

# ما السبولوجيا إلا تكنولوجيا

تأليف: روبرت هـ. كارلسون

ترجمة: أيمن توفيق

مراجعة: محمود خيال

ما البيولوجيا إلا تكنولوجيا

المركز القومى للترجمة  
تأسس فى أكتوبر ٢٠٠٦ تحت إشراف: جابر عصفور  
مدير المركز: أنور مغith

- العدد: 2430  
- ما البيولوجيا إلا تكنولوجيا  
- روبرت هـ. كارلسون  
- أيمن توفيق  
- محمود خيال  
- اللغة: الإنجليزية  
- الطبعة الأولى 2014

هذه ترجمة كتاب:

BIOLOGY IS TECHNOLOGY:

The Promise, Peril & New Business of Engineering Life

By: Robert H. Carlson

Copyright © 2010 by the President and Fellows of Harvard College

Arabic Translation © 2014, National Center for Translation

Published by arrangement with Harvard University Press

All Rights Reserved

---

حقوق الترجمة والنشر باللغة العربية محفوظة للمركز القومى للترجمة  
شارع الجبلية بالأوبرا- الجزيرة- القاهرة. ت: ٢٧٣٥٤٥٢٤ فاكس: ٢٧٣٥٤٥٥٤

El Gabalaya St. Opera House, El Gezira, Cairo.

E-mail: nctegypt@nctegypt.org Tel: 27354524 Fax: 27354554

# ما البيولوجيا إلا تكنولوجيا

تأليف : روبرت هـ. كارلسون

ترجمة : أيمن توفيق

مراجعة : محمود خيال



2014

**بطاقة الفهرسة**  
**إعداد الهيئة العامة لدار الكتب والوثائق القومية**  
**ادارة الشئون الفنية**

كارلسون، روبرت. هـ

ما البيولوجيا إلا تكنولوجيا / تأليف: روبرت هـ. كارلسون :  
ترجمة : أين توفيق؛ مراجعة : محمود خيال .

ط - ١ - القاهرة : المركز القومي للترجمة، ٢٠١٤

٤٦ ص، ٢٤ سم

١- الأحياء ، علم.

(أ) توفيق، أين

(ب) خيال، محمود

(ج) العنوان

(مترجم)

(مراجعة)

٥٧٤

رقم الإيداع ٢٠١٢/١٠٠١٤

الترميم الدولي 9-977 - 718-365 I.S.B.N.

طبع بالهيئة العامة لشئون المطبع الأmirية

تهدف إصدارات المركز القومي للترجمة إلى تقديم الاتجاهات والمذاهب الفكرية المختلفة  
للقارئ العربي وتعريفه بها ، والأفكار التي تتضمنها هي اتجهادات أصحابها  
في ثقافاتهم ، ولا تعبر بالضرورة عن رأى المركز .

## **المحتويات**

7	.....	<b>كلمة المترجم</b>
11	.....	<b>شكر وعرفان بالجميل</b>
13	.....	<b>الفصل الأول: ما البيولوجيا؟</b>
23	.....	<b>الفصل الثاني: البناء بأجزاء بيولوجية</b>
41	.....	<b>الفصل الثالث: تعلّم الطيران (أو الخميرة والإوز وطائرات ٧٤٧)</b>
61	.....	<b>الفصل الرابع: المجيء الثاني للبيولوجيا الاصطناعية (التخليقية)</b>
87	.....	<b>الفصل الخامس: تاريخ مستقبلى للهندسة البيولوجية</b>
105	.....	<b>الفصل السادس: سرعة تغير التقنيات البيولوجية</b>
131	.....	<b>الفصل السابع: المسابقة الدولية لأجهزة الهندسة الوراثية</b>
155	.....	<b>الفصل الثامن: إعادة برمجة الخلايا وبناء الجينومات</b>
171	.....	<b>الفصل التاسع: بشائر التكنولوجيا البيولوجية وأخطارها</b>
205	.....	<b>الفصل العاشر: منابع الابتكار وتثبيت القوانين الحالية والمقرحة</b>

233	الفصل الحادى عشر: وضع الأسس لاقتصاد بيولوجي .....
	الفصل الثانى عشر: عن سترات المجانين المقيدة و منصات القفز باعتبارها
277	أفكاراً للابتكار .....
311	الفصل الثالث عشر: البيولوجيا مفتوحة المصادر أم البيولوجيا المفتوحة؟
339	الفصل الرابع عشر: ما الذى يصنع ثورة؟ .....
375	خاتمة .....
379	الهواش .....
405	ملحق ببعض المصطلحات الواردة فى الكتاب، وترجمتها .....

## كلمة المترجم

هذا الكتاب هو سياحة ذهنية شاملة في مجال بازغ من مجالات التكنولوجيا هو البيولوجيا. ويبذل الكتاب بتعريف البيولوجيا وكيفية عمل قطعها، وأنها مجرد قطع تنزلق بسهولة ويسر إلى الواقع المحددة لها على غرار قطع لعبة الليجو. ويؤكد أنها سوف تكون من عُمُد الاقتصاد العالمي في المستقبل. وقد تجول المؤلف بين الوقود الحيوي والجانحات العالمية المرضية واللقالحات وتجارة السلع وشنون البترول والغاز.

ومن قبيل المقارنة وتقرير الأفكار إلى الأذهان، دخل المؤلف في تفاصيل قصة تطور الطيران الذي يعتبر أنه بدأ كحكاية ثم تحولت بالتجريب إلى بيانات ومعطيات رياضياتية، فتحولت من نظريات عن كيفية الطيران (أى نظريات كيفية) إلى نظريات كمية. ثم يقارن بين معارفنا في البيولوجيا اليوم، ممثلاً في معلوماتنا عن كانن الخميره وبين قصة تطور الطيران.

وتوجل الكتاب في بحث موضوع الوقود الحيوي لأهميته الاقتصادية الحالية والمستقبلية وأفرد لها فصلاً خاصاً، مع عقد مقارنة مستفيضة بين تكلفة الوقود الحيوي وتكلفة الوقود الأحفوري (البترول) الحالية. وتطرق إلى الجدل الدائر حول استخدام المحاصيل في صناعة الوقود بدلاً من الطعام. وذكر أن الأمل معقود على أن تحسن التكنولوجيات البيولوجية سوف يلطف من حدة المنافسة بين الطعام والوقود بدلاً من أن تستفحـلـ.

ثم دخل في حديث مسهب حول براءات الاختراع وحقوق الملكية الفكرية، ما لها وما عليها مع ذكر أمثلة تاريخية من تاريخ الطيران، وما حدث فيه وكيف أدى النزاعات

القضائية حول هذه الأمور إلى تأخير التقدم. ولا ننسى أن ماري كيورى عندما اكتشفت مع زوجها بيير كورى مادة الراديوium المشعة، نُصِّحت من العديد من بأن تحصل على براءة اختراع وحق احتكار حصري، وبذلك تحقق ثروة طائلة من بيع حقوق الاستخدام، إلا أنها رفضت ذلك وسارعت بنشر كل تفاصيل اكتشافها في الورنيات العلمية السيارة مما أعطى دفعه للابحاث في هذا المجال، وأسهم في تطوير سريع لاستخدامات الراديوium في المجالات الطبية لعلاج الأورام. ولو كانت فعلت لتأخرت الأبحاث عقوداً. واستدلى لم يورد المؤلف هذا المثال الدامغ على أهمية المعلومات المفتوحة المصدر عند حديثه عن هذا الأمر. ويشكل قرار ماري كيورى علامة فارقة في تاريخ العلم وعلاقته بالاقتصاد.

في مطلع القرن العشرين لم تكن براءات الاختراع في مجال السيارات تشمل كل شيء، ولو كان ذلك قد حدث لكننا اليوم نشاهد سيارات تسير بمقود القيادة بدلاً من عجلة القيادة، ولشاهدنا سيارات لها صندوقان للتروس، بدلاً من صندوق واحد، أحدهما للسير إلى الأمام والآخر للاتجاه إلى الخلف، وهما الصندوقان اللذان نجح هنرى فورد في جمعهما في صندوق واحد عندما كان يعمل في شبابه على جرار زراعي في منطقة ريفية نائية، ولم يدر بخلده الحصول على براءة اختراع لاختراعه. وبالتالي، لا أدرى لم يورد المؤلف هذا المثال في معرض حديثه عن براءات الاختراع التي قرر أن الهدف من البراءات هوصالح العام بالسماح للمبتكرين باحتكار مؤقت على اختراعاتهم، مقابل الكشف عن هذا الاختراع، بحيث يتعلم منه آخرون. غير أن الإفراط في استغلال هذا الحق بفرض التربح ستكون نتيجته تحجيم الابتكار وتتأخير التقدم العلمي.

كما تحدث المؤلف عن الموسيقى وكيف تحولت من موسيقى سمعانية إلى موسيقى صحائفية مكتوبة على النوتة، وبذلك نشأت اقتصادات تتبع تخزين الموسيقى وبيعها والتربح منها، ثم تحولت إلى موسيقى رقمية يسهل تنزيلها من وإلى الإنترنـت.

وفي حديثه عن الأوبئة والجائحات العالمية ذكر أنتنا ربما سوف نحتاج سريعاً إلى الاستعانة باللقاحات المخلقة. ولم يفتته أن يشدد على أن تطور الفيروسات قد يكون أسرع من التكنولوجيا الحالية لإنتاج اللقاح، واللقاحات التخليقية، بما فيها لقاحات الدنا (DNA)، هي بالفعل موضع مناقشة باعتبارها وسيلة للهروب من هذا الفخ.

أفرد المؤلف فصلاً خاصاً لمسابقة بيولوجية تدور رحاها كل عام، ويشارك فيها طلبة من جامعات العالم المختلفة، حيث تقدم الفرق المشاركة مشاريع بيولوجية شتى تتناول كل شيء من إنتاج الكهرباء من الجراثيم، إلى بناء أدوات هندسية جديدة، إلى لقاحات مخلقة، إلى صنع الدم البشري بواسطة الجراثيم. وقد أثبتت هذه المسابقة مزايا كلٍّ من التخليق بوصفه تكنولوجيا سريعة الاستجابة، وكذلك الانتشار العريض للتكنولوجيات البيولوجية حول العالم. كما أثبتت النور المبدع الخلاق الذي يلعبه الشباب في مجالات جديدة تمام الجدة مثل التقنيات البيولوجية.

ثم تحدث عن المحاصيل المعدلة جينياً مقرراً أنها سوف تلعب دوراً مهماً في زيادة إنتاج الطعام. وتتوالى المساحات الزراعية للمحاصيل المعدلة جينياً النمو بمعدلات بالغة الثبات، ويتم استخدام تلك المحاصيل استخدامات جديدة كل يوم على الرغم من أنها لا تلقى ترحيباً في الأسواق الأوروبية التي لا تزال تتوجس منها ولم تقبلها تقبلاً حسناً.

ويقرر المؤلف أن غالبية التقنيات البشرية ليست خطيرة في حد ذاتها؛ وإنما يجعل البشر من التكنولوجيا شيئاً خطيراً من خلال النيات والاستخدام. غير أن التكنولوجيا البيولوجية التي تطورها الطبيعة قد تشكل خطورة على البشر دون أي تدخل أو احتراكات من جانبنا، وبواسطة الجهد والبراعة فقط سوف نتمكن من تخفيض أخطار الجوائح العالمية للإنفلونزا وسارس أو الملاريا.

إن الرسالة العريضة التي يحملها هذا الكتاب هي: أن التكنولوجيا البيولوجية في طريقها إلى إحداث تغيير في اقتصادنا وتفاعلنا مع الطبيعة بطرق جديدة. وقد خلص

إلى أن كل ما أمكن تطبيقه في شتى مجالات التكنولوجيا يمكن تطبيقه في البيولوجيا.  
وفي الإمكان الاستفادة في البيولوجيا من كل ما نشأ في تقنيات أخرى عديدة من  
أفكار ومبادرات.

أرجو أن أكون قد وُفقت في نقل المعانى والأفكار التي ينادى بها المؤلف  
إلى العربية.

والله الموفق

أيمن توفيق

مصر الجديدة في يناير ٢٠١٣

## شكر وعرفان بالجميل

هذا الكتاب هو ثمرة ما يزيد على عقد من المناقشات والبحث والترحال. ولم يتبلور الجهد سوى من خلال كرم الأصدقاء والزماء والأسرة وصبرهم.

وقد كُتِبَ أول مسودة أثناء ما كنت باحثاً زائراً في برنامج تاريخ الأفكار المقارن بجامعة واشنطن؛ وأخص بالشكر جون توز والمرحوم جيم كلوز.

وأنا ممتن بوجه خاص لديانا كارلسون وإريك كارلسون درو إندى وساره كلر ورييك ويرينج، والعديد من راجعوا المسودات وأبدوا تعليقات ثمينة وسألوا أسئلة دسمة.

ولقد أفادت رحلتي في الفكر حول دور البيولوجيا في الاقتصاد في كل خطوة خطوطها من المحادثات مع زملائي، ستيفن أولدريتتش وجيسون نيوكوم من زملاء البحوث الاقتصادارية البيولوجية (بيو-إيرا). وكانت رحلاتنا الفكرية في الوقود الحيوي وجانحات الأوبئة واللقالات والاتجار في السلع وشنون البترول والغاز والتمويل الدولي، مدرومة برحلاتنا في العالم الحقيقي في أمريكا الشمالية وأسيا وأوروبا، مما زودنا بمعارف لا مثيل لها.

وأنا أدين بالشكر لكثيرين غير هؤلاء لمناقشات، سواء كانت قصيرة أم مستفيضة أتحاث لى نقداً وفكراً رحبت بهما، منهم درو إندى وستيوارت براند وكفين كيلي وفريمان دايسون وإمرى أكساي ويريان آرثر ورافل باريك وروجر بربت وإين بربوليis وتشارلز كانتور وينيس كاروزو وجاميه كاسكيو وجوزيف تشاو ونابير كولينز ودافيد جرووال ولورين ها وأندرو هسل وجانيت هوب وريتشارد جفرسون وتوم كاليل وجون كوشفاتنز

وتوم نایت واد لازوسکا ئاميلى لفین وبارى لوئز وجون مليجان وأوليفر مورتون اۋى  
وېرناردو بېكسوتۇ وأرتى راي وېراد سمييەت وريتشارد يو وستيف وېر، وأخیراً ومن  
المۆكۈد أنه لىس آخرأ، بن ومارجىيت رانكىن. وأشكر ناشر الكتاب مايكل فيشر، لصبره  
طوال سنوات.

رويرت ھ. كارلسون

يعمل مديرًا في شركة بيوديزيك

## الفصل الأول

### ما البيولوجيا؟

البيولوجيا هي تكنولوجيا، وهي أقدم تكنولوجيا. فطوال تاريخ الحياة على الأرض، كانت الكائنات تستغل بعضها بعضاً بطرق معقدة. وفي وقت مبكر من ذلك التاريخ كان أسلاف كلٌّ من النباتات والحيوانات تستهلك كائنات كانت تعيش مستقلة لتصبح من المكونات الداخلية في الخلية، وهي التي تسمى الآن الكلوروبلاست والميتوكوندريا. وهذه التغذية من التكنولوجيا تزود خلاياها المضيفة بالطاقة، وبذلك تدعم غالبية الحياة على ظهر هذا الكوكب.

وهي قصة شائعة: فالنباتات والطحالب والسيانوبكتيريا تستخدم أشعة الشمس لتحويل ثاني أكسيد الكربون إلى أكسجين. كما تعمل هذه الكائنات كطعام للهرم الشاسع من العashبات (أكلات العشب) والواحám (أكلات اللحوم)، وكلها تنتج ثاني أكسيد الكربون وغيره من الفضلات التي تستخدمها النباتات كموارد.

ويشكل التفاعل بين الكائنات "اقتصاداً" عالمياً طبيعياً يحول الموارد من المستوى الجزيئي إلى المستوى المرئي للعين، من بضعة نانومترات ( $^{10} \text{nm}$ ) إلى عديد من الميجامترات ( $^{10} \text{m}$ ). ودائماً ما اعتمد البشر صراحةً على هذا الاقتصاد البيولوجي للتزود بالطعام والأكسجين وغير ذلك من متطلباته. وإلى عهد قريب كان اقتصادنا الصناعي يعتمد في المقام الأول على تقنيات غير بيولوجية؛ فقد بُنيت الثورة الصناعية

في المقام الأول على النار والمعادن والكييميا، غير أن اقتصادنا يبدو الآن أنه يتغير بسرعة، فقد بدأ يعتمد على كائنات جديدة تعدل جينوماتها بفضل جهود البشر وابتكاراتهم.

في ٢٠٠٧ بلغت عائدات الولايات المتحدة من التعديلات الجينية للأنظمة البيولوجية ما يقارب ٢ بالمائة من إجمالي الدخل القومي المحلي. ويشمل هذا الإجمالي كل المنتجات التي نضعها تحت عنوان التكنولوجيا البيولوجية – الأدوية والمحاصيل واللوازم والإنزيمات والوقود (انظر الفصل الحادى عشر). ونقارن تلك الاثنين بالمائة بالنسبة المئوية التي أضيفت سنة ٢٠٠٧ إلى الدخل القومي المحلي من القطاعات الآتية: المناجم ٢ بالمائة؛ البناء والتشييد ١، ٤ بالمائة؛ المعلومات والإذاعة ٤، ٧ بالمائة؛ كل الصناعات ١١، ٧ بالمائة؛ النقل والتخزين ٢، ٩ بالمائة؛ التمويل ٢٠، ٧ بالمائة؛ كل الأنشطة الحكومية ٦، ١٢ بالمائة<sup>(١)</sup>، (قد يتوقع المرء أن يقل إسهام التمويل في المستقبل).

وعلى الرغم من أن عائدات التكنولوجيا البيولوجية لا تزال متواضعة بالمقارنة مع القطاعات الأخرى، فإن عائداتها في نمو بمعدل سريع يبلغ ٢٠ بالمائة سنويًا. ويضاف إلى ذلك أن القطاع غزير الإنتاج. وفي الفترة بين (٢٠٠٧ – ٢٠٠٠) نما الاقتصاد الأمريكي بما يقارب ٤ تريليونات دولار، وزادت عائدات التكنولوجيا البيولوجية بنحو ٢٠٠ بليون دولار. حالياً يعمل في شركات التكنولوجيا البيولوجية نحو ٢٥٠٠٠ فرد في الولايات المتحدة، من مجموع قوة العمالة البالغة ١٥٠ مليوناً<sup>(٢)</sup>، ومعنى ذلك أن أقل من سدس بالمائة من قوة العمالة القومية أنتج ما يقرب من ٥ بالمائة من الدخل القومي المحلي في تلك السنوات السبع. وعلى الرغم من أن التكنولوجيا لا تزال غير تامة النضج مقارنة بقطاعات أخرى من الاقتصاد، فإن التكنولوجيا البيولوجية الحالية ت Shi باء اقتصادي غير مناسب ومثير للإعجاب.

وقد جاء هذا النمو السريع في عائدات هذا القطاع باعتباره نتيجة لمنتجات جديدة خلقت أسوأً جديدة، مثل العقاقير والإنزيمات التي تساعد في إنتاج الوقود. كما جاءت

أيضاً من إزاحة منتجات صُنعت بواسطة طرق صناعية أقدم. ويبعد أن الدائن الحيوية التي بدأت تدخل الأسواق في ٢٠٠٧ و٢٠٠٨، تحتاج لإنفاقها لطاقة أقل بكثير من مثيلاتها المشتقة من البترول.

غير أن التكنولوجيا البيولوجية، مثل أي تكنولوجيات أخرى، تخضع للحقائق الجامدة للسوق. فقد تفشل منتجات جديدة لأسباب متعددة، من بينها التقييم المفرط في التفاؤل للإمكانات التكنولوجية وفتور المستهلكين. ويضاف إلى ذلك أنه يتبع على التكنولوجيا البيولوجية أن تتنافس مع الطرق البديلة لإنتاج السلع أو الوقود، وهي وسائل قد يكون لها قصب السبق بقرن كامل. كما يتبع على الإنتاج البيولوجي أن يتنافس على المواد الخام مع وجود استخدامات بشرية أخرى لتلك المواد، مثلما هو حادث الآن في تسويق الجيل الأول من الوقود الحيوي المنتج من السكر والذرة والزيوت النباتية. فليس من الغريب أن كثيراً من منتجي الوقود الحيوي محاصرون في الوقت الحالي في الصدام بين الطعام والوقود؛ ومن المحتمل أن تكون للمحاصيل والموارد المستخدمة في تنفيتها قيمة بوصفها طعاماً أعلى من قيمتها كوقود.

والنظام الاقتصادي الذي يتحكم اليوم في تلك المنتجات يتكون في المقام الأول من أسواق متشابكة تموج بالأعمال ما بين كبير وصغير. وتتزايده هذه الأسواق في عالميتها، ولا تقل أهمية تدفق المعلومات إليها عن أهمية تدفق السلع المادية. وتدعم التكنولوجيا انتشار تلك الأسواق، والتكنولوجيا هي جوهر العديد من تلك الأسواق. وتسهم التكنولوجيات الجديدة في التوسيع في تلك الأسواق أو نشأة أسواق جديدة تماماً الجدة. وأنا هنا أستخدم كلمة «سوق» بأسوء معانٍها، التي تُعرفُها موسوعة «ويكبيديا» (حالياً) بأنها آى تنوّع من أنظمة مختلفة أو مؤسسات أو إجراءات، أو علاقات اجتماعية وبنيات أساسية حيث يتم التنسيق بين الأفراد، ويتم تبادل السلع والخدمات والتي تكون جزءاً من الاقتصاد<sup>(٣)</sup>، ولا يعني سوقاً بعينها، ولا بالضرورة «السوق الحرة»، ولا أية معاملات معينة تحكمها آى قواعد أو تحدها عملة بعينها.

ويصورة عامة، وكما سنرى، ليس ثمة من سبب يدعو إلى أن نظن أن زعامة آية دولة فى تطوير التقنيات البيولوجية أو استخدامها سوف يستمر لأمد طويل، ولا أن ثقافة آية دولة أو خبراتها سوف تسيطر على الأمر. فحرية التوصل إلى التقنيات البيولوجية متاحة بالفعل في كل مكان على الكره الأرضية. وتستمر كثير من الدول بالغ طائلة لبناء إمكانيات محلية لأغراض محددة لرفع مستوى الرعاية الصحية والتزود بالوقود والمواد وزيادة ناتج المحاصيل الزراعية.

ويسارع الآن جهود البحث، ويساعدها في ذلك التقدم السريع في التكنولوجيا التي نستخدمها في التعامل مع الأنظمة البيولوجية. ويمكن الآن بالفعل تحويل المعلومات الجينية إلى نبضات كهربائية ثم إعادةتها إلى حالتها الأولى بسهولة غير مسبوقة. وهذه القدرة تتيح إدخال عامل التصميم الرقمي (*digital design*) في الهندسة البيولوجية، وهو أمر لم يكن متاحاً من قبل. والأهم من ذلك، كما تؤكدنا التغيرات في التكلفة والإنتاجية التجارية، أن التكنولوجيا التي نستخدمها اليوم في التعامل مع الأنظمة البيولوجية تنعم بنفس التقدم السريع الذي أنتج حاسوبات اليوم وسياراته وطائراته. ويثبت ذلك أن تغييراً حقيقياً يحدث الآن في التقنيات الكامنة في الاقتصاد البيولوجي المستقبلي.

ولقد بدأ لتوه الإحساس بتأثير التحسن الهائل في التقنيات البيولوجية. واليوم تتکلف كتابة جين من الجينات من نقطة الصفر خلال بضعة أسابيع بضعة آلاف من الدولارات. وخلال خمس إلى عشر سنوات سوف يكون هذا المبلغ كافياً لكتابه بُنىًّا (جمع بنية) أكبر من ذلك بكثير، ربما لكتابة كامل جينوم فيروس جديد تمام الجدة أو جينوم جرثومي. ولقد أصبحت بالفعل مشاريع على هذا النطاق الأوسع مثل تخليق الجينات والجينومات من المشاريع الأكاديمية. وعندما تصبح تلك الأنشطة متاحة على المستوى التجارى، فسوف يكون في الإمكان استخدام جينوم مُخْلَقٍ لخلق كائن ينتج الوقود أو لدائن جديدة أو مصل لكافية انتشار مرض معدٍ.

وهذا الكتاب هو محاولة لوصف تغيرات التكنولوجيا ذات الآثار الاجتماعية والاقتصادية العميقة. وثمة أجزاء من القصة التي سوف أحكىها أعرفها معرفة جيدة إما لأنني كنت شاهداً على الأحداث لحسن حظي، أو كنت في موقع يتيح لي المشاركة فيها. وجاءت أجزاء أخرى من القصة لأنني كنت أريد أن أتعلم شيئاً جديداً أثناء محاولاتي تصوّر صورة مستقبلية. ومن الضروري أن نخوض في التفاصيل في بعض الموضع كي نستطيع تصوّر تعقيدات الأنظمة البيولوجية والتحديات التي تواجهه تصميم تلك الأنظمة، وما تحمله تلك التكنولوجيا بين ثنياتها من مزايا للسياسات العامة والأمن والسلامة. وبغض النظر عما يخرج به القارئ من أمور أخرى من الكتاب فإن أهم درس هو أن القصة لم تنته بعد. فالبيولوجيا هي تكنولوجيا، ومثّلما هي الحال في التكنولوجيات الأخرى، من المتعذر التنبؤ بالضبط إلى أين ستتجه الأمور. غير أننا على الأقل نستطيع أن نبدأ من نقطة بداية التكنولوجيا.

## تخليق الكائنات أمر صعب في الوقت الحالي

لم يبدأ التناول العملي الصريح بجزئيات الجينومات وتغيير تركيبتها إلا في منتصف سبعينيات القرن العشرين، وما زلنا في طور تعلم الأساليب. وغالبية الأنظمة الجينية المعدلة لا تعمل تماماً وفقاً لما هو مخطط لها. وتسير الهندسة البيولوجية كما ثمارس اليوم بطريقة تشنجية، وأغلب المنتجات الموجودة في الأسواق تُنشأ بعمليات تهيمن عليها طريقة التجربة والخطأ. ويمكن السبب الرئيسي في أن عملية تصنيع كائنات جديدة كانت بطيئة في ظهورها إلا أن فهم الكائنات الطبيعية لا يزال أمراً عسيراً.

تزامنت المراحل الابتدائية للهندسة البيولوجية، التي استغرقت الثلاثين سنة الماضية أو نحوها من ذلك، مع الجهود الرامية إلى التعرف على أساسيات البيولوجيا الجزيئية. وفي هذا الوقت انتقلنا من استكشاف عدد الجينات في الجينوم البشري إلى

صناعة أجهزة آلية تقرأ جينومات جرثومية كاملة في فترة راحة الغداء في الظهيرة. ولقد كدّس العلم ما يكفي من المعرف لتدعم التغييرات الجينية الأساسية في الجراثيم والنباتات؛ وأتاحت هذه التغييرات مجالاً واسعاً من منتجات الجيل الأول.

وما كان يعتبر منذ ثلاثة عقود آخر صيحة في التكنولوجيا قد بات الآن تدرّيباً روتينياً في المقررات التدريسية في المعامل الجامعية، وأصبح بالفعل من بين المقررات الدراسية للمدارس الثانوية. وفي الوقت الذي شاعت فيه التحويلات البسيطة في الكائنات وحيدة الخلية، فمن البدهى أن أقصى ما انتهى إليه العلم قد سار خطوات كبيرة إلى الأمام. واليوم نجد أن الباحثين الأكاديميين والصناعيين على حد سواء يستغلون على الكائنات متعددة الخلايا، ويتعاملون مع التزايد المصاحب للتعقيدات في التطور والكيمياء الحيوية.

ورغم ذلك، قد يبدو التقدم بطيناً، وبخاصة لأولئك الذين تابعوا ثورة المعلومات التكنولوجية. وفي وقت ما كانت الحكومات والشركات الكبرى تهيمن على صناعة الحواسيب. واليوم يلعب الوسطاء ومخترقو أنظمة الكمبيوتر القابعون في جارات السيارات أدواراً محورية في تطوير تكنولوجيا الحواسيب ومنتجاتها سواء في العتاد أو البرمجيات (hardware) أو البرمجيات (software).

ولهذا نجد ستيفوارت براند، مؤسس «كتالوج كل الأرض»، والذي نظم مؤتمراً لمخترقى الكمبيوتر (computer hackers) سنة ١٩٨٤، والمؤسس المشارك له «شبكة كل الأرض الإلكترونية» و«شبكة الأعمال الكونية»، نجده يتتسائل: «أين المخترقون الكبار للتكنولوجيا البيولوجية؟»<sup>(٤)</sup>، ويجيب قائلاً: «سوف يظهرون». فالآدوات اللازمة لفهم الأنظمة الموجودة وبيناء أنظمة جديدة تتتطور بسرعة. وكما سوف أناقش في الفصل السادس كيف أن تكاليف قراءة وكتابة جينات وجينومات جديدة تنخفض بمعدل يبلغ النصف كل ثمانية عشر إلى عشرين شهراً، وتتضاعف إنتاجية القراءة والكتابة بصورة مستقلة بمعدل مماثل. ونحن الآن قد أوشكنا على الخروج من الجزء «البطيء» من

المن حيثيات البيانية، والتي أعني بها أن التكلفة والإنتاجية باتتا تتيحان مكتشفات ومبتكرات هائلة. وبيناء على ذلك تتزايد أيضاً إمكانيات الحصول على التكنولوجيا. و«بيولوجيا جاراجات السيارات» موجودة هنا بالفعل؛ وفي الفصل الثاني عشر أشاركم بجزء من خبراتي الخاصة في فحص إمكانيات الابتكارات في هذا السياق.

## توقعات الجمهور في تقدم التكنولوجيا البيولوجية

إن المعرف والاختراعات الجديدة التي يزودنا بها العلم قد تستغرق عقوداً عديدة كى تتحول إلى أدوات ومنتجات - أي أشياء يشتريها الناس ويستخدمونها - لها قيمتها أو تترك تأثيراتها على أحوال البشر. ومن الطبيعي أن هذه التأثيرات ليست مفيدة بصورة متجانسة. غير أننا لا نستطيع أن نعرف ما إذا كانت تقنية من التقنيات، في تقديراتنا، ستكون ذات قيمة أو مفيدة إلا بعد أن نختبرها في الاستخدام الفعلي. وعلىينا أن نفحص التكنولوجيات البيولوجية الجديدة من هذا المنطلق.

والتقنيات البيولوجية معرضة لكلٍّ من التوقعات غير العقلة والمخاوف غير العقلانية. وعلى الممارسين لها وواضعى سياساتها على حد سواء أن يتعاملوا مع مطالب المواطنين للإسراع في مضاعفة الفوائد المرجوة منها وتخفيف مضارها تماماً. ولا يمكن تلبية كل هذه المطالب في نفس الوقت، وفي أحوال كثيرة قد تكون حصرية بصورة تبادلية فيما هذه وإما تلك. وهذا التوتر يفرز من ثم مناخاً يهدد الابتكار الذي يحتاجه الأمر أشد الاحتياج، كما ساناقش تفصيلاً في النصف الأخير عن هذا الكتاب.

وأحياناً تلعب المصادفة البحثة دوراً في الاستجابة الجماهيرية يعادل دور العلم ذاته. فطبيعة العملية العلمية يجعل غالبية النتائج التي تتناولها الصحافة ليست آخر صحة في العلم. وهذا يعني أنه في الوقت الذي يكون فيه العلم من الناحية المثالية هو

أنباء المستقبل، تكون الصحافة في حقيقة الأمر تتحدث عن الماضي. فالأبحاث العلمية تُقدم للنشر بعد مرور شهور على اكتمال البحث، ثم تمر بمراجعةات وتعديلات تحريرية تستهلك مزيداً من الشهور، وأخيراً تظهر مطبوعة بعد مرور شهور أخرى، وطوال ذلك الوقت تتتجاوزها الأبحاث الجارية. ومع تسارع التحسينات التكنولوجية وما يترتب عليها من زيادة إمكانات المعامل، فإن كميات أكبر فاكبر من العلم الجديد تنضج في الزمن ما بين الاكتشافات ونشر النتائج القديمة.

ولن نستوعب الأمال المعقودة على التكنولوجيا البيولوجية والأخطر المحيطة بها إلا إذا أدركنا أن الكائنات والأجزاء المكونة لها هي مكونات قابلة للتشكيل من قبل أنظمة أكبر. وبالعكس، إذا عجزنا عن هذا الإدراك، فإن ذلك سوف يُحَجِّم من قدراتنا على التقييم الصحيح للفرص والمخاطر التي تشكلها التغيرات السريعة في قدرتنا على تعديل الأنظمة البيولوجية.

نحن الآن في خضم استيعاب الإمكانيات التي تم التنبؤ بها منذ ما يربو على خمسين سنة. فاكتشاف علم البلورات الإشعاعي (X-ray crystallography) (\*) الرنين المغناطيسي النووي (Nuclear magnetic resonance) في العقود السابقة على

---

(\*) علم البلورات الإشعاعي (X-ray crystallography) هو وسيلة لتحديد ترتيب الذرات داخل بلورة. وفيه يُطلق شعاع من أشعة إكس على بلورة فيحدث حيوداً للشعاع أى انحرافه إلى عدة اتجاهات محددة. ويستطيع الشخص الفنى المتخصص أن يخرج بصورة ثلاثة الأبعاد لكثافة الإلكترونات داخل البلورة. ومن تلك الصورة يمكن حساب موقع الذرات داخل البلورة، والروابط الكيمائية التى تربط بين الذرات داخل الجزيء، وكذلك الخلل الذى يصيب تلك الروابط. ولما كان العديد من المواد تُكوَّنُ ببلورات، مثل الأملاح والمعادن وأشباه الموصلات وكذلك الجزيئات المختلفة من مواد غير عضوية وعضوية وبيولوجية، فقد أصبح علم البلورات الإشعاعي أساسياً في تطور مجالات علمية شتى. وأخص بالذكر في المجالات البيولوجية الفيتامينات والأدوية والبروتينات والاحماض النووي مثل الدنا، وأخيراً جميع التفاعلات الكيميانية. (المترجم).

خمسينيات القرن العشرين فتحت نافذة على عالم الجزيئات، وأتاحت إطلالة مباشرة على تركيبات المواد الطبيعية والملائكة. وفي نفس تلك الفترة الزمنية مهد شرح نظرية المعلومات، والسيبرنتيكا (*cybernetics*)، والمبادئ الأساسية للحواسيب، المسرح لتعاملنا مع المعلومات اليوم. والبيولوجيا هي اندماج لعلَّيْن تحدُّد فيهما تركيبة المادة ومكوناتها محظوظاً المعلوماتي وقدراتها الحاسوبية. وهذا الوصف يمكن تطبيقه أيضاً على الحواسيب، ولكن البيولوجيا، إضافة إلى ذلك، هي حالة من حالات المادة، قادرة على تعديل ذاتها وانتشارها الذاتي. فليس من الغريب إذن أنه مع تحسُّن مقدراتنا لقياس الجزيئات والتعامل معها، من جانب، واستخدام تقنيات حاسوبية قوية لفهم سلوكياتها، من جانب آخر، فإن البيولوجيا تجذب اليوم قدرًا كبيرًا من الاهتمام. ولا تعطينا علوم اليوم وتقنياته إلا لمحَّة خاطفة عما يخبئه لنا المستقبل، وعلينا أن نفكِّر بدقة عما ينتظِرنا في نهاية الطريق.

## ما الهندسة البيولوجية؟

إن نشأة أدوات رياضياتية وحاسوبية ومعملية جديدة سوف يسهل بناء أشياء من قطع بيولوجية - أي هندسة أجزاء بيولوجية حقاً - تصل إلى صناعة كائنات وأنظمة بيئية جديدة، كما سنرى في الفصول القادمة. وتستكشف باقي أجزاء الكتاب كيفية حدوث ذلك. لكن علينا أولاً أن نفهم ما الهندسة البيولوجية.

وتصلح هندسة الطيران بوجه خاص كمثال رائع عندما نتدارس مشروع بناء أنظمة بيولوجية جديدة. ولا يحاول مهندسو الطيران الناجحون أن يبنوا طائرة بها تعقيدات تماثل النسور أو طائر الطنان بل ولا حتى الفراشة؛ فهم ينجحون بأن يبدأوا بتقليل التعقيدات لاستبعاد كل الآليات التي لا يستطيعون فهمها أو استتساخها. وبالمقارنة، تحوي حتى أبسط الخلايا مفاهيم وأزراراً وأجراساً وصفافير لا نفهمها في

الوقت الحالى. ولن يوفق مهندس بيولوجي فى أن يبني نظاماً جديداً تماماً الجدة إلا لو تخلص من أغلب تعقيداته تاركاً الأساسيات العارية فقط.

ولقد حدث تحول جوهري في طيران الأجسام الأتقل من الهواء، بدءاً من نحو ١٨٨٠. ويوج الطيران المبكر بالات خيالية قد تدخل في نطاق الأساطير لأنها لم تطر مطلقاً. وغالبيتها في حقيقة الأمر لم تكون قادرة على أن تترك سطح الأرض. فقد كانت نتاج التخييل والتفاؤل أكثر من العلم الصلب بفيزياء الطيران، أو، وهو الأهم، انعدام الخبرة العملية بالطيران.

وفي نحو ١٨٨٠ اقترح لويس- بيير مويار (Louis-Pierre Mouillard)، وهو فرنسي كان يعيش في القاهرة، أنه بدلاً من وضع محرك فوق جناحين بأمل أن الهواء سوف يسحبها، فإن البشر لن يحققوا طيراً بمحرك إلا بدراسة القواعد العلمية للطيران. وهذا هو بالضبط ما جعل الطيران ينجح. ونجح رواد الطيران في الصعود على متنه من خلال الملاحظة الدقيقة والتدريب. وأعقبت هذه المنجزات عقود من تحسين قواعد التصميمات التجريبية، حل محلها تدريجياً نماذج قياسية وتنبؤية للأجنحة والمحركات وأنظمة التحكم. والطائرة الحديثة هي نتيجة لعملية تعلم الطيران هذه.

هكذا تجرى فعلياً كل التقنيات البشرية الأخرى، من السيارات إلى الحاسوبات إلى بناء السفن والسدود والكتاري. وقبل بناء أي أشياء من الجمامد في العالم اليوم - يتم بناؤها فعلياً - فتُبنى وتُختبرُ باستخدام نماذج رياضياتية معقدة. واليوم تُبنى نماذج مماثلة لأنظمة البيولوجيا البسيطة، وهذا الجهد يحتاج لجزئيات تعمل بأساليب مفهومة وقابلة للتتبّع. وأفضل وسيلة لفهم كيف تتغير التكنولوجيا البيولوجية هي بأن نبدأ باستعارة مجازية أخرى، تعتمد على أفضل لعبة أطفال ابتُكرت في التاريخ: الليجو.

## الفصل الثاني

### البناء بأجزاء بيولوجية

البناء بقطع لعبة الليجو، لعبة الأطفال الشائعة، هو تشبيه ممتاز للبناء المستقبلي بقطع البيولوجيا. والسمات المفيدة المشتركة لقطع الليجو وكل ما يشابهها من ألعاب هو أن القطع تتطابق معًا بطرق مفهومة ومحددة. وليس معنى ذلك أنها جامدة وغير مرنة، فبشيء من الخيال يمكن تكوين تركيبات غريبة من قطع الليجو وغيرها من الأنظمة. غير أنه من اليسير أن نرى كيف يمكن أن تتطابق قطعتان معًا بمجرد النظر إليها.

والسبب الرئيسي في أننا قلقون من الإرهاب البيولوجي والخطأ البيولوجي هو؛ أن المكونات البيولوجية في أيدي البشر لم تصبح بعد «ليجو». غير أنها ستكون كذلك في وقت قريب نسبياً.

### كل قطعة لها هدفها

شاع استخدام قطع الليجو وفهمها شيوعاً كبيراً في حياتنا حتى إنها تُستخدم باعتبارها وسيلة إعلان عن منتجات أخرى. وهناك إعلان تليفزيوني رائع عن سيارة لشركة هوندا يبدأ بصورة قطعة من نوع قطع الليجو، وسرعان ما تنضم أعداد لا تحصى من القطع بأشكال وألوان مختلفة إلى القطعة الأولى التي صنعتها الحاسوب، وكل منها تتجه

إلى المكان المخصص لها بدقة مبهرة، وسريعاً ما تتشكل إطارات المركبة وأرضيتها، تتلوها مقاعد ذكية قابلة للطي، وأخيراً تتشكل الجوانب والأسقف. ومن الجلى أن كل أجزاء هذه السيارة المبنية من لبيات بنائية قد تم التفكير فيها وتصميمها وبناؤها بعناية فائقة. وفي نهاية الإعلان يأتي صوت ناعم يجمع كل شيء معاً: كل قطعة لها هدفها<sup>(١)</sup>.

والمعنى واضح: لقد صنعت هوندا مركبة جديدة، وكل جزء فيها يؤدي بالضبط الوظيفة المخصصة له. ونستطيع أن نثق بأن كل جزء يفعل ما قُصِّد منه تماماً. وعلى أية حال، تلك هي سيارة حديثة وهي ثمرة من ثمرات التطبيقات الهندسية المعتمدة الحديثة.

وتحتة افتراضات غير مُتحَدث عنها في هذا التعبير عن الهندسة. ومن بين أهمها (١) أن كل الأجزاء هي نتيجة لتصميم هندسي دقيق، (٢) أن الأجزاء يمكن أن تُصنع لكي تؤدي الوظيفة التي حددتها لها التصميم، (٣) عندما يتم تجميع هذه الأجزاء، فإن المنتج النهائي يعمل وفقاً لما تنبأ به التصميم الهندسي.

وتسهم انطباعات كل من يشاهد هذا الإعلان في تداول ونشر هذه الافتراضات غير المُتحَدث عنها. وليس الأمر أننا كمشاهدين لدينا خبرات كبيرة مع منتجات عديدة تمثل هذه العملية الهندسية فحسب، وإنما يستطيع الكثير منا، مع كل أعداد سيارات وشاحنات هوندا على الطريق، أن يتتأكد من تلك الثقة في براعة هندسة هوندا وصناعتها على وجه التحديد.

ومثلاً يمكن استغلال الاستيعاب الجماهيري العام لقطع الليجو في إضفاء إحساس بالتصميم الهندسي البارع والصناعة الدقيقة لسيارة جديدة من منتجات هوندا، فإن فكرة أن نواتج الهندسة الحديثة آمنة وتتفق مع التوقعات المنتظرة منها، ويمكن استخدامها في التسويق لتقنيات أخرى.

غير أننا نجد بالمقارنة، لسوء الحظ، أن تقنيات الـ «هندسة» الجينية الحالية مفرطة في بساطتها، على شاكلة تبادل عشوائي للمكونات بين السيارات لإنتاج سيارة أفضل. وبصورة عامة، لم تتوفر بعد تكنولوجيا بيولوجية في صورة مشابهة للتكنولوجيات الكهربائية والميكانيكية وتكنولوجيا الطيران. وتعتمد المجالات الهندسية المتطورة على وسائل التصميم بالاستعانت بالحواسيب - وهي حزم من البرمجيات مخصصة للأغراض الهندسية المختلفة - مبنية على نماذج قابلة للتبؤ بنتائج صنعها. وهذه النماذج التنبؤية تُبنى باستخدام فهم كمٍ لكيفية عمل أجزاء السيارات والطائرات عندما يتم تجميعها في عالم الواقع. وعلى النقيض من الغالبية الساحقة من الأنظمة البيولوجية المعدلة، والتي لا تتوفر لها أدواتٌ للتصميم، فإن سلوكيات الآلات تامة الصنع أو الدوائر المدمجة يمكن التنبؤ بها من خلال سلوكيات نموذج، وهو الذي يتحدد اليوم على مستوى العالم بواسطة استخدام المحاكاة الكمبيوترية.

والجهود الرامية إلى تصنيع السيارات والإلكترونيات والطائرات المبنية على الحاسب الآلي تدعّمها تجارب معيارية ومعدات قياس مثل رسمات الذبذبات (oscilloscopes) ومحطّلات الشبكات ومقاييس الإجهاد وقياسات الضغط وما إلى ذلك. ويشكل الجمع بين هذه الوسائل مع نماذج قابلة للتبؤ صندوق أدوات هندسية يتتيح تصنيع أشياء مادية. ومما يسهل هذه العملية البنائية وجود حزم لبرامج كمبيوترية تستطيع إرسال تعليمات للأدوات الآلية للتصنيع، وبذلك يتحول التصميم الهندسي إلى منتجات في وقت قصير نسبياً. ورغم أن المواد الأولية البيولوجية تختلف اختلافاً كبيراً عن التروس والمحركات والدوائر الكهربائية، فإن البيولوجيا سرعان ما يكون لها صندوق الأدوات الهندسية الخاص بها.

ولقد قطع تطوير الأدوات المناسبة شوطاً كبيراً بالفعل. وسوف تصبح التقنيات المستخدمة في قياس الجزيئات والخلايا والتعامل معها من المكونات الأساسية في صندوق الأدوات. وتندت أسعار أدوات معملية مثل قياس مُسلسلات الدنا (DNA sequencers) ومُخلّقاته (synthesizers)، التي تقرأ التعليمات

الوراثية وكتبها، تدنياً كبيراً في الوقت الذي تزايدت فيه قدراتها زيادات أسيّة. وهذه التقنية تتغير بسرعة، بحيث إنها في خلال سنوات قليلة ستكون قدرات اليوم، المتاحة لحفلة قليلة من معامل الصفوة، الأكاديمية منها والصناعية، متاحة للأفراد العاديين وفي متناول أيديهم.

## نحو قدرة على التجميع البيولوجي

هناك طرق متعددة لاستخدام البيولوجيا بوصفها تكنولوجيا. فالاشتغال بالزراعة وتربية الحيوان هي تكنولوجيات رئيسية بالتأكيد. والمعالجة البيولوجية يزداد التوسع في استخدامها - للتخلص من الفوضى التي تنتج من تقنيات بشرية أخرى - من خلال الاختيار الذكي للنباتات وحيوانات تنمو وتزدهر على مواد تعتبر بصفة عامة من الفضلات. وقد استُخدِمت الجراثيم لتوليد الكهرباء من مياه المجاري، وكما سوف أوضح تفصيلاً في الفصل الحادى عشر، يتم استخدام الجراثيم المعدلة جينياً لإنتاج الوقود<sup>(٢)</sup>، وتستخدم بالفعل منتجات الأنظمة المعدلة جينياً في المنازل والأعمال على مستوى العالم، من إنزيمات مساحيق الغسيل إلى عقاقير جديدة قوية، والتقنية التي تجعل ذلك ممكناً هي تقنية «الدنا المؤتلف» (recombinant DNA) أو المعاد تجمييعه.

ومصطلح «الدنا المؤتلف» مستمد من التقنيات المبكرة للتلعب في جينومات الجراثيم. ويكفي أن نقول في الوقت الحالى، دون التعمق في التفاصيل، إن الاختلاف، أو إعادة التجميع، هو طريقة بيولوجية قديمة يتم فيها لصق قطعى دنا نهاياتهما متماثلة في تركيبتها الكيماوية بواسطة آلية «جزينية» موجودة مسبقاً في الخلية. وبعد الفراغ من هذه العملية تصبح «الوصلة» بين النهايتين لا تكاد ترى. ومن الناحية الكيماوية لا يمكن تفرق الدنا الناتج من هذا اللصق عن الدنا الأصلى، اللهم فيما عدا أن السلسلة الجديدة تشكل شفرة لتعليمات جديدة. ويبعد أن هذه العملية، أو هذه التقنية، قد نشأت في زمن مبكر من تاريخ الحياة على ظهر هذا الكوكب، كوسيلة لإصلاح جداول الدنا المكسورة.

وهكذا ترجع السمات التكنولوجية للبيولوجيا إلى الجزيئات التي تكمن وراء الحياة ذاتها. فالأحماض النووية، التي تجتمع في سلاسل، تشكل المستودع الجزيئي للتعليمات التي يحتاجها بناء أي كائن. والدنا هو بيئة التخزين الأولية لكل الكائنات المكونة من خلايا، في حين تستطيع الفيروسات استخدام الدنا (ribonucleic acid, RNA) أو الرنا (deoxyribonucleic acid, DNA). وفي الوقت الذي نجد فيه أن الدنا الذي يعمل على بناء كائنات «أعلى» مثل البشر ثابت إلى حد كبير طوال حياة الكائن، نجد أن الجراثيم تستطيع تغيير محتواها من الدنا من خلال تبادل شذرات صغيرة من الدنا، الذي ينظم في عناصر مستديرة ومستقرة تسمى البلازميدات (plasmids). والبلازميدات هي فتات تكنولوجية رائعة في فوائدها، وهي نوع من عبوات معيارية من الدنا، سوف أعود إليها مراراً وتكراراً في هذا الكتاب. ويمكن للبلازميدات أن تعمل باعتبارها وسيطاً لانتقال الجينات المفيدة بين الكائنات، مثل جينات مقاومة المضادات الحيوية، كما يمكنها أن تنتقل إلى الذرية. وقد استفاد البشر لعقود طويلة من تلك العبوات التكنولوجية باستخدام صدمة عالية الفولت لفتح مسام مؤقتة في الجراثيم تستطيع البلازميدات أن تنتقل من خلاياها. غير أنه لم يتبين إلا أخيراً أن البشر أغاروا اختراع هذه الخدعة فقط، والتي تعرف باسم «التقليب الكهربائي» (electroporation) وثمة أنواع معينة من الجراثيم التي تعيش في التربة من المحتمل أنها تحصل على البلازميدات من البيئة بعد أن يضرب البرق ضربته، وهي سمة تتبع للجراثيم أن تتñوق عينات من تنوع الدنا الموجود في البيئة من حولها وبهذا، إن كانت حسنة الحظ، تختار الجينات التي تراها مفيدة<sup>(٣)</sup>.

غير أن ما هو أكثر تعقيداً من ذلك هو مخططات الاستجابة لأخطار محددة في البيئة. فجينوم جرثومة فيبريو كوليри (Vibrio cholerae)، وهي الجرثومة التي تتسبب في مرض الكولييرا، يملأ في كروموسوماته نوعاً آخر من تكنولوجيا عبوات الدنا، هو العناصر المدمجة الاقترانية (integrated conjugative elements)، والتي تحوى جينات تتبع مقاومة أنواع عينها من المضادات الحيوية. والشيء اللافت للنظر في هذه التقنية

هو أن تبادل تلك «العناصر» بين الجراثيم خامد ومثبط إلا في حال أن تتهدد الجرثومة بوحد من تلك المضادات الحيوية<sup>(٤)</sup>.

وَثُمَّ مَزايا تطورية مهمة للجراثيم التي تطور آليات تتبع لها أن تدافع عن نفسها من هجوم بشري. فقبيل ١٩٩٢، لم تكن تلك «العناصر» الموجودة في السلالات الآسيوية لفيبريلوكوليرى التي عندها مناعة ضد عقار السيبروفلوكساسين، موجودة في الطبيعة. والآن نجدها في كل العينات المأخوذة من ضحايا الكوليرا في آسيا. وهناك أهمية خاصة (وربما قلق خاص) لهذه الحالة، فالجراثيم قد طورت آلية يحدث بمقتضاها أن وجود السيبروفلوكساسين يشجع على انتشار الجينات التي تحمل شفرات مقاومة المضادات الحيوية، والتي تفسر الانتشار الواسع لجراثيم الكوليرا المقاومة لسيبروفلوكساسين. ويتبع هذا التبادل للمواد الوراثية، رغم أنه ليس أمراً مقصوداً بـأى حال من الأحوال من جانب الجراثيم، يتبع تكوين مجموعة من الأدوات تسمح للجرثومة أن تتكيف مع البيئة وربما تعدل فيها، والتي بدونها قد تكون تلك البيئة قاتلة.

غَيْرَ أَنَّا نحن البشر في النهاية، أَكْثَرَ الكائنات على ظهر الأرض نجاً في استخدام البيولوجيا سواء كأدوات أو مواد خام. ولقد نجحنا، سواء عن قصد أو عن غير قصد، في التلاعب بـأَنْوَاعَ عَدِيدَةَ مِنَ النباتات والحيوانات والطحالب والجراثيم لآلاف السنين. وقد تأكَّدَ الآن أن البشر زرعوا النزرة منذ تسعة آلاف سنة على الأقل، وانتقوا النباتات التي حدثت بها تغيرات جينية عشوائية جعلتها مفيدة (أو لـنـيـدة الطعم)، وجمعوا تلك الطفرات في نبات واحد من خلال التربية، ثم العمل على انتشار بذورها<sup>(٥)</sup>، وعلى الرغم من تلك التعديلات الجينية المعقّدة نسبياً، فإنـنا من المؤكـد متـخـلـفـونـ فـيـ هـذـاـ المـضـمـارـ؛ فـقـدـ سـبـقـتـنـاـ إـلـيـهـ بـكـثـيرـ غـيرـنـاـ مـنـ الـكـائـنـاتـ. ولكنـ البـشـرـ يـسـتـفـيدـونـ مـنـ تـنـوـعـ الـأـنـوـاعـ أـكـثـرـ مـنـ أـىـ كـائـنـ أـخـرـ عـلـىـ ظـهـرـ الـأـرـضـ. وـقـدـ نـتـجـ عـنـ ذـلـكـ الـاعـتـمـادـ عـلـىـ تـنـوـعـ الـأـنـوـاعـ تـغـذـيـةـ الـجـسـمـ الـبـشـرـيـ مـاـدـيـاـ وـاجـتمـاعـيـاـ. وـمـنـ غـيرـ

المحتمل أنتا سوف نتوصل إلى بديل لتلك العادة في القريب العاجل حتى لو بحثنا عنها بهمة ونشاط.

كان تكيف كل «التكنولوجيا الموجدة» للبيولوجيا الجزيئية في سبيل الغايات البشرية قد بدأ أول ما بدأ في بواكير سبعينيات القرن العشرين، وسرعان ما استُغلت في إنتاج بروتينات على نطاق تجاري. وتسير العملية على النحو التالي: أولاً، تُزرع التعليمات الخاصة بصنع بروتين في خلية بطريق إعادة التجميع. وتتأتي هذه التعليمات على صورة جينات، تحتوي تركيبتها الكيماوية على المعلومات الخاصة التي تستخدمنها الخلية لبناء بروتينات. وفي الأصل كان الجين المطلوب يعاد تجميعه مع دna الخلية. واليوم يُحمل الجين أحياناً على فتات مستقل من دna البلازميد، تعامله الخلية وكأنه خاص بها. وثانياً، يتم تشجيع الخلية على التكاثر في براميل كبيرة في عملية أشبه ما تكون بتخمير الجعة. وفي نقطة معينة في بورة نمو الخلية، يتم تحفيزها على صنع البروتين المطلوب. وأخيراً، تتم تنقية البروتين من الخلايا ويتحول إلى مجرد منتج آخر من منتجات التجارة الحديثة.

وهذه البروتينات المعاد تجميعها، كما يطلق عليها، تظهر في كل مكان، بما فيها منضدة الصيدلاني. وثمة نوع منه يسمى «إبويتين ألفا» (Epoetin alpha) ويعرف أيضاً باسم إبوجن وبروكريت) وهو بروتين تجميلي يستخدم في زيادة إنتاج كريات الدم الحمراء الحاملة للأكسجين. كما يستخدم مرضي داء السكري في العالم أجمع الإنسولين البشري المُجَمَّع. أما العقار المضاد لالتهاب المفاصل والمسمى «إنبرل» (Enbrel) فهو يتعرض مباشرة المسار الجزيئي الذي يسبب الالتهاب. وكل هذه العقاقير مشتقة من تكنولوجيا تجميع البروتينات ويتم إنتاجها بالطرق التي وصفناها.

وتشمل الخطوات التالية في تطور تقنيات البيولوجيا برمجة تجمعيات الخلايا كى تقوم بأعمال لافتة للنظر، مثل إنتاج السلع الثمينة. وهو الشيء الذى يحدث بالفعل فى حالة يرقات الحشرات، والنباتات، والماعز، والأبقار المعدلة لإنتاج العقاقير والبروتينات

المفيدة فى أنسجتها وأليانها. وسوف تتفتح احتمالات مثيرة للاهتمام عند استيعاب تجمعات الخلايا والسيطرة عليها، بدءاً من شبكات جديدة من خلايا وحيدة إلى كائنات متعددة الخلايا.

وإذا توقفت هنئها وتأملت في ذاتك، فسوف تكتشف أننا أنفسنا نشكل أمثلة معقدة لهذا النوع من التكنولوجيا البيولوجية.

فالجسم البشري يتكون من بين  $10^{12}$  (عشرة بلايين) و  $10^{14}$  خلية. ولا يشمل هذا العدد الجراثيم التي تعيش فوق أجسامنا وداخلها، والتي يبلغ عددها ما يقرب من عشرين ضعف عدد خلايانا. وبعض الخلايا البشرية بنوية، وبعضها يقيس البيئة، وبعضها يحول الطعام إلى مواد مغذية تستخدمنا الخلايا الأخرى، والعديد منها يتواصل مع بعضها بعضاً داخل الجسم، وليس ثمة من خلية واحدة تستطيع العيش بدون الآخريات.

ومن خلال هذا التكافل، تتعاون أنظمة الخلايا البشرية في إنتاج السلوكيات المذهلة من كلام وفن وحب وفضول علمي وتقوى دينية. فإذا ما تلفت أعداد كبيرة من الخلايا أو بدأت في التدهور بأعداد كبيرة، فإن كل الظواهر المثيرة للاهتمام التي نستطيع قياسها سرعان ما تنوى بدورها. ومكنا يتربك واقعياً كل نبات وحيوان متعدد الخلايا.

ويداخل الخلايا المكونة للكائنات هناك أنظمة جزيئية باللغة التعقيد تقوم بمعالجة المواد والمعلومات. فتتولى بعض الأنظمة التمثيل الغذائي، وتعامل لحظة بلحظة مع العمليات الضرورية للحفاظ على الحياة. وتحافظ خلايا أخرى على السلامة البنوية للخلية أو تنشغل في تقرير كيفية الاستجابة للمؤثرات الخارجية. وهذه التكنولوجيا الجزيئية المتكاملة تتم السيطرة عليها في نهاية المطاف في نواة الخلية، حيث تستقر التعليمات الجينية في الدنا.

ومن المحمى أن تكون تفاصيل وظائف كل تلك الجزيئات مغلفة بضباب من اللغو المصطلحى. وعلى الرغم من أن العديد من أسماء الجزيئات والعمليات واضحة على نحو مقبول، فإنهما كثيراً ما تظهر في تركيبات معقدة تجعل التفاصيل البسيطة تبدو غامضة. وتجاور المؤلف بجوار غير المؤلف، بالنسبة لقراء كثيرين، يجعل كل شيء غير مفهوم.

فمثلاً كلمة «نسخ» (transcription) خارج عالم البيولوجيا تستثير أفكار الكتابة أو نقل المعرف من نسق إلى نسق آخر أو من بيئه إلى أخرى. وهذا هو بالضبط ما تعنى الكلمة في البيولوجيا. فالمعلومات المخزونة في الدنا لا بد من نقلها إلى بيئه أنساب لأليات الخلية في التعامل معها وتفاعلها، وهي في هذه الحالة الرنا المرسال (mRNA). والشفرة الكيماوية في البيئتين شديدة التشابه، وماكينة النسخ الجزيئي التي تنقل المعلومات من بوليمير<sup>(\*)</sup> إلى آخر هي بوليميريز (polymerase) (شكل ١-٢).

وبالمثل، نجد كلمة «ترجمة» (translation) خارج عالم البيولوجيا تحمل معنى تحويل المعلومات من لغة إلى أخرى. وفي داخل الخلية تشير الكلمة إلى عملية التحويل من شفرة كيماوية للرنا المرسال، المكون من أحماض نوية، إلى الشفرة الكيماوية للبروتينات، المكونة من أحماض أمينية. والألة الجزيئية المسئولة عن الترجمة هي الريبيوسومات.

وكل إنسان يفهم ما المقصود بكلماتي نسخ وترجمة في سياق الاستخدام الطبيعي في اللغة الإنجليزية، ولكن أن تضيف دنا ورنا وأحماضاً أمينية وبوليميريزات وريبيوسومات إلى جملة فسوف تجد فجأة أن أغلب الناس لا يفهون. وإنه لوضع نادر الحديث نجد فيه محاولة لنقل تفاصيل البيولوجيا الجزيئية والكيمياء في نفس الوقت الذي نحاول أن نحتفظ بانتباه القارئ العادي.

---

(\*) البوليمير مركب يشكل بتبلمر، وهو اتحاد جزيئين أو أكثر، وتسمى العملية البلمرة أو التمثيل. (المترجم).

ويعود سبب هذه الصعوبة بصورة جزئية إلى أن اكتشاف تلك التفاصيل كان أهم قصة في البيولوجيا في الجانب الأكبر من العقود الخمسة الماضية. بل كانت تلك التفاصيل هي القصة. غير أن فهمنا الحالي الآن للعديد من تلك الجزيئات قد وصل إلى مرحلة نستطيع فيها أن نصفها مستخدمين اسمًا يتضمن تعميماً للوظائف. كما أن هذه التعميمات تشير أيضًا إلى إمكانية المزج والمقارنة بين الأجزاء الجزيئية للتوصيل إلى الوظيفة المنشودة. وهذه بالضبط هي سمات أجزاء السيارات ومكونات الحاسيبات الآلية التي تسمح بالكثير من الهندسة والتجميع الحديثين. والوظائف العامة للمحركات والمكربنات والكواكب ومعالجات بنتيوج وسواقات الأسطوانات، كلها مصطلحات شائعة الفهم دون معرفة بتفاصيل هندسة تلك الأجزاء أو صناعتها. ومعنى ذلك أن السيارات والحواسيب هي أنظمة يمكن تركيبيها من مكونات معروفة مقدار مساهمتها والمريود منها.

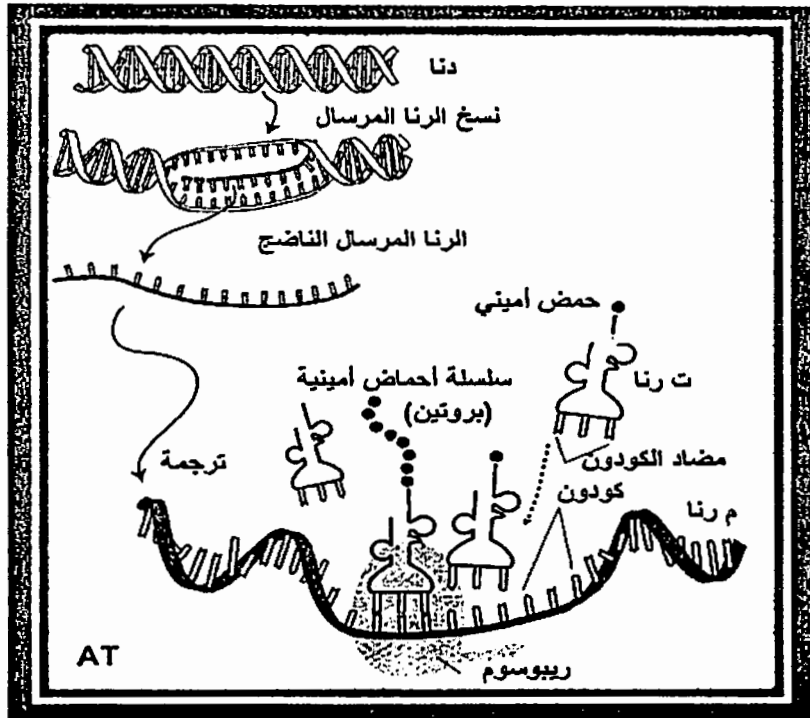
والأنظمة البسيطة القابلة للتجميع مألوفة عند أطفال كثيرين، على صورة كتل بناء، مما يعود بنا إلى لعبة الليجو أو حتى كل البناء الخشبية. وهي تُستخدم بصورة حدسية بحيث تكفى صورٌ في الدليل العملي لوصفِ تنبؤ للأشياء الحقيقية؛ وتتأكد أنك باتباعك تعليمات التجميع المصورة فإن المنتج النهائي للبيجو سيكون مماثلاً لصور الدليل العملي بطريقة مرضية. بل وسوف يؤدي المنتج نفس الوظائف التي أشارت إليها الصور.

ومع توفر الخبرة ست تكون صورة ذهنية لمنتج جديد للبيجو كما تنبأ بها الصور، فأعين الذهن سوف تعمل كمنصة لخلق تركيبات من خلال تجميعات مبتكرة من الأجزاء، ولا يزال متعدراً حتى الآن، في الغالبية الساحقة من الأحوال، مزج مكونات بيولوجية بنفس هذه الدرجة من السهولة، لأن سلوكيات كل جزء لا تزال غير محددة تحديداً كافياً.

إن الفرق بين القابلية الكاملة للتجميع والواقع الحالي هو ما يحد من بناء أشياء بيولوجية، أي أنظمة جزيئية داخل الخلايا وخارجها، وخلايا مهندسة واقعية، وأنظمة

من خلايا، أو أنظمة بيئية ذات سلوكيات قابلة للتنبؤ بها. ومن البدهى أن ذلك لا يعني أن مكوناتِ الأنظمة بيولوجية لن يحدث أبداً أن تكون قابلة للتجميع. بل العكس هو الصحيح، فإن الهدف المعلن للعديد من الباحثين على تقابل البيولوجيا مع الهندسة هو خلق أنظمة مكونات جزئية قابلة للتجميع تعمل داخل الخلايا كما يُتَبَّؤُ لها. والأمل من هذه الجهود يكمن في الأنظمة البيولوجية الاصطناعية التي سوف تتيح لنا أن ننتج الطعام والكيماويات وما إلى ذلك من مواد خام أرخص وأنظف مما نفعل الآن.

غير أن ثمة شيئاً ينقص تلك الصورة الناصعة للهندسة والتصنيع. بل إن إعلان «سيارة هوندا إلمنت» يفتقد إليها. فكتل وحدات البناء التي تتشكل منها السيارة تتطابق معًا طواعية؛ ولا تتدخل أياد بشرية في التجميع. ومن الواضح أنه في عالم الواقع يحتاج الأمر في الوقت الحالى إلى الأيدي البشرية لجمع الأشياء معًا في مستويات معينة. وهذه الأيدي تعمل وفقاً لأوامر المخ البشري (في أغلب الوقت)، وهذه المخ تأتى من شخصيات متباعدة، تختلف في مستوى تفاصيلها للتفاصيل، وبها كل النواقص التي تصنع منا ما نحن عليه.



شكل (١-٢): من الدنا إلى البروتين. أول خطوة هي تحويل الشفرة الكيميائية للدنا إلى الشفرة الكيميائية للرنا بواسطة بوليميريز (لا يظهر في الرسم). ثم يُترجم (يتحول) الرنا المرسال «م رنا» (mRNA) إلى بروتين بواسطة الريبوسوم، الذي يقوم بتجميع الأحماض الأمينية إلى بوليمير بمطابقة الرنا الناقل «ن رن» (tRNA) على الشفرة الموجودة على «م رنا». مترجمة بتصرف من القاموس الناطق للمصطلحات الجينية، إصدار المعاهد القومية للرعاية الصحية (\*).

(\*) كودونة (الجمع كودونات) مجموعة من ثلاثة نيوكلوتيدات داخل تركيبة الرنا أو الدنا مسؤولة عن تكوين بروتينات معينة. (المترجم).

## اعتبارات عملية في المستوى التقني

أخذنا العلم إلى النقطة التي نتعلم فيها أن نسيطر على العناصر الجينية للحياة وتتدفق المعلومات بينها. والتعديلات الجينية هي تغير الوظيفة من خلال استبعاد سلسلة جينية، بعينها في الإمكان تحديدها، أو إحلال أخرى محلها. وعندما نكتشف جيناً جديداً في الطبيعة، ويبدو أنه ذو فائدة، فقد نتمكن من توجيهه إلى أهداف جديدة بنقله إلى كائنات غريبة.

وبالفعل يسهم هذا التلاعب بالأنظمة البيولوجية وتحويلها إلى هدف معين في إيجاد فهم جديد، رغم أن الدروس المستفادة ليست دائمًا سهلة في التوصل إليها. ويزودنا التاريخ المتقلب للعلاج بالجينات بالعديد من تلك الدروس. فمثلاً، يبدو أن علاجاً ناجحاً لمرض جيني قد تسبب دون قصد في حدوث سرطان، بسبب أن قاعدة من قواعد التصميم لم تتبع إلا بعد أن بدأت عملية البناء.

عولج عشرة أطفال في فرنسا يعانون من مرض مرتبط بكروموسوم إكس، وهو نقص فادح مجمع في المذاعة (X-SCID)، ويسمى أيضاً (مرض الطفل الفقاعة bubble boy disease) - وتم شفاؤهم من هذا المرض باستخدام العلاج الجيني (<sup>١</sup>)، وتضمن العلاج التجاري إضافة نسخة فاعلة من جين أساسى في أداء الجهاز المناعى لوظائفه إلى جينومات الأطفال المرضى. وأمكن لهؤلاء الأطفال مغادرة المستشفى بعد أن صاروا يحملون خلايا معدلة جينياً تصنع البروتين المؤثر، وأصبحوا يعيشون حياة تكاد تكون طبيعية. ولسوء الحظ، يبدو في بعض الحالات أن مريضاً جديداً قد نشأ نتيجة لنجاح العلاج الجيني؛ فقد أصيب اثنان من هؤلاء الأطفال بعد ذلك بنوع غريب من سرطان الدم (اللوكيمية).

ويشمل علاج مرض (X-SCID) سحب خلايا الدم الجذعية (التي تنتج كريات الدم الحمراء والبيضاء) من نخاع عظام المرضى، ثم تعديل الخلايا جينياً باستخدام نوع من الفيروسات يسمى «الفيروس المتغير» أو «فيروس القهقرى» (retrovirus). و تستطيع

الفيروسات المتقهرة القيام بأعمال مبهرة من إعادة التشكيل البيولوجي. فهي قادرة على إدخال موادها الجينية في كروموسومات الخلايا التي تصيبها بالعدوى، وبذلك تضمن طول العيش لنوع الفيروسات الذي تتنمّى إليه. وكثيراً ما تُستخدم هذه الأداة الهندسية الطبيعية في المعامل لإحداث تعديلات جينية في الخلايا باستبدال الجانب الأكبر من التعليمات الجينية الخاصة بفيروس القهقري بتتابع مختلف للدنا. وبعد ذلك يتم إدراج هذا التتابع في جينوم الخلية المضيفة، مما ينتج عنه تغير دائم في جينومها. وفي حالة علاج مرض (X-SCID) عمل فيروس القهقري كما هو مخطط له، وأدرج الجين العلاجي في الخلية الجذعية. وإضافة لذلك، تُدرج عناصر جينية منظمة مع الجين الجديد، بحيث تزداد احتمالات إنتاج الخلايا للبروتين الجديد.

وبعد ذلك حُقت الخلايا المعدلة في المرضى مرة أخرى، حيث بدأت في التكاثر كما هو متوقع، ومزجت بشدة مع كريات الدم البيضاء الحاملة للجين العلاجي. وبدا أن الجين يؤدي وظيفته بصورة طبيعية منتجًا بروتيناً بمستوى يكفي لإصلاح الجهاز المناعي للمرضى.

ولكن، ولأن فيروس القهقري هذا يُدرج الدنا في موقع عشوائي في جينوم خلية جذعية، فقد أصبح هناك احتمال ضئيل أن الدنا المدرج قد يؤثر في جينات أخرى بسبب موقعه الجديد. وثمة تفسير محتمل لظهور سرطان الدم هو أن الدنا المدرج قد «هبط» في موقع حيث تسبب في زيادة نشاط جين مجاور مرتبط بالسرطان. وأنثبتت دراسة حديثة على الفئران استُخدم فيها الجين العلاجي أن الجين نفسه يمكن أن يسبب سرطان الدم، لأنه يغير مسارات الإشارات التي تؤثر في نمو كريات الدم البيضاء<sup>(٧)</sup>، ويصرف النظر عن السبب الحقيقي في الحالات البشرية، كان استبدال مرض يهدد الحياة بمرض آخر يهدد الحياة نتيجة غير متوقعة «للعلاج».

ويبدو امتزاج التحديات الأخلاقية والعملية للموقف جليّة وواضحة: فالأطفال المصابون بمرض (X-SCID) نادراً ما يعيشون إلى سن البلوغ، ولكن مع توفر علاج

شافٍ، فإن احتمالات إصابة المرضى بسرطان الدم لا يجب أن تكون جزءاً من الصفة. ولحسن الحظ أبدى الأطفال استجابة حتى الآن لعلاج سرطان الدم، ومن خلال استخدام تقنيات جديدة يتبعن أن تكون هناك سيطرة أفضل على موقع إدراج الجينات في هذا النوع من العلاج. والأمر برمته يلقى الأضواء على الصعوبات التي نجاها في محاولاتنا تعديل الأنظمة البيولوجية التي لم تستكمل فهمها بعد.

## إلى أي مدى يتبعن علينا الذهاب

كانت تجربة (X-SCID) مبنية على قواعد تم فك شفرتها بلاحظة الأنظمة الطبيعية وتعتمد كذلك على المحاولات المبدئية لتعديل برامج السيطرة من خلال العلاج بالجينات. وكشفت التجربة عن قاعدة جديدة في التصميم الهندسي، وهي أن إدراج جين علاجي يمكن أن يؤدي إلى نشاط غير مقصود في جينات مجاورة، ولسوء الحظ، وبجانب الاستثناءات الوجيهة التي سوف أتناولها في فصول قادمة، فإننا نجد أن هذه المقوله بلغة طبيعية قصيرة - أي القصة القصيرة التي تحكم باستخدام الأجرمية والألفاظ الإنجليزية - كثيراً ما تكون دقيقة بنفس درجة دقة الأدوات التنبوية في البيولوجيا.

والقابلية المحددة للتنبؤ التي تسمح بها أوصاف اللغة الطبيعية هي عائق واضح للجهود الرامية إلى إعادة هندسة أنظمة معقدة، التي يشكل العلاج الجيني مثالاً لها. والمعضلة الكامنة هي أننا لا نعرف كل قواعد التصميم الهندسي لأنظمة التي تهمنا. ويضاف إلى ذلك أننا نحاول أن نعبر حدوداً لا ترسمها المعرفة فحسب وإنما الخواص الكيفية للمعلومات أيضاً. وهذه الخواص الكيفية ليست بمعنى «الجيد ضد السييء»، وإنما بمعنى الكيفي ضد النوعي، وما إذا كانت المعلومات يمكن تطبيقها لفهم أوضاع جديدة أم أنها مقتصرة على الوضع الأصلي.

فمثلاً، نجد أن قاعدة التصميم الهندسي باللغة الطبيعية التي اكتُشفت من خلال تجربة (X-SCID) تكفي لتجنب اقتراف نفس الخطأ، ولكنها أقل فائدة في تجنب حدوث أخطاء جديدة. وهذه الفجوة توضح النقلة بين العلم والتكنولوجيا. والوصف الدقيق لسلوكيات الخلايا غير المعدلة لا يحتاج إلى قاعدة التصميم الجديدة. والوسيلة الوحيدة لاكتشاف تلك القاعدة هي مزيد من التجارب على غير هدى. ولا ريب في أن التساؤلات عن الكيفية التي يقرر بها العلماء كيف ومتى فهموا ما يكفي لتجربة شيء جديد، وبخاصة إذا كانت أرواح البشر على المحك، هي تساؤلات تصعب الإجابة عنها. والتجربة الجيدة دائمًا ما تنتج عنها معارف جديدة. ومع ذلك، هل تكشف هذه المعرف، بمجرد اكتشافها، عن كونها تكفي للمضي قدماً بوصفها معارف كافية أم يتضح أنها غير ناضجة بصورة محزنة؟

ويختزل السؤال حتى يصل إلى ما نختاره كتعريف «للفهم». فهل تصلح قصة كُتِبَت بلغة طبيعية عن الجينات والبروتينات؟ وهل تصلح أداة تصميم بُنيَت على نماذج كمية؟ وكيف يستطيع هذا الفهم أن يعبر عن نفسه في قدرتنا على التفاعل مع العالم الواقعي؟ وثمة تعريف بأن مقياس الفهم في البيولوجيا لابد وأن يكون قدرتنا على بناء أنظمة بيولوجية. وهذا يعني أننا فقط عندما نصبح قادرين على بناء نظام يتصرف من الناحية الكمية كما هو متوقع له، فإنه سيكون بمقدورنا أن نقرر أننا نفهمه. ويضع هذا التعريف للفهم سداً منيعاً بالغ الارتفاع. ولعله يجب أن يبقى في الذهن ك مجرد وضع مثالى وليس القاعدة المعيارية التي يتوجب الالتزام بها قبل تجربة أية علاجات مبتكرة تحتمل إنقاذًا للحياة. غير أنه يضع المستويات الحالية للفهم في إطار لافت للنظر لأنه يلقى الأضواء على جهلنا والمخاطر المختلفة التي نواجهها.

وحتى لو قبلنا بمقدرتنا على بناء شيء يصلاح «مقياساً» لفهمنا، فإن ذلك يترك الإحساس بمعنى الكلمة معلقاً في الهواء. فمثلاً، ثمة انتقاد يوجه إلى هذا القياس افهمنا هو، أنتا قد نتمكن من تقليد الوظائف البيولوجية دون أن تكون قادرین على تعليم

كل ما يحدث؛ ولا يفيدنا هذا القياس في الإجابة عن السؤال لماذا يكون أي شيء على الوضع الذي هو عليه، سواء في البيولوجيا أو في غيرها من الموضوعات.

ومع هذا الفهم المفرط في ضائته، ما زلنا نواجه قرار كيفية السير في تعديل البيولوجيا. وهناك مزايا واضحة لتحسين الهندسة البيولوجية، كما أن هناك أيضاً مخاطر واضحة. فكيف نقرر أنتا تعرف ما يكفياناً للمخاطرة بالعمل؟ وهل بإمكاننا أن نعود أدراجنا بعد عبور حد معين؟ وسيكون الاختيار صعباً بين أن نترك طفلأً يموت بسبب مرض أو ن GAMER باستخدام تقنية مبتكرة. وماذا لو كان القرار في هذه الأمور لا يمكن الوصول إليه إلا من خلال التجربة؟ غير أن تلك هي بالضبط نفس الاعتبارات التي تتعلق بكل تطبيق جديد لـ تكنولوجيا جديدة، من السيدو الكهرومagnetism، إلى المستحضرات الطبية، إلى أغذية الأطفال البديلة عن الألبان، إلى وسائل الأمان والسلامة في السيارات.

إن الأحجية التي نواجهها ليست نتيجة للتعديلات الجينية الضمنية وإنما هي نتاج السلوكيات البشرية. فالتقنيات البيولوجية في أيدي البشر متعادلة ومحايدة في قيمتها- فلا هي بالجيدة أو السيئة في جوهرها - لأن التكنولوجيا التي يستخدمها البشر عادة ما تكون مستعارة من الطبيعة أو معدلة عنها أكثر من كونها مبتكرة. ونقل الجينات من مكان لأخر لا هو مفید في جوهره ولا هو محفوف بالأخطار، ولكن أى تعديل معین في عالم الطبيعة يتضمن تدخل الأيدي البشرية له آثاره المحتملة.

والقضية الأهم، هي أننا جميعاً قد اتخذنا بالفعل قرارات لا رجعة فيها. وأنا أرى، كما سوف أناقش في فصول لاحقة، وأخذنا في الاعتبار مستوى تطور التكنولوجيا، أنتا قد اجترنا نقطة اللا عودة.. وكذلك أرى أنه ليس من الواضح أنتا كان بمقدورنا تجنب أوضاعنا الحالية. وعلى أية حال، ورغم أنه من المثير أن نخمن ماذا كانت ستكون عليها حال العالم إذا كانت القرارات السابقة مختلفة، إلا أنه علينا أن نتعامل مع العالم الذي نعيش فيه اليوم. فقد زوينا الفضول والبراعة البشريان بالمقدرة

على تعديل الأنظمة البيولوجية ولكنها لم تمنحنا بعد القدرة على الإدراك السريع للعثرات أو كيفية إصلاح الأخطاء أو ما يفسده المفسدون. علينا أن نعالج هذه الهفوات بأسرع ما نستطيع.

والبيولوجيا هي تكنولوجيا صغيرة السن في أيدي البشر. وبمواجهة توسيع مهاراتنا الحالية والتصريف وفقاً لذلك نستطيع أن نطور توقعات أكثر واقعية لكل من الأوضاع الحاضرة للتكنولوجيا البيولوجية والاحتمالات المثيرة للمستقبل.

## الفصل الثالث

# تعلّم الطيران

### (أو الخميرة والإوز وطائرات ٧٤٧)

هناك قول مأثور قديم في الفيزياء يقول: إن الإوز لا يمكنه الطيران. ولا يزال لغزاً غامضاً حتى اليوم كيف يستطيع الإوز أن يحمل كل تلك الكتلة أثناء الطيران بعيد المدى. ونظن، وفقاً لفهمنا لفيزياء الطيران، أن الإوز لا يمكن أن يكون رشيقاً وفاعلاً، على الرغم من الأدلة القاطعة التي تثبت عكس ذلك. والتقديرات عن القوة التي يحتاجها طائر لإبقاء كتلة معينة عالية في الهواء كانت دائماً مشوشة إلى حد ما، كما تبينها الاختلافات بين التنبؤات النظرية السابقة والقياسات التجريبية التي نشرتها مجلة «نيتشر» (Nature) سنة ٢٠٠١<sup>(١)</sup>. وقد اتضح أن الطيور الثقيلة الوزن أشد كفاءة بكثير مما كنا نظن من ناحية التمثيل الغذائي. والدرس المستفاد هو أنه لا يزال أمامنا شوط طويل نقطعه في سبيل تفسير حتى أبسط الظواهر البيولوجية وما أكثرها. وقد يبدو ذلك متناقضاً مع حقيقة أننا نبني طائرات تطير لسافرات أطول بكثير وأسرع من الإوز الصياح.

وفي العدد نفسه من مجلة «نيتشر» هناك مقالة أخرى حققت بعض التقدم في حل جدال مستمر حول ما إذا كانت الطيور تطير في تشكيلات لأسباب فيزيائية أم لأسباب اجتماعية. وقد تبين أن طيراً يطير في تشكيل يستطيع ركوب التيار الهوائي الصاعد الذي خلقه الطائر الذي أمامه مباشرة، مما يتيح له انزلاقاً أفضل ويحتاج إلى ضربات أقل من أجنحته<sup>(٢)</sup>. وكان قد جرى تنبؤ نظري سنة ١٩١٤، بأن الطيران في تشكيلات

مفید من ناحية الطاقة، ولكن الأمر استفرق خمساً وثمانين سنة لإجراء القياسات الضرورية. ومع ذلك لا تدعى المقالة إلا اتفاقاً مع النظرية في الكيف وليس في الكم. وذلك يعني أنه يمكن الآن إجراء تجارب بدقة كافية لإثبات أن الطيران في تشكيلات أمر حسن بصورة عامة للطيور، ولكن التجارب لم تصل بعد إلى مستوى جيد يسمح بتاكيد رقمي مفصل للتبؤات النظرية. وربما يتضح أن النظرية تتوصل إلى نتائج خاطئة ويجب مراجعتها.

والتضارب بين النظرية والتجربة هو من سمات مثل تلك الحكايات التي نرويها حول كيفية عمل البيولوجيا: ومن الأسهل أن نكتب وصفاً كمياً لنظام بيولوجي من أن نختبر هذا الوصف. والاختلافات الأساسية بين دراسة الأنظمة البيولوجية والأنظمة الفيزيائية الأكثر قابلية لأعمال الهندسة التقليدية يمكن أن نجدها في حكى الحكايات. وغالبية نماذج البيولوجيا وتنبؤاتها التجريبية هي حكايات بلغة الطبيعة. وكثيراً ما نجد في نماذج وظائف البروتينات اليوم تعبيرات على غرار «البروتين س يتحد مع البروتين ص «أو» البروتين س يتعرف على تسلسل معين للدنا ويشقه». وفي أغلب الأحيان لا نجد أرقاماً. ويفقر هذا النوع من النماذج إلى القدرات التنبؤية الكمية، بينما تتطلب الهندسة بوجه عام إطاراً من النماذج الكمية مبنياً على تجارب كمية. وما لا ريب فيه أن تجارب كمية قد تمت في البيولوجيا، وتم بناء نماذج تشرح النتائج، ولكنها كانت تهدف بصفة عامة إلى وصف سلوكيات الجموع وليس الأفراد.

وفي الحق، هناك تاريخ طويل ومثير من التجارب والنماذج تتناول سلوكيات نظام من الجزيئات أو من الكائنات. وهي دقة نسبياً في أحوال كثيرة لإجراء توصيفات إحصائية على مستوى الجموع. وهذه الجموع قد تكون مجموعات من الجزيئات، نجحت معها نجاحاً كبيراً لأنواع الكمية في آليات الإحصاء والكيمياء الحيوية، وبخاصة في شرح الجزيئات العديدة التي تسهم في السلوكيات الكهربية للخلايا العصبية. كما أن التوصيف الإحصائي يستطيع أيضاً أن يتبع بدقة بالطريقة التي تستجيب بها الجراثيم والكائنات وحيدة الخلية للترددات الكيميائية وتسمى «الانتظام

الكيميائي» (chemotaxis). وبدلًا من ذلك، يمكن التوصل إلى توصيفات إحصائية لمجتمع من الأرانب (فراش) والثعالب (حيوانات مفترسة). والمنذجة البيئية المستمدة من الكتاب الإبداعي الذي ألفه ماك أرثر وويلسون بعنوان «نظرية الجغرافيا البيولوجية للجزيرة»، هي نمنجة كمية وتنبؤية في نفس الوقت<sup>(٣)</sup>، وجود نماذج كمية تنبؤية في تلك المجالات يتبع قاعدة للهندسة الكيميائية وبدائيات الهندسة البيئية، على التوالي، وكلاهما تتعامل مع السلوكيات الإحصائية لأعداد كبيرة من الأفراد. غير أنها لا تساعد في التنبؤ بسلوكيات أفراد من المجموعات ولا بتنوع بعضها من الأنظمة البيئية، سواء منها المعدل جينيًّا أو الطبيعي.

وهذا الاختلاف على درجة خاصة من الأهمية عند تناول انتقال مجال البحث من العلم «البحث» إلى التكنولوجيا. فنحن نهتم اهتمامًا فائقًا بكميات المياه التي يستطيع سد معين أن يحجزها، أكثر بكثير من حكايةٍ نوعيةٍ عن كمية المياه التي تستطيع أن تحجزها كومة من الإسمنت المسلح أو ما كميات المياه التي تستطيع السدود احتاجازها في المتوسط. ولهذا، فإن فهمنا المحدود للطيران البيولوجي يفرض بعمق قدرتنا على تنفيذ تكنولوجيا بيولوجية حقيقة. وفي حين تتتأكد إمكانية التقدم التكنولوجي المبني على حكايات اللغة الطبيعية، نجد على النقيض من ذلك أن النماذج الكمية التنبؤية قد صارت سريعاً من بين أدوات التصميم الهندسي وتتيح لنا هندسة حقيقة.

وتثبت محاولات البشر في طيران الأشياء الأثقل من الهواء هذه النقطة بجلاء. فالبحوث المبكرة في مجال الطيران كانت محاولات متباعدة يوجهها قدر متماثل من الآراء واللاحظات الشخصية. وفي غياب دعم نظري، استغرق الأمر سنوات عديدة من الجهد لوضع أساس ثابتة لطيران البشر المعتمد على المحرك. ولكن في أعقاب إثبات إمكانية الطيران المسيطري عليه مباشرة، أصبح الطيران فرعاً من المعرفة قائماً بذاته وسرعان ما أحدث تغييرات في العالم.

ولقد اقترح الفرنسي لويس-بيير مويار (Louis-Pierre Mouillard)، في كتابه «إمبراطورية الهواء» (L'Empire de l'Air) الذي صدر سنة ١٨٨١، أن الطيران بمحرك ممكّن فقط في حالة تعلم السيطرة على الطائرات بالانزلاق في الهواء. وميّز بين «الطيارين»، وهو من يملكون مهاراتٍ تتيح لهم أن يطيروا بالطائرة، وبين «السائقين» الذين كان همهم مركزاً على أن يحلقوا في الهواء دون أدنى دراية أو قدرات للسيطرة على طائرتهم<sup>(٤)</sup>، كان مويار سابقاً لعصره حقاً. وفي خطاب أرسله إلى أوكتاف شاتوت سنة ١٨٩١، قال عن الألومنيوم إنه المعدن المناسب للطيران<sup>(٥)</sup>، وعلى الرغم من بصيرة مويار الخاصة بالحاجة إلى السيطرة على الطائرة وإلى مواد جديدة، فإنه باعتباره واحداً من رواد الطيران المبكرين لم يتمكن إلا من القيام بطلعات قصيرة المدى مستخدماً نموذجاً صغيراً من الطائرات، ولم يتمكن مطلقاً من إنتاج طائرة تنزلق على الهواء وفاعلة حقاً وتستطيع حمل ركاب<sup>(٦)</sup>.

وتعطينا الطريقة التي تناول بها مويار موضوع الطيران إدراكاً مفيدةً عما سيكون عليه مستقبل التقنيات البيولوجية. فالوسيلة الوحيدة كي نتمكن حقاً من إنتاج أنظمة بيولوجية مهندسة هي أن نتعلم كيف تعمل الأجزاء، وكيف تعمل معاً. ومثلاً تعلمنا كيف نطير بطائرة فعلينا أن نتعلم كيف نطير بالبيولوجيا.

## من الحكايات إلى البيانات ...

ظهر الطيران بصورة متفرقة تحت تأثير أكثر الأفكار جنينةً عن المبادئ العامة للطيران. وفي بعض الأحوال كانت المحاولات الأولى لبناء أجنة اصطناعية منبوبة على الفلسفة بقدر ما هي منبوبة على العلم. وقام أوتو ليلنتال (Otto Lilienthal) بنقل طيران انزلاقى (شراعي) في ألمانيا سنة ١٨٩١، وبعد ذلك أمضى سنوات يحاول أن يقوم بقفزات تحت سيطرة مشوشة من فوق تل اصطناعى بالقرب من برلين. وكان من بين أوائل المجريين الذين أدركوا أن المطلوب للطيران هو أجنة محذبة لا أجنة مسطحة. كما كان أيضاً من بين أوائل من اتبعوا أفكار مويار عن السيطرة، فطار بطائرته

متناهلاً بوزنه حول مركز الطائرة، متتبلاً بذلك بالطيران الشراعي اليم، غير أن ليلنثال كانت تسيطر عليه لعنة أفكار إغريقية قديمة تفضل الأشكال الهندسية، مما أدى به إلى أن يفضل جنيحات كانت مقطعاً من دوائر تامة الاستدارة<sup>(٧)</sup>. ولأول وهلة، قد يبدو تقوس أجنحة الطيور كقطعة من دائرة تامة الاستدارة، ولكن التطور أمضى سنوات عديدة كي يكتشف أن أقواساً في شكل القطع المكافئ أفضل شكل للطيران.

وفي الوقت الذي كان فيه ليلنثال يكابد في سبيل جنيح عديم الكفاءة، وبالتالي تصعب السيطرة عليه، أمضى أوكتاف شانوت (Octave Chanute) الجانب الأكبر من عقد تسعينيات القرن التاسع عشر يجمع معطيات رجحت أن قوساً في شكل القطع المكافئ أفضل حقاً. ولعل شانوت قد تعلم هذا الشكل من جون جوزيف مونتجومري (John Joseph Montgomery)، الذي ينسب إليه فضل أول استخدام الجناح بشكل القطع المكافئ في طائرة متزلقة سنة ١٨٨٢<sup>(٨)</sup>، فعلى مقربة من شواطئ بحيرة ميشيغان بولاية إنديانا طار مساعدو شانوت والتعاونون معه بطائرات شراعية متزلقة ذات أجنحة بشكل القطع المكافئ مئات المرات في أواخر تسعينيات القرن<sup>(٩)</sup>.

كان شانوت سخياً بما جمع من بيانات. وأعطى ما توصل إليه دون مقابل من خلال المراسلات مع المقربين الرئيسيين في عصره، ومنها جداول مسهبة عن كفاءة الجنحات، مما أتاح للمجتمع حصيلة وافرة من المعلومات الخاصة بتصميم الجنحات<sup>(١٠)</sup>. وكان الأخوان رايت من بين من تلقوا هذا الكرم، استفاداً من حماسة شانوت وتشجيعه وتصميماً له للصدقوق المقوى الشائع اليم (ويسمى أيضاً حزام برات<sup>(١١)</sup>) في تصفييم الطائرة ذات الجناحين. وأحسن الأخوان رايت استخدام المعلومات، وأضافا إليها حصيلة ملاحظاتهم المستقيضة ونتائج تجاربهم، وطارا في أول طائرة شراعية سنة ١٩٠٠. وأعطتهما خبراتهما في الطيران في تلك

---

(٧) من أشكال التصاميم الهندسية للكباري. (المترجم).

الطائرة الشراعية سنة ١٩٠٠ الثقة في أن يثبتنا محركاً في طائرة ذات تصميم شديد الشبه بالطائرة الشراعية، مما نتج عنه أول طيران بمحرك بواسطة البشر في ديسمبر ١٩٠٢.<sup>(١١)</sup>

وعلى الرغم من المراسلات المتكررة بين شانتو و الأخوان رايت طوال تسعينيات القرن التاسع عشر وبواكير القرن العشرين، فإن شانتو اختلف معهم مؤقتاً أثناء محاولاتهم تسجيل براءة اختراع تكنولوجيا الطيران. فقد رأى أن المعلومات والاختراعات يجب أن تكون متاحة للجمهور العام، وأن الأخوان رايت يعوقان التقدم الأوسع نطاقاً، وأنه يستحق أن يُنسب إليه بعض الفضل في اختراعاتهما. وشرع الطرفان في التصالح قبيل وفاة شانتو في ١٩١٠.<sup>(١٢)</sup>

وبدأ منهاج الملاحظة الدقيقة والتجريب المنهجي الذي بدأه شانتو و الأخوان رايت في التقدم البطيء من خلال البراهين التجارب المتعلقة بسريان الهواء فوق الأشكال المختلفة و حولها. غير أنه خلال نشأته، كان المارسون الأوائل للطيران يعتمدون على حكايات مشتركة، وإن كانت متباعدة، منها جداول بيانات شانتو التي تتناول كفاءات الأشكال المختلفة للجنيحات. ولم يحدث إلا بمرور الوقت أن الاستنتاجات باتت معتمدة على معطيات تؤيدتها الفيزياء. ونجد على وجه الخصوص أن الفرضية الخاطئة ليلتثال حول شكل الجنحات أسممت في حدوث مشاكل جسيمة في السيطرة على طائرته، مما أدى إلى حادث سقوط خطير سنة ١٨٩٦، مات فيه ليلتثال من جراء إصاباته. وشخص الأخوان رايت سبب السقوط بعد سنوات عديدة من حدوثه، مما ترتب عليه، جزئياً، التصميم المبكر لأنواع السيطرة في طائراتهما الشراعية.<sup>(١٣)</sup>

## في التصميم الهندسي

طوال هذه الفترة المبكرة من الاكتشافات والمفردات، والعقود التي تلتها، بدأت بشائر نظرية كمية للطيران تشمل الجنحات وأنظمة التحكم والمحركات تتجمع ببطء

في عقول الرياضياتيين والفيزيائيين ومهندسي علم الطيران الذين كانوا في طور الابزوج. وبهذا تطورت الحكایات الكيفية المبكرة عن شكل الجنحات وتصميم الأجنحة إلى حشد من المعارف التي حل محل الأشخاص وغورو الذات، وتقنن في صورة مصطلحات رياضياتية. وبدورهما تقدم التنظير والتجربة، وأثبتت الفرضيات أو هدمت بالتجربة، وتم تفسير التجارب وترشيدها بفرضيات جديدة.

وبنهاية تلك العملية – إن كانت تلك نهاية حقاً – تقدمت هندسة الطيران إلى حدٍ بلغ فيه الجانب النظري درجة من الدقة أتاحت للطائرات أن يتم تصميمها على الحاسيب، وتم تجربتها على الحاسيب، وتُبني في الغالب دون تجارب نفق الهواء. وأحياناً يتم طيران أول بدن طائرة لنموذج جديد بمجرد الفراغ من بنائه. وكانت طائرة بوينج 777 أول طائرة يتم بناؤها بهذه الطريقة. وتم تصميمها طبقاً لخبرات المكتسبة من بناء طائرات سابقة وخمسين سنة من الجهود الأكاديمية والصناعية المكثفة التي تجمعت منها خبرات ونظريات وتكنولوجيات مشتركة.

ومن اللافت للنظر أن تطور تكنولوجيا الطيران قد عاد أخيراً إلى المكان الذي بدأ منه وهو المرآب (الجاراج). وكان الهدف من «جائزة إكس»(\*)، أن تستثير نفس اختمار الأفكار في صناعة الطائرات الذي كان موجوداً في الأيام الأولى للطيران بمحركات، وقد نجحت في ذلك نجاحاً مبيناً. وكما أثبت بيرت روتان وفريقه سنة ٢٠٠٢ في مجمع سكاليد، فإن بناء طائرة الآن قد بات في متناول إمكانات الاستثمارات المتواضعة، رغم أنه ليس كل مخترع يملك ٢٥ مليون دولار ينفقها على مشاريع الجاراجات. وعلى الرغم من أن «سفينة الفضاء رقم ١» التي بناها روتان عجزت عن بلوغ مدار أثناء

---

(\*) مؤسسة جائزة إكس هي مؤسسة لا تبيغي الربح، تأسست سنة ١٩٩٥، بهدف تنظيم وإدارة مسابقات عامة لتشجيع التطور التكنولوجي المفيد للبشرية. وأشهر جائزة قدمتها المؤسسة كانت جائزة تطوير مركبة فضائية سنة ٢٠٠٤، بهدف تشجيع الابحاث والاختراعات في مجال أبحاث الفضاء. (المترجم).

طيراناتها التجريبية، فإنه حتى وقت قريب كان بناء سفينة فضاء فاعلة من أى نوع فوق طاقة أى جهة إلا حكومات قليلة ومؤسسات ضخمة. ولقد تم تصميم «سفينة الفضاء رقم ١» واختبارها في المقام الأول فوق منضدة زهيدة التكاليف في مكتب في ورشة عمل يدير العمل فيها برنامج حاسوبي تجاري. وعندما ظهرت الحاجة لاختبار مادي، ربط البناء السفينة على ظهر شاحنة وقادوها في الصحراء بأقصى سرعة. ويعود نجاح المشروع إلى المهارات والخبرات التي أنتجت الطائرة ٧٧٧ مثلاً يعود إلى عبقرية روتان باعتباره مصمماً. والتحسن في الأدوات المادية والفكرية والحواسيب هو ما حقق النجاح وجعل الأمر ممكناً.

وثمة احتمال كبير أن تاريخ الطيران، في تقدمه من حكايات كيفية إلى تصميمات مبنية على الحاسوب، يكشف عن المسار المستقبلي للتكنولوجيا البيولوجية. ولكن قبل أن تشتد بنا الإثارة حول إمكانات التصميمات البيولوجية العقلانية، من المفيد أن نقارن بين مستوى معارفنا بالبيولوجيا اليوم وبين معلوماتنا في تكنولوجيا الطيران. ونستطيع أن نتفحص على وجه الخصوص مدى عمق معرفتنا بـكائن اعتمدنا عليه لألاف السنين.

فالخميره هي كائنات وحيدة الخلية تتبع لنا إنتاج الجعة والخبز والجبن والنبيذ وتعمل كمنصة تصنيعية أولية في صنع أشياء بيولوجية أخرى. فكيف نقارن معارفنا عن الفئات والقطع التي تصنع الخميره بمعارفنا عن الأجزاء في طائرة «حمار شغل» مثل البوينج ٧٤٧؟

يمثل التصميم والبناء الأصلي للطائرة ٧٤٧ تقريراً نقطة متتصف بالرحلة من الأخوان رايت إلى الطائرة ٧٧٧ وتبني الطائرة ٧٤٧ من نحو ٥٠٠٠ نوع من القطع، بعضها يتكرر (مثل أدوات الريط)، بحيث يكون مجموع القطع ٦ مليون. وتبني الطائرة وفقاً لتكنولوجيا عمرها ٥٠ سنة. وكل جزء، سواء كان دعامة الجناح أم جنيح أو شفرة التوربين، يوصف حسب نموذجه الكمى - أى

«فيزياء الجهاز» (device physics)<sup>(\*)</sup> – التي تتنبأ بسلوكياته في الظروف المتوقعة أثناء الطيران. وفكرة «فيزياء الجهاز» هي الرسم التمهيدي الموجود في قلب التجميع البيولوجي (الذى ذكرناه في الفصل الثاني). وهي فكرة تجريبية تسمح للتصميم باستخدام السمات المهمة في مكونٍ من المكونات كل بدلًا من التركيز مثلاً على عما تقوم به كل النزارات في مضخة توربينية أثناء الإقلاع.

كل الأشكال التركيبية في الطائرة ٧٤٧ هي نتاج خبرات طويلة توقف بين الوزن والأداء وتجعله أقرب ما يكون إلى الكمال، وكل مادة تختار لكي يُصنع منها كل جزء تُختبر بكل دقة في قوتها وطول عمرها. وتتطابق أوصاف كل جزء في الطائرة ٧٤٧ في نموذج أكبر موجود أصلًا في الرسوم التخطيطية وفي رسوس مهندسي البوينج. وتم اختبار كل جزء للتأكد من أنه سوف يعمل وفقًا لما حدده له النموذج العام. وكل جزء اتفق مع الموصفات التي حددتها التصميم.

فماذا عن الخميرة؟ إذا اقتصرنا في البداية على المكونات التي وصفها جينومها (البروتينات والرنا)، نجد أن الخميرة بها ما يقرب من ٦٢٠٠ نوع من القطع الجينية وهي مبنية بتكنولوجيا عمرها ثلاثة بلايين سنة. ولدينا نماذج لنحو ٥٠ بالمائة من تلك الأجزاء، وهي نماذج بُنيت بأدئى درجات الوضوح، بمعنى أنها أعطينا كل جزء اسمًا، وأننا نعرف بوجه عام نوع النزارات التي تتكون منها كل قطعة، وقد تكون لدينا فكرة عامة عن وظيفتها. ولا نعرف غالبية موصفات تصميم القطع (أى ما الغرض منها ولماذا)، ولا نعرف «فيزياء الجهاز» الكمية إلا لحافنة محدودة منها. وهناك ما بين عشرات التسخن وألافها من أغلب البروتينات نشيطة في خلية خميرة في أي وقت محدد. وإذا ما أدرجنا معنا الجزيئات التي لا يُوصَفُها الجينوم بطريقة مباشرة، فإن قائمة الأجزاء سوف تتضخم بآلاف أخرى منها، مع الجهل إلا بأسماء ووظائف القليل.

---

(\*) فيزياء الجهاز أو القطعة أي السمات الفيزيائية الخاصة بالمادة والطاقة والتفاعلات بينهما. (المترجم)

منها. (في القائمة المحددة للتوصيف الذي أستخدمه هنا، نجد أن الجزيئات تشفّر بروتينات، فلا يوجد تشفير جيني لتركيبات السكريات ولا الدهنيات، فهذه الجزيئات تبنيها أو تعدها البروتينات). وهذه الجزيئات تشتمل على الدهنيات والكريوهيدرات المكونة لغشاء الخلية، والمكونات المختلفة للأيض (التمثيل الغذائي). وهذه القائمة تنمو باستمرار، وليس لدينا إلا فكرة مشوّشة عن سبب وجود كل هذا العدد من القطع في الخلية، وما القطع الأخرى التي تتفاعل معها، وتحت أي ظروف. والعدد الإجمالي للقطع المتحركة في أية خلية من خلايا الخميرة، لا ريب في أنه يصل إلى ملايين عديدة، وهو عدد لا يزال مجهولاً.

ثمة اختلاف مهم بين تصميم أنظمة بيولوجية وتصميم الطائرات هو؛ أننا في حالة الطائرات نفضل أن نعمل في إطار أداء سهلٌ من مجتها وفهمها. ومن الجلي أن هناك مجالاً لاحتمالات طيران أشياء تزيد مما يبنيه البشر. ومن الواضح أيضاً أننا لا نفهم فيزياء غالبية الأشياء الموجودة في الهواء، والبرهان على ذلك هو عجزنا عن تعليل بقاء الإوز عالياً. غير أننا بقسر جهودنا على أنواع الدفع والأشكال التي تقع في نطاق إمكاناتنا في النماذج، نستطيع أن نؤسس أدوات التصميم على هذه النماذج وبهذا تكونُ بنية تحتية لبناء طائرات على شاكلة الطائرة ٧٧٧.

وتعتبر الطائرة ٧٧٧ نقلة متقدمة هائلة من الطائرة ٧٤٧، وهي تُبني من نحو ١٢٠،٠٠٠ نوع من القطع (تحوي كل طائرة نحو ٤ ملايين مكوٌن) وتم تصميمها من الصفر كلياً باستخدام تصميم يسانده الحاسوب (computer-aided design, CAD) وتضييف المحركات ما يقارب ٥٠،٠٠٠ قطعة، بعضها يتحرك بسرعات تفوق سرعة الصوت. وأثناء مرحلة التصميم تبقى «فيزياء الجهاز» ومواصفات التصميم لكل قطعة داخل نموذج حاسوبي كبير تتم محاكاته بصورة متكررة لكن تستوعب الكيفية المحتملة التي ستعمل بها الطائرة بعد أن يُستكمل تجميعها. ورغم أن القطع المنفردة والأنظمة الجانبية المجمعة، مثل الأبواب، قد اختبرت بكل دقة فإنه لم يُستخدم نموذج هندسي بالحجم الطبيعي في بناء الطائرة<sup>(١٤)</sup>. فاستُخدم أول بدن طائرة ٧٧٧ كأساس لاختبار

الطيران، فقد جمعت بoinج الطائرة من مكوناتها ثم طيرتها مباشرة. وكان ذلك إنجازاً هندسياً مبهراً.

ونحن نؤمن بهذه العملية على حياتنا كل يوم.

وعلى النقيض من ذلك، نجد أننا لا نملك إلا عدداً ضئيلاً من النماذج الكمية في البيولوجيا، كما لا نملك أدوات للتصميم في البيولوجيا. وعلى الرغم من ندرة مثل تلك الأدوات، فإننا نبادر بالابتكار (بنجاح متواضع)، ونبني أنظمة بيولوجية تخليقية بدائية، مدخلين تعديلات جينية إلى البيئة.

ونحن نؤمن بهذه العملية على حياتنا كل يوم.

والفارق بين هاتين العمليتين التكنولوجيتين يماثل الفرق بين ثقتنا في كلتيهما. فالنماذج الرياضياتية لكل الأنظمة الموجودة في طائرات الركاب النفاثة، وأبدان الطائرات ذاتها، قد تم اختبارها بعناية والثقة بها تامة – وسوف أطلق عليها «النموذج الطيرياني» – بحيث بات الكثير من هبوط الطائرات في طقس بالغ السوء لا يتضمن تدخلاً بشرياً من أي نوع. وقد أصبحت نماذج أداء الطائرات التي بُنيت أثناء تطورها أساساً لبرامج الطيار الآلي. ونظرًا للجودة الفائقة لنماذج الطيران اليوم، فإن برامج الطيار الآلي المبنية عليها تستطيع التعامل مع كل الظروف من أمطار وضباب ورياح عاتية. ويقاد يكون كل شخص طار على متن طيارة تجارية في السنوات القليلة الماضية قد استفاد من تلك القدرات، بما فيها الإقلاع والهبوط<sup>(١٥)</sup>.

ومن الطبيعي أن لب هذه القدرة يكمن في الإلكترونيات الموجودة على الطائرة، والمعروفة باسم «الإلكترونيات الطيرانية» (avionics). وبالختصار، فالجمع بين الحاسوبات والنماذج الكمية التنبؤية بسلوكيات الطائرات تنتج عنه تكنولوجيا مبهراً. غير أن ثمة اختلافات حاسمة بين نماذج الطيران، والحسابات الرياضياتية المستخدمة في محاكاة النموذج، والحسابات التي تم عليها تلك المحاكىات. ووجود حاسوبات

سريعة فقط لا يُنْتَج تصميمًا فاعلًا وأمنًا لطائرة، كما أن تلك الحاسيبات لا تكفي لطيران الطائرة الناتجة.

وفي حين تتناول النماذج التنبؤية سلوك الطائرات تحت تنوع واسع من الظروف، فإن أهم سمة للطيران هي التفاعل بين الطائرة والبيئة. فمثلاً، في الوقت الذي تُبدِّل فيه كل الجهد لإبقاء دوامات الهواء القريبة من الأجنحة وأسطح السيطرة في أدنى مستوياتها أثناء الطيران الطبيعي، فإن تدفق الهواء على الأسطح أمر بالغ التعقيد بصورة استثنائية ومن الصعوبة بمكان، بصفة عامة، التنبؤ به. والتحول الفجائي للهواء من تيار صفعي أو سلس إلى تيار مضطرب فوق أسطح الحكم يمكن أن يؤثر بشكل كبير على ثبات الطائرة واستقرارها. والدوامات الهوائية هي مثال واضح على وضع تكون فيه الأحداث خارج سيطرة الطيار الآلي - وخارج القدرات التنبؤية لنموذج الطيران - وقد تؤدي إلى نتائج غير متوقعة.

ويمكن حل التناقض بين ما يتوقع الطيار الآلي حدوثه وفقاً لنموذج الطيران وبين ما يحدث في الواقع في كل لحظة من خلال قياس دقيق وفائق السرعة لسلوك الطائرة. وتنبع من هذا القياس معلومات يستطيع الطيار الآلي استخدامها لتغيير موقع أسطح السيطرة، وبالتالي يصبح الانحرافات التي تختلف ما يتتبأ به نموذج الطيران.

وفي المقام الأول تستخدم هذه المعلومات الاسترجاعية في طائرة كبيرة وثبتت مثل 777 للتقليل من تأثيرات الظروف البيئية الغامضة. غير أن نماذج الطيران قد باتت الآن على درجة كبيرة من الدقة، بحيث تستطيع الحاسيبات أن تقود طائرة مصممة على درجة من عدم الثبات بحيث يتعدى على البشر قيادتها بدون الاستعانتة بالأتمتة (التشغيل الآلي). وكانت الطائرة «إكس-٢٩»، وهي طائرة تجريبية بُنيت في أوائل ثمانينيات القرن العشرين، كانت مصممة بحيث تستغل عدم الثبات الناتج من الانحراف الأمامي للأجنحة، وبالتالي كانت قدرتها على المناورة أكبر من أية طائرة أخرى في أيامها. غير أن السيطرة على طائرة مصممة بطريقة ثورية تحتاج إلى تعديلات بارعة

في شكل الأجنحة ومتابعة مستمرة لسلوك الطائرة. والبشر بيساطة عاجزون عن استيعاب المعلومات والتعامل بمقتضها بسرعة تكفى لإبقاء الطائرة في الهواء.

كانت سرعات الحاسوبات في باكير ثمانينيات القرن العشرين تكفى بالكاد للتعامل مع مثل تلك المهام، شريطة أن يكون لك اتصال بحسابات بنوك المعلومات في وكالة ناسا ووزارة الدفاع كى تتمكن من بناء النماذج الأولية. ومن البدئي أن معالجات البيانات تعمل الآن بسرعات أكبر بكثير. ولكن التقدم التكنولوجي الذى يزيد من سرعة الحاسوبات لا يغير من التفاعلات الجوهرية بين القياسات والتنموذج والحسابات الازمة لطيران طائرة. ومما لا ريب فيه أن التقدم فى سرعات المعالجات واللوغاريتمات الكامنة فيها المستخدمة فى محاكاة سلوك نموذج الطيران واستكشافه قد منحت نماذج الطيران الخاصة بالطيران التجارى الحالى إمكانات أكبر من ذى قبل. غير أنه يتبع مع ذلك اختبار التوقعات المتوقعة من التنموذج على خلفية العالم资料ى، حتى مع حقيقة أن غالبية الطائرات التجارية اليوم تحمل على متنها حاسوبات أقوى بكثير مما حملته «إكس-٢٩».

وفي الإمكان تخيل فكرة أنه لو كانت الإمكانيات الحاسوبية قد أتيحت قبل ظهور الطيران، فلربما كانت النظريات والمحاكاة سبقت التجارب وما نتج عنها من غزاره المعطيات حول كفاءة الجنيحات. وتحدث كل حين بصيرة نظرية بحثة فى الفيزياء مثما حدث مع أينشتاين وابتكاره لنظرية النسبية الخاصة أو تنبؤات بول ديراك بوجود المادة المضادة. ولكن ظهور الطيران البشرى فى مفتاح القرن العشرين، مثل الغالية العظمى من المشاكل العلمية والتكنولوجية، كان الدافع إليه فشل التجارب ونجاحها، وما يتبع ذلك من الحاجة إلى الشرح والفهم. وفي غالب الظن فإن تطور التكنولوجيا البيولوجية سوف يسير فى نفس المسار، رغم الادعاءات المتحمسة لعكس ذلك.

والىوم تردد كل من الصحافة العامة والعلمية فكرة أن المحاكاة الدقيقة التنبؤية للأنظمة البيولوجية على وشك الظهور، وأن مرد ذلك يعود إلى الحاسوبات السريعة. وليس هذه الوعود مجرد جمعة. فخلفها أمال مخلصة بأن ثمة أفكاراً نظرية هائلة

في البيولوجيا وراء الأفق. ولا ريب في أن الحاسوبات سوف تلعب دوراً مهماً في تطوير التكنولوجيا البيولوجية. وكان الحديث مسهباً عن دورها سواء في تلك أستار الغاز البيولوجي أو في تطوير الهندسة التي ستتلذ ذلك، غير أن الإمكانيات الحاسوبية في ذاتها ليست كافية لبروز فهم جديد. فالحاسوبات عظيمة الفائدة عند التعامل مع كميات ضخمة من البيانات، بيد أن البيولوجيا الجزيئية - بخلاف الفيزياء والكيمياء، وغالبية العلوم الهندسية - ليس بها إلا النادر من الأفكار النظرية البحتة. ومن المحتمل أن يستمر هذا المنحى حتى تظهر قياسات تجريبية أفضل تساند بناء نماذج تنبؤية وتبرهن تقنيات أحسن لمحاكاة النماذج.

## بناء نماذج الأنظمة البيولوجية ومحاكاتها

إن الفوارق بين التموذج والمحاكاة فهو أمر يستحق اهتماماً أكبر، لأهميته في بعض التحديات التي ستظهر مستقبلاً. فالنموذج هو تجسيد للمعارف الخاصة بنظام ما، يتكون على سبيل المثال من حكایات نوعية وتصویفات تجريبية أو معادلات. وفي مجال الفيزياء يتكون «النموذج القياسي» للجسيمات والقوى من معادلات تصف التفاعلات بين الجسيمات، وبيانات تجارية تضم كتل تلك الجسيمات. ومحاكاة النموذج القياسي هي محاولة لحساب شيء مثير للاهتمام - مثل كمية الإشعاع في انفجار نووي أو سلوك فوتون وهو ينتشر خلال مادة جديدة - في سبيل التنبؤ بنتائج تجريبية ما. ووتنتم محاكاة النموذج القياسي بطرق متعددة للتوصيل إلى تنبؤات حول سلوك الجسيمات الرئيسية في ظل ظروف وترتيبات مختلفة، وكثيراً ما تُستخدم تلك المحاكيات للتعرف على الظروف التجريبية التي قد تكشف عن جسيمات جديدة. والتقدم في كل تلك المجالات ضروري لتقديم الفيزياء أو أي علم من العلوم ، وقد منحت جائزة نوبل لبناء أجزاء جديدة في النموذج القياسي، وإجراء حسابات تنبؤاً بوجود جسيمات أو تربط بين أجزاء النموذج، وللإثبات التجاري لتنبؤات محددة (وأحياناً لدحضها). وكثيراً ما تتحدد الاستفادة من نموذج في القيام بتنبؤات بنوع المحاكاة

المستخدمة لإجراء الحسابات، ومثلما تقدمت الحاسوبات وعلوم الحاسوبات، فقد تقدمت كذلك مجالات الظروف التي يمكن محاكاتها باستخدام النموذج القياسي. وإجراء حسابات، أي محاكاة، خاصة بكتلة جسيمات أو نتائج اصطدام نجمي تختلف اختلافاً شاسعاً بين إجرانها بالقلم والورق، وبين استخدام الحاسوبات الفائقة القوة (supercomputers). وبهذا فإن القدرة على النجاح في محاكاة الطبيعة تعتمد على الوسيلة المستخدمة في إجراء المحاكاة وعلى تركيبة النموذج ومحتوها.

وفي هذا القسم سوف أركز على ماذا يعني أن نبني ونختبر نماذج للشبكات الكيميوجينية والجينية. وسوف أتجاهل تماماً الحقيقة المهمة بأن الاختلافات المكانية والتقطيعية داخل خلية ما تبدو سمة أساسية في التصميم. وفي حين أن فيزياء الانتشار والانتقال داخل الخلية سوف يُدرسُ بطريقة كمية، فإنه من الصعب بناء نموذج للشبكة دون أن نفهم أيضاً بما يحدث داخل خلية ما وأين يحدث. ومن الجلي أن أدوات التصميم الفعلى للأنظمة البيولوجية سوف تحتاج أن تتضمن كل تلك المعلومات.

إن نموذج طيران الطائرة ٧٤٧، هو توليفة من فيزياءات الجهاز لكل المكونات في الطائرة. وتحدد بنية النموذج العلاقة بين المتغيرات الموجودة في النموذج أكثر من مجرد حشد للحقائق. أما البنية الحالية لغالبية النماذج البيولوجية فتحددتها قواعد النحو في اللغة الإنجليزية، لأن النماذج مبنية باستخدام لغة طبيعية، كما وصفناها في بداية هذا الفصل. البروتين س يتحد مع البروتين ص أو بروتين هـ متورط في العديد من سرطانات الثدي. وفي المستقبل، ومع تحسن المعلومات الكمية، سوف تحتاجى نماذج الأنظمة البيولوجية على كميات متزايدة من تركيبات جبرية تجعلها أكثر قابلية للمحاكاة الحاسوبية. فمثلاً، تركيز المركب س ص يتاسب مع كلًّ من تركيز البروتين س وتركيز البروتين ص، مما يجعل من السهل التعبير عنها بمعادلة بسيطة: ( $S$   $C$ )  $= k$  ( $S$ ) ( $C$ ) وثبت التنساب، الذي يطلق عليه مصطلح (ثابت التفكك) الذي يعبر عنه ك يصف درجة الشدة التي يندمج بها البروتين س مع البروتين ص. وكلما قلت قيمة ك كلما كان ذلك يعني أن أغلب المواد المتفاعلة س وص متاحة معاً.

ومن اليسير فهم تفاعل كيماوى وحيد من هذا النوع واستيعابه ذهنياً، غير أن أبجديّة مليئة ببروتيناتٍ تتفاعل بطريق متعددة تشكل صعوبة هائلة، بسبب وجود «ك» مختلفة في كل تفاعل. وإنه لأمر بسيط أن تكتب نموذجاً لهذا الحسأ الأبجدي، ولكن محاكاته هي أمر آخر. وما يجعل المحاكاة أمراً صعباً، في معظم الحالات في الوقت الحالى، هو نقص المعلومات الخاصة بثوابت التفكك، وكذلك الجهل بثوابت المعدلات التي تحدد سرعة كل تفاعل.

وفي الأحوال التي تكون فيها المحاكاة الرقمية للتفاعلات الكيماوية ممكنة، فإنها كثيراً ما تُستخدم لاستكشاف سلوك نموذج بقيم محددة للمتغيرات التي تظهر في النموذج. فإذا كان ثابت التفكك مجهولاً، فمن الممكن استخدام المحاكاة لاستكشاف ما يحدث للنموذج مع تنوع واسع من قيم محتملة.

وحتى لو كانت كل قيم الثوابت المهمة معروفة، فإن القراءة على محاكاة نموذج بكفاءة لكي نصل إلى تنبؤات دقيقة تكون بصفة عامة مختلفة عن صياغة النموذج. ويمكن تنفيذ المحاكاة بالورقة والقلم، في حالة الاقتصار على بروتينات س瓯ص، أو أنها تحتاج إلى حاسب صغير فائق القوة (سوبركمبيوتر) لمحاكاة كل البروتينات وغيرها من الجزيئات المحورية في جريثومة، وهو جهد تقوم به حالياً مراكز بحثية عديدة حول العالم.

وتصبح الحدود بين النموذج والمحاكاة غير واضحة المعالم عندما تكون المحاكاة هي الوسيلة الوحيدة لاستكشاف نموذج معين أو عندما تكون التنبؤات من النموذج معتمدة على طريقة المحاكاة المستخدمة، كما يصفها الفصل القادم. وهذه الصعوبات تتشكل أساساً العديد من جهود المحاكاة في الفيزياء والكيمياء والهندسة. فمثلاً، إذا حاكينا نموذج الطيران لطائرة ٧٤٧ في الجو وممثلة بالرکاب، فمن الجلى أن الطيار الآلى لابد وأن يستخدم وسيلة محاكاة تسمح بتنبؤات دقيقة لسلوك الطائرة. ومن حسن الحظ أن كل تلك التفاصيل تتم مراجعتها في مرحلة تصميم الطائرة، قبل أن نضع أرواح الركاب وديعة في يد الطيار الآلى. وبالمثل، عندما نعمل على مشاريع في

مرحلة أقرب إلى الاختراعات منها إلى المُتّجَع، فإن العلماء والمهندسين يبذلون قصارى جهدهم في التأكد من أن المحاكاة سوف تمثل عالم الواقع بكل إخلاص. ويتم ذلك، مثلاً يحدث مع طائرة ٧٤٧ الملحقة في الجو تحت سيطرة الطيار الآلي، بتكرار مقارنة القياسات مع المحاكاة طوال التجربة. وقبل استخدام المحاكاة في التنبؤات، يتوجب أن تكون جديرة بالثقة مثلها في ذلك مثل التجربة. ولن يفيد أن نعتمد على محاكاة لم يتم اختبارها بصورة كافية.

وعلى الرغم من وضوح الحاجة إلى التمييز بين نتائج المحاكاة وسلوك الأشياء في عالم الواقع، فإن بعض الباحثين يعتبر المحاكيات بمثابة «تجارب». وقد يكون مرد ذلك إلى توقع أن المحاكاة تمثل بدقة ظواهر في عالم الواقع أو ربما بسبب القدرة على إجراء محاكيات متعددة متزامنة معًا لاستكشاف السلوك في نطاق واسع من الأحوال.

