

সাইটোলজি

সুহিতা গুহ

পশ্চিমবঙ্গ রাজ্য পুষ্টক পর্ষদ
(পশ্চিমবঙ্গ সরকারের একটি সংস্থা)

প্রকাশক :

পশ্চিমবঙ্গ রাজ্য পুন্তক পর্বদ
৬-এ রাজা সুবোধ মল্লিক স্টেকার
কলিকাতা-৭০০ ০১৩

মুদ্রক :

গ্রীস-রাজিংচন্দ্র দাস
জেনারেল প্রিণ্টাস' ম্যান্ড পারিশাস' প্রাঃ লিমিটেড
১১৯ লোনিন সরণী, কলিকাতা-৭০০ ০১৩

প্রথম প্রকাশ :

জানুয়ারী ১৯৭০

প্রচ্ছদ :

শ্রীহেমকেশ ভট্টাচার্য

চিহ্নাঞ্জন :

শ্রীঅঞ্জন চন্দ্রবতী
সুবিহু গুহ

Published by Prof. Pradyumna Mitra, Chief Executive Officer, West Bengal State Book Board, under the Centrally Sponsored Scheme of production of books and literature in regional languages at the University level of the Government of India in the Ministry of Education and Social Welfare (Department of Culture), New Delhi.

ମାତ୍ରକ

সূচিকা

বাংলা ভাষায় সাম্রাজ্ঞিক শব্দে বিজ্ঞানের পঠন-পাঠনের সবে স্বীকৃত। বিভিন্ন বিশ্ববিদ্যালয়ের সাম্রাজ্ঞিক পাঠ্যসূচী অনুসারে লিখিত বাংলা বইয়ের খুবই অভাব, বিশেষ করে কোষতত্ত্ব বা সাইটেলজি সম্বন্ধে লিখিত বাংলা বইয়ের সংখ্যা নগণ্য। সেজন্য এই বিষয়কে ষথাসন্তু সহজবোধ্য ও হৃদয়গ্রাহী করে এই বইয়ে উপস্থাপিত করার চেষ্টা করোঁছ। বিভিন্ন বিশ্ববিদ্যালয়ের সাম্রাজ্ঞিক (অনাস') পাঠ্যক্রম অনুযায়ী বইটা লেখা হয়েছে।

বাংলা প্রতিশব্দের বেশীর ভাগই কলকাতা বিশ্ববিদ্যালয় থেকে প্রকাশিত “বৈজ্ঞানিক পরিভাষা” অনুযায়ী করা হয়েছে। তবে অধিকাংশ ক্ষেত্রেই প্রচলিত মূল বৈজ্ঞানিক শব্দগুলি ও রাখা হয়েছে কারণ ছাত্র-ছাত্রীদের এইসব শব্দের সাথে পরিচয় থাকলে তাঁরা আন্তর্জাতিক বই ও গবেষণা নিবন্ধগুলি সহজেই হৃদয়ঙ্গম করতে পারবেন।

এই বইয়ে মূলতঃ কোষতত্ত্ব বা সাইটেলজি সম্বন্ধে আলোচনা করা হয়েছে তবে যেহেতু কোষতত্ত্ব ও জীনতত্ত্ব নিবিড়ভাবে জড়িত সেজন্য বিভিন্ন প্রসঙ্গে জীনতত্ত্বের অবতারণা করা হয়েছে। দশম অধ্যায়ে জীন মিউটেশন সম্বন্ধে সংক্ষিপ্ত আলোচনা করা হয়েছে। দ্বাদশ অধ্যায়ে পলিপ্রেডি সম্বন্ধে ধ্যাবতীয় তথ্যের বিবরণ দেওয়া হয়েছে। পঞ্চদশ অধ্যায়ে সাইটেলজির ও জেনেটিক উভয় পদ্ধতিতে গঠিত ক্লোমোসোমের মানচিত্রের বর্ণনা করা হয়েছে। এছাড়া কোষতত্ত্বের নানা বিষয় সহজে বৰ্বৰার জন্য সপ্তম অধ্যায়ে জনন সম্বন্ধে সংক্ষিপ্ত আলোচনা করোঁছ।

এই বই লিখিতের সময় বিভিন্ন বইয়ের সাহায্য নিয়েছি; আর্মি সেইসব বইয়ের লেখকদের কাছে ঝুঁটী। কলকাতা বিশ্ববিদ্যালয়ের উন্নিদীবিদ্যা বিভাগের প্রধান অধ্যাপক এবং আমার শ্রক্ষের শিক্ষক ডক্টর হীরেন্দ্রচন্দ্র গঙ্গুলী মহাশয় বইটার পাণ্ডুলিপি অত্যন্ত যত্নের সাথে দেখে দিয়েছেন। এবং বহু মূল্যবান পরামর্শ দিয়ে বইটার উৎকর্ষ বাঢ়াতে সাহায্য করেছেন। তাঁর কাছে আর্মি আন্তরিক কৃতজ্ঞ। শ্রীঅঞ্জন চক্রবর্তী এই বইয়ের প্রথম দিকের কিছু ছবি যত্নসহকারে একে দিয়েছেন। তাঁকে আমার ধন্যবাদ জানাই। শ্রীপার্থ সুবীর গুহ বইটা লেখা ও ছাপার সময় নানাভাবে সাহায্য করে আমাকে কৃতজ্ঞতাপাশে আবক্ষ করেছেন। পশ্চিমবঙ্গ রাজ্য প্রস্তর পর্ষদ, শারা এ বই প্রকাশনার গুরুদায়িত্ব বহন করেছেন তাঁদের

আট

সাইটোলজি

আমার আন্তরিক ধন্যবাদ। পরিশেষে, জেনারেল প্রিন্টার্সকে, যাঁরা এই বই
ঘড়সহকারে ছেপেছেন তাঁদের জানাই ধন্যবাদ।

সাম্মানিক ন্তরে কোষতত্ত্ব বা সাইটোলজির বাংলা বইয়ের অভাব আশ-
করি এই বই অন্ততঃ কিছুটা দ্রুত করতে পারবে। বইটা যদি ছাত্র-ছাত্রী এবং
অধ্যাপকমণ্ডলীর প্রয়োজন মেটায় তবে আমার পরিশ্রম সার্থক মনে করব।

সুবিহ্ন গুহ

সূচীপত্র

প্রথম অধ্যায় : স্তুতি 1—7

সাইটেলজি কি? 1; কোষ আবিষ্কারের ইতিহাস—1;
কোষ মতবাদ—2; কোষতত্ত্বের ইতিহাস—1—7।

দ্বিতীয় অধ্যায় : অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 8—28

অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা কি? 8; ঘোঁগক অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 9;
অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টের বিশ্লেষণ ক্ষমতা 10; নিউমেরিক্যাল
অ্যাপারচার 11; অ্যাবারেশন 11, ক্লোমাটিক অ্যাবারেশন 12;
স্ফেরিক্যাল অ্যাবারেশন 12; বিকৃতি 13; অবজেকটিভ 13;
অ্যাক্রোমাটিক লেন্স 13; সেমিঅ্যাপোক্লোমাটিক লেন্স 14;
অ্যাপোক্লোমাটিক লেন্স 14; অয়েল ইমারশন অবজেকটিভ 15;
আই পিস 16; পরেল্টার আই পিস 17; কম্পেনসেটিং আই
পিস 17; কনডেন্সার 18; অ্যাবে কনডেন্সার 18; অ্যাক্রোমাটিক
কনডেন্সার 19; কারডেনেড কনডেন্সার 19; আইরিস ডায়া-
ফ্লাম 19; উজ্জ্বল ক্ষেপ্যস্ত অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 20; অঙ্ককার
ক্ষেপ্যস্ত অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 21; অতিবেগন্তী আলোক
ব্যবহৃত অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 22; ফ্ল্যুরেন্স অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 22;
ফেজ কন্ট্রাস্ট অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টা 25; ইলেকট্রন অণ্ডবীক্ষণ
ঘন্টা 25; কামেরা লর্সিড 27।

তৃতীয় অধ্যায় : সাইটেলজিয় পরীক্ষার জন্য প্রযুক্তি 29—51

ফিল্রেশন 29; কার্গ'য় ও নাভাসিন দ্রবণ 30; স্মিয়ার করার
পদ্ধতি 31; স্মোকায়াশ করার পদ্ধতি 32; 'ব্রক' করার পদ্ধতি
35; মাইক্রোটোমে সেকশন করার পদ্ধতি 38; 'রঞ্জক পদার্থ'
42; রঞ্জিতকরণ 45; অটোরেডিওগ্রাফী 51।

চতুর্থ অধ্যায় : কোষ 52—85

কোষের আকার 52; আয়তন 53; কোষ প্রাচীর 55:
প্লাজমা মেম্ব্রেন 55; প্রোটোপ্লাজম 57; ভ্যাকুল 58;
এন্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম 59; মাইসোসোম 61; গল্পিগ
বন্ধ 63; মাইটোকর্ণিয়া 65; সেল্পোসোম 69; রাইবোসোম

৭০ ; প্লাষ্টিড ৭৩ ; নিউক্লীয়াস ৭৯ ; নিউক্লীয়ার মেম্ব্ৰেন ৮৩ ; নিউক্লীওলাস ৮৪।	
পঞ্চম অধ্যায় : কোষ বিভাগ	৮৬—১১৬
মাইটোসিস ৮৬ ; মাইটোসিসের তাৎপৰ্য ৯৬ ; মায়োসিস ৯৭ ; মায়োসিসের তাৎপৰ্য ১১০ ; মাইটোসিস ও মায়োসিসের তুলনা ১১১ ; অন্যান্য ধরনের কোষ বিভাগ ১১৫।	
ষষ্ঠ অধ্যায় : ক্রোমোসোমের আচরণ	১১৭—১৩৮
ক্রোমোসোমের সগলন ১১৭ ; ক্রোমোসোমের সক্ষেত্ৰ ১১৭ ; ক্রোমোসোমের কুণ্ডলীকরণ ১১৮ ; সাইন্যাপসিস ১২১ ; কায়েসমার প্রাণ্তিকরণ ১২৩ ; এপ্ডোমাইটোসিস ১২৫ ; দেহ-কোষে ক্রোমোসোমের সংখ্যা হ্রাস ১২৮ ; ক্রোমোসোমের বৰ্জন ১৩৩ ; সেকেন্ডারী অ্যাসোসিয়েশন ১৩৬।	
সপ্তম অধ্যায় : জনন	১৩৯—১৫২
গৃহুবীজী উৎসদে জনন ১৪০ ; স্ত্রী রেণুর গঠন প্রণালী ১৪০ ; পরাগারেণুর গঠন প্রণালী ১৪১ ; নিষেক ১৪২ ; অ্যাপোমিঞ্জিস ১৪৫ ; অ্যাপোমিঞ্জিসের স্তৰিধা ও অস্তৰিধা ১৪৯ ; গ্রাফটিং ও কাইমিৰা ১৫০।	
অষ্টম অধ্যায় : ক্রোমোসোম	১৫৩—১৭৭
ক্রোমোসোম সংখ্যা ১৫৩ ; ক্রোমোসোমের গঠন ১৫৫ ; পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ার ১৬০ ; ক্রোমোসোমের আয়তন ১৬৪ ; স্যালিভারী গ্ল্যাডের ক্রোমোসোম ১৬৬ ; পাফ ও বাল্বিয়ান রিঞ্চ ১৭১ ; ল্যাম্প-হ্রাস ক্রোমোসোম ১৭৩ ; B ক্রোমোসোম ১৭৫।	
নবম অধ্যায় : ক্রোমোসোমের রাসায়নিক গঠন	১৭৮—২০৫
ক্রোমোসোমের রাসায়নিক উপাদান ১৭৮ ; নিউক্লীক অ্যাসিড ১৭৯ ; ডিঅ্যুক্লোইবোনিউক্লীক অ্যাসিড ১৮১ ; DNA-ৰ গঠনগত পার্থক্য ১৮৭ ; সংকর DNA ১৮৯ ; রাইবোনিউক্লীক অ্যাসিড ১৮৯ ; পরিবহক RNA ১৯০, শার্তাৰহ RNA ১৯৩ ; রাইবোসোমীয় RNA ১৯৪ ; প্ৰোটীন ১৯৪ ; হেটাৱোক্রোমাটিন ও ইউক্রোমাটিন ১৯৫ ; জেনেটিক পদাৰ্থ হিসাবে DNA ২০০।	

নথম অধ্যায় : ক্লোমোসোমের পরিবর্তন (মিউটেশন)	206—215
	সংজ্ঞা 206; শ্রেণী বিভাগ 206; জীন মিউটেশন 207; মিউটেশনের হার 208; মিউটেশনের উপর্যুক্তি নির্ণয় 211; ঘন্ত-X পদ্ধতি 211; ঘন্তার 5 পদ্ধতি 213; মিউটেশনের কারণ সম্বন্ধে মতবাদ 214।
একাদশ অধ্যায় : ক্লোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন	216—250
	ঘাটাতি ও ডীলীশন 217; ডুপ্লিকেশন বা দ্বিগুণতা 225; ইনভারশন 228; ট্যাঙ্কলোকেশন 235।
দ্বাদশ অধ্যায় : ক্লোমোসোম সংখ্যার পরিবর্তন ও পলিপ্রয়োড	251—289
	ইউপ্রয়োড 252; হ্যাপ্লয়োড 252; অটোপলিপ্রয়োড 255; আটোট্রিপ্লয়োড 255; আটোট্রিপ্লয়োড 257; অ্যালো-পলিপ্রয়োড 260; অ্যালোট্রিপ্লয়োড 260; অ্যালোট্রিপ্লয়োড 260; অ্যালোহেক্সাপ্লয়োড 263; উচ্চতর অ্যালোপলিপ্রয়োড 264; আংশিক অ্যালোপলিপ্রয়োড 264; অটো-অ্যালো-পলিপ্রয়োড 265; অ্যানইউপ্রয়োড 265; ট্রাইসোমিক 268; টেট্রাসোমিক 272; মোনোসোমিক 272; নালিসোমিক 273; পলিপ্রয়োডের উৎপত্তি 274; কৃত্রিম উপায়ে পলিপ্রয়োডের সৃষ্টি 274; পলিপ্রয়োডের বিস্তার 278; বিবর্তনে পলিপ্রয়োড 282।
এয়েদশ অধ্যায় : ক্রিসিং ওভার	290—315
	ক্রিসিং ওভার কি? 290; ইন্টারফেয়্যারেন্স 292; সোমাটিক ক্রিসিং ওভার 293; অসমান ক্রিসিং ওভার 294; ভগ্নী ক্লোমাটিডের মধ্যে ক্রিসিং ওভার 295; প্রয়ুক্তি ভ্রসোফিলায় ক্রিসিং ওভারের অনু-পর্যুক্তি 296; পলিপ্রয়োডে ক্রিসিং ওভার 297; XY ক্লোমোসোমের মধ্যে ক্রিসিং ওভার 299; ক্রিসিং ওভারের আচরণের ব্যাখ্যাতত্ত্ব 299; ক্রিসিং ওভারের সাইটেলজিয় প্রমাণ 300; ক্রিসিং ওভারের হার 304; ক্রিসিং ওভার যেসব কারণ দিয়ে প্রভাবিত হয় 305; ক্রিসিং ওভারের বিভিন্ন মতবাদ 308; ক্রিসিং ওভারের তাৎপর্য 315।

চতুর্দশ অধ্যায় : সাইটেলজিও ও নিউক্লীয়াসের পারমপরিক প্রভাব

316—318

পঞ্চদশ অধ্যায় : ক্রোমোলোগের মানচিত্র

319—336

ক্রোমোসোম মানচিত্র কি? 319 ; জেনেটিক পর্কার্ডের সাহায্যে মানচিত্র গঠন 319 ; ক্রোমোসোমে তিনটা জীনের স্থান নির্ধারণ 320 ; ক্রোমোসোমে জীনের সরলরেখায় অবস্থান 321 ; তিন বিল্ড পরীক্ষা 322 ; একই ক্রোমোসোমে অবস্থিত চারটা বা তার চেয়ে বেশী সংখ্যক জীনের মানচিত্র গঠন 324 ; সাইটেলজিয় মানচিত্র 326 ; ডীলীশনের সাহায্যে ক্রোমোসোমে জীনের স্থান নির্ণয় 330 ; প্র্যাম্স-লোকেশনের সাহায্যে জীনের স্থান নির্ণয় 331 ; ইনভারশনের সাহায্য জীনের স্থান নির্ণয় 333 ; জেনেটিক ও সাইটেলজিয় মানচিত্রের তুলনা 334।

প্রথম অধ্যায়

সূচনা

যে ছোট ছোট অংশ দিয়ে উদ্ভিদ ও প্রাণী দেহ তৈরী সেই কোষ (সেল) সম্বন্ধীয় বিজ্ঞানই হ'ল সাইটোলজি (গ্রীক শব্দ *cytos*=ফাঁকা স্থান) বা কোষতত্ত্ব। জীবতত্ত্বের এই বিশেষ শাখাটি উদ্ভিদ বা প্রাণী দেহের সংক্ষ্য গঠন কলভাবে দেখবার আগ্রহ থেকেই জন্মলাভ করেছে।

১৬৬৫ খ্রিস্টাব্দী অগ্ৰবৰ্তী ঘণ্টের সাহায্যে ইংৰাজ বিজ্ঞানী Robert Hooke-এর বোতলেৰ ছৰ্পিল কোষ বা *cell* আৰিষ্কাৰহ সাইটোলজি (*cytology*) বা কোষতত্ত্বে সূচনা কৰে। তিনি ছৰ্পিল সেকশনে (বা ছেদে) মৌচাকেৱ মত অনেকগুলি ছোট ছোট ঘব দেখতে পান (চিত্ৰ 1)। প্ৰতিটি ঘব হ'ল প্ৰাচীৰ বেঢ়িত একটা ফাঁকা স্থান। তিনি এইসব ঘববে



চিত্ৰ—1

ছৰ্পিল সেকশন থেকে অৰ্জিত কোষেৰ চিত্ৰ

সেল (ল্যাটিন *cellula*=ছোট ঘব) নাম দেন। সেলকে (*cell*) বাংলায় “কোষ” বলা হয়ে থাকে। Hooke ছৰ্পিতে যে “সেল” দেখেছিলেন তা মৃত ছিল স্বতৰাঙ তিনি কেবল কোষ প্ৰাচীৰই দেখতে পেৱেছিলেন। ঐ গতাবৰ্তীতেই ইতালীয় বিজ্ঞানী Malpighi এবং ইংৰাজ বিজ্ঞানী Grew

স্বাধীনভাবে অণুবৌলিক ঘটনার সাহায্যে উক্সিদের টিস্যু (*tissue* বা কলা) পর্যালোচনা করে Hooke-এর গবেষণাকে সমর্থন করেন। তাঁরা দেখেন যে, সব উক্সিদের দেহই কোষ দিয়ে তৈরী কিন্তু এইসব বিজ্ঞানীরা কেবল কেবল প্রাচীরের বর্ণনা করেন, কোষের সজীব প্রোটোপ্লাজম সম্বন্ধে তাঁদের কোন ধারণা ছিল না। 1772 খ্রিস্টাব্দে Corti এবং 1781 খ্রিস্টাব্দে Fontana কোষের ভিতরে সজীব রসের মত বস্তু লক্ষ্য করেছিলেন।

উন্নিংশ শতাব্দীতে বহু গবেষণার ফলে কোষতত্ত্বের নতুন নতুন তথ্য জারি গিয়েছে এবং এই শতাব্দীকে কোষতত্ত্বের বর্ণনাগুলিক ঘূর্ণ বলা হয়। 1802 খ্রিস্টাব্দে de Mirble বলেন যে উক্সিদ দেহ সংক্ষয় কোষ সমষ্টি দিয়ে গঠিত। 1809 খ্রিস্টাব্দে Lamarck বলেন যে সব উক্সিদ ও প্রাণীর দেহ কোষ দিয়ে তৈরী। ফরাসী বিজ্ঞানী Dutrochet (1824) এবং পরে Turpin (1826), Meyers (1830) ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা উক্সিদ ও প্রাণীতে কোষের উপস্থিতির প্রমাণ পান এবং কোষের গুরুত্ব উপলক্ষ করেন। প্রাচী ঐ সময়েই Robert Brown (1831) আর্কডের পাতাদ কোষের মাঝখানে গোলাকার বস্তু দেখতে পান ও তিনি এই বস্তুকে নিউক্লীয়াস (*nucleus*) নাম দেন। এর এক বছর পর Dumortier শৈবালে কোষ বিভাগ দেখতে পেয়েছিলেন। Dujardin 1835 খ্রিস্টাব্দে নিম্ন-শ্রেণীর প্রাণীর কোষের ভিতরের সজীব জেলীর মত পদার্থকে “সারকাড” (*sarcode*) নাম দেন।

নিউক্লীয়াসের আবিষ্কারের পরে জার্মান উক্সিদ বিজ্ঞানী Schleiden (1838) ও প্রাণী বিজ্ঞানী Schwann (1839) কোষ মতবাদ (*cell theory*) গঠন করেন। এই মতবাদ অনুসারে কোষই হল জীবনের তাৎপৰ্য প্রয়োজনীয় সব বস্তুর আধার এবং সব সজীব বস্তুই কোষ দিয়ে তৈরী। কোষ মতবাদের স্বচ্ছা জীববিজ্ঞানে একটা ঘৃণান্তকারী ঘটনা। 1801 Mohl-এর গবেষণাও এই মতবাদকে সমর্থন করে। Schleiden ও Schwann-এর মতে কোষ হল দেহ গঠনের একক। ইট দিয়ে যেমন আট্টলিকা তৈরী হয় ঠিক তেমনি অসংখ্য কোষ দিয়ে জীবদেহ গঠিত। বিভিন্ন রকমের কোষের ভিন্ন ভিন্ন কাজের ফলে বহুকোষী জীবদেহের নানা কাজ সাধিত হয়। অনেক ছোট ছোট জীবট এককোষী এবং এই সব জীব দেহের সাথে বহুকোষী জীবের কোষের ঘৰেণ্ট সাদৃশ্য থেকে Schleiden ও Schwann সিদ্ধান্ত কলালন যে বিবর্তনের কোন পর্যায় এককোষী জীব দলবদ্ধভাবে বাস করেছিল অর্থাৎ তারা আলগা কলোনী তৈরী করেছিল। এইভাবে সংযুক্ত থাকতে থাকতে প্রতিটি কোষ পরস্পরের উপর

জনভৰণশীল হয়ে পড়ে; এর ফলে বহুকোষী উচ্চতর জীবের সৃষ্টি হয়েছে। কোষ মতবাদ দিয়ে সিনোসাইটিক (*coeno(s)ytic*) দেহের ব্যাখ্যা করা কঠিন। এই রকমের দেহ বহুনিউক্লীয়াসযুক্ত মধ্যপর্দাবিহীন প্রোটোপ্লাজম দিয়ে তৈরী। কোষ মতবাদের কিছু সময় কোষ বলেন যে সিনোসাইটিক দেহের প্রতিটি নিউক্লীয়াস ও তার চারিদিকের সাইটোপ্লাজম এবং কোষের সমকক্ষ আবার অন্যান্যদের মতে সম্পূর্ণ সিনোসাইটিক দেহটাই একটা কোষ। কিন্তু এই দুই মতের কোনটাই সম্পূর্ণ ঠিক নয়। 1839 খ্রিস্টাব্দে Schleiden বললেন যে ন্তন কোষ পুরানো কোষের ভিতরের সাইটোরাষ্ট (*cytoblast*) অর্থাৎ নিউক্লীয়াস থেকে তৈরী হয়। প্রথমে তাঁর এই মত সমর্থন লাভ করেছিল কিন্তু 1840 - 1860 খ্রিস্টাব্দের মধ্যে von Mohl, Nageli এবং Vielchow প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা প্রমাণ দ্বারেন যে প্রত্যেক কোষ পুরানো কোষের বিভাগের ফলেই গঠিত হয়।

উন্নিবংশ শতাব্দীর মাঝামাঝি উক্সিদ ও প্রাণী কোষে প্রোটোপ্লাজমের টিপস্থিতি প্রমাণিত হয়। 1816 খ্রিস্টাব্দে Hugo von Mohl উক্সিদ কোষের ভিতরের চটচটে পদার্থকে প্রোটোপ্লাজম (*Protoplasm*; গ্রীক শব্দ *proto* = প্রথম / *plasma* = গঠিত) নাম দেন। 1861 খ্রিস্টাব্দে Schultz প্রাণী কোষের “সামকোড” ও উক্সিদ কোষের “প্রোটোপ্লাজমে”র মধ্যে সামঞ্জস্য লক্ষ্য করেন। Schultz-এর প্রোটোপ্লাজম মতবাদ (*protoplasm doctrine*) অনুসাবে সব জীবের প্রোটোপ্লাজম একই রকমের। জীব দেহে প্রোটোপ্লাজমের ভূমিকাই মাত্র এবং কোষ প্রাচীরের ভূমিকা গৌণ। Schultz প্রোটোপ্লাজমের গুরুত্ব-পূর্ণ কবলেও Huxley-ই (1868) প্রথম বলেন যে প্রোটোপ্লাজমই ইল জীবনের ভিত্তিমূল। Huxley-র গবেষণা প্রোটোপ্লাজম মতবাদকে সমর্থন করে। 1880 খ্রিস্টাব্দে Hanstein একটা কোষের নিউক্লীয়াসযুক্ত প্রোটোপ্লাজমকে প্রোটোপ্লাষ্ট (*protoplast*) নামে অভিহিত করেন।

de Bary, Sachs ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা ইতিমধ্যে কোষ মতবাদের বিপক্ষে বিভিন্ন মতান্তর প্রকাশ করলেন ও তাঁরা একটা ন্তন মতবাদ (*organical theory*) গঠন করলেন। এই মতবাদ অনুসারে বহুকোষী জীব ‘নহ অবিচ্ছিন্ন প্রোটোপ্লাজম দিয়ে তৈরী এবং প্রোটোপ্লাজম অসম্পূর্ণভাবে ছোট ছোট অংশ বা কোষে বিভক্ত। কোষই ইল বিভিন্ন কাজের কেন্দ্রস্থল। তবগানিমস্যাল (*organismal*) মতবাদ অনুসারে কোষকে জীব দেহের একক (*unit*) বলা হয় না, সম্পূর্ণ জীবটাই একটা একক হিসাবে কাজ করে। এই মত অনুসাবে সিনোসাইটিক দেহ ইল একটা কোষ।

1835-1839 খ্রিষ্টাব্দের মধ্যে von Mohl কোষ বিভাগ লক্ষ্য করেন। পরে 1858 খ্রিষ্টাব্দে Virchow বলেন যে প্রত্যেক কোষই মাতৃকোষের বিভাগের ফলে সংশ্ঠিত হয়েছে, আবার সেই মাতৃকোষ তার আগের মাতৃকোষের বিভাগের ফলে উৎপন্ন হয়েছে। 1882 খ্রিষ্টাব্দে Flemming বিস্তারিতভাবে দেহ কোষের বিভাগ বর্ণনা করেন ও এই বিভাগকে মাইটোসিস (*mitosis*) নাম দেন। Waldeyer ক্রোমোসোমের প্রথম বর্ণনা দেন এবং পরে (1888) এর ক্রোমোসোম নামকরণ করেন। 1866 খ্রিষ্টাব্দে Haeckel প্লাণ্টড দেখতে পান। 1871 খ্রিষ্টাব্দে Miescher নিউক্লীন (এখনকার নিউক্লীনও প্রোটোন) আর্বিজ্ঞান করেন। পরে Flemming (1879) নিউক্লীয়াসের দৃঢ়গ্রহণকারী অংশকে ক্রোমাটিন নাম দেন। তিনি ক্রোমোসোমের লম্বালম্বি বিভাগও লক্ষ্য করেন। Hertwig (1876), Strasburger (1884), Weismann (1885) প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণ স্বাধীনভাবে কাজ করে বলেন যে ক্রোমাটিনই হল বংশধারার বাহক। Wilson, Von Beneden, Boveri প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণও এই গবেষণার গ্রন্থ উপরাক্ষি করেছিলেন, এই তথ্যের উপর ভিত্তি করে Weismann বংশধারার “ক্রোমোসোমীয় তত্ত্বাদ” (*chromosomal theory*) প্রকাশ করেন। 1884 খ্রিষ্টাব্দে Von Beneden ও Heuwen দেখেন যে ক্রোমোসোম গুলির লম্বালম্বি অর্ধাংশ কোষ বিভাগের সময় অপ্রত্যক্ষ কোষে ঘায়। আর্শীব দশকে Heitzmann, Klein, Flemming, Butschli, Mayer, de Vries, Benda প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণের গবেষণার ফলে ভ্যাকুল, প্লাণ্টড, মাইটোক্লিডিয়া, গলিং বস্তু ইত্যাদির আচরণ সম্বন্ধে নানা তথ্য জানা গিয়েছে। 1882 খ্রিষ্টাব্দে Flemming সেন্ট্রোসোমের উৎপত্তি ও ফার্টলাইজেশনে এদেন ভূমিকার উল্লেখ করেন। 1855 খ্রিষ্টাব্দে Pringsheim শৈবালের স্তৰী কোষে শুক্রাণুর প্রবেশ লক্ষ্য করেন। এর কিছুদিন আগে Kölleker (1845) দেখেন যে শুক্রাণু ও ডিম্বাণু হচ্ছে এককোষী। Butschli (1875) ডিম্বাণুর পরিণতি ও ফার্টলাইজেশন (নিষেক) নিয়ে তাংপ্রয়পণ গবেষণা করেন। Oscar Hertwig সী আর্চিনের (*Sea urchin*) ফার্টলাইজেশনের সময় ডিম্বাণু ও শুক্রাণুর নিউক্লীয়াসের মিলন লক্ষ্য করেন ও বংশধারায় নিউক্লীয়াসের গ্রন্থ উপরাক্ষি করেন। Strasburger দেখেন যে উল্লিঙ্কণেও ফার্টলাইজেশনের সময় দুইটা নিউক্লীয়াসের মিলন হয়, যার একটা মাতা থেকে অনটা পিতা থেকে আসে। Weismann বলেন যে দুইটা বংশের মধ্যে জনন কোষ সেতু রচনা করে, সূতরাং জনন কোষের মধ্যেই ঐ জীবের সকল চারিদিন বাহক কোন বস্তু থাকে। Von Beneden (1887) দেখেন যে ফার্টলাই-

জেশনের সময় ডিম্বাগ্ৰ ও শৃঙ্খাগ্ৰ থেকে সমান সংখ্যক ক্লোমোসোম আসে ও এইসব জনন কোষে পিতা বা মাতার দেহ কোবের আধেক সংখ্যক ক্লোমোসোম থাকে। 1894 খ্রিষ্টাব্দে Strasburger দেখেন যে সপ্তমপক উন্নতদে গ্যামেট গঠনের সময় ক্লোমোসোম সংখ্যা হ্রাস পায়। 1903 খ্রিষ্টাব্দে Flemming, Von Beneden, Bovari, Montgomery ও Sutton ধ্যায়োসিসের (*meiosis*) প্রধান পর্যায়গুলির বর্ণনা করেন। পরীক্ষাগুলক কোষতত্ত্বের স্বচনা হয় 1887 খ্রিষ্টাব্দে। ঐ সময় O. Hertwig এবং R. Hertwig ফার্টিলাইজেশন সম্বন্ধে গবেষণা করেছিলেন। পরীক্ষাগুলক কোষতত্ত্বের প্রথমদিকে অর্থাৎ 1887—1890 পর্যন্ত কোষতত্ত্ব পরীক্ষাগুলক দ্রুণ্ণতত্ত্বের (*Embryology*) সাথে নির্বিভূতভাবে জড়িত ছিল। বহুবৈজ্ঞানিক গবেষণার ফলে কোষতত্ত্ব এই সময়ে দ্রুতগতিতে এগিয়ে যায়, কোষতত্ত্বীয় গবেষণার বিভিন্ন কলা কৌশলেরও বথেষ্ট উন্নতি হয়েছিল। 1870-এ মাইক্রোটোমের (*Microtome*) অবিক্ষার একটা যুগান্তকারী ঘটনা। এই ঘন্টের সাহায্যে কোন টিসুর পর্যায়ক্রমিক সেকশন কাটা যায়। অরো পরে অণুবৈক্ষণ্যন্ত ও মাইক্রোটোমের ঘন্টেষ্ট উন্নতি হয়েছে ও রঞ্জিতকরণ (*staining*), ফিক্সেশন (*fixation*) প্রভৃতি প্রক্রিয়া উন্নৰ্বিত হয়েছে।

1865 খ্রিষ্টাব্দে Mendel দ্বীর্ঘ গবেষণার উপর ভিত্তি করে একটা নিবন্ধ প্রকাশ করেন। কিন্তু তখনকার বিজ্ঞানীরা এর তাৎপর্য বুঝতে পারেন নাই। 1900 খ্রিষ্টাব্দে de Vries, Tschermak এবং Correns প্রতোকে আলাদাভাবে Mendel-এর সত্ত্ব আবিষ্কার করেন। এর ফলে জেনেটিক্স (*Genetics*) বা জীনতত্ত্বের গচ্ছনা হয়। জীনতত্ত্ব সাথে কোষতত্ত্ব নির্মিতড়-তাৰে জড়িত কাগণ কাষের ক্লোমোসোমের মধ্যেই বংশধারার নিয়ন্ত্রক জীনগুলি অবসিষ্ট। সত্ত্ববাদ জীনতত্ত্বের ভাইন-কানন দ্বাৰতে হলে কোষতত্ত্বের ফল অপরিবহ্য। পৎসাদিকে এই দুই বিজ্ঞানের মধ্যে সম্পর্ক এত ভাল কলে বোৰা যায় নি, কিন্তু যতই গবেষণ চালু ও কোষতত্ত্ব ও জীনতত্ত্বে এতন নতুন তথা তাৰিখকৃত হচ্ছে ততটুকু দেখা মাছে জীনতত্ত্ব ও কোষতত্ত্ব হল একই বিজ্ঞানের দুটীটা দীক। ক্লোমোসোমের আচরণ ও জীনতত্ত্বীয় গবেষণালক্ষ ফলের মধ্যে সম্পূর্ণ সামঞ্জস্য জন্মে কৰা গিয়েছে এবং চার্স-কাংশ গবেষণায় উভয় পদ্ধতিতে সংগৃহীত তথ্য নবহারে কৰা হচ্ছে। এট দুটি পদ্ধতিব একসাথে বাবহারের ফল সংকর 'নজ্ঞান সাইটোজেনেটিক্স (*Cytogenetics*)' বা কোষ-জীনতত্ত্বের স্বচনা হয়েছে।

উন্নবিংশ শতাব্দীৰ শেষভাগে বিভিন্ন গবেষণালক্ষ তথ্যাৰ উপর ভিত্তি কৰে ক্রমবিকাশেৰ নানা গতবাদ গড়ে উঠেছে। এই সময় জীৱবিজ্ঞানী

Weismann তার বংশধারার ও বিবরণের অতবাদ প্রকাশ করেন। 1896 খ্রিস্টাব্দে Wilton বংশধারায় ক্রোমোসোমের ভূমিকার বর্ণনা করেন। পরে Morgan ও তার অনুগামীরা (1910—1926) Wilton-এর মতের সমর্থনে বিভিন্ন তথ্য পেশ করেন।

১৯৩৬ খ্রিস্টাব্দে নৃতন বন্তপাত ও উম্মত কলা-কোশলের ব্যবহারের ফলে কোষতত্ত্বের অনেক উন্নতি হয়েছে। যেমন ফেজ কন্ট্রুস্ট অণ্ডোক্ষণ ঘন্টের সহায়ে সজীব কোষ পরাখ্যা করা সম্ভব হয়েছে। ইলেক্ট্রন অণ্ডোক্ষণ ঘন্টের বিশ্লেষণ ক্ষমতা দৃশ্যমান আলোক ব্যবহৃত অণ্ডোক্ষণ ঘন্টের তুলনায় অনেক বেশী। মাইক্রো-মার্যানপুলেটার দিয়ে সজীব কোষের ব্যবহৃত করা সম্ভব হয়েছে। ১৯৭৫ খ্রিস্টাব্দের ক্যামেরা দিয়ে সজীব কোষের বিভিন্ন প্রক্রিয়ার যেমন কোষ বিভাগ ইত্যাদির আলোকচিত্র গ্রহণ করা সম্ভব হয়েছে।

এই শতাব্দীতে জীনের প্রকৃত সম্বন্ধে নানা তথ্য জানা গিয়েছে ও ক্রোমোসোমে তাদের সরলরেখায় অবস্থান প্রমাণিত হয়েছে। জীনের স্বজনন, মিউটেশনের ক্ষমতা ও চারণ্ত নির্ধারণে জীনের গুরুত্ব নিয়ে অনেক গবেষণা হয়েছে। জেনেটিক পদ্ধতি হিসাবে ডি. এন. এ-র (ডি অক্সৌ-রাইবোজ-নিউক্লীব এসিস্ট) দারী প্রামাণিত হয়েছে।

1881 খ্রিস্টাব্দে Balbiani এ দেসোফিলাস অ্যান্ড সার্বিলিওনী হ্যান্ড কোম্পানোসের আবিস্তৰণ কোষতত্ত্বের (সাইটোলজিয়) গবেষণার প্রক্রিয়াতে তাঁর পথ পর্যাপ্ত। ১৯৩৫ কানো দ্য গ্রান্স গুরুত্ব অন্তর্ভুক্ত পথে বিশ্ব দশকের পোর্য গিয়েছিল। প্রাপ্ত পথ সময় Muller (1927) ও Stadler (1928) দ্বাৰা দশকে নকশা কৰা হয়েছিল (X^{st} ।) প্রয়োগ কৰে কুণ্ডা মিউটেশন তৈরী কৰতে সক্ষম হয়েছিলেন। অস্যাভাবিক ক্রামোসোমের টিপৰি গবেষণা করে বংশধারার ক্রামোসোমের ভূমিকা সম্বন্ধে জানা গিয়েছে ও দ্রোষতত্ত্বের নানা জটিল প্রক্রিয়া গীয়াৎসা কৰা সম্ভব হয়েছে। এটি সময়ে পলিপ্লায়েডিও আণিক্স হয়েছে ও জীবৰ বিবরণে পলিপ্লায়েডির গুরুত্ব বৈৰূপ গিয়েছে।

1953 খ্রিস্টাব্দে Watson, Crick এবং Wilkins ডি. এন. এ-র গঠন সঠিকভাব্য বর্ণনা কৰতে সক্ষম হন। ডি. এন. এ. অণ্ডের গঠনের সাহায্যে জীনের স্বজনন, মিউটেশন ইত্যাদি ব্যাখ্যা কৰা যায়। পরে প্রোটোইন উৎপাদনের ডি এন এ এবং আর এন এ-র গুরুত্ব প্রমাণিত হয়েছে। কোষতত্ত্বের (cytological) গবেষণার জন্ম আঙ্কুকাল সংখ্যাতত্ত্বের বহুল ব্যবহার হচ্ছে। এছাড়া বিভিন্ন রাসায়নিক পদ্ধতির ব্যবহার কৰে নানা জটিল প্রক্রিয়া গীয়াৎসা কৰা হয়েছে; জীনের কাজ ও ক্রোমোসোমের আচরণ

স্বত্বকে অনেক তথ্য জানা গিয়েছে। এই জন্য কোষতত্ত্বের গবেষণার রাসায়ন-বিদ্য ও সংখ্যাতত্ত্ববিদ্যের সাহায্য অপরিহার্য হয়ে উঠেছে। যেহেতু কোষ ও টিস্টের অস্বাভাবিক আচরণের ফলেই কোন কোন রোগের উৎপন্নি হয় সেজন্য কোষতত্ত্বের সাথে ডেবজ বিজ্ঞানও জড়িত। ক্লোমোসোমের আকৃতির ও সংখ্যার পার্থক্য কখন কখনও একই গাছের বিভিন্ন ভৌগোলিক অবস্থানের উপর নির্ভরশীল অর্থাৎ এখানে কোষতত্ত্বের সাথে শরীরতত্ত্ব (*Physiology*) ও বাস্তুসংস্থানের (*Ecology*) দোগাযোগ লক্ষ্য করা যায়। নিকট প্রজাতি বা গণের (*Species* বা *Genus*) ক্লোমোসোমের আচরণ পরীক্ষা করে তাদের সম্পর্ক বোঝা যায়। উদ্দিদের শ্রেণীবিভাগ ও এন্দ্রের পরস্পরিক সম্পর্ক সম্বন্ধীয় জটিল প্রশ্ন আংশিক বা সম্পূর্ণভাবে ক্লোমোসোমীয় গবেষণার সাহায্যে মীমাংসা করা সম্ভব হয়েছে। কোষতত্ত্বের সাথে শ্রেণীতত্ত্বের (*Taxonomy*) নির্বিড় ঘোষাযোগ লক্ষ্য কলা হয়েছে। কোষতত্ত্বেন সাহায্যে ট্যাক্সোনোমীর নানা জটিলতাব মীমাংসা করাকে সাইটো-ট্যাক্সোনোমী (*Cyto-taxonomy*) বলা হয়।

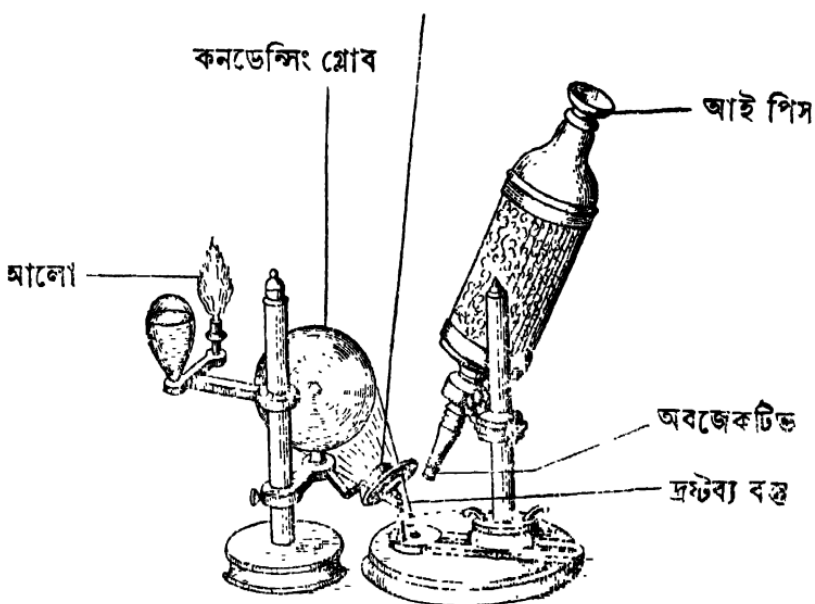
সত্ত্বাং জীবতত্ত্বের বিভিন্ন শাখা পরস্পর অঙ্গাঙ্গভাবে জড়িত। যতই নাচ্ছ ততই কোষ-জৈনতত্ত্ব (*Cyto-genetics*) অন্যান্য বিজ্ঞানের সাথে জড়িয়ে পড়ছে এবং কোষতত্ত্বের গবেষণার জন্য এখন এসব বিজ্ঞানের সহায় একান্ত প্রযোজন।

দ্বিতীয় অধ্যায়

অণুবীক্ষণ পদ্ধতি (Microscope)

আমরা খালি চোখে খুব ছোট জিনিস দেখতে পাই না। এইসব ছোট ছোট জিনিস দেখবার জন্য প্রথম বিভিন্ন রকমের আতস কাচ (*magnifying glass*) উন্নতিবিত হয়েছিল, আরও পরে সাধারণ অণুবীক্ষণ যন্ত্র, যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্র (চিত্র ২A, ২B) এবং আধুনিক কালে ইলেকট্রন

কনডেন্সিং লেন্স

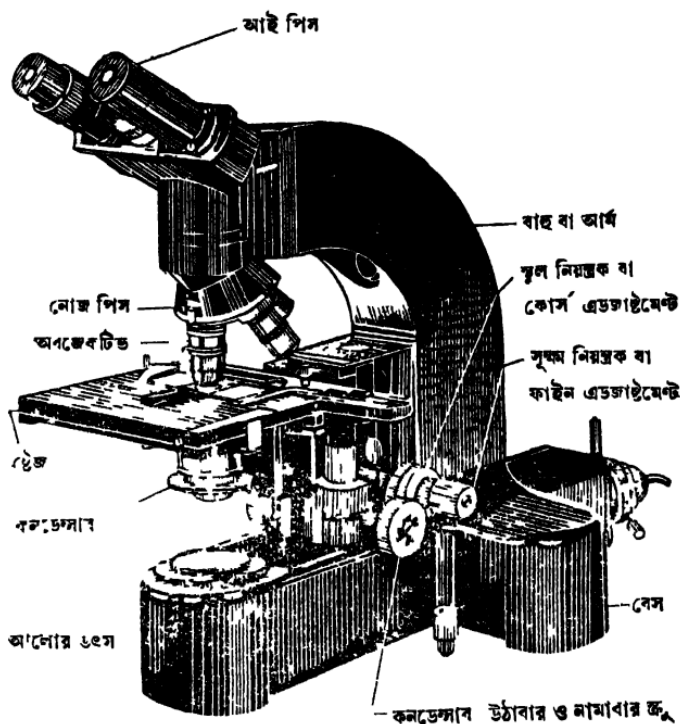


চিত্র—২A
সপ্তদশ শতাব্দীতে Robert Hooke-এর ব্যবহৃত
যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্র

অণুবীক্ষণ যন্ত্র তৈরী করা হয়েছে। সাইটেলজির সব পরীক্ষার জন্য যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্র অপরিহার্য।

অণুবীক্ষণ যন্ত্র হল একটা বা কয়েকটা লেন্স (*lens*) দিয়ে তৈরী যন্ত্র যার সাহায্যে আমরা ছোট জিনিসকে বড় করে দেখতে পারি। যৌগিক অণু-

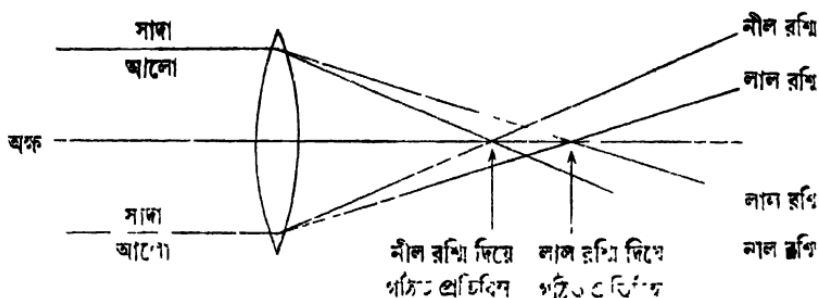
. স্কেল যন্ত্র বা *Compound microscope* (চিত্র ২B) দিয়ে কোন বস্তুকে অনেক বড় দেখায়। যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্রে দুই সেট লেন্স থাকে— অবজেকটিভ (*objective*) ও আই পিস (*eye piece*)। যে লেন্সটা দ্রষ্টব্য বস্তুর কাছে থাকে তাকে অবজেকটিভ বলে। এই লেন্স দ্রষ্টব্য বস্তুর



চিত্র—২B আধুনিক যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্র

শিল্পটা বড় প্রতিবিম্ব (*image*) গঠন করে। অবজেকটিভের ফোকাল দৈর্ঘ্য (*focal length*) কম থাকে ও অ্যাপারচার (*aperture*) ছোট হয়। এটা অণুবীক্ষণ যন্ত্রে সাধারণত: > 10 , $\sqrt{10}$, 100 ইন্টার্ন ভিঃ, ভিঃ ক্ষমতাসম্পন্ন অবজেকটিভ থাকে। এর মধ্যে অন্যেল ইমাবশন লেন্স (*oil immersion lens*) সবচেয়ে বেশী ক্ষমতাসম্পন্ন। যে লেন্সটা দিয়ে তৈরী কোন বস্তুর প্রতিবিম্বকে আরো বড় করে। আই পিস অবজেকটিভ দিয়ে তৈরী কোন বস্তুর প্রতিবিম্বকে আরো বড় করে। আই পিসের ফোকাল দৈর্ঘ্য বেশী হয় ও অ্যাপারচার বড় হয়। অবজেকটিভের মত আই পিসও বিভিন্ন

(a) ক্লোমাটিক আবারেশন (*chromatic aberration*) সাধারণ আলো একটা প্রিজিমের (*prism*) মধ্যে দিয়ে ঘাবার সময় সাত্য বিভিন্ন বর্ণের অংশে বিভক্ত হয়। এই অংশগুলির প্রত্যেকের তরঙ্গ দৈর্ঘ্য, (*wave length*) আলাদা। কেবল একটা কাঁচ দিয়ে তৈরী লেন্সের মধ্যে দিয়ে ঘাবার সময় বিভিন্ন বর্ণের আলো ভিন্ন ভিন্ন পরিমাণে বেঁকে যায়। বেশী তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের লাল আলো সবচেয়ে কম বেঁকে যায় এবং কম তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের নীল আলো বেশী বেঁকে যায় (চিত্র ৪)। সেজন্য নীলাভ বেগন্ম রশ্মি লেন্সের অক্ষ (*axis*) সবচেয়ে আগে ও লোহিত রশ্মি সবচেয়ে শেষে



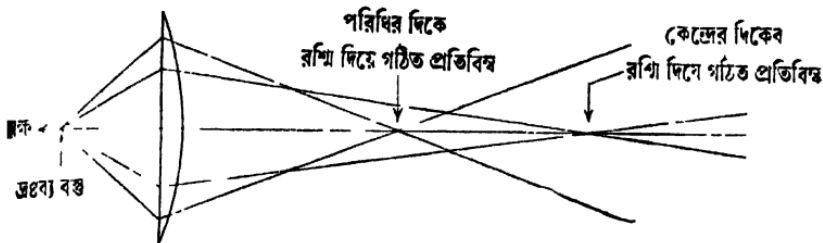
চিত্র - ৪

ক্লোমাটিক আবারেশন একটা বচ দিয়ে তৈরী লেন্সের মধ্যে দিয়ে ঘাবার সময় বিভিন্ন বর্ণের আলো ভিন্ন ভিন্ন পরিমাণে বেঁকে যায় ও বিভিন্ন স্থানে প্রতিবিম্ব গঠন করে।

পার হয়। এব ফলে কোন বস্তুকে ভাল করে দেখা যায় না এবং ঐ বস্তুর প্রতিবিম্বকে ঘিরে একটা রঙীন বলয়ের সৃষ্টি হয়। এই ধরনের শৃঙ্খলা ক্লোমাটিক আবারেশন না বর্ণগত শৃঙ্খলা বলে। একাধিক কাচ দিয়া তৈরী লেন্স ব্যবহার করে এই শৃঙ্খলা দ্রুত করা সম্ভব হয়েছে। 1810 খ্রিস্টাব্দে Arinici এই শৃঙ্খলা সংশোধন করতে প্রয়োচিত লেন্সের কোন অংশ দিয়ে আলোর রশ্মিটা থাক্কে তার উপর নির্ভর করে লেন্সের অক্ষের বিভিন্ন

(b) স্ফেরিকাল আবারেশন (*spherical aberration*) একটা কাঁচ দিয়ে তৈরী লেন্সের মধ্যে দিয়ে আলোর রশ্মি ঘাবার সময় লেন্সের পরিধির দিকের রশ্মি কেন্দ্রের দিকের রশ্মির তুলনায় বেশী বেঁকে যায় (চিত্র ৫)। এর ফলে কেন্দ্রের কাছের রশ্মিগুলি পরিধির দিকের রশ্মির তুলনায় কোন বস্তুর প্রতিবিম্ব দ্রুত গঠন করে। লেন্সের কোন অংশ দিয়ে আলোর রশ্মিটা থাক্কে তার উপর নির্ভর করে লেন্সের অক্ষের বিভিন্ন

স্থানে প্রতিবিম্ব (*image*) গঠিত হয়। কোন একটা স্থানের প্রতিবিম্বকে লক্ষ্য করলে দেখা যায় যে ঐ প্রতিবিম্বের চারদিকে একটা আলোকিত বলয় সম্পূর্ণ। এইরকম ছুটিকে স্ফেরিক্যাল অ্যাবারেশন বলে। স্ফেরিক্যাল অ্যাবা-



চিত্র-5

স্ফেরিক্যাল অ্যাবারেশন—একটা কাঁচ দিয়ে তৈরী লেন্সের ভিন্ন ভিন্ন স্থানের মধ্যে দিয়ে যাবার সময় আলোর রশ্মি বিভিন্ন পরিমাণে বেঁকে যায় ও ভিন্ন ভিন্ন স্থানে প্রতিবিম্ব গঠন করে।

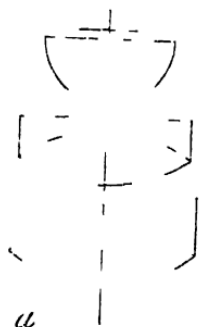
বেশেনের ফলে দ্রুতব্য বস্তুর কন্ট্রাস্ট (*contrast*) বা বৈষম্য করে যায় ও ন্যস্তুটিকে অস্পষ্ট দেখায়। বিভিন্ন ধরনের কাঁচ দিয়ে তৈরী লেন্স ব্যবহার করলে এই ছুটি দেখা যায় না।

(c) বিকৃতি (*distortion*) যখন কোন সোজা বস্তুকে বাঁকা দেখায় তখন এই ছুটিকে ডিস্টরশ্ন বা বিকৃতি বলে। এই ছুটি লেন্সের কেন্দ্রে ও পরিধিতে আলাদা আলাদা বিবর্ধনের ক্ষমতার (*magnification*) জন্য হয়।

অবজেকটিভ (*objective*)

অবজেকটিভ দ্রুতব্য বস্তু থেকে যেসব আলোর রশ্মি আসে তা সংগ্রহ করে ও ঐ বস্তুর একটা বড় প্রতিবিম্ব গঠন করে। সাধারণতঃ তিনি রকমের অবজেকটিভ দেখতে পাওয়া যায়।

(a) আক্রোমাটিক লেন্স (*achromatic lens*) (চিত্র ৬a)—এটা সবচেয়ে সচ্চা ও সাধারণ লেন্স। কন্তু ক্ষমতাসম্পন্ন অ্যাক্রোমাটিক অবজেকটিভে ক্রোমাটিক ও স্ফেরিক্যাল অ্যাবারেশনের জন্ম সংশোধন থাকে। কিন্তু উচ্চ ক্ষমতাযুক্ত (*high-power*) অ্যাক্রোমাটিক অবজেকটিভে ঐ ছুটি দ্রুইটা দেখা যায়।

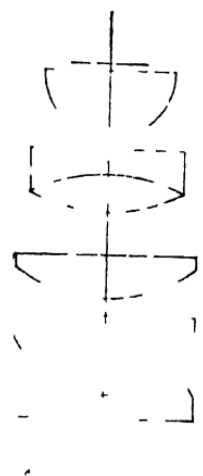


চিত্র 6a
অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্স

(b) সেমি-অ্যাপোক্রোমাটিক (*semi-apochromatic*) বা ফ্লুরাইট লেন্স (*fluorite lens*)

এই ধরনের লেন্স অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্সের চেয়ে ভাল। সেমি-অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্স ফ্লুরাইট দিয়ে তৈরী করা হলে একে ফ্লুরাইট লেন্স বলা হব। কিন্তু আদ্য আবহাওয়ায় ফ্লুরাইট দীর্ঘস্থায়ী হয় না।

(c) অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্স (*apochromatic lens*) (চিত্র 6b)
এই লেন্স ব্যবহার করলে কোন বকল ধ্যাবাবেশন বা প্রতি দেখা যায় না।



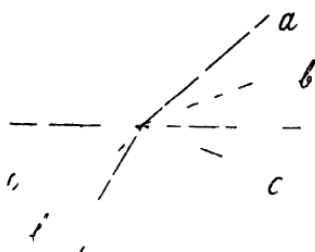
চিত্র—6b
অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্স

ট্রেকুল্ট চশমার কাঁচ (*optical glass*) ও ফ্লুরাইট দিয়ে অ্যাপোক্রোমার্টিক লেন্স তৈরী করা হয়।

অয়েল ইমারশ্ন অবজেকটিভ (*oil immersion objective*)

অয়েল ইমারশ্ন অবজেকটিভ সবচেয়ে বেশী ক্ষমতাসম্পন্ন। দৃষ্টিটা এস্তুর মধ্যে ব্যবধান মাত্র $0.25\text{ }\mu$ হলেও তাদের অয়েল ইমারশ্ন অবজেকটিভ দিয়ে আলাদাভাবে দেখা যায়।

সাধারণ অবজেকটিভ ব্যবহার করার সময় দ্রুতব্য বস্তুর এবং অবজেকটিভের মাঝখানে বাতাস থাকে। একটা ঘন মাধ্যম (*dense medium*, যেমন—কাঁচ) থেকে হালকা মাধ্যমে (*light medium*, যেমন বাতাস) যাওয়ার সময় যেনে আলোর রশ্মি গ্রেই দৃষ্টি মাধ্যমের সংযোগস্থলে কোনাকূনিভাবে আসে তারা বেঁকে যায় (aa, bb) (চিত্র 7)। দেসব রশ্মি খুব বাঁকাভাবে আসে (critical angle) তাবা অন্য মাধ্যমে প্রবেশ না করে সম্পূর্ণভাবে প্রতিফলিত (reflected) হয় (cc) (চিত্র 7)। সেজন্য কভার স্লিপ ও বাতাসব সংযোগস্থলে যেসব আলোব রশ্মি critical angle-এর চেয়ে বড় কোন তৈরী করে তারা অবজেকটিভে প্রবেশ করতে পারে না। বাতাসের পর্যবর্তে কাঁচের সমান বিফ্রাকটিভ ইনডেক্স (refractive index) বা প্রতিস্থানক্ষম সেডাব তেল (cedar wood oil) কভার স্লিপ ও অবজেকটিভের মাঝখানে দিল আলোব রশ্মি বেঁকে না গিয়ে সোজা যায় ও অবজেকটিভে প্রবেশ করে। এইজন্য অয়েল ইমারশ্ন অবজেকটিভ দিয়ে খুব ছোট তক্কেও প্রশংস্তভাবে দেখা যায়।

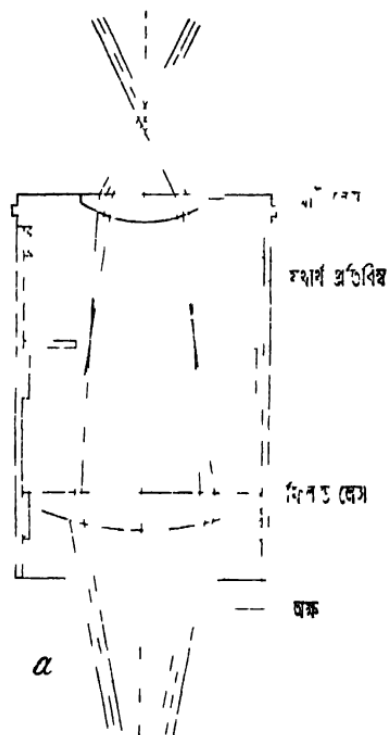


চিত্র - 7

এক মাধ্যম থেকে অন্য মাধ্যমে প্রবেশ কলার সময় বিভিন্ন
আলোব রশ্মি ভিন্ন ভিন্ন ভাবে বেঁকে যায়

আই পিস (*eye piece*)

আই পিস বিভিন্ন রকমের হয়। নৌচে কয়েক ধরনের আই পিসের বর্ণনা দেওয়া হল।



চিত্র—8a
Huygenian আই পিস

(1) *Huygenian* আই পিস (চিত্র 8a)

এই আই পিস সবচেয়ে বেশী ব্যবহৃত হয় এবং দুইটা প্লেনো-কনভেক্স (*plano-convex*) লেন্স দিয়ে তৈরী। লেন্স দুইটার উত্তর (*convex*) দিকটা নৌচের দিকে থাকে। নৌচের লেন্সটা দ্রুতব্য বস্তুর প্রাথমিক বা যথার্থ প্রতিবিম্ব (*real image*) যেখানে তৈরী হয় তাব নৌচে থাকে ও অবজেকটিভ থেকে যে আলোর রশ্মি আসে সেসব রশ্মিকে অক্সের (*axis*) দিকে বেঁকিয়ে দেয়। উপরের লেন্সটা নৌচের লেন্স থেকে কিছুটা ব্যবধান

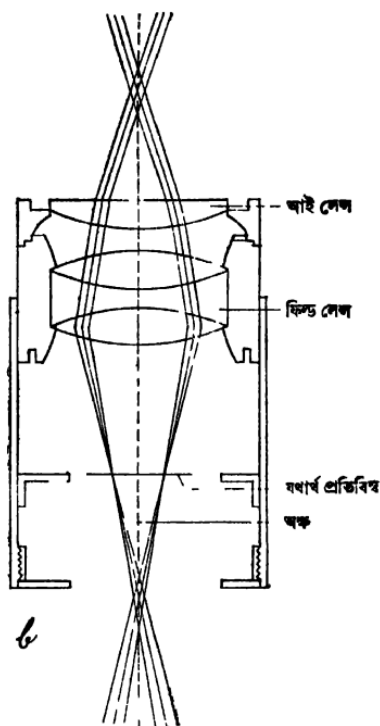
থাকে। এই লেন্সটা আলোর রশ্মিকে সমাত্রাল বা সামান্য বহির্মুখী
রশ্মিতে পরিবর্ত্ত করে।

এই আই পিস নিম্নক্ষমতাসংপন্ন (*low power*) অ্যাক্রোমাটিক অব-
ক্রেকটিভের সাথে ভালভাবে ব্যবহার করা যায়।

নির্দেশক বা পয়েন্টার (*pointer*) আই পিস

কোন কোন *Huygenian* আই পিসে একটা নির্দেশক কাঁচা থাকে,
যার সাহায্যে স্লাইডের কোন বিশেষ বস্তুকে দেখান যায়। এইরকম আই
পিসকে নির্দেশক বা পয়েন্টার আই পিস বলা হয়।

(২) কমপেনসেটিং বা পরিপূরক আই পিস (*compensating eye-piece*) (চিত্র 8b)



চিত্র—8b
কমপেনসেটিং বা পরিপূরক আই পিস

এই আই পিস সবরকমের অবজেকটিভের সাথে ব্যবহার করা যায়। অবজেকটিভের জন্য বর্ণগত ঘূর্ণি (বা ক্রোমাটিক অ্যাবারেশন) হলৈ কমপেনসেটিং আই পিস তা সংশোধন করতে পারে।

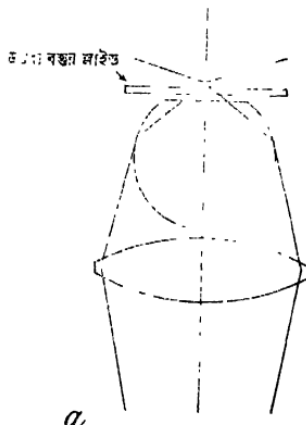
কনডেন্সার (condenser) বা আলোক কেন্দ্রীভূতকারী লেন্স

কনডেন্সার দিয়ে দৃঢ়টব্য বস্তুকে সমভাবে আলোকিত করা হয়। কনডেন্সার আয়না ও দৃঢ়টব্য বস্তুর মাঝে থাকে এবং এখানে একটা আইরিস ডায়াফ্রাম (iris diaphragm) থাকে। আইরিস ডায়াফ্রামের রশ্মি বা অ্যাপারচার (aperture) যত কমান যায় ততই প্রতিবিম্বের বৈষম্য (contrast) বাড়ে।

কনডেন্সার বিভিন্ন রকমের হয়। এখানে কয়েকটা বেশী ব্যবহৃত কনডেন্সারের বর্ণনা দেওয়া হ'ল।

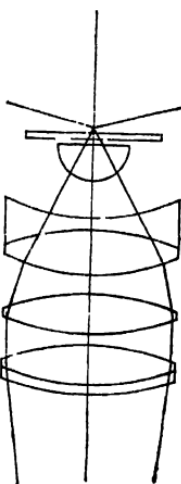
(1) অ্যাবে কনডেন্সার (Abbe condenser) (চিত্র ৯a)

অ্যাবে কনডেন্সার সবচেয়ে বেশী ব্যবহৃত হয় এবং চলনসই ধরনের। এই কনডেন্সার ক্রোমাটিক অ্যাবারেশন (chromatic aberration) বা বর্ণগত



চিত্র—9a
অ্যাবে কনডেন্সার

ঘূর্ণি) এবং স্ফেরিক্যাল অ্যাবারেশন (spherical aberration) সংশোধন করতে পারে না। অ্যাবে কনডেন্সার দ্বীর্ঘ প্লেন-কনডেন্স (plano-convex) লেন্স দিয়ে তৈরী।



চিত্ৰ-9b
অ্যাক্রোমাটিক কনডেন্সাৱ

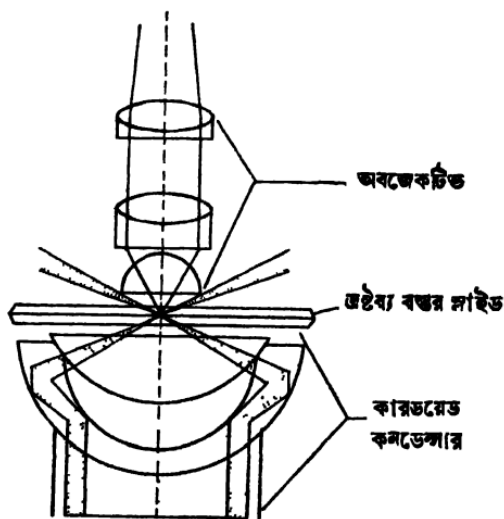
(২) অ্যাক্রোমাটিক কনডেন্সাৱ (*achromatic condenser*) (চিত্ৰ 9b), কয়েকটা লেন্স দিয়ে এই কনডেন্সাৱ তৈৱৰী কৱা হয়। অ্যাক্রোমাটিক কনডেন্সাৱ ক্লোমাটিক ও স্ফেরিক্যাল আ্যাবারেশন সংশোধন কৱতে পাৱে। গবেষণাৱ কাজেৰ জন্য ব্যবহৃত অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টে এই কনডেন্সাৱ থাকে।

(৩) কাৱডয়েড কনডেন্সাৱ (*curdoid condenser*) (চিত্ৰ 10)

অল্ধকাৱ ক্ষেত্ৰবৃক্ষণ অণ্ডবীক্ষণ ঘন্টে এই কনডেন্সাৱ ব্যবহৃত হয়। কাৱডয়েড কনডেন্সাৱ ব্যবহাৱ কৱলে কোলয়ডীয় দ্রবণ ভাল কৱে দেখা যায়।

আইৱিস ডায়াফ্ৰাম (*iris diaphragm*)

কনডেন্সাৱে আইৱিস ডায়াফ্ৰাম থাকে। আইৱিস ডায়াফ্ৰামেৰ রঞ্চু কমিয়ে বাড়িয়ে দ্রুটব্য বস্তুকে প্ৰযোজন তন্ত্ৰসাৱে আলোকিত কৱা হয়। আইৱিস ডায়াফ্ৰামেৰ রঞ্চু না আপাৱচাৰ (*aperture*) কমালে পৰিধিৰ দিকেৰ আলোৱ রশ্মি যেতে পাৱে না এবং কেবল কেন্দ্ৰ ও তাৱে কাছেৰ বশ্চিৱ সাহায্যে দ্রুটব্য বস্তুকে দেখা হয়। এৱে ফলে দ্রুটব্য বস্তুৰ বৈষম্য (*contrast*) বাঢ়ে কিন্তু কনডেন্সাৱেৰ N. A. কমে যায়।



চিত্র—10

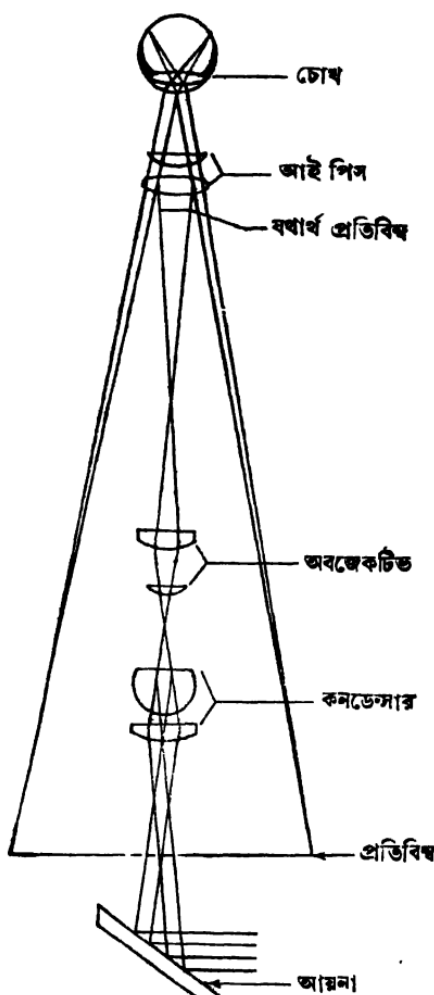
কারডয়েড কনডেন্সারের মধ্যে দিয়ে আলোর গতিপথের নক্সা

অণুবীক্ষণ ঘন্টা

অণুবীক্ষণ ঘন্টা অনেক রাকমের হয়। নীচে কয়েক রাকমের অণুবীক্ষণ ঘন্টের সংক্ষিপ্ত বিবরণ দেওয়া হল।

(1) দ্রশ্যগান আলো ব্যবহৃত অণুবীক্ষণ ঘন্টা বা উজ্জ্বল ক্ষেত্রফল অণুবীক্ষণ ঘন্টা (*Bright field microscope*)

এই অণুবীক্ষণ ঘন্টা সবচেয়ে বেশী ব্যবহৃত হয়। এখানে অণুবীক্ষণ ঘন্টের ক্ষেত্রকে (*field*) উজ্জ্বলভাবে আলোকিত করা হয়। আয়না ও কনডেন্সারের সাহায্যে দ্রুটিব্য বস্তুর উপর আলো ফেলা হয়। ঐ আলোর রশ্মি দ্রুটিব্য বস্তুর মধ্যে দিয়ে গিয়ে অবজেকটিভে প্রবেশ করে। অবজেকটিভ বস্তুটার একটা বড় প্রতিবিম্ব (*image*) তৈরী করে এবং আইপিস এই প্রতিবিম্বকে আরো বড় করে (চিত্র 11)। এইরকম অণুবীক্ষণ ঘন্টা দিয়ে কোন বস্তুকে হাজারগুণ বড় দেখায়, তবে উচ্চ ক্ষমতাযুক্ত লেন্স ব্যবহার করলে কোন বস্তুকে দুই, তিন হাজারগুণও বড় দেখায়। দ্রশ্যমান আলোক ব্যবহৃত অণুবীক্ষণ ঘন্টের বিশেষণ ক্ষমতা মোটামুটি 2000 A° ।



চিত্র—11

উজ্জ্বল ক্ষেপ্যমূলক অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রে আলোর গতিপথের এবং
কোন বস্তুর বিবর্ধিত প্রতিবিম্ব গঠনের নক্ষা

(২) অক্ষকার ক্ষেপ্যমূলক অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্র (*dark field microscope*)

এই অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রে বিশেষ ধরনের কনডেনসার (যেমন কারডরেড কনডেনসার, চিত্র 10) ব্যবহার করা হয়। কারডরেড কনডেনসার প্রত্যক্ষ আলোর রাশিকে রোধ করে এবং দ্রুতব্য বস্তুকে ত্বর্যক রাশি দিয়ে আলোকিত করে অর্থাৎ দ্রুতব্য বস্তুকে প্রতিফলিত বা বিচ্ছৃঙ্খিত আলোর

সাহায্যে দেখা হয়। এখানে কালো পশ্চাত্পরের (*background*) উপর দৃষ্টিয়া বস্তুকে উজ্জ্বলভাবে আলোকিত দেখায়। অধিকার ক্ষেত্রস্ত অণু-বীক্ষণ যত্ন বর্ণহীন জীবাণু, সেল্প্টোসোম, মাইটোকার্নিয়া, নিউক্লীয়াস ভ্যাক্সুল, সিপ্পি-ডল ইত্যাদি দেখাবার জন্য ব্যবহার করা হয়।

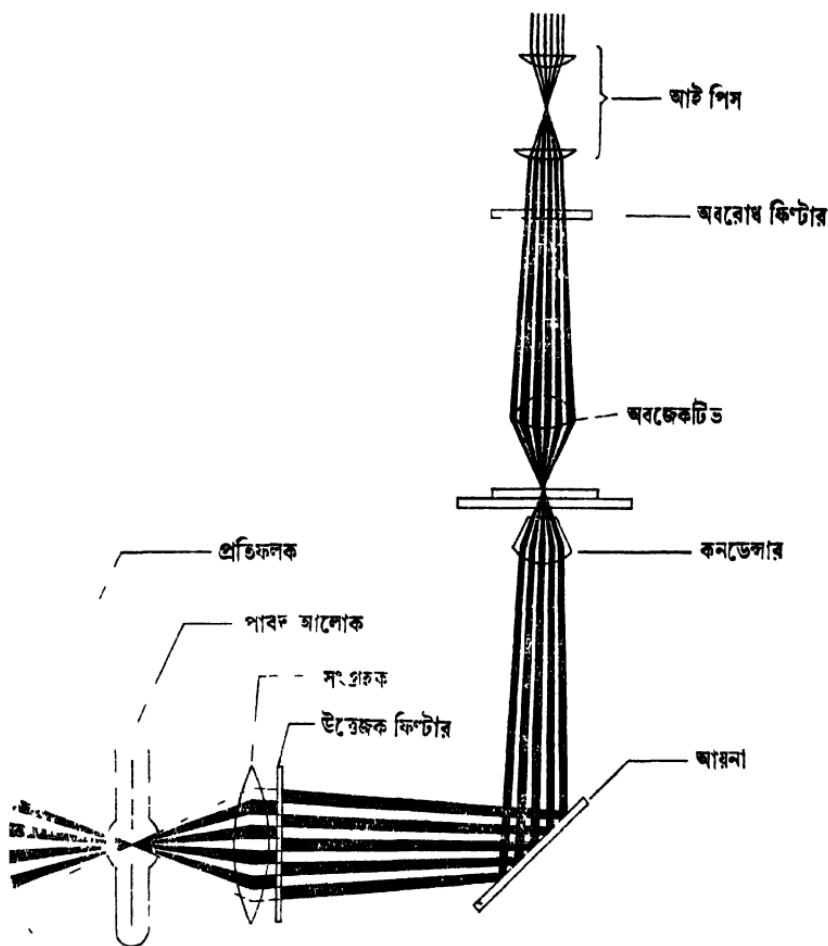
(৩) অতিবেগন্তী আলোক ব্যবহৃত অণুবীক্ষণ যন্ত্র (*ultra violet microscope*)

এই অণুবীক্ষণ যন্ত্রে অতিবেগন্তী রশ্মি ও কোয়ার্টজ (*quartz*) লেন্স ব্যবহাব করা হয়। কোয়ার্টজ লেন্সের মধ্যে দিয়ে স্বল্প দৈর্ঘ্যের অতিবেগন্তী রশ্মি যেতে পারে। সাধারণ আলোর তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের চেয়ে অতিবেগন্তী রশ্মির তরঙ্গ দৈর্ঘ্য কম হওয়ায় এই অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে কোন বস্তুকে সাধারণ অণুবীক্ষণ যন্ত্রের তুলনায় দ্রুই তিন গুণ বড় দেখায়। যেহেতু অতিবেগন্তী রশ্মি দেখা যায় না সেজন্য দৃষ্টিয়া বস্তুর প্রতিবিম্বকে একটা পর্দাৰ উপর ফেলে আলোক চিত্ৰ তোলা হয়।

ক্রোমোসোমীয় গবেষণার জন্য অতিবেগন্তী রশ্মি ব্যবহৃত অণুবীক্ষণ যন্ত্র উপযোগী কারণ সাইটোপ্লাজমের তুলনায় ক্রোমোসোম অতিবেগন্তী রশ্মি বেশী শোষণ করে ও আলোকচিত্ৰে ক্রোমোসোমগুলি পরিষ্কার দেখা যায়।

(4) প্রতিপ্রভ বা ফ্লুরেসেন্স অণুবীক্ষণ যন্ত্র (*fluorescence microscope*) (চিন ১২)

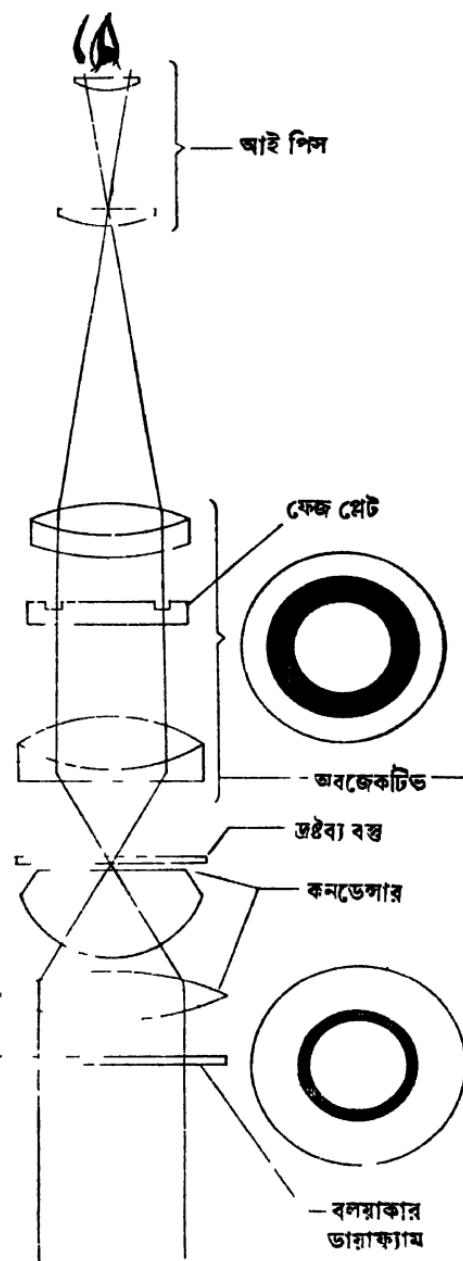
এই অণুবীক্ষণ যন্ত্রে অতিবেগন্তী রশ্মি ব্যবহাব করা হন। কিছু রাসা যন্ত্রিক পদার্থ অতিবেগন্তী রশ্মি শোষণ কৰৈ বেশী তরঙ্গ দৈর্ঘ্যেৰ দশা মান আলো বেব কৰতে পারে। এইসব বস্তুকে প্রতিপ্রভ বা ফ্লুরেসেন্ট (*fluorescent*) পদার্থ এবং এই প্রক্রিয়াকে প্রতিপ্রভা বা ফ্লুরেসেন্স বলে। ক্লোরোফিল, রাইবোফ্রেণ্সিন প্রভৃতি পদার্থ ফ্লুরেসেন্ট বা প্রতিপ্রভ। এইসব পদার্থ প্রতিপ্রভ অণুবীক্ষণ যন্ত্রে ভাল কৰে দেখা যায়। কোন কোন বিশেষ রঙের সাহায্যে ফ্লুরেসেন্ট নয় এমন পদার্থে ফ্লুরেসেন্স বা প্রতিপ্রভা দেখা যায়। এইসব রঙকে (*stain*) ফ্লুরোক্রোম (*fluorochrome*) বা প্রতিপ্রভাকারী বৰ্ণ বলে। আক্রিডিন অরেঞ্জ (*acridine orange*), আনালিন ব্লু (*aniline blue*), অ্যারামিন (*auramine*), থিয়োফ্লেভিন (*thioflavin*) ইত্যাদি হল ফ্লুরোক্রোম। কোন বস্তুর ফ্লুরেসেন্স ঐ বস্তুৰ রাসায়নিক গঠনের উপর নিৰ্ভৰ কৰে। এইজন্য বিশেষ ধৰনের ফ্লুরেসেন্সের উপস্থিতি বা অনুপস্থিতি থেকে কোন বস্তুৰ রাসায়নিক গঠন সম্বন্ধে ধাৰণা কৰা যায়। ফ্লুরোক্রোম বৰ্ণ কোৰেৱ কোন ক্ষতি কৰে না



চিত্র--১৪

প্রতিপ্রভ বা ফ্লুরেসেন্স অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রে আলোর গতিপথের নক্কা

ফলে এই রঙ ব্যবহার করার প্রয়োগ কোষটা সজীব ও কর্মক্ষম থাকে। অতি-বেগুনী আলোর কেবল একটা অংশ প্রতিপ্রভ বা ফ্লুরেসেন্ট হয় বলে এই রকমের অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রে জোরালো অতিবেগুনী আলো ব্যবহার করা হয়ে থাকে।



চিত্র-13

ফেজ কনট্রাস্ট অণ্঵ৰীক্ষণ যন্ত্রের বিভিন্ন লেন্স, বলয়াকার ডায়াফ্রাম
ও ফেজ প্লেটের মধ্যে দিয়ে আলোর গতিপথের নক্সা

(৫) ফেজ কনট্রাস্ট অণুবীক্ষণ যন্ত্র (*phase contrast microscope*)
(চিত্র 13)

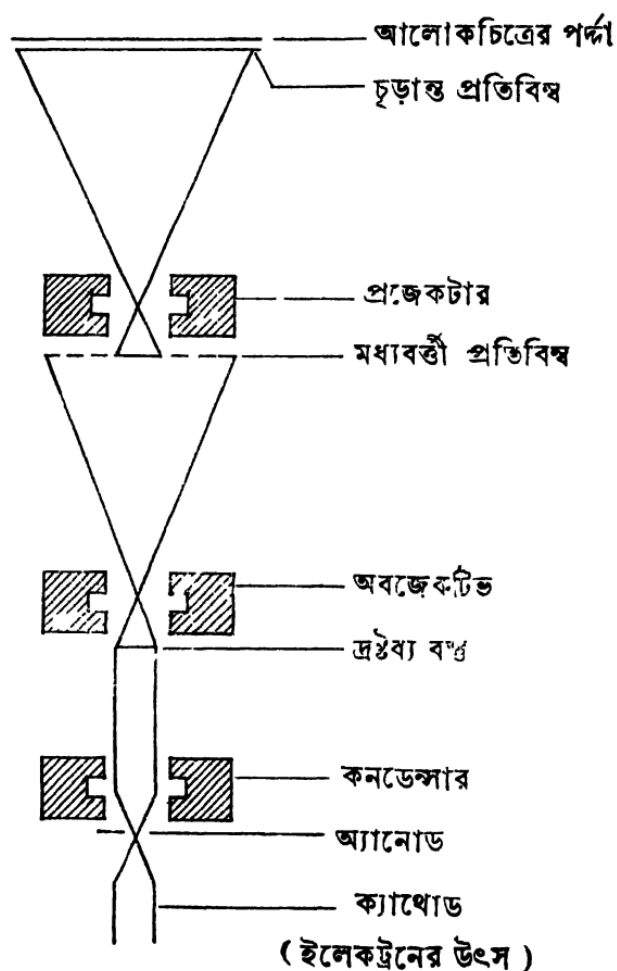
এই যন্ত্রের সাহায্যে বগ হৈন সজীব কোষ দেখা যায়। দ্রুত্যান্ত আলো এবং অণুবীক্ষণ যন্ত্রে সজীব কোষ মুছ দেখায় এবং কোষের বিভিন্ন অংশের মধ্যে স্থূলতার এবং প্রতিসরাঙ্গের (*refractive index*) সামান্য তারতম্য বোৱা যায় না। কিন্তু ফেজ কনট্রাস্ট অণুবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে কোষের বিভিন্ন অংশের প্রতিসরাঙ্গের পার্শ্বক্য বোৱা যায় কারণ এখানে বিভিন্ন প্রতিসরাঙ্গের বস্তু ভিন্ন ভিন্ন ভাবে আলোর গতি ও পথকে পরিবর্ত্ত করে। বেশী প্রতিসরাঙ্গের বস্তুর মধ্যে দিয়ে যাওয়ার সময় আলোর গতি বেশী হ্রাস পায় ফলে বিভিন্ন প্রতিসরাঙ্গের বস্তু ভিন্ন ভিন্ন ভাবে আলোকিত হয় অর্থাৎ তাদের মধ্যে উজ্জ্বলতার তারতম্য হয়। ফেজ কন্ট্রাস্ট অণুবীক্ষণ যন্ত্রে বিশেষ ধরনের অবজেকটিভ ও কনডেন্সারের সাহায্যে নিয়ন্ত্রিত আলো ব্যবহার করা হয়। কনডেন্সারের নীচে একটা বলয়াকার পদ্মা (*annular diaphragm*) থাকে যার সাহায্যে দ্রুটবা বস্তুকে যথাযথভাবে আলোকিত করা যায়। অবজেকটিভের ভিতরে বা উপরে ডিফ্রাকশন প্লেট (*defraction plate*) বা ফেজ প্লেট থাকে। কোষের বিভিন্ন প্রতিসরাঙ্গের অংশ আলোর রশ্মিকে ভিন্ন ভিন্ন ভাবে প্রতিসরিত (*refract*) করে। ফেজ প্লেটটা দ্রুটবা বস্তু থেকে আসা প্রতিসরিত ও অপ্রতিসরিত আলোকে আলাদা করে। এই প্লেটের মধ্যে দিয়ে যাওয়ার সময় প্রতিসরিত আলোর তরঙ্গ দৈর্ঘ্য কমে যায়। ফেজ কনট্রাস্ট দৃষ্টি রকমের হয়। পজেটিভ (*positive*) ফেজ কনট্রাস্টে দ্রুটবা বস্তুকে পাশের স্থানের চেয়ে গাঢ় দেখায়। নেগেটিভ (*negative*) ফেজ কনট্রাস্ট কোন বস্তুকে পার্শ্ববর্তী স্থানের চেয়ে উজ্জ্বল দেখায়।

(৬) ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র (*electron microscope*) (চিত্র 14)
বিজ্ঞানী Ruska 1934 খ্রিস্টাব্দে ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র আবিষ্কার করেন। এই যন্ত্র দিয়ে ভাইরাস, ব্যাকটেরিয়া, প্রোটো অণু ও কোষের সূক্ষ্ম ও ভক্তরীন গঠন স্পার্ট দেখা যায়।

ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্রের বিশ্লেষণ ক্ষমতা অন্যান্য অণুবীক্ষণ যন্ত্রের বিশ্লেষণ ক্ষমতার চেয়ে অনেকগুণ বেশী কারণ এখানে আলোর পরিবর্ত্ত কর তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের (0.05 \AA°) উচ্চ বেগসম্পন্ন (*high velocity*) ইলেকট্রন ব্যবহৃত হয়। ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্রের বিশ্লেষণ ক্ষমতা 5\AA° ।

এই যন্ত্র বৈদ্যুতিক ও চৌম্বক ক্ষেত্রের সাহায্যে ইলেকট্রনগুলি ফোকাস

করা হয়। ইলেক্ট্রন রশ্মি কেবল বায়ুশূন্য স্থানের মধ্যে দিয়ে যথেষ্ট দূরত্বে ঘেটে পারে সেইজন্য ইলেক্ট্রন অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রকে বায়ুশূন্য স্থানে আবদ্ধ রাখা হয়। একটা ক্যাথোড ফিলামেন্ট (*cathode filament*) থেকে ইলেক্ট্রন বিশ্ব দ্বৰায় আসার পর ঐ রশ্মিকে তড়িৎ-চোম্বক (*electromagnetic*) কনডেন্সার দিয়ে দ্রুতব্য বস্তুর উপর কেন্দ্রীভূত করা হয়।



চিত্র- ১৪

ইলেক্ট্রন অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রে ইলেক্ট্রনের গতিপথের এবং কোন বস্তুর বিবর্ধিত প্রতিবিম্ব গঠনের নক্সা

দ্রুটব্য বস্তুর মধ্যে দিয়ে ঘাওয়ার পর ইলেকট্রন তড়িৎ-চৌম্বক অবজেকটিভ দিয়ে সংগৃহীত হয় এবং অবজেকটিভ দ্রুটব্য বস্তুর কিছুটা বড় প্রতিবন্ধ গঠন করে। তড়িৎ-চৌম্বক প্রজেকটার লেন্স বা আই পিস ঐ প্রতিবন্ধকে আরো বিবর্ধিত করে। ষেহেতু ইলেকট্রন দেখা যায় না সেইজন্য এই রশ্মিকে একটা প্রতিপ্রভ বা ফ্ল্যারেসেন্ট পর্দার উপর ফেলা হয়। ঐ পর্দার উপর দ্রুটব্য বস্তুর প্রতিবন্ধ তৈরী হয়। এখানে আলোকচিত্র গ্রহণের ব্যবস্থা থাকে। প্রজেকটার লেন্সের তড়িৎ-প্রবাহ করিয়ে বাড়িয়ে বিবর্ধনের (*magnification*) মাত্রার তারতম্য করা হয়। অবজেকটিভের চৌম্বক ক্ষেত্রের (*magnetic field*) পরিবর্তন করে $1000\times$ থেকে $60000\times$ পর্যন্ত বিভিন্ন মাত্রার ম্যাগনিফিকেশন পাওয়া যায়।

এই অণুবীক্ষণ ঘন্টের কিছু অসূবিধা আছে, যেমন—

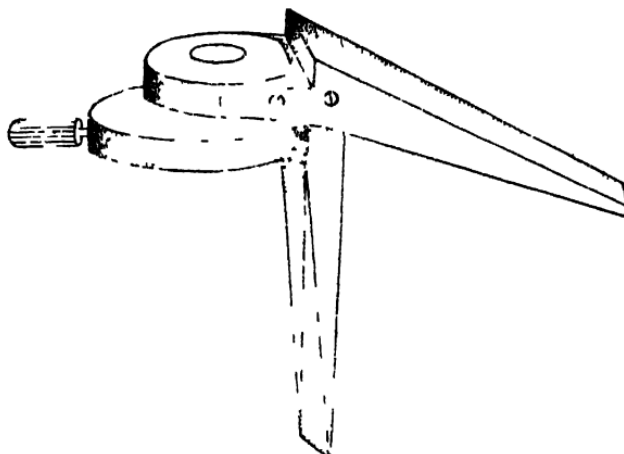
(a) ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ ঘন্ট দিয়ে সজীব কোষ দেখা যায় না কারণ দ্রুটব্য বস্তুটা সম্পূর্ণ শূক্র হওয়া দরকার। এই শূক্রতার ফলে কোষের গঠন পরিবর্তিত হতে পারে।

(b) দ্রুটব্য বস্তুর রাসায়নিক গঠনের কোন ইঙ্গিত পাওয়া যায় না।

(c) সেকশনটা খুব পাতলা ($0.1\ \mu$ বা কম) হওয়া প্রয়োজন।

ক্যামেরা লুসিডা (*camera lucida*) (চিত্র 15)

অণুবীক্ষণ ঘন্টে দেখা বস্তুকে যথাযথভাবে আঁকবার জন্য *camera*



চিত্র-15
ক্যামেরা লুসিডা

lucida-র দরকার হয়। এটা প্রিসম (*prism*) ও আয়না দিয়ে তৈরি। ক্যামেরা ল্যাসডাটা অণুবীক্ষণ যন্ত্রের আই পিসের উপর লাগান হলে পাশে রাখা আঁকার কাগজের ও পেন্সিলের ছায়াটা আই পিসের মধ্যে দিয়ে দেখা যায়। এর ফলে অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে দেখা কোন বস্তুর যথাযথ চিত্র ক্যামেরা ল্যাসডার মাধ্যমে আঁকা সম্ভব। অঙ্কিত চিত্রের বিবর্ধনের মাত্রা (*magnification*) জানবার জন্য *stage micrometer*-এর প্রয়োজন। স্টেজ মাইক্রোমিটার হল একটা স্লাইড যার উপর 1-এমি-এর একটা স্কেল থাকে। এই স্কেলে 100-এৰওটা ভাগ থাকে। যে অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি আঁকা হয়েছে সেই একই অবস্থায় মাইক্রোমিটারের স্কেলের একটা অংশ ক্যামেরা ল্যাসডার সাহায্যে কাগজে আঁকা হয় ও এর থেকে বিবর্ধনের পরিমাণ জানা যায়।
অণুবীক্ষণ যন্ত্রে দেখা কোন বস্তুর পরিমাপ করবার জন্য *micrometer eye piece* ব্যবহৃত হয়। এখানেও একটা স্কেল থাকে।

তৃতীয় অধ্যায়

সাইটোলজিয় পরৌক্ষার জন্য প্রস্তুতি

অণবৈক্ষণ যত্নে দেখবার জন্য বিভিন্ন উপায়ে কোষের প্রস্তুতিকরণকে “মাইক্রোটেকনিক” (*microtechnique*) বলে। সাইটোলজিয় পরৌক্ষার জন্য কোষকে সাধারণতঃ ফিঙ্গ (fix) করে তারপর রঞ্জিত করা (stain) হয়। স্মিয়ার (*smear*) করে, স্কোয়াশ (*squash*) করে, কিম্বা সেকশন (ছেদ) কেটে কোন বস্তুর স্লাইড (*slide*) তৈরী করা যায়।

ফিঙ্গেশন (*fixation*) বা স্থায়ীকরণ

কোষের বিভিন্ন অংশের স্বাভাবিক বা প্রায় স্বাভাবিক অবস্থায় সংরক্ষণকে ফিঙ্গেশন বা স্থায়ীকরণ বলে। বিভিন্ন কারণে ফিঙ্গ করা হয়। সজীব কোষে যে সব বস্তু প্রায় অদৃশ্য থাকে তাদের ভাল করে দেখবার জন্য ও নরম কোন গঠনকে দ্রুত করবার জন্য কোষগুলিকে ফিঙ্গ করা হয়। এছাড়া এই প্রক্রিয়া কোষকে ব্যাকটেরিয়ার আক্রমণ থেকে রক্ষা করে। অটোলাইসিস (*autolysis*) থেকে রক্ষা করে এবং কোষকে রঞ্জিত করার উপর্যোগী করে। ভাল ফিঙ্গেটিভ (*fixative*) কোষের সংক্ষেপে সংক্ষেপে একেবারে রোধ করে।

সাধারণতঃ ফিঙ্গেটিভ কোষের প্রোটিনকে অন্তর্বন্নীয় করে এবং এর ফলে রঞ্জিত করার সময় কোষ বিকৃত হয় না। কোষের যথাযথ সংরক্ষণের জন্য ফিঙ্গেটিভের কোষে দ্রুত প্রবেশ করা দরকার। কোষের বিভিন্ন অংশ পরৌক্ষার জন্য আলাদা আলাদা ফিঙ্গেটিভ ব্যবহার করা হয়। সাধারণতঃ দ্রুত বা তিনটা পদার্থ একসাথে মিশিয়ে ফিঙ্গেটিভ তৈরী করা হয়। ফিঙ্গেটিভ তৈরী করার সময় বিভিন্ন পদার্থের মধ্যে একটা ভারসাম্য বজায় রাখা প্রয়োজন। যেমন কোন পদার্থ সাইটোপ্লাজমের সংকোচন ঘটালে অন্য আরেকটা পদার্থ যা সাইটোপ্লাজমকে স্ফীত করে তার সাথে মিশিয়ে ব্যবহার করা হয়। কোষের কোন অংশ পরৌক্ষা করা হবে তার উপর নির্ভর করে ফিঙ্গেটিভ নির্বাচিত করা হয়। ক্রোমোসোমের ফিঙ্গেশনের জন্য আর্সিটিক অ্যালকোহল (*acetic alcohol*) বা নাভাসিন দ্রবণ বা কার্গ়য় দ্রবণ ব্যবহৃত হয়ে থাকে। আর্সিটিক আর্সিডয়স্ক্রেন্ট অ্যালকোহলীয় ফিঙ্গেটিভ ক্রাষ প্রাচীরকে নরম করে। আর্সিটিক আর্সিড কোষে দ্রুত প্রবেশ

করে তবে এটা প্রোটোপ্লাজমকে সামান্য স্ফৰ্ত করে। অ্যালকোহল কোষের বিভিন্ন বস্তুকে শক্ত করে এবং ক্লোমোসোমকে যথাযথ অবস্থায় রাখে।

কার্ণয় দ্রবণ—(*Carnoy solution*) যেসব পদার্থ মিশয়ে কার্ণয় দ্রবণ তৈরী করা হয় সেগুলি হচ্ছে—

(a) অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহল (absolute alcohol)	—	30 সিঃ সিঃ
(b) গ্ল্যাসিয়াল আর্যাসিটিক আর্যাসিড (glacial acetic acid)	—	5 "
(c) ক্লোরোফর্ম (chloroform)	—	15 "

কার্ণয় দ্রবণ খুব তাড়াতাড়ি কোষে প্রবেশ করতে পারে। এই দ্রবণের ক্লোরোফর্ম স্নেহ পদার্থকে (fat) দ্রবীভূত করে।

Billing-এর পরিবর্তিত নাভাসিন দ্রবণ (*Navaschin solution*) Navaschin 1910 খ্রিষ্টাব্দে এই দ্রবণ প্রথম তৈরী করেন। পরে Billing এর কিছু পরিবর্তন করেন।

নাভাসিন A

ক্রোমিক আসিডের কেলাস (crystal)	—	5 গ্রাম
গ্ল্যাসিয়াল আর্যাসিটিক আর্যাসিড	—	50 সিঃ সিঃ
পরিশুল্ক জল (distilled water)	—	320 সিঃ সিঃ

নাভাসিন B

ফরমালিন	—	200 সিঃ সিঃ
পরিশুল্ক জল	--	175 সিঃ সিঃ

মেটাফেজ অবস্থায় ক্লোমোসোমগুলি দেখবাব জন্য অনেক সময় নাভাসিন 'B'-র উপাদানগুলির কিছু পরিবর্তন করা হয়। এসব ক্ষেত্রে ফরমালিন 100 সিঃ সিঃ ও পরিশুল্ক জল 275 সিঃ সিঃ মিশয়ে নাভাসিন 'B' তৈরী করা হয়।

নাভাসিন 'A' ও 'B' স্মিয়ার করবাব ঠিক আগেই সম-পরিমাণে মেশান হয়। নাভাসিন দ্রবণ 'A'-তে জারক (*Oxidizing*) দ্রবা ও 'B'-তে বিজারক (*reducing*) দ্রবা থাকায় ঐ দুইটা দ্রবণ ব্যবহারের আগে পর্যন্ত আলাদা রাখা হয়।

কখন কখনও পরীক্ষণীয় বস্তুকে তরল নাইট্রোজেনের সাহায্যে তাড়াতাড়ি খুব ঠাণ্ডা করে এবং পরে জলহীন (*dehydrate*) করে ফিল্ট

করা হয়। এই পদ্ধতিতে ফিল্ম করার জন্য কোন রাসায়নিক পদার্থ ব্যবহার করা হয় না বলে এবং দ্রুত ঠাণ্ডা করার ফলে কোষগুলি খুব কম বিকৃত হয়।

স্মিয়ার করার পদ্ধতি (*smearing*)

সেকশন না কেটে স্মিয়ার (*smear*) বা স্কোয়াশ (*squash*) পদ্ধতিতে তাড়াতাড়ি স্লাইড তৈরী করা যায়। যে সব ক্ষেত্রে পরস্পরের সাথে ঘন্ট নয় অর্থাৎ যেখানে মধ্যপর্দা (*middle lamella*) নাই সেখানে স্মিয়ার পদ্ধতি উপযোগী। উচ্চশ্রেণীর উন্নিদের পরাগরেণ্ড মাতৃকেবগুলির (*pollen mother cell*) বিভাগ দেখবার জন্য এই পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়। স্মিয়ার পদ্ধতির সাহয়ে কোষগুলিকে স্লাইডের উপর এক স্তরে ছড়িয়ে দেওয়া হয়, যার ফলে এদের ভালভাবে ফিল্ম করা সম্ভব। স্মিয়ার করার পর কোষগুলি স্লাইডের সাথে আটকে থাকে ও এদের বিভিন্ন পদ্ধতিতে রঙ করা যায়।

যে স্লাইডে স্মিয়ার করা হবে তা খুব পরিষ্কার হওয়া দরকার। স্লাইড-গুলিকে সালফিউরিক আসিড ও পটাশিয়াম বাইক্লোরেটের দ্রবণে অনেকক্ষণ ড্রবিয়ে রেখে জল দিয়ে ধূয়ে ফেলা হয়। এরপর এগুলি সামান্য আয়োনিয়া মিশ্রিত আলকোহল রেখে আবার জল দিয়ে ধূয়ে পরিষ্কার কাপড় দিয়ে ভালভাবে মুছে নিলেই স্লাইডগুলি পরিষ্কার হয়ে যায়।

পরাগরেণ্ড মাতৃকোষগুলি নীচের পদ্ধতি অনুসারে স্মিয়ার করা হয়। স্মিয়ার করার পর ফিল্ম করার জন্য আগেই ফিল্মেটিভ প্রস্তুত রাখা দরকার। মুকুল থেকে পরাগধানী (*anther*) বের ক'র স্লাইডে রাখা হয়। পরাগধানী যথেষ্ট বড় হলে তাকে ছুরি দিয়ে কঢ়েকটা টকরা করা হয় বা পরাগধানীর দুই প্রান্ত কেটে ফেলা হয়। একটা পরিষ্কার ছুরি দিয়ে তাড়াতাড়ি ও সমানভাবে পরাগধানীগুলিকে চাপ দিয়ে এমনভাবে ছড়িয়ে দেওয়া হয় যার ফলে কোষগুলি একস্তরে থাকে। সঙ্গে সঙ্গে ঐ স্লাইডটাকে নাভাসিন দ্রবণে ড্রবিয়ে দেওয়া হয় মাতে সব স্মিয়ার করা কোষ-গুলি ঐ তরল পদার্থের সংস্পর্শে থাকে। পরাগধানীগুলিকে স্মিয়ার করা ও তরল পদার্থে ডবাবার মধ্যে সময়ের বাবধান চার সেকেন্ডের বেশী হওয়া উচিত নয়। স্লাইডটাকে ঐ দ্রবণে দেড় ঘণ্টা রাখা যেতে পারে ও পরে স্লাইডটাকে আধ ঘণ্টা প্রবহণশীল জলে ধূয়ে ফেলা হয়। স্লাইডে পরাগধানীর যেসব অপ্রয়োজনীয় অংশ থাকে তা ফরসেপ (*forceps*) দিয়ে সরিয়ে ফেলা হয়। অগ্রবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে পরীক্ষা করে খারাপ স্লাইড'

বাদ দেওয়ার পর ভাল স্লাইড বিভিন্ন পদ্ধতির মাধ্যমে রঙ করা হয়। এই অধ্যায়ের শেষে কতকগুলি প্রচলিত পদ্ধতির বর্ণনা দেওয়া হয়েছে।

স্কোয়াশ (*squash*) করার পদ্ধতি

এই পদ্ধতি Schneider প্রথম ব্যবহার করেন। পরে Belling 1921 খণ্টাব্দে ক্রোমোসোম দেখার জন্য এর ব্যবহার করেন। স্কোয়াশ করার জন্য কোষগুলি সরাসরি ফিল্ডিংতে দেওয়া হয়। পরাগরেণ্ড আঙ্ককে দেখার জন্য কার্যমন ব্যবহৃত কয়েকটা পদ্ধতির বিবরণ দেওয়া হল।

A. আয়রণ অ্যাসিটো কার্যমন (*non-aceto-carmine*) পদ্ধতি

Belling 1926 খণ্টাব্দে আয়রণ অ্যাসিটো কার্যমন পদ্ধতি প্রথম ব্যবহার করেছিলেন। এই পদ্ধতি খুব বেশী ব্যবহৃত হয়। পরে Johanson Belling-এর আয়রণ অ্যাসিটো কার্যমন পদ্ধতির কিছু পরিবর্তন করেছেন।

কার্যমন টেরেই করার পদ্ধতি

একটা ফ্লাকে 100 সিঃ সিঃ 45 শতাংশ অ্যাসিটিক অ্যাসিড নিয়ে ফ্লুটান হয়। তারপর এটা আগুণ থেকে সারিয়ে সাথে সাথে এক গ্রাম কার্যমন (*carmine*) আস্তে চেল দেওয়া হয়। মিশ্রণ ঠাল্ডা হয়ে গেলে ফিল্টার করা হয়। কার্যমনের মিশ্রণে কয়েক ফেট্টা ফেরিক অ্যাসিটেটের (*ferric acetate*) জলীয় দ্রবণ ঘোগ করা হয় যতক্ষণ না পর্যন্ত এটা গাঢ় লাল হয়। তবে বেশী ফেরিক অ্যাসিটেট ঘোগ করলে কার্যমনের তলানি পড়ে যায়। ফেরিক অ্যাসিটেট কার্যমনের জন্য মরডাল্ট হিসাবে কাজ করে এবং এর বাস্তবারের ফলে ক্রোমোসোমগুলি গাঢ় রঙ নেয়।

আ্যাসিটো কার্যমন ভিন্ন ভিন্ন ভাবে ব্যবহার করা হয়। এখানে সাধারণতঃ যে পদ্ধতি ব্যবহৃত হয় তার বর্ণনা করা হল।

স্লাইডে কয়েক ফেট্টা আ্যাসিটো কার্যমন (*aceto-carmine*) দিয়ে তার মধ্যে কয়েকটা ছোট পরাগধানী (*anther*) কিম্বা পরাগধানী বড় হলে তার কয়েকটা অংশ রাখা হয়। একটা ছুরি দিয়ে পরাগধানীর উপর চাপ দিয়ে পরাগরেণ্ডগুলি বের করা হব। পরাগধানীর প্রাচীর ও অন্যান্য অপ্রয়োজনীয় অংশ সরিয়ে ফেলে একটা কভার স্লিপ দিয়ে চাপা দিয়ে স্লাইডটাকে 4-5 বার এক সেকেন্ড গরম করলে কোষগুলি চাপটা হয়ে ছাঁড়িয়ে পড়ে। তবে কার্যমন যেন ফ্লুটে না যায় সে দিকে লক্ষ্য রাখা দরকার। অতিরিক্ত কার্যমন মুছে ফেলা হয় ও মোম দিয়ে কভার স্লিপের ধারগুলি বন্ধ করে দেওয়া হয়। ক্রোমোসোমগুলি ভাল করে রঙ না নিলে স্লাইডটাকে গ্রী অবস্থায় রঙ ধরবার জন্য কয়েকদিন রেখে দেওয়া হয়।

কারমিনের স্লাইড দেখবার সময় সবুজ ফিল্টার ব্যবহার করলে ক্লোমো-সোমগুলি কুচকুচে কাল দেখায়।

ক্লোমোসোম ও নিউক্লীয়াস দেখবার জন্য কখন কখনও অ্যাসিটো কারমিনে ক্লোরাল হাইড্রেটের অল্প কয়েকটা কেলাস ঘোগ করা হয়। এর ফলে পরাগরেণ্ডগুলি স্বচ্ছ দেখায়।

B. McClintock-এর স্থায়ী অ্যাসিটো কারমিন পদ্ধতি

সদ্য সংগৃহীত বা সংরক্ষিত মুকুল থেকে পরাগরেণ্ডগুলিকে এই পদ্ধতিতে রঙ করা যায়। [সংরক্ষণের পদ্ধতি হল—গ্যাসেরেল অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও আবসোলিউট অ্যালকোহল ($1:2$ বা $1:3$) একটা ছোট শিশিতে নিয়ে তার মধ্যে পরাগধানীগুলি ডুর্বিষ্ণে দেওয়া হয়। চৰ্বিশ ঘণ্টা বাদে ঐ পরাগধানীগুলিকে সন্তুর শতাংশ অ্যালকোহলে রাখা হয়। এইভাবে পরাগধানীগুলি অনিদিষ্ট কাল সংরক্ষিত রাখা যায়।]

পরাগধানী কারমিনে ছেকায়াশ (*squash*) করে স্লাইড তৈরী করা হয়।

স্লাইডটাকে স্থায়ী করবার জন্য সাবধানে কভার স্লিপের (*cover slip*) ধারের মোম ব্রেড দিয়ে চেঁছে ফেলা হয়। কভার স্লিপটা যাতে সরে না যায় সে দিকে লক্ষ্য রাখা দরকার।

(1) এরপর একটা পেট্রিওলিসে 45 শতাংশ অ্যাসিটিক অ্যাসিডে ঐ স্লাইড-টাকে উল্টে রাখা হয়। কিছুক্ষণ বাদে কভার স্লিপটা স্লাইড থেকে আলাদা হয়ে যায়। স্লাইড ও কভার স্লিপে কোষগুলি আটকে থাকে। এই অবস্থায় স্লাইড ও কভার স্লিপ পাঁচ মিনিট রাখা হয় ও এরপর নীচের দ্ববণগুলির প্রতোকটাতে পাঁচ মিনিট করে রাখা হয়।

(2) অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও আবসোলিউট অ্যালকোহল $1:1$ অনুপাতে

(3) " " " " $1:3$ "

(4) " " " " $1:9$ "

(5) আবসোলিউট অ্যালকোহল ও জাইলল (*xylol*) $1:1$ "

(6) জাইলল (*বিশুদ্ধ*)

(7) জাইলল থেকে স্লাইডটা তুলে নিয়ে কোষগুলির উপর কানাডা বালসাম (*canada balsam*) দেওয়া হয় ও ন্তুন কভার স্লিপ দিয়ে চাপা দেওয়া হয়। একইভাবে একটা পরিষ্কার স্লাইডে এক ফোঁটা কানাডা বালসাম নিয়ে তার উপর কোষ ঘৃত কভার স্লিপ চাপা দেওয়া হয়ে থাকে। সদ্য তৈরী করা স্লাইড ঐ দিনই স্থায়ী করলে বিশুদ্ধ জাইলল ব্যবহার করা হয় না কারণ এর ব্যবহারের ফলে রেণ্মাতৃকোষগুলি বিকৃত দেখায়।

C. McCallam-এর আয়ুরণ প্রোপিয়োনো কারমিন (*iron-propiono carmine*) পদ্ধতি

অ্যাসিটিক অ্যাসিডের তুলনায় প্রোপিয়োনো কারমিনে অনেক বেশি ভালভাবে স্থায়ীকরণ (*fixation*) ও রঞ্জিতকরণ (*staining*) সম্ভব। বিভিন্ন উক্তিদে, ভিন্ন ভিন্ন মাত্রার প্রোপিয়োনো কারমিন ব্যবহার করা হয়। অ্যাসিটো কারমিনের মত একই পদ্ধতিতে প্রোপিয়োনো কারমিন তৈরী করা হয় কেবল এখানে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের পরিবর্তে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড (*propionic acid*) ব্যবহার করা হয়ে থাকে। প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডে কারমিন বেশী দ্রবীভূত হয় ও এর ব্যবহারের ফলে সাইটোপ্লাজম আরও স্বচ্ছ দেখায়।

1:2 প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড ও অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহলের মিশ্রণে পরাগধানীকে ফিল্ড করার পর আয়ুরণ প্রোপিয়োনো কারমিনে 2-3 মিনিট রাখা হয়। স্লাইডে এক ফোঁটা প্রোপিয়োনো কারমিন দিয়ে তার মধ্যে পরাগধানীগুলি স্থিয়ার করা হয়। স্থিয়ার করতে অস্বিধা হলে স্লাইডটা সামান্য গরম করা দরকার। 50 শতাংশ প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড কভার স্লিপের একটা ধারে দিয়ে অন্য পাশে ব্রাইং দিয়ে প্রোপিয়োনো কারমিনটা শুধু নিয়ে রঙটা প্রয়োজন অনুযায়ী কমান যায়।

স্লাইডটাকে নীচের পদ্ধতিতে স্থানী করা যায়।

(a) ৫০% জলীয় প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডে স্লাইডটা উল্টে রাখা হয়। কভার স্লিপটা (*cover slip*) স্লাইড থেকে আলাদা হয়ে গেলে পর পাঁচ মিনিট রাখা হয়। এর পর স্লাইড ও কভার স্লিপ নীচের দ্রবণগুলিতে নির্দিষ্ট সময় রাখা হয়।

(b) টারসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল, (*tertiary butyl alcohol*) প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড ও জলের } 5 মিনিট
মিশ্রণ (1:2:1 অনুপাতে)

(c) টারসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল, প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড (1:1 অনুপাতে) } 5 মিনিট

(d) টারসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল ও প্রোপি- } 5 মিনিট
য়োনিক অ্যাসিড (3:1 অনুপাতে)

(e) টারসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল ও প্রোপি- } 5 মিনিট
য়োনিক অ্যাসিড (9:1 অনুপাতে)

- (f) বিশুক্ত টার্সিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল — ৫ মিনিট
 (g) স্লাইডে ইউপারল (*euparol*) দিয়ে কভার লিপ চাপা দেওয়া
 হয়।

সেকশনিং (*sectioning*) বা ছেদন

ফুলের মৃকুল কিম্বা মূলের অগ্রভাগ বিশেষ পদ্ধতিতে মোমের ভিতর
 রেখে মাইক্রোটোমের (*microtome*) সাহায্যে পাতলা সেকশন বা ছেদ
 তৈরী করা হয়। আর্সিটো কারমিন পদ্ধতিতে স্কোয়াশ করে ব্যথাঘ্র আয়-
 তনের মৃকুল নির্বাচিত করার পর মৃকুলের বৃত্ত (*calyx*) ও দলমণ্ডল
 (*corolla*) বাদ দিয়ে কার্ণয় দ্রবণে ১-২ সেকেন্ড রাখা হয়। সঙ্গে সঙ্গে এই
 মৃকুলটা এক মিনিট জলে ধূয়ে *Naraschin* দ্রবণে ফিল্জ করা হয়। মূলের
 ক্ষেত্রে Lewitsky-র মিশ্রণ ফিল্জিটিভ হিসাবে ব্যবহার করা হয়ে থাকে।
 এক শতাংশ ক্রোমিক আর্সিড ও দশ শতাংশ ফরমালিন ফিল্জ করার ঠিক
 আগে সম্পরিমাণে Lewitsky-র মিশ্রণ তৈরী হয়। মৃকুল ও
 মূল সারারাণি ফিল্জ করার পর একদিন প্রবহগশীল জলে ধূতে হয়। এর-
 পর এগুলি বিভিন্ন অ্যালকোহলের মধ্যে রেখে জলহীন করে (*dehy-
 drate*) পরে মোমের ভিতর রাখা হয়। জলহীন করবার পদ্ধতির
 (*dehydration*) বর্ণনা দেওয়া হল।

(1) ক্লোরোফর্মের সাহায্যে

মৃকুল বা মূলগুলি ব্যথাক্রমে অ্যালকোহল ক্লোরোফর্ম মোম ইত্যাদিতে
 নীচের বর্ণনা অনুযায়ী রাখা হয়।

(a)	30	শতাংশ অ্যালকোহলে	—	1 ঘণ্টা
(b)	50	" "	—	1 "
(c)	70	" "	—	সারারাণি
(d)	80	" "	—	1 ঘণ্টা
(e)	90	" "	—	1 "
(f)	95	" "	—	1 "
(g)	অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহল I এ	—	সারারাণি	
(h)	" " II এ	—	10 মিনিট	
(i)	অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহল ও ক্লোরোফর্ম (3:1)	—	2 ঘণ্টা	
(j)	" " " (1:1)	—	2 "	
(k)	" " " (1:3)	—	2 "	
(l)	ক্লোরোফর্ম I এ	—	10 মিনিট	
(m)	ক্লোরোফর্ম II এ	—	48 ঘণ্টা	

বিতীয়বার ক্লোরোফর্ম দেবার পর শিশিতে মোমের ছোট ছোট টুকরো দিয়ে ৩৫—৩৮°C তাপমাত্রার হট প্লেটে (hot plate) অন্তত ৪৮ ঘণ্টা রাখা হয়। এরপর শিশির ছিপি খুলে ৪৫°C তাপমাত্রার ওভেনে সারারাঠি রাখার পর শিশিটা ৫৬—৬০°C তাপমাত্রার ওভেনে স্থানান্তরিত করা হয়, যাতে কোন ক্লোরোফর্ম না থাকে। এবার মোমটা ঢেলে ফেলে নতুন মোম দেওয়া হয়। এক ঘণ্টা অন্তর অন্তর আরো দুইবার মোম বদল করা হয়। ওভেনের তাপমাত্রা যাতে অত্যধিক বেড়ে না যাব সেদিকে লক্ষ্য রাখা দরকার।

মুকুল বা মুলগুলি মোম নির্হিত করার জন্য শীতকালে ৪৯—৫২°C ও গ্রীষ্মকালে ৫৬—৬০°C গলনান্তের (*melting point*) মোম ব্যবহার করা উচিত।

(2). টার্নিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহলের (*tertiary butyl alcohol*) সাহায্যে

মুকুল বা মুলগুলি বিভিন্ন তরল পদার্থে নীচের তালিকা অনুযায়ী রাখা হয়।

- | | | |
|-----|--|------------|
| (a) | ২০ শতাংশ অ্যালকোহলে | ২ ঘণ্টা |
| (b) | ৩০ শতাংশ অ্যালকোহলে | ২ " |
| (c) | ৫০ শতাংশ অ্যালকোহলে
জল—৫০ভাগ
ইথাইল অ্যালকোহল—৪০ ভাগ | { ২ " |
| | টার্নিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল—১০ ভাগ | |
| (d) | ৭০ শতাংশ অ্যালকোহলে
জল—৩০ ভাগ
ইথাইল অ্যালকোহল—৫০ ভাগ | { সারারাঠি |
| | টার্নিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল—২০ ভাগ | |
| (e) | ৮৫ শতাংশ অ্যালকোহলে
জল—১৫ ভাগ
ইথাইল অ্যালকোহল—৫০ ভাগ
টার্নিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল—৩৫ ভাগ | { ১ ঘণ্টা |

- (f) ১৫ শতাংশ অ্যালকোহলে
 জল—৫ ভাগ
 ইথাইল অ্যালকোহল—৪০ ভাগ }
 টার্মিসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল—৫৫ ভাগ }
 } ১ ঘণ্টা
- (g) 100শতাংশ অ্যালকোহলে
 ইথাইল অ্যালকোহল—২৫ ভাগ
 টার্মিসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল—৭৫ ভাগ }
 } 1 "

100% অ্যালকোহলে সামান্য এরিথ্রোসিন দিলে পরীক্ষণীয় বস্তুগুলি
 লাল রঙের দেখায় ও মোমের মধ্যে এগুলি সাজাতে সুবিধা হয়।

(h) তিনবার বিশুক্ত টার্মিসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহলে রাখা হয়।
 এরমধ্যে একবার সারারাত্রি বিশুক্ত টার্মিসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহলে
 রাখা হয়।

(i) সংস্কৃত প্যারাফিন্ অয়েল (*paraffin oil*) ও টার্মিসিয়ারী
 বিউটাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণে এক ঘণ্টা রাখা হয়।

(j) এবার একটা শিশিতে মোম দিয়ে তারপর মুকুল বা মূলগুলি রেখে
 অল্প প্যারাফিন্ অয়েল দিয়ে ঢেকে শিশিটা ওভেনে রাখা হয়। আস্তে
 আস্তে মুকুল বা মূলগুলি শিশির তলায় ডুবে যায়।

(k) এক ঘণ্টা পর ঐ শিশি থেকে মোম ঢেলে ফেলে ন্তৰন মোম
 দিয়ে আবার শিশিটা ওভেনে চুকিয়ে দেওয়া হয়। দুইবার এই পদ্ধতির
 পুনরাবৃত্ত করা হয়।

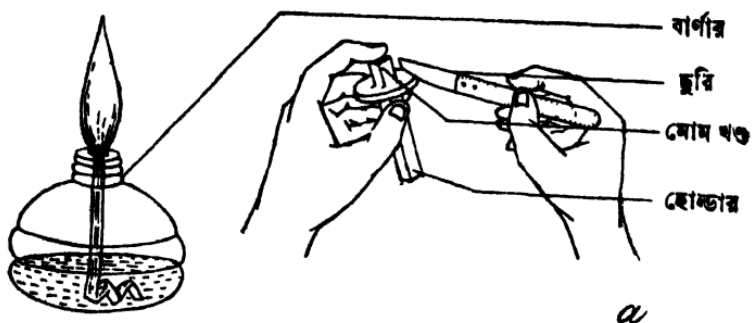
সাইটোলজিয় পরীক্ষার জন্য টার্মিসিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহলের
 পদ্ধতিই বেশী উপযোগী।

মুকুল বা মূলের অগ্রভাগ মোমের মধ্যে স্থাপিত করার পদ্ধতির বর্ণনা
 করা হল। প্রথমে মোম সমেত মুকুল বা মূলগুলি শিশি থেকে একটা
 পাত্রে ঢেলে সাজিয়ে ফেলা হয়। সাধারণতঃ কাগজ ভাঁজ করে পাত্রটা তৈরী
 করা হয়ে থাকে।

এবার মোমে মুকুল বা মূল স্থাপিত করবার জন্য কাগজের পাত্রটা ওভেনের
 (*oven*) কাছে রাখা হয়। একটা বুনসেন বার্গার কাছেই রাখা হয় যাতে
 নিডিলটা প্রয়োজন মত গরম করা যায়। ওভেন থেকে শিশিটা বের করে
 বেঁকে নিয়ে কাগজের পাত্রে মোম ও মুকুল বা মূলগুলি তাড়াতাড়ি ঢেলে
 দেওয়ার পর প্রয়োজন মত অন্য পাত্র থেকে ত্তুল মোম ঢেলে দেওয়া হয় যাতে
 বস্তুগুলি ঢাকা থাকে। এবার গরম নিডিল দিয়ে বস্তুগুলিকে যথাযথভাবে

সাজিয়ে ফেলা হয়। মূলের অগ্রভাগ বা ছোট মুকুল কয়েকটা একসাথে সাজান হয়। একটু বাদে পাহাটা আস্তে আস্তে তুলে ঠাণ্ডা জলের পান্তে রাখা হয়। শক্ত না হওয়া পর্যন্ত কাগজের পাহাটা জলের উপর ভাসতে দেওয়া হয়। এরপর পাহাটা জলের তলে ডুবিয়ে দেওয়া হয়। একটু পরে কাগজের পাহাটা তুলে নেওয়া হয়। মোমের খণ্ডটা যথার্থভাবে চিহ্নিত করে রেখে দেওয়া হয়।

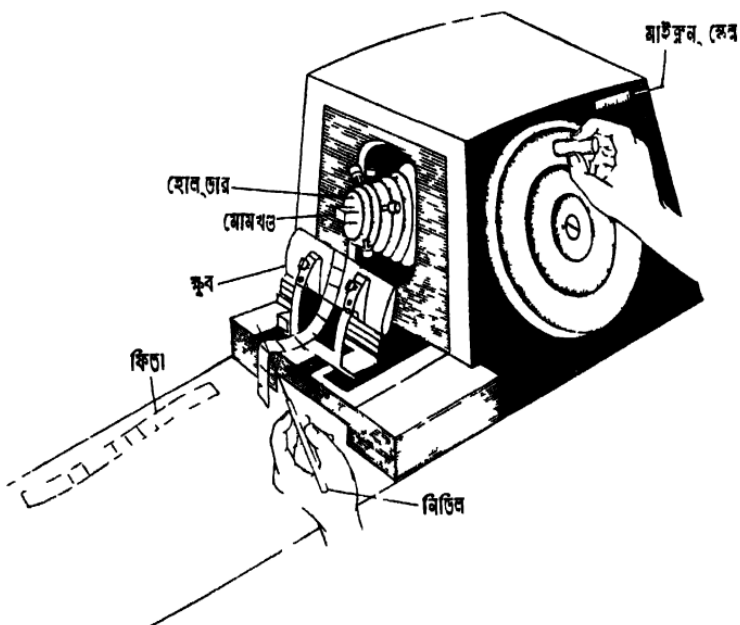
মাইক্রোটোমের সাহায্যে মোমের মধ্যে নির্ধারিত বস্তুর সংক্ষয় সেকশন কাটা হয় (চিত্র 16)। একটা ছুরি দিয়ে মোমটাকে এমনভাবে কাটা হয় যার ফলে প্রত্যেক খণ্ডে একটা কিম্বা একগুচ্ছ মুকুল বা মূলের অগ্রভাগ থাকে। পাশের অর্তারিন্ত মোম চেঁচে ফেলা হয়। বস্তুটার চারিদিকে অন্ততঃ তিন মিলিমিটার এবং নাচে অন্ততঃ পাঁচ মিলিমিটার পৰ্যন্ত মোম থাকা প্রয়োজন। এবার এই মোম খণ্ডটাকে মাইক্রোটোমের গোল ধাতব হোল্ডারের (*holder*) সাথে লাগান হয়। তরল মোমের মধ্যে ডুবিয়ে ধাতব হোল্ডারের উপরে একটা মোমের স্তরের সূচিটি করা হয়। খানিকটা অর্ধ-তরল মোম হোল্ডারের ঠিক মাঝখানে দেওয়া হয়। একটা ছুরি গরম করে একবার হোল্ডারের মাঝখানের মোমে ও আরেকবার মোমখণ্ডের নাচের দিকে স্পর্শ করা হয় ও সঙ্গে সঙ্গে মোমখণ্ডটা হোল্ডারের মাঝখানে বসিয়ে দেওয়া হয়। আবার ছুরিটা গরম করে সংযোগস্থলে সাবধানে ধরা হয় যাতে মোমেরখণ্ডটা ও হোল্ডারের মোম একসাথে মিশে যায়। মোমের খণ্ড থেকে মোম ধীরে ধীরে চেঁচে ফেলে (চিত্র 16a) ঐ খণ্ডটা চারকোনা করা হয়। মোমের খণ্ডটা



চিত্র—16a

মাইক্রোটোমের ধাতব হোল্ডারের উপর ‘প্যারাফিন ব্রক’ (মোমখণ্ড)
বসাবার পদ্ধতি

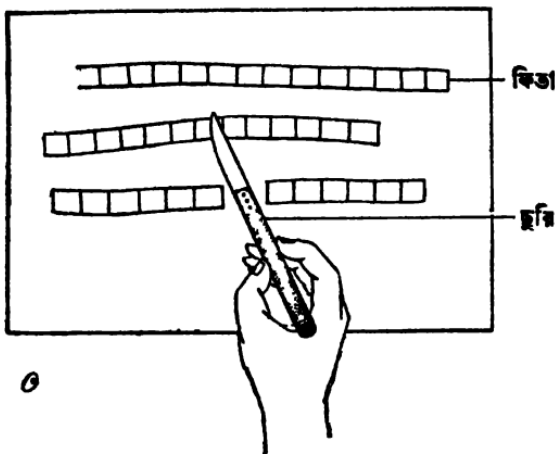
হোল্ডারের উপর সোজাভাবে বসান উচিত এবং এর বিপরীত পাশগুলি সমান্তরাল হওয়া প্রয়োজন। এবার হোল্ডারটা মাইক্রোটেমের কাম্পের (clamp) মধ্যে ঢুকিয়ে স্কুটা (screw) আঁট করে দেওয়া হয়। মোমের খণ্ডের উপরের দিকটা ক্ষুরের সাথে সমান্তরালভাবে থাকা দরকার। ন্তর্থানি মোটা সেকশন কাটতে হবে তা মাইক্রন স্কেলে (micron scale) ঠিক করে নেওয়া হয়। সেকশন কাটার জন্য মাইক্রোটেমের চাকা সমানভাবে ঘোরান হয়। রোটারী মাইক্রোটেমের সেকশনগুলি পরস্পর যুক্ত হ'য় একটা ফিতার সংগঠ করে। মোম খণ্ডটা ক্ষুরকে স্পর্শ করলে সামান্য টোপের সংগ্রাম হয়। এই উত্তাপের ফলে একটা সেকশন অন্য সেকশনের সাথে যুক্ত হয়ে যায়। একটা নিডিল দিয়ে ফিতাটাকে আলগা করে ধরে



চিত্র—16b
মাইক্রোটেমের সাহায্যে সেকশন কাটার পদ্ধতি

রাখতে হয় যাতে ক্ষুরের সাথে ফিতাটা জড়িয়ে না যায় (চিত্র 16b)। ভালভাবে সেকশন কাটা হলে ফিতাটা সোজা হয়। কিন্তু অনেক সময় বাঁকা ফিতা দেখা যায়। এর প্রধান কারণ হল মোম খণ্ডের দ্বাই পাশটা সমান্তরাল নয়। বস্তুটা অসমান ঘনত্বযুক্ত হলে কিম্বা মোম সমানভাবে না জমলেও বাঁকা ফিতার সংগঠ হতে পারে।

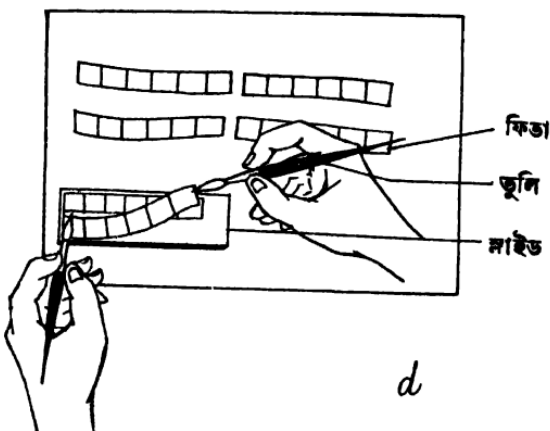
ফিতাগুলি একটা কাগজ বা কার্ডবোর্ডে রাখা হয়। ফিতাটাকে মাপ অনুযায়ী ছোট ছোট অংশে বিভক্ত করা হয় (চিত্র 16c)। পরিষ্কার স্লাইডে



চিত্র—16c

ফিতাটাকে মাপ অনুযায়ী ছোট ছোট অংশে বিভক্ত করা হচ্ছে।

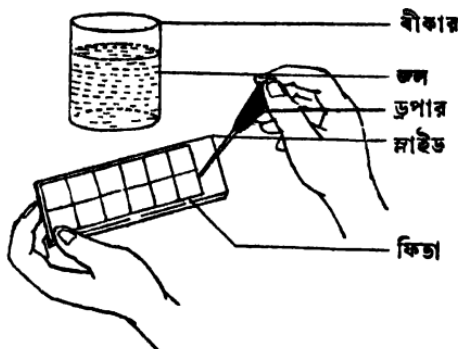
এক ফোঁটা Mayer-এর আঠা (adhesive) নিয়ে ঘষে সমস্ত স্লাইডে আঠাটা ছাঁড়িয়ে দেওয়া হয়। স্লাইডে যথেষ্ট জল দেওয়ার পর এক



চিত্র—16d

স্লাইডে ফিতা রাখার পদ্ধতি

বা একাধিক ফিতা ঐ স্লাইডে রাখা হয় (চিত্ৰ 16d, e)। স্লাইডটা জল সমেত একটা হট প্লেটের উপর অল্পক্ষণ রাখলে ফিতার কোঁচকান অংশ মোজা হয়ে থাক। এবাব স্লাইডটা বাঁকা করে অর্তিরক্ত জল ফেলে দেওয়া হয়।



চিত্ৰ—16e

স্লাইডে ফিতার অংশগুলি ব্যথাযথভাবে সাজান হচ্ছে

মাইক্ৰোটোমের স্লাইড রঞ্জিত কৱাৰ আগে জাইলল দিয়ে মোৰ সৰিৱে ফেলা দৱকাৰ। মোৰ সৱাবাৰ জন্য স্লাইডগুলি বিভিন্ন রাসায়নিক পদার্থে নিৰ্দিষ্ট সময় রাখা হয়।

(a)	জাইলল (<i>xylo</i>) I এ	—	30	মিনিট
(b)	জাইলল II এ	—	15	"
(c)	জাইলল-অ্যালকোহলে (1:1)	—	15	"
(d)	অ্যাবস্মোলিউট অ্যালকোহলে (<i>absolute alcohol</i>)	—	15	"
(e)	95 শতাংশ অ্যালকোহলে	—	15	"
(f)	80 "	—	5	"
(g)	70 "	—	15	"
(h)	50 "	—	5	"
(i)	30 "	—	5	"
(j)	জল	—	5	"

অ্যালকোহলে দ্রবীভূত রঞ্জক পদার্থ (*stain*) ব্যবহাৰ কৱলে 70% অ্যালকোহল থেকেই স্লাইডটা ঐ রঞ্জক পদার্থে ডুবান হয়। জলীয় রঞ্জক পদার্থ

হেমাটোক্সিলিন (*hematoxylin*)

হেমাটোক্সিলিন *Hematoxylin campechianum* (*Leguminosae* গোত্রের উৎসদ) থেকে পাওয়া যায়। এই উৎসদ প্রধানতঃ মেরুকো ও অন্যান্য গ্রীষ্মপ্রধান অঞ্চলে পাওয়া যায়। *Hematoxylin campechianum*-এর কাঠের টুকরা জলে সেক্স করার পর বাষ্পীভবন করে জলটা শুরু করে ফেলা হয়। শুরু করার পর দিয়ে তলানি দ্রবীভূত করা হয়। এই তরল পদার্থকে ফিল্টার করে রেখে দিলে জলীয় দ্রবণ থেকে কেলাসগুলি আলাদা হয়ে যায়। হেমাটোক্সিলিনের রঙ করবার ক্ষমতা নাই। হেমাটোক্সিলিন অঞ্জিজেনের সাহায্যে জারিত হলে হেমাটিনে (*hematin*) পরিবর্তিত হয়। হেমাটিনের রঙ লালচে হলুদ ও এটা মরড্যাল্টের সাথে রঙ করবার জন্য ব্যবহৃত হয়। হেমাটোক্সিলিনকে হেমাটিনে পরিবর্তিত করবার জন্য মাসাধিক কাল বাতাসের সংস্পর্শে রেখে দিতে হয়। তবে সামান্য পরিমাণ হাইড্রোজেন প্যারাআক্সাইড বা সোডিয়াম আয়োডেট যোগ করলে এই পরিবর্তন দ্রুততর হয়। কিন্তু হাইড্রোজেন প্যারাআক্সাইড (H_2O_2) যোগ করলে বেশী জারিত হওয়ার আশঙ্কা থাকে।

Johanson (1940) ও Emig (1941) ক্রোমোসোম রঙ করবার জন্য হেমাটোক্সিলিন ব্যবহার করেছিলেন। তারা ফেরিক অ্যালুমিনিয়াম সালফেট (*ferric aluminium sulphate*) মরড্যাল্ট (*mordant*) হিসাবে ব্যবহার করেছিলেন। এছাড়া পটাশ অ্যালামও (*potash alum*) মরড্যাল্ট হিসাবে ব্যবহৃত হয়। 1892 খ্রিস্টাব্দে ক্রোমোসোম রঙ করবার জন্য Heidenhein প্রথম আয়রণ হেমাটোক্সিলিন প্রয়োগ করেছিলেন। এই রঙ দিয়ে রঞ্জিত নিউক্লৌয়াস কাল দেখায়।

বেসিক ফুর্কসিন (*Basic fuchsin*)

ফুর্কসিন ট্রাইফিনাইল মিথেন (*tri-phenyl methane*) শ্রেণীর অন্তর্ভুক্ত হালকা লাল রঙ। প্যারারোসানিলিন (*pararosaniline*), রোসানিলিন (*rosaniline*) ও ম্যাজেন্টা II (*magenta II*) মিলিত হয়ে বেসিক ফুর্কসিন তৈরী করে। এই তিনটা পদার্থই রেহ দ্রব্যে (fat) দ্রবীভূত হয়। প্যারারোসানিলিন, রোসানিলিন ও ম্যেজেন্টা দ্রুইয়ের আনৰিক ওজন ঘথাঙ্কমে হল ৩২৮.৮১৫, ৩৩৭.৮৪১ এবং ৩৬৫.৮৯৩। বেসিক ফুর্কসিনের সাথে সালফিটুরাস অ্যাসিড মিশালে বর্ণহীন ফালগেন রঙ (*feulgen stain*) তৈরী হয়। কয়েক সিঃ সিঃ অ্যানিলিনের সাথে প্যারাটোলুডিনের (*paratoludin*) কয়েকটা ক্রিস্টাল (কেলাস) ও মার-

কিউরাস ক্লোরাইড ঘোগ করে ঐ মিশ্রণকে ফুটিয়ে তারপর 70% অ্যালকোহলে
' দেলে বেসিক ফুকসিন টৈরী করা হয়।

মরড্যাল্ট (*mordant*)

মরড্যাল্ট রঙের সাথে মিলিত হয়ে একটা অনুবণ্ণী পদার্থ গঠন করে ও
কোষে রঙকে স্থায়ী করতে সাহায্য করে। বিভিন্ন পদার্থ মরড্যাল্ট হিসাবে
ব্যবহৃত হয়। ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট (*crystal violet*), মিথাইল ভায়োলেট
(*methyl violet*) ইত্যাদির জন্য আরোডিন (*iodine*) ও পিক্রিক
অ্যাসিড (*picric acid*) মরড্যাল্ট হল— 4% অ্যামোনিয়াম ক্রোমেট (*ammo-*
nium chromate), 3% অ্যামোনিয়াম ডাইচ্রোমেট (*ammonium*
dichromate), 3–4% অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রোক্সাইড (*aluminum*
hydroxide) বা অ্যালুমিনিয়াম পটাশিয়াম সালফেট (*aluminum*
potassium sulphate), 1% পটাশিয়াম পারমাণেগেনেট (*potassium*
permanganate), ট্যানিক অ্যাসিড (*tannic acid*) ইত্যাদি। এইসব
মরড্যাল্ট সাধারণত 5–10 মিলিট ধরে ব্যবহার করা হয়। পরে অর্তারিণ্ট
মরড্যাল্ট জলে ধূঁয়ে ফেলা হয়। বেসিক বা ক্ষারধর্মীযুক্ত রঙের জন্য অল্ল-
ধর্মীযুক্ত মরড্যাল্ট এবং বেশীরভাগ অল্লধর্মীযুক্ত রঙের জন্য সামান্য বেসিক
বা ক্ষারধর্মীযুক্ত মরড্যাল্ট ব্যবহার করা হয়। অল্লধর্মীযুক্ত রঙের জন্য
২%–4% বেরিয়াম ক্লোরাইড (*barium chloride*) ও ক্ষারধর্মীযুক্ত রঙের
জন্য 4% সিলিকেটাঙ্গিস্টিক অ্যাসিড (*silicotangstic acid*) ব্যবহৃত
হয়।

