

Journal of Police Medicine



ORIGINAL ARTICLE

OPEN ACCESS

Gene Editing: Biosecurity Challenges and Risks

Samaneh Fatollahi Arani^{1 MSc}, Mehdi Zeinoddini^{1* PhD}

¹ Department of Biology, Faculty of Chemistry & Chemical Engineering, Malek Ashtar University of Technology, Iran.

ABSTRACT

AIMS: Gene editing as a molecular knife has provided a powerful tool to edit the genome inside living organisms' bodies. Despite all the benefits, this technology has many biosecurity concerns that have prompted the international community to develop specific implementation guidelines. This study aimed to investigate the risks of gene editing technology from the point of view of biosecurity and to determine its defense strategies.

MATERIALS AND METHODS: This review was conducted in the fall and winter of 2022-23. The study's method was based on the observation and interpretation of the data obtained from relevant scientific articles and books. Scientific books and articles were searched by searching the keywords Germline Gene Editing, CRISPR, Biosecurity, CRISPR War, Biohacking, CRISPR babies, Do It Yourself, Islamic Bioethics in PubMed, Scopus, Researchgate databases and also the Google search engine was searched and checked in English.

FINDINGS: The advent of genome editing technology has created a new paradigm in which the human genome sequence can be precisely manipulated to achieve a therapeutic effect. However, embryo editing and the design of programmed humans (super-humans) are considered one of the challenges and risks of gene editing biosecurity. Also, this technology is mentioned as a dangerous tool for biohacking and bioterrorism in the design of personalized bioweapons and emerging agents.

CONCLUSION: CRISPR-based bioweapons have destroyed the logical and strategic balance of power that has kept the world immune from using weapons of mass destruction. The world is facing a potentially more dangerous technology than nuclear weapons. As a result, establishing appropriate international and ethical laws is necessary to prevent the potential dangers of this technology and to deal with it.

KEYWORDS: CRISPR; Genome; Biosecurity; Weapons; Terrorism; Bioterrorism

How to cite this article:

Fatollahi Arani S, Zeinoddini M. *Gene editing:* biosecurity challenges and risks. J Police Med. 2023;12(1):e9.

*Correspondence:

Address: Lavizan, Shahid Shabanlou St., Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran, Postal Code: 15875-1774

Mail: zeinoddini52@mut.ac.ir

Article History:

Received: 15/01/2023 Accepted: 20/02/2023 ePublished: 06/04/2023

Gene editing: biosecurity challenges and risks

INTRODUCTION and HISTORY of GENE EDITING

After the first presentation of the term biotechnology by Karl Erky, a Hungarian agricultural engineer, perhaps few people imagined this technology would be used in offensive aspects and against human society. At the beginning of the work, biotechnology was presented as a clear and suitable solution for human society to create suitable treatment conditions, healthy nutrition, better life and a hopeful future. However, over time, the dark aspects of this technology in the form of bioterrorist threats were brought up, and this led to the use of the title "Dark Biotechnology" for bioterrorism attacks in the colored names of biotechnology. [1, 2]. In the military developments of the last century, which were rooted in technology, various scientific branches, including modern chemistry and physics, have been the main factor. Current trends indicate that the next evolution will be rooted in biological science. The development of biological technology has facilitated the development of biological weapons and threats, and the third wave of technology in the history of the development of weapons of mass destruction will be biological. The possibility of dual military and civilian use lies in biotechnology. In other words, biotechnology can be helpful and harmful. Based on this, the sciences related to biology, especially genetic engineering and biotechnology, in addition to being able to be used to advance medical and therapeutic sciences, at the same time, these researches can be developed with the cover of medical research in the military field and every day designed and produced newer biological agents. In the first case, we will see progress in human health and society, but in the second case, it will cause bioterrorism attacks and human deaths. Such threats result from new technologies that, in addition to making progress in science and technology, also enable the production of new microorganisms (artificial synthesis) [3-6]. It is necessary to explain that in 2012, an American person published an article entitled "The Future of Biological Threats" in the Journal of Microbial Biotechnology, in which he claims one of the three theories of the extinction of human society, after the possibility of a largescale nuclear war and a vast meteorite collision to the ground, causing contagious infectious disease [7]. The turning point of developments related to biotechnology was the beginning of the human genome project, which began in 1991, and finally, with the holding of an international conference in the White House (2000), the completion of the human genome project to the global community with the presentation of the main executives of this project (Francis Collins and Craig Venter) and was announced with the presence of the President of the United States (Clinton). With the completion of the human genome project, complete information about the human genome was provided to human society. With this information, the defective and functional genes were fully identified. Therefore, the sensitivity of individuals and families to microorganisms and dangerous diseases or their resistance was determined [8, 9].

Gene therapy has historically been defined as adding new genes to human cells to treat genetic diseases. However, the recent advent of genome editing technologies has created a new paradigm in which the human genome sequence can be precisely manipulated to achieve a therapeutic effect; this involves correcting disease-causing mutations, adding beneficial genes to specific locations in the genome, and removing harmful genes or genome sequences. Understanding the genetic basis of hereditary disease led to the initial concept of gene therapy, in which suitable foreign DNA replaces defective DNA in people suffering from genetic defects. More than 40 years of research in the field of gene therapy process shows that the simple idea of gene replacement is much more complicated to perform safely and effectively [10, 11]. Many of these challenges have focused on fundamental limitations in precisely controlling how genetic material is transferred into cells. Nevertheless, there are technologies for adding foreign genes that have made significant progress in this field. Potential clinical results have now been demonstrated in a wide range of strategies and medical indications, but several challenges remain. Integrating therapeutic transfer genes into the genome to maintain stability in the cell may affect gene expression and its unwanted effects on nearby genes. In addition, some genes need to be more significant to transfer by vectors quickly. Finally, foreign genes cannot always be introduced directly into dominant mutations or defective genetic material. To solve the problems related to these basic limitations, conventional methods have emerged to make precise and targeted changes in the genome [12, 13]. In this regard, genome editing is a practical, versatile, and preferred tool for functional gene research, gene therapies, and precise breeding of crops and domestic and attractive animals for practical and industrial research [14, 15].

Genome editing research started in the 1970s. The first major step in gene editing was achieved when researchers showed that when a piece of DNA enters a cell, it can enter the host genome through homologous recombination and implement the desired changes in the cell. This development came when it was found that in eukaryotic cells,

Vol.12, Issue 1, 2023

3

more precise gene targeting mechanisms could be achieved by inducing a double-strand break in a specific genomic target. In addition, the scientists found that if a synthetic DNA restriction enzyme was introduced into the cell, it could recognize the DNA at specific locations and cut it into double strands, subsequently repaired by HDR (Homology-Directed Repair) and NHEI (Non-Homologous End-Joining) mechanisms resulting in homologybased insertions, deletions, or repairs [16, 17]. Among the different methods and mechanisms of gene editing, CRISPR-Cas9 technology (the fourth generation of gene editing) has surpassed other methods. Two female scientists introduced this technology to the scientific community in 2012, making them proud to receive the Nobel Prize in Chemistry in 2020. It is necessary to explain that some sources have announced the beginning of the first research related to gene editing in 1987, which indicates the existence of initial ideas in this regard. However, its expansion has been observed since 2000. CRISPR stands for Clustered Regularly Interspaced Short Palindromic Repeat, which has been mentioned in various sources. The CRISPR-Cas9 system was developed after other gene editing systems called meganucleases (a class of endodeoxyribonucleases), ZFNs (Zinc-Finger Nucleases) and TALENs (Transcription Activator-Like Effector Nucleases) due to its unique features, it attracted the attention of researchers, so the publication of articles and inventions in this field shows great growth (Figure 1). It should be noted that most of the research in this regard is dedicated to cancer, AIDS, and hepatitis [18, 19].

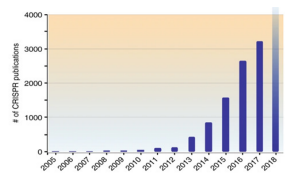


Figure 1) The amount of published articles related to gene editing from 2005 to 2018

MECHANISMS of GENE EDITING

Gene editing can change an organism's DNA sequence, essentially engineering its genetic makeup. This process is carried out using enzymes, specifically nucleases that are engineered to target a specific DNA sequence. They introduce cuts into the DNA strands, allowing the removal of existing DNA and inserting replacement DNA. In other words, the gene editing tools developed today

can create double-stranded breaks in the genome, and by repairing these breaks, the process of gene editing can be developed. There are four methods of gene editing: gene destruction or mutation, gene deletion, gene modification and gene insertion. Based on this, researchers use different tools capable of creating double-strand breaks in DNA to create various changes in the genome. Specific nucleases for gene editing include engineered target sequences and restriction enzymes. After the programmed nuclease cleaves the target gene to introduce double-strand breaks (DSBs), molecular repair proceeds via two fundamentally different mechanisms: homology-directed repair (HDR), in which broken DNA is repaired using a homologous DNA sequence as a template, and non-homologous end joining (NHEJ), in which broken ends in a non-homologous DNA sequence are rejoined. The HDR repair mechanism, which allows the insertion of a template DNA to correct or insert a particular sequence at the site of a DNA break, facilitates accurate copying of the template to a specific location in the genome and repairs the homologous DNA break.

In contrast, the NHEJ repair mechanism leads to small insertions or deletions (indels) at the desired site or breaks [20, 21]. As a result, this mechanism can be an efficient way for defective genes to function. As mentioned, today, four different types of nucleases that bind to DNA are used in gene editing: Meganucleases, Zinc-Finger Nucleases (ZFN), Transcription Activator-Like Effector Nucleases (TALEN) and Cas9 Nuclease, which is the most recently discovered type [22, 23]. Table 1 compares these four nucleases regarding features and mechanism of action. Their performance is also shown in Figure 2.

ADVANTAGES of GENE EDITING TECHNOLOGY

Gene editing is essential and valuable in various industrial and research fields. In the continuation of the recent exciting developments in the ease of use, features and characteristics of gene editing technology and their application in different fields are examined [24-26].

Human Health: gene editing technology creates a fundamental change in gene therapy. It can treat a wide range of diseases (such as diabetes, cancer, cystic fibrosis and sickle cell anaemia) that have not been possible to treat with this technology. All cancers result from numerous diverse mutations that lead to the excessive growth and proliferation of cells and the emergence of malignant phenotypes. The site of the event and the area disrupted by these mutations can be classified into four categories: oncogenes, tumor suppressors, epigenetic factors and chemotherapy

Gene editing: biosecurity challenges and risks

4

Table 1) Comparison of different genome editing methods

Nuclease Mechanism of action		ZFNs	TALEN	CRISPR/Cas9
DNA system	Protein-DNA	Protein-DNA	Protein-DNA	RNA-DNA
Synonymous with targeting	12-45 games	18-36 games	30-40 games	22 games
Price	Much	Much	medium	Low
Off-target events	Low	Comparable	Comparable	Comparable
release therapy	simple	simple	complicated	medium
Multiple targeting	complicated	complicated	complicated	simple
specificity (off target)	Very specific	Relatively non- specific	exclusive	Relatively non- specific
Requires dimerization	no	Yes	Yes	noVector
noVector	simple	complicated	complicated	medium
packaging				

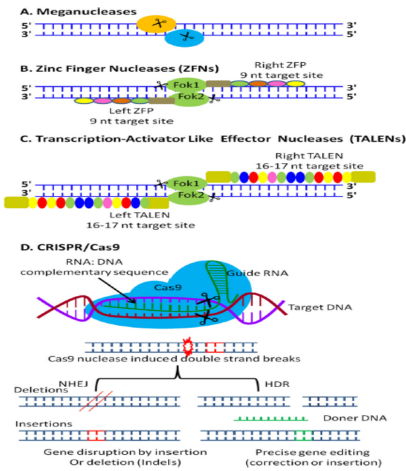


Figure 2) A picture of the mechanism of targeted nucleases for gene editing. (A) meganuclease, (B) ZFNs, (C) TALENs, (D) gene editing process using CRISPR/Cas9 technology

resistance genes. CRISPR-Cas9 technology, as a powerful tool with high characteristics, can correct these mutations and treat cancers derived from them. Since oncogenic changes in several cancers lead to increased cell proliferation and malignancy, oncogenes such as tyrosine kinase receptor Erb2 can be directly targeted by CRISPR-Cas9 technology. From a complementary point of view, the CRISPR-Cas9 method can create cancercausing mutations in human cell lines and animal

models. In this regard, lung cancer cell lines, acute myeloid leukaemia, and liver and pancreatic cancer have been developed. Crisper-Cas9 technology can also be used in animal models suffering from various diseases (from hereditary diseases to cancers). It has created heritable changes by CRISPR-Cas9 technology and direct targeting of one or more bilateral in the animal egg. Among the transgenic animal models, most of the tests are based on mouse models. However, researchers

Vol.12, Issue 1, 2023

have succeeded in making models of non-human primates by targeting multiple genes. The advantage of these models is in the reconstruction and the possibility of investigating complex human diseases such as neurodegenerative diseases. However, mouse models have more advantages than others, such as the cost of working with them, and in addition, mouse models are very suitable for extensive mutagenesis studies in vivo [25].

