

# آنزیمهای غیرپروتئینی

## «RNA می‌تواند به عنوان آنزیم عمل کند»

دکتر محمود دوستی - دانشیار گروه آموزشی بیوشیمی پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران  
امیرحسین تکیان - دانشجوی پزشکی

### Non - Protein Enzymes (RNA Can Act as an Enzyme)

#### ABSTRACT

Within the past few years, neat scheme has been overturned by the discovery that RNA can act as an enzyme.

What does the starting finding of RNA enzymes imply? The first implication is that one can no longer assume a protein lies behind every catalytic activity of the cell. It now appears that several of the operations that tailor an RNA molecule into its final form are at least in part catalyzed by RNA.

The finding that RNA can be a catalyst as well as an informational molecule suggests that when life originated, RNA may have functioned without DNA or proteins.

دانشگاه علوم پزشکی در اینجا که اسیدهای نوکلئیک (DNA, RNA) و پروتئینها مولکولهایی باشند، ولی خود تغییر نمی‌کنند) تقسیم شده و سرعت آنرا تغییر می‌دهند، کار صورت گرفته است (۶ و ۷). اثرات خود را توانماً ظاهر سازند. این حقیقت که RNA به کار یک آنزیم شباهت دارد؟ که یک ملکول اطلاعاتی و وراثتی است، میتواند کاتالیزور نیز باشد.

#### مقدمه

پروتئین‌ها مولکولهای درشتی هستند که نقش‌های مختلفی همچون نقش‌های متابولیسمی، ساختمانی، انرژی‌زاوی و تنظیمی را ایفاء می‌کنند. این مولکولهای حیاتی در اکثر واکنش‌های، بدین بصورت مستقیم (کاتالیزور بیوشیمیائی)، یا غیرمستقیم (هورمونها) و یا هر دو نقش دارند، بطوريکه هر واکنش سلولی توسط یک آنزیم غالباً پروتئینی کاتالیز می‌شود. اخيراً دریافت‌های RNA نیز قادر به کاتالیز کردن برخی از واکنش‌های درون سلولی می‌باشد. در تمام سلولها میان مولکولهای اطلاعاتی (RNA،

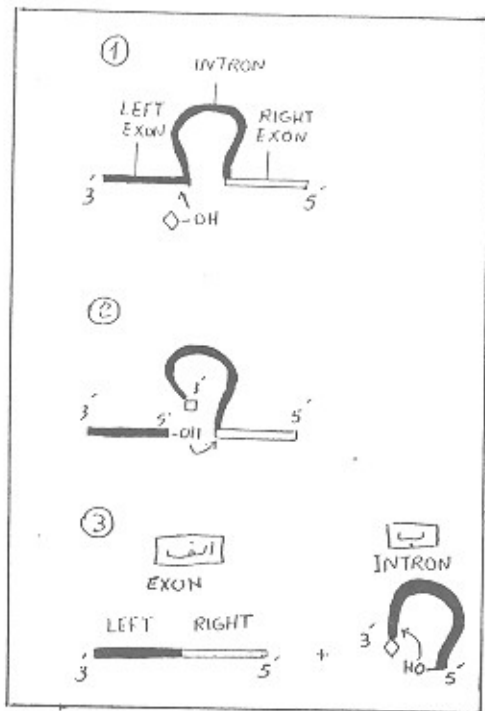
فعالی را از دست می‌دهد. لین نتیجه بیانگر آن است که وجود ساختمان سه بعدی در زنجیره پلی نوکلئوتیدی RNA برای انجام عمل خود فعالی، ضروریست. همانطور که تا خوردن ویژه زنجیره‌های آمینواسیدی، برای فعالیت یک آنزیم لازم است، RNA خودش واکنشهای خود را راه می‌اندازد (۶، ۷).

این نظریه راهنمای خوبی برای تحقیق در مورد این موضوع که RNA می‌تواند مستقل از DNA و پروتئین عمل کند و باعث انجام واکنش‌های خودفعالی (splicing process) بدون حضور آنزیمهای گردد، شد (۳ و ۵).

### چرا به کاتالیزور نیاز می‌باشد؟

نیاز به کاتالیزورها تا اندازه زیادی از طبیعت زیستی مولکولهای آنها ناشی می‌شود (۱ و ۴).