রঞ্জিতকরণ (*staining*)

কোন বস্তুকে রঙের সাহায্যে রঞ্জিত করাকে রঞ্জিতকরণ বলে। কেবল
একটা রঙের সাহায্যে কোন বস্তুকে রঙ করাকে সাধারণ রঞ্জিতকরণ এবং
একাধিক রঙ ব্যবহার করে রঞ্জিত করাকে পার্থক্যমূলক রঞ্জিতকরণ (*diffe-*
rential staining) বলে। এখানে রঞ্জিতকরণের কতকগুলি পদ্ধতির
বিবরণ দেওয়া হ'ল।

1. ফালগেন পদ্ধতি (*Feulgen technique*)

Feulgen ও Rossenbeck (1924) এই পদ্ধতি প্রথম ব্যবহার করে-
ছিলেন। ফালগেন রঙ দিয়ে কেবল ডি. এন. এ.কে রঞ্জিত করা যায়।
সেজন্য কোথাও ডি. এন. এ.র উপস্থিতি জানবার জন্য ফালগেন রঙের
ব্যবহার করা হয়ে থাকে।

ফালগেন দ্রবণের প্রস্তুতিকরণ

[ফুটচ্যুন 100 সিঃ সিঃ পরিশুক্ষ (distilled) জলে আস্তে আস্তে ০.৫ গ্রাম বেসিক ফুকসিন (basic fuchsin) ঢেলে আগন্তুন থেকে পাণ্ডা সারঝেয়ে ফেলা হয়। দ্রবণটা 58°C তাপমাত্রায় ফিল্টার করে রিফ্রিজ্যারেটারে রেখে দেওয়া হয় এবং এটা ঠাণ্ডা হয়ে 26°C তাপমাত্রায় আসলে 10 সিঃ সিঃ N HCl যোগ করা হয়। পরে 0.5 গ্রাম পটাসিয়াম মেটাবাইসালফাইট (*potassium metabisulphite*) দেওয়া হয়। এবার এই দ্রবণযন্ত্র ফ্লাক্টা ভাল করে বক্ষ করে মোম দিয়ে আটকে দেওয়া হয়। ফ্লাক্টা কাল কাগজ দিয়ে ঘূর্ণে ঘূর্ণে ঠাণ্ডা শূকনো জায়গায় সারারাঠি রেখে দেওয়ার পরের দিন সামান্য পটাসিয়াম মেটাবাইসালফাইট দিলে ফুকসিন রঙটা সালফার ডাই-অক্সাইডের (*sulphur dioxide*) প্রভাবে বর্ণহীন ফুকসিন সালফিউরাস অ্যাসিড বা ফালগেন দ্রবণে পরিবর্তিত হয়। কিন্তু পটাসিয়াম মেটাবাইসালফাইট দিয়েও দ্রবণটা বর্ণহীন না হলে 1 গ্রাম আকারটিভেড চারকোল (*activated charcoal*) দিয়ে ভাল করে ঝেঁকে ফিল্টার বা পরিষ্কৃত করলেই দ্রবণটা বর্ণহীন হয়ে যায়।]

ফালগেন দ্রবণ ব্যবহার করে ক্রোমোসোমকে রঞ্জিত করার পদ্ধতি

ন্যূন মূলের আগাগুলি অ্যাসিটিক অ্যাসিড ইথাইল অ্যালকোহল মিশ্রণে (1:2) 30 থেকে 45 মিনিট ফিল্ট করা হয়। এরপর 45% অ্যাসিটিক অ্যাসিডে 5—10 মিনিট রাখা হয়। N HCl-এ 56°C তাপমাত্রায় 12 মিনিট রেখে হাইড্রোলাইসিস (*hydrolysis*) করার পর জলে ধ্বংস ফেলা হয়। তারপর ফালগেন দ্রবণে আধা থেকে দেড় ঘণ্টা রাখা হয়।

ম্লতত্ত্ব

ফালগেন দ্রবণ দিয়ে রঞ্জিতকরণ অ্যালডিহাইডের (*aldehyde*) “শিফেন বিক্রিয়ার (*Schiff's reaction*)” উপর প্রতিষ্ঠিত। ম্লতত্ত্ব N HCl (নরম্যাল হাইড্রোক্রেনিক অ্যাসিড) দিয়ে হাইড্রোলাইসিস করলে পিউরিন বেসগুলি (purine base) শর্করা থেকে আলাদা হয়ে যায় ও এর ফলে অ্যালডিহাইড গ্রুপ (CHO) মুক্ত হয়। এই অ্যালডিহাইড ও ফুকসিন সালফিউরাস অ্যাসিডের মধ্যে বিক্রিয়ার ফলে রঙের স্থূলিত হয়। Lea ও Stacy (1949) বলেন যে এইভাবে বিক্রিয়া হয় না। প্রাণীতে তাঁদের দেখতে পান যে কম সময় ধরে হাইড্রোলাইসিস করলে ক্রোমোসোমগুলি রঙ নিলেও কোন মুক্ত বেস পাওয়া যায় না। কিন্তু বেশী সময় ধরে হাইড্রোলাইসিস করলে ক্রোমোসোমগুলি গাঢ় রঙ নেয় ও মুক্ত বেস পাওয়া যায়। Lea ও Stacy বলেন যে ফালগেন বিক্রিয়া দ্রুইটা ধাপে হয়। প্রথম ধাপে

নিউক্লীওটাইডের মধ্যবর্তী সংযোগ ভেঙে যায় এবং শর্করার অ্যালিড-হাইড গ্রুপ ও ফালগেন রঙের মধ্যে বিক্রিয়া হয়। বিতীয় ধাপে অনেকক্ষণ হাইড্রোলাইসিসের ফলে বেসগ্রাল মৃত্ত হয়। আরও অ্যালিডহাইড গ্রুপ ও ফালগেনের মধ্যে বিক্রিয়া হয় ও রঙটা গাঢ় দেখায়। সুতরাং Lea ও Stacy-র মতে ফালগেন দ্রবণ দিয়ে রাঙ্গিতকরণের মৌলিক তথ্য বেশ জটিল। Stedman ও Stedman বলেন যে হাইড্রোলাইসিসের পর ফালগেন দ্রবণ যোগ করলে নিউক্লীওপ্লাজমে বিক্রিয়া হয়। এই বিক্রিয়ার ফলে স্ক্রট রঞ্জক পদার্থ ক্রোমোসোমের স্বকে সঁপ্রিত হয়। কিন্তু পরে Danielli বলেন যে ফালগেন বিক্রিয়া ঘটায় ঘটাবে হলে কেবল ক্রোমোসোমই রঞ্জিত হয় এবং অন্যান্য অংশ সম্পূর্ণভাবে বর্ণহীন থাকে। এর থেকেই ফালগেন পরীক্ষার বৈধতা প্রমাণিত হয়। হাইড্রোলাইসিস কর সময় ধরে করলে সাইটোপ্লাজমটা কিছু পরিমাণে রঞ্জিত দেখায় কারণ কর সময় হাইড্রোলাইসিস করে সাইটোপ্লাজমের সব মৃত্ত অ্যালিডহাইড দূর করা যায় না। আবার বেশী-ক্ষণ ধরে হাইড্রোলাইসিস করলে সাইটোপ্লাজমটা রঞ্জিত দেখায় কারণ এর-ফলে সম্পূর্ণ নিউক্লীওটাইড প্রোটাইন থেকে বিচ্ছিন্ন হয়ে যায়। এই মৃত্ত নিউক্লীওটাইড সাইটোপ্লাজমে আসে ও ঐখানে ফালগেন দ্রবণের সাথে বিক্রিয়া হয়।

২. অর্সিনের সাহায্যে ক্রোমোসোমকে রঞ্জিত করার পদ্ধতি

ন্তুন, সতেজ ম্লের আগাগ্রাল কেটে জলে ধূয়ে প্রি-ট্রিটমেন্ট (pre-treatment) করা হয়। বিভিন্ন পদার্থ যেমন প্যারাডাইক্লোরোবেনিজিন (P.D.B.), এসকুলিন (aesculine), অক্সিকুইনোলিন (oxyquinoline), কলচিসিন (colchicine) ইত্যাদি প্রি-ট্রিটম্যান্ট করবার জন্য দায়বদ্ধ হয়। কোন উষ্ণিদ নিয়ে পরীক্ষা করা হচ্ছে তার উপর নির্ভর করে প্রি-ট্রিটম্যান্টের জন্য কোন পদার্থ ব্যবহার করা হবে তা নির্বাচিত করা হয়। এছাড়া কত ডিগ্রী তাপমাত্রায় ও কতক্ষণ ধরে প্রি-ট্রিটম্যান্ট করা হবে তা নির্দিষ্ট উষ্ণিদের উপর নির্ভর করে। এইজন্য বারবার পরীক্ষা করে কোন উষ্ণিদের জন্য যথাযথ প্রি-ট্রিটম্যান্ট করবার পদার্থ নির্বাচিত করতে হব। অনেক সময় ক্রোমোসোম খূব ছোট ও অসংখ্য হলে ছড়ান মেটাফেজ প্লেট (plate) পাওয়া যায় না, সেজন্য কখনো কখনো 0.01% কলচিসিনে ম্লের অগ্রভাগ তিন ঘণ্টার চেয়ে কর সময় রাখা হয়। এছাড়া হস্টাং টান্ডা প্রয়োগ করেও মেটাফেজে ক্রোমোসোমগ্রাল ছড়ান অবস্থায় দেখা যায়। পাতায় বেশী হারে মেটাফেজ প্লেট পাওয়ার জন্য অনেক সময় অগ্র মৃক্তল কেটে 0.5% কলচিসিনে ১—২ ঘণ্টা আলোতে রাখা হয় (Meyer 1943)।

প্রিপ্টিম্যাস্টের পর ম্লগুলি জলে ধূঁয়ে অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও অ্যালকোহলের মিশ্রণে (1:2) ফিল্ট করা হয়ে থাকে। এরপর ম্লগুলি অরসিন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডে (২% অ্যাসিটো অরসিন*) ও নরম্যাল হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ৯:১ অনুপাতে) ৫ থেকে 10 সেকেন্ড সামান্য গরম করা হয়। এই মিশ্রণে ম্লগুলি এক ঘণ্টা বা বেশী সময় রেখে ৪৫ শতাংশ অ্যাসিটিক অ্যাসিডে স্কোয়াশ করা হয়।

[*অ্যাসিটো অরসিন তৈরী কৃতার পদ্ধতি—100 সিঃ সিঃ ৪৫ শতাংশ অ্যাসিটিক অ্যাসিডে ২ গ্রাম অরসিন দ্রবীভূত করে ঐ দ্রবণকে ফিল্টার করে ২% অ্যাসিটো অরসিন তৈরী করা হয়।]

মাইক্রোটেমের সাহায্যে কাটা সেকশন বিভিন্ন পদ্ধতিতে রঙ করা হয়।

৩. ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট (*crystal violet*) পদ্ধতি

Newton (1927) এই পদ্ধতি প্রথম ব্যবহার করেছিলেন।

একগ্রাম ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট 100 সিঃ সিঃ পরিশুল্ক গরম জলে ঢেলে তারপর ফিল্টার করে ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট তৈরী করা হয়। মরড্যাল্ট হিসাবে পটাশিয়াম আয়োডাইড ও আয়োডিন ব্যবহার করা হয়। ৮০% অ্যালকোহলে একগ্রাম পটাশিয়াম আয়োডাইড (KI) এবং একগ্রাম আয়োডিন দ্রবীভূত করে মরড্যাল্ট তৈরী করা হয়। ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট পদ্ধতিতে রঙ করলে ক্লোমোসোমগুলি রঙ নেয় এবং সাইটোপ্লাজম স্বচ্ছ দেখায়। স্লাইডগুলিকে মোম সরাবার পর জল থেকে তুলে নীচের বর্ণনা অনুযায়ী বিভিন্ন তরল পদার্থে নির্দিষ্ট সময় রাখা হয়।

- (a) ক্রিস্ট্যাল ভায়োলেট দ্রবণ — 20 মিনিট বা বেশী
- (b) জলে ধোয়া হয়
- (c) পটাশিয়াম আয়োডাইড আয়োডিন দ্রবণ — 45 সেকেন্ড
- (d) অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহল I — 3—4 বার ডুবান হয়
- (e) " " II — " "
- (f) " " III — " "
- (g) ক্লোড অয়েল দিয়ে অণ্঵ৈক্ষণ ঘন্টে স্লাইডগুলি বাছা হয়।
- (h) ক্লোড অয়েল II — 5 মিনিট
- (i) জাইলল I — 20—30 মিনিট
- (j) জাইলল II — 30 মিনিট
- (k) জাইলল III — 30 মিনিট
- (l) কানাডা বালসাম দিয়ে কভার স্লিপ চাপা দেওয়া হয়।

কানাডা বালসাম মাধ্যম অস্লি ইওয়ান্স ক্রিস্টাল ভায়োলেটে রঞ্জিত ক্রোমোসোমের রঙ কিছুদিন রাখলে হালকা হয়ে যায়। Smith-এর (1934) মতে রঙ করার পর স্লাইডটা আলকোহলে সংপ্রস্তু (saturated) পিকরিক অ্যাসিডে ডুবালে ক্রিস্টাল ভায়োলেটের রঙ স্থায়ী হয়।

4. Kaufmann-এর আয়রণ—হেমাটোক্রিলিন পর্যাপ্তি

স্মিয়ার করার পর নাভাসিন (Navaschin) দ্রবণ বা ক্রোমো-অসমো-অ্যাসিটিক অ্যাসিডে ফিল্ট করা হয়। স্লাইডগুলি জলে ধোয়ার পর নীচের তরল পদার্থগুলিতে নির্দিষ্ট সময় রেখে রঞ্জিত করা হয়।

- (a) ২% ফেরিক অ্যামোনিয়াম সালফেটে এক ঘণ্টা রাখা হয়।
- (b) প্রবহণশীল জলে ধোয়া হয়।
- (c) ০.৫% হেমাটোক্রিলিনে এক ঘণ্টা বা তারচেয়ে বেশী সময় রঙ করা হয়।
- (d) জলে ধোয়া হয়।
- (e) ২% ফেরিক অ্যামোনিয়াম সালফেটে অর্তিরিস্ত রঞ্টা ধূয়ে ফেলা হয়।
- (f) প্রবহণশীল জলে দেড় ঘণ্টা ধোয়া হয়।
- (g) 30% অ্যালকোহলে — ২—৩ মিনিট রাখা হয়।
- (h) 50% " — ৫ " " "
- (i) 70% " — ৫ " " "
- (j) 80% " — ৫ " " "
- (k) 90% " — ৫ " " "
- (l) অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহলে — ৫ " " "
- (m) অ্যাবসোলিউট অ্যালকোহল, জাইললে (3.1) — ৫ " " "
- (n) " " " (1:1) — ৫ " " "
- (o) " " " (1:3) — ৫ " " "
- (p) বিশুদ্ধ জাইললে — ৫—১০ " " "
- (q) কানাডা বালসাম দিয়ে কভার স্লিপ চাপা দেওয়া হয়।

5. লাইট গ্রিনের (light green) সাথে ফালগেন পর্যাপ্তি

ফালগেন দ্রবণে ৪৫ মিনিট থেকে ১ ঘণ্টা রঙ করার পর নীচের বর্ণনা অনুযায়ী বিভিন্ন পদার্থে রাখা হয়।

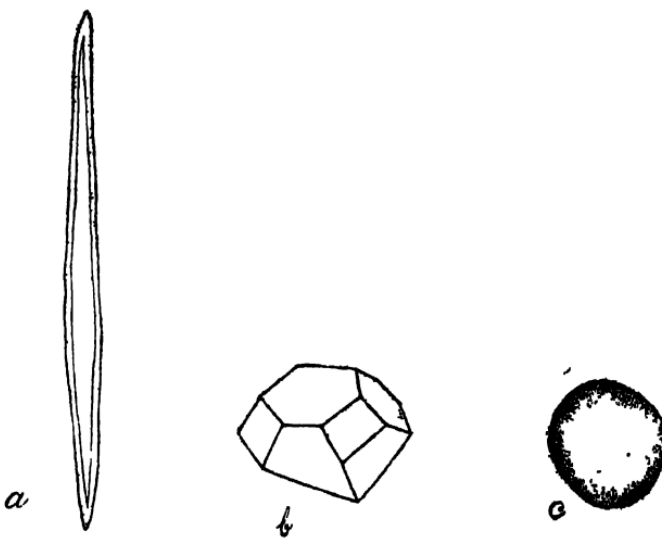
- (a) 30 শতাংশ অ্যালকোহলে — ৫ মিনিট রাখা হয়।
- (b) 50 " " — ৫ " " "
- (c) 70 " " — ৫ " " "
- (d) 80 " " -- ৫ " " "

চতুর্থ অধ্যায়

কোষ (Cell)

সব জীবদেহই কোষ দিয়ে গঠিত। যেসব উন্নিদ বা প্রাণীর দেহে কেবল একটা কোষ থাকে তাদের এককোষী (*unicellular*) জীব বলে। অন্যান্য উন্নিদ ও প্রাণী দেহ অসংখ্য কোষের সমন্বয়ে তৈরী বলে এদের বহু-কোষী (*multicellular*) জীব বলে।

কোষের আকার বিভিন্ন ধরণের হয়। এককোষী জীবের কোষ সাধারণতঃ গোল বা ডিম্বাকৃতির হয়। তবে বিভিন্ন ধরনের ব্যাকটেরিয়ায় লম্বাটে বা সর্পিল আকারের কোষ দেখা যায়। অ্যামিবায় কোষের আকৃতি বারবার পরিবর্ত্তিত হয়। *Acetabularia*-র (এককোষী শৈবাল) কোষটা



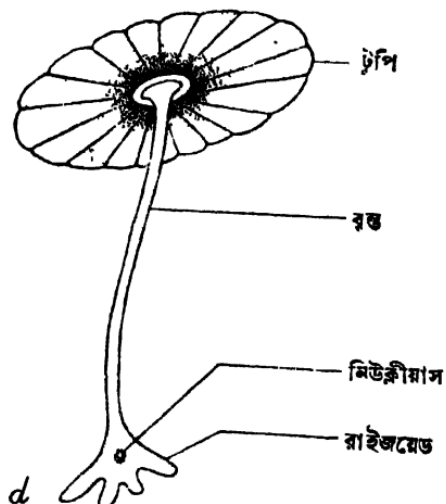
চিত্র 17a—c

বিভিন্ন আকৃতির কোষ a—লম্বাটে; b—বহুতলক এবং c—গোলাকার

একটা স্ব-স্তুক টুঁপির ছত (চিত্র 17a)। ঐ দ্রুতের নাঁচের দিকে একটা রাইজয়েড (*rhizoid*) থাকে। বহুকোষী জীবের দেহে নানা রকমের কোষ থাকে। বহুকোষী প্রাণীর মাঝে কোষে শাখা-প্রশাখা দেখা যায়। সাধারণতঃ বহু-কোষী উন্নিদের কোষ ঘনক (*cubical*), লম্বাটে বা বহুতলক (*polyhedral*) (চিত্র 17a, b) হয়। এর মাঝামাঝি অনেক রকম আকৃতির কোষ

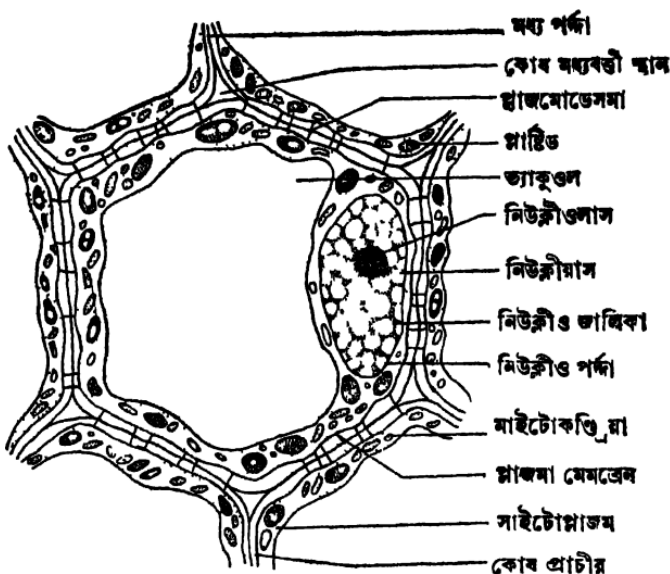
দেখা যায়, যেমন গোলাকার (চিত্র 17c), সচ্চাকার, উপবৃত্তাকার, ডিম্বাকার, চাকতির বা পিপার আকারের ইত্যাদি। কোষের আকার প্রধানতঃ এর কাজের উপর নির্ভর করে। তাছাড়া পাশের কোষের চাপে অনেক সময় কোষ বহুতলক হয়।

কোষের আয়তন বিভিন্ন রকমের হয়। কোষের আকারের সাথে আয়তনের একটা নিকট সম্পর্ক আছে। কোন কোন ব্যাকটেরিয়ার কোষ ও ভাইরাসের আয়তন 0.1μ থেকে 1μ পর্যন্ত হয়। তবে উচ্চশ্রেণীর উস্তিদে এত ছোট কোষ দেখা যায় না। বহুতলক কোষের ব্যাস গড়ে 10μ থেকে 100μ হয়। তবে এর চাইতে বড় বা ছোট কোষও দেখতে পাওয়া যায়। উচ্চশ্রেণীর



চিত্র 17d
এককার্যী শৈবাল *Acetabularia*

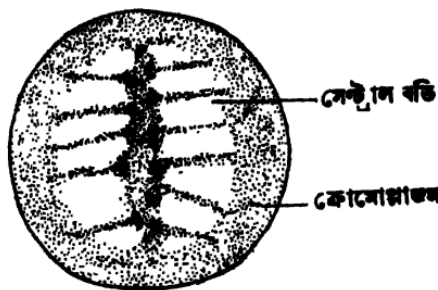
উস্তিদের অংশ বা তন্তু (*fibre*) সচরাচর 1–8 মিঃ মিঃ লম্বা হয়। কিন্তু কোন কোন উস্তিদের যেমন আর্টিকেসী (*Urticaceae*) গোত্রের তন্তু বা অংশ 550 মিঃ মিঃ পর্যন্ত লম্বা হয়। প্রাণীর ডিম (কয়েক ইঞ্চি পর্যন্ত ব্যাসযুক্ত) জীব জগতের অন্যান্য কোষের তুলনায় বেশ বড়। প্রত্যেক উস্তিদের সঙ্গীব প্রোটোপ্লাস্টের চারিদিকে একটা কোষ প্রাচীর থাকে (চিত্র 18)। কোষ প্রাচীরের তুলনায় প্রোটোপ্লাজমের গুরুত্ব অনেক বেশী কারণ এখানেই কোষের সবরকম প্রয়োজনীয় কাজ হয়। নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমকে একসাথে প্রোটোপ্লাজম (*protoplasm*) বলা হয়।



চিত্র 18

উৎজৰলক্ষ্যস্থৰূপ অণুবৰ্ত্তন ঘনে দেখা উচ্চিদের কোষের গঠন

নিম্নশ্রেণীর কোন কোন উচ্চিদে, উচ্চশ্রেণীর উচ্চিদের জনন কোষে এবং প্রাণীর কোষে কোন কোষ প্রাচীর থাকে না। ভাইরাসে কোন প্রকৃত কোষ নেই। গুপ্তবৰ্ত্তী উচ্চিদের পরিণত সৌভ (scive) নালীতে নিউক্লীয়াস থাকে না। আবার সিনোসাইটিক (cenocytic) দেহস্থৰূপ কিছু শৈবাল ও ছগ্নকে অসংখ্য নিউক্লীয়াস থাকে। ব্যাকটেরিয়া, নীলাভ-সবৃজ শৈবালে (blue-green algae) অন্য জীবের মত সুগঠিত নিউক্লীয়াস থাকে না (চিত্র 19)। এইসব কোষকে প্রোক্যারিওট (prokaryote) কোষ বলে। প্রোক্যারিওট কোষে সুগঠিত নিউক্লীয়াস না থাকলেও এখানে নিউক্লীও পদার্থ (ডি এন এ.) থাকে। নীলাভ সবৃজ শৈবালে নিউক্লীয়াসের বদলে 'সেন্ট্রাল বডি' (central body) দেখা যায়। ব্যাকটেরিয়ার কোষে এণ্ডো-প্লাজমিক বেটিকুলাম ও মাইটোকণ্টিমা নাই। প্রোক্যারিওট কোষে নিউক্লীয়ার মেম্ব্ৰেন না থাকায় নিউক্লীও পদার্থের সাথে সাইটোপ্লাজমের প্রত্যক্ষ যোগ থাকে। ইউক্যারিওট কোষে রাইবোসোমগুলি সাধারণতঃ এণ্ডো-প্লাজমিক রেটিকুলামের সাথে যুক্ত থাকে। কিন্তু প্রোক্যারিওট কোষে এগুলি সাইটোপ্লাজমে যুক্তভাবে থাকে। ইউক্যারিওট কোষে ডি. এন. এ. বেসিক প্রোটোন হিস্টোনের সাথে যুক্ত থাকে, কিন্তু প্রোক্যারিওট কোষে হিস্টোন পাওয়া যায় না।



চিত্ৰ 19
নীলাভ সবুজ শৈবালের (*Blue green algae*) কোষ

কোষ প্রাচীর

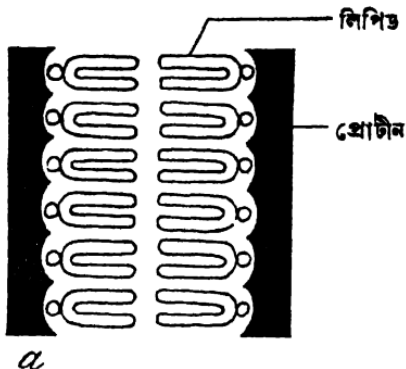
সব উৎসুদি কোষে প্লাজমা মেম্ব্রেনের বাইরের দিকে কোষ প্রাচীর থাকে। তবে নিম্নশ্রেণীর কোন কোন উৎসুদি এবং উচ্চশ্রেণীর উৎসুদির জনন কোষে কোষ প্রাচীর থাকে না। কোষ প্রাচীর সাইটোপ্লাজম থেকে তৈরী, কিন্তু এটা সজীব নয়। কোষ প্রাচীর প্রোটোপ্লাস্টকে রক্ষা করে এবং কোষকে দৃঢ় করে। কোষের নির্দিষ্ট আকার কোষ প্রাচীরের জন্যই সন্তুষ্ট। কোষ প্রাচীর সংক্ষয় বা স্ক্লেল, মস্ন কিম্বা অম্সন হয়। এই প্রাচীর সাধারণতঃ সেলুলোজ দিয়ে তৈরী। তবে এখানে লিগ্নিন, পেক্টিন, সুবারিন, মিউ-সিলেজ, মোম কিম্বা বিভিন্ন ধরণের লবণ থাকতে পারে।

একটা পরিণত কোষের প্রাচীরে দুইটা অংশ থাকে—প্রাইমারী বা প্রাথমিক ও সেকেন্ডারী বা পরবর্তী কোষ প্রাচীর। দুইটা পাশাপাশি কোষ অভিল ল্যামেলা বা মধ্যপর্দার সাহায্যে পরস্পর ঘুর্ণ থাকে। সেকেন্ডারী কোষ প্রাচীর গঠনের সময় কোন কোন জায়গায় ঐ প্রাচীর তৈরী হয় না। ঐসব অঞ্চলের মধ্যে দিয়ে সংক্ষয় প্রোটোপ্লাজমায় স্ত এক কোষ থেকে অন্য কোষে থায়। এই সব স্তকে প্লাজমোডিসমাটা (*plasmodesmata*) বলে। প্লাজমোডিসমাটা বিভিন্ন কোষের মধ্যে সংযোগ রক্ষা করে।

প্লাজমা মেম্ব্রেন (*plasma membrane*)

প্রোটোপ্লাজমের বাইরের সীমানা নির্দেশকারী পর্দাকে প্লাজমা মেম্ব্রেন বলে। উৎসুদির কোষে এই পর্দা কোষপ্রাচীরের ভিতরের দিকে থাকে, কিন্তু প্রাণী কোষে কোন কোষপ্রাচীর না থাকায় প্লাজমা মেম্ব্রেনই কোষের আকার নিয়ন্ত্রণ করে। 1855 খ্রিষ্টাব্দে Nageli প্রথম প্লাজমা মেম্ব্রেন

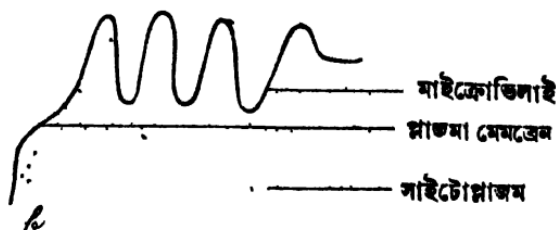
নামকরণ করেন। এই পর্দাকে কোষ পর্দা বা প্লাজমালেমা ও (*plasma-lemma*) বলা হয়। প্লাজমা মেম্ব্রেন সজীব কোষের কার্যকরী অংশ ও এটা কোষের (স্থানীয় কোষের) আকার নিয়ন্ত্রণ করে, কোষকে রক্ষা করে, কোষের সারফেস টেনশন (*surface tension*) ব্য প্রত্ব টান বাড়ায়, কোষে



চিত্ৰ ২০a
প্লাজমা মেম্ব্রেনের গঠন

কোন বস্তুর প্রবেশ ও নিগ্রমন নিয়ন্ত্রণ করে। প্লাজমা পর্দার নির্বাচিত ভেদ্যতা (*selective-permeability*) দেখা যায়, অর্থাৎ এর মধ্যে দিয়ে নির্বাচিত বস্তু কোষের প্রবেশ করতে পারে। এই পর্দার প্রস্থ $75\text{--}150\text{\AA}$ ও এটা লিপিড ও প্রোটীন দিয়ে তৈরী। প্রোটীন অংশ পর্দাটাকে ছ্রিত্বাপক (*elastic*) করে। প্লাজমা মেম্ব্রেনে লিপিডের দ্বি-আন্তরিক শ্রেণি (*Limomicular layer*) চারিদিক প্রোটীনের আবরণ থাকে। এখানে প্রোটীনের চেয়ে লিপিডের পরিমাণ কম থাকে। Robertson ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ ঘন্টের সাহায্যে প্লাজমা মেম্ব্রেনে তিনটি শ্রেণি দেখতে পান (চিত্ৰ ২০a)। দ্বিতীয় শ্রেণি পাশের শ্রেণি দ্বাইটা অস্বচ্ছ ও প্রোটীন দিয়ে তৈরী। মাঝের শ্রেণিটা মোটামুটি স্বচ্ছ ও লিপিড দিয়ে গঠিত। প্রোটীনের প্রত্যেক শ্রেণি 20\AA ও লিপিডের শ্রেণি 35\AA চওড়া। কোষের অভ্যন্তরের বিভিন্ন পর্দার গঠন মূলতঃ প্লাজমা পর্দারই মত, অর্থাৎ এগুলি প্রোটীন-লিপিড-প্রোটীন দিয়ে তৈরী। সে-জন্য এই পর্দাকে Robertson (1959) ইউনিট মেম্ব্রেন (*unit membrane*) নাম দিয়েছেন। অসমোটিক চাপ (*osmotic pressure*) সম্বন্ধে গবেষণা থেকে প্রাপ্ত তথ্যের উপর ভিত্তি করে কোন কোন বিজ্ঞানী বলেন যে প্লাজমা মেম্ব্রেনে কিছু খুট ছোট (80\AA ব্যাসযুক্ত) ছিদ্র (*pore*) থাকে। অনেক সময় এই পর্দা কোন কোন স্থানে ভাঁজ হয়ে থাকে। এই ভাঁজকে

ମାଇକ୍ରୋଭିଲାଇ (microvilli) ବଲେ (ଚିତ୍ର 20b) । ଭାଁଜ ଅଂଶଗୁରୁଳି ସାଇ-
ଟୋପ୍ଲାଜମେର ମଧ୍ୟେ ଝୁଲେ ଥାକେ ଓ ଶୋଷଣେର ମାତ୍ରା ବାଡ଼ାଯାଇ ।



ଚିତ୍ର 20b

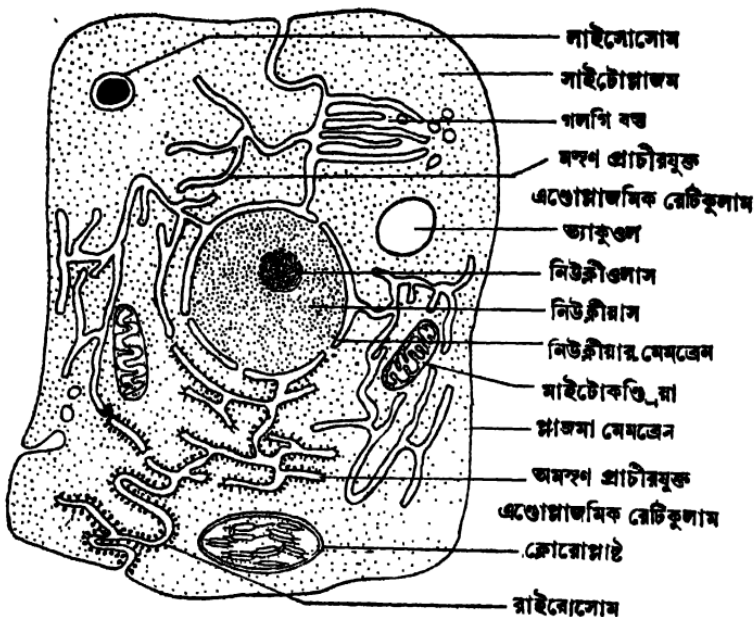
ପ୍ଲାଜମା ମେଗରେନେର କୋନ କୋନ ଜାଯଗାଯା ଭାଁଜ ହୋଇଥାର ଫଲେ
ମାଇକ୍ରୋଭିଲାଇ-ଏର ସ୍ଵର୍ଣ୍ଣ ହେଲେ

ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମ (protoplasm)

କୋଷ ପ୍ରାଚୀର ଛାଡ଼ା କୋଷେର ବାକୀ ସବ ଅଂଶକେ ଏକସାଥେ ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମ ବଲେ । ତବେ ଭ୍ୟାକୁଓଲକେ ଏର ମଧ୍ୟେ ଧରା ହୟ ନା । ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ ରାସାୟନିକ ଗଠନ ଜିଟିଲ । ସାଧାରଣତଃ ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ 75 ଶତାଂଶ ଜଳ ଥାକେ । କିନ୍ତୁ ଜଲଜ ଉନ୍ନିଦେ ଏହି ପରିମାଣ 95 ଶତାଂଶ ପର୍ଯ୍ୟନ୍ତ ହୟ । ରେଣ୍ଟ ଓ ସ୍ଵପ୍ନ ବୀଜେ (dormant seed) ଜଲେର ପରିମାଣ ମାତ୍ର 10—15% । ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ ଶ୍ଵେତ ଓ ଜନେନର 90% ଜୈବ ପଦାର୍ଥ ଓ 10% ଅଜୈବ ପଦାର୍ଥ । ଜୈବ ପଦାର୍ଥର ମଧ୍ୟେ ପ୍ରୋଟୀନ, ଲିପିଡ (ମେହ ପଦାର୍ଥ), କାର୍ବେରାହାଇଡ୍ରେଟ (ଶର୍କରା) ଇତ୍ୟାଦି ଉଲ୍ଲେଖ୍ୟୋଗ୍ୟ । ଏହିବେଳେ ଉପାଦାନେର ମଧ୍ୟେ ପ୍ରୋଟୀନଙ୍କ ପ୍ରଧାନ । ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ ବିଭିନ୍ନ ରକମେର ଅଜୈବ ଲବଣ (ସେମନ କ୍ୟାଲିସିଆମ, ସୋର୍ଡିଆମ, ପଟାସିଆମ, ମ୍ୟାଗନେସିଆମ ଇତ୍ୟାଦିର କ୍ଲୋରାଇଡ, ସାଲଫେଟ, ଫସଫେଟ, କାର୍ବେରାନେଟ) ଥାକେ ।

ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମ ସ୍ବଚ୍ଛ, ଦାନାଦାର, ଛିତ୍ତିତ୍ସ୍ଥାପକ, ଜେଲୀର ମତ କୋଲରଡୀୟ ପଦାର୍ଥ । ଏର ଆପେକ୍ଷକ ଗୁରୁତ୍ୱ (specific gravity) ଜଲେର ଚେଯେ କିଛି ବେଶୀ । ଉନ୍ନାପ, ବିଦ୍ୟୁତ ପ୍ରବାହ ଓ ବିଭିନ୍ନ ରାସାୟନିକ ବସ୍ତୁ ପ୍ରୟୋଗ କରଲେ ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ ପ୍ରତିକ୍ରିୟା ଦେଖା ଯାଇ । ଏହି ପ୍ରତିକ୍ରିୟାକେ ଇରିଟେବିଲିଟି (irritability) ବଲେ । କୋନ କୋନ ସମୟ ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମେ ବିଭିନ୍ନ ରକମେର ପ୍ରବାହ ଦେଖା ଯାଇ, ସେମନ—ପ୍ରବାହ ଗାତ୍ର, ଆବର୍ତ୍ତନ ଗାତ୍ର ଇତ୍ୟାଦି ।

ପ୍ରୋଟୋପ୍ଲାଜମ ଥେକେ ନିଉକ୍ଲୀଯାମ ବାଦ ଦିଲେ ମେ ଅଂଶଟା ଥାକେ ତାକେ ସାଇଟୋ-
ପ୍ଲାଜମ (cytoplasm) ବଲେ । ଅପବିଗତ କୋଷେବ ବେଶୀର ଭାଗ ଅଣ୍ଣଲେଇ
ସାଇଟୋପ୍ଲାଜମ ଥାକେ । ଉନ୍ନିଦ କୋଷ ବଡ଼ ହବାବ ସମୟ ଅନେକ ଛୋଟ ଛୋଟ ସାଇ-
ଟୋପ୍ଲାଜମର୍ବିହୀନ ଅଣ୍ଣଲ (ଭ୍ୟାକୁଓଲ) ଦେଖା ଦେଇ ଯା ପରେ ମିଳିତ ହେଲେ କୋଷେର



চিত্র 21

ইলেক্ট্রন অণুবীক্ষণ ঘন্টে দেখা একটা আদর্শ কোষের গঠন মাঝখানে একটা বড় ভ্যাকুল (vacuole) গঠন করে। কোষের ভিতরে জালের আকারে অনেক স্কুল নালিকা ছড়ানো থাকে। এই জালিকাকার নালিকা-গুলিকে (canals) এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম (endoplasmic reticulum) বলা হয়। Porter (1947) ইলেক্ট্রন অণুবীক্ষণ ঘন্টের সাহায্যে এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম প্রথম দেখতে পেয়েছিলেন। এছাড়া সাইটোপ্লাজমে বিভিন্ন বন্ধ যেমন মাইক্রোকন্ড্রুয়া, রাইবোসোম, প্রাইটড, গলগি বন্ধ ইত্যাদি পাওয়া যায় (চিত্র 18, 21)।

ভ্যাকুল (vacuole)

সব উর্ণিদের কোষেই ভ্যাকুল দেখা যায়। ভ্যাকুল বিভিন্ন আয়তনের হয়। দ্রুত বিভাজনশীল কোষে ভ্যাকুলগুলি ছোট থাকে। সাধারণতঃ পরিণত উর্ণিদ কোষে বেশীরভাগ স্থান জুড়ে বড় ভ্যাকুল (চিত্র 18) দেখা যায়। ভ্যাকুলের মধ্যের কোষ রসে বিভিন্ন পদার্থ থাকে। এইসব পদার্থ-গুলি হল—জৈব অ্যাসিড (organic acid), শর্ক'রা, বিভিন্ন ধরণের রঞ্জক পদার্থ, অজৈব লবণ ইত্যাদি। ভ্যাকুলে নানা রকমের খাদ্যদ্রব্য সংগ্রহ থাকে, তাছাড়া কোষের অপ্রয়োজনীয় বর্জ্য পদার্থগুলিও (excretory

substance) ভ্যাকুওলে জমা হয়। মূল, ফল, পাতা কিম্বা কখনও কখনও কাণ্ডের রঙ ভ্যাকুওলের রঞ্জক পদার্থের জন্য হয়ে থাকে। জলে দ্রবণীয় অ্যান্থোসায়ানিন (*anthocyanin*) এই রঞ্জক পদার্থের অন্যতম। কোষের pH-এর উপর নির্ভর করে অ্যান্থোসায়ানিন লাল, বেগুনী কিম্বা নীল রঙের সৃষ্টি করে।

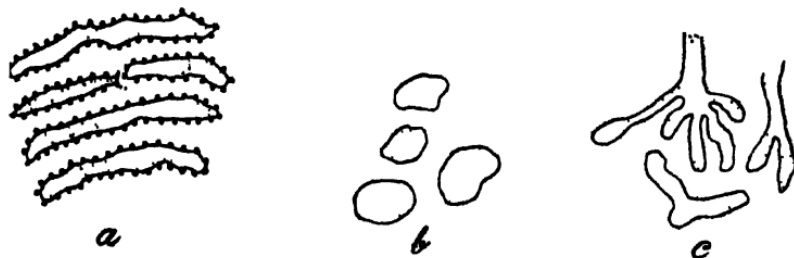
ভ্যাকুওল কোষের রসস্ফৰ্তি (*turgor*) বজায় রাখে ও ছোট ছোট গাছকে সোজা থাকতে সাহায্য করে।

কোন কোন নিম্ন শ্রেণীর উস্তুদ ও প্রাণীতে সঞ্চোচক বা কঞ্চাকটাইল ভ্যাকুওল (*contractile vacuole*) থাকে। এই ভ্যাকুওলগুলি পর্যায়-
ন্তরে সঞ্চুচিত ও প্রসারিত হয় ও এইভাবে কোষের বর্জ্য পদার্থগুলিকে কোষ থেকে বের করে দেয়।

এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলাম (*endoplasmic reticulum*)

Porter ও তাঁর সহকর্মীরা (1945 ও 1947) সাইটোপ্লাজমে কিছু
জালিকাকার নালিকা (*canals*) দেখতে পান এবং তাঁরা এর এণ্ডো-
প্লাজ্মিক রেটিকুলাম (চিত্র 21) নাম দেন। এইসব নালিকা স্থিতরযুক্ত
ইউনিট মেম্ব্রেন বা পর্দা দিয়ে আবৃত থাকে। বিভিন্ন নালিকাগুলি পরস্পর
যুক্ত হয়ে সাধারণতঃ একটা অবিচ্ছিন্ন জালের সৃষ্টি করে। এণ্ডোপ্লাজ্মিক
রেটিকুলাম সাইটোপ্লাজমের দৃঢ়ীটা *phase* বা অবস্থাকে আলাদা করে রাখে।
এই দৃঢ়ীটা অবস্থা হল— (a) এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলামের নালিকার
ভিতরের পদার্থ, (b) নালিকাগুলির বাইরে সাইটোপ্লাজমীয় ম্যাট্রিক্স।
এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলামের মেম্ব্রেন লিপিড ও প্রোটোন দিয়ে তৈরী;
লিপিড অণুর দৃঢ়ীটা স্তরের দৃঢ়ী পাশে প্রোটোনের স্তর থাকে। এই মেম্ব্রেন
50—60 μ চওড়া হয়।

এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলাম তিনি রকমের (চিত্র 22a, b, c) হয়, যেমন—
(1) ল্যামেলা বা সিস্টারনা (*lamella* বা *cisterna*); (2) ভেসিকেল
(*vesicle*); (3) টিউবিউল (*tubule*)। ল্যামেলাগুলি লম্বা ও চাপ্টা
হয় ও পর পর সমান্তরালভাবে সাজান থাকে। এরা 50—40 m μ পুরু
হয়। ভেসিকেলগুলি মোটামুটি গোল ও এদের ব্যাস 25—500 m μ ।
টিউবিউলের আকৃতি বিভিন্ন রকমের হয় ও এদের ব্যাস 50—100 m μ
পর্যন্ত হয়ে থাকে। কোন কোষে এই তিনি ধরনের এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটি-
কুলাম (ল্যামেলা, ভেসিকেল, টিউবিউল) একই সাথে দেখা যেতে পারে
কিম্বা এরা কোষের পরিণতির ভিত্তি ভিত্তি সময় দেখা যায়। কোন
কোন এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলামের মেম্ব্রেনের বাহির্গাত্রে কিছু-



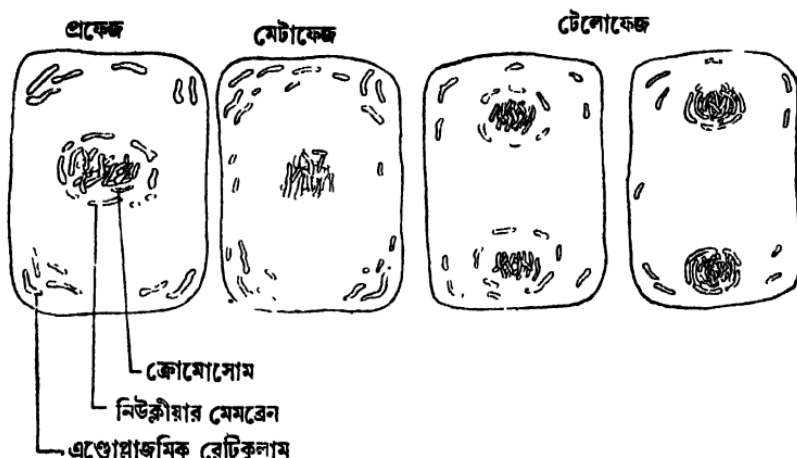
চিত্র ২২

এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের বিভিন্ন উপাদান।
a-ল্যামেলা বা সিস্টারনা, b-ভেসিকেল, c-টিউবিউল।

খুব ছোট ছোট দানার (*granule*) মত বস্তু থাকে। এই বস্তুগুলিকে রাইবোসোম (*ribosome*) বলা হয়। রাইবোসোমে প্রচৰ পরিয়াগে R. N. A. থাকে এবং প্রোটীন উৎপাদনে এদের ভূমিকা উল্লেখযোগ্য। এদের ব্যাস 100—150 \AA । সাধারণতঃ এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের সিস্টারনা বা ল্যামেলার বাহ্যগাত্রেই রাইবোসোম থাকে। রাইবোসোম থাকায় এদের বাহ্যগাত্র অমস্ন হয় ও এদের অমস্ন প্রাচীরযন্ত্র এণ্ডোপ্লাজমিক বেটিকুলাম বলে। যেসব কোষ প্রোটীন উৎপাদনে সক্রিয় অংশ নেয় সেখানে অমস্ন প্রাচীরযন্ত্র এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম দেখা যায়। যেসব এণ্ডোপ্লাজমিক বেটিকুলামের মেম্ব্রেনের সাথে রাইবোসোম যন্ত্র থাকে না তাদের মস্ন প্রাচীরযন্ত্র এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম বলে। সাধারণতঃ টিউবিউলের প্রাচীর মস্ন হয়। গ্রাণ্থির (*gland*) কোষ, স্নায়ু, কোষ ইত্যাদিতে মস্ন প্রাচীরযন্ত্র এণ্ডোপ্লাজমিক বেটিকুলাম দেখা যায়।

প্রোটীন উৎপাদনে অমস্ন প্রাচীরযন্ত্র এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের ভূমিকা গুরুত্বপূর্ণ। এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের মেম্ব্রেনের সাথে বিভিন্ন এনজাইম যন্ত্র থাকে এবং এইসব এনজাইমগুলি কোষের বিভিন্ন বিক্রিয়াকে প্রভাবিত করে। সেইজন্য এণ্ডোপ্লাজমিক বেটিকুলামের মেম্ব্রেন অণ্ডলেই কোষের নানা রকম মেটাবোলিক (*metabolic*) কাজ সাধিত হয়। এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের নালিকার মধ্যে বিভিন্ন ক্ষরিত (*secretory*) বস্তু সংশ্লিষ্ট হয়ে থাকে। এইসব নালিকার মধ্যে দিয়ে কোষের এক জায়গা থেকে অন্য জায়গায় কিম্বা কোষ থেকে কোষের বাইরে বিভিন্ন পদার্থ যেতে পারে। মনে করা হয় যে স্নায়ু ও পেশীর কোষে এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম উৎজেন্না (*impulse*) চলাচলে সাহায্য করে। নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন গঠনে এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের বিশেষ ভূমিকা প্রয়োগিত হয়েছে। কোষ

ବିଭାଗେର ପ୍ରଫେଜେର ଶେଷେ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନ ଦେଖେ ଗିଯ଼େ ଛୋଟ ଛୋଟ ଲ୍ୟାମେଲା ଓ ଡୋସକେଳ ତୈରୀ କରେ । ଏଦେର ତଥନ ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ ଥେକେ ଆଲାଦା କରେ ଚନା ଯାଇ ନା, ଏଗ୍ରାଲ୍ ତଥନ କୋଷେର ଧାରେ ଦିକେ ଚଲେ ଯାଇ । ଟେଲୋଫେଜେ ସଥନ କ୍ରୋମୋସୋମଗ୍ରାଲ ମେରୁତେ ଏସେ ଜମା ହୁଏ ତଥନ ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମେର କିଛି ଉପାଦାନ ମେରୁତେ ଆସେ ଓ ନିଉ-



ଚିତ୍ର ୨୩

ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ ଥେକେ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନେର ସ୍ତଣ୍ଟ

କ୍ଲୀୟାର ମେମରେନ ଗଠନ କରେ (ଚିତ୍ର ୨୩) । ଆଗେର ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନେର ଭାଙ୍ଗା ଅଂଶଗ୍ରାଲ ନ୍ତନ ମେମରେନ ଗଠନେର ସମୟ କଥନ୍ତି କଥନ୍ତି ଅଂଶ ନେଇ । ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ ଓ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନେର ସାଦ୍ଧ୍ୟ ଏବଂ ଆପାତ ଅବିଚିନ୍ନତା ଥେକେ ମନେ କରା ହୁଏ ବେ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନ ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମେର ପରିବାରିତ୍ତ ଅବହ୍ଵା କିମ୍ବା ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମେର କୋନ କୋନ ଉପାଦାନେର ଉତ୍ପାଦନ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନ ଥେକେଇ ହେବେ । ଉତ୍ତର ପ୍ରାଣୀର ଭ୍ରଗେର ଉପର ପରିଚ୍ଛା ଥେକେ ମନେ କରା ହୁଏ ସେ ଅପରିଗତ କୋଷେ ଏଣ୍ଡୋପ୍ଲାଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ ନିଉକ୍ଲୀୟାର ମେମରେନ ଥେକେଇ ସ୍ତଣ୍ଟ ହୁଏ ।

ଲାଇସୋସୋମ (lysosome)

ଇଲେକ୍ଟ୍ରିନ ଅଣ୍ଟରୀକ୍ଷଣ ଯଳେର ସାହାଯ୍ୟେ ସଫ୍କତେର କୋଷେ କିଛି ଗୋଲାକାର ଘନ ଅନୁଷ୍ଠଳ୍ୟକୁ ବନ୍ଧୁ (dense body) ଦେଖା ଗିଯ଼େଛିଲ ଏବଂ ଏଦେର ପ୍ରଥମେ ‘ପେରିକାନାଲିକଟିଲାର ଡେସ ବିଡିଜ’ (pericanalicular dense bodies)

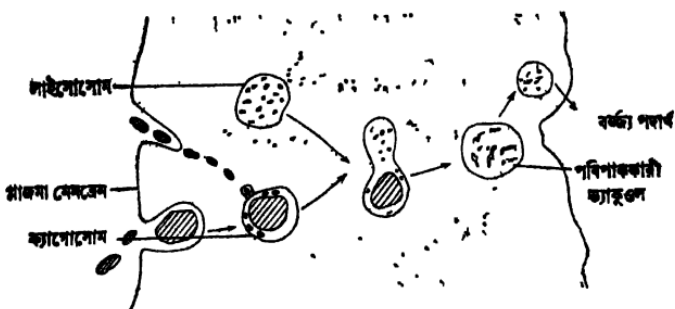
নাম দেওয়া হয়েছিল কারণ এগুলি পিণ্ডালিকার পরিসীমায় থাকে। deDuve-এ 1955 খ্রিষ্টাব্দে এদের লাইসোসোম (অর্থাৎ *digestive body* বা পরিপাককারী অঙ্গ) নাম দেন কারণ এখানে পরিপাক কাজের জন্য প্রয়োজনীয় নানা রকম এনজাইম থাকে। যত্কৃত ছাঢ়া কিডনী (বৃক্ত), মস্তিষ্ক, থাইরয়েড গ্রাফিথ কোষে, প্রোটোজোয়ায় এবং ইঞ্ট প্রভৃতি কোন কোন উৎসদে লাইসোসোম পাওয়া গিয়েছে। যেসব কোষে পরিপাক কাজ সম্পন্ন হয় সেখানে অনেক লাইসোসোম দেখা যায়। লাইসোসোম সাধারণতঃ গোলাকার, কিন্তু এদের আকৃতির যথেষ্ট তারতম্য হয়। এদের ব্যাস 0.25μ — 0.8μ হয়। তবে কিডনীর কোষে 5μ ব্যাসবৃক্ত লাইসোসোম পাওয়া গিয়েছে। লাইসোসোমে রাইবোনিউক্লীয়েজ, ডিঅর্ভিলাইবো-নিউক্লীয়েজ, ফসফাটেজ, গ্লাইকোসাইডেজ, সালফাটেজ, ক্যাথেপ্সিনস্ (cathepsins) প্রভৃতি নানা রকমের এনজাইম থাকে। লাইসোসোমের বাইরে দিকে একটা মেম্ব্রেন বা পর্দা থাকে। এদের অভ্যন্তরীন গঠনের তারতম্য দেখা যায়। কোন কোনটা ভিতরটা ঘন কোনটার বা পাশচা ঘন ও মাঝখানটা তুলনা-মূলকভাবে কম ঘন, আবার কতকগুলির ভিতরে ভ্যাকুওল দেখা যায়। লাইসোসোমের গঠনের এই তারতম্য এদের বিবিধ কাজের উপর নির্ভর করে।

লাইসোসোমের প্রধান কাজগুলি হ'লঃ

- (১) কোষের ভিতরে যেসব বস্তু প্রবেশ করে তা পরিপাক করা,
- (২) কোষ মধ্যস্থ কোন পদার্থের পরিপাক করা,
- (৩) কোষের পরিপাক,
- (৪) কোষের বাইরের কোন পদার্থের পরিপাক।

ফ্যাগোসাইটোসিস (*phagocytosis*) প্রক্রিয়ার কোন বস্তু কোষে প্রবেশ করে। প্লাজমা মেম্ব্রেন প্রথম ঐ বস্তুটাকে চারিদিক থেকে ঘিরে ফেলে ও কোষের মধ্যে নিয়ে আসে। পরে মেম্ব্রেন ঘেরা অবস্থায় বস্তুটা প্লাজমা মেম্ব্রেন থেকে আলাদা হয়ে যায় ও সাইটোপ্লাজমে থাকে। মেম্ব্রেন দিয়ে আবক্ষ বস্তুটাকে ফ্যাগোসোম (*phagosome*) বলে। ফ্যাগোসোম লাইসোসোমের সংক্ষেপে আসলে মধ্যবর্তী প্রাচীর নংট হয়ে যায় ও লাইসোসোমের এন-জাইমগুলি ঐ পদার্থকে পরিপাক করে। ফ্যাগোসোম ও লাইসোসোমের মিলনের ফলে সংশ্ট ভ্যাকুওলকে পরিপাককারী ভ্যাকুওল (*digestive vacuole*) বলা হয়। যেসব পদার্থ পরিপাক হয় না তা ঐ ভ্যাকুওলে থাকে। পরে ভ্যাকুওলটা কোষ প্রাচীরের দিকে যায় ও বিপরীত ফ্যাগোসাইটোসিস প্রক্রিয়া বর্জ্য পদার্থগুলিকে কোষ থেকে বের করে দেয়।

(ଚିତ୍ର ୨୪)। ଖାଦ୍ୟର ଅଭାବ ହୁଲେ ଲାଇସୋମେ କୋଷେର କିଛି ଅଂଶ ପରିପାକ କରତେ ପାରେ । କଥନ ଓ କଥନ ଲାଇସୋମେର ମେମରେନ୍ଟା



ଚିତ୍ର ୨୪
ଲାଇସୋମେର ସାହାଯ୍ୟ କୋଣ ବସ୍ତୁର ପରିପାକ

ଭେଙ୍ଗେ ଗିଯେ ଏନଜାଇମଗ୍ରାଲ ବେବ ହେଁ ଆସେ ଓ ସମ୍ପର୍ଣ୍ଣ କୋଷଟାକେଇ ପରିପାକ କରେ । ଦେହର କୋଣ ଅଂଶେ କୋଷେର ମୃତ୍ୟୁ ଘଟିଲେ କିଛି ଆବର୍ଜନା ଅପସାରନକାରୀ କୋଷ ଏଇ ସ୍ଥାନେ ଯାଇ ଓ ମୃତ କୋଷକେ ଫ୍ୟାଗୋସାଇଟୋସିସ ପ୍ରାକ୍ରିୟା ନିଜେର ଦେହର ମଧ୍ୟେ ନିଯେ ଆସେ । ଏଇ ପର ଏହିବ କୋଷେର ଲାଇସୋମଗ୍ରାଲ ମୃତ କୋଷକେ ପରିପାକ କରେ ଫେଲେ ।

ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ (Golgi body)

ଇତାଲୀୟ ବିଜ୍ଞାନୀ Camilo Golgi 1898 ଖୃଷ୍ଟାବ୍ଦେ ରାଯାର କୋଷକେ (*nerve cell*) ସିଲଭାର ନାଇଟ୍ରୋଟ୍ (silver nitrate) ଓ ଅସମ୍ମିଆମ ଟେଟ୍ରା-ଅସ୍ରାଇଡ୍ (osmium tetroxide) ଦିଯେ ରଞ୍ଜିତ କରେ କତକଗ୍ରାଲ ଜାଲିକା-କାର ବସ୍ତୁ ଦେଖିତେ ପାନ । ଏହିବ ବସ୍ତୁକେ ଆରିବଞ୍କାରକେର ନାମାନ୍ତରାରେ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ ବଳା ହୟ । ପ୍ରାଣୀ କୋଷେ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ ପାଓଇବା ଯାଇ । ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର (golgi body) ବିଭିନ୍ନ ନାମ ଆଛେ, ସେହି— ଗଲାଗ ଅୟାପାରେଟ୍ସ (golgi apparatus), ଗଲାଗ କମପ୍ଲେକ୍ସ (golgi complex), ଡିକ୍ଟ୍ୟୋ-ସୋମ (dictyosome), ଲାଇପୋର୍କଣ୍ଡ୍ରିଆ (lipochondria), ଇଡିଓସୋମ (idiosome) ଇତ୍ୟାଦି ।

ବିଭିନ୍ନ ବିଜ୍ଞାନୀରା ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ସତ୍ୟତା ସମ୍ବନ୍ଧେ ପ୍ରଥମ ତୁଳେଛିଲେନ । ତାଁଦେର ମତେ କୋଷକେ ସ୍ଥାଯୀ (fix) ଓ ରଞ୍ଜିତ କରିବାର ସମୟ ବିଭିନ୍ନ ରାସାୟନିକ ବସ୍ତୁର ପ୍ରଭାବେ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ଆରିବର୍ଭାବ ହୟ । କିମ୍ବୁ ଇଲେକ୍ଟରନ ଅଣ୍ଟରୀକ୍ଷଣ ସମ୍ବନ୍ଧେ ବ୍ୟବହାର କରେ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ଅନ୍ତିତ ସମ୍ବନ୍ଧେ ନିଃସଂଦେହ ହଓଇବା ଗିଯାଇଛି ।

গল্পিগ বস্তুর অন্তিম সম্বন্ধে এই সব বিতর্কের মধ্যে ছিল অনন্তর কলা-কৌশল ও শক্তিশালী অণুবীক্ষণ ঘণ্টের অভাব। এই বিতর্কের প্রধান কারণগুলি হ'ল— (a) বিভিন্ন প্রাণীতে বা একই প্রাণীর বিভিন্ন কোষে গল্পিগ বস্তুর আয়তন ও চেহারার তারতম্য। (b) সজীব কোষে গল্পিগ বস্তুর সমতুল্য কোন বস্তু দেখা যায় নাই। সেজন্য তথনকার দিনের কিছু বিজ্ঞানীরা মনে করতেন যে সাইটোপ্লাজমের লিপিপদ অংশ বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্যের প্রভাবে গল্পিগ বস্তুর মত দেখায়। (c) কোন কোন বিজ্ঞানীরা মনে করতেন মাইটোকর্ণিয়ার পরিবর্ত্তিত অবস্থা হ'ল গল্পিগ বস্তু। (d) অন্যদের মতে মস্ত এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলামের সমষ্টিই গল্পিগ বস্তু। (e) জনন কোষে গল্পিগ বস্তু থাকে কিন্তু দেহ কোষে এদের দেখা যায় না।

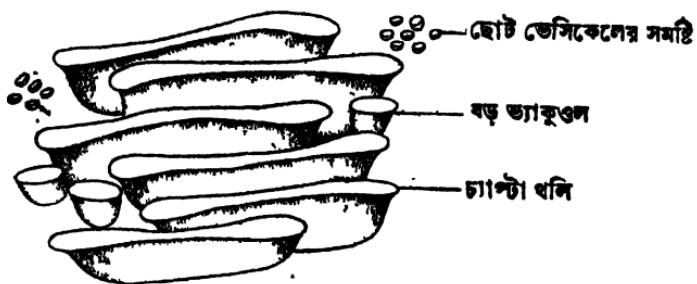
কিন্তু এখন গল্পিগ বস্তুর অন্তিমের সম্পর্কে নানা প্রমাণ পাওয়া গিয়েছে। (i.) ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে গল্পিগ বস্তু দেখা গিয়েছে। এই গল্পিগ বস্তু এবং এণ্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম কিম্বা মাইটোকর্ণিয়া এক নয়। (ii.) দেহ কোষেও জনন কোষের মত গল্পিগ বস্তু দেখা গিয়েছে। (iii) ফেজ কন্ট্রাস্ট (*phase contrast*) অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে সজীব কোষে যে গল্পিগ বস্তু দেখা গিয়েছে তাদের গঠন রঞ্জিত কোষের গল্পিগ বস্তুরই মতন। (iv) সেন্ট্রিফিউজ (*centrifuge*) করে গল্পিগ বস্তুকে আলাদা করা সম্ভব হয়েছে।

বিভিন্ন কোষের কিম্বা একই কোষের গল্পিগ বস্তুর আকৃতির তারতম্য হয়। মূলতঃ গল্পিগ বস্তুর কাজের উপরই তাদের আকৃতি নির্ভর করে।

গল্পিগ বস্তুর আয়তনেরও পার্থক্য লক্ষ্য করা যায়। স্নায়ু ও প্রাণিথর কোষে গল্পিগ বস্তু বড় হয় ও পেশীর কোষে ছোট হয়। বাস্ত কোষে গল্পিগ বস্তুগুলি সূচিত হয়, কিন্তু নিষ্ক্রিয় কিম্বা তুলনামূলকভাবে নিষ্ক্রিয় কোষে এগুলি সূচিত হয় না। পুরনো কোষে গল্পিগ বস্তুগুলি ক্রমশঃ ছোট হতে হতে অদ্ধ্য হয়ে যায়।

গল্পিগ বস্তু কোষের সব জায়গায় ছাঁড়িয়ে থাকতে পারে কিম্বা নির্দিষ্ট স্থানে থাকে। এণ্ডোক্রাইন প্রাণিথর (*endocrine gland*) কোষে গল্পিগ বস্তু নিউক্লীয়াসের পাশে থাকে।

গল্পিগ বস্তুর গঠন কোন ধরণের কোষে এটা অবস্থান করছে এবং এর নিজস্ব কাজের উপর নির্ভরশীল। ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে দেখাল এই বস্তুর তিনটা উপাদান (চিত্র ২৫) দেখা যায়। এই উপাদানগুলি হ'ল— (a) চ্যাপটা থলি (*flattened sac*), (b) বড় ভ্যাকুওল (*large vacuole*), (c) ছোট ছাঁটা ভেসিকেলের (*vesicle*) সমষ্টি। চ্যাপটা



ଚତ୍ର 25
ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ଗଠନ

ଥଲିଗ୍ରାଲି ପବପର ସାଜାନ ଥାକେ । ଏଗ୍ରଲି ମ୍ସିନ ଏଣ୍ଡୋପ୍ରାର୍ଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ୍ରେ ମତ । ଏହି ର୍ଥଲିଗ୍ରାଲିର ପ୍ରାଚୀର ୬୦—୭୦୯୫ ଚନ୍ଦ୍ର । ଦୁଇ ଦିକେର ପ୍ରାଚୀରେର ମାଝେର ବାବଧାନ ହଲ ୫୦—୬୦୧ । ଦୁଇଟା ଥଲିର ମାଝେର ବାବଧାନ ହଲ ୧୩୦୯ । ବଡ଼ ଭ୍ୟାକୁଲୁଲଗ୍ରାଲି ଚ୍ୟାପଟା ଥଲିର ଥେକେଇ ତୈରୀ ହେବ ଏବଂ ଛୋଟ ଛୋଟ ଭେସିକେଲଗ୍ରାଲିଓ ଏଇ ଥଲିର ପ୍ରାନ୍ତ ଥେକେ ମୁକୁଲୋମ୍ବଗମ ପ୍ରକିଯାଯି ଗଠିତ ହେବ ।

ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ ଲିପିଡ ଓ ପ୍ରୋଟିନ ଦିରେ ତୈରୀ । ଏଥାନେ ପ୍ରାୟ ସମପରିମାଣ ପ୍ରୋଟିନ ଓ ଫସଫୋଲିପିଡ ଥାକେ । ଗଲାଗ ଅଣ୍ଟଲେ ଭିଟାରିନ 'C' ସଂଶ୍ଲିଷ୍ଟ ହେବ ।

ପ୍ରାନ୍ଥିର କୋଷେ ସ୍ମୃଗଠିତ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ଉପର୍ଦ୍ଵାନ୍ତ ପ୍ରମାଣ କରଣେ (secretion) ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ଗୁରୁତ୍ୱ ପ୍ରମାଣ କରେ । ତବେ ସାଧାରଣତଃ କ୍ଷରିତ (secretory) ପଦାର୍ଥ ଉତ୍ପାଦନେ ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ ଅଂଶ ନେଇ ନା । କ୍ଷରିତ ପଦାର୍ଥ ତୈରୀ ହେବାର ପର ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ ଐସବ ପଦାର୍ଥକେ ଘନୀଭୂତ କରେ କ୍ଷରିତ ଦାନାଯ (granule) ପରିବାର୍ତ୍ତତ କରେ । ଏହି କ୍ଷରିତ ଦାନା ପ୍ଲାଜମା ଯେଉଁରେନେର ଦିକେ ଯାଇ ଏବଂ ପରେ କୋଷ ଥେକେ ବେର ହେଯେ ଯାଇ । ବିଶେଷ ଧରଣେର କୋନ କୋନ କୋଷେ (ଯେମନ ଅୟକ୍ରୋସୋମ) ଗଲାଗ ବସ୍ତୁ କ୍ଷରିତ ପଦାର୍ଥ ଉତ୍ପାଦନେ ଅଂଶ ନେଇ । ବିଭିନ୍ନ ଗବେଷଣା ଥେକେ ଜାନା ଗିଯାଇଛେ ଯେ, ଗଲାଗ ଅଣ୍ଟଲେଇ କାର୍ବେହାଇଡ୍ରେଟ ପ୍ରୋଟିନୀରେ ସାଥେ ସ୍ମୃତ ହେବ ।

ଗଲାଗ ବସ୍ତୁର ସାଥେ ଏଣ୍ଡୋପ୍ରାର୍ଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ୍ରେ ସାମଞ୍ଜସ୍ୟ ଥେକେ ମନେ କରା ହେବ ଯେ ଏହି ବସ୍ତୁଗ୍ରାଲି ଏଣ୍ଡୋପ୍ରାର୍ଜିମିକ ରେଟିକୁଲାମ୍ରେ ଥେକେଇ ତୈରୀ ହେଯାଇ । ମାଇଟୋକଣ୍ଡରୋମ୍ବ୍ରୋନୋମ୍ (mitochondria) ବା କଂଡ୍ରିଓସୋମ୍ (chondriosome)

ଉନ୍ନିଦ ଓ ପ୍ରାଣୀର କୋଷେର ମାଇଟୋପ୍ଲାଜମେ ସ୍ତରାର ମତ କିମ୍ବା ଲମ୍ବାଟେ ବା ଗୋଲାକାର କତକଗ୍ରାଲି ବସ୍ତୁ ଦେଖା ଯାଇ । ଏହିବ ବସ୍ତୁକେ Benda ମାଇଟୋ-

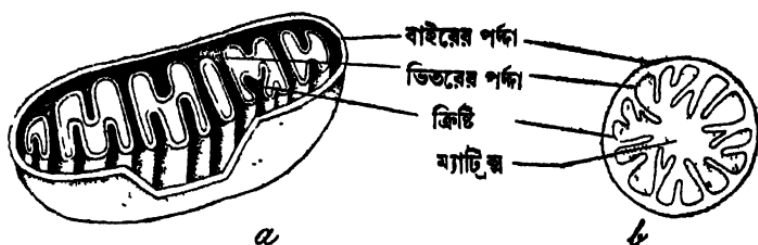
কণ্ঠ্রিয়া নাম দিয়েছেন। সূত্রাকার মাইটোকণ্ঠ্রিয়া ভেঙ্গে গিয়ে লম্বাটে বা গোলাকার মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার সৃষ্টি করে। কখনও কখনও সূত্রাকার মাইটোকণ্ঠ্রিয়া পরস্পর ঘূর্ণ হয়ে জালের সৃষ্টি করে। তবে এইরকম মাইটোকণ্ঠ্রিয়া বিবল। অঙ্ককার ক্ষেত্রিক অণুবীক্ষণ ষল্প (dark field microscope) ও ফেজ কনট্রাস্ট অণুবীক্ষণ ষল্প (phase contrast microscope) দিয়ে সজীব কোষের মাইটোকণ্ঠ্রিয়া দেখা যায়। এছাড়া রঞ্জিত কোষে এদের উপস্থিতি উজ্জ্বল ক্ষেত্রিক অণুবীক্ষণ ষল্প (bright field microscope) দিয়ে দেখা যায়।

মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার আকার ও আয়তন অনেক রকমের হয়। গোলাকার মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার ব্যাস $0.2\text{--}1\mu$ বা তার চেয়ে বেশী হয়। সূত্রাকার মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার দৈর্ঘ্য $3\text{--}7\mu$ হয়ে থাকে। লম্বাটে (rod) মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার ব্যাস 0.5μ এবং দৈর্ঘ্য 1.5μ হয়। কোন বিশেষ কোষে মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার আকৃতি সাধারণতঃ অপরিবর্ত্ত থাকে কিন্তু কোষের অভ্যন্তরীণ পরিবেশের পরি-বর্তন হলে তার প্রভাব মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার উপরও পড়ে।

বিভিন্ন কোষে মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার সংখ্যার তারতম্য হয়। এই সংখ্যা কোষের ধরণ ও কাজের উপর নির্ভর করে। যন্ত্রের (liver) কোষে মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার সংখ্যা সাধারণতঃ $1,400$ হয়, তবে এখানে $2,500$ পর্যন্ত মাইটোকণ্ঠ্রিয়া থাকতে পারে। সৌ আচির্নের (sea urchin) ডিম্বাণুতে (egg) এই সংখ্যা $14,000\text{--}1,50,000$ পর্যন্ত হয়।

সাধারণতঃ মাইটোকণ্ঠ্রিয়াগুলি কোষের সব জায়গায় ছড়ান থাকে। কিন্তু কোন কোন বিশেষ কোষে এরা নির্দিষ্ট স্থানে অবস্থান করে। অনেক সময় মাইটোকণ্ঠ্রিয়াগুলি সেন্ট্রোসোমের (centrosome) কাছে অবস্থান করে। শক্রাণুতে (spore) ফ্ল্যাজেলার কাছে মাইটোকণ্ঠ্রিয়াগুলি অবস্থান করে। *Paramecium*-এর কোষের পরিধির কাছে এদের দেখা যায়। মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার এইরকম বিশেষ বিশেষ স্থানে অবস্থানের কারণ হল যে ঐসব জায়গায় বিভিন্ন কাজের জন্য প্রয়োজনীয় শক্তি মাইটোকণ্ঠ্রিয়াই সরবরাহ করে।

উন্তদ ও প্রাণী কোষের মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার গঠন একই রকম। ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ ষল্প দিয়ে মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার অভ্যন্তরীণ গঠন (চিত্র ২৬a, b) দেখা গিয়েছে। প্রত্যক্ষ মাইটোকণ্ঠ্রিয়ার চারিদিকে দুইটা পর্দা (unit membrane) থাকে। বাইরের ও ভিতরের পর্দা দুইটাই $40\text{--}75\text{\AA}$ চওড়া। এই দুইটা পর্দার মধ্যে ব্যবধান $20\text{--}60\text{\AA}$ । ভিতরের পর্দাটা স্থানে ভাঁজ হয়ে ভিতরের দিকে ঝুলে থাকে। এই ভাঁজ অংশগুলিকে ক্রিস্ট (cristae)



চিত্র 26

মাইটোক্লিওড্যার ছেদ (সেকশন)।

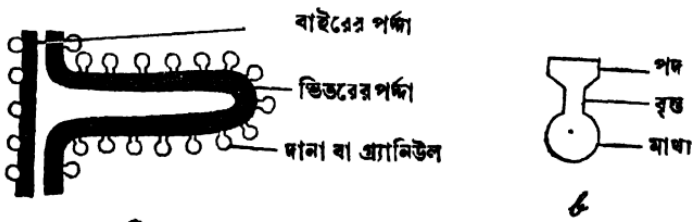
অভ্যন্তরীণ গামের (a) ত্রিমাত্রিক (*three dimensional*) এবং
(b) দ্বিমাত্রিক (*two dimensional*) চিত্র

পুল। ক্রিস্টাল্লিন শাখাযন্ত্র বা শাখাৰিহীন হয়। এগুলি মাইটোক্লিওড্যার গুরুতরীয় অক্ষের সমকোণে থাকে, তবে কোন কোন সময় সমান্তরাল ভাবেও থাকত পারে। ভিতরের পর্দার নীচে মাইটোক্লিওড্যার কেন্দ্রের ফাঁকা স্থানকে ম্যাট্রিক্স (*matrix*) নলা হয়। এই ম্যাট্রিক্সে বিভিন্ন আয়তনের ছোট ছোট অস্বচ্ছ দানা থাকে। ভাজক কলার (*meristemetic tissue*) মাইটোক্লিওড্যার খূব কম সংখ্যক ক্রিস্ট থাকে ও ম্যাট্রিক্সের পরিমাণ বেশী হয়। সালোকসংশ্লেষকারী কোষের (*photosynthetic cell*) মাইটোক্লিওড্যায় ক্রিস্টের সংখ্যা বেশী থাকে।

David Green দেখেন যে মাইটোক্লিওড্যার বাইলের পর্দার বাটীরের দিকে ও ভিতরের পর্দার ভিতরের দিকে খূব ছোট ছোট দানা থাকে (চিত্র 27a) পাইরের দানাগুলি গোলাকার ও এদেব বাস $90-100\text{\AA}$ । এই দানাগুলি কাছাকাছি থাকায় বাটীরের পর্দার বাইলের দিকটা অমসৃন হয়। ভিতরের পর্দার দানাগুলির গঠন (চিত্র 27b) একটু অন্য রকমের। একটা ব্লকের উপর গোলাকার মাথা নিয়ে এই দানাগুলি তৈরী। ব্লকের নীচে পদ বা *base* থাকে। ব্লকের দৈর্ঘ্য $35-50\text{\AA}$ ও প্রস্থ $30-35\text{\AA}$ । ব্লকের পদ ও মাথার বাস $75-90\text{\AA}$ । দুইটা দানার মধ্যে ব্যবধান 20\AA । সম্পূর্ণ দানার দৈর্ঘ্য মোটামুটি 100\AA হয়। একটা দানার কেন্দ্র থেকে পাশের দানার কেন্দ্রের ব্যবধান 100\AA ।

মাইটোক্লিওড্যার পর্দাগুলি লিপিড ও প্রোটোইন দিয়ে তৈরী। এখানে $65-70$ শতাংশ প্রোটোইন এবং $30-35$ শতাংশ লিপিড থাকে। এই লিপিডের দুই তৃতীয়াংশ বা তারচেয়ে বেশী (90%) হল ফসফেলিপিড (*phospholipid*)। মাইটোক্লিওড্যায় সামান্য লোহা, তামা, গন্ধক ও ভিটামিন পাওয়া যায়। মাইটোক্লিওড্যায় বিভিন্ন রকমের এনজাইম ও কো-

এনজাইম (*co-enzyme*) পাওয়া থায়। Lehninger-এর (1960) অতে প্রত্যেক মাইটোকণ্ড্রিয়ায় 500 থেকে 10,000 এনজাইম থাকে। এগুলি সম্ভবতঃ ক্রিস্টার উপর সমানভাবে ছড়ান থাকে। শ্বাসকাঞ্জের সাথে সংঘাট্ট অনেক এনজাইম মাইটোকণ্ড্রিয়ায় পাওয়া থায় ও এখানে প্রচৰ ATP (*adenosine tri-phosphate*) উৎপন্ন হয়। এই ATP-ই কোষের নানা রকম কাজে প্রয়োজনীয় শক্তি সরবরাহ করে। মাইটোকণ্ড্রিয়ার বাইরের পর্দার দানায় জারণের (*oxidation*) জন্য প্রয়োজনীয় এনজাইমগুলি থাকে। অ্যাডিনোসিন প্রাইফসফাটেস্ (*adenosine tri-phosphatase*) ও ফসফেট সংযুক্তকরণের (*phosphorylation*) এনজাইমগুলি ভিতরের পর্দায় থাকে। সাইট্রিক অ্যাসিড চক্র বা *Krebs cycle*-এর এনজাইমগুলি এবং প্রোটোন ও লিপিড উৎপাদনের জন্য প্রয়োজনীয় এনজাইমগুলি ম্যাট্রিক্সে থাকে। মাইটোকণ্ড্রিয়ায় বিভিন্ন এনজাইমের যথাযথ অবস্থান সজীব কোষে বিভিন্ন রাসায়নিক বিক্রিয়ার (*reaction*) স্থলু সম্পাদনের জন্য প্রয়োজন। ডিম্বাণ্ড ও শুক্রাণ্ড গঠনেও মাইটোকণ্ড্রিয়ার ভূমিকা উল্লেখযোগ্য।



চিত্র ২৮a

মাইটোকণ্ড্রিয়ার একটা অংশ
বড় করে দেখান হয়েছে

চিত্র ২৮b

মাইটোকণ্ড্রিয়ার ভিতরের পর্দা
একটা দানা ('গ্রানিউল') বড় করে
দেখান হয়েছে

উৎপন্নি—

মাইটোকণ্ড্রিয়ার উৎপন্নি সম্বন্ধে ভিন্ন ভিন্ন মতবাদ আছে। প্রধান দুইটা মতবাদ হল—

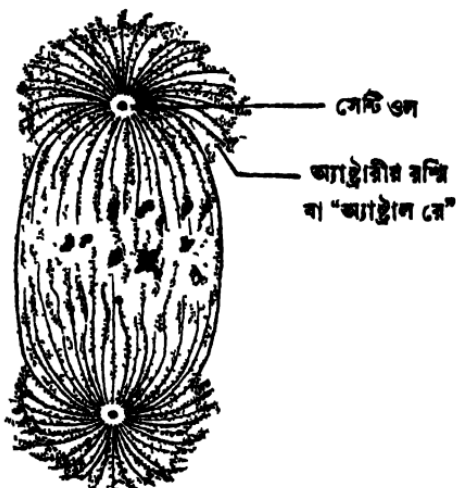
- (1) পুরাতন মাইটোকণ্ড্রিয়ার থেকে উৎপন্নি,
 - (2) কোষের অন্য বস্তু থেকে স্বাধীনভাবে সংস্থিত।
- (1) ইলেকট্রন অগ্রবৰ্ষীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে মাইটোকণ্ড্রিয়ার বিভাগ দেখা গিয়েছে। ন্তৃতন মাইটোকণ্ড্রিয়া পুরাতন মাইটোকণ্ড্রিয়া থেকে মুকুলোগ্রাম (*budding*) বা ফিশন (*fission*) পদ্ধতিতে গঠিত হয়। মাইটোকণ্ড্রিয়া বিভাগের প্রাথমিক অবস্থায় এর ভিতরের বস্তু অভ্যন্তরীণ

পর্দা দিয়ে দৃষ্টি বা তারচেয়ে বেশী অংশে বিভক্ত হয়। কোন কোন বিজ্ঞানীর মতে এইরকম মাইটোকার্ণিয়া দৃষ্টিটা বা তারচেয়ে বেশী মাইটোকার্ণিয়ার ফলে সংগঠিত হয়েছে। যান্ত কোথে অনেক মাইটোকার্ণিয়া পরস্পর ঘূর্ণ অবস্থায় থাকে। ফার্নের কোষেও এইরকমের মাইটোকার্ণিয়া দেখা গিয়েছে। মনে করা হয় ফিশনের প্রাথমিক অবস্থার জন্যই মাইটোকার্ণিয়াগুলি পরস্পর ঘূর্ণ থাকে।

(২) Robertson (1959) বলেন যে কোষের বিভিন্ন পর্দা বা গেম্বেন (যেমন প্লাজমা মেম্ব্রেন) থেকে গুরুলোম্বগম পদ্ধতিতে মাইটোকার্ণিয়া তৈরী হয়। সী আর্চনের (*sea urchin*) ডিম্বাণুকে সেন্ট্রিফিউজ (*centrifuge*) করে প্রথম মাইটোকার্ণিয়া শূন্য করা হয়। পরে দেখা গিয়েছে যে ঐ ডিম্বাণুর সাইটোপ্লাজমে মাইটোকার্ণিয়া তৈরী হয়েছে (Nevicoff, 1961)। কিন্তু অন্যান্য বিজ্ঞানীরা মনে করেন যে সেন্ট্রিফিউজ করে সাইটোপ্লাজমকে মাইটোকার্ণিয়া ঘূর্ণ করা যায় না।

সেন্ট্রোসোম (*centrosome*)

অনেক প্রাণী ও কোন কোন নিম্নশ্রেণীর উদ্ভিদে (ছত্রাক ও শৈবাল) নিউক্লৌয়াসের ঠিক বাইবে সাইটোপ্লাজমে সেন্ট্রোসোম দেখা যায়। সেন্ট্রোসোম অগুল স্বচ্ছ থাকে এবং স্বচ্ছ স্থানের কেন্দ্রে একটা ছোট গাঢ় বর্ণ্য দানা থাকে (চিত্র ২৪)। এই দানাকে সেন্ট্রিওল (*centriole*)



চিত্র ২৪
দৃষ্টি মেরুতে দৃষ্টিটা সেন্ট্রোসোম দেখা যাচ্ছে

এবং স্বচ্ছ পদার্থকে সেন্ট্রোসিফ্যার (*centrosphere*) বলে। তবে সব সময় সেন্ট্রোসোমে সেল্ফিওল থাকে না। কোষ বিভাগের আগেই সাধারণতঃ সেন্ট্রোসোমটা বিভক্ত হয়ে নিউক্লীয়াসের দুই মেরুতে অবস্থান করে ও কিপিন্ডফ গঠনে সাহায্য করে। কোষ বিভাগের কোন কোন অবস্থায় সেন্ট্রোসোম থেকে কতকগুলি রশ্মি চারিদিকে ছড়িয়ে পড়ে এবং এদের *astral ray* বা আক্ষারীয় রশ্মি (চিত্র 28) বলে। ফ্ল্যাজেলা উৎপাদনে সেন্ট্রোসোমের ভূমিকা উল্লেখযোগ্য। কিছু প্রাচীন মস, ফার্ন, *Cycas*, *Ginkgo* ইত্যাদিতে পৃথু গ্যামেট উৎপাদনের সময় সেন্ট্রোসোম দেখা যায়। এবং কোষ বিভাগের পরে এরা অদৃশ্য হয়ে যায়।

রাইবোসোম (*ribosome*)

সাইটোপ্লাজমে কতকগুলি ছোট ছোট দানার মত বস্তুর মধ্যে প্রচুর RNA পাওয়া যায়। এইসব বস্তুকে Robert (1958) রাইবোসোম নামে অভিহিত করেছিলেন। 1955 খ্রিস্টাব্দে Palade রাইবোসোম দেখেছিলেন। এরও আগে 1941 খ্রিস্টাব্দে Claude এইসব বস্তুকে মাইক্রোসোম (*microsome*) নাম দিয়েছিলেন। বিভিন্ন গবেষণা থেকে জানা যায় যে রাইবোসোম এশেডপ্লাজমিক রেটিকুলামেরই অংশ।

ব্যাকটেরিয়া, ইঞ্ট (yeast), উদ্বিদের ভাজক কলায় (*meristematic tissue*), মায়া কোষে এবং যকুতের কোষে রাইবোসোম দেখা যায়। এছাড়া অন্যান্য কোষেও রাইবোসোম থাকে বিভিন্ন কোষে রাইবোসোমের গঠন ও আয়তন মোটামুটি এক। সাধারণতঃ রাইবোসোম গোল কিম্বা উভয়-প্রান্ত একটু চাপা হয়। এদের ব্যাস 100—230 \AA ।

ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে দেখা গিয়েছে যে প্রত্যেক রাইবো-সোমে দুইটা অংশ (*subunit* বা উপএকক) থাকে। একটা অংশ বড় ও অনাটা ছোট (চিত্র 29a)। *Escherichia coli*-তে বড় অংশটা পেয়ালাব বা গম্বুজের আকৃতির, ছোট অংশটা টুঁপির মত ও বড় অংশটার সোজা দিকে আটকান থাকে। উচ্চতর উদ্বিদ ও প্রাণীতে এশেডপ্লাজমিক রেটিকুলামের সাথে রাইবোসোমের বড় অংশটা সংযুক্ত থাকে।

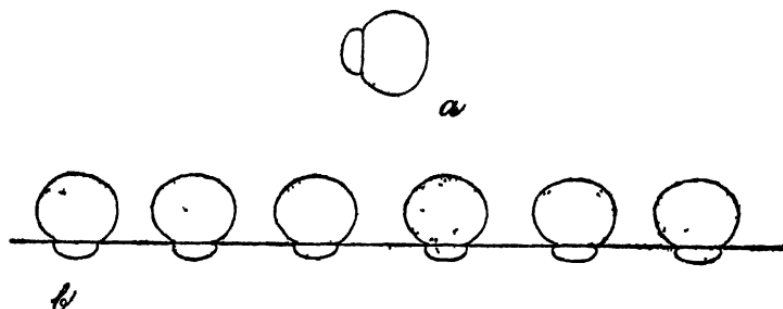
অ্যালট্রা-সেন্ট্রিফিউজ (*ultra-centrifuge*) করে দেখা গিয়েছে যে বিভিন্ন রাইবোসোম বা রাইবোসোমের অংশ ভিন্ন ভিন্ন হারে থিসিটনে (*sedimentation rate*) পড়ে। এর উপর ভিত্তি করে রাইবোসোম গুলিকে দুইটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়েছে। (a) ব্যাকটেরিয়ার রাইবো-

সোমের খিতানর গুণাঙ্ক (*sedimentation coefficient*) 70 S ($S = Svedberg$ একক)। এদের আনর্বিক ওজন সাধারণতঃ 2.7×10^6 হয়। (b) ইউক্যারিওট কোষের রাইবোসোমের খিতানর গুণাঙ্ক 80 S এবং এদের আনর্বিক ওজন মোটামুটি 4×10^6 ।

রাইবোসোমের অংশগুলি ম্যাগনেসিয়ামের মাধ্যমে ঘূর্ণ থাকে। ম্যাগনেসিয়ামের অনুপস্থিতিতে রাইবোসোমের বড় অংশটা আরো ছোট ছোট অংশে বিভক্ত হয়ে যায়। যেমন, 70 S রাইবোসোম 50 S ও 30 S উপএককে (*subunit*) আলাদা হয়ে যায়। 80 S রাইবোসোম 60 S ও 40 S উপএককে বিভক্ত হয়। এইসব 50 S, 60 S ইত্যাদি উপএককগুলিও আরো ছোট ছোট অংশে বিভক্ত হতে পারে। রাইবোসোমের এইসব ছোট ছোট অংশগুলি প্রোটোন উৎপাদন করতে পারে না। কেবল 70 S ও 80 S রাইবোসোম প্রোটোন উৎপাদনে সক্ষম।

যেসব রাইবোসোম কোন পর্দার সাথে ঘূর্ণ থাকে সেগুলি কোন পর্দার সাথে ঘূর্ণ নয় এমন রাইবোসোমের চেয়ে প্রোটোন উৎপাদনের ক্ষেত্রে অনেক সঁক্রিয়।

অনেক সময় কতকগুলি রাইবোসোম একসাথে থাকে, এদের পলিসোম (*polysome*) বা পলিরাইবোসোম (*polyribosome*) বলা হয় (চিত্র 29b)।



চিত্র 29

রাইবোসোম।

- দুইটা অংশ দিয়ে গঠিত একটা রাইবোসোম
- পলিরাইবোসোম

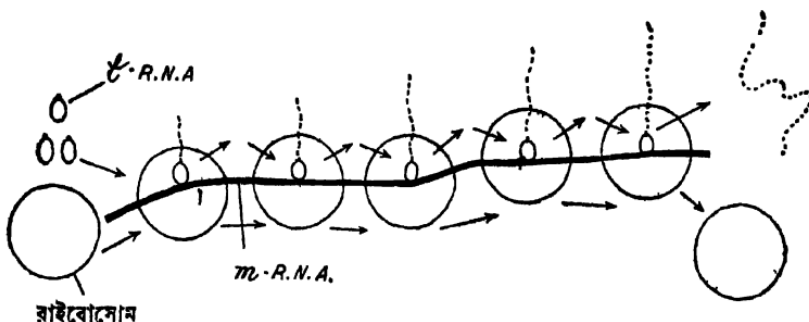
এই রাইবোসোমগুলি থেকে স্ক্রিন (10—15 Å) RNA স্তুর্ত দিয়ে ঘূর্ণ থাকে। পলিরাইবোসোমের রাইবোসোম অংশগুলি একসাথে কাজ করে। প্রজাতির উপর নির্ভর করে পলিরাইবোসোমে রাইবোসোমের সংখ্যা

বিভিন্ন হয়। কোন কোনটায় তিনটা আবার কোনটায় সতরটা পর্যন্ত রাইবোসোম থাকে। একটা রাইবোসোম থেকে অন্য রাইবোসোমের দূরত্ব ৫০—১৫০ \AA হয়।

রাইবোসোমে ৬০ শতাংশ RNA এবং ৪০ শতাংশ প্রোটীন থাকে। ইন্দুরের যকৃতের (*liver*) রাইবোসোমে ম্যাগনেসিয়াম পাওয়া গিয়েছে। এছাড়া সামান্য পরিমাণ ক্রোমিয়াম (*chromium*), ম্যাঞ্জানিজ (*manganese*) নিকেল (*nickel*), লোহা, ক্যাল্চিয়ামও (*calcium*) রাইবোসোমে থাকতে পারে।

বিভিন্ন বিজ্ঞানীগণ নিউক্লীওলাস ও রাইবোসোমের মধ্যে একটা সম্পর্ক লক্ষ্য করেছেন। জৈব রাসায়নিক পরিকল্পনা ও অন্যান্য গবেষণা থেকে বোঝা যায় যে রাইবোসোম গঠনের জন্য নিউক্লীওলাসের একান্ত প্রয়োজন।

১৯৬২ খ্রিস্টাব্দে Rich ও Warner-এর গবেষণা থেকে প্রোটীন উৎপাদনে পলিরাইবোসোমের গুরুত্ব উপলক্ষ্য করা গিয়েছে। রাইবোসোম অপ্পলেই প্রোটীন তৈরী হয়। বার্তাবহ (*massenger*) আর.এন.এ. ডি.এন.এ.র প্রোটীন উৎপাদনের বার্তা সাইটোপ্লাজমে নিয়ে আসে। Rich-এর (1963) মতে একটা রাইবোসোমকে যদি কোন m-RNA-র এই বার্তা জানতে হয় তবে ঐ রাইবোসোমকে m-RNA স্টের একপ্রাপ্ত থেকে অন্য প্রাপ্তে যেতে হবে। রাইবোসোম যখন m-RNA-র একপ্রাপ্ত থেকে চলতে থাকে তখন এটা নির্দেশ অন্তরে একটার পর একটা অ্যামিনো অ্যাসিড ঘূর্ণ করে পলিপেপ্টাইড চেন (*polypeptide chain*) গঠন করে (চিত্র 30)। t-RNA (মেসেজার আর. এন. এ) স্টের সব নির্দিষ্ট স্থানে t-RNA নির্বাচিত অ্যামিনো অ্যাসিডকে নিয়ে আসে। এইভাবে যখন পলিপেপ্টাইড চেন অর্থাৎ প্রোটীন অণুর গঠন সম্পূর্ণ হয়ে যায় তখন রাইবোসোম এ

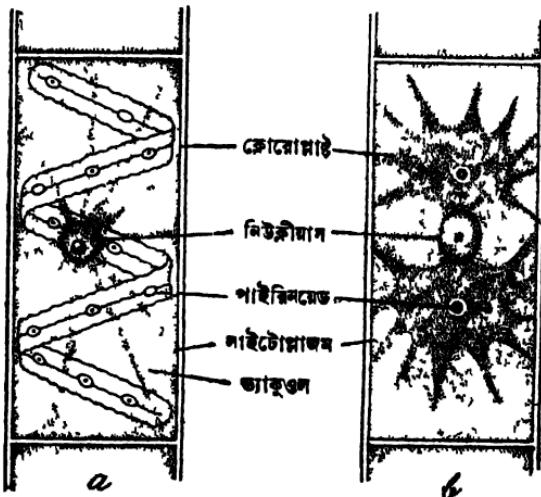


চিত্র ৩০
প্রোটীন উৎপাদনে রাইবোসোমের ভূমিকা

ପଲିପେପଟୋଇଡ ଚେନକେ ମୁଣ୍ଡ କରେ ଦେଇ ଏବଂ ନିଜେও ଏହି m-RNA ସ୍ତର ଥେକେ ବିଚାରିତ ହେଁ ଯାଏ । ଠିକ ଏହି ସମୟ ଆରେକଟା ରାଇବୋସୋମ m-RNA-ର ଅନ୍ୟ ପ୍ରାପ୍ତ ଯୁକ୍ତ ହେଁ ନ୍ତନ ପଲିପେପଟୋଇଡ ଚେନ ବା ପ୍ରୋଟୀନ ଅଣ୍ଟ ଗଠନ କରାତେ ଆରାତ କରେ । ଏକଟା m-RNA-ର ସାଥେ 1—20ଟା ରାଇବୋସୋମ ଯୁକ୍ତ ଥାକିଲେ ପାବେ । ଏହିସବ ରାଇବୋସୋମ m-RNA-ର ଏକପ୍ରାପ୍ତ ଥେକେ ଅନ୍ୟ ପ୍ରାପ୍ତ ଯାବାର ସମୟ ପ୍ରତ୍ୟେକେ ଏକଟା କରେ ପ୍ରୋଟୀନ ଅଣ୍ଟ ଗଠନ କରେ । ବ୍ୟାକଟିରିଆର୍ ରାଇବୋସୋମେର ଏକଟା ପ୍ରୋଟୀନ ଅଣ୍ଟ ତୈରୀ କରାତେ ମାତ୍ର 10 ସେକେଣ୍ଡ ସମୟ ଲାଗେ ।

ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ (Plastid)

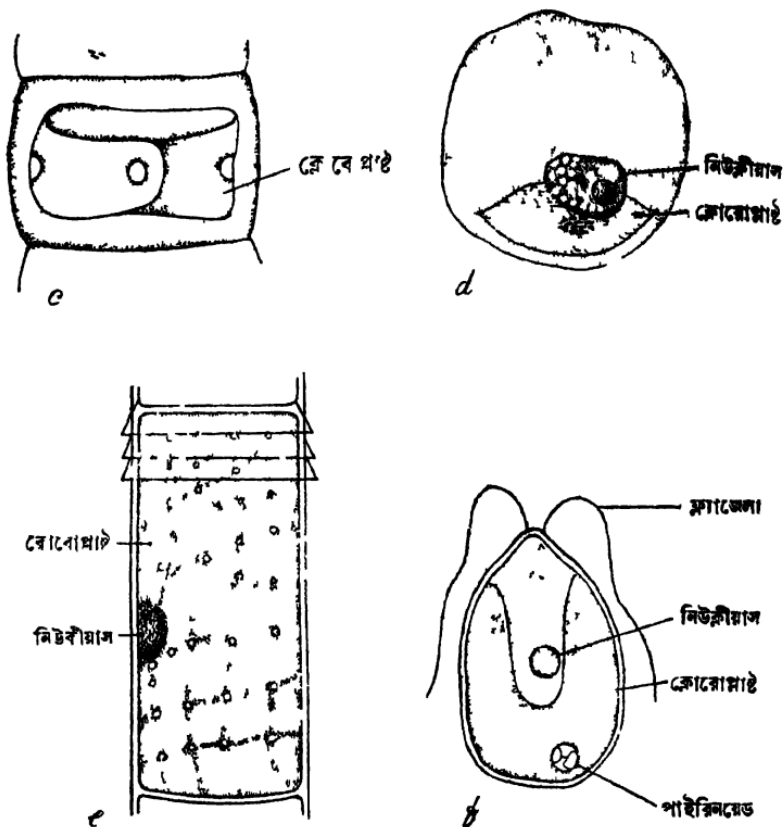
ଉତ୍କଳ କୋମେର ସାଇଟୋପ୍ଲାଜମେ ବିଭିନ୍ନ ଧରଣେର ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ ଦେଖା ଯାଏ । ତବେ କିଛି ନିମ୍ନଶ୍ରେଣୀର ଉତ୍କଳଦେ (ସେମନ ଛତ୍ରାକ, ବ୍ୟାକଟିରିଆ ଇତ୍ୟାଦି) ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ ଥାକେ ନା । ପ୍ରାଣୀତେ ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ ପାଓଯା ଯାଏ ନା । ତବେ ଏକକୋଷୀ ଜୀବ



ଚିତ୍ର 31a-b

ବିଭିନ୍ନ ବକମେବ କ୍ଲେବୋପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ । a-Spirogyra-ଏ ଫିତାକୃତିର,
b-Zygnema-ଏ ତାରକାକୃତିର

Euglena-ଏ ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ ଥାକେ । ଏକଇ ପ୍ରଜାତିର ବିଭିନ୍ନ ରକମେର କୋଷେ ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡେର ଆକାର ଆରାତନ ଏବଂ ଶ୍ରେଣୀର ତାରତମ୍ୟ ହୁଏ । ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡେର ଆକାର ବିଭିନ୍ନ ଧରଣେର ହୁଏ, ସେମନ—ଗୋଲ, ଡିମ୍ବାକୃତିର, ଫିତାକୃତିର, ଚାର୍କାକୃତିର ମତ, ଜାଲିକାକାର, ପେଯାଲାର ମତ (ଚିତ୍ର 31a-f) ଇତ୍ୟାଦି । ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡେର ବ୍ୟାସ 4—10 μ ଓ ଲ୍ଲାଟା 1—3 μ ହେଁ ଥାକେ । କୌନ ଜୀବେର ସବ ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡ଼କେ ଏକମାତ୍ର ପ୍ଲାଷ୍ଟିଡୋମ (plastidome) ବଲେ ।



চিত্র 31c-f

বিভিন্ন ধরণের ক্লোরোপ্লাষ্ট c—*Ulothrix* এ বলঘাকাৰ, d—*Anthoceros* এ চিপাণ্ডিল আকাৰেৰ, e—*Oedogonium* এ জালিকাকাৰ, f—*Chlamydomonas* এ পেয়ালাৰ আকৃতিব

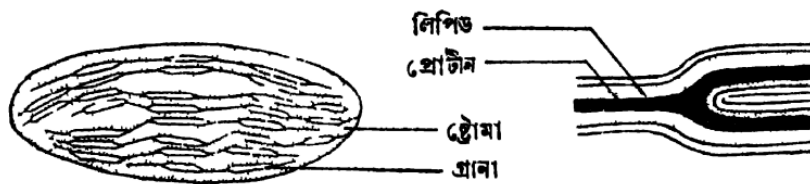
পার্শ্বটুকে প্ৰধানতঃ তিনটা শ্ৰেণীতে ভাগ কৰা হৈ। এই শ্ৰেণীগুলি
হল—

- (a) বৰ্ণহীন লিউকোপ্লাষ্ট
- (b) সবুজ ক্লোরোপ্লাষ্ট
- (c) সবুজ ছাড়া অন্যান্য বৰ্ণযুক্ত ক্লোরোপ্লাষ্ট

এইসব বিভিন্ন বকমেৰ প্লাণ্টডেৰ মধ্যে একটা সম্পর্ক আছে। এক-শ্ৰেণীৰ প্লাণ্টড পৰিবৰ্ত্তত হয়ে অন্য শ্ৰেণীৰ প্লাণ্টড তৈৰী কৰতে
পাৰে। লিউকোপ্লাষ্ট থেকে ক্লোরোপ্লাষ্ট বা ক্লোরোপ্লাষ্ট ও ক্লোরো-

ପ୍ଲାଷ୍ଟ ଥେକେ କ୍ଲୋରୋପ୍ଲାଷ୍ଟେର ସ୍ତର ହତେ ପାରେ ।

ଏକଟା ପରିଗତ କ୍ଲୋରୋପ୍ଲାଷ୍ଟଟିଡେ ତିନଟା ଅଂଶ ଥାକେ । ଏଇ ଅଂଶଗୁର୍ବଳ ହଛେ—
(1) ସୀମାନା ନିର୍ଦେଶକାରୀ ପର୍ଦ୍ଦା (membrane), (2) ସ୍ଟ୍ରୋମା (stroma),
(3) ଗ୍ରାନା (grana) (ଚିତ୍ର 32) ।



ଚିତ୍ର 32

କ୍ଲୋରୋପ୍ଲାଷ୍ଟେର ମଧ୍ୟନ୍ତରୀଣ ଗଠନ, ଗ୍ରାନା ଓ ଇନ୍ଟାରଗ୍ରାନାର ଅଂଶ
ବଡ଼ କରେ ଦେଖାନ ହେଁବେ

(1) ସୀମାନା ନିର୍ଦେଶକାରୀ ଘେରେନ ଦ୍ୱୀଟା ସ୍ତରବ୍ୟକ୍ତ ହୟ । ପ୍ରତ୍ୟେକଟା
ଲୋ 40—60 Å ଚାପ୍ରାତା । ଏହି ପର୍ଦ୍ଦା ପ୍ଲାଷ୍ଟଟିଡେ ବିଭିନ୍ନ ପଦାର୍ଥର ପ୍ରବେଶ ଓ
ନିର୍ଗମନ ନିୟନ୍ତ୍ରଣ କରେ ।

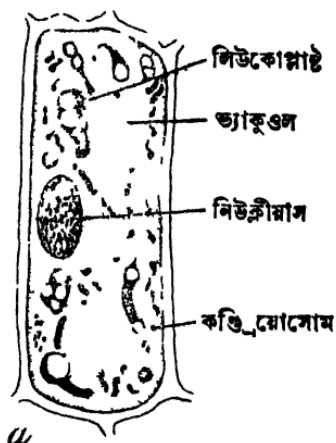
(2) ସ୍ଟ୍ରୋମା—ପ୍ରାଚୀରେର ଭିତରେ ଏହି ସବୁ ଅଂଶ ଲାଇପୋପ୍ରୋଟାଇନ ଦିଯେ
ତୈରୀ । ସ୍ଟ୍ରୋମା କିଛି ଏନଜାଇମ ଥାକେ ।

(3) ଗ୍ରାନା—ଗ୍ରାନା ଚାପ୍ଟା ଚାର୍କଟିର ଆକାରେର । ଏଗ୍ରାଲ ଏକଟାର ଉପର
ଆରେକଟା ପରପର ସାଜାନ ଥାକେ । ଗ୍ରାନାର ଆୟତନ $0.3-1.7\mu$ । ଏକଟା
ପ୍ଲାଷ୍ଟଟିଡେ 1—60 ବା ତାରଚେଯେ ବେଶୀ ସଂଖ୍ୟକ ଗ୍ରାନା ଥାକେ । ପ୍ରତ୍ୟେକ ଗ୍ରାନାଯେ
ଦ୍ୱୀଟା ଘେରେନ ବା ଲ୍ୟାମେଲା (lamella) ଥାକେ । ପ୍ରତ୍ୟେକ ଲ୍ୟାମେଲା $30-35\text{ }\text{\AA}$ ଲ୍ଲକ୍ଷ । ଦ୍ୱୀଟା ଲ୍ୟାମେଲାର ମଧ୍ୟେ ବାବଧାନ $65-70\text{ }\text{\AA}$ । ଲ୍ୟାମେଲାଯେ
45% ପ୍ରୋଟାଇନ ଓ 55% ଲିପିଡ ପାଓଯା ଯାଇ (ଚିତ୍ର 32) । ଏକଟା ଗ୍ରାନା
ଅନ୍ୟ ଗ୍ରାନାର ସାଥେ ଲ୍ୟାମେଲା ଦିଯେ ସ୍ତର ଥାକେ । ଲ୍ୟାମେଲା ସ୍ଟ୍ରୋମାଯେ ବିସ୍ତରିତ
ଥାକେ (ସ୍ଟ୍ରୋମା ଲ୍ୟାମେଲା) । ସାମ୍ପରିକ ଗବେଷଣା ଥେକେ ଜାନା ଯାଇ ଯେ ଗ୍ରାନାର
ଲ୍ୟାମେଲାର ଭିତରେ କିଛି ଦାନା ଆଛେ । ଏହି ଦାନାଗୁର୍ବଳକେ Park
(1963) କୁର୍ଯ୍ୟାନ୍ତୋସୋମ (quantosome) ନାମ ଦିଯ଼େଛେ । ଏଗ୍ରାଲ 185 Å
ଲ୍ଲକ୍ଷ, 155 Å ଚାପ୍ରାତା ଏବଂ 100 Å ଲ୍ଲକ୍ଷ ।

ବିଭିନ୍ନ ଧରଣେର ପ୍ଲାଷ୍ଟଟିଡେର ସଂକଷିପ୍ତ ବିବରଣ ଦେଓଯା ହାଲ—

(a) লিউকোপ্লাষ্ট (*leucoplast*)

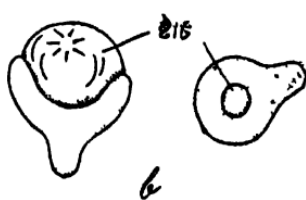
লিউকোপ্লাষ্ট বর্ণহীন ও স্বচ্ছ। যেসব কোষ স্থর্যালোক পায় না সেই-থানে লিউকোপ্লাষ্ট দেখা যায়। ভ্রগ কোষে (*embryonic cell*), জনন কোষে, ভাজক (*meristematic*) কোষে এবং অপরিণত কোষে লিউকোপ্লাষ্ট পাওয়া যায়। লিউকোপ্লাষ্ট গোল, লম্বাটে বা অনিয়মিত আকারের হয় (চিত্র 33a)। এখানে কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও মেহ জাতীয়



চিত্র 33a

রাই-এ লিউকোপ্লাষ্ট

পদার্থ' (*fat*) সংশ্লিষ্ট হয়। আলুর যেসব লিউকোপ্লাষ্ট হেঝোজ শক্র'রাকে ষাঠে' পরিবর্ত্ত করে তাদের অ্যামাইলোপ্লাষ্ট (*amyloplast*) বলে (চিত্র 33b)। যেসব লিউকোপ্লাষ্ট মেহ জাতীয় পদার্থ' সংশ্লিষ্ট করে তাদের



চিত্র 33b

অ্যামাইলোপ্লাষ্ট

ইলিওপ্লাষ্ট (elioplast) বলে। যেসব লিউকোপ্লাষ্ট প্রোটীন সংয় করতে পারে তাদের অ্যালুরোন দানা (aleurone grain) বলা হয়।

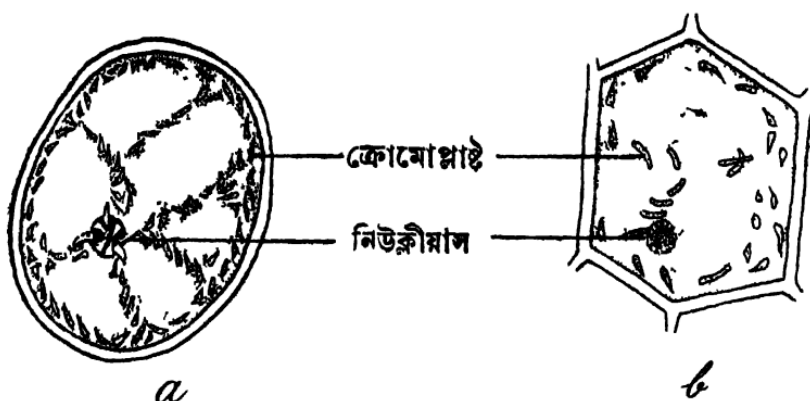
(b) ক্লোরোপ্লাষ্ট (chloroplast)

ক্লোরোপ্লাষ্টের উপর্যুক্ততে উন্নিদে সালোকসংশ্লেষ (photosynthesis) হয়। গাছের যেসব অংশে স্বর্বের আলো পড়ে সেখানে ক্লোরোপ্লাষ্ট দেখা যায়। ক্লোরোপ্লাষ্টের আকৃতি বিভিন্ন রকমের হয় (চিত্র 31a-f)। ক্লোরোপ্লাষ্টে যেসব বর্ণ থাকে সেগুলি হল— ক্লোরোফিল (chlorophyll) 'a', ক্লোরোফিল 'b', ক্যারোটিন (carotene) এবং জ্যাথেরোফিল (xanthophyll)। এই বর্ণগুলি গ্রানাইল গ্রানাইল বর্ণহীন স্ট্রামার মধ্যে অবস্থৃত। কোন কোন উন্নিদের ক্লোরোপ্লাষ্টে পাইরিনয়েড (pyrenoid) থাকে। পাইরিনয়েডগুলি প্রোটীন দিয়ে তৈরী ও সাধারণতঃ এর চারিদিকে ষটচের স্তর থাকে। ক্লোরোপ্লাষ্টে গ্রানাইল সংখ্যা দশ থেকে কয়েকশ' পর্যন্ত হয়। গ্রানাইল প্রোটীন ও লিপিড ছাড়া বিভিন্ন অজৈব পদার্থ যেমন ক্যালসিয়াম, লোহা, তামা ও দস্তা থাকতে পারে। ক্লোরোপ্লাষ্টে সাধারণতঃ 50 শতাংশ জল, 25 শতাংশ প্রোটীন, 15 শতাংশ লিপিড এবং 10 শতাংশ বর্ণ বা রঙ (pigment) থাকে। বিভিন্ন কোষে ক্লোরোপ্লাষ্টের সংখ্যা তারতম্য হয়। কোন কোন উন্নিদে—যেমন *Zygnema*-তে প্রতি কোষে দুইটা ক্লোরোপ্লাষ্ট থাকে। *Chlomydomonas*, *Ulothrix* ও অন্যান্য কোন কোন উন্নিদে একটা কোষে একটা মাত্র ক্লোরোপ্লাষ্ট থাকে। *Recinthus communis*-এর একটা কোষে 400,000 পর্যন্ত ক্লোরোপ্লাষ্ট থাকে।

(c) ক্রোমোপ্লাষ্ট (chromoplast)—সবচুল ছাড়া অন্য বর্ণযুক্ত প্লাষ্টিডকে ক্রোমোপ্লাষ্ট বলে। এখানে ক্যারোটিন, জ্যাথেরোফিল ও অন্যান্য বর্ণ থাকে। এদের বর্ণ হলুদ বা লাল হয়। ফল, ফুলে ক্রোমোপ্লাষ্ট দেখা যায়। তবে মাটোর নৌচের বিশেষ ভাস্তুর মূল গাজরেও ক্রোমোপ্লাষ্ট পাওয়া গিয়েছে। ক্রোমোপ্লাষ্টের কোন নির্দিষ্ট আকৃতি নাই। এরা লম্বাটে, স্বচ্যাকার, খণ্ডিত বা কোণযুক্ত হয় (চিত্র 34a, b)। ক্রোমোপ্লাষ্টের বিভিন্ন বর্ণ স্ট্রামার মধ্যে ছড়ান থাকে। বাদামী শৈবালের রঙ ফিউকোজ্যান্থিনের (*fucoxanthine*) জন্য, লাল শৈবালের রঙ ফাইকোএরিথ্রিনের (*phycoerythrin*) জন্য এবং টমেটোর লাল রঙ লাইকোপেনের (*lycopene*) জন্য হয়ে থাকে।

উৎপন্নি—

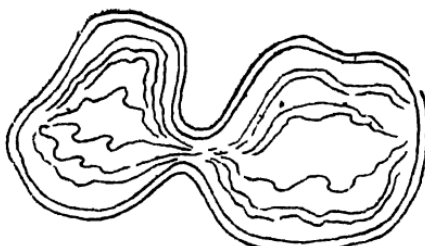
প্রোপ্লাষ্টিডের (*proplastid*) বিভাগের ফলে প্লাষ্টিড তৈরী হয়। আর্দি



চিত্র 34

ক্লোমোপ্লাষ্ট। a-টেমেটোর কোষে, b-গাজরের কোষে

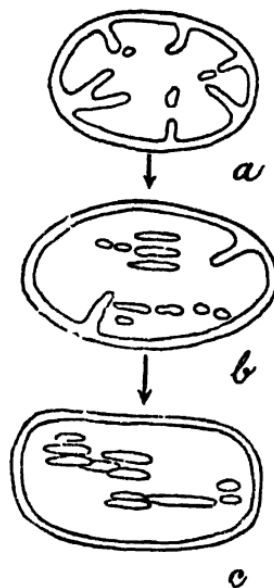
প্লাষ্টড বা প্রোপ্লাষ্টড খূব ছোট ছোট গোল কিম্বা লম্বাটে। কান্ডের অগ্রভাগ ও পাতার কোষ বিভাগের সময় প্রোপ্লাষ্টডও বিভক্ত হয়ে সংখ্যা বৃদ্ধি করে। যখন কাণ্ড ও পাতার কোষগুলি পরিণত হতে থাকে তখন ঐ সব প্রোপ্লাষ্টড বড় হয় ও পরে ক্লোরোপ্লাষ্টে রূপান্তরিত হয়। মূলেও একই ভাবে ভাজক কোষের বিভাগ ও বৃদ্ধির সময় প্রোপ্লাষ্টডও বিভক্ত হয় ও পরে ঐসব প্রোপ্লাষ্টড পরিণত হয়ে লিউকোপ্লাষ্ট তৈরী করে। সবসময় কোষ বিভাগের সাথে সাথে প্রোপ্লাষ্টডের বিভাগ হয় না। তবে কোন কোন উষ্ঠিদে ঘেমন *Anthoceros*, *Zygnema*-এ কোষ বিভাগের আগে কিম্বা সাথে সাথে নিয়মিতভাবে প্লাষ্টডের বিভাগ হয়। ক্লোরোপ্লাষ্ট বা লিউকোপ্লাষ্ট থেকে নানা পরিবর্তনের পর ক্লোরোপ্লাষ্ট তৈরী হয়। শৈবালে ও অন্যান্য নিম্ন শ্রেণীর উষ্ঠিদে প্লাষ্টডের বিভাগের সময় প্লাষ্টডের ভিতরের পর্দাটা ভাঁজ হয়ে থায় পরে ঐ জায়গায় বাইবের পর্দাটা সঙ্কুচিত হতে থাকে যতক্ষণ না ঐ প্লাষ্টডটা দ্রুইটা অংশে বিভক্ত হচ্ছে (চিত্র 35)।



চিত্র 35
প্লাষ্টডের বিভাগ

এইভাবে স্কিট প্লাষ্টিড দুইটা সমান কিম্বা অসমান হয়।

উচ্চ শ্রেণীর উক্তিদের প্লাষ্টিডের স্কিট সূর্যের আলো দিয়ে প্রভাবিত হয়। প্রোপ্লাষ্টিডের ভিতরের পর্দাটা ভিতরের দিকে চুকে অনেক জায়গায়



চিত্র 36
প্লাষ্টিডের উৎপত্তি

ছোট ছোট ভেসিকেল (*vescicle*) তৈরী করে। এই ছোট ছোট অংশ-গুলি পরে আলাদা হয়ে যায় ও পরিণত প্লাষ্টিডের ল্যামেলার স্কিট করে (চিত্র 36)। কোন কোন ক্ষেত্রে ক্লোরোফিলের পার্থক্য মেন্ডেলীয় সূত্র (*Mendel's law*) অনুসারী আচরণ করে। এখানে অনেক সময় অপরিবর্তনশীল মিউটেশন (*mutation*) হয় এজন্য এদের প্লাষ্টোজীন (*plastogene*) বলা হয়ে থাকে।

নিউক্লীয়াস (*Nucleus*)

সব উক্তিদের কোষেই নিউক্লীয়াস থাকে। তবে নীলাভ সবুজ শৈবাল (*blue green algae*) ও ব্যাকটেরিয়ার স্কিটিত নিউক্লীয়াস থাকে না, কিন্তু নিউক্লীও পদাথ' থাকে। পরিণত সীভ টিউবে (*seive tube*) ও স্তন্যপায়ী (*mammal*) প্রাণীর রক্তের পরিণত লোহিত কণিকায়

নিউক্লীয়াস থাকে না। নিউক্লীয়াসবিহীন কোষ বেশী দিন বাঁচতে পারে না। কোষের বিভাগ, বৃক্ষি ও জনন সব কিছুতেই নিউক্লীয়াসের প্রয়োজন অন্যবীকার্য।

নিউক্লীয়াস সাধারণতঃ গোল বা ডিম্বাকার হয়। তবে কোন কোন ক্ষেত্রে অঙ্কচন্দ্রাকার, ডাম্বেলাকার, চ্যাপটা, শাখাযন্ত্র, বা অনিয়মিত আকারের নিউক্লীয়াস দেখা যায়।

বেসিক স্টেইন (*basic stain*) বা ক্ষারীয় রঞ্জক পদার্থ দিয়ে নিউক্লীয়াসকে রঙ করা যায়। অর্সিন (*orcain*), কার্নিন (*carnine*), ক্রিস্টাল ভায়ালেট (*crystal violet*), হেমাটোক্সিলিন (*hematoxylin*), মিথাইল গ্রিন (*methyl green*), বেসিক ফুকসিন (*basic fuchsin*) ইত্যাদি রঙ নিউক্লীয়াসকে রঞ্জিত করার জন্য ব্যবহার করা হয়ে থাকে।

বিভিন্ন কোষে নিউক্লীয়াসের আয়তনের তারতম্য হয়। সাধারণতঃ এব আয়তন 10μ থেকে 15μ পর্যন্ত হয়। তবে কিছু কোষে 1μ ব্যাসযন্ত্র নিউক্লীয়াস পাওয়া গিয়েছে। কোন কোন ব্যক্তিবৈজ্ঞানিক উন্নিদের (*gymnosperm*) ডিম্বাণুর নিউক্লীয়াস 600μ ব্যাসযন্ত্র হয়।

1895 খ্রিষ্টাব্দে Bovari বলেছিলেন যে ক্রোমোসোমের সংখ্যার উপর নিউক্লীয়াসের আয়তন নির্ভর করে। কিন্তু Gates-এর (1909) গত সব সময় নিউক্লীয়াসের আয়তন ক্রোমোসোমের সংখ্যার উপর নির্ভরশীল নয়। প্রত্যেক কোষের নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের আয়তনের একটা নির্দিষ্ট অনুপাত থাকে এবং এই অনুপাতকে নিউক্লীয়-সাইটোপ্লাজমীয় অনুপাত (*nucleo-cytoplasmic ratio*) বা ক্যারিওপ্লাজমীয় অনুপাত (*karyoplasmic ratio*) বলে। এই অনুপাতকে Hartwig-এর (1960) নিউক্লীও সাইটোপ্লাজমীয় ইনডেক্স (*nucleo-cytoplasmic index*) বা N.P. দিয়ে প্রকাশ করা হয়।

$$NP = \frac{V_n}{V_c - V_n}$$

V_n = নিউক্লীয়াসের আয়তন

V_c = সাইটোপ্লাজমের আয়তন

অপরিবর্ণিত কোষে নিউক্লীয়াসটা কোষের মাঝখানে থাকে কিন্তু পরিবর্ণিত কোষে ভ্যাকুওলের উপস্থিতির জন্য নিউক্লীয়াসটা পরিধির দিকে সরে যায়। তবে সব অবস্থাতেই নিউক্লীয়াসের চারিদিকে সাইটোপ্লাজম থাকে।

সাধারণতঃ প্রত্যেক কোষে একটা নিউক্লীয়াস থাকে এবং এইসব কোষকে এক নিউক্লীয়াসযুক্ত (*uninucleate*) কোষ বলে। যেসব কোষে দ্বিটা করে নিউক্লীয়াস থাকে তাদের দ্বি-নিউক্লীয়াসযুক্ত (*binucleate*) কোষ বলে। যেসব কোষে দ্বিটার চেয়ে বেশী সংখ্যাক নিউক্লীয়াস থাকে সেসব কোষকে বহু-নিউক্লীয়াসযুক্ত (*multinucleate*) কোষ বলে। *Vaucheria* ও অন্যান্য *Siphonales* বর্গের (order) সবুজ শৈবাল এবং ফাইকোমাইসিটিস্ (*Phycomycetes*) শ্রেণীর ছত্রাকের দেহে কোন মধ্যপদ্ধা থাকে না। এইরকম দেহকে সিনোসাইট (*coenocyte*) বলে এবং এখানে অসংখ্য নিউক্লীয়াস থাকে। উচ্চশ্রেণীর উচ্চদের কোন কোন কোষে বহু নিউক্লীয়াসযুক্ত অবস্থা দেখা যায়। এই অবস্থা সাইটোপ্লাজমের বিভাগ ছাড়া বারবার নিউক্লীয়াসের বিভাগের ফলে কিম্বা দ্বিটা কোষের মাঝের প্রাচীর নষ্ট হওয়ার ফলে সৃষ্টি হয়।

নিউক্লীয়াসের রাসায়নিক গঠন

নিউক্লীয়াসে যেসব রাসায়নিক বস্তু পাওয়া যায় সেগুলি হ'ল—

(a) প্রোটীন

- (i) ক্ষারীয় বা বেসিক প্রোটীন (*basic protein*)—হিস্টোন (*histone*), প্রোটামাইন (*protamine*) ইত্যাদি
- (ii) অস্ত্রধর্মযুক্ত বা অবশিষ্ট প্রোটীন (*acidic বা residual protein*)

(b) নিউক্লীক অ্যাসিড (*nucleic acid*)

- (i) ডি. এন. এ. (DNA), (ii) আর. এন. এ. (RNA)

(c) লিপিড

(d) অজেব পদার্থ

(a) প্রোটীন—ক্রোমোসোমে, নিউক্লীওলাসে, নিউক্লীও রসে সব জায়গাতেই প্রোটীন থাকে। এখানে বিভিন্ন রকমের প্রোটীন পাওয়া যায়।

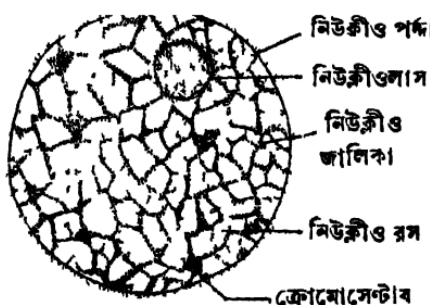
(b) নিউক্লীক অ্যাসিড—নিউক্লীয়াসের শুল্ক ওজনের 15—30 শতাংশ হল নিউক্লীক অ্যাসিড। আর. এন. এ.র পরিমাণ নিউক্লীয়াসের শুল্ক ওজনের 1—2 শতাংশ এবং এটা প্রধানতঃ নিউক্লীওলাসে পাওয়া যায়। ক্রোমোসোমে প্রধানতঃ ডি. এন. এ. থাকে।

(c) লিপিড—লিপিড সাধারণতঃ লাইপো-প্রোটীন (লিপিড ও প্রোটীন) ও ফসফোলিপিড অবস্থায় পাওয়া যায়। ক্রোমোসোমে ও নিউক্লীওলাসে ফসফোলিপিড থাকে।

- (d) অজৈব পদার্থ—ক্যালসিয়াম ডি. এন. এ র সাথে ঘূর্ণ থাকে। লোহা, দস্তা, ম্যাগনেসিয়াম ইত্যাদির লবণও নিউক্লীয়াসে পাওয়া যায়।
এছাড়া বিভিন্ন বকমের এনজাইম নিউক্লীয়াসে থাকে।

নিউক্লীয়াসের গঠন

- (a) নিউক্লীয়াসের (চিত্র ৩৭) চারিদিকে একটা সংক্ষৃত পদা আছে। এই পদাকে নিউক্লীয়াব মেম্ব্রেন (*nuclear membrane*) বা নিউক্লীও পদা বলে। এই পদা নিউক্লীয়াসে বস্তুর প্রবেশ ও নির্গমন নিয়ন্ত্রণ করে।



চিত্র ৩৭
নিউক্লীয়াসের গঠন

- (b) নিউক্লীয়াসের ভিত্তি যে ছেলীব মত তবল পদার্থ থাকে তাকে নিউক্লীও এস (*nuclear sap*) বা নিউক্লীওপ্লাজম (*nucleoplasm*) বা ক্যারিওলিফ (carriolyph) বলে। নিউক্লীওপ্লাজম প্রধানতঃ প্রোটোন দিয়ে গঁথোঁ। এছাড়া এখানে বিভিন্ন এনজাইম, আব এন এ ইত্যাদি থাকে।

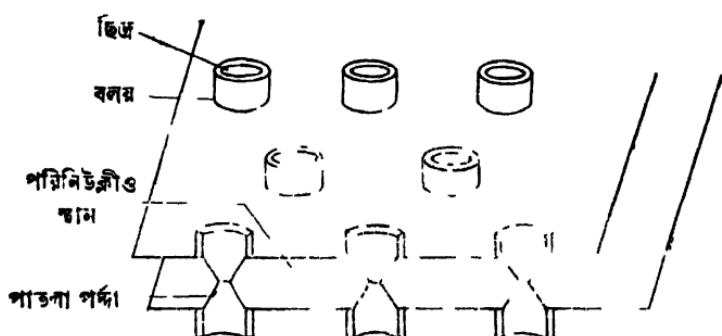
- (c) নিউক্লীওপ্লাজমে নির্দিষ্ট সংখ্যক সংক্ষৃত সাতা (ক্রোমোনিমা) পৰম্পর জড়িয়ে একটা জালের স্তৃতি করে। এই জালকে নিউক্লীও জালিবা বা নিউক্লীয়াব বেটিক্লাম (*nuclear reticulum*) বা ক্রোমাটিন বেটিক্লাম (*chromatin reticulum*) বা। কোষ বিভাগের সমষ্টি নিউক্লীও জালিন হেড়ে ও হোমোসোমগুলি দেখা যায়।

- (d) প্রত্যেক নিউক্লীয়াসে এক বা একাধিক গোল নিউক্লীওলাস থাকে। রঞ্জিত কোষে এদের গাঢ় বর্ণের দেখা যায়।

(c) কোন কোন কোষে ইল্টারফেজ অবস্থায় নিউক্লীয়াসের মধ্যে এক বা একাধিক অংশ গাঢ় রঙ নেয়। এই অণ্ডগুলিকে প্রোক্রোমোসোম বা ক্রোমোসেন্টার (*chromocenter*) বলে। ক্রোমোসোমগুলির হেটারোক্রোমাটিন অণ্ড পরস্পর ঘৃন্ত হয়ে ক্রোমোসেন্টার গঠন করে।

নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন (*nuclear membrane*)

এই পর্দা নিউক্লীয়াসের ভিতরের পদার্থকে সাইটোপ্লাজম থেকে আলাদা করে রাখে। কোষ বিভাগের কোন কোন অবস্থায় নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনকে দেখা যায় না। নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনে দুইটা পর্দা থাকে (চিত্র ৩৮)।



চিত্র ৩৮
নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনের গঠন

থেটোকটা পর্দা $80\text{--}100\text{\AA}$ চওড়া। দুইটা পর্দার মধ্যে ব্যবধান $100\text{--}300\text{\AA}$ । পর্দা দুইটার মধ্যবর্তী স্থানকে পেরিনিউক্লীয় স্থান (*perinuclear space*) বলে। নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনে অনেক ছিদ্র (*pore*) থাকে। ছিদ্রগুলির প্রাণ্তে পর্দা দুইটা সংযুক্ত থাকে। ছিদ্রগুলিকে ধৰে বেলনাকার (*cylindrical*) বলয় (*annulus*) দেখা যায়। এইসব বলয় বা অ্যানুলাসের ব্যাস 400\AA । বিভিন্ন জীবে এবং একই জীবের বিভিন্ন কোষে নিউক্লীও পর্দা বা নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনের ছিদ্রের আয়তন ও সংখ্যার তারতম্য হয়। প্রত্যেক ছিদ্রের মাঝখানে একটা সংক্ষৃত পর্দা থাকে যা নিউক্লীয়াসে বিভিন্ন বস্তুর প্রবেশ বা নির্গমন নিয়ন্ত্রণ করে। নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেনের মধ্যে দিয়ে শর্করা, অ্যামিনো অ্যাসিডের অণ্ড, বিভিন্ন ধরণের RNA ইত্যাদি ঘেটে পারে।

নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন প্রোটীন ও লিপিড দিয়ে তৈরী। সাম্প্রতিক

গবেষণা থেকে জানা যায় যে এই মেম্ব্রেন এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলাম থেকে তৈরী হয়। কোষ বিভাগের সময় প্রফেজের শেষে নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন ভেঙ্গে যায় ও সাইটোপ্লাজমে ছড়িয়ে পড়ে। এগুলিকে তখন এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলাম থেকে আলাদাভাবে চেনা যায় না। টেলোফেজে অপ্ত্য নিউক্লীয়াসের চারিদিকে নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন আবার এণ্ডোপ্লাজ্মিক রেটিকুলামের অংশ থেকেই তৈরী হয় (চিত্র ৩৩)।

নিউক্লীওলাস (*Nucleolus*)

নিউক্লীওলাসের (চিত্র ৩৭) সংখ্যা ক্রোমোসোম সেটের সংখ্যার উপর নির্ভর করে। প্রতি সেট (*set*) ক্রোমোসোমের জন্য বিভিন্ন উৎসদে এক বা একাধিক নিউক্লীওলাস থাকে। তবে কোন কোন কোষে দুইটা নিউক্লীওলাস মিলিত হওয়ার ফলে এর সংখ্যা হ্রাস পেতে পারে। নিউক্লীওলাস নির্দিষ্ট ক্রোমোসোমের সেকেণ্ডারী কনষ্ট্রিকশন (*secondary constriction*) অঞ্চলের সাথে ঘন্ত থাকে ও কোষ বিভাগের কোন কোন অবস্থায় অদ্ধ্য হয়ে যায়। ইলেকট্রন অণ্টবৈক্ষণ ঘন্ত দিয়ে নিউক্লীওলাসের ভিতরের গঠন দেখা যায়। নিউক্লীওলাসের দুইটা অংশ—নিউক্লীওলোনীমা এবং পাস' এমরফা।

(a) নিউক্লীওলোনীমা (*nucleolonema*)—এটা নিউক্লীওলাসের স্থায়ী সংযোজ্ঞ ভিতরের অংশ যা কোষ বিভাগের সময়ও নষ্ট হয় না। মাইটোসিসের সময় নিউক্লীওলোনীমা সমানভাবে বিভক্ত হয়ে দুইটা অপ্ত্য কোষে যায়। (b) পাস' এমরফা (*pars amo'pha*) এই অংশটা দানাদার ও বাইরের দিকে থাকে। প্রফেজের শেষে এটা অদ্ধ্য হয়ে যায় ও টেলোফেজে পুনর্গঠিত হয়।

নিউক্লীওলাসে প্রোটীন, RNA, DNA, সামান্য লিপিড, এনজাইম ও খনিজ পদার্থ পাওয়া যায়। নিউক্লীওলাসের শৃঙ্খক ওজনের ৯০ শতাংশ পর্যন্ত প্রোটীন পাওয়া গিয়েছে। RNA-র পরিমাণ শৃঙ্খক ওজনের ৮—১৭ শতাংশ ও DNA-র পরিমাণ ৭—১০ শতাংশ। নিউক্লীওলাসে এলকালাইন ফসফাটেস্‌ (*alkaline phosphatase*), আর. এন. এ. পলিমারেস্‌ (*R.N.A. polymerase*), রাইবোনিউক্লীয়েস্‌ (*ribonuclease*) প্রভৃতি এনজাইম পাওয়া যায়। খনিজ পদার্থের মধ্যে ফসফরাস, গন্ধক (*sulpher*) ও কখনও কখনও পটাশিয়াম ও ক্যালসিয়াম থাকে।

নিউক্লীওলাসের প্রধান কাজ হল প্রোটীন ও রাইবোসোমীয় আর এন এ উৎপাদনে সাহায্য করা। যেসব কোষে প্রোটীন উৎপাদন খুব তাড়াতাঢ়ি হয় সেখানে নিউক্লীওলাসগুলি বড় ও সুগঠিত হয়। অনেক বিজ্ঞানী মনে

ক্রেন যে নিউক্লীওলাসে বিভিন্ন পদার্থ সংগঠিত থাকে। Strasburger-এর মতে নিউক্লীওলাস (*nucleolus*) স্পিন্ডল তন্তু (*spindle fibre*) গঠন করতে সাহায্য করে। নিউক্লীওলাসের বিভিন্ন কাজের জন্য প্রয়োজনীয় শর্করা নিউক্লীওলাসে থাকে। এর মাধ্যমে ক্রোমোসোম সাইটোপ্লাজমকে প্রভাবিত করে।

পঞ্চম অধ্যায়

কোষ বিভাগ

সব উচ্চদেশ ও প্রাণীর ধর্মই হল যে তারা বড় হতে পারে। উচ্চদেশের কান্ড, মূলের অগ্রভাগ ক্রমাগত বাঢ়তে পারে। এই বৃক্ষের সময় নতুন নতুন কোষের সৃষ্টি হয়। সব কোষই আগের কোন কোষের বিভাগের ফলে তৈরি হয়। উন্নবিংশ শতাব্দীর মাঝামার্দির বিভিন্ন বিজ্ঞানীরা কোষ বিভাগ লক্ষ্য করেন।

সাধারণতঃ কোষ বিভাগের সময় নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজম দ্রুইটাই বিভক্ত হয়। কিন্তু কখনও কখনও কেবল নিউক্লীয়াস কিম্বা কেবল সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয়। যেসব উচ্চদেশের দেহ সিনোসাইটিক (অর্থাৎ যাদের দেহে মধ্যবর্তী প্রাচীর নাই) সেখানে শুধু নিউক্লীয়াসের বিভাগ হয়। সী অর্চনের (*sea wehn*) ডিম্বাণুতে নিউক্লীও বিভাগ ছাড়াই সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয়। কোষ বিভাগের হার জীবের প্রয়োজন, জেনেটিক গঠন, ব্যবস ও পরিবেশের উপর নির্ভর করে। একটা জীব থেকে অন্য জীবে কোষ বিভাগের ধারাব কিছু কিছু পার্থক্য থাকলেও মূল প্রক্রিয়াটা মোটামুটি একই।

মাইটোসিস (*mitosis*)

কোষ বিভাগ বিভিন্ন বকমের হয়। যে ধরণের কোষ বিভাগ দেহ কোষে দেখা যায় সেই বিভাগকে মাইটোসিস (*mitosis*) বলে। Flemming (1882) প্রাণী কোষে এবং Strasburger উচ্চদেশে মাইটোসিস বিভাগের বর্ণনা দেন। মাইটোসিস প্রাক্রিয়ায় কোষ বিভাগের ফলে দ্রুইটা সমান আকাবের অপত্য কোষের সৃষ্টি হয়। এই অপত্য কোষ দ্রুইটা ক্রোমোসোম সংখ্যা আকৃতিক্রমের ক্রোমোসোম সংখ্যার সমান হয়। এই কারণে মাইটোসিস বিভাগকে অনেক সময় সর্বিভাগ (*equational division*) বলা হয়। মাইটোসিস দেহ কোষে, (যেমন উচ্চদেশের কান্ড ও মূলের অগ্রভাগের কোন্য) দেখা যায় এইজন্য এই বিভাগকে সোমাটিক (*somatic*) কোষ বিভাগও বলা হয়।

মাইটোটিক বিভাগের ফলে সমান আকৃতির ও প্রকৃতির দ্রুইটা অপত্য কোষ গঠিত হয়। এই অপত্য কোষগুলি বিভক্ত হলে আবার একই আকৃতি ও প্রকৃতির নতুন অপত্য কোষের সৃষ্টি হয়। বহুকোষী জীবের বেলায়