New Materials: By using these technologies, it is possible to achieve the synthesis of new materials that can be used in various applications, such as the release of oral drugs or the production of biosensors.

Drug Development: Engineered cells can be produced using these technologies that produce drug production optimally and efficiently. In addition, it significantly reduces the cost of the drug and provides easy access to the drug.

Research Applications: With technologies such as gene editing, new animals and cell models can be designed and produced, which will help us learn more about diseases and test new drugs and vaccines on those cell and animal models.

Agriculture: By using gene editing tools, it is possible to modify the seeds of agricultural products without harming other genes. Based on this, it is possible to obtain agricultural products that can be resistant to infections and environmental damage, and as a result, food security can be improved.

Bioenergy: With the help of tools such as gene editing, it is possible to produce biofuels (green) biofuels. Therefore, it is possible to increase and optimize the production of biofuels such as ethanol in algae cells or seeds by modifying the metabolic and biochemical pathways of the relevant cells [24-26].

Criminology: By combining CRISPR technology with DNA fingerprinting technology, new methods can be developed in criminal identity detection and criminology. DNA (genetic) fingerprinting is a method that was first presented to the scientific community and criminology experts in 1985 by Alec Jeffrey using repeatable variable sequences of 15 to 100 games called VNTR (Variable Number of Tandem Repeat). Genetic fingerprinting allows specialists to determine the differences and similarities between people based on specific DNA samples. Based on this, people's communication can be observed and identified at crime scenes. According to each person>s VNTR sequence, gRNA (gene editing diagnostic tool) can be designed. Based on this, a fluorescently labelled DNA sample from the victim (in a crime) can be prepared and checked for matching with the VNTR sequence of the victim. CRISPR can also be designed to scan DNA or find a specific VNTR. In the CRISPR DNA scan, if CRISPR fails to target the VNTR, it will not bind to it, meaning no fluorescent dye will appear under UV light. However, if scanning is performed and the target is identified and bound, a fluorescence signal is generated, meaning the VNTR can be present in the DNA [27].

RISKS of GENE EDITING TECHNOLOGY

In today's world, the increasing importance of the knowledge of biology as a basic science is undeniable. As a result of deep studies and many investigations, the boundaries of biology and the findings related to the knowledge of nature have been expanded tremendously. The volume of resulting information and its increasing growth cannot be compared to any era. Today, biotechnology, as a branch of biological applications, has progressed more than at any other time. Due to its applications in health, hygiene and the economy, its importance and value have increased daily. These important advances in biotechnology are mainly due to advances in instrumentation and their application in developing the frontiers of biology. The most remarkable developments of this knowledge and technology have been achieved in ecology, genetics, microbiology, molecular biology, biochemistry, cell culture technologies and process engineering. The emergence of the new sciences of genomics, proteomics, bioinformatics, systems biology, synthetic biology and gene editing has also resulted from these developments. On the other hand, today, biology is exposed to hostile abuse as much as chemistry in World War I and physics in World War II. The enormous force of international trade that underpins this basic science has driven it to innovations that, along with its marketable medical value, may also be used for destructive purposes. If a country exploits science and technology in biological fields, it can reveal one of the most serious problems of humanity that it has not faced so far. If the production of a new generation of bioweapons is pursued with force, especially if used to control and conquer humans, it can cause dangerous technological competition. If the force of biotechnology is not politically contained, it will be able to invent scientific methods that will change the way war is conducted and increase the means of civilian sacrifice. It should be noted that the discussions discussed below do not in any way attempt to magnify the possible risks of biotechnology; because such a possibility exists with any other technology, both those that are widely used in societies today (such as IT and telecommunications) and those that will emerge in the future in the field of health (such as gene editing, artificial synthesis, and human creation). Such studies can also show the potential

Gene editing: biosecurity challenges and risks

capabilities of biotechnology in promoting new defense capabilities; so that the guardians of the country's biological defense pay special attention to the potential of this technology for defense purposes (such as providing new treatment trends and new diagnostic methods in the direction of biological defense).

Among the various technologies proposed in the field of life and health today, gene editing technology can cause irreparable risks to the biological security of societies. Now genome editing is much easier, faster, cheaper and more efficient than ever before (just like editing an article on a computer) and helps researchers in various scientific fields. The fourth generation of gene editing, CRISPR-Cas9, can handle new editing programs, from viruses and bacteria to animals, plants and humans. However, as this technology develops, how should it be controlled? While expressing concern about the negative consequences of the development of gene editing technology, Professor Jennifer Doudna, the discoverer of Cas9 nuclease and 2020 Nobel Prize winner, has received \$3.3 million in funding from the US Defense Advanced Research Projects Agency (DARPA) to investigate anti-CRISPR solutions. The red line of this technology is the manipulation of the human embryo [28-30]. It should be remembered that CRISPR-based genome editing technology has caused a tremendous revolution in medical sciences and other scientific fields. This technology, developed for about a decade, has fascinated scientists. In a way that it allows a person with less than a high school education to edit the genome of any animal or plant. High school students are now using this technology to perform experiments that were previously only dreams for most scientists. Much of the scientists' research has focused on the tremendous potential of using genome editing to treat cancer. This work is based on the familiarity and understanding of the new model of the cancer network, which examines how cancer cells are controlled. New gene-based approaches for cancer treatment have suggested using genome editing as an effective tool. Unfortunately, while we can cure cancer using CRISPR, we can also create cancer using the same technology.

Based on this, researchers will have been able to design cancer models on the computer. The possibility of artificially creating cancerous tumors will also be provided when they can treat cancer patients with CRISPR. Therefore, the cancer bomb can be implemented using CRISPR. As a result, today, CRISPR technology is proposed as a new biological weapon, and scientists warn about its biosecurity consequences [31,32]. The very simple

application of CRISPR makes this technology potentially very dangerous. This technology has features that make it an ideal military and bioterrorist weapon and has been favored by biohackers. Mr. Josiah Zayner, one of the pioneers of biohacking and the founder of Odin Company since 2006, offers online training and simple gene therapy kits based on CRISPR technology to his customers around the world, who, in addition to the simple training of gene editing, can design and produce genetically engineered products (such as the green tree frog with the high growth rate) [33]. Based on this, it seems that in the not-too-distant future, we will see the design and production of biological weapons (mass destruction) based on CRISPR, which will be even more dangerous than a nuclear bomb. According to some scientists, nuclear weapons are obsolete because they are complicated to maintain. From a military point of view, CRISPR weapons are considered far superior to nuclear weapons and will probably replace them. These CRISPR-based editing features make it very easy to weaponize. It is possible to create an engineered virus that edits CRISPR in a completely controlled manner so that only humans whose genomes have specific characteristics are killed or disabled by the virus. The importance of CRISPR biosecurity is so high that scientists have warned about the design and production of programmed humans and editing on human embryos and are drafting national and international laws in this regard. It is necessary to explain that the Chinese scientist, He Jiankui, on October 8, 2018, officially announced the birth of Chinese girl twins with Crisper technology. In these twins, who were born from a father with AIDS and a healthy mother, the CCR5 gene, which is related to the entry of HIV into cells, has been edited and deleted. This scientific activity, carried out illegally and confidentially, shocked the scientists in this field and led to a fine and three years of imprisonment for this Chinese scientist. Jiankui had to present the result of his research at the Second International Conference on Human Genome Editing held in Hong Kong in 2018, which was widely criticized by the scientific community, even Chinese scientists [34].

The question raised today is why the Crisper weapon can be so dangerous. The answer to this question can be found in the following:

- 1- CRISPR-Cas based editing can be precisely designed to edit a specific part of the target genome.
- 2- Viruses can deliver CRISPR-Cas-based editing to a given host.
- 3- Mathematical rules can fully control edits. In other words, target genome editing is applied only if certain precise conditions are present in the

Vol.12, Issue 1, 2023

7

target person's genome. For example, two people can be infected by a CRISPR-based editing virus, but only the person with the prerequisites will have their genome edited. In addition to these, unfortunately, many more characteristics of a potential CRISPR-based weapon make them ideal weapons for future precision and targeted mass destruction. For example, its effects can remain hidden for months, and CRISPR bombs do not have the long-term toxic effects of nuclear weapons. Also, it can be implemented for most organisms and programmed as an effective weapon for the nervous system. As a result, CRISPR as a weapon of mass destruction for genocide is significant and considered [34, 35]. Also, from a biosecurity perspective, CRISPR technology could potentially create and induce precise cancers that would kill people within months. Unfortunately, it is much easier to cause cancer than to cure it with genome editing. The main appeal of a deadly CRISPRengineered virus as a bioterrorism weapon is the precision in mass incapacitation and destruction of people. Unfortunately, these topics are unrelated to science fiction and fantasy horror movies, but this is a real danger in humanity's present and future. Notably, there are probably labs worldwide developing CRISPR technology to develop the next generation of bioweapons. As mentioned, Crisper also has genocidal capabilities. Given that a particular generation has unique genetic traits that distinguish it from others, all members are potential targets for a CRISPR-engineered killer virus. For example, if the prerequisite is that one must have brown eyes, then anyone with brown eyes is a potential target for a deadly CRISPRengineered virus. Using the Crisper weapon, you can create diseases that cause the target person to die slowly or quickly. Some scientists who have provided significant analysis about the possible possibilities have raised various dangerous issues. Some of these reports indicate major future concerns that could result from secret research programs. Especially these reports have not ruled out the possibility of hidden viruses that can secretly enter the genome of a population and later be activated by a signal. Another example is "programmed cell death". This ability to insert a genome into the genetic reserve of a specific population and attack it at will, or to create a completely new pathogenic agent, indicates a change in capabilities [35, 36].

