

مِنْ أَهْمَ النَّقْرِيَات

***تقنيَةُ الْوَسْمِ الْمَنَاعِي:** تسمح بتحديد تواجد المضاد على سطح أو داخل الخلايا بوضع خلايا مع أجسام مضادة نوعية لمحدد مستضدي حاملة لجزيئات تستخدم كمؤشرات (مواد مقلورة أجسام مشعة) يمكن رؤيتها بالمجهر الإلكتروني.

***تقنيَةُ الْإِنْتَشَارِ الْمَنَاعِي:** تعتمد على إنتشار الجزيئات في مادة الجيلوز (مشكلة راسب أبيض عند تواجدها) حيث توضع أجسام مضادة في الحفرة المركبة و أنماط مختلفة من مولدات الضد في الحفر المحيطية.

***تقنيَةُ الْهَجْرَةِ الْكَهْرَبَائِيَّة:** تعتمد على فصل البروتينات والأحماض الأمينية في حقل كهربائي حسب الشحنة الكهربائية المكتسبة في PH معين. حيث توضع العينات في منتصف شريط الفصل.

***تقنيَةُ الْكَرْوَمَاوَغْرَافِيَّة:** تعتمد على فصل مكونات خليط ما مثل البروتينات باستعمال ورق كروماغрафي و مذيب حيث تفصل المكونات على الورق الكروماغрафي حسب درجة الذوبان والوزن الجزيئي.

***تقنيَةُ التصوير الإشعاعي الذاتي:** تستعمل هذه التقنية للكشف عن موقع وجود الإشعاع في الخلية أو جزء من خلية أو عضو كامل يمكن تتبع مسار المركبات المتكونة، تسمح بالحصول على صور العينات الموسومة بعنصر مشع و التي تظهر على شكل بقع سوداء تزداد شدتها بزيادة مقدار الإشعاع في العينة، تنتج البقع السوداء عن إصدام الأشعة الصادرة عنها بالمستحب (ترسب شوارد الفضة).

***تقنيَةُ الْطَرْدِ الْمَرْكَزِيِّ:** تعتمد على جهاز مكون من محرك متصل بمحور يدور بسرعات مختلفة و يحمل عدداً من الأنابيب بداخلها المحاليل المراد فصل مكوناتها حسب الكثافة (الثقل) حيث تتجه الأجزاء الأكثر كثافة بسرعة أكثر نحو قاع الإناء (مثل فصل أنواع من البروتينات، الأحماض النووية....) يستعمل معامل الترسيب S للدلالة على الثقل (علاقة طردية مع الكثافة).

***تقنيَةُ Patch clamp:** (حصر قطعة) تعتمد على عزل جزء من الغشاء يحتوي على قناة واحدة أو أكثر و دراسة التيارات الكهربائية الناجمة عن عملها.

***تقنيَةُ Western Blot:** هي تقنية خاصة تسمح بالكشف عن الأجسام المضادة للبروتينات الفيروسية في المصل

***اختبار ELISA:** يكشف عن وجود الأضداد ضد فيروس VIH

برامج المحاكاة:

***برنامِج Rastop:** يستعمل لعرض البنية الفراغية لجزيئات و خاصة البروتينات و دراستها[معرفة عدد و تتابع الأحماض الأمينية ، تحديد الموقع الفعال.....].

***برنامِج Anagene L:** يستعمل لعرض و مقارنة تتابع النيكليوتيدات في ADN و ARN و تتابع الأحماض الأمينية في البروتين، نسخ ADN إلى ARN و ترجمة ARNm إلى سلسلة بيتية
التفاعلات اللونية للبروتينات:



***تفاعل بيوري:** - يكشف عن الرابطة البيتية (2 على الأقل)

- المحلول + كبريتات النحاس + CusO4 + الصودا NaOH التفاعل الإيجابي لون بنفسجي

نتيجة تشكيل معدن بين أيون النحاس و الروابط البيتية.

- الأحماض الأمينية تظهر نتيجة مسلية مع تفاعل بيوري بينما تظهر البيتيدات (التي تحتوي على رابطتين على الأقل) والبروتينات نتيجة إيجابية مع تفاعل بيوري.