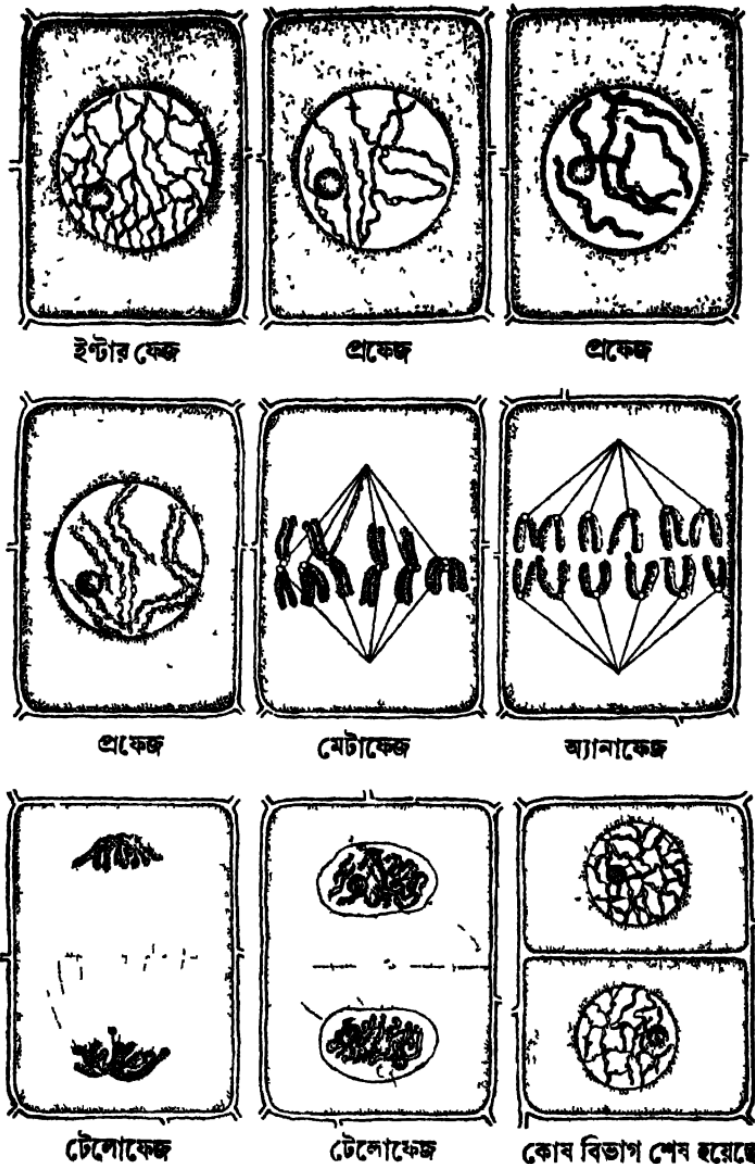
এইরকম কোষ বিভাগের ফলে এই জীবের আয়তন বাঢ়ে। কিন্তু এক-কোষী জীব কোষ বিভাগের মাধ্যমে বৎশ বৃদ্ধি করে অর্থাৎ এখানে কোষ বিভাগ হ'ল অঙ্গজ জননের একটা পদ্ধতি। অনেক সময় দেহের কোন কোন কোষ নষ্ট হয়ে যান ও তাদের জারগায় ন্যূনতন কোষের প্রয়োজন হয়, যেমন মানবদেহের রক্তের এরিথ্রোসাইট (*erythrocyte*) ও চোখের কার্ণ্যার (*cornea*) বাইরের কোষগুলি। সূতরাং জীবের বৃদ্ধি ও সংস্কারের জন্য সবসময় ন্যূনতন কোষের প্রয়োজন ও এই ন্যূনতন কোষ কোষ বিভাগের মাধ্যমেই সৃষ্টি হতে পারে। কোষ বিভাগের মাধ্যমে নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের মধ্যে ভারসাম্য বজায় থাকে।

মাইটোসিস বিভাগের প্রথমে নিউক্লীয়াসটা দ্রুইটা সমান অপ্ত নিউক্লীয়াসে বিভক্ত হয়। নিউক্লীয়াসের এই বিভাগকে ক্যারিওকাইনেসিস (*karyokinesis*) বলে। 1878 খ্রিষ্টাব্দে Schleicher ক্যারিওকাইনেসিস শব্দটা প্রথম ব্যবহার করেন। নিউক্লীয়াসের বিভাগের পরে সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয়। Whilman 1887 খ্রিষ্টাব্দে সাইটোপ্লাজমের এই বিভাগকে সাইটোকাইনেসিস (*cytokinesis*)^(১) নামকরণ করেন। কোষ বিভাগের সময় কোষে বিভিন্ন পরিবর্তন হয়। এইসব পরিবর্তন একটাই পর আরেকটা পর্যায়ক্রমে চলতে থাকে যতক্ষণ না কোষটা সম্পূর্ণ বিভক্ত হচ্ছে। মাইটোসিস বিভাগকে বর্ণনার সূচিবিধার জন্য কয়েকটা অবস্থায় বা দশায় (*stage*) ভাগ করা হয়। এই দশাগুলি হচ্ছে প্রোফেজ, মেটাফেজ, আনাফেজ ও টেলোফেজ। অনেক সময় প্রোফেজ থেকে মেটাফেজের পরিবর্তনকে প্রোমেটাফেজ বলা হয়। দ্রুইটা মাইটোসিস বিভাগের মধ্যবর্তী অবস্থাকে ইন্টারফেজ বলা হয়। ইন্টারফেজ ও গাইটোসিস বিভাগের বিভিন্ন দশার বর্ণনা দেওয়া হ'ল।

ইন্টারফেজ (*interphase*)

এই অবস্থায় কোষ বিভাগ হয় না বলে ইন্টারফেজকে (চিত্র ৩৯) বিশ্রাম অবস্থাও (*resting stage*) বলা হয়। এই সময় কোষটা কোষবিভাগ ছাড়া অন্য সব কাজ করে সেইজন্য এইরকম কোষকে মেটাবলিক (*metabolic*) কোষও বলা হয়ে থাকে। ইন্টারফেজে নিউক্লীয়াসের মধ্যে প্রোক্রোমোসোম (*prochromosomal*) ও নিউক্লীওলাস স্পষ্ট দেখা যায়।

এইসময় খুব সরু স্তুতার মত ক্রোমোসোমগুলি পরস্পর জড়িয়ে থাকে ও এদের আলাদা ভাবে দেখা যায় না। নানারকম রাসায়নিক প্রক্রিয়ার সাহায্যে প্রাণীর কোষ থেকে ইন্টারফেজ অবস্থায় সম্পূর্ণ ক্রোমোসোম



চিত্র ৩৯

মাইটোসিস বিভাগের বিভিন্ন অবস্থা

নিষ্কাশন করা হয়েছে, এর থেকে ইন্টারফেজ অবস্থায় ক্রোমোসোমের উপস্থিতি প্রমাণিত হয়। তাছাড়া প্রোক্রোমোসোমের উপস্থিতি ক্রোমোসোমের স্থায়িত্বের আরেকটা নির্দশন। ক্রোমোগ্লিল বিশ্রাম অবস্থায় সামান্য পেঁচান বা কুণ্ডলিত (*coiled*) থাকে। এইসব পেঁচ আগের মাইটোসিস বিভাগের সময় গঠিত পেঁচ বা কুণ্ডলের (*cil*) অবশিষ্টাংশ। এই পেঁচগ্লিলকে *relic coil* বা স্মারক কুণ্ডল বলা হয়। ইন্টারফেজ অবস্থার স্থায়িত্ব ভিন্ন ভিন্ন উপস্থিতি বিভিন্ন রকমের হয়। কোথাও ইন্টারফেজ অবস্থার স্থায়িত্ব 18-24 ঘণ্টা আবার কোথাও বা এর স্থায়িত্ব কয়েক দিন পর্যন্ত হয়। ইন্টারফেজ অবস্থাকে তিনটা পর্যায়ে ভাগ করা হয় — G_1 অবস্থা, S অবস্থা এবং G_2 অবস্থা। G_1 ($G=gap$) অবস্থায় ডি. এন. এ. (DNA) উৎপাদনের জন্য প্রয়োজনীয় বিভিন্ন বস্তু ও এনজাইমের সংস্কৃত হয় এবং আর এন. এ. (RNA) ও প্রোটোন তৈরী হয়। S অবস্থায় ($S=synthesis$) ডি. এন. এ. গঠিত হয়। G_2 অবস্থায় সব রকমের মেটাবলিক (বিপাকীয়) কাজ হয়ে থাকে। ডি. এন. এ. উৎপাদন সম্পূর্ণ না হলে মাইটোসিস বিভাগ আরম্ভ হতে পারে না। ইন্টারফেজ অবস্থায় কোষ ও নিউক্লীয়াসের আয়তন বাঢ়ে।

প্রফেজ (prophase)

প্রফেজ (চিত্র 39) মাইটোসিস বিভাগের সবচেয়ে দীর্ঘস্থায়ী অবস্থা। প্রফেজ আরম্ভ হবার সাথে সাথেই নিউক্লীও জালিকাটা কতকগ্লিল সরু, আকারাবংকা স্তূর মত অংশে বিচ্ছিন্ন হয়। প্রথম অবস্থায় এই স্তূগ্লিল পরস্পর জড়ান থাকে পরে এগ্লিল আলাদা হয়ে যায়। এই স্তূগ্লিলকে “ক্রোমোনিমা” (*chromonema*) বলে। কেন কেন সময় ক্রোমোনিমায় বড় বড় পেঁচ বা কুণ্ডল (*cilic coil* বা স্মারক কুণ্ডল) দেখা যায়। এর পর প্রত্যেকটা ক্রোমোনিমা লম্বালম্বভাবে দৃঢ়ীটা অংশে বিভক্ত হয়। প্রফেজের অগ্রগতির সাথে সাথে ক্রোমোনিমাটা ক্রমশঃ ছোট ও মোটা হতে থাকে। ক্রোমোনিমার চারিদিকে এইসময় ম্যাট্রিক্স দেখা দেয় ও ম্যাট্রিক্সের পরিমাণ ক্রমশঃ বাঢ়তে থাকে। এইসব স্তূকে ক্রোমোসোম (*chromosome*) বলে। প্রত্যেক ক্রোমোসোমে দৃঢ়ীটা ক্রোমাটিড সমান্তরালভাবে থাকে। প্রত্যেক ক্রোমাটিড (*chromatid*) ক্রোমোনিমা ম্যাট্রিক্স দিয়ে আবৃত থাকে। এইসব ক্রোমোসোমের বিগ্ন প্রকৃতি ভাল করে বোঝা যায়। ক্রোমাটিড দৃঢ়ীটা পরস্পর ভালভাবে পেঁচান থাকে। এই পেঁচগ্লিলকে প্লেকটোনেমিক কয়েলিং (*plectonemic coiling*) বলে (চিত্র 49)। জলের পরিমাণ ক্রমশঃ কমে যাবার

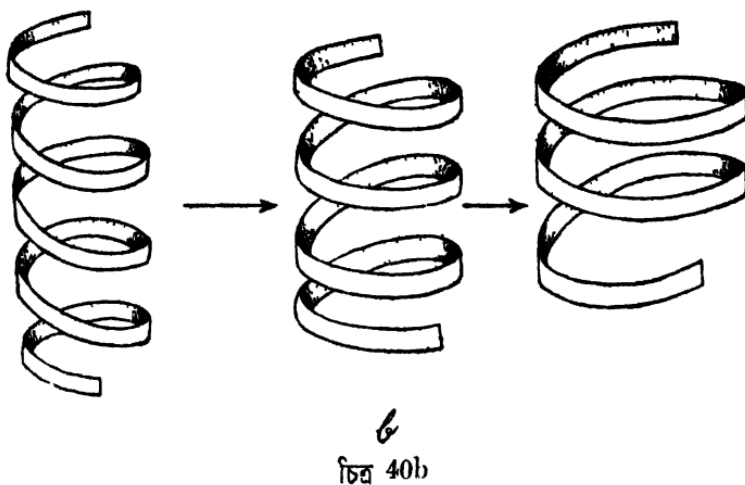
ফলে ক্রোমোসোমগুলি আরও ঘনীভূত (*condensed*) হয়। প্রত্যেকটা ক্রোমাটিড লম্বালম্বভাবে আবার বিভক্ত হয়ে দুইটা অর্ধক্রোমাটিডের সংক্ষিপ্ত করে অর্থাৎ এই অবস্থায় প্রত্যেক ক্রোমোসোমে চারটা অর্ধক্রোমাটিড থাকে। ক্রোমাটিডে দুই রকমের পেঁচ দেখা যায়—*major coil* বা মুখ্য কুণ্ডল এবং *minor coil* বা গৌণ কুণ্ডল (চিত্র 40a, b)। প্রফেজের অগ্রগতির সাথে



চিত্র 40a

ক্রোমোসোমের পেঁচ বা কয়েল

সাথে মুখ্য কুণ্ডলের সংখ্যা কমে যায় কিন্তু ব্যাস বাঢ়ে। প্রফেজের শেষভাগে নিউক্লীওলাস ও নিউক্লীও পর্দা ক্রমশঃঃ অদ্ধ্য হয়। প্রফেজ অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি ছড়ান থাকে। এব কাবণ সন্তুষ্টভাবে ক্রোমোসোমগুলির মধ্যে বিকর্ষণ। প্রাণীর কোষে প্রফেজ অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি নিউক্লীও পর্দার দিকে অবস্থান করে এবং সেন্ট্রোসোমটা (*centrosome*) বিভক্ত হয়ে দুইটা অপ্ত্য সেন্ট্রোসোমের সংক্ষিপ্ত করে।



মুখ্য পেঁচ বা মেজর কয়েলের সংখ্যা কমছে কিন্তু বাস বাড়ছে।
গৌণ পেঁচ (মাইনর কয়েল) দেখান হয় নাই।

প্রোমেটাফেজ বা প্রিমেটাফেজ (*pro metaphase* বা *premetaphase*) বা প্রাক্-মেটাফেজ অবস্থা

এই অবস্থায় সিপাংডল (*spindle*) তৈরী হয়। প্রথমে কতকগুলি সরু স্তোর সংকীর্ণ হয় ও পরে ঐ স্তোরগুলি পরস্পর যুক্ত হয়ে সিপাংডল গঠন করে। সাধারণতঃ সিপাংডলের মাঝখানটা ঘোঁটা ও দুই প্রান্ত কুমশঃ সরু থাকে। এই প্রান্ত দুইটাকে মেরু বা *pole* ও মাঝখানের অঞ্চলকে নিরঙ্কুশেখা বা *equator* বলে। কোন কোন প্রাণীর সিপাংডল পিপাকৃতির হয় ও এদের মেরু দুইটা চাপটা থাকে; আবার কোন কোন পতঙ্গের সিপাংডলের মেরু দুইটা ছড়ান থাকে। সিপাংডল প্রধানতঃ প্রোটোন ও সামান্য RNA দিয়ে তৈরী। সিপাংডল রঙ নেয় না বলে এদের *achromatic figure* বা বর্ণহীন গঠন বলা হয়ে থাকে। কোষ বিভাগে সিপাংডলের গুরুত্ব অপরিসীম কারণ সিপাংডল স্বাভাবিকভাবে কাজ করতে না পারলে কোষ বিভাগও অস্বাভাবিক হয়। সাধারণতঃ সিপাংডলের তন্তুগুলিরকে (*fibre*) দেখা যায় না, কিন্তু অ্যাসিড বা অল মাধ্যমে এই তন্তুগুলিরকে দেখা যায়। যেহেতু বেশীর ভাগ ফিল্টেটিভে অ্যাসিড থাকে সেজনা কিছু বিজ্ঞানী সিপাংডলের উপস্থিতি সম্বন্ধে সন্দেহ প্রকাশ করেছিলেন। কিন্তু 1944 খ্রিস্টাব্দে Schrader সজীব কোষে সিপাংডল তন্তুর উপস্থিতি লক্ষ্য করেন। বিশেষ প্রক্রিয়ার সাহায্যে কোষ থেকে ক্লোমোসোম সম্মত

সিপিন্ডলকে বের করা সম্ভব হয়েছে এবং এর থেকে সিপিন্ডলের উপস্থিতি প্রমাণিত হয়। কোন কোন বিজ্ঞানী ঘনে করেন যে সিপিন্ডলের সংষ্টি দৃঢ়ীটা পর্যাপ্ত হয়। প্রথম পর্যাপ্ত সাইটোপ্লাজম থেকে যে সিপিন্ডল তৈরী হয় তাকে *central spindle* বা কেন্দ্রীয় সিপিন্ডল বলে। দ্বিতীয় পর্যাপ্ত নিউক্লীও মেরুদণ্ডের অবলুপ্তির পর নিউক্লীও বস্তু থেকে সিপিন্ডলের ক্রোমোসোমীয় তত্ত্বগুলি গঠিত হয়।

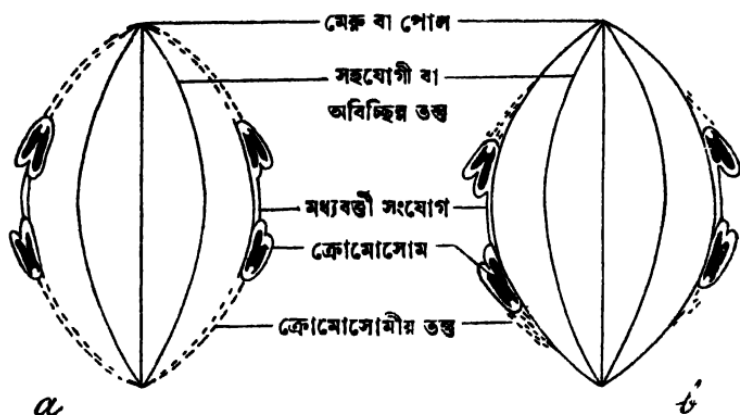
প্রোমেটাফেজ অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি নিরক্ষরেখার দিকে যেতে চায় এবং ক্রোমোসোমগুলির সেন্ট্রোমিয়ার অংশ সিপিন্ডল তত্ত্বের সাথে ঘূর্ণ থাকে।

মেটাফেজ (*metaphase*)

কোষ বিভাগের অন্যান্য অবস্থার তুলনায় মেটাফেজ (চিত্র 39) ছীর অবস্থা। মেটাফেজে ক্রোমোসোমগুলি সিপিন্ডল তত্ত্বের সাথে নিরক্ষরেখায় (*equator*) সংযুক্ত থাকে। প্রত্যেক ক্রোমোসোমের সেন্ট্রোমিয়ার অংশ নিরক্ষরেখায় অবস্থান করে এবং বাহু দৃঢ়ীটা যে কোন দিকে প্রসারিত থাকে। যেসব তত্ত্বের সাথে সেন্ট্রোমিয়ার ঘূর্ণ থাকে তাদের আকর্ষ তত্ত্ব (*tractile fibre*) বা ক্রোমোসোমীয় তত্ত্ব (*chromosomal fibre*) কিম্বা বিচ্ছিন্ন তত্ত্ব বলে। সিপিন্ডলের যেসব তত্ত্ব এক মেরু থেকে অন্য মেরু পর্যন্ত বিস্তৃত থাকে তাদের অবিচ্ছিন্ন বা সহযোগী (*supporting fibre*) তত্ত্ব বলে। ক্রোমোসোমীয় তত্ত্বের প্রকৃতি বিতর্কিত। কিছু বিজ্ঞানীগণের মতে এই তত্ত্ব ক্রোমাটিডের সম্প্রসারিত অংশ কিম্বা ক্রোমাটিড থেকে সংজ্ঞ কোন পদার্থ দিয়ে গঠিত। আবাব অন্যান্য বিজ্ঞানীদের মতে ক্রোমোসোমীয় তত্ত্ব নিউক্লীও রস কিম্বা সাইটোপ্লাজম থেকে সংজ্ঞিত হয়েছে। ক্রোমোসোমীয় তত্ত্ব ফালগেন রঙ (*feulgen stain*) দিয়ে রঞ্জিত কৰা যায়। এজন্য মনে কৰা হয় যে এই তত্ত্ব ক্রোমোসোমের থেকেই সংজ্ঞিত হয়েছে। সহযোগী তত্ত্ব সাইটোপ্লাজম থেকে তৈরী হয়।

Schiader 1953 খ্র্যাটার্ডে বলেন যে সিপিন্ডল গঠনের উপর নির্ভর করে মাইটোসিসকে দৃঢ়ীটা ভাগ কৰা যায়— (a) প্রত্যক্ষ (*direct*) এবং (b) পরোক্ষ (*indirect*) মাইটোসিস (চিত্র 41a, b)। প্রত্যক্ষ মাইটোসিসে সিপিন্ডলে ক্রোমোসোমীয় তত্ত্ব থাকে। পরোক্ষ মাইটোসিসে কেবল সহযোগী তত্ত্ব (*supporting fibre*) দেখা যায়। এইসব সহযোগী তত্ত্ব নিউক্লীও পর্দা লোপ পাবার আগেই সংজ্ঞিত হয়। এই তত্ত্বের বাইরের দিকে ক্রোমোসোমগুলি আটকানো থাকে। ক্রোমোসোমীয় বা আকর্ষ তত্ত্ব (*tractile fibre*) একদিকে সেন্ট্রোমিয়ারেব সাথে অন্যদিকে মেরুর সাথে

অনুস্তুত থাকে। এজন্য মনে করা হয় যে ক্রোমোসোমীয় তত্ত্ব সেপ্টোমিয়ার ও মেরুর প্রভাবে গঠিত হয়। অধিকাংশ বিজ্ঞানীদের মতে সব মাইটোসিসই প্রত্যক্ষ ধরণের।



চিত্র 41

বিভিন্ন ধরণের চিপাংডল *a*—প্রত্যক্ষ, *b*—পরোক্ষ

মেটাফেজে সেপ্টোমিয়ার সাধারণতঃ অবিভক্ত অবস্থায় থাকে। ক্রোমোসোমগুলি মেটাফেজে সবচেয়ে ছোট ও মোটা দেখায়। এই সময় মুখ্য কুণ্ডলের (*ma, or col*) সংখ্যা সবচেয়ে কম হলেও এদের বাস সবচেয়ে বেশী হয়। মেটাফেজে ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিড দ্রুইটার মধ্যের পেঁচ খুলে থায় ফলে ক্রোমাটিড দ্রুইটা আলাদা হয়ে পাশাপাশি থাকে। প্রাণীর কোষের মেটাফেজে দ্রুইটা মেরু থেকে অনেক স্তোর মত রশ্মি (*ray*) সাইটোপ্লাজমে ছড়িয়ে পড়ে এদের অ্যাস্টারীয় রশ্মি বা *astral ray* (চিত্র 28) বলে। একটা মেরুর অ্যাস্টারীয় রশ্মিগুলিকে একসাথে *aster* বলা হয়। সাধারণতঃ ক্রোমোসোমগুলি চিপাংডলের পরিধির দিকে নিরক্ষরেখায় (*equator*) সাজান থাকে। ক্রোমোসোমগুলি খুব ছোট ও অসংখ্য হলে ঐগুলি নিরক্ষরেখার সব জায়গায় ছড়ান থাকে। যেসব জীবে ক্রোমোসোমের আয়তনের ঘণ্টেট তারতম্য আছে সেখানে বড় ক্রোমোসোমগুলি চিপাংডলের পরিধির দিকে থাকে। মেটাফেজের শেষে সেপ্টোমিয়ারটা বিভক্ত হয়।

অ্যানাফেজ (anaphase)

অ্যানাফেজে (চিত্র ৩৭) প্রত্যেক ক্লোমোসোমের ক্লোমাটিড দৃঢ়ইটা বিপরীত মেরুর দিকে যেতে আরম্ভ করে। এই সময় ক্লোমাটিডগুলিকে অপত্য (daughter) ক্লোমোসোম বলে। সেপ্টোমিয়ার অংশটা সবচেয়ে আগে মেরুর দিকে যায় ও বাহু দৃঢ়ইটা পেছনে থাকে। সেপ্টোমিয়ারের অবস্থানের উপর উপর নির্ভর করে অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমগুলি বিভিন্ন আকারের হয় যেমন V-আকৃতির, J-আকৃতির কিম্বা I আকৃতির। দৃঢ়ই মেরুর দিকে চলনশীল ক্লোমোসোমগুলি কতকগুলি তস্তু দিয়ে যান্ত থাকে। এদের সংযোগকারী তস্তু বা ইণ্টারজেনাল ফাইবার (*interzonal fibre*) বলে। অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমের পেঁচগুলি খুলতে আরম্ভ করে এই অবস্থার শেষ দিকে ঊবৰ্ততস্তু (*tractile fibre*) ও ধ্যার্টিঙ অদ্যশ্য হয় ও ক্লোমো নিম্না আবাব দেখা যায়। ক্লোমোসোমগুলি মেবুতে পৌছাবার সঙ্গে সঙ্গে অ্যানাফেজের সমাপ্তি হয়।

অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমের সগুলনের (*movement*) কারণ নিয়ে বিভিন্ন ধরণ আছে। বিভিন্ন মতগুলি হল— (a) আকর্ষ তস্তুব প্রোটীন এণ্জেনার সঞ্চাচনের জন্য ক্লোমোসোমগুলি মেবুব দিকে যায়। (b) কোন কোন বিজ্ঞানীগণের মতে ক্লোমোসোমের কাছে সাইটোপ্লাজমে পম্প করণ ঘনস্থের তাৎক্ষণ্যই ক্লোমোসোমগুলির সগুলনের কারণ। (c) মেরুব দিকে সাইটোপ্লাজমের একটা ক্ষীণ প্রবাহ দেখা যায় ও এই প্রবাহই ক্লোমো সেমগুলিকে মেরুব দিকে চালিত করে। যেসব কোষে আঞ্চার (*aster*) থাকে সেখানে মেবুব দিকে একটা স্বোত প্রবাহিত হতে দেখা গিয়েছে। (d) সিপ্পিংডলেব দৈর্ঘ্য বাড়ার জন্য ক্লোমোসোমগুলি মেবুব দিকে যায় (Belar '39, Barlier '39, Ris '43, '49, Hughes ও Swann '49)। (e) ক্লোমোসোমগুলিতে ঝণাঝাক বিদ্ৰোহ (-) ও মেবুতে ধনাঝাক বিদ্ৰোহ (+) থাকে। এইজন্য ক্লোমোসোমগুলি মেবুব দিকে আকৃষ্ট হয়। Darlington-এব মতে স্থির বৈদ্র্যাতিক (*electrostatic*) শক্তিই ক্লোমোসোমকে চালিত ক'ব। (f) ক্লোমোসোমগুলির প্রাথমিক গতি আকর্ষ তস্তুর সঞ্চাচনের জন্য হয় ও পৰবৰ্তী গতি সিপ্পিংডলের দৈর্ঘ্য বৃক্ষির উপর নির্ভর ক'বে। সিপ্পিংডলের দৈর্ঘ্য বৃক্ষির সাথে সাথে মাঝের অংশটা সরু হয়ে যায় এবং ঐ অংশটাকে “স্টেম ব'ডি” (*stem body*) বলা হয়। (g) কোন কোন বিজ্ঞানীগণের মতে আনাফেজে ক্লোমোসোমের প্রাথমিক গতি দৃঢ়ইটা অপত্য ক্লোমাটিডের সেপ্টোমিয়ারগুলির মধ্যে বিকৰ্ণণের জন্য হয় (Lillie 1909)।

Ris-এর (1943) মতে প্রাণী কোষে স্পিন্ডলের দৈর্ঘ্য বাড়ার জন্য ক্রোমোসোমগুলি মেরুর দিকে যায়। কিন্তু উন্নিদকোষে স্পিন্ডলের সঙ্কোচনের ফলে ক্রোমোসোমগুলি মেরুর দিকে চালিত হয়।

টেলোফেজ (telophase)

টেলোফেজে (চিত্র 39) দৃষ্টি অপত্য নিউক্লীয়াস গঠিত হয়। স্পিন্ডলটা নষ্ট হয়ে যায় তবে “স্টেট বাড়ি” থাকলে তা বেশ দীর্ঘস্থায়ী হয়। টেলোফেজে কোষে যেসব পরিবর্তন দেখা যায় তা ঠিক প্রফেজের বিপরীত। ক্রোমোসোমগুলির পেঁচ বা কুণ্ডল খুলে যায় ফলে ক্রোমোসোমগুলি খুব লম্বা হয়। তবে ক্রোমোসোমের কিছু কিছু গৌণ কুণ্ডল (*minor coil*) অবর্ণিত থাকে যা পরের বিভাগের প্রফেজে স্মারক কুণ্ডল (*clic coil*) হিসাবে দেখা দেয়। এই সমস্য ক্রোমোসোমের ম্যাট্রিক্স থাকে না বলে ক্রোমানোগুলি দেখা যায়। এইসব ক্রোমানিমা পরম্পর জড়িয়ে নিউক্লীও-গোলিকার সৃষ্টি করে। বিশেষ ক্রোমোসোমের নির্দিষ্ট জায়গায় নিউক্লীও-গোলাসের সৃষ্টি হয়। নিউক্লীও রস এবং নিউক্লীও পর্দা তৈরী হয়। এইভাবে দৃষ্টি অপত্য নিউক্লীয়াস গঠিত হয়।

সাইটোকাইনেসিস (cytokinesis) বা সাইটোপ্লাজমের বিভাগ

সাধারণতঃ টেলোফেজ অবস্থাতেই সাইটোকাইনেসিস সম্ভব হয়। এই সময় equator বা নিরক্ষরেখা অঞ্চলে ছোট ছোট দানার মত পদার্থ (এডে-প্লাজমিক রেটিকুলামের অংশ) জমা হয়। পরে এইসব দানাগুলি পরম্পর যুক্ত হয়ে একটা পর্দা বা সেল প্লেট (*cell plate*) তৈরী করে। এই কোষ পর্দা রাসায়নিক পরিবর্তনের ফলে মিডিল ল্যামেলা (*middle lamella*) বা মধ্যপর্দা গঠন করে। এই মধ্যপর্দা'র' দুই দিকে সেলুলোজের প্রাচীর তৈরী হওয়ার পর কোষ বিভাগ সমাপ্ত হয়। কোন কোন প্রাণীতে সাইটোকাইনেসিস খাঁজ গঠনের মাধ্যম হয়। এইসব ক্ষেত্রে প্লাজমা মেম্ব্রেন একটা খাঁজ গঠন করে যা ক্রমশঃ কেন্দ্রের দিকে অগ্রসর হয় ও পরে মিলিত হয়। এইভাবে সাইটোপ্লাজমের বিভাগ সম্পূর্ণ হয়। সাইটোকাইনেসিস বিভিন্ন সময় হতে পারে। কোন কোন কোষে নিউক্লীয়াসের বিভাগের সাথে সাথেই সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয় আবার কখনও কখনও ক্যারিওকাইনেসিসের (*karyokinesis*) অনেক পরে সাইটোকাইনেসিস হয়ে থাকে।

মাইটোসিস বিভাগের স্থায়িত্ব

মাইটোসিস বিভাগ সম্পূর্ণ করবার জন্য বিভিন্ন জীবের ভিন্ন ভিন্ন সময়ের প্রয়োজন হয়। ঐ জীবের প্রকৃতি, তাপমাত্রা ও অন্যান্য পারিপার্শ্বিক অবস্থার উপর মাইটোসিস বিভাগের স্থায়িত্ব নির্ভর করে। *Tradescantia*-র পংক্ষেশরের রোধে (*staminal hair*) 10°C তাপমাত্রায় কোষ বিভাগ সম্পূর্ণ করতে 135 মিনিট সময় লাগে; 25°C -এ কোষ বিভাগ 75 মিনিটে এবং 45°C -এ কোষ বিভাগ 30 মিনিটে সম্পূর্ণ হয়। *Arrhenatherum*-এর গর্ভমুণ্ডের (*stigma*) রোমে 19°C তাপমাত্রায় কোষ বিভাগ সম্পূর্ণ করবার জন্য 78—110 মিনিট সময়ের প্রয়োজন হয়। ঐ একই তাপমাত্রায় বাদামী রঙের শৈবাল (*Phaeophyceae*) *Sphacelaria* 39 মিনিটের চেয়ে কম সময়ে কোষ বিভাগ সম্পূর্ণ করে।

কোষ বিভাগের বিভিন্ন অবস্থার স্থায়িত্বও ভিন্ন ভিন্ন হয়ে থাকে। সাধারণতঃ প্রফেজ অবস্থা সবচেয়ে বেশীক্ষণ স্থায়ী হয়, টেলোফেজ প্রফেজের চাইতে কম সময় স্থায়ী হয়। আনাফেজ ও মেটাফেজ স্বল্পস্থায়ী। তবে বিভিন্ন উৎসদে মাইটোসিসের ভিন্ন ভিন্ন পর্যায়ের স্থায়িত্বের মধ্যে পার্থক্য দেখা যায়। পেঁয়াজের ম্লের কোষে 20°C তাপমাত্রায় প্রফেজ 71 মিনিট, মেটাফেজ 6.5 মিনিট, আনাফেজ 2.4 মিনিট এবং টেলোফেজ 3.8 মিনিট স্থায়ী হয়। মটরশুটার ম্লের কোষে 20°C তাপমাত্রায় প্রফেজ 78 মিনিট, মেটাফেজ 14.4 মিনিট, আনাফেজ 1.2 মিনিট ও টেলোফেজ 13.2 মিনিট স্থায়ী হয়। *Arrhenatherum*-এর গর্ভমুণ্ডের বোমের কোষে 19°C তাপমাত্রায় প্রফেজ 36—45 মিনিট, মেটাফেজ 7—10 মিনিট, আনাফেজ 15—20 মিনিট এবং টেলোফেজ 20—30 মিনিট স্থায়ী হয়।

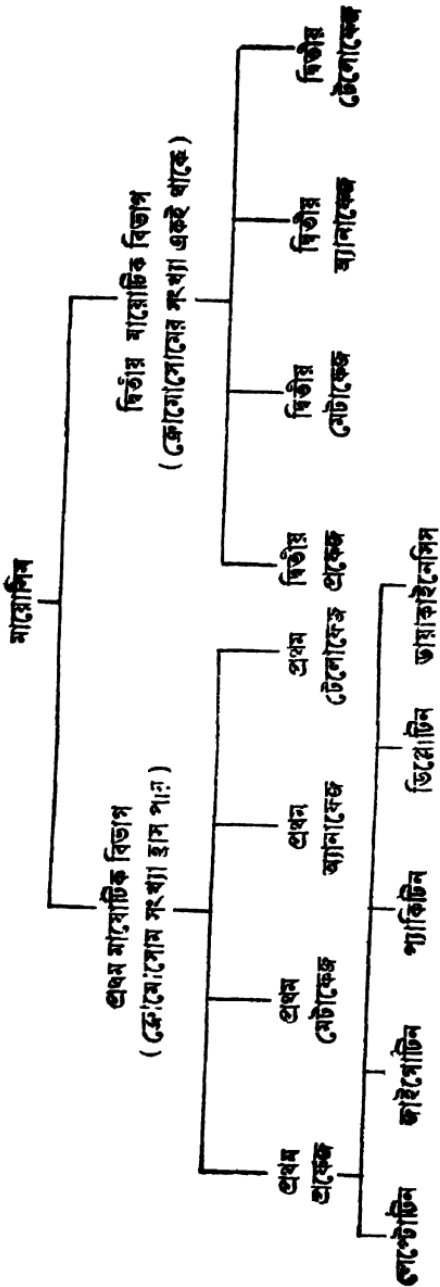
মাইটোসিসের তাৎপর্য

- (1) মাইটোসিসের মাধ্যমে নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের মধ্যে ভারসাম্য বজায় থাকে।
- (2) মাইটোসিসের ফলে যে দ্রুত অপতা কোষের সৃষ্টি হয়, সেগুলি মাতৃকোষের যথার্থ প্রতিলিপি অর্থাৎ তাদের ক্রোগোমোমের সংখ্যা, প্রকৃতি, আস্তন সবই মাতৃকোষের অনুরূপ হয়। বারবার মাইটোটিক বিভাগের ফলে একই জেনেটিক গঠনের অসংখ্য কোষের সৃষ্টি হয়ে থাকে। স্বতরাং কেবল মাইটোসিসের মাধ্যমেই দেহের বৃদ্ধি সংশ্লিষ্টভাবে হতে পারে।

- (3) মাইটোসিসের ফলে বহুকোষী জীব বড় হতে পারে। বহুকোষী জীবের দেহে অসংখ্য কোষ (মানবের দেহের কোষের সংখ্যা 10^{14}) থাকে। কিন্তু একটা কোষ থেকেই জীবনের সূচনা হয়, বারবার মাইটোসিসের ফলে পরে বহুসংখ্যক কোষের সৃষ্টি হয়।
- (4) এককোষী জীব মাইটোসিস পদ্ধতিতে বংশবিস্তার করে।
- (5) অঙ্গ জননের জন্য মাইটোসিসের প্রয়োজন প্রশংসনাত্মীয়।
- (6) জীবদেহের কোন অংশ আঘাতের ফলে ক্ষতিগ্রস্ত হ'লে মাইটোসিস ঐ জায়গায় নতুন কোষের প্রয়োজন মেটায়। নিম্নশ্রেণীর প্রাণীর দেহের কোন অংশ ভেঙ্গে গেলে মাইটোসিসের মাধ্যমে ঐ অংশ পুনর্গঠিত (পুনরুৎপাদন) হয়।
- (7) দেহের কোন কোন কোষ (যেমন মানবদেহের রক্তের এরিথ্রোসাইট ও চোখের কর্ণস্থার বাইরের কোষগুলি) বেশী দিন বাঁচে না। সূতরাং তাদের জায়গায় নতুন কোষের প্রয়োজন হয়। মাইটোসিস সেই প্রয়োজন মেটায়।
- (8) কোন জীবে মাইটোটিক বিভাগ সৃষ্টিভাবে না হ'লে অস্বাভাবিকভাৱে দেখা দেয়। দেহের কোন অংশে মাইটোসিসের হার অস্বাভাবিকভাবে বেড়ে গেলে কক্রট রোগের (cancer) সৃষ্টি হয়।

মার্যোসিস (meiosis)

মার্যোসিসের ফলে কোন কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা অর্ধেক হয়, এইজন এই বিভাগকে সংখ্যাহ্রাসকারী বিভাগ বা *reduction division* বলে। সব ষোন জননশীল জীবে দৃঢ়িটা হ্যাপ্লয়েড গ্যামেটের মিলনের (*fertilization* বা নিষেক) ফলে ডিপ্লয়েড জাইগোটের সৃষ্টি হয়। জীবন চক্রের কোন পর্যায়ে ডিপ্লয়েড সংখ্যা হ্রাস পেয়ে হ্যাপ্লয়েড হয়। নিম্নশ্রেণীর উক্তিদে ফার্টিলাইজেশনের পরেই ডিপ্লয়েড জাইগোটে মার্যোসিস হয়, ফলে হ্যাপ্লয়েড উক্তিদের (*লিঙ্গধর উক্তিদ বা গ্যামেটোফাইট*) সৃষ্টি হয়। উচ্চশ্রেণীর উক্তিদের দেহ ডিপ্লয়েড (*রেণ্ডুর উক্তিদ বা স্পোরোফাইট*) এবং এখানে মার্যোসিস রেণ্ডু তৈরীর ঠিক আগে হয়। প্রাণীর বেলায় মার্যোসিস গ্যামেট তৈরীর সময় হয়ে থাকে। সূতরাং মার্যোসিস হ'ল ফার্টিলাইজেশনের বিপরীত প্রক্রিয়া। প্রত্যেক ডিপ্লয়েড কোষে ক্রোমোসোমগুলি জোড়ায় থাকে। কোন জোড়ার দৃঢ়িটা সদস্য একটা অন্যটার অন্তর্মধ্যে হয় ও এদের হোমোলোগ বা হোমোলোগাস (*homologous*) ক্রোমোসোম বলে। প্রত্যেক জোড়ার একটা ক্রোমোসোম পৃথিব্যামেট থেকে অন্যটা স্বীয়গ্যামেট



চিত্র ৪২

শাখাশিকসের বিভাগ বিভাগ ৩ উপ-বিভাগগুলি সন্ধান হয়েছে

থেকে আসে। একটা ক্রোমোসোমে অবস্থিত জৈনগুলি এর হোমোলোগের জৈনগুলি থেকে মিউটেশনের জন্য সামান্য আলাদা হতে পারে। মাঝে-সিসের ফলে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি আলাদা হয়ে বিপরীত মেরুতে যায়।

1883 খ্রিষ্টাব্দে Strasburger মাঝোসিস বিভাগ লক্ষ্য করেন। 1905 খ্রিষ্টাব্দে Farmer ও Moore এই রকমের বিভাগকে “মাঝো-সিস” নাম দেন। মাঝোসিস কেবল জনন কোষে হয়। যেসব কোষে মাঝোসিস হয় তাদের মাঝোসাইট (*meiocyte*) বলে। এই কোষগুলি পাশের অন্য কোষের তুলনায় বড় থাকে। উচ্চদ এবং প্রাণীতে মাঝোসিস মূলতঃ একই রকমের। মাঝোসিসে নিউক্লীয়াসটা দ্বাইবার বিভক্ত হয়; ফলে একটা নিউক্লীয়াস থেকে ঢাঁরটা নিউক্লীয়াসের সংকৃত হয়। প্রথম বিভাগে ক্রোমোসোম সংখ্যা হ্রাস পায় ও এই বিভাগকে প্রথম মাঝোটিক বিভাগ বা হেটারোটিপিক (*heterotypic*) বিভাগ বলা হয়। দ্বিতীয় বিভাগের ফলে ক্রোমোসোমের সংখ্যা একই থাকে এবং এই বিভাগকে দ্বিতীয় মাঝোটিক বিভাগ বা হোমোটিপিক (*homotypic*) বিভাগ বলা হয়ে থাকে। মাইটোসিসের গত প্রথম ও দ্বিতীয় মাঝোসিসকে কভিগুলি অবস্থা বা দশায় (*stage*) ভাগ করা হয়। চিত্র ৪৪ থেকে এই বিভাগগুলি সহজেই বোঝা যাবে।

প্রথম মাঝোটিক বিভাগ

প্রথম মাঝোসিসকে ঢাবটা ভাগে বিভক্ত করা হয়— প্রথম প্রফেজ, প্রথম মেটাফেজ, প্রথম আনাফেজ এবং প্রথম টেলোফেজ। অনেক সময় প্রথম প্রফেজ এবং প্রথম মেটাফেজের মাঝের অবস্থাকে প্রথম প্রোমেটাফেজ বলা হয়ে থাকে।

প্রথম প্রফেজ (*prophase I*)

প্রথম প্রফেজ (চিত্র 44) দীর্ঘস্থায়ী এবং মাইটোসিসের প্রফেজের তুলনায় অনেক জটিল। বর্ণনা করার সুবিধার জন্য এই অবস্থাকে আবার পাঁচটা ভাগে বিভক্ত করা হয়েছে। এইসব উপ-বিভাগগুলি হল লেপ্টোটেন, জাইগোটেন, প্যার্কিটেন, ডিপ্লোটেন এবং ডায়াকাইনেসিস।

লেপ্টোটেন (*leptotene*)

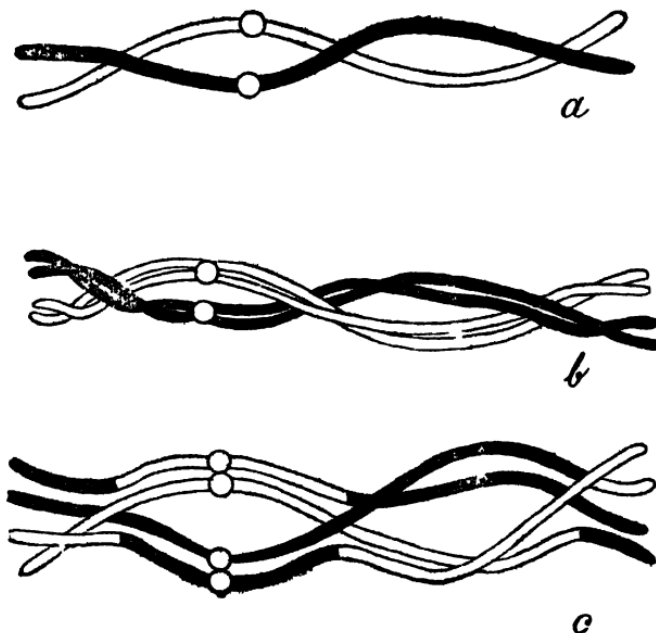
লেপ্টোটেনে (চিত্র 44) নিউক্লীও জালিকা ভেঙ্গে যায় ও ক্রোমানিমাগুলি দেখা দেয়। এই সময় ক্রোমানিমাগুলি খুব লম্বা ও সরু থাকে ও এদের

মতভেদ আছে। কোন কোন জীবে এই অবস্থাতেই DNA তৈরী হয় এবং ক্রোমোসোমগুলি ছিগুণ হয়। *Tradescantia*-এ জাইগোটিনের আগে DNA উৎপাদন সম্পূর্ণ হয় না। *Tulium*-এ প্যার্কটিন অবস্থার আগেই DNA তৈরী সম্পূর্ণ হয়।

প্রাণী কোষে লেপ্টোটিন অবস্থায় সেন্ট্রোসোমটা বিভক্ত হয় ও দুইটা সেন্ট্রোল বিপরীত প্রান্তের দিকে সরে যেতে থাকে।

জাইগোটিন (zygotene)

জাইগোটিন (চিত্র 44) হল প্রফেজের স্বল্পস্থায়ী অবস্থা। এটসময় প্রত্যেকটা হোমোলোগাস (সমসংস্কৃত) ক্রোমেসোম পরস্পরের কাছে আসে ও জোড়ায় অবস্থান করে। এই অবস্থাকে *synapsis* বা যুক্তি বলে। হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের কেবল অন্তরুপ অংশগুলির মধ্যেই



চিত্র 45

প্রথম প্রফেজের বিভক্ত পর্যায়ে একটা বাইভ্যালেট দেখান হয়েছে।
উপরে—জাইগোটিন বা প্যার্কটিনের প্রথম দিকে ক্রোমোসোমগুলি ছিগুণ
হয় নাই; আবো—প্যার্কটিন প্রত্যেক ক্রোমোসোমে দুইটা ক্রোমাটিড
রয়েছে; নীচে—ডিপ্লোটিনে কার্যসম্ভা দেখা যাচ্ছে।

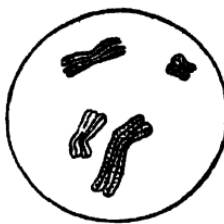
সাইন্যাপর্সিস হয় এবং কোন ক্রোমোসোমের সব অংশ হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের অন্তর্ম্মত অংশের সাথে ঘূর্ম অবস্থান করে। একটা ক্রোমোসোমের কোন অংশ অস্বাভাবিক হলে ঐ অংশ ও হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের স্বাভাবিক অংশের মধ্যে সাইন্যাপর্সিস হয় ।।। ঘূর্ম অবস্থানকারী প্রত্যেক জোড়া ক্রোমোসোমকে বাইভ্যালেন্ট (*bivalent*) বলে (চিত্র 44, 45)। ঘূর্মতার ফলে ক্রোমোসোমের সংখ্যা অর্ধেক দেখায়। অর্থাৎ লেপ্টোটিনে ১১ ক্রোমোসোম থাকলে প্যার্কিটিনে ১১ সংখ্যক বাইভ্যালেন্ট দেখা যাবে। সাইন্যাপর্সিস বা ঘূর্মতা নানাভাবে হতে পারে। সাধারণতঃ এই ঘূর্মতা সেন্ট্রোমিয়ারে আরম্ভ হয়ে দুইটা প্রান্তের দিকে অগ্রসর হয়। এইরকম ঘূর্মতাকে *procenricular synapsis* বা প্রাক-কেন্দ্রীয় ঘূর্মতা বলে। ঘূর্মতা প্রান্তে আরম্ভ হয়ে সেন্ট্রোমিয়ারের দিকে অগ্রসর হলে ঐ ঘূর্মতাকে *proterminal synapsis* বা প্রাক-প্রান্তীয় ঘূর্মতা বলে। ক্রোমোসোমের ষে কোন অংশে কিম্বা একই সাথে অনেকগুলি অংশে ঘূর্মতা আরম্ভ হলে একে মধ্যবর্তী ঘূর্মতা (*intermediate synapsis*) বলে। কোন অংশে ঘূর্মতা আরম্ভ হলে তা শেষ না হওয়া পর্যন্ত চলতে থাকে। এইসময় ক্রোমোসোমগুলি আরও কুণ্ডলিত (*coiled*) হতে থাকে, এজন্য এদের ছোট ও মোটা দেখায়। কুণ্ডলিত হওয়ার ফলে গুরুত্ব কুণ্ডলগুলির (*major coil*) ব্যাস বাড়ে (চিত্র 40h)। প্রত্যেক বাইভ্যালেন্টের হোমোলোগাস ক্রোমোসোম দুইটা পরস্পর পেঁচান থাকে। এই পেঁচ বা কুণ্ডলকে প্যারানেমিক কহেল (*paranemic coil*) বলে (চিত্র 49h)।

প্যার্কিটিন (*pachytene*)

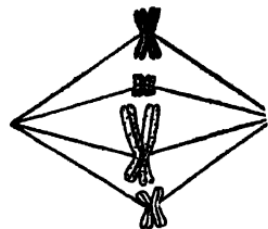
জাইগোটিনের (চিত্র 44) তুলনায় প্যার্কিটিন বেশীক্ষণ স্থায়ী হয়। এই অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি আরও ঘনীভূত হওয়ায় ছোট ও মোটা দেখায় এবং বাইভ্যালেন্টগুলিকে আলাদা আলাদা ভাবে চেনা যায়। প্রত্যেক ক্রোমোসোমে দুইটা ক্রোমাটিড দেখা যায়। প্রত্যেক বাইভ্যালেন্টে চারটা ক্রোমাটিড থাকে বলৈ এদের টেট্রাড (*tetrad*) বলা হয়। প্যার্কিটিনে বাইভ্যালেন্টের ক্রোমোসোম দুইটার মধ্যে আকর্ষণ করে যায়। এই সময় ক্রোমোসোমগুলি জাইগোটিনের তুলনায় আরও কুণ্ডলিত হয়। গুরুত্ব কুণ্ডলের (*major coil*) ব্যাস আরও বাড়ে এবং গোণ কুণ্ডল (*minor coil*) দেখা দেয়। প্যার্কিটিনে নিউক্লীওলাসের সাথে নির্দিষ্ট ক্রোমোসোম ঘূর্ণ থাকে এবং বাইভ্যালেন্টগুলি নিউক্লীয়াসের মধ্যে ছড়ান থাকে। যেসব প্রাণীতে ক্রোমোসোমগুলি লেপ্টোটিন ও জাইগোটিনে ঘোর্ত্বাভিমুখী



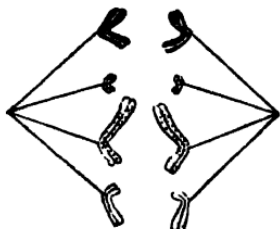
প্রথম প্রকেজ



প্রথম প্রকেজ



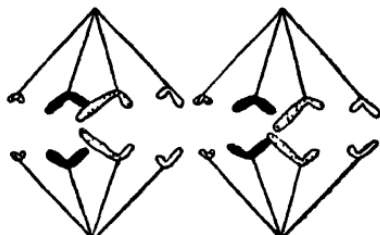
প্রথম মেটাফেজ



প্রথম আণাফেজ



প্রথম টেলোফেজ



দ্বিতীয় আণাফেজ



দ্বিতীয় টেলোফেজ



অপত্য নিউক্লীয়াস তৈরী হয়েছে

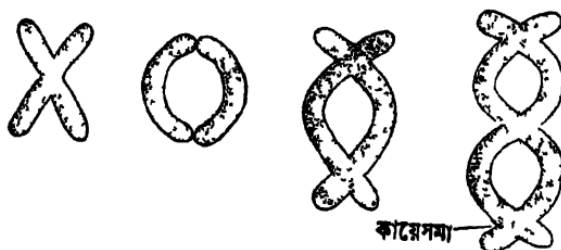
চিত্র 46

মারোসিস বিভাগের বিভিন্ন অবস্থা নক্কাকারে দেখান হয়েছে

বা *polarized* থাকে সেখানে প্যার্কিটিনে পোলারাইজেশনের (*polarization*) মাত্রা কমে যায়।

ডিপ্লোটিন (*diplostene*)

ডিপ্লোটিনে (চিত্র 44) চারটা ক্রোমোটিডের মধ্যে বিচ্ছিন্ন হ্বার প্রবণতা লক্ষ্য করা যায়। প্রত্যেক বাইভ্যালেণ্টের ক্রোমোসোম দুইটা বা এতক্ষণ পথ স্ত আকরণ শর্তুর প্রভাবে পাশাপাশি ছিল তাদের মধ্যে একটা বিকর্ষণ লক্ষ্য করা যায়। হোমোলোগাস (*homologous*) ক্রোমোসোমগুলি প্রত্যক হস্ত আরম্ভ করে কিন্তু এক বা একাধিক স্থানে এরা ঘূর্ণ থাকে। এই সব স্থানকে কায়েসমা (*chiasma, sing-chiasma*) বলে। কায়েসমার অবস্থানের উপর বাইভ্যালেণ্টের আকৃতি নির্ভর করে। একটা কায়েসমা ধাকলে বাইভ্যালেণ্টটা 'X'-আকৃতির হয়। দুইটা কায়েসমার উপরিস্থিতিতে বাইভ্যালেণ্টটা একটা ফাঁস (*loop*) গঠন করে। অনেকগুলি কায়েসমার উপরিস্থিতিতে এক সারি ফাঁসের (*loop*) সংষ্টি হয় (চিত্র 47)। কায়েসমা ক্রোমোসোমের প্রান্তে ধাকলে একে প্রান্তীয় (*terminal*) কায়েসমা বলে। কায়েসমা ক্রোমোসোমের বাহ্যর (arm) প্রান্ত ছাঢ়া অন্য যে কোন অংশে ধাকলে একে মধ্যবর্তী (*interstitial*) কায়েসমা বলা হয়। কোন কোন বিজ্ঞানী মনে করেন যে সব কায়েসমাই মধ্যবর্তী ধরনের এবং মধ্যবর্তী কায়েসমা প্রান্তের দিকে সরে যাবার ফলে প্রান্তীয় কায়েসমার সংষ্টি হয়। প্রান্তের দিকে কায়েসমার চলনকে *terminalization* বা প্রান্তিকরণ বলে। একটা ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিড দুইটাকে ভাগিনী ক্রোমাটিড (*sister chromatid*) বলে। হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিডকে অ-ভাগিনী ক্রোমাটিড (*non-sister chromatid*) বলে। কায়েসমার স্থানে অ-ভাগিনী ক্রোমাটিড দুইটা ভেঙ্গে যায় ও ভগ্ন প্রান্তের পেঁচ খুলে যায়। একটা ক্রোমাটিডের ভগ্ন অংশ অ-ভাগিনী ক্রোমাটিডের ভগ্ন অংশের সাথে ঘূর্ণ হয় অর্থাৎ কয়েসমা অঞ্চলে দুইটা অ-ভাগিনী বা ননসিস্টার ক্রোমাটিড অংশ বিনিময় করে (চিত্র 45)। এই অংশ বিনিময়কে ক্রসিং ওভার (*crossing over*) বলে। 1969 খন্তাল্দে Stern ও Hotta দেখেন যে এনজাইম এণ্ডোনির্ভাবয়েজ দুইটা অ-ভাগিনী ক্রোমাটিডকে একই জায়গায় ভেঙ্গে দেয় ও এনজাইম লাইগেস ক্রোমাটিডের ভগ্ন অংশ ঘূর্ণ করে। কায়েসমার সংখ্যা ক্রোমোসোমের দৈর্ঘ্যের উপর নির্ভর করে। অস্বা ক্রোমোসোমে ছোট ক্রোমোসোমের তুলনায় বেশী কায়েসমা থাকে। একটা ক্রোমোসোমে কায়েসমার সংখ্যা সাধারণতঃ 1—12 পর্যন্ত হয়ে থাকে। কোন



চিত্র 47

বাইভ্যালেণ্টের আকৃতি কার্যসমার অবস্থানের উপর নির্ভর করে

ক্রোমোসোমে একটা কার্যসমার উপস্থিতি দ্বিতীয় কার্যসমা গঠনে বাঁধার সংগঠিত করে (interference বা প্রতিরোধ)।

ডিপ্রোটিন অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি কুণ্ডলিত হয় অর্থাৎ পেঁচরে যায় বলে এদের আরও ছোট ও মোটা দেখায়। এই সময় ম্যাট্রিক্স দেখা যায় ও নিউক্লীওলাস্টা ক্রমশঃ ছোট হতে থাকে।

ডায়াকাইনেসিস (diakinesis)

ডায়াকাইনেসিস (চিত্র 44) অবস্থায় ম্যাট্রিক্সের পরিমাণ বাঢ়ে। ক্রোমোসোমের বুণ্ডলীকরণ বা coiling অব্যাহত থাকে বলে এরা ক্রমশঃ ছোট ও মোটা হয়। এই অবস্থায় ক্রোমোসোমের সংখ্যা সহজেই গোনা যায়। বাইভ্যালেণ্টগুলি পরস্পরকে বিকর্ষণ করে এবং নিউক্লীয়ামের পরিধির দিকে সরে যায়। ডায়াকাইনেসিসে কার্যসমাগুলি প্রাপ্তের দিবে যেতে থাকে। দীর্ঘ ক্রোমোসোমে অনেকগুলি কার্যসমা থাকলে এদের terminalization বা প্রাঞ্চিকরণ ডায়াকাইনেসিসে সম্পূর্ণ হয় না। কার্যসমার প্রাঞ্চিকরণের হার নাচের সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়।

$$T = \frac{\text{প্রাঞ্চীয় কার্যসমার সংখ্যা}}{\text{মোট কার্যসমার সংখ্যা}}$$

(T = প্রাঞ্চিকবণের পরিমাণ)

ডায়াকাইনেসিসে নিউক্লীওলাস্টা ক্রমশঃ ছোট হতে থাকে ও শেষে অদ্শ্য হয়।

প্রথম প্রোমেটাফেজ (prometaphase I)

এই অবস্থায় নিউক্লীও পর্দা অবলুপ্ত হয় ও সিপান্ডল তৈরী হয়।

ପ୍ରାଣୀ କୋଷେ ସେନ୍ଟ୍ରୋସୋମ ଦୁଇଟା ବିପରୀତ ପ୍ରାନ୍ତେ (ମେରୁତେ) ଥାକେ ଏବଂ ଏଦେର ମଧ୍ୟେ ଚିପାଣ୍ଡଲ ଟୈରୀ ହୁଏ ।

ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟଗ୍ରାଲିର ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ଅଣ୍ଣଳ ଚିପାଣ୍ଡଲ ତତ୍ତ୍ଵର (*pindle fibre*) ମାତ୍ରେ ସ୍ବକ୍ଷ ହୁଏ ଏବଂ ଏରା ଚିପାଣ୍ଡଲର ନିରକ୍ଷରେଖାର (equator) ଦିକେ ଯାଏ ।

ପ୍ରଥମ ମେଟାଫେଜ (metaphase I)

ମେଟାଫେଜ (ଚିତ୍ର 44, 46) କୋମୋସୋମଗ୍ରାଲି ସବଚେଯେ ବେଶୀ ଘନୀଭୂତ ଅବସ୍ଥା ଥାକେ ଓ ଏଦେର ମୟୁନ ଦେଖାଯାଇ । ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟଗ୍ରାଲି ଚିପାଣ୍ଡଲେର ନିରକ୍ଷରେଖା ଅଣ୍ଣଲେ ଅବସ୍ଥାନ କରେ । ପ୍ରତ୍ୟେକ ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟେ ଦୁଇଟା କାର୍ଯ୍ୟତଃ ଏବଂ ଅବିଭତ୍ତ ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ଥାକେ । ଏଇ ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ଦୁଇଟା ନିରକ୍ଷରେଖା ଥେକେ ସମାନ ଦୂରତ୍ବେ ଉପରେ ଓ ନୀଚେ ଥାକେ । ବାହୁଗ୍ରାଲି ନିରକ୍ଷରେଖାର ଦିକେ ଥାକେ । ଦୁଇଟା ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାରେର ମଧ୍ୟେ ସାମାନ୍ୟ ବ୍ୟବଧାନ କାରେସମାର ଅବସ୍ଥାନେର ଉପର ନିର୍ଭର କରେ । କାରେସମା ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାରେର କାହେ ଥାକଲେ ଏହି ଦୂରତ୍ବ କମ ହୁଏ । ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ଥେକେ ଦୂରେ କାରେସମା ଥାକଲେ ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟେର ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ଦୁଇଟାର ମଧ୍ୟ ସାମାନ୍ୟ ବ୍ୟବଧାନ ବେଶୀ ହୁଏ । ମେଟାଫେଜେର ଶେଷେ ପ୍ରତ୍ୟେକ ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟେର ହୋମୋଲୋଗ୍ୟୁସୋମ ଦୁଇଟାର ମଧ୍ୟେ ବିକର୍ଷଣ ଲଙ୍ଘ୍ୟ କରା ଯାଏ ।

ପ୍ରଥମ ଅୟାନାଫେଜ (anaphase I)

ପ୍ରଥମ ଅୟାନାଫେଜ (ଚିତ୍ର 44, 46) ପ୍ରତ୍ୟେକ ବାଇଭ୍ୟାଲେନ୍ଟେର ହୋମୋଲୋଗ୍ୟୁସୋମ ଦୁଇଟା ବିଚିନ୍ତନ ହୁଏ ବିପରୀତ ମେରୁତେ ଦିକେ ଯେତେ ସ୍ଵର୍ଗ କରେ । କୋମୋସୋମେର ଏହି ପ୍ରଥମ ହୁଓଥାକେ ଡିଜ୍ସଜାଂଶନ (disjunction) ବଲେ । ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାର ମେରୁର ଦିକେ ପ୍ରଥମେ ଅପସର ହୁଏ ଓ ବାହୁ ଦୁଇଟାକେ ଟେନେ ନିଯମ କରେ । ଏହି ସମୟ ଚିପାଣ୍ଡଲଟା କ୍ରମଶଃ ଲମ୍ବା ହୁଏ । କାରେସମାର ଟାରାମିନା-ଲାଇଜେଶନ ଆଗେଇ ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣ ହଲେ କୋମୋସୋମଗ୍ରାଲି ସହଜେଇ ଆଲାଦା ହୁଏ ଯାଏ । କାରେସମାର ପ୍ରାଣ୍ତିକରଣ ବା ଟାରାମିନା-ଲାଇଜେଶନ ଆଗେ ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣ ନା ହୁଏ ଥାକଲେ କାରେସମା ଅଣ୍ଣଲେ କିଛି ପ୍ରତିବନ୍ଧକେର ସ୍ଥିତି ହୁଏ । କିନ୍ତୁ ହୋମୋଲୋଗ୍ୟୁସୋମ ଦୁଇଟାର ମଧ୍ୟେ ବିକର୍ଷଣର ଫଳେ କାରେସମାଗ୍ରାଲି କ୍ରମଶଃ ପ୍ରାନ୍ତେର ଦିକେ ସରେ ବେତେ ଥାକେ ବିତରଣ ନା କୋମୋସୋମ ଦୁଇଟା ଆଲାଦା ହଜେ । ମାଯୋସିସେ ସେନ୍ଟ୍ରୋୟିମ୍ୟାରଗ୍ରାଲି କାର୍ଯ୍ୟତଃ ଅବିଭତ୍ତ ଥାକେ ଓ ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣ କୋମୋସୋମ ମେରୁତେ ଯାଏ । ଏର ଫଳେ ପ୍ରତ୍ୟେକ ମେରୁତେ ହ୍ୟାପ୍ଲାରେଡ (haploid) ବା ‘ନ’ ସଂଖ୍ୟାକ କୋମୋସୋମ ଥାକେ ।

ପ୍ରଥମ ଫେଜେ ସେ ଦୁଇଟା ହୋମୋଲୋଗ୍ୟୁସୋମ କୋମୋସୋମ (ଏକଟା ମାତା ଥେକେ ଓ ଅନ୍ୟଟା ପିତା ଥେକେ ଆମେ) ସ୍ବକ୍ଷ ଅବସ୍ଥାନ କରେଛି ତା ଅୟାନାଫେଜେ

আবার আলাদা হয়ে যায়। তবে ক্রিসিং ওভার হয়ে থাকলে কোন কোন ক্রোমাটিড মাতা ও পিতার ক্রোমাটিডের সংযোগে তৈরী হয়।

প্রথম টেলোফেজ (*telophase I*)

মাইটোসিসের টেলোফেজের মত প্রথম টেলোফেজে (চিত্র 44) একই রকম পরিবর্তন দেখা যায়। ক্রোমোসোমগুলির পেঁচ খূলে থাবার ফলে এরা খুব লম্বা ও সরু হয়। নিউক্লীওলাস ও নিউক্লীও পদ্ধা আবিষ্ট হয়।

টেলোফেজের পর কখনও কখনও সাইটোকাইনেসিস হয়। আবার কখনও বা সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয় না, যেখন নিম্নশ্রেণীর উৎসদের মাঝেসাইটে (*meioocyte*) এবং অনেক উচ্চশ্রেণীর উৎসদের পরাগরেণ্ড মাঝেকোষে।

Trillium-এ অ্যানাফেজে ক্রোমোসোমগুলি মেরুতে পৌঁছানৱ সঙ্গে সঙ্গে দ্বিতীয় মেটাফেজ আরম্ভ হয়। ক্রোমোসোমের *coul* বা কুণ্ডলগুলি অপরিবর্ত্ত থাকে ও এইগুলি দ্বিতীয় টেলোফেজ পর্যন্ত স্থায়ী হয়। অনেক সময় প্রথম টেলোফেজের ক্রোমোসোমগুলি নিউক্লীয়াস গঠন না করে সঙ্গে দ্বিতীয় প্রফেজ স্বীকৃত করে।

ইন্টারকাইনেসিস (*interkinesis*)

প্রথম মায়োটিক বিভাগ ও দ্বিতীয় মায়োটিক বিভাগের মাঝের সময়কে ইন্টারকাইনেসিস বলে। এই সময় কোর বিভাগ সাময়িকভাবে বন্ধ থাকে ও পরের বিভাগের জন্য প্রয়োজনীয় *DNA*, *RNA* এবং প্রোটীন তৈরী হয়।

দ্বিতীয় মায়োটিক বিভাগ

এই বিভাগ মাইটোসিসের মত হলুও এর সাথে মাইটোসিসের কিছু পার্থক্য করা যায়। দ্বিতীয় মায়োসিসে ক্রোমোসোমগুলির সংখ্যা হ্যাপ্লয়েড থাকে কিন্তু মাইটোসিসের সময় কোষে ডিপ্লয়েড সংখ্যক ক্রোমোসোম দেখা যায়। দ্বিতীয় মায়োটিক বিভাগে ক্রোমাটিডগুলি আলাদা থাকে কিন্তু মাইটোসিসে ক্রোমোসোমের ভর্গনী ক্রোমাটিড দৃঢ়ীভূত পেঁচান থাকে। তাছাড়া মায়োসিস আবস্থা হওয়ার সময় ক্রোমাটিডের যে রকম জেনেটিক গঠন ছিল তা থেকে দ্বিতীয় বিভাগের কোন কোন ক্রোমাটিডের জেনেটিক গঠন ক্রিসিং ওভারের জন্য আলাদা হয়ে থাকে। কিন্তু অনেকবার মাইটোসিস বিভাগ হলুও ক্রোমাটিডের জেনেটিক গঠন সাধারণতঃ একই থাকে।

ବିତୀୟ ମାରୋଟିକ ବିଭାଗକେ ଆବାର ଚାରଟା ଭାଗେ ବିଭଙ୍ଗ କରା ହୁଯ—ଷେଷନ, ବିତୀୟ ପ୍ରଫେଜ, ବିତୀୟ ମେଟାଫେଜ, ବିତୀୟ ଆନାଫେଜ ଏବଂ ବିତୀୟ ଟେଲୋଫେଜ । ବିତୀୟ ମାରୋଟିକ ବିଭାଗେର ବିଭିନ୍ନ ପର୍ଯ୍ୟାମେର ବର୍ଣ୍ଣନା ଦେଉଯାଇଛି ।

ବିତୀୟ ପ୍ରଫେଜ (prophase II)

ଏହି ଅବଶ୍ଵା ସମ୍ପଦ୍ଧାରୀ ଏବଂ ପ୍ରଥମ ପ୍ରଫେଜେର ମତ ଜାଟିଲ ନୟ । ବିତୀୟ ପ୍ରଫେଜେ (ଚିତ୍ର 44, 46) ପ୍ରତ୍ୟେକ କ୍ରୋମୋସୋମେର କ୍ରୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ସେଣ୍ଟ୍ରୋ-ମିଯାର ଅଣ୍ଗେ ସ୍ତର୍କ ଥାକେ କିନ୍ତୁ ବାହ୍ୟଗୁଳି ଛଡ଼ାନ ଥାକେ । ପ୍ରଥମ ଟେଲୋଫେଜ ଓ ଇଞ୍ଟରଫେଜେ କ୍ରୋମୋସୋମେର ମୃଖ୍ୟ କୁଣ୍ଡଳ ଅବଲ୍ୟ ହେଁ ଥାକିଲେ ଏହି ସମୟ ପ୍ରଥମ ବିଭାଗେର ଗୌଣ କୁଣ୍ଡଳ ଥେବାଇ କୁଣ୍ଡଳଗୁଲି (coil) ତୈବୀ ହୁଯ ଏବଂ କ୍ରୋମୋସୋମଗୁଲି ଛୋଟ ଦେଖୁଥାଯ । ବିତୀୟ ପ୍ରଫେଜେର ଶେଷେ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସ ଓ ନିଉକ୍ଲୀଓ ପର୍ଦା ଅଦ୍ଦ୍ୟ ହୁଯ ।

ବିତୀୟ ମେଟାଫେଜ (metaphase II)

ବିତୀୟ ମେଟାଫେଜେ (ଚିତ୍ର 44, 46) ଚିପଣ୍ଡଲ ତୈରୀ ହୁଯ ଏବଂ କ୍ରୋମୋସୋମ-ଗୁଲି ଚିପଣ୍ଡଲେର ନିବକ୍ଷରେଖା ଅବସ୍ଥାନ କରେ । ପ୍ରତ୍ୟେକ କ୍ରୋମୋସୋମେର କ୍ରୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟାର ମଧ୍ୟେ ପ୍ରଫେଜ ଅବଶ୍ଵାର ଯେ ବିକର୍ଷଣ ଦେଖା ଗିଯେଛି ତା ସମ୍ପର୍ଣ୍ଣ ଦର ହୁଯ ଓ କ୍ରୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ପାଶାପାଶ ଥାକେ । ମେଟାଫେଜେର ଶେଷେ କ୍ରୋମୋସୋମଗୁଲି ଦ୍ୱିଗୁଣ ହୁଯ ।

ବିତୀୟ ଆନାଫେଜ (anaphase II)

ବିତୀୟ ଆନାଫେଜେ (ଚିତ୍ର 44, 46) ପ୍ରତ୍ୟେକ କ୍ରୋମୋସୋମେର କ୍ରୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ବିଚିନ୍ମ ହେଁ ବିପରୀତ ମେରୁର ଦିକେ ସେତେ ସର୍ବ କରେ । ଏଥିନ ଏହି କ୍ରୋମାଟିଡକେ ଅପତ୍ୟ କ୍ରୋମୋସୋମ ବଲା ହୁଯ । ଆଗେଇ କ୍ରୋମାଟିଡର ବାହ୍ୟ ଦ୍ୱାଇଟା ପ୍ରଥକ ଏବଂ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରଟା କାର୍ଯ୍ୟକରୀଭାବେ ବିଗୁଣ ହେଁଛିଲ ବଲେ ଏହି ସମୟ କ୍ରୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ସହଜେଇ ଆଲାଦା ହେଁ ସେତେ ପାରେ । ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରଗୁଲି ମେରୁର ଦିକେ ଆଗେ ଯାଯ ଏବଂ ବାହ୍ୟଗୁଲିକେ ଟେନେ ନିଯେ ଯାଯ ।

ବିତୀୟ ଟେଲୋଫେଜ (telophase II)

କ୍ରୋମୋସୋମଗୁଲି ମେରୁତେ ପେଣ୍ଟାବାର ସାଥେ ସାଥେଇ ଟେଲୋଫେଜ (ଚିତ୍ର 46) ମରୁଥିଲା । ଏହି ସମୟ କ୍ରୋମୋସୋମଗୁଲିର ପେଣ୍ଟ ଖଲେ ଯାବାର ଫଲେ ଏଦେର ଧୂର ଲମ୍ବା ଓ ସର୍ବ ଦେଖାଯ । ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସ ଓ ନିଉକ୍ଲୀଓ ପର୍ଦା ତୈରୀ ହୁଯ 3 ଶେଷେ ଅପତ୍ୟ ନିଉକ୍ଲୀଆସ ଗଠିତ ହୁଯ ।

সাইটোকাইনেসিস (*cytokinesis*)

বিভিন্ন উৎসিদ ও প্রাণীতে সাইটোকাইনেসিস ভিন্ন ভিন্ন সরঁয় হয়। কোন কোন উৎসিদে প্রথম মায়োটিক বিভাগের পরই সাইটোপ্লাজমেন বিভাগের ফলে দৃঢ়িটা কোষের সৃষ্টি হয়। দ্বিতীয় বিভাগের পর আবাব সাইটোকাইনেসিস হয় ও চারটি কোষ তৈরী হয়।

Paeonia-তে প্রথম বিভাগের পর কোন সাইটোকাইনেসিস হয় না। দ্বিতীয় বিভাগের পর সাইটোপ্লাজমের বিভাগ হয়। দৃঢ়িটা প্রাচীর একটা অন্যটার সমকোণে থাকে।

সাধারণতঃ সাইটোকাইনেসিস খাঁজ (*furrow*) গঠনের মাধ্যমে হয়।

মায়োসিসের তাৎপর্য

- (1) মায়োসিসের মাধ্যমে কোন জীবের জীবন চক্রে ক্রোমোসোম সংখ্যা স্বাভাবিক থাকে। মায়োসিস হল নিমেকের বিপরীত প্রক্রিয়া। নিমেকের ফলে ক্রোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয় অর্থাৎ দৃঢ়িটা হ্যাপ্লয়ড গ্যামেট নির্বাক্ত হয়ে একটা ডিপ্লয়ড জাইগোটের সংশ্লিষ্ট হয়। মায়োসিসের মাধ্যমে ডিপ্লয়ড কোষ থেকে আবাব হ্যাপ্লয়ড কোষের সৃষ্টি হয় ও এইভাবে এক বংশ থেকে পরের বংশে ক্রোমোসোম সংখ্যা অপরিবর্তিত থাকে। যেনে জননশীল জীবের জীবন চক্রের কোন একটা পর্যায়ে মায়োসিস অপরিহার্য।
- (২) মায়োসিসে ক্রিসিং ওভারের ফলে মাত্র ও পিতৃ ক্রোমাটিডের মধ্যে অংশ বিনিয়য় হয়। এর ফলে জীনের ন্যূনতম জোট (*combination*) সম্ভব।
- (৩) মায়োসিসের সময়ে পিতৃ ও মাত্র ক্রোমোসোমগুলির যদৃচ্ছ প্রস্তুকী-করণ (*random segregation*) হয়। প্রথম মায়োটিক বিভাগে বাইভ্যালেন্টগুলি বিভিন্নভাবে সাজান থাকে। সেইজন্য মায়োসিসের ফলে স্বচ্ছ কোষগুলিতে পিতৃ মাত্র-ক্রোমোসোমের নানারকম জোট দেখা থায়। যদি কোন কোষে পাঁচ জোড়া ক্রোমোসোম থাকে তাহলে বাণিশ রকমের গ্যামেটের সৃষ্টি হতে পারে। কত রকমের গ্যামেট তৈরী হতে পারে তা 2^n ($n =$ বাইভ্যালেন্টের মোট সংখ্যা) থেকে নির্ধারণ করা থায়। অধিকাংশ জীবে পাঁচ জোড়ার চেয়ে অনেক বেশী সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে, সেজন্য কেবল মাত্র ক্রোমোসোম বা কেবল পিতৃ ক্রোমোসোম নিয়ে গ্যামেট গঠনের সম্ভাবনা খুবই কম।

মার্যাদাসের সময়ে মাতা, পিতার ক্রোমোসোমের ঘন্টচ বল্টন এবং ক্রসিং ওভারের জন্য জৈনের ন্তৃত্ব জোটের সংগঠ হয়। এইভাবে মার্যাদাস জেনেটিক বিভিন্নতা (*variation* বা *প্রকরণ*) সংটির একটা প্রক্রিয়া হিসাবে কাজ করে। এই জেনেটিক ভ্যারিয়েশনের ফলে বিবর্তনে কোন উদ্বিদ বা প্রাণীগোষ্ঠীর উপযোগীতা বাঢ়ে।

মাইটোসিস ও মার্যাদাসের তুলনা

মাইটোসিস (*mitosis*)

- মাইটোসিসের ফলে ক্রোমো-সোম সংখ্যার পরিবর্তন হয় না। অপ্রত্যেক কোষে মাতৃকোষের সমান সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে। এইজন্য এই বিভাগকে *equational division* বা সমর্বিভাগ বলে।
- দেহ কোষে ও জনন কোষে দেখা যায়। তবে গ্যামেট কিম্বা রেণ্ড গঠনের সময় সাধারণতও এই বিভাগ হয় না।
- মাইটোসিসের ফলে কেবলের একবার বিভাগ হয়।

মার্যাদাস (*meiosis*)

- মার্যাদাসের ফলে ক্রোমোসোম সংখ্যা অর্ধেক হয়। মাতৃকোষ ডিপ্লয়েড হলে অপ্রত্যেক কোষ হ্যাপ্লয়েড হয়। এইজন্য এই বিভাগকে *reduction division* বা সংখ্যা হ্রাসকারী বিভাগ বলে।
- কেবল জনন কোষে দেখা যায়।
- মার্যাদাসের সময় কোষের দ্বৈ-বার বিভাগ হয়।
প্রথম মার্যাদিক বিভাগ এবং দ্বিতীয় মার্যাদিক বিভাগ। প্রথম মার্যাদিক বিভাগে ক্রোমোসোমের সংখ্যা অর্ধেক হয়। দ্বিতীয় বিভাগে ক্রোমোসোম সংখ্যা একই থাকে।
- একটা মাতৃকোষ থেকে চারটা অপ্রত্যেক কোষ তৈরী হয়।

প্রফেজ (*prophase*)

- (a) প্রফেজ একবার হয়।

প্রফেজ (*prophase*)

- (a) প্রফেজ দ্বৈবার হয়—প্রথম প্রফেজ এবং দ্বিতীয় প্রফেজ।

মাইটোসিস	মায়োসিস
(b) স্বল্পস্থায়ী।	(b) প্রথম প্রফেজ দীর্ঘস্থায়ী, দ্বিতীয় প্রফেজ স্বল্পস্থায়ী।
(c) প্রফেজকে বিভিন্ন পর্যায়ে ভাগ করা হয় না।	(c) প্রথম প্রফেজকে বিভিন্ন পর্যায়ে ভাগ করা যায়। এই উপবিভাগগুলি হ'ল— লেপ্টোটেন (leptotene), জাইগোটেন (zygotene), পাচ্যলেন (pachytene), ডিপ্লোটেন (diplotene), ডায়াখনেসিস (diakinesis)।
(d) নিউক্লীয়াসের আয়তন মায়োসিসের মত বড় হয় না।	(d) নিউক্লীয়াসের আয়তন বেশ বড় হয়।
(e) হোমোলোগাস ক্রোমোসেম গুলি জোড়ায় অবস্থান করে না। সাইনাপ্রিস হয় না তা'ব ড্রসোফিলার স্যালিভারী প্লাণ্ডে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি ঘূর্ঘ অবস্থান করে।	(e) প্রথম প্রফেজ হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি জোড়ায় অবস্থান করে অর্থাৎ সাইনাপ্রিস হয়।
(f) অ-ভাগনী ক্রোমাটিড (non-sister chromatid) আলাদা থাকে।	(f) প্রথম প্রফেজে অ-ভাগনী ক্রোমাটিড প্রবস্পব পেঁচান থাকে।
(g) কায়েসমা তৈরী হয় না।	(g) প্রথম প্রফেজে কায়েসমা গঠিত হয়।
(h) ক্রসিং ওভার (crossing over) হয় না।	(h) প্রথম প্রফেজে ক্রসিং ওভার হয়। অ-ভাগনী ক্রোমাটিড দুইটা অংশ বিনিময় করতে পাবে।

মাইটোসিস	আরোগ্য
(i) কার্যসমা থাকে না বলে কার্যসমার প্রাস্তিকরণও দেখা যায় না।	(i) কার্যসমার প্রাস্তিকরণ বা <i>terminalization</i> হয়।
(j) নিউক্লীওলাস ও নিউক্লীও পর্দা বিলুপ্ত হয়।	(j) মাইটোসিসের মত।
প্রোমেটাফেজ (<i>prometaphase</i>)	প্রোমেটাফেজ (<i>prometaphase</i>)
6. সিপাংডল তৈরী হয়।	6. সিপাংডল গঠিত হয়।
মেটাফেজ (<i>metaphase</i>)	মেটাফেজ (<i>metaphase</i>)
7. (a) একবার মেটাফেজ হয়।	7. (a) মেটাফেজ দ্বিতীয়— প্রথম মেটাফেজ ও দ্বিতীয় মেটাফেজ।
(b) সেন্ট্রোমিয়ার সিপাংডলের ঠিক নিরক্ষরেখায় থাকে।	(b) প্রথম মেটাফেজে প্রতি বাইভ্যালেটের এক টা সেন্ট্রোমিয়ার সিপাংডলের নিরক্ষরেখার একটু উপরে ও অন্যটা সামান্য নীচে থাকে। দ্বিতীয় মেটাফেজে সেন্ট্রোমিয়ার নিরক্ষরেখায় থাকে।
(c) সেন্ট্রোমিয়ারগুলি বিভক্ত হয়।	(c) প্রথম মেটাফেজে সেন্ট্রো- মিয়ারটা কার্যকরীভাবে বিভক্ত হয় না। দ্বিতীয় মেটাফেজ মাইটোসিসের মতই।
অ্যানাফেজ (<i>anaphase</i>)	অ্যানাফেজ (<i>anaphase</i>)
8. (a) একবার হয়।	8. (a) দ্বিতীয়—প্রথম ও দ্বিতীয় অ্যানাফেজ।

মাইটোসিস

- (b) প্রত্যেক ক্রোমোসোমের ক্লোমাটিড দ্বাইটা বিপরীত মেরুর দিকে থায়।
- (c) ক্রোমোসোমগুলি প্রথম মায়োসিসের তুলনায় লম্বা ও সরু হয়।
- (d) দ্বিতো মেরুতেই সব ক্রোমোসোম থায়।
- (e) অপত্য ক্রোমোসোমের জেনেটিক গঠন অপূর্ব-বর্তিত থাকে।

টেলোফেজ (telophase)

১. (a) একবাব হয়।

সাইটোকাইনেসিস (cytokinesis)

১০. প্রত্যেক মাইটোসিস বিভাগের পর সাইটোকাইনেসিস হয়।

মায়োসিস

- (b) প্রথম অ্যানাফেজে হোমো-সোগাস ক্রোমোসোম দ্বাইটা বিপরীত মেরুর দিকে থায়। দ্বিতীয় অ্যানাফেজে প্রত্যেক ক্রোমোসোমের ক্লোমাটিড দ্বাইটা বিপরীত মেরুর দিকে থায়।
- (c) প্রথম মায়োসিসে ক্রোমোসোমগুলি অপেক্ষাকৃত ছোট ও গোটা থাকে।
- (d) প্রথম অ্যানাফেজে প্রত্যেক বাইভ্যালেলেটের ক্রোমোসোম দ্বাইটা আলাদা হয়ে বিপরীত মেরুতে থাওয়ার ফলে প্রত্যেক মেরুতে মাতৃ-কোষের অর্ধেক সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে।
- (e) ক্রসিং ওভার (*crossing over*) হওয়ার ফলে কোন কোন অপত্য ক্রোমোসোমের জেনেটিক গঠন ন্যূন ধরনের হয়।

টেলোফেজ (telophase)

২. (a) দ্বিবাব হয়—প্রথম এবং দ্বিতীয় টেলোফেজ। তবে কখনও কখনও প্রথম টেলোফেজ হয় না কিন্তু দ্বিতীয় টেলোফেজ নিয়মিতভাবে হয়।

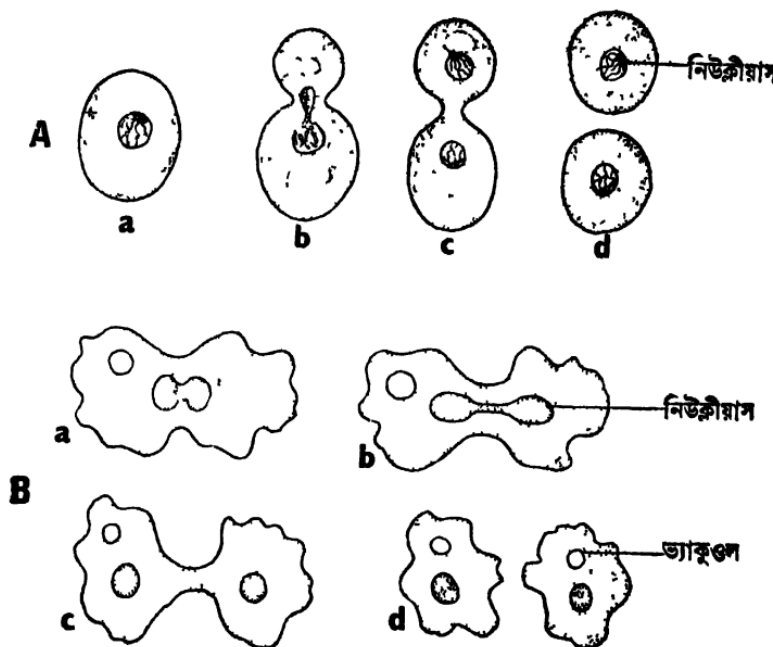
সাইটোকাইনেসিস (cytokinesis)

১০. প্রথম মায়োসিক বিভাগের পর কখনও কখনও সাইটোকাইনেসিস হয়। দ্বিতীয় মায়োসিসের পর সাইটোকাইনেসিস হয়।

অ্যামিটোসিস

অ্যামাইটোসিস (*amitosis*)

কোন কোন নিম্নশ্রেণীর উদ্ভিদ (ইষ্ট) ও প্রাণীতে (অ্যামিবা) নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজম সরাসরি দুইটা অংশে বিভক্ত হয়। এই বিভাগের ফলে স্তৃত অপত্য কোষ দুইটা অসমান হয়। এইরকমের কোষ বিভাগকে অ্যামাইটোসিস (চিত্র 48) বলে। অ্যামাইটোসিসের সময় নিউক্লীয়াসের মাঝের কোন অংশ সঙ্কুচিত ও ক্রমশঃ সরু হওয়ার ফলে নিউক্লীয়াসটা লম্বা ও ডার্বেল আকৃতির হয়। পরে ঐ স্থানটা আরও সঙ্কুচিত হওয়ায়



চিত্র 48

অ্যামাইটোসিস

A—ইষ্টে বাঁধি (*budding*) বা ঘৰুলোক্ষণ,B—অ্যামিবায় ফিশন (*fission*)

নিউক্লীয়াসটা দুইটা অংশে বিভক্ত হয়ে থায়। অ্যামাইটোসিসে স্পিন্ডল গঠিত হয় না, নিউক্লীও পর্দা বর্তমান থাকে, এবং ক্রোমোসোমগুলি অপত্য

ক্রোমোসোমে বিভক্ত হয় না। নিউক্লীয়াসের এই ধরণের বিভাগকে নিউ-ক্লীয়ার বাড়ি^(nuclear budding) বলে। কখনও কখনও নিউক্লীয়াসের এইরকম বিভাগের ফলে দুইটার চেয়ে বেশী নিউক্লীয়াস তৈরী হয়; তখন এই বিভাগকে নিউক্লীয়ার ফ্র্যাগমেন্টেশন^(fragmentation) বলে। নিউক্লীয়াসের অসমান বিভাগের পর সাইটোপ্লাজমও ঐভাবে বিভক্ত হয়। সাইটোপ্লাজমের কোন একটা স্থান সংকুচিত হয়। ক্রমশঃ ঐ জায়গায় সংকোচনের মাঝা বাড়ার ফলে কোষ দুইটা আলাদা হয়ে যায়। অ্যামাইটোসিসের সময় নিউক্লীয়াস বিভক্ত হতে পারে কিম্বা নাও হতে পারে।

ষষ্ঠি অধ্যায়

ক্লোমোসোমের আচরণ

ক্লোমোসোমের সংগৃহণ (movement)

কোষ বিভাগের সময় ক্লোমোসোমের নানা পরিবর্তন হয়। ষেমন—ক্লোমোসোমের সঞ্চোচন, কুণ্ডলীকরণ (*coiling*), সাইন্যাপ্সিস (*synapsis*), কায়েসমার প্রান্তিকরণ (*terminalization*) ইত্যাদি। এখানে এই সম্বন্ধে আলোচনা করা হ'ল। অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমের সংগৃহণ সম্বন্ধে আগেই আলোচনা করা হয়েছে।

ক্লোমোসোমের সঞ্চোচন

প্রফেজ থেকে মেটাফেজ ও অ্যানাফেজের ক্লোমোসোমগুলি অনেক বেশী সঞ্চুচিত অবস্থায় থাকে। এই সঞ্চোচনের ফলে সৌমিত্র স্থানের মধ্যে দীর্ঘ ক্লোমোসোমগুলির বিভাগ ভালভাবে হতে পারে। মাইটোসিসের তুলনায় মাঝেসিসে ক্লোমোসোমগুলি বেশী সঞ্চুচিত অবস্থায় থাকে। Manton-এর মতে মাঝেসিসে ক্লোমোসোমগুলি মাইটোসিসের তুলনায় 33—50% ছোট থাকে। মাঝেসিস বিভাগের প্যার্কিটিনের তুলনায় লেপ্টেটিনের ক্লোমোসোমগুলি দীর্ঘ হয় (Manton 1939, 1950)। প্যার্কিটিনের চেয়ে মেটাফেজের ক্লোমোসোমগুলি আরও ছোট হয়।

Huskin (1941) *Trillium*-এর ক্লোমোসোমের সঞ্চোচনের পরিমাণ কোষ বিভাগের বিভিন্ন অবস্থায় লক্ষ্য করেন। ক্লোমোসোমের এবং ক্লোমোনিমার দৈর্ঘ্যের মধ্যে পার্থক্য আছে। অনেক সময় ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য কমলেও একই সাথে ক্লোমোনিমার দৈর্ঘ্য বাঢ়তে পারে। *Trillium*-এ ডায়াকাইনেসিসে ক্লোমোসোমগুলির দৈর্ঘ্য 125μ এবং প্রথম মেটাফেজে 100μ হয়। দ্বিতীয় অ্যানাফেজ পর্যন্ত ক্লোমোসোমগুলির দৈর্ঘ্য অপরিবর্তিত থাকে। দ্বিতীয় অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমগুলির দৈর্ঘ্য কমে গিয়ে 80μ হয়। ক্লোমোনিমাগুলির দৈর্ঘ্য লেপ্টেটিনে 820μ ও জাইগোটিনে 1040μ হয়। প্যার্কিটিন, ডিপ্লোটিন ও ডায়াকাইনেসিসে এই দৈর্ঘ্য ক্রমশঃ কমে 100μ হয়। ডায়াকাইনেসিসের শেষে ক্লোমোনিমাগুলির দৈর্ঘ্য 200μ , প্রথম মেটাফেজে 300μ এবং প্রথম অ্যানাফেজে 350μ হয়। দ্বিতীয় অ্যানাফেজ পর্যন্ত এই দৈর্ঘ্য অপরিবর্তিত থাকে। এর পরের বিভাগে

(শাইটোসিস) প্রফেজে ক্রোমোনিমাগ্নুলির দৈর্ঘ্য 1000μ , মেটাফেজে 650μ এবং অ্যানাফেজে আবার 1000μ হয়। মেটাফেজ ক্রোমোসোমের তুলনায় অ্যানাফেজে ক্রোমোনিমাগ্নুলি অনেক বেশী পেঁচান থাকে (Sparrow 1942)। ডায়াকাইনেসিস থেকে প্রথম মেটাফেজ পর্যন্ত ক্রোমোসোম ও ক্রোমোনিমার দৈর্ঘ্য থেকে বোধা যায় যে ক্রোমোসোমের সঞ্চাচন হলেও ক্রোমোনিমার প্রসারণ হতে পারে।

শাইটোসিস ও শায়েসিসের সময় ক্রোমোসোমের সঞ্চাচন কুণ্ডলীকরণ বা কয়েলিং-এর (*coiling*) উপর নির্ভর করে।

ক্রোমোসোমের কুণ্ডলীকরণ (*coiling*)

মেটাফেজে প্রত্যেক ক্রোমোসোম স্থিতের মত সার্পিলভাবে পেঁচান থাকে। এই পেঁচানকে কয়েলিং বা কুণ্ডলীকরণ বলে। একটা সম্পূর্ণ পেঁচকে সোমাটিক বা মৃদ্যু কুণ্ডল (*somatic, major* বা *standard coil*) বলে। প্রত্যেক প্রফেজে সোমাটিক কুণ্ডল ন্তৃত্ব করে তৈরী হয়। কোন নির্দিষ্ট প্রজাতিতে কুণ্ডলের সংখ্যা ও ব্যাস মোটামুটি একই থাকে। ইন্টারফেজ অবস্থার পর যখন আবার প্রফেজ অবস্থা আবর্ত হয় তখন আগের বিভাগের সোমাটিক কয়েলের বেশীর ভাগই নষ্ট হয়ে গিয়ে কেবল কিছু আলগা পেঁচ অবশিষ্ট থাকে। এই পেঁচকে স্মারক কুণ্ডল (*relic coil*) বলে। কোষ বিভাগের অগ্রগতির সাথে সাথে ক্রমশঃ স্মারক কুণ্ডলগ্নুলি লক্ষ্য হয়ে যায়। শাইটোসিস বিভাগের প্রফেজ অবস্থায় প্রত্যেক ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিড দ্রুইটা (ভগ্নী ক্রোমাটিড) পরম্পর বৈদ্যুতিক তারের মত পেঁচান থাকে। এই ধরণের পেঁচকে রিলেশন্যাল কয়েল (*relational coil*) বলে। প্রফেজের অগ্রগতির সাথে সাথে ক্রোমোসোমগ্নুলি ক্রমশঃ সংকুচিত হয় ও মেটাফেজে ভগ্নী ক্রোমাটিড (*sister chromatid*) দ্রুইটার পেঁচ খুলে গিয়ে এরা আলাদা হয়ে যায় ও পাশ-পাশ অবস্থান করে। কেবল সেশ্ট্রাইমিয়ার অংশে ভগ্নী ক্রোমাটিড দ্রুইটা ঘূর্ণ থাকে। রিলেশন্যাল কয়েলের উৎপন্ন আগের বিভাগের অ্যানাফেজের সোমাটিক কয়েল থেকে হয়। এই কয়েলের সংক্ষিপ্ত সম্বন্ধে দ্রুইটা মতবাদ আছে।

(1) Darlington-এর (1937) মতে অ্যানাফেজে কুণ্ডলিত (*coiled*) ক্রোমোসোমগ্নুলি অবিভক্ত থাকে। প্রফেজে এরা লম্বালম্বিভাবে বিভক্ত হয় ও ক্রমশঃ সোজা হয়। এর ফলে রিলেশন্যাল কয়েলের সংক্ষিপ্ত হয়।

(2) হিতীয় মতবাদ অনুসারে অ্যানাফেজের আগেই ক্রোমোসোমগ্নুলি বিভক্ত হয় এবং এগ্নুলি আগেই প্রফেজে ক্রোমাটিড অবস্থায় কুণ্ডলিত

ହେଲେଛିଲ । ପରବତୀ ବିଭାଗେ ପ୍ରଫେଜେ ଅୟାନାଫେଜେର ମୁଖ୍ୟ କୁଣ୍ଡଲଗ୍ରାଲ୍ (major coil) ଆଜଗା ହୟେ ଆମରକ କୁଣ୍ଡଲେ (relic coil) ର୍ପାନ୍ତରିତ ହେଉଥାର ଫଳେ ନବଗଠିତ କ୍ଲୋମାଟିଡ (ଆଗେର ବିଭାଗେ ଅଧିକ-କ୍ଲୋମାଟିଡ) ଦ୍ୱାଇଟା ରିଲେଶନ୍ୟାଳ କରେଲ ଗଠନ କରେ ।

ମାଇଟୋସିସ ବିଭାଗେ ପ୍ରଫେଜେ କ୍ଲୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ଏମନଭାବେ ପେଂଚାନ ଥାକେ ଯାର ଫଳେ ପ୍ରାନ୍ତ ଦ୍ୱାଇଟା ଘ୍ରରେ ନା ଗେଲେ ଏରା ପରମ୍ପରା ଥିଲେ କେମ୍ବର୍ଗ୍ ଆଲାଦା ହତେ ପାରେ ନା । ଏଇରକମେର ରିଲେଶନ୍ୟାଳ କରେଲକେ ପ୍ଲେକଟୋନେମିକ କରେଲ (plectonemic coil) (ଚିତ୍ର ୪୭) ବଲା ହୟ ।



ପ୍ଲେକଟୋନେମିକ କରେଲ



ପ୍ଯାରାନେମିକ କରେଲ

ଚିତ୍ର ୪୭
ପ୍ଲେକଟୋନେମିକ ଓ ପ୍ଯାରାନେମିକ କରେଲ

ମାରୋସିସ କ୍ଲୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ଏମନ କରେ ପେଂଚାନ ଥିଲେ ଯେ ଏଦେର ପ୍ରାନ୍ତ ଦ୍ୱାଇଟା ଘ୍ରରେ ନା ଗେଲେ ଓ ଅୟାନାଫେଜେ ଏରା ସହଜେଇ ଆଲାଦା ହୟେ ଯାଇ । ଏଇ-ରକମେର ପେଂଚକେ ପ୍ଯାରାନେମିକ କରେଲ (paranematic coil) (ଚିତ୍ର ୪୭) ବଲେ ।

କୋଷ ବିଭାଗେ ଅନ୍ତର୍ଗତର ସାଥେ ସାଥେ କୁଣ୍ଡଲ ବା କରେଲେର ସଂଖ୍ୟା କମାତେ ଥାକେ ଓ ଏଦେର ବ୍ୟାସ ବାଡ଼େ । ମେଟୋଫେଜ ଓ ଅୟାନାଫେଜ କୁଣ୍ଡଲେର ସଂଖ୍ୟା କମେ ଓ ଏଇ ପ୍ରକ୍ରିୟାକେ *despiralization* ବା ବିକୁଣ୍ଡଲୀକରଣ ବଲେ । ବତକ୍ଷଣ ନା ଆମରକ କୁଣ୍ଡଲଗ୍ରାଲ୍ ସଂପ୍ରଣ୍ଗ୍ ବିଲ୍ଲପ୍ତ ହଛେ ତତକ୍ଷଣ ବିକୁଣ୍ଡଲୀକରଣ ସଂପ୍ରଣ୍ଗ୍ ହୟେ ନା । ଲେପ୍ଟୋଟିନ ବା ତାର ଆଗେଇ ସଥିନ କ୍ଲୋମୋସୋଇଗ୍ରାଲ୍ କୁଣ୍ଡଲିତ ହତେ ଆରାନ୍ତ କରେ ତଥିନ ଏଇ ପ୍ରକ୍ରିୟାକେ *spiralization* ବା କୁଣ୍ଡଲୀକରଣ ବଲା ହୟ ।

ମାଇଟୋସିସର ତୁଳନାରେ ମାରୋସିସର ସେ ପେଂଚ ବା କୁଣ୍ଡଲ ଦେଖା ଯାଇ ତା ଅପେକ୍ଷାକୃତ ଜଟିଲ । ମାଇଟୋସିସର ମେଟୋଫେଜେର ତୁଳନାରେ ମାରୋସିସର ବାଇଇଭ୍ୟାଲେଟେ ଅଳ୍ପ ସଂଖ୍ୟକ କିନ୍ତୁ ବଡ଼ ବଡ଼ ମୁଖ୍ୟ କୁଣ୍ଡଲ (major coil)

দেখা যায়। এছাড়া ক্রোমোসোমের সব জারগায় একরকম ছেট ছেট কুণ্ডল দেখা যায়। এদের গোঁগ কুণ্ডল (*minor coil*) বলে। মাইনর কয়েল মেজর কয়েলের সমকোণে থাকে। Fuji (1926) *Tradescantia*-এ প্রথম মাইনর কয়েল দেখতে পান।

মায়োসিসে বিভিন্ন কুণ্ডলের ভাগ্য নানা ধরণের জীবে জিম রকমের হয়। *Tradescantia*-এ প্রথম মায়োটিক বিভাগের পর ইল্টারফেজে মেজর কয়েল নষ্ট হয়ে গিয়ে মাইনর কয়েলগুলি জুমাশঃ বড় হয় ও দ্বিতীয় মেটাফেজে বড় কুণ্ডল (বা কয়েল) গঠন করে। দ্বিতীয় মেটাফেজের কয়েল বা কুণ্ডলগুলির অবশিষ্টাংশ পরের মাইটোসিস বিভাগের প্রফেজে স্মারক ও রিলেশন্যাল কয়েল হিসাবে দেখা দেয়। *Trillium*-এ প্রথম ও দ্বিতীয় মায়োসিস বিভাগের মাঝে ইল্টারফেজ অবস্থা অনুপস্থিত থাকে। প্রথম মায়োটিক বিভাগের মেজর কয়েলগুলি দ্বিতীয় মায়োটিক বিভাগেও অপরিবর্ত্ত থাকে। পরের মাইটোসিস বিভাগের প্রফেজে এই কয়েলগুলি স্মারক কুণ্ডল (*relic coil*) হিসাবে দেখা যায়।

ক্রোমোসোমে কয়েল বা কুণ্ডলের উৎপত্তি সম্বন্ধে নানা মত আছে। এই মতগুলিকে প্রধানতঃ দ্বৈষ্টা ভাগে ভাগ করা যায়— (a) টরশন (*torsion*) বা ব্যবর্তনের মত, (b) ম্যাট্রিক্সীয় (*matrical*) মত। Darlington, Kuwada, Nabel প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা প্রথমোন্ত মতের সমর্থক। Darlington-এর (1935) আণবিক মতবাদ (*molecular theory*) অনুসারে ক্রোমোসোমের নিউক্লীক অ্যাসিড ও প্রোটীন কয়েলিং বা কুণ্ডলীকরণ নিয়ন্ত্রণ করে। নিউক্লীক অ্যাসিড ও প্রোটীনের গঠন থেকে বোঝা যায় যে এইসব অণুর কুণ্ডলিত অবস্থায় থাকবার প্রবণতা আছে। আণবিক কুণ্ডলের জন্য যে ব্যবর্তন (*torsion*) শক্তির সৃষ্টি হয় তার প্রভাবে কয়েল দেখা দেয়। আণবিক কুণ্ডলের জন্য স্থগুলি বিপরীত দিকে ঘূরে গিয়ে টেনশন (*tension*) বা চাপ করাতে চায় এবং এর ফলে ক্রোমোসোমে কুণ্ডল দেখা দেয়। Sax, Wilson, Huskin প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা দ্বিতীয় মতের সমর্থক। তাঁদের মতে ম্যাট্রিক্সের মধ্যে ক্রোমোনিমার দৈর্ঘ্যের পরিবর্তনের ফলে কয়েলের সৃষ্টি হয়। Sax ও Hamphry-র (1934) মতে ম্যাট্রিক্সের সঙ্কেচনের ফলে ক্রোমোনিমার উপর চাপ পড় এবং এর ফলে *Tradescantia*-এ মেজর ক্ষমতার উৎপত্তি হয়। Wilson ও Huskin (1939) দেখেন যে *Trillium erectum*-এ মেজর কয়েল বা মৃত্যু কুণ্ডল তৈরী হওয়ার সময় ক্রোমোসোমগুলি সামান্য সঞ্চুচিত হয় কিন্তু ক্রোমোনিমার দৈর্ঘ্য বাঢ়ার ফলেই মেজর কয়েল গঠিত হয় (Huskin 1941)। Coleman ও

Hillary (1941) এই মতেরই সমর্থক। তাঁদের মতে ডিপ্লোটিনে গোল কুণ্ডল বা মাইনর কয়েল খুলে থাওয়ার ফলে ক্রোমোনিয়ার দৈর্ঘ্য বাঢ়ে। কোন দ্বিটা স্তুতি পরস্পর পেঁচিয়ে রিলেশন্যাল কয়েল গঠন করবে কিনা তা নির্ভর করে কয়েল গঠনের সময় তাদের মধ্যে দ্রুতত্বের উপর। যদি স্তুতি দ্বিটার আলাদা ম্যাট্রিক্স থাকে ও তাদের মধ্যে যথেষ্ট ব্যবধান থাকে তবে স্তুতগুলি পরস্পর পেঁচিয়ে থায় না এবং তাদের নিজস্ব পেঁচ যে কোন দিকে থাকতে পারে, যেমন— সোমাটিক ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিডস্বয়। যদি স্তুতি দ্বিটা একই ম্যাট্রিক্সের মধ্যে আলাদাভাবে থাকে তবে স্তুত দ্বিটা পরস্পর পেঁচিয়ে থায় না এবং এদের নিজস্ব পেঁচ একই দিকে থাকে, যেমন— প্রথম শারোটিক বিভাগের তগ্নী ক্রোমাটিডগুলি। যদি স্তুত দ্বিটা খুব কাছে থাকে এবং কয়েলিং-এর আগে আলাদা ও সমান্তরালভাবে থাকে তবে তারা পরস্পর পেঁচিয়ে রিলেশন্যাল কয়েল গঠন করে, যেমন— মাইটোসিস ও মারোসিস অর্ধ-ক্রোমাটিডগুলি। স্তুতরাঁ ম্যাট্রিক্সের মতের সমর্থকরা মনে করেন যে ম্যাট্রিক্স ও ক্রোমোনিয়ার দৈর্ঘ্যের তারতম্যের জন্য কুণ্ডল তৈরী হয় এবং দ্বিটা স্তুতের ব্যবধানের উপর রিলেশন্যাল কয়েলের উৎপত্তি নির্ভর করে।

কুণ্ডলীকরণের (*coiling*) মাত্রা তাপমাত্রা, জেনেটিক গঠন ও প্রত্ির উপর নির্ভর করে। Brown টমেটোতে দেখেন যে একই কোষের বিভিন্ন ক্রোমোসোমে কুণ্ডলীকরণের মাত্রা ভিন্ন ভিন্ন রকমের হয়। Ris-এর (1945) মতে ক্রোমোসোমের বিভিন্ন স্থানের কুণ্ডলীকরণের মাত্রার তারতম্যের জন্য প্রাইমারী ও সেকেন্ডারী কনষ্ট্রিকশন (*primary, secondary constriction*), হেটোরোক্রোমাটিন (*heterochromatin*) প্রভৃতি অঞ্চল দেখা থায়। Gall (1956) এই মতের সমর্থন করেন। কিন্তু D' Angelo (1950) ও Duryee-র (1941) পরীক্ষা থেকে বোঝা থায় যে সব ক্ষেত্রে Ris-এর ধারণা প্রযোজ্য নয় কারণ কোন কোন জীবের ক্রোমোসোমকে *microneedle* (স্ক্রু স্টুচ) দিয়ে টানলেও ক্রোমোনিয়ার অংশ অবিকৃত থাকে।

ষষ্ঠ্যতা বা সাইন্যাপসিস (*synapsis*)

মারোসিসে হোমোলোগাস (*homologous*) ক্রোমোসোমগুলির মধ্যে ষষ্ঠ্যতা দেখা থায়। সাইন্যাপসিস বা ষষ্ঠ্যতা জাইগোটিনে আরম্ভ হয়। প্যাকিংটিনে স্বচেতে বেশী সাইন্যাপসিস দেখা থায় এবং ডিপ্লোটিনে সাইন্যাপসিস শেষ হয়ে থায়। তবে কখনও কখনও ডায়াকাইনেসিসেও সাইন্যাপসিস দেখা থায়। সচরাচর দেখা মা গেলেও দেহ কোষেও ক্রোমো-

সোমের ঘৃণ্মতা হতে পারে, যেমন ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্লাণ্ডে। যেসব ক্ষেত্রে তিনি বা তারচেয়ে বেশী হোমোলোগাস ক্লোমোসোম উপস্থিত (পোলিপ্রেড) থাকে সেখানে কোন একটা স্থানে কেবল দ্বিতীয় হোমোলোগাস ক্লোমোসোম ঘৃণ্ম অবস্থান করতে পারে। তবে ট্রিপ্লেড ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্লাণ্ডের (*salivary gland*) ক্লোমোসোমে এর ব্যাতিক্রম লক্ষ্য করা যায়। এখানে তিনটা হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের মধ্যে সাইন্যাপসিস হয়। আগেই বলা হয়েছে যে হোমোলোগাস ক্লোমোসোমগুলির হোমোলোগাস বা অন্তর্মূল অংশের মধ্যে কেবল সাইন্যাপসিস হয়। ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্লাণ্ড ক্লোমোসোমে প্রাচী ব্যাণ্ড অন্তর্মূল ব্যাণ্ডের সাথে ঘৃণ্ম অবস্থান করে। ভুট্টার পরাগরেণ্ড মাতৃক্ষেত্রে হোমোলোগাস ক্লোমোসোমে ঘৃণ্ম গুলির প্রত্যেক ক্লোমোরিয়ার অন্তর্মূল ক্লোমোরিয়ারের সাথে ঘৃণ্মভাবে থাকে। অন্তর্মূল নয় এমন দ্বিতীয় অংশের মধ্যে ঘৃণ্মতা বিরল। ট্রাইসোমিক (*trisomic*) ভুট্টার তিনটা হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের মধ্যে দ্বিতীয় সাধা রণতঃ ঘৃণ্ম অবস্থান করে এবং তৃতীয় হোমোলোগাস ক্লোমোসোমটা আলাদা থাকে। এই ক্লোমোসোমটা ভাঁজ হবার ফলে একই ক্লোমোসোমের দ্বিতীয় অংশের মধ্যে ঘৃণ্মতা হয়। এই রকমের ঘৃণ্মতা ভুট্টার ‘B’ ক্লোমোসোমেও দেখা যায়। এই ধরনের অস্বাভাবিক ও অনিদিশ্ব ঘৃণ্মতার উপর হেটারোক্রোমাটিনের প্রভাব আছে।

সাইন্যাপসিসের কারণ সম্বন্ধে বিভিন্ন মতবাদ আছে। Manton-এর (1939) মতে ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য বাড়ার ফলে ঘৃণ্মতা দেখা দেয়। মাইটোসিস বিভাগের প্রফেজের তুলনায় মায়োসিস বিভাগের জাইগোটিনে ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য বেশী হয়। স্যালিভারী গ্লাণ্ডে ক্লোমোসোমগুলির দৈর্ঘ্য বাড়ার পর ঘৃণ্মতা হয়। কিন্তু সব ক্ষেত্রে ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য বৃক্ষ ঘৃণ্মতা ব্যাখ্যা করতে পারে না। ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য ছাড়া অন্যান্য কারণও, যেমন, ঘৃণ্মতার সময়, হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দ্বিতীয় মধ্যে প্রাথমিক দ্রুত, ইত্যাদি সাইন্যাপসিসকে প্রভাবিত করে।

Darlington, Frankel, La Cour (1940) প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা সাইন্যাপসিস বা ঘৃণ্মতায় সময়ের প্রভাব গুরুত্বপূর্ণ বলে ঘনে করেন। কিন্তু Swanson-এর মতে সাইন্যাপসিসে সময়ের প্রভাব প্রশ্নাতীত নয়।

জাইগোটিনে হোমোলোগাস ক্লোমোসোমগুলির কোন অংশ আকস্মিকভাবে পরম্পরাকে স্পর্শ করলে ঐ স্থান থেকে দ্বিতীয় দিকেই ঘৃণ্মতা আരম্ভ হয়। “জিপ” (zip) যেমন একপ্রান্ত থেকে টেনে অন্য প্রান্ত পর্যন্ত বক্ষ করা হয় তেমনি ঘৃণ্মতা এক জায়গায় স্বরূপ হলে প্রান্ত পর্যন্ত তা চলতে থাকে।

Darlington-এর (1937) মতে অ্যানাফেজ থেকে পরবর্তী প্রফেজ

ছাড়া আর সব অবস্থাতেই ক্রোমোসোমগুলি যুগ্ম অবস্থায় থাকে। মাইটোসিসে প্রফেজের ক্রোমোসোমগুলি দ্বিগুণ অবস্থায় থাকে বলে এখানে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের মধ্যে যুগ্মতা হয় না। মায়োসিসে ক্রোমোসোমগুলি একক অবস্থায় থাকে। স্থূতরাখ ক্রোমোসোমগুলিতে অপরিপূর্ণতা বা অসংপৃক্ততা (*unsaturation*) দেখা যায়। এইজন্য হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের মধ্যে যুগ্মতা হয়। তখন ক্রোমোসোমগুলি আর অপরিপূর্ণ থাকে না। এর ফলে ডিপ্লোটিনে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি আলাদা হয়ে যায়। এটাই হ'ল *Darlington-এর Preocity theory*। তবে এই মতবাদকে কোন কোন বিজ্ঞানী সমর্থন করেন নাই কারণ তাঁদের মতে লেপ্টোটিনে সাইন্যাপ্সিসের (*Gynapsis*) আগেই ক্রোমোসোমগুলি দ্বিগুণ অবস্থায় থাকে।

Sax ও Sax (1935) ও Beasley-র (1938) মতে সব সময়েই হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলির মধ্যে একটা আকর্ষণ থাকে। মাইটোসিসে প্রফেজের প্রথম খেকেই ক্রোমোসোমগুলি কুণ্ডলিত অবস্থায় থাকে বলে এই আকর্ষণ দেখা যায় না। মায়োসিক বিভাগের লেপ্টোটিনে ক্রোমোসোমগুলি কুণ্ডলিত থাকে না বলে আকর্ষণের পরিমাণ সবচেয়ে বেশী হয় এবং যুগ্মতা দেখা যায়। Beasley-র (1938) মতে মায়োসিসের সময় নিউক্লীয়াসের স্ফীতি, নিউক্লীও রসের ঘনত্বের হ্রাস এবং প্রফেজের দীর্ঘ স্থায়ীযুক্ত যুগ্মতাকে প্রভাবিত করে।

Wilson ও Morrison-এর (1966) মতে সাইন্যাপ্সিস আংশিকভাবে ক্রোমোসোমের বিন্যাসের উপর এবং অংশতঃ এর দ্বিগুণতার (*duplication*) মাত্রার উপর নির্ভরশীল।

কার্যসম্মত প্রাস্তিকরণ (*terminalization*)

মায়োসিসের ডিপ্লোটিনে কার্যসম্মত প্রথম দেখা যায়। কোষ বিভাগের অগ্রগতির সাথে সাথে ক্রোমোসমে কার্যসম্মত অবস্থানের পরিবর্তন হয়। কার্যসম্মত এই সংগ্রহণকে (*movement*) Darlington কার্যসম্মত *terminalization* (প্রাস্তিকরণ) বলেছেন।

প্রাস্তিকরণ বা টার্মিন্যালাইজেশনের পরিমাণ বেশী হলে সব কার্যসম্মত গুলিই ক্রোমোসোমের প্রাপ্তে যায় ও এদের সংখ্যা হ্রাস পায় (Moffett 1938)।

প্রাস্তিকরণ সবসময় সেন্ট্রোমিয়ার থেকে ক্রোমোসোমের প্রাপ্তের দিকে হয়ে থাকে। বড় বাইভ্যালেন্টের তুলনায় ছোট বাইভ্যালেন্টের প্রাস্তিকরণের

ପରିମାଣ (ପ୍ରତି ଏକ କ୍ଲୋମୋସୋମ ଦୈର୍ଘ୍ୟ) ବେଶୀ ହସ୍ତ । ପ୍ରାକ୍ତକରଣେ କାରଣ ସମ୍ବନ୍ଧେ ବିଭିନ୍ନ ମତବାଦ ଆଛେ ।

Darlington ଓ Dark-ଏର (1932) ଚିତ୍ର ବୈଦ୍ୟତିକ (electrostatic) ମତ-ବାଦ ଅନୁସାରେ କାରେସମାର ପ୍ରାକ୍ତକରଣ ଦୂଇଟା ଶକ୍ତି ଦିଯେ ପ୍ରଭାବିତ ହସ୍ତ । (a) ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆରେ ଏକଟା ଶକ୍ତିଶାଲୀ ବିକର୍ଷଣ ଶକ୍ତି ଦେଖା ଥାଏ । (b) କ୍ଲୋମୋସୋମେ ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣ ଦୈର୍ଘ୍ୟ ସମଭାବେ ବିଶ୍ଵତ ଆରେକଟା ବିକର୍ଷଣ ଶକ୍ତି ଥାକେ । ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଅଣ୍ଗଲେର ବିକର୍ଷଣ ଶକ୍ତି ବେଶୀ ହୋଇଥାର ଜନ୍ୟ କାରେସମାଗର୍ଦ୍ଦଳ ପ୍ରାତେର ଦିକେ ଅପ୍ରସର ହତେ ଥାକେ ସତକ୍ଷଣ ନା ପର୍ଯ୍ୟନ୍ତ ପ୍ରାକ୍ତକରଣ ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣ ହଜେ କିମ୍ବା ଫାଁସ ଗର୍ଦ୍ଦଳର (loop) ମଧ୍ୟେ ଏକଟା ଭାରସାମ୍ୟ ଆସାନ୍ତେ । ଏଇ ଦୂଇଟା ଶକ୍ତି, କାରେସମାର ସଂଖ୍ୟା ଓ କ୍ଲୋମୋସୋମେ ସକ୍ଷେତ୍ରର ମାତ୍ରାର ଉପର ପ୍ରଫେଜ ଓ ମେଟାଫେଜେ ବାଇଭାଲେଣ୍ଟେର ଆବୃତ୍ତି ନିର୍ଭର କରେ । ବିଭିନ୍ନ ଗବେଷଣା କ୍ଲୋମୋସୋମେ ବିକର୍ଷଣ ଶକ୍ତିର ଉପର୍ଚ୍ଛିତିର ସମର୍ଥନ କରେ । ମେଟାଫେଜେ ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଓ ଏର କାହେର ପ୍ରଥମ କାରେସମାର ମଧ୍ୟେ ବାଇଭାଲେଣ୍ଟେର ପ୍ରସାରତା ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆର-ଗର୍ଦ୍ଦଳର ମଧ୍ୟେ ଜୋରାଲୋ ବିକର୍ଷଣ ଶକ୍ତିର ଉପର୍ଚ୍ଛିତିର ଇଞ୍ଜିନ କରେ । Darlington-ଏର ମତେ ଏଇ ବିକର୍ଷଣେର କାରଣ ହଲ ପ୍ରତ୍ୟେକ ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆରେ ଏକଇ ରକମ ବିଦ୍ୟୁତ ପ୍ରବାହ ଥାକେ । କିନ୍ତୁ କୋନ କୋନ ବିଜ୍ଞାନୀ ଏଇ ମତକେ ସମର୍ଥନ କରେନ ନାହିଁ । ଅଧିକାଂଶ ଜୀବେ ମେଟାଫେଜ ଓ ଅୟାନାଫେଜେର ପ୍ରଥମ ଦିକେ ସଥିନ ବାଇଭାଲେଣ୍ଟଗର୍ଦ୍ଦଳ ଲିପିଙ୍ଗଲେର ସଂସପର୍ଶେ ଥାକେ ତଥନଇ କେବଳ ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଓ ଏର ନିକଟବତ୍ତେ ଅଣ୍ଗଲେ ପ୍ରସାରତା ଦେଖା ଯାଏ । ସେଲ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଓ ମେରା ଅଣ୍ଗଲେର ମଧ୍ୟ ସଂଘୋଗେର ଜନ୍ୟ ବାଇଭାଲେଣ୍ଟେ ଏଇ ପ୍ରସାରତା ଦେଖା ଦିତେ ପାରେ । ପ୍ରାର୍ମଣ Hughes-Schrader (1943) ଦେଖେନ ସେ ମାନିଟିଡେ (mantid) ହୋମୋଲୋଗାସ କ୍ଲୋମୋସୋମେ ମଧ୍ୟେ କାରେସମା ଗଠିତ ନା ହଲେଓ ତାରା ସମାନ୍ତରାଲଭାବେ ପାଶାପାଶ ସ୍ଥକ୍ଷମ ଅବଶ୍ଥାନ କରେ ଏବଂ କ୍ଲୋମୋସୋମେ ବାହ୍ନଗର୍ଦ୍ଦଳର ମଧ୍ୟେ କୋନ ବିକର୍ଷଣ ଦେଖା ଯାଏ ନା । ଏଇସବ ପ୍ରତିବାଦ ସତ୍ତ୍ଵେ ଅନେକ ବିଜ୍ଞାନୀ ଚିତ୍ର ବୈଦ୍ୟତିକ ମତବାଦ (electrostatic theory) ସମର୍ଥନ କରେଛେ । ବିଭିନ୍ନ ତଥ୍ୟ ଥେକେ ବଲା ସାର ସେ ମାରୋସିସେ କ୍ଲୋମୋସୋମେ ଆଚରଣକେ କେବଳ ସାଧାରଣ ଚିତ୍ର ବୈଦ୍ୟତିକ ଶକ୍ତି ଦିଯେ ବ୍ୟାଖ୍ୟା କରା ସାର ନା ।

ଦ୍ଵିତୀୟ ମତବାଦ ହଲ coiling ବା କୁଣ୍ଡଲୀକରଣେର ମତବାଦ । ଆମରୁ ଆଗେଇ ଦେଖେଛି ସେ ପ୍ରଫେଜେର ଅଗ୍ରଗତିର ସାଥେ ସାଥେ କ୍ଲୋମୋସୋମେ କୁଣ୍ଡଲେର ସଂଖ୍ୟା କମେ କିନ୍ତୁ ବାସ ବାଡ଼େ ଏବଂ ଏଇ ଫଳେ କ୍ଲୋମୋସୋମଗର୍ଦ୍ଦଳ ହରମଣ୍ଡଳ ହେଠି ଓ ଦୃଢ଼ ହସ୍ତ । ଏଇ ଅବଶ୍ଥା ହୋମୋଲୋଗାସ କ୍ଲୋମୋସୋମଗର୍ଦ୍ଦଳ ପରିପର କାରେସମା ଦିଯେ ସ୍ଥକ୍ଷମ ଥାକେ । କ୍ଲୋମୋସୋମେ ଦୃଢ଼ତା ବାଡ଼ାର ସାଥେ ସାଥେ ସେ

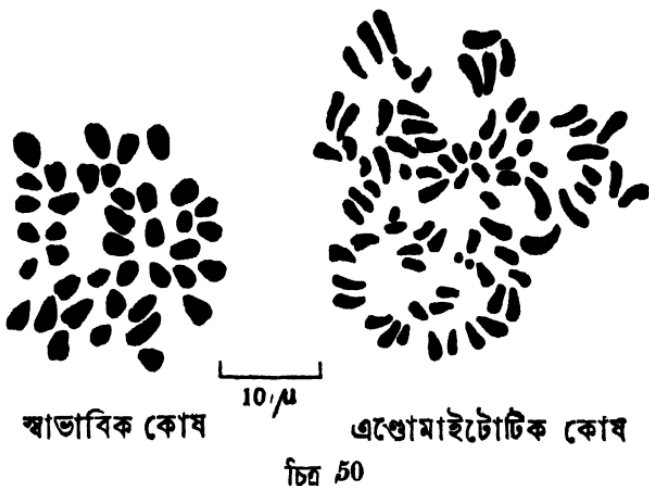
শক্তির সংগ্রাম হয় তা সবচেয়ে বেশী জায়গায় ছড়িয়ে পড়তে চায়। এর ফলে দুইটা পাশাপার্শ কারেসমার মাঝের অঞ্চল দুই দিকে বেঁকে থায়। যখন কুণ্ডলীকরণের ফলে সংগ্রহ শক্তি কারেসমা অঞ্চলে যে শক্তি হোমোলোগাস ক্লোমোসোমগুলিকে একসাথে রেখেছিল তার চেয়ে বেশী হয় তখন কারেসমাগুলি ক্লোমোসোমের প্রাণ্তের দিকে অগ্রসর হয়। ঘেহেতু কুণ্ডলীকরণ একবার স্বরূপ হলে চলতেই থাকে সেজন্য প্রাণ্তিকরণ বা টার্মিন্যালাইজেশন একবার স্বরূপ হলে তা সম্পূর্ণ না হওয়া পর্যন্ত চলতেই থাকে। এই মতবাদের সত্যতা যাচাই করবার জন্য বিভিন্ন পরীক্ষা করা হয়। *Tradescantia paludosa*-এ দেখা গিয়েছে যে ক্লোমোসোমগুলি যত ছোট হতে থাকে তত বেশী সংখ্যক কারেসমার টার্মিন্যালাইজেশন হয়। Lesley ও Forst (1927) দেখেন যে *Matioliola incana*-এ মারোসিসে ক্লোমোসোমগুলি স্বাভাবিকভাবে সঞ্চুচিত হয় না এবং এখানে কারেসমাগুলিও মধ্যবর্তী স্থানে থাকে। Upcott-ও (1937) *Lathyrus odoratus*-এর উপর গবেষণা করে ক্লোমোসোমের coiling-এর সাথে প্রাণ্তিকরণের সম্পর্ক সমর্থন করেছেন। তবে অনেক জীবে ক্লোমোসোমের সুনির্দিষ্ট সঙ্কেচন সত্ত্বেও কারেসমার সামান্য প্রাণ্তিকরণ হয় কিম্বা একেবারেই হয় না। সম্ভবতঃ কারেসমার প্রাণ্তিকরণ বা টার্মিন্যালাইজেশন আরভ করার জন্য ক্লোমোসোমে একটা নির্দিষ্ট মাধ্যার দ্রুতার প্রয়োজন।

Ostergen (1943) বলেন যে নির্দিষ্ট আকৃতিযুক্ত কোন বস্তু তার আকৃতির পরিবর্তনকে বাঁধা দেয়। কারেসমা ক্লোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন ঘটায় সেজন্য কারেসমা অঞ্চলে একটা বাঁধা বা বিকর্ষণ শক্তির সংগ্রাম হয়। এই শক্তি কারেসমাকে প্রাণ্তের দিকে ঠেলে দেয়।

ক্লোমোসোমের আচরণের পার্থক্য

এন্ডোমাইটোসিস (*endomitosis*)

অনেক জীবে যেসব কোষ আর বিভক্ত হতে পারে না সেই রকম পরিণত কোষের ক্লোমোসোম সংখ্যা কখনও কখনও স্বাভাবিক কোষের ক্লোমোসোম সংখ্যার 2, 4, 8, 16 গুণ হয়ে থাকে। এই অবস্থাকে এন্ডোপলিপ্লায়োডি (*endopolyploidy*) বলা হয় (চিত্র 50)। Nemek 1905 খ্রিস্টাব্দে কতকগুলি উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদের মূলের কোষে দেখেছিলেন যে বিভাজন-শীল কোষগুলি ডিপ্লয়েড কিন্তু কিছু পরিণত কোষ পলিপ্লয়েড। Jacobij-এর (1925) মতে এর কারণ হল নিউক্লীয়াসের বিভাগ ছাড়াই নিউক্লীও বন্ধুর অভ্যন্তরীণ বিভাগ। Hertwig (1935) ড্রসোফিলার গর্ভাশয়ের ধাপ্তী



ইংরেজ স্বাভাবিক ও এণ্ডোমাইটোটিক কোষের মেটাফেজ অবস্থা

কোষের (*nurse cell*) বৃদ্ধির সময় ক্রোমোসোমের এইরকমের সংখ্যা বৃদ্ধি লক্ষ্য করেছিলেন। Geitler (1937, 1939, 1941) পুরুষ *Gerris lateralis*-এর স্যালিভারী গ্লাশেডের (*salivary gland*) কোষে 512 ও 1024 গুণ ক্রোমোসোমযুক্ত অতিকায় নিউক্লীয়াস দেখতে পেয়েছিলেন। Geitler এইসব পলিপ্লয়েড কোষের উৎপন্নির বর্ণনা দিয়েছিলেন। এখানে কোষ বিভাগ স্বরূপ হয় কিন্তু সমাপ্ত হয় না। ক্রোমোসোমগুলি প্রফেজে কুণ্ডলিত (*coiled*) হওয়ার ফলে সঞ্চুচিত হয়। প্রফেজের শেষ দিকে কোষ বিভাগ বন্ধ হয়ে থায়। প্রত্যেক ক্রোমোসোমের ক্লোমাটিড দুইটা পরস্পর থেকে আলাদা হয়ে থায়, নিউক্লীয়ার মেম্ব্রেন ভেঙ্গে থায় না, কোন চিপ্পিংজ গঠিত হয় না এবং মেটাফেজে, অ্যানাফেজ হয় না। এই আংশিক মাইটোসিসের ফলে ক্রোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে থায়। Geitler এই প্রক্রিয়াকে এণ্ডোমাইটোসিস নাম দিয়েছেন। কোন কোন কোষে খুব বেশী সংখ্যাক ক্রোমোসোমের উপস্থিতি ঐসব কোষে বারবার এণ্ডোমাইটোসিসের জন্য হয়। বিভিন্ন বিজ্ঞানীগণ এণ্ডোমাইটোসিসে ক্রোমোসোমের ঘনীভূত ও অঘনীভূত অবস্থা লক্ষ্য করেছেন তবে কোন অবস্থাতেই ক্রোমোসোমের ঘনীভূত অবস্থা (condensation) স্বাভাবিক মেটাফেজের মাত্রায় পেঁচায় না। এণ্ডোপলিপ্লয়েড কোষ এণ্ডোমাইটোসিসের ফলেই সৃষ্টি হয়।

সাধারণতঃ এণ্ডোপলিপ্লয়েড কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা সহজেই গোনা থাকে। কিন্তু কোন কোন পতঙ্গে এণ্ডোপলিপ্লয়েডের মাত্রা খুব বেশী

হওয়ার ঐসব কোষের জ্ঞানোসম সংখ্যা প্রত্যক্ষভাবে নির্ণয় করা কঢ়-সাধ্য। সেৱক জ্ঞানোসমের সংখ্যা গুলৈ কখনও কখনও পলিপ্ল্যোডির মাত্রা নির্ধারণ করা হয়ে থাকে। এছাড়া কোন কোষে DNA-র পরিমাণ থেকেও পলিপ্ল্যোডির মাত্রা বোঝা যায়।

এন্ডোপলিপ্ল্যোড টিসুর (*tissue*) বিভিন্ন কোষে ভিন্ন ভিন্ন মাত্রার পলিপ্ল্যোড দেখা যায়। কোন কোন কোষ ডিপ্ল্যোড (2n), কোনটা টেট্রাপ্ল্যোড (4n), আবার কোনটা বা অক্স্ট্রাপ্ল্যোড (8n) ন্তরে থাকে। খুব কম ক্ষেত্ৰেই সব কোষে একই মাত্রার পলিপ্ল্যোড দেখা যায়। Huskin ও তাঁৰ সহকাৰীৱা (1948) *Rhoeo discolor*-এ এইৱেকমের মিক্রোপ্ল্যোডির (*microploidy*) বৰ্ণনা দিয়েছেন। এছাড়া তাঁৰা দেখেন যে একই কোষের বিভিন্ন জ্ঞানোসমে ভিন্ন ভিন্ন মাত্রার পলিটেনি (*polyteny*) হয়েছে। Huskin-এর মতে কোষগুলি খুব ধীরে ধীরে ডিপ্ল্যোড থেকে টেট্রাপ্ল্যোড এবং টেট্রাপ্ল্যোড থেকে অক্স্ট্রাপ্ল্যোড হয়। এই প্রক্রিয়া সম্পৃণ হবার আগে যদি টিসুটাকে পৰীক্ষা কৰা হয় তবে বিভিন্ন মাত্রার পলিপ্ল্যোড দেখা যায়। Mickey (1946, 1947) ফাড়িঙে (*grasshopper*) মিক্রোপ্ল্যোডি দেখেছিলেন।

White-এর (1934) মতে ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্যাশের জ্ঞানোসমের পলিটেনি প্রকৃতি হ'ল এন্ডোপলিপ্ল্যোডির একটা বিশেষ অবস্থা। জ্ঞানোসমগুলি দ্বিগুণ হওয়ার পৰেও জ্ঞানাটিগুলি আলাদা না হলৈ পলিটেনি (*polyteny*) বা বহুস্তুর্যস্ত অবস্থার সংস্কৃত হয়। পলিটেনি অবস্থায় জ্ঞানাটিগুলি পৰস্পর ঘন্ট থাকে বলৈ জ্ঞানোসমের সংখ্যা বাড়ে না। ড্রসোফিলার ধার্তা কোষে (*nurse cell*) এন্ডোমাইটোসিস ও পলিটেনির মাঝামাঝি অবস্থা দেখা যায়। White (1946) বলেন যে একই কোষে পলিটেনি ও পলিপ্ল্যোড দেখা যেতে পারে। Bauer-এর (1938) মতে পলিটেনি নিউক্লীয়াসের জ্ঞানোসমগুলির লম্বালম্বি বিভাগের ফলে পলিপ্ল্যোড অবস্থার সংস্কৃত হয়। *Culex pipens* (মশা) নিয়ে গবেষণা কৰে Berger (1938) ও Grell (1946) এই মতের সমর্থন কৰেছেন।

অনেক উন্তদে এন্ডোমাইটোসিস দেখা গিয়েছে। Berger (1941) *Spinacia*-র পরিণত কোষে নিয়মিতভাবে এন্ডোমাইটোসিস দেখেছিলেন। *Allium*-এ টেট্রাপ্ল্যোড মাত্রা পৰ্যন্ত এন্ডোপলিপ্ল্যোডি দেখা যায়।

গ্রন্থিৰ কোষ সাধাৱণতঃ পলিপ্ল্যোড (যেমন *Gerris*-এ) কিম্বা পলিটেনি (যেমন *Drosophila*-এ) অবস্থায় থাকে। Huskin (1947) দেখেন যে, কৰ্ম-ব্যৱ অবিভাজনশীল কোষে পলিসোমাটি (*polysomy*) বা পলিটেনি হয়।

কোষ বিভাগ ছাড়া কোন কোষ যতবেশী সময় কর্মব্যক্তি থাকবে ততই পলি-
টেন বা এণ্ডোপলিপ্রয়েডির মাত্রা বাঢ়বে।

অধিকাংশ এণ্ডোপলিপ্রয়েড নিউক্লীয়াসে আর মাইটোসিস বিভাগ হয়
না। তবে মশায় এণ্ডোপলিপ্রয়েড নিউক্লীয়াসে মাইটোসিস বিভাগ হতে
দেখা গিয়েছে।

দেহকোষে ক্রোমোসোমের সংখ্যা হ্রাস বা সোমাটিক রিডাকশন (*somatic reduction*)

ক্রোমোসোমের বিভাগের চেয়ে তাড়াতাড়ি যদি কোষ বিভাগ হয় তা
হলে দেহকোষের ক্রোমোসোমের সংখ্যা কমে যায়। এইরকমের বিভাগকে
সোমাটিক রিডাকশন (*somatic reduction*) বলে। উচ্চদে অন্যান্যত-
ভাবে এইরকম বিভাগ হয়। Hughes-Schrader (1925, 1927) *Icerya purchasi* নামের প্রাণীতে প্রথম নিয়মিত সোমাটিক রিডাকশনের বর্ণনা
দেন। এই প্রাণী পুরুষ, স্ত্রী এবং উভলিঙ্গ (*bisexual*) হয়। উভলিঙ্গ
Icerya-তে এইরকমের বিভাগ দেখা গিয়েছে। Berger (1938, 1941)
ও Grall (1946) *Culex pipiens*-এ ($2n = 6$) সোমাটিক
রিডাকশন দেখেছিলেন। এখানে এই বিভাগের সময় প্রফেজে তিন জোড়া
ক্রোমোসোম দেখা যায়। প্রত্যেকটা ক্রোমোসোমে দুই থেকে বারিশটা স্তুর
থাকে। প্রফেজের শেষ দিকে এই স্তুরগুলি আলাদা হয়ে যায়। এর পর
হোমোলোগাস স্তুরগুলি ঘণ্ট অবস্থান করে অর্থাৎ দেহকোষে সাইন্যাপসিস
হয়। বড় কোষে মেটাফেজে 24 বা 48টা এইরকম জোড়া দেখা যায়।
আনাফেজে ক্রোমোসোমগুলি আর কোন লম্বালম্বি বিভাগ ছাড়াই
পরস্পর থেকে আলাদা হয়ে যায়। এর ফলে অপ্ত্য কোষে কম সংখ্যক
ক্রোমোসোম থাকে। আবার এই পদ্ধতিতে পরবর্তী বিভাগগুলি হওয়ায়
ক্রোমোসোম সংখ্যা আরও হ্রাস পায়। এইভাবে ষেসব কোষে 48টা (16n)
বা 96টা (32n) ক্রোমোসোম ছিল সেখানে সোমাটিক রিডাকশনের ফলে
12টা (4n) বা 24টা (8n) ক্রোমোসোমস্তুর কোষের সংষ্ঠ হয়। স্বতরাং
এণ্ডোপলিপ্রয়েডির বিপরীত প্রক্রিয়া হল সোমাটিক রিডাকশন।

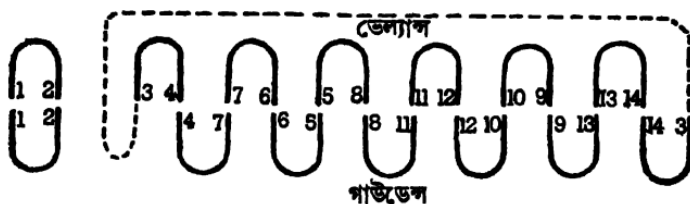
Huskin (1948), Huskin ও Steinitz (1948) *Allium*-এর মূলে
ইণ্ডোল অ্যাসিটিক অ্যাসিড (IAA) প্রয়োগ করে এণ্ডোপলিপ্রয়েড কোষ
পেরেছিলেন। তাঁরা 1—2% রাইবোজ নিউক্লীক অ্যাসিড (RNA) বা
এর সোজ্জ্বাম ঘটিত লবণ ৮—12 ঘণ্টা প্রয়োগ করেও সোমাটিক রিডাকশন
পেরেছিলেন।

