

**تكتل وضعية مشكلة الإبداعي لبناء وضعيات علوم الطبيعة والحياة يقدم امتحان البكالوريا التجريبى الموحد لمادة علوم الطبيعة والحياة لسنة 2024**

يسعد مجموعتنا أن تقدم امتحان البكالوريا التجريبية الموحد لمادة علوم الطبيعة والحياة ماي 2024 والذي عرف مشاركة 422 ثانوية من 49 ولاية، في هذا الامتحان حاولنا أن تكون الوضعيات جديدة ذات بناء محكم وفق دليل بناء البكالوريا حيث تم اعتماد المهمات المركبة المؤطرة بتعليمات مفتوحة في كل الموضوع وهي المناسبة لتقدير الكفاءة، مع ذلك تم ترك الخيار والحرية للأساتذة لمن أراد ادراج التعليمات المغلقة في مواضعها وفق ما يعرف بالتوصيات والأستاذ مسؤول عن خياراته رغم ان موقفنا معروف برفضها وعدم صلاحيتها في التقويم الإشهادي نهائياً، و لكل رأيه.

من خلال الدمج بين الوحدات في الوضعيات حاولنا قدر الإمكان أن يشمل كل موضوع من موضوعي الامتحان جميع وحدات المنهاج الدراسي لتقدير الكفاءة بشكل أفضل.

يبقى أن هذا عمل مجموعة أستاذة لابد ان يتضمن بعض النقص والهفوات ككل عمل بشري، لكنه ناتج عن نية صادقة من طرف لجنة الإنجاز لتقديم موضوع نموذجي يخدم التلميذ ويكون تقييمها لمدى استعداده لاجتياز امتحان البكالوريا، الذي نتمنى أن يكون في المستوى من ناحية تقييمه للكفاءة وفرزه للتلاميذ.

## إن لجنة الإنجاز المكونة من الأساتذة:

أستاذ بثانوية خالدي مأمون - خنشلة (ولاية خنشلة).

بن زعيم خالد

أستاذ ثانوية عاشور حسين بن لعماري - الزيتونة (ولاية الطارف).

بوجرة محمد عبد السلام

ستاذ بثانوية 18 فيفري - عنابة (ولاية عنابة).

بو جيمار محمد الأمين

أستاذ ثانوية بو طارفة فو ضييل - الشافية. (ولاية الطارف).

حواری نوفل

تشكر كل الأساتذة الذين وضعوا ثقفهم بنا وشاركونا هذا العمل ونقول لهم ان مشاركتكم لنا هي تاج فوق رؤوسنا وشرف لنا  
وتتويج لهذا العمل.

دون أن ننسى أيضاً الأستاذ عبد الله أواس من ولاية أم البوachi والأستاذة سباق من ولاية خنشلة على مراجعتهم لمسودة الموضوع وابداء ملاحظات كان لها الأثر في إخراج الموضوع بهذا الشكل.

كما أتوجه شخصياً أنا الأستاذ بن زعيم خالد بالشكر لاستاذي ومرافقي ومكوني الأستاذ لموشى يسین مفتش التربية الوطنية لولاية خنشلة على مراجعته للموضوع كاملاً وتدقيقه وتقديمه توجيهات وتصويبات مهمة، كما أحبيه مرة أخرى على ما قدمه من تكوين ومرافقته لأستاذة الولاية طيلة فترة إشرافه عليها وهو ما تجلّى من خلال الملتقيات والورشات العديدة التي جرت تحت إشرافه رفقة الأستاذ مفتش التربية الوطنية لولاية خنشلة المقاطعة 2، الأستاذ مدغول حسين.

مرة أخرى أتوجه شخصياً أنا الأستاذ بن زعيم خالد بالشكر لمن معي في لجنة الإنجاز من الأساتذة الشباب خريجي المدرسة العليا للأساتذة بسكيكدة حيث يعود لهم فضل كبير في هذا العمل لما قدموه من عطاء وجهد ولما أبتووا عنه من إمكانيات ومؤهلات وتقاناتهم في العمل رغم حداثة عهدهم بهذه المهنة، وبذلك هم مكسب للثانويات التي يعملون بها ولللامتحن لهم وشرف لمدرستهم.

لتبسيب الموضوع ع أذن العدد الحقيقي، للثانويات المشاركة أكبر مما هو مصرح به.

**عدد الثانويات المشاركة (حسب الولايات) في امتحان البكالوريا التجريبية  
الموحد لمادة علوم الطبيعة والحياة لسنة 2024**

الولاية	عدد الثانويات
وهران	29
مستغانم	30
البيض	31
سوق اهراص	32
عين تيموشنت	33
باتنة	34
تلمسان	35
أولاد جلال	36
البويرة	37
معسكر	38
بشار	39
تizi وزو	40
النعامة	41
بجاية	42
تمنراست	43
جانت	44
ورقلة	45
تيميمون	46
بلغاس	47
تندوف	48
أدرار	49
	50
49 ولاية	422 ثانوية
الولاية	عدد الثانويات
الجزائر العاصمة	1
تيارت	2
خنشلة	3
سطيف	4
جيجل	5
الطارف	6
بسكرة	7
قسنطينة	8
عنابة	9
الاغواط	10
الوادي	11
برج بوعريريج	12
سكيكدة	13
أم بوacci	14
قالمة	15
ميلة	16
المسلية	17
تيبازة	18
الشلف	19
الجلفة	20
بومرداس	21
تبسة	22
المدية	23
عين الدفلة	24
غليزان	25
غرداية	26
تيسمسيلت	27
البلدية	28