شکل ۱ -



توضیح شکل ۱

انtron مولکول rRNA پیشساز، بدون آنکه هیچ کمکی از آنزیمهای پروتئینی دریافت کند، در حال انجام واکنش و قطع شدن است. واکنش انتقال و قطع انtron توسط گوانوزین تری-فسفات (GTP)، که در شکل، همانند یک کمتد است، هدایت می‌شود. یک گروه هیدروکسیل (OH-) به نوکلئوتید وصل می‌شود و به فسفات انتهای ۵' انtron حمله می‌کند (۱). پیوند فسفودی استر میان انtron و اگزون سمت چپ شکسته شده، و یک پیوند جدید میان گوانوزین و انtron تشکیل می‌شود و با در واقع اضافه می‌شود. این عمل باعث می‌شود یک گروه هیدروکسیل روی انتهای چپ اگزون آزاد شده، شروع به حمله به انتهای ۳' انtron کند (۲). در این موضع، پیوند شکسته می‌شود و اگزونها در این موضع بهم ملحق می‌شوند و به حال از انtron‌ها جدا می‌شوند (۳). بطوریکه دو قطعه RNA کاملاً مجزا بصورت اگزون (الف) و انtron (ب) حاصل شده، لذا مرحله خودفعالی پایان یافته، و قطعه اگزونی RNA فعال حاصل

کاتالیزورهای بیوشیمیائی یا همان آنزیمهای نقش بالا بردن سرعت واکنشهای متقابل را دارا می‌باشند. هر آنزیم عمدتاً پروتئینی، یک واکنش بیوشیمیایی را بوسیله مجموعه‌ای از فاکتورها از یک میلیون تا یک تریلیون برابر تسريع می‌کند. بنابراین در طی چنین عملی، پروتئین یعنوان یک کاتالیزور واقعی عمل نموده و واکنش انجام می‌گیرد و در پایان واکنش، آنزیم بصورت دست نخورده باقی می‌ماند (۳).

تاکنون صدھا آنزیم تجزیه و ساختمان بیوشیمیایی آنها مشخص شده است. به حال، محرز است که آنزیمهای غالباً پروتئینی هستند و از زنجیره‌های بهم پیوسته‌ای از آمینواسیدها که به روش ویژه‌ای و به شکل سه بعدی رویهم تاخورده‌اند، تشکیل شده‌اند. هر آنزیم واکنش منحصر بفردی را کاتالیز می‌کند و عملش کاملاً اختصاصی است و یا اگر منحصر بفرد به معنای اخصر کلمه نباشد، گروهی از واکنش‌های مرتبط بهم در یک سیستم بسته و محدود را کنترل می‌کند (۴).

### آیا RNA می‌تواند یک آنزیم باشد؟

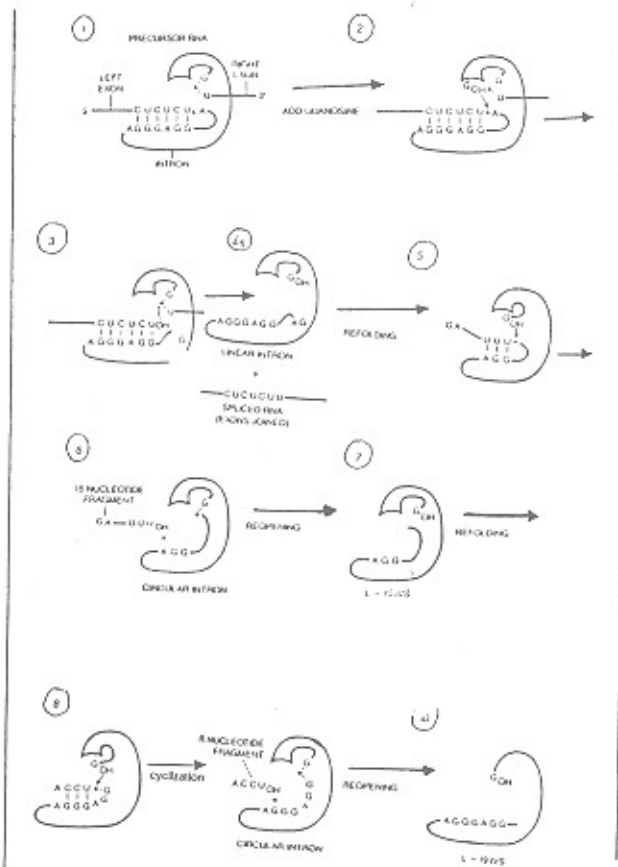
با توجه به این نظریه قدیمی و مهم که همه کاتالیزورهای بیولوژیکی، پروتئینی هستند، فرض کاتالیزور بودن RNA بسادگی قابل پذیرش نیست (۶).