নন্ডিসজাংশন (*nondisjunction*) অর্থাৎ বিচ্ছুল ইওয়ার অক্ষমতা

অনেক সবৱ মায়োসিসের অ্যানাফেজ অবস্থায় দৃঃইটা হোমোলোগাস ক্রোমো-সোম স্বাভাবিক ভাবে আলাদা হয়ে দৃঃইটা মেরুতে না গিয়ে একসাথে যে কোন একটা মেরুতে থাকে। এই ধরনের অস্বাভাবিকতাকে নন-ডিসজাংশন (*nondisjunction*) বলে। মাঝে মাঝে দেহকোষেও নন্ডিসজাংশন (*somatic non-disjunction*) দেখা থাকে।

জাইগেটিনে হোমোলোগাস ক্রোমোসোম দৃঃইটার মধ্যে যত্নমতা না হলে বা কার্যসম্মত সম্পূর্ণভাবে খুলে গেলে বাইভ্যালেন্ট গঠিত না হয়ে দৃঃইটা ইউনিভ্যালেন্ট তৈরী হয়। ইউনিভ্যালেন্টগুলি স্বাধীনভাবে যে কোন মেরুতে যেতে পারে। যদি দৃঃইটা ইউনিভ্যালেন্টই একই মেরুতে থাকে ও অন্য মেরুতে ত্রি ক্রোমোসোমের কোন সদস্যই না থাকে তবে $n+1$ গ্যামেট ও $n-1$ গ্যামেট তৈরী হয়, বেশীর ভাগ উৎসুক ও প্রাণীতে এই কারণেই নন-ডিসজাংশন হয়।

হেটোরোজাইগাস অবস্থায় রেসিপ্রোক্যাল ট্রান্সলোকেশন (*reciprocal translocation*) থাকলে অনেক সবৱ নন্ডিসজাংশন হয়। *Oenothera*-র কতকগুলি প্রজাতি এক বা একাধিক প্রান্সলোকেশনের জন্য স্থায়ীভাবে হেটোরোজাইগাস (*heterozygous*) ও সেজন; এদের মায়োসিসে নিয়মিতভাবে ring বা বলয় তৈরী হয়। *O. Lamerckiana*-র মায়োসিসে 12টা ক্রোমো-সোমের একটা বলয় ও একটা বাইভ্যালেন্ট দেখা থাকে (চিত্র 51)। এই



চিত্র 51

প্রথম মায়োটিক বিভাগে *O. Lamerckiana*-র ক্রোমোসোমের বিন্যাস

বাইভ্যালেন্টের ক্রোমোসোম দৃঃইটা ছাড়া অন্য সব ক্রোমোসোমে প্র্যান্স-লোকেশন হয়েছে। *O. Lamerckiana*-র প্রত্যেক ক্রোমোসোমকে দৃঃইটা সংখ্যা দিয়ে নির্দেশ (যেমন 1-2, 3-4, 5-6 ইত্যাদি) করা হয়। বলয়ের ক্রোমোসোমগুলির একটা সেট (set) হল 3-4, 5-8, 7-6, 9-10, 11-12, 13-14, ও অন্য সেটটা হল 3-14, 5-6, 7-4, 12-10,

11—8 এবং 13—9। 1—2 ক্রোমোসোম দ্বিটা বাইভ্যালেন্ট গঠন করে। অ্যানাফেজে বলয়ের একটা ক্রোমোসোম এক মেরুতে ও পাশেরটা অন্য মেরুতে থায়। একটা সেটের বিভিন্ন ক্রোমোসোমগুলিকে একসাথে কমপ্লেক্স (*complex*) বলে। প্রথম সেটের ক্রোমোসোমগুলি ও একটা 1—2 ক্রোমোসোমকে ভেল্যান্স কমপ্লেক্স (*velans complex*) বলে। দ্বিতীয় সেট ও একটা 1—2 ক্রোমোসোমকে গাউডেন্স কমপ্লেক্স (*gaudens complex*), বলা হয়। ক্রোমোসোমগুলি এমনভাবে থাকে যার ফলে গাউডেন্স কমপ্লেক্স এক মেরুতে ও ভেল্যান্স কমপ্লেক্স অন্য মেরুতে থায়। দ্বিটো কমপ্লেক্সই লীথ্যাল (*lethal*) জীন কিম্বা ছেট ঘাটাতি (*deficiency*) থাকে। গাউডেন্সের লীথ্যাল জীন ভেল্যান্সের লীথ্যাল জীন থেকে আলাদা। সৃতরাখণ্ড-গাউডেন্স-গাউডেন্স কিম্বা ভেল্যান্স-ভেল্যান্স অবস্থা সব সময়েই প্রাণনাশক কারণ এখানে লীথ্যাল জীনটা হোমোজাইগাস অবস্থায় থাকে। কিন্তু গাউডেন্স-ভেল্যান্স জোটে লীথ্যাল জীনটা হোমোজাইগাস অবস্থায় না থাকায় উর্ণিদ্বিটা বেঁচে থাকে। *O. Lamereckiana* হল এইরকম একটা হেটরোজাইগোট। *O. Lamereckiana*-এ কোন কোন কোষ বিভাগের সময় বিশৃঙ্খলার জন্য পর্যায়ক্রমে একটা ক্রোমোসোম এক মেরুতে ও পাশেরটা অন্য মেরুতে না গিয়ে বলয়ের (*ring*) পাশাপাশি তিনটা ক্রোমোসোম একটা মেরুতে থায় অর্থাৎ ননডিসজাংশন হয়। এর ফলে একটা গ্যামেটে ৪টা ক্রোমোসোম ও অন্যাটায় ৩টা ক্রোমোসোম থাকে। প্রথম গ্যামেট কার্যকারী হয় কিন্তু দ্বিতীয় গ্যামেটটা নষ্ট হয়ে থায়। প্রথম গ্যামেটে ১টা গাউডেন্স ও ৩টা ভেল্যান্স থাকে ও এটা স্বাভাবিক গাউডেন্স কমপ্লেক্সযুক্ত গ্যামেটের সাথে মিলিত হলে প্রাইসেরিক *O. Lamereckiana*-র সৃষ্টি হয়। কিন্তু ৪টা ক্রোমোসোমযুক্ত গ্যামেটটা ভেল্যান্স কমপ্লেক্সযুক্ত গ্যামেটের সাথে মিলিত হলে ঐ উর্ণিদ্বিটা বাঁচতে পারে না। কিন্তু শব্দ ঐ একটা গাউডেন্স ক্রোমোসোমে ভেল্যান্সের ক্ষতিকর জীনের প্রকাশ রোধকারী ডামনাট জীন থাকে তবে উর্ণিদ্বিটা বাঁচে থাকতে পারে। এইরকম উর্ণিদ্বিটা ৫টা বাইভ্যালেন্ট ও ৫টা ক্রোমোসোম যুক্ত অবস্থায় থাকে। এই উর্ণিদ্বিটা ননডিসজাংশনের ফলে সাতটা গাউডেন্স ও একটা ভেল্যান্স ক্রোমোসোমযুক্ত গ্যামেট তৈরী হয়ে থাকে।

Roman 1947 খণ্টাবে দেখেন যে মাইক্রোস্পারের দ্বিতীয় বিভাগের সময় ভূট্টার B-ক্রোমোসোমের নন-ডিসজাংশন হয়। এর ফলে একটা পংগ্যামেটে ১টা B-ক্রোমোসোম থাকে ও অন্যাটায় কোন B-ক্রোমোসোম থাকে না।

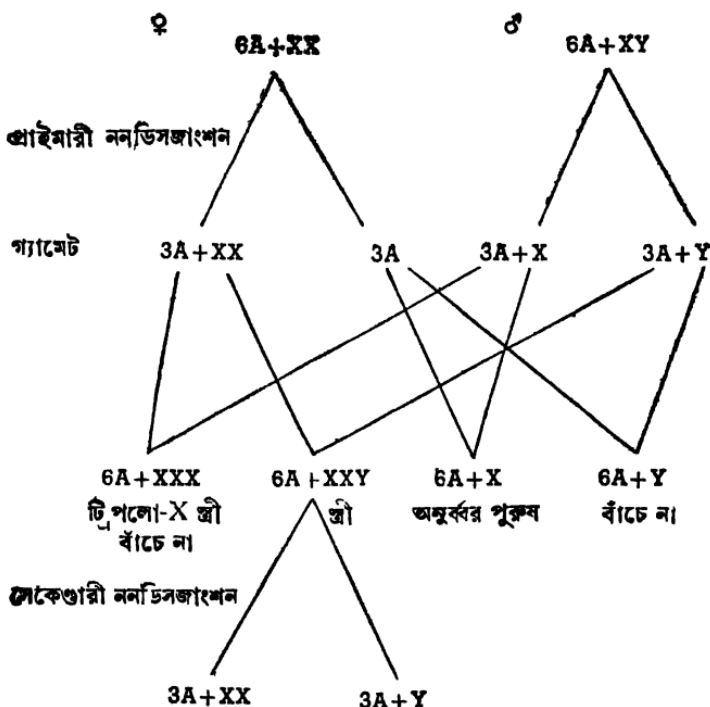
Roman & Randolph-ଏର ଗବେଷଣା ଥେକେ ବୋଲା ଯାଇ ଯେ ଭୁଟ୍ଟାର ଏହି ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ B-କ୍ଲୋମୋସୋମେର ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଓ ତାର ନିକଟବ୍ୟତୀ ଅଣ୍ଣଲେର ଜନ୍ୟ ହୁଏ । Roman ବଳେନ ଯେ B-କ୍ଲୋମୋସୋମେର ସଥ୍ୟଥଭାବେ ପ୍ରଥମ ହବାର ଅକ୍ଷମତା ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆରେ ଅବଶ୍ୱାନେ ଉପର ନିର୍ଭର କରେ । ଭୁଟ୍ଟାର B-କ୍ଲୋମୋସୋମଗ୍ରଲିତେ ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆର ପ୍ରାନ୍ତେ ଥାକେ କିନ୍ତୁ A-କ୍ଲୋମୋସୋମଗ୍ରଲିତେ (ଅଟୋସୋମ) ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆର ମାଝେ ଥାକେ ।

Müntzing (1946) ରାଇରେ ନିର୍ବାଚିତ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ (*non-disjunction*) ଦେଖେଛିଲେନ । ରାଇରେ ତିନରକମେର ଫ୍ଲ୍ୟାଗମେଣ୍ଟ ଦେଖା ଯାଇ— (a) ଏକଟା ବଡ଼ ଓ ଏକଟା ଛୋଟ ବାହ୍ୟକ୍ଷେତ୍ର ଫ୍ଲ୍ୟାଗମେଣ୍ଟ (*fragment*) (b) ବଡ଼ ବାହ୍ୟ ଥେକେ ତୈରୀ ବଡ଼ ଆଇସୋ-କ୍ଲୋମୋସୋମ (*iso-chromosome*) (c) ଛୋଟ ବାହ୍ୟ ଥେକେ ତୈରୀ ଛୋଟ ଆଇସୋ-କ୍ଲୋମୋସୋମ । ମାରୋସିସ ବିଭାଗେର ପରେର ଅୟନା-ଫେଜେ ପ୍ରଥମ ଫ୍ଲ୍ୟାଗମେଣ୍ଟଟା କୋନ ମେରିତେ ନା ଗିଯେ ମାଝାରୀବି ଥାକେ । ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଦ୍ୱାଇଟା ପରମ୍ପରା ଥେକେ ଆଲାଦା ହେବେ ଯାଇ କିନ୍ତୁ କ୍ଲୋମାଟିଡ ଦ୍ୱାଇଟା ପ୍ରଥମ ହେତେ ପାରେ ନା । ଏଇ କାରଣ ବଡ଼ ବାହ୍ୟତେ ହେଟାରୋକ୍ଲୋମାଟିନ ଅଣ୍ଣଲେର ଉପର୍ଚ୍ଛିତ । ବେଶୀର ଭାଗ କ୍ଷେତ୍ରେ ଚିପିନ୍ଡଲେର ପ୍ରସାରଗେର ସାଥେ ସାଥେ ଏହି କ୍ଲୋମୋସୋମଟା ଜନନ (*generative*) କୋଷେ ଯାଇ । ବଡ଼ ଆଇସୋକ୍ଲୋମୋସୋମେର ଆଚରଣ ଏକଇ ରକମ । ଏହି ଆଇସୋ-କ୍ଲୋମୋସୋମେ ସେପ୍ଟ୍ରୋମିଆର ଦ୍ୱାଇ ପାଶେ ଦ୍ୱାଇଟା ହେଟାରୋକ୍ଲୋମାଟିନ ଅଣ୍ଣଲ ଥାକେ । ଛୋଟ ଆଇସୋ-କ୍ଲୋମୋସୋମେ କିନ୍ତୁ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ ଦେଖା ଯାଇ ନା । ରାଇ ଏବଂ ଭୁଟ୍ଟାଯ କେବଳ ମାରୋସିସ ବିଭାଗେର ପରେର ବିଭାଗଟା ଛାଡ଼ା ଆର ସବ କୋଷ ବିଭାଗ ସ୍ବ.ଭାବିକ ହୁଏ । ଭୁଟ୍ଟାର ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ କେବଳ ସ୍ପାର୍ମ ବା ଶ୍ରକ୍ଵାଣ୍ଡ ଗଠନେର ସମୟ ହୁଏ । କିନ୍ତୁ ରାଇରେ ଡିମ୍ବକେଓ (*ovule*) ଏଇକମ ଅନ୍ବାଭାବିକତା ଦେଖା ଯାଇ ।

ଦେହ କୋଷେ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନେର ଜନ୍ୟ କାଇମିରା (*chimera*) ଦେଖା ଦିତେ ପାରେ । କୋନ ଉତ୍ତିଦେ ଜୀନ 'C'-ର ଉପର୍ଚ୍ଛିତତେ ଲାଲ ରଙ୍ଗେ ଫୁଲ ଓ ଏଇ ଅନ୍ପର୍ଚ୍ଛିତତେ ସାଦା ଫୁଲ ହୁଏ । ଏକଟା ହେଟାରୋଜାଇଗାସ ଲାଲ ଫୁଲଯୁକ୍ତ ଉତ୍ତିଦେ CCcc ଜୀନ ଥାକେ । ଏହି ଉତ୍ତିଦେର ଦଲମଣ୍ଡଲେର (*corolla*) ପରିଣାମିତର ସମୟ ସାଦା ଫୁଲଟାର କୋଷେ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ ହୁଏ ତବେ ଏକଟା କୋଷେ CCc ଜୀନ ଓ ଅନ୍ୟ କୋଷେ କେବଳ C ଜୀନ ଥାକତେ ପାରେ । ଦ୍ୱିତୀୟ ଧରଣେର କୋଷ ଥେକେ ଯତ କୋଷ ତୈରୀ ହେବେ ସବଗ୍ରାଲିଇ ସାଦା ହେବେ । ଏଇ ଫୁଲେ ଲାଲ ଫୁଲେର ମଧ୍ୟେ ସାଦା ସାଦା ଦାଗ ଦେଖା ଯାଇ । ସାଦା ଅଂଶଟା କତ ବଡ଼ ହେବେ ତା ନିର୍ଭର କରେ ଦଲମଣ୍ଡଲେର ପରିଣାମିତର କୋନ୍ ସମୟ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ ହେବେହେ ତାର ଉପର । ଫୁଲଟାର ଖ୍ୟାତ ଛୋଟ ଅବଶ୍ୱାସ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ ହେଲେ ସାଦା ଅଂଶଟା ଛୋଟ ହୁଏ । Lawrence

Dahlia variabilis-ଏ ଏଇକମ କାଇମିରାର ଅର୍ଗମା କରେହେନ । *Nemesia strumosa*-ଏଇ ଧରଣେର ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ ଦେଖା ଗିଯେଛେ ।

Drosophila melanogaster-ଏ ଚାର ଜୋଡ଼ା କ୍ରୋମୋସୋମ ଥାକେ । ଏର ମଧ୍ୟେ ଦୁଇଟା ହଲ ସେଙ୍ଗ କ୍ରୋମୋସୋମ । ସ୍ତ୍ରୀ ଡ୍ରୋଫିଲାର XX ଓ ପର୍ଯ୍ୟନ୍ତ ଡ୍ରୋଫିଲାଯ XY ସେଙ୍ଗ କ୍ରୋମୋସୋମ ଥାକେ । ସ୍ତ୍ରୀ ଡ୍ରୋଫିଲାର ପ୍ରତୋକ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟେ ସାଧାରଣତଃ ତିନଟା ଅଟୋସୋମ (A) ଓ ଏକଟା X କ୍ରୋମୋସୋମ ଥାକେ । କିନ୍ତୁ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟ ଗଠନେର ସମୟ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନେର ହଲେ ଦୁଇଟା X-କ୍ରୋମୋସୋମ୍ୟବ୍ୟକ୍ତ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟ (3A+XX) ବା X-କ୍ରୋମୋସୋମ୍ୟବିହୀନ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟ (3A) ତୈରୀ ହୁଏ । ଏହି ନନ୍ଡିସଜାଂଶନକେ *primary non-disjunction* (ପ୍ରାଥମିକ ଅପ୍ରଥକତା) ବଲା ହୁଏ (ଚିତ୍ର 52) । XX କ୍ରୋମୋସୋମ୍ୟବ୍ୟକ୍ତ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟ ବସାଭାବିକ ଶୁକ୍ଳାଣ୍ଟର (3A+X ବା 3A+Y) ସାଥେ ମିଳିତ ହୁଏ ପାରେ । ସାଦା X କ୍ରୋମୋସୋମ୍ୟବ୍ୟକ୍ତ ଶୁକ୍ଳାଣ୍ଟ ଫାଟିଲାଇଜେଶନେ ଅଂଶ ନେଇ ତାହଲେ XXX



ଚିତ୍ର 52

Drosophila-ଏ ($2n = 8$) ଆଇମାରୀ ଓ ସେକେନ୍ଡାରୀ ନନ୍ଡିସଜାଂଶନ

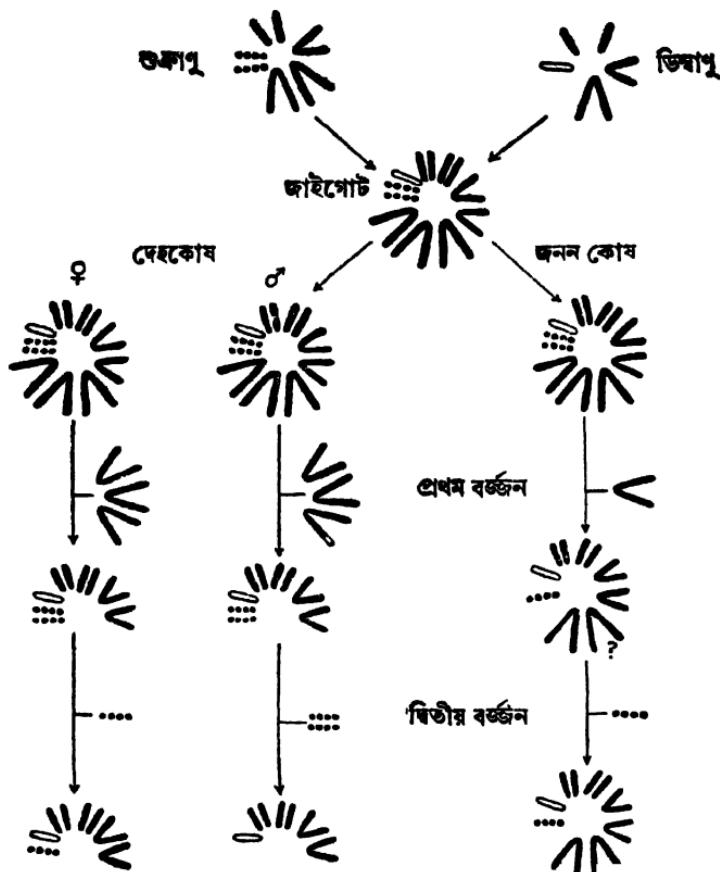
জ্ঞানোসোমবৃক্ত প্রাইসোমক স্বীৰ্প পতঙ্গের সৃষ্টি হয়। এই প্রিপলো-X (প্রম্যো-A) ড্রসোফিলা পরিণত হবার আগেই সাধারণতঃ মারা যায়। X-জ্ঞানোসোমবৃক্ত স্পার্ম' XX ডিস্বাণ্ড সাথে মিলিত হলে 6A+XXY স্বীৰ্প পতঙ্গের সৃষ্টি হয়। এইরকমের স্বীৰ্প পতঙ্গ স্বাভাৱিক হয়। X-জ্ঞানোসোম বিহীন ডিস্বাণ্ড X-জ্ঞানোসোমবৃক্ত স্পার্ম'র সাথে মিলিত হলে 6A+X অন্তৰ প্ৰদৰ্শন পতঙ্গের সৃষ্টি হয়ে থাকে। X-জ্ঞানোসোম বিহীন ডিস্বাণ্ড Y-জ্ঞানোসোমবৃক্ত শক্রাণ্ড সাহায্যে নিৰ্বিকৃত (Jertilized) হলে 6A+Y পতঙ্গটা বেঁচে থাকতে পারে না। 'X' জ্ঞানোসোমে চোখের রঙের জীন W (সাদা) ও W (লাল) থাকে। Bridges (1916) অপ্রত্যাশিত চোখের রংযুক্ত ড্রসোফিলা দেখতে পেয়েছিলেন এবং এৰ কাৱণ অনুসন্ধান কৰতে গিয়ে X জ্ঞানোসোমের নন্দিসজাংশন আৰিষ্কৃত হয়েছিল। সাদা চোখবৃক্ত XXY স্বীৰ্প ড্রসোফিলায় নন্দিসজাংশন দেখা যায়। একটা X জ্ঞানোসোম Y জ্ঞানোসোমের সাথে ঘূঢ় অবস্থান কৰে, অন্য X টা আলাদা থাকে। অ্যানাফেজে একটা মেরুতে X জ্ঞানোসোম ও অন্যটায় Y জ্ঞানোসোম থায়। আলাদা Xটা আকস্মিকভাৱে কোন কোন সময় অন্য Xটা যে মেরুতে গিয়েছিল সেখানে থায়। এৰ ফলে একটা গ্যামেটে দুইটা X-জ্ঞানোসোম ও অন্যটায় Y-জ্ঞানোসোম থাকে। এইরকমের নন্দিসজাংশনকে secondary non-disjunction (বা পৱৰতাৰ্থ অপ্রত্যক্ততা) (চিত্ৰ ৫২) বলা হয়।

জ্ঞানোসোমের বৰ্জন (elimination)

Rosa canina-এ জ্ঞানোসোমের বৰ্জন (clemination) দেখা থায়। পেল্ট-প্লেড (5n) প্ৰজাতি *Rosa canina* সংকৰণের মাধ্যমে সৃষ্টি হয়েছে। এই উন্নিদেৱ দেহ কোষের জ্ঞানোসোম সংখ্যা হ'ল ৩৫। এখানে পৱৰণেণ্য ও স্তৰীয়েণ্য গঠনের সময় সাতটা বাইভ্যালেন্ট ও একুশটা ইউনিভ্যালেন্ট (univalent) দেখা থায় (Tackholm '22, Gustafson '41)। উভয় ক্ষেত্ৰেই সাতটা বাইভ্যালেন্ট মায়োসিস বিভাগের অ্যানাফেজে নিয়মিতভাৱে আলাদা হয়ে বিপৰীত মেৰুতে থায়। পৱাগৱেণ্য মাত্ৰকোষে প্ৰথম মায়োটিক বিভাগের সময় বাইভ্যালেন্টগুলি আগে আলাদা হয়ে দুই মেৰুতে থায়, পৱে ইউনিভ্যালেন্টগুলি মোটামুটি সম-সংখ্যায় উভয় মেৰুতে থায়। তবে কোন কোন ইউনিভ্যালেন্ট মেৰুতে পৌঁছাতে না পাৱায় বাতিল হয়ে থায়। হিতীয়ে মায়োটিক বিভাগেও বাইভ্যালেন্টগুলি নিয়মিতভাৱে আলাদা হয়, কিন্তু বেশীৰ ভাগ ইউনিভ্যালেন্টই কোন মেৰুতে পৌঁছাতে পাৱে না ও নকৃ হয়ে থায়। এৰ ফলে সাধাৱণতঃ সাত, আট, নয়টা জ্ঞানো-

সোম্যস্কুল পরাগরেণ্ড তৈরী হয়। তবে সাতটা ক্লোমোসোম্যস্কুল পরাগরেণ্ডই (pollen) সবচেয়ে উপর্যুক্ত বিবেচিত হয়। স্টীরেণ্ডের গঠনের সময়ও বাইভ্যালেন্টগুলি নিয়মিত ভাবে আলাদা হয়। কিন্তু সব ইউনিভ্যালেন্ট-গুলি ডিম্বক রশ্মের অর্থাৎ মাইক্রোপাইলের (micropyle) দিকের মেরুতে থায় ফলে একটা নিউক্লীয়াসে কেবল ৭টা ও অন্যটায় ১৪টা ক্লোমোসোম থাকে। দ্বিতীয় মায়োটিক বিভাগ নিয়মিতভাবে হয় ও ১৪টা ক্লোমোসোম্যস্কুল দ্বাইটা বড় স্টীরেণ্ড (মেগাস্পোর) ও ৭টা ক্লোমোসোম্যস্কুল দ্বাইটা ছোট স্টীরেণ্ড তৈরী হয়। একটা বড় স্টীরেণ্ড কার্যকরী হয় ও এমনভাবে স্যাক (ভ্রগ্নহলী) গঠন করে। ৭টা ক্লোমোসোম্যস্কুল স্পার্মের সাথে ১৪টা ক্লোমোসোম্যস্কুল এই ডিম্বাণ্ড মিলিত হয়ে ৩৫টা ক্লোমোসোম্যস্কুল পেল্টাপ্লেড *Rosa canina*-র সংষ্টি করে। এই উক্তিদের সব ইউনিভ্যালেন্টগুলিই মাতা থেকে আসে ও এইসব ক্লোমোসোমের দ্বারা নিয়ন্ত্রিত চারিত্বে মাতৃতালিক (maternal inheritance) লক্ষ্য করা থায়।

অনেক প্রাণীতেও ক্লোমোসোমের বর্জন লক্ষ্য করা গিয়েছে। দ্বিপক্ষ্যস্কুল পতঙ্গ (diptera) *Sciara*-তে এই ঘটনা (চিত্র 53) দেখা যায়। *Sciara coprophila*-এ Metz ও তাঁর সহকর্মীরা দেখেন যে তিন জোড়া অটো-সোম ও তিনটা সেক্স ক্লোমোসোম (XXX) ছাড়াও একটা থেকে তিনটা খুব লম্বা ক্লোমোসোম থাকে। এদের 'লিমিটেড' (limited) বা সীমিত ক্লোমোসোম বলে। *S. coprophila*-এ জাইপোটের প্রথম কয়েকটা বিভাগের সময়ই দেহ কোষ ও যেসব কোষ থেকে পরে জনন কোষ তৈরী হবে তা আলাদা হয়ে থায়। দেহ কোষের পশ্চম কিম্বা ষষ্ঠ মাইটোসিসের সময় দীর্ঘ 'লিমিটেড' বা সীমিত ক্লোমোসোম তিনটা কোন মেরুতে যেতে পারে না ও নিরক্ষরেখা অঙ্গলে থাকে। ফলে কোন অপত্য নিউক্লীয়াসেই এরা অন্তর্ভুক্ত হতে পারে না ও নষ্ট হয়ে থায়। সপ্তম বা অষ্টম বিভাগের সময় একইভাবে X-ক্লোমোসোম বাদ থায়। স্টী *Sciara*-র দেহ কোষ থেকে পিতার একটা X ক্লোমোসোম বাতিল হয় ও প্রত্যৰ্থ *Sciara*-র দেহ কোষ থেকে পিতার একটা X-ক্লোমোসোমই বাতিল হয়ে থায়। জনন কোষেও দেহ কোষের মত ক্লোমোসোমের বর্জন (elimination) লক্ষ্য করা গিয়েছে। তবে এখানে দেহ কোষের চেয়ে পরে ক্লোমোসোম বাতিল হয়। প্রথমে এক বা একাধিক *limited* ক্লোমোসোম বাদ থায়। সব ডিম্বাণ্ড গঠনকারী কোষে পিতার থেকে আসা একটা X-ক্লোমোসোম বাদ থায়। সূতরাং ডিম্বাণ্ড গঠনকারী কোষে পিতার একটা X-ক্লোমোসোম ও মাতার একটা X-ক্লোমোসোম থাকে। স্পার্ম বা শুক্রাণ্ড গঠনের সময় কেবল মাতা থেকে



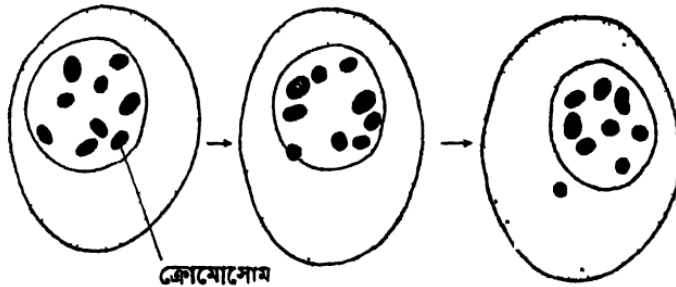
- V — লিমিটেড বা সীমিত ক্রোমোসোম
- পিতার X-ক্রোমোসোম
- মাতার X-ক্রোমোসোম
- V, — অটোসোম



চিত্র 53

Sciara coprophila-এ ক্রোমোসোমের বর্জন

যে অটোসোম ও X-ক্লোমোসোম এসেছিল সেগুলি এবং লিমিটেড ক্লোমো-সোমগুলি থাকে, পিতা থেকে আসা সব অটোসোম ও সেরা ক্লোমোসোম বাতিল হয়ে যায়। স্বতরাং স্পার্মে কেবল মাতার ক্লোমোসোমগুলি থাকে। *S. ocellaris*-এ Berry দেখেন যে জনন কোষ থেকে X-ক্লোমোসোম ইল্টারফেজে বাতিল হয় (চিত্র ৫৪)। পিতার একটা X-ক্লোমোসোম নিউ-



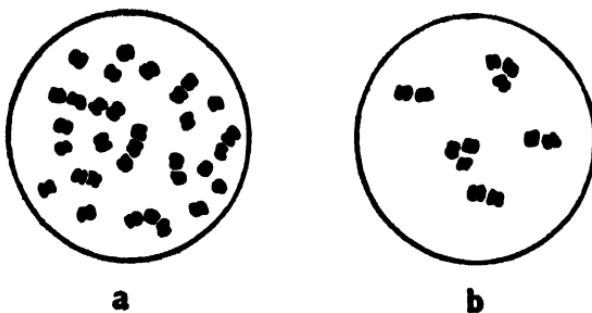
চিত্র ৫৪
Sciaridae-এ ক্লোমোসোমের বর্জন

ক্রীও মেম্ব্ৰেনের দিকে যায় ও পরে ঐ পর্দাৰ মধ্যে দিয়ে সাইটোপ্লাজমে আসে। সাইটোপ্লাজমে কিছুকাল থাকার পৰ ঐ ক্লোমোসোমটা নষ্ট হয়ে যায়।

সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন (secondary association)

আগেই বলা হয়েছে যে মায়োসিসে হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের মধ্যে ব্যূহতা দেখা যায়। যথম ক্লোমোসোমের কার্যসমাগূলি জাইগোটিন থেকে প্রথম অ্যানাফেজ পৰ্যন্ত ঐ হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দৃঢ়িটাকে একসাথে রাখে। এইরকমের ব্যূহতাকে প্রাইমারী অ্যাসোসিয়েশন (primary association) বলে। প্রোমেটাফেজে কোন কোন সময় দৃঢ়িটা বা তারচেয়ে বেশী সংখ্যক বাইভ্যালেন্ট পরস্পরের কাছে থাকে। এই অবস্থাকে সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন (চিত্র ৫৫a, b) বলা হয়। মায়োসিসে সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন দেখা যায়। Darlington প্রথম *Prunus*-এ এবং Lawrence Dahlia-এ সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন দেখেছিলেন। পৱিত্র বিভিন্ন গবেষণা থেকে জানা যায় যে অনেক উদ্বিদী ক্লোমোসোম এইরকম অবস্থার থাকে। সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশনের কারণ হ'ল যে ঐসব বাইভ্যালেন্টের মধ্যে স্বৰূপ অভীতে কোন সামঞ্জস্য ছিল। বিবৰ্তনের ফলে এইসব

জ্ঞানোচ্চালনা ক্ষেত্রে গঠিত পার্থক্য হওয়ার এখন এদের মধ্যে ব্যুৎপত্তি হয় না। আবাসিকভাবে জ্ঞানোচ্চালনের পৃথকীকরণের (*segregation*) উপর সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশনের কোন প্রভাব নাই।



চিত্র ৫৫

সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন, *a-Dahlia variabilis*-এ,
b-ধানে (*Oryza sativa*)

সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন কোন উষ্ণদের অ্যালোপলিপ্লয়েড (*allo-polyplolid*) বিশেষ করে অ্যাম্ফিডিপ্লয়েড (*amphidiploid*) প্রকৃতি নির্দেশ করে। ছোট জ্ঞানোচ্চালনের অ্যালোপলিপ্লয়েডে সচরাচর সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন দেখা যায়।

সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশনের সাহায্যে কোন প্রজাতির সঠিক মূল সংখ্যা (*basic number*) বোঝা যায়। কোন কোন বিজ্ঞানী মনে করেন সবানিম্ন সংখ্যক সমাবেশই বেসিক সংখ্যা নির্দেশ করে। কিন্তু অন্যান্যদের মতে যে ধরনের সমাবেশ সবচেয়ে বেশী হারে দেখা যায় তাই মূল সংখ্যা (*basic number*) নির্দেশ করে। প্রথম মতই ঠিক। অনেক বিজ্ঞানীরা এই মতের প্রতিবাদ করেছেন। Heilborn-এর (1936) মতে নিউক্লীয়াসের মধ্যে বিষম শক্তির বিকর্ষণের ফলে সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন দেখা যায়। কিন্তু এই মত সমর্থন লাভ করে নাই। Propach-এর (1937) মতে ফিরে-টিভের প্রভাবে স্লট ক্রান্তি বস্তুই (*artifact*) সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন হিসাবে দেখা দেয়। কিন্তু এই মতও সমর্থিত হয় নাই। Cicer উপর গবেষণা করে Thomas ও Revell (1946) বলেছিলেন যে কোষ বিভাগের প্রথম দিকে হেটারোক্রোমাটিন অগ্নলগ্নলির যদৃচ্ছ ঘিলনের ফলে মেটাফেজে সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিয়েশন দেখা যায়।

Commelinaceae-র বিভিন্ন উক্তদে হেটোরোক্রোমাটিন অণ্ডের মিলন ও সেকেণ্ডারী অ্যাসোসিইশন দেখা গিয়েছে এবং এটা Thomas ও Revell-এর মতকে সমর্থন করে। তবে ক্রোমোসোমের হেটোরোক্রোমাটিন অণ্ডের মিলন নিয়ন্ত্রিতভাবে হয়। কেবল হেটোরোক্রোমাটিন অণ্ডেই সংযোগ দেখা যায় কারণ পূর্বপুরুষের হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলির হেটোরোক্রোমাটিন অণ্ডেই সবচেয়ে কম পরিবর্তন হয়েছে। এজন্য এদের মধ্যে এখনও বিশেষ রকমের সংযোগ হয় এবং হেটোরোক্রোমাটিন অণ্ডের চট্টটে প্রকৃতি এই প্রক্রিয়াকে সংগ্ৰহ করে।

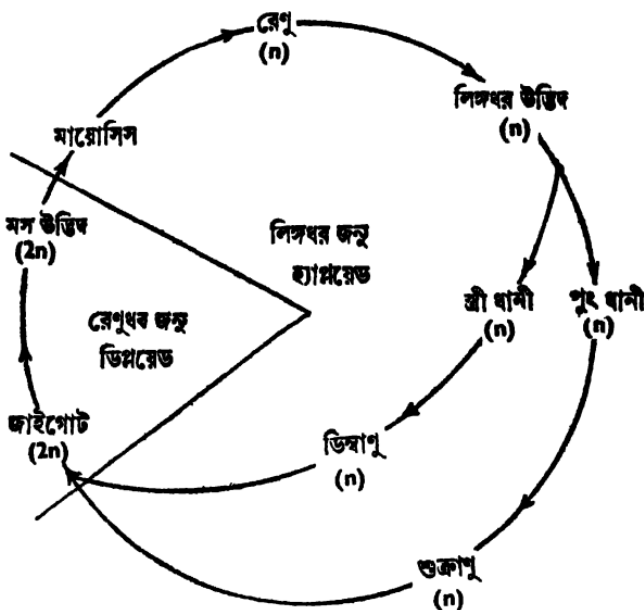
সপ্তম অধ্যায়

জনন (Reproduction)

সব উক্তিদের জীবন চক্র (*life cycle*) দুইটা পর্যায়ে সম্পূর্ণ হয়। একটাকে রেণ্ডুর উক্তিদ বা *sporophyte* এবং অন্যটাকে লিঙ্ঘর উক্তিদ বা *gametophyte* বলা হয়। উক্তিদের জীবন চক্রে রেণ্ডুর উক্তিদ এবং লিঙ্ঘর উক্তিদের এই পর্যায়ক্রমকে জনঃক্রম বা অলটারনেশন অফ জেনে-অলাশনস (*alternation of generations*) বলে। রেণ্ডুর উক্তিদ জাইগোট (*zygote*) থেকে তৈরী হয় ও রেণ্ডু গঠন করে। লিঙ্ঘর উক্তিদ রেণ্ডু থেকে তৈরী হয় ও গ্যামেট (*gamete*) সংস্কৃত করে।। রেণ্ডু গঠনের সময় মায়োসিস হওয়ার ফলে ক্লোমোসোম সংখ্যা অর্ধেক হয়। লিঙ্ঘর উক্তিদ থেকে স্তু দুইটা গ্যামেটের মিলনের ফলে জাইগোট গঠিত হয়। এই প্রক্রিয়াকে নিষেক বা ফার্টিলাইজেশন (*fertilization*) বা সীনগ্যামী (*syngamy*) বলে। নিষেকের ফলে ক্লোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়। মায়োসিসের ফলে লিঙ্ঘর উক্তিদের এবং নিষেকের ফলে রেণ্ডুর উক্তিদের দ্বিগুণ হয় এবং রেণ্ডুর উক্তিদে লিঙ্ঘর উক্তিদের দ্বিগুণ সংখ্যক ক্লোমোসোম থাকে।

বিভিন্ন উক্তিদের জনঃক্রমে পার্থক্য দেখা যায়। শৈবাল ও ছতাকের জীবন চক্রের বেশীর ভাগ ক্ষেত্রেই লিঙ্ঘর উক্তিদ এবং কখনও কখনও রেণ্ডুর উক্তিদ কিম্বা রেণ্ডুর বা লিঙ্ঘর উক্তিদ দুইটাই প্রাধান্য লাভ করতে পারে। ভায়োফাইটা (*bryophyta*) বা মস জাতীয় উক্তিদে লিঙ্ঘর উক্তিদ বা গ্যামেটোফাইট জীবন চক্রের প্রধান অংশ এবং রেণ্ডুর উক্তিদ অপেক্ষাকৃত ছেট, পরজীবী ও ক্ষণস্থায়ী (চিত্র 56)। টেরিডোফাইটা (*pteridophyta*) বা ফার্ণ জাতীয় উক্তিদে রেণ্ডুর উক্তিদই প্রাধান্য লাভ করেছে। এখানে লিঙ্ঘর উক্তিদ সাধারণতঃ বেশ ছেট, যদিও স্বাধীন হয়। সপ্তপ্রক উক্তিদে রেণ্ডুর উক্তিদটাই প্রধান এবং লিঙ্ঘর উক্তিদ সাধারণতঃ এত ছেট হয় যে তা খালি ঢাখে দেখা যায় না এবং তার কোন স্বাধীন অস্তিত্বও নাই।

নিষেক বা ফার্টিলাইজেশনের সময় একই উক্তিদ থেকে স্তু দুইটা গ্যামেট মিলিত হলে ঐ উক্তিদকে হোমোথ্যালিক (*homothallic*) বলে। দুইটা উক্তিদ থেকে স্তু গ্যামেটের মিলনের ফলে জাইগোট তৈরী হলে ঐ উক্তিদকে হেটেরোথ্যালিক (*heterothallic*) বলা হয়।



চিত্ 56
মসের জীবন চক্র

গৃষ্টবীজী উত্তিদের জনন (reproduction in angiosperms)

গৃষ্টবীজী উত্তিদের জীবন চক্রে রেণ্ধুর উত্তিদেই প্রধান। রেণ্ধুর উত্তিদের পরাগধানী (*anther*) এবং গর্ভাশয়ে (*ovary*) মাঝোসিসের ফলে রেণ্ড তৈরী হয়। এইসব রেণ্ড থেকে লিঙ্গধর উত্তিদের (*gametophyte*) সংষ্টি হয়। লিঙ্গধর উত্তিদের প্রতিটি জন্ম রেণ্ধুর উত্তিদের উপর নির্ভর করে। পরাগধানীতে পরাগরেণ্ড (*pollen grain*) এবং গর্ভাশয়ে ডিম্বক (*ovule*) গঠিত হয়। পরাগরেণ্ড পুঁ গ্যামেট (*male gamete*) সংষ্টি করে এবং ডিম্বক ডিম্বাণ্ড (*egg*) তৈরী করে। গর্ভাশয়েই পুঁ গ্যামেট ডিম্বাণ্ডকে নির্বিভুত করে। এর থেকে পরে অংশ (*embryo*) ও বীজ গঠিত হয়। স্তৰী লিঙ্গধর উত্তিদে স্তৰী রেণ্ধুর প্রাচীরের মধ্যেই আবক্ষ থাকে।

স্তৰী রেণ্ধুর গঠন প্রণালী (megasporogenesis)

গৃষ্টবীজী উত্তিদের ডিম্বকের ভিতরের অংশকে নিউসেলাস (*nucellus*) বা অংশ পোষক বলে। এটা ডিম্বক ছক বা *integument* দিয়ে আবৃত্ত থাকে। ডিম্বকের মেঘানে ডিম্বক ছক থাকে না সেই অংশকে ডিম্বক রাখ্য

ବା *micropyle* ବଳା ହୁଏ । ଶ୍ରୀଗୋଟିଏ ପୋଷକର ଉପରେର ଅଂଶେ ସ୍ଥାରେଣ୍ଟ ମାତ୍ରକୋଷ ଥାକେ । ଏଇ କୋଷ କ୍ରମଶଃ ବଡ଼ ହୁଏ ମାରୋସିସ ପ୍ରକରାଯ ବିଭିନ୍ନ ହୁଏ । ଏର ପରବତୀଁ ପର୍ଯ୍ୟାମଗାଲି ବିଭିନ୍ନ ଉର୍ତ୍ତିଦେର କ୍ଷେତ୍ରେ ଭିନ୍ନ ଭିନ୍ନ ରକମେର ହୁଏ ।

ଭୁଟ୍ଟାଯ ସ୍ଥାରେଣ୍ଟ ମାତ୍ରକୋଷେ ମାରୋସିସ ବିଭାଗେର ଫଳେ ଛଟା ସ୍ଥାରେଣ୍ଟ ଗଠିତ ହୁଏ । ତିନଟା ସ୍ଥାରେଣ୍ଟ ପରେ ନଷ୍ଟ ହୁଏ ଯାଏ ଏବଂ ଚତୁର୍ଥଟା ବଡ଼ ହୁଏ ଶ୍ରୀଗ୍ରହିଣୀ (*embryo sac*) ଗଠନ କରେ । ଏମାର୍ଗିଯୋ ସ୍ୟାକେ ପ୍ରଥମ ଏକଟା ହ୍ୟାପ୍ରେଡ (I) ନିଉ-କ୍ରୀୟାସ ଥାକେ । ଏଇ ନିଉକ୍ରୀୟାସଟା ତିନବାର ବିଭିନ୍ନ ହୁଏ ଆଟଟା ନିଉକ୍ରୀୟାସ ଗଠନ କରେ । ଆଟଟା ନିଉକ୍ରୀୟାସର ମଧ୍ୟେ ତିନଟା ଡିମ୍ବକ ରକ୍ଷେତ୍ର (*micropyle*) ବିପରୀତ ଦିକେ ଯାଏ ଓ ଏଥାନେ ପ୍ରାଚୀର ଗଠନେର ଫଳେ ପ୍ରତିପାଦ କୋଷ ସମାଞ୍ଚିତ ବା *antipodal cells*-ଏର ସ୍ତର ଗଠନ କରେ । ବାକୀ ପାଁଚଟା ନିଉକ୍ରୀୟାସର ମଧ୍ୟେ ତିନଟା ଡିମ୍ବକ ରକ୍ଷେତ୍ର ଦିକେ ତିନଟା କୋଷେର ସ୍ତର ଗଠନ କରେ । ଏଇ ତିନଟା କୋଷେର ମଧ୍ୟେ ମାଝେରଟାକେ ଡିମ୍ବାଣ୍ଡ (*egg*) କୋଷ ଓ ଅନ୍ୟ ଦ୍ୱୀପଟାକେ ସହକାରୀ କୋଷ (*synergid*) ବଲେ । ଅବଶ୍ରଷ୍ଟ ଦ୍ୱୀପଟା ନିଉକ୍ରୀୟାସ ଶ୍ରୀଗ୍ରହିଣୀର ମାଝଥାନେ ଆସେ । ଭୁଟ୍ଟାଯ ଏଇ ନିଉକ୍ରୀୟାସ ଦ୍ୱୀପଟା ପାଶାପାଶ ଥାକେ କିନ୍ତୁ ଅନ୍ୟ କୋନ କୋନ ଉର୍ତ୍ତିଦେ ଏରା ମିଲିତ ହୁଏ ଡିପ୍ଲୋଡ ସେକେନ୍ଡାରୀ ନିଉକ୍ରୀୟାସ (*secondary ବା fusion nucleus*) ଗଠନ କରେ । ଏହାଜ୍ଞା ବିଭିନ୍ନ ଉର୍ତ୍ତିଦେ ଅନ୍ୟାନ୍ୟ ଧରଣେର ଏମାର୍ଗିଯୋ ସ୍ୟାକ ଦେଖା ଯାଏ । ଚିତ୍ର 57-ଏ ଆଟ ନିଉକ୍ରୀୟାସଯ୍ବ୍ରକ୍ତ *Polygonum*, *Allium*, *Fritillaria* ଓ *Adoxa*; ଚାର ନିଉକ୍ରୀୟାସଯ୍ବ୍ରକ୍ତ *Oenothera* ଏବଂ ଷୋଲଟା ନିଉକ୍ରୀୟାସଯ୍ବ୍ରକ୍ତ *Paperomia* ଧରଣେର ଶ୍ରୀଗ୍ରହିଣୀର (*embryo sac*) ଗଠନ ପ୍ରଣାଳୀ ଦେଖାନ ହେବେ ।

ପରାଗରେଣ୍ଟର (pollen) ଗଠନ ପ୍ରଣାଳୀ

ଫୁଲ ଫୁଟବାର ଆଗେଇ ପ୍ରତୋକ ପରାଗରେଣ୍ଟ ମାତ୍ରକୋଷେ ମାରୋଟିକ ବିଭାଗ ହୁଏ ଥାକେ । ମାରୋସିସେର ଫଳେ ଚାରଟା ପରାଗରେଣ୍ଟ ତୈରୀ ହୁଏ । ପରାଗରେଣ୍ଟରେ ଦ୍ୱୀପଟା ପ୍ରାଚୀର ଥାକେ—ରେଣ୍ଟ ବହିଙ୍କ୍ରୁତକ (*exine*) ଓ ରେଣ୍ଟ ଅନ୍ତଃଙ୍କ୍ରୁତକ (*intine*) ଏଇ ପରାଗରେଣ୍ଟଗାଲିଇ ହଲ ପ୍ରଦିଲଙ୍ଘନ ଉର୍ତ୍ତିଦେ (*male gametophyte*) । ପ୍ରତୋକ ପରାଗରେଣ୍ଟର ନିଉକ୍ରୀୟାସଟା ବିଭିନ୍ନ ହୁଏ *generalive* ବା ଜନନ ନିଉକ୍ରୀୟାସ ଏବଂ *tube* ବା ନାଲୀ ନିଉକ୍ରୀୟାସ ଗଠନ କରେ (ଚିତ୍ର 58) । ବିଭିନ୍ନ ଉର୍ତ୍ତିଦେ ଜନନ ନିଉକ୍ରୀୟାସେର ବିଭାଗେର ସମୟର ମଧ୍ୟେ ପାର୍ଥକ୍ୟ ଦେଖା ଯାଏ । ଭୁଟ୍ଟାଯ ପରାଗଧାନୀ ଥେକେ ପରାଗରେଣ୍ଟ ବେର ହବାର ଆଗେଇ ଜନନ ନିଉକ୍ରୀୟାସ ବିଭିନ୍ନ ହୁଏ । କିନ୍ତୁ ଲିଲିତେ ଗର୍ଭଦିନ୍ଦ୍ରର (*style*) ମଧ୍ୟେ ଦିରେ ସଥନ ପରାଗ ନାଲୀଟା ଡିମ୍ବକ ରକ୍ଷେତ୍ର ଦିକେ ଯାଏ ତଥନ ଜନନ ନିଉକ୍ରୀୟାସେର ବିଭାଗ ହୁଏ ।

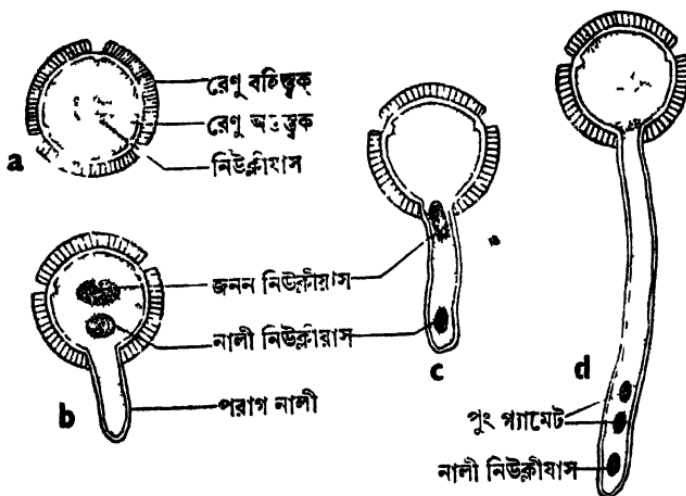
বিজ্ঞ ধরণের এমরিয়ো স্টাক	জী কেন্দ্র পাতি			এমরিয়ো তাকের (জোলী) পার্শ্বপতি			
	আবেদু মাছকোমা	প্রথম বিভাগ	বিচ্ছিন্ন বিভাগ	চূড়ায় বিভাগ	চূড়ায় বিভাগ	পক্ষ বিভাগ	পুরুষ এমরিয়ো স্টাক
একটা বেশু থেকে তেবী আট নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Polygonum</i> ধরণের							
একটা বেশু থেকে তেবী চাব নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Oenothera</i> ধরণের							
দ্বইটা বেশু থেকে তেবী আট নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Allium</i> ধরণের							
চাবটা বেশু থেকে তেবী লোপ নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Piperomia</i> ধরণের							
চাবটা বেশু থেকে তেবী আট নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Fritillaria</i> ধরণের							
৫ বটা বেশু থেকে ।। ধাট নিউগ্রামস্যুক্ত <i>Adoxa</i> ধরণের							

চিত্র 57

গৃহপ্রবীজী উৎসিদে বিভিন্ন ধরণের এমরিয়ো স্যাকের গঠন প্রণালী

ফার্টেলাইজেশন (*fertilization*) বা সীনগ্যামী (*syngamy*) বা নিরেক

পরাগরেণ্ডগুলি গর্ভমুণ্ডে (*stigma*) এসে পড়লে ঐখানে অঙ্কুরিত হয়। পরাগ নালীতে (*pollen tube*) নালী নিউটিক্রিয়াস ও জনন নিউ-ক্রীয়াস বা দ্বইটা প্রস্ত্রযামেট থাকে। পরাগ নালী গর্ভদণ্ডের মধ্যে দিয়ে গিয়ে (চিত্র 59a) ডিস্ক রন্ধনের কোষগুলিকে ভেদ করে ভ্রগ্নস্তুলীতে (*embryo sac*) প্রবেশ করে (চিত্র 59b)। ডিস্কবাণ্ড সাথে একটা প্রস্ত্রজনন কোষের মিলনের ফলে ডিপ্লোড (ডো) জাইগোট এবং সেকেন্ডারী নিউ-



চিত্র ৫৮

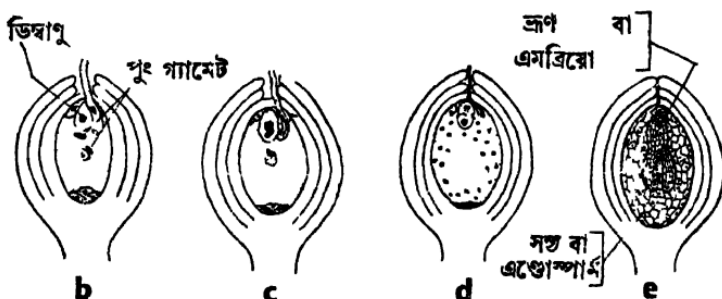
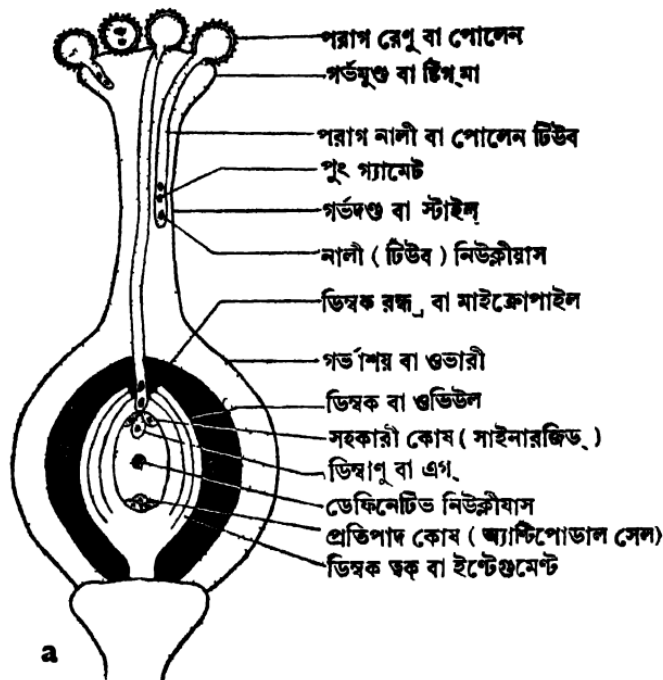
পরাগরেণ্ডুর অঙ্কুরোঞ্চান ও পৃংগ্যামেটের উৎপত্তি

a—পরাগরেণ্ডু; b-c—দ্বিনিউক্লীয়াসব্যক্ত অবস্থা ও পরাগরেণ্ডুর অঙ্কুরোঞ্চগম; d—জনন কোষটা বিভক্ত হলে দুইটা পৃংগ্যামেটের সংক্ষিট হয়েছে

ক্লীয়াসের সাথে অন্য পৃংজনন কোষের মিলনের ফলে ট্রিপ্লয়েড ($3n$) সস্য (*endosperm*) নিউক্লীয়াস গঠিত হয় (চিত্র ৫৯c)। ফার্টলাইজেশন বা নিষেকে দুইটা জনন কোষই অংশ নেয় বলেই এই প্রক্রিয়াকে *double fertilization* বা দ্বি-নিষেক বলে।

নিষেকের পর জাইগোট থেকে ভ্রূণ (*embryo*) এবং সস্য নিউক্লীয়াস থেকে সস্য গঠিত হয় (চিত্র ৫৯c-c)। ভ্রূণের ব্রিন্দির সময় সস্য পৃংশিট সাধনে সাহায্য দেয়। সাধারণতঃ পৰাগনালীর এমারিয়ো স্যাকে প্রবেশের সময় একটা সহকারী কোষ নষ্ট হয়ে যায়, অন্য সহকারী কোষটা নিষেকের পরই লঁপ্ত হয়। সস্য গঠনের সময় প্রতিপাদ কোষ সমষ্টিও নষ্ট হয়ে যায়।

বিভিন্ন উদ্দিদেব পরিণত বৌজে সস্যের পরিমাণের তারতম্য দেখা যায়। ভূট্টার বৌজের বেশীর ভাগ অগুলই সস্য দিয়ে তৈরী। এখানে সস্যের রঙ বিভিন্ন রকমের হয় এবং নির্দিষ্ট জীন সস্যের রঙ নিয়ন্ত্রণ করে। মটর-শুটার পরিণত বৌজে সস্য থাকে না কারণ ভ্রূণের পরিণতির সময় সস্য জীৱ হয়ে যায়। এই বৌজের বৌজপত্রে (*cotyledon*) খাদ্যদ্রব্য সংশ্লিষ্ট থাকে।



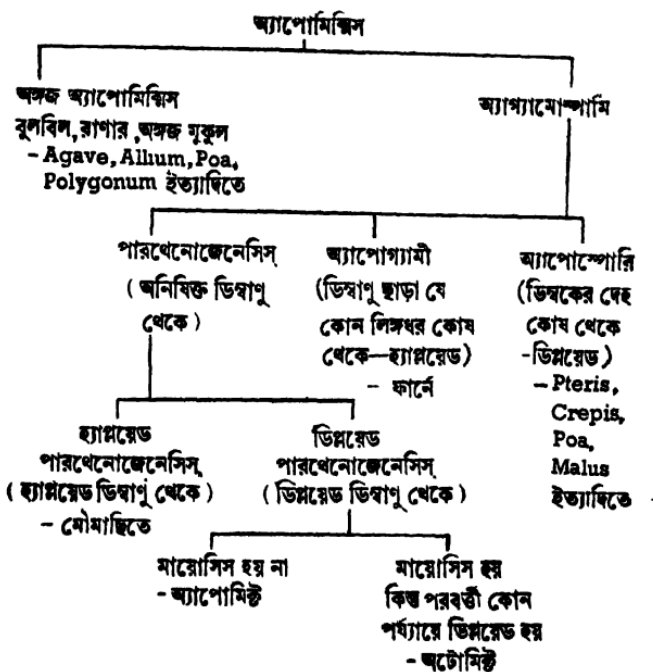
ଚିତ୍ର ୫୯

ନିଷେକ ବା ଫାଟିଲାଇଟଜେଶନ a—ସ୍ତ୍ରୀ ନ୍ତବକ (*gynoecium*) ଓ ପରାଗରେଣ୍ଡର ଅଞ୍ଚୁରୋଳଗମ, ଏକଟା ପରାଗ ନାଲୀ ଗର୍ଭଦର୍ଦ୍ଦେର ମଧ୍ୟେ ଦିର୍ଘ ଗିଯେ ଡିମ୍ବବ ରଶ୍ମେର କୋଷଗ୍ରାଲ ଭେଦ କରେ ଭ୍ରଗ୍ଣଶ୍ଲାତେ ପ୍ରବେଶ କରଛେ; b—ପରାଗ ନାଲୀ ଥିବା ଦ୍ୱୀଟା ପୁଂଗ୍ୟାମେଟ ଭ୍ରଗ୍ଣଶ୍ଲାତେ ପ୍ରବେଶ କରଛେ; c—ଏକଟା ପୁଂଗ୍ୟାମେଟ ଡିମ୍ବାଣ୍ଣର ସାଥେ ଏବଂ ଆରେକଟା ପୁଂଗ୍ୟାମେଟ ଡେଫିନେଟିଭ ନିଉକ୍ଲୀଆସର ସାଥେ ଛିଲିତ ହଛେ; d—ହିକୋରୀ ଭ୍ରଗ୍ଣ ଓ ମୃକ୍ତ ନିଉକ୍ଲୀଆସ ଅବଶ୍ଵା; e—ଦ୍ୱୀଟା ବୀଜପତ୍ରଶ୍ଵର ଭ୍ରଗ୍ଣ ଓ ବହୁକୋରୀ ସସ୍ୟ

ଗୁଣ୍ଠବୀଜୀ ଉତ୍ତିଦେର ବୀଜେର ଜେନେଟିକ ଗଠନ ମଧ୍ୟ ଧରଗେ କାରଣ ଏଟା ବିଭିନ୍ନ ଜେନେଟିକ ଗଠନସ୍ତର ଟିସ୍କ (ଯେମନ ଡିପ୍ଲୋଡ ଏଫ୍ରିଝୋ, ଟିପ୍ପରେଡ ଏଡେଲ୍‌ପାର୍ମ, ଇତ୍ୟାଦି) ଦିଯେ ତୈରି ।

ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସ (apomixis)

ଅନେକ ଜୀବ ସୌନ୍ଦର୍ଯ୍ୟର ପରାବତେ ଆଂଶିକ କିମ୍ବା ସମ୍ପୂର୍ଣ୍ଣଭାବେ ଅବୈନ ଜୀବରେ ମାଧ୍ୟମେ ସଂଖ୍ୟକ କରେ । ଏଇରକମେର ଜୀବକୁ ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସ ବଲେ । Fagerlind ଓ Stebbins ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସକେ ପ୍ରଥାନତଃ ଦ୍ୱାଇଟା ଶ୍ରେଣୀତି ଚିତ୍ର 60 ଭାଗ କରେଛେ— (1) ଅଙ୍ଗ (vegetative) ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସ,



ଚିତ୍ର 60

ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସର ବିଭିନ୍ନ ବିଭାଗଗୁଲି ଦେଖାନ ହୁଅଛେ

(2) ଆୟଗ୍ୟାମୋକ୍ଷାର୍ମ (agamospermy) ବା ବୀଜ ଉତ୍ପାଦନେର ମାଧ୍ୟମେ ଆୟପୋମିଜ୍ଜିସ ।

(1) অঙ্গ অ্যাপোমির্জিস

বুলবিল (*bulbul*), রানার (*runner*), অঙ্গ মুকুল (*vegetative bud*) ইত্যাদির মাধ্যমে অঙ্গ অ্যাপোমির্জিস হয়। *Agave*, *Allium*, *Festuca*, *Poa*, *Polygonum*, *Saxifraga* প্রভৃতিতে অঙ্গ অ্যাপোমির্জিস দেখা যায়।

(2) অ্যাগামোপ্পার্মি

এখানে ফার্টলাইজেশন ছাড়াই বৈজ তৈরী হয়। অ্যাগামোপ্পার্মি'কে কয়েকটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়।

(a) কোন কোন সময় ডিম্বাণ্ড নির্বিকুল না হয়ে সরাসরি কোন জীবের সংশ্ঠ করে। এই পদ্ধতিকে পারথেনোজেনেসিস (*parthenogenesis*) বা অপূঁজনি বলে। অনেক নিম্নশ্রেণীর প্রাণী এবং কিছু উন্নিদ স্বাভাবিকভাবে পারথেনোজেনেসিসের মাধ্যমে বংশবৃক্ষ করে। কৃগ্রম উপায়েও পারথেনোজেনেটিক (*parthenogenetic*) জীবের সংশ্ঠ করা সম্ভব।

পারথেনেজেনেসিসকে আবার দ্বিটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়, যথা-হ্যাপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিস ও ডিপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিস।

হ্যাপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিসে মারোসিস স্বাভাবিকভাবে হয়। হ্যাপ্লয়েড ডিম্বাণ্ডটা ফার্টলাইজেশন ছাড়াই ন্যূন জীবের (n) সংশ্ঠ করে। মৌমাছি ও অন্যান্য কোন কোন পতঙ্গে নিয়মিতভাবে হ্যাপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিস হয়। এবং এইরকমের জননের ফলে প্রৱৃষ্ট পতঙ্গের সংশ্ঠ হয়।

ডিপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিসে মারোটিক বিভাগ অস্বাভাবিক হয় কিন্তু হয় না। এর ফলে ডিপ্লয়েড ডিম্বাণ্ড তৈরী হয়। এই ডিম্বাণ্ড থেকে পারথেনোজেনেসিসের মাধ্যমে ডিপ্লয়েড জীবের সংশ্ঠ হয়। কোন কোন নিম্নশ্রেণীর প্রাণী কেবল এই উপায়ে সংখ্যা বৃক্ষ করে। ডিপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিসের ফলে স্ত্রী পতঙ্গের সংশ্ঠ হয়। কিছু উন্নিদে নিয়মিতভাবে ডিপ্লয়েড পারথেনোজেনেসিস হয়। অনেক সময় এইরকম জননকে অ্যাপোমিকটিক পারথেনোজেনেসিসও (*apomictic parthenogenesis*) বলে। কিছু পলিপ্লয়েড প্রাণীতেও এরকমের জনন দেখা গিয়েছে।

অনেক অমেরিদণ্ডী প্রাণীতে (যেমন পিংপড়া, মৌমাছি ইত্যাদি) অনিবিকুল ডিম্বাণ্ড থেকে হ্যাপ্লয়েড প্রৱৃষ্ট এবং নির্বিকুল ডিম্বাণ্ড থেকে ডিপ্লয়েড স্ত্রীর সংশ্ঠ হয়। এই পদ্ধতিকে হ্যাপ্লোডিপ্লয়েড (*haplodiploidy*) বলে।

কোন কোন প্রাণীতে প্রয়ুষরা জেনেটিকভাবে নির্দ্ধারণ থাকে অথবা অন্তর্প্রচৃত থাকে। এই সব ক্ষেত্রে স্বাতে মায়োসিস স্বাভাবিক হয় ও ডিম্বাগ্ন সরাসরি নতুন জীবের সংগঠিত করে। ডিম্বাগ্নটা হ্যাপ্লয়েড ফলেও পরবর্তী কোন পর্যায়ে ক্রোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে থাই ও এর ফলে সংগঠিত জীবটা ডিপ্লয়েড হয়। এই জননকে অটোমিকটিক (*automictic*) পারথেনোজেনেসিস বলে। এইরকমের জনন উৎসুদে বিরল।

অনেক সময় প্রজনন কোষটা ডিম্বাগ্নতে প্রবেশ করেই নষ্ট হয়ে থাই এবং মাত্রান্তরক্তীয়াসমূহ ডিম্বাগ্ন থেকে দ্রুণ তৈরী হয়। এইরকমের জননকে গাইনোজেনেসিস (*gynogenesis*) বলে।

কখনও কখনও মাত্রান্তরক্তীয়াসমূহ নষ্ট হবার ফলে হ্যাপ্লয়েড প্রজন্তরক্তীয়াস থেকে দ্রুণ তৈরী হয়। এই ধরনের জননকে অ্যান্ড্রোজেনেসিস (*androgenesis*) বলে।

অনিষ্টক ডিম্বাগ্ন থেকে ফল উৎপন্ন হলে ঐ প্রক্রিয়াকে পারথেনোকার্পি (*parthenocarpy*) বলে। কলা, লেবু, আঙুর ইত্যাদিতে পারথেনোকার্পি দেখা থাই। টমেটো, তামাক, মরিচ প্রভৃতিতে কৃত্রিম উপায়ে পারথেনোকার্পির ফলের সংগঠিত করা হয়েছে।

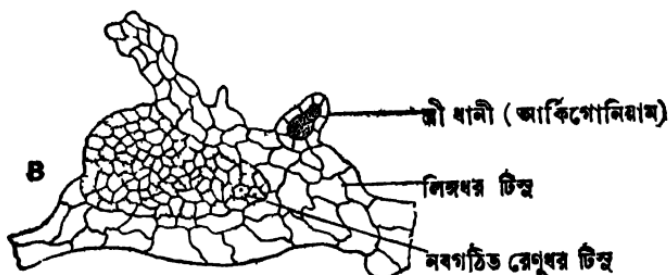
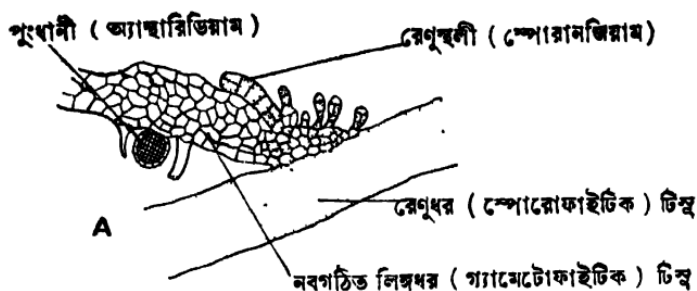
(b) রেণু গঠন ছাড়াই ডিম্বকের (*ovule*) যে কোন দেহ কোষ থেকে উৎসুদের সংগঠিত হলে ঐ প্রক্রিয়াকে অ্যাপোস্পোরি (*apospory*) (চিত্র 61A) বলে। *Dryopteris*, *Pteris*, *Pellaea* ইত্যাদি ফার্গে এবং *Crepis*, *Poa*, *Potentilla*, *Mallus* প্রভৃতি গুপ্তবৌজী উৎসুদে এইরকমের জনন দেখা থাই। যদি ডিপ্লয়েড রেণুধারণ কোষ থেকে উৎসুদ গঠিত হয় তবে ঐ পক্ষতিকে ডিপ্লোস্পোরি (*diplosporphy*) বলে। এখানে মায়োসিস ও নিষেক হয় না। *Chondrilla*, *Erigeron*, *Taraxacum* ইত্যাদিতে ডিপ্লোস্পোরি দেখা থাই।

(c) ডিম্বাগ্ন ছাড়া অন্য যে কোন লিঙ্ঘন কোষ থেকে সরাসরি রেণুধর উৎসুদ তৈরী হলে ঐ জননকে অ্যাপোগ্যামি (*apogamy*) বলে। ফার্গে অ্যাপোগ্যামি (চিত্র 61B) দেখা থাই। কোন কোন ফার্গে অ্যাপোগ্যামির পর অ্যাপোস্পোরি হয়।

অ্যাপোমিক্সিসের অধ্যয়ে মেসব উৎসুদ জনন হয় তাদের কোন কোনটাতে পরাগয়াগ না হলে দ্রুণ পরিণত হয় না। এইসব উৎসুদকে সিউডোগ্যামাস (*pseudogamous*) উৎসুদ এবং জনন প্রক্রিয়াকে সিউডোগ্যামি (*pseudogamy*) বলে।

Fagerlind (1940), Gustafson (1946-48), Stebbins (1941, 1950), Nygren (1954) প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণ উৎসুদের এবং White

(1954) প্রাণীর অ্যাপোমিরিজিস নিয়ে গবেষণা করেছেন। পলিফ্লোড ফার্ম ও গৃহুবীজী উক্তিদে অ্যাপোমিরিজিসের প্রাচুর্য লক্ষণীয়। অনেকগুলি প্রচলিত (recessive) জীন অ্যাপোমিরিজিসকে প্রভাবিত করে। এইসব জীনের মিলিত প্রভাবে অ্যাপোমিরিজিস পরিপূর্ণ মাত্রায় প্রকাশিত হয়। Gustafson-এর মতে পলিফ্লোড শরে এই জীনগুলির কার্যকারিতা আরও বেশী হয়। কিছু অ্যাপোমিরিজিসে উক্তদের সংকরণের (hybridization) মাধ্যমে সংস্থ হয়েছে। যেসব প্রজাতিতে অ্যাপোমিরিজিস হল তাদের মাঝে জটিলতা দেখা যায়। কখনও কখনও ঘোন জননশীল উক্তদ



চিত্র 61

A-ফার্ম অ্যাপোস্পোরি, রেণুর টিস্ব, থেকে সরাসরি লিঙ্গধর টিস্ব ও পুঁথানীর উৎপত্তি, B-ফার্ম অ্যাপোগ্যামি, লিঙ্গধর টিস্ব, থেকে সরাসরি রেণুর টিস্বের উৎপত্তি

ও অ্যাপোমিরিজিস উক্তিদ একসাথে থাকে। এই উক্তিদ গোষ্ঠীকে অ্যাগ্যামিয় গোষ্ঠী (agametic complex) বলে। *Crepis, Hieracium, Antennaria*

naria, Taraxacum, Rubus, Poa, Potentilla, Perthenium ଇତ୍ୟାଦିତେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଗୋଟୀ ଦେଖା ଯାଉ ।

ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ସ୍ଵାବିଧା ଓ ଅସ୍ଵାବିଧା

ଯୌନ ଜନନକାରୀ ଉତ୍ସିଦେର (*sexually reproducing plant*) ସାଥେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଉତ୍ସିଦେର ତୁଳନା କରଲେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ତାଂପର୍ୟ ବୁଝିବା ପାଇବା ଯାଏ । ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଉତ୍ସିଦେର ସ୍ଵାବିଧା ଓ ଅସ୍ଵାବିଧାଗୁଲି ନୀଚେ ଦେଇଛା ହଲ ।

(1) ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଯୌନ ଜନନେର ଚିରେ ଅନେକ ସହଜ ଓ ସବଲ ହୋଇଥାଏ ଏହି ପ୍ରକ୍ରିୟା ଅନେକ ବେଶୀ ସଂଖ୍ୟକ ଜୀବେର ସ୍ତର ହୁଏ । କୋଣ ସବଲ ଉତ୍ସିଦ୍ଦ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ସାହାଯ୍ୟ ଖର୍ବ ଦ୍ରୁତ ସଂଖ୍ୟା ବୃଦ୍ଧି କରିବା ପାଇଁ ଏବଂ ଏଇ ଫଳେ ଏଇ ଜେନେଟିକ ଗଠନ ସ୍ତର ଅନେକ ସବଲ ଉଚ୍ଚପ୍ରାଗଶକ୍ତିବୃଦ୍ଧ ଉତ୍ସିଦ୍ଦ ସ୍ତର ହୁଏ । ଏହି ଉତ୍ସିଦ୍ଦ ଗୋଟୀକେ ଆଇସୋଜୀନୀୟ କ୍ଲୋନ (*isogenic clone*) ବଲେ । Babcock ଓ Stebbins-ଏର ଗବେଷଣା ଥିବା ଜାନା ଯାଏ ଯେ ଉତ୍ତର ଆମ୍ରେରିକାର *Crepis*-ଏର ଡିପ୍ଲୋଡ ଯୌନ ଜନନକାରୀ ପ୍ରଜାତିର ତୁଳନାଯା ପଲିପ୍ଲୋଡ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ବିନ୍ଦୁର ଅନେକ ବେଶୀ । *Taraxacum*-ଏର ଯୌନ ଜନନକାରୀ ପ୍ରଜାତି ସବଲ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ପ୍ରଜାତିର ସାଥେ ପ୍ରତିଯୋଗିତାଯା ଅନୁତକାର୍ଯ୍ୟ ହୁଏ ।

(2) ସେଥାନେ ପ୍ରଜାତିଗୁଲିର ମଧ୍ୟେ ସଂକରଣ (*hybridization*) ବିବର୍ତ୍ତନେ ଗୁରୁତ୍ୱପୂର୍ଣ୍ଣ ଭୂମିକା ନେଇ ମେଥାନେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ହେଟାରୋଜାଇଗାସ ଅବଶ୍ଵାକେ ସ୍ଥାଯୀ କରିବା ପାଇଁ କରିବା ପାଇଁ । Darlington-ଏର (1939) ମତେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ସାହାଯ୍ୟ ଅନ୍ତର୍ଭାବର ଉତ୍ସିଦ୍ଦ ବା ପ୍ରାଣୀର ଜନନ ସମ୍ଭବପର ହୁଏ । ହିମାଲୟରେ ବେଶୀର ଭାଗ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଫାଣଇ (*Pellaea sagittata, P. atropurpurea, Idiantum lunulatum, Dryopteris atrata, D. remota, D. Borreri* ଇତ୍ୟାଦି) ଦ୍ଵିପ୍ଲୋଡ (Mehra 1961) । ଏଇ ଥିବା ବେଶୀ ଯେ ସଂକରଣର ଫଳେ ସ୍ତର ଉତ୍ସିଦ୍ଦକେ ସ୍ଥାଯୀ କରାର କ୍ଷେତ୍ରେ ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଭୂମିକା ଗୁରୁତ୍ୱପୂର୍ଣ୍ଣ ।

(3) ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ପ୍ରାକୃତିକ ନିର୍ବାଚନେର (*natural selection*) ଫଳେ ଅସଫଳ ଜୀନ ଗୋଟୀ ବାତିଲ ହୁଏ ଯାଏ ।

(4) କୋଣ କୋଣ ଜୀବେ ପାରଥେନୋଜେନେସିସ ସେଙ୍ଗ ନିର୍ଧାରଣ କରିବା ମୌଗାଛି, ପିପାଡ଼ା, ପ୍ରଭୃତିତେ ଡିମ୍ବାଣ୍ଟା ନିଷିକ୍ତ ହଲେ ସ୍ତରୀ ପତଙ୍ଗେ ଓ ପାରଥେନୋଜେନେସିସ ହଲେ ପରିବ୍ରତ ପତଙ୍ଗେ ସ୍ତର ହୁଏ ।

(5) ଆଗମୋସପାର୍ମିର୍ର (agamospermy) ମଧ୍ୟରେ ସ୍ତର ଜୀବେର ପ୍ରାଣଶକ୍ତି ସାଧାରଣତଃ ବେଶୀ ହୁଏ ।

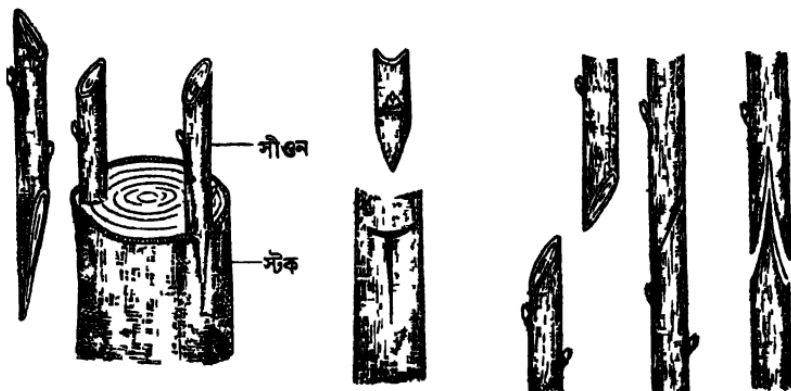
(6) ଅୟାପୋର୍ମିଙ୍କୁ ଜୀବେର ଅନେକ ସ୍ଵାବିଧା ଧାକଲେଓ ଏଥାନେ ବିଭିନ୍ନ ଜୀନେର ମତୁନ ସଂଘୋଗ ଅର୍ଥାତ୍ ଜେନେଟିକ ରିକର୍ମିବିନେଶନ (*genetic recom-*

bination) হতে পারে না বলে এরা পরিবর্তিত পরিবেশের সাথে মানের নিতে পারে না। অ্যাপোমিঞ্চিদের জেনেটিক গঠন কোন একটা বিশেষ পরিবেশের পক্ষে উপযোগী থাকে এবং এই পরিবেশের পরিবর্তনের সাথে সাথে এইসব জীব সাধারণতঃ বিলুপ্ত হয়।

কোন কোন উন্ডিদে যেমন *Rubus*, *Poa*, *Potentilla* ইত্যাদিতে অ্যাপোমিঞ্চিস ও ঘোন জনন পর্যাপ্তভাবে হয়। এখানে ঘোন জননের ফলে রিকমিনেশন হয় ও অ্যাপোমিঞ্চিসের মাধ্যমে এরা সহজেই সংখ্যা বৃদ্ধি করে। এইসব উন্ডিদ ঘোন জনন এবং অ্যাপোমিঞ্চিসের সব সূবিধা পার। Clausen-এর (1954) মতে সম্পূর্ণ অ্যাপোমিঞ্চিস সচরাচর দেখা যায় না। অধিকাংশ উন্ডিদেই অ্যাপোমিঞ্চিস আংশিক হয় এবং পরিবেশের উপর নির্ভর করে কোন উন্ডিদ এক সময় ঘোন উপায়ে এবং অন্য সময় অ্যাপোমিঞ্চিসের মাধ্যমে জনন সম্পাদ করে।

গ্রাফটিং (grafting) ও কাইমরা (chimaera)

মিশ্র জেনেটিক গঠনযুক্ত উন্ডিদকে কাইমরা বলে। এইরকম উন্ডিদের বিভিন্ন অংশের মধ্যে পার্থক্য দেখা যায়। গ্রাফটিং বা কলম করে *chimaera*-র সংস্থ করা যায়। কোন একটা গাছকে অন্য আরেকটা গাছের উপর কলম করলে প্রথমোন্ত গাছকে সীওন (*scion*) ও শেষেন্ত গাছকে স্টক



চিত্র ৬২

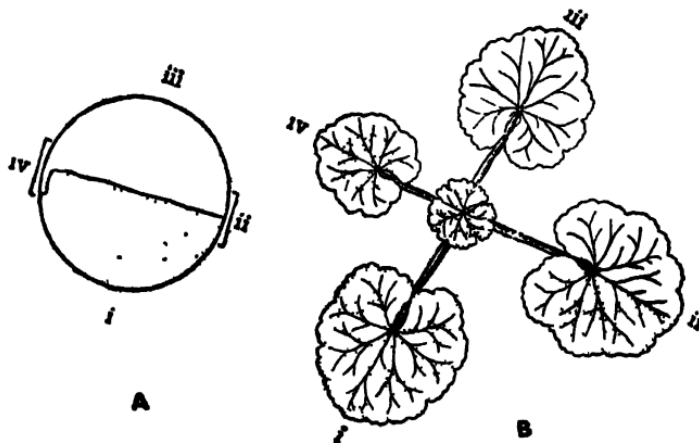
গ্রাফটিং বা কলম করার বিভিন্ন পদ্ধতি

(*stock*) বলে (চিত্র ৩২)। এই দ্রুটা উন্ডিদের মধ্যে প্রোটপ্লাজমায় সংযোগ স্থাপিত হয়। যেসব শাখা *stock* ও *scion* উভয় কোষ থেকে তৈরী হয়

ତାଦେର ଜେନୋଟିକ ଗଠନ ଯିଥି ଧରନେର ହୟ ଅର୍ଥାଏ ଏ ଶାଖାଗୁଡ଼ିଳ କାଇମିରୀରୀ ଧରନେର । ଏହିବ ଶାଖା ଅନ୍ତର୍ଜ ଜନନେର ମାଧ୍ୟମେ କାଇମିରୀର ଉତ୍ପଦନେର (ଚିତ୍ର 63) ସ୍ଫ୍ଟ କରେ । ଯିଥି ଜେନୋଟିକ ଗଠନେର ପ୍ରାଣୀକେ ମୋଜାଇକ (mosaic) ବଲେ । ପତଙ୍ଗେର ଗାଇନ୍ୟାନଡମଫେର୍ (gynandromorph) ଦେହର ଏକ ଅଂଶ କ୍ଷୟୀ ବାକୀ ଅଂଶ ପ୍ରାଣ୍ୟରେ ମତ ହୟ । କଲମ ଛାଡ଼ାଓ ଅନେକ ସମୟ ମିଡ଼ଟେ-ଶନେର ଜନ୍ୟ ସ୍ବାଭାବିକଭାବେ କାଇମିରାର ସ୍ଫ୍ଟ ହୟ । କ୍ରୋମୋସୋମେର ମିଡ଼ଟେଶନେର ଜନ୍ୟ ସେବ କାଇମିରାର ସ୍ଫ୍ଟ ହୟ ତାଦେର କ୍ରୋମୋସୋମୀର କାଇମିରା ବଲେ । ସେବ କାଇମିରାର ଦ୍ୱାଇଟାର ଚେଯେ ବେଶୀ ଜେନୋଟିକ ଗଠନେର କୋଷ ଥାକେ ତାଦେର ପରିଳକ୍ରମ୍ୟାଳ କାଇମିରା (polyclinal chimaera) ବଲେ । ସ୍ଟକ ଓ ସୌନ୍ଦରେ କୋଷେର ବିନ୍ୟାସେର ଉପର ନିର୍ଭର କରେ କାଇମିରାକେ ତିନଟା ଶ୍ରେଣୀତେ ଭାଗ କରା ହରେଛେ :—

1. ସେକଟରୀର କାଇମିରା (sectorial chimaera)

ଏଥାନେ ଦ୍ୱାଇ ରକମେର ଜେନୋଟିକ ଗଠନେର ଟିସ୍‌ ଦ୍ୱାଇଟା ନିର୍ଦ୍ଦିଷ୍ଟ ଅଣ୍ଣଲେ ଥାକେ ।



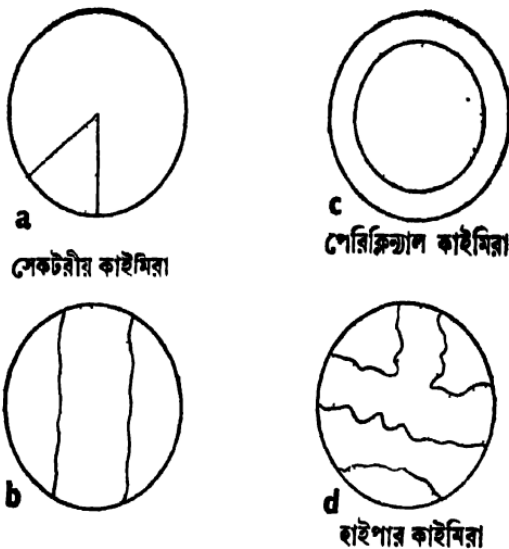
ଚିତ୍ର 63

Pelargonium zonale-ଏ ସେକଟରୀର କାଇମିରାର ଫଲେ ସ୍ଫ୍ଟ ବିଭିନ୍ନ ରକମେର ପାତା A-ର i, ii, iii ଓ iv ଅଂଶ ଥେକେ ସଥାଙ୍ଗେ B-ର i, ii, iii ଓ iv ପାତାର ସ୍ଫ୍ଟ ହରେଛେ

ଟିସ୍‌ ଦ୍ୱାଇଟା ଚିତ୍ର 63A ଏବଂ 64a, b ଅନୁସାରେ ବିଭିନ୍ନଭାବେ ସାଜାନ ଥାକତେ ପାରେ ।

২. পেরিক্লিনাল কাইমিরা (*periclinal chimaera*)

একরকমের জেনেটিক গঠনের টিস্যুকে অন্য রকমের জেনেটিক গঠনের টিস্যু সম্পর্কভাবে আবৃত রাখলে ঐ কাইমিরাকে *periclinal chimaera* বলে (চিত্র 64c)।



চিত্র 64
বিভিন্ন ধরণের কাইমিরা

৩. হাইপার-কাইমিরা (*hyper-chimaera*)

এখানে স্টক ও সীওনের কোষগুলি এলোমেলোভাবে মিশে থাকে (চিত্র 64d)।

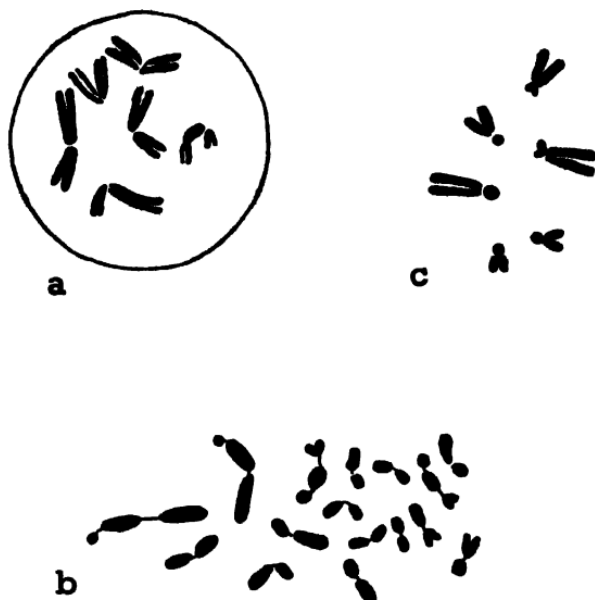
কাইমিরায় স্টক ও সীওনের কোষগুলি পাশাপাশি থাকলেও তাদের স্বাতন্ত্র্য অক্ষুণ্ণ থাকে। স্টক সীওনকে খাদ্য ও জল সরবরাহ করে এবং ফুলের আকার, পৃষ্ঠেপাদনের সময় ও উর্বরতাকে প্রভাবিত করে। কিন্তু উদ্বিদ্ধ দ্বাইটা পরস্পরকে জেনেটিকভাবে প্রভাবিত করে না।

অষ্টম অধ্যায়

ক্রোমোসোম (Chromosome)

গত শতাব্দীর শেষভাগে বিভিন্ন বিজ্ঞানীদের (Strasburger, Bütschli, Balbiani, Pfitzner, von Beneden, Bovari প্রভৃতি) গবেষণার ফলে ক্রোমোসোম আবিষ্কৃত হয়েছিল। Waldeyer 1888 খ্রিস্টাব্দে ক্রোমোসোম প্রথম ব্যবহার করেছিলেন। ক্রোমোসোম শব্দের অর্থ হল বর্ণযুক্ত বস্তু। বিশেষ প্রক্রিয়ায় এদের রঞ্জিত করা যায় বলেই এই নাম। কোষ বিভাগের সময় ক্রোমোসোমগুলি স্থায়িভাবে বিভক্ত হয়। অনেকবার বিভাগের পরেও ক্রোমোসোমের সব ধর্মই অপরিবর্তিত থাকে। *Drosophila*-র উপর Morgan-এর গবেষণা থেকে বোধ যায় যে ক্রোমোসোমই হল বংশধারার বাহক।

যে কোন জীবের প্রত্যেক দেহ কোষে ক্রোমোসোম সংখ্যা একই থাকে তবে কখনও কখনও এর ব্যতিক্রমও দেখা যায়। দেহ কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যাকে সোমাটিক (*somatic*; *soma* = দেহ) সংখ্যা বলা হয়। সাধারণতঃ দেহ কোষে বিভিন্ন ধরনের প্রত্যেক ক্রোমোসোমের একটা জোড়া থাকে। এইরকমের কোষকে ডিপ্লয়েড ($2n$) কোষ বলে। জনন কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা দেহ কোষের সংখ্যার অর্ধেক হয় অর্থাৎ জনন কোষ হল হ্যাপ্লয়েড (n)। পেঁয়াজের (*Allium cepa*) পরাগরেণ্ড (*pollen*) ও ডিম্বাগুর (*egg*) ক্রোমোসোম সংখ্যা হল আট ও এর দেহ কোষে ষোলটা ক্রোমোসোম পাওয়া যায়। বিভিন্ন উক্তিদ বা প্রাণীর দেহ কোষে ভিন্ন ভিন্ন ক্রোমোসোম সংখ্যা দেখা যায়, যেমন—ভূট্টার (*Zea mays*) ক্রোমোসোম সংখ্যা $2n = 20$, গম (*Triticum aestivum*) -এ $2n = 42$, *Trillium*-এ $2n = 10$, *Tradescantia*-এ $2n = 12$, ৬ (চিত্র ৬৫a) *Punica granatum*-এ $2n = 16$ (চিত্র ৬৫b), *Pierotheca falconeri*-তে $2n = 6$ (চিত্র ৬৫c), *Datura*-এ $2n = 12$, *Drosophila melanogaster*-এ $2n = 8$ (চিত্র ৬৬) এবং মানুষে $2n = 46$ ইত্যাদি। সবচেয়ে কম ক্রোমোসোম সংখ্যা পাওয়া যায় *Ascaris megalcephala* নামের প্রাণীতে, এদের ক্রোমোসোম সংখ্যা হল $n = 1$ । উক্তি *Haplopappus gracilis*-এর হ্যাপ্লয়েড ক্রোমোসোম সংখ্যা হল $n = 1$ । আবার কোন কোন জীবের একটা কোষে হাজারের চেয়ে বেশী ক্রোমোসোম দেখা যায়। *Ophioglossum petiolatum*-এর হ্যাপ্লয়েড সংখ্যা 510 । এছাড়া অন্য অনেক ফার্গে'ও খুব বেশী ক্রোমোসোম সংখ্যা পাওয়া গিয়েছে।

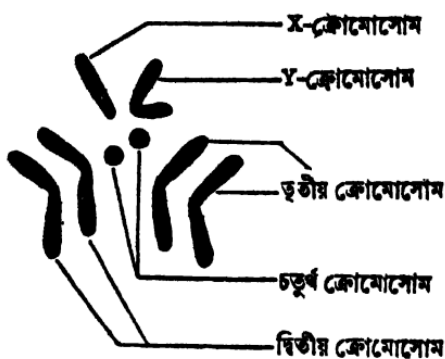


চিত্ৰ 65

a—*Tradescantia paludosa*-এ প্রথম মেটাফেজে $n = 6$ টা ক্রোমোসোম,
b—*Punica granatum*-এ মেটাফেজে $2n = 16$ টা ক্রোমোসোম,
c—*Pterotheca falconeri*-তে মেটাফেজে $2n = 6$ টা ক্রোমোসোম

কোন উৎসদ বা প্রাণীর একটা নিউক্লীয়াসে যেসব বিভিন্ন ধরনের ক্রোমোসোম থাকে তাদের একসাথে ক্রোমোসোম কর্মপ্রেলট (*chromosome complement*) বা ক্রোমোসোম সমষ্টি বলে। সবচেয়ে সাধারণ ক্রোমোসোম কর্মপ্রেলটে বিভিন্ন ধরনের ক্রোমোসোম প্রত্যেকটা একটা করে থাকে অর্থাৎ এখানে ঐ জীবের ডিএনএ ডিম্ব জীনের কেবল একটা সম্পূর্ণ সেট (*set*) থাকে। এইরকমের ক্রোমোসোম কর্মপ্রেলটকে জীনোম (*genome*) বলে। উৎসদে প্রাচীন (*primitive*) ধরনের জীনোমে সাতটা ক্রোমোসোম থাকে।

যে প্রাথমিক ক্রোমোসোম সংখ্যা থেকে কোন একটা পরিপ্রয়েড প্রাণী বা উৎসদ তৈরী হয়েছে সেই সংখ্যাকে *basic number* বা মূল সংখ্যা (n) বলে। গমের বিভিন্ন প্রজাতির ক্রোমোসোম সংখ্যা হ'ল $n = 7, 14, 21$ ইত্যাদি। অতএব গমের মূল বা বেসিক সংখ্যা হ'ল 7 । $2n = 28, 42$ ক্রোমোসোমবৃক্ষ গমের প্রজাতি দ্বাইটা যথাক্রমে টেট্রাপ্রয়েড ($4n$) ও হেক্সাপ্রয়েড ($6n$)।

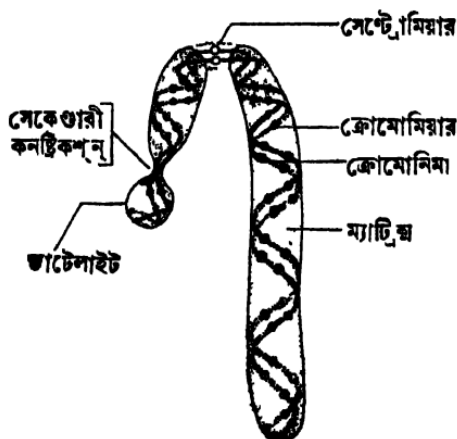


চিত্র 66

Drosophila melanogaster-এ $2n = 8$ টা ক্রোমোসোম

ক্রোমোসোমের গঠন

ক্রোমোসোমে সর্পিলভাবে পেঁচান লম্বা সংকৃত অর্থাৎ ক্রোমোনিমা (*chromonema*, *Pl. chromonemata*) থাকে। ক্রোমোনিমার চারিদিকে ম্যাট্রিক্স থাকে (চিত্র 67)। Darlington, Ris ও অন্যান্য কিছু বিজ্ঞানীরা ম্যাট্রিক্সের উপস্থিতি সম্বন্ধে সন্দেহ প্রকাশ করেছেন, কিন্তু



চিত্র 67

ক্রোমোসোমের গঠন

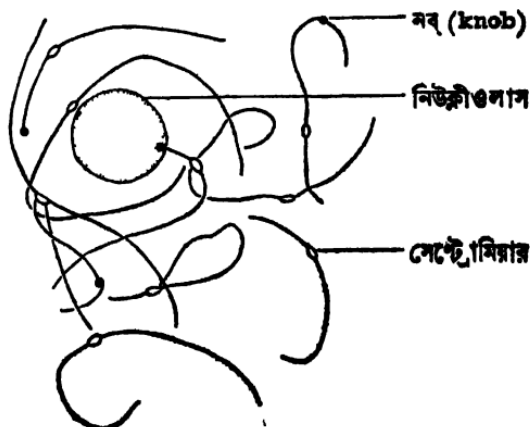
বিভিন্ন গবেষণা থেকে প্রাপ্ত তথ্য ম্যাট্রিক্সের উপস্থিতিকে সমর্থন করে। ইন্টারফেজে ম্যাট্রিক্সটা সূক্ষ্মাত্ত থাকে না। প্রফেজের প্রথম দিকে এটা খুব হালকা রঙ নেয় কিন্তু প্রফেজের শেষ দিকে কিঞ্চিৎ মেটাফেজে ম্যাট্রিক্সটা ঘনীভূত (*condensed*) অবস্থায় থাকে ও গাঢ় রঙ নেয়। ম্যাট্রিক্সের বাইরের দিকে একটা আবরণ থাকে ও এই আবরণকে সীদ (*sheath*) বলে। ইলেকট্রন অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে বিভিন্ন গবেষণা কিন্তু সীদের উপস্থিতি সমর্থন করে না। কোষ বিভাগের সময় ম্যাট্রিক্স ক্রোমোনিয়াকে সীমানার মধ্যে রাখে ও কোষ বিভাগ অথাযথভাবে হঠতে সাহায্য করে। ম্যাট্রিক্সে কোন জীন থাকে না, জীনগুলি ক্রোমোনিয়ায় থাকে। ম্যাট্রিক্স জীনগুলির চারিদিকে একটা আবরণ সৃষ্টি করে ও জীনগুলিকে রক্ষা করে। ফালগেন বর্ণ (*Feulgen stain*) দিয়ে ম্যাট্রিক্সটা রঙ করা যায়। Mc Clintock-এর (1934) মতে নিউক্লীওলাস ম্যাট্রিক্স গঠনকারী পদার্থ' সরবরাহ করে। নিউক্লীওলাস বত ছোট হয় ম্যাট্রিক্স ততই প্রণৰ্ত্তা লাভ করে টেলোফেজে নিউক্লীয়লাসটা ম্যাট্রিক্সীয় পদার্থ থেকেই সেকেণ্ডারী কনিষ্ট্রুকশনের প্রভাবে প্রস্তুত হয়। প্রফেজে ক্রোমোসোম-গুলি লম্বালম্বভাবে বিভক্ত হয়। ক্রোমোসোমের এই লম্বালম্বির অর্ধাংশকে ক্রোমাটিড (*chromatid*) বলে। একটা ক্রোমোসোমে এক বা একাধিক ক্রোমোনিয়াটা থাকে। প্রাতি ক্রোমোসোমে ক্রোমোনিয়াটার সংখ্যা নিয়ে বিভিন্ন বিজ্ঞানীদের মধ্যে মতভেদ আছে। তবে অ্যানাফেজে প্রত্যেক ক্রোমোসোমে অন্ততঃ ৩টা ক্রোমোনিয়া থাকে। Trosko ও Wolff (1964) মনে করেন যে প্রত্যেক ক্রোমোসোমে চারটা ক্রোমোনিয়াটা থাকে। ইলেকট্রন অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে একটা ক্রোমোসোমে অনেকগুলি সংস্করণ (128 বা 256) দেখা গিয়েছে। *Tradescantia*-র লেপ্টোটিন অবস্থায় প্রত্যেক ক্রোমোসোমে কতকগুলি সংস্করণ দেখা গিয়েছে। এই সংগুলিকে মাইক্রো-ফাইব্রিল (*micro-fibril*) বলে। কোন কোন ক্ষেত্রে মাইক্রো-ফাইব্রিল আবার বিভক্ত হয়ে দ্বিটা সাব-ফাইব্রিল (*sub-fibril*) গঠন করে। এদের ব্যাস 24–40Å। Swanson (1947), La Cour & Rautishauser (1954), Crouse (1954), Sax ও King (1955) প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা ক্রোমোসোমের বহুসংস্কৃত প্রকৃতি সমর্থন করেছেন। ইলেকট্রন অণ্ডবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে দেখা গিয়েছে যে প্রত্যেক ক্রোমোনিয়ায় অনেকগুলি মাইক্রো-ফাইব্রিল থাকে ও এদের ব্যাস মোটামোটি 60Å। মাইক্রো-ফাইব্রিলের সংখ্যা নিয়ে মতভেদ আছে, তবে মনে করা হয় যে প্রাতি সংস্করণে 64টার চেয়ে বেশী মাইক্রো-ফাইব্রিল থাকে। ইন্টাফেজে প্রত্যেক ক্রোমোসোমে অন্ততঃ দ্বিটা গোছা (*bundle*) মাইক্রো-ফাইব্রিল থাকে। পরাগরেণ্ডকে (*pollen*

grain) ইন্টারফেজ অবস্থায় রঞ্জনরশিম (৫-১০') প্রয়োগ করলে ক্রোমোসোম-গ্লিকে অর্থন্ত মনে হয় কিন্তু প্রফেজে ক্রোমোসোমগ্লিকে স্থির্যন্ত দেখা যায় (Sax 1941)। Huskin-এর (1947) মতে বহুস্তুতি ক্রোমোসোম স্ব-স্থিতক ক্রোমোসোমের মত আচরণ করে কারণ কোষ বিভাগের সময় ক্রোমাটিডই হল ক্রোমোসোমের কার্যকরী একক।

1875 খ্রিস্টাব্দে Balbiani দেখেছিলেন যে ক্রোমোনিয়াটা পূর্তির মালার মত। এই পূর্তির মত অংশকে ক্রোমিয়ার বলে। স্যালিভারী প্ল্যাশের ক্রোমোসোমে ও ল্যাম্পৰাস (*lampbrush*) ক্রোমোসোমে ক্রোমোমিয়ার-গ্লিকে ভালভাবে দেখা যায়। Ris-এর (1945) মতে ক্রোমোনিয়ার পেচগ্লিম যেখানে খূব পাশাপাশি থাকে সেখানে ক্রোমোমিয়ার দেখা যায় কারণ যদি একটা ক্রোমোনিয়াকে টানা যায় তাহলে ক্রোমোমিয়ারগ্লিম অদ্য হয়ে যায়। Kufmann-এর (1948) মতে ক্রোমোমিয়ার অংশে নিউক্লীক অ্যাসিড বা নিউক্লীওপ্রোটৈন প্রচৰ পরিমাণে সংগঠিত হয়। Belling (1928) বলেছিলেন যে এই ক্রোমোমিয়ার অংশই জীনগ্লিম অবস্থৃত। কিন্তু পরে দেখা গিয়েছে যে কোন কোন জীন ক্রোমোমিয়ার অংশে থাকে আবার অন্যান্য জীন অক্রোমোমিয়ারীয় অংশে পাওয়া যায়।

প্রতোক ক্রোমোসোমের একটা বিশেষ স্থান সংকুচিত (প্রাথমিক সংকুচিত স্থান বা *primary constriction*) ও বর্ণহীন থাকে। এই স্থানকে সেন্ট্রোমিয়ার (*centromere*) বা কাইনেটোকোর (*kinetochore*) বা কাইনোমিয়ার (*kinomere*) বলা হয়। সেন্ট্রোমিয়ারের দুই দিকে ক্রোমোসোমের অংশকে বাহু বা *arm* বলে। সেন্ট্রোমিয়ারই কোষ বিভাগের সময় চিপণ্ডিলে ক্রোমোসোমের গর্তিবিধি নিয়ন্ত্রণ করে কারণ চিপণ্ডিল তস্তুর সাথে ক্রোমোসোমের সেন্ট্রোমিয়ার অগ্নলটাই ঘৃঙ্গ থাকে। ভৃটার প্যাকিটিন অবস্থায় সেন্ট্রোমিয়ার বর্ণহীন ও ডিস্কার্তির দেখায় এবং সেন্ট্রোমিয়ারটা ক্রোমোসোমের অন্যান্য অংশ থেকে বেশী চওড়া থাকে (Mc Clintock 1939) (চিত্র 68)। Darlington-এর (1965) মতে সেন্ট্রোমিয়ার অগ্নলে কতকগুলি একই রকম জীন থাকে।

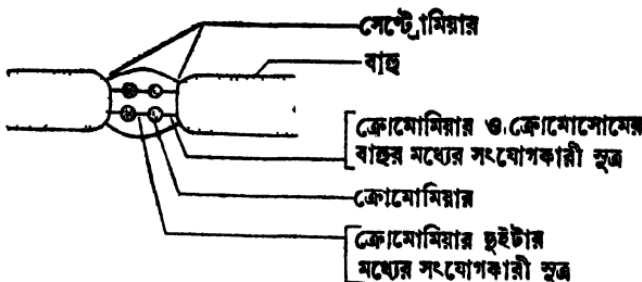
Tradescantia-এ মাঝেসিস বিভাগের মেটাফেজে ও আলাফেজের প্রারম্ভে সেন্ট্রোমিয়ারে কতকগুলি ক্রোমাটিন দানা (*chromatin granules*) ও সংযোগকারী স্তর দেখা যায়। Tjio ও Levan (1950) উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদ ও প্রাণীর সেন্ট্রোমিয়ারের গঠন বর্ণনা করেছেন। মেটাফেজে সেন্ট্রোমিয়ারের গঠন (চিত্র 69) হল— (a) চারটা অন্তর্বৃত্ত অর্থাৎ একই রকম ক্রোমোমিয়ার, (b) প্রতোক ক্রোমাটিডের ক্রোমোমিয়ার দ্বিতীয় মধ্যের সংযোগকারী স্তর, (c) ক্রোমোমিয়ার ও ক্রোমোসোমের বাহুর মধ্যে



চিত্র 68

ভূট্টার প্যাকিটিন অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলি ও নিউক্লীওলাস দেখা যাচ্ছে

সংযোগকারী স্তৰ। Lima-de-Faria (1958) বলেন যে দুইটা ক্রোমোমিয়ারের মধ্যে সংযোগকারী স্তৰে ছোট ছোট ক্রোমোমিয়ার থাকে। 1966 খ্রিস্টাব্দে Gull বলেন যে বড় ক্রোমোমিয়ারগুলি দুই বা ততোধিক ক্রোমোমিয়ারের সংযোগে তৈরী। ইলেক্ট্রন অন্তরীক্ষণ ঘন্টের সাহায্যে দেখা গিয়াছে যে সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চল থেকে এক গুচ্ছ (*bundle*) মাইক্রোটিউবিউল (*microtubule*) বা ক্ষণ্ডনল উৎপন্ন হয় ও ক্রোমোসোমকে সিপান্ডলের সাথে যুক্ত রাখে। স্তরাং সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলে প্রত্যেক ক্রোমাটিডে কতকগুলি ছোট ছোট ক্রোমোমিয়ার এক বা একাধিক স্তৰ



চিত্র 69

সেন্ট্রোমিয়ারের গঠন (ক্রোমাটিড দেখান হয় নাই)

ଦିରେ ସ୍ଵର୍ଗ ଥାକେ । ଏହି ସ୍ଵର୍ଗଳି ଥେକେ ମାଇକ୍ରୋଟିଡ଼ିବିଡ଼ଲଗଳି ବେର ହୁଏ ଓ ଲୁପ (loop) ବା ଫାଁସ ଗଠନ କରେ ।

ମେଟାଫେଜ ଓ ଅୟନାଫେଜେର କ୍ରୋମୋସୋମେର ଆକୃତି ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରେ ଅବଶ୍ୱାନେର ଉପର ନିର୍ଭର କରେ । ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାର ଅବଶ୍ୱାନେର ଉପର ଭିତ୍ତି କରେ କ୍ରୋମୋସୋମେର ଶ୍ରେଣୀବିଭାଗ କରା ହୁଏ ।

(1) ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାର କ୍ରୋମୋସୋମେର ମାଝାମାଝି ଥାକଲେ ଏ କ୍ରୋମୋସୋମକେ ମେଟାସେନ୍ଟିକ (metacentric) ବା ଘର୍ଥବତ୍ତୀ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରସ୍ଵର୍ଗ କ୍ରୋମୋସୋମ ବଲେ । ଏଦେର ବାହ୍ୟ ଦ୍ୱାଇଟା ସମାନ ବା ମୋଟାମୂର୍ତ୍ତି ସମାନ ହୁଏ । ଅୟନାଫେଜେ ଏହିରକରେ କ୍ରୋମୋସୋମ ‘V’-ଆକୃତିର ଦେଖାଇ (ଚିତ୍ର ୭୦) ।



ଚିତ୍ର ୭୦
ବିଭିନ୍ନ ଧରଣେର କ୍ରୋମୋସୋମ

(2) ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରଟା ଠିକ ମାଝାମାଝି ନା ଥେକେ ଏକଟୁ ପାଶେର ଦିକେ ଥାକଲେ ଏ କ୍ରୋମୋସୋମକେ ସାବମେଟାସେନ୍ଟିକ (submetacentric) କ୍ରୋମୋସୋମ ବଲେ (ଚିତ୍ର ୭୦) । ଅୟନାଫେଜେ ଏହି ଧରନେର କ୍ରୋମୋସୋମ ‘L’-ଆକୃତିର ଦେଖାଇ ।

(3) ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାର କ୍ରୋମୋସୋମେର ପ୍ରାନ୍ତେର ଦିକେ ଥାକଲେ ଏ କ୍ରୋମୋସୋମକେ ଅୟକ୍ରୋସେନ୍ଟିକ (acrocentric) ବା ଉପପ୍ରାନ୍ତୀଯ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରସ୍ଵର୍ଗ କ୍ରୋମୋସୋମ ବଲେ । ଅୟନାଫେଜେ ଅୟକ୍ରୋସେନ୍ଟିକ କ୍ରୋମୋସୋମ ‘J’-ଆକୃତିର ଦେଖାଇ (ଚିତ୍ର ୭୦) ।

(4) କ୍ରୋମୋସୋମେର ପ୍ରାନ୍ତେ ସାଇ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରଟା ଥାକେ ତବେ ଏ କ୍ରୋମୋସୋମକେ ଟେଲୋସେନ୍ଟିକ (telocentric) ବା ପ୍ରାନ୍ତୀଯ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରସ୍ଵର୍ଗ କ୍ରୋମୋସୋମ ବଲେ । ଅୟନାଫେଜେ ଏହି କ୍ରୋମୋସୋମ I-ଆକୃତିର ବା ଦଂଡାକୃତିର (rod) ହୁଏ (ଚିତ୍ର ୭୦) । ସତିକାରେର ଟେଲୋସେନ୍ଟିକ କ୍ରୋମୋସୋମ ଚରାଚର ଦେଖା ଯାଇ ନା । ପ୍ରାୟ ସବ କ୍ଷେତ୍ରେ ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଯାରେର ଅପର ପ୍ରାନ୍ତେ ଏକଟା ଖୁବ୍ ଛୋଟ ବାହ୍ୟ ଥାକେ ।

যেসব ক্রোমোসোমে সেন্ট্রোমিয়ার থাকে না তাদের সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন বা অ্যাসেন্ট্রিক (*acentric*) ক্রোমোসোম বলে। এইসব ক্রোমোসোম সহজেই নষ্ট হয়ে যায়।

সাধারণতঃ প্রত্যেক ক্রোমোসোমে কেবল একটা সেন্ট্রোমিয়ার থাকে। কিন্তু কিছু উন্নিদে (যেমন গরু) দুইটা সেন্ট্রোমিয়ারযুক্ত ক্রোমোসোম দেখা গিয়েছে। এইসব ক্রোমোসোমকে ডাইসেন্ট্রিক (*dicentric*) বা বিসেন্ট্রোমিয়ারযুক্ত ক্রোমোসোম বলে। কোর বিভাগের সময় ডাইসেন্ট্রিক ক্রোমোসোম যে কোন একটা মেরুতে যেতে পারে কিম্বা ‘ক্রোমোসোম সেতু’ (*bridge*) গঠন করে। ডাইসেন্ট্রিক ক্রোমোসোম সচরাচর দেখা যায় না। যেসব ক্রোমোসোমে দুইটার চেয়ে বেশী সেন্ট্রোমিয়ার থাকে তাদের পলিসেন্ট্রিক (*polycentric*) বা বহু সেন্ট্রোমিয়ারযুক্ত ক্রোমোসোম বলে। প্রাণীতে *Ascaris megalocephala*-এ, ও *Parascaris equorum*-এ পলিসেন্ট্রিক ক্রোমোসোম পাওয়া গিয়েছে।

সেন্ট্রোমিয়ারের সংখ্যা যাই হোক না কেন, কোন একটা ক্রোমোসোমে সেন্ট্রোমিয়ারের অবস্থান সাধারণতঃ নির্দিষ্ট থাকে। ক্রোমোসোমের নির্দিষ্ট স্থানে সেন্ট্রোমিয়ার থাকলে তাদের লোকালাইজড (*localized*) বা স্থানিক সেন্ট্রোমিয়ার বলে। বেশীর ভাগ উচ্চশ্রেণীর উন্নিদে লোকালাইজড সেন্ট্রোমিয়ার দেখা যায়। কিন্তু কিছু উন্নিদে ও প্রাণীতে সেন্ট্রোমিয়ার ক্রোমোসোমের সব অংশে ছড়ান থাকে। এই ধরনের সেন্ট্রোমিয়ারকে ডিফিউসড (*diffused*) বা পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ার বলা হয়। *Juncaceae* গোত্রের উন্নিদে *Luzula purpurea*-তে বিভিন্ন বিজ্ঞানীগণ (Ostergren 1949, Brown 1954 এবং Malheiros, de Castro ও Camara 1974) ডিফিউসড সেন্ট্রোমিয়ার দেখেছিলেন। কিছু ছাকে (Vaarama 1954), শৈবালে ও মসে ডিফিউসড সেন্ট্রোমিয়ার দেখা গিয়েছে। Ris (1970) *Philanthus*-এর পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ারযুক্ত ক্রোমোসোমে মাইক্রোটিউবিউল দেখতে পেরেছিলেন।

Luzula-র সেন্ট্রোমিয়ার ঘে ডিফিউসড (*diffused*) বা পরিব্যাপ্ত ধরনের তার প্রমাণ বিভিন্ন পরীক্ষা থেকে পাওয়া যায়।

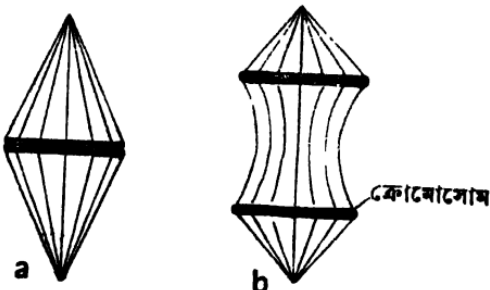
(1) রশ্মিরশ্মি (*x-ray*) প্রয়োগ করলে *Luzula*-র ক্রোমোসোম কয়েকটা অংশ ভেঙ্গে যায়। প্রত্যেকটা অংশ একটা স্বাধীন ক্রোমোসোমের মত আচরণ করে। সেন্ট্রোমিয়ারটা পরিব্যাপ্ত ধরনের হলেই কেবল এটা সম্ভব কাবণ সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন অর্থাৎ অ্যাসেন্ট্রিক (*acentric*) ক্রোমোসোম ক্ষারী হয় না।

(2) ক্রোমোসোমের খণ্ডত হওয়া অর্থাৎ ফ্র্যাগমেন্টেশনের (*frag-*

mentation) সাথে *Luzula*-র প্রজাতির বিষর্তন জড়িত। *L. perpurea*-র ক্লোমোসোম সংখ্যা $2n=6$ কিন্তু উন্নত প্রজাতিগুলির ক্লোমোসোম সংখ্যা হল $2n=12, 24, 48$ ও 96 ইত্যাদি। দেখা গিয়েছে যে, *L. perpurea*-র ও বেশী ক্লোমোসোমযুক্ত উন্নত প্রজাতিগুলির ক্লোমাটিনের পরিমাণ সমান। কিন্তু যদি এইসব প্রজাতিগুলি পালিপ্লয়েড হত তা হল এদের ক্লোমাটিনের পরিমাণ *L. perpurea* তুলনায় বেশী হত। সব প্রজাতিগুলির ক্লোমাটিনের পরিমাণ সমান হওয়া থেকে বোধ যায় যে ফ্ল্যাগমেন্টেশনের মাধ্যমেই *Luzula*-র ক্লোমোসোমের সংখ্যা বৃদ্ধি পেয়েছে।

(3) $2n=6$ টা ক্লোমোসোমযুক্ত *L. perpurea*-র সাথে $2n=12$ টা ক্লোমোসোমযুক্ত উন্নত প্রজাতির *Luzula*-র সংকরণ করলে *L. perpurea*-র প্রত্যেকটা ক্লোমোসোমের সাথে অন্য প্রজাতির দুইটা ক্লোমোসোমের বৃদ্ধিতা হয় এবং এর ফলে ট্রাইভ্যালেন্ট (*trivalent*) গঠিত হয়। উন্নত প্রজাতিটা ফ্ল্যাগমেন্টেশনের মাধ্যমে সংরক্ষিত হলেই কেবল এটা সম্ভব।

(4) কোষ বিভাগের সময় ডিফিউসড বা পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ারযুক্ত ক্লোমোসোম স্পিন্ডল তত্ত্বের সাথে তাদের সম্পর্ক দৈর্ঘ্য ধরে আটকে থাকে। এই ক্লোমোসোমগুলি সোজা থাকে ও মেরুর দিকে সমান্তরালভাবে



চিত্র 71

স্পিন্ডলে পরিব্যাপ্ত বা ডিফিউসড ক্লোমোসোমের আচরণ,

a—মাইটোটিক বিভাগের মেটাফেজ,

b—মাটোটিক বিভাগের অ্যানাফেজে পরিব্যাপ্ত ক্লোমোসোমের
সমান্তরাল প্রথকীকরণ

অগ্রসর হয় (চিত্র 71a, 71b)। সেন্ট্রোমিয়ারটা ক্লোমোসোমের সব অংশে ছড়ান থাকায় বাহু দুইটা আলাদাভাবে বোধ যায় না। *Luzula*-এ ক্লোমোসোমের এরকম আচরণ সম্ভব করা গিয়েছে।

Vaarama-র অতে ডিফিউসড বা পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ার হল প্রাচীন এবং এর থেকেই পরে লোকালাইজড (*localized*) বা স্থানিক সেন্ট্রোমিয়ারের স্থানটি হয়েছে।

ক্রোমোসোমের বিবর্তনে ডিফিউসড বা পরিব্যাপ্ত সেন্ট্রোমিয়ার একটা ধাপ নির্দেশ করে। ক্রোমোসোমের বিবর্তনে প্রধান ধাপগুলি হল—

(a) মিক্সোফাইসী (*Myxophyceae*) বা নীলাভ সবৃজ শৈবালে (*blue-green algae*) কোন সংগঠিত নিউক্লীয়াস থাকে না। নিউক্লীয়াসের জায়গায় 'সেন্ট্রাল বাডি' (*central body*) থাকে। জেনেটিক পদার্থ সেন্ট্রাল বাডিতে ছড়ান থাকে। স্বতরাং বিবর্তনের প্রথম দিকে জীনগুলি পরিব্যাপ্ত ছিল।

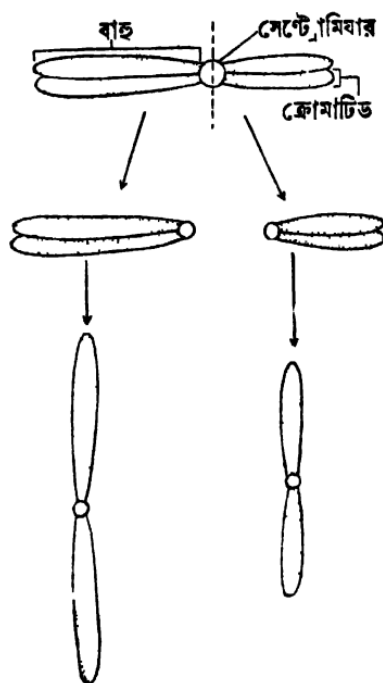
(b) কোন কোন শৈবালে (*Conjugales*) ও প্রাচীন ধরনের উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদে ডিফিউসড সেন্ট্রোমিয়ার পাওয়া থায়। এসব ক্ষেত্রে যদিও জীনগুলি ক্রোমোসোমে অবস্থিত, কিন্তু এখানে সেন্ট্রোমিয়ার নির্দিষ্ট স্থানে থাকে না।

(c) বিবর্তনের পরবর্তী ধাপে দেখা যায় কিছু উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদে সেন্ট্রোমিয়ারের অবস্থান নির্দিষ্ট হলেও একাধিক সেন্ট্রোমিয়ার থাকে। *Fritillaria* ও *Trillium*-এ একাধিক সেকেণ্ডারী কনষ্ট্রিকশন (*secondary constriction*) ও হেটারোক্রোমাটিন (*heterochromatin*) দেখা থায়।

(d) পরবর্তী ধাপে দেখা যায় যে বেশীর ভাগ উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদের ক্রোমোসোমে একটা সেন্ট্রোমিয়ার, একটা সেকেণ্ডারী কনষ্ট্রিকশন অঞ্চল থাকে।

Darlington 1940 খণ্টার্দে সেন্ট্রোমিয়ার বা কাইনেটোকোরের (*kinetochore*) ভ্রান্ত বিভাগ (*mis-division*) বর্ণনা করেন। তিনি দেখেন যে কখনও কখনও সেন্ট্রোমিয়ারটা লম্বালম্বভাবে বিভক্ত না হয়ে পাশাপাশি বিভক্ত হয় (চিত্র 72)। সেন্ট্রোমিয়ারের এইরকমের বিভাগকে *mis-division* বা ভ্রান্ত বিভাগ বা অপরিভাগ বলে। এই ধরনের বিভাগের ফলে ক্রোমোসোমের একটা বাহুর দুইটা ক্লোমাটিড ও সেন্ট্রোমিয়ারের অর্ধেকটা নিয়ে একটা ক্রোমোসোম ও অন্য বাহুর দুইটা ক্লোমাটিড ও সেন্ট্রোমিয়ারের বাকী অর্ধেকটা নিয়ে আরেকটা ক্রোমোসোম গঠিত হয়। এই টেলোসেন্ট্রিক ক্রোমোসোম স্থায়ী হয় কিন্বা আইসো-ক্রোমোসোম (*iso-chromosome*) গঠন করে (চিত্র 72)। আইসো-ক্রোমোসোমের দুইটা বাহুর আকৃতি ও প্রকৃতি একই হয়। রঞ্জনরাম প্রয়োগ করলে কখনও কখনও সেন্ট্রোমিয়ারের ভ্রান্ত বিভাগ হয়।

କୋନ କୋନ କ୍ରୋମୋସୋମେ ସେପ୍ଟୋମିଯାର ଛାଡ଼ା ଆରା ଏକଟା ବର୍ଗହୀନ ସଂକୁଚିତ ଥାନ ଦେଖା ଯାଉ । ଏଇ ଥାନକେ ସେକେନ୍ଡାରୀ କର୍ଣ୍ଣିକଣଶନ (secondary constriction) ବଲେ (Heitz 1931) । ସେକେନ୍ଡାରୀ କର୍ଣ୍ଣିକଣଶନ ଅପ୍ଶଳ କ୍ରୋମୋସୋମେର ଅନ୍ୟ ଥାନେର ସମାନ ଥିଲ କିନ୍ତୁ ଏଇ ଥାନଟା ଦ୍ୱର୍ବଳ ହୁଏ । ଇଲ୍ଟାଫେଜ ଓ ପ୍ରଫେଜେ ସେକେନ୍ଡାରୀ କର୍ଣ୍ଣିକଣଶନ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସେର ସାଥେ ସ୍ଥାନରେ ଥାକେ । ଏଇ ଥାନକେ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସ ଗଠନକାରୀ ଅପ୍ଶଳଓ (nucleolar organizer) ବଲେ । ପ୍ରଫେଜେର ଶେଷ ଦିକେ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସ କ୍ରମଶାଃ ଅଦ୍ଵ୍ୟ ହୁଲେ କ୍ରୋମୋସୋମେର ସେ ଥାନେ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସଟା ସ୍ଥାନରେ ଥାକେ ଛିଲ ସେ ଥାନଟା ସେକେନ୍ଡାରୀ କର୍ଣ୍ଣିକଣଶନ ହିସାବେ ଦେଖା ଦେଇ । ଟେଲୋଫେଜେ ନିର୍ଦ୍ଦିଷ୍ଟ କ୍ରୋମୋସୋମେର ଏଇ



ଚିତ୍ର ୭୨

ସେପ୍ଟୋମିଯାରେର ଭାନ୍ତବିଭାଗ (*misdivision*), ସେପ୍ଟୋମିଯାରେର ପାଶାପାଶ ବିଭାଗେର ଫଲେ ଆଇସୋ କ୍ରୋମୋସୋମ ଗଠିତ ହେବେ

ଜୀବଗାତେଇ ନିଉକ୍ଲୀଓଲାସଟା ପ୍ରଳାପିତା ହୁଏ । ସଥିନ କ୍ରୋମୋସୋମେର ପ୍ରାପ୍ତ ଏକପ୍ରାତ୍ୟେ ସେକେନ୍ଡାରୀ କର୍ଣ୍ଣିକଣଶନ ଥାକେ ତଥିନ କ୍ରୋମୋସୋମେର ପ୍ରାପ୍ତେର ସେ ଛୋଟ

অংশটা মূল ক্রোমোসোমের সাথে ক্রোমাটিন সংযুক্ত থাকে সেই অংশকে স্যাটেলাইট (satellite) বলে। যেসব ক্রোমোসোমে স্যাটেলাইট থাকে তাদের SAT ক্রোমোসোম বা স্যাটেলাইট্যুক্স ক্রোমোসোম বলে। জুড়ার ষষ্ঠ ক্রোমোসোমে পর্যাকৃতিন অবস্থায় SAT ক্রোমোসোম ভালভাবে দেখা যায়। এছাড়া *Crinum*, *Aralia*, *Lagerstroemia* ও অন্যান্য অনেক উক্তিদে স্যাটেলাইট্যুক্স ক্রোমোসোমের উপস্থিতি লক্ষ্য করা গিয়েছে।

Kaufmann 1948 খণ্টাঙ্কে বলেন যে নিউক্লীওলাস গঠনের সাথে জড়িত নয় এমন সেকেণ্ডারী কনষ্ট্রিকশনও বিভিন্ন জীবে দেখা যায়। এই-সব অণ্ণল ক্রোমোসোমের কুণ্ডলীকরণের (*coiling*) তারতম্য, নিউক্লীক অ্যাসিডের পরিমাণের পার্থক্য কিম্বা দ্রব্যলতার জন্য হয়ে থাকে।

Darlington ও La Cour-এর (1938, 1940) মতে খুব কম তাপমাত্রার ক্রোমোসোমে সেকেণ্ডারী কনষ্ট্রিকশন দেখা দিতে পারে। তাঁদের মতে ক্রোমোসোমের এইসব অংশ হেটোরোক্রোমাটিন দিয়ে তৈরী। কম তাপমাত্রায় এরা যথাযথভাবে নিউক্লীক অ্যাসিড সংষ্টি করতে পারে না ও হালকা রঙ নেয়।

প্রত্যেক ক্রোমোসোমের প্রান্তে টেলোমিয়ার (*telomere*) থাকে। Muller 1938 খণ্টাঙ্কে টেলোমিয়ার শব্দটা ব্যবহার করেছিলেন। টেলোমিয়ারের কতকগুলি বিশেষ চরিত্র আছে। কোন ক্রোমোসোম ভেঙ্গে গেলে ভগ্ন প্রান্তটা আরেকটা ভগ্ন প্রান্তের সাথে জোড়া লাগতে পারে কিন্তু কখনও টেলোমিয়ারযুক্ত প্রান্তের সাথে জোড়া লাগে না। একটা টেলোমিয়ার কখনও আরেকটা টেলোমিয়ারের সাথে যুক্ত হয় না। কোন ক্রোমোসোমের প্রান্তের টেলোমিয়ার অংশ নষ্ট হয়ে গেলে ঐ ক্রোমোসোমটা অস্থায়ী হয়।

ক্রোমোসোমের আয়তন

একবীজপত্রী (*monocot*) উক্তিদের ক্রোমোসোমগুলি সাধারণতঃ দীর্ঘ (চিত্র 135, 136) এবং দ্বিবীজপত্রী (*dicot*) উক্তিদের ক্রোমোসোমগুলি তুলনামূলকভাবে ছোট হয়। *Polyscias*-এর (*Araliaceae*) ক্রোমোসোমগুলির দৈর্ঘ্য $1.2\text{--}2.95 \mu$ (চিত্র 73) (Guha, unpublished); *Trillium*-এ 30μ পর্যন্ত দীর্ঘ ক্রোমোসোম পাওয়া গিয়েছে। *Allium*, *Lilium*, *Tradescantia*-র ক্রোমোসোম $10\text{--}20 \mu$ পর্যন্ত দীর্ঘ হয়। *Liliaceae* ও *Amaryllidaceae* গোত্রের অধিকাংশ উক্তিদের ক্রোমোসোমগুলি বেশ লম্বা। বেশীরভাগ ছত্রাকের ক্রোমোসোম খুব ছোট। প্রাণীতে ফড়িং, ঝিঁঝিপোকা ইত্যাদিতে দীর্ঘ ক্রোমোসোম দেখা গিয়েছে। কোন কোন পাথীর ক্রোমোসোম

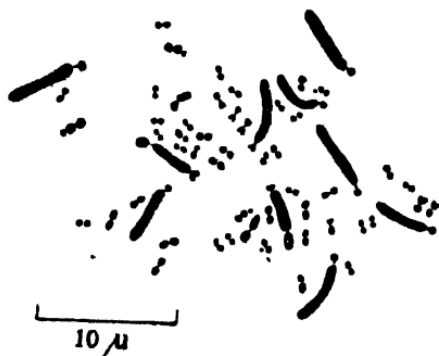
বেশ ছোট। আনন্দের ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য $4-6 \mu$ । বিভিন্ন জীবের ক্লোমোসোমের মোটামুটি দৈর্ঘ্য $0.2-50 \mu$ ও চূলতা $0.2-2 \mu$ হয়। সাধারণতঃ একটা কোষের বিভিন্ন ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্যের মধ্যে বেশী



চিত্র 73

দ্বিবীজপত্রী উক্সিদ *Polyscias*-এর দেহ কোষে $2n = 24$ ক্লোমোসোম

পার্থক্য দেখা যায় না। সবচেয়ে ছোট ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য সবচেয়ে বড় ক্লোমোসোমের অর্ধেক বা এক তৃতীয়াংশ হয়। কিন্তু *Agavaceae*-তে বিভিন্ন ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্যের মধ্যে ব্যথেক তারতম্য দেখা যায়। এখানে ডিপ্লেড কোষে 50টা খূব ছোট ও 10টা বেশ বড় ক্লোমোসোম (চিত্র 74) থাকে।



চিত্র 74

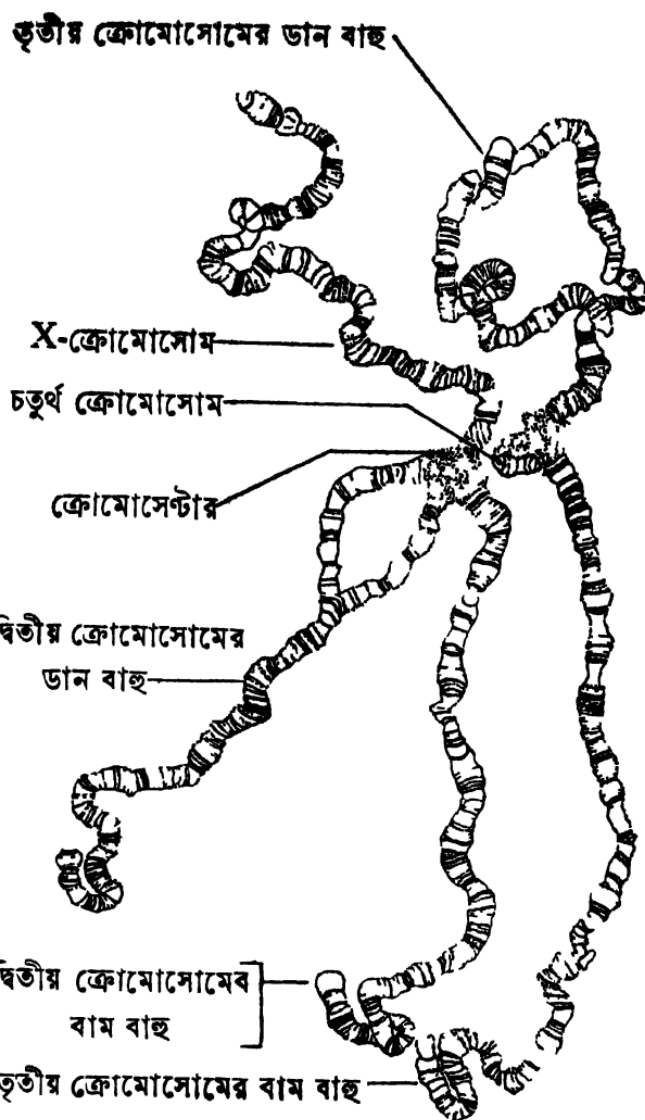
Agavaceae গোত্রের উক্সিদ *Furcraea watsoniana* ($2n = 60$)
ক্লোমোসোমের আয়তনের পার্থক্য (Guha, unpublished)

বিশেষ ধরনের ক্রোমোসোম

স্যালিভারী প্ল্যান্ডের (salivary gland) ক্রোমোসোম

Balbiani 1881 খ্রিস্টাব্দে হিপক্ষযুক্ত (*diptera*) পতঙ্গের লালা প্রাণীর বা স্যালিভারী প্ল্যান্ডের কোষে খূব বড় ক্রোমোসোম দেখতে পান। তবে এইসব ক্রোমোসোমের তাৎপর্য তখন ভাল করে বোধ যাব নাই। অনেক পরে ত্রিশের দশকে Kostoff (1930), Painter (1933, 1934), Heitz ও Bauer (1933) প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা এই ক্রোমোসোমের গুরুত্ব উপরিক করেছিলেন। স্যালিভারী প্ল্যান্ডের ক্রোমোসোম (*চিত্র 75*) সাধারণ কোষের ক্রোমোসোমের চেয়ে 50—১০০ গুণ বড় হয়। ড্রুসোফিলার দেহ কোষে মেটাফেজ অবস্থায় সব ক্রোমোসমগুলির মোট দৈর্ঘ্য 7.5μ হয়, কিন্তু স্যালিভারী প্ল্যান্ড ছাড়া চার্বি কোষে, মালিপিঘীয় নলে (*malpighian tube*), গর্ভাশয়ের ধাত্রী কোষে (*nurse cell*), অল্ট্রের (*rectal*) এপিথেলিয়াল কোষে (*epithelial cell*) বড় ক্রোমোসোম দেখা যায়। তবে এসব জায়গার ক্রোমোসোম স্যালিভারী প্ল্যান্ডের ক্রোমোসোমের মত অত বড় হয় না।

স্যালিভারী প্ল্যান্ডের প্রাতি ক্রোমোসোম ঘূর্ণ অবস্থানকারী দুইটা হোমোলোগাস (সমসংস্থ) ক্রোমোসোমের সমন্বয়ে তৈরী। স্যালিভারী প্ল্যান্ডের প্রত্যেক ক্রোমোসোমে পর্যায়ক্রমে গাঢ় বর্ণযুক্ত ও বর্ণহীন বা হালকা বর্ণের অংশ থাকে। এই গাঢ় বর্ণযুক্ত অংশগুলিকে ব্যান্ড (*band*) ও বর্ণহীন অংশগুলিকে ইন্টারব্যান্ড (*interband*) বা ব্যান্ড মধ্যবর্তী অঞ্চল বলে। ব্যান্ড অঞ্চলগুলি অতি বেগুনী রঞ্জ (*ultra violet ray*) শোষণ করে ও ফালগেন (*feulgen*) দিয়ে রঞ্জ করা যায়। কিন্তু ইন্টারব্যান্ড অঞ্চল অতি বেগুনী রঞ্জ শোষণ করে না ও ফালগেন রঞ্জ নেয় না। বিভিন্ন ব্যান্ডের আকার ভিন্ন ভিন্ন রকমের হয় (*চিত্র 76*)। কোন কোন ব্যান্ড চওড়া আবার কোনটা বা সরু। চওড়া ব্যান্ডগুলির গঠন জটিল ও এগুলি কয়েকটা সরু ব্যান্ড দিয়ে তৈরী। এইসব ব্যান্ডের মধ্যবর্তী অঞ্চল খুব ছোট থাকে। অনেক সময় একই ব্যান্ড পরপর দুবার থাকে, এদের ডাবলেট (*doublet*) বা ক্যাপসিউল (*capsule*) বলে। একটা ব্যান্ডের ক্রোমো-মিয়ার পরের ব্যান্ডের ক্রোমোমিয়ারের সাথে সংক্ষয় ক্রোমোনিয়া সংস্থ দিয়ে ঘৃঙ্ক থাকে। ব্যান্ড অংশের চেয়ে ইন্টারব্যান্ড অঞ্চল অনেক বেশী স্থিতিস্থাপক (*elastic*)। *Drosophila*-র সবচেয়ে লম্বা ক্রোমোসোমে

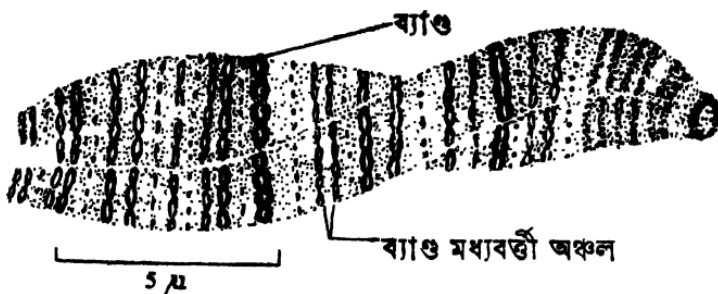


চিত্র 75

Drosophila-র স্যালিভারী গ্যাপ্টের ক্রোমোসোম

২০০০-এর চেয়ে বেশী ব্যান্ড দেখা যায়। কোন ক্রোমোসোমে ব্যান্ডের বিন্যাস অপরিবর্তিত থাকে। ব্যান্ডের আকৃতি, দূর্বল ব্যান্ডের মধ্যে ব্যবধান ও অন্যান্য চরিত্র থেকে ক্রোমোসোমের কোন নির্দিষ্ট অংশকে

