

موقع عيون البصائر التعليمي

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة التربية الوطنية

دورة ماي : 2022

الديوان الوطني للإمتحانات والمسابقات

امتحان البكالوريا التجريبية للتعليم الثانوي (ثانويات : سيدى عيش المختلطة و تيمزررت الجديدة والقديمة)

الشعبة: علوم تجريبية

المدة: 04 سا 30 د

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

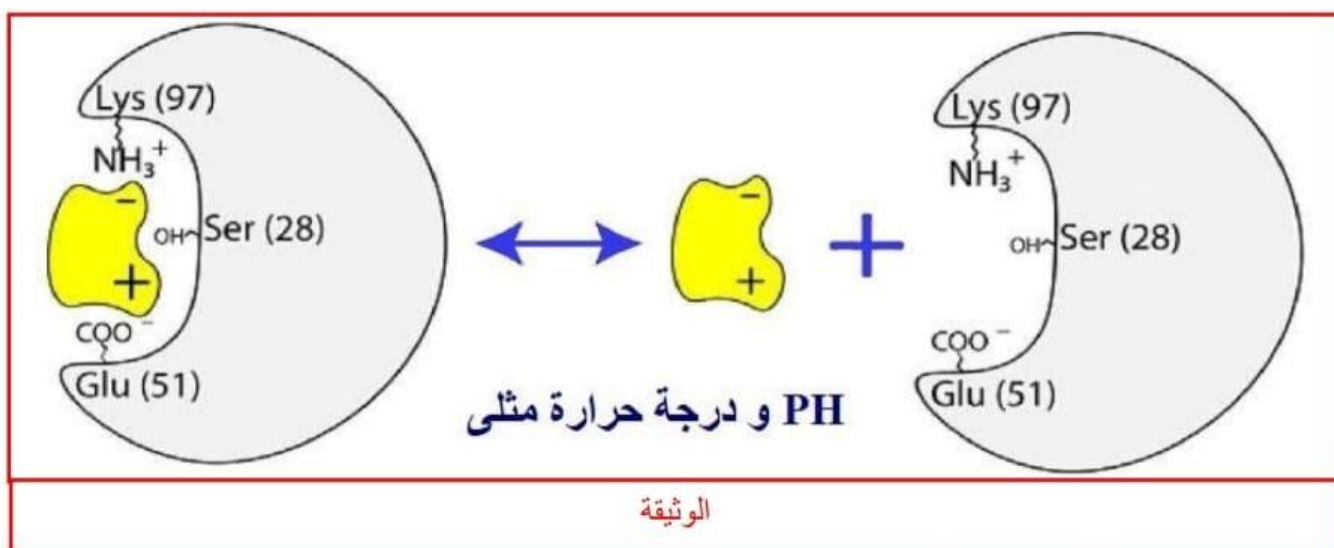
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على (7) صفحات (من الصفحة 1 من 12 إلى الصفحة 7 من 12)

التمرين الأول : (05 نقاط)

تعتبر الإنزيمات من الجزيئات الحيوية التي تقوم بأدوار هامة وضرورية في العضوية، تتميز بخصائص عديدة تمكّنها من أداء هذه الأدوار ولمعرفة هذه الخصائص نقدم الوثيقة التالية :



(1) إختر الإجابة أو الإجابات الصحيحة مما يلي :

(2) الحمض الأميني Lys97 :

_ ينتمي إلى موقع التثبيت.

_ ينتمي إلى موقع التحفيز.

_ حمض أميني قاعدي.

(1) تفاعل تحويل مادة واحدة :

_ عدد جزيئات الركيزة(S)= عدد جزيئات الناتج(P).

_ عدد جزيئات الركيزة(S)> عدد جزيئات الناتج(P).

_ يحدث وفق المعادلة التالية :



<p>(4) سرعة التفاعل :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ تزداد بزيادة الركيزة والأنزيم. _ تثبت في التراكيز العالية لمادة التفاعل. _ تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل. 	<p>(3) الحمض الأميني Glu51 :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة. _ يشكل رابطة شاردية مع الركيزة. _ يشكل رابطة شاردية مع Lys97.
<p>(6) التخصص النوعي المزدوج :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة. _ يمكن لأنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة. _ يمكن الإنزيم تحويل ركيزة واماها. 	<p>(5) التكامل المحفز :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ يسترجع الإنزيم (E) الشكل الفراغي الأصلي للموقع الفعال بعد حدوث التفاعل. _ مادة التفاعل تحفز الإنزيم (E) على تغيير الشكل الفراغي للموقع الفعال. _ تكامل القفل والمفتاح.
<p>(8) الإنزيم الطافر :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ دوماً غير وظيفي. _ يسمح بحدوث التفاعل إذا مسّت الطفرة أملاح أمينية للموقع الفعال. _ إذا مسّت الطفرة الموقع الفعال لا يتشكّل المعقد ولا يحدث التفاعل. 	<p>(7) يكون التأثير عكسي :</p> <ul style="list-style-type: none"> _ إذا زادت درجة الحرارة. _ إذا زادت درجة الحموضة. _ في حالة وجود مثبط تنافسي.

(2) إنطلاقاً من الوثيقة ومكتسباتك، إشرح في نص علمي العوامل المؤثرة على النشاط الإنزيمي.

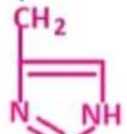
التمرين الثاني : (07 نقاط)

البروتينات جزيئات حيوية هامة تتعدد أدوارها في خلايا العضوية حسب تخصصاتها الوظيفية التي تتوقف على بنيتها الفراغية، فما هي العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين؟

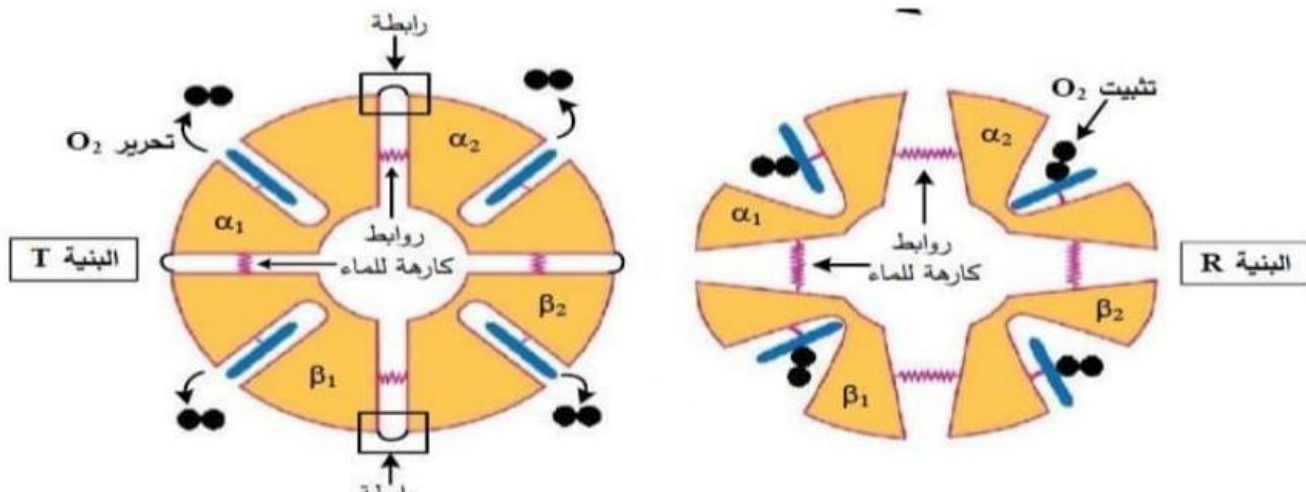
الجزء الأول:

تتميز جزيئات الهيموغلوبين ببنية رباعية، مكونة من سلسلتين α وسلسلتين β لها القدرة على الإرتباط بثنائي الأكسجين على مستوى الرئتين والقدرة على تحريره على مستوى الأنسجة حسب شروط فيزيولوجية محددة.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) جذور بعض الأحماض الأمينية الداخلة في تركيب الهيموغلوبين وال PHi الخاص بكل حمض أميني، أما الشكل (ب) فيمثل رسمين تخطيطيين تفسيريين لجزيئات الهيموغلوبين في حالتين وظيفيتين مختلفتين.

His	Thr	Asp	الحمض الأميني
			جزء الحمض الأميني (R)
7.64	5.6	2.98	PHi

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة (1)

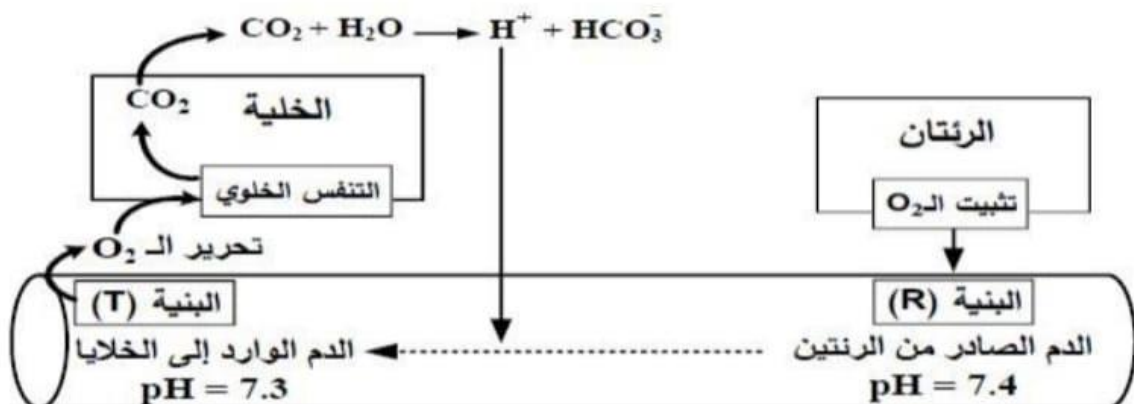
1_ مثل معللا إجابتك الصيغة الكيميائية للأحماض الأمينية الممثلة في الشكل (أ) عند $\text{PH} = \text{PHi}$ الثريونين، مدعا

إجابتك برسم تفسيري لموقعها على شريط الهجرة الكهربائية.

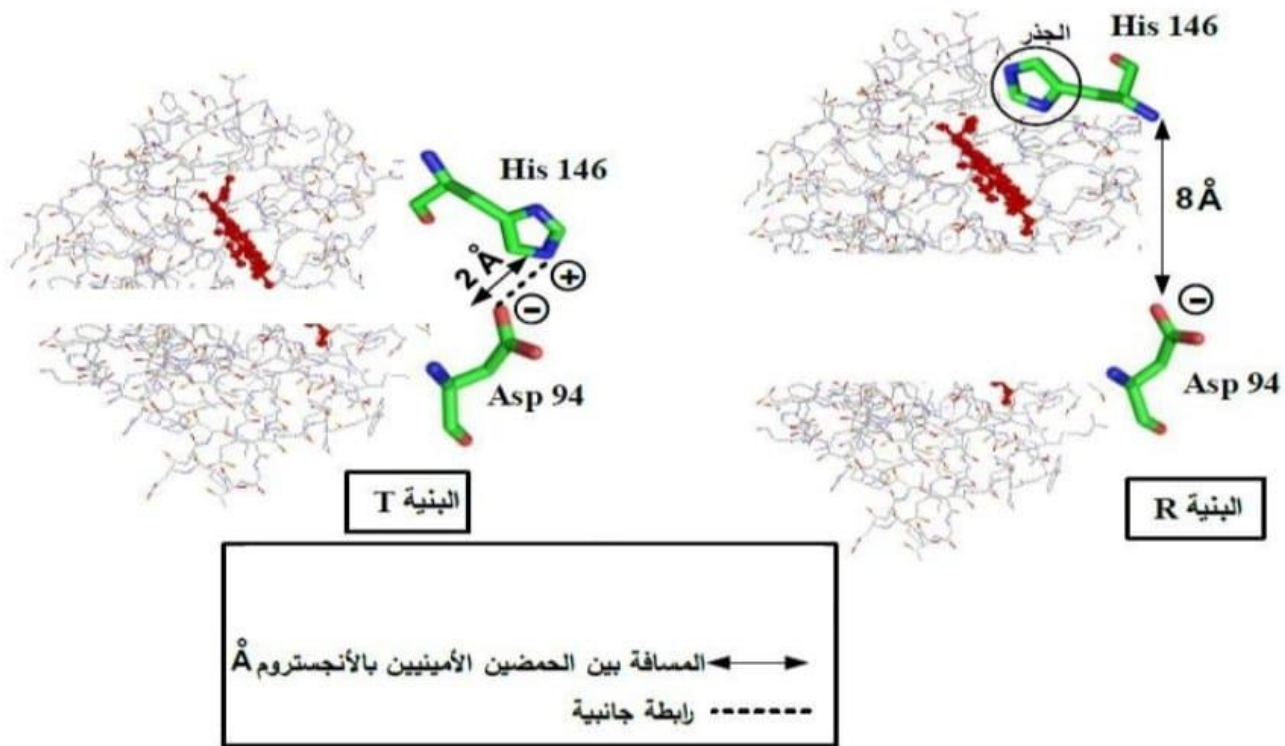
2_ قارن بين البنية (R) والبنية (T) لجزئية الهيموغلوبين.