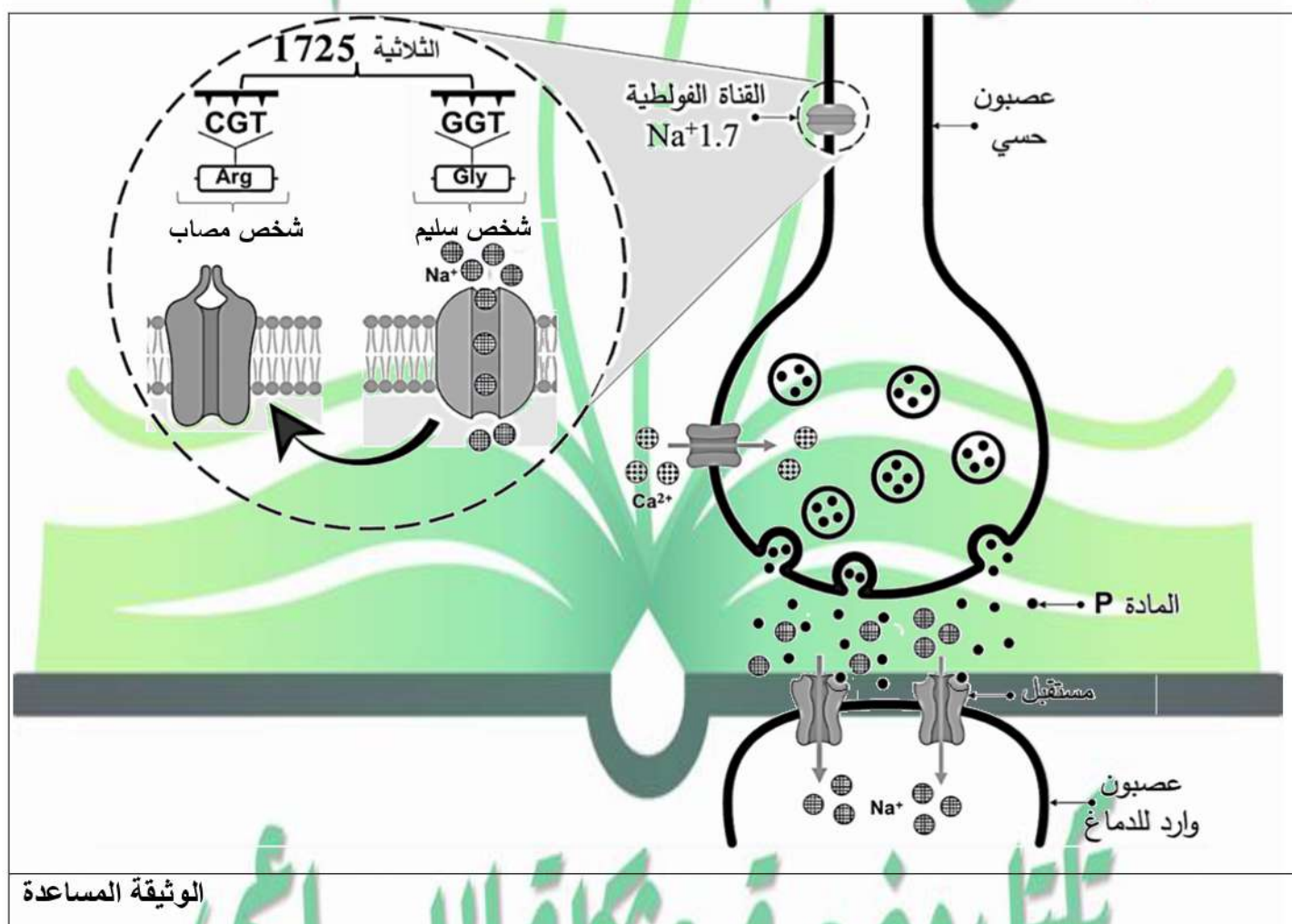
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين :

الموضوع الأول:

يحتوي الموضوع على 05 صفحات (من الصفحة 1 من 11 إلى الصفحة 5 من 11)

التمرين الأول (الاسترجاع المنظم للمعارف): (05 نقاط)

تجتاز المراكز العصبية عدة رسائل منها ما هو مسؤول عن الإحساس بالألم، حيث تلعب البروتينات الغشائية العصبية دوراً رئيسياً في ذلك، إلا أن بعض الأشخاص المصابين بمتلازمة اللاشعور بالألم الخلقي (CIP) يفقدون تماماً الإحساس بهذا الألم، معطيات الوثيقة المساعدة توضح جانب من ذلك.



### الوثيقة المساعدة

- أبرز مميزات قناتي الصوديوم الموضحتين في الوثيقة.
  - وضح سبب عدم الإحساس بالألم عند الأشخاص المصابين بمتلازمة اللاشعور بالألم الخلقي (CIP).
- ملاحظة: هيكلة الإجابة على التعليمية 2 بمقال علمي (مقدمة، عرض، خاتمة).

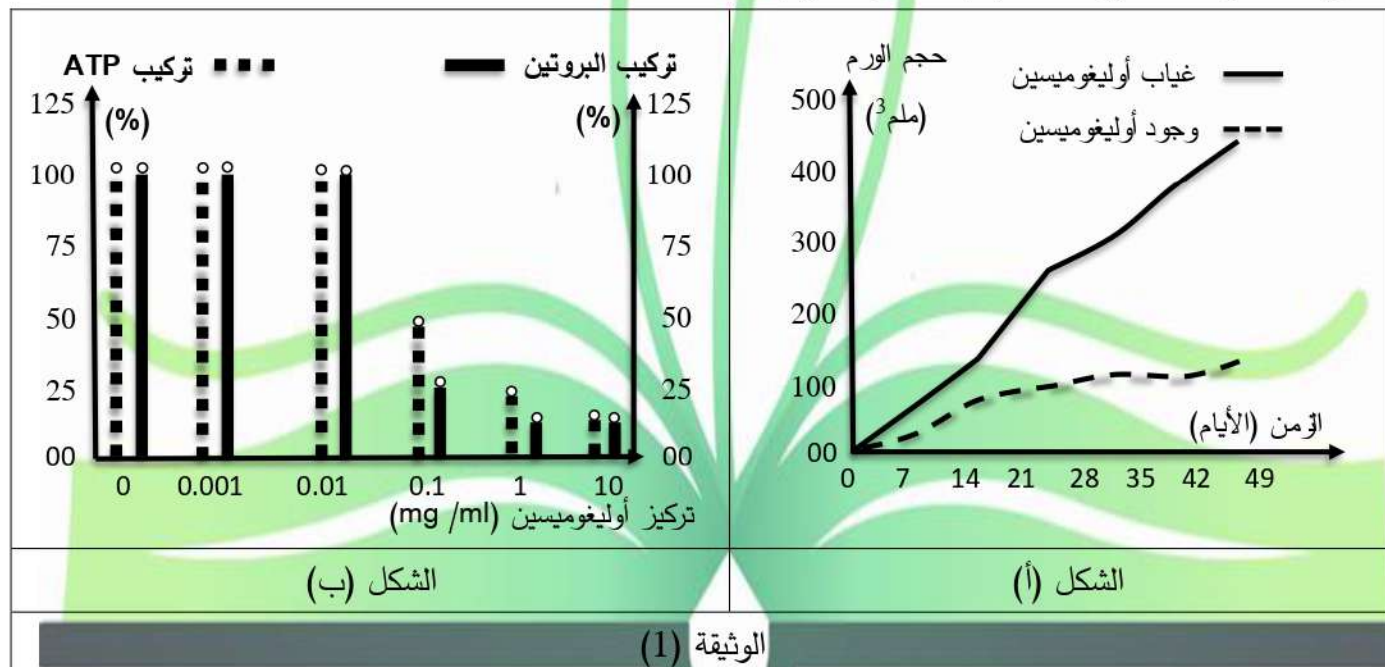
**التمرين الثاني (تطبيق الاستدلال العلمي): (7 نقاط)**

