

जैव प्रोटोटोटोली - सिवांत व प्रक्रम

* जैव प्रोटोटोटोली (Biotechnology)

बासी टेक्नोलॉजी की जाली वायी व टेक्नोलॉजी बाल्ड से निर्माण बना है इसका अर्थ है कि जीवित कोशिका भा उनके धरण भा उनसे प्राप्त होनामी के उपयोग द्वारा बास्तवायक पदार्थों का प्रोटोटोटोल लौट पर प्राप्त करना।

सूक्ष्मजीवों - एस - जीवाणु जैव शोषाओं, प्रीस्ट पादप, रेष जल्दी कोशिकाओं, कोशिकाओं अथवा उत्तो में से किसी जीवित गुण का उपयोग मानव समाज के लिए उपयोगी वदार्थों का औषधोगिक लौट पर प्राप्त करना ही जैव प्रोटोटोटोली कहते हैं।

यूरोपीय जैव प्रोटोटोटोली संघ (EFS)
के अनुसार-

"नए उत्पादों एवं शोषाओं के लिए प्रकृतिक विज्ञान, जीव भा जीवित कोशिका अथवा उनके धरण का उनाहिक लौट पर

उपयोग भा समूहोंने जैव प्रौद्योगिकी कल्यान है।

* जैव प्रौद्योगिकी का मिशन -

आधुनिक जैव प्रौद्योगिकी का विकास में निम्न दो पुरुष लक्षणों का अभिगणन है -

[1.] आनुवंशिक इंजीनियरिंग - (Genetic Engineering) - जीवों के आनुवंशिक पदार्थ जैवात् D.N.A. में उत्पन्न अवृत्तिकानुसार कोई - बदल जाए एवं नियोराइज (एफटर) उत्पन्न कराना।

[2.] रासायनिक इंजीनियरिंग - (Chemical Engineering) - रासायनिक इंजीनियरिंग प्रक्रमों में वर्गाणु विहित वांछित जीवाणु भा सुकैन्त्रीय कोशिकाओं के उत्पादन वारा व्यापार जैव प्रौद्योगिकी पदार्थ जैव - उत्तिज्ञविक, दीकै, एन्जाइम, डाप्रेन उत्तरों का निर्माण करना।



Genetic Engineering) - or Recombinant DNA

वैज्ञानिकों द्वारा D.N.A में
अनवश्यकतानुसार कृत बदल करना
जीव मैट्रीफ्लेशन आ आनुवांशिक
इन्जीनियरिंग कहते हैं।

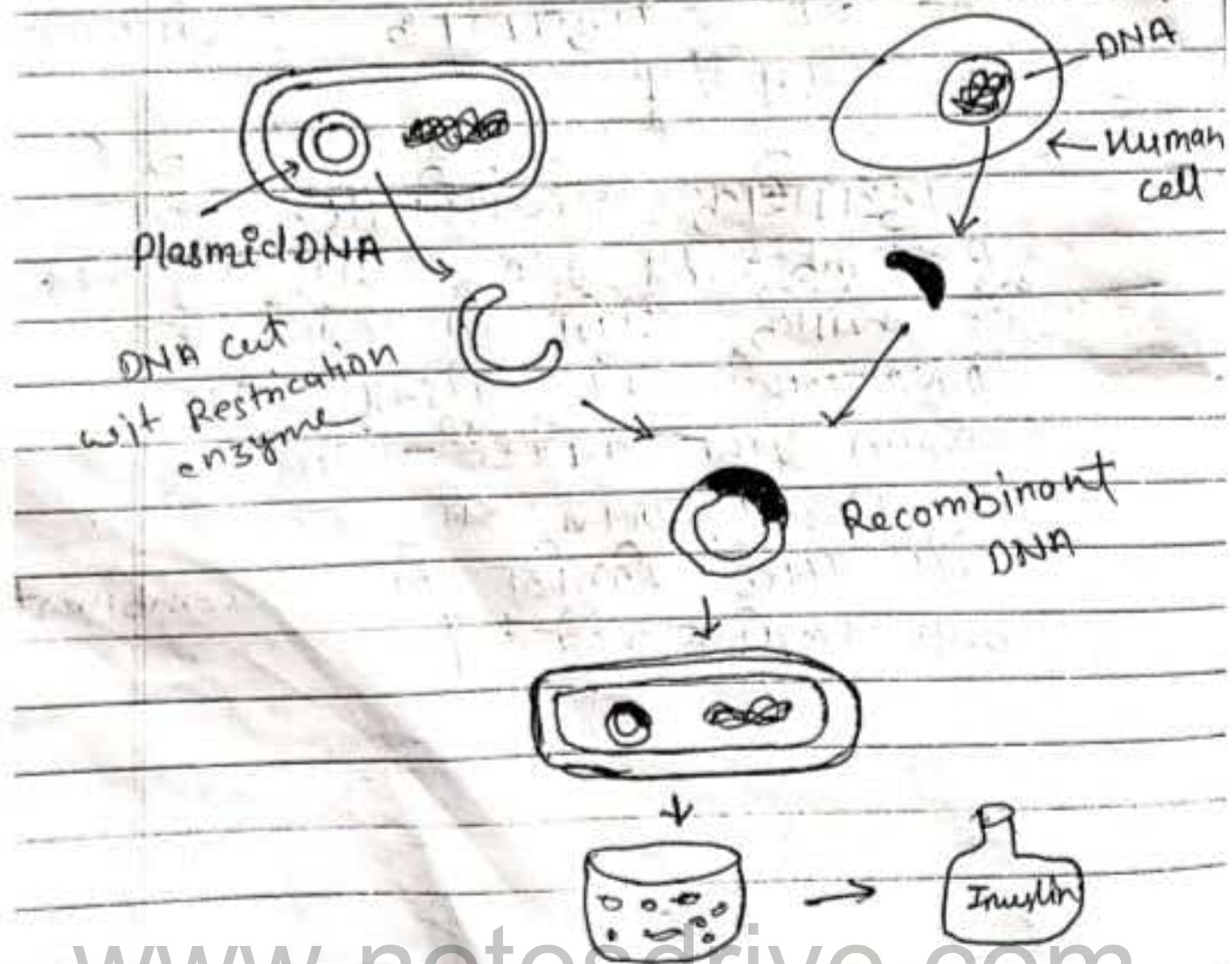
कृतिम DNA का संश्लेषण, DNA
की समरूपता, DNA के अभिकल्पी
ट्रांस्फर की वित्त्यापित आ जोड़कर
एच्चिक गुणी मुक्त DNA प्राप्त
करना। और इस DNA की
जीव धारियों में प्रवेश कराकर
ऐच्चिक गुणी को उत्पन्न करना
जो ही आनुवांशिक इन्जीनियरिंग
का घैय है।