***تفاعل أصفر أحبي (تفاعل كسانثوبروبتيك):** يكشف عن الأحماض الأمينية العطرية باستعمال حمض الأزوت المركز مع التسفين الذي يتفاعل مع الأدوية العطرية مشكلاً لوناً أصفر

- يكشف عن البيتيدات و البروتينات التي تحتوي على هذه الأحماض الأمينية

التقنيات التجريبية المعنية بمنهاج السنة 3 ع ت

1 التقنيات التجريبية

1 . 1 . استعمال الواسمات المشعة

● الهدف والمبدأ

لمتابعة مصير بعض الجزيئات في العضوية، في نسيج أو داخل خلية، يمكن استعمال جزيئات تحتوي على نظير مشع *isotope radioactif* استعمالا *in vivo* أو مخبريا *in vitro*.

هذه الجزيئات التي تحوي نظيرًا مشعًا (الأكثر شيوعا هي N^{15} , H^3 , C^{14} , P^{32} , S^{35} , O^{18}) تحفظ بنفس خصائص الجزيئات غير الموسمية. فهي إذن تُستعمل بنفس الطريقة من طرف العضوية الحية و تمثل في مكونات الخلية.

النظائر غير مستقرة، فهي تتكاثر مرسلة إشعاعا و الجزيئات التي تحتوي عليها يمكن كشفها بفضل عدّادات إشعاع أو بفضل الآثار التي تتركها على فلم فوتغرافي (أنظر النقطة 1 . 2).

● التنفيذ

1. يمكن إما حقن الجزيئة المحتوية على العنصر المشع في العضوية الحيوانية أو النباتية، أو إضافتها إلى وسط زرع الخلايا أو العضوية.

2. توجه الجزيئة نحو مقر استعمالها، أو تمثيلها إن كانت جزيئة طليعة * *précurseur* لتركيب جزيئة كبيرة * *macromolécule*.

3. بعض الأنسجة * تبدي إذن إشعاعا يمكن :

○ كشفه بفضل آلة تصوير ذات إيماس *scintillation* حساس للإشعاع المنبعث من العناصر المشعة؛

○ تحديد موضعه بدقة بالتصوير الإشعاعي الذاتي *autoradiographie* (انظر الوثيقة في صفحة المقالة)؛

○ معايرته و بالتالي تقديره كميا (أنظر المعايرة ، النقطة 1 . 9، الجزء III).

4. بعض النظائر توصف بالثقيلة (N^{15} مثلا). كلنها أكبر من الكتلة العادمة للذرّة، وبهذا إذا مثلت في جزيئه، تصبح دورها ثقيلة. يمكن إذن فصل الجزيئات الثقيلة عن الجزيئات العادمة بالطرد المركزي متدرج الكثافة *centrifugation en gradient de densité* (انظر النقطة 1 . 5).

④ ملاحظة

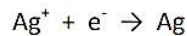
لمعرفة مقر إدماج الجزيئه، يدخل الواسم *le marqueur* لفترة قصيرة جدا، ثم يتم إيقاف التفاعلات الخلوية. وبالعكس، إذا أردت متابعة مصير هذه الجزيئات، مثلا داخلا خلية، يجب بعد إضافة النظير موافقة توفر هذه الذرة بصورة غير مشعة. تؤخذ بعد فترات زمنية منتظمة عينات و تحدد إشعاعيتها. إذا تحرك الإشعاع، فإنه يجدد أماكن مرور الجزيئات المشعة.

1. 2 التصوير الإشعاعي الذاتي *L'autoradiographie*

● الهدف و المبدأ

لتحديد موضع العلامات المشعة المستعملة من طرف خلية أو نسيج، تستعمل خاصيتها المتمثلة في إرسال إشعاعات التي تتبع على الأفلام الفوتografique.

في الواقع، الإشعاعات المتبعة من H^3 أو من C^{14} تتكون من إلكترونات متحررة بسرعة كبيرة جداً، تُرجع حبيبات برومير الفضة (الموجود في المستحلب) إلى حبيبات الفضة المعدنية (Ag) حسب التفاعل التالي :



هذا التفاعل يحدث فوق التراكيب التي أدمجت النزارات المشعة.