وفي حين أنه لعله ليس من الجيد أن نطلق على نتائج محاكاة مصطلح «تجربة» في غالبية الأحوال، إلا أن ثمة أحوالاً في الحقيقة يكون ذلك فيها أمراً مقبولاً. ونموذج الطيران هو واحد من تلك الأحوال، فمن الواضح أن محاكاة نموذج طيران ٧٤٧ تنتج عنها تنبؤات بالغة الدقة عن نظام فيزيائي. ويمكن القول: إن محاكاة تغيير سلاح نووى هو أصدق مثال، فلسنوات عديدة صنعت الولايات المتحدة أسلحة نووية جديدة دون أن تخترق التصميمات الجديدة واقعياً. والبيولوجيا لم تصل بعد إلى هذا المستوى. ولا يوجد في البيولوجيا ما يشبه ولو من بعيد نموذج طيران.

ولا ريب في أن الكيميائيين الحيويين قد حققوا نجاحات هائلة في شرح تفاعلات كيميائية بطريقة كمية مستخدمين في ذلك أنظمة بيولوجية. وتمثل المراجع بأمثلة من هذا القبيل<sup>(١٦)</sup>. وقد فحصت بالتجارب النظريات الأساسية لأغلب تفاعلات الكيميا الحيوية بمنتهى الدقة، وليس ثمة من سبب يدعونا إلى اعتبارها مخطئة (رغم أنه قد تكون، بداعه، غير كاملة). ولكن في حين أن النظريات تزودنا بالأساس الذي نستطيع بواسطته أن نصف سلوك الجزيئات، إلا أن بها درجة كبيرة من التفاوت. وبين

قياسات باللغة الدقة لخواص الجزيئات، يكون من العسير أن نعتمد على أوصاف السلوك العام الذي تتيحه لنا النظريات ونخرج منها بتنبؤات كمية؛ ويبدون أن نعرف «ثابت التفكك» فمن المستحيل أن نتبأ بتراكيز س وص. وما من سبيل لإضافة أرقام إلى تنبؤات اللغة الطبيعية إلا إذا علمنا درجة الشدة التي يتحد بها بروتين مع بروتين آخر مثلاً، أو المعدل الذي به يتفاعل إنزيم مع المادة الخاضعة له. وغياب هذه المعطيات هو من أكبر العوائق التي تحول دون الفهم العميق لأنظمة البيولوجية.

فعلى سبيل المثال، نجد أن التنبؤ بتاثير عقار جديد على الأيض (التمثيل الغذائي) البشري يشكل قفزة كبيرة في تطور العقاقير والرعاية الصحية. ومن المحتمل أن وجود نموذج تنبؤي خاص بالأيض يسهم في تجنب أخطار جانبية خطيرة لا يتم اكتشافها حالياً إلا من خلال التجربة والخطأ. ونجد، لسوء الحظ، أن المعلومات الحالية لا تكفي بصورة عامة لإجراء مثل تلك المحاكاة. وفي حين أمكن التقييم الكمي لعدد صغير من تفاعلات معينة في الأيض البشري إلا أن الغالبية الساحقة لا تزال مبهمة، ولا تزال تعتمد على نماذج اللغة الطبيعية كى نفهمها. واليوم، نجد أن أفضل ملخصات الشبكات الأيضية هي خرائط تحتوى أسماء جزيئات وأسمهاً تشير إلى التفاعلات<sup>(١٧)</sup>، ولا تحوى الخرائط أى أرقام وهي وبالتالي تعتبر أوصافاً غير كاملة للظواهر. والمعلومات الكمية ليست أساسية لفهم التفاعلات الفردية فحسب وإنما هي ضرورية بالقطع في سبيل فهم شبكات التفاعلات مثل تلك التي يتشكل منها الأيض. وكما سنرى مثلاً واقعياً في الفصل التالي، فإنه حتى في حالة شبكة مبسطة نجد أنها تشهد بسلوك كيفي مختلف - مثل أن نجد ذبذبات بدلاً من وضع ساكن - يعتمد على السمات الكمية لمكوناته الجزيئية، مثل «ثابت التفكك» وثوابت المعدلات وأعمار الجزيئات. ولا ريب في أنه من المستطاع استكشاف أساليب السلوك المختلفة بمحاكاة نماذج شبكات التفاعلات ثم التخمينات حول العوامل المجهولة. غير أن تلك المحاكيات كثيراً ما تظهر سلوكاً يختلف من الناحية النوعية عما يلاحظ في التجارب، كاشفاً أن النماذج لا تحوى تفاصيل كافية متعلقة بأنظمة الحقيقة.

والبديل للصراع الكامن في بناء نماذج لأنظمة البيولوجية المعقدة الموجودة هو اختيار أنظمة تسهل نمذجتها. وهذا مبدأ عام في الصناعات التي يتولاها البشر من صناعة السيارات إلى الحاسوبات. وفي غالبية التجارب البشرية في الطيران، على سبيل المثال، لم يحاول بناء طائرات تطير مثل الحشرات أو الطيور. غير أن القياسات والنماذج والحسابات الآن قد تحسنت إلى درجة أن المبادئ التي يمكن التكهن بها من دراسة الحشرات باتت تُستخدم في تصميم طائرات روبيوتية صغيرة. وعلى غرار أن نبني آلات طائرة تعمل في نطاق قدراتنا على صنع نماذج لها، نستطيع أن نبدأ ببناء أنظمة بيولوجية تخليقية تعمل في نطاق قدراتنا على صنع نماذج لها، مستخدمنا في ذلك مواصفات تصميمية مبنية على الأجزاء القليلة التي لها فيزياء أداة معروفة. وقد أنتج هذا التوجه السيارة التي نقودها، والحاصل الموجود على سطح مكتبك، وربما آخر صيحة من أحذية «نايك» أو «أديداس» التي تتنعلها في قدميك. ويتناول الفصل القادم الجهود الحالية لبناء أنظمة بيولوجية «وفقاً لمواصفات»، مع أمثلة اختيارت لإعطاء إحساس بالكيفية التي أصبحت بها البيولوجيا كميةً والتحديات التي يتعين التغلب عليها في الطريق إلى ذلك.



## الفصل الرابع

### المجئ الثاني للبيولوجيا الاصطناعية (التخليقية)

لا بد أن أخبركم بأنني أستطيع أن أحضر مادة البولينا (اليوريا: urea) دون الحاجة إلى كلية حيوان سواء أكانت كلية إنسان أم كلب<sup>(١)</sup>. بهذه الكلمات ادعى فردرريك فوهلر (Friedrich Wöler) سنة ١٨٢٨، أنه قد أحدث تغييراً في العالم لا رجعة فيه. وفي خطاب أرسله إلى أستاذة السابق جونز جاكوب بربزيليوس (Joens Jacob Berzelius)، ذكر فوهلر أنه قد شهد "أفح مأساة في العلم، وهى قتل فرضية جميلة بحقيقة قبيحة". والفكرة الجميلة التى يشير إليها هي «المذهب الحيوى»، والذى يفيد بأن المادة العضوية، وتمثلها اليوريا فى هذه الحالة، تخلقها قوة حيوية، وأن من المستحيل تصنيعها من مكونات غير عضوية. والحقيقة القبيحة هي تكون طبق صغير من بلورات اليوريا على منضدة معمله بواسطة تسخين أملاح غير عضوية. وبهذا، كما تقرر كتب مرجعية عديدة، ولد علم الكيمياء الحيوية التخليقية.

غير أن الأحداث، كما هي الحال كثيراً، كانت أشد تعقيداً مما ذكرته حكايات الكتب المرجعية. فقد استخدم فوهلر أملحاً حضرها من مخلفات المدايم، التى ادعى أنصار المذهب الحيوى أنها لو ثبتت تفاعله بمكونٍ عضوى<sup>(٢)</sup>، واستغرق إنجاز فوهلر سنتين عديدة كى يتغلغل فى العقلية السائدة يومها، ومضى عقدان من الزمان قبل أن يستخدم واحد من تلاميذه، هو هرمان كولب (Herman Kolbe) لأول مرة كلمة «تخليق»

في بحث يصف به مجموعة من التفاعلات التي أنتجت حامض الخليل من عناصره غير العضوية<sup>(٢)</sup>.

وفي باكير القرن التاسع عشر شاركت الكيمياء في الثورة التي شملت باقي أنحاء العالم الغربي. وكانت دراسة التحولات الكيميائية، التي كان يطلق عليها الكيمياء (Alchemy)، تمر بمرحلة من التحديد الكمي للمواد. وبدلًا من الاعتماد على تعبيرات مبهمة وغامضة، أراد العلماء من أمثال أنتوان لافوازير (Antoine Lavoisier) أن يبتكروا في الكيمياء ما يشير إليه المفرخون أحياناً باسم «المفردات الموضوعية». وبواسطة قياسات دقيقة أجرتها العديد من الأشخاص بزغت تدريجياً قواعد واضحة لتخليق مواد غير عضوية وغير حية.

وعلى التقىض من ذلك، كانت دراسة الجزيئات العضوية في باكير القرن التاسع عشر مهتمة في المقام الأول بفهم كيف ترتبط معاً الجزيئات الموجودة فعلاً. وكانت الدراسات دراسة للتركيبات والتفاعلات الكيميائية. وخلافاً للمجال الأوسع للكيمياء الذي تشكل من الخيميا، كان ثمة اهتمام أقل بتخليق مواد عضوية لأن العديد من العلماء ظنوا أن الجزيئات العضوية لا يمكن تخليقها. ثم حدث سنة ١٨٢١ أن فوهلر صنع اليوريا. وخلال العقود التالية، غيرت القدرات المت坦مية على تجميع جزيئات عضوية من مكونات غير عضوية من الطريقة التي كان الناس ينظرون بها إلى العالم الطبيعي، لأنهم صاروا مستوعبين لفكرة إمكانية تجميع أشياء معقدة من قطع أكثر بساطة. وبناء شيء من العدم أو تعديل نظام موجود يستلزم فهم تفاصيل عن النظام أكثر مما يحتاجه مجرد وصف كيفية عمله. وأسهم هذا التوجه الجديد للكيمياء في فتح الأبواب على العالم الذي نعيش فيه اليوم. فقد هيمنت المنتجات التخليقية للكيمياء

(٢) الخيميا هي اعتقاد الفلسفه القدرين بوجود ما أطلقوا عليه اسم «حجر الفلسفه» الذي يستطيع تحويل المعادن الفقيرة إلى معادن ثمينة (الذهب والفضة)، وكذلك إيمانهم بوجود «اكسير الحياة» الذي يعيد الشباب ويمنح الخلود. وتعتبر الخيميا، النموذج البدائني لعلم الكيمياء الحديثة. (المترجم)

العضوية على بيئتنا الصناعية، ولم يصبح تصميم هذه المنتجات ممكناً إلا لأن فهم عملية تجميع الجزيئات قد أفرز قواعد جديدة.

وغيرت خطوة تقني الكيمياء التخليقية، وبعدها الهندسة الكيميائية بصورة ثورية الكيفية التي فهم بها الناس الكيمياء. وتعلم الكيميائيون من خلال البناء قواعد لم تكن واضحة من قبل. وينفس الطريقة التي غيرت بها الهندسة الكيميائية من فهمنا للطبيعة، وفي أثناء شروعنا في هندسة الأنظمة البيولوجية، سوف نتعلم الكثير عن الطريقة التي تعمل بها الأجزاء البيولوجية معاً. وستظهر التحديات غير الواضحة الآن من ملاحظاتنا لأنظمة العاملة المتكاملة وال موجودة أصلاً. وبحلول الوقت، سوف نفهم تلك التحديات ونتعامل معها، وسوف يتغير استخدامنا للبيولوجيا أثناء ذلك بصورة مثيرة. والتشابه واضح في هذه النقطة: وهو أننا على اعتاب تطوير البيولوجيا التخليقية.

ومن الجدير بالذكر، وقبل أن ننتمق في صلب الموضوع، أن عبارة «البيولوجيا التخليقية» قد استُخدمت من قبل. وأول مرة استُخدمت فيها هذه العبارة كانت إخفاقاً. فقد كتبت إيفيلين فوكس كلر (Evelyn Fox Keller) في كتابها «البحث عن معنى الحياة» (Making Sense of Life) الذي يتناول تاريخ البيولوجيا الحديثة، تروي الجهود في بدايات القرن العشرين لاكتشاف سر الحياة من خلال بناء أنظمة حياة اصطناعية وتخليقية: «يبعد المسار واضحًا: فلم تكن الإجابة عن التساؤل عن ماهية الحياة بالاستقرار»<sup>(\*)</sup>، وإنما بالانتاج، وليس بالتحليل وإنما بالتلخیق»<sup>(\*)</sup>. وهذا الناتج الجانبي للبيولوجيا التجريبية وصل إلى النزوة، أو إلى الحضيض، وفق الرأى الذي تعتقد، في محاولات ستيفان ليدوك (Stephan Leduc) لتجميع أنظمة فيزيائية وكيميائية صرفة لإثبات سلوكيات تذكرنا بالبيولوجيا. وباعتباره جزءاً من برنامجه لإثبات «السمات الرئيسية للكائن الحي» على المستويين تحت الخلوي والخلوي، بني ليدوك أنظمة كيميائية ادعى أنها تكشف عن انقسام ونمو خلويين بل وعن حركة

---

(\*) الاستقرار: هو تتبع الجزيئات للتوصل منها إلى حكم كلى أو نتيجة: (المترجم)

خلوية<sup>(٤)</sup>، واستخدم في وصف تلك السمات والأشكال مصطلحات الانتشار والضغط الأزموزى وهى من الظواهر الفيزيائية المعروفة. ومن المهم أن نذكر أن تلك الجهود فى سبيل تخليل أنماط مشابهة للحياة اعتمدت على التجربة مثماً اعتمدت على نظريات ابتكرت لوصف الفيزياء والكيمياء الخاصة بأنظمته التخليقية. بمعنى أن ليدوك حاول أن يتبع برنامجاً محدداً يستخدم مبادئ فизيانية لشرح ظواهر بيولوجية. وقد شرح هذه الجهود فى مقال استعراضى صدر أيامها باسم «البيولوجيا التخليقية».<sup>(٥)</sup> *«La Biologie synthétique»*

وفي حين كان الاستقبال المبدئى لبحثه إيجابياً إلى حد ما، فإن ادعاءات ليدوك المتسمرة بالبالغة حول نتائج عمله، وتنامي التقدير العام للآليات البيولوجية المعقدة التى تتضمن خلايا التجارب بالأنظمة الحية، أدى إلى رد فعل عنيف تجاه استيعاب البيولوجيا من خلال البناء. ويحلول ١٩١٣ كتب معلم يقول إن تفسيرات مستر ليدوك خيالية ... بدرجة أنه من المستحيل أن نأخذها على محمل الجد<sup>(٦)</sup>. وتسجل كل الواقع فى إطار الجدل التاريخي العام حول دور البناء والنظريات فى البيولوجيا. وكان العلماء المناصرون لدور التخليل والجهود المتعلقة به والخاصة ببناء توصيفات رياضياتية للبيولوجيا، كانوا ينظرون إليهم بازدراء من جانب أقرانهم. ولعل البيولوجيين الرياضياتيين والبيولوجيين التخليقين فى مطالع القرن العشرين كانوا يضعون تقاسير لأعمالهم أكبر مما تسمح به المعطيات المتاحة، مدفوعين إلى ذلك بالتقدم فى الفيزياء وقتنى.

وكاستجابة لما كان تشارلز دافنبورت (Charles Davenport) يرى فيه نظرية جامحة، اقترح سنة ١٩٢٤، ما يحتاجه فى الوقت الحاضر هو مزيد من القياسات وإقلال من النظريات ... وثمة تشوش محزن بين البيولوجيا الكمية والبيولوجيا الرياضياتية، وإلى أن تعطينا القياسات الكمية مزيداً من حقائق البيولوجيا، أفضل العلم السابق على العلم اللاحق<sup>(٧)</sup>، وأعتقد أن هذه الملاحظات لا تزال مناسبة اليوم. وقد فشل ليدوك والتوجه الذى تبناه لأن الأجزاء البيولوجية الحقيقة أكثر تعقيداً، وتتبع قواعد مختلفة عن أنظمته الكيميائية البسيطة، رغم جمالها.

وبعد ذلك بثمانين سنة بات العالم يبدو مختلفاً. فقد ازدهرت التوجهات الرياضياتية في البيولوجيا، وبخاصة في تفسير المجموعات الكبيرة من البيانات التي أفرزتها دراسة كل الجينات والبروتينات العديدة الموجودة في كل كائن. غير أنني أظن أنه من الأهمية بمكان أن نعترف أنه ليس كل البيولوجيين يتتفقون على أن التوجه التخليلي سوف يفرز حقائق قابلة للتطبيق في حالة الأنظمة المعقدة التي تطورت على مر بلايين السنين. وليس كل المخاوف دون أساس، لأن البيولوجيا، كما يشير الاقتباس من تشارلز دافنبورت، كانت تقليدياً تحقق نجاحات أكبر عندما كانت تحكمها بيانات جيدة وليس النظريات.

## البيولوجيا التخليلية الحديثة

إن إعادة الإحياء للجهود الرامية إلى بناء أنظمة حية لها أوجه متعددة في موقع كثيرة حول العالم. ويعمل العلماء جاهدين في سبيل توسيع نطاق الكيمياء الحيوية الأرضية، وهم لا يكتفون فقط بتغيير تتبع الشفرة الجينية وإنما أيضاً محتواها إلى ما هو أبعد من الأزواج المكونة من أربع مواد قاعدية. وثمة جهود أخرى تعمل على إدخال أحماض أمينية جديدة إلى الأنظمة الحية وهي أحماض لا وجود لها في أي كائن حي. ومن خلال هندسة البروتينات والدواائر الجينية نجد أن «البيولوجيا التخليلية» في حالة ثوران كامل. وقد بدأ تعبير «البيولوجيا التخليلية» يتسلل ببطء إلى الأدبيات العلمية والجماهيرية.

كان أول استخدام حديث لهذا التعبير في مقالة صدرت سنة ١٩٧٤ وكتبها فاكللاف زيبالسكي (Waclaw Szybalski) استعرض فيها التقدم الحادث في فهم النسخ والترجمة: "حتى الآن نحن نعمل على المرحلة التوصيفية للبيولوجيا الجزيئية ... ولكن التحدي الحقيقي سوف يبدأ عندما نشرع في إدخال البيولوجيا التخليلية مرحلة البحوث في مجالنا. وعندئذ سوف نتذكر عناصر جديدة للسيطرة ونضيف وحدات القياس تلك إلى الجينوم الموجود أو نبني جينومات جديدة كل الجدة<sup>(٩)</sup>.

استحضر زيبالسكي هذا التعبير مرة أخرى، وأعاد استخدامه في مقال افتتاحي احتفالاً بجائزة نوبل في الفسيولوجيا أو الطب، والتي منحت لاكتشاف الإنزيمات التي تتيح استخدام تقنية الدنا المُؤتلف أو المعاد تجميده (recombinant DNA technology)<sup>(١٠)</sup>. وعملية لصق جين مأخوذ من كائن ما في كائن آخر لا علاقة له به هي عملية تماثل بصورة فضفاضة تخلق فوهلاً لجزءٍ عضويٍ: فهي القدرة الأساسية التي يحتاجها بناء أنظمة بيولوجية تخليفية ومن ثم البدء في تحديد قواعد البناء. ولقد كان الطريق الذي تتجه إليه البيولوجيا واضحًا منذ عقود، على الأقل بالنسبة للبعض.

وثمة استعراض أكثر حداً يصنف الجهود التي بذلت في هذا المجال الوليد على النحو التالي:

يمكن تصنيف البيولوجيين التخليفيين إلى مجموعتين عريضتين. إحداهما تستخدم جزيئات غير طبيعية في استنساخ سلوكيات ناشئة من البيولوجيا الطبيعية، بهدف خلق حياة اصطناعية. أما المجموعة الأخرى فتبحث عن قطع قابلة للتبادل في البيولوجيا الطبيعية لتكون منها أنظمة تعمل بصورة طبيعية. ويصرف النظر عن أي من هاتين السبيلين، يجب الهدف التخليفي العلماء على اللجوء في مناطق مجهلة لمواجهة مشاكل ليس من السهل حلها من خلال التحليلات<sup>(١١)</sup>.

ومرة أخرى نحن نواجه فكرة أن بناء أشياء جديدة يجب رنا على الاعتراف بوجود مشاكل لا تظهر بالاكتفاء بدراسة الحياة كما نعهد لها، ويفرض علينا محاولة حل تلك المشاكل. وتتضح صحة هذا القول سواء كان المرء يحاول إعادة بناء الكيمياء الحيوية من مبتداها أم كان يهدف إلى إعادة تكوين تنظيمات الجينات الموجودة وعملها بحيث تؤدي وظائف جديدة. ولأسباب أرجو أن تصير واضحة مع التقدم في الكتاب،

فإن الهدف من بناء أنظمة بيولوجية تخليقية من قطع «قابلة للتبادل»، رغم أنها أمر متغير ويستتر التحدي، من المحتمل أن يفضي إلى نتائج بأسرع مما يتصور الكثيرون.

إن أوضح الجهود الأساسية في تعقب ما يطلق عليه أحياناً «جدول أعمال القطع» تزعمتها في البدء مجموعة من معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا. ونجد في الموقع الإلكتروني (SyntheticBiology.org) أن «البيولوجيا التخليقية تشير إلى كل من (أ) تصميم وصناعة المكونات والأنظمة البيولوجية التي لا توجد في العالم الطبيعي، و (ب) إعادة تصميم وتصنيع الأنظمة البيولوجية الموجودة بالفعل».

وبعد استعراض تطور تكنولوجيا الطيران في الفصل السابق، نجد من الطبيعي أن نتساءل عن كيفية بناء أنظمة بيولوجية «وفقاً للمواصفات» بنفس الطريقة التي تبني بها الطائرات الآن. ولقد رأينا أن الفروقات بين النظمتين هائلة. وتذكر أن الخلية تحوي عدداً من القطع المتحركة أكثر بكثير مما هو موجود في طائرة، وأننا ببساطة لا ندرى حتى الآن كيف نجعل الخلية تطير. ومثلما كانت الحال في الطيران في أول عهده، نجد أن التكنولوجيا البيولوجية هي الآن في مرحلة التحول من الحكايات الكيفية إلى النماذج الكمية.

وتصميم الطائرات هو مجال بالغ النضج بالمقارنة مع مجال تصميم الأنظمة البيولوجية. وثمة أيضاً فروقات جوهرية في المكونات المتاحة للاستخدام الغورى. وبخلاف الطيران في عهوده الأولى، والذى كانت كل مكوناته تصنع من الصفر، يتطلب بناء غالبية الأنظمة البيولوجية الجديدة في الوقت الراهن استخدام مكونات جزيئية تطورت على مدى عدة بلايين من السنين. والصعوبة الرئيسية التي يسببها ذلك المطلب هو أننا لا نعلم بعدُ كيف تعمل كل تلك المكونات. ومن بين أسباب هذا الجهل أن الفيزياء التي تحكم في سلوك الجزيئات مختلفة عن الفيزياء التي تعودنا عليها وتقضي بها عنها مسافات شاسعة. والبدويات الآلية التي نمتلكها والخاصة بالتروس والمحركات والحزام والكابلات ليس من الممكن ببساطة تحويلها إلى جزيئات. كما أن

مقاييس الحجم الجزيئي للمكونات يجعل من العسير أن تتواءل معها مباشرة، مما يزيد في تعقيد اختبارات النماذج من خلال التجارب. ولا تزال السمات الرئيسية المستخدمة في تشغيل الجينات وإيقاف عملها، وفي صناعة البروتينات، لا تزال غامضة. وكما تناولنا في الفصل الثاني، فإن تصميم الأنظمة البيولوجية ليس مجرد تصور لشكل جديد من أشكال لعبة الليجو، غير أنه حتى مع قصور معارفنا عن التفاصيل البيولوجية، فإن فلسفة تصميم مبنية على أجزاء قابلة للتكون لا يزال لها استخدام. وفي هذا المجال نجد أن الرسوم التحضيرية، والتي تُبنى على تعميمات التفاصيل الجزيئية وتجرياتها، يمكن أن تكون ذات فائدة.

وتشتمل الرسوم التحضيرية في الكيمياء في وصف أحوال الذرات والجزئيات، ويمكنها، إن عرفت كيف تقرأها، أن تنبأ بنتائج التفاعلات الكيميائية. ولكن نستفيض في ذلك نقول إننا نجد في فيزياء الطاقة العالية، أن الأنظمة البينانية قد تطورت بحيث تسمح بمشاهدة التفاعلات بين الجسيمات، مما يتبع التتبُّع بها ومشاهدتها بطريقة مريحة وكذلك إجراء الحسابات عليها. ورسومات فينمان البينانية، والتي ابتكرها ريتشارد فينمان، هي رسوم متحركة لها تفسيرات رياضياتية صارمة. فهي تحوى علم الجبر - وهو بمثابة علم النحو لها - الذي يتحكم في الرسومات البينانية وترجمتها إلى رياضيات.

وتلعب الرسوم التحضيرية بالفعل دوراً في فهم البيولوجيا، سواء بتصويرها للتفاعلات الجزيئية أو بعرضها لما تحويه الجينات من معلومات<sup>(١٢)</sup>. ومع توفر مستوى معقول من المعلومات عن علم الوراثة والكيمياء الحيوية، يمكن قراءة الجينات وتسلسل البروتينات وكانتها هي لغة إنجليزية. ويمكن أن تقيينا التركيبات الكيميائية في تصور التفاعل بين جزيئين بيولوجيين. وعندما تكون الظواهر غير قابلة للمشاهدة المباشرة بالجهر، تستخدم الرسوم التحضيرية أحياناً لاقتراح نماذج للتنظيمات والوظائف الخلوية.

ولا تستطيع الرسوم التحضيرية أن تجعل العلم أسهل على الدوام. وعلى مستوى الرسوم التحضيرية يكون التنبؤ بنتائج تجميع تركيبات بيولوجية جديدة، سواء كانت جزيئات أم كائنات، أشد صعوبة بكثير من تصور كيف ستبدو تركيبة جديدة للعبة الليجو. ويضاف إلى حقيقة وجود أنواع عديدة من الليجو البيولوجي أكثر بكثير من أعداد الطوب البلاستيكي، أن طوب البناء البيولوجي يتزع إلى تغيير أشكاله وألوانه في كل مرة ترتبط قطعتان منها سوياً.

## في الطريق إلى "نموذج" معياري في البيولوجيا

جاء أول برهان «تجاربي» يربط بين المعلومات الجينية المتوارثة وبين الدنا سنة ١٩٤٤، في صورة رسوم متحركة تتحدث بلغة الطبيعة. فقد وصف أوينوالد أفري وكولين ماكلارڈ وماكلين مكارتى تفاصلاً كيمانياً استخلصوا به جزيئاً طويلاً من إحدى سلالات «الجرثومة المكورة الرئوية» (*pneumococcus*)، وأطلقوا على هذاالجزء اسم «قاعدة التحول»، وعندما يتم زرع هذاالجزء في سلالة مفايرة يحفز على تبني سمات السلالة الأولى، كما أثبتتها وجود جزء معين على السطح الخارجي للجرثومة المتلقية للزرع. واقتصر المؤلفون أن «سلوك تلك المادة في صورتها النقية يتتسق مع المقوله البيولوجية بأن النشاط البيولوجي هو من سمات الحمض النووي عالي التبلمر»؛ غير أنهم أضافوا تعليقاً «بالنظر إلى الوضع الراهن للمعارف، فإن أي تفسير للآليات الخاصة بالنقل يصبح بالضرورة أمراً نظرياً بحثاً»<sup>(١٢)</sup>.

وختم أفري ورفاقه المقال بمقوله بسيطة: «إن البرهان الذي قدمناه يؤيد الاعتقاد بأن حمضـاً من الأحماض النوويـة (من نوع الدى أوكسيريبوز) هو الوحدـة الأساسية في «قاعدة التحول» الخاصة بالنوع الثالث من الجرثومة المكورة الرئوية». ويشكل تعميم هذه المقولـة وفهم الآليـات التي يـشفـرـ بها الدـناـ المـعلوماتـ معـ إـمـكـانـيـةـ نـقلـهاـ بينـ الكـائـنـاتـ،ـ يـشكـلـ مشـروـعاـ لـأـيـالـ بـداـهـةـ سـارـيـاـ.ـ وـوضـعـ نـموـذـجـ الدـناـ بـالـلـغـةـ الطـبـيـعـةـ

بوصفه «قاعدة تحول» الأساس لكل نموذج آخر للنظام، سواء كان فيزيائياً أم رمزاً أم جرياً أو بيانياً.

ويتكون الرسم التوضيحي الشائع والحديث للدنا من سلم ملتوٍ على محوره الطولي مكوناً حلواناً مزدوجاً، ويكمِّل التفافة واحدة كل نحو عشر درجات. ودرجات هذا السلم هي جزيئات تشكل المعلومات الجينية. وأحياناً تختصر هذه الجزيئات إلى الحرف الأول من أسمائها، مثل A, T, G, C.. وهناك زوجان قاعديان مكملان في كل درجة سلم: A مفترنة مع T، وG مفترنة مع C. ويكون الجينوم البشري من نحو ٢٣ بلايين من تلك الأزواج القاعدية، ومقسمة إلى ٢٢ زوجاً من الكروموسومات المحسورة في نواة الخلية. وكل كروموسوم هو جزء متلاصق من الدنا يبلغ طوله عدة ملايين من الأزواج القاعدية المنتظمَة على صورة جينات. وعادة ما تتكون الجينات من ما يقرب من ألف قاعدة. وتحتوي الكثير من الجينومات، البشرية منها وغير البشرية، على أطوال من الدنا لا يبدو أنها تحوى أية جينات.

وتبدأ حصيلة المعلومات من الجينوم بالتعبير عن قدرة الجين في تعديل البروتينات على النحو التالي: الجزيء المُبلَّمر (البوليمريز) هو بروتين يقرأ جيناً من الجينات، ويبدأ العمل في اتجاه معين على إحدى جديليتي الدنا، محولاً الدنا إلى رنا. ومن بين المهام الرئيسية للرنا نقل المعلومات من الجينات في النواة إلى آلية الخلية من أجل صناعة البروتينات. ويتحدد الجين عن باقي الحروف في الكروموسوم بالتتابعات القصيرة للقواعد في طرفيه، وهي التي تخبر المُبلَّمر من أين يبدأ النسخ وأين يتوقف. وهذا، من الناحية العملية، هو التعريف الجيني للجين - فمجموع الحروف بين إشارتي «ابداً» و«قف» هي ما يقرأها المُبلَّمر، وينسخها إلى رنا، وفي النهاية يترجمها إلى بروتينات. وعند هذه المرحلة من الفهم لغالبية الجينومات، نجد أن هذا هو المعيار الوحيد للتعرف على العديد من الجينات. ولا نعلم عن غالبية الجينات البشرية إلا ما يزيد قليلاً على ذلك، لأنه من الأسهل كثيراً أن نقرأ الجين عن أن نحدد وظيفته. وفي

الحق، لم نتمكن حتى الآن من ربط وظائف محددة بغالبية تتابعات الدنا التي تم التعرف عليها من خلال التعريف الجزيئي «للجين».

كلمة «جين» لها معنى آخر، مشتق من الدراسات التقليدية للوراثة، والتي نجد فيها أن فكرة الجين **تُستخدم** لتبني مسار السمات والخصائص في الأجيال. وتبين الدراسات التقليدية للشعر ولون العيون وللأمراض مثل سرطان الثدي وفقر الدم المنجلي (sickle-cell anemia) أنه بالنسبة لسمات كثيرة ثمة وحدة أساسية للوراثة تنتقل من جيل إلى الجيل التالي له. وفي البحث الذي قدمه أفرى ورفاقه سنة ١٩٤٤، استخلص المؤلفون نتائجهم التجاربية من التخمينات النظرية السائدة وقتئذ، وقربوا أن «المادة المستحثة» يمكن تشبيهها بالجينات، وأن «الجزيء» الناتج استجابة لها قد اعتبر منتجاً جينياً. وذلك يعني أن الباحثين كانوا يؤكدون أن المادة «المستحثة» كانت تشكل تعليمات لسلوكيات جديدة، كانت، في هذه الحالة، تعليمات لصنع جزء معين.

ويشكل إدراك أن بعض السمات القابلة للتوريث ترتبط بالمحتوى المعلوماتي في تتابع القواعد، أي ارتباطها بجين واحد، انتصاراً رئيسياً للبيولوجيا الحديثة. وهناك أمراض مثل فقر الدم المنجلي والاليفة الكيسية (cystic fibrosis) وبعض أنواع سرطان الثدي يمكن أن تُعزى إلى تغيرات في جين واحد. والأمراض المرتبطة بجين واحد هي أسهل الأمراض في التعرف عليها؛ وهي الشمار الدائنة سهلة القطاف للطب الجزيئي. غير أن سمات عديدة يبدو أنها تحددها جينات متعددة أو التفاعلات بين جينات متعددة. ولسوف تمضي سنون طويلة قبل أن تُفهم تلك التعقيدات. وإلى أن يحين ذلك الوقت ستكون أغلبية الباحثين مشغولين بفرز ما تعبّر عنه الجينات الوحيدة وترمز إليها.

ونعود إلى التعبير بالرسوم التحضيرية لوصف ما تعبّر عنه الجينات فنقول إن **مُبلِّمراً** ينسخ الدنا إلى دنا، وهذا الأخير بدوره يُترجم إلى بروتين بواسطة آليات جزيئية أخرى. وتستطيع السلسلات المنتظمة للدنا الملاصقة للجينات أن

تؤثر في معدلات التعبير عن الجينات وتحت أية ظروف. ويشكل تحول المعلومات من دنا إلى رنا إلى بروتينات «الأركان الاعتقادية المركزية» لبيولوجيا الجزيئية، كما أطلق عليها فرانسيس كريك (Francis Crick) سنة ١٩٥٧<sup>(١٤)</sup>، والكم المتاح من المعارف الخاصة بالأركان الاعتقادية المركزية يكفي لفهم التفاصيل البدائية لغالبية التطورات الحالية في البيولوجيا التخليقية. ومع التوغل في هذا الكتاب سوف أعطي أمثلة لا تكفي فيها الأركان الاعتقادية المركزية لشرح أساليب عمل البيولوجيا، والتي تحتاج فيها الرسوم التحضيرية لأن تكتسب بعداً جديداً لكي تعبر بصدق عما نعرفه عن العالم الحي.

ولا يستخدم باقي هذا الفصل سوى أبسط أوصاف للرسوم التحضيرية للبيولوجيا الجزيئية الأساسية. وينبني الوصف على ثلاثة أمثلة للأنظمة البيولوجية المصممة التي توضح النواحي المختلفة للتحديات الأربع التالية: (١) تحديد الخواص الفيزيائية للمكونات الجزيئية، (٢) بناء النماذج ومحاكاتها، (٣) استخدام المكونات التي تم تحديدها، وأخيراً وهو أهمها (٤) بناء كيانات بيولوجية جديدة مبنية على تصميمات كمية تنبؤية.

ونجد أن بعض الدوائر البيولوجية التخليقية أكثر حساسية لبدأ عدم اليقين من غيرها. وفي المثال الأول أدناه عملت الدائرة كما تنبأت بها المحاكاة في الجانب الأعظم منها، لأن التصميم كان غير حساس لسمات فيزيائية مجهرولة للأداة. ولا كانت الدائرة قد بُنيت من عدد صغير من القطع غير المتحركة وغير المهندسة فقد تم تصميمها بفرض المحافظة على استجابة ثابتة لإشارة بعد توقف الإشارة. ولعل ذلك هو أبسط مثال لنظام بيولوجي بُنى لكي يستجيب لبيئته بتغيرات ثابتة.

والمثال الثاني هو دائرة أقل في قدرتها التنبؤية لأنها صُممت بافتراض فهم أشد تكاملاً لجزيئات معينة عما يحدث في الحقيقة في ذاك الوقت. وكان من المفترض أن تعرض الدائرة تأرجحات دورية قابلة للتتبؤ بها. واحتاجت هذه السلوكيات إلى محاكاة

أكثر تعقيداً من المثال الأول، وكشفت المحاكاة عن أن التصميم احتاج إلى بروتينات معدلة لكي يعمل كما قُصد به.

والمثال الثالث والأخير يشمل بناء أدوات للتصميم لعدد كبير من القطع في كائنين اثنين معقددين. وهو محاولة لنموذج عدو فيروسية على مستوى الخلايا الوحيدة، وهي خطوة أولى جسورة تجاه بناء شيء مشابه لنموذج طيران لنظام بيولوجي.

## المثال رقم ١ : مفتاح جيني

في يناير ٢٠٠٠، نشر تيم جاردنر وشالازر كانتور وجيم كولينز، وكلهم من جامعة بوسطن، نشروا مقالاً في مجلة «نيتشير» وصفوا فيه مفتاح تحويل جينياً صنعوه في جرثومة الإشكريشة القولونية (E. coli) (١٥)، وهو مفتاح مزدوج الثبات بمعنى أن له حاليتين من الثبات، حالة تشغيل وحالة إيقاف، تتحكم فيما تغيرات في درجة الحرارة أو استخدام إشارة كيميائية، وكانت في هذه الحالة جزيئاً يسمى «أى بي تى جى» (IPTG) وعندما يتم تشغيل المفتاح تبدأ الجرثومة في صنع بروتين يشع لوناً أخضر (اسمه GFP، ومانخوذ أصلاً من قنديل البحر) ويتوهج باللون الأخضر تحت تأثير الأشعة فوق البنفسجية؛ وعندما يكون المفتاح في حالة إيقاف تتوقف الجرثومة عن صنع هذا البروتين، وما يتبقى منه تتضاعل كميته ببطء حتى تصير الجرثومة معتمة.

وأنطلق جاردنر ورفاقه على هذا العنصر الجيني الوظيفي اسم «البرنامنج الجيني الصغير» (genetic applet)، على اسم البرامج الحاسوبية الصغيرة المكتوبة بلغة جافا وصُمم كي يعمل مستقلاً ذاتياً ويتنقل بسهولة بين المنصات الحاسوبية وأنظمتها التشغيل. ومن الأرجح أن الدائرة الجينية التي تعمل كمفتاح تكون مكوناً أساسياً مفيداً في البناء أو في السيطرة على الأنظمة البيولوجية الأكثر تعقيداً.

استخدمت السمات الفيزيائية للمكونات الموجودة طبيعياً في بناء نموذج. واختلفت توجهات جاردنر ورفاقه عن الجهود السابقة بأنها سيطرت على سلوك الدائرة الجينية من خلال تركيبتها وليس بواسطة هندسة قطع معينة للعمل بطرق معينة. فقد استخدمو شبكة صغيرة من البروتينات والجينات الموجودة طبيعياً وتبناوا، بواسطة نموذج كمٍ، بالكيفية التي سوف تتفاعل بها تلك القطع لخلق السلوك الجديد المطلوب.

وقد أخذت الكسرات والأجزاء التي استُخدِمت في المفتاح من كائنات عديدة مختلفة. وسبق أن استعان أناس آخرون عدديون بهذه القطع في استخدامات مختلفة، ولكنها لم يسبق من قبل تجميعها لهذا الغرض. والأمر المهم هو أن السلوك الكمي لكل هذه القطع منفردةً إما أنه كان قد سبق تحديده في جريثومة الإشكريشيا القولونية أو تم قياسه بواسطة جاردنر أثناء إجرائه لبحثه، ملخصاً نفس تعاقب الأمور - من نموذج اللغة الطبيعية إلى النموذج التجريبي إلى النموذج الكمي التنبؤي - الذي سمع بتطور الطيران. وذلك يعني أن السمات الفيزيائية للبروتينات والجينات كانت بالفعل متطوربة بكفاءة. وسَهَّلَ وصف كل قطعة على حدة عملية بناء النموذج الكمي لسلوك القطع عند تجميعها لتكوين دائرة. وبهذا أمكن بناء الدائرة سواء على الورق أو بداخل أحد الكائنات.

قد يكون من الصعب التعامل مع عناصر الدائرة التي تطورت من خلال عملية النشوء والاتقاء، غير أنها رغم ذلك قابلة للفهم. وتستحق تفاصيل هذا العمل أن تتدارسها. فليس العلم حازقاً فحسب وإنما بناء «المفتاح» يعطيانا فكرة عن نمط عناصر الدائرة الجينية التي طورتها الطبيعة على مر عدة بلايين من السنين. والبيولوجيا قد استقرت على آليات تبدو معقدة لأنواعها، وبعد عدة سنوات على هذا الدرب قد يصبح من الممكن بناء جزيئات وأليات جديدة تمام الجدة تفعل بالضبط ما نريده بصورة مباشرة. وحتى يحين ذلك الوقت علينا أن نستفيد مما نكتشفه في الكائنات المتاحة أمامنا.

الوحدات الجينية الرئيسية التي استخدمها الباحثون في جامعة بوسطن هي «المُروّجات القابلة للاستثفار: inducible promoters»، وقد أطلق عليها هذا الاسم بسبب أنه حدث في وقت مبكر يعود إلى سنة ١٩٠٠ أن اكتشف أن إشارة من خارج الخلية يمكن أن تستثفر الخلية لإنتاج بروتينات معينة<sup>(١٦)</sup>. ولا يعمل المُروّج مباشرة لتعزيز إنتاج البروتينات. وإنما يعمل بالتدخل في عمل «كابع» (repressor)، وهو بروتين يثبط النسخ بواسطة الالتصاق بمنطقة في الدنا تسمى المُروّج. وهذا المُروّج يستيقى الجين، أمام تتابع «ابداً»، وهو الموضع الذي فيه يتتحقق البلمر بالدنا ويدأ النسخ. والبروتين الكابع، بعد الالتصاق مع المُروّج، يسد طريق الوصول إلى المُروّج بطريق فعالية فلا يمكن البلمر من قراءة الجين. وعندما تصل الإشارة المستثفّرة المناسبة إلى الخلية فإنها تمنع الكابع من الالتصاق بالدنا. ويدأ من أن تعمل مباشرة على إنتاج الرنا الرسول (mRNA) «والبروتينات، فإن المُروّج يعمل من خلال تثبيط سلبي مزدوج: أى تثبيط التثبيط». وفي حين أنشأنا قد نتمكن أن نصنع بناء مبسطاً، أى يحوي جزءاً واحداً متحركاً، فإن النشوء والارتقاء قد استقرنا على تشغيل أكثر تعقيداً للمروّجات القابلة للاستثفار، وهو الأمر الذي يحتاج المزيد من الجهد سواء في الفهم أو في التصميم. غير أن تلك هي الأدوات التي زودتنا بها الطبيعة.

ويستخدم زوج معين من العناصر الكابحة المتطابقة مألوفة عند البيولوجيين لأعوام عديدة، تمكن جاردнер وكانتور وكولينز من خلق دائرة ذات وضعين للثبات، يستطيع فيها أحد الجينات الكابحة، عند وضعه في وضع التشغيل، من إنتاج الرنا الرسول والبروتينات. وتم تنفيذ ذلك بخلق أنشوطه سيطرة صغيرة ومتماطلة على جزء دائري من الدنا. ونظم الفريق البروتين الناتج من الجين الكابح الأول (أ) بحيث يثبط نسخ الجين (ب) الذي يشفّر للكابح الثاني. وبالمثل، يثبط الكابح الثاني نسخ الكابح الأول؛ فالبروتين الناتج من الجين (أ) يثبط الجين (ب)، والبروتين الناتج من جين (ب) يثبط الجين (أ). وتقليل المفتاح من حالة إلى الأخرى يتم بواسطة الإشارة المُروّجة، التي تتدخل مع البروتين الكابح الذي يكون في وضع التشغيل في تلك اللحظة، وبهذا تسمح بنسخ الكابح الآخر.

وعلى الرغم من الطبيعة الغامضة للمصطلحات البيولوجية، فإن سلوكيات الدائرة بسيطة ومحددة تحديداً جيداً. فتسخين الخلية يُشَفِّل المفتاح وإضافة جزء «ي بي تى جى» (IPTG) يطفئه.

وتحكى الفقرة السابقة قصة تصف سلوكيات الدائرة. ويطلب التنبؤ الصحيح بالكمية المطلوبة من المروج مزيداً من الجهد، بمعنى أن الأمر يتطلب بناء نموذج رياضياتي مبني على السمات الفيزيائية للبروتينات الكابحة ومكونات النسخ والترجمة. وقد أدت الجهود السابقة لتحديد السمات التفصيلية لفيزياء الأداة إلى إنتاج توصيف دقيق بما يكفى لبناء مفتاح على درجة معقولة من الثقة في أنه سيعمل كما هو متوقع منه. وكما جاء في مجلة «نيتشير»، نجد أن التنبؤات الكمية لسلوكيات المفتاح المبنية على النموذج كانت دقيقة بصورة معقولة، ولكن سبب ذلك أن سلوكيات المفتاح ذي حالي الثبات ليست بالغة التعقيد. وكان تشغيل المفتاح غير معتمد على بعض تفاصيل السمات الفيزيائية الأقل شهرة. ونجد أن بناء دائرة جينية ذات سلوكيات تتغير باستمرار يعقد الأمور كثيراً، كما سنرى في المثال التالي.

## المثال رقم ٢ : المتذبذب الجيني

من الغريب أن المثال الثاني نُشر في نفس العدد الذي نُشر فيه مقال «المفتاح الجيني». فقد بنى مايكل إلويتز وستان ليبلر، وكان كلاهما في جامعة برنسون آندراك، دائرة جينية متذبذبة داخل جرثومة الإشكريشيا القولونية<sup>(١٧)</sup>. ومتىما كانت الحال في المفتاح الجيني، أنت المادة الخام من تنوع من الكائنات. وبالتشابه مع التصميم الأساسي للمفتاح الجيني، اعتمد المتذبذب الجيني على تثبيط النسخ، ولكن باستخدام ثلاثة عناصر كابحة بدلاً من اثنين. وخلقت إضافة عنصر ثالث أنشوطه أطول للسيطرة، وسارت عملية الكبح حول تلك الأنشوطه بتاخر زمني واضح بين أحداث النسخ لأى من الكواكب الثلاثة: فالبروتين الناتج من الجين (أ) ثبط الجين (ب)، والبروتين الناتج من

الجين (ب) ثبط الجين (ج)، والبروتين الناتج من الجين (ج) بدوره ثبط الجين (أ) حول الأنشطة. وبعد أن نشطت الدائرة وبدأت في العمل، كان المستهدف أن يتذبذب مستقلة إلى الأبد في كل خلية.

أدى الاعتماد على الكبح في صناعة متذبذب إلى أن إلوفيتز أطلق على الدائرة مصطلح «كابح متذبذب» repressor «ومرة أخرى، أخذ نسخ (GFP) على أنه مؤشر يدل على سلوكيات الدائرة. وتعتبر العملية ناجحة عندما يتذبذب الاستشعار الأخضر في كل جرثومة. ولعله بسبب أن «الكابح المتذبذب» كان مصمماً بحيث يعمل بفاعلية مستمرة، فإنه كان حساساً بصورة أكبر لسمات فيزيائية غير معروفة بالتفصيل، مثل الالتصاق التوافقي مع البروتينات المثبتة للدنا وطول أعمار البروتينات المثبتة داخل الخلية.

المحاكاة أشارت إلى أن التذبذب قد يتطلب مكونات اعتمادية:

التصميم التقريري وحده هو الملاجع مخدودية المعلومات. ويمكن التوصل إلى التفاصيل التخصصية بالمحاكاة في نموذج، يشابه في تركيبته النموذج المستخدم في صنع المفتاح الجيني في جامعة بوسطن. يجعل الإنتاج الثابت للبروتينات من المفتاح ذي حالات الثبات غير حساس لطولبقاء تلك البروتينات في الخلية. وبدلأ من إنتاج سلوكيات ثابتة، فإن «الكابح المتذبذب» اعتمد على تغيير مستمر لتركيز البروتينات باعتبارها جزءاً من آلياته الداخلية. وكشفت محاكاة «الكابح المتذبذب» أنه إذا كانت فترة حياة البروتينات الكابحة أطول من اللازم، فإن الدائرة سوف تنتج إنتاجاً ثابتاً نوع واحد فقط من البروتينات بدلاً من تذبذب متتابع لكل الثلاثة.

وكما تبين، فإن فترة الحياة الطبيعية للبروتينات كانت في الحقيقة أطول مما يجب. ولهذا أنتج إلوفيتز إصدارات معدلة لتقريب المسافة بين النمذجة والتجربة. وأعيد بناء البروتينات مع بطاقة صغيرة على أحد طرفيها تعزز تداعى البروتين. ويعرف الإنزيم بروتيز على البطاقة في جرثومة الإشكريشيا القولونية، ثم يدمّر

البروتين المتصل بها، وهي وظيفة مناسبة موجودة مسبقاً للاستعانة بها في بناء دائرة بيولوجية تخليقية.

لا تُصنع كل المحاكيات متساوية لأن الخلايا لا تُخلق كلها متساوية. ومع توفر مكونات جزيئية جديدة - وهي بروتينات ذات بطاقة بهدف الإسراع النسبي في تدميرها بواسطة الخلية - فإن التجربة مضت في طريقها. غير أن الاختلافات بين النتائج التجارية ونتائج المحاكاة وضحت في الحال. وجذب كل من شدة «الكابح المتنبذب» ومدة التنبذب إلى الابتعاد عن قيمتها الأصلية، وبصورة عامة، أصبحت الذري أعلى وأكثر تباعداً عن بعضها. ونشهد هنا ضبابية النموذج والمحاكاة التي ألمتنا إليها في مطلع هذا الفصل.

وانتصر أن الطريقة التي استُخدِمت لمحاكاة النموذج كانت من العلامات المهمة للتنبؤ الدقيق. وفي حين كانت تركيبة النموذج - وهي معادلة تفاضلية في هذه الحالة - تتبع للأعداد الأصلية للجزيئات أن تختلف بين الخلايا، إلا أن محرك المحاكاة القطعية (deterministic simulation engine) لم يسمع بتلك الاختلافات؛ فتركتيز أنواع الجزيئات داخل خليةٍ ما كانت محددة تماماً من قبل أن تبدأ المحاكاة. ولما كان من المحتمل إلا توجد إلا جزيئات قليلة من نوع معين في خليةٍ ما، فإن تقلبات صغيرة في أعداد تلك الجزيئات يتحمل أن تؤثر في سلوكيات الدائرة. ويعني هذا أن النظام الحقيقي عرضة لزيد من الاضطراب بما تسمح به المحاكاة القطعية. ولكن يتم تنبؤ دقيق فإنه يتبع أن تعكس طريقة المحاكاة هذه التقلبات.

ويكمن أصل المشكلة في أنه حتى الخلايا المتطابقة جينياً لا تنتج أعداداً متطابقة من أية بروتينات، حتى تحت ظروف متطابقة. وعندما تكون ثمة ألف نسخة من بروتين ما في خلية واحدة و٩٠٠ نسخة فقط من نفس البروتين في خلية أخرى، فليس من المحتمل أن هذا الفرق (١٠ نسخ) بين الخليتين يمكن أن يؤدي إلى سلوكيات مغایرة للخلايا. ولكن إذا كانت خلية تحوى ١٥ نسخة وأخرى بها ٥ نسخ فقط، فإن هذا الفارق يمكن أن تكون له تأثيرات بيوكيميائية كبيرة داخل الخلية. ويمكن أن تنشأ تلك

الاختلافات في الأعداد من أسباب شتى: فالبروتينات قد تداعي بطريقة عفوية، كما أنه من الممكن أن تكون هناك اختلافات في أعداد البروتينات التي تصنعها نسخة ما من الرنا الرسول. ولما كانت وظائف «الكابح المتذبذب» تعتمد على تغيرات تركيز البروتينات، فإنها تكون عرضة لنفس تلك المشكلة.

وبعبارة أخرى، فإن الطبيعة المتقلبة للكابح المتذبذب، وعلى النقيض من التعبير الثابت للمفتاح، تعني أن السلوكيات الحقيقية للدائرة الجينية يمكن أن تكون أكثر حساسية بشكل ملحوظ للتغيرات الفطرية الكامنة في النسخ والترجمة والتصاق البروتينات الكابحة بالدنا. وكما شرحنا أعلاه، نجد أن طريقة المحاكاة القطعية الأصلية تجاهلت التقلبات المحتملة، وأنكدة أن البروتينات الكابحة الثلاثة سوف تتذبذب بثبات بشدة متساوية (نفس عدد الجزيئات) وفترات زمنية متساوية (نفس الزمن).

وسوف تتيح طريقة محاكاة أقرب إلى الحقيقة المادية لعدد الجزيئات الموجودة في زمن محدد أن تكون عرضة لتقلبات عشوائية. وهي أوضاع أقرب تمثيلاً للأوضاع الفيزيائية الحقيقة داخل الخلية، أو داخل أي مفاعل كيميائي صغير، من افتراض عدد محدد مسبقاً من المتفاعلات. ولقد بنى إلوفيتز مثل تلك المحاكاة.

وأدت المحاكاة المحسنة إلى إظهار سلوكيات أقرب إلى التجربة، وإن كانت غير متطابقة معها. ويعنى ذلك أنه لا تزال ثمة سمات للآلية الخلوية لا تتضمنها سمات فيزياء الأداة. غير أن الكابح المتذبذب لم يظهر تذبذبات واضحة في الاستشعار (fluorescence)، وهذا وحده يكفي لأن تتوقع أن تنتج الجهود المستقبلية نتائج تجارية أقرب إلى التنبؤات. ومن الصعوبة يمكن أن نقر بدقّة لماذا لا يعكس سلوك الكابح المتذبذب سلوك المحاكاة. ولا تزال هناك فجوات كبيرة في معلوماتنا عن الكيفية التي تعمل بها غالبية المكونات الجينية. وعلى الرغم من أن أوصاف اللغة الطبيعية للمتزبذب لا تزيد تعقيداتها إلا بمقدار ضئيل عن تعقيدات المفتاح الجيني، فإن اختلافات

السلوكيات بين النموذج الرياضياتي والأنظمة الحقيقية تبرهن على أن قدراتنا على التنبؤ بسلوكيات الأنظمة البيولوجية الاصطناعية لا تزال محدودة.

## المثال رقم ٢ : إعادة كتابة برنامج جيني

المثال الثالث للتصميمات البيولوجية البازغة يتضمن فيروساً، تمت دراسته أصلاً في الأيام الأولى للبيولوجيا الجزيئية، يتفذى على جرثومة الإشكريشيا القولونية. ويشكل التاريخ الطويل لدراسة ذلك الفيروس الذي يسمى بكتريوفاج T<sub>7</sub> (bacteriophage)، أرضًا خصبة للنمذجة الكمية. وكما جاء سالفاً، نحن ما زال أمامنا طريق طويل نقطعه في تعريف السمات الفيزيائية باللغة الطبيعية لغالبية الجينات والبروتينات في الخميرة، التي درست لمدة أطول من T<sub>7</sub>، غير أن T<sub>7</sub> أشد بساطة بكثير، وغالبية مكوناته قد تم وصفها في القرن العشرين.

في أثناء وجود درو إندى (Drew Endy) في المدرسة الثانوية في مدينة دارتموث شرع في تجميع كل تلك المعلومات حول الجينات والبروتينات المختلفة في T<sub>7</sub>، والأنيوار التي يلعبها هذا الفيروس وهو يصيب عائله ويدمره<sup>(١٨)</sup>. وقد بدأ الجهد بكتومة من مقالات الأبحاث بلغ ارتفاعها مترين، ولا تشمل المعلومات غير المسجلة التي تنتقلت شفاهًا من باحث لآخر. وكان هدفه أن يركز القصص العديدة والقياسات ويتحولها إلى نموذج شامل وتنبؤي من الناحية الكمية لدورة العدوى بالفيروس وجيناته الستة والخمسين.

وإذا ما شاهدنا T<sub>7</sub> تحت المجهر الإلكتروني لوجدناه يشبه مركبة النزول على القمر. وتبدأ العدوى عندما تتعرف أرجل الإنزال الموجودة على الفيروس على بروتينات خاصة على سطح جرثومة الإشكريشيا القولونية، ويرسوّ عليها الفيروس ويلتصق بسطح الجرثومة. ويصنع الفيروس ثقباً في جدار العائل يدخل منها جينوم الفيروس إلى الخلية العائلة، حيث تُستنسخُ جينات الفيروس بالتعاقب حسب ترتيب دخولها.

وتحمل عملية العدوى ما هو أكثر من تشابه عابر للبرامج التقليدية للحاسوب، والتي تُنفذ فيها التعليمات في ترتيب محدد.

ومع المضي قُدُّماً في عملية العدوى، تُستنفد موارد العائل الجرثومي، وتتكسر تركيبات عديدة في سبيل المواد الخام الثمينة التي تحويها، وتتجمع سلالة من الفيروس من تلك المكونات. وكان نموذج إندي مصممًا بحيث يحسب عدد السلالات الناتجة من حادثة عدوى وحيدة. ولكن مع الاقتصرار على وجود مؤشر واحد من المعطيات للمقارنة - وهو التركيبة الأصلية للجينات في الفيروس - فإن أي تنبؤ واضح يعتمد على النموذج قد يكون قد نشأ بمحض الصادفة. ولهذا شرع إندي في تجربة النموذج بشكل يحمل تحديات أكبر بكثير.

وبعد تمام بناء ومحاكاة نموذج للفيروس المحلي القاتل للجراثيم ومقارنة التنبؤات المبدئية من نموذجه مع النتائج التي تم التوصل إليها في المعمل، كانت الخطوة التالية لأندي هي معرفة ما يحدث عندما يتغير ترتيب التعليمات في جينوم ت 7، ويمكن تحقيق ذلك في النموذج بتغيير عدد قليل من سطور الشفرة. ويشمل اختبار تجاريي بناء شا凡ًا لجينوم ت 7، من جينات أزيلت من موقعها الأصلي وزُرعت في مكان آخر. وهذه هي إعادة هندسة الجينوم.

وحاول إندي ومساعدوه ذلك أول مرة في سنة 1996، عندما كان تخلق أجزاء طويلة من الدنا لا يزال أمراً باهظ التكلفة وبالغ الصعوبة من الناحية التقنية. وكانت السبيل الوحيدة المتاحة أمام إندي هي التقنيات «العتيقة»، والتي تدخل فيها الجينات في موقع في الجينوم تكون فيها عرضة للتاثير بالإنتزيمات التي تقطع الدنا في موقع محددة. ويمكن لصنف الجينات الجديدة في تلك الفجوات.

وفى مرحلة مبكرة من خلق التتابع تم نسخ عدة جينات ت 7 لإغلاق آليات التعبير عن الجينات لجرثومة العائلة، بحيث يتمكن الفيروس من اختطاف الموارد الخلوية للعائل، لتزويد الفيروس الغازى بالمواد الخام الحاسمة، وبهذا يمكن استنتاج أن تلك الجينات موجودة بالقرب من أول الطابور. إلا أنه يبدو لأول وهلة أن موقع

الجينات الأخرى أقل أهمية. وعلى الرغم من عقود من الخبرات بـ ت ٧ ، فإن العلماء لم يستكملوا بعد دراسة كل جيناته. وطبقاً لأدلة جينية سابقة فإن تلك الجينات تتقسم بصورة عامة إلى جينات «أساسية» وجينات «غير أساسية» حسب أهميتها في دورة حياة ذلك الفيروس. وتحريك جينات من المجموعة الثانية من موقعها أو إيقاف عملها عن طريق إدراج جينات أخرى، لا يترك أثراً في البرنامج الجيني. وعلى الرغم من ذلك، توصل إندى إلى أن إيقاف عمل عدد من الجينات غير الأساسية يؤدي إلى فيروسات تنمو بطريقة ضعيفة، وكثيراً ما ذكر إندى أن «غير أساسية» تعنى في حقيقة الأمر «مجهولة».

وعلى الرغم من هذا التناقض والتعقيد، استخدم إندى النموذج للتتبؤ بدقة بسلوكيات نصف سلالات ت ٧ التجريبية (النوع البري بالإضافة إلى ثلاثة سلالات اصطناعية). وإضافة لذلك، نلاحظ أن النموذج ملزم في أنه لا يحوى آية معطيات حرة، فهو لا يحوى عوامل احتيالية تسهل مقارنة المعطيات التجريبية بالمحاكاة. ويمكن استخدام النموذج أيضاً لبحث أداء التركيبة الطبيعية للجينات بالتركيبية المعاد ترتيبها. وبعد أن فحص إندى سلوكيات ما يربو على مائة ألف جينوم بديل عن طريق المحاكاة، تبين له أن نحو ٢ بالمائة فقط تعمل بصورة أفضل من التركيبة الطبيعية. ويعنى ذلك أن ترتيب الجينات في الفيروس الطبيعي منضبطة بصورة جيدة، ويبدو أن الطبيعة في هذا المقام قد أتقنت جعل ت ٧ أقرب ما يكون إلى الكمال من حيث الظروف البيئية التي يوجد فيها.

ونموذج ت ٧ هو في الوقت الراهن وسيلة فريدة من نوعها لاستكشاف نظام جيني معقد. غير أنه ليس مثالياً لأنه أول جهد من نوعه. غير أن التحسينات سوف تحدث بالتوصل إلى مواضع أخطائه وأسبابها. ولكن يدرس إندى تلك الأخطاء فإنه يبني الآن نسخة معدلة من جينوم ت ٧ أسهل بكثير في إعادة تنظيمها. فبدلاً من أن يعتمد على التقنيات التقليدية للصدق الجينات، يخلقُ الآن الجينات من بدايتها - وهي تقنية سوف تتناولها بالتفصيل في الفصول التالية - لكي يختبر سريعاً التنبؤات التي يخرج بها من النموذج.

نشر إندى أبحاثه فى مجلة «أحداث الأكاديمية القومية للعلوم» – (Proceedings of the National Academy of Science) – سنة ٢٠٠٠<sup>(١٩)</sup>، وأمضى الستين التاليين يبني وسائل المحاكاة فى انتظار أن تتحقق إمكانات تطبيق الدنا باحتياجات التجارب. والآن يستمر إندى ومساعدوه فى بناء واختبار نماذج أفضل من الفيروس ت ٧.

ويحتاج التوجه الذى اختاره إندى تحديداً كاملاً لسمات تلك الأجزاء من ت ٧ التي اعتبرت غير أساسية، وإعادة بناء الجينوم بطريقة تُبسط إعادة الترتيب. وهو الآن يُطلق نموذجاً معدلاً من الفيروس له «أيادٍ» قصيرة للدنا – وهو التتابع الذى يمكن بسهولة التحكم فيها باستخدام أدوات جزيئية أخرى – فى نهاية جينات عديدة مما يسهل تحريك هذه الجينات فى المعمل. كما أن هذا النموذج المعدل من ت ٧، والذي يطلق عليه ت ١-٧، به خاصية إعادة كتابة الشفرة الجينية التى تتضمن أن تكون جينات نفس الجزء من الدنا التى تتدخل فى السلالة الوحشية من الفيروس، كما يقول إندى، «غير متخصمة». وهذا الأمر يقاس بالبرنامج الحاسوبى الذى يقوم بفك الملفات المضغوطة. وفي حين يوضح الإثبات التجاربى الأولى لـ ت ١-٧ أن فيروساً حياً يمكن تصنيعه بهذه الطريقة، إلا أنه ليس من الواضح ما إذا كان التتابع الجديد أسهل فى نمذجته أو تعديله<sup>(٢٠)</sup>، ونجاح إعادة الهندسة المثيرة تلك ليست أمراً مضبوطاً. فالبيولوجيا ليست بسيطة مطلقاً، والوثوب إلى جهود إعادة تشكيل ما يقرب من ٦٠ جيناً مختلفاً هو أمر شاق. ولكن عملية بناء أنظمة بيولوجية معقدة والأدوات الرياضياتية الازمة لفهمها واستيعابها تمضى فى طريقها حيثياً.

## الختام

فى حين يحتوى نموذج الطيران للطائرة ٧٤٧، على وصف لكل أجزاء الطائرة، نجد أن النماذج البيولوجية الثلاثة التى وصفتها أعلىه لا تتكون إلا من عدد محدود من

المكونات. وتم تحديد السمات الفيزيائية لكل مكون بواسطة قياسات مستفيضة في المقام الأول بدلًا من المعارف النظرية الموسعة المبنية على المبادئ الأولى. والأمل كبير في أن تلك القياسات ستأخذ في الاعتبار كلاً من (١) السمات الفيزيائية المجهولة لكل الجزيئات الأخرى الموجودة في الخلية و (٢) تأثير تلك الجزيئات على المكونات الخاصة التي يصفها النموذج. ومن بين النماذج الثلاثة التي تناولتها نجد أن نموذج ٧ هو أشدّها تعقيداً، ولكنه ما زال يستبعد الأغلبية الساحقة من المكونات الجزيئية في الخلية العائلة. والمفتاح والمتذبذب أكثر اختصاراً منه. وبينما الأمر وكأنما نموذج الطائرة ٧٤٧ لا يحتوى إلا على توصيف لأسطح السيطرة، دون أن يتضمن تفاصيل عن المكونات التركيبية للجناح وهيكل الطائرة.

وعلى الرغم من ذلك، فمع تعقيدات مهمة بناء نماذج تنبؤية للأنظمة البيولوجية الحقيقية، نجد أن تلك الجهود هي بداية انطلاق. وقد تم تطوير الأنظمة الثلاثة التي وصفناها أعلاه في غضون سنوات قليلة. وأحياناً كان العلماء المعنيون يتقابلون مصادفة في المؤتمرات ويطلعون بعضهم بعضاً على أخبار التقدم الذي يحققونه في العمل، وكلُّ يقرأ أبحاث الآخرين، ويسهرون في المجتمع العلمي الكبير. وفي كل تلك الأمثلة لم يكن يُشرع في إجراء التجارب العملية إلا بعد بناء نموذج كمّي يعطي تنبؤات بالنتائج. ولهذا أسمحت النماذج في اختيار الكيفية التي يتم بها تصنيع الأنظمة التخليقية في العمل. وهذا هو الإجراء التقليدي في غالبية مجالات الهندسة الأخرى، ولكنه جيد كل الجدة في البيولوجيا الجزيئية.

وهذه النقطة من الأهمية بمكان بحيث تستحق التكرار: دوائر المفتاح والكابح المتذبذب، وت ٧ صُممَت جميعها لتؤدي وظائف محددة مع استخدام النماذج الكمية البدائية. وهو اتجاه في البيولوجيا سوف يزداد ترسخاً. فالدوائر الجينية الجديدة التي تُبني من أعداد صغيرة من القطع المتحركة سرعان ما سوف تتضمن إلى صندوق الأدوات الذي بدأ بالمفتاح والكابح المتذبذب. واستخدام ت ٧ يسير بهذا الاتجاه خطوة أخرى إلى الأمام، بمحاولته تتبع مسار مزيد من المكونات سلوكياتها كنظام مقيدة

بأحكام يعمقون من الملاحظات وألاف السنين من التطور، والنماذج التي يمكن استخدامها للتنبؤ بتأثيرات الأضطرابات التي تصيب الأنظمة البيولوجية الموجودة تصبح بصورة واقعية أدوات التصميم لتلك المكونات، وتزودها ببنية تحتية لخلق تقنيات جديدة مبنية على البيولوجيا، وسوف تتمحض الجهود المستقبلية عن نتائج أفضل، مع تكشف التقاصيل الجزئية لتلك الدوائر.

ويشير دور المحاكاة في الأمثلة الثلاثة إلى دور مستقبلى للحواسيب في الهندسة البيولوجية. فبدون الحاسوب كانت محاكاة المفتاح الجيني ستواجه عقبات وإن كانت ستتصبح ممكنة رغم ذلك، وكانت محاكاة الكابح المتذبذب ستتصبح بالغة الصعوبة، أما محاكاة ت ٧ فإنها ستكون مستحيلة من الناحية العملية. ومع تفاقم تعقيدات الأنظمة البيولوجية ستكون للحواسيب أهمية قصوى في استكشاف سلوكياتها. بل إن إندى نفسه يدرك أنه بدون الإثبات عن طريق التجربة لم يكن عمله على ت ٧ ليؤخذ على محمل الجد.

ويذكر إندى أحياناً أنه شرع في مشروعه لأنه، بوصفه ينتمي إلى مجتمع المهندسين لا إلى مجتمع البيولوجيا، لم يجد وسيلة أفضل. وبمعنى آخر، فالمهندس وحده هو من يبذل جهوداً في المحاكاة على هذه الدرجة من التعقيد. فمن جانب، يحوي ت ٧ العديد من الأجزاء المتحركة الموصوفة وصفاً غير دقيق مما يجعل الفيزيائي يفر هارباً بعد نظرة واحدة تحت غطاء المحرك، وكذلك تشتمل المحاكاة على جانب كبير من الرياضيات بدرجة أنك لا تجد بيولوجياً واحداً قد حصل على قدر كاف من التدريب فيها يتتيح له أن يتدارسها. وعلى صعيد آخر، نجد أن الفيزيائيين ليسوا والوفيتز كانت لديهم الخلفية المناسبة التي مكتنحة من خلق الكابح المتذبذب وتقسيماته الرياضياتية.

غير أن إسهام البيولوجيين كانت له أهمية قصوى في الاختبارات التجريبية في النماذج الثلاثة. ولم يكن الفيزيائيون والمهندسوں قادرین سوى على إحراز تقدم ضئيل بدون المعارف المتراكمة عن الوسائل والمعارف التقليدية البيولوجية التي هي جزء من

تعليم البيولوجيين الجزئيين وخبراتهم المهنية. وهذا العمل التعاوني هو علامة على اتجاه واضح آخر وهو: أن التوجه المتعدد الاختصاصات لمشاكل البيولوجية هو النهج السائد الآن. وتلك الجهود تغير من سبل دراسة البيولوجيا، وسوف تترك أثراً مماثلاً على الهندسة البيولوجية.

## الفصل الخامس

### تاريخ مستقبلي للهندسة البيولوجية

مرحباً أيها المتسابقون في موسم آخر في مسابقة لِبنَات بناء البيولوجيا! مهمتكم اليوم هي أن تبنوا في عشر ساعات جرثومة جديدة تتوافق مع التحديات التي سوف نكشفها في التو. وسوف تستخدمون الدنا المأخوذ من قائمة لِبنَات بناء البيولوجيا، وكل ما تستطيعون أن تعثروا عليه في المعمل - ولا تنسوا أن تمسحوا أعلى المنضدة وتحت المكاتب؛ والإنسان يجد أتفه الأشياء هناك - بالإضافة إلى الجينات التي تستطيعون تخليقها وتجميعها في الوقت المحدد. وتنذروا أن، الفريقين الموجودين هنا في المعمل ليسا الفريقين الوحيدين المشاركين بل يشارك في المسابقة أيضاً المتفرجون في المنازل الذين لديهم الإمكانيات المناسبة لذلك. أرسلوا لنا بالبريد الإلكتروني السلسلة الذي تتوصلون إليها وبالبيانات الأيضية مع شريط فيديو وصور فوتوغرافية، وتصبح لديكم فرصة الفوز بالشهرة والثروة. حسناً، على الأقل الشهرة. وأعرف أن بعض الجامعات ومعامل الشركات مشاركة في المسابقة كالمعتاد، وأنتم لكم حقاً حسناً! ولكنه حدث في السنوات العشر الأخيرة أن مخترقى البيولوجيا القابعين في الجراجات قد اكتسحوكم في كل مرة.

إن مسابقة لبناء بناء البيولوجيا ليست وهمًا وخيالًا؛ بل هي موجودة في الوقت الحالي على صورة مسابقة أدوات الهندسة الوراثية الدولية «أى جم» (International Ge netically Engineered Machines, iGEM) ماساتشوستس للتكنولوجيا (إم أى تى) (MIT) وتجري هذه المسابقة كل صيف، ويشارك فيها طلبة الجامعات من جميع أنحاء العالم. ففي ٢٠٠٦ شارك فيها بعض مئات من الطلبة انتظروا في ٣٩ فريقًا من ٣٧ جامعة يمثلون دولاً مختلفة من العالم<sup>(١)</sup>، وفي ٢٠٠٧ اشترك فيها ما يقارب ٧٠٠ طالب من عشرين دولة موزعين على ٥٩ فريقًا.

لم تكن الفترة الزمنية الممنوحة لبناء دارات (دواير)جينية جديدة أثنتان «أى جم» بضع ساعات وإنما كانت في الحقيقة عدة أشهر. غير أن هذه الفترة القصيرة نسبياً هي دليل على التقدم الهائل الذي أحرزه في التكنولوجيا أثنتان فترة لا تتجاوز خمس سنوات. ولقد نشأت «أى جم» ضمن مقرر دراسي عُقد في معهد إم أى تى أثنتان فترة الأنشطة الحرة بين الفصول الدراسية. وفي أول جولة، سنة ٢٠٠٢، استغرق تجميع التصميمات واختبارها الجانب الأكبر من فترة عام؛ وفشل كلها في العمل كما كانت التنبؤات. وانتهى المشاركون في فترة الأنشطة الحرة الثانية من العمل في نحو ستة أشهر، إلا أنها ولمرة الثانية لم ينجح عنها دارات فاعلة. والآن تبدأ الفرق المشاركة في مسابقة «أى جم» العمل في مشاريعهم في بدايات الصيف، بعد انتهاء الفصول الدراسية، مع تحديد موعد نهائي في أوائل نوفمبر حيث يقام احتفال «أى جم» وفيه تعرض كل الفرق ما أنجزته.

والسبب في أن مسابقة «أى جم» تجري على مدى شهور وليس ساعات هو أن المتنافسين يتعاملون في الوقت الحالي مع قطع غير محددة المعالم ويستخدمون أدوات غير مناسبة للعمل. وهذا هو نفس السبب الذي من أجله احتاجت الدارات البيولوجية التي تناولناها في الفصل السابق كل ذلك الجهد الكبير. ويتسنم الجيل الحالي من الأدوات البيولوجية بانعدام التعقيد، بل يمكن مقارنتها بمجموعات

المفكات ومفاتيح الربط الموجودة في غالبية المنازل. وبالمثل، نجد أن القائمة الحالية للقطع البيولوجية غير مصقولة تماماً بالمقارنة بمفكات القلاووظ المعيارية والمسامير والصواميل الموجودة بجوار صنوف الأنوات. غير أن التحول من أشخاص - سنوات في إنتاج الكابح المتذبذب والمفتاح الجيني، التي وصفناها في الفصل الرابع إلى أشخاص - شهور في فرق «أى جم» هي إنجازات غير مسبوقة. ولقد تزايدت أعداد مشاريع الطلبة التي ثُشرت في الدوريات الأكاديمية أو أنتجت قطعاً سمح بإجراء التجارب التي أجريت.

ويعود السبب الجوهرى في التحسن الكبير الذي طرأ على الإنتاجية إلى وجود «سجل القطع البيولوجية المعيارية». وهو قائمة بقطع بيولوجية والظروف التي جرى بمقتضاها تحديد صفاتها. والقطع مثبتة بالسجل ومحفوظة في ثلاثة كسلسلات جينية يمكن لصق نهاياتها معًا باستخدام بروتوكولات محددة سواء على الحاسوب أو في أنبوب الاختبار. ومن بين أهداف السجل جمع قائمة بالعناصر الداراتية المفيدة، يحوى تدوين معلومات عن كل عنصر تشمل المكان الذي استخدم فيه وتوجيهات إرشادية تتعلق بالتصميم لدمجه في تصميمات جديدة. والسجل «أى جم»، كما يتصور منظموه، هي أجزاء من تجربة كبيرة:

نجد من الناحية العملية، أن مسابقة «أى جم» وسجل القطع البيولوجية المعيارية تختبر بطريقة عملية فكرة أن الهندسة البيولوجية يمكن الاعتماد عليها من خلال الاستخدام المجاني على المشاع لقطع معيارية وموثقة جيداً وتسمى «البنات البناء البيولوجية» (BioBricks) وهذه القطع لها سمات خاصة تتبع إجراء تجميع تكراري لتكوين «أجزاء مركبة» أطول مما يلخصى إلى تكوين أنظمة أكبر.

وتواجه فرق «أى جم» تحديات لخلق أجهزة قادرة على العمل بتصميم وتجميع:

أ) قطع موجودة بالفعل في السجل، وب) القطع التي خلقتها الفرق والتي يتمنى أن تكون متوافقة مع معايير لبناء البناء البيولوجية. والقطع الجديدة لا بد من توثيقها في قاعدة بيانات السجل وإرسال عينات منها له، ويتيح ذلك لمهندسي الوراثة المستقبليين أن يبنوا على ابتكارات أولئك الذين سبقوهم ومهاراتهم وخبراتهم<sup>(٢)</sup>.

وبالنظر إلى التقدم الذي أثبتته المسابقة، فإن التجربة يبدو أنها ناجحة.

ويركز «سجل القطع البيولوجية المعيارية» و«أى جم» على دور القطع وتجميعها كاسهام في تطوير الأنظمة البيولوجية التخليقية. ويعود ذلك جزئياً إلى أن عددًا كبيراً من القطع موجودة في الثلاجات في أنحاء العالم على صورة جينات مثبتة على بلازميدات. وهذه الجينات، في حقيقة الأمر، هي قطع ليجو بيولوجية جاهزة للأخذ والاستخدام. والمقدرة على إضافة لبناء بناء بيولوجية جديدة إلى الصندوق يضيف إلى كل من متعة «أى جم» وفوائد السجل، ولتثبيت القياس في الأذهان يحتفي منظمو «أى جم» بالفائزين بالجائزة الكبرى بمنحهم كأساً على شكل قطعة ليجو عملاقة مصنوعة من الألومنيوم.

غير أن الأمر يحتاج من مسابقة «أى جم» لكي تصبح تحدياً للبنات بناء البيولوجيا الذي تخيلناه في مطلع هذا الفصل، إلىبذل جهود هائلة في سبيل تطوير لا مجرد القطع فحسب وإنما أيضاً الأدوات التي تحدد صفات تلك القطع ثم تجمعها في دارات عاملة. وليس هذا بمشروع ينتهي في صيف.

وتجرى مسابقة «أى جم» بين طلاب الجامعات، مما يشكل سبباً آخر للتركيز على القطع وليس على أدوات جديدة. فابتكار أدوات جديدة قد يكون أمراً بالغ الصعوبة ويستغرق وقتاً، بينما المطلوب من الطلبة في مسابقة «أى جم» أن يخرجوا بشيء يعمل في ما لا يزيد على بضعة أشهر. وهناك في الوقت الحاضر من الأدوات القادر على التعامل مع قطع لبناء بناء البيولوجيا وتجميعها في تجميعات مثيرة. غير أن قدرات

تلك الأنظمة الجديدة ستكون محدودة دون توفر أوصاف تفصيلية دقيقة للسمات الفيزيائية للقطع ، وكذلك وسائل جديدة لتحليل ونمذجة الأنظمة التخليقية المعقدة، بل وأدوات أكثر كفاءة لقراءة وكتابة الجينومات. وهذا هو الدرس المستفاد من دراسة تاريخ التكنولوجيات الأخرى.

## مسار التكنولوجيا

تكشف المسارات التطورية للتكنولوجيات الحديثة عن اتجاهات مشتركة. ويمكن تعليم هذه الاتجاهات بمقارنة أمثلة على تطور التكنولوجيا. ومن الممكن عندئذ تصنيف هذه الاتجاهات إلى مراحل تحدها القدرات على التنبؤ الكمي بسلوكيات المنتجات البشرية، أو الافتقاد إلى تلك القدرات. وعند تطبيقها على تقنية جديدة نسبياً أو غير ناضجة مثل البيولوجيا، فإن هذا التحليل يمكن أن يلقي الضوء على «ما الذي علينا فعله» لكي نطور البنية التحتية للتوصيل إلى فوائد اقتصادية واجتماعية. وكما سوف أصف لاحقاً، فإن مقارنة تطور تقنيات متعددة يوحى بأن الاستثمار في قدرات معينة له نتائج يمكن التنبؤ بها.

وعلى الصفحات القليلة القادمة سأقدم «خط التكنولوجيا» بوصفه أداة جديدة لفهم تقدم التقنيات لا باعتبارها دالة تخضع للزمن أو المكان وإنما كتعبير عن الكفاءة - وعلى وجه الخصوص كفاءة التصميم والبناء، واختبار كفاءة الأشياء ذات القيمة والفوائد المادية. وبمعنى آخر، خط للتكنولوجيا يسهم في إيصال التباين بين الكفاءات الحالية لتقنية جديدة تحتاج مزيداً من الأبحاث. وبهذا فإن خط التكنولوجيا يفيد كمرشد إلى مستقبل أية تكنولوجيا.

خلف التكنولوجيا التي تعتبرها أمراً مفروغاً منه ثمة أدوات خاصة بالتصميم والبناء واختبار المنتجات. وتحكم تلك البنية التحتية في الانتقال من أفكار ذات قيمة كامنة إلى أشياء تعمل على أرض الواقع. ويشكل فهم أهمية الأدوات إطاراً لبحث

م الموضوعات متنوعة تتناول تطور التكنولوجيا البيولوجية. وعلى سبيل المثال، ما الذي يحتاجه الأمر للبناء أو للابتكار كى تصبح التكنولوجيا البيولوجية مماثلة للطيران، وهى مثال بالغ النجاح لتطور التكنولوجيا الحديثة؟

والسرد التالى مستمد فى المقام الأول من فحص تاريخ الحاسوبات والطائرات. ولقد تطور الطيران، كما نعرفه اليوم، منذ نحو قرن وصار نموذجاً أصلياً لتطور التكنولوجيا.

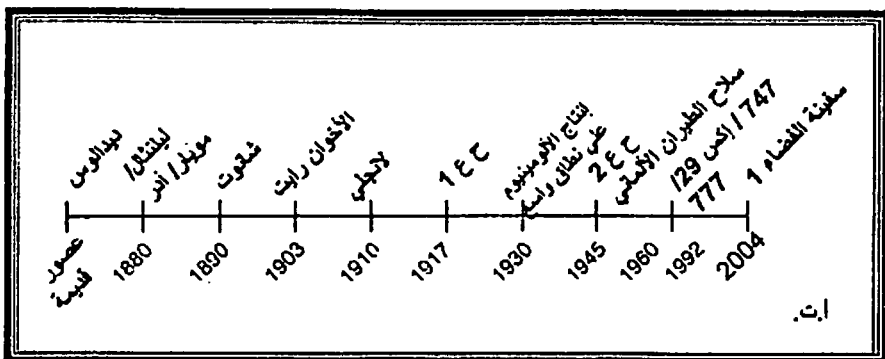
يمثل الشكل (١-٥) الشخصيات والأحداث المهمة فى تاريخ الطيران. ومقاييس الزمن ليس خطياً (أى ليس وفقاً لمقاييس الرسم). وعلى الرغم من أن مقاييس الزمن فى الشكل (١-٥) يعطى وسيلة للحكم على الزمن الذى استغرقته الراحل المختلفة لتطور الطيران بالذات، فإن تعميم تعاقب الأمور غير ممكن بدون تحديد التقىات المهمة بين التجارب والتصميم والبناء. وتتيح إزالة التوارىخ كلية، كما فى الشكل (٢-٥)، المقارنة بين التكنولوجيات المختلفة عن طريق التفكير فى الاختراعات والتطور بصورة أكثر عمومية.

والاستعاضة بخط الزمن باعتباره بديلاً لخط التكنولوجيا هو وسيلة للاطلاع على تغيرات التكنولوجيا. وهو رسم كاريكاتوري آخر غير خطى - وهو نموذج للغة الطبيعية - يمثل كيفية تطور الحكايات عن التكنولوجيا بمرور الزمن. وتعكس هذه الحكايات فهمنا الحالى للعالم أو فهمنا لشئ نقوم ببنائه. وتنطلق الحكايات مكتوبة بلغة طبيعية، أى بطريقة سردية. ثم تحل محل اللغة الطبيعية أوصاف تجريبية مبنية على بيانات كمية وتجريبية. وهذه بدورها تزيحها جانباً نظريات نشأت باستخدام رياضيات وفيزياء معاصرتين، وأخيراً ينتهي الأمر بآدوات تصميم مبنية على نماذج تنبؤية، وتستخدم فى عمليات مباشرة من التصميم إلى البناء. وتصف المرحلة الأخيرة التصميم ومراحل التصنيع الحاليين فى مجالات الطيران والحواسيب، وتكشف المقارنة إلى أى مدى يتغير على البيولوجيا أن تمضى. ويتسق تسلسل الحكايات فى كل مرحلة بظهور أدوات تتيح معالجة المواد موضع البحث، والتى قد تكون ذرات أو كسرات. وبهذا يكون خط

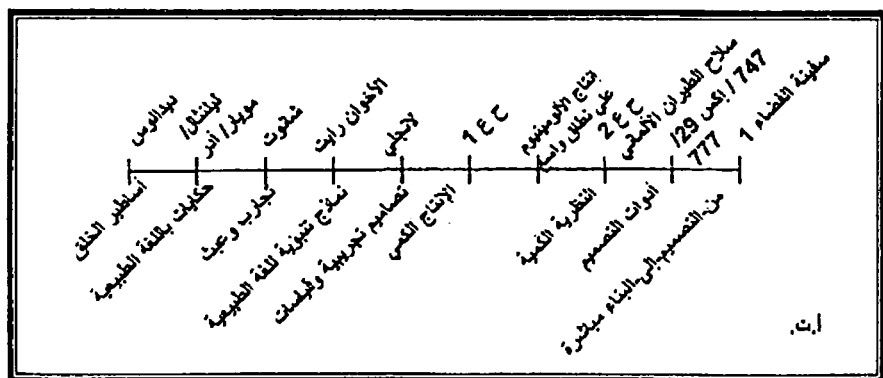
التكنولوجيا مقياساً للتكنولوجيا المبنية على التقدم تجاه تنفيذ بنية تحتية من التصميم إلى البناء، بمعنى أنها أوج المشروع المسمى الهندسة.

وتقدم تقنيات الحاسوبات والاتصالات هو مثال توضيحي آخر يمكن وضعه في رسم بياني مع خط التكنولوجيا (انظر الشكل ٣-٥). والخط الزمني للأحداث الفارقة في تاريخ الحاسوبات أطول من خط الزمن الخاص بالطيران بمئات السنين. غير أن التحول من لحظة ظهور التروس المسننة التي سمحت بالانتقال من التصميم التجاربي والاختبارات التجارب والقياسات إلى عالم التصميم، البناء لم يستغرق سوى ما يقرب منأربعين سنة في كل حالة. وليس في ذلك ما يتثير التعجب العميق: فالعديد من التطورات في الحاسوبات كان الدافع إليها متطلبات الدفاع في الفضاء أثناء الحرب الباردة. ونعود إلى موضوع التكنولوجيا البيولوجية، فنقول إننا نستطيع أن نرى أنه مثمنا كانت القدرة علىمحاكاة سلوكيات الأنظمة المعقدة أمراً جوهرياً لكل من الحاسوبات والطيران، فمن المرجح أنها من المتطلبات الأساسية لبناء ناجع لأنظمة بيولوجية معقدة.

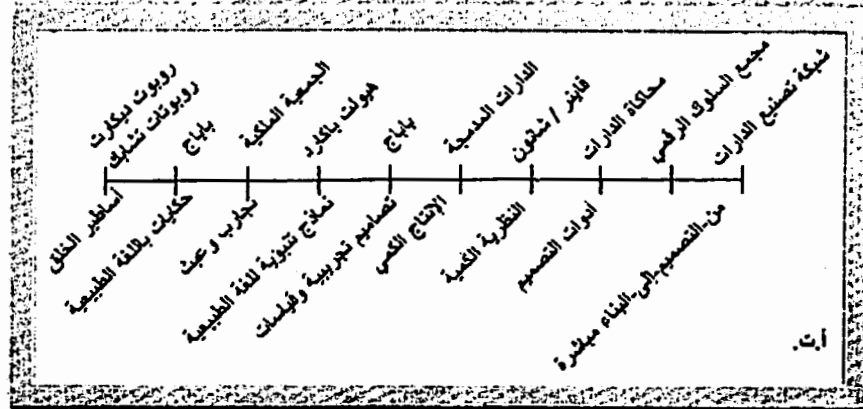
والمسار التكنولوجي مصمم لبناء مقارنات بين المسارات التطورية للتكنولوجيات البشرية، ولكن توضح الفروق بينها. وإذا نظرنا خلفنا في الزمن نجد أن هذه الإستراتيجية تفرض بنية باثر رجعى على عملية مليئة بالضيورة بالمنحنى والمنعطفات. وكما يذكر سكوت بركون في كتابه «أساطير الابتكار» «الخطاء في كل مكان، مما يجعل الخط المستقيم للابتكار هو نفسه نوعاً من الابتكار»<sup>(٢)</sup>، ويضاف إلى ذلك أن ثمة أحداً على مسار بعض الخطوط لا تتكرر في خطوط أخرى أو تبدو بصورة مغایرة. وعلى الرغم من ذلك، هناك تشابهات واضحة بين التحولات في هندسة الحاسوبات والطيران. ويوضح تجميع مسارات التكنولوجيا نوع التكنولوجيا التي تظهر عند التحول بين أنواع الحكايات. وبشرح تفاصيل الابتكارات ذات الأهمية الخاصة، فإن تصنيف مسارات التكنولوجيا وبالتالي يحدد ما المطلوب ابتكاره في تطوير تكنولوجيات فجة غير ناضجة مثل البيولوجيا.



شكل (١-٥) المسار الزمني (ليس وفقاً لمقياس الرسم) للشخصيات والأحداث المهمة في تاريخ الطيران. انظر الفصل الرابع



شكل (٢-٥) مسار تكنولوجيا الطيران، بعد وضع مراحل تطور التكنولوجيا مكان تواريختها.



أ.ت.

شكل (٣-٥) مسار تكنولوجيا الحاسوبات لا يمثل تماماً ترتيب الأحداث؛ فبعض التحولات غير مرتبة زمنياً. وعلى النقيض من تكنولوجيا الطيران، ظهرت النظرية الكمية والتصميم في الحاسوبات قبل ظهور الإنتاج الجملي (mass production) للدارات المدمجة. غير أن ثمة تقدماً عاماً في التعقيد والقدرات من اليسار إلى اليمين. ويضاف إلى ذلك أن هناك عناصر إلى اليسار هي شروط أساسية بالنسبة لعناصر إلى اليمين.

والملخص القصير الذي أوضحناه في الفصل الأول من هذا الكتاب هو: إن مجتمع العلماء والمهندسين العاملين على بناء أنظمة بيولوجية لا يزال الطريق أمامهم طويلاً. وإذا ما قارنا خط التكنولوجيا للبيولوجيا بالخطوط المماثلة للطيران والحواسيب (شكل ٤-٤) فإنه يتضح لنا أن التكنولوجيات البيولوجية ذات باع طويل في الرتق وبدايات التصاميم التجريبية، بينما الأمر يحتاج إلى المزيد من المجهودات الهائلة في سبيل تطوير أدوات تصميم وتنفيذ البنية التحتية المباشرة من التصميم إلى البناء. وتشير المقدرات المحدودة الحالية في السيطرة على الأنظمة المعدلة جينياً أن التقنيات البيولوجية أقرب إلى الطائرة الشراعية التي صنعتها أوتو ليلنشال منها إلى طائرة الأخوان رايت.

ولكي نزيد الأمروضوحاً، لا أدعى أية ادعاءات خاصة بالتبؤ بتفاصيل تطور التكنولوجيا ولا بالقياس الزمني الذي يسير التطور بمقتضاه. غير أن ثمة قدرات تصاميمية وتصنيعية مهمة تميز الكيفية التي بها تتحرك التقنيات من الأحلام إلى

الحكايات الوصفية، فإلى أشياء تعمل وفقاً لمواصفات محددة، وهي تزداد تعقيداً في كل خطوة تخطوها في تحولها إلى منتجات تسهم في مجتمعنا واقتصادنا.

مراحل التطور	تكنولوجيا الطيران	تكنولوجيا الحاسوب	تكنولوجيا البيولوجيا
التصميم إلى - البناء مباشرة	سفينة الفضاء ١	مجمع السلوك الرقمي	لقدرات فورية وقد حيوى فوري
أوات التصميم	٧٤٧ و ٧٧٧	نماذج الأجهزة	العلاج بالجينات لبنة البناء البيولوجي
النظرية الكمية	ح ع / سلاح الطيران الالماني	شبكات تصنيع الدارات	البيولوجيا التخليفية
الإنتاج الجُملي	تصنيع الألومنيوم وبنقشه على نطاق واسع	محاكاة الدارات	منازل تصنيع الدنا
التصميم التجاربى	ح ع ١	تصنيع الدارات المدمجة	السلسلة - لبنا الرسول
تصاميم تجريبية وقياسات	الأخوان رايت لا نجل	الترايزستور هيولت باكارد	كريك / بوتسون
نماذج تنبؤية باللغة الطبيعية	الأخوان رايت	شانون إنياك فون نيومان فاينر	ثورة كبريدج مندل
أساطير الخلق	ديدالوس	روبوت ديكارت	الخلق

شكل (٤-٥) مقارنة مسارات التكنولوجيا للطيران والحاصلات والبيولوجيا

ولما كان خط التكنولوجيا هو في حد ذاته نموذج للغة طبيعية تصف عملية تطور التكنولوجيا، فالامر الجدير بالاهتمام هو أن نتساءل عما إذا كان سيوجد في المستقبل نموذج كمّي وتنبؤي لتطور التكنولوجيا. ولما كان ذلك يستلزم القدرة على التنبؤ بظهور شخصيات محددة وصدامات بين إيديولوجيات تنتهي بصراعات، وحتى بظهور فيزياء جديدة، فإن لدى شكوكاً حول نشأة مثل ذلك التاريخ المستقبلي. وليس من الواضح إمكانية ظهور توصيف موحد للابتكارات أو لتطور التكنولوجيا. وتظهر التكنولوجيات التخصصية في إطار التاريخ والضغوط الاجتماعية والاقتصادية والسياسية المختلفة وقتها.

ويمكن تعريف بيئـة اليوم بأنـها تـتسمـ بالـانتـقالـ السـريعـ لـلـأـفـكـارـ،ـ والمـحاـكـاةـ السـريـعـةـ لتـلكـ الأـفـكـارـ باـسـتـخـدـامـ البرـمـجيـاتـ،ـ وأـخـيرـاـ التـصـنـيعـ السـريـعـ لـلـأـشـيـاءـ.ـ وـنـظـرـاـ لـأـنـنـاـ نـمـلـكـ خـبـرـاتـ بـضـعـ مـئـاتـ مـنـ السـيـنـينـ فـيـ تـكـنـوـلـوـجـيـاتـ جـديـدـةـ فـيـ إـطـارـ الثـورـةـ الصـنـاعـيـةـ وـثـورـةـ تـكـنـوـلـوـجـيـاـ الـمـلـوـعـومـاتـ،ـ فإـنـ بـمـقـدـورـنـاـ عـلـىـ الـأـقـلـ أـنـ نـقـرـرـ مـنـ وـاقـعـ تـجـربـتـاـ شـيـئـاـ عـنـ الـوقـتـ الـلـازـمـ لـنـشـأـةـ بـنـيـةـ تـحـتـيـةـ «ـمـنــ التـصـمـيمـ إـلـىـ الـبـنـاءـ»ـ لـأـيـةـ تـقـنيـةـ،ـ وـكـمـ مـنـ الـوقـتـ يـحـتـاجـ الـأـمـرـ لـتـكـنـوـلـوـجـيـاـ لـكـىـ يـتـمـ تـبـنـيـهاـ عـلـىـ نـطـاقـ وـاسـعـ،ـ وـكـمـ مـنـ الـوقـتـ بـصـورـةـ عـامـةـ يـسـتـغـرقـهـ تـحـقـيقـ الـقـيـمةـ الـاـقـتـصـارـيـةـ النـاتـجـةـ عـنـهاـ.

## تركيبة الثورات التكنولوجية الحديثة

يبـدوـ أنـ ذـرـوةـ الـخـطـوـاتـ فـيـ خـطـ التـكـنـوـلـوـجـيـاـ هـىـ إـنـجـازـ بـنـيـةـ تـحـتـيـةـ تـتـبعـ إـجـراءـ «ـمـنــ التـصـمـيمـ إـلـىـ الـبـنـاءـ».ـ ويـتـمـ تصـمـيمـ القـطـعـ باـسـتـعـانـةـ بـالـحـاسـبـ (ـكـادـ)ـ (ـcـoـmـpـuـtـeـrـ-aـiـdـeـ dـeـsـiـgـnـ)ـ (ـC~A~D~)ـ باـسـتـخـدـامـ نـمـاذـجـ هـنـدـسـيـةـ مـعـقـدـةـ مـبـنـيـةـ عـلـىـ مـعـطـيـاتـ الـعـالـمـ الـحـقـيقـىـ،ـ ثـمـ يـتـمـ إـنـتـاجـهـاـ فـيـ وـرـشـةـ تـصـنـيعـ،ـ عـادـةـ تـسـتـخـدـمـ أـلـاتـ تـسـاعـدـهـاـ الـحـاسـبـاتـ (ـK~A~M~)ـ (ـc~o~m~p~u~t~e~r~-a~i~d~e~ m~a~n~u~f~a~c~t~u~r~ing~)ـ،ـ ثـمـ تـشـحنـ إـلـىـ الـمـصـمـمـ خـلـالـ أـيـامـ أوـ سـاعـاتـ.ـ وـمـوـضـوـعـ «ـمـنــ التـصـمـيمـ إـلـىـ الـبـنـاءـ»ـ لـيـسـ جـزـءـاـ مـنـ قـصـةـ عـامـةـ

تناول التطور التكنولوجي، وإنما هي قصة تقتصر في المقام الأول على مخترعات ما بعد القرن التاسع عشر. ولقد حدث تغير أساسي أثناء القرن العشرين: وهي أن القدرة على محاكاة أداء شيء ما، بلغت مبلغاً من القوة يتيح لها أن تتنبأ بسلوكيات الشيء قبل أن يُبني. وصار من الممكن الاستغناء عن الكِسرات والذرات، وهو استغناء بالمعنى المادي والاقتصادي، بحيث يمكن إحلال التوصيفات الحاسوبية للأشياء محل الأشياء نفسها في أغراض التصميم والاختبار، في الوقت الذي تتزايد فيه مبيعات تلك التصاميم مع إدراك أنها يمكن التأكيد منها بواسطة أي شخص بما لا يدع مجالاً للشك بواسطة الأدوات المناسبة التي تساعدها الحاسوبات.

كما أن بإمكان القدرات على الاستخلاص والمحاكاة أيضاً أن تسهل استكشاف تصاميم جديدة. ومن الأهمية بمكان أن نذكر أن انتشار القطع القابلة للتشكيل يتبع مقدرات مترتبة عليها على تجميع تلك القطع في أشكال جديدة. وبمجرد أن تتمكن أنت من وصل عناصر ذات توظيفات مختلفة تبدأ أعداد التجميلات الاحتمالية في النمو بصورة مثيرة. وتتحول الأجهزة الناتجة من تلك التجميلات إلى عناصر مكونة تسلسلاً هرمياً (متكررة) من المنافع. وهذه الوفرة من التوظيفات هي ما يمكن أن يؤدي إلى أعظم التأثيرات الاقتصادية. غير أن مجرد إتاحة وجود التوظيفات الجديدة لا يعني استخدامها الفوري في الاقتصاد.

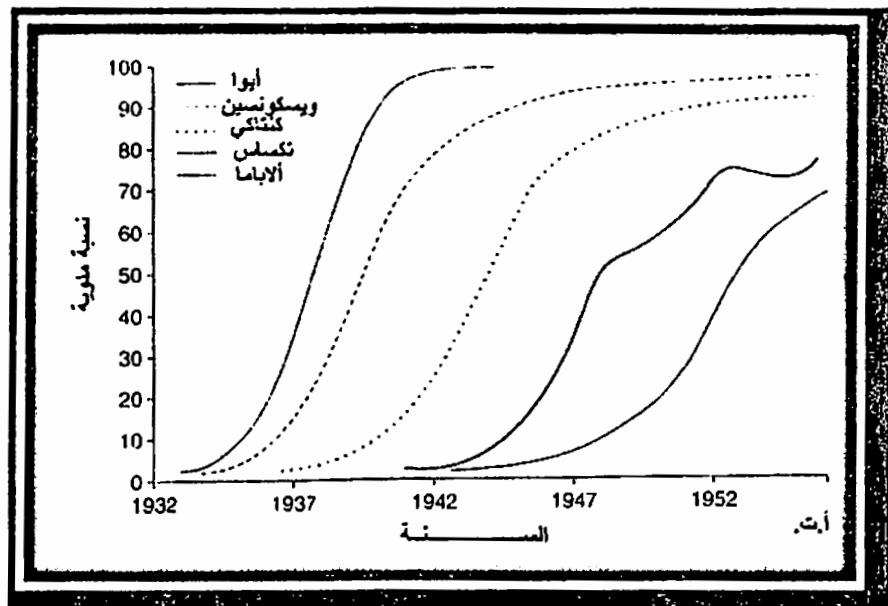
وضع جيمس نيوكومب، ميلى والمُؤلف المشارك في «رابطة البحث البيولوجي الاقتصادي»، وضع ترتيباً للإطار في كتاب «مستقبل تطبيق الجينوم وتصميمه: الآثار المترتبة على اقتصاد الولايات المتحدة» والذي صدر تحت رعاية وزارة الطاقة الأمريكية، وضع الترتيب على النحو التالي:

إذا نظرنا نظرة متخصصة للتطورات الراهنة نستطيع أن نوجه عدة أسئلة محورية:

- ما المغزى الاقتصادي المحتمل للتوجه الهندسي للبيولوجيا؟

- ما سمات ثورة الهندسة البيولوجية البازغة؟

وكيف يمكن مقارنتها بالثورات التكنولوجية السابقة؟

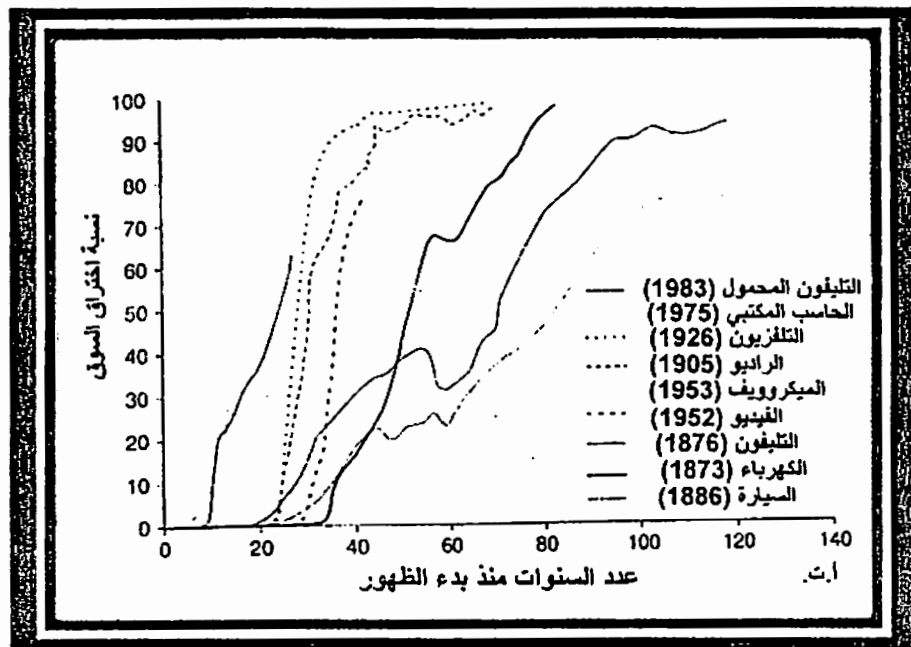


شكل (٥-٥) معدلات دخول النزرة الهجين في الولايات المتحدة.

في كل مكان تتطلع إليه نجد أن التكنولوجيا تتسنم بنمط تكراري: وهو أن التكنولوجيات تبني من قطع موجودة بالفعل. وهذه القطع بدورها تتكون من تجميعات مشابهة لقطع أصغر، وهو نمط يكرر نفسه عبر خمس أو ست طبقات. ويلاحظ و. بريان أرثر، وهو اقتصادي ومفكر في التكنولوجيا في معهد سانتافيه، أن "التكنولوجيا تشكل شبكة من عناصر يمكن أن تُبنى منها عناصر جديدة. ويمرر الوقت، تبني هذه الشبكة دون مساعدة من أحد من عناصر بسيطة إلى عناصر أشد تعقيداً ومن بضعة عناصر لبناء بناء إلى العديد منها".

وبالسماح بالابتكار من خلال تجميع مجال واسع من المكونات والوحدات البيولوجية يمكن للبيولوجيا التخليقية أن تغير تغييرًا جذرًا مشهد الابتكارات البيوتكنولوجية. ومن الممكن إقامة الدليل بالفعل على قوة الابتكار بواسطة تجميع مكونات موجودة في

مجالات تكنولوجية على شاكلة الكيمياء التوافيقية (combinatorial chemistry) وال الإلكترونيات والبرمجيات، حيث بُنيت عقود من الابتكارات على تطورات سابقة . ومثل تلك الأنظمة، التي تتبنى الابتكارات الغزيرة من خلال التجميع ليست فنية فحسب وإنما لها شروط مسبقة تشمل أطرًا اقتصادية واجتماعية وتنظيمية تحدد مدى ملاءمة القيمة بواسطة المخترعين وأنظمة الخواص الذهنية التي تدعم التراكم الخالق للأختراعات على مر الزمن<sup>(٤)</sup>.



شكل (٦-٥) إن انتشار التكنولوجيا قد يستغرق عقوداً (كما يقيسها التغلغل في الأسواق). البيانات المقدمة لا تتعدي سنة ١٩٩٧ . المصدر: ب. بريملوف «الازدهار الصامت»، إصدار فوربس، ٧ يوليو ١٩٩٧ .

ليست الثورات التكنولوجية مجرد الأدوات والوسائل والمقدرة على إنتاج شيء له وظائف محددة. ولكن تتحقق الفائدة، سواء من ابتكار في الرعاية الصحية أو إنتاج

الطعام أو تصنيع أشياء بل حتى من لعبة أطفال بسيطة، يتعين على الناس أن يكونوا مستعدين لاستيعاب تلك الابتكارات والحصول عليها واستخدامها.

ولقد كان الاستخدام التدريجي للذرة الهجين من المزارعين في الولايات المتحدة مثالاً لتبني التكنولوجيا، وكانت له نتائج مؤثرة على إنتاج الطعام وتكون الشروط في الفترة ما بين أوائل القرن العشرين إلى منتصفه، وينتج التهجين من خلال التربية وليس عن طريق التعديلات الوراثية المباشرة، وعلى الرغم من أن المزارعين العاملين في ولايات مختلفة كانت نفس المعلومات والتقنيات متاحة لهم بصورة عامة بدءاً من ثلاثينيات القرن العشرين فصاعداً، فإن أنواع الذرة الهجين تطورت واستُخدمت بصورة مختلفة وبمعدات متباعدة، وفقاً لعوامل متعددة (شكل ٥-٥).

عم مايكل داربي ولين زوكر، اللذان يبحثان في شئون الاختراعات في جامعة كاليفورنيا بلوس أنجلوس، مثال الذرة الهجين بحيث يشمل ثورات التكنولوجيا بكل أنواعها. وهذا يكتبهان على نطاق واسع عن تكنولوجيا النانو وتكنولوجيا البيولوجيا ويقيمان الضوء على نجاح الذرة كنوع خاص من الابتكارات:

كان رفي جريليتش أول اقتصادي يدرس الاكتشافات التي حققت اختراقاً وتقدماً مفاجئين والتي أطلق عليها "اختراع وسيلة الاختراقات". وكانت الذرة الهجين هي موضوع دراسته، وهي وسيلة للتربية ذرة مت فوق في مناطق معينة. ولم يكن اختراعاً بسيطاً قابلاً للتكييف في كل مكان. وقد لاحظ جريليتش أن مثل تلك الاختراقات تتطلب على عملية انتشار مزدوج: توقيت تطبيق وسيلة الاختراع على منتجات اجتماعية معينة "التوفر" والسرعة التي تصل بها مبيعات كل منتج معين إلى مستوى النضج "التقبل". ويربط جريليتش سرعة العمليتين إلى مدى الربحية الناتجة منها<sup>(٥)</sup>.

وضع جريليتش، ومن بعده داربي وزوكر، أهمية قصوى على ربحية وسيلة الاختراع في حالة الذرة. كما كان تحديد السلالات المرغوبة أمراً على جانب كبير من

الأهمية، وكذلك على التعامل التبؤى معها، ورغبة المزارعين في مقايسة النقود والسيطرة على المعلومات مقابل تحسين الإنتاجية<sup>(١)</sup>، وقد أسهمت كل تلك العوامل في مرور عقود عديدة من السنتين استغرقتها الذرة الهجين كى تصل إلى مستوى مرتفع من الاستخدام.

ولقد بان ببطء انتشار تقبل تقنيات جديدة كثيرةً على مر القرون العديدة الأخيرة. فبعد ابتكار المحركات الكهربائية استغرقت ما يقرب من عقدين لكى تخترق الصناعة الأمريكية وتصل إلى ٥ بالمائة وعقدين آخرين لتصبح ٥٠ بالمائة (انظر شكل ٦-٥)<sup>(٧)</sup>، غير أن ثمة دليلاً فكاهاياً يشير أن تبني التكنولوجيات ربما يكون متسارعاً، كما لاحظ نيوكوك وكارلسون وألدریتش أن: "انخفضت أسعار الكهرباء والسيارات إلى العُشر على مدى نحو سبعة عقود بعد اختراعها. بينما انخفضت أسعار الحاسوبات بضعف تلك السرعة فقد انخفضت إلى العُشر في ٢٥ سنة"<sup>(٨)</sup>.

ويغض النظر عن مقياس الزمن، نجد أن التكنولوجيا التي تقدم وسائل جوهرية جديدة لتقديم خدمات أو سلع تنزع إلى الظهور فجأة داخل أطرٍ حددتها الثورات السابقة. ويمكن للتفاعلات بين الجديد والقديم أن تخرج بديناميكيات غير متوقعة، وهو موضوع سوف أعود إليه في الفصل الأخير. والشيء الأكثر أهمية هنا بصورة مباشرة هو أن بحث أي تكنولوجيا قد لا يتبع قرائن كافية حول المعادلات المحتملة لاختراق السوق. فمثلاً عندما اخترع الجهاز العارض لشريان الفيديو (VCR) سنة ١٩٥٢، بقي تبنيه في أدنى مستوياته لعدة عقود. ثم حدث في أواخر سبعينيات القرن العشرين أن نسبة ملكيته بلغت عنان السماء. ولم يكن سر ذلك التغير؛ أن المستهلكين قرروا فجأة أن يقضوا وقتاً أطول أمام جهاز التليفزيون ولكن بسبب أن مكوناً رئيسياً من مكونات الجهاز، وهي الدوائر المدمجة والتي لم يزد عمرها آنذاك على بضعة عقود، بدأت أسعارها في انخفاض مذهل. وأسهم نفس هذا الحراك الديناميكي للأسعار في الدفع بدور الدوائر المدمجة إلى خلفية إدراكتنا، وصارت هذه التكنولوجيا الآن تعمل باعتبارها

أساساً لتقنيات مستقلة أخرى، تتراوح ما بين الهاتف المحمول إلى الحواسب إلى أجهزة وسائل الإعلام.

وبالمثل، نجد أن تداخل تقنيتين جديدين على الهندسة البيولوجية تغير تماماً من الطريقة التي تُبنى بها الدوائر الجينية التخليقية مما ينتهي بها في نهاية المطاف إلى تغيير بناء الكائنات الجديدة. ويؤدي خلق مكتبة من القطع الوراثية القابلة للتشكيل لها وظائف رياضياتية مجردة يمكن نمذجتها بواسطة برمجيات، مع المقدرة على تحويل التمثيلات الإلكترونية للدوائر إلى جزيئات عن طريق التخليق الكيماوى للدنا، يؤدى أن كلّيهما معاً يتihan بناءً جديداً للمسارات التي تفضى خلال أسبوع إلى إنتاج منتجات ذات قيمة اقتصادية واجتماعية. ويشكل هذا المنهج مثالاً للإطار الذى حدته ثورات سابقة، وهو تكنولوجيا المعلومات والاتصالات، وهو إطار يتيح القدرة على تمنجنة سلوكيات الدوائر الجديدة، وإفراز مواصفات إلكترونية يمكن إعادةتها بسرعة عن طريق البريد السريع. ويفير تبني قطع محددة الصفات ولها وظائف محددة، يغير بصورة مثيرة من طريقة تفكير المهندسين الخاصة ببناء أنظمة اصطناعية، والقدرات البازعة لتبادل المادة (الذرات) والمعلومات (الكسارات)، خلال بضعة أيام، مما سوف يجعل مشروع الهندسة البيولوجية يعمل برمته داخل إطار الاقتصاد.

## تبادلية المعلومات الفيزيائية

الكسارات والذرات على درجة من التبادلية في بعض مجالات التصميم والتصنيع، بحيث إن المساحات الضوئية ثلاثية الأبعاد تُستخدم في تحويل الأشياء إلى معلومات رقمية. ويفضل بعض مصممي السيارات أن ينحوّوا يدوياً شكلاً جديداً مشوّقاً من الصلصال بدلاً من إجراء العملية على الحاسب. ثم يتم إجراء قياس دقيق لحجم وشكل كتلة الصلصال بواسطة نظام آلى يتولد عنه ملف تصميم إلكترونى: أى من ذرات إلى كسرات.

كما استغل المتعاملون مع القطع البيولوجية أيضاً الاتجاه «ذرات-إلى-كسارات» بصورة عامة. وحرفيًا صار التقاط صورٍ للجزيئات والعمليات أمراً طبيعياً الآن، ثم يوصفون هذه المعطيات بنماذج متفاوتة في تعقيداتها، ويطرحونها للمناقشة والجدل على أمل فهمها واستيعابها. ولم يحدث إلا أخيراً أن تقنيات البيولوجيا أتاحت تنفيذاً سهلاً للانتقال من الكسارات إلى الذرات، تحول فيه المعلومات الإلكترونية إلى قطع مادية من الدنا التي تصنع جينات وكائنات جديدة.

وتنشأ التقنيات البيولوجية ذات الأهمية وتحسن بسرعة تجعل من المتعذر إدراك مدى تغير إمكاناتنا. ويبين خط التكنولوجيا في الشكل (٤-٥) الفرص المتاحة للاستثمار في البنية التحتية الرئيسية للهندسة البيولوجية، والتي تؤثر عملياً في كل مجالات الاقتصاد البشري والصناعة. ويضاف إلى ذلك أن خط التكنولوجيا يضع التقدم في البيولوجيا في إطار عريض يمكن أن يستكمل بتحقق التغيرات الخاصة في التكاليف والإنتاجية. وتقدير سرعة التحسن في التقنيات المماثلة هو إحدى الوسائل لتبيان المعدل الذي تتغير به قدراتنا على التفاعل والتعامل مع الأنظمة البيولوجية. وسوف أتناول في الفصل التالي من هذا الكتاب سرعة التحسن التي تكمن بين ثنائي الاحتمالات المفجرة للأمال والأخطار ونحن نتعلم الطيران.

## الفصل السادس

### سرعة تغير التقنيات البيولوجية

كل ما أمناه كهدية لعيد ميلادى هو «صندوق معدات استكشاف الدنا» الذى تبيعه قناة ديسكفرى<sup>(١)</sup>. ومع وجود جهاز طرد مرکزى من البلاستيك غنى بالألوان وببعض زجاجات مواد كيماوية بسيطة وبطاقة مدورة عليها سعر ٧٩,٩٥ دولار، يستطيع أى شخص أن يبدأ فى التللاع بالدنا الموجود فى أى جرثومة متاحة. ثم تكفى رحلة سريعة عبر الإنترنت للحصول على الإنزيمات والمواد الكاشفة لقطع وإصاق الأحماض النوية وإكثارها. ويستطيع الأطفال الآن أن يلعبوا بالدنا فى حجرات نومهم، ولا ريب فى أن القرصنة الإلكترونية سوف تفعل ذلك سريعاً. ويستطيع من يتوقون حقاً إلى ممارسة القرصنة واختراق الدنا أن يفعلوا ذلك بأن يشتريا بالبريد صناديق المعدات التى تُستخدم كثيراً في المعامل الأكاديمية والصناعية وجمع المعلومات من الإنترنت. وليس ثمة ألفاز في استخلاص الدنا من جرثومة ودمجها في جرثومة أخرى. والنجاح يستلزم ببساطة رغبة في الاستمرار في المحاولة حتى تنجح، رغم أن جعل الدنا يتصرف كما نود في بيته الجديد، كما شاهدنا، ما زال أمراً محفوفاً بالمشاكل. وعلى الرغم من ذلك، فالعمليات الرئيسية التي يحتاجها نقل الدنا من كائن لآخر (ويشار إليها أحياناً بمصطلح «سحق الدنا»، وهو مصطلح يشى بالنظرية التي تنظر بها الدوائر المعملية إلى هذه التقنية) أصبحت الآن جزءاً حقيقياً من المعلومات العامة. وقد تحول جانب كبير من الأعمال الروتينية الأساسية في معامل البيولوجيا الجزيئية إلى وصفات يستطيع أى فرد أن ينفذها.

والدرس المستفاد هو أن ظهور المعمل المنزلي للبيولوجيا الجزيئية ليس بعيداً، والبنية التحتية الفيزيائية الالزمة للتعامل مع البيولوجيا الجزيئية تزداد تعقيداً وإنخفاضاً في السعر كل يوم. واليوم نجد أجهزة آلية ومتاحة تجاريًا تتعامل مع جانب متعاظم من الأعمال المعملية كانت فيما مضى مجالاً يتفرد به حملة درجة الدكتوراه من الباحثين، وبذلك انخفضت تكاليف العمالة وارتقت الإنتاجية. وهذه التقنيات تدلف تدريجياً إلى السوق العريضة مع ترقى المعامل إلى التجهيزات الجديدة. أما التجهيزات المستعملة والتي لا تزال أدوات بالغة القوة فتجد طريقها إلى التوزيع العريض، كما يثبت ذلك أي تصفح لموقع إبى - باى (EBay) أو أي موقع تصفية على الشبكة العنكبوتية. ويمكنك أن تجهز بسهولة معملاً و يجعله صالحًا للعمل بما لا يتجاوز ٥٠٠٠ دولار بآلات كانت تكلفه عشرة أضعاف ذلك المبلغ على الأقل منذ بضع سنوات.

وسرعان ما سيُضطَّ انتشار بروتوكولات العمل وأجهزته أدوات فائقة القدرات في أيدي المحترفين والهواة في أنحاء العالم. وأهم من ذلك أن التقدم العام في التقنيات المستخدمة في قياس الجزيئات والتعامل معها سوف يتبع سريعاً تمازجاً عريضاً ومنتشرًا في المقدرة على تغيير الأنظمة البيولوجية. وتتسبب احتمالات الأخطاء الناتجة في قلق مفهوم، وهناك بالفعل صيحات جماهيرية أطلقها علماء وسياسيون للحد من حرية الوصول إلى تقنيات بعينها، ولتنظيم توجهات البحث البيولوجي، ولفرض الرقابة على نشر بعض التقنيات والمعطيات الجديدة. غير أنه من المشكوك فيه أن مثل تلك الجهود سوف تؤدي في الحقيقة إلى ازدياد الأمان أو إلى فائدة الجمهور. وعادة ما يؤدي حظر المعلومات والمنتجات البشرية إلى خلق سوق سوداء من العسير مراقبتها ومن ثم من الصعب المحافظة على الأمن فيها.

وسوف أجادل في الفصول (٩-١٤) أن ثمة بديلاً أفضل من الحظر هو الإنشاء المتعدد لمجتمع بحثي منفتح وفسيح. وسيكون هذا المجتمع المفتوح أفضل في قدرته على الاستجابة للأزمات، وأفضل في تحديد مسارات البحث سواء في الجامعة أو في

المرأب (الجاراج). وأن لا يتعين علينا أن نفهم أوضاع التكنولوجيا والإمكانات التي تتيحها للذين يستخدمونها.

## العوامل التي تدفع ثورة التكنولوجيا البيولوجية

كل يوم تظهر تقنيات جديدة تتبع ولوجاً أفضل إلى عالم الجزيئات. وهذه الأدوات تفعل ما هو أكثر من مجرد تحسين قدرات العلماء على جمع البيانات.

ويختلف استخداماتها في التجارب، نجد أن كل تقنية جديدة لقياس تخلق أسلوبًا جديداً للتفاعل مع الأنظمة البيولوجية. ويشير إلى ذلك، أن تقنيات القياس الجديدة تت حول بسرعة إلى وسائل للتعامل مع الأنظمة البيولوجية والتلاعب بها. وتظهر التقنيات الجديدة، وتحسن بسرعة كبيرة تجعل من إدراك مدى تغيرات قدراتنا أمراً عسيراً. وقد يشير سرعة التحسن في التقنيات المعنية هو إحدى الوسائل التي تبين المعدل الذي تقدم به قدراتنا على التعامل مع الأنظمة البيولوجية.

وليس من اليسير تقييم معدل التحسن للعديد من التقنيات تقييماً كمياً. وما يسهل الجهد المبذول في هذه السبيل قيام شركات الأجهزة بالإعلان عن كفاءة أجهزتها. وإضافة لذلك، نجد أن بعض الأبحاث المنشورة تصنف بإسهاب مدى سرعة عمل تلك الأجهزة وتكتاليف تشغيلها. ومن الأمور ذات الأهمية بوجه خاص حقيقة أن التلاعب بالدنا قد بات أمراً ذائع الشهور، بحيث صارت السرعة أمراً حاسماً في عديد من التطبيقات. فمثلاً، يمكن استخدام فتات الدنا المخلقة كيماويًا، التي يُطلق عليها «وليجنونيكوتيدات: oligonucleotides» يمكن استخدامها في حسابات الدنا، وفي تصنيع صفوف فك شفرات الجينات (شظايا الجينات)، وفي خلق بُنى (جمع بنية) أكبر بهدف التعامل مع الجينات. والدنا يُصنع لهذه الأغراض إما في المعمل الذي سوف يستخدم فيه أو في أماكن أخرى تقتصر وظيفتها على ذلك على أن يتم التسليم بالبريد السريع. وقد استُخدمت الأوليوجونيكوتيدات المرسلة بالبريد السريع لأول مرة سنة

٢٠٠٢ لبناء جينوم فيروس فاعل لشلل الأطفال من مكونات جزيئية <sup>(٢)</sup>. ومنذ ذلك الحين، تم الإعلان عن بُنّى متزايدة الأطوال (شكل ١-٦)، وحديثاً تم تخليل كروموسوم جرثومي متكامل من أوليجونيوكلوتيدات قصيرة <sup>(٣)</sup>. والتوصيل إلى دنا مخلق له طول الجينات هو أمر جوهري لمسابقة آلات الهندسة الوراثية الدولية «أى جم»، كما سبق أن ناقشنا في الفصل الخامس.