وجه ترین دلیل برای پذیرش این نظر، ساخته شدن یک RNA پیشساز از یک DNA الگو جفت نشده می‌باشد. سیستمی که این عمل در آن انجام شد، تماماً مصنوعی بوده، به این ترتیب که DNA در اشرشیاکلی رشد داده شد و در نهایت از روی آن، RNA تخریب شد برداری گردید. نکته قابل توجه اینکه هیچگونه آنزیم پروتئینی برای انجام این فرآیند اضافه نگردید (۱ و ۴ و ۵).

ساختمانهای مشخص و اصلی در روند خودفعالی RNA اولیه (شکل ۱) یا مراحل قطع قطعات اضافی (انtronها) و سپس وصل قطعات لازم (اگزونها) یا splicing process، مشابه عمل آنزیمی صورت می‌گیرد. آنزیمهای برای اینکه بتوانند نقش خود را انجام دهند، باید دارای ساختمان سوم (شکل فضایی سه بعدی) باشند. هر عاملی مانع این عمل گردد، آنزیم نمی‌تواند شکل فعل خود را داشته و واکنش خاصی را انجام دهد. لذا وقتی RNA در محلولی قرار داده شود که از پیچ خوردن (سه بعدی) آن ممانعت کند، خاصیت خود

می شود (۱ و ۳).

شکل ۲ -



توضیح شکل ۲

برای انجام واکنش‌های خودفعالی RNA اولیه چند موضع کاتالیتیک که به انtron در تکرار تبدیلات پیوند فسفودی استر کمک می‌کنند، وجود داشته و در شکل نشان داده شده‌اند. ترتیب نوکلئوتیدی GGAGGG (قطعه مشخص یا ترتیب و توالی Sequence) انtron که بطور قراردادی در جهت ۵ به ۳ شمرده می‌شود تزدیکی انتهای پیوندهای بین قطعه مشخص یا توالی در انتهای اگرون چپ ملاحظه می‌شود (۱). در همان زمان، گروه فسفات در انتهای ۵ انtron فعال شده است ( بصورت کمند مشخص است). وقتی گوانوزین افزوده می‌شود، اتصالات انtron در یک موقعیت دلخواه مناسب، برای حمله آزاد می‌مانند و پیوندهای فسفودی استر را فعال می‌کنند (۲). همچنین به محض شکستن پیوند در یک انتها، گروه فسفات در انتهای دیگر انtron فعال شده است. فسفات فعال شده توسط یک گروه هیدروکسیل

## چگونگی مراحل خودفعالی RNA اولیه (splicing process)

با گذشت زمان مشخص گردید که خودفعالی RNA (splicing) تنها یکی از مراحل واکنشهایی را تشکیل می‌دهد که RNA قادر به انجام روی خود می‌باشد (۶ و ۱).

برای محققین درک این نکته بسیار جالب بود که انtron چگونه این تبدیلات و قطع شدن را اینگونه سریع و شگفتی آور به انجام می‌رساند. اولین نکته از آنجا بدست آمد که گوانوزین برای انجام عمل خودفعالی RNA اولیه، ضروریست. نتیجتاً چنین به ذهن می‌آید که ممکن است در واکنش قطع و اتصال، از گوانوزین بعنوان منبع انرژی استفاده شده است و یا بعنوان واحد سازنده (مونومر)، که به زنجیره انtron اضافه شده، ایفای نقش نموده است (۲ و ۵ و ۱).

حال بینیم کدام قسمت از گوانوزین در انجام واکنش اتصال شرکت کرده است؟ فرض شد که GTP (یا هر فرم دیگر از گوانوزین که دقیقاً بطور همانند با GTP عمل می‌کند) بعنوان یک گروه حمله بر، برای شکستن زنجیره RNA پیشساز یا غیرفعال نیاز به شکافت ستون فقرات آن دارد، که شامل دو نوع مولکول در یک الگوی متناوب است که عبارتند از گروه فسفات و یک قند ۵ کربنی (۴ و ۵).

