٠ دقيقة.
- ٧ - تنقل القطاعات إلى محلول زيلول ومن ثم تطمر وتغطى بالغطاء الزجاجي.

النتيجة: الأنوية والكرموسومات والكيوتينيك والمجنين جميعها تصطبغ باللون الأحمر، أما المكونات الأخرى فتصطبغ باللون الأخضر.

### Borax Carmine (in Grismtone and Skaer, 1972)

تستخدم هذه الطريقة لصبغ العينات الكاملة. وهذه الصبغة شفافة وعند تمرير هذه العينات خلال الكحول الحمضي تبقى الصبغة فقط في الأنوية ولكن عند استخدام مثبت الفورمالدهايد حتى الأنوية تصبح صبغتها ضعيفة.

#### طريقة التحضير

كارمين	٣ جم
بوراكس	٤ جم
ماء مقطر	١٠٠ مل

تغل هذه المواد مع بعضها البعض لمدة ٣٠ دقيقة ثم تبرد، ويضاف حجم مساو من ٧٠٪ كحول إيثيل ومن ثم ترشح الصبغة قبل استخدامها.

#### طريقة العمل

- ١ - توضع العينة أو العينات المثبتة في محلول الصبغة لمدة حوالي ١٠ دقائق.
- ٢ - تنقل العينات إلى الكحول الإيثيل الحمضي (تضاف أربع نقط من محلول حمض الهيدروكلوريك المركز إلى ١٠٠ مل من كحول إيثيل ٧٠٪).
- ٣ - عندما تصبح العينات شفافة، تجفف بتراكيز مختلفة من الكحول، ثم تنقل إلى الزيتول وبعد ذلك تطمر وتغطى.

النتيجة: الأنوية تصطبغ باللون الأحمر الغامق (الأرجواني) بينما السيتوبلازم يظهر بلون أخضر.

### أصباغ كيمياء الأنسجة Histochemical Stains

هناك العديد من الأصباغ المشهورة في مجال كيمياء الأنسجة، وسوف نكتفي بذكر أهم الطرق المستخدمة فيها هذه الأصباغ للكشف عن المكونات الكيميائية للنسيج.

## ١ - طريقة أزرق البروموفينول الزئبي

**Mercury-Bromophenol Blue Method (Hg B Pb) (after Bonhag, 1955)**

استخدم العالم ديرام (Durrum in Pearse 1968) عام ١٩٥٠ ، هذه الطريقة للكشف عن بقع البروتين من على أوراق الترشيع ، ولكن فيما بعد استخدمها العالم بونهاج (Bonhag) عام ١٩٥٥ م ككشف عام عن البروتينات في بعض الأنسجة الحيوانية من عضلات وخلايا ب悱ية وخلافها . كما حبذا العالم (Pearse) عام ١٩٦٨ م استخدامها كصيغة عامة للكشف عن البروتينات ، ومن المستحسن ثبيت العينات بمثبتات الكارنوئ أو الفورمالين ، لكن يجب عدم استخدام مثبتات الأوزميم .

### طريقة تحضير المحلول

هناك طريقتان يمكن استخدامهما لتحضير المحلول ، إحداهما عبارة عن٪ .١ محلول البروموفينول الكحولي المشبع بكلوريد الزئبق (Hg Cl<sub>2</sub>) . أما الأخرى فهي٪ .٢ محلول كلوريد الزئبق (Hg Cl<sub>2</sub>) مضاد إليه٪ .٠٥ محلول أزرق البروموفينول في حمض الخل المائي ، ويفضل استخدام المحلول الثاني لعمل الكشف .

### طريقة العمل

- ١ - تمرر القطاعات على سلسلة متدرجة تنازليا بتراكيز مختلفة من الكحول الإثيلي لغرض إرجاع الماء إليها .
  - ٢ - تصبغ القطاعات في إحدى المحلولين آنفي الذكر لمدة ساعتين عند درجة حرارة الغرفة .
  - ٣ - تغمس القطاعات لمدة خمس دقائق في٪ .٥ حمض الخل .
  - ٤ - تنقل القطاعات مباشرة إلى محلول كحول البيوتيل الثلاثي (Tertiary butyl alcohol) .
  - ٥ - تررق في الزيلول وتطرى في بلسم كندا أو D.P.X .
- النتيجة : البروتينات تصطبغ باللون الأزرق الغامق الواضح .

## ٢ - طريقة التبييرن - شف للبروتينات

### Ninhydrin - Schiff method for protein-bound NH<sub>2</sub>

(Yasuma and Itchikawa, 1953, in Pearse, 1960)

يفضل كل من العالمان (Yasuma and Itchikawa) ، واللذان حضرا الصبغة لأول مرة عام ١٩٥٣م استخدام القطاعات المثبتة في مثبت زنكر أو الكحول الإثيلي المطلق. أما العالم (Pearse) فهو يفضل استخدام مثبت ٨٥٪ كحول إثيلي أو مثبت كاربوني أو ٥٪ الكحول الحمضي (5% acetic-ethanol). كما يمكن صبغ القطاعات المحضرة باستخدام الميكروتوم الثلجي .

### طريقة العمل

- ١ - تمرر القطاعات في سلسلة متدرجة تنازليا لتراكيز مختلفة من الكحول الإثيلي لغرض إرجاع الماء إليها.
- ٢ - تعامل القطاعات بمحلول التبييرن ٥٪ في الكحول الإثيلي لمدة تتراوح ما بين ١٦ - ٢٠ ساعة عند درجة حرارة ٣٧°C.
- ٣ - تغسل القطاعات بعناية في ماء الحفبة الجاري لمدة ٢ - ٥ دقائق.
- ٤ - تغمس القطاعات في كاشف شف Schiff's reagent (لمدة ١٥ - ٢٥ دقيقة).
- ٥ - تغسل القطاعات في ماء الصنبور الجاري لمدة عشر دقائق.
- ٦ - تجفف ثم ترافق بمحلول الزيلول وتطرمر في مادة الطمر المناسبة.

**ملاحظة:** عند الرغبة في صبغ الأنوية في القطاعات يجب تمرير القطاعات بعد الخطوة رقم (٥) في محلول ماير هيمالوم (Mayer's haemalum) ، ثم تغسل وتمرر على ١٪ كحول إثيلي حمضي .

**النتيجة:** البروتينات تصطبغ باللون الوردي المحمر إلى الأرجواني إذا كانت توجد في الخلايا كمية كافية من مجاميع الأمين النشطة .

**٣ - طريقة الكلورامين (T) شف للكشف عن رابطة بمجموعة الأمين في البروتينات  
Chloramine-T Schiff method for protein-bound NH<sub>2</sub>(Pearse, 1968)**

هذه طريقة أخرى للكشف عن مجموعة الأمين في البروتينات ، ويستحسن استخدام مثبت كاربوني أو الأستون البارد.

### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات .(Hydration)
- ٢ - تعامل هذه القطاعات بمحلول ١٪ كلورامين (T) (ذو أكس هيدروجيني ٥٧،٥) لمدة ست ساعات عند درجة ٣٧°C (يمكن استخدام محلول ١٠٪ هيبوكلوريت الصوديوم التجاري بدل من محلول الكلورامين (T)).
- ٣ - تغسل لفترة قصيرة في ماء مقطر.
- ٤ - تعامل القطاعات بمحلول ٥٪ ثيوکبريتات الصوديوم المائية لمدة ثلاثة دقائق .
- ٥ - تغمس القطاعات في ماء مقطر ومن ثم توضع في محلول شف لمدة ٢٠ - ٣٠ دقيقة .
- ٦ - تغمس القطاعات في محلول ١٠٪ ثانوي كبريتيد الصوديوم المائي .(Sodium bisulphite)
- ٧ - تغسل في ماء الحنفية .
- ٨ - ينزع الماء بالكحولات المتدرجة التركيز وتروق في الزيلول ، ومن ثم تطمر في مادة D P X

النتيجة: تصطبغ مجاميع الأمين في البروتينات باللون القرنفي (أحمر وردي) أو اللون الأحمر الأرجواني (Pink). (Reddish-Magenta)

**٤ - طريقة الأيسوسيانين الكاذب للكشف عن الأنسولين وغيره  
Pseudoisocyanin method for insulin, etc. (Schicbler and Schlessler, 1958; Wolff, 1965, in Pearse, 1968).**

يفضل استخدام عدد من المثبتات عندما نريد الكشف عن هرمون الأنسبيولين ومنها مثبت بوان ، سوسا وزنكر والفورمالين وكارنوئي والكحول الأثيلي .

### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات .
- ٢ - توضع القطاعات في حمض البيرفورمك (Performic acid) لمدة ساعة لكي تم أكسدتها أو في محلول البرمنجنات الحمضية (١٠ مل من ٥٪ برمنجنات البوتاسيوم و ١٠ مل من ٥٪ حمض الكبريت و ٧٠ مل من الماء المقطر) ، وتعامل بها القطاعات لنفس الفترة السابقة .

**ملاحظة :** يحضر حمض البيرفورمك كما يلي :

يضاف ٤ مل من ٣٠٪ فوق أكسيد الهيدروجين  $H_2O_2$  (١٠٠ حجم) و ٥٠ مل حمض الكبريت المركز إلى ٤٠ مل ٩٨٪ حمض الفورميك . محلول فوق أكسيد الهيدروجين يجب أن يكون حديث التحضير . حمض البيرفورمك يجب أن يخلط جيدا في الزجاجة بقضيب زجاجي قبل الاستعمال . وعادة مدة الأكسدة تتراوح ما بين ٦٠ - ١٥ دقيقة عند درجة حرارة الغرفة .

٣ - تصبغ القطاعات لمدة ١٥ - ٢٠ دقيقة في محلول المائي لصبغة الأيسوسانين الكاذب الحديث التحضير (تحضر هذه الصبغة بإذابة ٨,٦ جم من N, N-diethyl-6, 6-dichloropseudoisocyanin chloride في نقاط قليلة من الكحول المثليل ، ثم تضاف إلى ١٠٠ مل من الماء المقطر الساخن . تسخن لمدة ٥ دقائق ثم تبرد وترشح ) .

٤ - تغمس القطاعات في ماء النشار (نقطة واحدة من ٣٨,٠ نشار في ١٠٠ مل ماء) .

٥ - تفحص القطاعات في هذا الوسط أو في أي مادة طمر ذات وسط مائي قاعدي .

**النتيجة:** جيـات (B) في جـزـرـ البـنـكـريـاسـ تـعـطـيـ لـونـ أحـمـرـ بـراـقـ .  
Metachromasia (fluorescent)

### الحموض النووي Nucleic Acids

#### ١ - تفاعل فوجـنـ The Feulgen Reaction

##### تحضـيرـ كـاـشـفـ شـفـ Schiff's reagent (DeTomasi, 1956 in Pearse 1968)

يذاب ١ جـمـ منـ الفـوشـينـ القـاعـديـ (Basic fuchsin) في ٢٠٠ مـلـ منـ المـاءـ المـقـطـرـ الذيـ يـغـليـ . يـحـركـ جـيدـاـ لـمـدـةـ خـمـسـ دقـائـقـ وـيـتـرـكـ المـحـلـولـ يـبـرـدـ حـتـىـ تـصـلـ درـجـةـ حرـارـةـ إـلـىـ ٥٠°ـ مـ ثـمـ يـرـشـحـ . يـضـافـ ٢٠ مـلـ منـ مـحـلـولـ ١ـ عـيـارـيـ حـضـ اـهـيـدـرـوـكـلـورـيـكـ إـلـىـ الرـشـاحـةـ . عـنـدـمـاـ يـبـرـدـ المـحـلـولـ وـتـصـلـ درـجـةـ حرـارـةـ إـلـىـ ٢٥°ـ مـ يـضـافـ ١ـ جـمـ منـ ثـانـيـ مـيـتاـكـبـرـيتـاتـ الصـودـيـومـ أوـ الـبوـتـاسـيـومـ .

(Sodium (or Potassium) metabisulphite,  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ )

يـحـفـظـ المـحـلـولـ فـيـ الـظـلـامـ لـمـدـةـ ١٦ـ -ـ ٢٤ـ ساعـةـ ثـمـ يـضـافـ ٢ـ جـمـ منـ بـوـدـرـ الـفـحـمـ المـشـطـ (Activated charcoal) ويـحـركـ لـمـدـةـ دقـائـقـ وـاحـدـةـ ثـمـ يـرـشـحـ وـتـحـفـظـ الرـشـاحـةـ فـيـ مـكـانـ مـظـلـمـ وـعـنـدـ درـجـةـ صـفـرـ -ـ ٤ـ°ـ مـ . وـعـنـدـ الـاسـتـعـماـلـ يـجـبـ تـرـكـ المـحـلـولـ يـسـخـنـ حـتـىـ تـصـبـعـ درـجـةـ حرـارـةـ مـشـابـهـ لـدـرـجـةـ حرـارـةـ الغـرـفـةـ .

**مـلاـحظـةـ:** هـنـاكـ طـرـقـ أـخـرـيـ لـتـحـضـيرـ مـحـلـولـ شـفـ مـذـكـورـةـ فـيـ كـتـابـ بـيرـسـ -ـ المـجـلـدـ الأولـ، ١٩٦٨ـ مـ، (Pearse Vol. 1, 1968).

#### مـحـلـولـ غـسـيلـ ثـانـيـ الـكـبـرـيتـاتـ Disulphite wash

هـذـاـ مـحـلـولـ يـجـبـ تـحـضـيرـ طـازـجاـ عـنـدـ كـلـ عـمـلـيـةـ صـبـغـةـ وـيـتمـ تـحـضـيرـهـ كـمـاـ يـلـيـ :  
١٠٪ مـحـلـولـ ثـانـيـ كـبـرـيتـاتـ الصـودـيـومـ أوـ الـبوـتـاسـيـومـ ٥ـ مـلـ  
١ـ عـ مـحـلـولـ حـضـ اـهـيـدـرـوـكـلـورـيـكـ ٥ـ مـلـ  
مـاءـ مـقـطـرـ ٩٠ـ مـلـ

هـذـاـ وـجـيـعـ الـمـبـثـاتـ يـمـكـنـ اـسـتـخـداـمـهـاـ فـيـ حـالـاتـ كـشـفـ فـوـجـنـ ماـ عـدـاـ مـثـبـتـ الـبـوـانـ .(Bouins's fixative)

### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات .
- ٢ - تغمس القطاعات لمدة قصيرة في محلول ١٤ حمض الهيدروكلوريك البارد.
- ٣ - تنقل القطاعات إلى محلول ١٤ حمض الهيدروكلوريك عند ٦٠ م° وتترك وقتا كافيا لإتمام تحللها (Hydrolysis).
- ٤ - تغمس القطاعات لمدة قصيرة في محلول ١٤ حمض الهيدروكلوريك البارد، ومن ثم تغمس في الماء المقطر.
- ٥ - تنقل القطاعات إلى كاشف شف لمدة ٣٠ - ٦٠ دقيقة .
- ٦ - تغسل القطاعات في ثلاثة محليل من محلول غسيل ثاني الكبريت.
- ٧ - تغمس القطاعات في الماء المقطر.
- ٨ - ينزع الماء بتركيزات تصاعدية من الكحول الأثيل.
- ٩ - تروق بمحلول الزيولول ثم تطمر في بلسم كندا أو D. P. X.

### النتيجة

الحمض النووي الريابوزي اللاوكسجيني (DNA) يصطبغ باللون الأحمر.

### ملاحظة

- ١ - لعمل طريقة قياسية (Control) يمكن إجراء الطريقة وإهمال عملية التحلل، أو يمكن هضم الحمض النووي اللاوكسجيني (DNA) بالأنزيم (Dnase).
- ٢ - يعتمد زمن التحلل على نوع المثبت المستخدم وهذا الزمن عند استخدام

٥٠٠ ع حمض الهيدروكلوريك عند درجة حرارة الغرفة هو:

المثبتات الكحولية: ٢٠ دقيقة - ساعتين

مثبتات الفورمالين: ٤٠ دقيقة - أربع ساعات

أبخرة الفورمالدهايد في حالة القطاعات المبردة: ٢ - ٨ ساعات .

٢ - طريقة أخضر الميثيل والبيرونين (Scott, 1967)  
للكشف عن الحمض النووي

### تحضير المحاليل

ا - يذاب ١ جم من أخضر الميثيل في ١٠٠ مل من محلول ٠٠٥ جزء خلات الصوديوم المنظمة (PH 5.6) ويرج محلول مع حجم مساو له من الكلورفورم في قمع فصل. تكرر عملية فصل الكلورفورم الملون وإضافة كمية أخرى منه حتى يصبح الكلورفورم عديم اللون.

ب - يذاب ١ جم من بيرونين Y (G) (Pyronin Y (G)) في ١٠٠ مل من محلول ٠٠٥ جزء خلات الصوديوم المنظمة (pH5.6)، ثم تطبق نفس الطريقة كما في محلول أ بالنسبة للغسيل بالكلورفورم.

ولكي تحضر الصبغة النهائية، يخلط ١٥ مل من محلول أ مع ٢٥ مل من محلول ب، ثم يكمل الحجم إلى ١٠٠ مل بإضافة محلول ٠٠٥ جزء من محلول الخلات المنظم (pH5.6) بعدها يذاب ٤٠ جم كلوريد المغنيسيوم المائي ( $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ) في محلول النهائي.

كما يجدر استخدام مثبتات الفورمالدهايد أو مثبت كاربوني أو ٧٠٪ كحول إثيل لهذا الغرض.

### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات.
- ٢ - تصبغ القطاعات في الصبغة النهائية ليلة كاملة (١٦ ساعة).
- ٣ - تغمس القطاعات في ماء مقطر.
- ٤ - يتزع الماء بمحلولين من كحول البيوتين (n-butanol)، خمس دقائق في كل واحد.
- ٥ - تررق في محلول الزيلول ثم تطمر في D.P.X.

### النتيجة

الحمض النووي الريبيوزي (RNA) يصطبغ باللون الأحمر، أما الحمض النووي الريبيوزي اللاوكسجيني (DNA) فيصطبغ باللون الأخضر.

لعمل تفاعل ضبط (Control) يمكن هضم قطاعات مختلفة بأحد إنزيمي RNase أو DNase.

ا - يذاب ٥٠٠ مجم / ١ مل من بلورات إنزيم الحمض النووي الريبيوزي اللاوكسجيني (Deoxyribonuclease) في محلول منظم ترس (Tris buffer) (pH.5.7) والذي يحتوي على ٢٪ جزء كبريتات المغنيسيوم.

ب - يذاب ١ مجم / ١ مل من بلورات إنزيم الحمض النووي الريبيوزي (A) (Ribonuclease A) في محلول الفوسفات المنظم (pH.6.4).

تعامل القطاعات بعد الخطوة رقم (١) في الطريقة الآتية الذكر بأحد محلولين (أ أو ب). وبالنسبة للقطاعات المعاملة بمحلول ا (Dnase) يجب حضنها عند ٣٧°C لمدة ٢٤ ساعة. أما في حالة القطاعات المعاملة بمحلول ب (RNase) فتركها عند درجة حرارة الغرفة لمدة ثلاثة ساعات.

بعد معاملة القطاعات في أي من محلولي أ أو ب حسب المدة المذكورة تغمس القطاعات في خمس أوان تحتوي على الماء المقطر ثم تكمل الطريقة كما ذكر في طريقة العمل.

### النتيجة

في حالة معاملة القطاعات بمحلول ا فسوف تكون النتيجة اصطباغ الـ RNA باللون الأحمر، أما DNA فقد هضم بواسطة الإنزيم DNase ولا يوجد نتيجة لتفاعل. أما في حالة محلول ب فيكون العكس اصطباغ الـ DNA باللون الأخضر أما الـ RNA فقد تم هضمها بواسطة الـ RNase.

## الكشف عن الإنزيمات

### ١ - طريقة مركب الكالسيوم والكوبالت للكشف عن إنزيم الفوسفاتيز القاعدية

**Calcium-cobalt method for alkaline phosphatase (after Gomori, 1962)**

لعمل هذا الكشف يمكن استخدام كل من قطاعات البرافين أو قطاعات الميكروتم الثلجي ، ولكن من الأفضل استعمال القطاعات الثلجية إذ أن هذه الطريقة تتخلص من تكسير أو تحطم الإنزيمات . وسوف نتطرق لوصف طريقة الكشف عن هذا الإنزيم بواسطة القطاعات الثلجية .

#### طريقة تحضير البيئة الإنزيمية Substrate preparation

لتحضير هذه المادة تخلط المواد التالية :

- ١ - ١٠ مل من ٣٪ فوسفات الصوديوم الجلسرينية (B) .Sodium-glycerophosphate
- ٢ - ١٠ مل من ٢٪ Sodium diethyl barbiturate.
- ٣ - ٥ مل ماء مقطر.
- ٤ - ٢٠ مل من ٢٪ كلوريد الكالسيوم .
- ٥ - ١ مل من ٥٪ كبريتات المغنيسيوم .

#### طريقة العمل

- ١ - تقطع القطاعات بسمك ( ١٠ - ١٥ ميكرون ) باستخدام الميكروتم الثلجي ، ثم توضع على شريحة زجاجية نظيفة بدون استخدام أية مادة لاصقة .
- ٢ - ترك القطاعات تجف في الهواء عند درجة حرارة الغرفة لمدة ١ - ٢ ساعة .
- ٣ - تخزن القطاعات في محلول البيئة الإنزيمية (Substrate) لمدة نصف إلى أربع ساعات عند درجة ٣٧° م.
- ٤ - تنغسل القطاعات بالماء ، ثم تعامل بـ ٢٪ محلول الكوبالت وتغسل بالماء وبعد تعامل بمحلول كبريتيد الأمونيوم الأصفر المخفف (Yellow ammonium sulphide) .

- ٥ - تصبغ الأنوية بمحلول ١٪ إيوسين مائي لمدة خمس دقائق.
- ٦ - تغسل القطاعات في ماء جاري لمدة خمس دقائق.
- ٧ - تطمر القطاعات في مادة هلام (جيلاتين) الجلسرين (Glycerine jelly).

### النتيجة

التركيب الخلوي التي تصطبغ باللون الأسود أو البني المسود تحتوي على إنزيم فوسفاتيز قاعدي نشط.

### ٢ - طريقة نترات الرصاص للكشف عن إنزيم الفوسفاتيز الحمضي

**Lead nitrate method for acid phosphatase (after Gomori, 1952)**

في هذه الطريقة يمكن استخدام عدة مثبتات وكذلك يمكن استخدام كل من القطاعات الشمعية أو الثلجية ولكن يفضل استخدام القطاعات الثلجية.

### طريقة العمل

- ١ - تخزن القطاعات عند درجة مئوية ٣٧° مدة ١٥ - ٣٠ دقيقة وقد يحتاج هذا الوقت إلى زيادة تصل إلى أربع ساعات في محلول حديث التحضير من ١٪ جزء فوسفات الصوديوم الجلسرينية (B) في ٥٪ جزء من محلول الخلوات المنظم (pH 5) والذي يحتوي على ٤٪ جزء من نترات الرصاص.
- ٢ - تغسل لمدة قصيرة في الماء، ثم تغمس القطاعات في محلول مخفف من كبريتيد الأمونيوم الأصفر لمدة دقيقة إلى دقيقتين.
- ٣ - تغسل القطاعات بالماء، ثم تصبغ الأنوية بواسطة ١٪ محلول الإيوسين المائي لمدة خمس دقائق.
- ٤ - تغسل القطاعات جيداً وبعدها تطمر في الجلسرين الجلاتيني.

### النتيجة

الأماكن الموجودة فيها حمض الفوسفاتيز في القطاعات يتبع فيها راسب أسود من كبريتيد الفضة.

### الكشف عن الدهون Lipids

الدهون غالباً تذوب في المواد الكيميائية التي تستخدم لتجفيف العينات المراد طمرها في شمع البرافين، مثل الكحول والاستون. لذلك يجدر ذكرها استخدام القطاعات الثلوجية للكشف عن الدهون.

وإن تعذر وجود القطاعات الثلوجية فمن الأفضل استعمال طريقة العالم مكمانس (McManus in Pearse, 1960) لعمل القطاعات المطمورة في شمع البرافين وهذه الطريقة تتلخص في الآتي:

ثبت مكمانس العينات المراد الكشف عليها لمدة أسبوع إلى خمسة أسابيع عن طريق إذابة ١ جم من نترات الكوبالت في ٨٠ مل ماء مقطر وإضافة ١٠ مل من ١٠٪ كلوريد الكالسيوم و ١٠ مل من ٤٠٪ فورمالين. هذا وقد فضل اتباع التثبيت بوضع العينات في ٣٪ ثاني كرومات البوتاسيوم لمدة يوم إلى يومين (٢٤ - ٤٨ ساعة).

يتنزع الماء من العينات بعد إكمال عملية التثبيت بوساطة ثلاثة محاليل من الأسيتون ترك نصف ساعة في كل منها، ثم توضع مباشرة في شمع برافين ذاتب.

#### ١ - طريقة أسود سودان «ب» للكشف عن الدهون Sudan Black B.

##### تحضير الصبغة

يذاب ٧٠ جم من أسود سودان «ب» في ١٠٠ مل من (Propylene glycol) النقى بواسطة التسخين إلى ١١٠ - ١٠٠°م. يحرك محلول بشدة ولا ترك درجة الحرارة ترتفع فوق ١١٠°م. يُرشح محلول وهو ساخناً مستعملاً ورق الترشيح من نوع واتمان (Whatman) رقم ٢٤. تبرد الرشاحة وبعد الترشيح عند درجة حرارة الغرفة (نظراً لما يأخذة الترشيح الثاني من زمن طويل فإنه يمكن الترشيح مستخدماً قمع بوختن).

##### طريقة العمل

١ - تحضر مجموعة من القطاعات الثلوجية من عينات طازجة أو مثبتة بالفورمالديهيد.

- ٢ - تغسل القطاعات في الماء لمدة ٢ - ٣ دقائق.
- ٣ - ينزع الماء بواسطة محلول الـ «Propylene glycol» النقي لمدة ٢ - ٣ دقائق. ولما لهذا محلول من لزوجة عالية فيستحسن تحريك القطاعات خلال زمن التجفيف.
- ٤ - تصبغ القطاعات في محلول أسود سودان «ب» لمدة ٥ - ٧ دقائق.
- ٥ - تغسل القطاعات في ماء مقطر لمدة ٣ - ٥ دقائق.
- ٦ - تطمر القطاعات في مادة هلام الجلسرين.

#### النتيجة

جميع الدهون ما عدا المغلفة (Masked lipids) تصطبغ باللون الأسود.

#### ٢ - طريقة أسود سودان «ب» للدهون المغلفة

**Sudan Black B method for masked lipids. (Acherman, 1952, in Pearse, 1960)**

تستخدم هذه الطريقة للكشف عن الدهون في سحبة الدم.

#### طريقة العمل

- ١ - ثبت سحبة الدم في أبخرة الفورمالين لمدة ٢ - ٥ دقائق.
- ٢ - تغمس سحبة الدم في ٢٥٪ حمض الخل لمدة دقيقتين.
- ٣ - تغسل سحبة الدم في ماء جاري ثم في الماء المقطر وترك بعدها لتجف.
- ٤ - تصبغ في محلول أسود سودان «ب» المشبع في ٧٠٪ كحول إثيلي (يجب استخدام محلول صبغة حمض على الأقل قبل أسبوع من زمن الصبغ).
- ٥ - تمر السحبات على محلول ٧٠٪ كحول إثيلي.
- ٦ - تجفف بورق الترشيح وتطمر في هلام الجلسرين.

#### النتيجة

الدهون المغلفة تصطبغ باللون الأسود.

### ٣ - طريقة الأحمر الزيتي (O) ، للكشف عن الدهون المتعادلة

**The oil Red O for neutral lipids (Lillie, 1965)**

#### تحضير الصبغة

يذاب ٥ جم من أحمر الزيت (O) في ١٠٠ مل كحول الأيسوبوروبيل (٩٨٪) ولاستخدام هذه الصبغة يخفف ٦مل من هذا محلول بإضافة ٤ مل ماء مقطر، يترك محلول جانبا لمدة ٢٤ ساعة ويرشح مستخدما ورق ترشيح من نوع (Whatman No. 42) قبل الاستخدام مباشرة.

#### طريقة العمل

- ١ - ثبّت العينات في الفورمالدهيد ثم تحضر بعض القطاعات الثلجية.
- ٢ - تغمس القطاعات في محلول كحول أيسوبوروبيل (٦٠٪) حديث التحضير.
- ٣ - تصبغ في محلول أحمر الزيت (O) لمدة عشر دقائق.
- ٤ - تغمس القطاعات في الماء.
- ٥ - تطمر في هلام الجلسرين.

النتيجة: الدهون المتعادلة تصطبغ باللون الأحمر.

#### الكشف عن المواد السكرية (الكربوهيدراتية)

مجموعة السكريات مجموعة هامة من المركبات العضوية وصيغتها الكيميائية العامة هي  $\text{CH}_2\text{O}^n$  حيث (n) من ثلاثة فما فوق.

تصنع المواد السكرية في النباتات الخضراء بواسطة عملية التركيب الضوئي (Photosynthesis) وكذلك يقوم الحيوان هو الآخر بتمثيل بعض المركبات السكرية مثل الجلوكوجين (النشاء الحيواني). تعتبر المواد السكرية من المواد الأساسية الرئيسية سواء

بالنسبة للحيوان أو النبات لما لهذه المواد من صفة تخزينة للطاقة ويطلق عليها أحياناً مستودعات الطاقة، هذا وتصنف السكريات إلى ثلاثة مجاميع حسب عدد ذرات الكربون المشتركة وهي :

١ - سكريات أحادية التسكر Monosaccharides

٢ - سكريات قليلة التسker Oligosaccharides

٣ - سكريات عديدة التسker Polysaccharides

ونظراً لتنوع أنواع السكريات فهناك طرق مختلفة للكشف عنها وسوف نطرق بعض منها.

### طريقة حمض البيريوديك - شف للكشف عن السكريات

The Periodic Acid - Schiff (PAS) technique (After McManus, in Pearse, 1960)

#### طرق تحضير المحاليل

##### ١ - حمض البيريوديك Periodic acid

يذاب ٤,٠ جم من حمض البيريوديك ( $\text{HIO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) في ٣٥ مل من الكحول الإيثيلي، ثم يضاف ٥ مل من ٢,٠ جزيء خلات الصوديوم (٢٧,٢ جم من خلات الصوديوم المائية في ١٠٠٠ مل ماء مقطر) و ١٠ مل ماء مقطر. هذا محلول يجب أن يحفظ في الظلام عند ١٧ - ٢٢°C وكذلك يستخدم هذا الحمض عند هذه الدرجة ويجب عدم استعمال الحمض عندما يتتحول إلى اللون البني.

##### ٢ - حمام الانحراف Reducing bath

يذاب ١ جم من يوديد البوتاسيوم و ١ جم ثيوکبريتيت الصوديوم ( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ) في ٣٠ مل من الكحول الإيثيلي و ٢٠ مل من الماء المقطر. يضاف نصف مل من ٢٤ - حمض الهيدروكلوريك (٢٠٪ من الحمض المركب)، ربما يتكون راسب من الكبريت ولكن يمكن تجاهله وتركه. يحفظ محلول ما بين ١٧ - ٢٢°C، والمحلول لهذا صالح للاستعمال لمدة لا تزيد على أربعة عشر يوماً.

### ٣ - محلول (كاشف) شف Schiff's reagent

لقد سبق وأن شرحت طريقة تحضير هذا الكاشف التي وصفها العالم دى توماس (Detomasi, in Pearse, 1960) عام ١٩٣٦ م في تفاعل فوجلين، وبما أن هناك عدة طرق لتحضير هذا الكاشف إلا أنه من الأفضل ذكر طريقة أخرى لتحضيره (وهي طريقة بارقر ودى لاماتر (Barger and Delamater, in Pearse, 1960)، مع العلم أن هذه الطريقة قد زكيت من قبل العالم بيرس ١٩٦٨ م. والطريقة كما يلي:

يذاب ١ جم من الفوشين القاعدي (Basic fuchsin) في ٤٠٠ مل من الماء المقطر الذي يغلي. يبرد حتى درجة ٥٠° م ثم يرشح، وللرشاحة يضاف ١ مل محلول كلوريد الشيبونيل (thionyl chloride,  $\text{SOCl}_2$ ). يترك في الظلام لمدة ١٢ ساعة ثم يضاف ٢ جم من مسحوق الكربون النشط ويرج لمدة دقيقة واحدة، ثم يرشح وتحفظ الرشاحة في الظلام عند درجة صفر -٤° م. ويستخدم هذا محلول في الظلام عند درجة حرارة الغرفة.

#### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات.
- ٢ - تؤكسد القطاعات لمدة عشر دقائق في ١٪ حمض البيروديك المائي.
- ٣ - تغسل القطاعات في الماء الجاري لمدة خمس دقائق.
- ٤ - تغمس القطاعات في كاشف شف لمدة عشر دقائق.
- ٥ - تغسل القطاعات في الماء الجاري لمدة خمس دقائق.
- ٦ - يمكن عند الرغبة وذلك بمعاملة القطاعات بصبغة ماير هيبالوم كما سبق ذكره في (ص ٩٩).

وللتأكد (Control) من نتيجة التفاعل يجب إهمال خطوة الأكسدة بحمض البيروديك وإكمال بقية الطريقة كما ذكر آنفا.

## النتيجة

السكريات السادسية والتي تحوى مواد مخاطية تصطبغ بالوان مختلفة من القرنفل الاحمر. أما الجلوكوجين فيعطي صبغة غامقة من نفس اللون.

### الكشف عن الكيتين Chitin

لا توجد هناك طريقة كيميائية بسيطة للكشف عن الكيتين ولكن العالم ريتشارد عام ١٩٥١ (Richards, 1951) وصف طريقة للكشف عن الكيتوسان (Chitosan) وهي طريقة نافعة جدا ولكنها تحطم الأنسجة الأخرى، وهي كما يلي:

ا - توضع قطعة صغيرة من عينة تحتوى على مادة الكيتين (قطعة من جدار جسم حشرة مثلا) المراد الكشف عليها، وبحاول، قدر الامكان، تخليلها من الأنسجة المتصلة، يضاف محلول مшиб من هيدروكسيد البوتاسيوم في أنبوبة الاختبار بحيث يغمر القطعة عند درجة حرارة الغرفة. يجب أن تكون أنبوبة الاختبار مغلقة بصمام بتنز (Bunsen valve). (وهذا الصمام هو عبارة عن قطعة من أنبوبة مطاطية ذات عدة سنتيمترات في الطول وتكون مفولة عند أحدي نهايتها بمسكة (Clip) مع مراعاة عمل قطع جانبي ( $\frac{1}{7}$  - ١ سم في الطول) في الأنبوة وبالقرب من موضع المسكة وهذه الأنبوة المطاطية توصل إلى أنبوبة الاختبار الزجاجية مباشرة أو باستعمال غطاء مطاطي (Rubber stopper). تسخن الأنبوة تدريجيا في حام جلسروولي (موضوع في حام مائي مضaf إليه جلسروول) حتى تصل إلى ١٦٠°، ومن ثم ثبت عند هذا الحد للدرجة الحرارة لمدة حوالي خمس عشرة دقيقة.

ب - يبرد محلول إلى درجة حرارة الغرفة، وبهذا تتحول المواد المتبقية من الكيتين إلى الكيتوسان (Chitosan). ينقل الكيتوسان إلى الماء، ثم توضع هذه القطعة على شريحة زجاجية وتغطى ببنقاط من ٢٠٪ يود في محلول أيودات البوتاسيوم. مادة الكيتين سوف تتلون باللون البني ويستحسن أن تزال الزيادة من محلول اليود وتستبدل بـ ١٪ حمض الكبريت. الكيتين سوف يتتحول لونه إلى البنفسجي الاحمر. ويمكن تغطيتها بهادة بلسم كندا وحفظها لمدة أطول.

### الكشف عن السيليلوز Cellulose Test

للكشف عن السيليلوز يمكن استخدام محلول شلوتز (Schultz's solution) مثلًا. وطريقة تحضيره كما يلي:

بحضر ٥٠ جم كلوريد الزنك و٦ جم يوديد البوتاسيوم و١٧ مل ماء مقطر ثم يمزج الخليط، بعدها يضاف زيادة من محلول اليود ويترك الخليط لعدة أيام في قارورة زجاجية بنية اللون.

تستعمل العينات الطازجة أو المثبتة ولكن لا يجب استعمال المثبتات التي تحتوى على الكروم.

### طريقة العمل

- ١ - توضع القطاعات (بعد إزالة الشمع منها وإمارتها في تركيزات تنازيلية من الكحول الأثيلي حتى الماء) في نقاط قليلة من السائل آنف الذكر.
- ٢ - تفحص القطاعات وهي لا تزال في محلول.

### النتيجة

الجلد الخلوي الذي تحتوى على كمية من السيليلوز تصطичع باللون الأزرق. بينما الجلد الذي تحتوى على كمية كبيرة من اللجنين Lignin والكيوتين Cutin والسوبرين Suberin أو الكيتين Chitin فتصطичع باللون الأصفر.

### الكشف عن النشاء Starch Test (stain)

يذاب ٢ جم من يوديد البوتاسيوم في ١٠٠ مل ماء مقطر، ثم يضاف ٠,٢ جم من اليود.

توضع القطاعات من العينة الطازجة في نقطة من هذا محلول لمدة دقائق، النشا سوف يصتinch باللون الأزرق المسود بينما النشا حديث التكون ربما يصتinch باللون الوردي المحمر. عند ترك بعض القطاعات في محلول لمدة خمس عشرة دقيقة أو أكثر ثم إضافة نقطة من ٦٥٪ من حمض الكبريت والفحص مباشرة.

### النتيجة

الجدر الخلوي التي تحتوى على السيلولوز سوف تصطبغ باللون الأزرق بينما التي تحتوى على اللجنين سوف تأخذ اللون الأصفر.

#### الكشف عن اللجنين Legnin Test

تصبغ بعض القطاعات من العينات المثبتة أو الطازجة في محلول الفلوروجلوسين تصبع في ٢٠٪ حمض الهيدروكلوريك (Phloroglucin).

### النتيجة

اللجنين سوف يصبغ باللون البنفسجي المحمراً.

#### طريقة أزرق الألشيان للكشف عن عديدات التسكر المخاطية الحمضية

**Alcian Blue method for acid mucopolysaccharides (after Steedman, 1950, in Pearse 1960)**

#### طريقة العمل

- ١ - يرجع الماء إلى القطاعات.
- ٢ - تصبغ القطاعات في محلول حديث التحضير من ١٪ أزرق الألشيان جي اكس (8GX) في ٣٠٪ حمض الخل لمدة ١٠ - ٣٠ دقيقة. ويمكن استعمال أزرق الألشيان 3GX أو 2GX.
- ٣ - تغمس في الماء المقطر.
- ٤ - تصبغ القطاعات في محلول إيرلننج هيمالوم (Ehrlich's haemalum) لمدة ٥ - ١٠ دقائق.
- ٥ - تنقل القطاعات في سلسلة من محليل ١٪ كحول إثيلي.
- ٦ - تغسل القطاعات في ماء جارى لمدة ١٠ - ٢٠ دقيقة.
- ٧ - يتزوع الماء من القطاعات باستخدام الكحول الإثيلي ثم تررق في الزيتول وتغطى في بلسم كندا أو D.P.X.

## النتيجة

عديدات التسکر المخاطية الحمضية تصطبغ باللون الأزرق المخضر، أما الأنوية ف تكون زرقاء أو حمراء غامقة.

### طريقة الكارمين للكشف عن النشا الحيوي

**Carmine stain for glycogen (after Best, 1906, in Pearse, 1968).**

يمكن استخدام العينات المثبتة في مثبت بوان وكاربوني والكحول والفورمالين وغيرها وباستعمال القطاعات البرافينية.

### تحضير المحاليل

#### ١ - محلول الكارمين Carmine stock solution

يضاف ٢ جم كارمين و ١ جم كربونات البوتاسيوم و ٥ جم كلوريد البوتاسيوم إلى ٦٠ مل ماء مقطر. يغلى الخليط بلطف لمدة خمس دقائق، يبرد ثم يرشح. يضاف إلى الرشاحة ٢٠ مل من الشادر (Ammonia) ثقله النوعي ٨٨ (sp. g. 0.880). هذا محلول يستمر صالح للاستعمال لمدة تصل إلى ثلاثة أشهر إذا حفظ عند صفر - ٤°C.

#### ب - محلول كارمين للصبغ Carmine staining solution

يخفف ١٥ مل من محلول الكارمين (فقرة أ) بإضافة ١٢،٥ مل من الشادر و ١٢،٥ مل كحول مثيلي. هذا محلول صالح للاستعمال لمدة أسبوعين إلى ثلاثة أسابيع.

#### ج - مفاضل بست Best's differentiator

يتم تحضيره بخلط ٨ مل كحول مطلق مع ٤ مل كحول مثيلي و ١٠ مل ماء مقطر.

### طريقة العمل

#### ١ - يتزرع الماء من القطاعات (Dehydration).

- ٢ - توضع القطاعات في ١٪ سيللوديدين مذاب في خليط من الكحول الإيثيلي المطلق والإثير بنساب متساوية لمدة دقيقتين.
- ٣ - تجفف القطاعات في الهواء.
- ٤ - تمرر القطاعات من خلال الكحول إلى الماء (Hydration).
- ٥ - تصبىغ في محلول ايرلنج هيبالوم لمدة خمس دقائق.
- ٦ - تغمىس وسرعة في عدة محاليل من ١٪ كحول حمضى.
- ٧ - تغمىس في الماء.
- ٨ - تصبىغ في صبغة كارمين بست لمدة ١٥ - ٣٠ دقيقة.
- ٩ - تغمىس القطاعات في مفاضل بست (٥ - ٦٠ ثانية).
- ١٠ - تغسل القطاعات في ٨٠٪ كحول إيثيلي.
- ١١ - ينتزع الماء منها بالكحول الإيثيلي المطلق، ترور بالزيتول، ثم تغطى في الد. D.P.X. والغطاء الزجاجي.

### النتيجة

الأనوية تصطبغ باللون الأزرق الغامق، أما الجليكوجين فيعطي لوناً أحمر. وللتتأكد (Control) من نتائج هذا الكشف تعامل القطاعات بمحلول إنزيم الدايستيز Diastase في حام مائي عند درجة حرارة ٣٧° ملمدة نصف ساعة.

### التصوير الإشعاعي الذاتي

- مقدمة ● استعمال النظائر المشعة ● تحضير الخلايا والأنسجة ● إعداد فلم التصوير المساس ● مدة التعرض للإشعاع ● طريقة الإظهار والثبت ● الفحص المجهري

#### مقدمة

يمكن اعتبار التصوير الإشعاعي الذاتي نمطاً خاصاً يهدف أساساً إلى تسهيل دراسة كيمياء الخلايا والأنسجة. فلقد أستغلت العناصر المشعة مثل عنصر التريتيوم ( $^{3}H$ ) والكربون ( $^{14}C$ ) والفوسفور ( $P^{32}$ ) والكبريت ( $S^{35}$ ) كعناصر مرقمة (Label). مثل هذه العناصر سهلت على المتهمنين بكيمياء الخلية عمليات تتبع ما يجري داخل الخلايا من تفاعلات كيميائية حيوية، وذلك بتعرض الخلايا لجزيئات مادة معينة ومشععة بأحد العناصر المشعة ويشترط أن هذه المادة تدخل في تركيب أو بناء الخلية. وننظراً لأن مادة الثيimidin (Thymidine) تدخل في بناء المادة المعروفة بباده الحمض النووي الريبوزي للأوكسجيني (DNA) فلقد استخدمت مادة الثيimidin المشععة بالтриتيوم ( $^{3}H-T\ d\ R$ ) لتتبع ما يحدث لمادة DNA أثناء هيمنتها على نشاطات الخلية. كما يمكن استخدام مادة اليوريدين المشععة بالтриتيوم ( $H^{3}-U\ d\ R$ ) لتتبع عملية تمثيل الحمض النووي

الريبوزي الأوكسجيني (RNA) وبالإمكان أيضا استخدام مختلف أنواع الحموض الأمينية المعروفة بعد تشعيعها بالتربيوم أو الكربون ( $^{14}\text{C}$ ) لتبني عمليات البناء البروتيني. عندما نعرض الخلايا الحية لجزئيات المادة المعينة المشععة ولددة زمنية معروفة ثبتت على شريحة مجهرية، ثم تغطى في الظلام بفلم تصويري حساس (Photographic film) خاص لهذا الغرض. تركت الخلايا مدة من الزمن في الظلام حتى يتم تعرض الفلم للوميض الذي ينطلق من المادة المشععة والمتصن من قبل الخلايا. بعدها يحمض الفلم ويثبت قبل تعريضه للضوء، كما يحدث تماما في التصوير العادي. وفي النهاية تفحص الشريحة تحت المجهر وبهذا يمكن مشاهدة آثار المادة المشععة في مناطق امتصاصها في الخلية والتي منها يمكن تحليل النتائج حسب طبيعة البحث المرسوم.

ولكي ندرك تماما ماذا يقصد بالتصوير الإشعاعي الذائي يتحتم علينا التطرق إلى شرح العناصر الآتية: استعمال النظائر المشعة، تحضير الخلايا والأنسجة، إعداد فلم التصوير الحساس، مدة التعرض للإشعاع، طريقة الاظهار والتثبيت، الفحص المجهرى.

### استعمال النظائر المشعة

جميع النظائر المشعة (Radioactive isotopes) يجب استعمالها بحذر شديد وهناك قوانين دولية وقوانين محلية يجب تطبيقها بشكل دقيق وحرصاً تام خلال استعمالها أو التخلص من بقاياها. كما يجب الحذر التام في عدم ملامستها لجسم الإنسان أو ابتلاعها مهما كانت مجففة حيث تشكل خطراً جسيماً على الجسم البشري فيها لو اخترت معه.

المواد المرقمة (Labelled compounds) عادة تحضر على شكل محاليل معقمة محفوظة في أمبولات (Ampoules) أو قوارير زجاجية محكمة الغلق بالمطاط. كما يكتب على هذه الأمبولات أو القوارير ترکيز المحلول والنشاط النوعي (Specific activity) للعنصر المشع. تفاصس وحدة الإشعاع (Unit of radioactivity) بوحدة الكيوري (Curie (Ci)، حيث إن ١ كيوري يساوى  $10^{10} \times 3 \times 10^7$  تخلل (Disintegrations لكل

ثانية أو أن ١ ميكرو كيورى (Microcurie (Mc)) يساوى  $2 \times 10^{-3}$  تخلل في اليوم عند الحاجة إلى استخدام أي محلول مشع يجب استخدام حقنة (Syringe) مدرجة لسحب الكمية اللازمة من هذه المادة المشعة . كما يمكن تخفيف هذه المادة بمحلول ملحي متزن (Saline) أو بمحلول البيئة الغذائية قبل استخدامه في التجارب .

تعتمد طريقة استخدام المواد المشعة للترقيم أساساً على نوع التجربة وطبيعة الكائن المستخدم لهذا الغرض . عند استعمال الكائنات المائة الصغيرة مثل الطحالب والأولييات والبكتيريا وكذلك المزارع الخلوية (Cell cultures) يضاف محلول المشع مباشرة إلى الوسط المستتب (Culture medium) لهذه الكائنات . في حالة النبات يمكن إضافة محلول المشع إلى التربة التي ينمو فيها . أما كمية المادة المشعة وتركيز الإشعاع ومدة التعريض عادة تحدد بناء على طبيعة الكائن ونوع الدراسة .

كما يمكن حقن محلول المشع إلى داخل جسم الكائن الحي أو تقديم مثل هذا الإشعاع مع مادة الغذاء أو الشراب وبالذات عند استخدام الحيوانات الكبيرة .

### تحضير الخلايا والأنسجة

بعد تعريض الأنسجة والخلايا للمادة المشعة مدة كافية (هذه المدة تحددها طبيعة الدراسة) يتوجب تثبيت هذه الأنسجة والخلايا في أي مثبت مناسب لكن يجب الحذر عند اختيار نوع المثبت، فهناك بعض المثبتات التي تحتوي على حمض البكريك (Picric acid) أو الفورمالدهيد (Formaldehyde) تؤثر على طبقة المستحلب (Emulsion layer) التي تغطي أفلام التصوير الحساسة . لذا نجد ضرورة غسل العينات جيداً من آثار تلك المثبتات التي تؤثر على هذه الطبقة . ولعل مثبت كاربوني (والكون من ٣ أجزاء من الكحول الأثيلي المطلق وجزء واحد من حمض الأخل الثلجي) بمثابة المثبت المثالي مثل هذه الأغراض . بعد عملية التثبيت تجرى عملية إعداد العينة للتقطيع حسب الخطوات العامة للتقطيع ، أما إذا كانت العينة على شكل خلايا معلقة فتنشر على الشرائح المجهرية بطريقة الهواء الجاف (Dry-air method) . عند الرغبة في

دراسة الطبيعة الكروموموسمية للخلايا يفضل استخدام ما يعرف بطريقة المرس (Squash method). كما يفضل استخدام شرائح مغطاة بطبقة جيلاتينية رقيقة، ويعرف هذا النوع من الشرائح بالشرائح المغطاة (Subbed-slides) ويساعد هذا على التصاق فلم التصوير الحساس وعدم تمزقه أثناء عملية التحميض. محلول المناسب لعمل الشرائح المغطاة يتكون من إذابة ١ جرام من الجيلاتين في لتر واحد من الماء المقطر الساخن، وبعد ذوبان الجيلاتين تماماً يترك محلول جانباً ليبرد حيث يضاف إليه ١٠ جرام من كبريتات البوتاسيوم الكرومومية (Chromium potassium sulphate) تغمس الشرائح المجهرية النظيفة في هذا محلول لمدة نصف دقيقة، بعدها تترك في مكان جاف وخال من التيار لتجف تماماً قبل الاستعمال. الجدير بالذكر أن المواد الإشعاعية غير المتحدة مع جزيئات الخلايا تغسل أثناء الشبورة وإذا دعت الحاجة للتخلص من الآثار التي عجز المثبت عن إزالتها فيستحسن أن تغسل الشرائح في ٥٪ حمض الخل ثلاثي الكلور (Trichloracetic acid) وعند درجة حرارة ٤° م ولدة خمس دقائق، بعد ذلك تغسل جيداً في محلول ٧٠٪ كحول أثيلي لعدة ساعات يغير خلاياها محلول ثلاثة مرات.

#### إعداد فلم التصوير الحساس

بعد عملية ثبت الأنسجة والخلايا وتحضير الشرائح المجهرية اللازمة يأتي دور تغطية مثل تلك الأنسجة أو الخلايا بطريقة مستحلبة (Emulsion) حساسة للجسيمات التي تنطلق من المواد المشعة المتحدة مع الأنسجة الخلوية في الوقت الحاضر، يوجد نوعان فريدين من طبقات المستحلب الحساس، إما على شكل سائل (Liquid) وتعرف باسم المستحلب السائل (Liquid emulsion) وإما على شكل فلم رقيق جداً يطلق عليه اسم الفلم الشرطي (Stripping film).

#### المستحلب السائل

يوجد العديد من الشركات المصنعة والمشهورة بإنتاج مثل هذا المستحلب ولعل من أشهر المستحلبات الحساسة السائلة Kodak NTB3, Kodak NTB2, Ilford K5. هذه المستحلبات توجد على شكل مواد غروانية تذاب عند درجة حرارة ٤٢ - ٤٥° م، وذلك

باستخدام الحمام المائي (Water-bath) وتحت ضوء أحمر مأمون المستعمل في غرف التصوير المظلمة (Red safe light). مثل هذه المستحببات يفضل عادة خزنها عند درجة حرارة الثلاجة العادية، ولدة لا تزيد عن الشهرين. عند الرغبة في تغطية الشرائح التي بها القطاعات أو الخلايا المشعة، يذاب السائل المستحلب في حمام مائي عند درجة حرارة ٤٣°C ولدة ٣٠ دقيقة، بعدها يسكب منه كمية مناسبة في وعاء صغير جداً يتاسب مع أبعاد الشرحقة فقط، وهذا لغرض التوفير في كمية المستحلب. يترك مثل هذا الوعاء الصغير في الحمام المائي (٤٣°C) وتغمس الشرحقة تلو الأخرى في هذا الوعاء بشكل منتظم (لدة خمس ثوان) حتى يكون سمك الطبقة العالقة من المستحلب على الشرحقة متجانس.

ترك الشرائح لتجف في الغرفة المظلمة وبمساعدة مروحة هوائية وعند درجة حرارة ٣٠°C ولدة ٣٠ دقيقة. كما يجب التأكد دائمًا أثناء تغطية الشرائح بالمستحلب الحساس وأثناء التجفيف من عدم تسرب الضوء إلى الغرفة المظلمة ولا يسمح إلا باستعمال النور الأحمر المأمون. بالإضافة إلى تخفيف المستحلب بالماء المقطر إلى  $\frac{1}{6}$  أو  $\frac{1}{7}$  حسب طبيعة الدراسة لكن ينصح دائمًا باتباع التعليمات المرفقة مع المستحلب. كما يفضل عدم استخدام المستحلب لأكثر من مرة لتفادي مشاكل كثيرة كالالتلوث. ولعل من أهم ميزات استخدام المستحلب السائل في التصوير تتركز في إمكانية الحصول على فلم رقيق جداً يلتصق بشكل مباشر مع الأنسجة الخلوية المشعة، وبذلك يكون تأثير الإشعاع عليه أكثر فعالية.

### الفلم الشرطي

يوجد نوع واحد مشهور من الأفلام الشرطية تنتجه شركة كوداك ويعرف باسم (A R-10). هذا الفلم عبارة عن طبقة رقيقة جداً من مستحلب حساس منشورة على طبقة رقيقة من الجيلاتين ومحمولة على ألواح زجاجية. يمكن حزن هذا النوع من الأفلام لمدة ستة شهور عند درجة حرارة ٤°C. قبل الاستخدام تؤخذ الأفلام إلى الغرفة المظلمة وتترك لمدة ساعة كاملة حتى تأخذ درجة حرارة الغرفة (٢٠°C) ويتم العمل تحت

الضوء الأحمر المأمون رقم ٢ (Red safe light No. 2). ويجزأ الفلم إلى شرائط مستطيلة كافية لتنعيم القطاع بشكل جيد بشفرة حلاقة حادة مع إدراك أن سطح الفلم الحساس إلى أعلى. يفضل عدم لمس السطح الحساس للمستحلب إطلاقاً ويمسك اللوح الزجاجي في وضع رأسى ثم تنشر القطع المستطيلة بالتوازي. يجب أن تتم عملية التقشير باليد وبشكل ثابت حتى لا تكون أية شحنات كهربائية ساكنة ويفضل استخدام ملقط رفيع لعملية النزع.

يترك الفلم يطفو (لمدة ٣ دقائق حتى ينفرد) في حمام مائي درجة حرارته ٢٠°C بشرط أن يكون سطح المستحلب للأسفل هذه المرة. بعدها تنطمس الشريحة التي تحتوي على العينة المشعة بشكل مائل تحت الفلم ثم ترفع تدريجياً باتجاه الفلم حتى يتم التقاط الفلم، ويشترط أن يغطى العينة تماماً. تترك الشرائح لتجف وهي في وضع رأسى بمساعدة مروحة هوائية في الغرفة المظلمة لمدة ٣٠ دقيقة.

#### مدة التعرض للإشعاع

بعدما تجف الشرائح المغطاة بالمستحلب السائل أو التي على شكل أفلام شريطية، تتوضع في صناديق مانعة للضوء (Light-tight boxes) ويشترط أن لا تلامس بعضها البعض.

كما يفضل البعض أن تتوضع قطعة صغيرة من مادة مجففة كمادة السليكا الغروانية (Silica gel). تغلق هذه الصناديق ويستحسن أيضاً أن تشع حوار الغطاء بشرط من الورق أو البلاستيك اللاصق ضمناً لعدم تسرب الضوء إلى الصندوق. تخزن مثل هذه الصناديق في صندوق كبير نسبياً، ويكتب عليه التاريخ والمدة اللازمة للخزن وتتوسط في ثلاجة عند درجة حرارة ٤°C.

المدة اللازمة للتعرض الفلم للإشعاع، يطلق عليها اسم فترة التعرض (Exposure)، وفترة التعرض المثالية تعتمد على عناصر عديدة ولذا يصعب تحديد

الفترة المناسبة إلا بإجراء التجارب . وبالإمكان تحميض الشرائح على فترات متفايرة ومنها يمكن تحديد فترة التعرض المناسبة .

### طريقة الإظهار والثبيت

بعد تعریض الفلم الحساس (Exposure) للإشعاع المدة الكافية تخرج الصناديق التي تحتوي على الشرائح من الثلاجة وتوضع في الغرفة المظلمة وترك لمدة من ٣٠ دقيقة إلى ٦٠ دقيقة حتى تأخذ درجة حرارة الغرفة (٢٠°C) . أثناء تلك الفترة، يحضر محلول التحميض المظهر (Developer) المناسب، مثل مظهر كوداك (Kodak D19b) حيث يذاب مكوناته (جدول ٦ - ١) الواحد تلو الآخر في ماء مقطر دافى درجة حرارته تتراوح فيما بين ٣٥°C - ٤٠°C . بعد تمام الذوبان يكمل الحجم إلى لتر واحد بالماء المقطر ويترك في الغرفة المظلمة حتى يأخذ درجة حرارتها تماماً . كما يجب تحضير المثبت المناسب مثل استخدام ثيوکبريتات الصوديوم (Sodium thiosulphate) ويتكبر ٣٠٪ في الماء المقطر.

جدول ٦ - ١ المكونات الأساسية لمحلول التحميض Kodak D19b

الوزن بالجرام	المركب
٢,٢	الميتول Metol
٧٢,٠	كربيت الصوديوم Sodium sulphite
٨,٨	هيدروquinone
٤٨,٠	كربونات الصوديوم Sodium carbonate
٤,٠	بروميد البوتاسيوم Potassium bromide

تحت الضوء الأحمر المأمون يوضع عدد مناسب (٣ شرائح) في جرة كوبيلن (Cuplin jar) ثم يوضع في جرة أخرى حوالي ٥٠ مل من محلول الإظهار وجرة ثلاثة ٥٠ مل ماء مقطر وجرة رابعة محلول المثبت . كما يفضل أن تغطى الجرة التي تحتوي على المظهر والمثبت، أما تلك التي تحتوي على الماء فترك بدون غطاء حتى يسهل التعرف عليها في

الظلام التام. يستحسن ترتيب هذه الجرارات بالقرب من الحوض بالترتيب، جرة الشرائح غير المغطاة، جرة المظهر المغطاة، جرة الماء غير المغطاة، ثم جرة المثبت المغطاة. كما يفضل أن يكون هناك ساعة توقيت بها جرس ولا تحتوي على أي مادة فلورسينية. يضبط الوقت اللازم للاظهار (٢ - ٥ دقائق) ثم يطفأ النور الأحمر ويحذر، ويتأكد تام يصب محلول المظهر على الشرائح وينتظر حتى يدق الجرس، بعدها يسكب محلول في الحوض وتغسل الشرائح بالماء المقطر، ثم يسكب على الشرائح محلول المثبت، وينتظر لمدة خمس دقائق تقريباً بعدها يضاء النور. تغسل الشرائح جيداً تحت الماء الجاري المرشح لمدة عشر دقائق ثم تغمس في الماء المقطر وتترك لتجف في الهواء الطلق من الغبار.

### الفحص المجهرى

يمكن فحص الشرائح المغطاة بالأفلام الحساسة باستخدام مجهر الطيف المتباين بعد وضع قليل من مادة الجلسروول (Glycerol) وقبل وضع غطاء الشريحة على العينة. لكن في الغالب معظم الدراسات التي يستخدم فيها التصوير المشع الذاتي قد يتطلب الأمر صبغ الأنسجة أو الخلايا؛ إما قبل إضافة الفلم أو بعده. من الأصباغ شائعة الاستعمال في هذا المجال صبغة أزرق التلوريدين (Toluidine blue) وأزرق بـ (Azare B) أو صبغة قمزا (Geimsa Stain) لكن تعتبر صبغة أزرق التلوريدين من أبسط الطرق المستعملة في صبغ الأنسجة المشعة، حيث تغمس الشرائح لبعض دقائق في محلول ٢٥٪ من الصبغة عند أنس هيدروجيني حمضي (pH6). بعدها تغسل الشرائح جيداً بالماء أو ٩٥٪ كحول أثيلي لإزالة الزائد من الصبغة. ترك الشرائح لتجف تماماً، ثم توضع أغطية الشرائح عليها باستخدام مادة الأيوبارال (Euparal).

عند الفحص المجهرى يفضل استخدام العدسة الزيتية ذات التكبير المتوسط (X 63) بدلاً من العدسات عالية التكبير (X 100) نظراً لما تمتاز به مثل هذه العدسات بعمق أكبر في التبئير. يضمن هذا رؤية جيدة لطبقة المستحلب الحساسة وما حدث بها من تغيرات بسبب الإشعاع، وكذلك ما يقع تحتها من الأنسجة والخلايا.

## الباب الثاني

### المجاھر الالکترونیة

- الفصل السابع: المجاھر الالکترونیة النفاذ.
- الفصل الثامن: التحضیرات العامة للمجاھر الالکترونیة النفاذ.
- الفصل التاسع: التثبیت والطمر.
- الفصل العاشر: التقطیع والتحمیل.
- الفصل الحادی عشر: الصبغ والفحص.
- الفصل الثاني عشر: مجاھر المسح الالکترونی.

### المجهر الإلكتروني النفاذ

- مقدمة ● قدرة التبيين ● مدفعة الإلكترونات ● العدسات الإلكترونية
- المجهر الإلكتروني البسيط
- المجهر الإلكتروني الحديث

#### مقدمة

في نهاية القرن التاسع عشر الميلادي دخل المجهر الضوئي في المجالات العلمية المخبرية مع أن حدود قوته تكبره قليلة .

كان العلماء في ذلك الوقت ، يلجأون إلى استخدام الأشعة السينية لتحليل بعض التراكيب حسب وجودها طبيعياً في الخلية . وقد استمر ذلك لحين اقترح العالم لويس دي بروجي (Louis de Broglie) ، ولأول مرة عام ١٩٢٤ م استخدام الإلكترونات ، والتي تشبه على حد قوله أشعة الضوء ، في عملية فحص مكونات الخلايا .

لقد وجد العالم الألماني هانس بوش (Hans Busch) أنه يمكن للإلكترونات أن تركز في موجة رقيقة باستخدام العدسات الكهرومغناطيسية ، وأنها صالحة للاستعمال في المجهر الإلكتروني إذا مررت هذه الإلكترونات في وسط جيد التفريغ (الضغط أقل من ١٠ مم زئبق) إذ أن شعاع الإلكترونات يتشتت إذا ما اصطدم بأي جسم غريب من

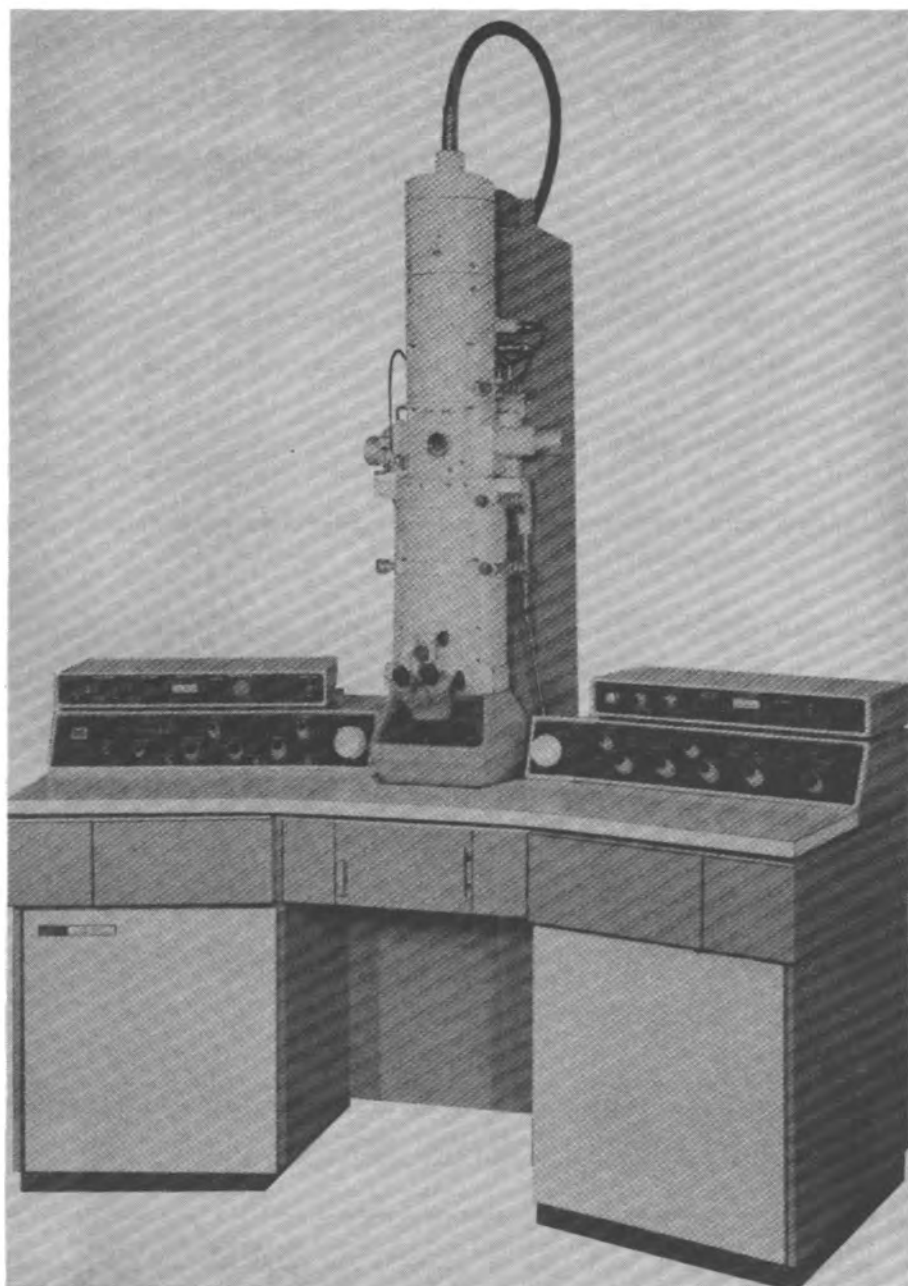
غاز وغيره، ومن هنا جاءت فكرة توصيل عمود المجهر الإلكتروني بجهاز تفريغ (Vacuum pump) عالي الفعالية.