अनुवांशिक इन्जीनियरिंग की
Recombinant DNA तकनीक भी कहा
जाए तो इसमें दो गोता की
DNA लोडों की जीड़के नमा
DNA यात्रा करते हैं जिसके
रिसिनेंट DNA की कहते हैं
अौर यहकी विभिन्न की Recombinant
DNA की लोडी कहते हैं।

पुनर्जोगज DNA तकनीक Recombinant DNA

Technical

- पुनर्जोगज DNA तकनीक को जीन क्लोनिंग (Gene cloning) भी जीन स्प्लिसिंग (Gene splicing) भी कहते हैं।
- इस प्रक्रिया में दो अवगतियाँ घटाते हैं कि जीवों के DNA और अणुओं के बीच की जोड़कर नई Recombinant DNA (पुनर्जोगज DNA) बनती है और किसी उचित प्रोत्तक में वर्णनायमा आता है।



फुनर्मेंज डीए तकनीक के सफलता के कारण - / साधान

* DNA की विकृतिकरण के फूल लगाये कारण की हस्ता -

आदि DNA को 100°C तापमान पर जारी किया जाए तो इसके दोनों अंडाकार अलग हो जाते हैं डीए के दोनों दोनों अंडाकारों के पृष्ठकरण की उस प्रक्रिया की DNA की विकृतिकरण कहते हैं

विकृती DNA की छोटी करने पर दोनों अंडाकार आपस में जुड़कर DNA अणु बन जाते हैं जो एक पुनर्गठन कार्य का उत्तर भाग अनावृतिकारी कहते हैं।

1) एन्जाइम [Enzymes] + फुनर्मेंज

DNA तकनीक में निम्न एन्जाइम प्रयोग होते हैं-

(i) विभाजन एन्जाइम (Cleavage Enzyme)

ये एन्जाइम DNA को व्यष्टि

में तोड़ता पा काटा है।
ये नियन्त्रित हुए के
दीते हैं।

(9) एक्सो-न्यूक्लियोज (Exonuclease) - जो
DNA के 5' या 3' सिरों से
न्यूक्लियोटाइड्स को पृथक्-
करता है।

(10) इन्डो-न्यूक्लियोज [Endonuclease] -
जो DNA के अंदर को महसूस करते हैं।

प्रतिवर्धन इन्डो-न्यूक्लियोज एवं
ज्ञानिक ऐसी आव्याकृति भी
करते हैं, जो DNA में विशिष्ट
विकल्पपृष्ठ, जो प्रोत्रिन्कोमेक
न्यूक्लियोटाइड्स को पक्ष्यचानका
वदाँ पर DNA को काटते हैं
जैसे - Eco R1

सहत्वपूर्ण विषय

- प्रतिबन्धन होडी-म्याक्सेल्ज की खोज आवैद्य ने की थी।
- सावर्णी पहला प्रतिबन्धन हंजाइम HINDIII वा जिसकी खोज नेपाल में स्थित ने सन् 1970 में की था।

(9) DNA लड़गोज़

पुरुष DNA चोटी को जोड़ते हुए प्रादृश DNA को पुनर्मोर्गण DNA कहते हैं।

Recombinant DNA की वैकल्पिक में अवैशकराया जाता है। उन्हें डोट इंडिकेट लगाते हुए वैकल्पिक प्राप्त करते हैं जो वैकल्पिक के उपयोग द्वारा इनकी अन्तीक अप्रतिक्रियाप्रिमा डेपार्ट की जाती है। जिसे ल्योन DNA cDNA कहते हैं।

NOTE → वैकल्पीकरण की जांचिका
उत्तरात्मक उत्तरात्मक उत्तरात्मक
जो बना होता है जिसे नए
करने के लिए लागतोंमें साधारण
साधारण के उपयोग द्वाया आता है

कवल की कोडिट्रॉफ अभियान -
काउटिन की बनी हाती है
जिसे 100 करोड़ करोड़ कारबोल
साधारण के उपयोग करते हैं।

पादप की कोशिकाओं में - मैट्रोलोज
का बना होता है इसे सेल्युलर
साधारण से नए कहा है।

2) वाइरो DNA → लाइसेंस
नया वैकल्पीकरण के पास
ठोक्को को उचित प्रबल के
अनुष्टुप पद्धति के लिए
चुनोपाल चुनोपाल - P.N.P को
उपयोग में लाया जाता है
इस लिए इसे वाइरो DNA
कहते हैं।

20

क्लोनिंग वाईक्य या संवाहक -

जिस DNA अणु में वांछित जीन को जोड़ते हैं, उसे वाईक्य कहते हैं तथा इस वाईक्य DNA प्रोसेस कोशिका में प्रतिकृति का लकड़ा हो, जो क्लोनिंग वाईक्य कल्पना है, ऐसे प्लाज्मिड, बैक्टीरियोफेन, रिफ्रेविष्टान् आदि।

प्लाज्मिड का उपयोग उन्नाज भी अत्यधिक उपयोग आता है

एक क्लोनिंग संवाहक में निम्न तीन विशेषताएँ होनी चाहिए -

(I) प्रतिकृति की उत्पत्ति - (origin of replication, ori)

प्रतिकृति की उत्पत्ति -
प्रत्येक प्लाज्मिड में कझ से कम एक ऐसा नाइट्रोजनसे छारों का अनुक्रम होता है जहाँ से DNA की प्रतिकृति प्रोसेस होती है और एक प्लाज्मिड दो में गुणित

हो जाते हैं 3-4% ल्यॉजिन्ट में
विजातीय DNA बोर्ड के जोड़े
दिमा जाए तो ल्यॉजिन्ट के साथ
DNA बोर्ड की ओर प्रतिकृति हो
जाती है।

③ वरण भीड़चिन्हक (Selective marker)

संवादक पर कुछ ऐसे जीनें होने
आवश्यक हैं जिनके उपचिति
को संवादक के अन्य
पोषक कोशिका में उपचिति
को छात करना आसान है।