وتجميع الجينات والجينومات المخلقة أمر غير مستساغ تقنياً، كما أنه فوق الطاقة من الناحية المالية إن لم يصاحب تخليل على نطاق واسع للأوليجونيوكلوتيدات. كما أن الاحتياج إلى الدنا المخلق ينشأ بالإضافة إلى ذلك من الشركات التي تطور كواشف جديدة لأجهزة مقاومة الإرهاب البيولوجي، ولتشخيصات الطبية الجديدة، وللدارات الجينية الجديدة والجرايثيم الجديدة لإنتاج المواد والوقود. وبهذا تكون السرعة التي تتغير بها المقدرة على تخليل الدنا مؤشرًا على تحسن قدراتنا على التعامل مع الأنظمة والمعلومات البيولوجية. ونجد الآن أن الزمن الذي يستغرقه تسليم البُنّى التخليلية هو خطوة تَحْدُّ من تطوير المنتجات في بعض الشركات. وعلى ذلك، نجد أن قياس تحسن إنتاجية تخليل الدنا هو مؤشر مباشر لفائدة الاقتصادية. وبالمثل، نجد أن التحسن في قراءة شفرة قطع الدنا الموجودة هي مقياس لقدراتنا على تجميع المعلومات البيولوجية في تطبيقات متباعدة. ولقد أصبح التتابع (السلسلة) أداة أساسية الآن في فهم صحة البشر وأمراضهم، فهي تكتشف الأخطار الجديدة سواء منها الطبيعية أو التخليلية، وتتنبأ عن قطع جديدة من الطبيعة، وتصحح الدارات والكائنات التخليلية.

## سرعة التغيرات التكنولوجية في إطار قانون مور

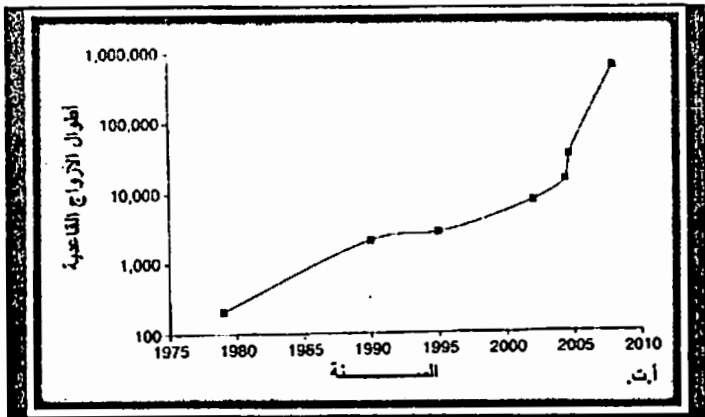
يتبع التطور التاريخي للدواتر المدمجة قياساً استثنائياً في فوائده لما يحدث في البيولوجيا. وفي الحق، نجد أن ثمة رهطاً من المهندسين يناضلون في سبيل تكاثر تلك البُنّى التحتية في البيولوجيا، والعديد من هؤلاء المهندسين بدأوا حياتهم

العملية تحت مظلة الثورة الحاسوبية التي أطلقتها المقدرة على صنع دوائر ميكروالكترونية عالية الكثافة، ثم عملوا على انتشار أدوات التصميم وتصنيع كميات منها. غير أن ثمة تشابهات إضافية عميقة، وكذلك اختلافات، بين تلك المجالات تستحق الاستكشاف.

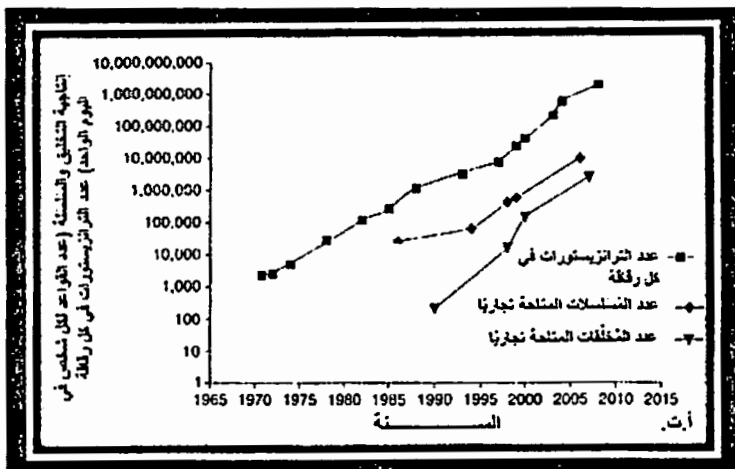
وأبسط وسيلة لقياس التقدم في التكنولوجيات البيولوجية هي أن ترسم رسمًا بيانيًا للإنتاجية التي تسمع بها التجهيزات التجارية. ولا كان العديد من تلك التجهيزات مؤتمتة (آلية)، فمن الممكن لفرد واحد أن يتبع أكثر من جهاز في ذات الوقت، وبهذا تتضخم قدرات هذا الفرد في المعمل.

ويحوى شكل (٢-٦) تقديرات للإنتاج اليومي المحتمل لتخليق الدنا والسلسلة المبنية على الأجهزة المتاحة تجاريًا، بما فيها الوقت اللازم لتحضير العينات. ولم تظهر حتى الآن إلا بضعة أجيال من الأجهزة، والقصد من هذه التقديرات في المقام الأول هو إدراك مغزى الاتجاهات. وعلى سبيل المقارنة، يظهر أيضًا على الشكل (٢-٦) عدد الترانزistorات على الرقائق. ومنذ زمن بعيد يجري قياس التحسن في قوة الحوسبة بتتابع عدد الترانزistorات التي يمكن تثبيتها على رقاقة واحدة. وتُعرف الزيادة الأساسية في عدد الترانزistorات المرئية في شكل (٢-٦) باسم «قانون مور»، الذي حده كمياً لأول مرة جوردون مور، أحد مؤسسي شركة إنترل، سنة ١٩٦٥<sup>(٤)</sup>، ويبدو أن التحسن في تخليق الدنا وتتابعته يواكب قانون مور.

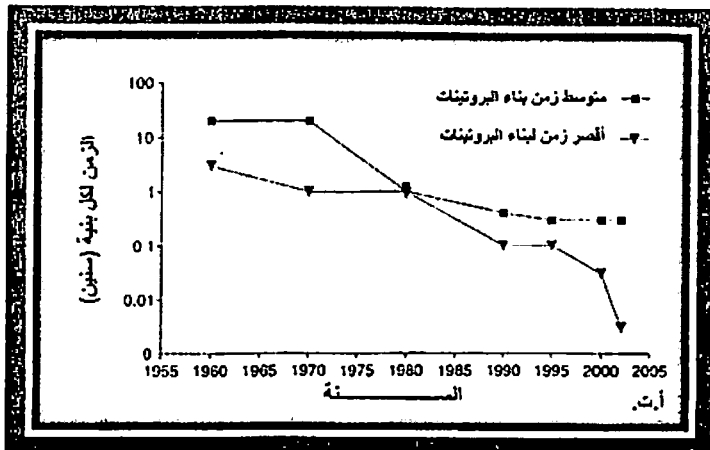
وتتجلى هذه الاتجاهات في مناطق أخرى من البحوث البيولوجية. وقد حدثت في عملية تحديد تركيب البروتينات، التي تعتمد على تنوع من التقنيات و مجالات التخصصات، من التعديلات الجينية إلى الكيمياء إلى علم البلاورات الإشعاعي إلى علوم الحوسبة، حدث تحسينات مثيرة مماثلة في الإنتاجية (انظر شكل ٢-٦، الذي يصور الزمن حتى الانتهاء وليس الإنتاجية). وهذا يعني تحسيناً عاماً وسريعاً في التكنولوجيات البيولوجية.



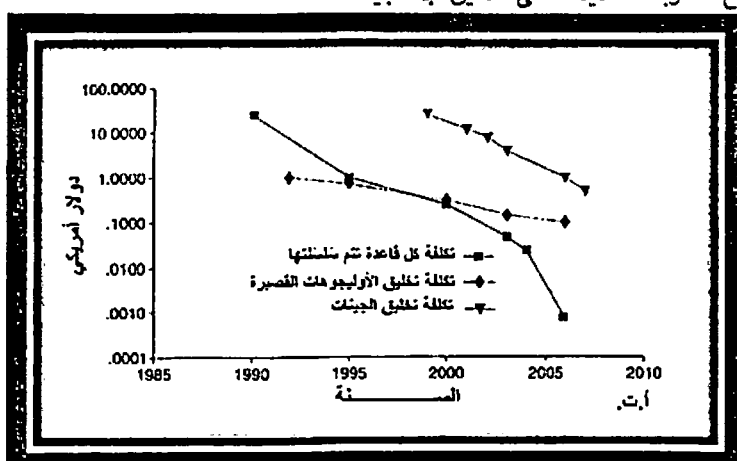
شكل (١-٦) أطول بُنى الدنا التخليقي تم نشرها



شكل (٢-٦) الإنتاجية في تخليق الدنا وسلسلته. في هذا الرسم البياني الذي يمزج بين اللوغاريتميات والرياضيات، نجد أن إنتاجية تخليق الدنا وسلسلته اللتين تتباينانها الأجهزة الموجودة تجاريًا ترتفع بنفس سرعة عدد الترانزistorات في كل رقاقة، وهو قياس بديل شائع للإنتاجية في الاقتصاد الواسع. والإنتاجية تُعرف هنا بأنها كمية الدنا التي يمكن تصنيعها بواسطة فرد واحد يشرف على أجهزة عديدة ل يوم واحد مكون من ثمانى ساعات عمل، كما يحددها الوقت اللازم لإعادة تنظيم العينات والتعامل معها بكل جهاز. ولا تشمل هذه التقديرات الوقت الذي يستغرقه تحليل السلسلة. وقد نشرت هذه البيانات أصلًا في كتاب «سرعة التكنولوجيات البيولوجية وانتشارها» تأليف ر. كارلسون، ١، رقم ٣ (٢٠٠٣): ٢٠٣-٢١٤، وأضيفت إليها بيانات من صانعي أجهزة أكثر حدة.



شكل (٢-٦) تقديرات الزمن اللازم لتحديد بنية البروتينات (عزل/إنتاج، وبلورة، وجمع البيانات وبينها التموذج). والانخفاض المثير في الوقت اللازم لتحديد بنى البروتينات يشهد عليه الاتجاه العام لزيادة الإنتاجية في التكنولوجيا البيولوجية. والعديد من التقنيات المستخدمة في التوصل إلى بنى البروتينات تستخدم على نطاق واسع في البيولوجيا في أغراض أخرى. وقد تم حساب أقصر زمن ومتوسط الزمن لتحديد بنى البروتينات من إحصائيات الخمسة معامل لـ *البلورات الإشعاعي* (سرعة التكنولوجيات البيولوجية وانتشارها، تأليف ر. كارلسون، ١، رقم ٢ (٢٠٠٢): ٢١٤-٢٠٢). وقد يتغير الوقت اللازم لكل خطوة تغيراً جوهرياً، وفقاً للبروتين. فمثلاً، قد تستغرق بلورة ناجحة أي زمن ما بين ساعات إلى شهور من الجهد. والفرق بين تقديرات متوسط الزمن وأقصر زمن لبناء بنية بروتينية يوضح صعوبة التحديد الكافي الدقيق للإنتاجية.



شكل (٤-٦) تقديرات تكلفة كل قاعدة من الدنا المخلق والمسلسل. للعثور على مصدر البيانات انظر كارلسون «سرعة التكنولوجيات البيولوجية وانتشارها»، ١، رقم ٢ (٢٠٠٢): ٢١٤-٢٠٣.

صارت مقارنة أى من المعايير المعروفة بقانون مور صيغة فقدت معناها من كثرة تكرارها منذ عدة أعوام، ولكن تلك المقارنة تبقى طريقة تصلح مقاييساً لتوقعاتنا عن الكيفية التي سوف تتسبيب فيها تقنيات بخلاف تقنيات الحاسيبات فى حدوث تغيرات اجتماعية واقتصادية. وأية اختلافات يمكن إدراكتها هى أمور لافتة للنظر ومثيرة للاهتمام. وتتبدى أهمية قانون مور فى هذه الحالة لأن مضاعفة وقت الرقائق هى نتاج تخطيط فعلى لصناعة أشباه الموصلات وصناعة الحاسيبات. وأكثر أقوال قانون مور جمالاً وإيجازاً في البحث الأصلي الذى نشر عن قانون مور هو: أن "عدد الترانزistorات فى كل رقاقة تتكلف أقل التكاليف لكل ترانزistor قد تزايد بمعدل يبلغ نحوضعف كل سنة"<sup>(٥)</sup>، وبعبارة "أقل التكاليف لكل ترانزistor" هى نتاج عوامل متعددة، منها تكلفة المواد الخام، والحجم الأدنى للترانزistor الذى تم تصنيعه باستخدام أى جيل من تكنولوجيا تصنيعه، ومعدل الفشل لهذا الجيل من تكنولوجيا التصنيع، وتتكاليف تعبئة الرقائق الخام، بحيث يستطيع صناع الحاسيبات استخدامها. ومعنى ذلك، في لب الموضوع، أن قانون مور ظهر من أقوال غالبيتها تتناول التكلفة، وتتناول الاقتصاد بصورة أشمل، وليس من أقوال تقتصر على ما تمليه الفيزياء والكيمياء، ولا حول محدودية التكنولوجيا.

وعلى مستوى أعمق، نجد أن قانون مور يعبر في المقام الأول عن التكاليف وتخفيض الموارد الأساسية اللازمة لبناء مصانع لتصنيع الرقائق. ومع أن الحقيقة تقول إن تكنولوجيا للتصنيع متعاظمة التعقيد كانت مطلوبة بهدف زيادة كثافة الترانزistorات مع كل جيل جديد من الرقائق، إلا أن المقياس الزمني لمضاعفة تلك الكثافة لم يتحدد أساساً بالتقديم التكنولوجي ولكن بالزمن الذي استغرقه تعويض تكاليف بناء المصانع. وبدورها، كانت فترة تسديد الديون دائماً من اختصاص الدخل المتوقع. وإذا، في نهاية المطاف، فإن سرعة قانون مور تحدها الحاجة والطلب. ويفضل الإيرادات المتوقعة تستطيع إتّل ومنافسوها أن يمولوا البنية التحتية الهائلة التكلفة التي يحتاجها تصنيع الرقائق. وقانون مور هو توصيف لا لما هو ممكن

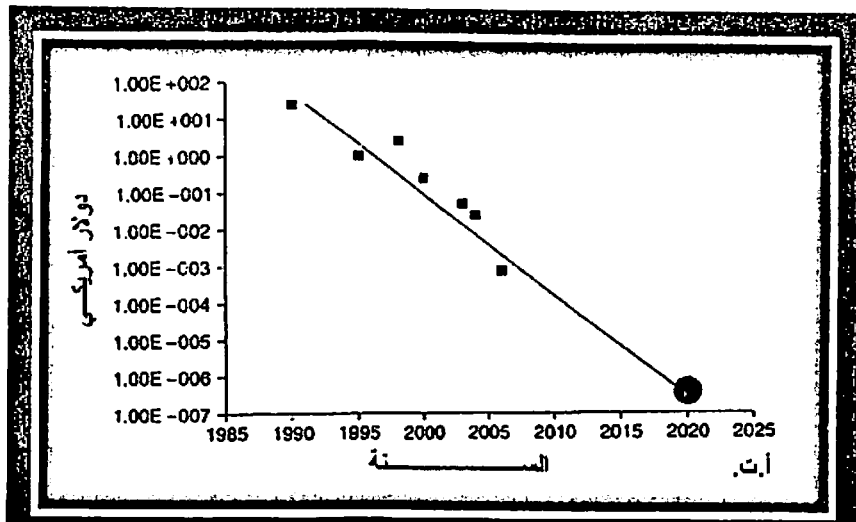
تكنولوجيًّا وإنما لما هو معقول اقتصاديًّا. ولهذا، فإن قانون مور، وأى مقياس آخر للإنتاجية حتى ولو كان غير مباشر، يحدثنا عن القدرة على العمل الحقيقي فى الاقتصاد بآيدي البشر. ويدوره يستطيع هذا العمل الحقيقي أن يمكننا من إجراء تغيرات ربما كانت أعظم في الإنتاجية.

ولما كان كل جيل جديد من رقائق الحاسوب قادرًا على التعامل مع مهام حاسوبية أكبر، فإن تلك القدرات تتبع تصميم رقائق تالية ذات قوة أعظم. وبمعنى آخر، حدث طوال غالبية فترة الثلاثين سنة الأخيرة أن كانت ثمة معرفة ارتجاعية (feedback) بين تصنيع جيل من الرقائق وقوة التصميم التي يستطيعون أن يستعملوها في تصميم الجيل التالي من الرقائق.

ويمكنونا الآن أن نشهد بدايات تأثير مماثل في تطور التقنيات البيولوجية. فمثلاً، تُستخدم الإنزيمات المعدلة، التي تم تطويقها لكي تقوم بأغراض محددة في العمل، تُستخدم في تحضير الدنا لأهداف السلسلة وهي نفسها من منتجات مشاريع السلسلة المبكرة. وتُستخدم البروتينات المعاد تجميعها كل يوم لتفسير التفاعلات بين البروتينات داخل الكائنات، وتلك المعلومات تُستخدم بالفعل في تصميم وبناء شبكات بروتينية جديدة. وتُستخدم الإنزيمات مباشرة في عملياتٍ للسلسلة تسمى «سلسلة البايروفوسفات» (pyrosequencing)<sup>(٦)</sup>. وهذه التقنية، التي تجمع بين أجهزة السوائل الدقيقة وأجهزة بصرية، صارت تُستخدم حديثًا لإعادة سلسلة جينوم جيمس واتسون، وهو المكتشف المشارك لتركيبة الدنا، مقابل ما يقرب من مليون دولار. (وهذا الجهد معروف باسم «مشروع جيم» وهو تحسن يتماشى مع نسبة التقدم السابقة تجاه جينوم بشري يتكلف ألف دولار. انظر شكل: ٥-٦، والhashie الخاصة به)<sup>(٧)</sup>. وتسارع القدرات الذي أوضحه مشروع جيم هو مؤشر لما سوف يحدث عندما نشرع في التعامل مع البيولوجيا باستخدامها على نطاق واسع وعلى درجات متعددة من التعقيد.

قارن مراقبون سابقون الزيادات في العدد الإجمالي للجيئنات المتسلسلة مع قانون مور. غير أن ذلك مثل مزج بين التفاح والبرتقال، لأن الإنتاجية الإجمالية للسلسلة هي معيار للقدرات الصناعية الإجمالية (أى عدد أجهزة السلسلة المنتجة والعاملة)، بينما عدد الترانزistorات في كل رقاقة هو ظاهرياً مقياس للإنتاجية المحتملة التي ينتجه كل حاسب وحيد. والعدد الإجمالي للجيئنات التي تمت سلسلتها أقرب تشابهاً مع العدد الإجمالي لرقائق الحاسوب الموجودة، أو ربما العدد الإجمالي للعمليات الحاسوبية التي تستطيعها تلك الرقاقات. والمقارنة بين قانون مور وتقديرات الإنتاج اليومي لفرد واحد في معمل من معامل البيولوجيا هو أمر مناسب، لأن تلك الإنتاجية تحدد كم الفائدة، أو الخراب، الذي يتسبب فيه فرد واحد.

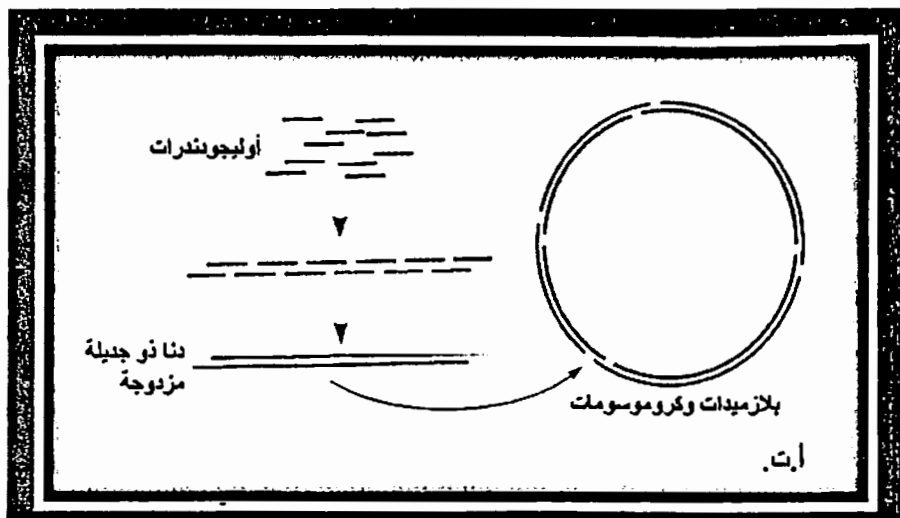
وتشمل نص بديل لقانون مور هو "الموارد الحاسوبية تعضّauf كل ثمانية عشر شهراً عند ثبات السعر". فإذا افترضنا للحظة أن تكاليف العمالة المناسبة المدرية قد بقيت ثابتة، فإن وحدات المحور الرأسى في الشكل: ٢-٦ (القواعد المخلقة والسلسلة لكل فرد في اليوم الواحد) تكون مكافئة لقياس تكاليف الموارد، أي العمالة الصريحة في هذه الحالة. ولقد تحسنت قدرات الفرد الواحد في المعمل بصورة مثيرة على مدى السنوات الخمس عشرة السابقة. ولاحظ أن فرضية ثبات تكاليف العمالة متحفظة بدرجة كبيرة. وقد تدنت تكاليف العمالة الخاصة بالسلسلة مع إحلال العمليات المؤتمتة (الألية) فوق منضدة المعمل محل حامل درجات الدكتوراه، تلك العمليات الآلية التي يمكن مراقبتها بواسطة مساعد فني معلم متواضع التدريب.



شكل (٥-٦) نحو «جينوم يتكلف ألف دولار»، جينوم بشري كامل مزدوج (٦ بلايين قاعدة) مقابل ١٠٠٠ دولار أمريكي.

كانت التوقعات لمشروع الجينوم البشري أنه سوف يستغرق ما يقرب من خمسة عشر عاماً وثلاثة مليارات من الدولارات<sup>(٨)</sup>، ونظرًا للتحسينات والتقدم في الآلة (automation) والكيمياط الحيوية وعلوم الحاسوب، فقد انتهى العمل قبل سنتين من الموعد المحدد وبتكليف أقل من الميزانية بكثير. وترتبط على التغيرات في التكنولوجيا ووسائلها أن شركة «سليرا جينوميكس»، وكانت فرعاً من مؤسسة «أبليرا»، نجحت في أن تسرع بصورة مثيرة من استكمال مسودة تحضيرية للجينوم البشري، وإن تكن قد استخدمت جانباً كبيراً من المعلومات التي نتجت من المشروع الشعبي. وكان تطور التكنولوجيا جزءاً من خريطة الطريق لمشروع الجينوم البشري، وكانت الأموال دائمًا متوفرة لشراء العديد من الأجهزة البطيئة في إطار الخطة الأصلية الخاصة بالتمويل الشعبي للمشروع. وفي بادئ الأمر كان تنسيق الجهود ودفع أتعاب العمالة لتشغيل تلك الأجهزة أمراً باهظ التكلفة بالنسبة لمشروع يتبع القطاع الخاص.

غير أن ظهور تكنولوجيا جديدة أتاحت تسارعاً كبيراً في إنتاج السلاسلات، مما سمح لشركة «سليرا» أن تبدأ برئامها الخاص بها. ولم يصبح الجهود التجارى ممكناً إلا بعد أن صارت أجهزة السلاسلة وتحضير العينات مُائتمنة بدرجة كافية، بحيث يستطيع فرد واحد أن يرعى عدة أجهزة ويمكن استكمال المهمة الكلية في فترة زمنية معقولة. واحتاج ذلك إلى تجهيزات مركبة لإنتاج السلاسلات لكن يقل عدد الأجهزة، نظراً لارتفاع ثمنها. وتشبه هذه البنية التحتية نظيرتها في مصانع إنتاج الرقائق الدقيقة (chip fabs).



شكل (٦-٦) تجميع الأليجودنرات في جينات.

غير أن أجهزة السلاسلات قد باتت أقرب إلى سلع السوق من الأجهزة الازمة لإنتاج الرقائق الدقيقة. وأجهزة السلاسلة منتشرة بالفعل في المعامل، وهناك طلب واضح على أجهزة أسرع وأرخص ثمناً. وثمة من الأسباب ما يجعلنا تتوقع استمرار تزايد الإنتاجية وانخفاض التكلفة. وعلى ذلك، نجد أنه ليس من الواضح مطلقاً ما إذا كان النموذج المركزي الحالى ستكون له أهمية في مستقبل تقنيات البيولوجيا. ولهذا يبدو مرجحاً أن الاكتشافات البيولوجية والتكنولوجيات المرتبطة عليها سوف تواصل إنتاج تجهيزات أقل تكلفة وفائقة القدرات.

والأمر الأشد أهمية هو، أنه من المحتمل أن توزيع التكنولوجيا البيولوجية وتطوريها على المدى البعيد لن يكون مقيداً باعتبارات اقتصادية. وتواصل تكاليف صناعة الرقائق الارتفاع؛ بينما تواصل تكاليف قراءة الجينومات الانخفاض. وفي حين أن قانون مور هو تتبؤ مبني على تكاليف رأسمالية مفهومة وتوقعات بتحسين في التقنيات الموجودة، التي حدّدت إلى حد بعيد وبشكل ملحوظ طبيعتها الثابتة، إلا أن التقدم الحالى في البيولوجيا يتمثل في التحولات المتعاقبة إلى تقنيات جديدة. وتشترك تلك التقنيات في ميراث علمي مشترك من البيولوجيا الجزيئية، غير أن تطبيقاتها باعتبارها أدوات تظهر بصورة مستقلة ولها تأثيرات علمية واقتصادية مستقلة.

لقد وصلت تكاليف مصانع الرقائق الدقيقة إلى ما يربو على ستة مليارات دولار لكل مصنع، ومن المتوقع أن تواكب الارتفاع، غير أن ثمة أسباباً وجيهة لأن تتوقع أن تكاليف التكنولوجيات البيولوجية سوف تنخفض<sup>(١)</sup>، وفي الحق، فإن التكاليف المستمرة لعمليات التتابع (للمستهلكات مثل الكواشف المعملية) قد انهارت أسعارها بطريقة أسيّة على مدى غالبية الفترة الزمنية التي عطاها الشكل (٢-٦)<sup>(١٠)</sup>، وعندما تم استكمال المرحلة الاستهلاكية لمشروع الجينوم البشري سنة ٢٠٠١، أعلن المؤلفون أنه بهذا العمل الرائع ويحلول سنة ٢٠٠٠، قد انخفضت التكاليف الكلية للسلسلة إلى واحد من مئة في عشر سنوات، مع انخفاض التكاليف إلى النصف كل ١٨ شهراً تقريباً<sup>(١١)</sup>، وانخفضت تكاليف تخليل الجينات بمعدل مماثل. ومع الأخذ في الاعتبار عدم وجود بيانات في الآونة الراهنة إلا بصورة محدودة، فإنه لا يبدو أن التكاليف الإجمالية للسلسلة والتخليل تتناقص بطريقة أسيّة (شكل ٦-٤).

ومن المرجح أن نزعات التحولات المتعاقبة إلى تكنولوجيات جديدة، وتزايد القدرات مع انخفاض التكلفة سوف تستمر. وباستخدام المقياس البسيط للإنتاجية، الذي يظهر في الشكل (٢-٦)، في السنوات الخمس والعشرين التي ظهرت فيها أجهزة السلسلة التجارية، نلاحظ أن التكنولوجيا قد تقدمت، من عمالة مكتفة تعمل على أجهزة مصنوعة من مادة هلامية مبنية على شريحة إلى أجهزة مبنية على تحليل كهربى

شعرى فائق الأتمتة، فإلى تابع بايروفوسفاتى إنزيمى بصورة جزئية. ويستلزم التطلع إلى مستقبل السلسلة والخليل أن نفهم أولاً التكنولوجيا التي أنتجت التقدم الذى ننعم به حتى الآن.

## تاريخ سريع للتقنيات السلسلة

تم تتابع (أو سلسلة) الجينوم البشري في المقام الأول باستخدام تنويعات على تقنية تسمى «تابع سانجر» (Sanger sequencing). وهي طريقة مبنية على حقيقة أن جزيئات الدنا ذات الأطوال المختلفة تتحرك بسرعات مختلفة عندما تتعرض لمجال كهربى، وهي تقنية تسمى «الفصل بالتحليل الكهربى» (electrophoretic separation).

كان جهاز «مسلسل بيوجيستم ٣٧٧ التطبيقى»، الذى كان يستخدم بنية ضخمة من المادة الهلامية لفصل شظايا الدنا ذات الأطوال المختلفة، كان العمود الفقري للجهود المبكرة للسلسلة. وكان هذا الجهاز يحتاج عمالة مكثفة لأن المادة الهلامية كان يتم تحضيرها وتعبئتها يدوياً وبدقة فائقة، وهي عملية غير قابلة للأتمتة.

وأتى تعزيزٌ ذو مغزى للإنتاجية من جهاز «بيوجيستم ٣٧٠٠ التطبيقى» وأمثاله من الأجهزة، وفيه حل محل المادة الهلامية مجموعة من الأنابيب الشعرية الزجاجية الدقيقة. ولأسباب شتى، منها مبادئ الفيزياء وسهولة الأتمتة، كانت السلسلة المبنية على الأنابيب الشعرية الزجاجية الدقيقة تحسناً واضحاً لإنتاجية كل جهاز. ومن الممكن أتمتة تحضير العينات وتعبئتها في الأنابيب الشعرية ليس فقط لكل جهاز على حدة فحسب وإنما لمجموعة من الأجهزة، مما ترتبت عليه بناء مصانع السلسلة في موقع متعدد في أرجاء الولايات المتحدة واليابان وأوروبا. وأنتج كل مصنع كميات هائلة من البيانات.

وفي تلك المؤسسات الكبيرة تؤدي روبوتات المعمل العديد من المهام التي تحتاجها السلسلة، ويتم كل تلك المهام بواسطة أجهزة متخصصة منظمة في خطوط إنتاج. وكان ظهور السلسلة المبنية على الأنابيب الشعرية إذانًا بتقنيات مطردة التعقيد، وأدت في نهاية المطاف إلى تخفيض الزمن والتكليف المتوقع لمشروع الجينوم البشري. وبالتالي خفضت التغيرات الجوهرية في التكنولوجيا من الحاجة إلى الجهد البشري، وحسنت إنتاجية كل جهاز، وبفضل إدخال الروبوتات المعقدة تغيرت بصورة جذرية قدراتنا على قراءة المعلومات الوراثية.

وثمة إضافة تكنولوجية حديثة هي السلسلة البايروفوسفاتية. ففي حين تعتمد سلسلة سانجر على العمليات الإنزيمية في تحضير العينات قبل السلسلة، تعتمد السلسلة البايروفوسفاتية بكل وضوح على التعامل الإنزيمي مع الدنا أثناء السلسلة. وهذه التقنية متاحة في مقياس كبير نسبياً منذ ١٩٩٩، وحيثًا تم استخدام سلسلة بايروفوسفاتية بمقاييس دقيق للقيام بسلسلة سريعة لجينومات جرثومية كاملة بدقة تبلغ ٩٩,٩٩ بالمائة، وهي دالة مهمة للتكنولوجيا قبل تطبيقها على الجينوم البشري، بدءًا من «مشروع جيم»<sup>(١٢)</sup>.

وتساعد زيادة الإنتاجية المحتملة المصاحبة للأجيال الجديدة من مُسلسلات الدنا على المحافظة على النزعة إلى الانهيار الأسى في التكليف. وهناك فيض متواصل من الأبحاث المنشورة والنشرات الصحفية تعلن عن تكنولوجيات سلسلة جديدة بقدرات مطردة الزيادة، ربما تسمح للأفراد بإجراء سلسلة منخفضة التكليف، وبهذا تحسن الرعاية الصحية. غير أنه مع المعدل الحالى للتحسين فإن الجينوم ذا الآلف دولار فقط - أى الجينوم البشري الذى تتكلف سلسلته منذ ابتدائها ألف دولار - ربما لن يكون متاحًا إلا بعد سنة ٢٠٢٠ (شكل ٦-٥). ومن البدئى أن ظهور تقنيات جديدة قد تزودنا بسلسلة منخفضة التكليف قبل ذلك التاريخ.

## كيف تكتب الدنا: كيمياء التخليق

من حيث المبدأ، تتبع القدرة على تحديد التعليمات الوراثية بكتابة الدنا من الصفر فرصة لتحديد سلوك الأنظمة البيولوجية. وتُستخدم القدرة على إنتاج الدنا المُخلق من مكونات جزيئية أشد بساطة، تُستخدم صناعياً في أغراض متعددة، منها إنتاج البروتينات المعاد تجميعها وإنتاج مكتبات الجينات لعمليات انتقاء البروتينات وتخليق بُنى كبيرة من الدنا. وفي الوقت الحالى يمكن تجميع سلسلات جديدة من الدنا بطريقتين. أولهما حصاد (أى جمع) الجينات الموجودة فى الطبيعة ثم خياطتها سوياً لتكون سلسلات جديدة؛ وهذا هو أساس تقنيات الدنا المعاد تجميعه والمستخدمة فى الثلاثين سنة الأخيرة. والطريقة الثانية هي التخليق الكيميائى للدنا، وفيها يتم تحديد السلسلة وفقاً للترتيب الذى تضاف به القواعد إلى خيط من النيوكروتيدات متتصقة بمادة قاعدية صلبة. ولقد استفادت الأجهزة التى تكتب الدنا من تغيرات التصميم والأتمنة الشبيهة بتلك الموجودة فى أجهزة السلسلة، رغم أن كيمياء التخليق فى مجلملها قد بقىت بدون تغير لمدة ثلاثة عقود.

والمواد القاعدية غير المحورة المأخوذة من الدنا الطبيعى لا تزال غير مناسبة للاستخدام بواسطة طرق التخليق الكيميائى المتاحة حالياً. وعوضاً عن ذلك، يتعين تغيير المواد القاعدية بإن تضاف إليها أولاً مجموعة تفاعلية لتسهيل الإضافة المتردجة ذات المراحل لكل مادة قاعدية لسلسلة تخليقية. وفي أثناء التخليق يزال التعديل الكيميائى تاركاً الدنا التخليقى (دنا-تنخ) (synthetic DNA, sDNA) الذى لا يمكن تمييزه بيولوجياً عن السلسلات الموجودة طبيعياً. وستستخدم غالبية أجهزة التخليق فى إنتاج الأولigonوكروتيدات القصيرة والتى تُعرف اختصاراً باسم الأوليجات (oligos)، وهى جينات مخلقة كيميائياً من جديلة واحدة ومكونة من أزواج يصل طولها إلى نحو مائة قاعدة مزدوجة. ثم يتم تجميع الأوليجات فى بناءات أكبر مزدوجة الجديلة معاد تجميعها، مثل الجينات المخلقة والبلازميدات (انظر شكل: ٦-٦). ويزيد طول ما نُشر من البناءات التخليقية حتى الآن على نصف مليون قاعدة مزدوجة

(انظر شكل ١-٦). وفي الوقت الحالى تعرض الشركات التجارية لتخليق الدنا تسليم الأوليوجات القصيرة خلال بضعة أيام بتكلفة تتراوح بين ١٠٠ إلى ٥٠٠ دولار لكل قاعدة، وتسليم جينات كاملة وسلسلات أطول خلال أسبوعين إلى أربعة أسابيع مقابل ما يتراوح بين ٥٠٠ إلى ١٠٠٠ دولار لكل زوج قاعدى.

## تكنولوجيات التخليق

لما كانت الكيمياء الأساسية لكل مخططات تخليل الدنا تكاد تكون متشابهة، فقد نتجت التحسينات في الأداء من التطابق بين العديد من تفاعلات التخليل المترادفة. وكان أول جهاز صنعتها وباعتها شركة «أبلاد بيوسيثسيس» *Applied Biosynthesis* لا تستطيع إلا إجراء أربع عمليات سلسلة فقط في وقت واحد، في أوان ضخمة نسبياً (حمولتها ١ ميليلتر). وبينت أول جهاز متطابقة على نطاق واسع في مركز أبحاث الجينوم في ستانفورد ما بين منتصف تسعينيات القرن العشرين ونهايتها، في تصميم تم بيعه فيما بعد بواسطة شركة «أجهزة الجينات» *(Gene Machine Inc.)* وقد صُمم هذه الأجهزة لتخليل الأوليوجونوكوتيدات في شكل ٩٦ بنزاً، وتعمل في أحجام تفاعلية أصغر بكثير. وترتبط على زيادة التطابق والتصغير في صناعة الأجهزة أن قدراتها ارتفعت إلى ١٩٢ ثم إلى ٢٨٤ بنزاً تفاعلية مستقلة.

ويستغل وضع الدنا التخليلي على الرقائق إستراتيجية أخرى. فبدلاً من تجزئة تفاعلات التخليل في نوعية محددة، ثمة وسيلة بديلة لتخليق الدنا يقتصر فيها وضع الأوليوجات النامية في مناطق معينة على سطح رقاقة من السليكون أو شريحة زجاجية. والتخليل على الرقائق يزيد من سرعة التفاعل، ويقلل من استخدام الكواشف ويسهل التعامل مع نواتج التخليل. ويمكن استخدام السوائل الضئيلة الأحجام بجوار غرف تفاعل التخليل مباشرة، وبهذا يخفض من التدخل البشري والانسكاب. واستُخدمت

طرق أخرى في تحديد سلسلة الأوليوجات في كل موقع مثل الطباعة الضوئية الحجرية والسيطرة الموضعية على كيمياء الأحماض بواسطة الضوء أو الحرارة ورذاذ الحبر.

أنتجت شركة «أفيميتكس» أولى رقائق تجارية للدنا، وقد أنتجتها بطريقة الطباعة الضوئية الحجرية، وتحتاج كل طبقة (أى كل قاعدة في السلسلة) إلى قناع خاص، عادة ما يُنتج بطبقة من الكروم على ركيزة كوارتزية، ويتكلف كل قناع نحو ألف دولار، وبهذا يتكلّف إنتاج رقاقة ملينة بالأوليوجات طولها ٥٠٠ قاعدة ما يقرب من ٥٠٠،٠٠٠ دولار، إلا إذا كان الممكن إعادة استخدام الأقنعة.

ومن الممكن استخدام وسائل أخرى للسيطرة على الكيمياء الموضعية على سطح الرقاقة، فبدلاً من استخدام أقنعة بها مساحات شفافة وأخرى معتمة للتحكم في تعرّض الرقاقة للضوء، عمّدت شركة «نيمباجن» إلى عدد من المرايا الضئيلة توجّه الضوء إلى مواضع محددة على الرقاقة، ويمكن التحكم في هذه المرايا عن طريق الحاسوب، مما يقلّل تكاليف الإنتاج مقدماً، ويضاف إلى ذلك أنه من الممكن تخيل أن طابعة دنا لحاسوب مكتبي يمكن تصميمها باستخدام تلك التقنية، وهو ابتكار سوف يزيد بصورة مثيرة من فرص الحصول على الأوليوجات المخلقة.

ويمكن استخدام طابعات الحاسوب الزهيدة الثمن من النوع الذي يضخ الحبر (ink-jet) لوضع القواعد حسب الرغبة على سطح رقاقة، وهذه التقنية تسوقها تجارياً شركة «أجيلنت». كما أنه من الممكن أيضاً طبع صفوف الدنا باستخدام الدبابيس لوضع السائل في المكان المحدد، رغم أن هذه التقنية تستخدّم غالباً في طبع الأوليوجات سابقة التخليق التي أنتجت إما كيميائياً أو استخلصت من كائن باستخدام تقنية «بي سي آر» (PCR).

وتحمل تقنية تخليق الدنا المبنية على الرقائق بين ثناياها احتمالات إنتاج المزيد من الأوليوجات لكل دورة للجهاز، وبتكليف أقل من التخليق الكبير الحجم على

أطباق معملية متعددة الآبار. فمثلاً نجد أن صفوف المرايا الضئيلة الحجم التي تستخدمها شركة «نيمباجن» تحوى ما لا يزيد إلا قليلاً على ثلاثة أرباع مليون مرآة. وكل مرآة، من حيث المبدأ، يمكن استخدامها في التحكم في سلسلة واحدة من الأوليادات. ومع ازدياد إمكانات التحكم في الأوليادات على الرقاقة صار من الممكن تصنيع سلسلات أطول بكثير من الدنا وبنكافة أقل. وقد نشأت حديثاً خطوة أولى في سبيل تفزيذ هذا التوجه بتجميع أوليادات مشتركة تجاريًا داخل بيضة من السوائل ضئيلة الحجم<sup>(١٣)</sup>. وأمكن للباحثين استخدام كهرباء متعدلة من الكواشف مع انخفاض كبير في نسبة الخطأ. ومن الجلي أن تلك الطريقة هي أول تطبيق لتقنية جديدة فائقة القوة، سوف تزداد فوائدها مع دخول وسائل إضافية أشد تعقيداً في طرق التجميع الجزيئي.

وتزودنا البيولوجيا نفسها بأنوات تساعده على تجميع بُنى كبيرة من الدنا. وثمة بحث حديث يبين استخدام نظام موجود في الطبيعة لتصحيح الأخطاء يسمى «بروتين موت - س الرابط لعدم تطابق الدنا» لاكتشاف الأخطاء أثناء التخليق<sup>(١٤)</sup>. فقد أضيف «موت - س» إلى تجمع من الأوليادات أثناء تجميعها. فارتبط البروتين بالمنتجات التي بها أخطاء، ومن ثم أزيلت من التجمع، وبذلك زاد الجزء الصحيح من السلسلة. وينتج من دورة واحدة لهذه العملية معدل خطأ يبلغ نحو ٤٠٠٠ : ١ قاعدة (أي تقريباً كل ٤ جينات). وتقلل دورة أخرى من تصحيح الأخطاء معدل الخطأ إلى ١ـ١٠٠٠٠٠ في كل جين. ويبلغ هذا المعدل مبلغاً من الانخفاض يكفي لإنتاج بُنى ذات جينات متعددة الأطوال تناسب الاستخدام في الدوائر الوراثية المعقدة. وهذه التقنية هي قيد الاستخدام حالياً بالفعل تجاريًا، وامتد استخدامها لتشمل تجميع سلسلات متعددة في نفس الأنوية<sup>(١٥)</sup>، والجمع الذي لا مفر منه بين التخصيب المتكرر بواسطة «موت-س» مع التعامل فوق الرقاقة بالسوائل الضئيلة الحجم في تخليق الدنا سوف يكون أول مثال للأجهزة المهجنة التي تستغل كلاً من أنواع البيولوجيا التي ظهرت حديثاً والتقنيات الناضجة للتصنيع الدقيق.

## توقعات مستقبل التخليق والسلسلة

يشكل الإسراع في تطوير تقنيات السلسلة بقمة اهتمام البرامج الحكومية الكبيرة في الولايات المتحدة. وفي أواخر عام ٢٠٠٦، أطلقت «مؤسسة جائزة إكس» مبادرة جائزة أركون إكس للجينومات بهدف معلن هو تحقيق فوائد الرعاية الصحية، مع وعد بجائزة مقدارها عشرة ملايين دولار لمن يستطيع تطوير تقنية قادرة على سلسلة جينومات مائة شخص في عشرة أيام وبتكلفة لا تزيد على ١٠٠٠٠ دولار للجينوم الواحد. وربما تكون تلك المسابقة قد انتهت عندما يرى هذا الكتاب النور.

وتستخدم أجهزة السلسلة من الجيل التالي تنوعاً كبيراً من الإستراتيجيات التكنولوجية، بدءاً من تحسيينات على طريقة سانجر للسلسلة إلى التعرف المباشر على القواعد حسب تركيبتها الكيماوية. وفي الحق، ثمة العديد من الإستراتيجيات المختلفة بحيث لا يمكن من الضروري مناقشة تفاصيل كل منها لكي نتعرف على الاتجاه العام للتفكير.

وتخفيض تكلفة السلسلة هو هدف العديد من الشركات بأمل أن تقتضي حصة من السوق الهائل الواعد لعلوم الجينوم الطبية. وفي الوقت الذي كان فيه هذا الفصل من الكتاب يكتب كان السباق على أشده للوصول إلى الجينوم البشري الذي يتطلب ألف دولار. وفي الوقت الحالي تُسوق شركة «إليومينا» جهازاً قادراً على إعداد معلومات عن سلسلة بليون قاعدة في اليوم الواحد. وتعد شركة «هليكوس بيوساينس» بجهاز ذي تكلفة أقل سوف تنتجه ويستطيع إنجاز عدة مئات الملايين من القواعد يومياً، ومن المتوقع أن يكون قابلاً للتطوير إلى ما هو أكثر من عدة بلايين قاعدة يومياً مع تحسن الأدوات والبرمجيات وعمليات الكيمياء الحيوية.

وإذا ما استمرت الاتجاهات في التكاليف والإنتاج التي وصفناها آنفًا لعقد آخر، فإنه سرعان ما سيكون بمقدور فرد واحد على منضدة المعمل أن يسلسل أو يُحلّق كل الدنا الموجود عند كل البشر الموجودين على ظهر الكوكب عدة مرات على مدار يوم عمل

من ثماني ساعات، حتى مع التكاثر البشري المفرط. وكذلك يستطيع شخص واحد أن يسلسل بناء الشخصي خلال ثوان.

وعلى الرغم من السمة الخيالية لهذه الأرقام، فليست ثمة أسباب مادية تمنع أن تستغرق سلسلة جينوم بشري واحد أكثر من بضع دقائق. وتحتاج سلسلة بليون قاعدة في ألف ثانية إلى الاستعلام عن كل قاعدة في واحد على ألف من الثانية، وهو أمر في متداول الكثير من الأنظمة. وعلى سبيل المثال، نجد أن محركات الأقراص الـHDD الثمن تقرأ بالفعل المجالات المغناطيسية بليون مرة في الثانية. وعلى الرغم من أن وسائل التخزين هي مثال على تكنولوجيا ناضجة فإنها أيضاً إشارة إلى نوع التفاعل الذي سوف يكون ممكناً مع الأنظمة البيولوجية. وفي الحق لا يبدو أمراً يتسم بالحكمة أن نفترض قيوداً تعسفية على التطبيقات المحتملة لقراراتنا الحديثة النشأة على التلاعب بالمواد على مستوى الجزيئات المنفردة. وكل أسبوع هناك أمثلة جديدة مثيرة على تصوير الجزيئات والأشياء الصغيرة مثل أنابيب النانو الكربونية والتلاعب بها، وكل ابتكار جديد يتخطى حدود الخيال السابقة ويدفعها إلى المؤخرة. والتقنيات المهجنة التي تستخدم قياس نشاط الإنزيمات المنفردة قد تؤدي إلى سلسلة فائقة السرعة<sup>(١٦)</sup>. غير أنه قد يحدث عند نقطة معينة، ورغم الشرعة المتزايدة، أن تصل قدرات السلسلة إلى مرحلة استقرار في الفوائد، ما الشرعة المناسبة؟ ويشير ذلك موضوع إلى متى يكون الجهد المبذول في تطوير تقنية سلسلة سريعة استثماراً حكيمًا.

والتحدي الأشد وطأة هو الحساسية، فالبيولوجيا تتعامل مع وحدات مكونة من خلايا وحيدة، وهي المستوى الذي يتعين علينا التعامل معه في سبيل إعادة برمجة الأنظمة البيولوجية والتعامل مع أمراض شتى. ومرض السرطان هو أحد تلك الأمراض. وعادة ما لا يكون عضواً أو نسيجاً كاملاً هو الذي يصاب بالمرض، ولكن خلية واحدة تخرج عن سيطرة مسارها التطوري - بسبب تلف عشوائي، أو تغيرات في البيئة، أو عدوى - ثم تعيث في الجسم فساداً. وبالمثل، تبدأ العديد من أنواع العدوى بهجوم من جراثيم معينة تصيب خلايا معينة، حتى لو كان الأمر يحتاج

إلى تكرار العدوى بصورة متزامنة لكي تظهر الأعراض بكاملها. ومن الجلى أن مدى تلك الأحداث يجد اهتماماً لدى العلماء والأطباء المهتمين بعزل الجراثيم الجديدة وفهمها، سواء الطبيعى منه أو الاصطناعى. ولكن ليس ثمة حالياً من تقنية متابعة تجاريًّا تتبع سلسلة جينوم خلية وحيدة بدون خطوات تعزيزية تنتج منها أخطاء جسيمة (رغم أن كثيرةً من المعامل الأكاديمية والشركات تُعد بالقدرة على إتمام مثل تلك التقنية سريعاً). وتحتاج غالبية التقنيات الحالية، وبخاصة تلك التي تُستخدم لتحديد التفاعلات بين البروتينات، تحتاج إلى عدد كبير من الخلايا، وبهذا تنتج بيانات هي متواضط أحوال تلك الخلايا. وبالمثل، نجد أن أبحاث الأحوال الأيضية أو البروتينية<sup>(\*)</sup>. للخلايا (بدون استخدام التعديلات الجينية) لا تتم في الغالب إلا بوجود عينات كبيرة الحجم.

وبغض النظر عن اتجاه مسار التطور التكنولوجي، نجد أن القدرات التخليقية والسلسلية التي ستكون متابعة لفرد ما في العقد القادم سوف تكون مبهراً، وسوف تسهل كثيراً من التلاعب بالأنظمة البيولوجية. ومن المفترض بصورة عامة أن تكلفة كل جهاز سوف تنخفض، تماشياً مع الاتجاه العام للسلع المائة، مما يعني أن البنية التحتية للتكنولوجيا البيولوجية ستكون واسعة الانتشار. وثمة دلالة واحدة على تلك النزعة، وهي أن الأجزاء الازمة لصنع مخلوق تقليدي للدنا - وكلها أنابيب وإلكترونيات من المتاحة على أرفف الحوانيت - يمكن شراؤها الآن بأقل من ٥٠٠٠ دولار. والجهد المبذول في التجميع والتکاليف يماثل ما يُنفق من جهد ومال في هوايات مثل إصلاح السيارات والحواسيب<sup>(١٧)</sup>.

---

(\*) البروتينية (Proteomics) فرع من فروع التكنولوجيا البيولوجية يتناول تطبيق تقنيات البيولوجيا الجزيئية والكيمياء الحيوية وعلوم الوراثة دراسة تركيب ووظائف وتفاعلات البروتينات التي تنتجهما جينات خلية معينة أو تنسيج معين أو كائن معين، مع تنظيم المعلومات في قواعد بيانات وتطبيقات البيانات.  
(المترجم).

على الرغم من البنية التحتية الموجودة والتي تتيح تنزيل السلسلات من الإنترنت مباشرة في مُخلّق، فإن امتلاك مُخلّق للدنا لا يعني القدرة على صناعة كائن جديد. فالتحليل الكيميائي الراهن لا ينتج إلا قطعاً قصيرة من الدنا. والأمر يحتاج إلى البراعة والدقة لتجمیع جینات ذات أطوال كاملة، رغم أن التقنيات الازمة موصوفة بالفعل في الدوريات العلمية. وهناك حواجز اقتصادية مؤثرة لتحويل مثل ذلك التجمیع إلى شيء روتيني، وقد نشأت شركات عديدة لتنسيق التفاصیل المهمة للتصنيع، ولكن تتحقق الفائدة من الطلب المتزايد على سلسلات تخلیقية طولية للدنا.

## التوزيع الجغرافي للتكنولوجيا

في الوقت الحالى يجد العديد من المستخدمين أنه من الأوفر لهم اقتصادياً أن يبتاعوا أجهزة تخلیق الدنا بالاستعانة بمصادر خارجية لأن يعملا بمُخلّقات مصنعة داخلياً. بمعنى أن غالبية الناس يحصلون بالفعل على الدنا بطلبها عن طريق البريد. ولقد صارت الأوليّات التي يبلغ طولها طول الجينات، منتجات سلعية، كما يبيّنها التوزيع العالمي لمسابك تخلیق الدنا التجارى (شكل ٧-٦). غير أن الطلب بالبريد للسلسلات التي بطول كائنات بأكملها لا يزال أمراً نادراً في الوقت الراهن. والطرق التجارية لتجمیع عدة ملايين من القواعد المجاورة لتحديد جراثيم معينة مجدهة من ناحية العمالة، وبالتالي فهي باهظة التكاليف. ولكن ذلك العائق بالقطع سوف يتهاوى مع ازدياد قدرات الآلة والتخلیق على الرقائق أو مع دخول أدوات بيولوجية جديدة في عملية التخلیق. وتتوقع شركات التخلیق أن يستمر الانخفاض السريع في الأسعار في المستقبل المنظور<sup>(١٨)</sup>.

وتقوم الشركات بالإعلان عن تسليم جینات مخلقة في عدد من الأقطار، سواء كانت تلك الشركات تستخدم تقنيات التخلیق التقليدية (المتاحه جماهيرياً) أم الطرق المملوكة ملكية خاصة. ففي ٢٠٠٥ تعاونت مع جيرالد إبشتاين وأن يو

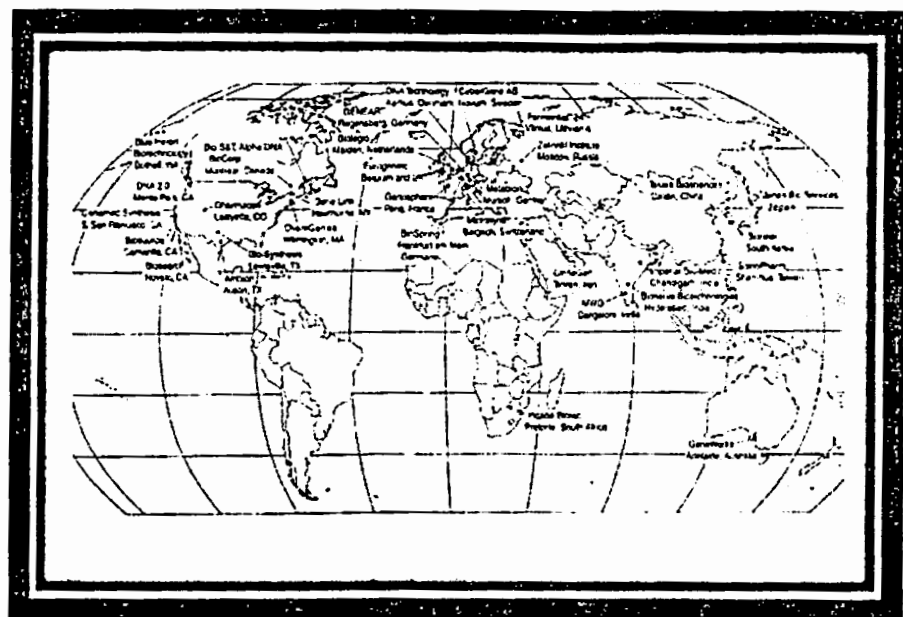
من «مركز الدراسات الإستراتيجية والدولية» (CSIS) في إنتاج خريطة للشركات التجارية المنتجة للجينات، والتي نشرتها ميدانياً على الشبكة العنكبوتية<sup>(١٩)</sup>. ثم نشرت مجلة «وايرد» (Wired) نسخة معدلة من الخريطة مع بعض البيانات والتقارير الإضافية؛ والشكل (٧-٦) هو النسخة المنشورة في كتاب «مستقبل تخلق الجينوم والتصميم»: تأثيراتها على اقتصاد الولايات المتحدة<sup>(٢٠)</sup>. (*Genome Synthesis and Design Futures: Implications for the U.S. Economy*) وبين سجل أحدث للمؤسسات التي تصنع الجينات وتقدم خدمات التخليق بطول الجينوم، أن عدد الشركات داخل الولايات المتحدة يبلغ ٢٥ شركة، مع وجود عدد مماثل من الشركات منتشرة في كل أنحاء العالم<sup>(٢١)</sup>. وإليكم بعض التعليقات حول الخريطة: قد يعود اختفاء شركات تخلق الجينات في أمريكا الجنوبية إلى استخدام اللغة الإنجليزية في البحث؛ ونفس السبب قد يعلل انخفاض تمثيل الشركات في آسيا وبعض مناطق أوروبا الشرقية. وفي حين نجد أن هناك توقعات بزيادة استخدامات الأوليجرات من جراء انتشار تطبيقات الدنا المخلق سواء في الفحوص التشخيصية أو في العلوم الأساسية، إلا أنه مندهش من حجم العروض التجارية للجينات الكاملة الطول حول العالم.

وتقديم الشركات الواردة في شكل (٧-٦) خدمة إرسال الجينات المخلقة بالبريد؛ وقد بُنيت قائمة تلك الشركات على السلسلات التي تُقدم عبر الشبكة العنكبوتية، ولا يتم فيها كلها التأكيد من عدم وجود سلسلات للجراثيم المُرِضَّة المعروفة ولا عدم وجود سموم بيولوجية. وحديثاً اقترح «الاتحاد الدولي لتخليق البوليسيوكلوتيادات» (ICPS) والمكون من مواطنين يفهمهم الأمر من الأوساط الصناعية والأكاديمية، إطاراً لتنبيع الطلبات البريدية للجينات المخلقة لتحسين الأمن والحماية<sup>(٢٢)</sup>، وسأعود إلى مناقشة النجاح المحتمل لتلك الخطط في فصول لاحقة.

وحتى لو اتّخذت الاحتياطات لتجريم التخلق التجاري للدنا من الجراثيم المُرِضَّة أو السموم، فمن غير المحتمل أن الحيل الكيميائية والآليات التي تلجأ إليها

تلك الشركات أثناء تكوينها يمكن أن تظل قيد الكتمان بين جدرانها. وأعتقد أن ضغوطاً اقتصادية قوية سوف تنشأ للاستمرار في تسويق أدوات تخليق الأولي جات عالية الإنتاج، ثم إلى أدوات للسوق قادرة على تقبل مشاركة كواشف بسيطة ومواصفات إلكترونية تنتهي بانتاج جينات وجينومات تخليقية متكاملة.

وفي أعماق الهندسة تكمن المقدرة على العمل بغير براءة والتجربة المتسرعة للاحتمالات المختلفة، مع نبذ ما لا يعمل ومتابعة الممكن. ويتزامن انتشار المهارات مع انتشار التقنيات التي تتقدم بالسرعة الكاملة بين ثنايا النمو الاقتصادي الذي يتضخم في شكل (٧-٦)، وسوف نتناول في الفصل التالي نمو المساعدة الدولية في مسابقة «أى-جم» وهي في حد ذاتها مقياس الشهية المثيرة للإعجاب للتكنولوجيا البيولوجية في أنحاء العالم.



شكل (٧-٦) موردو تخليق الجينات التجاري. نحو ٢٠٠٥. الشركات التي تورد خدمات تخليق الجينات موزعة عالمياً.



## الفصل السابع

### المسابقة الدولية لأجهزة الهندسة الوراثية

قد لا تظن أن جعل الجراثيم لها رائحة الموز قد يغير العالم. غير أنه حدث في صيف ٢٠٠٦ أن فريقاً من خمسة طلبة من «معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا» (MIT)، ويفتقرون إلى أية خبرات معملية سابقة يعتد بها، بنوا دارة جينية سوف تغير من الطريقة التي يفكرون بها الناس في هندسة الأنظمة البيولوجية.

تعيش جرثومة الإشكيريشيا القولونية (*إيكولاي*) (*Escherichia Coli, E.coli*) في أمعاء الثدييات، وتشكل عنصراً مهماً من عناصر الجهاز الهضمي. ومن البدهي أن جرثومة الإشكيريشيا القولونية الموجودة طبيعياً رائحتها تشبه رائحة البراز. وسبب الرائحة هو وجود مادة الإندول، وهي مادة تفرزها الجرثومة وتُستخدم في الاتصالات بين الخلايا وتكون الغشاء الخلوي<sup>(١)</sup>، وشرع الطلبة الخمسة، الذين كانوا مشاركين في مسابقة أجهزة الهندسة الوراثية الدولية «أى جم» وقد انتهوا من سنتهم الأولى أو الثانية في معهد إم آى تي، شرعوا في إعادة برمجة رائحة جرثومة الإشكيريشيا القولونية باعتبارها مشروعًا صيفياً. واحتاج العديد من الطلبة لتقى مقرر دراسي تمهدى في علوم الوراثة<sup>(٢)</sup>، وانهerà الجميع بالتقدم الذي أحرزه الفريق فيما لا يزيد على بضعة أشهر بما في ذلك أسانذتهم في المعهد.

وكما سوف أصف بشيء من التفصيل طوال هذا الفصل من الكتاب، لم يكن النجاح الذي حققه مشروع «رائحة الإشكيريشيا القولونية» (*Eau d'E. coli*) نتيجة

لتطبيق المبادئ التقليدية للهندسة في البيولوجيا. وإنما تم تجميع الدارة الناتجة، مثلاً يحدث في تصميم الطائرات الحديثة وتصميم الحواسيب، لا بمعرفة الكثير من التفاصيل الجزيئية، وإنما بالتوصل إلى تلك التفاصيل من خلال استخدام الأجزاء ذات الوظائف المحددة مسبقاً بغرض تبسيط جوهرى لعملية التصميم والبناء. ولم يحدث إلا في أحوال الضرورة القصوى أن اضطر الفريق إلى الخوض في التفاصيل، مثلاً حدث عندما طوروا قطعاً جديدة طبقاً للمعايير التي حددتها مسابقة «أى جم». وتضمنت الدارة المخلقة التي نتجت من مشروع زانحة الإشكريشيا القولونية» ٢٥ مكوناً رائعاً.

ومن المنطقي أن نتساءل عن مدى أهمية أي مشروع من مشاريع مسابقة «أى جم» كخطوة تجاه هندسة بيولوجية حقيقة. والموضوع المهم هو أن مشروع زانحة الإشكريشيا القولونية» هو خطوة إلى الأمام، وإن كانت مجرد واحدة من خطوات كثيرة ينتظر أن تظهر. ويضاف إلى ذلك أنه يعتبر مثالاً واضحاً للمنهجية الهندسية مطبقة في الدارات البيولوجية. ورغم ذلك، فالامر يحتاج لحدث مزيد من التقدم قبل أن تصبح للبيولوجيا التخليقية تأثيرات تكنولوجية أو اقتصادية.

بدأ تنظيم مسابقة «أى جم» لأول مرة سنة ٢٠٠٤، وقد بلغت أعداد المشاركين فيها الآلاف بالفعل من جميع أنحاء العالم. والفرصة متاحة أمام كل متسابق أن يشاهد ثمار تطبيق منهج هندسي مبني على القطع القابلة للتركيب على الأنظمة البيولوجية. كما أن كل متسابق أمامه فرصة أن يتلاعب بالدنا لبناء نظام حتى لم يسبق له الوجود من قبل. وغالبية المشاريع تفشل، والعديد منها به طموح زائد، غير أن الجميع يتمتعون كل عام بقضاء وقت طيب، وأهم من ذلك أنهم يتعلمون كثيراً. وأفضل وسيلة لفهم التقدم الرائع الذي تمثله مسابقة «أى جم» هو أن تبدأ منذ بدايتها.

تعود فكرة «أى جم» إلى عام ١٩٧٨، في مقرر دراسي عن تصميم الدارات ألقاه لين كونواي في «إم آى تي». وانتشر هذا المقرر خلال عامين إلى ما يربو على مائة جامعة في الولايات المتحدة. وبمشاركة من كتاب ألفه لين كونواي وكارفر ميد، قدم المقرر

للاف الطلبة في أنحاء البلاد « تصميمات لدارات مكونة من أنظمة بالغة الكبر » (VLSI) سرعان ما انتشرت عبر العالم<sup>(٢)</sup>.

يعود سبب انتشار « تصميمات لدارات مكونة من أنظمة بالغة الكبر » في المقام الأول إلى فصل التصميم عن التصنيع. فقبل سنة ١٩٧٨ كانت التركيبة الإلكترونية لدارة ما تعتمد على العمليات والتجهيزات المستخدمة في إنتاج الدارة الفيزيائية التي تعنى أن مصمم الدارة كان يتعين عليه استخدام أدوات التصميم الخاصة بكل صانع. وتمثلت عبقرية فكر ميد وكونواي في تقديم قواعد لتصميم الدارات سهلة التعلم والاستخدام على المهندسين، ويمكن تطبيقها بسهولة بواسطة الصناع بصرف النظر عن أدواتهم ووصفاتهم الخاصة. ولقد كانت ثمة مقاومة مبدئية لذلك التغيير بين أوساط الصناعة، مع إصرار الصناع على أن التصميم المثير يعتمد على معرفة وثيقة بعمليات تصنيع السليكون<sup>(٤)</sup>.

تجاهل ميد وكونواي ببساطة كل تلك الاعتراضات. وقام كونواي بالتدريس وتبني الطلبة منهجه بحماس. وأحياناً كان الطلبة يتلقون نسخاً من رقاقاتهم جاهزة للعمل في ظرف أسبوع من تقديمهم تصاميمهم.

يعود نجاح تنفيذ برنامج « تصميمات لدارات مكونة من أنظمة بالغة الكبر » إلى اعتماده على « فكرة التسلسل الهرمي » وفيه تكون القرارات مستقلة في المستويات المختلفة للتصميم والتصنيع. ويمكن تفصيل التسلسل الهرمي الذي استخدمه ميد وكونواي على النحو التالي:

- ١- المواد التي تُصنع منها الرقاقة وتقنيات تصنيعها موحدة القياس على مستوى الذرات والكيمياء.
- ٢- هذه المواد والتقنيات تتيح تصنيع قطع ذات مواصفات محددة، مثل المقاومات والمكثفات والترانزistorات.

٣- يمكن استخدام هذه القطع في بناء أجهزة بسيطة، وبخاصة عناصر التخطيط والذاكرة.

٤- تشكل هذه الأجهزة لبناء الأنظمة، مثل سجلات المนาوبات (shift registers) والمبدلات (relays) وغيرها من العناصر العاملة التي تعمل كبنات بناء في الدارات المدمجة. وحتى اليوم، يتم تعليب الأنظمة البسيطة كدارات مدمجة مستقلة لاستخدامها في بناء نماذج أولية وفي إنتاج كل شيء من دوائر السيطرة على تشغيل الأجهزة إلى كروت الفيديو.

٥- وال فكرة الأخيرة التي استخدمها ميد وكونواي كانت صياغة قواعد تصميم دوائرهم بحيث لا تكون مرتبطة بالحجم الحقيقي للمنتج النهائي. ففي سنة ١٩٨٠ كانت آخر صيحة في تكنولوجيا بناء الدوائر المدمجة تنتج أسلالاً قطرها نحو ٢ ميكرومترات. وقد فضل ميد وكونواي أن يبنيا منهجاً في التصميم يستطيعان بواسطته أن يخفضا تدريجياً من قطر السلك الذي وصل اليوم إلى نحو ٤٠ نانومتر، وهو تخفيض بنسبة تقارب مائة مرة في ٢٥ سنة.

يتبع القطر الضئيل للسلك وضع عدد أكبر من القطع في مساحة بعينها على الرقاقة، والزيادة الناتجة عن ذلك في كثافة الترانزistorات هي الداعمة التكنولوجية لكل قوة الحاسب الآلي التي نلمسها اليوم. وأمكن تحقيق تعقيدات دوائر اليوم بفضل منهجية برنامج «تصميمات لارات مكونة من أنظمة بالغة الكبر»، والتي من خلال إدماجها لكل طبقات الفكرة التي وصفناها سابقاً، تتيح للقطع والأجهزة والأنظمة الموحدة القياس أن تعمل كما هو متوقع بصرف النظر عن الطريقة الخاصة التي تم بها تصنيع كل قطعة. ويمكن استخدام العبوات المصممة بالاستعانة بالحاسوب الآلي لتركيب الدوائر دون التفكير في الذرات أو الكيمياء المستخدمة في تصنيعها. وهذا بالضبط هو نفس نوع التفكير الذي تحدثنا عنه في الفصل الثاني الذي يتبع للسيارات أن تُبنى من قطع ذات وظائف محددة بغض النظر عن صنع تلك القطع والمادة التي استُخدِمت في صنعها.

والخلاصة إذن، أن ما فعله ميد وكونواي من فصلِ التصميم عن التصنيع كان يعتمد على فكرة التسلسل الهرمي مما ترك المهندسين يرثكون على مستوى التعقيد الذي يهتمون به، دون الحاجة للاهتمام بتفاصيل مستويات أخرى من التعقيد. وقبل برنامج «التصميمات لدواوين» مكونة من أنظمة باللغة الكبيرة، كان من المطلوب إدخال مواصفات التصنيع في الاعتبار مما جعل تصميم الدواوين أمراً بالغ الصعوبة والتعقيد. وجعل هذا البرنامج المهندسين يغيرون من تفكيرهم في النزارات والكيمياء ويرثكون على الترانزistorات والدواوين، وبهذا غيروا الصناعة تغييرًا كاملاً.

وفي خلال عامين ظهرت في الأسواق الرقاقات المصممة بنظام برنامج «التصميمات لدواوين» مكونة من أنظمة باللغة الكبيرة، وبدأت سنة ١٩٨٠ بموتورولا ٦٨٠٠. ولا تزال تركيبة تلك الرقاقة مستخدمة حتى اليوم، وتحسنت بصورة أفضل منهجة «التصميم إلى - البناء» (انظر الفصل الخامس) التي بلغت ذروتها بإسهامات ميد وكونواي. واليوم، بات إنتاج رقاقة جديدة لا يتطلب أكثر من الجلوس أمام الحاسوب، وتصميم الدارات بواسطة برمجيات، ثم إرسال التصميم إلى مصنع قد يوجد في أي مكان في العالم، ثم انتظار المنتج النهائي الذي سوف يصل بالبريد. وتحوى هذه الرقاقات الآن بلايين من المكونات. ويشكل هذا الأسلوب الهندسي القاعدة الأساسية لعائدات سنوية تبلغ مئات البلايين من الدولارات على مستوى العالم تأتي من منتجات تتراوح بين أجهزة خاصة بالإنترنت إلى الهواتف المحمولة إلى الحاسيبات التي تزداد باستمرار قوةً وانتشاراً.

## دخول التعقيدات الهندسية إلى البيولوجيا

أدت التأثيرات التراكمية لتوحيد القياس وفصل التصميم عن التصنيع والأفكار إلى انفصال كل ما هو «كهربى» عن الهندسة الكهربائية. حالياً، يرى توم نايت، وهو عالم عالى المقام في معمل علوم الحاسوب والذكاء الاصطناعى فى معهد «إم آى تى» ومن

بين أقدم المشاركين في تصميم الأجهزة والبرمجيات لشبكة «أريانت» : ARPANet<sup>(\*)</sup>، يرى أن مجال تخصصه الآن هو «هندسة التعقيد»: «في غالبية الأحوال، نجد أن الارتباط بين الهندسة الكهربائية والكهرومغناطيسية يكاد الآن أن يكون أمراً عارضاً. وقد تحولنا إلى مهندسي تعقيدات بدلاً من أن تكون مهندسي كهرباء ومغناطيسية. وليس ثمة سوى قلة من فروع المعرفة تعمل في تصميم وبناء ومعالجة أنظمة على نفس الدرجة من تعقيدات أنظمة الحاسوب الحديثة، سواء من منظور الأجهزة، المكونة من بلايين المكونات، أو البرمجيات بما تحويه من ملايين خطوط الشفرات»<sup>(\*)</sup>.

ولقد اتضحت أمام نايت منذ وقت مبكر فوائد استخدام وسائل طورت للاستخدام في تصميمات أنظمة الحاسوب، في الأنظمة البيولوجية. والنجاح في استخدام هندسة التعقيد ونتائجها المحتملة في الأنظمة البيولوجية هو أمر آخر بطبيعة الحال. وعلى الرغم من ذلك فإن نايت يندفع قدماً محاولاً أن يحقق أكبر قدر من التقدم. ففي أوائل تسعينيات القرن العشرين شرع في تعليم نفسه البيولوجيا الجزيئية وعلوم الوراثة، بهدف أن يتعلم كيف يعيد برمجة الجراثيم لبناء أشياء جديدة بمقاييس جزيئي. وبناء على خبراته في تصميم وبناء أنظمة الحاسوب من الصفر، كان دور مهندسي التعقيد في إيجاد توجه جديد في الهندسة البيولوجية وأضحاً كالشمس أمام نايت: «لدينا فرصة لاستخدام تعقيداتنا وأدوات إدارة المعلومات ... وتحويل الأنظمة البيولوجية إلى مركبات وملخصات ثم فهمها. وبينس الطريقة التي تبسيطُ فيها المكونات وتلخصها من الفيزياء كى نتمكن من بناء معالجات مكونة من بلايين المكونات، نستطيع أن نحول الأنظمة البيولوجية إلى مركبات ونوجز المكونات البيولوجية ونفهمها، وسوف تفعل ذلك بهدف صريح هو بناء أنظمة كيميا حيوية وبiology اصطناعية. وأعتقد أنه ما من

---

(\*) شبكة وكالة المشاريع البحثية المتقدمة «أريانت» Advanced Research Projects Agency Net -ARPANet- هي أول شبكة بُنيت عليها شبكة الإنترنت العالمية وتقع في مقام القلب منها، وأنشأتها وزارة الدفاع الأمريكية للربط بين المشاريع البحثية المتقدمة في الجامعات الأمريكية ومعامل البحث المختلفة. (المترجم)

فرع آخر من فروع المعرفة يستطيع فعل ذلك بفاعلية<sup>(١)</sup>، وثمة وسيلة أخرى لشرح تلك القدرات هي «الهندسة إلى الأمام» أو «التصميم إلى الأمام»، أى استخدام نماذج للقطع لها سلوكيات مفهومة باعتبارها أساساً لبناء أشياء أكثر تعقيداً. وبناءً على ذلك بدأ نايت مشروعه بهدف (١) تطوير مجموعة من القطع البيولوجية لها وظائف محددة، و(٢) طريقة للتجميع السهل لتلك القطع في أجهزة. وفي سنة ٢٠٠١ انضم درو إندى إلى نايت في «إم آى تى» (انظر الفصل الرابع) وكذلك راندى رتبرج، وهو مهندس ومدير سابق في شركات صن ميكروسيستمز وأبل، وأسس «المجموعة البيولوجية الاصطناعية» في «إم آى تى».

وفي ٢٠٠٢ شرعت المجموعة في إعطاء دراسي في البيولوجيا التخليقية في فترة الأنشطة المستقلة في «إم آى تى»، مبنية بصورة صريحة على جهود لين كونواي قبل ربع قرن. وكان السوق التجارى لتصنيع الجينات التخليقية قد ظهر بالفعل آنذاك (انظر الفصل السادس وشكل ٦-٧). وكان على نايت ورفاقه أن يبدأوا في تجميع باقي الأدوات الهندسية التي تمكّنهم من بناء دارات بيولوجية على غرار ما كان يفعّله تلاميذ كونواي. وفي ٢٠٠٣ لم تكن مجموعة الأدوات ولا مجموعة القطع قد استكملتا بعدَ بما يسمح ببناء أكثر من دارات جينية بدائية. وفي الحق، لم تتمكن غالبية المجموعات إلا من بناء نماذج وتجميع مبدئي لروائزها. وكان المشروع برمته في مرحلة مبكرة بحيث حدث أثناء المقرر الدراسي لسنة ٢٠٠٢، أن الطلبة صاروا يساعدون في ابتكار وتنفيذ أفكار تتناول قطعاً بيولوجية معيارية<sup>(٧)</sup>.

كان هؤلاء الطلبة راضين تمام الرضا، بالتجربة، بحيث كرر المشرفون المقرر الدراسي في ٢٠٠٤<sup>(٨)</sup>. وعملت المقررات الدراسية لفترة الأنشطة المستقلة كشرح مبدئي لطرق التصميم والتجميع، وشارك الطلبة بعدد صغير من القطع في «سجل القطع البيولوجية التقليدية» (الذى تناولناه في الفصل الخامس). وكان عدد من القطع التي استُخدِمت بغزاره في السنوات التالية قد سبق تصميمها المبدئي وتحديد صفاتها بواسطة طلبة «فترة الأنشطة المستقلة»<sup>(٩)</sup>. وفي أواخر سنة ٢٠٠٢، تم تمويل «فريق

البيولوجيا التخليقية» بواسطة المؤسسة القومية للعلوم، لينتشر المقرر في خمس مدارس. وفي صيف ٢٠٠٤، أقيمت مسابقة أجهزة الهندسة الوراثية الدولية «أى جِم» بمشاركة من جامعة بوسطن وكالتك وام آى تى وجامعة برنسون وجامعة تكساس في أوستن. وفي أول سنة كان كل المشاركين من الخريجين<sup>(١٠)</sup>.

و قبل أن يشرع في وصف إنجازات المشاركين، نجد من الأوفق أن نعيد زيارة أفكار التسلسل الهرمي<sup>(١١)</sup>. الذي يتبع بناءً أى شيءٍ من قطع بيولوجية قابلة للتبادل. وفي حين نجد أن ثمة اختيارات متعددة مختلفة لتعريف القطع، إلا أنه سوف أخضع فيما يلى للتعرifات التي أعلنت عنها «مؤسسة بيو بريكس BioBricks Foundation» واستخدمتها مسابقة «أى جِم»:

- ١- الذرات والكيمياء التي تتشكل منها قطع لبناء الـبيولوجيا وطرق تجميعها تقيداً بقدرة الجراثيم الموجودة على تشفير المعلومات وبناء آلات جزيئية.
- ٢- الدنا هو المادة التي تُصنّع منها القطع. ومن الناحية الوظيفية، يمكن لقطعة ما أن تكون بروتيناً مشعاً لللون الأخضر، أو بروتيناً مشعاً للون الأصفر، أو بروتيناً دامجاً للدنا يعمل ككابح، كما جاءت أوصافه في أمثلة الموارف في الفصل الرابع.
- ٣- عندما تجتمع القطع مع إشارة محفزة مثل الحرارة أو الجزيء المسمى «أى بي تى جِي» (IPTG) (وهو المادة الكيماوية المستخدمة في المفتاح والكابح المتذبذب التي ناقشناها في الفصل الرابع)، فإن القطع يمكن استخدامها في بناء جهاز، مثل المروجات القابلة للاستنفار التي تتيح السيطرة على نسخ الجينات من خارج الخلية.

---

(\*) ابتكار بشري يهدف إلى مساعدة من يرغبون في هندسة أنظمة بيولوجية باللغة التعقيد بواسطة تجاهل التفاصيل غير المهمة. (المترجم)

٤- وكما ثبت من المفتاح الجيني والكابح المتذبذب اللذين سبق الحديث عنهما في الفصل الرابع، فإن تجميع الأجهزة بطرق مختلفة يسمح ببناء أنظمة تشكل دارات جينية.

٥- في الوقت الحالى لعل أقرب مثال على قواعد التصميم الذى لا يرتبط بمقاييس الرسم الذى تبناه ميد وكونواى، هو الاشتراط على أن الدنا الذى تورده ببيوت التصنيع لابد وأن يتكون من السلسلة التى طلبـت. وحتى الآن، لا توجد وسائل متعددة لإنتاج الجينات التخليقية (انظر الفصل السادس). غير أنه طالما يستطيع بيت تصنـيع معين أن يسلم سلسلة معينة، فإن تفاصيل التخـلـيق تصبح غير ذات أهمية<sup>(١١)</sup>.

وهكذا، وبعد هذا السرد المتفائل والمتحمس لعالم المنهجية، ما الذى خرج به الطلبة؟ ومن اللافت للنظر في هذا التاريخ أن السجلات الخاصة بالسنوات الخمس الأولى غير مكتملة بالفعل. ومثل ما هو حادث في باقى البيولوجيا، فإن الكثير من المعلومات المفصلة حول «أى جِم» ما زال وجودها مقتصرًا على ذاكرة المشاركين. ولم تشارك كل الفرق المبكرة بمادة تتناول نتائج لتجارب، وهو شرط وضع لاحقًا للمساعدة على تنمية ذاكرة مجتمع المشاركين. ولقد نتج عن بعض المشاريع المبكرة بعض الأبحاث التي نشرت أو كُتبـت كجزء من اشتراطات مقرر دراسي جامعي للطلبة المشاركين، غير أنه لا وجود لسجلات منتظمة يمكن الرجوع إليها للسنوات ما قبل ٢٠٠٦. ويفضـاف إلى ذلك أن السنوات الأولى لـ«أى جِم» كانت موبوءة برغبات توافق إلى جينات تخـلـيقـية لا تتناسب مع الإمكـانـيات الحـقـيقـية للـصـنـاعـة؛ والعـدـيدـ منـ الفـرقـ لم تتلـقـ الجـينـاتـ الـتـى طـلـبـوهاـ فـلـمـ يـتـمـكـنـواـ منـ اـسـتـكـمالـ المـشـروعـ الـخـاصـ بـالـمـسابـقةـ.

وفي الجزء التالى سوف أخوض فى تفاصـيلـ قد تكون بعيدـةـ عنـ اـهـتمـامـاتـ كلـ القراءـ. وفيـ الجزءـ الآخـيرـ منـ هـذـاـ الفـصلـ سوفـ أـعـودـ إـلـىـ تـناـولـ أـكـثـرـ عـمـومـيـةـ لـ«أـىـ جـمـ»ـ فـيـ إـطـارـ التـطـورـ التـارـيـخـيـ لـلـتـكـنـوـلـوـجـيـاـ. ومنـ قـبـيلـ الإـيجـازـ، سوفـ لـأـنـاقـشـ فـيـ الـجـزـءـ التـالـىـ سـوـىـ مـشـارـيعـ مـخـتـارـةـ مـنـ بـيـنـ تـلـكـ الـتـىـ أـحـرـزـتـ نـتـائـجـ وجـيهـةـ وـمـوـثـقـةـ.

وأهدف من ذلك إلى أن أنقل إحساساً عاماً بما حققه، وما لم يتحققه، الطلبة وتلاميذ المدارس الثانوية في مشروع الصيف، وبهذا أعطى سياقاً لإثبات كيف يتغير المجال بسرعة. وبانتهاه «آي جم» لسنة ٢٠٠٧، فإن العديد من المشاريع قد تحقق لها بالفعل مستوى من التعقيد يضع تفاصيل البناء والعمل خارج نطاق هذا الكتاب.

## ٤٠٠ آي جم

### أول صورة فوتوغرافية للجراثيم

كان الهدف الأصلي لفريق جامعة تكساس من مدينة أوستن هو أن يصنعوا فيلماً بيولوجيًّا للجراثيم يمكن بواسطته أن يكتشف حواجز في الصور المعروضة. ويكون الشكل الناتج في الجريثومة من خطوط تبين الانتقال من الضوء إلى الظلمة في الصورة الأصلية. ويمكن، على سبيل المثال، استخدام تلك الإمكانيات في محاكاة تخليق المواد أو ترسيبها باستخدام الضوء، وبهذا يتحقق واحد من الأهداف الأصلية لتوم نايت في تطبيق هندسة التعقيد السيطرة على إنتاج الأشياء بيولوجيًّا.

عرض الفريق نظاماً يتبع السيطرة على التعبير عن جينات جريثومة الإشكريشيا القولونية باستخدام الضوء<sup>(١٢)</sup>، وعندما تتم إضافة الدائرة يتوقف إنتاج صبغة سوداء، ويمكن استخدام قناع لتحديد شكل الضوء الذي يتلقاه الفيلم الجريثومي. وكانت التجربة في حد ذاتها جديدة ومثيرة للاهتمام بحيث إن مجلة «نيتشر» نشرتها سنة ٢٠٠٥<sup>(١٣)</sup>.

لا تملك جريثومة الإشكريشيا القولونية مستقبلات حساسة للضوء، ولهذا كان أول شيء مطلوب من فريق جامعة تكساس أن يُخلِّقوا تلك القدرة. وبعد محاولات وتجارب في اتجاهات مختلفة كان الفريق حسن الحظ أنه تبين له أن جهازاً لفك الشفرات مسيطر عليه بالضوء قد تم صنعه في أوائل تلك السنة. فقد نجح أنسِلْم لفسكايَا، أول

طالب في معهد كريستوفر فويجت بجامعة كاليفورنيا بسان فرانسيسكو في بناء ذلك الجهاز في أول مشروع له ثم أهداه فيما بعد إلى فريق جامعة تكساس.

لم يكن لفسكايا ولا فويجت قد سمعا بمسابقة «أي جم» عندما قررا البدء في مشروعهما<sup>(١٤)</sup>. واستخدم لفسكايا كمكونات جينات موجودة طبيعياً في كل الكائنات على ظهر الكوكب، وخطتها معاً مستخدماً أدوات تقليدية من البيولوجيا الجزيئية. وكانت النتيجة بروتيناً محولاً للطاقة ويعمل بالضوء، مخيطاً معاً بواسطة كشاف جرثومي حساس للضوء القرمزى وكشاف حساس للأملاح من جرثومة الإشكريشيا القولونية، وهذا البروتين ينظم فك شفرات الجينات استجابة للضوء الأحمر<sup>(١٥)</sup>.

ومن الجدير بالانتباه أن نذكر هنا أن التفاصيل الفيزيائية للكيفية التي بها يُحوَّل المستقبل الحساس للضوء الضوء إلى إشارة جزيئية؟ تزال مهمته وغير واضحة. وبذلك تبقى الحكاية بصورة عامة غير مكتوبة مما يحدث بين الوقت الذي يُمتص فيه فوتون ضوئي بواسطة المستقبل والوقت الذي يتعدل فيه معامل النسخ. وفي حين تم فهم الكشاف الجرثومي الحساس للضوء القرمزى، وتم فهم الكشاف الحساس للأملاح من جرثومة الإشكريشيا القولونية، إلا أن القطعة الجديدة لم يتم توصيفها من ناحية السمات الفيزيائية للجهاز، فهي كانت وهى لا يوجد إلا من خلال الجهود البشرية في المعهد. ويضاف إلى ذلك أنه بدلاً من أن يكون ناتجاً من تصميم إيجابي مبني على نماذج كمية لمكوناته، فإن هذا المحول للطاقة والذى يعمل بالضوء أُنْتَج بتصنيع نسخ عديدة مختلفة ثم تم اختيار أصلحها للعمل<sup>(١٦)</sup>. ومع ذلك تم تحديد سمات الطاقة المزودة والطاقة المنتجة تحديداً جيداً عن طريق التجربة. ووجود هذه المعلومات التفصيلية، وليس الفهم الآلى للبروتين على المستوى الذرى، يشكل وصفاً كافياً للقطعة الجديدة يتيح استخدامها في تصميمات عقلانية للأجهزة والأنظمة.

## كشاف الكافيين باستخدام الرنا

ابعد فريق معهد كالتك عن فكرة التسلسل الهرمي بطريقة مثيرة للاهتمام، فبدلاً من الاعتماد على البروتينات كعناصر فاعلة، استخدم فريق كالتك الرنا.

وتنذكر من مناقشتنا للعقيدة الأساسية للبيولوجيا الجزيئية (الفصل الرابع) أن الأحماض النوويية كان يُظن لسنوات عديدة أن وظيفتها لا تتعدي تخزين المعلومات ونقلها. وعلى شاكلة العديد من الحكايات التي تُحكى عن البيولوجيا، يتوجب تعديل هذه الحكاية حيث أثبتت التجربة أن الرنا يستطيع، في حقيقة الأمر، أن يؤدى وظائف مماثلة لوظائف كثير من البروتينات. وبوجه خاص، تستطيع بعض سلسلات الرنا أن تتشكل مكونة تركيبات معقدة وتندمج مع جزيئات صغيرة، هي الكافيين في هذه الحالة. وجمع فريق كالتك بين تلك وغيرها من تقنيات الرنا في مجموعة من الجزيئات يمكنها أن تميز بين ثلاثة مستويات من الكافيين في البن<sup>(١٧)</sup>.

آى جِم سنة ٢٠٠٥

كانت سنة ٢٠٠٥ هي سنة أول مشاركة عالمية في «آى جِم»، فشاركت فيه فرق من تورونتو بكندا؛ وكيمبردج من المملكة المتحدة؛ ومن زيوريخ بسويسرا. وبلغ عدد المشاركيين مائة طالب مكونين ثلاثة عشر فريقاً من أربعة أقطار<sup>(١٨)</sup>.

كما شهدت سنة ٢٠٠٥ أيضاً إدراكاً أن شهية الطلبة لتصميم قطع وأجهزة وأنظمة جديدة قد تجاوزت القدرات التكنولوجية لبناء كل تلك الأشياء. وذكرت مجلة «نيتشر» أنه «إذا لم تكن آى من التصاميم قد نجحت نجاحاً كاملاً فالسبب يعود في معظمها إلى محدودية علم البيولوجيا التخليقية، ذلك العلم الناشئ، أكثر من نقص الحماس أو الابتكارية أو بذل الجهد المضنى». <sup>(١٩)</sup>

كانت العقبة الكادء سنة ٢٠٠٥ هي تجميع القطع في دارات لها وظيفة، ويرجع السبب في ذلك إلى أن شركات التخليق كانت لا تزال آنذاك تجاهد في سبيل تصنيع سلسلات بطول الجينات. وبإضافة إلى صعوبات التصنيع كانت هناك أمور أكثر تعقيداً في التصميم والمحاكاة. وكانت عروض الفرق لا تزال تتكون في غالبيتها من رسوم كبيرة وثيرة لدورات ومحاكيات ولكن مع بيانات ضئيلة، مما يثبت مرة أخرى أن البيولوجيا التخليقية كانت صغيرة السن بالمقارنة مع البنية التحتية لتصميم دارات مكونة من أنظمة بالغة الكبر التي كان منظمو مسابقة «آى جِم» يحاولون أن يلخصوها<sup>(٢٠)</sup>. وفي النهاية، قدمت الفرق منافسات القطع الجديدة إلى سجل «القطع البيولوجية التقليدية»، رغم أن العديد منها لم يتم فحصه فحصاً كاملاً ولم يتم تحديد صفاتاته تحديداً تماماً. وذكر درو إندي آنذاك، «لا نعلم كيف نهندس أنظمة بيولوجية. ولا تستطيع أن تُدرّس شيئاً لا تعرف كيف تصنعه، ولهذا فالطلبة يساعدوننا في معرفة ذلك»<sup>(٢١)</sup>.

## آى جِم ٢٠٠٦

في ٢٠٠٦ توسيع المسابقة حتى شملت أربعينات طالب من ثمانٍ وتلذين مدرسة في أربعة عشر قطرأ<sup>(٢٢)</sup>. كما شهدت تلك السنة أيضاً بروز المسابقة إلى الصدارة، مع جوائز في فئات مختلفة. وكان الفريق الفائز بالجائزة الكبرى فريقاً من جامعة لوبيليانا في سلوفينيا. وكان الفريق الوصيف الأول من الكلية الإمبراطورية بلندن، والوصيف الثاني من جامعة برنستون. أما الفئات المختلفة فشملت أحسن قطعة، وأفضل جهاز، وأفضل نظام، وأحسن تقديم، وأفضل تصمٍّل لحظ العاشر وهو اعتراف صريح بصعوبة أن يجعل آى شيء يعمل<sup>(٢٣)</sup>. وأحياناً كان القضاة يبتكرن جوائز إضافية. وفي حين نجح عدد من الفرق في إنتاج قطع وأجهزة جديدة وتحديد سماتها، لم يتمكن إلا عدد ضئيل من استكمال بنائها واختبارها. وتحسن بصورة مثيرة توصيل النتائج ونشرها، لأن كل الفرق تقريباً قدمت نتائجها على صورة تقديمات، صارت الآن

موثقة على موقع «أى جِم» على الشبكة العنكبوتية<sup>(٤)</sup>. وتم نشر أبحاث تتناول العديد من نتائج الفرق على مجلة على النت<sup>(٥)</sup>.

## رد الفعل المناعي المُهندس

قرر فريق لوبيليانا ألا يعمل على الجراثيم مباشرة بل أن يبني نظاماً في خلايا بشرية يمكنه أن يساعد على فهم ما يحدث عند حدوث عدوى<sup>(٦)</sup>. وكان المشروع يستهدف دراسة رد فعل الجهاز المناعي البشري للمُمراضات، وهي استجابة قد يحدث في بعض الأحيان أن تخرج عن السيطرة وتتصبح مبالغاً فيها. وهذا بدوره قد يؤدي إلى تفاقم الالتهاب والحمى، أى أعراض التلوث، الذى يقتل ما لا يقل عن أربعة وثلاثين ألف شخص سنوياً في الولايات المتحدة، ويصيب ما يبلغ ١٨ مليون شخص كل عام على مستوى العالم، بنسبة وفاة تقارب ٣٠ بالمائة<sup>(٧)</sup>.

## التمايز المبرمج للخلايا الجذعية الجنينية

كان لفريق برنستون هدف متواضع هو تطوير تقنية يعتمد عليها لبرمجة تكاثر الأنسجة في الأنظمة الثديية<sup>(٨)</sup>. وتمايز الخلايا الجذعية إلى أنسجة ذات وظائف هي عملية عصيرة على الفهم؛ ومثثماً هي الحال في بناء الطائرات، ثمة وسيلة للتوصل إلى فهم تعقيبات نظام السيطرة موجود طبيعياً وهي أن تستبدل النظام الذى ورثاه بنظام مُهندس.

وكمشاركة في هذا الجهد، شرع الفريق في بناء سجل للبنات بناء بيولوجية للخلايا الجذعية يقتصر على الثدييات، ويحوي قطعاً تناسب استخدامها في أنظمة توصيل فيروسية (أى تبادل المعلومات بين الفيروسات). وعندما حل موعد تقديم المشاريع كان الفريق قد نجح في إنتاج سبعين قطعة فاعلة من لبنات بناء ثديية. وعلى

غرار مشروع سنة ٢٠٠٥ الخاص بالتصوير الفوتوغرافي للجرااثيم الذي قدمه فريق جامعة تكساس، كان هذا المشروع على درجة من التعقيد بلغت الاحتياج إلى مجهود عدة سنوات لتحقيق الأهداف الأصلية للتصميم. ويجري في الوقت الحالى تجهيز الأبحاث التى تتناول العمل للنشر<sup>(٢٩)</sup>.

## كاشف جرثومي للزرنيخ فى مياه الشرب

حمل طلبة جامعة إدنبرة معهم إلى أرض الوطن الجائزة الافتتاحية لأفضل تطبيق يناسب عالم الواقع لسيعهم فى سبيل بناء كاشف للزرنيخ فى مياه الشرب. ويُعتقد أن التسمم بالزرنيخ يصيب ما يقارب ١٠٠ مليون شخص على مستوى العالم. ويُقدر أن نحو ٢٠ مليون شخص فى بنجلادش وحدها يشربون مياهاً غير آمنة، من أبار محفورة دون قصد فى طبقة رسوبية غنية بالزرنيخ<sup>(٣٠)</sup>. وتستلزم الفحوصات الحالية الكشف عن الزرنيخ فى المياه إرسال العينات إلى معامل لإجراء تحاليل باهظة التكاليف، كما أن النتائج السلبية الخاطئة نسبتها مرتفعة. ويضاف إلى ذلك أن التحاليل الحالية يبلغ حد حساسية النتائج بها ٥ جزءاً لكل بليون جزء، وهى نسبة أعلى بكثير من النسبة التى توصى بها منظمة الصحة العالمية وهى لا تزيد على ١٠ أجزاء لكل بليون جزء.

وفي محاولة منهم لابتکار تحليل ميدانى زهيد التكاليف للزرنيخ بنى طلبة إدنبرة نظاماً كاشفاً اصطناعياً داخل جرثومة الإشكريشيا القولونية. وفي حين أن الزرنيخ من الصعب اكتشافه مباشرة بطريقة كيميائية، فإن صنع مفتاح جينى يستثار بالزرنيخ يجعل الجرثومة قادرة على إصدار إشارة يمكن بسهولة قياسها باستخدام أصباب غ بسيطة تقيس الرقم الهيدروجيني (pH).

وقد أثبتت الطلبة أن الكاشف يمكنه اكتشاف الزرنيخ فى تركيزات تصل فى انخفاضها إلى ٥ أجزاء لكل بليون جزء. وكمتابعة للعمل الذى أنجزه فريق «أى جيم

قام كريس فرنش، وهو خريج واحد المشرفين على الفريق، بتحضير سلالة من جرثومة الإشكريشيا القولونية تحمل كاشف الزرنينج ويمكن تجميدها لتسهيل الشحن بالسفن. وجارى التحضير لنشر النتائج، كما أبدت عدة شركات اهتمامها المبدئي بتسويق التجربة<sup>(٢١)</sup>.

## جرائم بدون رائحة كريهة

صمم فريق مشروع «رائحة الإشكريشيا القولونية» نظامين يمكنهما تحويل الأيضات الذاتية (نواتج التمثيل الغذائي الذاتي) إلى المركبات المسئولة عن روائح بذات الشجيرة الكندية (wintergreen) ساليسيلات الميثيل (methyl salicylate) أو الموز «أسيتات الأيزوميل: isoamyl acetate». ومن أجل أن يُسْطِّع الفريق التصميم ويسمح بحل المشاكل ويتبع السيطرة على الأحداث إذا حدث أن قطعة من المكونات العديدة توقفت عن العمل، عمد الفريق إلى الالتزام بفكرة التسلسل الهرمي الذي ابتدعه درو إندي.

وكان النظaman يتكونان من جهازين لكل منهما. وكانت تعقيدات التصميم أمراً شاقاً. فمثلاً كان نظام الرائحة المُخلَّق بيولوجياً في الشجيرة الكندية مكوناً من جهاز يطلق حمض الساليسيليك بتحويل الأيض الخلوي إلى حمض الساليسيليك، وجهاز آخر يحول الحمض إلى ساليسيلات الميثيل. وهذا الجهاز الأخير يمكن اختباره بإضافة حمض الساليسيليك إلى البينة التي تنمو فيها الجراثيم، مما يجعلها بمثابة جهاز احتياطي إن حدث وتوقف الجهاز الأول عن إطلاق حمض الساليسيليك. وبالمثل، كان جهاز تخليق رائحة الموز اصطناعياً مكوناً من جهاز يطلق كحول الأيزوميل وجهاز إطلاق رائحة الموز. وكان هذا النظام مصمماً بحيث يمكن إضافة إما كحول الأيزوميل أو ٢-ميثيل بيوتانال (وهو يتأيّض طبيعياً بواسطة جرثومة الإشكريشيا القولونية إلى كحول الأيزوميل) إلى البينة التي تنمو فيها الجرثومة مما يتبيّن حل مشاكل تعطل جهاز إطلاق رائحة الموز.

وأدى جهازاً بإطلاق رائحة الشجيرة الكندية ورائحة الموز عملهما كما صُنِّما  
بمجرد تجميجهما.

نجح الفريق في بناء وتجربة الأنظمة الاصطناعية للشجيرة الكندية، ولكنهم على الرغم من نجاحهم في بناء أنظمة الموز الاصطناعية بكاملها فإن جهاز إطلاق كحول الأيزوميل فشل في هذا السياق؛ ولم يعمل النظام إلا بعد إضافة كحول الأيزوميل فانتج رائحة الموز. وبهذا لم يؤذ التصميم النهائي عمله كما هو مقدر له، وكان من بين أسباب ذلك انتهاء الوقت المحدد، مثلاً حدث مع فرق عديدة أخرى.

غير أنه حدث في خلال أربعة أشهر أن فريقاً من طلبة «إم آى تى» تمكن من إنجاز تقدم كبير في عمل هندسي كان قبل بضعة أعوام يشكل تحدياً خطيراً لفريق من البيولوجيين الجزيئيين المحترفين. ويعود جانب من نجاحهم إلى وجود سجل القطع البيولوجية التقليدية» وإصرار منظمي مسابقة «آى جِم» على العمل في إطار فكرة التسلسل الهرمي. وقد يؤدي وصف هذا الجهد بأنه بناء مولدات لرائحة الشجيرة الكندية والموز إلى التهويين من شأن هذا الإنجاز. ولا يجب بأى حال من الأحوال أن تخس من قدر إنجاز هذا الفريق. وسرعان ما صنعت الطلبة نموذجاً أولياً من جهاز معقد اصطناعي وأيضاً مكون من ٢٤ قطعة مستمددة من أربعة كائنات حية. وعلى الرغم من كل عيوب مشروع «رائحة الإشكريشيا القولونية» فإنه يثبت عن حق أن الهندسة الإيجابية للأنظمة البيولوجية ممكنة وعملية.

## آى جِم ٢٠٠٧

شهدت سنة ٢٠٠٧ مشاركة ٧٥٠ طالباً من ١٩ قطرًا، مكونين أربعة وخمسين فريقاً(٣٤). وكان من حسن حظى أنني شاركت كواحد من المحكمين الذين بلغ عددهم ما يقرب من العشرين. وكانت قواعد المشاركة وتسجيل الدرجات تتضمن ضرورة تقديم قطع وأجهزة جديدة إلى السجل بحلول موعد احتفال «آى جِم»، وتوثيقها (وليس

توصيفها توصيفاً كاملاً)، وإنشاء موقع على الشبكة العنكبوتية يحوى أوصافاً للنماذج والتصاميم وطرق العمل ونتائج التجارب.

وصل فريقان من الولايات المتحدة، وأثنان من أوروبا وأثنان من الصين إلى الأدوار النهائية. وفاز بالجائزة الكبرى فريق جامعة بكين من مدينة بكين بالصين. وشملت الفرق التي وصلت للأدوار النهائية فرقاً من جامعة كاليفورنيا في بيركلي؛ وجامعة كاليفورنيا في سان فرانسيسكو؛ وتحالفاً من معاهد في باريس بفرنسا؛ وجامعة لوبيليانا في سلوفينيا؛ وجامعة العلوم والتكنولوجيا في بيجينغ بالصين.

## دوائر التحكم في تميز الجراثيم

عرض الفريق الفائز بالجائزة الكبرى من جامعة بكين أجهزة جديدة للتحكم في الأنشطة المكانية والزمانية لمزارع الجراثيم. وكان الهدف الرئيسي هو خلق القدرة على التحكم في سلوكيات أعداد كبيرة من الخلايا بمنحها المقدرة على التمييز من أحوال متجانسة والتفرق إلى مجموعات مع تقاسم العمل<sup>(٢٣)</sup>. وبمعنى آخر، أراد فريق بكين أن يضع الأساس لبرمجة سلوكيات معقدة فتتحول إلى مجموعات من جراثيم وحيدة الخلية ومتماطلة جينياً.

## جرثومة مخلقة متعددة الخلايا

قرر فريق من معاهد متعددة من باريس أن يبني مجموعة من المكونات في جرثومة الإشكريشيا القولونية تحولها من جرثومة وحيدة الخلية إلى كائن متعدد الخلايا<sup>(٤)</sup>. ومثما كانت الحال في مشروع فريق بكين، كان الهدف هو إتاحة برمجة أنظمة تكاثرية معقدة. غير أن فريق باريس اختار أن يحقق هندسة التعقيد لا من خلال بناء دوائر متزايدة التعقيد في خلية وحيدة - والتي قد تنتج عنها تفاعلات غير متوقعة

وغير مرغوب فيها مع تزايد التعقيد - ولكن من خلال بناء تعقيدات معيارية بها دوائر أكثر تبسيطًا في خطوط خلوية مختلفة. ومع وجود أغشية خلوية للفصل بين الخلايا بصورة مادية، كان الهدف من الخطوط التخصصية للخلايا أن تتفاعل معًا بطرق محددة لإنتاج ظواهر معقدة.

## دوائر منطقية قابلة للتتوسيع في الجراثيم

فضل فريق جامعة العلوم والتكنولوجيا الصينية أن يطور إشارات جزيئية مستقلة جديدة لاستخدامها في الدوائر الجينية. وتنذكر أن المفتاح الجيني والكابح المتذبذب (الفصل الرابع) استخدما بروتينات كابحة موجودة طبيعياً كعناصر لتنظيم نسخ الدنا إلى دوائر اصطناعية. والكوابح الجرثومية المستقلة الموجودة مسبقاً في الطبيعة والتي تصلح للعمل كقطع عددها قليل، مما يقييد عدد أنظمة التحكم الحسابية التي يمكن أن تعمل بها.

حاول فريق جامعة العلوم والتكنولوجيا الصينية أن يعالج هذا الموقف. ومن خلال التصاميم النظرية والبحوث التجريبية، باستخدام التطفر (mutation) والتطور، أنتج الفريق عدداً كبيراً من البروتينات المخلقة الكابحة وغيرها من المكونات<sup>(٢٥)</sup>، (أثناء العرض الشفهي ذكر الفريق بشيء من السخرية أن "التوجه التجريبي مضيق الوقت حقاً". وهو قول صحيح).

## الموقع، الموقع، الموقع

بني فريق جامعة كاليفورنيا بسان فرانسيسكو نظامين للتحكم المكانى فى تدفق المعلومات والمواد داخل الخلايا، وهو مشروع أطلقوا عليه عنوان «الموقع، الموقع، الموقع»<sup>(٢٦)</sup>، ويستحق هذا الفريق اهتماماً خاصاً لأن هذه الجامعة ليس بها برامج

طلبة مستوى ما قبل التخرج، فكان الفريق يتكون من طلبة المدارس الثانوية من سان فرانسيسكو وبالو آلتو.

بني الفريق نظامين. كان أولهما مرتبطاً بمشروع يجري في معمل وندل ليم، الذي كان يبحث في كيفية بناء مسارات إشارات النقل باستخدام مركبات بروتينية. وثمة سمة مشتركة في تلك المسارات هي وجود «بروتينات سقالية» (من سقالات البناء)، وهي عمود فقاري به موقع لالتصاق أعضاء آخرين في المسار. وجَمِعُ أعضاء المسار معًا على سقالة هي وسيلة لتنظيم ترتيب التفاعلات ومعدلها بواسطة التحكم في التقارب الفعلى للمكونات من بعضها. ونجح الفريق في إضافة وحدة قياس لمسار موجود في نبات الخميره منحته «زاراً» جديداً للسيطرة على إنتاجية المسار.

وكان النظام الثاني يتكون من الآليات اللازمة لبناء عُضيات<sup>(٠)</sup>، اصطناعية (تحليقوسومات) (synthesome)، وهو جزء، مستقل ومنعزل يشكل فعلياً بيئه مصغره يمكن استخدامها كمفاوض بيولوجي لإنتاج العقاقير أو الوقود. ويضاف إلى ذلك أن الفريق ابتكر طريقة للصدق رقعة جزيئية معينة على العضية الاصطناعية يمكن استخدامها للتعرف عليها داخل الخلية. وهذه الرقعة يمكنها تحديد نواح الأيض أو المركبات البروتينية كأهداف للعضية الاصطناعية. وعرض الفريق أجزاء من الآليات اللازمة لإنتاج العضيات، ولكن الوقت لم يسعفه لعرض التجميع الكامل أو عملية الاستهداف المحدد لنتائج الأيض أو المركبات البروتينية.

---

(٠) العُضيات (organelle) أجزاء تخصصية داخل الخلية مثل الميتوكوندريا واللينوسوم والريبوسوم وتعمل كائناً هي أعضاء داخل الخلية. (المترجم).

## الدم البكتيري

صمم فريق جامعة كاليفورنيا ببيركلي «الدم البكتيري» ثم نفذوه، وهو نظام ينبع مادة الهيموجلوبين في جرثومة الإشكريشيا القولونية وقد يستخدم يوماً من الأيام كبديل للدم في حال الاحتياج الطارئ لنقل الدم<sup>(٣٧)</sup>، وكان الهدف من التصميم إنتاج بديل للدم لا يمتاز بسهولة تخزينه بعد تجميده بالتجفيف فحسب وإنما يمكن بسهولة إعادة تكوينه بأحجام كبيرة.

بدأ الفريق بأن شطب عدة جينات تشفّر لتكوين بروتينات تتسبّب في تأثيرات سامة على البشر، وبهذا حما البشر من الجرثومة. وفي محاولة منه لإلغاء قدرة الجرثومة على النمو تماماً داخل الجسم البشري فقد ألغوا أيضاً الجينات التي تتبع للإشكريشيا القولونية أن تستولى على الحديد وتؤديه. ثم ثنى الفريق بأن أضاف جيناً يمكن الإشكريشيا القولونية أن تبني كبسولة وقائية حول نفسها، لأن الجهاز المناعي البشري يتقدّم إتقاناً تاماً التعرّف على المواد الغريبة وتدميرها، وبهذا تحمي الجرثومة نفسها من عائلتها.

ثم زرع الفريق جينات تشفّر لإنتاج الآليات التي تنتج مادة الهيموجلوبين وتساعد الجرثومة على التعافي من تأثيرات التجفيف بالتبريد. وشملت الدارات الإضافية إضافة بلازميد يشفّر لإنتاج البروتينات التي تدمر جينوم الجرثومة ولكنه يترك خليتها سليمة. وتحكم مفاتيح في كلٍّ من الآليات المنتجة للهيموجلوبين والتدمير الذاتي. وبهذا يمكن إعادة تكوين الجرثومة وتتميّتها بأحجام كبيرة، وتستطيع إشارات خارجية أن تبدأ تزامناً إنتاج الهيموجلوبين وعملية التدمير الذاتي للجينوم. وكان المفترض أن هذه التركيبة تجعل من الجرثومة جواً خالماً من الهيموجلوبين.

وأن تقول إن هذا المشروع ما زال أمامه الكثير حتى يصل إلى مرحلة التجربة الإكلينيكية هو قول من البدھي أنه يدرك كمُ الجهد اللازم قبل أن يصبح شيء مثل

الدم البكتيري مستخدماً في البشر. وعلى الرغم من ذلك فقد بنى الفريق كل تلك المكونات وعرض العينات المجففة بالتبريد أثناء الاحتفال.

## مصيد الفيروسات

صمم فريق جامعة لوبليانا مسارين لمنع عدوى الخلايا البشرية بفيروس نقص المناعة الذاتية وهو الفيروس الذي يسبب مرض الإيدز (٢٨)، ولا كان هذا الفيروس يتحول كثيراً فقد أراد الفريق السلوفيني أن يخلق آليات وقائية لا تكون خاصة بسلسلة فيروس بعينه ولكنها تتدخل ضد العدوى بالفيروسات عامة. ولا تنشط هذه الآلية الدفاعية التي أطلقوا عليها اسم «مصيد الفيروسات» إلا عندما يتتصق فيروس الإيدز بالخلايا المستهدفة، بعد أن تستشعر الآلية إما (١) التصاق الفيروس بالقسم الموجود خارج الخلية من البروتينات الدمجية بغشاء الخلية، وهو شرط أساسى لإصابة خلية العائل بعديو الفيروس، أو (٢) تشبيط بروتينات فيروسية معينة توجد في الخلية بعد حدوث العدوى. ويمكن أن تؤدى أى من الإشارتين إلى نسخ جينات تتسبب في انتحار الخلية (apoptosis)، وهو استجابة طبيعية شائعة للعدوى، أو تؤدى إلى نسخ جينات يستخدمها الجهاز المناعى المقاوم للفيروسات والموجود داخلياً في الخلية.

نجح الفريق في بناء وعرض أجهزة تكشف التصاق فيروس الإيدز وأجهزة تكشف وجود بروتينات بروتيريز الفيروس. كما عرض الفريق أيضاً أجهزة تتسبب عند استثارتها في موت الخلية أو في إطلاق استجابة مناعية. وتتسم الآليات التي تتفذ بها تلك الأجهزة الوظائف الموكلة إليها بمهارة الفانقة، وتستحق أن تُفهم، غير أنها أيضاً على درجة عالية من التعقيد يجعلها خارج نطاق هذا الكتاب. وبالمثل، كان التحدي الهندسى العملى في بناء وتجربة القطع المكونة هائلاً ويخرج عن نطاق الحديث الحالى.

وسوف أبدو مقصراً إذا لم أدرك الإمكانيات المحتملة لدمج أنظمة لوبيليانا مع تلك التي قدمها فريق جامعة برنستون سنة ٢٠٠٦. فالجمع بين دوائر سيطرة برنستون على التمايز البرمجي للخلايا الجذعية البشرية مع مصيدة الفيروسات قد يصبح أداة فاعلة ضد الأمراض. ومن الجلى أن هذا التوجه لا يخلو من الأخطار؛ فالخلايا الجذعية المعدلة جينياً كانت سبب سرطان الدم (لوكيميا إكس-سيد) الذي جاء ذكره في الفصل الثاني. ومع ذلك، وعلى الرغم من أن النتائج المعملية من برنستون ولوبيليانا بعيدة بعدها سحيقاً عن أن تتم تجربتها في البشر، فإن التقدم الذي أحرزه طلبة جامعيون لم يكن مجرد تخيل استخدامات جديدة للخلايا الجذعية والمسارات الدفاعية، وإنما أيضاً بناء نماذج فاعلة من تلك الأنظمة مما يتبع للقارئ لحظة توقف للإثارة وسبب لها.

## إنتاج الوقود الحيوي بواسطة الجراثيم

من الجدير بالذكر ما حدث سنة ٢٠٠٧، من أول ظهورٍ لمشاريع تهدف إلى بناء أنظمة لإنتاج الوقود الحيوي داخل الجراثيم. ولم تتقدم أىًّ من تلك المشاريع وتحصل إلى حد الانتاج الفعلي للوقود، ولكنها زودت «سجل القطع البيولوجية التقليدية» بالعديد من القطع التي يمكن استخدامها في مشاريع مستقبلية. وسوف أعود إلى تلك التقنية الوعدة في الفصل الحادى عشر.

## الخلاصة: حول فوائد وحتمية إدخال هندسة التعقيد في البيولوجيا التخليقية

الدرس المستفاد من جهود المشاركين في مسابقة «أى جِم» هو أن إدخال هندسة التعقيد في خدمة البيولوجيا الاصطناعية، ولو وفقاً للتعریف الذي حددته الفريق في «إم آى تى»، لا تزال في مرحلة طفولتها. فغالبية التصاميم لا تعمل، إما بسبب أن أغلب لبناءات البناء البيولوجي ليست قابلة للتشكيل الكامل أو لأن سماتها لم تتحدد جيداً.

ونظراً لأن «أى جم» تستلهم مقرر «تصميمات لدارات مكونة من أنظمة بالفة الكبر» الذى كان يدرسُه لين كونواى، فإن استغلال بعض السياق من تاريخ الدوائر المدمجة يفيد في قياس تقدم الطلبة في بناء أنظمة بيولوجية تخليقية<sup>(٣٤)</sup>، ولقد مر ما يقرب من نصف قرن بين ظهور الترانزistor وانتشار استغلال هذا الاختراع في الدوائر المدمجة التي تغذى الإنترنط بالطاقة. ولم تظهر مسابقة «أى جم» و«سجل القطع البيولوجية المعيارية» إلا منذ سنة ٢٠٠٤. ولم يتم تحديد سمات إلا القليل من القطع «المعيارية»، ولم يستكمل العديد من مشاريع الفرق المشاركة. وعلى الرغم من كل ما يقال، فإن الاستفادة من السجل قد اتضحت بالفعل من خلال إعادة استخدام الكثير من القطع والأجهزة التي عُرضت من قبل في مشاريع جديدة.

غير أن تلك الرؤية للهندسة البيولوجية - أى قطع لبناء البناء البيولوجي وأدوات التصميم الكمي بوصفها أساس البيولوجيا التخليقية - تلك الرؤية هي حكاية أخرى، وقياساً من الممكن أن يكون مفيداً في فهم المسار الذي تتجه إليه التكنولوجيا. وفي حين مالت المناقشات السابقة بشدة إلى هذه الرؤية، فإني سوف أعود في الفصل التالي إلى مناقشة الهندسة البيولوجية أكثر عمومية.

## الفصل الثامن

### إعادة برمجة الخلايا وبناء الجينومات

هناك حوضٌ مُزيدٌ من الجراثيم النامية في بيركلٍ ب كاليفورنيا، قد يحوي مفتاح إنتاج علاج زهيد التكاليف للملاريا. ففي داخل ذلك الحوض تجد نبات الخميره المعدل جينيًّا يحرك بعنف السلف الكيميائي المباشر ل المادة أرتميسينين (*Artemisinin*)، أقوى عقار ضد الملاريا في ترسانة أسلحة البشر. ويمكن للسلف المسمى حمض الأرتميسينيك، أن يتتحول بسهولة إلى عدة صورٍ مختلفة من العقار، سوف أطلق عليها هنا كلها من قبيل التبسيط اسم «أرتميسينين». ويُشفى المرض من مقرر علاجي وحيد من سبعة أيام. وفي المناطق التي تتسم بضعف الالتزام بعلاج مدته أسبوع يمكن تقليل المدة إلى ثلاثة أيام بالجمع بين الأرتميسينين وعقاقير أخرى. كما أن العلاج الجماعي للأرتميسينين يشكل إستراتيجية للابطاء من سرعة الارتفاع الذي لا مفر منه في نسبة طفيلي الملاريا المقاوم للعقاقير. ولسوء الحظ، هذا العقار في الوقت الحالي باهظ الثمن بالنسبة لغالبية المصابين بالمرض وهو فوق طاقة حكوماتهم. وحتى بعد شفاء المريض يمكن للملاريا أن تعاود المريض بعد قرصات من البعض الآخر. للطفيل، مما يرفع من تكاليف العلاج على مستوى العام.

بدأ جاي كيزلنجز، أستاذ الهندسة الكيماوية بجامعة كاليفورنيا في بيركلٍ، وأستاذ الكرسي الجديد للبيولوجيا التحليلية في معمل لورانس القومي ببيركلٍ، بدأ في سنة ٢٠٠٠ مشروعًا لإنتاج الأرتميسينين من الجراثيم. واستخدم فريق كيزلنجز ١٢

جيئاً مأخوذه من ثلاثة جراثيم لبناء مسارٍ أيضى في الخميرة، وهو عمل أكثر تعقيداً بكثير من غالبية جهود تعديل الجينات المعاصرة.

ووفقاً للطريقة التي اتبعها كيزننج، فإن إنتاج العقاقير في الجراثيم مشابه في التركيبة والإجراءات لتخمير الجعة ويمكن التعجيل بها بحيث تنتج عقاقير خلال ساعات من بدء التشغيل. ومن المفترض، كاستراتيجية عامة، أن إنتاج العقاقير بواسطة الجراثيم سيحسن بصورة مثيرة من الحصول عليها وتخفيف تكلفتها. وفي ديسمبر ٢٠٠٤ خصصت مؤسسة بيل جيتس وزوجته مليندا مبلغ ٤٢,٦ مليون دولار كمنحة لتحالف يجمع بين شركاء لا ييتغون الربح وشركاء تجاريين لتحقيق رؤية كيزننج وتحويلها إلى واقع ملموس. وبعد أن أنفقوا المبلغ وحققوا المطلوب منهم في المنحة الأصلية شرع هذا التحالف في إبرام تحالف مع شركة سانوفي - أفتيس للأدوية لتسويق التكنولوجيا. ويتوقع كيزننج أن يحقق أهدافه بإنتاج الأرتميسينين بكميات كبيرة ويسعر منخفض بحلول سنة ٢٠١٠.<sup>(١)</sup>.

## الأعباء الاقتصادية للمalaria وأهمية العلاج التخليلي

تظل التكلفة العقبة الرئيسية لانتشار استخدام العقاقير المضادة للمalaria. ولا تتفق العديد من الأسر المصابة أكثر من قروش في اليوم على العقاقير، وفي الدول الموبوءة بتوطن malaria لا يزيد نصيب الفرد في ميزانية الرعاية الصحية على بضعة دولارات أمريكية في العام.

إن الأعباء الاقتصادية للمرض التي تتحملها الأسر في حال من التراجع والنكوص. ويبلغ متوسط تكاليف علاج malaria لكل أسرة في حدود ما لا يزيد على ٧-٣ بالمائة من الدخل، ولكن التكلفة الإجمالية وغير المباشرة للأسر الفقيرة قد تصعد إلى ثلث الدخل السنوي<sup>(٢)</sup>، كما أن المرض يصيب الصغار بوجه خاص على نحو غير متناسب. وتصل نسبة الأطفال الأفارقة تحت سن الخامسة إلى ٩٠ بالمائة من

يقتلهم الطفيل؛ ووفقاً لتقارير منظمة الصحة العالمية يموت طفل من الملاريا كل ثلاثة ثانية تقريباً<sup>(٣)</sup>.

وإضافة إلى التكلفة الشخصية الصاعقة، يؤذى المرض مجتمعات بأسرها بما يسببه من كبح شديد للتنمية الاقتصادية. وفي الدول الموبوءة بالمرض، تؤدي الملاريا إلى انخفاض الناتج القومي الإجمالي بنحو ١٠٪ بالمائة سنوياً<sup>(٤)</sup>، ويضاف إلى ذلك أن تلك الدول بها نحو ٤٠ بالمائة من سكان العالم. وعلى مدى الأربعين سنة الماضية، تسببت الخسائر التي أصابت التنمية في حدوث فارق في الناتج القومي الإجمالي يتجاوز بكثير البلائيين التي تلقاها تلك الدول كمعونة خارجية. وفي سنة ٢٠٠٠ قدرت منظمة الصحة العالمية أنه لو كانت خسائر التنمية تلك قد استبعدت سنة ١٩٦٥ لترتب على ذلك زيادة تربو على ١٠٠ بليون دولار أمريكي تضاف إلى الناتج القومي الإجمالي لدول أفريقيا جنوب الصحراء، والذي بلغ ٣٠٠ بليون دولار (سنة ٢٠٠٠). وهذه المائة بليون دولار الإضافية تعادل ما يقارب خمسة أضعاف كل المعونة التنمية التي منحت لأفريقيا (في سنة ١٩٩٩)<sup>(٥)</sup>.

ونظراً لعدم وجود وسيلة تقنية للقضاء على الطفيلي في منتصف القرن العشرين، فمن الجلى أن ذلك الرقم قد تم وضعه لإحداث تأثير مبهر أو للتسبب في صدمة، ولكن الأمر هو أن خسائر التنمية مستمرة في التفاقم. ولو كانت الملاريا قد تم القضاء عليها سنة ١٩٦٥ لكان الناتج القومي الإجمالي لدول جنوب الصحراء الأفريقية قد زاد بنحو ٢٥ بالمائة سنة ٢٠٠٨ مما هو عليه اليوم. وتعتقد منظمة الصحة العالمية أن الناتج القومي الإجمالي في الدول الخالية من الملاريا أعلى في المتوسط للفرد الواحد بثلاثة أضعاف عن الدول التي تتوطن فيها الملاريا<sup>(٦)</sup>، وتنخفض إنتاجية المزارعين في الدول الموبوءة بالملاريا بنسبة تبلغ ٥٠ بالمائة من جراء أيام العمل الضائعة بسبب المرض<sup>(٧)</sup>، ولهذا فسوف تكون لإنتاج عقار زميد الثمن وفاعل ضد الملاريا تأثيرات عميقة.

وتحسين الحصول على التقنيات الأخرى مثل ناموسيات السرير المعالجة بالمبيدات الحشرية لها مردود هائل في تخفيض معدل العدوى. غير أن الضحايا المصابين لا يزالون يحتاجون العلاج. وقد يوجد منع العدوى في صورة لقاح، وهو الشيء الذي تموله أيضًا مؤسسة جيتس. ولكن أقوى اللقاحات المضادة للملاريا تؤثر فيه بصورة جزئية فقط وتتكلف أكثر من الأرتميسينين. وسوف يغير الأرتميسينين المنتج من الجراثيم من تأثير الملاريا على بلايين الأفراد على مستوى العالم.