সহজেই চেনা যাব এবং এর থেকে ক্রোমোসোমের আকৃতিপ্রে (chromosome map) গঠন করা সম্ভব হয়েছে। ক্রোমোসোমের মানচিত্রের সাহায্যে ক্রোমোসোমের কোন অস্বাভাবিকতা সহজেই নির্ণয় করা যাব। দ্বিটা প্রজাতির স্যালিভারী গ্যান্ডের ক্রোমোসোমের তুলনা করে তাদের ব্যাশের গঠন ও

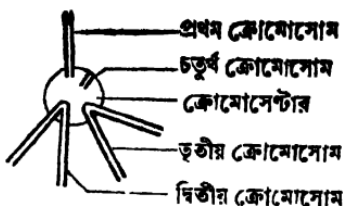


চিত্র 76

Drosophila melanogaster-এর স্যালিভারী গ্যান্ডের চতুর্থ ক্রোমোসোমের গঠন

বিন্যাসের মধ্যে পার্থক্য লক্ষ্য করা হয়েছে। নির্দিষ্ট জীনের অবস্থান কোন ব্যাশে তা নির্ণয় করা গিয়েছে। ক্রোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন স্বাভাবিক ও পরিবর্তিত স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের তুলনা করে সহজেই বোঝা যাব।

স্যালিভারী গ্যান্ডের কোষে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি তাদের সম্পূর্ণ দৈর্ঘ্য ধরে পাশপাশ থাকে এরপর কোষ বিভাগ আর অগ্রসর হয় না ও কোষটা স্থায়ীভাবে প্রফেজের প্যার্কিটিন অবস্থায় থাকে। ড্রসোফিলায় চার জোড়া ক্রোমোসোমের ($2n=8$) সেন্ট্রোমিয়ারের কাছের হেটারোক্রোমাটিন অঞ্চল পরস্পর ঘৃণ্ণ হয়ে ক্রোমোসেন্টারের (chrom-

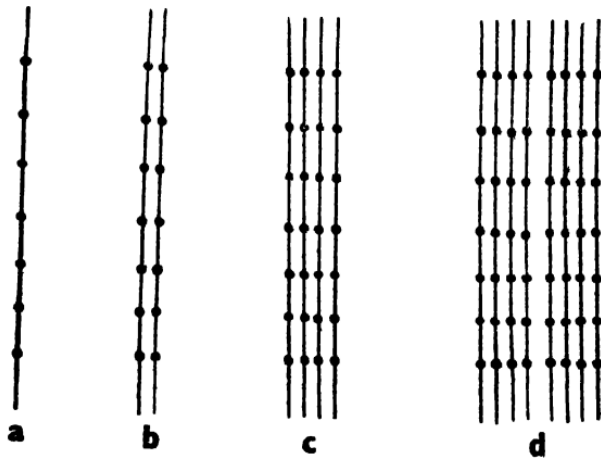


চিত্র 77

Drosophila-র স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমগুলি ক্রোমোসেন্টার অঞ্চলে ঘৃণ্ণ থাকে

mocentre) (চিত্র 77) সৃষ্টি করে। ক্রোমোসোমের বাহ্যগুলি ক্রোমোসেন্টার থেকে চারিদিকে ছাড়য়ে থাকে। 'Y' ক্রোমোসোমটা সম্পূর্ণভাবে হেটারোক্রোমাটিন দিলে তৈরী হওয়ার এটা ক্রোমোসেন্টারে প্লুরোপ্লাস সংযুক্ত থাকে। ক্রোমোসেন্টারের সাথে একটা বড় নিউক্লীওলাস সংযুক্ত থাকে। ড্রোফিলার সব প্রজাতিতেই ক্রোমোসেন্টার দেখা যায়। বিভিন্ন প্রজাতিতে সেশ্ট্রোমিয়ারের কাছের হোটারোক্রোমাটিনের পরিমাণের উপর নির্ভর করে ক্রোমোসেন্টারের আয়তন ছোট বা বড় হয়। অন্যান্য দ্বিপক্ষ-যুক্ত পতঙ্গের স্যালিভারী গ্ল্যান্ডের কোষে ক্রোমোসেন্টার দেখা যায় না।

বিভিন্ন বিজ্ঞানীগণ স্যালিভারী গ্ল্যান্ডের ক্রোমোসোমের প্রকৃতি ব্যাখ্যা করেছেন। অনেক বিজ্ঞানীদের মতে স্যালিভারী গ্ল্যান্ডের ক্রোমোসোম বহুসংযুক্ত অর্থাৎ পলিটেনি (*polyteny*) প্রকৃতি। Hertwig (1935), Cooper (1938), Painter (1939), Beermann (1952) প্রভৃতি বিজ্ঞানীদের মতে এই ক্রোমোসোমের ক্রোমোনিমাটা বারবার লম্বালম্বিভাবে বিভক্ত হয়ে অনেক ক্রোমোনিমাটার (চিত্র 78) সৃষ্টি করে (এণ্ডোমাইটোসিস)। স্যালিভারী গ্ল্যান্ডের প্রত্যেক ক্রোমোসোমে কখনও কখনও এক হাজারের চেয়ে বেশী ক্রোমোনিমাটা থাকে। ক্রোমোসোমের এই বহুসংযুক্ত



চিত্র 78

স্যালিভারী গ্ল্যান্ডের ক্রোমোসোমের উৎপাদিত

অবস্থাকে পলিটেন বলে। Painter (1941), Swift ও Rasch-এর (1954) মতে প্রত্যেক ক্রোমোসোমে 1024টা ক্রোমোনিমাটা থাকে। Kurnick ও Herskowitz-এর (1952) মতে একটা ক্রোমোসোমে

ক্রোমোনিমাটার সংখ্যা হল 500 এবং Beermann-এর (1952) মতে ক্রোমোনিমাটার সংখ্যা 16,000 পর্যন্ত হয়।

স্যালিভারী গ্যান্ডের ক্রোমোসোমগুলির মধ্যে বৃশ্চিন্তা হয়। প্রিপ্রেড ড্রসোফিলায় তিনটা হোমোলোগাস ক্রোমোসোম তাদের সম্পূর্ণ দৈর্ঘ্য ধরে বৃশ্চিন্তা করে। স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের ব্যান্ডগুলি ক্রোমোমিয়ারেই প্রতিনিধি। Painter-এর মতে এই বহু ক্রোমোনিমাটা-বৃশ্চিন্ত ক্রোমোসোমের প্রত্যেক ক্রোমোনিমাই একই ধরনের অর্থাৎ একটা অন্যটার অর্থাৎ প্রতিলিপি। প্রতিটি ক্রোমোনিমার কোন নির্দিষ্ট ক্রোমোমিয়ার একই জায়গায় থাকে ও পাশাপাশি বৃশ্চিন্ত হয়ে একটা ব্যান্ডের সৃষ্টি করে। D' Angelo (1946, 1950) পলিটেন মতকে সমর্থন করেন। তিনি দেখান যে একটা ব্যান্ডকে বাদি পাশাপাশি টানা হয় তাহলে ঐ ব্যান্ডটা কতকগুলি পদ্ধতির মত অংশে অর্থাৎ ক্রোমোমিয়ারে বিপ্লিষ্ট হয়ে যায়। স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের DNA-র পরিমাণও পলিটেন মতবাদের সমর্থন করে। Kurnick Harskowitz দেখেন যে ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্যান্ডের খুব বড় নিউক্লীয়াসে স্বাভাবিক নিউক্লীয়াসের চেয়ে প্রায় 420 গ্রেণ বেশী DNA থাকে। Swift ও Raschi-ও (1955) স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমে বেশী DNA-র উপস্থিতি লক্ষ্য করেছিলেন। Dobzhansky (1936), Schultz (1941), White (1946) প্রভৃতি বিজ্ঞানীরা স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের বিভিন্ন পরিমাণের পলিটেনের উল্লেখ করেছেন। একই কোষের বিভিন্ন ক্রোমোসোমে কিম্বা একই ক্রোমোসোমের ভিন্ন ভিন্ন অংশে পলিটেনের পরিমাণের তারতম্য হয়। Metz-ও (1941) স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের পলিটেন প্রভৃতির সমর্থন করেছেন। তিনি ব্যান্ডের প্রকৃতি ব্যাখ্যা করে *alveolar hypothesis* গঠন করেন। Metz-এর মতে ব্যান্ড অগ্নলগুলি দুইটা অ্যালিভিওলাইয়ের (*alveoli* বা ছোট ছিদ্র) সংযোগস্থলে ক্রোমাটিনের সঞ্চয়ের ফলে সৃষ্টি হয়েছে।

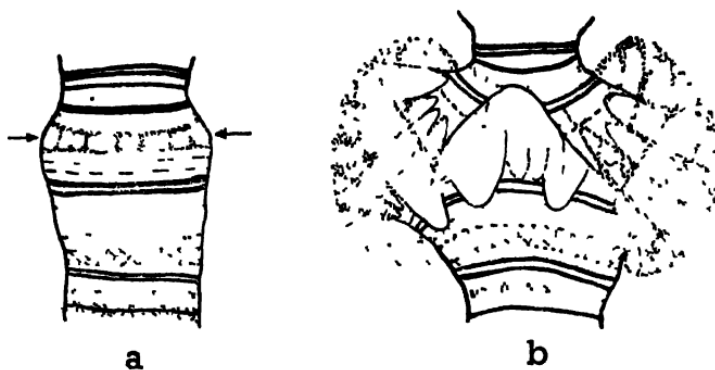
তবে সব বিজ্ঞানীরা পলিটেন মতবাদ সমর্থন করেন নাই। তাঁদের মতে স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমে কেবল চারটি স্তৰ থাকে এবং এই ক্রোমোসোমের ব্যান্ডমধ্যবর্তী অগ্নল স্ফীত হওয়ার ফলে স্যালিভারী গ্যান্ডের অতিকার ক্রোমোসোমের সৃষ্টি হয়।

Ris ও Crouse-এর (1954) মত অনুসারে সাধারণ মাইটোসিস বা মায়োসিসের সময় ক্রোমোসোমে ঘতগুলি ক্রোমোনিমাটা থাকে স্যালিভারী গ্যান্ডের ক্রোমোসোমেও একই সংখ্যক ক্রোমোনিমাটা থাকে। কিন্তু স্যালিভারী গ্যান্ডে এইসব ক্রোমোনিমাটা অর্তিরিক্ত বস্তু সংজ্ঞিত করে বড়

হয়। Kodani (1942) ও Darlington (1949) মতে স্যালিভারী গ্যান্ড ক্লোমোসোম সাধারণ ক্লোমোসোমের চেয়ে বেশী পদার্থ গ্রহণ ক'রে দেৰ্ঘা ও প্রশ্নে অতিৰিক্ত বড় হয়।

পাফ (puff) ও বাল্বিয়ানি রিঙ (Balbiani ring)

Beermann (1952), Breuer, Pavan (1955) ও অন্যান্য বিজ্ঞানীৱা দেখেন যে লার্ড'ৰ ব্ৰিন্কিৰ কোন পৰ্যায়ে স্যালিভারী গ্যান্ড ক্লোমোসোমের কিছু ব্যান্ড ফুলে ওঠে (চিত্ৰ 79a, b)। এই স্ফীত অংশকে পাফ (puff) বলে। পাফ অঞ্চলে জীনটা কম'বাণ্ট থাকে ও এই অঞ্চলে প্রচুৰ RNA তৈৰী হয় (Pavan ও Breuer 1955, Beermann 1962, Pelling 1964, ও Pavan 1965)। একটা ব্যান্ডেৰ বা পাশাপাশি কয়েকটা ব্যান্ডেৰ

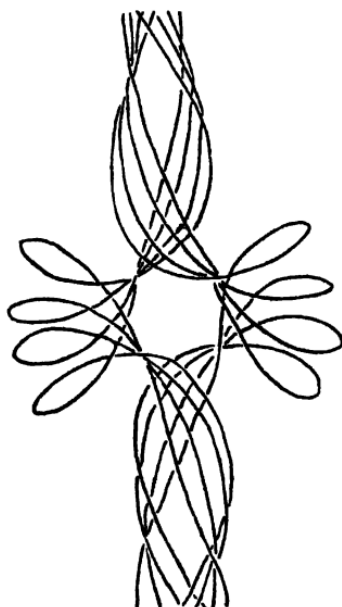


চিত্ৰ 79

বাল্বিয়ানি রিঙ, a—*Drosophila*-ৰ স্বাভাৱিক স্যালিভারী গ্যান্ড ক্লোমোসোমেৰ একাংশ, তৈৰি চিহ্নিত স্থানে পৱে বাল্বিয়ানি রিঙ গঠিত হয়েছে, b—বাল্বিয়ানি রিঙ

কম'বাণ্টতাৰ ফলে পাফেৰ সৃষ্টি হয়ে থাকে। *Rhynchosciara angelae*-তে Breuer ও Pavan (1955) একাধিক ব্যান্ড থেকে পাফেৰ উৎপন্নি লক্ষ্য কৰেছিলেন। পাফ অল্পক্ষণ বা বহুক্ষণ স্থায়ী হয়। *Rhynchosciara*-এ পাফ মাত্ৰ কয়েক ঘণ্টা স্থায়ী হয় (Guaraciaba ও Teledo 1967)। *Chironomus*-এ প্রায় সম্পূৰ্ণ লার্ভা অবস্থায় পাফটা স্থায়ী হয় (Beermann 1957)। *Chironomus*-এৰ বিভিন্ন স্থানেৰ কোষে একই রকমেৰ পাফ দেখা যায় (Beermann 1957)। কিন্তু *Rhynchosciara*-ৰ বিভিন্ন টিস্টতে কখনও এক রকমেৰ পাফ দেখা যায় না (Pavan 1965)। কোন

কোন পাফ প্রাণীর পরিণতির সময় কেবল একবার দেখা যাব আবার অন্যান্য পাফ জীবন চক্রের বিভিন্ন পর্যায়ে বারবার দেখা দেয়। স্থূতরাং কিছু পাফ কোষের বিশেষ কাজের সাথে ও অন্যান্য পাফ কোষের স্বাভাবিক কাজের সাথে জড়িত। দেখা গয়েছে যে তিনি তিনি হরমোন (*hormone*) প্রয়োগ করলে পাফ আর্বভূত হয় বা অদৃশ্য হয় কিম্বা পাফ অণ্ডলে কর্ম-ব্যন্ততা হুস পার। হরমোন একার্ডিসনের প্রভাবে পাফ দেখা দেয়। *Rhynchosciurus angelae* ও অন্য কিছু ছিপক বিশিষ্ট পতঙ্গে (*diptera*) দেখা যায় যে কিছু পাফ কেবল RNA উৎপাদন করে ও অন্যান্য পাফ RNA ও মেটাবলিক (*metabolic*) DNA উৎপাদন করতে পারে। Breuer ও Pavan (1955), Swift (1962), Gebrusewycz-Gracia (1961) *Sciaridae*-তে DNA পাফ দেখেছিলেন। পাফ অণ্ডলে ক্রোমোসোমের স্ত্রগুলি আলাদা হয়ে থার। ক্রোমোনিয়া স্ত্রগুলি ক্রোমোসোম থেকে বেরিয়ে এসে ফাঁস বা 'লুপ' (*loop*) গঠন করে। ক্রোমোসোমের চারিদিকের এই লুপ বা ফাঁসের মত গঠনকে বাল্বিয়ানি রিঙ (চিত্র 80) বলে। Balbiani 1881 খ্রিস্টাব্দে প্রথম এই লুপ দেখতে পেয়েছিলেন।

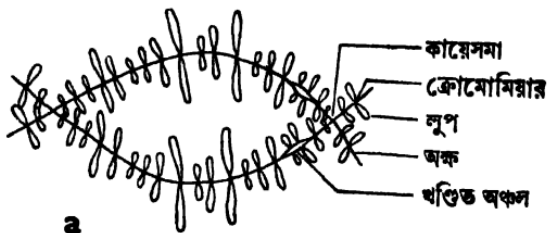


চিত্র 80

বাল্বিয়ানি রিঙে ক্রোমোসোমের গঠন

ল্যাম্প-ব্রাস ক্রোমোসোম (*lamp-brush chromosome*)

অনেক মেরুদণ্ডী (vertebrate) প্রাণীর ও কতকগুলি অমেরুদণ্ডী প্রাণীর ডিস্বাণ্ড মাতৃকোষের পরিগর্তির সময় ডিপ্লোটিন অবস্থায় কোন কোন ক্রোমোসোম খুব লম্বা হয় এইসব ক্রোমোসোমের পাশ থেকে অসংখ্য ফাঁসের (loop) বা রোমের (hair) মত অংশ চারিদিকে ছড়িয়ে থাকে। এই ধরনের ক্রোমোসোমকে ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোম (চিত্র 81a) বলে। ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোম কেবল জনন কোষে দেখা যায়। 1882 খ্রিস্টাব্দে Flemming এই ক্রোমোসোম প্রথম দেখেন। 1892 খ্রিস্টাব্দে Rücket এই ক্রোমোসোমের সাথে বাতি পরিষ্কার করবার বাশের আকৃতিগত সামঞ্জস্য লক্ষ্য করে এর ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোম নামকরণ করেন।



চিত্র 81a

ডিপ্লোটিনে ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোম

যেসব ডিস্বাণ্ড মাতৃকোষ অনেকক্ষণ প্রফেজ অবস্থায় থাকে সেখানে দীর্ঘ ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোম দেখা যায়। ব্যাংকে এই প্রফেজ অবস্থা এক বৎসরের বেশী সময় স্থায়ী হতে পারে ও এখানে ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোমের দৈর্ঘ্য 800 থেকে 1000 μ পর্যন্ত হয়। ডিপ্লোটিন অবস্থায় লুপ বা ফাঁসগুলির সংখ্যা ও দৈর্ঘ্য সবচেয়ে বেশী হয়। ডিস্বাণ্ড মাতৃকোষটা যতই মেটাফেজ অবস্থার দিকে অগ্রসর হয় ততই লুপগুলি ছোট হতে থাকে ও শেষে অদ্ভুত হয়ে যায়। ল্যাম্পব্রাস ক্রোমোসোমে ক্রোমোনিয়ার সংখ্যা সাধারণ গাইটোসিস বা মারোসিসের ক্রোমোসোমের ক্রোমোনিয়ার সংখ্যার সম ন হয় (Ris ও Crouse 1945)। ডিস্বাণ্ড মাতৃকোষে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি পাশাপাশ থাকে ও কেবল কারেসমা অঞ্চলে এরা পরস্পর ঘূর্ণ থাকে। এই অবস্থায় ক্রোমোমিয়ার অঞ্চল থেকে লুপ (loop) বা ফাঁসগুলি গঠিত হয় ও পাশের দিকে ছড়িয়ে পড়ে। প্রত্যেক ক্রোমোমিয়ারে সাধারণতঃ এক জোড়া লুপ থাকে (চিত্র 81b)। তবে লুপের সংখ্যা এক থেকে নয়



চিত্র 81b

ক্রোমোসিলের ও একটা লুপকে বড় করে দেখান হয়েছে

পর্যন্ত হতে পাবে। যে ক্রোমোসিলের দ্বষ্টার চেয়ে বেশী সংখ্যক লুপ থাকে সেই ক্রোমোসিলের সম্মতঃ কয়েকটা ক্রোমোসিলের মিলনের ফলেই সংগঠিত হয়েছে। সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলে কোন লুপ থাকে না। একটা ক্রোমোসোমে লুপের সংখ্যা ও একটা লুপ থেকে অন্য লুপের দ্রুত নির্দিষ্ট হয়। বিভিন্ন লুপের দৈর্ঘ্যের মধ্যে পার্থক্য দেখা যায়। ব্যাণ্ডের ল্যাম্পগ্রাস ক্রোমোসোমে লুপের দৈর্ঘ্য 9.5μ থেকে 200μ পর্যন্ত হয়। লুপগুলির নির্দিষ্ট আকার ও বিন্যাস থাকায় ল্যাম্পগ্রাস ক্রোমোসোমের মানুচিত্ত গঠন সম্ভব হয়েছে। ল্যাম্পগ্রাস ক্রোমোসোম ছ্বিতিশ্চাপক। এই ক্রোমোসোমকে টানলে ক্রোমোসিলের মধ্যবর্তী অঞ্চল বড় হয় ও লুপগুলি দ্বয়ে দ্বয়ে সরে যায় ও ছেড়ে দিলে আগের অবস্থার ফিরে আসে। ক্যালসিয়াম ও অন্য কিছু বাসায়নিক পদার্থের প্রভাবে ল্যাম্পগ্রাস ক্রোমোসোমটা সঞ্চুচিত হয়। লুপগুলির অক্ষ DNA দিয়ে তৈরী। এই অক্ষ থেকে যে সূক্ষ্ম সংগুলি চারিদিকে ছড়ন থাকে সেগুলি RNA এবং প্রোটিন দিয়ে তৈরী। Duryee মনে করেন যে লুপগুলি ক্রোমো-

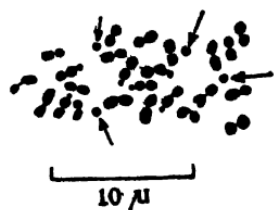
মিয়ার থেকে স্কট ক্রোমাটিক পদার্থ দিয়ে গঠিত। তাঁর মতে ল-পগ্নলি ক্রোমোনিমার অংশ নয়, কারণ যদি ক্রোমোসোমটা কৃত্তি উপায়ে সঞ্চুচিত বা প্রসারিত করা যায় তাহলেও ল-পগ্নলি যথাক্ষানে থাকে। কিন্তু Ris-এর (1945) মতে এগুলি ক্রোমোনিমারই অংশ। Gall (1956) ইলেকট্রন অগ্রবৰ্দ্ধকণ যন্ত্র দিয়ে নানা গবেষণা করে Ris-এর মতকেই সমর্থন করেছেন। Ris (1957) ও Gall-এর (1958) মতে ল-পগ্নলি ক্রোমোসোমের অক্ষের সাথে অবিচ্ছিন্নভাবে থাকে এবং এর থেকে বোৰা যায় যে ল-পগ্নলি ক্রোমোসোমীয় অক্ষের (axis) অংশ।

নিউক্লীওলাস গঠনকারী অণুলয়কু ল্যাম্পোরাস ক্রোমোসোম থেকে অসংখ্য নিউক্লীওলাই গঠিত হতে পারে। কখনও কখনও প্রায় এক হাজারটা নিউক্লীওলাই নিউক্লীওপ্লাজমে ভেসে বেড়াতে দেখা যায়। এর তৎপর্য সঠিক বোৰা যায় নাই। Duryee-র মতে এই নিউক্লীওলাসগ্নলি সাইটোপ্লাজমে যায়। নিউক্লীওলাসগ্নলিতে প্রচুর পরিমাণে RNA এবং প্রোটীন থাকায় এরা ডিস্বাণ্ড্র ব্ৰিজিতে সহায়তা করে।

B ক্রোমোসোম বা অতিরিক্ত ক্রোমোসোম

কোন কোন উন্নিদ বা প্রাণীর কোষে স্বাভাবিক ক্রোমোসোম ছাড়ি ও এক বা একাধিক অতিরিক্ত ক্রোমোসোম দেখা যায়। স্বাভাবিক ক্রোমোসোম-গ্নলি জীবের জীবন ধারণের জন্য অপরিহার্য এবং জীবের বৃক্ষ, উর্বরতা ও অন্যান্য চৰিতকে এৱা প্রভাবিত করে। কিন্তু বংশধারার উপর অতিরিক্ত ক্রোমোসোমের কোন প্রভাব থাকে না। এজন্য এদের ছিতীয় বিভাগীয় ক্রোমোসোম বা ভৌতিক ক্রোমোসোম বা B ক্রোমোসোম বলে। *Melapodius* নামের একরকম পতঙ্গে Wilson (1905) প্রথম ইহুকম ক্রোমোসোম দেখেন। এর পর B-ক্রোমোসোম অন্য অনেক উন্নিদ ও প্রাণীতে পাওয়া গিয়েছে। Lutz (1908) *Diabrotica punctata*-য় এবং Kuwada (1905) *Zea mays*-এ এই ক্রোমোসোম দেখতে পেয়েছিলেন। এছাড়া *Allium*, *Centauria*, *Poa*, *Secale*, *Sorghum* ও *Trillium*, *Polyscias* (চিত্র ৪২) ইত্যাদি অনেক উন্নিদে B-ক্রোমোসোম পাওয়া যায়। শতাধিক পতঙ্গে ও অন্যান্য প্রাণীতে B-ক্রোমোসোম পাওয়া গিয়েছে (White 1973)। দেড়শর বেশী সম্পূর্ণক উন্নিদে B-ক্রোমোসোমের উপস্থিতি লক্ষ্য করা হয়েছে (Muntingz 1967)। Longley 1927 খণ্টাক্ষে এই ক্রোমোসোমকে B-ক্রোমোসোম বা অতিরিক্ত ক্রোমোসোম নামে অভিহিত কৰেন।

B-ক্রোমোসোম স্বাভাবিক ক্রোমোসোমের চেয়ে বেশ ছোট। এদের



চিত্র 82

Polyscias-এ ($2n=24$) চারটা B-ক্লোমোসোম (তৈরি চিহ্নিত)
দেখা যাচ্ছে (Guha, unpublished)

সেন্ট্রোমিয়ারটা সাধারণতঃ উপপ্রান্তীয় বা প্রান্তীয় হয়। একই জীবের বিভিন্ন কোষে এদের সংখ্যার তারতম্য হয়। কোন কোন কোষে এরা অনুপস্থিত থাকে আবার অন্য কোষে একটা থেকে অনেকগুলি পর্যন্ত B-ক্লোমোসোম দেখা যায়। তবে এদের উপস্থিতির ফলে ফেনোটাইপের কোন পরিবর্তন হয় না। এই ক্লোমোসোম কখনও স্বাভাবিক ক্লোমোসোমের সাথে ঘূর্ম অবস্থান করে না। কখনও কখনও একই প্রজাতির কোন অঞ্চলের উক্সিদে B-ক্লোমোসোম থাকে আবার অন্য কোন অঞ্চলের উক্সিদে B-ক্লোমোসোম পাওয়া যায় না। পালিপ্রয়েড শুরের চেয়ে ডিপ্লয়েড শুরে B-ক্লোমোসোম বেশী দেখা যায়। B-ক্লোমোসোমবৃক্ষ ডিপ্লয়েড উক্সিদকে কৃত্রিম উপায়ে পালিপ্রয়েড করে দেখা গিয়েছে যে ঐ উক্সিদ থেকে B-ক্লোমোসোম পর্যায়ক্রমে বাদ যায়।

B-ক্লোমোসোম সাধারণতঃ হেটারোক্লোমাটিন দিয়ে তৈরী। তবে *Tradescantia* ও *Trillium*-এ B-ক্লোমোসোম সম্পর্কভাবে ইউক্লোমাটিন (*euchromatin*) দিয়ে গঠিত। ভূট্টার B-ক্লোমোসোম আর্থিকভাবে হেটারোক্লোমাটিন ও আর্থিকভাবে ইউক্লোমাটিন দিয়ে তৈরী।

কোন কোন প্রাণীতে B-ক্লোমোসোম সেক্স ক্লোমোসোম থেকে তৈরী হয়। *Metapodium terminalis*-এর 'Y' ক্লোমোসোমের কোন কোন অংশ ভেজে গেলে তা স্থায়ী হয় কারণ এখানে সেন্ট্রোমিয়ারটা *diffused* বা পরিব্যাপ্ত ধরনের। এই ভগ্ন Y ক্লোমোসোম থেকেই B ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়। এছাড়া স্বাভাবিক ক্লোমোসোমের ইউক্লোমাটিন অংশ নষ্ট হয়ে কিম্বা সেন্ট্রোমিয়ারের প্রান্ত বিভাগের (*mis-division*) ফলেও B-ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হতে পারে। *Darlington* শেষোক্ত ঘতের সমর্থক। কোন কোন বিজ্ঞানী ঘনে করেন যে কখনও কখনও কোষের ক্লোমোসোম সংখ্যা কমে যাওয়ার সময় B-ক্লোমোসোম উপজাত (*by-product*) হিসাবে উৎপন্ন হয়। এসব ক্ষেত্রে একটা ক্লোমোসোমের জেনেটিকভাবে সংক্রয় অংশ প্রাঙ্গলোকেশনের ফলে

অন্য ক্ষেমোসোমের সাথে ঘৃত হয় এবং সেল্পোমিয়ার ও তার কাছের হেটারোক্লোমাটিন অঙ্গে B-ক্ষেমোসোম গঠন করে।

অল্প সংখ্যার B-ক্ষেমোসোমের সাধারণতঃ কোন প্রভাব থাকে না। Randolph (1941) দেখেন যে ভুট্টার অনেকগুলি B-ক্ষেমোসোমের উপস্থিতি ক্ষতিকর। কোন কোন বিজ্ঞানী মনে করেন যে B-ক্ষেমোসোম জেনেটিকভাবে নির্ণিত। কিন্তু Randolph-এর পরীক্ষা থেকে বলা যায় যে এরা সম্পূর্ণভাবে নির্ণিত নয়। রাই-এ (*Secale cereale*) অনেকগুলি B-ক্ষেমোসোমের উপস্থিতি উর্বরতা ও সতেজতার পক্ষে ক্ষতিকর। অটোটেট্রোপ্রেড রাই-এ এদের উপস্থিতি বিশেষভাবে ক্ষতিকর। Rutishauser দেখেন যে *Trillium*-এর এন্ডোস্পার্ম বা সস্যে তিনটা পর্যন্ত B-ক্ষেমোসোমের উপস্থিতি ক্ষতিকর হয় না। কোন কোন গোষ্ঠীতে অতিরিক্ত ক্ষেমোসোমের নির্যাপ্ত উপস্থিতি তাদের বিশেষ কাজের ইঙ্গিত করে। Muntzing মনে করেন যে B-ক্ষেমোসোমের কিছু নির্বাচনী ক্ষমতা আছে। *Poa* ও *Sorghum*-এ B-ক্ষেমোসোম কোষ বিভাগের সময় *lagging*-এর (বা মন্থরগতিশীলতা) জন্য দেহ কোষ থেকে বিলম্ব হয়। কিন্তু যেসব কোষ থেকে জনন কোষ তৈরী হবে সেখানে এদের দেখা যায়। ভুট্টার যেসব শুকাণ্ডতে B-ক্ষেমোসোম থাকে তারা ডিম্বাণুর সাথে ফার্ট-লাইজেশনের (বা নিষেকের) ক্ষেত্রে যোগ্যতর বিবেচিত হয়। *Polycelis tenuis*-এ Melander (1950) দেখেন যে B-ক্ষেমোসোম দেহ কোষ থেকে বিলম্ব হয় কিন্তু ডিম্বকের কোষে এরা উপস্থিত থাকে। কোন কে ন পরিবেশে এই ক্ষেমোসোম ঘোন পরিণত বিলম্বিত করে। এর ফলে B-ক্ষেমোসোমবৃক্ত *Polycelis* এবং B-ক্ষেমোসোমবিহীন *Polycelis*-এর মধ্যে ঘোন জনন সম্ভব হয় না। B-ক্ষেমোসোমবৃক্ত *Polycelis* নিজেদের মধ্যে ঘোন জনন কৃতকার্য্যভাবে সাথে সম্পূর্ণ করে। নিকট সম্পর্কীয় প্রজাতি থেকে স্তৰ্ণ সংকর উদ্বিদে B-ক্ষেমোসোম ক্ষেমোসোমের ঘৃণ্যতাকে কোন ক্ষেত্রে প্রভাবিত করে।

অতিরিক্ত বা B-ক্ষেমোসোম তুলনামূলকভাবে অস্থায়ী। কোষ বিভাগের সময় এদের প্রথকীকরণ (*segregation*) অস্বাভাবিকভাবে হয়। হেটারোক্লোমাটিক প্রক্রিয়া জন্য B-ক্ষেমোসোম চটচটে হওয়ার এদের নন-ডিসজুন্শন (*non-disjunction*) হয়। এইভাবে কোন কোষ থেকে অতিরিক্ত ক্ষেমোসোম বাতিল হয়ে যায়। ফ্র্যাগমেন্টেশনের (*fragmentation*) ফলে প্রায়ই B-ক্ষেমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন হয়। Muntzing (1945, 1946, 1950) *Secale*-এবং Randolph (1941) *Zea*-এ বিজ্ঞ ধরনের B-ক্ষেমোসোমের বর্ণনা দিয়েছেন।

নবম অধ্যায়

ক্রোমোসোমের রাসায়নিক গঠন

ক্রোমোসোমের প্রধান রাসায়নিক বস্তু হচ্ছে নিউক্লীক অ্যাসিড ও প্রোটীন। ক্রোমোসোমে দৃঢ়ই রকমের নিউক্লীক অ্যাসিড পাওয়া যায়, এগুলি হল—ডিঅর্জিরাইবোনিউক্লীক অ্যাসিড (*deoxyribonucleic acid*) বা DNA এবং রাইবোনিউক্লীক অ্যাসিড (*ribonucleic acid*) বা RNA। RNA-র (1.2—1.4%) তুলনায় ক্রোমোসোমে DNA-এর (45%) পরিমাণ অনেক বেশী থাকে। ক্রোমোসোমের প্রোটীনও প্রধানতঃ দৃঢ়ই রকমের—বেসিক প্রোটীন (*basic protein*) এবং অবেসিক প্রোটীন (*non-basic protein*)। হিস্টোন (*histone*) ও প্রোটামাইন (*protamine*) হল বেসিক প্রোটীন। অবেসিক বা অ্যাসিডিক প্রোটীন অস্থায়ী। ট্রিপ্টোফ্যান (*tryptophane*) ও টাইরোসিন (*tyrosine*) প্রভৃতি অ্যামিনো অ্যাসিড অবেসিক প্রোটীনে পাওয়া যায়। এই প্রোটীনকে অবশিষ্ট প্রোটীনও (*residual protein*) বলা হয়ে থাকে। এছাড়া ক্রোমোসোমে ক্যার্লিসয়াম পাওয়া যায়। ক্যার্লিসয়াম ক্রোমোসোমকে অটুট রাখতে সাহায্য করে। এটা DNA-র সাথে ঘন্ট থাকে (Burton '51, Mazia '54)। ক্যার্লিসয়ামের অভাবে ক্রোমোসোমগুলি সহজেই ভেঙ্গে যায় (Steffensen 1955)। কোন কোন ক্ষেত্রে ক্রোমোসোমে লিপিড পাওয়া যায়। এই লিপিড সাধারণতঃ ফসফোলিপিড হিসাবে থাকে (Chayen 1959)। DNA প্রধানতঃ হিস্টোনের সাথে ঘন্ট থাকে। উচ্চশ্রেণীর উৎসদের ক্রোমাটিনে DNA ও হিস্টোনের অনুপাত মোটামুটি 1:1। অ্যাসিডিক প্রোটীন উভয় প্রকার নিউক্লীক অ্যাসিডের সাথে ঘন্ট থাকে (Mirsky ও Ris 1947)।

Mazia-র (1952) মতে ক্রোমোসোমের দৃঢ়ইটা প্রধান অংশ হল—(1) DNA—হিস্টোন অংশ এবং (2) RNA—অবশিষ্ট প্রোটীন অংশ। একটা বাস্ত মেটাবোলিক (*metabolic*) নিউক্লীয়াসে DNA 9 শতাংশ, হিস্টোন 11 শতাংশ এবং অবশিষ্ট প্রোটীন 14 শতাংশ থাকে (Pollister, 1952)।

1947 খ্রিস্টাব্দে Mirsky ও Ris ক্রোমোসোমের রাসায়নিক গঠনের বেশী দেন তা হল—

(1) DNA—হিস্টোন	90—92% —	DNA 46%
(লবণ দিয়ে নিষ্কার্বিত)		হিস্টোন 55%
(2) অবশিষ্ট ক্লোমোসোম	8—10% —	RNA (12—14%)
		DNA (2%)
		হিস্টোন ছাড়া
		অন্যান্য প্রোটোইন
		(8%—84%)

Mirsky ও Ris-এর মতে এই অবশিষ্ট প্রোটোইন অংশটাই ক্লোমোসোমের কাঠামো গঠন করে ও ক্লোমোসোমকে আটুট রাখে। কিন্তু Kaufmann এবং অন্যান্য বিজ্ঞানীরা মনে করেন যে ক্লোমোসোমের অধৃততা কোন একটা বিশেষ পদার্থের উপর নির্ভর করে না।

নিউক্লীক অ্যাসিড (*nucleic acid*)

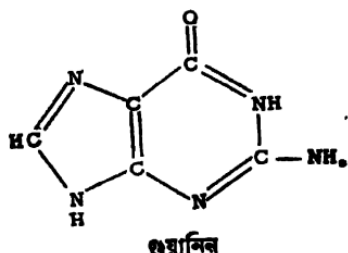
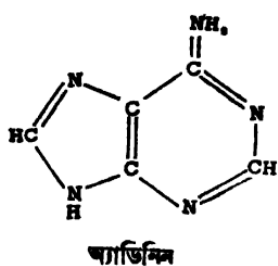
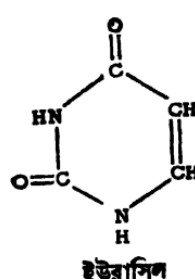
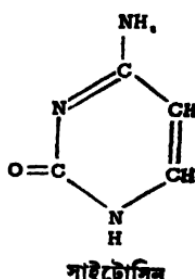
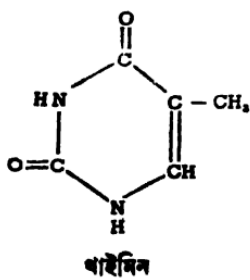
উন্নিবৎশ শতাব্দীর মধ্যভাগে Meischer ‘নিউক্লীন’ (*nuclein*) অবিষ্কার করেছিলেন। এই নিউক্লীনকেই এখন নিউক্লীওপ্রোটোইন (*nucleoprotein*) বলা হয়। নিউক্লীওপ্রোটোইনে নিউক্লীক অ্যাসিড ও প্রোটোইন থাকে।

সব কোষের নিউক্লীয়াসে নিউক্লীক অ্যাসিড পাওয়া যায়। সাইটো-প্লাজমের রাইবোসোমেও নিউক্লীক অ্যাসিড (RNA) থাকে। নিউক্লীক অ্যাসিডের অণ্গগুলি খুব দৈর্ঘ্য এবং এদের আণবিক ওজন কয়েক হাজার থেকে কয়েক লক্ষ পর্যন্ত হয়।

নিউক্লীক অ্যাসিড দুই রকমের—DNA ও RNA। অধিকাংশ জীবেই DNA ও RNA থাকে। তবে কিছু ভাইরাস ধেমন, তামাকের মোজেইক (*tobacco mosaic*) ও পোলিওমাইলিটিস (*poliomyelitis*) রোগের ভাইরাসে কেবল RNA থাকে। আবার ব্যাকটেরিয়োফাজে (*bacteriophage*) এবং অ্যাডিনোভাইরাসে (*adenovirus*) কেবল DNA পাওয়া যায়। সব নিউক্লীক অ্যাসিডই কতকগুলি ছোট ছোট অংশ দিয়ে তৈরী, এদের নিউক্লীওটাইড (*nucleotide*) বলে। প্রত্যেক নিউক্লীওটাইডে তিনটা পদার্থ থাকে। এই পদার্থগুলি হল—নাইট্রোজেন ঘটিত বেস (*nitrogenous base*), পাঁচ কার্বনযুক্ত পেন্টেজ শর্করা (*pentose sugar*) এবং ফসফরিক অ্যাসিড। শর্করাটা ডিঅর্জিরাইবোজ (*deoxyribose*) ধরনের হলে ঐ নিউক্লীক অ্যাসিডকে ডিঅর্জি-

রাইবোজ নিউক্লীক অ্যাসিড বলে। রাইবোজ (*ribose*) শর্ক'রা থেকে রাইবোজ নিউক্লীক অ্যাসিড গঠিত হয়। নাইট্রোজেন ঘাঁটিত বেসগুলি প্রধানতঃ দুই রকমের—পিউরিন (*purine*) ও পিরিমিডিন (*pyrimidin*)। পিরিমিডিনে কার্বন ও নাইট্রোজেনের পরমাণু দিয়ে তৈরী একটা ছুর সদস্য-অণ্ড রিং (*ring*) থাকে। পিউরিন পাঁচ ও ছুর সদস্য-অণ্ড দুইটা রিং দিয়ে তৈরী। এই রিংগুলি কার্বন ও নাইট্রোজেনের পরমাণু দিয়ে গঠিত।

প্রধান দুইটা পিউরিন বেস হল অ্যাডিনিন (*adenine*), গুয়ানিন (*guanine*) এবং পিরিমিডিন বেসগুলি হল থাইমিন (*thymine*), সাইটোসিন (*cytosine*) ও ইউরাসিল (*uracil*) (চিত্র 83)। DNA-তে সাধারণতঃ অ্যাডিনিন (A), গুয়ানিন (G), থাইমিন (T) ও সাইটোসিন



চিত্র 83

পিরিমিডিন বেস—থাইমিন, সাইটোসিন ও ইউরাসিল এবং পিউরিন বেস—অ্যাডিনিন ও গুয়ানিনের রাসায়নিক গঠন

(C) থাকে। কখনও কখনও সাইটোসিনের পরিবর্তে 5 মিথাইল সাইটোসিন (*5-methyl cytosine*) পাওয়া ষাক্ত (যেহেন গমে)। RNA-ত

অ্যাডিনিন, গুয়ানিন, ইউরাসিল (U) ও সাইটোসিন থাকে। শক্রী ও বেস একসাথে নিউক্লৌওসাইড (nucleoside) গঠন করে। নিউক্লৌওসাইডের সাথে ফসফরিক অ্যাসিড যুক্ত হলে নিউক্লৌওটাইড তৈরী হয়। অনেকগুলি নিউক্লৌওটাইড পৰম্পৰা যুক্ত হয়ে একটা বহু-নিউক্লৌওটাইডযুক্ত স্থ বা পলিনিউক্লৌওটাইড চেন (*polynucleotide chain*) গঠন করে। 'DNA নির্ভৱশীল DNA পলিমারেজ' এন-জাইম একটা নিউক্লৌওটাইডের সাথে আৱেকটা নিউক্লৌওটাইডের সংযুক্তকৰণে সাহায্য কৰে (Kornberg 1968)। একটা নিউক্লৌওটাইডে ফসফরিক অ্যাসিড শক্রীর সাথে ইস্টার বন্ডের (ester bond অৰ্থাৎ C—O) মাধ্যমে যুক্ত হয়। শক্রীর সাথে বেসগুলি ফ্রাকেসাইড বন্ড (অৰ্থাৎ N—C) দিয়ে যুক্ত থাকে।

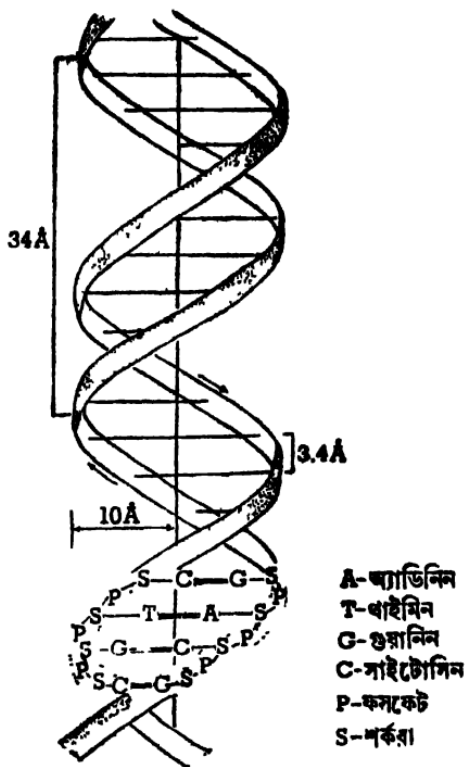
ডিঅক্সিরাইবোনিউক্লৌক অ্যাসিড (DNA)

সব উক্সিদ ও প্রাণীৰ ক্রোমোসোমে DNA পাওয়া যায়। তবে কিছু ভাইরাসে DNA-র বদলে RNA থাকে। ক্রোমোসোম ছাড়াও কোষের অন্য কোন কোন স্থানে DNA থাকে। মাইটোকণ্ড্ৰিয়ায়, প্রাণ্টিডে এবং *Paramecium*-এর সেন্ট্রিওলে (centriole) DNA পাওয়া গিয়েছে। *Drosophila* এবং উভচর প্রাণীৰ ডিম্বাণুৰ নিউক্লৌওলাসে DNA-র উপস্থিতি লক্ষ্য কৰা হয়েছে।

1953 খ্রিস্টাব্দে Watson ও Crick DNA-র গঠন সঠিকভাবে বর্ণনা কৰেন। সব জীবের DNA-র গঠন মূলগতভাৱে একই। DNA অণুতে দুইটা দীৰ্ঘ পলিনিউক্লৌওটাইড স্থ থাকে। এই স্থ দুইটা একটা মধ্য-ৱেৰার (central axis) চাৰিদিকে পৰম্পৰা পেঁচায়ে থাকে ও একটা ডৰল হেলিক্স (double helix) তৈরী কৰে (চিত্ৰ 84, 86) অৰ্থাৎ DNA অণুৰ আকৃতি একটা ঘূৰানো সিঁড়িৰ মত। নিউক্লৌওটাইড স্থেৱে একটা পেঁচ সম্পূৰ্ণ কৱবাৰ জন্য দশটা নিউক্লৌওটাইডের প্ৰয়োজন এবং একটা বেস থেকে পৱেৱ বেসেৱ দূৰত্ব 34A। একটা DNA-তে 3000—4000টা নিউক্লৌওটাইড থাকে। তবে কখনও কখনও একটা DNA অণুতে 30,000টা পৰ্যন্ত নিউক্লৌওটাইড থাকতে পাৱে। DNA অণুৰ প্ৰস্থ 20A এবং এৱ দৈৰ্ঘ্য প্ৰস্থেৱ হাজাৰ গুণ হয়ে থাকে। DNA-ৰ আণবিক ওজন 10^7 ।

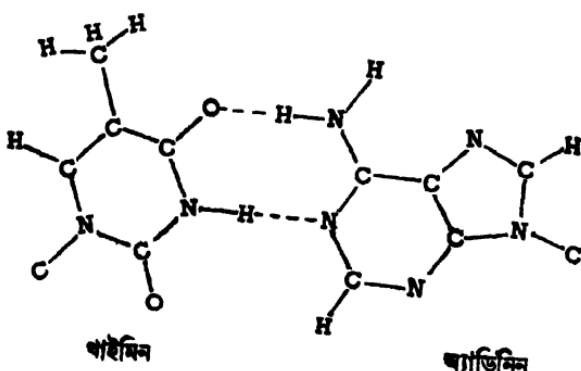
DNA অণুৰ স্থ দুইটাৰ কাঠামো ফসফরিক অ্যাসিড ও শক্রী দিয়ে তৈৰী এবং এই স্থ দুইটা নাইট্রোজেন বেস দিয়ে হাইড্ৰোজেন বন্ডেৱ মাধ্যমে যুক্ত থাকে অৰ্থাৎ একটা স্থেৱ একটা বেস অন্য স্থেৱ আৱেকটা বেসেৱ সাথে যুক্ত থাকে। একটা স্থেৱ নিউক্লৌওটাইডেৱ

শর্ক'রা অংশ বিপরীত নিউক্লীওটাইডের (অপর স্তুর) শর্ক'রা থেকে
সব সময় 3.4 \AA দূরে থাকে। এই নির্দিষ্ট দূরত্বের জন্য কোন জোড়ার
একটা বেস এবং পিটারিন হয় তবে অন্য বেসটা পিরিমিডিন হবে।



চিত্র 84
DNA অণ্ড গঠন

আর্ডিনিন (A) সব সময় থাইমিনের (T) সাথে (চিত্র 85) দ্বিটা হাইড্রোজেন বণ্ডের সাহায্যে এবং গ্লুমিন (G) সাইটোসিনের (C) সাথে তিনটা হাইড্রোজেন বণ্ডের সাহায্যে ঘূর্ণ থাকে। এজন্য কোন প্রজাতির আর্ডিনিনের পরিমাণ ও থাইমিনের পরিমাণ সমান হয়। একই ভাবে গ্লুমিন ও সাইটোসিনের অনুপাত $1:1$ হয়। কিন্তু আর্ডিনিন ও

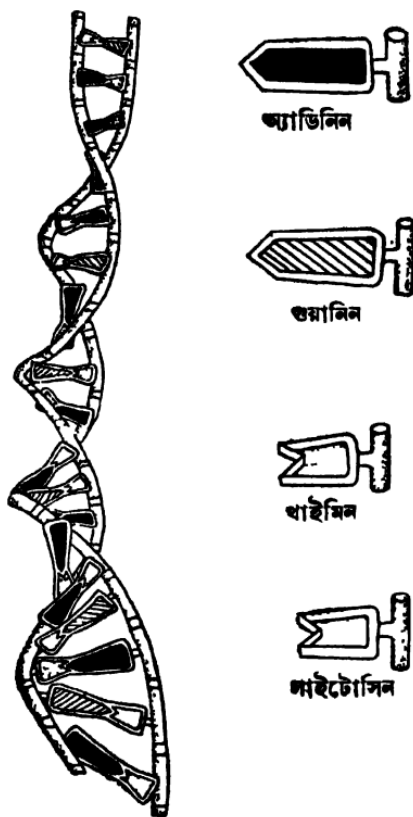


DNA অণুতে পিরিমিডিন বেস (যেমন থাইমিন) পিউরিন বেসের (যেমন আডিনিন) সাথে হাইড্রোজেন বণ্ডের মাধ্যমে ঘূর্ণ থাকে

গ্রয়ানিনের অনুপাত বা থাইমিন ও সাইটোসিনের অনুপাতের তারতম্য হয়ে থাকে। এই অনুপাত সাধারণতঃ ০.৭ থেকে ১.৭ পর্যন্ত হয়। একটা DNA অণুতে বেস জোড়াগুলি (A-T, T-A, G-C, C-G) বিভিন্ন-ভাবে সাজান থাকতে পারে। DNA অণুর স্থগ দৃষ্টির একটা অন্যটার পরিপূরক। একটা স্থগের কোন অংশের বেসের ক্রম যদি CTGC ইত্যাদি হয় তবে অন্য স্থগের ঐ অংশের বেসের ক্রম হবে GACG ইত্যাদি (চিত্র 84)।

DNA অণু দ্বিগুণ হলে দৃষ্টি একই আকৃতির ও প্রকৃতির DNA অণু গঠিত হয়। DNA উৎপন্ন ইল্টারফেজের একটা বিশেষ পর্যায়ে হয় এবং এই পর্যায়কে S-অবস্থা ($S = \text{synthesis}$) বলে। ইল্টারফেজের S-অবস্থার আগের পর্যায়কে G_1 ($G = \text{gap}$) অবস্থা ও পরের পর্যায়কে G_2 অবস্থা বলে। DNA কি করে দ্বিগুণ হয় তা সঠিকভাবে Watson ও Crick প্রথম বর্ণনা করেন (চিত্র 87a-d)। পরে Korenberg, Stahl, Taylor প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণ এ সম্বন্ধে গবেষণা করেন। DNA সন্তান তিনটি পক্ষতির মাধ্যমে দ্বিগুণ (*replication*) হতে পারে। এই পক্ষতিগুলি হলঃ—

- আংশিক রক্ষণশীল (*semi-conservative*)
- রক্ষণশীল (*conservative*)
- বিস্কিপ্প (*dispersive*)



চিত্র 86
DNA অণুর একাংশের গঠন

(a) আংশিক রক্ষণশীল (*semi-conservative*) (চিত্র 87, 88a)

DNA অণুর সত্ত্ব দ্বাইটার পেঁচ খলে যায় ও এরা আলাদা হয়। সূত্র দ্বাইটা আলাদা হওয়ার সময় হাইড্রোজেন বণ্ডগুলি (*hydrogen bond*) ভেঙ্গে যায়। প্রত্যেকটা সূত্র একটা ছাঁচ হিসাবে কাজ করে। ঐ ছাঁচের উপর একটা পরিপূরক সূত্র (*complementary strand*) তৈরী হয় ও বেসগুলির বিন্যাস অপরিবর্তিত থাকে। ফলে নতুন DNA অণুটা পুরোনো DNA-র অনুরূপ হয়। নতুন DNA অণুর একটা সূত্র পুরোনো ও অন্য স্থাটা নতুন থাকে।

একটা DNA অণু দ্বিগুণ হওয়ার সময় এর এক প্রান্ত থেকে স্তৰ দ্বাইটার পেঁচ ক্রমশঃ খসড়তে থাকে। দেখা যায় যে একই DNA অণুর এক প্রান্তে যথন স্তৰ দ্বাইটা বিচ্ছিন্ন হচ্ছে তখন ও অণুরই অপর প্রান্তে

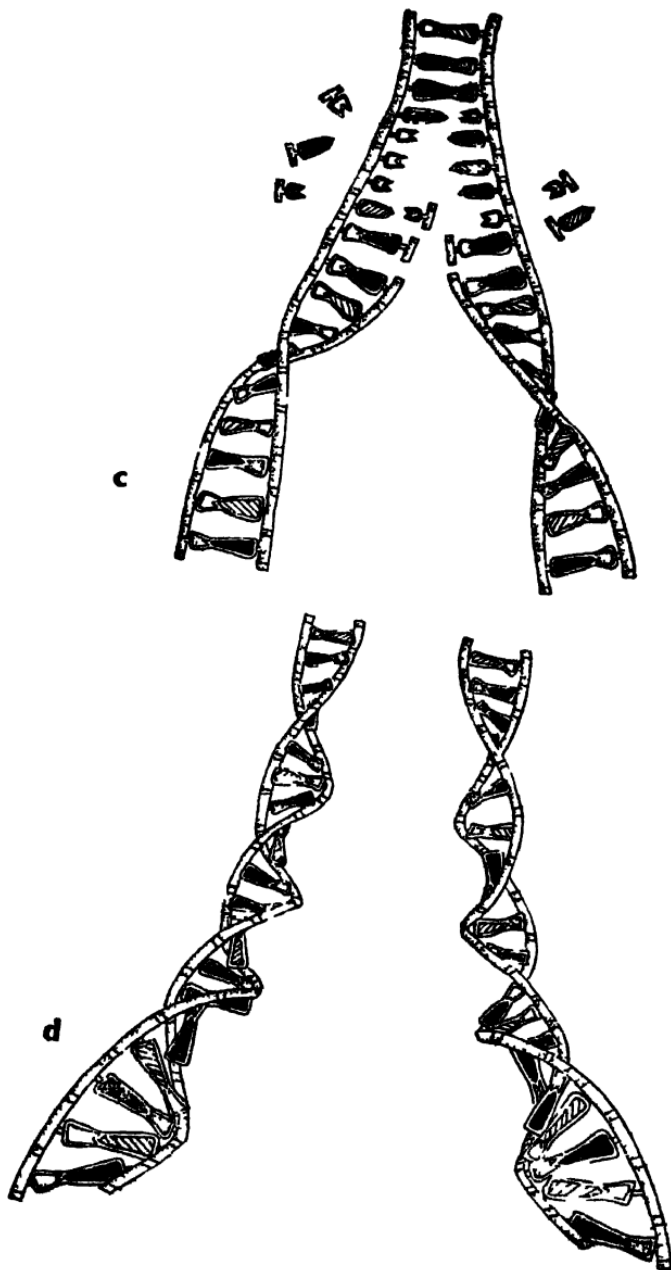


চিত্র 87a, b

DNA অণু দ্বিগুণ হচ্ছে, a — DNA অণুর স্তৰ দ্বাইটা আলাদা হতে স্মরণ করেছে,

b — নির্দিষ্ট বিন্যাস অনুসৰী পরিপূরক বেসগুলি পূরণে DNA স্তৰের বেসের সাথে যুক্ত হচ্ছে ও এর ফলে দ্বাইটা DNA অণু গঠিত হচ্ছে

ন্যূনতম স্তৰ গঠিত হতে স্মরণ করেছে (Leewintheil ও Crane 1956)। এর ফলে DNA অণুটাকে এই অবস্থায় Y আকৃতির দেখায় (চিত্র 87b, c)।



চিত্র ৮৭c, d

DNA অণু বিগৃহ হচ্ছে, c—একটা DNA অণু থেকে দুইটা DNA অণু তৈরী হচ্ছে,
d—দুইটা DNA অণু গঠিত হচ্ছে

(b) রক্ষণশীল (*conservative*) (চিত্র ৪৪b)

এখানে DNA অণুর স্থিতি দৃষ্টিটা আলাদা হয় না কিন্তু এই DNA বেস জোড়াগুলি ন্যূন স্তরের বেসের বিন্যাস নিয়ন্ত্রণ করে। অপ্ত্যে DNA অণু দৃষ্টিটার একটা সম্পূর্ণভাবে প্ররোচনা ও অন্যটা সম্পূর্ণভাবে ন্যূন হয়।

(c) বিস্তৃক্ষণ (*dispersive*) (চিত্র ৪৪c)

DNA অণুর স্থিতি দৃষ্টিটার মধ্যে পেঁচ খলে থায়। প্রত্যেকটা স্থিতি কর্তৃকগুলি অংশে ভেঙ্গে থায়। দৃষ্টিটা নবগঠিত DNA অণুর প্রত্যেক স্তরের কিছুটা অংশ প্ররোচনা ও কিছু অংশ ন্যূন থাকে।

ব্যাক্টেরিয়া ও ভাইরাসের উপর গবেষণা থেকে জন্ম থায় যে DNA অণু আংশিক রক্ষণশীল পদ্ধতিতেই দ্বিগুণ হয়। তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিন (*thymidine*) প্রয়োগ করে Taylor-এর (1957) পরীক্ষা DNA অণুর আংশিক রক্ষণশীল অর্থাৎ *semiconservative* পদ্ধতিতেই দ্বিগুণ হওয়াকে সমর্থন করে। ইল্টারফেজ অবস্থায় কোষগুলিকে অক্ষেক্ষণ তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিন দেওয়ার পর দেখা থায় যে মেটাফেজ অবস্থায় ক্লোমো-সোমগুলির দৃষ্টিটা অপ্ত্যে ক্লোমাটিডেই তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিন থাকে। তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিনের অন্যপার্শ্বততে এইসব কোষের দ্বিতীয় বিভাগ হলে দেখা থায় যে কোষগুলি ব্যথন মেটাফেজ অবস্থায় আসে তখন প্রতোক ক্লোমোসোমের একটা করে ক্লোমাটিডে তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিন পাওয়া থায়। তৃতীয় বিভাগ হলে কেবল অর্ধেক সংখ্যক ক্লোমোসোমের একটা করে ক্লোমাটিডে তেজস্ক্রিয় থায়ার্মিডিন থাকে (Hughes 1958)। Messelson ও Stahl-এর পরীক্ষাও আংশিক রক্ষণশীল পদ্ধতিতে DNA-র দ্বিগুণ হওয়াকে সমর্থন করে। তাছাড়া এসব পরীক্ষা থেকে জন্ম থায় যে প্রত্যেক ক্লোমাটিডে কেবল একটা দ্বিস্তর্যক্তি DNA অণু থাকে।

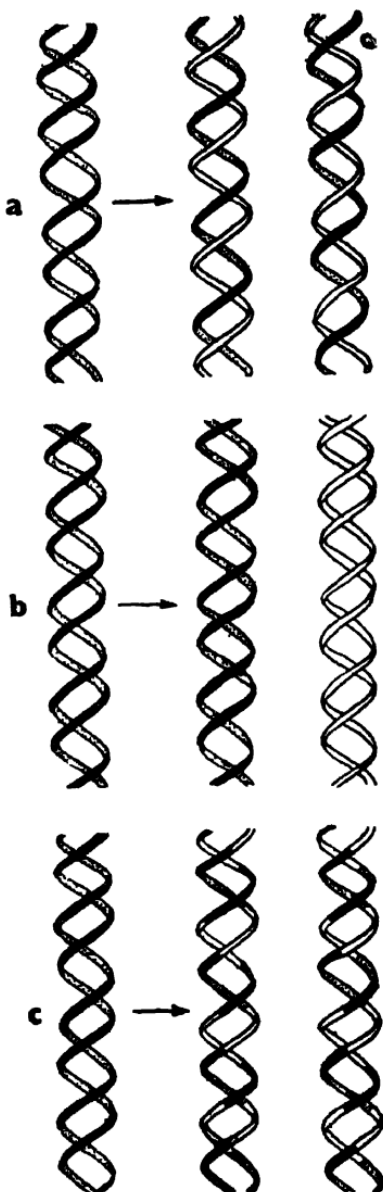
কৃতিগ্রাম মাধ্যমে DNA স্থিতি দ্বিগুণ হতে পারে। DNA-র একটা ছাঁচের উপস্থিতিতে DNA পলিমারেজ, চারটা বেসের প্রাইফসফেটগুলি (ATP, GTP, CTP, TTP), কিছু কোফ্যাক্টর (যেমন ম্যাগনেসিয়াম আয়ন) ইত্যাদি মিশালে ঐ ছাঁচের পরিপূরক DNA স্থিতি গঠিত হয়।

DNA-র গঠনগত পার্থক্য

সাধারণত: DNA অণু দ্বিস্তর্যক্তি ও পেঁচান থাকে। কিন্তু কিছু

সাইটেলজি

188



চিত্র ৪৫

DNA তিনটি সম্ভাব্য পদ্ধতিব মাধ্যমে দ্বিগুণ হতে পারে,
 a — আংশিক বক্ষণশীল,
 b — বক্ষণশীল এবং
 c — বিক্ষিপ্ত

ব্যাকটেরিয়া ও ভাইরাসের DNA একটা স্থিতি দিয়ে তৈরী। এই স্থিতির রাসায়নিক গঠন বিস্তৃত DNA-র মতন। *Escherichia coli* ও কোন কোন ভাইরাসে ব্যাকার �DNA অণু পাওয়া গিয়েছে।

সংকর DNA

DNA 100°C তাপমাত্রা পর্যন্ত উত্তপ্ত করলে DNA অণুর স্থিতি দ্বিটা আলাদা হয়ে থাক। এই প্রক্রিয়াকে *denaturation* বলে। এরপর আল্টে আল্টে ঠাণ্ডা করলে DNA অণুটা পুনর্গঠিত হয়। এই প্রক্রিয়াকে *renaturation* বলে। দ্বিটা প্রজাতির DNA উত্তপ্ত করার পর একসাথে মিশিয়ে আল্টে আল্টে ঠাণ্ডা করলে সংকর (*hybrid*) DNA গঠিত হয়। এই পদ্ধতিকে আণবিক সংকরণ (*molecular hybridization*) বলে। দ্বিটা বিভিন্ন DNA অণুর সাদৃশ্যের মাত্রার উপর ঘূর্ঘন্তার হার নির্ভর করে। মানুষ ও ইঁদুরের DNA-র মধ্যে ঘূর্ঘন্তার হার ২৫%। DNA ও RNA স্থিতির মধ্যে সংকর গঠন সম্ভব হয়েছে (Pardue ও Gall, 1970)।

রাইবোনিউক্লীক অ্যাসিড (RNA)

রাইবোনিউক্লীক অ্যাসিড বা RNA নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমে পাওয়া যায়। নিউক্লীয়াসের তুলনায় সাইটোপ্লাজমে RNA-র পরিমাণ বেশী থাকে। নিউক্লোলাসে কখনও কখনও খুব বেশী পরিমাণে RNA থাকে। বিভিন্ন ধরনের কোষের নিউক্লীওলাসে DNA ও RNA-র অনুপাতের তারতম্য হয়। ঘরতের (*liver*) কোষে DNA ও RNA-র অনুপাত 10:1 আবার পেঁয়াজের স্বকের কোষে এই অনুপাত 3:1 হয়। দ্রুত বিভজনশীল টিউমার (*tumour*) কোষে সাধারণ কোষের চেয়ে অনেক বেশী RNA থাকে।

Caspersson প্রোটোন উৎপাদনে RNA-র গুরুত্ব উপর্যুক্ত করেছিলেন। প্রোটোন উৎপাদনে RNA-র ভূমিকা এখন বিশদভাবে জানা গিয়েছে। RNA ক্রসিং ওভারেও (*crossing over*) সহায়তা করে। *Tradescantia*-র মার্গোসিসে ঘূর্ঘন্তা বা সাইন্যাপসিসের সময়/প্রচুর RNA পাওয়া গিয়েছে। কোন কোন বিজ্ঞানীর মতে RNA ক্ষিপ্রিল গঠনে সহায়তা করে।

RNA অণুর আণবিক ওজন ২০,০০০ থেকে 10,০০০,০০০ পর্যন্ত হয়। অনেকগুলি নিউক্লীওটাইড ঘূর্ঘন্ত হয়ে একটা RNA অণু গঠন করে। DNA-র সাথে RNA-র রাসায়নিক গঠনের কতকগুলি পার্থক্য আছে।

(a) DNA-র শক্রা হল ডিঅক্সিরাইবোজ (*deoxyribose*) ধরনের ও RNA-র শক্রা হল রাইবোজ (*ribose*) ধরনের। (b) DNA-র থাইমিন বেসের পরিবতে RNA-তে ইউরাসিল থাকে। (c) DNA অণু দ্বিস্ত্রযন্ত্র হয় এবং RNA অণুতে একটা স্তুপ থাকে।

রাইবোজ শক্রা ফসফেটের সাথে ঘৃঙ্খল হয়ে RNA-র নিউক্লীওটাইডের কাঠামো তৈরী করে। শক্রার সাথে নাইট্রোজেন বেসগুলি ঘৃঙ্খল থাকে।

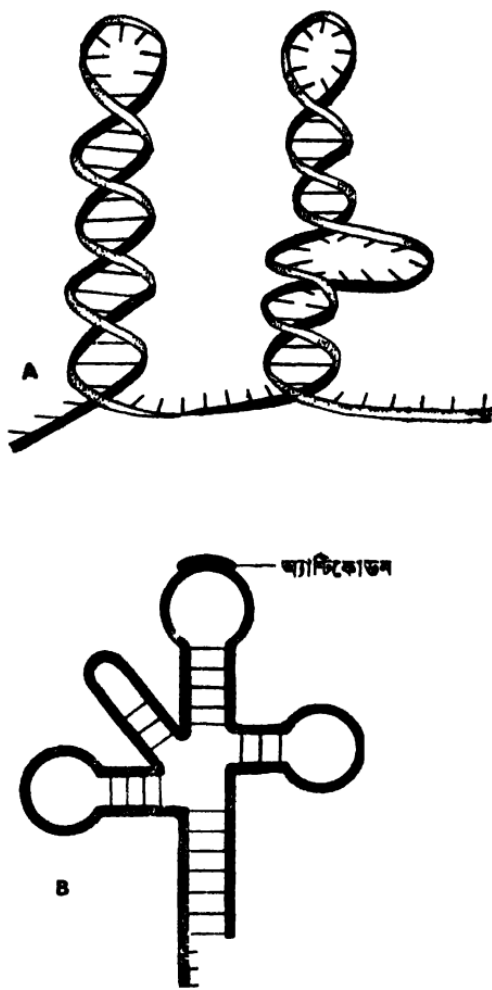
RNA অণু একটা স্তুপ দিয়ে তৈরী হলেও কখনও কখনও এই দীর্ঘ স্তুপটা কোন কোন জায়গায় ভাঁজ হওয়ার ফলে দ্বিস্ত্রযন্ত্র দেখায় (চিত্র 89, 90) এইসব অংশে বেসগুলি জোড়ার অবস্থান করতে পারে অর্থাৎ সাইটোসিন গুয়ানিনের সাথে ও আর্ডিনিন ইউরাসিলের সাথে ঘৃঙ্খল অবস্থান করতে পারে। বেসগুলি হাইড্রোজেন বণ্ডের মাধ্যমে পরস্পর ঘৃঙ্খল থাকে। RNA অণুর সব জায়গায় ভাঁজ হয় না বলে সম্পূর্ণ RNAটা কখনই দ্বিস্ত্রযন্ত্র অবস্থায় থাকে না।

RNA-র যে অংশটা ভাঁজ হয় না সেই অংশটা প্রসারিত অবস্থায় থেকে ভাস অংশগুলিকে পৃথক করে রাখে (চিত্র 89A) কিন্তু ভাঁজহীন অংশটা ভাঁজযন্ত্র অংশের বাইরের দিকে অসংখ্য ছোট ছোট লুপ (*loop*) বা ফাঁস গঠন করে (চিত্র 90)। বিভিন্ন ধরনের RNA-কে আণবিক ওজন, ধৰ্তনৰ (*sedimentation*) হার ও কাজের উপর ভিত্তি করে প্রধানতঃ তিনটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়।

- (1) ট্র্যান্সফার RNA (*transfer RNA* বা t-RNA) বা পরিবহক RNA,
- (2) মেসেঞ্জার RNA (*messenger RNA* বা m RNA) বা বার্তাবহ RNA,
- (3) রাইবোসোমাল RNA (*ribosomal RNA* বা r-RNA)
- (4) পরিবহক RNA বা ট্র্যান্সফার RNA (t-RNA)

এই RNA-কে দ্রবীভূত RNA ও (*soluble RNA* বা s-RNA বা *adaptor RNA*) বলা হয়ে থাকে। মোট RNA-র 10–15 শতাংশ হল পরিবহক RNA। এর আণবিক ওজন 23,000–28,000 এবং দৈর্ঘ্য প্রায় 250Å। একটা ট্র্যান্সফার RNA অণুতে 70–80টা নিউক্লীওটাইড থাকে।

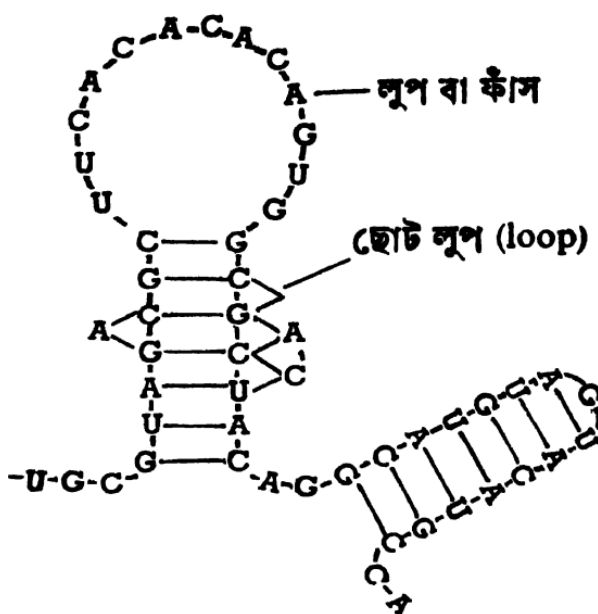
t-RNA-র একটা প্রান্তে সব সময় সাইটোসিন-সাইটোসিন-আর্ডিনিন (-C-C-A) বেস থাকে (চিত্র 91)। প্রান্তের আর্ডিনিন বেস অংশেই আর্মিনো আর্সিড ঘৃঙ্খল হয়। কোন কোন t-RNA-তে প্রান্তের -C-C-A আংশিক বা সম্পূর্ণ অন্দর্পান্ত থাকে। এইসব t-RNA আর্মিনো



চিত্র ৮৯
t-RNA-র গঠন

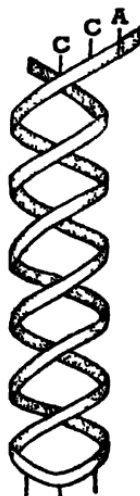
A .. t-RNA-র কোন কোন জায়গায় ভাঁজ হওয়ার ফলে বেসগুলি ঘূর্ণ অবস্থায় রয়েছে, ভাঁজহীন অংশটা প্রসারিত অবস্থায় রয়েছে;
B — t-RNA অণুর একাদিকে অ্যালিটকোডন থাকে এই অ্যালিটকোডনের সাহায্যে t-RNA m-RNA-র নির্দিষ্ট স্থানে ঘূর্ণ হয়

আসিঙ্গের সাথে ঘূর্ণ হতে পারে না। এদের অকার্যকরী t-RNA বলে।
বিভিন্ন এনাজাইমের প্রয়োগ করে অকার্যকরী t-RNA-কে স্বাভাবিক
কার্যকরী t-RNA-তে মুপ্পার্শিত করা থার।



চিত্র 90

t-RNA-র একাংশের গঠন, এই অণ্ডের কোন কোন জায়গায় ভাঁজ হয়েছে এবং ভাঁজহীন অংশগুলি লুপ বা ফাস গঠন করেছে



চিত্র 91

t-RNA-র গঠন,

এই অণ্ডের একপাশে সব সময় -C-C-A বেস থাকে, এই পাশের
সাথেই নির্দিষ্ট আর্মিনো আর্সিড বৃক্ষ হয়

ট্র্যান্সফার RNA-র স্তুতি কোন কে.ন জায়গায় ভাঁজ অবস্থায় থাকে। এই-সব স্থানে পরিপূরক বেসগুলি যথে অবস্থান করে ও ঐসব স্থান বিস্তৃত দেখায় (চিত্র 89A)।

ট্র্যান্সফার RNA বিভিন্ন রকমের হয়। প্রত্যেক অ্যামিনো অ্যাসিডের জন্য অন্ততঃ একটা নির্দিষ্ট t-RNA থাকে। স্তুতিরাখ কোষের কুড়িটা অ্যামিনো অ্যাসিডের জন্য কুড়িটা বা তার চেয়ে বেশী সংখ্যক নির্দিষ্ট ট্র্যান্সফার RNA আছে। নির্দিষ্ট t-RNA নির্দিষ্ট অ্যামিনো অ্যাসিডের সাথে ঘূর্ণ হয়ে ঐ অ্যামিনো অ্যাসিডকে প্রোটীন উৎপাদনের স্থানে নিয়ে আসে। t-RNA-র একদিকে তিনটা বেস নিয়ে গঠিত অ্যালিটকোডন থাকে (চিত্র 89B) এবং এই অংশটাই m-RNA-র নির্দিষ্ট স্থানে t-RNA-কে ঘূর্ণ করে।

এই RNA DNA-র ছাঁচ থেকে তৈরী হয়। DNA-তে যে রকমের বেসগুলি থাকে t-RNA-তে তার পরিপূরক বেসগুলি থাকে। ট্র্যান্সফার RNA তৈরী হওয়ার পর সম্ভবতঃ এনজাইমের প্রভাবে -C-C-A প্রান্তটা গঠিত হয়।

(2) মেসেঞ্জার (messenger) RNA (m-RNA) বা বার্তাবহ RNA
মোট RNA-র ৫ শতাংশ হল মেসেঞ্জার RNA। এই RNA-র আণবিক ওজন মোটাম্বিটি 1000000 এবং প্রস্থ 10—15 \AA । এর দৈর্ঘ্য এক থেকে বহু সহস্র অ্যাংস্ট্রুম পর্যন্ত হতে পারে। m-RNA সহজেই নষ্ট হয়ে যায়। সাধারণতঃ m-RNA ভাঁজ হয়ে বি-স্ত্রযুক্ত অবস্থার সৃষ্টি করে না। বার্তাবহ RNA নিউক্লীয়াসে ও সাইটোপ্লাজমে পাওয়া যায়। m-RNA প্রোটীনের সাথে একটা যৌগ (complex) গঠন করে সাইটো-প্লাজমে প্রবেশ করত পানে। এই যৌগকে ইনফর্মেসোম (informosome) বলে।

একই জীবের কিম্বা নিকট সম্পর্কীয় জীবের DNA এবং মেসেঞ্জার RNA-র (m-RNA) মধ্যে সংকর গঠনের প্রবণতা আছে। উভাপ প্রয়োগ করলে DNA-র স্তুত দ্যুটার মধ্যের হাইড্রোজেন বন্ড ভেঙ্গে যায়। এই DNA-কে দ্রুত ঠাণ্ডা করলে কৃকগুলি হাইড্রোজেন বন্ড তৈরী হয় কিন্তু কিছু বেস আলাদা থাকে। এই বেসগুলি মেসেঞ্জার RNA-র সাথে যথে হয়ে DNA-RNA সংবর্ধ গঠন করতে পাবে।

মেসেঞ্জার RNA DNA-র ছাঁচের থেকে তৈরী হয়। DNA ছাঁচের বেসগুলির পরিপূরক বেস এই RNA-তে থাকে। যদি একটা DNA ছাঁচের বেসের বিন্যাস A-T-T-G-A-C- ইত্যাদি হয় তবে ঐ ছাঁচ থেকে তৈরী RNA-র বেসগুলি হবে U-A-A-C-U-G- ইত্যাদি। RNA তৈরীর

সময় DNA অণুর স্তুতি দ্রষ্টব্যের মাঝের হাইড্রোজেন বন্ড ভেঙ্গে যায়। মৃক্ষ নিউক্লীওটাইডগুলি DNA স্তুরে যথাবধি স্থানে ঘূর্ণ হয়ে m-RNA গঠন করে। এই m-RNA পরে সাইটোপ্লাজমে আসে ও প্রোটীন উৎপাদনে সাহায্য করে। প্রোটীনে বিভিন্ন অ্যামিনো অ্যাসিডের বিন্যাস মেসেঞ্জার RNA-র মাধ্যমে DNA নিয়ন্ত্রণ করে। এই RNA DNA-এ প্রোটীন উৎপাদনের সঙ্কেত বহন করে সাইটোপ্লাজমে নিয়ে আসে বলে Jacob ও Monod এদের বাত বহ বা মেসেঞ্জার RNA নামকরণ করেন।

(3) রাইবোসোমীয় (Ribosomal) RNA বা r-RNA

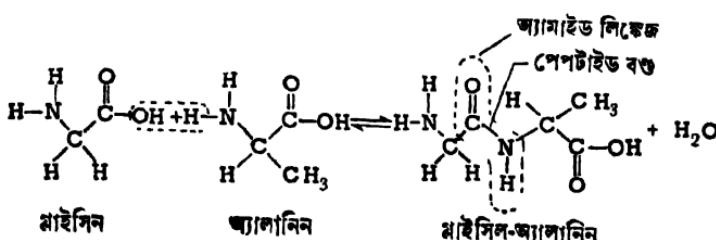
রাইবোসোমের RNA-কে রাইবোসোমায় RNA বলে। 1-RNA নিউক্লীয়াসে তেরী হয় ও পরে সাইটোপ্লাজমে আসে। 1-RNA ও t-RNA মাইটোকন্ড্রিয়াতেও পাওয়া গিয়েছে। মোট RNA-র প্রায় ৮০ শতাংশ হল r-RNA। এর আণবিক ওজন 600000—1100000। আণবিক ওজন ও খিতানর (sedimentation) হারের উপর নির্ভর করে r-RNA-কে কয়েকটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়। *Escherichia coli*-র 23S 1-RNA-র আণবিক ওজন 1100000 এবং 16S RNA-র আণবিক ওজন 600000। 1-RNA-র কোন কোন স্থানে ভাঁজ হয়ে বিস্তৃত অবস্থার সংষ্টি হতে পারে। DNA ও r-RNA-র মধ্যে সংকর গঠিত হতে পারে। এই RNA-তে প্রচুর পরিমাণে গুয়ানিন ও সাইটোসিন থাকে। সম্ভবতঃ r-RNA ম্যাগনেসিয়াম বন্ডের মাধ্যমে m-RNA ও t-RNA-কে রাইবোসোমের সাথে ঘূর্ণ রাখে।

প্রোটীন (Protein)

প্রোটীনের আণবিক ওজন 10^3 — 10^6 । প্রত্যেক প্রোটীন অনেকগুলি অ্যামিনো অ্যাসিড দিয়ে তৈরী (চিত্র 93)। সব অ্যামিনো অ্যাসিডের একটা প্রান্তে অ্যামিনো গ্রুপ (amino group) অর্থাৎ NH_2 ও অন্য প্রান্তে একটা কার্বোক্সিল গ্রুপ (carboxyl group) অর্থাৎ COOH থাকে। একটা অ্যামিনো অ্যাসিডের NH_2 গ্রুপ অন্য অ্যামিনো অ্যাসিডের COOH গ্রুপের সাথে ঘূর্ণ হয়। এই বিকল্পার (reaction) সময় একটা জলের অণু বের হয়ে যায় ও পেপ্টাইড বন্ড (চিত্র 92) গঠিত হয়।

কুড়িটা বিভিন্ন রকমের অ্যামিনো অ্যাসিডের নানা রকমের জোটের (combination) ফলে ভিন্ন ভিন্ন ধরনের প্রোটীন গঠিত হয়।

আগেই বলা হয়েছে যে ক্রোমোসোমে বৈসিক ও অবৈসিক প্রোটীন থাকে।



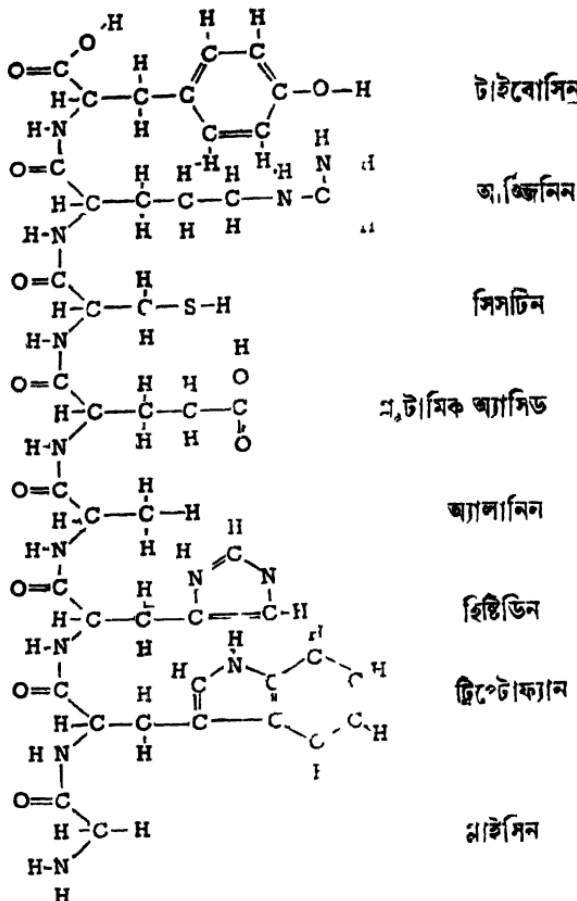
দুইটা অ্যামিনো অ্যাসিড—হাইসিন ও অ্যালানিন পেপটাইড বণ্ডের
মাধ্যমে ঘূর্ণ হয়েছে

হিস্টোন (*histone*) সব জীবেই পাওয়া যায়। প্রোটোমাইন (*protamine*)
কোন কোন পার্থী ও গাছে থাকে। এই দুই রকমের বেসিক প্রোটোনের
মধ্যে হিস্টোনের গঠন বেশী জটিল। হিস্টোনে প্রধানতঃ আর্জিনিন
(*arginine*) ও লাইসিন (*lysine*) প্রভৃতি অ্যামিনো অ্যাসিড পাওয়া
যায়। হিস্টোনের আণবিক ওজন প্রোটোমাইনের তুলনায় বেশী। উচ্চতর
জীবে DNA ও হিস্টোনের অনুপাত মোটামুটি 1:1 হয়। জীনের কাজ
নিয়ন্ত্রণে হিস্টোনের স্বত্ত্বতঃ একটা ভূমিকা আছে। প্রোটোমাইন সরল
ধরনের বেসিক প্রোটোন এবং এর আণবিক ওজন খুব কম। প্রোটোমাইনে
৭০ শতাংশ আর্জিনিন থাকে।

আবেসিক প্রোটোনে ট্রিপ্টোফ্যান (*tryptophane*) বেশী থাকে ও
আর্জিনিন কম থাকে। এই প্রোটোন ক্রোমাটিনে ও ইন্টারফেজ নিউ-
ক্লীয়াসে পাওয়া যায়। বিভিন্ন ধরনের কোষে এই প্রোটোনের পরিমাণের
তারতম্য হয়। বাস্তু (*metabolically active*) কোষে প্রচুর পরিমাণে
আবেসিক প্রোটোন পাওয়া যায়। কিছু আবেসিক প্রোটোন DNA-র সাথে
ঘূর্ণ থাকে। এছাড়া অন্যান্য প্রোটোন লবণ দিয়ে নিষ্কাষণ করার পর
কিছু আবেসিক প্রোটোন অবশিষ্ট (অবশিষ্ট প্রোটোন) থাকে।

হেটারোক্লোমাটিন (heterochromatin) ও ইউক্লোমাটিন (euchromatin)

ক্রোমোসোমের একটা প্রধান উপাদান হল নিউক্লীক অ্যাসিড। নিউ-
ক্লীক অ্যাসিড ক্রোমোসোমকে রঙ নিতে সাহায্য করে। একটা ক্রোমো-
সোমের বিভিন্ন অংশের রঙ নেবার ক্ষমতার মধ্যে তারতম্য দেখা যায় অর্থাৎ
ক্রোমোসোমের বিভিন্ন অংশের রাসায়নিক গঠন এক হয় না। ক্রোমো-
সোমের কোন অংশ স্বাভাবিক অংশের তুলনায় গাঢ় বা হালকাভাবে রঙ
নিলে ঐ অবস্থাকে হেটারোপিকনোসিস (*heteropycnosis*) বলে। গাঢ়



চতৃ ১৩

প্ৰোটীন অণুৰ একাংশ। প্ৰোটীন অণুৰ একপ্ৰাণ্তে সব সময় কাৰ্বোক্সিল গ্ৰুপ (COOH) ও অপৰ প্ৰাণ্তে আমিনো (VII) গ্ৰুপ থাকে।

বঙ্গ নিলে প জটিল (positive) বা ধনায়ক হেটোবোপিকনোসিস ও হালকা বঙ্গ নিলে নেগেটিভ (negative) বা খণ্ডায়ক হেটোবোপিকনোসিস বলা হয়। একই ক্রোমোসোম কোষ বিভাগে বিভিন্ন পৰ্যায়ে ভিন্ন ভিন্ন আচৰণ কৰতে পাৰে অৰ্থাৎ একই ক্রোমোসোমে কখনও পজেটিভ আৰা কখনও বা নেগেটিভ হেটোবোপিকনোসিস দেখা যাব। ক্রোমোসোমেৰ বে অংশে কোন অবস্থাতে হেটোবোপিকনোসিস দেখা যাব সে অংশকে হেটোক্রোমাটিন বলে। ক্রোমোসোমেৰ বে অংশে হেটোবোপিকনোসিস দেখা যাব না সে স্থানকে ইউক্রোমাটিন বলে। ক্রোমোসোমেৰ

যথেষ্ট অংশ কোষ বিভাগের সব অবস্থাতেই গাঢ় রঙ নেয় ও ঘনীভূত অবস্থায় থাকে তাদের বর্ণনা করবার জন্য Heitz (1924-28) হেটারো-ক্লোমাটিন শব্দটা ব্যবহার করেছিলেন। ক্রোমোসোমের এই অংশে টেলোফেজ অবস্থার পেঁচ খুলে যায় না। কিন্তু ক্রোমোসোমের ইউক্লোমাটিন অঞ্চলে টেলোফেজে স্বাভাবিকভাবে পেঁচ খুলে যায়। হেটারোক্লোমোসোম (*hetero-chromosome*) বা সেক্স ক্রোমোসোম থেকে হেটারোক্লোমাটিন শব্দটা মেওয়া হয়েছে কারণ সেক্স ক্রোমোসোম অন্য ক্রোমোসোমের চেয়ে বেশী রঙ নেয়। Darlington ও La Cour দেখেন যে হেটারোক্লোমাটিন অংশ মেটাফেজে নেগেটিভ হেটারোপিকনোসিস ও ইন্টাফেজ অবস্থায় পজেটিভ হেটারোপিকনোসিস দেখায়। এই রকমের আচরণকে অ্যালো-সাইক্লিক (*alloyclic*) আচরণ বলে। কোন কোন হেটারোক্লোমাটিন অংশ কোন অবস্থাতেই রঙ নেয় না, যেমন—সেকেণ্ডারী কন্ট্রুকশন অঞ্চল। অতএব হেটারোক্লোমাটিনের আচরণের তারতম্য হয়, যেমন—(a) সব অবস্থায় গাঢ় বর্ণ নেয় (Heitz যেমন দেখেছিলেন) বা (b) সব অবস্থায় বর্ণহীন দেখায় (যেমন সেকেণ্ডারী কন্ট্রুকশন অঞ্চল) কিন্ব। (c) অ্যালোসাইক্লিক প্রকৃতির হয় (Darlington ও La Cour যেমন দেখেছিলেন)।

সেন্ট্রোমিয়ারের কাছের জায়গায় হেটারোক্লোমাটিন থাকে। এছ ডা অন্যান্য স্থানে যেমন সেকেণ্ডারী কন্ট্রুকশন, সেক্স (Y) ক্রোমোসোম ইত্যাদিতে এবং কোন কোন জীবে ক্রোমোসোমের প্রাপ্ত ভাগে হেটারো-ক্লোমাটিন থাকে। *D. melanogaster* এর স্যালিভারী প্ল্যান্ডের ক্রোমো-সেটার অঞ্চল হেটারোক্লোমাটিন দিয়ে তৈরী।

হেটারোক্লোমাটিন অঞ্চলকে দৃষ্টি শ্রেণীতে ভাগ করা হয়, যেমন, গঠনকর্য বা অপারাহ্য (*constitutive*) হেটারোক্লোমাটিন এবং অ-ব্যঙ্গিক বা ফাকালচেটিভ (*facultative*) হেট রোক্লোমাটিন। দৃষ্টি হোমালোগাস (সনসৎ) ক্রোমোসোমের একটি জায়গায় কন্সটিউটিভ বা অপারাহ্য হেটারোক্লোমাটিন উপস্থিত থাকে এবং এই হেটারোক্লোমাটিন উন্নরাধিকার স্তরে এক বৃশ থেকে পরের বৃশে যায়। আন্তর্ব্যঙ্গিক বা ফ্যাকালচেটিভ হেটারোক্লোমাটিন দৃষ্টি হোমালোগাস ক্রোমোসোমের কেবল একটাতে দেখা যায়। এই ধরনের হেটারোক্লোমাটিন জীবের বৃক্ষিক কোন পর্যায়ে গঠিত হয় এবং স্বাভাবিক জীবের কাজকে কম বা বেশী সমরের জন্য বন্ধ করে দেয়।

কন্সটিউটিভ বা অপারাহ্য হেটারোক্লোমাটিন ক্রোমোসোমের নির্দিষ্ট জায়গায় থাকে, যেমন, সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চল, টেলোমিয়ার অঞ্চল, নিউক্লীওলাস

গঠনকারী অণ্ণল ইত্যাদি। সেপ্টোমিয়ারের দূই পাশে এই হেটারোক্রোমাটিন থাকে। এই অণ্ণল মেটাফেজে রঙ নেয় না। টেলোফেজের পর থেকে এই অণ্ণল রঙ নেয় এবং ইল্টারফেজ অবস্থায় গাঢ় বর্ণবৃক্ষ প্রোক্রোমোসোম হিসাবে দেখা দেয়। সিপিডলে ক্রোমোসোমের সশ্লিনকে সেপ্টোমিয়ার অণ্ণলের হেটারোক্রোমাটিন প্রভাবিত করতে পারে। *Drosophila melanogaster*-এর স্যালিভারী গ্যান্ডের ক্রোমোসেন্টার অণ্ণল সম্পূর্ণভাবে হেটারোক্রোমাটিন দিয়ে তৈরী। কোন কোন উষ্ণদে ক্রোমোসোমের প্রান্তের টেলোমিয়ার অণ্ণলের রঙ নেবার ক্ষমতা ক্রোমোসোমের অন্যান্য অংশের মত হয় না অর্থাৎ এই অণ্ণলটা হেটারোক্রোমাটিন দিয়ে তৈরী। টেলোমিয়ার অণ্ণলটা আভ্যন্তরীণ কার্যকরী জীনকে রক্ষা করে। নিউক্লিওলাস গঠনকারী অণ্ণল বা সেকেন্ডারী কন্ট্রাকশন অণ্ণল কোষ বিভাগের কোন অবস্থাতেই রঙ নেয় না ও বর্ণহীন থাকে। এই অণ্ণলও কন্স্টিউটিউটিভ হেটারোক্রোমাটিন দিয়ে তৈরী। ইউক্রোমাটিন অংশের মাঝে মাঝে ব্যান্ডের (*band*) আকারে হেটারোক্রোমাটিন থাকতে পারে। এদের মধ্যবর্তী বা *intercalary* হেটারোক্রোমাটিন বলা হয়। *Drosophila melanogaster*-এবং ব্যান্ডগ্রালিতে এইরকম হেটারোক্রোমাটিন থাকে। এছাড়া, কোন কোন ক্ষেত্রে সমগ্র ক্রোমোসোম হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়, যেমন, কোন কোন উষ্ণদের সেক্স ক্রোমোসোম এবং অর্তিরক্ত বা B-ক্রোমোসোম (যেমন রাইয়ে)।

আনুষঙ্গিক বা ফ্যাকালটেটিভ হেটারোক্রোমাটিন জীবের বৃক্ষির সময় তৈরী হয়। শনাপায়ী প্রাণীদের (*mammal*) স্ত্রীতে একটা X ক্রোমোসাম বৃক্ষির সময় সম্পূর্ণভাবে হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়ে থায়। মানবে, পুরুষদের XY সেক্স ক্রোমোসোম ও স্ত্রীদের XX সেক্স ক্রোমোসোম থাকে। পুরুষের X ক্রোমোসোম এবং স্ত্রীর একটা X ক্রোমোসোম ইউক্রোমাটিন প্রকৃতির থাকে। কিন্তু স্ত্রীতে জাইগোট থেকে ছান্নের পরিণতির সময় অন্য X ক্রোমোসোমটা পরিবর্তিত হয়ে হেটারোক্রোমাটিক (*heterochromatin*) প্রকৃতির হয়ে থায়। এই X ক্রোমোসোমটাকে হেটারোক্রোমাটিক X বা হট (*hot*) X বলা হয়। এই X ক্রোমোসোম সম্ভবতঃ কার্যকরী X ক্রোমোসোমের সাথে একটা ভারসাম্য বজায় রাখে কারণ ঘেসব অস্বাভাবিক ক্ষেত্রে কয়েকটা X ক্রোমোসোম দেখা থায় সেখানেও কেবল একটা X ক্রোমোসোম কার্যকরী থাকে ও অন্যান্য X ক্রোমোসোম-গ্রাল হেটারোক্রোমাটিক প্রকৃতির হয়। এছাড়া কোন কোন পোকার (যেমন, *Pseudococcus obscurus*) পুরুষে পিতার সব ক্রোমোসোমগ্রাল বৃক্ষির সময় হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়ে থায়।

হেটারোক্রোমাটিন বিভিন্ন রকমের হয় এবং এজন্য এদের ধর্মেরও পার্থক্য দেখা যায়। হেটারোক্রোমাটিক অণ্ডল জেনেটিকভাবে নির্ণয় বলে আগেকার বিজ্ঞানীরা মনে করতেন কারণ এই অণ্ডলে কার্যসম্মত গঠিত হয় না এবং এই অণ্ডলের অবলুপ্তির ফলে জীবের বিশেষ কোন পরিবর্তন দেখা যায় না। কিন্তু পরে Muller-এর *Drosophila*-র উপর গবেষণা থেকে জানা গিয়েছে যে সম্পূর্ণভাবে হেটারোক্রোমাটিন দিয়ে তৈরী Y ক্রোমোসোমেও 'বড়' চোখের জীন থাকে। এছাড়া পুরুষ পতঙ্গের উর্বরতার জন্য প্রয়োজনীয় জীনও Y ক্রোমোসোম থাকে। মানুষের হেটারোক্রোমাটিক Y ক্রোমোসোমে রোশ (hairy) কানের জীন অবস্থিত (Gate)। উমেটোতেও হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডলে কার্যকরী জীন পাওয়া গিয়েছে। সুতরাং হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডলেও কিছু কিছু কার্যকরী জীন থাকে। তবে ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের তুলনায় হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডলে কার্যকরী জীনের সংখ্যা অনেক কম।

ক্রোমোসোমের হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডল খুব ঘনীভূত অবস্থায় থাকে (Ris ও Kubai, 1970) এবং এই অণ্ডলে ক্রোমাটিন স্থানের পেঁচগুলি খুব কাছে কাছে থাকে। Coleman (1943) ও Ris (1945) মনে করেন যে যখন ইউক্রোমাটিন অংশে ক্রোমোনিমার পেঁচগুলি আলগা থাকে তখনও হেটারোক্রোমাটিন অংশের পেঁচগুলি খুব পাশাপাশি থাকে।

অপ্রয়োজনীয় জীনগুলি কিছু সময়ের জন্য হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়ে যেতে পারে। কোন কোন পতঙ্গে দেখা গিয়েছে যে দ্রুণের পরিগর্তির সময় একটা ক্রোমোসোম হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়ে যায় এবং ঐ ক্রোমোসোমটা পরে আবার ইউক্রোমাটিন প্রকৃতির হয়। সুতরাং জীনের সাময়িক দর্শনবিকলির সময় ঐ অণ্ডল হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হতে পারে।

তেজস্ক্রয় থায়ারিডিন প্রয়োগ করে পরীক্ষা থেকে জানা গিয়েছে যে ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের চেয়ে দেরীতে হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডলের DNA বিগুণ হয়। তবে ক্রোমোসোমের যেসব অণ্ডল কোন সময় ইউক্রোমাটিন প্রকৃতির এবং কখনও হেটারোক্রোমাটিন প্রকৃতির হয় সেখানের DNA অন্যান্য ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের DNA-র সাথে একই সময় বিগুণ হয়।

প্র্যাল্সলোকেশনের ফলে বা অন্য কোন ভাবে যদি ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের কাছে হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডল ঘূর্ণ হয় তবে ঐ হেটারোক্রোমাটিন নিকট-বর্তী ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের জীনের প্রকাশকে প্রভাবিত করতে পারে। ভূট্টার Ac-Ds অণ্ডলে এইরকম অবস্থানের প্রভাব (*position effect*) দেখা গিয়েছে। কখনও কখনও আবার ইউক্রোমাটিন অণ্ডলের জীন পাশের হেটারোক্রোমাটিন অণ্ডলকে প্রভাবিত করে। ক্রোমোসোমের নির্দিষ্ট

ছানে অবস্থানকারী বিভিন্ন জীনের মধ্যে যে ভারসাম্য থাকে তা ব্যাহত হওয়ার জন্যই সম্ভবতঃ এইরকমের পরিবর্তন দেখা যায়।

যুগ্মতার ক্ষেত্রে হেটারোক্রোমাটিনের সাথে ইউক্রোমাটিনের পার্থক্য লক্ষ্য করা হয়েছে। হেটারোক্রোমাটিন অণ্গলগুলির যুগ্ম অবস্থান করার প্রবণতা আছে। ড্রসোফিলার স্যালিভারৌ প্ল্যান্ডের বিভিন্ন ক্রোমোসোমের হেটারোক্রোমাটিন অণ্গল পরস্পর যুক্ত হয়ে ক্রোমোসেল্টার গঠন করে। স্ন্যতরাং এখানে ইউক্রোমাটিনের মত স্নিন্দিষ্ট ঘূর্মতা হয় না।

রঞ্জনরঞ্জিম (x-ray) এবং বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্য, ধেমন, ম্যালিক হাইড্রাজাইড (malic hydrazide) প্রয়োগ করলে হেটারোক্রোমাটিন অণ্গল সহজেই ভেঙ্গে যায়।

McClintock-এর মতে ক্রোমোসোমের কোন স্থানের মিউটেশন প্রবণতা ঐ স্থানে কি ধরনের ক্রোমাটিন আছে তার উপর নির্ভর করে।

হেটারোক্রোমাটিনের কাজ সম্বন্ধে নির্বাচন মত আছে। Darlington-এর মতে ডার্কেন্ডের ক্ষেত্রে হেটারোক্রোমাটিনের কিছু নির্বাচনী ক্ষমতা আছে, যদিও এই অণ্গল অপরিহার্য নয়।

Mathieu-এর মতে প্রধান জীনগুলি (oligogene) যেগুলি ম্যাণ্ডেলীয় অনুপাত অন্যায়ী এক বৎসর থেকে পরের বৎসে যায় ও প্রধান প্রধান চারিত্ব নিষ্পত্ত করে সেগুলি ইউক্রোমাটিন অণ্গলে থাকে। Mathieu (1943) ও Goldsmith-এব (1949) ১৫৫ হেটারোক্রোমাটিন অংশে অনেকগুলি জীন থাকে যাদের অল্প একই ধরনের ও পরিপূর্বক প্রভাব আছে। একই ডার্কেন্ডের বিভিন্ন সদস্যের মধ্যে যে সামান্য পার্থক্য দেখা যায় তা এইসব জীনের জন্যই হয়। Mathieu এইসব জীন সমষ্টিকে পলিজীন (polygene) নাম দিয়েছেন।

Vanderlyn-এর (1949) মতে হেটারোক্রোমাটিন অণ্গল নিউক্লীসিব মেম্ব্রেন বা নিউক্লীওলাব মেম্ব্রেনের কাছে থাকে এবং নিউক্লীয়াস থেকে সাইটোপ্লাশ্মে RNA এ সংশ্লিষ্ট সাহায্য করে। অর্থের B ক্রোমোসোমের বিভাগ থেকে মনে করা হয় যে অর্তিবৃক্ত পরিমাণ হেটারোক্রোমাটিন কখনও কখনও 'ক ম' ভাগকে উন্দৰ্পিত করে।

জেনেটিক পদার্থ হিসাবে DNA

আগে বিভিন্ন বিজ্ঞানীবা ডিম্ব ভিন্ন বস্তুকে জেনেটিক পদার্থ বা জীন হিসাবে বর্ণনা করেছিলেন।

(A) Mazia, Millsky প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণের মতে নিউক্লীক অ্যাসিডই হ'ল জেনেটিক পদার্থ। অনেক এই মতের প্রতিবাদ করেছিলেন কারণ তাঁরা মনে করতেন যে—

(a) নিউক্লোইক অ্যাসিড কোষের সব অবস্থায় বর্তমান থাকে না। কোষ বিভাগের কোন কোন পর্যায়ে কেবল এদের দেখা যায়।

(b) নিউক্লোইক অ্যাসিডের রাসায়নিক গঠনে বিভিন্নতা (*variability*) দেখা যায় না।

(B) Avery-Wyssling ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা বলেছিলেন যে প্রোটোন হচ্ছে জীনীয় বস্তু এবং পলিপেপ্টাইড চেনে (শৃঙ্খল) বিভিন্ন রকমের অ্যামিনো অ্যাসিডের উপাস্থিতির জন্য জীনে বিভিন্নতা দেখা যায়।

(C) Schultz, Seela প্রভৃতি বিজ্ঞানীদের মতে নিউক্লোই-প্রোটোনের অণু, সামগ্রীকভাবে জীনের চারিপ নিয়ন্ত্রণ করে এবং জীনের ও নিউক্লোই-প্রোটোনের স্বজননের মধ্যে যথেষ্ট সামঞ্জস্য আছে।

আধুনিক কালের নানা গবেষণা বিশেষ করে Avery-র নিউমোক্রাসের রূপান্তরের (*Pneumococcal transformation*) আবিষ্কার থেকে নিঃসল্লেহে বলা যায় যে DNA-ই হচ্ছে জেনেটিক পদার্থ।

কোন বস্তুকে বৎশাধারার বাহক হতে হলে তার কতকগুলি বিশেষ ধর্ম থাকা দরকার। এই ধর্মগুলি হচ্ছে – (a) কোষের সব অবস্থায় উপস্থিত থাকা প্রয়োজন, (b) স্ব-বিগৃহণতায় (*self duplication*) সক্ষম হওয়া দরকার, (c) রাসায়নিক বিভিন্নতা (*chemical variability*) থাকা দরকার, (d) জেনেটিক তথ্যের বাহক হওয়া প্রয়োজন।

আধুনিক কালের বিভিন্ন গবেষণা থেকে প্রাপ্ত তথ্যের ভিত্তিতে বলা যায় যে এইসব ধর্মই DNA-র আছে। Mazia, Mirsky ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা মান করেন যে DNA-ই হচ্ছে জেনেটিক বস্তু। এই বস্তুই বিভিন্ন জীনের স্বাতন্ত্র্য বজায় রাখে। মস' কোডের (*Morse code*) বিভিন্ন বাতা যেমন কেবল 'ডট' (*dot*) ও 'ড্যাসের' (*dash*) উপর ভিত্তি করেই রাঁচিত হয় ঠিক তেমনিভাবে DNA-র বাতা চাবটা প্রধান বেস জোড়ার (A-I, C-C, T-A, G-G) উপর নির্ভরশীল।

যেসব বিভিন্ন প্রয়োগ থেকে বোঝা যায় যে DNA-ই জেনেটিক বস্তু তার কতকগুলির বিবরণ দেওয়া হল।

1 (a) নিউমোক্রাসের রূপান্তর (*Pneumococcal transformation*)

নিউমোনিয়া স্ট্রিক্টকারী ব্যাকটেরিয়া *Diplococcus pneumoniae*-র [সাধারণত: নিউমোক্রাস (*pneumococcus*) বলা হয়ে থাকে] বিভিন্ন রকমের স্ট্রেইন (*strain*) হয়। Griffith 1928 খ্রিস্টাব্দে দেখেন যে রোগ স্ট্রিক্টকারী নিউমোক্রাসের কোষের চারিদিকে একটা আবরণ বা ক্যাপসিউল (*capsule*) থাকে। কোন কোন বিশেষ ধরনের *D. pneumoniae*-তে কোন আবরণ বা ক্যাপসিউল থাকে না কারণ এরা

টিচারয়ার কোষটাকে ধূঃস ক'রে দেয়। যেসব ব্যাকটিরিয়ায় এইরকমের প্রোফাজ থাকে তাদের লাইসোজেনিক (*lysogenic*) ব্যাকটিরিয়া এবং এ প্রোফাজকে টেম্পারেট (*temperate*) ফাজ বলে। এই টেম্পারেট ফাজ প্রথম ব্যাকটিরিয়ার ক্লোমোসোমের DNA-র একটা অংশ আক্রমণের দ্বারা দ্বিতীয় ব্যাকটিরিয়ার সংশ্রান্ত করতে পারে। এইভাবে দ্বিতীয় ব্যাকটিরিয়ার ক্লোমোসোমের মধ্যে রিকোন্বিনেশন (*recombination*) হতে পারে। প্রোফাজের DNA-র আচরণ এবং ব্যাকটিরিয়ার ক্লোমোসোমের সাথে অবস্থান এর (প্রোফাজের DNA) জীন প্রকৃতি নির্দেশ করে।

(4) DNA ও ক্লোমোসোমের অখণ্ডতা

ল্যাম্পোরাস ক্লোমোসোমে বিভিন্ন রাইবোনিউক্লীয়েজ দিলে ঐ ক্লোমোসোমটা ভেঙে যায়। কিন্তু প্রোটোরেজ বা রাইবোনিউক্লীয়েজ প্রয়োগ করলে ঐ স্ট্রাটা ভেঙে যায় না। এর থেকে বোধা যায় ল্যাম্পোরাস ক্লোমোসোমের সংগৃহীত DNA দিয়েই তৈরী। এই ক্লোমোসোমের দৌর্ঘ লুপ (*loop*) বা ফাঁসগুলির কাছে RNA তৈরী হতে দেখা গিয়েছে এবং এই RNA সাইটোপ্লাজমে যায়। এর থেকে প্রমাণিত হয় যে DNA থেকেই RNA তৈরী হয়।

(5) DNA-র পরিমাণ

Miskey ও Allfrey দেখেন যে বোন একটা প্রজাতির প্রত্যেক ডিপ্লয়েড কোষে একই পরিমাণ DNA থাকে। ঐ উন্নিদের হ্যাপ্লয়েড নিউক্লীয়াসে এর অধে ক পরিমাণ এবং টেক্ট্রোপ্লয়েড নিউক্লীয়াসে ডিপ্লয়েড নিউক্লীয়াসের দ্বিগৃহ পরিমাণ DNA পাওয়া যায়। সূতরাং প্রত্যেক ক্লোমোসোম সেটের (set) জন্য নির্দিষ্ট পরিমাণ DNA থাকে। হ্যাপ্লয়েড নিউক্লীয়াসের মোট জীন সংখ্যা ডিপ্লয়েড নিউক্লীয়াসের জীন সংখ্যার অর্ধেক। সূতরাং DNA ও জীনের মধ্যে একটা নিকট সম্বন্ধ আছে। প্রত্যেক নিউক্লীয়াসে DNA-র নির্দিষ্ট পরিমাণ থেকে বোধা যায় যে এই অগুগুলি রাসায়নিকভাবে অত্যন্ত স্থায়ী।

(6) 1953 খ্রিটাক্ষে Watson, Crick ও Wilkin-এর বাণিজ্য প্রযুক্তির প্রয়োগে কোন ভাবে থাকতে পারে। যেমন থাইমিনের পর অ্যার্ডিনিন কিম্বা গুড়ানিন অথবা সাইটোসিন কিম্বা থাইমিন থাকতে পারে। একটা পরিনিউক্লীওটাইড সংগ্রে অসংখ্য নিউক্লীওটাইড থাকে বলে

বেসের বিভিন্ন রকমের বিন্যাস সত্ত্ব। বেসের এই অসংখ্য রকমের বিন্যাসের জন্য DNA-এ অণুতে বিভিন্নতা (*variation*) দেখা যায়।

DNA স্ব-জনন করতে পারে অর্ধাং একটা DNA থেকে একই গঠনের DNA তৈরী হয়ে থাকে।

কখনও কখনও DNA-র ছাঁচ থেকে পরিপূরক নিউক্লীওটাইড পঠনের সময় প্রাণ্ত প্রতিলিপ (mism-copy) হয়। যেমন অ্যার্ডিনন থাইমনের সাথে ঘূর্ণ না হয়ে অন্য পরিমিতিন বেস সাইটোসিন সাথে ঘূর্ণ হতে পারে। বেসের এই পরিবর্তনের ফলে মিউটেশন হয়। কোন বেস জোড়া দ্বিগুণ হলে বা বাতিল হয়ে গেলেও মিউটেশন দেখা দেয়।

Crick-এর মতে বেসের সঠিক বিন্যাস একটা জৈনীয় সঙ্কেত বা জেনেটিক কোড (*genetic code*) গঠন করে। এই সঙ্কেতের মাধ্যমে জৈনীয় বার্তা সাইটোপ্লাজমে আসে ও কোষস্থ বিভিন্ন প্রক্রিয়াকে নিয়ন্ত্রণ করে।

প্রোটীন উৎপাদন একটা জীন নিয়ন্ত্রিত প্রক্রিয়া। বিভিন্ন পরীক্ষা থেকে জানা গিয়েছে যে DNA প্রোটীনের বিভিন্ন অ্যামিনো অ্যাসিডের সম নিয়ন্ত্রণ করে। RNA DNA-ব থেকে তৈরী হয়। DNA-র প্রোটীন উৎপাদনের সঙ্কেত m-RNA সাইটোপ্লাজমে নিয়ে আসে ও প্রোটীন উৎপাদনে উল্লেখযোগ্য ভূমিকা নেয়।

এইসব বিভিন্ন তথ্য থেকে বোঝা যায় যে DNA-ই হ'ল জেনেটিক পদার্থ এবং এটাই কোষের সব কাজ নিয়ন্ত্রণ করে।

দশম অধ্যায়

ক্রোমোসোমের পরিবর্তন (মিউটেশন)

আকস্মিক বংশগত পরিবর্তনকে মিউটেশন (mutation) বলা হয়। এইরকম পরিবর্তনের ফলে কোন জীবে নতুন চরিত্র দেখা দিতে পারে। জীবের বৃক্ষির সময় প্রত্যেক জীন অসংখ্যবার বিভক্ত হয়। সাধারণতঃ এইসব বিভাগ যথাযথভাবে হওয়ার ফলে অপ্ত জীন মাতৃজীনের অন্তর্মুখ হয়। কিন্তু আকস্মিকভাবে কোন বিভাগের সময় গোলযোগ দেখা দিলে পরিবর্তিত জীনের সংষ্টি হয় অর্থাৎ মিউটেশন হয়।

1901 খ্রিস্টাব্দে de Vries *Oenothera lamarckiana*-এ মিউটেশন আবিষ্কার করেন। তিনি *O. lamarckiana*-এ বিভিন্ন রকমের মিউটেশন পেয়েছিলেন। একটা মিউটেশনের ফলে গাছটা খুব বড় হয়েছিল। তিনি এই গাছটাকে ‘*gigas*’ নাম দিয়েছিলেন। আরেকটা মিউটেশনের জন্য খর্বাকৃতির বা ‘*nanella*’ ধরনের *O. lamarckiana*-র সংষ্টি হয়। তাছাড়া অন্যান্য ধরনের মিউটেশনের জন্য *O. lamarckiana*-র বিভিন্ন অঙ্গের আকার, আয়তন কিম্বা বর্ণের তারতম্য হয়। পরে জানা গিয়েছে যে de Vries-এর বর্ণিত *Oenothera*-র মিউটেশনগুলি বিভিন্ন ধরনের পরিবর্তনের জন্য হয়েছিল।

মিউটেশন ছোট বা বড় সব রকমেই হয়। কখনও কখনও বড় মিউটেশনের জন্য ঘৰ্তাপতার থেকে অপ্ত উস্তুদের চারিত্রে অনেক তফাও দেখা যায় আবার কখনও বা মিউটেশনটা এত ছোট হয় যে তা সহজে চোখেই পড়ে না। মিউটেশনের ফলে যে কোন চারিত্রের পরিবর্তন হতে পারে। বেশীরভাগ মিউটেশনই ক্ষতিকর। তবে কখনও কখনও মিউটেশনের ফলে অন্তর্কূল চারিত্রেও সংষ্টি হয়। ক্ষতিকর মিউটেশনযুক্ত জীব স্বাভাবিক জীবের সাথে প্রতিযোগিতায় অক্তকার্য হয়ে বাতিল হয়ে থায়। সাধারণতঃ মিউটেশনের ফলে কোন জীবের প্রাণশক্তি কমে থায়।

মিউটেশনকে দুইটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়।

(1) জীন মিউটেশন—

জীনের প্রকৃতির পরিবর্তন হলৈ তাকে জীন মিউটেশন (*gene mutation*) বলে। জীন মিউটেশনের ফলে ক্রোমোসোমের কেবল একটা

নির্দিষ্ট স্থানে পরিবর্তন হয় বলে এইরকম মিউটেশনকে পয়েন্ট (point) মিউটেশনও বলা হয়।

(2) ক্রোমোসোমীয় মিউটেশন দ্বাই রকমের হয়, যেমন—

(a) ক্রোমোসোমের সংখ্যার পরিবর্তন।

(b) ক্রোমোসোমের বিভিন্ন অংশের বিন্যাসের পরিবর্তন।

ক্রোমোসোমীয় মিউটেশন সম্বন্ধে পরের অধ্যায়ে বিস্তারিত আলাচনা করা হয়েছে।

ক্রোমোসোমীয় মিউটেশনের ফলে জীনের সংখ্যার কিম্বা অবস্থানের পরিবর্তন হয় কিন্তু জীনের প্রকৃতির কোন পরিবর্তন হয় না। স্বতরাং ন্যূন ধরনের জীন কেবল জীন মিউটেশনের মাধ্যমেই গঠিত হয় এবং ক্রমবিকাশে এই মিউটেশনের গুরুত্ব অপরিসীম।

মিউটেশনের হার নির্ণয় করা কষটসাধ্য। কোন কোন মিউটেশনের ফলে এত কম পরিবর্তন হয় যে তা সহজে চোখে পড়ে না। সম্ভবতঃ এইরকম ছোট মিউটেশন সবচেয়ে বেশী হারে হয়। বিভিন্ন জাবে এবং একই জীবের ভিন্ন ভিন্ন ক্রোমোসোমে মিউটেশনের হারের তারতম্য হয়। মিউটেশনের হার নির্দিষ্ট প্রজাতি, জেনেটিক গঠন, জীনের প্রকৃতি ও পরিবেশের উপর নির্ভরশীল। কোন কোন জীনে অন্য জীনের তুলনায় বেশী হারে মিউটেশন হয়। যেসব জীনে খুব সহজেই মিউটেশন হয় তাদের মিউটেশনপ্রবণ (mutable) জীন বলে। Emerson (1914) দেখেন যে ভূট্টায় সাদা বৌজুকের নিয়ন্ত্রণকারী রিসেসিভ (প্রচল্ল) জীনটায় সহজেই মিউটেশন হওয়ায় ঐ জীনটা ডার্মিন্যাল্ট (প্রবল) জীন লালে পরিবর্তিত হয়। এইরকম মিউটেশনের জন্য সাদা বৌজুকের মধ্যে লাল দাগের সংক্ষিপ্ত হয়।

Delphinium-এ এরকম মিউটেশনপ্রবণ জীনের প্রভাবে গোলাপী ফুলের মধ্যে *purple* (লালচে বেগুনী) ছিট দেখা দেয়। রিসেসিভ জীন গোলাপী-'*a*' হোমোজাইগাস অবস্থায় থাকার জন্য গোলাপী রঙের ফুলের সংক্ষিপ্ত হয়। মিউটেশনের ফলে এটা ডার্মিন্যাল্ট জীনে পরিবর্তিত হলে “পারপেল” রঙের সংক্ষিপ্ত হয়। ফুলের পরিণতির সময় ঘূত আগে এই মিউটেশন হয় ততই “পারপেল” (*purple*) দাগগুলি বড় দেখায়। জনন কোষেও এই গোলাপী-'*a*' জীনের মিউটেশন দেখা গিয়েছে। *Mimulus*-এও এই ধরনের মিউটেশনপ্রবণ জীনের উপর্যুক্ত লক্ষ্য করা হয়েছে। *Mirabilis*-এ মিউটেশনপ্রবণ জীনের প্রভাবে সাদা ফুলে লাল দাগ দেখা যায়।

মিউটেশনপ্রবণ জীন কখনও কখনও বিতীয় মিউটেশনের ফলে স্বাভাবিক

অবস্থায় ফিরে আসে। এইরকমের মিউটেশনকে প্রৰ্বান্বস্তুসম্পন্ন (*reverse*) মিউটেশন কিম্বা ফিরতি (*back*) মিউটেশন বলা হয়। *Drosophila*, ব্যাক্টিরিয়া ইত্যাদিতে রিভার্স মিউটেশন দেখা গিয়েছে। স্বাভাবিক ব্যাকটিরিয়া স্ট্রিপটোমাইসিনের সরবরাহ ছাড়াই বাঢ়তে পারে। একটা মিউটেশনের ফলে কোন ব্যাকটিরিয়াটা স্ট্রিপটোমাইসিনবিহীন মাধ্যমে বাঢ়তে পারে না। কখনও কখনও ফিরতি মিউটেশনের ফলে স্ট্রিপটোমাইসিন নির্ভরশীল ব্যাকটিরিয়াটা স্ট্রিপটোমাইসিনবিহীন মাধ্যমে বাঢ়তে পারে অথবা তারা স্বাভাবিক ব্যাকটিরিয়ায় পরিবর্তিত হয়।

বিভিন্ন জীবে মিউটেশনের হারের ঘণ্টেট তারতম্য হয়। Dobzhansky-র মতে *Drosophila*-এ প্রতি বৎশে জীন মিউটেশনের হার হল 10^{-7} । ছত্রাক *Neurospora*-এ মিউটেশনের হার হল 3×10^{-8} থেকে 8×10^{-6} । মানুষে হোমোফিলিয়ার জন্য দায়ী মিউটেশনযন্ত্রক জীন প্রতি বৎশে 10^{-5} থেকে 5×10^{-6} হারে দেখা দেয়। বিভিন্ন জীনের মিউটেশনের হার পরিবেশ দিয়ে প্রভাবিত হয়। বেশী তাপমাত্রায় ক্ষতিকর মিউটেশনের সংখ্যা বাঢ়ে। রঞ্জনরশ্মি (*x-ray*), অতি বেগুনী রশ্মি (*ultra-violet ray*), কিম্বা রেডিয়াম ইত্যাদি বিকিরণের প্রভাবে মিউটেশনের হার ঘণ্টেট বৃদ্ধি পায়। অনেক সময় একটা জীনের মিউটেশন প্রবণতা অন্য জীন দিয়ে প্রভাবিত হয়। ভূট্টায় জীন *Dt*-র (*dotted*) প্রভাবে জীন *a*, (সবৰ্জ উন্নিদ) সহজেই জীন *A*-এ (পারপেল উন্নিদ) পরিবর্তিত হয়। অন্যান্য উন্নিদে এবং *Drosophila melanogaster*-এও একটা জীন অন্য জীনের মিউটেশন প্রবণতাকে প্রভাবিত করে। বেশীর ভাগ জীন মিউটেশনই রিসেসিভ বা প্রচল্ল হয়। এজন্য হোমোজাইগাস অবস্থায় না থাকলে এইরকম মিউটেশন অপ্রকাশিতই থেকে যায়। তবে সেক্স ক্রোমো-সোমে রিসেসিভ মিউটেশন হলে তা অসম্ভ্যমীয় অর্থাৎ *heterogametic* (যেমন XY বা ZW) সদস্যে প্রকাশ পায়। অটোসোমে রিসেসিভ মিউটেশন হলে তা দ্বিতীয় বা তৃতীয় বৎশের আগে প্রকাশিত হয় না।

উন্নিদ বা প্রাণীর জীবন চক্রের যে কোন অবস্থায় মিউটেশন হতে পারে। রেণ্ডার উন্নিদ (*sporophyte*) বা লিঙ্ঘার উন্নিদ (*gametophyte*), দেহ কোষে কিম্বা জনন কোষে মিউটেশন হয়ে থাকে। মিউটেশনযন্ত্রক কোষ থেকে সংস্কৃত সব কোষেই মিউটেশন দেখা যায়। দেহ কোষে মিউটেশন হলে তাকে সোমাটিক মিউটেশন (*somatic mutation*) বলে। সোমাটিক মিউটেশন সাধারণতঃ ঐ জীবের মৃত্যুর সাথে সাথেই শেষ হয়ে যায়। তবে কিছু উন্নিদে এইরকম মিউটেশন অঙ্গজ জননের মাধ্যমে স্থায়ী

করা সম্ভব হয়েছে। কমলা লেব, পীচ ইত্যাদিতে এইভাবে সোমাটিক মিউটেশন রক্ষা করা হয়েছে। ঘূর্ণুলের ড.জক কলায় (*meristemetic lissus*) মিউটেশন হলে ঐ মিউটেশনকে ঘূর্ণুল মিউটেশন (*bud mutation*) বলে। মিউটেশন স্বাভাবিক কিম্বা কৃতিম উপায়ে সংস্থ হতে পারে। কৃতিম বা স্বাভাবিকভাবে ক্ষতিকর কিম্বা অন্দুরুল দুই রকমের মিউটেশনই তৈরী হয়। তবে কৃতিম উপায়ে অনেক বেশী সংখ্যায় মিউটেশন দেখা দেয়।

প্রাকৃতিক গামা (γ) ও কসমিক রশ্মির প্রভাবে কেবল অল্প পরিমাণ (0.1 শতাংশ) মিউটেশন হয়। কৃতিম উপায়ে রঞ্জনরশ্মি, অতি বেগুনী রশ্মি প্রয়োগ করে, তাপমাত্রার পরিবর্তন করে, বিভিন্ন রকমের রাসায়নিক বস্তু ধৈর্য মাস্টারড, গ্যাস, প্যারায়ানাইড ইত্যাদি প্রয়োগ করে মিউটেশনের সংস্থ করা হয়।

Muller 1927 খ্রিস্টাব্দে *Drosophila*-এ রঞ্জনরশ্মির প্রয়োগ করে প্রথম কৃতিম মিউটেশনের সংস্থ করেছিলেন। Stadler (1928) ঘৰে (*Avena*) রঞ্জনরশ্মির প্রয়োগ করে মিউটেশন পেয়েছিলেন। এর পৰ বহু উৎসিদ ও প্রাণীতে রঞ্জনরশ্মির সাহায্যে কৃতিম মিউটেশনের সংস্থ করা হয়েছে। বিভিন্নভাবে রঞ্জনরশ্মির প্রয়োগ করা হয়। উৎসিদে বীজে, অঙ্কুরিত বীজে, ঘূর্ণুলে, পরাগরেণ্যতে বিকিৰণ দেওয়া হয়। প্রাণীতে শুক্রাণু, ডিম্বাণুতে এবং কখনও কখনও দেহ কোষেও বিকিৰণ দেওয়া হয়ে থাকে। রঞ্জনরশ্মির মাত্রার উপর মিউটেশনের হার নির্ভর করে। রঞ্জন এককের (বা r -একক) মাধ্যমে রঞ্জনরশ্মির পরিমাপ করা হয়। বিকিৰণের শক্তি কম বেশী করে বা প্রয়োগের সময়ের তারতম্য ঘটিয়ে r -এককের পরিবর্তন করা যায়। Muller দেখেন যে রঞ্জনরশ্মির মাত্রা অতি বাড়ান যায় ততই মিউটেশনের হার বাঢ়ে। বিকিৰণের ফলে বিভিন্ন বক্ষের মিউটেশনের সংস্থ হয়। কিছু মিউটেশন প্রাণনাশক (*lethal*) হয় অর্থাৎ এর প্রভাবে ঐ জীবটা বেঁচে থাকতে পারে না। অন্যান্য মিউটেশনের ফলে কোন চারিত্বের পরিবর্তন দেখা যায়। প্রাণনাশক মিউটেশনের সাহায্যে মিউটেশনের হার সঠিকভাবে নির্ণয় করা যায়। প্রাণনাশক মিউটেশনের হারের উপর রঞ্জনরশ্মির মাত্রার প্রভাব সরাসরিভাবে আনন্দ-পাতিক। রঞ্জনরশ্মির প্রভাবে বেশ কিছু জ্ঞানোসোমীয় মিউটেশনের (ভিক্সিসেলিস, ডুপ্লিকেশন, প্লাস্মোকেশন ও ইনভারশন) সংস্থ হয়। এইরকমের জ্ঞানোসোমীয় অস্বাভাবিকতায় সাধারণতঃ জ্ঞানোসোমের দৃঃইটা স্থানে ডেঙ্গে থাকে। এজনা জ্ঞানোসোমীয় মিউটেশনের শক্তকরা হার রঞ্জন-রশ্মির মাত্রার বর্গের (*square*) সাথে আনন্দ-পাতিক। জীন মিউটেশনের

ফলে কেবল একটা জ্বালে পরিবর্তন হয় বলে এরকম মিউটেশনের হার বৃঞ্জনরাশির মাত্রার সাথে সরাসরি আন্তর্পাতিক হয়।

বৃঞ্জনরাশি ছাড়া অন্যান্য ধরনের বিকিরণ প্রয়োগ করেও মিউটেশনের স্তুপ করা সম্ভব হয়েছে। রেডিওআর থেকে আলফা (α), বিটা (β) ও গামা রশ্মি (γ) বিকীর্ণ হয়। আলফা ও বিটা রশ্মিকে রূপার চাদর সম্পূর্ণভাবে বাঁধা দেয় সেজন্য রেডিওআর কোন রোপ্যপাত্রে রাখলে কেবল গামা রশ্মি ঐ পাত্রের বাইরে আসতে পারে। গামা রশ্মির তরঙ্গ দৈর্ঘ্য বৃঞ্জনরাশির চেয়ে কিছু কম। Blakeslee ও Gager গামা রশ্মি প্রয়োগ করে জীন মিউটেশন ও ক্লোমোসোমীয় মিউটেশন পেয়েছিলেন।

আলফা রশ্মি ও নিউটনের বিকিরণের প্রভাবেও মিউটেশনের স্তুপ হয়। নিউটনের প্রভাবে প্রদৰ্শ *Habrobracon*-এ ডার্মন্যাল প্রাণনাশক (*lethal*) মিউটেশন পাওয়া গিয়েছে।

এছাড়া অতি বেগন্নী রশ্মির প্রভাবেও মিউটেশনের স্তুপ হয়। অতি বেগন্নী রশ্মির ভেদ্যতা খুব কম হওয়ায় এরা বেশীরভাগ জীব দেহের অভ্যন্তরে প্রবেশ করতে পারে না। কিন্তু ব্যাকটেরিয়া ও অন্যান্য খুব ছোট জীবাণুতে এই রশ্মি সহজেই প্রবেশ করে ও এর প্রভাবে হথেট সংখ্যক মিউটেশনের স্তুপ হয়। অতি বেগন্নী রশ্মির প্রভাবে সাধারণতঃ জীন মিউটেশনের স্তুপ হয়। Stadler দেখেন যে ভূট্টার পরাগরেণ্ডে 1800 থেকে 3100 \AA তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের অতি বেগন্নী রশ্মির প্রভাবে মিউটেশনের স্তুপ হয় তবে 2600 \AA তরঙ্গ দৈর্ঘ্যের রশ্মি সবচেয়ে বেশী কার্যকরী।

ব্যাকটেরিয়ায় পরাইক্ষা করে দেখা গিয়েছে যে অনেক সময় অতি বেগন্নী রশ্মির ক্ষতিকর প্রভাব আলো রোধ করতে পারে এবং এই প্রক্রিয়াকে আলোক প্রতিক্রিয়া (*photoreactivation*) বলে। কম মাত্রার অতি বেগন্নী রশ্মির প্রভাবে মিউটেশনের হার বিকিরণের পরিমাণের আন্তর্পাতিক হারে বাড়ে। অতি বেগন্নী রশ্মির পরিমাণ আরো বাড়লে মিউটেশনের হার ধীরে ধীরে বাড়ে এবং বেশী মাত্রার অতি বেগন্নী রশ্মির প্রভাবে মিউটেশনের হার কমে যেতে পারে।

বিভিন্ন রকমের রাসায়নিক বস্তুর প্রভাবেও মিউটেশনের স্তুপ হয়। Auerbach ও Robson মাস্টারড গ্যাসের [$(\text{ClCH}_2\text{CH}_2)_2\text{S}$] ব্যবহার করে মিউটেশন পেয়েছিলেন। মাস্টারড গ্যাসের প্রভাবে সব রকমের মিউটেশনই হয় তবে ক্লোমোসোমের বড় অংশের রদবদল কম দেখা যায়। এই গ্যাসের প্রভাব অনেক সংয়োগে দেরীতে প্রকাশ পার।

অন্যান্য রাসায়নিক পদার্থ, মেঘন— প্যারায়াইড, ফরমালিডহাইড, পারমাঙ্গানেট, ক্যাফিন, ইউরেধেন ইত্যাদির প্রভাবেও মিউটেশন হয়। তবে

মাস্টাইলিঙ গ্যাস ও গ্যাসোজাইড হ'ল শক্তিশালী মিউটেশন সংক্ষিকারী পদার্থ। কোন কোন রাসায়নিক পদার্থ জীবের বৃক্ষির একটা বিশেষ পর্যায়ে কার্ব-করণী হয়। কতকগুলি পদার্থ আবার একটা জীবে মিউটেশন সংক্ষিত করে কিন্তু অন্য জীবে এদের কোন প্রভাব থাকে না। রাসায়নিক বস্তুর প্রভাবে বিভাজনশীল কোষে অবিভাজনশীল কোষের তুলনায় বেশী হারে মিউটেশন দেখা থায়।

তাপমাত্রার প্রভাবেও মিউটেশনের সংক্ষিত হয়। Muller দেখেন যে তাপমাত্রা বাড়ালে মিউটেশন হয়। Plough, Child, Ives তাপমাত্রার পরিবর্তন করে *Drosophila*-এ মিউটেশন পেরেছিলেন। তাঁরা দেখেন যে তাপমাত্রা বাড়ালে প্রাণনাশক (*lethal*) মিউটেশনের সংখ্যা বাড়ে। বিভিন্ন অঙ্গের ড্রসোফিলার উপর তাপমাত্রার প্রভাবের তারতম্য হয়। তাছাড়া বিভিন্ন জ্বোমোসেমে নির্দিষ্ট তাপমাত্রায় মিউটেশনের হারের পার্থক্য দেখা যায়। সাধারণতঃ তাপমাত্রা বাড়ালে মিউটেশনের হার বাড়ে কিন্তু এর ব্যতিক্রমও দেখা যায়। *Portulaca grandiflora*-এ তাপমাত্রা বাড়ালে কোন কোন জীনের মিউটেশনের হার কমে যায় (Labege, Beale)। ভূট্টায়ও কোন কোন জীনে তাপমাত্রা বাড়ার সাথে সাথে মিউটেশনের হার কমে যায়।

আগেই বলা হয়েছে যে বেশী উত্তাপ বা তাপমাত্রার দ্রুত পরিবর্তন হ'লে মিউটেশনের হার বাড়ে। সেজন্য শীত প্রধান দেশের চেয়ে গ্রীষ্ম প্রধান দেশে অনেক বেশী সংখ্যক প্রজাতির উৎস্তিদ ও প্রাণী পাওয়া যায়। প্রায় 80% সরীসূপের প্রজাতি ও 58% শুন্যপায়ী প্রাণীর প্রজাতি উক্ত অঙ্গে পাওয়া যায়।

বিভিন্ন উপরে মিউটেশনের উপর্যুক্তি নির্ণয় করা যায়। এখানে কতকগুলি প্রচলিত পদ্ধতির বর্ণনা দেওয়া হ'ল।

১ ঘৃত-X-পক্ষিত

Drosophila melanogaster-এর যেসব রিসেসিভ (প্রচন্ন) মিউটেশনের ফলে ফেনোটাইপ পরিবর্তিত হয় সেরকম মিউটেশনের উপর্যুক্তি ঘৃত-X পদ্ধতিতে বোঝা যায়। ড্রসোফিলার ঘৃত-X বংশে দুইটা X-জ্বোমোসেম পরস্পর ঘৃত অবস্থার থাকে ও মার্যাদাসমের সময় একই মেরুতে যায়। ঘৃত-X স্ত্রী পতঙ্গ XX Y ত্রোমাসোম থাকে। এইরকম স্ত্রী পতঙ্গের সাথে স্বাভাবিক প্রুৱ্ব পতঙ্গের (XY) মিলনের ফলে চার রকমের পতঙ্গের সংক্ষিত হয়। এই পতঙ্গগুলি হ'ল— ঘৃত-X-স্ত্রী (XX Y), স্বাভাবিক প্রুৱ্ব (XY), ট্রিপলো X স্ত্রী (XXX, super female) এবং

“বার” ও অ্যাপ্রিকট রঙের ঢোখ দেখা যায়। F_২-এর অর্ধেক স্টী ও প্রুরুষে “বার” ও অ্যাপ্রিকট ধরনের ঢোখ থাকে। বিকিরণের ফলে কোন প্রাণনাশক মিউটেশন না হলে F_২-এ স্টী ও প্রুরুষ ভুসোফিলার অনুপাত হবে 1:1। কিন্তু কোন প্রাণনাশক (*lethal*) মিউটেশনের উপস্থিতিতে স্টী ও প্রুরুষের অনুপাত ২:১ হয়, কারণ এইরকমের মিউটেশন হলৈ অর্ধেক প্রুরুষ প্রাণনাশক জীনের প্রভাবে বাঁচতে পারে না।

মিউটেশনের কারণ সম্বন্ধে বিভিন্ন মতবাদ আছে। প্রধান দুইটা মতবাদ হল—(১) প্রত্যক্ষ আঘাতের মতবাদ এবং (২) রাসায়নিক মতবাদ।

১. প্রত্যক্ষ আঘাতের মতবাদ (*Direct hit theory*) বা টারগেট থিওরী (*Target theory*)

রঞ্জন রাশ্মি বা অন্যান্য বিকিরণ প্রয়োগ করলে ঐ রাশ্মির ইলেক্ট্রনগুরু প্রত্যক্ষভাবে জীনকে আঘাত করে ও এর ফলে জীন মিউটেশন হয়। ইলেক্ট্রনের আঘাতের ফলে জীনে রাসায়নিক পরিবর্তন হয় এবং পরিশেষে কোন চারিত্বের পরিবর্তন হয়ে থাকে। Timofceff-Ressovsky, Zimmer, Delbrück (1935), Lea (1936), Catcheside (1948) প্রভৃতি বিজ্ঞানীগণ প্রত্যক্ষ আঘাতের মতবাদ সমর্থন করেন। এই মতবাদ সঠিক হলে ইলেক্ট্রনের সংখ্যা যত বাড়বে আঘাতের সংখ্যাও তত বেশী হবে এবং মিউটেশনের হারও বৃদ্ধি পাবে। ভুসোফিলার X-ক্ষেমোসোমে রঞ্জনরাশ্মির মাত্রা ও মিউটেশনের সংখ্যার মধ্যে এইরকম সম্পর্ক লক্ষ্য করা হয়েছে।

প্রত্যক্ষ আঘাতের ফলেই কেবল মিউটেশনের স্তুতি হ'লে সব ধরনের (*স্ট্রেইন*) *Drosophila melanogaster*-এ একই মাত্রার রঞ্জনরাশ্মি প্রয়োগ করলে সমসংখ্যক মিউটেশন দেখা দিত। কিন্তু বিভিন্ন অঞ্চলের *D. melanogaster*-এ একই মাত্রার বিকিরণ দিলে মিউটেশনের হারের পার্থক্য দেখা যায়। এছাড়া এই মতবাদ অনুসারে বিকিরণের সময়ের পরিবেশ বা ঐ জীবের দৈহিক অবস্থা মিউটেশনের হারকে প্রভাবিত করে না। কিন্তু Thoday, Giles, Riley এবং Becker দেখেন যে অঞ্জিজেন বা বাতাসের উপস্থিতিতে বিকিরণ দিলে বিশুদ্ধ নাইট্রোজেনযুক্ত পরিবেশে বিকিরণের চেয়ে অনেক বেশী সংখ্যায় মিউটেশন তৈরী হয়। সূতরাং প্রত্যক্ষ আঘাত ছাড়াও অন্য কোন প্রকৃত্যা মিউটেশন স্তুতিতে কার্যকরী ভূমিকা প্রয়োগ করে।