इनकी उपचिति हारा -

- पोषक की कमान्तिरित कोशिका
को पहचाना आसान है
इन कोशिका फुलरेजिज DNA होता है
- पोषक की अस्थान्तिरित कोशिकाओं
को पहचानकर उनको नष्ट
कीया जा सकता है।
- पोषक की कमान्तिरित, कोशिका
को वृद्धि नहीं भूषण में उत्पादन
उनकी वृद्धि कीष्ट भाग है

* Ampicillin, Tetracycline, Chlorophenicol
आदि Antibiotic के जटि-प्रतिवृद्धि
पदान छहों वाले जीन और पहला
मोग्यु चिन्ह के स्पष्ट में प्रभाव
कीमा जाता है।

③ प्रतिवृद्धि विषय (अल) \Rightarrow

ल्याजिमिट पर विजातीय अविद्रशी
मैक्रो (जीन) के साथ जुड़ने के सिर
प्रतिवृद्धि उत्तराधि की क्रिया होता है
एक पहचान अल छोटा होता है
जिसे विषय कोणिंग अल भी कहते हैं

इन ~~प्रतिवृद्धि~~-अलों पर द्वारा
का विषयपद का अनुस्क्रम
होता है।

किसी भी संवाहक अणु में
विस्तोमध्य अणु से कम एक विषय
पदों का होना अनिवार्य

ल्याजिमिट संवाहक ₹ 322/-

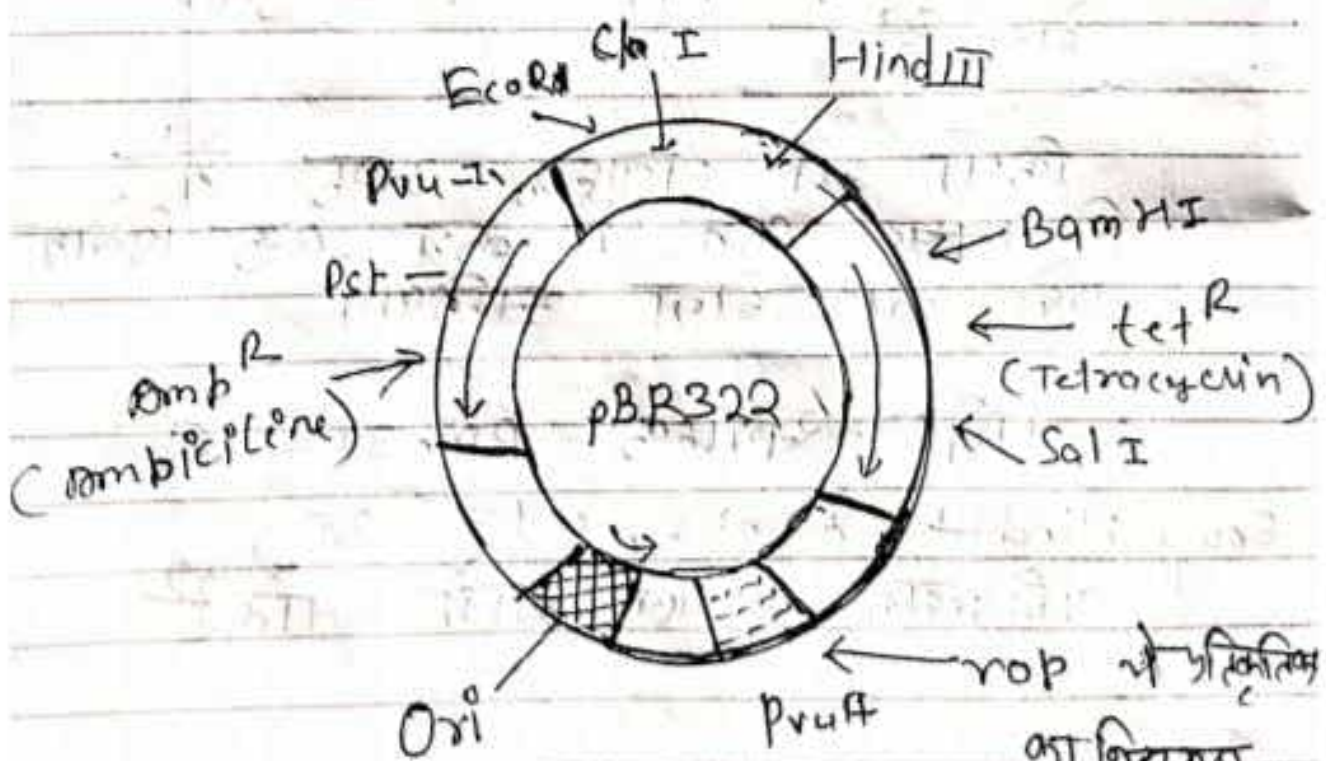
Eco, Hindustan Bant, sal आदि
प्रतिवृद्धि अल पर्याप्त जाता है

पुनर्मोड़िल DNA लकड़ी के लिए निम्न गाँठ उपयोग के लागे आते हैं -

① प्लाज्मिड (Plasmid) -

सार्वजनिक गोरा कीमा जाने वाला वाहन है इसका आकार घोटा छोटे के लिए कोशिका से असाधी रो अलग कीमा वाला एकल है।

सबसे अधिक उपयोग कीमा जाने वाला प्लाज्मिड PBR322 है यह E. coli में पाया जाता है -



★ पुनर्योगिज ए.ए.ए. तकनीकी की क्रियाविधि

पुनर्योगिज ए.ए.ए. तकनीकी की क्रियाविधि निम्न वर्णनों में पूर्ण दीती है-

- वांचित DNA खण्ड में जीन का विचार एवं वरण -

(Isolation & selection of desired gene)-

मूकेरिपीटिक कोशिकाओं के DNA अणुओं को पुतिविन्धन सेनाइम द्वारा काटने के पिछे आवश्यक है की उस कोशिका की बाहर मुक्त न हो और उसमें उपस्थित हृदय अणुओं, जैसे R-N-A, कार्बोहाइड्रेट, फ्रौटिन एवं लिपिट की होकर DNA की शुद्धी कर से प्राप्त करते हैं अतः वांचित DNA एवं भास्करिन के एवं विचारने एवं वरण में आवश्यक हैं यहाँ आगे है-

- कोशिका का विभासन तथा उसके DNA का पृथक्करण -

सर्वप्रथम जिस जीव के किनी
विशेष जीन भा DNA को
अलग करना होता है, तांडोजाइम
की मदद से जीवाणु की
कोशिका अंति नष्ट किया जाता है,
इसी प्रकार पापु पी कोशिका
अंति को सेल्मूलेज व लवक की
कोशिका की अंति तांडोजे
हेजाइम द्वारा नष्ट होती है।