الجزء الثاني:

الشكل (أ) من الوثيقة (2) الذي يمثل مخططا تفسيريا لأآلية تغير PH بلازما الدم الصادر من الرئتين و الوارد الى الخلايا بينما الشكل (ب) يمثل بنية فراغية لجزء وظيفي لكل من جزيئية الهيموغلوبين R و T مأخوذة ببرنامج Rastop.



الشكل (أ)



الشكل (ب)

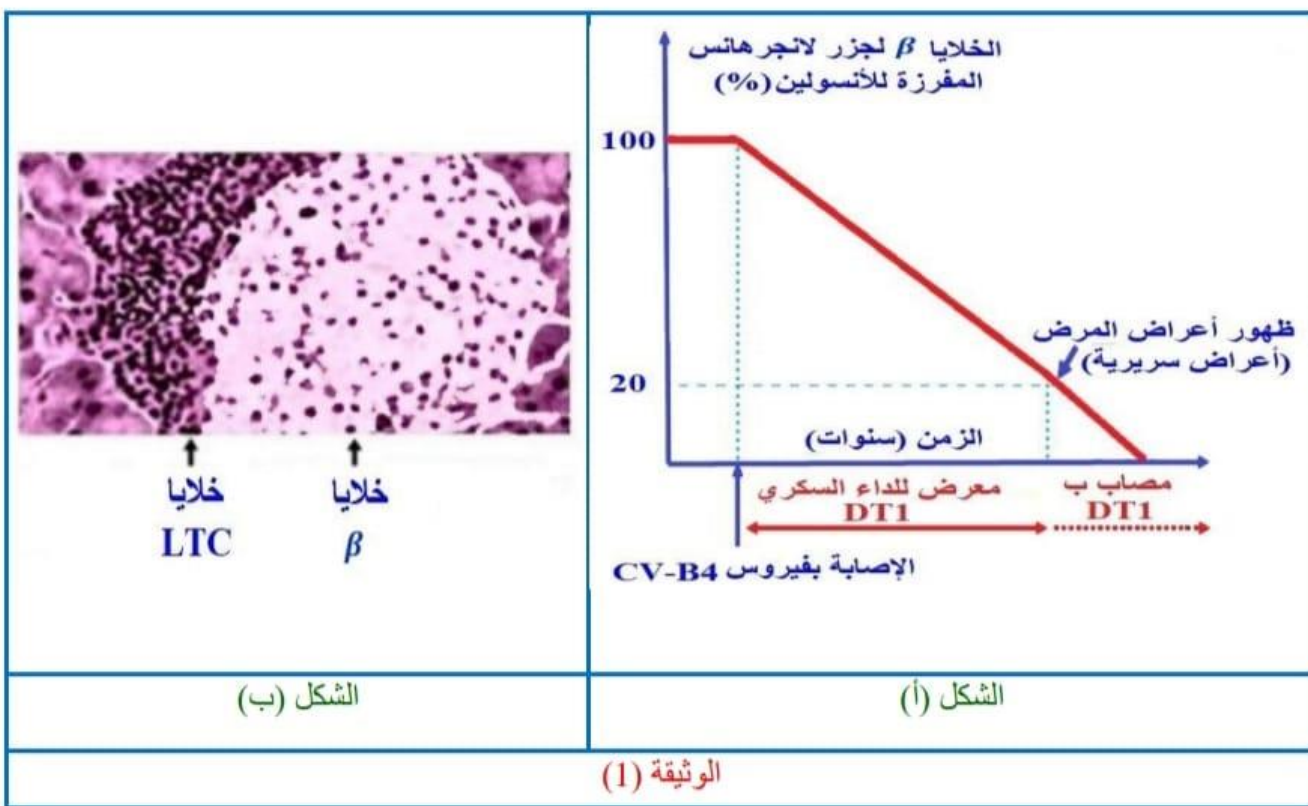
الوثيقة (2)

- معتمدا على معطيات الوثيقة (2)، بين كيف تسمح بنية الهيموغلوبين بأداء وظيفته مبرزا خطورة إنخفاض pH الدم على سلامة العضوية.
- إنطلاقا مما توصلت إليه في هذه الدراسة، أجب على المشكل المطروح.

فيروس كوكساكي (Coxsackie) من النوع **B4**, يرمز له بـ **(CV-B4)**, يصيب بشكل أكبر الأطفال الصغار مسبباً للتهابات متعددة، ولوحظ عند بعض الأطفال المصابين بهذا الفيروس ظهور الداء السكري من النمط 01, يرمز له **(DT1)** الذي يتمثل في ارتفاع مفرط لنسبة الغلوكوز في الدم، ما ينتج عنه مضاعفات خطيرة منها إصابة العيون، الكل، الجهاز العصبي... لشرح سبب مرض الداء السكري **(CV-B4)** وعلاقته بفيروس **(DT1)**, نعرض عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) تغيرات نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس بمرور الزمن عند مجموعة من الأطفال قبل وبعد إصابتهم بفيروس **(CV-B4)**, بينما يمثل الشكل (ب) صورة مجهرية لمقطع في جزر لانجر هانس لطفل مصاب بالداء السكري **(DT1)**.



- بإستغلالك للوثيقة (1)، اقترح فرضيتين تفسر فيما سبب ظهور الداء السكري **(DT1)**.

الجزء الثاني:

لفرض اختبار الفرضيات المقترحة، نقدم لك سلسلة من التجارب التالية:

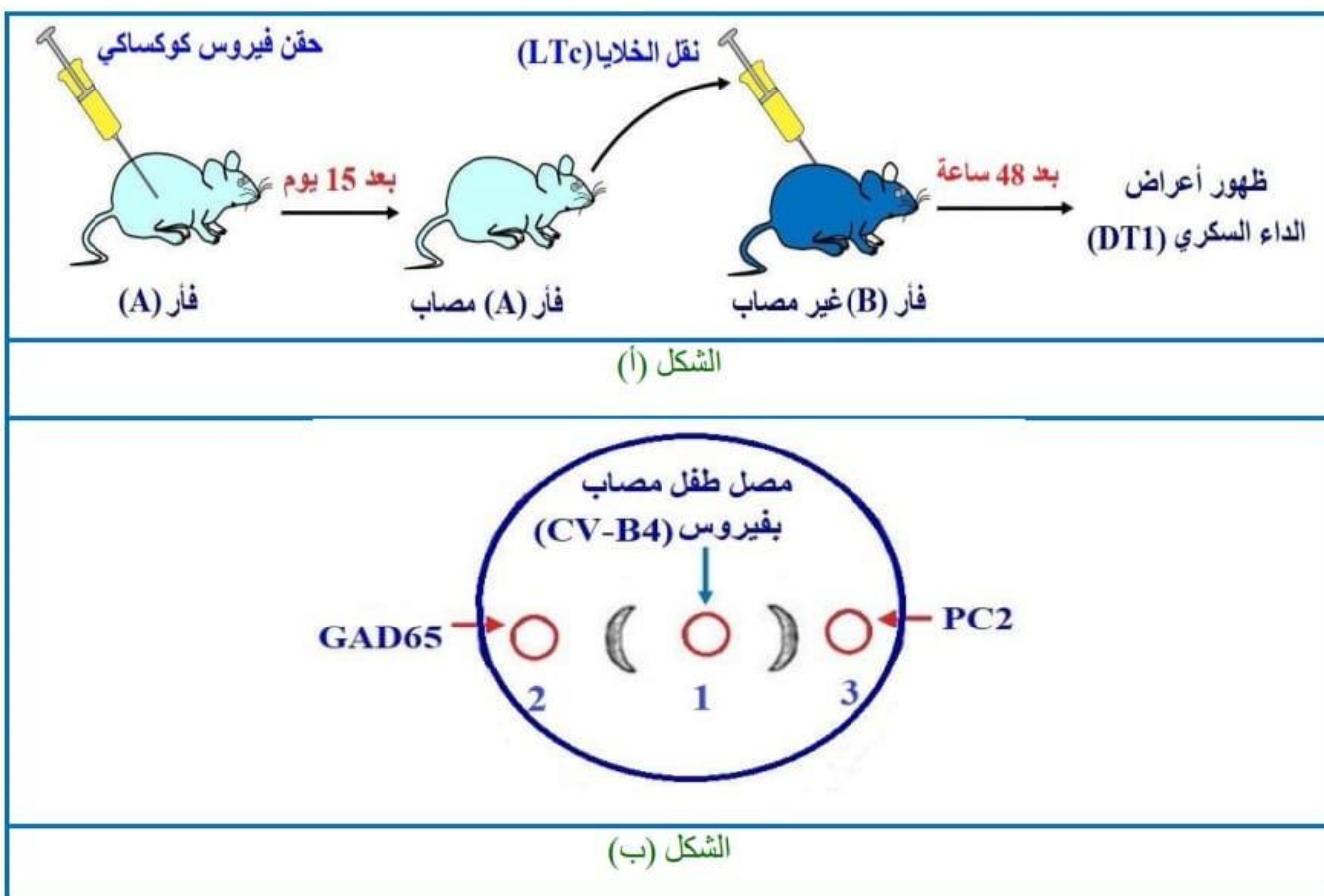
I _ إليك الوثيقة (2) التي تمثل شروط ونتائج تجربتين في وسطي زرع.

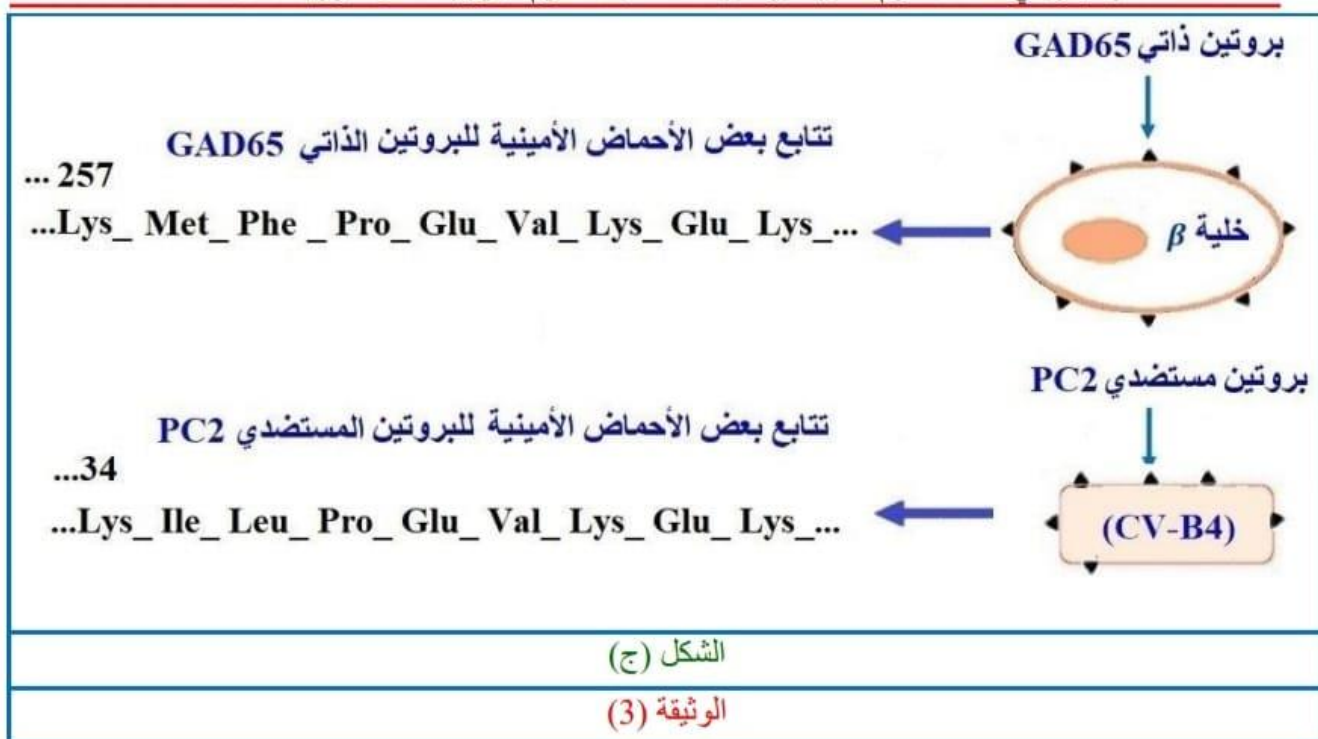
التجربة (2)	التجربة (1)	الشروط التجريبية
فيروس كوكساكي (CV-B4)		
خلية β لجزر لانجر هانس	خلية كبدية	
-	+++++	
ـ عدم تكاثر الفيروس / + تكاثر الفيروس		ملاحظة : + تكاثر الفيروس / ـ عدم تكاثر الفيروس
الوثيقة (2)		

1) انطلاقا من تحليلك للوثيقة (2) اختبر احدى الفرضيتين المفترضتين.