يتطلب تركيب البروتين في الخلايا الحية جزيئات ضرورية يتم إستهداف اليات انتاج بعضها لعلاج الأورام السرطانية، و ذلك باستعمال مضادات حيوية كالأوليغوميسين وهو ما أثبت فعاليته في علاج كثير من هذه الأورام، فكيف ذلك؟

**الجزء الأول:**

لإظهار تأثير المضاد الحيوي "الأوليغوميسين" نقدم لك الدراسة التالية:

- تم متابعة نمو حجم أورام سرطانية مستحدثة لدى مجموعتين من الفئران إحداهما معالجة بالأوليغوميسين والأخرى شاهدة، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).
- باستغلال تقنيات خاصة، تم متابعة نسبة تركيب البروتين المكون من طرف ميتوكوندريات خلية بنكرياسية وكذا كمية البروتين المصنعة بعد حضن هذه الخلية في وسط زجاجي به أحماض أمينية مشعة، وذلك في تراكيز مختلفة من المضاد الحيوي، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).



- وضح دور الأوليغوميسين في معالجة الأورام السرطانية، باستغلال معطيات الوثيقة (1).

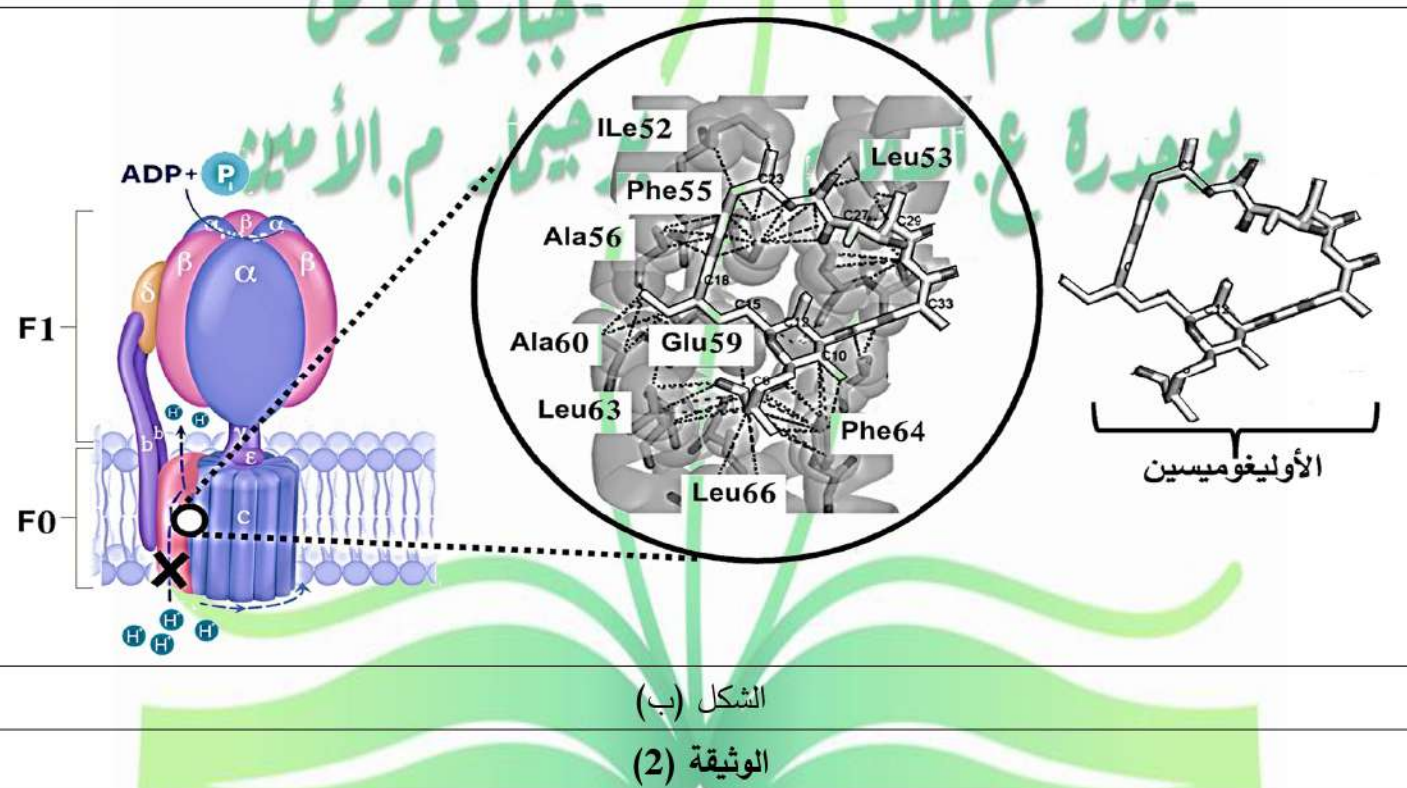
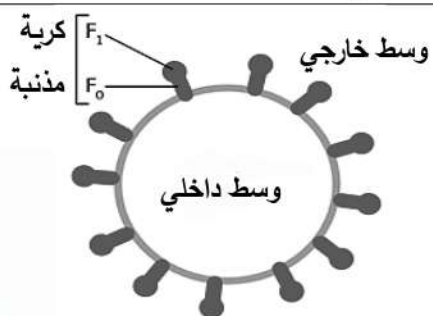
**الجزء الثاني:**

لفهم آلية تأثير الأوليغوميسين نقدم الدراسة التالية:

- تم تجزئة الغشاء الداخلي للميتوكوندري حيث يشكل حويصلات تتجه فيها الكريات المذنبة نحو الخارج وتسعمل هذه الحويصلات في دراسة تجريبية، الشكل (أ) من الوثيقة (2) يترجم هذه الدراسة ونتائجها.
- الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح تأثير الأوليغوميسين على المستوى الجزيئي.