Gene Editing Defense Strategies

On June 29, 2018, in Newsweek magazine, the media announced and published the discussion of using gene editing technology on human embryos to eliminate genetic diseases. However, some

scientists and pioneers of this technology (such as Professor Doudna) raise ethical considerations as a serious discussion. Since 2015, China has started extensive research on human embryos under the leadership of Professor Lu You, an oncologist at Sichuan University in Chengdu, and is still developing this technology on human embryos; in a way that on October 28, 2017, a group led by him injected the modified cells into a patient with aggressive lung cancer as part of a clinical trial at the West China Hospital [37]. However, according to most scientists, the red line of gene editing technology is the genetic manipulation of human embryos. However, today, some scientists secretly use gene editing technology to research and develop human embryos to design and create disease-free humans with special capabilities. These designed children have high intelligence, creative mind, five senses with great power and are resistant to various diseases. Also, some have called this technology the engine of creation because it gives the scientist a godlike power (based on his beliefs) to create and improve future humans (super-humanity). On the other hand, unlike the Schilling Act, CRISPRbased bioweapons have international strategic implications. According to Thomas Schelling's Game Theory, a balanced international strategy is observed in the nuclear age. If one side increases or decreases its nuclear weapons capabilities to maintain balance, the other side must follow suit. Based on this, each side knows what weapons the other side has, and both sides, knowing this (based on open inspection of nuclear facilities), observe a balance in this regard. However, in the era of genome editing technology, due to the ease of making CRISPR-based biological weapons in small laboratories that are impossible to observe and identify, the awareness of the ability and capacity to design and manufacture biological weapons on the other side has failed and as a result, the strategy based on inspection and mutual destruction of such weapons of mass destruction also fails. Therefore, CRISPR-based bioweapons represent a fundamental change in Schilling's Law. A balanced, no-win, bargaining, nonzerosum Schilling game approaches the classical zerosum game, in a way that the side that attacks first may win the entire game. As a result, according to Schelling's argument, this international situation will be very unstable, fragile and dangerous [35]. Based on this, how can the defense strategy to deal with the threats resulting from such technologies and biological security be? In other words, how do we defend ourselves against biological weapons caused by CRISPR? To answer these questions, it is important to pay attention to the following:

Gene editing: biosecurity challenges and risks

- 1- The attention and awareness of public opinion and political leaders should be increased about the dangers of CRISPR-based genome editing.
- 2- Considering the actual and potential risks of CRISPR-based genome editing in bioterrorist attacks, defense strategies should be quickly developed to deal with such possible attacks.

 3- Any CRISPR-based editing can be reversed. In other words, a network mutation that causes cancer can be reversed to stop cancer. When we know how to stop cancer, we will know how to cause cancer. Alternatively, any gene essential for life can be disabled by a reverse edit. This requires a coherent defense-research initiative.
- 4- It is necessary to adopt coherent international laws (in line with the Convention on the Prohibition of the Development, Production and Stockpiling of Biological Weapons) to examine the risks of this very dangerous technology (in order to confront and not prevent it).
- 5- A new international bioethics committee is needed to deal with risk groups in this regard.

Conclusion

Gene editing technology has shown the scientific community a new window and solution through which appropriate treatment methods can be adopted to deal with most diseases. Therefore, genome editing offers great opportunities in biology, biotechnology and medical sciences, including preventing and treating diseases and producing good food. On the other hand, CRISPRbased bioweapons destroy the logical and strategic balance of power that has kept the world free of catastrophic wars. The world is facing a potentially dangerous technology than nuclear weapons because of its ease of development and precision of use. Precise targeting of individuals with a deadly CRISPR-based virus means that, as in nuclear war, there is no longer a barrier to mutually assured destruction. Instead, we are faced with the possibility of a precise and targeted mass genocide. On the other hand, after the birth of the Chinese gene-edited twins, in terms of Islamic jurisprudence and ethics, there have been discussions about the possibility of using CRISPR technology to develop embryonic research and human genome editing. Considering that embryonic gene editing may lead to hereditary changes in the human genome, whether this practice should be permissible requires a deep and detailed discussion from different perspectives. Islam's views on the concerns raised about human genome editing consider the moral principles important in Islam and declare that it should be taken into account when evaluating the permissibility of gene editing of the human reproductive line through CRISPR. As discussed in this article, human embryo editing research for medical purposes is legal under certain conditions and is used to treat diseases, but until the safety and effectiveness issues of this technology are resolved, it should not be applied to humans. Strong and strict ethical guidelines are necessary to preserve human dignity and prevent the misuse of technology, and religious principles of preserving human life, descent and dignity and preventing possible harm are among the important principles in evaluating the permissibility of human embryo editing through CRISPR from an Islamic point of view. Therefore, it can be concluded that human gene editing by CRISPR is considered halal in Islam if it has the following conditions:

A- To be used only for medical purposes, especially for preventing or treating diseases. This kind of change is not considered a manipulation of God's creation.

B- It is allowed only after solving the safety and efficiency problems, and the technology used should not cause more harm to the parents, the resulting child, the society and the future generation.

C- Establish strict regulations to ensure respect for the people involved, prevent early use and abuse of technology, and seriously prevent unwanted genetic changes in humans [38-40].

Clinical & **Practical** Tips in **POLICE MEDICINE:** Considering the emergence promising technologies such as genome editing, in addition to using the opportunities obtained from this technology, especially in the field of life and health and diagnosis and treatment of incurable diseases, it is necessary to pay special attention to this technology from the point of view of biosecurity. The creation of new organisms, biohacking and the creation of programmed humans are among the future biosecurity risks of this technology, and the Deputy Health and Medical Services of General Staff of the Armed Forces must draw specific plans and strategies in this regard in cooperation with academic centers. Acknowledgements: This study was carried out in the Research Institute of Biological Sciences and Technology of the Malek Ashtar University of Technology, and the efforts of the officials of this university are gratefully acknowledged.

Conflict of interest: The article's authors stated that the present study has no conflict of interest. Authors' Contribution: Samane Fethollahi (data collection); Dr Mehdi Zein al-Dini (presenting the idea and design of the study, data collection, data analysis). All the authors participated in the initial writing of the article and its revision, and all accept the responsibility for the accuracy and

Fatollahi Arani & Zeinoddini

correctness of the article's contents with the final approval of this article.

Financial Sources: The present study was carried out with the financial support of the Biological Sciences Department of the Academic Complex of Chemistry and Chemical Engineering of Malek Ashtar University of Technology, in line with the observation of emerging technologies, and was a part of the research project number "19730180208".



نشریه طب انتظامی



🧜 دسترسی آزاد

مقاله اصيل

ویرایش ژنی: چالشها و مخاطرات امنیت زیستی

سمانه فتحاللهي اراني MSc اراني فتحاللهي اراني MSc اراني

ٔ گروه علوم زیستی، مجتمع دانشگاهی شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، ایران.

چکیده

اهداف: ویرایش ژنی به عنوان چاقوی مولکولی، ابزاری قدرتمند برای ویرایش ژنوم در درون بدن موجودات زنده فراهم نموده است. با وجود تمام مزایا، این فناوری نگرانیهای زیادی را نیز از نظر امنیت زیستی به همراه دارد که جامعه جهانی رابه فکر تهیه دستورالعملهای اجرایی خاص کرده است. هدف از این مطالعه، بررسی مخاطرات فناوری ویرایش ژنی از منظر امنیت زیستی و تعیین راهکارهای یدافندی آن بود.

مواد و روشها: این مطالعه مروری در پاییز و زمستان ۱۴۰۱ انجام شد. روش انجام مطالعه براساس رصد و تفسیر دادههای Germline Gene Editing کتب و مقالات علمی با جستجوی کلیدواژههای رود. کتب و مقالات علمی با جستجوی کلیدواژههای CRISPR ، Biosecurity ،CRISPR War ،Biohacking ،CRISPR babies ،Do It Yourself ،Islamic Bioethics در پایگاه دادههای PubMed ،Scopus ، Researchgate و همچنین موتور جستجوی Google به زبان انگلیسی جستجو و بررسی شدند.

یافتهها: ظهور فناوری ویرایش ژنوم، پارادایمی جدیدی را ایجاد کرده است که در آن توالی ژنوم انسان میتواند دقیقاً برای دستیابی به یک اثر درمانی دستکاری شود. با این حال، ویرایش جنینی و طراحی انسانهای برنامهریزیشده (ابر-انسان) به عنوان یکی از چالشها و مخاطرات امنیت زیستی ویرایش ژنی مطرح است. همچنین از این فناوری به عنوان ابزار خطرناکی برای هک زیستی و بیوتروریسم در طراحی سلاحهای زیستی شخصیسازیشده و عوامل نوپدید نام برده میشود.

نتیجه گیری: سلاحهای زیستی مبتنی بر کریسپر، توازن منطقی و استراتژیک قدرت که جهان را از بکارگیری تسلیحات کشتار جمعی، مصون نگه داشته است را از بین برده و جهان با فناوری بالقوه خطرناکتر از سلاحهای هستهای روبهرو است. درنتیجه نیاز به قوانین بینالمللی و اخلاقی مناسب جهت جلوگیری از خطرات بالقوه این فناوری و مقابله با آن ضروری است.

كليدواژهها: كريسپر، ژنوم، امنيت زيستى، سلاح، تروريسم، تروريسم زيستى

تاريخچه مقاله:

دریافت: ۱۴۰۱/۱۰/۱۵ پذیرش: ۱۴۰۱/۱۲/۰۱ انتشار: ۱۴۰۲/۰۱/۱۷ نویسنده مسئول*:

آدرس پستی: خیابان شهید شعبانلو، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران، کد پستی: ۱۷۷۴-۱۵۸۷۵ پست کترونیکی:

zeinoddini52@mut.ac.ir

نحوه استناد به مقاله:

Fatollahi Arani S, Zeinoddini M. *Gene editing:* biosecurity challenges and risks. J Police Med. 2023;12(1):e9.

مقدمه و تاریخچه ویرایش ژنی

اتمام پروژه ژنـوم انسانی، اطلاعـات کاملـی از ژنـوم انسـان بـه جامعه بشری ارائه داده شد که در این اطلاعات، ژنهای معیوب و مفید به طور کامل مشخص و معین گردیدند. لذا حساسیت افراد و اقوام به میکروارگانیسمها و بیماریهای خطرناک یا مقاومت آها مشخص شد [۸، ۹].

ژندرمانی به لحاظ تاریخی به عنوان افرودن ژنهای جدید به سلولهای انسانی به منظور درمان بیماریهای ژنتیکی، تعریف شده است. اما ظهور اخیر فناوریهای ویرایش ژنوم، پارادایمی جدیدی را ایجاد کرده است که در آن توالی ژنوم انسان میتواند دقیقاً برای دستیابی به یک اثر درمانی دستکاری شود؛ این مسئله شامل اصلاح جهشهایی است که باعث بیماری، اضافه کردن ژنهای مفید به مکانهای خاص در ژنوم و حذف ژنهای مضریا توالی ژنوم است. لازم به توضیح است که فهم یایه ژنتیکی بیماری ارثی منجر به مفهوم اولیه ژندرمانی شد که در آن DNA خارجی مناسب برای جایگزینی DNA معیوب در افرادی که از نقص ژنتیکی رنج میبرند، استفاده می شود. بیش از ۴۰ سال تحقیق در زمینه فرآیند ژندرمانی ایده سادهای از جایگزینی ژن را نشان میدهد که انجام ایمن و مؤثر آن بسیار پیچیده تر از حد تصور است [۱۰، ۱۱]. بسیاری از این چالشها بر محدودیتهای اساسی در توانایی کنترل دقیق نحوه انتقال مواد ژنتیکی به سلولها تمركز داشتهاند. با این وجود، فناوریهایی برای ملاحظهای در این زمینه شدهاند و اکنون نتایج کلینیکی ناخواسته آن بر ژنهای مجاور تأثیر بگذارد. علاوه بر این، برخی از ژنها بسیار بزرگ هستند که به راحتی توسط هميشه نمىتوانند مستقيماً وارد بخش جهشهاى غالب به این محدودیتهای اساسی روشهای متعارفی برای است [۱۲، ۱۳]. در این راستا، ویرایش ژنوم یک ابزار مؤثر، همه کاره و ارجح برای تحقیقات عملکردی ژن، درمانهای اسـت [۱۴، ۱۵].