ـ إليك الوثيقة (3)، حيث :

- الشكل (أ) يمثل شروط ونتائج تجريبية على فأرین (A) و(B) من نفس السلالة.
- الشكل (ب) يمثل نتائج اختبار الإنتشار المناعي (Ouchterlony) حيث: الحفرة (2) فيها **GAD65** وهو بروتين ذاتي بينما الحفرة (3) فيها **PC2** هو بروتين مستضدي لفيروس **(CV-B4)**.
- الشكل (ج) يمثل نمذجة مبسطة ل الخلية β لجزر لانجر هانس وفيروس **(CV-B4)**، بالإضافة إلى تتبع بعض الأحماض الأمينية المكونة لكل من **GAD65** و **PC2**.





(2) بإستدلال علمي، فسر سبب ظهور الداء السكري (DT1) ثم تحقق من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين.

الجزء الثالث:

من خلال ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومكتسباتك، لخص في فقرة علمية آلية الاستجابة المناعية التي تحرض ضد فيروس كوكساكي (CV-B4) وينتج عنها الداء السكري (DT1).

انتهى الموضوع الأول

العلامة	عناصر الإجابة	المحاور
	الموضوع الأول	
0.25 إجابتين صحيحتين = 2ن	<p>1- اختيار الإجابة الصحيحة:</p> <p>(2) الحمض الأميني Lys97 : <u>ينتمي إلى موقع التثبيت.</u> <u>ينتمي إلى موقع التحفيز.</u> <u>حمض أميني قاعدي.</u></p> <p>1 (تفاعل تحويل مادة واحدة : عدد جزيئات الركيزة(S)= عدد جزيئات الناتج(P).) <u>عدد جزيئات الركيزة(S)> عدد جزيئات الناتج(P).</u></p> <p> يحدث وفق المعادلة التالية :</p> $E + S \rightarrow E' + S \rightarrow E'S \rightarrow E + P$	
	<p>(4) سرعة التفاعل : <u>تزداد بزيادة الركيزة والأنزيم.</u> <u>تثبت في التراكيز العالية لمادة التفاعل.</u> <u>تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل.</u></p> <p>(3) الحمض الأميني Glu51 : <u>يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة.</u> <u>يشكل رابطة شاردية مع الركيزة.</u> <u>يشكل رابطة شاردية مع Lys97.</u></p>	التمرин الأول (5)
	<p>(6) التخصص النوعي المزدوج : <u>يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة.</u> <u>يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة.</u> <u>يمكن الإنزيم تحويل ركيزة واماها.</u></p> <p>(5) التكامل المحفز : <u>يسترجع الإنزيم(E) الشكل الفراغي الأصلي للموقع الفعال بعد حدوث التفاعل.</u> <u>مادة التفاعل تحفز الإنزيم(E) على تغيير الشكل الفراغي للموقع الفعال.</u> <u>تكامل القفل والمفتاح.</u></p>	
	<p>(8) الإنزيم الطافر : <u>دوما غير وظيفي.</u> <u>يسمح بحدوث التفاعل إذا مسست الطفرة أحماض أمينية للموقع الفعال.</u> <u>إذا مسست الطفرة الموقع الفعال لا يتشكل المعقد ولا يحدث التفاعل.</u></p> <p>(7) يكون التأثير عكسي : <u>إذا زادت درجة الحرارة.</u> <u>إذا زادت درجة الحموضة.</u> <u>في حالة وجود مثبط تنافسي.</u></p>	

2- نص علمي حول العوامل المؤثرة على النشاط الأنزيمي :

0.25

الأنزيمات وسائط حيوية ذات طبيعة بروتينية محددة وراثياً بعدد، نوع و ترتيب الأحماض الأمينية المشكّلة لها، تحفّز التفاعلات الحيوية ولأنستهلك أثناء التفاعل يتأثر نشاطها بعدة عوامل فما هي العوامل المؤثرة على النشاط الأنزيمي ؟

يتأثر النشاط الأنزيمي بالعوامل التالية :

0.5

عند درجة الحرارة المرتفعة : يفقد الأنزيم بنائه الفراغية الطبيعية و يتم تخرّب كل الروابط البنوية خاصة تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال الذي يفقد شكله المميز و بالتالي القدرة على الارتباط مع مادة التفاعل و بصورة غير عكسية (أنزيم مخرب و غير وظيفي)

0.5

عند درجة الحرارة المنخفضة : تتباين حركة الجزيئات الأنزيمية مما يقلل ارتباط الركيزة بمادة التفاعل وت فقد القدرة على الارتباط بمادة التفاعل لكن تبقى البنية الفراغية للأنزيم طبيعية لهذا يكون تأثير درجة الحرارة في هذه الحالة عكوس حيث يسترجع الأنزيم نشاطه بارتفاع درجة الحرارة.

0.25

عند درجة الحرارة المثلث : ترتفع حركة الجزيئات الأنزيمية مما يسمح بالارتباط بمادة التفاعل و تشكل المعقد ES.

التمرير

0.75

2- درجة حموضة الوسط : تؤثر درجة حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية للحرة للأحماض الأمينية (NH₂ و COOH) في السلسل الببتيدية خاصة تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال بحيث :

الاول

في الوسط الحامضي : تصبح الشحنة الكهربائية الاجمالية موجبة.

في الوسط القاعدي : تصبح الشحنة الكهربائية الاجمالية سالبة.

و هذا ما يفقد الموقع الفعال شكله المميز بتغيير حالته الأيونية و هذا ما يعيق ثبات مادة التفاعل أي عدم تشكيل المعقد ES. وبالتالي عدم حدوث التفاعل أي يصبح الأنزيم غير وظيفي.

(ن)

0.25

في قيمة Ph المثلث : يحافظ الأنزيم على بنائه وبالتالي التخصص الوظيفي و يكون النشاط الأنزيمي أعظمي.

0.25

3-الطفرات : إذا مسّت الطفرات الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال و خاصة موقع التحفيز لا يتم التفاعل.

الاول

0.25

4-المثبتات التنافسية : تملك بنية فراغية مشابهة ل البنية الفراغية للركيزة وبالتالي تتنافس معها على الارتباط بالموقع الفعال للأنزيم، مما يقلل النشاط الأنزيمي.

ان توفر درجة الحرارة و درجة الحموضة المثلثى للأنزيم تسمح بتشكيل المعقد ES و هذا ما يسمح بحدوث التفاعل الأنزيمي أما المثبتات والطفرات الوراثية تمنع تشكيل المعقد ES و هذا ما يمنع حدوث التفاعل الأنزيمي.

الجزء الأول:

1- تمثيل الصيغة الكيميائية المفصلة للأحماض الأمينية الممثلة في الشكل (أ) عند $\text{PHi} = \text{PH}$

لـ (Thr) مع تعليل الإجابة :

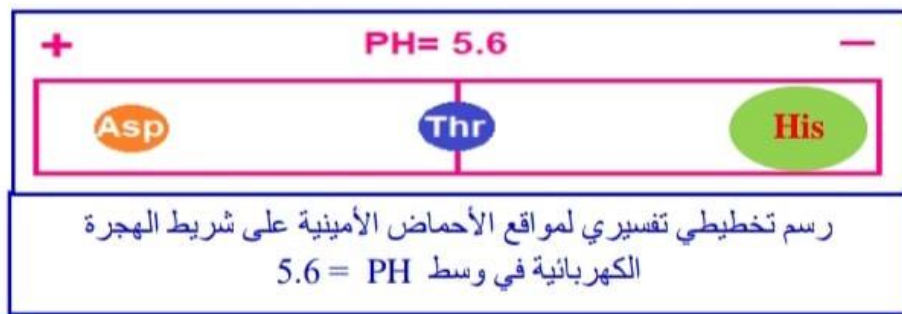
	التعليق	الصيغة الكيميائية المفصلة في وسط $5.6 = \text{PH}$	PHi الحم ض الأميني
2*0.25	<p>PH الوسط (5.6) أكبر من PH حمض الأسبارتيك (2.98) وبالتالي الوسط قاعدي، يسلك حمض الأسبارتيك سلوك حمض بفقدانه بروتونات، لتain المجموعة الوظيفية الكربوكسيلية (COOH) التي تكتسب شحنة كهربائية سالبة (COO-).</p>	$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COO}^- \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{COO}^- \end{array}$	Asp $\text{PHi} = 2.98$
2*0.25	<p>PH الوسط (5.6) يساوي Phi الثريونين (5.6)، تتأين المجموعة الوظيفية الكربوكسيلية (COOH) التي تكتسب شحنة كهربائية سالبة (COO-) وتنتأين المجموعة الوظيفية الأمينية (NH2) التي تكتسب شحنة كهربائية موجبة (NH3+) أي مجموع الشحنات الكهربائية معادلة (متعادل كهربائياً)</p>	$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{N}^+ \cdot \text{CH}-\text{COO}^- \\ \\ \text{CHOH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	Thr $\text{PHi} = 5.6$
2*0.25	<p>PH الوسط (5.6) أقل من Phi الليزين (7.64) وبالتالي الوسط حامضي، يسلك الليزين سلوك قاعدة بإكتسابه بروتونات، لتتأين المجموعة الوظيفية الأمينية (NH2) التي تكتسب شحنة كهربائية موجبة (NH3+).</p>	$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{N}^+ - \text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{N} \quad \text{HN}^+ \end{array}$	His $\text{PHi} = 7.64$

الثمن

الثاني

(ن)

رسم تفسيري لموقع الأحماض الأمينية على شريط الهجرة الكهربائية:



0.25

		2- المقارنة بين البنية (R) والبنية (T): يمثل الشكل (ب) رسمن تخطيطين تفسيريين لجزئية الهيموغلوبين في حالتين وظيفيتين مختلفتين. من خلال المقارنة بين البنية (R) والبنية (T) يتبيّن ان: أوجه التشابه: ت تكون البنية R و T من نفس السلسلة البتيدية $\alpha_1 \beta_1 \alpha_2 \beta_2$ متراابطة فيما بينها بروابط كارهة للماء. أوجه الاختلاف: في البنية R تترابط هذه السلسلة بروابط كارهة للماء فقط ف تكون متباعدة مما يسمح بتثبيت جزيئه ثانوي الأكسجين. أما البنية T فترابط فيها السلسلة بروابط كارهة للماء بالإضافة إلى روابط أخرى فتقرب السلسلة محررة جزيئه ثانوي الأكسجين. الاستنتاج: نستنتج أن جزيئه الهيموغلوبين تتغير بنيتها لأداء وظيفتها الجزء الثاني: 1- تبيّن كيف تسمح بنية الهيموغلوبين بأداء وظيفته و ابراز خطورة انخفاض ph الدم على سلامة العضوية: - استغلال الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) مخططاً تفسيريّاً لأالية تغيير PH بلازما الدم الصادر من الرئتين والوارد إلى الخلايا حيث يتم على مستوى الرئتين تثبيت O ₂ على البنية R ويكون ph الدم الصادر يساوي 7.4 عند وصوله إلى الخلايا ينخفض ph الدم إلى 7.3 و تتغير البنية من R إلى T . - تستعمل الخلية O ₂ التنفس حرارة غاز CO ₂ الذي يتفاعل مع الماء H ₂ O منتجاً HCO ₃ ⁻ وبروتونات H ⁺ وهو ما يؤدي إلى انخفاض ph من 7.4 إلى 7.3. الاستنتاج: انخفاض ph الدم يسبب تغير بنية الهيموغلوبين من R إلى T استغلال الشكل (ب): يمثل الشكل (ب) بنية فراغية لجزء وظيفي لكل من جزيئه الهيموغلوبين R و T مأخوذة ببرنامج راس拓ب: - البنية R: يكون جذر Asp94 متّأيناً (يحمل شحنة سالبة) و بعيد بمسافة 8 Å عن جذر His146 الذي يكون غير متّأيناً وذلك عند ph=7.4 . - البنية T: يقارب جذر Asp94 نحو جذر His146 حيث تصبح المسافة بينهما 2 Å و ذلك لأنّ جذر His146 عند ph=7.3 الاستنتاج: في الوسط حامضي، يسلك الهستيدين His سلوك قاعدة بإكتسابه بروتون H⁺ ، فتتأين المجموعة الوظيفية الأمينية (NH₂) التي تكتسب شحنة كهربائية موجبة (NH₃⁺) (COO⁻) للحمض الأميني Asp فيتقارب الحمضين لتشكيل رابطة شاردية الحوصلة التركيبية: ان تغيير ph الدم من 7.4 إلى 7.3 نتائج تفاعل CO ₂ مع الماء و تحرير بروتون H ⁺ يتسبّب في تغيير بنية الهيموغلوبين من R إلى T و يرجع ذلك لنشاء رابطة شاردية بين الأسبارتيك 94 و الهيستيدين 146. خطورة انخفاض ph الدم على سلامة العضوية:
0.25		
2*0.25		
2*0.25		
0.25		
3*0.25		
0.25		
0.25		
0.25		
2*0.25		
0.25		

	<p>-ان انخفاض PH الدم يسبب مشكلا لسلامة العضوية و ذلك يرجع لأن الهيموغلوبين سيأخذ البنية T التي تتميز بعدم قدرتها على تثبيت O₂ و عدم تغيرها الى البنية R وهذا ما يتسبب في عدم تثبيت O₂ ومنه عدم امداد الخلايا به ما قد يؤدي الى الاختناق.</p> <p>2 اجابة ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين</p> <p>-تتحدد البنية الفراغية للبروتين انطلاقا من عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية الداخلة في تركيبه وهو ما يسمح بنشأة روابط كيميائية (كبريتية - شاردية - هيدروجينية - تجاذب الجذور الكارهة للماء) في أماكن دقيقة ومحدة بين أحماض أمينية وذلك حسب الرسالة الوارثية.</p> <p>-تسمح البنية الفراغية للبروتين باكسابه خصصا وظيفيا عاليا.</p> <p>-تتأثر البنية الفراغية للبروتين بعوامل الوسط مثل درجة الحرارة والحموضة</p> <p>ففي حالة الهيموغلوبين تتغير بنيته من R الى T تحت تأثير ph الدم لتتمكنه من أداء وظيفته</p>	<p>التمرن الثاني (7)</p>
	<p>الجزء الأول :</p> <ul style="list-style-type: none"> • باستغلال الوثيقة (1)، إقتراح فرضيتين لنفسير سبب ظهور الداء السكري (DT1) : <p>► تحليل الشكل (أ) :</p> <p>يمثل الشكل (أ) منحنى بياني للتغيرات نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس المفرزة للأنسولين بدلالة الزمن عند مجموعة من الأطفال قبل وبعد إصابتهم بفيروس (CV-B4)، حيث نلاحظ :</p> <p>✿ قبل الإصابة بفيروس (CV-B4): نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس أعظمية وثابتة تقدر بـ 100%.</p> <p>✿ بعد الإصابة بفيروس (CV-B4): تناقص تدريجي في نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس ويكون الطفل معرض للداء السكري (DT1) لسنوات دون ظهور أعراض المرض وعند وصول نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس إلى 20% يصبح الطفل مصاب بـ (DT1) مع ظهور أعراض المرض (الأعراض السريرية).</p>	<p>التمرن الثالث (8)</p>
0.25	<p>و هذا يدل على أن فيروس كوكساكي (CV-B4) يؤثر سلبا على نسبة الخلايا β لجزر لانجر هانس.</p>	
0.25	<p><u>استنتاج :</u> يرتبط ظهور الداء السكري (DT1) بفيروس كوكساكي (CV-B4).</p> <p>► استخلاص معلومة من الشكل (ب) :</p> <p>تظهر الصورة المجهرية لقطع في جزر لانجر هانس لشخص مصاب بداء سكري (DT1) أن الخلايا المفاوية (LTC) تستهدف الخلايا β لجزر لانجر هانس مما يدل على حدوث إستجابة مناعية نوعية خلوية.</p>	

من الشكل (أ) :

الفرضية 01: " نفس سبب ظهور الداء السكري (DT1) لإستهداف فيروس (CV-B4) الخلايا β لجزر لانجر هانس، يتكاثر فيها مما يؤدي إلى تخريبها، فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم. "

من الشكل (ب) :

الفرضية 02: " نفس سبب ظهور الداء السكري (DT1) لإصابة العضوية بمرض مناعي ذاتي يؤدي إلى تخريب الخلايا β لجزر لانجر هانس بواسطة الخلايا المفاوية الذاتية (LTC)، فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم. "

أو :

" نفس سبب ظهور الداء السكري (DT1) كون الخلايا المفاوية الذاتية (LTC) الخلايا الذاتية β لجزر لانجر هانس، فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم. "

الجزء الثاني:

الثمين

الثالث

(ن)

0.5 يتكاثر فيروس كوكساكي (CV-B4) داخل الخلية الكبدية (التجربة 1) **ولا يتكاثر** داخل الخلية β لجزر لانجر هانس (تجربة 2) وهذا يدل على حدوث تكامل بنوي بين فيروس كوكساكي

والي الخلية الكبدية فقط مما سمح له بالتوغل داخلها.

0.25 استنتاج : فيروس كوكساكي (CV-B4) لا يستهدف الخلايا β لجزر لانجر هانس.

وهذا ما **ينفي** الفرضية (1) التي تنص :

0.25 " نفس سبب ظهور الداء السكري (DT1) لإستهداف فيروس (CV-B4) الخلايا β لجزر لانجر هانس، يتكاثر فيها مما يؤدي إلى تخريبها، فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم. "

2) باستدلال علمي، تفسير سبب ظهور الداء السكري (DT1) ثم التحقق من صحة إحدى

الفرضيتين المقترحتين :

► شرح الشكل (أ) :

نفل الخلايا المفاوية (LTC) المستخلصة بعد 15 يوم من فار (A) مصاب بفيروس كوكساكي 0.25 (CV-B4) إلى الفار (B) غير المصاب نتج عنه ظهور **أعراض مرض الداء السكري** (DT1) بعد 48 ساعة وهذا يدل على أن **الخلايا (LTC)** هي التي تستهدف **الخلايا β** لجزر لانجر هانس.

► تفسير الشكل (ب) :

نفترض تشكل قوس الترسيب بين الحفرة (1) و(3) إلى تشكيل معقدات مناعية نتيجة التكامل البنوي بين موقعي التثبيت في المنطقة المتغيرة للجسم المضاد ضد PC2 الموجود في الحفرة المركزية (1) مع البروتين PC2 الفيروسي الموجود في الحفرة المحيطية (3).

نفترض تشكل قوس الترسيب بين الحفرة (1) و(2)، إلى تشكيل معقدات مناعية نتيجة التكامل البنوي بين موقعي التثبيت في المنطقة المتغيرة للجسم المضاد ضد PC2 الموجود في الحفرة المركزية (1) مع البروتين GAD65 المميز للخلايا β لجزر لانجر هانس الموجود في الحفرة المحيطية (2).

► مقارنة الشكل (ج) :

من خلال مقارنة تتبع الأحماض الأمينية (من 257 إلى 265) للبروتين الذاتي GAD65 الخاص بالخلية β لجزر لانجر هانس ونمذجة مبسطة لها مع تتبع الأحماض الأمينية (من 34 إلى 42) للبروتين PC2 لفيروس كوكساكي ونمذجة مبسطة له، يتبيّن أن :

تشابه من خلال النمذجة المبسطة بين البروتين الذاتي GAD65 الخاص بالخلايا β لجزر لانجر هانس والبروتين المستضدي PC2 لفيروس كوكساكي (CV-B34). (8ن)

تشابه من خلال تتبع الأحماض الأمينية للبروتين الذاتي GAD65 والبروتين PC2 في 7 أحماض أمينية (حوالي 78%) ويخالفان في حمضين أمينيين، حيث يتمثلان في (Phe) و(Met) بالنسبة للـ GAD65 و(Ile) و(Leu) بالنسبة لـ PC2.

إسنتاج : تشابه بين البروتينات الغشائية المستضدية PC2 لفيروس كوكساكي (CV-B34) مع البروتينات الذاتية GAD65 للخلايا β لجزر لانجر هانس.

•————— حصيلة تركيبية—————•

عند دخول فيروس كوكساكي (CV-B4) إلى العضوية يحرض الجهاز المناعي إستجابة مناعية نوعية ضده، خلطية بإنتاج أجسام مضادة وخلوية بإنتاج خلايا مفاوية (LTC)، ونتيجة التشابه الجزيئي بين البروتين المستضدي PC2 لفيروس (CV-B4) مع البروتين الذاتي GAD65 المميز للخلية β لجزر لانجر هانس يؤدي إلى تضليل الجهاز المناعي ، حيث أن المستقبل الغشائي