النتائج التجريبية		الشروط التجريبية				بنية الحويصلات
نشاط إنزيم	تركيب ATP	الوسط الداخلي PH	الوسط الخارجي PH	الأوليغوميسين		
نشار ATP	-	7	7	غياب		
% 0	-	7	7	غياب		
%100	+++++	4	8	غياب		
%10	+	4	8	وجود		

الشكل (أ)



- إشرح آلية تأثير الأوليغوميسين كعلاج للأورام السرطانية، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

### التمرين الثالث (انتهاء المسعى العلمي): (8 نقاط)

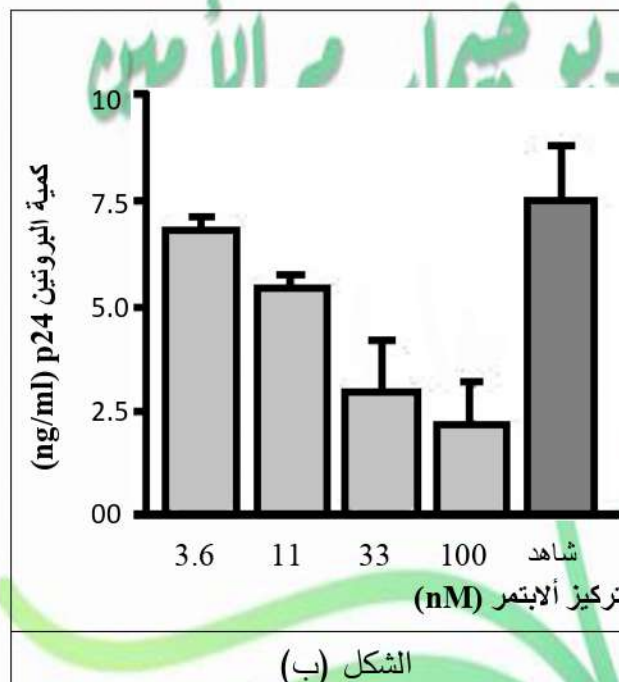
## كل وصفة - سلسلة الرياحاني

داء فقدان المناعة المكتسبة يسببه فيروس HIV الذي يستغل عناصر وجزئيات خلوية لتركيب البروتينات اللازمة لتكاثره، إضافة إلى جزيئاته الخاصة كالأنزيمات، لذلك يدرس الخبراء خصائص بعض الأحماض النوويه مثل الأبتيرات قصد إمكانية استعمالها كعلاج للحد من تكاثر هذا الفيروس.

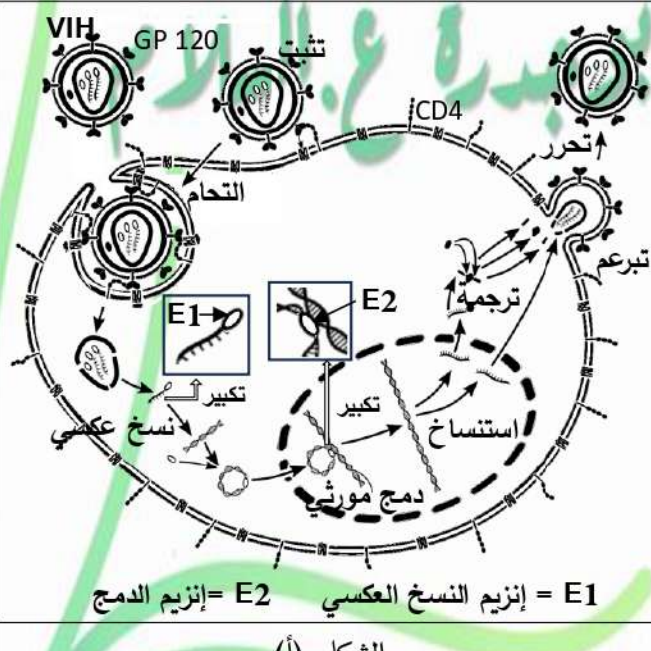
### الجزء الأول:

قصد إظهار مستوى تأثير هذه الجزيئات نقدم ما يلي :

- الشكل (أ) من الوثيقة (1) يوضح دورة تكاثر فيروس الا VIH داخل الخلايا المستهدفة.
- بينما الشكل (ب) يترجم نتائج قياس كمية البروتين الفيروسي p24 المركبة في وجود تراكيز مختلفة من الأبتمر في أوساط تجريبية ملائمة.



الوثيقة (1)  
الشكل (ب)



الوثيقة (1)  
الشكل (أ)

- إقترح فرضيتين توضح بهما مستوى تأثير الأبتمرات على تكاثر فيروس الا VIH دون تأثيرها على العناصر الخاصة بالخلية، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).

### الجزء الثاني:

قصد فهم آلية تأثير الأبتمرات ومنه التتحقق من مدى صحة الفرضيتين المقترحتين نقدم الدراسة التالية:

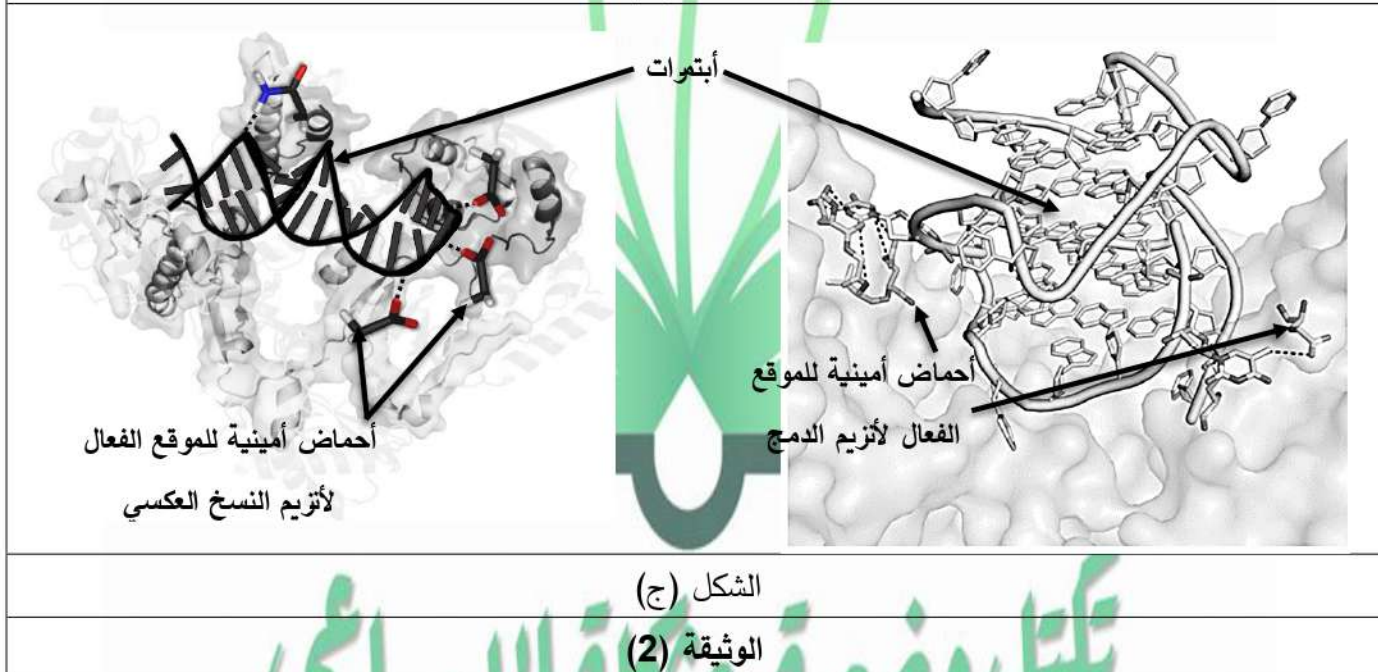
- في وسطين تجريبيين تم متابعة نسبة دمج النكليوتيدات الريبية منقوصة الأوكسجين المشعة وذلك في غياب وفي وجود الأبتمر الشكل (أ) من الوثيقة (2) يترجم شروط ونتائج هذه التجارب.

- أما الشكل (ب) فيمثل نشاط إنزيم الدمج (IN) في وجود تراكيز متزايدة من الأبتمر.
- في حين الشكل (ج): يمثل العلاقة البنوية بين الأبتمرات وبعض الجزيئات الإنزيمية الفيروسية المدروسة.

الوسط	الشروط التجريبية	نسبة دمج العناصر المشعة
1	+ نكليوتيدات ريبية منقوصة الأوكسجين مشعة + إنزيم النسخ العكسي (RT) + طاقة ARNv	100 %
2	نفس عناصر الوسط 1 + الأبترن	25%

الشكل (أ)

الشكل (ب)



- إشرح آلية تأثير الأبتمرات كدواء لعلاج مرض فقدان المناعة المكتسبة (SIDA) الذي يسببه فيروس لا VIH بما يسمح بالتحقق من صحة الفرضيتين المقترحتين، باستغلالك لأشكال الوثيقة (2).

### **الحزء الثالث:**

- وضح في فقرة تركيبية المستويات المحتملة لتأثير مختلف العلاجات للحد من تكاثر الفيروس، اعتماداً على ما توصلت إليه خلال هذه الدراسة ومكتباتك.

انتهى الموضوع الأول

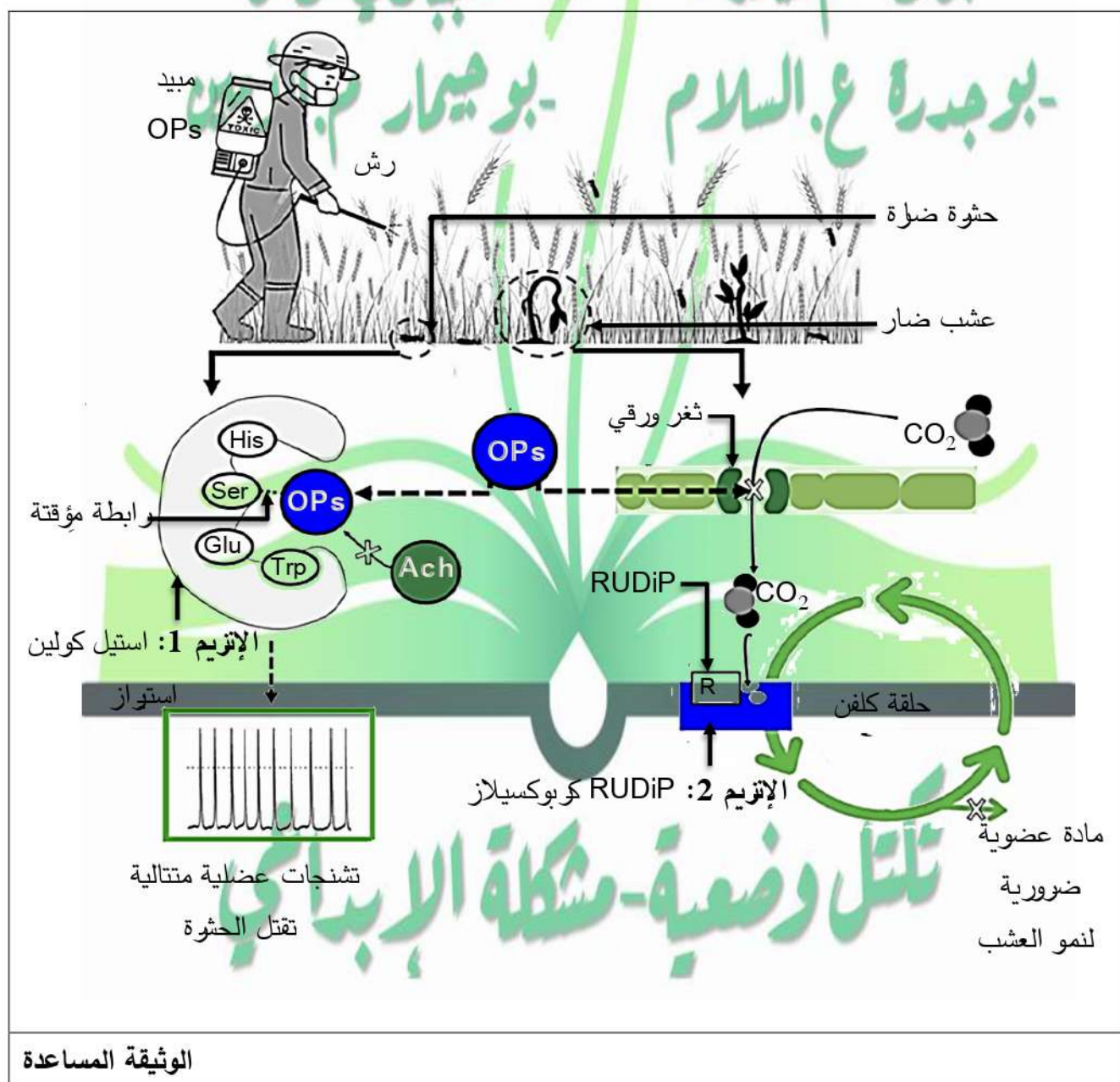
الموضوع الثاني :