২. পরোক্ষ বা রাসায়নিক মতবাদ (*Indirect বা Chemical theory*)

এই মতবাদ অনুসারে বিকিরণের ফলে কোষে রাসায়নিক পরিবর্তন হওয়ায় মিউটেশনের স্তুতি হয় অর্থাৎ বিকিরণ পরোক্ষভাবে মিউটেশন

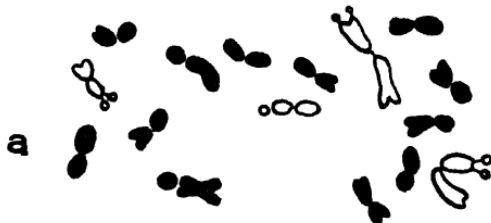
তৈরী করে। এই মতবাদের সাহায্যে ড্রুসোফিলার বিভিন্ন স্ট্রেইনে একই মাত্রার রঞ্জনরাশি প্রয়োগ করে থেকে মিউটেশনের হারের তাৱতম্য হয় তা ব্যাখ্যা কৰা যায়। একই প্ৰজাতিৰ বিভিন্ন স্ট্রেইন (*strain*) কোষেৰ অভ্যন্তৰীণ পৰিৱেশ আলাদা হতে পাৰে, ফলে রঞ্জনরাশিৰ প্ৰভাৱে ভিন্ন ভিন্ন রকমেৰ রাসায়নিক পৰিৱতন হওয়ায় মিউটেশনেৰ হাৰও এক হয় না। Rhoades ভূট্টাৰ উপৰ গবেষণা কৰে রাসায়নিক মতবাদকে সমৰ্থন কৰেছেন।

Giles, Koller প্ৰভৃতি বিজ্ঞানীদেৱ মতেও বিকিৰণেৰ প্ৰভাৱ পৱোক্ষ-ভাৱে হয়। মিউটেশনেৰ সংষ্টিকাৰী বিভিন্ন রাসায়নিক পদাৰ্থ সাইটো-প্লাজমকে পৰিৱৰ্ত্ত কৰে। এই পৰিৱৰ্ত্ত সাইটোপ্লাজমেৰ প্ৰভাৱে নিউক্লীয়াসে প্ৰতিক্ৰিয়া দেখা যায় ও ফলে ক্লোমোসোমে মিউটেশন হয়। রঞ্জনরাশি ও অন্যান্য ধৰনেৰ বিকিৰণেৰ প্ৰভাৱে তৈৱী মিউটেশন এবং রাসায়নিক বন্ধুৰ প্ৰভাৱে সংষ্ট মিউটেশনেৰ মধ্যে সামঞ্জস্য উভয় ক্ষেত্ৰেই একই পদ্ধতিৰ মাধ্যমে মিউটেশনেৰ সংষ্টিৰ ইঙ্গিত কৰে। Duryee-ৰ নিউক্লীয়াসেৰ স্থানান্তৰ কৰাৰ পৰীক্ষা রাসায়নিক মতবাদকেই সমৰ্থন কৰে। এই পৰীক্ষায় Duryee *Paramecium*-এৰ ডিম্বাণুৰ অৰ্বিকিৰণ-প্ৰাপ্ত নিউক্লীয়াসকে বিকিৰণপ্ৰাপ্ত সাইটোপ্লাজমে স্থানান্তৰ কৰে ক্লোমোসোমে পৰিৱৰ্তন হয় না। সূতৰাং সাইটোপ্লাজমই ক্লোমোসোমে পৰিৱৰ্তন আনে। তাছাড়া *Tradescantia* ও অন্যান্য অনেক উৎসুকি বিকিৰণেৰ মাত্রা ও মিউটেশনেৰ হাৰ সৱাসৱি অনুপাতিক হয় না। Giles-এৰ মতে বিকিৰণেৰ ফলে জলেৰ অণু বিভক্ত হয়ে H ও OH আয়নেৰ সংষ্ট হয়। অঞ্জিজেনেৰ সাথে বিক্ৰিয়াৰ ফলে এৱ থেকে হাইড্ৰোজেন প্যারায়াক্লাইড তৈৱী হয়। রঞ্জনরাশি প্রয়োগ কৰাৰ পৰ কোষ থেকে হাইড্ৰোজেন প্যারায়াক্লাইড পাওয়া গিয়েছে। এই হাইড্ৰোজেন প্যারায়াক্লাইড মিউটেশন সংষ্টি কৰতে পাৰে। এখন দেখা গিয়েছে H_2O ছাড়াও OH-এৰ প্ৰভাৱেও মিউটেশন তৈৱী হয়। এইসব বিভিন্ন তথ্য পৱোক্ষ বা রাসায়নিক মতবাদকেই সমৰ্থন কৰে।

একাদশ অধ্যায়

ক্রোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন (Structural Changes of Chromosomes)

সব উক্তি বা প্রাণীর প্রত্যেক দেহ কোষে নির্দিষ্ট আকৃতির নির্দিষ্ট সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে। নির্দিষ্ট ধরনের যেসব ক্রোমোসোম কোন একটা জীবের কোষে পাওয়া যায় তাকে ক্যারিওটাইপ (*karyotype*) বলে। ক্যারিওটাইপকে নজ্বাকারে (*diagrammatic*) উপস্থাপিত করাকে ইডিওগ্রাম (*idiogram*) বলা হয় (চিত্র 97)। এক কেবল থেকে অন্য কোষে কিম্বা এক বংশ থেকে পরের বংশে ক্যারিওটাইপের অপরিবর্তনীয়তা



10 μ



চিত্র 97

Punica granatum-এর দেহ কোষে $2n = 16$ টা ক্রোমোসোম (Guha);
a - ক্যারিওটাইপ, b - ইডিওগ্রাম

নির্ভর করে কোষ বিভাগের সময় ক্রোমোসোমের যথাযথ বিভাগের উপর। সাধারণতঃ কোষ বিভাগের ফলে স্তুত দ্বাইটা অপ্ত্য কোষেই মাত্রকোষের অন্তর্বৃত্ত ও সমসংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে। কিন্তু কখনও কখনও একটা কোষে ক্রোমোসোমের হাঠাঁ আকৃতির কিম্বা সংখ্যার পরিবর্তন দেখা যায়। এই কোষ থেকে স্তুত সব অপ্ত্য কোষেই ন্যূনতম ক্যারিওটাইপ দেখা যায়।

কারণ পরিবর্তিত ক্রোমোসোমগুলি যথাযথভাবে বিভক্ত হয়। এই পরিবর্তন জনন ক্ষেত্রে দেখা দিলে নতুন ভ্যারাইটীর (*variety*) উদ্ভিদের সৃষ্টি হতে পারে।

ক্যারিওটাইপের পরিবর্তনকে দ্রুইটা শ্রেণীতে বিভক্ত করা হয়—(A) আকৃতির পরিবর্তন; (B) সংখ্যার পরিবর্তন।

উভয় ধরনের পরিবর্তনই প্রকৃতিতে দেখা যায় তবে এদের সংখ্যা থ্ব কম। রঞ্জনরঞ্জন (*X-ray*) ও অন্যান্য ধরনের বিকিরণের (*radiation*) সাহায্যে এবং বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্যের প্রয়োগ করে কৃতিম উপায়ে ক্রোমোসোমের পরিবর্তন করা সম্ভব হয়েছে।

ক্রোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তনকে চারটা শ্রেণীতে (চিত্র ৭৪) ভাগ করা হয়। এই শ্রেণীগুলি হলঃ—

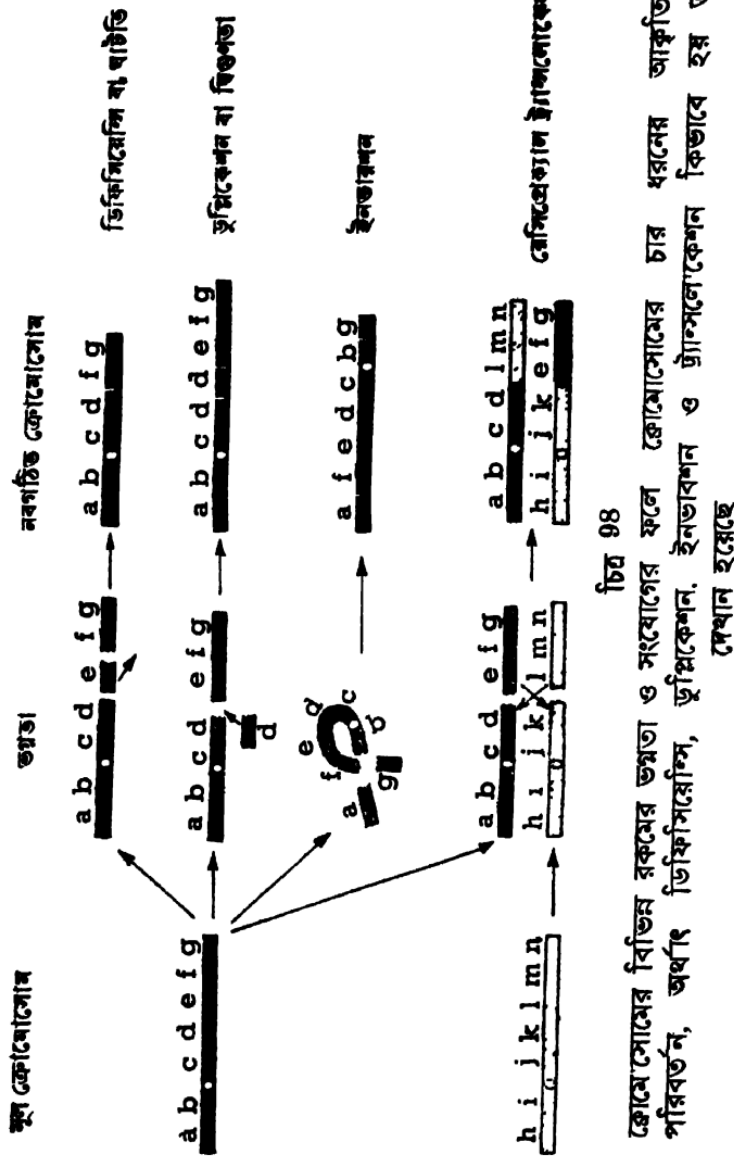
- (1) ঘাটতি (*deficiency*) ও ডীলীশন (*deletion*);
- (2) বিগুণতা বা দ্রুপ্রক্ষেপন (*Duplication*);
- (3) ইনভারশন (*Inversion*) অথাৎ উল্টান অবস্থা;
- (4) ট্রান্সলোকেশন (*translocation*) অর্থাৎ স্থান বদল।

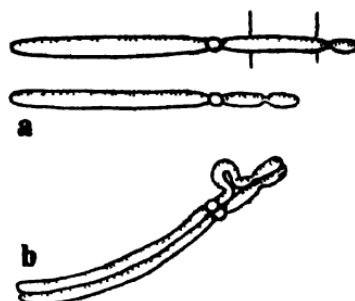
১. ঘাটতি (*deficiency*) ও ডীলীশন (*deletion*)

ক্রোমোসোমের কোন অংশ বাদ গেলে তাকে ডিফিসিয়েন্স বা ঘাটতি বলে। ক্রোমোসোমের কোন জায়গায় ভেঙ্গে গেলে সাধারণতঃ একটা সেন্ট্রোমিয়ার-থ্বক্ত অংশ ও একটা সেন্ট্রোমিয়ারবিহীন অংশের সৃষ্টি হয়। সেন্ট্রোমিয়ার-বিহীন বা অ্যাসিন্ট্রিক (*acentric*) অংশটা স্থায়ী হয় না কারণ অ্যানাফেজে এই ক্রোমোসোমটা স্বাভাবিকভাবে মেরুর দিকে যেতে পারে না। সেন্ট্রোমিয়ার-থ্বক্ত অংশটা স্থায়ী হয় ও এই ক্রোমোসোমকে ডিফিসিয়েন্ট (*deficient*) বা ঘাটতি ক্রোমোসোম বলে। তবে যদি অবলুপ্ত অংশটা বড় হয় ও ঐখানে অনেকগুলি জীন থাকে তবে সেন্ট্রোমিয়ারথ্বক্ত অংশটাও নষ্ট হয়ে যায়।

ডিফিসিয়েন্সকে (*deficiency*) দ্রুইটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়। (a) ক্রোমোসোমের প্রান্তের অংশটা বিচ্ছিন্ন হয়ে গেলে বা নষ্ট হয়ে গেলে তাকে টার্মিন্যাল ডিফিসিয়েন্স (*terminal deficiency*) বা প্রান্তীয় ঘাটতি বলা হয় (চিত্র ৭৯a, b)। কখনও কখনও SAT ক্রোমোসোমের প্রান্তের স্যাটেলাইটটা বাদ থায়। এই বকমের ঘাটতিকে অ্যাম্ফিপ্লাস্টি (*amphiplasty*) বলে।

(b) ক্রোমোসোমের মাঝের কোন অংশ বাদ গেলে তাকে ইন্টারক্যালারী ডিফিসিয়েন্স (*intercalary deficiency*) বা মধ্যবর্তী ঘাটতি বলে (চিত্র 100a, b)। কোন ক্রোমোসোমের দ্রুইটা স্থান ভেঙ্গে গিয়ে দ্রুই



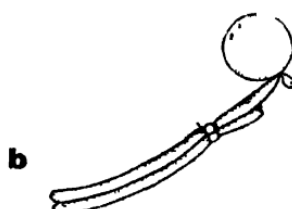
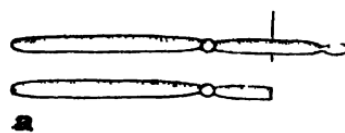


চিত্র ৯৯

মধ্যবর্তী ঘাট্টত,

a — উপরের ক্রোমোসোমের দৃষ্টি জায়গায় ভেঙ্গে গিয়ে মাঝের অংশ
বাদ যাওয়ার ফলে মধ্যবর্তী ঘাট্টতিক্রস্ক নীচের ক্রোমোসোমের সংক্ষিপ্ত
হয়েছে,

b — মাঝেসিসে স্বাভাবিক ও মধ্যবর্তী ঘাট্টতিক্রস্ক ক্রোমোসোমের
মধ্যে যুক্তি



চিত্র ১০০

প্রান্তীয় ঘাট্টত,

a — উপরের ক্রোমোসোমের প্রান্তের কিছু অংশ বাদ যাওয়ার ফলে
প্রান্তীয় ঘাট্টতিক্রস্ক নীচের ক্রোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়েছে,

b — হেটারোজাইগাস ঘাট্টতিক্রস্ক উৎসন্দে মাঝেসিসে স্বাভাবিক ও
ঘাট্টত ক্রোমোসোমের মধ্যে যুক্তি

পাশের অংশ দ্বৃষ্টার ভগ্ন প্রান্ত জোড়া লাগার ফলে মধ্যবর্তী ঘার্টার সংক্ষিপ্ত হয়। মধ্যবর্তী ঘার্টারকে ডোলীশন বলে।

প্রান্তীয় ঘার্টার মধ্যবর্তী ঘার্টার তুলনায় অনেক কম দেখা যায়। ড্রসোফিলায় প্রান্তীয় ঘার্টার বিবরণ। অনেকে মনে করেন এখানে সার্তাকারের প্রান্তীয় ঘার্টার হয় না। তবে ভূট্টায় বেশ কতকগুলি প্রান্তীয় ঘার্টার দেখা গিয়েছে। প্রান্তীয় ঘার্টার বা টার্মিন্যাল ডিফিসিসেন্সেস ক্লোমোসোমের টেলোমের (telomere) অংশটা বাদ যায়। সদ্য ভগ্ন প্রান্তটা সহজেই অন্য কোন ভগ্ন প্রান্তের সাথে জোড়া লাগে। কোন ক্লোমোসোমের ক্লোমার্টিড দ্বৃষ্টা একই স্থানে ভেঙ্গে গেলে অনেক সময় সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট ক্লোমার্টিডের অংশ দ্বৃষ্টা ঘন্ট হয়ে একটা ছি-সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট বা ডাইসেন্ট্রিক (dicentric) ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত করে। সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট অংশ দ্বৃষ্টা ঘন্ট হতে পারে ও পরে ঐ অংশটা নষ্ট হয়ে যায়। ডাইসেন্ট্রিক ক্লোমার্টিড পরের মাইটোসিস বিভাগের সময় একটা ছি-সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট সেতু বা ডাইসেন্ট্রিক ব্রীজের (dicentric bridge) সংক্ষিপ্ত করে। অ্যানাফেজে সেন্ট্রোমিয়ার দ্বৃষ্টা বিপরীত মেরুর দিকে যেতে চায় ফলে সেতুটা ভেঙ্গে যায়। সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট দ্বৃষ্টা ভগ্ন অংশ দ্বৃষ্টা অপত্য নিউক্লীয়াসে যায়। অপত্য ক্লোমোসোমের ভগ্নী ক্লোমার্টিডের (আগের অর্ধ-ক্লোমার্টিড) দ্বৃষ্টা ভগ্ন প্রান্ত জোড়া লাগে ও প্রস্তুত সেতু গঠিত হয়। এইভাবে বারবার ভগ্নতা-সংযোগ-সেতু (breakage-fusion-bridge) গঠিত হতে থাকে। কয়েক বৎশ পরে এই ক্লোমোসোমটা বা সম্পূর্ণ কোষটাই নষ্ট হয়ে যায়। এইজন্য এইরকমের ভগ্নতা সাইটেলজিয় পরিবর্তন আনতে পারে না। McClintock এর (1941) মতে উক্সিদে প্রান্তীয় ঘার্টার ফলে গঠিত

চতৃ 101

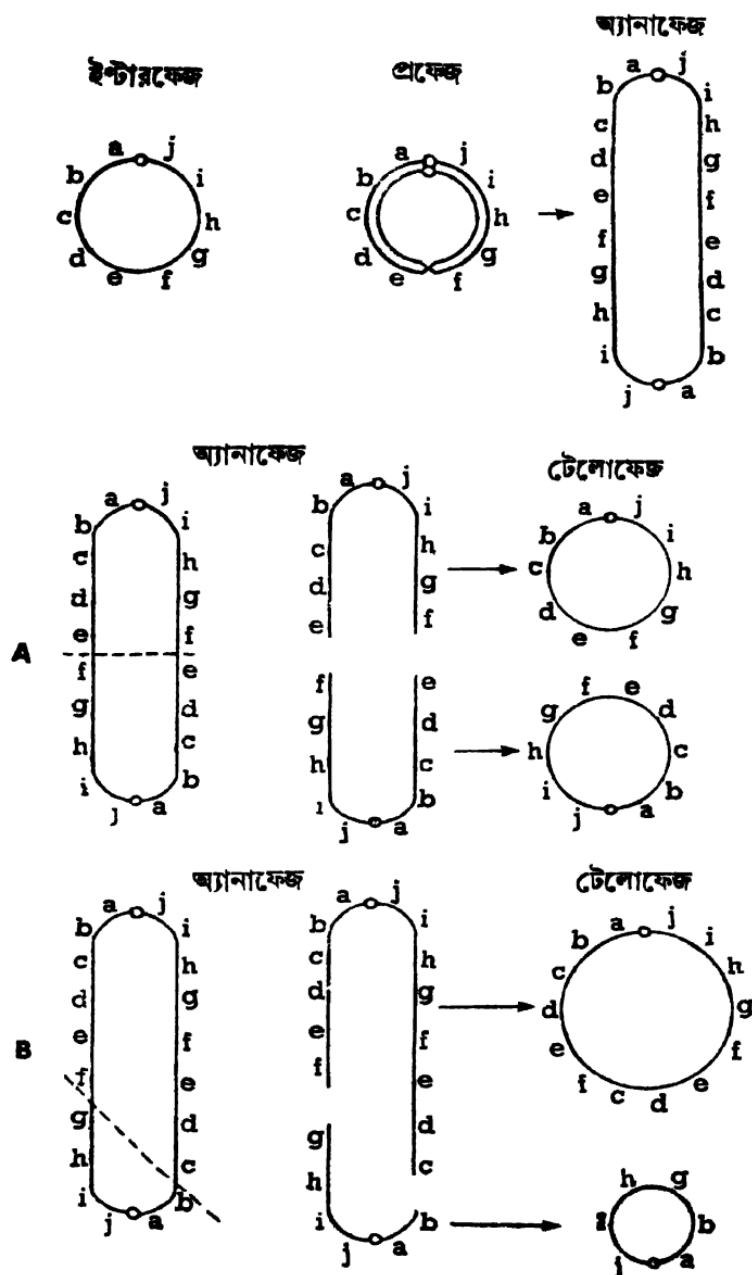
বলয়াকার বা রিঙ ক্লোমোসোম।

উপরে—বাদিকে ইল্টারফেজ অবস্থায় বলয়াকার ক্লোমোসোম, মাঝে বলয়াকার ক্লোমোসোমের দ্বৃষ্টা ভগ্নী ক্লোমার্টিডের মধ্যে ক্রসিং ওভাব হয়েছে, ডানাদিকে একটা ছিঁড়ণ দৈর্ঘ্যের ছি-সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট

বলয়াকার ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়েছে;

মাঝে—ছি-সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট ক্লোমোসোমটা যাবায়াবির অঞ্চলে ভেঙ্গে যাওয়ার ফলে টেলোফেজে দ্বৃষ্টা সম্মান আকৃতির বলয়াকার ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়েছে;

নৌচে—ছি-সেন্ট্রোমিয়ার ঘন্ট ক্লোমোসোমটা অসমান অংশে ভেঙ্গে যাওয়ার ফলে টেলোফেজে দ্বৃষ্টা অসমান আকৃতির বলয়াকার ক্লোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়েছে



ভগ্ন প্রাণ্ত আবার স্বাভাবিক হয়ে যায় ও ক্রোমোসোমটা ক্ষতি হয়। বিকরণ প্রয়োগ করে দেখা গেছে যে ক্রোমোসোমের ভগ্নতা কিরকম হবে তা নির্ভর করে কি অবস্থায় ক্রোমোসোমগুলিকে বিকরণ দেওয়া হচ্ছে তার উপর। (i) DNA ছিগুণ হবার আগে বিকরণ প্রয়োগ করলে ক্রোমোসোমীয় ভগ্নতা দেখা যায়। (ii) DNA ছিগুণ হবার পর বিকরণ পেলে সাধারণতঃ ক্রোমোসোমের দ্রুইটা ক্রোমোটিডই একই জায়গায় ভেঙ্গে যায় (Catcheside ও Lea)। তবে কখনও কখনও কেবল একটা ক্রোমোটিড ভেঙ্গে যায়।

অনেক সময় একটা ক্রোমোসোমের সেন্ট্রোমিয়ারের দ্রুই দিকে ভেঙ্গে যায়। সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন অংশ দ্রুইটা ঘৃত হতে পারে কিম্বা আলাদা থাকতে পারে। তবে সব ক্ষেত্রেই সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন অংশ পরে নষ্ট হয়ে যায়। সেন্ট্রোমিয়ারিঘৃত অংশের দ্রুইটা ভগ্ন প্রাণ্ত জোড়া লেগে বলয়কার বা রিঙ (ring) ক্রোমোসম (চিত্র 101) গঠিত হয়। ভুট্টায় এবং ড্রসোফিলায় বলয়কার ক্রোমোসম দেখা গিয়েছে। ড্রসোফিলায় রিঙ বা বলয়কার X-ক্রোমোসম পাওয়া যায় কিন্তু বলয়কার অটোসোম (autosome) সচরাচর দেখা যায় না। মাইটোসিস বিভাগের সময় কখনও কখনও বলয়কার ক্রোমোসোমের ভগ্নী ক্রোমোটিডের মধ্যে একটা ক্রসিং-ওভার (crossing-over) হয়। এর ফলে একটা ছিগুণ দৈর্ঘ্যের বি-সেন্ট্রোমিয়ারিঘৃত রিঙ বা বলয়কার ক্রোমাটিডের সংক্ষিপ্ত হয় (চিত্র 101)। অ্যানাফেজে দ্রুইটা সেন্ট্রোমিয়ার বিপরীত মেরুর দিকে যেতে চায় ফলে ঐ রিঙ বা বলয়কার ক্রোমোসোমটা ভেঙ্গে যায়। একটা অংশ এক-মেরুতে এবং অন্য অংশটা অন্য মেরুতে থায়। দ্রুইটা অপত্য নিউক্লীয়াসে সদ্য ভগ্ন ক্রোমোটিডের প্রাণ্ত দ্রুইটা জোড়া লেগে নতুন রিঙ বা বলয় কার ক্রোমোসোমের সংক্ষিপ্ত করে। এইজন্য করেক্টার কোষ বিভাগের ফলে বিভিন্ন ধরনের ও আরতনের বলয়কার ক্রোমোসোমের সংক্ষিপ্ত হয়। বারবার এইরকমের ভগ্নতা-সংযোগ হওয়ার ফলে পরে ঐ কোষগুলি নষ্ট হয়ে যায়। এইজন্য প্রকৃতিতে রিঙ বা বলয়কার ক্রোমোসম সচরাচর দেখতে পাওয়া যায় না।

হোমোজাইগাস (*homozygous*) ডিফিসিয়েন্সতে হোমোলোগাস ক্রোমোসম দ্রুইটার কোন বিশেষ অংশ নষ্ট হয়ে যায়। হোমোজাইগাস ডিফিসিয়েন্সবিঘৃত জীব সাধারণতঃ বেঁচে থাকতে পারে না। 1934 খ্রিষ্টাব্দে Creighton ভুট্টায় হোমোজাইগাস ডিফিসিয়েন্স দেখতে পোয়াছিলেন। McClintock-এর (1938, 1941, 1944) মতে ভুট্টায় খুব ছোট হোমোজাইগাস ডিফিসিয়েন্স হলে ঐ উক্সিদটা বেঁচে থাকতে পারে। *Drosophila*

phila-এ X -ক্লোমোসোমের প্রাণ্তে ছেট ডিফিসিয়েলিস হলে জ্বেলোফিলাটা বেঁচে থাকতে পারে।

হেটারোজাইগাস (*heterozygous*) ডিফিসিয়েলিসতে হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের ষে কোন একটা সদস্যে ডিফিসিয়েলিস দেখা যায় (চিত্র ১১, 100)। কোন কোন জীবে হেটারোজাইগাস অবস্থায়ও ডিফিসিয়েলিস খুব ছেট না হলে ঐ জীবের বেঁচে থাকার সম্ভাবনা কম। হোমোজাইগাস ডিফিসিয়েলিসের তুলনায় হেটারোজাইগাস ডিফিসিয়েলিস অনেক কম স্বীকৃত। ভূট্টা, ধূতরা এবং অন্যান্য কিছু উন্নিদে কোন ক্লোমোসোমের বেশীর ভাগ অংশ এমন কি একটা সম্পূর্ণ ক্লোমোস বাদ (য়—১) গেলেও উন্নিদেটা বেঁচে থাকতে পারে। গ্যামেটোফাইট বা লিঙ্গধর উন্নিদে ষে কোন ডিফিসিয়েলিসই মারাত্মক হয় কারণ লিঙ্গধর উন্নিদ হ্যাপ্লোড হওয়ায় ডিফিসিয়েলিস হলেই ঐ জীবে কোন না কোন জীন অনুপস্থিত থাকে। জ্বেলোফিলার ‘Y’-ক্লোমোসে ঘোর বেশ বড় অংশ বাদ গেলেও কোন স্বীকৃত হয় না কারণ ‘Y’-ক্লোমোসোমের বেশীর ভাগ অংশই জেনেটিকভাবে নিচ্ছন্ন।

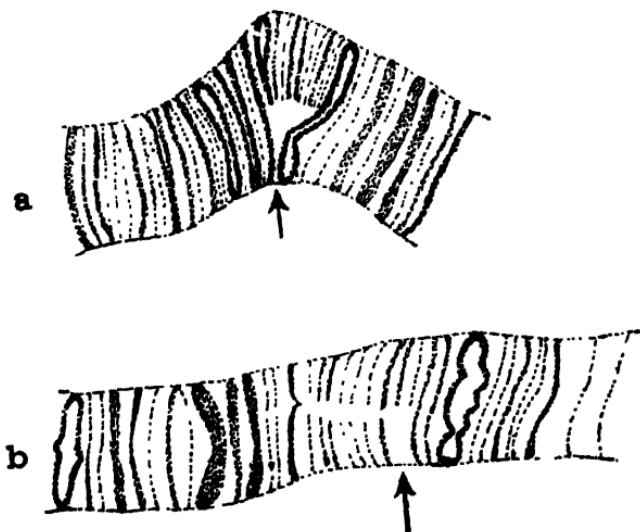
প্রাণীতে ঘার্টিং ক্লোমোসাম্যস্ক গ্যামেট ফার্টলাইজেশনে অংশ নিতে পারে। কিন্তু উন্নিদের ঘার্টিং (*deficient*) গ্যামেট সচরাচর ফার্টলাই-জেশনে অংশ নেয় না এবং পরে নষ্ট হয়ে যায়। তবে কিছু উন্নিদে ঘার্টিং স্বী গ্যামেট (*dimorphic*) নির্বিকৃত হতে পারে কিন্তু ঘার্টিং পং গ্যামেট স্বাভাৱিক গ্যামেটেৰ সাথে প্রতিযোগিতাৰ অকৃতকাৰ্য হয়। এইজন হোমোজাইগাস ডিফিসিয়েলিস কম দেখা যায়।

ঘার্টিং বা ডিফিসিয়েলিস স্বাভাৱিকভাবে বা কৃতিত্ব উপারে সৃষ্টি হয়। হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের বিসদৃশ্য অংশের মধ্যে ক্রসিং ওভারের ফলে কিম্বা দুইটা হোমোলোগাস নয় এমন ক্লোমোসোমের মধ্যে ক্রসিং ওভারের ফলে ডিফিসিয়েলিস দেখা যায়। Rick *Tradescantia*-এ রঞ্জনরশ্মিৰ প্ৰয়োগ কৱে ডিফিসিয়েলিস দেখতে পেয়েছিলেন। ভূট্টায় অতি বেগুনী রশ্মিৰ প্ৰয়োগ কৱে প্রান্তীয় ঘার্টিং ও রঞ্জনৱশ্মি প্ৰয়োগ কৱে মধ্যবৰ্তী ঘার্টিং দেখা যায় (Stadler 1941, Stadler ও Roman 1948)। রঞ্জনৱশ্মিৰ (*X-ray*) প্ৰয়োগ কৱে Stadler ও Roman (1948) ভূট্টার ‘A’ স্থান তিনটা হেটারোজাইগাস ডিফিসিয়েলিস পেয়েছিলেন। এইসব ডিফিসিয়েলিসৰ (ঘার্টিংৰ) জন্য উন্নিদে অ্যান্থোসায়ানিন (*anthocyanin*) ও ক্লোবোফিলেৰ পাৰিযাশ হুস পায় ও কোষেৰ জীৱনীগতি কমে যায়। রঞ্জনৱশ্মিৰ প্ৰয়োগ কৱে Stadler ভূট্টাৰ দশম ক্লোমোসোমেৰ প্রাপ্ত এক বৃত্তবাংশ ছাড়া একটা ঘার্টিং ক্লোমোস পেয়েছিলেন। এইৱেকমেৰ ক্লোমোসাম্যস্ক হেটারো-

জাইগাস ভূট্টার ঘার্টাত পরাগরেণ্ড (pollen) পরাগধানী (anther) থেকে
বের হওয়ার অন্প পরেই নষ্ট হয়ে যায়।

Burton (1954) অতি বেগুনী রশ্মি (ultra violet ray) প্রয়োগ
করে মধ্যবর্তী ঘার্টাত প্রেরণ করেছিলেন। বিভিন্ন ধরনের বিকিরণের প্রভাব
ভিন্ন ভিন্ন উৎসদে আলাদা হয়ে থাকে।

ড্রোফিলায় স্যালিভারী গ্যান্ডের স্বাভাবিক ও ঘার্টাত ক্রোমোসোমের
গঠন তুলনা করে সঠিকভাবে অবলুপ্ত অংশের অবস্থান নির্ণয় করা সম্ভব।
হেটারোজাইগাস ডিফিসিয়েলিস (চিত্র 102a, b, 103a, b, c) প্র্যাক্টিন

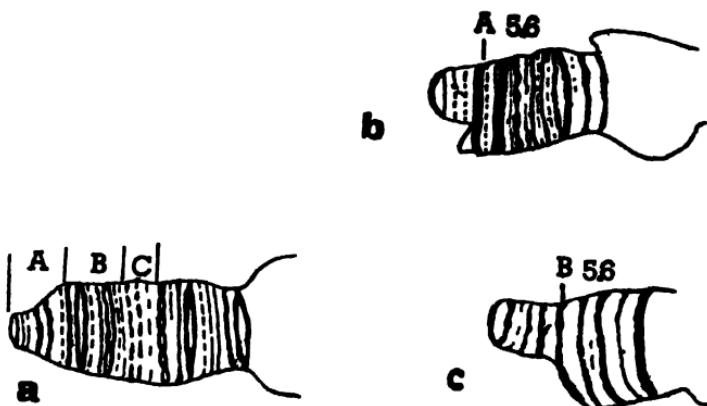


চিত্র 102

Drosophila melanogaster-এর স্যালিভারী গ্যান্ডের ক্রোমোসোমে
হেটারোজাইগাস মধ্যবর্তী ঘার্টাত।

- a — তীর চিহ্নিত স্থানে দশ এগারোটা ব্যান্ডের মধ্যবর্তী ঘার্টাত,
- b — তীর চিহ্নিত স্থানে দ্বাইটা ব্যান্ডের মধ্যবর্তী ঘার্টাত

অবস্থায় খুব সহজেই বোৱা যায় কারণ অবলুপ্ত অংশ ও হোমোলোগাস
ক্রোমোসোমের স্বাভাবিক অংশের মধ্যে বুঝতা হতে পারে না। কিন্তু
অন্যান্য প্রাণী ও উৎসদে বেখানে স্যালিভারী গ্যান্ড ক্রোমোসোমের মত
বড় ক্রোমোসোম দেখা যায় না সেখানে খুব ছোট ডিফিসিয়েলিস সাইটোলজিয়ে
পক্ষত ধরা আয় না। জেনেটিক উপায়ে কেবল এই সব ডিফিসিয়েলিসের
উপরিক্ষাত বোৱা যায়।



চিত্র 103

Drosophila melanogaster-এর X-জ্বোমোসোমের প্রান্তীয় ঘাট্টতি;
a — স্বাভাবিক X-জ্বোমোসোমের প্রান্তীয় ঘাট্টতি,
হেটোরোজাইগাস প্রান্তীয় ঘাট্টতি,
b — চারটা প্রান্তীয় ব্যাশের ঘাট্টতি,
c — দশ, এগারটা প্রান্তীয় ব্যাশের ঘাট্টতি

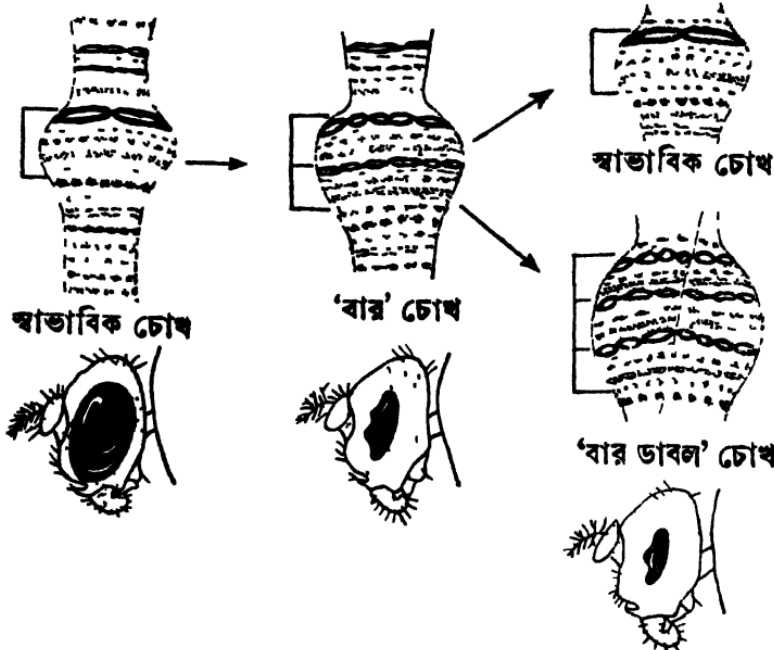
যেহেতু ডিফিসিয়েলিস বা ঘাট্টতির ফলে জীনীয় বস্তুর লোকসান হয় সে-
জন্য এর প্রভাব জীবের পক্ষে ক্ষতিকর। বিনষ্ট জীনীয় বস্তুর পরিমাণ
ও প্রকৃতির উপর এই ক্ষতির পরিমাণ নির্ভর করে।

ডুপ্লিকেশন (*duplication*) বা বিগৃহতা

1919 খ্রিস্টাব্দে Bridges দেখেন যে একটা হোমোজাইগাস রিসেসিভ (*recessive* বা প্রচলন) জীনবৃক্ষে *Drosophila melanogaster*-এ ঐ রিসেসিভ চরিত্ব প্রকাশিত না হয়ে ফেনোটাইপে ডামিন্যাল্ট (প্রবল) চরিত্ব প্রকাশিত হচ্ছে। তিনি এর কারণ অনুসন্ধান করতে গিয়ে দেখেন যে ঐ-
সব ডিসোফিলায় দ্রুইটা রিসেসিভ জীন ছাড়াও নির্দিষ্ট চরিত্বের একটা ডামিন্যাল্ট জীন রয়েছে। যখন জ্বোমোসোমের কোন অংশ নিয়মিত অংশের অতিরিক্ত থাকে তখন তাকে ডুপ্লিকেশন (*duplication*) বা বিগৃহতা বলে অর্থাৎ ডুপ্লিকেশনের ফলে একটা ডিপ্লয়েড উন্নিদ বা প্রাণীতে কোন জ্বোমোসোমের একটা অংশ দ্রুইবার থাকবার (দ্রুইটা হোমোলোগে) জায়গায়
তিনবার বা তার চেয়ে বেশীবার থাকে। এই অতিরিক্ত অংশ জ্বো-
মোসোমের সাথে ঘূর্ণ অবস্থার কিম্বা প্রথক (*fragment*) অবস্থায় থাকতে
পারে।

বিগৃহতা বা ডুপ্লিকেশন বিভিন্ন রকমের হয়।

(a) যদি অর্তিরিণ্ট অংশটা যে ক্রোমোসোমের অংশ সেই ক্রোমোসোমেই অন্দরুপ অংশের পাশে থাকে তবে তাকে ট্যানড্যাম ডুপ্লিকেশন (*tandem duplication*) বলে। $ab\ cde\ fg$ ক্রোমোসোমের *cde* অংশটা যদি দ্বিগুণ হয় ও $abcde\ cde\ fg$ ভাবে থাকে তবে এই দ্বিগুণতাকে ট্যানড্যাম ডুপ্লিকেশন বলা হয়। ড্রসোফিলার “বাব” (*Ba₁*) চোখ (চিত্র 104) ও বোমশ পাখা এইরকম দ্বিগুণতার জন্য হয়।



চিত্র 104

Drosophila melanogaster-এর X-ক্রোমোসোমের 16A অংশে (*চিহ্নিত স্থান*) একবাব থাকলে স্বাভাবিক চোখে, পবপৰ দ্বিতীয় থাকলে ‘বাব’ চোখ এবং পবপৰ তিনবাব থাকলে ‘বাব ডাবল’ চোখের সংস্করণ হয়। নীচে ড্রসোফিলার বিভিন্ন বকরেব চোখ (স্বাভাবিক, ‘বাব’ এবং ‘বাব ডাবল’) দেখান হবেছে।

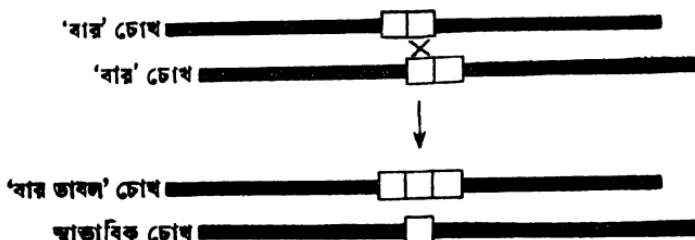
(b) বিপরীত ট্যানড্যাম ডুপ্লিকেশন (*reverse tandem duplication*) আগেবটাৰ মতই কেবল এখানে দ্বিগুণ অংশটা উল্লেখভাবে থাকে। *cde* যদি অর্তিবিণ্ট অংশ হয় তবে বিপরীত ট্যানড্যাম ডুপ্লিকেশন হবে $ab\ cde\ edc\ fg$ । বিশেষ ধরনের বিপরীত দ্বিগুণতায় একটা মেটাসেন্ট্রিক ক্রোমোসোমের দ্বিতীয় বাহ্যিক অন্দরুপ (*iso-chromosome*) হয়। এই-

রকমের আইসো-ক্রোমোসোম সেশ্টোমিয়াৰের পাশাপাশি বিভাগেৱ ফলে সংষ্টি হতে পাৰে। ড্রোফিলার যন্ত্ৰ-*X* ক্রোমোসোম এই ধৰনেৰ।

(c) ডিসপ্লেইসড ডুপ্লিকেশন (*displaced duplication*) বা স্থানান্তরিত দ্বিগুণতাৱ অৰ্তান্ত অংশটা যে ক্রোমোসোমেৰ অংশ সেখানে না থেকে অন্য ক্রোমোসোমে থাকে। যদি abcdefg ও klmnop দুইটা ক্রোমোসোম হৰ ও cde অংশটা অৰ্তান্ত অবস্থায় থাকে তাহলে স্থানান্তৰিত দ্বিগুণতাৱ cde অংশটা kl cde lmnop বা kl edc lmnop অবস্থায় থাকতে পাৰে।

অসমান ক্রসিং ওভাৱেৰ জন্য দ্বিগুণতা দেখা যায় (চিত্ৰ 105)। *Drosophila melanogaster*-এৰ ‘X’-ক্রোমোসোমে বিভিন্ন রকমেৰ কয়েকটা দ্বিগুণতা দেখা যায়। ড্রোফিলার X-ক্রোমোসোমেৰ ‘16A’ (সাতটা ব্যান্ডৰুক্ত) অংশল অৰ্তান্ত থাকলে “বাৱ” চোখেৰ (*Bar-eye*) সংষ্টি হয়। স্বাভাৱিক প্ৰাৰম্ভ ড্রোফিলার ‘16A’ অংশল একবাৱ থাকে। এই ‘16A’ অংশল দুইবাৱ থাকলে “বাৱ”-প্ৰাৰম্ভ এবং তিনিবাৱ থাকলে “বাৱ-ডাবল” (*Bar-double*) প্ৰাৰম্ভেৰ সংষ্টি হয়। “বাৱ”-স্বীকৃত ড্রোফিলায় অসমান ক্রসিং ওভাৱেৰ ফলে স্বাভাৱিক কিম্বা “বাৱ-ডাবল” ড্রোফিলার সংষ্টি হয়ে থাকে (চিত্ৰ 104, 105)।

McClintock ভূট্টায় জীন *Bm*-এৰ দ্বিগুণতা দেখেছিলেন।



চিত্ৰ 105

দুইটা ক্রোমোসোমেৰ মধ্যে অসমান ক্রসিং ওভাৱেৰ ফলে ‘বাৱ ডাবল’ (দ্বিগুণ ‘বাৱ’) ও স্বাভাৱিক পতঙ্গেৰ সংষ্টি হয়।

ভূট্টায় জীন *bm* হোমোজাইগাস অবস্থায় থাকলে পাতায় বাদামী মধ্যশিরার সংষ্টি হয়। এই জীনেৰ অ্যালেল (*allele*) *Bm*-এৰ উপস্থিতিতে পাতায় মধ্যশিরা সবৃজ হয়। McClintock দেখেন যে একটা হোমোজাইগাস *bm* জীনযন্ত্ৰ ভূট্টায় (*bm bm*) জীন *Bm* অৰ্তান্ত থাকলে ক্ষেত্ৰদেৱ পাতায় মধ্যশিরা সবৃজ হয়। এৱে কাৱল হ'ল যে একটা *Bm*

জীন দুইটা bm জীনের উপর ডগ্রিন্যাল্ট। ভূটার এই অর্তারিক্ত Bm জীনটা একটা ছোট বলয়াকার (*ring*) ক্লোমোসোমে থাকে। দেহ কোষের মাইটোসিস বিভাগের সময় এই ক্লোমোসোমের আচরণ অস্বাভাবিক হয়। কখনও কখনও এই ক্লোমোসোমটা লুপ্ট হয়ে থার আবার কখনও বা এদের আয়তন পরিবর্তিত হয়। যেসব স্থানের কোষে ঐ ক্লোমোসোমটা লুপ্ট হয়ে গিয়েছে সেসব স্থানে মধ্যশর্কাঠা বাদামী হয়। এই বলয়াকার ক্লোমোসোম যদি উক্সিদটা খুব ছোট থাকতে নচ হয়ে থায় তবে সব পাতাক বাদামী মধ্যশর্কাঠা দেখা যায়।

দ্বিগুণতার (*duplication*) ফলে যেহেতু ক্লোমোসোমের কোন অংশ অর্তারিক্ত থাকে সেজন্য জেনেটিক অন্দুপাত ব্যাহত হয়। তবে ডিফিসিলেশন ভূলনায় ডুপ্লিকেশন অনেক কম ক্ষতিকর। হোমোজাইগাস অবস্থায় ডুপ্লিকেশন বা দ্বিগুণতা থাকলে, দ্বিগুণ অংশটা খুব ছোট না হলে ঐ জীবের বেঁচে থাকার সম্ভাবনা কম। প্রকৃতিতে সাধারণতঃ ডুপ্লিকেশন বা দ্বিগুণতা হেটোরোজাইগাস অবস্থায় দেখা যায়।

ড্রসোফিলার স্যালিভারী গ্ল্যান্ড ক্লোমোসোমে ব্যাপ্তের বিন্যাস থেকে দ্বিগুণতা সহজেই বোঝা যায়। হ্যাপ্লয়েড উক্সিদে মায়োসিসের যুগ্মতা থেকে দ্বিগুণতার উপস্থিতি বোঝা যায় কারণ কোন অংশ দ্বিগুণ অবস্থায় থাকলে ঐ অংশটা ও অন্দুরূপ অংশের মধ্যে যুগ্মতা হয়।

উক্সিদে ঘাটাতি বা দ্বিগুণতাযুক্ত গ্যামেট অন্দৰ্বর হয়।

ইনভারশন (*inversion*)

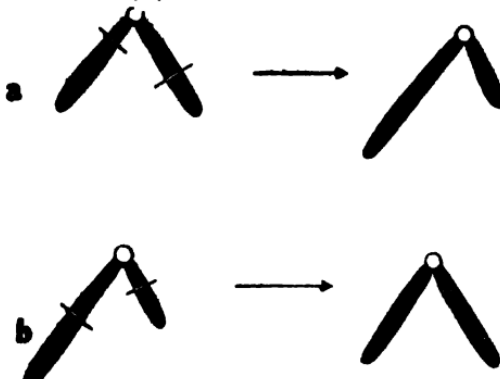
কোন ক্লোমোসোমের একটা অংশ ভেঙ্গে গিয়ে ঐ অংশটা উল্টোভাবে জোড়া লাগলে তাকে ইনভারশন (*inversion*) বলে। সাধারণতঃ একটা ক্লোমোসোমের দুই জায়গায় ভেঙ্গে থায় ও মধ্যবর্তী অংশে ইনভারশন হয়। ABCDEFGH ক্লোমোসোমের DEF অংশটা ভেঙ্গে গিয়ে আবার জোড়া লেগে ABC-FEDGH ক্লোমোসোম গঠন করতে পারে অর্থাৎ ইনভারশন হয়। সাধারণতঃ ক্লোমোসোমের মধ্যবর্তী অংশে ইনভারশন হয়, ক্লোমোসোমের প্রাণ্তে ইনভারশন সচরাচর দেখা যায় না।

1921 খ্রিস্টাব্দে Sturtevant ড্রসোফিলায় প্রথম ইনভারশন দেখতে পান। ড্রসোফিলা ছাড়াও অন্যান্য অনেক প্রাণী ও বহু উক্সিদ বিশেষতঃ *Träd-cantia, Paris, Commelina zebrina, Trilicum* ইত্যাদিতে ইনভারশন দেখা গিয়েছে। Sears *Triticum*-এ ইনভারশন বীজ (*inversion bridge*) লক্ষ্য করেন। কোন কোন প্রাণী, যেমন, ফড়িঙ্গের (*grass-hopper*) কতকগুলি প্রজাতি, এনোফেলিস মশা ইত্যাদিতে সাধারণতঃ

ইনভারশন দেখা যায় না (White 1951)। ইনভারশনের ফলে কেবল জৈনের অবস্থানের পরিবর্তন হয় এবং এর ফলে কোন কোন সময় ফেনো-টাইপের পরিবর্তন (যেমন বণ্টৈচিত্র্য বা *variegation*) দেখা যায়।

ইনভারশন প্রধানতঃ দুই রকমের হয়—(a) যদি জ্বোমোসোমের একটা বাহুতে ইনভারশনটা সীমাবদ্ধ থাকে তবে তাকে প্যারাসেন্টিক ইনভারশন (*paracentric inversion*) বলে। এই ইনভারশন বেশী দেখা যায়। McClintock ভূট্টায় এবং Darlington, Stebbins ও অন্যান্য বিজ্ঞানীগণ বিভিন্ন জীবে এই ইনভারশন দেখেছিলেন। প্যারাসেন্টিক ইনভারশন থাকলে মাঝোসিস বিভাগের আনাফেজে ক্রোমাটিড রীজ (সেতু) ও সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন অংশ দেখা যায়।

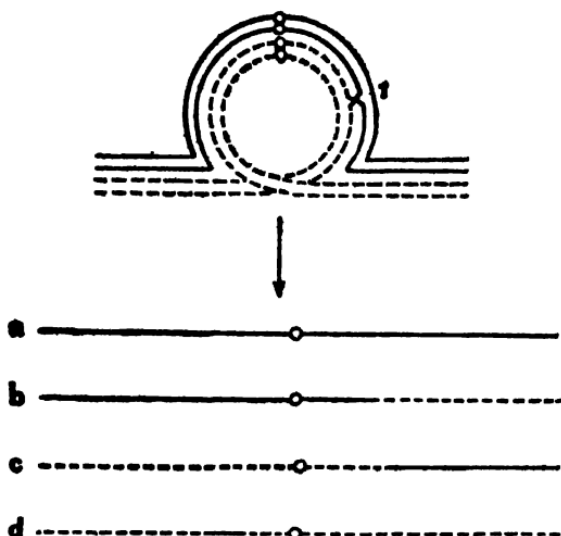
(b) যেসব ইনভারশনে সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলও অন্তর্ভুক্ত থাকে তাদের পেরিসেন্টিক ইনভারশন (*pericentric inversion*) বলে। পেরিসেন্টিক ইনভারশন প্রতিসম (*symmetrical*) বা অপ্রতিসম (*asymmetrical*) হয়। প্রতিসম ইনভারশনের ক্ষেত্রে ইনভারশনযুক্ত অঞ্চলের মোটামুটি থাকে সেন্ট্রোমিয়ার থাকে কিন্তু অপ্রতিসম ইনভারশনের ক্ষেত্রে সেন্ট্রোমিয়ারটা মাঝে থাকে না। অপ্রতিসম পেরিসেন্টিক ইনভারশনের জন্যে দেহ কোষের জ্বোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন হতে পারে (চিত্র 106)। একটা সমান বাহুযুক্ত V-আকৃতির জ্বোমোসোমে যদি সেন্ট্রোমিয়ারের



চিত্র 106

পেরিসেন্টিক ইনভারশনের ফলে জ্বোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন দুইদিকে অসমান দূরত্বে বাহু দুইটা ভেঙ্গে গিয়ে উল্টোভাবে জোড়া লাগে তবে ঐ ইনভারশনের ফলে স্তৰ জ্বোমোসোমে সেন্ট্রোমিয়ারটা প্রান্তের দিকে থাকবে। আবার একটা J বা I আকৃতির জ্বোমোসোম থেকে পেরিসেন্টিক ইনভারশনের ফলে V-আকৃতির জ্বোমোসোমের স্তৰ হতে পারে।

পেরিসেন্ট্রিক ইনভারশনে ক্রিসং ওভারের ফলে মার্গোসিস বিভাগের প্রথম মেটাফেজে ক্লোরাটিড ভীজ ও সেন্ট্রোমেরার্বিহীন অংশ দেখা যায় না। তবে কোষ বিভাগের পর দ্বিটা স্বাভাবিক ও দ্বিটা পরিবর্তিত ক্লোমোসোম দেখা যায় (চিত্র 107)। শেষোক্ত ক্লোমোসোম দ্বিটায় কেন অংশের বিগুণতা আবার অন্য অংশের থার্টি থাকে। যেসব গ্যামেটে এই-রকমের ক্লোমোসোম থাকে তারা অনুর্বর হয়।



চিত্র 107

পেরিসেন্ট্রিক ইনভারশনে একটা ক্রিসং ওভারের ফলে দ্বিটা স্বাভাবিক ও দ্বিটা পরিবর্তিত ক্লোমোসোমের সৃষ্টি হয়েছে

একটা ক্লোমোসোমের দ্বিটা বা তারচেয়ে বেশী সংখাক ইনভারশন থাকলে ঐ ইনভারশন স্বাধীনভাবে, অঙ্গুরুক্ত ভাবে বা উপরিপন্থ ভবে থাকতে পারে। Dobzhansky ড্রসোফিলায় বিভিন্ন রকমের ইনভারশনের বর্ণনা দিয়েছেন।

(i) ab cd ef gh ক্লোমোসোমে cd ও fg অংশে স্বাধীন ইনভারশনের ফলে ab dc e gf h ক্লোমোসোমের সৃষ্টি হয়। এই ইনভারশনকে কখনও কখনও পাশাপাশ (adjacent) ইনভারশনও বলা হয়।

(ii) ab cd ef gh ক্লোমোসোমে b cd ef অঞ্চলে প্রথম ইনভারশনের ফলে a f ed cb gh ক্লোমোসোমের সৃষ্টি হয়। edc অঞ্চলে দ্বিতীয়

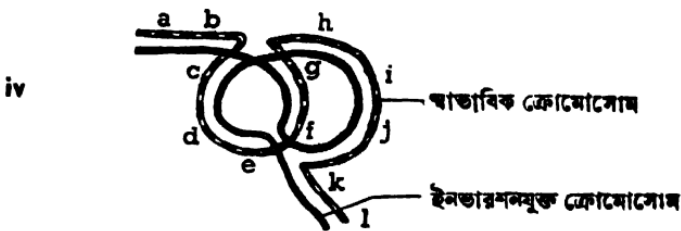
ইনভারশন হলে af cdeb gh ক্রোমোসোম গঠিত হয়। এখানে দ্বিতীয় ইনভারশনটা প্রথম ইনভারশনের মধ্যে থাকে সেজন্য এইরকমের ইনভারশনকে অন্তর্ভুক্ত ইনভারশন (*included inversion*) বলে।

(ii) ab cd ef gh ক্রোমোসোমের bed অঞ্চলে একটা ইনভারশনের ফলে a dc b ef gh ক্রোমোসোম গঠিত হয়। bef অঞ্চলে দ্বিতীয় ইনভারশনের ফলে adc f eb gh ক্রোমোসোমের সংষ্টি হয়। এই ইনভারশন দ্বাইটা ওভারল্যাপিং (overlapping) বা উপরিপম ধরনের। *Drosophila pseudoobscura*-এ এইরকমের ইনভারশন দেখা যায়। কোন ইনভারশন হেটারোজাইগোটে ওভারল্যাপিং ইনভারশন থাকলে ইনভারশন লুপটা (loop) জটিল হয় (চিত্র 108)।

i a b c d e f g , h i j k l

ii a b , g f e d c h i j k l

iii a b , g f j i h c d e k l



চিত্র 108

উপরিপম (overlapping) ইনভারশন: ক্রোমোসোমের গঠন
i—ইনভারশনের আগে, ii—প্রথম ইনভারশনের পর, iii—দ্বিতীয় ইনভারশনের পর, iv—উপরিপম ইনভারশন হেটারোজাইগোটের মাঝেসিসে জটিল লুপ বা ফাঁস

ইনভারশন ছোট বা বড় হয়। Horton 1939 খন্তিক্ষেত্রে *Drosophila*-এ একটা বা দ্বাইটা ব্যাক্সের খুব ছোট ইনভারশন দেখতে পার। খুব অক্ষ

ইনভারশন অনেক সময় ক্রোমোসোমের প্রাপ্ত সম্পূর্ণ দৈর্ঘ্য ধরে বিস্তৃত থাকে।

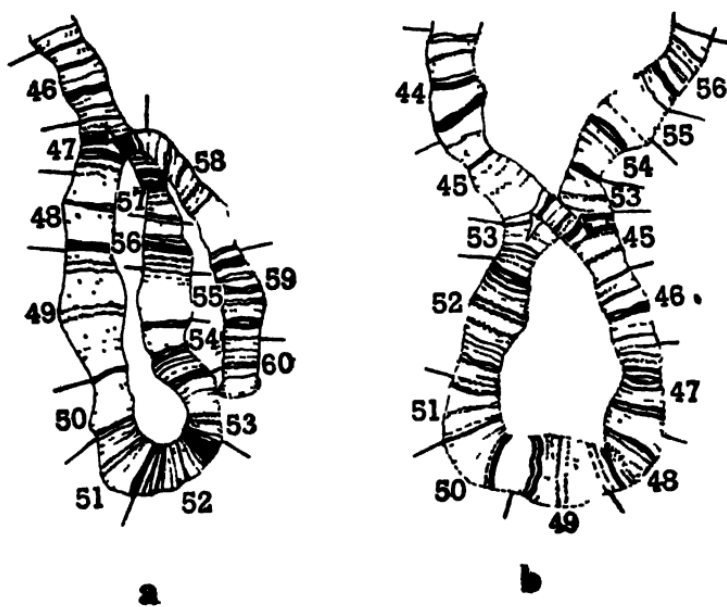
হেটারোজাইগাস অবস্থায় ইনভারশন থাকলে মার্যাদাসে এদের আচরণ বিভিন্ন রকমের হয়।

(a) ইনভারশনব্যুক্ত ক্রোমোসোম এবং এর স্বাভাবিক হোমোলোগটা ইউনিভ্যালেন্ট (*univalent*) হিসাবে থাকে ও এদের মধ্যে ব্যুৎপত্তা হয় না। এর ফলে উর্বর গ্যামেটের সংক্ষিপ্ত হয়।

(b) ইনভারশনব্যুক্ত ক্রোমোসোম এবং এর স্বাভাবিক হোমোলোগটা ব্যুৎপত্তি অবস্থান করে তবে ইনভারশন অগ্নল ও স্বাভাবিক অগ্নলটা ব্যুৎপত্তি অবস্থান করে না। এই অগ্নল দ্বাইটা বিপরীত দিকে দ্বাইটা ফাঁস বা *loop* গঠন করে। অ্যানাফেজে ক্রোমোসোম দ্বাইটা নিয়মিতভাবে প্রথক হয় ও এর ফলে উর্বর গ্যামেটের সংক্ষিপ্ত হয়।

(c) প্যারিটিনে ইনভারশনব্যুক্ত ক্রোমোসোম ও এর হোমোলোগাস স্বাভাবিক ক্রোমোসোমের সব অন্তর্দৃশ্য অংশই ব্যুৎপত্তি অবস্থান করতে চাহে। স্বাভাবিক ক্রোমোসোমটা একটা লুপ (*loop*) বা ফাঁস গঠন করে ও ইনভারশনব্যুক্ত ক্রোমোসোমটা এই লুপের ভিতর একটা পেঁচান লুপ বা ফাঁসের সংক্ষিপ্ত করে। এর ফলে ইনভারশন লুপ (*inversion loop*) (চিত্র 109) গঠিত হয়। ইনভারশন অংশের মধ্যে ক্রসিং ওভার সাধারণত হয় না। তবে কখনও কখনও ঐ অংশে একটা বা একাধিক ক্রসিং ওভার হয়। ইনভারশন অংশের দৈর্ঘ্য, অবস্থান এবং ঐ জীবের ক্রসিং ওভার চারিদিশের উপর ইনভারশন অগ্নলের ক্রসিং ওভারের হার নির্ভর করে। ইনভারশন অংশের দৈর্ঘ্য যত বাড়বে ঐ অগ্নলে ক্রসিং ওভারের সম্ভাবনা তত বেশী হবে।

হেটারোজাইগাস প্যারাসেন্ট্রিক ইনভারশনে (*paracentric inversion*) ইনভারশন লুপের দ্বাইটা ক্রোমাটিডের মধ্যে কেবল একটা ক্রসিং ওভার হলে একটা বি-সেল্প্টোমিয়ারব্যুক্তি বড় ক্রোমাটিড ও একটা সেল্প্টোমিয়ারবিহীন ছোট অংশের সংক্ষিপ্ত হয়। অন্য দ্বাইটা ক্রোমাটিড যাদের মধ্যে ক্রসিং ওভার হয় নাই সেই দ্বাইটা অপরিবর্তিত থাকে (চিত্র 110b)। প্রথম মার্যাদাস বিভাগের অ্যানাফেজে ক্রোমাটিড ব্রীজ (*chromatid bridge*) বা সেতু গঠিত হয়। সাধারণতঃ এই সেতু ভেঙ্গে গিয়ে দ্বাইটা ভগ্ন অংশ বিপরীত মেরুতে যায়। কখনও কখনও ইনভারশন ব্রীজ বা সেতু কোন মেরুতে না গিয়ে দ্বাই মেরুর মাঝখানে থাকে ও পরে নষ্ট হয়ে যায়। অন্যান্য ক্ষেত্রে এই সেতু যে কোন একটা মেরুতে থায় ও এইসব ক্ষেত্রে এক বংশ থেকে পরের বংশে ইনভারশন ব্রীজ ছাইয়ে থাই হয়। ক্রসিং ওভারের ফলে সংক্ষিপ্ত সেল্প্টোমিয়ারবিহীন অংশটা পরে নষ্ট হয়ে যায়। কোর বিভাগের পর



চিত্র 109

হেটারোজাইগাস ইনভারশনধৰ্ম্ম ভ্রুমোফিলার স্যালিভারী গ্যান্ডের জ্বোমোসোম।

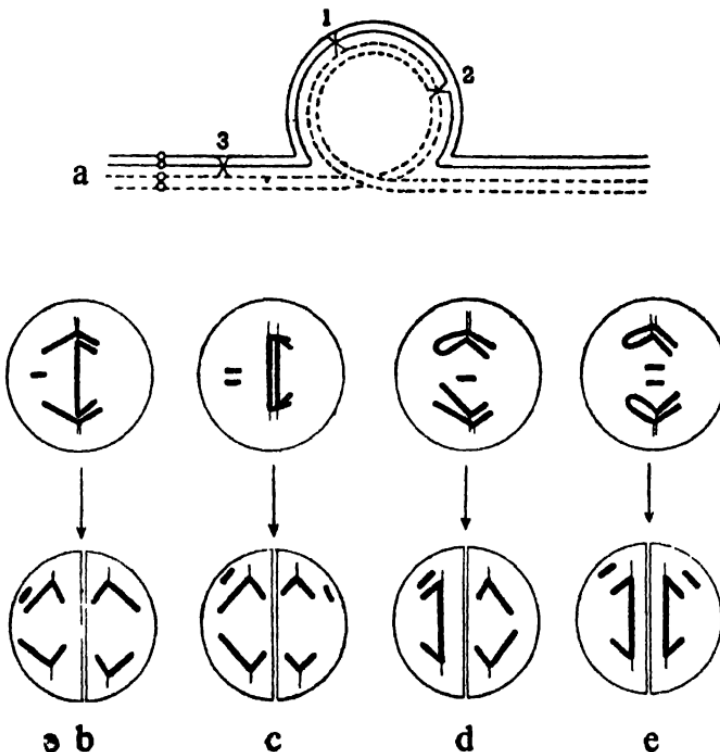
a—স্বাভাবিক জ্বোমোসোমটা লুপের বাইরের দিকে রয়েছে;
b—লুপের ভিতরের দিকে স্বাভাবিক জ্বোমোসোমটা রয়েছে।

চারটা অপত্য কোষের দুইটাতে স্বাভাবিক ও দুইটাতে পরিবর্তিত জ্বোমোসোম থাকে।

ইনভারশন লুপে ক্রসওভার তিনটা বা চারটা ক্রোমাটিডের মধ্যে হলে প্যামেটের উর্বরতা কমে যায়। ইনভারশন লুপের চারটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দুইটা ক্রসিং-ওভার হলে অ্যানাফেজে দুইটা ক্রোমাটিড সেতু ও দুইটা ক্ষয় অংশ অর্থাৎ *fragment* (চিত্র 110c) দেখা যায়। প্রথম অ্যানাফেজে দুইটা সেতুই ভেঙ্গে যায়। দ্বিতীয় অ্যানাফেজ মোটামুটি স্বাভাবিক হয়। কোষ বিভাগের ফলে স্ক্রিট চারটা অপত্য কোষেই বিগুণতা (*duplication*) ও ঘাটাইত (*deficiency*) থাকে।

ইনভারশন লুপে তিনটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দুইটা ক্রসওভার হলে একটা ক্রসওভারবিহীন (*non-crossover*) ক্রোমাটিড, একটা ক্রসওভার ক্রোমাটিড, একটা দ্বি সেন্ট্রোমিয়ারযন্ত্র সেতু (*dicentric bridge*) ও একটা সেন্ট্রোমিয়ারবিহীন ক্ষয় অংশের স্ক্রিট হয় (চিত্র 110d)।

চারটা ক্রোমাটিডের মধ্যে তিনটা ক্রসিং ওভার হলৈ দুইটা বি-সেন্ট্রোমিয়ার-
ব্যক্ত সেতু ও দুইটা ফ্ল্যাগমেন্টের সংশ্লিষ্ট হয় (চিত্র 110e)।



চিত্র 110

প্যারাসেন্ট্রিক ইনভারশন হেটোরোজাইগোটে ক্রোমোসোমের আচরণ,
a—ইনভারশন লুপ, b, c, d, e—ইনভারশন লুপের বিভিন্ন স্থানে
ক্রসিং ওভার হওয়ার ফলে নানা রকমের ক্রোমোসোমের সংশ্লিষ্ট হয়।
উপরের চিত্রগুলিতে প্রথম অ্যানাফেজ এবং নীচের চিত্রগুলিতে দ্বিতীয়
অ্যানাফেজে ক্রোমোসোমের আচরণ দেখান হয়েছে। b—ইনভারশন
লুপের 1 অথবা 2 স্থানে ক্রসিং ওভার হয়েছে, c—ইনভারশন লুপের 1
ও 2 স্থানে ক্রসিং ওভারের ফলে গঠিত প্রথম ও দ্বিতীয় অ্যানাফেজে
ক্রোমোসোমের আচরণ, d—2 ও 3 স্থানে ক্রসিং ওভারের ফলে সংশ্লিষ্ট
ক্রোমোসোমের আচরণ, e—1, 2 ও 3 স্থানে ক্রসিং ওভারের ফলে
গঠিত ক্রোমোসোমের আচরণ

জাইগোটিনে ইনভারশন লুপ ও অ্যানাফেজে ক্রোমাটিড ভাঁজ ও ফ্ল্যাগ-
মেন্টের উপর্যুক্ত থেকে ইনভারশন হেটোরোজাইগোট চেনা যায়। তাছাড়া

অপ্রাংতসম পেরিসোষ্টিক ইনভারশনের ফলে ক্লোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন হওয়ায় ইনভারশনের উপর্যুক্তি সহজেই বোধ যায়। কোন উষ্ণিদ বা প্রাণীতে হোমোজাইগাস ইনভারশন থাকলে বিস্তোমিয়ারযুক্ত সেতু ও ফ্ল্যাগমেন্ট দেখতে পাওয়া যায় না এবং এদের মাঝেসিসের আচরণও স্বাভাবিক হয়। তবে স্বাভাবিক উষ্ণিদের সাথে ইনভারশন হোমোজাইগোটের কিছু পার্থক্য লক্ষ্য করা যায়। এখানে ইনভারশনের জন্য লিখেকে মানচিত্র আলাদা হয়, অনেক সময় ফেনোটাইপের পরিবর্তনও দেখা যায়। ইনভারশন হেটারোজাইগোটে ইনভারশনটা আংশিকভাবে বা সম্পূর্ণভাবে ক্সিসং ওভার বঙ্গ করে দেয়। ক্সিসভার হলেও যেসব গ্যামেটে ক্সিসভার ক্রোমাটিড যায় তারা সাধারণতঃ অনুর্বর হয়। ইনভারশন কখনও কখনও সংকরণের পথে বাঁধা হয় ও এইভাবে বিবর্তনকে প্রভাবিত করে।

ট্র্যান্সলোকেশন (*translocation*)

ক্লোমোসোমের কোন অংশের স্থান বদল বা দৃঢ়িটা ক্লোমোসোমের মধ্যে অংশ বিনিয়য়কে ট্র্যান্সলোকেশন বলা হয়। Bridges 1923 খণ্টাকে *Drosophila melanogaster*-এ ট্র্যান্সলোকেশন প্রথম দেখতে পান। ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে নানারকমের অস্বাভাবিকতা, অনুর্বরতা, ইত্যাদি দেখা যায়।

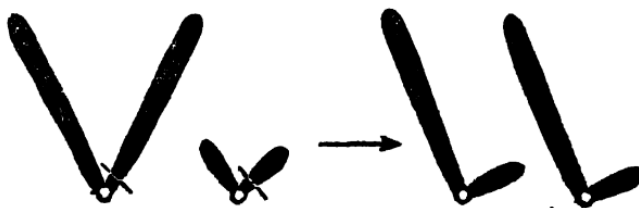
ট্র্যান্সলোকেশন বিভিন্ন ধরনের হয়, যেমন—(a) সরল (*simple*) ট্র্যান্সলোকেশন, (b) রেসিপ্রোক্যাল (*reciprocal*) বা পরস্পর বিনিয়য় ট্র্যান্সলোকেশন, (c) শিফট (*shift*) বা একই ক্লোমোসোমের কোন অংশের স্থান বদল, (d) সিন্ডিষ্ট ট্র্যান্সলোকেশন (*insertion*) অর্থাৎ ক্লোমোসোমের মধ্যবর্তী কোন অংশ ভগ্ন হয়ে ঐ অংশের অন্য ক্লোমোসোমের মধ্যবর্তী কোন স্থানে সংযুক্ত এবং (e) রবার্টসনীয় (*Robertsonian*) ট্র্যান্সলোকেশন বা কেন্দ্রীয় সংযোগ (*centric fusion*)।

(a) সরল ট্র্যান্সলোকেশন

এইরকমের ট্র্যান্সলোকেশনে ক্লোমোসোমের প্রান্তের অংশ ভেঙ্গে গিয়ে হোমোলোগাস নয় এমন কোন ক্লোমোসোমের প্রান্তে যুক্ত হয়। একবীজ-পদ্ধতি উষ্ণিদে এই ধরনের ট্র্যান্সলোকেশন দেখা যায়। সম্ভবতঃ প্রান্তীয় হেটারোক্রোমাটিনের উপর্যুক্তি এই প্রক্রিয়াকে সংগ্ৰহ করে। ক্লোমোসোমের কেবল একটা জাহাঙ্গাৱ ভেঙ্গে গিয়ে সরল ট্র্যান্সলোকেশন হয়।

সংক্ষিত হতে পারে। দ্বিসেন্ট্রোমিয়ারিষ্ট্রুক্ট ক্রোমোসোমটার সেন্ট্রোমিয়ার দ্বিটা খণ্ড কাছে থাকলে এরা একটা সেন্ট্রোমিয়ারের মতন আচরণ করতে পারে।

কেন্দ্রীয় সংযোগের বিপরীত প্রক্রিয়া হল কেন্দ্রীয় ফিশন (*fission*) বা বিবৃক্ততা (*dissociation*)। একটা দৌৰ্ঘ্য মেটাসেন্ট্রিক বা V-আকৃতির ক্রোমোসোমের সাথে একটা ছোট ক্রোমোসোমের অসমান অংশের ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে দ্বিটা অ্যাক্রোসেন্ট্রিক (*acrocentric*) বা J-আকৃতির ক্রোমোসোমের (চিত্র 113) সংক্ষিত হতে পারে। এই রকমের ট্র্যান্সলোকেশনকে বিবৃক্ততা (*dissocia-*



চিত্র 113

একটা V-আকৃতির ক্রোমোসোমের সাথে একটা ছোট ক্রোমোসোমের অসমান অংশের ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে দ্বিটা অ্যাক্রোসেন্ট্রিক ক্রোমোসোমের সংক্ষিত হয়েছে

tion) বা কেন্দ্রীয় ফিশন (*centric fission*) বলে। কোন কোন উদ্দিষ্টদে ও অনেক প্রাণীর বিবর্তনে কেন্দ্রীয় সংযোগ বা কেন্দ্রীয় ফিশনের ভূমিকা উল্লেখযোগ্য। কেন্দ্রীয় সংযোগ এবং কেন্দ্রীয় ফিশনের ফলে ক্রোমোসোমের আকৃতির এবং কখনও কখনও ক্রোমোসোমের সংখ্যার পরিবর্তন হয়।

ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে নতুন ক্রোমোসোমের একটা সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন ও অন্যটা দ্বিসেন্ট্রোমিয়ারিষ্ট্রুক্ট হলৈ কোষ বিভাগের সময় এদের আচরণ অস্বাভাবিক হয় ও এরা সহজেই নষ্ট হয়ে যায়।

হোমোলোগাস (সমসংস্থ) নয় এমন দ্বিটা ক্রোমোসোমের মধ্যে ক্রসিং ওভারের ফলে ট্র্যান্সলোকেশনের সংক্ষিত হতে পারে।

স্বাভাবিক উদ্দিষ্ট ও প্রাণী গোষ্ঠীতে ট্র্যান্সলোকেশন পাওয়া যায় তবে এদের সংখ্যা খুব কম। কৃত্রিম উপায়ে রঞ্জনরাশি ও বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্যের প্রয়োগ করে অনেক উদ্দিষ্ট ট্র্যান্সলোকেশন পাওয়া গিয়েছে। Belling ও Blakeslee (1924) ধূতরার বিভিন্ন ধরনের ট্র্যান্সলোকেশন নিয়ে গবেষণা করেছেন। ট্র্যান্সলোকেশন হোমোজিগোটে মাঝেসিসের আচরণ স্বাভাবিক হয় সেইজন্য ট্র্যান্সলোকেশনের উপর্যুক্তি সহজে বোঝা যায় না। তবে ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে লিঙ্কেজ গ্রুপের (*linkage*

group) পরিবর্তন হয় বলে এইরকমের অস্বাভাবিকতা জেনেটিক পরীক্ষা থেকে বোঝা যায়। প্ল্যান্সলোকেশন হেটোজাইগোটের মার্যাদাসমের আচরণ অস্বাভাবিক হয় ও এই সময় ফুসাকার (চিত্র 111), বলয়াকার ও শৃঙ্খলাকার (cross, ring, chain) ক্রোমোসোম জোট দেখা যায়। কোন উন্ডিদে এইরকমের বিভিন্ন আকৃতির ক্রোমোসোম জোটের উপস্থিতি থেকে বলা যায় যে ঐ উন্ডিদে হল প্ল্যান্সলোকেশন হেটোজাইগোট। *Rhoeo discolor*, *Oenothera lamerckiana*, *Datura stramonium* ইত্যাদি বিভিন্ন উন্ডিদে মার্যাদাস বিভাগের সময় রিং (ring) বা বলয়াকার ক্রোমোসোম জোট (চিত্র 114) দেখা গিয়েছে।

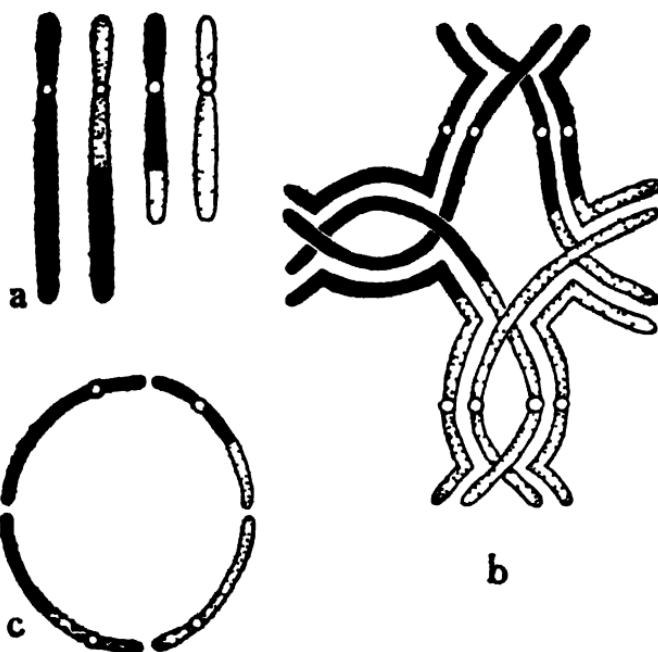


চিত্র 114

Oenothera lamerckiana-এ প্ল্যান্সলোকেশনের ফলে স্ণৈ
বলয়াকার ক্রোমোসোম জোট

প্ল্যান্সলোকেশন থেকে ছোট না হলে ঐ অংশে এক বা একাধিক কায়েসমার স্ণৈট হয়। কায়েসমার সংখ্যা ও অবস্থানের উপর মেটাফেজ ক্রোমোসোমে আকৃতি নির্ভর করে। প্রত্যেক বাহুতে অন্ততঃ একটা কায়েসমা গঠিত হলে ও কায়েসমার প্রান্তিকরণ (terminalization) সম্পূর্ণ হলে মেটাফেজে রিং বা বলয় দেখা যায় (চিত্র 115c)। কায়েসমার প্রান্তিকরণ অসম্পূর্ণ হলে ফুসাকৃতির (চিত্র 115b) ক্রোমোসোম জোট দেখা যায়। কোন একটা বাহুতে যদি কায়েসমা গঠিত না হয় তবে চারটা ক্রোমোসমের একটা শৃঙ্খল (chain) পাওয়া যায়।

সাধারণতঃ অ্যানাফেজে বলয়াকার বা শৃঙ্খলাকার ক্রোমোসোম জোটের



চিত্র 115

a — ট্যালসলোকেশন হেটোরোজাইগোটে দুইটা স্বাভাবিক ও দুইটা পরিবর্তিত ক্রোমোসোম,

b — ডিপ্লোটিন অবস্থায় প্রত্যেক ক্রোমোসোমে দুইটা ক্রোমাটিড থাকে। এখানে বিভিন্ন ক্রোমাটিডের মধ্যে কয়েকটা কাঁয়েসমা গঠিত হয়েছে,

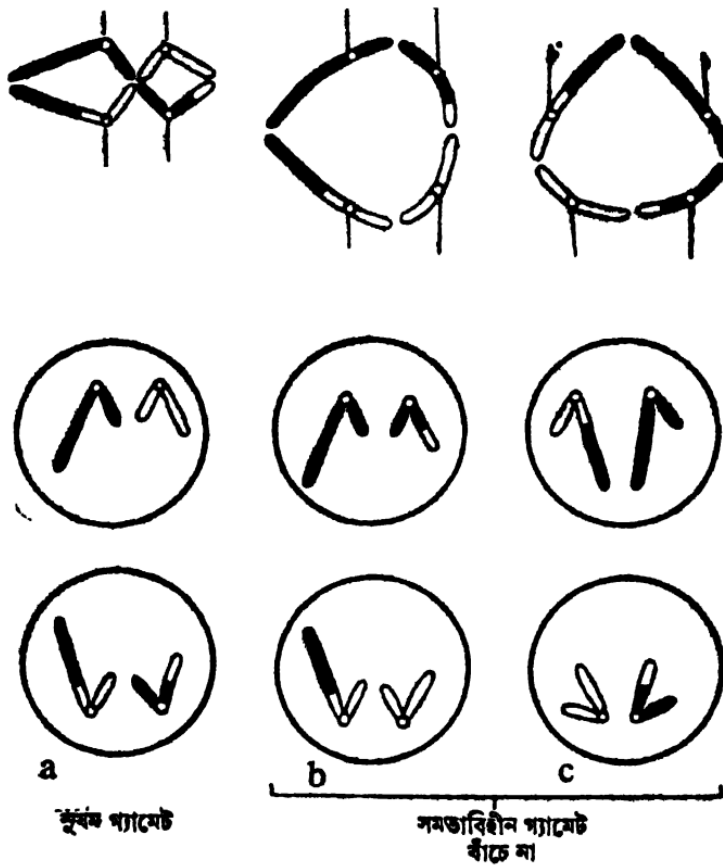
c — ঘোফেজ অবস্থায় কাঁয়েসমাৰ প্রাণ্তিকরণ সম্পূর্ণ হ'লে একটা বলয় বা রিঙ দেখা যায়।

একটা ক্রোমোসোম এক মেরুতে ও তাৰ পাশেৰ ক্রোমোসোম বিপরীত মেরুতে পৰ্যায়ক্রমে যায়। এব ফলে একটা মেরুতে দুইটা স্বাভাবিক ক্রোমোসোম ও অন্য মেরুতে দুইটা ট্যালসলোকেশনযুক্ত ক্রোমোসোম থকে (চিত্র 116a)। এখানে অপত্য কোৱ দুইটাৰ কোনটাতে ক্রোমোসোমৰ কোন অংশেৰ ঘাঁষিত বা বিগুণতা না থাকায় গ্যামেটগুলি উৰ্বৰ হয় এবং এদেৱ সমতাপূর্ণ বা সম্বৰ (balanced) গ্যামেট বলা হয়।

এছাড়া কোন কোন সময় পাশাপাশি ক্রোমোসোম একটা মেরুতে থেতে পাৰে। a, b, c, d চাবটা ক্রোমোসোমেৰ a, c স্বাভাবিক ও b, d ট্যালসলোকেশনযুক্ত ক্রোমোসোম হ'লে অ্যানাফেজে ক্রোমোসোমগুলিৰ বল্টন বিভিন্ন রকমেৰ হতে পাৰে।

(i) a, c একটের তুতে এবং b, d অন্য তুতে গেজে স্বর্বম গ্যামেট তৈরী হয় (চিত্র 116a)।

(ii) পাশাপাশি দুইটা ফোমোসোম অর্থাৎ a, b একটা তুতে এবং c, d অন্য তুতে ঘেতে পারে (চিত্র 116b)।



চিত্র 116

অ্যানাফেজে বলয়াকার ফোমোসোম জোটের বিভিন্ন রকমের প্রকৌশলগুলির ফলে নানা রকমের গ্যামেটের সৃষ্টি হয়েছে

(iii) b, c একটা তুতে এবং a, d অন্য তুতে ঘেতে পারে (চিত্র 116c)।

শেষোক্ত দুইটা উপায়ে সৃষ্টি গ্যামেটগুলি অনুর্বর হয় এবং এদের সমতা-

বিহীন (বা *unbalanced*) গ্যামেট বলা হয়। এইভাবে স্ক্রট প্রত্যেক গ্যামেটেই ক্লোমোসোমের কোন অংশের ঘার্টি আবার অন্য কোন অংশের বিগণ্তা থাকে।

অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমের বলটন যদৃঢ়ভাবে হলে কেবল এক তৃতীয়াংশ গ্যামেট (i ধরনের) উর্বর হয়। তবে ভুট্টা এবং প্লাস্মলাইপ গবেষণা দেখে গেছে যে অ্যানাফেজের বলটন এমনভাবে হয় যাতে বেশী সংখ্যার উর্বর গ্যামেট তৈরী হতে পারে। প্ল্যাস্মলোকেশনের ফলে স্ক্রট বলয়টা (*ring*) যত নমনীয় হবে ততই পর্যায়ক্রমিক পৃথকীকরণের সম্ভাবনা বাড়বে। অ্যানাফেজে ক্লোমোসোমের বলটন ক্লোমোসোমের দৈর্ঘ্য, প্ল্যাস্মলোকেশনের স্থান, কার্যসমাচার সংখ্যা ও অবস্থান, কার্যসমাচার প্রাণিকরণ প্রভৃতির উপর নির্ভর করে।

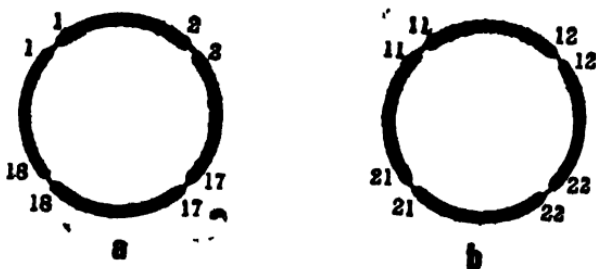
প্ল্যাস্মলোকেশন হেটারোজাইগোটে স্ব-পরাগযোগ হলে তিনি রকমের উন্নিদ $1:2:1$ অনুপাতে পাওয়া যায়। এই উন্নিদগুলি হল যথাক্রমে প্ল্যাস্মলোকেশনবিহীন স্বাভাবিক হোমোজাইগোট, প্ল্যাস্মলোকেশন হেটারোজাইগোট এবং প্ল্যাস্মলোকেশন হোমোজাইগোট। প্রথম ও তৃতীয় ধরনের উন্নিদের মাঝোসিসের আচরণ স্বাভাবিক হয় ও ফলে উন্নিদটা উর্বর হয়। দ্বিতীয় ধরনের উন্নিদের মাঝোসিসে বলয়কার, শৃঙ্খলাকার বা মুসার্বত্তর ক্লোমোসোম জোট দেখা যায় ও এরা আংশিকভাবে উর্বর।

Datura, *Oenothera*, *Pisum*, *Paonia*, *Tradescantia*, *Triticum*, *Zea* প্রভৃতি বিভিন্ন উন্নিদে এবং ফাড়ি ও অন্যান্য প্রাণীতে প্ল্যাস্মলোকেশন দেখা গিয়েছে। Blakeslee ধূতরায় বিভিন্ন ধরনের প্ল্যাস্মলোকেশন দেখতে পান। ধূতরায় ক্লোমোসোম সংখ্যা হল $2n = 12$ । এই বার জোড়া ক্লোমোসোমের প্রত্যেকটাকে দুইটা সংখ্যা দিয়ে চিহ্নিত করা হয় (১—২, ৩—৪, ৫—৬, ৭—৮, ৯—১০, ১১—১২, ১৩—১৪, ১৫—১৬, ১৭—১৮, ১৯—২০, ২১—২২, ২৩—২৪)। *Datura stramonium*-এর (ধূতরা) যেসব বিভিন্ন রকমের গাছ দেখতে পাওয়া যায় তাদের “প্রাইম টাইপ” (*prime type*) বলে। প্রাইম টাইপ থেকে একটা প্ল্যাস্মলোকেশনের মাধ্যমে স্ক্রট উন্নিদকে “উন্নৃত প্রাইম টাইপ” (*derived prime type*) বলে। দুই বা তারচেয়ে বেশী সংখ্যক প্ল্যাস্মলোকেশনের ফলে স্ক্রট উন্নিদকে সেকেণ্ডারী টাইপ (*secondary type*) বলা হয়।

“প্রাইম টাইপ একে”র মাঝোসিসে বার জোড়া স্বাভাবিক ক্লোমোসোম থাকে। প্রাইম টাইপ এক এবং দ্বাইয়ের মধ্যে সংকরণ করলে সংকৰণ উন্নিদের প্রথম মাঝোসিস বিভাগের সবচেয়ে দশ জোড়া ক্লোমোসোম বাইভ্যালেন্ট গঠন করে ও বাকী চারটা ক্লোমোসোম একটা বলয় (*ring*) গঠন করে। “প্রাইম

টাইপ দ্বাইলের” দ্বাইটা জ্ঞানোচ্চার মধ্যে প্র্যাল্সলোকেশন হওয়ার ফলে এবং প্রাইম টাইপ একের জ্ঞানোচ্চার থেকে আলাদা হয়। ১—২ ও ১৭—১৮ জ্ঞানোচ্চার ১৪ ও ১৮ প্রাপ্ত দ্বাইটার মধ্যে প্র্যাল্সলোকেশনের ফলে ১—১৮ এবং ১৭—১৪ জ্ঞানোচ্চার সংক্ষিপ্ত হয়েছে। প্রাইম টাইপ এক ও দ্বাইলের থেকে স্ক্রট সংকর উৎসদের বলয়কার জ্ঞানোচ্চার জোটটা চিত্র ১১৭a-তে দেখান হয়েছে। প্রাইম টাইপ দ্বাইলের মাঝেসিস বিভাগের সময় কোন রিং পাওয়া যায় না অর্থাৎ এই উৎসদটা হল প্র্যাল্সলোকেশন হোমোজাইগোট (*translocation homozygote*)।

প্রাইম টাইপ তিনের মাঝেসিসেও জ্ঞানোচ্চাগুলি ঘণ্ট অবস্থান করে। এই উৎসদের সাথে প্রাইম টাইপ একের সংকরণ করলে দশটা বাইভ্যালেন্ট ও চারটা জ্ঞানোচ্চার একটা রিং পাওয়া যায়। সূতরাং প্রাইম টাইপ তিন হল প্র্যাল্সলোকেশন হোমোজাইগোট। প্রাইম টাইপ দ্বাই ও তিনের প্র্যাল্সলোকেশনটা এক কিনা দেখবার জন্য এই দ্বাইটা উৎসদের মধ্যে সংকরণ করা হয়। এই সংকর উৎসদের মাঝেসিস আটটা বাইভ্যালেন্ট ও চারটা জ্ঞানোচ্চার দিয়ে তৈরী দ্বাইটা রিং দেখা যায়। সূতরাং প্রাইম টাইপ দ্বাই ও তিনের প্র্যাল্সলোকেশন দ্বাইটা আলাদা। পরীক্ষা করে দেখা গিয়েছে যে প্রাইম টাইপ তিনের পরিবর্তিত জ্ঞানোচ্চার দ্বাইটা হল ১১—২১ এবং



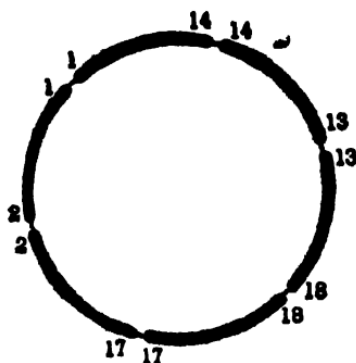
চিত্র ১১৭

ধূতরায় বিভিন্ন জ্ঞানোচ্চার মধ্যে প্র্যাল্সলোকেশনের ফলে গঠিত বলয় (*ring*); a — ১—২ এবং ১৭—১৮ জ্ঞানোচ্চার দ্বাইটার মধ্যে প্র্যাল্সলোকেশন হয়েছে,

b — ১১—১২ ও ২১—২২ জ্ঞানোচ্চার মধ্যে প্র্যাল্সলোকেশন হয়েছে

১২—২২। প্রাইম টাইপ তিনের সাথে প্রাইম টাইপ একের সংকরণের ফলে স্ক্রট সংকর উৎসদের মাঝেসিসের বলয়টা চিত্র ১১৭b অনুস্বারী হয়।

প্রাইম টাইপ এক একটি সেকেন্ডারী টাইপ চুরানব্যইয়ের মধ্যে সংকরণের ফলে স্ক্রট সংকর উচ্চিদের মার্যাদিসিসে নয়টা বাইভ্যালেন্ট ও ছয়টা ক্রোমো-সোমের একটা রিঙ পাওয়া যায়। সেকেন্ডারী টাইপ ১৪-এ প্ল্যান্সলো-কেশনের ফলে স্ক্রট ক্রোমোসোমগুলি হল ১—১৪, ১৪—১৮ ও ১৭—২ অথবাৎ এখনে দ্বিতীয় প্ল্যান্সলোকেশন হয়েছে। এই উচ্চিদের সাথে প্রাইম টাইপ (*prime type*) একের সংকরণের ফলে স্ক্রট উচ্চিদের মার্যাদিসিসে ছয়টা ক্রোমোসোমের রিঙ (চিত্র 118) পাওয়া যায়।



চিত্র 118

ধ্বতরার বিভিন্ন ক্রোমোসোমের (১—২, ১৩—১৪, ১৭—১৮) মধ্যে
প্ল্যান্সলোকেশনের ফলে গঠিত বলয়

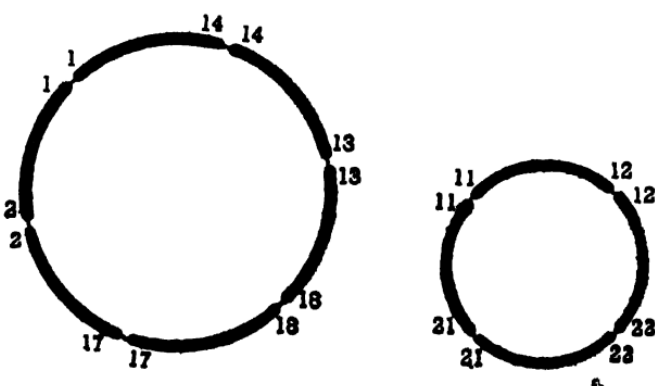
প্রাইম টাইপ দ্বই ও চুরানব্যইয়ের মধ্যে সংকরণের ফলে স্ক্রট উচ্চিদের মার্যাদিসিসে দশটা বাইভ্যালেন্ট ও চারটা ক্রোমোসোম দিয়ে গঠিত একটা রিঙ পাওয়া যায়।

প্রাইম টাইপ তিন ও চুরানব্যই থেকে স্ক্রট সংকর উচ্চিদের মার্যাদিসিসে সাতটা বাইভ্যালেন্ট, একটা চার ক্রোমোসোমের রিঙ ও একটা ছয় ক্রোমো-সোমের রিঙ (চিত্র 119) পাওয়া যায়। ধ্বতরার কার্যসমাপ্তি প্রাস্তিকরণ (*terminalization*) প্রায় সম্পূর্ণ হয় বলে অ্যানাফেজে বলয়াকার ক্রোমো-সোম জোটের একটা ক্রোমোসোম এক মেরুতে ও তার পাশের ক্রোমোসোমটা বিপরীত মেরুতে পর্যায়ক্রমে থায়। এইজন্য গ্যামেটগুলি উর্বর হয়।

স্ক্রটের সংকরণ করে কোন উচ্চিদের প্ল্যান্সলোকেশনকে চেনা সম্ভব। হেমোলোগাস নয় এমন দ্বিতীয় ক্রোমোসোমের মধ্যে একটা প্ল্যান্সলোকেশন হলৈ একটা চার ক্রোমোসোমের রিঙ তৈরী হয়। এই প্ল্যান্সলোকেশনব্যন্ত

জ্ঞানোসমের সাথে অন্য আরেকটা জ্ঞানোসমের ট্যাল্সলোকেশন (বিতীয়) হলে একটা ছয় জ্ঞানোসমের (চিত্র 130) রিংের সংগঠিত হয়। এই ট্যাল্সলোকেশনসম্মত জ্ঞানোসমের কোনটার সাথে আরেকটা জ্ঞানোসমের তৃতীয় ট্যাল্সলোকেশন হলে আট জ্ঞানোসমের রিং বা বলয়ের সংগঠিত হয়। এইভাবে অনেকগুলি ট্যাল্সলোকেশন হলে কোষের সব জ্ঞানোসম দিয়ে তৈরী একটা বড় রিং পাওয়া যায় ও এটাকে ট্যাল্সলোকেশন কমপ্লেক্স (translocation complex) বলে। *Rhoeo discolor*-এ ($2n=12$) 12টা জ্ঞানোসম দিয়ে তৈরী একটা রিং বা বলয় পাওয়া গিয়েছে।

Oenothera-এ deVries বিভিন্ন ধরনের ট্যাল্সলোকেশন পেরেছিলেন। *O. hookeri*-র জ্ঞানোসম সংখ্যা হল $2n=14$ । এখানে মাঝোসমসে সাতটা বাইভ্যালেক্ট দেখা যায়। *Oenothera*-র অন্যান্য প্রজাতিতে চারটা জ্ঞানোসমের রিং থেকে আরুভ করে চোম্পটা জ্ঞানোসমের রিংও দেখতে পাওয়া যায় (চিত্র 114)।



চিত্র 119

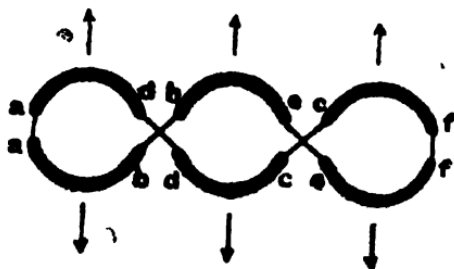
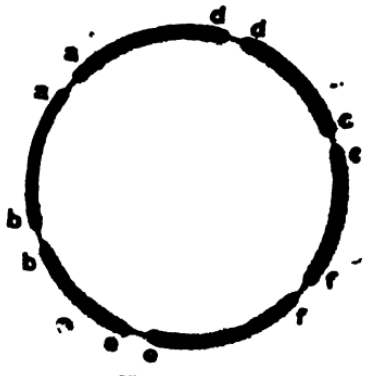
ধূতরায় বিভিন্ন জ্ঞানোসমের মধ্যে ট্যাল্সলোকেশনের ফলে সংগঠিত একটা ছয়টা জ্ঞানোসম ও আরেকটা চারটা জ্ঞানোসম দিয়ে গঠিত বলয়

অবস্থানের প্রভাব (position effect)

1925 খ্রিষ্টাব্দে *Drosophila*-র “বার” (Bar) চারিত্বের উপর গবেষণা করে Sturtevant অবস্থানের প্রভাব বা *position effect* প্রথম লক্ষ্য করেছিলেন। এর পর মিডিন বিজ্ঞানীগণ *Drosophila* (Lewis '50,

'51, '52, 55; Green '49, '54, '55), *Oenothera* (Catcheside '47) এবং ভূট্টাম (McClintock '51, '58) অবস্থানের প্রভাব লক্ষ্য করেছেন।

হ্যাসলোকেশন কিম্বা ইনভারশনের ফলে ক্রোমোসোমীয় পদার্থের কোন লাভ বা লোকসান হয় না। এই ধরনের পরিবর্তনের ফলে কেবল কোন

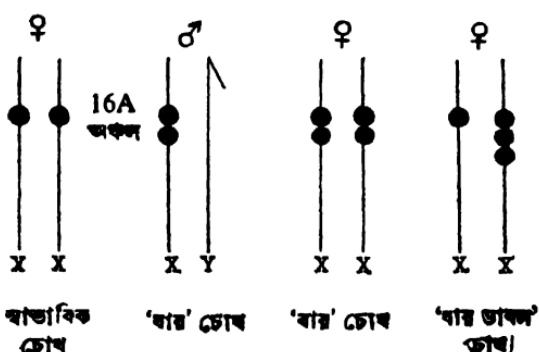


চিত্র ১২০

দ্বিবার হ্যাসলোকেশনের ফলে একটা ছয়টা ক্রোমোসোম দিয়ে গঠিত বলয়ের সংগ্রহ হয়েছে। এই বলয়টা পরে পেঁচিয়ে থাওয়ার ফলে পর্যাপ্তরূপ পৃথকীকরণের স্বীক্ষ্ণ হয়েছে।

কোন জীনের প্রকৃতিবৰ্ণনাম হয় এবং এজন্য কখনও কখনও ফেনোটাইপের (*phenotype*) পরিবর্তন হয়। এই পরিবর্তনকে অবস্থানের প্রভাব বা পোজিশন এফেক্ট বলে। প্রত্যেক জীন প্রতিবেশী জীনের সাথে একটা ভারসাম্য বজায় রেখে চলে। জীনের বিন্যাসের কোন পরিবর্তন হলৈ এই ভারসাম্য ব্যাহত হয় ও কখনও কখনও ফেনোটাইপের পরিবর্তন দেখা যায়। স্বতরাং ফেনোটাইপ কেবল জীনের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে তাই নয় জীনের অবস্থানও ফেনোটাইপকে প্রভাবিত করে।

বাদি কোন স্তৰী ড্রসোফিলার দুইটা X-ক্রোমোসোমের প্রতিটিতে একটা 16A অংশ থাকে তবে ঐ ড্রসোফিলার চোখ সাধারণ হয়। প্রৱৃষ্ট ড্রসোফিলায় একটা 'X'-ক্রোমোসোম থাকে ও ঐ ক্রোমোসোমে বাদি দুইটা 16A অংশ থাকে তবে "বার-চোখের" (Bar-eye) স্তৰ্ণ হয়। স্তৰাং বাদি ও দুইটা ক্ষেত্রেই 16A অঞ্চল দুইবার আছে কিন্তু এদের বিন্যাসের বিভিন্নতার জন্য ফেনোটাইপের পার্থক্য দেখা যাচ্ছে। কোন ড্রসোফিলায় একটা X-ক্রোমোসোমে পরপর তিনবার 16A অংশ থাকলে "বার-ডাবল" (bar-double) চোখের স্তৰ্ণ হয়। অন্য 'X'-ক্রোমোসোমে বাদি একটা 16A অংশ থাকে তাহলেও "বার-ডাবল" চোখের স্তৰ্ণ হয়। একই সংখ্যক অর্থাৎ চারটা 16A অঞ্চল হোমোজাইগাস অবস্থায় থাকলে বার-ডাবল চোখের স্তৰ্ণ হয় না। স্তৰাং ড্রসোফিলায় 16A অঞ্চলের অবস্থান ফেনোটাইপকে প্রভাবিত করে (চিত্র 121)।



চিত্র 121

ড্রসোফিলায় X-ক্রোমোসোমে 16A অঞ্চল একবার থাকলে স্বাভাবিক চোখ, পরপর দুইবার থাকলে 'বার' চোখ এবং পরপর তিনবার থাকলে 'বার-ডাবল' চোখের স্তৰ্ণ হয়

স্বাভাবিক ও রোমশ পাখায়ন্ত্র (*hairy wing*) ড্রসোফিলার উপর পরীক্ষা থেকেও অবস্থানের প্রভাব বোঝা যায়। X-ক্রোমোসোমের একটা ব্যাণ্ডের বিগৃহতার জন্য রোমশ্যন্ত্র পাখার স্তৰ্ণ হয়। X-ক্রোমোসোমে নির্দিষ্ট ব্যাণ্ডটা একবার থাকলে পতঙ্গটার পাখায় রোম থাকে না। স্তৰী পতঙ্গের দুইটা X-ক্রোমোসোমের প্রতোকটাতে ঐ ব্যাণ্ডটা একটা করে (অর্থাৎ মোট দুইটা) থাকলে ঐ ড্রসোফিলার পাখা স্বাভাবিক হয়। কিন্তু

পদার্থ তৈরী করার ক্ষেত্রে এক একটা ধাপের নির্দেশ করে। একটা ক্লোমো-সোমে সব ডায়িন্যাস্ট অ্যালীলগুলি ($M_1 M_2$) থাকলে নির্দিষ্ট পদার্থের উৎপাদন স্বাভাবিকভাবে হয়। কিন্তু কোন একটা জীন যদি রিসেসিভ অবস্থায় থাকে ($M_1 m_2$) তবে ঐ পদার্থের উৎপাদন ব্যাহত হয় এবং এর ফলে রিসেসিভ চারণ প্রকাশিত হয়।

অবস্থানের প্রভাব বা গোজিশন এফেক্টের কারণ সম্বন্ধে দুইটা মতবাদ আছে।

(১) Ephrussi ও Sutton-এর (1944) আকৃতির মত (*structural hypothesis*) অনুসারে জীনের অবস্থানের পরিবর্তনের ফলে তাদের কাজের পরিবর্তন হয় ও শেষে ফেনোটাইপের পরিবর্তন হয়। এই পরিবর্তন প্রত্যাবর্তনীয় (*reversible*)।

(২) দ্বিতীয় মতবাদ হল Sturtevant-এর (1925) গতিশক্তির (*kinetic*) মত। Sturtevant-এর মত অনুসারে দুইটা প্রতিবেশী জীনের প্রভাবে সংস্কৃত পদার্থের মধ্যে রাসায়নিক বিক্রয়া হয়। কিন্তু জীনের অবস্থানের পরিবর্তন হলে এই বিক্রয়া যথাযথভাবে হটে পারে না এবং ফেনোটাইপে এর প্রভাব পড়ে। Lewis-ও (1951, 1955) এই মতের সমর্থন করেছেন।

দ্বাদশ অধ্যায়

ক্রোমোসোম সংখ্যার পরিবর্তন ও পলিপ্লয়েডি (Polyploidy)

ক্রোমোসোম সংখ্যার পরিবর্তনকে প্রধানতঃ দ্বাইটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়েছে।

(a) যেসব জীবের দেহ কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা এই প্রজাতির মূল সংখ্যার (*basic number*) অথবা গুণফল হয় তাদের ইউপ্লয়েড (euploid) বলে। যেমন, কোন প্রজাতির বেসিক সংখ্যা 6 হলে ইউপ্লয়েডের ক্রোমোসোম সংখ্যা 18 (ট্রিপ্লয়েড), 24 (চেট্টাপ্লয়েড), 30 (পেন্টাপ্লয়েড) ইত্যাদি হয়ে থাকে। ইউপ্লয়েড জীবকে পলিপ্লয়েড বলা হয়। প্রাণীর তুলনায় উন্নিদে অনেক বেশী পলিপ্লয়েড দেখা যায়।

(b) যেসব জীবের দেহ কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা এই প্রজাতির বেসিক সংখ্যার অথবা গুণফল হয় না তাদের অ্যানাইটুপ্লয়েড (aneuploid) বলে, অর্থাৎ বেসিক সংখ্যা 6 হলে অ্যানাইটুপ্লয়েডের ক্রোমোসোম সংখ্যা 10—11, 13—17, 19—23, 25—29 ইত্যাদি হয়। অ্যানাইটুপ্লয়েড জীবকে হেটেরোপ্লয়েড (heteroploid) বা অনিয়ন্ত্রিত পলিপ্লয়েড (irregular polyplaid) বলা হয়। কোন জীবের ক্রোমোসোম সংখ্যা ডিপ্লয়েড, ট্রিপ্লয়েড, চেট্টাপ্লয়েড ইত্যাদির চেয়ে কিছু বেশী হলে তাদের হাইপারপ্লয়েড (hyperploid) এবং এই সংখ্যার চেয়ে কিছু কম হলে তাদের হাইপোপ্লয়েড (hypoploid) বলে। যদি ডিপ্লয়েড সংখ্যা 8 ও ট্রিপ্লয়েড সংখ্যা 12 হয় তবে 9—11 ক্রোমোসোম সংখ্যার উন্নিদেকে হাইপারডিপ্লয়েড কিম্বা হাইপোট্রিপ্লয়েড বলা হয়।

পলিপ্লয়েডকে কখনও কখনও প্রাইমারী ও সেকেন্ডারী এই দ্বাইটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়। যেসব পলিপ্লয়েড কোন জীবের ক্রোমোসোম সংখ্যা বিগৃহ হওয়ার ফলে সরাসরি গঠিত হয় তাদের প্রাথমিক বা প্রাইমারী (*primary*) পলিপ্লয়েড বলে এবং এইসব জীবে জোড় সংখ্যক জীনোম থাকে। যেসব পলিপ্লয়েড দ্বাইটা জীবের মধ্যে সংকরণের ফলে গঠিত হয় তাদের সেকেন্ডারী পলিপ্লয়েড বলে, যেমন, একটা ডিপ্লয়েড জীবের ক্রোমোসোম সংখ্যা বিগৃহ হয়ে প্রাইমারী পলিপ্লয়েড (এক্ষেত্রে 4n) জীবের সংশ্টি হল, এর সাথে আরেকটা ডিপ্লয়েড জীবের সংকরণের ফলে সেকেন্ডারী পলিপ্লয়েড (এক্ষেত্রে 8n) জীব গঠিত হতে পারে।

ইউপ্লয়েড (*euploid*)

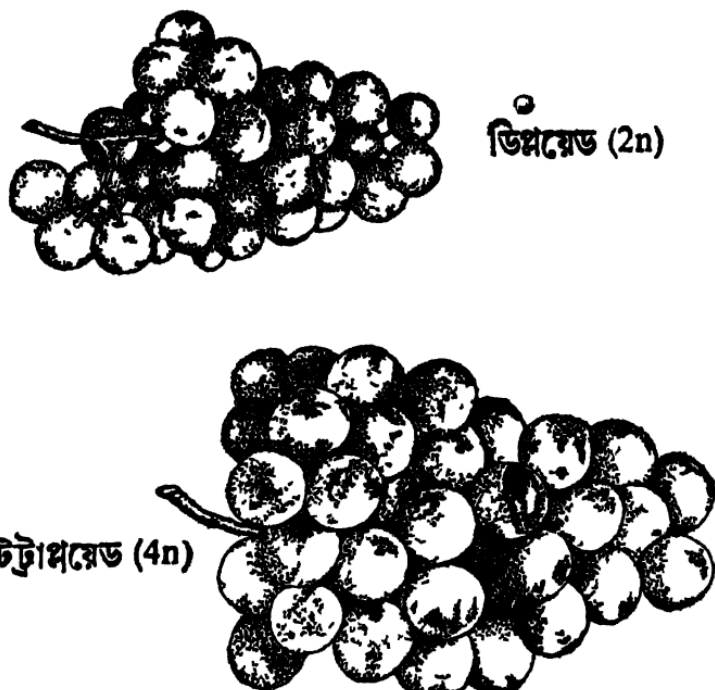
কোন জীবে বিভিন্ন ধরনের ক্রোমোসোম কেবল একটা ক'রে থাকলে (অর্থাৎ একটা জীনোম বা ক্রোমোসোম সেট) এই জীবকে হ্যাপ্লয়েড জীব বলে। হ্যাপ্লয়েড জীব হেমিজিগ্রাস (*hemizygous*)। যেসব জীবের কোষে বিভিন্ন রকমের ক্রোমোসোম প্রত্যেকটা দ্বিটা ক'রে থাকে তাদের ডিপ্লয়েড ($2n$) বলে। ডিপ্লয়েড উন্নিদ বা প্রাণীর দ্বিটা জীনোম একই রকম বা আলাদা হয়। দ্বিটা জীনোমের মধ্যে পার্থক্য থাকলে এই উন্নিদকে ডিপ্লয়েড সংকর (*hybrid*) উন্নিদ বলে। কোন জীবের কোষে তিনটা জীনোম থাকলে তাদের ট্রিপ্লয়েড ($3n$) বলে। একইভাবে চার, পাঁচ, ছয়, আটটা জীনোমযুক্ত প্রাণী বা উন্নিদকে যথাক্রমে টেট্রাপ্লয়েড ($4n$), পেল্টাপ্লয়েড ($5n$), হেক্সাপ্লয়েড ($6n$) এবং অক্ষোপ্লয়েড ($8n$) বলে।

ইউপ্লয়েড প্রধানতঃ দ্বৈ রকমের হয়। যেসব ইউপ্লয়েডের জীনোমগুলি একই রকম হয় তাদের অটোপলিপ্লয়েড (*autopolyploid*) বলে। ‘A’ একটা জীনোম হলে, অটোট্রিপ্লয়েড (*autotriploid*) AAA, অটোট্রেট্রাপ্লয়েড (*autotetraploid*) AAAA হবে। কোন ইউপ্লয়েডে বিভিন্ন ধরনের জীনোম থাকলে তাদের অ্যালোপলিপ্লয়েড (*allopolyploid*) বলে। যদি একটা জীনোম ‘A’ ও অন্য আরেকটা জীনোম ‘B’ হয় তবে AABB জীনোমযুক্ত উন্নিদকে অ্যালোট্রেট্রাপ্লয়েড (*allotetraploid*) বলা হয়। সংকরণের (*hybridization*) ফলে অ্যালোপলিপ্লয়েড জীবের সংশ্ট হয়।

পলিপ্লয়েডির ফলে উন্নিদে কিছু পরিবর্তন দেখা যায়। পলিপ্লয়েড ডিপ্লয়েডের তুলনায় বড়, সবল হয়; এরা ক্রোমোসোমের ঘাঁটি অনেক বেশী সহ্য করতে পারে এবং পরিবেশের পরিবর্তনের সাথে সহজেই মানিয়ে নেয়। পলিপ্লয়েডির ফলে অনেক সময় অতিকায় (*giant*) উন্নিদের সংশ্ট হয়। খুব বড় টেট্রাপ্লয়েড *Anterrhinum*, *Amaryllis*, *Tajatus*, *Vitis* ইত্যাদি (চিত্র ১২১) দেখা গিয়েছে।

হ্যাপ্লয়েড (*haploid-n*)

নিম্নশ্রেণীর উন্নিদের দেহ সাধারণতঃ হ্যাপ্লয়েড হয় অর্থাৎ এই উন্নিদগুলি হ'ল গ্যামেটোফাইট বা লিঙ্গধর উন্নিদ। কোন কোন পতঙ্গের প্রয়োজন হ্যাপ্লয়েড হয়, যেমন—মৌমাছি। এইসব জীবে হ্যাপ্লয়েড অবস্থার জন্য কোন অস্বাভাবিকতা দেখা যায় না। এখানে প্রথম মারোসিস বিভাগ হয় না। কিন্তু ছিন্তীর বিভাগ নির্মিতভাবে হয় ও গ্যামেট তৈরী হয়।



চিত্র 123

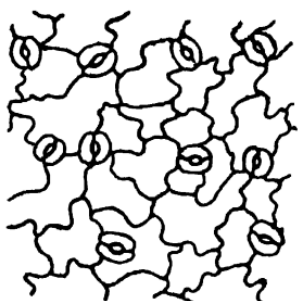
ডিপ্লয়েড ($2n = 38$) এবং টেট্রাপ্লয়েড ($2n = 76$) আঙ্গুর

স্বাভাবিকভাবে ডিপ্লয়েড জীব কোন কারণে হ্যাপ্লয়েড হ'লে, এ অবস্থায় তারা শান্তিয়ে নিতে পারে না। এদের মার্যাদিস খুব অনিয়ন্ত্রিত হয়। জ.ই.গোটিনে জ্বোমোসোমগুলির মধ্যে ব্যৰ্ঘতা না হওয়ায় অ্যানাফেজে যে কোন জ্বোমোসম যে কোন মেবুতে যাব। এর ফলে গ্যামেটে জ্বোমোসমের ঘাটাটি থাকে ও এইসব জীব অনুর্বর হয়। তবে কোন সময় অ্যানাফেজে সব জ্বোমোসোমগুলি একটা মেবুতে গেলে হ্যাপ্লয়েড গ্যামেটের সংস্করণ হয়। এইবকম দুইটা গ্যামেটের মিলন হলে স্বাভাবিক ডিপ্লয়েড উৎসন্দের সংস্করণ হয়ে থাকে। কখনও কখনও হ্যাপ্লয়েড উৎসন্দেব কোন কোন জ্বোমোসমের মধ্যে ব্যৰ্ঘতা দেখা যাব। *Sorghum*-এর হ্যাপ্লয়েড উৎসন্দের মার্যাদিসে 1—৩টা বাইভ্যালেন্ট (*bivalent*) পাওয়া গিয়েছে। *Triticum monococcum*-এর হ্যাপ্লয়েড উৎসন্দের ডায়াকাইনেসিসে সব কিম্বা কতকগুলি জ্বোমোসম পরস্পর ঝুঁক্ত হয়ে শৃঙ্খল (*chain*) গঠন করে কিন্তু এখানে জ্বোমোসোমগুলির মধ্যে ব্যৰ্ঘতা কেবল দুই শতাংশ ক্ষেত্রে দেখা গিয়েছে।

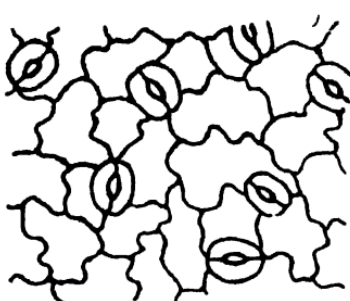
হ্যাপ্সডেড জীব ডিপ্লয়েডের তুলনায় ছোট, দুর্বল, অপরিণত হয় ও বেশী দিন ব্যাচে না।

বিভিন্ন উপায়ে হ্যাপ্সডেড জীবের সংক্ষিপ্ত হয়। (a) অনিষিক্ত অর্ধাংশ ফার্ট'লাইজেশন হয় নাই এমন ডিস্বাণ্ড থেকে (b) কিম্বা অনিষিক্ত শুক্রাণ্ড (স্পার্ম) থেকে হ্যাপ্সডেড জীবের সংক্ষিপ্ত হতে পারে। হঠাতে পরিবেশের পরিবর্তন হলে হ্যাপ্সডেড প্রাণী গঠিত হয়ে থাকে।

Dactylis glomerata, *Hordeum vulgare*, *Phleum pratense*, *Poa sp.*, *Triticum vulgare* প্রভৃতি অনেক উষ্ণদের হ্যাপ্সডেড সদস্য পাওয়া গিয়েছে। কোন হ্যাপ্সডেড উষ্ণদের উপর গবেষণা করে ঐ উষ্ণদের বেসিক বা মূল ক্রোমোসোম সংখ্যা সম্বন্ধে ধারণা করা যায়। হ্যাপ্সডেডের মার্যাদাসমূহে ব্যাপকভাবে পোকা যাবে যে এর ক্রোমোসোম সংখ্যা বেসিক সংখ্যা নয় কিম্বা ক্রোমোসোমে দ্বিগুণতা (*duplication*) আছে। হ্যাপ্সডেড গোলমরিচের ক্রোমোসোম সংখ্যা $n=12$, কিন্তু মার্যাদাসমূহে জোড়া ক্রোমোসোম অর্ধাংশ ছয়টা বাইভ্যালেন্ট দেখা যায়। এর থেকে Christensen ও Bamford (1943) সিদ্ধান্ত করেন যে ১৪টা ক্রোমোসোম-সংক্ষিপ্ত ডিপ্লয়েড গোলমরিচ আসলে পর্যাপ্ত সম্ভবতঃ এই কারণেই হ্যাপ্সডেড ও ডিপ্লয়েড গোলমরিচের মধ্যে পাতা, ফুল, বা গাছের আয়তনের পার্থক্য হয় না, যদিও হ্যাপ্সডেড গোলমরিচে তুলনামূলকভাবে ছোট পদ্ধতিশৈলী (চিত্র 124), কম পরাগরেণ্ড ও ছোট ফুল দেখতে পাওয়া যায়।



হ্যাপ্সডেড



ডিপ্লয়েড

চিত্র 124

হ্যাপ্সডেড ও ডিপ্লয়েড গোলমরিচের পদ্ধতিশৈলীর আয়তন ও সংখ্যার পার্থক্য

হ্যাপ্রয়েড উন্ডিদকে কলচিসিন (colchicine) প্রয়োগ করে খূব সহজেই সম্পূর্ণ হোমোজাইগাস ডিপ্লয়েড উন্ডিদ পাওয়া যায়। উন্ডিদ প্রজনে এজন্য হ্যাপ্রয়েডের তুমিকা তাংপর্যপূর্ণ।

অটোপলিপ্লয়েড (autopolyploid)

ডিপ্লয়েডের তুলনামূলক অটোপলিপ্লয়েড বড় হয়। এদের কোষের এবং পত্রস্থানের আয়তন বেশী হয়, পাতার রঙ গাঢ় সবৃজ হয়, ফুল দেরীতে ফোটে এবং গাছটা ধীরে ধীরে বাড়ে। অটোপলিপ্লয়েডের প্রথম মার্যাদিক বিভাগের মেটাফেজ অবস্থায় মালিটিভ্যালেন্ট (multivalent) দেখা যায়।

টেক্টোপ্লয়েডের চেয়ে উচ্চতর পলিপ্লয়েডে নানা রকম অস্বাভাবিকতা, ঘেমন, অর্বাঙ্গিতর দূর্বল গাছ, কোঁকড়ান পাতা ইত্যাদি দেখা যায় (Stebbins 1950)। পলিপ্লয়েডের কোন ধাপে এইসব ক্ষতিকর অস্বাভাবিকতা দেখা দেবে তা প্রজাতির উপর কিম্বা ঐ নির্দিষ্ট গাছের উপর নির্ভর করে।

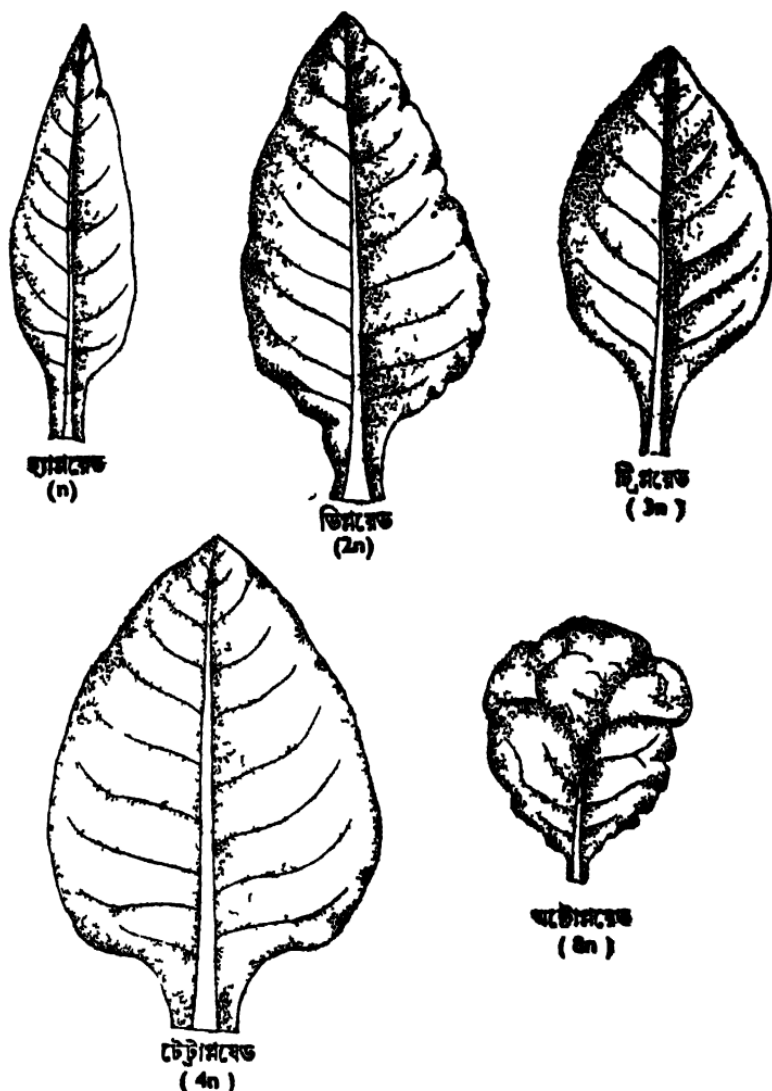
Nicotiana langsdorffii-র হ্যাপ্রয়েড, ডিপ্লয়েড, টেক্টোপ্লয়েড ও অটোপ্লয়েড উন্ডিদ নিয়ে পরীক্ষা করে Smith দেখেন যে হ্যাপ্রয়েড থেকে টেক্টোপ্লয়েড পর্যন্ত জ্ঞানোসোম সেট (set) বা জীনোসেমের সংখ্যা বাড়ার সাথে সাথে দলমণ্ডল (corolla) চওড়া হয়, পাতার প্রস্থ ও দৈর্ঘ্যের অনুপাত বাড়ে; কোষের আয়তন [ঘেমন রক্ষী কোষ (guard cell), পরাগরেণ্ডের কোষ, পাতা ও ম্লাণ্ডের কোষ, ইত্যাদি] বাড়ে, গাছের বিভিন্ন অংশ শুল্ক হয় ও গাছটা বড় ও সবল হয়। কিন্তু অটোপ্লয়েডে অস্বাভাবিকতা দেখা যায়। এই উন্ডিদটা ছোট ও অনুর্বর হয়, পাতাগুলি মোটা ও কোঁচকানো থাকে (চিত্র 125) ও অনেক দেরীতে ফুল ফোটে।

Sax-এর মতে পত্রস্থ বা *stomata*-র হার এবং পলিপ্লয়েডের মধ্যে যথেষ্ট সম্পর্ক আছে। *Triticum*-এ জ্ঞানোসোমের সংখ্যা বাড়ার সাথে সাথে স্টোমাটার আয়তন বাড়ে কিন্তু সংখ্যা কমে যায়। অবশ্য কোন উন্ডিদে স্টোমাটার হার ও পলিপ্লয়েডের মাত্রার মধ্যে এরকম সম্বন্ধ না থাকতেও পারে।

অটোট্রিপ্লয়েড (autotriploid-3n)

অনেক অটোট্রিপ্লয়েড উন্ডিদ পাওয়া গিয়েছে; কিন্তু অটোট্রিপ্লয়েড প্রাপ্তী সচরাচর দেখা যায় না। ভূসোফিলার টিপ্পয়েড স্বী পতঙ্গ স্বাভাবিক ডিপ্লয়েড পতঙ্গের তুলনামূলক সবল হয় ও এদের পাথার কোষগুলি বড় হয়।

ডিপ্লয়েডের তুলনামূলক অটোট্রিপ্লয়েড উন্ডিদ বড় ও সবল হয়, তাড়াতাড়ি



চিত্র 125

Nicotiana langsdorffii-তে বিভিন্ন মাত্রার পলিপ্লায়েডের ফলে
পাতার আকৃতি ও আয়তনের পার্থক্য হয়

বাঢ়ে ও পরিবেশের সাথে সহজেই মানিয়ে নেয়। ট্রিপ্লায়েডে মাঝোসিস
অন্তর্ভূত হওয়ার জন্য উর্বরতা করে থাক। কিন্তু ট্রিপ্লায়েড *Iris* ও *Zea*
বেশ উর্বর।

অটোট্রিপ্লয়েড তিনটা করে হোমোলোগাস ক্রোমোসোম পাশাপাশি এসে ট্রাইভ্যালেন্ট (*trivalent*) গঠন করে। আবার কোন কোন ক্রোমোসোম বাইভ্যালেন্ট (*bivalent*) ও ইউনিভ্যালেন্ট (*univalent*) হিসাবে থাকে। অটোট্রিপ্লয়েড *Tradescantia biacutata*-র মাঝেসিসে ৭০% ট্রাইভ্যালেন্ট ও 10% বাইভ্যালেন্ট ও ইউনিভ্যালেন্ট পাওয়া যায়। প্রত্যেক ট্রাইভ্যালেন্টের তিনটা ক্রোমোসোম যে কোন মেরুতে থাকে। যেসব গ্যামেট সম্পূর্ণ হ্যাপ্লয়েড কিম্বা ডিপ্লয়েড সেট পায় তারাই শব্দ বেঁচে থকে ও অন্য কোষগুলি নষ্ট হয়ে থায়। কোন কোন ট্রিপ্লয়েডে দ্বি-সেন্ট্রাল ব্ৰিজ-সেতু (*dicentric bridge*), ভগ্ন অংশ (*fragment*), ল্যাগিং (*lagging*) অর্থাৎ মন্থরগতিশীলতা দেখা যায়।

মাঝেসিস অনিয়ন্ত্রিত হওয়ার জন্য ট্রিপ্লয়েড উন্নিদে যৌন জনন ভাল-ভাবে হ'তে পারে না। তবে অঙ্গ জননের মাধ্যমে বংশ বৃক্ষ করলে ট্রিপ্লয়েড উন্নিদে স্থায়ী ক্লোন (*clone*) গঠন করতে পারে। ডিপ্লয়েডের চেয়ে উৎকৃষ্ট ধরনের ট্রিপ্লয়েড আপেল, টিউলিপ, *Iris* ইত্যাদি অঙ্গ জননের মাধ্যমে স্থায়ী করা সম্ভব হয়েছে।

টেট্রাপ্লয়েড উন্নিদ থেকে টৈরী ডিপ্লয়েড গ্যামেট ($2n$) ও ডিপ্লয়েড উন্নিদ থেকে স্ল্যট হ্যাপ্লয়েড গ্যামেটের (n) মিলনের ফলে ট্রিপ্লয়েড ($3n$) জীবের সংস্করণ হয়। এছাড়া একটা ডিপ্লয়েড উন্নিদের স্বাভাবিক গ্যামেট (n) ও সংখ্যা হ্রাস পায় নাই এমন গ্যামেটের ($2n$) মিলনের ফলেও অটো-ট্রিপ্লয়েডের সংস্করণ হয়ে থাকে।

অটোটেট্রাপ্লয়েড (*autotetraploid-4n*)

প্রকৃতিতে অটোপর্ণিপ্লয়েড সচরাচর দেখা থায় না (Clausen ও Heisey 1946, Stebbins 1950)। তবে উন্নত আমেরিকার *Galax aphylla* হচ্ছে একটা স্বাভাবিক অটোটেট্রাপ্লয়েড (Baldwin 1941)। প্রাণী ও ভিমবাসী উন্নিদে টেট্রাপ্লয়েড সাধারণতঃ অনুপস্থিত থাকে। অটোটেট্রাপ্লয়েড *Cuthbertia graminea* ডিপ্লয়েড প্রবৰ্দ্ধবৃক্ষের তুলনায় অনেক বড় ও সবল হয় (Giles 1942)।

ডিপ্লয়েডের তুলনায় অটোটেট্রাপ্লয়েড উন্নিদ বড় ও সবল হয়। এদের পরাগরেণ্ড, ফুল, ফল, বৌজ, কোষ, নিউক্লীয়াস, পদ্ধতিশীল ইত্যাদি বড় হয়, পাতা চওড়া, মোটা ও গাঢ় সবুজ হয়, ভিটামিনের পরিমাণ বেশী থাকে ও এরা বিভিন্ন পরিবেশে সহজেই মানিয়ে নিতে পারে। তবে অটোটেট্রাপ্লয়েডে ডিপ্লয়েডের তুলনায় শীত প্রতিরোধের ক্ষমতা কম থাকে।

টেট্রাপ্লয়েডের বংশধারা ডিপ্লয়েডের তুলনায় জটিল। এখানে কোন ডার্মিন্যান্ট

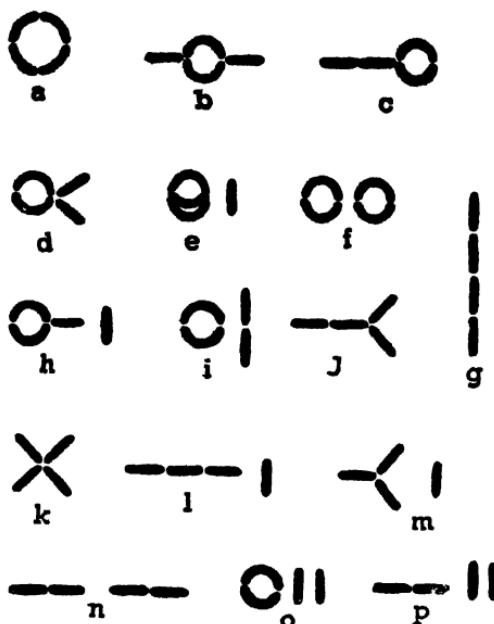
(প্রবল) জীন (R) ও এর রিসেসিভ (প্রচল্লম) আলীল (r) বিভিন্ন রকমের অবস্থায় থাকতে পারে। যদি একটা টেট্রোপ্লয়েডে একটা ডার্মিন্যাল্ট জীন (RRrr) থাকে তবে ঐ উন্ডিদকে সিমপ্লেক্স (*simplex*) বলে। দ্বইটা ডার্মিন্যাল্ট জীন (RRrr) থাকলে ডিউপ্লেক্স (*duplex*), তিনটা ডার্মিন্যাল্ট জীন থাকলে (RRRr) ট্রিপ্লেক্স (*triplex*), চারটা ডার্মিন্যাল্ট জীন (RRRR) থাকলে ক্যোয়াড্রিপ্লেক্স (*quadruplex*) এবং কোন ডার্মিন্যাল্ট জীন না থাকলে (rrrr) নালিপ্লেক্স (*nulliplex*) বলা হয়।

চারটা হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের বে কোন দ্বইটা এক মেরুতে ও অন্য দ্বইটা অন্য মেরুতে থায়। স্বতরাং একটা ডিউপ্লেক্স (RRrr) উন্ডিদ থেকে তিন রকমের অর্ধাং RR, Rr, rr গ্যামেট 1:4:1 অনুপাতে তৈরী হয়। সিমপ্লেক্স উন্ডিদ (Rrrr) Rr ও rr গ্যামেট সমান অনুপাতে (1:1) তৈরী করে। ট্রিপ্লেক্স উন্ডিদে (RRRr) RR ও Rr গ্যামেট 1:1 অনুপাতে তৈরী হয়। ডিউপ্লেক্স (RRrr) উন্ডিদের সাথে নালিপ্লেক্স (rrrr) উন্ডিদের মিলন হলে ডার্মিন্যাল্ট ও রিসেসিভ উন্ডিদ 5:1 (R:r) অনুপাতে তৈরী হয়। যদি একটা ডিউপ্লেক্স উন্ডিদে (RRrr) স্বপ্নরাগ-যোগ হয় তাহলে বিভিন্ন উন্ডিদের অনুপাত হবে 35R:1r। ডিপ্লয়েড ও প্যালোটেট্রোপ্লয়েডে এই রকমের অনুপাত দেখা যায় না।

অটোটেট্রোপ্লয়েড *Tiadescentia virginiana*, *Selcreasia brevifolia* ইত্যাদি বিভিন্ন উন্ডিদের মাঝেসমে ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট (*quadrivalent*) পাওয়া যায়। অটোটেট্রোপ্লয়েড টমেটোতে প্রফেজে ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট পাওয়া কিন্তু মেটফেজে 24টা বাইভ্যালেন্ট থাকে। অনেক অটোটেট্রো-প্লয়েডে নানা রকমের যৌগিক জন্য একই কোষে বিভিন্ন ধরনের ক্ষে যাড়ি-ভ্যালেন্ট, বাইভ্যালেন্ট এবং কখনও কখনও প্রাইভ্যালেন্ট দেখা যায়। তবে প্রকৃত অটোটেট্রোপ্লয়েডে প্রাইভ্যালেন্ট প্রায় অনুপস্থিত থাকে।

ডিপ্লয়েডের তুলনায় টেট্রোপ্লয়েডে কার্যসম্ভাবনা সংখ্যা কম হয়। এখানে প্রায় সব কার্যসম্ভাবনাটা প্রাপ্ত থাকে। কার্যসম্ভাবনা সংখ্যা ও অবস্থানের উপর নির্ভর করে বিভিন্ন রকমের ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট, বাইভ্যালেন্ট ও প্রাইভ্যালেন্ট (চিত্র 126a—p) দেখা যায়।

অটোটেট্রোপ্লয়েডে কোষ বিভাগটা মোটামুটি নির্যামিত হলেও কিছু পরিমাণে পরাগরণ, অনুর্বর্ব হয় কারণ কোন সময় ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্টের অন্যর্যামিত প্রথকীকরণের জন্য গ্যামেট স্বাভাবিক হয় না। অটোটেট্রোপ্লয়েড *Antirrhinum*-এ মাঝেসমের শেষের দিকে বিশ্বেখনার জন্য আংশিক অনুর্বর্বতা দেখা যায়। তবে অটোটেট্রোপ্লয়েডের তুলনায় অটোটেট্রোপ্লয়েড অনেক বেশী উর্বর।



চিত্র 126

টেক্ট্রোপ্রয়োগে কারেসমার অবস্থান ও সংখ্যার উপর নির্ভর করে বিভিন্ন রকমের ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট, বাইভ্যালেন্ট, প্রাইভ্যালেন্ট ও ইউনিভ্যালেন্ট গঠিত হয়।

a-d, g, j-k—ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট, e, h, l, m—প্রাইভ্যালেন্ট ও ইউনিভ্যালেন্ট; f, i, n—বাইভ্যালেন্ট এবং o, p—বাইভ্যালেন্ট ও ইউনিভ্যালেন্ট

ডিপ্লয়েড জ্ঞানোসম সংখ্যা দ্বিগৃণ হয়ে অটোটেক্ট্রোপ্রয়োগের সৃষ্টি হয়। কোষ বিভাগ ছাড়া জ্ঞানোসমের বিভাগ হলৈ ঐ কোষের জ্ঞানোসম সংখ্যা দ্বিগৃণ হয়। এই অস্বাভাবিক বিভাগ ধূব ছাট অবস্থার হলৈ সম্পূর্ণ জীবটা টেক্ট্রোপ্রয়োগ হয়। কিন্তু এইরকমের বিভাগ উন্নিদের বৃক্ষের পরবর্তী পর্যায়ে হলৈ কেবল আংশিক টেক্ট্রোপ্রয়োগের সৃষ্টি হয়ে থাকে। এছাড়া গ্যামেটের মাতৃকোষে কোন কারণে মায়োসিস না হলৈ (ameiosis) ডিপ্লয়েড গ্যামেট তৈরী হয়। এই রকমের দুইটা ডিপ্লয়েড গ্যামেটের মিলনের ফলে টেক্ট্রোপ্রয়োগ উন্নিদের সৃষ্টি হয়।

টেক্ট্রোপ্রয়োগের বড় ফল, ফুল ও পাতার জন্য কৃতিত্ব উপায়ে টেক্ট্রোপ্রয়োগের সৃষ্টি করা হয়ে থাকে। এইভাবে অনেক টেক্ট্রোপ্রয়োগ উন্নিদ, যেমন, টমেটো, স্টিবেরী, প্লাম, বিভিন্ন রকমের লিলি ইত্যাদির সৃষ্টি করা হয়েছে।

উচ্চতর অটোপলিপ্লয়েড (*higher autopolyploids*)

অটোট্রোপ্লয়েডের চেয়ে উচ্চতর অটোপলিপ্লয়েড সচরাচর দেখা যায় না। এই ধরনের উৎসদে মারোসিস থ্ব অনিয়ামিত হয় ও এরা দ্রব্য ও অস্বাভাবিক হয়।

Navaschin (1925) একটা পেল্টাপ্লয়েড (5n) *Crepis* পেরেছিলেন। পেল্টাপ্লয়েডের মারোসিসে ইউনিভ্যালেন্ট থেকে আরম্ভ করে কুইনক্যো-এভ্যালেন্ট (*quinquivalent*) পর্যন্ত সব রকমের সংযোগ পাওয়া যায়।