● التنفيذ

1. ثمّج طبعة مشعة في وسط زرع خلايا أو تحفّن مادة تحتوي على جزيئات موسومة في عضوية حية.
2. بعد خزع * *biopsie* عضو و تثبيته *، تجزّ مقطع رقيقة (إذا كان الهدف هو الملاحظة على المستوى الخلوي).
3. تغسل أثاث المادة المشعة التي يمكن أن تتبع على المستحلب التصويري بطريقة طفيليّة.
4. يلصق المقطع على شريحة زجاجية و يُسكب على المجموع مستحلب تصويري *une émulsion photographique* suspension *photographique* أي معلق *suspension* الجيلاتين و برومير الفضة (أنظر الرسم).
5. يوضع المجموع في الظلام، من بضعة أيام إلى الكثير من الأسليع حسب نوع النظير و المادة الحية المستعملة: المستحلب التصويري يطبع بقة فوق العناصر المشعة التي تتحلل.
6. يُظهر الفلم. تظهر بقع سوداء صغيرة تمثل حبيبات الفضة في الأماكن التي تحتوي على الجزيئات المشعة تكفي إذن مقارنة توضّع هذه البقع مع صورة النسيج أو الخلية المدروسة لتحديد التموضع الدقيق للمواد التي تحتوي على النزارات المشعة.

● بعض مجالات استخدام الواسيمات المشعة *marqueurs radioactifs*

- إظهار تركيب أو تجديد الجزيئات.
- آليات التضاعف و استنساخ *ADN transcription*.
- تحديد مواضع و مراحل تركيب البروتينات.
- تحديد مواضع تخزين الجزيئات عند العضويات الحية.
- تحديد مواضع مستقبلات بعض الهرمونات و الوسائل العصبية.

1 . 3 . التسجيل اللوني *La chromatographie*

● الهدف و المبدأ

في البداية، استخدم التسجيل اللوني لفصل مختلف الأصبغة التي تكون اليخصوص الخام *la chlorophylle* («chromos ») « chromatographie » التسجيل اللوني *brute* = اللون بالإغريقية).

فالقصد إذن هو فصل مختلف مكونات مزيج حسب عدة معايير فيزيائية – كيميائية مثل قابلية الذوبان *solubilité* أو أي خاصية كيميائية أخرى.

عند المزج مع مذيب ما، تنتقل بعض المكونات بالخاصية الشعرية *capillarité* مُتبعة جهة هجرة المذيب (مقدمة المذيب أثناء صعوده)، فتصبح أقرب أو أبعد عن نقطة الانطلاق حسب افتها المذيب (أنظر رسم التركيب التجريبي).

التنفيذ

1. توضع قطرات من المزيج المراد اختباره على دعامة. قد تكون قطعة ورقه ماصة أو عمود من مسحوق أو هلام gel نفوذ perméable.
2. تُغمس الدعامة في المذيب، إن كانت الدعامة ورقية (انظر التركيب التجريبي)، أو يُسكب المذيب على العمود. لتنتم هجرة مختلف مكونات المزيج، يستعمل عموماً مذيبات ذات خواص مختلفة (مثلاً ماء + كحول، أسيتون + ماء + إيثر البنزول).
3. تُسحب المكونات مع المذيب بسرعات مختلفة فتهاجر لمسافات مختلفة على الدعامة حسب افتراضها للمذيبات.
4. لما تتوقف الهجرة، يحصل غالباً على بقع مختلفة تقابل مختلف الجزيئات التي تكون المزيج الابتدائي. الدعامة المحصل عليها تتشكل السجل اللوني * chromatogramme و الذي يمكن أن تعرف على البقع عليه :
 - إذا مباشرة، إذا كانت ملونة طبيعياً، بالمقارنة مع تسجيل مرجعي (مثلاً الأصبغة اليخصوصورية).
 - و إذا بعد كشف تمويض المواد بفعل مواد ملونة إذا كانت المواد المدروسة غير ملونة (مثلاً الأحماض الأمينية).

٥ ملاحظة

- من أجل فصل أكثر دقة، يمكن اختيار الجهاز التسجيل اللوني ثنائي الأبعاد chromatographie bidimensionnelle على الورق. فيتم اختيار عملية تسجيل لوني متتابعتين بإدارة الدعامة الورقية 90° بين المرحلتين مع تغيير المذيب (انظر الرسم).
- يمكن أيضاً دمج هذه التقنية مع استعمال الواسعات المشعة لتحديد مادة من بين عدة مواد، فيتم اختيار تسجيل لوني بالإشعاع الذاتي autoradiographie du chromatogramme.

بعض مجالات الاستعمال

- فصل و التعرف على الأصبغة اليخصوصورية.
- التعرف على الأحماض الأمينية في ناتج إماهة hydrolysat البروتينات.
- التعرف على الأجسام المضادة.
- التعرف على المركبات العضوية الناتجة عن التركيب الضوئي.