واکنش خودفعالی (شکل ۲)، زمانی آغاز می‌شود که یک مولکول گوانوزین آزاد و یا GTP با رشته انtron RNA اولیه و غیر فعال مواجه می‌شود و موقعیاً در یک شکاف مولکولی بنام منطقه پیوندی محصور می‌شود (این منطقه توسط یک پروتئین انtronی تشکیل می‌شود). منطقه پیوندی دارای یک گروه هیدروکسیل (OH) روی گوانوزین می‌باشد که موقعیت مناسبی برای حمله به گروه فسفات است (گروه فسفات در اتصالات مابین اگرون و انتهای ۵ انtron قرار دارد) (۲، ۴).

در همین زمان یک منطقه پیوندی، انتهای اگرون را نگاه می‌دارد و گروه فسفات را آزاد می‌گذارد تا گوانوزین بتواند به آن محل حمله کند. ساختمان منطقه پیوندی برای انتهای اگرون مشخص شده است که در آنجا رشته‌ای از نوکلئوتیدهای پورین دار انtronی با ترتیب (شکل ۲)، GGAGGG، قرار دارد. این شش نوکلئوتید بازنگیره‌ای از شش نوکلئوتید پیریمیدین دار (CUCUCU) در انتهای ۵ اگرون بهم می‌پیونددند.

۱- واکنش خودفعالی (Splicing) همانند مراحلی است که قطعات اضافی

(انtron) از RNA اولیه غیر فعال جدا شده، RNA بالغ (فعال) بدست می‌آید.

با قطع شدن قطعات انtronی و متصل شدن قطعات اگرونی.

## نقش ساختمان انtron در خودفعالی RNA اولیه (splicing)

تا خوردن انtron و شکل چین خورده انtron موجود در RNA چگونه قادر است، این چنین در انجام واکنشهای بیوشیمیابی، مؤثر و توانا در خودفعالی RNA نقش داشته باشد؟ در آغاز این طرح، صرفاً یک تقسیم بندی RNA ویروسی، مطابق شیاهت در ترتیب بازهای انtronهای موجود در RNA گونه‌های مختلف صورت گرفت. دو گروه انtron بنام I و II مورد مطالعه قرار گرفتند (۶).

گروه اول (۱) یعنی انtronهایی که از میتوکندری فارچها بدست می‌آیند، انtronهایی هستند که چهار ترتیب رشته‌ای نوکلئوتیدی مشترک دارند و هر ترتیب، حدوداً ۱۰ نوکلئوتید طول دارد. بزودی آشکار شد که این قطعات مشخص (sequences) تناسب زیادی با شکل و عمل انtronها دارند و ساختمان سه بعدی خاص آنها، زمینه‌پذار اصلی عمل خودفعالی RNA اولیه می‌باشند (۳ و ۴). کشف قطعات مشخص مشترک باعث تعجب بود، زیرا RNA های مورد آزمایش از منابع متفاوت بدست آمده بودند (فارچها و پروتزوژرها ارتباط نزدیکی با هم تدارند و اسیدهای نوکلئیک میتوکندری از اسیدهای نوکلئیک هسته‌ای متفاوت هستند).

آنچه وجود انtron را متذکر می‌شود آن است که به نظر می‌رسد، نقش قطعات مشخص در گروه اول (۱) انtronها، قرار دادن آنها در شکل فضایی سه بعدی مناسب است، بطریقی که قادر باشند جهت واکنش خودفعالی را شناخته و انجام آنرا کنترل کنند (۲، ۶). پیشنهاد شده است که نگاهداری و پایداری قطعات مشخص بازها، به چگونگی تا خوردن گروه اول (۱) انtronها کمک می‌کند و آنها را برای می‌دهد که ساختمان سه بعدی خود را حفظ کرده، مشابه یکدیگر باقی بمانند و در حقیقت جای خود را در یک ناحیه مرکزی حفظ کنند (۴ و ۶).