وحاليًا يستخرج الأرتميسينين من شجرة الأفستانين وكان يستعمل بوصفه علاجًا عشبيًا لما لا يقل عن ألفي عام. وقد تحدث العلماء الصينيون عن فاعليته ضد الملاريا لأول مرة سنة ١٩٧١<sup>(٨)</sup>، وأعلن عن العقار وخواصه الأقربانية سنة ١٩٧٩، وإن كانت الآليات الجزيئية لفاعليته لا تزال غير مفهومة. ونشرت طريقة لتصنيعه كيميائياً سنة ١٩٨٢، ولكنها ما زالت طريقة شاقة ومطولة وغير مجده اقتصاديًا<sup>(٩)</sup>.

ولما كان الأرتميسينين الطبيعي من المنتجات الزراعية فإنه يتنافس مع المحاصيل الغذائية على الأراضي الصالحة للزراعة، وهو عرضة للتقلبات الموسمية في المحصول، وتتكلفته تحددها بصورة جزئية أسعار السماد والوقود. ونتيجة لجهودات كيرننج ورفاقه يبدو أنه في غضون سنوات قليلة سوف تتجه التكنولوجيا البيولوجية في إنتاج عقار أكثر مرونة وأقل تكلفة من العقار الموجود حالياً. وسوف يبدأ الإنتاج التجاري لعقار الأرتميسينين سنة ٢٠١٠، بإنتاج سنوي مستمر يكفي لعلاج الخمسمئة مليون مريض بالملاريا الذين يصابون سنويًا<sup>(١٠)</sup>.

## تخمير العقاقير العلاجية

إن النهج الذي سار عليه كيرننج ب الهندسة مسار أيضى هو نفسه من حيث المبدأ النهج الذي تسير عليه مشاريع هندسية أخرى: فقد بدأ بتفتيت المشكلة إلى مشاكل صغيرة يمكن حل كل منها على حدة. وهو بهذا لا يختلف عن أسلوب بناء

السيارات والطائرات والحواسيب، بل حتى المشاريع الطلابية لمسابقة «أى جم» (انظر الفصل السابع).

غير أنه خلافاً لأسلوب البدء من الصفر الذي اتبّع في مسابقة «أى جم» باستخدام قطع بناء قابلة للتشكيل، لا يملك كيزننج وزملاؤه حتى الآن وسيلة للحصول على مكونات منفردة لمسار تكون لها مواصفات فيزيائية محددة للأداة. وبضاف إلى ذلك، ومع الخسائر البشرية المستمرة للمalaria، لا يملك الفريق ترف الانتظار حتى تُبتكَر تلك المكونات. وعلى أعضاء الفريق أن يتذكروا أولاً بذل، ولكن يعالجوها مشكلة بشريّة ضخمة فإنهم مضطرون إلى بناء مسار جديد يكون ذا فاعلية من الناحيتين التقنية والاقتصادية، مستخدمين في سبيل ذلك أية أدوات ومكونات يستطيعون أن يجعلوها صالحة للعمل.

ونذكر على وجه الخصوص أنه عندما بدأ المشروع كانت سلسلات مكونات جينات الارتيميسينين في شجرة الأفستين متاحة إلكترونياً، ولكن جيناً أساسياً لم يكن موجوداً على صورة دنا. ولهذا عمد فريق كيزننج إلى استخدام نسخة من ذلك الجين من نبات آخر تعرفوا عليه من قاعدة بيانات خاصة بالسلسلات. وتم تخليق الجين من الصفر وتجهيزه ليكون أكثر ملائمة لكشف المعلومات المشفرة في نبات الخميرة (انظر الفصل السادس)، ونتيجة لهذه الخطوة وحدتها تحسن محصول التحويل المركب الأولى إلى أرتيميسينين بمقدار عدة مئات الأضعاف<sup>(١١)</sup>.

احتاج اختيار نبات الخميرة ليكون عائلاً لمسار تخليقى إلى إعادة دقّيقه لهندسته. وأخذت ثمانية من الجينات الاثنى عشر في المسار التخليفي من نبات الخميرة، وبهذا احتاج بناء مسار جديد في الخميرة إلى توازن بين استخدامات تلك الجينات في موطنها الأصلي مع الاستخدام التخليفي. وفي بعض الأوقات، عندما تباطأ التقدم من جراء تعقييدات العمل في الخميرة، أجرى الفريق تجاري في جريثومة الإشكريشيا القولونية التطوير وحل المشاكل ثم عاد بالدوانر الناتجة إلى الخميرة.

ولما كان ذلك مشروعًا هندسياً فلربما يتوقع المرء أن يكون النموذج الرياضياتي ذا فائدة في تطوير المكونات المختلفة للعمل. ولسوء الحظ، وكما يتضح من النصف الأول من هذا الكتاب، فإن بناء نموذج دقيق ليساعد على هندسة الأيض حتى في الجراثيم ما زال عملاً مضنياً. وينظر كيزلنجر أنه في حين كان تصنيع نموذج لتدفق المواد مفيداً أحياناً كدليل دولية (منقابلة) الأيض الأساسي والتلاعب به، إلا أنه لم يجد مفيداً في هندسة المسارات الخطية مثل ما هو مطلوب لإنتاج حمض الارتيميسينيك<sup>(١٢)</sup>. غير أنه من الجلي أن الفريق لم يدع نقص نموذج مفصل يعيق تقدمه. ويضاف إلى ذلك، أنه على التقييف من المشاركين في مسابقة «أى جم»، لم يجد الفريق سجلاً بالقطع المعيارية يأخذون منه، ولم يكن ثمة من بروتوكول معياري للتجميع، وكذلك لم تكن أمامهم أفكار للتسلسل الهرمي يستعينون بها في التصميم والبناء وحل المشاكل.

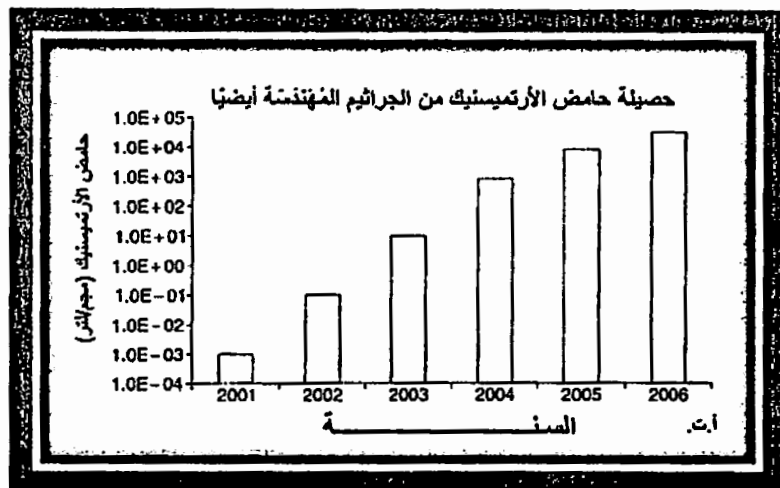
ويمكن تعريف الهندسة الأيضية بتصرف بأنها استغلال كل الأدوات والوسائل المتاحة لبناء كائنات تستطيع تخليق المركبات المطلوبة أو المساعدة على ذلك. وفي حين قد يكون النظام الناتج مفهوماً بدرجة أقل من النظام الذي ينتج من بناء يبدأ من الصفر بطريقة هندسة التعقيد التي ابتدعها توم نايت، وكذلك في حين أن سلوك القطع المنفردة المستخدمة في البناء قد تكون أقل تحديداً في صفاتها من قطع لبناءات البناء البيولوجية، إلا أن الهدف من الهندسة الأيضية هو إتمام العمل بصرف النظر عن كل تلك الاعتبارات.

ويتضح من وصف كيزلنجر لهذا العمل مدى الصعوبات والخصوصية التي تكتنف التحديات الهندسية. واللعب العبثي في المسارات له آثار جانبية محيرة، ويحتاج الأمر إلى مجهد شاق للخروج بنظام ذي فاعلية.

ولقد كان على فريق كيزلنجر أن يكيفوا كل خطوة في المسار لكي تؤدي عملاً داخل الخميرة. ونتيجة لذلك، ليس من المحتمل أن المسار يمكن أن يُوجَّه إلى عائل آخر. ويضاف إلى ذلك أن كثيراً من الخطوات التالية كان بمحض المصادفة؛ ففي مرحلة

من روایته عادة ما يعلق كيزلنج قائلاً: «عند هذه النقطة بدأت مجموعة من المعجزات تحدث في العمل متزامنة في نفس الوقت»<sup>(١٣)</sup>. ومن المؤكد أن تلك المعجزات نالت ترحيباً، ولعها كانت ضرورية لحران تقدم، وربما فهمت بعد الاسترجاع التذكري للأحداث الماضية، غير أنها كانت كلها غير مخطط لها. ويؤكد ذلك مرة ثانية الاختلافات بين البيولوجيا وال المجالات الأخرى التي ترسخ فيها التصميم التنبؤى بصورة أفضل. غير أنه على الرغم من محدودية القدرة على البناء وفقاً لتصميم، نجد أن التقنيات البيولوجية تسهم إسهاماً كبيراً في الاقتصاد كما سنرى في الفصل الحادى عشر. ولكن تلك الإسهامات في الوقت الحالى تأتى ومعها تكاليف الاستثمار الكبير في العمالة.

وفي مخطوطة تصف مشروع «رائحة الاشكريشيا القولونية» ذكر فريق «أى جم» التابع لمعهد «إم أى تى» من سنة ٢٠٠٦ (انظر الفصل السابع) أنه في حين نجح المهندسون الآيبيون في بناء مسارات تخليقية بيولوجية مبتكرة في الجراثيم الصناعية بهدف إنتاج مركبات مفيدة تجارياً ... إلا أن تلك المنجزات الهندسية تحتاج لاستثمارات هائلة في العمالة والوقت ورؤوس الأموال بواسطة مهندسين غير معروفين عالمياً. وهذه الاستثمارات الكبيرة ليس لها ما يبررها بصفة عامة إلا إذا كان المنتج طاغياً على نحو ساحق من منظور الناحية التجارية أو الرعاية الصحية<sup>(١٤)</sup>. وكانت مجموعة كيزلنج قد استثمرت بالفعل عشر سنوات شخصية من الجهد على المشروع، بل وأنفق المشاركون التجاريون ما يفوق ذلك. وفي حين أنتج كل ذلك العمل زيادة في إنتاج الأرتميسينين بلفت ما يقرب من بليون ضعف بالمقارنة مع التجارب الأولية التي أجريت سنة ٢٠٠١ (شكل ١-٨)، إلا أن الإنتاج التجارى لكي يكون مجزياً يحتاج إلى ما يقرب من مائة ضعف إضافية<sup>(١٥)</sup>.



شكل (١-٨) زالت حصيلة حامض الارتميسينيك المنتج من الخميرة ما يقرب من بليون ضعف في ست سنوات.

وحالياً تقدم البيولوجيا التخليقية بالفعل دعامة للمهندسين المهتمين باستخدام البيولوجيا في بناء أنظمة ذات قيمة تجارية أقل وضوحاً أو أقل فورية. غير أنه في نهاية المطاف نجد أن المقدرة على تكوين دواوين جديدة باستخدام كل ما في الجعبه من أدوات هندسة التعقيد يمكن أن تؤدي إلى تحسن هائل في القدرة على بناء أنظمة بيولوجية جديدة. ويتطلع كيزلنج أيضاً إلى المستقبل بحثاً عن عناصر تحكم تخليقية مبتكرة، ويقترح أن البيولوجيا التخليقية، من خلال استخدام القطع القابلة للتشكيل، ستكون أساسية في تقليص الجهد المطلوب حالياً لبناء دواوين جينية تخليقية<sup>(١٦)</sup>.

وثمة صعوبة متصلة في بناء دواوين جديدة فوق تلك الدواوين التي أنتجتها الطبيعة، وهي لا تقتصر على أن غالبية الدواوين ليست معزولة عن أيض العائل فحسب وإنما أن

العائل ذاته عادة ما لا يكون مفهوماً فهماً جيداً بوصفه منصة عمل. وترتب على ذلك محاولات إنتاج كائنات ذات جينومات بسيطة نسبياً يمكن أن تعمل كعائل قابل للبرمجة.

## الهيكل (الشاسيه) ومصدر الطاقة

إن أردت أن تبني حاسباً من الصفر، فإنك بزيارة سريعة لمتجز إلكترونيات سوف تخرج بهيكل (شاسيه) به مصدر للطاقة. وهذا الصندوق مجهز بتجهيزات معيارية للمكونات مثل سواقات الأقراص واللوحة الأم (motherboard) أو كارت الرسومات وتجهيزات تتبع تثبيت ما يعن لك من شذرات وقطع. وتوجد الهياكل باشكال وأحجام مختلفة وبها مصادر للطاقة تناسب شدة التيارات الكهربائية المختلفة. ومن الداخل، تمتلي الهياكل بوصلات مختلفة للاتصالات بين لوحات الدوائر وثقوب البراغي التي تناسب مقاسات تلك الألواح.

وجرثومة الإشكريشيا القولونية هي حالياً الهيكل المفضل للمشاريع المختلفة للبرمجة البيولوجية. ولسوء الحظ، وعلى الرغم من أن الإشكريشيا القولونية كائن بسيط بدرجة مقبولة فإنها مع ذلك تحوى العديد من الجينات التي لم يتم تحديد صفاتها. ومن بين ما يقرب من أربعة آلاف جين الموجودة في أكثر سلالات الجرثومة شيوعاً في استخدامها في المعامل، نجد أن أكثر من ١٠ بالمائة منها لم يتم تحديد وظائفها<sup>(١٧)</sup>. وثمة دراسة حديثة هدفها تقليص تلك الشكوك، وذلك بمقارنة السلالات المختلفة للإشكريشيا القولونية - وجُمعت تلك السلالات من بيئات مختلفة وتحوى أعداداً متباعدة من الجينات - لتحديد جينوم أساسى أصغر، وبذلك تلقى الأضواء على الجينات «الدخيلة» التي لا تظهر في كل السلالات. وبعد ذلك تم إلغاء تلك الجينات الدخيلة من السلالة التي تحوى أقصر جينوم. ونتج عن ذلك كائن جديد، تم تقليص طول جينومه بنحو ١٥ بالمائة، فصار يحوى أقل من ٤ ملايين قاعدة، ويسوق الآن تجارياً تحت اسم «الإشكريشيا القولونية ذات الجينوم النظيف»<sup>(١٨)</sup>.

وليس واضحًا ما ينتج عن ذلك الإلغاء من تغيرات وظيفية، ربما لأن العديد من التفاعلات بين البروتينات «لا تزال غامضة» في الإشكريشيا القولونية<sup>(١٩)</sup>، وكان من بين الأهداف الرئيسية للمشروع القضاء على الجينات التي تتسبب في الطفرات وتغيير تنظيم الجينوم كاستجابة للتوتر. وبالإضافة إلى السمات المفيدة المتوقعة لازدياد استقرار الجينوم، فإن السلالة (ويا للسخرية) تظهر بها، دون توقع، سمات أخرى «جديدة ومحسنة» فيما يتعلق باستخدامها كهيكل. كما أن «الإشكريشيا القولونية ذات الجينوم النظيف» يظهر بها تعاظم في القدرة على الثقب الكهربائي (electroporation) (انظر الفصل الثاني)، وعندما يتم إدخال بلازميدات فإن الاحتمال الأكبر أنها سوف تستمر في فاعليتها بدرجة أكبر مما يحدث في السلالات الشائنة الاستخدام في المعمل.

ولعل هذه التغيرات تعود بفائدة على الجهود الهندسية، وربما يتحول الهيكل إلى نجاح تجاري. ولكنه ما زال يحمل أكثر من ٢٦٠٠ جين، والبرنامج الذي يديره شئون الخلية أبعد ما يكون عن الفهم. وتشير حقيقة أن بعض السمات الجديدة ما زالت تحتاج للشرح والتوضيح، تشير إلى وجوب السعي إلى صنع هيكل به تعقيدات أقل.

ويدرك رينتر نايت من معهد «إم آى تى»، ويشتمل جزء من عمله على إعادة تكوين قوة الدائرة الهندسية في تصميمات لدوائر بالغة الكبر من قطع لبناءات البناء البيولوجية (انظر الفصل السابع)، يدرك تمام الإدراك أن الجهود قد تستفيد من هيكل ذي واجهة تقليدية وسلوك يمكن التنبؤ به. ويقضي توجهه ببناء «أصغر جينوم» وذلك بالبدء بجرثومة جد بسيطة ثم يجعلها أكثر بساطة باليقء كل الجينات التي لا لزوم لها للأيض والنمو الأساسيين للجرثومة.

والهيكل المفضل عند نايت هو جرثومة غير مؤذية تسمى «ميزيوبلازما فلوروم». (Mesoplasma florum). وهي جرثومة غير مُمُرِّضة لـأى كائن حى معروف، ولا تحوى سوى بعض مئات من الجينات، وتتمو بسرعة في المعمل. وحديثًا تعاون نايت مع الإدارة

المتخصصة في سلسلة الجينومات في «معهد برود» لاستكمال سلسلة هذه الجرثومة. ونظرًا لما بلغته الأتمتة التي تعمل بها عملية السلسلة، فلم يستغرق إنجاز غالبية العمل سوى ساعتين (انظر الفصل السادس). ويصف نايت بسخرية رد الفعل لطلبه سلسلة كائن به ٨٠٠،٠٠٠ قاعدة «فقط»: «بالتأكيد يا توم، سوف تسلسله لك، ولكن ماذا نفعل بالوقت المتبقى من استراحة تناول القهوة؟»<sup>(٢٠)</sup>.

وبعد أن حقق نايت تخليل الجينوم الكامل، فإنه سوف يشرع في تبسيط التعليمات الموضعة للمحتوى الضئيل للجرثومة. ويخطط نايت «إعادة تصميم جينوم هذا النوع من الجراثيم من الصفر، بهدف خلق كائن مفهوم تمام الفهم ومصنوع ببراعة تناسبه كقاعدة حية مبسطة لفرع المعرفة الهندسي الوريد البيولوجي التخليلي»<sup>(٢١)</sup>.

وإعادة التصميم هذه هي تجربة في حد ذاتها، لأنه ليس من الواضح حتى الآن كيف ستتفاعل هذه المجموعة الافتراضية من الجينات على إقامة أvod الحياة. كما أنه ليس من المعروف كم سيستغرق المشروع وما إذا كان إلغاء الجينات سوف ينبع عن الهيكل البسيط الذي يتوقعه نايت.

## الجينومات التخليلية

يريد كريج فنتر، الذي اشتهر بمساهماته في سلسلة الجينوم البشري، أن يبني من الصفر جينومات كاملة قادرة على أداء وظائف. ففي أوائل ٢٠٠٨ نشر فريق من معهد ج. كريج فنتر بحثًا في مجلة «ساينس»، يصفون فيه أول تخليل كيميائي وتجميع لكتوموسوم جرثومي كامل<sup>(٢٢)</sup>. وذكرت المقالة، التي كان دان جيبسون مؤلفها الأول، طريقة لتخليل كروموسوم يحتوي على ما يربو من ٥٨٠،٠٠٠ قاعدة من جرثومة تسمى «ميكوبلازما جنitalium» (M. genitalium) ولكن بدون ذكر استخدامات ذلك الكروموسوم لتشغيل الخلية.

كان الهدف من تلك الجهد هو التمكين «لتخليل الجينومات»، وهو الأمر الذي يحدده كلايد هتشيسون عضو الفريق بأنه «التخليل الكيميائي للجينومات وتبسيتها داخل الخلايا»<sup>(٢٢)</sup>. وثمة اختلاف ماكر بين هذا الهدف والبيولوجيا التخليلية كما تحددها غالبية المارسين، التي هي ليست بالضرورة بناء جينومات كاملة فاعلة وإنما بناء دوائر تخليلية بيولوجية جديدة لتحقيق أهداف معينة، سواء كانت بهذه فهم أعمق أم لتأثيرات اقتصادية. ولا تكون غالبية تلك الأنظمة سوى من جينات قليلة، وبهذا فهي أصغر بكثير من الجينوم التخليلي الكامل الذي ينشده فنتر وفريقه.

ومن المناسب أن نتفهم بعضًا من التفاصيل الفنية والاقتصادية لمشروع م. جينيتاليوم التخليلي، لأن جهود البناء كانت وسيلة يُستند إليها في تقدم تقنيات أقوى في أواخر ٢٠٠٨.

طلب جيبسون ورفاقه تسليم ١٠١ قطعة من الدنا، يبلغ طول كل منها نحو ٦ كيلوقيادات، وطلبوا ذلك من ثلاثة موردين تجاريين مختلفين ثم طورووا طريقة للتجميل المتوازي لتلك القطع في الجينوم المكون من نحو ٥٨٠،٠٠٠ قاعدة في خطوات قليلة. وبدأوا بتجمیع القطع الموردة تجاريًا في خمس وعشرين قطعة أكبر باستخدام طرق تقليدية (أطلق عليها المؤلفون اسم «المجموعة-A»). وأتبعوا ذلك بجولتين من التجمیع نتج منها أربع قطع كبيرة من شظايا مكونة ربع جينوم هي «المجموعة-J»). وفي الخطوة الأخيرة، تم تجمیع قطع الأربع جينوم الأربع متقارنة في جينوم صحيح داخل عائل من الخميرة مستغلين في ذلك آليات العمل في الدنا الخاص بالكائن. وهي آليات ليست مفهومة تمام الفهم، ولكن من الجلى أن البشر يمكنهم استغلالها في تجمیع قطع طويلة من الدنا. وثمة قائد رئيسي لهذه الطريقة، وهي أن إدخال المزيد من التكنولوجيا البيولوجية في العملية يقلل من حجم التعامل البشري مع القطع الطويلة الهشة من الدنا.

وفي حين لم تتناول مقالة جيبسون مباشرة موضوع التكاليف، إلا أن المرء يستطيع، معأخذ الأسعار السائدة في الاعتبار، أن يقدر أن الفريق ربما يكون قد

أنفق ما بين نصف مليون ومليون دولار على تخليق الدنا فقط. وقديراتى حول العمالة التي احتاجها تطوير باقى تقنيات التجميع أنها فى حدود خمس سنوات للشخص الواحد (على الأقل) على مدى عدة سنوات. وتصل تكاليف التفرغ التام لعالم يحمل درجة الدكتوراه، بما فى ذلك مرتبه والمزايا التى يتمتع بها وتكاليف المعمل، تصل إلى نحو ٢٥٠،٠٠٠ دولار سنويًا فى الولايات المتحدة، مما يعني أن جهود تطوير التجميع تضييف مليوناً وربع مليون دولار إلى تكاليف المشروع. وذلك يصل بإجمالي التكاليف إلى ٢ مليون دولار، لتجميع تجربى واحد.

وينظر كلايد هتشيسون أن "فهم لغز البناء استغرق عدة سنوات"، وبعد ذلك الجهد ما زالت الآلة التي يجمع بها نبات الخميرة الجينوم التخليلي، "غامضة بعض الشيء"<sup>(٢٤)</sup>. وعلى الرغم من تلك الشكوك، فإن النجاح فى تجميع شظايا ربع الجينوم فى كروموسوم كامل أدى بالفريق إلى التساؤل عما إذا كان نبات الخميرة يستطيع إنجاز المزيد من العمل.

وفي أخريات ٢٠٠٨، برهن دان جيبسون وزملاؤه أن الخميرة يمكن استخدامها لتجميع قطع «المجموعة-A» الخمس والعشرين مكونة كروموسوماً كاملاً لجرثومة M. جنتاليوم فى خطوة واحدة<sup>(٢٥)</sup>، ولم يستغرق التجميع سوى ثلاثة أيام، انقضت غالبيتها فى انتظار الخميرة حتى تنمو. وفي بحثهم المنشور يتساءل الفريق عما إذا كان فى الإمكان تجميع الجينوم مباشرة فى الخميرة من الشظايا المائة وواحد الأصلية. ومن غير المحتمل أننا سنتظر طويلاً حتى تكتشف ذلك. ولعله من المرجح أن الخميرة تستطيع بناء كروموسوم اصطناعى بحجم عدة ملايين من القواعد، أى فى حجم كروموسوم الخميرة ذاته.

فإن تأيدت تلك التخمينات فى المعمل، فستكون النتيجة ظهور وسيلة تتيح تجميع كروموسومات فى حجم «الإشكريشيا القولونية ذات الجينوم النظيف». ولما كانت التفاصيل لا تزال "غامضة بعض الشيء"، فقد تُكتشف فيما بعد قيود تُحَجَّمُ من نوع السَّلَسَلاتِ التي من الممكن تجميعها بنجاح. ورغم ذلك، ومع وجود صناعة

واسعة الانتشار تنتج بصورة منتظمة شظايا من الدنا المُلْحَق يبلغ طولها ١٠-٥ كيلو قاعدات، فإن التجميع السريع في الخميرة سوف يضع القدرة على بناء تنوع واسع من جينومات الدنا في أيدي العلماء ورجال الأعمال وغير ذلك من الفنات التي تبدي اهتماماً في كل أرجاء العالم. وما لا ريب فيه أن كريج فنتر يفكر وفقاً لهذا النمط: إن ما نفعله إزاء الكروموسوم التخيلي سوف يكون إطار التصميم المستقبلي<sup>(٢٦)</sup>.

وقد أنتج فريق معهد فنتر بالفعل نسخة مصغرة من جرثومة م. جنิตاليوم بـالغاء كل الجينات تجاريّاً، واحداً في كل مرة، ثم التخلص من الجينات التي وجدوها غير ضرورية تحت ظروف نمو معملية معينة<sup>(٢٧)</sup>، ولو كان الجينوم المصغر الناتج قد بُني من الصفر، لنتج عن تشفير الجرثومة، التي يطلق عليها اسم «ميوكوبلازما لابوراتوريوم» (Mycoplasma laboratorium)، احتواها على ٢٨٢ جيناً فقط من أصل ١٧٥ جيناً وقد ينبع عن ذلك هيكل آخر مثير للاهتمام<sup>(٢٨)</sup>.

## فوائد تخليل الجينومات

ليس واضحاً ما إذا كان تخليل جينات متكاملة سوف تترتب عليه نتائج اقتصادية فورية. وسوف تظل جهود البناء التي تستخدم الخميرة محتاجة لشراء قطع طويلة عديدة الدنا التخيلي، والذي سيستمر سعره مرتفعاً لسنوات قادمة (انظر الفصل السادس). ولذلك فمن الأرجح أن جينوماً مصغراً من نوع ما - تم تخليقه إما بالتخليل أو من خلال الإلغاء - سيظل مستخدماً كهيكل في المستقبل المنظور وتم تدميته بالوسائل التقليدية، مع قصر استخدام التخليل على إنتاج برمجة حسب الطلب.

وقد يكون مفيداً هنا أيضاً استخدام تجميع الدنا في خطوة واحدة في الخميرة، لتوفير أداة للتجميع السريع لمسارات أيقنية من سلسلات قصيرة من الدنا. ولقد أثبت

رنجي شاو ورفاقه من جامعة إلينوي بالضبط نجاح هذا النمط من الاستخدام في أربعينيات ٢٠٠٨<sup>(٢٩)</sup>. فقد جَمِعَ الباحثون مسارات أيقنية فاعلة من ثلاثة وخمسة وثمانية جينات تم عزلها، جَمَعُوها في عملية من خطوة واحدة، وتکاد تماثل تلك التي صنعتها معهد فنر. ومن الممكن استغلال التجميع في الخميرة، إذا استُخدِمَ مع مكتبات لتنوعات الجينات، حيث يمكن أن تتنوع سلسلات كل جين في مسار تخلقي في نفس الوقت، من الممكن استغلال التجميع في الخميرة للكشف في نفس الوقت عن عشرات الآلاف من الطفرات المختلفة في جينات مختلفة. وسيتخرج من ذلك توفر أداة قوية تضاف إلى تقنيات الهندسة الأيقنية الموجودة حالياً مع احتمالات الإسراع في التعرف على الجينات المفيدة والمسارات البديلة.

غير أن وراء التكاليف البسيطة للتجميع الدنا ثمة تكاليف العمالات التي يتطلبها فهم وبناء المسارات الأيقنية الجديدة بقيمة اقتصادية. ويسلط عمل جاي كيزلنجر على الأرتيميسينين الأضواء على الصعوبات التي تكتنف نسج مسار معقد في جينوم موجود، وبخاصة عندما تتشارك المسارات الجديدة مع العائل في الجينات والوسائل الأيقنية. وما لم تُتَّبع القطع القابلة للتشكيل انفصاً حقيقةً بين وظائف الهيكل وبرمجة الدوائر، فإن البوروتينات الاشترى عشر أو نحو ذلك التي أظهرها مسار الأرتيميسينين ربما تكون سقفاً عملياً أعلى يحد من قدرات الهندسة في المستقبل القريب.

وعلى مستوى المستقبل الأطول قليلاً، فإن العدد الأكبر لإثارة للاهتمام في التخليق لن يزيد إذن على عشرة جينات إلى خمسين جيناً وعشرة ألف إلى خمسين ألف قاعدة. وربما تكون الدوائر الجينية من هذا الحجم هي الحد الأقصى للأنظمة ذات القيمة الاقتصادية لسنوات عديدة قادمة. والأسئلة الأكثر أهمية لهندسى الجينومات المستقبليين هي، كيفية تخفيض تكاليف بناء مثل تلك الأحجام؟ ومتى ستكون دنا بمثل هذا الطول متاحة في خلال أيام أو ساعات بدلاً من خلال شهور؟ ومتى يمكن المرء من شراء أو بناء صندوق يوضع فوق سطح المكتب يطبع دنا مُخلقاً بهذا الطول؟ وأنا لا أملك إجابات محددة لتلك الأسئلة، غير أن ثمة ضغوطاً واضحة من الأسواق لتخفيض

التكليف ولتطوير إمكانات توضع فوق سطح المكتب لطباعة الجينومات، وهو الأمر الذي سوف أتناوله في الفصول التالية.

ويغض النظر عن سرعة تطور التكنولوجيا، فإن انخفاض التكليف الرأسمالية والعملالية سوف يستمر. وسوف تدعم هذه التوجهات التوصل إلى تقنيات بيولوجية معقدة في كل أركان العالم وتطويرها. وسوف يشغل باقى هذا الكتاب باستكشاف تنتائج ذلك الانتشار.

## الفصل التاسع

### بعثائر التكنولوجيا البيولوجية وأخطارها

إن البيولوجيا هي مثال للتقنيات ذات الاستخدام المزدوج. وفي الإمكان استخدام كل الأدوات والتقنيات، التي تبشر بالتقدم في العلوم الأساسية وتحل فرص صناعة لقاحات جديدة، استخداماً شائعاً بنفس السهولة واليسر.

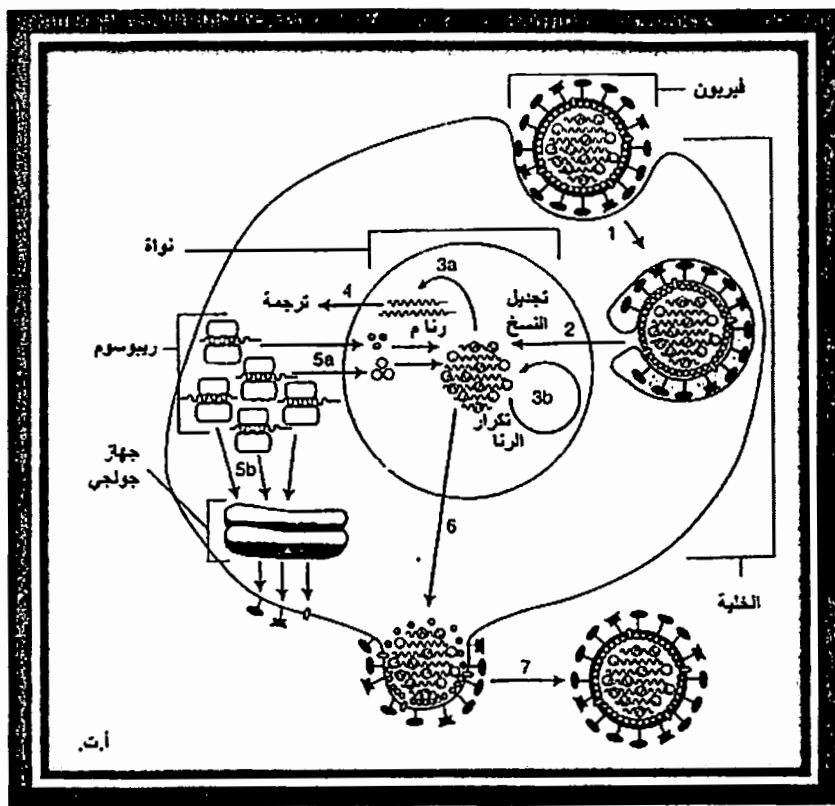
واستجاباتنا للجراثيم المعدية مثل الإنفلونزا وفيروس سارس هي امتحان رائع لعلمنا وسياساتنا الخاصة بمدى استعدادنا للتهديدات المستقبلية. ولا نستطيع أن نأمل في أن تكون مستعدين للمفاجآت، سواء التي من صنع البشر أو الطبيعية منها، إلا بالدراسة العلمية للجراثيم المُرِّضة التي تتسبب في الأوبئة، والمناقشة العلمية للنتائج، والتحضير العلمي لدفاعاتنا.

### كيف يتم تجميع فيروس الإنفلونزا

هناك خطورة وصعوبة في التعامل مع فيروسات الإنفلونزا على طاولة المعمل. فقدرتها على التسبب في الأمراض في الكائنات الأخرى - أي قدرتها الإمرضية - ليست مفهومة تماماً الفهم. ويحتاج إدراك خطورة الوسائل المستخدمة في دراسة الفيروسات المُرِّضة وأخطارها إلى استعراض بالرسومات التوضيحية للتقنيات ذات الصلة (شكل ١-٩).

والإنفلونزا هي من فيروسات الرنا؛ وجيناتها ليست مشفرة على دنا مزدوج الجديلة، ولكن في جينوم مكون من رنا وحيدة الجديلة. ومما يزيد الأمور تعقيداً أن

الجينوم هو رنا سالب الجديلة. ويجب أن ينسخ الجينوم إلى رنا موجب الجديلة - رنا المرسال (mRNA) - قبل أن تتفكر شفرته (يُترجم - يتحول) إلى بروتين. وقد بدأت البيولوجيا الجزيئية، بوصفها علمًا، لتتها فقط تنتج أدوات تتبع للعلماء التلاعب بالفيروسات سالبة الجديلة ومن ثم دراستها؛ وهو أمر ما زال بالغ الصعوبة.



شكل (١-٩): تكاثر فيروس الإنفلونزا. (١) تبدأ العدوى بدخول جسيم فيروسي واحد أو أكثر إلى خلية. (٢) جينوم الرنا الفيروسي وبعض البروتينات الفيروسوية الأصلية تدخل نواة الخلية. (٣) يُترجم الجينوم (يتحول) إلى رنا المرسال (رنا م)، ويتم نسخه (٣ب) في نفس الوقت. (٤) يُترجم رنا م الفيروسي بواسطة ريبوسومات الخلية المائمة إلى بروتينات، ويُستخدم بعضها (٥أ) لإنتاج نسخ إضافية من الجينوم، بينما يوضع البعض الآخر بواسطة الخلية ويُعرض على غشاء الخلية. (٦) ت تكون جسيمات جديدة من الجينوم النسخ ومن غشاء الخلية المائمة الذي يحوي جسيمات فيروسوية. (٧) يتم إطلاق جسيمات فيروسوية معدية.

ولا تمتلك فيروسات الإنفلونزا إلا أحد عشر جيناً موزعة على ثمانية كروموسومات (أحياناً يُطلق عليها «قطاعات الجينات» مع وجود أكثر من جين واحد في كل قطاع). وهذه الكروموسومات معيبة، مع عدة أنواع من بروتينات الفيروس، داخل غلاف مكون في غالبيته من غشاء مسروق من إحدى خلايا العائل تم فيها إنتاج «الفيريون» (virion) وهو جسيم فيروسي مُعرض وحيد. ومن بين البروتينات التي يحملها الفيروس هناك بوليميريز الرنا (RNA polymerase) الذي ينسخ الجينوم ذا الجدila السالبة ويحوله إلى رنا-المرسال الذي تترجمه خلايا العائل بعد ذلك إلى بروتينات. ومنذ زمن طويل تسببت تعقيدات كلٍّ من تعبئة الفيروس وإستراتيجية التشفير في جعل أي تعامل مع الإنفلونزا في البيولوجيا الجزيئية أمراً بالغ الصعوبة.

ومما يزيد الأمر صعوبة السرعة التي يتغير بها الفيروس في حالته البرية. ولعل أكثر وسائل تطور الفيروس شيئاًًا هي من خلال (١) تلفر (تغير) القواعد الفرادى و (٢) «إعادة التشكيل»، وهى تبادل كروموسومات بأكملها والتى تتحقق عندما يصيب أكثر من فيروس نفس الخلية وفى نفس الوقت. ويضاف إلى ذلك أن بوليميريز الرنا الفيروسى كثير الأخطاء فى النسخ، وذلك يعنى إنتاج سلسلات مختلفة أثناء العدوى، مما يزيد من قدرات الفيروس على التحور فى مواجهة ضغوط الأدوية واللقاحات.

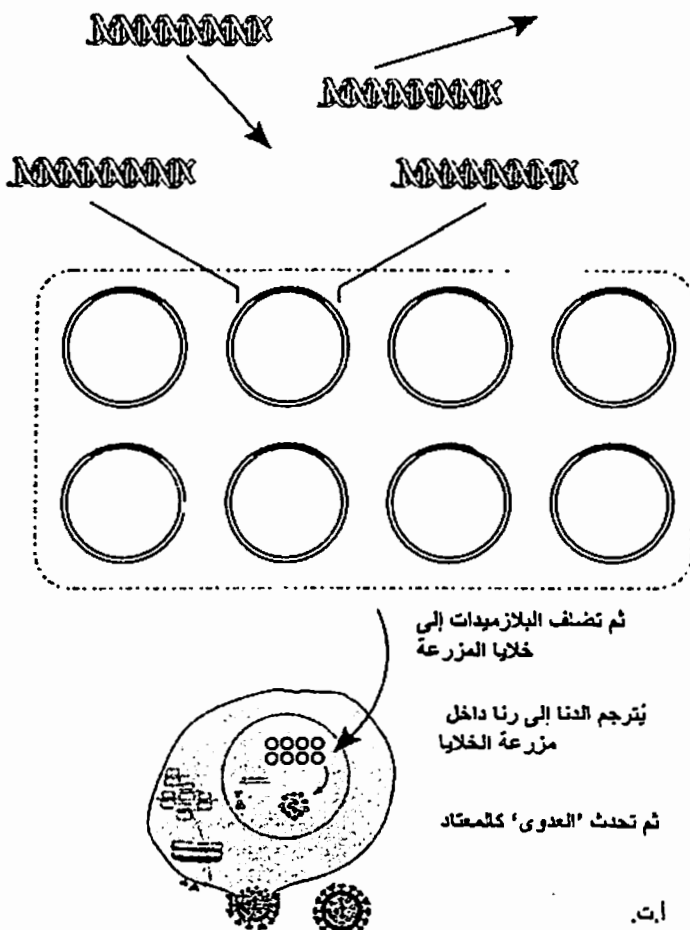
تُشير المقالة الأولى سنة ١٩٩٠ وكانت تتناول ما أطلق عليه «النظام الجينى المعكوس» (*reverse-genetics system*)<sup>(١)</sup>، لبناء فيروس الإنفلونزا. وابتكر المؤلفون طريقة لبناء رنا فيروسى من قطع أساسية، يمكن أن تكون تخليقية المنشأ. ونظراً للصعوبات الكامنة فى التعامل مع الرنا فى المعمل، فقد كانت الإستراتيجية التكنولوجية التى طُرِّرت للتعامل مع فيروسات الرنا تدور حول تبسيط المشكلة بالعمل على الدنا بدلاً من ذلك. وعادة ما يبدأ الباحثون ببناء البلازميدات - وهى شظايا التكنولوجيا البيولوجية المنتشرة فى كل مكان والتى تناولناها فى الفصل الثانى - التي

تحوى نسخاً من الدنا الخاص بجينات الفيروسات، وبعد ذلك يتم نسخها نسخاً منعكساً إلى رنا فيروسي (vRNA) في المختبر (شكل ٢-٩).

كان هدف مؤلفي مقالة ١٩٩٠ التخلص من صعوبيات تعديل جينومات الفيروسات ذات الرنا السالبة الجديلة التي أبطأت من سرعة تقدمنا في فهم النسخ المتماثل والقدرة الإمبرازية لمجموعة الفيروسات ذات الجديلة السالبة. وأثناء تطعيمهم للمستقبل لاحظوا أيضاً أن القدرة على تطليل فيروسات تحدث فيها تطرفات في أماكن محددة سوف تسمح بهندسة فيروسات الإنفلونزا ذات خصائص بيولوجية محددة.

نشرت طوال تسعينيات القرن العشرين مقالات تتناول التحسينات التي طرأت على النظام الجيني المعكوس. وتحدد مقال سنة ١٩٩٩ عن «تعينة البلازميدات» التي تُبسط تجميع الفيروسات<sup>(٢)</sup>، وجاء فيها أن السلسلات الخاصة بتعينة البلازميدات شملت برنامجاً (١) وضع تصميمياً لسلوكيات البروتينات داخل خلية العائل للبدء بجعل البروتينات الفيروسية لازمة لنسخ الدنا إلى رنا فيروسي و (٢) ثم وجهه بناء بروتينات إضافية كى تعمل في الواقع على محاكاة العدوى الفيروسية عن طريق تعينة الرنا الفيروسي فى جسيمات فيروسية نشطة. وحدث تقدم أكثر سنة ٢٠٠٥ بتقليل عدد عبوات البلازميدات من ١٢ إلى ٢، وبذلك تحسنت بصورة مثيرة كفاءة بناء فيروسات اصطناعية<sup>(٣)</sup>.

يمكن التلاعب بجينات الفيروسات مثل ما يحدث مع الدنا  
ويمكن إضافتها إلى البلازميدات أو حذفها منها



شكل (٢-٩) تجميع فيروس الإنفلونزا المخلق بواسطة النظام الجيني المعكوس.

في خريف ٢٠٠٥ ظهرت عدة أبحاث رفيعة المستوى ومفرطة في أكاديميتها تصف التوابع الجينومية لوباء الإنفلونزا الإسبانية الذي حدث سنة ١٩١٨، والذي قتل ما يزيد على ٤٠ مليون شخص على مستوى العالم فيما بين ١٩١٧ و١٩١٩. ولقد تحقق هذا الإنجاز لأن جفرى توبنبرجر، من معهد القوات المسلحة الأمريكية لعلم الأمراض في مدينة روكيفيل بولاية ماريلاند، نجح في تحديد سلسلة الفيروس مستخدماً شظايا الرنا التي استطاع استخلاصها من عينات أنسجة مخزونة في مستودعات حكومية ومن رئات ضحية لوباء مدفونة في الجليد الدائم في ألاسكا. ثم أعيد بناء السلسلة الطبيعية بواسطة فريق قاده ترنس تمبى من مركز أبحاث الأمراض ومنعها (CDC). وروجعت المقالات الجينومية بواسطة المجلس الاستشاري القومي العلمي للأمن البيولوجي، وهو مكون من أعضاء مشهود لهم بالعلم ويتكون من مؤسسات أكاديمية وحكومية، وقرروا أن نشر المقالات في الصالح العام للجمهور<sup>(٤)</sup>.

استنكر النقاد إعادة تكوين السلسلة بوصفها قمة الحماقة، مؤكدين أن المشروع كانت فوائد من النواحي العلمية والصحة العامة مشكوكاً فيها، وأنه كانت تكفى الدراسة الإلكترونية لا المعملية لاكتشاف أسرار الفيروس<sup>(٤)</sup>. ورغم ذلك، وفي خلال عام من إعادة تكوين فيروس الإنفلونزا، ظهرت مقالات تؤيد قرار إعادة بناء الفيروس. وقرر ج. س. كاش وأخرون أنه “على وجه الخصوص، أشارت النتائج التجارية إلى حدوث تفاعل تعاوني بين جينات فيروس إنفلونزا ١٩١٨، وأن دراسة إمراضية إنفلونزا ١٩١٨ تستلزم استخدام الفيروس المعاد تكوينه بصورة كاملة<sup>(٥)</sup>. وفي أوائل ٢٠٠٧، امتدت هذه الدراسة حتى شملت الرئيسيات في دراسة بحث في القرود الآليات الجزيئية التي يقوم بها العائل ضد الفيروس<sup>(٦)</sup>. وذكرت تلك المقالة الدور المهم لاستجابة المناعة

(٤) انظر القصة الكاملة لذلك الاكتشاف في كتاب «الأمراض المعدية وعلاجاتها» ترجمة الدكتور أيمن توفيق وإصدار «دار سطور الجديدة» للنشر. (المترجم).

الداخلية الفطرية العنيفة في كلٍ من السيطرة على الفيروس والتسبب في دمار أنسجة العائل، والتي قد تفسر لماذا قتلت الإنفلونزا الإسبانية البالغين الشبان الأصحاء بذلك المعدل المرتفع<sup>(٧)</sup>. وما زالت الأبحاث مستمرة للكشف عن السبب في أن سلالة ١٩١٨ من الإنفلونزا كانت قاتلة بتلك الشدة.

وعندما أُعلن عن سلالة سلالة ١٩١٨ لفيروس الإنفلونزا، تشكيك عدد من الدوريات التي تتسم بوضوح الرؤية وتهتم بعرض وجهات النظر الشخصية، تشكيكت في حكمة كشف تلك المعلومات للجمهور، واقتصرت أن تستغل تلك السلسلة في خلق سلاح بيولوجي. وقد يبدو، من منظور أسلوب «الليجو» في البيولوجيا، أن كل ما عليك فعله هو أن تضع السلسلة المناسبة للدنا في بلازميدات التعبئة، وتقلبها في وعاء يحوي خلايا من ثدييات، ثم تنتظر حتى تنتشر الفيروسات المعدية في كل أرجاء مزرعة الاستنبات. غير أن الحقيقة تقول إن الأمر يموج بالفن الرفيع والمهارة، وأن الأمر ليس بيساطة أن تأخذ دنا مخلقاً ومنه تخلق فيروسات مُرِّضة ذات جديلة سالبة مثل الإنفلونزا. وهذا أمر مصيري. وقد ناقشت هذا الموضوع مع عدد من خبراء فيروسات الرنا، وبعضهم عمل في سلسلة سلالات الإنفلونزا، وأجمعوا جميعاً على أن إعادة نسخ جينوم الإنفلونزا هو أمر بالغ الصعوبة في الوقت الراهن حتى على الخبراء<sup>(٨)</sup>. ولسوء الحظ، لم يشارك العلماء المختصون إلا في عدد نادر من المناقشات حول المخاطر التي تطرحها المرضيات المعاد تكوينها.

غير أن الأهم من ذلك أن أخطار الإطلاق الحديث لفيروس إنفلونزا ١٩١٨ ليس أمراً رهيباً كما يتخوف الكثيرون. ففي موسم (٢٠٠٨-٢٠٠٧) وجد مركز أبحاث الأمراض ومنعها أن ٢٦ بالمائة من العينات الإيجابية لفيروس الإنفلونزا احتوت على النوع الفرعي «إتش ١ إن ١» (H1N1)، والذي أطلق عليه هذا الاسم بسبب بروتينات موجودة على سطحه الخارجي، وهي مطابقة للبروتينات الموجودة على سلالة ١٩١٨<sup>(٩)</sup>. وإنن، فهذا النوع الفرعي مستمر في الانتشار في السكان على نطاق واسع، وقد

تكونت عند غالبية الناس بعض المناعة ضده<sup>(١٠)</sup>. ودون أن نهون من شأن أي مرض قد ينجم عن إطلاق فيروس إنفلونزا ١٩١٨ الأصلي، نستطيع أن نستنتج أن احتمالات حدوث ذلك سوف تكون بالضرورة قاتلة بمثل ضراوة الموجة الأولى هي أقوال تغلب عليها المبالغة.

ومع ذلك، وعلى غرار كل تكنولوجيا بيولوجية جاء ذكرها في هذا الكتاب، فالامر الذي لا مفر منه هو أن تكنولوجيا بناء فيروسات الرنا سوف تنتشر. وعلى الرغم من أن إعادة خلق فيروسات إنفلونزا مُرْضِّحة وحية من دنا تخيلي يشكل منذ الآن تحدياً حتى للخبراء، فإني على يقين من أنه بمرور الوقت سوف تصل المهارات اللازمة لذلك إلى أشخاص لديهم قدر أقل بكثير من الإحساس بالتعامل الآمن مع الجراثيم الناتجة. ولعله سيكون ثمة صندوق معدات متاح يوماً من الأيام يقلص من المهارات الالزامية لتنفيذ وصفة، وربما ستكون هناك منصة مؤتمتة تتفذ الوصفة بأقل مشاركة بشرية.

وسوف تكون الأخطار هائلة على الصحة العامة والأمان من جراء شيوخ المهارات وانتشار التقنيات. وفي نهاية المطاف سوف تحتاج إلى توخي اليقظة المستمرة والمقدرة على اكتشاف التهديدات، وإجهاضها أو معالجتها، بعد إشعار قصير الأجل. وكما سأناقش في الجزء التالي من هذا الفصل، نجد أن ضمادات الصحة العامة والأمان تقتضي نضجاً كبيراً وسريعاً للتقنيات التي تتبع الهندسة البيولوجية وبالتالي تتيح أيضاً زيادة الأخطار.

نحن في مأزق؛ وليس أمامنا سوى خيار واحد. فنحن في حاجة إلى تكنولوجيا تعامل مع التهديدات، وليس من الممكن تطويرها إلا في نطاق اقتصاد بيولوجي متتنوع وقدر. ولكن وجود تلك التكنولوجيا سوف يسمح باستخدام منتشر لكل من الأهداف المفيدة والضارة. ويحتاج التعامل مع الأخطار البيولوجية البازغة إلى وسائل اتصال أفضل وإلى قدرات تكنولوجية نحن نمتلكها الآن، كما ثبت من التقدم الذي نتج عن

إعادة بناء جينوم فيروس إنفلونزا ١٩١٨ ونشر نتائجه، والمناقشات المفتوحة والبحوث هي أدوات أساسية لخلق عالم آمن.

ولكي أكون واضحًا فلنا لا أستبعد أن تُستخدم تقنيات تخليق الدنا في أغراض دنيئة، غير أنني أتوقع أن يكون تهديداً يلوح في الأفق وليس خطراً وشيئاً داهماً. وقد انتهت دراسة حديثة تناولت صعوبات بناء جراثيم مُمُرضة من الصفر، انتهت إلى أن آلي تخليق للفيروسات، حتى ولو كانت بالغة الصغر أو بسيطة نسبياً، هي عمل شاق نسبياً<sup>(١١)</sup>. ثم يعترف التقرير أن الأخطر قابلة للتفاقم؛ ومما لا ريب فيه أن جرثومة مخلقة سوف تشكل تهديداً يوماً من الأيام.

ولا يجب علينا أن ننتظر حتى ذلك اليوم لنرى كيف سنستجيب لتلك التهديدات؛ فنحن الآن تحت رحمة العديد من الأمراض البارزة. وفي حين تبدو تهديدات المُرِضات الاصطناعية في أدنى درجاتها حالياً، إلا أن الخطر الحالى الواضح هو بسبب المُرِضات الموجودة طبيعياً والتي نجد أنها عاجزون عن الدفاع عن أنفسنا ضدها. والجمع بين تزايد تطفل البشر على بيئات كانت في السابق هادئة والانتقال السريع للبشر والسلع حول العالم يرفع رايات الخطر للمراقبين المهتمين بالصحة العامة والأمن القومي. وبينهى جفرى تاوبنبرجر حديثه عن إعادة تكوين فيروس إنفلونزا ١٩١٨ قائلاً: "ليست هناك ضمادات قاطعة للأمان. ونحن مدركون أن كل خطوة تكنولوجية إلى الأمام يمكن إساءة استغلالها". غير أن ما نحاول أن نفهمه هو ما يحدث في الطبيعة، وكيف نتجنب جائحة عالمية أخرى. وفي هذه الحالة تكون الطبيعة هي الإلهائي البيولوجي<sup>(١٢)</sup>.

إن المعضلة هي المُرِضات الموجودة طبيعياً، وهي معضلة عاجلة وملحة، وسوف تحدد مسار استثماراتنا العلمية والتكنولوجية في المستقبل القريب.

## الأمراض المعدية البازغة هي اختبار لمدى استعدادنا للمُمرضات الاصطناعية

على مدار القرنين السابقين أحدثت اللقاحات تغييرات مبهرة في مدى قابلية البشر والحيوان للأمراض. وفي حين توفر المضادات الحيوية لعلاج معظم أنواع العدوى الجرثومية والعدوى بالفطريات، إلا أن الاختيارات العلاجية المتاحة محدودة للغاية للأمراض الفيروسية؛ فاللقاحات لا تزال هي الإجراءات الأساسية في مواجهة التهديدات الفيروسية.

ت تكون غالبية اللقاحات من **مُمْرضٍ** مستضعف أو مقتول، أو من جراثيم وثيقة الصلة بالجرثومة **المُمْرضة** بحيث تضفي مناعة تبادلية السلالات. وبصورة عامة يتم إنتاج الفيروسات المقرر استخدامها في اللقاحات في مزرعة للخلايا أو تتم تربيتها في بيئة دجاج مخصوص في معامل معقمة. وفي حين أثبتت هذه الإستراتيجية فائدتها ضد العديد من **المُمْرضات**، إلا أن استخداماتها في المستقبل محفوفة بالشكوك. وناتج عن الانخفاض التدريجي في القدرات الإنتاجية نقص حديث في اللقاحات أثناء فترات الطلب **المُلْحِّن** الحاد<sup>(١٣)</sup>. وقد الإنتاج التجارى للقاح الإنفلونزا شعبيته لدى الشركات المصنعة، لأن تكاليف المحافظة على الإمكانيات المناسبة مصحوبة بانعدام التأكيد حول الطلب سنة بسنة، يُصْبَغُان من مهمة التحصل على ربحية ملائمة، أو على الأقل التتبُّؤ بها. ويضاف إلى ذلك أنه، حتى مع الإعلان الحديث عن مشاركة حكومية كبيرة في الأسواق، فإنه لا يبدو واضحًا أليته أن التقنيات الحالية تسمح بإنتاج عدد كافٍ من الجرعات لحماية أعداد كبيرة من السكان ضد جائحة عالمية<sup>(١٤)</sup>.

ويشكل «نقص اللقاح» الناتج عن ذلك ما هو أكثر من مجرد حلقة ضعيفة في البنية التحتية الخاصة بالصحة العامة في الدول النامية. فهو مثال جلى للتهديدات التي تشكلها الأمراض المعدية الناشئة ضد مصالح كل الأمم. ويزيد الترابط الاقتصادي النامي بين دول الأمريكتين وأوروبا وأسيا وأفريقيا من حدة الأخطار البيولوجية على مستوى العالم.

وينظره مستقبلية، نجد أن تقديرات التبعات الاقتصادية لجائحة إنفلونزا تربو على تريليون دولار<sup>(١٥)</sup>. ويعود جانب كبير من هذا الرقم إلى القيود التي تفرض على السفر والتجارة المقودة، وهي توابع حتمية لا مهرب منها لمثل تلك الجائحة. كما أن تحجيم التجارة العالمية له تأثيرات إضافية على المراحل المتأخرة في تصنيع اللقاحات بسبب الاعتماد الحالي للمشاريع العلمية على سرعة النقل البحري للكيماويات ومستلزمات المعامل. وقد يتأثر البحث العلمي وتطوير الإجراءات الوقائية باضطراب النقل البحري الذي قد يؤدي إلى صعوبة الحصول على المواد الأساسية مثل الفيروسات ومستهلكات المعامل والكاشف الكيماوي. ونتيجة لذلك، فإن الأمان الجسدي والاقتصادي قد يفيد لا من انتشار اللقاحات فحسب وإنما أيضاً من انتشار إنتاجها في أوسع مدى ممكن. ولسوف نستفيد استفادة جمة من استثمارات واسعة النطاق في الاستعداد للجائحة.

ورغم وجود احتمالات كبيرة بعيدة المدى للتهديدات الاصطناعية، فإنها أخطار افتراضية وغير محتملة في المستقبل القريب<sup>(١٦)</sup>. أما الفيروسات الطبيعية فهي المثال الحقيقي للتهديدات الحديثة النشأة. وتشكل استجاباتنا لفيروس سارس ونشأة سلالات جديدة لإنفلونزا الطيور إطاراً تتخصص من خلاله قدراتنا التكنولوجية الحالية.

## الاستجابة لسارس

في سنة ٢٠٠٢ ظهر فيروس جديد في تجمعات سكانية بشرية وتسبب في موت سريع مؤسف لقرابة ١٠ بالمائة من الذين أصيبوا به. وكلمة سارس مستمدّة من الحروف الأولى لكلمات التي تعنى المتلازمة الرئوية الحادة العنيفة (Severe Acute Respiratory Syndrome, SARS) ويسبّبه فيروس من نوع «كورونا» (CoV) (coronavirus، CoV) والذي كانت الإصابة به تقتصر في السابق على الحيوانات في جنوب الصين. والمرض سريع العدوى وينتشر بسرعة عبر عدة قارات

بواسطة السفر جوًّا، وتأخر التعرف عليه بسبب كتمان المعلومات داخل الصين. وحدثت آخر إصابة بشرية نشأت من الوباء الأصلي بفيروس سارس-كوفى في يونيو ٢٠٠٣ - كما تسببت حوادث في المعامل في إصابات فردية تالية - وبلغ العدد الرسمي للحالات ٨٠٩٦ حالة، وبلغ إجمالي الوفيات ٧٧٤ (١٧).

وكثيراً ما تتشدق التقارير الصحفية بالسلسلة السريعة للمُرض بوصفها ذروة منجزات التكنولوجيا الحديثة واستخدامها في صد التهديدات. ويفسر هذا الإنجاز بأنه انتصار على الفيروس، وكأنما السلسلة أنتهت في هزيمة الوباء. غير أنه في حين أن السلسلة ربما ستكون حاسمة في محاربة الأمراض المعدية المستقبلية الباذلة، إلا أن التكنولوجيا لم تلعب إلا دوراً صغيراً في تحجيم ضحايا سارس.

ولما كانت الإصابة البشرية الأصلية بفيروس سارس أمكن تتبعها من وجهاً نظر الطب الشرعي إلى نوفمبر ٢٠٠٢، إلا أن هذه النتيجة لم يتوصَّل إليها إلا بعد انحسار الوباء وبهذا فهي مجرد استعراض تذكرى للأحداث (١٨). وجاءت أول إشارة في الوقت الحقيقي للخطر الفيروسي الناشئ في تقرير قدمه الدكتور كارلو أوريانى إلى منظمة الصحة العالمية في أواخر فبراير ٢٠٠٢، وصدرت تقارير تحذيرية خاصة بالسفر والترحال طوال الأسابيع الأربعة التالية، وتوقعت منظمة الصحة العالمية من وجود «ناقلين سوينر» للمرض، وهو حملة للمرض يقادون لا يشكون من أية أعراض وينشرون المرض في كل الأرجاء. وتم الإعلان عن سلسلة سارس في منتصف أبريل ٢٠٠٣، ولكن ذلك حدث قبل التعرف الذي لا غموض فيه ولا التباس على «سارس-كوفى» بوصفه العامل المسبب للمرض الإكلينيكي (١٩).

وبعد ستة أسابيع حدثت آخر وفاة من الوباء الطبيعي. ولكن الأمر احتاج إلى الانتظار إلى أكتوبر عندما أعلن فريق رالف باريك بجامعة نورث كارولينا عن نظام مبني على النظام الجيني المعكوس للتعامل مع ذلك الفيروس في المعامل (استُخدم هذا البروتوكول في المعامل منذ ٧ يونيو) (٢٠). وذلك يعني أن جانباً ضئيلاً فقط من البيولوجيا الجزيئية قد استُخدم على الفيروس - أي بدون علوم أساسية وبالتأكيد لم

يتم تطوير أي لقاح - إلا بعد انحسار الوباء بزمن طويل. وحتى تلك القدرات المتأخرة لم تتم إلا لأن باريك قد استثمر الوقت والجهد لسنوات قبل ذلك لتجهيز التقنيات المعملية المناسبة. وقد نُشر ذلك لأول مرة سنة ٢٠٠٠، وهو مثال على بحثٍ علمي دافعه الفضول ثم يلعب دوراً محورياً في أزمة لاحقة في الصحة العامة<sup>(١)</sup>.

وبعد الإعلان عن النظام الجيني المعكوس الخاص بـ «سارس-كونفوري»، مرت ستة أشهر أخرى قبل تحضير أول لقاح ثديي فعال؛ وكان ذلك بعد مرور عام كامل على ذروة الوباء<sup>(٢٢)</sup>. وفي حين يمكننا أن نعزّز التأثير في الإعلان عن كل من النظام الجيني المعكوس واللّقاح إلى مواعيد النشر الأكاديمي، وفي حين ربما يكون التقرير الأصلي عن الوباء قد تأخر لسوء صناعة القرار البشري، إلا أنه من الواضح أن رد الفعل التكنولوجي، قد تأخر تأثيراً شديداً وراء سرعة الفيروس.

ويضاف إلى ذلك أن النمذجة الوبائية التي تمت بعد الوباء تشير إلى أن سارس لم يتم احتواه بنجاح بواسطة إجراءات الصحة العامة إلا بسبب قابلية المرض المتوسطة للانتقال مصحوبة بانخفاض قدراته على التسبب في العدوى قبل ظهور الأعراض الإكلينيكية<sup>(٢٣)</sup>. وبمعنى آخر، يبدو مع الاستعراض التذكري للأحداث أن الفيروس ربما لم تكن لديه القدرة الحقيقة على التسبب في جائحة عالمية مدمرة. ولو كان الفيروس يتسم بقدرات انتقال أعلى قليلاً أو كان يملك قدرة أشد قليلاً على التسبب في العدوى قبل ظهور الأعراض، لما كانت إجراءات الصحة العامة كافية لوقف انتشار المرض<sup>(٢٤)</sup>. ولا تفيد هذه التخمينات إلا في إلقاء مزيد من الأضواء على العجز التكنولوجي الذي كشفه الجدول الزمني لوباء سارس (الجدول ١-١)<sup>(٢٥)</sup>. ولحسن الحظ، كانت إجراءات الصحة العامة كافية لهذا الفيروس بالذات، مما يعلمنا درساً أن تقوية جهاز الصحة العامة أمر أساسى للاستعداد للأوبئة المستقبلية. غير أننا، وبينما التقى من شأن الأرواح التي أنقذتها إجراءات الصحة العامة، علينا أن نقر بأن التدخل البشري لم يؤثر إلا بصورة واهية في مسار فيروس تبين أنه أقل فتلاً مما كان التخوف البيني. وفي المرأة القادمة قد لا تكون على نفس الدرجة من حسن الحظ.

## الإنفلونزا: هل سيكون هو الفيروس التالي المسبب للقلق؟

إن فيروساً ينتشر في تجمع سكاني ربما يكون قد تغير تغيرات جوهرية في الوقت الذي يصبح فيه لقاحُ ضده جاهزاً. فال معدل المرتفع لتطفر فيروسات الإنفلونزا وبسبقه الزمني الطويل على إنتاج لقاح بالتقنيات الحالية يجعل من الصعوبة بمكان صناعة لقاح يتماشى مع سلالة معينة جديدة.

ولعل الجغرافيا تلعب أيضاً دوراً في هزيمة اللقاحات. فال أجسام المضادة التي ينتجها حيوان النفس ضد لقاح إنفلونزا «إتش ٥ إن ١» البشري (H5N1) الذي تم عزله في فيتنام تتفاعل بقوة مع عزلات الإنفلونزا المعزولة من فيتنام ولكنها لا تتفاعل إلا بوهنٍ وضعف ضد العزلات المأخوذة من إندونيسيا ومن الجانب الأكبر من الصين<sup>(٢٦)</sup>. وبالعكس، نجد أن الأجسام المضادة التي يكونها حيوان النفس ضد العزلات الإندونيسية لا تتفاعل إلا بضعف ضد العزلات من فيتنام والصين. ونظراً لتنوع السلسلات في الحياة البرية، فإن الأجسام المضادة التي تتكون استجابة للسلالة الفيتنامية محدودة في قدراتها على تحديد السلالات الإندونيسية والصينية وإبطال مفعولها، والعكس صحيح. ويعتبر آخر، نجد أن اللقاح المصنّع باستخدام سلالة ما قد يكون محدود الفاعلية في استئارة الجهاز المناعي ضد سلالة أخرى.

ومما هو أكثر إثارة للقلق الاكتشاف الحديث لنمط وداثي في الحياة البرية مكون من قطع من فيروسات سبق التعرف عليها<sup>(٢٧)</sup>. فليس الأمر مجرد أن عزلات «تش ٥ إن ١» الطيورى تتبع في البرية إلى حد أنها قد لا تستثير الجهاز المناعي للثدييات فحسب، وإنما أيضاً تتبادل القطع الفيروسية بنشاط. ومن الجلى أن الفيروسات قادرة على تبادل الابتكارات في وقت قصير، وبذلك تتسبب في تهديدات جديدة محتملة<sup>(٢٨)</sup>. واستجابة لهذه التطورات نصحت منظمة الصحة العالمية العلماء في ٢٠٠٦، بأن يشرعوا في العمل على لقاحات لفيروس «إتش ٥ إن ١» تبني على عزلات من إندونيسيا<sup>(٢٩)</sup>. ونلاحظ أن ذلك لا يعني الإنتاج الفوري للقاحات فاعلة وفقاً لتلك العزلات.

ويزداد الموقف تعقداً عندما نتبين أن سلالات الإنفلونزا تستطيع أن تتملص من اللقاح في غضون موسم واحد للإنفلونزا، كما أثبتته مقارنة العينات السنوية للإنفلونزا بسلسلة الجينومات. وبعد أن تحدد اللقاح السنوي لموسم ٢٠٠٣-٢٠٠٤، وبدأ إنتاجه، التقطت سلالة الفيروس الأكثر انتشاراً بالفعل في ذلك العام جيناً من مجموعة صغيرة من البشر، وبهذا أنتجت سلالة جديدة كانت فاعلية اللقاح الموجود تجاهها محدودة<sup>(٢٠)</sup>.

لا تزال التوابع الإكلينيكية لهذا الحدث غير مفهومة تماماً، مع تقديرات لفعالية اللقاح - أي نجاحه في منع الأعراض الرئوية - تتراوح بين ٣٥٪ بـ٩٥٪ بالملائكة<sup>(٢١)</sup>، وكانت موجة العدوى لسنة ٢٠٠٣-٢٠٠٤ مصحوبة بأرقام غير اعتيادية في ارتفاعها لأعداد وفيات الأطفال، كما كانت هناك قفزة غريبة في إجمالي حالات الالتهاب الرئوي والوفيات المرتبطة بالجهاز التنفسي في الفترة الأولى من ٢٠٠٤<sup>(٢٢)</sup>.

وفي ٢٠٠٨ «فشل» اللقاح السنوي مرة أخرى، وأثبتت دراسة في الولايات المتحدة أن فاعليته لم تتجاوز ٤٤٪ بـ٩٠٪-٧٠٪ بالملائكة<sup>(٢٣)</sup>. وذكر مركز السيطرة على الأمراض ومنعها أن الوفيات من جراء الالتهاب الرئوي وإنفلونزا فاقت مستوى الوباء لمدة تسعة عشر أسبوعاً متواالية في أوائل ٢٠٠٨، وتشكل هذه المعطيات دليلاً تاريخياً واضحاً على أن فيروسات الإنفلونزا تستطيع الإفلات من التأثيرات الوقائية للقاح عن طريق إعادة التشكيل في وقت أقل كثيراً من الوقت الذي يتطلبه تحضير لقاح.

وتؤكد هذه النتائج الاستنتاجات التالية: لما كان المجال الزمني الذي يحدد استجابتنا التكنولوجية أطول بكثير من الزمن الذي ينشأ فيه التهديد ويتغير، فإن ذلك يقتضي منا أن نستمر بشدة في تكنولوجيات جديدة تختلف سماتها اختلافاً جذرياً عن تلك المستخدمة في الإنتاج الحالى للقاح الإنفلونزا.

## السجل الزمني لوباء سارس

اكتشاف التهاب رئوي شاذ للسمات في جوانجدونج بالصين.	١٦	نوفمبر	٢٠٠٢
ظهور أول حالة من الالتهاب الرئوي الشاذ في هانوي بفيتنام.	١٦	نوفمبر	٢٠٠٣
كارلو أورياني مستول منظمة الصحة العالمية يفحص المريض.	٢٨	فبراير	
أورياني يكتب تقارير للمكتب الرئيسي لمنظمة الصحة العالمية عن وباء كبير.	١٠	مارس	
ظهور وباء لمرض تنفسى غامض فى هونج كونج.	١١	مارس	
منظمة الصحة العالمية تصدر تحذيراً عالمياً.	١٢	مارس	
وفاة كارلو أورياني.	٢٩	مارس	
إضافة سارس إلى قائمة الأمراض التي توجب الحجر الصحي في الولايات المتحدة.	٤	أبريل	
فريق منظمة الصحة العالمية يكتشف دلائل على وجود "عوامل انتشار سوير".	٩	أبريل	
باحثون كنديون يعلنون عن إنجاز أول سلسلة.	١٢	أبريل	
مركز السيطرة على الأمراض ومنعها يعلن عن سلسة مماثلة.	١٤	أبريل	
منظمة الصحة العالمية تتعرف على العامل المرضي رسمياً.	١٦	أبريل	
نشر "سلسلة ساريوس - كوفى" في مجلة "نيتشر".	٢٠	مايو	
آخر وفاة من الوباء "الطبيعي".	١	يونيو	
فريق باريك ينشر النظام الجيني المعكوس مستخدماً سلالة أورياني.	٢	أكتوبر	
يانج وفريقه ينشر لقاحاً من الدنا في نموذج من الفئران في مجلة "نيتشر".	١	أبريل	٢٠٠٤

جدول (١٩) السجل الزمني لوباء سارس

## التعامل مع التهديدات الجديدة

شة حاجة إلى تقنيات جديدة لللقالات لوقاية الشعوب التي تهددها أخطار الإرهاص البيولوجي والأمراض البارزة (سارس) أو الأمراض المعدية التي عاودت الظهور (الدربن والطاعون) وجائحات سلالات الإنفلونزا، وكلها تقع في إطار السفر العالمي السريع. وتتنفس بجلا، قدرات الأمراض المعدية على إحداث أضرار جسيمة من حقيقة أن عدد من دخلوا المستشفيات من العسكريين الأمريكيين بسبب الأمراض فاق بمراحل أعداد من دخلوا لأسباب أخرى، وذلك على مدار خمسة عقود من الحرب العالمية الثانية وحتى حرب الخليج الفارسي الثانية<sup>(٢٤)</sup>.

ويتعين على أية تقنية جديدة لصناعة اللقالات أن تواجه تحديات معينة في التصميم كى تتمكن من معالجة المشاكل التي ذكرناها آنفًا. ومن الناحية المثلالية يجب إنتاج اللقالات بسرعة (خلال أسبوع من اكتشاف التهديد)، ولا تكون مرتفعة الثمن (حتى تكون في الحدود العملية لميزانيات الصحة العامة حول العالم والتى لا تزيد على بضعة دولارات للفرد الواحد سنويًّا). وترتقب احتمالات انتشار المرض قبل أن تتمكن أجهزة المراقبة من اكتشاف الخطر بسبب التدفق العالمي للبشر والحيوانات الحية والمنتجات الحيوانية والمواد البيولوجية عامة. ولم يكن إلا من قبيل حسن الحظ في أحدث وبيانين، سارس وفيروس غرب النيل، أن تصادف أن طيباً واحداً كشف على مرضى متعددين، وبهذا تمكن من الاكتشاف المبكر مما أدى إلى الإقلال من انتشار تلك الأمراض<sup>(٢٥)</sup>. ورغم أن الحجر الصحي استُخدم في كلتا الحالتين، فإن العزل بصفة عامة لا يعتبر وسيلة ناجعة لاحتواء الأمراض المعدية، لأن هفوة صغيرة في احتواء الوباء قد ينجم عنها انتشارات جديدة واسعة النطاق<sup>(٢٦)</sup>. ويشكل ذلك، على وجه الخصوص، مشكلة مع المرضيات التي تنتشر قبل ظهور الأعراض المرضية على المرضى.

ومما هو وثيق الصلة بالموضوع في الآونة الراهنة أن فيروسات الإنفلونزا تاريخيًّا قد انتشرت انتشاراً واسع النطاق قبل أن تُكتشف، ويشكل ذلك واحداً من الأسباب

التي تجعل عدداً ضخماً من جرعات اللقاحات والأدوية المقاومة للفيروسات أمراً ضرورياً في مقاومة أي وباء. وقد انتهت تحليلات الأوبئة البشرية الحديثة لفيروس «إتش إن إيه» التي أصابت تركيا وإندونيسيا إلى أن المرض قد أصابتهم العدوى قبل خمسة أيام في المتوسط من ظهور الأعراض، و يجعلها ذلك خارج نطاق الفترة الزمنية المتعارف عليها للاستخدام المجدى للأدوية المضادة للفيروسات<sup>(٣٧)</sup>.

إن مشكلتنا العامة، التي أوضحتها كل من سارس وإنفلونزا الطيور، هي أن قاعدتنا التكنولوجية الحالية غير كافية للتعامل مع تهديدات جديدة. ولم ينجح البشر في الماضي في السيطرة على مرض سريع الانتشار وجديد سوء بالأدوية أو باللقاحات. ولهذا فإن عملاً مثل ذلك في المستقبل سيكون، من الناحية الفعلية، مثلاً لمحاولة تصميم نظام معقد مستخدمين في ذلك أدوات أقل، ومعلومات حديثة أقل، من تلك المتاحة للدواوين الجينية التخليقية. وفي هذه النقطة علينا أن نعتمد على نماذج رياضياتية للتوصيل إلى شيء من البصيرة حول العواقب المحتملة للإستراتيجيات المختلفة الخاصة بالصحة العامة واللقاحات.

وتشير هذه النماذج إلى أن أفضل إستراتيجياتنا في الوقت الحالى هو، أن ندفع بالเทคโนโลยجيا قُدُّماً بأسرع ما نستطيع كى نتوصل إلى حلول يمكن أن نستخدمها فى مجابهة سريعة وواسعة النطاق لأوبئة الأمراض. ولللقاحات المصنعة هي من بين تلك الحلول المحتملة.

## تواصـل اللـقـاحـات : من الطـبـيعـيـة إـلـى التـخـلـيقـيـة

ليست ثمة من حدود، واضحة أو متفردة تفصل بين (١) اللقاحات الطبيعية، التي تتكون من كائنات عضوية مستخلصة من مرضى وتم إنماطها في مزارع بيض أو خلايا حتى تصل إلى الكميـات المطلـوبة، و (٢) اللـقـاحـات التـخـلـيقـيـة، التي يتم تعديل جينوماتها أو تحـوي قليـلاً من المـادـةـ الجـينـيـةـ منـ المـرـضـ الأـصـلـىـ أوـ لاـ تحـويـهاـ.

أليمة. وتُنتَجُ العديد من اللقاحات بتربيبة الجراثيم بحيث تكون أقل إمراضية والتقنيات المطورة حديثاً تضييف المزيد من الفشاعة حول الفروقات بين اللقاحات الطبيعية والتخليقية.

ويسمح ظهور السلسلة السريعة للجينوم المتكامل باكتشاف سلسلة الجينومات في الكائنات وعزلها. وسوف تسمح التقنيات الجديدة لصنع اللقاحات بقصر الاستخدام على الجينات التي تتسبب في استجابة مناعية وترك الجينات التي يستخدمها الكائن في التكاثر أو في إحداث المرض. وفي المعلم، يمكن استخدام جينات مختارة للإنتاج المباشر للبروتينات التي تُستخدم باعتبارها مُستضدات (antigens)، وتتضمنها في الجراثيم الأقل إمراضية التي تعمل ناقلات للقاحات، أو إدماجها في بلازميدات الدنا للحقن داخل الجلد (انظر الجدول ٢-٩). كل تلك التقنيات قد ثبتت فوائدها في أحوال مختارة، مثل حماية النسانيس والخيل والأسماك والدجاج والنمور والقطط من فيروس إيبولا، وفيروس مارببورج، والعديد من فيروسات الإنفلونزا والتهاب المخ. ولكن بدءاً من أوائل ٢٠٠٨، توقف السماح باستخدام أيٍّ من تلك التقنيات في البشر.

وليس في الإمكان صناعة لقاحات تخليقية إلا من خلال تطبيق التكنولوجيا الحديثة. فالتعامل مع فيروسات الرنا، مثل الإنفلونزا، يحتاج تكنولوجيا جزيئية معقدة نسبياً لكي تنتج إصدارات مختلفة من الجينوم. ولكنها إذا أُنتجت بواسطة التكنولوجيا الحالية فإن إنتاج لقاح سلالة جديدة لا يزال يحتاج أن يزرع في بيين دجاج أو في مزرعة لخلايا ثديية. وهذه التقنيات تحتاج فترة زمنية لكي تحول كائناً ممراضًا جديداً إلى لقاح. وتبين أكثر التطبيقات للقاح فائدتاً على نوع التهديد الذي سوف يواجهه اللقاح كإجراء مضاد، وبالذات مدى فورية التهديد. وبهذا فإن استخدامات اللقاح عندما يكون التهديد وشيكةً تحددها الفترة الزمنية التي يحتاجها إنتاج اللقاح وتوزيعه.

## جدول (٩-١) أنواع اللقاح

### لقاحات طبيعية

<p>يتم تعطيل المُرِض بالأشعة فوق البنفسجية أو بالإفساد الضوئي أو بالتعديل الكيميائي (مثلاً: الإنفلونزا).</p>	<p>فيروسات معطلة</p>
<p>فيروسات حية تستثير استجابة مناعية وقائية ولكنها غير مُمرضة. وغالباً ما تُنتج «بتمرير» الفيروس في أنواع أخرى من العوائل لعدة أجيال، مما ينتج بديلاً به عدد كبير من التطفرات وبذلك تقل درجة الإصابة (مثلاً: لقاح الحصبة والدبة النكافية والجدري MMR).</p>	<p>فيروسات مستضعفة نشطة</p>

### لقاحات تخليقية

<p>بروتينات معاد تكوينها منتجة بواسطة جينات المُرِض الدمجة في نواقل عارضة.</p>	<p>لقاحات فرعية</p>
<p>جسيمات فيروسية تحوى بروتينات مُمرضة ولكن بدون دنا وغير قادرة على التكاثر.</p>	<p>جسيمات شبيهة بالفيروسات</p>
<p>فيروسات أو جراثيم غير مؤذية تحمل جينات تحمل شفرة صناعية بروتينات غلاف المُرِض والتي تحفز استجابة مناعية ضد المُرِض كله.</p>	<p>نواقل جرثومية</p>
<p>بلازميديات دنا عارية، أو بلازميديات معبأة في فيروسات، تحوى جينات تحمل شفرات لتكوين بروتينات المُرِض.</p>	<p>لقاحات الدنا، وتعرف أيضاً باسم لقاحات الجينات</p>

## النطاق الزمني والاستجابة السريعة

تشير النماذج الوابية الحديثة إلى أن برامج اللقاح الجماعي سوف لا تخفى بصورة مؤثرة من أعداد المصايبين بالعدوى إلا إذا بدأت في نطاق ٩٠ يوماً من بدء وباء الإنفلونزا، ولن تقل نسبة الإصابة والوفيات إلا بصورة هامشية إذا بدأت بعد ١٢٠ يوماً<sup>(٣٨)</sup>. وبينما على ذلك فإن المقدرة على العمل السريع هي أمر جوهري من وجهة نظر الأمان البيولوجي.

وأخيراً منحت وزارة الصحة والخدمات الإنسانية الأمريكية أكثر من بليون دولار لمؤسسات تعمل على إنتاج اللقاحات في مزارع أنسجة، معأمل في إنتاج أسرع ويكيميات أكبر. غير أن الدفع بالقدرات الإنتاجية سوف يستغرق سنيناً، لأن القدرات لابد وأن تعززها في النهاية أسواق تنافسية على لقاح الإنفلونزا السنوي، الذي أصبح لسنوات في مرحلة «إغراء» في الولايات المتحدة<sup>(٣٩)</sup>. وفي حين تسهم مزارع الأنسجة بالفعل في تنويع القاعدة التكنولوجية لإنتاج اللقاحات السنوية، إلا أن ذلك لا يؤدي بالضرورة إلى تحسين سرعات تطورها.

ومن الناحية التاريخية، كانت سلالات اللقاحات الجديدة الحية منها والمستضعفة تُعامل بوصفها صياغات جديدة تمام الجدة، تستدعي اختبارات كاملة للأمان والكفاءة، مما يطيل كثيراً من الأمد الزمني بين اكتشاف المرض وتوفير اللقاح. وحتى مع التراخي في تطبيق المتطلبات التنظيمية الذي يصاحب ظهور جائحة عالمية، نجد أن النطاق الزمني الذي يحدده الخبراء الأكاديميون ومسئلو الحكومة لظهور لقاح جديد ضد الإنفلونزا في الأسواق هو ستة أشهر. غير أن إنتاج لقاح جديد مبني على الزراعة في البيض أو زراعة الأنسجة قد يستغرق من الناحية الفعلية ما قد يصل إلى تسعه عشر شهراً<sup>(٤٠)</sup>. ويعنى ذلك أنه عندما يظهر ما يشير إلى أن سلالة بعينها من مُمرضٍ ما قد باتت تشكل قلقاً، فإن إضافتها إلى مجموع اللقاحات المستخدمة قد يستغرق سنة إلى سنتين مستقبليتين. وفي حالة التفاجؤ بالوباء فقد تكون البنية التحتية للإنتاج الحالى

للقاح أبطأ بكثير من أن تشكل مساعدة في مجابهة الموقف. ولحسن الحظ توجد حالياً بالفعل الأدوات الالزمة لبناء لقاحات تخليقية.

وفي حالة نشوب جائحة عالمية للإنفلونزا، فإن في الإمكان استخدام نفس الأدوات التي استُخدمت لإعادة تكوين فيروس إنفلونزا ١٩٦٨ من أجل تخليق سريع للقاح. ويمكن استخدام البنية التحتية لتخليق الجينات، وهي التقنية التي شُجِّبت بوصفها تشكل تهديداً للأمان، للاستخدام في حالة لقاحات الدنا. ويمكن استخدام تقنيات مماثلة لانتقاء المادة الوراثية من مُرِضيات أخرى في استراتيجيات متعددة ومختلفة لإنتاج لقاحات. غير أن تلك التقنية لم يتم إتقانها بعد. ونجد أن لقاحات الدنا تشكل الجيل الأول الحقيقي لمشروع بيولوجيٍ تخيلي؛ ليس بسبب أن اللقاحات ذاتها قد بُنيت بواسطة إعادة تشكيل الجينات الموجودة وتخليل جينات جديدة فحسب، وإنما لأن القواعد التي تحكم الاستجابة المناعية لتلك اللقاحات غير مفهومة تماماً الفهم بحيث يمكنها أن تحسم التصميم. وسوف يتحسن كل ذلك بصورة مثيرة في العقد القادم.

وحديثاً ثبتت إمكانية استخدام التوابل الفيروسيّة لنقل لقاحات الدنا المضادة لـ «إتش إن إيه» في الفئران والدواجن، وأنتج اللقاح في أقل من أربعة أسابيع بعد التعرف على سلسلة المُرِض (٤١). وتنوّع نتائج من التجارب الإكلينيكية البشرية خلال السنوات القليلة القادمة، والإستراتيجيات العامة مجهزة أحسن تجهيز للتوزيع الفوري للتدابير المضادة للمُرِضات السريعة الظهور سواء منها المُرِضات الطبيعية أو الاصطناعية.

وباختصار، نجد أن إستراتيجية إنتاج لقاحات الدنا المنتشرة قد تسير على النهج التالي في المستقبل القريب: يبدأ الأمر بعزل وسلسلة المُرِضات الطبيعية أو الاصطناعية باستخدام التكنولوجيا والبنية التحتية المعاصرة (٤٢). وفي حالة الفيروсов الجديدة أو السلالات القاتلة التي تعاود الظهور بوجه خاص، قد يتطلب الأمر استخدام بعض أساسيات البيولوجيا الجزيئية للكشف عن الجينات الفيروسية التي لا يجب

استخدامها في صنع اللقاح. ففيروسات إيبولا وماربورج والإنفلونزا، على سبيل المثال، تحوى سلسلات تؤدي عند تنشيطها إلى تثبيط الاستجابات المناعية البشرية ضد الفيروسات. ويمجد التعرف على الجينات المناسبة لأن تدرج في لقاح، تصبح السلاسل متجاهلة لصناعة التخليق ثم تنتقل إلكترونياً إلى أنحاء العالم. وعندئذ يقوم صناع التخليق بتصنيع البلازميدات الناقلة للقاح والتي تحوى جينات المستضدات (مولادات الأجسام المضادة)، وبعد ذلك يأتي التوزيع على السكان المحليين.

وبدلاً من انتظار نمو المُمرضات نفسها لاستخدامها في صناعة اللقاح، علينا أن نسرع الخطى بتطوير التقنيات التي تعطى معلومات السلسلة مباشرة إلى اللقاحات المنتشرة بتوسيع<sup>(٤٢)</sup>. وبصورة أكثر عمومية، لا نملك في الوقت الحالى القدرات على الاكتشاف السريع للتهديدات، ولا لفهم سريع لبيولوجيا الكائنات الجديدة، ولا لاستخدام سريع لتلك المعلومات فى تصنيع التدابير المضادة وتوزيعها. وأخيراً، ونعود إلى احتمالات المُمرضات الاصطناعية، علينا أيضاً أن نستعد ليوم تكون الأيدي البشرية قادرة على إنتاج تهديدات على نفس درجة خطورة تهديدات الطبيعة.

## لا مناص من انتشار المهارات والعتاد

عندما نشأت سنة ١٩٩٠ وسائل إمكانيات السلسلة في مركز أبحاث الجينوم في معهد وايتهد (واسمه الآن معهد برود) كانت غالبية العاملين علماء من حملة الدكتوراه المتخصصين في تحضير الدنا. وبمرور السنين حل حملة درجة الماجستير تدريجياً محل حملة الدكتوراه، ثم حل خريجون ومساعدون محلهم. ونجد في الوقت الراهن أن العديد من الطاقم المسؤولين عن عمليات السلسلة اليومية لم يحصلوا إلا على تدريب لمدة ستة أشهر في كلية محلية<sup>(٤٣)</sup>. وهؤلاء المساعدون الفنيون مدربون

على كل الخطوات الالزمة من استخلاص الدنا من العينات الواردة إلى معلومات السلسلة الصادرة من المعهد، بما في ذلك تخليق جراثيم تحوى دنا مأخوذاً من كائنات أخرى.

وعلى الرغم من النتائج المبهرة التي جاء نكرها في الفصول السابقة، فإن غالبية الطلبة والمبتدئين من قراصنة الجينات أفضل كثيراً في تصور دوائر جينية جديدة ونمذجتها عن أن يبنوها واقعياً باتفسهم. وفي حين تتفوق مهارات التصميم على الخبرات العملية، إلا أن صناديق الأدوات الموجودة تجارياً تشمل وصفات مبسطة تتيح نقل الجينات بين الكائنات. وقد تكون العملية أشد قليلاً في تعقيداتها عن خبز البسكويت، ولكنها في غالبيتها أقل تعقيداً من صنع النبيذ أو الجعة. ومن الطبيعي أن هذا الانتشار الواسع للتكنولوجيا البيولوجية يفضي إلى تساؤلات عن كيفية تطبيقها.

ويشكل الجدل حول من سيسمح له بالدخول إلى أي تكنولوجيا بيولوجية واحداً من أهم نقاشات القرن الحادى والعشرين. ومن غير المحتمل أن تنظم قواعد المهارات سوف تنتج عنها أية زيادة في أمان الجمهور. ولقد ارتفع الطلب الصناعي على العاملين المهرة في التكنولوجيا البيولوجية في الولايات المتحدة بنسبة ١٧-١٤ بالمائة (٤٠). أثناء تسعينيات القرن العشرين، وأتى الكثير من هؤلاء العاملين من وراء البحار (٤١). ولن يستقر كل هؤلاء في الولايات المتحدة، ونستطيع أن نقول باطمئنان: إن العديد من الذين سيفارون سوف يوظفون مهاراتهم في أماكن أخرى. فإن عمدة حكومة الولايات المتحدة إلى تحجيم ممارسة وسائل بعينها، فإنه لن يكون أمراً واقعياً أن تراقب مركزياً تحركات كل شخص ماهر في القطر. ومن المرجح أن نفس الشيء ينطبق على أي قطر آخر. ومما لا ريب فيه أننا لا نستطيع أن «نمنع تعلم» المهارات ذات الصلة بالموضوع لكي نمنع الاستخدامات غير المرخص بها، وأى تصرف يهدف إلى تحجيم انتشار المهارات سوف يفضي إلى إصابة هذا الجزء من الاقتصاد الذي يعتمد على التقنيات البيولوجية بالشلل. وبهذا، ومع نمو الإسهام العام للتكنولوجيا في

الاقتصاد، فإن أي قيود على التدرب في هذا المجال قد تؤدي إلى عواقب سلبية اقتصادية وخيمة.

ولعل المشكلة الأكثر فداحهً هي انتشار المواد في كل مكان. وتعتمد القواعد الفعالة على التطبيق الفعال، والذى يتطلب بدوره اكتشافاً فاعلاً. ويعطينا مدى انتشار إنتاج الأدوية غير القانونية في الولايات المتحدة والإخفاق في السابق في اكتشاف الإنتاج غير المشروع للأسلحة البيولوجية، تعطينا بعض المؤشرات عن التحديات التي تواجه الاكتشاف والتطبيق في ظل تكنولوجيات واسعة الانتشار.

ويشير انتشار التقطير غير المشروع للكحول أثناء فترة من الكحوليات في الولايات المتحدة وانتشار معامل التخليق الحديث غير القانوني المخدرات إلى أن قاعدة تحريم المنتجات الكيماوية لا يؤدى إلا إلى خلق سوق سوداء، وهي أصعب في مراقبتها وتنظيمها عن الأسواق المفتوحة. والمعارف الكيميائية المطلوبة لإنتاج المخدرات ليست أقل تعقيداً إلا بقدر ضئيل مما يتطلبه التلاعب الجيني بالكائنات. وإن، فالخبرات في تنظيم إنتاج واستخدام المخدرات غير المشروعة هي مسألة مرتبطة لأى جهد مماثل لتنظيم التكنولوجيات البيولوجية.

إن تخليق المركبات الممنوعة هي أمر واسع الانتشار. ولقد تمت مداهمة ما يقارب ثمانية آلاف معمل سرى لتصنيع مادة «ميثامفيتامين» (المخدرة)، في الولايات المتحدة خلال عام ٢٠٠١، وينتج ما يزيد على ٩٥ بالمائة من المعامل العائلية، أى التى يديرها أفراد عائلة واحدة، أقل من خمسة كيلوجرامات في اليوم<sup>(٤٦)</sup>. وقد انخفضت انخفاضاً كبيراً أعداد المعامل المنتجة لمادة «ميثامفيتامين» في الولايات المتحدة منذ عام ٢٠٠٠، ويعود ذلك في المقام الأول إلى القيود المحلية المفروضة على الكيماويات الأم والتطبيقات الصارمة للقوانين، وكذلك ارتفعت شدة الأحكام القضائية المتعلقة بـ«ميثامفيتامين» بشكل كبير<sup>(٤٧)</sup>. وارتقت كميات الميثامفيتامين التي ضبطتها وكالة تنفيذ قوانين المخدرات وتراوحت حول ١٧٠٠ كيلوجرام منذ سنة ٢٠٠٦<sup>(٤٨)</sup>. وفي سنة ٢٠٠٦ انخفض بصورة حادة عدد «القضايا الخاصة بالمعامل السرية» المتعلقة بـ«ميثامفيتامين». غير أن

الانخفاض الذى ترتب على ذلك فى إنتاجية المعامل العائلية قد تَعُوَّضَ بأكثر منه من جراء تزايد التصنيع المركبى المحلى والواردات من الخارج، ويبعد أن كليهما تقعن تحت سيطرة مؤسسات إجرامية مركبة ضخمة<sup>(٥٠)</sup>. ولا يزال استهلاك الولايات المتحدة من الميثامفيتامين فى تصاعد، وغالبيتها تأتى من خارج البلاد؛ وفيما بين (٢٠٠٤-٢٠٠٢) ارتفعت الكميات المضبوطة على الحدود الأمريكية-المكسيكية بما يربو على ٧٥ بالمائة<sup>(٥١)</sup>.

ووفقاً لما جاء بتقرير «تقدير الأخطار القومية للمؤشرات» الصادر سنة ٢٠٠٧ من «وكالة تطبيق قوانين المخدرات»، فإنه يبدو أن الزيادة في الإنتاج الأجنبى تركز التكنولوجيا والبنية التحتية لعمليات الإنتاج والتوزيع داخل منظمات الاتجار في المخدرات؛ إن النجاح الباهر الذى نجح فى تقليل الإنتاج المحلى من الميثامفيتامين من خلال ضغوط تطبيقات القانون والقيود القوية المفروضة على مبيعات المواد الكيماوية الأم قد مكنت المنظمات المكسيكية للاتجار فى المخدرات من التوسيع السريع فى سيطرتها على توزيع الميثامفيتامين<sup>(٥٢)</sup>.

والقواعد إذن قد تسببت فى التحول من إنتاج محلى موزع إلى إنتاج أجنبى مركب يتبع منظمات إجرامية. وكان من نتيجة تركيز الإمكانيات ورأس المال إتاحة الفرصة أمام منظمات الاتجار فى المخدرات للشروع فى برامج مستقلة معقدة لتطوير التكنولوجيا تبتكر فى مجالات إنتاج المخدرات وتمويلها وتوزيعها. ومن أجل الإفلات من دوريات التفتيش الجوية والبحرية عمد مهربو المخدرات أخيراً إلى استخدام غواصات مصنوعة محلياً على شواطئ أستراليا وأوروبا وأمريكا الوسطى والولايات المتحدة. وقد خُبِّطَت إحدى تلك الغواصات قبل إتمام صنعها وتبين أنها قادرة على نقل حمولة تبلغ مئتي طن متري فى الرحلة الواحدة وكانت تُبنى وفقاً لтехнологيا متقدمة وعلى درجة عالية من جودة الصناعة<sup>(٥٣)</sup>. ويدعاً من ربيع ٢٠٠٨، صارت تقارير الوكالات المعنية بتطبيق القانون تتحدث عن مشاهدة عشر غواصات من هذا النوع فى المتوسط كل

شهر، ولا تزيد نسبة ما تتجه الوكالات في اعتراضها من تلك السفن على عشرة بالمائة، وليس واضحًا كم تشكل نسبة ما يشاهد منها إلى مجموعها<sup>(٤)</sup>.

ويتفق الإنتاج المركزي والتدفق المتزايد للمخدرات عبر حدود الولايات المتحدة مع مقوله أن جهود الشرطة داخلياً في الولايات المتحدة تشجع على خلق سوق سوداء مدروسة، ومن الجلي أنها بالغة الكفاءة، لشبكات إنتاج المخدرات وتوزيعها. ونخلص من ذلك إلى أن تزايد الجهود الرامية إلى تطبيق القانون تؤدي بصورة تناقضية إلى إنتاج بنية تحتية ترى «وكالة تنفيذ قوانين المخدرات» أنها «صعب على السلطات المحلية في التعرف عليها والتقصي عنها وتفكيكها لأنها أكثر تنظيمًا وخبرةً من المنتجين والموزعين المحليين المستقلين»<sup>(٥)</sup>. وبإضافة إلى الصعوبات المادية البسيطة التي تكتف تطبيق القانون ضد منتجي المخدرات وموزعيها، نجد أن ثمة حافزًا اقتصاديًا قوياً للمنتجين كي يحاولوا الإفلات من تلك القوانين.

ويتسبب ميثامفيتامين في مشاكل طبية جسيمة للمتعاطين، كما أن الأمراض الاجتماعية والأنشطة الإجرامية المصاحبة يترتب عليها تكاليف اقتصادية باهظة. ومن الجلي أن الخروج من هذا المأزق ليس أمراً سهلاً. وتكون المشكلة في أن بعض الناس مستعدون أن يدفعوا ثمناً في سبيل منتج غير قانوني وخطير لтехнологيا منتشرة، وأن آخرين مستعدون أن يتوجهوا، بالرغم من العواقب القاسية لكل من المستخدمين والمنتجين.

### الوعد المزيف بالتنظيم

ما دام هناك أسواق فسوق تكون ثمة محاولات لتزويدها بالسلع، حتى ولو كان المنتج غير قانوني ويواجه بالقطف الحضاري. وعندما يكون المنتج المعنى غالى الثمن، سواء كان ثمناً مالياً أم سياسياً، فإن أموالاً هائلة سوف تتدفق من أجل إنتاجه وتوریده. وتنطبق هذه المقوله على التكنولوجيا البيولوجية بمثيل انطباقها على المخدرات

غير المشروع، وهي مقوله صحيحة على المستوى الدولي بمثيل صحتها على المستوى المحلي في أية دولة.

والأمثلة العديدة على فشل الاستخبارات والقانون تشكل تحديات واضحة لمقوله أن الأخطار التي تشكلها الأخطاء أو تعمد الأذى المتعلقة بالتقنيات البيولوجية يمكن التخفيف منها من خلال القوانين. والشيء الأكثر ارتباطاً بأخطار التكنولوجيا البيولوجية هو عجز عدد كبير من أجهزة الاستخبارات الغربية عن اكتشاف وجود برامج واسعة النطاق لأسلحة بيولوجية في العراق قبل حرب الخليج الأولى<sup>(٦)</sup>. وفي حديثه عن مقدمات حرب الخليج الثانية، ذكر ريتشارد سبرتزل، وهو مفتش متخصص للأسلحة البيولوجية وله خبرة سنوات طولية في العراق، ذكر أنه علم من مصدر موثوق أن العراق نقلت غالبية برنامجها للأسلحة البيولوجية إلى وادي بكة في لبنان منذ أوائل ٢٠٠٢<sup>(٧)</sup>. وفي الإطار الأشمل للأمور، وبخاصة في إطار الجدل حول مدى دقة أجهزة الاستخبارات فيما يتعلق ببرامج أسلحة العراق قبل ٢٠٠٢، فإن صحة هذا الادعاء ليست مهمة ولا ذات صلة بحديثي.

ويغض النظر عن وجود برنامج للأسلحة البيولوجية من عدمه، أو أنه نُقل إلى خارج العراق قبل غزو ٢٠٠٣، فإن مفتش أسلحة متخصصاً أمن بصحبة تلك الادعاءات بحيث كررها في السجلات. ومعنى ذلك أن التكنولوجيا والمهارات منتشرة على نطاق واسع بحيث يصبح من السهل على خبير أن يصدق أن منشآت إنتاج للأسلحة البيولوجية قد باتت بالفعل أبعد من أن تصيب إليها الإمكانيات الهائلة لمجتمع أجهزة الاستخبارات الدولية. وفي عالم من اليأس فيه إخفاء منشآت إنتاجية، كيف يتَّسَّى لنا أن نمنع الأسواق السوداء للمواد غير المشروع؟ وكيف نتمكن من تضييق الخناق على الوصول إلى التقنيات المستخدمة في إنتاجها؟

ومع القوة الكامنة في التكنولوجيات البيولوجية، يستحق الأمر أن نبحث فيما إذا كانت الأسواق المفتوحة مفضلة على الأسواق السوداء التي لا مناص من ظهورها مع

ظهور القوانين. وسوف تكون هذه الأسواق السوداء بالضرورة فوق القوانين. والأمم من ذلك أنها، في هذه الحالة، ستكون غير شفافة.

ولا يمكن التهديد الحقيقي الناتج عن انتشار التقنيات البيولوجية لا في تطويرها ولا في استخدامها في حد ذاته، وإنما في حقيقة أن الأنظمة البيولوجية قد تكون محل تعديلات، سواء عرضية أو متعمدة، بدون علم أولئك الذين قد يصيّبهم الضرر من جراء ذلك. ولما كان ذلك قد يشمل أعداداً ذات شأن من البشر والحيوانات أو النباتات، فإن ذلك يقتضي منا أن نخاف معرفتنا بنوعية التجارب التي تجري حول العالم.

ويُنظر بعض المراقبين إلى انتشار التكنولوجيا التي تفيّد في التلاعب بالأنظمة البيولوجية بوصفها خطراً فورياً داهماً: وتدور مناقشات محمومة تناولت بالإبطاء من وتيرة الأبحاث بل وتجنب بعضها تجنباً تاماً. وتناولت الأصوات عالية بالآ نطلق المارد من القمّم فلا قبل لنا بمواجهة العواقب. وكانت تلك الأصوات قد انطلقت منذ سنوات في مجالات أخرى وقدّمت منها إطلاق أجراس الإنذار حول البحوث البيولوجية.

فإذا كانت القيود الصارمة التي تفرض على النفاذ إلى التكنولوجيا تحمل أملاكاً في حماية حقيقية، فإنها تستحق النظر. غير أن تلك القيود بطبيعتها مليئة بالثغرات، وهي أقرب إلى أن تكون وسيلة لإدارة الأمور وليس مظلة للحظر. ومن المؤكد أنه لم يحدث مطلقاً أن شائفة نوع من أنواع الجريمة قد استُوصِلت من خلال الحظر. غير أن ما هو أهم من أي هش تبيّحه القوانين، هو الأخطار المحتملة للجهل المقنن. علينا أن نقرر ليس ما إذا كنا راغبين في المخاطرة بأن نصاب بالدمار الذي تسببه التكنولوجيا البيولوجية وإنما ما سيحدث في السنوات المقبلة إذا ما تم تحجيم التوجّه العام للبحوث البيولوجية، وعما إذا كنا سنكون قادرين على التعامل مع نتائج الأفعال الشريرة أو الأخطاء. علينا أن نقرر إذا كنا راغبين في أن نعرض أنفسنا لمخاطر عدم الاستعداد.

وكل ما سوف يتم خوض عنه تحجيم البحث هو أننا سنكون أقل استعداداً للظهور المحتمل لتهديدات بيولوجية جديدة طبيعية واصطناعية. ويضاف إلى ذلك، أنه من السذاجة بمكان أن نظن أننا سنتنصل إلى تحجيم الوصول إلى المعرفة الحالية ذات الصلة في إطار هيكلنا السياسي والاقتصادي الحالى.

وفي حين أن تطوير الأبحاث والتجهيزات الأكثر تقدماً قد يحدث أول ما يحدث في الدول المكملة للتصنيع مثل الولايات المتحدة، حيث يمكن السيطرة على الصادرات، إلا أن بولاً آخر تطور قاعدة مهارات سوف تتيح استخداماً محلياً عريضاً للتقنيات البيولوجية. ويشكل التوسع في المشاركة في مسابقة «آى جِم» في حد ذاته مقياساً استثنائياً للشهية المتفتحة للتقنيات البيولوجية الجديدة في أرجاء العالم (الفصل السابع). ولم يكن من قبيل المصادفة أن الصين قدمت فريقين من أفضل ستة فرق في مسابقة «آى جِم» سنة ٢٠٠٧.

لدى الصين برنامج مشاكس في التكنولوجيا البيولوجية للنبات، رفعت تمويله السنوى من ٨ ملايين دولار إلى ٥٠ مليون دولار بين ١٩٨٦ - ١٩٩٩<sup>(٥٨)</sup>. وفي سبتمبر ٢٠٠٨ أعلنت عن خطة جديدة لإنفاق ما لا يقل عن ٢ بلايين دولار بحلول ٢٠٢٠، وبعد أن أعلن ذلك رئيس وزراء الصين ون زيجاباو أمام الأكاديمية الصينية للعلوم قال: «لكى نحل مشكلة الطعام علينا نعتمد على التدابير الكبيرة للعلم والتكنولوجيا، وعلى التكنولوجيا البيولوجية، وعلى التعديلات الجينية»<sup>(٥٩)</sup>. ويوجد هذا الاستثمار المفعم بالنشاط في القطاع الخاص الصيني، ونال مكافأته على صورة زيادة سنوية مقدارها ٢٠ بالمائة في معدل النمو السنوى لقطاع الأدوية البيولوجية بين سنتي ٢٠٠٠ و ٢٠٠٥<sup>(٦٠)</sup>. وتخطط المؤسسة القومية العلمية لإغراء العلماء الصينيين المدربين بالخارج على العودة بعرض صفقات مالية دسمة<sup>(٦١)</sup>. وأول علاج جيني نال موافقة حكومية متاحة ليس في الولايات المتحدة ولا في اليابان ولا في أي مكان في أوروبا وإنما في الصين<sup>(٦٢)</sup>. وكان رئيس وزراء سابق قد ذكر علانية أن الحكومة سوف تستخدم كل الوسائل المتاحة لديها لتحسين مستوى صحة السكان، بما في ذلك تعديل

جينات المواطنين<sup>(٦٣)</sup>. وهناك دول كثيرة أخرى تعمل على استغلال قدراتها بمن مساعدة من أحد لتطوير التقنيات البيولوجية واستخدامها.

زادت الهند من تمويلها لمركزها القومي للتكنولوجيا البيولوجية بمقدار ثلاثة أضعاف، وهي تهدف إلى إنفاق ثلث ميزانية الأبحاث على التكنولوجيا البيولوجية، وهي تروج لتطوير المحاصيل المعدلة جينياً واستخدامها في كل أنحاء آسيا<sup>(٦٤)</sup>. وبدأت سنفافورة لسنين طوال على استئجار علماء أجانب<sup>(٦٥)</sup>. وتستثمر تايوان مبالغ كبيرة في التكنولوجيا البيولوجية وهي تبحث عن مواطنين لها في الخارج كي يعودوا إلى أرض الوطن لكي يبنوا التكنولوجيا البيولوجية في الدوائر الأكademie والصناعية<sup>(٦٦)</sup>.

وفي ظل تلك التطورات، وفي إطار تزايد القدرات الفردية والانخفاض المستقل في التكلفة، فإنه من غير الواقعى أن نظن أن التكنولوجيا البيولوجية يمكن أن تتقوّع داخل حدود دولة بعينها. وحتى لو طُبِقَ مثل ذلك النّظام، فلن يتمّ خوض إلا عن مجرد تضمين دول لديها بالفعل تكنولوجيتها الخاصة. وليس بمقدوننا أن ن فعل شيئاً يُذكر في سبيل انتزاع التكنولوجيا من أيدي الذين طوروها وتستقر عندهم. وأفضل إستراتيجية قادمة هي في حقيقة الأمر تشجيع تلك الجهود على جميع المستويات وفي مناخ منفتح.

وفي ضوء انتشار تكنولوجيا تخليق الجينات ومهاراتها التي تناولناها في الفصل السادس، من الجلى أن أية محاولة للتنظيم يتبع أن تكون داخل إطار دولي حتى يمكن تنفيذها. وهناك مجموعة صغيرة من المشاركين الأكاديميين والصناعيين النشطاء في مجالات تطوير وتسويق تكنولوجيات التخليق يحاولون أن يستبقوا الأحداث في هذه الجبهة. ويقترح البيان التمهيدى للجمعية الدولية لتخليق الــnibioteridat ما يلى:

كجزء من عملية تحسين تكنولوجيا تخليق البنا، نجد أنه من الأمور الحتمية أن الشركات المختصة بــtaknologiyat bina يتبعن عليها أن تطور وتطبيق إجراءات مؤثرة للأمان البيولوجي، مع احتفاظها بقدراتها على إنتاج منتجات رفيعة

المستوى بأسعار متدنية مع سرعة فائقة في تسليم المنتجات. وإن تتحقق الاحتمالات البناءة لتقنيات الدنا بكامل قوتها إلا إذا نشأ إطار حاكم يتفق مع احتياجات الصناعة والعلماء، ويساند أفضل ممارسة للأمان البيولوجي والأمن، بما في ذلك الردع الفاعل والمراقبة لاي استخدام إجرامي للدنا المخلق.

إن وجود إطار حاكم يعيق التطور التجارى المفتوح لتقنيات التخليق من شأنه أن يؤخر مسار البحث العلمي ويجعل تحديات التطور المستند لتقنيات الدنا أكثر صعوبة. وبالمثل، نجد أن وجود إطار تنظيمي يعطى الأسواق التجارية لبلد ما أو مجموعة من البلدان دون توافق عالمي سوف يدفع العملاء تجاه أسهل وأرخص مصدر متاح أمامهم، وسيكون محدود التأثير على تعزيز الأمان العالمي<sup>(٦٧)</sup>.

و تلك التوصيات قد أملتها الرغبة في الأمان والأمن، وسرعة مسيرة الابتكارات التكنولوجية، والانتشار العالمي الواسع النطاق لتقنيات تخليل الدنا وطرق تجميع الجينات. وفي هذا الإطار، نجد أن تطبيق قواعد لتنظيم تكنولوجيا هي بالفعل واسعة الانتشار، يدفع مستخدمي تلك التقنيات إلى الابتكار، مثلاً يثبت مثال إنتاج المخدرات غير المشروعة.

سوف يكون تنظيم العمل في المعامل على نفس إشكالية تنظيم المركبات الكيماوية، وكانت مواد «قانون المواطن الأمريكي» (USA Patriot Act) مقصوداً منها رفع مستوى الأمان البيولوجي في المعامل التي تتعامل مع جراثيم معينة، بفرض إجراءات مادية للأمن والتحقق من خلفية العلماء، مع احتمالات فرض قيود على الدخول إلى المعلومات حسب جنسية العالم. وكان من بين أوائل نتائج تمرير هذا القانون انخفاض أعداد الباحثين في القطر الذي كانوا يعملون فيه على فهم الكائنات المسيبة للأمراض. وفي حديث صحفي مع جريدة «نيويورك تايمز» تحدث روبرت ريتشاردسون الحائز على جائزة نوبل بأسف شديد عن نتائج التشريعات على البحث في المعهد الذي يعمل فيه

وهو جامعة كورنيل، التي فقدت في التو سته وثلاثين من أصل ثمانية وثلاثين باحثاً موهوباً كانوا يشتغلون في جراثيم قاتلة: "لدينا الآن أفراد أقل عدداً بكثير يعملون على تلقيح الجمهور ضد مرض الجدرى وفيروس غرب النيل والجمرة الخبيثة (الأنثراكس) وغير ذلك من ثلاثة وبااء آخر"<sup>(٦٨)</sup>. ومن العسير أن نقرر كيف سيؤدى ذلك إلى تحسين فرص التعامل مع المُرِضَات البازاغة أو التي تُطلق عمداً. وفي الحق، فإن النكتة تقول إن زيادة القوانين سوف تقضى إلى زعزعة الأمان.

فإن كانت القوانين ليست فقط خياراً غير فاعل وإنما ستتشكل إعاقة حقيقة للأمان، فكيف ستتمكن من تخفيف التهديدات القادمة؟ ومن الجلى أن الهدف هو مقاومة الأخطاء في العمل والأسلحة المخالفة من مكونات بيولوجية، وكذلك، وهو الوضع المثالى، جعل التهديدات غير ذات شأن قبل أن تتحول إلى مشكلة.

وقد تنصرم عقود طولية قبل أن يكون فهمنا للبيولوجيا متسقاً مع متطلبات سرعة الاكتشاف والتحليل والاستجابة. ولحسن الحظ، لعله يكون صحيحاً أيضاً أن لدينا بعض الوقت للاستعداد قبل أن تصبح التكنولوجيا والمهارات واسعة الانتشار حقاً. وفي غضون ذلك، تستطيع كل الأطراف المعنية أن تتعاون معًا لوضع أسس زيادة الأمان من خلال تحسين وسائل الاتصال بشكل كبير وتطوير التكنولوجيا الموجهة. ويتعين علينا أن نزن بكل دقة تأثيرات أية قوانين يتم سنها في المستقبل القريب.



## الفصل العاشر

### منابع الابتكار وتأثيرات القوانين الحالية وال المقترحة

كيف نزيد من سرعة تطور التكنولوجيا ونصل بها إلى الحد الأقصى في ذات الوقت الذي نحسن فيه من الأمن المادى والاقتصادى؟ إن خلق أدوات ووسائل جديدة والتسويق لها هي عملية معقدة. وثمة فرق هائل بين إثبات القدرة على أداء وظيفة معينة في المعمل وإنتاج منتج يود الناس أن يستخدموه في الواقع الحقيقي. ومتى كانت الحال في التقنيات التي نوقشت في الفصول السابقة، تلعب السياسات الحكومية وتوافر التمويل دوراً مهماً في نقل البيولوجيا من المعمل إلى الاقتصاد. وفي تناولنا للكيفية التي تشجع بها تطوير تقنيات جديدة، نجد أنه من المفيد أن نستكشف أين ينشأ الابتكار.

### ما الابتكار، ومن أين يأتي؟

الاختراع شيء والابتكار شيء آخر. وقد وُصف الاختراع بأنه الاستيلاء على ظاهرة طبيعية واستخدامها بأيدٍ بشرية، أو بناء شيء يؤدي مهمـة جديدة<sup>(١)</sup>، وقد يصنف الابتكار ضمن الاختراع ولكنه يتناول بصورة أعم وأشمل العملية المتكاملة للتحول من فكرة إلى شيء مفيد خارج المعمل. ويتم التفاصل عن التمييز بينهما في الكتابات الاقتصادية، مفضلين الحديث البسيط عن «الابتكار». ويعود السبب الرئيسي لذلك إلى أن علوم الاقتصاد التقليدية تنتزع إلى فهم الأسواق من منظور الشمن وحده.

غير أن الأسواق لا تملك وسائل ذاتية لتحديد قيمة الاختراعات، ناهيك عن آلية للتفرقة بين قيمة الاختراعات وقيمة الابتكارات. غير أن كلا النشاطين ضروريان كى تشق التقنيات والعمليات والمنتجات الجديدة طريقها من المعمل إلى المستهلك.

ويرجع تاريخ المناقشات النظرية حول العلاقة بين الاختراع والابتكار على أقل تقدير إلى جوزيف شومبيتر (Joseph Schumpeter) فى عشرينيات وثلاثينيات القرن العشرين. وفي زمن أكثر حداة، دفع وليم بومول (William Baumol) الاقتصادي بجامعة نيويورك بالنقاش قُدُّماً بمحاجاته بأن "الأنشطة الخاصة الابتكارية قد انقسمت بقوى السوق بين شركات صغيرة وكبيرة، وتتجه كل منها إلى التخصص في جانب مختلف من المهمة":

وحتى مع حقيقة أن غالبية إنفاق القطاع الخاص على البحث والتطوير R(esearch & Development) يأتي من مؤسسات أعمال عملاقة، إلا أن حصة حاسمة من الاختراعات الابتكارية في القرون الحديثة أسهمت بها مؤسسات ذات حجم جد متواضع. ثم بيعت هذه الاختراعات الجذرية أو أُجرت أو وضعـتـ بـأـيـةـ وـسـيـلـةـ فـيـ أيـدـيـ الشـرـكـاتـ العـلـاقـةـ،ـ التـيـ شـرـعـتـ فـيـ تـطـوـيرـهـاـ -ـ مـضـيـفـةـ إـلـىـ قـدـرـاتـهـ وـثـقـةـ فـيـهـاـ وـحـمـيمـيـتـهـاـ مـعـ استهلاكـ وـصـورـةـ عـامـةـ قـابـلـيـتـهـاـ لـالـتـسـوـيقـ -ـ فـحـولـتـهـاـ إـلـىـ مـنـتجـ

استهلاكيـ جـدـيدـ بـدـلـلـ مـنـ طـرـيـقـ حـيـاةـ الـأـمـرـيـكـيـنـ(٢).

ويقرر بومول أن "قائمة الابتكارات (التي تمت على يد الشركات الصغيرة) تغطي حرفياً المجال الأبجدى من الألف إلى الياء؛ ويشمل الجدول (١-١٠) العديد من تلك الابتكارات (٣).

## جدول (١-١٠)

**الابتكارات للهمة التي تمت على يد الشركات الأمريكية الصغيرة فيما بين (١٩٠٠ إلى ٢٠٠٠)**

أخذ بضة النتا
القماش مزدوج التسبيح
جدول البيانات الإلكترونية
طيران الجناح الحر
راديو إيف إم
ماكينة التقطيم الأمامي
القبة الجيوديسية
البوملة الجيروسكوبية
الصمام الحراري
المجس الحراري
اللينكوبتن

البكليت (*)
التصوير المقطاني بسيسي البيولوجي
الإنسولين المخلق بيولوجياً
نكسر البترول بالعامل المساعد
السيطرة بالكمبيوتر على ضغط الدم
الصب المستمر
آلية جمع القطن
جهاز إيقاف رجفان القلب

تكييف الهواء
خدمات الطيران
الطيران
شاشيه (هيكل) الجرار الفصل
الجلد الصناعي المصنوع من السلوفان
خطوط الاتصال أو خطوط التجمع
شريط التسجيل الصوتي

ذران لريبوت ذو المقاييس الستة
العدسات الاصفحة البدنة
ماكينة الصاروخ ذات الوقود الصلب
ماسح الخزانات الجسم
مقاييس الإجهاد
الأضواء المبردة
الحاسب الفائق القدرة
الريبوت المتحرك ذو التزامن
أنبوب المكثفة الكهربائية
المحول الكهربائي متغير التردد
ليزر إصابات الأوعية الدموية
التصوير الباطني (زيروجرافي)
المرقب (التلسكوب) الإشعاعي
سوستة الملابس

المحرك الخلفي للزوارق
التوزيع الليلي للسلع
منظم ضربات القلب
الطباعة الضوئية
كاميرا البولارويد
الحاسب المحمول
البسمت سابق الإجهاد
المساكن سابقة التصنيع
الشريط الصاسس للضغط
الحاسب القابل للبرمجة
الطعام سريع التجميد
آلية القراءة
ماكينة الحفر الوراء
ماكينة الحلقة الآمنة

الماسح الضوئي ذو الاستبانة العالية (كات سكان)
الأشعة الرقمية ذات الاستبانة العالية
الأشعة ذات الاستبانة العالية
هرمون النمو البشري
الفرامل الهيدروليكية
الدواون المدمجة
ليزر تقنيت حصى الكلى
الحاسوب الكبير
المدرن الارتباطي
المعالج الحاسوبي
المجهر
الماسح بالرنين المغناطيسي
الماسح الضوئي
مواضع الحمل بالقام

(\*) مادة ذاتية تصنف منها أقلام الحبر وأجهزة التليفونات وغيرها. (المترجم)

## تقسيم ذاتي للأعمال

في حين تبدو الشركات الصغيرة مصدراً مهماً للابتكارات والتقنيات الجديدة، إلا أن الشركات الكبيرة هي المصدر الرئيسي للمنتجات الفعلية. وحسبما يقر المجلس القومي للعلوم، فإن ما لا يزيد على ١٦٧ شركة كبيرة (بها ما يربو على ٢٥،٠٠٠ موظف) تحملت ٤٦ بالمائة من إجمالي إنفاق الولايات المتحدة على البحوث والتطوير في سنة ١٩٩٧؛ وتحملت ١٧٣٢ شركة أخرى بها ما يزيد على ألف موظف ٣٤ بالمائة. وفي مجملها بقيت على حالها لا تتغير النسبة التي تحملها الشركات الكبيرة حتى سنة ٢٠٠٣ على الأقل<sup>(٤)</sup>، وكون قلة من الشركات البالغة الكبر تتفق ما يقارب نصف ميزانية الولايات المتحدة للبحوث والتطوير ليست علامة على أنهم متذمرون رديئون بقدر ما تدل على أن الابتكارية الازمة لجعل المنتجات تخرج من الأبواب في طريقها إلى المستهلكين هي أمر باهظ التكلفة.

وتشكل صناعة الحاسيب مثالاً ممتازاً على المصدر الذي تأتي منه استثمارات البحوث والتطوير وكيف يجري إنفاقها. فالمؤسسات الكبيرة تتفق مبالغ ضخمة من المال لكي تجعل المنتجات تعمل، والحكومة الأمريكية تساند جانباً كبيراً من الأبحاث الأساسية سواء في الأوساط الأكاديمية أو في الشركات. وطبقاً لتقرير من «المجلس القومي للبحوث» صادر سنة ١٩٩٩ تحت عنوان «تمويل ثورة»:

جانب بالغ الصغر من «البحوث والتطوير» الذي يتم في الصناعة (عاماً) يحدث في مجال البحوث؛ وفي الحق، فإن غالبية الساحقة تعتبر تطويراً. وحتى البحث التطبيقي لا يشكل أكثر من (١٠-١٥٪) بالمائة من «البحوث والتطوير» في مجال الحاسيب ... ولا تشكل البحوث الأساسية في الصناعة إلا نحو ٢ بالمائة من إجمالي «البحوث والتطوير». وإذا ما استبعدنا التطوير من حساباتنا نجد أن الدعم الحكومي يمثل نحو ٤٠ بالمائة من مجمل البحوث في مجال الحاسيب، ونصف ذلك كان في البحث الأساسية<sup>(٥)</sup>.

وخلص النقاش فيما يلى: يشكل مجال تطوير المنتجات غالبية الإنفاق في مجال البحوث والتطوير في الشركات الكبيرة. ومعنى ذلك أن إنفاق البحوث والتطوير غالبيته تطوير، وكما ذكرت جريدة «الإيكonomist»، «لوقت طويلاً اعتمدت صناعة الحاسيب، فعلياً، على الشركات الصغيرة في الجانب الأعظم من أبحاثها»<sup>(٦)</sup>.

ويحتاج السجل التاريخي للاختراعات التي تمت بواسطة الشركات الصغيرة في ضوء نصيبي أكبر للشركات الكبيرة في الإنفاق في مجال «البحوث والتطوير»، يحتاج المزيد من الشرح والإيضاح. ويقرر بومول، بانياً حججه على الملاحظات العملية، أن تقسيم العمل بين الشركات الصغيرة والكبيرة وثيق الصلة بتركيبة نظامنا الاقتصادي. وتتجه الاختراعات والابتكارات إلى أن يتم تنفيذها بطريقة جيدة بواسطة أنواع مختلفة من المؤسسات. والأهم من ذلك، أن تطوير تقنيات جديدة واقعياً في اقتصاد قائم على السوق يحتاج ويعتمد بكل صراحة على مساهمة الشركات الصغيرة وصغار المستثمرين: «تکاد الشركات الاستثمارية الصغيرة أن تحكر الجانب من «البحوث والتطوير» المنشغل بالبحث في الاختراعات الثورية»<sup>(٧)</sup>.