٤ . ٤ . الهجرة الكهربائية L'électrophorèse

الهدف و المبدأ

الهجرة الكهربائية (الرحلان الكهربائي) تتضمن فصل بعض الجزيئات المشحونة إيجاباً أو سلباً، أي متشردة ionisées، حسب أهمية شحنتها الكهربائية و pH الوسط الذي توجد فيه. مثلاً، في وسط قاعدي، تحمل البروتينات شحنة سالبة، فتسارك سلوك شوارد سالبة anions و تهاجر نحو المصعد l'anode.

عند وضعها في مجال كهربائي، تتحرك هذه الجزيئات بسرعة تتعلق بشحنتها و كتلتها.

التنفيذ

1. يوضع مزيج الجزيئات المتشردة على دعامة مبللة بمحلول موصل قد تكون ورقاً أو صفيحة هلام تركيبي حسب نوع الجزيئات المدروسة.
2. يعرض المجموع لحقن كهربائي ينشأ عن فرق في الكمون مطبق بين مسرين électrodes مغموسين في حوضين مملوءين بمحلول موفي tampon *.
3. تتحرك الجزيئات إذن بدلالة شحنتها و كتلتها الجزيئية. عند شحنة كهربائية متماثلة، الجزيئات الأخف تهاجر أبعد، و الجزيئات الأقل تبقى أقرب إلى نقطة الإنطلاق.
4. لما تكتمل الهجرة، يمكن تحديد موضع مختلف الجزيئات بتلوينها أو بلاحظتها تحت أضواء مختلفة. و يتم التعرف عليها بمقارنة النتائج المحصل عليها مع نتائج بنك البيانات للجزيئات الشاهدة.

٦ ملاحظة

في حالة التعرف على قطعة ADN، تصبح هذه الطريقة بالنقل على ورق ترشيح للتهجين hybridation مع جس sonde مشع ذو تتبع معروف (الطريقة تعرف بـ « Southerne blot ») . هو اسم العالم البيولوجي الذي اكتشفها عام 1975 . يحصل على سجل إشعاع ذاتي autoradiogramme يمكن مقارنته مع بنك بيانات الـ ADN.

● بعض مجالات الاستعمال

- فصل بروتينات أو ببتيدات مختلفة الشحنة.
- فصل سلاسل الأحماض النوويـة.
- تحديد تتبع ADN séquençage de ADN.
- انجاز البصمة الوراثية empreinte génétique.

١ . ٥ . الإستخلاص و التجزئة Extraction et fractionnement

● المبدأ و الهدف

هذه التقنيات تسمح بفصل مختلف مكونات الخلايا و / أو تحديد طبيعة العناصر الكيميائية التي تكونها. و بهذا فهي تسمح بالحصول على قطع homogènes متجانسة fractions من العضيات، قطع عضيات أو الجزيئات التي يمكن دراسة وظيفتها مخبريا. يمكن فصلها بدلالة أبعادها أو كثافتها، لكن لمختلف الكائنات الحية كثافات متقاربة جدا، و هذا يتطلب تعريضها للطرد المركزي أي خلق قوة جانبية اصطناعية لزيادة سرعة ترسيب sédimentation (توضع) العناصر.

● التنفيذ

1. تسحق الخلايا بواسطة خلاط mixeur أو بواسطة هاون pilon و مدققة mortier في وسط موقي tamponné (غالبا السكروز - فوسفات) و بارد لحفظ العضيات و / أو الجزيئات سليمة قدر الإمكان. يحصل على مزيج متجانس من العضيات، قطع الأغشية الخلوية، و الجزيئات في معلق.
2. يوضع المزيج في أنبوب طرد مركزي يحتوي على محلول سكروز مركز.
3. يعرض الأنابيب للطرد المركزي لمدة تتعلق بكثافة العضيات المراد عزلها. العضيات الأكثر كثافة من السكروز تقع في قعر الأنابيب، الأخف تبقى معلقة في السائل الطافي * le surnageant (انظر الرسم).
4. تكرر العملية عدة مرات و في كل مرة يؤخذ السائل الطافي، و يتم زيادة تركيز السكروز و سرعة الطرد المركزي centrifugation.
5. بهذا يمكننا عزل قطع متابعة من العضيات و التي نتأكد بالمجهر من نقاوتها، أي تجانسها.