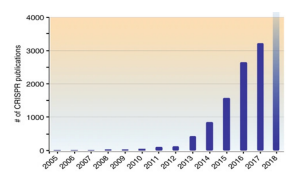
افزودن ژنهای خارجی وجود دارند که باعث پیشرفت قابل بالقوه در طیف وسیعی از استراتژیها و علایم پزشکی نشان داده شده است ولی هنوز چالشهای متعددی وجود دارد. ادغام ژنهای انتقالی جهت درمان درون ژنوم برای حفظ پایداری در سلول ممکن است بر روی بیان ژن و اثرات وكتورها قابل انتقال نيستند. در نهايت ژنهای خارجی یا مواد ژنتیکی معیوب شوند. برای حل مشکلات مربوط ایجاد تغییرات دقیق و هدفمند در ژنوم ظهور پیدا کرده ژنی و اصلاح دقیق محصولات کشاورزی و حیوانات اهلی و رؤیایی جذاب به منظور انجام تحقیقات کاربردی و صنعتی تحقیقات در زمینه ویرایش ژنوم از دهه ۱۹۷۰ شروع شده است و اولین گام مهم در ویرایش ژن زمانی بهدست آمد که محققان نشان دادند وقتی بخشی از DNA وارد سلول می شود، می تواند از طریق نوترکیبی

همولـوگ وارد ژنـوم میزبـان شـود و تغییـرات مـورد نظـر را در

سلول اجرا کند. پیشرفت در این زمینه زمانی حاصل شد

پس از ارائه نخستین بار واژه فناوری زیستی توسط Karl Erky، مهندس کشاورز مجارستانی، شاید کمتر کسی تصور می کرد از این فناوری در جنبه های آفندی و علیه جامعه بشری نیز استفاده گردد. در ابتدای کار فناوری زیستی به عنوان یک دریچه روشن و راهکار مناسب برای جامعه بشری در راستای ایجاد شرایط درمانی مناسب، تغذیه سالم، زندگی بهتر و آیندهای امیدوارکنندهتر، مطرح و ارائه شده بود. ولی به مرور جنبههای سیاه این فناوری در قالب تهدیدات بیوتروریسمی، مطرح گردید و سبب شد در نامگذاریهای رنگی زیست فناوری، از عنوان فناوری زیسـتی سـیاه و تاریـک (Biotechnology Dark) بـرای حملات بیوتروریسمی استفاده کنند [۱، ۲]. در تحولات نظامی قرن گذشته که ریشه در فناوری داشتند، شاخههای مختلف علمی از جمله شیمی و فیزیک نوین عامل اصلی بودهاند. روندهای کنونی حاکی از آن است که تحول بعدی، ریشه در علم زیستشناسی خواهد داشت. توسعه فناوری زیستی تکامل سلاحها و تهدیدات زیستی را تسهیل نموده و سومین موج بزرگ فناوری در تاریخ گسترش جنگافزارهای کشتار جمعی، زیستی خواهد بود. در سرشت فناوری زیستی امکان استفاده دوگانه نظامی و غیرنظامی نهفته است. به تعبیر دیگر، فناوری زیستی تیغ دولبهای است که هم میتواند مفید و هم مضر باشد. بر این اساس، علوم مرتبط با زیستشناسی به خصوص مهندسی ژنتیک و فناوری زیستی، همانند چاقوی دولبه، علاوه بر اینکه میتوان جهت پیشبرد علوم پزشکی و درمانی از آن استفاده کرد، همزمان میتوان در پوشش تحقیقات پزشکی، در حوزه نظامی نیـز ایـن تحقیقات را توسعه داده و هـر روزه عوامـل زیستی جدیدتری را طراحی و تولید نمود. در حالت اول شاهد پیشرفت در سلامت انسانها و جامعه بشری خواهیم بود ولی در مورد دوم سبب حملات بیوتروریسمی و مرگ انسانها میشود. اینگونه تهدیدات حاصل فناوریهای نوینی است که علاوه بر اینکه باعث پیشرفت در حوزههای علـوم و فنـاوری میشـود، امـکان تولیـد میکروارگانیسـمهای جدیـد (سـنتز مصنوعـی) را نیـز میسـر میسـازد [۶-۳]. لازم بـه توضیح است که یک فرد آمریکایی در سال ۲۰۱۲ مقالهای را بـا عنـوان آینـده تهدیـدات زیسـتی، در مجلـه Microbial Biotechnology به چاپ میرساند که در آن مدعی می شود یکی از سه نظریه انقراض جامعه بشریت، پس از احتمال جنگ اتمی گسترده و برخورد شهاب سنگ عظیم به زمین، ایجاد بیماری عفونی همگیر است [۷]. نقطه عطف تحولات مرتبط با فناوری زیستی، شروع یروژه ژنوم انسانی بود که از سال ۱۹۹۱ آغاز گردید و در نهایت با برگزاری کنفرانسی بین المللی در کاخ سفید (سال ۲۰۰۰)، اتمام پروژه ژنـوم انسـانی بـه جامـع جهانـی بـا ارائـه مجریـان اصلـی ایـن پروژه (Craig Venter و Collins Francis) و بـا حضـور رئيـس جمهـور وقـت آمريـکا (Clinton)، اعـلام گرديـد. بـا تکميـل و

کـه مشـخص شـد، در سـلولهای یوکاریوتـی، مکانیسـمهای هدفگیری ژنبی دقیق تر را می توان با القای یک شکست دو رشتهای در یک هدف ژنومی مشخص بهدست آورد. علاوه بر این دانشمندان دریافتند اگر یک آنزیم محدودکننده DNA مصنوعـی را بـه سـلول وارد کننـد، میتوانـد DNA را در مکانهای خاص شناسایی کند و به صورت دو رشتهای برش دهد که متعاقباً توسط مکانیسمهای Homology) HDR -End NonHomologous) NHEJ 9 (Repair Directed Joining) ترمیم می شود و منجر به درج، حذف یا تعمیر مبتنی بر همولوژی میشود [۱۶، ۱۷]. در بین روشها و مکانیسمهای مختلف ویرایش ژنی، فناوری کریسپر-Cas9 (به عنوان نسل چهارم ویرایش ژنی) از سایر روشها پیشی گرفته است. این فناوری در سال ۲۰۱۲ توسط دو دانشمند زن، به جامعه علمی معرفی و ایشان را مفتخر به دریافت جایزه نوبل شیمی در سال ۲۰۲۰ نمود. لازم به توضیح است که در برخی منابع شروع اولین تحقیقات مرتبط با ویرایش ژنی را از سال ۱۹۸۷ اعلام کردهاند، که بیانگر وجود ایدههای اولیـه در ایـن خصـوص بـوده اسـت. ولـی گسـترش آن از سـال ۲۰۰۰ به بعد مشاهده شده است. کریسپر (CRISPR) از نظر لغوى به معنى تناوبهاى كوتاهِ پاليندرومِ فاصلهدار منظمِ خوشــهای (Clustered Regularly Interspaced Short Palindromic Repeat) که در منابع مختلف به آن اشاره شـده اسـت. سیسـتم کریسـپر-Cas9 بعـد از سیسـتمهای ویرایـش ژنـی دیگـر بـه نـام هـای مگانوکلئـاز (دسـتهای از اندودئوكسى ريبونوكلئازها)، ZFN (نوكلئازهاى انگشت روى) و TALEN (نوكلئازهاي مؤثر فعال كننده رونويسي) توسعه یافت و با توجه به ویژگیهای منحصر به فرد آن توانست توجه زیاد محققان را به خود جلب نماید، به طوری که چاپ مقالات و اختراعها در این زمینه رشد زیادی را نشان میدهد (شکل ۱). لازم به ذکر است که بیشتر تحقیقات در این خصوص از نظر نوع بیماری به سرطان، ایدز و هپاتیت اختصاص یافته است [۱۸، ۱۸]



شکل ۱) میزان چاپ مقالات مرتبط با ویرایش ژنی از سال ۲۰۰۵ تا ۲۰۱۸.

مكانيسمهاي ويرايش ژن

ویرایـش ژن، توانایـی ایجـاد تغییـرات بسـیار خـاص در توالـی DNA یـک موجـود زنـده را دارد و اساســاً سـاختار ژنتیکـی آن را مهندســی میکنــد. ایــن فرآینــد بــا اســتفاده از آنزیمهــا،

بهویـژه نوکلئازهایـی کـه بـرای هـدف قـرار دادن یـک توالـی DNA خاص مهندسی شدهاند، انجام میشود، جایی که برشهایی را به رشتههای DNA وارد می کنند و امکان حـذف DNA موجـود و درج DNA جایگزیـن را فراهـم میسـازد. به بیان دیگرل، ابزارهای ویرایش ژنی که امروزه توسعه یافتهاند، میتوانند شکستگیهای دو رشتهای را در ژنوم ایجاد کننـد کـه بـا ترمیـم ایـن شکسـتها میتـوان رونـد ویرایـش ژنـی را توسعه داد. چهار روش برای ویرایـش ژن وجـود دارد: تخریـب یـا جهـش ژنـی، حـذف ژن، اصـلاح ژن و درج (اضافه کردن) ژن. بر این اساس، پژوهشگران از ابزارهای متفاوتی که قادر به ایجاد شکست دورشته در DNA هستند برای ایجاد انواع تغییرات در ژنوم استفاده می کننـد. نوکلئازهای اختصاصی برای ویرایش ژن، شامل توالی هدف مهندسی شده و آنزیمهای محدودگر است. پـس از اینکـه نوکلئـاز برنامهریزیشـده، ژن مـورد نظـر را برای معرفی شکستهای دو رشتهای (double ،DSBsbreaks strand) می شکافد، ترمیم مولکولی از طریق دو مكانيسـم اساسـي مختلـف ادامـه مييابـد: تعميـر مبتنـي بـر همسانی (HDR)، که در آن DNA شکسته با استفاده از یک توالی DNA همولوگ به عنوان یک الگوترمیم میشود و اتصال انتهایی غیر همولوگ (NHEJ)، که در آن انتهای شکسته در توالی DNA غیر همولوگ دوباره به یکدیگر متصل میشوند. مکانیسم تعمیر HDR، که درج یک DNA الگورا برای تصحیح یا درج یک توالی انتخابی در محل شكست DNA را فراهم مىكند، كيى دقيق الكو را در یک مکان خاص از ژنوم تسهیل کرده و شکست DNA همولوگ را ترمیم میکند. در حالی که مکانیسم تعمیر NHEJ منجـر بـه درج یـا حـذف کوچـک (indels) در محـل مـورد نظـر یـا شکسـتگی میشـود [۲۰، ۲۱]. درنتیجـه ایـن مکانیسے میتواند یک راہ کارآمد برای عملکرد ژنھای معیوب باشد. همان گونه که اشاره شد، امروزه از چهار نوع متفاوت نوکلئازهای متصل شونده به DNA در ویرایش ژنی استفاده میشود: مگانوکلئازها، نوکلئازهای انگشت روی (ZFN)، نوكلئازهايي با عملكرد مشابه فعال كنندههاي عوامل رونویسی (TALEN) و نوکلئاز Cas9 که جدیدترین نوع کشفشده است [۲۲، ۲۳]. در جدول ۱ مقایسهای بین این چهار نوکلئاز از نظر ویژگیها و مکانیسم عمل ارائه داده شده است. همچنین در شکل ۲ عملکرد آنها به تصویر كشيده شده است.