ولكن ما السبب، في اقتصاد قائم على السوق من المفترض فيه أن المنافسة هي التي تحدد أسعار المنتجات أو الخدمات، ما السبب في أن المستثمرين يتتفوقون في المنافسة على الشركات الكبيرة ويتحصلون على حصة غير متناسبة من الابتكارات الثورية؟ ثمة إجابة واحدة، كثيراً ما نسمعها في هذا العصر عصر خيارات الأسهم والبلائيين (العديدة) من الدولارات من العروض العامة المبدئية، وهي أن المستثمرين يتطلعون إلى كسب جائزة اليانصيب الكبرى من خلال العمل الشاق الذي يستمتعون به. وبالإضافة إلى «الجائزة الكبرى لنجم السوق» للمستثمرين الذين يحققون المجد، يقول بومول: إنه لما كان المستثمرون راغبين في تقبل مردود مادي متدين في مقابل «المتعة العلمي» متعة تحقيق النجاح، فإنهم وبالتالي «قد نالوا مكافأة سخية في الجمل». وهناك نتائج واضحة تتعكس على قيمة عملهم في السوق، مما يفسر كلاماً من الآلية التركيبية التي تحدد الفوارق بين الأقزام والعمالق واعتماد العمالقة على الأقزام: إن المستثمر المبتكر المستقل سوف يميل إلى أن يصبح المؤرّد الاقتصادي للابتكارات الخارقة في الاقتصاد<sup>(٨)</sup>.

ويبدو أن هذا التقسيم للعمل سمة عامة في الصناعات التي تعتمد بقوة على تقنيات جديدة. وهناك تقرير صادر سنة ٢٠٠٦، لصالح إدارة الأعمال الصغيرة تخصص ١٩٢ مؤسسة عامة وخاصة في مختلف الصناعات على مر أربع عشرة سنة، وجاء فيه:

تنسم الصناعات التي تتزايد فيها التكنولوجيا، ممثلة في ازدياد أعداد العمالة من العلماء والمهندسين، بزيادة أعداد الشركات الخاصة الجديدة السريعة النمو، بينما لا تتزايد في تلك الصناعات أعداد الشركات العامة القديمة سريعة النمو. وإضافة لذلك، فإننا نجد أن الزيادة في التأكيد على الإنتاج في تلك الصناعات تنسم باثر سلبي على أعداد الشركات الخاصة الجديدة والسريعة النمو وأثر إيجابي على أعداد الشركات العامة السريعة النمو وال موجودة أصلًا<sup>(١)</sup>.

ويعتقد بومول أن هناك أسباباً تركيبية عميقة لكون الشركات الكبيرة لا تسعى وراء الابتكارات المحفوفة بالمخاطر، وبدلًا من ذلك تستثمر في ابتكارات متدرجة لها احتمالات قابلة للتبني، وإن كانت مطردة، لأرباح متزايدة. وتجنح الشركات الكبيرة إلى أن تخاطر في أسواق كبيرة، عادة ما تكون عامرة بالمنافسة، وفيها يتتعين على كل شركة أن تتلمس وسائل ابتكارية كى تحافظ على قاعدة زبانتها. كما يتتعين على الشركات الكبيرة أيضًا أن تتفق أموالاً إضافية سعياً وراء الإمساك بالزبائن التالي، الذي بسبب المنافسة، عادة ما يكون أكثر تكلفة عن الزبائن السابق. ويفضي هذا الصراع المستمر إلى مقوله «احتكار الأقلية المعوزة»، والتي تعنى أن الشركات الكبيرة قد تنعم بدخل هائل، ولكن عليها أن تنفق غالبية دخلها للمحافظة على نصيبها من السوق. ويقول بومول إن هذه المعركة لها نتائج قابلة للتبني بها: يؤكد تاريخ سباق التسلح أن المتوقع أن ينتهي الأمر بإفقار المشاركين<sup>(٢)</sup>. وهناك دائمًا شركات يبدو أنها تفلت من ذلك الصراع وتجنى أرباحاً هائلة - الأمثلة الحية تشمل جوجل وأبل واكسون، وهى شركات ناجحة فى أسواق مختلفة لأسباب مختلفة - ولكن الأغلبية الساحقة من الاستثمارات التجارية الكبيرة تعانى من نجاحات مادية أقل وصراع أشد عنفاً فى سبيل البقاء.

وإذا كانت حجج بومول صحيحة في مجلتها، وتقاسم العمل يميز تاريخياً تركيبة الابتكارات التكنولوجية في اقتصادنا، فيليس ثمة من سبب يدعو إلى نشوء تركيبة

مغايرة في مستقبل تطور التقنيات البيولوجية. ويضاف إلى ذلك أنه إذا كانت صناعات السيارات والفضاء تدل على المسار المستقبلي للتقنيات البيولوجية، فإن معنى ذلك أن الشركات الكبيرة الموجودة حالياً لن تعيش إلا من خلال استمرار التحصل على الاختراعات والمنتجات الأولية من الشركات الصغيرة والمبدئين.

ويطرح بومول فرضية مفادها أن آليات السوق هي التي تحدد لكل نوع من أنواع الشركات وظيفتها الميّزة، وتوكيل البحث عن الابتكارات الجذرية إلى الاستثمارات الصغيرة وتحليل ما ينتج عنها من تطوير إلى الشركات الكبيرة<sup>(11)</sup>. ومعنى ذلك أن تقسيم العمل في الابتكارات هو سمة محفورة بعمق في اقتصاد السوق. وإذا ما تطلعنا قُدُماً إلى الدور المستقبلي للتقنيات البيولوجية بوصفها صناعة في الاقتصاد، فنحن نتوقع أن تظهر نفس تقسيمة العمل بين الشركات الكبيرة والصغيرة. ولكن ينشأ هذا النظام الإيكولوجي (البيئي) للابتكارات تحتاج الشركات الصغيرة أن تكون لها حرية التوصل إلى الخدمات والمهارات والمواد الخام، كما يتطلب منها أن تصبح لها مقدرة عامة على المشاركة في السوق. ونتيجة لذلك، إذا ما حدث أن الشركات الصغيرة وصغر المستثمرين العاملين في التقنيات البيولوجية واجهوا قيوداً في حرية استخدام البنية الأساسية والأسواق، فعلينا أن نتوقع ابتكارات أقل بصورة عامة.

وإذا ما أعدنا صياغة تلك الملاحظات، نجد أنه ليس من الواضح مطلقاً أن الصناعات المعتمدة على البيولوجيا سوف تتتطور إلى قطاع من الاقتصاد الأعظم منظم بطريقة جذرية مختلفة عن أي قطاع آخر من قطاعات الاقتصاد. ويدل ذلك على أنه لكيتحقق الفوائد المرجوة من التقنيات البيولوجية، فعلينا ألا نكتفي بتحمل نظام بيئي مزدهر من المبتكرين من مقاسات مختلفة يشغلون أماكن مختلفة، وإنما علينا أن نشجعهم حق تشجيع. فإن كان هذا الادعاء صحيحاً فسنحس بأمان أكبر مع انتشار المهارات والمعارف.

وتحت مظلة القوانين المحتملة، يتعين على المطالبين بتحجيم حرية استخدام التقنيات الهندسية الأساسية والمهارات أن يفسروا كيف أن تلك القوانين سوف تؤخر

تكوين مناخ بيئي ابتكاري، وبهذا تعيق كل من أمننا المادى والاقتصادى. ولكن نحافظ على التقدم وفي نفس الوقت نحسن من أمننا، علينا أن نتفحص بكل دقة تأثير القوانين على القدرة على الابتكار.

## تذكير\*) النار تحت القوانين.

فى يونيو ٢٠٠٦ نشرت جريدة «الجارديان» مقالتين أعلنت فيهما أن جيمس راندروson المراسل العلمى للجريدة قد ابتكاع «سلسلة قصيرة من دنا الجدى» وأرسله بالبريد السريع إلى عنوان سكنى فى لندن<sup>(١٢)</sup>. ولكن يتوجب الوقوع تحت طائلة قانون الإرهاب البريطانى الصادر سنة ٢٠٠١، عمد راندروson إلى إجراء تطفر فى السلسلة لصنع ثلاثة توقفات كودونية<sup>(١٣)</sup>. بهدف ضمان الأمان. وعندما كشف مراسل عن هذه العملية المتكاملة، وجعل من تهديده لجموع الشعب موضوعاً للصفحة الأولى، علق فيل ويليس، عضو البرلمان ورئيس اللجنة البرلمانية للعلوم والتكنولوجيا، علق قائلاً كما هو متوقع: «هذه أكثر قصة إثارة للقلق سمعتها منذ زمن. ومن الواضح أن ثمة ثغرات هائلة تحتاج أن نتعامل معها بوضع قواعد أو قوانين»<sup>(١٤)</sup>. وفي معرض الحديث عن خطأ معلن عنها لمُفْرِضات تخلقية، فإن التوقع بصدور قواعد تنظيمية لن يكون أمراً مستغرباً كرد فعل لتكنولوجيا تخلق الجينات. ولعل القارئ العادى سيحس ببعض التعاطف والتائيد لرد فعل ويليس. غير أن القصة كانت أبسط بكثير مما ذكره المراسل.

---

(\*) ذُكِرَ النار زادها اشتعالاً. (المترجم).

(\*\*) الكوادون (codon) مجموعة من ثلاثة نيوكلوتيدات داخل تركيبة الدنا أو الرنا مسؤولة عن تكوين بروتينات معينة. (المترجم).

ولكي نكون واضحين تمام الوضوح، نجد أن كل ما أثبتته راندريسون هو استخدام الانترنت وكروت الانتeman والبريد السريع. وهو لم يثبت أية مهارات لازمة لاستخدام سلسلة الدنا القصيرة ذات الاثنين وسبعين زوجاً من القواعد في بناء بُنى أكبر حجماً. وبهذا نجد أنه في حين كان الإنذار الذي قدمه راندريسون مقصوداً به أن يثير نقاشاً جماهيرياً حول تقنية جديدة قوية، إلا أن الإرسال البريدي للدنا لم تكن له علاقة، ناهيك عن أي دور في إثارة الدعاية.

لم تقدم الدعاية فائدة تذكر للجمهور. وعلى غرار ما حدث من متقدى نشر سلسلة فيروس إنفلونزا ١٩١٨، روج راندريسون للمقوله الكاذبة أن إنتاج مُمْرِضٍ حى ومعدٍ هو أمر يسير: «لكي يبني إرهابي فيروسًا من الصفر فكل ما عليه أن يفعله ببساطة هو أن يأمر بإرسال أطوال متواتلة من الدنا ثم يلصقهما معاً بالترتيب الصحيح»<sup>(٤)</sup>. ومثلما ذكرنا في الفصل السابق، نجد أن حتى الخبراء لا يزالون يواجهون صعوبات عند محاولاتهم لصنع جينوم من أوليجونوكوتيدات قصيرة. وأقل ما يقال في وصف ما قاله - بصيغة المضارع - أن الإرهابي يستطيع ببساطة أن يُخلّق مُمْرِضًا عن طريق تجميع جينومات، إنه قول مضلّل».

بسبب تقريره واجه راندريسون انتقادات لاذعة من علماء ومهندسين سواء على أساس تقنية أو أخلاقية. وفي نقاش على الشبكة العنكبوتية في موقع «نيتشر.كوم» أصر راندريسون على عدم الاعتذار وتمسك بأن مسألة حرية الوصول والاستخدام لتخليل الدنا غير المقننة تستحق الالتفات<sup>(٥)</sup>. وفي الحق، تلك منطقة حساسة للنقاش بين الممارسين وصناع السياسات والجمهور العام. غير أن تركيز راندريسون كان من زاوية ضيقة للغاية: «على (القواعد) أن توازن ... بين التقدم العلمي - الذى سوف يحمينا من الأفعال المفترضة للإرهابيين البيولوجيين - والحاجة لمنع استخدام التكنولوجيا فى أغراض شريرة». والسؤال الذى لم يجب عنه تقرير راندريسون - وهو السؤال الذى يأتى منطقياً بعد التساؤل من هو الذى يُسمح له بحرية استخدام تكنولوجيا تخليل

الدنا؟ - هو هل محاولات تنظيم تلك الأنشطة سوف تؤدي حقاً إلى تحسين الأمن والأمان؟ ماذا لو كان ثمة سبب يدعو إلى الاعتقاد بأن تطبيق القوانين قد يفضي إلى إضعاف سبل الأمن والأمان والحط منها؟ ويتبعن بحث هذه النتيجة المحتملة قبل الشروع في تطبيق هذه السياسة.

### أمثلة من القواعد والتوصيات الموجودة حالياً

قد يبدو جلياً أنه يتبع علينا أن نُجَرِّمَ تَمْلَكَ مُمْرِضات أو سموم معينة، وأن علينا أن نمنع تخليق الجراثيم المسيبة للأمراض. غير أن تحديد الأفعال التي يتوجب أن تُحظر، وكيف يتم ذلك، دون أن نُحَجِّمَ البحث العلمي بدون قصد، ليس من الأمور البسيطة. والآتي بيانه هو استعراض قصير للسياسات وثيقة الصلة بهذا الأمر والتي وضعتها حكومة الولايات المتحدة.

### إنشاء المجلس الاستشاري للأمن البيولوجي

من أجل تقييم أفضل ولوضع توصيات في سبيل تحسين الأمن البيولوجي، أنشأت الحكومة الأمريكية «المجلس الاستشاري القومي العلمي للأمن البيولوجي» (NSABB). ويكون من ممثلي عن إدارات ووكالات حكومية مختلفة وخبراء غير حكوميين، ويتضمن ميثاقه الرسمي تقديم النصيحة والتوجيه والقيادة الخاصة بالإشراف على ما يتعلق بالأمن البيولوجي على الأبحاث البيولوجية ذات الاستخدام المزدوج، والتي تُعرَّف بأنها البحوث البيولوجية ذات الأهداف العلمية القانونية والتي قد يُساء استخدامها مشكلة خطراً بيولوجياً على الصحة العامة أو الأمن القومي. وتقتصر اختصاصات هذا المجلس على كل الأبحاث "التي تقوم بها أو تدعمها

الفدراليات، وكذلك مراجعة أبحاث معينة ومحتملة النشر من تلك التي تتفق عليها الحكومة في المعاهد الأكademية والشركات الخاصة. ونلاحظ أن ميثاق هذا المجلس لا يتضمن فرض سلطاته على الأبحاث المملوكة من القطاع الخاص<sup>(١٦)</sup>.

## السجل القومي للوكلاء المنتقين

كما أصدرت حكومة الولايات المتحدة تشعريات أكثر صراحة لترسيخ إجراءات الأمان البيولوجي. وقانون «أمن الصحة العامة وجاهزية الاستجابة للإرهاب البيولوجي»، يتطلب من جميع الأشخاص الذين يمتلكون عناصر بيولوجية أو سامة يعتقد أنها تشكل تهديدات للصحة العامة أن يبلغوا سكرتير إدارة الصحة والخدمات البشرية<sup>(١٧)</sup>. وفرض القانون أيضاً عقوبات لن يختلفون عن إبلاغ السلطات المختصة بحيازتهم لمواد معينة. والخلاصة، أن «السجل القومي للوكلاء المنتقين» والتشريعات التي سُنت لإنشائه هي محاولة لتعقب حيازة جرائم معينة وجزئيات يعتقد أنها تشكل تهديداً للصحة العامة والاقتصاد.

## حظر تخليق فيروس الجدري

بالإضافة إلى حظر تملك ونقل المواد الخام، وهي أمر يمكن ببساطة تفسيره قانونياً، قامت الحكومة الأمريكية بالفعل بمحاولة لتجريم استخدام تكنولوجيا التخليق في إنتاج مُرضِّ معين. وتم إدخال تعديل على قانون إصلاح المخابرات ومنع الإرهاب لسنة ٢٠٠٤، وأدخل هذا التعديل في آخر لحظة وينص على «فرض عقوبات مشددة على محاولات هندسة أو تخليق فيروس الجدري. ويُعرَّف التعديل فيروس الجدري بأنه أي فيروس يحوي أكثر من ٨٥ بالمائة من سلسلة جينات فيروس «فاريلولا ميجور» أو «فاريلولا مينور»<sup>(١٨)</sup>. ومر التعديل ولم يتبه إليه أحد لمدة شهور<sup>(١٩)</sup>. وحتى بعد أن ذاع

أمره وصار مجالاً لنقاشٍ واسع، لم يستطع الفيروЛОгиون الذين تخصصوا في دقائق تفاصيل القانون، أن يتفقوا على ما الشيء الذي يجرمه التعديل بالضبط<sup>(٢٠)</sup>. فقد وجدوا أن التعريف الموسع للتشابه مع الجدرى يشكل مشكلة بصفة خاصة لأن "العديد من فيروسات «بوكسى» (poxyviruses)، ومنها سلالة لقاح تسمى «فاكسينيا» بها جينومات مطابقة لجينومات الفاريولا ميجور بنسبة أكبر من ٨٥ بالمائة"<sup>(٢١)</sup>.

وقد فحص المجلس الاستشاري القومى للأمن البيولوجي، باعتباره جزءاً من واجباته، التعديل المشار إليه وقرر بشأنه مسلكاً مغايراً: إن التعريف الحالى لفيروس الفاريولا، كما ورد في القانون، يمكن تفسيره بحيث يشمل أنواعاً أخرى من فيروسات «بوكسى» موجودة طبيعياً وأقل إضراراً مثل فيروس الفاكسينيا، وهي فيروسات أساسية في الأبحاث النافعة، وبالتالي فإن ذلك يعني الحظر والتجريم غير المقصود لأنواع نافعة في البحث مثل تطوير وإنتاج لقاح ضد الجدرى. ولهذه الأسباب، يوصى المجلس الاستشاري القومى للأمن البيولوجي بإلغاء التعديل، وبخاصة لأن إساءة استخدام فيروس الفاريولا تغطيها بكفاءة قوانين جنائية أخرى موجودة بالفعل<sup>(٢٢)</sup>. وبهذا أوصت المجموعة الاستشارية الأولية التي شكلتها حكومة الولايات المتحدة بهدف توجيه الجهود الفدرالية للأمن البيولوجي، أوصت بإلغاء أول قانون يقيد استخدام تخليقات الدنا، وهو بداية لافتة للنظر لفرع جديد تمام الجدة في السياسات التكنولوجية.

وينظر الكثيرون إلى أن القدرة على تخليق مُمْرضٍ من الصفر تعتبر تهديداً يستوجب حظراً قانونياً. غير أن الجمع بين مرونة تقنيات تخليق الدنا مع تعقييدات تحديد الطبيعة الدقيقة للتهديد، يجعل من سن تشريعات واضحة ولا لبس فيها بهدف الحظر القانوني أمراً بالغ الصعوبة. والتقنيات الجديدة تجبر صانعى السياسات والعلماء على حد سواء على إعادة تقييم ما هو ممكن عمله في المعامل، وما الذى يمكن

اعتباره تهديداً، وكيفية التعامل مع تلك التهديدات. بل لعل السنوات القادمة تخبئ بين طياتها بنوع موضوعات أكثر تعقيداً.

## التشريعات المنتظرة والموصى بها

ليس من المحتمل أن تؤدي التشريعات التقييدية وفرض قيود على تنفيذ المعلومات إلى تقليل خطورة استخدام التقدم في علوم الحياة في أغراض شريرة مستقبلاً. وفي الحق، أنها سوف تُصبِّغ من مهمة المجتمع المدني في الدفاع عن نفسه ضد تلك التهديدات، وفي نهاية المطاف من المحتمل أنها ستؤدي إلى إضعاف الأمن القومي والبشري. ومثل تلك القوانين والقيود من شأنها أن تُحَجِّم الاحتمالات الهائلة لاستمرار التقدم في علوم الحياة والتكنولوجيات المتعلقة بها لتحسين الصحة، وتهيئة مصادر للطعام والطاقة، وتسميم في التطور الاقتصادي سواء في المناطق من العالم فقيرة الموارد أو غنيتها، وتعزز من النوعية الإجمالية للحياة البشرية<sup>(٢٣)</sup>.

هذا ما يقرره تقرير من الأكاديمية القومية للعلوم، كتبته لجنة التقدم التكنولوجي ومنع استخداماتها في الجيل القادم من التهديدات البيولوجية، وهي لجنة مشاركة بين المعاهد القومية للطب والمجلس القومي للبحوث<sup>(٢٤)</sup>.

وفي نهاية عام ٢٠٠٦ أذاع «المجلس الاستشاري القومي للأمن البيولوجي» تقريره المبدئي عن التهديدات التخاليفية. ومن بين التوصيات التي أوصى بها هذا المجلس تلك المتعلقة بما يلى (١) تعريف محدد للسلسلات التي يعنيها «السجل القومي للوكالء المنتقين»، (٢) إجراء رسمي متناسق للمقارنة بين طلبات التخليق مع السجل باستخدام برمجيات، (٣) الاحتفاظ بسجلات الطلبات لخمس سنوات. وذكر المجلس أن الامتثال الفاعل يتطلب موافقة الجهة المزودة، وقد يحتاج أيضاً إلى مراجعات وفرض غرامات وأية إجراءات قانونية أخرى<sup>(٢٥)</sup>.

يلاحظ «المجلس الاستشاري القومى للأمن البيولوجى» أن «سرعة التقدم فى تقنيات (تخليق الجينات) تحتاج خيارات حكومية قادرة على مواكبة سرعة علم سريع التطور». وهذا هو الاهتمام الأول لتقرير أذيع فى خريف ٢٠٠٧ بعنوان «الجينومات التخليقية، خيارات أمام الحكومة» ومولته مؤسسة أفريد سلون (ومن ثم يشار إليه باسم «تقرير سلون» أو «التقرير»): «كان هدف المشروع تحديد السياسة الخاصة بالجينومات التخليقية وتحليل السياسات والوسائل التقنية وغيرها من الوسائل للإقلال من مصادر القلق على السلامة دون أن تؤثر سلباً على احتمالات تحقيق المنفعة التي يبدو أنها قادرة على تحقيقها». كما ذكر مؤلفو التقرير أنهم: «لم يتوصلا إلى رصاصة سحرية لتأكيد أن الجينومات التخليقية لن تُستخدم إلا في تطبيقات إيجابية بناءة. غير أننا وضعنا سلسلة من السياسات التدخلية التي تعزز تقليص الأخطار من تلك التقنية البازغة، ويمكن، باستخدامها كحافظة تناصقية، أن تخفض من التهديدات بصورة مؤثرة»<sup>(٢٦)</sup>. وحدد التقرير ثلاثة مناطق رئيسية لسياسة التدخل: (١) الشركات التجارية التي تبيع الدنا (الأوليوجونيونوكوتيدات والجينات أو الجينومات)، إلى مستخدمين لهذه السلع؛ (٢) أصحاب تجهيزات معامل تخليل الدنا فوق المتضدة، التي بواسطتها يستطيع المستخدمون تصنيع دنا خاص بهم؛ (٣) مستخدمو الدنا التخليقى أنفسهم والمعاهد التي تزارهم وتشرف على عملهم<sup>(٢٧)</sup>.

## تطوير توصيات السياسات بعد تقرير سلون

الآتى بيانه هو فحص مختصر لجانبين من جوانب تقرير سلون يحتاجان مزيداً من التمحیص: (١) إن مجال الاختيارات المتاحة أمام الحكومة يتسم بالضيق الشديد، (٢) فرضية وجود «مستخدمين مشروعين» في ظل غياب تعريف «للشرعية».

ويتعين في المناقشات المستقبلية توسيع نطاق الاختيارات بحيث تشمل السياسات الحالية الأساسية. وتتفقد الخيارات التي وردت في التقرير إلى خيار «لا تفعل شيئاً» أو حتى «حافظ على الأوضاع الحالية»، التي هي بالفعل لا تعنى شيئاً بسبب وجود «السجل القومي للوكلاء المنتقين». والاختيار الوحيد الموجود يشكل نوعاً من القواعد الجديدة. ويتضاعف هذا العيب في الجزء من النص الذي يلى مباشرة قائمة الاختيارات، الذي ينص على: «هذا التقرير لا يقدم توصيات». غير أن المحافظة على الأوضاع الحالية لا يدخل ضمن الخيارات المتاحة للمستقبل.

وبهذا يكون نص التقرير عبارة عن جدل بأن التدخل مطلوب لتحسين الأمن والسلامة. وباقتصر التقرير على ذكر الاختيارات التي تذهب لما هو أبعد من قواعد اليوم الأساسية، فإن كاتبي التقرير يؤكدون بكل وضوح الحاجة إلى المزيد من القواعد التنظيمية. ومن خلال فرضية الحاجة إلى قواعد، ومن خلال التحديد الصريح لمجموعة المستخدمين المشروعين، والتي لم يتحدد فيها ماهية المشروعية، فإن التقرير في حقيقة أمره يوصى بتحجيم حرية التوصل إلى المعلومات واستخدامها.

### التأثيرات المحتملة غير المقصودة لتنظيم تخلق الدنا

يتتعين أن يبقى تطبيق قيودٍ على التكنولوجيا البيولوجية من بين خياراتنا. ولكن تطبيق القوانين دون تفحص دقيق للنتائج المحتملة هو أمر بعيد عن الحكمة.

وسوف يترتب على القيام بإجراءات للأمن والأمان والمحافظة على سجلات قابلة للمراجعة سواء للأمن أو لحرية الوصول والاستخدام، سوف يترتب على ذلك تحمل المتضررين والمستخدمين والحكومات والمجتمع بأسره لنفقات ذلك. وأول ما يحتاجه استيعاب التكلفة المحتملة لتجريم حرية الوصول إلى المعلومات هو فحص الآليات المقترحة لقوانين بشيء من التعمق.

وأحياناً يبور الحديث المتعلق بمتطلبات خاصة بتأهيل الدنا حول مجموعة من «المستخدمين المشروعين». ولسوء الحظ، لا يبدو واضحاً مطلقاً أن القوانين سوف تُحَجِّمُ من حرية الوصول إلى تقنيات التخليق بواسطة مستخدمين يمكن اعتبارهم يشكلون تهديداً. وقد يدفع تحجيم حرية الوصول إلى تخليق الدنا بعض المستهلكين - بمن فيهم أولئك الذين يستحقون أن يُفحصوا فحصاً دقيقاً - لكي يبحثوا عن وسيلة للوصول إلى المنتجين الذين إما أنهم غير ملتزمين بالقيود أو يرغبون في تجاوزها.

وفي سبيل تسهيل عملية السيطرة على حرية الحصول على المعلومات يقترح تقرير سلون إنشاء سجل للعاملين في تخليق الدنا وموردي الخدمات والمستخدمين المعتمدين. وسوف تتيح تلك الإجراءات عدم تخليق الدنا إلا عند المؤسسات المؤمنة حيث تتحدد إما من خلال ملكية مرخص بها للأجهزة أو منح تراخيص للمستخدمين المشروعين أو كلا الإجراءين. وتبقى السلسلات المتاحة لتلك المؤسسات المؤمنة في السجلات لعدد من السنوات لتسهيل جهود الطب الشرعي. وسوف تستخدم البرمجيات الماسحة الكاشفة في فحص السلسلات المقدمة لتحديد الأخطار المحتملة على صورة جينات ومسارات تُكوِّد لسموم أو جينومات تكون لجرائم مُفترضة.

وفيما يتعلق بتكليف هذا السجل، يذكر تقرير سلون «إذا كانت آليات المراجعة مرهقة فقد تعمد الشركات الصغيرة الناشئة إلى التحول بدلاً من ذلك إلى التخليق المنزلي للدنا»<sup>(٢٨)</sup>، وبهذا قد تصبح إحدى النتائج الاجتماعية المباشرة لتطبيق السجل هو أن بعض المستخدمين المشروعين قد يؤثرون عدم المشاركة بسبب التكاليف المادية لامتثال للسجل وبذلك يقلصون من قوائده. أما أولئك الذين يفضلون «الخروج على النظام المألوف» بممارسة التخليق المنزلي للجينات فلن يمكن مراقبتهم إلا إذا كانت ثمة مراقبة لصيقة للكواشف (reagents) والأجهزة. وكنتيجة لذلك، فإن حصيلة محتملة واحدة لتحجيم حرية الوصول إلى التخليق قد تعكس المعضلة التي واجهتها «الوكالة الأمريكية لتطبيق قوانين الأدوية» عندما أزلت ضريبة قوية للإنتاج المحلي للميثامفيتامين (انظر الفصل التاسع) وهي أن الحصول على معلومات حول الأنشطة التي تريد

الوكالة أن تراقبها وتتجسسها قد صار أمراً بالغ الصعوبة. وبالمثل، فإن الإجراءات التنظيمية التي تدفع بالمستخدمين إلى ممارسة التخلص خارج السجل قد تؤدي إلى تقليل المعلومات بما يجري تخلصه، وعمن يقومون بذلك.

وفي هذا الإطار يتوجب علينا أن نضع في اعتبارنا الطبيعة الدولية المتأصلة في سوق تخلص الدنا. ولهذا يتسع إذن أن يكون التنظيم الفاعل لحرية الولوج إلى التخلص عالمياً في مجاله، ويجب أن يتعقب تدفق المعلومات الثمينة للتصميم من خلال شبكات إلكترونية، أحياناً تكون عبر الحدود. وتحصل بنا هذه النقطة إلى أهم نقطة ضعف في التقنيات والمسح الخاص بتخلص الدنا، وهي أمر متصل في الاعتماد الحتمي والمزايد على تكنولوجيا المعلومات. وهذه المعلومات يمكن الاطلاع عليها ونسخها بل وتغييرها، سواء على صورة توقيع إلكترونى أو قاعدة بيانات «المستخدمين المشروعين»، أو برمجيات ماسحة، أو أداة للتصميم. ويضاف إلى ذلك أنها موضع عددٍ مقتضى من تهديدات الأمن والسلامة تقطع مجالات تتراوح بين أخطاء بشرية بسيطة إلى الاحتيال واعتراض المعلومات أثناء نقلها، وحتى هجمات من برمجيات معقدة على غيرها من البرمجيات المعدنة.

وتحت مظلة أية تنظيمات دولية تتطلب مسحاً، ستواجه المؤسسات الفردية بمتطلباتها بالكشف عن تصميماتها لمجموعات متعددة من الأعين الفاحصة، مما قد يهدد منها الاقتصادي. وبدأ من عام ٢٠٠٦، يقدر أن التجسس الصناعي يكلف المؤسسات ٢٠٠ مليون دولار سنوياً<sup>(٢٩)</sup>، على الأقل. وتاتي الأخطار التجارية من جراء كشف التصميمات المملوكة في صورتين.

أولاًهما، أنه من المستحيل أن تضمن لأية مؤسسة تجارية أن ملف التصميم، وبخاصة إذا خُزن إلكترونياً لفترة طويلة، سيكون أميناً من أعين المتصصرين أو الأيدي المتطفلة. وثانيهما، أن اعتراض سلسلات الدنا المرسلة بالسفن من موردين معتمدين سوف تتيح قراءة ذلك الدنا بواسطة أجهزة السلسلة. واليوم، نجد أن سلسلة الدارات (الوائر) الجينية ذات الأهمية الاقتصادية - وكلها أقصر بكثير من جينوم كامل - لا

تحتاج من مؤسسة حسنة التجهيز بـأجهزه سلسلة إلا إلى جهد بضعة أيام، وربما لا أكثر من عدة ساعات (انظر الفصل السادس).

وفي كلتا الحالتين، لن يكون من الصعب أن نهندس عكسياً دارة تخليقية متواضعة الحجم من بيانات سلسلة حتى تتوصل إلى وظيفتها. وهو قول صحيح اليوم لأن غالبية الجينات (أو أشكال مختلفة منها) التي قد تدخل في تصميم جديد إما مودعة بالفعل في قاعدة بيانات عامة أو على صلة وثيقة بقواعد البيانات تلك. وفي الوقت الحالي، نجد أنه من غير المحتمل وجود بيانات جينية أو أيضية سرية كافية لأن تعمل ك حاجز ضد الهندسة العكسية للدارات الجينية. ولا تحتاج إعادة تخليق ومن ثم استخدام السلاسل المفترض طريقها إلا إلى خطوة إضافية ضئيلة (وإن كانت لا تزال باهظة التكاليف في الآونة الراهنة).

وعلى مدى السنوات القادمة، لا يحتاج المؤيدون ولا المعارضون الذين ورد ذكرهم في الفقرات السابقة (وكم يحددهم القاريء) أن يستخدمو نفس البرمجيات وأدوات التصميم، ولا نفس قاعدة البيانات الخاصة بالقطع. ويطلب الاعتماد على البرمجيات والنماذج في أغراض الأمن والسلامة أن تكون تلك الأدوات دائمًا الأفضل، وأن تكون قواعد البيانات دائمًا كاملة. ولكن الضغوط التنافسية المستمرة سوف تكون موجودة على الدوام من أجل تحسين التصميمات وأدوات المسح، في إطار احتمالات أن تكون الابتكارية متاحة في أي مكان في العالم. والأمر ليس مجرد مباراة يمكن الفوز بها برسم أية خطوط في الرمال الإلكترونية.

ونسابق التسلح هذا هو إشارة صريحة لاحتياجات الأمن والسلامة في المستقبل إلى أدوات تصميم تنبؤية، تكون في نفس الوقت مزروجة الاستخدام. ويمكن عندئذ استخدامها في التجسس سواء كان صناعيًا أم غير ذلك، مما سوف يجرب المصممين على التشويش على تصاميمهم أو البحث عن موردين للتخلق غير ملتزمين بتلك الإجراءات، مما يزيد من تعقيدات المهمة المعقّدة أصلًا، وهي التأكد من أن المستخدمين المشروعين فقط هم من لهم حرية الوصول إلى التكنولوجيا. ويمكن استخدام نموذج

يستطيع التنبؤ بالآليات الجينية بهدف التعرف على التهديدات المحتملة بناءً على معلومات السلسلة وحدها، وهذا النموذج يمكن، من حيث المبدأ، استخدامه في خلق تلك التهديدات. ونستطيع أن نقرر بصورة أكثر مباشرةً وفي ضوء الانتشار العالمي للتكنولوجيات البيولوجية، أن صراعاً دائمًا سوف ينشب لإنتاج أدوات تستطيع اكتشاف الأخطار، وهو صراع لا تؤدي فيه هذه الأدوات وظيفتها بكفاءة إلا لأنها تتبع تخليق تهديدات مماثلة إن لم تكن أكثر تعقيداً.

## الصدام بين الابتكار والقواعد

إن قلقى الأعظم ينصب على أننا الآن لا نملك القدرات التكنولوجية للتعامل مع تهديدات سريعة الظهور سواء كانت طبيعية أو اصطناعية، وأن تطوير مثل تلك التكنولوجيا يحتاج إلى ابتكارات أكبر بكثير مما عهدناه في البيولوجيا حتى الآن. وقد كانت الدوافع على الابتكار السريع في الطيران وعلوم الحاسوب الآلي في القرن العشرين هي (١) الاستثمارات الحكومية لدعم تطوير الهندسة الأساسية وتقنيات الإنتاج و(٢) أعداد كثيفة من المبتكرین التجاريين من أحجام مختلفة الذين يبتكرون وينتجون الأدوات التي يستخدمها بالفعل. فإن أردنا أن نشجع انتشار الابتكار اللازم لإنتاج التكنولوجيا التجارية الحقيقة - بمعنى الأشياء التي يستطيع الأفراد أو الحكومة أن تشتريها وتعتمد عليها - فإن علينا أن نقيم أنظمتنا للأمن والسلامة بحيث تشجع، لا أن تشبط، المبتكرین التجاريين على الاستثمار والمخاطرة برأس المال والسمعة.

فإذا ما أتيح لصممى دارات الدنا الجديدة الاختيار - أو إذا ما أجبرتهم الإجراءات التنظيمية على الاختيار - فإن البعض منهم ربما يمارس التعامل مع موردين للتخليق لا يحتفظون بسجلات لملفات التصميم. وإذا حدث أن تنظيمات تحتم الاحتفاظ بسجلات قد وضع موضع التنفيذ، فلكي تكون فاعلة، فإن التشريعات وثيقة

الصلة بها لابد أيضاً أن تنص على منع المصممين المحليين من التعاقد مع موردي التخليق في بلدان ليس لديها ترتيبات مماثلة للاحتفاظ بسجلات. وفي حين قد يتم تمرير مثل تلك التشريعات وتنسيق العمل بها دولياً مع الحصول على إجماع منظمة التجارة العالمية (رغم أن ذلك قد يتم الحكم عليه في القضاء في نهاية المطاف)، فإن تنفيذ ذلك سيكون أمراً بالغ الصعوبة ومليئاً بالتحديات.

سوف يواجه المصممون باختيارات صعبة. فسوف يطلب منهم أن يتخلوا عن سجل المخزون لدى موردي التخليق، مما قد ينبع عنه فقدان العمل والملكية الفكرية. أو أنهم يخاطرون بحقيقة أن بلازميدات مهربة بالطرق الدولية - ربما بالبريد - قد تعرضاً للسلطات، رغم أن ذلك احتمال بعيد، مما يتربّط عليه اتخاذ إجراءات قانونية سوف تنتهي لا محالة بفقدان العمل والملكية الفكرية.

وفي ظل هذا الموقف، يشكل الطريق القانوني أخطاراً أشد جساماً من الطريق غير القانوني من ناحية تأثير الملكية الفكرية. وببساطة، ليس واضحاً كيف سيتسنى لنهاية التنفيذ أن تكشف عن الدنا الذي يتم تهريبه. والحال اليوم، أن دناً غير مؤذٍ أحياناً ما يتم نقله أو إرساله بالبريد بين مجموعات بحثية في صورة مجففة على قطع من الورق. والأمر الجوهري ليس هو أن أعداداً كبيرة من مصممي الدنا أو مستخدميه مستعدون للمخاطرة بالذهاب إلى السجن كي يتجنّبوا فقدان الملكية الفكرية، ولكن أن أي شخص يريد الحصول على الدنا من مصدر خارج البلاد يستطيع ذلك من خلال طرق متعددة، مع حرية تكاد تكون غير محدودة لابتکار وتطوير طرق جديدة للالتفاف حول أي حظر.

إن بناء حاجز مؤثر ضد التنقل المادي للدنا التخيلي سوف يكون أمراً باهظ التكاليف بصورة استثنائية. وهذا الأمر لا يعود كونه دلالة إضافية على أن تنظيم استخدام تخليق الدنا وحرية الوصول إليه قد لا يكون أرجع وسيلة لتحسين الأمن والسلامة. وبدون تقييم واضح للتأثيرات التجارية للإجراءات التنظيمية، وتتابع الفش الذي يوحى به السوق، فإن تنفيذ التنظيمات يكون معضلة على أقل تقدير.

ويعكس الاندفاع تجاه التنظيم الجدل الشعبي حتى الآن. وتتجنح التوصيات الأكاديمية والحكومية الخاصة بالسياسات إلى أن تنشأ دون النظر إلى اعتبارات واقعية عن الكيفية التي تنشأ بها التقنيات الجديدة واستخداماتها. وثمة نقاش غير مكتمل حول السوق الذي تمارس فيه شركات التخليق عملها، وكيف يتغير هذا السوق مع ارتفاع الطلب، وكذلك عن أهم أمر وهو سلوكيات مستهلكي الدنا التخليقي تحت مظلة الخطط التنظيمية المختلفة. ويزودنا التزامن بين انتشار الميثامفيتامين ومركزيته بمثال متناقض واضح المعالم فيما وضوح التأكيد على أن الأمن والسلامة يمكن تحقيقهما بتطبيق القوانين على تكنولوجيا واسعة الانتشار بالفعل.

والصلة الوثيقة بين هذه الملاحظة وبين اقتصاد بيولوجي متين لهما شأن، أولها أن الميثامفيتامين هو منتج مُصنَّع، وانتهت كل محاولات وضع قيود على تصنيعه بقدرات إنتاجية أكبر ويتفاقم غموض السوق. ومثلاً هي الحال في كل أعمال الشرطة والمخابرات، تشكل المعلومات المفتاح لتنفيذ ناجح للأحكام أو في الأمن القومي، على التوالي. ولهذا، ومع وضع مستقبل الاقتصاد البيولوجي نصب أعيننا، نجد أن الوصول بتدفق المعلومات إلى السلطات إلى حدتها الأقصى، هو أمر جوهري للأمن والسلامة، وربما حتى لو كان على حساب السماح بحرية الوصول إلى التكنولوجيا والمهارات بواسطة أفراد مثيرين للقلق عند نفس تلك السلطات.

وثانيها، أن التركيز في القوانين على الموردين وليس على المشترين لا يغير شيئاً في طلبات الشراء وإنما ينقل الإنتاج إلى أماكن أخرى ويشجع على الاستبدال. وهذه المشكلة، من منظور الأمن والسلامة، تتفاقم وتزداد حدةً عندما تكون قيمة السلعة أكبر من طاقة المشتري، مثلاً هي الحال في أسواق الجنينات المخلقة. وبمعنى آخر، ثمة طلب واضح ومتزايد على الجنينات المخلقة ليس لسبب خاص بها، وإنما لأهميتها في إنتاج مواد وقود لها قيمة أكبر، سواء اقتصادية أو غيرها. وبهذا، فإن وجود أي عنق زجاجة، سواء، كان اقتصادياً أم تقنياً أو تنظيمياً، في طريق تحويل مواصفات إلكترونية خاصة بالسلسلة إلى دنا مادي سوف يسهل ببساطة دور المورِّ

البديل في سوق هو دولي أصلًا. وتنتطور هذه الآلية في أسواق الجينات المخالفة بأسرع مما هو متوقع<sup>(٢٠)</sup>.

وكمثال نضريه، نجد أن كثيرون من شركات التخليق الصغيرة توجه العديد من الطلبات إلى الشركات المصنعة. غير أن التركيبة الموجودة لسوق ملكية تخليل الجينات هي محل عدم رضا بالفعل بين المستهلكين. وفي ضوء العديد من المحادثات غير الرسمية، يبدو واضحًا لي بالفعل أن الجهات المعنية بينما دارات جينية تخليقية أو كائنات تخليقية غير مرتبطة لكشف التصاميم المملوكة فكريًا للفحص بواسطة أي منافس محتمل أو أي طرف ثالث لديه تعارض محتمل للمصالح. ويشمل ذلك كل شركات تخليل الجينات التي تهدف، باعتبارها جزءًا من إستراتيجيتها، إلى تقديم خدمات تصميمية متربطة على أعمال التخليق. ويضاف إلى ذلك، أنه في حين يتم تسليم السلسلات ذات الأطوال متعددة الجينات في خلال أسبوعين أو ثلاثة، إلا أن هذا التأخير قد أصبح بالفعل خطوة تحجّمً دارات التصميم في شركات البيولوجيا التخليقية. ومعنى ذلك أن السعي إلى إعادة سلعة قابلة للتسويق إلى السوق، يتسبب زمن تسليم الدنا المُصنَّع والمستمد من مصادر خارجية في الإبطاء من مسيرة هذا المسعى، مما يستدعي في نفس الوقت تعريض أعمال التصميمات المملوكة فكريًا وإستراتيجياتها إلى مراقبين خارجيين.

وهذا التأثير هو في أقل تقدير هدف مستتر لبعض الناس الذي يعتبرون مركزية تخليل الجينات ميزة للأمن والسلامة. ويتردد القول بأن المصانع المركزية ذات التكلفة المنخفضة وحجم الإنتاج الكبير تتيح فحصاً أكثر تأثيراً لطلبات السلسلة المثيرة للقلق. إن الخيار الأرخص تكلفة والأقل تدخلًا، والذي حدده تقرير «الجينومات التخليقية، خيارات أمام الحكومة» هو أن تحتفظ شركات التخليق بسجلات لطلبات لخمس سنوات<sup>(٢١)</sup>. غير أن اجتماع قضايا الملكية الفكرية وإنعدام الكفاءة الناشئ من طول زمن التسليم سوف يخلق بلا ريب سوقًا للتكنولوجيات البديلة للتخليل. ونتيجة لذلك أظن أن سوقاً لأجهزة منضدية لتخليل الجينات سوف تنشأ سريعاً، إن لم تكن قد

نشأت بالفعل، حتى مقابل مقدم مالى باهظ<sup>(٢٢)</sup>. وسوف تقضى هذه الأجهزة على المخاوف المتعلقة بالملكية الفكرية كما أنها من الممكن أن تخفض تخفيفاً كبيراً من التكاليف (تكاليف العمالة في المقام الأول) لأن الجينات سوف تُنتج داخلياً في أيام بدلاً من أسبوعين.

## إلى أين تتجه من هنا؟

يحمل لنا كل شهر وكل مسابقة «أى جم» «أنباءً» جديدة عن أنظمة تخليلية مدهشة في تعقيباتها - أنظمة تقاد تعمل وفق ما تقرر لها. ولكن كلمة «تقاد» هي لب الهموم حول المستقبل. فما زالت سلوكيات السواد الأعظم من الأنظمة البيولوجية من العسير التنبؤ بها، وهي أوضاع من المحتمل أن تدوم طويلاً وسواء كان الأمر يتعلق بلاقات تخليلية أو محاصيل زراعية مهندسة جينياً أو مشاريع صيفية بسيطة أو أنظمة مكونة من مكونات لم يتم تحديد مواصفاتها ولا تفاعلاتها تحديداً حسناً، فإنها جميعها تصدر عنها سلوكيات غير متوقعة.

ومن الأمور الجوهرية للتطور المستقبلي للتقنيات المستخدمة في تعديل البيولوجيا أن يعترف واضعو السياسات والممارسون والمتبرجون والمستهلكون اعترافاً واضحًا لا ليس فيه بأن البيولوجيا نفسها هي تكنولوجيا. وعلى هذا النحو، تتطلب التكنولوجيا البيولوجية من عملية اتخاذ القرار أن تكون مبنية على أفضل البيانات المتاحة لتقدير الحكمة من تطبيقات معينة. واليوم ما من جسر يُبني في الاقتصادات المتطرفة ولا طائرة ولا سيارة ولا حاسب إلى دون تقدير لعوامل الفشل والنتائج المرتقبة على ذلك. وإذا ما تجاهلت عوامل الخطورة أو أغلقت فقد ينتهي الأمر ببناء جسر ينهر، أو سيارات تنقلب أو تتفجر عند الاصطدام، أو نبات قطنٍ مهندس جينياً تسقط سيقانه على الأرض لأسباب غامضة، وعلاجات جينية تسبب الأمراض بدلاً من أن تعالجها.

ومن اليسير مراقبة معايير تصميم وبناء البنية التحتية الكبيرة المرنية، لأن من الصعب أن تمارس أي شيء على شاكلة الهندسة المدنية متذمراً. وبالمثل، عندما تتصف السيارات والطائرات أرواحاً فإنه من السهل نسبياً أن تكتشف إشارات التحذير، والمسؤولون عن ذلك يصيرون عرضة للمساءلة وفقاً لأنظمة القضائية المحلية.

وفي تقييم نتائج اتخاذ قرارات خاطئة وسن تشريعات لتحسين الأمن والسلامة، يتبع علينا أن نفرق بين الإهمال والعثرات التكنولوجية. وثمة فارق كبير بين سقوط طائرة نتيجة خطأ وقع فيه نظام مراقبة حركة الطيران وبين خطأ ميكانيكي لقطعة معيبة أو لم تتل الصيانة الواجبة، وسقوط نتيجة ظاهرة لم تكن أهميتها مفهومة من قبل أثناء الهندسة مثل إجهاد المعادن أو تأثيرات الرياح. وربما يكون هناك فقدان للأرواح في جميع تلك الحالات، ولكن التفرقة بين الإهمال الشخصي والجهل الجماعي هو من أساسيات أنظمة العدالة الجنائية والمدنية والقوانين والقواعد الإدارية الموجودة. وليس واضحاً على الإطلاق إن كانت ثمة حاجة للمزيد من التنظيمات في حالة التكنولوجيات البيولوجية أو أنها ستتوفر مزيداً من الأمن والسلامة.

وبصورة عامة، هناك نوعان من القيود على التصرفات في مجتمعنا. وأول نوع، وهو يلعب دوره قبل أي تصرف يتم، ويكون من قيود على ممارسة بعض المهارات، ويأتي على صورة قوانين تسنها الدولة أو تصاريف مهنية. و يأتي النوع الثاني على صورة معالجة إذا ترتبت على الفعل أضرار مادية أو اقتصادية أو اجتماعية. ومن غير المحتمل أن يبادر أي شخص يهتم بتلك القضايا أو هو ضالع في جدل وثيق الصلة بها، بأن يعرض على عقوبات قانونية ضد أولئك المسؤولين عن استخدام تقنيات بيولوجية تسبب أضراراً. غير أنه نوع من القواعد المنظمة مختلف تمام الاختلاف، عندما ترغب في تقييد حرية الوصول إلى التقنيات البيولوجية أو تجرم استخدامها، عن أن تفرض عقاباً على من تسبب في أضرار لممتلكات أو لشخص نتيجة الإهمال أو استخدام شرير متعمد لتلك التقنيات. وليس واضحاً من الذي سيقع تحت طائلة التشريعات أو تطلب منه تصاريف مهنية.

ومن الجائز أن تنشأ أوضاعٌ في المستقبل للمهندسين أو الحرفيين الذين يقومون بتصميم أنظمة بيولوجية تخليقية لأغراض تطبيقات الرعاية الصحية أو اللقاحات أو حتى لزرع المنازل وتنميتها يوماً من الأيام، أوضاعٌ تتطلب منهم أن يوقعوا على رسوماتهم بوصفهم مهنيين. غير أن ذلك يطرح سؤالاً عن موقف الهواة وأصنعمها - بنفسك. وفي حين حتى الذين يقومون بتعديلات في منازلهم بأنفسهم يحتاجون تصريحاً بذلك، هناك دائماً أماكن لا وجود فيها لتلك التصاريح أو لا تُطبق أو غير ملزمة بالتطبيق. والدرس المستفاد هو أنه عندما تكون حرية الوصول والمهارات شائعة في كل مكان فإن أولئك الذين يفضلون أن يقوموا بالأعمال بطرقهم الخاصة يستطيعون دائماً أن يتمسوا طریقاً أو مجموعة من الظروف تتبع لهم أن يعبروا عن أنفسهم أو أن يقوموا بتجاربهم. ويحتاج المستوى المطلوب للإشراف التدريجي أن تتم مراقبة كل شخص يريد بناء جراثيم تتوجه في الظلام وهي أمر باهظ التكلفة بصورة استثنائية في غالبية الظن وربما تكون غير قابلة للتنفيذ في الولايات المتحدة<sup>(٢٢)</sup>. ومع توفر المزيد من قطع لبيانات البناء البيولوجية، ومع تزايد الأشخاص الذين لهم حرية الوصول العامة إلى مزيج من مواصفات السلسلات والتخليق، فإن مهمة تنفيذ القوانين الناتجة عن تحجيم حرية الوصول أو الممارسة سوف تصبح غير قابلة للدفاع عنها بطريقة متزايدة. وهذا يعود بالمناقشة إلى مأزق كيفية تحجيم مشاركة المستثمرين.

لن تمنع القوانين ظهور تهديدات بيولوجية اصطناعية ولن تمنع الحوادث حتى بين المصحح لهم بالسعى في تطوير تطبيقات يفترض أنها غير مؤذية. وعندما يتحقق الضرر فعلاً فربما لن تكون مقتنعين بأن العقوبات الجنائية أو المدنية سوف تشكل تعويضاً مناسباً. وبالتالي، فعلينا كمجتمع قد نفضل أن ننظم حرية الوصول بالإضافة إلى تشريع العقوبات الخاصة بالأضرار. غير أنه ليس ثمة من خيار جاهز فوق المنضدة يوفر الأمان والسلامة من خلال تنظيم حرية الوصول متزامناً مع توفير ابتكارات تقنية تكفى للتعامل مع أمور مثل الاستجابة للأمراض المعدية، وتنمية موارد غذائية كافية وآمنة، وإنتاج كميات كبيرة من الوقود الحيوي. وعلى النقيض من ذلك، نجد أن

التشريعات سوف تعوق الابتكار، وبهذا سوف تعوق قدراتنا على الاستجابة للتحديات القادمة. و اختيار تحجيم الابتكار سوف ينتهي بنا إلى الحد من قدراتنا وتخفيف درجة استعداداتنا.

## عقم الحظر وانعدام جدواه

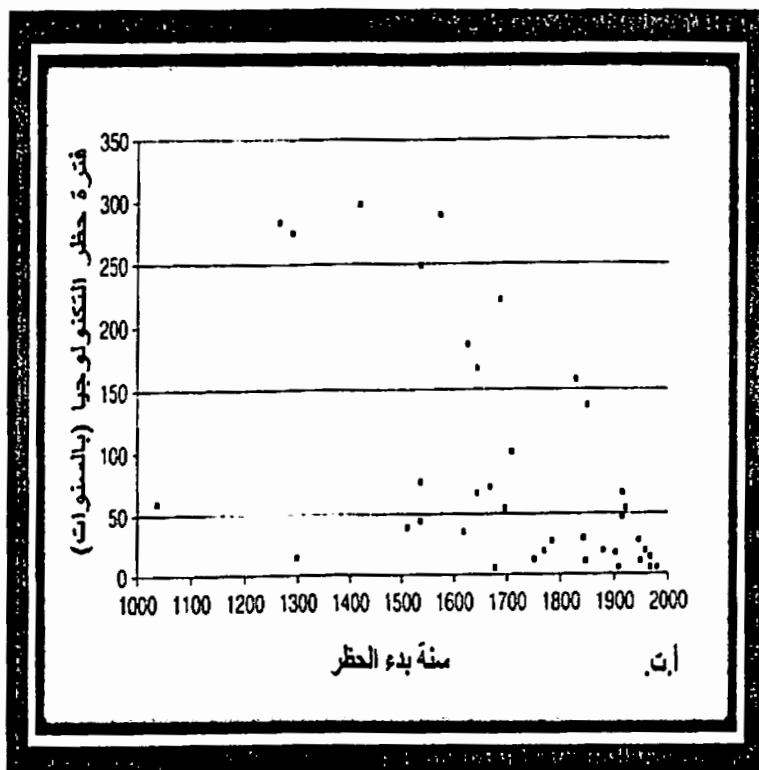
التاريخ يبين أنه من الصعوبة بمكان أن تقول لا للتكنولوجيا<sup>(٤)</sup>. كفين كلي (Kevin Kelly)، هو المحرر المؤسس لمجلة «وايرد» (Wired) وباحث منذ أمد بعيد في دور التكنولوجيا في المجتمع، وأخيراً أجرى مسحًا في الألف سنة الأخيرة عن حظر التكنولوجيا على نطاق واسع، والتى عرفها ب أنها تحذير رسمي ضد تكنولوجيا بعينها صدر على مستوى حضارة أو جماعة دينية أو أمة، وليس ضد فرد أو موقع صغير. وفي حين أن النتائج لم تنشر حتى الآن إلا على الشبكة العنكبوتية ولم تذكر مصادر مادية أو منهجاً علمياً، إلا أن تجربة كلى ومكانته كمراقب للتكنولوجيا وتطورها توفر لنا - على أقل تقدير - حكاية ساحرة و مهمة.

ونتائج المسح رائعة وجديرة باللحظة لأسباب عديدة. أولها أن كلى لم يتوصل إلا إلى أربعين مثالاً للحظر تتفق مع معاييره، مما يعني أنها نادرة. وثانية، وربما كانت أهمها في السياق الحالى، أن فترة الحظر يبدو أنها أخذة في القصر. والشكل (١-١) هو رسم بياني للسنة التي ابتدأ فيها الحظر مقابل طول مدة.

ويؤمن كلى إيماناً راسخاً بأن كل التقنيات، وليس فقط التقنيات البيولوجية التي تحددت كهذا في الفصل السادس، تتحسن بصورة أسرع بطريقة أو بأخرى. ورأى كلى أنه كلما تسرعت التكنولوجيا فذلك يتسرع اختصار زمن الحظر، وهي ظاهرة يعزّزها شيوع حرية الوصول: إذا أخذنا بالرأي العالمي للتكنولوجيا نجد أن الحظر سريع الزوال. ففي الوقت الذي تُمنع فيه من موقع فإنه سوف تزدهر في موقع آخر.

وفي أسواق عالمية لا شيء يستبعد. وعندما تمنع التكنولوجيا محلياً فإنها تعود إلى الحياة فيما بعد على مستويات عالمية<sup>(٢٥)</sup>.

وحتى لورأى القارئ في هذه الأقوال مجرد فرضية وليس استنتاجاً قوياً الحجة، فإنها فرضية قوية بمعنى أنها لا تحوى بيانات وثيقة الصلة فحسب وإنما بها جدل نظري أن التكنولوجيات الجديدة، حتى لو كانت غير مرغوبية عند بعض الناس، إلا أنها تستغل لفوائدها الاقتصادية أو لآية فائدة أخرى بواسطة آناس آخرين. وعندما تشير تقنية ما مفيدة كرافعة تحرك الاقتصاد، تجنب الاعتراضات إلى التبخر أثناء الاندفاع إلى تطبيق تلك الرافعة في سبيل تحسين أوضاع الفرد في العالم. وقد وصلنا إلى نقطة نجد فيها صناعة مزدهرة على وشك أن تنتج العديد من الروافع، ونحتاج إلى الكثير منها لكي نحسن من أمتنا الاقتصادي والمادي. ولن يكون أمراً بسيطاً أن تمنع رافعة معينة أو تداوم على المنع في وجه الابتكارات العالمية.



شكل (١-١٠) مدة حظر التكنولوجيا مقابل السنة التي فُرض فيها الحظر. من كتاب « Ubiquity of the Ban » تأليف كفين كليني.



## **الفصل الحادى عشر**

### **وضع الأساس لاقتصاد بيولوجي**

من البدھي أن عنوان هذا الفصل مختلف عن الزمن، فنحن لدينا بالفعل اقتصاد بيولوجي مزدهر. فلولا الزراعة الكثيفة المحاصيل لكان مجال المجتمع البشري ومنجزاته محدودة للغاية، ولولا الوصول إلى البقايا الحفرية للحياة السابقة على الأرض، والتي ننقب عنها الآن كالبترول والفحم وغاز الميثان، لكننا اليوم نفتقر إلى كم هائل من المواد والأسمدة والوقود، ولزاد فقرنا إلى درجة كبيرة. والزيادة في الإنتاجية الزراعية هي مجرد مثال على التحسن في التكنولوجيات البيولوجية، وهي أمر وثيق الصلة هنا لأن وزارة الزراعة الأمريكية تدعى أن الزراعة تعتمد على التكنولوجيا لتحقيق نمو إنتاجي أكثر من أي قطاع آخر من قطاعات الاقتصاد<sup>(١)</sup>.

### **ما حجم الاقتصاد البيولوجي الحالى، وما سرعة نموه؟**

فى الخطاب الشعبي تُستخدمُ كلمة «التكنولوجيا البيولوجية» أو «البيوتک» فى صور محدودة ومتناقصة. وقد يقتصر استخدامها على وصف منتجات صيدلانية أو فى سياق آخر، لتشير إلى الصناعة المتعلقة بالنباتات المعدلة جينيًّا، بينما فى إطار آخر تشير إلى مجموعة من الوقود الحيوى واللدائن والكيماويات وخلاصات النباتات. ولهذا

فإنه من العسير وضع تقييم لقيمة الاقتصادية لشركات التكنولوجيا البيولوجية. كما يزداد الأمر صعوبة عند محاولة فصل بين مكونات العائدات في الشركات العامة عنها في شركات التكنولوجيا البيولوجية الخاصة.

وتتراوح تقديرات العائدات الإجمالية في الولايات المتحدة من ٢٠٠ بليون دولار إلى ٢٥٠ بليون دولار سنويًا، وتعتمد قيمة الدولار على أية مجموعة من المنتجات يشملها الحصر. وتختلف عمليات المسح المختلفة التي توفر تلك المعلومات ليس فقط في تصنيفها للشركات وإنما أيضًا في منهجيتها، والتي لا تستطيع دائمًا أن تحصل على بيانات تلخص أنشطة الشركات الاستشارية الخاصة. ويزيد من تعقيدات الوضع أن البيانات المتعلقة بالشركات الخاصة مستقاة من هذه الشركات، وكثيرًا ما لا نجد وثائق معلنة يمكن استخدامها في التثبت من هذه المعلومات بواسطة جهة مستقلة. ويقترح تقدير، مبني على بيانات يعود تاريخها إلى ٢٠٠٤، أن ما يقرب من ٨٥ بالمائة من كل شركات التكنولوجيا البيولوجية الصيدلانية هي شركات خاصة، وهي مسؤولة عن أقل من ٥٠ بالمائة من العمالة في هذا القطاع و ٢٧ بالمائة من عائداته<sup>(٢)</sup>.

وسوف نتفحص هذه البيانات فيما يلى بمزيد من التفصيل، ولكن سأذكر ملخصاً سريعاً كما يلى: بدءاً من ٢٠٠٧ بلغت مبيعات التكنولوجيا البيولوجية في الأدوية نحو ٧٩ بليون دولار على مستوى العالم، منها ٨٥ بالمائة داخل الولايات المتحدة. وبلغت عائدات المحاصيل المعدلة جينياً ما يقرب من ١٢٨ بليون دولار، منها ٤٤ بالمائة داخل الولايات المتحدة. وأسهمت التطبيقات الصناعية (وتشمل الوقود والكيماويات والمواد والكاشف والخدمات) بما يتراوح بين ٧٠ بليوناً إلى ١٠٠ بليون دولار داخل الولايات المتحدة، وفقاً لمن كان يقوم بالحسابات وكيفية ذلك. ويبعد أن معدل النمو السنوى على مدى العقد الأخير بلغ ٢٠-١٥ بالمائة للتطبيقات الطبية والصناعية و ١٠ بالمائة للتطبيقات الزراعية. وبعد تمحيصِّ فيمجموعات مختلفة من الأرقام، أقدر أنه بدءاً من أواخر ٢٠٠٨، بلغت عائدات التكنولوجيا البيولوجية داخل الولايات المتحدة نحو ٢٢٠ بليون دولاراً - وهو نشاط اقتصادي يعادل ما يقارب

٢ بالمائة من الدخل القومي العام - وهى تنمو سنويًا بمعدل يبلغ ١٥-٢٠ بالمائة (انظر الجدول ١١-١٢). ويبلغ الدخل القومى العام للولايات المتحدة سنة ٢٠٠٧ نحو ١٤ تريليون دولار ونما بمعدل نحو ٢٪ بالمائة<sup>(٣)</sup>.

## التكنولوجيا البيولوجية في الرعاية الصحية

يمكن تصنيف الأدوية إلى مجموعتين تقريبًا. أولاهما «الجزيئات الصغيرة» وهي كيانات كيميائية عادة ما تُنتج بالتلخيق الكيميائي بغرض الاستخدام البشري. وثانيتها هي «البيولوجيات» وهي بروتينات أو أحماض نووية عادة ما تُنتج في أنظمة من مزارع الخلايا أو تستخلص من نباتات أو حيوانات، وكثيراً ما تكون الجراثيم المنتجة معدلة جينياً بهدف تحسين الحصيلة الناتجة. وبمعنى آخر، تأتى الجزيئات الصغيرة من وضع كيماويات في وعاء وتقلبها، أما البيولوجيات فتأتى من جراثيم.

ويصل حجم مبيعات الصناعات الدوائية إلى نحو ٢٥٠ بليون دولار سنويًا في الولايات المتحدة و٦٠ بليون دولار عالميًا، بمعدل نمو حديث يبلغ ٨-٦٪ بالمائة في الولايات المتحدة و٨١٪ بالمائة في الأسواق البارزة<sup>(٤)</sup>، وتراوحت تقديرات مبيعات البيولوجيات في الولايات المتحدة بين ٥٠ بليون دولار، و٦٧ بليون دولار في سنة ٢٠٠٧، مع زيادة النمو السنوى ٢٪ بالمائة على السنوات الخمس السابقة<sup>(٥)</sup>.

## جدول (١-١١) العائدات من الأنظمة المعدلة جينياً سنة ٢٠٠٧

نسبة نمو العائدات	النسبة من الدخل القومي المحلي الإجمالي بليون دولار	العائدات الأمريكية (بليون دولار)	العائدات العالمية (بليون دولار)	القطاع
٢٠-١٥	٠,٤٨	٦٧	٧٩	البيولوجيات
١٠	٠,٤٩	٦٩	١٢٨	البيوتك الزراعية
٢٠-١٥	٠,٦١	٨٥٩٩	١١٠	البيوتك الصناعية

أما باقى سوق الأدوية - وهو الجزيئات الصغيرة - فيعتمد بشدة على التكنولوجيا البيولوجية أثناء تطويره وتجاربه الإكلينيكية. ويمكن القول إنه نظراً لأن تطوير أدوية ذات جزيئات صغيرة يحتاج لاستخدام أدوات التكنولوجيا البيولوجية، فإنه يتعمّن إدراج الصناعات الدوائية بكمالها في تقديرات إسهام التكنولوجيا البيولوجية في الاقتصاد الإجمالي. وحالياً يجري اختبار غالبية الأدوية أولاً في أنظمة متقدمة، تبدأ بخلايا وحيدة ثم تنتقل ببطء في كائنات نموذجية مثل الفيروس والأنابيب والنموس والكلاب والرئيسات. وتقيس تأثيرات الأدوية في هذه الأنظمة عن طريق فحوصات جزيئية مختلفة: بعضها يرصد الحالة الفيزيائية للدنا، وبعضها يرصد تحويل المعلومات المشفرة في الجينات، وبعضها الآخر يقيس كمية البروتينات وتفاعلاتها أو مستويات النواتج المختلفة للأيض.

وفي حين أن الجزء الذى تشكله مبيعات الأدوية المعتمدة على أنواع التكنولوجيا البيولوجية هو فى أغلب الظن تحت مراقبة لصيقة داخل شركات الدوائيات، إلا أنه من الصعوبة بمكان تقديرها من خارج تلك الشركات. فإذا كانت كل الجزيئات الصغيرة الموجودة في السوق اليوم هي نتاج عمليات تطوير واختبارٍ تعتمد على التكنولوجيات البيولوجية (من المؤكد أن ذلك مبالغة في التقدير)، فإن ذلك يضيف ٢٥٠ مليون دولار إلى الجزء الذي تسهم فيه التقنيات البيولوجية الصناعية والزراعية في الناتج القومى العام، مما يجعله يصل إلى نحو ٤٧٠ مليون دولار أو ما يقرب من ٤ بالمائة من الناتج القومى العام. ولكن حتى إذا كان نصف مبيعات الجزيئات الصغيرة فقط يمكن أن نعزوه إلى الاعتماد على التقنيات البيولوجية، فإنه ما زال من الممكن اعتباره مبلغاً كبيراً من الأموال.

وتقديرات مستقبل العائدات في مجال الرعاية الصحية من التقنيات البيولوجية هي من الأمور العسيرة وهو أقل ما يمكن قوله. وقد تكون للتقنيات البيولوجية في المستقبل تأثيرات كبيرة سواء على قدرات ممارسى الرعاية الصحية أو على العائدات من الصناعات الدوائية. ومن الممكن أن تغير المقدرة على استخدام الهندسة الرشيدة في إنتاج بيولوجيات أو أنسجة بديلة، حسب التكلفة والإمكانات، أن تغير من أحوال البشر. غير أن ثمة أموراً لا يستهان بها تتفق عشرة في سبيل منطق مبسط.

وطوال هذا الكتاب، لم أستكشف بصفة عامة التطبيقات العديدة للهندسة البيولوجية في مجال الرعاية الصحية للبشر، والسبب المباشر لهذا الإغفال هو ببساطة أن المجال بالغ التعقيد من كل الزوايا، بما فيها الآليات الجزيئية الحقيقة لتأثيرات الأدوية، وكذلك مقاييس الكفاءة المستخدمة في التجارب السريرية، وخطوات التصنيع، وتحليلات جدوى تكلفة تبني دواء جديد، وحصول الدواء على الإجازات اللازمة، وتسييقه لدى الأطباء والمرضى.

وحتى في سوق للبيولوجيات يتسم بمعدل نمو عالٍ، فإن من السهل الوقوع في كبوس. وقد سحب شركة فايزر أخيراً من الأسواق الإنسولين القابل للاستنشاق

الذى تنتجه نظراً للضعف المتنامى لمبيعاته، رغم ما بدا فى البداية من مزايا هائلة له على الإنソولين بالحقن. ولسوء حظ فايزر، لم يرق للمرضى جهاز الاستنشاق، والدواء يكلف أكثر من بداعته، ولم تتحمس شركات التأمين لأن تدفع ما يقرب من الضعف مقابل كل جرعة من دواء لا تسهم مبيعاته بأكثر من ١٧ مليون دولار مقابل توقعات ببلايين الدولارات. ولهذا قررت فايزر أن تتحمل خسارة مقدارها ٢,٨ بلايين دولار باليغاها إنتاج وتوزيع الدواء<sup>(٧)</sup>. ويدل ذلك على أن المنتجات الراقية من ناحية التكنولوجيات البيولوجية، حتى ولو كانت موجهة إلى أسواق كبيرة مثل سوق المصابين بداء السكري، قد باتت بالفعل سلعاً في سوق تنافسي، ومعرضة مثل كل السلع لاختلافات السعر واختيارات المستهلكين.

ومع نضج تقنيات الإنتاج البيولوجي، لن تزداد المنافسة إلا مع انتشار طرق جديدة، ومع دخول منتجين جدد إلى السوق. ومن الجائز أن البيولوجيات الخارجية عن نطاق براءات الاختراع (off-patent) سوف تمثل تحدياً لشركات الصناعات الدوائية أكبر مما تفعل أدوية الجزيئات الصغيرة غير المحمية ببراءات الاختراع (generic)؛ وقد ترتب على الأدوية الخارجية عن نطاق براءات الاختراع وتلك غير المحمية بها أن انخفضت مبيعات الأدوية ذات العلامة التجارية بمقدار ١٨ بليون دولار في سنة ٢٠٠٦ وحدها<sup>(٨)</sup>.

وتعانى الصناعات الدوائية جزئياً بسبب محاولة الشركات أن تعالج مشكلة داخلية عويصة. فالسعى لإصلاح الجسم البشري بدون وجود كثبيات إرشادية للهندسة ليس من الأمور البسيطة، وقد انخفضت التصديقات على أدوية جديدة من نوع الجزيئات الصغيرة بما، يقارب ٢٠ بالمائة في العقد الأخير، رغم مضاعفة الإنفاق على «البحوث والتطوير» وتزايد اكتشاف أدوية جديدة مرشحة لذلك<sup>(٩)</sup>.

وثمة إستراتيجية في مواجهة تصديقات الأدوية الجديدة هي التركيز على القطاع من الجمهور الذي ترتفع فيه احتمالات أن يكون فيه الدواء مؤثراً، وهو فرع جديد بازغ

في الرعاية الصحية يسمى «الطب المُشَخَّصُن». وهو «تفصيل» العلاج على الشخص ويعتمد على علوم «الجينومية الدوائية: pharmacogenomics<sup>(\*)</sup>» التي تهدف إلى تفصيل العلاجات وفقاً للتركيبية الجينية لمريض معين<sup>(١)</sup>. وعلى جانب آخر من تحديد العلاجات بناءً على جينوم المريض يقع «التخيص الدوائي: theragnostics» وهو اندماج بين استخدام الدواء في العلاج ووسائل التخيص، ولا يركز على «الاختلافات الجينية» وإنما إلى حد ما على دمج المعلومات من واسmat (علامات) ببيولوجية متباينة (مثل واسmat جينومية أو بروتوبنية<sup>(\*\*)</sup> أو أيضية<sup>(٣)</sup>).

إن الرغبة والحاجة الجلية لتفصيل علاج ونظام دوائي على الأشخاص يساعدان على توضيح نزعة حديثة في الاقتناة. فالشركات الدوائية تشتري مؤسسات توفر أدوات وخدمات تشخيصية. وقد أنفقت شركة روش أربعة بلايين دولار في سنة ٢٠٠٧<sup>(٤)</sup>. وتعكس هذه الظاهرة أيضاً على مبيعات الدواء. بارتفاع نصيب أدوية تهدف إلى آليات بعينها (مثل التعارض مع بروتوبنيات فيروس نقص المناعة المكتسبة (إتش آي في HIV) أو زيادة إنتاج كريات الدم الحمراء بدلاً من «الإقلال من الالتهاب»)، وارتفاع نصيبها من عائدات النمو من الثالث إلى الثنين فيما بين (٢٠٠٦-٢٠٠٧) ولم تستهدف الأمراض المزمنة المستمرة مثل السكري أو ارتفاع ضغط الدم، إلا ٢٥ بالمائة من الأدوية الجديدة فقط، مما يشير إلى أن خط الأنابيب يتحول في اتجاه علاجات استهدافية<sup>(٥)</sup>.

(\*) العلم الذي يتناول سبل التعويض عن الاختلافات الجينية التي تسبب عند المرضى تبايناً في الاستجابة لدواء معين. (المترجم)

(\*\*) البروتوبنية فرع من فروع التكنولوجيا البيولوجية يتناول تطبيق تقنيات البيولوجيا الجزيئية والكيمياء الحيوية وعلوم الوراثة لدراسة تركيب ووظائف وتفاعلات البروتوبنيات التي تتوجهها جينات خلية معينة أو نسبيع معين أو كانزن معين، مع تنظيم المعلومات في قواعد بيانات وتطبيقات البيانات. (المترجم)

## التكنولوجيا البيولوجية الزراعية

وفقاً لما جاء في ملخص تقرير مكتب التعداد الإحصائي الأمريكي، بلغت قيمة الإنتاج الزراعي في الولايات المتحدة نحو ٣٠٠ بليون دولار سنة ٢٠٠٦<sup>(١٢)</sup>. وثمة تقدير آخر زاد كثيراً من هذه القيمة: على الأقل ٨٠٠ بليون دولار سنوياً بدءاً من سنة ٢٠٠١<sup>(١٤)</sup>. والزيادة المفاجئة السريعة الحديثة في أسعار السلع ستدفع بهذه الأرقام إلى مزيد من الارتفاع، رغم أن تلك البيانات ليست متاحة بعد. ولا تزال المحاصيل المعدلة جينياً تشكل جزءاً ضئيلاً من العائدات الإجمالية. وبداية من عام ٢٠٠٧، تمت زراعة ١١٤ مليون هكتار من المحاصيل المعدلة جينياً على مستوى العالم، على نحو ٩ بالمائة من إجمالي المساحات المزروعة في العالم، بقيمة تربو على ١٠٠ بليون دولار. وزادت المساحات المزروعة بالمحاصيل المعدلة جينياً سنوياً بما يزيد قليلاً على ١٠ بالمائة في العقد الأخير، منها ٤٥ بالمائة مزروعة في الولايات المتحدة؛ وفي ٢٠٠٧ شكلت المحاصيل المعدلة جينياً، من بين المحاصيل الرئيسية على مستوى العالم ٦١ بالمائة من الذرة، و٨٢ بالمائة من القطن، و٨٩ بالمائة من فول الصويا<sup>(١٥)</sup>. وفي الولايات المتحدة سنة ٢٠٠٧، شكلت المحاصيل المعدلة جينياً ٧٣ بالمائة من الذرة و٨٧ بالمائة من القطن و٩١ بالمائة من فول الصويا، بعائد إجمالي للزراعة بلغ ما يقرب من ٦٩ بليون دولار من هذه المحاصيل وحدها<sup>(١٦)</sup>. وزادت الصين من مساحاتها المزروعة بالمحاصيل المعدلة جينياً بحوالي ٢٠ بالمائة بين ٢٠٠٦ و٢٠٠٧<sup>(١٧)</sup>. وفي ٢٠٠٨ بلغت العائدات العالمية من المحاصيل المعدلة جينياً نحو ٨ بليون دولار<sup>(١٨)</sup>. وربما تصل إلى ٥٠ بليون دولار بحلول ٢٠٢٥<sup>(١٩)</sup>. وعلى نفس الشاكلة، تزرع البرازيل والأرجنتين وكندا مساحات متزايدة مع نسبة متزايدة من المحاصيل المعدلة جينياً<sup>(٢٠)</sup>.

وفي حين يتم تعديل المحاصيل المعدلة جينياً بتعديل جين وحيد مما يغير من سمة واحدة، إلا أن الجيل التالي سوف يحتوي جينات متعددة تتبع من خلال

تفاعلاتها سمات أكثر تعقيداً، ومن بين السمات المطلوبة سمة تحمل الجفاف. وفي السنوات الأخيرة تسبب نقص المياه في انخفاض المحاصيل الزراعية في أستراليا بما يقرب من ٤٠ بالمائة. ويتراوح متوسط الخسارة في الولايات المتحدة سنوياً في سنوات الجفاف بين ٥ بلايين دولار و٦ بلايين دولار<sup>(٢١)</sup>. ومن المتوقع أن تبلغ تكلفة تطوير محاصيل تحمل الجفاف من الكبار ما يحمل أكبر شركات التكنولوجيات البيولوجية الزراعية على التشارك معًا كي تقاسم الأخطار والأعباء المادية؛ فقد تشاركت مونسانتو مع باسف، ووقعت ديبوفت اتفاقيات مع داو وسينجنتا. ومن الجلي أيضاً أن الطلب على الحبوب جد كبير، مع تزايد الواردات إلى آسيا وتخصيص جانب مؤثر من الناتج الزراعي العالمي في إنتاج محاصيل إنتاج الطاقة. وتراهن شركات التكنولوجيات البيولوجية الزراعية المتعددة الجنسيات على قدرتها على تلبية هذا الطلب بالمحاصيل المعدلة جينياً. غير أن الطلب على تلك المحاصيل ليس موحداً حول العالم.

وثمة مصدر آخر للتعقيدات داخل الأسواق وهو الاعتناق العام لمزارعي الولايات المتحدة لفكرة المحاصيل المعدلة جينياً بالتزامن مع رفض المستهلكين الأوروبيين لتلك المحاصيل. وفي حين تشكل المنطقة الأوروبية في الوقت الحاضر شبكة لتصدير الغذاء، فإن جانباً كبيراً من علف الماشية والدواجن يأتي من الأمريكتين. غير أن الاشتراطات الصارمة والفحص لسلامة الغذاء والعلف المحتويين على محاصيل معدلة جينياً تكاد تصل إلى مستوى الصفر في التسامح مع استيراد المنتجات المعدلة جينياً. وعلى الرغم من أن بنجر السكر المعدل جينياً وبعض أنواع النزرة المعدلة جينياً قد تحصل على موافقات رسمية للبيع في أوروبا، فإنه يبدو أن المستهلكين يتتجنبون المنتجات التي تحمل بطاقة تفيد تعديلها جينياً. ولهذه السياسة آثار ثانوية خلاية، وهي أنها سوف تفضي إلى تقليل مثير للإنتاج الأوروبي للماشية بسبب النسبة المتزايدة في الحبوب المعدلة جينياً، كما يذكر بيتر ميشل: إذا لم يوجد حل، فإن المزارعين الأوروبيين سوف

يُجبرون على ذبح قطعان ماشيتهم بالجملة بدلاً من أن يتركوها تعانى المعاقة. و ساعتها سوف تضطر أوروبا إلى استيراد كميات هائلة من المنتجات الحيوانية من أماكن أخرى، وللمفارقة، فإن غالبية تتربي على نفس العلف المعدل جينياً الذى لم توافق عليه أوروبا<sup>(٢٢)</sup>. وقد تخف وطأة هذه المشكلة لو تغيرت السلوكيات بما يحمل تغيرات في البيئة التسويقية يجعلها ودية أكثر تجاه المنتجات المعدلة جينياً. غير أن مقاومة المستهلكين للمنتجات المعدلة جينياً في أوروبا عميقه بقدر ما هي واسعة الانتشار. وحتى في مواجهة الضائقة الاقتصادية، التي تسبب فيها تقليص تصدير الأغذية وارتفاع الأسعار المحلية، فإن المستهلكين والمجموعات المهتمة قد تستغرق سنين طوال لتغيير فكرهم، هذا إن تغير.

وتشكل التفاعلات المعقدة بين المستهلكين والمجموعات المهتمة والمنظرين أخطاراً جسيمة للشركات التي تطور محاصيل معدلة جينياً. وعلاوة على ذلك، وبالإضافة إلى التعامل مع المعارضة الصريحة لمنتجاتها، تواجه تلك الشركات أخطاراً مالية إضافية متعلقة بأحكام المحاكم التي تتناول إجراءات الحصول على موافقات، بعد أن تصير المنتجات في الأسواق بالفعل. ففي ربيع ٢٠٠٧، أبطل القاضي تشارلز بريار من المحكمة الجزئية الأمريكية الموافقة التي كانت قد منحت سنة ٢٠٠٥، لنبات الفصصصة (alfalfa) مقاوم لمبيد عشبي بحجة أن الوكالة قد خالفت القوانين الفدرالية بعدم دراسة التأثيرات البيئية والاقتصادية للسلالة المعدلة جينياً دراسةً وافية. ويشكل نبات الفصصصة سوقاً تبلغ قيمته ٨ بلايين دولار للمزارعين الأمريكيين، منها ١٧ بالمائة يتم تصديرها إلى دول لا تشعر براحة تامة مع المحاصيل المعدلة جينياً. ويشكل إعادة النظر في المواقف السابقة قلقاً لشركات التكنولوجيا البيولوجية الزراعية، كما يعلق أحد المعلقين: "إن الحكم الخاص بنبات الفصصصة هو واحد من سلسلة حديثة من الأحكام الصادرة من المحاكم الفدرالية والجزئية لا تتناول حجم المحصول فحسب وإنما أيضاً الأوضاع القانونية غير المستقرة للأنشطة المتعلقة بالمحاصيل المعدلة جينياً"<sup>(٢٣)</sup>.

ونستطيع أن نعثر على بيان بالأخطار المحتملة لإطلاق المحاصيل المعدلة جينياً في الحياة البرية في تقديرات تكاليف الأنواع الفازية<sup>(\*)</sup>). فبداية من ٢٠٠٥، قدرت التكاليف الإجمالية للأنواع الفازية في الولايات المتحدة بنحو ١٢٠ بليون دولار، وهي تقديرات متحفظة، ويشمل ذلك تكاليف المكافحة والأضرار المباشرة التي تصيب المحاصيل والمتلكات وصحة البشر والحيوان وموارد المياه. ومن اللافت للنظر أن نلاحظ أن ما يقرب من ٩٨ بالمائة من القيمة الإجمالية التي تتضمن إلى أنظمة الغذاء الأمريكية تأتي من أنواع غير محلية مثل الذرة والقمح والأرز والماشية والدواجن. وينذكر كاتبو البيان إذا استطعنا أن نضع قيمة مالية لأنقراض الأنواع وفقدان التنوع البيولوجي، وفواند النظام الإيكولوجي وضياع الجماليات، فإن تكلفة الأنواع الفازية الغريبة والمدمرة سوف تتجاوز بلا ريب أضعاف مبلغ ١٢٠ بليون دولار سنويًا. وعلى الرغم من ذلك، فإن تلك الخسائر الاقتصادية المقدرة بأقل من قيمتها تدل على أن الأنواع الفازية الغربية تتفوق حصيلة هائلة<sup>(٤)</sup>). والعديد من الأنواع التي شملتها تقديرات الأضرار كانت في الأصل قد ادخلت إلى الولايات المتحدة على أمل أنها أيضًا سوف تسهم في الاقتصاد، مما يثبت أنه لا يزال أمام البشر طريق طويل حتى يستوعبوا تأثيرات التلاعب في الأنظمة البيولوجية التي نعيش فيها.

## التكنولوجيا البيولوجية الصناعية

إن حجم التكنولوجيا البيولوجية الصناعية هو أكثر الإشكاليات صعوبة في التقييم، وذلك لأن أجزاء منه قد تُنسب إلى التكنولوجيا البيولوجية الصيدلانية أو إلى

(\*) الأنواع الفازية تعبر يطلق على كل أنواع النباتات والحيوانات التي تغزو منطقة ما مثلاً غزا ورد النيل مجرى النيل منذ بناء السد العالي، وكذلك غزوات أسراب الجراد وما إلى ذلك. ولا تنفي أيضاً عندما تم إدخال الارانب إلى قارة أستراليا في بدء استعمارها لكن تأكل الحشائش الضارة فتكاثرت حتى التهمت المحاصيل وتسببت في مجاعات. (المترجم)

الصناعات الكيماوية. ويرجع الفضل في النمو السريع في السنوات الأخيرة للتكنولوجيا البيولوجية الصناعية إلى الازدهار المدوى للوقود الحيوي. ويضاف إلى ذلك أن أعباء التشريعات المنظمة أقل كثيراً، على الأقل بسبب أن غالبية الإنتاج الصادر عن هذه الفتة ليس مقصوداً به استخدامه كأدوية، كما أنها تستخدم مواد خاماً لا تتمنى لنوعية المحاصيل المعدلة جينياً. ونجد أن منتجات التكنولوجيا البيولوجية الصناعية متغيرة في اقتصاد الولايات المتحدة، من إنزيمات غسيل الملابس إلى المكملات الغذائية إلى اللدائن البيولوجية إلى الإنزيمات والجراثيم التي تنتج الوقود الحيوي.

وتقديرات ماكينزي وشركاه تقرر أن التكنولوجيا البيولوجية الصناعية "بحساب المنتجات المصنوعة من مواد خام مبنية على البيولوجيا أو من خلال تخمير أو تحويل إنزيمي"، وصلت مبيعاتها في الولايات المتحدة إلى ٥٠ بليون دولار سنة ٢٠٠٣ و٧٧ بليون دولار سنة ٢٠٠٥ وإلى نحو ٨٥ بليون دولار سنة ٢٠٠٧<sup>(٢٥)</sup>. ويعود الجانب الأكبر من تلك القفزة المثيرة إلى تصاعد إنتاج الوقود الحيوي. وتمثل العائدات سنة ٢٠٠٥ سبعة بالمائة من المبيعات داخل النطاق الأشمل للصناعات الكيماوية، وتنتبه ماكينزي بأن سنة ٢٠٠٦ سوف تشهد ارتفاعاً في المبيعات إلى ١٠ بالمائة من تلك الصناعة بحلول ٢٠١٠، مما يصل بها إلى ١٢٥ بليون دولار. ويمثل هذا الرقم تعديلاً تخفيضياً لتقديرات سنة ٢٠٠٤ والتي بلغت ١٦٠ بليون دولار، ويمثل ٢٠ بالمائة من عائدات الصناعات الكيماوية<sup>(٢٦)</sup>.

## ملخص الاقتصاد البيولوجي حسب القطاعات

تشكل هذه الخلفية الإطار لما نشهده اليوم من زيادة الاعتماد على التعديلات الجينية لأنظمة البيولوجيا في سبيل إنتاج الغذاء والأدوية والمواد والوقود. وفي خضم التصاعد العالمي الحالي لقطاع المحاصيل المعدلة جينياً والوقود الحيوي والمواد، فمن الجلى أننا على اعتاب استخدامات البيولوجيا بطرق جديدة. ويستحق الإسهام النسبي

للقطاعات المختلفة بالنسبة للإجمالي أن تدارسه. وإلى عهد قريب تسيّدت الأدوية عائدات التكنولوجيا البيولوجية في الولايات المتحدة، ولكنها الآن لا تفسر إلا أقل من نصف القيمة الإجمالية. ويدل ذلك على أن التقنيات البيولوجية تزداد نضجاً وتتصبّح أكثر فائدة وشيوعاً في قطاعات مختلفة من الاقتصاد، وسوف تحتل التطبيقات الصناعية والزراعية نصيباً أكبر بكثير في إجمالي العائدات. ويضاف إلى ذلك، أنه في حين تقع غالبية التطبيقات في مجال الرعاية الصحية وال المجالات الزراعية تحت مظلة قواعد تنظيمية من نوع أو آخر، إلا أن أغلب التطبيقات الصناعية لا تتطبق عليها هذه القاعدة. ويعني ذلك أن القطاع المعتمد على التكنولوجيا البيولوجية الذي يشكل أسرع نمو في إسهامه في الاقتصاد، والآن هو أكبر هذه القطاعات، هذا القطاع ليس تحت أية قواعد تنظيمية.

لتذكر أن الصناعة بصفة عامة يعمل بها الآن نحو ٢٥٠٠٠ شخص داخل الولايات المتحدة<sup>(٢٧)</sup>. ولا تمثل هذه العمالة المدرية إلا السادس من ١ بالمائة من إجمالي قوة العمالة في الولايات المتحدة بينما تمثل ٢ بالمائة من الناتج المحلي الإجمالي، وبهذا تسهم بصورة غير متناسبة في الاقتصاد الأمريكي.

وليس من الواضح الحصة التي سوف تشكّلها في النهاية التكنولوجيا البيولوجية من الناتج المحلي العام لأى قطر من الأقطار. فالبيولوجيا هي مجرد وسيلة لإنتاج السلع، ولا بد من أن تتنافس مع التكنولوجيات الموجودة حالياً والمستقبلية التي قد تكون أكثر مناسبة لأغراض بعينها. بيد أن ثمة إمكانيات احتمالية هائلة للنمو الاقتصادي عن طريق تعميم التكنولوجيات البيولوجية وانتشارها في كل مناحي الاقتصاد.

وتشكل منطقتا الوقود الحيوي والمواد أقدم وأوضع أمثلة للتأثيرات الاقتصادية القادمة للتكنولوجيا البيولوجية. ويوصفه سلعة أساسية، يشكل لنا الوقود الحيوي مثلاً لإحدى نهايتي نطاق المنتجات البيولوجية. وفي حين تُنتج «البيولوجيات» (وهي الأدوية المشتقّة بيولوجيّاً) بأحجام صغيرة ذات قيمة جد عالية، ربما تصل إلى عدة ملايين من

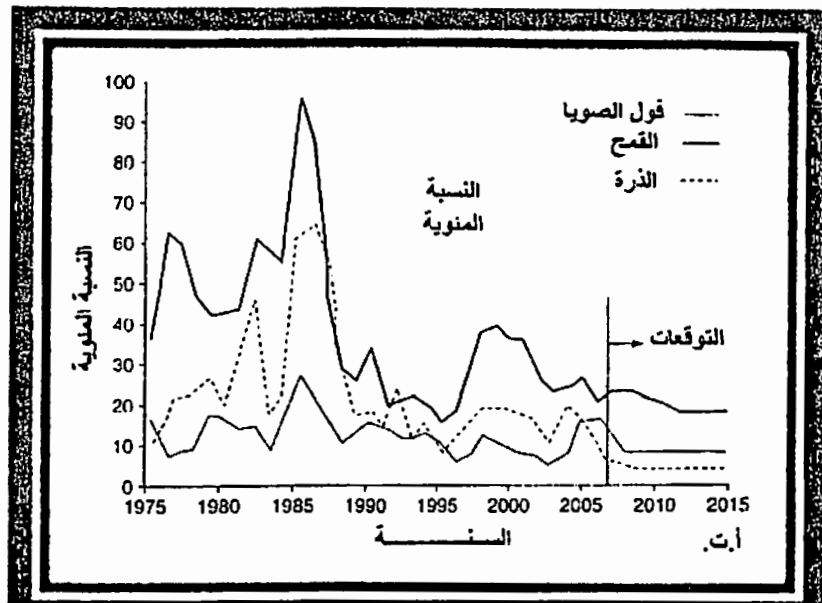
الدولارات لكل كيلوجرام، يُنتَجُ الوقود الحيوي بأحجام بالغة الضخامة بتكليف منخفضة وهامش ربع ضئيل. ويضاف إلى ذلك أن إنتاج الوقود الحيوي يتطلب كميات هائلة من المواد الخام. وفي سنتي ٢٠٠٦ و٢٠٠٧، أصدرت حكومات متعددة حول العالم قرارات لاستخدام الوقود الحيوي لا تتضمن زيادات كبيرة في المواد الخام المكرسة لإنتاج الطاقة فحسب، وإنما يبلغ من كبر حجمها أنها لا يمكن الوفاء بها دون ظهور تقنيات جديدة.

## في الطريق إلى بناء وقود حيوي

من المرجح أن التقنيات التي تؤدي إلى إنتاج الوقود الحيوي سوف تظهر في الأسواق على ثلاثة مراحل على مدى العقد القادم. وتعتمد تفاصيل هذه المقوله على كل من الاستمرارية في التوجهات التكنولوجية الحالية وعلى التقدم الذي يحرز في مجالات البحث والتطوير والتي لا يمكن التنبؤ بها بسهولة. ومع ذلك، فإنه من الممكن أن نقرر شيئاً واقعياً محدوداً عن حالة السوق وعن احتمالات مصادر جديدة للوقود.

## المرحلة الأولى: التعارض بين الغذاء والوقود

يتسنم السوق الحالي للوقود الحيوي بوجود علاقة تربط بين المحاصيل المستخدمة كمواد خام وبين استخدام تلك المحاصيل كطعام البشر أو علف للحيوان. والأسعار الحالية للنرة هي إشارة لهذه العلاقة: فكثير من المحللين يعزون الزيادات الحديثة في



شكل (١-١١) نسبة مخزون الذرة والقمح وفول الصويا إلى الاستهلاك السنوي. والتوقعات مقصود منهابقاء النسب منخفضة في السنوات القادمة وفقاً للمنظور التاريخي.

والظاهرة العامة وراء ارتباط أسعار الحبوب وأسعار الوقود الحيوي ليست في استخدام الحبوب لصناعة الوقود الحيوي في حد ذاته وإنما في الطلب العام المتزايد على الحبوب. و كنتيجة لذلك فقد انتهى فائض الحبوب الذي كان يميز الأسواق طوال العقود الماضية، وليس متوقعاً أن يعود قريباً (انظر الشكل ١-١١)<sup>(٢٨)</sup>. وإضافة لذلك، نجد أن الانخفاضات التي تستوقف النظر في المخزون العالمي من الحبوب، والتي في ظروف مختلفة قد تصلح كسند للغذاء، تشير أن "التغيرات العامة للأسعار وتقلباتها في قطاع الزراعة من المرجح أنها سوف تتفاقم"<sup>(٢٩)</sup>.

وعلى الرغم من الدعاوى الشائعة بأن ارتفاع الأسعار هو نتيجة الحماس الزائد في تحويل الغذاء إلى وقود، فإن الأوضاع الحقيقة أكثر تعقيداً. وفي حين يبدو أن

استخدام الذرة في صناعة الإيثanol يسهم في رفع أسعار الغذاء، إلا أن هذه العلاقة بين السبب والنتيجة قد انعكست فيما يتعلق بزيت النخيل.

ففي ٢٠٠٥ وأوائل ٢٠٠٦، كانت زيوت النخيل تعتبر مصدراً ممتازاً للزيوت النباتية الصالحة للتحويل إلى ديزل حيوي. وصل المستثمرون الأوروبيون والأمريكيون والآسيويون أموالاً في الشركات القادرة على تكرير تلك الزيوت على أمل استثمار القرارات الحكومية بضخ дизيل الحيوي في مجرى الوقود. وفي الوقت الذي جرت فيه تلك الاستثمارات، بدا أن ثمة مزايا مالية هائلة من بيع дизيل الحيوي، نظراً لتزايد أسعار الوقود المشتق من البترول.

غير أنه حدث بدءاً من منتصف ٢٠٠٨ أن زيت النخيل الخام صار يباع بشمن أعلى بما يقرب من ٣٠ بالمائة من سعر الجملة للديزل التام الصنع. فقد زادت الأسعار بصورة حادة خلال ٢٠٠٦ و٢٠٠٧، وكان السبب الرئيسي لذلك هو الزيادات الهائلة في الطلب على زيوت النخيل في أسواق الغذاء في آسيا<sup>(٣٠)</sup>. وأسهم ذلك في تصعييب فكرة شراء زيت النخيل من الأسواق المفتوحة بهدف إنتاج дизيل الحيوي. وفي الحق، لم يمكن أبداً تحقيق الزيادة الكبيرة في القدرة التكريرية لزيوت النخيل التي كان مخططاً لها في سنتي ٢٠٠٥ و٢٠٠٦ بسبب تصاعد أسعار زيت النخيل<sup>(٣١)</sup>. وتوقفت المصانع حول العالم عن العمل، أو عملت بالخسارة لتفى بعقود موقعة عندما كان تكرير زيت النخيل يأتي بعائد ربع مريح. وبصرف النظر عن مستقبل أسعار زيت النخيل، تبقى استخدامات هذه الموارد مصدراً للتوتر في الأسواق بين الغذاء والوقود.

ولسوف يستمر التعارض بين الغذاء والوقود طالما بقي التنافس على المواد الخام. وسوف تتحسن الأمور من جراء تزايد الحصيلة من الحبوب الغذائية التقليدية. ولقد تضاعف محصول الذرة في الولايات المتحدة أكثر من ثلاثة أضعاف فيما بين ١٩٥٠ - ٢٠٠٠<sup>(٣٢)</sup>. ومع متوسط لمحصول الذرة في الولايات المتحدة يبلغ نحو ١٦٠

بوشلا<sup>(١)</sup>). لكل فدان في المزارع العاملة فإن المزارع التجريبية في الولايات المتحدة تقترب من ٣٠٠ بوشل للفدان. ومن المتوقع ظهور تحسن تدريجي مماثل في أقطار أخرى. وعلى سبيل المثال، نجد أن متوسط محصول الفدان في الصين في عام ٢٠٠٦ قد بلغ نحو ٨٥ بوشلاً للفدان الواحد، ولدينا من الأسباب ما يجعلنا مقتنعين بأن السلالات الجديدة من الهرة التي زرعت في الصين سوف تستمر حصيلتها في الارتفاع. غير أنه في حين أن إنتاج الهرة قد يتزايد، نجد أن الطلب على الهرة قد يتزايد بمعدلات أسرع. وفي ٢٠٠٨ كان من المتوقع أن يرتفع إنتاج الهرة في الصين بنسبة ١٠٤ بالمائة، بينما كان المتوقع أن يرتفع الطلب بما يكاد يصل إلى ٢ بالمائة<sup>(٢)</sup>. وحدث عجز في الإنتاج المحلي اضطرت الصين على إثره في ديسمبر ٢٠٠٦ إلى فرض حظر على تحويل كميات إضافية من الهرة إلى إيثانول<sup>(٣)</sup>. ويبدو أن الصين قررت، كسياسة، أن استخدام الهرة كطعام وعلف أهم من استخدامه مادة خاماً لصناعة الوقود.

إن الأهداف الحكومية حول العالم من استخدامات الإيثانول تبلغ من الارتفاع حدّاً قد تنتج عنها مشاكل خطيرة في الإنتاج خلال بضع سنوات. ويشرح هذا الأمر وارن ستانلى رئيس مجلس إدارة شركة كارجيل قائلاً: "إذا لم تتوفر لدينا زيادات هائلة في الإنتاجية فسوف نواجه مشكلات هائلة في إنتاج الطعام. وعلى العالم أن يختار بين الأمرين"<sup>(٤)</sup>.

ومعنى وجود نقص عالمي في فائض حبوب الأغذية والأعلاف، أنه يتعمّن على صناعة الوقود الحيوى أن تبحث عن مواد خام بديلة لتواجهه زيادة الطلب. وفي هذا السياق، يتوجّب توسيع نطاق فوائد المواد الخام بصورة غير تقليدية، بحيث تشمل الأراضي والمياه التي يمكن استخدامها في زراعة محاصيل «مزدوجة الفائدة» مثل

---

(١) البوشل: وحدة قياس أحجام. (المترجم)

الذرة وفول الصويا والقمح. وتوجد في الولايات المتحدة وحول العالم مساحات شاسعة من الأراضي «غير الخصبة»، وهي أراضٍ اختار المزارعون ألا يزرعواها لأنها لا يمكن أن تنتج غذاءً بأسعار السوق ولكن من الممكن زراعتها لإنتاج المواد الخام للوقود الحيوي.

والمستهلكون أيضًا يختارون أن يستخدموا أرضاً ومياهًا بطرق خاصة عندما يقررون أن يتناولوا ماكولات معينة. فالكيلوجرام من لحم الخنزير يحتاج تغذية مقدارها ثلاثة كيلوجرامات من الحبوب؛ وكل كيلوجرام من لحم البقر يحتاج ثمانية كيلوجرامات من الحبوب<sup>(٣٦)</sup>. والمشكلة التي يجب على المجتمعات البشرية أن تناقشها هي أية مواد غذائية تزرع وأين يكون ذلك.

والشعوب موزعة توزيعاً يختلف تمام الاختلاف عن توزيع الأراضي الصالحة للزراعة أو إنتاج الغذاء. ووفقًا للمعتقدات التقليدية السياسية والاقتصادية، فإن تلك الاختلافات في المؤن المعروضة والطلب عليها يفترض أنها تعالج بواسطة الشبكات العالمية للتجارة الحرة. وعندما تقشل الأسواق فإن الحكومات والمنظمات الدولية عادة ما تتدخل وتنمّي «مساعدات». غير أن استخدام ثمار الأرض كمواد خام صناعية سوف يزيد من تعقد الاختيارات الخاصة بتوزيع الموارد ولا تستطيع إلا أن ترفع أسعار الغذاء، على الأقل على المدى القصير. وتخصيص المزيد من الأراضي لإنتاج الطعام والأعلاف يزيد من تعقيبات الأمور، واستغلال كميات متزايدة من الموارد الطبيعية غير المستقلة حالياً سوف يكون لقاء ثمن باهظ.

واختيار السياسات لها تأثير واضح على الاستثمارات وأليات السوق المترتبة عليها. وقد ترتب على القرارات الحكومية الخاصة باستخدامات الإيثانول في الولايات المتحدة أن القدرات الإنتاجية زادت على الحاجة. فما بين بدايات ٢٠٠٥ وأخرías ٢٠٠٧، زادت أعداد المصانع العاملة في الولايات المتحدة بما يربو على ٥٠ بالمائة فوصل عددها إلى ١٢٠ مصنعاً، بينما تضاعفت أعداد المصانع تحت التشيد

أربعة أضعاف ووصلت إلى ٨٠ مصنعاً<sup>(٣٧)</sup>. وترتب على حجم الإيثانول الذى نزل الأسواق أن أسعاره انخفضت، مما أدى إلى انخفاض حديث في الاستثمارات وخطط بناء مصانع جديدة. وبدوره سوف يؤدي فائض الإيثانول الموجود في الأسواق إلى تراجع الضغوط الرامية إلى رفع أسعار الذرة، في الوقت الحالى، ولكن المنافسة حول كل الحبوب سوف تُستأنفُ في نهاية المطاف مع الزيادة الحتمية في الطلب على كلّ من الغذاء والوقود.

## المرحلة الثانية: ظهور محاصيل مكرسة للطاقة، وأنواع وقود جديدة، وتكنولوجيات تصنيع جديدة، والجدل حول انبثاث الكربون من إنتاج الوقود الحيوى

إن ارتفاع الداخيل حول العالم سيظل يشكل عامل ضغط على أسعار السلع، مع استخدام المزيد من الحبوب لأغراض الغذاء والعلف، والمصادر الأساسية لتزويد ذلك الغذاء والعلف هي المياه والأراضي الصالحة للزراعة. ولهذا، ولكن نخفض من المنافسة بين الغذاء والوقود الحيوى على الموارد، وهو الأمر الذى سوف ينتهي بفصل أسعار الغذاء عن أسعار الوقود الحيوى، فإن منتجى الوقود الحيوى يتبعون عليهم إيجاد محاصيل لاستخدامها كمواد لا تتنافس مباشرة مع الأراضى والمياه المخصصة لمحاصيل الغذاء الصالح للأكل.

وقد بدأت بالفعل زراعة محاصيل جديدة للطاقة في العديد من البلدان حول العالم. وتجري الصين والهند تجارب على مزارع كبيرة لنبات الجاتروفا، وهي شجيرة بنورها غنية بالزيوت وتنمو في أحوال من الجفاف والتربة الضعيفة. وتحوى بذور الجاتروفا ٤٠ بالمائة زيتاً ولا بد من جمعها يدوياً، ثم يتم عصرها لاستخراج الزيوت، وبعد ذلك تحول الزيوت إلى ديزل حيوي. ولا تختلف عمليات التصنيع والبنية التحتية الالزامية لذلك عن تلك التي يتطلبهما زيت النخيل. ولما كان زيت الجاتروفا غير صالح للأكل وينمو في تربة ضعيفة، فإنه بذلك يمثل مواد خام قد تخفف من القلق حول

التنافس مع الغذاء، ولما أدركت شركة «بريتيش بتروليوم» (BP) هذه الاحتمالات بادرت باستثمار ٩٠٠ مليون دولار مع شركة «دي-أى» للزيوت لإنتاج الديزل الحيوي من الجاتروفا<sup>(٢٨)</sup>. وتخطط الصين لزراعة ما يقرب من ١٣ مليون هكتار بحلول ٢٠٢٠<sup>(٢٩)</sup>. وخصصت الهند ١١ مليون هكتار على الأقل لزراعة الجاتروفا، وسط مناقشات علنية أن تصل المساحة إلى نحو ٢٢ مليون هكتار، وتخطط لاستخدام الديزل الناتج للاستهلاك المحلي والتصدير إلى أوروبا<sup>(٣٠)</sup>. غير أنه لما كان عدد المزارع العاملة تجارياً الموجودة حالياً محدوداً، وبالتالي الخبرات محدودة في المزارع الكبيرة وجمع المحصول منها، فليس واضحاً الدور الذي ستلعبه الجاتروفا في الأسواق العالمية للوقود الحيوي.

وبالمثل، ثمة أمثل عريضة معقودة على السليولوز كمادة خام لتصنيع الوقود الحيوي. وباختصار، عندما يتهد السليولوز والهيميسليولوز مع مادة الجنين تتكون المادة التركيبية الرئيسية التي تشكل دعامة النباتات الخضراء<sup>(٣١)</sup>. والسليلوز هو بوليمر بالغ الصلابة ويكون من جزيئات سكرية مرتبطة معاً ارتباطاً وثيقاً، بينما الهيميسليولوز له تركيبة مماثلة ولكنه أسهل في التكسر. والجنين بوليمر قاعدي غير سكري. وفي حين نجد أن محاصيل مثل الذرة أو القمح تزدَع في الوقت الحالى طلباً لحبوبها لأغراض الغذاء والأعلاف والمواد الخام الصناعية، إلا أن تلك الحبوب لا تشكل إلا جزءاً صغيراً من النبات. ويشكل السليولوز والهيميسليولوز ٥٠ إلى ٨٥ بالمائة من كتلة النبات حسب نوع النبات، كما يكن الجنين ١٠ إلى ٢٥ بالمائة من كتلة النبات. وعلى ذلك، فإن كان من الممكن لسكرنيات التي تشمل السليولوز أن تعمل كمادة خام للتخمر، فإن سيقان الذرة والقمح، وكذلك النفايات والجانب الأعظم من النباتات الأخرى والأشجار المزروعة خصيصاً لهذا الغرض، قد تصلح كمصدر رئيسي للوقود السائل.

وهناك طرق صناعية مباشرة لتحويل السليولوز والكتل البيولوجية الأخرى مباشرة إلى وقود سائل. فتحت درجات حرارة مرتفعة، وفي غياب الأكسجين تتحلل

المواد العضوية إلى مكونات أبسط مكونةً «الغاز التخليق». ويمكن الوصول إلى نتيجة مماثلة بالمعالجة بالأحماض أو بالبخار. وفي وجود المحفز الكيميائي المناسب والسيطرة الدقيقة على الخطوات، من الممكن إعادة اتحاد الغاز التخليري فينتتج منه الإيثانول ومركبات أخرى. وهذه التكنولوجيا قديمة نسبياً، وتعود إلى نهايات القرن التاسع عشر، غير أنه بسبب التكاليف المرتفعة للطاقة اللازمة للتخلل الحراري والكيميا المعقدة لكلٍ من التحلل والتخلق التحفيزي، فقد كان هذا التوجه حتى فترة قريبة أكثر تكلفةً من أن يستخدم في صناعة الوقود السائل.

ويختلف الإيثانول، هناك اهتمام متزايد في الوقت الراهن للبيوتانول كوقود للنقل. ونظرًا للاستخدام الواسع النطاق للبيوتانول كمادة مذيبة فقد كانت عملية تصنيعه تحت ضغوط مستمرة لتخفيض تكاليفه طوال السنوات الخمس والسبعين الماضية. غير أن عملية التصنيع الحالية تنتج منتجًا أغلى من الجازولين (البنزين) في الولايات المتحدة بنحو ٢٠ بالمائة. وبالتالي ثمة جهود كبيرة تبذل في سبيل تطوير طرق بيولوجية لإنتاج البيوتانول. والبيوتانول له ميزات مادية على الإيثانول منها حصيلة أعلى من الطاقة لكل وحدة حجم وانجداب للماء أقل بكثير.

والبيوتانول هو وقود «قديم» للنقل؛ فقد كان مزارعو الولايات المتحدة ينتجونه في أوائل القرن العشرين لاستخدامه في الجرارات الزراعية. ومثليما يخمر نبات الخميرة السكريات إلى إيثانول، تخمر جرثومة «كلوستيريديوم أسيتيوبيوتيликوم» (*Clostridium acetobutylicum*) السكريات إلى مزيج من الأسيتون والبيوتانول والإيثانول. وهذه الجراثيم تنتج طبيعيًا نسبة منخفضة من البيوتانول. ولكن المزايا الفيزيائية النسبية للبيوتانول على الإيثانول لم تغب عن انتباه منتجي الوقود الحيوي اليوم.

وفي ٢٠٠٧ تخطط شركة BP ودبونت لبدء إنتاج البيوتانول وبوصفه جزء من توليفة وقود في المملكة المتحدة بحلول ٢٠٠٩<sup>(٤٢)</sup>. وسوف يبدأ هذان العملاقان الصناعيان، ومعهما شركة السكر البريطانية، بإنتاج مبدئي يبلغ نحو ٢٥ مليون لتر سنويًا من

بنجر السكر باستخدام التكنولوجيات المتاحة. كما تخطط الشركات لاستثمار ٤٠٠ مليون دولار في بناء مصنع تبلغ سعته ٤٢٠ مليون لتر في المملكة المتحدة، مقدر له أن يبدأ العمل في ٢٠١٠. وسيبدأ المصنع بإنتاج الإيثانول من القمح ثم يتحول إلى إنتاج البيوتانول مع إدخال «الجيل الثاني من المحفز البيولوجي» - وهو جرثومة معدلة - لإنتاج البيوتانول بحصيلة أكبر. وتتوقع ديبوينت أن تقدم هذه الجرثومة في ٢٠١٠، مما سيترتب عليه إنتاج بيوتانول يصل ثمنه إلى ٤٠-٢٠ دولاراً للبرميل، كما تتوقع في تلك الآونة أيضاً أن تبدأ في تسويق البيوتانول في الولايات المتحدة<sup>(٤٢)</sup>.

وسوف يفيد إنتاج الوقود الحيوي أيضاً من استخدام الإنزيمات التي تساعد على تفكيك السليولوز والنشاء. ويمكن استخلاص هذه الإنزيمات من الجراثيم التي تعيش في أمعاء التمل الأبيض أو من الجراثيم التي تعيش داخل الحيوانات المجترة. ويوسع الإنزيمات أن تلغي خطوة «الطبع» في تصنيع المواد الخام ذات المحتوى العالى من النشاء، بالهضم المباشر للنشاء الحببي أو غير المطبخ لتكوين سكريات قابلة للتخرّم، أو بأن تساعد في إسالة المواد الصلبة في الذرة، أو بالمساعدة في تنظيف أمزجة الزيوت النباتية وتحويلها إلى ديزل حيوي. وثمة تعاون بين شركة فيرينيوم وسينجنتا المتخصصة في التكنولوجيات البيولوجية الزراعية لإجراء تعديل جيني للذرة لإنتاج إنزيم آخر هو أميليز-ت (Amylase-T) الذي يهضم النشاء ويحوله إلى سكريات داخل نبات الذرة أثناء نموه، مما يخفض تخفيفاً كبيراً في الطاقة والتکاليف في الخطوات التالية في الصناعة. ويدعى منتصف ٢٠٠٩، سوف تنتظر الشركات المتعاونة صدور الموافقة من وزارة الزراعة الأمريكية على بدء التجارب الحقلية. وتعمل شركات جنكور وفيرينيوم ونوفوزيمز وعدد آخر من الشركات على تطوير إنزيم السليوليز (cellulase enzyme) الذي يساعد على تفكيك السليولوز.

ولكى تساعد على تسويق الإيثانول السليولوزى، أعلنت وزارة الطاقة الأمريكية فى أوائل ٢٠٠٧ عن تمويل حكومى لبناء ستة معامل تكرير تجريبية<sup>(٤٤)</sup>. وهذا التمويل الحكومى، الذى يبلغ ٣٨٥ مليون دولار، مقصود به حد القطاع الخاص على المساهمة

بأنموال طائلة بحيث يصل إجمالي الاستثمارات إلى ١٢٠ مليون دولار، وباستخدام تجميعات مختلفة من المعالجة بالأحماض والبخار والإنزيمات والتقطير، يُنتظر أن يصل إنتاج المصانع التجريبية إلى ١٢٠ مليون جالون من الإيثانول سنويًا من الأخشاب وفضلات الحظائر وحطب الذرة (السيقان المتبقية) وقش القمح وغير ذلك من المواد الخام.

وقد يتمخض عن تلك التقنيات تخفيض تكلفة تحويل الذرة إلى إيثانول، ولكن تلك الإستراتيجية لا تتعامل إلا مع جانب ضئيل من المشكلة الآتية: فغالبية تكلفة الوقود الحيوي (٩٠-٧٥ بالمائة) تقع في المواد الخام. والوقود هو سلعة، واحتمالات النجاح يوماً في تخفيض تكلفة الإيثانول السليولوزي إلى النصف هي احتمالات ضئيلة للغاية إن لم تكن معدومة كليًّا. وما دامت الذرة، أو أى محصول يُزرع في أراض يمكن استخدامها في زراعة الذرة، ستُستخدم كأعلاف، فإن هامش الربح من الوقود الناتج سوف تقع عليه ضغوط من أسفل من جراء أسعار الغذاء ومن أعلى من جراء كلٍّ من أسعار البترول وموردي الإيثانول المنافسين.

ثمة مشكلتان أخيرتان تكتنفان سياسة الاعتماد على الإيثانول السليولوزي كوقود. أولاهما، أنه لا توجد وسيلة حالية في الولايات المتحدة لجمع كميات كبيرة من حطب الذرة أو سيقان القمح أو أية كتل بيولوجية من الحقول ونقلها إلى أماكن التصنيع. وإذا استثنينا ظروفًا محدودة، حيث تتجمع فضلات مصانع الأخشاب أو ساحات تجميع الفضلات التابعة للبلديات في أماكن محددة، فإن الأمر سوف يتطلب استثمارات هائلة لبناء وسائل وبنية تحتية للنقل وصيانتها.

وثانيةهما، أنه في حين توجد تقديرات لأداء التكنولوجيات المختلفة الخاصة بمعالجة السليولوز، إلا أن أيًّا منها لم تعمل حتى الآن على نطاق واسع. وذلك يعني انعدام اليقين ليس فقط بخصوص إجمالي الناتج من أي مصنع بعينه، وإنما أيضًا (١) فيما يتعلق بالعدد الإجمالي للمصانع اللازمة لإنتاج كميات معينة من الوقود، (٢) الحجم الإجمالي للمواد الخام والكمية الإجمالية للطاقة اللازمة لتشغيل تلك المصانع،

(٢) التكلفة الإجمالية للبنية التحتية لمحصاد ونقل تلك المواد الخام. والنقطة الأخيرة هي مشكلة على وجه الخصوص، لأنَّه في الوقت الذي تعتمد فيه تكاليف النقل خطياً على المسافة التي يتعين على المواد الخام والوقود المصنَّع أنْ تقطعها، فإنَّ الحجم الإجمالي للمواد الخام يعتمد على «المساحة» التي يتم حصادها وبالتالي على «مربع» المسافة التي يتعين على المواد الخام أنْ تقطعها. وعلى ذلك، نجد أنْ تغيرات بسيطة في تكلفة النقل قد تكون لها تأثيرات كبيرة على حجم المواد الخام التي يمكن تصنيعها اقتصادياً.

وهناك حافز جوهري لزيادة إنتاج الوقود الحيوي وهو تخفيض انبعاث الغازات من تأثيرات الدفيئة التي يتسبب فيها حالياً إحراق الوقود الأحفوري (البترول). وسوف يحتاج إنتاج كميات كبيرة من الوقود الحيوي إلى مصادر كبيرة للكتلة البيولوجية. ومن البدئي أن اختيار المحصول يرتبط بالمكان الذي سوف تتم فيه زراعته، وكيفية تصنيعه، وما المسافة التي سوف يسافرها الوقود الناتج كى يصل إلى المستهلكين.

ويزداد الأمر تعقيداً عندما يتم إدخال إجمالي كميات الكربون المنبعث من الزراعة في هذه الحسابات. ويبلغ المحتوى الإجمالي للتربة من الكربون عدة أضعاف نسبته في الجو. وبالإضافة إلى الانبعاثات من تشغيل ماكينات المزارع باستخدام وقود الإيدروكربون، نجد أنَّ جزءاً لا يستهان به من انبعاث الكربون من الممارسات الزراعية التقليدية يأتى من الزرع والمحصاد. ومجرد تقليل التربة سنوياً يطلق في الجو كميات كبيرة من الكربون، لأنَّه يفتت تركيبات الجنور ويدمِّر النظام الإيكولوجي تحت الأرض والمكون من جراثيم وفطريات. وثمة جهد بُذل لإدماج قياسات الكربون في التربة في نموذج زراعي لشمال وسط الولايات المتحدة توصل إلى أنَّ محتوى الكربون العضوي للتربة قد تناقص بنحو ٢٠ بالمائة منذ أن دخلت الزراعة المنطقه في نحو سنتا (٤٥).

وعدم تقليل التربة يؤدى إلى تجمع الكلة البيولوجية بمرور الوقت، والتحول إلى الطرق التي لا تشمل حرثاً للأرض، وهى ما يُطلق عليه «الزراعة-دون-حرث»، أو الإقلال من الحرث (الحرث التحفظى)، ينتج عنها انخفاض ملحوظ في إجمالى الكربون الذى ينبئ من الزراعة ومن ثم من إنتاج الوقود الحيوى<sup>(٤٦)</sup>.

وسواء كانت مزروعة بطريقة «الزراعة - دون - حرث» أو بالطرق التقليدية، فإن المحاصيل المعدلة جينياً والتي تتسم بمحصول وغير ستكون على الأرجح مواد خام مهمة للوقود الحيوى، الأمر الذى سوف يثير مجموعة من المشاكل مختلفة تمام الاختلاف. فقد يحدث تسرب للجينات من المحاصيل المعدلة جينياً إلى أقربائها من محاصيل غير معدلة مما يشكل تهديداً محتملاً إذا ما انتقلت الجينات المقاومة لمبيدات الأعشاب إلى أعشاب. وقد لوحظ تدفق الجينات إلى أقرباء لصيقين في مزارع تجريبية في كنتاكى خاصة عشب «الكلاته المرجية» (bluegrass) وعشب المرجية التجيلية (bentgrass)، مما يعطى أول برهان على تسرب «الجينات العابرة» (transgenes) - إلى تجمعات النباتات البرية في الولايات المتحدة<sup>(٤٧)</sup>. وقد تم الآن إثبات نتيجة مماثلة لانتقال ثابت ومتواصل لجين مقاوم لمبيدات الأعشاب من نجيلة شائعة زراعتها هي «براسيكا نابوس» (Brassica napus) والاسم الشائع لها هو بذر اللفت (أو الشلجم)، إلى قريبتها البرية «براسيكا رابا» (Brassica rapa)<sup>(٤٨)</sup>. ومن السهولة بمكان داخل المعامل نقل الجينات المقاومة للأعشاب عن طريق تبادل حبوب اللقاح بين الأنواع الشائعة للنجيل<sup>(٤٩)</sup>. وقد تؤدى هذه البراهين إلى وقفه عند صانعى السياسة والمصالح التجارية. فإن أى انتقال جيني في الزراعة المكشوفة قد ينتج عنه انتشار غير مقصود لسلالة جديدة من الأعشاب المقاومة لمبيدات الأعشاب مع احتمالات التسبب في أضرار اقتصادية هائلة ودمار مادى جسيم.

وتشير التهديدات المحتملة للأنظمة الزراعية تساولات مهمة حول الحكمة في الاعتماد على محاصيل معدلة جينياً في إنتاج المواد الخام، كما أن ثمة احتمالات حقيقة لصدور تشريعات حكومية أكبر لتحجيم زراعة المحاصيل المعدلة جينياً، أو على

الأقل تطبيقات أكثر صرامة للتشريعات الحالية، إذا اعتبرنا الحكم الصادر في شأن «الألفاف» المعدلة جينياً مؤشراً للأحداث المستقبلية.

وعلى الرغم من الترحيب النسبي لأسواق الولايات المتحدة للمحاصيل المعدلة جينياً، فإنه ليس واضحاً ما إذا كان ذلك التوجه سوف يستمر. وقد تواجه محاصيل الطاقة، التي تعدلت لرفع معدلات نموها أو لتسهيل تصنيع السليولوز والكونات الأخرى، قد تواجه مقاومة مبنية على خطر انتقال مثل تلك السمات إلى النباتات والأشجار البرية.

وهناك مصدر للمواد الخام أقل إثارة للجدل وهو الكلا غير المعدل جينياً. ويجادل دافيد تيلمان، وهو عالم بيئي بجامعة مينيسوتا، وزملاؤه بأن الأرضي المعشبة المعمرة المحلية يمكن استخدامها كمصدر للكتلة الحيوية لإنتاج الوقود السائل. وتشمل الإستراتيجية أساساً إعادة المراعي الطبيعية إلى طبيعتها الأصلية وجز الكلا الناتج مرة واحدة في السنة لحصد الكتلة الحيوية. والأهم من ذلك، حتى مع استخدام التقنيات الصناعية المتاحة، أن الحصيلة الإجمالية لدورة حياة ذلك الوقود قد يكون سلبياً من ناحية الكربون، بمعنى أنه قد يختزن من الكربون ما هو أكثر مما ينبعث منه أثناء الحصاد والتصنيع والاستخدام كوقود.

وفي خلال تجربة استغرقت عقداً كاملاً من السنين، زرع تيلمان ومعاونوه تجميعات من ثمانية عشر نوعاً محلياً مختلفاً في تربة بالغة التدهور وقاحلة غير مخصبة. ويبعد أن التجربة، التي جرت باستخدام الحصاد اليدوي في مساحات تجريبية صغيرة، قد أثبتت أن محصول الكتلة الحيوية في أنظمة بيئية مختلفة تزيد على تلك المزروعة أحدياً<sup>(\*)</sup> أو في أنظمة بيئية أقل تبايناً<sup>(٥٠)</sup>. ومع نضج التجارب زادت الكتلة الحيوية التي حصّلت وكذلك زادت نسبة الكربون تحت التربة.

---

(\*) الزراعة الأحادية الاكتفاء بزراعة محصول واحد وعدم استغلال الأرض بأية طريقة أخرى. (المترجم)

وفي داخل أنحاء الولايات المتحدة كثيراً ما تُقترحُ عدة أنواع من النجيل للزراعة الأحادية على نطاق واسع كمواد خام للوقود الحيوي. وعشب «سويتشجراس» (Switchgrass) هو مثال لذلك. غير أن تيلمان ومساعديه يؤكدون أنه على الرغم من أن سويتشجراس قد يكون عالي الإنتاجية في التربة الخصبة، أى تلك المستخدمة لزراعة الغذاء، إلا أن الزراعة الأحادية له في تربة غير خصبة لا تعطى إلا نحو ثلث ما تُغله في الأراضي المعشبة<sup>(٥١)</sup>.