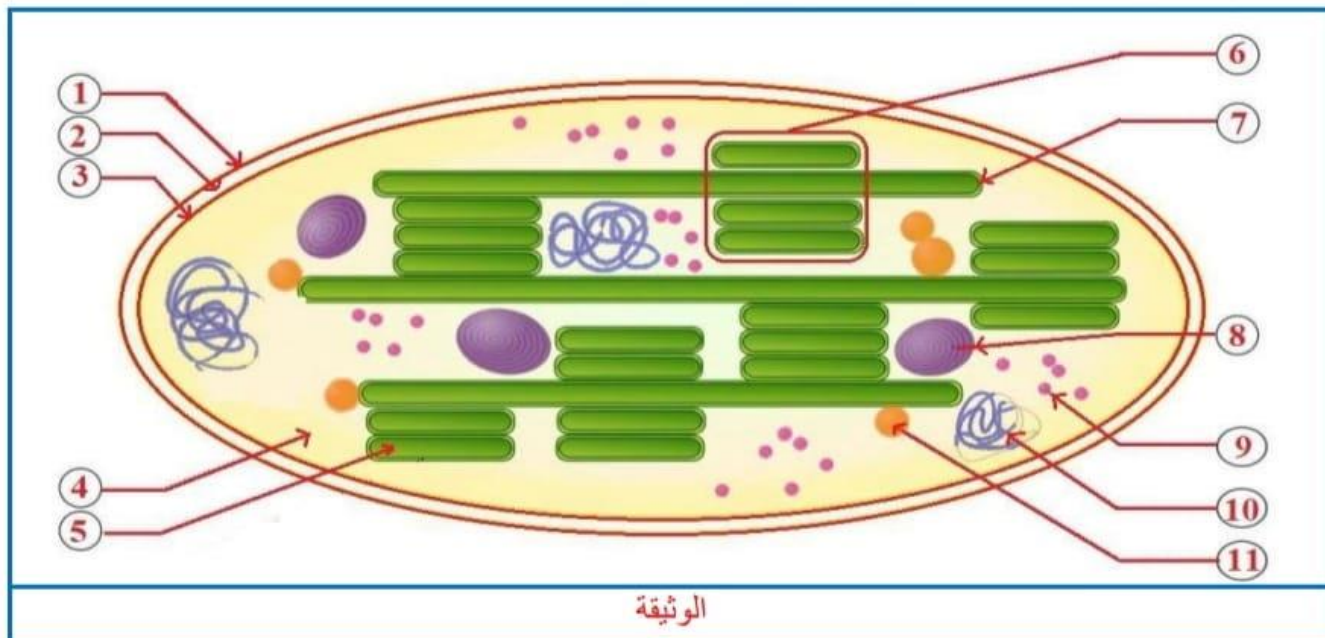
	<p>للحاليا المفاوية (TCR) يمكنه التعرف على الببتيد الذاتي GAD65 وتحريض إستجابة مناعية نوعية خلوية ضد خلايا الذات β لجزر لانجر هانس فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم ما يؤدي إلى ظهور الداء السكري (DT1). وهذا ما يؤكد صحة الفرضية (2) التي تنص :</p> <p>"نفس سبب ظهور الداء السكري (DT1) لإصابة العضوية بمرض مناعي ذاتي يؤدي إلى تخريب الخلايا β لجزر لانجر هانس، فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم."</p>
0.25	<p>الالجزء الثالث:</p> <p>التلخيص في فقرة علمية آلية الإستجابة المناعية التي تحرض ضد فيروس كوكساكي (CV-B4) وينتج عنها الداء السكري (DT1) :</p> <p><u>تقوم البالعة الكبيرة باقتناص المستضد و هضم بروتيناته جزئيا ثم تعرض محدّداته على سطح أغشيتها مرتبطة بجزيئات ال HLA</u> ثم تقدمها للحاليا المفاوية المؤهلة مناعيا التي تنشطها <u>بالأنترلوكين 1 (IL1)</u> ومن جهة <u>تتعرف الحاليا المفاوية (LT8) على محدد المستضد</u></p>
0.25	<p>المعرض من طرف الخلية العارضة تعرضا مزدوجا بفضل مستقبلها الغشائي (TCR) النوعي <u>وعلى ال HLA</u> بفضل مؤشرها (CD8)، <u>فيرتبط الأنترلوكين 2 (IL2)</u> الذي يفرزه (LTh) الناتجة عن تمایز (LT4) على المستقبلات الغشائية الخاصة بها في الحاليا (LT8) المحسّنة والمنشطة، <u>فيحفزها على التكاثر لتشكيل لمّة من (LT8) ثم يتمايز جزء منها إلى حاليا (LTc)</u></p>
0.25	<p><u>والجزء الآخر يشكل (LT8m) ثم تتعرف الحاليا (LTc) على محدد المستضد</u> المعروض من طرف الخلية المصابة الكبدية تعرضا مزدوجا بفضل مستقبلها الغشائي (TCR) النوعي <u>وعلى ال HLA I</u> بفضل مؤشرها (CD8)، <u>فيؤدي إلى افراز بعض الانزيمات</u> <u>الحالة</u> <u>وبروتينات البروفرين</u> ، هذه الأخيرة تتثبت على غشاء الخلية المصابة وتتنظم مشكلة ثقبا، فتدخل كميات كبيرة من الماء <u>والشوارد المعدنية</u> إلى داخل الخلية المصابة مما يؤدي إلى انتباجها <u>وانحلالها</u>، ويتم التخلص من الحاليا المخربة عن طريق <u>البلعمة الخلوية</u> <u>ونتيجة التشابه الجزيئي</u> بين البروتين المستضدي PC2 لفيروس (CV-B4) مع البروتين الذاتي GAD65 المميز للخلية β</p>
0.5	<p><u>لجزر لانجر هانس</u> يؤدي إلى تضليل الجهاز المناعي ، حيث أن المستقبل الغشائي (TCR) للحاليا المفاوية (LTc) يمكنه التعرف على الببتيد الذاتي GAD65 وتحريض إستجابة مناعية نوعية خلوية ضد خلايا الذات β لجزر لانجر هانس فتنقص كمية الأنسولين المفرزة وبالتالي ترتفع نسبة الغلوكوز في الدم ما يؤدي إلى ظهور الداء السكري (DT1).</p>

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على (05) صفحات (من الصفحة 8 من 12 إلى الصفحة 12 من 12)

التمرين الأول : (05 نقاط)

تقوم النباتات الخضراء بعملية التركيب الضوئي التي تسمح بتحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية وفق مرحلتين تدعى أحدهما بالمرحلة الكيموضوئية والثانية بالمرحلة الكيموحوية. تمثل الوثيقة الموالية بنية الصانعة الخضراء، مقر عملية التركيب الضوئي.



- (1) سم البيانات المرقمة (من 1 إلى 11) ثم علل العبارة التالية "لصانعة الخضراء بنية حجيرية".
- (2) إنطلاقاً من الوثيقة ومكتسباتك، لخص في نص علمي تفاعلات المرحلة التي تحدث على مستوى العنصر (5) مدعماً إجابتك بمعادلات كيميائية تلخص هذه التفاعلات.

التمرين الثاني : (07 نقاط)

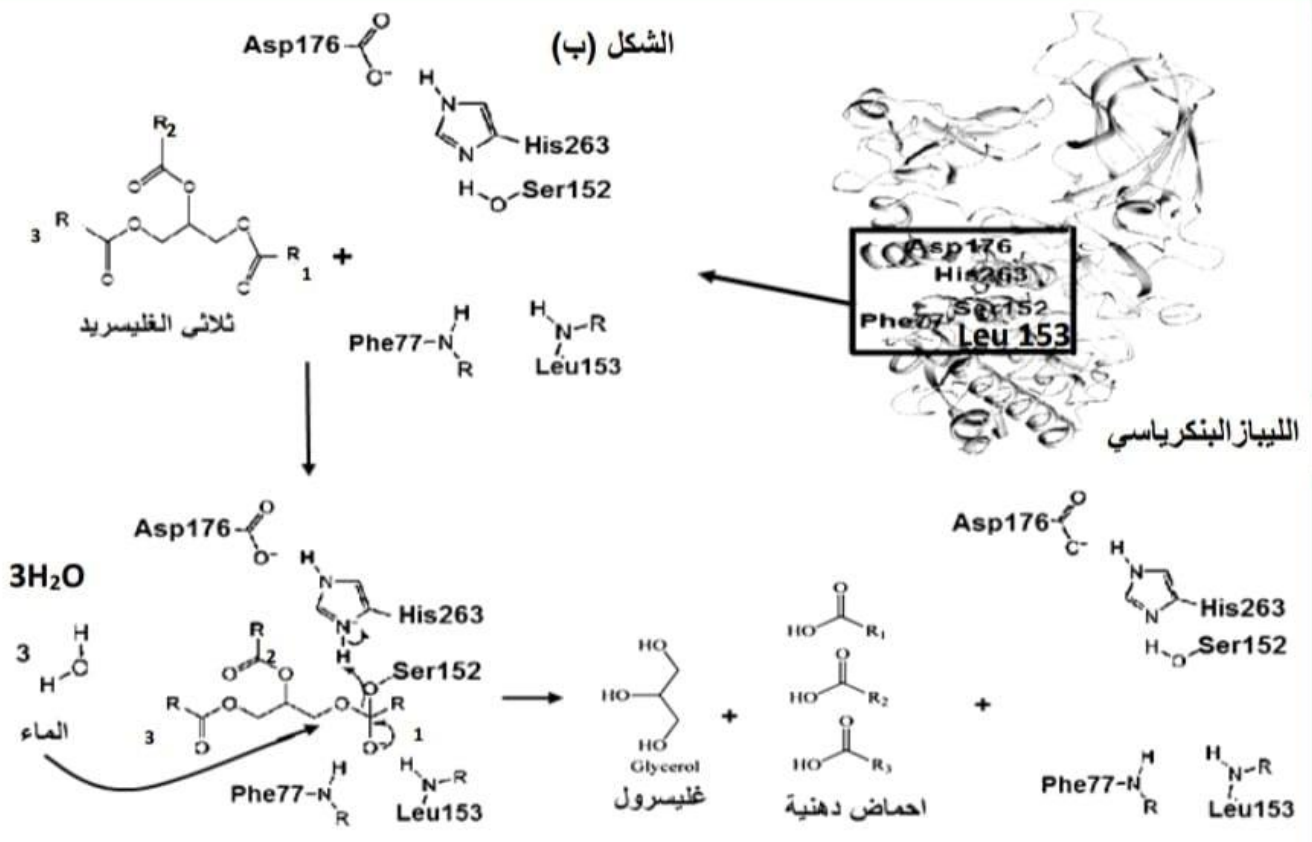
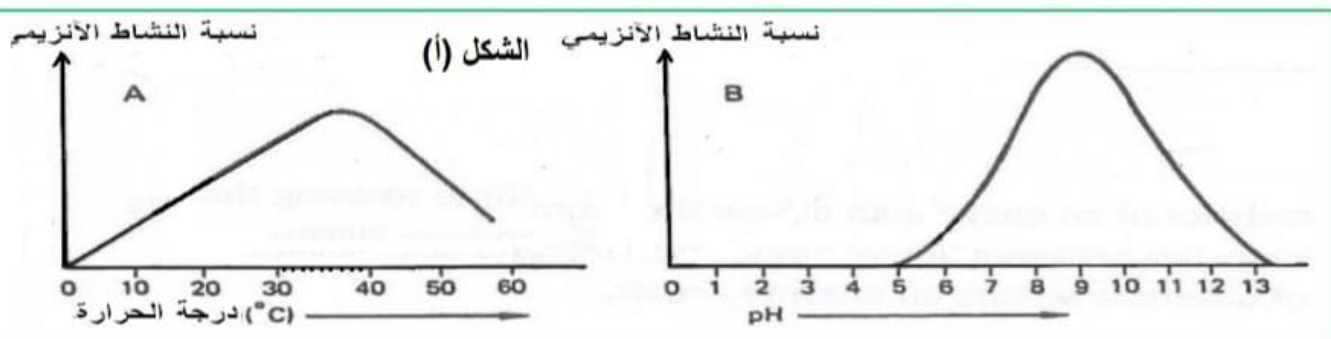
تتميز الأنزيمات بتخصص عالٍ يسمح لها بأداء وظيفتها للحفاظ على سلامة العضوية، إلا أن في بعض الحالات ينعكس نشاطها سلباً على الصحة.

السمنة مرض مزمن ينتج عن تراكم مفرط غير طبيعي للدهون في مناطق مختلفة من الجسم إثر تناول أغذية غنية بالسكريات والدهون، له عواقب صحية وخيمة تكمن خطورته في أنه يزيد من خطر الإصابة بالعديد من المشاكل الصحية كالداء السكري، ارتفاع ضغط الدم، مشاكل التنفس بالإضافة إلى أمراض المفاصل والعظام ... كما له تأثير كبير على الصحة النفسية للمريض.

الجزء الأول:

الليباز هو إنزيم بنكرياسي يسمح بـهضم الدهون (ثلاثي غليسيريد) على مستوى المعي الدقيق ولتحديد آلية عمله والعوامل المؤثرة على نشاطه نقدم الوثيقة (1) :

- الشكل (أ) يمثل تأثير عامل درجة حرارة ودرجة حموضة الوسط على نشاط أنزيم الليباز.
 - الشكل (ب) يوضح العلاقة بين أنزيم الليباز وركيذته والتفاعل الذي ينشطه.