مذرک دیگری که به صحت نظریات فوق دلالت می‌کند، اخیراً بدست آمد. متخصصین ژنتیک روی ژن میتوکندریائی کار می‌کنند که در مخمر بیان می‌شود و یک سری جهش‌های در آن دیده شده است (جهش به معنای تغییر در ترتیب و توالی نوکلئوتیدهای یک ژن). این جهش‌های قطعات مشخص بازها در گروه اول (۱) ترتیب بازهای انtronها را تغییر می‌دهد و مانع از خودفعالی RNA اولیه در سلول زنده می‌شود. در نتیجه، روند خود پیوندی (خودفعالی splicing) بمحض این عمل، مهار شده است (۳).

مکانیسم عمل خود پیوندی RNA (فعال شدن) انtronهای گروه دوم (II) با گروه اول (I) متفاوت است. یعنوان مثال، احتیاجی به گوانوزین و یا نوکلئوتیدهای آزاد دیگر ندارد. بعلاوه، یک ساختمان حد واسط در طی مکانیسم مشاهده نمی‌شود، و این حالت لاریت (lariat) نامیده می‌شود که معنای لغوی آن طناب محکم است.

(OH)-به اگزون چپ حملهور می‌شود (۳). بدین طریق اگزون بهم پیوسته و انtronها آزاد می‌شوند (۴)، بعداً انtronها مجدداً تاب می‌خورند. قطعه مشخص یا توالی UUU در نزدیکی انتهای ۵' خود، موقعیت مناسبی برای حمله گوآنوزین در انتهای ۳' پیدا می‌کند (۵). قطعه ۱۵ نوکلئوتیدی جدا می‌شود، تا همانگونه که حلقه بسته می‌شود، فسفات فعال را در نقطه حمله آماده سازند (۶). مجدداً حلقه باز می‌شود (۷) و بعد بصورت دایره درمی‌آید (۸ و ۹) مرحله قبل از آنکه بطور کامل بسته شود (10) (۳ و ۴).

## نقش و اهمیت ریبوزیم

برای یافتن مکانیسم عمل خودفعالی RNA اولیه وغیرفعال (splicing)، تاکید زیادی روی شباهت میان ریبوزیم و یک آنزیم وجود دارد. یک عمل کاتالیتیکی مشترک در تمام آنزیمهای آن است که دو سویسترا (ماده اولیه) را در مجاورت هم پیوند می‌دهند و بدینوسیله واکنش میان آنها را تسهیل می‌کنند. ریبوزومی نیز هنگامیکه گوانوزین را با شش نوکلئوتید پیریمیدین دار بهم می‌پیوندد، چنین نقشی را آغاز می‌کند (۶).

از مدت‌ها قبل می‌دانستند که ساختمان چین خورده انtron برای عمل خودفعالی RNA اولیه ضروریست، درست همانطور که ساختمان سه بعدی یک پروتئین، برای عملکرد آن لازم است. یک دلیل برای تا خوردن انtron، بوجود آوردن منطقه ای برای پیوند یافتن گوانوزین و زنجیره نوکلئوتیدهای پیریمیدین دار است. زمانیکه جزئیات مکانیسم این واکنش متقابل آشکار شد، مشخص گردید که ساختمان چین خورده انtron، گروه فسفات را در هر منطقه واکنشی فعال می‌کند و آنرا به سطحی می‌آورد که برای عمل شکاف و انشقاق، ضروریست. گواه این مدعای آن است که مشاهده شد، در صورت فقدان گوانوزین، واکنش شکافتن در منطقه ۳' پیوند به کندي انجام می‌شود و وسعت عمل آن کاهش می‌یابد. این عملیست که دقیقاً در منطقه ۵' پیوندی انجام می‌گیرد (۴ و ۶).

شکاف و تقسیم بدون گوانوزین آهسته‌تر از شکافتن در حضور گوانوزین انجام می‌گیرد، زیرا یون هیدروکسیل (OH) قادر نیست واکنش بهم پیوستن را بخوبی ارائه کند و همانند گوانوزین، حمله مطلوبی ارائه دهد (۲ و ۱).

مولکول RNA معمولاً کاملاً پایدار است و پیوندهای فسفودی استر آن در شرایط غیر کاتالیتیکی، خیلی به آهستگی می‌شکند. ساختمان چین خورده انtron در مناطق پیوند، روند عمل انشقاق (کلیواز) را بوسیله این فاکتور تا ۱۰ میلیون مرتبه تسريع می‌کند. برای فهم آنکه این نسبت چگونه بدست آمده است، توجه به این نکته کافیست که ساختمان چین خورده زمان انجام واکنش را ۱۹۰۰۰ سال به یک دقیقه کاهش می‌دهد (۵ و ۶).