وفي عام ١٩٣٢ نشر العالمان بروش وجوهانسن (Bruche and Johanson) وصفاً لمجهر إلكتروني بوساطته أمكن رؤية الأشكال مضيئة. وكان مجهر بروش وجوهانسن لا يمتاز من ناحية قوة التبيين (Resolving power) عن مجهر ضوئي جيد الصنع.

ومع أن المجهر الإلكتروني أصبح العمل عليه ممكناً في بداية الخمسينات إلا أن استخدامه تأخر بعض الوقت في مجال الأنسجة الخلوية (البيولوجية)، يرجع ذلك لأسباب عدّة، منها عدم إمكان الحصول على قطاعات رقيقة تستطيع أشعة الإلكترونات اختراقها وكذلك تأخر تطوير المجهر الإلكتروني القديم والحصول على مجاهر الكترونية نفاذة ذات قوة تبيين عالية.

وفي عام ١٩٥٣ تم تذليل بعض الصعاب الأنفة الذكر، كما أن تطوير مكونات هذا الجهاز تقدم بخطى سريعة جداً حتى وقتنا الحالي (شكل ٧ - ١). وتطوير وتصحيح هذا الجهاز وطرق تخصيراته كشفت لنا النقاب عن أشياء عظيمة تعجز العين المجردة عن رؤيتها. مما نتج عنه إحداث تغيرات كبيرة في تاريخ العلوم الحيوية.

يعتبر التطور الذي حدث لعلم الأحياء في السنوات الأخيرة راجعاً لأسباب منها تطور المجاهر واستعمالاتها، واكتشاف دراسة البكتيريا والأوليات، ومعرفة الخلية كوحدة بنائية أساسية للحيوان والنبات، وكذلك معرفة الكروموسومات ودورها في نقل الصفات الوراثية. والمجهر الإلكتروني الحديث كشف وأظهر خبايا التركيب الخلوي الدقيقة أكثر من أي وقت مضى حيث غير جذر يا في مفهوم تركيب ووظائف العضيات السيتويلازمية في الخلية، كما أضاف الكثير من المعلومات الجديدة حول تركيب وتكتائر الفيروسات.



شكل ٧ - ١ : جهاز المجهر الإلكتروني النفاذ الحديث من نوع JEM-100 CX (الصورة من شركة جيول)

### قدرة التبيين (التمييز) Resolving power

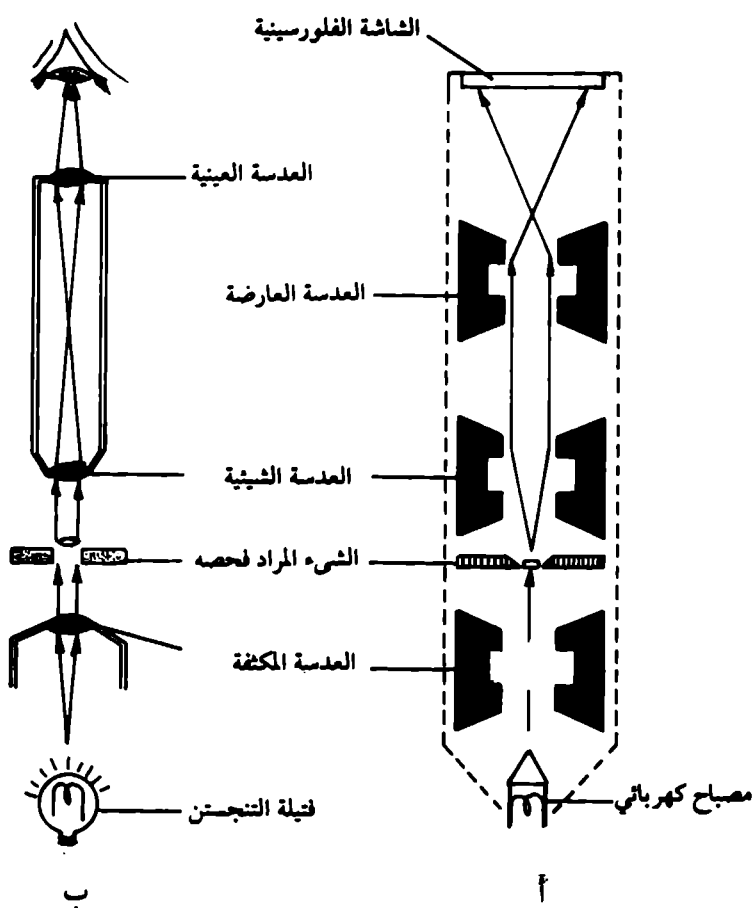
لكي نفهم الأسباب التي أدت إلى استعمال المجهر الإلكتروني وتطوره، يجب أن نتفهم بعض الشيء عن المجهر الضوئي وحدود استخداماته. وهذه تمثل في معلومات أولية عن عدسات المجهر الضوئي وبالأخص منها ما يعني بقدرة التبيين.

فالمجهر الضوئي المستخدم، والمعروف عادة بين غالبية الباحثين، هو المجهر الضوئي المركب العادي، وفيه يستخدم الضوء المرئي كمصدر للإضاءة. ويسمى بمجهر ضوئي عادي، لأنه يوجد العديد من المجاهير المختلفة والتي هي أيضاً تستخدم الضوء المرئي ولكن عدساتها تكون أثر تعقيداً، مثل مجهر الأطوار المتباينة (Polarizing microscope) وبمجر الاستقطاب (Phase contrast microscope) وغيرها.

ويتكون المجهر الضوئي العادي من مصدر إضاءة وثلاثة أطقم من العدسات، فالعدسة المكثفة (Condenser lens) تعمل على تجميع الضوء على الشيء المفحوص، بينما تكبر الشيء المفحوص يكون عن طريقة التكافف بين العدستين الشيشية والعينية (Objective and eye piece lens)، كما هو موضح في الشكل (٧ - ٢ ب).

وقوة التكبير (التكبير الطولي Linear magnification) يعبر عنها بأنها النسبة بين طول الصورة وطول الجسم المفحوص، ويتراوح تكبير المجاهير الضوئية عادة ما بين  $25\times$  و  $1500\times$ .

وحساب قدرة تكبير المجهر بسيط ولكن ذات أهمية قليلة بالنسبة لما نريد الحصول عليه من الفحص بالمجهر، فقوة التكبير مثلاً ( $400\times$ ) تدلنا عن عدد المرات الذي يكبر فيه الشيء المفحوص، ولكنها لا تعطي أيه معلومات عن خصائص أخرى ألا وهي التفاصيل التي ليس لنا القدرة على ملاحظتها أو حلها بالعين المجردة. وقدرة المجهر على كشف النقاب عن التفاصيل الدقيقة جداً للجسم المفحوص هي التي تعرف بقدرة التبيين. وتعرف قدرة التبيين بأنها أصغر مسافة بين جسمين متقاربين يمكن أن تراهما



شكل ٧ - ٤ رسّه تخططي يوضح مقارنة مسار الضوء في (أ) المجهر الضوئي . و(ب) المجهر الإلكتروني .

مفصولين عن بعضهما البعض . وقدرة التبيين هذه لا تحددها أنواع العدسات التي تلعب دورا في التكبير ، ولكن الذي يلعب الدور الرئيسي فيها هو طول موجة الضوء المستخدم مصدرا للإضاءة ، وكذلك القيمة العددية فتحة العدسة الشبيهة (Numerical aperture) ، وتحسب قدرة التبيين في أبسط صورها بالمعادلة التالية :

$$\delta = \frac{0.5 \gamma}{n \sin \alpha}$$

حيث (٥) هي قدرة التبيين، (٦) الطول الموجي، (٧) نصف زاوية العدسة الشيشية، و (٨) هو معامل انكسار الوسط الذي يقع بين الجسم المفحوص والعدسة الشيشية.

وتعزف ( $n \sin \alpha$ ) بقيمة الفتحة العددية للعدسة الشيشية (N.A). وغالباً ما تستخدم وحدة микرومتر ( $\mu m$ ) لقياس الأطوال في المجهر الضوئي. والضوء الرئيسي طول موجته حوالي ٥٠ ميكرومتر وقيمة الفتحة العددية لأحسن عدسة شيشية في المجهر الضوئي هي ٤١، ومن هاتين القيمتين نستنتج أن قدرة التبيين للمجهر الضوئي هي حوالي ٢٠ ميكرومتر وهذه أحسن قدرة تبيين لمجهر يستخدم فيه الضوء العادي.

ما سبق نستنتج أن الخل الوحيد لزيادة قدرة تبيين المجهر هو استخدام ضوء ذو طول موجة أقصر، فالضوء فوق البنفسجي (Ultraviolet) ذو طول موجي ٣٠٠ ميكرومتر، وسوف تعطينا مجاهر الضوء فوق البنفسجي قدرة تبيين أكبر من مجاهر الضوء العادي. ولكن من مساوىء هذا الضوء أنه لا يتقل طبيعياً من خلال زجاج العدسات أو الشريائح وأغطيتها، ولابد من استخدام مواد غالية الثمن مثل الكوارتز. وتحت أحسن الظروف تصل قدرة التبيين لمجهر الأشعة فوق البنفسجية إلى ١٠٠ ميكرومتر وهذه تعتبر من أحسن قدرات التبيين التي يمكن الحصول عليها بالمجاهر الضوئية.

لهذه الأسباب مجتمعة بدأ التفكير في استخدام الإشعاع في فحص العينات، ومنها استخدام وتطوير المجاهر الإلكترونية، التي تستخدم الإلكترونات كمصدر للإضاءة. وكما سبق لوحظ أن طول موجة الضوء تقاس بmicrometer، ولكن طول موجات الإلكترونات أصغر منها في الضوء بكثير لذلك تقاس بوحدة النانومتر (nm) والتي هي واحد على ألف من الميكرومتر ( $1/nm = 10^{-3} \mu m$ ). وتُقاس طول موجات الإلكترونات بالمعادلة المبسطة التالية:

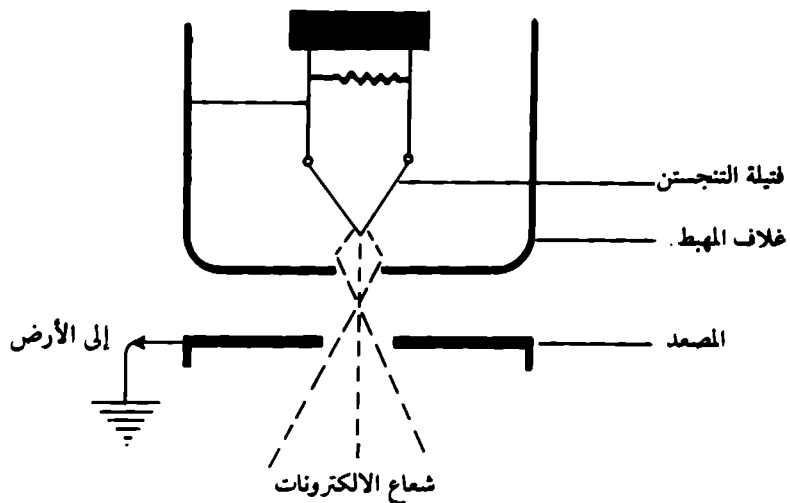
$$\delta = \sqrt{\frac{1.5}{V}}$$

حيث (٩) هي الطول الموجي للإلكترونات.  
(٧) هي مقدار الفولتية التي تصل إلى المجهر.

فمثلاً عندما نستخدم تيار ذو فولتية  $60,000$  فولت فإن قيمة  $\delta$  تكون  $5 \times 10^{-5}$  نانومتر. وعند مقارنة هذا الطول بقيمة طول موجة الضوء المرئي ( $5 \times 10^{-7}$  ميكرومتر) يمكن ملاحظة تأثير طول موجة الإلكترونات والتي هي أقل بعشرة آلاف مرة عن طول موجة الضوء العادي وهذا الاختلاف الكبير هو الذي ينجم عنه قدرة التكبير والتبيين التي تمتاز بها المجاهر الإلكترونية والتي تفوق ما هو موجود بالمجهر الضوئي بحوالي مائتي مرة.

مقدمة في الكيمياء المعاصرة

يطلق على مصدر الإضاءة في المجهر الإلكتروني بمدفعه الإلكترونات، وتكون عادة من جزئين هما الفتيلة (Filament) والمصعد (Anode). والفتيلة عبارة عن سلك صغير على هيئة خرط (V) وتعرف أحياناً بالمهبط (Cathode). أما المصعد فهو عبارة عن قطعة معدنية دائيرية الشكل ويتميز بوجود ثقب صغير في مركزه (شكل ٧ - ٣).



يوصل التيار الكهربائي ذو الفولتية العالية بالقطفين مما ينجم عنه تسخين الفتيلة مسبباً لها إطلاق عدد هائل من الإلكترونات. وكما هو معروف عن الإلكترونات بأنها سالبة الشحنة، لذا نجدها تنجذب نحو صفيحة المصعد ذات الشحنة الكهربائية المعايرة، ومن جراء وصول هذه الإلكترونات إلى صفيحة المصعد فإن مجموعة منها سوف تعبر خلال ثقب المصعد المركزي. ولضمان وصول عدد كافٍ من الإلكترونات إلى صفيحة المصعد غلف المهبط بصفحة إضافية تحمل نفس شحنته السالبة ممايسهل عمليات ابعاد الإلكترونات عن منطقة المهبط، وتعرف هذه الصفيحة بغلاف المهبط .(Cathode shield)

### خاصية ابعاد الإلكترونات عند التسخين

تمتاز غالبية المعادن بخاصية ابعاد الإلكترونات عند تسخينها وتعرف هذه الخاصية بالانبعاث الأيوني الحراري (Thermionic emission). وتستخدم هذه في العديد من الأجهزة الإلكترونية الحديثة بما فيها أنبوبة أشعة المهبط (Cathode-ray tube) والمجهر الإلكتروني.

هذا وتمتاز فتيلة المجهر المصموعة غالباً من التنجستين بزيادة عدد الإلكترونات المنبعثة بارتفاع درجة حرارة الفتيلة، حيث وجد أنه يمكن تسخينها إلى درجة  $3000^{\circ}\text{M}$  دون أن تنصهر. وتقوم مدفعة الإلكترونات بإنتاج شعاع ضيق من الإلكترونات، يمر بسرعة عالية في اتجاه معين. ويتراوح مقدار فولتية التيار المار خلال المهبط في المجهر الإلكترونية ما بين  $40,000 - 120,000$  فولت (مع العلم أنه يوجد مجاهر إلكترونية حديثة جداً تصل فيها الفولتية إلى مليون فولت). وكما سبق ذكره، فإن زيادة الفولتية تزيد من عدد الإلكترونات، ومن ثم تزداد كل من قوة التكبير وقدرة التبيين للمجهر.

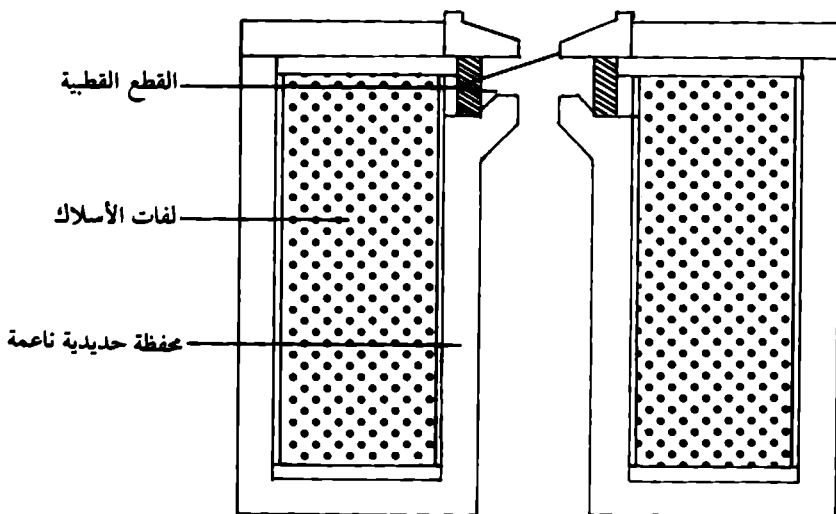
### العدسات الإلكترونية Electron Lens

في مستهل هذا القرن، وجد أن مسار أشعة الإلكترونات ينحرف بوجود مجال مغناطيسي، كما هي الحال في أنبوبة أشعة المهبط. وفي عام ١٩٢٠ م، عندما استخدم

المجال المغناطيسي القطري المشابه (Radially symmetrical magnetic field) الذي يمكن الحصول عليه بوساطة لفة من الأسلاك يمر خلالها تيار كهربائي والتي تعمل كعدسة يمكن بوساطتها تثبيت (Focus) لشعاع (حزمة) الإلكترونات بتركيز أكبر.

العدسة الإلكترونية (شكل ٧ - ٤) تتكون أساساً من سلك ملفوف آلاف المرات يشبه الأنبوية، ويمر فيه تيار كهربائي تصل قوته إلى ١ أمبير، وال المجال المغناطيسي الناتج من مرور التيار الكهربائي يركز بوساطة محفظة حديدية ناعمة تحيط بهذه اللفات. ويساعد في تركيز المجال المغناطيسي وجود قطع من الحديد الناعمة في مركز اللفات تعرف بالقطع القطبية (Pole pieces).

ويعتمد البعد البؤري لهذه العدسات على قيمة التيار الكهربائي ، ولذا نستطيع تغيير البعد البؤري عن طريق التحكم في شدة التيار. والجدير بالذكر أن البعد البؤري للعدسات الإلكترونية يصل إلى عدة ملليمترات عند التحفيز النهائي للعدسة.



### المجهر الإلكتروني البسيط Simple Electron Microscope

لقد سبق وصف كل من العدسات الإلكترونية، وبنديقية الإلكترونات، وهما من المكونات الأساسية للمجهر الإلكتروني. والمجهر الإلكتروني في تخطيطه العام أساساً يشبه المجهر الضوئي إلا أنه مقلوب كما في شكل (٧ - ٢).

ويوضح شكل (٢ - ٧) أن بندقية الإلكترونات تعمل بدل من المصباح الكهربائي في المجهر الضوئي كمصدر للإضاءة، وكذلك العدسات الإلكترونية تضاهي العدسات الزجاجية في المجهر الضوئي.

وكما هو معروف، أن العين المجردة لا تستطيع رؤية الإلكترونات، لذا يلجأ إلى استقبال الصورة أو الإلكترونات على لوحة الفلورسسينية، أو على لوحة فوتografية عند الرغبة في الحصول على صورة دائمة.

وبها أن هذه اللوحة الفلورسسينية تح Prism (Projects) الصورة النهائية، فإن العدسة الإلكترونية المقابلة للعدسة العينية في المجهر الضوئي تسمى بعدسة الإسقاط (Projection lens). أما العدسات الإلكترونية الأخرى فتعرف بالعدسة المكثفة (Condensing lens)، والعدسة الشيشية (Objective lens) كما هي الحال عليه في المجهر الضوئي.

كما هو معروف أن الأشعة (الحزم) الإلكترونية لا تستطيع السريان في الهواء نظراً لاصطدامها بجزيئات الغازات، لذا امتاز المجهر بوجود مجال مفرغ تماماً. هذا وقد تصل قوة التفريغ داخل عمود المجهر إلى  $10^{-4}$  مم. زئبق. ويتم بوساطة التفريغ لهذا محلحلة هواء جيدة، إذ أن درجة التفريغ داخل عمود المجهر تختلف حسب نوع المادة المفخوضة.

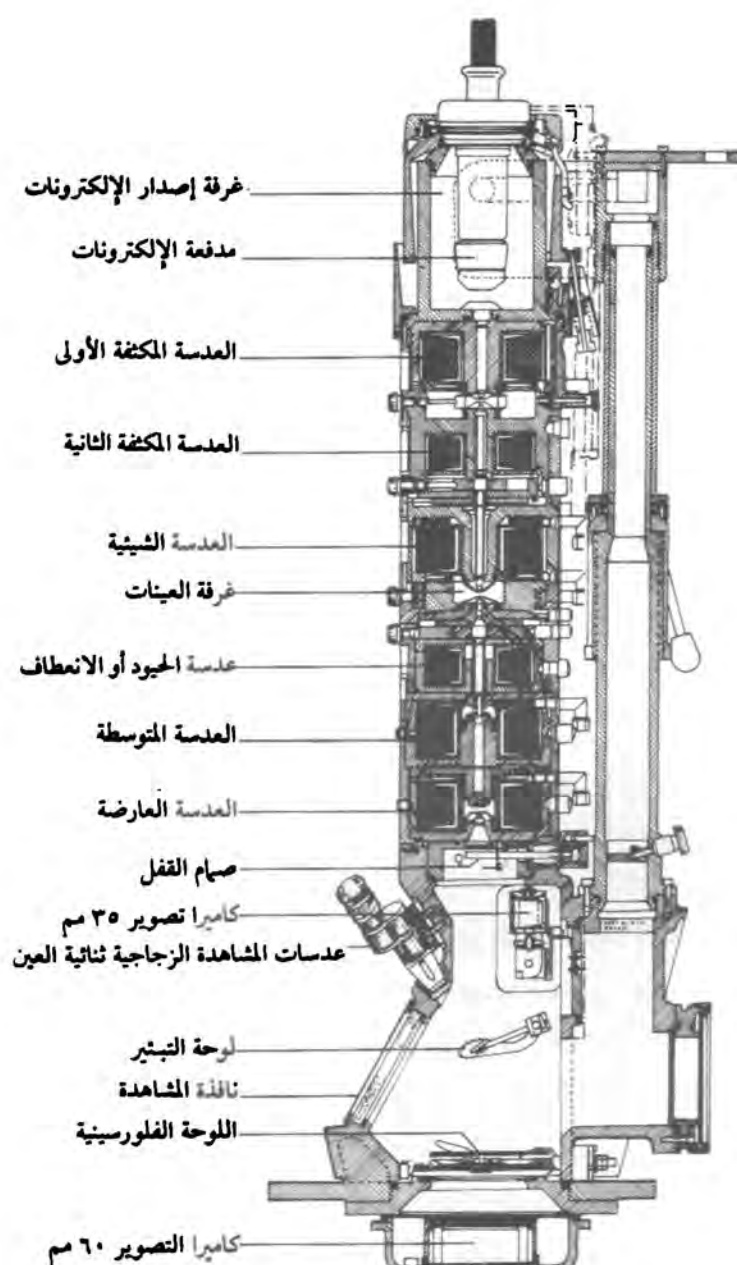
لقد بدأ في تصميم مثل هذه المجاهر الإلكترونية البسيطة في بداية الثلاثينيات

(١٩٣٠م)، ولكن هذه المجاهر كانت صعبة التشغيل، لذا أدخلت تحسينات كثيرة سواء لتسهيل التشغيل أو زيادة قدرة التبيين (Resolving power). ونتيجة لتقدم علوم التقنية والتنافس الشديد بين المصانع المتخصصة في إنتاج المجاهر، فقد أدى ذلك إلى إنتاج المجاهر الإلكترونية الحديثة.

### المجهر الإلكتروني الحديث Modern E.M.

لقد سبق ووصف المجهر الإلكتروني البسيط، وشكل (٧-٥) يبين التخطيط العام للمجهر الإلكتروني ذو قدرة التبيين العالية. ويتختلف هذا عن الجهاز السابق وصفه في أنه مزود بعدسات إلكترونية أكثر عدداً، فبدلاً من عدسة مكثفة واحدة توجد عدستان مكثفتان، وبدلًا من عدستين لتكونين صورة العينة، هناك أربع عدسات، كما أضيفت عدستان متوسطتان بين العدسة الشبئية وعدسة الاسقاط. فوجود عدستين مكثفتين ساعد في الحصول على شعاع (حزمة) ضيقة مركزة من الإلكترونات، والتي سوف تقلل من المساحة المعرضة من العينة المفحوصة لهذه الحزمة من الإلكترونات، مما يقلل من إتلاف العينات. أما العدسات المتوسطة فإنها سوف تسهل من الحصول على مدى أوسع في التكبير وعادة قوة التكبير تقع في مدى واسع يتراوح ما بين  $\times 1000$  و  $\times 20000$ .

يمكن رؤية اللوحة الفلورسسينية التي يظهر عليها الخيال النهائي عن طريق نافذة من الزجاج السميك توجد عند قاعدة عمود المجهر، ولعمل التثثير الدقيق (Critical focusing) فالصورة يمكن فحصها، على هذه اللوحة أو على لوحة صغيرة أخرى تبرز عند الحاجة من مركز اللوحة الفلورسسينية الكبيرة بوساطة عدسات مجهرية زجاجية ثنائية العينية مشتبه خارج عمود المجهر لرؤية الصورة بوضوح أكثر. ويمكن وضع آلة التصوير أسفل هذه اللوحة التي يمكن التحكم بها آلياً عند الرغبة في تصوير العينة على لواح حساسة موجودة داخل آلة التصوير. ويجب لا يغيب عن الذهن أن التصوير الفوتوغرافي هو الخطوة الأخيرة والأساسية في استعمال المجهر الإلكتروني، وبه يتم تحليل الملاحظات وتسجيلها من الصور المأخوذة.



شكل ٧ - ٢ : قطاع طولي في عمود مجهر الكترون ثقاب عالي الوضوحية (مجهر فيلس)

طول عمود المجهر الإلكتروني الحديث من مدفعة الإلكترونات عند القمة وحتى آلية التصوير عند القاعدة يبلغ حوالي ستة أقدام ، ومن جراء مرور تيار كهربائي كبير خلال العدسات الإلكترونية سوف يؤدي إلى ارتفاع حرارتها ، لذا تبرد عادة بوساطة تيار من الماء البارد .

جميع العدسات الإلكترونية ومدفعة الإلكترونات وضعت على محور واحد ، ولعمل هذا أضيف إلى كل منها محرك ميكانيكي يمكن بوساطته التحكم في وضعها على استقامة واحدة .

كما سبق إيضاحه فإنه يجب تفريغ داخل المجهر تماماً من الهواء وغيره ، لذا فإن الحاجة ماسة لإضافة مضخة هواء جيدة وقوية ، وكذلك مقياس دقيق لكمية الضغط . وتوجد عادة هذه المضخة خلف الطاولة التي بني عليها المجهر . هذا ولقد أضيف إلى المجاهر الحديثة جداً مضخة أيونات (Ion getting pump) لتخلص عمود المجهر من آية أيونات ربما تنتج من مركبات الهيدروكربونات وغيرها .

وللسهولة في تغيير العينات المفحوصة خلال العمل بدون الإخلال بعملية تفريغ المجهر ، فلقد وضع صمام جيد بين غرفة وضع العينات وبين عمود المجهر ، لكي يتمكن الفاحص من إحكام هذا الصمام ، ومن ثم تبديل العينات وإدخال كمية قليلة جداً من الهواء والتي قد تكون موجودة في هذه الغرفة ، ومن السهل على المجهر التخلص منها .

لقد سبق الحديث عن تأثير طول موجة الضوء أو الإلكترونات على قدرة التبيين ، وإن طول موجة الإلكترونات تعتمد على كمية التيار التي تصل للمجهر ، لذلك لابد من وصول كمية كافية وثابتة من التيار الكهربائي للمجهر ويتم هذا بإضافة مثبت لقوة التيار إلى المجهر مما يسهل هذه العملية سواء في حالة مدفعة الإلكترونات أو العدسات الإلكترونية . هذا بالإضافة إلى وجود مفتاح يمكن به التحكم في قيمة التيار التي تصل سواء إلى مدفعة الإلكترونات أو العدسات . وتم جميع العمليات التي في المجهر

الضوئي بصورة ميكانيكية مثل تغيير العدسات العينية والشيشة للتغيير في التكبير وعملية رفع وخفض مسرح المجهر لكي تحصل على التبlier المناسب، فإنها تتم في المجهر الإلكتروني عن طريق مفاتيح ضبط كهربائية.

### التحضيرات العامة للمجهر الإلكتروني النفاذ

- تحضير أفلام السلويدين ● تحضير أفلام الفورمفار ● تحضير أفلام الكربون

### الأغشية الداعمة العامة للعينات

#### General Specimen Support Membranes

هناك عينات كبيرة نسبياً تحضر بطريقة القوالب (Replica) ، لا توجد فيها مشاكل تحضيرية ، أما تلك العينات الدقيقة جداً والتي تصل إلى عدة مليميكرونات في السمك مثل الجزيئات ، فإنه من الضروري ، لتحضير تلك العينات ، استخدام أغشية الداعمة للشبكات النحاسية من مواد مناسبة . وهذه الأغشية الداعمة لابد أن تكون رفيعة تسمح بمرور شعاع الإلكترونات ، وكذلك لابد أن تكون مقاومة لمدفعه الإلكترونات ، كما أنه لابد من عدم ظهور للمواد الداخلة في صناعتها بأي نموذج مغایر عند استعمال التكبيرات العالية . ومن المواد الشائعة الاستعمال لعمل أغشية داعمة رقيقة سماكتها يتراوح ما بين ٥ - ٢٠ مليميكرونانا من مادة السلويدين (Celloidin) والفورمفار (Formvar) والكربون وغيرها .

أغشية السلويدين والفورمفار لا تفي بالأغراض المذكورة آنفاً ، لأنها مواد عضوية تتحلل بوساطة مدفعه الإلكترونات ، لذا فإنه غالباً ما تغطي سطوحها بالكربون بمساكة

عدة مليميكرونات قبل الاستخدام. كما أن أغشية الفورمفار والسلويدين سهلة التحضير، ومناسبة للجذريات المفحوصة ما عدا تلك التي يحتاج فحص عينتها للتسخين.

### **تحضير أفلام السلويدين Preparation of Collodin Films**

#### **١ - الطريقة الرطبة Wet method**

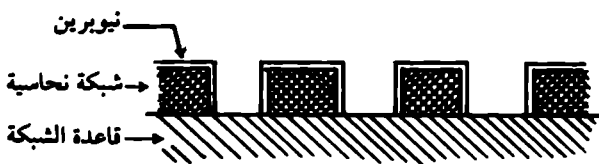
يحضر محلول السلويدين النقي جداً من وزن معين من مادة النتروسيليوز النقي، وتذاب في أي مذيب من مذيبات خلات الأميل (Amyl acetate). غالباً ما يتراوح تركيز هذا محلول ما بين ٥ .٪ (في حالة الحصول على وضوح تام) إلى ١ .٪.

وتحتاج هذه الطريقة للمواد التالية :

- ١ - شبكات نحاسية Grids.
- ب - قاعدة الشبكة النحاسية (شريحة زجاجية).
- ج - محلول نيوبرين التلويني (Neoprene in toluene) ويسمى شبكة بيدرين الأسمنتية (Biobdenmesh cement).
- د - محلول السلويدين في قطارة.
- هـ - قمع بختر (Buchner funnel) (حوالي ١٢ سم في القطر، ملاحظة: كلما زاد قطر القمع كلما أصبح الفلم أرق).

### **طريقة العمل**

- ١ - توضع الشبكات النحاسية واحدة بجانب الأخرى بحيث لا تراكب على قاعدة الشبكة النحاسية، ويمكن وضع ما بين ٣٠ - ٥٠ شبكة نحاسية على القاعدة الواحدة.
- ٢ - يصب محلول ٢٪ نيوبرون التلويني على الشبكات النحاسية الموضوعة على القاعدة الزجاجية، وتستبعد أية زيادة من محلول بواسطة ورقة ترشيح (شكل ١-٨).



شكل ٨ - ١ رسم تخطيطي يوضح تعبير نيوبرون للطين على الشبكات النحاسية

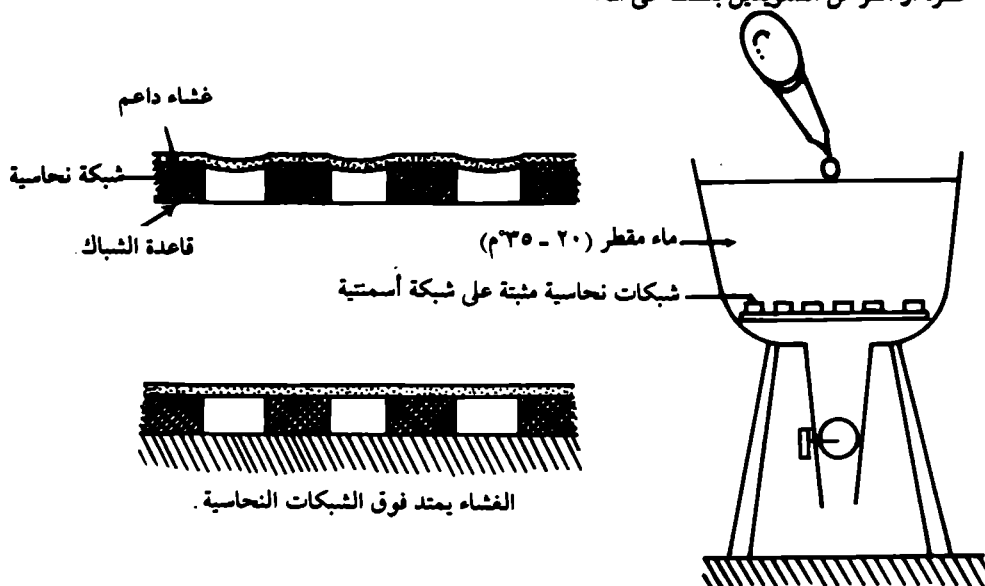
٣ - يملأ قمع بختر بالماء الم قطر درجة حرارته ما بين  $٢٠ - ٣٥^{\circ}\text{م}$  (يصبح الفلم رفيعاً عندما تكون درجة الحرارة منخفضة وسميكاً عندما تكون مرتفعة) ثم تغمر فيه القاعدة الزجاجية وما عليها من شبكات نحاسية بطف.

٤ - أضف قطرة من محلول السلويدين بعناية على سطح الماء، عندئذ نجد أن محلول السلويدين ينتشر على سطح الماء بوساطة خاصية قوة الشد السطحي أما خلات الأميل فتتبخر، ومن جراء ذلك يتكون غشاء رقيق من السلويدين. يزاح غشاء السلويدين الأول بعيداً، والغرض من وضعه هو تنظيف سطح الماء. ويجب ملاحظة أن الغشاء يتشقق عندما يكون الجو ملوث، كذلك نجد أن الغشاء يتعرج عندما يتعرض لتيار من هواء الزفير. كما يجب ملاحظة أن عمل هذا الغشاء في مكان رطب جداً قد يسبب ترقق هذا الغشاء (شكل ٨ - ٢).

٥ - أضف قطرة أخرى من محلول السلويدين، انتظر قليلاً ثم أفرغ ماء قمع بختر بطف، ويؤدي هذا إلى تكون فلم من السلويدين فوق الشبكات النحاسية. سهادة هذا الفلم سوف تختلف حسب النسبة المئوية لمحلول السلويدين، ودرجة حرارة الماء الموجود في القمع، وأيضاً قطر القمع وغيرها. فإذا استخدم مثلاً سائل  $٥\%$  سلويدين عند درجة حرارة  $٢٠^{\circ}\text{م}$ ، وكان قطر القمع  $١٨$  سم مثلاً، فإننا سوف نحصل على فلم رقيق جداً يكون صالحاً للحصول على قدرة تبيين عالية. ويمكن حساب سماكة فلم السلويدين من تطبيق المعادلة التالية:

$$d = \frac{40}{\pi} \cdot \frac{n_1 S_2}{n_1 S_2 + n_2 S_1} \cdot \frac{m}{D^2}$$

قطرة أو أكثر من السلويدين بلطاف على الماء



شكل ٨ - ٢ : رسم تخطيطي يوضح تحضير فلم السلويدين بطريقة التنبيط .

حيث :

$d$ : Thickness of colloid film (mm).

$d$  : سمك فلم السلويدين

$n_1, n_2$  : وزن السلويدين وأسيتات الأميل

$n_1, n_2$  : Weights (g) of collodin and amyl acetate solution

$s_1, s_2$  : الثقل (الوزن) النوعي للسلويدين وأستات الأميل

$s_1, s_2$  : Specific gravities of collodin and amyl acetate

$m$ : Volume of drop

$m$  : حجم قطرة من محلول

$D$  : قطر الفلم على سطح الماء

D: Film diameter (mm) on water surface

٦ - تخرج الشربة الزجاجية وما عليها من شبكات نحاسية مغطاة وتترك لتجف أو توضع في مكان درجة حرارته  $٤٥^{\circ}\text{C}$  حتى تجف ، مع الحذر من تلوثها .

٧- تغطى هذه الأفلام الحاجة بطبقة من الكربون يتراوح سمكها ما بين ٥ - ١٠ ميكرومتر باستخدام جهاز التبخير المفرغ، قبل استعمالها كأفلام تدعيم. وإذا حدث أن تشق الفلم خلال العمليات المجهرية، فإنه يجب أن تغطى بقية الشبكات النحاسية التي لم تستخدم بطبقة من الكربون مرة أخرى لمنع التشقق.

ملاحظات

- إذا كانت درجة حرارة الغرفة عالية، فإن بخار الماء المتكون يعمل على تثقيب الفيلم لذا يجب أن تكون درجة حرارة الغرفة والماء المقطر المستخدم متقاربة.
  - يفضل أن يكون الماء المقطر المستخدم في خطوات تحضير الفيلم نقياً جداً بحالياً من الأيونات.

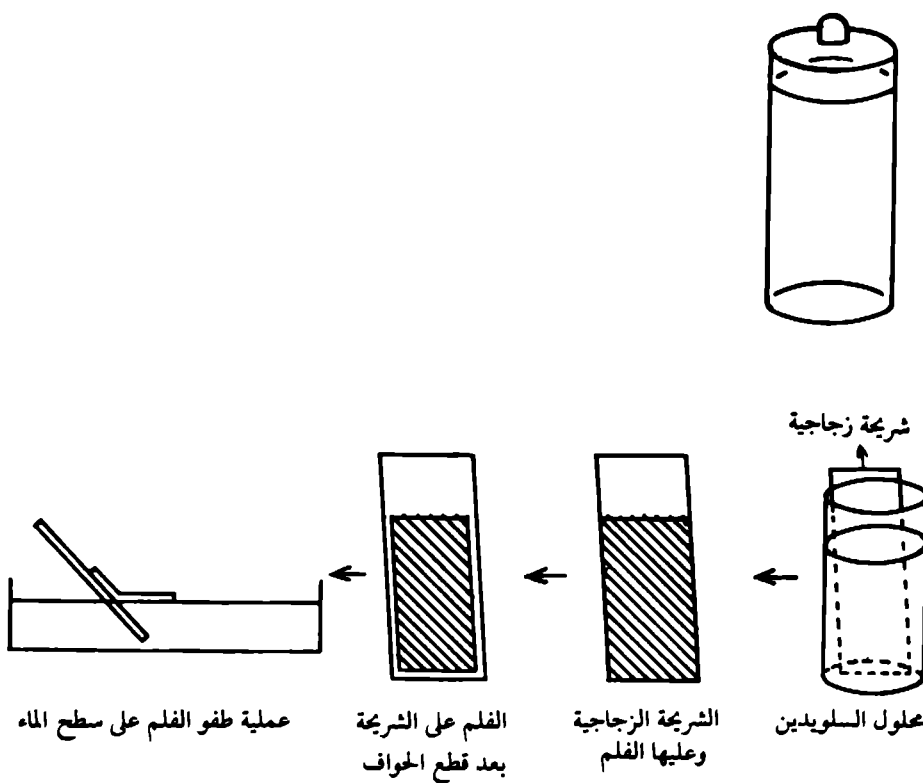
## بـ- طرق التجفيف Dry methods

هناك عدة طرق لإعداد الأفلام بطرق التجفيف ومن أهمها:

## ١ - طريقة الغمر Immersion method

تملاً أنبوة زجاجية ذات فوهة واسعة بمحلول ١٪ - ٥٪ سيلويدين. تغمر شريحة زجاجية نظيفة جداً رأسياً في هذا محلول، ثم تسحب من محلول ببطء، سوف يصبح جانبي الشريحة الزجاجية مغطيان بالسلويدين. اقطع عند حواف الشريحة بمساعدة شفرة حادة، ثم اغمير هذه الشريحة بوضع مائل (زاوية ٣٠°) في طبق يحتوى على ماء مقطر، وعندما سوف يطفو الفلم من على الشريحة ويصبح عائماً على سطح الماء (شكل ٨-٣).

أحياناً يكون الفيلم رقيقة تصعب رؤيته بالعين المجردة، لذا يفضل وضع مصدر إضاءة بالقرب من الفلم لكي ينعكس الضوء ومن ثم تسهل رؤيته. أما إذا كان الفلم رقيق جداً فإنه من الضروري تحضير محلول ١٪ بيدين (TAC) (Bioden R.F.C.) وهو مكون من ٩٠ مل الإيثان ثانوي الكلوريد (Dichloroethane) و ١٠ مل كحول مثيلي (TAC)، وإذا أضيف هذا محلول إلى حواف الفلم فإنه يصبح من السهولة رؤيته طافياً على سطح الماء.



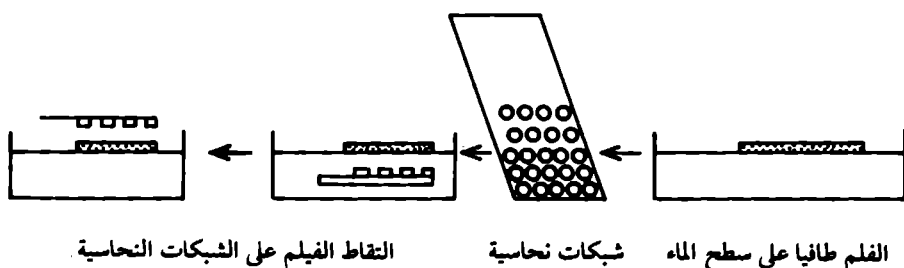
شكل ٨ - ٣: طريقة تحضير فلم السلويدين باستعمال طريقة الغمر.

تم عملية تحويل فلم السلويدين على الشبكات النحاسية باتباع الخطوات التالية:

- ١ - تدهن الشبكات النحاسية بهادة أسمتية لاصقة (٢٠٪) النيروبيرين التكتوني ويعرف هذا اسمت بيودين للشبكات النحاسية.
- ب - ترتب الشبكات على مقدمة الشربحة الزجاجية ويتخلص من الزائد من المادة الاصقة بمساعدة ورقة ترشيح . وفي حالة أي تراكم للشبكات النحاسية، يعاد ترتيبها قبل جفاف المادة الأسمتية الاصقة، ثم تجفف هذه الشبكات عند درجة حرارة الغرفة. هناك طريقتان لتحميل الفلم على الشبكات النحاسية إحداها طريقة غرف

الفلم على الشريحة ، والأخرى بوساطة وضع الشريحة الزجاجية بما فيها من شبكات نحاسية على الفلم (شكل ٨ - ٤) .

ج - بعد التصاق الفلم على الشبكات النحاسية ، تترك تجفف جيدا ثم تغطى بالكريبون بمساعدة جهاز التبخير المفرغ قبل استعمالها في عمليات المجهر.



شكل ٨ - ٤ : رسم تخطيطي يوضح عملية تحمل فلم السلويدين على الشبكات النحاسية.

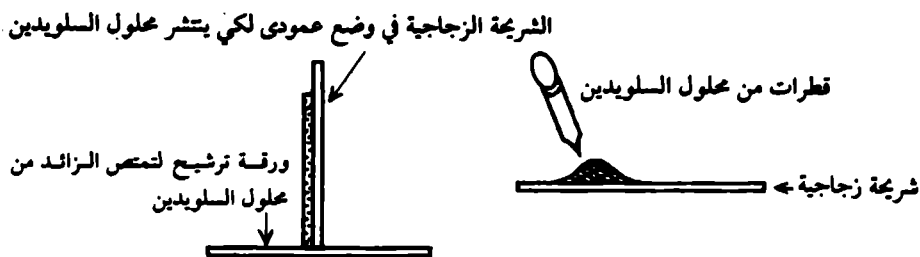
## ٢ - طريقة التقبيط *Celloidin dropping method*

ضع عدة نقاط بقطارة من محلول ١٠٠٪ سلويدين على شريحة زجاجية نظيفة في وضع أفقى . عدل الشريحة من وضعها الأفقي إلى الوضع الرأسي بعدما يتشر محلول على الشريحة ، بحيث يكون أسفلها ورقة ترشيح لتمتص الزيادة من محلول ، واتركها مدة حتى يجف محلول ويتبعد عن ذلك تكون فلم السلويدين على الشريحة (شكل ٨ - ٥) . اقطع بمساعدة شفرة حادة عند حواـف الشريحة ثم اكمل نفس الخطوات الأنـف ذكرـها في طـرـيقـةـ الغـمرـ.

**تحضير أفلام الفورمفار بطريقة التجفيف**

“Dry” Preparation of formvar films

يمتاز فلم الفورمفار بأنه أكثر قوة ومقاومة للإلكترونات إذا ما قورن بفلم



شكل ٨ - ٥ : تحضير فلم السلويدين بطريقة التقطيف .

السلويدين ، ويعمل فلم الفورمفار عادة بطريقة التجفيف ، وذلك بأخذ ٥٠٪ - ٥٪ منه والمذاب في كلوريد الايثيلين أو الكلوروفورم .

يحضر الفلم بإحدى الطرق السابق ذكرها في تحضير فلم السلويدين الجاف ، وما هو جدير باللحظة أن الفورمفار يذاب في محليل سريعة التطوير ، لذا يجب أن تكون طريقة التحضير بسرعة أكثر منها في حالة السلويدين . ويلاحظ أيضاً ثقب الفلم عندما يحضر في جو رطب .

#### تحضير أفلام الكربون Preparation of Carbon Films

تحضر أفلام الكربون بوضع ٥٠ أنجستروم (A°) إلى ٢٠٠ مم من الكربون المبخر على طبقة من قطعة بلورية نظيفة ، أو شرائح الميكا باستعمال جهاز التبخير المفرغ . يعزل الفلم من على شريحة الميكا أو البلورة ، ومن ثم تعرف الأفلام على الشبكات النحاسية بنفس الطريقة الأنف ذكرها في طرق تحضير أفلام السلويدين .

من مميزات الفلم الكربوني مقاومته للحرارة وثباته كيميائياً ، حتى ولو كان رقيقاً جداً ، فإنه سوف يكون فيما مدعماً جيداً بسبب مقاومته العالية للإلكترونات ، وهو أيضاً أقل تلويناً من أفلام السلويدين والفورمفار .

## الشبكات Grids

بعد سرد بعض طرق تحضير الأفلام لشبكات المجهر الإلكتروني، فإنه من الأولى إعطاء نبذة مختصرة عن أنواع الشبكات المستخدمة. توجد عادة عدة أشكال للشبكات على حسب الاستعمال المجهري وكذلك على طبيعة العينة. غالباً ما تكون تلك الشبكات مصنوعة من النحاس وأحياناً مصنوعة من الموليبدينوم أو البلاتين عندما يكون يلزم تسخين العينة المفحوصة أو معاملتها بمواد كيميائية. ومن أنواع الشبكات ما يلي (شكل ٨-٦):

١ - الشبكة ذات ١٠٠ أو ١٥٠ فتحة غير المنتظمة: هذا النوع من الشبكات يصل قطر ثقوبها إلى ١٠٠ ميكرومتر وفتحاتها غير منتظمة. يفضل استعمال الشبكة ذات المائة ثقب لفحص العينات الكثيرة عندما يراد تصريحها (شكل ٨-٦).

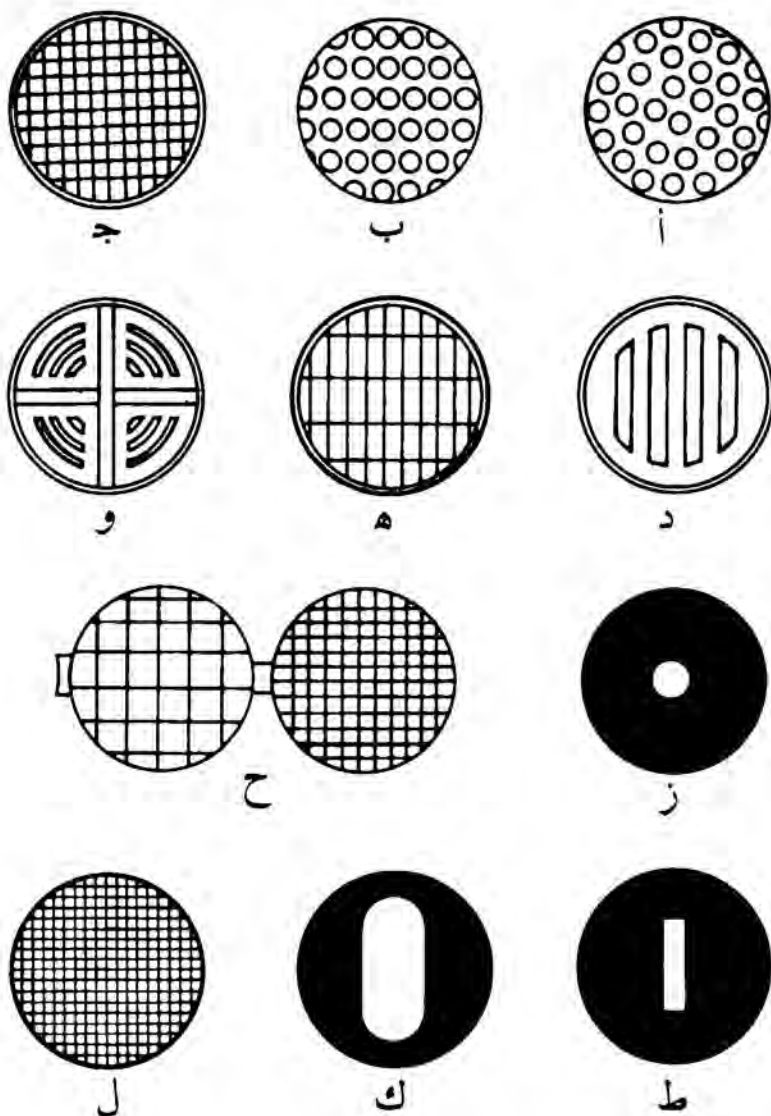
**بـ- الشبكات ذات ١٠٠ أو ١٥٠ فتحة متناظمة:** يمتاز هذا النوع من الشبكات بتنظيم توزيع ثوبيها ويسهل هذا عمليات فحص العينة والحصول على حقل أكبر مما في النوع السابق (شكل ٨ - ٦ بـ).

جـ - شبكات ذات ١٠٠ أو ١٥٠ أو ٢٠٠ ثقب: وهذه تعرف بالشبكة مربعة الثقوب وغالباً ما تستخدم في حالة دراسة العينات البيولوجية وهي مناسبة للفحص لما تمتاز به من مدى واسع في مجال الفحص (شكل ٨-٦ جـ).

د - الشبكة ذات الشقوق القليلة: هذا النوع من الشبكات عادة يستخدم في فحص العينات البيولوجية الطويلة نسبياً مثل الألياف. وبحذ الحذر الشديد من تمزق الأفلام عند استخدام هذا النوع من الشبكات نظراً لطول شقوقها نسبياً (شكل ٦-٨).

هـ- الشبكات ذات الشعور العدليـة: تمتاز هذه الشبكات بعدم تأثير الفلم كثيراً بسبب صغر عرض شعورها عند مقارنتها بال النوع السابق في (د) (شكل ٨ - ٦، و).

و- الشبكة وحيدة التقب: يستعمل هذا النوع في العينات المحضره بطريقة القوالب (Replica) (شكل ٨ - ٦، ط، ك).



مخططات الشبكات المستخدمة في بناء الجسور

هذا ومحبذ استخدام الأفلام الدعامية في المجموعة السالفة وصفها من الشبكات مع العلم أنه توجد شبكات ذات ثقوب صغيرة يتراوح عدد ثقوبها ما بين ٣٠٠ - ٤٠٠ ثقب، شكل (٨ - ٦)، وشبكات تشبه الشطيرة (الستنديوش) (شكل ٨ - ٦ ح).

### الثبيت والطمر

- الثبيت ● خطوات الثبيت
- أهم المثبتات ● المحاليل المنظمة
- التجفيف والطمر
- أنواع مواد الطمر

#### أولاً : الثبيت : Fixation

الغرض الأساسي من عملية الثبيت هو حفظ التفاصيل التركيبية الخلوية في حالة مشابهة لما كانت عليه قبل عزل العينة من الكائن الحي . ويعني هذا تحويل المواد البروتينية الذائبة إلى مواد متخرّزة مما يحد من عملية التحلل البكتيري والذائي مع المحافظة على طبيعة العضيات الخلوية وإكساب العينة قدرًا من الصلابة تمكنها من تحمل عمليات التجفيف والطمر التي تعقب عملية الثبيت .

#### خطوات الثبيت

هناك بعض الإجراءات الواجب اتباعها أثناء ثبيت عينات المجاهر الإلكترونية النافذة للحصول على نتائج جيدة ، والتي يتحتم التطرق لها بشيء من التفصيل مثل : الحصول على العينة ، نفاذية المثبت ، الضغط الأزموزي والرقم الهيدروجيني للمثبت ، درجة حرارة الثبيت وتركيز المثبت .

## الحصول على العينة

عند الرغبة في الحصول على عينة من الكائن الحيوي، يستحسن عدم الازعاج حتى لا يختل مستوى النظام الإفرازي عن الحد الطبيعي. كما يفضل قدر المستطاع، عدم استعمال المخدرات لقتل الحيوان لما قد تسببه من تغيرات في بعض المكونات الخلوية وخاصة الخلايا العصبية. كما يجب ألا يغيب عن الذهن السرعة في عزل الجزء المراد ثبيته نظرا لأن موت الخلايا ينجم عنه هضم الإنزيمات المحللة للخلايا ذاتها، ومثل هذه التغيرات يصعب ملاحظتها على مستوى المجهر الضوئي، ولكن يمكن ملاحظة ذلك بالمجهر الإلكتروني. أما في حالة الكائنات الحية مثل الحشرات والطفيليات الصغيرة فعادة تشرح في محلول المثبت أثناء عزل الجزء المراد دراسته.

## نفاذية المثبت

نظرا لأن أحد الأغراض الرئيسية من عملية التثبيت هو سرعة إيقاف التفاعلات الكيميائية الحيوية، لذا يجب أن يتميز المثبت بسرعة النفاذ إلى داخل أنسجة العينة. وكما هو معروف أن بعض المثبتات بطيئة النفاذ مثل رابع أكسيد الأوزميوم، لذلك يفضل تقطيع العينات إلى مكعبات صغيرة لا يزيد سمكها عن ٢ مم لتسهيل سرعة نفاذ المثبت. الجدير بالذكر، أن العينات الكبيرة عادة يتم تثبيت الأجزاء السطحية منها ويتعذر نفاذ المثبت إلى أعماقها حتى ولو كان المثبت سريع النفاذ.

## الضغط الأسموزي والأس الهيدروجيني للمثبت

يجب أن يكون الضغط الأسموزي للمثبت مشابها للضغط الأسموزي للعينة المراد دراستها خوفا من حدوث تغيرات شكلية للتراكيب الدقيقة للعينة قد ينجم عن خروج أو دخول بعض السوائل. ومن المعروف أن الاختلاف في الضغط الأسموزي بين محلول المثبت والمحاليل السيتو بلازمية يحدث عنه تغيرات تخريبية لعضيات الخلية، لذا يفضل أن يحتوي المثبت على ملح متعادل (Neutral salt) أو مادة خاملة (Inert substance) تعمل على جعل الوسط متزن (Isotonic). كذلك الاختلاف في

الأس الهيدروجيني ربما يتسبب في تحرر أيونات الهيدروجين، لذا يفضل إضافة أحد المحاليل المنظمة (Buffer) لكي تقلل من تحرر أيونات الهيدروجين.

### درجة الحرارة ومدة التثبيت

تلعب درجة حرارة المثبت دورا هاما في سرعة التثبيت، فالمعروف أن درجات الحرارة تزيد من سرعة التفاعلات الكيميائية بين المثبت ومكونات الخلية، بما في ذلك الإنزيمات، كما تزيد في سرعة نفاذ المثبت إلى أعمق النسيج. وتجدر الإشارة إلى أن التثبيت لمدة طويلة عند درجة حرارة عالية تسبب في فصل بعض من مكونات الخلية. أما درجات الحرارة المنخفضة فإنها تزيل استقطاب الأغشية الضرورية وتزيد من مقاومة هذا الغشاء لنفاذ الأيونات.

أما مدة التثبيت لمعظم الأنسجة غير معروفة، وغالبا ما توضع المواد المراد تثبيتها لمدة تتراوح ما بين ساعة عند درجة حرارة الغرفة إلى أربع ساعات عند  $4^{\circ}\text{C}$ . كما يحدد زمن التثبيت نوع المثبت المستخدم، حجم العينة، نوع المحلول المنظم المستخدم، وكذلك نوع الصبغة التي سوف تستعمل فيها بعد. ويلاحظ أن مدة التثبيت في رابع أكسيد الأوزميوم أكثر حرجا منها في حالة مثبت الجلوتالديهيد، نظرا لأن الأول لا يرتبط مع كثير من المواد البروتينية، لذا نجد أنها تفصل عن الخلايا.

### تركيز المثبت

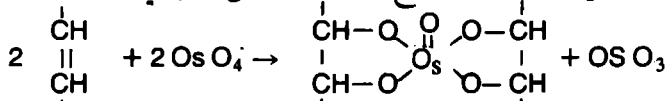
يحدد تركيز المثبت حسب نوع الدراسة وطبيعة العينة، فمن المعروف أن العينة تحتاج إلى مدة أطول عندما يكون تركيز المثبت منخفض لكن هذا قد يتسبب في انتشار بعض الإنزيمات، وانفصال بعض مكونات الخلية، وأحيانا أخرى قد يؤدي إلى انتفاخ أو انكماش الأنسجة. أما التراكيز العالية للمثبت فليست مرغوبة لما تنتج عنها من تكسير لبعض الإنزيمات أو عضويات الخلية الدقيقة.

## أهم المثبتات

وفيما يلي سوف نتحدث عن أهم المثبتات المستعملة في مجال المجهر الإلكتروني.

### رابع أكسيد الأوزميوم Osmium Tetroxide

لقد عرف عن رابع أكسيد الأوزميوم بأنه يتفاعل مع الروابط الثنائية في الدهون. ويظن أنه يربط الجزيئات المجاورة مع بعضها البعض، كما في المعادلة التالية:



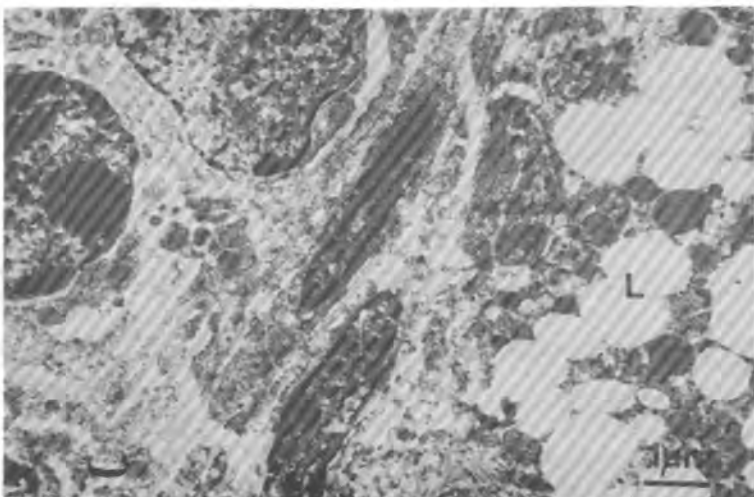
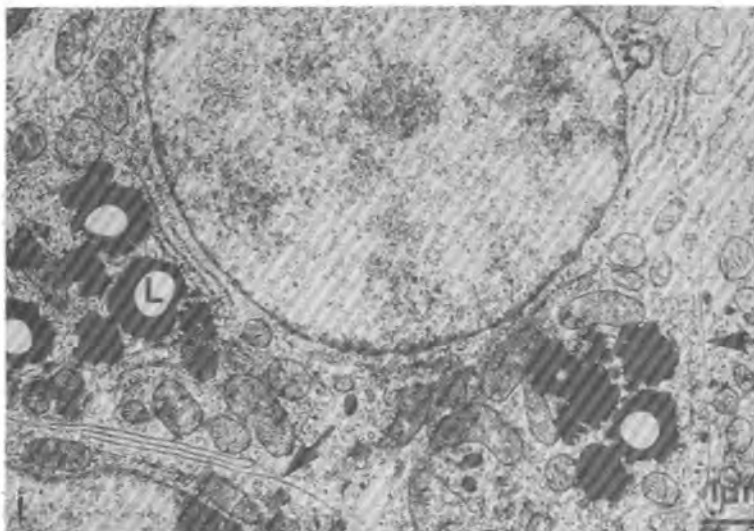
كما يتفاعل رابع أكسيد الأوزميوم مع المجاميع القطبية للدهون بعد تفاعله الأولى آنف الذكر.

تفاصيل تفاعل رابع أكسيد الأوزميوم مع البروتينات ما زال غير مؤكد، رغم الاعتقاد أنه يرتبط مع المجاميع في البروتينات مثل: SS و SH بينما لا يتفاعل رابع أكسيد الأوزميوم مع كل من الحموض النوية والمواد السكرية (الكريبوهيدراتية) شكل (٩ - ١٢).

و يجب أن لا يغيب عن الذهن أن محلول رابع أكسيد الأوزميوم سريع التطايير (Volatile) وأبخرته شديدة وبالغة السمية. ونظراً لأنه يعتبر من المثبتات الممتازة إلا أن أبخرته تقتل الخلايا الطلائية بمجرد مرورها عليها أو تلامسها. كما يتسبب في تحطم الخلايا الطلائية لقرنية العين والخلايا الطلائية المخاطية للمجاري التنفسية والفص، ويتوج عن هذا مثلاً أن أبخرته إذا لامست طلائية العين فسوف تموت خلاياها وتتسلىخ لعدة أيام مما يعيق عملية الإبصار.

يفضل عند حمل رابع أكسيد الأوزميوم، سواء كان مادة صلبة أو محلولاً، استعمال قفازات بلاستيكية أو مطاطية. وكذلك يجب أن تتم عمليات التثبيت في خزانة الأبخرة

ذات نافذة زجاجية ومزودة بمبروشة الشفط (Extractor fan) المناسبة لسحب أبخرة المثبت بعيداً عن الباحث.



شكل ٩ - ١ :  
أ - صورة من نسيج الأسترويدات البيضية المثبت برابع أكسيد الأورزيميوم.  
ب - صورة من نسيج الأسترويدات البيضية المثبت بالجلوتير الدهيد فقط.

(B. S. Weakley, 1981)

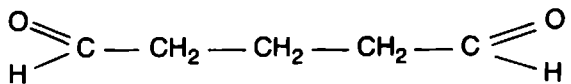
وفي حالة تعذر وجود مثل تلك المزانة، فإنه لابد وأن تزود الغرفة التي تسمى فيها عمليات التثبيت برابع أكسيد الأوزميوم بمروحة شفط على الأقل، كما يجب ألا يكون الباحث في طريق تيار الهواء الذي يمر باتجاه المروحة حتى لا يصاب بأذى من أبخرة الأوزميوم.