অ্যালোপলিপ্লয়েড

অ্যালোট্রিপ্লয়েড (*allotriploid*)

অ্যালোট্রিপ্লয়েড সাধারণতঃ একটা উৎসদের দ্রুইটা জীনোম (AA) ও অন্য উৎসদের একটা জীনোম (B) থাকে। এক রকম দ্রুইটা জীনোমের (AA) ক্রোমোসোমগুলি বাইভ্যালেন্ট গঠন করে, অন্য জীনোমের (B) ক্রোমোসোমগুলি ইউনিভ্যালেন্ট অবস্থায় থাকে। কখনও কখনও B জীনোমের বিভিন্ন ক্রোমোসোমের মধ্যে ঘূর্ঘনাতার ফলে বাইভ্যালেন্টের সংশ্টি হয়। আবার কখনও বা A জীনোম ও B জীনোমের কোন কোন ক্রোমোসোমের মধ্যে ঘূর্ঘনাতার ফলে প্রাইভ্যালেন্ট গঠিত হয়ে থাকে। তিনি রকমের জীনোমযুক্ত অ্যালোট্রিপ্লয়েড (ABC) একটা সংকর উৎসদের (AABB) সাথে অন্য জীনোমযুক্ত আরেকটা উৎসদের (CC) সংকরণের ফলে সংশ্টি হয়ে থাকে।

Crepis capillaris ($n=3$) ও *C. tectorum* ($n=4$)-এর মধ্যে মিলনের ফলে অ্যালোট্রিপ্লয়েড সংকর উৎসদ পাওয়া গিয়েছে। এখানে *C. capillaris*-এর দ্রুইটা জীনোম ও *C. tectorum*-এর একটা জীনোম থাকে। এই অ্যালোট্রিপ্লয়েডের মারোসিসে তিনটা বাইভ্যালেন্ট ও চারটা ইউনিভ্যালেন্ট পাওয়া যায়।

অ্যালোট্রোপ্লয়েড (*allotetraploid*)

দ্রুইটা ডিপ্লয়েড উৎসদ AA ও BB-র মধ্যে সংকরণের ফলে সংশ্টি সংকর উৎসদটা (AB) অন্বর হয়। এই উৎসদের ক্রোমোসোম সংখ্যা কোন ভাবে দ্বিগুণ হলে উৎসদটা (AABB) উর্বর হয়। এইরকমের উৎসদকে অ্যালোট্রোপ্লয়েড (*allotetraploid*) বলে। উৎসদটা ট্রোপ্লয়েড হ'লেও এর আচরণ ডিপ্লয়েডের মত কারণ এখানে প্রত্যেক ধরনের ক্রোমোসোম দ্রুইটা ক'রে থাকে। ডিপ্লয়েডের মত আচরণের জন্য অ্যালোট্রোপ্লয়েডকে

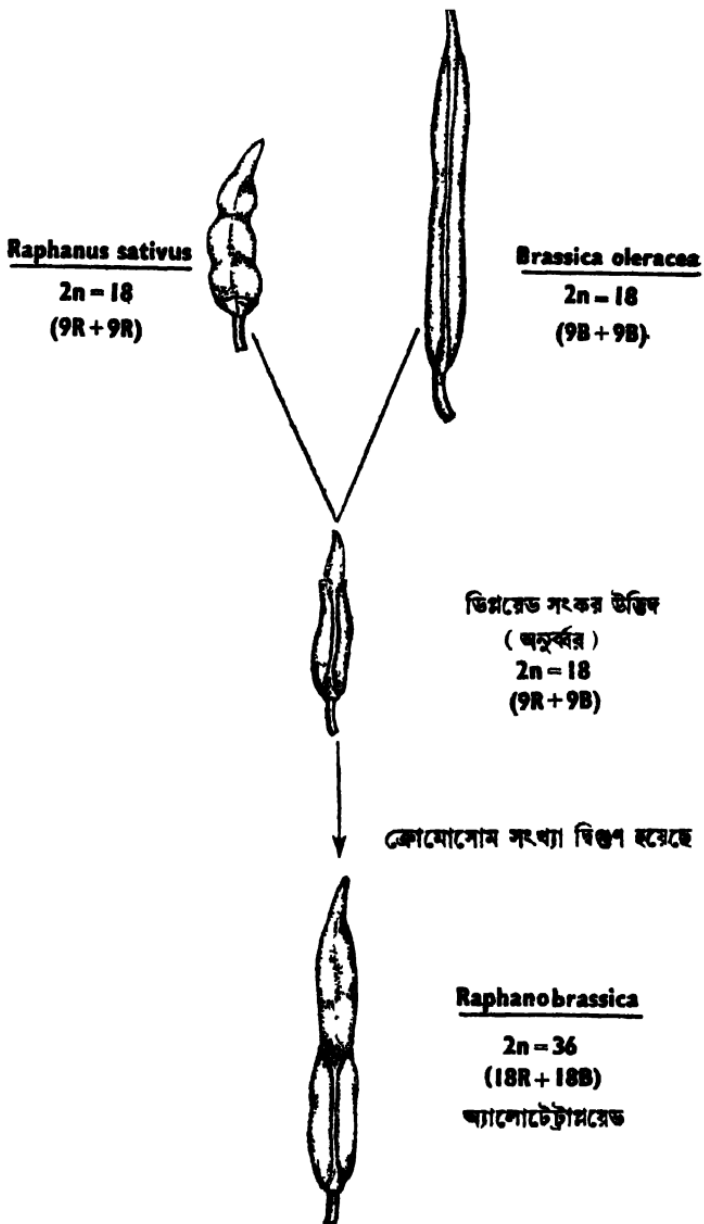
অনেক সময় অ্যামফিডিপ্লয়েড (*amphidiploid*) বলা হয়। অ্যালো-টেট্রাপ্লয়েডে একই উৎসুদি থেকে যেসব ক্লোমোসোম এসেছে তাদের মধ্যে (A জীনোমের সাথে A জীনোমের) ঘূর্ঘতা দেখা যায়। এইরকমের ঘূর্ঘতাকে অটোসিনডেসিস (*autosyndesis*) বলে। তবে ভিন্ন উৎসুদি থেকে যে ক্লোমোসোমগুলি এসেছে তাদের কোন কোনটা ঘূর্ঘ অবস্থান করতে পারে। এই ঘূর্ঘতাকে অ্যালোসিনডেসিস (*allosyndesis*) বলে। অ্যালোসিনডেসিসের ফলে কোয়াড্রিভ্যালেন্ট (*quadrivalent*) বা প্রাইভ্যালেন্টের (*trivalent*) সংক্ষিপ্ত হয় ও মাঝোসিসে কিছু বিশ্বরূপ দেখা যায়। প্রকৃত অ্যালোটেট্রাপ্লয়েডে কেবল বাইভ্যালেন্ট পাওয়া যায়।

ক্রান্তি উপায়ে কিম্বা স্বাভাবিকভাবে অ্যামফিডিপ্লয়েডের সংক্ষিপ্ত হয়। Karpechenko ক্রান্তি উপায়ে *Raphanus sativus* ও *Brassica oleracea*-র মধ্যে সংকরণ (*hybridize*) করে অ্যালোটেট্রাপ্লয়েড *Raphanobrassica*-র (চিত্র 127) সংক্ষিপ্ত করেছিলেন। *Raphanus*-এর নয়টা ক্লোমোসোম *Brassica*-র নয়টা ($n=9$) ক্লোমোসোম থেকে একেবারে আলাদা সেইজন্য ডিপ্লয়েড সংকরণ উৎসুদি কোন ঘূর্ঘতা দেখা যায় না ও উৎসুদটা অন্ধবৰ্ত হয়। কিন্তু অ্যালোটেট্রাপ্লয়েডে সব ক্লোমোসোমগুলি দুইটা করে থাকার ফলে মাঝোসিস নিয়মিত হয়। প্রত্যেক গ্যামেটে 9টা *Raphanus*-এবং এবং 9টা *Brassica*-র ক্লোমোসোম থাকে এইজন্য *Raphanobrassica* উর্বর হয়।

কতকগুলি অ্যামফিডিপ্লয়েড একই গণের (*genus*) বিভিন্ন প্রজাতির (*species*) মধ্যে সংকরণের ফলে সংক্ষিপ্ত হয়েছে আবার অন্যরা ভিন্ন জেনাসের (গণ) দুইটা প্রজাতির মধ্যে সংকরণের ফলে সংক্ষিপ্ত হয়েছে।

একটা স্বাভাবিক অ্যামফিডিপ্লয়েড হল *Spartina townsendii*, যা 1871 খ্রিস্টাব্দে প্রথম পাওয়া গিয়েছিল। *S. alterniflora* ও *S. stricta* মধ্যে বেশ মিল আছে। Huskin দেখেন *S. townsendii*-র ক্লোমোসোম সংখ্যা $2n=126$, *S. alterniflora*-র $2n=70$ এবং *S. stricta*-র $2n=56$; *S. alterniflora* ও *S. stricta* মধ্যে সংকরণের ফলে সংক্ষিপ্ত উৎসুদের ক্লোমোসোম সংখ্যা হল $2n=63$ এবং এটা অন্ধবৰ্ত। এই উৎসুদের ক্লোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে উর্বর *S. townsendii*-র ($2n=126$) সংক্ষিপ্ত হয়েছে।

একইভাবে *Digitalis purpurea* ও *D. ambigua* থেকে *D. mertonensis* এবং *Galeopsis pubescens* ও *G. speciosa* থেকে *G. tetrahit*-এর সংক্ষিপ্ত হয়েছে। $2n=52$ ক্লোমোসোম ঘূর্ঘন্ত আমেরিকার তুলাও অ্যামফিডিপ্লয়েড (*amphidiploid*)। এই উৎসুদটা *Gossypium arboreum* ও *G.*

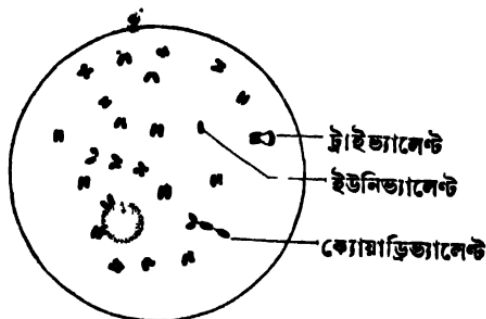


চিত্র 127

Karpechenko *Raphanus sativus* ও *Brassica oleracea*-র মধ্যে সংকরণ করে একটা অনুবর্তী সংকর উদ্ভিদ পান। এই উদ্ভিদের ক্রোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে অ্যালোট্রোপ্লেড *Raphanobrassica*-র সংজ্ঞা দেওয়া হয়েছে। এখানে *Raphanus*-এর ক্রোমোসোমকে R এবং *Brassica*-র ক্রোমোসোমকে B রূপে চিহ্নিত করা হয়েছে।

rarimondii-র মধ্যে সংকরণের ফলে সংক্ষিট হয়েছে। $2n = 48$ টা জ্ঞানোন্মোসোম সংখ্যাক দ্বিগুণ হওয়ার ফলে সংক্ষিট হয়েছে। গম (*Triticum*) ও রাইয়ের (*Secale*) মধ্যে সংকরণের ফলে সংক্ষিট আয়াফিডিপ্লয়েড উৎসদ হল *Triticale*। Muntzing বিভিন্ন রকমের গম ও রাই থেকে সংক্ষিট ছয় ধরণের *Triticale* পেয়েছিলেন। *Triticum* ও *Haynaldia* বা *Aegilops*-এর মধ্যে সংকরণের ফলেও আয়াফিডিপ্লয়েডের সংক্ষিট হয়েছে।

আয়াফিডিপ্লয়েড মার্যাদাসমূহে ইউনিভ্যালেন্ট, বাইভ্যালেন্ট, প্রাইভ্যালেন্ট এবং ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট (চিত্র 128) দেখতে পাওয়া যায়। ডিপ্লয়েডের তুলনায় এরা বেশী সবল হয়।

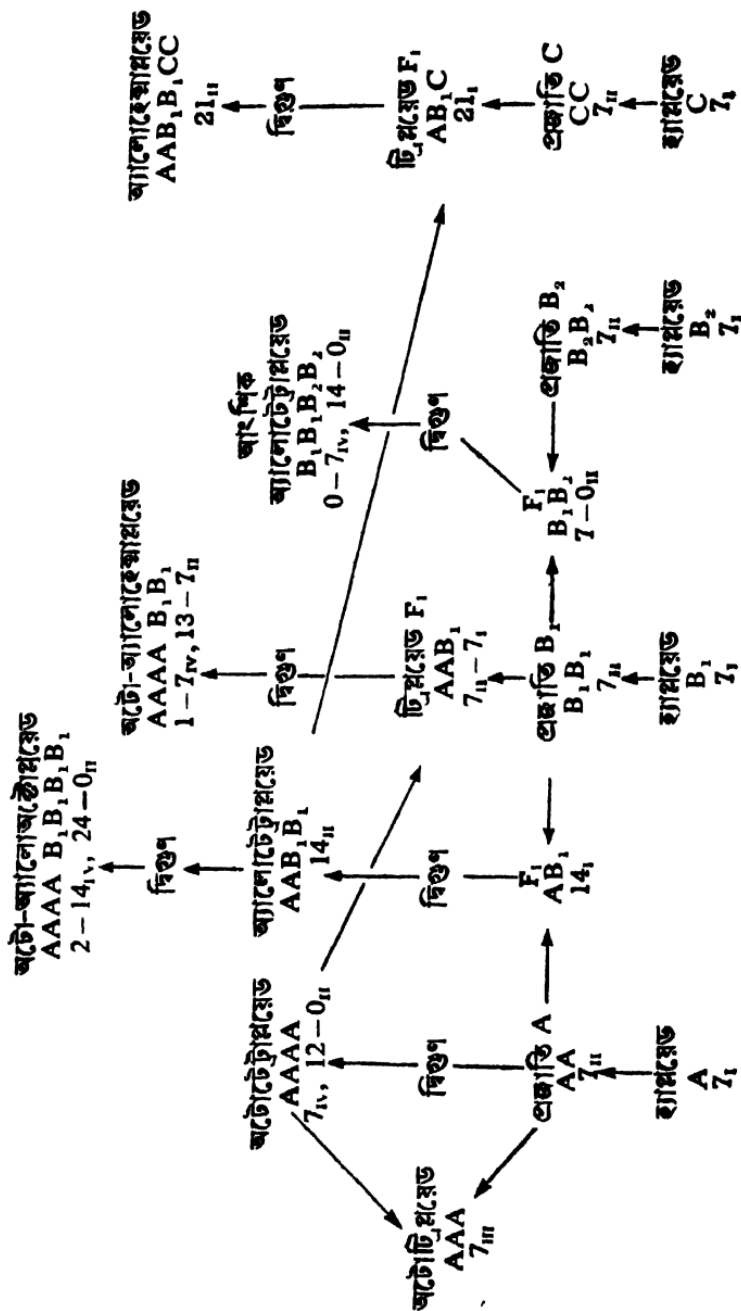


চিত্র 128

Elatostema lanceolatum-এর ডায়াকাইনেসিসে ক্যোয়াড্রিভ্যালেন্ট, প্রাইভ্যালেন্ট এবং ইউনিভ্যালেন্টের উপস্থিতি এই উৎসদের পালিপ্লয়েড প্রকৃতি নির্দেশ করে (Guha)।

অ্যালোহেক্সাপ্লয়েড (*allohexaploid*)

অ্যালোট্রাপ্লয়েড (AABB) ও ডিপ্লয়েড (CC) উৎসদের মধ্যে সংকরণের (*hybridization*) ফলে সংক্ষিট সংকর উৎসদটা (ABC) অন্বর হয়। সংকর উৎসদের জ্ঞানোন্মোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে অ্যালোহেক্সাপ্লয়েডের সংক্ষিট হয়। এই উৎসদটা (AABBCC) উবর্ব। *Triticum vulgare* হল অ্যালোহেক্সাপ্লয়েডের একটা প্রধান উদাহরণ। অ্যালোহেক্সাপ্লয়েডের বিভিন্ন উৎসদ থেকে যেসব জ্ঞানোন্মোসোম আসে তাদের কোন কোনটা যথেষ্ট অবস্থান করতে পারে। এরকমের অ্যালোসিনডের্সিসের (*allosyndesis*) ফলে অ্যালোহেক্সাপ্লয়েডের উবর্ততা করে যায়।



অসম্পূর্ণ ক্রোমোসোম সেট (জীনোগ) থাকে। কোন ডিপ্লয়েড জীবে মাঝোসিসের ফলে গ্যামেট দুইটা সাধারণতঃ সম্পূর্ণ হ্যাপ্লয়েড সেট পায়। কিন্তু কোন কোন সময় দুইটা হোমোলোগাস ক্রোমোসোম বিপরীত মেরুতে না গিয়ে একই মেরুতে থায় ফলে একটা গ্যামেটে ঐ নির্দিষ্ট ক্রোমোসোমের ঘাটোত্তি ও অন্যটায় ছিগুণতা দেখা যায়। Bridges (1916) এই রকমের অস্বাভাবিকতা লক্ষ্য করেছিলেন। তিনি স্ক্রোফিলার উপর গবেষণা করে ক্রোমোসোমের এই আচরণকে “নন-ডিসজাংশন” (*non-disjunction*) নাম দেন। নন-ডিসজাংশনের ফলে স্বত্ত্ব অস্বাভাবিক গ্যামেট দুইটা ($n+1$ বা $n-1$) যদি স্বাভাবিক গ্যামেটের (n) সাথে মিলিত হয় তাহলে যথাক্ষমে $2n+1$ ও $2n-1$ উক্তিদ দুইটার সংশ্ট হবে। প্রথম উক্তিদকে ট্রাইসোমিক (*trisomic*) ও দ্বিতীয় উক্তিদকে মোনোসোমিক (*monosomic*) বলে। ডিপ্লয়েড শুরুর চেয়ে পলিপ্রয়োড শুরু অ্যানাইটপ্রয়োড কম ক্ষতিকর। পলিপ্রয়োডে ক্রোমোসোম সংখ্যা বেশী থাকায় একটা অতিরিক্ত (কিম্বা অন্যপক্ষত) ক্রোমোসোম ডিপ্লয়েডের তুলনায় ঐ উক্তিদকে কম প্রভাবিত করে। ধূতরায় ডিপ্লয়েড ও পলিপ্রয়োড শুরু বিভিন্ন রকম অ্যানাইটপ্রয়োড দেখা গিয়েছে (চিত্র 130)। উক্তিদেব



ডিপ্লয়েড
($2n$)



($2n+1$)



($2n-1$)



টেট্রাপ্লয়েড
($4n$)



($4n+1$)



($4n+2$)



($4n+3$)

চিত্র 130

ধূতরায় ডিপ্লয়েড, টেট্রাপ্লয়েড এবং বিভিন্ন অ্যানাইটপ্রয়োড উক্তিদের ফলগুলি দেখান হয়েছে

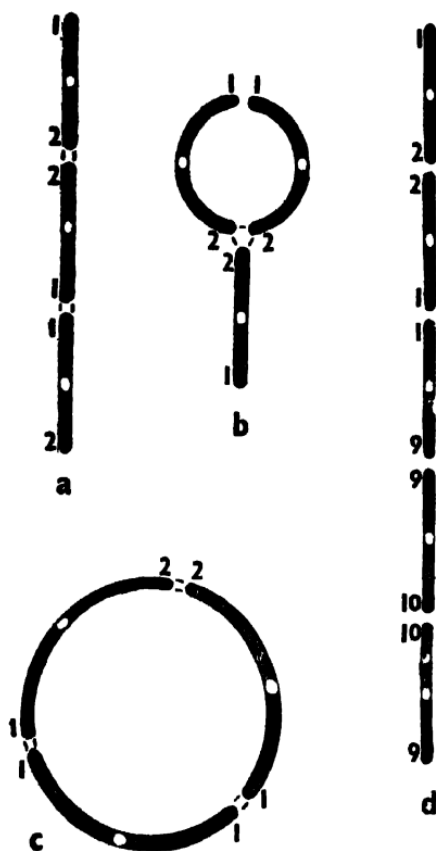


বাতাবিক

১—২
রোপ৩—৪
মৌ৫—৬
বাকলি৭—৮
ইলংগেট৯—১০
একিমাস১১—১২
ককলেবাৰ১৩—১৪
মাইক্রোকালিক১৫—১৬
রিডিউস১৭—১৮
পৱেনসোটিয়া১৯—২০
স্প্রিলাচ২১—২২
গ্রো২৩—২৪
আইলেক্স

চি. 132

ধূতরার ডিপ্রয়োড এবং বার রকমের প্রাইসোমিক উৎসিদের ফলগুলি
(capsule) দেখান হয়েছে



চিত্র 133

বিভিন্ন রকমের প্রাইসোমিকের মাঝোসিসের প্রথম মেটাফেজে প্রাইভ্যালেন্ট ও পেল্টাভ্যালেন্ট।

a-b, প্রাইমারী প্রাইসোমিকে বিভিন্ন ধরনের প্রাইভ্যালেন্ট; c—সেকেণ্ডারী প্রাইসোমিকের বলয়াকার প্রাইভ্যালেন্ট; d—টার্সিয়ারী প্রাইসোমিকের পাঁচটা জ্বোসোম দিয়ে গঠিত পেল্টাভ্যালেন্ট।

দিয়ে তৈরী হয়। যেমন ধৃতরার 1—২ এবং 9—10 জ্বোসোমের মধ্যে প্রান্সলোকেশন হলৈ 1—২ জ্বোসোমের সৃষ্টি হয় ও এই জ্বোসোমটা অতিরিক্ত থাকলে ঐ উৎসিদকে টার্সিয়ারী প্রাইসোমিক বলে। এদের মাঝোসিসে পাঁচটা জ্বোসোম (দুইটা 1—২, একটা 1—৯, দুইটা 9—10) একসাথে অবস্থান (133d) করতে পারে।

বিগুণ বা ডাবল প্রাইসোমিক (*double trisomic*) ($2n+1+1$)

কোন উষ্ণিদে দুইটা ক্লোমোসোমের তিনটা ক'রে সদস্য উপস্থিত থাকলে এদের ডাবল প্রাইসোমিক বলে। ধূতরায় ডাবল প্রাইসোমিক পাওয়া গিয়েছে। সাধারণ উষ্ণিদের তুলনায় এদের প্রাণশক্তি কম হয়।

চেত্রাসোমিক (*tetrasonic*) ($2n+2$)

চেত্রাসোমিকে কোন নির্দিষ্ট ক্লোমোসোম দুটো বেশী থাকে অর্থাৎ ডিপ্ল স্নড শ্বরের চেত্রাসোমিকে ($2n+2$) একটা ছাড়া সব ক্লোমোসোম দুইটা ক'রে থাকে এবং ঐ নির্দিষ্ট ক্লোমোসোমটা চারটা থাকে। চেত্রাসোমিক উষ্ণিদে প্রাইসোমিকের তুলনায় জেনেটিক ভারসাম্য অনেক বেশী ব্যাহত হয় এবং এরা দুর্বল হয়। চেত্রাসোমিকে স্বপরাগযোগ (*self-pollination*) হলে ডিপ্লয়েড ($2n$) উষ্ণিদ, চেত্রাসোমিক ($2n+2$) উষ্ণিদ কিম্বা প্রাইমারী বা সেকেন্ডারী প্রাইসোমিক ($2n+1$) উষ্ণিদের সংশ্ঠ হয়। ডিপ্লয়েডের সাথে চেত্রাসোমিকের সংকরণের ফলে ডিপ্লয়েড ও প্রাইসোমিক উষ্ণিদের সংশ্ঠ হয় কিন্তু কোন চেত্রাসোমিক উষ্ণিদ তৈরী হয় না। $n+2$ গ্যামেট নিষেক বা ফার্টলাইজেশনে অংশ নেয় না। গমে পলিপ্লয়েড শ্বরে চেত্রাসোমিক ($6n+2$) পাওয়া গিয়েছে। গমে দ্বিতীয় ক্লোমোসোমের চেত্রাসোমিক বিংশ ক্লোমোসোমের নালিসোমিকের (*nullisomic*) প্রভাব প্ররূপ করতে পারে। সূতরাং দ্বিতীয় ও বিংশ ক্লোমোসোমের মধ্যে সামঞ্জস্য আছে। কিন্তু এই সামঞ্জস্য বা অনুরূপতা এত বেশী নয় যার ফলে ঐ দুইটা ক্লোমোসোম ঘৃণ্ণ অবস্থান করতে পারে।

মোনোসোমিক (*monosomic*) ($2n-1$)

কোন জীবে স্বাভাবিকের তুলনায় একটা ক্লোমোসোম কম থাকলে তাকে মোনোসোমিক বলে। প্রাইসোমিকের তুলনায় মোনোসোমিক অনেক বেশী ক্ষতিকর। মোনোসোমিকে ছোট ক্লোমোসোমের ঘার্টার্ট থাকলে ঐ জীবটা বেঁচে থাকতে পারে কিন্তু বড় ক্লোমোসোমের ঘার্টার্টের ফলে ঐ মোনোসোমিক জীবটা বেঁচে থাকতে পারে না। চতুর্থ ক্লোমোসোমের মোনোসোমিক (*haplo-IV*) ড্রসোফিলা বেঁচে থাকতে পারে বিদিও এরা দুর্বল হয় ও ধীরে ধীরে বাড়ে। কোন কোন পতঙ্গের প্ররূপে স্বাভাবিক অবস্থায় মোনোসোমিক হয়।

উষ্ণিদে ডিপ্লয়েড শ্বরের ($2n-1$) চেয়ে পলিপ্লয়েড শ্বরে ($3n-1$, $4n-1$ ইত্যাদি) মোনোসোমিক বেশী দেখা যায়। McClintock ভুট্টায় ডিপ্লয়েড শ্বরে ($2n-1$) একটা মোনোসোমিক পেয়েছিলেন। এখানে মাঝে-

ସିସେ ଏକଟା ଇଉନିଭ୍ୟାଲେଣ୍ଟ ଦେଖା ଯାଉ । ସେବ ଗ୍ୟାମେଟେ (n - 1) ହୋମୋ-
ସୋମେର ଧାର୍ଟିତ ଥାକେ ସେଗର୍ଜିଲ ନଷ୍ଟ ହୁଁ ଯାଉ । ମୋନୋସୋମିକେ ସନ୍ତ୍ଵତଃ
କୋଷ ବିଭାଗେର ବିଶ୍ଵଖଳାର ଜନ୍ୟ ଇଉନିଭ୍ୟାଲେଣ୍ଟ ଥେକେ ଟେଲୋସେନ୍ଟିକ
(telocentric) ବା ଆଇସୋହୋମୋସୋମେର (iso-chromosome) ସ୍ତର୍ଣ୍ଣିତ ହୁଁ
ଥାକେ । କୋନ କୋନ ସମୟ ଇଉନିଭ୍ୟାଲେଣ୍ଟଟା ଅନ୍ୟ ହୋମୋସୋମେର ଚରେ ଆଣ୍ଟେ
ଆଣ୍ଟେ ମେରୁର ଦିକେ ଯାଉ ଓ କୋନ ଅପତ୍ୟ ନିଉକ୍ଲୀଆସେଇ ଅନ୍ତର୍ଭୂକ୍ତ ହତେ
ପାରେ ନା । ଏଇ ଫଳେ ଅନେକ ବେଶୀ ସଂଖ୍ୟକ n - 1 ଗ୍ୟାମେଟ ତୈରୀ ହୁଁ ।
McClintock ଏକଟା ଭୁଦ୍ଵା ଗାଛେର ପରାଗରେଣ୍ଟ ମାତ୍ରକୋଷେ ନୟଟା ବାଇଭ୍ୟାଲେଣ୍ଟ
ଓ ଏକଟା ଇଉନିଭ୍ୟାଲେଣ୍ଟ ଦେଖିତେ ପାନ କିନ୍ତୁ ଏଇ ମଳାଗ୍ରେର କୋଷେର (root
tip cells) ହୋମୋସୋମ ସଂଖ୍ୟା ହଲ ୨୮ = ୨୦ ଏଇ କାରଣ ହଲ ଖରୁ ଛୋଟ
ଅବଶ୍ୟାମ ଏଇ ଉନ୍ତିଦେର କୋନ ଦେହ କୋଷେ ମାଇଟୋସିସେ ବିଶ୍ଵଖଳାର ଫଳେ
ଉପରେ ଅଂଶ ମୋନୋସୋମିକ ହୁଁଥେ ।

ପଲିପ୍ଲାଇଡ କ୍ଷରେ *Nicotiana tabacum*-ଏ (4n - 1) ଏବଂ *Triticum vulgare*-ଏ (6n - 1) ମୋନୋସୋମିକ ପାଓଯା ଗିଯାଇଛେ । ଗମେ (*Triticum vulgare*) ଏକୁଶ ରକମେର ମୋନୋସୋମିକ ପାଓଯା ଯାଉ । ତାମାକେଓ (n = 24)
କୁଡିଟାର ବେଶୀ ମୋନୋସୋମିକ ଦେଖା ଗିଯାଇଛେ । ସାଧାରଣତଃ ଗମେର ମୋନୋ-
ସୋମିକେର ଫେନୋଟାଇପେର ଉପର ତେବେନ କୋନ ପ୍ରଭାବ ନାହିଁ । ଏଇ କାରଣ ଏଇସବ
ମୋନୋସୋମିକ ପଲିପ୍ଲାଇଡ କ୍ଷରେ ହୁଁଥେ । ତବେ ଗମେର ଏକଟା ନିର୍ଦ୍ଦିଷ୍ଟ
ମୋନୋସୋମିକେ ଫେନୋଟାଇପ ପରିବର୍ତ୍ତିତ ହୁଁ ଓ ଏଇରକମ ଉନ୍ତିଦେକେ
“ଶେପ୍ଲାଟ୍ରୋଇଡ” (speltoid) ବଲେ ।

ନାଲିସୋମିକ (nullisomic) (2n - 2)

ନାଲିସୋମିକ ଉନ୍ତିଦେ କୋନ ଏକଟା ନିର୍ଦ୍ଦିଷ୍ଟ ହୋମୋସୋମେର ଦ୍ୱାରା ହୋମୋ-
ଲୋଗଇ ଅନ୍ତର୍ଭୂତ ଥାକେ । ଏଦେର ଫେନୋଟାଇପ ସ୍ବାଭାବିକ ଉନ୍ତିଦେର ମତ
ହୁଁ ନା ଏବଂ ଏଇ ଅନ୍ତର୍ବର୍ତ୍ତ ଓ ଦ୍ୱର୍ବଳ ହୁଁ । ନାଲିସୋମିକ ଉନ୍ତିଦେ ସାଧାରଣତଃ
ବେଚେ ଥାକତେ ପାରେ ନା ।

ମୋନୋସୋମିକ ଉନ୍ତିଦେ କ୍ଷ୍ବ-ପରାଗରୋଗେର ଫଳେ ନାଲିସୋମିକେର ସ୍ତର୍ଣ୍ଣିତ
ହୁଁ ଥାକେ । ନାଲିସୋମିକ ଉନ୍ତିଦେ ବେଚେ ଥାକଲେ ତାଦେର କତକଗର୍ଜିଲ କାଜେ
ବ୍ୟବହାର କରା ହୁଁ । ଏହି ଉନ୍ତିଦେକେ ପରୀକ୍ଷା କରେ ଅନ୍ତର୍ଭୂତ ହୋମୋସୋମେ
କୋନ କୋନ ଚାରିତ୍ରେ ନିଯନ୍ତ୍ରକ ଜୀନଗର୍ଜିଲ ଅବଶ୍ୟକ ଛିଲ ତା ନିର୍ଣ୍ଣୟ କରା
ଯାଉ । ନାଲିସୋମିକେର ସାଥେ ସ୍ବାଭାବିକ ଉନ୍ତିଦେର ସଂକରଣ (hybridize)
କରେ ସ୍ବାଭାବିକ ଗୋଟିଏ ମୋନୋସୋମିକେର ହାର ନିର୍ଧାରଣ କରା ହୁଁ ।

পলিপ্রয়েডের উৎপত্তি

অনেক উৎসদ ও কিছু প্রাণী স্বাভাবিক অবস্থায় পলিপ্রয়েড। মনে করা হয় যে ডিপ্লয়েড থেকেই পলিপ্রয়েডের সংগঠ হয়েছে। এইরকম উৎসদ স্বাভাবিকভাবে বা কৃত্রিম উপায়ে সংগঠ হয়ে থাকে। দেহ কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা বৃদ্ধি পেলে পলিপ্রয়েডের সংগঠ হয়। এছাড়া জনন কোষে বেশী সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকলে ও ঐ গ্যামেট নির্বি঳ু (fertilized) হলে পলিপ্রয়েড জীবের সংগঠ হয়ে থাকে। স্ত্রী বা পুঁ গ্যামেট তৈরীর সময় মারোসিসে বিশ্বেত্তা হলে ডিপ্লয়েড গ্যামেট (2n) তৈরী হতে পারে। এই ডিপ্লয়েড গ্যামেট হ্যাপ্লয়েড কিম্বা ডিপ্লয়েড গ্যামেটের সাথে মিলিত হলে পলিপ্রয়েড উৎসদ তৈরী হয়। পলিপ্রয়েড উৎসদে স্ব-পরাগযোগ হলে কিম্বা এই উৎসদের সাথে অন্য ডিপ্লয়েড বা পলিপ্রয়েড উৎসদের সংকরণে (hybridization) ফলে বিভিন্ন ধরনের পলিপ্রয়েডের সংগঠ হয়।

কৃত্রিম উপায়ে পলিপ্রয়েডের সংগঠ

বিভিন্ন উৎসদের পলিপ্রয়েড প্রকৃতির আবিষ্কার এবং পলিপ্রয়েডের ফলে উৎসদের আয়তন ও সবলতা বৃদ্ধির জন্য বিজ্ঞানীরা কৃত্রিম পলিপ্রয়েড সংগঠের জন্য বিশেষভাবে আগ্রহী হন। পলিপ্রয়েড উৎসদের সংগঠের জন্য বিভিন্ন পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়েছে তবে সব পদ্ধতি সন্তোষজনক নয়। এখানে কৃত্রিম পলিপ্রয়েড তৈরী করার কয়েকটা পদ্ধতির বর্ণনা দেওয়া হল।

(1) পলিপ্রয়েড সংগঠের একটা প্রাচীন উপায় হল “যমজ পদ্ধতি” (*twin method*)। অঙ্কুরিত বীজে কখনও কখনও যমজ দ্রুণ (*embryo*) পাওয়া যায় যার থেকে হেটোপ্লয়েড উৎসদ তৈরী হয়। Muntzing (1937) পলিপ্রয়েড সংগঠের জন্য প্রথম এই পদ্ধতি ব্যবহার করেছিলেন।

এছাড়া তাপমাত্রার পরিবর্তন করে, বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্য প্রয়োগ করে, অসমেটিক চাপের (*osmotic pressure*) তারতম্য ঘাটিয়ে, আঘাত করে, ব্যাকটেরিয়া, পতঙ্গ প্রভৃতি জীবের সাহায্যে কিম্বা বিকিরণ প্রয়োগ করে পলিপ্রয়েডের সংগঠ করা হয়েছে।

(2) জনন কোষকে অল্প সময় বেশী তাপমাত্রায় রেখে Randolph (1932) পলিপ্রয়েড উৎসদের সংগঠ করেছিলেন। তাপমাত্রার দ্রুত পরিবর্তন করে *Rhoeo*, *Tradescantia* এবং অন্যান্য উৎসদে পলিপ্রয়েডি পাওয়া গিয়েছে। *Sax Tradescantia paludosa*-কে দুই সপ্তাহ 8°C তাপমাত্রায় ও তারপর 38°C -এ রেখে পরাগরেণ্ডের অনেক অস্বাভাবিকতা

দেখেছিলেন। চিপিন্ডল যথাযথভাবে কাজ না করার জন্য কোন কোন পরাগরেণ্ড ডিপ্লয়েড হয়। বেশী তাপমাত্রায় চার পাঁচদিন রাখলে চিপিন্ডলই তৈরী হয় না ও পরাগরেণ্ডগুলি ডিপ্লয়েড হয়। প্রাণীতেও দ্রুত তাপমাত্রার পরিবর্তনের ফলে পলিপ্লয়েডের সংষ্ট হয়। *Triturus*-এ কম তাপমাত্রায় ট্রিপ্লয়েডের সংষ্ট হয়। ডিম্বাণুকে $0-3^{\circ}\text{C}$ তাপমাত্রায় কয়েক ঘণ্টা রাখলে ডিপ্লয়েড ডিম্বাণু তৈরী হয়। ঐ ডিম্বাণু পুং গ্যামেটের সাথে মিলিত হয়ে ট্রিপ্লয়েডের সংষ্ট করে। একইভাবে $33.5-45^{\circ}\text{C}$ তাপমাত্রায় 5-50 মিনিট রাখলে ট্রিপ্লয়েড জীবের সংষ্ট হয় কারণ কম বা বেশী তাপমাত্রায় মাঝোসিস স্বাভাবিকভাবে হয় না।

(3) Greenleaf ও তার সহকর্মীরা (1938) দেখেন যে বৃক্ষশিল তামাক গাছের (*Nicotiana tabacum*) আগাটা কেটে ফেলে ঐ কাটা অংশে ইনডোল-অ্যাসিটিক অ্যাসিড (*indole acetic acid*) লাগালে ক্যালাস টিস্বু (callus tissue) তাড়াতাড়ি তৈরী হয়। ঐ ক্যালাস টিস্বুত কোন কোন সময় দ্বিগুণ সংখ্যক ক্রোমোসোম থাকে ও এইসব বোষ থেকে সংষ্ট শাখাটা পলিপ্লয়েড হয়। এইভাবে টমেটোতেও টেট্রাপ্লয়েডের সংষ্ট কুবা হয়েছে। টমেটো গাছের শীর্ষ মুকুল ও সব পাখীর মুকুল সমেত আগাটা বাদ দিয়ে কাটা অংশে পেট্রোলিয়াম দেওয়া হয় যাতে কোষগুলি সংজ্ঞ থাকে ও সবল ক্যালাস টিস্বু তৈরী হয়। দুই সপ্তাহের মধ্যেই ঐ ক্যালাস টিস্বু থেকে অস্থানিক মুকুল তৈরী হয়। এসব মুকুল কেটে নিয়ে তার থেকে গাছ তৈরী করে দেখা গেছে যে 30 শতাংশ উন্নিদে দ্বিগুণ সংখ্যক ক্রোমোসোম রয়েছে। Greenleaf ইনডোল অ্যাসিটিক অ্যাসিড (IAA) ব্যবহার করে ডিপ্লয়েড তামাক গাছ থেকে 13.7% শতাংশ টেট্রাপ্লয়েড ও এক শতাংশ অক্তোপ্লয়েড গাছ পেয়েছিলেন।

(4) কলচিসিন (colchicine) প্রয়োগ করে

আগে যেসব পদ্ধতির বর্ণনা করা হল সেগুলির কোনটাই তেমন সন্তোষজনক নয়। কলচিসিন ব্যবহার করে অনেক বেশী সংখ্যায় পলিপ্লয়েডের সংষ্ট করা সম্ভব হয়েছে।

কলচিসিন একটা উপক্ষার (*alkaloid*) যা *Colchicum autumnale* থেকে পাওয়া যায়। বিভিন্ন উপায়ে কলচিসিন প্রয়োগ করা হয়, যেমন, জলীয় দ্রবণে, ল্যানোলিন (*lanolin*) সহযোগে, স্টিয়ারিক অ্যাসিড বা মরফিন সহযোগে, অ্যাগার (*agar*) মাধ্যমে কিম্বা গ্লিসারিনের সাথে। কোষ বিভাগের সময় কলচিসিন চিপিন্ডল গঠন রোধ করে কিন্তু ক্রোমোসোমগুলি বিভক্ত হয়। মেটাফেজ অবস্থা অনেকক্ষণ স্থায়ী হয়।

ক্রোমোসোমগুলি সংকুচিত ও স্থূল হয়। ক্লোমাটিডগুলি কেবল সেন্ট্রো-মিয়ার অংশ ছাঢ়া অন্যান্য অংশে আলাদা হয়ে থায়। কল্চিসিন বেশীক্ষণ ধরে প্রয়োগ করলে ক্লোমাটিডগুলি সেন্ট্রো-মিয়ার অংশেও আলাদা হয়ে থায়। মেটাফেজ থেকে কোষটা সরাসরি ইন্টারফেজ অবস্থায় চলে থায়। এর ফলে ক্রোমোসোমের সংখ্যা দ্বিগুণ হয়। তবে কখনও কখনও ক্রোমোসোম-গুলি আবার বিভক্ত হয়ে অঙ্গোপ্যেড বা আরো উচ্চতর পালিপ্যেড কোষ গঠন করে। Levan কল্চিসিন প্রয়োগ করে পেইঞ্জের মূলের কোষে 500 থেকে 1000টা পর্যন্ত ক্রোমোসোম পেরেছিলেন। কল্চিসিন প্রয়োগ করলে যে পরিবর্ত্তত মেটাফেজ দেখা যায় তাকে কল্চিসিন মেটাফেজ বা C-মেটাফেজ বলে ও ঐ মাইটোসিসকে C-মাইটোসিস বলা হয়। কল্চিসিন প্রয়োগ করলে কোন কোন সময় অ্যানইউপ্লয়েডেরও (*aneuploid*) সংষ্ট হয়। Derman (1940), Derman, Smith ও Emsweller-এর (1953) মতে কল্চিসিন পদ্ধতি কার্যকরী করতে হ'লে ব্র্যক্ষিণী অণ্ডলেই কল্চিসিন প্রয়োগ করা দরকার।

উন্তুদের বিভিন্ন অঙ্গে ভিন্ন ভিন্ন মাত্রার কল্চিসিন (*colchicine*) প্রয়োগ করা হয়। সাধারণতঃ চারা গাছের ক্ষেত্রে এই মাত্রা 0.1—0.4 শতাংশ, বীজে 0.1—0.5 শতাংশ ও পরিগত উন্তুদে 0.2—0.4 শতাংশ হয়। বিভিন্ন পরিবেশে কল্চিসিন প্রয়োগের পদ্ধতির তারতম্য হয়। কল্চিসিন প্রয়োগের কয়েকটা পদ্ধতির বর্ণনা দেওয়া হ'ল।

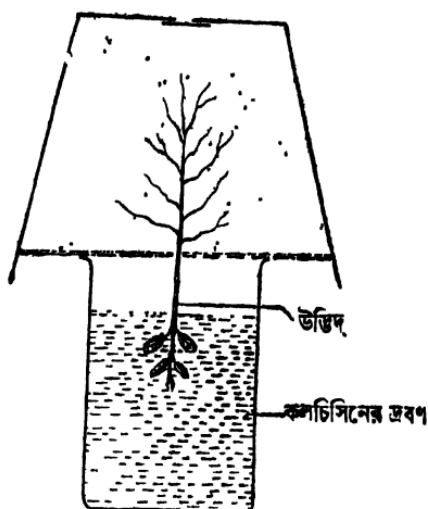
(i) বীজে

(a) বীজগুলিকে 0.5 শতাংশ কল্চিসিন ও 0.2 শতাংশ আগার জলীয়ে অঙ্কুরিত করা হয়। বীজ অঙ্কুরিত হবার পর ভাল করে ধূয়ে মাটিতে লাগান হয়।

(b) Ramanujam ও Joshi (1941) 0.25 শতাংশ কল্চিসিনের জলীয় দ্রবণে বীজগুলিকে 30 মিনিট রেখে তারপর ঐ বীজ বপন করেন।

(ii) চারা গাছে

(a) *Svalöf* পদ্ধতি (*Svalöf method*)—চারাগাছগুলিকে উল্টো-ভাবে অর্ধাং কাণ্ড নীচের দিকে ও মূল উপর দিকে ক'রে (চিত্র 134) 0.25 শতাংশ কল্চিসিনের জলীয় দ্রবণে কাণ্ডটাকে ডুবিয়ে রাখা হয়। মূলের উপর ভেজা ফিলটার কাগজ (*filter paper*) দেওয়া হয় যাতে মূলটা শৰ্করাকয়ে না থায়। মূলটা কল্চিসিন দ্রবণে ডুবান হয় না কারণ ঐ দ্রবণ মূলের পক্ষে ক্ষতিকর। এইভাবে 30 মিনিট কল্চিসিনের দ্রবণে ডুবিয়ে রাখার পরে ঐ চারাটা তুলে মাটিতে লাগান হয়।



চিত্র 134
চারা গাছে কলচিসিন প্রয়োগ করার পদ্ধতি

(b) একবীজপত্রী উষ্ণিদে ষেখানে শীর্ষের ভাজক কলা (*meristematic tissue*) অনেক নীচে থাকে সেখানে বীজগুলি অঙ্কুরিত হওয়ার পর ঐ অঙ্কুরিত বীজের কান্দের উপরিভাগ রেন্ড দিয়ে লম্বালম্বি ভাগ করা হয়। 0.05—0.1 শতাংশ কলচিসিনে ভেজান তুলা বা রাঁটিং ঐ কাটা অংশে চূর্ণিয়ে দেওয়া হয়। চারাটাকে বেশী আন্দৰ্তায বাখা হয় ও বিতীয়বার এই পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়। এব একদিন বাদে চারাটা জলে ধূঁয়ে লাগান হয়। এই পদ্ধতি ধানের ক্ষেত্রে সফল হয়েছে (Loung 1951)।

(c) 0.5—0.2 শতাংশ কলচিসিনের জলায় দ্রবণ ড্রপার দিয়ে ২ ফোটা চারা গাছের শীর্ষ মুকুলে বা পরিণত গাছের কাঞ্চক মুকুলে দিনে তিনবার ছর্যদিন ধরে প্রয়োগ করা হয় (Evans 1955)।

(d) 0.5—1 শতাংশ কলচিসিনের জলায় দ্রবণ তুলির সাহায্যে বৃক্ষশীল অঙ্গলে লাগান হয়। এই পদ্ধতি দৈনিক একবাব কবে দশদিন প্রয়োগ করা হয় (Svalof)।

(e) কোন কোন সময় শীর্ষ মুকুলে কলচিসিনে ভেজা তুলা বেথে দেওয়া হয়।

(ii) পরিণত উষ্ণিদে

(a) শীর্ষ বা পাশ্বীয় মুকুল থেকে কতকগুলি পাতা বাদ দেওয়া হয়। তারপর কলচিসিনে ভেজা তুলা বা জেল্যাটীনের (*gelatine*) টুকরা ঐ

মুকুলের উপর রেখে দেওয়া হয় যতক্ষণ না তুলা বা জেল্যাটীনের টুকরাটা শর্করে থাচ্ছে (Hunter 1954)।

(b) গাছের উপর কলচিসিন স্প্রে করা হয়।

(c) কখনও কখনও মুকুলটা একটা দড়ি দিয়ে আলগা করে পেঁচাইয়ে এই দড়ির অন্য প্রাণ্ত কলচিসিনে ডুবিয়ে রাখা হয়।

প্রাণীতে কলচিসিন প্রয়োগ করলে C-মাইটোসিসম্ভুক্ত কোষটা তাড়াতাড়ি নষ্ট হয়ে যায়। তবে কলচিসিন প্রয়োগ করে মুরগীতে পলিপ্লয়েডের সংশ্টি করা হয়েছিল। এই পলিপ্লয়েড মোরগের ঝুটিগুলি স্বাভাবিকের দ্বিগুণ এবং লেজের পালকও অনেক বড়।

(d) 1955 খ্রিস্টাব্দে Nygren সংকর *Melandrium*-এর নির্বিকৃত (fertilized) ডিম্বাণুতে নাইট্রাস অক্সাইড প্রয়োগ করে পলিপ্লয়েডের সংশ্টি করেছিলেন। পাঁচ অ্যাটমসফার্যার (*atmosphere*) চাপে ঘোল ঘণ্টার কম সময় নাইট্রাস অক্সাইড প্রয়োগ করলে সবচেয়ে বেশী সংখ্যায় পলিপ্লয়েডের সংশ্টি হয়।

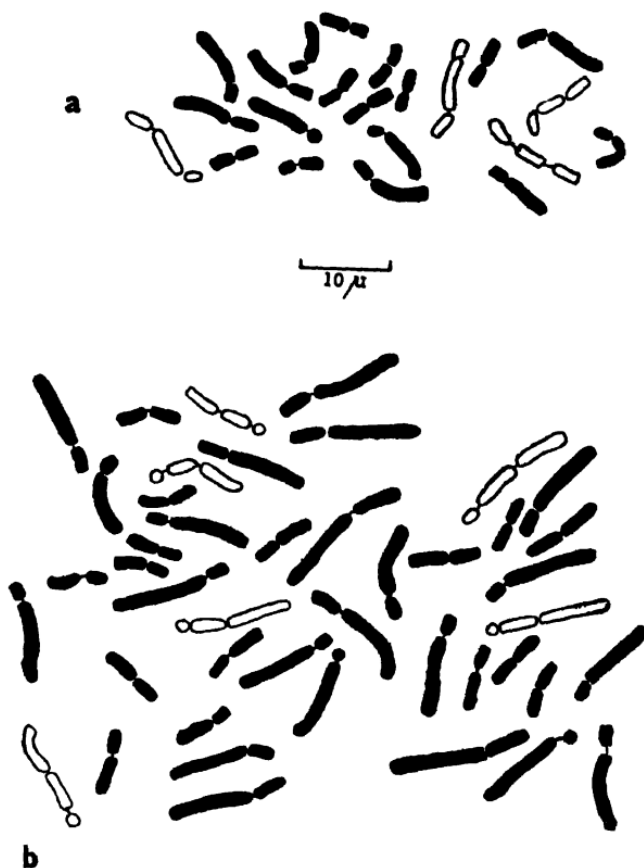
(e) এছাড়া বেনজিন, অ্যাসিন্যাপথিন, ভেরাট্রিন, সালফানিলঅ্যামাইড, ক্রোরাল হাইড্রেট, হেটারো-অক্সিন, স্যানগুইনারিন হাইড্রোক্রোরাইড, প্যামার্কিন প্রয়োগ করে কিম্বা তরঙ্গাভনের অভাবের ফলেও পলিপ্লয়েড উৎসদের সংশ্টি হয়।

পলিপ্লয়েডের বিস্তার (*distribution of polyploids*)

বিভিন্ন ধরনের উৎসদে পলিপ্লয়েড দেখতে পাওয়া যায়। ব্যাকটেরিয়া ও ছত্রাকে পলিপ্লয়েড সাধারণত দেখা যায় না, তবে *Saccharomyces cerevisiae*-এ (ছত্রাক) টেট্রাপ্লয়েড দেখা গিয়েছে। Tischler (1950) কিছু শৈবালে বিভিন্ন ধরনের পলিপ্লয়েডের বর্ণনা দিয়েছেন। খায়োফাইটায়ও পলিপ্লয়েড দেখা যায়। উচ্চ শ্রেণীর উৎসদের মধ্যে কেবল ব্যক্তবীজী (gymnosperm) উৎসদের বিবর্তনে পলিপ্লয়েডের প্রভাব উল্লেখযোগ্য নয়। কিন্তু টেরিডোফাইট ও গৃষ্ঠবীজী উৎসদে (*angiosperm*) এদের প্রাচুর্য লক্ষণীয়। আধুনিক কালের *Psilotales*, *Lycopodiales*, এবং *Equisetales*-এর ক্রোমোসোম সংখ্যা এদের বহুল বিস্তৃত প্রকৃত্যামে পলিপ্লয়েডের উপর্যুক্তির ইঙ্গিত করে (Manton 1952)। *Psilotum*-এর দ্বিটা প্রজাতির ক্রোমোসোম সংখ্যা যথাক্রমে 2n = 200 ও 400, *Tmesipteris*-এর ক্রোমোসোম সংখ্যা (2n) 400-র বেশী। *Equisetum*-এর ক্রোমোসোম সংখ্যা হল 2n = 216। *Lyco-*

podium-এর বিভিন্ন প্রজাতির ক্রোমোসোম সংখ্যা হল $2n = 48-68$ । এই সংখ্যা ২৬০ পর্যন্ত হয়। *Isoetes*-এর ক্রোমোসোম সংখ্যা হল $2n = 20$ থেকে ১০০-র বেশী এবং *Selaginella*-এ $2n = 18$ । ফার্গের মধ্যে *Ophioglossaceae* সবচেয়ে প্রাচীন। *Ophioglossum vulgatum*-এর ক্রোমোসোম সংখ্যা ৫০০-র বেশী, *O. lusitanicum*-এ $2n = 250-260$ এবং *Botrychium*-এ $2n = 90$ । *Hymenocalaceae*-তে $2n = 26, 36, 144$ । প্রাচীন ও আধুনিক ফার্গের যোগসূত্র *Osmundaceae*-র ক্রোমোসোম সংখ্যা হল $2n = 44$ । আধুনিক ফার্গে পলিপ্লয়েডির বিস্তার খুব বেশী। *Polypodiaceae*-র অধিকাংশ ফার্গই টেক্টোপ্লয়েড ($4n$)। তবে হেক্সাপ্লয়েড ($6n$), ত্রাচ্টোপ্লয়েড ($8n$) ও ডেকাপ্লয়েড ($10n$) ফার্গও দেখা যায়। পশ্চিম হিমালয়ের $23\cdot8$ শতাংশ এবং পূর্ব হিমালয়ের $36\cdot20$ শতাংশ ফার্গ পলিপ্লয়েড (Mehra 1961)। ব্রাটেনের ফার্গের 42% পলিপ্লয়েড এবং এদের বেশীর ভাগই টেক্টোপ্লয়েড। ফার্গের মধ্যে অটোপলিপ্লয়েড দেখা যায় না। ফার্গের বিবর্তনে সংকরণ কার্যকরীভূমিকা গ্রহণ করেছে। বিভিন্ন টেরিডোফাইটায় (*pteridophyte*) পলিপ্লয়েডির উপস্থিতি এদের প্রাচীনতার নির্দেশ করে।

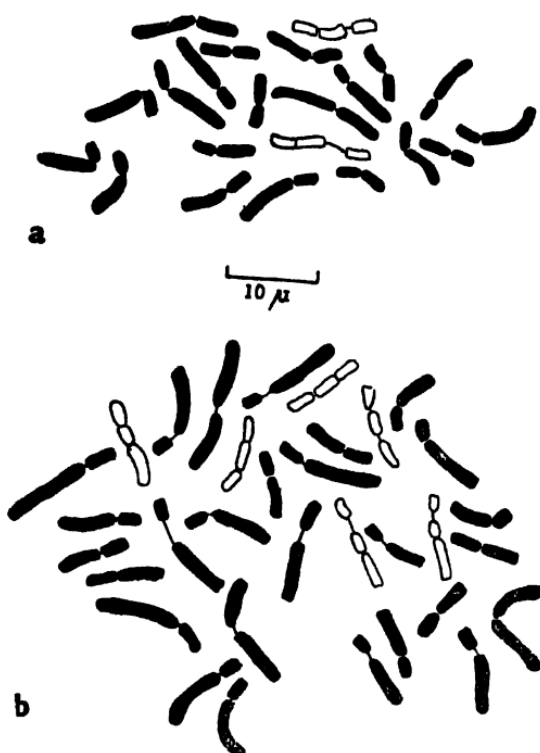
ব্যক্তবীজী উষ্ণিদে পলিপ্লয়েডি বিরল। *Gnetum*, *Podocarpus*-এবং কয়েকটা প্রজাতি, *Juniperus chinensis* var. *pfitzeriana*, *Sequoia semiperuviana* ইত্যাদি টেক্টোপ্লয়েড। এছাড়া *Pseudolarix amabilis*-ও পলিপ্লয়েড। এখানে ক্রোমোসোম ভেঙ্গে গিয়ে অর্থাৎ ফ্র্যাগমেন্টেশনের (*fragmentation*) মাধ্যমে পলিপ্লয়েডির সৃষ্টি হয়েছে। গৃষ্ঠবীজী উষ্ণিদের অর্ধেকের বেশী সদস্যই হল পলিপ্লয়েড (Stebbins '38, '40, '47, '50; Darlington ও Janaki Ammal '45; Tischler '50)। *Rosaceae*, *Polygonaceae*, *Malvaceae*, *Crassulaceae*, *Nymphaeaceae*, *Arabaceae*-তে পলিপ্লয়েডি খুব বেশী দেখা যায়। একবীজপ্রাণী উষ্ণিদের গোত্র *Cyperaceae*, *Juncaceae*, *Iridaceae*-তে ইউপ্লয়েডি ও অ্যান-ইউপ্লয়েডি দেখা যায়। *Gramineae*-র প্রায় ৭৫ শতাংশ উষ্ণিদে পলিপ্লয়েড। কোন কোন গোত্রে কয়েকটা গণ (*genus*) পলিপ্লয়েড এবং অন্যান্য ডিপ্লয়েড। *Salicaceae*-তে *Salix*-এ পলিপ্লয়েডি পাওয়া যায় কিন্তু *Populus*-এ পলিপ্লয়েডি দেখা যায় না। *Crepis* ও *Solanum*-এর কোন কোন প্রজাতি ডিপ্লয়েড কিন্তু অন্যান্য প্রজাতি পলিপ্লয়েড। কিছু গোত্রে, যেমন *Rosaceae*-তে পলিপ্লয়েডি ও সংকরণ একই সাথে হয়েছে এবং এইজন উষ্ণিদের শ্রেণীবিভাগে জটিলতার সৃষ্টি হয়েছে। *Amaryllidaceae*-তেও বিভিন্ন মাত্রার পলিপ্লয়েডি দেখা যায় (চিত্ৰ 135a-b, 136a-b)।



চিত্র 135

Crinum-এর বিভিন্ন প্রজাতিতে ক্রোমোসোম সংখ্যার পার্থক্য,
 a — *C. augustum*-এর (ডিপ্লয়েড) ক্রোমোসোম সংখ্যা হ'ল $2n = 22$,
 b — *C. deficuum*-এর (ডিপ্লয়েড) দেহ কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা
 হ'ল 33 (Guha)

উৎসদের গঠনের সাথে পালিপ্রয়োডির সম্বন্ধ আছে (Stebbins 1938) বহুবর্জীবী বীরুতে (*herb*) পালিপ্রয়োডি বেশী দেখা যায়। একবর্ষ-জীবী উৎসদে পালিপ্রয়োডি বিরল। এর কারণ হ'ল একবর্ষজীবী উৎসদের জীবনকাল এত ছোট যে ঐ স্বল্প সময়ের মধ্যে এদের পালিপ্রয়োডি হওয়ার স্থাবনা থেকে কম। বিশেষতঃ একবর্ষজীবী অন্তর্বর সংকর উৎসদের পালিপ্রয়োডি হওয়ার স্থাবনা নেই বললেই চলে। কিন্তু বহুবর্ষজীবী



চিত্র 136

Amaryllis-এর বিভিন্ন প্রজাতিতে ক্রোমোসোম সংখ্যার পার্থক্য,

a — *Amaryllis Mrs Grafield*-এর (ডিপ্লয়েড) ক্রোমোসোম সংখ্যা
হল $2n = 22$,

b — *Amaryllis Grant Dutch var. Red*-এর (টেট্রাপ্লয়েড) দেহ
কোষের ক্রোমোসোম সংখ্যা হল 44 (Guha)।

অনুবর্ত সংকর উদ্ভিদ যদি সবল হয় ও অঙ্গ জননের মাধ্যমে সংখ্যা বৃদ্ধি করে তাহলে কোন সময় আকস্মিকভাবে এদের ক্রোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে উর্বর অ্যালোট্রোপ্লয়েডের সংস্করণ হতে পারে।

কাষ্টল প্রজাতিতে (*woody species*) পলিপ্লয়েডি বেশী দেখা যায়। Stebbins-এর (1938) মতে বীরুতের তুলনায় বক্সের মূল সংখ্যা (*basic number*) বেশী। কাষ্টল প্রজাতির মূল বা বেসিক সংখ্যা হল 11—16 এবং বীরুতে এই সংখ্যা সাধারণতঃ 7, 8, 9 হয়। কাষ্টল প্রজাতির মূল সংখ্যা পলিপ্লয়েডির ফলেই সংস্কৃত হয়েছে কারণ *Annonaceae*

গোদ্রের অন্তর্গত গ্রীষ্ম প্রধান অঞ্চলের মূল সংখ্যা হল ৭, ৮, ৯ এবং *Cesalpinoideae*-র মূল সংখ্যা হল ৬ ও ৭ (Stebbins 1950)। *Caesalpinoideae*-র অন্তর্গত *Cercis*-এর মূল বা বেসিক সংখ্যা হল ৬ ও ৭। এর নিকট সম্বন্ধীয় গণ (*genus*) *Bauhinia*-র মূল ক্লোমোসোম সংখ্যা হল ১৫ এবং এই সংখ্যা পলিপ্লয়েডিয়ের ফলেই হয়েছে। Avdulov-এর (1931) মতে গ্র্যামিনীর মূল সংখ্যা ১২ কারণ তিনি ব্যাস্কুলী (Bambuceae) ও ফ্রাগমিটিফর্মিস (*Fragmitiformis*) এই সংখ্যা পেয়েছিলেন। কিন্তু পরে ফ্রাগমিটিফর্মিস ট্রাইবের (*tribe*) একটা প্রাচীন গণ (*genus*) *Danthonia*-এ ৬ ও ৯ ক্লোমোসোম সংখ্যা পাওয়া গিয়েছে। এর থেকে বলা যায় যে ফ্রাগমিটিফর্মিসের ১২ সংখ্যা অনেক দিন আগে পলিপ্লয়েডিয়ের ফলে হয়েছে। এছাড়া *Oryzeae*, *Eragrastae*, *Panicaceae*, *Andropogoneae*, *Maydeae* ইত্যাদি ট্রাইব (*tribe*) বহুদিন আগে পলিপ্লয়েডিয়ের ফলেই সংকৃত হয়েছে। *Rumex*, *Dianthus*, *Mentha*, *Salix*, *Thalictrum* ইত্যাদির অধিকাংশ প্রজাতিই পলিপ্লয়েড।

বিবর্তনে পলিপ্লয়েড

উক্সিদে স্বাভাবিক পলিপ্লয়েডিয়ের প্রাচুর্য বিবর্তনে এদের গুরুত্বের ইঙ্গিত করে। স্বাভাবিক পলিপ্লয়েডের সাথে তাদের ডিপ্লয়েড প্রজাতির তুলনা করে এবং কৃত্রিম পলিপ্লয়েডের সংকৃত করে বিবর্তনে পলিপ্লয়েডিয়ের ভূমিকা সম্বন্ধে জানা যায়। কোন কোন স্বাভাবিক পলিপ্লয়েডের প্রত্যাশিত ডিপ্লয়েড মাতা পিতা থেকে কৃত্রিম পলিপ্লয়েড সংকৃত করা হয়েছে। অনেক ক্ষেত্রে এই পলিপ্লয়েড স্বাভাবিক পলিপ্লয়েডের অন্তর্ভুক্ত হয়। এইভাবে *Galeopsis tetrahit*, *Nicotiana tabacum*, *Gossypium hirsutum* ইত্যাদি কৃত্রিম উপায়ে তৈরী করা সম্ভব হয়েছে।

ক্লোমোসোমের সংখ্যা বাড়ার ফলে ক্রমবিকাশের ক্রত্যানন সূবিধা হয়েছে তা পর্যালোচনা করলে দেখা যায় যে, সেগমেল্টল (segmental) বা আংশিক পলিপ্লয়েডের সাথে আসল অটোপলিপ্লয়েডের সামঞ্জস্যের পরিপ্রেক্ষিতে বিবর্তনে অটোপলিপ্লয়েডের ভূমিকা সম্বন্ধে আগে যে ধারণা করা হ'ত তা নিয়ে প্রশ্ন করা যায়। Stebbins-এর মতে প্রকৃত অটোট্রাইপ্লয়েড *Galax aphylla*-র ডিপ্লয়েড প্র্ব-পুরুষ প্রকৃতিতে পাওয়া যায়। কিন্তু এই অটোট্রাইপ্লয়েড ও ডিপ্লয়েডের মধ্যে বহুগঠন, বিস্তার কিম্বা শরীরতত্ত্বের দিক দিয়ে কোন পার্থক্য নাই। সূতরাং এখানে পলিপ্লয়েডিয়ের বিশেষ কোন গুরুত্ব নাই। তবে অটোপলিপ্লয়েড সংকরণকে

ସହାଯତା କରେ । ସେମର ଉଣ୍ଡିଦେ ଡିପ୍ଲାରେଡ ଶ୍ରେଣୀ କରା ଯାଏ ନା ଦେଖାନେ ପାଲିପ୍ରେର୍ଡି ସଂକରଣକେ ସଫଳ କରେ । Gustafson-ଏର ମତେ କେବଳ ପାଲିପ୍ରେର୍ଡି କ୍ରମବିକାଶେ ନୃତ୍ନ ପଥେର ସ୍ତର କରତେ ପାରେ ନା । ପାଲିପ୍ରେର୍ଡି ଉଣ୍ଡିଦେର ସଂକରଣ ଓ ବିଭାଗେ ମୁଖ୍ୟ ଭୂମିକା ଗ୍ରହଣ କରେ ଏବଂ ଏଟାଇ ହଲ ପ୍ରକୃତିତେ ପାଲିପ୍ରେର୍ଡିର ପ୍ରଧାନ ଭୂମିକା । ସଂକରଣ ଓ କ୍ଲୋମୋସେମେର ସଂଖ୍ୟା ବୃଦ୍ଧି କେବଳ ଆକଞ୍ଚିତଭାବେ ଏକମାତ୍ରେ ହେଉ । Clausen, Keck ଓ Heisey (1945) ବଲେନ ଯେ, ସବ ସଂକର ଉଣ୍ଡିଦେଇ ସବଳ, ଉର୍ବର ପାଲିପ୍ରେର୍ଡେ ପରିବର୍ତ୍ତତ ହେଯ ନା । ବରଂ ବେଶୀର ଭାଗ ସଂକର ଉଣ୍ଡିଦେ ପ୍ରାତିଯୋଗିତାଯ ଅସଫଳ ହେଁ ବାତିଲ ହେଁ ଯାଏ ।

ପାଲିପ୍ରେର୍ଡେର ମଧ୍ୟେ ଟେଟ୍ରୋପ୍ଲାରେଡ ସବତ୍ତେରେ ସ୍ଵର୍ଗବିଧାଜନକ । ଟେଟ୍ରୋପ୍ଲାରେଡ ଶ୍ରେବେବ ଚେଯେ ଉଚ୍ଚତର ପାଲିପ୍ରେର୍ଡିର ଫଳେ ଜାଟିଲତା ବାଢ଼େ । ଜୀନେର ନତୁନ ସଂଘୋଗ ବା ରିକର୍ମବିନେଶନ (*recombination*) କଷ ହେଯ ଓ କ୍ରମବିକାଶେର ଧାରା ଶୁଭ ହେଁ ଯାଏ । *Psilotum*, *Tmesipteris*, *Ophioglossum* ଇତ୍ୟାଦି ଏର ଉଦ୍ଦାହରଣ ।

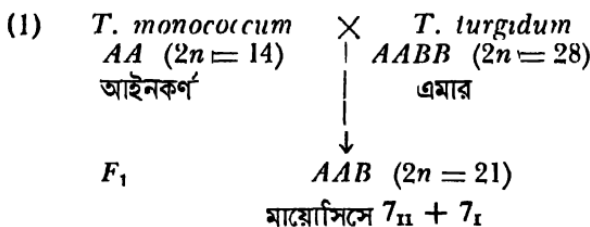
ପାଲିପ୍ରେର୍ଡିର ଫଳେ ଡିପ୍ଲାରେଡ ଅବଶ୍ୟାର ଆମ୍ବଲ ପରିବର୍ତ୍ତନ ହେଯ ନା, କେବଳ ଏର ପରିବର୍ତ୍ତନ୍ୟାସ ହେଯ । ପାଲିପ୍ରେର୍ଡି ଓ ସଂକରଣେ ସାଥେ ଉର୍ବରତା ଓ ଗଠନଗତ ପାର୍ଥକ୍ୟ ଜାରି ଥାକଲେ ତବେଇ ନୃତ୍ନ ଉଣ୍ଡିଦେର ସ୍ତର ହତେ ପାରେ । ନବ-ଗଠିତ ପାଲିପ୍ରେର୍ଡେର ସାଫଲ୍ୟ ନିର୍ଭର କରେ ଏର ଜନନ କ୍ଷମତାର ଉପର ।

ଉଣ୍ଡିଦେ କ୍ରମବିକାଶେର ଧାରା ଜାଟିଲ କାରଣ ଏଥାନେ ପାଲିପ୍ରେର୍ଡି ଓ ସଂକରଣ ବିବର୍ତ୍ତନେ ମୁଖ୍ୟ ଭୂମିକା ଗ୍ରହଣ କରେଛେ । ଗ୍ରହଣବୀଜୀ ଉଣ୍ଡିଦେର କୋନ ଗଣ (*genus*) ବା ଗୋଟେର (*family*) କିଛି, ଜୀନ ଅନ୍ୟ କୋନ ଗଣ ବା ଗୋଟେର କୋନ କୋନ ଜୀନେର ମତ ହତେ ପାରେ ଯଦିଓ ଏଇ ଉଣ୍ଡିଦଗ୍ରଲିର ମଧ୍ୟେ ଆର କୋନ ସାମଙ୍ଗସ୍ୟ ଦେଖା ଯାଏ ନା । ଗ୍ରହଣବୀଜୀ ଉଣ୍ଡିଦେର ଶ୍ରେଣୀ ବିଭାଗ ନିଯେ ମତରେ ଆଛେ । ବହୁ ସନାମଧନ୍ୟ ବିଜ୍ଞାନୀ ସେମନ Benthum ଓ Hooker, Engler, Wettstein, Bessy, Hutchinson ପ୍ରତ୍ୟେକେ ଉଣ୍ଡିଦେର ପ୍ରଥମ ପ୍ରଥମ ଶ୍ରେଣୀ ବିଭାଗ କରେଛେ । ଏଇ ପାର୍ଥକ୍ୟେର କାରଣ ହଲ ଯେ ପ୍ରତ୍ୟେକ ବିଜ୍ଞାନୀ ଶ୍ରେଣୀ ବିଭାଗେର ଜନ୍ୟ ଆଲାଦା ଆଲାଦା ଚାରିଏ ନିର୍ବାଚନ କରେଛେ । ସ୍ଵର୍ତ୍ତରାଂ ପ୍ରତ୍ୟେକ ଶ୍ରେଣୀ ବିଭାଗଟି ଠିକ । ବିବର୍ତ୍ତନେର ଜାଲିକାକାର ଧାରାଇ ଏଇ ବୈସମ୍ୟେର କାରଣ ।

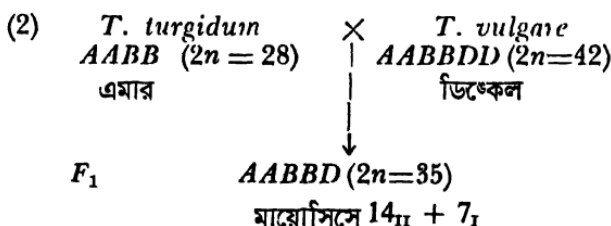
ଜୀନ ରିଆଟେଶନ, କ୍ଲୋମୋସେମେର ଅନ୍ବାଭାବିକତା, ଜୀନେର ନତୁନ ସଂଘୋଗ ବା ବିକର୍ମବିନେଶନ (*recombination*) ଅନ୍ଯାନ୍ତିପ୍ଲାର୍ଡି ଓ ନିର୍ବାଚନ (*selection*) ଡିପ୍ଲାରେଡ ଶ୍ରେଣୀ ନୃତ୍ନ ଉଣ୍ଡିଦେର ସ୍ତର କରେ । ଡିପ୍ଲାରେଡ ଓ କିଛି ପରିମାଣେ ଟେଟ୍ରୋପ୍ଲାରେଡ ହଲ ନୃତ୍ନ ଗଣ (*genus*) ଓ ଗୋଟେର (*family*) ଉଂସ । ଉଚ୍ଚତର ପାଲିପ୍ରେର୍ଡିର ଫଳେ କେବଳ ନୃତ୍ନ ପ୍ରଜାତିର ସ୍ତର

(2) এমার (*Emmer*) শ্রেণীর গম টেক্সাপ্লয়েড ($2n=28$) *T. dicoccoides*, *T. dicoccum*, *T. durum*, *T. persicum*, *T. polonicum* ও *T. turgidum* এই শ্রেণীর অন্তর্গত। এমার শ্রেণীর গমে **AABB** জীনোম থাকে ও এদের কিছুটা রোগ প্রতিরোধ ক্ষমতা থাকে।

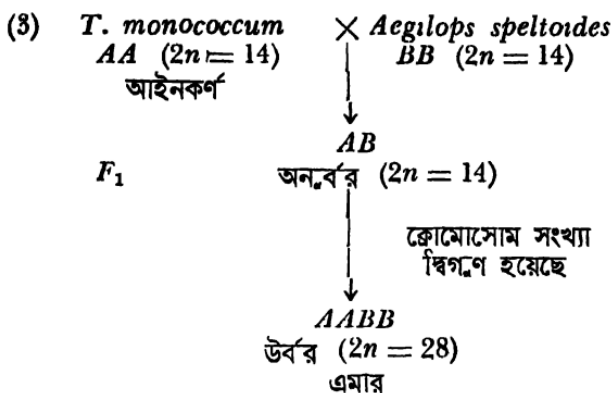
(3) ভালগার (*Vulgare*) বা ডিকেল (*Dinkel*) শ্রেণীর গম অ্যালো-হেক্সাপ্লয়েড ($2n=42$)। *T. vulgare*, *T. compactum*, *T. spelta* ডিকেল শ্রেণীর গম। ডিকেল গম খুব ভাল জাতের কিন্তু এদের রোগ প্রতিরোধ ক্ষমতা অত্যন্ত কম। এই গমে **A₁BBDD** জীনোম থাকে। **AA** জীনোমযুক্ত *einkorn* গম সবচেয়ে প্রাচীন। **AABB** জীনোমযুক্ত *emmer* গম আইনকণ্ঠ গম থেকে সংৰিষ্ট হয়েছে। ভূমধ্যসাগর অঞ্চলের ঘাস *Aegilops*-এর সাথে *emmer* গমের সংকরণ এবং সংকর উৎপন্নদের ফোমোসোম সংখ্যা দ্বিগুণ হয়ে ডিকেল গমের উৎপন্ন হয়েছে। বিভিন্ন পরীক্ষা থেকে গমের প্রজাতিগুলির পারম্পরাগ সম্পর্ক বোঝা যায়।



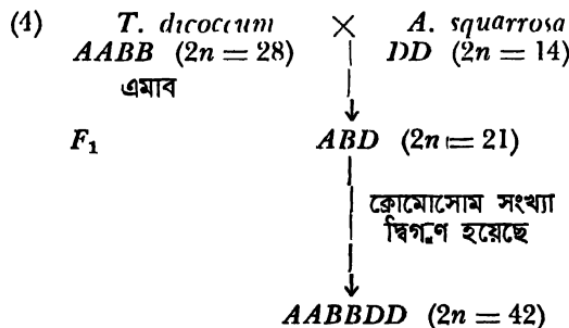
সূতরাং *T. turgidum*-এর একটা জীনোম (**A**) *T. monococcum*-এর মত এবং সেজন্য এবং যুগ্ম অবস্থান করে ও ৭টা বাইভ্যালেন্ট তৈরী হয়। *T. turgidum*-এর অন্য জীনোমটা ইউনিভ্যালেন্ট হিসাবে থাকে।



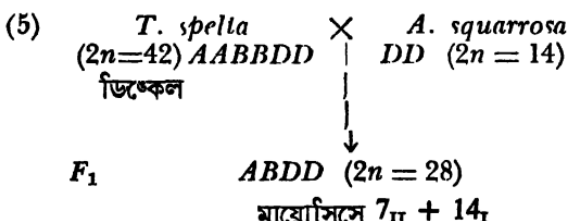
ডিকেল গমের দুইটা জীনোম (**AB**) এমারের দুইটা জীনোমের সাথে যুগ্ম অবস্থান করায় 14টা বাইভ্যালেন্ট তৈরী হয়। ডিকেল গমের অন্য জীনোমটা (**D**) ইউনিভ্যালেন্ট হিসাবে থাকে। সূতরাং ডিকেল গমের **AB** জীনোম এমার গম থেকে এসেছে।



ଏମାର ଗମେର B ଜୀନୋମ *Aegilops* ଥେକେ ଏସେହେ ଏବଂ ଆଇନକଣ୍ଠ ଗମେର ସାଥେ *A. speltoides* ସଂକରଣେର ଫଳେ ଏମାର ଗମେର ସ୍ତରିତ ହେବେଛେ । ଏମାର ଗମେର ($AABB$; $2n = 28$) ସାଥେ *A. speltoides* (BB ; $2n = 14$) ବ୍ୟାକ କ୍ରସ କରଲେ 7ଟା ବାଇଭାଲେନ୍ଟ (BB) ଓ 7ଟା ଇଉନିଭାଲେନ୍ଟ (A) ଗଠିତ ହୁଏ ।

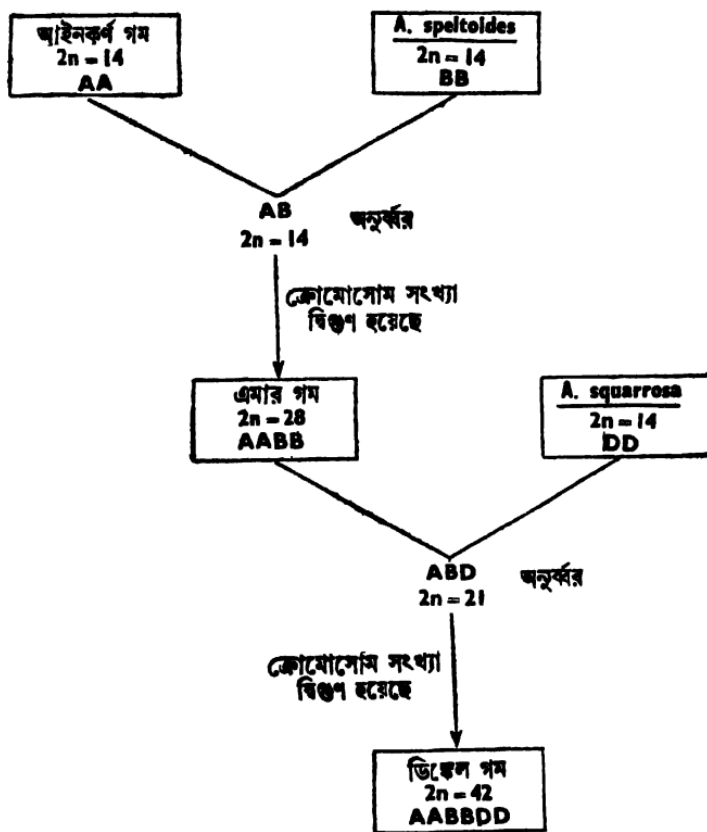


ଏହି ଉତ୍ସଦଟା *T. spelta*-ର (ଡିକ୍ରେଲ ଗମ) ମତ



ଏହି ଗବେଷଣା ଥେକେ ବୋବା ଯାଏ ଯେ ଡିକ୍ରେଲ ଗମ ଏମାର ଗମ ଓ *A. squarrosa*-ର ମିଳନେର ଫଳେଇ ସ୍ତରିତ ହେବେଛେ ।

নীচের চিত্র (চিত্র 138) আইনকর্ণ, এমার, ডিকেল গম ও *Aegilops*-এর বিভিন্ন প্রজাতির মধ্যে সম্পর্ক দেখান হয়েছে।



চিত্র 138

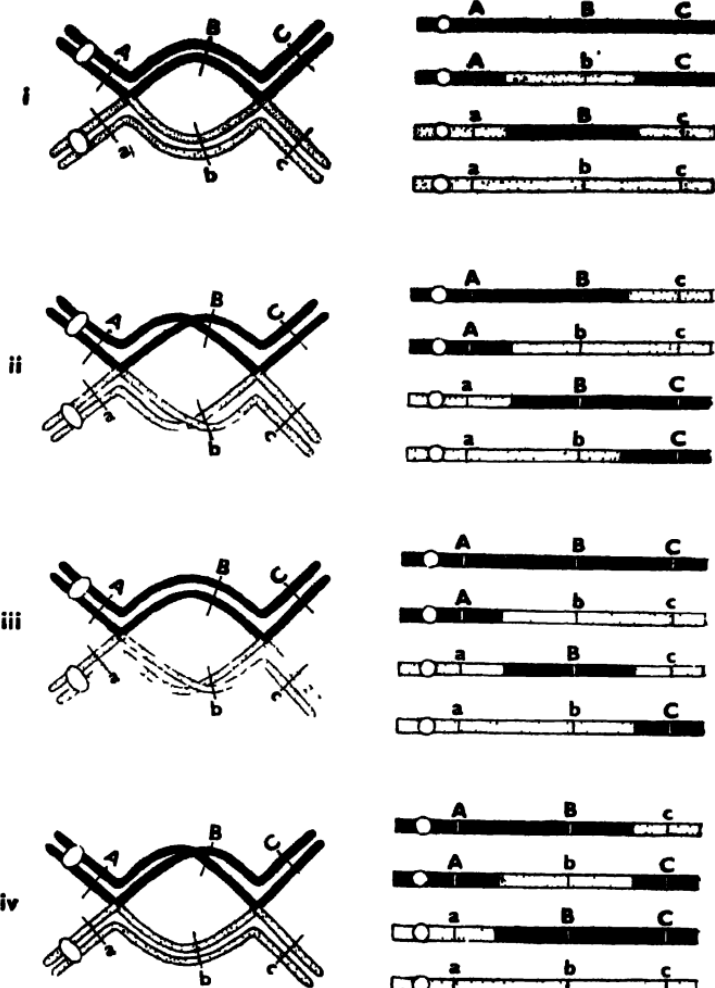
আইনকর্ণ, এমার, ডিকেল গম এবং *Aegilops*-এর বিভিন্ন প্রজাতির মধ্যে সম্পর্ক দেখান হয়েছে।

ধানেও পলিপ্রেডি দেখা যায়। ভিন্ন ভিন্ন জীনোমের ভিত্তিতে ধানের বিভিন্ন প্রজাতিগুলিকে কয়েকটা শ্রেণীতে ভাগ করা হয়। যেমন—

- (1) *Sativa* শ্রেণী—জীনোম AA ($2n = 24$) *O. sativa*, *O. perennis*, *O. glaberrima*, *O. cubensis* ইত্যাদি।
- (2) *Granulata* শ্রেণী—জীনোম BB ($2n = 24$) *O. granulata*
- (3) *Officinalis* শ্রেণী—জীনোম CC ($2n = 24$) *O. officinalis*

CCDD জীনোগ্রাফ আবেরিকার টেট্রাপ্লয়েড প্রজাতি হ'ল *O. latifolia* এবং *O. ulata* ($2n = 48$)। টেট্রাপ্লয়েড ধান *O. minuta* ও *O. eichingeri*-তে BBCC জীনোগ্রাফ থাকে।

ডিপ্লয়েড ধানের সাথে টেট্রাপ্লয়েড ধানের সংকরণ করে ট্রিপ্লয়েড (3n) ধানের সৃষ্টি করা হয়েছে। প্রকৃততেও কখনও কখনও ট্রিপ্লয়েড ধান দেখা যায়। সম্ভবতঃ হ্যাপ্লয়েড ও ডিপ্লয়েড গ্যামেটের মিলনের ফলে এই ধানের সৃষ্টি হয়। টেট্রাপ্লয়েড ধানও প্রকৃততে পাওয়া যায়। এই ধান আংশিক অন্দর, তবে ডিপ্লয়েডের তুলনায় বড় হয়, এদের পাতা, মঝরী, বৈজ ইত্যাদিও বড় হয়।



চিত্র 140

একটা বাইভ্যালেন্টে দ্বইটা ক্রসিং ওভারের ফলে দ্বইটা, তিনটা বা চারটা ক্রোমাটিডেই পরিবর্ত্ত হয়।

- i — দ্বইটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দ্বইটা ক্রসিং ওভার,
- ii — চারটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দ্বইটা ক্রসিং ওভার হয়েছে,
- iii-iv — তিনটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দ্বইটা ক্রসিং ওভার।

ইন্টারফেরেন্স (interference) বা প্রতিবন্ধক

Drosophila-র উপর গবেষণা থেকে Muller 1911 খণ্টাদে ইন্টারফেরেন্স (interference) বা প্রতিবন্ধক আবিষ্কার করেন। যখন

দ্বিটা হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের দ্বিটা ক্লোমার্টিডের মধ্যে, কোন একটা স্থানে ক্রসিং ওভার হয় তখন ঐ ক্রসিং ওভারের স্থান থেকে কিছুটা দ্রব্যের মধ্যে স্বতীয় ক্রসিং ওভার হতে পারে না অর্থাৎ কোন একটা স্থানের ক্রসিং ওভার নিকটবর্তী অঞ্চলের ক্রসওভারকে বাঁধা দেয়। এই অবস্থাকে ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স বা প্রতিবন্ধক বলা হয়। ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সের মাত্রা একই কোষের বিভিন্ন ক্লোমোসোমে কিম্বা একই ক্লোমোসোমের বিভিন্ন অংশে আলাদা হয়। ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সের জন্য *Drosophila melanogaster*-এর X-ক্লোমোসোমে দশ একক বা তার কম ব্যবধানের মধ্যে দ্বিটা ক্রসিং ওভার হয় না। দ্রুত যত বাড়ে ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সের মাত্রা তত কমে। যথেষ্ট ব্যবধানে ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স দেখা যায় না অর্থাৎ ০ হয়। ড্রসোফিলার X-ক্লোমোসোমে ৪৫ একক ব্যবধানে ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স সম্পূর্ণ দু ব হয়।

ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সের বিপরীত প্রক্রিয়াকে *coincidence* বা সমস্থানিকতা বলা হয়। ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সকে সম্ভাবনার মতবাদ দিয়ে ভালভাবে বোঝা যায়। ভূট্টার *bm* ও *pr* জীনের মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার $22\cdot27\%$ (অর্থাৎ 0.2227)। *pr* ও *v*-র মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার হল $43\cdot37\%$ (অর্থাৎ 0.4337)। *bm* ও *pr* এবং *pr* ও *v*-র মধ্যে একই সাথে ক্রসিং ওভারের সম্ভাবনা হল 0.2227×0.4337 বা $9\cdot66$ । কোন প্রতিবন্ধক বা ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স না থাকলে $9\cdot66$ শতাংশ ক্ষেত্রে দ্বিটা ক্রসিং ওভার (*double crossing over*) হয়। কিন্তু কার্যতঃ $7\cdot75\%$ ডাবল ক্রসিং ওভার পাওয়া যায়। পর্যবেক্ষিত ও প্রত্যাশিত হারের এই তফাং ইল্ট্যারফেয়্যারেন্সের জন্য হয়। পর্যবেক্ষিত ক্রসওভারের শতকরা হার ও প্রত্যাশিত হারের অনুপাতকে সমস্থানিকতা বা কোয়েনসাইডেন্স (*coincidence*) বলে। ভূট্টার এই পরীক্ষায় কোয়েনসাইডেন্স হল $\frac{7.75}{9.66}$ বা 0.802 । প্রত্যাশিত অনুপাতের সাথে পর্যবেক্ষিত অনুপাতের কোন পার্থক্য না থাকলে কোয়েনসাইডেন্স ১ ও ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স ০ হব। সুতরাং কোয়েনসাইডেন্স যত বেশী হবে ইল্ট্যারফেয়্যারেন্স ততই কম হবে।

সোমাটিক ক্রসিং ওভার (*somatic crossing over*)

ক্রসিং ওভার মায়োসিসের সময় জনন কোষে হয়। দেহ কোষে ক্রসিং ওভার সচরাচর দেখা যায় না। কিন্তু *Stern Drosophila melanogaster*-এর দেহ কোষে ক্রসিং ওভার দেখতে পেরেছিলেন, তবে এখানে জনন কোষের

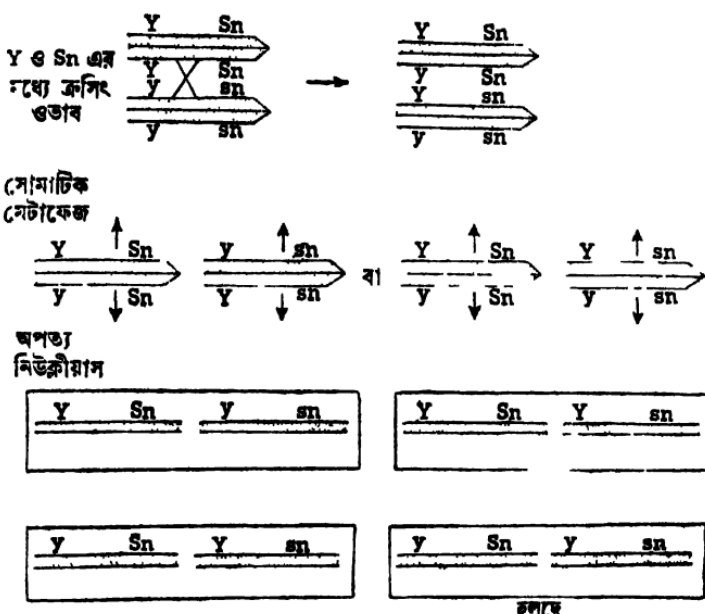
তুলনায় কম ত্রিসং ওভার হয়। জনন কোবগুলির উপর সোমাটিক ত্রিসং ওভারের কোন প্রভাব নাই। *Aspergillus*-এর কৃষ্ণ উপায়ে গঠিত ডিপ্লয়েড নিউক্লীয়াসে সোমাটিক ত্রিসং ওভার দেখা গিয়েছে। ড্রসোফিলায় পুরুষ ও স্ত্রী উভয়েই সোমাটিক ত্রিসং ওভার হয় যদিও স্ত্রীতে এর হার অপেক্ষাকৃত কম। 25°C তাপমাত্রার তুলনায় 30°C তাপমাত্রায় ড্রসোফিলায় সোমাটিক ত্রিসং ওভার কম হয়। কিন্তু জনন কোষে তাপমাত্রা বাড়ির সাথে সাথে ত্রিসং ওভারের হারও বাড়ে। ড্রসোফিলায় বিতীয়, তৃতীয় এবং X-ক্লোমোসোমে সোমাটিক ত্রিসং ওভার সাধারণত দেখা যায়। হেটারোজ্যোমাটিন অণ্ডলের ঘণ্ট অবস্থান করবার প্রবণতার জন্য এই ত্রিসং ওভার হয়। সোমাটিক ত্রিসং ওভারের হার ও অবস্থান হেটারোজ্যোমাটিন অণ্ডল দিয়ে প্রভাবিত হয়। ড্রসোফিলার X-ক্লোমোসোমে অবস্থিত জীন *y* (*yellow body* বা হলদে দেহ) ও জীন *sn* (*singed bristles* বা ছেট কুণ্ডত লোম) এর মধ্যে সোমাটিক ত্রিসং ওভার হয়। সেন্ট্রোমিয়ার থেকে ৬৬ মানিচ্চ একক ব্যবধানে *y* জীন থাকে। *y* জীন থেকে ১১ মানিচ্চ একক ব্যবধানে সেন্ট্রোমিয়ারের দিকে *sn* জীন থাকে। এখানে ডার্মিন্যাল্ট জীন *minute*-এর (ছোট) উপর্যুক্তিতে ত্রিসং ওভারের হার বাড়ে।

একটা হেটারোজাইগাস ড্রসোফিলায় *y* ও *sn* একটা ক্লোমোসোমে এবং *Y* ও *Sn*-এর হোমোলোগাস (সমসৎস্থ) ক্লোমোসোমে থাকে। এই ক্লোমোগ দ্বাইটার ক্লোমাটিডের মধ্যে ত্রিসং ওভার হলে ত্রিসং ওভারের পর চাবটা ক্লোমাটিড হবে *y-sn*, *y-Sn*, *Y-sn*, *Y-Sn* (চিত্র 141)। যদি একটা অপত্য কোষে *y-sn* এবং *Y-Sn* ক্লোমাটিড দ্বাইটা ও অন্য অপত্য কোষে *y-sn* ও *Y-sn* ক্লোমাটিডসম্মত থাকে তাহলে উভয় কোষেই ডার্মিন্যাল্ট চরিত্র প্রকাশ পাবে। কিন্তু একটা অপত্য কোষে *Y-Sn* ও *Y-sn* ও অন্যটায় *y-Sn* ও *y-sn* ক্লোমাটিড গেলে বিতীয় কোষটায় *y*-র কোন ডার্মিন্যাল্ট আলীল (*dominant allele*) থাকে না। এইরকম কোষ বারবার বিভক্ত হলে দেহের ঐ অংশে হলদে দাগ দেখা যাবে। সোমাটিক ত্রিসং ওভারের ফলেই স্বাভাবিক ধ্বনির দেহের কোন জায়গায় হলদে দাগ দেখা যায়। ভট্টাচার্য সোমাটিক ত্রিসং ওভার দেখা গিয়েছে।

সোমাটিক ত্রিসং ওভারও চার সংগ্রহ অবস্থায় দ্বাইটা অভগ্নী (*non-sister*) ক্লোমাটিডের মধ্যে হয়। এই ত্রিসং ওভারের সময় কার্যসম্মত গঠিত হলে তা মেটাফেজের আগেই অদ্ব্য হয়।

অসমান ত্রিসং ওভার

আগেই বলা হয়েছে যে ত্রিসং ওভারের আগে ঘণ্ট বা সাইন্যার্পসিস



চিত্র 141

ড্রসোফিলায় Y ও sn জীনের মধ্যে ক্রসওভার

(synapsis) এত সংক্ষেপভাবে হয় যে প্রত্যেক জীন তাব হোমোলোগাস জীনের সাথে যুক্ত অবস্থান করে। ক্রসিং ওভারের ফলে প্রায় সব সময়ই ক্রোমাটিড দ্বৈটা সমান অংশ বিনিময় করে। কিন্তু Sturtevant (1925) দেখেন যে *Drosophila melanogaster*-এর “বার” (Bar) জীনের স্থানে অসমান ক্রসিং ওভার হয় এবং এর ফলে সহজেই “বার” থেকে স্বাভাবিক কিম্বা “বার-ডাবল” (bar-double) পতঙ্গের সংষ্টি হয়ে থাকে (চিত্র 105)। একইভাবে ইনফ্রা-বার (infra-bar) থেকে অসমান ক্রসিং ওভারের ফলে স্বাভাবিক বা ইনফ্রা-বার-ডাবল (infra-bar-double) ড্রসোফিলার সংষ্টি হয়। ভূট্টার “A” অণ্ণলেও অসমান ক্রসিং ওভার দেখা গিয়েছে।

ভগ্নী-ক্রোমাটিডের (sister chromatid) মধ্যে ক্রসিং ওভার

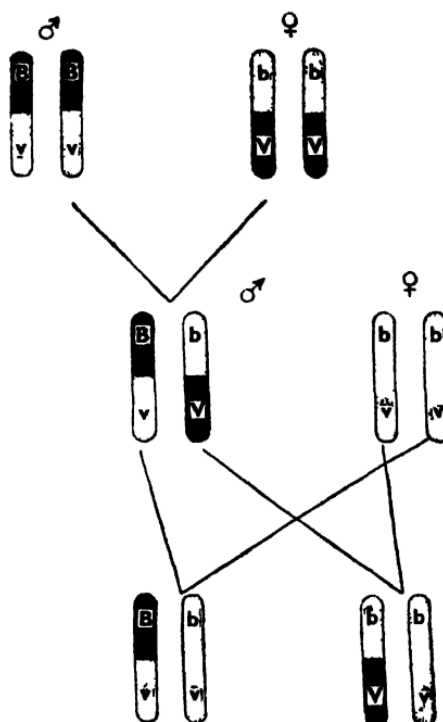
সাধারণতঃ ক্রসিং ওভার অভগ্নী (non-sister) ক্রোমাটিডের মধ্যে হয়। McClintock (1938, 1941) ভূট্টায় রিঙ (ring) বা বলয়াকার ক্রোমোসোমে ভগ্নী ক্রোমাটিডের মধ্যে ক্রসিং ওভার দেখেছিলেন। ভগ্নী ক্রোমাটিডে ক্রসিং ওভার হলে বলয়াকার ক্রোমোসোমে তা সহজেই ধরা যায়। Schwartz (1953) দেখেন যে ভূট্টায় যখন বলয়াকার ক্রোমোসোমটা এর

হোমোলোগাস I-আক্র্তির (*rod*) ক্রোমোসোমের সাথে হেটারোজাইগাস অবস্থায় থাকে তখন মার্যাদিসে ভগ্নী সূত্রের মধ্যে কখনও কখনও ক্লিসিং ওভার হয়। তিনি বলেন (1954) যে ড্রসোফিলার ষষ্ঠি-X ক্রোমোসোমেও ভগ্নী ক্লোমাটিডের মধ্যে ক্লিসিং ওভার হয়। Braver ও Blount-ও (1950) ড্রসোফিলার X-ক্রোমোসোমের উপর গবেষণা করে বলেন যে কোন কোন দেহ কোষে ভগ্নী সূত্রের মধ্যে ক্লিসিং ওভার হয়। ভগ্নী ক্লোমাটিডের মধ্যে ক্লিসিং ওভার কার্যসম্ভাব মাধ্যমে প্রকাশিত হয় না।

পুরুষ ড্রসোফিলায় ক্লিসিং ওভারের অনুপস্থিতি

বিভিন্ন উষ্ণিদ ও প্রাণীতে লিঙ্কড (*linked*) বা সংযুক্ত জীনের মধ্যে ক্লিসিং ওভার হয়। কিন্তু পতঙ্গের স্ত্রী ও পুরুষের ক্ষেত্রে পরিস্থিতি ভিন্ন হয়। পুরুষ ড্রসোফিলায় ক্লিসিং ওভার হয় না।

ড্রসোফিলায় ধস্র দেহ (*gray body*-জীন B) ও দীর্ঘ পাখা (*long wing*-জীন V) কৃষ দেহ (*black body*-জীন b) ও ভেস্টিজিয়েল বা অদ্ধ্যাপায় পাখার (*vestigial wing*-জীন v) উপর ডার্মিন্যাল্ট (প্রবল)। একটা ধস্র দেহ ও ভেস্টিজিয়েল বা অদ্ধ্যাপায় পাখাযুক্ত (*vestigial wing*) পতঙ্গের সাথে কৃষ দেহ ও দীর্ঘ পাখাযুক্ত পতঙ্গের মিলনের ফলে F_1 এ ধস্র দেহ দীর্ঘ পাখাযুক্ত পতঙ্গের সৃষ্টি হয়। এইরকম একটা পুরুষ পতঙ্গের সাথে কৃষ দেহ ও ভেস্টিজিয়েল পাখাযুক্ত স্ত্রী পতঙ্গের মিলন হ'লে কেবল দুই রকমের অর্থাৎ ধস্র ধস্র দেহ ও ভেস্টিজিয়েল পাখাযুক্ত এবং কৃষ দেহ ও দীর্ঘ পাখাযুক্ত পতঙ্গ পাওয়া যায়। প্রত্যাশিত ক্লিসিং ওভার দ্যুইটা অর্থাৎ ধস্র দেহ দীর্ঘ পাখাযুক্ত ও কৃষ দেহ ভেস্টিজিয়েল পাখাযুক্ত পতঙ্গ একেবারেই পাওয়া যায় না (চিত্র 142)। কিন্তু একটা F_1 -এর স্ত্রী পতঙ্গের সাথে কৃষ দেহ ও ভেস্টিজিয়েল পাখাযুক্ত গুরুত্ব পতঙ্গের মিলনের ফলে চার ধরনের প্রত্যাশিত পতঙ্গই (চিত্র 143) দেখতে পাওয়া যায় (Morgan 1909)। এখানে 17 শতাংশ ক্ষেত্রে ক্লিসিংওভার দেখা যায়। সূতরাং পুরুষ ড্রসোফিলায় ক্লিসিংওভারের অনুপস্থিতির কারণ B ও V জীন দ্যুইটার বেশী কাছে অবস্থানের জন্য হয় না। ক্লিসিংওভারের অনুপস্থিতির কারণ হ'ল পুরুষ ড্রসোফিলার সাধারণতঃ কার্যসম্ভাৱ গঠনের অক্ষমতা। Darlington ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা দেখেন যে পুরুষ ড্রসোফিলায় স্পার্ম গঠনের সময় হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি ব্যৰ্ম অবস্থান করে কিন্তু কোন কার্যসম্ভাৱ গঠিত হয় না। Cooper (1949) পুরুষ ড্রসোফিলায় কার্যসম্ভাৱ আৰিবক্তাৱ কৱেন কিন্তু এখানে কোন ক্লিসিং ওভার হয় না। সূতৰাং বলা যায় যে কার্যসম্ভাৱ গঠিত হলৈই ক্লিসিং ওভার



চিত্র 142

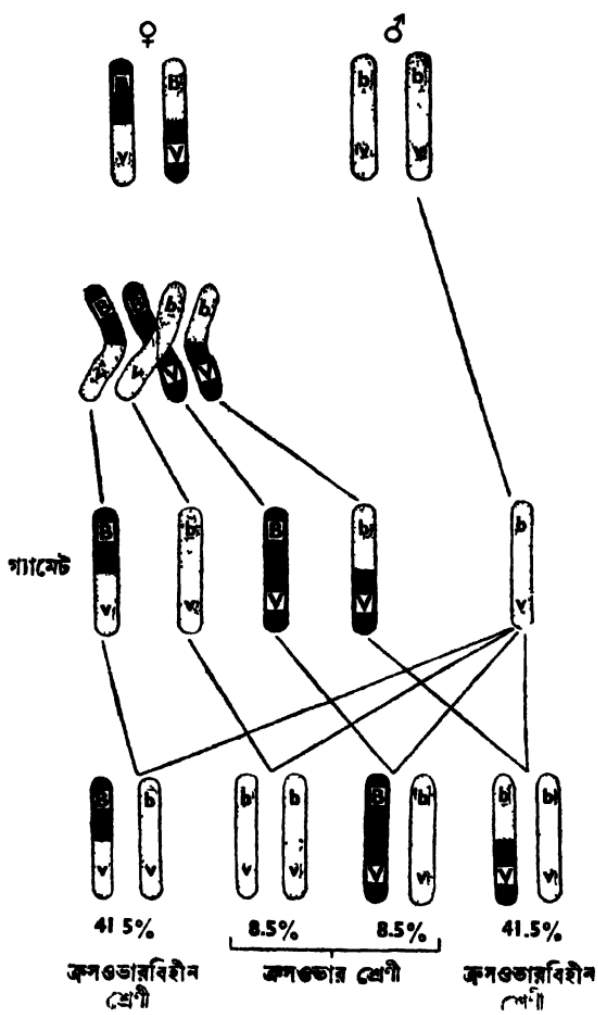
ধূসর দেহ (B) ও ভেস্টিজিয়েল (v) পাথাযুক্ত ড্রসোফিলার সাথে
কৃষ দেহ (b) ও দীর্ঘ পাথাযুক্ত (V) ড্রসোফিলার সংকরণের ফলে স্টো
F₁-এর পুরুষ পতঙ্গের সাথে কৃষ দেহ (b) ও ভেস্টিজিয়েল
পাথাযুক্ত (v) ড্রসোফিলার মিলনের ফলে কেবল দুই রকমের পতঙ্গ
পাওয়া যায়।

হবে এই ধারণা ঠিক নয়। স্টী রেশমের গুটি পোকায়ও (*silk worm moth*) ক্রসিং ওভার দেখা যায় না।

পলিপ্রয়োগে ক্রসিং ওভার

ডিপ্লয়েডের তুলনায় পলিপ্রয়োগে ক্রসিং ওভার বেশী জটিল। যে সব
অ্যালোগ্যালিপ্রয়োগে কেবল বাইভ্যালেট গঠিত হয় সেখানে ডিপ্লয়েডের
মতই ক্রসিং ওভার হয়, তবে জ্ঞানোসমের কোন অংশ দ্বিগুণ অবস্থায়
থাকলে জটিলতা দেখা দেয়। যদিও একটা মায়োটিক কোষে তিনটা বা
তার চেয়ে বেশী হোমোলোগ (*homologue*) পাশাপাশি থাকতে পারে কিন্তু

কোন একটা জায়গায় কেবল দুইটা ক্রোমোসোম ঘূঘন অবস্থান করে। কোন কোষে দুইটার চেয়ে বেশী হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের উপাদান ছাঁসং ওভারের হারকে প্রভাবিত করে কারণ ঐ অবস্থায় হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলির মধ্যে ঘূঘনতার জন্য প্রতিবেগিতা দেখা দেয়। অটোপলি-



চিত্র 143

F₁-র ধূসর দেহ ও দীর্ঘ পাথায়ন্ত স্টী ড্রসোফিলার সাথে কৃক দেহ ও ডেস্টিজিয়েল পাথায়ন্ত পতঙ্গের মিলনের ফলে চার রকমের পতঙ্গের সংষ্ঠ হয়েছে।

প্রিপ্রেডে মাল্টিভ্যালেন্ট (*multivalent*) গঠিত হওয়ার ফলে ক্রসিং ওভারও জটিল হয়।

প্রিপ্রেডে স্বাঁ ড্রসোফিলার X-ক্রোমোসোমের প্রাণ্তের দিকে ক্রসিং ওভারের হার বাড়ে কিন্তু মধ্যবর্তী স্থানে ক্রসিং ওভারের হার ঠিক ততধানিই করে। প্রিপ্রেডে ডিপ্রেডের তুলনায় বেশী হারে ডাবল ক্রসিং ওভার হয়।

ডিপ্রেডের তুলনায় প্রিপ্রেডে পতঙ্গের অটোসোমেও (*autosome*) ক্রসিং ওভারের হারের তারতম্য হয়।

XXX ড্রসোফিলার XX ক্রোমোসোম দুইটা সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলে ঘৃন্ত থাকে, অন্য Xটা আলাদা থাকে। প্রিপ্রেডে XX ও X ক্রোমোসোম-গুলিতে সেন্ট্রোমিয়ারের কাছের অঞ্চলে ক্রসিং ওভারের হার ব্যর্থেষ্ট বেশী হয় এবং দূরের অঞ্চলে সামান্য বাড়ে। ঘৃন্ত XX ক্রোমোসোম দুইটার মধ্যে প্রথক X ক্রোমোসোমের তুলনায় বেশী হারে ক্রসিং ওভার হয়।

X—Y ক্রোমোসোমের মধ্যে ক্রসিং ওভার

প্রৱৃষ্ট ড্রসোফিলার জনন কোষে ক্রসিং ওভার দেখা যায় না কিন্তু এর শুরুধানীর কোষে (*spermatogonial cell*) সোমাটিক ক্রসিং ওভার দেখা গিয়েছে। ড্রসোফিলার XX Y স্বী পতঙ্গে ও XY প্রৱৃষ্ট পতঙ্গে X ও Y ক্রোমোসোমের মধ্যে ক্রসিং ওভার হয়। সব ক্ষেত্রেই X ক্রোমোসোমের সেন্ট্রোমিয়ারের কাছের হেটারোক্রোমাটিন অংশের সাথে Y ক্রোমোসোমের দীর্ঘ বা ক্ষুদ্র বাহুর ক্রসিং ওভার হয়। Y ক্রোমোসোমের ক্ষুদ্র বাহুর সাথে X ক্রোমোসোমের ক্রসওভার হলে এই ক্রসওভার X ক্রোমোসোমের জীন ববডের (*lobbed-b*) ডান কিন্বা বাঁ দিকে হয়। Y ক্রোমোসোমের দীর্ঘ বাহুর সাথে ক্রসিং ওভার হলে এই ক্রসওভার জীন ববডের ডান দিকে (অর্থাৎ সেন্ট্রোমিয়ার ও জীন ববডের মাঝে) হয়। সুতরাং Y-ক্রোমোসোমের দুইটা প্রথক অঞ্চল X-ক্রোমোসোমের সাথে হোমোলোগাস।

ক্রসিং ওভারের আচরণের ব্যাতিক্রম

কোন কোন ক্ষেত্রে ক্রসিং ওভারের আচরণে কিছু ব্যাতিক্রম লক্ষ্য করা যায়। আমরা জানি যে, একটা ক্রসিং ওভার নিকটবর্তী অঞ্চলের ক্রসিং ওভারকে বাঁধা দেয়। সাধারণতঃ 10 মানচিত্র একক ব্যবধানের মধ্যে দুইটা ক্রসিং ওভার হয় না। কিন্তু *Neurospora* এবং অন্যান্য কিছু জীবে খুব কাছে অবস্থিত (0.1 এককের চেয়ে কম ব্যবধানে) দুইটা স্থানের মধ্যে কয়েকটা ক্রসিং ওভার হয়। সাধারণতঃ এই অঞ্চলে ক্রসওভারের সংখ্যা

র্তিনটার চেয়ে বেশী হয় না। এত কাছে অবস্থিত দৃষ্টিটা স্থানের মধ্যে একাধিক ক্রসিং ওভার গঠিত হওয়ার কারণ সঠিক জানা যায় নাই।

সাধারণতঃ মায়োসিসে চারস্ত অবস্থায় দৃষ্টিটা ক্লোমার্টডের সমান অংশ বিনিময়ের ফলে ক্রসিং ওভার হয়। কিন্তু ইষ্ট ও *Neurospora*-এ (ছত্রাক) এর ব্যতিক্রম লক্ষ্য করা হয়েছে। দৃষ্টিটা ক্লোমোসোমের x^+ y এবং x y^+ অঙ্গলের মধ্যে ক্রসিং ওভারের ফলে কোন কোন ক্ষেত্রে চার-রকমের ক্লোমার্টড অর্ধাং x^+y , $x+y^+$, xy^+ এবং xy দেখা যায়; অর্ধাং এইসব ক্ষেত্রে $3y^+$ এবং $1y$ থাকে। কিন্তু সচরাচর ক্রসিং ওভারের পর $2y^+$ ও $2y$ পাওয়ার কথা। y জীনের এরকম অসামঞ্জস্যপূর্ণ আচরণের সঠিক ব্যাখ্যা এখনো করা যায় নাই।

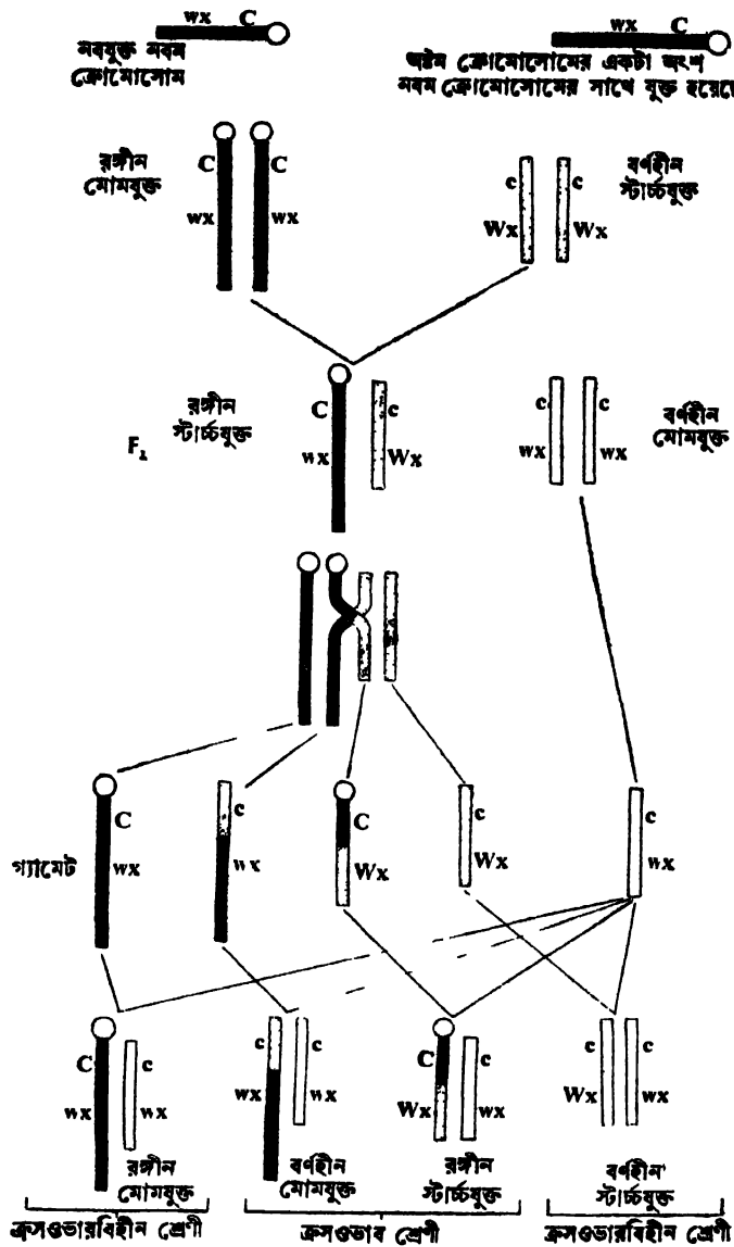
ক্রসিং ওভারের সাইটোলজিয় প্রমাণ

যদিও অনেকদিন আগে 1906 খ্রিষ্টাব্দে Bateson ও Punnett লিঙ্কেজের বর্ণনা দেন তবুও ক্রসিং ওভারের প্রত্যক্ষ প্রমাণ অনেকদিন পাওয়া যায় নাই। ক্রসিং ওভার সাধারণতঃ দেখা সত্ত্ব হয় না কারণ বেশীর ভাগ ক্ষেত্রেই হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দৃষ্টিটা একই রকম দেখতে হয়। সেজন্য ক্রসিং ওভারের আগে ও পরে ঐ ক্লোমোসোম দৃষ্টিটার আকৃতির কোন পরিবর্তন হয় না। কিন্তু অসম হোমোলোগাস ক্লোমোসোমের মধ্যে ক্রসিং ওভার হলে তা সহজেই দেখা যায়।

1931 খ্রিষ্টাব্দে Creighton ও McClintock ভূট্টায় এবং Stern ড্রোফিলায় দেখান যে জেনেটিক ক্রসিং ওভারের ফলে হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দৃষ্টিটা পরস্পর অংশ বিনিময় করে। তারা এমন ধরনের উপন্থিদ বা প্রাণী ব্যবহার করেছিলেন যেখানে এক জোড়া ক্লোমোসোমের দৃষ্টিটা সদস্যকে আলাদাভাবে চেনা যায় এবং ঐ কোষের অন্যান্য ক্লোমোসোম থেকেও এই অসম হোমোলোগাস ক্লোমোসোমসমষ্টিকে সহজেই পৃথক করা যায়। প্র্যাল্মলোকেশনের ফলে কোন একটা ক্লোমোসোমের অংশ অন্য আরেকটা ক্লোমোসোগর সাথে যুক্ত হলে এইরকম অসম ক্লোমোসোম জোড়ার সংস্কৃত হয়।

McClintock-এর প্রীক্ষা

ভূট্টায় নবম ক্লোমোসোমে রঙীন বা বর্ণহীন অ্যালিউরোনের (*aleurone*) জন্য দায়ী জীন C বা c (*coloured* বা *colourless*) এবং স্টার্চ-বৃক্ষ বা মোমবৃক্ষ সম্পর (starchy বা waxy endosperm) জন্য দায়ী জীন W⁺ বা W⁻ থাকে। কোন কোন ধরনের (*strain*) ভূট্টার নবম ক্লোমোসোমে



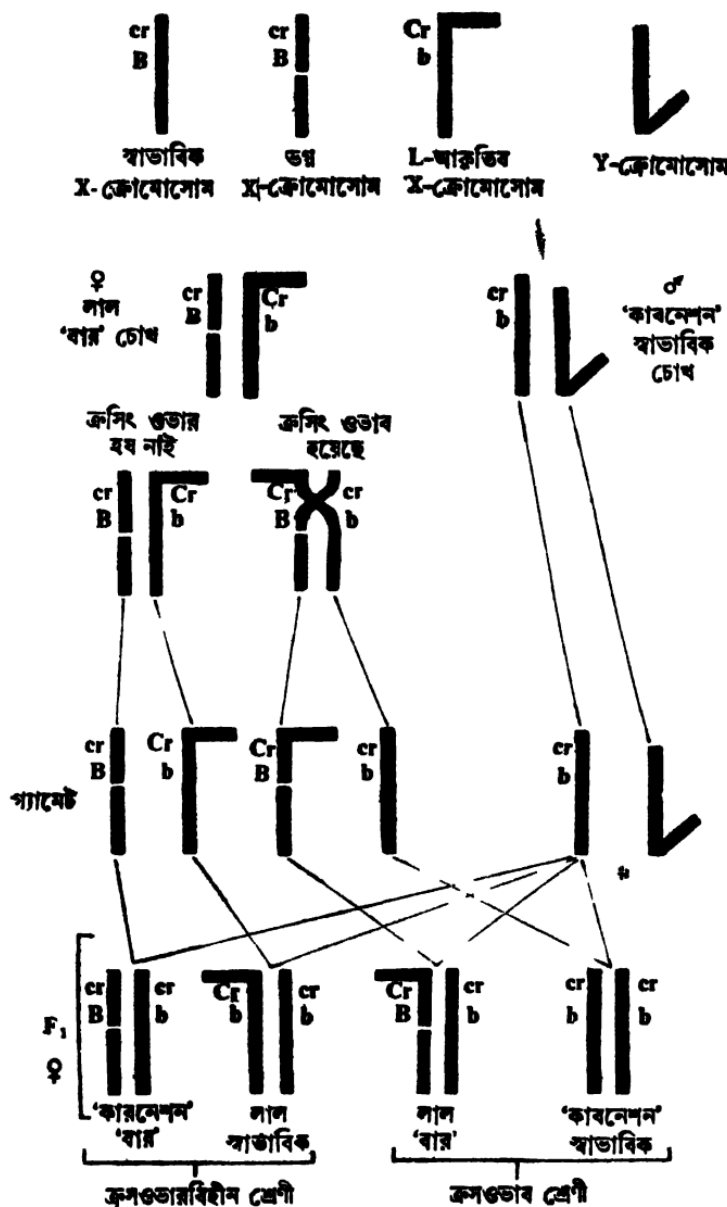
চিত্ৰ 144

দুইটা অসম নবম ক্লোমোসোমধৰ্মুক্ত ভূট্টাৰ রঞ্জীন বা বৰ্ণহীন আ্যালিউ-
ড্রোন এবং স্টার্চবুক বা মোগবুক সম্প্ৰেক্ষণ দাখী জীনেৰ মধ্যে
ৱিকল্পবিনেশনেৰ চিত্ৰ।

জীন C-র দ্বিক্রম প্রাণ্তে জেনেটিকভাবে নির্মিত হেটারোজ্রোমাটিন দিয়ে তৈরী একটা বড় নব (knob) অর্থাৎ স্ফীত অগ্নি থাকে। Creighton এমন একটা ভূট্টা পেয়েছিলেন যেখানে অঞ্চল ক্রোমোসোমের একটা অংশ নবম ক্রোমোসোমের নব (knob) থেকে দ্বৰবণ্ডী^১ প্রাণ্তে ষড়ক হয়েছে। এই নবষৃঙ্খল দীর্ঘ ক্রোমোসোমে C ও W_x জীন থাকে। এই দীর্ঘ নবষৃঙ্খল নবম ক্রোমোসোম উপস্থিত আছে এমন ভূট্টার সাথে একটা সাধারণ নবহীন ভূট্টার সংকরণ করা হয়। (চিত্র 144)। এই সাধারণ নবম ক্রোমোসোমে C (বর্ণহীন) ও W_x (স্টার্চষৃঙ্খল) জীন থাকে। সংকর উন্নিদটায় নবম ক্রোমোসোমের জোড়াটা অসম হয় অর্থাৎ একটা দীর্ঘ নবষৃঙ্খল ও একটা ক্ষুদ্র নবহীন ক্রোমোসোম থাকে। যখন এই F₁ উন্নিদটাকে সাধারণ নবহীন ভূট্টার সাথে সংকরণ করা হয় তখন চার রকমের উন্নিদ পাওয়া যায়। বর্ণহীন ও গ্রোমষ্টুক্স (colourless-uaxy) এবং রঙীন ও স্টার্চষৃঙ্খল (coloured-starchy) উন্নিদ দ্বাইটা ক্রোমাটিডের অংশ বিনিময়ের ফলে স্ট্রিচ হয়েছে (চিত্র 144)। এই দ্বাইটা উন্নিদে দ্বাইটা ন্তুন ধরনের ক্রোমোসোম দেখা যায়, যথা—
অতএব এই পরীক্ষার থেকে জেনেটিক রিকম্বিনেশনের (recombination) নবষৃঙ্খল ক্ষুদ্র এবং নবহীন দীর্ঘ।
সাথে সাইটোজিয় ক্রিসং ওভারের প্রত্যক্ষ যোগাযোগ বোধ যায়।

ড্রসোফিলায় Stern-এর পরীক্ষা

ড্রসোফিলার X-ক্রোমোসোমে কারনেশন (carnation) বা লাল রঙের চোখের জন্য দায়ী জীন cr বা Cr এবং “বার” (Bar বা সর্ৰ) বা স্বাভাবিক আকৃতির চোখের জন্য দায়ী জীন B বা b থাকে। Stern এমন একটা Drosophila পান যেখানে Y-ক্রোমোসোমের একটা বড় অংশ ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে X-ক্রোমোসোমের cr প্রাণ্তে ষড়ক হওয়ার ফলে সোজা X-ক্রোমোসোমের পরিবর্তে L আকৃতির X ক্রোমোসোমের স্ট্রিচ হয়েছে। এই ক্রোমোসোমে লাল ও স্বাভাবিক চোখের জীন Cr ও b থাকে। অন্য আরেকটা ড্রসোফিলায় একটা X ক্রোমোসোম দ্বাইটা অংশে ভেঙ্গে গিয়ে সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন ছোট অংশটা চতুর্থ ক্রোমোসোমের সাথে ষড়ক হয়েছে। সেন্ট্রোমিয়ারিবহীন X ক্রোমোসোমে cr ও B থাকে এবং এর B প্রান্তটা ডগ। লাল রঙের Cr জীন কারনেশন (গোলাপী-লাল) রঙের cr জীনের উপর ডায়ন্যাল্ট (প্রবল)। বার আকৃতির চোখের জন্য দায়ী B জীন স্বাভাবিক আকৃতির চোখের জীন b-র উপর ডায়ন্যাল্ট। উপরের বর্ণিত দ্বাই রকম (L আকৃতির এবং ডগ X ক্রোমোসোমষৃঙ্খল) ড্রসোফিলার মধ্যে সংকরণ করে একটা হেটারোজাইগাস (heterozygous) স্তৰী পতঙ্গ পাওয়া যায় যেখানে



চিত্র 145

দুইটা অসম X -ক্রোমোসোমযুক্ত স্ত্রী ড্রসোফিলার 'বাব' ও 'কাবনেশন' বঙ্গের চোখের জন্য দায়ী জীনের মধ্যে বিকল্পবিনেশনের চিত্র।

দ্য়ইটা বিশেষ ধরনের X-ক্লোমোসোম (অর্থাৎ একটা L-আকৃতির ও আরেকটা স্বাভাবিকের চেয়ে ছোট X ক্লোমোসোম) থাকে। এই X ক্লোমোসোম দ্য়ইটাকে কোষের অন্য ক্লোমোসোম থেকে সহজেই আলাদাভাবে চেনা যায়। এইরকম একটা স্বীক্ষণিক প্রক্রিয়া প্রচলিত (carnation) অর্থাৎ কারনেশন (carnation) ও স্বাভাবিক চোখবৃক্ষ পুরুষের মিলন হলে চার রকমের পুরুষ ও স্বীক্ষণিক প্রক্রিয়া পাওয়া যায়। কেবল স্বীক্ষণিক প্রক্রিয়াগুলিকে পরীক্ষা করা হয়। প্রত্যেক স্বীক্ষণিক প্রক্রিয়া একটা স্বাভাবিক X-ক্লোমোসোম থাকে। মাতার X-ক্লোমোসোমটা অস্বাভাবিক হওয়ায় সহজেই চেনা যায় এবং কোন ক্রসিং ওভার হলে তা এই ক্লোমোসোমের আকৃতির পরিবর্তন থেকে বোঝা যায়। দ্য়ইটা ন্যূন ধরনের অর্থাৎ লাল রঙের 'বার' চোখবৃক্ষ (Bar-eyed) এবং কারনেশন রঙের স্বাভাবিক চোখবৃক্ষ স্বীক্ষণিকগুলিতে দ্য়ইটা ন্যূন রকমের ক্লোমোসোম পাওয়া যায়। অথবা ধরনের প্রত্যেক Y ক্লোমোসোমের অংশটা ডগ্যান খণ্ডের উপরেরদিকে ব্যস্ত থাকে। বিতীয় ধরনের স্বীক্ষণিক প্রক্রিয়া আপেক্ষিকভাবে স্বাভাবিক আকৃতির ক্লোমোসোম থাকে (চিত্র 145)। এই দ্য়ইটা ক্লোমোসোমই কেবল ক্রসিং ওভারের ফলেই সংগঠিত হতে পারে। সূতরাং এই পরীক্ষা থেকে ক্রসিং ওভারের সাইটোলজিয় প্রমাণ পাওয়া যায়।

ক্রসওভারের হার

মারোসিসে একটা রেণ্ট মাতৃকোষে একটা ক্রসওভারের ফলে দ্য়ইটা ক্রস-ওভার রেণ্ট এবং দ্য়ইটা ক্রসওভারবিহীন রেণ্ট উৎপন্ন হয়। যদি 100টা বেণ্ট মাতৃকোষে প্রতিটিতে একটা ক্রসওভার হয় তবে 400টা রেণ্টের মধ্যে 200টা ক্রসওভার রেণ্ট থাকে অর্থাৎ ক্রসওভার রেণ্টের হার শতকরা 50 শতাংশ।

ক্রসওভারের হার জ্ঞানবার জন্য F_1 সংকর উৎসদের সাথে একটা রিসেসিভ (প্রচলিত) উৎসদের ক্রস (cross) করা হয়। এর ফলে সূচিত উৎসদগুলির মধ্যে রিকুরিবিনেশন (recombination) উৎসদের হার থেকে ক্রসিং ওভারের হার পাওয়া যায়।

অধ্যন টেস্ট ক্রস (test cross) করা সম্ভব হয় না তখন বিতীয় বংশ বা F_2 -র উৎসদগুলি থেকে ক্রসিং ওভারের হার পাওয়া যায়। F_2 থেকে ক্রসিং ওভারের হার নির্ণয় করবার সবচেয়ে সুবিধাজনক পদ্ধতি হল *Immer* পদ্ধতি। ধরা যাক জীন X ও Y একই ক্লোমোসোমে অবস্থিত এবং p হল ক্রসিং ওভারের হার। $XXyy$ ও $xxYY$ উৎসদের মধ্যে সংকরণের ফলে সূচিত বিতীয় অপতা বংশে চার রকমের উৎসদ দেখা যায়।

XY , Xy , xY এবং xy প্রেরীর উন্ডিদগুলিকে ব্যাক্তমে a, b, c, d বলা হয় এবং যদি দুই জোড়া জীনেই (অর্থাৎ X, x এবং Y, y) $3:1$ অনুপাতে প্রথকীকরণ হয় তাহলে

$$\frac{ad}{bc} = \frac{2p^2 + p^4}{1 - 2p^2 + p^4}$$

(repulsion অবস্থায় p ও coupling অবস্থায় $1-p$ হল ক্সওভারের হার। $XXYY$ ও $xxyy$ -র মধ্যে ক্স করলে তাকে coupling এবং $XXyy$ ও $xxYY$ -র মধ্যে ক্স করলে তাকে repulsion অবস্থা বলে।)

ক্সওভারের হার p নীচের সূত্র থেকে পাওয়া যায়।

$$p = \sqrt{\frac{-(bc + ad) + \sqrt{(bc + ad)^2 + ad(bc - ad)}}{(bc - ad)}}$$

যদি $XxYy$ উন্ডিদের সাথে $Xxyy$ উন্ডিদের সংকরণ করা হয় তাহলে এক জোড়া জীন $3:1$ অনুপাতে ও অন্য জোড়া জীন $1:1$ অনুপাতে প্রথক হবে এবং এখানে সংগ্রটা হ'ল

$$\frac{ad}{bc} = \frac{p + p^2}{2 - 3p + p^2}$$

$$\text{এবং } p = \frac{-(bc + 3ad) + \sqrt{(bc + 3ad)^2 + 8ad(bc - ad)}}{2(bc - ad)}$$

জ্ঞানিং ওভার (crossing over) বেসের কারণ দিয়ে প্রভাবিত হয় বিভিন্ন পারিপার্শ্বিক ও অভ্যন্তরীণ অবস্থা জ্ঞানিং ওভারকে প্রভাবিত করে।

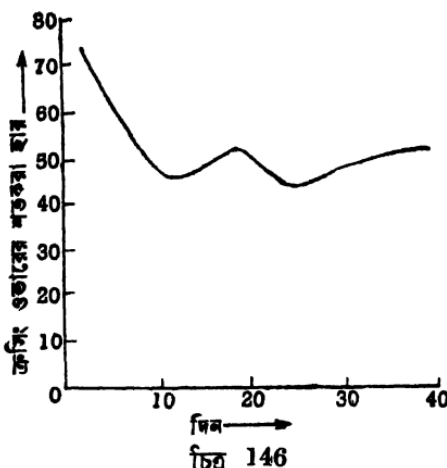
(1) বরলের প্রভাব

ড্রসোফিলার বিভিন্ন গবেষণা করে Bridges (1915, 1927), Plough (1917, 1921), Stern (1926) দেখেছিলেন যে সেন্ট্রোমিয়ারের নিকটবর্তী অঞ্চলের উপর বিশেষভাবে বয়সের প্রভাব পড়ে। সাধারণভাবে বয়স বাঢ়ার সাথে আগের মত সহজভাবে জ্ঞানিং ওভার হতে পারে না। Bridges (1915) দেখেন যে স্ট্রী *Drosophila*-র বয়স বাঢ়ার সাথে সাথে জ্ঞানিং ওভারের হারের বেশ পরিবর্তন হয়। তিনি দেখেন যে ড্রসোফিলার তৃতীয়

ক্রোমোসোমে এগার দিনের সময় প্রথমবার ও পঁচিশ দিনের সময় তৃতীয়বার ক্রসিং ওভারের হার কমে যায় (চিত্র 146)।

(2) সেক্সের প্রভাব

ড্রসোফিলার প্রৱৃষ্টি সচরাচর ক্রসিং ওভার দেখা যায় না। কিন্তু স্ত্রী ড্রসোফিলায় উচ্চহারে ক্রসিং ওভার হয়ে থাকে। একইভাবে স্ত্রী *Bombar* মোর্টে ক্রসিং ওভার হয় না। যেসব জীবে স্ত্রী ও পুরুষ উভয়



স্ত্রী ড্রসোফিলায় তৃতীয় ক্রোমোসোমের ক্রসিং ওভারের হারের উপর
বয়সের প্রভাব।

ক্ষেত্রেই ক্রসিং ওভার হয় সেখানে স্ত্রী ও পুরুষে ক্রসিং ওভারের হার একই রকম বা বিভিন্ন রকমের হয়। ইন্দুরে প্রৱৃষ্টির চেয়ে স্ত্রীতে বেশী ক্রসিং ওভার হয়। পায়গায় প্রৱৃষ্টি স্ত্রীর চেয়ে বেশী ক্রসিং ওভার দেখা গিয়েছে। Haldane-এর (1922) মতে বেখানে স্ত্রী ও পুরুষের মধ্যে লিঙ্কেজের তারতম্য থাকে সেখানে অসমগ্যামীয় (heterogametic) সেক্সে (যেমন XY বা ZW) ক্রসিং ওভারের হার কম হয় কিন্তু ক্রসিং ওভার হয় না।

(3) তাপমাত্রার প্রভাব

Plough (1917, 1921) ও Stern-এর (1926) মতে ক্রসিং ওভারের হারের উপর তাপমাত্রার যথেষ্ট প্রভাব আছে। সেপ্টোম্যানের নিকটবর্তী অংশে তাপমাত্রার প্রভাব সবচেয়ে বেশী হয়। Plough-এর পরীক্ষা থেকে

দেখা যাই যে স্বাভাবিকের চেয়ে কম বা বেশী তাপমাত্রায় ড্রসোফিলাস ক্রসিং ওভারের হার বাঢ়ে। তবে অন্যান্য জীবে সাধারণতঃ বেশী তাপমাত্রায় ক্রসিং ওভারের হার বাঢ়ে এবং কম তাপমাত্রায় এই হার কমে।

(4) সেন্ট্রোমিয়ারের প্রভাব

সেন্ট্রোমিয়ারের নিকটবর্তী অঞ্চলে ক্রসিং ওভারের ঘটেষ্ট তারতম্য হয়। এর কারণ এই অঞ্চলই তাপমাত্রা, বয়স ইত্যাদি দিয়ে সবচেয়ে বেশী প্রভাবিত হয়। Beadle ('32) ও Graubird ('32, '34) ট্র্যান্সলোকেশন ও ইনভারশন ব্যবহার করে বিভিন্ন পরীক্ষা করেছিলেন। তাঁদের মতে জীনের অবস্থানই ক্রসিং ওভারের হার নির্ণয় করে। সেন্ট্রোমিয়ারের কাছে কোন জীনের অবস্থানের ফলে সাধারণতঃ ক্রসিং ওভারের হার কমে যায় এবং এর ফলে জেনেটিক মানচিত্রের গঠনও প্রভাবিত হয়।

(5) হেটারোক্রোমাটিনের প্রভাব

Mather-এর (1939) মতে সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলের হেটারোক্রোমাটিন ক্রসিং ওভাবকে ঘটেষ্ট প্রভাবিত করে। White-এর ক্রসিং ওভারের মত-বাদ অনুসারে যেখানে ইউক্রোমাটিন (*euchromatin*) ও হেটারোক্রোমাটিন পাশাপাশি থাকে সেখানে সবচেয়ে বেশী হারে ক্রসিং ওভাব হয়।

(6) ক্রোমোসোমগুলির পারস্পরিক প্রভাব

Sturtevant (1919) মনে করেন যে যদি এক জোড়া ক্রোমোসোমে হেটারোজাইগাস ইনভারশনের উপস্থিতির ফলে ক্রসিং ওভাবের হার কমে যায় তবে ঐ কোষেরই অন্য কোন ক্রোমোসোম জোড়ায় ক্রসিং ওভারের হার বৃদ্ধি পায়। তিনি বলেন যে, প্রতিটি মার্গিটিক কোষে ক্রসিং ওভাবের জন্য একটা নির্দিষ্ট পরিমাণ শক্তি মজবূত থাকে। কোন জোড়া ক্রোমোসোম যদি কম শক্তি ধরচ করে তবে অন্য কোন জোড়া ক্রোমোসোম অতিরিক্ত শক্তি ব্যবহার করে ক্রসিং ওভাবের হার বাঢ়াতে পারে। ড্রসোফিলা নিয়ে পরীক্ষা করে Schultz ও Redfield (1932, 1933), Glass (1933) ও Macknight (1937) এই মত সমর্থন করেন।

(7) ক্রোমোসোমের অস্বাভাবিকতার (*aberration*) প্রভাব

কোন ক্রোমোসোমে জীনের বিন্যাসের রদ বদল হলে এবং এই পরিবর্ত্তন ক্রোমোসোম হেটারোজাইগাস অবস্থায় থাকলে ক্রসিং ওভাবের হারেরও পরিবর্তন হয়।

ক্রিসিং ওভারের উপর ইনভারশনের প্রভাব বিশেষভাবে লক্ষ্য করা হয়েছে। এই গবেষণা থেকে কতকগুলি সিদ্ধান্ত করা হয়েছে। (a) স্ট্রী ড্রসোফিলায় হোমোজাইগাস ইনভারশন (*Inversion*) হলে ক্রিসিং ওভারের হার হ্রাস পায় না। (b) ইনভারশনব্যুক্ত (*inverted*) অর্থাৎ উল্টোন অংশে কেবল একটা ক্রস ওভার হলে কদাচিং প্রবাবন্ত ফিরে আসে। (c) ইনভারশনের ডান ও বাঁদিকে ইনভারশনবিহীন অংশে ক্রিসিং ওভারের হার ঘৰ্থেট হ্রাস পায়। (d) ইনভারশনের দৈর্ঘ্য ষড় করে ইনভারশনব্যুক্ত অংশে ক্রিসিং ওভারের হার ততই হ্রাস পায়। ভূট্টায় ইনভারশন অঞ্চলের মধ্যে ক্রিসিং ওভারের হার ঘৰ্থেট হ্রাস পায়।

ড্রসোফিলা ও ভূট্টায় পরীক্ষা করে দেখা গিয়েছে যে ট্র্যান্সলোকেশনের ফলে ক্রিসিং ওভারের হার ঘৰ্থেট করে যায়। Dobzhansky দেখেন যে তগ অংশের কাছের অঞ্চলে ক্রিসিং ওভারের হার সবচেয়ে কম হয়। একটা V-আকৃতির ক্রোমোসোমের একটা বাহুর ট্র্যান্সলোকেশন অন্য বাহুর ক্রিসিং ওভারের হারকে বিশেষ প্রভাবিত করে না। কিন্তু সেন্ট্রোমিয়ার অংশে ক্রোমোসোমটা ভেঙ্গে গেলে ক্রিসিং ওভারের হার উভয় বাহুতেই হ্রাস পায়।

বিভিন্ন রকমের দ্বিগুণতা (*duplication*) প্রত্যেকে তাদের নিজস্ব উপায়ে ক্রিসিং ওভারকে প্রভাবিত করে। ড্রসোফিলায় পরীক্ষা করে দেখা গিয়েছে যে দ্বিগুণ অংশের (*duplicated*) দৈর্ঘ্য ষড় বাড়ে ক্রিসিং ওভারের হার ততই করে।