ويتناقض ذلك تناقضاً كبيراً مع دراسة استغرقت خمس سنوات أجراها مارتى شمير وزملاؤه في جامعة نبراسكا. فقد أجروا «تجارب حقلية بحجم مزرعة» لسويتشجراس، الذي زرعوه على «أراض هامشية للمحاصيل» في عشر مزارع وحصلوا مستخدمين تجهيزات تقليدية لجمع التبن. ويؤكد الباحثون أن طرقهم تنتج ما يقرب من ضعف كمية الإيثانول لكل هكتار من المراعي وما يقرب من ستة أمثال ما أنتجه تجارب السويتشجراس الأخرى<sup>(٥٢)</sup>. ومما هو جدير بالذكر أن شمير وزملاء قد وجدوا أنه باستخدام الحصاد على مستوى حجم مزرعة فإن العائد الزراعي الحقيقي - ويشمل وقود дизيل والسماد ومبيدات الحشائش - كانت أقل بما يقارب ٦٦ بالمائة عن التقديرات السابقة المبنية على تجارب أجريت على نطاق صغير.

وهناك عشب آخر هو «ميسبانتوس إكس جيجانتيوس» (*Miscanthus x giganteus*)، كثيراً ما يوصف بأنه مادة سليولوزية خام. ويطلق عليه أيضاً «ميسبانتوس العملاق»، وهو هجين عاشر يتکاثر بزرع عقل الجنور المأخوذة من النبات. وفي أول مقارنة مباشرة بين «ميسبانتوس إكس جيجانتيوس» والسويتشجراس المزروع على أراض زراعية من أجود الأنواع في ولاية إلينوي، بدءاً من عام ٢٠٠٢، أنتج الميسبانتوس ضعف الكتلة الحيوية لما أنتجه السويتشجراس لكل مساحة أرض<sup>(٥٣)</sup>. والميسبانتوس ليس من النباتات المحلية لشمال أمريكا، مما قد يثير قلقاً حول احتمالات انتشاره كعشب، ولكن

مؤيدى الميسكانثوس كمادة خام للوقود الحيوى يحاجون بأنه لم يتحول إلى حالة غازية طوال ما يربو على عقدين من زراعته فى محطة تجارب فى الدنمارك<sup>(٤)</sup>.

وفي ضوء كل تلك الآراء يبدو أن زراعة النجيل على نطاق واسع تحمل احتمالات حقيقة، مع التحذير أنتا لا تستطيع أن نقدم أفضل من تقدير لكمية الإجمالية من أي وقود حيوي يمكن صنعه من أي محصول. ويقدر تشارلز ويمان من جامعة كاليفورنيا ريفرسايد أنه «يانتاج يبلغ ١٥-٥ طناً جافاً لكل فدان سنوياً، وهو أمر ممكن بالنسبة لشجر الحور والسوبيتشجراسس والميسكانثوس، يمكن للولايات المتحدة أن تحل الإيثانول محل كامل استهلاكها من البنزين، مستخدمة في ذلك ٢٠٠ مليون فدان من الأراضى، تشكل نحو ٢٠ بالمائة من مجموع الأراضى المخصصة للمحاصيل والرعى والمراعى<sup>(٥)</sup>.

ومع ذلك، فإن تواصل الجدل حول ما أفضل مادة خام لزراعة كتلة حيوية، وبأية تكلفة، يسهم في التأكيد على أهمية المرحلة المبكرة مرحلة المعرفة والتخطيط. ودراسة توابع التوسع في إنتاج الطاقة الحيوية على انتعاش الكربون، على وجه الخصوص، لا تزال في المراحل المبكرة للبحث. وأول دراسات شاملة، نُشرت في مجلة «ساينس» في أوائل ٢٠٠٨، ليست مشجعة. ووصل مؤلفو إحدى المقالات إلى أن تحويل الغابات الفطرية والأراضي العشبية في البرازيل وجنوب شرق آسيا والولايات المتحدة إلى زراعة المواد الخام للوقود الحيوى سوف يطلق ١٧ - ٤٢٠ ضعفاً إضافياً من ثاني أكسيد الريون أكثر من التخفيض السنوى لتأثيرات الدفيئة (البيت الزجاجي) التي سوف تحدث من جراء إحلال الوقود الحيوى محل الوقود الأحفورى<sup>(٦)</sup>. وبالمثل، إذا تم تحويل حقول الذرة الأمريكية ذات المحصول المتوسط إلى زراعة السوبيتشجراس لإنتاج الإيثانول، فإن التخلى عن الذرة سوف يطلق انتبعاثات من تغير استخدام الأرض يستغرق التخلص منها ٥ سنوات، وسوف ترتفع الانتبعاثات بما يعادل ٥ بالمائة على مدى ٢٠ سنة<sup>(٧)</sup>.

أفرزت هذه النتائج نقاشاً تنامى على مدى عدة أشهر على صفحات مجلة «ساينس» وغيرها من المجالات، شارك فيه أكاديميون مختلفون وعلماء حكوميون ورؤسماليون مغامرون. وكان رد الفعل «الرسمى» لعدد من المعامل الحكومية هو أن تشكك في تلك الفرضيات والمناهج المستخدمة ودعاوى مؤلفى المقالات: «إن (المقالتين)، اللتين تناقلتهما الصحف، تثيران قضيائنا مهمة ولكنها تبدو أحياناً كأنها استنتاجات تبحث عن منطق كامن. وهاتان الدراسات قد أسرعتا في الأساس فهم القوى المحلية التي تقف خلف قضية تغير استخدام الأراضى، ولا تضع فى اعتبارها آية تأثيرات مخففة مثل تباطؤ التحضر (التحول من الريف إلى الحضر) الذى سوف يأتي به مجتمع زراعى مفعم بالحياة»<sup>(٥٨)</sup>.

ومن الجلى أن الجدل سوف يستمر في المستقبل المنظور. ومن السابق لأوانه أن نقدم حكمًا نهائياً حاسماً على أي توجه معين أو آية دراسة بعينها. شيء واحد مؤكد هو أنه إذا ما أردنا أن نصدر قرارات عقلانية، فنحن نحتاج إلى فهم أعمق كثيراً للطاقة والكريون والتوازن الغذائي لمحاصيل الكتلة الحيوية المختلفة عندما تُستخدم لإنتاج الطاقة أو المواد. وهذا الاعتبار يعود بنا إلى مقدمة قضية الاختيارات والسياسة العامة في تحديد الاستخدامات المستقبلية للبيولوجيا بوصفها تكنولوجيا. وفي هذه الحالة، فإن الوصول إلى أقصى ما يمكن أن تصل إليه حصيلة الكتلة الحيوية وحجم الوقود الحيوى الناتج ليست بالضرورة مماثلة للوصول إلى الحد الأقصى في الأمان والسلامة المادية والاقتصادية.

إن التأثيرات المثيرة للتغيرات المناخية تحجب كل العوامل الأخرى المتحكمة في استخدام الأنواع المختلفة من الأراضى لزراعة أنواع مختلفة من المحاصيل وتفرض ما يمكن زراعته وأين. ويضاف إلى ذلك أن المساحة الإجمالية للأراضى المتاحة للإنتاج مرتفع الحصيلة للغذاء ليست أمراً ثابتاً على مر الزمن؛ ووفقاً لما قالته صحيفة «الإيكonomist»، تقول بعض القياسات إن الانحباس الحرارى العالمى يمكن أن يقلل الإنتاج الزراعى العالمى بمقدار السادس بحلول سنة ٢٠٢٠.<sup>(٥٩)</sup>

## المرحلة الثالثة: إنتاج الوقود باستخدام الجراثيم المهندسة

مع استمرار كون إنتاج المواد الخام على نطاق واسع عرضة لمناورات السوق والقواعد المنظمة، فإن من المرجح أن البنية التحتية لتحويل تلك المواد الخام إلى وقود سوف تتغير بصورة مثيرة. فعلى مدار السنوات الخمس أو العشر القادمة، سوف تبدأ تقنيات بيولوجية جديدة لإنتاج الوقود الحيوي في النزول إلى الأسواق.

وسوف يتحول تخمير السكريات لإنتاج الإيثانول والبيوتانول إلى حلول قصيرة المدى. وسوف تحل سريعاً محل استراتيجية تحسين خطوات إنتاج الوقود الحيوي في الكائنات الموجودة حالياً كائنات جديدة معدلة بالهندسة الأيضية والبيولوجيا التخليقية، التي سوف تحول المواد الخام مباشرة إلى وقود نقل مماثل للبنزين. ولقد انتقلت بالفعل تطبيقات تلك التقنيات في التكنولوجيا البيولوجية الصناعية من مرحلة البحث الأكاديمي إلى مرحلة التسويق.

وتسعى شركة «أميريس للتكنولوجيا البيولوجية» إلى إنتاج ديزل حيوي ووقود عام للطيران يمكن مقارنته بالوقود «جت-أ». وتأمل الشركة أن ذلك الوقود سوف ينافس الوقود الأحفوري لقاء سعر منخفض يبلغ ٤٥ دولاراً للبرميل بحلول ٢٠١١<sup>(٦٠)</sup>. وإذا ما حققت الشركة هذا الهدف فسوف تتفتح أسواق تصل إلى ٢٠٠٢ بلايين جالون سنوياً - ويخطط سلاح الطيران الأمريكي لإحلال وقود تخليقي محل وقوده المستخرج من البترول والمسمى «ج ب-٨» بحلول ٢٠١٠<sup>(٦١)</sup>. ويؤكد شركة أميريس أن وقودها الحيوي له من السمات الفيزيائية (مثل كثافة الطاقة وضغط الغاز ونقطة الغيم) ما يطابقه مع الوقود المستخرج من البترول أو يتتفوق عليه<sup>(٦٢)</sup>.

وفي هذا القطاع، وهو قطاع صار تنافسيّاً بالفعل، نجد أن تفاصيل تطوير المنتج ومتطلبات المواد الخام مرتبطة ارتباطاً وثيقاً. غير أن عدد المشاركين الذين يخططون لإنتاج الوقود في الجراثيم والخميرة والطحالب يشير إلى أشياء مثيرة تتناول تكاليف

البدء في المشروع مع الدخول فيما أصبح الآن مجالاً شديداً التنافسية، وتسسيطر عليه مؤسسات تملك بلايين عديدة من الدولارات وكلها مؤسسات متعددة الجنسيات. وتقترح البيولوجيا احتمالات إنتاج وقدر بحجم كبير، مع احتمالات ألا يكون مصحوباً بتكليفات البنية التحتية التي تتسم بها صناعة البترول التقليدية. ونستطيع أن نتوقع فيضاناً من المشاريع والشركات الجديدة، كلها تخضع لهذه الخطوط العامة. وإذا ما افترضنا أن هذه الشركات سوف تحقق النجاح فالامر يستحق أن نتدارس في التأثيرات الناتجة على أسواق الوقود السائل، والتأثيرات على أوضاع الاقتصاد بصورة عامة.

تحتل الاعتبارات الاقتصادية لتصعيد الإنتاج الجرثومي المباشر للوقود الحيوي اختلافاً جذرياً وجوهرياً عن الاعتبارات التقليدية المتعلقة بإنتاج البترول وتكريره. فالتكليف الخاصة بالعثور على حقل جديد للبترول والوصول به إلى أقصى طاقته الإنتاجية تكاليف هائلة ولكنها متغيرة حسب الموقع والنوعية واستقرار الحكومات المحلية، بحيث تشكل مقياساً ضعيفاً لمتوسط الاستثمارات المطلوبة. ييد أن ثمة مقياساً مباشراً وصريحاً لتكليف زيادة كميات الديزل والبنزين وهو التكلفة الجانبية للتكرير، إضافة إلى خمس سنوات أو نحو ذلك لبناء المصانع والوصول بها إلى أقصى إنتاجيتها. وقد أعلنت شركة شل مؤخراً عن استثمار ٧ بليون دولار لرفع طاقة معمل التكرير الموجود في بورت أرثر لما هو أكثر من ضعف طاقته<sup>(٦٢)</sup>. وسوف تضيف هذه التوسعة ٣٢٥,٠٠٠ برميل يومياً بالإضافة إلى الطاقة الحالية للمعمل وهي ٢٨٥,٠٠٠ برميل يومياً، أو نحو ٥٢ مليون لتر يومياً مقابل تكلفة رأسمالية قدرها ١٣٠ دولاراً لكل لتر يومياً. ومن الطبيعي أن هذا المبلغ سوف يستهلك أقساطاً على مدى عمر المصنع الذي ربما يصل إلى عقوداً.

وفي الحقيقة، هذا مبلغ متواضع إذا ما قورن بالاستثمارات المطلوبة لإنتاج الإيثانول باستخدام التقنيات الحالية. ويمكن أن تصعد تكلفة المصنع المصمم لإنتاج الإيثانول بطرق التخمير والتقطير التقليدية، على شاكلة المصنع الجديد الذي أعلنت عنه

بريتيش بتروليوم وديبوت، إلى ٤٠٠ مليون دولار بطاقة إنتاجية مقدارها ٤٢٠ مليون لتر سنويًا أو أكثر قليلاً من ١ مليون لتر يومياً<sup>(٤)</sup>. ويصل ذلك بتكلفة اللتر إلى نحو ٤٠٠ دولار يومياً، أي ما يقرب من ثلاثة أضعاف توسعات مصنع تكرير شركة شل. ولكن تتمكن الشركة من دفع التكاليف طوال مدة حياة المصنع فإن ذلك يتطلب أن تبقى تكاليف إنتاج الإيثانول منخفضة بينما تبقى أسعار الإيثانول مرتفعة. غير أنه إن حدث أن الطلب على الحبوب استمر مرتفعاً، وإن استمرت كميات الإيثانول أكبر من طلب السوق، فليس واضحًا ما إذا كان الوقود الحيوي الذي يحتاج إلى مثل هذا الحجم الهائل للبنية التحتية يستطيع بسهولة أن يتنافس مع منتجات البترول. والانتقال إلى الوقود الحيوي الذي يحتاج طاقة أقل وبنية تحتية أقل حجماً قد يُحدث تغيرات مثيرة في اقتصادات إنتاج الوقود.

وعلى النقيض من التكاليف الرأسمالية الراهنة للتخصير التقليدي للإيثانول، نجد أن التكلفة الإضافية لمضاعفة الإنتاج الجرثومي المباشر للوقود الحيوي في المستقبل قد يكون أكثر تماثلاً مع تلك التي نجدها في إنشاء مصنع للجة، أو في أسوأ الحالات، منشأة لزراعة الخلايا على مستوى صيدلاني. وتصل التكلفة في هذه الحالة إلى ما بين ١٠٠٠ و ١٠٠ مليون دولار، حسب الحجم والتعقيد المطلوب. وتشبيه التكلفة المستقبلية الصحيحة لمنشأة جرثومية لإنتاج الوقود الحيوي هو في الآونة الحاضرة مجرد تدريب على التخمين البارع. غير أنه من المرجح أن التكلفة سوف تكون بصورة أو بأخرى أقرب إلى الحد الأدنى في النطاق الذي ذكرناه آنفًا وذلك لأسباب فيزيائية واقتصادية.

فعلى سبيل المثال، من المرجح أن البيوتانول سوف يظهر في المستقبل القريب كبديل للإيثانول لأسباب فيزيائية واقتصادية. ويحتاج البيوتانول إلى طاقة أقل من احتياج الإيثانول لكي يتم فصله عن الماء. وفي الحقيقة، فإن البيوتانول يبدأ في الانفصال تلقائياً عن الماء إذا زاد تركيزه على نحو ٨ بالمائة، مع ظهور كميات إضافية تجمع فوق المرحلة السائلة. وعلى الرغم من أن ذلك التركيز سام لأنواع جرثومة

الكلوستريديوم الموجودة طبيعياً، فإن جهوداً تجرى لبناء (أو تطوير) جرثومة تستطيع العيش تحت تلك الظروف. وتبعاً لهذا الاتجاه البحثي، تمكن جيمس لياو ورفاقه من جامعة كاليفورنيا بلوس أنجلوس (UCLA) من بناء مسار لتخلق البيوتانول في جرثومة الإشكريشة القولونية يعمل بنسبة ٨٠ بالمائة من الحد الأقصى النظري للجراثيم التي تنمو على السكريات<sup>(٦٥)</sup>. ويمكن لهذه الجرثومة في النهاية أن تسمح بالإنتاج بالتخمير وفيه يُضخ البيوتانول ببساطة أو يُقصد من على سطح الصهريج في عملية مستمرة. والتخفيض الناتج في استهلاك الطاقة قد يشكل تحسناً هائلاً في التكاليف.

وسوف تزداد التكاليف انخفاضاً مع انتقال الإنتاج من الوقود الحيوي الكحولي إلى الوقود الحيوي الإيدروكربوني، الشبيه بالبنزين، وهو يمتزج امتزاجاً تاماً بالماء. والجراثيم التي تنتج الإيدروكربونات التي تطفو فوق سطح الماء سوف تخفض بصورة كبيرة تكاليف اللمسات الأخيرة في إنتاج الوقود. والقياس التدرجى الذى يحتاجه التكرير لن يصلح كميزة اقتصادية لأولئك الذين يملكون تلك البنية التحتية ولا كجاجز فى وجه الذين يأملون أن يدخلوا السوق. وإضافة لذلك، تتم صناعة الجعة فى الوقت الحالى بمقاييس تتراوح بين تعبئة الزجاجات فى جراجات يعینون فيها لترات قليلة وعمليات تجارية تدير مُخمرات تصنع عدة ملايين من اللترات سنوياً. وبهذا، فإنه بمجرد الحصول على السلالة ذات الصلة من الجراثيم، فإن زيادة إنتاج الوقود الحيوى قد تكون ممكناً على عدة مقاييس، وبهذا تستطيع أن تجعل المعروض يتماشى مع تغيرات الطلب. ويسبب هذه المرونة ليس ثمة حد أدنى على المقياس الذى عنده يصير إنتاج الوقود الحيوى مفيداً تقنياً واقتصادياً.

إن قابلية الإنتاج الجرثومي للوقود الحيوي للتصعيد التدرجى تعتمد جزئياً على المواد المستخدمة كمواد خام، ومن أين تأتى هذه المواد، وكيف يتم توصيلها إلى موقع الإنتاج. وتشكل منتجات البترول مواد خام أولية في اقتصاد اليوم، سواء كمادة خام

للتصنیع أو للطاقة التي تحويها. ويحمل الإنتاج الحیوی بين ثنایاه احتمالات أن يحل محل العديد من استخدامات البترول ويوفر الوقود والمواد من نطاق بالغ الاتساع من المواد الخام، منها السليولوز ومصادر أخرى لفضلات أفنية الحظائر والصرف الصحى المتاحة على مستوى البلديات. وفي نهاية المطاف، سوف تتعزز مسارات الإنتاج البيولوجي بإضافة مسارات التمثيل الضوئي، مما يوفر دعماً شمسياً لعملية التدوير. وسوف يوفر تحويل فضلات البلديات إلى وقود حیوی سائل سلعة ثمينة ومهمة في مناطق كثيفة السكان، حيث يكون الاحتياج إليها أشد ما يكون. وبذلك من الممكن أن يصبح الإنتاج الجرثومي للوقود الحیوی باكورة تطبيقات التصنیع البيولوجي الموزع<sup>(٦٦)</sup>. ويوماً من الأيام، في القريب العاجل، سيكون هناك احتمال حقيقي أن تموّن سيارتك بوقود حیوی تم إنتاجه بالقرب من منزلك.

## التصنیع البيولوجي الموزع

على الرغم من أن وقود النقل هو هدف أولى مبكر لتسويق البيولوجيا التخلیقیة والهندسة الأیضیة، فإنه في النهاية سيصبح في الإمكان التعامل مع الكتلة الحیویة بوصفها مادة خاماً للجراشيم المنتجة لما هو أكثر من الوقود. وقد بنت شركة دیبوت وجنكور كائناً يحول النساء إلى بروپانیدیول (propanediol)، ثم يتم بملرتھ بعملية صناعية إلى خيط يسمى «سورونا»، يتنافس الآن بنجاح في الأسواق ضد الدائن المشتقة من البترول. ويأتي النجاح التنافسي للسورونا من إدماج العمليات البنائية البيولوجیة في عملية التصنیع، مما ينبع عن نظام مدمج تصل كفاعته إلى ما يقرب من ضعف العملية الصناعية التي حل محلها، في الوقت الذي يستهلك طاقة أقل بكثير وينتج عنه انبعاثات أقل لدفيئة البيت الزجاجي<sup>(٦٧)</sup>.

هذه هي مجرد الخطوة الأولى في تطبيقات التصنیع البيولوجي، ومن المهم أن نلقى الضوء على التناقض بين التقنيات الحالية والتقنيات المستقبلية. ولسوف يتضاعل

حجم الإنتاج الإجمالي للمركبات ذات الأهمية الاقتصادية بصورة متزايدة في داخل الأنظمة البيولوجية، المستوعبة بداخل كائنات وحيدة الخلية (وفي النهاية، متعددة الخلايا). وهناك تمويل هائل الحجم يقف وراء تلك الجهود.

وفي صحب شديد أعلنت شركة بريتيش بتروليوم عن استثمار ٥٠٠ مليون دولار في معهد العلوم البيولوجية للطاقة، وهو مشروع يستغرق عشر سنوات لتطوير تكنولوجيات جديدة للوقود الحيوي في جامعة كاليفورنيا في بيركلي، وجامعة إلينوي في أوربانا - شامبين، ومعمل لورنس بيكلي القومي. ومن المرجح أن يُخصص جانب كبير من التمويل لبناء مسارات جديدة لإنتاج الوقود وتصنيعه في كائنات معدلة (جينياً).

وكافررا ب أكبر لمرحلة التسويق، تعمل كلّ من شركتي «أميريس بيوتكنولوجيز» وأاليلكس على تطبيقات لتخليق جرثومي للأيزوبروبيرينويدات (isopropenoids)، وهي مجموعة واسعة من المركبات لها استخدامات لا تعد ولا تحصى في الصناعة وفي مجال الرعاية الصحية. وكمقياس لدرجة تعقد ما بات الآن ممكناً، نذكر إسهام أميريس في إنتاج الارتميسينين في الخميرة. ويدعماً من رببع ٢٠٠٧، توصلت الشركة والتعاونون معها من الأكاديميين إلى تحسينات قدرها بليون ضعف في الحصيلة الناتجة في ست سنوات (انظر شكل ١-٨)؛ ومن الصعب أن نجد مثلاً تاريخياً يمكن مقارنته بذلك التحسن في الحصيلة الناتجة في العمليات الصناعية البشرية أثناء المائتى عام الأخيرة. وهذه مجرد إشارة إلى احتمالات الإنتاج البيولوجي مع دخول المزيد من الأجزاء في الأنظمة التخليفية.

ليست ثمة ضمانات للنجاح الاقتصادي للشركات التي أشرنا إليها. فالأسواق، التي تؤثر فيها اختيارات صانعي السياسات، ستكون المحك الأخير لاختبار التقنيات والمنتجات البيولوجية الجديدة. وكما ذكرنا في الفصل الخامس، وحتى في ظل تحسن أسعار الإنتاجية وتناقص أسعار التكاليف، فقد تمر عقود قبل أن تتحقق التكنولوجيات الجديدة اخترافاً ملحوظاً للأسواق.

ييد أن التقنيات البيولوجية سوف تقدم حتى وسط خضم إخفاق اقتصادي. ومن المحتمل خلال العقود القادمة أن تؤدي تطبيقات ناجحة للتصنيع الجرثومي المنتشر إلى تغيرٍ في اقتصادات الإنتاج. وما لا ريب فيه أن موضوع التوصل إلى نظام تدرجى لإنتاج الوقود الحيوى لم يتحدد بعدُ. ويعود السبب فى ذلك جزئياً إلى المرحلة المبكرة التي لا تزال تخوضها العديد من تقنيات الإنتاج سواء الصناعية منها أو البيولوجية. غير أننا يتوجب علينا أن نكون على حذر من الافتراضات المتراثة بأن مستقبل الإنتاج البيولوجي سيكون مماثلاً لإنتاج الصناعى التاريخى. فمن الممكن للإنتاج المنتشر بصورة واسعة مستخدماً المواد الخام المتاحة محلياً أن يغير تغييرات جوهرية في الطريقة التي نفكر بها في الأمور اللوجستية بداخل اقتصادنا.

ليس واضحًا بعد، باستخدام نطاقات الأنظمة التدرجية الممكنة، أين تكمن أفضل مزايا تنافسية. ومن الأرجح أنه لن يكون ثمة «فائزة» واحد، فسوف يتسم المستقبل بوجود تنوع أكبر من خطط الإنتاج، سواء كانت بيولوجية أم صناعية.

سوف يكون اختيار المادة الخام - مدى توفرها ومحتوها من الطاقة بصفة خاصة - أمراً حاسماً في استيعاب المدى الذي يضرب فيه الوقود الحيوى مثلاً لفكرة الإنتاج البيولوجي الموزع. وعلى سبيل المثال، إذا كانت المادة الخام هي قصب السكر، فإن اقتصاديات العملية سوف تمليها على الأرجح تكاليف الحصول على المادة الخام وتتكاليف شحنها. وإذا وضعنا في اعتبارنا تكلفة الشحن بالسفين، فإن ذلك قد يعني أن إنتاج الوقود لابد وأن يتم أقرب ما يمكن إلى موقع إنتاج المادة الخام (مثل البرازيل)، وبالتالي نضمن أن أغلى مُنتجٍ فقط هو الذي سيتم شحنه لمسافات بعيدة. أما إذا استُخدم النشاء أو السليولوز، فإن الإنتاج يمكن أن يتم أقرب ما يمكن إلى موقع الاستهلاك، أي في جاراج المنزل نظرياً. ومعنى ذلك أنه لما كانت محاصيل النشاء والسليلوز يمكن أن تنمو بصورة اقتصادية في أماكن أكثر مما يمكن لقصب السكر، فإن التكنولوجيا التي تسمح باستخدام تلك المواد الخام سوف تتبع أيضاً التصنيع الموزع أينما أمكن حصاد تلك المحاصيل أو سهولة شحنها بالسفن.

## «السيارة هي معلم التكرير»

إن البنية التحتية لنقل النشاء والسليلوز (والسكر) بحراً إلى المستهلكين موجودة بالفعل في كل أرجاء العالم المتتطور على صورة الأسواق المحلية. وتصنيع هذه المواد الخام في الخارج يتطلب وحدة إنتاج محلية. وقد تصبح السيارات ذاتها وحدة إنتاج للوقود الذي تستهلكه هذه السيارات. وذكر مقال نُشر في ربيع ٢٠٠٧ نجاح بناء مسار تخليقي، يتكون من ١٢ إنزيمًا، تحول النشاء مباشرة إلى إيدروجين<sup>(١٦)</sup>. ويشير ذلك إلى بنية تحتية مستقبلية يوضع فيها السكر أو النشاء - وهي مواد تتتوفر في أي مجمع استهلاكي - في خزان السيارة مباشرة بدلاً من البنزين أو الإيثانول أو أي وقود سابق التحضير. وتتسم عملية التموين بالوقود الافتراضية هذه بالبساطة المفرطة: فالمستهلك يضع السكر أو النشاء، فتهضم الإنزيمات، ويخرج غاز الإيدروجين مثلاً تخرج الفقاعات من الصابون ثم يستخدم في خلية وقود لتزويد السيارة بالقدرة الكهربائية.

وهذا العرض المبدئي بعيد الشُّفَقَة عن أن يكون مصدراً لوقود مفيد. غير أنه يستحق الذكر هنا لأن مؤلفي المقال استخدمو أحد عشر إنزيمًا جاهزاً (من السبانخ والأرانب والإشكريشة القولونية والخميرة) حصلوا عليها من مورد تجاري، وأثنين استخرجوهما بأنفسهم (من الإشكريشة القولونية وأركايا بيروكوكس فوريوسوس Archaea Pyrococcus furiosus) ومع الفائدة الواضحة فلن يطول الوقت قبل أن يصبح الإنزيمان الآخرين متاحين تجارياً.

ومن اللافت للنظر أن هذا المشروع، في الواقع الأمر، يضع على المنضدة قطعاً جديدة قابلة للتركيب لإنتاج الوقود الحيوي (انظر الفصلين الخامس والسابع)، حتى ولو كانت الملكية الفكرية ليست على المشاع. ويضاف إلى ذلك أن تلك القطع الجديدة قد تم تحديد صفاتها بصورة معقولة، على الأقل في المختبر. وبإجراء بحث خاطف في «سجل القطع البيولوجية المعيارية» لا نجد هذين الإنزيمين بعد، ولكن نظراً لأن سلسلة

الجينات إما أنها موجودة بالفعل في قواعد البيانات العامة أو من السهل نسبياً إنتاجها، فإن تلك الفجوة تشير إلى منطقة لتوسيع لبنات البناء البيولوجية بصفة عامة وآى جِمْ بصفة خاصة.

إن حقيقة أن كل تلك الإنزيمات لا تزال غير معدلة حتى الآن تعنى أن ثمة مجالاً واسعاً ليس فقط لتعديلها كي تكون أكثر ملائمة داخل المسار وإنما لتعديل المسار برمته. ويلاحظ المؤلفون أن الصورة المعدلة من تقنيتهم والتي تنتج أكبر حصيلة هي جرثومة معدلة بحيث تعبّر عن كل الإنزيمات الثلاثة عشر، وفي هذه الحالة يمكن لسيارة تستمد طاقتها من النشاء أن يصبح نوعاً من السايبورج<sup>(٤)</sup>، فتعتمد على كائنات حية لتزويد غلاف غير عضوي بالطاقة.

وفي استجابة لأوصافى لتلك التكنولوجيا في مؤتمر حدث لمديري شركات صناعة البترول، برهن أحد الحاضرين على استيعابه الفورى لتلك الاحتمالات، مقرراً أن "السيارة هي معمل التكرير". وإذا ما قدرَ لهذا الابتكار أن يرى النور، فسوف تنشأ أسواق جديدة تمام الجدة، لن تشكل فيها البنية التحتية لنقل البترول وتكريره والتي أشار إليها هؤلاء المديرين، لن تشكل مزية تنافسية. ويسضاف إلى ذلك، أنه إذا حدث أن التصنيع الإنزيمي والجرثومي المنتشر لمواد خام بسيطة يستطيع أن ينافس في التكاليف في أسواق السلع ذات هامش الربح المنخفض مثل الوقود السائل للنقل، فإنه من المرجح أن الإنتاج البيولوجي المنتشر سيتغلل أيضاً في أسواق السلع ذات هامش الربح المرتفع.

---

(\*) السايبورج شخص يحتوى جسمه على أجهزة آلية أو كهربائية وقدراته الجسمانية أكبر من قدرات إنسان طبيعي، مثلاً ظهر في الحلقات التليفزيونية «المرأة البيونية» و«رجل بستة ملايين دولار» في شهانينيات القرن المنصرم. (المترجم)

إن وجود بنية تحتية للإنتاج البيولوجي المنتشر سوف يخفض من قيمة المشاريع التي تعمل حالياً في مجالات تصنيع البضائع وشحنها، وسوف يرفع من قيمة مؤسسات تصميم الكائنات والدارات الجينية التي تسع بالإنتاج المحلي. فإذا ما تغير الإنتاج تغيرات جوهرية بحيث تتجاهل المزايا المادية للمؤسسات ذات الإمكانيات العالية للتصنيع، فإن اقتصارات مختلفة بصورة مثيرة سوف تلعب دورها. والإنتاج المنتشر سوف يسمح بالمشاركة في الأسواق على معايير تصاعدية مختلفة، وتساعد على ذلك الإنزيمات والجراثيم التي «تلتهم» تنوعاً من المواد الخام. وسيلعب النشاء والسليلوز أدواراً مهمة في الإنتاج البيولوجي مع توفر الإنزيمات التي تعامل اقتصادياً مع تلك المواد الخام.

وبصورة أكثر شمولاً، نجد أن التنوع المتزايد للمواد الخام وخطط الإنتاج سوف يؤدي على الأرجح إلى مساندة نموذج اقتصادي يتسم ببنية تحتية أكثر انتشاراً من مثيلتها في الاقتصاد الحالي. ومن المغرى أن نخمن أن اقتصاداً بيولوجياً ناضجاً قد يعتمد على بنية تحتية تصناعية تتسم بسمات مشابهة للبيولوجيا ذاتها. وعلى وجه الخصوص، ثمة قلة قليلة من الكائنات على ظهر كوكبنا قد تطورت بحيث يزيد عرضها على نحو المتر. ويتم إنتاج الجانب الأعظم من الكتلة الحيوية، وبالتالي الجانب الأعظم من التصنيع البيولوجي، في تدرج طولي من ميكرونات إلى سنتيمترات. ومن الممكن لبنيتنا التحتية الإنتاجية أن تتعذر التفرقة بينها وبين أنظمة الجراثيم والحيشرات والبقر.

وفي أحوال كثيرة، يثبت الإنتاج البيولوجي بالفعل أنه أقل تكلفة عن التوجهات الصناعية التقليدية لصناعة الكيماويات والمواد<sup>(٦١)</sup>. وفي الآونة الأخيرة تم إتفاق استثمارات كبيرة في سبيل اكتشاف ما إذا كانت نفس التوجهات تنطبق على الإنتاج البيولوجي للوقود. غير أنه قبل تنفيذ كل ذلك فمن المرجح أن اقتصاداً قائماً على الهندسة المنطقية للأنظمة البيولوجية سوف يحتاج إلى مكتبة لقطع قابلة للتركيب وسلوكياتها معروفة ومحددة.

إن الاقتصاديات التكنولوجية الصحيحة لا تبني فوق تشبييدات بُنيت دفعة واحدة فقط وإنما فوق أنظمة هرمية من قطع وفرق طرق، بحيث إنها عند انتزاعها من فوق الأرף وتركيبها في تركيبات تؤدي وظائف عديدة. ويقول الاقتصادي و. بريان أرثر،

إن كل مكونات نظام أو تركيبة تكنولوجية لها هدف، أى مهمة تزددها، فإن لم يكن الأمر كذلك فلا داعي لوجودها ... وكل تركيبة لها مكوناتها، وبدوره، كل مكون منها له مهمة ينفذها. وكل منها أيضاً هو وسيلة، أى تكنولوجيا. وهذا النمط، الذي يعني أن التكنولوجيا تتكون من مزيد من لبيات البناء هي في حد ذاتها تكنولوجيات، هذا النمط يتكرر حتى يصل إلى المستوى الأساسي للمكونات الفردية ... وهذا يعني من الناحية العملية أن التكنولوجيا منظمة تنظيمًا هرمياً فضاضاً مكوناً من مجموعات من قطع وقطع فرعية هي أيضاً تكنولوجيات. ويمكن لهذا النظام الهرمي أن يصل عمقه إلى خمس أو ست طبقات (٧٠).

وإذا طبقنا هذا التفكير بطريقة محددة على تعديلات الأنظمة البيولوجية فسوف نصل بالقدرات الثابتة للهندسة المنطقية إلى مجموعة قوية ونامية من القطع القابلة للتركيب. والعالم البيولوجي الذي نشاهده من النافذة يعمل بطريقة مشابهة وإن لم تكن مطابقة.

والحياة على ظهر الكره الأرضية تعيد استخدام مجموعة من الأحماض النوويية والأحماض الأمينية وأنواع من البيتيدات وأصناف عامة من بروتينات كاملة ومسارات أيضية. ويبعدوا أن الأمثلة التاريخية للابتكارات البيولوجية الطبيعية - أى التطور - كثيرةً ما تلى أخطاء تكرار الجينومات التي تنتج جينات متكررة، ثم تليها إعادة استخدام وإعادة تشكيل البروتينات والدواير الجديدة الزائدة على الحاجة للتزاوج بقدرات جديدة.

غير أن المدى الزمني الذي فيه تصنع الأنظمة البيولوجية تجميلات جديدة وتخبرها - أى تصميمات جديدة - يختلف اختلافاً شاسعاً عن المدى الذي تحتاجه التكنولوجيات الموجودة بين أيدي البشر. فالابتكارات البيولوجية الطبيعية يتحكم فيها على المدى الزمني القصير نمو الأفراد وتکاثرهم وعلى المدى الطويل التغيرات البيئية والبيولوجية التي تشكل ضغوطاً على السكان. والآليات البيولوجية الموجودة مسبقاً التي تنتج عنها تجميلات جديدة للقطع تجنب إلى أن تكون بطيئة بالمقارنة مع طول حياة فرد ما، باستثناء تطبيقات بالغة التخصصية.

وعلى النقيض من ذلك، نجد أن التصميم والبناء البيولوجي الذي تجريه أيامٍ بشرية يستجيب لمتطلبات الاقتصاد البشري، بما في ذلك اعتبارات الأمن والسلامة. وفيه تتحدد تكاليف تطوير المنتج بوحدات من الشخص، الأيام **مُعرّفة** بالعملة المحلية. وتبلغ الدورة الإنتاجية لمستلزمات الحاسب والاتصالات اليوم نحو ثمانية عشر شهراً، وتحصل في حالة الإلكترونيات الاستهلاكية إلى ما يقرب من ستة أشهر فقط. وكثيراً ما يتقرر البدء في بورات تصميم وتصنيع جديدين بمجرد أن تتم تعبئة المنتج الأولى في الصناديق تمهدًا لشحنها إلى الأسواق، مما يخلق تسارعاً لا يرحم في أرقام الموديلات. وثمة ضغوط متضاعدة باستمرار لإطلاق حاجيات وأنواع أسرع وأكفاء، وفي نفس الوقت تتضاعل هوماش الربح بالمنافسة المنخفضة التكلفة وأسعار التكنولوجيات الأساسية التي لا تكف عن الانخفاض.

ولا يزال من الصعب تطبيق تلك الأفكار على الهندسة البيولوجية. واليوم يأتي العديد من المشاريع الناجحة من المعامل الأكademie، حيث كثيراً ما تُستبعد التكاليف بوصفها جزءاً من البنية التحتية الموجودة وحيث العمالة رخيصة بصورة مفتعلة. غير أنه حتى في إطار المنتجات القليلة نسبياً ذات القيمة الدولارية التي يمكن إدارتها، سواء كانت وقوداً حيوانياً أم لدائن أو أدوية، فإن هناك تقدماً كبيراً يمكن ملاحظته. ومهما كانت طريقة القياس، نجد أن ثمة تسارعاً في الابتكارات في تطوير التكنولوجيا البيولوجية واستخداماتها.

## الدفع قدماً بالابتكارات

إن القدرة على الابتكار السريع داخل السياقات التجارية هي مجرد مكون واحد من مكونات الاقتصاد البيولوجي. والبيانات التنظيمية والتمويلية هي مكونات حاسمة ومصيرية للنظام، مع تحديد الحكومة للأولويات وفقاً لفضيلاتها. غير أن التمويل الأساسي الذي تسهم به الحكومة يحتاج أن يُنظر إليه وفقاً لأهميته.

وفي حين كان الدعم الحكومي الكبير حاسماً في النجاح النهائي للطيران والحسابات المكتبية، إلا أنه في كلا الحالتين كانت الدوافع وراء التسويق في غالبيتها هي الابتكارات التي تمت في الجاراجات حرفياً. وفي السنوات المبكرة للطيران تطور العديد من المكونات المهمة - بالذات أنظمة السيطرة وتصميمات محطات الطاقة وطرق البناء - تطورت قبل أن يتبلور التمويل الحكومي في الولايات المتحدة، وهو التمويل الذي كان متاحاً من قبل على أية حال على صورة عقود مشتريات للطائرات العاملة وليس دعماً للبحوث. وقد حصل تطوير التقنيات الخاصة بالحاسب الشخصي على دعم الحكومة لتطوير البرمجيات، وتصميم وتصنيع الدارات المدموجة، وتقنيات العرض، ولكن ابتكارات الأفراد في الشركات الناشئة هي ما أتاح التصميمات الناجحة والتجميع الناجح، وأوجد سوقاً لأسلاف أجهزة اليوم القوية.

في الفصلين التاسع والعشر من هذا الكتاب جادلت بأن نظم القواعد التنظيمية التي تضع قيوداً على المستثمرين والشركات الصغيرة وتعلق بحرية الوصول إلى أدوات الهندسة واستخدامها سوف تعيق الابتكار الذي تتطلبه المحافظة على الأمن الاقتصادي والمادي. وهذا الاستنتاج تعززه اعتبارات الاقتصاد الأكبر والتاثيرات النامية للتكنولوجيات البيولوجية. وتبني فكرة أن الابتكار في الهندسة البيولوجية يمكن المحافظة عليه على الرغم من تحجيم حرية الوصول إلى الأدوات والمهارات على فهم خاطئ: لتاريخ الابتكار في القرن العشرين.

ويحتاج الابتكار الناجح إلى حرية واسعة المدى للوصول إلى كلٌ من التكنولوجيا والقطع الكثيرة، سواء في أيدي مايكيل دل، أو ستيف جوبز وستيف فوزنياك، أو الأخوان رايت، أو أوتو ليلنثال، أو وليم بوينج، أو الأفراد التحويليين الذين لم تُعرف أسماؤهم بعد العاملين في البيولوجيا. ويطلب الابتكار في الواقع نظاماً بيئياً صحيّاً يتكون من أفراد وأفكار وقطعاً أكثر بكثير مما يستطيع ابتكاره الفرد الواحد من المبتكرين. وبمعنى آخر، يحتاج الابتكار إلى مجموعة من الأفكار أو الأشياء التي تكون الإطار الذي يتتيح للقطعة الأخيرة أن تستقر في مكانها؛ وهذه القطعة الأخيرة هي مجرد واحدة من قطع عديدة. ويسضاف إلى ذلك، وكما يوضح سكوت بركون في كتابه «أساطير الابتكار: The Myths of Innovation»، أنه لكي يترك أي اختراع محدد أو تقدم علمي بعينه أثراً، يتعمّن أن تنزل به إلى الأسواق وتوضعه بين أيدي الأشخاص الذين سوف يستخدمونه: «في الوقت الذي يقال فيه الكثير حول إقامة الحواجز والستّر، تحدث الاختراقات في المجتمعات تنتشر فيها الابتكارات»<sup>(٧١)</sup>. ويعتمد انتشار ابتكار ما في مجتمع ما على مجموعة معقدة من التفاعلات التي تلعب عند التقاطعات الحقيقية للتقدم التكنولوجي وعوامل أكبر بكثير من أي فرد أو مجموعة صنعوا ذلك الابتكار. ولكن تربط هذا الجدل بمسيرة التكنولوجيا التي قدمناها في الفصل الخامس، وبالنتائج المحتملة لتنفيذ التصاميم البيولوجية المنطقية، سوف أقتبس مرة أخرى عن زميلي جيمس نيووكومب بشركة «بيوايرا»: «إن الأنظمة التي ترعى ابتكارات غزيرة من خلال تجمعيات ليست مجرد أنظمة فنية؛ فثمة شروط مسبقة أخرى تشمل هياكل اقتصادية واجتماعية وتنظيمية تحدد ملامحة القيمة التي يضعها المبتكرون وأنظمة الملكية الفكرية، بحيث تدعم تراكم الابتكارات الخلاقة بمرور الزمن»<sup>(٧٢)</sup>.

ويدون وجود آلية تتتيح للمبتكرين أن يتربّحوا من عملهم - ومن الاختراقات التي تنتج عن عملهم - يتوقف الابتكار. والمقدرة على بناء ابتكار فوق آخر تخلق حزمة من التقنيات الجديدة تولد كلاً من الثروة وفرص العمل. ومن حيث المبدأ، تتجسد آلية

الإفادة من الابتكارات في أنظمة براءات الابتكار. ولسوء الحظ، وكما سنرى في الفصل التالي، نجد أن نظام براءات الابتكار بأوضاعه الحالية كثيراً ما يؤدي إلى تثبيط الابتكار.

وتدور المشكلة الكامنة في النظام الحالي حول سؤال بسيط بدرجة خادعة: ما الذي تعنيه ملكية فكرة؟

## الفصل الثاني عشر

### عن سترات المُجَانِين المقيّدة ومنصات القفز باعتبارها أفكاراً للابتكار

إن الدستور الأمريكي ليس ضامناً لحق ملكية الأفكار في أى بند من بنوده<sup>(١)</sup>. بل إنه، وفقاً للمادة ١ القسم ٨، «للكونгрس السلطة ... لكي يعزز العلم والفنون المفيدة، يضمن لأوقات محدودة للمؤلفين والمخترعين الحق الحصري في كتاباتهم ومخترعاتهم»<sup>(٢)</sup>. وتمنح المساهمة في «صفقة براءة الاختراع» للمخترعين احتكاراً مؤقتاً مقابل الكشف الكامل عن الاختراع، وكل ما يتعلق به من معلومات ومهارات ضرورية لإعادة إنتاجه. والأوضاع المثالية تقتضي أن يكون نظام براءة الاختراع أداة لتشجيع المبتكرين. ومن الناحية العملية، وعلى مدى عدة قرون سالفة، كثيراً ما كان النظام مدبراً ببراءة بحيث يقييد الابتكار. وسوف نرى في التو كيف أبطأ براءات الاختراع من تقدم التقنيات المختلفة، ومنها السيارات والطائرات.

يستكشف هذا الفصل عواقب براءات الاختراع التي قد تؤخر تطور التكنولوجيات البيولوجية. وعلى سبيل المثال، كيف سيكون رد فعلنا إذا حدث، في حالة جائحة مرضية عالمية، أن الإجراءات المضادة لم تتوفر بسبب بطء التطور لا بسبب صعوبات فنية، وإنما لوجود حواجز سد أقامتها مؤسسات «تمتلك» حق الملكية الفكرية؟ ولعلنا سوف نحتاج سريعاً أن نفكر في وسائل مختلفة لتشجيع الابتكار في التكنولوجيات البيولوجية.

استُن أول تشريع لبراءات الاختراع في الولايات المتحدة سنة ١٧٩٠، مانحًا المخترعين "الحقوق الوحيدة والحصرية" لختراعاتهم لمدة أربع عشرة سنة<sup>(٣)</sup>. وفي سنة ١٧٩٢ حل قانون آخر محل هذا القانون وفيه نشأ مكتب براءات الاختراع، التي أصبح وزير الخارجية هو من يمنحها<sup>(٤)</sup>. ومنذ ذلك التاريخ جرت تعديلات عديدة على القانون، مع ما يربو على قرنين من «قوانين القضايا» (التي يصدرها القضاة<sup>(\*)</sup>) والتنظيمات الإدارية (من مكتب البراءات)؛ ويحتاج الحجم الهائل من القوانين إلى خبرات محامين متخصصين في براءات الاختراع كي يستوعبها. ومن الطبيعي أن ذلك يمثل أحد أسباب التكلفة العالية للحصول على براءة الاختراع. والطلب المبدئي لتسجيل براءة اختراع تكلفته متواضعة نسبياً، وتصل إلى بضعة آلاف من الدولارات، ولكن إضافة تكلفة المدعي المتخصص في البراءات ومصاريف التقديم بالطلب تتضاعف التكلفة سريعاً إلى بضع عشرات الآلاف من الدولارات. وقد تصل التكاليف بالنسبة للأجانب إلى ١٠٠،٠٠٠ دولار. وبهذا فإن الإسهام في «صفقة براءة الاختراع» يتضمن تكاليف باهظة، إضافةً إلى ما يكون قد أتفق في عملية الاختراع ذاتها.

وإذن ما النتيجة التي يحصل عليها مخترع نتيجة لمجمل ما أنفقه من استثمار؟ في الوقت الحالى نجد أن القوانين التي تكادت (على كلمة «تكاثرت» تكون أفضل) تتعامل مع البراءات بوصفها أكثر بكثير من كونها «حقاً حصرياً» لتشغيل اختراع أو بيع نسخ من خلق فني بهدف الربح. والآن يتم التعامل مع براءات الاختراعات وحقوق الملكية الفكرية بوصفها ملكية يتم فيها التبادل التجارى مثل الأراضى أو الأشياء المادية. ويقول لورنس لسيج (Laurence Lessig) أستاذ القانون بكلية الحقوق جامعة هارفارد والخبير الحكومى فى محاكمة شركة ميكروسوفت فى

(\*) ينص النظام القضائى资料 الأمريكية على أن بعض الأحكام التي يصدرها قضاة فى قضايا خاصة تصير لها قوة القوانين الصادرة من الحكومة، وخاصة إذا كان الحكم يتضمن سن مبدأ قانونى جديد، ويطلق عليها اسم «قوانين القضايا المرجعية». (المترجم)

قضية مكافحة الاحتكار: إن حقوق الملكية الممنوحة الآن لحاملي البراءات، لا تتفق مع الأهداف الأصلية لدستور الولايات المتحدة بمنح البراءات باعتبارها سلعة اجتماعية: إن براءات الاختراع ليست ملكية أكثر من كون الرفاهية ملكية (وليس أقل منها في ذلك). وقد يكون ثمة مغزى وراء منح براءات الاختراع، مثلاً أن ثمة مغزى وراء توفير الرفاهية. ولكن فكرة أن هناك حقوقاً في براءات الاختراع هي فكرة سخيفة ومنافية للعقل. ومنذ اللحظة الأولى أدركت تقالييدنا بالوعي الذاتي أن القضية الوحيدة التي تحكم في منح براءة اختراع من عدمه هو ما إذا كانت البراءات سوف يستفيد منها المجتمع أم لا ... والبراءات ليست شرفاً في حد ذاتها؛ فهي شر إذا لم تكن من ورائها فائدة مجتمعية. وهي لا تشكل فائدة مجتمعية إذا اقتصرت الفائدة منها على شركات بعينها على حساب الابتكار العامة<sup>(٥)</sup>.

ووفقاً لما يقرره لسيج، فإن التعزيز التدريجي للسيطرة على الأفكار في أيدي حاملي البراءات والملكية الفكرية يسبب توجساً كبيراً. وظاهرياً يتناول كتابه «مستقبل الأفكار: The Future of Ideas» تاريخ الإنترنت ومستقبله، غير أنه في حقيقة الأمر كتاب عن الابتكار وما يحدث للابتكار عندما تم خصخصة الموارد العامة:

النتيجة ... هي تغير المناخ الذي يتم الابتكار بهداخله. ولقد كان هذا التغيير، أو هو ينذر بأن يكون، تحولاً من عالم يسيطر فيه العامة إلى عالم تتم فيه استعادة السيطرة. وهذا التغيير هو تباعد عن الموارد المفتوحة التي اتسم بها الإنترنط في أول ظهوره إلى عالم تمكّن فيه عدد أصغر من السيطرة على الكيفية التي تنتشر بها الموارد في هذا الفضاء.

وسوف تكون لهذا التغيير نتائج. وسوف يتخذ فيه القديم موقف معادية ضد الجديد. وسوف تتمركز فيه تلك الأنماط من الإبداع التي تتبعها الشبكة العنكبوتية ويتم التسويق لها. وسوف تخنق الإبداع الموجود خارج نطاق صورة العالم التي يفضلها أولئك الذين يملكون زمام السيطرة<sup>(٦)</sup>.

هذه كلمات جريئة ومستفزة، وربما كانت عنوانية أو ملهمة، وفقاً لوجهة النظر التي يتبعها القارئ. ويؤكد لسيج تأكيدات عديدة حول التأثيرات المؤذنة للملكية الفكرية على قدرات الإبداع والابتكار، ويمكن لهذه التأكيدات أن تنطبق بصورة عريضة على التكنولوجيا، بما فيها البيولوجيا. غير أن ذلك رأى للمناقشة الجدلية ولا يُقبل بصورة مطلقة. ومن المفيد أن نبدأ بمثال تاريخي يثبت أن حقوق الملكية الفكرية قد قلت، بصورة ضارة، من سرعة الابتكار.

## نزوء طيران براءات الاختراع

لكى نسبر أغوار المستقبل الاقتصادي للتكنولوجيا البيولوجية، من المفيد أن نتفحص التحول الذى حدث فى الطيران من طيران للهواية والملعنة بواسطة مجموعة من الميكانيكيين المختصين فى الدرجات الهوائية إلى طيران يتفاوض فيه محامون متخصصون فى براءات الاختراع حول مستقبل الصناعة.

كتب ويلبور رايت فى أول تراسل بينه وبين أوكناف شانتوت، مؤرخ فى ١٢ مايو ١٩٠٠، آننا لا أخفى سراً خاصاً بخططى لأنى أؤمن بأن مخترع الجهاز الطائر لن يعود عليه ذلك بائى ربع مادى، وأن أولئك الراغبين فى الإدلاء باقتراحات بمثل ما هم راغبون فى تلقيها هم فقط الذين يمكن أن يأملوا فى ربط أسمائهم بشرف اختراعها<sup>(٧)</sup>. وأجاب شانتوت بعد بضعة أيام: آننا متعاطف معك تماماً فى اقتراحك بإجراء تجارب؛ وبخاصة وأننا أؤمن مثلك بأنه لا يجب توقيع ربع مادى من تلك الأبحاث لفترة طويلة<sup>(٨)</sup>. غير أنه بمجرد أن تبين أن الربح المادى صار أمراً ممكناً، شرعت جهات مختلفة تتقدم بمتطلبات. وتقدم الأخوان رايت بطلب تسجيل أول براءة اختراع فى ١٩٠٣، وحصلوا عليها فى ١٩٠٦، ولم يكن شانتوت نفسه معارضًا على الإطلاق لفكرة براءات الاختراعات بصورة عامة، وخاصة بعد أن حصل لنفسه على العديد

منها. غير أنه يبتوأ أنه في حالة الطيران بالذات كان يعتبر البراءات وسيلة للحصول على قروض وليس وسيلة للتربح المادي.

في ١٩٠٨ سلم الأخوان رايت تفاصيل تصميم طائرتهم إلى «رابطة تجارب الطيران» (Aerial Experiment Association, AEA)، وهي مجموعة أنشأها الكساندر جراهام بل. وفيما بعد اكتشف الأخوان رايت أن عضواً في هذه الرابطة هو جلن كيرتيس كان يتربى من بناء الطائرات مستخدماً معلومات وردت في تصميمهم الذي كان محمياً بالبراءة التي حصلوا عليها سنة ١٩٠٦<sup>(٩)</sup>. وأقام الأخوان دعوى بسبب انتهاك البراءة سنة ١٩٠٩ أبقت شركتها «مؤسسة رايت - مارتين» مشتبكة في نزاع قانوني مع شركة هيرينج - كيرتيس (وكان أحد شركائها المؤسسين أو جستس هيرينج مساعداً سابقاً لشانتوت) لما يقرب من عقد كامل.

وفي سنة ١٩١٠ أدى شانتوت بحديث صحفى رأى فيه ويلبور رايت أنه ادعاء بأن براءة الاختراع الأولى للأخوان رايت لم تضف شيئاً إلى مستوى الفن<sup>(١٠)</sup>. ورد ويلبور رايت غاضباً بخطاب قرر فيه أن إسهامات الأخوان في طرق البناء والسيطرة ليست فقط جديدة تمام الجدة وإنما أيضاً أنها ملائمة لاستحقان الحصول على جزء من جهودهما، التي بذلها سواء كمدفعيات مادية أو من عرقهما الذي بذله. وإضافة لذلك، فهما ي يريدان استمرار التمويل حتى يستمرا في الأبحاث.

ونتتج عن تكاليف الدعاوى القضائية المتعلقة بالبراءات والتلاقيع في منع الترخيص أن تباطئات الابتكارات في الطيران في الولايات المتحدة أثناء العقود الأولى من القرن العشرين<sup>(١١)</sup>. وكان استئناف الابتكارات السريعة في الطيران موضوع اهتمام كبير لحكومة الولايات المتحدة، كما ذكر كلارك وزملاؤه، لأن أكبر حملةٍ لبراءات الاختراع، وهما شركتا رايت وكيرتيس، سدا الطريق بفاعليّة أمام بناء آية طائرة جديدة، رغم الاحتياج الملح للولايات المتحدة للطائرات بسبب اعتزامها دخول الحرب العالمية الأولى<sup>(١٢)</sup>. وفي سنة ١٩١٧، ويتوجّع من اللجنة التي شكلها فرانكلين د. روزفلت مساعد وزير البحريّة، أنشأ صانعو الطائرات في الولايات المتحدة اتحاداً

مشتركاً للبراءات كى تتوقف الدعاوى القضائية، ولتحسين الحصول على التراخيص والإسراع في الابتكار. وفي الواقع، وبينما على «طلب» الحكومة الفدرالية، تخلت الأطراف المختلفة عن حقوقها الحصرية طوعاً من أجل تشجيع الابتكار.

## الكل في الاتحاد المشترك لبراءات الاختراعات؟

الاتحاد المشترك لبراءات الاختراعات هو اتفاق تعاقدى تأوَّفَ عليه حملة البراءات. ويحق للاتحاد أن يُخْفِضَ حقوق الملكية أو يلغيها وفقاً لشروط محددة في الوقت الذي يسمح فيه بحرية حق الدخول إلى كل البراءات المشاركة في الاتحاد. وكما يقرر روبرت ميرجس أستاذ القانون بجامعة كاليفورنيا في بيركلي، يوفر اتحاد البراءات وسيلة للتعاون بين الأطراف المختلفة التي تمتلك براءات متنافسة أو متكاملة<sup>(١٣)</sup>.

ولقد تم اتخاذ إجراءات مماثلة في صناعات كثيرة أخرى، يسرتها براءات حقوق الملكية. ويجادل ميرجس بأن صناعة السيارات على وجه الخصوص “بدون حقوق الملكية – تساندها تهديدات الإنذارات القضائية التي تخنق الإنتاج – ما كانت المزايا التي يتتيحها اتحاد البراءات لتحقق. ولاحظ أن تلك المزايا شملت ما هو أكثر بكثير من مجرد توقف الأعمال العدائية. فقد شملت التبادل المؤسسي لكل أنواع المعلومات الفنية غير المغطاة ببراءات الاختراع، وإنشاء هيكل للمهمة الدقيقة الخاصة بتحديد معيارية أحجام وأشكال قطع السيارات”<sup>(١٤)</sup>. وأكرر النقطة المحورية: خلص ميرجس إلى أن حقوق الملكية أتاحت بناء تنظيمات تعاقدية من خلال اتحاد براءات الاختراع. ويدوره، أتاح هذا الاتحاد نمواً صناعياً جوهرياً بفتح باب استخدام الابتكارات، ومن ثم تحويلها إلى قطع معيارية. وثمة سبب رئيسي لكون أن نوعاً من التشارك قد بات أمراً ضرورياً هو؛ أن الجهود الهندسية لبناء طائرات وسيارات جديدة تتطلب استخدام العديد من الاختراعات التي يغطيها تنوع كبير من البراءات. وخلقت وفرة البراءات

ودعاؤها المتصادمة حواجز أمام الاختراع، على هيئة «غابة البراءات». ويبدو أن هذه مشكلة عامة أصابت غالبية الصناعات، وعلينا أن نتوقعها في القطاعات المختلفة التي تستخدم التكنولوجيات البيولوجية.

كثيراً ما يؤدي وجود غزارة براءات الاختراع في صناعةٍ ما إلى خلق ما يُطلق عليه «مأساة العداء للمشاع» وهو مفهوم نشأ أول ما نشأ على يد مايكيل هلر بكلية الحقوق جامعة ميشيغان. وقد طبق هلر وربيكا أينثبرج الفكرة على التكنولوجيا البيولوجية سنة ١٩٩٨: إن مورداً من الموارد فهو عرضة للاستخدام المتندى في سياق «مأساة العداء للمشاع» عندما يكون هناك ملاك عديدون كلُّ منهم له حق استبعاد الآخرين ولا يملك أى منهم مزايا استخدامية فاعلة. وتعني مأساة العداء للمشاع العقبات (المعقدة) التي تنشأ عندما يحتاج مستخدم إلى الولوج إلى بيانات محمية ببراءات اختراع لخلق منتج وحيد مفيد. وتسمح الخطوة الأولى لمالك البراءة أن يقيم كشكًا لتحصيل حقوق الملكية على الطريق المؤدى إلى تطوير المنتج، مما يضيف إلى أعباء التكاليف ويبطئ من سرعة الخطوات التالية للابتكار الطبى البيولوجي<sup>(١٥)</sup>. وينظر ميرجس أنه « مجرد نشوء «مأساة العداء للمشاع»، فإن تجميع حقوق الملكية فى ملكية خاصة قابلة للاستخدام كثيراً ما تكون عملية مؤلمة وبطيئة»<sup>(١٦)</sup>.

ثمة أسباب عديدة للقلق من أن تؤدي براءات الاختراع إلى إبطاء الابتكار في التكنولوجيا البيولوجية. ففي التكنولوجيا البيولوجية الصناعية لا يقتصر الأمر على أن أعداد البراءات تتضخم بسرعة فحسب، وإنما تتضخم أيضاً أعداد البراءات التي تُمنع كل سنة<sup>(١٧)</sup>. كما أنه يبدو أن الطلبات المقدمة المتراكمة تتزايد أعدادها أيضاً. ولما كان العديد من الطلبات المُنتظرة لا تُعلن للجمهور قبل مرور ستة بعد التقديم بالطلب الابتدائي، فكذلك عدم اليقين بما تغطيه تلك الطلبات.

والموقف الآن أن أية دعوى متنافسة أو متصارعة تتضمنها تلك البراءات، سواء المنتظرة أو الصادرة، سوف تُحل في وقت لاحق بالتفاوض أو في ساحات المحاكم. وهذا سيخلق وضعاً سيففضى حتماً إلى التماطل مع الفوضى التي أدت إلى خلق اتحاد

براءات الاختراع في صناعتي الطيران والسيارات. ويدرك «مكتب براءات الاختراع والعلامات التجارية الأمريكية» تلك القضايا وفي سنة ٢٠٠٠ شكل لجنة لكتابة تقرير يتحقق فوائد اتحاد للبراءات وجدواه في التكنولوجيا البيولوجية. وخلص التقرير إلى أن اتحاداً لبراءات الاختراع سوف يجمع كل الأدوات الازمة لممارسة تقنية بعينها في مكان واحد، مما يسمح بـ«التسوق في خطوة واحدة» بدلاً من الحاجة إلى رخصة من كل مالك للبراءة منفردين<sup>(١٨)</sup>. والنتيجة النهائية هي أن اتحاد براءات، وبخاصة في مجال التكنولوجيا البيولوجية، سوف يشجع على الابتكار والبحث المواري والتطوير، وإزالة عنق الزجاجة من البراءات مع تطوير أسرع للمنتجات<sup>(١٩)</sup>.

ومن الجائز أن يكون الاتحاد مخرجاً للتكنولوجيا البيولوجية للإفلات من قوishi البراءات. غير أنه ليس بالضرورة أن يكون اتحاد البراءات سهل التطبيق في التقنيات البيولوجية، لسبب رئيسي هو أن هذا المجال جديداً تمام الجدة، ولا تزال قوانين القضايا المرجعية ذات الصلة في طور التكوين. ويضاف إلى ذلك أن هناك قضايا بنوية أكبر قد تتربط شأة اتحاد للبراءات أو المساعدة فيه. واليوم، نجد أن ثمة قلة فقط من الاتحادات العاملة لأنها يمكن أن تُستخدم في أغراض معاكسة للأهداف التي نشأت من أجلها، مما يؤدي إلى تدخلات حكومية وفرض غرامات ضخمة؛ ولقد أدت مكافحة الاحتكار إلى حل اتحاد براءات الطيران سنة ١٩٧٥، لأن الاتحاد كان يستغل بواسطة أعضائه في إقصاء المنافسة<sup>(٢٠)</sup>.

## تأثيرات البراءات على البيولوجيا التخليقية

في خضم الجدل الدائر حول كيفية التعامل مع البراءات في مجال التكنولوجيا البيولوجية التقليدية، أدى ظهور البيولوجيا التخليقية إلى مزيد من التعقيدات. فهناك اختلافات جوهرية بين البيولوجيا الطبية بصفتها مجالاً تطبيقياً، يتعامل في المقام الأول مع تسويق الجزيئات على صورة أنوية، والبيولوجيا التخليقية بوصفها منهجاً محدداً

للهندسة البيولوجية، وهو بذلك مجال يتناول استخدامات العديد من الأدوات وقطع من أنظمة معقدة.

و قبل أن أتوغل أكثر في هذا الموضوع، من الضروري أن أشرح ما الذي يمكن لبراءة أن تغطي وما الذي لا يمكن أن تغطيه. ويصدر «مكتب براءات الاختراع والعلامات التجارية الأمريكية» براءات عن سلسلات معزولة ونقية من الدنا، ولكنه لا يمنع براءات عن السلاسل الطبيعية في سياقها الأصلي. والمنطق وراء هذا التمييز هو أن الدنا المعزول أو النقي، حتى ولو كان مستمدًا من مصدر طبيعي، هو تتاج براءة بشرية. ولا كانت الجراثيم المعدلة وراثيًا هي أيضًا من عمل البشر، فإن الجينومات والجراثيم الجديدة يمكن استخراج براءات اختراع لها. ومن المفترض أن البراءات توفر سيطرة مطلقة على البنية الاصطناعية وسيطرة مطلقة على الإسهامات المستحدثة التي لم يسبق إلى منها، وليس على المعلومات أو الاكتشافات. وأخيراً، تُمنح البراءات بسبب وظائف جديدة، بينما حقوق الملكية تحمى الأعمال التعبيرية الأصلية، والتي تُعرف باسم المحتوى.

وفي السنين الأخيرة صارت الحدود بين البراءات وحقوق الملكية الفكرية غامضة. فالبرمجيات، على سبيل المثال، يغطيها مزيج من قوانين البراءات وحقوق الملكية، وهو وضع يجده دارسو القانون «أبعد ما يكون عن الوضع المثالي»<sup>(٢١)</sup>. ويضاف إلى ذلك أنه من الممكن توسيع نطاق البراءات من خلال تفاسير فضفاضة في المحاكم للشروط المحددة لإمكانية حصول اختراع ما على براءة اختراع. ويقترح أرتى راي وجيمس بوبل، وهما أستاذان للقانون بجامعة ديوك، «مما يدعو إلى الاعتقاد بأن التوجهات التي يتعامل بها القانون مع البرمجيات من جانب والتكنولوجيا البيولوجية من جانب آخر تتفقان سوية في تدفق مثال ، سوف يعيق احتمالات (البيولوجيا التحليلية)». وقد يؤدي تكوين اتحاد براءات الاختراع إلى إيجاد حلول لبعض تلك القضايا بتسهيل حرية الوصول إلى التكنولوجيا المستحدثة، وتخفيف بعض الحواجز الدعاوى المبالغ فيها. غير أنه بسبب التاريخ المعد للملكية الفكرية في كل من تكنولوجيا المعلومات

والเทคโนโลยيا البيولوجيا، فإن رأى وبيول متشائمان بشأن احتمالات أن ينبع اتحاد البراءات في البيولوجيا التخليقية في حل النزاعات والمحافظة على حرية التوصل إلى المعلومات: "لما كانت البيولوجيا التخليقية لا تتضمن تكنولوجيا المعلومات فحسب وإنما أيضاً تقنيات بيولوجية، فإن غياب اتحاد ناجح للبراءات في علوم الحياة هو أمر مثير للقلق".<sup>(٢٣)</sup>

فليس بمستغرب أن كل الأطراف المعنية ليست على اتفاق حول الخطوات التالية. وعلى وجه الخصوص، وعلى شاكلة الأخوان رايت وكيرتيس الذين انغمسو في معارك ترتب عليها تحريم الابتكار وتعطيل نشأة أنظمة هندسية معقدة، نجد أن الصناعة العالمية المبنية على التكنولوجيات البيولوجية قد تكون تنفذ سياسات تقضي إلى تحريم الابتكار في البيولوجيا التخليقية. وقدرة حملة البراءات على إقامة الدعاوى القضائية وتحريم استخدام البراءات تشكل قضية محورية. وفي الوقت الحالي كثيراً ما تصدر المحاكم إنذارات قضائية دائمة تحظر استخدام المواد المحمية ببراءات الاختراع، وهو أمر قد يوقف مسيرة الابتكار في عصر تزايد فيه تعقيدات المنتجات:

لما كانت البرمجيات والشيبات (chips) من أشباه الموصلات في تجميعات من آلاف القطع، فإن أيّاً منها قد يكون خاصّاً لبراءة معينة، وإذا فهناك أخطار جسيمة أن أحد حملة البراءات يمتلك حقوقاً في مكون ضئيل يستطيع أن يوقف مبيعات المنتج كله. وعلى ذلك فقد رأت صناعتنا الحاسوبية والبرمجيات أن تطلبها من المحكمة النظر في مدى عدالة الإنذارات القضائية في ضوء الحقائق والمصالح ذات الصلة للأطراف. وكبديل للإنذار القضائي تستطيع المحكمة أن تفرض غرامات مالية فقط. عارضت (منظمة صناعات التكنولوجيا البيولوجية) بعناد إصلاح نظام الإنذارات القضائية، من منظور أن غالبية منتجات البيوتک، مثل التوأبات، لا تتضمن إلا عددًا محدودًا من البراءات ولهذا لا أخطاراً محددة للسلطو. ولكن منتجات البيولوجيا التخليقية تتسم عادة بالتعقيد الشديد -

وهي أقرب شبيهاً بالبرمجيات وأشباه المومسات - ولهذا فهي أكثر تعرضاً للإنذارات القضائية الخاصة بالسطو. وهناك شركة من شركات البيوتك هي شركة أفييمترิกس، تواجه بالفعل مشاكل سوف تواجهها في النهاية شركات البيولوجيا التخليقية، وقد نأت هذه الشركة بنفسها عن غالبية شركات البيوتك الأخرى وتتادى بفرض قيود على نظام برامات الاختراع. وتنتج شركة أفييمترิกس منظومات الدنا الميكروية (DNA microarrays) التي تحتوى الآف أو ملايين السلاسلات المختلفة. ولما كان العديد من السلاسلات الجينية لها برامات اختراع، فإن إنتاج منظومة وحيدة من الدنا قد يتطلب حقوقاً لمنات من البرامات. ويستطيع مالك وحيد لبراءة سلسلة واحدة من بين آلاف السلاسلات المستخدمة على الشيبة أن يوقف مبيعات منظومة بأكملها. وطالب أفييمترิกس بفرض قيود على نظام برامات الاختراع فيما يخص الجينات التي تتدرج تحت حماية البرامات أو على أية معلومات جينية (٢٣).

تجمع المؤسسات الكبيرة والمنظمات الصناعية صفوتها لا في مواجهات على جانبي معارك معينة تتعلق ببراءات الاختراع فحسب وإنما تواجه بعضها ببعضًا في الجهود الرامية إلى إحداث تغيرات جوهرية في نظام البراءات. ونتيجة لذلك، قد يعتمد الابتكار في التقنيات البيولوجية لا على التغيرات في تفسير قانون البراءات الحالى فحسب وإنما أيضًا على محصلة ما تنتهي إليه المناقشات الواسعة النطاق حول الملكية الفكرية. وليس من المحتمل التوصل سريعاً إلى حلول لهذه القضايا، وخاصة في ضوء التقل المالي والسياسي للأطراف المهتمة على جانبي النقاش.

وسوف تسهم نتائج الجدال الدائر حول دور البراءات فى تشجيع الابتكار وتشجيعه، سوف تسهم فى تحديد مسيرة التقنيات البيولوجية. ومن سوء الطالع، أن النقاش كثيراً ما ينبنى على فكرة أنه على القيق من التطور الذى حدث فى البرمجيات، فإنه ليس من المحتمل أن ثمارَ التكنولوجيا البيولوجية فى

الجاراجات<sup>(٤)</sup>. والفصول السابقة تثبت عدم صحة هذه المقوله. فالمستثمرون العاملون في الجاراجات والشركات الكبيرة على حد سواء يتنقلون عبر غابة كثيفة من البراءات أثناء نضالهم في سبيل الابتكار. بل إن اختيار الدخول تحت حماية البراءات في حقيقة أمره يؤثر تأثيراً قوياً في القدرة على المشاركة في الأسواق.

## عصر بيونوجيا الجاراجات على وشك أن يحل فوق رؤوسنا غالباً

تصلخ خبرتى الشخصية أن أوردها كمثال. ففي أعقاب التعرف على العديد من الاتجاهات التي وصفتها في هذا الكتاب وبعد توثيقها، ظننت أنه من المرجح أنها سنشاهد انتشاراً للابتكار في التقنيات البيولوجية. ولقد حدث مراراً خلال العقد المنصرم أنتي كتبت عن إمكانية - أو احتمال، أو حتى حتمية - «بيولوجيا الجاراجات» و«اختراقات البيوتك في الجاراجات» المبنية على تخليل الدنا<sup>(٥)</sup>. غير أنه حدث في نحو سنة ٢٠٠٥، أني اكتشفت أنني لا أعرف أى شخص يدير بالفعل عملاً بهذه الطريقة. وفي ذاك الوقت خطرت لي فكرة وددت لو جربتها، وبدأ لي أنها فرصة طيبة لكي أضع موضع الاختبار فرضية افترضتها وهي أن ابتكارات البيوتك ضيقة النطاق وذات التكلفة المنخفضة والتي تعتمد على التخليل لا على الطرق التقليدية الكثيفة العمالة، هذه الابتكارات ممكنة الحدوث. وبينما على خبراتي السابقة كنت متاكداً بدرجة معقولة أن المشروع قد يقدر له النجاح في معمل أكاديمي أو شركة وممول بطريقة تقليدية. غير أنني لم أكن متاكداً بما إذا كنت قادرًا على تنفيذه في الجاراج الخاص بي. وبينما على ذلك كان المشروع نصف شركة ناشئة ونصف مشروع فني. و تستطيع أن تسميه نوعاً من الاقتصاد التجريبى.

ومقابل استثمار مالي بالغ الضائقة، تبين لي أنني قادر على تحقيق تقدم جوهري في الجاراج. غير أن الاستثمار العمالي - الإسهام بالعرق في الأمسيات ونهائيات الأسبوع وسهر الليالي - فاق بكثير تكاليف الكواشف (reagents) والأدوات. وعندما

كانت تعوزني الخبرة، أو عندما كنت أجد أن قطعة معينة من المعدات تحتاجها باهظة الثمن، وجدت من الممكن أن أستأجر مقاولين أو أدفع مقابل استخدامها لدى شركات أكبر وراسخة. فمثلاً، استعنت بمصادر خارجية في سبيل تخلق جين وتنقية البروتين الناتج، وهي خطوات غير هامة في مشاريع المعامل الكبيرة ولكنها كانت ستتكلفني الكثير إذا اضطررت لدفع تكاليف كل البنية التحتية كي أبني تلك القطعة الوحيدة الصغيرة التي صممتها. وهذه، مرة أخرى، هي الطريقة التي يسير بها كل الاقتصاد. وفي النهاية فليس بمستغرب، وخاصة مع التأكيد على كل الحاجة التي سقتها على مدار هذا الكتاب، أن سطو الجاراجات - أي ابتكرات الجاراجات - قد دخلت في مجال البيولوجيا.

وقد حرصت على اختيار مشروع بسيط نسبياً - وكان في هذه الحالة أداة لها استخداماتها في تطبيقات متعددة - وكانت الطبيعة المحددة للمشروع سبباً في أنني تمكنت من تخفيض التكاليف والعمل في ساعات فراغي. وبواسطة جمع أجزاء من بروتينات موصوفة في الدوريات العلمية نجحت في تصميم جزء جديد له وظائف محددة.

وإذا بدا للقارئ غموض هذا الوصف، فهو أمر مقصود، وأقدم اعتذاراتي. فنحن نواجه عقبة كاداء في تسويق منتجات بيولوجيا سطو الجاراجات وهي الكيفية التي تستطيع بها الشركات الصغيرة المشاركة في أسواق يهيمن عليها لاعبون أكبر حجماً وأشد ثراءً. وفي الوقت الحالى نجد أن المحافظة على حقوق الملكية والدفاع عنها، التي هاجمتها لسيج بضراوة، هي أفضل شيء، ولعلها الطريق الوحيد للتقدم.

والتحدي الذى أواجهه هو ببساطة تكاليف الحصول على براءة الاختراع. ومعنى ذلك أن تكاليف المساعدة في السوق ليست فقط رأس المال والجهد المطلوبين لإنتاج شيء جديد بهدف بيعه؛ وإنما تشمل تكلفة حماية الملكية الفكرية المترتبة على ذلك. وأحياناً يُطلق على هذه التكاليف والتكاليف التالية الخاصة بالتفاوض مع المقاولين المختصين والحصول على التراخيص مصطلح «تكاليف الأعمال التجارية»

(transaction costs) وفي حالتى هذه كان إجمالي تكاليف رأس المال لتطوير المنتج أقل بكثير من التكاليف المبدئية للأعمال التجارية الخاصة بالتقدم للحصول على براءة اختراع.

وعلى المدى البعيد، نجد أن تكاليف التقدم للحصول على براءة اختراع في بولة أجنبية، وتكاليف الترجمة والصيانة والتكاليف المحتملة للدفاع عن الحقوق في المحاكم سوف ترفع تكلفة الحصول على براءة اختراع أضعافاً. وكل ذلك في سبيل براءة واحدة فقط، ولا ريب أن التكاليف سوف ترتفع كثيراً في حالة التقدم للحصول على براءات أخرى في المستقبل. فإذا نجحت شركة في تخليق عديد من الأدوات الجديدة، أو أدوات مكونة من قطع متعددة، بعضها قد طورها شخص آخر، فقد ينتهي الأمر بأن نقع في فخ غابة أخرى من البراءات. وليس من الصعب أن تخيل أن التكاليف سوف تخرج عن السيطرة تماماً. ومن البدهى أنى، على غرار أي مستثمر آخر، أتوقع أن الإيرادات المستقبلية سوف تغطي تلك التكاليف وغيرها. وعلى أية حال، لقد وصل الابتكار في التكنولوجيا البيولوجية إلى نقطة وصلتها الصناعات الأخرى منذ زمن: وهي أن تكاليف تحقيق تقدم قد تكون أقل من تكاليف الأعمال التجارية الخاصة بحماية الملكية الفكرية التي تنتج عن هذا التقدم.

وتضعني هذه الملاحظة في مأزق. فالمشاركة في السوق الحالية تتطلب إنفاق مبالغ مالية طائلة على براءة واحدة. فإذا كان في الإمكان التخلص من حماية البراءة، فإنني بإضافة تطوير إضافي متواضع يمكننى أن أشرع في بيع أداة توفر قدرات كمية في البيولوجيا الجزيئية. ولكن الاقتصاد على وصف وظائف الأداة، وهي أمر له ضرورة واضحة من وجهة نظر التسويق، فسوف أتمكن المنافسين من أن يهندسوا الأداة عكسياً. وعلى الرغم من أنه من الصحيح أن الاستثمارات المطلوبة في التكنولوجيات البيولوجية قد انخفضت، فإن الصناعة لا تزال تسيطر عليها عمالة تملك من الإمكانيات المادية والمالية ما يسمح لها بأن تسوق بسرعة أفكاراً جديدة. وهذه هي الحقيقة التي يتوجب على مستثمرين عديدين آخرين أن يواجهوها. غير أنه بالإضافة

لأنه قيود على الابتكار تفرضها أدغال البراءات والملكية كدستها العمالقة، نجد أن التركيبة الحالية للحماية التي تسبّبها الملكية الفكرية وما يتعلّق بها من تكاليف الأعمال التجارية تعمل دون نقاش مثل سترات المجنين المقيدة على المبتكرين. وتقيد هذه السترة المقيدة القدرة على الاستثمار في تكنولوجيات جديدة بتحجيم القدرة على المشاركة في الأسواق. ولكن أتمكن من دفع الإيجار فائضاً مضطراً إلى ارتداء هذه السترة الخاصة.

وإذن فالتكلفة الحالية للمشاركة في الأسواق تُثبط تطوير الجزء المعين من العمالة الذي يقول وليم بومول إنه النظام الأمثل لإنتاج أقصى ابتكار، كما أثبتنا في الفصل العاشر.

وقد يبدو أن اقتصاداً مزدهراً للبيوت، يُبني من أسفل بواسطة الاختراعات والابتكارات التي يقوم بها المستثمرون والشركات الصغيرة، يمكن أن يفيد من تركيبة تتبع حماية أقل للأفكار تهم برأس المال. ومن منظور آخر، نجد أن الاستثمارات في التكنولوجيا الجديدة توفر معدلاً أعلى للربحية إذا كان الدخول إلى الأسواق يحتاج لرأس مال أقل. ولعل خلق آلية تتبع لصفار أن يشاركون في اقتصاد للبيوت يهيمن عليه العمالقة، ربما بتحفيض تكاليف الأعمال التجارية، هو أمر أساسى للسماح للابتكار السريع في التكنولوجيات البيولوجية.

### مشكلة البراءات أو مشاكلها:

من المفترض أن الهدف من البراءات هو الصالح العام بالسماح للمبتكرين بالاحتياط مؤقتاً على اختراعاتهم، مقابل الكشف عن هذا الاختراع، بحيث يتعلم منه آخرون. ولا كان منع حق الملكية لاختراع هو تبادل اقتصادي صريح، كثيراً ما يُنظر إليه اليوم باعتباره وسيلة لتحقيق فائدة مالية كبيرة. فإن ثمة دافعاً عند المبتكرين نوع الموارد

المالية الكبيرة لإساءة استغلال ثقة الجمهور ومحاولة خلق احتكار أكبر بكثير مما يبرره المحتوى الذي من أجله حصلوا على البراءة.

والعديد من البراءات الممنوعة، في حقيقة الأمر، لا تتفق والمعايير التي وضعها الكونجرس ومكتب البراءات الأمريكي. وهناك دراسة حديثة تناولت البراءات الخاصة بالجينات البشرية المرتبطة بمجموعة معينة من الأمراض خلصت إلى أن عدداً كبيراً من تلك البراءات لا ترقى إلى مستوى القانون الفدرالي للبراءات. وقد اختيرت تلك الأمراض المعينة للدراسة، لأنها محظوظ اهتمام الجمهور وتتمثل مجالاً محدوداً من المحتمل فيه أن الجينات المسببة للمشكلة تكون لها تأثير على الرعاية الصحية عند البشر. وقد شملت الدراسة أربعين وسبعين براءة اختراع، سُجلت على مدى عام، تضمنت في مجملها ١١٦٧ مطالبة. ووصل عدد المطالبات التي بها مشاكل إلى ما يقرب من ٤٠ بالمائة منها، وبعضُ منها يتضمن أكثر من مشكلة واحدة، وتم تعريف المشكلات بأنها كتابة أوصاف ناقصة ومتكون غير كافٍ؛ ومطالباتٌ لما هو أكثر مما اكتشفه المخترع؛ ومطالباتٌ لمكتشفاتٍ لم يصفها حامل البراءة؛ ومطالباتٌ لاستخدام اختراعات لم يأت ذكرها في البراءة؛ ومطالبات استخدام مبنية على الربط بين وجود تطفرات جينية والأمراض دون إثبات الكيفية التي يمكن بها استخدام هذه الرابطة لتشخيص المرض<sup>(٣٦)</sup>.

وكثيراً ما يُستغل نظام البراءات على النحو التالي، فالكثير من طلبات التقدم للحصول على البراءات تحوى محاولات لإسباغ حماية استثنائية لأفكارٍ وقدرات تكنولوجية، وعلى وجه الخصوص بادعاء حقوق في أفكارٍ هي معلومات شائعة في المجال وإن كانت غير مكتوبة. غير أن الأسوأ من ذلك بالنسبة للشركات الصغيرة أن البراءات هي أدوات تحتاج باستمرار إلى موارد كي تُستغلَّ ببراءة، بسبب تكاليف المشاركة فيها. وهو أمر يضع الاستفادة في مصلحة الشركات الأكبر حجماً. ويشير إلى ذلك أن النظام يتطلب أن الشركات والمستثمرين الأصغر تجد مساندة مالية لتغطية تكاليف الأعمال التجارية التي قد تكون أكبر بكثير من الرأسمال الذي يتطلبه الاختراع

والابتكار المبدئي. ومع الأخذ في الاعتبار بالواقع السياسي الذي يقر بالتأثير الذي تتمتع به المؤسسات الكبيرة بقوة ثرائها النسبي، فإبني لا أعتقد أن هذا الموقف سوف يتغير تغييرًا جذريةً في وقت قريب.

ولعل البراءات هي ببساطة ثمن - وهو ثمن باهظ - لمارسة الأعمال. غير أن ثمة طرقاً أخرى لحماية الملكية الفكرية، وبالتأكيد، لتنظيم الاقتصاد والأسواق. وجدير هنا أن نستكشف ما إذا كانت تلك البدائل ستسهل الابتكار في التكنولوجيات البيولوجية بتوفير «حقوقِ» للمبتكرين مع تخفيض تكاليف الأعمال التجارية في نفس الوقت.

## انطلاق الابتكار

أوضح أوكتاف شانوت الوسيلة منذ زمن مبكر (انظر الفصلين الثالث والخامس). فيما يتعلق بالاقتراحات المتنافسة لبناء نظام سيطرة للطائرة، وبخاصة تلك الأفكار التي تسمح بـ«التوازن التلقائي» أو «الوصول إلى الثبات التلقائي في مواجهة الرياح»، سار شانوت على نهجه المعتمد من محاولة تكثيف تدفق المعلومات لكي يسرع بخطوات الابتكار. ففي سنة ١٩١٠ اقترح شانوت على تشارلز والكوت، سكريباً متحف سميثسونيان، برنامجاً لفحص التكنولوجيات المنتجة عنه قاعدة معيارية للابتكارات المستقبلية: «تتلخص فكرتي في جمع معلومات عن تلك الاقتراحات المختلفة (التي قدمها لإنجلي والأخوان رايت وهارجريف ومونتجومري... إلخ). وفحصهم وتجربة الاقتراحات الواحدة منها ... ثم نشر النتائج لفائدة الطيارين الذين يريدون استخدام محركات»<sup>(٢٧)</sup>.

واليوم، من الممكن أن نطلق على هذه الإستراتيجية مصطلح «طيران المصادر المفتوحة»، طبقاً للظاهرة الثقافية والاقتصادية المعروفة باسم «البرمجيات مفتوحة المصدر». ويعوضاً عن ذلك، يمكن أن تقع هذه الإستراتيجية تحت نطاق فئة «الابتكار المفتوح»، وهي وسيلة للابتكار التعاوني يسهم فيه المستخدمون في تطوير منتج ما.

والمصادر المفتوحة والابتكار المفتوح هي مفاهيم مستقلة عن بعضها - وكثيراً ما يختلط المفهومان - وسوف أناقشها فيما تبقى من فصول هذا الكتاب.

ومن البديهي أنه ليس من العدل أو توخي الدقة أن أضع جهود شانتوت، في استعراض تذكرى، في هذا الإطار. فالمصادر المفتوحة والابتكار المفتوح هي نتاج أخريات القرن العشرين، أتاحتها أنماط جديدة من الاتصالات وظهور حقائق جديدة عن الأعمال التجارية العالمية ذات قدر عالٍ من التنافسية. ولكن بذرة الفكرة كان وجودها واضحاً - فقد فهم شانتوت أن تبادل المعلومات سوف يفضي سريعاً إلى فهم فني يؤدى بيوره إلى نشوء قاعدة لابتكارات إضافية.

ثمة مساندة جارفة ومت坦مية للابتكار المفتوح في أوساط المؤسسات الكبيرة على ظهر الكوكب. والأسباب بسيطة: فقد باتت خطوات تصميم العديد من المنتجات بالغة التعقيد، وتدفق المعلومات صار فائق السرعة وانخفضت تكلفته، بحيث إن التعاون أصبحت قيمة في الأسواق أعلى من العمل خلف الجدران.

كانت شركة «آى بي إم» (IBM)، أو «الزرقاء الكبيرة» (Big Blue) وهو الاسم الذي اشتهرت به، ذات يوم واحدة من أنجح المؤسسات الصناعية في العالم. وطوال الجانب الأعظم من تاريخها كانت ابتكارات الشركة في غالبيتها من جهودها التطويرية الداخلية. واليوم تسمح الشركة بالولوج المفتوح لاغلب حاسيباتها العملاقة (super computers) المعقدة، وهي تسوق للبرمجيات مفتوحة المصدر التي تحصل عليها الشركة دون مقابل ويكتب غالبيتها مبرمجون يعملون مجاناً.

لمْ كان التغير؟ وما الذى سمح بهذه التركيبة الاقتصادية الغريبة؟ يجيب يوكاي بنكلر أستاذ القانون بجامعة هارفارد بإيجابة وحيدة: «لأن «آى بي إم» لا ترى فيها أحد الاختيارات المطروحة. فهم يدركون أن العالم قد بات أسرع كثيراً وأكثر تعقيداً وأكثر تشابكاً من أن يتتيح لأى شركة أن تعثر على كل الإجابات بداخلها»<sup>(٢٨)</sup>. وجزء من مبيعات أجهزة «آى بي إم» يدعمها انتشار استخدام برماج «لينوكس» (Linux)، أما «آى

بـ«أى بي إم» ذاتها فتساند لينوكس بتمويلها التطوير في مناطق تجدها ذات نفع لها. وهكذا في الوقت الذي تستحوذ فيه «أى بي إم» على مكاسب ضخمة يوفرها لها متطوعون، فإنها تسهم أيضاً في المحافظة على البرنامج الذي يستخدمه هؤلاء المتطوعون وتطويره.

كيف تتمكن «أى بي إم» من الخروج بربحية من هذا النموذج؟ هم يضعون النقود في بناء مكونات الحاسوب والحفاظ عليها وفي توفير خدمات بدلاً من مجرد إنتاج سلع وبيعها، كما يعترف بصراحة لو جيرستنر رئيس مجلس إدارة «أى بي إم»: «بناء البنية التحتية هي مساهمتنا»<sup>(٢٩)</sup>. وينظر بنكلر أنه «في الوقت الذي حشدت فيه الشركة أكبر عدد من براءات الاختراع سنوياً من ١٩٩٣ إلى ٢٠٠٤، فإنه حدث بين ٢٠٠٢ و٢٠٠٤ أن قطاع الخدمات المتعلق بلينوكس انتقل من حساب لا يحقق أية عائدات إلى توفير أرباح تبلغ ضعف العائدات من كل المصادر ذات الصلة بالبراءات، لشركة كانت أكبر شركات الولايات المتحدة إنتاجاً للبراءات»<sup>(٣٠)</sup>.

على الرغم من هذا العرض المبهر، فلعله يتعين النظر إلى إستراتيجية «أى بي إم» بوصفها تجربة لشركة تتعامل مع تحول اقتصادي واسع النطاق في الولايات المتحدة بعيداً عن التصنيع. فقد حققت «أى بي إم» تغيراً جوهرياً من نموذج عمل مبني على بيع أشياء إلى نموذج مبني في المقام الأول على بيع أفكار وخدمات، تشمل خدمات استشارية متعلقة بحرّم برامج لينوكس التي توزعها مجاناً. وفي ٢٠٠٦ بلغت عائدات «أى بي إم» ٩١,٤ بليون دولار منها ما يقرب من ٣٥ بالمائة مستمدّة من خدمات، و٢٥ بالمائة من مبيعات الأجهزة، و٢٠ بالمائة من مبيعات البرمجيات، والباقي من عمليات مالية<sup>(٣١)</sup>.

ويرى كنيث مورس مدير مركز رجال الأعمال التابع لمعهد التكنولوجيا بماتاشوستس (MIT) رأياً في سلوكيات «أى بي إم» أشد سخرية: إنهم منفتحون فقط في أسواق البرمجيات حيث وضح تخلفهم. أما في سوق الأجهزة، حيث لهم قصب

السبق، فهم في أشد حالات الانغلاق.<sup>(٣٢)</sup>. ولا تزال الشركة تتارد البراءات في المجالات التي يمكن أن تكون مفيدة على المدى البعيد، مثل المواد المتقدمة.<sup>(٣٣)</sup>. وعلى الرغم من ذلك، على الأقل في الوقت الراهن، يبدو أن «أى بي إم» تتربع بسخاء من تحولها المتين إلى فتح المجال للابتكار.

وإستراتيجية «أى بي إم» هي إحدى صور «الابتكار المفتوح»، وهو مفهوم أيداه هنري تشسبرو الأستاذ بجامعة كاليفورنيا بيركلي التي تحولت إلى ما يشبه تعويذة الأعمال التجارية في السنوات القليلة الماضية.<sup>(٣٤)</sup>. ويبدأ تشسبرو بأن يحدد التركيبة الذهنية لـ «الابتكار المغلق»، التي تعتبر أن «الابتكار الناجح يحتاج إلى سيطرة» - سيطرة على الأفكار والتصميم والتصنيع والمبيعات والخدمات والتمويل والدعم.<sup>(٣٥)</sup>. ويؤكد تشسبرو أن هذا النموذج لم يعد صالحًا بسبب تجمع عدد من العوامل، منها تنقل العمالة المدرية، وتتوفر رأس المال اللازم لتمويل المبتكرين المتنافسين، وتقلصن الوقت اللازم لتسويق المنتجات الجديدة وقصر عمرها، وتزايد أعداد الزبائن وال媧دين حسنى الإطلاع، والمنافسة الدولية.<sup>(٣٦)</sup>. وعلى النقيض من ذلك، نجد أن «الابتكار المفتوح» هو صيغة تفترض أن الشركات تستطيع، ويتبعون عليها، أن تستغل الأفكار الخارجية مثثما تستغل الأفكار الداخلية، وكذلك تستخدم المسارات الخارجية إلى الأسواق مثثما تستخدم المسارات الداخلية، أثناء بحث الشركة عن وسائل لتحسين تكنولوجياتها.<sup>(٣٧)</sup>.

وثلة شركة كبيرة هي بروكتور آند جامبل تعتنق تلك الأفكار. فطوال السنوات العشر الماضية ازداد تطلع الشركة إلى خارجها، وتزايدت نسبة المنتجات المستمدة من أفكار خارجية من أقل من خمسها حتى وصلت أكثر من نصفها. وبواسطة هذه الصورة من صور الابتكار المفتوح، نمت الشركة بمعدلات بلغت ٦ بالمائة سنويًا، وضاعفت أرباحها السنوية ثلاثة أضعاف فبلغت ٨,٦ بلايين دولار، وانخفضت نسبة فشل المنتجات الجديدة من ٨٠ بالمائة إلى أقل من ٥٠ بالمائة.<sup>(٣٨)</sup>.

ويعد كتاب تشسبرو «الابتكار المفتوح، الحتمية الجديدة لخلق التكنولوجيا والإفادة منها»، يعدد أمثلة على أن تدفق كم أكبر من المعلومات من وإلى الشركات تنتجه عنه عائدات أكبر<sup>(٣٩)</sup>. وثمة بديل آخر لتلك الأفكار هو «الابتكار الذي يقوده المستخدم»، والذي أرخ له إريك فون هيبل الأستاذ بمدرسة سلون لإدارة الأعمال بمعهد «إم آي تي». ويتناول الابتكار الذي يقوده المستخدم محادثات واضحة المعالم مع الزيان لا إنتاج المنتج الذي يفضلونه فحسب وإنما أيضاً لتسهيل التسويق: «يمكن لشبكات المستخدمين الذين يتسمون بعنف انتقاداتهم أن تساعد الشركات على التخلص السريع من الأفكار السيئة، والتي تؤدي بذلك إلى الإخفاق السريع»<sup>(٤٠)</sup>. مما يعود بنا إلى شأنوت واقتراحاته بالسعى وراء إنتاج ابتكارات أسرع عن طريق التعاون.

بيد أن كل ذلك وكأنه ثورة أقل في الابتكار وأقرب إلى تحسن في أساليب التسويق، أو لعله نموذج لممارسة أفضل للأعمال التجارية. ومما لا ريب فيه أن النماذج الجديدة للأعمال التجارية تشتمل على الابتكار، ولكنها موجهة في المقام الأول لخدمة القدرات التنافسية من خلال تحسين الإنتاجية أو خدمات العملاء، في الوقت الذي تحافظ فيه على العلاقات التركيبية التقليدية بين الزيان والمنتجين. وأؤكد أنني لا أقصد أن أقلل من شأن النماذج الجديدة للعمل التجارى في رعايتها للابتكار في التكنولوجيات البيولوجية وتعزيزها لها، ويشكل «الابتكار الذي يقوده المستخدم» الذي أتى به فون هيبل جزءاً من ظاهرة أكبر هي دمقرطة الابتكار، وهي سمة واضحة لهذا الكتاب. غير أنه ما من نقاش مما أوربناه سابقاً يتناول بحق حقيقة أن «الحق الحصري» التي يُعبّر عنها حالياً في قانون البراءات ربما يعوق الابتكار في التكنولوجيات البيولوجية. وعلى النقيض من ذلك، نجد أن البرمجيات المفتوحة المصدر هي مثال على تحول جوهري في تركيبة الإنتاج، سهلت منها إعادة تصور «الحقوق الحصرية»، وهو إعادة تصور سوف نتعلم منها ما الذي تحتاجه لتجنب الجمود في البيولوجيا.

## ، ظاهرة مذهلة،

تشكل البرمجيات المفتوحة المصدر تحديات هائلة لنماذج الإنتاج التقليدية من اقتصادية وتنظيمية. وكتب بنكير بحثاً أصيلاً عن ظاهرة المصادر المفتوحة وقال،

في قلب الآلة الاقتصادية لأعظم اقتصادات العالم تقدماً، وفي اقتصاد الولايات المتحدة على وجه الخصوص، بدأنا نلاحظ ظاهرة جسورة ومثابرة، ومنذلة. فقد ضرب نموذج جديد للإنتاج بجنوره، وهو نموذج لا يجب أن يوجد، على الأقل وفقاً لأكثر معتقداتنا في سلوكيات الاقتصاد شيئاً. ويدعيات الأميركيين في أخريات القرن العشرين ترفض فكرة أن الآلآف من المتطوعين يمكن أن يتعاونوا في مشروع اقتصادي معقد. ولا ريب أنه من غير المسموح لهؤلاء المتطوعين أن يهزموا أكبر المشاريع في العالم وأكثرها تمويلاً في ملعبها. وعلى الرغم من ذلك، فإن ذلك هو الحادث فعلاً في صناعة البرمجيات<sup>(٤١)</sup>.

ويعتقد بنكير أن نمطاً جديداً من الإنتاج يبرغ في العالم المتشابك، وهو «إنتاج» (على مستوى) شيخ المهنة مبني على (جهد) العوام، وأحد أمثلته هو البرمجيات المفتوحة المصدر. «السمة المميزة الأساسية» لهذا النمط الجديد من الإنتاج هي أن «هذه الجاميع من الأشخاص قد تعاونت بنجاح في مشاريع واسعة النطاق متتبعة تجمعات متنوعة من الدوافع التحفيزية والإشارات الاجتماعية بدلاً من أسعار السوق أو الأوامر الإدارية»<sup>(٤٢)</sup>.

هذه «الدروافع التحفيزية» التي تقف وراء حركة البرمجيات المفتوحة المصدر بصفة خاصة لها جذور عملية وإيديولوجية، وإن أقول عنها هنا إلا أقل القليل. فليس هدفي أن أسرد تاريخ حركة المصدر المفتوح، أو أتدارس الشخصيات المشاركة فيها، ولا أن أستكشف الظروف التي أدت إلى نشأة حزم معينة من البرمجيات أو التنظيمات الاجتماعية. ولا هدفي أن أستكشف كل الوسائل التي تلجم إليها المصادر المفتوحة كى تحقق ربحية من البرمجيات، وإنما هدفي أن أستكشف (١) ما الذي يجعل

البرمجيات المفتوحة المصدر، والإنتاج على مستوى شيوخ المهنة بصفة عامة، مصدرًا للابتكار. و(٢) ما إذا كان النموذج قابلًا للنقل إلى تطوير التكنولوجيا البيولوجية والاقتصاد البيولوجي. وبوصفى من المستثمرين بصفة خاصة، وباعتبارى شخصاً يهتم بسرعة الابتكار بصفة أكثر عمومية، أود أن أحاول فهم ما إذا كانت ثمة دروس مستفادة من البرمجيات مفتوحة المصدر تساعدنى على تطوير تقنيات بيولوجية بسرعة وتكون آمنة.

إن سمة البرمجيات مفتوحة المصدر ذات الصلة الوثيقة بهذا الكتاب ويمستقبل التكنولوجيات البيولوجية، هي أنها أكثر بكثير من أن تكون مجرد وصف لمنتج بعينه من منتجات البرمجيات، أو حزمة معينة من البرامج، بل حتى هي أكثر من مجموعة من التراخيص التي تحكم في نقل حقوق الملكية الفكرية للشفرات. والمصادر المفتوحة هي في جوهرها نموذج جديد للإنتاج، يعتمد بشدة في الوقت الحالى على تفسير معين لحقوق الأشخاص التي تكتب الشفرات وتستخدمها.

## الأسس القانونية للبرمجيات مفتوحة المصدر بوصفها مشاعماً

تعتمد ظاهرة البرمجيات مفتوحة المصدر، من الناحية العملية، ووفقًا لصورتها في الوقت الراهن في العالم، في الجانب الأعظم منها على وجود «لينوكس» (Linux)، «بى إس دى» (BSD)، وهما صورتان من صور أنظمة «يونيكس» للتشغيل (Unix) التي يمكن استخدامها مجانًا ويمكن تحويلها وفق الرغبة. وإذا كانت مادة البرمجيات مفتوحة المصدر التي يتم استخدامها وتحسينها على المشاع تشمل على أكواد مستمدة من لينوكس وبى إس دى، فإن القواعد التي تحكم فيها - أو في حقيقة الأمر تتطلبها - المشاركة في المشاع هي على درجة من الأهمية لا تقل عن أهمية الأكواد ذاتها<sup>(٤٢)</sup>. ونظام الملكية الفكرية، كما يحدده ستيف وير أستاذ العلوم السياسية بجامعة كاليفورنيا في بيركلي، هذا النظام الذى يساند البرمجيات مفتوحة المصدر

ـ يستمد شكله من مجموعة من «التراخيص» المكتوبة في غالبيتها باللغة التقليدية للوثائق القانونية ... ولننظر إلى هذه التراخيص بوصفها تُكونُ تركيبة اجتماعية للبرمجيات مفتوحة المصدر. وفي ظل غياب شركات تعمل كوسيلة لتلقى الطلبات، فإن أنظمة الترخيص هي، في حقيقة الأمر، التركيبة الاجتماعية الرئيسية المحيطة بالمصادر المفتوحة<sup>(٤٢)</sup>.

وباختصار شديد، تبني التراخيص المفتوحة المصدر على حق ملكية الأكواد، والمالك الأصلي للبراءة، أي الشخص الذي كتب الكود الأصلي، يحدد شروط الاستخدام بإطلاق ذلك الكود تحت رخصة معينة. ويدون وجود حقوق ملكية، والتي يمنحها في هذه الحالة حق الملكية الفكرية، فإن التعاقدات التي تتبع استخدام الكود وتوزيعه يتبعن أن تنظم بنظام كل حالة على حدة. والموقف الآن، أنه إذا أردت، أي المستخدم، أن تحصل على الكود المصدرى وتقرأه، فإن عليك أن توافق بوضوح على شروط الترخيص. وعادة ما تفرق الرخصة بين الاستخدام والتوزيع. فإذا ما حصلت على الكود تحت رخصة مفتوحة المصدر، فإليك بصورة عامة، تستخدمنه حسبما يتراءى لك لأغراضك الشخصية، بما في ذلك إمكانية تغيير الكود. غير أن الرخص عادة ما تشترط أنك إذا وزعت الكود المعدل بأى صورة من الصور، فإليك ملزم من الناحية التعاقدية بأن تتبع الكود المعدل تحت مظلة الترخيص الأصلى. وبهذا تضمن التراخيص مصدرًا مشاعًـا دائم التمدد، وهى سمة يُطلق عليها أحياناً «فيروسية»، بمعنى أن التشارك في الكود المصدرى يؤدي إلى مزيد من التشارك. كما يُطلق أيضًا على الحق الحصري الذى تمنحه البراءة لضمان الانتشار الفيروسي للكود «حق اللاملكية<sup>(\*)</sup>».

---

(\*) الكلمة في الأصل الإنجليزى هي (copyright)، وهى تفكرة مقصود بها اللعب بالمضادات أو مضاد كلمة (copyright)، وقد فضلت أن أترجمها وفقاً للمعنى الذى يقصده المؤلف. (المترجم)

وتتجلى في التو التوابع التجارية لتلك الإستراتيجية. فبعد أن تستثمر وقتك وموارده المالية في تحسين كود من الأكواد يقع تحت حماية رخصة ما بحق اللاملكية، يتوجب عليك أن تتخلّى عن المنتج، حتى ولو كان بإمكانك أن تطالب بحق ملكية عن جزء من الكود المعدل. ولا تنقص غالبية شخص حقوق اللاملكية على إمكانية التشارك مع المالك الأصلي للكود في الأرباح الناتجة عن بيع الكود. وبهذا فإن الأحجية التي تواجه الاقتصاديين والمحامين الذين يتخصصون في الملكية الفكرية هي: ما الذي يحمل شخصاً ما على المساهمة في مشروع مساهمة مجانية بينما يحقق آخرون أرباحاً من جراء مساهمته تلك؟ ويتناول ستيف وير هذه المعضلة بيايجاز قائلًا: «يبدو أن المنطق الاقتصادي الصارم يقوض أساس لينوكس، وبالتالي يجعله مستحيلاً»<sup>(٤٤)</sup>. ومن البدئي أن ثمة حلّاً واضحًا هو القول بأن المنطق الاقتصادي المعياري قادر عن أن يتعامل مع الظاهرة الجديدة.

## التأثير الاقتصادي للمصادر المفتوحة

في كتابه «نجاح المصادر المفتوحة»، عمد ستيف وير إلى تبني وجهة النظر التوبيدية بأن: «المصادر المفتوحة هي تجربة في بناء اقتصاد سياسي - بمعنى أنها نظام مستديم لخلق قيمة مادية مع مجموعة من الآليات الحكومية. وفي هذه الحالة يتولى النظام الحكومي تجميع مجتمع من المنتجين حول هذه الفكرة المعارضة للحديد والتخيّن والخاصة بحقوق الملكية عند التوزيع. كما أنها أيضًا اقتصاد سياسي يصب في مجال واسع من الدوافع الإنسانية ويعتمد على مجموعة من التركيبات المؤسساتية الخلاقة والمتطورة تعمل على تنسيق السلوكيات»<sup>(٤٥)</sup>.

«النظام المستديم لخلق قيمة مادية» له طبيعة اجتماعية ومالية، ويبعد أن التجربة ناجحة. ومشاع البرمجيات المتنامي هو مصدر مشترك يستطيع أي شخص أن يسحب منه ويضيف إليه. ووجود هذه البرمجيات يتيح نشأة ثروات حقيقة على صورة وظائف

وبلايين من العائدات من مبيعات البرمجيات والأجهزة، وهذه الأجهزة والبرمجيات يمكن أن تعمل كبنية تحتية لجانب كبير من الاقتصاد ككل.

أى شخص يستخدم جوجل كمحرك بحث يعتمد على ما يربو على مائة ألف خادم تعمل بنظام لينوكس<sup>(٦)</sup>. ونتائج بحث جوجل نفسها هي أمثلة على ما سماه بنظر إنتاج شيخو المهنة: فاللوغارتمات التي تحدد ترتيب نتائج بحث جوجل "تعتمد على الطبيعة الديمocrاطية التي تتفق بها الشبكة العنكبوتية باستخدام تركيبات الوصل الهائلة كمؤشر على قيمة كل صفحة"<sup>(٧)</sup>. وتتسم البرمجيات المفتوحة المصدر باتساع مداها. ويقول ديرك هوندل كبير التقنيين المختصين بالمصادر المفتوحة بشركة إنتل، "من بين أسرع ٥ حاسبة فانقة في العالم، يعمل حالياً أكثر من نصفها على برنامج لينوكس"<sup>(٨)</sup>. كما تحافظ المصادر المفتوحة على سيطرتها في قطاعات خدمية عادية؛ وما بين نصف وثلاثة أرباع الحاسيبات الخادمة المتصلة بالشبكة تعمل على برمجيات مفتوحة المصدر، وفقاً للشهر والرقم الذين تبحث عنهما<sup>(٩)</sup>. وفيما يتعلق بشركة أى بي إم (الأزرق الكبير)، فإنها تتفق على العائدات من الخدمات المرتبطة بلينوكس، تحقق الشركة وفورات مقدارها ٤٠٠ مليون دولار سنوياً باعتمادها على لينوكس<sup>(١٠)</sup>.

والتأثيرات الاقتصادية الأوسع مجالاً هي تأثيرات هائلة، ولعلنا لا نشاهد إلا قمة جبل الجليد. وثمة تقرير حديث صدر عن اللجنة الأوروبية وجذ أن تغيير الأكواد المفتوحة المصدر المستخدمة حالياً في الشركات الأوروبية يتكلف حوالي ١٨ مليون دولار وأن قاعدة الأكواد قد تضاعفت كل ١٨ إلى ٢٤ شهراً على مدى السنوات الثمانى الماضية<sup>(١١)</sup>. ووجد التقرير أيضاً أن نسبة الاقتصاد المرتبط بالبرمجيات المفتوحة المصادر والمساهم فيها قد يصل إلى ٤ بالمائة من الناتج القومى العام الأوروبي بحلول سنة ٢٠١٠.

وتتبني هذه القيمة الاقتصادية الاستثنائية على استخدام البرمجين لترخيصات تخفض بوضوح تكاليف الأعمال التجارية أو تلغيها تماماً لكل المعنيين. وللينوكس هو مصدر مشاع يستطيع أى شخص أن يستخدمه بدون تكاليف تقريباً. والأمر ذو الصلة

الوثيقة هنا، والسبب في أن كثيراً من المبرمجين يحسون بالراحة عند إسهامهم بالأكواد في المشاع، ليس أن الكود مجاني وإنما لأن الترخيص في جوهره يمنح كل شخص فرصة متساوية للاستفادة (مالياً أو بآلي طريق آخر) بالمساهمة في الأكواد وتعبئتها وتوزيعها. وفي حين تحدد بعض التراخيص الكيفية التي تعود بها القيمة الاقتصادية للأكواد المفتوحة المصدر إلى صاحب الملكية الفكرية، إلا أن غالبية المبالغ المالية الهائلة التي تُجني ببيع البرمجيات المفتوحة المصدر واستخدامها ليست من الحقوق الشرعية لأولئك الذين كتبوا الأكواد. ويضاف إلى ذلك أنه من البطىء أن المؤسسات الكبيرة تحقق استفادة عندما تدعم العمالة الضرورية والبنية التحتية المادية عندما تتبرع بشيء له قيمة، ومن الواضح أن المؤسسات تتحقق أموالاً طائلة من مصادر ابتكرها ورعاها أشخاص آخرون.

تموج النوريات العلمية الخاصة بالمصادر المفتوحة بالعديد من التفاسير لهذه الظاهرة. وأحدها يقرر أن المبرمجين ربما يتحصلون على رأس المال الاجتماعي - أو الشهرة - من إسهامهم بالأكواد. وقد تكون مجرد المتعة التي يفرون بها من إسهامهم بالأكواد تفسيراً آخر. غير أن ثمة تفسيراً آخر هو أن الشركات والحكومات والمؤسسات تدفع ثمن تطوير أكواد مفتوحة المصدر، ثم وعلى الرغم من أنها مطلوب منها أن تتبرع بها مجاناً، فإنها تستغل هذه الأكواد في خلق مكاسب أخرى.

وثمة باعث في «رخصة البراءات العمومية» (General Public License) والذي تحت مظلته يتم توزيع جانب كبير من البرمجيات المفتوحة المصدر، هو التأكيد على أن من حق الشخص الذي ألف الكود أن يتخلص منه كيفما شاء أو شاعت. وبهذا تكون البرمجيات المفتوحة المصدر «الحرة»، كما يقول ريتشارد ستولان، رئيس مؤسسة البرمجيات المفتوحة المصدر، هي «حرة مثل حرية الكلام، وليس معناها أنها مجانية»<sup>(\*)</sup>. وحرية البرمجيات تعنى حرية المستخدمين في تشغيل البرنامج ونسخه وتوزيعه

---

(\*) يستخدم الأصل الإنجليزي كلمة (free) بمعنييها «الحرة» و«المجانية». (المترجم)

ودراسته وتحقيقه وتحسينه.<sup>(٥٢)</sup> وكان ستولان قد كتب الصورة الأصلية من «رخصة البراءات العمومية» سنة ١٩٨٩.<sup>(٥٣)</sup>

على النقيض من ذلك، نجد أن لينوس تورفالدز، الذي أصدر النسخة الأولى من البرنامج الذي صار يُعرف باسم لينوكس، يجاهر باهتمامه بالعملية: «أظن أن الأمر الأكثر إثارة للاهتمام من مجرد الحديث عن «الحرية» وعن الإيديولوجيا هو الكيفية التي تخلق فيها المصادر المفتوحة فرص لـأداء أفضل لممارسة تكنولوجيا معقدة».<sup>(٥٤)</sup>

ويغض النظر عن التوافع المحددة، وفي مواجهة التاريخ العريض والبطش الاقتصادي، نجد أن مؤيدي المصادر المفتوحة قد أكدوا حقهم في أن يمارسوا شيئاً مختلفاً. وقد تحقق ذلك. فالمصادر المفتوحة ليست موجودة فحسب، وإنما هي شهادة على عبقرية المبتكرين ومرؤون المؤسسات وقوانين الدول حول العالم. وهو نجاح يتحقق على الرغم من حقيقة أن القوانين والسوابق القضائية التي تحدد القيمة الاقتصادية «بعد ما تكون عن الكمال».

## اختراق النظام

وبناءً على ذلك، ومع احترامي الفائق، أقرر أن «رخصة البراءات العمومية» وتركيبة المصادر المفتوحة تبدو لي أحياناً أنها اختراق للنظام. ومعنى ذلك أنه نظراً لوجود تراكمات من القوانين وأحكام القضاء - التي تشكل حزمة من قواعد تنظيم السوق مرتبطة بقوانين موجودة مسبقاً بهدف إضعاف الحماية لـتكنولوجيـا لم تدر في خلد المؤلفين الأصليين للدستور الأمريكي - فإنه لا وجود لحلول منطقية مرتبة سواء لحماية البرمجيات والخوارزميات بوصفها ملكية فكرية أو للتتأكد من بقائها متاحة للجميع على المشاع. وعوضاً عن ذلك، عمد ريتشارد ستولان وأخرون إلى بناء آلية باللغة البراعمة لـالحفاظ على حقوقهم - حريةـهم - لا في أن يفعلوا ما يشائون فحسب بالأكواد التي

يؤلفونها وإنما أيضاً لكي ينصوا على أن الآخرين الذين يستخدمون عملهم يتشاركون في النتائج. ويبعدوا أنه اختراق راجح ومرغوب.

وإذا ما نظرنا إليها بوصفها تقنية اجتماعية اقتصادية، نجد أن المصادر المفتوحة تخترق الأسواق بسرعة، ويتم تبنيها بمعدلات تفوق ما حدث للعديد من التكنولوجيات الأخرى على مدار القرن الفائت (أنظر الفصل الخامس). وإن ممكنا القول إن استخدام الملكية الفكرية وقانون التعاقد لحماية حق المبتكرين في تحديد كيفية استخدام أковادهم هو من أجمل الاختراقات وأنجحها وأكثرها ثباتاً في تاريخ الحاسوبات.

وكما يستطيع أي شخص مارس كتابة الأ Kovad أن يشهد، نجد أن الاختراقات يمكن أن تندمج في صلب البرمجيات، مع استحالة إخراجها أو توثيق وجودها بدقة، وبالتالي يتغدر فهمنها أو وصفها بدقة. وتبذل الاختراقات عملها أحياناً عند محاولة التخلص منها أو عند إصلاح عطب ما. وليس معنى ذلك أن الاختراقات أمر سين بالضرورة ولا أن الأ Kovad يتتحتم إعادة كتابتها بالكامل. والاختراقات فيها الكفاية: فهي تؤدي عملاً. ونجد أن نفس هذه الظاهرة مألوفة لدى أولئك الذين يعملون على إنتاج اختراقات للأجهزة والمنازل والسيارات والزوارق.

ولعله من الأوفق أن ننظر إلى «مكتب البراءات العامة» والبرمجيات مفتوحة المصدر لا بوصفها اختراقات للأ Kovad وإنما باعتبارها اختراقات لنظامنا الاجتماعي الاقتصادي. وهذه الاختراقات تؤدي عملها بمنتهى الكفاءة ليس فقط كمنصة انطلاق للأبتكار بواسطة مطوري البرمجيات وإنما أيضاً بما تضييفه من قيمة هائلة قابلة للقياس لل الاقتصاد ككل.

وهذا يثير أمامي أحجية أخرى، أو على الأقل ما يبدو كذلك، لأن الاختراقات تعمل عملها كنتيجة لنفس الإعلان عن حقوق الملكية الصريحة الذي أثار قلق لورنس لسيج. وحل هذه الأحجية يمكن في التأكيد على «المشاع» الذي يمكن المساهمة فيه بسهولة

ويسر، إن التأسيس الناجح (والدفاع عنه، حتى الآن) لمشاعر للبرمجيات لا يقلل في كثير أو قليل من أهمية حجج لسيج الخاصة بإقامة سياج حول المصادر العامة بوصفها ملكية خاصة. غير أنه يلقى الأضواء أيضاً على أهمية منح المبتكرين بعض الوسائل التي تكفل لهم تأكيد حقوقهم على نواتج جهودهم بشروطهم الخاصة. ومهد قرار الكونгрس الأمريكي بمد مظلة حماية الحقوق الفكرية بحيث تشمل الأكواد، أساساً لبناء آية التزامات (تشريعية) تعاقدية يودها المرء، ويشكل نموذج المصادر المفتوحة أرضية وسطية بين تطوير تكنولوجيات الملكية ووضع المعلومات في نطاق الملكية العامة وإتاحتها مجاناً للاستخدام العام بواسطة أي شخص.

وبالنسبة لي، فإن السمة الأكثر جاذبية لهذه التركيبة ليست الفروقات بين المصادر المفتوحة وتطوير الملكية، والتي يبدو أنها تشغل بال كل المعلقين، وإنما الفرق بين المصادر المفتوحة و«الكشف المجاني». فلم يحدث قط أن وجدت حاجز تحول دون أن يتمكن ستولمان أو تورفالدز من وضع أكوادهم في النطاق العام. وكان من الممكن أن تصبح هذه الأكواد جزءاً من مشاع، تتم المحافظة عليه وتحسينه بمرور الوقت. غير أن حق الملكية على الكود المفهوم ضمنياً كان يمكن أن يمنع الاستخدام الأوسع نطاقاً وكان بمقدوره أن يخلق ستاراً كثيفاً سريعاً من حماية الملكية كان يتبع على كل المطوريين أن يتحايلوا عليه. وعلى النقيض من ذلك، يوفر مكتب البراءات العامة وسيلة يتعاون فيها الناس لينشئوا حديقة تخدم احتياجات كل من يود المساهمة. أما استراتيجية حق الملكية الفيروسي فلا تمنع أحداً من بيع كود موجود في المشاع، ولكنه يتبع للمطوريين أن يشتّرطوا أن آية تحسينات تبقى متاحة للجميع، إن كان جدهم يصلح أساساً للتحسينات.

ومن وجهة نظرى، أرى أن ثمة ثلاثة عوامل تسهم في الاستفادة من الاختراقات الاجتماعية الاقتصادية للمصادر المفتوحة وهي: (١) الإعلان الواضح عن مشاعية البرمجيات كمصدر يحافظ عليه ويعزز، (٢) نشأة الرخص التي تضمن حقوق المبتكر

وتعمل في ذات الوقت على تخفيض تكاليف الأعمال التجارية والسماح للجميع باستخدام المشاع إما كمحتاجين أو مستهلكين، (٢) التكاليف المنخفضة لرأس المال والعملة الضرورية لخلق ونسخ الأجزاء، ولقد حدث الاختراق من خلال أنظمة التوقعات الاجتماعية الاقتصادية الحالية حول سلوكيات الناس والأسواق ولم يكن أحد يتوقعها وكان من الصعب تفسيرها في بادئ الأمر. غير أن القوانين لم تتغير من أجل السماح للبرمجيات المفتوحة المصدر بالعمل، ولم يحدث أن أستاذة الاقتصاد والقانون أو العلوم السياسية فقدوا أعمالهم عندما ظهرت البرمجيات المفتوحة المصادر. بل حدثت، على النقيض من ذلك، وفرة في القيمة الاقتصادية والوظائف وعطاء، الأستاذة وكلها نتائج مباشرة للبرمجيات المفتوحة المصدر.

ويدعى بروس بيرينز، وهو من المشاركين الأوائل في حركة البرمجيات مفتوحة المصدر، أنه ليس في الأمر سر في الحقيقة، فالاكتواد مفتوحة المصدر والترخيص الصالحة لها هي نتاج محاولات المبرمجين فتح ثغرة جديدة في اقتصادات السوق: يمكن تفسير المصادر المفتوحة كليًّا داخل إطار اقتصادات التقليدية للأسواق المفتوحة ... فالمصادر المفتوحة لديها اكتفاء ذاتي، ولها أنسس اقتصادية تعمل وفق أسلوب رأسمالي. وهي لا تحتاج إلى أي نوع من الشعوذة الاقتصادية لشرحها. وهي مكون من مكونات اقتصاد السوق الحر مفيد أيما إفاده، بسبب الأعداد الغفيرة من الأشخاص والشركات التي يتبع لها أن تخضع إسهاماتها الاقتصادية الشخصية<sup>(٤٠)</sup>. وهذا يشير إلى الأعمال المفتوحة المصدر على وجه التحديد لأنها توفر سبلًا للناس كى يساهموا بشروطهم الخاصة، حتى ولو لم تكن تلك التنظيمات واضحة الفهم وفقًا للشروط التقليدية للتسعير. وتنذكر ما ناقشتاه في الفصل العاشر من أن علوم الاقتصاد التقليدية لا تقدر الابتكار حق قدره؛ بينما المصادر المفتوحة تعمل بكفاءة لأنها تعطى قيمة لعملية الابتكار وتتيح للمبتكرین أن يضعوا الشروط التي بموجبها يستخدم الآخرون حقوقهم الحصرية.

ولهذا، وكما تنبأ وليم بومول بالضبط (انظر الفصل العاشر)، فإن رجال الأعمال المبتكرين هم "الموردون الاقتصاديون للابتكارات الابتكاريين في الاقتصاد"، وفيها لا تترك هذه الابتكارات من مجرد أ��واود فحسب وإنما تتضمن أيضًا التركيبة الاقتصادية الاجتماعية الجديدة للمصادر المفتوحة<sup>(٦)</sup>.

ويتوسع بيرينز في مدى تفسيراته الاقتصادية ويصل بها إلى مجالات خارج نطاق البرمجيات، ويضع سؤالاً ثم يجيب عنه "إذا كانت المصادر المفتوحة تحقق الهدف منها، فلماذا لا نبني جميعاً سياراتنا؟".

تحقق صيغة المصادر المفتوحة الهدف منها بجدارة في منتجات عديدة حين تتمكن القيمة الرئيسية المنتج في تصميمه. وقد حققت أعظم نجاحاتها حتى اليوم في البرمجيات، وفي موسوعة، وفي تصاميم الوايثر الدمجية.