يحتوي الموضوع على 06 صفحات (من الصفحة 6 من 11 إلى الصفحة 11 من 11)

التمرين الأول (الاسترجاع المنظم للمعارف): (05 نقاط)

الإنزيمات جزيئات حيوية شديدة التنوع و عالية التخصص تحفز تفاعلات ضمن نشاطات حيوية مختلفة، منها الإتصال العصبي و التحولات الطاقوية. إلا أن استهداف سيرورة هذه التفاعلات الإنزيمية يسمح بمكافحة الآفات الحشرية و العشبية باستعمال مبيدات فوسفوعضوية (OPs).

الوثيقة المساعدة توضح بعض مستويات تأثير هذه المبيدات.



1- بين التخصص الوظيفي المزدوج للإنزيمين المشار إليهما في الوثيقة.

2- وضع أهمية استعمال المبيدات الفوسفوعضوية في مكافحة الآفات الحشرية والعشبية.

ملاحظة: هيكلة الإجابة على التعليمية 2 بمقال علمي (مقدمة، عرض، خاتمة).

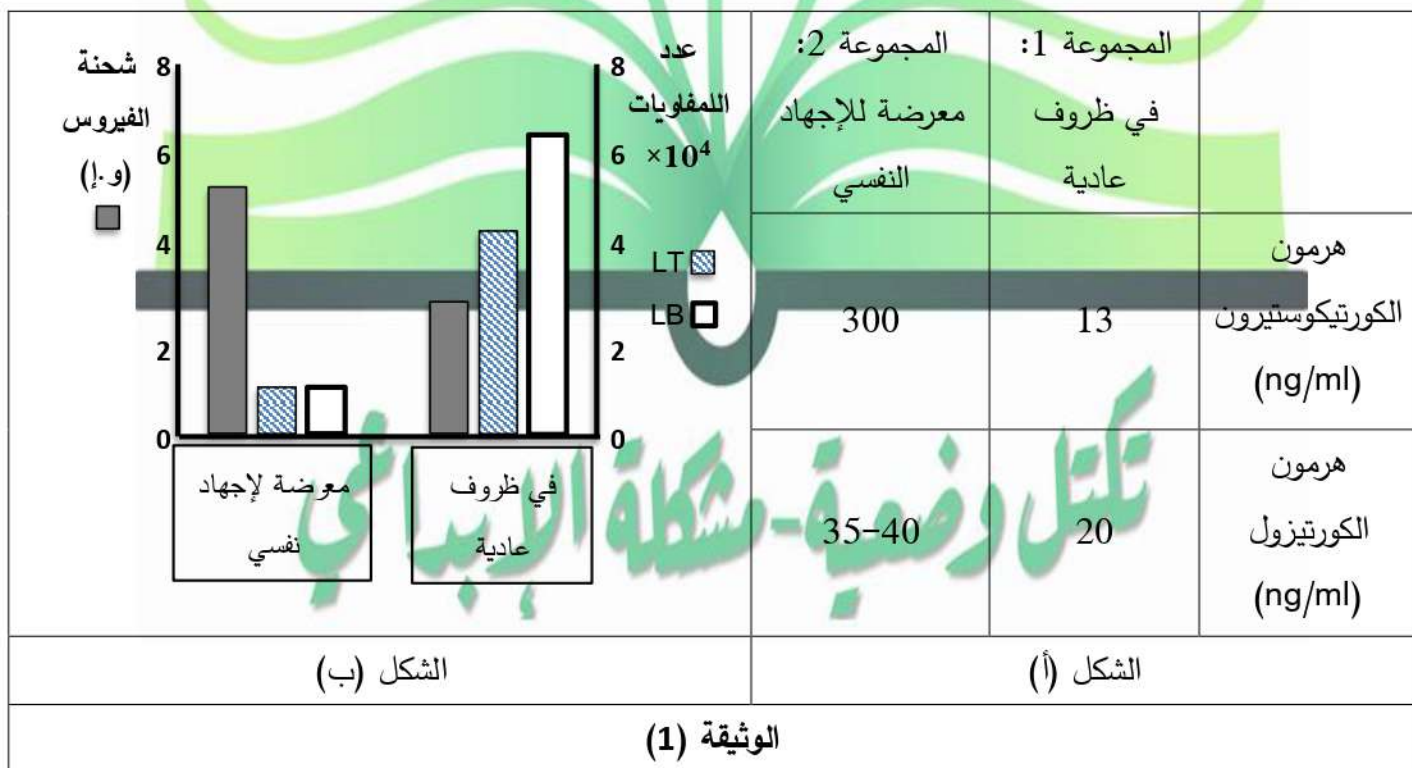
**التمرين الثاني (تطبيق الاستدلال العلمي): (7 نقاط)**

تؤدي البروتينات الدافاعية للجهاز المناعي أدوار مهمة في إقصاء اللادات وضمان سلامة العضوية، إلا أن حدوث بعض الإضطرابات النفسية كالتوتر والخوف يؤثر على هذه البروتينات و يجعل العضوية عرضة للإصابة بأمراض مختلفة.