الوثيقة (1)

استغلالك للوثيقة (١) :

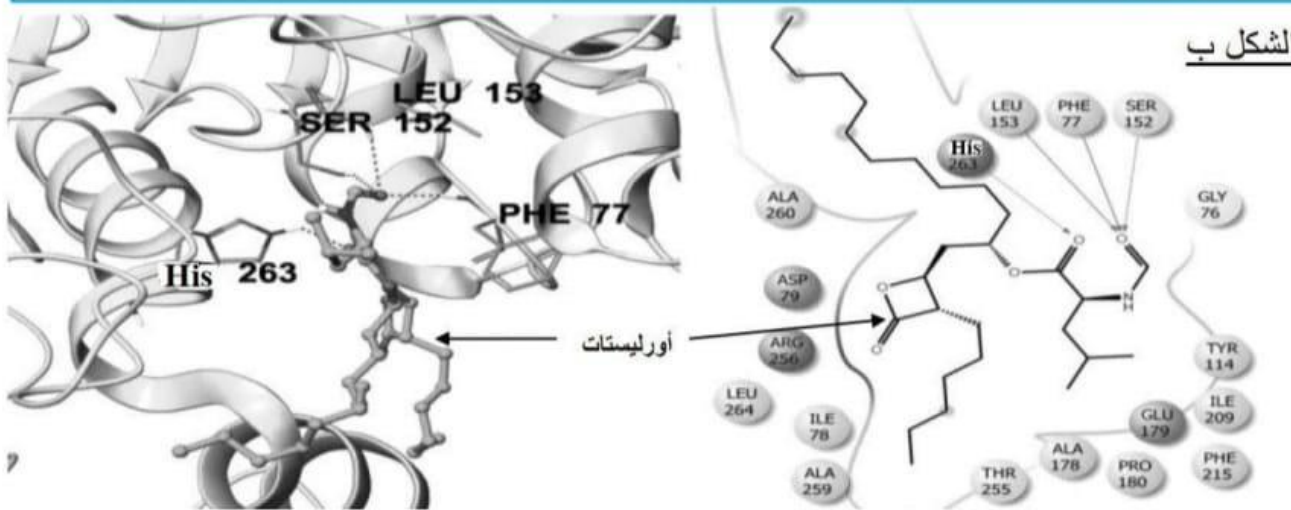
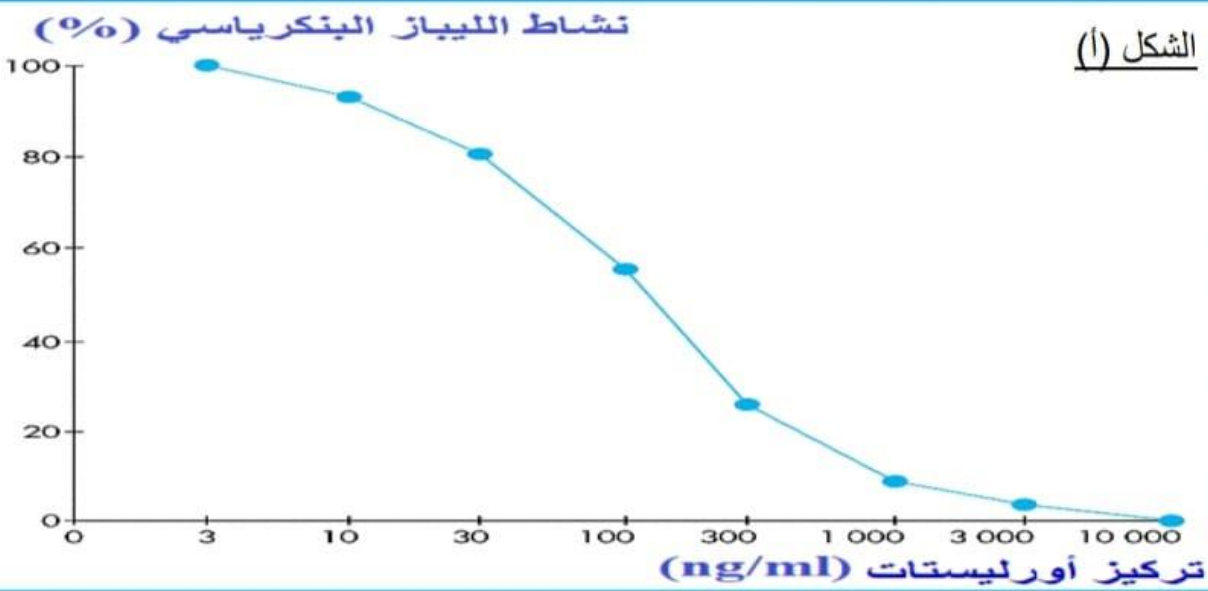
- 1- حل منحنيات الشكل (أ) ثم نمذج التفاعل الإنزيمي في الشروط المثلث.
 - 2- إشرح آلية عمل أنزيم الليباز بالإعتماد على الشكل (ب).

الجزء الثاني:

يمكن الحد من السمنة والمشاكل الصحية المرتبطة بها بتعديل النظام الغذائي وزيادة النشاط البدني، كما يمكن اللجوء إلى الأدوية المقررة بوصفة طبية مثل أورليستات Orlistat. لغرض التعرف على آلية عمل هذا الدواء نقدم الوثيقة (2):

(أ) يمثل نتائج قياس نشاط أنزيم الليباز بدالة تركيز الوسط من دواء أورليستات في شروط تجريبية ملائمة،

بينما الشكل (ب) يمثل تفاصيل التفاعلات التي تحدث على مستوى الموقع الفعال لأنزيم الليباز في وجود الدواء.



الوثيقة (2)

2- باستغلال معطيات الوثيقة (2)، بين كيف يساهم دواء أورليستات للحد من السمنة.

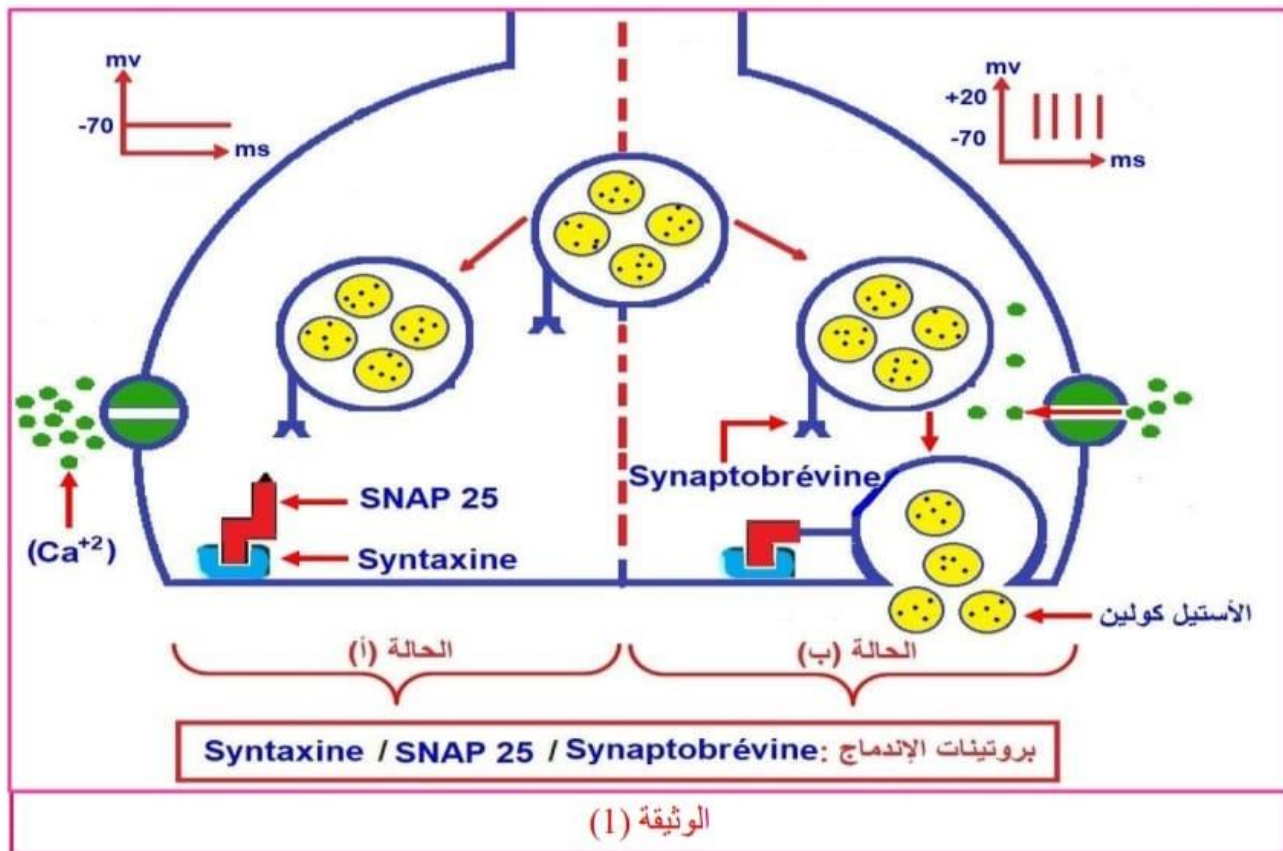
التمرین الثالث : (08 نقاط)

يعتبر مرض **(Botulisme)** نوع من التسممات الخطيرة التي تؤدي إلى شلل حركي سريع وقاتل، ومصدر هذا التسمم هو سُم البوتيليك **(Botulique)** من النوع **(A)** الذي تفرزه بكتيريا تسمى **(Clostridium botulinum)** التي تتواجد في التربة، والأغذية الملوثة وال fasدة أو غير المحفوظة جيداً.

لفهم آلية تأثير سُم البوتيليك **(Botulique)** على المشبك العصبي-العضلي، وإبراز تأثير العلاج التجاري عن طريق سُم العناكب السوداء الذي قد يكون أملا لعلاج سُم البوتيليك **(A)**، نعرض الدراسة التالية :

تبين الوثيقة (1) نهاية عصبية لخلية قبل مشبك العصبي-العضلي في حالتين مختلفتين حيث :

الحالة (أ) في غياب الرسالة العصبية والحالة (ب) عند وصول رسالة عصبية إلى النهاية العصبية.



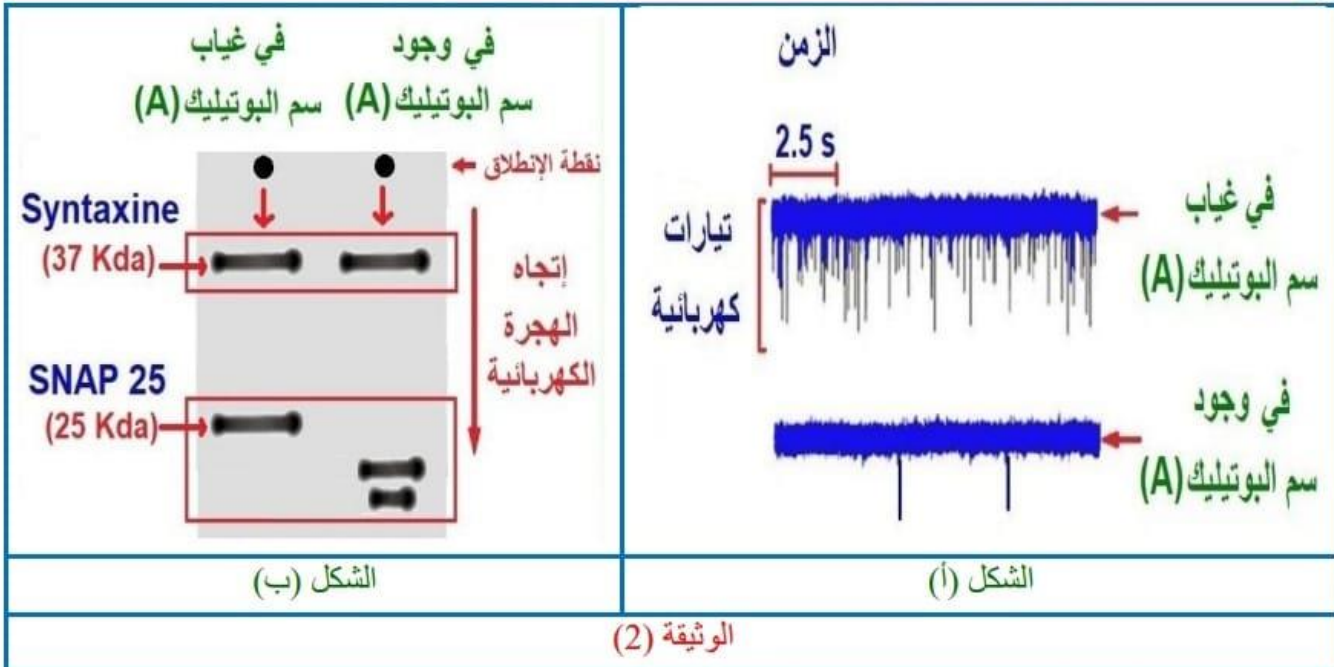
1) اشرح الوثيقة (1).

2) إذا علمت أن سُم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) يؤثر على مستوى النهاية العصبية للخلية قبل مشبكية، إقترح فرضيتين تبين فيها طريقة تأثير سُم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) على المشبك العصبي- العضلي.