ويتم تصميم الوايثر الدمجية في جهاز خاص تتم برمجته بالتصميم المطلوب فينتج الوايثر الدمجية في النهاية. ويشكل ذلك مثالاً ل المجال تكون فيه الأجهزة تشبه البرمجيات تمام الشبه.

غير أن غالبية الأشياء ليست ببرمجيات. فنسخ نسخة من جزء من برنامج لا يتكلف إلا ملايين، بينما يحتاج الأمر إلى رطل من النحاس كى تصنع منه رغيفاً. ولابد أن يوجد شخص ليزدح القمح ثم يطحنه إلى دقيق، وكل تلك الجهد تحتاج لمن يدفع قيمتها.

ومن الطبيعي أن السيارات أشد تعقيداً من الرغيف، ويحتاج الأمر العديد من الخطوات المعقّدة والأجهزة الفائقة لثمن لكى تصنع سيارات. وتخيل أنك لكى تصنع محركاً كهربائياً تحتاج لأن تتقدّم عن المعادن في المناجم ثم تتقى المعادن، ثم تصنع سلكاً وقطعًا معدنية وتصب كراسى التحمل، ثم تُجمِّع كل تلك القطع حسب الشكل المطلوب بالضبط. فلا عجب إذن أن الأمر يتطلب كل طاقات الاقتصاد لكى تصنع سيارة، بينما يستطيع فرد واحد أن ينتاج قطعة مهمة من منتجات البرمجيات.

وعندما يحين اليوم الذى نتمكن فيه أن نصنع منتجات معقدة بصنع تصميماتها ثم توجيه آلة كى تصنعها من مواد خام بسيطة وكهرباء، فإن الاقتصاد سوف يتغير تغيراً جذرياً. واليوم نقتصر على إنتاج قطع فردية بآلات خراطة يسيطر عليها الحاسوب الآلى، وهى عملية بطيئة وقدرة لا تزال تحتاج تدخلاً يومياً. ولقد تطور مجتمع صحي للمصادر المفتوحة حول تلك الآلات، ويدأنا نشهد هذا المجتمع يشارك فى تصميم القطع. غير أنه يتوجب على علم التصنيع الذى يسيطر عليه الحاسوب أن يتطور تطويراً هائلاً قبل أن تصبح لدينا «سيارات ذات مصادر مفتوحة»<sup>(٦٧)</sup>.

وماذا عن اليوم الذى سوف نصنع فيه منتجات بيولوجية معقدة بأن نوجه آلة لتخليق دارة جينية مصممة حديثاً، ثم نستخدم كائناً حياً لتشغيل الدارة، وبذلك ننتج شيئاً جديداً أو مادة جديدة مستخدمنا مواد خام سهلة الحصول عليها وأشعة الشمس؟ وهذا اليوم، كما يحدثنا هذا الكتاب، موجود هنا. وترسخ هذه الملاحظة الأرضية الازمة للفحص إلى أى مدى يمكن لتطوير التكنولوجيات البيولوجية أن تفيد من المصادر المفتوحة المدعومة باختراعات الابتكار التى يقوم بها المستثمرون.

والمصادر المفتوحة، بالصورة التى شرحتناها بها حتى الآن، ممكنة من الناحية العملية بسبب عوامل اقتصادية. ومما لا ريب فيه أنه لو لا المساهمة التطوعية للمبرمجين، والتركيبة التنظيمية الرائعة التى يعملون من خلالها، لما قدر للممنتج نفسه أن يوجد. ولكن خلق المنتج وتوزيعه يعتمد على التكلفة المنخفضة لكتابه الأكواب ونسخها وعلى التكاليف المتدنية (أو المدعومة) للأعمال التجارية لنقل حق استخدام الكود.

أول مرة سمعت فيها بمصطلح «بيولوجيا المصادر المفتوحة» كانت فى أخريات تسعينيات القرن الماضى من درو إندى وهو زميل لى فى معهد العلوم الجزيئية. وقررت نحو سنة ٢٠٠٠، منبهراً بالنجاح المتنامي للبرمجيات المفتوحة المصدر، وإدراكي

لتأثيرات البراءات على الابتكارات البيولوجية، قررت أن أفهم كيف يمكن لفكرة المصادر المفتوحة أن تُستخدم في الإسراع ب甿ة الابتكارات في البيولوجيا<sup>(٨)</sup>. وسوف أناقش في الفصل التالي ماهية البيولوجيا المفتوحة المصدر، ومن الذي يفكر فيها، وكيف يمكن تحقيقها ووضعها في موضعها الصحيح.

## الفصل الثالث عشر

### البيولوجيا مفتوحة المصادر أم البيولوجيا المفتوحة؟

تشهد التقنيات البيولوجية تغيرات أُسية. في بيولوجيا الجراثيم هي حقيقة واقعة. وتترافق الهند والصين والبرازيل وغيرها من الاقتصادات السريعة النمو في سبيل الدفع قدماً بالتقنيات البيولوجية المحلية. وفي كل أرجاء العالم يسهم طلبة الجامعات والمدارس الثانوية في البحوث والتطویرات الرفيعة المستوى. يا له من عالم نعيش فيه.

بل إننا نشهد بدايات التعاون الذي تحركه الهندسة المعدنة. وكما جاء في الفصل الحادى عشر، شرعت حديثاً المؤسسات الكبرى التي تتضمن تطوير تعديلات جينية متعددة للسمات للنبات في الدخول في اتفاقيات تعاونية لا لسبب سوى أن الأمر بالغ التعقيد. والتحدي الذي يواجهنا هو تيسير ذلك التعاون بصورة أوسع، وبخاصة في مواجهة مقاومة العديد من الشركات والمنظمات التي تتكتسب في الوقت الراهن من تصريح سيطرة الملكية على الجينات المنفردة أو منتجات الجينات.

وفي سنة ٢٠٠٠ شاركت في كتابة تقرير حكومي رسمي ينادي ببذل جهود في سبيل نشأة هندسة بيولوجية محددة مفتوحة المصدر، وكان دافعى إلى ذلك شبح وسائل حماية الملكية، وكذلك الاحتمالات الكامنة للبيولوجيا المفتوحة المصدر في تشجيع التشارك. وأرسل التقرير إلى مكتب الأبحاث التابع لوزارة الدفاع الأمريكية مطالباً بما يلى:

توفر الأموال لتطوير مجموعة من التكنولوجيات تكون متاحة بصورة علنية والمحافظة عليها، بهدف رعاية مجتمع من الباحثين الذين يسهرون في هذا المستودع التكنولوجي المفتوح المصادر، ولكن ينشر الفكرة ويدعم لها والعمل الفعلى في البيولوجيا المفتوحة المصدر من خلال اللقائيات والشبكة العنكبوتية. وهدفنا على المدى القريب هو خلق مجموعة من المكونات التبادلية تكفى للوصول إلى حل وسط يكتفى «نواة» أو قاعدة «مفتوحة المصدر» لأنظمة الفاج<sup>(\*)</sup> والأنظمة الجرثومية والفيروسية والنباتية والحيوانية. وتشمل المكونات الأساسية المفتوحة المصدر عناصر جينات أنسجة تخصصية وتنظيمية، وبروتينات لتنظيم النسخ وتنظيم الواقع التي تتسم انشطتها بقابليتها للضبط والتحويل بواسطة كيماويات ذات جزيئات صغيرة، وبإتاحتهم إعادة التجميع للتخصص في موقع معينة، ونطاقات من البروتينات يمكن استخدامها للتحكم في تعاملات محددة بين البروتينات.

وعلى شاكلة العديد من الأنظمة المنتشرة، سوف تكون جهود الأبحاث والهندسة البيولوجية التي تُجرى بأسلوب المصادر المفتوحة، سوف تكون قوية وتكيفية، وتتوفر مزيداً من الأمان والسلامة للاقتصاد والدولة<sup>(١)</sup>.

ولم يتم تمويل الاقتراح، ولحسن الحظ أو لسوءه وضعت حكومة الولايات المتحدة قدرأً بالغ الصالة من الاستثمارات يمكن أن تُفسّر باعتبارها تطويراً لحرية الوصول المفتوح للتقنيات البيولوجية بل وحتى المحافظة على تلك الحرية.

---

(\*) البكتريوفاج (أو الفاج اختصاراً) هي نوع من الفيروسات لها القدرة على إحداث العدوى في الجراثيم وقتها. والكلمة معناها أكل الجراثيم. وقد استخدمت منذ أكثر من ٩٠ سنة بديلاً للمضادات الحيوية في الاتحاد السوفيتي وأوروبا الشرقية وفرنسا. وهي حالياً شائعة الاستخدام في الأبحاث الخاصة بالقضاء على الجراثيم. (المترجم)

## **لبنات البناء البيولوجية بوصفها مصدراً مفتوحاً**

أنشأ درو إندي «مؤسسة لبنات البناء البيولوجية» (م ل ب ب) للأهداف التالية:

(\*) لتطوير وتنفيذ إستراتيجيات قانونية للتأكد منبقاء القطع المعيارية

لبنات البناء البيولوجية متاحة للجمهور بكل حرية.

(\*) لتشجيع تطوير أ��اد الممارسة المعيارية التي تستخدمها القطع

المعيارية للبنات البناء البيولوجية.

(\*) لتطوير مواد تعليمية وعلمية كى يستغلها الجمهور العام فى استخدام

لبنات البناء البيولوجية المعيارية الموجدة حالياً وتحسينها، والإسهام ببنات

بناء بيولوجية معيارية جديدة<sup>(٢)</sup>.

ويشير تنامي المشاركة فى «التنافس» فى مسابقات «أى جِم» وما نتتج عنها من منجزات، يشير إلى أن (م ل ب ب) تسير على الدرب الصحيح فيما يتعلق بالمحافظة على حرية الوصول إلى المعلومات. غير أنه عند الشروع فى كتابة هذا الكتاب، أى فى بدايات ٢٠٠٩، لم يكن ثمة من إطار يضمن أن لبنات البناء البيولوجية تبقى متاحة بحرية تامة إلا أن تضع تلك الأجزاء تحت النطاق العام<sup>(٣)</sup>.

وتواجه (م ل ب ب) معضلة أن تخلق مشاعراً مبنياً على آلاف القطع، التى سرعان ما تصبح عشرات الآلوف من القطع. فالتقدم للحصول على حق استخدام كل تلك البراءات داخل منظومة للبراءات أو أية مؤسسة تعاقدية أخرى قد يكون أمراً باهظ التكالفة بدرجة محبطة. ويضاف إلى ذلك أنه من أجل المحافظة على سلامة التراخيص، يتعمّن الدفاع ضد كل الدعاوى في كل البراءات، مما يفتح الباب في الحال لبخار من عمليات التقاضي التي سوف تُعرِّقْ (م ل ب ب). وبهذا فسوف تضطر (م ل ب ب)، على الأقل بصفة مبدئية، إلى وضع كل قطع لبنات البناء البيولوجية تحت مظلة النطاق العام، وهي إستراتيجية يقول عنها، رأى وبيول إينها، أن تؤدي إلا أن تكون القطع غير

قابلة للحصول على براءة فحسب، وإنما سوف تقوض احتمالات الحصول على براءات على التحسينات المتواضعة<sup>(٤)</sup>. وتکاليف جمع القطع بالنسبة لـ (م ل ب ب) تکاليف زهيدة في الوقت الحالى بصفتها مؤسسة - فالعملة والبنية التحتية تتولاهما الجامعات وغيرها من المؤسسات التي لا تبغي الربح. وبذلك فإن تکلفة حماية حقوق الفكرية تتجاوز بكثير تکاليف الاختراع، وتواجهه (م ل ب ب) نفس النوع من المشاكل التي أحارل أنا، بوصفى من المستثمرين، أن أجتازها وأنا أبتكر على نطاق ضيق، قطعة واحدة فقط (انظر الفصل الثاني عشر).

يمكن أن نصف القصد الفلسفى لمؤسسة البناء البيولوجية بأنه النظرة إلى الدنا بوصفه قريب التماثل مع أ��واود الحاسب الآلى، والإشارات الصريحة إلى «برمجة الدنا» تشير أن المهندسين المختصين يرون في تصميم دارات وقطع جديدة شيئاً شديداً الشبه بمشاكل البرمجيات (انظر الفصلين السابع والثامن). وكما جاء في الفصل السابق، فإن أبسط وسائل ضمان حقوق الملكية على البرمجيات وأقلها تکلفة هي حق الملكية الفكرية، الذى يمكن عندئذ ترخيصه عن طريق قانون العقود. وثمة عوار واضح في التشابه بين البرمجيات المفتوحة المصدر والبيولوجيا المفتوحة المصدر في هذه النقطة بالذات.

فلا وجود لأساس قانوني لتطبيق حقوق النشر في البنى البيولوجية. وتشير الملاحظة التي أبداها ستيف وير بأن خطط الترخيص هي البنية الاجتماعية الرسمية التي تتناول المصادر المفتوحة، تشير هذه الملاحظة إلى أن البنية الاجتماعية المحیطة بالبيولوجيا تتحدد إما بتبادل المعلومات من خلال المجالات العامة أو بالبراءات<sup>(٥)</sup>. وفي الحق، نجد أن المؤسسات المهتمة بالبيولوجيا الأساسية أو بتطوير التطبيقات إما أنها مؤسسات لا تبغي الربح بكل وضوح (وغالبيتها معاهد أكاديمية ممولة بهبات ومنح) أو مؤسسات تبغي الربح بكل وضوح (غالبيتها مؤسسات ضخمة تمولها المبيعات). وهذا تقييد جوهري على حرية العلماء والمهندسين في أن يقرروا بأنفسهم كيف يشاركون في السوق. والمصادر المفتوحة هي طريق ثالث

لمطوري البرمجيات في المشاركة، ولكن هذا الخيار ليس متاحاً لأولئك الذين يبتكرون في البيولوجيا.

ونظام البراءات أبعد ما يكون عن أن يكون آلية مثالية تعمل كحافز إما لتطوير التكنولوجيا البيولوجية أو قواعد مُنظمة للتركيبات الاجتماعية. ويحتاج الأمر إلى اختراع نوع آخر من الحقوق الحصرية، ربما على صورة اختراق اجتماعي اقتصادي آخر يفتح مجالاً لنوع آخر من المشاع، يستطيع المبتكرون استخدامه لاختيار الشروط التي يسهمون بمقتضها في الأسواق.

## تعريف آخر للبيولوجيا المفتوحة المصدر

ريتشارد جفرسون هو رجل له رسالة. وقد اشتهر جفرسون بأنه مخترع للعديد من التكنولوجيات التي تسهل من التعديلات الجينية في النباتات. كما اشتهر أيضاً بقراره بأنه بدلاً من أن يتلقى ما يعتبره أتعاباً باهظة كالتي تتلقاها العديد من شركات البيوتك، فإن أفضل وسيلة لنشر ابتكاراته بين أيدي أولئك الذين يريدون استخدامها هي أن يدع المستخدمين يدفعون ما يطيقون. وقد دفعت «مونسارنتو»، وهي شركة متعددة الجنسيات، دفعت «مبلغاً كبيراً»، بينما دفعت شركة أصغر بكثير ما يكفي جفرسون لشراء جيتار كهربائي<sup>(٦)</sup>. أما الباحثون في المنظمات التي لا تبغى الربح أو الأكاديمية فيحصلون على المعلومات مجاناً، بينما تسهم الشركات ذات الربح المتواضع في الدول النامية إسهامات عينية في العمالة أو في أية نواحٍ أخرى<sup>(٧)</sup>.

وبفضل الأتعاب التي حصل عليها، تمكن جفرسون من تأسيس مؤسسته الخاصة للأبحاث، وهي مؤسسة «كامبيا» (CAMBIA) في أستراليا، وأن يختبر الإصدار الذي ابتدعه للمصادر المفتوحة. ويتمركز العمل حول البراءات. وجفرسون واضح تماماً الوضوح في أنه يحاول أن يغير نظاماً يرى فيه أن البراءات في التكنولوجيا البيولوجية

هي أدوات تستخدمها الشركات الكبيرة أحياناً لخلق عوائق أمام المنافسة: "عندما تخترع الشركات الكبيرة تلك التكنولوجيات أو تكتشفها أو تحصل عليها، فهي نادراً ما تستخدم البراءات لخلق الجيل التالي من التكنولوجيا وتشارك فيه".<sup>(٨)</sup>

وتبدأ خطوات جفرسون الميدنية باتفاق ترخيصي للبيولوجيا البيولوجية. وتشترط التراخيص التقليدية للبيولوجيا المفتوحة المصدر على أنه لا تفرض حقوق ملكيتها، بما فيها البراءات، بآية وسيلة ضد أطراف أخرى توافق على نفس الترخيص، في مقابل أن تتمتع بالحقوق المجانية المعاقة من أتعاب حقوق المخترع في استخدام تقنية ما.<sup>(٩)</sup> ونلاحظ أن المنحة «المعفاة من أتعاب حقوق المخترع» لا تستبعد دفع أتعاب (اكتتاب دعم التكنولوجيا) مقابل السماح باستخدام التقنية، وهي أتعاب تتبع للكامبيا أن تدفع فواتيرها. ويترافق جدول الأتعاب الموجود على الترخيص بين صفر و ١٥٠ ،٠٠٠ دولار، ويتوقف على حجم المؤسسة التي توقع على الترخيص.

وثمة سمة مهمة أخرى لإستراتيجية الترخيص هي تضمنها لنحة إلزامية تُدفع للكامبيا. ويمجد أن تقدم طلباً للترخيص، إن أنت أدخلت تحسينات على التكنولوجيا، فلا بد أن تعيد الترخيص بالتحسينات إلى كامبيا. وبذلك ينمو وعاء التكنولوجيا.

إن تراخيص البيولوجيا المفتوحة المصدر مجهزة بكل وضوح لأن توفر تسويقاً غير حصري، وهو الشيء الذي يخلق وعاءً متساهلاً للبراءات تديره كامبيا.<sup>(١٠)</sup> فإذا أنت وافقت على استخدام ترخيص تحت مظلة ترخيص لبيولوجيا مفتوحة المصدر، ثم أجريت بعض التحسينات، فلا بد لك لا من السماح للغير بالدخول على تلك التحسينات فحسب وإنما أيضاً عليك أن تضمن للأعضاء الآخرين في الوعاء أن يكون لهم حق الدخول الحصري؛ فالهدف من استخدام تراخيص البيولوجيا مفتوحة المصدر هو "تطوير مشاع محمى في التكنولوجيا".

وبعد أن تُحدِّث تحسينات عن طريق ترخيص ببيولوجيا مفتوحة المصدر، ومن المفترض أن ذلك سوف يكلفك قدرًا من المال، فإنك بوصفك من حاملى الترخيص يبدو أن أمامك اختياران، ففى استطاعتك أن تتنازل عن التحسينات (التي أجريتها)، وتضعها فى الوعاء العام وبذلك تتنازل عن أية حقوق، بما فى ذلك الحق فى جعل أية تحسينات أخرى تجربتها مقتصرة على الوعاء، والبديل الثانى هو أن تستطيع أن تحاول المحافظة على حقوقك بائى صورة من الصور، ولكنك، وفقاً لشروط الترخيص، يتوجب عليك أن تجعل التحسينات متاحة لكل الحاملين الآخرين لترخيص ببيولوجيا مفتوحة المصدر. وفي الوقت الراهن، نجد أن البراءة هى الوسيلة القانونية الوحيدة للمحافظة على مثل تلك الحقوق. ويشمل ذلك ضمناً أنك لابد أن تحصل على حماية البراءة لأى تحسينات تجربها لكى تضمن الحقوق التى يمكن عندئذ أن تكون متاحة للأعضاء الآخرين فى الوعاء. وفي هذه الحال، فإن «الكود المصدرى» بعد أن فُتِّح ، وهو الذى يشكل «الملكية» فى المشاع، ليس ببيولوجيا فى حقيقة الأمر، ولكنها المحتوى المذكور فى البراءة. وتكون «أنظمة التشغيل» فى تراخيص ببيولوجيا المفتوحة المصدر من مجموعات معقدة من قوانين البراءة وتطوير المنتج والتسويق؛ وبمعنى آخر، تقترب أنظمة التشغيل من النظام القانوني والاقتصاد الأكبر منها.

ولكى أكون واضحاً، لا يحدد هذا النمط من الترخيص مكاناً عاماً مفتوحاً وإنما حديقة ذات أسوار برعاية كامبيا، والدخول إليها لا يتم سوى بشراء مفتاح. وحتى لو دفعت مؤسسة ما أتعاباً بالغة الضائلة مقابل الدخول المبدئي إلى الوعاء، فإن إعادة وضع التحسينات في الوعاء يتطلب السعي للحصول على حماية البراءة. ولقد بُنيت البيولوجيا مفتوحة المصدر للعمل في إطار تحت مظلة القوانين الحالية لحماية الملكية الفكرية. غير أنها ليست حديقة يستطيع أي شخص أن يلعب فيها. وحتى مع التكدد من أنك تدرك أن الحصول على ترخيص للبيولوجيا مفتوحة المصدر يتطلب توكيل محامي، ويفضف إلى ذلك أنه لما كانت المحافظة على المشاع في حد ذاتها تعنى تكاليف، مثل تكاليف نقل المواد ودفع رسوم البنية التحتية لـتكنولوجيـا المعلومات، فإن كامبيا

تطلب من طالبي الترخيص الذين يبتغون الترخيص أن يدفعوا بعضاً من تلك التكاليف، بمعدلات تتناسب مع حجم الاستثمار<sup>(11)</sup>. وبواسطة الجدول المتغير للأتعاب، يسعى جفرسون إلى أن يضع شروطاً للمشاركة مصممة وفق حالة المؤسسة طالبة الترخيص؛ فالشركات الكبيرة تدفع أكثر من الشركات الناشئة ومن الأكاديميين. غير أن الأتعاب هي من حق كامبيا لا المالك والمطوريين الأصليين للتكنولوجيا. وعليهم أن يتنافسوا ويبقوا على قيد الحياة من خلال المشاركة في السوق؛ وعليهم أن يشجعوا على نشأة الركيان الدافعة. وعلى الرغم من أن البيولوجيا مفتوحة المصدر تشكل تجربة ممتازة، فإنه ليس من الواضح حتى الآن ما إذا كان «المشاع المحمي» الذي يجسد خصائص البيولوجيا المفتوحة المصدر سوف يحث حقاً على انتشار الابتكار، لأنه ليس واضحاً كيف تتمكن الكيانات الصغيرة من استخدام المشاع لتحقيق أرباح.

وكما ذكرنا في الفصل السابق، يمكن للبرمجيات أن تصبح «مجانية وحرة» بالمعنىين اللذين تعنيهما الكلمة – الحرية الاقتصادية والحرية الشخصية – لأن تكلفة نسخها ضئيلة للغاية. وفي الإمكان حماية استخدام البرمجيات وتوزيعها عن طريق استخدام حقوق ملكية وعقود زهيدة الثمن، ولا يحتاج انتشار البرمجيات واتفاقيات ترخيصها إلا إلى رأسمال بالغ الضالة. وفي المقابل، نجد أنه بسبب أن الابتكارات البيولوجية تحتاج حالياً إلى حماية البراءات، فإنه حتى المشاع البيولوجي «المفتوح المصدر» الذي ينفذ وفقاً لقانون العقود يحتاج إلى إنفاق رأسمال كبير لحماية كل تكنولوجيا في هذا المشاع.

إن هدف جفرسون جدير بالثناء؛ والتعجيل بالابتكار هو من السمات الرئيسية لهذا الكتاب، ولعل جفرسون يملك آلية جيدة لمساعدة في ذلك. غير أنه لسوء الحظ، تقف الأرضية الحالية للبراءات، وكذلك الشركات الكبيرة، حجر عزرة أمام التقدم، مشكلةً موانع تبطئ كل شيء حتى تلك الشركات ذاتها. والتکاليف في البيوتک تنهي بمعدلات أسيّة، والتعقييدات تُبني الآن من الصفر؛ وكل الأمرين يتبع أنماطاً من

الابتكار شديدة الاختلاف عما كان موجوداً من قبل. وثمة قلق مستقبلي حقيقي هو أن براءاتٍ عديدة معقدة وواسعة النطاق قد تم التقدم للحصول عليها وتم منحها ليس فقط لمنتجات بيولوجية وإنما أيضاً في تكنولوجيات أساسية تتعامل، كما يقرر لورنس لسيج، مع غابة البراءات الناتجة وحواجز التكاليف المصاحبة لها -وسوف تثيري القديم في مواجهة الجديد-<sup>(١٢)</sup>.

وإذا ما نظرنا قُدُّماً، فعلينا أن نتعامل مع مسألة ما إذا كانت ثمة تغيرات جوهرية مطلوبة في قوانين الملكية الفكرية من أجل المحافظة على القدرة على الابتكار. وإذا ما أخذنا في اعتبارنا كم الاستثمار الموجود في البراءات الحالية، فهل هناك من وسيلة لتوسيع نطاق حقوق الإنتاج والاستخدام أبعد من البراءات لكنه ينير مشاركة أوسع؟ وثمة أسلوب للتعامل هو أن نبحث بصورة أوسع الوسائل التي كان يتم بمقتضاها تبادل المعلومات والسلع على مر التاريخ الإنساني.

## هل ننشئ بازاراً بيولوجياً؟

كان كتاب «الكاتدرائية والبازار» (The Cathedral and the Bazaar)<sup>(١٣)</sup> الذي ألفه إريك ريموند من بين أوائل المحاولات لشرح ظاهرة المصادر المفتوحة. ويقارن الكتاب بين السيطرة المركزية على مشاريع التطوير (الكاتدرائية) بالنموذج الاختياري المنتشر الذي تمثله المشاريع المفتوحة المصدر (البازار). وكان دور الاختيار الشخصي واضحاً وجلياً في أقوال ريموند في التعاملات بين زعماء المشاريع المفتوحة المصدر والمطوريين، وهي تعاملات تبدو في رأي ريموند مثل ظاهرة السوق التقانية التي يمكن ملاحظتها في البازار. ومنذ نشر الكتاب ظل الجدل قائداً إلى ما لا نهاية حول فائدة التشبيه ومدى دقتها، ولكن التمييز بين المنظمات وفقاً لمركزية السيطرة وظاهرة عفوية السوق تفيد كنقطة انطلاق للتفكير في تعريف آخر للمصادر المفتوحة وتطبيقاتها في التكنولوجيا البيولوجية.

ويتبين جانبي هوب وجهة النظر القائلة بأن مثال البازار يحمل بين ثناياه أمالاً عريضة في تيسير الابتكار في التكنولوجيا البيولوجية. وكتابها «البازار البيولوجي، ثورة المصادر المفتوحة والتكنولوجيا البيولوجية» (Biobazar, The Open Source Revo- lution and Biotechnology) هو أول تحليل دقيق للقضايا الاجتماعية والقانونية والاقتصادية التي يتوجب على المرء تدارسها عند تصور صورة مستقبلية للبيولوجيا مفتوحة المصدر<sup>(١٤)</sup>.

وعلى غرار ريتشارد جفرسون، تعرب هوب عن قلقها من أن نظام البراءات مجهز أحسن تجهيز لتقديم أكبر قدر من الابتكارات ذات القيمة الاجتماعية في التكنولوجيا البيولوجية، وبخاصة في مجالات الأدوية والمحاصيل<sup>(١٥)</sup>. وهدفها الأساسي هو أن تتناول الظروف التي قد تجد فيها الشركات التي تبغي التربح أن نموذج المصادر المفتوحة يمكن أن يكون مفيداً اقتصادياً دون اللجوء إلى الحصول على تعويض مباشر على صورة أتعاب للترخيص أو أية وسائل مالية أخرى<sup>(١٦)</sup>.

وتتدارس هوب عديداً من جهود المصادر المفتوحة في التكنولوجيا البيولوجية الجارية في الوقت الراهن، وتخلص إلى استنتاج أن «المصادر المفتوحة ... ليست في المقام الأول وسيلة للتعامل مع مأسى معاداة المشاع. وإنما ... هي وسيلة لاستباق تلك المأسى بتأسيس مشاع قوى يختص بالتقنيات الأساسية أو الجوهرية والتي يحتمل أن تتزايد قيمتها بتراكم الابتكار»<sup>(١٧)</sup>.

وتندو هذه الصورة من البيولوجيا المفتوحة المصدر بطريقة عضوية جنباً إلى جنب مع المنظمات الموجودة، ويتبين نموها بانخفاض التكاليف وتکاثر المهارات والمعلومات. وستُستخدم هذه العوامل في تبرير تبني المؤسسات الكبيرة لاستراتيجية المصادر المفتوحة - الجامعات والمعامل التي لا تبغي الربح والشركات - بهدف تسهيل تدفق المعلومات والاستفادة من القدرات الفائضة والعمالة التي تفيض عن الحاجة من أجلصالح العام.

وتلاحظ هوب أن "السؤال الواضح للشركات التي تبغى التربح (مثل شركة أدوية) هو لماذا أتخلى عن جواهر التاج؟ وهي تعدد طرقاً متعددة تستطيع بها المؤسسات أن تستخلص أرباحاً من الملكية الفكرية بـ«الكشف الحر» الذي يشمل (١) وضع معيار للصناعة، ربما يفضي إلى نمو المبيعات ويدعم منتجات أخرى، (٢) الاستفادة من تحسينات التكنولوجيا التي يصنعها آخرون (وهو أحد دوافع المشاركة في بيولوجيا المصادر المفتوحة)، والتي قد تؤدي إلى وفورات في التكاليف، (٣) تعزيز السمعة وقيمة المنتجات<sup>(١٨)</sup>.

وتجادل هوب قائلة: "حتى لو قررت شركة صغيرة أن تتبنى المصادر المفتوحة كاستراتيجية لتخفيض التكلفة أو للتفوق على المنافسين، فإن أفعال هؤلاء المتبنيين ربما يكون لها تأثير كبير" :

بإضعاف استعداد الزبائن لدفع رسوم الحصول على حق استخدام أدوات من مصدر مملوك بينما يستطيعون الحصول عليه بتكلفة أقل من مصدر مفتوح، فإن بمقتضى عدد صغير من متبني المصادر المفتوحة تحريك توازن المنافسة في أحد القطاعات بعيداً عن التكنولوجيات المملوكة. وبهذا المعنى فإن بمستطاع قواعد المصادر المفتوحة أن يكون لها من القوة بحيث تحدث تغييراً في الصناعات. ولهذا السبب نجد ميكروسوفت تتوجس من لينوكس، وهو السبب أيضاً في أن المصادر المفتوحة لها احتمالات أن تكسر مانع الملكية الفكرية في التكنولوجيا البيولوجية<sup>(١٩)</sup>.

لاحظت هوب أيضاً أن بنية المصادر المفتوحة لا تنشأ بالضرورة من الخيال. ففي حين وضع ريتشارد ستولان إطاراً للرخصة الأصلية للمصادر المفتوحة، وكتب جانباً كبيراً من الأكواود التي توجد اليوم في لينوكس، إلا أن إسهاماته الأصلية لم تتحول إلى تكامل عملي إلا من خلال جهود الآخرين. فكانت جهود ستولان نقطة البداية للينوس تورفالدز، الذي صنع بقية نواة لينوكس<sup>(٢٠)</sup>. وفي هذه الحالة، أضيفت إسهامات العديد من المشاركين (ب أحجام متفاوتة) إلى شيء أكبر بكثير من مجموع القطع: "قد تكون

للتخيّضات الإضافية في تكاليف الأعمال التجارية المتعلقة بالملكية الفكرية تأثيرات غير متناسبة على الظروف المضادة للمشروع؛ وهناك نقطة لا عودة، بعدها تكون الأرباح الناتجة عن تطوير بديل من المصادر المفتوحة لأى عنصر من عناصر صندوق أدوات العمل أعلى من أن يجعل العمل نقطة جذب لجهودٍ من جانب أولئك الذين يوينون رؤية مجموعة كاملة من الأدوات<sup>(٢١)</sup>. وبذلك، مع استمرار انخفاض التكاليف وانتشار المساهمة في التقنيات البيولوجية البازغة في كل أرجاء العالم، فلربما نشهد مكونات صندوق أدوات للبيوتـك - «توزيع» لمصادر مفتوحة للبيوتـك - تسهم قطعة فقطـعة من كل أنحاء العالم. وفي الحق، قد تكون تلك هي الوسيلة الوحيدة لتجمـيع مثل ذلك الصندوق، بالنظر إلى أن الناس يوالون إنتاج أدواتٍ ومكونات مملوكة ووسائل لا تتشـكل في حد ذاتها تحديًّا حقيقيًّا للملكية الفكرية الراهنة.

وتسارع هوب بابـاء ملاحظة في كتابات أخرى لها أن التشابه بين البرمجيات والبيولوجيا يتوقف عند هذه النقطـة، وأن المصادر المفتوحة ليس مقصودـاً منها أن تحل محل نماذج العمل الموجودة حالـياً:

يخلط الناس أحيـاناً بين نجاحـات وإخفـاقـات البرمجـيات المفتوحة المصـدرـ وإمكانـية بيـولوجـيا مفتوحة المصـدر ... وليس من الضـروري أن نـنـظر إلى المصـادر المفتوحة بـوصـفـتها نـموـنـجاً لـعملـتجـاري قـائـمـ بـذـاتهـ. وـعـوضـاًـ عـنـ ذـكـ، يـتـعـنـنـ النـظـرـ إـلـيـهاـ كـإـسـتـراتـيـجـيةـ عملـيمـكنـاستـخدـامـهاـ كـمـتـمـعـةـ لإـسـتـراتـيـجـياتـ أـخـرىـ.

وفي نهاية المطاف، نجد أن البرهان على حيوية التكنولوجـياتـ البيـولوجـيةـ المفتوحة المصـدرـ لا يـرـتـبـطـ بالـنجـاحـ النـهـائـيـ للـبرـمـجيـاتـ المـفـتوـحةـ المصـدرــ. وـبـسـاطـةـ، تـشـكـلـ البرـمـجيـاتـ المـفـتوـحةـ المصـادرـ القـاعـدةـ لأـىـ تـشـابـهـ وهـىـ بـذـرةـ الفـكـرةـ واـيـسـتـ صـيـفةـ جـامـدـةـ للـنجـاحـ<sup>(٢٢)</sup>.

وـكـونـ التـكـنـوـلـوـجـيـاتـ البيـولـوـجـيـاتـ المـفـتوـحةـ المصـدرـ قدـأـوـحـىـ بـهاـ تـشـابـهـ معـ البرـمـجيـاتـ هـىـ مـوـضـوعـ يـسـتـحـقـ درـاسـةـ أـكـثـرـ اـسـقـاضـةـ.

## ما المقصود بالضبط بمصطلح «مصدر»؟

إن قصة البرمجيات المفتوحة المصدر لهي قصة مثيرة. فهي تملك دوراً كبيراً ومتناهياً بكل وضوح في الاقتصاد. ففكرة أن بمقدور مطورو البرمجيات أن يتشارلوا عن ثمار جهدهم ورغم ذلك يستطيعون بطريقة ما أن يشاركونا في سوق فاعل هي فكرة مدهشة وثورية. كما أنها أيضاً فكرة تسبب تشتبتاً كبيراً.

وفي حين أنه من اليسير أن نجد تعريفاً لـ «المصادر المفتوحة» في إطار مجال البرمجيات، إلا أننا لا نجد إلا أمثلة جد قليلة لتعريفات محكمة في مجال التكنولوجيا البيولوجية. وإذا ما تابعنا السعي وراء التشبيه وقلنا أن الدنا هو كود مصدرى، فإن توزيع الدنا أو وصفه باستخدام إستراتيجية التراخيص المفتوحة المصدر تكون مرادفة لبناء مشاع من البرمجيات. وتحتاج هذه الخطوة إلى الحق في استبعاد المستخدمين الآخرين للدنا، بينما لا تقر قوانين الولايات المتحدة حالياً إلا الحصول على الحق من خلال براءة اختراع. والقانون لا يعامل تجمعاً للأحرف مكوناً سلسلةً للدنا لا بوصفها من الأ��اد ولا كعمل أدبي. وكما لاحظنا آنفاً، نجد أن البراءات مكلفة، ومن الجلي أن حماية مشاعٍ يتكون من آلاف الجينات التي تمت هندستها هو أمر باهظ بدرجة محبطة، وبدون القدرة على نشر التراخيص المنخفضة التكاليف، فإن على البيولوجيا المفتوحة المصدر أن تعتمد على شيء آخر كـ «مصدر».

يمكن أكبر إخفاقٍ للتشابه في أنه مجرد قصة موحية ومثيرة للعواطف. وكما ذكرت في بداية هذا الفصل، فإن الكود المصدرى الذي يشكل المشاع تحت مظلة التراخيص البيولوجية المفتوحة المصدر هو في حقيقة الأمر ملكية فكرية تحددها البراءات. ولما كانت التراخيص البيولوجية المفتوحة المصدر بنية تعاقدية مبنية على تلك البراءات، فإن كل التساؤلات والتعليقات يتم التعبير عنها بوضوح، وهو ما يجعلها تؤدي عملها، ولعلها تثبّط الاستخدام الواسع. والبيولوجيا المفتوحة المصدر أمر بالغ التماسك وهي تشكل بنية تعاقدية يمكن الدفاع عنها من الناحية القانونية، ولكنها

تتحمل نفقات هائلة للمحافظة عليها والمشاركة فيها بوصفها امتداداً للنظم القائمة لحقوق الملكية. وعلى الرغم من ذلك، توجد البيولوجيا المفتوحة المصدر اليوم وتعمل في إطار قانوني قائم. وإنما تبقى البيولوجيا المفتوحة المصدر أو التكنولوجيا البيولوجية، كما أعرّفُها أنا ودرو إندي وجانيت هوب أو أي شخص آخر، تبقى مجرد تشابه – أو حكاية – لأنها بائي حال من الأحوال لا تشكل نموذجاً اقتصادياً قابلاً للعمل أو للاختبار.

ولهذا سأكون أول من يعترف أنه بالرغم من أن تعبيرات «البيولوجيا المفتوحة المصدر» و«التكنولوجيا البيولوجية المفتوحة المصدر» هي عبارات جذابة، فإن محتواها محدود في الأونة الراهنة. ومع نشأة المؤسسات التي لا تتبع التربيع وتبدأ في العمل (مثل البيولوجيا المفتوحة المصدر ومؤسسة لبناء البناء البيولوجية، بافتراض التوافق على نوع من الترخيص للأخيرة)، فإن بعض المتغيرات سوف تتحدد تعريفاتها، وعلى أقل تقدير سوف يكون لدينا بنية ما نستطيع التحدث عنها واختبارها في العالم الحقيقي. وعندما توجد تراخيص حقيقة لقطع لبناء البناء البيولوجية، وعندما يتم اختبارها في ساحة القضاء، فسوف يكون لدينا شيء من الإدراك حول كيفية عملها.

## لماذا ننزعج من المصادر المفتوحة؟

ثمة أسباب مهمة تجعلنا نحاول توسيع نطاق المشاركة في كلٍّ من العلوم الأساسية وتطوير التكنولوجيا. ونجد أن حركة البرمجيات المفتوحة المصدر، كما يقول ستيف وير، «هي في المقام الأول تجربة في الاقتصاد السياسي»، ويتوارد علينا أن نؤكد على كلمة اقتصاد، لأنه بدون تأثيرات اقتصادية، سواء يتم قياسها بالدولارات أو بالإنتاجية أو بائي مقياس آخر، وكانت البرمجيات المفتوحة المصادر مجرد مجموعة من الأكواد خلقها مطورو البرامج ويتداولونها في أوقات فراغهم. ومهما حصد مطورو

البرمجيات أنفسهم من فوائد اقتصادية من المصادر المفتوحة - سواء بالسمعة أو بتعويض مادي أو للتسليمة - فإن الاقتصاد ككل يعتمد اعتماداً متزايداً على ذلك الكود. وتعتمد شركة جوجل، التي حققت عائدات أربت على ١٦ بليون دولار في سنة ٢٠٠٧، على البرمجيات المفتوحة المصدر بصورة كبيرة<sup>(٣٣)</sup>.

غير أن البرمجيات المفتوحة المصدر لا تقتصر تأثيراتها على النطاق الواسع. فلقد كان للتوسيع في حق الوصول إلى الأكواد تأثيرات اقتصادية هائلة على الأفراد والشركات الصغيرة. والحواسيب المكتبية (desktop) والمحمولة (laptop) المنخفضة التكلفة التي تعمل بنظام لينوكس تبيع الآن مبيعات واسعة في سوق المستهلك، وحصتها السوقية (market share) تضاعفت إلى ما يقرب من ٢ بالمائة في سنة ٢٠٠٨ وحدها<sup>(٤٤)</sup>. وبانخفاضها لتكليف شراء وتشغيل الحاسب، وسعت المصادر المفتوحة من نطاق القدرة على إنتاج محتويات للإنترنت واستهلاكها، مع المنتجات المصاحبة للاتصالات والتعليم. كما وسعت البرمجيات المفتوحة المصادر أيضاً من قدرة الأفراد على كتابة آية أكواد يبونها - ولائي غرض من الأغراض - على الأجهزة التي تعمل بنظام لينوكس. وقد باتت المصادر المفتوحة أنواعاً مصيرية لصفار المبتكرين.

فهل تستطيع المصادر المفتوحة بالمثل أن تيسّر من تطوير التكنولوجيات البيولوجية؟ وهل يحتوى السوق، كما هو قائمه اليوم، على آليات تشجع على الابتكار البيولوجي؟ وربما تكون الأسواق محتاجة إلى تعديل لكي تتعامل بطريقة صحيحة مع الابتكارات في التكنولوجيا البيولوجية. وقد يكون البديل هو أن فكرة السوق ذاتها تحتاج إلى إعادة التفكير، أو أن الأمر يتطلب بنية من نوع ما من خارج السوق.

والأمر الأشد إلحاحاً هو هل في الإمكان استخدام مبادئ المصادر المفتوحة للسماح بابتكارات بيولوجية سريعة، وفي نفس الوقت تخفيض النفقات، داخل السوق الحالي؟ ولعل نجاح السوق أو فشله في تقديم ابتكارات سريعة سوف يحدد قدرتنا على مواجهة الأخطار التي تهدد الأمن والسلامة الجسدية والاقتصادية. والسوق

الموجود حالياً هو البيئة التي نسكن فيها، وهو البيئة التي تشكل إطار الاستثمار والتطور والتصنيع في المستقبل المنظور.

غير أن تلك البيئة ليست ساكنة، والتكنولوجيا تغير باصرار من قدرة المبتكرين على المشاركة في السوق. ويظهر المبتكرون على كل المستويات الآن، ونحتاج إلى أن نسهل عليهم عملهم ونبني وسيلة للتأكد على أن جهودهم لن تخوض عن أخطار غير مقصودة أو لا يمكن التعرف عليها. ونتعتقد أمال عريضة على تطوير تشابهات بيولوجية لمشاعر يتكون من أكواو مفيدة، ونظام تشغيل يقوم بتشغيلها. غير أن التنفيذ العملي لا يبدو قريب المنال.

## البيولوجيا المفتوحة

عند هذه النقطة لم أعد أعرف ما الذي يمكن أن تكون عليه «البيولوجيا مفتوحة المصادر» عند الممارسة العملية. فالبيولوجيا ليست برمجيات، والدنا ليس - بعد - من الأكواو. وكان من بين أهداف تصديقنا لكتابنا أن أفتح المناقشات وأدعوا أكبر عدد ممكن من الناس للتفكير إلى أين يأخذنا المستقبل وكيف ننظم أنفسنا بغرض الاستفادة القصوى.

وسوف أظل، مثلاً كنت عام ٢٠٠٠، مهتماً أشد الاهتمام بالحفظ على مقدرتنا على الابتكار وتعزيزها. وأدرك، على وجه الخصوص، أن الابتكار الآمن يتحقق أفضل ما يكون من خلال انتشار البحث والتصنيع البيولوجي. والأكثر عموميةً من المصادر المفتوحة هو أن علينا أن نسعى ونجاهد في سبيل تعزيز «البيولوجيا المفتوحة» والحفاظ عليها. وأننى بمصطلح «البيولوجيا المفتوحة» التحصل على حق التوصل إلى الأدوات والمهارات اللازمة للمشاركة في الابتكار والاقتصاد المنشر. وكلما زادت أعداد الأشخاص الذين يستوعبون قدرات التكنولوجيات البيولوجية وقيودها في لحظة بعينها من الزمن، كلما تزايدت قدراتنا على الابتكار وتجنب الأخطاء، وكلما كانت المناقشات

عن الأخطار مجده، كلما ترسخ إدراكنا لفوائد المادية والاقتصادية للتكنولوجيا الناضجة. وعلى النقيض من ذلك، كلما ازدادت الأهمية الاقتصادية للتكنولوجيات البيولوجية كلما استُحِثَّ مزيد من الناس لفهم كيفية عمل التكنولوجيا، وتزايدت أعداد من يشاركون في التطويرات التجارية.

يعتمد التسويق الناجح للتقنيات البيولوجية اعتماداً كبيراً على العائد المتوقع من الاستثمار، والذي بدوره قد يعتمد على أنظمة الملكية الفكرية. وهو قول صحيح فيما يختص بكتاب المشاركين وصفاتهم على حد سواء، وربما كان صحيحاً بصرف النظر عن النفقات المالية للمشاركة في السوق. وحتى لو كانت النفقات توازي الانخفاض، وبالتالي تتبع للشركات الصغيرة أن تبتكر حسبما يتراوّي لها، فإن محاولات تسويق الابتكارات الناجحة ستكون باللغة الصعوبة بدون المقدرة على ضمان نوع من الحقوق الحصرية. فبدون الحقوق الحصرية تكون الابتكارات تحت رحمة المنافسة من قبل أي مغامر، وهو شخص يقول عنه جانيت هوب إنه يقلد الاختراع ومن ثم يحصل على الفوائد كاملة دون أن يقوم باستثمارات ذات شأن من وقته وجهده ومهاراته أو نقوده<sup>(٢٥)</sup>.

والเทคโนโลยيات البيولوجية واسعة الانتشار بالفعل بحيث يمكن بسهولة نسخ غالبية المنتجات في أي بلد من البلدان. والخسارة العالمية من جراء ذلك النسخ خسارة هائلة؛ وتبعد نسبة السلع المزورة ما يقارب ٨ بالمائة من حجم التجارة العالمية<sup>(٢٦)</sup>. فتصل بذلك إلى ١٢٥ بليون دولار كمبيعات ضائعة، ويقع عبء حوالي نصف ذلك التأثير على شركات أمريكية<sup>(٢٧)</sup>. ولهذا، وكما تذكر هوب، فإن الكشف المجاني عن المعلومات لا يبدو مفيداً للشركات الصغيرة للتكنولوجيا البيولوجية؛ إن حقيقة أن ترخيصاً مفتوح المصدر لا بد وأن يضمن حرية حامل الترخيص في تقليد التكنولوجيا المرخصة ويوفرها على آخرين، تعنى أن الثمن يميل إلى الانخفاض تجاه تكلفة هامشية للإنتاج والتوزيع<sup>(٢٨)</sup>.

وإذاً، لو أن مبتكرًا قام بتوزيع مُنْتَجٍ من خلال ترخيص مفتوح المصدر - يتبع مثلاً الحصول على حق استخدام بروتين تمت هندسته - فإن القدرة على إعادة إنتاج البروتين وتوزيعه من الأفضل أن يُنْصَحُ عليها صراحة في الترخيص. وبذلك فإن أي هامش ربح على مبيعات أي بروتين يمكن استخدامه في أبحاث وتطويرات أخرى سوف يستولى عليه في الحال مغامرون أحجار، والعديد منهم قد يكونون يعملون في اقتصاديات تنافس المبتكر الأصلي في المبيعات. وكون هذه البيئة التنافسية موجودة حقاً يؤكد أن القيمة في العديد من ابتكارات التكنولوجيا البيولوجية تكمن في تصميم الشيء وليس في مجرد صناعته. وقد تكون الوسيلة الوحيدة للنجاح التجارى هي استمرار حرمان المنافسين من حق بيع المنتجات المبنية على ذلك التصميم.

ولا يعني بذلك التوقف عن ممارسة البيولوجيا المفتوحة المصدر، أو تفحص التراخيص ذات الصلة، ولكن مجرد أنني لا أستطيع كيف تسهم في مساعدة الابتكار في الوقت الراهن.

جانب كبير من الابتكارات التي يحتاجها مجتمعنا واقتصادنا لا يأتي من الأوساط الأكademية، ولا من الشركات القائمة حالياً وإنما من أشخاص يرتجلون في جاراجاتهم أو في شركات جديدة لم تنشأ بعد. وهؤلاء هم المستخدمون المهمون للبنات البناء البيولوجية على المدى البعيد؛ وهم الأشخاص الذين يحتاجون إلى حق التوصل إلى تركيبات ترخيصية لا تحتاج إلى براءات لكي يسوقوا المزيد من الابتكارات؛ وهم الأشخاص الذين يرثون القدرة على بناء أنظمة بيولوجية دون الحاجة إلى منح حكومية كبيرة. ومع انخفاض التكلفة، سوف يتبع الناس اهتماماتهم ويساركون فيما يستطيعون المشاركة فيه.

وبغض النظر عن الكيفية التي يُبُنِّي بها الترخيص وما إذا كان من الممكن اعتبار مشروع ما «مصدراً مفتوحاً» من الناحية الرسمية، فإن التحدى الأكبر في إبقاء البيولوجيا مفتوحة هو الحفاظ على المقدرة على اختيار ما تريد العمل عليه، وكم الجهد

المطلوب بذلك. ويضاف إلى ذلك، من منظور كيفية إدارة المشروع، أنه من المهم أن ندرك أن الخبرات والمهارات لا تتوزع مطلقاً بطريقة موحدة بين المشاركين في أي مشروع. وأحياناً تختلف المهارات والالتزامات اختلافاً بيئياً، سواء في تطوير البرمجيات، أو في العلوم الأساسية، أو في تطوير السياسات، أو في الهندسة. كما أنه من الصحيح أيضاً أننا لا يمكننا مطلقاً التأكيد من شخصية من سوف يساهم بقطعة أساسية في الأبحاجية. ومن الضروري أن تكون شموليين بدرجة تكفي لاكتشاف كل الأفكار النيرة؛ فكلنا زبائن ومشاركون في البيولوجيا المفتوحة. وتحتاج البنية الاقتصادية لتلك المشاركة إلى مزيد من الإيضاح.

في الوقت الحالي، تتكون الزبان الرئيسية لكلٍّ من درو أندى (من مؤسسة لبناء البناء البيولوجية) وريتشارد جفرسون (من كامبيا) لا من الهواة أو المغامرين ولا المهندسين، بل وليس حتى من شركات كبيرة، وإنما من طلبة ومؤسسات وحكومات. ومؤسسة لبناء البناء البيولوجية وكامبيا هي ذاتها مؤسسات لا تبلغ الربع وياتي تمويلها، حتى الآن، من منح وهبوات وليس من أتعاب، مع إمكانية التوصل إلى التكنولوجيا كهدف معلن وليس الإنتاج وجمع المال. والأسواق التي تتنافس فيها تلك المؤسسات على التمويل تعطى قيمة للاختراعات والابتكارات مع التعهد بإحداث تغيير في العالم. وفي الآونة الراهنة لا تستمد مؤسسة لبناء البناء البيولوجية ولا كامبيا غالبية تمويلها من بيع القطع أو التراخيص المفتوحة المصدر في الأسواق المفتوحة، وبذلك فهي لا تعتمد على المبيعات في تمويل أموالها، ولا يجب أن يكون الأمر كذلك. وإذا ما نجحت مؤسسة لبناء البناء البيولوجية وبيولوجيا المصادر المفتوحة في جعل نماذجها تعمل لحسابها وفي سبيل زبائنهما، فإن ذلك سوف يمنحها المزيد من القوة. ولكن بقية الاقتصاد يعمل على أساس تبادل الأموال بالبضائع والخدمات.

ومن الجائز المجادلة بأن البنية الحالية للابتكار في التكنولوجيا البيولوجية تعمل بصورة مرضية: فعندما تطرأ لك فكرة فسوف تبادر بالبحث عن تمويل مبدئي، وتدفع مصاريف الحصول على براءة، ثم تجمع المزيد من المال. ويعتمد هذا النمط من الابتكار

على توفر التمويل برأسمال مُجَازِفٍ، وهو الذى لا مراءٌ فى أنه حق نتائج مبهرة على مر السنين فى وادى السليكون. غير أنه ليس كل الرأسماليين المجازفين لديهم اللمسة الذهبية، ولا ينجح نجاحاً حقيقياً إلا جزءٌ صغيرٌ من الشركات المملوكة تمويلاً مجازفاً. وتتجه تلك الشركات إلى الأحجام الكبيرة للمبيعات، وإلى عرض أسهمها على الجمهور، وربما تستحوذ عليها شركات أكبر منها، مما يخلق عائدات تفطى الاستثمارات المجازفة الأخرى. ومن الواضح، وبينما على الأدلة من وادى السليكون، أن ذلك يمثل وسيلة معقولة للحصول على المال للرأسماليين المجازفين. غير أن هذه الطريقة في إدارة الأعمال تشكل إستراتيجية شاقة لبناء قاعدة تكنولوجية. والبراءات التي تملكها شركات أصحابها الإفلاس، بل وحتى تلك التي تبقى على قيد الحياة ولكنها لا تحقق شيئاً من الناحية المالية، لا تخدم المصلحة العامة وقد تنتهي بها الحال إلى أن تستولى عليها أطراف أخرى ويستخدمها في تثبيط الابتكارات. ومن الجلى أن الطريقة التي نمول بها الابتكارات في التكنولوجيات البيولوجية تحتاج إلى بعض التعديل من أجل تعظيم فوائد تلك الابتكارات. والبدليل لذلك هو: أنه إذا استمرت تكاليف الابتكارات في الانخفاض وإذا مارس مزيد من المستثمرين بيولوجيا الجاراجات (انظر الفصل الثاني عشر)، فإن نموذج الرأسماليين المجازفين قد يجد نفسه وقد خسر المنافسة في الأسواق التي عمل على خلقها.

وإذا ما تطلعنا إلى المستقبل فعلينا أن تخيل نظاماً مالياً وقانونياً (١) يتبع حماية قوية للقطع المنفردة إذا كانت لتلك القطع قيمة اقتصادية إذا استخدمت بذاتها، و(٢) تيسر تزامنها الترخيص العام للقطع عندما تكون القيمة الاقتصادية قد نشأت من تجمع عدد من القطع مكونة وحدة أكبر حجماً. وهذا المطلب المتبادر يعززان نماذج أعمال شديدى الاختلاف، وهو لا يفيد سوى فى تعقيد الموقف. وكما ذكرنا فى الفصل السابق، عندما يتعلق الأمر بإصلاحات البراءات، فإن شركات البيوتك الكبرى القلقة من البراءات الخاصة بالجينات والجزيئات الفردية تجد نفسها فى مواجهة مع شركات التكنولوجيا التي تحتاج لحرية الحصول على عدد كبير من القطع.

في نهاية المطاف، يتبعنا أن نخلق نظاماً يُسهلُ منح حقوق حصرية للدارات البيولوجية المعقدة، وهو نظام يتحمل «المطوروں» الفرادي استخدامه. وهذا المطلب يشكل جزءاً من البيولوجيا المفتوحة مثماً يحافظ على حرية التوصل إلى التكنولوجيا؛ ومن الواضح أن المقدرة على تحديد استخدام تصميم جديد كانت لها تأثيرات عميقة على الابتكارات في مجال البرمجيات. وفي الوقت الحالى لا يوجد مسار واضح لخلق مثل ذلك النظام في الابتكارات البيولوجية أكثر من الاعتماد على البراءات، غير أن درساً من قطاع آخر من الاقتصاد قد يكون ملهمًا.

## الإنتصارات إلى المصدر

إن رحلة قصيرة إلى عالم جد مختلف من الابتكار والملكية يمكن أن يساعدنا على إعادة تخيل تلك المفاهيم في البيولوجيا. وينظر دافيد بيرن،

في الماضي، كانت الموسيقى شيئاً استمعت إليه وخجّلتُ - كانت احتفالية اجتماعية بمثيل ما كانت احتفالية موسيقية ... كانت أمراً شعبياً وأحياناً يهدف إلى المنفعة. ولم يكن بمستطاعك أن تأخذها معك إلى منزلك، أو تتسلّخها، ولا أن تبيعها كسلعة (فيما عدا الموسيقى الصحائفية(\*)، ولكن تلك ليست موسيقى)، بل ولا تستطيع أن تسمعها مرة ثانية. كانت الموسيقى تجربة، متصلة اتصالاً وثيقاً بحياتك. وقد تدفع تقريباً في سبيل أن تستمع إلى الموسيقى، ولكنها بعد أن تفعل ذلك، تخنق وتحول إلى مجرد نكرا.

وأقدر غيرت التكنولوجيا كل ذلك في القرن العشرين. وصارت الموسيقى - أو على الأقل الصورة المسجلة منها - مُنتجاً، وشيئاً

(\*) الموسيقى الصحائفية في الموسيقى المكتوبة على النوتة، مقابل الموسيقى السمعائية التي يقتصر الأمر على الاستماع إليها. (المترجم)

يمكن شراؤه وبيعه وباداته، وإعادة عزفها بصورة لا نهائية بآى سياق.  
وتقع عن ذلك انقلاب فى اقتصادات الموسيقى<sup>(٢٩)</sup>.

وطوال غالبية التاريخ الإنساني، لم تكن ثمة من وسيلة للاحتفاظ بنسخة من أداء موسيقى على وسائل مادية. وتستطيع أن تتذكر ما سمعت، أو بمقدورك أن تقرأ الموسيقى الصحفانية وتسمع الألحان في رأسك، أو تعزف على آلة أو تغني؛ وإذا ما حاولنا تطبيق تشابه فضفاض فنقول إن «الكود المصدرى» للموسيقى هو الأداء، مع استخدام الموسيقى الصحفانية أو الذاكرة كعامل مساعد في تذكر أين كانت كل علامة موسيقية، ومتي. والموسيقى الصحفانية لا تجسد سوى التمثيل المادي للموسيقى دون أن تجربها بصورة شخصية.

والموسيقى الصحفانية من هذا المنظور هي مجرد بيئة تخزين، ومثل الاستخدامات الأخرى للورق، قد حل محلها السليكون واللادائن والزجاج ، وهي وسائل التخزين الرقمي. وبالمثل، نجد أن اختراع لفافة البيانو (بيانولا)، وفيما بعد الجراموفون، قد أوجد القدرة على تخزين «الكود المصدرى» للموسيقى على وسائل مادية على صورة «برنامج» يمكن تشغيله على آلات مميكنة. وفيما بعد عمل الراديو كقناة توزيع لكل من الأداء المسجل والمبادر.

ولقد ترتب على نشأة وسائل الإعلام المسجلة ظهور فرصة للحصول على ثمن اقتصادي نشأ من رغبة المستمع في الاستماع إلى أصوات بعيدة زمانياً ومكانياً عن مكان إنتاجها الأصلي. وفي بادئ الأمر احتاج إنتاج التسجيلات وتوزيعها إلى بنية تحتية هائلة ورأسمال ضخم، ونمط صناعة جديدة لتعزيز تلك الأنشطة.

وفي القرن العشرين، سيطرت تكاليف التسجيل والتوزيع والتسويق على اقتصادات صناعة الموسيقى، وكلها عوامل استفادت من النظام التدريجي. فالصناعات التي تتركز فيها التكاليف في الإنتاج، كما أوضحنا في الفصل العاشر، تندفع إلى أن تكون تحت سيطرة شركات كبيرة تستطيع تحمل تدعيم تلك الأنشطة ذات النطاق الواسع.

ومن الجلى أن ذلك النموذج لم يعد سارياً في صناعة الموسيقى، فالمبيعات تتدحرج بسرعة، وثمة قطاع متزايد من هذه المبيعات (وصلت الآن إلى نحو النصف) على صورة رقمية<sup>(٢٠)</sup>. وفي الآونة الراهنة، تجنح التعاقدات بين الأسماء التجارية والفنانين إلى التعامل مع الت Nzيلات من الإنترنت بوصفها أليومات، فتحصل شركات التسجيلات على نفس النسبة من ثمن مبيعات النسخة الإلكترونية مثل النسخة الصلبة، على الرغم من انخفاض تكاليف الإنتاج<sup>(٢١)</sup>. ومن الجلى أن ذلك الوضع لا يمكن أن يدوم.

ومع ظهور تكنولوجيات حديثة بدأت المعايير ذات الصلة بصناعة الموسيقى في التغير. ويبدو أن قدرة الوسطاء على الاستيلاء على حصة كبيرة من الأرباح في مجال تسجيل الأصوات على وسائل مادية كانت أمراً مؤقتاً. ومع تدنى مبيعات الصناعة فإن الإنتاج والتوزيع المركزيين لوسائل الإعلام فقدا جاذبيتهما كأهداف تنافسية لرؤوس الأموال. فقد أتاحت التكنولوجيا وجود هذا القطاع من الاقتصاد ونموه، والآن تُضعف التكنولوجيا من شأنه. وللمرة الثانية غيرت التكنولوجيا من مسألة القيمة المالية. وأعيد توزيع القيمة الاقتصادية بمعايير أصغر.

والآن يستطيع أي شخص أن يجرب حظه في صناعة الموسيقى وتسييقها. فقد تدنت تكلفة تسجيل ونسخ كلّ من وسائل الإعلام والنسخ الإلكتروني إلى ما يقرب الصفر<sup>(٢٢)</sup>. وبالفعل، بات العديد من الفنانين يمارسون بصورة متزايدة تسجيل وإنتاج موسيقاهم بأنفسهم، مما يجبر الأسماء التجارية على البحث عن دور جديد يلعبونه. وما كانت تمارسه المؤسسات في الواقع من تملكها للموسيقى والقيام بتسويق الفنان بوصفه علامة تجارية، قد صار الآن مجرد واحدة من النهایات لأنماط مختلفة من الصفقات، مع وجود نموذج «افعلها بنفسك» كنهاية أخرى. وفيما بين هاتين النهايتين ثمة تنظيمات تشمل الحصول على الترخيص والنشر أو المشاركة في الأرباح أو اقتصار ذلك على التصنيع والتوزيع. وقد بدأ هذا النمط من النظم الاقتصادية يتخذ شكلاً مشابهاً لباقي الأنماط الموجودة في بقية الاقتصاد. وبمعنى آخر، ومع انخفاض تكلفة المشاركة في الأسواق وتكاليف وصولها إلى المستهلكين، فإن النموذج الموحد

للسماه التجارية المهيمنة على عالم التسجيل قد تفتت إلى مشهد أشد تعقيداً وملئ بالثغرات العديدة.

ومع تزايد النقل الإلكتروني للموسيقى عبر الإنترنط، مارست صناعة الموسيقى ضغوطاً كبيرة لتمرير قانون حقوق الملكية الألفية الرقمية في الولايات المتحدة. وقد شدد هذا القانون العقوبات على انتهاك حقوق الملكية بالنقل الإلكتروني للملفات ونص صراحة على عدم مشروعية التحايل على إجراءات حماية النسخ الرقمية للمواد محمية بحقوق الملكية<sup>(٣٢)</sup>. ولا يبدو واضحاً حتى الآن ما إذا كان هذا القانون سيساعد حقاً الاقتصادات الثرية لصناعة التسجيلات - فالقرصنة لا تزال متفشية، والفنانون تتزايد محاولاتهم في سبيل تحقيق اتصالات مباشرة مع محببيهم - ولكن القانون أدى إلى حدوث تحولات جوهرية في التأثيرات القانونية، ومن ثم الاقتصادية، لتحركات المعلومات.

إن المغزى الوثيق لتأثير تلك التغيرات على مستقبل التكنولوجيا البيولوجية لهو مغزى ذو شقين. أولهما، أن قوانين الملكية الفكرية ليست مصنوعة من الحجر. فالقوانين يمكن تغييرها لكي تعكس التقدم فيما يمكن اعتباره فناً وتصميمات أو تغير استجابة لنشأة تقنيات جديدة إما أنها تهدد سلسلة القيم القديمة أو تفتح الباب أمام احتمالات نشأة تقنيات جديدة. وفي حين تغطى حقوق الملكية في الوقت الراهن المحتوى والبراءات تقطي حالياً الوظيفة، فإن تلك الأوضاع ليست ثمة من مبررات لأن تكون أوضاعاً مستديمة.

وثانيهما، إن فكرة ما يمكن اعتباره «منتجاً» في صناعة الموسيقى هي فكرة متغيرة، مع تزايد اعتماد القيمة المادية على خبرات المستمع. وبالتالي، ومع تدنى التكلفة، فإن إعادة تكوين سلسلات الدنا بفرض السيطرة على أنظمة إنتاج أشياء، سوف تشكل جزءاً أصغر من التكلفة الإجمالية. ولقد باتت سلسلة الدنا وتخليقه من السلع بالفعل، وقريباً سوف يصبح التصميم وتوصيف القطع والدارارات الناتجة أثمن جزء في بناء قطع بيولوجية جديدة. وسوف تصبح المعلومات الإلكترونية التي تحدد الوظيفة

البيولوجية هي «المصدر» في هذه الحالة، وهو الشيء الذي يهم الناس وله قيمته الاقتصادية.

ولقد أدت التغيرات التكنولوجية إلى قلب بنية صناعة الموسيقى بصورة جوهرية، وتحولت المنظمات ورؤوس الأموال الواسعة النطاق والتي كانت في السابق تشكل ميزة، حولتها إلى عبء ومصدر للإعاقة. وهو تغير ضئيل للمجتمع ككل، على الرغم من الدور الواسع المدى للموسيقى في الحضارات وأنظمة الاقتصاد الإنسانية. وعلى النقيض من ذلك، نجد أن تغيرات مشابهة في تكنولوجيات أخرى لا مناص من أن تكون تأثيراتها جوهرية. فنحن نعيش في عصر تضع فيه التكنولوجيا قوة متزايدة في أيدي الأفراد أكثر مما جرى في أي وقت من تاريخ الحضارة الإنسانية.

## الثورة خلفنا

إن التزايد العالمي في القدرات على الاتصال والابتكار سوف تكون لها آثار عميقية على بنية الإنتاج وبالتالي على بنية الاقتصاد. ولعل الوسائل المستخدمة حالياً في منح حق حصري لنتائج أعمال الفن والعلم قد عفا عليها الدهر بالفعل، غير أن إدراك ذلك لم يبدأ بعد. ولعل الوقت قد حان لحدوث تغيرات في وسائل منح الحقوق الحصرية.

لم يرد ذكر البراءات ولا حقوق الملكية الفكرية في الدستور الأمريكي. ولقد استمدت كلاهما من ممارسات أوروبية يصل عمرها إلى عدة قرون. وبالتالي لا يبدو أن الإطارين القانوني أو الاقتصادي اللذين يحكمان الملكية الفكرية والذين تمت صياغتهما في الفترة ما بين القرنين السادس عشر والعشرين، لا يبدو أنهما مناسبان لعالم يتم فيه التبادل بين البيانات والذرات. ويترافق تنوع وانتشار وسائل تنظيم الذرات ووضعها في حالة حركة، مع تخزين ونقل التعليمات الخاصة بذلك على صورة بิตات من خلال تنوع كبير للوسائل. ومن الجلي أن البراءات لها أهميتها بالنسبة لى في الوقت

الحالى بوصفى من المستثمرين فى الوقت الحالى؛ وربما تقل هذه الأهمية فى العشر سنوات القادمة. وقد يتفاوت تخلف البنية الحالية لقوانين الملكية الفكرية حول العالم عن التكنولوجيا أكثر من تخلفها الحالى.

ومن الجائز أن الإستراتيجية التى تتبعها حالياً مؤسسة لبناء البيولوجية فى إتاحة القطع على الشيوع العام سوف تتحول ببطء إلى أن تسيطر على مجال الابتكار. وقد يشكل مجرد الخروج من الإطار الحالى للملكية الفكرية اختراقاً اجتماعياً اقتصادياً يماثل «حق اللاملكية» وقد تكون هي «نقطة التحول واللاعودة»، بعدها يصبح تملك الوسائل والأشياء أقل أهمية من الحصول على المعلومات.

ولقد وصل التقدم بالเทคโนโลยيا إلى أن باتت المعلومات المتعلقة بتصميم المصنوعات البيولوجية أكثر أهمية للأمن والسلامة المادية والاقتصادية من الأشياء التي تصنعها تلك التصميمات. وتعتمد القيمة الاقتصادية للإنتاج المركزي على المزايا التنافسية لطرف ثالث فى إنتاج أشياء لمستهلك. فإذا ما تدنت أهمية الإنتاج المركزي بسبب التبادل بين المواد والمعلومات، فستترکز القيمة فى المعلومات.

والأمر الأهم إذن هو أن حماية قيمة المعلومات بصورة عامة أمر عسير عندما تكون البنية التحتية موجودة بالفعل لإعادة إنتاجها بمجرد الرغبة فى ذلك. وفي خلال سنوات قليلة سوف تؤثر هذه الظاهرة بقوة فى اقتصادات التكنولوجيا البيولوجية، مثلاً يحدث اليوم من تخلى ورثة شركة نابستر (Napster) عن نظام «تبادل الأنداد» (peer-to-peer). لتبادل البيانات. وفي خلال فترة زمنية قصيرة نسبياً، والنسبية

---

(\*) نابستر هي شركة لبيع الموسيقى على الشبكة العنكبوتية بنظام «المشاركة في الملفات بين الأنداد» (peer-to-peer data sharing)، سواء بتوزيلها (downloading) أو برفعها (uploading) بحيث يمكن كل مستخدم من الدخول على كمبيوترات الآخرين وتتنزيل ما يريد، ويقتصر استخدامها على الأغانى والأفلام، وهي خدمة مجانية واسعة الانتشار اليوم. (المترجم)

هنا تعود على فترة حياة مؤسسات مثل آى بي إم وديبيونت ونوفارتيس، فإن الأجهزة القادرة على سلسلة الدنا وإعادة تخليقه وبالتالي القادرة على الهندسة العكسية لأى تكنولوجيا مبنية على الدنا (وهي الحياة كما نعرفها)، سوف تكون موجودة على مناصد المعامل حول العالم وربما في العديد من الجاراجات والمطابخ. وفي مثل هذا العالم، كيف ستتمكن آى مؤسسة، تجارية كانت أو من أى نوع آخر، أن تبقى على قيد الحياة معتمدةً على معلومات مملوكة لملوك؟

ولو وسعنا نطاق النقاش قليلاً فعلى أن نتساءل عما سيحدث للتجارة عندما تكون المعلومات من الوفرة، بحيث تتبع استنساخ أنظمة بيولوجية. وما قيمة براءة اختراع إن لم توجد حركة تجارية تتعامل مع الأشياء أو العمليات التي يُدعى أنها اختراعات؟ وماذا ستكون فوائد البراءات الخاصة بالتقنيات البيولوجية؟ وكيف تسهم تلك البراءات في المصلحة العامة؟ وعلى الرغم من المظهر الخارجي الذي يوحى بأنها تمنع – فإن البراءات لا تمنع ملكية للأشياء أو العمليات وإنما تتيح حقاً مؤقتاً في استبعاد شخص آخر من الاستفادة الاقتصادية من مبيعاتها.

وعندما يصبح تخليق الدنا في نهاية المطاف أمراً ممكناً وفقاً للرغبة بتكليف متدنية ثم تشغيل هذا «البرنامج» في كائن يختاره المرء، فقد لا يكون ثمة سوق للشيء الذي يصنعه البرنامج. وفي مثل ذلك العالم تكمن القيمة الحقيقية للدنا في محتواه المعلوماتي، والأموال الوحيدة التي سوف تتبادلها الأيدي هي ما يدفع مقابل مُخلّق الدنا والكشف (المعملية) والمواد الخام الازمة لتشغيل المُخلّق وغيره من الأجهزة.

وكما يتضح جلياً من الفصول السابقة لهذا الكتاب، فإن التكنولوجيا التي يتطلبها تطبيق تلك البنية التحتية لم تتوفر بعد. كما يجب أن يكون واضحاً، على الأقل فيما يتعلق بالتطبيقات البسيطة، أنها ليست بعيدة المثال. ويمكن الفرق بين هذا العالم والعالم الحالى هو في الدرجة وليس في تحولات جوهرية في القدرات التكنولوجية.

ونحن لا نحتاج إلى البحث عن وسيلة لفتح أبواب الابتكار عنوة؛ فهي تنتفتح ببطء منذ أكثر من قرن، وإن كانت تتوقف من آن لآخر.

فإن كانت التماشيات التي عرضناها بدءاً من الفصل الأول إلى الفصل السادس بين السيارات والطيران والحسابات والبيولوجيا تعلمتنا شيئاً، فهو أنه بمجرد أن يبدأ تطوير نظام هندسي في مجال من مجالات الجهود البشرية، وبخاصة عندما تبدأ فائدته الاقتصادية في التكشيف، فإن من المستحيل إيقافه. وقد يتباطئ التقدم بسبب صعوبات تكنولوجية، ويشير خط التكنولوجيا الذي تتناولناه في الفصل الخامس إلى أنواع الاستثمارات التي تسهل الانتقال إلى الهندسة البيولوجية الحقيقة. وثمة جهود هائلة تتعلق بالأساسات المطلوية تسير بالفعل على قدم وساق (انظر الفصول ٦ إلى ٨). ويبعد أن البيولوجيا التخليقية والتكنولوجيات المتعلقة بها هي عناصر جوهرية في التعامل مع الأخطار الطبيعية والاصطناعية، كما أثبتنا في الفصل التاسع. ويطلب إنتاج الابتكارات المطلوية لمواجهة تلك الأخطار تمكين الأفراد والشركات الصغيرة من المساهمة، وعلى الرغم من أن الحظر بدعوى تحسين الأمان قد يُحَجِّم مؤقتاً الولوج إلى الأجهزة، وقد يضع قيوداً على ممارسة مهارات بعضها، فإن تلك الإستراتيجية قد ثبت عدم جدواها تاريخياً وسوف تضعف الأمان في حقيقة الأمر على المدى القصير (انظر الفصلين ٩ و ١٠). وأفضل ما يضمن الأمان المادي والاقتصادي هو الابتكار المتنوع والمفتوح، الذي سوف يسهم بصورة أكبر في النمو الاقتصادي (انظر الفصول ١٠ و ١١). وقد يتباطأ التقدم بالإصرار على البراءات على حساب المصلحة العامة (انظر الفصلين ١٢ و ١٣)، ولكن وبغض النظر عن شروط التشارك في الملكية الفكرية، أو سرقتها، فقد شاهدنا بالفعل تغيرات جوهرية في بنية الابتكار والإنتاج.

لا نستطيع العودة إلى الوراء. فقد تغير العالم بالفعل بصورة لا رجعة فيها، وحين بدأت التأثيرات الاقتصادية والاجتماعية تتضح بالفعل، فإن إدراكاً أعظم لهذه التغيرات بدأ يشرق ببطء. والسؤال الذي يتعين علينا مواجهته هو كيف تتجه إلى الأمام. فالثورة قد صارت خلف ظهرنا.

## الفصل الرابع عشر

### ما الذي يصنع ثورة؟

أحياناً تظهر الثورات كنوع من الإدراك المتأخر، نتيجة لفوران لم تره أنت وهو قادم، أو نتيجة لتغيرات لم يُسوق لها أحد ولا ادعى أحد الفضل لنفسه في حدوثها. وفي الوقت الحالي ثمة ثورة جارية، تتقدم في هدوء وسط فهرسة القطع وسلسلة القواعد. ونحن قد بدأنا لتوна نفهم القوة التي بين أيدينا.

وتذكر أن المنتجات المستمدّة من جينومات معدلة تشكّل بالفعل ما يعادل نحو ٢ بالمائة من إجمالي الناتج القومي الأمريكي، مع نمو قيمتها المالية المطلقة بما يساوي ١٥-٢٠ بالمائة سنويًا. وفي الفترة ما بين ٢٠٠٦، ٢٠٠٧، زادت القيمة المالية للتطبيقات الصناعية والزراعية للتكنولوجيا البيولوجية على مثيلاتها في مجال الرعاية الصحية. وهذا في حد ذاته يمكن اعتباره ثورة، ويشير إلى تصاعد الطلب على المنتجات المصنوعة باستخدام التقنيات البيولوجية، وهي منتجات لا بد أن تكون لها سمات واضحة الفائدة ويعتمد عليها لكي تتنافس في الأسواق.

وارتباط التكنولوجيات البيولوجية بالأسواق هو أمر جوهري، لأنه بدون الطلب لن تكون ثمة استثمارات تسمح بتحويل المخترعات إلى ابتكارات. وفي عالم يُصنع فيه المنتجات بواسطة التصنيع البيولوجي، فإن انتشار الابتكارات يكاد يكون في حكم المؤكد أنه سيكون متشابكاً مع بنية اقتصادية وسياسية جديدة وغير مألوفة.

ما نوع التكنولوجيات السياسية والاقتصادية التي سوف تؤثر في الفوران الجارى في تطوير التكنولوجيات البيولوجية وتطبيقاتها، أو تتأثر به؟ يقودنا هذا السؤال إلى التفكير في الثورات بصورة عامة. ويوضح تحفص الثورات داخل إطارٍ تاريخية محددة دور العوامل المساعدة المختلفة، وما إذا كان المشاركون يدركون ما كان يحدث وقتئذ. والنوع الحرجي هو من بين أكثر الثورات تعرضًا للدراسة، وهو موقع متغير للاهتمام لبدء التفكير في الأحداث الراهنة.

## الفرص السانحة والأخطار في الاستخدامات العسكرية للتكنولوجيات البيولوجية

إن أى تناولٍ لمستقبل التكنولوجيات البيولوجية لن يكون مستكملاً بدون تفحص احتمالات التطبيقات العسكرية. وسوف يكون من السذاجة بمكان ألا تتوقع أن يكون العسكريون حول العالم مهتمين باستخدام التكنولوجيات البيولوجية الجديدة، لأن المؤسسات العسكرية دائمًا ما تستغل كل ما هو جديد في سبيل أن تحقق ميزات على أعدانها. كما أنه يتوجب على المراقبين، في حالة التكنولوجيات البيولوجية بصفة خاصة، أن يتفحصوا عن كثب الكيفية التي تستثمر بها المؤسسات العسكرية والأمنية في نشر البيولوجيا وإلى أى مدى.

وأول تطبيقات عسكرية في البيولوجيا تتبادر إلى أذهان غالبية الناس هي استخدام الجراثيم المُرضِّبة كسلاح. وفي رأيي أن تحويل التكنولوجيا البيولوجية إلى سلاح بهدف تطوير جراثيم مُرضِّبة جديدة مجرد دراسة خواصها هي أكثر الاحتمالات إثارة للفزع في العقد القادم. غير أنه يتبع علينا أن نفرق بين تطبيقات الدفاع البيولوجي واستخدامات التكنولوجيا البيولوجية باعتبارها عاملاً مساعداً وفي الإنتاج.

وثمة استخدامات عسكرية بعينها قد تقضى إلى نهايات عديدة مفيدة. ولقد ترتب على القلق المعاصر حول الإرهاب البيولوجي استثماراً مهما في سبيل التوصل إلى وسائل اكتشاف جديدة، قد تنتهي إلى تطبيقات مدنية تشخيصية في مجال الرعاية الصحية وإلى هندسة أدوات للأنظمة البيولوجية.

بل ومع الابتعاد بصورة أكبر عن الأسلحة أو الإجراءات المضادة، فإن التبني العسكري للتكنولوجيات البيولوجية في التحولات اللوجستية والتمويلية قد يؤدي إلى اقتصاد كبير في الأموال ويخفض بصورة مثيرة من التأثيرات المناخية للعمليات العسكرية. وسوف يؤدي الإنتاج البيولوجي لوقود الطائرات إلى جعل الاستخدام العسكري للتكنولوجيات البيولوجية متماشية مع باقي جوانب الاقتصاد. ويشكل سلاح الجو داخل وزارة الدفاع الأمريكية أكبر مستهلك ل الوقود، وكل زيادة في أسعار برميل البترول مقدارها دولار واحد ترفع النفقات السنوية بمقدار ٦٠ مليون دولار<sup>(١)</sup>، والطائرات العسكرية في كل أفرع الأسلحة مسؤولة عن ٧٣ بالمائة من استخدامات الوقود، وكل زيادة في أسعار البترول مقدارها دولار واحد ترفع النفقات الإجمالية بمقدار ١٢٠ مليون دولار<sup>(٢)</sup>. ومن الجلى أن تنبذبات الأسعار هي أمر باهظ التكفة لوزارة الدفاع ومن العسير إدماجها في التخطيط. وبالتالي فإن احتمالات استبدال وقود النفاثات بوقود منتج بيولوجي بما يعادل ٥٠ دولاراً، كما ذكرنا في الفصول السابقة، يمثل توفيراً هائلاً للعمليات العسكرية يبلغ بليونات عديدة من الدولارات وتحسناً مثيراً في ثبات النفقات المتوقعة. وبالتالي، إذا اعتبرنا أن وزارة الدفاع الأمريكية بلد مستقل فإن ترتيبها يبلغ السادس والثلاثين في الاستخدام الإجمالي للوقود بين دول العالم، مما يجعل من وزارة الدفاع مصدرًا كبيراً لأنبعاثات الغازات الدفيئة؛ واستخدام وقود لا يحتوى على كربون سوف يقلص بصورة كبيرة الأضرار المناخية الناتجة<sup>(٣)</sup>.

وفي حقيقة الأمر، فإن استثماراً عسكرياً كبيراً في التكنولوجيات البيولوجية سوف يعطي دفعة مالية هائلة يتبدى أثرها في البنية التحتية التي في طور التطوير وكذلك في الاقتصاديات المماثلة. ويوضح تاريخ الحاسوبات والطيران بجلاء الدور التاريخي المهم للتمويل العسكري للأبحاث لضمان الاستثمار في الإنتاج، وبهذا تتبع الصناعات الجديدة كاملة أقداماً راسخة.

إن متابعة تطور التكنولوجيا البيولوجية بهدف تخفيض نفقات العمليات العسكرية والصيانة هو نتيجة لخيار معين. وهو خيار متاح للعديد من المؤسسات العسكرية حول العالم، ولكنه، على الأقل حتى هذه اللحظة، ليس مسار العمل المطلوب والذي لا مناص من اتباعه من أجل ضمان سلامةبقاء بلد من البلدان أو جنوده. ووجود خيار وكونه متاحاً أمام العديد من المؤسسات حول العالم هو من العوامل التي يستخدمها المفرخون من أجل فهم مسيرة النزاعات.

وقد ميز كل من ويليامسون مرى ومكجريجور نوكس، وهما من المحاربين القدماء في فيتنام، ميزة بين «ثورات عسكرية» كبيرة، فيها تدافع للأحداث غير قابل للسيطرة يكتسح أمامه الأمم والمؤسسات العسكرية، وبين «ثورات في الشتآن العسكرية» تبدو سريعة التأثير بالتوجهات البشرية<sup>(٤)</sup>، وكتب مارك جريمسلி، مستكملاً إياضاح هذا الفرق، لا يسيطر الأفراد أو المجموعات على الثورات العسكرية: فهم لا ينشدون سوى مجرد النجاة منها<sup>(٥)</sup>، وبهذا تكون الثورات العسكرية ظواهر تتجاوز العسكريين فتشمل الأنظمة الاقتصادية والمجتمعات. وتشاهد في الجدول (١-١٤) أمثلة لخمس ثورات عسكرية حدثت في القرون الأربع الأخيرة<sup>(٦)</sup>.

## **جدول (٤-١) خمس ثورات عسكرية من القرون الأربع الأخيرة**

**الثورة العسكرية ١:** نشأة نظام الدول الحديثة في القرن السابع عشر، والذي ارتكز على مؤسسات كبيرة من القوة العسكرية المنضبطة.

**الثورة العسكرية ٢:** الثورة الفرنسية في أخيرات القرن الثامن عشر وما بعده، التي مزجت بين السياسات الشعبية وشنون الحرب.

**الثورة العسكرية ٣:** الثورة الصناعية في أواخر القرن الثامن عشر وما بعده، التي أتاحت إمكانية تسليع الجموع وإلباسها وإطعامها ودفع مرتباتها وتحريكها سريعاً إلى المارك.

**الثورة العسكرية ٤:** الحربان العالميتان الأولى والثانية، التي جمعت ميراث الثورتين الفرنسية والصناعية ووضعت نمط حروب القرن العشرين.

**الثورة العسكرية ٥:** ظهور الأسلحة النووية، التي، بالمخالفة لكل السوابق، أبقت الحرب الباردة باردة في المسارح الحاسمة في أوروبا وشمال شرق آسيا.

---

ويقول مرى ونوكس:

يمكن فهم هذه الأضطرابات الخمسة بصورة أفضل من خلال استعارة جيولوجية: فهي زلازل. ولقد نتج عنها تغيرات في الأنظمة السياسية والمجتمعات. وكان من المتذر السيطرة عليها، أو توقعها، أو التنبؤ بها.

والثورات العسكرية تعيد مياغة المجتمع والدولة وكذلك المؤسسات العسكرية. وهي تغير من قدرات الدولة على خلق وتوجيه القوة العسكرية. وتثيراتها تراكيبة، والنول التي فاتتها الثورات العسكرية المبكرة لا تستطيع بسهولة أن تفوز إلى النجاح في الحرب بتبنيتها الزيادات الخارجية للتكنولوجيا الغربية<sup>(٧)</sup>.

ومما يسهم في إدراك الفروقات بين الثورات العسكرية وثوراتِ الشئون العسكرية تفاصيلً للكيفية التي يمكن بها تصنيف الثورات العسكرية الخمس التي أوردها سابقاً إلى عوامل معايدة. والجدول (٢-١٤) مأخذٌ يتصرف من قائمة أوردها مري ونوكس؛ وفي جميع الأحوال تتكون الثورات العسكرية وثورات الشئون العسكرية المرتبطة بها من تغيرات متشابكةٌ تكنولوجية واقتصادية واجتماعية. وبهذا لا تشكل التطورات التكنولوجية في حد ذاتها ثورةً عسكريةً كانت أو غير ذلك.

#### **جدول (٢-١٤) الثورات العسكرية وثورات الشئون العسكرية المتصلة بها**

**الثورة العسكرية ١: القرن ١٧ نشأة نظام الدول الحديثة والمؤسسات العسكرية الحديثة.**

#### **ثورة الشئون العسكرية المتصلة بها**

- ١- إصلاحات تنظيم القوات في المعارك، في هولندا والسويد وفرنسا.
- ٢- ثورة في البحريات حول أوضاع القوات في البحر.
- ٣- الثورة المالية في بريطانيا.

---

#### **الثورتان العسكريتان الثانية والثالثة: الثورة الفرنسية والثورة الصناعية.**

#### **ثورة الشئون العسكرية المتصلة بها:**

- ١- التعبئة العامة السياسية والاقتصادية، نشأة القومية والشعور القومي؛ الحروب النابليونية المصممة لإبادة العدو، التعليم والتدريب العام للضباط.
- ٢- القوة المالية والاقتصادية المستندة إلى التصنيع.

٣- الثورة التكنولوجية في الحروب البرية والنقل (التلفراف، والسكك الحديدية، والسفن البحريّة).

#### ٤- البوارج ذات المدفع الكبيرة والأساطيل القتالية.

---

**الثورة العسكرية الرابعة:** الحرليان العالميتان الأولى والثانية. جمعتا بين الثورات السابقة.

#### ثورة الشئون العسكرية المتصلة بها

١- الجمع بين تكتيكات الأسلحة والعمليات الحربية، الحرب الخاطفة، القاذفات الاستراتيجية، معارك حاملات الطائرات والغواصات، الرادار، الإشارات وأنظمة الأخبارات.

#### الثورة العسكرية الخامسة: الأسلحة النووية والصواريخ الباليستية.

#### ثورة الشئون العسكرية المتصلة بها

١- الاستطلاع والضربيات الجوية فائقة الدقة، الطائرات الشبح، الاتصالات والسيطرة بالحاسوب، زيادة القدرة على الفتك للذخيرة «التقليدية».

---

وتسمى الجمجمة بالحديث عن الثورات العسكرية وثورات الشئون العسكرية في إلقاء أضواء مبهرة عن الأنواع المختلفة لاستخدامات العسكرية المباشرة للتكنولوجيات البيولوجية. فقد استُخدمت الجراثيم المرضية كأسلحة طوال غالبية أوقات التاريخ المسجل، وقد طورت الدول الحديثة أسلحة بيولوجية في السابق. ويبدو أن تلك الأنشطة على مستوى الدول قد توقفت إلى حين.

ولما كان الأمر قد يصل بالเทคโนโลยيا البيولوجيا لآن تصبح مصدراً لتهديد عسكري، فلا مناص من وضعها في الإطار الأكبر وهو إطار التغيرات الاجتماعية

والاقتصادية. ومع افتراض أن الحكم والتعقل سوف يسودان وأن الدول ومؤسساتها سوف تحجم عن تطوير أسلحتها البيولوجية، وعندئذ ستصبح البيولوجيا مجرد جزء من أحجية أكبر حجماً. وكما استكشفنا طوال هذا الكتاب، نجد أن انتشار البيولوجيا في الاقتصاد بوصفها تكنولوجيا يعتمد على التفاعل بين عوامل اجتماعية وتنظيمية وعوامل السوق. وينظر نوكس ومرى أن "التغيرات في المجتمع والسياسة هي أكثر العوامل ثورية"<sup>(٨)</sup>. ويشير بزوج تكنولوجيات جديدة وأنماط جديدة من التنظيمات الاجتماعية إلى أنه يتوجب أن يكون تعريف الثورة الحالية أكثر شمولاً.

ونجد أن الولايات المتحدة، ومعها دول أخرى كثيرة، مشغولة حالياً في «حرب» ليست ضد دولة بعينها وإنما ضد أفراد ومجموعات يمتلكون سلطات وقوة. والاسم الدارج اليوم لهذا القتال يجعله قتالاً ضد «الإرهاب»، الذي يُعرف بأنه إستراتيجية تهدف إلى خلق اضطراب اقتصادي ورعب من أجل الدعاية أو بهدف فرض تغيرات في السياسة. وهذا التعريف للإرهاب هو تعريف ذو حدود ضيقة سواء تاريخياً أو عملياً.

ويعتبر جاميه كاسكيو، وهو مخطط سيناريوهات ونو رؤية مستقبلية، ومن رواد وداعنة الاقتصاديات ذات المعلومات المفتوحة، يعتبر أن التحديات الحالية هي أمثلة لنزعات بازغة بعيدة المدى: يبدو أن القوة العسكرية التقليدية عاجزة عن هزيمة عصيّان ذي شبكات، تجمع بين عصر المعلومات بما يتسم به من انتشار للاتصالات والتعلم السريع وبين التخفي التقليدي لرجال حروب العصابات (بتغذّر تمييزهم عن الجماهير) وتدنى احتياجاتهم ... وقد كان من العسير دائمًا هزيمة العصيّان بالقوة التقليدية، غير أن نموذج «الحرب المفتوحة المصدر»، حيث يمكن أن يمثل تعلم التكتيكات واختبارها وانتقالها بصورة رسمية وغير رسمية عبر شبكة منتشرة من رجال العصابات، تحدّياً يستحيل على العسكريين التقليديين تجاوزه<sup>(٩)</sup>.

ولا يزال موضوع ما إذا كان تحدي «الحرب المفتوحة المصدر» يشكل تحدياً يتعدى تجاوزه، أمراً لم يتم التوصل إلى حل له بعد. غير أنه وبغض النظر عن أسباب الصراع الحالى، وبغض النظر عن النتائج السياسية لاي تكتيكات أو إستراتيجيات بعينها تُستخدم أثناء القتال، فإن مدى الصراع وتكلفته يجعلانه يبدو وكأنه ثورة عسكرية جديدة، والذين يطلق عليهم المقاتلون غير الشرعيين، وهم ليسوا جنوداً في خدمة أية دولة معروفة وإنما يدينون بالولاء لأفكار وإيديولوجيات معينة، هؤلاء يستخدمون وسائل الاتصال والنقل الحديثة ويزكرون استعدادهم على استخدام المدنيين والبنية التحتية كسلاح وكهدف في نفس الوقت. وهم يستخدمون تكتيكات وتكنولوجيا تشكل، على الأقل في حال اجتماعها معاً، تهديداً جديداً للمؤسسات العسكرية القومية. وقد استُخدِمت مواد شائعة وجهاز استهلاكية، تم تجميعها لتكون آجهزة تغيير مرتجلة، أحدثت إصابات جسمية في القوات البرية في العراق وأفغانستان، واحتاج الأمر إلى تغييرات شاملة في التكتيكات ومجهودات شاقة مستمرة في سبيل تطوير إجراءات مضادة من جانب وزارة الدفاع الأمريكية<sup>(١٠)</sup>.

وفي حين يستمر القتال في أفغانستان والعراق، قُتِلَ بضعة آلاف من المدنيين حول العالم في العقد الأخير في هجمات استخدمت مواد يسهل الحصول عليها. والتعليمات لصنع قنابل باستخدام مواد شائعة منتشرة على الشبكة العنكبوتية، كما تنتشر التعليمات الشخصية المباشرة في معسكرات التدريب حول العالم. وتتوفر المعلومات والمواد ذات الصلة هي من سمات أنظمتنا الاقتصادية والاجتماعية وسيكون من الصعب تغيير تلك السمات، حتى لو توفرت الإرادة السياسية لاتخاذ مثل تلك الإجراءات. وفي حين قد يمكن إغلاق القواعد ومعسكرات التدريب ومراقبة الأفراد أو اعتقالهم، إلا أن الأسواق الكبيرة للمعلومات والمواد وتدفقها حول العالم قد وجدت لتبقى. والبيولوجيا هي مجرد عامل آخر يلعب دوراً. ولحسن الطالع، لم يحدث حتى الآن في الصراعات الحديثة أن التكنولوجيا البيولوجية انتشرت أبعد من توزيع جراثيم

الانثراكس عن طريق البريد داخل الولايات المتحدة في أواخر عام ٢٠٠١. ويبدو أن ذلك كان عملاً إرهابياً محلياً منعزلاً بذاته<sup>(١)</sup>.

وليس من الواضح ما إذا كانت أي تكنولوجيا بيولوجية، وبخاصة تخليق الجينات، يمكن أن تزيد من القدرات المتاحة للأفراد. ويشكل تخليق الجينات في حد ذاته تكنولوجيا قوية بعيدة حالياً عن متناول سوى قلة قليلة من المتمرسين في هذا العلم. غير أنها إن اجتمعت مع القدرات على التصميم والتوصيل الإلكتروني لمعلومات السلسلة، والبريد السريع الذي يغطي العالم أجمع لتوصيل أشياءً من جميع الأحجام، فإن تخليق الجينات يصبح أمراً متاحاً وأداة شائعة الاستخدام.

وبالنظر إلى الأمام، ومع تزايد انتشار المهارات والمعرفة حول العالم، فسوف يصبح تخليق الجينات في نهاية المطاف أقل اعتماداً على الإنتاج المركزي. وسوف يحدث ذلك حتى لو تم تحريم تخليق الدنا والحصول على تكنولوجيا تخليق الجينات، كما ذكرنا في فصول سابقة، لأن الأفراد الذين يملكون معلومات كافية يمكنهم أن يصنعوا الأجهزة اللازمة باستخدام قطع ومعلومات متاحة بسهولة. وبذلك تتحدد معالم الثورة الحالية بواسطة مزيج من (١) معلومات واسعة الانتشار، و(٢) وسائل اتصال سريعة، و(٣) حرية الوصول إلى قطع وإمكانيات تصنيعية يمكن بواسطتها تجميع أسلحة أو أية تكنولوجيا أخرى بطريقة نمطية. فمثلاً، نجد أنه في حين لا يبدو أن «أجهزة التفجير المرتجلة» في حد ذاتها تهدد حياة أية دولة أو مؤسسة عسكرية، فإن الاتصالات الأوسع مدى والقدرات الصناعية التي تتبع صنع «أجهزة تفجير مرتجلة» والإستراتيجيات والتكتيكات المرتبطة بها هي تطورات لا تستطيع أية دولة أن تتجاهلها.

إن بذور الفوران التكنولوجي والاقتصادي الحالى في حقيقة الأمر قد نبتت تدريجياً على مدى العقود الثلاثة الأخيرة، وكان نسبياً بعيدة فكرياً عن بيولوجيا يومها. وكما ذكرنا في الفصول السابقة، فإن المفاهيم البارزة الخاصة بالمصادر المفتوحة

والابتكار المفتوح وإنتاج الأنداد قد أحدثت تغيرات جوهرية من دور الأفراد في خلق الابتكار وانتشاره. وقد جمعت معاً في الجدول (١٤-٢) عدداً من التقنيات والأنشطة التي أرى أنها أسهمت في تلك الثورة.

وتبدو بعض سمات التغيرات الاقتصادية والتكنولوجية والسياسية قابلة للسيطرة. ونحن نواجه، أو نعاني، من سمات أخرى لأنها أكبر أو أشد تعقيداً من أن تعالج. وليس كل الثورات اختيارية ولا يتحتم أن تكون فجائية. وأحياناً تتسلل الثورات إلينا؛ غالباً ما لا تتضح إلا باستعراض تذكرى للأحداث.

## ثورة الابتكار المفتوح والمنتشر

إن كان تعريف ثورة عسكرية يعني في الماضي ذلك إن فشلت في اللحاق بواحدة فلن تستطيع أن «تقفز إلى النجاح» بشرائط لها في وقت لاحق، فإننا قد نجد في العوامل المذكورة في الجدول (١٤-٢) تعريفاً لنمط جديد من الثورات. وفي هذا النوع من الثورات، نجد أن المواد والمعلومات يمكن استبدالها، والبنية التحتية من اليسير بناؤها، والمهارات من السهل الحصول عليها. وعلى سبيل المثال، نجد أن العسكريين الأميركيين قد اشتغلوا اعتمادهم في المراقبة على المركبات الجوية بدون طيار في العراق وأفغانستان. غير أن العدو العسكري على الأرض قد تعلم كيف يتتجنب تلك المراقبة أثناء زرعة لأجهزة التجثير المرتجلة، وقد أصبحت وسائل المراقبة ذاتها موضع ابتكارات واسعة<sup>(١٢)</sup>. وقد يجد العسكريون الأميركيون أنفسهم سريعاً معرضين لنفس المراقبة الجوية التي أدخلوها في ميدان القتال بهدف الحصول على مزايا تكتيكية.

تشكل الطائرات ذات التحكم من بعد بؤرة اهتمام واسع من قبل مخترقي الحاسوبات. وهناك جهود على مستوى العالم من الهواة للتنسيق بينهم على شبكة

الإنترنت والمشاركة في المعلومات الخاصة ببناء أنظمة أفضل للسيطرة والتزود بالطاقة والطيران الآلي، وإمكانات تتبع المسار بنظام تحديد المواقع العالمي (Global Positioning System, GPS)، وبالطبع أنظمة الاستطلاع الجوى<sup>(١٢)</sup>. ويستطيع أي شخص أن يتعلم من تلك الجهود. والمجتمع يعي احتمالات الاستغلال الشائنة لشموليتها الصريحة. والشعور العام السائد بين المشاركين هو؛ أن مشاركة المعلومات أفضل من اختزانها، وأنهم يساعدون السلطات الحكومية على الاطلاع على ما هو ممكן من الناحية التقنية للهواة المتعلمين الذين لديهم حواجز<sup>(١٣)</sup>.

---

#### جدول (٤-٣) ثورات الشّنون العسكريّة التي تسهم في الثورة العسكريّة في القرن الحادى والعشرين

الثورة العسكريّة السادسة: مجموعات وأفراد لا علاقه لهم بالدول ويملكون قوة، تبادل المواد والمعلومات، الابتكار المفتوح وانتشاره.

ثورة الشّنون العسكريّة المرتبطة بها:

- ١- انتشار الاتصالات والمراقبة والتمويل الإلكتروني حول العالم.
- ٢- الاتفاقيات بين الدول لا تحد من قدرة الأفراد أو المجموعات على القيام بعمل ما، وربما كانت تحرّض عليه.
- ٣- أفراد مستعدون للتضحية بحياتهم، واستخدام المدنيين في الهجوم، هجمات على المدنيين على نطاق واسع بوصفهم أهدافاً تكتيكية للإرهاب وليسوا أهدافاً إستراتيجية وقت الحروب.
- ٤- هدف الهجمات هو الأضرار المادية والاقتصادية، أو مجرد إشاعة الخوف.

٥- سهولة الوصول إلى المواد الكيماوية والبيولوجية، وسهولة الوصول إلى البنية التحتية والمهارات الالزمة لتصنيع المواد الكيماوية والبيولوجية.

٦- سهولة الوصول إلى المكونات الميكانيكية والإلكترونية، وسهولة الحصول على المعلومات والأجهزة التي تستعين بالحواسيب، وكلها في إطار ثقافة المخترقين الشائعة «صنّعه بنفسك».

٧- تبادلية المعلومات التصميمية والأشياء المحسوسة لأهداف التجارة والغروب.

---

يقوم المجتمع الكبير لخترقى الحاسوب بتطوير نشط لإمكانات تصناعية أكثر عمومية، بما تحويه من طابعات ثلاثية الأبعاد وأنواع وأجهزة وقاطعات تعمل بالليزر، وكلها تستخدم في سبيل بناء أشياء جيدة. وأحياناً ما تُنشر النتائج والطريقة والتصاميم على الملاً العام. وقد أتم مشروع «معمل فاب» التابع لمعبد إم آى تى (MIT Fab Lab) تجميع قائمة بآدوات وألات يمكن شراؤها نظير مبالغ زهيدة، وإذا استُخدمت معًا أمكن تصنيع تنوع كبير من الأشياء ذات الوظائف:

«معمل فاب» هو مجموعة من المنتجات الصناعية والآلات الإلكترونية المتاحة في الموانئ، بواسطة برمجيات مفتوحة المصدر ... وحالياً تشمل هذه المعامل قاطعات بالليزر تصنع هياكل ثنائية وثلاثية الأبعاد، وقاطعة علامات تحضر في التحاس لتصنع هويات ودارارات، وماكينات طحن عالية الاستabilitة تصنع لوحات الدارات والآلات الدقيقة، ومجموعة من المكونات الإلكترونية وأنواع البرمجة زهيدة الثمن، وألات للتحكم فاتحة السرعة ... وحالياً يتكلف «معمل فاب» متكامل نحو ٢٥,٠٠٠ دولار للمعدات والمواد بدون تدخل من إم آى تى<sup>(١٥)</sup>.

وحتى الآن تم إنشاء عدد من «معامل فاب» في لينجن أليس بالنرويج، وكاريتجو في كوستاريكا، وبابال بالهند، وبوسطون في ماساتشوستس، وجلال آباد في أفغانستان، وأماكن أخرى عديدة في أفريقيا. وبشيء من التدريب يستطيع أي شخص

أن يستخدم «معمل فاب» لبناء ما يعن له، أو يكتفى بالتعلم. وثمة مشروع مماثل هو «فاب المنزلي Fab@Home » يهدف إلى تشجيع تطوير طابعات ثلاثية الأبعاد - «فابرات» (fabbers) (\*) - قادرة على تصنيع أي شيء من حلويات على شكل زهور إلى إلكترونيات تؤدي وظيفة (١٦).

ويمكن الحصول من على شبكة الإنترنت على خطط الفابرات وقوائم بالقطع وبرمجيات لتشغيلها، مع الحصول على صناديق أدوات وطابعات مجتمعة من منافذ البيع التجارية. وقد انخفضت أسعار الفابرات ذات المستوى الرفيع، والتي كانقصد الأصلي منها الاستخدام التجاري، وبذلك صار من المنتظر أن تصبح سريعاً سلعة مطلوبة من المستهلك، مما يتتيح الطباعة في المنازل على المعادن والأشياء المصنوعة من اللدائن؛ وكتبت جريدة الإيكonomist تقول: «سوف تحدث المتعة الحقيقية عندما يصبح بمقدور البشر العاديين أن يطلقوا العنان لخيالاتهم. فإن تخيلت شيئاً فبمقدورك أن تصنعه» (١٧). وأحد أهداف المشاركون في كلٍّ من «معمل فاب» و«فاب المنزلي» هو أن ينتهي بهم المطاف إلى خلق أدوات يمكن استخدامها في إعادة خلق نفسها، لا يحد من هذا الهدف سوى حرية الوصول إلى الخطط والمواد الخام. ويتم الإعلان عن «ريب راب» (RepRap) بوصفها صورة مبكرة للطابعة التي «تعيد إنتاج ذاتها»، ومصدرها الشفري يتم توزيعه عن طريق الإنترن特 تحت مظلة «مكتب البراءات العامة» (انظر الفصل الثاني عشر) (١٨)، وجدير بالذكر هنا أن «معمل فاب» على وجه الخصوص يشكل مجموعة من الأدوات تكفي تماماً لبناء كل القطع التي يحتاجها تجميع مُحَكَّ تقليدي للدنا من المواد الخام.

---

(\*) الفابرات (التصنيع الرقمي) (fabber, digital fabrication) مصنع صغير متكامل يصنع الأشياء طبقاً لمواصفات رقمية. وهو يتيح أشياء صلبة ثلاثة الأبعاد يمكن استخدامها نماذج أولية.

والدرس المستفاد يتسم بالعمومية الشديدة: فليست ثمة عناصر مذكورة في الجدول (٤-١٤) تبدو وكأنها تقترن على العسكريين أو المقاتلين غير القانونيين. ومعنى ذلك أن العناصر الخاصة للاتصالات والتصنيع الحديثين والتي حالياً تجبر أكبر المؤسسات العسكرية على ظهر الكوكب لأن تبادر إلى الابتكار السريع لكي تتكيف مع الحقائق القتالية الجديدة، هي جزء من ثورة اقتصادية أكبر وأعم وأشمل. ويمكن تعريف الثورة الاقتصادية الحالية بأنها تلك الثورة التي ترك أثراً في بنية الابتكار ووسائل الإنتاج. وهو الأمر الذي يغير من قدرات الدول والمنظمات والأفراد على المشاركة في العالم الحديث ويحقق احتياجات حلفائهم وتطلعاتهم.

## الإطار الأكبر

إن تدفق المعلومات هو أمر محظوظ. وليس ثمة من سبيل لعمل شيء لکبح ذلك التدفق؛ ولقد حدث ذلك الموقف قبل أن ندركه - نحن الجمهور العام، واعتمدنا على تلك التكنولوجيا قد جعل منها أمراً لا يمكن لكل الدول والمنظمات أن تستغنى عنه. والهواتف المحمولة موجودة حتى في أكثر الأماكن فقرًا في أكثر دول الكوكب فقرًا، واستخدام الإنترنت يتبعها بسرعة. ولقد ترتب على التحسن الناتج في الاتصالات تسهيل التعليم، وتحويل رفوس الأموال، وجعل انتشار المعلومات الخاصة بالأسعار من مزارعى المناطق النائية على دراية بالحصول الذى تتعين عليهم زراعته للحصول على أفضل العائدات من الأسواق.

كما أنتنا نشهد أيضًا تحسناً عاماً ومنتشرًا في القدرة على السيطرة على المواد. وتقع «معمل قاب» والطابعات الثلاثية الأبعاد المفتوحة المصدر في المقدمة في هذا الشأن. غير أنه ومع تنقل المصانع التقليدية حول العالم، فإنها تترك في أعقابها مهارات وبنية تحتية. ولقد باتت الدول التي كانت وجهة تتجه إليها المصانع بسبب وحيد هو العمالة الرخيصة، باتت الآن تساهم في الأسواق العالمية بمنتجاتها الخاصة

الجديدة. وهي عملية تفاعلية، كما يذكر ف. فاثيسواران في جريدة الإيكonomist: تعمد الشركات الصينية والهندية إلى التعامل مع زبائنها المحليين بينما هم يُحسّنون من نوعية إنتاجها إلى حد يمكنهم من البدء في التصدير. ولقد سارت المؤسسات الكورية الجنوبية بالفعل في نفس الطريق بانتاج الإلكترونيات الاستهلاكية والسيارات - وفي تلك الأثناء أشاعت الخوف في قلوب العديد من منافسيهم اليابانيين<sup>(١٩)</sup>. إن نمو القدرات على الابتكار وانتشارها الجغرافي يحدث في نفس الوقت الذي تتتسارع فيه وتيرة الابتكار ذاته. وقد خلصت دراسة لشركة «بروكتور آند جامبل» إلى أن دورة حياة المنتجات الاستهلاكية قد انخفضت إلى النصف فيما بين ١٩٩٢ و ٢٠٠٢<sup>(٢٠)</sup>. وبغض النظر عما إذا كانت الدولة أو المؤسسة كبيرة أم صغيرة، فإن مواكبة هذا العالم يحتاج إلى حرية الوصول إلى الأنوات والمهارات التي تتبع الابتكار السريع. ولا يعني ذلك فقط حرية الوصول إلى الاتصالات والتصنيع كضرورة تكتيكية فحسب وإنما أيضاً تحسين تلك القدرات كهدف إستراتيجي. وبهذا فإن أي تغيرات في السياسة بهدف تنمية الأمن المادي والاقتصادي يتطلب أن تعرف بحقيقة انتشار الاتصالات وإمكانية تبادل البيانات والذرات. والاقتصاد الجديد، اقتصاد البيانات والذرات، هو اقتصاد عالمي بكل وضوح لا بس فيه ولا تراجع عنه.

الزمن وحده كفيل بإخبارنا عن تأثيرات الاتصالات وانتشار التصنيع على حجم الابتكارات والإنتاج باستخدام التكنولوجيات البيولوجية. بل إن ذروة الأجهزة المعملية الخاصة بسلسلة الدنا وتخليقه موجودة بالفعل في أسواق معقدة تحوى العديد من المنافسين. ولا يبدو أن ثمة أية فائدة ترجى من عمليات التصميم والتجميع على نطاقات واسعة؛ فالخدمات التخصصية مثل تخليق الجينات سريعاً ما أصبحت سلعاً نظراً لظهور عدد من المنافسين. وحتى لو كانت الطبيعة السلعية لتخليق الدنا تدفع نحو الاندماج والتماسك، إلا أنه ما من دليل على أن متطلبات رأس المال ستكون عائقاً ذا شأن لدخول المنافسين في أي وقت. وهو قول صحيح على وجه الخصوص إن

استمرت التكلفة في الانخفاض بصورة أسيّة وتصاعدت فوائد الاتّمتة (automation) وصارت مؤثرة على التكلفة (انظر الفصل السادس). وبالمثل، ومع إدخال مسارات إنتاج الأنبوبة والكيماويات والوقود في كائنات أو في أنظمة معملية، فإن العقبات التي تشكّلها المهارات والتكلفة أمام استخدام الأنظمة البيولوجية وإعادة برمجتها سوف تتهاوى (انظر الفصول ٧ و ٨ و ١١).

وفي إطار انخفاض العقبات أمام الدخول وتدنّى تكلفة الإنتاج، يتوجّب على المرء أن يتساءل ماذا تبقى من مزايا للعمالقة. وقد تكمن الإجابة في العلامات التجارية وضمان الجودة وترابط الملكية الفكرية.

لقد كانت وصفة تصنيع حمض الأسيتاييل ساليسيليك – الأسبرين – متاحة للجميع على الملا العام منذ عقود ويمكن بسهولة تنفيذها في المطبخ أو الجاراج لإنتاج الجزء للخدمات الطبية. غير أنه على الرغم من وجود الوصفات والكيماويات، فإن الجميع يشتّرون الأسبرين المُصَنَّع من الصيدلية المجاورة أو من البقالين أو من الميئي ماركت الموجود في محطّات الوقود. والسبب الواضح في ذلك هو مزيج من التكلفة والجهد والمعرفة وشيءٌ من ضمادات الأمان. وكما جاء في تقرير للإدارة الأمريكية للأعمال الصغيرة (U.S. Small Business Administration)، "البيان تكافئ المؤسسات الراسخة التي توفر منتجات وخدمات موثوقة بها ولها سمات معروفة". وهذه الثقة لها ثمنها، وهو أنها تقلل من قابلية التكيف، لأنها تتحقق عن طريق تخفيض التنوع في أنشطة المؤسسة التي لو لا ذلك لوفرت فرصاً للابتكار، من أجل تحقيق توقعات الزبائن الحاليين<sup>(٢١)</sup>.

ومن الجلي أن الشركات الموجودة في سوق العقاقير الطبية لها أفضلية من جراء قوة العلامات التجارية. كما أنها تنتزع إلى تكون مستحوذة على كم كبير من النقود السائدة وتسهم بمبانٍ طائلة منها في البحوث الجديدة والتطوير. وعلى النقيض من الأوضاع السائدة في غالبية الصناعات الناضجة (انظر الفصل ١١)، نجد أن الابتكار

في الصناعات الدوائية - سواء بإنتاج جزيئات صفيرة الحجم أو أدوية مصنعة بيولوجياً - تسيطر عليه الشركات الكبيرة في الوقت الحالي<sup>(٢٢)</sup>. وتذكر جريدة «الإيكonomist» أنه على الرغم من إنفاقها ما يربو على ٥٠ مليون دولار سنويًا على البحث والتطوير، فإن «علاقة صناعة الدوائيات توالي وضع أيديها على العلم الجديد بشرائها الشركات الصغيرة التي تشتهر بالابتكار، وبالذات في مجال البيوتک (التكنولوجيا البيولوجية)»<sup>(٢٣)</sup>. ولكن شركة صغيرة في مجال البيوتک ليست نفس الشيء مثل شركة صغيرة في مجال البرمجيات أو أجهزة الحاسب.

عندما تمارس الشركات الدوائية الكبيرة الابتكار بالاستحواذ فإنها تعمد إلى تسوق شركات ذات منتجات واعدة أصبحت بالفعل في مرحلة التجارب الرسمية لاختبارها من حيث الأمان والكفاءة. ولكن تصل إلى هذه المرحلة من تطوير الأدوية، عادة ما تكون شركات «البيوتک الطفولية» قد وفرت وأنفقت عشرات الملايين من الدولارات - إن لم يكن مئاتها، وقد تكون الشركات ذات المنتجات الموجودة بالفعل في أسواق البحث والتشخيص قد حققت بالفعل عائدات هائلة. وتتفق شركات البيوتک التي تشق طريقها إلى الأسواق، تتفق ما يقرب مما تتفقه الشركات الدوائية الكبيرة في سبيل تطوير منتج جديد، أى ما بين ٨٠٠ مليون دولار إلى بليون دولار<sup>(٤)</sup>. وليس ذلك بالضبط المناخ الذي يتنفس فيه المستثمرون العاديون. ورغم كم الدولارات التي تتفقها الشركات الدوائية وشركات البيوتک الطفولية المشتراء، فإن إنتاجية دولارات البحث الدوائية في انخفاض (انظر الفصل ١١)<sup>(٥)</sup>.

ويؤكد جاري بيزانو، وهو أستاذ في كلية علوم الإدارة بجامعة هارفارد، أن المشكلة بنوية. وهو يجادل، بعد أن يتسائل، هل يمكن للعلم أن يصبح عملاً تجاريًّا؟

إن «تشريح» (تركيبة) قطاع البيوتک - والكثير منه مستعار من نماذج تعمل جيداً في البرمجيات والحسابات وأشباه الموصلات وصناعات مشابهة - معيبة في جوهرها وبذلك لا يمكنها أن تخدم حاجات كلٍّ من العلوم الأساسية والأعمال التجارية.

وأقصد بكلمة «تشريع»، المشاركون المباشرون في القطاع (البائعون في الأعمال، والشركات الراسخة، والمعامل التي لا تبتغي الربح، والجامعات، والمستثمرون، والزيارات)؛ والتنظيمات المؤسسية التي تربط هؤلاء اللاعبين (الأسواق لرؤس الأموال، الملكية الفكرية، والمنتجات)؛ والقواعد التي تحكم في عمل التنظيمات المؤسسية وتؤثر فيها (القوانين، والشركات الحكومية، وحقوق الملكية الفكرية).

ويؤكد بيزانو أنه، في ظل الأعباء المالية واللوائحية لتطوير تطبيقات للتعامل مع أنظمة معقدة، فإن الابتكار الناجح يتطلب أسلوباً مغایراً للتعامل. والتحليل الذي يقدمه بيزانو طويل ومفصل، غير أنه يشرح ما يرى أنه أداءً ضعيفاً للتكنولوجيا البيولوجية من جراء «عدم التيقن المتواصل والعميق، المتصل في محدودية المعلومات عن الأنظمة البيولوجية البشرية وعملياتها، (التي) تجعل من البحث والتطوير في مجال الدوائيات عملاً محفوفاً باخطار جسيمة»<sup>(٢٦)</sup>. ومع نزوع الجامعات والأعمال التجارية إلى استخراج براءات لكل ما تقع عليه الأعين (انظر الفصل ١٢)، بجانب تعقيدات البيولوجيا البشرية، فإن تلك النزعة تخلق غابة متشابكة للأغصان من الملكية الفكرية من العسير أن تتوحد في هدف تطوير الأدوية. ومن بين توصيات بيزانو ثمة تنفيذ لدمج رأسى أكبر للبحوث والتطوير والتصنيع وتخفيف عدد شركات البيوتك المستقلة. ومعنى ذلك أن بيزانو يحاج بأن أفضل ما يخدم الابتكار في تطوير الدواء هو أن يتم على يد شركات أكبر من الموجودة حالياً.

ومما لا ريب فيه أن اللوائح وتعقيدات الأسواق هي قضايا أسوأ في مجال التكنولوجيا البيولوجية عنها في أي مجال آخر في التكنولوجيا. ولكن حجة البحث عن ابتكارات أكبر بالاتجاه إلى المنظمات الأكبر حجماً تبدو معاكسة لتاريخ القرون العديدة الماضية (انظر الفصلين ٥ و ١٠). ولا شك في أن أسباب انخفاض الأموال التي تُتفق

على البحوث متعددة ومعقدة، غير أن التوزيع الذى وضعه وليم بومول للعمالة فى الابتكار، يعطى وجهة نظر لافتة للنظر حول دور المستثمرين الذين ينشدون تطوير تكنولوجيات بيولوجية جديدة (انظر الفصل ١٠).

وفي إطار الرعاية الصحية وتطوير الأدوية البشر، نجد أن نعوذج داود وجولياث (الضئيل فى مواجهة العملاق) قد يفرض تغييرًا فى إجراءات الممارسة عند الشركات الدوائية. فقد تجد الشركات الدوائية الكبيرة أنه من الأفضل لها أن تتفق أموالها المخصصة للبحوث والتطوير فى سبيل التقدم على مسيرة الابتكار، مع إنفاق أقل على كل ابتكارٍ من أعداد أكبر من الابتكارات. وإذا ما تبين فى نهاية المطاف أن المستوى هو الوسيلة الوحيدة للتعامل مع قضايا تطوير علاجات فاعلة وأمنة، فإن على المرء أيضًا أن يتذكر أن أدوية البيوتك تشكل الآن أقل من نصف إجمالي العائدات التى تتكون نتيجة للتكنولوجيات البيولوجية (انظر الفصل ١١). وليس بالضرورة أن يكون واضحًا أن عمالقة البيوتك لهم أفضلية على الصغار فى مجالات خارج نطاق الرعاية الصحية. وتزداد أهمية انتشار الابتكار، والاتصالات الاختراقية، وتبادل البيانات والذرات إذا ما أخذنا فى اعتبارنا بقية الاقتصاد البيولوجي.

### «صدمة القديم»

إن الأشياء والتكنولوجيات المستحدثة لا تأتى من فراغ؛ فذلك أمر لا يحدث. فلا بد أن نستخدم أدوات ومفاهيم موجودة بالفعل فى عملية الاختراعات والابتكارات. فنحن نبني الجديد من القديم. وبالمثل، وكما يذكر المؤرخ دافيد إدجرتون، علينا أن نحافظ على استمرارية القديم؛ إن الرأى القاضى بمركزية الابتكار يضلّلنا عن طبيعة العلماء والمهندسين. فهذا الرأى يقدمهم لنا، كما يقدمون هم أنفسهم، بوصفهم مبدعين ومصممين وباحثين. غير أن غالبيتهم قد انصب جل اهتماماتهم على المحافظة على الأشياء والإجراءات؛ واستخدام الأشياء، وليس على اختراعها أو تطويرها.<sup>(٢٧)</sup>. إن

الرأي القائل بأن فهم تطور التكنولوجيا يتطلب النظر إلى الخلف مثماً يتطلب النظر إلى الأمام والاهتمام بالاستخدامات مثل الاهتمام بالابتكارات، هذا الرأي هو جدل محوري يقدمه إدجرتون، من الكلية الإمبراطورية في لندن، في كتابه «صدمة القديم». وينكربنا النظر إلى الخلف بأنه، في كل الأحوال، ثمة أعداد هائلة من الناس مهتمون بالمحافظة على البنية التحتية المادية والإلكترونية لأنظمتنا الاجتماعية والاقتصادية وحمايتها من الانهيار.

وحتى أولئك العلماء والمهندسين الذين يشاركون في الاختراعات والتطوير سوف يدركون أن غالبية وقتهم يقضونها في المحافظة على التجهيزات التي يبنوها ويشترونها ويستخدمونها. وليس من سبيل لإدراك تكلفة المحافظة سوى بالنظر إلى الخلف بمرور الوقت. وسواء كانت التكلفة في شراء سلع استهلاكية بعينها، أم تجهيزات تجارية، أو أنظمة تصنيع، فإن الأمر يسفر في النهاية عن أن تكلفة المحافظة من النادر أن تتضمنها تقديرات الناتج المحلي الإجمالي.

تعتبر كندا من الدول القليلة التي تحتفظ بإحصائيات محددة عن الصيانة، والتي يصل مقدارها إلى ٦ بالمائة كاملة من الناتج المحلي الكندي في السنوات ١٩٦١ - ١٩٩٣<sup>(٢٨)</sup>. ويشهد إدجرتون بعديد من الأمثلة المنفصلة عن تلك البيانات، حيث تتراوح تكلفة الصيانة من ٥٠ بالمائة إلى ما يزيد على ١٠٠ بالمائة من حجم الاستثمارات الأصلية في الطرق والمباني ومعدات التصنيع والتجrim. وفي الولايات المتحدة في ثمانينيات القرن الماضي وصلت تجديدات الأبنية وإصلاحاتها إلى ٥ بالمائة من الناتج المحلي الإجمالي، أي ضعف ونصف ضعف ما أنفق على البناء الجديد<sup>(٢٩)</sup>.

تبني جميع المباني الجديدة باقلمة وتعديل عمليات البناء القديمة، ونتقدم إلى الأمام تدريجياً مع استيعابنا لتطبيقات جديدة لتقنيات موجودة. وبهذا، ولكن نسرد حكايات تتناول تغيرات التكنولوجيا، فعلينا أن نعتبر الحاضر هو نقطة المنتصف وليس البداية.

ولهذا لو نظرنا إلى الخلف فسوف نتزوّد ببعضٍ من الإدراك عن تركيبة مستقبل الاقتراض القائم على البيانات والذرات. ومن المرجح استحالة تقديركم ستضيف صيانة الأنظمة البيولوجية إلى حسابات الناتج المحلي العام حول العالم. غير أن الأمر المهم هو أن الصيانة «غير - المسجلة - في - الدفاتر» سوف تستمر بغض النظر، وربما بسبب، تعقيديات المعدات المستخدمة في تطبيق الأنظمة البيولوجية المعقّدة ومتابعتها.