٧ ملاحظة

يمكن أيضا اختيار فصل مختلف العضيات أو الجزيئات بدلالة كثافتها باستعمال تدرج gradient * كثافة محلول سكروز. العضيات أو الجزيئات تجمع أثناء الطرد المركزي في الموضع الذي يوافق كثافتها.

● بعض مجالات الاستعمال

- دراسة عمل الصناعات الخضراء (تفاعل Hill).
- دراسة عمل الميتوكوندريا (التنفس الخلوي).
- فصل و عزل الأحماض النوية أو البروتينات (تجربة Meselsohn & Stahl، مثلاً).

١ . ٦ . الزرع الخلوي وأوساط الزرع

● الهدف والمبدأ

بهدف المعرفة الأفضل لحاجات الخلايا، مختلف آليات الحياة الخلوية، أو أيضاً تأثير العوامل الخارجية أو المواد الكيميائية على النشاطات الخلوية، يمكن زراعة الخلايا مخبرياً * *in vitro*.

الزراعة المخبرية للخلايا لا تسمح للخلايا بالبقاء فقط لكن أيضاً بالتكاثر السريع.

بعض الخلايا، مثل الخميرة، الأشنيات وحيدة الخلية أو البكتيريا تتحمل جيداً هذه الطريقة وهي سهلة « التربية »، لأنها تتكاثر بسرعة.

تنجز الآن كذلك مزارع لخلايا حيوانية : و تستعمل بشكل شائع مزارع لخلايا الجلد، الخلايا الجنينية، الخلايا المناعية بهدف البحث عن تطبيقات علاجية.

● التنفيذ

1. يستعمل غالباً وسط زراعي سائل أو نصف صلب *semi-solide* (الهلام / الجيلوز * *gélose*). و الذي يحتوي على كل المواد الضرورية للتغذية لكن أيضاً مواد منبهة لإنقسام الخلايا (بعض الهرمونات مثلاً). طبيعتها تختلف حسب نوع الخلايا المزروعة.
2. تضبط مختلف العوامل الخارجية بحيث تزيد تطور الخلايا، مثل الحرارة والأكسجين، لكن أيضاً الضوء للخلايا النباتية الخضراء.
3. يزرع في الوسط لمة / نسيلة *clone* من بضعة خلايا أو عشرات الخلايا في ظروف صارمة من التعقيم * *asepsie*. في الواقع، قد تتلوث المزرعة بسهولة بعضاويات مجهرية مثل الفطريات، البكتيريا أو الفيروسات.
4. غالباً ما تتم مراقبة المزرعة الخلوية بصيحة حرارية أو كيميائية لت分成 في نفس الوقت.
5. في بعض الحالات، يمكن إضافة عنصر مشع لوسط إذا كان المراد هو إظهار إدماجه في الخلايا المزروعة.

● ملاحظة

في البروتوكولات التجريبية تستعمل عادة بعض الدعامات الزراعية، أوساط مغذية، حاليل فسيولوجية لا يستغني عنها و التي محدد خواصها فيما يلي :

● محلول KNOP : نitrates الكالسيوم (1g)، نitrates البوتاسيوم (0.25g)، كبريتات المغنيزيوم (0.25g)، فوسفات أحادي البوتاسيوم (0.001g). في لتر ماء مقطّر.

الاستعمال : هذا السائل هو السائل المغذي المستعمل للزراعة خارج التربة، و هو يوفر العناصر المعدنية الضرورية للنباتات ذاتية التغذية (N, Ca, K, Mg, S, P) على شكل شوارد.

عند إضافة السكروز، مضاد حيوي و مضاد فطريات *antifongique* (لمنع تطور البكتيريا و العفنينات على الترتيب) و هرمونات النمو النباتية، نحصل على وسط زراعي مناسب للإفصال المجهري *microbouturage* (الزراعة في أنبوب الإختبار *cultures in vitro*).

• محلول **RINGER**: كلوريد الصوديوم (6.5g) ، كلوريد البوتاسيوم (0.25g) ، هيدروجينوكربونات الصوديوم (0.2g) ، كلوريد الكالسيوم (0.3g) . في لتر من الماء المقطر.

الاستعمال : هذا محلول، و مشتقاته التي يمكن تغيير تركيز شواردها هي أساساً قريبة من الوسط الفسيولوجي الذي تسبح فيه الخلايا الحيوانية. لهذا يستعمل للحفاظ علىبقاء بعض العناصر الحيوانية (قلب الرخويات، العصب ...).