अपघात कोशिका के डोटोप्लास्ट (

R.N.A, D.N.A, Protein, Carbohydrate को
समिलित Name) को अपेक्षण द्वारा
विघरित कोशिकों के तस्वीर से
अंतु DNA अणु को पुरावक
किया जाता है।

(B) प्रतिबन्धन एन्जाइम द्वारा DNA का
विलोभापदो में विपरी -

SI उच्चवर्ग में अपेक्षण, द्वारा
प्राप्त DNA अणुओं अणुओं की
प्रतिबन्धन क्षमता विशेष रूप से द्वारा द्वारा
मध्यपता से छोटे - 2 लक्षों में
शीर्ष दिमाजाता है।

(c) पांचित DNA ब्यॉटी का वरण \Rightarrow

पांचित जीन वाली ब्यॉटी की अन्त में विश्वाषिक DNA के ब्यॉटों से पैदूर जीव संवर्ग आ डेक्सीकोरेसिल हारा आलग किमा ज्वाला DNA ब्यॉट पर प्रदर्शनात्मक आविष्या हीन है अतः प्रैजेक्ट डेक्सीकोरेसिल के समय भावधम में वैष्णवीय द्वारा ज्वाला की ओर गति करते हैं। molecular Puls (रिट्रिभीनकरिंग ब्यॉट) की सदृशी वांचित DNA ब्यॉट की प्रदर्शनात्मक ज्वाला देखना चाहिए न ताकि सदृशी विश्वाषिक DNA ब्यॉट की प्रदर्शनात्मक हो और पांचित उपर्युक्त दिखाएं।

NOTE \Rightarrow डेक्सीकोरेसिल में प्रभुक्त जेल Agrose gel है जो लालूदी द्वारा (see wed) से प्राप्त की जाता है १४% की प्राकृतिक घुस्ताना।

जेल के DNA को जाता है करने की प्रक्रिया इन्हें करनी है एवं ३ बीजें

① पॉलीमरेज चेन रिएक्शन (PCR) -

(Polymerase chain Reaction)

इसका द्वाकोरासिम द्वारा अवगति कियी गयी जीन भा DNA में बहुत की PCR विधि हाथा अनेक प्रतिप्रिपिमा तंत्रार की जाती है।

DNA की अनेक प्रतिप्रिपिमा तंत्रार करने की इस विधि PCR की खोज करी मुल्लिस (Kary Mullis) ने 1983 में की थी।

इसके लिए ताप स्ट्रिप एन्जाइम Taq DNA Polymerase exonuclease की अवश्यकता होती है भट्ट एन्जाइम Thermus aquaticus बैक्टीरिया से पाल्स करते हुए भट्ट बैक्टीरिया जारी जरनों तथा एडोथर्मिन बैक्ट में पासे जाते हैं अतः इनकी Polymerase उच्चताप पर क्री की होती है।

उच्चतप नाम Polymerase एन्जाइम की क्रिमा 60-75-80°C के बीच होती है जिस पर 1150 लगभग अम्बाक्टेप्रोट्रॉफ को जोड़ सकती है

पॉलीग्लैन फ्लैशर्ट ड्यूशिज़िया में
चरणों से खुल जाती है।

प्रधाम पद - विकृतिकरण (Denaturation) -

20-30 °C के अवधिमेटाड्यूमे जै
वज संबोधित प्राइसर को छोड़ी
भाका में PCR से दाखिल हो जाए
उस DNA में जो डायट जै
जिनका प्रबल्लि करना होता है।
इस क्रिया को 72° ग्रमी करने
पर DNA जटि के दोनों रज्ञुष
अंतर हो जाते हैं।

द्वितीय पद - प्राइसर का जीतिंग -

उप्रक्रम क्रिया की 54°C - 60°C तक
ठोड़ा कूटते हैं। सामान्यतम् : DNA
के दोनों रज्ञुष अंडाकार DNA
खण्ड बना लिते हैं किंतु भास्यम्
उन्नियक प्राइसर की साथौरी
के कारण इस DNA रज्ञुष से
जुड़ जाते हैं इस प्रक्रिया की
उपक्रमानुसार प्राइसर का जीतिंग
कहते हैं।

पॉलीग्लैज यूनिवर्सिटी के नाम से जुड़ा होता है।

प्रथम चरण - विकृतिकरण (Denaturation)

20-30 मिनटों की अवधि प्रक्रिया में विकृतिकरण के द्वारा प्राइमरी प्राइमरी डायरेक्ट और बायरा में PCR से डायरेक्ट और बैक्टीरियल DNA तथा ग्राम- एवं ग्राम+ बैक्टीरियल डायरेक्ट और बैक्टीरियल डायरेक्ट जिनका प्रयोग करना होता है। इस शिफ्ट को 72° ग्राम भाग पर DNA खण्ड के दोनों रेजिस्टर अभ्यंग हो जाते हैं।