## **المثبتات التي تحتوي على الألدهيدات Fixatives Containing Aldehyde**

مخلول الفورمالدهيد هو أحد المثبتات الشائعة استخدامها في مجال المجهر الضوئي ، ولكنه غير مرغوب الاستخدام في مجال تثبيت المجاهر الإلكترونية . ولكن الدراسات الكثيرة التي قام بها العالم سباتاني وزملائه عام ١٩٦٣ (Sabatini, Bensch, Barrnett; 1963) أتت ثمارها بخصوص الألدهيدات ، وبخاصة مخلول الجلوترالدهيد . ولقد أثبتت الدراسات أن استعمال مثل هذا المثبت أفضل من استعمال مثبت رابع أكسيد الأوزميوم بمفرده ، لماله من قدرة تثبيتية أعم تعطي في النهاية نتائج جيدة . والجدير بالذكر أن استعمال خليط حديث التحضير من مثبتى الفورمالدهيد والجلوتالدهيد يعتبران بمتباينة مثبت جيد وسريع الفاذاية يناسب معظم الأنسجة الحيوية . ولقد وجد أن خلط مثبت الأكرولين (Acrolein) مع مثبت الجلوترالدهيد يعطي نتائج مناسبة في دراسات معينة مثل دراسة الأنبيبات الدقيقة جدا في الخلايا (Cytoplasmic microtubules).

لكن يعتبر الجلورالدھید من أشهر المثبتات شائعة الاستعمال في مجال ثبيت عينات المجاهر الإلكترونية، لذا يجب إعطاء فكرة موجزة عن هذا المثبت:

**Gutaraldehyde (Gultaric acid dialdehyde)**: الجلوترالدهيد:



الجلوترالديهيد مركب عضوي بسيط، تتكون سلسلته من خمس ذرات كربون تحمل مجموعتي الدهيد. وزنه الجزيئي  $12 \times 100 = 1200$  ويتميز بذروحة منخفضة. وضغطه البخاري (Vapor pressure)  $17 \text{ mm Hg}$  عند درجة  $20^\circ\text{C}$ . ويعتبر قليل السمية نسبياً، كما أنه لا يؤثر على لمعان المعادن الفولاذية التي لا تصدأ (Stainless steel). وعادة

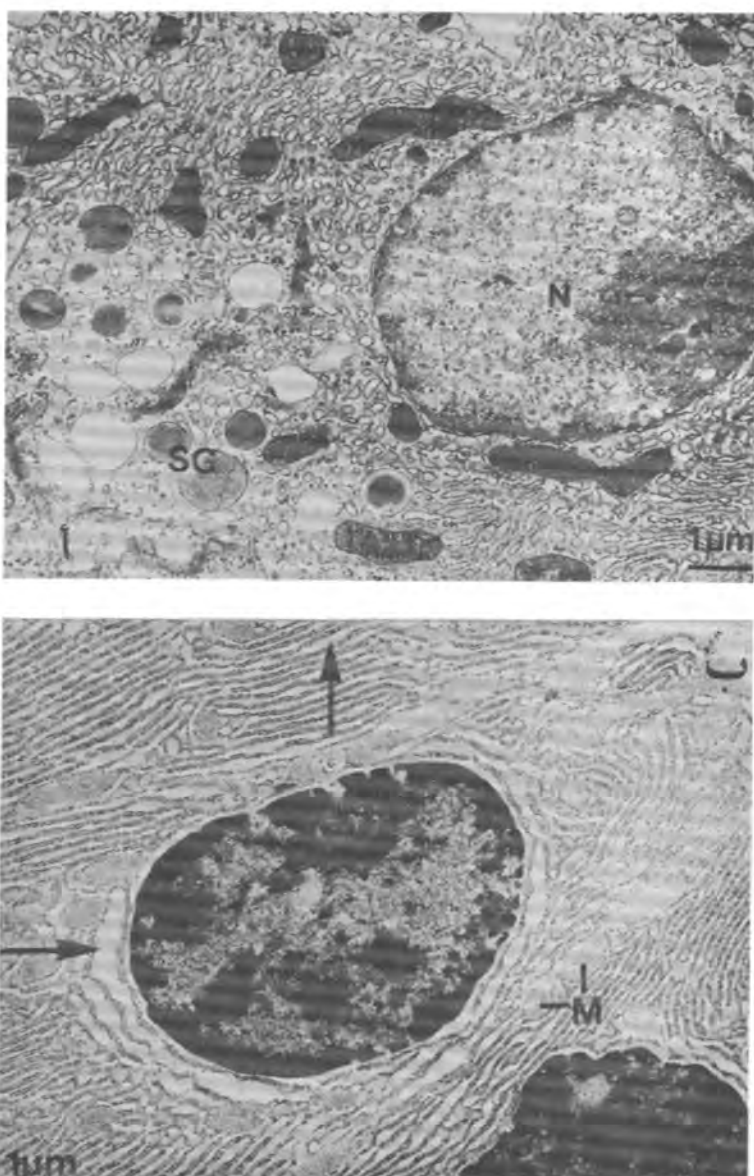
يحضر على هيئة محلول تركيزه ٢٥٪ في الماء. وهذا محلول قليل الثبات عند درجة حرارة الغرفة مما يستدعي حفظه في ثلاجة.

كما أثبتت الدراسات التي قام بها سباتيني وزملائه عام (١٩٦٣، ١٩٦٤، ١٩٦٢) وبارنت وزملاؤه عام ١٩٦٤ (Sabatini et al. 1962, 63, 64/ Barnett et al. 1964). أن مثبت الجلوترالدهيد أنساب مثبتات الألدهيدات التي استعملت حتى الآن من حيث الفعالية والاحتفاظ بالتركيب الدقيق للنسيج المثبت. هذا ويمكن ترك العينات النسيجية في هذا المثبت لعدة ساعات دون أن يؤثر عليها، ولذا يعتبر هذا المثبت في وقتنا الحاضر من أفضل وأكفاء المثبتات التي يمكن حفظ العينات البيولوجية للدراسات الروتينية في مجال المجهر الإلكتروني (شكل ٩ - ١ ب، ٢ ب). رغم أنه يستعمل أغراض عده منها تثبيت عينات المجاهر الإلكترونية في الدراسات المناعية وكذلك للتعقيم (Sterilization & disinfection). بالإضافة إلى أنه يستعمل كمثبت جيد في حالة العينات البرافينية للمجاهر الضوئية. ويعتبر الجلوترالدهيد مثبتاً ممتازاً عند عزل العصيات الخلورية بواسطة آلة الطرد المركزي الفائقة السرعة (Ultracentrifugal analysis).

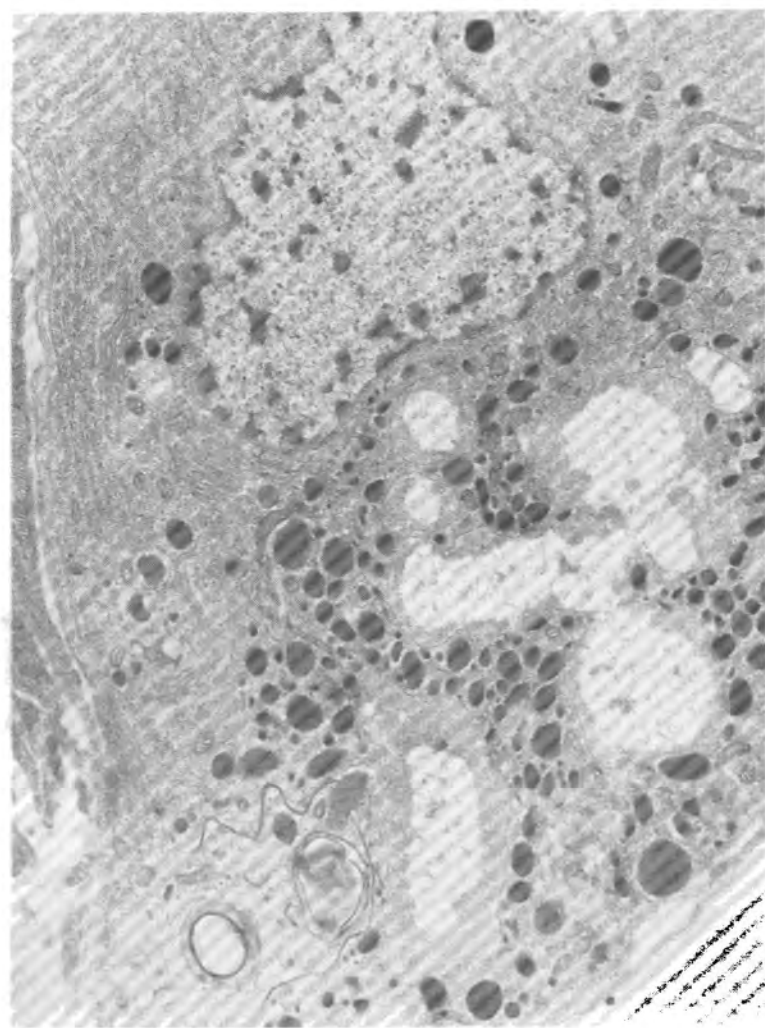
ويعتبر الجلوترالدهيد أقل تطايرًا من رابع أكسيد الأوزميوم، ولكن يجب الحذر عند استخدامه وعدم استنشاق أبخرته. ويفضل أن تتم عمليات التحضير والتثبيت في معمل جيد التهوية.

### **التثبيت المضاعف Double Fixation**

في الوقت الحاضر، نادراً ما يستعمل رابع أكسيد الأوزميوم كمثبت أولى لعدم قدرته على تثبيت كثير من مكونات الخلية السيتوبلازمية. وتعتبر أحسن الطرق الشائعة لحفظ الأنسجة في وقتنا الحاضر هي عملية التثبيت المضاعف (Double fixation). بمعنى آخر التثبيت أولياً في الجلوترالدهيد، ثم التثبيت في محلول رابع أكسيد الأوزميوم. وهذه الطريقة تجمع بين محسن كلا المثبتين، لذا نجد أن محلول رابع أكسيد الأوزميوم يثبت الدهون المتعدلة والدهون الفسفورية، بينما محلول الجلوترالدهيد يتماز بثبيت بروتينات الخلية بشكل عام (شكل ٩ - ٣).



شكل ٩ - ٢ : أ - خلايا الجيوب البنكرياسية المثبتة في رابع أكسيد الأوزميوم والقطاعات الرقيقة مصبوبة بخلات اليورانييل المتبوعة بصبغة سرات الرصاص.  
 ب - خلايا الجيوب البنكرياسية المثبتة بالجلوتالدهيد. والقطاعات الرقيقة مصبوبة بخلات اليورانييل المتبوعة بصبغة سرات الرصاص.  
 (B. S. Weakley, 1981)



شكل ٩ - ٣ : خلايا من غدة الكيس المنوي في الحشرات، مثبتة بالجلوتير الدعيد، ثم رايع أكسيد الأوزميوم والقطاعات الرقيقة مصبوبة بخلات اليورانييل ثم سترات الرصاص.

### البرمنجنات *Permanganate*

مثبتات البرمنجنات تكون على هيئة برمجنات البوتاسيوم ، والتي كانت شائعة الاستعمال في بداية عهد المجهر الإلكتروني وبخاصة في تثبيت الأنسجة النباتية وبنسبة أقل مع الأنسجة الحيوانية. أما في الوقت الحاضر فقد استبدلت تقريباً بمثبتات الحلوترالدهيد والأوزميوم .

وكما هو معروف فإن البرمنجنات مادة مؤكسدة تشبه في ذلك رابع أكسيد الأوزميوم ولكنها تؤثر على الأنسجة بشكل مختلف عن تأثير رابع أكسيد الأوزميوم . فلقد وجد أن الحمض النووي الريبيوزي (RNA) وكذلك الستونات (Histones) تتحطم وتختفي بفعل هذا المثبت (شكل ٩ - ٤)، لذا فإن استخدام مثل هذه المادة غير مناسب للعمليات الروتينية . كما وجد أن العينات المثبتة في البرمنجنات تتأثر بمحلول الكحول الإيثيلي المستعمل لنزع الماء من النسيج . ومن المعروف، أن رابع أكسيد الأوزميوم يعمل على ربط البروتينات، بينما برمجنات البوتاسيوم تذيب بعضها من هذه البروتينات ويترك البعض الآخر في صورة متغيرة.

وحيث إن هذا المثبت غير محبذ الاستخدام في مجال التثبيت للمجاهر الإلكترونية في الوقت الحالي، فإن المكونات المستخدمة للتثبيت التي وضعها (Luft 1956) لم يحدث لها تطوير ومحضر كالتالي:

محلول A : ٢٪ برمجنات البوتاسيوم ، يحفظ في قارورة زجاجية داكنة ومحكمة الغلق عند درجة ٤° .

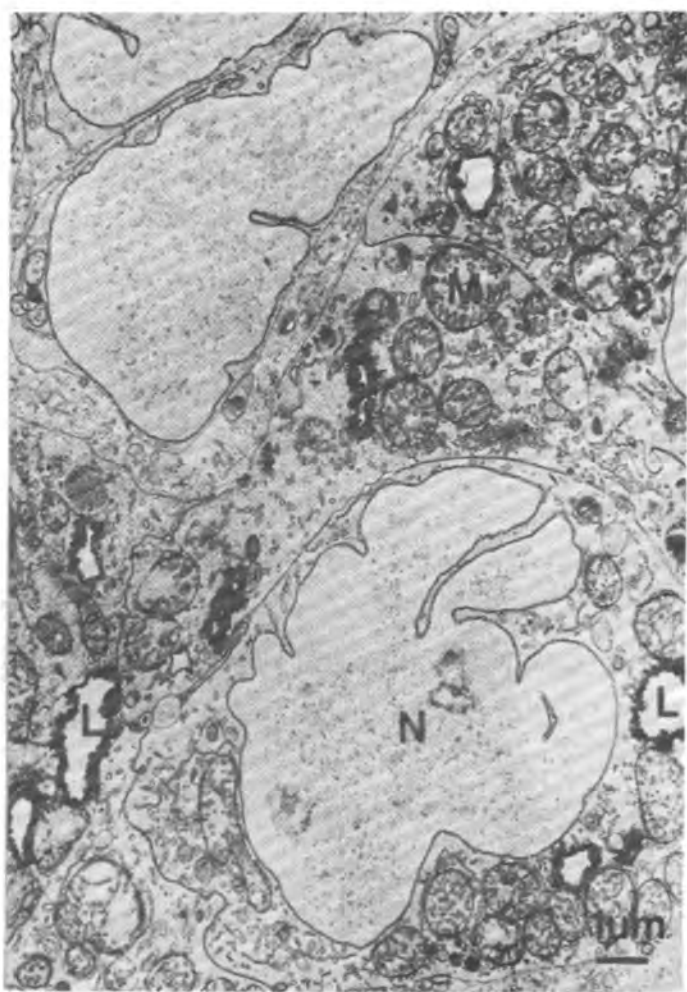
محلول ب: منظم بالاد (Palade's buffer) ويكون من :

١٤,٧ جم فيرونالات الصوديوم (Sodium veronal) .

٩,٧ جم خلات الصوديوم .

٥٠٠ مل ماء مقطّر .

يحضر المثبت من محلولي A، B كما يلي :



شكل ٩ - ٤ : صورة من نسيج الاستيرويدات المبيضية والثبت في برمجنات البوتاسيوم.  
(B. S. Weakley, 1961) عن

١٢,٥ مل من ١,٢٪ برمجنات البوتاسيوم.

٥ مل منظم بالأد.

٢,٥ مل ماء مقطر.

٥ مل ١,٠ جزء حامض الهيدروكلوريك.

ومن ثم يضبط الأس الهيدروجيني ما بين ٣,٧ - ٤,٧ باستخدام محلول حمض الهيدروكلوريك.

هذا الخليط سوف يتبع عنه تركيز نهائي حوالي ٦,٠٪ برمجنات البوتاسيوم وعند استخدام تراكيز أعلى من ذلك، ربما تكون أكثر تحطيمًا للأنسجة، ومدة التثبيت يجب أن لا تتعدي ساعة واحدة.

#### الحاليل المنظمة الشائعة الاستعمال في مثبتات المجاهر الإلكترونی

لعله من المناسب الآن التطرق إلى ذكر بعض الحاليل وبالذات الحاليل المنظمة الشائعة الاستعمال، والتي تمرج مع مثبتات المجاهر الإلكترونية ومنها:

##### ١ - محلول خلات الفيرونال المنظم Veronal Acetate Buffer

يستعمل هذا محلول بشكل واسع ومنذ بداية استخدام المجاهر الإلكترونية في مجال الأحياء حيث استخدمه العالم بالاد (Palade, 1952) مع مثبت رابع أكسيد الأوزميوم. ولا يمكن استخدامه في حالة التثبيت مع الألدهيدات نظرًا للتفاعل الذي يتم بين محلول المثبت ومحول المنظم مما يقلل من عمل وفائدة هذا المنظم.

##### ب - منظمات فوسفاتية Phosphate Buffers

هذا محلول أصبح شائع الاستعمال لكلا من مثبتات الألدهيدات ورابع أكسيد الأوزميوم. ويعرف مثل هذا محلول، بالمحلول الفسيولوجي المنظم، نظرًا لوجوده في الأعضاء الحية، وليس له أي تأثير سمي، كما يمتاز بأن قوته التعديلية عند الأس الهيدروجيني pH 7.4 قوية.

يعتبر محلول ميلونج الفوسفاتي المنظم (Millonig's phosphate buffer) مناسباً وشائع الاستعمال في حالة ثبت رابع أكسيد الأوزميوم بسبب قلة تأثيره على البروتينات وغيره من المكونات الخلوية خلال عمليات التثبيت. هذا وتتجدر الإشارة إلى أن محلول الفوسفات المنظم يتربّس بسرعة ولا يفضل استعماله في المثبتات التي تحوي كاتيونات ثنائية الشحنة مثل ( $\text{Ca}^{2+}$ ) ، وكذلك لا يستعمل في كشف كيمياء الخلية التي يستخدم فيها الرصاص لنفس الأسباب.

### جـ - منظم الكاكوديلات Cacodylate Buffer

لقد استعمل سباتيني وزملاؤه محلول كاكوديلات الصوديوم المنظم عام ١٩٦٣ (Sabatini et al. 1963) ك محلول منظم لثبت الجلوترالدهيد، ولكن هذا محلول المنظم يتأثر بكل من رابع أكسيد الأوزميوم والألدヒيدات، ومع هذا فكثير من الباحثين يعتبرون هذا محلول أفضل من منظم الفوسفات وبناسب أنسجة معينة. محتويات هذا المنظم الزرنيخية تقلل من تلف البكتيريا، ولكن تحمل هذا محلول ذا سمية عالية. لذلك يجب أن تقاوم مخاطره عند استعماله.

هذا وسوف نسرد طرق تحضير هذه المنظمات في الباب الخاص بالمنظمات.

### ثانياً: التجفيف والطمر Dehydration and Embedding

لكي نحصل على قطاعات رقيقة جداً صالحة للمجهر الإلكتروني، فلا بد من تخلل مواد الطمر إلى داخل النسيج، لكي تدعم وتقلل من تكسر النسيج أثناء التقطيع. ومواد الطمر المستعملة في مجال المجهر الإلكتروني عديمة الامتصاص بالماء، لذا يتوجب نزع الماء من العينة أولاً ثم إحلال ماء النسيج بمادة قابلة للامتصاص بكل من الماء ومادة الطمر قبل إدخال مادة الطمر إلى أعماق النسيج.

وهناك عدد من المواد المجففة المستعملة في هذا المجال لغرض نزع الماء، مثل الأسيتون (Acetone) والكحول الميثيلي والأثيلي، ولكن الكحول الإيثيلي أكثرها شيوعاً في

الوقت الحاضر لترع الماء من الأنسجة المثبتة لعدم تأثيره على طبيعة النسيج الخلوي مقارنا بالمواد المجففة الأخرى. ونظرا لأن الكحول الإيثيلي مذيب جيد للدهون، فلا بد من إتمام عملية التجفيف بسرعة حتى نحد من إذابة المكونات الدهنية للنسيج.

وإذا ما نقل النسيج من المثبت إلى محلول الكحول الإيثيلي المطلق مباشرة ينبع بعض التحطّم الميكانيكي للنسيج نتيجة للتغير في الشد السطحي، لذا يفضل أن يمرر النسيج في سلسلة من التراكيز المختلفة (٥٠، ٧٠، ٩٠، ١٠٠٪) ولمدة عشر دقائق في كل تركيز حتى يتم نزع الماء بشكل متدرج. كما يفضل أن توضع الأنابيب (Vials) المحتوية على العينة المجففة في جهاز تحريك (شكل ٩ - ٥) أو على قاعدة خلاط خلال هذه العملية للإسراع من عملية الاستبدال.



وإذا كانت مادة الطمر متزوج بالکحول الأثيلي فلا مانع من نقل النسيج مباشرة إليها، ولكن إذا كانت مادة الطمر لا متزوج مع الكحول الأثيلي ، فلابد من نقل النسيج إلى سائل آخر يمتزج بكل من الكحول الأثيلي ومادة الطمر. ويستعمل لهذا الغرض مادة الإيبوكس بروپان (Epoxypropane) ولدة نصف ساعة تقريباً لتساعد على نفاذ مادة الطمر إلى النسيج . ينقل بعدها النسيج إلى خليط بنسبة ١ : ١ من الإيبوكس بروپان ومادة الراتينج (Resin) ، ويترك في جهاز التحرير من أربع إلى ست ساعات، بعدها ينقل النسيج إلى مادة راتينج نقية ، ويترك ليلة كاملة ، وهي ما زالت في جهاز التحرير لكي ينفذ الراتينج إلى النسيج بشكل تام .

بعد تمام عملية إدخال الراتينج ، ينقل النسيج إلى مادة راتينج جديدة وحديثة في الوعاء الذي سوف يطمر فيه النسيج نهائياً ، سواء كان كبسولة جيلاتينية أو بلاستيكية أو غيرها من الأشكال التي تصنعها عدة شركات عالمية لهذا الغرض ، والتي غالباً ما يكون حجمها مناسباً لمسك العينة (Chuck) في جهاز القطع الدقيق .

بعد نقل العينة إلى الكبسولة ويساعده إبرة رفيعة جداً ، يمكن تحريك ووضع النسيج في الاتجاه المناسب لعملية التقاطع ، ثم توضع البيانات الخاصة بتلك العينة مكتوبة على ورقة صغيرة بالخبر الشيفي بحيث تكون الكتابة للناحية الخارجية من الكبسولة . تنقل هذه الكبسولات أو غيرها من أوعية الطمر بعد ذلك إلى فرن عند درجة حرارة ٤٠° م ، وترك لمدة ليلة كاملة لكي تتم عملية البلمرة ، وفي الصباح التالي تنقل هذه العينات إلى فرن درجة حرارته ٦٠° م وترك ليلة أخرى لاتمام عمليات البلمرة وتصلب مادة الراتينج ، بعدها تخرج الكبسولات وتحفظ لوقت التقاطع .

### أنواع مواد الطمر Types of Embedding Media

لكي تنفذ أشعة الإلكترونات خلال قطاعات النسيج ، فلابد من الحصول منها على قطاعات رقيقة جداً لازديداً سماكتها على ١٠٠ نانومتر (١ ، ٠ ميكرون) . ولا يمكن الحصول على قطاعات بمثل هذا السمك في مواد الطمر العادي المستخدمة في مجال

المجاهر الضوئية كشمع البرافين. لذلك حاول العلماء منذ بداية عهد المجهر الإلكتروني باستبدال هذه المواد بمواد طمر مناسبة يمكن بها الحصول على هذا السمك من القطاعات ومن هذه المواد ما يلي :

### ١ - مادة الميثا أكريلات **Methacrylate**

تعتبر مادة الميثا أكريلات من أولى المواد التي استخدمت كمادة طمر لعينات المجهر الإلكتروني، بالرغم من وجود عدة مساوىء لهذه المادة، منها انكماش النسيج خلال عمليات البلمرة، وكثرة الفقاعات الهوائية المتكونة حول العينة المطمورة، إذا لم تؤخذ الاحتياطات اللازمة، كما أن القطاعات التي يحصل عليها من عينات مطمورة في تلك المادة نجد أنها تتأثر بالحرارة عند فحصها في المجهر الإلكتروني (والذي يفقد منها ما بين ٤٠ - ٦٠٪). هنا ونجد أن القطاعات للمجهر من عينات مطمورة في الميثا أكريلات قابلة للتحطط أو التكسر (Fragile) ولابد من تحميلاها على شبكات نحاسية مغطاة بأحد أغلام السلويدين أو الفورمفار أو الكربون الرفيعة. وقد وجد أن خلط مركبي أكريلات البيوتيل وأكريلات الميثيل (Butyl and Methyl Acrylates) بنسبة مختلفة يتبع عنه وسط طمر جيد صلب وناعم يمكن الحصول منه على قطاعات رقيقة تصل إلى ٥٠ نانومتر.

### ٢ - راتنجات الأيبوكسي **Epoxy Resins**

لقد وصف جلارت وجلاارت عام ١٩٥٨ (Glauert, Glauert 1958) مادة الأرالديت (Araldite) كمادة طمر في مجال المجهر الإلكتروني، ثم وصف كل من كوشيدا عام ١٩٥٩ (Kushida 1959) وفينك عام ١٩٦٠ (Finck 1960) مادة الأيبون كمادة أخرى مناسبة للطمر. وباستعمال هذه الراتنجات، أمكن التغلب على كثير من الصعوبات والمشاكل المعروفة عن مادة الميثا أكريلات، فعمليات انكمash وتحطط النسيج أثناء عملية البلمرة قلت وكذلك الحال مع الفقاعات الهوائية. هذا ولقد نقص معدل تكسر القطاعات عند فحصها بالمجهر إلى معدل ١٣ - ٣٠٪، ومع عدم استخدام أغلام دعامية للقطاعات المحملة على الشبكات النحاسية، وبشكل سريع أصبح الأرالديت والإيبون هما مادتي الطمر الروتينية في عمليات المجهر الإلكتروني. كما وصف العالم سبر (Spurr 1969) راتنجا آخرًا أطلق عليه اسم راتنج سبر، يتميز

بلزوجة منخفضة (Spuerr's low-viscosity epoxy resin) وسرعة نفاذ عالية ، لكنه سريع التطاير وسام جدا ، لذا يجب العناية الشديدة عند استخدامه .

### ٣ - راتنجات عديدات الاستر Polyester Resins

تمتاز هذه المواد ببعض صفات راتنجات الايبوكسي من تمايز في البلمرة وقليل من الانكماش ، ولكن هذه المواد صعبة التقطيع وبعض من مكوناتها ذات حياة قصيرة .

### ٤ - مواد الطمر القابلة للذوبان في الماء

#### **Water - Soluble Embedding Media**

تمتاز مواد الطمر القابلة للذوبان في الماء بتوفير وقت الباحث نظراً لعدم الحاجة إلى القيام بعمليات التجفيف (نزع الماء) ، إذا ما استخدمت مثل هذه المواد في الطمر . وسوف تتم عمليات التجفيف بكفاءة عالية عند غمس العينات في تراكيز متزايدة من مادة الطمر . كما تمتاز مواد الطمر هذه بسهولة صب النسيج أو القطاع والتي من الصعب إجرائتها في مواد الطمر غير القابلة للذوبان في الماء . ولقد وصف عدد من تلك المواد منها الأكون (Aquan) والدوركوربان (Durcupan) وميثاكريلات الجليكون (Glycol methacrylate) ، وكذلك ميتاكريلات هيدروكسي البروبيل (Hydroxy propyl methacrylate) . لكن يعتبر الميثاكريلات من أنساب تلك المواد استعمالاً .

### التقطيع والتحميل

- مقدمة ● أجهزة القطع
- تجهيز وتحميل القطاعات

#### مقدمة

ليس الغرض من كتابة هذا الموضوع هو دراسة كل جهاز قطع على حدة كما هو عليه الحال في النشرات المرفقة مع كل جهاز والتي تصدرها الشركات المصنعة لتلك الأجهزة. فالشخص المبتدئ لابد وأن يعمل لعدة أيام في المختبر تحت إشراف أحد الفنانين المهرة. مما يضمن اتقان خطوات العمل مع ضمان سلامة الجهاز أكثر مما لو اعتمد على طرق العمل في النشرة المرفقة.

ومن المعروف أن أجهزة القطع الخاصة بالمجهر الإلكتروني عبارة عن تطوير لأجهزة القطع الخاصة بالمجاهر الضوئية، مع تطوير ميكانيكية تقدم العينة بشكل دقيق يضمن عملية الحصول على قطاعات رقيقة. والجدير بالذكر أن سمك القطاع يلعب دوراً أساسياً في عمليات التبيين (Resolving power) ، فكلما قل سمك القطاع كلما زادت قوة التبيين وهذا تطورت أجهزة القطع في السنوات الأخيرة حتى أصبح من الممكن الحصول على قطاعات رقيقة جداً يتراوح سمكها بين ٥ - ٠٠٥ ميكرومتر. أما المدى المستعمل في عمليات التقطيع في وقتنا الحاضر فيتمثل في ثلاثة درجات من سمك العينة كما هو موضح في الجدول (١ - ١٠).

ونظراً للتكامل ما بين المجهر الضوئي والإلكتروني، فمن الأفضل أن يكون جهاز القطع

فوقدة على عمل قطاعات سميكه (١ - ٥ ميكرومتر) لأغراض المجهر الضوئي وقطاعات رفيعة (٠,٠١ ، ٢ ، ٤ ميكرومتر) للمجهر الإلكتروني من نفس العينة. وسوف نتطرق إلى ذكر بعض الملاحظات العامة حول عمليات التقطيع (Microtomy).

**جدول (١٠ - ١) سمك القطاعات المستعملة مع المجاهر المختلفة**

نوع المجهر	سمك القطاع (ميكرومتر)
١ - المجهر الضوئي	٤٠ - ١
٢ - المجهر ذو الأطوار المتباينة	٤ - ٠,٢
٣ - المجهر الإلكتروني	٠,٢ - ٠,٠١

### أجهزة القطع

#### السكاكين Knives

في بداية عهد المجهر الإلكتروني كانت تستخدم السكاكين الفولاذية (Steel knives) والمستخدمة في أجهزة تقطيع المجهر الضوئي للحصول على قطاعات رقيقة، لكن المشاكل الناتجة عن تكرار عمليات ستها (Sharpening) (شحذها) وصيانتها الدائمة حثّ المهتمين بهذا الحقل في التفكير في إيجاد بدائل أكثر ملاءمة. لذا استبدلت بالسكاكين الزجاجية (Glass knives) والسكاكين الماسية (Diamond knives). وقد شاع استخدام السكاكين الزجاجية لما تمتاز به من سهولة في الصنع والتحضير مع الرخص نسبياً في الثمن، ولذا يسهل التخلص منها عند عدم جدواها. وهناك شروط يجب أن تتوفر في سكين القطع المجهر الإلكتروني كأن يكون نصف قطر حافتها المستعملة للقطع أصغر من سمك أرق قطاع يراد الحصول عليه وأن تكون صلبة حتى تكون قادرة على قطع العينات الصلبة. كما يجب أن تكون مصنوعة من مادة نقية بحيث تكون حافة القطع متجانسة في جميع أجزائها وأن تكون مقاومتها للتآكل الكيميائي عالية.

#### ١ - السكاكين الزجاجية Glass Knives

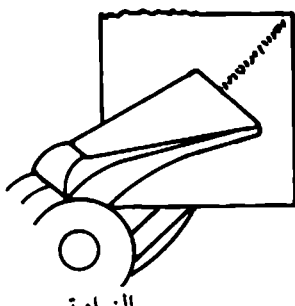
لقد أدخل العمالان (Latta and Hartmann) عام ١٩٥٠ م استعمال السكاكين

الزجاجية لأول مرة في مجال تقنية المجهر الإلكتروني وأثبتنا أنها من أكثر أدوات القطع شيوعاً واستعمالاً للأسباب آنفة الذكر. ولقد وضعت طرق عدّة لعمل هذه السكاكين ولكن نسبة السكاكين الصالحة للاستعمال منها كانت دائمة قليلة، مما جعل البعض يفكّر جدياً في تطوير هذه العملية، نجم عن ذلك قيام العالم (Fahrenbach) بتطوير جهاز لقطع السكاكين الزجاجية والذي يسوق الآن عن طريق شركة (LKB) السويدية (شكل ١٠ - ١). هذه الآلة تتبع ويدقة سكاكين زجاجية جيدة فلما يوجد مختبر مجهر إلكتروني يستغنى عنها. مع العلم أنه يمكن تحضير هذه السكاكين يدوياً (شكل ١٠ - ٢).

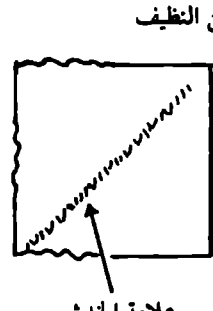
وتعتمد الطريقة المستخدمة لإعداد السكاكين الزجاجية على شكل السكين والتي يحدّدها ماسك السكاكين في جهاز القطع الدقيق (Ultramicrotome). وتعتبر السكين المثلثة الشكل أكثر الأشكال شيوعاً في الاستعمال. وتحضر من تقطيع قصبان زجاجية إلى مربعات متشابهة والتي تُشرط عند قطعها إلى قطعتين متساوين متقاربة، وتستعمل الحافة الحادة ذات نصف القطر الصغير للقطع (شكل ١٠ - ٣).



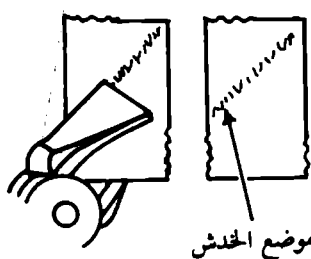
شكل ١٠ - ١: جهاز تحضير السكاكين الزجاجية (الصورة من شركة LKB)



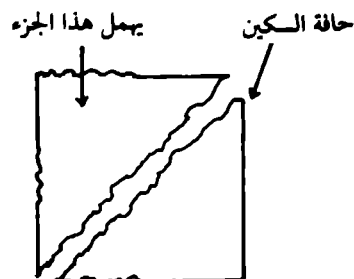
(ب) موضع الزradeh



(ا) موضع الخدش

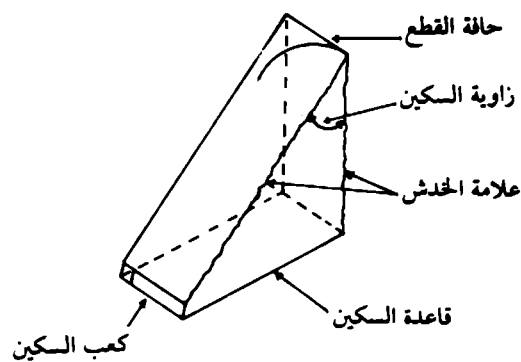


(د) موضع الخدش إذا ما استعمل مستطيل من الرجاج

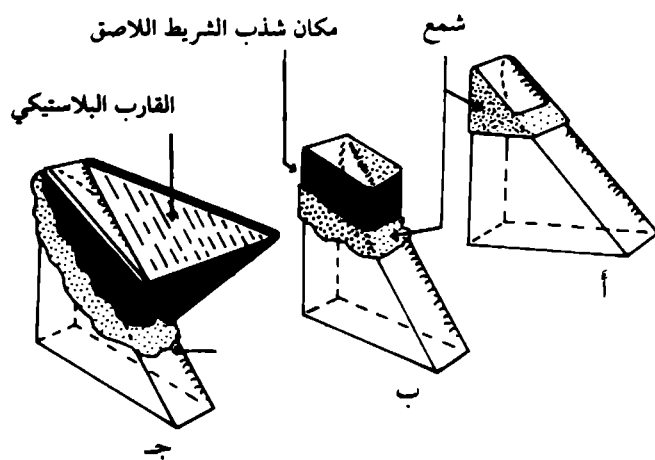


(جـ) كسر المربع وإنتاج السكين الزجاجية .

شكل ١٠ - ٢ طريقة عمل سكاكين زجاجية من مربعات أطوالها ٢٥ مم يدوياً .



شكل ١٠ - ٣أ: رسم تخطيطي لظهر سكين زجاجية صالحة للقطع.



شكل ١٠ - ٣ب: رسم تخطيطي يوضح قارب الماء للسكين الزجاجي.

- (أ) قارب الماء لقطاعات من سمك ١ ميكرون (سحة من الشمع).
- (ب) قارب الماء المعمول من شريط معدني لا صق ورقيق معد لقطاعات الرقيقة جدا.
- (ج) قارب الماء المعمول من المعدن أو البلاستيك معد لقطاعات الرقيقة جدا.

ويجب أن تكون حافة القطع في السكين مستقيمة ومت�بة وسطحها الأمامي المقابل لسطح العينة ناعماً، غالباً ما يكون جزءاً من حافة القطع صالح للحصول على قطاعات رقيقة، أما الباقى فيكون مشرشاً. والجزء الصالح غالباً ما يكون على يسار السكين عند وضعها في ماسك جهاز القطع. يجدر أن يكون وضع السكين في ماسك جهاز القطع مائلة قليلاً بزاوية تبلغ حوالي ٥ درجات لمحاولة تجنب لمس العينة لحافة السكين الخلفية.

وتعتمد مقاومة حافة القطع على نوع الزجاج المستعمل في عمل السكاكين. فهناك بعض أنواع الزجاج تصبح الحافة غير صالحة بعد عدد قليل من القطاعات بينما أنواع أخرى تبقى الحافة حادة ويحصل منها على قطاعات كثيرة جداً. كما تعتمد مقاومة الحافة على صلابة العينة ومادة الطمر وحجم العينة المراد تقطيعها وكذلك سمك القطاعات. وإطالة حياة السكين يفضل أن يستخدم الثلث الأوسط من السكين لتقطيلم (شذب) العينة عند بداية التقطيع بينما يستعمل الثلث الخارجي الأيسر عند الرغبة في الحصول على قطاعات رقيقة. وعادة ما ت العمل السكاكين قبل عمليات التقطيع بوقت قصير مع حفظها في صندوق نظيف بعيداً عن ذرات الغبار.

## ٢ - السكاكين الماسية Diamond Knives

سكاكين الماس واسعة الانتشار ومتوفرة، بالرغم من ارتفاع تكاليفها ولكنها مفيدة جداً، ومتاز بعض الميزات منها توفير الوقت الذي غالباً ما يضيع في التحضير والتبديل والتعديل عند استخدام السكاكين الزجاجية. كذلك تمتاز هذه السكاكين بكونها حادة جداً أكثر من السكاكين الزجاجية وهي أساسية لقطع المواد الصلبة جداً مثل الأسنان والعظام.

ويمكن استعمال السكاكين الماسية لمدة طويلة نسبياً قد تصل إلى سنتين إذا أحسن استعمالها. وكما هو معروف أن الماس مادة هشة (brittle) لذا يجب الاحتياط التام بعدم تعرض حافة السكين الحادة للصدمات لكي تستعمل لفترة زمنية طويلة. كما يجب أن

تكون هذه الحافة دائمًا نظيفة مع إزالة جميع البقايا العالقة قبل الاستعمال. لذا نحاول دائمًا عدم تعريضها للذرات الغبار التي تسبب أضراراً كثيرة. وغالبًا ما تنظف حافتها باستعمال عود خشب ناعم جداً مثل عيدان تنظيف الأسنان ويفضل معاملة هذه العيدان الخشبية بمحلول قلوي ضعيف قبل الاستعمال. وعادةً ما تؤخذ القطاعات الأولى باستعمال سكين زجاجية، لكنني نضمن وجود سطح ناعم نوعاً ما قبل استعمال السكين الماسية. والجدير بالذكر أن السكاكين الماسية ويمكن سنها (شحذها) عند الحاجة إلى ذلك بشرط أن تكون حافتها الحادة خالية من الخدوش العميقه.

### تجهيز وتحميل القطاعات

#### حوض الماء *Trough*

يمكن الحصول على قطاعات ذات سمك يصل إلى نصف ميكرون في وسط جاف، ولكن أقل من هذا السمك يتطلب أن تطفو القطاعات على سطح مائي خلف السكين بعد قطعها مباشرةً. وعادةً يعمل الحوض المائي، في حالة السكاكين الزجاجية، من الشريط اللاصق المعدني والذي لا يتأثر بالماء. وهذا الحوض يتبع من لف الشريط اللاصق حول السكين ليكون وعاء للماء، وعادةً توضع نقاط من شمع البرافين لغلق الفتحات في هذا الوعاء (الحوض) عند قاعدة السكين (شكل ١٠ - ٣ب). أما بالنسبة لسكاكين الماس، فغالبًا ما يكون الحوض المائي ثابت فيها دائمًا. ولقد أصبحت بعض الشركات تعمل أحواض مائية بلاستيكية للاستعمال في حالة السكاكين الزجاجية.

الشد السطحي للماء عال جداً وسوف يبلل قليلاً الزجاج أو الماس، لذا فإنه من المفيد إضافة محلول ٢٠٪ أسيتون أو كحول في الحوض، مما يتبع عنه نقص في الشد السطحي. وحوض الماء لابد من ملئه تماماً حتى يكون مستوى الماء مساوياً لمستوى حافة السكين، مما يقلل من فقدان القطاعات عند حافة القطع. إذا حدث أن سطح الماء أعلى من حافة القطع فإن العينة عند مرورها خلال حافة السكين سوف تلقط معها الماء، أما إذا كان مستوى الماء أقل من مستوى حافة القطع في السكين فإن القطاعات

لن تطفو على سطح الماء بشكل مرضي. ويجب الحذر الشديد والمحافظة على النظافة التامة لجميع الأشياء المستعملة لكي تقلل من تلوث القطاعات قدر الامكان.

### رؤبة القطاعات وسمكها

لابد من توفر بعض أدوات الرؤبة المساعدة والتي تمثل في عدستي مجهر ضوئي ذات تكبير يتراوح بين  $10\times$  و $50\times$ ، ليس لرؤبة القطاعات العائمة في حوض الماء فقط، بل وأيضاً لتحميل القطاعات على الشبكات النحاسية. هاتان العدستان يجب أن تكونا في موضع يمكن الفاحص من الرؤبة الجيدة عند التقاط القطاعات الرقيقة على الشبكات النحاسية. كذلك لابد من توفر مصدر ضوئي ينعكس ضوءه على سطح الماء ليتمكن الفاحص من رؤبة سطح الماء بمساعدة عدستي الميكروскоп الضوئي. وهذا المصدر غالباً ما يكون أنبوبة فلورسينية صغيرة مثبتة خلف السكين، وأحياناً تستعمل مصابيح التجسس لكنها أقل كفاءة من الأولى بسبب عدم مناسبة ألوانها للرؤبة سطح التلامس بين القطاعات والماء، وتتأثير الحرارة التي تصدرها على عمليات التقطيع وتقدم جهاز القطع. هذا مع العلم أن بعض الشركات المصممة لأجهزة القطع تصنع كلا النوعين من الإضاءة.

تعطي سماكة القطاعات التي تستخدم للمجهر الإلكتروني ألوان مشابهة للألوان التي يعطيها فلم رفيع من الزيت فوق سطح الماء. انه من الصعب وصف تدرج الألوان في القطاعات لشخص مبتدئ ولكن من المفضل أن يتولى عمل بعض القطاعات شخص ماهر ويشاهدها المبتدئ لكي يكون على معرفة بالألوان.

ويعتمد سماكة القطاعات وجودته على جودة حافة سكين القطع، وكذلك على أبعاد العينة المقطوعة وشكلها. ويجب ألا يغيب عن الذهن أن الألوان تتغير قليلاً مع الزاوية التي ترى فيها هذه القطاعات.

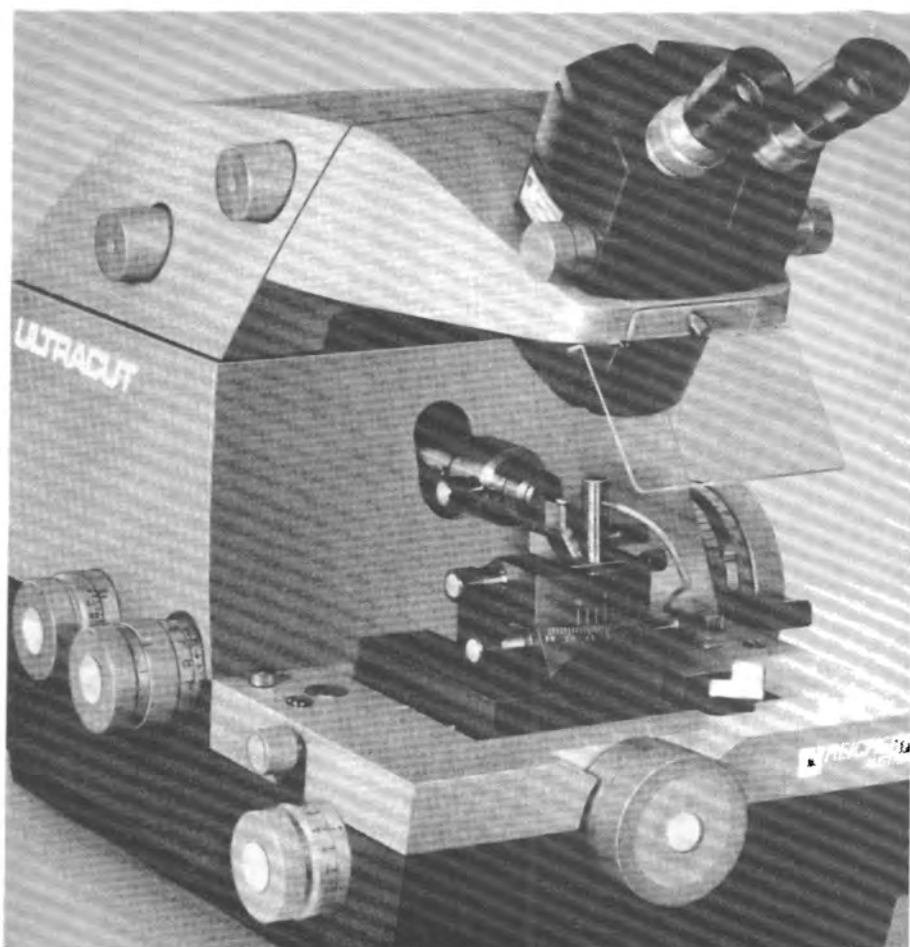
يمكن سرد الألوان التقريرية والسمك في الجدول رقم (٢ - ١٠).

جدول (٢ - ١٠)

اللون	السمك (ميكروميت) ( $\mu\text{m}$ )	الفرض
رمادي	٠,٠٦٠ - ٠,٠١٠	للحصول على قوة توضيح عالية.
فضي	٠,٠٩٠ - ٠,٠٦٠	ل معظم الأغراض.
ذهبي	٠,١٥٠ - ٠,٠٩٠	قوة التكبير المشخصة وفي حالة استخدام المواد المشعة.
بقمي	٠,١٩٠ - ٠,١٥٠	
أزرق	٠,٢٤٠ - ٠,١٩٠	قطاعات سميكة وغير صالحة للاستعمال في حالة المجهر الإلكتروني النفاذ.
أخضر	٠,٢٨٠ - ٠,٢٤٠	
أصفر	٠,٣٢٠ - ٠,٢٨٠	

### تشذيب العينة Trimming the Block

معظم أجهزة القطع (شكل ١٠ - ٤) مزودة بأداة خاصة لمسك العينة (Chuck) تكون صالحة لمختلف العينات (شكل ١٠ - ٥). وهنا لابد من قطع العينة إلى حجم معقول مع جزء من مادة الطمر وتبثيتها في ماسك العينة ومن ثم محاولة تشذيبها تحت مجهر تشريع باستخدام شفرات حادة حتى يتم توضيح العينة المراد تقطيعها وترك أصغر كمية من مادة الطمر حولها (شكل ١٠ - ٦). لتحصل على أصغر مساحة قطع ممكنة وتصل عادة المساحة المفضلة إلى حوالي ٢ - ٤ - ٠،٤ مم<sup>٢</sup>، ومن المفضل استخدام شفرة جديدة وحادة بالنسبة لعمليات التهذيب النهائية لكي يكون السطح ناعم ما أمكن لكي لا يؤثر على السكين عند القطع. هذا مع العلم أن هناك بعض الشركات قد أنتجت أجهزة تشذيب أو تهذيب (Trimmer) مثل شركة LKB (شكل ١٠ - ٧) ولكن هذه الأجهزة صالحة لعمليات التشذيب الأولية، أما التهذيب النهائي فمن المفضل استخدام اليد وبشفرات جديدة وحادة.



شكل ١٠ - ٤ : جهاز تحضير القطاعات الرقيقة المستخدمة للفحص في المجهر الإلكتروني النفاذ  
(الصورة من شركة رينارت)



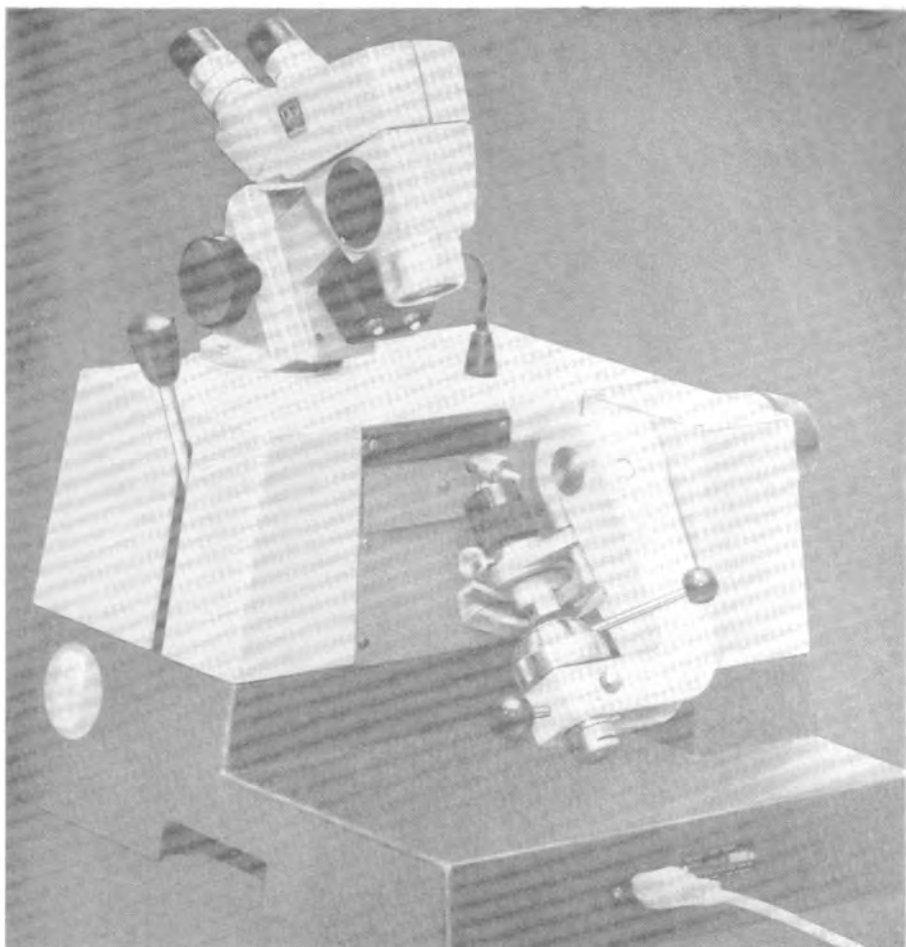
شكل ١٠ - ٥ بعض أنواع ماسك مكعبات العينات المطمورة في الراتنج المستخدمة للتقطيع في جهاز القطع الدقيق. (الصورة من شركة LKB)



شكل ١٠ - ٦ : ١- عينة مشببة ومطمورة في الراتنج ومن ثم مشدبة وظاهرة للتقطيعها باستخدام جهاز القطع الدقيق.

ب - سلسلة من القطاعات الرقيقة على السطح طافية في الحوض المائي للسكينة الزجاجية، وظاهرة لقطتها على الشبكة التحايسية.

ج - عملية التقاط القطاعات على الشبكات التحايسية.



شكل ١٠ - ٧: جهاز تشذيب العينات من نوع (TM60).  
(الصورة من شركة رينفرت)

## معاملة القطاعات في الحوض المائي Treatment of Section on the Water Bath

خلال عمليات القطع، أحياناً تعاني القطاعات من انضغاط على طول محورها وعند الزاوية اليمنى للسكين ويصاحب ذلك زيادة في السمك. إذا كان هذا الانضغاط بسيطاً يمكن تجاهله، ولكن في حالة القطاعات الرقيقة جداً يكون واضحاً كثيراً. ويتجزء عن هذا الانضغاط التفاف القطاعات من جانب واحد، وللتخلص من تلك الظاهرة، يجب إما نقل القطاعات إلى حمام مائي ساخن أو إجراء عملية أبسط، ألا وهي الإمساك بقطعة من ورقة الترشيح المغمورة في الكلوروفورم عدة ثنيات فوق حوض الماء الذي فيه القطاعات. أبخرة الكلوروفورم سوف تعمل على تمديد القطاعات وبالإمكان ملاحظة ما يحدث من تمدد وزيادة في الحجم وكذلك تغير في اللون تحت عدستي المجهر الضوئي.

## تحميل القطاعات فوق الشبكات النحاسية Mounting of Section on the Grid

يمكن تحميل القطاعات الطافية في الحوض المائي على الشبكات النحاسية بطرق مختلفة، منها غمر الشبكة النحاسية تحت القطاعات في الماء، ومن ثم رفع القطاعات فوق الشبكة ثم وضعها على ورقة ترشيح لتجفيف الزائد من الماء. وهذه الطريقة صالحة في حالة الشبكات الخالية من الأفلام الداعمة. أما الطريقة الأكثر استعمالاً والتي تصلح لكلا النوعين من الشبكات سواء كانت مغطاة بأفلام داعمة أو غير مغطاة، تتم بالتقاط القطاعات عن طريق وضع الشبكة فوق القطاعات العائمة فوق الماء، ثم قلب الشبكة بحيث تكون القطاعات للأعلى على ورقة ترشيح لاستخلاص الزائد من الماء. عند تحميل القطاعات لأبد من تجميع أشرطة القطاعات (Ribbons) أو القطاعات المنفردة مع بعضها ومحاولة لالتقاط القطاعات في مركز الشبكة النحاسية. تجميع هذه القطاعات عادة يتم بمساعدة فرشاة مكونة من شعرة مفردة تؤخذ عادة من رمش العين وتثبت في حامل خاص بها (شكل ١٠ - ٦ بـ جـ).

## صعوبات التقطيع Difficulties in Sectioning

### ١ - صعوبة الحصول على قطاعات رقيقة

وهذا ينجم عن عدة أسباب يمكن سردتها تحت ثلاثة مجموعات هي :

- ا - إذا كانت العينة كبيرة الحجم، أو أنها تحتوي على نسيج صلب جداً، أو أن عملية الطمر ردية. ففي هذه الحالة حاول أخذ عينة من وسط الطمر بدون نسيج لمساحة قدرها ١ مم<sup>٣</sup> لكي تكشف عن الأسباب السالفة الذكر.
- ب - إذا كانت السكين ردية أو لم تضبط تماماً في مكانها الخاص، فيجب التأكد مع استبدال السكين.
- ج - قد يكون في جهاز التقطيع خلل ما، ويتأكد من ذلك عن طريق فحص ماسك العينة، ومسك السكين ومدى درجة إحكام ربطها.

## ٢ - الاختلافات في سمك القطاعات

و غالباً يرجع سبب ذلك إلى خطأ في جهاز القطع، لذا يجب التأكد من إحكام ربط ماسك العينة وسكين القطع، وكذلك ربما يكون الاختلاف في السمك ناتج عن ارتفاع درجة حرارة الجهاز أو أي اهتزاز آلي. لذا يجب تجنب اشعال هب بنزن أو مصباح كهربائي بالقرب من جهاز القطع مع تفادي التقطيع في أشعة الشمس المباشرة. غالباً كل أجهزة التقطيع، إذا حدث أن السكين غير حادة نجد القطاعات الناتجة تتعابق قطاع رقيق ومن ثم سميك وهذا السميك ناتج عن تضاعف السمك للقطاع الرقيق والذي يتبع عن الضربة الثانية للسكين إذ أن الضربة الأولى لا يتم فيها قطع للعينة. ويمكن تجنب حدوث ذلك إما بتغيير السكين أو بتغيير جهاز التحكم في السمك لتحصل على قطاعات أسمك مما قبل .

## ٣ - حدوث بعض الخدوش على القطاعات عند الزاوية اليمنى لحافة السكين

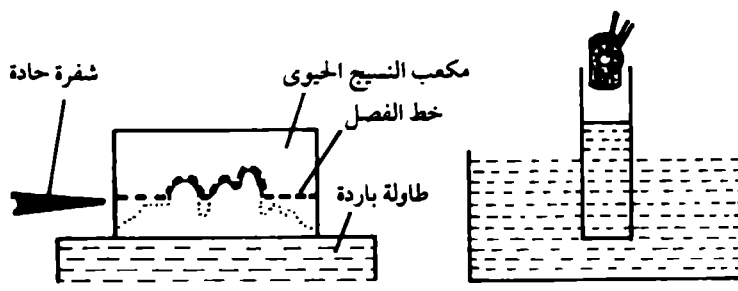
وهذا يحدث بسبب أن حافة القطع في السكين غير جيدة، وبصعب تجنب حدوث ذلك تماماً وخاصة عندما نريد الحصول على قطاعات رقيقة. مع أن تلك القطاعات الرقيقة غالباً ما تستعمل في حالة قوى التكبير العالية والتي تستخدم فيها مساحات صغيرة جداً من القطاعات مما يمكن فحص الأجزاء ما بين تلك الخدوش في القطاعات. والجدير بالذكر أن وجود مواد صلبة في النسيج مثل قطع العظم سوف تتلف حافة السكين في تلك المنطقة ويتبع عن ذلك قطاعات منفردة .

### طريقة نحت المتجمدات Freeze Etching

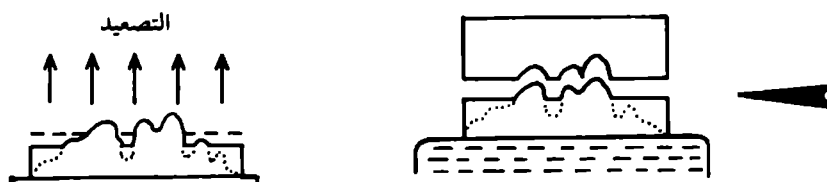
لقد بدأ استعمال هذه الطريقة مؤخراً، وأول من استعملها العالم ستير (Steer, 1957) عام ١٩٥٧ . وتطورها فيما بعد عدد من المهتمين والمتغليين في هذا المجال ومنهم مور وزملاؤه، (Moor *et al.* 1961) عام ١٩٦١ وبوليفنت وأميزيز (Bullivant & Ames, 1966) عام ١٩٦٦ وبوليفنت (Bullivant 1970) عام ١٩٧٠ واستولنiski وبريزفاس (Stolinski & Breathvath 1975) عام ١٩٧٥ وسلير وروباردو (SleyIr & Robards) عام ١٩٧٨ .

وتهدف هذه الطريقة إلى تحضير قوالب من الأسطح المتجمدة للعينات الطيرية (اللينة) (Soft specimens) . ويعزى عدم إقبال المشغليين في مجال المجهر الإلكتروني على استعمال هذه الطريقة من التحضيرات المجهرية إلى الصعوبة في تحضير العينة، ومع ذلك فقد تقدمت وأصبحت تستعمل على نطاق واسع بعد إدخال الأدوات المتطورة فيها .

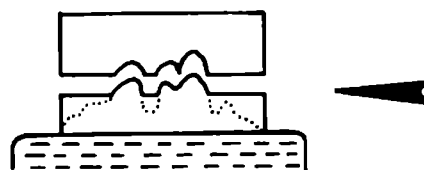
عملية نحت المتجمدات طريقة طبيعية، وفيها يتتجنب استخدام المواد الكيميائية لما تحدثه من تغيرات أثناء عمليات التثبيت والتجميد والطمر والتقطيع . فالنسيج يجمد في النتروجين السائل (-٢١٠°م) . ثم يقطع النسيج باستعمال سكين باردة مما يفتح عنه فصل الخلايا (شكل ١٠ - ٨) وجدير بالذكر أنه أثناء تجميد النسيج وقطعه يكون سطح الجزء المقطوع منه محفوظاً داخل مكان مفرغ تماماً، ويحتفظ بالعضيات لكي تبقى سليمة، وهذا ما يعرف أو يسمى بالتحت (Etching) . هذا النسيج المجهز سليم جداً، وكذلك السطح المقطوع غير متناسق لفحصه تحت المجهر مباشرة لذلك يحتاج الأمر لعمل قالب (Replica) لهذا السطح كما وصف سابق في طريقة عمل القوالب، وتتمثل في تجفيف طبقة رقيقة جداً خليط من البلاتين والكربون . يترك النسيج يسخن في ماء مقطر، ومن ثم فإن القالب سوف يطفو على سطح الماء . ويمكن التخلص من بقايا المواد العضوية المتبقية على القالب باستعمال التريسين (Trypsin) يليه حمض الكبريتيك أو قلوي قوى . بعد ذلك يلقط القالب على شبكة نحاسية وهذا يكون جاهزاً للفحص تحت المجهر الإلكتروني .



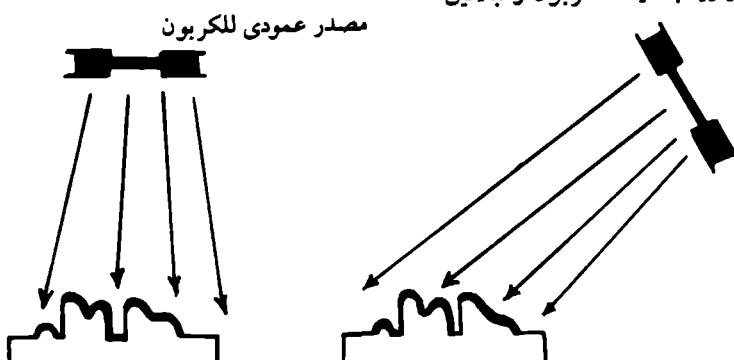
(ا) الوعاء الذي تجمد فيه العينة عند درجة -٢٠٠ م° . (ب) قطع العينة المجمدة باستخدام الشفرة الحادة.



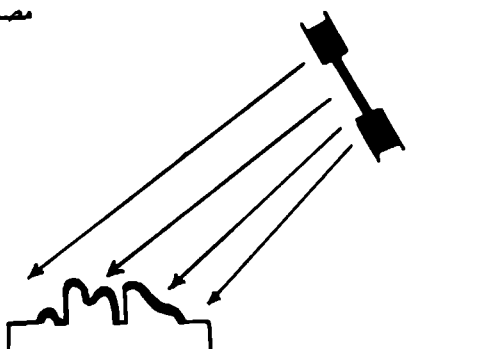
(د) تصعيد (تحويل الماء الصلب إلى بخار)  
الماء الموجود على سطح النحت.



مصدر ذو زاوية بخلط الكربون والبلاتين



(و) تقوية سطح القالب بتغيير ذرات الكربون عليه عمودياً.



شكل ١٠ - ٨ : رسم تخطيطي يوضح تحضير عينات المجهر الإلكتروني بطريقة نحت المتجمدات .(Freeze etching)

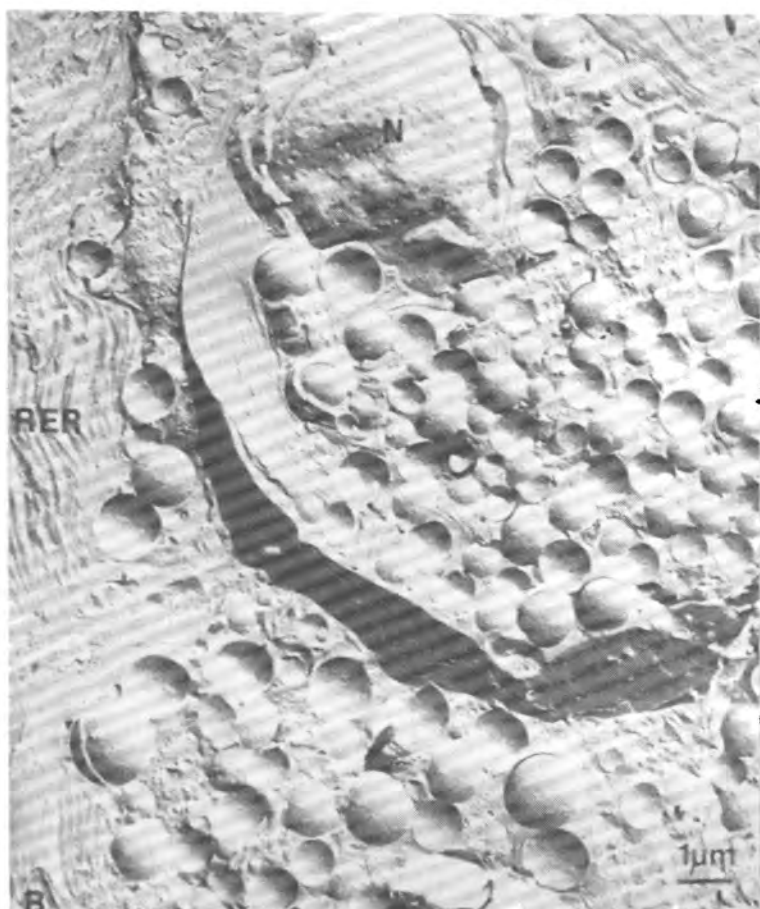
ومن عيّنات طريقة نحت المتجمدات هذه دراسة التفاصيل للسطح التي لا يمكن الحصول عليها بطرق تحضير أخرى.