مزایای فناوری ویرایش ژنی

ویرایش ژنی در حوزههای مختلف صنعتی و پژوهشی دارای اهمیت و کاربرد است. در ادامه به بررسی پیشرفتهای هیجان انگیز اخیر در سهولت استفاده، ویژگی و خصوصیات فین آوری ویرایش ژن و کاربرد آنها در حوزههای مختلف اشاره میگردد [۲۶-۲۶].

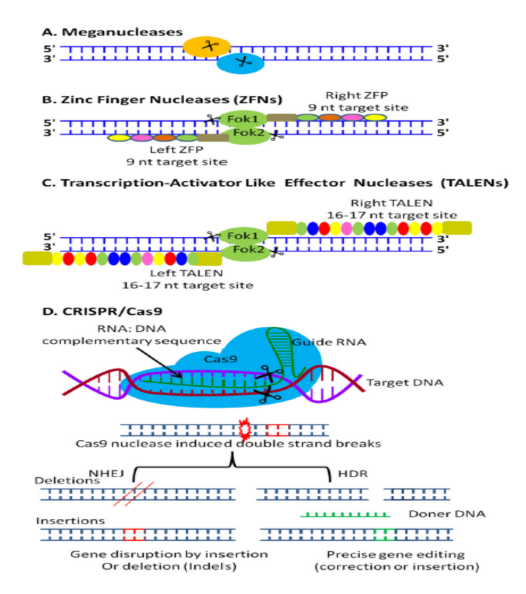
حوزه سلامت انسان: فناوری ویرایش ژنی در حوزه

۱۳

دوره ۱۲، شماره ۱، ۱۳۰۲ نشریه علمی پژوهشی طب انتظامی

ژنوم.	ويرايش	مختلف	روشهای	مقايسه	ل ۱)	جدوا
-------	--------	-------	--------	--------	------	------

CRISPR/Cas9	TALEN	ZFNs	مگانوکلئاز	نوكلئاز مكانيسم عمل
RNA-DNA	پروتئین-DNA	پروتئین-DNA	پروتئین-DNA	سيستم اتصال DNA
۲۲ بازی	۳۰-۶۰ بازی	۱۸-۳۳ بازی	۱۲-۲۵ بازی	ترادف هدفگذاری
كم	متوسط	زیاد	زياد	قيمت
قابل مقايسه	قابل مقايسه	قابل مقايسه	کم	وقايع خارج از هدف
متوسط	پیچیده	ساده	ساده	رهایش درمانی
ساده	پیچیده	پیچیده	پیچیده	هدفگیری چندگانه
نسبتاً غيراختصاصي	اختصاصی	نسبتاً غيراختصاصي	خيلى اختصاصى	اختصاصیت (خارج هدف)
خير	بله	بله	خير	نيازمند ديمريزاسيون
متوسط	پیچیده	پیچیده	ساده	بستەبندى وكتور



شکل ۲) تصویری از مکانیسم نوکلئازهای هدفمند جهت ویرایش ژنی. (A) مگانوکلئاز، (B) رکتاده (C) روند اجرایی ویرایش ژنی با استفاده از فناوری (Cas9/CRISPR

ژندرمانی تحولی اساسی ایجاد میکند و قادر است طیف وسیعی از بیماریهایی (نظیر دیابت، سرطان، سیستیک فیبروزیس و کے خونی سلول داسی شکل) کے تاکنون امکان درمان آنها فراهم نبوده را با استفاده از این فناوری درمان نماید. همه سرطانها، حاصل جهشهای پرشمار و متنوعی است که به رشد و تکثیر بیش از حد سلولها و بـروز فنوتیپهـای بدخیـم منجـر میگـردد. بسـتر رخـداد و حیطـه مختلشـده توسط ایـن جهشهـا را میتـوان بـه چهـار دســـته مجـــزا ردەبنــدى كــرد: انكوژنهــا، ســركوبكنندەهاى تومور، عوامل اپیژنتیکی و ژنهای ایجادکننده مقاومت به شیمیدرمانی. فناوری کریسپر-Cas9 بـه عنـوان یـک ابـزار قدرتمند و با ویژگی بالا، توانای اصلاح این جهشها و درمان تقریبی سرطانهای حاصل از آنها را دارد. از آنجا که تغییـرات انکوژنـی در شـماری از سرطانهـا، افـزایش تکثیـر سلولها و وضعیت بدخیمی را در یی دارند، می توان انکوژنهایی مانند گیرنده تیروزین کینازی Erb2 را به طور مستقیم توسط فناوری کریسپر-Cas9 هدف قرار داد. از یک دیـدگاه تکمیلـی توسـط روش کریسـپر-Cas9 میتـوان جهشهای عامل سرطان را در ردههای سلولی انسان و الگوهای حیوانی ایجاد کرد. در همین راستا، ردههای سلولی سرطانهای ریه، لوکمی میلوئیدی حیاد، سرطان کبد و سرطان پانکراس ساخته شدهاند. از فناوری کریسیر-Cas9 مىتوان در الگوهاى حيوانى مبتلا به انواع بيمارى (از بیماری های ارثی تا سرطان ها) نیز بهره گرفت. تغییرات قابل تـوارث را توسط فنـاوری کریسـپر-Cas9 و هدفگیـری مستقیم یک یا چند الل در تخم حیوان ایجاد کرده و در میان الگوهای حیوانی ترانسے ثنیک، بیشتر آزمون ها بر روی الگوهای موشی شکل گرفته است. اگرچه پژوهشگران موفق به ساخت الگوهای پریمات های غیرانسانی توسط هدفگیری چندگانه ژنها نیز شدهاند. مزیت این الگوها در بازسازی و امکان بررسی بیماریهای پیچیده انسانی مانند بیماری های تحلیل برنده اعصاب است. با این وجود الگوهای موشی نسبت به سایرین از مزایای بیشتری از جملے ہے صرفہ بودن هزینہ کار کردن با آنها برخوردار هستند و علاوه بر آن، الگوهای موشی برای مطالعات گسـترده جهشزایـی بـه شـکل درونتنـی (vivo in) بسـیار مناسب هستند [۲۵].

حـوزه مـواد جدیـد: بـا اسـتفاده از ایـن فناوریهـا میتوان بـه سـنتز مـواد جدیـدی دسـت یافـت کـه میتوانـد در کاربردهـای مختلـف نظیـر رهایـش داروهـای خوراکـی یـا تولیـد حسـگرهای زیسـتی، مـورد اسـتفاده واقـع گـردد.

حـوزه توسعه دارو: بـا اسـتفاده از ایـن فناوریهـا میتـوان سـلولهای مهندسیشـدهای تولیـد نمـود کـه تولیـد دارو را در یـک شـرایط بهینهشـده و بـا بـازده بـالا تولیـد نمایـد. عـلاوه بـر ایـن، بـه طـور معنـاداری قیمـت تمامشـده دارو را کاهـش داده و امـکان دسترسـی آسـان بـه دارو را فراهـم میسـازد.

حـوزه کاربردهـای تحقیقاتـی: بـا فناوریهایـی همچـون ویرایـش ژنـی میتـوان حیوانـات جدیـد و مدلهـای سـلولی را طراحـی و تولیـد کـرد کـه بـه مـا در مـورد آشـنایی بیشـتر بـا بیماریهـا و آزمایـش داروهـای جدیـد و واکسـنها بـر روی آن مدلهـای سـلولی و حیوانـی طراحـی و تولیدشـده، کمـک نمایـد.

حـوزه کشـاورزی: بـا اسـتفاده از ابزارهـای ویرایـش ژنـی میتـوان دانههـای محصـولات کشـاورزی را اصـلاح نمـود بـدون اینکـه بـه دیگـر ژنهـای آن آسـیب وارد گـردد. بـر ایـن اسـاس میتـوان بـه محصـولات کشـاورزی دسـت یافـت کـه قادرنـد در برابـر عفونتهـا و صدمـات محیطـی مقـاوم بـوده و در نتیجـه آن امنیـت غذایـی را بهبـود بخشـید.

حـوزه بیوانــرژی: بــا کمــک ابزارهایــی همچــون ویرایــش ژنـی میتـوان در تولیـد سـوختهای زیســتی (سـبز) فعالیـت نمــود. برایــن اسـاس میتـوان بـا اصــلاح مسـیرهای متابولیکــی و بیوشــیمیایی سـلولهای مربوطـه تولیـد سـوخت زیســتی نظیــر اتانــول را در سـلولهای جلبــک یــا دانههــای مربوطــه، افزایــش داده و بهینــه نمــود [۲۶-۲۶].

حوزه جرمشناسی: با استفاده از فناوری کریسپر و تلفیـق آن بـا فنـاوری انگشـتنگاری DNA میتـوان روشهـای نوینی در تشخیص هویت جنایی و جرمشناسی را توسعه داد. انگشت نـگاری DNA (ژنتیکـی) روشـی اسـت کـه در سال ۱۹۸۵ اولین بار توسط Jeffrey Alec با استفاده از توالی های متغیر تکراریذیر به ابعاد ۱۵ تا ۱۰۰ بازی به نـام Repeat Tandem of Number Variable) VNTR)، بـه جامعیه علمی و متخصصین جرمشناسی ارائه شد. انگشت نگاری ژنتیکی این امکان را به متخصصین میدهد که براساس نمونـه DNA اختصاصـی افـراد مختلـف، تفاوتهـا و شباهتهای بین آنها را مشخص نماید. بر این اساس در صحنههای جرم، ارتباط افراد با یکدیگر قابل رصد و شناسایی است. با توجه به توالی VNTR هر شخص، مىتـوان gRNA (ابـزار تشـخيصى ويرايـش ژنـى) را طراحـى نمود. بر این اساس میتوان یک نمونه DNA با برچسب فلورسنت از قربانی (یک جنایت) را آماده کرده و با دنباله VNTR مـورد نظـر قربانـی از نظـر مطابقـت داشـتن، بررسـی نمود. همچنین میتوان یک کریسپر برای اسکن DNA یا یافتن VNTR اختصاصی طراحی کرد. در اسکن کریسیر DNA، اگر کریسیر نتواند به صورت هدفمند VNTR را پیدا کنـد بـه آن متصـل نمیشـود و بـه ایـن معنـی اسـت کـه هیچ رنگ فلورسانسی در زیر نور UV ظاهر نمیشود. اما اگر اسکن انجام و هدف شناسایی و اتصال صورت گیرد، سیگنال فلورسانس ایجاد شده و به این معنی است که VNTR مىتوانىد در DNA موجىود باشىد [۲۷].

مخاطرات فناورى ويرايش ژنى

در جهان امروز، اهمیت روزافزون دانش زیستشناسی به عنوان یک علم زیربنایی بر هیچکس پوشیده نیست.