द्वितीय चरण - प्राइमरी डायरेक्ट-

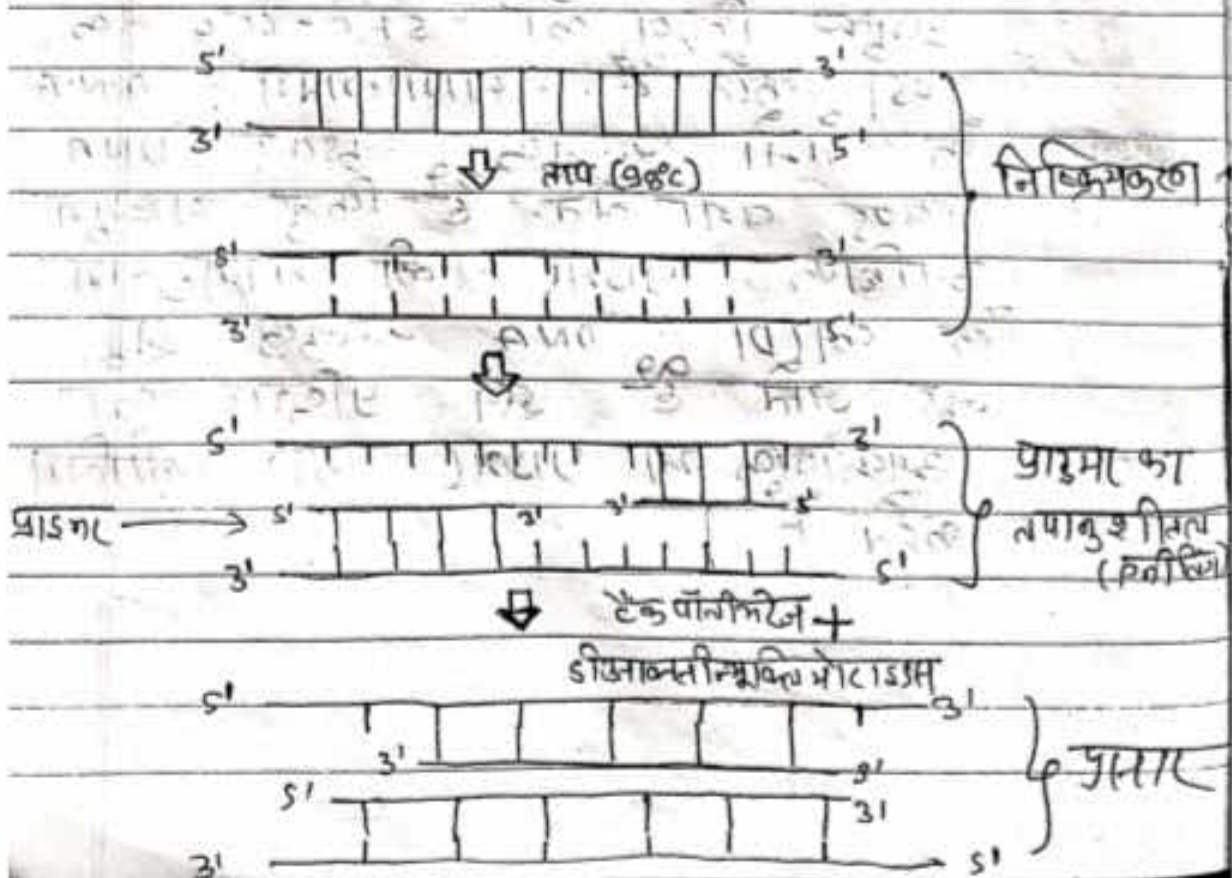
उपर्युक्त शिफ्ट की 54°C-60°C तक ठंडा करते हैं। सामान्यतयः DNA के दोनों रेजिस्टर विकृतिकरण के द्वारा प्राइमरी प्राइमरी डायरेक्ट के कारण DNA रेजिस्टर से नुक्सान जाते हैं इस प्रक्रिया की उपक्रमक या प्राइमरी डायरेक्ट विकृतिकरण होता है।

तृतीय पृष्ठ - प्राइम का विस्तार -

ठप्पुकर दील में चारे फ़ोटो
के DNA - अनिमिटोडो के द्वारा
जाएंट अणु की गिरामा जाती है।
प्राइम वह DNA Polymerases
एनाइम की मदद से ये
- प्राकिलिमोटोडो भी DNA जग्जुक
से - झटका नहीं DNA अणु का
निर्माण करते हैं।

PCR के उत्तम चर्क में
1 minute 37 मिनट लगता है।

20 बार में PCR इमिलोज़ि
नमे DNA अणु बन जाता है।



4 30-08

वर्षाधिका

(~1.3 billion)

[2.] वाहक DNA 3-105 का वर्णन -

वाहक DNA अणु का वर्णन विज्ञानिकों
ले द्वारा के आधार पर किया गया है।

- वाहक DNA आकार में घोषणा
की गई।
- इसको लगभग भे अन्तर काले
2500 सूप में पास कर सके।
- वाहक DNA खण्ड, अणु में वही
प्रोटीनों अनुक्रम होगा जो
वाहिका DNA खण्ड पर हो।
- बिसर्गे उत्तिष्ठान ००२-म्यूक्टिप्रेज
रूजाइम, वाहक DNA पर विजातीप
DNA के प्रोटीनों को अनोन्नण
कर सके।
- एक स्थान प्रोटीनों पर
पर वाहिका DNA वाहक
DNA से निकले फूर्तियोगज DNA
अणु का निर्माण कर सके।