Stadler ও Rowan (1948) দেখেন যে খুব ছেট অংশের ঘার্টিতর (*deficiency*) ফলে ক্রিসিং ওভারের হার কমে যায়। কোন অংশের ঘার্টিতর ফলে ঐ অংশে ক্রিসিং ওভার একেবারেই হয় না ও এর কাছের অঞ্চলেও ক্রিসিং ওভারের হার কমে যায়।

বিভিন্ন রকমের ক্রোমোসোমীয় অস্বাভাবিকতার ফলে ক্রিসিং ওভার করে যাওয়ার কারণ হল যে এইসব অস্বাভাবিকতার ফলে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের মধ্যে ভালভাবে ঘূর্ঘনা (*synapsis*) হয় না। যেহেতু ক্রিসিং ওভার ঘূর্ঘনার উপর নির্ভরশীল সেজনা সাইন্যার্পিসের কোন পরিবর্তন ক্রিসিং ওভারকেও প্রভাবিত করে।

ক্রিসিং ওভারের বিভিন্ন মতবাদ

বাদিও ক্রিসিং ওভার অনেকদিন আগেই দেখা গিয়েছে কিন্তু এর সঠিক প্রক্রিয়া এখনও জানা যায় নাই। ক্রিসিং ওভারের পক্ষত সম্বন্ধে বিভিন্ন বিজ্ঞানীদের মধ্যে মতভেদ আছে। ক্রিসিং ওভারের মূল ঘটনাগুলি এখানে

আবার পর্যালোচনা করা হল কারণ এই প্রক্রিয়ার ব্যাখ্যা করতে হলৈ এই-সব তথ্যের বিবেচনা করা দরকার।

উচ্চশ্রেণীর উষ্ণিদে মার্যাদাসমে বাইভ্যালেট অবস্থায় চারটা ক্রোমাটিডের মধ্যে দুইটা ক্রোমাটিড কোন জায়গায় সমান অংশ বিনিময় করে অর্থাৎ ক্রসিং ওভার হয়। সূতরাং ক্রসিং ওভার ক্রোমাটিড গঠিত হওয়ার (ক্রোমোসোমের লম্বালম্বি বিভাগ) পরে হয়। DNA বিগৃহ হওয়ার সাথে ক্রোমাটিডের বিগৃহ হওয়া জড়িত। সূতরাং ক্রসিং ওভার DNA বিগৃহ হওয়ার পরে হয়।

একটা বাইভ্যালেটে একাধিক ক্রসিং ওভার হলৈ এই ক্রসওভারগুলি দুইটা, তিনটা কিম্বা চারটা স্বত্ত্বে ঘূর্ছভাবে (*random*) হতে পারে।

সাধারণতঃ একটা নির্দিষ্ট দ্রব্যের মধ্যে দুইটা ক্রসিং ওভার হয় না।

ক্রসিং ওভার বিভিন্ন কারণ যেমন বয়স, ক্রোমোসোমে অবস্থান, জেনেটিক গঠন, তাপমাত্রা ইত্যাদি) দিয়ে প্রভাবিত হয়।

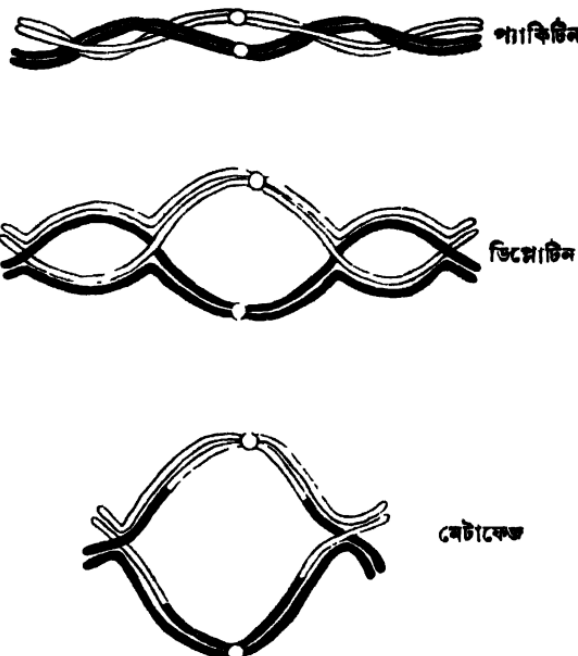
ক্রসিং ওভারের পক্ষত ব্যাখ্যা করবার জন্য বিভিন্ন বিজ্ঞানীগণ ভিন্ন ভিন্ন মতবাদ পেশ করেছেন। এখানে কতকগুলি মতবাদের বর্ণনা দেওয়া হল।

(1) Sax-এর (1932) ক্লাসিক্যাল মতবাদ (*classical theory*)

Sax-এর মতে কার্যসমা ভেঙ্গে যাওয়ার পর ক্রসিং ওভার হয়। ডিপ্লোটিন স্বরূপ হলৈ প্রত্যেক বাইভ্যালেটে পর্যায়ক্রমে একটা লুপে (*loop*) ভগ্নী ক্রোমাটিডগুলি (*sister chromatid*) ও পাশের লুপে অভগ্নী (*non-sister*) ক্রোমাটিডগুলি একসাথে থাকে। সেন্ট্রোমিয়ারিয়েক্স লুপে সব সময় ভগ্নী ক্রোমাটিডগুলি একসাথে থাকে ('চিত্র 147')। যখন ক্রোমোসোম-গুলি সঙ্কুচিত হয় তখন কার্যসমা অংশে চাপ পড়ার ফলে ঐ অংশে ক্রোমাটিড দুইটা ভেঙ্গে যায়। ভগ্ন অংশ আবার জোড়া লাগার ফলে কার্যসমা লুপ হয় এবং ক্রসিং ওভার হয়।

(2) Matsuura-র (1940) নিও-ক্লাসিক্যাল (*neo-classical*) মতবাদ

Matsuura-র (1940, 1950) মতে ক্রসিং ওভার প্রথম ঘায়োটিক বিভাগের অ্যানাফেজ অবস্থায় হয়। তাঁর মতে যথুন্ম ক্রোমাটিডের মধ্যে লুপগুলি (*loop*) হঠাতে খুলে যাওয়ার ফলে কার্যসমার সংক্ষিপ্ত হয়। মার্যাদাসমের মেটাফেজের প্রথম দিকে প্রত্যেক ক্রোমোসোমের ক্রোমাটিড দুইটা পরস্পর পেঁচান (*relational coil*) থাকে। মেটাফেজের শেষ দিকে এই পেঁচ খুলে যাওয়ার ফলে ক্রোমাটিড দুইটা সমান্তরালভাবে থাকে। এই সময় ক্রোমোসোমগুলির নিজস্ব ম্যাট্রিক্স থাকে। যথুন্ম সেন্ট্রোমিয়ার অঞ্চলে এবং ক্রোমাটিডের প্রাপ্তে বিকর্ষণের জন্য ম্যাট্রিক্স খণ্ডিত হয়। ম্যাট্রিক্স



চিত্র 147

ক্রসিং ওভারের ক্ল্যাসিক্যাল মতবাদের চিত্র।

উপরে — প্যাকিটিনে হোমোলোগাস ক্রোমোসোম দুইটা রিলেশন্যাল কয়েল গঠন করেছে;

মাঝে — সেন্ট্রোমিয়ার অংশ লুপে ভগ্নী ক্রোমাটিডগুলি এবং পাশের লুপগুলিতে অভগ্নী ক্রোমাটিডগুলি ঘণ্টা অবস্থান করছে;

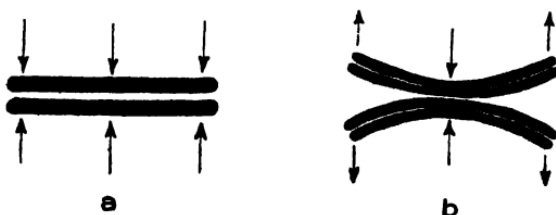
নীচে — ক্রসিং ওভার হওয়ার পর মেটাফেজের গঠন।

খণ্ডিত হওয়ার ফলে ক্রোমাটিড দুইটার কোন কোন জায়গায় পরিবর্ত্তন দেখা যায় এবং ক্রোমাটিডের অংশ বিনিময় (ক্রসিং ওভার) হয় ও দুইটা নতুন ক্রোমাটিডের সৃষ্টি হয়। নিও-ক্ল্যাসিক্যাল মতবাদ (*neo-classical theory*) বিশেষ সমর্থন লাভ করে নাই।

(3) White-এর (1942) মতবাদ

White-এর মতে হেটারোক্রোমাটিন (*heterochromatin*) ও ইউ-ক্রোমাটিন (*euchromatin*) অঞ্চলে প্রোটীন একই সাথে বিভক্ত না হওয়ার ফলে ক্রসিং ওভার হয়। যতক্ষণ হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি অবিভক্ত 'থাকে ততক্ষণ তারা পরিচ্ছপরকে আকর্ষণ করে। যখন ক্রোমোসোমগুলি

বিভক্ত হয় তখন তাদের মধ্যে বিকর্ষণ লক্ষ্য করা যায়। ঘেহেতু ক্রোমো-সোমের সব জায়গা একই সাথে বিভক্ত হয় না সেজন্য যেসব স্থানে বিভক্ত ও অবিভক্ত অংশ পাশাপাশি থাকে সেখানে চাপের স্তৃত হয়। বিভিন্ন পরিক্ষা থেকে দেখা গিয়েছে যে হেটারোক্রোমাটিন অঞ্চল দেরীতে বিভক্ত হয়। বিভক্ত ইউক্রোমাটিন অঞ্চলে ঘৰেষ্ট বিকর্ষণ দেখা যায়। একই সময় হেটারোক্রোমাটিন অঞ্চল অবিভক্ত থাকায় তখনও ঐ অঞ্চলে আকর্ষণ থাকে (চিত্র 148)। এর ফলে ভগ্নতা ও সংযোগ হয়। ফাড়ঙে (*grass-hopper*) ইউক্রোমাটিন ও হেটারোক্রোমাটিন অঞ্চলের সংযোগস্থলে কারেসমা দেখা যায়। টেলোমেরার বা প্রান্তের হেটারোক্রোমাটিনের দেরীতে বিভাগের ফলে কখনও কখনও দেহ কোষে ক্রোমাটিড ব্রীজ (*chromatid bridge*) দেখা যায়। বাসার্নিক পদার্থ প্রয়োগ করলে অনেক সময় কারেসমা মত গঠনের ডিপ্লোক্রোমাটিড (*diplochromatid*) দেখা যায়।



চিত্র 148

চ্ছিং ওভারের উপর হেটারোক্রোমাটিনের প্রভাব।

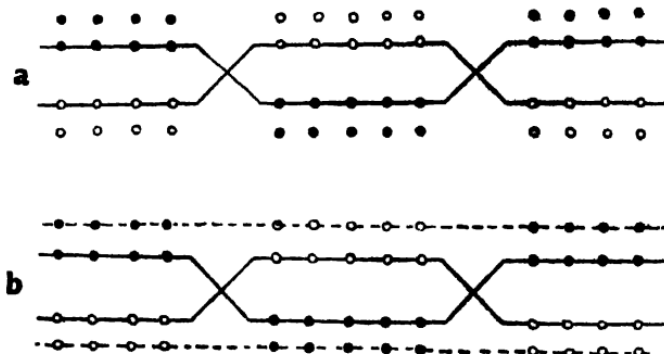
- a — অবিভক্ত হোমোলোগাস ক্রোমোসে মের মধ্যে আকর্ষণ দেখা যায়,
- b — অবিভক্ত হেটারোক্রোমাটিন অংশে (মাঝে) আকর্ষণ থাকে কিন্তু ইউক্রোমাটিন অংশ বিভক্ত হওয়ার জন্য ঐ অঞ্চলে বিকর্ষণ দেখা যায়।

সেন্ট্রোমিয়ারের দৃষ্টি দিকে অবস্থিত হেটারোক্রোমাটিন অঞ্চল দেরীতে বিভক্ত হওয়ার ফলে ডিপ্লোক্রোমাটিড অবস্থার স্তৃত হয়।

(4) Belling-এর (1943) অভিবাদ

Belling মনে করেন যে ভগ্নতা ছাড়াই চ্ছিং ওভাব হতে পাবে। প্যাকিটিন অবস্থায় বৃক্ষ ক্রোমোসোমের ক্রোমোমিয়ারগুলি বিগৃহে হয়। প্রারণে স্বত্ত্বের সমান্তরালভাবে ন্তৃতন স্তুত গঠিত হয়। হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি পরস্পর ভালভাবে পেঁচান থাকে এবং এর ফলে ন্তৃতন ক্রোমাটিডে বাইভ্যালেন্টের দৃষ্টিকৌশলের সদস্যের ক্রোমোমিয়ারগুলি থাকতে পারে কারণ কোন পেঁচের দৃষ্টিকৌশলে বিভিন্ন সদস্যের ক্রোমোমিয়ারগুলি থাকতে পারে এবং কাছের ক্রোমোমিয়ারগুলি পরস্পরের সাথে ব্রহ্ম হয়। এই মতবাদ

অন্তসারে ক্লোমোসোমের বিভাগের সাথে সাথেই ক্রসিং ওভার হয় (চিত্র 149)। Belling-এর মতবাদ অন্তসারে ক্লোমোসোমের বিভাগের সাথে ক্রসিং ওভার জড়িত।



চিত্র 149

Belling-এর মত অন্তসারে ক্রসিং ওভারের প্রক্রিয়ার চিত্র।

- a — ক্লোমোসোমগুলি বিগৃহ হয়েছে কিন্তু ক্লোমোসোমগুলির মধ্যের
সংযোগ স্থত গঠিত হয় নাই,
b — ক্লোমোসোম মধ্যবর্তী যোগস্থত স্থাপিত হয়েছে।

Belling-এর মতবাদ অন্তসারে নবগঠিত ক্লোমাটিড দ্বৃষ্টিতায় ক্রসিং ওভার হয় ও প্রৱাগো ক্লোমাটিড দ্বৃষ্টি অপরিবর্তিত থাকে। কিন্তু যেখানে কয়েকটা কার্যসম্মত হয় সেখানে তিনটা বা চারটা ক্লোমাটিডেই ক্রসিং ওভার লক্ষ্য করা হয়েছে। এই তথ্য Belling-এর মতকে সমর্থন করে না। তাছাড়া এই মতবাদ অন্ত্যায়ী মার্যাদিস আরঙ্গ ইবার পর ক্লোমোসোমগুলি বিগৃহ হয় কিন্তু বিভিন্ন গবেষণা থেকে জানা যায় যে ইল্টারফেজ অবস্থায় ক্লোমোসোমগুলি বিগৃহ হয়।

(5) Darlington-এর (1950) অভিবাদ

Darlington Janssen-এর (1909, 1924) কার্যসমাপ্তাইপ মতবাদের সম্প্রসারণ করেন। এই মতবাদ অন্তসারে প্রত্যেক বাইন্ড্যালেক্টে হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দ্বৃষ্টির নিঃস্ব পেট (coil) ও পরস্পরের রিলেশন্যাল কয়েলের (relational coil) মধ্যে একটা ভারসাম্য বজায় থাকে। নির্দিষ্ট দিকে এই পেটের ফলে হোমোলোগাস ক্লোমোসোম দ্বৃষ্টির পরস্পর থেকে সরে যেতে পারে না। মার্যাদিসের প্রফেজে কতকগুলি দ্রুত পরিবর্তনের ফলে ক্রসিং ওভার হয়ে থাকে। এই পরিবর্তনগুলি হল—

- (a) ক্লোমোসোমগুলি বিভক্ত হয়ে ক্লোমাটিড গঠনের ফলে ভারসাম্যটা ব্যাহত হয়।
- (b) প্রত্যেক ক্লোমোসোমের অপত্য ক্লোমাটিড দ্বাইটার মধ্যে রিলেশন্যাল কয়েল (*relational coil*) গঠিত হয়। বাইভ্যালেন্টের হোমোলোগাস ক্লোমোসোমগুলিতে যে দিকে রিলেশন্যাল কয়েল থাকে নবগঠিত ক্লোমাটিডগুলিতে তাৰ বিপৰীতদিকে পেঁচ দেখা দেয়।
- (c) ক্লোমোসোমগুলি বিভক্ত হওয়াৰ সাথে সাথেই তাদেৱ মধ্যে আৱ আকৰ্ষণ থাকে না।
- (d) আকৰ্ষণেৱে অভাৱেৰ ফলে চাৰটা ক্লোমাটিডেৰ মধ্যে চাপেৰ সংলিঙ্গ হয়।
- (e) এৱ ফলে একটা ক্লোমাটিড ভেঙ্গে থায় ও ভারসাম্য ব্যাহত হয়। আকৰ্ষণকভাৱে এই ভগ্নতা দেখা দেয়।
- (f) অভগ্নি ভগ্নী ক্লোমাটিডেৰ চাৰিদিকে ক্লোমাটিডেৰ ভগ্ন প্রাণ্ত দ্বাইটা পেঁচিয়ে থায়। এৱ ফলে বিপৰীত ক্লোমোসোমে হঠাৎ চাপেৰ সংলিঙ্গ হয়।
- (g) একই জায়গায় একটা অভগ্নী ক্লোমাটিড (*non-sister chromatid*) ভেঙ্গে থায়।
- (h) ভগ্ন প্রাণ্তগুলি এমনভাৱে জোড়া লাগে যাব ফলে দ্বাইটা ন্ডন ক্লোমাটিডেৰ সংলিঙ্গ হয়।

এইভাৱে কৃসং ওভাৱ হয় ও তাৰ বৰ্হৎপ্ৰকাশ হিসাবে কায়েসমা (*chiasma*) দেখা দেৱ।

DNA-ৰ গঠন আৰ্বক্ষত হওয়াৰ পৰ কৃসং ওভাৱেৰ পদ্ধতি সমৰক্ষে বিজ্ঞানীগণ ন্ডন ন্ডন ব্যাখ্যা পেশ কৱলৈন। Meselson ও Weigle তাইৱাসেৱ ক্লোমোসোমেৰ উপৰ পৱৰীক্ষা ক'ৱৈ বললেন যে, DNA সংলেৱ ভগ্নতা ও সংযোগেৰ ফলে জৈনেৰ রিকমিবিনেশন (*recombination*) হয়। এখনে Uhl ও Whitehouse-এৱ ব্যাখ্যাৰ বিবৰণ দেওয়া হ'ল।

(6) Uhl-এৱ (1965) অভবাদ

Uhl-এৱ মতে কোষ বিভাগেৰ আগে ইণ্টারফেজেৰ S অবস্থায় (DNA উৎপাদনেৰ সময়) ক্লোমোসোমে DNA ডাবল হেলিক্সেৰ (*double helix*) অংশগুলি কতকগুলি সংযোগকাৰী আঙ্টা (*link*) দিয়ে ঘৰ্ত থাকে। এই অংশগুলি সম্ভৱতঃ DNA-ৰ জেনেটিক কোড বা সংকেতেৰ বিভিন্ন অংশগুলিকে আলাদা কৱে রাখে ও ষৱত চিহ্ন (*stop*) হিসাবে কাজ কৱে। একটা DNA অণ্টৰ দ্বাইটা সংলেৱ কোন একটা জায়গায় একটা আঙ্টা

বা *link* দিয়ে ঘৃন্ত থাকে অর্থাৎ দ্বিটা স্তুত্রের আলাদা *link* থাকে না। সেজন্য DNA অণুর স্তুত দ্বিটা ঘখন আলাদা হয় তখন *link*টা বে কোন একটা স্তুতের সাথে কেবল ঘৃন্ত থাকে। এর ফলে DNA স্তুতা কতক-গুলি বহুনিউক্লীওটাইডঘৃন্ত অংশে বিভক্ত হয়ে থায়। কিন্তু এজন্য ক্রোমোসোমটা ভেঙ্গে থায় না কারণ আঙ্গটা অর্থাৎ *link*গুলি কে ন কোনটা একটা স্তুতের সাথে এবং বাকীগুলি অপর স্তুতের সাথে ঘৃন্ত থাকে, এছাড়া হিস্টোন এবং অবশিষ্ট প্রোটোন ক্রোমোসোমের অখণ্ডতা রক্ষা করে। এই অবস্থায় সাইন্যার্পাসিস বা ঘৃন্মতা হয়। এর পর আবার আঙ্গটাগুলি গঠিত হওয়ার ক্রোমোসোমের সম্পূর্ণ দৈর্ঘ্য ধরে DNA অণু অবিচ্ছিন্ন অবস্থায় থাকে। এই আঙ্গটাগুলি গঠিত হওয়ার সময় ক্রোমাটিডের অংশ বিনিময় হয়।

Uhl-এর ক্রসিং ওভারের কারণ সম্বন্ধে ব্যাখ্যার সাথে Belling-এর মতের সামঞ্জস্য লক্ষ্য করা থায়।

(7) Whitehouse-এর (1965) মতবাদ

Whitehouse-এর মতে ক্রসিং ওভারের আগে ক্রোমাটিডগুলি দ্বিগুণ হয়। মায়োসিসে ঘখন হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলি ঘৃন্ম অবস্থান করে (*synapsis*) তখন ক্রোমোসোমের একাধিক জায়গায় সাধারণতঃ অল্পস্বী (non-sister) ক্রোমাটিডগুলির মধ্যে ক্রসিং ওভার হয়। ক্রসিং ওভারের সময় কোন ক্রোমাটিডের ডাবল হেলিঙ্কের দ্বিটা পলিনিউক্লীও-টাইড স্তুতের মধ্যে একটা স্তুত ভেঙ্গে থায় এবং হোমোলোগাস ক্রোমাটিডের ঠিক ঐ নির্দিষ্ট জায়গায় একইভাবে ভগ্ন আরেকটা পলিনিউক্লীওটাইড স্তুতের পরিপূরক অংশের সাথে ঘৃন্ত হয়। এই সংঘৰ্ষের সময় সামান্য পরিমাণ DNA উৎপন্ন হয় কিন্তু এজন্য মোট DNA-র পরিমাণের তেমন কোন রদবদল হয় না। পলিনিউক্লীওটাইড স্তুতের ভগ্নতা ও সংযোগের সময় সামান্য পরিমাণ DNA উৎপন্ন হতে দেখা গিয়েছে। DNA উৎপাদনে ব্যাঘাত হলে কারেসমাও গঠিত হতে পারে না। Hotta, Ito এবং Stern-এর (1966) পরীক্ষা এই মতকে সমর্থন করে। স্তুতৰাঁ Whitehouse-এর মতে DNA উৎপাদনের পরে জাইগোটিনে ক্রসিং ওভার হয়। এইসময় কিছু পরিমাণ সংকর DNA উৎপন্ন হয় এবং ঐ একই পরিমাণ প্ররাণে DNA নষ্ট হয়ে থায়। দেখা গিয়েছে যে, ছত্রাক *Neurospora* এবং *Aspergillus*-এ ক্রসিং ওভারের পক্ষত �Whitehouse-এর ব্যাখ্যা অনুস্বারী হয়। তবে এই মতবাদ উচ্চতব জীবে কতটা প্রযোজ্য তা অখনও সঠিক জানা থায় নাই।

ক্রিসিং ওভারের তাৎপর্য

ক্রিসিং ওভারে ক্লোমার্টিডের মধ্যে অংশ বিনিময় হয় বলে ন্যূনতম ধরণের ক্লোমার্টিড গঠিত হতে পারে। সেজন্য বিবর্তনে ক্রিসিং ওভারের ভূমিকা গুরুত্বপূর্ণ।

ক্রিসিং ওভারের হার থেকে ক্লোমোসোমে জীনের অবস্থান নির্ণয় করা যায় এবং এর থেকে ক্লোমোসোম মানচিত্র গঠন করা যায়।

ক্লোমোসোমে জীনের সরলরেখার অবস্থানও (*linear arrangement*) ক্রিসিং ওভারের সাহায্যে প্রমাণ করা যায়।

চতুর্দশ অধ্যায়

সাইটোপ্লাজম ও নিউক্লীয়াসের পারস্পরিক প্রভাব

সাইটোপ্লাজমবিহীন নিউক্লীয়াস কিম্বা নিউক্লীয়াসবিহীন সাইটোপ্লাজম স্বাভাবিক কাজ চালাতে পারে না। কোষের স্বাভাবিক বৃক্ষ ও কাজের জন্য নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজম দুটোই একান্ত প্রয়োজন।

সাইটোপ্লাজমের অনেক এনজাইম নিউক্লীয়াস থেকে তৈরী হয় এবং নিউক্লীয়াস অন্তঃ আংশিকভাবে তাদের কাজ নিয়ন্ত্রণ করে। সাধারণতঃ নিউক্লীয়াসবিহীন সাইটোপ্লাজম বেশী দিন বাঁচে না। মানবের রক্তের এরিথ্রোসাইট (*erythrocyte*) কোষের নিউক্লীয়াসটা লুপ্ত হয়ে যায় এবং এদের জীবনকাল ঘায় কয়েক সপ্তাহ।

নিউক্লীয়াসের বিভিন্ন কাজের জন্য প্রয়োজনীয় শক্তি সাইটোপ্লাজম থেকেই আসে। নিউক্লীক অ্যাসিড ও ক্লোমোসোমীয় প্রোটোন তৈরী করবার জন্য যেসব পদার্থের দরকার হয় তা সাইটোপ্লাজমই সরবরাহ করে। সাইটোপ্লাজমে কোন পরিবর্তন হলে তার প্রভাব নিউক্লীয়াসের উপর পড়ে।

কোন কোষ বা কোষসমষ্টির নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের অন্তর্পাত নির্দিষ্ট হয়। কৃতিম উপায়ে সংশ্লিষ্ট পলিপ্লায়েড নিউক্লীয়াসের আয়তন বাড়ার সঙ্গে সঙ্গে সাইটোপ্লাজমের পরিমাণও বাড়ে।

Caspersson প্রথম নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের পারস্পরিক নির্ভরতার প্রমাণ করেন। সাইটোপ্লাজমের RNA ও ক্লোমোসোমের DNA-র ঘন্থে একটা সম্বন্ধ আছে। দ্রুত বৃক্ষণীল কোষে কখনও কখনও নিউক্লীও মেঘাবেন তাড়াতাড়ি তৈরী হয় ও এর ফলে কোষটা নষ্ট হয়ে যায়। এব থেকে বোধ যায় যে, টেলোফেজে নিউক্লীও মেঘাবেন গঠিত হবার আগেই ক্লোমোসোম থেকে সংশ্লিষ্ট পদার্থ সাইটোপ্লাজমে ঘায় ও সাইটোপ্লাজম গঠনে সাহায্য করে। এই প্রক্রিয়ার কোন পরিবর্তন হলে কোষটা নষ্ট হয়ে যায়।

কোষ বিভাগের সময় নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের সহযোগীতার ফলেই ক্ষিপ্তিমূল গঠিত হয়।

রাসায়নিক বলু বা রঞ্জনরঞ্জন (*x-ray*) প্রয়োগ করে ক্লোমোসোমকে ক্ষতকগুলি অংশে বিভক্ত করলে সেপ্টোমিয়ারিবিহীন ক্লোমোসোমের অংশ-গুলি কোষ বিভাগের সময় কোন মেরুতে ঘেতে পারে না ও এরা

সাইটোপ্লাজমে থাকে। এর ফলে নিউক্লীয়াস এবং সাইটোপ্লাজমের মধ্যে প্রভাবসাম্পর্কের পরিবর্তন ঘটে। নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের অনুপাতের এই পরিবর্তনের জন্য অনেক সময় কোষটা নষ্ট হয়ে থাই। এই পক্ষাংতর ব্যবহার করে ক্যানসার টিউমার কোষের বিকিরণ চিকিৎসা করা হয়ে থাকে।

নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের পারস্পরিক প্রভাব জীন-এনজাইম সম্পর্ক থেকে ভাল করে বোঝা যায়। জীন সবসময় সাইটোপ্লাজমের এনজাইমের মাধ্যমে কাজ করে। কোন চারিত্বের বাহ্যিক প্রক্রান্ত নির্ভর করে বহু রাসায়নিক বিক্রিয়ার উপর, যার প্রারম্ভ জীন শুরু হয়। সাইটোপ্লাজমীয় বস্তু ও জীন বিভাগের সময় স্ল্যট উপজাত (*byproduct*) বস্তুর সমন্বয়ে এনজাইম তৈরী হয়। এছাড়া এনজাইমের কাজ ব্যথার সাইটোপ্লাজমীয় পদার্থের উপর নির্ভর করে।

আগেই বলা হয়েছে যে রঞ্জনরশিমির প্রভাবে ক্লোমোসোম ক্রটকগুলি অংশে বিভক্ত হয়। এই প্রক্রিয়াকে ফ্ল্যাগমেলেশন (*fragmentation*) বলে। ফ্ল্যাগমেলেশনের কারণ সম্বন্ধে বিভিন্ন মতবাদ আছে। প্রত্যক্ষ আঘাতের মতবাদ (*direct hit theory*) অনুসারে রঞ্জনরশিমি ক্লোমোসোমে পরিবর্তন ঘটায় এবং এর ফলে ক্লোমোসোম ভেঙ্গে থাই। রঞ্জনরশিমির দাতা ও ক্লোমোসোমের ভগ্নতার মধ্যে সামঝস্য এই মতবাদের সমর্থন করে। পরোক্ষ বা রাসায়নিক মতবাদ (*chemical theory*) অনুসারে রঞ্জনরশিমির প্রভাবে সাইটোপ্লাজমে পরিবর্তন হয় এবং এই পরিবর্তনের জন্য ক্লোমোসোমগুলি ভেঙ্গে থাই। রাসায়নিক বস্তুর প্রভাবে ও রঞ্জনরশিমির প্রভাবে ক্লোমোসোমের একই রকমের ভগ্নতা এই মতবাদের সমর্থক। Duryee দেখান যে স্বাভাবিক নিউক্লীয়াস বৰ্দি বিকিরণপ্রাপ্ত সাইটোপ্লাজমে রাখা হয় তবে ক্লোমোসোম ভেঙ্গে থাই। কিন্তু বিকিরণপ্রাপ্ত নিউক্লীয়াস বিকিরণ দেওয়া হয় নাই এমন সাইটোপ্লাজমে রাখলে ক্লোমোসোম ভেঙ্গে থাই না। এর থেকে নিউক্লীয়াসের উপর সাইটোপ্লাজমের প্রভাব সমর্থিত হয়। স্ল্যটরাং রাসায়নিক বা পরোক্ষ মতবাদ নিউক্লীয়াস ও সাইটোপ্লাজমের মধ্যে নির্বাচিত সম্পর্কের ইঙ্গিত করে।

এককোষী শৈবাল *Acetabularia*-এ (চিত্র 17d) নিউক্লীয়াসের পরিণামিতর উপর সাইটোপ্লাজমের প্রভাব লক্ষ্য করা গিয়েছে। একটা অপরিণত নিউক্লীয়াসকে পরিণত কোষে তুকিয়ে দিলে নিউক্লীয়াসটা খুব তাঢ়াতাঢ়ি পরিণত হয়।

Sea urchin-এর অপরিণত ডিম্বাশয়ে স্পার্ম বা শুক্রাণু প্রবেশ করালে দেখা যাই যে শুক্রাণুর নিউক্লীয়াসটা ডিম্বাশয়ের নিউক্লীয়াসটা কোষ বিভাগের যে পর্যায়ে আছে সেই অবস্থায়ই থাকে অর্থাৎ ডিম্বাশয়ের নিউ-

ক্লীয়াস্টা প্রফেজ অবস্থায় থাকলে শৃঙ্খলার নিউক্লীয়াসও প্রফেজ অবস্থায় থাকবে। এর থেকে প্রমাণিত হয় যে সাইটোপ্লাজমাই নিউক্লীয়াস্টা কোন অবস্থায় থাকবে তা নিরলগ্ন করে।

নিউক্লীয়াসের উপর সাইটোপ্লাজমের প্রভাব অ্যামিবাস (*amoeba*) নাম গবেষণা থেকে প্রমাণিত হয়। *Amoeba proteus*-এর নিউক্লীয়াস নিউক্লীয়াসিবিহীন *Amoeba discoides*-এর সাইটোপ্লাজমে চূর্কয়ে দিলে ঐ নিউক্লীয়াসে *Amoeba discoides*-এর কিছু কিছু চরিত্র দেখা যায়। অনেকবার কোষ বিভাগের পর এই নিউক্লীয়াসকে নিউক্লীয়াসিবিহীন *Amoeba proteus*-এর সাইটোপ্লাজমে স্থানান্তরিত করলে ঐ নিউক্লীয়াসে *Amoeba discoides*-এর কিছু কিছু চরিত্র দেখা যায় অর্থাৎ এখানে সাইটোপ্লাজমের প্রভাবে নিউক্লীয়াসে কতকগুলি স্থায়ী পরিবর্তন হয়েছে।

পঞ্চদশ অধ্যায়

ক্রোমোসোমের মানচিত্র

প্রতোক ক্রোমোসোমে অনেকগুলি জীন থাকে। এই জন্য ক্রোমোসোমে বিভিন্ন জীনের স্থান নির্ধারণ করা দরকার। বিভিন্ন উপায়ে ক্রোমোসোমে জীনের স্থান নির্ধারণ করা হয়। সাধারণতঃ ক্রসিং ওভারের তথ্যের উপর ভিত্তি করে জেনেটিক উপায়ে জীনের স্থান নির্ধারণ করা যায় ও এই পদ্ধতিতে গঠিত ক্রোমোসোমের মানচিত্রকে ক্রসওভার (crossover) বা লিঙ্কেজ (linkage) বা জেনেটিক মানচিত্র (genetic map) বলে। ক্রোমোসোমের মানচিত্র হ'ল একটা সরলরেখা যার উপর জীনের স্থান নিরূপণ করা হয়। 1911 খ্রিষ্টাব্দে Sturtevant প্রসৌফলায় ক্রোমোসোমের মানচিত্র প্রথম গঠন করেছিলেন। এর পরে Bridges ও অন্যান্য বিজ্ঞানীরা এই মানচিত্র তৈরী করেছিলেন। জেনেটিক পদ্ধতি ছাড়া সাইটোলজিয় (cytological) উপায়েও ক্রোমোসোমের মানচিত্র গঠন করা যায়। তবে উভয় পদ্ধতি ব্যবহার করে ক্রোমোসোমের মানচিত্র গঠন করলে সবচেয়ে ভাল হয়।

জেনেটিক পদ্ধতি

কতকগুলি তথ্যের উপর ভিত্তি করে জেনেটিক মানচিত্র গঠন করা হয়। এই তথ্যগুলি হ'ল—

- (1) ক্রোমাটিড ভেঙ্গে যাবার ফলেই ক্রসিং ওভার হয়।
- (2) ক্রোমোসোমের যে কোন অংশে সমান হারে ক্রসিং ওভার হয়। কোন ক্রোমোসোমে দ্বিটা জীন যত দূরে থাকবে তাদের মধ্যে ক্রসিং ওভারের সম্ভাবনা তত বেশী হবে।

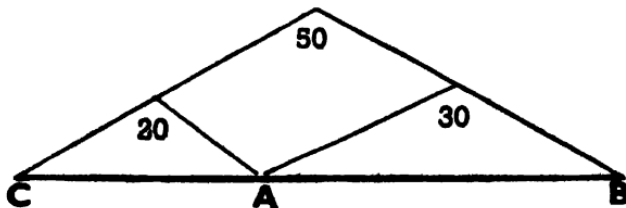
কোন দ্বিটা জীনের মধ্যে ক্রসিং ওভারের শতকরা হার থেকে ক্রোমোসোমে ঐ দ্বিটা জীনের স্থান নির্ধারণ করা হয়। দ্বিটা জীনের মধ্যে ক্রসিং ওভারের শতকরা হার পাঁচ হ'লে বলা যায় যে ঐ দ্বিটা জীন নির্দিষ্ট ক্রোমোসোমে পাঁচ একক (unit) ব্যবধানে আছে।

ক্রসিং ওভারের হার অভ্যন্তরীণ অবস্থা ও পরিবেশ দিয়ে প্রভাবিত হয়। সেই জন্য নির্যাপ্ত পরিবেশে পরীক্ষা করা প্রয়োজন।

ক্রোমোসোমে তিনটা জীনের স্থান নির্ধারণ

কোন জীবে যদি জীন A ও B লিঙ্কড (linked) বা সংযুক্ত থাকে তবে বলা যায় যে ঐ দ্বিটা জীন একই ক্রোমোসোমে অবস্থিত। একই-

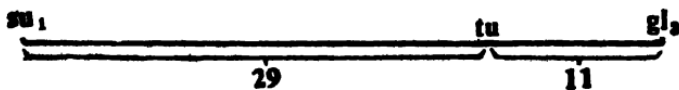
ভাবে জীন A ও C লিঙ্কড থাকলে, C জীনটাও ঐ ক্রোমোসোমে থাকবে। স্ন্যতরাং জীন B ও C একই ক্রোমোসোমে অবস্থিত। হেটোরোজাইগাস AaBb উৎসদের সাথে হোমোজাইগাস aabb-র ক্রস করলে ঘণ্ডা 30 শতাংশ ন্যূন ধরনের উৎসদ অর্থাৎ *recombination type* পাওয়া যায় তবে A এবং B জীনের মধ্যে ব্যবধান হবে 30 একক। একই ভাবে হেটোরোজাইগাস AaCc উৎসদকে ডাবল রিসেসিভ (*double recessive*) aaCC উৎসদের সাথে ক্রস করলে ঘণ্ডা 20% ন্যূন ধরনের উৎসদ দেখা যায় তবে বলা যায় যে A ও C-র মধ্যে দ্রুত 20 একক। ক্রোমোসোমে এই তিনটা জীনের বিন্যাস C-A-B কিম্বা A-C-B হতে পারে। প্রথম ধরনের বিন্যাস হলৈ B-C-র মধ্যে ব্যবধান 50 একক হবে এবং দ্বিতীয় ধরনের বিন্যাস হলৈ B-C-র মধ্যে দ্রুত 10 একক হবে। এখন CcBb উৎসদের সাথে ccbb উৎসদের ক্রস করে দেখা গেল যে ন্যূন ধরনের উৎসদের শতকরা হার 50। স্ন্যতরাং A, B, C জীনের বিন্যাস হবে C-A-B (চিত্র 150)। স্ন্যতরাং ক্রোমোসোমের তিনটা জীনের অবস্থান নির্ণয় করতে হলৈ তাদের প্রত্যেকের মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার জানা দরকার কিম্বা দ্রুইটা ক্রসিং ওভারের হার ও জীন তিনটার বিন্যাস জানা দরকার।



চিত্র 150
ক্রোমোসোমে তিনটা জীনের স্থান নির্ধারণ

Emerson ও তাঁর সহকর্মীদের গবেষণা থেকে ভূট্টার লিঙ্কেজ মানচিত্রের বিশেষ বিবরণ পাওয়া যায়। ভূট্টার চতুর্থ ক্রোমোসোমে শর্করাবৃক্ত (su₁) বা স্টার্চবৃক্ত (*starchy Su₁*) সস্যের (*endosperm*) নিরলপ্ত জীন, বিশেষভাবে আচ্ছাদিত (*tuncate*) মঞ্জরী (*Tu*) বা স্বাভাবিক মঞ্জরীর (*tu*) জীন, চকচকে (*glossy gls*) বা স্বাভাবিক (*Gl_s*) প্রত্যক্ষের জীন থাকে। বিভিন্ন পরীক্ষা থেকে জানা যায় যে শর্করাবৃক্ত ও টিউনিকেট (*tuncate*) জীনের নিকটবিনেশনের শতকরা হার 29 অর্থাৎ এই দ্রুইটা জীন 29 একক ব্যবধানে আছে। টিউনিকেট ও চকচকে

(glossy) জীনের মধ্যে রিকম্বিনেশনের হার 11 অর্থাৎ এই জীন দ্বাইটার মধ্যে দ্বৰ্বল 11 একক। শর্করাবদ্ধ (su₁) ও চকচকে (gl₃) জীনের মধ্যে রিকম্বিনেশনের হার 34। সূতৰাং এই দ্বাইটা জীনের ব্যবধান 34 একক। তাহলে এই তিনটা জীনের বিন্যাস হল su₁-tu-gl₃ (চিত্র 151)।



চিত্র 151

ভৃট্টার চতুর্থ জ্ঞানোসমে জীন su₁, tu ও gl₃-র অবস্থান দেখান
হয়েছে।

su₁-gl₃-র মধ্যে রিকম্বিনেশনের শতকরা হার su₁-Tu এবং Tu-gl₃-র মধ্যে রিকম্বিনেশনের হারের ঘোষণার চেয়ে সামান্য কম। এবং কারণ হল কোন দ্বাইটা জীন ঘথেষ্ট দ্বৰ্বলে থাকলে তাদের মধ্যে দ্বাইটা ক্রসিং ওভার (double crossing over) হতে পারে। su₁-gl₃-র মধ্যে দ্বাইটা ক্রসিং ওভার হলে ক্রসিং ওভারের পরেও ঐ দ্বাইটা জীন একই জ্ঞানাটিডে থাকে।

অল্প কয়েকটা জীন নিয়ে এই ধরনের মানচিত্র তৈরী করলে ঐ মানচিত্র সম্মত জীনের অধার্থ স্থান নির্দেশ করে না। ক্রসিং ওভার মানচিত্র গঠনের সময় যে জীনগুলি নিয়ে পরীক্ষা করা হচ্ছে সেগুলি খুব কাছে অবস্থিত হলে এই মানচিত্র সঠিক হয়। জীনগুলির মধ্যে ব্যবধান ব্যতীতে বেশী হবে দ্বাইটার ক্রসিং ওভারের সম্ভাবনা ততই বাঢ়বে। এইজন্য ঘথেষ্ট ব্যবধানে দ্বাইটা জীন নিয়ে পরীক্ষার থেকে তিনটা জীন নিয়ে পরীক্ষা করলে বেশী নির্ভুল ফল পাওয়ার সম্ভাবনা।

জ্ঞানোসমে জীনের সরলরেখার অবস্থান (linear arrangement of genes in a chromosome)

Roux 1883 খ্রিস্টাব্দে ও পরবর্তীকালে Correns & de Vries জীনের এই ধরনের বিন্যাসের ইঙ্গিত দেন। ড্রসোফিলার X-জ্ঞানোসমের উপর গবেষণা করে Morgan বলেন যে জ্ঞানোসমে জীনগুলি সরল-রেখার অবস্থান করে। এই মতকে প্রতিষ্ঠিত করতে হলে জেনেটিক গবেষণাকারী প্রমাণ দরকার। Sturtevant 1915 খ্রিস্টাব্দে একটা পরীক্ষা

করেন বা সাহার্যে কোন ফ্রোমোসোমে তৃতীয় জীনের স্থান ও এর সরল-
বেধার অবস্থান নির্ণয় করা বায়। এই পরীক্ষায় অন্য দুইটা জীনের
সাহার্যে তৃতীয় জীনের স্থান নিরূপণ করা হয়। একসাথে তিনটা জীন
নিয়ে পরীক্ষা করা হচ্ছে বলে এই পরীক্ষাকে “তিন-বিল্ড ক্রস” (*three
point cross*) বলে।

তিন-বিল্ড-পরীক্ষা বা *three point test*

ধরা থাক, একটা ফ্রোমোসোমের তিনটি জীনের বিন্যাস হল abc ।
হেটোরোজাইগাস $\frac{ABC}{abc}$ র সাথে রিসেসিভ (প্রছন্দ) $\frac{abc}{abc}$ র ক্রস
(cross) করলে যেসব উত্তিদের সংষ্ঠ হয় তা হল—

ক্সওভারবিহীন শ্রেণী $\frac{ABC}{abc}$
(non-crossover type)

একটা ক্সওভারযন্ত্র শ্রেণী $\frac{Abc}{aBC}$
(টাইপ ১)

একটা ক্সওভারযন্ত্র শ্রেণী $\frac{ABc}{abC}$
(টাইপ ২)

দুইটা ক্সওভারযন্ত্র শ্রেণী $\frac{AbC}{aBc}$
(double crossover type)

ক্সওভারবিহীন উত্তিদের সংখ্যা সবচেয়ে বেশী হয়। দুইটা ক্স-
ওভারযন্ত্র উত্তিদের সংখ্যা সবচেয়ে কম হয় কারণ একই সাথে দুইটা
পাশাপাশি অঞ্চলে ক্সওভারের সম্ভাবনা ঐ স্থান দুইটার মে কোন একটার
ক্সওভারের সম্ভাবনার চেমে কম হয়। বাদি a ও b -র মধ্যে ক্সওভারের
সম্ভাবনা $\frac{1}{2}$ ও b ও c -র মধ্যে ক্সওভারের সম্ভাবনা $\frac{1}{2}$ হয় তবে a ও c -র
মধ্যে দুইটা ক্সওভারের সম্ভাবনা হল $\frac{1}{2} \times \frac{1}{2} = \text{অর্ধাংশ}$

ভূট্টার পশ্চম ফ্রোমোসোমের তিনটা লিংকড (*linked*) জীন হল—
বাদামী (*brown-bm*) বা সবুজ (*Bm*) মধ্যশিরার নিয়ন্ত্রক জীন;
লাল আলিউরোন (*aleurone*) (*pr*) বা লালচে বেগনী (*purple*)
আলিউরোনের (*Pr*) জীন; হালকা হলদে রঙের (*virescent*) চারা

(v) বা সবুজ চারার (*V*) জীন। Emerson, Beadle ও Fraser ভূট্টার পশ্চাৎ জ্বামোসোমের এই জীনগুলি নিম্নে পরীক্ষা করেছিলেন। তাঁরা একটা হেটোজাইগাস $\frac{Bm\ Pr\ V}{bm\ pr\ v}$ উন্নিদের সাথে হোমোজাইগাস রিসেসিভ $\frac{bm\ pr\ v}{bm\ pr\ v}$ উন্নিদের ক্ষেত্রে করেন। এই ক্ষেত্রে ফলে স্ক্রট প্রথম অপ্ত্য বংশের উন্নিদগুলি হ'ল—

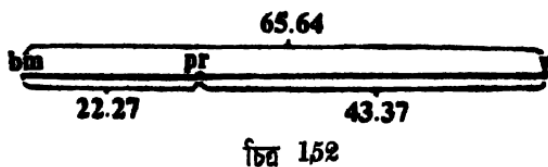
<i>Bm Pr V</i>	—	23টা	ক্সওভারবিহীন উন্নিদ
<i>bm pr v</i>	—	235টা	
<i>Bm pr v</i>	—	84টা	<i>bm</i> ও <i>pr</i> -এর মধ্যে একটা ক্সওভারযন্ত্র উন্নিদ
<i>bm Pr V</i>	—	77টা	
<i>Bm Pr v</i>	—	201টা	<i>p</i> ও <i>v</i> -র মধ্যে একটা ক্সওভারযন্ত্র উন্নিদ
<i>bm pr V</i>	—	194টা	
<i>Bm pr V</i>	—	40টা	(ডাবল ক্সওভার) <i>bm</i> ও <i>pr</i> এবং <i>p</i> ও <i>v</i> -র মধ্যে দুইটা ক্সওভারযন্ত্র উন্নিদ
<i>bm Pr v</i>	—	46টা	

মোট — 1109

বেসব উন্নিদ মাতা বা পিতার অন্তর্গত তারা ক্সওভারবিহীন শ্রেণীর। দুইটা ক্সওভার শ্রেণীর উন্নিদে জীন *bm* ও *v*-র স্থান আগের মত থাকলেও জীন *pr* ও *Pr* স্থান বদল করে। এর থেকে জীনের সরলরেখায় অবস্থান প্রয়াণ্গিত হয়। অন্য দুই শ্রেণীর উন্নিদে যথাক্রমে *bm* ও *pr*-এর মধ্যে এবং *pr* ও *v*-র মধ্যে একটা করে ক্রসিং ওভার হয়। এই তিনটা জীনের বিন্যাস হ'ল *bm-pr-v*।

bm ও *pr*-এর মধ্যে ব্যবধান হ'ল ঐ স্থান দুইটার মধ্যে একটা ক্সওভারের হার ও দুইটা ক্সওভারের হারের যোগফল অর্ধাৎ $14.52 + 7.75$ বা 22.27 । একই ভাবে *pr* ও *v*-র মধ্যে দুরুত্ব হ'ল $35.82 + 7.75$ বা 43.57 ।

bm এবং *v*-র মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার হল *bm* ও *pr*-এর মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার *pr* ও *v*-র মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার এবং *bm* ও *v*-র মধ্যে দ্বৈটা ক্রসিং ওভারের (*double crossing over*) হারের ঘোষণা। অতএব *bm* ও *v*-র মধ্যে ব্যবধান হল [$14.52 + 35.62 + 2(7.75)$] বা **65.64** (চিত্র 152)।

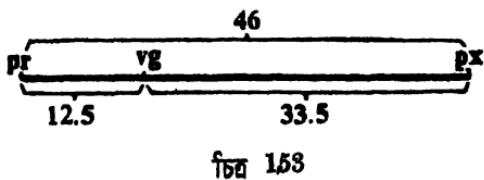


উপরের পরীক্ষার *bm* ও *v*-র মধ্যে দ্বৈটা ক্রসিং ওভারের হার বিবেচনা না করলে এদের মধ্যে দ্বৰূপ হবে $14.52 + 35.62$ অর্থাৎ **50.14**। কিন্তু *bm* থেকে *pr*-এর দ্বৰূপ **22.27** এবং *pr* থেকে *v*-র ব্যবধান **43.37**। তাহলে *bm* থেকে *v*-র দ্বৰূপ (*bm - pr + pr - v*) হবে **65.64** কিন্তু সে জারগায় এই দ্বৰূপ হচ্ছে মাত্র **50.14**। এইজন্য দ্বৈটা ক্রসিং ওভার হার বিবেচনা না করলে ভুল হবার সম্ভাবনা। সূতরাং দ্বৈটা জীনের মধ্যে ব্যবধান নির্ণয় করতে হলে মধ্যবর্তী আরেকটা জীন নিয়ে তিন- বিন্দু-পরীক্ষা বা *three point test* করা দরকার। এছাড়া কাছাকাছি জীন নিয়ে পরীক্ষা করে ক্লোমোসোম মানচিত্র গঠন করা ভাল।

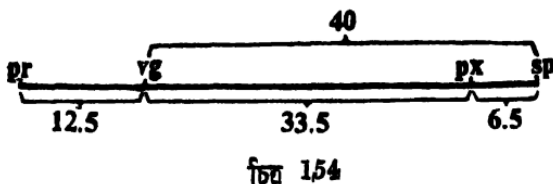
একই ক্লোমোসোমে অবস্থিত চারটা বা তার চেয়ে বেশী সংখ্যক জীনের আলাচ্ছ গঠন

ক্লোমোফিলার দ্বিতীয় ক্লোমোসোমে অবস্থিত পাঁচটা জীন নিয়ে পরীক্ষা করা হয়েছে। এই জীনগুলি হল— কাল (*black body-b*) বা স্বাভাবিক দেহের (*B*) জীন, লালচে খেগুনী (*purple*) চোখ (*pr*) বা স্বাভাবিক চোখের (*Pr*) জীন, অদ্ধ্যাত্মীয় (*vestigial*) পাখা (*vg*) বা স্বাভাবিক পাখার (*Vg*) জীন, জালিকাকার (*plexus*) শিরা (*px*) বা স্বাভাবিক শিরার (*Px*) জীন, দাগবৃক্ত (*speck*) দেহ (*sp*) বা দাগহীন দেহের (*Sp*) জীন। এইসব জীনগুলির স্থান নির্ধারণ করতে হলে তিনটা তিনটা জীন নিয়ে করেকটা পরীক্ষা করা দরকার। *pr*, *vg* ও *px* জীন নিয়ে পরীক্ষা করলে দেখা যায় যে *pr* ও *vg*-র মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার **12.5%**; *vg* ও *px*-র মধ্যে ক্রসিং ওভারের হার **33.5%** এবং *pr* ও *px*-এর মধ্যে ক্রসিং ওভারের শতকরা হার হল **4%**। সূতরাং

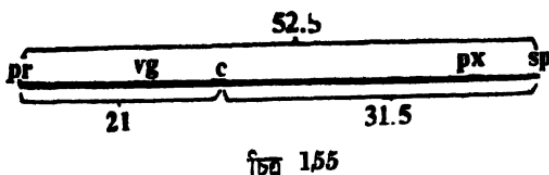
এই জীন তিনটার বিন্যাস হল $pr\text{-}vg\text{-}px$ কিম্বা $px\text{-}vg\text{-}pr$ (চিত্র 153)।



ঐ ক্ষেমোসোমের অন্য আরেকটা জীন sp -র স্থান নির্ণয় করতে হলে উপরের পরীক্ষার যে কোন দ্রষ্টব্য জীনের সাথে sp জীনের পরীক্ষা করতে হবে। sp , vg ও px জীন নিয়ে পরীক্ষা করে দেখা যাব যে sp ও px -এর মধ্যে ক্সওভারের হার 6.5% এবং $vg\text{-}sp$ -র মধ্যে ক্সওভারের হার 40% । তাহলে ক্ষেমোসোম মানচিত্রে sp জীনের স্থান চিত্র 154 অনুযায়ী হবে।



এখন জীন c -র স্থান নির্ণয় করবার জন্য pr , sp ও c জীন নিয়ে পরীক্ষা করে দেখা গেল যে pr ও c -র মধ্যে ক্সওভারের হার 21% । sp ও c -র মধ্যে 31.5 শতাংশ ক্সওভার হয়। তাহলে এই মানচিত্রে জীন c -র স্থান চিত্র 155 অনুযায়ী হবে।



নির্ধাচিত জীনগুলির (pr , c , sp) মধ্যে বেশ ব্যবধান থাকায় এই পরীক্ষা অনুসারে জীন c -র অবস্থান যথার্থ কিনা তা নির্ণয় করবার জন্য অন্য দ্রষ্টব্য জীন যেমন px ও vg -র সাথে জীন c -র পরীক্ষা করা যেতে পারে।

ড্রোফিলার বিতীয় ক্রোমোসোমে অবস্থিত আরেকটা জীন 'b'র স্থান
নিরূপণ করার জন্য b , vg ও sp জীন নিয়ে পরীক্ষা করে দেখা গেল
 b ও vg -র মধ্যে 18.5%, vg ও sp -এর মধ্যে 40% এবং b ও sp -র
মধ্যে 58.5% ক্লসওভার হয়। আগেই দেখা গেছে যে vg ও sp -র মধ্যে
ব্যবধান হল 40 একক (unit)। এই মানচিত্রে জীন b -অবস্থান চিহ্ন 156-এ
দেখান হয়েছে।

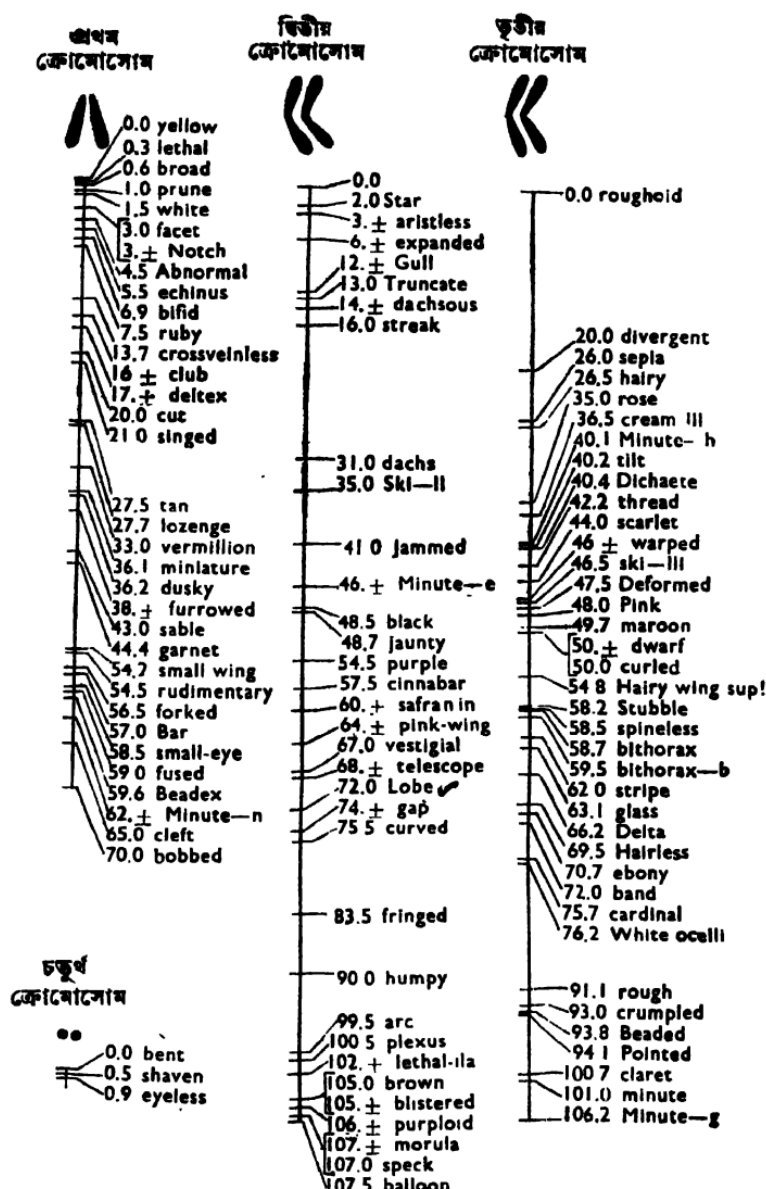
58.5					
b	pr	vg	c	px	sp
18.5				40	
চিহ্ন 156					

b জীন সবচেয়ে বাঁদিকে আছে। ঐ স্থানটিকে O ধরা হলে পরপর
জীনগুলি নির্দিষ্ট দ্রুতে সাজান থায়। তবে ড্রোফিলার বিতীয়
ক্রোমোসোমে ছয়টার চেয়ে অনেক বেশী সংখ্যক জীন থাকে। ন্তন
জীনের স্থান নির্ণয় হলে ঐ জীনের জন্য ক্রোমোসোমের মানচিত্রের একটু
রদবদল করতে হয়। *Drosophila*-র বিতীয় ক্রোমোসোমে জীন b -র
বাঁদিকে আরও অনেক জীন আছে। *Drosophila*-র বিভিন্ন ক্রোমোসোমের
মানচিত্র চিহ্ন 157-এ দেখান হয়েছে।

একই ভাবে বিভিন্ন জীবের ভিন্ন ভিন্ন ক্রোমোসোমের মানচিত্র গঠন করা
সম্ভব হয়েছে। বিভিন্ন পরীক্ষা থেকে ভূট্টার দশটা ক্রোমোসোমের মানচিত্র
গঠন করা হয়েছে (চিহ্ন 158A, B)।

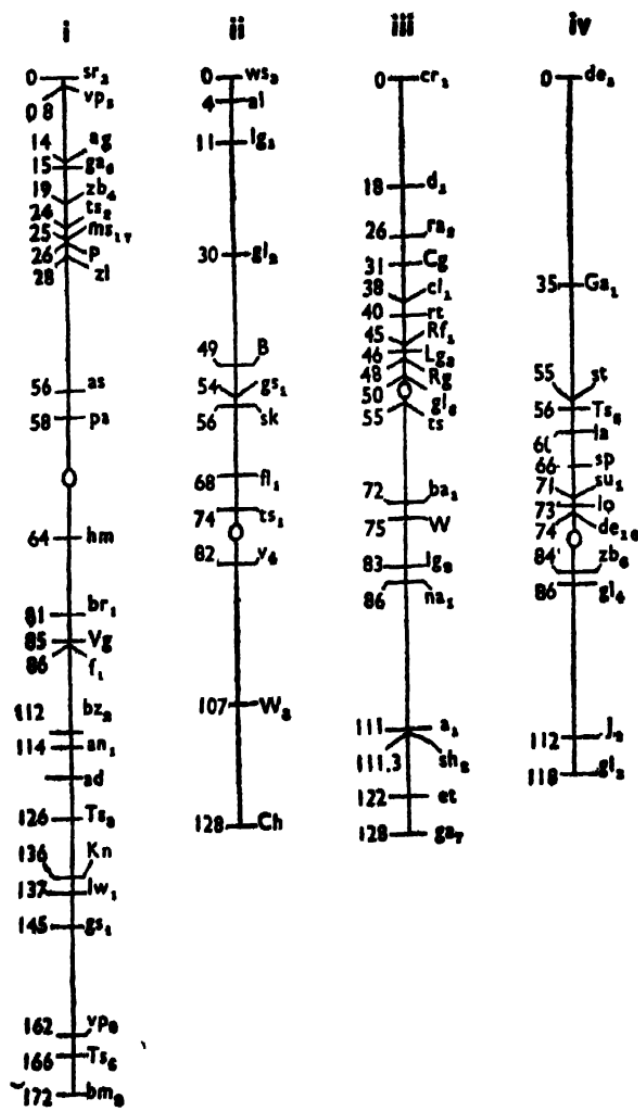
সাইটোলজিয় মানচিত্র

সাইটোলজিয় পদ্ধতিতে মানচিত্র গঠন করার সময় ক্রোমোসোমের বিভিন্ন
অস্বাভাবিকতা ঘৰন ডালীশন (ধার্টিত), প্ল্যাসলোকেশন, ইনভারশন
ইত্যাদির ব্যবহার করা হয়। এখানে মেটাফেজ অবস্থায় ক্রোমোমগুলির
উপর গবেষণা করা হয় বলে এই উপায়ে নির্মিত মানচিত্রকে অনেক সময়
মেটাফেজ ক্রোমোসোমের মানচিত্র বলা হয়। কেবল লিকেজ মানচিত্র
থেকে কোন ক্রোমোসোমে কোন লিকেজ গ্রুপ অবস্থিত তা বলা থায় না।
তবে কখনও কখনও লিকেজ গ্রুপের আরতন ও ক্রোমোসোমের দৈর্ঘ্য
থেকে কিছুটা ধারণা করা থায়। সাইটোলজিয় মানচিত্র গঠনের সময়
অণুবীক্ষণ ঘন্টের সাহায্যে ক্রোমোসোমের পরীক্ষার সাথে লিকেজ



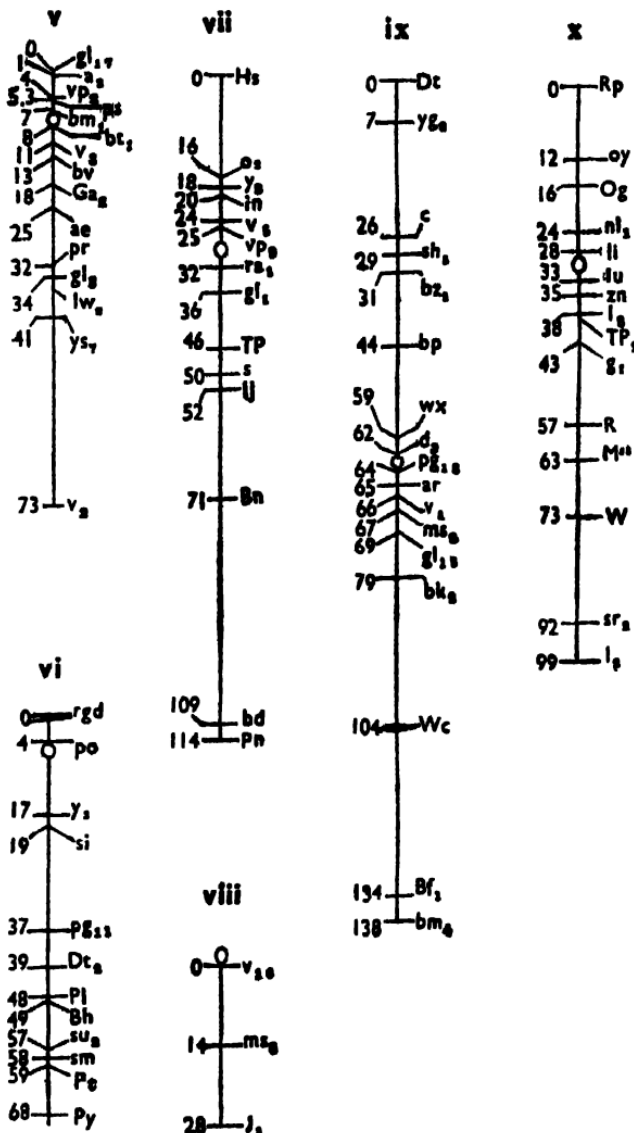
চিত্র 157

Drosophila melanogaster-এর জেনেটিক মানচিত্র। কতকগুলি
গুরুত্বপূর্ণ জীনের অবস্থান দেখান হয়েছে।



চিত্র 158A

ভূট্টার প্রথম, দ্বিতীয়, তৃতীয় এবং চতুর্থ ক্লোমোসোমের জেনেটিক মানিচ্যে ক্রিকগুলি গ্ৰহণপূর্ণ জীনের অবস্থান দেখান হোৱে।

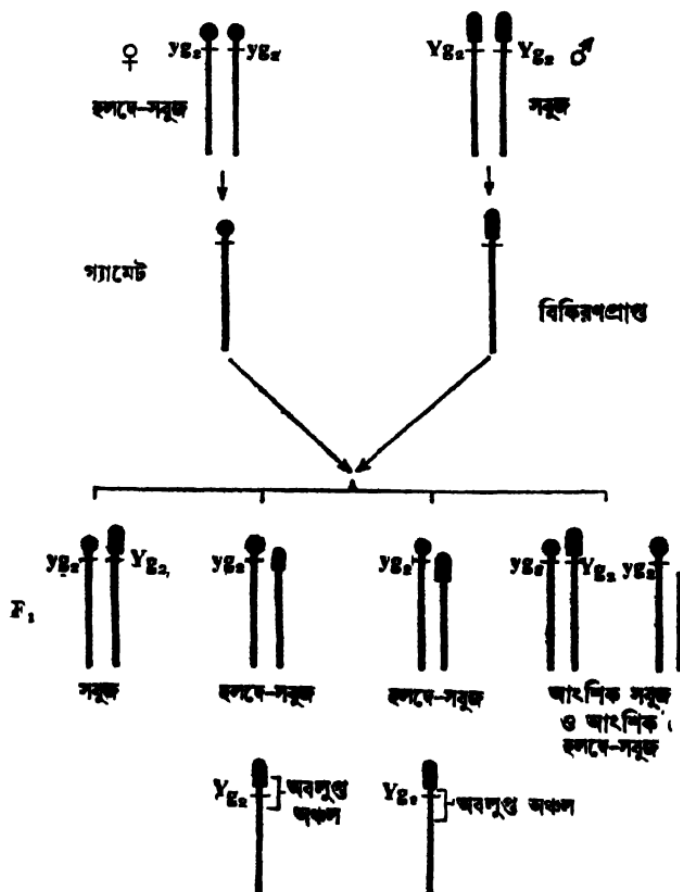


চিত্র 158B

ভূট্টার পঞ্চম, ষষ্ঠি, সপ্তম, অষ্টম, নবম এবং দশম জ্বোমোসোমের জেনেটিক মানচিত্রে ক্রতকগুলি গ্ৰাফ্পণ জীনের অবস্থান দেখান হয়েছে।

জ্বারগাম ক্রোমোসোমটা ভেঙ্গেছে তা নির্ণয় করা থার। মেটাফেজ অবস্থায় প্ল্যাটস্লোকেশনযুক্ত ক্রোমোসোম পরীক্ষা করৈ ক্রোমোসোমের কোন অংশটা ভেঙ্গেছে তা লক্ষ্য করা হয়। জেনেটিক এবং সাইটোলজিক পরীক্ষা থেকে প্রাপ্ত তথ্যের উপর ভিত্তি করে ক্রোমোসোমে জীনগুলির স্থান অবস্থান নির্ধারণ করা হয়ে থাকে।

ড্রসোফিলার কোন লিঙ্কেজ গ্রুপ কোন ক্রোমোসোমে অবস্থিত তা প্ল্যাটস্লোকেশনের সাহায্যে নির্ণয় করা হয়েছে। Dobzhansky ড্রসোফিলার তৃতীয় ক্রোমোসোমের একটা অংশ X-ক্রোমোসোমের সাথে যুক্ত



ড্রুটার ডীলীশনের মাধ্যমে জীনের স্থান নির্ণয়ের চিত্র।

অবস্থার পরেছিলেন। তৃতীয় জ্ঞানোসোমটা ড্রসোফিলার জ্ঞানোসোম-গুলির মধ্যে সবচেয়ে স্থান। ট্যাঙ্কলোকেশনের ফলে কোন জীনগুলি লিঙ্কেজ প্রুপ পরিবর্তন করছে তার থেকে Dobzhansky তৃতীয় জ্ঞানোসোমের ধ্যাবধ লিঙ্কেজ প্রুপ নির্ণয় করেছিলেন। একই ভাবে ট্যাঙ্কলোকেশনের সাহায্যে তিনি ড্রসোফিলার দ্বিতীয় জ্ঞানোসোমের লিঙ্কেজ প্রুপ নির্ণয় করেছিলেন। Stern-ও ট্যাঙ্কলোকেশনের সাহায্যে ড্রসোফিলার জীনের স্থান নির্ধারণ করেছিলেন। অনেকগুলি ট্যাঙ্কলোকেশনের সাহায্যে কোন একটা জ্ঞানোসোমে বিভিন্ন জীনের স্থান প্রাপ্ত নির্ভুলভাবে নির্ণয় করা সম্ভব।

ইনভারশনের সাহায্যে জীনের স্থান নির্ণয়

ড্রসোফিলার ইনভারশনের সাহায্যে জীনের স্থান নির্ধারণ করা হয়েছে। ইনভারশন হেটারোজাইগোটে ইনভারশন অঞ্চলের মধ্যে সাধারণতঃ ক্রসিং ওভার হয় না কিন্তু ঐ অঞ্চলের বাইরে ক্রসিং ওভার হয়। এইজন্য লিঙ্কেজ পরীক্ষা থেকে কোন নির্দিষ্ট জীন ইনভারশন অঞ্চলের মধ্যে কিম্বা ঐ অঞ্চলের ডান বা বাঁদিকে অবস্থিত তা বোঝা যায়। ইনভারশন হেটারোজাইগোটে ইনভারশন ল্যাপ গঠিত হয়। অনেক সময় একই জ্ঞানোসোমে দুইটা ইনভারশনে আংশিকভাবে জ্ঞানোসোমের একই অঞ্চল অন্তর্ভুক্ত থাকে অথাৎ abcdefg জ্ঞানোসোমে প্রথম ইনভারশন bcd অঞ্চলে ও দ্বিতীয় ইনভারশন bef অঞ্চলে হতে পারে। এর ফলে জীন bটা উভয় ইনভারশনেই (চিত্র 161) অন্তর্ভুক্ত থাকে।

a	b	c	d	e	f	g	প্রথম ইনভারশন
	a	d	c	b	e	f	দ্বিতীয় ইনভারশন

চিত্র 161

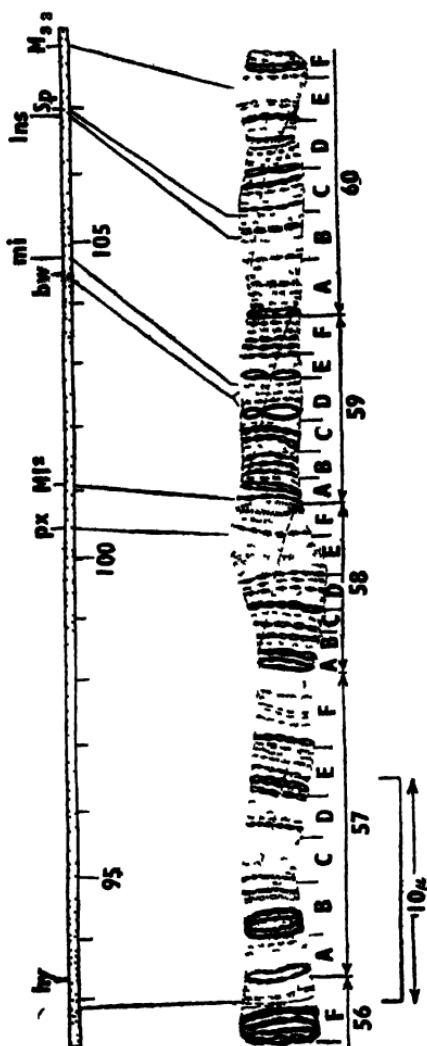
ইনভারশনের সাহায্যে জীনের স্থান নির্ণয়ের চিত্র।

এখানে জীন e প্রথম ইনভারশনের ডানদিকে ও দ্বিতীয় ইনভারশনের মধ্যে থাকে। এইভাবে প্রথম ইনভারশনের ডানদিকে এবং দ্বিতীয় ইনভারশনের মধ্যে কোন জীনের (বেমন জীন e) স্থান নির্ণয় করা যায়। দ্বিতীয় ইনভারশনের বাঁদিকে এবং প্রথম ইনভারশনের মধ্যে (জীন c) কোন জীনের স্থান একই পক্ষতিতে নির্ণয় করা যায়।

Drosophila-র স্যালিভারী প্ল্যাণ্ড ক্রোমোসোম থেকে সাইটোলজিয় মানচিত্র গঠন করা থায়। কোন জীনের স্থান নির্ণয় করবার জন্য স্যালিভারী প্ল্যান্ডের স্বাভাবিক ক্রোমোসোমের মানচিত্রের সাথে অস্বাভাবিক ক্রোমোসোম থেকে মানচিত্রের তুলনা করা হয়। কোন ক্রোমোসোমের অস্বাভাবিকতার (যেখন ট্র্যান্সলোকেশন, ইনভারশন কিংবা ডীলীশন) ফলে ফেলোটাইপের কি পরিবর্তন হয়েছে তা লক্ষ্য করা হয়। এর পর ঐ স্যালিভারী প্ল্যাণ্ড ক্রোমোসোমের কোন ব্যাণ্ড পরিবর্তিত হয়েছে তার থেকে কোন জীন ঐ স্থানে অবস্থিত তা নির্ণয় করা থায়। ক্রোমোসোমের মাঝখানের কোন অংশ বাদ গেলে (*deletion*) ঐ ক্রোমোসোমটা বখন হোমোলোগাস ক্রোমোসোমের সাথে ঘূঁঘু অবস্থান করে তখন স্বাভাবিক সদস্যের বে অংশটা অবলুপ্ত অংশের অন্তর্মধ্যে সেটা পাশের দিকে একটা লুপ (*loop*) বা ফাঁস গঠন করে। সাদা চোখের জীন 'W'-র অবস্থান চিত্র 159 অন্সারে ডীলীশনের মাধ্যমে সহজেই নির্ধারণ করা থায়। লিঙ্কেজ পদ্ধতি থেকে প্রাপ্ত তথ্যের উপর ভিত্তি করে কোন জীন অবলুপ্ত (*deleted*) অংশে অবস্থিত তা বোঝা থায়।

ভূট্টার পরাগরেণ মাতৃকোষের প্যার্কিটিন অবস্থার ক্রোমোসোমগুলি খুব সম্প্রসারিত থাকে। এইসময় ক্রোমোসোমগুলির সূক্ষ্ম গঠন দেখা থায়। প্যার্কিটিনে ক্রোমোসোমগুলি ঘূঁঘু অবস্থায় থাকে বলে হোমোলোগাস ক্রোমোসোমগুলির সব অংশের তুলনা করা থায়।

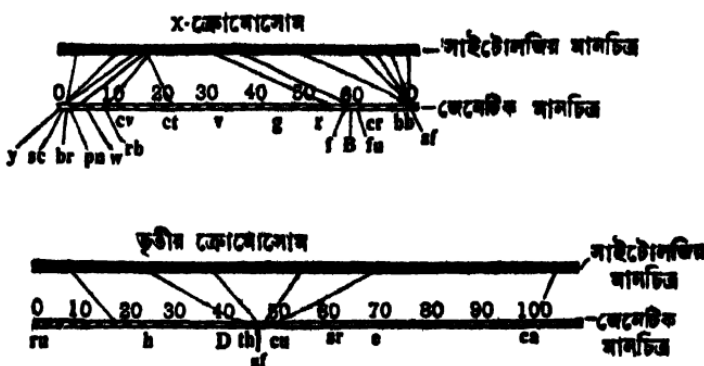
কোন উৎসুকি বা প্রাণীর ক্রোমোসোমের জেনেটিক মানচিত্রের সাথে সাইটোলজিয় মানচিত্রের তুলনা করলে দেখা থায় যে দ্বাইটা মানচিত্রে জীনের বিন্যাস একই রকম হলেও এই দ্বাই মানচিত্রে বিভিন্ন জীনের ব্যবধানের মধ্যে পার্থক্য (চিত্র 162) হয়। সাইটোলজিয় মানচিত্রে সেন্ট্রালিভিয়ারের কাছের অঞ্চলে জীনের অবস্থান লিঙ্কেজ (জেনেটিক) মানচিত্রের তুলনায় অনেক দূরে দূরে থাকে। Dobzhansky ড্রসোফিলার বিভিন্ন ক্রোমোসোমের সাইটোলজিয় ও জেনেটিক মানচিত্রের মধ্যে এইরকমের তফাত (চিত্র 163) দেখতে পেরেছিলেন। কোন ক্রোমোসোমের বাহর মাঝামাঝি জায়গার জীনগুলি সাইটোলজিয় মানচিত্রের তুলনায় জেনেটিক মানচিত্রে বেশী ব্যবধানে থাকে। দ্বাই মানচিত্রের মধ্যে এই পার্থক্যের কারণ হ'ল যে ক্রোমোসোমের সব অংশে সমান ক্রসিং ওভার হয় এই ধারণার উপর ভিত্তি করেই লিঙ্কেজ মানচিত্র (*linkage map*) গঠন করা হয়। কিন্তু দেখা গেছে যে ক্রোমোসোমের সব অঞ্চলে একই হারে ক্রসিং ওভার হয় না। ক্রোমোসোমের কোন স্থানে ক্রসিং ওভারের হার খুব বেশী হ'লে ঐ জায়গার লিঙ্কেজ মানচিত্র অতিরিক্ত দীর্ঘ হবে। আবার ক্রোমোসোমের কোন



চিত্র 162

Drosophila melanogaster-এর বিভিন্ন ক্রোমোসোমের ডান বাহ্যিক
প্রান্তের জেনেটিক মানচিত্রের সাথে স্যালিভারী গ্ল্যান্ড ক্রোমোসোমের
মানচিত্রের তুলনা।

জাম্বগাম ক্রসিং ওভারের হার খুব কম হলে কিম্বা ক্রসিং ওভার না হলে
ঐ অশ্বলের লিঙ্কেজ মানচিত্র খুব ছোট হবে।



চিত্র 163

Drosophila melanogaster-এর জেনেটিক ও সাইটোলজির
মানচিত্রের তুলনা।

এইজন্য ক্রোমোসোমের সঠিক মানচিত্র গঠন করতে হলৈ জেনেটিক ও
সাইটোলজির উভয় পদ্ধতিই ব্যবহার করা উচিত।

পরিভাষা

aberration—জটি, অব্যাখ্যিকতা	cell plate—কোষ পর্ণী
acentric—সেণ্ট্রালিয়ার বিহীন	cell sap—কোষ রস
achromatic—বর্ণহীন	chalaza—ডিম্বক মূল
acidic—অম্লধর্মী, অস্তিক	chromatic aberration—বর্ণগত জটি
activator—সঞ্চালকারী	chromatid bridge—জোয়াটিড সেতু
agametic complex—আগামিক গোষ্ঠী	chromatin—জোয়াটিন
algae—ষৈবাল	chromatophore—জোয়াটোফোর,
alkaloid—উপকার	বর্ণযুক্ত অংশ
alternation of generations } অনুঃজম	chromosomal theory—জোয়ো- সোমীয় অভিযাদ
analyser—বিশেষক	chromosome—জোয়োসোম
angiosperm—ঙুত্তবীজী উদ্ভিদ	circulation—আবর্তন গতি
anther—পরাগধানী	class—শ্রেণী
antipodal cell—প্রতিপাদ কোষ	classification—শ্রেণীবিভাগ
aperture—রক্ত, ছিপ	coil—কুণ্ডল, পেঁচ
aqueous—জলীয়	coiled—কুণ্ডলীকৃত
arm—বাহ	coiling—কুণ্ডলীকৃত
asexual reproduction—অযৌন জনন	coincidence—সমঝুনিকতা
auxochrome—অজোড়োম, বর্ণকারী অংশ	compound microscope—যৌগিক অণুবীক্ষণ বক্তৃ
balanced gamete—সুস্থ বা সমতা- যুক্ত গ্যামেট	condensed—ঘনীভূত
basic—কার্যধর্মী, বেসিক	condenser—কনডেন্সার, আলোক কেন্দ্ৰীভূতকারী মেশজ
basic number—সূজ সংখ্যা, বেসিক সংখ্যা	corolla—সজনশোল
bright field } দৃশ্যমান আলোক microscope } বায়ুহাত অনুবীক্ষণ যন্ত্ৰ, উচ্চল ক্রেতৰ্যুক্ত অণুবীক্ষণ যন্ত্ৰ	cotyledon—বীজপত্র
budding—সুস্থোশল, বাতিৎ	crossing-over—জিসিং উভার
by-product—উপজাত	crystal—ক্রিস্টাল
carbohydrate—সর্করা, কাৰ্বোহাইড্রেট	cylindrical—বেজনাকার
cell—কোষ	cytogenetics—কোষ-জীনতত্ত্ব, সাইটোজেনেটিক
cell division—কোষ বিভাগ	cytokinesis—সাইটোগ্লাজমের বিভাগ
	cytology—কোষতত্ত্ব, সাইটোজিজি
	dark field } অক্ষকার ক্রেতৰ্যুক্ত microscope } অণুবীক্ষণ বক্তৃ

daughter cell—অপ্ত কোষ
deficiency—ঘাটতি
dehydrate—জলহীন করা
despiralization—বিকুণ্ঠীকরণ
development—গবর্ণেশন
dicentric—বিসেক্ট্রিয়ারভূত
differential—পার্থক্যমূলক
diffused centromere—গরিব্যাত সেক্ট্রিয়ার
displaced duplication—স্থানান্তরিত বিগৃহণতা
distilled—পরিশুল্ক
distortion—বিকৃতি
dividing—বিভাজনশীল
dominant—প্রবল
dormant—স্তু
double fertilization—বি-নিষেক
duplication—বিগৃহণতা
ecology—বাস্ত সংস্থান
egg—ডিম্পু
elastic—হিতিষ্ঠাপক
elimination—বর্জন
embed—নিহিত করা
embryo—জীব
embryology—জীবতত্ত্ব
embryo sac—জীবস্তু
endosperm—সসা
enlarge—বিবর্ধন
enlarged—বিবর্ধিত
equational division—সমবিভাগ
equator—নিরক্ষ রেখা
evolution—বিবর্তন, জীববিকাশ
excretory substance—বর্জন পদার্থ
extract—নির্যাস
family—গোত্র
fat—মেহগদাৰ্থ

fertilization—	বিবেক, ফার্টিজাইজেশন
fertilized—	বিপরিত
fibre—	ভাস, ঝাঁপ
filter—	পরিশুল্ক
fixation —	স্থায়ীকরণ, ফিরেখেন
flowering plant—	সপুষ্পক উদ্ভিদ
fluorescent—	প্রতিলিপ্ত
free nuclear stage—	মুক্ত নিউক্লোস অবস্থা
fungus—	হচ্ছাক
fusion—	যোগ, সংযোগ
gametophyte—	লিকাধর উদ্ভিদ
generation -	বংশ
generative cell—	জনন কোষ
generative nucleus—	জনন নিউক্লোসাইড
genetics—	জৈনতত্ত্ব
gland—	গ্রাহি
granule—	দানা
guard cell—	রক্ষী কোষ
gymnosperm—	ব্যাঞ্চবীজী উদ্ভিদ
herb—	বৌজু
hereditary—	বংশগত
heredity—	বংশধারা
homologous—	হাত্তেমাত্তেগাস, অনুসারণ, সমসংযোগ
hybrid—	সংকর
hybridization—	সংকরণ
image—	প্রতিবিম্ব
included inversion—	অন্তর্ভুক্ত
	ইনভারশন
infra red ray—	অতি লোহিত ইন্ডিম
inheritance—	উত্তোলিকার
inorganic—	অজৈব
insoluble—	অস্ববনোম্ব
integument—	ভিত্তিকচুক
intercalary—	মধ্যবর্তী

non-cross-over type—জ্ঞানভার-	বিহুন শ্রেণী
non-disjunction—ননডিসজাংশন,	অগ্রথকতা
nucellus—জ্ঞাগ পোষক	
nuclear membrane—নিউক্লীও পর্দা	
nuclear reticulum—নিউক্লীও আলিকা	
nucleolar organizer—নিউক্লীওলাস	গঠনকারী অঞ্চল
nucleolus—নিউক্লীওলাস	
nucleus—নিউক্লীয়াস	
organic—জৈব	
overlapping inversion—উপরিপন্থ	ইনভারশন
ovule—ডিম্বক	
oxidation—আরণ	
paraffin block—যৌম খণ্ড	
pericarp—ফলস্তুক	
photosynthesis—সালোকসংশ্লেষ	
physiology—শরীরতত্ত্ব	
polarized—মেরু অভিযুক্তী	
polarizer—মেরু অভিযুক্তীকারক	
pole—মেরু	
pollen—পরাগারণ	
pollination—পরাগাবোধ	
polycentric—বহুসেঞ্চোমিয়ারযুক্ত	
positive (+)—ধনাত্ত্বক	
preserve—সংরক্ষণ	
primary cell wall—প্রাথমিক কোষ	প্রাচীর
pro-centric—প্রাক্-কেন্দ্রীয়	
process—প্রক্রিয়া	
pro-terminal—প্রাক্-প্রাপ্তীয়	
radiation—বিকিরণ	
radioactive—ডেজিভিয়ে	
reaction—বিক্রিয়া	

recessive—প্রচল, রিসেসিভ	somatic cell—দেহ কোষ
recombination—রিকমিনেশন,	species—প্রজাতি
জীবের নৃতন সংযোগ	specific gravity—আণেকিক গুরুত্ব
reduction division—সংখ্যা হ্রাসকারী	sperm—গৃহাণু
বিভাগ	spore—ডেণ্ড
refract—প্রতিসরিত	sporophyte—কেপুথর উত্তিদ
refractive index—প্রতিসরাক	stain—রঞ্জক পদার্থ, বর্ণ
relic coil—স্মারক কুকুল	staining—রঞ্জিতকরণ
reproduction—জনন	stigma—গৰ্ভমুক্ত
reproductive cell—জনন কোষ	stomata—পাতরস্তু
residual protein—অবশিষ্ট প্রোটিন	supporting fibre—সহযোগী তন্তু
resolving power—বিশেষণ ক্ষমতা	synapsis—সাইন্যাপসিস, মুগ্ধমতা
resting stage—বিআম অবস্থা	synergid—সাইনারজিড, সহকারী কোষ
ribose-nucleic acid (R. N. A)—	taxonomy—প্রেণোতত্ত্ব, ট্যাক্সোনমী
রাইবোজ নিউক্লোইক আসিড	terminalization—প্রান্তিকরণ
(আর. এন. এ.)	theory—মতবাদ
ribosomal R. N. A (r-RNA)—	tissue—তিসু, কলা
রাইবোসোমীয় আর. এন. এ.	tractile fibre—আকর্ষ তন্তু
ring—বলয়কারী	transfer R N A (t-RNA)—
rotation—প্রবাহগতি	পরিবহক আর. এন. এ.
saturated—সংপূর্ণ	transformation—ক্লাপান্তর
secretion—ক্ষেত্রণ	translocation—ট্র্যাংসলোকেশন (হান বদল)
secretory substance—ক্ষেত্রিক পদার্থ	tube nucleus—নালী নিউক্লোয়াস
section—ছেদ	turgour—রস স্ফীতি
sectioning—সেকশন কাটা, ছেদন	ultra violet ray—অতি বেগুণী রশ্মি
seed coat—বীজভূক্ত	unbalanced gamete—সমতাবিহীন গামেট
segmental allopolyploid—আংশিক	গ্যামেট
অ্যালোপলিপ্লোড	unicellular—এককোষী
self-duplication—মুক্ত বিভাগতা	unit—একক
self-reproducing—মুক্ত জননশীল	variability—বিভিন্নতা, প্রকরণ
semi-conservative—আংশিক	vegetative—অঙ্গজ
রক্ষণশীল	vegetative reproduction—অঙ্গজ জনন
semi-permeable—আংশিক ডেস্য	wave length—তরঙ্গ দৈর্ঘ্য
sensitive—সংবেদন্তা	x-ray—জনন রশ্মি
sexual reproduction—বৌন জনন	
solution—স্বত্ব	

অসজ—vegetative	উপরিপন্থ ইনভারশন—overlapping inversion
অসজ জনন—vegetative reproduction	আপোলক বিস্তৃতি—negative charge
অজৈব—inorganic	একক—unit
অণু—molecule	এককোষী—unicellular
অপুরীক্ষণ যন্ত্র—microscope	কলা—tissue
অতি বেগুনী রশ্মি—ultra violet ray	কুভল—coil
অতি লোহিত রশ্মি—infra red ray	কুভলিত—coiled
অপ্রবণীয়—insoluble	কুভলোকরণ—coiling
অন্তর্ভুক্ত ইনভারশন—included inversion	ক্রিস্টাল—crystal
অক্ষকার ক্ষেত্রস্থূল অপুরীক্ষণ যন্ত্র—dark field microscope	কোষ—cell
অপত্য কোষ—daughter cell	কোষ-জৈনতত্ত্ব—cytogenetics
অপবিভাগ—mis-division	কোষ-পর্দা—cell plate
অপৃথকতা—non-disjunction	কোষ-বিভাগ—cell division
অবশিষ্ট প্রোটিন—residual protein	কোষ-সপ—cell sap
অস্ত্রধর্মী—acidic	জ্ঞানবিকাশ—evolution
অযৌন জনন—asexual reproduction	জ্ঞানওভার প্রেণী—crossover type
আংশিক আলোগিপল্যোড—segmental allopolyploid	জ্ঞানওভারবিহীন প্রেণী—non-cross-over type
আংশিক ডেস্য—semipermeable	ক্রসিং ওভার—crossing-over
আকর্ষ তন্ত্র—tractile fibre	ক্রোমাটিড সেতু—chromatid bridge
আতস কাঁচ—magnifying glass	ক্রোমোসোমীয় মতবাদ—chromosomal theory
আমিক ওজন—molecular weight	ক্ররণ—secretion
আপেক্ষিক উরুৎ—specific gravity	ক্রিনিট পদার্থ—secretory substance
আবর্তন গতি—circulation	ক্রাখর্ধমী—basic, alkaline
আলোক কেজীভুক্তকারী লেংস—condenser	গর্ভমূল—stigma
আঁশ—fibre	গোষ—family
উজ্জ্বল ক্ষেত্রস্থূল অপুরীক্ষণ যন্ত্র—bright field microscope	গোন কুভল—minor coil
উত্তরাধিকার—inheritance	উৎপৰ্যুক্তি উত্তিস—angiosperm
উপকার—alkaloid	গ্লাণ্ড—gland
উপজাত—by-product	অনীক্ষণ—condensed
	হার্টিটি—deficiency
	চলন—movement
	ছ্যাক—fungus
	জনন—reproduction

জনন কোষ—generative cell	নিষেক—fertilization
জনন নিউক্লীয়াস—generative nucleus	পৰম্পৰজু—stomata
জনন যুক্তি—alternation of generations	পৰ্মা—membrane
জলীয়—aqueous	গৱাখধানী—anther
জারণ—oxidation	গৱাগঘোগ—pollination
জীবতত্ত্ব—genetics	গৱাগঘেণু—pollen
জীৱন চক্ৰ—life cycle	গৱিপূৰক—complementary
জৈব—organic	গৱিবহক আৱ. এন. এ.—transfer
ডিঅক্সিরাইবোজ নিউক্লীক অ্যাসিড	(D.N.A.)
	R. N. A.
ডিহুক—ovule	গৱিশৃঙ্খল—distilled
ডিহুক ছক—integument	গৱিসূত—filtered
ডিহুক মূল—chalaza	গোৰ্ধক্যামুগক—differential
ডিহুক রজু—micropyle	গোচ—coil
ডিহায়া—egg	গোচান—coiled
তন্ত—fibre	প্ৰক্ৰিয়া—process
তরঙ্গ দৈৰ্ঘ্য—wave length	প্ৰস্থম—recessive
তেজস্কীৰ্ণ—radioactive	প্ৰজাতি—species
দলমণ্ডল—corolla	প্ৰতিপাদ কোষ—antipodal cell
দানা—granule	প্ৰতিপত্ত—fluorescent
দেহ কোষ—somatic cell	প্ৰতিপত্তা—fluorescence
বিগুণতা—duplication	প্ৰতিবন্ধক—interference
ডি-নিষেক—double fertilization	প্ৰতিবিষ—image
ডিসেন্ট্রালিয়ারযুক্ত—dicentric	প্ৰতিসৰাঙ—refractive index
স্বৰ্গ—solution	প্ৰতিসৱিত—refract
ধনাঞ্জক বিদ্যুৎ—positive charge	প্ৰবল—dominant
নালী নিউক্লীয়াস—tube nucleus	প্ৰবাহগতি—rotation
নিউক্লীও জালিকা—nuclear reticulum	প্ৰাক-কেন্দ্ৰীয়—pro-centric
নিউক্লীও পৰ্মা—nuclear membrane	প্ৰাক-প্ৰাতীয়—pro-terminal
নিউক্লীওয়াস গঠনকাৰী অংক—nucleolar organizer	প্ৰাণনাশক মিউটেশন lethal mutation
বিস্থায়াস—extract	প্ৰাথমিক কোষ প্ৰাচীৱ primary cell wall
বিমৰকৰেখা—equator	প্ৰাক্তিৰ terminal
নিষিক্ত—fertilized	কলমতক pericarp

বৎশ generation	মতবাদ theory
বংশগত hereditary	মধ্যপর্ণ middle lamella
বংশধারা heredity	মধ্যবর্তী intercalary
বর্জন elimination	মধ্যাঞ্চলের তন্ত্র interzonal fibre
বর্জন পদার্থ excretory substance	মহুরগতিশীলতা lagging
বর্ণগত ঝটি chromatic aberration	মাতৃকোষ mother cell
বলয়াকার ring	মাতৃতাত্ত্বিক উত্তরাধিকার maternal inheritance
বহুকোষী multicellular	
বহসেণ্টোমিয়ারযুক্ত polycentric	মাধ্যম medium
বার্তাবহ আর. এন. এ. messenger	মানচিত্রের একক map unit
R. N. A.	
বাস্তু সংস্থান ecology	মুকুলোগ্রাম budding
বাহ arm	মুক্ত নিউক্লোয়ার অবস্থা free nuclear stage
বিকিরণ radiation	মুখ্য কুণ্ডল major coil
বিক্রিয়া reaction	মূল সংখ্যা basic number
বিকুণ্ঠজীবকরণ despiralization	মেরু pole
বিবর্তন evolution	মেরু অভিযুক্তি polarized
বিবর্ধন enlarge, magnify	মেরু অভিযুক্তিকারক polarizer
বিবর্ধিত enlarged, magnified	মোমখণ্ড paraffin block
বিজ্ঞানশীল dividing	মুংমতা synapsis
বিভিন্নতা variation	যৌগিক অণুবীক্ষণ যন্ত্র compound microscope
বিশ্রাম অবস্থা resting stage	
বিশেষক analyzer	যৌন জনন sexual reproduction
বিশেষণ ক্ষমতা resolving power	রংকষি কোষ guard cell
বীজস্তুক seed coat	রঞ্জক পদার্থ stain
বীজপত্র cotyledon	রঞ্জন রশ্মি x-ray
বীরুৎ herb	রঞ্জিতকরণ staining
বেজনাকার cylindrical	রংক্ষণ aperture
ভাজুক কলা meristematic tissue	রসস্ফীতি turgour
ভাজুক কোষ meristematic cell	রাইবোজ নিউক্লোক আসিড ribose nucleic acid
ভাজুক প্রতিলিপি mis-copy	রাইবোসোমীয় আর-এন-এ ribosomal R. N. A.
ভাস্তু বিভাগ mis-division	
জ্ঞান embryo	রূপান্তর transformation
জ্ঞানতত্ত্ব embryology	রেশ spore
জ্ঞানগোষ্ঠী nucellus	রেশুধর উত্তিসporophyte
জ্ঞানস্থলী embryo sac	

ଲିଙ୍ଗଧର ଉତ୍ତିଦ gametophyte	ସମତାବିହୀନ ଗ୍ୟାମେଟ୍ unbalanced gamete
ଶର୍କରା carbohydrate	
ଶରୀରତତ୍ତ୍ଵ physiology	ସମବିଭାଗ equational division
ଶର୍ମଣ୍ଣ sperm, antherozoid	ସମହାନିକତା coincidence
ଶ୍ରେଣୀ class	ସଂସ୍ଥା endosperm
ଶ୍ରେଣୀତତ୍ତ୍ଵ taxonomy	ସହକାରୀ କୋର୍ synergid
ଶ୍ରେଣୀ ବିଭାଗ classification	ସହସ୍ରାଶୀ ତତ୍ତ୍ଵ supporting fibre
ଶୈଖାଳ algae	ଶାଇଟୋଫ୍ଲାଜିମେର ବିଭାଗ cytokinesis
ସଂକର hybrid	ସୁଷ୍ଠୁ dormant
ସଂକରଣ hybridization	ସୁଷ୍ଠୁ ଗ୍ୟାମେଟ୍ balanced gamete
ସଂପୂର୍ଣ୍ଣ saturated	ସେଣ୍ଟ୍ରୋମିଶାରବିହୀନ acentric
ସଂବେଦନଶୀଳ sensitive	ଶୌରେପୁ megaspore
ସଂୟୁକ୍ତ linked	ସ୍ଥାନାତ୍ମନିତ ବିଭଗତା displaced ସ୍ଥାନାତ୍ମନିତ ବିଭଗତା duplication
ସଂୟୁକ୍ତତା linkage	ସ୍ଥାନିକ localized
ସଂଯୋଗ fusion	ସ୍ଥାନୀକରଣ fixation
ସଂରକ୍ଷଣ preserve	ହିତିଶାପକ elastic
ସଞ୍ଚିତକାରୀ activator	ରୋହ ପଦାର୍ଥ fat
ସଞ୍ଚାନ movement	ସ-ବିଭଗତା self duplication
ସପୁତ୍ରକ ଉତ୍ତିଦ flowering plant	ସମାରକ କୁଣ୍ଡଳ relic coil

বিষয় সূচী

অর্বাকুইনোলিন	47	অ্যাক্রোমাটিক কনডেক্সার	19
অঙ্গোক্তোম	42	অ্যাগ্যার্মিয় গোষ্ঠী	148
অঙ্গ জনন	97	অ্যাগ্যামোক্সপার্মি	145, 146—149
অটোঅ্যালোপলিপ্রয়োড	265	অ্যাজো গ্ৰাপ	42
অটোঅ্যালোহেজোপ্রয়োড	265	অ্যাডিনিন	180, 182, 190, 204
আটোটেট্রোপ্রয়োড 257—259, 282	255—257	অ্যানিউপ্রয়োড	251, 265—273, 283
অটোট্রিপ্রয়োড	255—257	অ্যানাফেজ	87, 94—95, 96, 99,
অটোপলিপ্রয়োড 252, 255—260,	265, 279, 282	107, 109, 113—114	
অটোরেডিওগ্রাফী	51	অ্যানুলাস	83
অটোসিনডেসিস	261	অ্যাল্টিপোডাল	141
অটোসোম	131, 136	অ্যাপেন্ডেজিনেসিস	147
অণুবৰ্ণক্ষণ ষষ্ঠ 1, 8—27, 64, 65		অ্যাপোক্রোমাটিক	14
— অতিবেগনী আলোক ব্যবহৃত		অ্যাপোগ্যামী	147
২২		অ্যাপোমিট্র	148, 145, 150
— অক্ষকারক্ষেত্রফ্ল	21	অ্যাপোমিরিস	145—150
— ইলেক্ট্রন	25—27	— অঙ্গ	145, 146
— ফেজ কন্ট্রুট	25, 64	— স্থিরিধা ও	
— হ্যারেসেল্স	22	অস্থিরিধা	149—150
— প্রতিপ্রভ	22—23	অ্যাপোক্ষেপারি	147
অতিবেগনী রশ্মি	22, 210, 224	অ্যাবে কনডেক্সার	18
অপুর্জনি	146	অ্যামাইটোসিস	115—116
অবজেক্টিভ	9, 10, 13—15	অ্যামালোপ্লাষ্ট	76
— অর্মেল ইমারশন	15	অ্যামারোসিস	259
অবশিষ্ট প্রেটোন	178, 195	অ্যামিনো গ্ৰাপ	42, 194
অবস্থানের প্রভাব	199, 245—250	অ্যামিবা	318
— ড্রোফিলার	247—248,	অ্যাঞ্চিডিপ্রয়োড	137, 261, 263
249		অ্যাঞ্চিপ্লাষ্ট	217
— ছুটুর	248	অ্যালিডিহাইড	46—47
— মতবাদ	250	অ্যালিডিহাইড গ্ৰাপ	46
অবিচ্ছিন্ন তত্ত্ব	92	অ্যালিউরোন দানা	77
অরেল ইমারশন লেস	9, 15	অ্যালোঅক্তোপ্রয়োড	264
অর্ধ ক্রোমাটিড	90	অ্যালোটেট্রোপ্রয়োড	252, 260—263
অর্সিন	43, 47—48	অ্যালোপলিপ্রয়োড	137, 252, 260—
অর্সিনল	43	265, 279	
অলিগোজেন (<i>oligogene</i>)	200	— আংশিক	264—265
অসমগ্যামীয়	208, 306	অ্যালোসাইক্লিক	197
		অ্যালোসিনডেসিস	261, 263, 264

অ্যালোহেড্রাপ্রয়োড	263	—	অন্তর্ভুক্ত	290, 231
অ্যান্টোর	93, 94	—	অণ্টিসম	229
অ্যাটোরীয় রশ্মি	70, 93	—	উপরিপত্র	230, 231
অ্যাসিটেব্রেলোরিয়া	52—53, 317	—	পাশাপাশি	230
অ্যাসিটো কার্বন	32, 33	—	পেরিসেশ্টিক	229, 235,
অ্যাসেশ্টিক	217	—	269	
আই পিস	9, 16—18	—	প্রতিসম	229
আইরিস ডায়াফ্র্যাম	18, 19	—	প্যারাসেশ্টিক	229, 230,
আইসো-জ্বরোসোম	131, 162, 226, 227, 269, 273	—	232	
আইসোজীনীয় ক্লোন	149	—	বৈজ	228, 232
আকর্ষ তন্ত্র	92, 94	—	স্বাধীন	230
আগ্রিক মতবাদ	120	ইন্টারকাইনেসিস		108
আগ্রিক সংকরণ	189	ইন্টারজোনাল ফাইবার		94
আবর্তন গাত	57	ইন্টারফেজ	87, 89, 109	
আয়োগ হেমাটোক্লিন	49	ইন্টারফেয়্রেন্স	106, 292—293	
আব. এন এ. ৭২, ৭৩, ৮১, ৮২, ৮৪, ৯১, ১০৮, ১৯০—১৯৪	—	ইন্টারব্যাণ্ড		166
— ট্রাইসফার	190—193	ইন্ডামিন গ্রুপ		42
— পরিবহক	190—193	ইন্ডেল অ্যাসিটিক অ্যাসড		175
— বার্তাবহ	190, 193—194	ইন্টিরিভিলিটি		57
— মেসেঞ্জার	193—194	ইলিওপ্লাষ্ট		77
— রাইবোসোমীয়	190, 194	ইলেক্ট্রোস্ট্যাটিক থিওরী		124
— দ্রুবীভূত	190—193	ইন্টার বণ্ড		181
আজিনিন	195	ধৃণাঘৰক বিদ্যুৎ		94
আলোককেন্দ্ৰীভূতকারী সেন্স	18	এককোষী	52, 87, 97	
আলোক প্রতিক্রিয়া	210	এণ্ডোক্রাইন গ্রাম্প		64
আলোর তরঙ্গ দৈৰ্ঘ্য	10—11	এণ্ডোপলিপ্রয়োড	125, 126, 127, 128	
ইউক্যারিওট	54	এণ্ডোপ্রাজিমিক বেটিকুলাম	58, 59— 61, 65, 70, 84, 95	
ইউক্লোডাটিন	195—200, 307, 311	— অমস্ন প্রাচীবষ্টু	60	
ইউনিট মেম্ব্ৰেন	56	— মস্ন প্রাচীবষ্টু	60, 65	
ইউপ্রয়োড	251, 252	এণ্ডোমাইটোসিস	125—128, 169	
ইউরাসিল	180, 190	এণ্ডোস্পার্ম		143
ইডিওগ্রাম	216	এরিথ্রোসাইট	87, 316	
ইডিওসোম	63	এসকুলিন		47
ইনফোর্মেসেন্স	193	ওৱেনোথেরা (<i>Oenothera</i>)	129— 130	
ইনস্টা বার	295	কচিনিয়েল		43
ইন্ডার	228—235, 269, 308, 383	কনডেক্সার	10, 18—19, 28	

—	অ্যাক্সেমাটিক	19	কারডেড কনডেক্সার	19, 21
—	আবে	18	কার্পর দ্রবণ	30
—	কারডেড	19	কাৰ্বোক্লিল গ্ৰুপ	42, 194
—	ডাফিৎ চৌম্বক	26	কাৰ্মিন 32—34, 42—43	
কনষ্ট্রাকশন	121, 157, 163, 164		— আসিটো 32—33	
—	প্রাইমারী 121, 157		— প্ৰিপোনো 34—35	
—	সেকেণ্ডারী 121, 163, 164		কাৰ্মিনিক অ্যাসিড 42	
কনষ্ট্ৰিউশোম	65	কুণ্ডলীকৱণ 106, 117, 118—121		
কমপ্লেক্স		কুণ্ডলীকৱণেৰ মতবাদ 124—125		
—	গাউডেল্স	130	কুয়ান্টেসোম 75	
—	ভেল্যাক্স	130	কৃষ্ণ মিউটেশ্বন 209—211	
কয়েল	118, 120	কেল্পীয় ফিশন 238		
—	প্ৰেকটোনৈমিক	119	— সংযোগ 235, 237—238	
—	প্যারানৈমিক	119	কোয়ার্টজ লেস 22	
—	শাইনৱ	120, 121	কোয়েনসাইডেস 293	
—	মেজৱ	118, 119, 120	কোষ 1, 52—85, 97, 99	
—	রিলেশন্যাল	118	— আকাৰ 52—53	
—	ডেলিক	118, 120	— আৱলন 53	
—	সোমাটিক	118	— পদ্ম 56—57, 95	
—	স্ট্যাম্পড	118	— প্রাচীৱ 52, 53, 55	
কক্ষট রোগ	97	— বিভাগ 86—116		
কণ্ঠৱা	87, 97	— মতবাদ 2		
কলচিসিন	47, 275—278	— রস 58		
—	প্ৰৱোগেৰ পৰ্যাতি 276—278	কোষ জৈনতত্ত্ব 5, 7		
—	মেটাফেজ	276	কোষতত্ত্ব 1, 5, 6	
কাইনেটোকোষ	157	ক্লোড অয়েল 48		
কাইনোমিয়াৱ	157	ক্লোৱোপ্লাষ্ট 74, 77, 78		
কাইমিৱা	131—132, 150—152	ক্লোৱোফৰ্ম' 35—36		
—	পলিক্লিন্যাল	151	ক্লোৱিল 77	
—	পেরিক্লিন্যাল	152	ক্যাথোড ফিলামেণ্ট 26	
—	সেকটৱীয়	151	ক্যামেৱা লুসিড 27—28	
—	হাইপাৱ	152	ক্যারিওকাইনেসিস 87, 95	
কানাডা বালসাম	38, 49	ক্যারিওটাইপ 216		
কাৱেসমা	105, 106, 107, 290, 291	ক্যারিওপ্লাজমীয় অনুপাত 80		
—	প্রাণীয় 105	ক্যারিওলিঙ্ক 82		
—	ধৰ্ম্বতাৰ্ণ 105	ক্যারোটিন 77		
কাৱেসমাৱ প্ৰাণ্তিকৱণ	117, 123—125	ক্যালাস টিস্ৰ 275		
—		ক্যোয়ান্টন্পেৰ 258		
—	সঞ্চলন	ক্যোয়ান্ডিভালেট 258		

- ক্লিওবার্বহীন প্রেণী 323
 ক্লিসিং ওভার 105, 110, 112, 290—
 299, 321—325
 — অসমান 227, 294—5
 — এক্স-ওয়াই (X-Y) ক্লো-
 সোমে 299
 — পলিপ্লায়েড 297—299
 — প্রদৰ্শ প্ল্যুরফিলার 296—
 297
 — ডগী ক্লোটিডে 295—296
 — সোমাটিক 298—294
 ক্লিসিং ওভারে
 — আবারেশনের প্রভাব 307—
 308
 — ক্লোসোমের পারপরিক
 প্রভাব 307
 — ডাপ্লাতার প্রভাব 306
 — বয়সের প্রভাব 305
 — সেল্ফোমিয়ারের প্রভাব 307
 — হেটোরোচ্যোটিনের প্রভাব
 307
 ক্লিসিং ওভারের
 — আচরণের ব্যাতিক্রম 299—300
 — মতবাদ 308—314
 — তাঁৎপর্য 315
 — সাইটেলজির প্রমাণ 300—
 303
 — ছার 304, 323—326
 ক্লিপ্ট 66, 67, 68
 ক্লিপ্টাল ভায়োলেট 43, 48—49
 ক্লোমাটিক আবারেশন 12
 ক্লোমাটিড 89, 92—94, 105, 109,
 156
 — স্বৈর 230, 232, 233
 4
 ক্লোমাটিন 4
 — ব্রেটিকুলাম 82
 — ক্লোমাটোফের 42
 — ক্লোমানিমা 82, 89, 95, 99, 121,
 155, 156, 169—170
 — ক্লোমেলাট 74, 77, 78
 — ক্লোমেলিয়ার 100, 122, 157, 173,
 174, 312
 — ক্লোমেলেটার 83, 168—169
 — ক্লোমোসোম 4, 87, 89, 93—95, 97,
 99, 102, 103, 105, 107,
 109, 111, 112, 117—198,
 153—177, 178—205,
 216—250
 — অর্তিরিক (B) 175—177
 — আক্ষেপিস্টিক 159, 237
 — আসেপিস্টিক 160
 — ক্রমপ্লায়েট 154
 — গঠন 155—164
 — টেলোসেপ্টিক 159, 237
 — জাইসেপ্টিক 160
 — পলিসেপ্টিক 160
 — মেটাসেপ্টিক 159, 237
 — ল্যাম্পডাস 173—175
 — সংখ্যা 153
 — সমষ্টি 154
 — স্যাটেলাইটযুক্ত (SAT)
 164
 — স্যালিভারী গ্যাস্ট্র 166—
 171
 — ক্লোসোমাইয়ের তত্ত্ব
 4
 — মতবাদ 201
 — ক্লোসোমের অধ্যক্ষতা 216—
 250
 — আচরণ 117—138
 — আরাতন 164—166
 — কৃত্তীকরণ 118—121
 — পথকীকরণ 137
 — বর্জন 133—136
 — মানচিত্র 168
 — মাসারানিক গঠন 178—205
 — সংখ্যার পরিবর্তন 251—289
 — সক্রোচন 117—118

—	ମଧୁଳନ	117	—	ମାନଚତ୍ର	334, 336
ଗମ		286—288	ଜୀନ		
—	ଆଇନକଣ୍ଠ	285, 287, 288	—	ମିଡ଼ଟେଲେନ	207—215
—	ଏଗାର	286, 287, 288	ଜୀନତତ୍ତ୍ଵ		5
—	ଡିକ୍ଷେଳ	286, 287, 288	ଜୀନେର ଘାନଚତ୍ର	322, 324—6	
ଗର୍ଭଦଂଡ		141	—	ସରଲରେଖାୟ	
ଗର୍ଭମୃଦ		142	—	ଅବଶ୍ୟନ	315,
ଗର୍ଭଶର		140	—	ସ୍ଥାନ ନିର୍ଣ୍ଣଯ	330—333
ଗଲାଗ ବର୍ତ୍ତ		63—65	ଜୀନୋମ		154, 252
—	ଗଠନ	64—65	ଜୀବନ ଚକ୍ର	97, 110, 139, 140	
ଗାଇନୋଜେନେସିସ		164	ଜ୍ୟାଞ୍ଚୋଫିଲ		77
ଗାଇନ୍ୟାନ୍ୟମର୍ଫ		151	ଟାଇରୋସିନ		178
ଗାଉଡ଼େଲ୍ସ କମପ୍ଲେକ୍ସ୍		130	ଟାରଗେଟ ଥିଓରୀ		214
ଗାମା ରାଶି		210	ଟାରାମିନ୍ୟାଲାଇଜେଶନ	105, 106, 107	
ଗ୍ର୍ୟାୟାନିଲ୍	180, 182, 183, 190, 204		ଟାର୍ମିସିଆରୀ ବିଡ଼ଟେଇଲ		ଅୟାଲକୋହଳ
ଗୋନ କୁଣ୍ଡଳ	90, 95, 103, 120, 121		36—37		
ଗ୍ୟାମେଟ୍	97, 110, 139, 140		ଟିଉରିଭିଲ		59, 60
ଗ୍ୟାମେଟୋଫାଇଟ		97—139	ଟେଟ୍ରୋଡ		103
ଗ୍ରାନା		75, 77	ଟେପ୍ଟୋପ୍ରୟେଡ		283
ଗ୍ରାଫଟିଂ		150—152	ଟେପ୍ରାସୋମିକ		272
ଗ୍ରାକୋସାଇଡ ବଣ୍ଡ		181	ଟେରିଭୋଡାଇଟା		139
ଘାଟିତ	217, 220, 222—224, 308		ଟେଲୋଫେଜ	87, 96, 99, 108, 109,	
—	ପ୍ରାକ୍ତିକ	217, 220	114		
—	ମୟାବତୀ	217, 220, 224	ଟେଲୋମିଯାର		164, 220
—	ହେଟୋବୋଜାଇଗାସ	223—224	ଟେଲୋସେନ୍ଟିକ		273
—	ହୋମୋଜାଇଗାସ	222—223	ପ୍ରାଇସୋମିକ	122, 267, 268—272	
ଚୌକ୍ଷକ କ୍ଷେତ୍ର		27	—	ଟାର୍ମିସିଆରୀ	269—271
ଚ୍ୟାପଟା ଥିଲ		64, 65	—	ବିଗ୍ରହ (double)	272
ଛେଦନ		35—42	—	ପ୍ରାଇମାରୀ	269
ଜନନ		139—152	—	ସେକ୍ରେଡାରୀ	269
—	କୋର	99, 111	ପ୍ରିପ୍ଲୋ X	132, 133, 211, 212	
—	ଗ୍ର୍ୟୁବୀଜୀ ଉର୍ତ୍ତିଦେ	140—145	ପ୍ରିଟୋଫ୍ୟାନ		178, 195
—	ନିଉର୍ଲୀରୀଆସ	141	ପ୍ରିପ୍ରେର		258
ଅନ୍ତର୍କ୍ଷର୍ମ		139	ପ୍ରାୟୋସ ବିନ୍ୟାସ		249
ଜାଇଗୋଟ		97, 110, 139	ପ୍ରାୟୋସଭାକ୍ଷଣ		203
ଜାଇଗୋଟିନ		99, 112	ପ୍ରାୟୋସଲୋକେଶନ	231—245, 308,	
ଜେନ୍ସିନ୍‌ଭାରୋଲେଟ		43	331—333		
ଜେନୋଟିକ କୋଡ		205	—	କମପ୍ଲେକ୍ସ୍	245
—	ପଦାର୍ଥ	200—205	—	ଧୂତରାମ	242—245

- পরম্পর বিনমেয় 235, 236
- রবার্টসনীয় 235, 237—
238
- রেসপ্রোক্যাল 129, 235,
236
- শিফট 235, 236
- সরল 235
- সমৰ্বিষ্ট 235, 236—237
- হেটারোজাইগোট 243
- হোমোজাইগোট 243, 244
- ডাইসেলিক জেমোসোম 220
- ভীজ 233, 234
- ডায়াকাইনেসিস 99, 106, 112
- ডিঅক্সিরাইবোনিউক্লীক আসিড
(DNA) 6, 45, 81, 82, 84,
89, 108, 313—314
- আংশিক রক্ষণশৈল 183—
185, 187
- পরিমাণ 204
- বিক্ষিপ্ত 183, 187
- রক্ষণশৈল 183, 187
- সংকর 189
- ডিউপ্লেক্স 258
- ডিকটিওসোম 63
- ডিপ্লয়েড 97, 110, 153
- ডিপোক্রোটিড 311
- ডিপ্লোটিন 99, 105—106, 112
- ডিপ্লোস্পেরি 147
- ডিক্র্যাকশন প্রেট 25
- ডিল্বক 140
- হক 140
- রশ্ম 134, 140, 141, 142
- ডিল্বাণ 140, 141, 142
- ডিমোডেকাপ্লয়েড 264
- ডিসজাংশন 107
- ডিস্পাইরেলাইজেশন 119
- ডীলীশন 217, 220, 330—331, 314
- ডুপ্লিকেশন 217, 225—228
- ডিসপ্লেইসড 227
- ট্যানড্যাম 226
- বিপরীত ট্যানড্যাম 226—
227
- ডেকাপ্লয়েড 264
- ডার্ডি চৌপ্রক কনডেল্সার 26
- ডিন বিল্ড পরীক্ষা 322
- থাইফিল 180, 182, 183, 204
- ছিগণতা 123, 225—228, 308
- স্থানান্তরিত 227
- ছিনিষেক 143
- ধনাঘাক বিদ্যৃৎ 94
- ননডিসজাংশন (*nondisjunction*)
129—133, 267, 268
- প্রাইমারী 132
- সেকেণ্ডারী 132, 133
- সোমাটিক 129
- নাইটো গ্রুপ 42
- নাভাসিন দ্রবণ 30—31
- নালিপ্লেক্স 258
- নালিসোমিক 272, 273
- নালীনিউক্লীয়াস 141
- নিউক্লীও জালিকা 82, 89, 95
- পর্দা 82, 90, 92, 95
- প্রোটোন 179
- রস 82, 92, 95, 109
- সাইটোপ্লাজমীয় ইনডেক্স 80
- — — অনুপাত 80
- নিউক্লীওটাইড 181, 189
- নিউক্লীওপ্লাজম 82
- নিউক্লীওলাস 72—82, 84—85, 90,
108, 109, 163
- গঠনকারী অণুল 163
- নিউক্লীওলোনীয়া 84
- নিউক্লীওসাইড 181
- নিউক্লীক আসিড 81, 178, 179—
181
- — — ডিঅক্সিরাইবোজ 178,
179, 181—189

— —	রাইবোজ	178, 179,	—	প্রাথমিক	251
		180, 189—194	—	বিবর্তনে	282
নিউক্লীন		4, 179	—	বিন্দুর	278—282
নিউক্লীয়ার বাড়ি		116	—	সেকেণ্ডারী	251
— ফ্লাগমেটেশন		116	পলিন'রাইবোসোম		71
— ঘেঁষেন	61, 82, 83—84		পলিসোম		71
— রেটিকুলাম		82	পলিসোমাট		127
নিউক্লীয়াস	২, 79—87, 95, 316—		পাইরিনয়েড		77
	318		পাইরোনিন		50—51
— গঠন		82—85	পাফ		171—172
— রাসায়নিক গঠন		81—82	পারথেনোকার্প		147
নিউমেরিক্যাল অ্যাপারচার		11	পারথেনোজেনেসিস		146, 149
নিউমোক্রাসের রূপান্তর	201—202		— অটোমিকটিক		146
নিউসেলাস		140	— অ্যাপোমিকটিক		146
নিরক্ষরেখা	91, 92, 95, 107, 109		— ডিপ্লয়েড		146
নির্দেশক আই পিস		17	— হ্যাপ্লয়েড		146
নিষেক	110, 139, 142		পার্স এমরফা		84
নৈলাভ সবৃজ শৈবাল		54	পিউরিন বেস	180, 182, 204, 205	
পরাগধানী		140	পিপরিমিডিন বেস	180, 182, 204,	
পরাগনালী		142	205		
পরাগরেশ		140	প্রক্রিয়ের রোম		96
— গঠন প্রণালী		141	প্রদূর্বপাদন		97
পরিপাককারী অঙ্গ		62	প্রথকীকরণ		110
— ভ্যাকুওল		62	পেপটাইড ব্যত		194
পরিপ্রক আই পিস		17	— লিক্ষেক্জ		43
— সংগ্ৰহ		184	পেরিক্যানালিকটিলার ডেস বাড়ি	61	
পরিবহক RNA	190—193		পেরিনিউক্লীয় স্থান		92
পরোক্ষ মতবাদ	২১৪—২১৫, ৩১৭		পোজিশন এফেক্ট		২৪৫—২৫০
পলিজীন		200	— — ট্র্যাল্স		২৪৯—২৫০
পলিটেন	127, 128, 169, 170		— — সৌস		২৪৯—২৫০
— মতবাদ		170	— — মতবাদ		২৫০
পলিনিউক্লীওটাইড সংগ্ৰহ	181, 204		— সিউডোঅ্যাললীল		২৪৯
পলিপ্লয়েড	৬, 127, ২৫১—২৮৯		প্রেটাইন উৎপাদন		৭২—৭৩
— অন্যর্মত		251	পোল'রাইজেশন		100, 105
— আংশিক		282	প্যাকিটিন	99, 103—105, 111	
— উৎপত্তি		274	প্যারাটোলুডিন		44
— ক্রিম উপায়ে সংষ্টি	২৭৪—		প্যারাডাইক্লোরোবেনজিন		47
	২৭৮		প্যার নেমিক কয়েল		103
— প্রাইমারী		251	প্যারাফিন অরেল		37

— ত্রক	38	প্রেক্টোনেরিক করেলিং	৪৯
প্যারাগোসার্নিলিন	44	ফাইকোএরিজিন	৭৭
প্রকরণ	111	ফাজ	২০৩, ২০৪
প্রতিপাদ কোষ	141	— টেম্পারেট	২০৪
প্রতিপ্রভ	২২	ফার্ট লাইজেশন	১১, ১৩৯, ১৪২, ১৪৩
প্রতিপ্রভা	২২	ফালগেন	৪৫—৪৭
প্রতিপ্রভাকারী বণ্ণ	২২	— মুবণ	৪৯—৫০
প্রতিবন্ধক	২১২—২১৩	— রঙ	৪২, ৪৪—৪৫
প্রতিরোধ	106	ফিউকোজ্যার্মিন	৭৭
প্রত্যক্ষ আঘাতের মতবাদ	১১৪, ২১৭	ফিউশন নিউক্লীয়াস	১৪১
— রঙ	৪২	ফিঙ্গেশন	২৯—৩১
প্রাপ্তয়োনো কার্যমিন	৩৪—৩৫	ফিশন	৬৮
প্রবাহ গতি	৫৭	ফ্রার্সিন সালফিউরাস অ্যাসিড	৪৬
প্রাইমারী আসোসিএশন	১৩৬	ফেজ কনষ্ট্রাস্ট অণ্ডুবীকণ ষষ্ঠ্য	৬
প্রান্তিকরণ	১০৫, ১০৬, ১০৭	ফেজ প্রেট	২৫
প্রকোস্টিং ধীওরী	১২৩	ফেনোটাইপ	২৪৬
প্রিটিটেনেল্ট	৪৭	ফ্যাগোসাইটোসিস	৬২, ৬৩
প্রোক্যারিওট	৫৪	ফ্রাইট লেন্স	১৪
প্রে ক্লোমোসাম	৮৩, ৮৭, ১৯৮	ফ্রেনেস্মস	২২
প্রেটামাইন	১৭৮, ১৯৫	ফ্রোক্রোম	২২
প্রোটীন	৮১, ৮৩, ৮৪, ৯১, ১৭৮, ১৯৪—১৯৫	বজ্য পদার্থ	৫৮—৫৯
— অবশিষ্ট	৮১	বাডি টিউব	১০
— অবেসিক	১৯৪	বর্ণগত হ্যাট	১২
— উৎপাদন	২০৫	বলয়াকার ক্লোমোসাম	২২২
— বেসিক	৮১, ১৯৪	বহুক্ষেত্রী	৫২, ৮৬, ৯৭
প্রোটোপ্রাজ্য	৩, ৫৩, ৫৭—৫৮	বাইড্যালেন্ট	১০৩, ১০৫, ১০৭, ১১০
— মতবাদ	৩	বার্তাবহ RNA	১৯০, ১৯৩—১৯৪
প্রোগ্রাম্পিং	৭৭, ৭৮, ৭৯	‘বার’ চোষ	২১৩, ২১৪, ২২৬, ২২৭, ২৪৫, ২৪৭
প্রোকাজ	২০৩	— জীন	২৯৫
প্রোকেজ	৮৭, ৮৯—৯০, ৯৫, ৯৬, ৯৯, ১০৯, ১১১	বালিকুলার রিঙ	১৭১—১৭২
প্রোমেটাফেজ	৮৭, ৯১—৯২, ১০৬— ১০৭, ১১৩	বাহ্য	৯৪, ১৫৭
প্রাজ্যমা যেমন্তেন	৫৫—৫৭	বিকুণ্ঠলীকরণ	১১৯
প্রাজ্যমালেমা	৫৬	বিকৃতি	১৩
প্রাণিত	৭৩—৭৯	বিচ্ছিন্ন তত্ত্ব	৯২
প্রাণিতডোম	৭৩	বিবর্তন	
প্রাণিতৈলীন	৭৯	— গঘে	২৮৫—২৮৮
		— ধানে	২৮৮—২৮৯
		— ত্ব্যাসিকার	২৮৪—২৮৫

বিশ্রাম অবস্থা	87	—	ক্লসওভার	319
বিশ্লেষণ ক্ষমতা	10—11	—	জেনেটিক	319
বৰ্জিপত্র	143	—	লিকেকজ	319, 320
বেসিক ফ্র্যাক্সিন	44—45, 46	—	ক্লোমোসোমের	319
— সংখ্যা	137, 154, 251, 264, 281	মায়োসাইট	99, 108	
		মায়োসিস	97—114	
ব্যবর্তনের ঘত	120	—	তাংপর্য	110—111
ব্যাকটেরিয়া	201—203	—	তুলনা	111—114
— লাইসোজেনিক	204	মালিটিভ্যালেন্ট	255	
ব্যাকটেরিয়োফাইজ	203	মাস্টারড গ্যাস	209, 210, 211	
ব্যাণ্ড	166, 167, 168, 170	মিউটেশন	6, 99, 206—215	
ব্যাণ্ড মধ্যবর্তী অণ্গুল	166	—	ক্রতৃম	209—211
ব্যাওফাইটা	139	—	ক্লোমোসোমীয়	207
ভ্রাগ পোষক	140, 141	—	জীন	206—215
ভ্রাগ্চলী	141, 142	—	পর্যন্ত	207
ভেল্যান্স	130	—	পৰ্বানুব্রিস্তিস্পন্দন	208
ভের্সিকেল	59, 60, 61, 64, 79	—	প্রাণনাশক (<i>lethal</i>)	209,
ভ্যাকুওল	57—59, 64, 65	211, 213—214		
মধ্যপদা	95	—	ফিরাতি	208
মরড্যাল্ট	42, 43, 44	—	ম্যাকুল	209
মাইক্রন স্কেল	39	—	সোজাটিক	208
মাইক্রোটিউবিউল	158, 159	মিউটেশনপ্রবণ জীন	207	
মাইক্রোটেকনিক	29	মিউটেশনের উপর্যুক্তি নির্ণয়		
মাইক্রোটোম	35, 38—42	211—214		
মাইক্রোগাইল	134	—	ক্রতৃম উপায়ে সংশ্লি	
মাইক্রোফাইব্রিল	156	209—211		
মাইক্রোভিলাই	57	—	মতবাদ	214—215
মাইক্রোভিটার	28	—	হার	208
মাইক্রোসোম	70	মিঝোপ্রয়োড	127	
মাইটোকার্য্যুলা	65—69	মিডিল ল্যামেলা	95	
মাইটোসিস	4, 86—97, 103, 111—114	মিথাইল প্রীন	50—51	
— পরোক্ষ	92	— ভায়োলেট	43	
— প্রত্যক্ষ	92, 93	ম্যাকুলোগ্যাম	68, 69	
মাইটোসিসের তাংপর্য	96	ম্যাথ্য কুণ্ডল	90, 93, 103, 118	
— স্থারিষ্ঠ	96	ম্যালার-5-পর্যাতি	213—214	
মাইনর করেল	90, 95, 103	ম্যালার-5-স্ট্রী ড্রসোফিলা	213	
মাত্তাল্টিক উভ্রাধিকার	134	ম্যাল সংখ্যা	137, 154, 251, 281, 282	
মানচিত্র	319, 320	মেজর করেল	90, 93, 103, 118	

মেটাফেজ	৮৭, ৯২—৯৩, ৯৬, ৯৯, ১০৭, ১০৯, ১১৩	সিউকোপ্লাস্ট	৭৪, ৭৬—৭৭, ৭৮
মেরু	৯১, ৯৪, ৯৫, ১০৭	লিক্ষেকজ	২৯০
মেরু অভিমুখী	১০০, ১০৩	— গ্রুপ	২৩৮, ২৩৯, ২৯১, ৩২৬, ৩৩১, ৩৩২, ৩৩৩
মোনোসোমিক	২৬৭, ২৭২—২৭৩	— মানচিত্র	৩৩৪, ৩৩৫
মেন্ডেল	৫	লিঙ্গথর উন্ডিস	৯৭, ১৩৯, ১৪০, ১৪১
ম্যাজেন্টা II	৪৪	জিপিড	৮১, ৮৩, ৮৪
ম্যাট্রিক্স	৬৭, ৬৮, ৯৪, ৯৫, ১২০, ১২১, ১৫৫, ১৫৬	লিংগিটেড ক্রামোসোম	১৩৪, ১৩৬
ম্যাট্রিক্সীয় মত	১২০, ১২১	লেপ্টোটিন	৯৯, ১০২, ১০৩, ১১২
মহাজ পক্ষতি	২৭৪	ল্যাগিং	২৫৭
ম্যান্ড-X পক্ষতি	২১১—২১২	ল্যামেলা	৫৯, ৬০, ৬১, ৭৫, ৭৯
ম্যান্ড-X স্বী	২১১, ২১২	ল্যাম্পোরাস ক্রে মোসোম	১৭৩—১৭৫
ম্যান্মতা	১০২, ১০৩, ১২১—১২৩	শিফট	২৩৫, ২৩৬
যৌন জনন	১৪৯, ১৫০	শিফের বিক্রিয়া	৪৬
যৌগিক অণুবীক্ষণ ঘন্ট	৮—১০, ২০—২৭	ষ্ট্যান্ডার্ড করেল	১১৮
যুক্ত পদার্থ	৪১, ৪২—৪৫	সংকর ডি. এন. এ.	১৮৯
যুক্তনরশিম (x-ray)	২০৯, ২১০, ২১৪ ২১৫, ২১৭, ২২৩	সংখ্যাহৃৎসকারী বিভাগ	৯৭
যুক্তন একক ('r' unit)	২০৯	সংযোগকারী তত্ত্ব	৯৪
যুক্তকরণ	৪৫—৫১	সঞ্চেকচক ভ্যাকুওল	৫৯
য়াইবোজ নিউক্লীক আর্সিড	৬	সপ্লেক্স উন্ডিস	১৩৯
য়াইবোসোম	৬০, ৭০, ৭৩	সমতাপ্লু গ্যামেট	২৪০
য়াইবোসোমাইল RNA	১৯০	সমতাবিহীন গ্যামেট	২৪১, ২৪২
য়াসাইনিক অতবাদ	২১৪—২১৫, ৩১৭	সমৰ্বিভাগ	৮৬
য়িকমার্বিশন	৩২০	সস্য	১৪৩
য়িলেশন্যাল কয়েল	১১৮, ৩১২, ৩১৩	সহকারী কোষ	১৪১
য়েলু বহিঃস্থত	১৪১	সহবোগী তত্ত্ব	৯২
— অন্তঃস্থত	১৪১	সাইটিউলিন	৫১
য়েলুথর উন্ডিস	৯৭, ১৩৯, ১৪০	সাইটোকাইনেসিস	৮৭, ১০৮, ১১০, ১১৪
য়েলিক কয়েল	৯৫	সাইটোজেনেটিক্স	৫
য়োসানিলিন	৪৪	সাইটোপ্লাজম	৫৭, ৬২, ৮৬, ৮৭, ৯২, ৯৫, ৩১৬—৩১৮
সাইকোপেন	৭৭	সাইটোব্রাষ্ট	৩
সাইট গ্রীন	৪৯—৫০	সাইটোলজি	১
সাইপোকার্ণিল্যা	৬৩	সাইটোলজিয় মানচিত্র	৩২৬—৩৩৪
সাইসিন	১৯৫	সাইটোসিন	১৮০, ১৮২, ১৮৩, ১৯০, ২০৪
সাইসোসোম	৬১—৬৩	সাইনারজিড	১৪১
সিউটোস্কেপ মিশ্রণ	৩৫	সাইন্যাপসিস	১০২, ১০৩, ১১১, ১১৭,

— ১২১—১২৩, ২৯৪	— রিডাকশন	128
— প্রাকপ্রাঞ্জীয়	১০৩ স্যাটেলাইট	164
— মধ্যবর্তী	১০৩ স্যাটেলাইটব্রডক্স (SAT) ক্ষেত্রমোসোম	
সারকোড	২	164
সালফোনিক গ্রুপ	৪২	
সিউডোগ্যামাস	১৪৭	স্যালিভারী প্ল্যাণ্ড ১২২, ১৬৬
সিউডোগ্যামী	১৪৭	— — — ক্ষেত্রমোসোম ৬,
সিলোসাইট	৮১	১৬৬—১৭৭
সিলোসাইটিক	৩, ৫৪, ৮৬	ক্ষেকাশ (squash) ৩৩, ৪৮
সিমপ্লেক্স	২৫৮	— করার পদ্ধতি ৩২
সিলভার হ্যালাইড	৫১	স্টক ১৫০, ১৫২
সিস (cis) বিল্যাস	২৪৯	স্টেজ ১০
সিস্টারনা	৫৯, ৬০	স্টেম বাঁড়ি ৯৪, ৯৫
সৈওন	১৫০, ১৫২	স্প্রেয়া ৭৫, ৭৭
সৈনগ্যামী	১৩৯	— ল্যামেলা ৭৫
সৈমিত ক্ষেত্রমোসোম	১৩৪	স্টী রেণ্ট ১৪০, ১৪১
সংগ্রহ লোফ	২৬৯	— গঠন প্রণালী ১৪০—১৪১
স্বৰ্ব গ্যামেট	২৪০, ২৪১	স্থায়ীকৰণ ২৯—৩১
সেকেন্ডারী অ্যাসোসিএশন	১৩৬—১৩৮	স্থুর বৈদ্যুতিক মতবাদ ১২৪
— কনষ্ট্রিকশন	৮৪, ১৬৩	— — শক্তি ৯৪
— নিউক্লীয়াস	১৪১, ১৪২	স্পাইরেলাইজেশন ১১৯
সেক্স ক্ষেত্রমোসোম	১৯৭	স্পিন্ডল ৭০, ৯১, ৯২, ৯৩, ৯৪, ৯৫,
সেন্ট্রাল বাঁড়ি	৫৪	১০৭, ১০৯
সেন্ট্রাল	৬৯, ৭০, ১০২	— কেন্দ্রীয় ৯২
সেন্ট্রালিউজ	৬৪	— ডন্ডু ৮৫, ৯২, ৯৩, ১০৭
সেন্ট্রোমিয়ার	৯২, ৯৩, ৯৪, ১০৭,	স্পেরোফাইট ৯৭, ১৩৯
১০৯, ১৫৭		স্পেরিক্যাল অ্যাবারেশন ১২—১৩
— ডিফিউসড	১৬০—১৬২, ১৭৬	স্মারক কুণ্ডল ৮৯, ৯৫, ১১৮
— লোকালাইজড	১৬০	স্প্রিউর করার পদ্ধতি ৩১—৩২
— পরিব্যাপ্ত	১৬০, ১৬২, ১৭৬	হট প্লেট ৩৬
— স্থানিক	১৬০	হাইড্রোক্সিল গ্রুপ ৪২
সেন্ট্রোমিয়ারের ভ্রান্তিবিভাগ	১৬২, ১৭৬,	হাইড্রোজেন প্যারাজাইড ২১৫
২৬৯		— বণ্ড ১৮১, ১৮২, ১৮৪, ১৯৩,
সেন্ট্রোসোম	৪, ৬৯—৭০, ৯০, ১০২	১৯৪
সেন্ট্রোক্লিফ্যার	৭০	হাইপারপ্লয়েড ২৫১
সেমি-অ্যাপোক্রোমাটিক লেন্স	১৪	হাইপোপ্লয়েড ২৫১
সেল	১	হিস্টোন ১৭৮, ১৯৫
— প্লেট	৯৫	হেটারোক্রোমাটিক X ১৯৯
সোমাটিক কোষ বিভাগ	৮৬—৯৭	হেটারোক্রোমাটিন ৮৩, ১২১, ১৩৯,
		১৯৫—২০০, ৩০৭, ৩১০—৩১১

—	অপরিহার্য	197, 198	—	ধনাঞ্চক	196
—	আন্‌ষঙ্কিক	197, 198	হেটোপ্রেড	251, 274	
—	গঠনকর	197	হেমাটিন		44
—	ফ্যাকালটেটিভ	197, 198	হেমাটোক্লিন	42, 44, 49	
—	মধ্যবতী	198	হেমিজাইগাস		252
হেটোরোক্লোমোসোম		197	হোমোটিপিক বিভাগ		99
হেটোরোগ্যামেটিক		306	হোমোথ্যালিক		139
হেটোরোগ্যামিটিপিক		99	হোমোলোগাস	97, 99, 102, 105,	
হেটোরোথ্যালিক		139	107, 121, 122, 123		
হেটোরোপিকনোমিস		195, 196	হ্যাপ্লোড	97, 110, 153, 252—253	
—	ঝণাঞ্চক	196	হ্যাপ্লোডপ্লোড		146