ژنی میتواند امنیت زیستی جوامع را دچار خطرات جبرانناپذیری کند. اکنون ویرایش ژنوم بسیار سادهتر، سریعتر، ارزانتر و کاراتر از همیشه (همانند ویرایش یک مقالـه در رایانـه) بـه محققیـن در حوزههـای مختلـف علمـی کمک میکند. نسل چهارم از ویرایش ژنی، که با نام Cas9-CRISPR شـناخته میشـود، میتوانـد برنامههـای ویرایش جدید، از ویروسها و باکتریها گرفته تا حیوانات، گیاهان و انسانها را مدیریت نماید. اما همان طور که این فناوری توسعه می یابد، چگونه باید آن را کنترل کرد؟ پروفسور جنیفر دودنا، کاشف نوکلئاز Cas9 و برنده جایزه نوبل ۲۰۲۰ در این حوزه، ضمن ابراز نگرانی از پیامدهای منفی توسیعه فناوری ویرایش ژنی، بودجیه ۳/۳ میلیون دلاری از دارپــا آمریــکا (Research Advanced Defense Agency Projects) بے منظور بررسے راهکارهای آنتے۔ کریسیر را دریافت کرده است. خط قرمز این فناوری نیز دستورزی بر روی جنین انسان مطرح شده است [۳۰-۲۸]. لازم به یادآوری است که فناوری ویرایش ژنوم

مبتنی بر کریسپر سبب انقلابی شگرف در علوم پزشکی و سایر حوزههای علمی شده است. این فناوری که در حدود یک دهه توسعه یافته است، دانشمندان را مجذوب خود کرده است. به طوری که به فردی با تحصیلات کمتر از دبیرستان اجازه میدهد تا ژنوم هر حیوان یا گیاهی را ویرایـش کنـد. در واقـع، دانشآمـوزان دبیرسـتانی اکنـون از این فناوری برای انجام آزمایشهایی استفاده می کنند که پیش از این برای اغلب دانشمندان فقط در حد رویا بود. عمده تحقیقات دانشمندان بر پتانسیل فوقالعاده استفاده از ویرایش ژنـوم بـرای درمـان سـرطان متمرکـز شـده است. این کار بر اساس آشنایی و درک الگوی جدید شبکه سرطان به وجود میآید که به بررسی چگونگی کنترل سلولهای سرطانی میپردازد. رویکردهای جدید مبتنی بر ژن برای درمان سرطان، استفاده از ویرایش ژنوم را به عنوان ابزاری کارا مطرح کرده است. متأسفانه زمانی که بتوانیم با استفاده از کریسیر سرطان را درمان کنیم، میتوان با استفاده از همین فناوری سرطان را ایجاد کرد. بر این اساس محققین توانستهاند مدلهای سرطانی را بر روی رایانه طراحی کرده و هنگامی که بتوانند بیماران سرطانی را با کریسیر درمان کنند، امکان ایجاد تومورهای سرطانی به صورت مصنوعی نیـز مهیـا میگـردد. بـه همیـن خاطـر بمب سرطان با استفاده از کریسپر قابل پیادهسازی خواهد بود. درنتیجه امروزه فناوری کریسپر به عنوان یک سلاح زیستی جدید مطرح شده و دانشمندان نسبت به عواقب امنیت زیستی آن هشدار میدهند [۳۱، ۳۲]. کاربرد بسیار سادہ کریسیر سبب شدہ است کہ این فناوری بہ طور بالقوه بسیار خطرناک باشد. این فناوری دارای ویژگیهایی است که آن را به یک سلاحی نظامی و بیوتروریستی ایدهآل تبدیل کرده و مورد پسند هکرهای زیستی نیز قرار گرفته است. آقای Zayner Josiah، از پیشگامان هک زیستی در اثـر مطالعـات عميـق و بررسـیهای فـراوان، مرزهـای زیستشناسی و یافته های مربوط به شناخت طبیعت، به گونهای دور از تصور گسترش یافته است. حجم اطلاعات حاصل و رشد روز افزون آن نیز قابل مقایسه با هیچ دورانی نیست. امروزه زیستفناوری به عنوان شاخهای از کاربردهای زیستشناسی، نسبت به هر زمان دیگر پیشرفت نموده و به دلیل کاربردهایی که در سلامت، بهداشت و اقتصاد دارد، اهمیت و ارزش روز افزونی یافته است. این پیشرفتهای مهم در زیست فناوری عمدتاً ناشی از پیشرفت در ابزارسازی و کاربـرد آنهـا در توسـعه مرزهـای زیستشناسـی اسـت. شـگرفترین پیشـرفتهای ایـن دانـش و فـن در عرصههـای اکولـوژی، ژنتیـک، میکروبشناسـی، زیستشناسـی مولکولـی، زیست شیمی، فناوریهای کشت سلولی و مهندسی فرآیند حاصل شده است. ظهور علوم جدید ژنومیکس، یروتئومیکس، بیوانفورماتیک، سیستم بیولوژی، سینتتیک بیولــوژی و ویرایــش ژنــی نیــز در نتیجــه ایــن پیشــرفتها بوده است. از سوی دیگر امروزه زیستشناسی به اندازه شیمی در جنگ جهانی اول و فیزیک در جنگ جهانی دوم در معرض سوء استفاده خصومت آمیز قرار دارد. نیروی عظیم تجارت بین المللی که پشتوانه این علم پایه است، آن را به سوی نوآوریهایی سوق داده است که به موازات ارزش پزشکی قابل فروش آن، ممکن است برای اهداف تخریبی نیــز بــه کار گرفتــه شــود. اگــر علــم و فنــاوری در حوزههــای زیستی توسط کشوری مورد بهرهبرداری قرار گیرد، میتواند یکی از جدی ترین مشکلات بشریت را که تا به حال با آن روبهرو نبوده، نمایان سازد. اگر تولید نسل جدید تسلیحات زیستی با قدرت پیگیری شود، به خصوص اگر برای کنترل و استیلای بر انسان از آن استفاده گردد، خواهد توانست مسبب ایجاد یک رقابت فناوری خطرناک گردد. اگر نیروی فناوری زیستی از لحاظ سیاسی مهار نشود، خواهد توانست روشهای عالمانهای را ابداع کند که راههای مدیریت جنگ را تغییــر داده و ابزارهـای قربانــی کــردن افــراد غیرنظامــی را فزونی بخشد. باید خاطر نشان کرد، مباحثی که در زیر به آنها پردخته میشود، به هیچوجه سعی در بزرگنمایی خطرات احتمالی فناوری زیستی ندارد؛ چرا که چنین احتمالی در مورد هر فناوری دیگر نیز وجود دارد، چه آنها که امروزه کاربرد گستردهای در جوامع یافتهاند (مثل IT و مخابرات) و چه آنهایی که در آینده (در حوزه سلامت) مجال بروز خواهند یافت (همچون ویرایش ژنی، سنتز مصنوعی و خلق انسان). این گونه مطالعات میتواند توانمندیهای بالقوه فناوری زیستی در پیشبرد قابلیتهای دفاعی نوین را نیز نشان دهد؛ به طوری که متولیان دفاع زیستی کشور، به یتانسیلهای بالقوه این فناوری در جهت اهداف دفاعی (همچون ارائه روندهای درمانی جدید و روشهای تشخیص نویین در راستای پدافنید زیستی) توجیه خاصی مبذول نمایند. در بین فناوری های مختلفی که در حوزه زیست و سلامت امروزه مطرح شده است، فناوری ویرایش

و مؤسس شرکت Odin از سال ۲۰۰۶، آموزشهای برخط و کیتهای ژندرمانی سادهای مبتنی بر فناوری کریسپر به مشتریان خود در سراسر جهان ارائه میدهد که ضمن آموزش ساده انجام ویرایش ژنی، محصولات دستکاری ژنتیکیشده (نظیر قورباغه سبز درختی با سرعت رشد بالا) را قادرند طراحی و تولید کنند [۳۳].

بر این اساس، به نظر میرسد در آینده نه چندان دور، طراحی و تولید تسلیحات زیستی (کشتار جمعی) مبتنی بر کریسیر را شاهد خواهیم بود که از بمب هستهای نیز خطرناکتر باشد. به عقیده برخی دانشمندان، سلاحهای هستهای یک فناوری منسوخ شده به حساب میآید چرا که نگهداری آن سخت و پیچیده است. از نظر نظامی، سلاحهای کریسپر بسیار برتر از سلاحهای هستهای به حساب آمده و احتمالاً جایگزین آنها خواهند شد. این ویژگیهای ویرایش مبتنی بر کریسیر، تسلیحاتی کردن آن را بسیار آسان میکند. مىتـوان ويروسـى مهندسىشـده ايجـاد نمـود كـه ويرايـش کریسپر را به صورت کاملاً کنترلی که فقط انسانهایی که ژنومشان دارای مشخصات خاص باشد، توسط ویروس کشته یا غیرفعال شوند. اهمیت امنیت زیستی کریسپر به قدری بالا است که دانشمندان در خصوص طراحی و تولید انسانهای برنامهریزیشده و ویرایش بر روی جنین انسانی هشدار داده و در حال تدوین قوانین ملی و بینالمللی در ایـن خصـوص هسـتند. لازم بـه توضیـح اسـت کـه دانشـمند چینی، آقای Jiankui He در ۸ اکتبر ۲۰۱۸ تولید دوقلوهای دختر چینی با فناوری کریسپر را اعلام رسمی کرد. در این دوقلـو كـه از پـدر مبتـلا بـه ايـدز و مـادر سـالم متولـد شـدهاند، ژن CCR5 کـه مرتبط با ورود ویـروس HIV بـه درون سـلولها است، ویرایش و حذف شده است. این فعالیت علمی که به صورت غیرقانونی و محرمانه صورت گرفته، دانشمندان ایس حوزه را شوکه کرده و منجر به جریمه نقدی و ۳ سال حبس برای این دانشمند چینی گردیده است. Jiankui مجبور شـد نتیجـه تحقیقـات خـود را در دومیـن کنفرانـس بینالمللـی ویرایش ژنـوم انسـان کـه در سـال ۲۰۱۸ در هنـک کنـگ برگـزار می شد، ارائه دهد که مورد انتقاد وسیع جامعه علمی حتی دانشمندان چینی قرار گرفت [۳۴].

سئوالی که امروزه مطرح شده است این است که چرا سلاح کریسپر میتواند بسیار خطرنـاک باشد؟ پاسخ به این سئوال را میتوان در موارد زیر جستجو کرد:

۱- ویرایش مبتنی بـر کریســپر- Cas میتوانـد دقیقـاً بـرای ویرایـش بخـش خاصـی از ژنـوم هـدف طراحـی گـردد.

۲- ویرایـش مبتنـی بـر کریسـپر- Cas را میتـوان توسـط ویروسهـا بـه یـک میزبـان معیـن تحویـل و ارائـه داد.