فعملية قطع العينات المتجمدة يمكن وصفها بدقة أكبر على أنها عملية فصل (Splitting) للوحدات المكونة للأنسجة، ودراسة سطوح العضيات السيتوبلازمية من نواة وmitochondria وأجهزة جولجي والمحويصلات. ذلك أن السكين المستعملة في القطع تبع الخط الأقل مقاومة في الخلية. ومثل تلك السطوح التي يمكن دراستها بانفصبل تحت المجهر دراسة سطح النواة وتوزيع وأشكال الفتحات (الثقوب النووية Nuclear pore) المنتشرة عليه. وقد يحدث أحياناً قطع لبعض العضيات أو كذلك منظر يمثل ثلاثة أبعاد لها (Three dimentional views)؛ ويعتمد هذا على طريقة القطع وحالته.

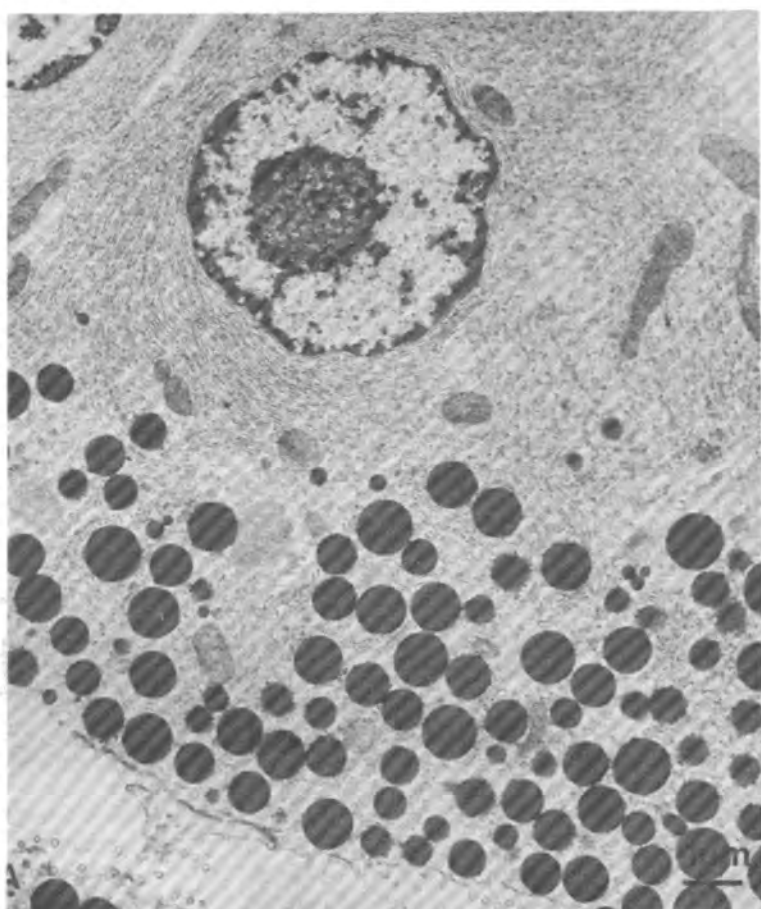
وبناء على هذا فإن التحضيرات المجهزة بطريقة نحت المتجمدات لا يمكن اعتبارها قطاعات رقيقة، كما أنه لا يمكن اعتبارها قوالب (Replicas)، إنما هي في الحقيقة مزيج من الاثنين.

وعلى العموم، فالصورة التي شوهدت تحت المجهر الإلكتروني لقطاعات رقيقة من عينة ما باستعمال طريقة المثبتات الكيميائية وما يصبحها من طرق تحضير أمكن رؤيتها باستعمال طريقة نحت المتجمدات (شكل ٩ - ١٠). هذا ويمكن الحصول على قوة تحليل (Resolution) جيدة، ويعتمد هذا أساساً على المعادن الثقيلة المستعملة في عمليات التظليل، فمثلاً باستعمال قالب الكربون والبلاتين وجد أن قوة التحليل تصل ما بين ٢ - ٣ نانومتر.

وملخص ما سبق أنه يمكن القول بأن التحضير باستخدام طريقة نحت المتجمدات قد أثبت (Confirmation) ما سبق الحصول عليه باستخدام طرق التثبيت وما يتبعها من صبغ وغيرها، والتي استخدمت من وقت ظهور المجهر الإلكتروني؛ وبالخصوص المعلومات الهامة عن تركيب الأغشية الخلوية.



شكل ٩ - ١٠: صور خلايا الجيوب البنكرياسية التي أخذت بطريقة نحت المتجمدات.  
(B. S. Weakley 1981) (عن)



شكل ١٠ - ١٠: صورة خلايا الجيوب البنكرياسية في قطاعات رقيقة أخذت بطريقة القطاعات  
الرقيقة ولنفس النسيج المفحوص بطريقة نحت المتجمدات .

(B. S. Weakley 1981)

### التقطيع للمجهر الضوئي Sectioning for the Light Microscope

يحتاج المستغلون في مجال المجهر الإلكتروني من فحص بعض القطاعات بالمجهر الضوئي ، ومثل هذه الطريقة مفيدة جداً لمعرفة تحديد الجزء المراد دراسته وخاصة عند الرغبة في دراسة مناطق متالية من نفس العينة .

عندما نريد الحصول على قطاعات سميكة للمجهر الضوئي ، يفضلأخذ عينات كبيرة نسبياً في حدود ٥ مم<sup>٣</sup> وسماكة ٥٠ مم وطمرها كما هو متبع في طريقة المجهر الإلكتروني ، ثم تقطيعها باستعمال جهاز التقطيع الدقيق (Ultramicrotome). من السهل الحصول على قطاعات ما بين ٥٠ - ٢ ميكرومتر، ثم تنقل هذه القطاعات بفرشاة أو حلقة مصنوعة من سلك معدني إلى شريحة زجاجية نظيفة عليها قطرة من الماء. تسخن هذه الشريحة على هب موقد كحولي أو على صفيحة ساخنة (Hot plate) لكي نحصل على قطاعات مناسبة بعد أن تجف قطرة الماء ، وبالتالي سوف تلتتصق هذه القطاعات على الشريحة الزجاجية بدون إضافة أية مادة لاصقة . كما يجب ملاحظة عدم ترك قطرة الماء حتى تغلي ، فحرارة التسخين يجب أن تكون لطيفة والتجميف بطيئاً حتى لا تتأثر القطاعات بالحرارة العالية .

يمكن فحص هذه القطاعات باستخدام المجهر ذاتي التباين أو صبغها بأية صبغة مناسبة ، مثل صبغة أزرق التلويدين (Toluidine blue) ثم تضاف نقاط من مادة الطمر المستعملة في المجهر الإلكتروني ، وبعدها يتم وضع غطاء الشريحة للحصول على تحضيرات مستديمة من الشرائح . ومتاز هذه الطريقة بالسرعة حيث تتم كل العمليات من تقطيع وصبغ في دقائق قليلة جداً ، غالباً ما تعتبر هذه الخطوات الأولية رئيسية للحصول على قطاعات للمجهر الإلكتروني .

تعبر القطاعات المصبوغة بصبغة أزرق التلويدين جيدة وصالحة لأخذ صور لها بالمجهر الضوئي ، مع أن سمك القطاعات له تأثير على قدرة التوضيح وكذلك عمق التبخير (Focusing). ويجب ألا يخلو مختبر المجهر الإلكتروني من مجهر ضوئي مزود بآلة تصوير «كاميرا» جيدة لتيسير الحصول على صور مجهرية ضوئية .

### الصبغ والفحص

- مقدمة ● الصبغة السالبة ● طريقة التظليل ● طريقة القوالب ● صبغ القطاعات الرقيقة جدا

#### مقدمة

يعني الصبغ بالنسبة للمشتغلين في مجال المجهر الإلكتروني زيادة التباين (contrast) للشيء المفحوص بوضع ذرات عنصر ذات عدد ذري أعلى من تلك الداخلة في تركيب النسيج أو العينة المفحوصة مثل الكربون والأكسجين والنتروجين والميدروجين وغيرها، والتي غالباً ما تكون مواد عضوية. فعملية التثبيت باستخدام مدة رابع أكسيد الأوزميوم سوف تضيف مبدئياً بعض ذرات عالية العدد الذري (العدد الذري للأوزميوم = 76) إلى الأجزاء التي يتفاعل معها من العينة المثبتة مثل أغشية الدهون الفوسفاتية، الدهون غير المشبعة وبعض من جماعي البروتينيات. كذلك البرمنجنات تصبح أغشية الدهون الفوسفاتية ولكن مثبتات الألدهيدات لا تزيد في عمليات التباين. وعمليات الصبغ في المجاهر الإلكترونية تختلف في مضمونها ومفهومها عما هو معروف في المجاهر الضوئية، فهي تعني في حالة المجهر الضوئي تفاعل المواد ذات الألوان المختلفة (الصبغات) مع مكونات الأنسجة وإعطاءها ألواناً مختلفة، تختلف في درجة انتصافها للضوء المرئي، بينما تعني في المجاهر الإلكترونية قدرة هذه

المواد الكيميائية، ذات الأوزان الذرية العالية ذات التفاعلات المتباينة مع مكونات الخلية المختلفة، على تشتت الإلكترونات (شكل ١١ - ١١، ب).

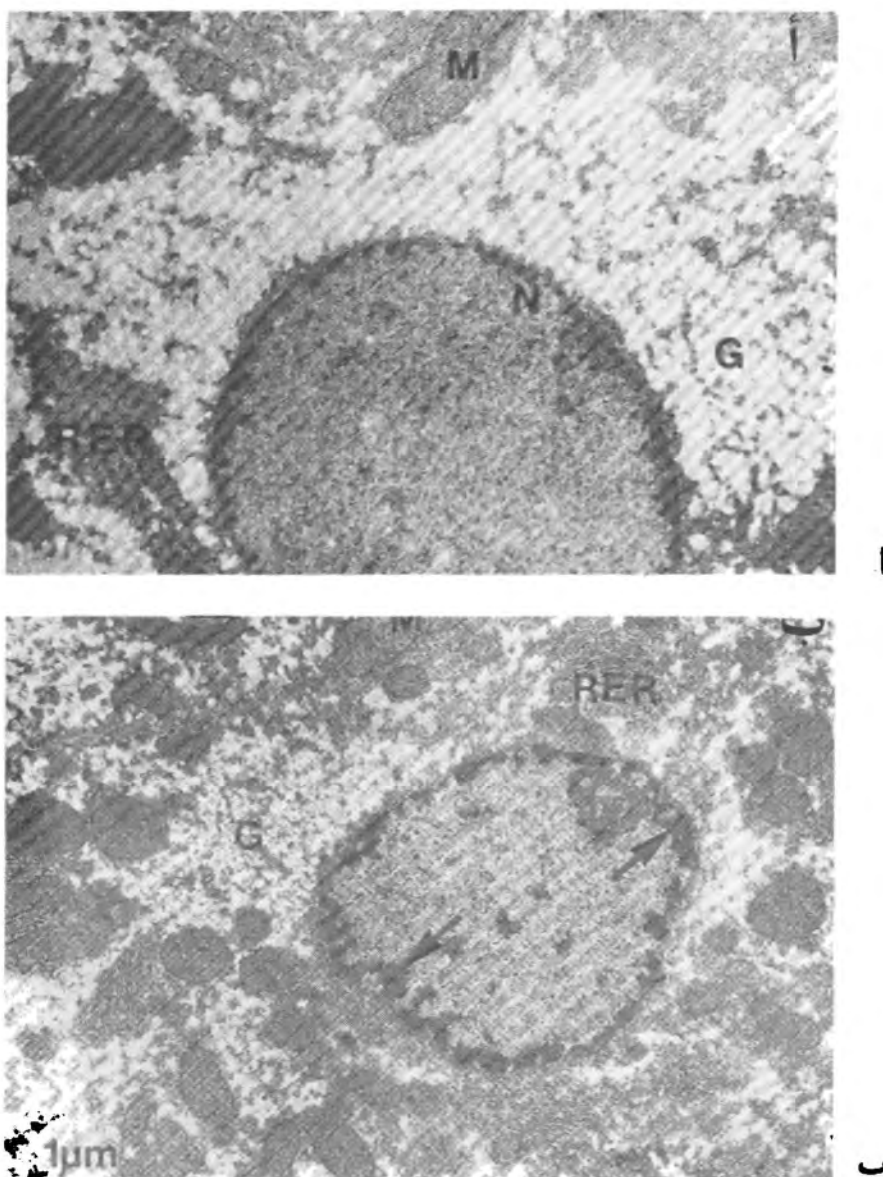
يمكن إجراء عمليات الصبغ إما قبل طمر العينات في مادة الطمر أو بعد عمليات التقاطع. وهناك صبغتان يمكن استعمالها قبل أو بعد عمليات الطمر، هما حمض التنجستيك الفسفوري (Phosphotungstic acid PTA) وخلات البيرانييل (Uranyl acetate) وكلاهما تذوب في مذيبات قابلة للجفاف. أو يمكن استعمال محلولهما المائي في صبغ القطاعات، وتحتختلف الصبغتان عن بعضها البعض، فال الأولى صبغة ذات شحنة موجبة (Cationic) ولذا ترتبط بالبروتينات وتعتبر صبغة جيدة للحوبيصلات الإفرازية (Secretory vesicles) واللسيفات العضلية (Fibrils) والكولاجين. أما الصبغة الثانية فهي صبغة ذات شحنة سالبة (Anionic) وهي صالحة لصبغ الحموض النروية، وكذلك البروتينات إلى حد ما.

ومن أهم الطرق المستخدمة في عمليات الصبغ في المجاهر الإلكترونية ما يلي :

- |   |  |
|---|--|
| <b>Negative staining</b><br><b>Shadowing method</b><br><b>Replica method</b><br><b>Positive staining</b><br><b>Freeze etching</b> | <b>١ - الصبغة السالبة</b><br><b>٢ - طريقة التظليل</b><br><b>٣ - طريقة القوالب</b><br><b>٤ - الصبغة الموجبة</b><br><b>٥ - (طريقة) نحت المتجمدات</b> |
|---|--|

#### ١ - الصبغة السالبة Negative Staining

تعتبر هذه الصبغة من أبسط وأسرع طرق الصبغ المستعملة في مجال المجهر الإلكتروني فهي تلعب دوراً بارزاً في توضيح التراكيب الدقيقة لبعض من العينات البيولوجية وخاصة الفيروسات وسطح البكتيريا وكذلك دراسة بعض العضيات السيتوبلازمية.

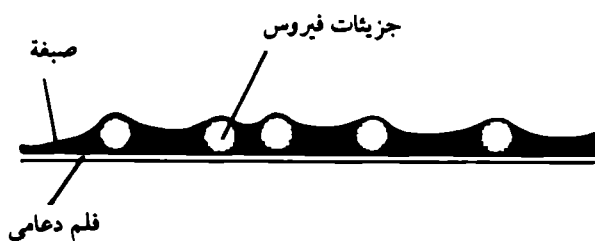


شكل ١١-١: أ - صورة من قطاع في الكبد غير مصبوبغ.

ب - صورة من قطاع في الكبد مصبوبغ بـ ٢٪ خلات اليورانييل المائة.

(B. S. Weakley 1981) (عن)

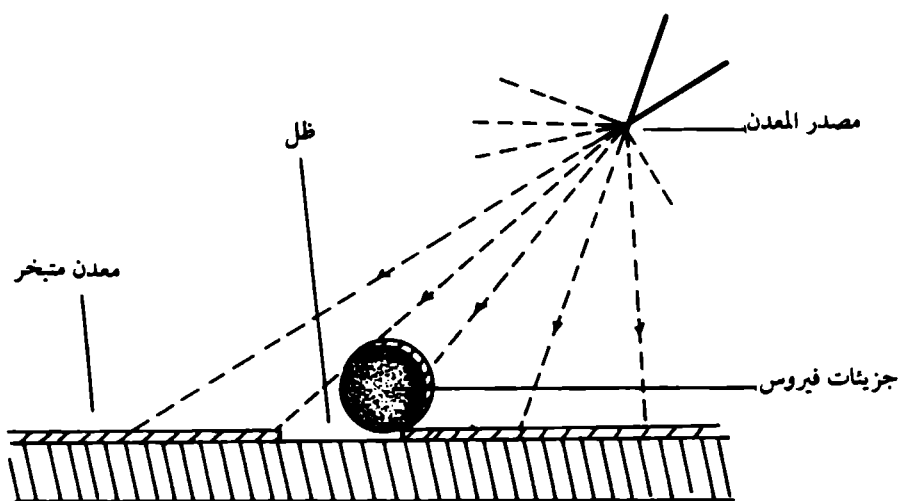
تم عملية الصبغ بإضافة محلول غنيف من أحد أملاح المعادن الثقيلة إلى العينة المراد دراستها، ثم توضع قطرة صغيرة من هذا محلول الذي يحتوي على العينة فوق شبكة نحاسية مغطاة بفلم داعمي رقيق من الكربون أو السلوبيدين (طريقة عمل الفلم موضحة بالفصل الثامن)، بعدها يزال الزائد من محلول الصبغة باستخدام حافة ورقة ترشيح ثم يترك الفلم الرقيق المتكون على سطح الشبكة النحاسية ليجف تماماً. بذلك تصبح جزيئات المادة المراد دراستها قد انظرمت بالصبغة. عند فحص مثل تلك العينات من المتوقع أن تظهر الأجزاء المصبوغة كمناطق مضيئة فيما لو قورنت بالحقل المحيط بها. الجدير بالذكر أن الصبغة السالبة في الحقيقة تصبح أرضية الحقل (Background) التي توجد عليه العينة (شكل ١١ - ٢).



شكل ١١ - ٢ : رسم تخطيطي يوضح طريقة عمليات الصبغة السالبة.

## ٢ - طريقة التظليل Shadowing Method

تعتبر هذه الطريقة من أقدم الطرق المستخدمة في صبغ عينات المجهر الإلكتروني. وتستخدم في تقدير حجم الجزيئات مثل الفيروسات والبكتيريا وغيرها. كما تعتبر جزءاً حيوياً في عمليات القوالب وتعطي قوة تباين أكبر وتمكن من فحص الطول الثالث للجزيئات (شكل ١١ - ٣).



شكل ١١ - ٣ : رسم تخطيطي يوضح طريقة التظليل.

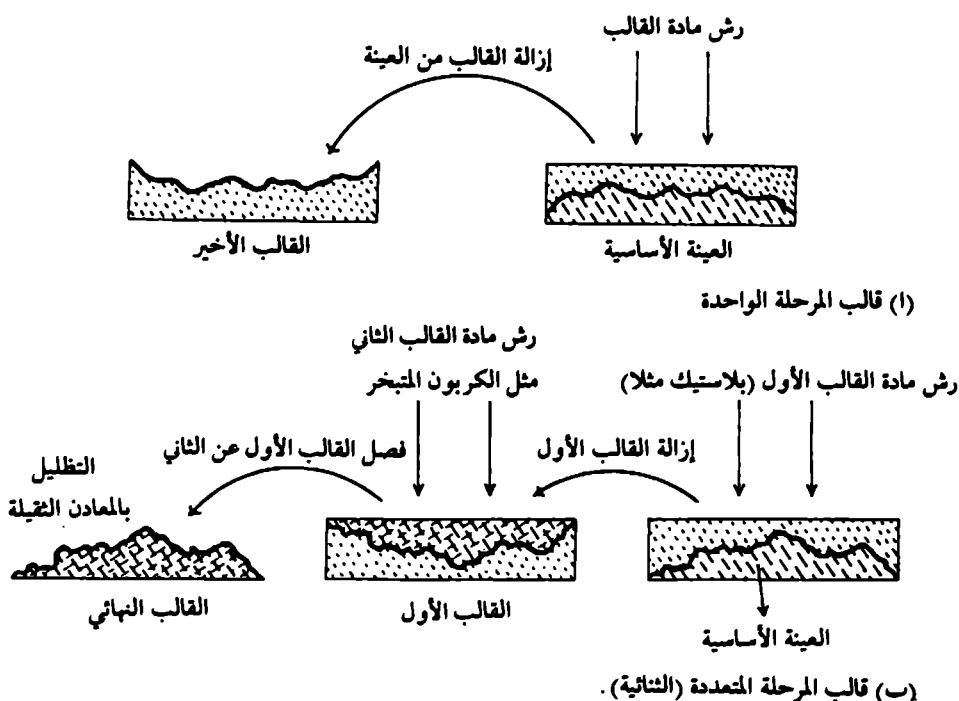
### ٣ - طريقة القوالب Replica Method

طريقة القوالب هي عبارة عن عمل فلم رقيق من المادة مشابه لطبوغرافية سطح العينة المفحوصة، في البداية كان يستخدم هذا التكنيك للعينات غير الحية ولكن حديثا دخل استعمالها أيضا في مجال الكائنات الحية وخاصة دراسة خصائص سطح الخلايا وعلاقة العائل والطفيل وهي من أقدم الطرق المستخدمة في مجال المجهر الإلكتروني. هذه الطريقة تحتاج إلى مهارة عالية جدا، ومن أهم صعوبات هذه الطريقة هو فصل القالب (Replica) عن سطح العينة المراد دراستها. وعلى العموم هذا يحتاج إلى تحطيم العينة عن طريق تذويبها من قالب الكربون، مع أنه أحياناً يمكن فصلها عن طريق الطفو (Floation)، وهناك طريقتان لعمل القوالب هما:

- ١ - قوالب أحادية الطور Single-stage replica
- ب - قوالب ثنائية الطور Two-stage replica

وتتلخص طريقة القوالب أحادية الطور بتبيخ ذرات الكربون على سطح ميكا جديد ونظيف، ومن ثم غمر صفيحة الميكا في ماء نظيف لكي يطفو الكربون فوق سطح الماء. ومن ثم فإن هذا الفلم الكربوني سوف يتلصق بالعينة المراد فحصها بطريقة القوالب.

أما طريقة القوالب ثنائية الطور فهي تمثل في عمل فلم بلاستيكي سميك فوق السطح المراد فحصه، ومن ثم يمكن سحب هذا الفلم بسهولة، بعد سحب الفلم سوف تتطبع عليه صفات السطح المراد فحصه، ثم يغطى هذا الفلم بطبقة من الكربون المتبيخ. عندئذ يذاب فلم البلاستيك تاركا خلفه الطبقة الكربونية وكذلك سطح العينة كاملا كما هو مبين بالشكل (١١ - ٤).



شكل ١١ - ٤ . رسم تخطيطي يوضح طريقة عمل القوالب .

#### ٤ - صبغ القطاعات الرقيقة جداً

تعتبر هذه الطريقة أكثر الطرق شيوعاً واستعمالاً بين المنشئين في مجال المجهر الإلكتروني، وفيها يستعمل عدد كبير من التقنيات التحضيرية. وتعتبر أكثر الطرق المناسبة في علم الأحياء لمعرفة وملاحظة تركيب الخلية المختلفة باستعمال قطاعات رقيقة منها. وضمن هذه الطريقة يمكن دراسة علم الأنسجة وكيمياء الأنسجة وكذلك كيمياء المناعة وغيرها. وقد تعطي طرق تحضيرات المجهر الضوئي بعض المعلومات الرئيسية اللازمة لصبغ القطاعات الرقيقة للمجهر الإلكتروني مثلاً.

تحتاج القطاعات الرقيقة عادة لإجراء عمليات التثبيت (سواء كان بالتجفيد الجاف Freeze drying أو باستعمال المثبتات الكيميائية) وربما التجفيف والطمر في وسط مناسب، ثم بلمرة وسط الطمر، ثم عمل قطاعات رقيقة [سمكها حوالي ٥٠٠ انجستروم (A°)]، ومن ثم صبغ هذه القطاعات بالصبغة المناسبة.

ومن الأصباغ المستعملة في هذا المجال ما يلي :

صبغات الرصاص (Lead stains)، صبغات خلات اليورانييل (Uranyl acetate stains)، الصبغة الثنائية (المزدوجة) (Double staining) وأصباغ سيتولوجية أخرى (Other cytological stains).

#### ١ - صبغات الرصاص

عند صبغ القطاعات في السوائل المحتونة على الرصاص ينبع عن ذلك قوة تباين عالية (Contrast) وتصطبغ معظم مكونات الخلية والأنسجة. هذه الصبغة واسعة الاستعمال إما بمفردها، أو بعد صبغ القطاعات بالخلات كصبغة روتينية للقطاعات الرقيقة (شكل ٩-٣).

ويجب ملاحظة أن صبغات الرصاص تتفاعل مع بقايا ثاني أكسيد الكربون مكونة كربونات الرصاص غير الذائية، لهذا السبب يجب أخذ الاحتياط لمنع ذلك عن طريق

التخلص من آثار ثاني أكسيد الكربون في الصبغة، وكذلك غسيل الصبغة. فالماء المستعمل لهذا الغرض يجب تحضيره وغليه لمدة عشر دقائق للتخلص من ثاني أكسيد الكربون. كذلك يحفظ محلول الرصاص في أنابيب مغطاة بإحكام، وتختص الصبغة باستعمال ماصة من تحت سطح الصبغة لتجنب حدوث أي تلوث. وهنا يفضل ترشيح سائل الصبغة باستعمال ورقة ترشيح خاصة صغيرة الثقوب (Millipore filter) (حجم ثقوبها ٢٥ ، ٠ ، ٠ ميكرومتر).

وطريقة صبغ الشبكات التحايسية إما فرادى وذلك بطفوها على نقطة من محلول الصبغة في حوض بترى مفطى أو بتحميل عدد من الشبكات على حلقات صغيرة من أنبوية مطاطية نظيفة وصبغها جيما في أنبوبة مغطاة. بعد وضع القطاعات في الصبغة لمدة الزمنية المناسبة تغمر القطاعات مباشرة في ماء مقطر نظيف حال من ثاني أكسيد الكربون، كذلك يمكن غمر القطاعات بسرعة في محلول خفف من (١ ، ٠ ، ١ عيارى) هيدروكسيد الصوديوم للتخلص من الصبغة الزائدة. وجدير بالذكر أن مركيبات الرصاص سامة جداً، لذا يجب التخلص من بقايا محلول الصبغة بصبه في الحوض.

وهناك طرق عديدة استخدمت فيها هذه الصبغة منها:

#### ١ - طريقة كارنوفسكي (Karnovsky 1961)

١ - أضف زيادة من أحادى أكسيد الرصاص إلى ١٥ - ٢٠ مل من محلول واحد عيارى هيدروكسيد الصوديوم في قمع، سخن الخليط قليلاً (١٥ - ٢٠ دقيقة)، ثم برد بسرعة.

٢ - رشح، ثم احفظ الرشاحة في قنية مغطاة. هذا محلول يمكن حفظه لعدة أشهر.

٣ - خفف سائل الرشاحة إما بنسبة ١ : ٥٠ أو ١ : ١٠٠ بالماء بالمقطر، رشح قبل الاستعمال.

٤ - أصبغ القطاعات كما سبق وصفه.

**ب - طريقة ميلوننج باستعمال طرطرات الرصاص (Milloning 1961)**

١ - حضر محلول يحتوي على ١٢،٥ جم هيدروكسيد الصوديوم ، ٥ جم طرطرات الصوديوم البوتاسيومية (Potassium sodium tartrate,  $\text{KNa C}_4\text{H}_4\text{O}_6 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ )

٢ - أضف  $\frac{1}{7}$  مل من هذا محلول إلى ١٠٠ مل باستعمال الماء المقطر، سخن ومن ثم أضف ١ جم من هيدروكسيد الرصاص . برد ثم رشح . الرشاشة (ذات الأسن الهيدروجيني حولي ١٢،٣) لابد وأن تكون نقية وخالية من الترببات ، ويمكن حفظها لعدة أسابيع عند درجة حرارة الغرفة .

٣ - أصبح القطاعات كما سبق وصف ذلك ، وبعدها أن تصبح قطاعات الراتنجات لمدة ٥ - ٢٠ دقيقة ، أما قطاعات أكرييلات المثيل لمدة ٥ - ١٠ دقائق .

**ج - طريقة رينولد باستعمال سترات الرصاص (Reynolds 1963)**

١ - اخلط ٣٣ جم نترات الرصاص مع ١،٧٦ جم سترات الرصاص و ٣٠ مل ماء مقطر في دورق سعة ٥٠ مل . اخلط جيداً لمدة دقيقة ثم اتركه لمدة ثلاثين دقيقة (المخلوط سوف يصبح حلبي الشكل) .

٢ - أضف ٨ مل من ١٤ هيدروكسيد الصوديوم ثم خفف محلول المعلق الى ٥٠ مل بإضافة ماء مقطر . اخلط جيداً ، هذا الخليط ثابت ويمكن حفظه لمدة تصل إلى ستة أشهر في قينة مغطاة ، ولا بد من ترشيحه باستعمال ورق ترشيح ذات ثقوب صغيرة (Millipore filter) قبل استعماله .

٣ - أصبح القطاعات كما سبق وصفه وعادة قطاعات الراتنجات تحتاج إلى زمن من ٥ - ٣٠ دقيقة لصبغها بينما قطاعات أكرييلات المثيل تحتاج إلى ٣ - ١٠ دقائق ، وإذا حدث أن كانت الصبغة داكنة فيمكن تخفيف هذا محلول ، إما بنسبة ١ : ٥٠ أو ١ : ١٠٠ ، بإضافة ١٠٠ جم هيدروكسيد صوديوم ، ثم تنفس القطاعات بعد صبغها بالماء المقطر الحالي من ثاني أكسيد الكربون .

## ٢ - صبغات خلات اليورانيل $\text{Uranyl Acetate Stains, } (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{UO}_2\text{H}_2\text{O}$

تستعمل هذه الصبغة بشكل واسع وروتيني إما منفردة أو قبل صبغة الرصاص. وتعتبر من الصبغات الحيدة التي تعطي قوة توضيح أعلى وكذلك تعتبر مناسبة لقوى التبيين والتكبير العالية (High resolution work). ولابد من العناية والتأني عند استعمال محليل تحتوى على اليورانيوم ، لما لهذه المادة من خاصية إشعاعية وسمية . و محلول خلات اليورانيل يتأثر بالضوء ، لذا يجب حفظه في مكان مظلم خلال عمليات التخزين والصبغ ، وكذلك لابد من الترشيح باستخدام أوراق ترشيح صفيرة الثقوب (Millipore filter) أو عمل طرد مركزي لمحلول اليورانيل قبل استعماله للصبغ . وعادة تصبغ القطاعات الرقيقة باليورانيل هذا ، مع العلم أنه يمكن استعمال هذه الصبغة ضمن عمليات الشبيت وللحينة الكلية .

تصبغ خلات اليورانيل الحموض النوية والبروتينات ويستعمل عدد من محليل هذه الصبغة باستعمال مذيبات مختلفة منها :

### ١ - محلول خلات اليورانيل الكحولي **Alcoholic solutions of uranyl acetate**

يمكن استخدام عدة محليل لخلات اليورانيل لعمليات صبغ القطاعات الرقيقة ، وعادة محليل اليورانيل الكحولية من أفضلها لما لها من مميزات نفاذية عالية للقطاعات أكثر مما هو عليه الحال في محليلها المائية .

وبمقدورنا تحضير صبغة اليورانيل باستخدام محلول مشبع من اليورانيل في ٥٠٪ كحول إيثيلي ، صبغ القطاعات يحتاج إلى مدة تتراوح ما بين ١٥ - ٣٠ دقيقة عند درجة حرارة الغرفة . هذا مع العلم أنه ربما تحتاج بعض القطاعات الراتنجية الرقيقة جدا (Ultrathin resin sections) إلى زمن أطول للصبغ قد يصل إلى ٩٠ دقيقة أو أحياناً تزاد درجة الحرارة إلى مدى ٤٠ - ٧٠°C . هذا مع العلم أنه أخيراً استخدمت صبغة اليورانيل المشبعة في الميثانول الحار ( حوالي ٣٠٪ ) (Stempack and Ward 1964) ووُجد أنها تحتاج لوقت أقصر للصبغ ما بين ١٠ - ٢٠ دقيقة للقطاعات الرقيقة عند درجة حرارة الغرفة . ومساوي هذه الصبغة الأخيرة هو ما للميثانول من قدرة على إذابة فلم

السلوبيدين التدعيمي الذي ربما يستخدم لتدعم القطاعات. وتغسل القطاعات بعد صبغها في كلا الحالتين بنفس محلول إذابة الصبغة لكي تخلص من الصبغة الزائدة.

### **ب - محلول خلات اليورانيل المائي Aquous solution of uranyl acetate**

محلول خلات اليورانيل المائي هو الآخر واسع الاستعمال، مع العلم أنه يحتاج لوقت أطول لعمليات الصبغ منه في حالة محاليل الكحول لكي نحصل على قوة تباين (contrast) عالية. وتحضر هذه الصبغة بعمل محلول مشبع من الخلات في ماء مقطر (٥ - ١٠٪) وعادة تصبغ القطاعات الرقيقة لمدة تزيد عن ثلاثة دقيقتين عند درجة حرارة الغرفة، ولكن وجد أن رفع درجة الحرارة ما بين ٤٠ - ٧٠°C سوف يقلل وقت الصبغ الذي تحتاجه.

هذا مع العلم بأن مادة خلات اليورانيل المغниسي (Magnesium uranyl acetate) أكثر ذوباناً في الماء منها في خلات اليورانيل ولذا تستخدم أحياناً في عمليات الصبغ. لقد استخدم العلمان فراسكا وباركس (Frasca & Parks 1965) محلول ٥٪ من هذه المادة في الماء، وو جداً أنها تصبغ جيداً القطاعات الرقيقة إذا تركت فيها ثلا ساعات عند درجة ٤٠°C. ومن مخاسن هذا محلول أنه أكثر ثباتاً وأقل حساسة منه في محلول المائي لخلات اليورانيل، ويمكن حفظه لعدة أشهر في الظلام عند درجة حرارة الغرفة.

### **ج - طريقة صبغ العينات (المكعبات) بخلات اليورانيل**

#### **A procedure for block staining with uranyl acetate**

لقد وجد عدد كبير من العلماء والباحثين المشغلين في مجال المجهر الإلكتروني بما فيهم (Nass *et al.* 1965, Hayat 1969 and Glauert 1974) أنه من الأفضل صبغ قوالب العينة، بخلات اليورانيل بعد عمليات التثبيت بالألدھيد والأوزميوم. كما وجد أن الصبغة تعمل على ثبيت الدهون الفسفورية (Phospholipids) والبروتينات وتجعلها أقل تأثراً بالكحول خلال عمليات التجفيف (Silva *et al.* 1966). وسوف نسرد الطريقة التي

نشرها العالم (Karnovsky 1967) لإجراء ذلك :

- ١ - ثبت العينة في محلول الدهيد مناسب، ثم يقطع قالب العينة إلى قطع صغيرة (قوالب ١ - ٢ مم) ثم ثبت بالثقب الثاني وهو رابع أكسيد الأوزميوم.
- ٢ - تغسل قوالب العينة عدة مرات في محلول منظم (٥٪ جزئيٌّ من ماليات الصوديوم الهيدروجينية (Sodium hydrogen maleate) مع هيدروكسيد الصوديوم عند أنس هيدروجيني ٢، ٥ (pH 5.2) لمدة ٣٠ دقيقة.
- ٣ - تصبغ العينات في محلول ٥٪ خلات اليورانيل المذاب في محلول الغسيل المنظم (٥٪ جزئيٌّ) لمدة ساعتين عند درجة ٤٠°C وفي الظلام.
- ٤ - تمرر العينات بسرعة في الكحول أو الاستون، ثم تطمر في أحد مواد الطمر الراتنجية.

### ٣ - طريقة الصبغة الثنائية (المزدوجة) Double Staining

تم الصبغة الثنائية عادة بصبغ القطاعات أولاً بخلات اليورانيل ثم تتلوها الصبغ بأملاح الرصاص، وغالباً ما تعطي هذه الطريقة قوة تباين أكثر من غيرها من الأصباغ الآفنة الذكر. ميزة هذه الصبغة يوضحها الشكل (٩-٣). تعتمد مدة الصبغة على سمك القطاعات المصبوغة ونوع الراتنج (البلاستيك) المستعمل، وعلى نوع النسيج المصبوغ ودرجة الحرارة، وكذلك على درجة التباين المطلوبة، فقوة التباين المطلوبة تعتمد على مقدار قوة التيار وفتحة العدسة الشيشية، وكذلك قوة التكبير المستعملة. هذا مع أن صبغ العينات لمدة ١٥ دقيقة في صبغة خلات اليورانيل المشبعة في الكحول عند درجة حرارة الغرفة واستعمال طريقة رينولد (Reynolds, 1963) لصبغة سترات الرصاص لمدة ٥ - ١٠ دقائق عند نفس درجة الحرارة تكون كافية، وسوف يتبع عنها قوة تباين جيدة. إن زيادة مدة الصبغ في خلات اليورانيل لזמן يصل إلى ٤٥ - ٦٠ دقيقة سوف يعطي قوة تباين أكبر، لهذا فإنه من المفضل الكشف عن الزمن المناسب لصبغ نسيج ما. يجب ألا يغيب عن الذهن أن زيادة قوة التباين أفضل بكثير من إعطاء وقت أقصر للصبغة، مع العلم أن زيادة وقت الصبغة أكثر من اللازم ربما تؤدي إلى بعض التشوهات لمكونات الخلية عن حالتها النموذجية. وإذا أريد تطبيق الصبغة

الثانية فإنه من الأصلح محاولة معرفة تأثير كل من الصبغتين على حدة لضمان أن كلها يؤديان إلى نتيجة جيدة وزيادة في التباين.

وتم عملية الصبغ باتباع الخطوات التالية:

- ١ . يحضر محلول لكل من صبغة خلات البيرانيل المشبعة في الكحول وتحفظ في قنية داكنة لحمايتها من تأثير الضوء وكذلك صبغة الرصاص حسب طريقة رينولد الأنف ذكرها . يمكن حفظ كلا المحلولين لمدة تصل إلى ثلاثة أشهر عند درجة حرارة الغرفة والأفضل هو ترشيح الجزء المراد استعماله من أي من الصبغتين قبل الشروع في عمليات الصبغ باستعمال ورق ترشيح ذي الثقوب الصغيرة .
- ٢ . يحضر طبق بتري نظيف ذو غطاء يحتوي على ورقة الترشيح ، ويفضل تبليل هذه الورقة بكمية من الكحول لكي يبقى الوسط مشبع أثناء الصبغ ، ثم يقطع مربع مقاسه حوالي  $٥ \times ٥$  سم من صفيحة شمع الأسنان (Dental wax) النظيفة ويعمل مكان الصبغ على صفيحة الشمع وتوضع على ورقة الترشيح ثم يغطي الطبق .
- ٣ . ينقل محلول الصبغة بخاصية نظيفة جداً ويوضع عدد من النقاط حسب الحاجة على لوح الشمع ثم يقفل غطاء الطبق .
- ٤ . تلتقط الشبكات النحاسية باستعمال ملقط دقيق (Fine forceps) يرفع الغطاء ثم توضع الشبكات النحاسية بحيث تكون القطاعات ملامسة لسطح قطرة الصبغة . بعد ذلك يغطي الطبق . تكرر هذه العملية حتى يكمل العدد المراد صبغه من الشبكات النحاسية . ويجدر أن يكون الطبق بعيداً عن ضوء الشمس المباشر .
- ٥ . أما العينات في صبغة البيرانيل ، فيحضر لها طبق بتري آخر ، ويوضع في قاعدة ورق ترشيح ثم توضع قطعة مربعة من لوح شمع الأسنان كما سبق وصفه في خطوة (٢) توضع بعض من قطع هيدروكسيد الصوديوم في الطبق وبجانب لوح الشمع لكي تخلص جو الصبغ من ثاني أكسيد الكربون . تبلل ورقة الترشيح بالماء المقطر بدلاً من الكحول وتنقل صبغة الرصاص بخاصية نظيفة وتوضع منها نقاط على لوح الشمع مباشرةً كما في الخطوة (٣) ومن ثم يغطي الطبق .
- ٦ - عند إنتهاء مدة صبغ القطاعات بصبغة خلات البيرانيل ، تلتقط القطاعات

بالملقط الربيع، ثم تغمس في محلول الكحول لبعض الوقت، ثم تغسل القطاعات برفق في ماء مقطر حال من ثاني أكسيد الكربون. تجفف برفق باستخدام حافة ورقة ترشيح، ثم تنقل الشبكات إلى الصبغة الثانية (سترات الرصاص) بحيث تلاصق القطاعات نقاط الصبغة كما ذكر في الخطوة (٤). تعاد نفس الطريقة على جميع الشبكات النحاسية المراد صبغها وتترك الشبكات على الصبغة لمدة عشر دقائق تقريبا.

٧. عند انتهاء مدة الصبغة الثانية، تنزع الشبكات بالملقط الدقيق وتغسل بتيار مائي خفيف من زجاجة الغسيل (Washing bottle). تجفف الشبكات، ثم توضع على ورقة ترشيح نظيفة موضوعة في طبق بترى بحيث تكون القطاعات إلى أعلى.

هذا وهناك طريقة أخرى لإجراء نفس خطوات العمل الآنفة الذكر وهي :

١ - عمل حلقات من أنبوبة مطاطية سماكتها حوالي ١ سم وسمك جدارها متوسط، قطرها حوالي ٢ سم، وبمساعدة شفرة تعمل عدد من الشروخ المتبااعدة على طول محيط هذه الحلقة.

٢ - ثبيت الشبكات النحاسية المحملة بالقطاعات في شروخ الحلقة المطاطة مع محاولة أن يكون الجزء الخالي من القطاعات في الشبكة النحاسية داخل الشرخ. وعادة يوضع ما بين ٥ - ٧ شبكات نحاسية في كل حلقة.

٣ - يرشح حوالي ٢ مل من صبغة خلات البيرانيل الأنف تحضيرها باستخدام ورق ترشيح صغير الثقوب، وتوضع في أنبوبة زجاجية نظيفة جدا.

٤ - تنقل الحلقات المطاطية المحملة بالشبكات إلى الصبغة، وتوضع بعيدا عن ضوء الشمس المباشر (عادة مدة الصبغة ما بين ٢٥ - ٣٠ دقيقة).

٥ - ترشح صبغة الرصاص كما في الخطوة الثالثة، بينما القطاعات في صبغة البيرانيل.

٦ - تغسل الزيادة من صبغة البيرانيل بعدة محاليل من الكحول (الميثانول مثلا).

٧ - تنقل الحلقات إلى صبغة الرصاص ومدة الصبغ عادة من ٥ - ٨ دقائق.

٨ - تغمر الحلقات في محلول مخفف جدا من هيدروكسيد الصوديوم (١٠ عياري) لمدة قصيرة جدا.

٩ - تغسل القطاعات في الماء المقطر النظيف، وتتنزع بالملقط الدقيق الشبكات بلطف من مواقعها على الحلقات، ثم تغسل بتيار خفيف من الماء المقطر، ثم توضع على ورقة ترشيح نظيفة داخل طبق بتري بحيث تكون القطاعات على سطح الشبكة النحاسية.

#### ٤ - صبغات سيتولوجية أخرى Other Cytological Stains

يعتبر معدني اليورانيوم والرصاص أكثر المعادن الثقيلة استعمالاً في صبغ القطاعات الرقيقة. هذا مع وجود عدد من العناصر التي تعتبر جيدة وتعطي قوة تباين كافية عند استخدامها في محاليل الأصباغ، وعدد هذه العناصر يزداد مع الزمن، ومن هذه العناصر نذكر الأوزميوم والتنجستن والمغنيسيوم والكروم والفاناديوم والمولبدين.

وسوف نشرح بعض من طرق الصبغ التي يستخدم فيها أحد العناصر الآتية الذكر:

##### ١ - رابع أكسيد الأوزميوم Osmium tetroxide

تصطيف الأنسجة عند ثبيتها في رابع أكسيد الأوزميوم. قوة التباين التي يمنحها هذا المثبت كافية في حالة الطمر في مادة الميثاكريلات (Methacrylate). ولكن قوة التباين هذه ليست كافية عند طمر العينات في مادة الأيبوكسي، ولذا يلزم صبغ القطاعات بصبغات إضافية (Finck 1960). كما أن الطريقة القديمة لإيصال جهاز جوجي على مستوى المجهر الضوئي كانت تتم بثبيت العينة لمدة طويلة في رابع أكسيد الأوزميوم، ولقد تطورت هذه الطريقة وأصبحت تناسب أيضاً المجهر الإلكتروني.

##### ب - حمض التنجستيك الفوسفورى (PTA) Phosphotungstic acid (PTA)

استعمال محاليل مرکزة من حمض التنجستيك الفوسفورى (PTA) في الكحول ولمدة طويلة يعمل على فصل أو تحطيم كثير من مكونات الخلية، ولكنه مفيد لدراسة بروتينات الألياف (Huxley 1957). صبغ الأنسجة في محاليل خففة منه ولمدة أقصر سوف ينجم

عنه تأثير أقل على فصل وتحطيم مكونات الخلية، وهذا مفيد في دراسة مكونات الخلية الأخرى. أما إذا صبغت العينات قبل الطمر فإن هذه المادة (PTA) سوف تعمل على زيادة صلابة قوالب العينات مما يعيق عمليات القطع، بل ربما تحدث عمليات إنفجار إذا ما استخدمت مادة أوكسيد البروبيلين في عمليات الطمر. الجدير بالذكر أن PTA في وقتنا الحاضر أصبح نادر الاستعمال كصبغة روتينية.

#### ج - برمجنات البوتاسيوم *Potassium permanganate*

لقد استخدم العالم لفت عام ١٩٥٦ (Luft 1956) هذه المادة كمبثت وصبغة في نفس الوقت. فإن ثبيت العينة لمدة ساعتين في ٣٪ محلول برمجنات معدل بمنظم خلات الفيرنول عند الأس الهيدروجيني ٤,٧ سوف يعطي ثبيتاً جيداً وبصبغ التراكيب الغشائية والأجسام السيتوبلازمية الداكنة (الليسوسمات)، ولكن يتبع صبغة باهنة جداً مع مكونات الخلية الأخرى من نواة وتراكيب سيتوبلازمية. برمجنات البوتاسيوم هي المادة الأخرى القليلة الاستعمال لثبيت وصبغ العينات الحيوانية، نظراً لما تحدثه من تحطيم لتكوينات الخلايا، ولكن ربما تستخدم في مجال المواد النباتية، وطريقة الصبغ كما يلي:

- ١ - تقطع بعض القطاعات الرقيقة وتوضع فوق شبكة نحاسية نظيفة.
- ٢ - يحضر، مباشرة وقبل عملية الصبغ، محلول ١,٢٪ برمجنات البوتاسيوم في الماء المقطر المغلي.
- ٣ - تصبغ القطاعات لمدة ٣٠ دقيقة عند درجة حرارة الغرفة عن طريق طفو الشبكات النحاسية على قطرات من الصبغة الموضوعة على قطعة من شمع الأسنان النظيف.
- ٤ - تنخل، مباشرة بعد الصبغ، الشبكات النحاسية في محلول حديث التحضير من ١٪ محلول قادر بال (Pal's bleach) (٥٪ كبريتات البوتاسيوم Potassium sulphite) في ٥٪ حمض الأوكساليك المائي (Aqueous oxalic acid).
- ٥ - تغمر الشبكات جيداً في الماء المقطر.

## صبغ القطاعات السميكة للمجهر الضوئي

### Staining thick plastic sections for light microscope

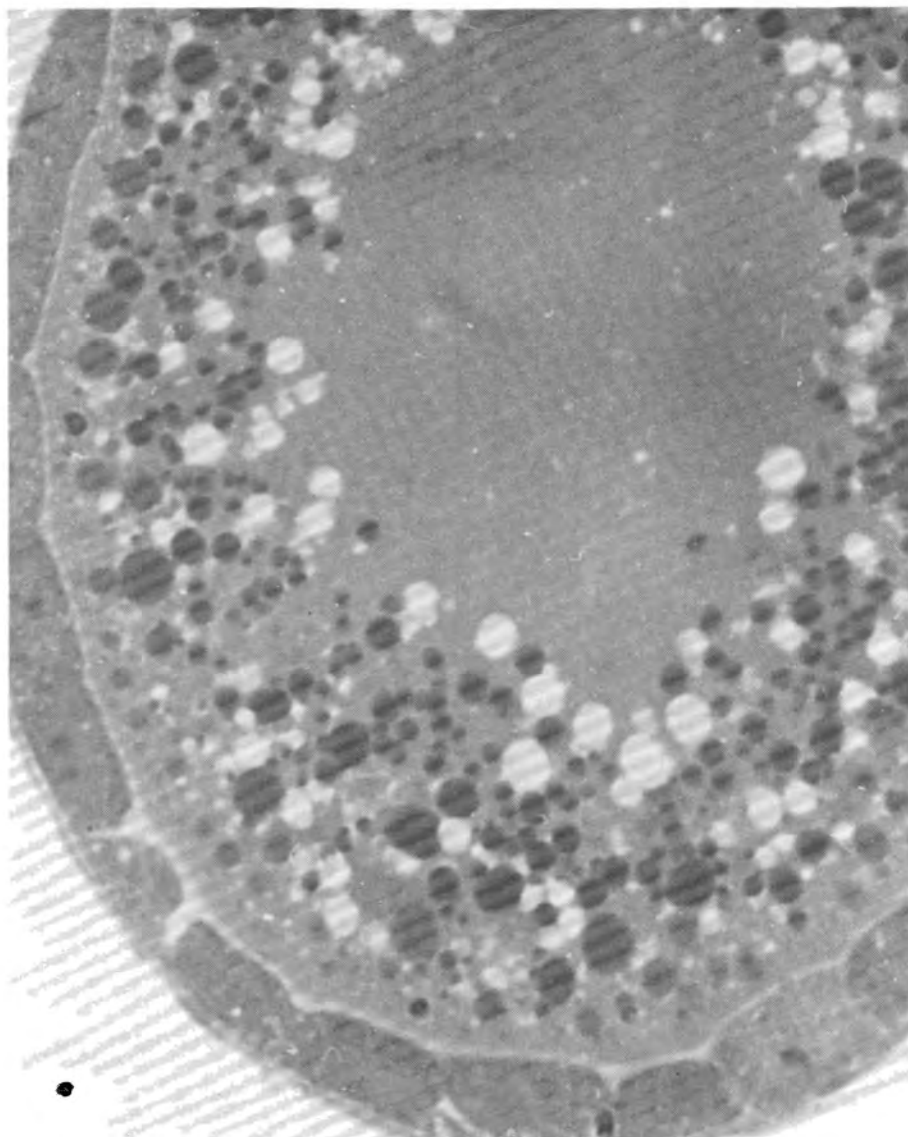
لقد سبق وصف تحضير القطاعات السميكة في الجزء الخاص بالقطيع. غالباً ما يكون ضرورياً فحص هذه القطاعات البلاستيكية السميكة (٢٠ - ٢ ميكرومتر) التي تحصل عليها من قوالب عينات حضرت للمجهر الإلكتروني، بوساطة المجهر الضوئي. فالقطاعات السميكة تكون نافعة عندما تزيد مثلاً اختيار منطقة ما من عينة النسيج الكبيرة المطمورة وكذلك عندما تزيد دراسة قطاعات متالية في مناطق مختلفة من العينة. فحص هذه العينات يتم بدون صبغ باستعمال المجهر ذي الأطوار المتباينة، ولكن الأفضل هو صبغ هذه القطاعات. هناك عدة طرق سريعة لصبغ هذه القطاعات والحصول على درجات مختلفة من الصبغ لبعض مكونات هذه الأنسجة (شكل ١١ - ٥). وطريقة العمل المناسبة والمذكورة هي كما يلي:

- ١ - تنقل القطاعات إلى قطرة من ٢٠٪ أستون على شريحة زجاجية نظيفة.
- ٢ - تسخن بلطف على صفيحة ساخنة أو على هب هادئ جداً والغرض من ذلك هو جعل القطاعات تتبسط، وتجف (ملاحظة: لا يسمح للأسيتون بالغليان ويمكن استخدام الفرن العادي عند درجة ٦٠°C).
- ٣ - تغمر القطاعات بقطرة من محلول الصبغة وتسخن بلطف لمدة تتراوح ما بين ٣٠ ثانية إلى دقيقة. كذلك يجب الحذر من أن يغلي محلول الصبغة.
- ٤ - يسكب محلول الزائد من الصبغة ثم تغسل القطاعات بالماء المقطر، تجف في مكان دافئ وبلطف.

هذا ومن حاليل الصبغات الصالحة للاستعمال ما يلي:

- ١ - ١٪ أزرق الميثيلين (Methylene blue) مع ١٪ آزور ٢ (Azur 2) في ١٪ بوراكس (Borax) (Richardson *et al.* 1960).
- ب - ١٪ أزرق التلويدين (Toluidine blue) و ١٪ آزور ٢ في ١٪ بوراكس (Richardson *et al.* 1960).
- ج - صبغة باراجون (Paragon stain) (Martin *et al.* 1966).
- د - ١٪ فيوشين قاعدي (Basic fuchin) في ٥٪ أسيتون (Basic fuchin) (Winkelstein *et al.* 1963).

٥ - توضع قطرة من مادة الطمر البلاستيكية ثم تغطى بغطاء شريحة نظيف للاحتفاظ بها دائيا.



شكل ١١ - ٥ : صورة بالمجهر الضوئي لقطع في بياض حشرة سوسة الحبوب المثبتة للمجهر الإلكتروني ومطمورة في مادة الراتنج.

### المجهر الإلكتروني المساح

- مقدمة ● طرق تحضير العينات
- بعض الاحتياطات في تحضير العينات
- عملية نزع الماء ● عمليات ما بعد نزع الماء ● المميزات العامة

#### مقدمة

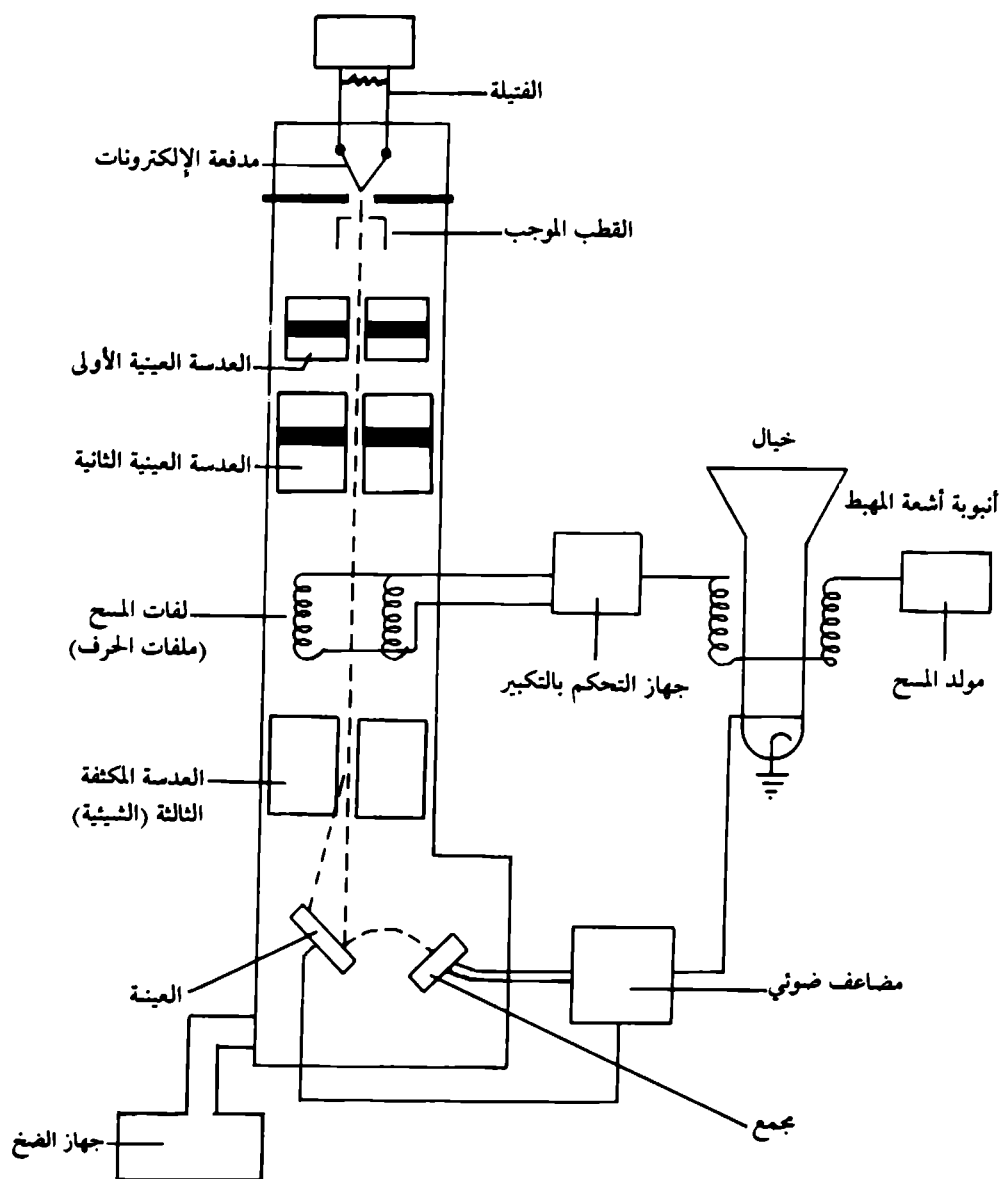
في المجهر الإلكتروني السابق وصفه تفاصيل أشعة الإلكترونات خلال العينة، وترى الصورة تقريباً كما هو الحال في المجهر الضوئي، وهذا النوع يسمى بالمجهر الإلكتروني النفاذ. ونفادية الإلكترونات ليست هي الطريقة الوحيدة المستعملة في إضاءة المجاهر الإلكترونية، فالمجهر المساح تكون فيه الصورة بطريقة مختلفة عما هي عليه في النفاذ. الصفة الرئيسية المميزة في هذا النوع من المجاهر أنه تستخدم فيه حزمة ضيقة من الإلكترونات لتمسح العينة، أي أن الإلكترونات تتحرك للأمام والخلف ماسحة سطح العينة، كما أن العينة تتسبب في عكس الإلكترونات. يطلق على هذه الإلكترونات بال الإلكترونات الثانوية، ويمكن استخدامها لإنتاج الصورة.

لقد استخدم المجهر المساح على نطاق واسع وتجاري عام ١٩٦٥ م، ومنذ ذلك الوقت أصبح لهذا النوع من المجاهر (شكل ١٢ - ١) دور بارز في عمل الأبحاث الحيوية والجيولوجية والصناعية، هذا ويعتبر عمل مجهر المساح الإلكتروني مكملاً لعمل المجهر الإلكتروني النفاذ.



شكل ١٢ - ١ : المجهر الإلكتروني المساح من نوع (JSM-35C). (الصورة من شركة جيول)

يوضح الرسم التخطيطي (شكل ١٢ - ٢) الشكل العام للمجهر الإلكتروني المساح. يشبه عمود هذا المجهر ذلك الموجود في المجهر الإلكتروني النفاذ، ولكنه أبسط، ويحتوى على الأدوات المتجهة لأشعة الإلكترونات فقط المستعملة لمسح العينة المراد فحصها. هذه المكونات تمثل في مدفعة الإلكترونات والتى تشبه تلك الموصولة آنفا في المجاهر الإلكترونية النفاذه. أما العدسات الإلكترونية فتتمثل في العدسات المكثفة للإلكترونات والتي تقوم بنفس الغرض السابق وصفه في حالة المجاهير الإلكترونية النفاذه وهي تكون حزمة ضيقة جدا من أشعة الإلكترونات. يصل القطر الحقيقي لبقعة المسح الإلكتروني حوالي ٥ نانومترات . والجدير بالذكر أن عدسات جهاز تكثيف الأشعة الإلكترونية عبارة عن عدسات كهرومغناطية تشبه، إلى حد كبير، تلك العدسات المكثفة المستعملة في المجاهير الإلكترونية النفاذه. كما يضاف إلى ذلك مجموعة من الملفات الحارقة (Deflecting coils) مع دائرة مناسبة ، تسبب في جعل الشعاع



شكل ١٢ - ٢ : رسم تخطيطي يوضح التخطيط العام للمجهر الالكتروني المعاو

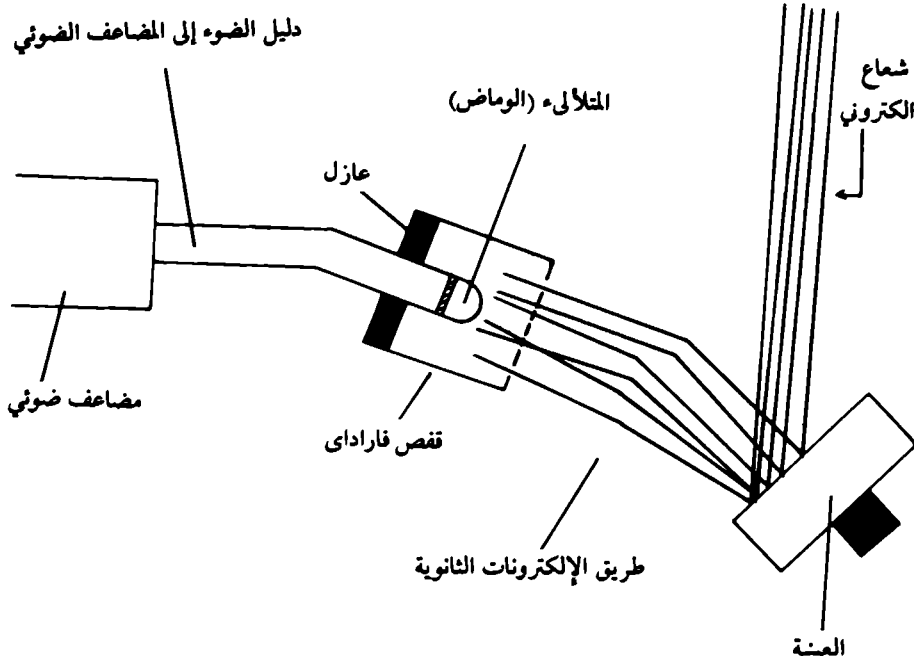
يمسح العينة، وهذا يسهل عملية التحكم في مسح جزء معين من العينة وتقدير معدل عدد خطوط المسح للستيمتر الواحد.

عمود المجهر المساح مفرغ تماماً كما هو الحال في حالة عمود المجهر الإلكتروني النفاذ. أما مسرح العينة (Specimen stage) وملحقاته من أجهزة تحريك وإمالة العينة فتوجد عند قاعدة عمود المجهر (tilting).

الإلكترونات الثانوية المطلقة (Emitted) من العينة هي نتيجة للإشعاع الذي يصلها من أشعة الإلكترونات الصادرة من مدفعة الإلكترونات، وهذه الإلكترونات الثانوية سوف يتبع عنها خيال العينة. يتم تكون الخيال بمساعدة جهاز يسمى بالمجمع (Collector) (شكل ٣-١٢). هذا المجمع يتكون من قفص فارaday (Faraday cage)، وهو عبارة عن كأس معدني ذات شحنة كهربائية موجبة وتعطي قمتها بشبكة معدنية تلعب دوراً في تنظيم مرور الإلكترونات.

الإلكترونات المنبعثة عن العينة تنجذب في اتجاه قفص فارaday وتحترق بعض منها الشبكة المعدنية، وفي داخل هذا القفص توجه هذه الإلكترونات بوساطة فولطية موجبة عالية باتجاه آداة تعرف بالجهاز الوماض (التلالي) (Scintillator) والذي بدوره يحول الطاقة الحركية (Kinetic energy) للإلكترونات إلى ضوء مرئي. هذا الضوء يغذي إلى مضاعف ضوئي (Photomultipier) والذي بدوره يحوله إلى تيار كهربائي يستعمل لضبط تركيز أشعة أنبوبة المهبط (Cathode rays tube).

أي اختلاف في كثافة الإلكترونات الثانوية المنبعثة عن العينة يظهر كتغير في بريق (Brightness) ذلك الجزء من العينة على شاشة الفحص. وعلى هذا فإن الخيال يتشكل من نقطة إلى نقطة، ومن خط إلى خط كما هي الحال عليه في خيال شاشة التلفاز، هذا الخيال يمكن رؤيته مباشرة على الشاشة أو يمكن تصويره على ألواح أو أفلام حساسة.



شكل ١٢ - ٣: رسم تخطيطي يوضح جهاز المجمع في المجهر الإلكتروني المساح.