**الجزء الأول:**

لإظهار تأثير الإضطرابات النفسية كالتوتر والخوف وهو ما يعرف بالإجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي نقدم الدراسات التالية:

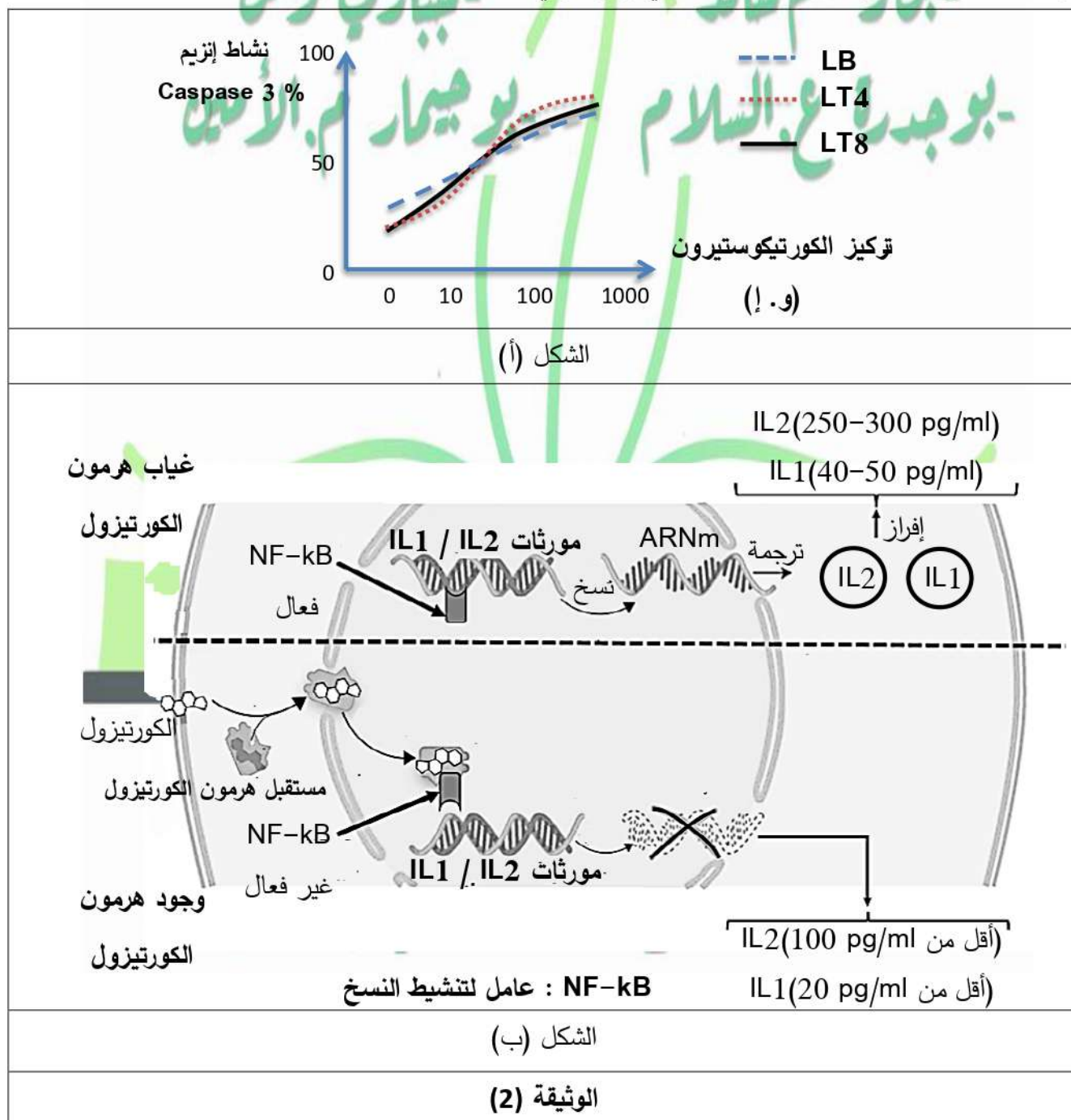
- تم تقدير تركيز هرمونين وجد أن لهما علاقة بانتاج وأداء بعض البروتينات المناعية هما هرمون الكورتيكosterون، والكورتيزول المفرزين من طرف قشرة الغدة الكظرية لدى مجموعتين من الفئران، إدراهما في ظروف عادية والأخرى عرضت لمسببات الإجهاد النفسي كالخوف، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).
- عرضت مجموعتين من الفئران للإصابة بفيروس كورونا -2 CoV-SARS-2، إدراهما في ظروف عادية والأخرى عرضت لمسببات الإجهاد النفسي، وبعد 6 أيام تم تقدير كل من الشحنة الفiroسية وعدد الخلايا LB و LT على مستوى الطحال لدى المجموعتين، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من نفس الوثيقة.



- وضح العلاقة بين الإجهاد النفسي وكفاءة الجهاز المناعي، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).

لفهم كيفية تأثير الإجهاد النفسي على الجهاز المناعي بما يعرض العضوية للإصابة بالأمراض، نقدم الدراسة التالية:

- تم متابعة نشاط إنزيم Caspase 3 المحفز للموت الخلوي المبرمج لدى الخلايا LT و LB على مستوى طحال مجموعة من الفئران حقن بتركيز مختلف من هرمون الكورتيكوسтирتون، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح آلية تأثير الكورتيزول على المستوى الجزيئي، مع نتائج متابعة تركيز الأنتروكينات المفرزة من طرف الخلايا المناعية في وجوده وفي غيابه.