۳- ویرایشها به طور بالقوه می تواند توسط قواعد ریاضی کاملاً کنترلشده باشد. به بیان دیگر، اعمال ویرایش ژنومی هدف تنها در صورتی اعمال می شود که شرایط دقیق مشخص شده خاصی در ژنوم فرد هدف وجود داشته باشد. به عنوان مثال، دو نفر می توانند توسط

یک ویروس ویرایشگر مبتنی بر کریسپر آلوده شوند، اما تنها فردی که پیششرطهای اولیه را داشته باشد، ژنومـش ویرایـش میگـردد. عـلاوه بـر ایـن مـوارد، متأسـفانه ویژگیهای بیشتری از سلاح بالقوه مبتنی بر کریسپر وجود دارد که آنها را به سلاحهای ایدهآل برای کشتار جمعی دقیق و هدفمند آینده تبدیل کرده است. به عنوان مثال اثرات آن میتواند ماهها پنهان بماند و بمبهای کریسپر اثرات سمی طولانی مدتی که سلاحهای هستهای دارند را ندارنـد. همچنیـن بـرای اغلـب موجـودات قابـل پیادهسـازی بوده و میتواند به عنوان سلاح مؤثر بر سیستم اعصاب نیز برنامهریزی گردد. درنتیجه کریسپر به عنوان یک سلاح کشتار جمعی به منظور نسلکشی قابل توجه و تأمل است [۳۵، ۳۵]. همچنین از منظر امنیت زیستی با استفاده از فناوری کریسیر میتوان به طور بالقوه سرطانهای دقیقی را ایجاد و القاء کرد که افراد را در عرض چند ماه از بین ببرد. متأسفانه، ایجاد سرطان بسیار سادهتر از درمان سرطان با ویرایش ژنوم بوده و جذابیت اصلی یک ویروس کشنده طراحی شده با کریسپر به عنوان یک سلاح بیوتروریسمی، دقت زیادی در ناتوانی و نابودی دسته جمعی افراد ارائه مىدهد. متأسفانه اين مباحث مربوط به فيلمهاى علمي-تخیلی و ترسناک فانتزی نیست بلکه این یک خطر بسیار واقعی در حال و آینده برای بشریت است. باید توجه داشت که احتمالاً آزمایشگاههایی در سرتاسر جهان وجود دارنـد کـه در حـال توسعه فنـاوری کریسـیر بـرای توسعه نسـل نویان سلاحهای زیستی هستند. همانگونه که اشاره شد، کریسپر قابلیت نسلکشی را نیز داراست. با توجه به اینکه یک نسل خاص دارای ویژگیهای ژنتیکی منحصربهفردی است که آنها را از سایر نسلها متمایز میسازد، یس همه اعضای آن نسل اهداف بالقوه یک ویروس کشنده طراحی شده با کریسیر هستند. برای مثال، اگر پیش شرط این باشد که فرد باید چشمهای قهوهای داشته باشد، هر فرد با رنگ چشم قهوهای هدف بالقوه ویروس کشنده طراحی شده با کریسیر است. با استفاده از سلاح کریسیر میتوان بیماریهایی را ایجاد کرد که فرد مورد نظر دچار مرگ آهسته یا سریع گردد. برخی دانشمندان هم که تحلیلهای قابل توجه درباره احتمالات ممکن ارائه دادهاند، طیفی از موضوعات خطرساز را مطرح ساختهاند. برخی از این گزارشها بیانگر نگرانیهای اساسی در آینده است کـه میتواننـد ثمـره برنامههای تحقیقاتی مخفی باشـند. خصوصاً ایـن گزارشها احتمال وجـود ویروسهای مخفی که میتوانند به طور سری وارد ژنوم یک جمعیت شده و بعدها توسط یک علامت فعال گردند را منتفی ندانستهاند. مثال دیگر آنها «مرگ برنامهریزیشده سلول» است. این توانایی که بتوان ژنومی را وارد ذخیره ژنی جمعیت مشخصی نموده و به دلخواه خود به آن حمله نمود، یا این که یک عامل بیماریزای کاملاً جدید به وجود آورد، نشانگر تغییر توانمندیهاست [۳۵، ۳۵].

راهکارهای پدافندی ویرایش ژنی

همه بازی را برنده شود. درنتیجه با استدلال خود شلینگ، این وضعیت بینالمللی بسیار ناپایدار، شکننده و خطرناک خواهد بود [۳۵].

با وجودی که در ۲۹ ژوئن سال ۲۰۱۸ در مجله NewsWeek بحث استفاده از فناوری ویرایش ژنی بر روی جنین انسان به منظور حذف بیماری های ژنی اعلام و رسانه ای شد، ولی برخی دانشمندان و پیشگامان این فناوری (نظیر پروفسور دودنا) ملاحضات اخلاقی را همچنان به عنوان یک بحث جدى مطرح مىكنند. چين از سال ۲۰۱۵ تحقیقات گســتردهای را بـه رهبـری پوفسـور You Lu، انکولوژیسـت دانشگاه سیچوان در چنگدو، بر روی جنین انسان آغاز نموده و همچنان در حال توسعه این فناوری بر روی جنین انسان است؛ به طوری که در ۲۸ اکتبر ۲۰۱۷، یک گروه به رهبری او سلولهای اصلاح شده را به یک بیمار مبتلا به سرطان ریـه تهاجمـی بـه عنـوان بخشـی از یـک آزمایـش بالینـی در بیمارستان غرب چین تزریق کردند [۳۷]. با این حال به عقيده اغلب دانشمندان خط قرمز فناورى ويرايش ژني، دستکاری ژنتیکی بر روی جنین انسان است. ولی امروزه دانشمندانی نیز وجود دارند که با استفاده مخفیانه از فناوری ویرایش ژنی در حال تحقیق و توسعه بر روی جنین انسان به منظور طراحی و خلق انسانهای فاقید بیماری و دارای قابلیتهای خاص هستند. این کودکان طراحی شده دارای هـوش بـالا، ذهـن خـلاق، حـواس پنـج گانـه بـا قـدرت زیاد و مقاوم به بیماریهای مختلف هستند. همچنین برخی این فناوری را موتور پیدایش نامیدهاند، چرا که به دانشمند قدرتی خداگونه (براساس اعتقادات خود) برای خلـق و بهبـود انسـانهای آینـده (فرا-انسـانیت) را میدهـد.

تهدیدات حاصل از اینگونه فناوریها و امنیت زیستی چگونه میتواند باشد؟ به بیان دیگر چگونه از خود در برابر تسلیحات زیستی ناشی از کریسپر دفاع کنیم؟ برای پاسخ به این سئوالات توجه به موارد زیر دارای اهمیت است:

۱- باید توجه و آگاهی افکار عمومی و رهبران

بر این اساس، راهکار پدافندی برای مقابله با

بید توجیه و اقطی احتمار عمومی و رهبتران سیاسی از خطرات ویرایش ژنـوم مبتنـی بـر کریسـپر افزایـش یابـد.

۲- بـا توجـه بـه نتایـج و خطـرات واقعـی و بالقـوه ویرایـش ژنـوم مبتنـی بـر کریسـپر در حمـلات بیوتروریسـمی، بایـد سـریعاً راهبردهـای دفاعـی و پدافنـدی بـه منظـور مقابلـه بـا چنیـن حمـلات احتمالـی، توسـعه یابـد.

۳- هـر ویرایـش مبتنـی بـر کریسـپر میتوانـد معکوس گردد. بـه بیـان دیگر یـک جهـش شبکهای کـه باعـث ایجـاد سـرطان میشـود، در اصـل میتوانـد معکـوس شـود تـا سرطان متوقف گـردد. وقتـی بدانیـم چگونـه سـرطان را متوقف کنیـم، خواهیـم دانسـت کـه چگونـه سـرطان را ایجـاد کنیـم. یـا هـر ژن ضـروری بـرای حیـات را میتـوان در اصـل بـا یـک ویرایـش معکـوس غیرفعـال کـرد. ایـن امـر نیـاز بـه یـک ابتـکار دفاعی-تحقیقاتـی منسـجم دارد.

۴- ضروری است که قوانین بین المللی منسجم (در راستای کنوانسیون منع توسعه، تولید و ذخیره سلاحهای زیستی) جهت بررسی مخاطرات این فناوری بسیار خطرناک (جهت مقابله و نه جلوگیری از آن)، اتخاذ گدد.

۵- یـک کمیتـه اخـلاق زیسـتی بینالمللـی جدیـد جهـت مقابلـه بـا گروههـای خطـر در ایـن خصـوص مـورد نیـاز اسـت.

نتبجهگیری

فناوری ویرایش ژنی، دریچه و راهکاری نوین را به جامعه علمی نشان داده است که به واسطه آن میتوان برای مقابله با اکثر بیماریها، روشهای درمانی مناسب اتخاذ نمود. برایی اساس ویرایش ژنوم، فرصتهای فوقالعاده ای در زیستشناسی، زیست فناوری و علوم پزشکی از جمله پیشگیری و مقابله با بیماریها و تولید مواد غذایی سودمند ارائه میدهد. از سوی دیگر، سلاحهای زیستی مبتنی بر کریسپر، توازن منطقی و استراتژیک قدرت که از بیان می برد. جهان با فناوری بالقوه خطرناک تر از بیان می برد. جهان با فناوری بالقوه خطرناک تر از سلاحهای هستهای به دلیل سهولت توسعه و دقت کاربرد آن، روبهرو است. هدف قرار دادن دقیق افراد با ویروس کشنده مبتنی بر کریسپر به این معنی است که همانند جنگ هستهای، دیگر مانعی برای تخریب متقابل

از طرف دیگر برخلاف قانون شیلینگ، تسلیحات زیستی مبتنی بر کریسیر دارای پیامدهای استراتژیک بین المللی است. طبق کتاب بازی کلاسینگ توماس شیلینگ، در عصر هستهای یک استراتژی متعادل بین المللی مشاهده میشود. به این معنی که برای حفظ تعادل، اگر یک طرف تواناییهای تسلیحات هستهای خود را افزایش یا کاهش دهد، طرف دیگر نیز باید از همین روش پیروی کنید. بر این اساس هر طرف میدانید که طرف مقابل چـه سـلاحهایی در اختیـار دارد و هـر دو طـرف بـا آگاهـی از این موضوع (بر مبنای بازرسی باز از تأسیسات هستهای)، تعادلی را در این خصوص رعایت میکنند. اما در عصر فناوری ویرایش ژنوم، به دلیل سهولت ساخت سلاحهای زیستی مبتنی بر کریسپر در آزمایشگاههای کوچک که رصد و شناسایی آنها عملاً غیرممکن است، آگاهی از توانمندی و ظرفیت طراحی و ساخت سلاح زیستی طرف مقابل، با شکست مواجـه شـده و درنتیجـه آن اسـتراتژی مبتنـی بـر بازرسی و تخریب متقابل این گونه تسلیحات کشتار جمعی نیز شکست میخورد. بنابراین، سلاحهای زیستی مبتنی بر کریسپریک تغییر اساسی در قانون شیلینگ ایجاد میکند. بازی متوازن، بدون برد، چانه زنی و با جمع غیر صفر شلینگ، به بازی کلاسیک با مجموع صفر نزدیک میشود، به طوری که طرفی که اول حمله میکند، ممکن است

تضمین شدهای، وجود ندارد. در عوض ما با احتمال یک نسل کشی جمعی دقیق و هدفمند رویه رو هستیم. از سوی دیگر یس از تولید دوقلوهای ویرایش ژنیشده چینی، از نظر فقه و اخلاق اسلامی نیز بحثهای در خصوص امکان استفاده از فناوری کریسیر در توسعه تحقیقات جنینی و ویرایش ژنوم انسان مطرح شده است. با توجه به اینکه ویرایش ژن جنینی ممکن است منجر به تغییرات ارثی در ژنـوم انسـان گـردد، ایـن سـؤال کـه آیـا بایـد ایـن عمـل مجاز تلقی گردد یا خیر، نیاز به بحث عمیق و دقیق از دیدگاههای مختلف دارد. دیدگاههای اسلام در مورد نگرانیهای مطرحشده در خصوص ویرایش ژنوم انسان و اصول اخلاقی در اسلام را مهم دانسته و اعلام میکند که باید هنگام ارزیابی، مجاز بودن ویرایش ژن رده مولد انسان با واسطه کریسیر مورد توجه قرار گیرد. همان طور که در این مقاله بحث شد، تحقیقات ویرایش جنین انسان برای اهداف یزشکی تحت شرایط خاصی قانونی بوده و جهت درمان بیماری ها کاربرد دارد ولی تا زمانی که مسائل ایمنی و اثربخشی این فناوری حل نشده است، نباید روی انسان اعمال شود. دستورالعملهای اخلاقی قوی و مقررات سختگیرانه برای حفظ کرامت انسانی و جلوگیری از استفاده نادرست از فناوری ضروری بوده و اصول دینی مبنی بر حفظ جان، نسب و حیثیت انسان و جلوگیری از آسیبهای احتمالی، از جمله اصول مهم در ارزیابی مجاز بودن ویرایش جنین انسانی با واسطه کریسیر از دیدگاه اسلامی است. بنابرایین میتوان نتیجه گرفت که ویرایش ژن انسان با واسطه کریسیر در صورتی که دارای شرایط زیر باشد، در اسلام حلال تلقى مىگردد:

الف- فقط برای مقاصد پزشکی به ویژه برای پیشگیری یا درمان بیماریها استفاده گردد. این چنین تغییری دستکاری در خلقت خدا، محسوب نمیشود.