تعتمد قدرة التبيين (Resolving power) في المجهر المساح على عدة عوامل منها حجم نقطة أشعة الإلكترونات التي تمسح العينة، وكذلك طبيعة العينة المفحوصة والطريقة التي تتدخل فيها أشعة الإلكترونات، وسرعة المسح، وعدد الخطوط في الخيال المتكوين، وعلى العموم فإن قدرة التبيين في هذه المجاهر تصل إلى ١٠ نانومترات في الأحوال الجيدة والمناسبة. وهذا فإن خصائص المجهر الإلكتروني المساح تختلف كثيراً عن المجهر الإلكتروني النفاذ، فالمجهر النفاذ يمتاز بقدرة تبيين عالية. وبذلك فهو جهاز صالح لدراسة التركيب الخلوي الدقيقة، وكذلك تركيب بعض الكائنات الحية الدقيقة من فيروسات وبيكتيريا وغيرها، ولكن يجب أن تكون قطاعات العينة رقيقة جداً. هذه القطاعات الرقيقة من الصعوبة بمكان الحصول منها على صور ثلاثة الأبعاد بالمجهر المساح. لذلك فالمجهر المساح يناسب دراسة اسطح العينات الصلبة مع إعطاء بعض المعلومات البسيطة عن تركيبها الداخلي. وعلى العموم قوة تبيين المجهر المساح أقل من

قوة تبيّن المجهر النفاذ، ولكن يمكن القول أن هذين النوعين من المجاهر يكمل بعضهما الآخر.

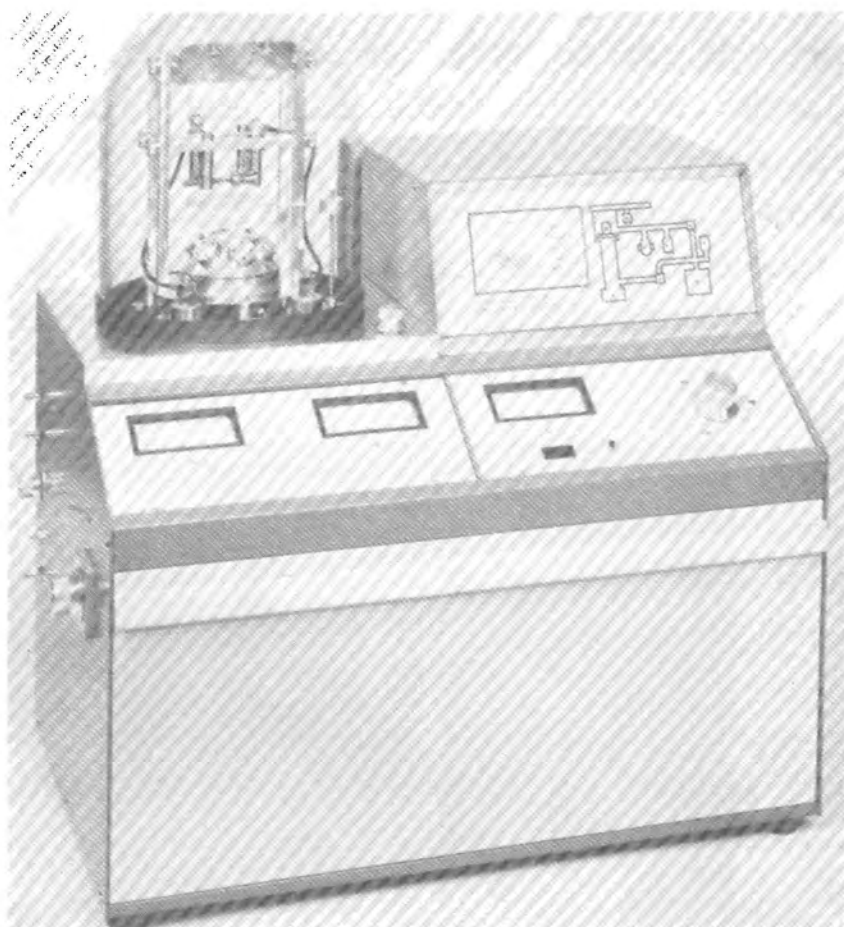
### طرق التحضير

نظراً لأن عمود المجهر مفرغ تماماً، فإنه لابد وأن تكون العينة المراد فحصها جافة. تلك العينات التي تمتاز بقلة محتواها المائي مثل حبوب اللقاح والبذور والدياتومات وأصداف المنخريات (Foraminferan shell) وجدران خلايا النبات السميكة، وجدار جسم الحشرة، تحتاج إلى تحضيرات بسيطة نظراً للعدم تأثير سطحها عند وضعها في مكان مفرغ. لكن دراسة العينات اللينة أو بعض التراكيب الداخلية تحتاج إلى طرق تحضير خاصة، لهذا يعتمد نوع التحضير على طبيعة العينة. بعض العينات يمكن تثبيتها بنجاح ومن ثم تجفيفها بالطرق الكيميائية. كما يستعمل في حالات تحضيرات المجاهر الضوئية. عينات أخرى يمكن طمرها في الشمع (Wax) أو الراتنج (Resin) ثم قطعها وفحصها بعد إزالة مادة الطمر، ويمكن استعمال طريقة التجفيف المجمد (Freeze drying) أو نحت المتجمدات (Freeze etching). أما بالنسبة للعينات الطرية مثل الأوليات أو الخلايا المزروعة فهناك طرق خاصة للتجفيف يمكن استخدامها والتي يتتجنب فيها استخدام المواد الكيميائية للتجفيف مثل الكحول الإيثيلي والأسيتون.

بعد عمليات تثبيت وتجفيف العينة بأي من الطرق المذكورة آنفاً، لابد من تغطية (Coating) العينة المراد فحصها بطبقة رقيقة من مادة موصلة كالكريبون أو الذهب. يمنع هذا الغلاف تكون شحنات كهربائية وارتفاع درجة حرارة العينة خلال عمليات الفحص. تتم عملية تغطية سطح العينة في جهاز تبخير مفرغ (شكل ١٢ - ٤) لكي يتتسنى وضع طبقة متناسبة ورقيقة من مادة التغليف.

### بعض الاحتياطات في تحضير العينات

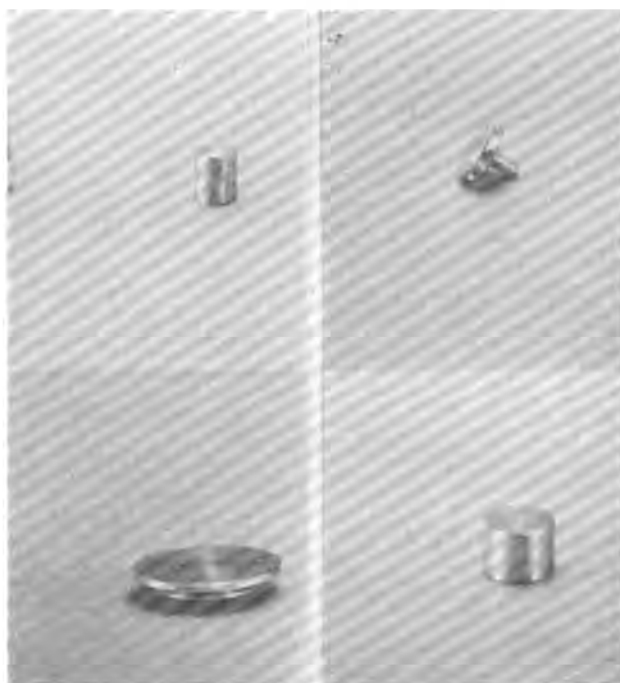
ويمكن ذكر بعض الاحتياطات الواجب اتباعها لتحضير عينات المجهر المساح:



شكل ١٢ - ٤ : جهاز التبخير المفرغ من نوع (P-150A) المستخدم لعمليات التقطيل بالمعادن الثقيلة .  
(الصورة عن شركة بولارون)

### ١ - حجم العينة Specimen size

يفضل عدم استخدام العينات الكبيرة نظراً لأنها رديئة التوصيل كهربائياً، وتحتاج إلى زمن أطول في المثبت، وكذلك صعوبة نزع سوائلها الداخلية خلال عمليات التجفيف الحرج. ويتراوح الحجم المناسب للعينة ما بين  $2 - 6 \text{ مم}^3$  وتتوسط على المسطبة (المقطعة المعدنية الخاصة بحمل العينة Stub) (شكل ١٢ - ٥) بحيث يكون طرفيها العريض ملامساً لها. كما يفضل عدم وضع عدد كبير من العينات الدقيقة مثل الكائنات الحية الدقيقة أو حبوب اللقاح على المسطبة لتفادي ظاهرة التراكم.



شكل ١٢ - ٥ : مجموعة من المصطبغات الخاصة بحمل العينات المعدة للفحص بالمجهر الإلكتروني المساح.

## ٢ - تنظيف العينة Specimen cleaning

تغطى سطوح معظم العينات سواء كانت صلبة أو ناعمة بعض المواد الخارجية مثل المواد المخاطية، الدم، الليمف، السائل الخلوي، البقایا الخلوية، الصموغ، الشموع، والكبسولات الهملامية للبكتيريا وغيرها. كما أن بعض الخلايا قد تكون محاطة بسوائل من مواد بروتينية أو عديدات التسکر. تعتبر المواد الأنف ذكرها مواد ملوثة وربما تسبب تكون طبقة مائلة على سطح العينة في المجهر المساح. إن عمليات التثبيت والتجفيف ربما تزيل جزءاً من هذه المواد، ولكن المفضل والأحسن هو تنظيف هذه المواد قبل عمليات التثبيت.

ويمكن إزالة معظم تلك المواد من على سطح العينة عن طريق غمرها في محلول فسيولوجي مناسب (مثل: محلول الملحي المتزن Saline) والذي يمنع انتفاخ العينة وانكماسها. ويفضل دائماً أن تكون درجة حرارة سائل الغسيل مشابهة لدرجة حرارة الجسم الحي المغمور وفي الوسط المعيشي الملائم والمناسب.

سطوح العينات الجافة مثل العظام والأوراق والسيقان وغيرها يمكن تنظيفها باستخدام الهواء أو الغاز، أما فراغات التجاويف لبعض العينات الحيوانية مثل الأمعاء والأوعية الدموية والقلب وغيرها فلا بد من غسلها بسائل الغسيل، لكي نضمن التخلص من هذه المواد.

في حالات معينة تصعب إزالة هذه المواد العالقة لو غسلت بقوة (Vigorous)، لذلك لا بد من هضمها بأحد الإنزيمات الملائمة مثل الباين (Papain)، الكيموتربسين (Chymotrypsin)، والتريسين (Trypsin) وغيرها.

وبإضافة إلى استخدام الإنزيمات، يمكن استخدام بعض المنظفات مثل الحموض لتنظيف المواد العالقة، لكي نتمكن من فحص سطح العينة المراد فحصها. فمثلاً يستخدم حمض الهيدروكلوريك لإذابة الطبقة الجيلاتينية حول الأهداب الحسية

في القنوات نصف الدائرية للأذن.

و يجب ألا يغيب عن الذهن الانتبه الشديد والعنابة الفائقة بالعينة عند استخدام أي من الطرق السابقة لما قد تسببه تلك المعاملات من تغير في طوبوغرافية سطح العينة، إذ تعالج العينات بتلك المواد قبل ثبيتها. هذا وقد تحطم المعاملات الميكانيكية القوية سطح العينات اللينة أو الطيرية. وفي الحقيقة، فإن غمر العينة في محلول الملحي المترن (Saline) ربما يغير في مظهر الخلايا المزروعة.

### ٣ - التثبيت Fixation

يفضل أن تتم عملية ثبيت العينة مباشرة بعد فصلها من الكائن الحي أو بعد تنظيفها وغسلها وعدم ترك العينة في وسط بيئي مختلف فيه كل من درجة الحرارة والأس الهيدروجيني بعد عزها من الكائن الحي. ومن الجدير بالذكر أن حجم العينة المراد ثبيتها يكون أكبر فيها لوقorn بحجم العينات المستخدمة في حالة المجهر الإلكتروني النفاذ لأنه لابد وأن ينفذ المثبت إلى أعماق أنسجة العينة، ولكن ذلك أقل حرجا في المجهر المساح حيث أنه يتم فحص سطح العينة.

الثبيت النموذجي لعينات المجهر الإلكتروني المساح لا تختلف كثيرا عنه في المجهر النفاذ ما عدا ما يخص الأسموزية، حيث وجد أن الأسموزية النموذجية لثبيتات المجهر المساح أقل مما يستعمل في المجهر النفاذ، والمفضل لثبيتات المجهر المساح أن تكون متساوية الضغط الأسموزي (متساوية التوت) (Isotonic) نظرا لأن الغمر يتم لفحص سطح العينة فقط.

تركيز المثبت هو الآخر عامل مهم ومحدد في الحصول على نتائج جيدة وخاصة في العينات اللينة أو السهل تحطمتها أو الخلايا الموجودة في معلق كخلايا الدم الحمراء. ويمكن استخدام عدد كبير من المثبتات الكيميائية لثبيت عينات المجهر المساح وبالذات مع العينات البيولوجية وأكثرها استعمالا تلك المثبتات الشائعة الاستخدام في تحضيرات المجاهر الإلكترونية النفاذة. ومنها:

- ١ - ١٪ رابع أكسيد الأوزميوم في ٥٪ أو ١ جزء من محلول فوسفات الصوديوم أو كاكوديلات الصوديوم المنظم (الأس الهيدروجيني ٧،٤ - ٧،٢).
- ب - ١٪ - ٣٪ محلول جلوترالدهيد والمحضر في ٥٪ أو ١ جزء من فوسفات الصوديوم المنظم أو كاكوديليت الصوديوم المنظم (الأس الهيدروجيني ٧،٢ - ٧،٤).
- ج - مثبت خليط (Cocktail fixative) وهذا عبارة عن خليط من مثبت الجلوترالدهيد ورابع أكسيد الأوزميوم، ويستخدم هذا المثبت لثبيت وحفظ العينات البيولوجية اللينة. وعادة ١٪ - ٢٪ جلوترالدهيد و ٢٪ رابع أكسيد الأوزميوم في ١٪ من محلول كاكوديليت الصوديوم المعدل (الأس الهيدروجيني ٧،٢ - ٧،٤) ويجرى التثبيت لمدة ١ - ٣ ساعات عند درجة ٤°C. وعادة تثبت العينة أولاً بالجلوترالدهيد (مثبت أولى) يتبعه غمر العينة بمحلول غسيل معدل ثم تنقل إلى المثبت الثاني رابع أكسيد الأوزميوم.

ينفذ كل من مثبتي الجلوترالدهيد ورابع أكسيد الأوزميوم إلى العينة ببطء، لذلك يجب دائماً محاولة إعطاء وقت كافٍ لعملية التثبيت، فقد تصل مدةبقاء العينة في مثبت الجلوترالدهيد ما بين ٢٤ - ٤٨ ساعة أو أكثر وخلال هذه المدة يغير المثبت مرتين على الأقل.

كثير من الكائنات الحية وحيدة الخلية أو خلايا الدم أو الحيوانات المنوية حساسة لأسموزية المثبت المستخدم، فمثلاً كرات دم الثدييات إذا وضعت في محلول مثبت عالي التوتر (Hypertonic) فسوف يسبب انكماشها وت تكون لها زوايا كالأشواك نتيجة لتقلصها (Shrinkage). وعلى العكس، إذا وضعت تلك الخلايا في محلول مثبت قليل التوتر (Hypotonic) سوف تنتفخ وتتصبح دائرة بدلاً من كونها مقعرة الوجهين. في هذه الحالات لابد من إضافة محلول منظم إلى المثبت، وكذلك معرفة تركيز المثبت حتى لا يؤثر ذلك على العينة المراد تثبيتها، وفي بعض الحالات يفضل إضافة السكروز إلى المثبت من أجل زيادة ضغطه الأسموزي.

وكثيراً ما يستخدم مثبت رابع أكسيد الأوزميوم في العينات التي تغطيها طبقة مثل جدار المعدة والأمعاء والقصبة الهوائية وغيرها، لما هذا المثبت من قدرة على إزالة تلك الطبقة. وعلى العموم مدة التثبيت في مثبت الجلولترالديهيد المستخدم لثبت العينات البيولوجية تتراوح ما بين عدة ساعات إلى عدة أيام بعدها يفسل في محلول متساوي التوتر لمدة ٣٠ - ٦٠ دقيقة، ثم يثبت في رابع أكسيد الأوزميوم (المثبت الثانوي) لمدة ما بين ١ - ٣ ساعات عند درجة ٤٠°م.

### عملية نزع الماء Dehydration

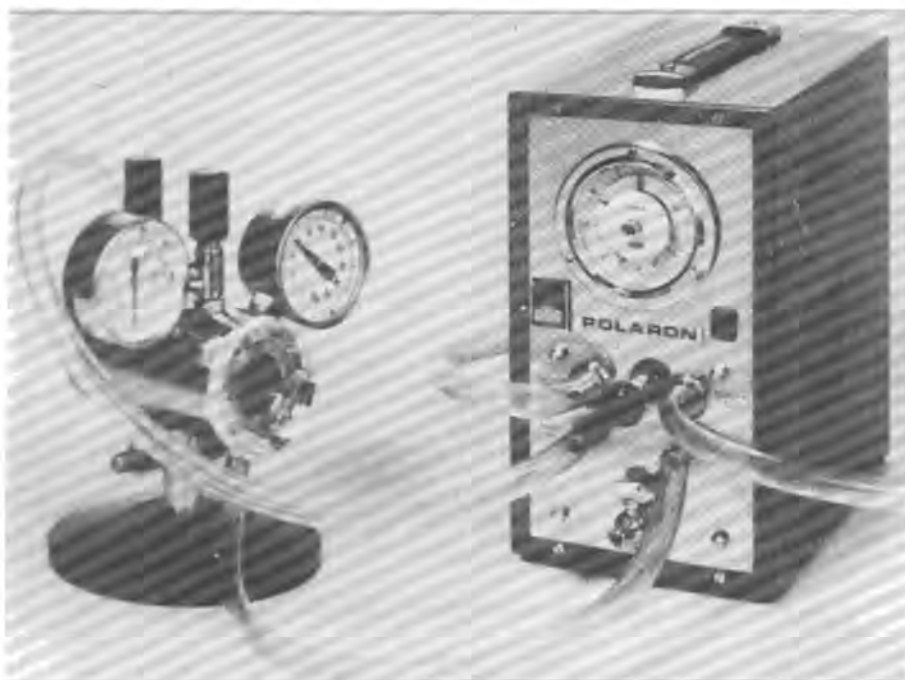
عملية نزع الماء يقصد بها تجفيف العينة المثبتة من خلال إمارتها في سلسلة من محلول الأسيتون أو الأيثانول يتدرج تركيزها تصاعدياً (٪٣٠ ، ٪٥٠ ، ٪٧٠ ، ٪٨٥ ، ٪٩٥) ولمدة خمس إلى عشر دقائق في كل تركيز. ومن ثم تنقل العينة إلى محلول مطلق من الأسيتون أو الميثانول لمدة ٣٠ - ٦٠ دقيقة، يغير خلاياها المحلول عدة مرات. جرت العادة قديماً على فحص الخلايا أو العينات بعد تجفيفها في الهواء الجاف أو الأسيتون أو الكحول، ولكن طريقة التجفيف المستعملة الآن هي طريقة النقطة الحرجة للتجفيف (Critical point method) والتي يستخدم فيها سائل ثانٍ أكسيد الكربون أو فريرون - ١٣. وتم طريقة النقطة الحرجة للتجفيف بإمار العينة على الأسيتون أو الأيثانول قبل نقلها إلى جهاز التجفيف للنقطة الحرجة.

### طريقة التجفيف للنقطة الحرجة (نقطة التحول) Critical point drying

ادخل هذه التقنية في مجال المجاهر الإلكترونية العالم اندرسون (Anderson 1951) وتعتمد على تحول السائل إلى غاز دون أن يتأثر سطح العينة. هناك العديد من الأجهزة (Devices) المتوفرة تجارياً لإجراء طريقة التجفيف للنقطة الحرجة، مع العلم أنه يمكن عمل ذلك في الورشة.

الجزء الرئيسي لهذا الجهاز يشتمل على غرفة تجفيف العينة والتي يتم فيها احتلال الأسيتون أو الكحول بثاني أكسيد الكربون (شكل ١٢ - ٦). غرفة العينة مزودة بغطاء

قابل للفتح ، لقياس ضغط سائل ثاني أكسيد الكربون الداخل إلى غرفة العينة وكذلك ضغط غاز ثاني أكسيد الكربون الخارج من هذه الغرفة .



شكل ١٢ - ٦ : جهاز تجفيف للنقطة الحرجة المستخدمة في تحضيرات المجهر الإلكتروني الماسح .  
(الصورة من شركة بولارون)

يمر خلال غرفة العينة ماء الصببور الساخن (درجة الحرارة  $40 - 45^{\circ}\text{م}$ ) والذي بدوره يقوم بتسخين هذه الغرفة لكي تتم عملية النقطة الحرجة لسائل ثاني أكسيد الكربون  $1072$  رطل / بوصة مربعة  $31^{\circ}\text{م}$  ). توضع العينة في داخل غرفة التجفيف باستخدام أنبوبة أو وعاء معدني ذو غطاء مثقب أو كبسولات بلاستيكية مثقبة لكي تسهل إزالة سائل التجفيف (شكل ١٢ - ٧) . ويجب أن تنقل العينات المراد تجفيفها بطريقة النقطة الحرجة إلى غرفة التجفيف مع قليل من الكحول المطلق أو الأسيتون حتى لا تخفي في الهواء قبل إجراء عملية التجفيف بهذه الطريقة . لابد أن يكون غطاء

غرفة العينة محكم وأن يسمح لسائل ثاني أكسيد الكربون بال النفاذ إلى الغرفة من اسطوانة الغاز. ينتج عن هذا ارتفاع الضغط في غرفة العينة إلى أن يصل إلى الثبات عند حوالي ٩٠٠ رطل / بوصة مربعة. بعد ذلك يفتح تدريجيا صمام التفريغ (exit valve) ويسمح لسائل ثاني أكسيد الكربون بالخروج ببطء من الغرفة لمدة ٢ - ٣ دقائق، ثم ينفصل كلا الصمامين، صمام دخول (Inlet valve) سائل ثاني أكسيد الكربون وصمام خروج (Exit valve) ثاني أكسيد الكربون. وتترك الغرفة معرضة لثاني أكسيد الكربون لمدة ٥ دقائق، ثم يسمح لسائل ثاني أكسيد الكربون بالمرور من جديد إلى الغرفة لمدة من دقيقة إلى دقيقتين. بعدها ينفصل الصمام لمدة ٥ دقائق. هذه العملية الأنف ذكرها يمكن إعادةها من خمس إلى ست مرات. بعد ذلك تغمس الغرفة في وعاء يحتوي على ماء صنبور ساخن لكي يرفع درجة الحرارة إلى حوالي ٤٠°C، وهذه الدرجة كافية لحدوث عملية النقطة الحرجة لثاني أكسيد الكربون، والتي عادة تتم عند ٣١°C وضغط ١٥٠٠ رطل / بوصة مربعة. بعد هذا يفتح صمام التفريغ تدريجيا لكي ينخفض الضغط خلال فترة زمنية تصل إلى عشر دقائق من أجل عدم حدوث تهشم العينة.

#### عمليات مابعد التجفيف Processing Specimens after Drying

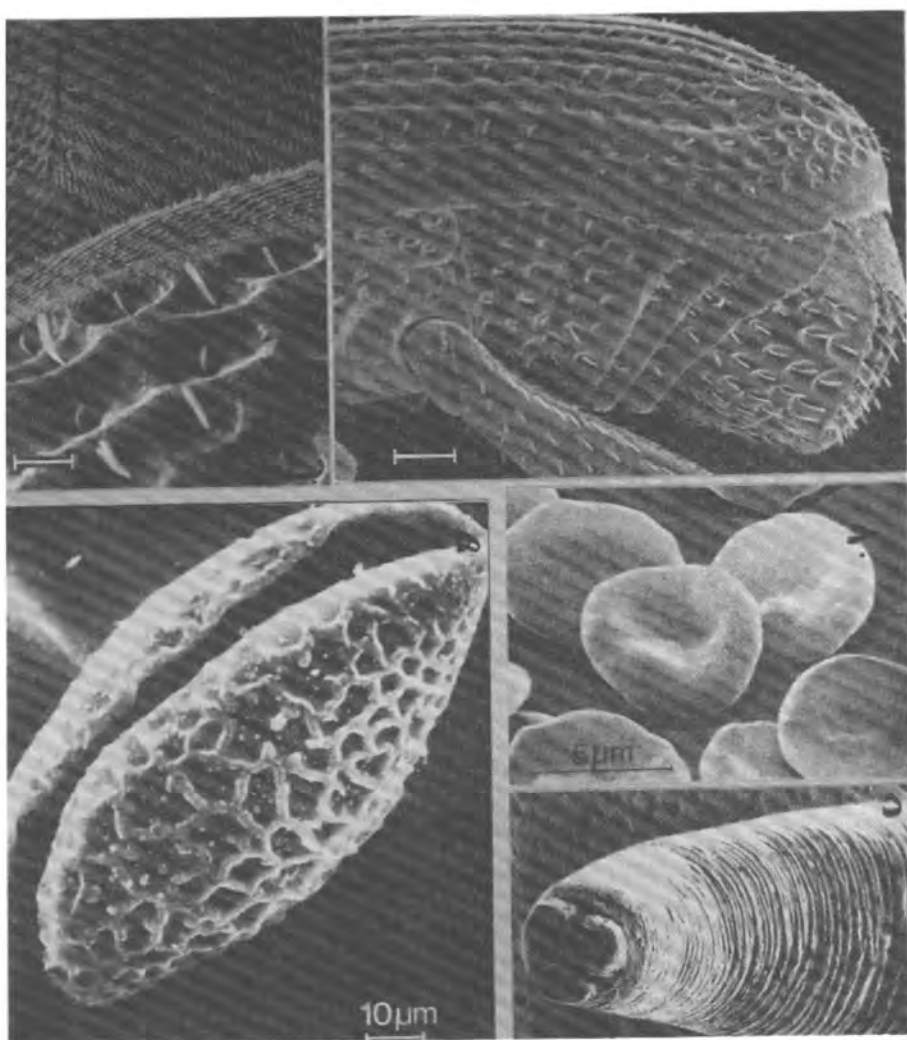
العينات التي تم تجفيفها بالأسيتون أو الكحول أو بطريقة النقطة الحرجة تنقل إلى حامل العينات (Specimen stubs) (شكل ١٢ - ٥)، ويمكن لصقها على سطح الحامل بواسطة طلاء الفضة الموصل (Silver-conducting paint) أو بشرط بلاستيكي لاصق ثنائي الوجه (Double-side sticky tape). بعد ذلك تنقل العينة إلى جهاز التبخير بالتفريغ (Vacuum evaporator)، وهذا الجهاز مزود بجهاز إمالة العينة، وقضبان الكربون، وبؤرة تبخير المعادن (شكل ١٢ - ٤). توضع العينة في مكانها من الجهاز ثم تغطى بطبقة رقيقة من سبيكة الذهب، أو مزيج من الذهب والبلاديوم تتراوح سمكها بين ١٠ - ٣٠ نانومتر، وخلال عمليات التبخير يحاول إمالة حامل العينات لكي يضمن تكون طبقة متناسقة حول العينة، بعدها تفحص باستخدام المجهر الإلكتروني المساح.



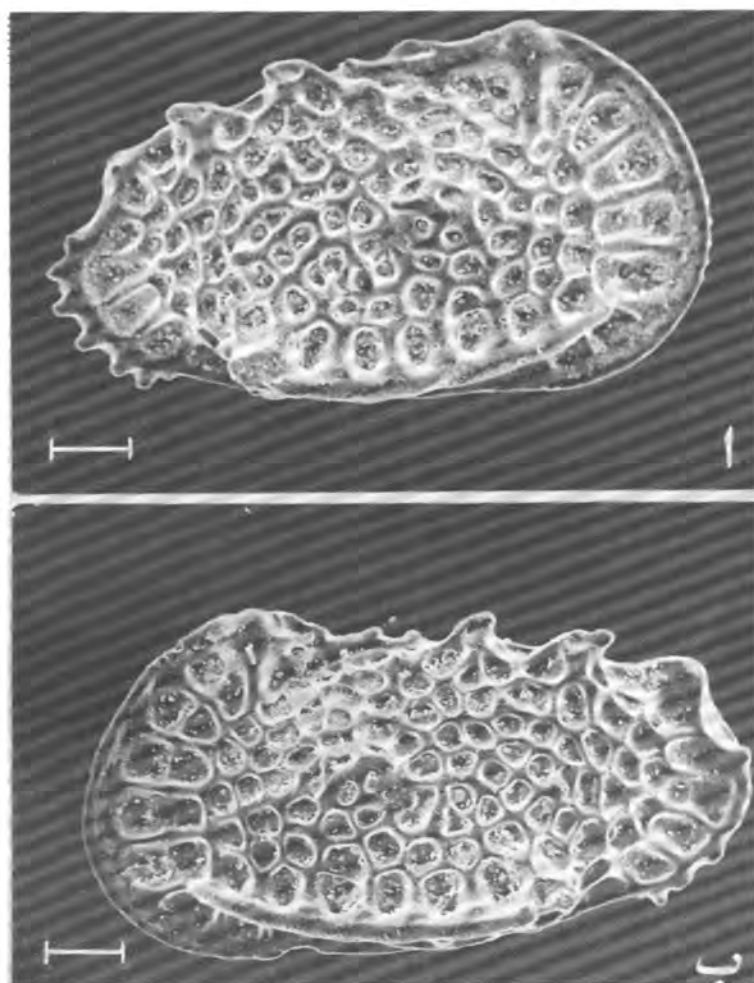
شكل (٧-١٢) : أحجام مختلفة من الأووعية المستخدمة لنقل العينات عند إجراء عمليات التجفيف بالنقطة الحرجة . (عن Hayat, 1978)

### المميزات العامة

يستخدم هذا النوع من المجاهر الإلكترونية لدراسة طبغرافية وسطح الخلايا وبعض الكائنات الصغيرة، وعلى الأخص تلك الدراسات التي يحتاج فيها إلى معرفة طبيعة التراكيب السطحية الدقيقة ببعادها الثلاثة والتي يستحيل الحصول عليها باستخدام المجاهر الإلكترونية النفاذه. لذا يلعب هذا النوع من المجاهر دوراً رئيسياً في دراسة العينات الكاملة وبالذات الصغيرة كحبوب اللقاح، وأطوار الفطريات وأسطح الأوراق والحبوب وجلد الحشرات الكيتيوني وبيوض الحيوانات والدياتومات، والمنخرات والحفريات الدقيقة وغيرها (شكل ١٢ - ٨ ، ٩). تفيد هذه النتائج في الدراسات التصنيفية وغيرها لما يوضحه المجهر الماسح من تراكيب مجسمة سطحية دقيقة تساعد في عمليات الوصف والتفريق بين العينات المختلفة. كذلك تساعد علماء الحفريات على وصف الحفريات الدقيقة بطريقة تمكنهم التمييز بين المجاميع . والحدير



- شكل ١٢ - ٨: صور بالمجهر الإلكتروني المساح لبعض العينات الإحيائية (البيولوجية).
- (ا) منظر جانبي للبطن والصدر في حشرة سوسة الحبوب.
  - (ب) جزء مكبر من مؤخرة الصورة (ا) يوضح تفاصيل تركيب جلد هذه الحشرة الكيتيبي.
  - (ج) صورة لمجموعة من كريات الدم الحمراء (عن Ohnsorge & Holm, 1973).
  - (د) منظر جانبي للنهاية الأمامية من الأسكارس (عن Ohnsorge & Holm, 1973).
  - (هـ) صورة لحبيبة لقاح تبين تفاصيل سطح هذه الحبيبة (عن Ohnsorge & Holm, 1973).



شكل ١٢ - ٩ : صورة بالمجهر الإلكتروني الماسح لنوع استراکودا يدعى باراجرينو ستيرى باى كلفاتنا  
الفریح ١٩٧٥ (*Paragrenocythere bielavata* ) Al-Furaih, 1975

هذا النوع يميز نهاية العصر الطباشيري وبداية العصر الثالث في المملكة العربية السعودية - المقاس = ١٠٠  
ميكرومتر (عن الدكتور علی الفريح).

(ا) منظر جانبي خارجي لمصراع أيمن (ب) منظر جانبي خارجي لمصراع أيسر.

بالذكر أن مجاهر المسح الإلكتروني يمكن تشغيلها في مدى واسع من قوى التكبير تتراوح ما بين  $10 \times$  إلى ١٠٠٠٠٠ مرة، أي أنه يعمل في مدى عدسة يدوية إلى قدرة مجهر إلكتروني نفاذ، كما يمكن تغيير قوة التكبير بيسر مما يسهل عملية المسح العام للعينة باستعمال القوة الصغرى ومن ثم التركيز على تكبير الأجزاء أو التراكيب المناسبة بالتفصيل. هذا ومتلك هذه المجاهر عمق تبثير كبير (Depth of focus) فمثلاً عند قوة تكبير ١٠٠٠ مرة، فإن عمق التبثير يصل إلى ١٠ ميكرومتر، لذلك فإن طوبوغرافية الأجسام الصلبة يمكن فحصها بأبعادها الثلاثة. والمجاهر الإلكترونية المساحة سهلة التشغيل نظراً لعدم وجود العدسات الإلكترونية بين العينة والخيال النهائي.

## **الباب الثالث**

### **المواد والمحاليل**

- المخدرات الحيوية
- المشبات
- الأصباغ
- بینات اللصق
- المحاليل المنظمة
- المحاليل المترنة

### المخدرات الحيوية

#### ● مقدمة

#### ● أنواع المخدرات

#### مقدمة

عملية التخدير (Narcotization) ضرورية أثناء القيام بأية تجارب حيوية من المحتمل أن تسبب ألمًا للحيوان، وبالأخص عند القيام بعمليات جراحية (Operative procedures). يصنف التخدير عادة إلى نوعين رئيسين أحدهما يقصد به تخدير الحيوان لفترة زمنية محددة حيث يحدث بعدها انتعاش للحيوان، ثم يستطيع هذا الكائن القيام بجميع وظائف الحياة. وتعرف المادة المستخدمة مثل هذا الغرض بالمادة المخدرة غير القاتلة (Anaesthesia). ويقصد بالنوع الآخر من التخدير، تعريض الحيوان إلى مادة مخدرة قوية تؤدي في النهاية إلى موته، وتعرف مثل هذه الحالة بالقتل الرحيم (Euthanasia).

في الوقت الحاضر يوجد العديد من المواد المخدرة، بعضها سائل مثل الكلوروفوروم (Chloroform)، وبعضها صلب مثل نمبيوتال الصوديوم (Sodium nembutal)، وبعضها غازي مثل غاز الفحم (Coal-gass)، كما أن التخدير قد يتم بطرق طبيعية كالتنفس أو التبريد للكائن. ويعتبر نمبيوتال الصوديوم من أهم المخدرات غير القاتلة. أما مادة البيرتان (Urethane) وغاز الفحم فتعتبران من المواد المخدرة القاتلة. هذه

المخدرات المختلفة تتفاوت كثير فيما بينها من حيث كيفية الاستعمال والتركيز ومدة التأثير. وهذا سوف نطرق إلى شرح موجز لأهم المخدرات المستعملة في الدراسات الحيوية.

### أنواع المخدرات الحيوية

#### **الكلوروفورم Chloroform**

يعتبر الكلوروفورم مخدراً مناسباً لحيوانات المعمل الصغيرة مثل الأرانب والفئران. تتم عملية التخدير بسكب قليل من سائل الكلوروفورم على قطعة صغيرة من القطن، ثم توضع بالقرب من فتحتي أنف الحيوان حتى يتهدى تماماً.

#### **Sodium Nembutal النمبيوتال الصوديوم**

يعتبر النمبيوتال من أحسن المخدرات غير القاتلة ويناسب معظم الحيوانات الفقارية (Vertebrate animals)، حيث يعطى على شكل حقن في عضلات فخذ الحيوان. يمتاز هذا المخدر بأن مفعوله عادة يظهر بعد ٢٠ دقيقة، لكن الحيوان يظل تحت تأثير المخدر لمدة طويلة من الزمن تراوح بين ساعتين إلى ثلاث ساعات مما يتيح فرصة أطول للدارس في الحصول على الغرض المقصود. يعطى هذا المخدر على شكل محلول ملحي متزن (Balanced salt solution) ضغطه الأسموزي يتناسب مع الضغط الأسموزي لحيوان التجربة، ويكون تركيز النمبيوتال النهائي بنسبة ٢٥ جم لكل واحد كيلوجرام من وزن جسم الكائن.

#### **Avertin الأفريتين**

الأفريتين يعتبر هو الآخر من المخدرات التي تحقن في جسم الحيوان على شكل محلول ملحي متزن ويعطي بنسبة ٧٪ جم لكل ١٠٠ جم من وزن الحيوان.

#### **البيورثان Urethane**

البيورثان عبارة عن مخدر مميت، ولذا فهو قليل الاستعمال ويعطي على شكل حقن

من محلول تركيزه ٢٥٪ ويعقدار ٦٠ جم من وزن الحيوان . يمتاز البيرثان بأنه مفيد في حالة العمليات التشريجية التي تحتاج إلى وقت طويل لكن تأثيره التخديري لا يظهر في الحال .

### **الكحول الإيثيلي Ethanol**

يعتبر الكحول الإيثيلي (Ethyl alcohol) من المخدرات المناسبة للحيوانات اللااقرية التي تعيش في المياه العذبة (Fresh water invertebrates). كما أنه يستعمل كمخدر بنسبة ١٪ ويفضل أن يحضر من الكحول الإيثيلي المطلق بدلاً من الكحول الصناعي (Industrial spirit).

### **كلوريد المجنز $MgCl_2 \cdot 6H_2O$**

هذا المخدر يناسب الحيوانات البحرية (Marine animals) ، حيث يوضع الحيوان في محلول ٥٪ كلوريد المجنز ( $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ) المذاب في ماء البحر، وعندما تظهر على الحيوان علامات تخدير جزئية بعد بعض دقائق يستحسن أن تعجل عملية التخدير بحقن الحيوان داخلياً.

### **المتول Menthol**

المتول عبارة عن مادة مخدرة بلورية، يثر قليل منها على سطح الماء ويترك الحيوان ملدة ليلة كاملة ويعتبر هذا بمثابة مخدر جيد للحيوانات التي تقطن المياه العذبة .

### **م.س ٢٢٢ MS 222**

يعتبر هذا المخدر من أحسن المخدرات المستعملة للأسماك والبرمائيات . وتم عملية التخدير بغمر الحيوان في محلول مائي يحتوي على جزء واحد من المخدر مخفف حوالي ٢٥ ألف مرة بالماء . تظهر أعراض التخدير على الحيوان المائي في غضون دقيقتين إلى أربع دقائق ، لكن تتفاوت الحيوانات المختلفة في سرعة تأثيرها بالمخدر.

### **Ether Vapour بخار الإثير**

يعتبر الإثير من المخدرات شائعة الاستعمال في معامل علوم الحياة وبالذات في الدراسات الوراثية **Genetical studies** فهو بمثابة مخدر ممتاز للحشرات والعنكبوت والحيوانات الفقارية البرية (**Terrestrial vertebrate**). تتم عملية التخدير بوضع الحيوان في وعاء جاف وبه قطعة قطن صغيرة مبللة بقليل من سائل الإثير، ثم يغطى الوعاء بغطاء مثقب لعرض حصول الحيوان على كمية كافية من الأكسجين خوفاً من عملية الاختناق. الجدير بالاهتمام ضرورة التأكيد من عدم السماح لسائل الإثير أن يلامس جلد الحيوان. وعندما يتخدرا الحيوان بالإمكان تغطية ثقوب الغطاء لتعجيل سرعة القتل إذا تطلب الأمر ذلك.

### **Gas of coal 煤气**

غاز الفحم يشبه تماماً أبخرة الإثير من حيث الاستعمال، إذ يوضع الحيوان في وعاء جاف له غطاء مثقب، يزود هذا الوعاء بانبوب عن طريقه يمكن التحكم بكمية الغاز. تتم عملية التخدير بالسماح للغاز بال النفاذ إلى الوعاء بشكل بطيء في بادئ الأمر، وتزداد سرعة دخول الغاز بالتدريج حتى يتخدرا الحيوان تماماً أو تحدث عملية ما يعرف بالتباس الموتى (**Rigor mortis**).

### **Drowning غرق**

بالإمكان القيام بعملية تخدير طبيعي لبعض الكائنات الحيوانية الأرضية الصغيرة مثل الحشرات التابعة لرتبة نصفية الاجنحة (**Hemiptera**) ، وذلك بإغراقها في الماء، تتم هذه العملية بوضع الحيوان داخل دورق مملوء بالماء تماماً، ومقلوب في وسط طبق هو الآخر مملوء بالماء. يترك الحيوان في الماء حتى يتوقف تماماً عن إبداء أي نوع من الحركة.

### **Cooling 冷却**

المعروف أن ظاهرة البيات الشتوي (**Hipernation**) ظاهرة عميزة للبرمائيات

، والزواحف (Reptile) ، وبعض اللافقيات (Invertebrate) ، حيث تقضي معظم فصل الشتاء في حالة سبات طويل . ولقد استغلت مثل هذه الظاهرة في تخدير الحيوان الزاحف أو البرمائي واللافقري . وذلك بتعریضه لدرجة حرارة منخفضة جداً قد تصل إلى  $20^{\circ}\text{م}$  تحت الصفر . يترك الحيوان عند هذه الدرجة المنخفضة لمدة تتراوح ما بين  $10 - 30$  دقيقة حسب نوع الحيوان بعدها تحدث له عملية التيس الموتى .

### المثبتات

- مقدمة ● المثبتات الأولية المخزنة
- المثبتات الأولية غير المخزنة ● المثبتات المركبة

#### مقدمة

ليس من السهل دراسة الكثير من الأنسجة والخلايا وهي ما زالت حية، لكن هناك الكثير من الخلايا التي ليس من السهل عزلها، ولكن بالإمكان دراستها بالتفصيل بعد جعلها بصورة ثابتة أو مستديمة (Permanent) والحصول منها على قطاعات رقيقة. فمن المعروف أن العلاقة بين الأنسجة والخلايا المرتبطة مع بعضها البعض تعطي صورة أكثر وضوحاً فيها لو قورنت بالخلايا العزولة.

لكن الكثير من الحيوانات عديدة الخلايا ليس من السهل تقطيعها إلى شرائح رقيقة ويشكل دقيق وحتى لو قطعت فلن تبقى محفوظة على شكلها الحقيقي. لهذا نجد أن الأنسجة والخلايا يجب أن تعامل خصيصاً حتى تصبح أكثر ثباتاً وبالتالي تصمد للتقطيع. غالباً لابد من القيام بعملية تثبيت للعينة قبل طمرها في مادة داعمة للحصول على قطاعات رقيقة. لهذا السبب نجد أنه لا مفر من معالجة القطع النسيجية بمحلول يطلق عليه اسم المثبت (Fixative).

إذا فرضنا أن قطعة نسيجية قد عزلت من كائن حي، أو من كائن حديث الوفاة

ولم تحظ بعناية خاصة للحفظ عليها في صورة جيدة فإنها سرعان ما يطرأ عليها عمليات تغير سريعة. وإذا تركت في الهواء فإنها ربما تفقد الكثير من محتواها المائي وبالتالي تنكمش أو تتغير ملامحها الأصلية. أما إذا تركت في محلول ضغطه الأسموزي عال أو منخفض، فسوف تنكمش أو تتفحّخ حسب طبيعة الضغط الأسموزي للمحلول. كذلك، إذا نفادينا المشكّلتين السابقتين فيبقى خطر البكتيريا (Bacteria) التي تفتّك بهذه الأنسجة. وحتى إذا منعنا البكتيريا من الوصول إلى هذا النسيج، فإنه سوف يتحلل تلقائياً نظراً لاحتواه على بعض الإنزيمات المحللة، ويحدث له ما يعرف بالتحلل الذائي (Autolysis). وكما هو معروف، فالخلايا تحتوي على إنزيمات تعرف باسم الكاثيسين (Cathepsin) لها القدرة على إذابة بروتين الخلية عند موتها. هذه الإنزيمات المحللة هي إنزيم البروتيناز (Proteinase) وإنزيم الكربوكسيبتيداز (Carboxypeptidase) وإنزيم الأمينوببتيداز (Aminopeptidase). هذه الأسباب لا بد من معالجة الأنسجة والخلايا حديثة العزل بمحلول يمنع الانفاس أو الانكماش ويقتل البكتيريا ويکبح عمل إنزيمات التحليل الذائي، ومثل هذا محلول يعرف بالحافظة (Preservative). إذا فالمثبت ما هو إلا محلولاً حافظاً يمتاز بقدرته على تقوية الأنسجة حتى تصمّح قابلة للطمّر والتقطيع، وقد يزيد من سرعة التفاعل النسيجي مع الأصباغ.

ليست جميع المكونات النسيجية تحتاج إلى ثبيت مثل الكيتيدين (Chitin) والسلليلوز (Cellulose). كما أن المواد السكرية الذواقة لا يمكن إيقاؤها في أماكنها الطبيعية، فيما لو استخدمت المثبتات. لكن إن لم تكن المكونات البروتينية بشكل عام في حالة ثابتة فحتى سوف لا تتحمل الأنسجة والخلايا عمليات التقطيع، ولهذا تعتبر الطريقة الأساسية للمثبت هي تحويل مثل هذه البروتينات إلى الحالات الثابتة.

وشكل واسع نستطيع أن ندرك أن مثبتات البروتينات إما أن تكون مثبتات مضيفة (Additive fixatives) أو مثبتات غير مضيفة (Non-additive fixatives). إذ في الأولى تتحد بعض ذرات المثبت مع جزء من البروتين الخلوي، وتتصبّع معه على اتصال دائم،

بينما الثانية لا يمتد بها أية إضافة بين المثبت والبروتين.

نجد في المثبتات المضيفة، أن المثبت أو جزءاً منه يضاف إلى البروتين عن طريق تكوين روابط أيونية (Ionic bonds) أو تساهمية (مشتركة) (Covalent bonds) وعادة يكون الاتصال عن طريق المجموعات الجانبية (Side-groups) لواحد أو أكثر من الحمض الأميني المكونة للبروتين. أما المثبتات غير المضيفة فيعتقد أنها تعمل على نزع جزيئات الماء من البروتين، وبذلك تصبح المجموعات الفعالة (Active-groups) حرة من جزيئات الماء مما يجعلها تكون روابط جديدة مع بعضها البعض تسبب عملية التخثر البروتيني.

ولعل من أهم الشروط التي يجب أن يتمتاز بها المثبت هو سرعته في النفاذ إلى داخل الأنسجة الخلوية للعينة، مما يضمن ثبات البروتينات البروتوبلازمية قبل حدوث عملية التحلل الذاتي. ولقد عرف أن سرعة النفاذية للمثبت تقل مع الزمن، لذا يفضل أن تكون العينات المراد تثبيتها صغيرة جداً (في حدود ١ - ٣ مم). كذلك يفضل أن ترك العينة لفترة زمنية كافية في المثبت حتى تتم عملية التثبيت. إذا لا توجد فترة زمنية محددة للثبيت لأنها تعتمد على سرعة نفاذية المثبت، وغالباً ما يعتبر التثبيت لمدة ٢٤ ساعة بمثابة المدة القياسية ل معظم العينات الخاصة بالمجهر الضوئي. أما مدة ثبات عينات المجهر الإلكتروني ف تكون عادة قصيرة تتراوح فيها بين ساعة و ساعتين، وقد تكون أقل من الساعة ويرجع هذا إلى عدة أسباب، من أهمها صغر العينات التي لا تزيد عن مليمتر واحد في السمك، وسرعة نفاذية مثبتات المجهر الإلكتروني.

الجدير معرفته أن بعض المثبتات قد تسبب ظهور بعض التغيرات غير الحقيقة أو المصطنعة (Artifacts). ومثل هذه التغيرات إما أن تكون تغيرات مصطنعة خارجية (غير جوهرية) (Extrinsic)، أو تكون تغيرات مصطنعة داخلية (جوهرية) (Intrinsic). التغيرات المصطنعة الخارجية تعزى عادة إلى المثبت نفسه، أو إلى بعض المخلفات مثل الحبيبات السوداء (Black granules) والتي تظهر في العينات المثبتة (Deposits)

بمثبتات تحتوى على كلوريد الزئبق. تتبع التغيرات المصطنعة الخارجية من تفاعل المثبت مع المحاليل التي تمر عليها العينة أثناء الإعداد، لكن هذه التغيرات من السهل التخلص منها باستعمال بعض المذيبات الخاصة. أما التغيرات المصطنعة الداخلية أو الجوهرية فتعزى عادة إلى تشوهات تركيبية (Distorted structures) في المكونات النسيجية ذاتها، وغالباً ما يحدث مثل هذا عند استعمال بعض المثبتات المخثرة. مثل هذه التغيرات يصعب تفاديتها وبالذات عند استعمال المثبتات المخثرة القوية.

كذلك تتفاوت المثبتات فيما بينها كثيراً من حيث مدى تأثيرها على حجم العينة بالزيادة (انتفاخ Swelling) أو النقص (انكماس Shrinkage). ويعتبر الكحول الأثيلي المطلق من المثبتات التي تسبب انكماساً ملحوظاً للعينة، بينما يعتبر حمض الخليليك (Acetic acid) من أقوى المثبتات المسئولة عن انتفاخ العينة. ولكي تفادي حدوث مثل هاذين الظاهرتين، يمزج المثبت مع محلول ملحي ضغطه الأسموزي (Osmotic pressure) يعادل الضغط الأسموزي للنسيج الخلوي للعينة.

بهذا نستطيع أن نلخص أهم الميزات أو الشروط الواجب توفرها في المثبت كالتالي:

- ١ - أن يكون سريع الفعالية خلال أجزاء العينة.
- ٢ - أن يجعل المواد البروتينية الذائبة إلى مواد غير ذائبة.
- ٣ - أن تكون له القدرة على منع عمليات التحلل البكتيري والتحلل الخلوي الذائي.
- ٤ - ألا يسبب للخلايا أي تشوه.

وبشكل عام، يمكن تصنيف المثبتات إلى مجموعتين رئيسيتين على حسب طريقة تفاعلها مع المواد البروتينية الخلوية كالتالي:

- ١ - مثبتات أولية مخثرة Coagulant primary fixatives
- ٢ - مثبتات أولية غير مخثرة Non-coagulant primary fixatives

### المثبتات الأولية المخثرة

هذه المثبتات لها القدرة على تحويل المواد البروتينية الخلوية الذائبة إلى مواد بروتينية غير ذائبة أو متخرّة (Coagulum) مثل الكحول الإثيلي (Ethanol).

يعتبر الكحول الإثيلي (Ethanol) وكلوريد الزئبق (Mercuric chloride) وثلاثي أكسيد الكروم (Chromium tetroxide) من أشهر المثبتات الأولية المخثرة. يقصد بالثبت الأولي (Primary fixative) بأنه ذلك المثبت الذي يستطيع أن يقوم بوظيفة التثبيت بمفرده. والمثبتات الأولية المخثرة تتفاوت فيما بينها كثيراً من حيث سرعة النفاذية، وتأثيرها على التراكيب الخلوية، ومدى تفاعಲها مع مكونات الخلية البروتينية والدهنية والحموض النووي. يقوم المثبت بتحويل بروتين السيتوبرلازم، وغالباً السائل النووي إلى ما يشبه الشبكة الاسفنجية (Sponge-work)، وهذا التحول الشبكي عادة يكون دقيقاً مما يساعد على عملية نفاذ بيتة الطمر وخاصة مادة البرافين (Paraffin).

### الكحول الإثيلي

يستعمل الكحول الإثيلي (Ethanol) أو الكحول الإثيلي المطلق كمثبت أولي، وهو عبارة عن سائل عديم اللون (Colourless fluid) يمتزج بشكل جيد مع الماء ويعتبر من المثبتات الأولية غير المضيفة.

وعلى الرغم من أنه يسبب انكماش نسبي للنسيج الخلوي، إلا أنه يتمتع بسرعة نفاذ معتدلة، ويكسب النسيج صلابة كافية. كما يتميز هذا المثبت بعدم تكوين آية تغيرات مصطنعة خارجية. وهذا يعني عدم الحاجة إلى غسل العينة لإزالة بقايا المثبت.

وبما أن الكحول الإثيلي لا يهاجم المجموعات الجانبية (Side-groups) للبروتينات لهذا يتركها على حالتها الأصلية مما يسهل عملية الكشف عنها بالأصباغ المناسبة. الجدير بالذكر أن هذا المثبت يعمل على تحطيم الأجسام السببية (Mitochondria)، كما يذيب القطرات الدهنية في الخلايا النسيجية.

### كلوريد الزئبق

كلوريد الزئبق ( $\text{MgCl}_2$ ) عبارة عن بلورات إبرية، عديم اللون، قليل الذوبان في الماء، لكنه يذوب في الكحول الأثيلي والبنزين وهو بمثابة ملح سام. يمتاز هذا المثبت بأن سرعة نفاذيته متوسطة ويسبب انكماشا خلويًا طفيفاً، إلا أنه يكسب الأنسجة نوعاً من الصلابة.

ونظراً لأن هذا المثبت عادة يترك ترسبات حبيبية صغيرة، لذا يجب غسل العينة في محلول كحولي يحتوي على نسبة قليلة من اليود حيث يعتقد أن اليود يتفاعل مع ترسبات الزئبق مكوناً بوديد الزئبق (Mercuric iodide).

### ثالث أكسيد الكروم Chromium Trioxide

ثالث أكسيد الكروم ( $\text{CrO}_3$ ) عبارة عن بلورات بنية يذوب بسهولة في الماء، ويستعمل ك محلول مائي مخفف ٥٪. يمتاز هذا المثبت بسرعة نفاذ بطيئة ويسبب انكماشا ملحوظاً، لكنه يكسب الأنسجة نوعاً من الصلابة. يجب إزالة آثار المثبت من العينة تماماً، وذلك بغسلها بباء الصنبور الحارى لعدة ساعات لأن بقايا المثبت سوف تترك لوناً أخضراء نظراً لاختزاله إلى أكسيد الكروم ( $\text{Cr}_2\text{O}_3$ ) عندما تمر العينة على الكحولات.

### المثبتات الأولية غير المخترة

وهي عبارة عن مثبتات لها القدرة على جعل المواد البروتينية أكثر صلابة ولكن بدون فصل جزيئات الماء منها فهي تثبت مادة البروتوبلازم (Protoplasm) بدون تكوين تراكيب اسفنجية داخل الخلايا مثل الفورمالدهيد (Formaldehyde).

المثبتات إما أن تكون من مادة كيميائية واحدة تعرف باسم المثبتات الأولية أو مثبتات بسيطة (Simple fixatives)، وإما أن يدخل في تكوينها

أكثـر من مـادة كـيمـائـية، وـتـعرـف في هـذـه الـحـالـة بـالـمـثـبـاتـ المـركـبةـ (Compound fixatives) أوـ المـثـبـاتـ المـخـلـوـطـةـ (Mixture fixatives) مثلـ مـثـبـتـ بوـانـ (Bouin's fixative)، وـمـثـبـتـ روـسـمانـ (Rossman's fixative).

المـثـبـاتـ الـأـولـيـةـ غـيرـ المـخـثـرـةـ تـشـكـلـ مـجـمـوعـةـ مـتـبـاـيـنـةـ منـ المـثـبـاتـ.ـ الفـورـمـالـدـهـيدـ (Formaldehyde) وـرـابـعـ أـكـسـيدـ الـأـوزـمـيـومـ عـبـارـةـ عنـ مـثـبـتـينـ مـضـيـفـينـ يـكـسـبـانـ الـبرـوتـيـنـاتـ نـوعـاـ منـ الـصـلـابـةـ دـوـنـ نـزـعـ جـزـيـثـاتـ الـمـاءـ مـنـهـاـ،ـ وـعـمـدـ تـكـوـينـ أـىـ نـوـعـ مـنـ الـتـرـاكـيـبـ المـجـهـرـيـةـ اـسـفـنجـيـةـ الـمـظـهـرـ.ـ أـمـاـ ثـانـيـ كـرـوـمـاتـ الـبـوـتـاسـيـومـ (Potassium dichromate) وـحـضـرـ الـخـلـيـكـ (Acetic acid) فـيـعـتـرـبـانـ مـنـ الـمـثـبـاتـ الشـاذـةـ،ـ إـذـهـاـ لـاـ يـسـتـطـعـانـ أـنـ يـثـبـتـ الـبـرـوتـيـنـاتـ الـبـسيـطـةـ (Simple proteins).ـ وـتـسـتـخـدـمـ ثـانـيـ كـرـوـمـاتـ الـبـوـتـاسـيـومـ لـتـشـيـتـ بـعـضـ أـنـوـاعـ الـدـهـونـ،ـ أـمـاـ حـضـرـ الـخـلـيـكـ فـهـوـ يـسـاعـدـ عـلـىـ اـنـتـفـاخـ الـخـلـاـيـاـ مـاـ يـحـدـ مـنـ عـمـلـيـاتـ الـانـكـماـشـ الـذـيـ يـجـدـتـ لـلـأـنـسـجـةـ وـالـخـلـاـيـاـ أـنـاءـ عـمـلـيـةـ إـعـدـادـهـاـ لـلـطـمـرـ (Embedding).ـ لـكـنـ يـعـتـرـبـ كـلـ مـنـ الـفـورـمـالـدـهـيدـ وـرـابـعـ أـكـسـيدـ الـأـوزـمـيـومـ مـنـ أـشـهـرـ الـمـثـبـاتـ فيـ حـقـلـ التـحـضـيرـاتـ الـمـجـهـرـيـةـ،ـ فـالـأـوـلـ يـسـتـخـدـمـ فيـ مـجـالـ درـاسـةـ كـيـمـيـاءـ الـأـنـسـجـةـ (Histochemical study)ـ وـالـثـانـيـ بـمـثـابـةـ مـثـبـتـ منـاسـبـ لـعـيـنـاتـ الـمـجـهـرـ الـالـكـتـرـوـنـيـ.

### **الفـورـمـالـدـهـيدـ Formaldehyde**

الفـورـمـالـدـهـيدـ (CH<sub>2</sub>CO) عـبـارـةـ عنـ غـازـ عـدـيـمـ الـلـوـنـ وـيـذـوبـ فـيـ الـمـاءـ بـنـسـبـةـ ٤٠٪ـ ليـكـونـ ماـ يـعـرـفـ بـالـفـورـمـالـينـ (Formalin).ـ يـعـتـازـ بـأـنـهـ سـرـيعـ النـفـاذـيـةـ وـيـكـسـبـ النـسـيجـ صـلـابـةـ قـوـيـةـ مـعـ دـمـرـيـةـ عـلـىـ حـجـمـ الـخـلـاـيـاـ.ـ يـسـتـعـمـلـ الـفـورـمـالـدـهـيدـ كـمـثـبـتـ عـنـدـ تـرـكـيزـ ٤٪ـ،ـ وـيـخـضـرـ مـعـ الـفـورـمـالـينـ النـفـيـ.ـ وـبـإـمـكـانـ تـخـضـيـرـهـ فـيـ الـمـعـلـ بـيـاـذـابـةـ مـسـحـوقـ الـبـارـافـورـمـالـدـهـيدـ (Paraformaldehyde)ـ فـيـ الـمـاءـ عـنـدـ دـرـجـةـ حرـارـةـ ٦٠°ـمـ ثـمـ يـضـافـ بـضـعـ قـطـرـاتـ مـنـ هـيـدـرـوكـسـيدـ الصـودـيـومـ الـمـرـكـزـ حـتـىـ يـصـبـحـ لـوـنـ الـمـحـلـوـلـ صـافـيـاـ عـنـدـمـاـ يـصـلـ الـأـسـ الـهـيـدـرـوجـيـنـيـ إـلـىـ ٧،ـ٢ـ.ـ يـمـكـنـ اـسـتـعـمـالـ الـفـورـمـالـدـهـيدـ كـمـثـبـتـ منـاسـبـ لـلـعـيـنـاتـ عـنـدـ الرـغـبـةـ فـيـ الكـشـفـ عـنـ الـدـهـونـ،ـ أـوـ الـمـوـادـ السـكـرـيـةـ مـثـلـ الـجـلـيـكـوـجـينـ.ـ كـمـاـ يـثـبـتـ

**الأجسام السبيحية (Mitochondria)** ولا يترعرع على شكل النواة، وغالباً لا يحتاج إلى عملية غسيل نظراً لسهولة امتصاصه مع الماء والكحول الأثيلي. يتفاعل الفورمالدهيد مع المجموعات القاعدية في البروتينات، لذا نجد أن الأنسجة والخلايا المثبتة بالفورمالدهيد تصطربن جيداً مع الأصباغ القاعدية، نظراً لأن المجموعات الحمضية للبروتين حرة. يفضل أن تترواح مدة التثبيت بين ١٦ - ٤٨ ساعة وبالإمكان حزن العينات في المثبت ولفترات طويلة من الزمن.

يسbib هذا المثبت بعض التغيرات الداخلية، حيث يتوجه عنه فراغات كبيرة بين الخلايا المجاورة، كما أن سيلوبلازم الخلايا ينكحش تجاه النواة لذا يستحسن أن يضاف أحد الأملاح المتعادلة مثل كلوريد الصوديوم بنسبة ٧٥٪.. لكى يحد بعض الشيء من التغيرات سابقة الذكر والتى يعتقد أنها ناتجة عن التغير في الضغط الأسموزي .

#### رابع أكسيد الأوزمويوم Osmium Tetroxide

رابع أكسيد الأوزمويوم ( $\text{OSO}_4$ ) عبارة عن بلورات صفراء تذوب في الماء بنسبة ٧٪ فقط وأبخرته سامة وتتلف الخلايا الطلائية (Epithelial cells) المبطنة للعين والأنف والقلم. يعتبر هذا المثبت من المثبتات المضيفة، لكن مكان اتحاده مع البروتين غير معروف ويستعمل ك محلول مائي بتركيز ١٪. يمتاز بسرعة نفاذ بطئه نسبياً، ولا يترعرع كثيراً على الحجم، ويترك العينة طريحة نوعاً ما، وتزال آثاره من العينة بالغسل في الماء الحارى. ينفرد هذا المثبت بالقدرة على حفظ التراكيب الخلوية أفضل من أي مثبت آخر، كما يستحسن استخدام مادة الميثاكريليت (Methacrylate) لطمر العينات المثبتة في رابع أكسيد الأوزمويوم. ولقد لوحظ أن الأنسجة والخلايا المثبتة بهذا المثبت تتفاعل مع الأصباغ القاعدية فقط.

#### ثاني كرومات البوتاسيوم Potassium Dichromate

ثاني كرومات البوتاسيوم ( $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ) عبارة عن بلورات برتقالية اللون، تذوب في الماء بنسبة ١٠٪، ويستعمل كمثبت على شكل محلول مائي تركيزه حوالي ٥٪.

هذا المثبت يترك الأنسجة طرية، ولا يسبب أي تغير في الشكل العام للخلايا مع العلم أن النوية (Nucleolus) يحدث لها انكماش يعزى إلى فقدان كمية من الحمض النووي الريبيوزي (RNA)، وتزال آثاره بغسل العينة في الماء البارد.

الجدير بالذكر أن هذا المثبت لا يستعمل عند الرغبة عند دراسة النواة أو الكروموسومات، لأنه لا يستطيع ثبيت المادة الكروماتينية. كما أن العينات المثبتة بشان كرومات البوتاسيوم يمكن صبغها بكل من الأصباغ الحمضية والقاعدية.

### حمض الخليلك Acetic Acid

حمض الخليلك ( $\text{H}_3\text{C-COOH}$ ) عبارة عن سائل عديم اللون، ذو رائحة نفاذة، يمتزج جيداً مع الماء والإيثanol ويتبلور بالتبريد. هذا التبلور يذوب عندما تصل درجة حرارة المثبت إلى  $6^{\circ}\text{C}$ .

يعرف حمض الخليلك المركز باسم حمض الخليلك الثلجي (Glacial acetic acid) وهو سريع النفاذية، ويثبت الحموض النووي، كما يسبب زيادة ملحوظة في حجم الخلايا. لذا يضاف إلى كثير من المثبتات المركبة، لكي يحد من عملية الانكماش التي تنتع أثناء عملية الطرmer.

هذا المثبت لا يؤثر على صلابة النسيج، ولا يحدث أية تغيرات خارجية، ولا يحتاج إلى عملية غسل لسهولة امتزاجه مع الكحول الإثيلي.

يعتبر حمض الخليلك من المثبتات المشهورة في الدراسات السيتولوجية وبالذات لدراسة كروموسومات الخلية. ويصنف هذا المثبت ضمن المثبتات غير المضيفة.

### المثبتات المركبة Compound Fixatives

يعتبر الفورمالدهيد ورابع أكسيد الأوزمويوم الوحديين من المثبتات الأولية التي

يمكن استعمالها عملياً على شكل منفصل، أما بقية المثبتات الأولية فهي غالباً تمزج مع بعضها البعض بنسب تتفاوت حسب طبيعة الدراسة.