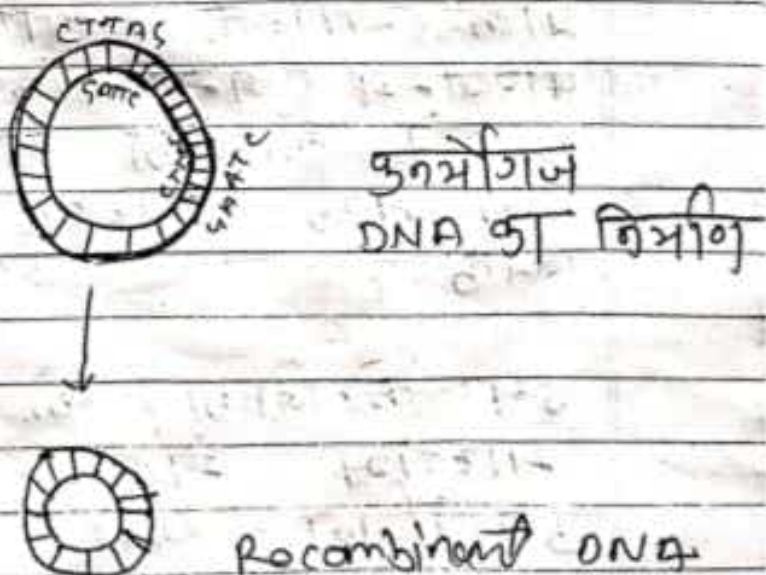
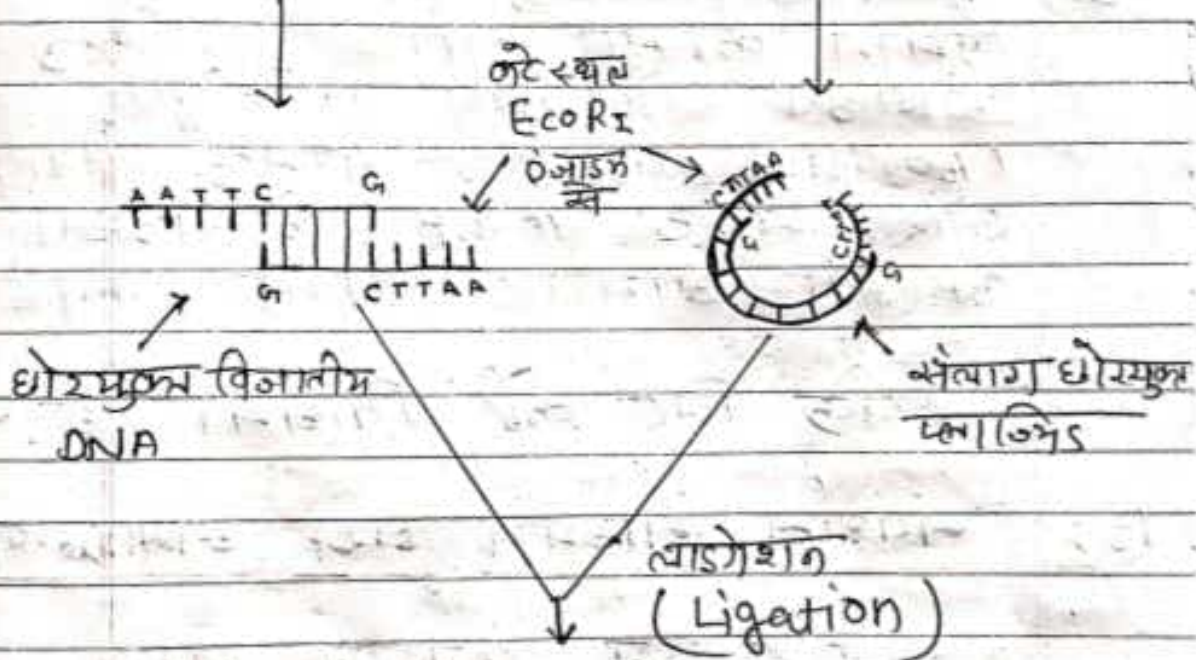
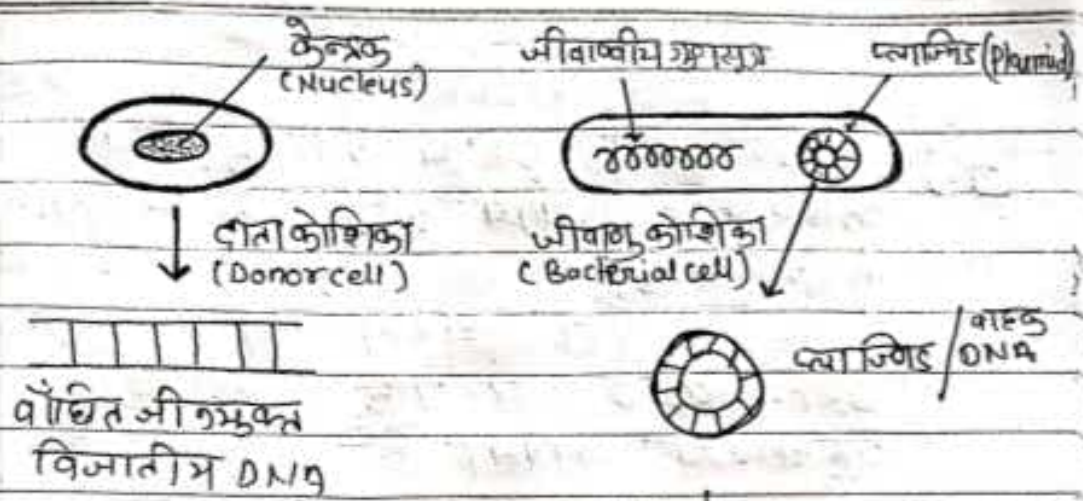
वाहक DNA अणु पोषक कोशिका में व्यानांतरित करे पर पहले पोषक कोशिका के अन्दर अपनी ही प्रतिकृति बन सके।

[3.] वाहक DNA अणु के साथ वौधित जीन को जोड़कर पुनर्मोजित DNA अणु का निर्माण -

कीमे गये DNA खण्ड के इसके अंतर्गत व्योगिक वाहक से जुड़ने पर पुनर्मोजित DNA का निर्माण होता है।

किसी विशिष्ट प्रतिवर्धन ऐडोन्यूक्लिएज की सहायता से वाहक को काटकर छोल नीते हैं विजातीय DNA खण्ड के सिरों को भी समान ऐंजाइम द्वारा काटकर समान चिपचिपे से पास करते हैं।

बाड़ोज ऐंजाइम की सहायता से DNA खण्ड का वाहक DNA को जोड़कर पुनर्मोजित DNA का निर्माण करते हैं।



[4] फुन्मोर्गेज DNA को पोषक काशिका (जीवाणु) में रखा जाता है करना -

इस वरण में फुन्मोर्गेज DNA को पोषक कोशिका में पहुँचाया जाता है, E-coli जीवाणु मुख्यतया पोषक के रूप में उपयोग की भा जाता है लिन्ड आजकल बैसिलस मार्टिलिस (Bacillus subtilis) नामक जीवाणु और अरेस्ट *recom* कोशिकाओं का भी उपयोग की भा जाता है