وتذكر من الفصول السادس إلى التاسع أن كلاً من الخدمات المعيارية ونروءة التطور في الابتكار موجودة بالفعل في أيدي تلاميذ المدارس الثانوية والكليات الجامعية وعاملين لا يتمتعون بتدريب تعليمي رسمي أو بالكاد ينجز يسير منه، ويعود الفضل في ذلك إلى (١) الأئمة، و(٢) توفر بروتوكولات معملية مبسطة، و(٣) توفر قطع بيولوجية معيارية. ولنفترض عالماً ممثلاً بشعار الهندسة البيولوجية الناضجة، وحيث يكون الجزء من الناتج المحلي الإجمالي المخصص في الاقتصاديات التي نمت للكائنات المعدلة جينياً أكبر بكثير من الاثنين بالمائة الحالية: فسوف يكون ثمة عدد هائل من الناس مشغلون بصيانة وإصلاح الأنظمة ذات الصلة. وطبيعة الأشياء تفرض أن يكون هؤلاء الناس قد تلقوا التدريب اللازم لبناء تلك الأنظمة وصيانتها وتشغيلها، وأن تلك الأنشطة سوف تكون ذات قيمة اقتصادية كبيرة، حتى ولو لم يتم حسابها بطريقة مباشرة. والشيء الأهم، بصرف النظر عن الكيفية والمكان الذي تلقوا فيه هذا التدريب، هو أن هؤلاء العاملين من المرجح أنهم سوف يستعملون مهاراتهم حيث يتضاعفون مرتبات، مثلاً لاحظ إدجرتون: «الصيانة والإصلاح هي أكثر أنواع الخبرات التقنية شيوعاً ... وجانب كبير (منه) يتم خارج نطاق الاقتصاد الرسمي»<sup>(٢٠)</sup>. ومن المستحيل متابعة أنشطة الصيانة في التكنولوجيا البيولوجية لأننا لا نحتفظ بسجلات لها في أي قطاع آخر من الاقتصاد: «على الرغم من أهميتها القصوى في علاقاتنا بالأشياء فإن الصيانة والإصلاح هي أمور لا نحب أن نفكّر فيها. وهي مملة وتسبب الغيظ وحافلة بالشكوك، وهي من مصادر المضايقات التي تحيط بالأشياء. ويترك الأمر على الهمامش وأحياناً يترك في أيدي أناس هامشيين»<sup>(٢١)</sup>.

وفي كل مجال تقنى، في كل بلد ناجٍ، يحدث حتماً أن سلعاً ت العمل بكفاءة ممتازة يتم استبدالها بسلع أحدث، وتباع السلع القديمة بأسعار مخفضة في المحل المجاور أو في الجاراج أو بعد تصديرها إلى دول أقل نمواً. وينطبق ذلك على الحاسوبات والسيارات والسفن والطائرات والهواتف المحمولة، مع ظهور قطاعات الصيانة وإعادة التصنيع في الهند وأفريقيا وأمريكا الجنوبية وأسيا لدعم تلك السلع في انتشارها حول العالم<sup>(٣٢)</sup>. وقريباً سوف تتضمن إمكانات تكنولوجية أكبر إلى البنية التحتية للخدمات الموجودة عن طريق الانتشار النهائي لـ «معامل فاب» زهيدة التكاليف والطابعات الثلاثية الأبعاد وكل التجهيزات اللازمة لبناء أنظمة بيولوجية تخليقية. وبغض النظر عن الشكل النهائي لاقتصادٍ مبني على الابتكار المنتشر وشيوخ الاتصالات وتبادل البيانات والذرات، فسوف يستمر الاقتصاد في اعتماده على الصيانة والإصلاح والخبرات التقنية واسعة الانتشار على الأقل متىما يعتمد عليها الاقتصاد الحالي. ويدون إدراك وفهم لما حدث من قبل لن نستطيع أن نستوعب ما سيحدث في المستقبل.

غير أنه من المرجح أن ثمة اختلافات موضوعية بين اقتصاد اليوم والاقتصاد النهائي القائم على البيانات والذرات. فالكائنات المنتجة للوقود والمواد أو البنية تحتاج رعاية - مما يوفر صنفاً جديداً من الوظائف - بينما يتم الإنتاج نفسه على المستوى الجزيئي، بعيداً بصورة عامة عن أعين العاملين من البشر. والمفيد في الموضوع أنه مع تحول الإنتاج من جراثيم مستنبطة إلى كائنات متعددة الخلايا ثم إلى نباتات تنمو في حقول مكشوفة، فإن تركيبة الإنتاج تبدو أقرب فأقرب إلى الطبيعة ذاتها.

ويخالف التجهيزات التي تسمح بإمكانات تخليق الدنا والتلاعب به وسلسلته، ليست ثمة بنية تحتية جوهرية جديدة لتنفيذ تصنيع البيولوجيا. وعوضاً عن ذلك، علينا أن نتعلم أن نستخدم ما هو موجود بالفعل. وفي عالم المستقبل تشكل البيولوجيا بكاملها كل البنية التحتية اللازمة للتصنيع، وتشكل الأنظمة البيئية بكاملها حند الاقتراض، الذي يجب، بطريقه ما، أن يدار على مستوى عالمي. وعلينا أن نتعلم

استغلال القديم. فالغالبية الساحقة من أى «كائنات مخلقة» التى سوف تُصنع فى العقد القادم على الأقل، ستكون مكونة فى المقام الأول من تكنولوجيا قديمة موروثة من بلايين السنين من التطور.

إن المصنع - الذى يتلقى التعليمات على صورة دنا ويمضى المواد والكيماويات وغير ذلك من كائنات فاعلة - هو فى الزمن الراهن أكثر تقدماً بالفعل من قدراتنا الحالية على فهمه أو استخدامه بما يحقق أهدافنا. وسوف يمر وقت طويل قبل أن تصل جهودنا فى إعادة برمجة النباتات إلى مستوى يتاسب مع الإمكانيات الحالية للمصنع. ومع الجهد الجارى لتوسيع نطاق الاستفادة من دارات السيطرة الجينية ونشر كلٌّ من الشفرة الجينية وتتنوع الأحماض الأمينية المستخدمة فى تنفيذ تصميمات البروتينات، نجد أن المصنع تزداد بالفعل تعقيداته وقدراته. غير أننا ما زلنا لا نفهم إلا النزير اليسير من النظام القديم - وهو النظام البيئي الحالى - الذى سوف تعيش فيه الكائنات الجديدة. وعلى الرغم من عدم اليقين هذا، سوف تشكل الأنظمة البيولوجية المعدلة قدرات تصنيعية أقوى، مع تأثيرات أكبر على الاقتصاد. وبينما على ذلك، ربما يكون لانتشار الابتكارات البيولوجية تأثيرات أشد بكثير من تأثير البرمجيات مفتوحة المصدر والابتكارات المفتوحة على باقى الاقتصاد العالمى.

## الإبحار عبر اختلال التوازن

«التوازن» كلمة لها معانٍ كثيرة. فهى تتحدث عن توازن القوى، والتدفق إلى الخارج يعادل التدفق إلى الداخل، والعرض يساوى الطلب، والسعر المتزايد يعادل السعر المتناقص، وهى الركود والتوقف، وهى المحافظة على الازان. وفي أى من تلك المعانى لا نجد أن التكنولوجيا البيولوجية، ولا أسواقها النامية أو الاقتصاد الذى يرعاها، فى حالة توازن.

تزايد تعقيدات التقنيات البيولوجية بسرعة رهيبة. وبنكاثر المهارات عاليًا، مضيفة عمالة ماهرة إضافية. وبصورة مستديمة هناك طلب متزايد على المزيد من الطعام، ورعاية صحية أفضل، ووقود يستطيع السوق أن يوفره. وبهذا فنحن باختصارنا كمستهلكين نلفت الانتباه إلى الطريق تجاه تزايد الطلب على مزيد من الابتكار.

من أين ستتأتى التكنولوجيات البيولوجية الجديدة؟ إذا كانت نظرية وليم بومول عن الصراع بين داود وجولياث (العملاق والضئيل) والخاصة بتقاسم العمالة في الابتكار، إن كانت هذه النظرية صحيحة فيما يتعلق بالเทคโนโลยيا البيولوجية، فإن البنية الحالية للاقتصاد البيولوجي هي أبعد ما تكون عن التوازن، فالشركات الكبيرة تهيمن عليها. وإذا ما استتدنا إلى تحليلاته التاريخية والاقتصادية، ومع انخفاض التكلفة وانتشار المهارات، فإن علينا أن نتوقع ابتكارات هائلة من المستثمرين والشركات الصغيرة. فإن كان التكاثر الناتج للتكنولوجيا البيولوجية يسمح بانتشار التصنيع، فإن بنية قطاعات باكملها من الاقتصاد يتوجب عليها أن تجد توازنًا جديداً.

من الجلي أن تراكم معارفنا عن البيولوجيا وقدرتنا على التعامل معها تسير بخطى مذهلة. وقد كتب هذا الكتاب على مدى سنوات عديدة، وخلال الأشهر القليلة الأخيرة في الكتابة ترددت الآباء عن:

- تخليق أول جينوم جريثومي من الصفر.
- أول بيانات تتناول تكلفة الطاقة والكريون لاستخدام واسع النطاق للوقود الحيوي.
- أول إعادة برمجة ثابتة للخلايا النباتية باستخدام كروموسومات اصطناعية.
- أول خلايا جذعية جنينية مستمدبة من نقل النوايات.
- أول خلايا جذعية متعددة التمايز مستمدبة من إعادة برمجة خلايا جسمية.
- أول استخدام لتلك الخلايا في علاج الأمراض في نموذج حيواني.

- أول استخدام لخلايا جذعية ذاتية لإنتاج أعضاء بشرية لاستخدامها في نقل الأعضاء.

## ما الذي ينبغي علينا عمله (وما الذي لا ينبغي علينا عمله)

مع مناقشتنا لكيفية تحسين الأمان والسلامة في الاقتصاد البيولوجي القائم، نجد من الأوفق أن نلتفت إلى خبرات المحترفين الذين يحاولون تحسين الأمان والسلامة للبنية التحتية المزدهرة للمعلومات. ونستعين بمقاطفات من محادثة قصيرة بين خبيري أمن الحاسوب الآلية بروس شنايدر وماركوس رانوم التي تعطينا بعض الملخص:

بروس شنايدر: على مر التاريخ ومستقبلاً، أجد أن الثابت الوحيد هو الطبيعة البشرية. فلم تُفترع جريمة جديدة لألاف السنين. فالاحتياط والسرقة وانتهاك الشخصية والتزوير كلها مشاكل خالدة وُجِدت منذ بداية المجتمعات. وخلال السنوات العشر الماضية انتقلت تلك الجرائم إلى مجال الفضاء الإلكتروني، وفي السنوات العشر القادمة سوف تنتقل إلى آية منصة سوف نستخدمها في الحاسوب والاتصالات والتجارة.

ستكون طبيعة الهجمات مختلفة سواء في الأهداف أو التكتيكات أو النتائج، والأمن هو عبارة عن مقاييس وسباق تسلح، وهو توازن بين المهاجم والمدافع، وتغيرات التكنولوجيا تفسد هذا التوازن. وقد تقوم التكنولوجيا بتكتيك معين أشد فاعلية، أو تكنولوجيا معينة خاصة بالأمن تكون أرخص وأكثر انتشاراً في وجودها. أو ربما يصبح أحد التطبيقات الجديدة هدفاً مفضلاً.

واستأجل أن أي شيء بحلول ٢٠١٧ سيغير ذلك تفسيراً جوهرياً.

ماركوس رانوم: أعتقد أن الاحتمالات تتزايد في أننا سوف نعاني فشلاً كارثياً في أنظمة بنية تحتية حاسمة بحلول ٢٠١٧، وبهذا لن يكون

الإرهابيون هم المتسببون في ذلك ... وتشير كل الدلائل إلى نظام أشد تعقيداً وفهمنا له أقل وأكثر ترابطاً، من يحتاج إلى إعدام مع وجود بنية تحتية بهذا الشكل؟

أنت قلق بسبب أن المجرمين سوف يستمرون في اختراق الفضاء الإلكتروني، وأنا قلق لأن التعقيد والتصميم الرديء والإدارة السيئة سوف تكون في انتظارهم<sup>(٣٣)</sup>.

وقد تنشأ تهديدات الأمن والسلامة من التصميم الرديء أو التنفيذ السيئ: وفي حين سوف تسعى الحكومات وغيرها من المؤسسات إلى فرض المراقبة والسيطرة، فإن الأفراد ومؤسسات أخرى سيقاومون ذلك، سواء من قبل الإيديولوجيات أو بداعي التربح أو مجرد متعة عمل شيء جديد تمام الجدة. ولكن تزيد الأمور تعقيداً، سوف توالي الظهور في عالمنا باستمرار أدوات جديدة وقدرات جديدة ونقطات ضعف جديدة.

كيف نعرفُ الأمن والسلامة البيولوجيَّين في هذا العالم؟ إن مفتاح هذا المسعى هو التعليم. ولا نستطيع أن نتوقع من الحكومات أو المؤسسات الاحترافية أن تكون هي المصدر الوحيد للسلامة، فلا بد أن تكون أيضاً في أيدي الأفراد. ونمو إدراك لقوى أو الأضرار المحتملة هو مكون حاسم من مكونات إدراك الجماهير ومشاركتها في كلٍّ من الابتكار والسياسة، وخيارات السياسات.

وفي إطار الاتصالات المتفشية، والابتكار المنتشر، وتبادل البيانات والذرات، يعتمد أمتنا المادي والاقتصادي على الفهم السريع والدقيق للعالم. وهذه هي أقوى حجة للسعي إلى تطوير تكنولوجيا شفافة وتعظيم تدفق المعلومات. ويتوارد علينا أن نركز انتباها في ثلاثة تحديات:

١- علينا أن نقاوم الاندفاع تجاه تحجيم البحوث وتتدفق المعلومات. فلن يساعد الجهل أحداً في حالة ظهور تهديدات، ومعأخذ سرعة وانتشار التقنيات البيولوجية في الاعتبار سوف تتزايد احتمالات التهديدات في السنوات القادمة. ومن بين أشد الأخطار التي تواجهنا أن الأعمال ذات الاحتمالات الضارة سوف تمضي قدماً بينما نجلس نحن مكتوفي الأيدي ودون أن نحرك ساكناً. والعلم يحتاج إلى الاتصالات المفتوحة، وسياسة الجهل الاختياري لا تفيد إلا في ضمان انعدام الأمن الاقتصادي والمادي. وإذا لم نقم بأنفسنا بتوسيع حدود ما هو معلوم عن الكيفية التي تعمل بها الجراثيم المُفترضة أو وسائل معالجتها، فنحن في موقف سيئ للغاية. ونقولها ببساطة، إنه سوف يكون من الأسهل أن تتبع ما تأتى به الرياح إن لم نضع رفوسنا في الرمال.

٢- إن أفضل وسيلة لكي نبقى مطاعمين على أنشطة الهواة والمحترفين هي أن ننشئ شبكات مفتوحة. علينا أن نفكر بجدية في أمر رقابة حكومية على تلك الشبكات. والمجتمع الناشئ على المصادر المفتوحة يتتعش على ثبات الاتصالات ووفرة النصائح المجانية. والاتصالات والتعاون هي من الممارسات الشائعة بين مخترقي البيولوجيا المحترفين، وهي أمور واضحة بالفعل على الشبكة العنكبوتية بين مخترقي البيولوجيا من الهواة<sup>(٤)</sup>. ويمثل ذلك فرصة سانحة للبقاء مطاعمين على الابتكارات في صورتها المنتشرة. وأى شخص يحاول الإتيان بشيء جديد سوف يحتاج إلى النصيحة من شيوخ المهنة، وقد يحتاج الأمر منه أن يعلن عن نتائجه أو جانب منها. وكما يتضح من النقد الجاهز من الأوغاد على منتديات النت التي يتردد عليها مطورو البرمجيات، لا يخشى الناس من التصرير بمكانتهم عندما يحسون أن عمل شخص بعيته أو مجموعة من الأشخاص أقل من المستوى أو يتهدد مصالح الجماهير. وبذلك يمكن أفضل دفاع محتمل لنا ضد التهديدات البيولوجية هو أن ننشئ شبكات مفتوحة من الباحثين من جميع المستويات ونحافظ عليها، وبهذا نضاعف من أعداد العيون والأذان التي تتبع ما يحدث في العالم.

٣- إذا كان احتشاد الذكاء البشري قد تأكد، ويا للأسف، عدم ملائمة المهمة الحالية، فعلينا أن نطور تقنية تتبع رصداً بينياً واسع النطاق، وأفضل وسيلة لاكتشاف التهديدات البيولوجية هي استخدام البيولوجيا ذاتها، على صورة كائنات معدلة جينياً. وعلى النقيض من إنتاج الأسلحة الكيماوية وانتشارها أو المواد الانشطارية، والتي يمكن أحياناً متابعتها بتقنيات استشعار عن بعد على شاكلة المراقبة في الموقع بالفيديو، وكذلك بالاستطلاع بالطائرات والاقمار الصناعية، فإن الدلائل الأولية عن الأخطار البيولوجية قد لا تزيد على خلايا أو جزيئات قليلة. وهذه الكمية الضئيلة قد تكون بالفعل جرعة قاتلة ومن الصعب اكتشافها باستخدام أجهزة تعتمد فقط على الكيمياء أو الفيزياء. وكبديل، يمكن استخدام «حشرات المراقبة» - وهي كائنات مهندسة - يتم نشرها في البيئة، وتستطيع أن تحول كميات ضئيلة من الخلايا أو الجزيئات إلى إشارات قابلة لقياس بواسطة استشعار عن بعد. ويمكن تعديل الكائنات بحيث تتكاثر عند وجود إشارات معينة، أو تغير ما تدرست عليه أو سلوكياتها كقطع، أو تغير من مظهرها الفизيائي. وتشمل «منصات الكواشف» مجالات الجراثيم والحشرات والنباتات والحيوانات. وتم بالفعل إنتاج السمكة المخطلة عبر الجينية (سمكة الزرد) والديدان الخيطية وعشب الخردل من فصيلة «أرابيدوسيس ثاليانا: *Arabidopsis thaliana*»، كلها تم إنتاجها لهذا الغرض<sup>(٣٥)</sup>. والكافش البيولوجي للزرنيخ الذي طوره فريق إدنبره في مسابقة آى جِم لسنة ٢٠٠٦ (انظر الفصل السابع) هو إشارة واضحة أن ذلك التوجه قد يفي بقدرات ثمة احتياج لها. والكائنات المهندسة إما أن يتم إدماجها ككافش في جهاز مغلق، أو يتم إطلاقها في البيئة البرية؛ والأخير قد يواجه التقصي مثله في ذلك مثل آى محصول أو حيوان معدل جينياً.

لن يكون آى من الأهداف المقترحة أعلى سهل التحقيق. ولقد أنفقت مبالغ طائلة على مدى العقود الخمسة الماضية في سبيل فهم الأنظمة البيولوجية على المستوى الجزيئي، وغالبيتها تحت مسمى مكافحة الأمراض المعدية. وعلى الرغم من أن تلك الجهود

قد أسفرت عن حدوث تقدم مثير في تشخيص وعلاج الأمراض المعدية، فإنه يتوجب علينا الآن أن نضاعف من جهودنا.

على مدى السنوات العديدة الماضية تبادلت أصوات متنوعة بالدعوة إلى مشروع مانهاتن جديد لتطوير الإجراءات المضادة ضد الأخطار البيولوجية الطبيعية منها والاصطناعية<sup>(٣٦)</sup>. وكما ذكرت في الفصل التاسع، نحن بالقطع نحتاج إلى تقنيات جديدة لمواجهة الجراثيم المُرِّضة سواء منها الطبيعية أو الاصطناعية، ولكن مشروع مانهاتن بلا ريب هو نموذج خاطئ لجهود ترمي إلى زيادة الأمن البيولوجي.

فلقد كانت الجهود الحكومية السابقة من أجل تطوير سريع للتكنولوجيا، على شاكلة مشروع مانهاتن وأبوللو، جهوداً مغلقة في غالبيتها، لأسباب كانت وجيهة وقتئذ. غير أننا نعيش في حقبة مغایرة وعلينا أن نفكر في مجهودات مفتوحة تستفيد من البحوث وشبكات التطوير الموجودة أصلاً. وقد تتمحض هذه الإستراتيجية عن مزايا أمنية واقتصادية أقوى وأكثر استدامة. ونلاحظ أيضاً أنه على الرغم من أن مشروع مانهاتن وأبوللو كان كلاهما مغلقاً بالسرية وتحت سيطرة مركبة، فإنها مانهاتن وأبوللو كانا مختلفين تماماً في بنيتهما. فقد تم إنجاز مشروع أبوللو تحت أنظار الجمهور، وفشله موثق بالدخان والأنقاض في السماء. وعلى النقيض من ذلك، تم تنفيذ مشروع مانهاتن خلف الأسلاك الشائكة وكان معيناً في سريته بحيث لم يكن يدرى بوجوده سوى قلة من الأشخاص والعسكريين في حكومة الولايات المتحدة. ولا يمكن أن يكون مشروع سرى النموذج المثالى لبحث تهدف بكل وضوح إلى فهم كيفية تغيير أنظمة بيولوجية. ففوق كل شيء، علينا أن نصر على أن يتم العمل في النور، ويكون متاحاً لكل من يود تفحصه.

وبإضافة إلى توفير قدرات فطرية لحشد الذكاء، تستطيع الشبكات المفتوحة والمنتشرة للباحثين والمبتكرین أن توفر قوة عاملة مرنّة وقوية لتطوير التكنولوجيا. ومن الممكن استخدام هذه الموارد في استجابة سريعة للأخطار التي تظهر، وتطوير استجابة

ربما تشمل مركبات وكيائنس مستحدثة. وقد ظهرت بوادر نظام استجابة أثناء الانتشار الحديث لوباء سارس، غير أن المزيد لا يزال مطلوبًا<sup>(٣٧)</sup>.

وقد يعتبر البعض أن عدّة عقود من الخبرات في البرمجيات المفتوحة المصدر غير كافية كنموذج تنظيمي يعمل كأساس لاستجابة تجاه تهديدات بيولوجية. وفي حقيقة الأمر، قد يكون أفضل نموذج هو ما نجده في تاريخ البيولوجيا بوصفها فرعاً أكاديمياً من فروع المعرفة. ولكن نقترب بجوهر مشروع مثل مشروع أبوallo من العمل المنوط بآيدينا، فعلينا تقوية وتكييف تقاليد الخطاب الحديث المفتوح بين الأكاديميين ومشاركةهم في الكواشف الكيميائية والمخزون البيولوجي. وعلينا أن نكافح بكل قوة اكتناف النتائج والمواد والاحتفاظ بها، وفي الحق لا بد من توفر المشاركة في المعلومات والمخزون. وقد يكون من الحكمة كتابة تلك المبادئ التوجيهية في وثائق قانونية، ولو مجرد إعطاء مزيد من الثقل لضغوط شيخوخ المهنة. وما لا ريب فيه أن المبادئ التوجيهية القانونية الموضوعة بهذه الطريقة سوف يُنظر إليها باعتبارها ضرورة من التنظيمات الذاتية، غير أن ذلك سيكون في إطار الأسواق المفتوحة. وقد تنفع حرية التوصل للمعلومات والتكنولوجيا في تثبيط الأسواق السوداء التي تظهر تحت مظلة التنظيمات التي تأتى من أعلى. ويمكن صياغة تلك الاتفاques بحيث تتبع المشاركة الطوعية حرية التوصل الفوري للمعلومات أو الكواشف الكيميائية والتي بدون ذلك يصعب الحصول عليها، مما يسهم في تشجيع المشاركة بدون حظر أنشطة من يفضلون البقاء مستقلين. وبذلك يمكن تعزيز القدرة على المنافسة في الأسواق من خلال التعاون وحرية التوصل إلى المعلومات، في الوقت الذي قد يصبح فيه التطور العلمي والتكنولوجي خارج هذا المجتمع أقل كفاءة وبالتالي مثبتاً.

قد تقوم المؤسسات الجديدة أو الموجودة بالفعل باستخدام هذه الاتفاques في التنسيق. وهناك بنية من هذا القبيل موجودة بالفعل في مجتمع البيولوجيا، على شاكلة «الجمعية الأمريكية للسرطان» و«مؤسسة لوكوم» و«مؤسسة بيل ومليندا جيتس» وكثير

غيرها، تمول من أجل المؤتمرات والدوريات العلمية والبنية التحتية الفيزيائية، واتجاهات معينة للبحث.

وأخيراً، إن أفضل حجة لتشجيع تطور البيولوجيا المفتوحة في أوساط الهواة والأكاديميين والسياقات الصناعية هي أن المجتمع الناتج سيكون أقدر على اكتشاف مواطن الخطأ والتصدى لها. وتتضح أهمية هذا الهدف في الاستثمارات المزدهرة في التلاعب بالحياة على المستوى الجيني. وربما تكون أهم خطوة خطوها في سبيل تحسين أمانتنا في العقود القادمة هي إنشاء شبكات دولية لتنسيق البيولوجيا المفتوحة.

إن تاريخ أي تكنولوجيا بعينها هو تاريخ معقد بصورة ملحوظة. والأشخاص يأتون وينذهبون، وأحياناً يلعبون أدواراً مصيرية سواء بواسطة اختراعاتهم أو عن طريق دورهم في الابتكارات التجارية.

وربما تستغرق التكنولوجيات عدة عقود لكي تخترق اقتصاداً ما، وعلى وجه الخصوص في إطار استثمارات موجودة أصلاً في بداول أو في مقاومة ثقافية. وقد لا تختلف في ذلك التكنولوجيا البيولوجية، حتى تحت ظروف تكون فيها العملية البيولوجية فاعلة أو زهيدة التكاليف.

إن مزايا استكشاف هذه الحدود واحدة بصورة استثنائية وكذلك، حتى بعد ثلاثة عقود من تطوير تكنولوجيات إعادة تجميع الدنا (recombinant DNA technologies)، هي في مجلملها مراوغة بصورة محبطية. غير أن العمل سوف يستمر. فالالمزايا الاحتمالية من النواحي العلمية والسياسية والاقتصادية أشد جاذبية من أن يقاومها البشر. والأفراد والحكومات على حد سواء منبهرون باحتمالات تحسن المحاصيل وزيادة إنتاج اللحوم ووفرة الوقود الحيوي وتحسين صحة البشر من خلال لقاحات وأنسجة تعويضية جديدة.

ولقد روى هذا الكتاب قصة عن تعلم بناء أنظمة بيولوجية قابلة للتتبُّع بسلوكياتها. ومثمناً أدرك مويار منذ ما يزيد على قرن أن البشر لن يرتفعوا على سطح الأرض إلا بتعلم الطيران، وليس بمجرد إلصاق محرك بقطع على شكل أجنحة على أمل أن يحدث الطيران، وهذا هو حالنا اليوم ونحن نشرع في كيفية توفيق البناء والقطع البيولوجية معًا في سبيل صنع أشياء تؤدي عملاً. وما لم يستطع مويار والأخوان رايت وأوكتاف شانتوت وكل الآخرين من الرواد الأوائل التتبُّع به هو تأثير عملهم على مجتمعنا وحضارتنا بوجه عام. وعلى نفس الشاكلة، لم يتمكن هؤلاء المبتكرون ولا مواطنو أي بلد وحيد من أن يفرضوا سيطرة حقيقة لزمن طويل على تطور التكنولوجيا.

على مدى العقود المبكرة للقرن العشرين، دفعت الحكومات والمؤسسات العسكرية والمنظمات الطيران كلًّا في اتجاه يناسب احتياجاتها. والشيء الذي بدأ كتحديات فكرية سرعان ما تطور من خلال مزايا عسكرية تكتيكية إلى ثورة اقتصادية لا تستطيع الاقتصاديات الحديثة أن تعيش بدونها. وفي وقت من الأوقات سار التطور في صناعة الطيران بأسرع منه في صناعات أخرى، ولكن النقل الجوي بات يشكل الآن حلقة حاسمة في اقتصادات الدول التي يسكن فيها أغلب سكان العالم. أما كون ذلك الوضع يمثل سياسة مثالية، أو توزيعاً عاقلاً للموارد الاقتصادية فهو أمر خارج عن الموضوع. وها نحن هنا؛ وهذا هو العالم الذي نعيش فيه. وما سوف تتمخض عنه الأيام ينبغى من اليوم.

كما تناول هذا الكتاب أيضًا الأمثلة التاريخية التي تطرح نماذج واضحة للوصول بالابتكارات التكنولوجية إلى أقصى حدودها. والحجج التي يتبعن علينا تحاشيها أثناء مضاعفة الابتكار، إما من خلال الحصول المنظم على التكنولوجيا أو من خلال اعتصار التمويل الحكومي والصناعي، سوف تتركنا سيئي الاستعداد للتعامل حتى مع الأخطار الطبيعية، ناهيك عن الظهور الذي لا مناص منه للأخطار الاصطناعية. وحتى في مواجهة أية محاولة لتنظيم الحصول على التكنولوجيا، ومع انخفاض التكلفة وانتشار المهارات، فإن تبني التكنولوجيات البيولوجية سوف يكون منتشرًا.

إن الثورة الأكثر تحرراً والخاصة بالابتكارات المنتشرة وشيوخ الاتصالات وتبادل البيانات والذرات تشير إلى أن محاولات تنظيم الحصول على المعلومات مآلها الفشل في أغلب الظن. وتكمّن الأهمية المباشرة لهذه الثورة للتكنولوجيات البيولوجية في أننا حتى لو حاولنا تنظيم القطع من أجل مُخلّفات الدنا أو أية تجهيزات أخرى، فإن التجهيزات لصناعة سريعة للنمادج الأولية والطابعات الثلاثية الأبعاد يمكن استخدامها في إعادة إنتاج تلك المكونات. ويضاف إلى ذلك أن الحظر عادة ما يكون قصير العمر ومنعدم الكفاءة. وهؤلاء الذين ينادون بمحاولات لتحسين الأمان والسلامة من خلال التنظيم والتقييد عليهم أن يأتوا بأمثلة ناجحة لتلك السياسات من داخل اقتصادات السوق. والتنظيمات التصاميمية سوف تؤخر تطوير صناعة مزدهرة يدفعها رجال الأعمال ويساندونها، وبالتالي سيتولد منها عالم أقل أمناً.

إن مجتمعنا قد بدأ لتوه يتصارع مع كل القضايا الاجتماعية والتكنولوجية التي تنشأ من جراء تحولٍ جوهريٍ في الاقتصاد. ويحمل التاريخ بين ثنياه دروساً عديدة إلى كل من يشارك منا في تخليق أدوات وكائنات جديدة وفي محاولة الإدماج الآمن لتلك التقنيات في نظامنا الاجتماعي الاقتصادي المعقد. وبكلأسف يفشل التاريخ أيضاً في الإتيان بأمثلة لاي أنظمة تكنولوجية أخرى على نفس الدرجة من قوة الهندسة المنطقية للبيولوجيا، ولا نملك إلا دليلاً ضئيلاً ثميناً يختص بالكيفية التي سوف يتغير بها نظامنا الاجتماعي الاقتصادي في السنوات القادمة. ولا نملك إلا محاولة التقليل من أخطائنا ونسارع بتصحيح تلك الأخطاء التي نقترفها نحن وأخرون. وفي غضون بعض سنوات قد يزداد وضوح المسار بعد أن يجرِب الرواد مسارات شتى، تؤدي في جوهرها مهمة بيانات تجارية مبكرة تزيد من تحديد شكل مجتمعنا واقتصادنا.

سوف يبني الاقتصاد البيولوجي القائم على تقنيات هي في جوهرها أقل تكلفة وأوسع انتشاراً من تلك التي صاغت مسار القرن العشرين. وسوف تحدد خياراتنا في

كيفية تطوير التكنولوجيات البيولوجية سرعة الابتكار ومدى فاعليته كسلعة جماهيرية.  
ومثما هي الحال في باقي العالم الطبيعي والعالم الذي صنعه الإنسان، سيكون تطوير  
هذا النظام عملاً بشرياً خالصاً.



## خاتمة

كان أشق أمر في كتابة هذا الكتاب هو متابعة سرعة تغيرات التكنولوجيا البيولوجية. وكان الأمر أشبه ما يكون بمحاولة المرء أن يحفظ توازنه على رمال متحركة أثناء حدوث زلزال بينما هناك إعصار يضرب الشاطئ.

بدأت قصة الأنظمة البيولوجية التخليقية بمايكل إلوفيتز وتييم جاردنر ودرو إندى في الفصل الرابع، ثم تناولت مسابقة آى جِم وبعض الأشخاص الآخرين أثناء المسيرة، غير أنى لم أتمكن من مناقشة أرتال من الأسئلة المنشورة الممتازة عن أنظمة بيولوجية تخليقية تتبع فيها سلوكيات قابلة للتبؤ. ولقد حدث هذا الإغفال مجرد أن كل شخص في هذا المجال يجري بسرعة تستحيل مجاراته. وكان الطلب، كالمعتاد، يقويون المسيرة.

في مسابقة آى جِم لسنة ٢٠٠٨، قدمت الفرق مشاريع شتى تتناول كل شيء من إنتاج الكهرباء من الجراثيم، إلى بناء أدوات هندسة جديدة، إلى لقاحات مخلقة<sup>(١)</sup>، وهذه الجراثيم، التي طورها الفريق من سلوفينيا الذي فاز بالجائزة الكبرى - وهو مكون من طلبة من مرحلة ما قبل التخرج - تم تخليقها ثم تجربتها على فئران خلال بضعة أشهر، مما أثبتت مزاياها كلًّا من التخليق بوصفه تكنولوجيا سريعة الاستجابة (انظر الفصل التاسع) وكذلك الانتشار العريض للتكنولوجيات البيولوجية حول العالم.

ولعلنا سوف نحتاج سريعاً إلى توزيع اللقاحات المخلقة. والجرثومة المرضية التي فاجتنا عام ٢٠٠٩ هي الإنفلونزا حقاً، غير أنها لم تكن السلالة التي كان الجميع

يتبعونها، ولم تظهر في المكان الذي كانت كل العيون تراقبه. ففي سنة ٢٠٠٩ اكتشف فيروس «إتش إن ١» (H1N1) لأول مرة في المكسيك وسرعان ما انتشر في العالم أجمع. وحين يمكن لهذه السلالة أن تسبب في أعراض مرضية خطيرة والوفاة، إلا أنه في الوقت الحالي ليس بدرجة السوء التي كنا نتخوف منها في البداية. ولقد بدأ بالفعل إنتاج اللقاح، ولكننا بكل وضوح نجد أنفسنا في الوضع نفسه الذي وصفناه في الفصل التاسع؛ وهو أن تطور الفيروسات قد يكون أسرع من التكنولوجيا الحالية لإنتاج اللقاح. ولللقاحات التخليقية، بما فيها لقاحات الدنا، هي بالفعل موضع مناقشة كوسيلة للهروب من هذا الفخ.

كما استُخدمَ تخليل الجينات أيضًا في إعادة تخليل جرثومة مُفْرِضة أخرى من الصفر. ففي أربعينيات ٢٠٠٨، وصف رالف باريك ومعاونوه طريقة لإعادة بناء «فيروس سارس الإكليلي» (SARS coronavirus)، وهي تكنولوجيا مطلوبة من أجل فهم بيولوجيا الفيروس وتطوره<sup>(٢)</sup>. ومن الجلي أن تلك التكنولوجيا ترفع أيضًا من احتمالات إطلاق الفيروس بصورة متعمدة. ومرة ثانية نصطدم بالطبيعة المزدوجة الفطرية للتكنولوجيات البيولوجية. وغالبية التقنيات البشرية ليست خطيرة في حد ذاتها؛ وإنما يجعل البشر من التكنولوجيا شيئاً خطيرًا من خلال النتائج والاستخدام. غير أن التكنولوجيا البيولوجية التي تطورها الطبيعة قد تشكل خطورة على البشر دون أي تدخل أو اختراعات من جانبنا، وبواسطة الجهد والبراعة فقط سوف نتمكن من تخفيض أخطار الجوائح العالمية للإنفلونزا وسارس أو الملاريا.

إن الرسالة العريضة التي يحملها هذا الكتاب هي أن التكنولوجيا البيولوجية في طريقها إلى إحداث تغيير في كلّ من اقتصادنا وتقاعلنا مع الطبيعة بطرق جديدة. وتوالي المساحات الزراعية للمحاصيل المعدلة جينيًّا النمو بمعدلات بالغة الثبات، ويتم استخدام تلك المحاصيل استخدمات جديدة كل يوم. وثمة سؤال حاسم تجنبه أثناء مناقشة تلك المحاصيل هو مدى المزايا التي تميز بها المحاصيل المعدلة جينيًّا على النباتات غير المعدلة جينيًّا. ومع ما يربو على عشر سنوات من الخبرات الحقيقة

والسوقية بتلك المحاصيل في آسيا والأمريكتين الشمالية والجنوبية، نجد أن الإجابة هي بالإيجاب. وعندما يكون أمام المزارعين خيار زراعة تلك المحاصيل فإنهم كثيراً ما يختارونها، ومن المفترض أن اختيارهم يقع عليها لأن لها مزايا وفوائد لهم. غير أن الرأي الجماهيري يبقى بالغ الاستقطاب. وأخيراً نشر اتحاد العلماء المهتمين بهذا الأمر استعراضاً لما نُشر من أبحاث خاصة بالمحاصيل المعدلة جينياً سخر فيها المؤلف من مقوله أن التعديلات الجينية سوف تلعب دوراً مهماً في زيادة إنتاج الطعام<sup>(٢)</sup>، وردت منظمة صناعات التكنولوجيا البيولوجية ببيان صحفى سخرت فيه من السخرية الأصلية<sup>(٤)</sup>، ويستمر الجدل.

وعلى نفس المنوال، يستمر الحوار ملتهباً حول استخدام المحاصيل في صناعة الوقود، رغم أن إنتاج الوقود الحيوى على نطاق واسع قد تأخر إلى حد ما بسبب الركود الاقتصادي العالمي. وقد تسبب هذا الركود في تقلبات كبيرة في أسعار البترول، مما أسهم في تقويض قوة الدفع الاقتصادية لإنتاج الوقود الحيوى. ولكن مع استرداد الاقتصاد العالمي لعافيته، فمن المؤكد أن أسعار البترول وأسعار الطعام سوف ترتفع ثانية. والأمل معقود على أن تحسن التكنولوجيات البيولوجية سوف يلطف من حدة المنافسة بين الطعام والوقود بدلاً من أن تستفحّل.

إن النقاشات الدائرة حول أفضل وقود حيوى، وأى مسار إنتاجي تحتاج أقل قدر من الطاقة وبطريق أقل انبعاثات ثاني أكسيد الكربون، وأى مواد خام هي أفضلها اقتصادياً وأنقلها إيداءً للبيئة، كلها تعيد تأكيد المقوله الرئيسية للكتاب، وهى أن البيولوجيا ما هي إلا تكنولوجيا. وتقديرنا للبيولوجيا - وتشميننا لها - مثل أي تكنولوجيا أخرى، سوف يتغير مع إدراك المعطيات الجديدة والابتكار المحتوم الذى يستحيل كجهه.



## الهوامش

### (١) ما البيولوجيا؟

1. Bureau of Economic Analysis, Industry Economic Accounts, "Value added by industry as a percentage of gross domestic product," [www.bea.gov/industry/gpotables/gpo\\_action.cfm?anone=78432&table\\_id=22073&format\\_type=o](http://www.bea.gov/industry/gpotables/gpo_action.cfm?anone=78432&table_id=22073&format_type=o).
2. See the CIA World Factbook, [www.cia.gov/library/publications/the-world-factbook/index.html](http://www.cia.gov/library/publications/the-world-factbook/index.html).
3. Wikipedia, <http://en.wikipedia.org/wiki/Market> (accessed 20 September 2008).
4. J. Tierney, "An early environmentalist, embracing new 'heresies,'" New York Times, 27 February 2007.

### (٢) البناء بأجزاء بيولوجية

1. SwayStudio, "Purpose," [www.swaystudio.com/lhonda\\_movie.html](http://www.swaystudio.com/lhonda_movie.html), The press material for the spot describes the plastic pieces as "Mega Bloks," which appear to be a knockoff of products from the famous Danish company. No one could possibly mistake the shape, however.
2. H. Liu, R. Ramnarayanan, and B. E. Logan, Production of electricity during wastewater treatment using a single chamber microbial fuel cell, *Environmental Science & Technology* 38, no. 7 (2004): 2281-2285.
3. H. Ceremonie et al., Isolation of lightning-competent soil bacteria, *Appl Environ Microbiol*, 70, no. 10 (2004): 6342-6346.
4. J. W. Beaber, B. Hochhut, and M. K. Waldor, SOS response promotes horizontal dissemination of antibiotic resistance genes, *Nature* 427, no. 6969 (2004): 72-74.
5. N. V. Fedoroff, Agriculture: Prehistoric GM corn, *Science* 302, no. 5648 (2003): 115S-1159.
6. J. Kaiser, Gene therapy: Seeking the cause of induced leukemias in X-SCID trial, *Science* 299, no. 5606 (2003): 495; j. L. Fox, US authorities uphold suspension of SCID gene therapy, *Nat Biotechnol* 21, no. 3 (2003): 217.
7. N.-B. Woods et al., Gene therapy: Therapeutic gene causing lymphoma, *Nature* 440, no. 7088 (2006): 1123.

### (٣) تعلم الطيران (أو الخميرة والإوز وطائرات ٧٤٧)

1. A. Kvist et al., Carrying large fuel loads during sustained bird flight is cheaper than expected, *Nature* 413, no. 6857 (2001): 730-732.
2. H. Weimerskirch et al., Energy saving in flight formation, *Nature* 413, no. 6857 (2001): 697-698.

3. R. H. MacArthur and E. O. Wilson, *The Theory of Island Biogeography*, Monographs in Population Biology, 1st series (Princeton, N.J.: Princeton University Press, 1967), xi. 203.
4. L.-P. Mouillard, *L'empire de l'air: Essai d'ornithologie appliquée à l'aviation* (G. Masson: Paris, 1881).
5. J. Bevo-Higgins, ed., *The Chanute-Mouillard Correspondence*, April 16, 1890, to May 20, 1897 (San Francisco: E. L. Sterne, 1962) p. 51.
- أدت التكلفة والصعوبات المتعلقة بتصنيع الألومنيوم إلى منع انتشار استخدامه في صناعة الطيران إلى ما قبل الحرب العالمية الثانية مباشرة. وفي أثناء سنوات الحرب منعت أعداد من الطائرات أكثر من مجموع ما تم صنعه في العقود الأربع السابقة، ويعود السبب في ذلك إلى السود الإيدروليكية التي بنيت في الولايات المتحدة وأوروبا في عشرينات وثلاثينيات القرن قد وفرت طاقة غزيرة لتقنية الألومنيوم. انظر  
[smelting/index.html](http://smelting/index.html) and [/production/www.world-aluminium.org](http://production/www.world-aluminium.org)  
[www.wpafb.af.mil/museum/history/wwii/aaf/aaf30.htm](http://www.wpafb.af.mil/museum/history/wwii/aaf/aaf30.htm)
6. Bevo-Higgins, Chanute-Mouillard Correspondence.
- يحتوي المتحف القومي للهواء والفضاء على نموذج للطائرة الشراعية الخاصة بليليث. وهناك صورة ووصف لها في موقع [www.nasm.edu/nasmacro/aircraft/lilienth.htm](http://www.nasm.edu/nasmacro/aircraft/lilienth.htm).
8. M. D. Ardema, J. Mach, and W. J. Adams, "John Joseph Montgomery 1883 glider," 11 May 1996, American Society of Mechanical Engineers.
- تُورخ كثير من المصادر لهذا الطيران بوصفه حدث سنة 1894 وليس في سنة 1892 وتقترح أن تجربة 1892 كانت محاولة فاشلة لطيران باستخدام محرك وأنجحة ترفروت.
9. M. W. McFarland, ed., *The Papers of Wilbur and Orville Wright, Including the Chanute-Wright Letters and Other Papers of Octave Chanute* (New York: McGraw-Hill, 1953).
10. Ibid.
11. استمر الجدل طوال المئة سنة الأخيرة حول ما إذا كان الفرنسي كلمنت أدر قد قام بأول طيران بمحرك منذ زمن مبكر يصل إلى 1890. غير أن مويار استبعد ذلك طبقاً لتصنيعها واعتبرها من الأهرام (Bevo-Higgins, Chanute-Mouillard Correspondence, 54).
- وبالمثل استنتاج الأخوان رايت استحالة طيرانها وادعوا في خطاب أرسلوه إلى شانوت أن هناك شهادة تفيد بذلك من ضابط بالجيش الفرنسي كان حاضراً عندما قام أدر بتجربته الفاشلة. (McFarland, Papers of Wilbur and Orville Wright, 952).
12. McFarland, *Papers of Wilbur and Orville Wright*.
13. Ibid.
14. K. Sabbagh, *21st Century Jet: The Making and Marketing of the Boeing 777* (New York: Scribner, 1996), 336.
15. Help! There's nobody in the cockpit." *Economist*, 2, 1 December 2002.
16. D. Voet and J. G. Voet, *Biochemistry*, 2nd ed. (New York: John Wiley & Sons, 1995); I. Levine, *Physical Chemistry* (New York: McGraw-Hill Companies, 1988).

17.

مجلة تطبيقات العلوم (Roche Applied Science) لشركة روشن الدوائية تنشر أوضاع المصور لتلك الخرائط. وهي متاحة في موقع بالشبكة العنكبوتية بعنوان: [www.expasy.org/cgi-bin/search-biochem-index](http://www.expasy.org/cgi-bin/search-biochem-index).

#### (٤) المجنى الثاني للبيولوجيا الاصطناعية (التخلقيّة)

1. See "Friedrich-Wohler: Aluminum-and-urea-papers," *Encyclopedia Britannica*, [www.britannica.com/EBchecked/topic/646422/Friedrich-Wohler/2599941/Aluminum-and-urea-papers](http://www.britannica.com/EBchecked/topic/646422/Friedrich-Wohler/2599941/Aluminum-and-urea-papers); "Wohler to Berzelius (1828)," [https://webspace.yale.edu/chem125\\_f06/125/history99/4RadicalsTypes/UreaLetter1828.html](https://webspace.yale.edu/chem125_f06/125/history99/4RadicalsTypes/UreaLetter1828.html).
2. S. Toby, *Acid test finally wiped out vitalism, and yet*, Nature 408, no. 6814 (2000): 767-767.
3. A.J. Rocke, *The Quiet Revolution: Hermann Kolbe and the Science of Organic Chemistry* (Berkeley: University of California Press, 1993). 60.
4. E. F. Keller, *Making Sense of Life: Explaining Biological Development with Models, Metaphors, and Machines* (Cambridge, Mass.: Harvard University Press, 2002), 388; quotation, 18.
5. *Ibid.*, 28.
6. *Ibid.*, 31.
7. *Ibid.*
8. *Ibid.*, 86.
9. W. Szybalski, "In Vivo and in Vitro Initiation of Transcription," in A. Kohn and A. Shatkin, eds., *Control of Gene Expression* (New York: Plenum Press, 1974).
10. W. Szybalski and A. Skalka, *Nobel prizes and restriction enzymes*. Gene 4, no. 3 (1978): 181-182.
11. S. A. Benner and A. M. Sismour, *Synthetic biology*, Nat Rev Genet, 6, no. 7 (2005): 533-543.
12. إن أفضل وصف للبيولوجيا بالرسوم الكاريكاتورية هو حرفياً فيلم كرتوني. وكانت لاري جونيك ومارك ويلس كتاباً بعنوان "الدليل الكاريكاتيري للبيولوجيا" Guide to Genetics (New York: Barnes and Noble, 1983) وهو وصف رائع للبيولوجيا الجزيئية ومكتوب بمستوى يسهل على غير العلماء استيعابه. ونجد نسخاً منه لدى العديد من المحترفين.
13. O. T. Avery, C. M. MacLeod, and M. McCarty, *Studies on the chemical nature of the substance inducing transformation of pneumococcal types: Induction of transformation by desoxyribonucleic acid fraction isolated from Pneumococcus Type III*, J Exp Med 79, no. 2 (1944): 137.
14. F. Crick, "On Protein Synthesis," at Symposium of the Society of Experimental Biology 12 (1957): 138-163.
15. T. S. Gardner, C. R. Cantor, and J. J. Collins, *Construction of a genetic toggle switch in Escherichia coli*, Nature 403, no. 6767 (2000): 339-342.

16. D. Voer and J. G. Voer, *Biochemistry*, 2nd ed. (New York: John Wiley & Sons, 1995).
17. M. B. Elowitz and S. Leibler, *A synthetic oscillatory network of transcriptional regulators*, *Nature* 403, no. 6767 (2000): 335-338.
18. D. Endy et al., *Computation, prediction, and experimental tests of fitness for bacteriophage T- mutants with permuted genomes*, *Proc Natl Acad Sci U.S.A.* 97 (2000): 5375-5380.
19. Ibid.
20. L. Y. Chan, S. Kosuri, and D. Endy, *Refactoring bacteriophage T7*, *Mol Syst Biol* 1 (2005): 0018.

## (٥) تاريخ مستقبلي للهندسة البيولوجية

1. See "Schools participating in iGEM 2006," [http://parts2.mit.edu/wiki/index.php/Schools\\_Participating\\_in\\_iGEM\\_2006](http://parts2.mit.edu/wiki/index.php/Schools_Participating_in_iGEM_2006).
2. See "Registration FAQ," [http://parts2.mit.edu/wiki/index.php/Registration\\_AQ](http://parts2.mit.edu/wiki/index.php/Registration_AQ).
3. S. Berkun, *The Myths of Innovation* (Sebastopol, Calif.: O'Reilly, 2007).
4. J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: Implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic" Research Associates, 2007). 35. W. B. Arthur and W. Polak, "The evolution of technology within a simple computer model," *Complexity*, 2006 11(5): 23-31.
5. M. R. Darby and L. G. Zucker, "Grilichesian breakthroughs: Inventions of methods of "inventing and firm entry in nanotechnology" (Working Paper 9825, National Bureau of Economic Research, Cambridge, Mass., July 2003). Griliches, Zvi. "Hybrid Corn: An Exploration in the Economics of Technological Change," *Econometrica*, October 1957, 25(4): 501-522.
6. Newcomb, Carlson, and Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures*.
7. P. Brimlow, "The silent boom," *Forbes*, 7 July 1997.
8. Newcomb, Carlson, and Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures*, 57.

## (٦) سرعة تغير التقنيات البيولوجية

1. Discovery DNA Explorer Kit, #691907, [www.discovery.com](http://www.discovery.com).
2. J. Cello, A. V. Paul, and E. Wimmer, *Chemical synthesis of poliovirus cDNA: Generation of infectious virus in the absence of natural template*, *Science* 297, no. 5583 (2002): 1016-1018.
3. E. Pilkington, "I am creating artificial life, declares US gene pioneer," *Guardian*, 6 October 2007; D. G. Gibson et al., *Complete chemical synthesis, assembly, and cloning of a Mycoplasma genitalium genome*, *Science* 319, no. 5867 (2008): 1215. My sources

- for Figure 6 include: Khorana, H. G., *Total synthesis of a gene*, Science, 1979.203(4381): 614-625; Mandelki, W., et al., *A totally synthetic plasmid for general cloning, gene expression and mutagenesis in Escherichia coli*, Gene, 1990. 94(1): 103-107; Stemmer, W. P., et al., *Single-step assembly of a gene and entire plasmid from large numbers of oligodeoxyribonucleotides*, Gene, 1995. 164(1): 49-53; Cello, J., A. V. Paul, and E. Wimmer, *Chemical synthesis of poliovirus cDNA: generation of infectious virus in the absence of natural template*, Science, 2002. 297(5583): 1016-1018; Tian, J., et al., *Accurate multiplex gene synthesis from programmable DNA microchips*, Nature, 2004. 432(7020): 1050-1054; Kodumal, S. J., et al., *Total synthesis of long DNA sequences: synthesis of a contiguous 32-kb polyketide synthase gene cluster*, Proc Natl Acad Sci USA, 2004. 101(44): 15573-15578; Gibson, D. G., et al., *One-step assembly in yeast of 25 overlapping DNA fragments to form a complete synthetic Mycoplasma genitalium genome*, Proc Natl Acad Sci USA, 2008. 105(51): 20404-20409.
4. G. Moore, *Cramming more components onto integrated circuits*, Electronics 38, no. 8 (1965):114-117.
5. *Ibid.*, 114.
6. M. Ronaghi, Pyrosequencing sheds light on DNA sequencing, *Genome Research* II, no. 1 (2001): 3-11.
7. "Nobel laureate James Watson received personal genome," 13 August 2007, available at [www.sciencedaily.com/releases/07/05/070531180739.htm](http://www.sciencedaily.com/releases/07/05/070531180739.htm).
8. F. S. Collins, M. Morgan, and A. Patrinos, *The Human Genome Project: Lessons from large-scale biology*, *Science* 300, no. 5617 (2003): 286-290.
9. S.-C. J. Chen, "Under new management," *The Economist*, April 2, 2009.
10. *Genome Technology*, editorial, April 2001. (magazine)
11. E. S. Lander et al., *Initial sequencing and analysis of the human genome*, *Nature* 409, no. 6822 (2001): 860-921.
12. R. F. Service, *Gene sequencing: The race for the \$ 1000 genome*, *Science* 311, no. 5767(2006): 1544-1546.
13. D. S. Kong et al., *Parallel gene synthesis in a microfluidic device*, *Nucl Acids Res* 35, no. 8 (2007): e61.
14. P. A. Carr et al., *Protein-mediated error correction for de novo DNA synthesis*, *Nucl Acids Res* 32, no. 20 (2004): e162.
15. Brian Baynes, Codon Devices, personal communication.
16. Braslavsky et al., *Sequence information can be obtained from single DNA molecules*, *Proc Natl Acad Sci U.S.A.* 100, no. 7 (2003): 3960-3964.
17. See, for example, Garner Lab, [http://innovation.svmmed.edu/instrumentation/mermade\\_oligonucleotide\\_synthesis.htm](http://innovation.svmmed.edu/instrumentation/mermade_oligonucleotide_synthesis.htm).
18. DNA Synthesis Panel, International Conference on Synthetic Biology 2.0, University of California, Berkeley.
- 19-Map of commercial gene founders, [http://synthesis.typepad.com/synthesis/2005/07/global\\_distribu.html](http://synthesis.typepad.com/synthesis/2005/07/global_distribu.html).

20. "A genome shop near you." *Wired*, December 2005, [www.wired.com/wired/archive/13.12/start.html?pg=16](http://www.wired.com/wired/archive/13.12/start.html?pg=16); J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: Implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2007), 16.
21. M. Garfinkel et al., *Synthetic Genomics: Options for Governance* (Rockville, Md.: J. Craig Venter Institute, in collaboration with CSIS, MIT, 2007).
22. H. Bugl et al., *DNA synthesis and biological security*, *Nat Biotech* 25, no. 6 (2007): 627.

#### (٧) المسابقة الدولية لأجهزة الهندسة الوراثية

1. P. Di Martino et al., *Indole can act as an extracellular signal to regulate biofilm formation of Escherichia coli and other indole-producing bacteria*, *Canadian journal of Microbiology* 49, no. 7 (2003): 443; J. Lee, A. Jayaraman, and T. K. Wood, *Indole is an inter-species biofilm signal mediated by SdiA*, *BMC Microbiol* 7 (2007): 42 .
2. Shetty, Reshma, "Applying engineering principles to the design and construction of transcriptional devices," Thesis (PhD), MIT, Biological Engineering Division, 2008; Regarding the educational experience of the undergraduates: Reshma Sherry, personal comm.
3. C. Mead and L. Conway, *Introduction to VLSI Systems* (Reading, Mass.: Addison-Wesley, 1980).
4. G. Smith, "Unsung innovators: Lynn Conway and Carver Mead," *Computer world*, 3 December 2007.
5. "Thoughts on the biology/EECS relationship," Tom Knight, 23 January 2003, additions 26 May 2005, [www.eecs.mit.edu/bioeecs/Knight\\_essay.html](http://www.eecs.mit.edu/bioeecs/Knight_essay.html),
6. Ibid.
7. "2005 supplement," at "Parts, devices, systems & engineering theory," [http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Parts %2C\\_Devices %2C\\_Systems %26\\_Engineering\\_Theory](http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Parts_%2C_Devices_%2C_Systems_%26_Engineering_Theory).
8. For descriptions of the IAP projects, see "IAP 2003 and IAP 2004 Projects," <http://parts.mit.edu/projects/index.cgi>.
9. Reshma Shetty, personal communication.
10. For a firsthand account of iGEM 2004, see A. M. Campbell, *Meeting report: Synthetic biology jamboree for undergraduates*, *Cell Biology Education* 4 (2005): 19-13.
11. See also D. Endy, *Foundations for engineering biology*, *Nature* 438, no. 7067 (2005): 449.
12. See "SBC 2004-UT Austin," <http://parts.mit.edu/r/parts/htdocs/SBC04/austin.cgi>.
13. A. Levskaya et al., *Synthetic biology Engineering Escherichia coli to see light*, *Nature* 438, no. 7067 (2005): 441.

14. Christopher Voigt, personal communication.
15. In order to be correctly assembled by the cell, BBa\_115010 requires the presence of two other parts, genes that code for proteins necessary to preprocess metabolites into components of the photoreceptor complex. These genes are defined in the specification for the phototransducer but play no role in the real-time function of the transducer.
16. Levskaya, *Synthetic biology*, 441.
17. See Campbell, *Meeting report*.
18. See "iGEM 2005," [http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Igem\\_2005](http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Igem_2005).
19. E. Cheek, *Synthetic biology: Designs on life*, Nature 438, 110, 7067 (2005): 417.
20. See "iGEM 2005."
21. Cheek, *Synthetic biology*, 417.
22. See [www.igem2006.com/jamboree.htm](http://www.igem2006.com/jamboree.htm). For a map of participating schools, see [www.igem2006.com/meet.htm](http://www.igem2006.com/meet.htm).
23. See "iGEM 2006 jamboree results," [www.igem2006.com/result.htm](http://www.igem2006.com/result.htm).
24. See [www.igem2006.com/presentations.htm](http://www.igem2006.com/presentations.htm).
25. See IET Synthetic Biology I, issues 1-2 (June 2007): 1-90, <http://scitation.aip.org/dbt/dbt.jsp?KEY=ISBEBU&Volume=CURVOL&Issue=CURISS>.
26. See "Engineered human cells: Say no to sepsis," [http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Ljubljana%2C\\_Slovenia\\_2006](http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Ljubljana%2C_Slovenia_2006).
27. See Deaths: Final data for 2005. National Vital Statistics Report 56, no. 10, [www.cdc.gov/nchs/data/nvsr/nvsr56/nvsr56\\_10.pdf](http://www.cdc.gov/nchs/data/nvsr/nvsr56/nvsr56_10.pdf); F. Jaimes, *A literature review of the epidemiology of sepsis in Latin America*, Rev Panam Salud Publica 18, no. 3 (2005): 163-171.
28. See "Programmed differentiation of mouse embryonic stem cells using artificial signaling pathways," [http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Princeton\\_Project\\_Summary](http://parts.mit.edu/wiki/index.php/Princeton_Project_Summary).
29. Ron Weiss, personal communication.
30. See "Towards an assessment of the socioeconomic impact of arsenic poisoning in Bangladesh," World Health Organization, 2000, [www.who.int/water\\_sanitation\\_health/dwq/arsenic2/enlindex.html](http://www.who.int/water_sanitation_health/dwq/arsenic2/enlindex.html).
31. Chris French, personal communication.
32. See iGEM 2007 wiki, [http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Main\\_Page](http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Main_Page).
33. See "Towards self-differentiated bacterial assembly line," [http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Pekin-The\\_Projects](http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Pekin-The_Projects).
34. See "The SMB: Synthetic multicellular bacterium," <http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Paris>.
35. See "USTC iGEM 2007," <http://parts.mit.edu/igem07/index.php/USTC>.
36. See "Location, location, location: Directing biology through synthetic assemblies and organelles," <http://parts.mit.edu/igem07/index.php/UCSF>.
37. See "Bactoblood," [http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Berkeley\\_UC](http://parts.mit.edu/igem07/index.php/Berkeley_UC).

38. See."Virotrap: A synthetic biology approach against HIV," <http://parts.mit.edu/igernoy/index.php/Ljubljana>.
39. See, for example, "Moore's Law," [www.intel.com/technology/mooreslaw/index.htm?iid=intel\\_tl+moores\\_law](http://www.intel.com/technology/mooreslaw/index.htm?iid=intel_tl+moores_law).

## (٨) إعادة برمجة الخلايا وبناء الجينومات

1. j. D. Keasling, "Synthetic biology in pursuit of low-cost, effective, anti-malarial drugs" (presentation at the Institute for Systems Biology Seventh Annual international Symposium, Seattle, Wash., 21 April 2008).
2. M. Ettling et al., *Economic impact of malaria ill Malawian households*, Trop Med Parasitol 45, 1 (1994): 74-79; J. M. Chuma, M. Thiede, and C. S. Molyneux, *Rethinking the economic costs of malaria at the house-hold level: Evidence from applying a new analytical framework in rural Kenya*, Malar J 5 (2006): 76. See also "The World Health Organization, Health and Environment Linkages Initiative: Human toll and economic costs of malaria," [www.who.int/heli/risks/vectors/malariacontrol/en/index1.html](http://www.who.int/heli/risks/vectors/malariacontrol/en/index1.html).
3. Sandi Doughton, "Gates Foundation tackles a giant that preys on Africa's children," *Seattle Times*, 6 February 2008.
4. J. L. Gallup and J. D. Sachs, *The economic burden of malaria*, American Journal of Tropical Medicine and Hygiene 64, suppl. 1 (2001): 85.
5. See "Economic costs of malaria are many times higher than previously estimated," 25 April 2000, [www.malaria.org/news239.html](http://www.malaria.org/news239.html).
6. Ibid.
7. Bill Rau, "Too Poor to be Sick: Linkages Between Agriculture and Health," UN/FAO, 2.006.
8. For a brief history, see N. J. White, *Qinghaosu (artemisinin): The price of success*, Science 320, no. 5874 (2008): 330-334.
9. Jay Keasling, "Synthetic biology in pursuit of low-cost, effective, anti-malarial drugs."
10. S. Connor, "Malaria: A miracle in the making offers hope to millions worldwide," *Independent*, 4 June 2008.
11. V. J. Martin et al., *Engineering a mevalonate pathway in Escherichia coli for production of terpenoids*, Nat Biotechnol 21, no. 7 (2003): 796-802.
12. Keasling. "Synthetic biology in pursuit of low-cost, effective, anti-malarial drugs."
13. Ibid.
14. S. T. Payne et al., *Eau d'E coli: Rapid prototyping of a genetically-encoded olfactory reporter system*, 2008, MIT.
15. On the billionfold increase in yield, see Jay Keasling, UC Berkeley Faculty Forum on the Energy Biosciences institute, 8 March 2007, [http://webcast.berkeley.edu/event\\_details.php?webcastid=19207&p=1&ipp=1000&category=1](http://webcast.berkeley.edu/event_details.php?webcastid=19207&p=1&ipp=1000&category=1); on the necessary increase in yield to make production economically,

- viable, see Keasling, "Synthetic biology in pursuit of low-cost, effective, anti-malarial drugs."
16. Ibid.
  17. M. H. Serres, S. Gioswami, and M. Riley, GenProtEC: *An updated and improved analysis of functions of Escherichia coli K-12 proteins*, Nucleic Acids Res 32, database issue (2004): D300-D302.
  18. For genome length, see G. Posfai et al., *Emergent properties of reduced-genome Escherichia coli*, Science 312, no. 5776 (2006): 1044-1046; for Clean Genome *E. coli*, see Scarab Genomics, "Products," [www.scarabgenomics.com](http://www.scarabgenomics.com).
  19. Posfai et al., *Emergent properties of reduced-genome Escherichia coli*.
  20. Tom Knight, Second International Conference on Synthetic Biology (University of California, Berkeley, May 2006).
  21. Tom Knight, "Thoughts on the biology/EECS relationship," 23 January 2003, additions 26 May 2005, [www.eecs.mit.edu/bioeecs/Knight\\_cessay.html](http://www.eecs.mit.edu/bioeecs/Knight_cessay.html).
  22. D. G. Gipson et al., *Complete chemical synthesis, assembly, and cloning of a Mycoplasma genitalium genome*, Science 319, no. 5867 (2008): 12 15.
  23. Clyde Hutchison, Fourth International Conference on Synthetic Biology (Hong Kong University of Science and Technology, 10 October 2008).
  24. Ibid.
  25. D. G. Gibson et al., *One-step assembly in yeast of 25 overlapping DNA fragments to form a complete synthetic Mycoplasma genitalium genome*, Proc Natl Acad Sci U.S.A. 105, no. 51 (2008): 20404-20409.
  26. A. Pollack, "Scientists take new step toward man-made life," New York Times, 24 January 2008.
  - 27 . J. I. Glass et al., *Essential genes of a minimal bacterium*, Proc Natl Acad Sci U.S.A. 103, no. 2. (2006): 42.5-430.
  28. See Craig Venter, "Creating life in a lab using DNA," Telegraph, 16 October, 2007.
  - 29: Z. Shao and H. Zhao, *DNA assembler, an in vivo genetic method for rapid construction of biochemical pathways*, Nucleic Acids Res 37, no. 2. (2009): e16.

## (٩) بشائر التكنولوجيا البيولوجية وأخطارها

1. M. Enami et al., *Introduction of site-specific mutations into the genome of influenza virus*, PNAS 87, no. 10 (1990): 3802.-3805.
2. G. Neumann et al., *Generation of influenza A viruses entirely from cloned cDNAs*, PNAS 96, no. 16 (1999): 9345-9350.
3. G. Neumann et al., *An improved reverse genetics system for influenza A virus generation and its implications for vaccine production*, PNAS 102., no. 46 (2005): 16825-16829.

4. *The 1918 flu virus is resurrected*, Nature 437, no. 7060'(2005): 794.
5. J. c. Kash et al., *Genomic analysis of increased host immune and cell death responses induced by 1918 influenza virus*, Nature 443, no. 7111 (2006): 578.
6. D. Kobasa et al., *Aberrant innate immune response in lethal infection of macaques with the 1918 influenza virus*, Nature 445, no. 7125 (2007): 319.
7. Y.-M. Loo and M. Gale, *Influenza: Fatal immunity and the 1918 virus*, Nature 445, no. 7125 (2007):-267.
8. إن الطلبات المتكسرة التي وُجّهت إلى جفري تاونبرجر لتوضيح موضوع سهولة إعادة تك召ن فيروس الإنفلونزا لم تلق استجابة منه حتى عندما توصل فيها أحد معاوئيه. وبالرغم من أن تحفظه وكتابته في هذا الشأن قد يكون أمرًا محظوظًا من وجهة نظره فإنه أمر مفهوم على المستوى الشخصي والمهني وربما يكون جزءًا من استراتيجية حكومية أو عسكرية لاحتواء انتشار المعلومات. غير أن المزيد من المناقشات المقترنة سوف يثير كلامًا من المناقشات السياسية والعلوم الأساسية.
9. CDC, "Influenza activity—United States and worldwide, 2007–08 season," *Morbidity and Mortality Weekly Report*, 26 June 2008.
10. *The 1918 flu virus is resurrected*.
11. M. Garsinkel et al., *Synthetic Genomics: Options for Governance* (Rockville, Md.: J. Craig Venter Institute, in collaboration with CSIS, MIT, 2007), 12.
12. *The 1918 flu virus is resurrected*.
13. C. Sheridan, *Next generation flu vaccine boosted by Chiron debacle*, Nat Biotechnol 22, no. 12 (2004): 1487-1488.
14. On government participation in the market, see *National Strategy for Pandemic Flu*, Homeland Security Council, the White House, 2005, at [www.pandemicflu.gov](http://www.pandemicflu.gov); on existing technologies' ability to produce sufficient number's of doses, see M. T. Osrerholm, *Preparing for the next pandemic*, N Engl J Med 352, no. 18 (2005): 1839-1842; Statement of Marcia Crosse, Director, Health Care, testimony before the Subcommittee On Health, Committee on Energy and Commerce, House of Representatives, *influenza Pandemic: Challenges Remain in Preparedness* (Washington D.C.: Government Accountability Office, 2005); D. Butler, *Bird flu vaccine not up to scratch*, Nature News, 10 August 2005.
15. BBC News, "Gloomy estimate of bird flu costs," <http://news.bbc.co.uk/l/hi/world/asia-pacific/4414668.stm>; World Bank, <http://siteresources.worldbank.org/INTEAPHALFYEARLYUPDATE/Resources/EAP-Brief-avian-flu.pdf>.
16. R. Carlson, *The pace and proliferation of biological technologies*, Biosecur Bioterror 1, no. 3 (2003): 203-214; National Research Council, *Biotechnology research in a age of terrorism* (Washington, D.C.: National Academies Press, 2004).
17. See WHO, "Summary of probable SARS cases with onset of illness from 1 November 2002 to 31 July 2003," [www.who.int/csr/sars/country/table2004\\_04\\_21/en/index.html](http://www.who.int/csr/sars/country/table2004_04_21/en/index.html).
18. R. S. Baric, *SARS-Co V: Lessons for global health*, Virus Res 133, no. 1 (2008): 1-3.

19. M. A. Marra, *The Genome sequence of the SARS-associated coronavirus*, *Science* 300, no. 5624 (2003): 1399-1404.
20. Ralph Baric, personal communication.
21. B. Yount, K. M. Curtis, and R. S. Baric, *Strategy for systematic assembly of large RNA and DNA genomes: Transmissible gastroenteritis virus model*, *J Virol* 74, no. 22 (2000): 10600-10611.
22. Z. Y. Yang et al., *A DNA vaccine induces SARS coronavirus neutralization and protective immunity in mice*, *Nature* 428; no. 6982 (2004): 561-564.
23. C. Fraser et al., *Factors that make an infectious disease outbreak controllable*, *Proc Natl Acad Sci U.S.A.* 101, no. 16 (2004): 6146-6151.
24. Ibid.
25. Robert Carlson, "Nature is full of surprises, and we are totally unprepared," [www.synthesis.cc/2006/03/nature-is-full-of-surprises-and-we-are-totally-unprepared.html](http://www.synthesis.cc/2006/03/nature-is-full-of-surprises-and-we-are-totally-unprepared.html) (first published on the Web on 5 March 2006).
26. H. Chen et al., *Establishment of multiple sublineages of H<sub>3</sub>N<sub>1</sub> influenza virus in Asia: Implications for pandemic control*, *Proc Natl Acad Sci U.S.A.* 2006.
27. Ibid.
28. Ibid.
29. WHO, "Antigenic and genetic characteristics of H<sub>5</sub>N<sub>1</sub> viruses and candidate H<sub>5</sub>N<sub>1</sub> vaccine viruses developed for potential use as pre-pandemic vaccines," [www.who.int/csr/disease/avian\\_influenza/guidelines/h5\\_n1virus2006\\_08\\_1/en/index.html](http://www.who.int/csr/disease/avian_influenza/guidelines/h5_n1virus2006_08_1/en/index.html) (accessed 18 August 2006).
30. E. Ghedin et al., *Large-scale sequencing of human influenza reveals the dynamic nature of viral genome evolution*, *Nature* 437, no. 7062 (2005): 1162-1166.
31. K. L. Russell et al., *Effectiveness of the 2003-2004 influenza vaccine among U.S. military basic trainees: A year of suboptimal match between vaccine and circulating strain*, *Vaccine* 23, no. 16 (2005): 1981.
32. On pediatric deaths, see CDC, "Update: Influenza activity—United States and worldwide, 2003-04 season, and composition of the 2004-05 influenza vaccine," *Morbidity and Mortality Weekly Report*, 2 July 2004, 547-552, [www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm5325a1.htm](http://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm5325a1.htm); on jump in overall mortality, see CDC, "CDC 2003-04 U.S. influenza season summary," [www.cdc.gov/flu/weekly/archives2003-2004/0\\_3-04summary.htm](http://www.cdc.gov/flu/weekly/archives2003-2004/0_3-04summary.htm).
33. S. Salzberg, *The contents of the syringe*, *Nature* 454, no. 7201 (2008): L60.
34. National Intelligence Council, "National Intelligence Estimate: The global infectious disease threat and its implications for the United States" (2000).
35. "SARS: Timeline of an outbreak," <http://my.webmd.com/content/article/63/72068.htm>; U.S. General Accounting Office, "West Nile virus outbreak: Lessons for public health preparedness," [www.gao.gov/new.items/heco180.pdf](http://www.gao.gov/new.items/heco180.pdf).
36. A. Mandavilli, *SARS epidemic unmasks age-old quarantine conundrum*, *Nat Med* 9, no. 5 (2003): 487.

37. R. G. Webster and E. A. Govorkova, *H<sub>3</sub>N<sub>1</sub> influenza-continuing evolution and spread*, N Engl J Med 355, no. 21 (2006): 2174-2177; A. F. Oner et al., *Avian influenza A (H<sub>5</sub>N<sub>1</sub>) infection in eastern Turkey in 2006*, N. Engl. J. Med 355, no. 21 (2006): 2179-2185; I. N. Kandun et al., *Three Indonesian clusters of H<sub>5</sub>N<sub>1</sub> virus infection in 2005*, N Engl J Med 355, no. 21(2006): 2186-2194.
38. N. M. Ferguson et al., *Strategies for mitigating an influenza pandemic*, vol. 442 Nature (2006): 44S-452.
39. C. Sheridan, *Production technologies change flu vaccine landscape*, Nat Biotechnol 25, no. 7 (2007): 701.
40. G. M. Forde, *Rapid-response vaccines-does DNA offer a solution?* Nat Biotechnol 23, no. 9 (2005): 1059-1062.
41. W. Gao et al., *Protection of mice and poultry from lethal H<sub>3</sub>N<sub>1</sub> avian influenza virus through adenovirus-based immunization*, J Viral 80, no. 4 (2006): 1959-1964.
42. For additional details, see J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: Implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2007).
43. Ibid.
44. Carlson, *Pace and proliferation of biological technologies*.
45. E. D. Sevier and A. S. Dahms, *The role of foreign worker scientists in the US biotechnology industry*, Nat Biotechnol 20, no. 9 (2002): 955-956.
46. U.S. Department of Justice, usdoj.gov/dea/pubs/state\_facrsheets.html.
47. U.S. Drug Enforcement Administration, "Methamphetamine," [www.usdoj.gov/dea/concern/meth.html](http://www.usdoj.gov/dea/concern/meth.html).
48. U.S. Drug Enforcement Administration, "Stars and facts," [www.usdoj.gov/dea/statistics.html](http://www.usdoj.gov/dea/statistics.html).
49. U.S. Drug Enforcement Administration, "Maps of methamphetamine lab incidents," [www.dea.gov/concern/map-ab\\_seizures.html](http://www.dea.gov/concern/map-ab_seizures.html).
50. See U.S. Drug Enforcement Administration, "National drug threat assessment 2007," [www.usdoj.gov/dea/concern/18862/index.htm](http://www.usdoj.gov/dea/concern/18862/index.htm).
51. On the increase in meth use, see the U.S. Drug Enforcement Administration's statistics page at [www.dea.gov/statistics.html](http://www.dea.gov/statistics.html); on the amount of meth seized at the border, see U.S. Drug Enforcement Administration, "Methamphetamine."
52. National Methamphetamine Threat Assessment 2007," *National Drug Intelligence Center*, November 2006, usdog.gov/ndic/pubs21/21821/overview.html.
53. BBC News. "Drug submarine found in Colombia," <http://news.bbc.co.uk/2/hi/americas/915059.stm>.
54. "Waving, not drowning." *Economist*, 3 May 2008.
55. See U.S. Department of Justice, "Methamphetamine strategic findings," [www.usdoj.gov/dea/concern/18862/meth.htm#Strategic](http://www.usdoj.gov/dea/concern/18862/meth.htm#Strategic).
56. G. S. Pearson, *How to make microbes safer*, Nature 394, no. 6690 (1998): 217-218.

57. *The Kay Report to Congress on the activities of the Iraq Survey Group: Former bioweapons inspectors comment*, Biosecurity and Bioterrorism 1, no. 4 (2003): 239-246.
58. J. Huang et al., *Plant biotechnology in China*, Science 295, no. 5555.(2002): 674-678.
59. R. Stone, *Plant science: China plans \$3.5 billion GM crops initiative*, Science 321, no. 5894 (2008): 1279.
60. H. Jia, *Chinese biotech hamstrung by production issues*, Nat Biotech 25, no. 2 (2007): 147.
61. H. Breithaupt, *China's leap forward in biotechnology*, EMBO Rep 4, no. 2 (2003): 111-113.
62. S. Pearson, H. Jia, and K. Kandachi, *China approves first gene therapy*, Nat Biotechnol 22, no. 1 (2004):3-4.
63. G. Epstein, *Global Evolution of Dual-Use Biotechnology* (Washington, D.C: Center for Strategic and International Studies, 2005); Charles Cantor, "Global evolution of dual-use biotechnology: 2020" (presentation at the National Intelligence Council Conference, Center for Strategic and International Studies, Washington, D.C, 18 March 2004).
64. A. R Taylhardat and A. Falaschi, *Funding assured for India's international biotechnology centre*, Nature 409, no. 6818 (2001): 281; "India commits' to boosting biotechnology research," Nature 450, no. 599 (2007); K. S. Jayaraman, *India promotes GMOs in Asia*, Nat Biotechnol 20, no. 7 (2002): 641-642.
65. *Singapore attracts foreign talent*, Nature 394 (1998): 604.
66. D. Swinbanks and D. Cyranoski, *Taiwan backs experience in quest for biotech success*, Nature 407, no. 6802 (2000): 417-426; D. Cyranoski, *Taiwan: Biotech vision*, Nature 421, no. 6923 (2003): 672-673.
67. H. Bugl et al., *DNA synthesis and biological security*, Nat Biotech 25, no. 6 (2007): 627.
68. C Dreifus, "A conversation with: Robert C Richardson: The chilling of American science," New York Times, 6 July 2004.

## (١٠) منابع الابتكار وتأثيرات القوانين الحالية والمفترضة

1. W. B. Arthur. *The structure of invention*, Research Policy 36, no. 2 (2007): 274.
2. W. Baumol, *Small Firms: Why Market-Driven Innovation Can't Get Along without Them* (Washington, D.C: U.S. Small Business Administration, 2005), 183.
3. This particular list is from Baumol, *Small Firms*, from the original in U.S. Small Business Administration, Office of Advocacy, *The State of Small Business: A Report to the President* (Washington, D.C: Government Printing Office, 1994).

4. National Science Foundation, Division of Science Resources Statistics, "Research and development in industry: 2003," NSF 07-314 (2006). [www.nsf.gov/statistics/nsf07314/start.cfm](http://www.nsf.gov/statistics/nsf07314/start.cfm) P30.
5. National Research Council, *Funding a Revolution: Government Support for Computing Research* (Washington, D.C.: National Academies Press, 1999).
6. "Less glamour, more profit," *Economist*, 22 April 2004.
7. Baumol, *Small Firms*, 187.
8. *Ibid.*
9. Peregrine Analytics, *Innovation and Small Business Performance: Examining the Relationship between Technological Innovation and the Within-Industry Distributions of Fast Growth Firms* (Washington, D.C.: U.S. Small Business Administration, 2006).
10. Baumol, *Small Firms*, 199.
11. *Ibid.* 184.
12. J. Randerson, "Lax laws, virus DNA and potential for terror," *Guardian*, 14 June 2006; J. Randerson, "Revealed: The lax laws that could allow assembly of deadly virus DNA," *Guardian*, 14 June 2006.
13. Randerson, "Revealed."
- 14; *Ibid.*
15. "Newspaper investigation highlights bioterror fears," In the Field: The *Nature* Reporters' Blog from Conferences and Events, *Nature.com*, 14 June 2006, [http://blogs.nature.com/news/blog/2006/06/newspaper\\_investigation\\_highli.html](http://blogs.nature.com/news/blog/2006/06/newspaper_investigation_highli.html).
16. See "Revised NSABB charter," signed 16 March 2006, <http://www.biosecurityboard.gov/revised%20NSABB%20charter%20signed%2003%2006.pdf>.
17. See National Select Agents Registry, "Frequently asked questions," <http://www.selectagents.gov/NSARFAQ.htm>.
18. See Center for Infectious Disease Research and Policy, "Smallpox summary" page, <http://www.cidrap.umn.edu/cidrap/content/bt/smallpox/biofacts/smallpx-summary.html>.
19. M. Enserink, *BIODEFENSE: Unnoticed amendment bans synthesis of smallpox virus*, *Science* 307, no. 5715 (2005): 1540a-1541a.
20. Y. Bhattacharjee, *Smallpox law needs fix*, *Science NOW*, 25 October 2006.
21. Enserink, *BIODEFENSE*, 1541.
22. National Science Advisory Board for Biosecurity, *Addressing Biosecurity Concerns Related to the Synthesis of Select Agents* (2006), 12, [oba.od.nih.gov/biosecurity/biosecurity\\_documents.html](http://oba.od.nih.gov/biosecurity/biosecurity_documents.html).
23. Committee on Advances in Technology and the Prevention of Their Application to Next Generation Biowarefare Threats, National Research Council, *Globalization, Biosecurity, and the Future of the Life Sciences* (Washington, D.C.: National Academies Press, 2006), 218.
24. Full disclosure: I briefed this committee during deliberations and served as an academic reviewer prior to publication.

25. National Science Advisory Board for Biosecurity, *Addressing Biosecurity Concerns*, 12.
26. Full disclosure: I briefed this committee during deliberations and served as an academic reviewer prior to publication. M. Garfinkel et al., *Synthetic Genomics: Options for Governance* (Rockville, Md.: J. Craig Verner Institute, in collaboration with CSIS, MIT, 2007), 6; quotations, I, ii.
27. Ibid.
28. Ibid., 27.
29. BBC News, "Bugging the boardroom," 5 September 2006, <http://news.bbc.co.uk/2/hi/technology/5313772.stm>.
30. J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: Implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2007).
31. Garfinkel et al., *Synthetic Genomics*.
32. Note that the probable emergence of a market for such an instrument is a hypothesis, and time will provide the experimental test.
33. R. Carlson, *The pace and proliferation of biological technologies*, Biosecur Bioterror 1, no. 3 (2003): 203-214.
34. K. Kelly, "The futility of prohibitions," 2006, available at [www.kk.org/thetechnium/archives/2006/02/the\\_futility\\_of\\_ph\\_p.html](http://www.kk.org/thetechnium/archives/2006/02/the_futility_of_ph_p.html).
35. Ibid.

## (١١) وضع الأساس لاقتصاد بيولوجي

1. See the USDA report, "Productivity growth in U.S. agriculture," [www.ers.usda.gov/publications/cb9](http://www.ers.usda.gov/publications/cb9).
2. J. Hodgson, *Private biotech 2004-the numbers*, Nat Biotech 24, no. 6 (2006): 635.
3. See the CIA *World Factbook*, [www.cia.gov/library/publications/the-world-factbook/index.html](http://www.cia.gov/library/publications/the-world-factbook/index.html).
4. M. Herper and P. Kang, "The world's ten best-selling drugs," Forbes, 22 March 2006; S. Aggarwal, *What's fueling the biotech engine?* Nat Biotech 25, no. 10 (2007): 1097; Herper and Kang, "The world's ten best-selling drugs."
5. Herper and Kang, "The world's ten best-selling drugs"; Aggarwal, *What's fueling the biotech engine?*
6. A. Berenson, "Weak sales prompt Pfizer to cancel diabetes drug," *New York Times*, 19 October 2007.
7. Ibid.; Aggarwal, *What's fueling the biotech engine?*; "TOP 20 Biologics 2008,(R&D Pipeline News, La Merie Business Intelligence, [www.bioportfollio.com](http://www.bioportfollio.com).
8. Ibid.

9. Y. Ozdemir et al., *Shifting emphasis from pharmacogenomics to theragnostics*, Nat Biotech 24, no. 8 (2006): 942.
10. Ibid.
11. "Beyond the blockbuster."
12. Ibid.
13. The latest data is from 2004, and the U.S. economy has been growing at about 4 percent per year. See "The statistical abstract," [www.census.gov/compendia/statab](http://www.census.gov/compendia/statab).
14. D. Pimentel, R. Zuniga, and D. Morrison, *Update on the environmental and economic costs associated with alien-invasive species in the United States*, Ecological Economics 52, no. 3 (2005): 273.
15. S. Lawrence, *Agbiotech booms in emerging nations* Nat Biotech 25, no. 3 (2007): 271.
16. For percentages of GM crops, see "Adoption of Genetically Engineered Crops in the U.S.," Economic Research Service, USDA, [www.ers.usda.gov/Data/BiotechCrops/](http://www.ers.usda.gov/Data/BiotechCrops/); for total crop revenues, see the "Data and Statistics" page, National Agricultural Statistics Service, USDA, [www.nass.usda.gov/Data\\_and\\_Statistics/Quick\\_Stats/index.asp](http://www.nass.usda.gov/Data_and_Statistics/Quick_Stats/index.asp).
17. See Hepeng jia, "Big funding for GM research," *Chemistry World*, 26 March 2008, [www.rsc.org/chemistryworld/News/2008/March/26030801.asp](http://www.rsc.org/chemistryworld/News/2008/March/26030801.asp),
18. James, Clive) "Global Status of Commercialized Biotech/GM Crops: 2008," International Service for the Acquisition "of Agri-Biotech Applications, ISAAA Brief No. 39. ISAAA: Ithaca, NY.
19. "The next green revolution," *Economist*, 21 February 2008.
20. See, for example, Biotechnology Industry Organization, "Agricultural production applications," <http://bio.org/speeches/pubs/cr/agriculture.asp>.
21. P. Mitchell, *GM giants pair up to do battle*, Nat Biotech 25, "no. 7 (2007): 695.
22. P. Mitchell, *Europe's anti-GM stance to presage animal feed shortage?* Nat Biotech 25, no. 10 (2007): 1065.
23. J. L. Fox, *US courts thwart GM alfalfa and turf grass*, Nat Biotech 25, no. 4 (2007): 367.
24. Pimentel, Zuniga, and Morrison, *Update on the environmental and economic costs associated with alien-invasive species in the United States*.
25. "Industrial biotechnology-turning potential into profits," *EuropaBio Bio-Economy Newsletter*, September 2006.
26. S. Herrera, *Industrial biotechnology - a chance at redemption*, Nat Biotech 22, no.6 (2004): 671; "Field of dreams." *Economist*, 7 April 2004.
27. "Industrial Biotechnology-Turning Potential into Profits," EuropaBio Bio-Economy Newsletter, September, 2006; Riese, Jense, "White Biotechnology Press Briefing," McKinsey & Company, February 2009.
28. S. Aldrich, J. Newcomb, and R. Carlson, *The Big Squeeze: New Fundamentals for Food and Fuel Markets* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2008).

29. P. Westcott, "U.S. ethanol expansion driving changes throughout the agricultural sector," *Amber Waves*, September 2007.
30. J. Newcomb, "Chomp! Chomp! Fueling the new agribusiness," *CLSA Blue Books*, April 2007.
31. *Ibid.*
32. K. Fuglie, "Productivity drives growth in U.S. agriculture," *Amber Waves*, September 2007.
33. W. Bi, "Increasing domestic demand could cut China's corn exports," Bloomberg via Livemint.com/Wall Street Journal, 24 March 2007, [www.livemint.com/2007/03/24022323/Increasing-domestic-demand-cou.html](http://www.livemint.com/2007/03/24022323/Increasing-domestic-demand-cou.html).
34. See Green Car Congress, "China halts expansion of corn ethanol industry: Focus on biomass feedstocks," [www.greencarcongress.com/2006/12/china\\_halts\\_exp.html](http://www.greencarcongress.com/2006/12/china_halts_exp.html).
35. A. Barrionuevo, "Boom in ethanol reshapes economy of heartland," *New York Times*, 25 June 2006.
36. "Cheap no more," *Economist*, 6 December 2007.
37. C. Krauss, "Ethanol's boom stalling as glut depresses price," *New York Times*, 30 September 2007.
38. P. Barta, "Promising crop: Jatropha plant gains steam in global race for biofuels. Hardy shrub is tapped for energy-rich seeds; Indian farmers' big bet," *Wall Street Journal*, 24 August 2007.
39. "China to subsidize jatropha planting for biodiesel," Reuters, 5 June 2007.
40. A. Hind, "Could jatropha be a biofuel panacea?" *BBC News*, 8 July 2007.
41. For a simple description of the structure of the plant cell wall, see "Fuel ethanol production" from the Genomes to Life (GTL) program at the U.S. Department of Energy, <http://genomicsgtl.energy.gov/biofuels/ethanolproduction.shtml>.
42. See "BP, ABF and DuPont unveil \$400 million investment in UK biofuels," [www.bp.com/genericarticle.do?categoryId=2012968&contentId=7034350](http://www.bp.com/genericarticle.do?categoryId=2012968&contentId=7034350).
43. R. Chase, "DuPont, BP join to make butanol: They say it outperforms ethanol as a fuel additive," *USA Today*, 20 June 2006.
44. See, U.S. Department of Energy, "DOE selects six cellulosic ethanol plants for up to \$385 million in federal funding," 28 February 2007, [www.doe.gov/news/4827.htm](http://www.doe.gov/news/4827.htm).
45. P. Grace et al., *The potential impact of agricultural management and climate change on soil organic carbon of the north central region of the United States*, *Ecosystems* 9, no. 5 (2006).
46. S. M. Ogle et al., *Uncertainty in estimating land use and management impacts on soil organic carbon storage for us agricultural lands between 1982 and 1997*, *Global Change Biology* 9, no. 11 (2003): 1521-1542.
47. P. G. Johnson et al., *Pollen-mediated gene flow from Kentucky bluegrass under cultivated field conditions*, *Crop Science* 46, no. 5 (2006): 1990; L. S. Watrud et al., *From the cover: Evidence for landscape-level, pollen-mediated gene flow from genetically modified creeping bentgrass with CP 4 EPSPS as a marker*, *PNAS* 101, no. 40 (2004): 14533; J. R. Reichman et al., *Establishment of transgenic herbicide-*

- resistant creeping bentgrass (*Agrostis stolonifera L.*) in nonagronomic habitats*, Molecular Ecology 15, no. 13 (2006): 4243.
48. S. I. Warwick et al., *Do escaped transgenes persist in nature? The case of an herbicide resistance transgene in a weedy *Brassica rapa* population*, Molecular Ecology 17, no. 5 (2007): 1387-1395.
49. I. A. Zelaya, M. D. K. Owen, and M. J. VanGessel, *Transfer of glyphosate resistance: Evidence of hybridization in *Conzya* [Asteraceae]*, American Journal of Botany 94, no. 4 (2007): 660.
50. D. Tilman et al., *Diversity and productivity in a long-term grassland experiment*, Science 294, no. 5543 (2001): 843.
51. D. Tilman, J. Hill, and C. Lehman, *Carbon-negative biofuels from low-input high-diversity grassland biomass*, Science 314, no. 5805 (2006): 1598.
52. M. R. Schmer et al., *Net energy of cellulosic ethanol from switchgrass*, PNAS 105, no. 2 (2008): 464-469.
53. E. A. Heaton, "Miscanthus bioenergy: Achieving the 2015 yield goal of switchgrass" (paper presented at the Biomass Symposium, University of Illinois at Urbana-Champaign, 2007).
54. "Hybrid grass may prove to be valuable fuel source," *Science Daily*, 30 September 2005.
55. C. Wyman, "More on biofuels discussion," *Chemical and Engineering News*, 24 March 2008; U.S. Energy Information, "Petroleum basic statistics," [www.eia.doe.gov/basics/quickoil.html](http://www.eia.doe.gov/basics/quickoil.html); R. Lubowski et al., "Major uses of land in the United States, 2002," *Economic Information Bulletin*, no. EIB-14, May 2006, USDA Economic Research Service.
56. J. Fargione et al., *Land clearing and the biofuel carbon debt*, Science 319, no. 5867 (2008): 1235-1238.
57. T. Searchinger et al., *Use of U.S. croplands for biofuels increases greenhouse gases through emissions from land-use change*, Science 319, no. 5867 (2008): 1238-1240.
58. See "New studies portray unbalanced perspective on biofuels: DOE committed to environmentally sound biofuels development," 23 May 2008, and "DOE response to Science magazine article [DOE actively engaged in investigating the role of biofuels in greenhouse gas emissions from indirect land use change]," [www1.eere.energy.gov/biomass/news\\_detail.html?news\\_id=11794](http://www1.eere.energy.gov/biomass/news_detail.html?news_id=11794).
59. "Cheap no more."
60. E. Singer, "Greener jet fuel," *Technology Review*, 11 June 2007.
61. D. Phillips, "Air Force -hopes to cut oil's role in fuel," *New York Times*, 18 June 2007.
62. Z. Serber, "Artemisinin and biofuel production n (paper presented at the Fourth Annual International Conference on Synthetic Biology, Hong Kong University of Science and Technology, 10-12 October 2008).
63. E. Seba, "Shell, Saudi commit to massive U.S. refinery project," *Reuters*, 21 September 2007.

64. See "BP, ABF and DuPont unveil \$400 million investment in UK biofuels," [www.bp.com/genericarticle.do?categoryId=2012968 &contentId=7034350](http://www.bp.com/genericarticle.do?categoryId=2012968&contentId=7034350) 65.
65. S. Atsumi, T. Hanai, and J. C. Liao, *Non-fermentative pathways for synthesis of branched-chain higher alcohols as biofuels*, *Nature* 451, no. 7174 (2008.): 86-89.
66. R. Carlson, *Open-source biology and its impact on industry*, *IEEE Spectrum* (May 2001).
67. "Corn used as raw material for plastic bottle and fabric," *EngineerLive*, 1 October 2006, [www.engineerlive.com/european-chemical-engineer/safety -in-the-plant/13234-corn-used-as-raw-material-for-plastic-bottles-and-fabrics . t.html](http://www.engineerlive.com/european-chemical-engineer/safety-in-the-plant/13234-corn-used-as-raw-material-for-plastic-bottles-and-fabrics.t.html).
68. Y. H. P. Zhang, *High-yield hydrogen production from starch and water by a synthetic enzymatic pathway*, *PLoS ONE*, no. 5 (2007): e456.
69. For a more in-depth review, see J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2007).
70. W. B. Arthur, *The structure of invention*, *Research Policy* 36, no. 2 (2007): 274.
71. S. Berkun, *The Myths of Innovation* (Sebastopol, Calif.: O'Reilly, 2007).
72. Newcomb, Carlson, and Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures*.

## (١٢) عن سترات المجانين المقيدة ومنصات القفز باعتبارها افتخاراً للأبتكار

1.

إن تركيزى هنا على قانون الملكية الفكرية الأمريكي ليس مقصوداً به مطلقاً التقليل من أهمية القانون أو تطوير التكنولوجيا في بلدان أخرى ولا من أهمية الاتفاقيات الدولية. وعلى المدى القصير، تكمن أهمية القانون الأمريكي في أن نصيب الأسد من حائدات الأنظمة المعدلة جينياً موجودة في الوقت الراهن في الولايات المتحدة، كما جاء في الفصل الثاني، وسوف يستمر هذا الوضع لمدة سنوات قادمة. غير أنه من الأهمية بمكان أيضًا التركيز على قوانين الولايات المتحدة والسباق القضائي لأن باقي العالم سوف لا يواجه في المستقبل عقبات اقتصادية أو تكنولوجية عند المنافسة المباشرة مع الولايات المتحدة في تطويره لтехнологيات بиولوجية جديدة وفي الحصول على المزايا الاقتصادية المتربعة على ذلك. وسواء كانت أنظمة الملكية الفكرية في الولايات المتحدة ترعن للأبتكارات البيولوجية أو تعيقها فسوف يحدد ذلك، إلى حد كبير، القدرات المستقبلية للدولة في المتنافسة على المسرح العالمي.

2. The U.S. Constitution is available online via the U.S. Government Printing Office, [www.gpoaccess.gov/constitution/index.html](http://www.gpoaccess.gov/constitution/index.html).
3. See U.S. Patent and Trademark Office, "General information concerning patents," [www.uspto.gov/go/pac/doc/general](http://www.uspto.gov/go/pac/doc/general).
4. See "The United States Patent Office-sketch of its history," *New York Times*, 25 July 1859, <http://query.nytimes.com/gst/abstract.html?res=9D01EFDAD131E34BC4D5DFB1668382649FDE>.
5. L. Lessig, *The Future of Ideas* (New York: Random House, 2001), 212, 259.
6. Ibid., 236.

7. M. W. McFarland, ed. *The Papers of Wilbur and Orville Wright, Including the Chanute-Wright Letters and Other Papers of Octave Chanute* (New York: McGraw-Hill, 1953), 17.
8. Ibid., 19.
9. See U.S. Centennial of Flight Commission, "Glenn Curtiss and the Wright patent battles," [www.centennialofflight.gov/essay/Wright\\_Bros/Paten\\_Battles/WR12.htm](http://www.centennialofflight.gov/essay/Wright_Bros/Paten_Battles/WR12.htm).
10. McFarland, *Papers of Wilbur and Orville Wright*, 982.
11. J. Clarke et al., *Patent Pools: A Solution to the Problem of Access in Biotechnology Patents?* (Washington D.C.: United States Patent and Trademark Office, 2000).
12. Ibid., 4.
13. R. Merges, *Institutions for Intellectual Property Transactions: The Case of Patent Pools* (1999). Preprint available at: [www.berkeley.edu/institutes/belt/pubs/merges.pdf](http://www.berkeley.edu/institutes/belt/pubs/merges.pdf)
14. Ibid., 21.
15. M. A. Heller and R. S. Eisenberg, *Can patents deter innovations? The anticommons in biomedical research*, *Science* 280, no. 5364 (1998): 698.
16. Merges, *Institutions for Intellectual Property Transactions*.
17. J. Newcomb, R. Carlson, and S. Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures: implications for the U.S. Economy* (Cambridge, Mass.: Bio Economic Research Associates, 2007).
18. See U.S. Patent and Trademark Office, "USPTO issues white paper on patent pooling," 19 January 2001, [www.uspto.gov/web/offices/com/speeches/01-06.htm](http://www.uspto.gov/web/offices/com/speeches/01-06.htm).
19. Clarke et al., *Patent Pools*, 6.
20. Merges, *Institutions for Intellectual Property Transactions*.
21. A. Rai and J. Boyle, *Synthetic biology: Caught between property rights, the public domain, and the commons*, *PLoS Biology* 5, no. 3 (2007): e58.
22. Ibid.
23. Newcomb, Carlson, and Aldrich, *Genome Synthesis and Design Futures*, 49.
24. A. Yancey and C. N. Stewart, *Are university researchers at risk for patent infringement?* *Nat Biotech* 25, no. 11 (2007): 1225.
25. R. Carlson, *Open-source biology and its impact on industry*, *IEEE Spectrum* (May 2001); R. Carlson, *The pace and proliferation of biological technologies*, *Biosecur Bioterror* 1, no. 3 (2003): 203-214; R. Carlson, "Splice it yourself," *Wired*, May 2005.
26. J. Paradise, L. Andrews, and T. Holbrook, *Intellectual property: Patents on human genes: An analysis of scope and claims*, *Science* 307, no. 5715 (2005): 1566.
27. McFarland, *Papers of Wilbur and Orville Wright*, 989.
28. A. Davidson, "Big firms eye 'open innovation' for ideas," *Weekend Edition Sunday*, National Public Radio, 27 May 2007, [www.npr.org/templates/story/story.php?storyId=10480377](http://www.npr.org/templates/story/story.php?storyId=10480377).
29. R. Bederi, *What new economy?* *Technology Review* (January 2001): 45-50.

30. Y. Benkler, *The Wealth of Networks*. (New Haven, Conn.: Yale University Press, 2006). 40. The Wealth of Networks is available online at [www.benkler.org/wealth\\_of\\_networks/index.php/Main\\_Page](http://www.benkler.org/wealth_of_networks/index.php/Main_Page).
31. See the IBM 2006 annual report, [http://www.ibm.com/annualreport/2006/cfs\\_earnings.shtml](http://www.ibm.com/annualreport/2006/cfs_earnings.shtml).
32. V. Vaitheeswaran, "The love-in," *Economist*, 11 October 2007.
33. Ibid.
34. H. Chesbrough, *Open Innovation: The New Imperative for Creating and Profiting from Technology* (Cambridge, Mass.: Harvard Business School Press, 2003).
35. Ibid., xx.
36. Ibid., xxii.
37. Ibid., xxxiv.
38. Vaitheeswaran, "The love-in."
39. Chesbrough, *Open Innovation*.
40. Vairheeswaran, "The love-in."
41. Y. Benkler, *Coase's Penguin, or, Linux and the nature of the firm*, *Yale Law Journal* 112., no. 3 (2002.): 371.
42. Ibid., 369.
43. S. Weber, *The Success of Open Source* (Cambridge, Mass.: Harvard University Press, 2004), 84.
44. Ibid., 9.
45. Ibid., 1.
- 46 . J. Hope, Biobazaar: *The Open Source Revolution and Biotechnology* (Cambridge, Mass.: Harvard University Press, 2008).
47. See PageRank explained at [www.google.com/technology](http://www.google.com/technology).
48. S. Stokely, "Hardware vendors will follow the money to open source," *ITNews*, 31 January 2008, [www.itnews.com.au/News/69229.hardware-vendors-will-follow-the-money-to-open-source.aspx](http://www.itnews.com.au/News/69229.hardware-vendors-will-follow-the-money-to-open-source.aspx).
49. See the Netcraft monthly Web Server Survey, [http://news.netcraft.com/archives/web\\_server\\_survey.html](http://news.netcraft.com/archives/web_server_survey.html).
50. Vaitheeswaran, "The love-in."
51. R. A. Ghosh, *Economic Impact of Open Source Software on INNOVATION and the Competitiveness of the information and communication technologies (ICT) sector in the EU* (Brussels: European Commission, Directorate General for Enterprise and Industry, 2007).
52. See GNU Operating System, "The free software definition," [www.gnu.org/philosophy/free-sw.html](http://www.gnu.org/philosophy/free-sw.html).
53. See Wikipedia, "GNU General Public License" or "GPL," <http://en.wikipedia.org/wiki/Gpl>.

54. J. Buchanan, "Linus Tovalds talks future of Linux," *APC Magazine*, 22 August 2007.
55. B. Perens, "The emerging economic paradigm of open source," last edited, 16 Feb 2005; accessed, 12 Jan 2008, <http://perens.com/Articles/Economic.html>.
56. W. Baumol, *Small Firms*, from the original in U.S. Small Business Administration, Office of Advocacy, *The State of Small Business: A Report to the President* (Washington, D.C.: Government Printing Office, 1994), 195.
57. Perens, "The emerging economic paradigm of open source."
58. Carlson, *Open-source biology and its impact on industry*.

## (١٢) البيولوجيا مفتوحة المصادر أم البيولوجيا المفتوحة

1. See, "DARPA open-source biology letter," [www.synthesis.cc/DARPA\\_OSB\\_Letter.html](http://www.synthesis.cc/DARPA_OSB_Letter.html).
2. The Biobrick Foundation, "Our goals," as of 9 January 2008, [www.biobricks.org](http://www.biobricks.org).
3. Drew Endy, personal communication.
4. A. Rai and J. Boyle, *Synthetic biology: Caught between property rights, the public domain, and the commons*, PLoS Biology 5, no. 3 (2.007): e58.
5. S. Weber, *The Success of Open Source* (Cambridge, Mass.: Harvard University Press, 2004), 84.
6. "Open source biotech," *Red Herring*, April 2006.
7. See "BiOS license and tech support agreement version 1.5," [www.bios.net/daisy/bios/mta](http://www.bios.net/daisy/bios/mta).
8. "Open source biotech," 32.
9. See, for example, "BiOS mutual non-assertion agreement, v2.0," [www.bios.net/daisy/bios/mta](http://www.bios.net/daisy/bios/mta).
10. See "BiOS PMET license agreement," version 1.5, also called "The CAMBRIA biological open source (BiOS) license for plant enabling technologies," version 1.5, [www.bios.net/daisv/bios/mta](http://www.bios.net/daisv/bios/mta).
11. See "What is the cost of a BiOS agreement?" at [www.bios.net/daisv/bios/licenses/398/253.htm](http://www.bios.net/daisv/bios/licenses/398/253.htm).
12. L. Lessig, *The Future of Ideas* (New York: Random House, 2.001), 236.
13. E. Raymond, *The Cathedral and the Bazaar: Musings on Linux and Open Source by an Accidental Revolutionary* (Cambridge, Mass.: O'Reilly Media, 2001). The text is online at <http://cath.org/l-est/writings/cathedral-bazaar/> cathedral-bazaar.
14. J. Hope, *Biohazaar: The Open Source Revolution and Biotechnology* (Cambridge Mass.: Harvard University Press, 2008).
15. Ibid., 104.

16. J. Hope, "Open source biotechnology?" <http://rsss.anu.edu.au/~janeth/OSBiotech.html>.
17. Hope, *BioBazaar*, 139.
18. Hope, "Open source biotechnology?"
19. Ibid.
20. See S. Weber, *The Success of Open Source* (Cambridge, Mass.: Harvard University Press, 2008), 99.
21. Hope, *BioBazaar*, 139.
22. See J. Hope, "Open source biotechnology: A new way to manage scientific intellectual property," *GeneWatch Magazine* 18(1) 2005.
23. See Yahoo Finance, "Google Inc. (GOOG);", <http://finance.yahoo.com/q/is?s=GOOG&annual>.
24. S. Stokely, "Hardware vendors will follow the money to open source," *ITNews*, 3 January 2008, <http://www.itnews.com.au/News/69229.hardware-vendors-will-follow-the-money-to-open-source.aspx> (accessed 2 February 2008).
25. Hope, *BioBazaar*, 71.
  
26. Estimates from the FBI, Interpol, World Customs Organization, and the International Chamber of Commerce. See <http://www.stopfakes.gov/sCwhy.asp...>
27. Ibid.
28. Hope, *BioBazaar*, 150.
29. D. Byrne, "David Byrne's survival strategies for emerging artists-and megastars," *Wired*, 18 December 2007.
30. Ibid.
31. David Byrne, in conversation with Brian Eno, "How the f-k can we get out of this?" [www.wired.com/entertainment/music/magazine/16-01/f\\_byrne?currentPage=2](http://www.wired.com/entertainment/music/magazine/16-01/f_byrne?currentPage=2).
32. Byrne, "David Byrne's survival strategies."
33. See "Digital Millennium Copyright Act," [http://en.wikipedia.org/wiki/Digital\\_Millennium\\_Copyright\\_Act](http://en.wikipedia.org/wiki/Digital_Millennium_Copyright_Act) (accessed 2.8 January 2008).

## (١٤) ما الذي يصنع ثورة؟

1. D. Bennett, "Envirournenral defense," *Boston Globe*, 27 May 2007.
2. See the "Oil and the military" page from the Lugar Energy Initiative, <http://lugar.senate.gov/energy/security/military.cfm>.
3. On the DoD's rank in terms of fuel use, see Sohbet Karbuz, "US military oil pains," *Energy Bulletin*, 17 February 2007, <http://www.energybulletin.net/26194.html>.

4. W. Murray and M. Knox, "Thinking about Revolutions in Warfare," in M. Knox and W. Murray, eds., *The Dynamics of Military Revolutions: 1300-2050* (Cambridge: Cambridge University Press, 2001).
5. M. Grimsley, "Surviving Military Revolutions: The U.S. Civil War," in M. Knox and W. Murray, eds., *The Dynamics of Military Revolution: 1300-2050* (Cambridge: Cambridge University Press, 2001).
6. Murray and Knox, "Thinking about Revolutions in Warfare."
7. *Ibid.*
8. W. Murray and M. Knox, "The Future Is behind Us," in M. Knox and W. Murray, eds., *The Dynamics of Military Revolutions: 1300-2050* (Cambridge: Cambridge University Press, 2001).
9. J. Cascio, "The lost hegemon (pt 2): The end of conventional war," *Open the Future* [blog], 7 May 2007, [www.openthefuture.com/2007/05/the\\_lost\\_hegemon\\_pt\\_2\\_the\\_end.html](http://www.openthefuture.com/2007/05/the_lost_hegemon_pt_2_the_end.html) (accessed 2 January 2008).
10. J. W. Anderson, S. Fainaru, and J. Finer, "Bigger, stronger homemade bombs now to blame for half of U.S. deaths," *Washington Post*, 16 October 2005; C. Wilson, *Improvised Explosive Devices in Iraq: Effects and Countermeasures* (Washington D.C.: Congressional Research Service, Library of Congress, 2005).
11. M. Enserink, *The anthrax case: From spores to a suspect*, ScienceNOW, 12 August 2008.
12. On IEDs, see Anderson, "Bigger, stronger homemade bombs."
13. See, for example, DIY Drones, <http://diydrones.com>.
14. Chris Anderson, the editor of *Wired* magazine, posted an entry on the DIY Drones community blog titled "Can open source be giving comfort to the enemy?" at [www.longtail.com/the\\_long\\_tail/2007/08/can-open-source.html](http://www.longtail.com/the_long_tail/2007/08/can-open-source.html). Anderson notes that he is "honestly conflicted" about misuse of the technology but is inclined to help anyone who asks, despite the community being "just a pen stroke away from being regulated out of existence, and in this climate it's politically unwise to discount the Homeland Security card ([his] own feelings about that notwithstanding)." Comments from other participants in the community are wholly supportive of sharing.
15. For list of tools, see Fab Central, <http://fab.cba.mit.edu/content/tools>; for quotation, see the Fab Lab wiki, <http://fab.cba.mit.edu/about/about2.php>.
16. See the Fab@Home main page, [http://fabathome.org/wiki/index.php?title=Main\\_Page](http://fabathome.org/wiki/index.php?title=Main_Page).
17. A. Anderson, "A whole new dimension," *Economist*: The World in 2008, 2007.
18. See U. Hequist, "Open source 3D printer copies itself," *Computerworld*, 8 April 2008, <http://computerworld.co.nz/news.nsf/tech/E5C3C5D68A380EDCC257423006E71>; CD, and RepRap, "What is RepRap?" [www.reprap.org/bin/view/Main/WebHome](http://www.reprap.org/bin/view/Main/WebHome).
19. V. Vairheeswaran, "A dark art no more," *Economist*, 11 October 2007.
20. *Ibid.*; "Revving up," *Economist*, 11 October 2007.
21. Peregrine Analytics, *Innovation and Small Business Performance. Examining the Relationship between Technological Innovation and the Within Industry Distributions*

- of Fast Growth Firms* (Washington, D.C.: U.S. Small Business Administration, 2006), 7.
22. *Ibid.*
23. On amounts spent on R&D, see PhRMA, [www.phrma.org/about\\_phrma](http://www.phrma.org/about_phrma); for quotation, see "Don't laugh at gilded butterflies," *Economist*, 22 April 2004.
24. G. Pisano, "Can science be a business? Lessons from Biotech," *Harvard Business Review*, 1 October 2006.
25. "Beyond the blockbuster," *Economist*, 28 July 2007.
26. Pisano, *Can science be a business?*, 115,119.
27. D. Edgerton, *The Shock of the Old: Technology and Global History Since 1900* (New York: Oxford University Press, 2007), xv.
28. *Ibid.*, 79.
29. *Ibid.*, 80.
30. *Ibid.*
31. *Ibid.*, 77.
32. *Ibid.*, chap. 4.
33. See "Security in ten years," Schneier on Security, 3 December 2007, [www.schneier.com/blog/archives/2007/12/security\\_in\\_ten.html](http://www.schneier.com/blog/archives/2007/12/security_in_ten.html).
34. R. Carlson, *Open-source biology and its impact on industry*, IEEE Spectrum (May 2001).
35. K. Amanuma et al., *Transgenic zebrafish for detecting mutations caused by compounds in aquatic environments*, Nat Biotechnol 18, no. 1 (2000): 62-65; H. E. David et al., *Construction and evaluation of a transgenic hsp 16-GFP- lacZ Caenorhabditis elegans strain for environmental monitoring*, Environ Toxicol Chem 22, no. 1 (2003): 111-118; L. Nelson, "Plants to uncover landmines," *Nature News*, 29 January 2004.
36. See remarks of Senator Bill Frist at Harvard Medical School, 1 June 2005, [www.synthesis.cc/2005/06/bill\\_frist\\_bio.html](http://www.synthesis.cc/2005/06/bill_frist_bio.html); see also R. Kurzweil and B. Joy, "Recipe for destruction," *New York Times*, 17 October 2005, [www.nytimes.com/2005/10/17/opinion/17kurzweiljoy.html](http://www.nytimes.com/2005/10/17/opinion/17kurzweiljoy.html).
37. H. Pearson et al., SARS: *What have we learned?* Nature 424, no. 6945 (2003): 121-126.

## خاتمة

1. See the iGEM 2008, [http://2008.igem.org/Main\\_Page](http://2008.igem.org/Main_Page).
2. Michelle M. Becker, et al., *Synthetic recombinant bat SARS-like coronavirus is infectious in cultured cells and in mice*, PNAS 105, no. 50 (December 16, 2008): 19944-19949.
3. See the press release [http://uesusa.org/food\\_and\\_agriculture/science\\_and\\_impacts/science/failure-to-yield.html](http://uesusa.org/food_and_agriculture/science_and_impacts/science/failure-to-yield.html); and Doug Gurian-Sherman, *Failure to Yield: Evaluating*

*the Performance of Genetically Engineered Crops* (Cambridge, Mass.: UCS Publications, 2009).

4. See "BIO Debunks Myths in Anti-Industry Report: Agricultural Biotechnology Helps Farmers Increase Crop Production," [www.bio.org/news/pressreleases/newsitem.asp?id=2009\\_0414\\_01](http://www.bio.org/news/pressreleases/newsitem.asp?id=2009_0414_01).

## ملحق ببعض المصطلحات الواردة في الكتاب وترجمتها

إعداد: المترجم

abstraction hierarchy	أفكار التسلسل الهرمي هي ابتكار بشري يهدف إلى مساعدة من يرغبون في هندسة أنظمة بالغة التعقيد بواسطة تجاهل التفاصيل غير المهمة.
automation	أتمتة
avionics	إلكترونيات الطيران
bacteriophage	البكتريوفاج (أو الفاج اختصاراً) هي نوع من الفيروسات لها القدرة على أحداث العدوى في الجراثيم وقتلها. والكلمة معناها أكل الجراثيم. وقد استخدمت منذ أكثر من ٩٠ سنة بديلاً للمضادات الحيوية في الاتحاد السوفيتي وأوروبا الشرقية وفرنسا. وهي حالياً شائعة الاستخدام في الأبحاث الخاصة بالقضاء على الجراثيم.
bactoblood	الدم البكتيري نظام لإنتاج الهيموجلوبين في جرثومة الإيكولاي.
bashing DNA	العمليات الرئيسية التي يحتاجها نقل الدنا من كائن آخر وتسمى أيضاً سحق الدنا.
Biobricks	لبنة البناء البيولوجية وهي قطع لها سمات خاصة تتبع إجراء تجميع تكراري لتكوين "جزء" مركبة أطول مما يفضي إلى تكوين أنظمة أكبر.

Clean Genome E. coli	الإشكريشيا القولونية ذات الجينوم النظيف هي سلالة من الجرثومة تم فيها إلغاء الجينات الدخيلة التي لا تكرر في جميع السلالات لتحديد جينوم أساسى أصفر.
combinatorial chemistry	الكيمياء التوافقية وهى التخليق السريع أو المحاكاة الكمبيوترية لعدد كبير من الجزيئات أو المواد المختلفة، ولكنها مقاربة فى تركيبتها. وهى تقنية ظهرت فى التسعينيات.
device physics	فيزياء الأداة أو الخواص الفيزيائية من حيث المادة والطاقة والتفاعلات بينهما.
electrophoretic separation	الفصل بالتحليل الكهربائي.
electroporation	التقسيب الكهربائي.
gene expression	تحويل المعلومات المشفرة فى الجينات إلى رنا الرسول ومن ثم إلى بروتينات
Global Positioning System (Gps)	نظام تحديد المواقع العالمي.
peer-to-peer data sharing	نظام التشارك فى الملفات بين الأنداد على الشبكة العنكبوتية سواء بتتنزيلها (downloading) - أو برفعها (uploading) بحيث يمكن كل مستخدم من الدخول على كمبيوترات الآخرين وتتنزيل ما يريد. ويقتصر استخدامها على الأغانى والأفلام، وهي خدمة مجانية واسعة الانتشار اليوم. سواء بتتنزيلها

	<p>(uploading) أو برفعها (dronnloading) بحيث يمكن كل مستخدم من الدخول على كمبيوترات الآخرين وتنزيل ما يريد. ويقتصر استخدامها على الأغانى والأفلام، وهى خدمة مجانية واسعة الانتشار اليوم.</p>
Protenics	البروتينونية هي فرع من فروع التكنولوجيا البيولوجية يتناول تطبيق تقنيات البيولوجيا الجزيئية والكيمياء الحيوية وعلوم الوراثة لدراسة تركيب ووظائف وتفاعلات البروتينات التي تنتجهما جينات خلية معينة أو نسيج معين أو كائن معين، مع تنظيم المعلومات في قواعد بيانات وتطبيقات البيانات.
recombinant DNA	الدنا الموزن أو المعاد تجميعه من قطع صغيرة.
Registry of Standard Biological Parts	سجل القطع البيولوجية المعيارية.
reverse-genetics system	النظام الجيني المعكوس هو نسخ الدنا الخاص بجينات الفيروسات نسخاً معكوساً إلى رنا فيروسي في المختبر لتبسيط العمل على الفيروس.
Sanger sequencing	سلسلة سانجر هي أكثر وسائل السلسلة شيوعاً في المعامل. وفيها تتحرك جزيئات الدنا ذات الأطوال المختلفة بسرعات مختلفة عندما تتعرض لجال كهربى، وهي تقنية الفصل بالتحليل الكهربى.
sickle cell anemia	فقر الدم المجلب.
software	برمجيات.

trhee-dimentional printers	<p>الطابعات ثلاثية الأبعاد: ليست طابعات بالمعنى المتعارف عليه وإنما هي تكنولوجيا للتصنيع بالتجمیع، وذلك بوضع طبقات متتالية فوق بعضها. وشاو استخدامها منذ سنة ٢٠٠٣ بعد انخفاض أسعارها. وهي تستخدم في صناعة المجوهرات والأحذية والتصميمات الصناعية وصناعة التماثيل الأولية.</p>
X-ray crystallography	<p>علم البلورات الإشعاعي وسيلة لتحديد ترتيب الذرات داخل بلورة، وفيه يضرب شعاع من أشعة إكس بلورة فيحدث حيود الشعاع أى انحراف إلى عدة اتجاهات محددة. ويستطيع الشخص المتخصص أن يخرج بصورة ثلاثة الأبعاد لكثافة الإلكترونات داخل البلورة. ومن تلك الصورة يمكن حساب موقع الذرات داخل البلورة، ووالروابط الكيماوية التي تربط بين الذرات داخل الجزيء ، وكذلك الخلل الذى يصيب تلك الروابط.</p>

**المؤلف فى سطور :**

**روبرت هـ . كارلسون**

يعمل مديرًا في شركة بيوديزيك.

والمستشار العلمي لمركز (The Hastings).

وعضو المجلس الاستشاري لـ (Blue Marble Energy).



**المترجم فى سطور :**

### **أمين توفيق**

أستاذ بكلية الطب - جامعة الأزهر، ألف وترجم العديد من الكتب أهمها:

- ١- تاريخ الجراحة منذ أقدم العصور. (تأليف). إصدار الهيئة المصرية للكتاب .٢٠٠٩
- ٢- شبح الملك ليوبولد. (مترجم). إصدار المركز القومى للترجمة ٢٠٠٩.
- ٣- رومانسيّة العلم. (مترجم). إصدار دار سطور الجديدة ٢٠٠٩، وصدر كذلك في مكتبة الأسرة ٢٠١١.
- ٤- الأمراض المعدية وعلاجاتها. (مترجم). إصدار دار سطور الجديدة ٢٠١٠ . وصدر كذلك في مكتبة الأسرة ٢٠١١.
- ٥- تاريخ الأحداث الكبرى. (مترجم). إصدار المركز القومى للترجمة ٢٠١٠.
- ٦- العلم وأزمنته. المجلد الأول. (مترجم). إصدار المركز القومى للترجمة. تحت الطبع .

Aymantl @yahoo. com



**المراجع في سطور:**

**محمود خيال**

أستاذ غير متفرغ بكلية الطب جامعة الأزهر - قسم الأدوية (الفارماكولوجي).

عضو مجلس إدارة الاتحاد الدولي للفارماكولوجيا الإكلينيكية، وعضو لجنة الثقافة العلمية بالجامعة الأعلى للثقافة، وعضو لجنة الترجمة العلمية بالمركز القومي للترجمة.

وسبقت له ترجمة كتابي «الإسلام والعلم» و«صخور الزمان» إلى جانب عدد آخر من كتب تبسيط العلوم ومقالاتها.



التصحيح اللغوى: وجيه فاروق  
الإشراف الفنى: حسن كامل



المؤلف روبرت كارلسون هو حجة من الحجج الثقافت في متابعة التقدم في التقنيات البيولوجية، وهذا الكتاب هو أكثر المقالات استكمالاً فيما يتعلق بالثورة التكنولوجية في البيولوجيا التي من المنتظر أن تتسيد هذا القرن. وهو سياحة ذهنية شاملة في مجال بازغ من مجالات التكنولوجيا هو البيولوجيا. وبدأ الكتاب بتعريف البيولوجيا وكيفية عمل قطعها وأنها مجرد قطع تزلق بسهولة ويسهل إلى الواقع المحدد لها على غرار قطع لعبه الليجو. ويؤكد على أنها سوف تكون من عمد الاقتصاد العالمي في المستقبل. وقد تحول المؤلف بين الوقود الحيوي والجائزات العالمية المرضية واللاقات وتجارة السلع وشئون البترول والغاز.

وتغلغ الكتاب في بحث موضوع الوقود الحيوي لأهميته الاقتصادية الحالية والمستقبلية وأفرد له فصلاً خاصاً مع عقد مقارنة مستفيضة بين تكلفة الوقود الحيوي وتكلفة الوقود الأحفوري (البترول) الحالية. وطرق إلى الجدل الدائر حول استخدام المحاصيل في صناعة الوقود بدلاً من الطعام. وذكر أن الأمل معقود على أن تحسن التكنولوجيات البيولوجية سوف ياطف من حدة المنافسة بين الطعام والوقود بدلاً من أن تستفحط.

وهو كتاب جدير بأن يقدمه إلى القارئ العربي كي يستشرف نظرة شاملة مستقبلية على التقدم العلمي المتوقع في القرن الحالي.