عندما يدخل في تركيب المثبت أكثر من مادة مثبتة أولية يعرف بالمثبت المركب أو المخلوط (Mixture fixative)، ومعظم المثبتات عبارة عن مثبتات مركبة.

المثبتات المركبة عديدة لكن يجب التركيز على أكثرها استعمالاً في مجال التحضيرات المجهرية الضوئية ومنها:

#### مثبت كلارك ١٨٥١ Clarke's Fixative ١٨٥١

يتكون من مثبتين أوليين هما:

١ - الكحول الأثيلي المطلق  $C_2H_5OH$  ٣ أجزاء

٢ - حمض الخليك الثلجي  $H_3C-COOH$  ١ جزء

هذا المثبت يعتبر من أقدم المثبتات المركبة المستعملة في التحضيرات المجهرية.

حمض الخليك الثلجي عبارة عن مثبت أولي يتسبب في انتفاح الخلايا بينما الكحول الأثيلي المطلق هو الآخر بمثابة مثبت أولي، لكنه يؤدي إلى انكماس الخلايا. لذا يمزج المثبتين معاً لتفادي الانكماس الناتج عن الكحول الأثيلي والانتفاح الناتج عن حمض الخليك الثلجي. ومن المعروف أن الكحول المطلق مسؤول عن ثبيت السائل النووي والسيتوبلازم إلا أنه لا يستطيع ثبيت البروتينات النووية (Nucleo-proteins) وهذا يقوم به حمض الخليك الثلجي.

يستعمل هذا المثبت بكثرة في الدراسات التشريحية والنسığية (Anatomical and histological studies) وأيضاً في الدراسات السيتولوجية (Cytological studies) وبالذات في دراسة الكروموسومات (Chromosomes) لكنه غير مناسب عند دراسة التراكيب السيتوبلازمية مثل الأجسام السبيحية لأنه يذيب الكثير من الدهون، كما ويسبب عملية تحثرا خشناً يؤدي إلى تحطيم مثل هذه التراكيب.

**مثبت زنكر Zenker's Fixative ١٨٩٤**

مثبت زنكر عبارة عن مثبت عام بل يعتبر من أحسن مثبتات الأنسجة نظراً لأنه يحافظ على المعالم الخلوية (Cytological details) بشكل ممتاز، ويكون من:

٥ جم	$\text{Hg Cl}_2$
٢،٥ جم	$\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$
١ جم	$\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$
١٠٠ مل	$\text{H}_2\text{O}$
١ مل	$\text{H}_3\text{C}\cdot\text{COOH}$

تحضر المكونات الأربع الأولى كل على حدة، وعند الاستعمال يضاف حمض الخليك الثلجي وتترك العينة لمدة ٣ - ١٨ ساعة بعدها تغسل بالماء الجاري لمدة ليلة كاملة قبل نقلها إلى ٧٠٪ كحول اثيلي يحتوي على قليل (٥٪) من اليود يدخل في تركيب هذا المثبت نوعان من المثبتات المختحة وهما الأول والثاني ومثبت مضاد للانكماس هو حمض الخليك الثلجي.

**مثبت فلمنج Flemming's Fixative ١٨٨٤**

١ - ٢٪ رابع أكسيد الاوزمويوم	$\text{OSO}_4$
٢ - ٥٪ ثالث أكسيد الكروم	$\text{CrO}_3$
٣ - ٢٠٪ حمض الخليك	$\text{H}_3\text{O}\cdot\text{COOH}$
٤ - ماء مقطر	$\text{H}_2\text{O}$

يعتقد أن إضافة المثبت المُخْرُ، ثالث أكسيد الكروم يساعد في الحصول على قطاعات برافينية جيدة لأن الشبكة الاسفنجية التي تكون، عندما تستعمل مثل هذه المثبتات، تساعد على تكوين فراغات تخللها بسهولة مادة البرافين. وإضافة المثبت غير المُخْرُ، رابع أكسيد الاوزمويوم يغطي النقص الناتج عن المثبت المُخْرُ، أما حمض

الخليلik فمعروف دوره في المساعدة على منع الانكماش النسيجي والذي يحدث عادة أثناء إعداد العينة للقطع. ترك العينة في المثبت لمدة ٢٤ ساعة، بعدها تغسل في الماء الجاري لمدة ٢ - ٤ ساعات قبل نقلها إلى ٣٠٪ كحول إيثيلي.

### مثبت هيل ١٩٠٣ Helly's Fixative

هذا المثبت عبارة عن خليط لثلاث مثبتات أولية حسب النسب التالية:

٥ جم	$\text{HgCl}_2$	١ - كلوريد الزئبق
٢٥ جم	$\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$	٢ - ثاني كرومات البوتاسيوم
١ جم	$\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$	٣ - كبريتات الصوديوم
١٠٠ مل	$\text{H}_2\text{O}$	٤ - ماء مقطر
٥ مل	$\text{H}_2\text{CO}$	٥ - فورمالين

ترجع المكونات الأربع الأولى معاً، وعند الاستعمال يضاف الفورمالين. يفضل قبل عملية غسل آثار المثبت في ٧٠٪ كحول إيثيلي إضافة ٥٪ يود إلى محلول الغسيل. وعملية الغسل هذه ضرورية نظراً لأن كلوريد الزئبق يسبب تغيرات مصطنعة خارجية على شكل ترسيبات حبيبية سوداء تذوب بغسلها في الكحول المحتوى على اليود. يمكن أيضاً نقل العينة مباشرة من المثبت إلى محلول مائي من ثاني كرومات البوتاسيوم الشيع عند درجة حرارة ٣٧°C يترك لمدة ٢٤ - ٤٨ ساعة ينقل بعدها إلى كحول ٧٠٪ به قليل من اليود، ثم تكمل عملية تنزع الماء في سلسلة كحوليّة ذات تركيز متدرج في الارتفاع. يعتبر مثبت هيل بمثابة مثبت مناسب لدراسة التركيب السيتوبلازمي (Cytoplasmic inclusions) بما فيها الدهون والأجسام السبيحية.

### مثبت التهان ١٨٩٤ Altmann's Fixative

هذا مثبت يتكون من مثبتين أوليين بالنسبة الآتية:

١ - ٢٪ رابع أكسيد الأوزميوم المائي	$\text{OsO}_4$	١ جزء
٢ - ٥٪ ثاني كرومات البوتاسيوم المائي	$\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$	١ جزء

يعتبر بمثابة مثبت مناسب لدراسة الأجسام السبحية (الميتابوندربيا)، ويفضل أن يكون سمك العينة في حدود ٢ مم، وأن تترك في المثبت لمدة ٢٤ ساعة، بعدها تغسل بالماء الجاري لمدة ليلة كاملة. وبها أن ثانية كرومات البوتاسيوم مادة مؤكسدة أقوى من رابع أكسيد الأوزميوم لهذا فهي تمنع تكون اللون الأسود الذي ينتج أحياناً عند استعمال رابع أكسيد الأوزميوم. لا يستعمل هذا المثبت لدراسة النواة والكريموسومات نظراً لأنه يذيب البروتينات النووية.

### **Carnoy's Fixative ١٨٨٦**

يتكون هذا المثبت من ثلاثة مثبتات أولية ممزوجة معاً بالنسبة الآتية:

١ - كحول أثيلي مطلق	$C_2H_5OH$	٦٠ مل
٢ - كلوروفورم	$CHCl_3$	٣٠ مل
٣ - حمض خليك ثلاثي	$H_3C-COOH$	١٠ مل

هذا المثبت المركب يشبه تماماً مثبت كلارك، إذ يستخدم في دراسات النواة والكريموزومات لكنه يتلف معظم التراكيب السيتوبلازمية. ثبت العينة لمدة ٢ إلى ٢٤ ساعة ولا يحتاج إلى عملية الغسل.

### **Bouin's Fixative ١٨٩٧**

يعتبر مثبت بوان من المثبتات المركبة التي تاسب أنسجة اللافقريات البحرية والثدييات. يستثنى من ذلك أنسجة الكلية والأعضاء التي تحتوي على خلايا مخاطية (Mucous cells) ويكون من الآتي:

١ - حمض البكريك ( محلول مائي مشبع)	٧٥ مل
٢ - فورمالدهيد (٪ ٤٠)	٢٥ مل
٣ - حمض خليك ثلاثي	٥ مل

ثبت العينة لمدة ١٢ ساعة وبالإمكان حفظها في هذا المثبت لفترة أطول، لكن يجب غسل أنوار المثبت الزائدة وبالذات حمض البكريك (والذي يعطي العينة لوناً

أصفى في عدة تغيرات من ٧٠٪ كحول إثيلي، ويفضل ألا تخرج المكونات السابقة إلا عند الاستعمال فقط.

### مثبت بوان الكحولي Alcoholic Bouin's Fixative

يسمى أيضاً بمثبت دوبيك - برازيل Duboscq-Brasil's fixative ويمتاز هذا المثبت بأنه ذو سرعة نفاذية عالية، ولذا يستخدم في تثبيت الحيوانات المفصلية والتي تعطي أجسامها مواد صلبة، أو ما يعرف بالجليد (Cuticle) ويكون من الآتي:

١ - كحول إثيلي ١٥٠ مل	٪ .٨٠
٢ - فورمالين ٦٠ مل	
٣ - حمض خلilik الثلجي ١٥ مل	
٤ - حمض بكريلك ١ جم	

تثبت العينة لمدة ساعتين أو أكثر (علماً بأنها تتصلب وتصبح هشة كلما طالت مدة التثبيت) ثم تغسل في عدة تغيرات من الكحول٪ .٩٠.

### مثبت هيدنهين (سوسا) Heidenhain's (Susa) Fixative ١٨٩٢

يستعمل هذا المثبت عند دراسة الأنسجة وبالذات أنسجة اللافقريات، ويكون من الآتي:

١ - كلوريد الزئبق HgCl <sub>2</sub> ٤٥ جم	
٢ - كلوريد الصوديوم NaCl ٥ جم	
٣ - ماء مقطر H <sub>2</sub> O ٨٠٠ مل	
٤ - حمض ثالث كلور الخليك Cl <sub>3</sub> C-COOH ٢٠ جم	
٥ - فورمالدهيد (٪ .٤٠) HCHO ٢٠٠ مل	
٦ - حمض الخليك الثلجي H <sub>3</sub> C-COOH ٤٠ مل	

تخرج المكونات الثلاثة الأولى معاً، وعند الاستخدام تضاف بقية المكونات الأخرى، ويفضل استعمال ماء البحر (Sea water) بدلاً من الماء المقطر، إذا كانت

العينة معزولة من حيوان بحري . مدة الشبّيت تتراوح بين ٢ - ٢٤ ساعة بعدها تنقل إلى ٩٦٪ كحول إثيلي يحتوي على قليل من اليود (٥٪). من المعروف أن كلوريد الزئبق في هذا المثبت لا يسبب أية تغييرات مصطنعة خارجية كما هي الحال في بقية المثبتات الداخل في تركيبها .

### مثبت شامبي Champy's Fixative ١٩١١

أحد المثبتات التي تحتوى على رابع أكسيد الاوزميوم الذي يعتبر مناسب جدا لدراسة التراكيب السيتوبلازمية للخلايا بشكل عام وبالذات الحيوانات الأولية (Protozoa) ويكون من الآتي :

١ - ١٪ حمض الكروم المائي	٧ مل
٢ - ٣٪ ثاني كرومات البوتاسيوم المائي	٧ مل
٣ - ٢٪ رابع أكسيد الاوزميوم المائي	٢ مل

تثبت العينة لمدة ٢٤ ساعة ، بعدها تغسل بالماء الحارى لمدة خمس ساعات ، ثم تنقل إلى ٣٠٪ كحول إثيلي بعدها يتزع منها الماء بالتدريج البطيء .

### مثبت شاودن Schaudin's Fixative

يتربّك هذا المثبت من ثلاثة مثبتات أولية تمزج معاً بالنسبة الآتية :

١ - كلوريد الزئبق المشبع (المائي)	HgCl <sub>2</sub>	١٠٠ مل
٢ - كحول إثيلي مطلق	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH	٥٠ مل
٣ - حمض الخليلك الثلجي	H <sub>3</sub> C·COOH	٥ مل

يضاف حمض الخليلك الثلجي قبل عملية التثبيت مباشرة وترك العينة في هذا المثبت لمدة ١٥ إلى ٦٠ دقيقة بعدها تغسل في محلول ٧٠٪ كحول يحتوى على ٥٪ من اليود .

يستعمل مثبت شاودن خصيصاً لثبيت الأوليات وبالاخص عند إجراء كشف فوبلجن (Feulgen).

**مثبت سانفيليis ١٩١٨ Samelie's Fixative**

يعتبر هذا المثبت من المثبتات غير الثابتة، نظراً لأنه يحتوي على مادة مختزلة وهي الفورمالدهيد ومادة مؤكسدة وهي حمض الكروم، لذا يحضر على شكل مجموعتين كالتالي:

المجموعة الأولى وتتكون من:

- |        |                         |
|--------|-------------------------|
| ١٠٠ مل | ١ - حمض الكروم المائي . |
| ٦٠ مل  | ٢ - حمض الخليك المائي . |

المجموعة الثانية وتتكون من:

- |        |                |
|--------|----------------|
| ١٠٠ مل | ١ - فورمالدهيد |
| ٦٠ مل  | ٢ - ماء مقطر   |

يمزج، قبل الاستعمال مباشرة، حجم معلوم من المجموعة الأولى مع نفس الحجم من المجموعة الثانية، وتبث العينة لمدة ساعة واحدة، بعدها تغسل العينة تحت الماء الجاري لمدة ساعة أخرى قبل نقلها إلى سلسلة تركيزها متدرج الارتفاع من الكحول الأثيلي، تبدأ من ٣٠٪ يمكن خزن العينة بعد ذلك في ٧٠٪ كحول إيثيلي عند درجة حرارة ٤°C. يعتبر هذا المثبت من أحسن المثبتات النووية (Nuclear fixatives) الذي يستخدم بكثرة في دراسة الكروموسومات والانقسامات الخلوية النباتية.

**Hollande's Fixative**

يتركب هذا المثبت من المكونات الآتية:

- |        |                       |
|--------|-----------------------|
| ٢٥ جم  | ١ - خلات النحاس       |
| ٤ جم   | ٢ - حمض البكريك       |
| ١٠ مل  | ٣ - فورمالدهيد        |
| ١,٥ مل | ٤ - حمض الخليك الثلجي |
| ١٠٠ مل | ٥ - ماء مقطر          |

تذاب اسيتات النحاس في الماء المقطر البارد ثم يضاف إليها حمض البكريك ببطء، وقبل الاستعمال مباشرة يضاف الفورمالدهيد وحمض الخليل الثلجي . يجب أن تغسل العينة بالماء قبل إعدادها للصبغ. يستعمل هذا المثبت مع الأوليات والخلايا المعزولة التي لا تحتاج إلى عملية طمر وتقطيع وهو بمثابة مثبت جيد لدراسة التراكيب السيتوبلازمية مثل أجسام جولي (Golgi bodies).

#### **Serra's Fixative**

يتكون هذا المثبت من ثلاثة مثبتات أولية، مثبت مخثر وهو الكحول الأئيلي، ومثبتين غير مخثرين، هما الفورمالدهيد وحمض الخليل الثلجي ، وتمزج معاً بالنسبة الآتية :

- |         |                       |
|---------|-----------------------|
| ٦ أجزاء | ١ - كحول إئيلي مطلق   |
| ٣ أجزاء | ٢ - فورمالدهيد        |
| ١ جزء   | ٣ - حمض الخليل الثلجي |

يستخدم هذا المثبت عند دراسة الحموض النووية مثل حمض (DNA) وحمض (RNA).

#### **Tjio's Fixative ١٩٥٨**

يشبه مثبت سيرا كثيراً ما عدا أن الكحول الأئيلي المضاف بتركيز ٩٥٪ بدلاً من ١٠٠٪، وكمية حمض الخليل الثلجي المضافة تكون أيضاً أقل ويكون من الآتي:

- |         |                       |
|---------|-----------------------|
| ٦ أجزاء | ١ - كحول إئيلي ٩٥٪    |
| ٢ جزء   | ٢ - حمض الخليل الثلجي |
| ١ جزء   | ٣ - فورمالدهيد        |

يستعمل هذا المثبت مع الخلايا المعزولة أو الخلايا المزروعة على أغطية الشرائح (Cells on cover-slips) عند الرغبة في دراسة الكروموسومات الخلوية حيث يساعد على فرد مثل تلك التراكيب. ثبت العينة لمدة من ٣٠ دقيقة إلى ٢٤ ساعة، لكن التثبيت

الطويل غير مرغوب فيه، كما هو متبع في معظم المثبتات التي يدخل في تركيبها حمض الخليك الثلجي.

## مشیت دیفدرسن Davidson's Fixative

يشبه مثبت تيجو لكنه يحتوي على نسبة عالية من الماء والفورمالدهيد ويكون كالأق:

٣٥ مل	١ - ماء مقطر
٣٠ مل	٢ - كحول إيثيلي٪ .٩٥
٢٠ مل	٣ - فورمالدهيد
١٠ مل	٤ - حمض الخليل الثلجي

تثبت العينة لمدة ٢٤ ساعة بعدها تنقل إلى ٧٠٪ كحول أثيلي وترك لمدة ١٢ - ٧٢ ساعة قبل عملية إعدادها للطمر والتقطيع. يستعمل هذا المثبت عند الرغبة في دراسة كروماتين الجنس (Sex chromatin) والذي لا يمكن تمييزه إلا في الطور البيني (Interphase) للخلايا.

وأخيرا يمكن تصنيف المثبتات المركبة إلى أربع مجموعات رئيسية على حسب نوع المثبتات الأولية التي تدخل في تركيبها وهي :

**المجموعة الأولى:** تتكون من مثبتات مخثرة + حمض خليك  
 (Coagulant + acetic acid)

وستعمل في الدراسات التسريحية والنسيجية مثل مثبت كلارك وزنكر.

**المجموعة الثانية:** تتكون من مثبتات مخثرة + مثبتات غير مخثرة + حمض خليك.

(Coagulant + non-congulant + acetic acid)

وستعمل في الدراسات النسيجية والسيتولوجية (Histological and cytological studies) والكثير منها يستعمل في دراسة الكروموسومات مثل مثبت فلمنج وبيان وسوسا وهرمان سانفليز.

**المجموعة الثالثة:** تكون من مثبتات مخثرة ومثبتات غير مخثرة.

(Coagulant + non-coagulant)

وتعتبر من أحسن المثبتات المناسبة للحفاظ على التراكيب السيتوبلازمية (Cytoplasmic inclusions) مثل مثبت هيلي وسامبي ولويسكي ومان ومثبت زنكر بدون حمض الخلبيك.

**المجموعة الرابعة:** تكون من مثبتات مخثرة فقط (Coagulant). هذه مجموعة قليلة من المثبتات المطورة لتناسب دراسة التراكيب السيتوبلازمية مثل مثبت التمان وريجيود (Regaud).

### الأصباغ

#### ● مقدمة ● تصنیف الأصباغ ● الموامل المؤثرة على الصبغ

##### مقدمة

تعرف الأصباغ المستخدمة في التحضيرات المجهرية بأنها تلك المواد التي تستعمل لتلوين التركيب الخلوي (Cellular structures) المختلفة لكي يصبح من السهل رؤيتها وتميزها عن بعضها البعض. والأصباغ معروفة منذ القدم، فلقد كان الإنسان يستخدمها في صبغ الملابس والجلود. وتعتبر صبغة الاليزارين (Alizarin) من أقدم الصبغات، وتستخلص من بعض جذور الأشجار. صبغة الحنا هي الأخرى من الأصباغ الطبيعية التي تستخدمها النساء للزينة وهي عبارة عن مسحوق أوراق نبات الحناء.

من المعروف أن الضوء العادي يتكون من سبعة ألوان مختلفة (ألوان الطيف) يمكن تمييزها بوساطة المنشور الزجاجي ، لذا نستطيع القول بأن المادة السوداء لها القدرة على امتصاص جميع ألوان الطيف ولذا تبدو مادة مظلمة ، أما المادة الحمراء فلها القدرة على امتصاص جميع الألوان ما عدا اللون الأحمر. إذن لون المادة يعتمد على طبيعة لون الطيف المنعكس عنها. تباين المواد المختلفة كثيراً فيما بينها من حيث قدرتها على امتصاص وعكس ألوان الطيف الضوئي وهذا مرتبط بتركيب جزيئات المادة ونوعية الروابط بين ذراتها ، ولقد لوحظ أن معظم المواد الملونة تكثر فيها الروابط المزدوجة

«الثانية» مثل مادة الكلوروفيل (Chlorophyle) الخضراء في النبات أو مادة الليكوبين (Lycopene) الحمراء في الطماطم. والأصباغ عبارة عن مركبات عضوية قد تكون عطرية (Aromatic) أو تشبه الملح (Salt-like) ومتبولة صلبة (Crystalline solid) لكنها تذوب في الماء أو المحاليل المائية على شكل أيونات (Ions)، قد تكون أيونات موجبة (Cations) أو أيونات سالبة (Anions) ملونة. تتحدد الأيونات الملونة كيميائياً مع جزيئات المكونات الخلوية للعينة بشكل عام وعندما يحدث مثل هذا الاتحاد فإن الأيونات لا تفقد لونها وينعكس ذلك اللون على العينة نفسها. الصبغة مادة عضوية تتكون من شقين، شق يعزى إليه لون الصبغة ويعرف بالحامل اللوني (Cromatophore) وشق يعزى إليه ارتباط حامل اللون مع جزيئات المادة المراد صبغها، ويطلق عليه اسم مساعد التلوين . (Auxochrome)

### تصنيف الأصباغ

وعموماً تصنف الأصباغ تبعاً لنوعية مساعد التلوين إلى الآتي:

- |                 |                   |
|-----------------|-------------------|
| Basic dyes      | (١) أصباغ قاعدية  |
| Acidic dyes     | (٢) أصباغ حمضية   |
| Amphoteric dyes | (٣) أصباغ متذبذبة |

### الأصباغ القاعدية

إذا كان مساعد التلوين لديه القدرة على الارتباط مع الأيونات (Anions) بجزئيات المادة المراد صبغها فالصبغة قاعدية. كما تعرف الأصباغ القاعدية بتلك الأصباغ التي لها القدرة على صبغ الأجزاء الحمضية من التراكيب الخلوية مثل صبغة فولجن (Feulgen) والمعروف أنها تتفاعل مع محتويات النواة الحمضية مثل مادة الد. ن. أ. وتعرف المادة التي تصطفي بالصبغات القاعدية بالمادة محجة للصفات القاعدية (Basophilic). عادة الأصباغ القاعدية يكون مساعد التلوين فيها عبارة عن مجموعة أمينية (-NH<sub>2</sub>) أو أحد مشتقاتها.

## الأصباغ الحمضية

أما إذا كان مساعد التلوين لديه القدرة على الارتباط مع الكاتيونات (Cations) فالصبغة حمضية أو تلك الصبغة التي لها القدرة على صبغ الأجزاء الخلوية القاعدية مثل صبغة الأيوسين (Eosin). أما المادة التي تصطبغ بالصبغات الحمضية فتعرف بالمادة محبة الصفات الحمضية (Acidophilic). مساعد التلوين في الأصباغ الحمضية عبارة عن مجموعة هيدروكسيلية (-OH) أو كربوكسيلية (COOH) أو كبريتية (-SO<sub>3</sub>H). ويعتبر حمض البكريريك (Picric acid) من الأصباغ الحمضية ويعزى لونه الأصفر إلى مجموعة النترو (NO<sub>2</sub>) ، أما عملية التفاعل أو الارتباط فتعزى إلى وجود مجموعة الهيدروكسيل (-OH).

## الأصباغ المتذبذبة

يوجد نوع خاص من الأصباغ تكون بمثابة صبغة قاعدية في الوسط الحمضي وحمضية في الوسط القاعدي ، مثل هذه الأصباغ تعرف بالأصباغ المتذبذبة (Amphoteric) مثل صبغة الهيماتين (Haematin).

كما يمكن تقسيم الأصباغ إلى قسمين رئيسيين بناء على طبيعة المادة الصبغية إذا كانت طبيعية المصدر أو مصنعة .

## الأصباغ الطبيعية

الأصباغ الطبيعية (Natural dyes) تتمثل في تلك الأصباغ المستمدة من مصادر طبيعية سواء كانت حيوانية أو نباتية . من الأصباغ ذات المصدر الحيواني ، صبغة القرمز (Cochineal) والمستخرجة من لعاب أنثى حشرة الكوكس (Coccus). أما الأصباغ ذات المصدر النباتي فهي كثيرة وتعتبر صبغة الهيماتوكسلين (Haematoxylin) (Bemathate المثال التموجي والمستخرجة من نبات الكاسالبينا (Caesalpina) الموجود بشكل شائع في أمريكا الجنوبية .

## الأصباغ المصنعة

الأصباغ المصنعة أو المركبة (Synthetic or compound dyes) تتمثل غالبية العظمى من الأصباغ المستعملة في عصرنا الحاضر، ويقصد بها تلك الأصباغ المحضرة نتيجة لعدة تفاعلات كيميائية. تكمن أهمية هذه الأصباغ أساساً في إمكانية صبغ العينة بأكثر من لون واحد، وذلك بمرجع العديد من الأصباغ معاً أو بتمرير العينة على محليل طيفية مختلفة.

كما تصنف الأصباغ أيضاً على حسب طبيعة الصبغ إلى:

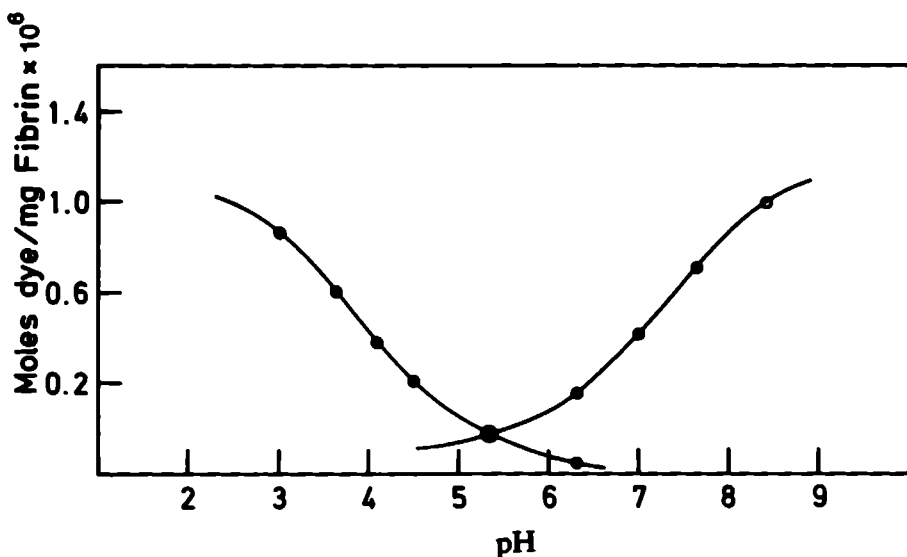
- ١ - صبغ بسيط (Simple staining) : عندما تتلون مكونات النسيج الخلوي بلون واحد.
- ب - صبغ متخصص (Specific staining) : وهذا النوع من الصبغ يتم بحيث تصطبغ مكونات خلوية محددة بلون خاص مثل استخدام صبغة فوجن لصبغ مادة الحمض النووي الريبوزي اللاوكسجيني (DNA) في النواة.
- ج - صبغ مضاد (Counter staining) : ويقصد بهذا النوع من الصبغ بأن تصبغ أجزاء مختلفة من العينة بلون خاص وتتصبغ بقية الأجزاء بلون آخر معاكس مثل استخدام صبغة الأيوسين وصبغة الهيماتوكسيلين.
- د - صبغ متعدد (Multiple staining) : ويقصد به صبغ مكونات العينة النسيجية بالوان مختلفة في آن واحد سواء كان باستخدام صبغة واحدة مثل صبغة لشمان (Leishmann) ، أو مزج من العديد من الصبغات في محلول واحد مثل صبغة مالوري (Mallory) أو أن تمر العينة أثناء الصبغ على العديد من محليل الصبغ المختلفة.

## العوامل المؤثرة على الصبغ

توجد عوامل كثيرة تؤثر على عملية الصبغ مثل تركيز أيونات الهيدروجين أو ما يُعرف بالأس الهيدروجيني (pH) ، المثبت ، درجة الحرارة ، قوة تأين الصبغة نفسها ، الترابط الكيميائي (Chemical affinity) ، التركيز (Concentration) ، نفاذية الصبغة (Permeability) داخل أجزاء العينة.

### الأس الهيدروجيني

لقد وجد أن الأس الهيدروجيني يلعب دوراً مهماً في عملية الصبغ سواءً مع الأصباغ الحمضية أو القاعدية على حد سواءً. عند دراسة تأثير الأس الهيدروجيني على صبغ بروتين الفبرين (Fibrin) بكل من صبغة الأخضر السريع (Fast green) الحمضية وصبغة أزرق المثيلين (Methylene blue) القاعدية اتضح من الدراسة أن كليهما تتفاعل بدرجة قوية مع الفبرين عند أنس هيدروجيني محدد. يصطبغ البروتين جيداً عندما يصل فيه الأنس الهيدروجيني إلى ٣ (pH 3) في حالة الصبغ بالأخضر السريع، وعندما تصل قيمة الأنس الهيدروجيني ٨ (pH 8) في حالة الصبغ بأزرق المثيلين (شكل ١٥ - ١).



شكل ١٥ - ١ : العلاقة بين الأنس الهيدروجيني ونوعية الصبغة.

○ صبغة أزرق المثيلين.

● صبغة الأخضر السريع.

الثبات

لقد وجد أن التركيب الخلوي تتفاعل بشكل أوضح مع الأصياغ الحمضية والقاعدية بعد التثبيت، كما أن نوع المثبت يلعب دوراً مهماً في عملية التفاعل الكيميائي للأصياغ. يعزى تأثير المثبت المستخدم على صبغة ما دون أخرى إلى الترابط الذي يتم بين المثبت وجموعات خاصة في بروتينات العينة المصبوغة، مما يجعل مثل هذه المجموعات غير قابلة للتفاعل مع الأصياغ الأخرى من الصبغات.

العينات المثبتة في الفورمالدهيد لديها قدرة جيدة للتفاعل مع الأصباغ القاعدية، بينما تلك العينات المثبتة في كلوريد الزئبق تصطبيغ بدرجة قوية مع الأصباغ الحمضية. يعتقد أن زيادة قابلية الأصباغ بالصبغات الحمضية في الأنسجة المثبتة بوساطة كلوريد الزئبق أو ثاني كرومات البوتاسيوم ناتج عن اتحاد أيونات الزئبق أو الكروم مع المجموعات الحمضية الحرة للبروتين وبالذات جموعات الكربوكسيل والهيدрокسيل وكذلك حمض الفوسفور (Phosphoric acid) في الحموض النووي (Nucleic acids). أما المثبتات الحمضية مثل مثبت كارونوي (Carnoy's fixative) والذي يعتبر بمثابة مثبت خاص للكروموسومات نظراً لقدرته الفائقة على ترسيب البروتينات النووية (Nucleoproteins) وتكسرير الروابط بين الحموض النووي والبروتينات في الكروموسومات، لذا يعتقد أن مثل هذا التفاعل آنف الذكر يسبب تحرير عدد كبير من المجموعات الحمضية للبروتينات والحموض النووي ما يؤدي إلى التفاعل القوى مع الأصباغ القاعدية.

الرابط الكيميائي

يعتمد الترابط الكيميائي بين مكونات الأنسجة الخلوية والأصباغ أساساً على نوعية هذه المكونات. وهناك الكثير من المكونات النسيجية التي تعتبر بمثابة مكونات خلوية حضية مثل الحمض النووي الريبيوزي اللاوكسجيني (DNA) والكروماتين والحمض النووي الريبيوزي (RNA) والبروتينات النوروبية الريبيوزية (Conjugated Ribonucleo protein) والمادة الغضروفية، وكذلك الكثير من الدهون

. مكونات أخرى مثل ستيوبلازم الغالية العظمى من الخلايا وبالذات العضلية المتقبضة، تمتاز بأنها ليست حضياً أو قاعدياً، وإنما يعتبر بمثابة بروتينات حمضية قاعدية (متبدلة) (Amphoteric) أي تبعاً لطبيعة الأُس الهيدروجيني لسائل الستيوبلازم. وهناك مكونات ثالثة مثل الكولاجين (Collagen) وسيتوبلازم خلايا الدم الحمراء والحبسيات الموجودة في خلايا الدم البيضاء الحمضية (Eosionophil leucocytes) تعتبر بمثابة مكونات قاعدية.

تعزى الطبيعة الحمضية لكل من (RNA و DNA) والدهون الفوسفورية إلى مجاميع الفوسفور (Phosphoric groups) الموجودة في كل مكون. أما الطبيعة الحمضية التي تمتاز بها السكريات المتعددة المخاطية (Mucopolysaccharides) في الفضاريف وبعض من الإفرازات المخاطية تنساب إلى مجموعات الكبريات والكربوكسيل فيها. لهذا تعرف مثل هذه المكونات الخلوية الحمضية بمحة الأصباغ القاعدية (Basophilic) نظراً لأن مثل هذه المكونات لا تصطبغ إلا بالأصباغ القاعدية (Basic dyes). وكما شرح آنفاً فإن التفاعل يتم على شكل ترابط بين الشحنات السالبة للمكونات الحمضية مع الشحنات الموجبة في الصبغات القاعدية بالبروتينات الحمضية القلوية لأن تفاعلاً مع الأصباغ يعتمد كثيراً على التوازن بين مكوناتها من الحمض الأمينية الحمضية (Acidic amino acids) مثل الأسبارتيك (Aspartic) والجلوتاميك (Glutamic) والحموض الأمينية القاعدية (Basic amino acids) مثل الليسين (Lysine) والأرجينين (Arginine) وهذه البروتينات الحمضية القاعدية إذا وجدت في وسط حمضي فإن الحموض الأمينية القاعدية تصبح موجبة الشحنة كما في ( $\text{NH}_3^+$ ) وإذا وجدت في وسط قاعدي فإن الحموض الأمينية الحمضية تتأين وتصبح سالبة ( $\text{COO}^-$ ). لهذا يمكن صبغ المكونات الخلوية المتبدلة (الحمضية القاعدية) بالأصباغ الحمضية أو القاعدية على السواء بعد التحكم في قيمة الرقم الهيدروجيني. عملياً يمكن للدارس أن يصيغ المادة الكروماتينية دون الستيوبلازم إذا استعمل صبغة قاعدية مذابة في محلول حمضي مثل صبغة أخضر المثايل (Methyl green) والمذابة في حمض الخليك المخفف لهذا تتلون مادة الكروماتين الحمضية أساساً بصبغة أخضر المثيل لكن الستيوبلازم ذات الطبيعة الحمضية القاعدية (المتبدلة) سوف يكتسب طبيعة قاعدية من محلول

الحمضي، وهذا سوف يعكس بدوره على عدم قدرة الصبغة القاعدية على التفاعل مع مادة السيتوبلازم، ولذا يدو عديم اللون.

أما المكونات الخلوية القاعدية مثل الكولاجين (Collagen)، والمعروف أنه بروتين قاعدي، فتعزى قلويته إلى احتواه على حوض أمينية قاعدية مثل الجلايسين (Glycine) والهستيدين (Histidine)، لذا نجد أنه يتفاعل مع الأصباغ الحمضية.

لكن هناك أصباغ معينة لها القدرة على صبغ بعض المكونات النسيجية بلون مختلف عن اللون الذي تبدو عليه في محاليلها، مثل هذا النوع من الأصباغ تعرف بالأصباغ متغيرة اللون (Metachromatic dyes). عملية تغير اللون ذاتها تعرف بالتحول اللوني (Metachromasy). أما المواد الخلوية التي تصطبغ فتسمى بالمواد محلولة اللون (Chromotoropes). الجدير معرفته أن هذه الأصباغ المتحولة ذات طبيعة قاعدية وتفاعل مع محلولات اللون الحمضية. الغريب أن التغير اللوني الذي تحدثه هذه محلولات اللونية ذاتها يكون في نفس النط، فالصبغة الخضراء (Green dye) تحول إلى زرقاء والصبغة الزرقاء تحول إلى حمراء، أما الصبغة الحمراء فتحتحول إلى اللون البرتقالي أو الأصفر، هذا يعني أن الامتصاص العالي للأصباغ يسير في اتجاه الموجات قصيرة الطول لكن الحقيقة الفعلية للتحول اللوني لا تزال غير واضحة المعالم تماماً. ويعتقد أن الأصباغ المتحولة اللون لديها الميل لتشكيل ثانيات (Demeric) أو متبلمرات (Polymers) لونية في محاليلها المائية. أما محلولات اللون فتبعد أنها مواد تفضل وبشدة هذا الاشكال الثنائية أو المتبلمرة من الصبغة وتنظمها على سطوحها بمسافات مناسبة، ويعزى التحول اللوني إلى مثل هذا الترتيب الخاص.

وبما أن الغالبية العظمى للمكونات الخلوية عادة تتفاعل لكن بدرجة متفاوتة مع أي صبغة سواء كانت قاعدية أو حمضية، فلقد استغلت مثل هذه الظاهرة إلى تحديد مدة الصبغ بحيث يصبح نوع معين من المكونات الخلوية قبل بقية المكونات الأخرى. مثل هذه العملية تعرف بالصبغ التدرج (Progressive dyeing).

(Progressive dyeing).

لكن لو سمح

للمكونات بالتفاعل مع الصبغة حتى تصطبغ جميع المكونات ثم أزيل الزائد من الصبغة بالتدريج فإنه بالإمكان تحت المراقبة المجهرية التحكم في شدة الصبغة المختصة بدرجة تحمل بعض المكونات الخلوية ذات صبغة جيد وبينما الآخر عديم الاصطباخ تماماً، هذا الصبغ يعرف بالصبغ الرجعي (Regressive dyeing) أو صبغ التهايز أو التفريغ (Differentiation). عموماً تستعمل الأصباغ القاعدية في عمليات الصبغ الرجعي عند استعمال الحموض كعوامل مفرقة والتي تحمل المكونات الحمضية القاعدية (Amphoteric) ذات طبيعة قاعدية، وهذا يجريها على الانفصال عن الأصباغ القاعدية. المحاليل القلوية يمكن استعمالها كذلك في عملية التهايز مع الأصباغ الحمضية، كما أن عملية التهايز يمكن أن تتم بمعالجة النسيج المصبوغ بمحلول يحد من عملية التأين لكنه يستطيع أن يذيب الصبغة. يعتبر الكحول الأثيلي من المحاليل المناسبة للتهايز لأن لديه القدرة على إذابة الصبغة بشكل سريع وبالذات من المكونات النسيجية ضعيفة الصبغ. بهذا يمكن التحكم في كمية الصبغة حسب الرغبة بعدها يجب إزالة آثار الكحول المذيب بأي محلول آخر لا تذوب فيه الصبغة مثل الزيولو حتى يظل المكون التركيبي المطلوب في حالة جيدة من الصبغ.

### التركيز

لا شك أن تركيز المادة الخلوية له دور لا يأس به في عمليات الصبغ، فمدة الاصطباخ تزداد كلما زاد تركيز المادة الخلوية في العينة، فلو احضرنا قرصين ٥٪ و ٢٠٪ من مادة الجيلاتين وثبتناهما بالفورمالدهيد ثم قطعناهما إلى شرائح رقيقة ولكن بنفس السمك. لو صبغنا مثل هذه الشرائح بصبغة واحدة ولدة زمنية واحدة فإن القطعة التي بها ٢٠٪ جيلاتين سوف تنتص كمية أكبر من الصبغة لاحتواها على مواد قابلة للصبغ بتركيز أعلى.

### النفاذية

إن كمية الصبغة المتصنة من قبل أي مكون خلوي في مدة محددة لا تعتمد على تركيز المادة، أو على شحنات المجموعات المتفاعلة فقط، بل تعتمد أيضاً على مدى

سهولة نفاذ الصبغة وسرعة وصولها إلى التركيب الخلوي . كما تتفاوت الأصباغ فيما بينها كثيراً فمنها سريع النفاذية ومنها العكس ، ويمكن إثبات ذلك بالتجربة . لو أخذنا عدة أنابيب تحتوي على تركيز ثابت من مادة الجيلاتين وأضفنا إليها أصباغ مختلفة ذات تركيز واحد لوجدنا سرعة الانتشار تتفاوت على حسب طبيعة الصبغة . تعتبر صبغة الإيوسين (Eosin) وصبغة البرتقالي (Orange G) من الصبغات سريعة النفاذية ، بينما صبغة أزرق المثيل (Methyl blue) تعتبر من الصبغات بطئ النفاذية . كما يعتقد أن الصبغات سريعة النفاذية لها القدرة على الذوبان على شكل أيونات مفردة بينما الصبغات بطئ النفاذية تميل إلى تكون محاليل غروية .

### بيانات اللصق

#### ● مقدمة ● الراتنجات الطبيعية

#### ● الراتنجات المصنعة

#### مقدمة

إن الهدف النهائي الذي يجب أن تكون عليه القطاعات النسيجية أو الخلايا المصبوغة على الشرائح المجهرية هو المحافظة عليها بشكل دائم (Permanent) لتسهيل عملية فحصها وتخزينها دون تغير ملحوظ فيلونها أو شكلها. لهذا تستخدم عادة بيانات خاصة للصق غطاء الشريخة (Cover-slip) جيداً على القطاع أو الخلايا المثبتة فوق الشريخة المجهرية. بيانات اللصق هذه يجب أن تفرد بسميات خاصة، فلا تغير من طبيعة لون الصبغة للنسيج أو الخلايا كما توفر عملية لصق جيدة لغطاء الشريخة وأن يكون معامل انكسارها (Refractive index) مساوياً أو مقارب لمعامل انكسار العينة الموجودة على الشريخة. في الوقت الحاضر يوجد العديد من بيانات اللصق، فقد تكون مادة راتنجية طبيعية (Natural resin) (مادة صمغية تسيل من بعض الأشجار عند قطعها أو جرحها). وقد تكون مادة راتنجية مصنعة (Synthetic resin) أو بيئية لاصقة مائية (Aqueous mounting medium). أما عملية اللصق ذاتها فتتم بوضع قطرة مناسبة من المادة الاصقة على القطاع أو الخلايا الموجودة على الشريخة بعدها يوضع غطاء الشريخة ويحذر شديد حتى لا تكون أية فقاعات هوائية (Air-bubbles) بين الشريخة وغضائتها.

### الراتنجات الطبيعية Natural Resins

يستخرج هذا النوع من البيئات اللاصقة من مصادر طبيعية مثل مادة بلسم كندا (Canada balsam) أو مادة الإيوبارال (Euparal). النوع الأول مادة شائعة الاستعمال، وتذوب جيداً في الزيتول، لذا يجب نزع الماء وكذلك الكحول من العينة وتشبعها بالزيتول قبل استخدامها كمادة لاصقة، يبلغ معامل الانكسار لمادة بلسم كندا حوالي ١,٥٢، لكن من أهم عيوبها أنها تحول إلى اللون الأصفر مع الزمن كما أنها تجف وتنكسر وتغير من لون النسيج مع مرور الزمن أيضاً. أما مادة الإيوبارال (Euparal) فهي الأخرى مادة تستخرج من مصادر طبيعية (صمغ الأشجار) وتذاب في الكحول وتحتاز بأنها أكثر صلابة من مادة بلسم كندا، ولا تسبب أي تغير لوني لصبغة النسيج والخلايا. يمكن استخدام هذه المادة اللاصقة مباشرة مع سحبات الدم والخلايا المحضرة بطريقة المرس أو السحب أو الشر لكن بعد ما تجف مثل هذه التحضيرات تماماً. أما في حالة القطاعات النسيجية فيتحتم أن يتزع الماء منها حتى تصل إلى الكحول ٩٥٪ فقط بعدها يمكن استعمال هذه المادة اللاصقة. أما المواد التي تدخل في تركيب مثل تلك المادتين اللاصقتين فهي كالتالي:

**مادة بلسم كندا:**

**تركيب مادة بلسم كندا من المواد الآتية:**

Terpenes	التربيبات
Carboxylic acid	حمض كربوكسيلي
Gum damar	صمغ دمار
Gum sandarac	صمغ السندروس

**مادة الإيوبارال**

**تركيب هذه المادة من المكونات الآتية:**

Oil of eucalyptus	زيت إوكاليلوس
Gum sandarac	صمغ السندروس
Salol	سالول

<b>Paraldehyde</b>	<b>بارالدهيد</b>
<b>Menthol</b>	<b>مثول</b>
<b>Camphor</b>	<b>كافور</b>

### الراتنجات المصنعة Synthetic Resins

تمتاز الراتنجات المصنعة أو المركبة على الطبيعة بأنها أكثر ثباتاً (Stable) ، ويأنها خاملة (Inert) ، وتذوب جيداً في الزيلول والتولوين (Toluene) ، وتبغ بسرعة، وتلتتصق جيداً بالزجاج، كما تمتاز بلونها الشاحب (Pale) والذي لا يصفر مع مرور الزمن وبإمكان تحديد مكوناتها بشكل دقيق . ومن أهم مميزاتها أيضاً أن معامل انكسارها مناسب للفحص المجهرى والذي يتراوح عادة فيها بين ١٠٥٣ إلى ١٠٥٤ . ولعل من أشهر الراتنجات المصنعة ما يعرف بالبرماونت (Permount) والبيكوليت (Piccolyte) وراتنج هارليكو المصنع (HRS)) والكليرماونت (Harleco synthetic resin) والكليرماونت (Kleermount) والمستوكلايد (Histoclad). كما أن البروتكس (Pro-texx) والناماونت (Namount) والبريزيرفاسلايد (Preservaslide) تعتبر من الراتنجات المصنعة . في الحقيقة لا نستطيع أن ننفصل بين تلك البيئات نظراً لتكاملها في الجودة، فجميعها تذوب في الزيلول أو التولوين أو المذيبات الهيدروكرbonesية العطرية (Aromatic hydrocarbon).

البيئات اللاصقة المائية أساسية لحفظ المكونات النسيجية وصبغاتها التي عادة تذوب في الكحولات أو الهيدروكرbonesات . لكن البيئات اللاصقة المائية تشتراك في أن مكوناتها تكون عادة من ثلاثة عناصر رئيسية وهي :

- ١ - الجيلاتين (Gelatin) والصمغ العربي (Gum arabic) يستعمل كعامل تقوية (Solidifying agent)
- ٢ - السكر (Sugar) والأملاح (Salts) تستعمل لزيادة معامل الانكسار (Refractive index)
- ٣ - الجلسرين (Glycerol) لكي يحمي العينة من الجفاف أو التكسر.

كما تحتوي البيئة اللاصقة المائية عادة على مادة حافظة (Preservative) مثل الفينول (Phenol) وحمض الكربوليك (Carbolic acid) والثيمول (Thymol) والمرثiolate (Mold growth) والزيفران (Zephiran) وذلك لمنع نمو فطريات التعفن (Merthiolate) ومن أشهر البيئات اللاصقة المائية ما يلي :

### Kaiser glycerine jelly جيلاتين الجلسرين القيصري

ماء مقطر	٥٢ مل
جيلاتين	٨ جم
جلسرين	٥٠ مل
فينول	١٠ جم

يترك الجيلاتين في الماء لمدة ساعتين ، يضاف بعدها الجلسرين والفينول ثم ترفع درجة حرارة محلول حتى  $٦٥ - ٧٠^{\circ}\text{م}$  ، ويحرك محلول لمدة ١٥ دقيقة حتى يتجانس تماماً.

يمكن حفظ مثل هذه البيئة في زجاجة جيدة الإحكام وعند درجة حرارة الثلاجة . لو زادت درجة حرارة محلول عن  $٧٥^{\circ}\text{م}$  فإن الجيلاتين يتتحول إلى ما يعرف ما بعد بالمتاجيلاتين (Metagelatin) ، وهذا النوع الأخير لا يتصلب ويبلغ معامل انكسار هذه البيئة ١,٤٢ عند درجة حرارة الغرفة .

### Aputy's medium بيته آبائى

صمغ عربي	٥٠ جم
سكروز	٥٠ جم
ماء مقطر	٥٠ مل
ثيمول	٠,٠٥ جم

يداب الصمغ العربي في ماء دافئ ثم يضاف السكرورز وعند تمام الذوبان يرشح

المحلول ويترك ليبرد ثم تضاف المادة الحافظة مثل الثيمول. يبلغ معامل انكسار هذه البيئة ١,٥٢.

#### **Farrant's medium بيئة فرانت**

صمغ عربى	٤٠ جم
جلسرین	٤٠ مل
ماء مقطر	٤٠ مل
فينول	٠,١ جم

يداب الصمغ العربي في الماء أولاً ثم يضاف إليه الجلسرين والمادة الحافظة مثل الفينول ويبلغ معامل الانكسار لهذه البيئة ١,٤٢.

#### **Gray and Wess medium (PVA) بيئة قرائى ووس**

كحول البوليفينيل	٢ جم
جلسرین	٥ مل
٧٠٪ أسيتون	٧ مل
حمض اللبن	٥ مل
ماء مقطر	١٠ مل

تعمل عجينة من الكحول والأسيتون ثم تزج نصف كمية الماء المقطر مع الجلسرين مع التحريك المستمر، ثم تضاف كمية الماء المتبقية قطرة قطرة مع الاستمرار في التحريك. لون محلول سوف يكون عكراً لكن يستحسن تدفته لمدة عشر دقائق في حمام مائي حتى يصبح لونه رائقاً.

## الفصل السابع عشر

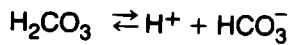
### المحاليل المنظمة

- مقدمة ● محلول حمض الخل / الخلات
- محلول الكاكوديلات ● محلول الفوسفات ● محلول الترس ● محلول خلات الفيرونا

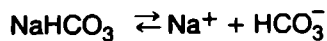
#### مقدمة

من المعروف أن الأس الهيدروجيني ( $\text{pH}$ ) للخلايا يلعب دوراً مهماً في سرعة التفاعلات الكيميائية الحيوية، وأي تغير طفيف في قيمة الأس الهيدروجيني قد يكون ذو تأثير بالغ على سرعة مثل هذه التفاعلات. لذا نجد أن الخلايا الحية تمتاز بـ بميكانيكية فريدة تعمل دائماً على المحافظة على طبيعة الأس الهيدروجيني من خلال تفاعلات كيميائية تتحكم فيها محاليل يطلق عليها اسم المحاليل المنظمة (Buffers). ولكي نفسر أهمية المحاليل المنظمة لابد من التطرق لشرح المثال التالي.

لو فرضنا أن لدينا محلولاً منظماً مكوناً من حمض الكربونيك ( $\text{Carbonic acid, H}_2\text{CO}_3$ ) وبيكربونات الصوديوم ( $\text{Sodium bicarbonate, NaHCO}_3$ ). حمض الكربونيك من الحموض ضعيفة التأين، ويوجد دائماً في حالة متعادلة على الشكل الآتي:



أما البيكربونات فهي الأخرى تأين كما في المعادلة التالية:



لو أضفنا أيونات هيدروجين ( $\text{H}^+$ ) إلى هذا محلول فتحتها سوف تتحدد مع أيونات البيكربونات ( $\text{HCO}_3^-$ ) مكونة حمض كربونيك لكي يبقى تركيز أيونات الهيدروجين ثابتاً

في محلول. أما لو أضفنا أيونات الهيدروكسيل ( $\text{OH}^-$ ) فلأنها ستتحدد مع أيونات الهيدروجين مكونة ماء، وينجم عن تأين حمض الكربونيك معطياً أيونات هيدروجين تحمل عمل تلك المتفاعلة مع الهيدروكسيل لكي يعود تركيز أيونات الهيدروجين إلى الوضع الأصلي. وهذا يعتبر حمض الكربونيك كمخزن إمداد لأيونات الهيدروجين لو استخدمت القواعد، أما البيكربونات فتحدد مع أيونات الهيدروجين عند إضافة زيادة من الحمض. وتتجدر الاشارة إلى أنه يفضل دائمًا تحضير المحاليل المنظمة في مكان منفصل فيه الأبخرة بعيداً وحالاً المعروف بـ (Fume hood).

### أنواع المحاليل المنظمة

#### ١ - محلول حمض الخل / الخلوات المنظم (Acetic Acid/ Acetate Buffer (Walpole)

- ١ - ٠,٢ جزء حمض الخل (١١,٥٥ مل / ١ لتر).
  - ب - ٠,٢ جزء خلات صوديوم (٢٧,٢٥ جم  $\text{CH}_3\text{COONa}$  ، في ١ لتر).
- كما هو مبين في الجدول تضاف الحجوم من محلولي ١، ب ويكملا الحجم النهائي إلى ١٠٠ مل بالماء المقطر، لكي يعطي الأس الهيدروجيني المطلوب:

الأس الهيدروجيني pH	محلول ب (مل)	محلول ا (مل)
٣,٦	٣,٧	٤٦,٣
٣,٨	٦,٠	٤٤,٠
٤,٠	٩,١	٤١,٥
٤,٢	١٣,٢	٣٦,٨
٤,٤	١٩,٥	٣٠,٥
٤,٦	٢٤,٥	٢٥,٥
٤,٨	٣٠,٦	٢٠,٤
٥,١	٣٥,٣	١٤,٨
٥,٢	٣٩,٥	١٠,٥
٥,٤	٤١,٢	٨,٨
٤,٨	٤٥,٢	٤,٨
٦,٥	٤٦	٠,٧٥

## ٢ - محلول الكاكوديلات المنظم (Plumel)

وهذا المنظم غالباً ما يستخدم لتعديل الأس الهيدروجيني للالدھيدات المستخدمة في ثبيتات عينات المجهر الإلكتروني، ويجب الاحترام من هذا المحلول لأنّه سام لما يحتويه من الزرنيخ. وتحضيره كالتالي:

محلول أ - ٠,٢ جزء كاكوديلات الصوديوم  $(\text{Na}(\text{CH}_3)_2\text{AsO}_2\cdot 3\text{H}_2\text{O})$  ٤٢,٨ جم ويكمّل الحجم إلى ١٠٠٠ مل بماء المقطّر.

محلول ب - ٠,٢ جزء حمض الهيدروكلوريك (١٠ مل حمض الهيدروكلوريك المركز ٣٦ - ٣٨٪) ويضاف إليها ٦٠٥ مل ماء مقطّر.

يضاف الحجم المبين في الجدول من محلول (ب) إلى ٥٠ مل من محلول (أ) ثم يكمّل الحجم الكلي إلى ٢٠٠ مل بماء المقطّر للحصول على الأس الهيدروجيني المطلوب.

الأس الهيدروجيني	محلول ب (مل)
٥,٠	٤٧,٥
٥,٤	٤٣,٠
٥,٦	٣٩,٢
٥,٨	٣٤,٨
٦,٠	٢٩,٦
٦,٤	١٨,٣
٦,٦	١٣,٣
٦,٨	٩,٣
٧,٠	٦,٣
٧,٢	٤,٢
٧,٤	٢,٧

**٣ - محلول الفوسفات المنظم (Phosphate Buffer (Srensen))**

ا - ٠٦٧ جزء فوسفات البوتاسيوم ثنائية الهيدروجين (أرثوفوسفات البوتاسيوم  $\text{KH}_2\text{PO}_4$ ) ٩,١٨ جم في ١ لتر.

ب - ٠٦٧ جزء فوسفات الصوديوم الهيدروجينية (أرثوفوسفات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ ) ١١,٨٨ جم في ١ لتر.

للحصول على أنس هيدروجيني معين يضاف إلى الحجوم المذكورة في الجدول من محلول (ب) كمية كافية من محلول (ا) ليصبح الحجم ١٠٠ مل عند درجة حرارة الغرفة . م°٢٥

الأنس الهيدروجيني	محلول ب (مل)
٥,٠	١,٢
٥,٢	٢,٠
٥,٤	٣,٣
٥,٦	٥,٥
٥,٨	٨,١
٦,٠	١٢,٣
٦,٢	١٨,٥
٦,٤	٢٦,٨
٦,٨	٤٩,٢
٧,٠	٦١,٠
٧,٢	٧١,٥
٧,٤	٨٠,٤
٧,٦	٨٦,٨
٧,٨	٩١,٤
٨,٠	٩٤,٥
٨,٢	٩٦,٧

#### ٤ - محلول ترس المنظم (Gomori)

- أ - ٢٠ جزئي من ترس Tris (hydroxymethyl) aminomethane ٣٥ جم .  
 ب - ٢٠ جزئي حمض الهيدروكلوريك (١٠ مل حمض مركز وتكمل إلى ٦١٥ مل بالماء المقطى).

كما في الجدول التالي، يضاف إلى محلول (ب) ٥٠ مل من محلول (أ) ومن ثم يكمل الحجم إلى ٢٠٠ مل من الماء المقطر للحصول على الأس الهيدروجيني المطلوب . لكن من الجدير بالذكر أن هذا محلول المنظم لا يمكن استخدامه لتعديل أنس الألدهيدات الهيدروجيني .

الأس الهيدروجيني	محلول ب (مل)	الأس الهيدروجيني	محلول ب (مل)
٨,٢	٢٢,٠	٧,٢	٤٤,٣
٨,٤	١٦,٥	٧,٤	٤١,٧
٨,٦	١٢,٢	٧,٦	٣٨,٤
٨,٨	٨,٦	٧,٨	٣٢,٩
٥,٠	٩,٥	٨,٠	٢٦,٨

#### ٥ - محلول خلات الفيرونال المنظم (Michaelis)

- أ - خلات الصوديوم  $(\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O})$  ١٩,٧٠ جم .  
 فيرونال الصوديوم ٢٩,٧٠ جم  
 Sodium Veronal (Sodium berbitone, Sodium diethyl barbiturate)

ب - ١٠ جزئي حمض الهيدروكلوريك .

تذاب خلات الصوديوم وفيرونال الصوديوم في ١ لتر ماء مقطر، ثم يضاف الحجم المحدد من محلول (ب) إلى ٢٠ مل من محلول (أ) ويكمel الحجم إلى ١٠٠ مل بالماء المقطر، للحصول على الأس الهيدروجيني المطلوب . مثل هذا المنظم لا يمكن استخدامه لتعديل الأس الهيدروجيني لمحاليل الألدهيدات .

الأس الميدروجيني	محلول ب (مل)
٢,٦٢	٦٤
٣,٣٠	٦١
٣,٦٢	٥٦
٣,٨٨	٥٢
٤,١٣	٤٨
٤,٣٣	٤٤
٤,٦٦	٤١
٤,٩٣	٣٦
٥,٣٣	٣٢
٦,٢٢	٢٨
٦,٩٩	٢٤
٧,٢٠	٢٢
٧,٤٠	٢١
٧,٦٦	١٦
٧,٩١	١٢
٨,١٨	٠٨
٨,٥٥	٠٤
٨,٦٨	٠٣
٨,٩٥	٠٢

### المحاليل الملحيّة المتزنة

- مقدمة ● محلول الجراد المتزن
- محلول الملحي للبرمائيات ● محلول رنجر للثدييات ● محلول الملحي لزراعة النباتات الزهرية

#### مقدمة

المحلول الملحي الحقيقي هو ذلك محلول الذي تسجم فيه الأنسجة وتسلك وكأنها في الكائن الحي. هذه المحاليل المتزنة تكون عادة بسيطة التركيب ويمكن استخدام السوائل الحيوية (Biological fluids) كالدم والمستخلصات النسيجية (Tissue extracts) كمحاليل متزنة. لكن بعض من السوائل الدموية مثل دم الحشرات وبعض الواقع تتحلل بملامستها الهواء، لذلك تستخدم المحاليل المتزنة عند دراسة أنسجة تلك المجموعة الحيوانية.

في حالة الدم الممكن استخدامه كمحلول متزن يحضر في أنابيب، يبرد جيداً في الثلاج لكي نوقف عملية التجلط ثم يسخن الدم إلى ٦٠°C لمدة خمس دقائق. بعد ذلك يحفظ في الثلاجة عند درجة حرارة أقل من الصفر المئوي لمدة حوالي ١٢ ساعة، بعدها يخرج من الثلاجة ويترك يذوب ثم يطرد مركزياً عند قوة ٦٠٠٠ جم لمدة عشر دقائق، ويستخدم السائل في أنابيب الطرد центральный كمحلول متزن.

ماء البحر أيضاً يمكن استخدامه كمحلول متزن لكثير من الأغراض في حالة أنسجة الأحياء البحريّة.

## أنواع المحاليل

نظراً لأهمية مثل هذه المحاليل سوف نسرد بعض المحاليل المستخدمة لكتانات حية مختلفة منها:

### ١ - محلول الجراد المزن (Locust Ringer (Weis-Fogh 1956)

يتكون هذا محلول من المواد التالية:

٢٩,٢ جم / ١ لتر	٢١٠ مل	كلوريد الصوديوم (NaCl)
٣٧,٣ جم / ١ لتر	٠٢٠ مل	كلوريد البوتاسيوم (KCl)
٧٨ جم / ١ لتر	٠٣٠ مل	أرثوفوسفات الصوديوم ( $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ )
٨٩,٥ جم / ١ لتر	٠٧٠ مل	هيبوفوسفات الصوديوم ( $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ )
٢١,٩ جم / ١ لتر	٠٢٠ مل	كلوريد الكالسيوم ( $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ )
٢٠,٣ جم / ١ لتر	٠٢٠ مل	كلوريد المغنيسيوم ( $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ )

ثم يكمل الحجم إلى ١ لتر بالماء المقطر ومن ثم يمكن إضافة البنسلين (Penicillin) بواقع ٣٠ مجم / لتر، ويخلط محلول جيداً حتى يعطي أنس هيدروجيني ٦,٧.

### ٢ - محلول الملحي للبرمائيات

يتكون هذا محلول من المكونات التالية:

٥,١٥٠ جم	NaCl
٠,٠٧٥ جم	KCl
٠,٢٠٤ جم	MgSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O المائية
٠,٠٧٨ جم	نترات الكالسيوم المائية $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$
٠,٠٤٥ جم	كلوريد الكالسيوم $\text{CaCl}_2$
٠,٠٣٠ جم	هيبوفوسفات الصوديوم $\text{Na}_2\text{HPO}_4$
٠,٠٣٧ جم	أرثوفوسفات البوتاسيوم $\text{KH}_2\text{PO}_4$
٠,٧٥٠ جم	كربونات الصوديوم $\text{NaHCO}_3$

يذاب هذا الخليط في لتر واحد من الماء المقطر.

### ٣ - محلول رنجر للثدييات

يتكون هذا محلول من المواد الآتية :

٦,٨	كلوريد الصوديوم $\text{NaCl}$
٠,٤ جم	كلوريد البوتاسيوم $\text{KCl}$
٠,٢ جم	كلوريد الكالسيوم $\text{CaCl}_2$
٢,٢ جم	كربونات الصوديوم $\text{NaHCO}_3$
٠,١١ جم	أرثوفوسفات الصوديوم $\text{NaH}_2\text{PO}_4$
١,٠٠ جم	جلوكوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$

يذاب هذا الخليط في لتر واحد من الماء المقطر ثم يضاف ١,٠ جم من كبريتات المغنيسيوم ( $\text{MgSO}_4$ ) وبعدها يرشح محلول .

### ٤ - محلول الملحي لزراعة النباتات الزهرية (Pfeffer)

يتركب هذا محلول من المكونات التالية :

٤ جم	نترات الكالسيوم المائية $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$
١ جم	نترات البوتاسيوم $\text{KNO}_3$
١ جم	كبريتات المغنيسيوم المائية $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$
١ جم	أرثوفوسفات البوتاسيوم $\text{KH}_2\text{PO}_4$
٥ جم	كلوريد البوتاسيوم $\text{KCl}$
١ جم	كلوريد الحديديك $\text{FeCl}_3$

ثم يذاب هذا الخليط في ٣ - ٧ لتر من الماء المقطر .