इसके लिए कौन्हि विधि है -

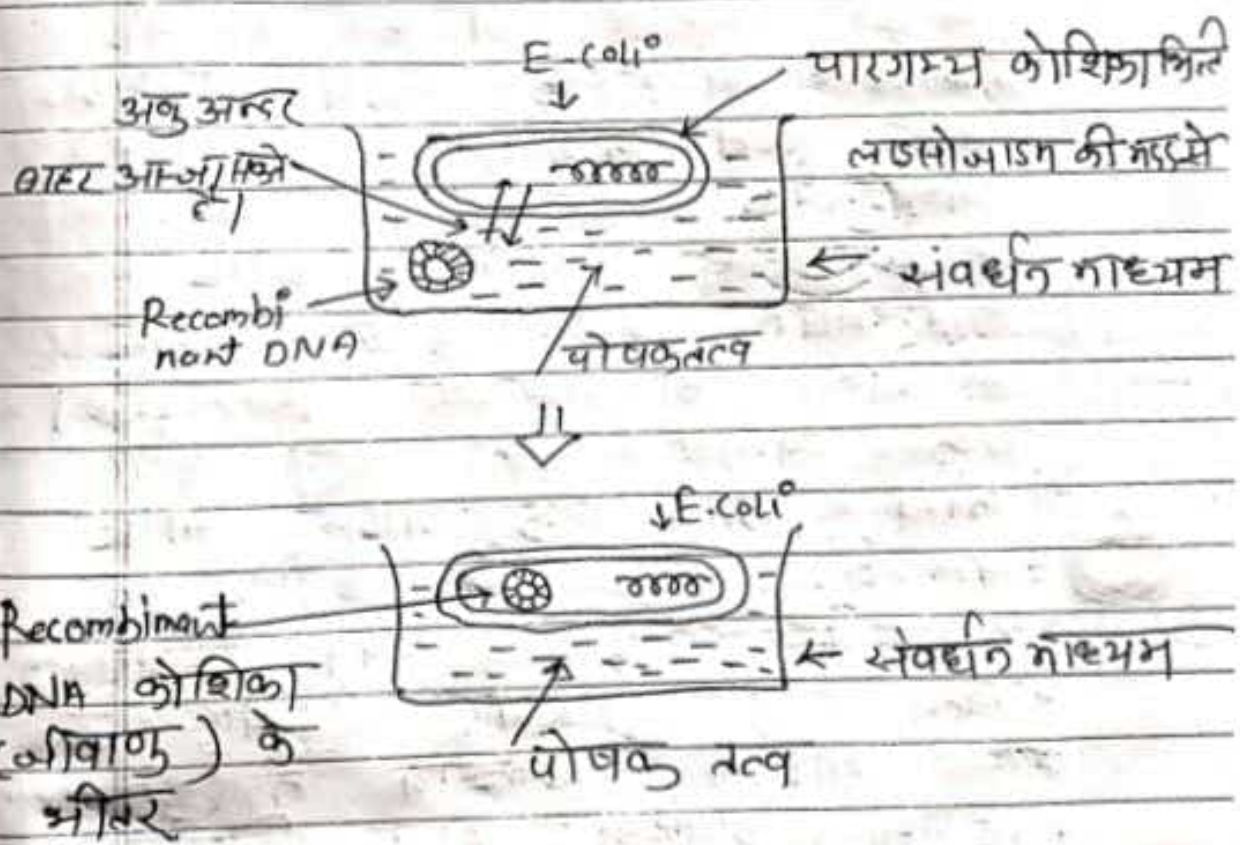
(I) संबद्धन माध्यम द्वारा ऊन्ट्रोडरण -

लाइसोनाइम द्वारा प्रोकेरियोटिक कोशिकाओं को पारगम्य बना दिया जाता है जिससे कोशिका के भीतर पोषक भा अणु ~~संकुचित~~ वाहर आ-जा सके।

इन कोशिका को संबद्धन माध्यम में रखते जिसमें फुन्मोर्गेज DNA भी उपस्थित

दोता ही वृद्धि करते हुमें कोशिका (जीवाणु) पोषक तत्वों के साथ एक यौगिक DNA को भी अनुसरते होते हैं।

मह विधि मुख्यतया कुछ जीवाणुओं पर इच्छेदेशिया कोशिका ($E\text{-}coli$) में Recombinant DNA को अनुत्पत्ति करापा जाता है।



(ii) इलेक्ट्रो पोरेशन (Electroporation) -

उच्च वोल्टेज की विषुद्ध धारा प्रवाह से कोशिका की अविस्त्र

कला अध्यायी रूप से कट या
फट जाती है जिसके उत्तराभ
स्वरूप पुनर्गोगित DNA को
कोशिका में पुरेश कराया
जाता है इस प्रियि को खेदों
प्रदर्शन करते हैं।

(iii) माइक्रोडेन्शन

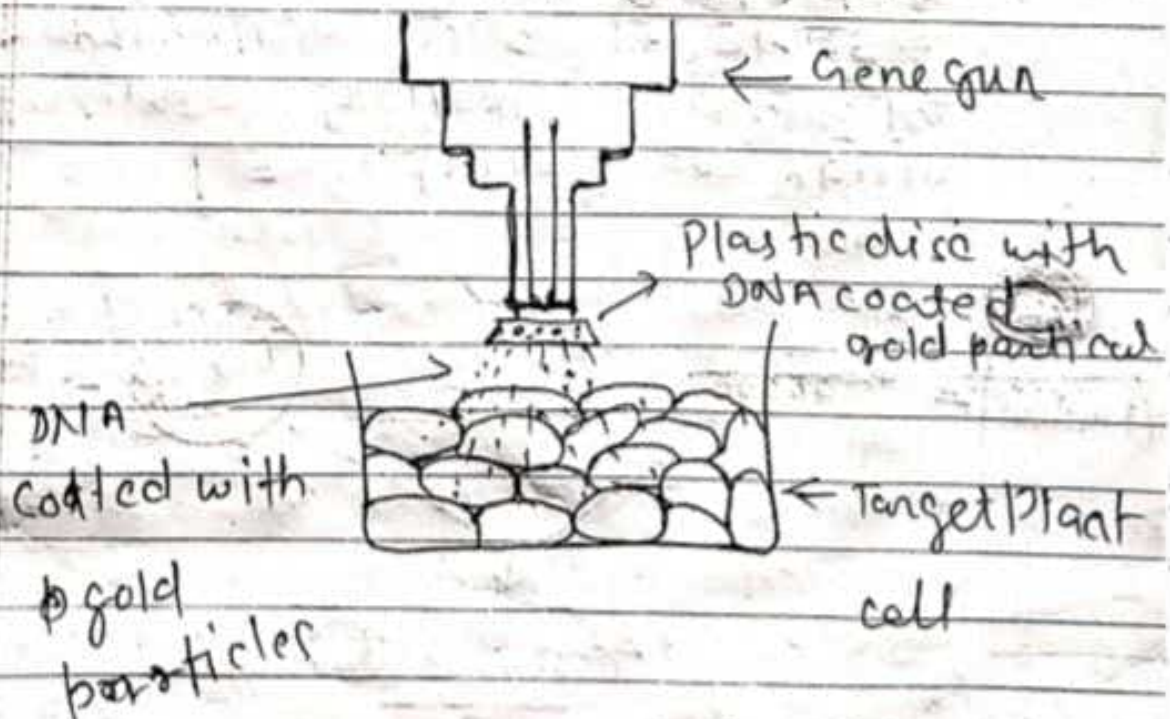
मियाविड़ि में १५ सूक्ष्म उपषटि
वाला माइक्रोटोप तथा दो
मैनीक्सेट दोत है।