• **الجيلوز Gélose** : مصطلح جيلوز يشير إلى دعامة نصف سائلة يحصل عليها بإذابة مواد تستخلص غالباً من اثنينيات (الأغار agar مثلاً) في الماء المقطر أو في وسط مغذ. ليس لهذه الدعامة أية قيمة غذائية.

الاستعمال : الجيلوز هو وسط انجاز العديد من الزراعات (البكتيريا، سورداريا Sordaria ...) و التجارب (انجاز سجل المضادات الحيوية *antibiogramme*، اختبار مناعي ...).

• بعض مجالات الإستعمال :

- زراعة خلايا الجلد (قبل التطعيم الذاتي *autogreffe* بالجلد مثلاً) خلايا الدم أو الخلايا الأصلية للدم؛
- زراعة الخلايا الجنينية للتشخيص قبولاً (قبل ولادي) *dépistage prénatal*؛
- زراعة البكتيريا في حالات التحويل الوراثي *transgénèse*، الاستنساخ *clonage* قبل تحديد تتابعت الـ ADN؛
- الحصول على الأجسام المضادة وحيدة النسيلة *anticorps monoclonaux* بزرع الخلايا المفاوية؛
- انجاز الطوابع التنووية *caryotypes*؛
- الإفصال الدقيق *microbouturage* للنباتات انطلاقاً من خلايا مولدة *mériostème*؛
- الإنتاج الصناعي للهرمونات والأجسام المضادة.

1 . 8 . استئصال و تخرّب، قطع و ربط، الطعوم و حقنها

● الهدف و المبدأ

لتحديد العلاقات بين الأعضاء، دور أو طريقة تأثير عضو أو نسيج * *tissu*، يُلجأ غالباً إلى تجارب الإستئصال *ablation*، التخرّب، القطع أو الرابط. كما يمكن أيضاً إنجاز طعوم *greffes* للأعضاء أو حقن الخلايا أو الجزيئات.

و هي تقنيات تستعمل أساساً لدراسة طرق الإتصال بين الأعضاء، الفسيولوجيا *physiologie* العصبية و الهرمونية بصورة خاصة، أو عمل الجهاز المناعي.

● التنفيذ

- الإستئصال *ablation* يتضمن سحب عضو (غدة *glande* مثلاً) أو نسيج بهدف تحديد تأثير غيابه على العضوية أو على بعض المقادير البيولوجية.
- التخرّب يتضمن إلحاقضرر بمنطقة محددة من عضو. عواقب مثل هذه العملية تسمح بايضاح الدور المحدد للمنطقة المحرّبة.

- القطع **section** يتضمن أن تلغى جرحاً الرابطة بين عضوين. أثره يسمح بتحديد طريقة الاتصال بين تراكيب تشريحية محددة، مثل العلاقات العصبية، القنوات، الأوعية الدموية.
- الربط **ligature** يتضمن أيضاً أن تلغى بصورة مؤقتة أو دائمة الرابطة التشريحية (الأوعية الدموية أو القنوات غالباً) بين بنيتين، للتأكد من أن هذا الطريق يسمح بتفريح الخلايا أو الجزيئات المفرزة (إفراز خارجي *exocrine*). مثلاً، بربط القنوات الدافقة يمكن تعقيم *stériliser* حيوان ذكر.
- التطعيم **greffe** هو العملية العكسيّة للاستئصال لأنّه يتضمن إعادة زرع البنية في العضوية.

● تنبية

في حالة الطعم، في الظروف التجريبية، لا تسترجع إلا الاتصالات الدموية. أما العصبية فلا تسترجع. هذا الدليل يسمح بفهم لماذا تستعمل تجارب التطعيم لإظهار الاتصال من النوع الهرموني داخل العضوية.

- الحقن **injection** يتضمن أن يدخل في العضوية، غالباً عن طريق الدم، مادة كيميائية أو بيولوجية. قد تكون خلاصة عضوية لا تحتوي على خلايا (خلاصة نسيجية، مصل الدم، هرمونات) أو خلاصة خلوية (خلايا الص嗣ية، نخاع العظم، بعض خلايا الدم المنقة سابقاً).

● بعض مجالات الاستعمال

- إظهار طرق الاتصال بين الأعضاء؛
- إظهار الدور المنظم لبعض الأعضاء؛
- آليات الاستجابة المناعية؛
- آليات عمل الجهاز العصبي.