قائمة بعض المحايل المائية المستخدمة للكائنات المائية الصغيرة (من الأدلة والأدلة)

ملاحظات	مكونات المحلول الكبيائية (الأوزان جبها بالجرام من الأملأة)						الكائن المائي
	Glucose	MgCl <sub>2</sub>	NaHCO <sub>3</sub>	CaCl <sub>2</sub>	KCl	NaCl	
-	-	-	-	٠,٧٨	٠,٠٨٤	٠,٠٨٢	٤,١ (Rosen, 1955) درة الأرض
-	-	٠,١٣	-	-	٠,٣٤	٠,٢١	٨,٦ نوش الملاكس (Kerkut & Lavenck, 1952)
اضفت ١٩ جم من KOH	-	-	-	-	-	-	الثدييات البحرية (Hagowara & Bullock, 1957)
اضفت ٤٨ جم H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> + ٥٥ جم NaOH + ٣ جم الميدروجيني الـ NH <sub>3</sub> على الرسم	-	-	-	-	٢,٧٨	١,١٢	٢٦,٤
pH ٧	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	٧,٠ عول المفترس المفترس
اضفت ٢٥ جم Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>	-	-	-	-	-	-	١٢,٢٨ عول العصر المفرن (Yamazaki & Narabayashi, 1959)
٣٧+ جم من الستريك نـ <sup>3+</sup> على pH ٧	-	-	-	-	-	-	١٢,٢٨ عول المفترس المفترس
اضفت ١٠ جم حمض NaOH على pH ٧	-	-	-	-	-	-	١٢,٢٨ عول العصر المفرن (Yamazaki & Narabayashi, 1959)
١,٨	-	-	-	-	-	-	٦,٥ عمل المفترس ثانوية الأجنحة
٠,١٩٢	-	-	-	-	-	-	
٠,٠٨	-	-	-	-	-	-	
٠,٢٢	-	-	-	-	-	-	
١,٠	-	-	-	-	-	-	
٧,٥	-	-	-	-	-	-	
سلحفاة المياه العذبة (Young, 1933)	-	-	-	-	-	-	
سلحفاة المياه المالحة (Forster & Hong, 1958)	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
-	-	-	-	-	-	-	
عول رنغر للنباتات	-	-	-	-	-	-	

# **الملاحة**

## الملحق رقم (١)

### أشهر معدات التحضيرات المجهرية

- أدوات التشریح ● أجهزة القطع الدقيق
- أجهزة التبريد ● أجهزة التسخين ● أجهزة أخرى ● أجهزة الطرد المركزي

لقد أصبح من المعروف أن التحضيرات المجهرية تعتمد على المعدات أو الأجهزة العلمية، وكذلك الطرق التحضيرية الواجب استعمالها حتى يتسمى للدارس معرفة ماهية التراكيب الخلوية للكائن الحي.

على هذا الأساس أصبح من الواجب ذكر لمحة مبسطة عن أشهر المعدات الواجب توفرها في معامل التحضيرات المجهرية مثل معدات القطع والتبريد والفصل.

#### أجهزة القطع Cutting Instruments

تعتبر اليوم معدات القطع من اللوازم الأساسية التي لا يستغني عنها في معامل الأحياء، وهي عبارة عن تلك الأدوات اللازمة أثناء تحضير وإعداد العينة للفحص المجهرى. يمكن تصنيف معدات القطع إلى نوعين رئيسين هما:

Dissecting tools

ا - أدوات التشریح

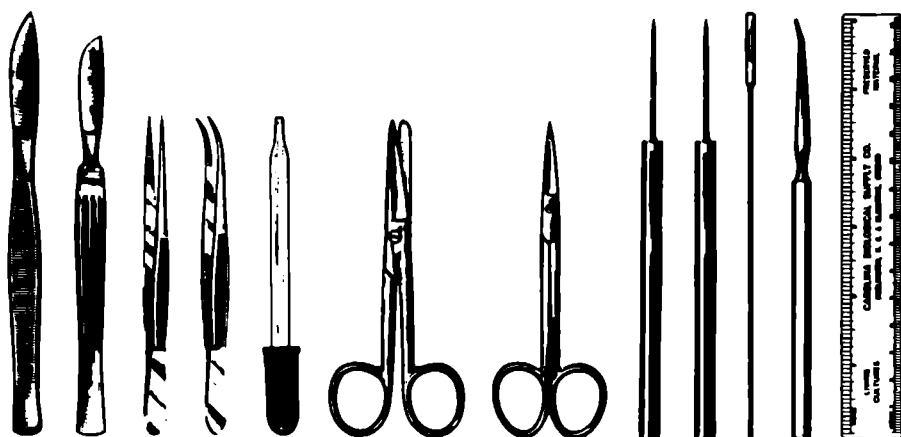
Microtomes

ب - أجهزة القطع الدقيق

#### أدوات التشریح

من المعروف أن معدات التشریح تستخدم في المراحل الأولى أثناء الحصول على العينة من الكائن، فالمقصات (Scissors) تستعمل لتشريح الحيوان وتقطيع الأجزاء

المراد دراستها، بينما الملاقط (Forceps) تساعد في عمليات الإمساك والنقل، أما المشارط (Scalpels) فعادة تستخدم كأداة مساعدة للتقطيع أثناء التشريع. إبر التشريع (Dissecting needles) تستغل أثناء التشريع الدقيق للكائنات الصغيرة. أما الشفرات الحادة (Sharp blades) فهي خصصة للتقطيع العينة إلى أجزاء صغيرة لا تزيد عن ٢ سم وهذا يسهل عمليات التثبيت فيها بعد (شكل ١).



شكل ١ نموذج لأدوات التشريع .

### أجهزة القطع الدقيق (الميكروتوم)

الميكروتوم عبارة عن جهاز خاص لعمليات القطع وتجزئة العينة المراد دراستها تحت المجهر الضوئي أو الإلكتروني. لهذا تمتاز الميكروتومات الحديثة بقدرتها الفائقة على عمل قطاعات رقيقة جداً (Thin sections) تسمح للضوء من النفاذ من خلالها، حيث أن عملية نفاذ الضوء من خلال القطاع المراد فحصه أمر لا بد منه عند استخدام المجاهر النفاذة (Transmitted microscope). الجدير بالذكر أن العينة المراد تقطيعها غالباً ما تجمد أو تطمر في مادة خاصة كشمع البرافين مثلاً حتى تسهل عملية التقطيع. هذا

يعني أن هناك علاقة بين جهاز الميكروتوم المستخدم ونوعية العينة إذا كانت مجعدة أو مطمورة في شمع البرافين أو السيلويدين (Celloidin) أو البلاستيك (Plastic). كما أن هناك علاقة وثيقة بين جهاز القطع وطبيعة العينة وأبعادها، طبيعة مادة الطمر وسمك القطاعات المراد الحصول عليها. يستنتج من السابق أن أجهزة الميكروتومات قد صنعت خصيصاً للحصول على شرائح رقيقة جداً ومنفذة للضوء من العينة، لهذا يوجد العديد من الميكروتومات منها:

- |                            |                           |
|----------------------------|---------------------------|
| <b>Hand microtomes</b>     | ١ - الميكروتومات اليدوية  |
| <b>Rotary microtomes</b>   | ب - الميكروتومات الدوارة  |
| <b>Freezing microtomes</b> | ج - الميكروتومات الثلوجية |
| <b>Ultramicrotomes</b>     | د - الميكروتومات الدقيقة  |

### الميكروتومات اليدوية

تعتبر هذه الميكروتومات من أبسط أنواع أجهزة القطع المعروفة، وت تكون أساساً من أسطوانة معدنية مجوفة مركزاً يبلغ طولها حوالي ١٠ سم، ويتراوح وزنها فيما بين نصف واثنان ونصف كيلوجرام. يوجد في قمة هذه الأسطوانة قرص أملس السطح أما نهاية الأسطوانة فتحتوي على لولب متحرك ومدرج. هذا اللولب المدرج وظيفته الأساسية التحكم في ارتفاع أو انخفاض العينة داخل تجويف الأسطوانة. كذلك يزود هذا الجهاز عادة بمسك خاص لربطه عند الرغبة على أسطح الطاولات ورفوف المعامل. هذا النوع من الميكروتومات قليل الاستعمال على الرغم من أنه قد يكون أكثر مناسبة للمدارس وأثناء الرحلات الخلقية (شكل ٢).

### الميكروتومات الدوارة

هذه الأنواع من أجهزة القطع تملك قاعدة مسطحة ثقيلة (Heavy base plate) مثبت عليها جهاز القطع الأساسي المكون من الأجزاء الآتية:

- |                       |                  |
|-----------------------|------------------|
| <b>Driving system</b> | ١ - جهاز التحرير |
|-----------------------|------------------|

Drive wheel	ب - عجلة التحرير
Cutting knife	ج - سكين القطع
Section's adjustment	د - ضابط القطاعات
Specimen holder	ه - ماسك العينة



شكل ٢ ميكروتوم بدوى.

جهاز التحرير عبارة عن مجموعة من التروس القابلة للدوران، وهذا بدوره يؤدى إلى تحرير قضيب معدنى ينتهي بمحبس يربط بحامل العينة. تدار ترس جهاز التحرير بعجلة خاصة مزودة بمقبض، مثل هذه العجلة يطلق عليها اسم عجلة التحرير.

عملية دوران الترس تؤدى إلى تحرير القضيب المعدنى من أعلى إلى أسفل، والعكس صحيح مع تقدم هذا القضيب ياتجاه سكين القطع بشكل ثابت. يتم تحديد سمك القطاع المراد الحصول عليه من العينة بواسطة ضابط القطاعات المدرج الذي

يمدد مقدار تقدم القضيب المعدني بالتجاه السكين في كل دورة كاملة لعجلة التحرير. بعد تثبيت العينة المراد تقطيعها على حامل العينة بشمع البرافين المنصهر مثلاً، تربط في المكبس الخاص على طرف القضيب المتحرك ويمكن التحكم في توجيه مستوى العينة بلوالب معايدة. سكين القطع هي الأخرى تربط بمكابس خاصة لثبيتها بشكل قوي. هذه المكابس عادة تقع أمام القضيب المتحرك وبالإمكان تحريكها إلى الأمام أو إلى الخلف حسب الطلب حتى تكون قريبة جداً من العينة وبالإمكان أيضاً التحكم في زاوية ميل السكين بلوالب خاصة (شكل ٣).



شكل ٣ ميكروتوم دوار (المصورة عن شركة American optical corporation)

### الميكروتومات الثلجية

هذا نوع خاص من الميكروتومات لكنه لا يختلف عن الميكروتومات الدوارة في الأساسية إلا بعملية التبريد المنخفضة جداً لغرفة التقطيع في هذا الجهاز. تستخدم

هذه الأجهزة في عمل القطاعات المستعجلة للأنسجة الطازجة أثناء عملية التشخيص أثناء القيام بالعمليات الجراحية في المستشفيات. كما تستخدم بشكل خاص في دراسات كيمياء الأنسجة وبالأخص عند الكشف عن الأنزيمات الخلوية التي تتأثر بالعمليات المعقّدة والمتبعة في طرق تحضير القطاعات البرافينية بالطرق العادبة. هذه الميكروتومات غالباً ما تكون كبيرة الحجم، وغرفة التقطيع تكون مغلقة بنافذة زجاجية مائلة مطمور بداخلها أسلاك حرارية تضمن عدم تكون الضباب عليها. هذه النافذة الزجاجية بالإمكان فتحها أو غلقها إنزلاقياً (نافذة إنزلاقية Sliding window) وعند عملية الفتح تضاء حجرة التبريد أوتوماتيكياً على أنه يمكن إضاءة هذه الحجرة يدوياً أيضاً بمفاتيح إضاءة خارجية.

عملية التبريد داخل غرفة القطع تكون في الغالب متجانسة نظراً لوجود منظم لتوزيع الهواء داخلها. كما يحتوي الميكروتوم على جميع الضوابط الضرورية مثل ضابط القطاعات وضابط درجة الحرارة ولوالبربط العينة وسكين القطع. كما أنه بالإمكان إدارة هذا الجهاز إما يدوياً أو آلياً أثناء عملية التقطيع (شكل ٤، ب).

### الميكروتومات الدقيقة

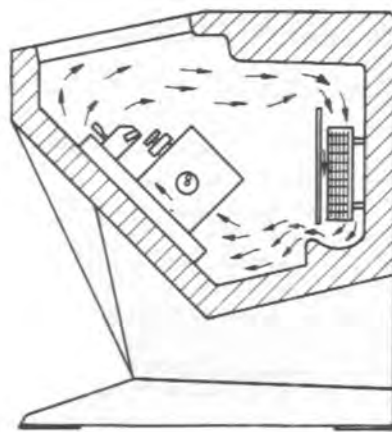
هذا النوع من الميكروتومات يستخدم في مجال المجاهر الإلكترونية لقدرته الفائقة في تقطيع العينة إلى شرائح رقيقة جداً تصل إلى أجزاء من الميكرومتر. تمتاز هذه الأجهزة بأن سكين القطع فيها عادة تكون من الزجاج أو من الماس (Diamond knife) بدلاً من المعدن وأن القطاعات تستقبل مباشرةً بعد القطع في حوض مائي يثبت على سكين القطع. ولقد تطرقنا إلى عمل هذا النوع من معدات القطع بشيء من التفصيل في الباب الخاص بالمجهر الإلكتروني.

### أجهزة التبريد Colling Instruments

يحتاج المشغل في مجال التحضيرات المجهرية إلى أجهزة تبريد معينة تضمن نجاح العمليات التحضيرية مثل الثلاجة (Refrigerator) وسائل الترigojen (Liquid nitrogen)



ا



ب

شكل ٤ ميكروتروم ثلجي (عن شركة American optical corporation)  
ا - الشكل العام      ب - توزيع الهواء في الجهاز

وأجهزة عمل الثلج الخاص (Dry-ice maker). فالثلاجة تعتبر اليوم ضرورية لحفظ السوائل والمحاليل الكيميائية التي تتأثر بالحرارة العادمة. معظم المواد الكيميائية عادة يفضل حفظها عند درجة حرارة تتراوح فيها بين  $-4^{\circ}\text{C}$  -  $10^{\circ}\text{C}$  لكن هناك بعض المحاليل التي يتطلب حفظها على شكل جوامد. أما التزوجين السائل فيستخدم في عمليات التخزين التي تحتاج إلى درجة حرارة منخفضة جدا ( $-195^{\circ}\text{C}$ ) تحت الصفر لتخزين الخلايا الحية والحيوانات المنوية. وعند دراسة الإنزيمات الخلوية. كذلك جهاز عمل الثلج الجاف يلعب دوراً بارزاً في مجال الدراسات الخلوية فهو مخصص لعمل مكعبات صلبة ومتجمدة من غاز ثاني أكسيد الكربون السائل والمضغوط في اسطوانات خاصة. هذه المكعبات المتجمدة تستخدم أثناء نزع غطاء الشرحقة من على الشريحة أثناء عمليات المرس الخلوي. عندما توضع الشرحقة على هذه المكعبات الباردة جداً فإن محلول البيئة الخلوي سوف يتجمد على الشرحقة وبالتالي تسهل عملية نزع غطاء الشرحقة ميكانيكياً مما يضمن عدم التصاق الخلايا على هذا الغطاء.

### **أجهزة التسخين Heating Instruments**

يحتاج المحضر أثناء العمل إلى مصدر حراري كالتسخين لإذابة بعض المواد غير القابلة للذوبان عند درجة حرارة الغرفة، أو لتجفيف الشرائح المجهرية، أو لصهر بعض المواد الصلبة مثل شمع البرافين. لذا يمكن اعتبار أن أهم معدات التسخين الواجب توفرها في معامل علوم الحياة ما يلي:

- ١ - الفرن (Oven) ويستعمل لصهر شمع البرافين.
- ب - المجفف (Hot plate) ويستعمل لتجفيف الشرائح.
- ج - المولد الغازي (Gas burner) ويستعمل لتسخين وغلي المحاليل.
- د - المولد الكحولي (Spirit burner) ويستعمل للتسخين اللطيف للشرائح أثناء عمليات المرس.

### **أجهزة أخرى Other Instruments**

اليوم يوجد العديد من الأجهزة الحديثة اللازم توفيرها في معامل التحضيرات

**المجهرية كالميزان الكهربائي (Electric balance) أو جهاز قياس الأس الميدروجيني (pH-meter instruments) وأجهزة الصبغ.**

### **أجهزة الطرد (الفصل) المركزي** Centrifuge Instruments

دارس الخلية يحتاج في كثير من الأحيان إلى ترسيب الخلايا المعلقة في المحاليل أو تحطيم الخلايا ثم فصل مكوناتها المختلفة كل على حدة أو إذابة بعض منها وترسيب البعض الآخر. لهذا أصبح من الضروري استعمال أجهزة خاصة للقيام بمثل هذا العمل، هذه الأجهزة تعرف باسم **أجهزة الطرد المركزي** وهي على ثلاثة أنواع رئيسية:

- |                        |  |
|------------------------|--|
| Hand centrifuges       | أ - أجهزة الطرد المركزي اليدوية            |
| Electrical centrifuges | ب - أجهزة الطرد المركزي الكهربائية العادية |
| Ultra-centrifuges      | ج - أجهزة الطرد المركزي هائلة السرعة       |

### **أجهزة الطرد المركزي اليدوية**

تمتاز **أجهزة الطرد المركزي** التي تدار باليد بأنها صغيرة الحجم ورخيصة الثمن ولا تزيد سرعة دورانها عن ١٥٠٠ دورة في الدقيقة، لهذا تعتبر مناسبة لعمليات الترسيب البسيطة. ويمثل جهاز الطرد المركزي اليدوي أبسط أنواع **أجهزة الطرد المركزي** على الإطلاق، ويكون من جهاز حركي يدار باليد، يبرز من هذا الجهاز قضيب تنتهي قمته بما يعرف برأس (Head) الجهاز الذي توضع فيه أنابيب الطرد المركزي المحتوية على محلول المراد ترسيب ما به من مواد عالقة. تباين **أجهزة الطرد المركزي** اليدوية فيما بينها كثيراً من حيث الصنع لكن أبسطها يمتاز برأس يحتوي على أنبوبتي طرد مركزي فقط. تثبت هذه الأجهزة عادة على أسطح طاولات المعامل بمكابس بسيطة تربط باليد. في وقتنا الحاضر قد لا نحتاج إلى استخدام مثل هذه **الأجهزة البدائية**، لكن قد تكون ذات أهمية بالغة خلال الرحلات الحقلية وبالذات في المناطق النائية والتي لا يوجد بها مصدر كهربائي (شكل ٥).



شكل ٥ جهاز طرد مركزي يدوي

### أجهزة الطرد المركزي الكهربائية

في الواقع هذه الأجهزة عديدة وتصنف حسب الحجم وسرعة الدوران ونوع رأس جهاز الطرد، لكنها جميعاً تشتراك في صفة أساسية واحدة وهي أن جهازها الحركي يدار بالتيار الكهربائي. تمتاز هذه الأجهزة بسرعة دوران ثابتة وعالية وتزود بمنظمات للتحكم في عمليات البدء والتوقف وسرعة الدوران. كما تزود بقطاء حكم الغلق وبالذات أثناء الدوران وهذا لحماية من يقومون بالإشراف على عمليات الفصل. لهذا تعتبر أجهزة الطرد المركزي الكهربائية ذات أهمية بالغة في عمليات الفصل. فبالإمكان ترسيب كميات عالية نسبياً من المواد العالقة في فترات وجيزه وبشكل دقيق. تباين سرعة الدوران بين هذه الأجهزة لكنها في الغالب تتراوح فيها بين ١٠٠٠ - ١٥,٠٠٠ دورة في الدقيقة. يمكن تصنيف هذه الأجهزة إلى الآتي:

- |                          |                                 |
|--------------------------|---------------------------------|
| Bench centrifuges        | ١ - أجهزة طرد مركزي للطاولة     |
| Sub-Bench centrifuges    | ب - أجهزة طرد مركزي تحت الطاولة |
| Large centrifuges        | ج - أجهزة طرد مركزي كبيرة الحجم |
| Refrigerated centrifuges | د - أجهزة طرد مركزي مبردة       |

### أجهزة طرد مركبة للطاولة

مثل هذه الأجهزة يمكن نقلها في أرجاء المعمل بسهولة وعادة توضع على أسطح الطاولات ورفوف المعمل ولذا أطلق عليهم اسم (Bench centrifuges). لهذا تعتبر من أهم الأجهزة المعملية الواجب توفرها في وحدات الأبحاث والمخابر الجامعية نظراً لأنها تمتلك ميزات كثيرة مثل سرعة عالية وصغر حجمها.



شكل ٦ جهاز طرد مركزي للطاولة

### أجهزة طرد مركبة تحت الطاولة

هذا النوع من الأجهزة لا يختلف كثيراً عن الأجهزة سابقة الذكر، لكنها تمتاز بأنها نسبياً أكبر وهذا تكون عادة أكثر ثباتاً. وتستخدم هذه الأجهزة في عمليات الطرد المركزي وترسيب كميات كبيرة لذا توجد عادة في المستشفيات ومعامل تصنيع الأدوية التجارية (شكل ٧).

### أجهزة الطرد المركبة كبيرة الحجم

هذه أجهزة طرد مركبة كبيرة وتستخدم في عمليات الفصل لكميات كبيرة قد



شكل ٧ جهاز طرد مركزي تحت الطاولة (الصورة من شركة Heraeus christ GMBH)

تصل إلى ٦ كيلوجرام في آن واحد. وهي بمثابة أجهزة طرد ثقيلة تراوح أوزانها فيما بين ٢٠٠ إلى ٣٠٠ كيلوجرام (شكل ٨).



شكل ٨: جهاز طرد كبير الحجم (الصورة من شركة Heraeus christ GMBH)

## أجهزة الطرد المركزي المبردة

هذا النوع من الأجهزة يصنف مع أجهزة الطرد المركزي كبيرة الحجم لكنها تفرد ب特陛ية خاصة حيث أنها مزودة بجهاز تبريد يثبت درجة حرارة محلول المراد فصل محتوياته المعلقة. هذه الأجهزة ضرورية عند فصل بعض مكونات المحاليل وبالذات المحاليل التي تتأثر بارتفاع درجة الحرارة التي تنجم عن سرعة الدوران مثل محليل الدم والمستخلصات البروتينية. لذا يوجد هذا النوع من الأجهزة في المستشفيات وبعض المختبرات العملية المتخصصة.

## أجهزة الطرد المركزي هائلة السرعة

يعتبر هذا النوع من الأجهزة من أحدث ما توصل إليه العلم الحديث في مجال الفصل والترسيب حيث بالإمكان الحصول على سرعة دوران عالية جدا قد تصل إلى أكثر من ٥٠٠٠ دورة في الدقيقة. مثل هذه السرعة العالية مكنت العلماء والباحثين من فصل مكونات الخلية الدقيقة جدا وبشكل نقى. تمتاز هذه الأجهزة بأن غرفة الدوران (Roter chamber) بالإمكان التحكم في درجة حرارتها وتفریغها من الهواء للحد من ارتفاع درجة الحرارة الناتجة من الدوران السريع. كما تمتاز بضوابط للتحكم في درجة الفرغ، درجة الحرارة، سرعة الدوران وعملية التوقف. هذه الأجهزة عادة ثقيلة جدا وثابتة ونسبة الارتفاع قد تكون معدومة تماما (شكل ٩).

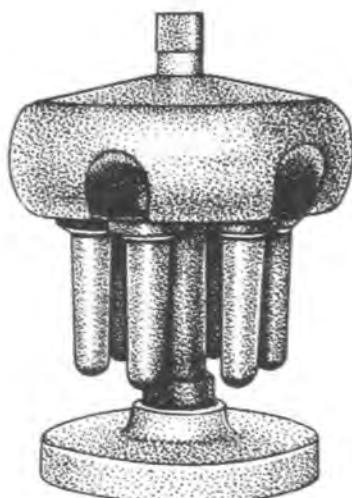
أما نوعية الرؤوس الدوارة لجهاز الطرد في مثل هذه الأجهزة، فهناك ما يعرف بالرأس المتأرجح (Swing out head) والرأس الزاوي (Angle-head) والرأس العمادي (Vertical-head). الرأس المتأرجح تتحذ أنابيب الطرد المركزي وضعاً أفقياً أثناء الدوران نظراً لأن كؤوس (Caps) الأنابيب متصلة مع بعضها البعض بمقاييس متحركة (شكل ١٠).

أما الرأس الزاوي فتحذ أنابيب الطرد المركزي زاوية ثابتة ومحددة أثناء الدوران. وهذا يضمن سرعة دوران أعلى وبالتالي ترسيب أسرع نظراً لأن المقاومة الناتجة عن

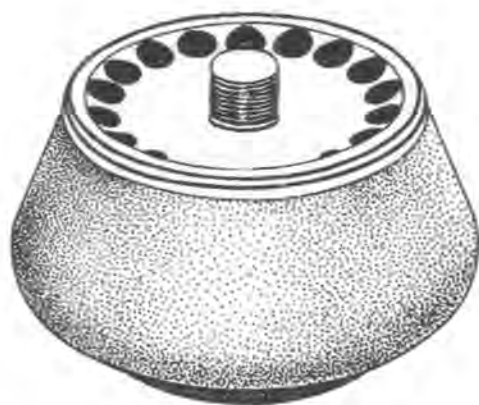
سرعة الدوران تكون أقل عند استعمال مثل هذا النوع من الرؤوس (شكل ١١) وفي حالة الرأس العادي تكون أنابيب الطرد المركزي دائرياً رأسية ويشكل عادي ثابت كما في الشكل (١٢).



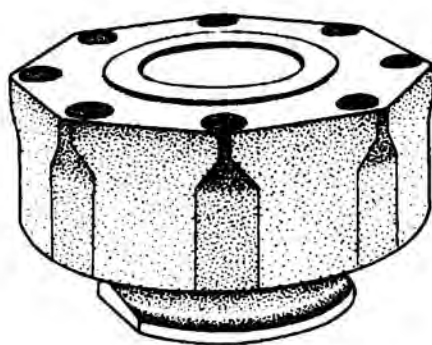
شكل ٩: جهاز طرد مركزي فائق السرعة.



شكل ١٠: الرأس المتأرجح.



شكل ١١ : الرأس الزاوي



شكل ١٢ : الرأس العمادي

## الملحق رقم (٢)

### طرق التنظيف

- التنظيف بالذبيات ● التنظيف  
بالقلويات ● التنظيف بالحموض  
● التنظيف بالموجات فوق الصوتية

إن ظاهرة التلوث (Contamination) تعتبر من أكبر المشاكل التي تواجه الباحث سواء كان ذلك التلوث بكتيريا (Bacterial) أو كيميائيا (Chemical) ، لهذا يجب أن يبذل جهد كافي في اختيار نوعية المواد والمعدات التي يحتاج لها في هذا المجال . لهذا يجب أن تكون جميع الأدوات المستعملة في مجال التحضيرات المجهرية على درجة عالية من النظافة ويوجد أربع طرق رئيسية لتنظيف مثل هذه الأدوات :

Cleaning with detergents	١ - التنظيف بالذبيات
Cleaning with alkalies	٢ - التنظيف بالقلويات
Cleaning with acids	٣ - التنظيف بالحموض
Cleaning with ultrasonic waves	٤ - التنظيف بالموجات فوق الصوتية

#### التنظيف بالذبيات

تستعمل الذبيات الآن على نطاق واسع في مجال التنظيف وبالذات لتنظيف الأوعية البلاستيكية ، ولكن يجب معرفة أن مثل هذه الذبيات صعب إزالتها وتحتاج إلى عمليات غسل جيدة بالماء الحارى ولعدة ساعات (٣ ساعات كحد أدنى وليلة كاملة . كحد أعلى) وبعدها تغسل بالماء المقطر .

من أهم الذبيات شائعة الاستعمال في الوقت الحاضر المعاليل الآتية :

Haemosol	١ - محلول الهيماسول
Stergen	ب - محلول السترجين
Decon 75	ج - محلول الديكون ٧٥
Microsolve	د - محلول الميكروسولف

أما طريقة التنظيف فتتم حسب الآتي :

١ - ترك المعدات في الماء العادي لفترة كافية من الزمن (فترة تخمير) بعدها تزال جميع الأوراق وما شابه ذلك من علامات أو أثار غير مرغوب في وجودها. الجدير بالذكر أن أثار الكتابة بعض الأنواع من أقلام الشمع قد يصعب إزالتها بالماء وهذا تحتاج إلى معالجة خاصة مثل غطسها في ماء ساخن به مادة مذيبة وبعدها تمسح جيدا بقطعة من القماش .

٢ - نقل المعدات إلى حوض التنظيف الفعلي والذي يحتوي على محلول المذيب مثل (Decon 75) وتكون نسبة تخفيف محلول (١ : ٢٠٠) بالماء مناسبة جدا ، لكن يجب عدم استعمال اليدين مباشرة بل يستحسن لبس قفازات المطاط الرقيقة للحفاظ على سلامة اليدين .

يفضل أن ترك المعدات ليلة كاملة ولو أن تركها لمدة ساعتين قد تؤدي الغرض المطلوب إذا كانت تلك المعدات أصلاً نظيفة ، لكن يجب الغسل الجيد بالفرشاة .

٣ - بعد عملية الغسل بالمذيب ، يجب إزالة أثار المذيب تماما ، وذلك بغسل المعدات تحت حنفية الماء الجاري لعدة ساعات ، ويفضل أن يكون هذا الماء مرشحا .

٤ - يجب غسل المعدات جيدا بالماء المقطر ثم ترك هذه المعدات لتتجف في مكان نظيف خال من ذرات الغبار أو تجفف عند درجة حرارة معتدلة داخل الفرن (Oven) .

### التنظيف بالقلويات

عملية التنظيف بالقلويات تشبه إلى حد كبير تلك الخطوات المذكورة في التنظيف بالمذيبات ، ولكن من أشهر القلوبيات المناسبة للتنظيف ما يلي :

Sodium metacilate	١ - مينا سيلكات الصوديوم
-------------------	--------------------------

Sodium carbonate  
Sodium tripolyphosphate

ب - كربونات الصوديوم  
ج - فوسفات الصوديوم الثلاثي

### التنظيف بالحموض

استعمال الحموض مثل حمض الكبريتيك، وحمض الكروم، وحمض النيتريل في عمليات التنظيف أمر شائع ولو أن هناك بعض الأخطار المتوقع حدوثها أثناء استعمال مثل هذه الحموض القوية، زيادة على أنه من الصعب إزالة أثارها من المعدات. يعتبر حمض الكروم (Chromic acid) من أشهر الحموض المستعملة في الوقت الحاضر في عمليات التنظيف في مجال التحضيرات المجهرية، ويحضر حسب الآتي:

- ١ - يوزن ٤٠ جم من ثانوي كرومات البوتاسيوم.
  - ٢ - تذاب الكرومات في كمية قليلة جداً من الماء المقطر.
  - ٣ - يضاف حمض الكبريتيك المركز ويحذر شديد حتى يكتمل الحجم إلى لتر واحد وعندما سوف يكون لون محلولبني مصفر.
- يجب عدم استعمال محلول في التنظيف عندما يتتحول لون محلول إلى اللون الأخضر، لكن يجب غسل أثار هذا الحمض من المعدات جيداً قبل الاستعمال.

### التنظيف بالموجات فوق الصوتية

حديثاً طورت أجهزة دقيقة لتنظيف بعض المعدات الصلبة الدقيقة والحساسة والتي يصعب تنظيفها بالمحاليل العاديّة، أو التي تؤثّر عليها بعض المحاليل القوية بحيث تتوضع هذه المعدات داخل جهاز له القدرة على تكوين ذبذبات صوتية ذات تردد عالٍ كفيلة بتكسير الشوائب العالقة بهذه المعدات.

## الملحق رقم (٣)

## أشهر الأصباغ المستعملة في مجال التحضيرات المجهرية

العامل اللوني Colour Index	الوسط pH	فلورسيتية Fluo.	حيوية Vital	سائلة Sel.	جافة Dry	اسم الصبغة
٤٦٠٠	ف	+			+	Acridine orange الأكردين البرتقالي
٤٧٧٥٥	ح			+	+	Aniline blue أزرق الأنيلين
٠٠٨٩	ح			+	+	Azo Carmine G أزركارمين ج
٥٢٠٠	-			+	+	Azur A آزر أ
٤٢٥٠	ف	+		+	+	Basic fuchsin الفاشن القاعدية
٤٢٦٨٥	ح	+		+	+	Acid fuchsin الفاشن الحمضية
٤٢٧٨٠	ح			+	+	Cotton blue الأزرق القطن
٤٢٠٥٥	ف		+		+	Crystal violet البفع البلوري
٤٥٤٠				+	+	Eosin B الإيوسين الأزرق
٤٥٣٨٠	ح			+	+	Eosin Y الإيوسين الأصفر
٤٢٠٥٣	ح			+	+	Fast green الأخضر السريع
-	-			+	+	Giemsa stain صبغة غيما
٧٥٢٩٠	ف			+	+	Hämatoxylin الميتوكلين
				+	+	Delafields دلافيلد
				+	+	Ehrlich's أرنج
				+	+	Harris هارس
				+	+	Heidenhain ١ هيدنهاين ١
				+	+	Heidenhain ٢ هيدنهاين ٢
				+	+	صبغة لشان صبغة لشان
٤٢٧٨٠	ح	+	+	+	+	Methyl blue أزرق الميل
٤٢٥٨٥	ح	-		+	+	Methyl green أخضر الشيل
٢٦١٢٥	ح			+	+	Oil red O الأحمر الرمادي (د)
١٦٢٣٠	ح			+	+	Orange G البرتقالي (ج)
-	ف			+	+	Orcein الأورسين
٢٢١٢٠	ح	+			+	Congo red أحمر الكثثر
٧٥٢٩٠	ف				+	Hematein الميتيان
١١٠٠	ف	+	+	+	+	Jaunus green أخضر جيئن
٤٢٠٩٥	ح			+	+	Light green الأخضر الفاتح
-	ح			+	+	Luxol fast blue أزرق لك索ول السريع
٥٠٠٤٠	ف	+	+	+	+	Neutral red الأحمر المتعادل
٥٠٢٤٠	ف			+	+	Safranin الصفرانين
٢٦١٥٠	ح			+	+	Sudan black أسود السودان
٢٦١٠٠	ح			+	+	Sudan III سودان ٣
٢٦١٠٥	ح			+	+	Sudan IV سودان ٤
٥٢٠٤٠	ف			+	+	Toluidine blue أزرق التولويدين
-	-			+	+	Wright stain صبغة رايت

ف = قاهدي ح = حمضي

## الملحق رقم (٤)

**كيفية تحضير محليل أحادية العيارية  
من هيدروكسيد الأمونيوم وبعض المحموض شائعة الاستعمال**

اسم محلول	الوزن الجزيئي	النسبة المئوية	الكتافة	حجم لتر	محلل لتر
هيدروكسيد الأمونيوم (NH <sub>4</sub> OH)	١٧,٠٣	٢٦	٠,٩٠٤	٢٣٥	٧٢,٤
(CH <sub>3</sub> COOH) حمض الخليلك	٦٠,٠٥	٩٩,٧	١,٠٥٠	١٠٥٠	٥٧,٢
(HCOOH) حمض الفورميك	٤٦,٠٣	٩٩	١,٠٥٢	١٠٤٢	٥٧,٦
(HCl) حمض الهيدروكلوريك	٣٦,٤٦	٩٨	١,٠٥٥	١٠٣٤	٥٨,٠
(HNO <sub>3</sub> ) حمض التريك	٦٣,٠٢	٩٦	١,٢١٧	١١٨٠	٣٩,٣
(HNO <sub>3</sub> ) حمض التريك	٦٣,٠٢	٩٨	١,٢١٨	١١٩٤	٣٨,٤
(HNO <sub>3</sub> ) حمض التريك	٦٣,٠٢	٩٩	١,٢٢٠	١٢٠٨	٣٨,٠
(HNO <sub>3</sub> ) حمض التريك	٦٣,٠٢	١٠٠	١,٢٢١	١٢٢١	٣٧,٦
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٣٦	١,١٧٩	٤٢٤,٤	٨٥,٩
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٣٨	١,١٩٢	٤٥١,٦	٨٠,٤
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٤٠	١,١٩٨	٤٧٩,٢	٧٦,٠
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٦٩	١,٤٠٩	٩٧٢,٣	٦٤,٨
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٧٠	١,٤١٣	٩٨٩,٤	٦٣,٦
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٧١	١,٤١٨	١٠٠٦,٠	٦٢,٣
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٧٢	١,٤٢٢	١٠٢٤,٠	٦١,٥
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٩٥	١,٨٣٤	١٧٤٢	٢٨,١
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٩٦	١,٨٣٥	١٧٦٢	٢٧,٨
(H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) حمض الكبريتيك	٩٨,٠٧	٩٧	١,٨٣٦	١٧٨١	٢٧,٥

## الملحق رقم (٥)

رموز التحذير المتعارف عليهها دولياً

 <p>مواد حارقة Corrosive Substances</p>	 <p>مواد قابلة للاشتعال Flammable Substances</p>
 <p>مواد ضارة أو مهيجية Harmful or Irritating Substances</p>	 <p>مواد مؤكسدة Oxidising Substances</p>
 <p>مواد سامة Toxic Substances</p>	 <p>مواد مشعة Radioactive Substances</p>
 <p>مواد متفجرة Explosive Substances</p>	

# المراجع

## ١- العربية

- أبوزنادة، عبدالعزيز حامد و الجوهرى، محمود محمد (١٩٨٠). المجهر والبنيات الدقيقة. الرياض: جامعة الرياض.
- الحاج، حيد أحمد. (١٩٨٢) المبادئ الأساسية للتحضير المجهرى الضوئي. نيويورك: دار جون وايل و أولاده.
- لطفي، رمسيس والجاج، حيد أحمد. (١٩٨٤) دليل مختبر التحضير المجهرى الضوئي. نيويورك: دار جون وايل و أولاده.

## ٢- الإنجليزية

- Anderson, T.F.** (1951). Techniques for the preservation of three-dimensional structure in preparing specimens for electron microscope, *Trans. N. Y. Acad. Sci.* 13: 130.
- Baker, R.** (1963). *Cytological Technique*. New York: John Wiley and Sons.
- Barer, R.** (1968). *Lecture Note on the Use of the Microscope*. Oxford: Blackwell.
- Barnett, R.J., Perney, D.P. and Hagstrom, P.E.** (1964). Additional new aldehyde fixatives for histochemistry and electron microscopy. *J. Histochem. Cytochem.*, 12: 36.
- Baron, A.L.** (1965). *Using the Microscope*. London: Chapman and Hall Ltd.

- Bensley, R.R. and Bensley, S. H.** (1938). *Handbook of Histological and Cytological Technique*. Chicago: University of Chicago Press.
- Bonhag, P.F.** (1955). Histochemical studies of the ovarian nurse tissue and oocyte of the milkweed bug, *Oncopeltus fasciatus* Dallas. I. Cytology, nucleic acid and carbohydrates. *J. Morphol.*, **96**: 381.
- Bradbury, S.** (1984). *An Introduction to the Optical Microscope*. Oxford: Oxford Univ. Press.
- Bullivant, S.** (1970). In: **Parsons, D.F.** (ed.). *Some Techniques in Electron Microscopy*, New York and London: Academic Press.
- Bullivant, S. and Ames, A.** (1966). A simple freeze-fracture replication method for electron microscopy, *J. Cell Biol.* **29**: 435.
- Cosslett, V.E.** (1966). *Modern Microscopy*, London: Bell.
- Culling, C.F.A.** (1974). *Modern Microscopy, Elementary Theory and Practice*. Butterworths.
- Darlington, C.D. and La Cour, L.F.** (1976). *The handling of Chromosomes*, London: George Allen & Unwin Ltd..
- Fahrenbach, W.H.** (1963). A contribution to glass knife breaking, *J. Cell Biol.* **18**: 475.
- Finck, H.** (1960). Epoxy resins in electron microscopy, *J. Biophysical and Biochemical Cytology*, **7**: 27.
- Frasca, J.M. and Parks, V.R.** (1965). A routine technique for double-staining ultrathin sections using uranyl and lead salts, *J. Cell Biol.* **25**: 157.
- Glauert, A.M.** (1974). Fixation, dehydration and embedding of biological specimens. In: "Practical Method in Electron Microscopy" (A.M. Glauert, ed.) Amsterdam: North-Holland Publ.
- Glauert, Audrey M.** (1977). *Practical Methods in Electron Microscopy*. Amsterdam: North-Holland Publishing Company.
- Glauert, A.M. and Glauert, R.H.** (1958). Araldite as an embedding medium for electron microscopy. *J. Biophysical and Biochemical Cytology*, **4**: 191.
- Gomori, G.** (1952). *Microscopic Histochemistry*. Chicago: University of Chicago Press.
- Grimstone, A.V.** (1977). *The Electron Microscope in Biology*, 2nd ed., Edward Arnold.
- Grimstone, A.V. and Skaer, R. J.** (1972). A Guide Book to Microscopical methods. London: Cambridge University Press.

- Hallimond, D.F.** (1970) *The Polarizing Microscope*. Vickers Instruments, York-shine.
- Hayat, M.A.** (1978). Introduction to Biological Scanning Electron Microscopy. Baltimore, London, Tokyo: University Park Press.
- Hayat, M. A.** (1981). *Fixation for Electron Microscopy*. New York, London, Toronto, Sydney, San Francisco: Academic Press.
- Humason, G.L.** (1972). *Animal Tissue Techniques*. San Francisco: W. H. Freeman Company.
- Huxley, H.E.** (1957). The double array of filaments in cross-striated muscle, *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 3: 631.
- Karnovsky, M.J.** (1961). Simple method for staining with lead at high pH in electron microscopy, *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 11: 729.
- Karnovsky, M.J.** (1967) The ultrastructural basis of capillary permeability studied with peroxidase as a tracer. *J. Cell Biol.* 35: 213.
- Karp, G.** (1976). *Cell Biology*. McGraw-Hill Kogakusha, Ltd.
- Kessel, R.G. and Shin, C.Y.** (1974) *Scanning Electron Microscopy in Biology. A Student's Atlas on Biological Organization*. New York: Springer-Verlag, Berlin Heidelberg .
- Kushida, H.** (1959). On an epoxy resin embedding method for ultrathin sectioning, *Electron Microscopy* 8:72.
- Latta, H. and Haytmann, J.F.** (1950). Use of a glass edge in thin sectioning for electron microscopy. *Proc. Soc. Exper. Biol. Med.* 74: 438.
- Lillie, R. D.** (1965). *Histopathological Technic and Partical Histochemistry*. New York: McGraw Hill .
- Luft, J.H.** (1956). Permanganate - a new fixative for electron microscopy. *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 2: 799.
- Martin, J.H., Lynn, J.A. and Nickey, W.M.** (1966) A rapid polychrome stain for epoxy-embedded tissues, *Am. J. Clin. Pathol.* 46: 250.
- Millonig, G.** (1961). A modified procedure for lead staining of thin sections. *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 11: 736.
- Moor, H., Muhethaler, K., Waldner, H. and Frey-Wyssling, A.** (1961) A new freezing ultramicrotome. *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 10: 1.
- Nass, M.M.K., Nass, S. and Afzelius, B. A.** (1965). The General occurrence of mitochondrial DNA. *Expth. Cell Res.* 37: 516.

- Ohnsorge, J. and Holm, R.** (1973). *Scanning Electron Microscopy. An Introduction for Physicians and Biologists*. Stuttgart: Georg Thieme Publishers.
- Palade, G.E.** (1952). A study of fixation for electron microscopy, *J. Experim. Med.* 95: 285.
- Pantin, C.F.A.** (1974). *Notes on Microscopical Technique for Zoologists*. Cambridge: Cambridge University Press.
- Pearse, A.G.E.** (1960). *Histochemistry: Theoretical and Applied*, J.&A. Churchill Ltd.
- Pearse, A.G.E.** (1968). *Histochemistry: Theoretical and Applied*, Vol. 1, 3rd ed. J.&A. Churchill Ltd..
- Pearse, A.G.E.** (1972). *Histochemistry: Theoretical and Applied*, Vol. 2, 3rd ed. Edinburgh and London: Churchill Livingstone.
- Prescott, D.M.** (1964). Autoradiography with liquid emulsion. In: (ed. D.M. Prescott), *Methods in Cell Physiology*. Vol. 1, New York and London: Academic Press.
- Price, G.R. and Schwartz, S.** (1956). Fluorescence microscopy, In: (ed. G. Oster and A.W. Pollisher). *Physical techniques in Biological Research*, Vol. 3. New York: Academic Press.
- Renolds, E.S.** (1963). The use of lead citrate at high pH as an electron-opaque stain in electron microscopy, *J. Cell Biol.* 17: 208.
- Richards, A. G.** (1951). *The Integument of Arthropods*, Minneapolis: Minnesota University Press, MN.
- Richardson, K.C., Jarrett, L. and Finke, E. H.** (1960). Embedding in epoxy resins for ultrathin sectioning in electron microscopy, *Stain Tech.* 35: 213.
- Rogers, A. W.** (1967). *Techniques of Autoradiography*. Elsevier, Amsterdam, New York and London .
- Ross, K.F.A.** (1967). *Phase Contrast and Interference Microscopy for Cell Biologists*, London: Edward Arnold Ltd.
- Sabatini, D.D., Bensch, K. and Barrnett, R.J.** (1962). New means of fixation for electron microscopy and histochemistry, *Anat. Rec.* 142: 274.
- Sabatini, D.D. Bensch, K. and Barrnett, R.J.** (1963). Cytochemistry and electron microscopy. The preservation of cellular ultrastructure and enzymatic activity by aldehyde fixation, *J. Cell Biol.* 17: 19.
- Sabatini, D.D., Miller, F. and Barrnett, R.J.** (1964). Aldehyde fixation for morphological preservation and enzyme histochemical studies with electron microscope, *J. Histochem. Cytochem.* 12: 57.

- Singer, M.** (1952). Factor which control the staining of tissue sections with acid and basic dyes, *Intern. Rev. Cytol.* 1: 220.
- Sleytr, U.B. and Robards, A.W.** (1978). Freeze-fracturing: a review of methods and results. In: (P. Echlin, ed.) *Low Temperature Biological Microscopy and Microanalysis*. Oxford: The Royal Microscopical Society.
- Southworth, H.N.** (1975). *Introduction to Modern Microscopy*. London: Wykeham Publications.
- Spencer, M.** (1982). *Fundamental of Light Microscopy*. Cambridge: Cambridge University Press.
- Spurr, A.R.** (1969). A low-viscosity epoxy resin embedding medium for electron microscopy. *J. Ultrastructure Research* 41: 200.
- Steere, R. L.** (1957). Electron microscopy of structural detail in frozen biological specimens. *J. Biophys. Biochem. Cytol.* 3: 45.
- Stempak, J. and Ward, R.T.** (1964). An improved staining for electron microscopy, *J. Cell Biol.* 22, 297.
- Stolinski, C. and Breathnach, A.S.** (1975). *Freeze-Fracture Replication of Biological Tissue. Techniques, Interpretation and Applications*. London: Academic Press.
- Tribe, M., Erant, M.R. and Snook, R.** (1975). *Light Microscope*. Cambridge: Cambridge University Press.
- Weakley, Brenda S.** (1981). *A Beginner's Handbook in Biological Transmission Electron Microscopy* (2nd ed.). Edinburgh, London, Melborne and New York: Churchill Livingstone.
- White, G.W.** (1966). *Introduction to Microscopy*. London: Butterworth & Co.
- Wilson, G.B. and Morrison, H.** (1977). *Cytology*. East-West Press.
- Winkelstein, J.M. Menefee and Bell, A.** (1963). Basic fushsin as a stain for osmium-fixed, Epon-embedded tissue, *Stain Technol.* 38:202.
- Wischnitzer, Saul** (1970). *Introduction to Electron Microscopy*, 2nd ed., Pergamon Press.
- Young, R.** (1961). Principles and techniques of fluorescence microscopy. *Quarterly J. Micr. Sci.* 102:419.

# كتاب المصطلحات العلمية

أولاً : عربي - إنجليزي

## ل

Ether vapour	أبخرة الإثير ٢٣٨
Dissecting needles	إبر تشريح ٢٩٠
Golgi bodies	أجسام جولجي ٢٥٧
Mitochondria	سبحية ٢٤٨ ، ٢٤٥
Antibodies	مضادة ٥٢
Instruments, cooling	أجهزة التبريد ٢٩٤
heating	التسخين ٢٩٦
centrifuge	طرد (الفصل) المركزي ٢٩٧
sub-bench centrifuges	طرد مركزي تحت الطاولة ٢٩٩ ، ٢٩٨
bench centrifuges	طرد مركزي للطاولة ٢٩٩ ، ٢٩٨
large centrifuges	طرد مركزي كبيرة ٢٩٩ ، ٢٩٨
electrical centrifuges	طرد مركزي كهربائية ٢٩٧
refrigerated centrifuges	طرد مركزي مبردة ٣٠١ ، ٢٩٨
ultra-centrifuges	طرد مركزي هائل السرعة ٣٠١ ، ٢٩٧
hand centrifuges	طرد مركزي يدوية ٢٩٧
cutting	القطع ٢٨٩
pH-meter	قياس الأس الهيدروجيني ٢٩٧

<b>Light green</b>	الأخضر الخفيف (الفاتح) ، ٧٣
<b>Methyl green</b>	أحضر المثايل ٢٦٧
<b>Dissecting tools</b>	أدوات التشيرج ٢٨٩
<b>Arginine</b>	أرجينين ٢٦٧
<b>Azare B</b>	آزار - ب - ١٣٢
<b>Blue</b>	أزرق
<b>toluidine</b>	التلويدين ٢١٣ ، ١٩٦ ، ١٣٢
<b>methylene</b>	الميثيلين ٢٦٥ ، ٢١٣ ، ٦٣
<b>alcian</b>	الألشى ١٢٢
<b>Sudan Black B</b>	أسود سودان - ب - ١١٥ ، ١١٦
<b>Aceto-Orcein</b>	أسيتو أورسين (خلات الأورسين) ٧٠
<b>Aceto-carmine</b>	الأسيتوكارمين ٧٠
<b>Acetone</b>	أسيتون ١٧١
<b>Ribbons</b>	أشرطة ١٨٩ ، ٩٤
<b>Dark bands</b>	داقنة ٧٩
<b>Black fringes</b>	سوداء ٥٦
<b>Light bands</b>	شفافة ٧٩
<b>Transmitted light</b>	أشعة ضوئية نافذة ٣٠
<b>Ultra-violet light</b>	فوق بنفسجية ٥٢
<b>Dyes</b>	اصباغ
<b>acidic</b>	حمضية ٨٦ ، ٢٦٣ ، ٢٦٢
<b>natural</b>	طبيعية ٢٦٣
<b>basic</b>	قاعدية ٨٦ ، ٢٦٢
<b>amphoteric</b>	متذبذبة (أمفورتيرية) ٢٦٧ ، ٢٦٣
<b>neutral</b>	متعادلة ٨٦
<b>metachromic</b>	متغيرة اللون ٢٦٨

<b>synthetic or compound dyes</b>	٢٦٤ مصنعة أو مركبة
<b>Critical illumination</b>	٣٦ الإضاءة الحرجة
<b>Kohler illumination</b>	٣٦ إضاءة كوهلير
<b>Dishes</b>	٥٢ أطباق
<b>Relative retardation</b>	٥٥ إعاقة نسبية
<b>Avertin</b>	٢٣٦ أفرتين
<b>High pressure arcs</b>	٣٣ آقواس الزئبق عالية الضغط
<b>Xenon high pressure</b>	٣٣ الزينون عالية الضغط
<b>Ampoules</b>	١٢٦ أمبولات
<b>Intestines</b>	٦٢ أمعاء
<b>Amphotritic</b>	٢٦٩ أمفورتيك (متذبذب)
<b>Salts</b>	٢٧٣ أملاح
<b>Amoeba</b>	٦٣ الأمابيا
<b>Tube</b>	١٨ أنبوب
<b>Cathode-ray tube</b>	٢١٨ أشعة المبط
<b>Eye-piece tube</b>	٢٠ العدسة العينية
<b>Swelling</b>	٤٤ انفاخ
<b>Meiosis</b>	٧٤ انقسام اختزالي
<b>Cleavage division</b>	٧٢ الانقسام التفلجي
<b>Mitosis</b>	٧١ انقسام غير مباشر
<b>Aminopeptidase</b>	٢٤٢ إنزيم الأمينوبيتيد
<b>Proteinase</b>	٢٤٢ البروتين
<b>Trypsin(enzyme)</b>	١٩١ التريسين
<b>Dnase</b>	١١٢ ، ١١٠ الد.ن.
<b>Alkaline phosphatase</b>	١١٣ الفوسفات القاعدي
<b>Carboxypeptidase</b>	٢٤٢ الكربوكسبيتيد

Shrinkage	انكماش ٢٤٢
Ehrlich's haemalum	أيريليك هيمالوم ١٢٢
Isopropanol	أيزوبروبانول (كحول أيزوبروبيلي) ٩٢
Euparal	الأيوبارال ٢٧٢
Eosin	الأيوسين ٩٧ ، ٩٨
Ions	أيونات ٢٦٢
Anions	سالبة (أنيونات) ١٩٨ ، ٢٦٢
Cations	موجبة (كاتيونات) ١٩٨ ، ٢٦٢

ب

Paraboloid	بارابولويد ٤٢
Paraformaldehyde	بارافورمالدهيد ٤٧
Paraffin	بارافين ٦٣ ، ٦٥
Paraldehyde	بارالدھيد ٢٧٣
Sodium diethyl barbiturate	باربيتورات الصوديوم ثنائية الایثايل ٢٨١
Balbiani	بالبياني ٧٨
Paramecium	برامسيوم ٦٣
Amphibia	برمائيات ٧٥
Permount	برماونت (مادة لتحمل الشرائح) ٢٧٣
Potassium permanganate	برمنجفات البوتاسيوم ١٦٨ ، ٢١٢
Protexx	برونكس ٢٧٣
Protoplasm	بروتوبلازم ٤٦
Simple proteins	بروتينات بسيطة ٤٧
Nucleo-proteins	نوية ٢٥٠ ، ٢٦٦
Ribonucleoprotein	نوية ريبوزية ٢٦٦

Bromine	بروم ٣٣
Mercury-bromophenol blue	بروم الفينول الأزرق الزئبي ١٠٥
Potassium bromide	بروميد البوتاسيوم ١٣١
Preservaslide	بريزرفاسلايد ٢٧٣
Brightness	بريق ٢١٨
Onion	بصل ٨٠
Focal length	بعد بؤري ٢٥
Bacteria	بكتيريا ٦٣
Blood plasma	بلازم الدم ٨٦
Plastic	بلاستيك ٢٩١
Electron gun	بندقية (مدفع) الإلكترونات ١٤١
Benzene	بنزين ٩٣
Penicillin	بنسلين ٢٨٤
Borax	بوراكس ١٠٤
Mounting media	بيثات اللصق ٢٧١
Gray and Wess medium	بيئة ١١٣
Frrant's medium	بيئة جراري و ويس ٢٧٥
Hibernation	بيئة فرانت ٢٧٥
Substrate	بيات شتوى ٢٣٨
Pyronin	بيرونين ١١١
Sodium bicarbonate	بيكربونات الصوديوم ٢٧٧
Piccolyte	بيكولييت ٢٧٣
Butanol	بيوتانول ٩٢



Critical focusing	التثبيت الدقيق (حرج) ١٤٥
Contrast	تبالين ٢٧ ، ١٩٦
Cooling	تبريد ٢٣٨
Fixation	ثبيت ١٥٩ ، ٢٢٤
double	مضاعف ١٦٥
Dehydration	تجفيف بذرع الماء ٢٦٦
Freeze drying	جمد ٢٠٣
Grove, cavity	تجويف ٦٤ ، ٤٧
Thermonic emission	تحرر حراري (انبعاث حراري أيوني) ١٤٢
Substrate preparation	تحضير البيئة ١١٣
Disintegrations	تحلل ١٢٦
autolysis	ذاتي ٢٤٢
Developer	تحميس (تطهير) ١٣١
Mounting	تحميم ١٨٩
Metachromasy	تحول لون ٢٦٨
Anaesthesia, Nacrotization	تخدير ٦٠ ، ٦١ ، ٢٣٥
Pinthing	تخسيع ٦١ ، ٦٠
Chemical affinity	ترابط كيميائي ٢٦٤
Cellular structures	تراكيب خلوية ٢٦١
Cytoplasmic inclusions	سيتو بلازمية ٢٥٩ ، ٢٥٢
Labelling	ترقيم (تعليم) ١٢٥
Concentration	تركيز ٢٦٤
Tritium	تريتيوم ١٢٥
Triming	تشذيب ٩٤ ، ١٨٥
Destorted structures	تشوهات تركيبية ٢٤٤

<b>Chromatic corrections</b>	<b>تصحيحات لونية ٣٥</b>
<b>Shadowing</b>	<b>تظليل ٢٠٠</b>
<b>Drowning</b>	<b>تغريق ٢٣٨</b>
<b>Coating</b>	<b>تفطية، طلاء ٢٢٠</b>
<b>Artifacts</b>	<b>تغيرات مصطنعة ٢٤٣</b>
<b>Phase change</b>	<b>تغير الطور ٥٦</b>
<b>Fulgen reaction</b>	<b>تفاعل فوجلن ٢٠٩</b>
<b>Vacuum</b>	<b>تفریغ ٣</b>
<b>Microtomy</b>	<b>تقطيع ١٧٧</b>
<b>Sectioning of the specimen</b>	<b>العينة ١٧٧</b>
<b>Linear magnification</b>	<b>التكبير الطولي ١٣٨</b>
<b>Toluene</b>	<b>تلولين ٩٢ ، ٩٣ ، ٢٧٣</b>
<b>Differentiation</b>	<b>تمايز ٢٦٩</b>
<b>Hydrolysis</b>	<b>تميؤه ٩٧ ، ١١٠</b>
<b>Rigor mortis</b>	<b>تيس جسدي ٢٣٨</b>



<b>Stable</b>	<b>ثابت ٢٧٣</b>
<b>Chromium trioxide</b>	<b>ثالث أكسيد الكروم ٢٤٦</b>
<b>Nuclear pore</b>	<b>ثقب نوري ١٩٣</b>
<b>Refrigerator</b>	<b>ثلاجة ٢٩٤</b>
<b>Dry-ice</b>	<b>ثلج جاف ٧٤</b>
<b>Demeric</b>	<b>ثنائيات ٢٦٨</b>
<b>Thymidine</b>	<b>ثيرميدين ١٢٥</b>
<b>Tritiated thymidine</b>	<b>مشعع بالتربيتوم ١٢٥</b>
<b>Thymol</b>	<b>ثيمول ٢٧٤</b>

## ج

Locust	جراد ٧٦
Cuplin jar	جرة كوبلين ١٣١
Glycerol	جلسرول ١٣٢ ، ٢٧٣
System	جهاز
illumination	الإضاءة ١٨ ، ٣٠
vacuum evaporator	التبيخ المفرغ ٢٢٨
drive	التحريك ٢٩١
mounting and movement	والتحميم ١٨
vacuum pumb	تفریغ ١٣٦
magnification instrument	التكبير ١١ ، ١٨ ، ٢٠
dry-ice maker	عمل الثلج الجاف ٢٩٦
scintillator	الوماض (الملاأ) ٢١٩ ، ٢١٨
Genes	جينات (مورثات) ٧٩
Gelatin	جيلاتين ٦٣ ، ٧١ ، ٢٧٣
Kaiser glycerine jelly	الجلسرین القيصري ٢٧٤ ، ١١٤

## ح

Field diaphragm	حاجز الحقل ٢٠ ، ٣٣
Cellular state	حالة خلوية ٦٩
Tissue state	نسيجية ٦٩
Specimen stubs	حامل العينات ٩٤ ، ٢٢٢
Chromatophore	لوني ٢٦٢
Black granules	حبسيات سوداء ٢٤٣
Iris diaphragm	حجاب حدقي ٣٥ ، ٣٧ ، ٣٨
Annular diaphragm	حلقى ٤٧

Limiting diaphragm	حجاب محدد ٢٢
Field iris	حدقة الحقل ٣٠ ، ٣٨
Free living	حرة المعيشة ٦٧
Hemiptera	حشرات نصفية الأجنحة ٢٣٨
coccus	الكروكس ٢٦٣
View field	حقل الرؤية ٥٦
Annuli	حلقات ٤٧
Vantegham ring	حلقة فانتيجام ٦٥
Annular	حلقي ٣٥
Central circular	حلقى مركزي ٤١
Reducing bath	حمام الاختزال ١١٨
Water bath	مائي ١٢٩
Acid	حمض
aspartic	الأسبارتيك ٢٦٧
acidic amino	أميني حضي ٢٦٧
basic amino	أميني قاعدي ٢٦٧
picric	البكريك ٩٠ ، ١٢٧ ، ٢٦٣
performic	البيرفورميك ١٠٨
periodic	البيريوديك ١١٨
glutamic	الجلوتاميك ٢٦٧
glycine	الجلايسين (حمض أميني) ٢٦٨
acetic	الخليلك ٢٤٧ ، ٢٤٩
glacial acetic	الثلجي ١٠٣ ، ٢٤٩
trichloracetic	ثلاثي الكلور ١٢٨
phosphotungstic	الفسفوتنجستيك ١٩٨ ، ١٠٢ ، ٢١١
phosphoric	الفوسفوريك ٢٦٦

carboxylic	الكربوكسيك ٢٧٢
carbonic	الكريونيك ٢٧٤
lysine	الليسين (حمض أميني) ٢٦٧
citric	الليمون ١٠٠
nucleic	نوري ١٠٩
ribonucleic (RNA)	نوري ريبوزي (ر.ن.ا) ٢٥٧ ، ٢٢٦ ، ٢١٢
deoxyribonucleic (DNA)	نوري ريبوزي لا أوكسجيني ١١٢ ، ١١٠ ، ٢٦٧ ، ٢٦٤ ، ٢٥٧ ، ١٢٥
Trough	حوض الماء ١٨٣
Secretory vesicles	حويصلات افرازية ١٩٨
Testis follicles	الخصية ٧٧
Follicle tips	قمة ٧٧
Animals	حيوانات
Protozoa	أولية ٤١ ، ٦٣ ، ٦٧ ، ٢٢٥
marine	بحرية ٢٣٧
vertebrate animals	فقارية ٢٣٦
terrestrial vertebrate	فقارية أرضية ٢٣٨
.fresh water invertebrates	مياه عذبة لا فقارية ٢٣٧



Extrinsic	خارجية (غير جوهرية) ٢٤٣
Fum cupboard	خزانة الأبخرة ١٦٢
Testis	خصى ٧٤
Animal testes	خصى حيوانية ٨٤
Ethyl acetate	خلات الايثايل ٧٠
Uranyl acetate	اليورانيل ١٩٨ ، ٢٠٦

<b>Cells</b>	خلايا
squamous	حرشفية ٦٣ ، ٦٥
eosinophils	حضية التفاعل ٨٦
white blood	الدم البيضاء ٨٦
eosinophil leucocytes	الدم البيضاء الحضية ٢٩٧
red blood	الدم الحمراء ٨٦
erythrocytes	دموية ملونة ٨٦
malignant	سرطانية ٥٢
epithelial	طلائية ٢٤٨
leucocytes	عديمة اللون (كرات الدم البيضاء) ٨٦
salivary gland	الغدد اللعابية ٧٨
lymphocytes	ملفية ٨٦
neutrophils	متعادلة ٨٦
mucous	مخاطية ٢٥٣
cells on cover-slips	مزروعة على أغطية الشرائح ٢٥٧
<b>Yeast</b>	خميرة ٦٨
Tungsten filament	خيوط تنجستينية ٣٢



<b>Transformer circuit</b>	دائرة المحول ٣٣
Intrinsic	داخلية (جوهرية) ٢٤٣
Studies	دراسات
anatomical and histological	تشريحية ونسيجية ٢٥٨ ، ٢٥٠
cytological	سيتولوجية ٦١ ، ٢٥٠
physiological	فيزيولوجية ٦١
quantitative	كمية ٥٥

<b>histochemical</b>	كيمياء الأنسجة ٢٥٠
<b>genetical</b>	وراثية ٢٣٨
<b>Drosophila</b>	دروسو菲لا (ذبابة الفاكهة) ٧٨
<b>Blood</b>	دم ٨٤
<b>Lipids</b>	دهون ١١٥ ، ٩٠
<b>neutral</b>	متعادلة ١١٧
<b>masked</b>	مغلفة ١١٦
<b>Flasks</b>	دوارق ٥٢
<b>Dioxane</b>	ديوكسان ٩٢

## ٥

<b>Slaughtering</b>	ذبح ٦٠
<b>Arm</b>	ذراع ١٨
<b>Urodele</b>	ذيليات ٧٥

## ٦

<b>Osmium tetroxide</b>	رابع أكسيد الأزموبيوم ٢٤٨ ، ٢١١ ، ١٦٢
<b>Resin</b>	راتنج ٢٢٠ ، ١٧٣
<b>natural</b>	طبيعي ٢٧١
<b>spurr's</b>	سبر ١٧٤
<b>synthetic</b>	مصنوع ٢٧٣ ، ٢٧١
<b>harleco synthetic</b>	هارليكو المصنوع ٢٧٣
<b>Head</b>	رأس
<b>angle</b>	زاوى ٣٠١
<b>vertical</b>	عمودي ٣٠١

swing out	متارجح ٣٠١
Soft	رخو ٩٣ ، ٦٩
Bonds	روابط
ionic	أيونية ٢٤٣
covalent	تسامحية ٢٤٣

**i**

Washing bottle	زجاجة غسيل ٢١٠
Mayer albumen	زلال البيومين ماير ٩٦
Spring	نبرك ٢٣
Reptiles	زواحف ٢٣٩
Oil	زيت ٢٤
eucaluptus	الأوكاليپتوس ٢٧٢
clove	قشرة الكلف (القرنفل) ١٠٣
Aberration	زيغ
spherical	كروى ٣٥
chromatic	لوني ٣٥
Zephiran	زيفيران ٢٧٤
Xylene	زيلين ١٠٣ ، ٩٢