عرض بسیاری از گروههای هیدروکسیل<sup>2</sup> انtron به منطقه اتصالی ۵' حمله می‌کند (۱). این واکنش، قطعه مشخص بازها (sequence) انتهای ۵' انtron را درست به انتهای ۳' وصل نمی‌کند، بلکه آنرا کمی دورتر ملحق می‌سازد که ترکیب منشعبی با یک حلقه کوتاه می‌باشد (۲). انشعاب یا شاخه‌سازی، بوسیله شکلی از قطعه کوتاه پیوند ۵' - ۲' فسفودی استر، که قادر است یک نوکلئوتید آدنوزین را بهمراه ۳' نوکلئوتید دیگر به شاخه وصل کند (معمولًا ۲ تا از آنها وصل می‌شوند)، انجام می‌شود. با انجام این عمل، اگزونهای آزاد از باقیمانده RNA جدا می‌شوند (۳) (۴).

این طرح برای لاریت در ضمن انجام واکنشهای پیوندی گروه دوم (II) انtronها در مرحله‌ای مشاهده شد که محصول mRNA پیش‌از هسته‌ای بود. چنین پیوندی نیاز به پروتئین داشت و همواره فرض بر این بود که ساخته شدن mRNA پیش‌از هسته‌ای، توسط آنزیمهای پروتئینی بیش از مکانیسم خود پیوندی (فعال شدن) انجام می‌شود. با کشف لاریت این حدس پیش آمد که ممکن است ریبوزومها نقشی در پیوند پیامبرهای هسته‌ای داشته باشند. بعلاوه، ممکن است گروه دوم (II) انtronها یک زنجیره تکاملی را بین mRNA پیش‌از هسته‌ای، tRNA خود پیوندی (فعال شدن) گروه اول (I) تشکیل دهند (۳ و ۴).

### کاتالیزورهای حقیقی

گرچه تا حال محرز شده است که واکنش خود پیوندی (فعال شدن) اولیه بسیاری از خواص آنزیمی را دارد، لکن یک تفاوت میان آن و واکنشهای آنزیمی بدین ترتیب مشاهده شده است.

حقیقت آن است که ریبوزیم خودش را بیش از دیگر مولکولها وارد عمل می‌کند و از آنجاکه خودش را در جریان عمل خود پیوندی (فعال شدن) تغییر می‌دهد، نمی‌تواند دقیقاً عنوان کاتالیزور تلقی شود. برای در نظر گرفتن اختلاف بین ریبوزیم و آنزیمها، داشمندان مجبور بودند آنها را در دو گروه مختلف طبقه‌بندی کنند، اما امروزه با کشف عمل خود پیوندی (فعال شدن) RNA اولیه، دیگر این طبقه‌بندی بکار نمی‌رود (۶).

اجزاء RNA قادرند بینهایی مولکول پیش‌از tRNA را در محل صحیح خود برش دهند، در صورتیکه پروتئین چنین توانایی را ندارد.

مشخص شده است که RNA از یک الگوی کاتالیتیکی تواند که قادر به بالغ و فعال ساختن pre-tRNA یا tRNA پیش‌از می‌باشد، بدست می‌آید. برای از بین بردن این تردید که ممکن است کاتالیزور به پروتئین آلوود باشد، آزمایش فوق در لوله آزمایش فقط در حضور RNA بعنوان آنزیمی در ابعاد کامل عمل می‌کند، صورت گرفت (۵ و ۶).

می‌دانیم انtron قابلیت بالقوه‌ای در ترکیب RNA و بالنتیجه

(شکل ۳). لاریت حلقه‌ای از RNA است و از انtron‌یونی تشکیل می‌شود که خود را از یک RNA پیش‌از سخه برداری شده، جدا می‌کند. این حلقه‌ها با هم پیوستن دو انتهای انtron تشکیل نمی‌شوند. در عوض یک انتهای انtron، با نوکلئوتیدهایی که بفاسله کوتاهی از انتهای دیگر انtron قرار گرفته‌اند، پیوندهایی تشکیل می‌دهد. باقیمانده رشته RNA جدا شده، آنسوی حلقه را بسط می‌دهد. ساختمان بدین روش بسیاری می‌شود و شباهتی با رشته مدور پیدا نمی‌کند و از این‌رو نام لاریت را بخود می‌گیرد (۶ و ۵).