ب- تنها پس از رفع مشکلات ایمنی و کارایی مجاز بوده و فناوری مورد استفاده نباید آسیب بیشتری به والدین، فرزند حاصل، جامعه و نسل آینده وارد کند.

ج- مقررات سختگیرانه ای برای اطمینان از احترام به افراد درگیر، جلوگیری از استفاده از ودهنگام و سوء استفاده از فناوری و همچنین برای جلوگیری جدی از تغییرات ژنتیکی ناخواسته انسان، وضع گردد [۴۰-۳۸].

نکات بالینی و کاربردی در طب انتظامی: با توجه به ظهور فناوریهای آیندهداری همچون ویرایش ژنـوم، لازم است ضمـن به کارگیـری فرصتهای بهدسـتآمده از ایـن فنـاوری، بـه ویـژه در حـوزه زیسـت و سـلامت و تشـخیص و درمـان بیماریهای لاعـلاج، از منظـر امنیـت زیسـتی نیـز بـه ایـن فنـاوری توجه ویـژه داشت. خلـق موجـودات جدیـد و نوپدیـد، فنـاوری توجه ویـژه داشـان هـای برنامهریزیشـده، ازجملـه مخاطـرات امنیـت زیسـتی ایـن فنـاوری در آینـده تلقـی مـی گـردد کـه ضـروری اسـت معاونـت محتـرم بهداشـت و درمـان سـتاد کل نیروهـای مسـلح بـا همـکاری مراکـز دانشـگاهی، برنامهریـزی و راهبردهـای مشخصی را در ایـن خصـوص ترسـیم

تشکر و قدردانی: مطالعات فوق در پژوهشکده علوم و فناوری زیستی دانشگاه صنعتی مالک اشتر انجام شد و از زحمات مسئولین این دانشگاه سپاسگزاری میشود. تعارض منافع: بدینوسیله نویسندگان مقاله تصریح مینمایند که هیچگونه تعارض منافعی در قبال مطالعه حاضر وجود ندارد.

سهم نویسندگان: سمانه فتح اللهی، جمعآوری داده؛ دکتر مهدی زین الدینی، ارائه ایده و طراحی مطالعه، جمعآوری داده، تجزیه و تحلیل دادهها. همه نویسندگان در نگارش اولیه مقاله و بازنگری آن سهیم بودند و همه با تأیید نهایی مقاله حاضر، مسئولیت دقت و صحت مطالب مندرج در آن را می پذیرند.

منابع مالی: مطالعـه حاضـر بـا حمایـت مالـی گـروه علـوم زیسـتی مجتمـع دانشـگاهی شـیمی و مهندسـی شـیمی دانشـگاه صنعتـی مالـک اشـتر، در راسـتای رصـد فناوریهـای نوظهـور انجـام شـد و حاصـل بخشـی از طـرح پژوهشـی بـه شـماره "۱۹۷۳۰۱۸۰۲۰۸۱" بـود.

References

- Riedel S. Biological warfare and bioterrorism: A historical review. J Baylor Scott White Health. 2004;17(4):400-06. doi:10.1080/08998280.2004. 11928002
- Barras V., Greub G. History of biological warfare and bioterrorism. Clin Microbiol Infect. 2014;20(6):497-502. doi: 10.1111/1469-0691.12706
- 3. Xue Y, Yu H, Qin G. Towards good governance on dual use biotechnology for global sustainable development. Sustainability. 2021;13:14056. doi: 10.3390/su132414056
- 4. DaSilva EJ. Biological warfare, bioterrorism, biodefense and the biological and toxin weapons convention. Elect J Biotechnol. 1999;2(3). doi: 10.2225/vol2-issue3-fulltext-2

- 5. DiEuliis D. Key national security questions for the future of synthetic biology. Fletcher Forum World Aff. 2019;43:127–40. https://www.jstor.org/stable/45289832
- National Research Council. Biotechnology Research in an Age of Terrorism; National Academies Press: Washington, DC, USA, pp. 16–17, 2004. doi:10.17226/10827
- Casadevall A. The future of biological warfare. Microb Biotechnol. 2012;5(5):584-87. doi: 10.1111/j.1751-7915.2012.00340.x.
- Aken JV., Hammond E. Genetic engineering and biological weapons. EMBO Reports. 2003;4:S57-S60. https://doi.org/10.1038%2Fsj.embor.embor860
- Black JL 3rd. Genome projects and gene therapy: gateways to next generation biological weapons. Mill Med. 2003;168(11):864-71. https://pubmed.

ویرایش ژنی: چالشها و مخاطرات امنیت زیستی

- ncbi.nlm.nih.gov/14680038/
- Fraser CM. A genomics-based approach to biodefence preparedness. Nat Rev Gen. 2004;5:23-33. doi: 10.1038/nrg1245
- 11. Carrasco-Ramiro F, Peiro-Pastor R, Aguado B. Human genomics projects and precision medicine. Gene Ther. 2017;24:551-61. doi:10.1038/gt.2017.77
- Goswami R, Subramanian G, Silayeva L, Newkirk I, Doctor D, Chawla K et al. Gene therapy leaves a vicious cycle. Front Oncol. 2019;9:297. doi: 10.3389/ fonc.2019.00297
- Pfeifer A, Verma IM. Gene therapy: promises and problems. Annu Rev Genomics Hum Genet. 2001;2:177-211. doi: 10.1146/annurev.genom.2.1.177. PMID: 11701648.
- 14. Ahmar S, Saeed S, Khan MHU, Ullah Khan S, Mora-Poblete F, Kamran M et al. A revolution toward gene-editing technology and its application to crop improvement. Int J Mol Sci. 2020;21(16):5665. doi: 10.3390/ijms21165665.
- 15. Li C, Brant E, Budak H, Zhang B. CRISPR/Cas: a nobel prize award-winning precise genome editing technology for gene therapy and crop improvement. J Zhejiang Univ Sci B.2021;22(4):253-84. doi:10.1631/jzus.B2100009
- Khalil A.M. The genome editing revolution: review. J Genet Eng Biotechnol. 2020;18(1):68. doi:10.1186/s43141-020-00078-y
- 17. Miyaoka Y, Berman JR, Cooper SB, Mayerl SJ, Chan AH, Zhang B et al. Systematic quantification of HDR and NHEJ reveals effects of locus, nuclease and cell type on genome editing. Sci Rep. 2016;6:23549. doi:10.1038/srep23549
- 18. Adli M. The CRISPR tool kit for genome editing and beyond. Nat Commun. 2018;9(1):1911. doi: 10.1038/s41467-018-04252-2.
- Li H, Yang Y, Hong W, Huang M, Wu M, Zhao X. Applications of genome editing technology in the targeted therapy of human diseases: mechanisms, advances and prospects. Sig Trans Targ Ther. 2020;5:1.doi:10.1038/s41392-019-0089-y
- Maeder M, Gersbach C. Genome-editing technologies for gene and cell therapy. Molecular Therapy. 2016;24(3):430-46. doi: 10.1038/mt.2016.10.
- Kim H; Kim J. A guide to genome engineering with programmable nucleases. Nature Reviews Genetics. 2014;15(5):321-34. doi: 10.1038/nrg3686.
- 22. Abbas Raza SH, Hassanin AA, Pant SD, Bing S, Sitohy MZ, Abdelnour SA. et al. Potentials, prospects and applications of genome editing technologies in livestock production. Saudi J Biol Sci. 2022;29:1928-35. DOI: 10.1016/j.sjbs.2021.11.037
- 23. Guha TK, Edgell DR. Application of alternative nucleases in the age of CRISPR/Cas9. Int J Mol Sci.2017;18:2565. doi:10.3390/ijms18122565.
- 24. Barrangou R., Sontheimer EJ., Marraffini LA. CRISPR: Biology and application. John Wiley & Sons Inc. 2022. 304p. https://www.wiley.com/en-au/CRISPR%3A+Biology+and+Applications-p-9781683673613
- Addgene, CRISPR 101, Synthego, 2017. www.addgene.org.

- Kaboli S and Babazada H. CRISPR mediated genome engineering and its application in industry. Curr Issues Mol Biol, 2018;26:81-92. doi: 10.21775/ cimb.026.081
- Masood U. DNA Fingerprinting and CRISPR cas9
 System. Eur Exp Biol. 2021;11(5):138. https://
 www.primescholars.com/articles/dna-finger-printing-and-crispr-cas9-system.pdf
- 28. Isaacson W. The code breaker: Jennifer Doudna, Gene editing, and the future of the human race. Simon & Schuster Books for Young Readers. 2022. 560p. https://www.amazon.com/Code-Breaker-Jennifer-Doudna-Editing/dp/1982115858
- Carey N. Hacking the code of life: How gene editing will rewrite our futures. Icon Books; 2019. 176p. https://www.amazon.com/Hacking-Code-Life-editing-rewrite/dp/1785784978
- 30. Doudna JA, Sternberg SH. A crack in creation: Gene editing and the unthinkable power to control evolution. Mariner Books. 2017. 304p. https://www.amazon.com/Crack-Creation-Editing-Unthinkable-Evolution/dp/0544716949
- 31. West RM, Gronvall GK. CRISPR cautions: Biosecurity implications of gene editing. Perspect Biol Med. 2020;63(1):73-92. doi: 10.1353/pbm.2020.0006. PMID: 32063588.
- 32. Vogel KM, Ouagrham-Gormley SB. Anticipating emerging biotechnology threats: A case study of CRISPR. Politics Life Sci. 2018;37(2):203-219. doi: 10.1017/pls.2018.21. PMID: 31120699.
- DiEuliis D and J. Giordano, Gene editing using CRIS-PR/Cas9: implications for dual-use and biosecurity. Protein Cell. 2018;9(3):239-40. doi:10.1007/s13238-017-0493-4
- 34. Alonso M, Savulescu J. He Jiankuis gene-editing experiment and the non-identity problem. Bioethics. 2021;00:1–11. DOI:10.1111/bioe.12878
- 35. Werner E. The coming CRISPR wars: Or why genome editing can be more dangerous than nuclear weapons. Preprint. 2019. doi: 10.13140/RG.2.2.17533.00485
- 36. DiEuliis D and Giordano J. Why gene editors like CRISPR/Cas may be a game-changer for Neuroweapons. Health Secur. 2017;15(3):296-302. DOI:10.1089/hs.2016.0120
- 37. Cyranoski D. CRISPR gene-editing tested in a person for the first time. Nature. 2016;539:479. https://doi.org/10.1038/nature.2016.20988
- 38. Munirah Isa N, Zulkifli NA, Man S. Islamic perspectives on CRISPR/Cas9-mediated human germline gene editing: A preliminary discussion. Sci Eng Ethics. 2020;26:309-23. doi:10.1007/s11948-019-00098-z
- 39. Alsomali N, Hussein G. CRISPR-Cas9 and He Jiankuis case: an Islamic bioethics review using Magasid al-Sharia and Qawaid Fighiyyah. Asian Bioethics Rev. 2021;13:149-65. doi.org/10.1007/s41649-021-00167-1
- Al-Balas QAE. Dajani R., Al-Delaimy WK. The ethics of gene editing from an islamic perspective: A focus on the recent gene editing of the chinese twins. Sci Eng Ethics. 2020;1851-60. doi.org/10.1007/ s11948-020-00205-5