الجزء الثاني: لغرض التحقق من صحة إحدى الفرضيات المقترحة نقدم لك المعطيات التالية:

I _ يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) تسجيلات للتيارات الكهربائية على مستوى الغشاء بعد مشبك في غياب وفي وجود سُم البوتيليك (A)، بينما يمثل الشكل (ب) نتائج الهجرة الكهربائية لنوعين من بروتينات الإندماج في غياب وفي وجود سُم البوتيليك (A).

ملاحظة: تتناسب مسافة هجرة الجزيئات عكسياً مع الوزن الجزيئي وتشير الأرقام إلى الوزن الجزيئي ويُعبر عنها بالكيلو دالتون (Kda).

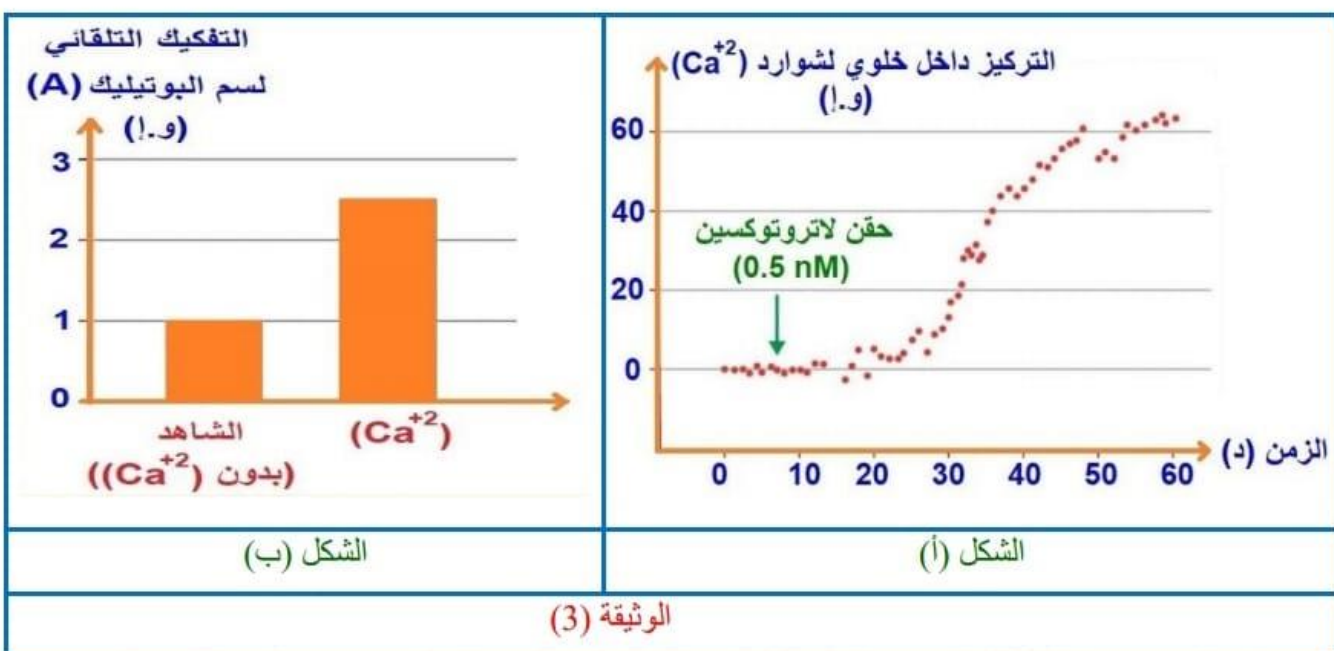


1) بالاعتماد على الوثيقة (2)، ناقش صحة الفرضيات المقترنة سابقا.

II لإبراز تأثير العلاج التجاري لتسنم (Botulisme) بإستعمال سم العناكب السوداء نقدم النتائج التجريبية التالية:

تستخلص مادة لاتروتونكسين (Latrotoxine) من سم العناكب السوداء ثم يتم حقنها في النهاية العصبية قبل مشبكية، فنسجل تغيرات التركيز الداخلي لشوارد (Ca^{+2}) في النهاية العصبية، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (3).

تم قياس سرعة التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A) وبالتالي زوال مفعوله في وجود وفي غياب شوارد (Ca^{+2})، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (3).



2) يستدل من معطيات الوثيقة (3) حول طريقة تأثير سم العناكب السوداء كعلاج ضد تسنم (Botulisme).

الجزء الثالث: بالاعتماد على مكتسباتك وما توصلت إليه، أجز مخططاً وظيفياً توضح فيه آلية تأثير سم (Botulique) وسم العناكب السوداء على المشبك العصبي – العضلي.
انتهي الموضوع الثاني

الموضوع الثاني

1 تسمية البيانات:

(11*0.125) 1.375 =	غشاء خارجي	1
	فراغ ما بين الغشانين	2
	غشاء داخلي	3
	الحشوة (سترووما)	4
	التيلاكويد	5
	غرانا(بذيرة)	6
	صفحة حشوية	7
	نشاء	8
	ريبوزومات	9
	بلاستيدي ADN	10
	حبيبة دهنية (الدسم)	11

تعليل البنية الحجرية للصانعة الخضراء: نقول عن الصانعة الخضراء ذات بنية حجرية

لانها مقسمة إلى حجرات مفصولة بأغشية و هي:

الفراغ بين الغشانين الداخلي و الخارجي.

الحشوة (محددة بالغضاء الداخلي.)

تجويف التيلاكويد (التجويف الداخلي للكيس) محدد بغضاء التيلاكويد

التمرير

الأول

(5)

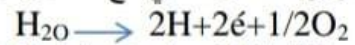
نص علمي

تؤدي النباتات الخضراء وظيفة حيوية هامة تعتبر أهم ضمان لاستمرار الحياة، وإن ناتج عملية التركيب الضوئي يتمثل في تركيب جزيئات عضوية مخزنة للطاقة، حيث يقوم النبات الأخضر بتحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة تتم وفق تسلسل جملة من التفاعلات الكيميائية تحدث بعضها في الحشوة و البعض الآخر على مستوى التيلاكويد فما هي اهم التفاعلات التي تتم على مستوى التيلاكويد؟

-تتم مجموع التفاعلات الكيميائية للتركيب الضوئي داخل الصانعات الخضراء. مرحلة كيموضوئية وتتم في التلوكويد حيث يحدث:

-الاكسدة الضوئية للماء والأنظمة الضوئية أحيث أكسدة النظامان الضوئيان الأول والثاني يجعلها تفقد

الاكترونات وتصبح في حالة اكسدة يسترجع النظام الاول الاكتروناته المفقودة من النظام الثاني بينما يسترجع النظام الثاني الكتروناته المفقودة من الاكسدة الضوئية للماء التي تتم وفق التفاعل التالي مع انطلاق الأكسجين:



-تنقل الاكترونات في السلسلة التركيبية الضوئية (نواقل الاكترونات) وفق تزايد كمون الاكسدة والارجاع حيث تساهم الطاقة الحرارة في ضخ البروتونات عبر الناقل الثاني T2 إلى تجويف الكيس بظاهره النقل الفعال عكس تدرج التركيز ما يجعل تجويف الكيس حامضي

-يتم ارجاع المستقبل النهائي للاكترونات والبروتونات وفق التفاعل الارجاعي التالي.



-يتدفق سيل البروتونات من التجويف إلى الحشوة عبر الكريمة المذنبة بظاهرة الميز محفزا الانزيم على فسفرة الـ ADP إلى ATP وفق التفاعل التالي $ADP + Pi + E \longrightarrow ATP + Pi + E$ في تفاعل فسفرة ضوئية.

التفاعلات المرحلة الكيمو ضوئية تحدث في وجود الضوء واليختصور ولا عطاء النواتج التالية



الجزء الأول:

١/ تحليل منحنيات الشكل (أ) من الوثيقة (١)

يوضح الشكل (أ) تأثير عامل درجة حرارة و درجة حموضة الوسط على نشاط إنزيم اللياز حيث نلاحظ أن:

0.5

النشاط الانزيمي يكون أعظم في $\text{PH} = 9$ و درجة حرارة 37°C , لكن يتلاشي نشاط إنزيم اللياز حتى ينعد كلما ابتعد الوسط التفاعلي عن هذا الـ PH و عن درجة حرارة 37°C دليل على أن هذا التغير يؤثر سلبا على النشاط الانزيمي.

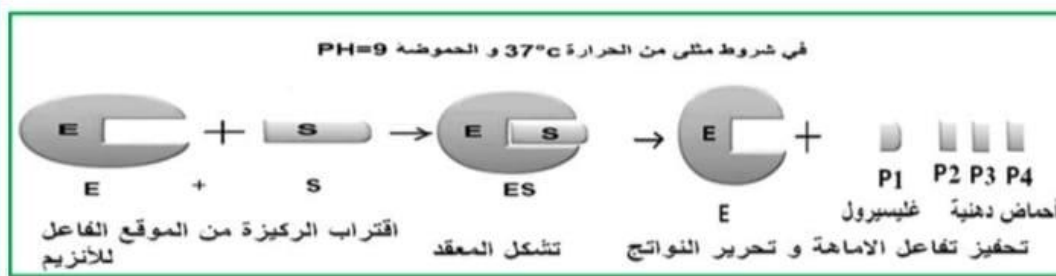
0.25

استنتاج: يكون النشاط الانزيمي اعظم في درجة $\text{PH} = 9$ تسمى درجة **PH المثلث** و في درجة حرارة 37°C تمثل درجة الحرارة المثلث

نمذجة التفاعل في شروط مثلى

الثاني

(٧)



٢/ شرح آلية عمل إنزيم اللياز:

انطلاقا من الشكل (ب) الذي يوضح البنية الفراغية لإنزيم اللياز و التفاعل الذي ينشطه حيث:

0.5

تظهر البنية الفراغية لإنزيم اللياز بواسطة برنامج راسنوب الموقعة الفعال موقع ارتباط مادة التفاعل الذي يتكون من عدد محدد من الأحماض الأمينية تتمثل في Phe77, Ser152, His263, Asp176, ذات مواضع متباينة في السلسلة البروتينية.

0.75

من خلال التفاعل نلاحظ تثبيت ثلاثي الغليسيريد (مادة التفاعل) على الموقع الفعال لإنزيم اللياز حيث تفقد الوظيفة الكحولية OH للحمض الأميني Ser بروتون يكتسبه الحمض الأميني His ما يسمح بتشكيل رابطة انتقالية ضعيفة مع المجموعة الكيميائية لثلاثي الغليسيريد فيتشكل المعقد إنزيم - مادة التفاعل ES و في وجود 3 جزيئات الماء يتفكك ثلاثي الغليسيريد إلى كحول و 3 أحماض دسمة و يصبح الإنزيم حرا

0.25

منه: يحفز إنزيم اللياز تفاعل اماهة ثلاثي الغليسيريد نتيجة التكامل البنائي بين الموقع الفعال و جزء من مادة التفاعل إذ تنشأ بينهما رابطة هيدروجينية ضعيفة فيتشكل معقد ES

حصلة تركيبة:

1

وجود أحماض أمينية محددة و في أماكن محددة من الموقع الفعال لإنزيم اللياز يسمح بتشكيل معقد إنزيم - مادة التفاعل اذ تنشأ بينهما رابطة هيدروجينية (ضعفية) نتيجة توضع المجموعات الكيميائية لجذور بعض الأحماض الأمينية في الموقع الفعال للأنزيم اللياز في المكان المناسب مع المجموعات الكيميائية لمادة التفاعل مشكلة عندئذ معقد "اللياز - ثلاثي غليسيريد" ES. و هو ما يسمح بالتأثير التحفيزي للإنزيم تفاعل الإماهة (التفكير) و هذا

يتحقق في الشروط المثلث من

درجة الحموضة $\text{PH}=9$ و درجة الحرارة المثلث 37°C أين تكون الحالة الايونية لجذور
للاحماض الامينية مناسبة خاصة المكونة للموقع الفعال Asp كحمض اميني حامضي و His
كحمض اميني قاعدي و تكون البنية الفراغية لأنزيم اللياز مستقرة و يكون النشاط الإنزيمي فيها
أعظميا اي كل الانزيمات عاملة ، فيحفز تفاعل الاماهة و يتم تحرر التواوج أحماض دهنية و
غليسيرول

الجزء الثاني:

١/ تبيان كيفية مساهمة دواء أورليستات للحد من السمنة:

انطلاقا من اشكال الوثيقة (2) حيث:

- الشكل أ: يمثل الشكل منحنى تغيرات نشاط أنزيم اللياز بدلالة تركيز الوسط من دواء
أورليستات في شروط تجريبية ملائمة حيث نلاحظ:

0.25 • عند تركيز ٠ من دواء أورليستات يكون النشاط الإنزيمي أعظمي ١٠٠%

• في وجود الدواء يتناقص النشاط الإنزيمي بشكل حاد إلى أن يصل 20%， و يستمر

التناقص بشكل طفيف حتى ينعدم تماما في تركيز يقدر ب 10000 ng/ml (مع زيادة

0.5 تركيز الدواء طول مدة التجربة) ، مما يدل أن أورليستات يؤثر سلبا على نشاط أنزيم
اللياز

المرن

الثاني

(ن)

استنتاج: أورليستات يثبط عمل أنزيم اللياز

0.25 • الشكل ب: يمثل تفاصيل التفاعلات التي تحدث على مستوى الموقع الفعال لأنزيم اللياز
في وجود الدواء
حيث نلاحظ:

توضع جزيئه الدواء على مستوى الموقع الفعال بحيث تتشكل روابط هيدروجينية بين بعض

الأحماض الامينية المشكلة لهذا الموقع (Leu153,phe77,Ser152) وبعض ذرات

الأوكسجين التي تتتمى لجزيء أورليستات و هي نفس الأحماض الامينية المهمة في ارتباط

و تحفيز تفاعل اماهة ثلاثي الغليسيريد حسب ما وضحه شكل(ب) من الوثيقة ١ من الجزء

0.75 الاول ، مما يدل أن أورليستات يحتل موقع أنزيم اللياز البنكرياسي

0.25 منه: أورليستات ينافس ثلاثي الغليسيريد على الموقع الفعال لأنزيم اللياز

وصلة تركيبية :

يعمل أورليستات على تثبيط نشاط أنزيم اللياز البنكرياسي، من خلال التوضع على مستوى

الموقع الفعال للإنزيم و تشكيل روابط هيدروجينية مع بعض الأحماض الامينية المشكلة لهذا

الموقع منافسة الركيزة عليه (مثبط تنافسي).

<p>0.75</p> <p>(معلومات) (0.25---</p> <p>0.5</p> <p>0.75</p> <p>2*0.25</p>	<p>إذ يتوضع الدواء على مستوى الموقع الفعال للأنزيم يحول دون توضّع مادة التفاعل (ثلاثي غليسيريد) الأمر الذي يؤدي إلى عدم هضم ثلاثي الغليسيريد وبالتالي عدم امتصاص الدهون في الأمعاء وبالتالي طرحها مع الفضلات و هذا ما يساعد على إنقاص الوزن وبالتالي الحد من السمنة</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>الحالة (أ): (كمون راحة في النهاية العصبية قبل مشبكية) :</p> <p>تكون القنوات الفولطية (Ca^{+2}) مغلقة، ما يمنع التدفق الداخلي لشوارد (Ca^{+2}) إلى النهاية العصبية، فتبقى الحوصلات المشبكية بعيدة عن الغشاء قبل مشبكى، وبالتالي لاتتم عملية الإطراف الخلوي للنباع العصبي الأستيل كولين في الشق المشبكى.</p> <p>الحالة (ب): (عند وصول الرسالة العصبية إلى النهاية العصبية قبل مشبكية) :</p> <p>يؤدي وصول تواتر لكمونات العمل إلى النهاية العصبية قبل مشبكية إلى افتتاح القنوات الفولطية (Ca^{+2})، ما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد (Ca^{+2}) إلى النهاية العصبية التي تحفز هرة الحوصلات المشبكية إلى الغشاء قبل مشبكى، وبفضل بروتينات الإنداج، يرتبط البروتين الغشائي للحوصلات المشبكية (Synaptobrevine) مع البروتين (SNAP 25) المتصل مع البروتين (Syntaxine) الموجودان في الغشاء قبل مشبكى، وهذا ما يؤدى إلى إنداج الحوصلات المشبكية مع الغشاء قبل مشبكى، وبالتالي تتم عملية الإطراف الخلوي للنباع العصبي الأستيل كولين في الشق المشبكى.</p> <p>(2) إقتراح فرضيتين تبين طريقة تأثير سم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) على المشبك العصبي - العضلي :</p> <p>الفرضية (1) : يثبط سم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) نشاط البروتين الغشائي (Synaptobrevine) للحوصلات المشبكية</p> <p>الفرضية (2) : يثبط سم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) نشاط بروتين الغشاء قبل مشبكى (SNAP 25)</p> <p>الفرضية (3) : يثبط سم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) نشاط بروتين الغشاء قبل مشبكى (Syntaxine)</p> <p>الفرضية (4) : يثبط سم البوتيليك (Botulique) من النوع (A) افتتاح القنوات الفولطية ل (Ca^{+2})</p>	<p>العنوان</p> <p>الثاني</p> <p>(7)</p> <p>العنوان</p> <p>الثالث</p> <p>(8)</p>
---	---	---

الفرضية (5) : "يُنطِّ سُم الْبُوْتُولِيك (Botulique) مِنَ النَّوْع (A) هَجْرَةً الحَوِيَّصَلَاتِ المُشَبَّكَةِ إِلَى الغَشَاءِ قَبْلَ مُشَبَّكِيٍّ"

الجزء الثاني:

(1) مناقشة صحة الفرضيات المقترحة :

» تحليل الشكل (أ) :

يمثل الشكل (أ) تسجيلات لتيارات الكهربائية على مستوى الغشاء بعد مشبك في غياب وفي وجود سُم الْبُوْتُولِيك (A) بدلالة الزمن، حيث نلاحظ أنَّ :

في غياب سُم الْبُوْتُولِيك (A) نسجل تيارات كهربائية كثيرة ذات مساعٍ مختلفة على مستوى الغشاء

بعد مشبك، بينما في وجود سُم الْبُوْتُولِيك (A) نسجل تيارات كهربائية ضعيفة جداً (مهملة).

وهذا يدل على أنَّ سُم الْبُوْتُولِيك (A) يؤثِّرَا سلباً على النشاط الكهربائي للخلية بعد مشبكية.

التمرن

استنتاج : يُنطِّ سُم الْبُوْتُولِيك (A) إنتقال الرسالة العصبية عبر المشبك العصبي - العضلي مُؤدياً إلى منع التقلص العضلي.

الثالث

(8)

• كيف يُنطِّ سُم الْبُوْتُولِيك (A) إنتقال الرسالة العصبية عبر المشبك العصبي - العضلي ؟

» تحليل الشكل (ب) :

يمثل الشكل (ب) نتائج الهجرة الكهربائية لبروتيني الاندماج (Syntaxine) أو (SNAP 25)

للغشاء قبل مشبك، في غياب وفي وجود سُم الْبُوْتُولِيك (A)، حيث نلاحظ أنَّ :

• بالنسبة للبروتين (Syntaxin) :

اتجاه ومسافة هجرة بروتين (Syntaxin) مماثلة في غياب وفي وجود سُم الْبُوْتُولِيك (A)، وهذا ما

يدل على أنَّ الوزن الجزيئي له في كلا الحالتين ثابت (37Kda).

• بالنسبة للبروتين (SNAP 25) :

في غياب سُم الْبُوْتُولِيك (A)، نسجل بقعة واحدة من بروتين (SNAP 25)، حيث اتجاه هجرته

مماثلة لإتجاه هجرة بروتين (Syntaxine)، لكن مسافة هجرته أكبر، وهذا ما يدل على أنَّ وزنه الجزيئي أقل (25 Kda).

في وجود سُم الْبُوْتُولِيك (A)، نسجل ببقعتين من بروتين (SNAP 25) مع زيادة مسافة الهجرة

لكل بقعة مقارنة مع تلك المسجلة في غياب سُم الْبُوْتُولِيك (A)، مما يدل على إنخفاض الوزن الجزيئي لها.

إستنتاج: يؤثر سم البوتيليك (A) على بروتين الغشاء بعد مشبك (SNAP 25) فقط من خلال تفككه إلى جزئين.

• حصيلة تركيبية :

يُبيّط سم البوتيليك (A) نشاط بروتين الغشاء قبل مشبك (SNAP 25) عن طريق تفككه إلى جزئين، مما يؤدي إلى عدم ارتباطه بالبروتين الغشائي للحوصلات

المشبكية (Synaptobrevine)، فلا تندمج الحوصلات المشبكية مع الغشاء قبل مشبك، ولا يتم الإطراح الخلوي للمبلغ العصبي الأستيل كولين في الشق المشبكي، وبالتالي لا يتثبت على المستقبلات الغشائية النوعية له في الغشاء بعد مشبك، وهذا ما يمنع إفتتاح القنوات المبوبة كيميائياً للـ Na^+ وبالتالي التدفق الداخلي لشوارد (Na^+)، ومنه لا تسجل تيارات كهربائية، وبالتالي العضلات لا تتقلص (شلل حركي).

وهذا ما يؤكد صحة الفرضية (2) المقترحة سابقاً

• 2) الاستدلال على طريقة تأثير سم العنكبوت السوداء كعلاج ضد تسمم (Botulisme) :

» تحليل الشكل (أ) :

يمثل الشكل (أ) منحني بياني لتغيرات التركيز الداخل خلوي لشوارد (Ca^{+2}) بدلالة الزمن، قبل وبعد حقن لاتروتونوكسين المستخلصة من سم العنكبوت السوداء بتركيز (0.5 nM)، حيث نلاحظ أن:

• قبل حقن لاتروتونوكسين: إنعدام شوارد (Ca^{+2}) داخل النهاية العصبية قبل مشبكية.

• بعد حقن لاتروتونوكسين (0.5 nM) : تزايد تدريجي في تركيز شوارد (Ca^{+2}) بعد 10 دقائق من الحقن داخل النهاية العصبية قبل مشبكية حتى يبلغ (60 و.ا) عند الزمن 60 د.

وهذا يدل على أن المادة لاتروتونوكسين تؤثراً إيجاباً على التدفق الداخلي لشوارد (Ca^{+2}).

إستنتاج: تحفز مادة لاتروتونوكسين الموجودة في سم العنكبوت السوداء دخول شوارد (Ca^{+2}) إلى النهاية العصبية قبل مشبكية (الزر المشبك).

☺ كيف تؤثر شوارد (Ca^{+2}) على سم البوتيليك (A)؟

» تحليل الشكل (ب) :

من خلال مقارنة التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A)، في غياب وفي وجود شوارد (Ca^{+2})، يبيّن أن:

في غياب شوارد (Ca^{+2}) (الشاهد) يبلغ التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A) قيمة (1 و.ا).

في وجود شوارد (Ca^{+2}) (يزداد التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A) حتى يبلغ القيمة (2 و.ا)).

إستنتاج: تحفز شوارد (Ca^{+2}) التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A).

المرئي

الثالث

(8)

حصيلة تركيبة

0.5

يحتوي سم العناكب السوداء على مادة لاتروتكسين (Latrotoxine) التي تحفز زيادة التدفق الداخلي لشوارد (Ca^{+2}) والتي بدورها تحفز التفكك التلقائي لسم البوتيليك (A) وتنبيط تأثيره، أي تنبيط تفكك البروتين الغشائي قبل مشبكي (SNAP 25) إلى جزئين، ما يؤدي ارتباطه بالبروتين الغشائي للحوصلات المشبكية (Synaptobrevine) وبالتالي تندمج الحوصلات المشبكية مع الغشاء قبل مشبكي، فتتم عملية الإطراف الخلوي للمبلغ العصبي الأستيل كولين في الشق المشبكي، الذي يتثبت على موقع التثبيت الخاص به على المستقبلات الغشائية النوعية له في الغشاء بعد مشبكي، وهذا ما يسمح بانفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لل (Na^{+}) وبالتالي التدفق الداخلي لشوارد (Na^{+})، فسجل تيارات كهربائية، وبالتالي العضلات تتقلص. ومنه يعتبر سم العناكب السوداء كعلاج ضد تسمم (Botulisme).

العنوان

الثالث

(8ن)

الجزء الثالث :

1

مراحل النقل المشبكي: 0.5ن

مستوى تأثير السميين: 0.5ن