شکل ۳ -



توضیح شکل ۳

در فرایند خودفعالی RNA اولیه (splicing process)، قطعه‌ای از انtron بصورت کمند یا حلقه از RNA اولیه جدا می‌گردد که لاریت نام دارد. لاریت حلقه‌ایست که توسط یک سلسله انtronها متعلق به گروه دوم (II) تشکیل می‌شود (از آنجاکه این انtronها از مولکول RNA خود انتقال می‌یابند). بعضی انtronهای گروه دوم (II) قادر به انجام عمل خود پیوندی RNA (فعال شدن) هستند. اما خود پیوندی RNA اولیه آنها نبایزی به مولکول گوانوزین ندارد و در

باشد، مشکل است. از این‌رو، محققین پذیرفتند که نمونه‌های بعدی عمل کاتالیزوری RNA، RNA را بعنوان سوبسترا خواهند داشت (۱ او ۳).

در طی پنج سال گذشته، یک تحول عمیقی در بیوشیمی اتفاق افتاد و معلوم شد که در برخی نمونه‌ها، حمل اطلاعات زنگیکی و انجام فعالیتهای کاتالیتیکی در خود مولکول (سوبسترا) اتفاق می‌افتد، بی‌آنکه نیازی به آنزیم خارجی باشد، محکمترین مدرک در این توانایی دو جانیه، RNA می‌باشد که راه وسیعی در تحقیق پیرامون آن گشوده شده و مراحل تدریجی تکامل خود را می‌پیماید (۶).

در پایان از همکاری و مساعدتهای خانم اعظم سلامی تکنیسین گروه بیوشیمی دانشکده پزشکی تهران تشکر و قدردانی می‌گردد.

## REFERENCES

### A - Where to start :

- 1- Altman S : Aspects of biochemical catalysis. *Cell* 36 : 237-239, 1984.
- 2- Cech T.R et al: Biological catalysis by RNA. *Ann.Rev. Biochem* 55 : 599-603, 1986.
- 3- Gerald F. Joyce : Directed molecular evolution. *Scientific American* 267 : 69-97, 1992.
- 4- Grunstein M : Histones as regulators of genes. *Scientific American* 297 : 468-74, 1992
- 5- white R et al : Chromosome mapping with DNA markers *Scientific American* 258 : 2,20 - 28, 1988.

زیاد کردن و قرار دادن آن در زمینه ثابت تری را دارد. تحقیقات جدید نشان داده است که RNA قادر است که حتی عمل نسخه برداری خود را انجام دهد. امروزه معقولانه بنظر می‌رسد تا تصور کنیم که اولین گام بسوی زندگی بانسخه برداری RNA شروع می‌شود، بدون آنکه هیچگونه کمکی از پروتئینها دریافت گردد (۱ و ۳).

تاکنون در تمامی نمونه‌های مطالعه شده، سوبسترای عمل آنزیم RNA، خود RNA بوده است، یعنی قسمت دیگری از مولکول RNA، یک پلیمر RNA دیگر و یا یک نوکلئوتید متفرد در واکنشهای کاتالیزوری RNA شرکت کرده است. شاید این موضوع تصادفی نباشد و بخوبی میتوان تصور کرد که RNA خود را در واکنش با مولکولهای RNA دیگر تطبیق می‌دهد. اما تصور آنکه مولکول RNA قادر بوجود آوردن منطقه فعالی برای واکنش با مولکولهای حیاتی دیگر از قبیل آمینو اسیدها و یا اسیدهای چرب

- 6- Zaug A.J et al : The intervening sequence RNA of tetrahymena is an enzyme. *Science* 231: 470-475, 1986
- Books:
- 1- Bhagavan N.V : *Medical Biochemistry* Jones and Bartlett, 1992.
- 2- Jones R.N et al : *Introducing Genetics*. John Murray, 1986.
- 3- Rawn J.D : *Biochemistry*. Neil Patterson, 1989.
- 4- Stryerl : *Biochemistry*. Freeman and company, 1988.
- 5- Watson J.D et al : *Molecular Biology of the Gene* (I, II). The Benjamin / Cummings, 1987.