**l**

Liquid	سائل
colourless	عديم اللون ٢٤٥
nitrogen	النتروجين ٢٩٤
Sodium salicylate	سالسيلات الصوديوم ٩٦
Hot plate	سخان مسطح ٢٩٦

Safranin	سفرانين ١٠٣
Knives	سكاكين
glass	زجاجية ١٧٨
cutting	القطع ٢٩٢
Diamond	ماسية ٢٩٤ ، ١٨٢
Sugar	سكر ٢٧٣
Mucopolysaccharides	سكريات عديدة مخاطية ٢٦٧
Oligosaccharides	سكريات مضاعفة ١١٨
Cellulose	سليلوز ٢٤٢ ، ١٢١
Biological fluids	سوائل حيوية ٢٨٣ ، ٨٤
Celloidin	سيلويدين ١٥٠ ، ١٤٩
Silicagel	سيليكا جيلاتينية (هلام السيليكا) ١٣٠

	الشب
Alum	الثرب
iron	حديدي ١٠٠
potassium	بوتاسي ٩٩
Grids	شبكات ١٥٧
Sponge-work	شبكة اسفنجية ٢٤٥
Sharpening	شحد ١٧٨
Intensity	شدة الإضاءة ٤٤
Slides	شرائح
microscopic	مجهرية ٥٤
permanent	مستديمة ٧٤
subbed	مظلية ٧١
depression	مقعرة ٦٤

<b>Beam</b>	شعاع
reference	دال ، ٥٥
main	رئيسي
object	شيء
<b>Sharp blades</b>	شفرات حادة
<b>Objectives</b>	ثبيثيات
high power	عالية التكبير
low-power	منخفضة التكبير



<b>Simple staining</b>	صبغ بسيط
<b>Double staining</b>	ثنائي (مزدوج)
<b>Regressive dying</b>	رجعي
<b>Multiple staining</b>	عديد
<b>Specific staining</b>	متخصص
<b>Progressive dyeing</b>	متدرج
<b>Counter staining</b>	مضاد
<b>Orang (G)</b>	صبغة البرتقالي (ج)
<b>Green dye</b>	خضراء
<b>Lead stain</b>	الرصاص
<b>Negative staining</b>	سالبة
<b>Cochineal</b>	القرمز
<b>Borax carmine</b>	كارمين البوراك
<b>Leishmann dye</b>	لشمان ، ٨٧
<b>Mallory dye</b>	مالوري ، ١٠٢
<b>Mayer's haemalum dye</b>	ماير هيمالوم

<b>Positive staining</b>	صبغة موجبة ١٩٨
<b>Blood platelets</b>	صفائح دموية ٨٦
<b>Phase plate</b>	صفحة الطور ، ٤٧ ، ٢٩
<b>Birefringent plate</b>	الانكسار ٥٦ ، ٥٥
<b>Hard</b>	صلب ٩٤
<b>Bunsen valve</b>	صمام بتنز ١٢٠
<b>Exit valve</b>	تفریغ ٢٢٨
<b>Gum</b>	صمغ
damer	دمار ٢٧٢
sandarac	السندروس ٢٧٢
arabic	عربي ٢٧٣
<b>Light-tight boxes</b>	صناديق مانعة للضوء ١٣٠
<b>Image</b>	صورة
primary	أولية ٢٢
real	حقيقية ٦
virtual	خيالية معتدلة (تقديرية) ٦
fluorescent	فلورسينية ٥٠
intermediate	متوسطة ٧
final	نهاية ٧



<b>Control</b>	ضابط
coarse	خشن ، ١٨ ، ٣٨
fine	دقیق ، ١٨ ، ٣٨
light intensity	شدة الإضاءة ٣٣
section adjustment	القطاعات ٢٩٢

condenser	المكثف ٣٦، ٣٧، ٣٨
Blow on the head's back	ضرب مؤخرة الرأس ٦١
Osmotic	ضغط أسموزي ٢٤٤
Frog	ضفدع ٧٥
Light	ضوء
blue	أزرق ٥٢
incident	ساقط ٥١، ٥٠
transmitted	نافذ ٣٠، ٥٠
Movement controls	ضوابط التحرير ١٨

Emulsion layer	طبقة مستحلبة ١٢٧
Method (technique)	طريقة
methyl green pyronin	أحمر المثايل البيرونين ١١١
fixation	الثبيت ٦٢
direct preparation	التحضير المباشر ٦٣
periodic acid (Schiff)	حمض البيروديك (شف) ١١٨
smearing	السحب ٧٤
ninhydrin-schiff	شف النيديرين ١٠٦
immersion	الغمس ١٥٣
hanging drop	القطرة المعلقة ٦٤
carmine stain for glucogen	الكرمين (للكشف عن الشا الحيواني) ١٢٣
chloramine-T method for protein	الكلورامين ١٠٧
critical point drying	نقطة التحول الحرجة للجفاف ٢٢٦
squash	الهرس ٨٨
dry-air .	هواء الجاف ١٢٧

<b>Floatation</b>	الطفو ٢٠١
<b>Parasitic living</b>	طفيلية المعيشة ٦٧
<b>Embedding</b>	طمر ٢٤٧
<b>Interphase</b>	طور بياني ٢٥٨
<b>Negative phase contrast</b>	التباین السالب ٤٦
<b>Positive phase contrast</b>	التباین الموجب ٤٦
<b>Phase of the light waves</b>	موجات الضوء ٤٤
<b>Third instar larva</b>	يرقي ثالث ٧٩

## E

<b>Solidifying agent</b>	عامل تقوية ٢٣٧
<b>Drive wheel</b>	عجلة التحرير ٤٧ ، ٢٩٢
<b>Devices</b>	عدّد ٢٦٦
<b>Lens</b>	عدسة
<b>main</b>	أساسية ١١ ، ٣٦
<b>electron</b>	الكترونية ١٤٢
<b>front</b>	أمامية ٣٦ ، ٢٣
<b>collector</b>	جامعة ٣٠
<b>pocket</b>	الجيب ١٤ ، ١٢
<b>field</b>	الحقل ٢١
<b>watchmaker (loupe lens)</b>	الساعي ١٤ ، ١٢
<b>dry objective</b>	شبيهة جافة ٢٥
<b>oil immersion objective</b>	شبيهة زيتية ٢٣
<b>fluorite objective</b>	شبيهة فلوراتية ٢٨
<b>light</b>	ضوء ٣٣
<b>table</b>	طاولة ١٥ ، ١٢

eye	العين ٢١
ocular	عينية ٦ ، ١٧ ، ٢٠
achromats	اللالونية ٢٧
planochromat	لونية مستوية ٢٩
projector	مجسمة ١٤٤
plano-convex	محدية مستوية ١٤ ، ٢٠ ، ٣٥
Bi-convex	محدية الوجهين ١٤
flat field	مستوية الحقل ٢٩
apochromal	مفرطة اللالونية ٢٨
Plano apochromat	مفرطة اللالونية المستوية ٢٩
condenser's back	المكثف الخلفية ٣٦
condenser's top	المكثف العلوية ٣٦
semiapochromatic	نصف مفرطة اللالونية ٢٨
hand	اليد ١٢ ، ١٥
Polysaccharides	عديدات التسكر ١١٨
Aromatic	عطرى ٢٦٢
Cloudy	عكر ٩٣
Depth of focus	عمق التبشير ٢٣٢
Quantitative work	عمل كمي ٥٥
Operative operations	عمليات جراحية ٢٣٥
Photosynthesis	عملية التركيب الضوئي ١١٧
Specimens	عينات ٦٣
Naked eye	عين مجردة ١١



Iodine	غاز اليود ٣٣
Rotor chamber	غرفة الدوران ٣٠١
Disulphite wash	غسيل ثانوي الكبريتيدات ١٠٩
Cover-slip	غطاء شريحة ٢٧١
Cathode sheild	غلاف المهابط ١٤٢

ف

Vaseline	فازلين ٦٣
Fibrin	فبرين ٢٦٥
Numerical aperture	فتحة عددية ٢٥ ، ١٣٩
Exposure	فترة تعریض ١٣٠
Activated charcoal	فحم منشط ١٠٩
Vacuum	فراغ ٣
Oven	فرن ٢٩٦
Phosphorescence	فسفورية ٥٠
Splitting	فصل ١٩٣
Fungi	فطريات ٦٣
Plant fungi	نباتية ٦٨
Air-bubbles	فقاقيع هوائية ٦٣ ، ٢٧١
Photographic film	film تصوير حساس ١٢٦
Stripping film	film شريطي ١٢٨
Fluorite	فلورايت ٢٩
Fluorescence	فلورسین ٥٠
Phloroglucin	فلوروقلوسین ١٢٢
Formavar	فورمافار ١٤٩

Formaldehyde	فورمالدهيد ١٢٧ ، ٢٤٧
Formaline	فورمالين ٩١ ، ٢٤٧
Sodium-B-Glycerophosphate	فوسفات الصوديوم الجلسرينية ١١٣
Acid fuchin	الفوشين الحمضي ١٠٢
Basic fuchin	القاعدى ١١٩ ، ١٠٩
Beans	فول ٨٠
Low voltage	فولت منخفض ٣٠
Feulgen	فوبلجن ٢٢٥ ، ٧٠
Phenol	فينول ٢٧٤

## ج

Fragile	قابل للكسر ١٧٤
Base	قاعدة ١٨
Heavy baseplate	مسطحة ثقيلة ٢٩١
Basophils	قاعدية التفاعل ٨٦
Block	قالب ٩٥
Discfilters	قرص المرشحات ٣٤
Glass rod	قضيب زجاجي ٦٩
Sections	قطاعات ٨٨
Paraffin sections	قطاعات برافينية ٨٨
Thin sections	قطاعات رقيقة ١٩٦
Ultrathin sections	رقيقة جداً ١٨٥
Pole pieces	قطع قطبية ١٤٣
Nose-piece	قطعة أنفية ١٨ ، ٣٩
Faraday cage	قفص فاراداي ٢١٨
Buchner funnel	قمع بختر ١٥٠

Root-tips	قمم الجذور
Replica	قوالب ١٤٩ ، ١٩١ ، ٢٠١
Two-stage replica	ثنائية الطور ٢٠١
Single stage replica	ذات الطور الواحد ٢٠١
Mercury arc	قوس زئبقي ٥٠
Resolving power	قدرة التبيين ١٣٦ ، ١٣٨ ، ١٤٥



Unicellular micro-organisms	كائنات مجهرية وحيدة الخلية ٦٨
Cathepsin	كايثيسين ٢٤٢
Cardioid	كارديويد ٤٣
Carmine	كارمين ١٠٤ ، ٢٢٣
Caesalpina	كايسالپينا ٢٦٣
Ferric ammonium sulphate	كبريتات الأمونيوم الحديدية ١٠٠
chromium potassium	البوتاسيوم الكرومية ١٢٨ ، ٧١
sodium	الصوديوم ١٣١
Sodium thiosulphate	كبريتيت الصوديوم ١٣١
Yellow ammonium sulphide	كبريتيد الأمونيوم الأصفر ١١٣
Dry mass	كتلة جافة ٥٦
Absolute ethyl alcohol (ethanol)	كحول أثيلي مطلق ١٣٠
ethyl	إيثيلي ٢٤٥ ، ٢٣٧
polyvinyl (pVA)	البوليفينيل ٢٧٥
acetic-ethanol	خل (حمضي) ١٠٦
industrial spirit	صناعي ٢٧٣
iodine	يودي ٩١
Sodium carbonate	كربونات الصوديوم ١٣١

Potassium dichromate	كرومات البوتاسيوم الثنائية ، ٢٤٧ ، ٢٤٨
Sex chromatin	كروماتين الجنس ٢٥٨
Chromosomes	クロモソマ ٢٥٠
Polytene chromosomes	بوليتينية ٧٩
Cellulose test	الكشف عن السيليلوز ١٢١
Legnin test	اللجنين ١٢٢
Starch test	النشا ١٢١
Chloralhydrate	كلورال هيدريت (هيدرات الكلور) ١٠٠
Chloroform	كلوروفورم ٢٣٦
Chlorophil	كلوروفيل ٢٦٢
Thionyl chloride	كلوريد الشيونايل ١١٩
Mercuric chloride	الزئبق ، ٢٤٥ ، ٢٤٦
Kleermount	كليرمونت ٢٧٣
Canada balsam	كندا بلسم ٢٧٢
Buffers	كوايخ (منظفات) ١٦١
Quartz halogen	كوارتز هالوجيني ٣٣
Kodak	كوداك ، ١٢٨ ، ١٣١
Collagen	كولاجين ٢٦٧
Chitosan	كيتوسان ١٢٠
Chitin	كيتين ، ١٢٠ ، ١٢١ ، ٢٤٢
Curie	كيرى ١٢٦

## J

Anura	لاذيليات ٧٥
Condenser centering screws	لولي مركزة المكثف ٣٧
Lycopene	ليكوبين ٢٦٢



<b>Sea water</b>	ماء البحر ١٥٤
<b>Distilled water</b>	مقطر ٩٩
<b>Preservative</b>	مادة حافظة ٢٧٤
<b>Inert substance</b>	مادة خاملة ١٦٠
<b>Clip</b>	ماسك (كلبسه) ١٢٠
<b>Chuclk</b>	العينة ١٨٥ ، ١٧٣
<b>Optiphor</b>	مبصر ٤٧
<b>Built in illumination</b>	مبنيّة الإضاءة ٣٠
<b>Polymers</b>	متبلمرات ٢٦٨
<b>Coagulum</b>	مختثر ٢٤٥
<b>Volatile</b>	متطاير ١٦٢
<b>Anther</b>	متك ٨٣
<b>Fixative</b>	مثبت
<b>Altmann</b>	التهان ٢٥٢
<b>primary</b>	أولي ١٤٥ ، ٢٤٦
<b>Bouin's</b>	بوان ٢٥٣ ، ٢٤٧ ، ١٠٩
<b>alcoholic Bouin's</b>	بوان الكحولي ٢٥٤
<b>Tjio's</b>	تيجو ٢٥٧
<b>Davidson's</b>	دافدסון ٢٥٨
<b>Duboseq-Brasil's</b>	دوبيك - برازيل ٢٥٤
<b>Roszman's</b>	روسمان ٩١ ، ٢٤٧
<b>Zenker's</b>	زنكر ٩١ ، ٢٥١
<b>Sanfelice's</b>	سانفيليis ٢٥٦
<b>Serra's</b>	سيرا ٢٥٧

Champy's	شامبي ٢٠٥
Schaudin's	شاردن ٢٠٥
Flemming's	فلمنج ٢٥١
Carnoy's	كارنو ٢٥٣
Klarke's	كلارك ٢٦٦
Hollande's	هولاندي ٢٥٦
Heidenhain's (Susa)	هيدنهين (سوسا) ٢٥٤
Helly	هيل ٢٥٢
<b>Fixatives</b>	<b>مثبتات</b>
non-coagulant primary	أولية غير مخثرة ٢٤٦
coagulant primary	مخثرة ٢٤٥
simple	بسطة ٢٤٦
non-additive	غير مضيفة ٢٤٢
aqueous	مائية ٩٠
mixture	خلوطة ٢٤٧ ، ٢٥٠
compound	مركبة ٢٤٦ ، ٢٤٩ ، ٢٤٧
nuclear	نوية ٢٥٦
<b>Side groups</b>	<b>مجموعات جانبية</b> ٢٤٣
phosphoric	فسفورية ٢٦٧
<b>Microscopes</b>	<b>مجاهر</b> ١١
Compound microscopes	مركبة ٦ ، ١٧ ، ١٨
Transmitted microscopes	نفاذة ١٣٥
Active-groups	مجموعات فعالة ٢٤٣
<b>Microscope</b>	<b>مجهر</b>
simple electron	الكتروني بسيط ١٤٤
modern electron	حديث ١٤٥

interference light	تدخل الضوء ، ١٧
binocular	ثنائي العينية ٣٨
phase contrast	الطور المتباين ، ١٧ ، ٥٥
fluorescence	فلورسنس ، ١٧ ، ٣٣
loeuvenkock	لوفينهوك ١٢
polarising	مستقطب ١٣٨
scanning electron	المسح الإلكتروني ٢١٥
bright-field	مضيء الحقل ١٧ ، ٣٧
dark-field	مظلم الحقل ٤٠ ، ١٧
inverted	مقلوب ٥٢ ، ١٧
monocular	وحيد العينية ٣٨
Acidophilic	محبة للحمضية ٢٦٣
Basophilic	محبة للفيروسات ٢٦٢
Syringe	حقن ١٢٧
Solution (buffer)	محلول ٢٧٧
culture (medium)	البيئة (الوسط المستثمر) ٢٢٧
tris	الترس المنظم ٢٨١ ، ١١٢
locust ringer	الحراد المترن ٢٨٤ ، ٧٧
acetic acid/acetate	حمض الخل / الخلوات المنظم ٢٧٨
hypertonic	زائد التوتر (محلول ذو ضغط إزموزي عالي) ٢٢٥
schiff's reagent	شف ١٠٦ ، ١١٩
schultz's	شلوتز ١٢١
phosphate	الفوسفات المنظم ٢٨٠ ، ١٧٠
carmine	الكارمين ١٢٣
carmine staining	كارمين للصبغ ١٢٣
isotonic	متساوى التوتر (متساوية الضغط الأزموزي) ٢٢٤ ، ١٦٠

chromotropes	محولات اللون	٢٦٨
deposits	مخلفات	٢٤٣
saline	ملحي متزن	٢٨٣
balanced salt	ملح متزن متوازن	٢٣٦
Electron gun	مدفعه الالكترونات	١٤١
Merthiolate	مرثيولات	٢٧٤
Filter	مرشح	٥٠
barrier	مانع	٥٠
exciter	مهيج	٥٠
Coloured light filters	مرشحات الضوء الملونة	٣٤ ، ٣٣
Label	مرقم (معلم)	١٢٥
Extractor fan	مروحة شفط	١٦٢
Cell and tissue cultures	مزارع الخلايا والأنسجة	٥٢
Cell cultures	خلوية (خلايا)	١٢٧
Auxochrome	مساعد تلوين	٢٦٢
Specimen holder	مساك (حامل) العينة	٢٩٢
Emulsion	مستحلب	١٢٨
Liquid emulsion	سائل	١٢٨
Tissue extracts	مستخلصات نسيجية	٢٨٣
Permenent	مستديم	٢٤١
Rectum	المستقيم	٦٨
Polarizer	مستقطب	٥٥
Stage	مسرح	٢١٨ ، ١٨
mechanical stage	آلبي	١٨
Specimen stage	العينة	٢١٨
Stup	مسطبه	٢٢٢

<b>Scalpels</b>	مشارط ٢٩٠
<b>Trimmer</b>	مشذب (مهذب) ١٨٥
<b>Electric bulbs</b>	مصابيح كهربائية ٣٠
<b>Lamp</b>	مصابح (لبة) ٣٣
<b>Torch magnifier</b>	مكبر ١٦ ، ١٣
<b>Illumination source</b>	مصدر الإضاءة ٣٣
<b>Anode</b>	المصعد ١٤١
<b>Photomultiplier</b>	مضاعف ضوئي ٢١٨
<b>Ion getting pump</b>	مضخة الأيونات ١٤٧
<b>Cytological details</b>	معالم خلوية ٢١٥
<b>Refractive index</b>	معامل الانكسار ٣
<b>Best's differentiator</b>	مقاييس بست ١٢٣
<b>Apochromatic oil</b>	مفرطة اللالونية زيتية ٢٩
<b>Scissors</b>	مقصات ٢٨٩
<b>Magnifier</b>	مكibrات ١١
<b>Abbe condenser</b>	مكثف أبي ٣٥
<b>Substage condenser</b>	تحت مسرحي ٣٥
<b>Aplanatic condenser</b>	لازيفي ٣٥
<b>Chromatic condenser</b>	لوني ٣٥
<b>Forceps</b>	ملقط ٢٨٩
<b>Neutral salt</b>	ملح متعادل ١٦٠
<b>Deflecting coils</b>	ملفات حارقة ٢١٦
<b>Fine forceps</b>	ملقط دقيق ٢٠٩
<b>Menthol</b>	مثول ٢٣٧
<b>Telescope</b>	منظار ٤٧
<b>Three dimentional view</b>	منظر ثلاثي الأبعاد ١٩٣

Cathode	مهمط ١٤١
Labelled compounds	مواد (مركبات) مرقمة ١٢٦
Genes	مورثات ٧٩
Mains lead	موصل التيار الرئيسي ٣٣
Gas burner	موقد غازي ٢٩٦
Spirit burner	كحولي ٢٩٦
Sodium (or potassium)	ميتاكبريتيدات الصوديوم أو
metabisulphite	البوتاسيوم الثنائية ١٠٩
Metol	ميتو ١٣١
Methacrylate	ميثا أكريلات ١٧٤ ، ٢١١ ، ٢٤٨
Cell biologist's microbalance	ميزان خلايا دقيق لعلماء الأحياء ٥٥
Electric balance	كهربائي ٢٩٧
Microtomes	ميكروتومات ٨٨ ، ٢٨٩ ، ٢٩٠
Freezing microtomes	ثلجية ٢٩٣
Ultra microtomes	دقيقة ٢٩٤
Rotary microtomes	دوارة ٢٩١
Hand microtomes	يدوية ٢٩١
Microcurie	ميكروركيوري ١٢٧



Sliding window	نافذة انزلاقية ٢٩٤
Namount	نامونت ٢٧٣
Nanometer (nm)	نانوميتر ٤٠ ، ٢٧
Plant fungi	نباتات فطرية ٦٨
Nitrocellulose	نتروسيلولوز ٩٢
Freeze etching	تحت المجمدات ١٩١ ، ٢٢٠

Glucogen	النشاء الحيواني ٩٠
Specific activity	نشاط نوعي ١٢٦
Grass-hopper	نطاط الحشائش ٧٦ ، ٧٤
Magnification system	نظام التكبير ٢٠
Radioactive isotopes	نظائر مشعة ١٢٦
Permeability	نفاذية ٢٦٤
Sodium nembutal	نمبيوتال الصوديوم ٢٣٦
Mold growth	نمو الفطريات ٢٧٤
Positive type	نوع الموجب ٢١
Monocytes	من كريات الدم البيضاء (الخلايا وحيدة النواة) ٨٦
Type	النوع
negative	السلب ٢١
scintillator	الوماض المتألاً ٢١٨
Newt	نيوت ٧٥



Squash	هرس ٦٩ ، ١٢٨
Histidine	هستيدين ٢٦٨
Histoclad	هستوكلايد ٢٧٣
Brittle	هش ٢٨٢
Hydroquinone	هيدروكينون ١٣١
Hematoxylin	هيماتوكسيلين ٩٧ ، ٩٩
Haematin	هيماتين ٢٦٣
Haemoglobin	هيموجلوبين ٨٦



Unit of Radioactivity	وحدة الإشعاع ١٢٦
Millipore	ورق ترشيح دقيق الثقوب ٢٠٥ ، ٢٠٤
Lenses paper	عدسات ٣٩
Aqueous mounting medium	وسط مائي لاصق ٢٧١
Culture medium	مستنبت ١٢٧



Dipterian larvae	يرقات الحشرات ثنائية الأجنحة ٦٨
Euglena	يوجلينا ٦٣
Sodium iodate	يودات الصوديوم ٩٩
Mercuric iodide	يوديد الزئبق ٢٤٦
Urethane	بورثين ٢٣٦ ، ٢٣٥
Tritiated uridine	يوريدين مشعع بالтриتيوم ١٢٥

ثانياً: إنجليزي - عربي

A

<b>Abbe condenser</b>	مكثف آبى
<b>Absolute ethyl alcohol (ethanol)</b>	كحول أثيلي مطلق
<b>Acetic acid</b>	حمض الخل
<b>Acetic acid/ acetate buffer</b>	محلول حمض الخل / منظم الخلات
<b>Acetic-ethanol</b>	كحول خل
<b>Aceto-carmine</b>	كارمين خل
<b>Acetone</b>	أسيتون
<b>Aceto-orcein</b>	أورسين خل
<b>Achromats</b>	عدسات اللالونية
<b>Acid dyes</b>	أصباغ حمضية
<b>Acid-fuchsin</b>	حمض الفوشين الحمضي
<b>Acidic amino acids</b>	حموض أمينية حمضية
<b>Acidic dyes</b>	أصباغ حمضية
<b>Acidophilic</b>	حبة للصبغات الحمضية
<b>Activated charcoal</b>	فحمة منشط
<b>Active-groups</b>	مجموعات فعالة
<b>Air-bubbles</b>	فقاعات هوائية
<b>Alcian blue</b>	أزرق الألشى

<b>Alcoholic Bouin's fixative</b>	مثبت بوان الكحولي
<b>Alkaline phosphatase</b>	إنزيم الفوسفات القلوى
<b>Altmann fixative</b>	مثبت ألتمان
<b>Amino acids</b>	حوض أمينية
<b>Aminopeptidase</b>	إنزيم الأمينو بيتيد
<b>Amoeba</b>	الأمبيا
<b>Amphibia</b>	برمائيات
<b>Amphoteric</b>	متذبذب (أمفوتيри)
<b>Amphoteric dyes</b>	أصباغ متذبذبة (أمفوتييرية)
<b>Ampoules</b>	أمبولات
<b>Anaesthesia</b>	تخدير (غير قاتل)
<b>Angle-head</b>	الرأس الزاوي
<b>Animal testes</b>	خصى حيوانية
<b>Anions</b>	أنيونات (أيونات سالبة)
<b>Annular</b>	حلقي
<b>Annular diaphragm</b>	حجاب حلقي
<b>Annuli</b>	حلقات
<b>Anode</b>	المصعد
<b>Anther</b>	متك
<b>Antibodies</b>	أجسام مضادة
<b>Anura</b>	اللامبليات
<b>Aplanatic condenser</b>	مكثف لا زيني
<b>Apochromal lenses</b>	عدسات مفرطة لالونية
<b>Apochromatic oil</b>	مفرطة لالونية زيتية
<b>Aqueous fixatives</b>	مثبتات مائية
<b>Aqueous mounting medium</b>	وسط مائي لاصق

<b>Arginine</b>	أرجينين
<b>Arm</b>	ذراع
<b>Aromatic</b>	عطرى
<b>Aromatic hydrocarbon</b>	الهيدروكربونات العطرية
<b>Artifacts</b>	تغيرات مصطنعة
<b>Aspartic acid</b>	حمض الأسبارتيك
<b>Autolysis</b>	تحلل ذاتي
<b>Auxochrome</b>	مساعد تلوين
<b>Avertin</b>	أفريتين
<b>Azare B</b>	آزار - ب -

**B**

<b>Bacteria</b>	بكتيريا
<b>Balanced saline solution</b>	محلول ملحي متزن
<b>Balbiani</b>	بالبياني
<b>Barier filter</b>	مرشح مانع
<b>Base</b>	قاعدة
<b>Basic amino acids</b>	حموض أمينية قاعدية
<b>Basic dyes</b>	أصباغ قاعدية
<b>Basic fuchin</b>	الفوشين القاعدي
<b>Basophilic</b>	محبة القاعدية
<b>Basophils</b>	قاعدية التفاعل
<b>Beans</b>	فول
<b>Bench centrifuges</b>	أجهزة طرد مركزي للطاولة
<b>Benzene</b>	بنزين
<b>Best's differentiator</b>	مفاضل بست

<b>Binocular microscope</b>	مجهر ثنائي العينية
<b>Biological fluids</b>	سوائل حيوية
<b>Black fringes</b>	أشرطة سوداء
<b>Black granules</b>	حبيليات سوداء
<b>Blade</b>	شفرة
<b>Blood</b>	دم
<b>Blood plasma</b>	بلازما الدم
<b>Blood platelets</b>	صفائح دموية
<b>Blue light</b>	ضوء أزرق
<b>Borax</b>	بوراكس
<b>Borax carmine</b>	صبغة كارمين البوراكس
<b>Bouin's fixative</b>	مثبت بوان
<b>Bright-field microscope</b>	مجهر مضيء الحقل
<b>Brightness</b>	بريق
<b>Brittle</b>	هش
<b>Bromine</b>	برومين
<b>Buchner funnel</b>	قمع بختر
<b>Buffers</b>	منظفات
<b>Built in illumination</b>	مبنية الإضاءة
<b>Bunsen valve</b>	صمام بنسن
<b>Butanol</b>	بيوتانول «كحول بيوتيل»

**C**

<b>Cacodylate buffer</b>	كاوكوديليت منظم
<b>Caesalpina</b>	كاسالبينا
<b>Canada balsam</b>	بلسم كندا

<b>Carbonic acid</b>	حمض الكربونيك
<b>Carboxylic acid</b>	حمض الكربوكسيليک
<b>Carboxypeptidase</b>	إنزيم الكربوكسيبتيد
<b>Cardioid</b>	كارديوید
<b>Carmine</b>	كارمين
<b>Carnoy's fixative</b>	مثبت كارنوی
<b>Cathepsin</b>	كاثبسين
<b>Cathode</b>	مھبط
<b>Cathode-ray tube</b>	أنبوبة أشعة المھبط
<b>Cathode sheild</b>	غلاف المھبط (كاثيونات)
<b>Cations</b>	أيونات موجبة
<b>Cavity</b>	تحويف
<b>Cell and tissue cultures</b>	مزارع الخلايا والأنسجة
<b>Cell cultures</b>	مزارع حلوية (خلايا)
<b>Celloidin</b>	سيلويدين
<b>Cells on cover-slips</b>	خلايا مزروعة على أغطية الشرائح
<b>Cellular state</b>	حالة خلوية
<b>Cellular structures</b>	تراكيب خلوية
<b>Cellulose</b>	سليلوز
<b>Central circle</b>	حلقة مركزية
<b>Centrifuge instruments</b>	أجهزة الطرد (الفصل) المركزي
<b>Champ's fixative</b>	مثبت شامي
<b>Chemical affinity</b>	ترابط كيميائي
<b>Chitin</b>	كيتين
<b>Chitosan</b>	كينوسان
<b>Chloralhydrate</b>	كلورال هيدرات

<b>Chloramine - T</b>	الكلورامين (ت)
<b>Chloroform</b>	كلوروفورم
<b>Chlorophil</b>	كلوروفيل
<b>Chromatic aberration</b>	زيغ لوني
<b>Chromatic condenser</b>	مكثف لوني
<b>Chromatic corrections</b>	تصحيحات لونية
<b>Chromatophore</b>	حامل لوني
<b>Chromium potassium sulfate</b>	كبريتات البوتاسيوم الكرومومية
<b>Chromium trioxide</b>	ثالث أكسيد الكروم
<b>Chromosomes</b>	كرموسومات
<b>Chromotropes</b>	محولات اللون
<b>Chuck</b>	ماسك العينة
<b>Citric acid</b>	حمض الليمون
<b>Cleavage division</b>	الانقسام التفلجي
<b>Clip</b>	ماسك (كليسة)
<b>Cloudy</b>	عكر
<b>Clove oil</b>	زيت القرنفل
<b>Coagulum</b>	متخثر
<b>Coagulant primary fixatives</b>	مبثبات أولية مخثرة
<b>Coal-gas</b>	غاز الفحم
<b>Coarse control</b>	ضابط خشن
<b>Coating</b>	تفطية - طلاء
<b>Coccus</b>	حشرة الكوكس
<b>Cochineal</b>	صبغة القرمز
<b>Collagen</b>	كولاجين
<b>Coloured light filters</b>	مرشحات الضوء الملونة

<b>Compound fixatives</b>	مبنيات مرکبة
<b>Compound microscopes</b>	مجاهر مرکبة
<b>Concentration</b>	تركيز
<b>Condenser centering screws</b>	لوالب لتوسيط المكثف
<b>Condenser (Control) focus</b>	ضابط المكثف
<b>Condenser lens</b>	عدسة المكثف
<b>Condenser's back lens</b>	عدسة المكثف الخلفية
<b>Condenser's top lens</b>	عدسة المكثف العلوية
<b>Conjugated lipids</b>	دهون متقبضة
<b>Contrast</b>	تباین
<b>Cooling</b>	تبريد
<b>Cooling instruments</b>	أجهزة تبريد
<b>Counter staining</b>	صبغ مضاد
<b>Covalent bonds</b>	روابط تساهمية
<b>Cover-slip</b>	غطاء شريحة
<b>Critical focusing</b>	التباير الخرج الدقيق
<b>Critical illumination</b>	الإضاءة الخرجية
<b>Critical point drying</b>	طريقة نقطة التحول الخرجية
<b>Crystalline solid</b>	مادة صلبة متبلورة
<b>Culture medium</b>	محلول البيئة
<b>Cuplin jar</b>	جرة كوريلن
<b>Curie (Ci)</b>	وحدة كيوري
<b>Cutting instruments</b>	أجهزة القطع
<b>Cutting knife</b>	سكين القطع
<b>Cytoplasmic inclusions</b>	تراكيب سيتو بلازمية

D

<b>Dark bonds</b>	أشرطة داكنة
<b>Dark-field microscope</b>	مجهر مظلل الحقل
<b>Davidson's fixative</b>	مثبت دافدסון
<b>Defecting coils</b>	ملفات حارقة
<b>Dehydration</b>	تجفيف (نزع الماء)
<b>Demeric</b>	ثنائيات
<b>Deoxyribonucleic acid (DNA)</b>	حمض نووي ريبوزي لاكسجيني
<b>Deposits</b>	خلفات
<b>Depression slide</b>	شريخة مقعرة
<b>Depth of focus</b>	عمق التبخير
<b>Developer</b>	حمض (مظهر)
<b>Devices</b>	عدد
<b>Diamond knife</b>	سكين ماسية
<b>Differentiation</b>	تمايز
<b>Dioxane</b>	الديوكسان
<b>Dipteran larvae</b>	يرقات الحشرات ثنائية الأجنحة
<b>Direct preparation method</b>	طريقة التحضير المباشر
<b>Disc filters</b>	قرص المرشحات
<b>Dishes</b>	أطباق
<b>Disintegrations</b>	تحلل
<b>Dissecting needles</b>	إبر تشيرج
<b>Dissecting tools</b>	أدوات التشيرج
<b>Distilled water</b>	ماء مقطر
<b>Distorted structures</b>	تشوهات تركيبية
<b>Disulphite wash</b>	غسيل ثانوي الكبريت

Dnase	إنزيم الد. ن. أ.
Double fixation	ثبيت مضاعف
Double staining	صبغ ثنائي (مزدوج)
Dry-air method	طريقة الهواء الجاف
Dry-ice maker	جهاز عمل الثلج الجاف
Dry objective lenses	عدسات شيشية جافة
Drive system	جهاز التحرير
Drive wheel	عجلة التحرير
Drosophila	ذبابة الفاكهة (الدروسو菲لا)
Drowning	تغريق
Duboseq-Brasil's fixative	مثبت دوبيك - برازيل
Dyes	أصباغ

## E

Ehrlich's haemalum	ايرلنج هيماليوم
Electrical centrifuges	أجهزة طرد مركزي كهربائية
Electric balance	ميزان كهربائي
Electric bulbs	مصباح كهربائي
Electron gun	مدفعه إلكترونية
Electron lens	عدسة إلكترونية
Embedding	طمر
Emulsion	مستحلب
Eosin	إليوسين
Eosinophil leucocytes	خلايا الدم البيضاء الحمضية
Eosinophils	خلايا حامضية التفاعل
Epithelial cells	خلايا طلائية

<b>Erythrocytes</b>	كرات الدم الحمراء
<b>Ethanol</b>	كحول أثيلي
<b>Ether vapour</b>	أبخرة الإثير
<b>Ethyl acetate</b>	خلات الايثايل
<b>Euglena</b>	يوجلينا
<b>Euparal</b>	الإيبورال
<b>Euthanasia</b>	تخدير قاتل (رحيم)
<b>Exciter filter</b>	مرشح مهيج
<b>Exit valve</b>	صمام تفريغ
<b>Exposure</b>	فترة تعرض
<b>Extractor fan</b>	مروحة شفط
<b>Extrinsic</b>	خارجية (غير جوهرية)
<b>Eye-lens</b>	عدسة العين
<b>Eye piece</b>	عدسة عينية
<b>Eye-piece tube</b>	أنبوب العدسة العينية

**F**

<b>Faraday cage</b>	قصص فاراداي
<b>Farrant's medium</b>	بيئة فرانت
<b>Fast green</b>	الأخضر السريع
<b>Ferric ammonium sulphate</b>	كبريتات الأمونيوم الحديدية
<b>Feulgen</b>	فوبلجن
<b>Fibrin</b>	فبرين
<b>Field diaphragm</b>	حاجز الحقل
<b>Field lens</b>	عدسة الحقل
<b>Field iris</b>	حدقة الحقل

<b>Filament</b>	فتيلة (خيط)
<b>Filter</b>	مرشح
<b>Final image</b>	صورة نهائية
<b>Fine control</b>	ضابط دقيق
<b>Fine forceps</b>	ملقط دقيق
<b>Fixation</b>	تشييت
<b>Fixatives</b>	مثبتات
<b>Flasks</b>	دوارق
<b>Flat-field lenses</b>	عدسات مستوية الحقل
<b>Flemming's fixative</b>	مثبت فلمنج
<b>Floatation</b>	الطفو
<b>Fluorescence</b>	فلورسين
<b>Fluorescence microscope</b>	مجهر فلورسيني
<b>Fluorescent image</b>	صورة فلورسينية
<b>Fluorite</b>	فلورايت
<b>Fluorite objectives</b>	عدسات شبيهة فلوراتية
<b>Focal length</b>	بعد بؤري
<b>Follicle tips</b>	حوبيصلات قمية
<b>Forceps</b>	ملقط
<b>Formaldehyde</b>	فورمالدهيد
<b>Formalin</b>	فورمالين
<b>Formavar</b>	فورمافار
<b>Fragile</b>	قابل للكسر
<b>Free living</b>	حرة المعيشة
<b>Freeze drying</b>	تجفيف محمد
<b>Freeze etching</b>	نحت المجمدات

Freezing microtomes	ميكروتومات ثلجية
Fresh water invertebrates	حيوانات مياه عذبة لا فقارية
Frog	ضفدعه
Front lenses	عدسات أمامية
Fulgen' reaction	تفاعل فولجين
Fum cupboard	خزانة الأبخرة
Fungi	فطريات

## (G)

Gas burner	موقد غازي
Gelatin	جيلاتين
Genetical studies	دراسات وراثية
Gens	جينات
Glacial acetic acid	حمض الخليل الثلجي
Glass knives	سكاكين زجاجية
Glass rod	قضيب زجاجي
Glutamic	حمض الجلوتاميك
Glycerol	الجلسرول
Glycine	الجلايسين (حمض أميني)
Glycogen	النشا الحيواني
Golgi bodies	أجسام جولي
Granules	حببات
Grass-hopper	نطاط الحشائش
Gray and Wess medium	بيئة جراري ووس
Green dye	صبغة خضراء
Grids	شبكات

Groove	تجويف
Gum	صمغ
Arabic	عربي
Damer	دمار
Sandarac	الستاندراروس

H

Haematin	هيماتين
Haematoxylin	هيماتوكسيلين
Haemoglobin	هيموجلوبين
Hand centrifuges	أجهزة طرد مركزي يدوية
Hand lens	عدسة اليد
Hand microtomes	ميكروتونمات يدوية
Hanging drop method	طريقة القطرة المعلقة
Harelco Synthetic resin	راتنج هارليكو المصنوع
Heating instruments	أجهزة التسخين
Heavy baseplate	قاعدة مسطحة ثقيلة
Heidenhain's (Susa) fixative	مثبت هيدنهاين (سوسا)
Helly fixative	مثبت هيلي
Hemiptera	حشرات نصفية الأجنحة
Hibernation	بيات شتوي
High eye point	نقطة العين العالية
High power objectives	شیئيات عالية التكبير
High pressure arcs	أقواس الرثيق عالية الضغط
Histidine	هستيدين
Histochemical study	دراسة كيمياء الأنسجة

Histoclad	هستوكلاد
Hollande's fixative	مثبت هولاندي
Hot plate	صفحة ساخنة
Hydrolysis	تمييع
Hydroquinones	هييدروكينون
Hypertonic	محلول زائد التوتر ( محلول ذو ضغط انتشاري عال )

## I

Illumination source	مصدر الإضاءة
Illumination system	جهاز إضاءة
Immersion method	طريقة الغمس
Incident light	ضوء ساقط
Industrial spirit	كحول صناعي
Inert substance	مادة خاملة
Infiltration of the specimen	تخليل ( تشريب ) العينة
Interference light microscope	مجهر تداخل الضوء
Intermediate image	صورة متوسطة
Interphase	طور بيني
Intestin	أمعاء
Intrinsic	داخلية ( جوهرية )
Invertebrate	لافقاريات
Inverted microscope	مجهر مقلوب
Iodine	اليود
Iodine-alcohol	كحول يودي
Ion getting pump	مضخة الأيونات
Ionic bonds	روابط أيونية

Ions	أيونات
Iris diaphragm	حجاب حدقى
Iron alum	الشب الحديدى
Isopropanol	كحول أيزوبروبيل
Isotonic	متساوى التوتر (متساوية الضغط الأزموزى)

**K**

Kaiser glycerine jelly	جيلاتين الجلسرين القيصري
Klarke's fixative	مثبت كلارك
Kleermount	كليرماونت
Kodak	كواذاك
Kohler illumination	إضاءة كوهلير
Knife (Knives)	سكين (سكاكين)

**L**

Label	مرقم (معلم)
Labelled compounds	مواد (مركبات) مرقمة
Labelling	ترقيم (تعليم)
Lactic acid	حمض اللبن
Lamp	مصباح (لمبة)
Large centrifuges	أجهزة طرد مركزي كبيرة
Lead stain	صبغة الرصاص
Leeuwenhock microscope	مجهر لويونهوك
Legnin test	الكشف عن اللجنين
Leishmann dye	صبغة لشمان
Lenses	عدسات

<b>Lenses paper</b>	ورق عدسات
<b>Leucocytes</b>	كرات الدم البيضاء
<b>Light bands</b>	أشرطة شفافة
<b>Light green</b>	الأخضر الفاتح
<b>Light intensity</b>	شدة الإضاءة
<b>Light lens</b>	عدسة الضوء
<b>Light-tight boxes</b>	صناديق مانعة للضوء
<b>Limiting diaphragm</b>	حجاب محدد
<b>Linear magnificant</b>	التكبير الطولي
<b>Lipids</b>	دهون
<b>Liquid</b>	سائل
<b>Liquid emulsion</b>	مستحلب سائل
<b>Liquid nitrogen</b>	سائل التروجين
<b>Living micro-organism</b>	كائن حي مجهرى
<b>Locust</b>	جراد
<b>Locust ringer</b>	محلول الجراد المترزن
<b>Low-power objectives</b>	شيئاً منخفضة التكبير
<b>Low voltage</b>	فولت منخفض
<b>Lycopene</b>	ليکوین
<b>Lymphocytes</b>	خلايا لفبة
<b>Lysine</b>	الليسين (حمض أميني)

**M**

<b>Magnification instrument</b>	جهاز التكبير
<b>Magnifier</b>	مكبرات
<b>Malignant cells</b>	خلايا سرطانية

Main lens	عدسة أساسية
Mains lead	موصل التيار الرئيسي
Mallory dye	صبغة مالوري
Marine animals	حيوانات بحرية
Masked lipids	دهون مغلفة
Mayer albumen	زلال «أليبومن» ماير
Mayer's haemalum	صبغة مايرهيليم
Mechanical stage	مسرح ألى
Meiosis	انقسام اختزالي
Menthol	مثول
Mercuric chloride	كلوريد الزئبق
Mercuric iodide	يوديد الزئبق
Merthiolate	مرثيولات
Metachromosa	ميتاكروموزا
Metachromasy	تحول لوني
Methachromic dyes	أصباغ متغيرة اللون
Methacrylate	ميتا أكريلات
Methelene blue	أزرق المثيلين
Methyl blue	أزرق المثيل
Methyl green	أخضر المثيل
Methyl green/pyronin technique	طريقة أخضر المثيل والبيرونين
Metol	ميتوول
Microcurie	ميكروكوري
Microscopical technique	التحضيرات المجهرية
Microscopic slides	شرائح مجهرية
Microtomes	ميكروتومات

<b>Microtomy</b>	تقطيع
<b>Millipore</b>	ورق ترشيح دقيق الثقوب
<b>Mitochondria</b>	أجسام سببية
<b>Mitosis</b>	انقسام غير مباشر
<b>Mixture fixatives</b>	مثبتات مخلوطة
<b>Modern electron microscope</b>	مجهر الكتروني حديث
<b>Mold growth</b>	نمو الفطريات
<b>Monocular microscope</b>	مجهر وحيد العينية
<b>Monocytes</b>	نوع من كريات الدم البيضاء
<b>Monosaccharides</b>	سكريات أحادية
<b>Mounting</b>	تحميل
<b>Mounting media</b>	بيئات اللصق
<b>Mounting and movement system</b>	جهاز التخزين والحمل
<b>Movement controls</b>	ضوابط التحرير
<b>Mucopolysaccharide</b>	سكريات عديدة مخاطية
<b>Mucous cells</b>	خلايا مخاطية
<b>Multiple staining</b>	صبغ عديد
<b>Muscle injection</b>	حقن في عضلات الفخذ

N

<b>Necrotization</b>	تحدير
<b>Namount</b>	نامونت
<b>Nanometer (nm)</b>	نانومتر
<b>Natural dyes</b>	أصباغ طبيعية
<b>Natural resin</b>	راتنج طبيعي
<b>Negative phase contrast</b>	طور التباين السالب

<b>Microtomy</b>	تقطيع
<b>Millipore</b>	ورق ترشيح دقيق الثقوب
<b>Mitochondria</b>	أجسام سبجية
<b>Mitosis</b>	انقسام غير مباشر
<b>Mixture fixatives</b>	مثبتات مخلوطة
<b>Modern electron microscope</b>	مجهر الكتروني حديث
<b>Mold growth</b>	نمو الفطريات
<b>Monocular microscope</b>	مجهر وحيد العينة
<b>Monocytes</b>	نوع من كريات الدم البيضاء
<b>Monosaccharides</b>	سكريات أحادية
<b>Mounting</b>	تحميل
<b>Mounting media</b>	بيئات اللصق
<b>Mounting and movement system</b>	جهاز التخزين والحمل
<b>Movement controls</b>	ضوابط التحرير
<b>Mucopolysaccharide</b>	سكريات عديدة مخاطية
<b>Mucous cells</b>	خلايا مخاطية
<b>Multiple staining</b>	صبغ عديد
<b>Muscle injection</b>	حقن في عضلات الفخذ

N

<b>Necrotization</b>	تحدير
<b>Namount</b>	نامونت
<b>Nanometer (nm)</b>	نانومتر
<b>Natural dyes</b>	أصباغ طبيعية
<b>Natural resin</b>	راتنج طبيعي
<b>Negative phase contrast</b>	طور التباين السالب

<b>Negative staining</b>	صبغة سالبة
<b>Negative type</b>	النوع السالب
<b>Nelsonian illumination</b>	اصضاء نلسونية
<b>Neutral dyes</b>	أصباغ متعادلة
<b>Neutral salt</b>	ملح متعادل
<b>Neutrophils</b>	خلايا متعادلة
<b>Newt</b>	النيوت (حيوان)
<b>Ninhydrin-Schiff method</b>	طريقة شف نهيدرين
<b>Nitrocellulose</b>	نتروسيلولوز
<b>Non-additive fixatives</b>	مثبتات غير مضيفة
<b>Non-coagulant primary fixatives</b>	مثبتات أولية غير مخثرة
<b>Nose-peice</b>	قطعة أنفية
<b>Nuclear fixatives</b>	مثبتات نووية
<b>Nuclear pore</b>	ثقب نووي
<b>Nucleic acids</b>	حموض نووية
<b>Nucleolus</b>	نووية
<b>Nucleo-proteins</b>	بروتينات نووية
<b>Numerical aperture</b>	فتحة عددية

## ⓪

<b>Objective beam</b>	شعاع شبيء
<b>Objective lenses</b>	عدسات شبيهة
<b>Ocular lenses</b>	عدسات عينية
<b>Oil</b>	زيت
<b>Oil-immersion objectives</b>	زيت عدسات شبيهة
<b>Oil-objective lenses</b>	عدسات شبيهة زيتية

<b>Oil of eucoluptus</b>	زيت الأوكالبتوس
<b>Oligosaccharies</b>	سكريات مضاعفة
<b>Onion</b>	بصل
<b>Operative procedures</b>	عمليات جراحية
<b>Optimum</b>	مثالي (مثلى)
<b>Optiphor</b>	مبصار
<b>Orange G</b>	صبغة البرتقال (ج)
<b>Osmium tetroxide</b>	رابع أكسيد الأوزمويوم
<b>Osmotic pressure</b>	ضغط أسموزي
<b>Oven</b>	فرن
<b>Over-night</b>	ليلة كاملة

P

<b>Paraboloid</b>	بارابولويد
<b>Paraffin</b>	برافين
<b>Paraffin sections</b>	قطاعات برافينية
<b>Paraformaldehyde</b>	بارافورمالدهيد
<b>Paraldehyde</b>	بارالدھيد
<b>Paramecium</b>	برامسيوم
<b>Parasitic living</b>	طفيلية العيشة
<b>Penicillin</b>	بنسلين
<b>Performic acid</b>	حمض البيرفورميک
<b>Periodic acid</b>	حمض البيريوديك
<b>Permanent</b>	مستديم
<b>Permanent slide</b>	شريحة مستديمة
<b>Permeability</b>	نفاذية

<b>Permount</b>	برماونت (مادة لتحميل الشرائح)
<b>Perpendicular</b>	متعامد
<b>Phase change</b>	تغير الطور
<b>Phase contrast microscope</b>	مجهر الطور المتباين
<b>Phase of the light waves</b>	طور موجات الضوء
<b>Phase plate</b>	صفحة الطور
<b>Phenol</b>	فينول
<b>Phloroglucin</b>	فلوروجلوسين
<b>pH-meter instruments</b>	أجهزة قياس الأس الهيدروجيني
<b>Phosphate buffer</b>	محلول الفوسفات المنظم
<b>Phosphorescence</b>	فسفورية
<b>Phosphoric acid</b>	حمض الفوسفور
<b>Phosphoric groups</b>	مجاميع فوسفورية
<b>Phosphotungstic acid</b>	حمض الفسفوتنجستيك
<b>Photographic film</b>	فلم تصوير حساس
<b>Photomicroscopy</b>	تصوير مجهرى
<b>Photomultiplier</b>	مضاعف ضوئي
<b>Photosynthesis</b>	عملية التركيب الضوئي
<b>Physiological studies</b>	دراسات فسيولوجية
<b>Piccolyte</b>	بيكوليت
<b>Picric acid</b>	حمض الباركيريك
<b>Pinthing</b>	تخبيط
<b>Planoapochromats</b>	عدسات مفرطة اللالونية المستوية
<b>Planochromats</b>	عدسات لونية مستوية
<b>Plano-convex lens</b>	عدسة محدبة مستوية
<b>Plant fungi</b>	فطريات نباتية

<b>Plastic</b>	بلاستيك
<b>Pocket lens</b>	عدسة الجيب
<b>Pole pieces</b>	قطع قطبية
<b>Polymers</b>	متبلمرات
<b>Polysaccharides</b>	عديدات التسكر
<b>Polytene chromosomes</b>	كرموسومات بولتينية
<b>Polyvinyl alcohol (DVA)</b>	كحول البوليفيناييل
<b>Positive phase contrast</b>	طور التباين الموجب
<b>Positive staining</b>	صبغة موجبة
<b>Positive type</b>	النوع الموجب
<b>Potassium alum</b>	الشب البوتاسي
<b>Potassium bromide</b>	بروميد البوتاسيوم
<b>Potassium dichromate</b>	ثاني كرومات البوتاسيوم
<b>Potassium permanganate</b>	برمنجفات البوتاسيوم
<b>Preservaslide</b>	بريزرفاسلايد
<b>Preservative</b>	مادة حافظة
<b>Primary fixative</b>	مثبت أولي
<b>Primary image</b>	صورة أولية
<b>Progressive dyeing</b>	صبغ متدرج
<b>Projector lens</b>	عدسة مجمعة
<b>Proteinase</b>	إنزيم البروتين
<b>Pro-Texx</b>	بروتوكس
<b>Protoplasm</b>	بروتوبلازم
<b>Protozoa</b>	حيوانات أولية
<b>Pyronin</b>	بيرونين

## Q

Quantitative studies

دراسات كمية

Quartz halogen

كوارتز هالوجيني

## R

Radioactive isotopes

نظائر مشعة

Ramsden circle

دائرة رامسدن

Real image

صورة حقيقة

Rectum

المستقيم

Red blood cells

خلايا الدم الحمراء

Reducing bath

حمام الاختزال

Reference beam

شعاع دال

Refractive index

معامل الانكسار

Refrigerated centrifuges

أجهزة طرد مركزي مبردة

Refrigerator

ثلاثة

Regressive dying

صيغة رجعي

Relative retardation

إعاقة نسبية

Replica

قوالب

Reptiles

زواحف

Resolving power

قدرة التبيين

Resin

التراونج

Ribbons

أشرطة

Ribonucleoprotein

بروتينات نوية ريبوزية

Rigor mortis

تبس جسدي

RNA

حمض نووي ريبوزي (ر. ن. أ.)

Rossman's fixative

مثبت روسمان

<b>Rotar chamber</b>	غرفة الدوران
<b>Rotary microtomes</b>	ميكروتومات دوارة
<b>Rotating wheel</b>	عجلة دوارة
<b>Rubber stopper</b>	غطاء مطاطي

**S**

<b>Safranin</b>	سفرانين
<b>Saline solution</b>	محلول ملحي متزن
<b>Salivary gland cells</b>	خلايا الغدد اللعابية
<b>Salts</b>	أملاح
<b>Sanfelice's fixative</b>	مثبت سانفيليis
<b>Scalpels</b>	مشارط
<b>Scanning electron microscope</b>	المجهر الإلكتروني المساح
<b>Schaudin's fixative</b>	مثبت شاردن
<b>Schiff's reagent</b>	محلول شف
<b>Schultz's solution</b>	محلول شلوتز
<b>Scintillator</b>	الوماض (المتألق)
<b>Sea water</b>	ماء البحر
<b>Secretory vesicles</b>	حويصلات إفرازية
<b>Section adjustment</b>	ضابط القطاعات
<b>Sectioning of the specimen</b>	تقطيع العينة
<b>Seissors</b>	مقصات
<b>Semiapochromatic</b>	عدسات نصف مفرطة اللالونية
<b>Serra's fixative</b>	مثبت سيرا
<b>Sex chromatin</b>	كروماتين الجنس
<b>Shadowing</b>	تضليل

<b>Sharp blades</b>	شرفات حادة
<b>Sharpening</b>	شحد (سن)
<b>Shrinkage</b>	انكماش
<b>Side-groups</b>	جماعي جانبية
<b>Silica gel</b>	سيليكا جيلاتينية
<b>Silver conducting paint</b>	طلاء الفضة الموصل
<b>Simple electron microscope</b>	مجهر إلكتروني بسيط
<b>Simple fixatives</b>	مثبتات بسيطة
<b>Simple proteins</b>	بروتينات بسيطة
<b>Simple staining</b>	صبغ بسيط
<b>Single stage replica</b>	قوالب ذات الطور الواحد
<b>Slaughtering</b>	ذبح
<b>Sliding window</b>	نافذة إنزلاقية
<b>Smearing method</b>	طريقة السحب
<b>Sodium-B-glycerophosphate</b>	فوسفات الصوديوم الجلسرينية
<b>Sodium bicarbonate</b>	بيكرbonات الصوديوم
<b>Sodium carbonate</b>	كربونات الصوديوم
<b>Sodium diethyl barbiturate</b>	باربيتوريت الصوديوم ثنائية الإثيل
<b>Sodium iodate</b>	أيدوارات الصوديوم
<b>Sodium nembutal</b>	نمبيوتال الصوديوم
<b>Sodium (or potassium) metabisulphite</b>	ميتابيريتات الصوديوم أو البوتاسيوم الثنائية
<b>Sodium salicylate</b>	سالسيلات الصوديوم
<b>Sodium sulphite</b>	كبريتات الصوديوم
<b>Sodium thiosulphate</b>	ثيوكبريتات الصوديوم
<b>Soft</b>	رخو

<b>Soft specimens</b>	عينات لينة (رخوة)
<b>Solidifying agent</b>	عامل تقوية
<b>Specific activity</b>	نشاط نوعي
<b>Specific staining</b>	صبغ متخصص
<b>Specimen holder</b>	مساك (حامل) العينة
<b>Specimens</b>	عينات
<b>Specimen stage</b>	مسرح العينة
<b>Specimen stups</b>	حامل العينات
<b>Spherical aberration</b>	زيف كروي
<b>Spirit burner</b>	موقد كحولي
<b>Splitting</b>	فصل (تفكيك)
<b>Spong-work</b>	شبكة أسفنجية
<b>Spring</b>	زنبرك
<b>Spurr's resin</b>	راتنج سبر
<b>Squamous cells</b>	خلايا حرشفية
<b>Squash</b>	هرس
<b>Stable</b>	ثابت
<b>Stage</b>	مسرح
<b>Starch test</b>	الكشف عن النشا
<b>Staining</b>	عملية الصبغ
<b>Staining instruments</b>	أجهزة الصبغ
<b>Stripping film</b>	فلم شريطي
<b>Subbed slides</b>	شرائح مطلية
<b>Sub-bench centrifuges</b>	أجهزة طرد مركزي للتحت الطولة
<b>Substage condenser</b>	مكثف تحت مسرحي
<b>Substrate</b>	بيئة

<b>Substrate preparation</b>	تحضير البيئة
<b>Sudan Black</b>	أسود سودان
<b>Swelling</b>	انتفاخ
<b>Swing out head</b>	الرأس المتأرجح
<b>Syringe</b>	حقن
<b>Synthetic or compound dyes</b>	أصباغ مصنعة أو مركبة
<b>Synthetic resin</b>	راتنج مصنع

T

<b>Table lens</b>	عدسة الطاولة
<b>Telescope</b>	منظار
<b>Terrestrial vertebrate</b>	حيوانات فقارية أرضية
<b>Tertiary butyl alcohol</b>	كحول البيوتيل الثلاثي
<b>Testis</b>	خصى
<b>Testis follicles</b>	حويصلات الخصية
<b>Thin section</b>	قطاع رفيع
<b>Thionyl chloride</b>	كلوريد الشيونايل
<b>Third instar larva</b>	طور يرقي ثالث
<b>Three dimensional view</b>	منظار ثلاثي الأبعاد
<b>Thymol</b>	ثيرمول
<b>Thymidine</b>	ثيمدين
<b>Tissue extracts</b>	مستخلصات نسيجية
<b>Tissue state</b>	حالة نسيجية
<b>Tjio's fixative</b>	مثبت تيجو
<b>Toluene</b>	تلوبن
<b>Toluidine blue</b>	أزرق التلويدين

Torch magnifier	مصباح مكبر
Transformer circuit	دائرة المحول
Transmitted fluorescence microscope	مجهر فلورسسي نفاذ
Transmitted light	ضوء نافذ
Transmitted microscopes	مجاهر نفاذة
Trichloracetic acid	حمض الخليلك ثلاثي الكلور
Trimmer	مشذب (مهذب)
Trimming	تشذيب
Tris buffer	محلول الترس المنظم
Tritiated thymidine	تيمدين مشع بالتربيوم
Tritiated uridine	بوريدين مشع بالتربيوم
Tritium	تربيوم
Trough	حوض
Trypsin (enzyme)	إنزيم التريسين
Tube	أنبوب
Tungsten filaments	خيوط تنجستينية
Two laterally separated beams	شعاعان منفصلان جانبيان
Two lobes	فصين
Two-stage replica	قوالب ثنائية الطور

## (U)

Ultra-centrifuges	أجهزة طرد مركزي هائل
Ultra microtomes	ميكروتومات دقيقة
Ultra-thin sections	قطاعات رقيقة
Ultra-violet light	أشعة فوق بنفسجية
Unicellular micro-organisms	كائنات مجهرية وحيدة الخلية

<b>Unit of radioactivity</b>	وحدة الإشعاع
<b>Uranyl acetate</b>	خلات اليورانيل
<b>Urethane</b>	بورثين
<b>Urodele</b>	الذيليات

**V**

<b>Vacuum</b>	مفرغ
<b>Vacuum evaporator</b>	جهاز التبخير المفرغ
<b>Vacuum pump</b>	جهاز تفريغ
<b>Vantegham ring</b>	حلقة فانتيجام
<b>Vaseline</b>	فازلين
<b>Vertebrate animals</b>	حيوانات فقارية
<b>Vertical head</b>	رأس عمادي
<b>Very small specimens</b>	عينات صغيرة جداً
<b>Vibration</b>	تذبذب
<b>View field</b>	حقل الرؤية
<b>Virtual image</b>	صورة خيالية معتدلة
<b>Volatile</b>	متطاير

**W**

<b>Washing bottle</b>	زجاجة غسيل
<b>Washing instruments</b>	أجهزة غسيل
<b>Watch-maker lens (Loupe lens)</b>	عدسة الساعاتي
<b>Water bath</b>	حمام مائي
<b>White blood cells</b>	خلايا الدم البيضاء

X

Xenon high pressure arcs

أقواس الزيون عالية الضغط

Xylene

زيلين

Y

Yeast

خميرة

Yellow ammonium sulphide

كبريتيد الأمونيوم الأصفر

Z

Zenker's fixative

مثبت زنكر

Zephiran

زيفران

- الدكتور عبدالعزيز بن عبدالرحمن الصالح**
- \* ولد عام ١٣٦٨هـ في القصبه بالملكة العربية السعودية حيث تلقى تعليمه الإبتدائي ثم انتقل إلى الرياض وأكمل تعليمه المتوسط والثانوي والجامعي.
  - \* حصل على درجة البكالوريوس في علم الحيوان والثبات عام ١٣٩٢هـ من جامعة الملك سعود (جامعة الرياض سابقاً).
  - \* عمل معيضاً بقسم علم الحيوان عام ١٣٩٢هـ.
  - \* حصل على درجة الدكتوراه في علم الخلية وزراعة الخلايا والأنسجة من جامعة سانت اندرهوس في بريطانيا عام ١٣٩٨هـ.
  - \* عُين أستاذاً مساعدًا ثم أستاذاً مشاركاً فاستاذاً بجامعة الملك سعود، كلية العلوم، قسم علم الحيوان.
  - \* عُين رئيساً لقسم علم الحيوان، جامعة الملك سعود خلال العامين ١٤٠٥هـ و ١٤٠٦هـ.
  - \* يقوم بتدريس العديد من المقررات على مستوى البكالوريوس والماجستير وبها علم الخلية، وعلم زراعة الخلايا والأنسجة، وعلم التقنية، وعلم التحضيرات المجهرية.
  - \* قام بنشر العديد من البحوث في مجال علوم الخلية.
  - \* عضو في الجمعية السعودية لعلوم الحياة، وجمعية نيويورك للعلوم الأكademie، وجمعية علم الوراثة اليابانية، وجمعية علم الأحياء التجربى في بريطانيا.
  - \* حضر وشارك في عددة مؤتمرات وندوات علمية محلية وعالمية.

- الدكتور محمد بن صالح الخليفة**
- \* ولد عام ١٣٦٧هـ في الشناءة بمنطقة القصيم بالملكة العربية السعودية، حيث تلقى تعليمه الإبتدائي ثم انتقل إلى مدينة الرس فأكمل تعليمه المتوسط.
  - \* حصل على شهادة الثانوية العامة من مدرسة الياءة الثانوية بـالرياض، ثم التحق بجامعة الملك سعود (الرياض سابقاً) وحصل على درجة البكالوريوس في العلوم (تخصص حيوان - كيمياء) عام ١٣٩١هـ.
  - \* عمل معيضاً بقسم علم الحيوان بجامعة الملك سعود. حصل على الدكتوراه في بيولوجيا وفسيولوجيا الحشرات من جامعة ويلز - سوانزي في المملكة المتحدة سنة ١٣٩٧هـ.
  - \* عُين وكيلاً لعمادة شؤون المكتبات في الفترة من ١٤٠١ - ١٤٠٥هـ، ويشغل حالياً وظيفة أستاذ بقسم علم الحيوان.
  - \* يقوم بتدريس عددة مقررات في قسم علم الحيوان من بينها تقنية الماجاهر الضوئية والإلكترونية وفسيولوجيا الخلية.
  - \* شارك في تأليف كتاب الأحياء التكميلي للكليات المتوسطة - وزارة المعارف.
  - \* قام بنشر خمسة وعشرين بحثاً في مجال تركيب ووظيفة الخلية والبيئة.
  - \* شارك في كثير من الندوات العلمية داخل وخارج المملكة.
  - \* حضر بعض الكورسات التدريبية في مجال الماجاهر الإلكترونية وتقنياتها خارج المملكة.