माइक्रोटोप द्वारा DNA
उत्तराभापन किया के समय
कोशिका को देखते रहते हैं।
एक प्रश्न पुकार मैनीक्सेट
में कौन का १५ माइक्रो पीपेट
दोत है जो कि कोरिका को
आशिक्तउत्तराभिकृ चुंबन द्वारा ठिक
रखत है इसी मैनीक्सेट
के माइक्रो डेन्शन में पुनर्गोगित
DNA उपस्थित होता जिस
कोशिका में छवेश का दिया
जाता है।

(iv) माइक्रोगोल्ड वर्स्ट्राईमेंट आव्होलिस्टिक्स द्वारा की गयी-

संग्रहन द्वारा गोल के भारी माइक्रो पार्टिकल को पुनर्जीवित DNA से लैपिन करके पुनर्जीवित ताजे कर आधिक गति पर अपकरण द्वारा पादप कोशिकाओं में प्रवेश देता है।

इस तकनीक का विकास डॉ. एनएडी व उनके सहयोगियों ने किया था।

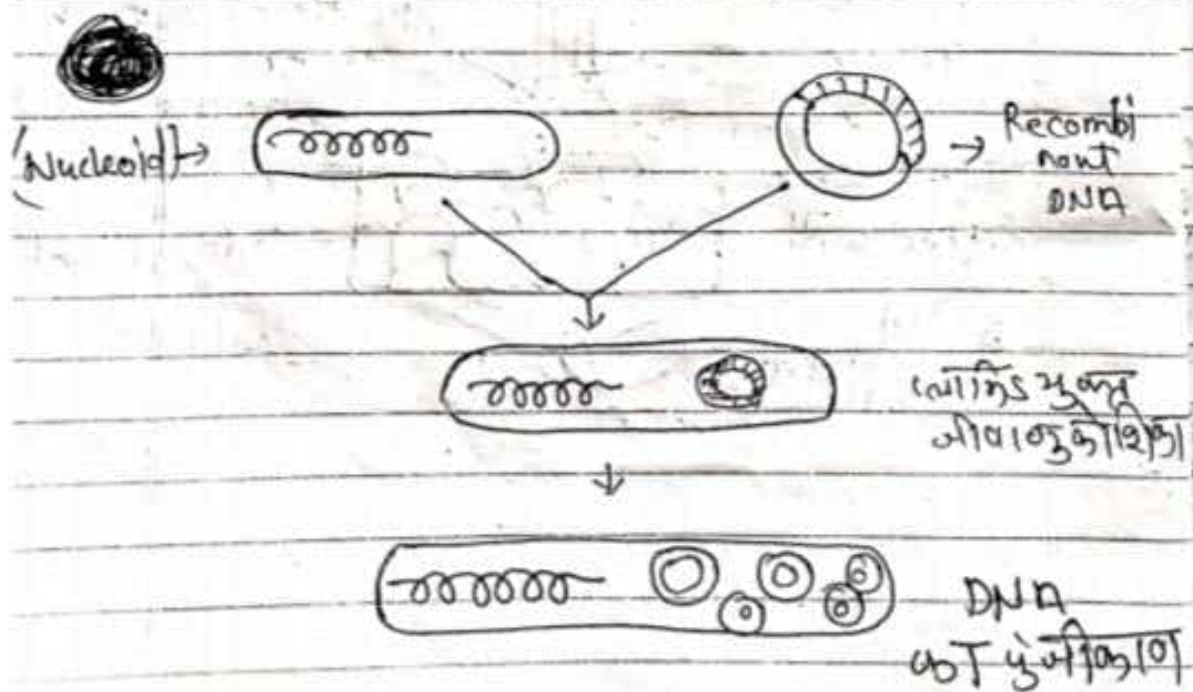


(S.) पुनर्मोर्गन DNA अनु का
ज्ञानिक (प्रतिक्रिया) -

पुनर्मोर्गन DNA अनु की
 अनेक प्रतिक्रियाएँ शास्त्र जगत्
 आनुवांशिक इंजीनियरिंग का
 उन्नति धरण हैं।

इस क्रिया में पुनर्मोर्गन
 DNA जीवाणु कोशिका
 के अन्दर प्राच्छार गुण
 करना है जिससे उनकी
 अनेक प्रतिक्रियाएँ हो जाती
 हैं।

इनमें से केवल रूपान्तरित जीवाणु
 कोशिकाएँ उत्पादित की में
 जीवित हो जाती हैं।



⑥ पुनर्मोगज मान से विजातीय
जीन उत्पाद प्राप्त करा -

वांछित जीन का पुनर्मोगज
कैफे तथा लद्दम फोटीन की
अशिल्पाकृति को उत्पाद करने
वाली परिस्थितियों को अनुकूल
बनाने के पश्चात् कोई भी
इनका वापर इस पर उत्पादन
का सिफारिश है।

यदि कोई कूट बेहत जीन किसी
विषमजात परपोषी में अशिल्पकृति
दोता है, तो भद्र पुनर्मोगज
फोटीन कहलाता है। वांछित जीन
फुलत परपोषी कोशिकाओं का
घोटे ऐसा है जो प्रभोगशाला में
मंवधन छेद आता है।

अनेक तकनीकों द्वारा इस संवर्धन
को फोटीन का निष्कर्षण और
उत्पादन किया जा सकता है।
कोशिकाओं के स्तर संवर्धन
के लिए कुलों पोषक आहमत
को गोकर्ण और तजा पोषक
माध्यम को डालें की व्यवस्था
की जाती है।

जिससे जो किंकाँ संचया में
और आधिक सक्रियता रहे
हमारा पांचिह तोती अवधिक
मात्रा के पाप्त होती रहे।

* अनुप्राप्त संसाधन (Downstream processing)
वायोरिएक्टर में ऐसे संश्लेषित
पदार्थ को शुद्ध रूप से
पाप्त करने को अनुप्राप्त संसाधन
नहीं है।
इसके लिए नेश्लेषित जिथ्या
को कई उपकरण से गुणसम्मा
देता है - जिसमें पृथक्करण
व शोधन मुख्य हैं।
इसके लिए ज्ञानना व
अवसादन स्पेन्डिफ्युरेशन।
तथा विशिष्ट प्रकार की
विधियां तथा विभिन्न जटि
संचयन प्रिविमों का उपयोग
नहीं है।
इसके पश्चात प्रत्येक पदार्थ
के लिए सुविधियां गुणवत्ता
नियंत्रण की जी अवश्यकता
होती है।