- إشرح آلية تأثير الإجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

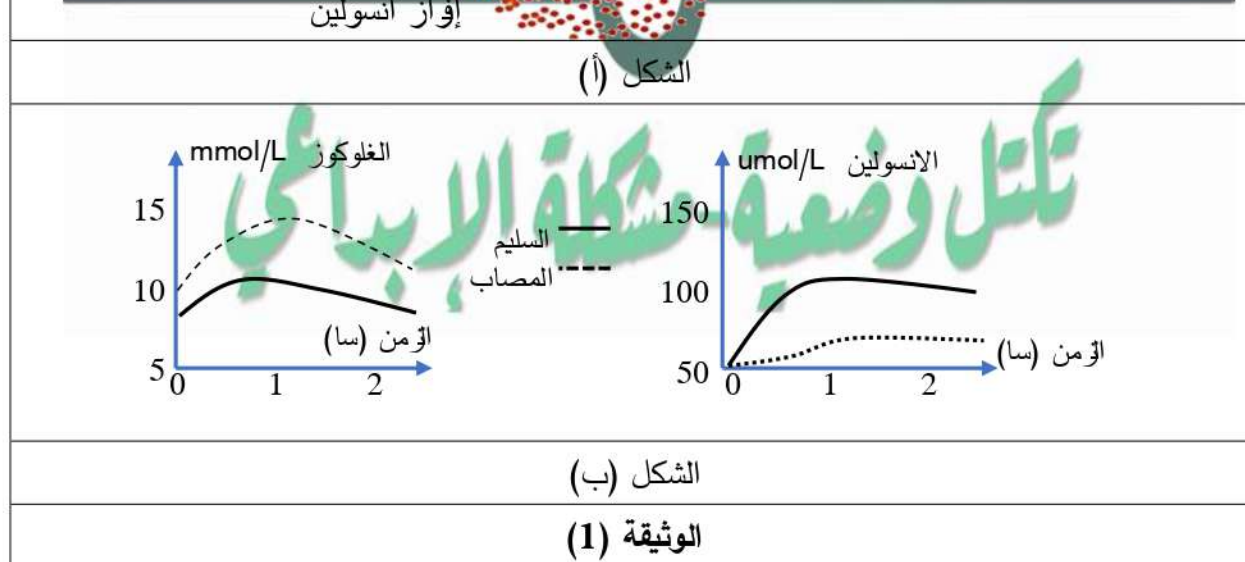
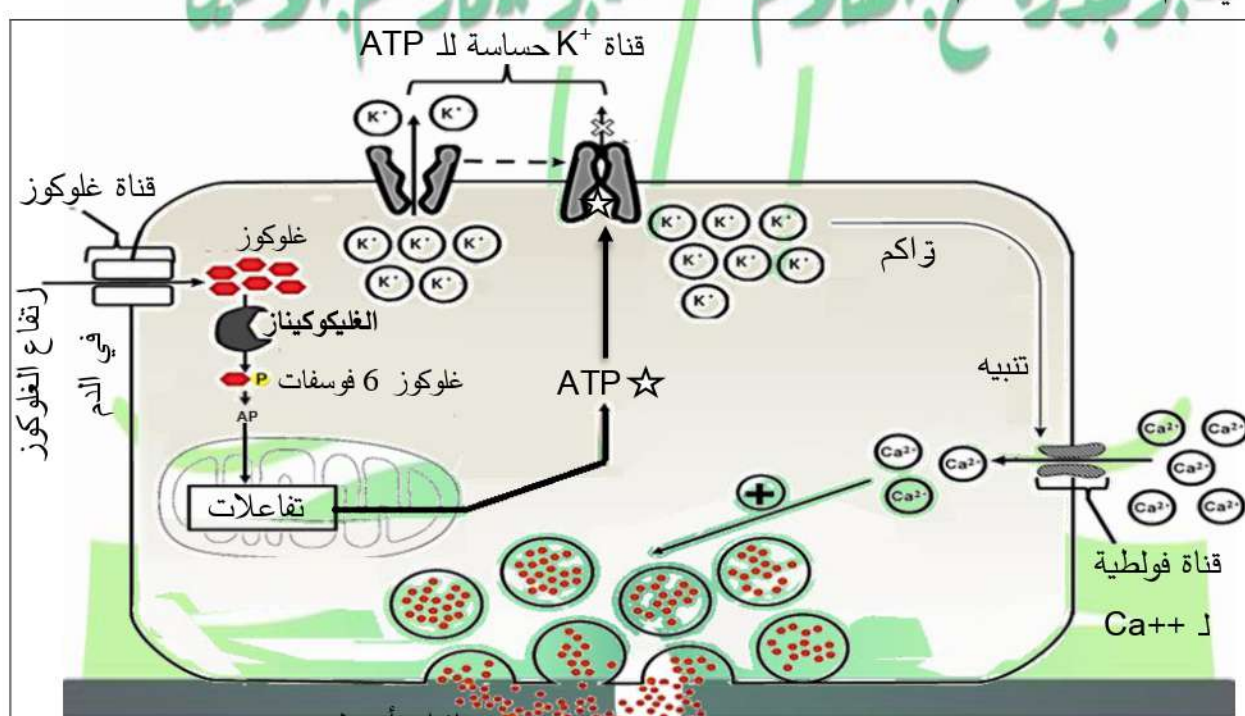
**التمرين الثالث (انتهاء المسعى العلمي): (8 نقاط)**

للبروتينات بنيات فراغية وظيفية، تؤهلها لأداء أدوار حيوية مهمة في العضوية كتنظيم نسبة السكر في الدم، إلا أن الخلل الوظيفي على مستوى هذه البروتينات يؤدي إلى ظهور أمراض من بينها داء السكري عند الأطفال حديثي الولادة.

**الجزء الأول:**

لفهم سبب الإصابة بهذا الداء نقدم الدراسة التالية:

الخلايا  $\beta$  البنكرياسية مسؤولة عن إفراز هرمون الأنسولين في الدم لأجل تعديل نسبة السكر عند ارتفاعه، حيث تتدخل عدة بروتينات في تنظيم ذلك، الشكل (أ) من الوثيقة (1) يوضح آلية تدخل هذه البروتينات في تنظيم إفراز هرمون الأنسولين من طرف هذه الخلايا، أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيوضح قياسات كمية الغلوكوز والأنسولين الوظيفي المفرزة في الدم عند شخص سليم وأخر مصاب إثر حقن غلوكوز.

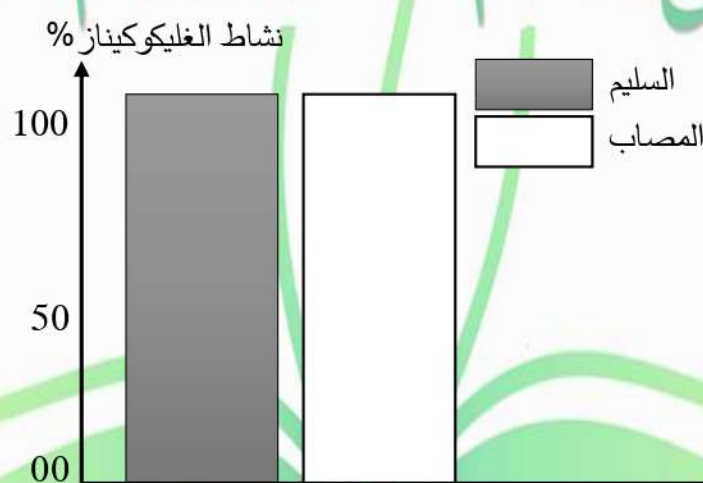


- إقترح فرضيات حول سبب الإصابة بهذا الداء، وذلك باستغلالك لأشكال الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

قصد التحقق من صحة إحدى الفرضيات المقترنة نقدم الدراسات التالية:

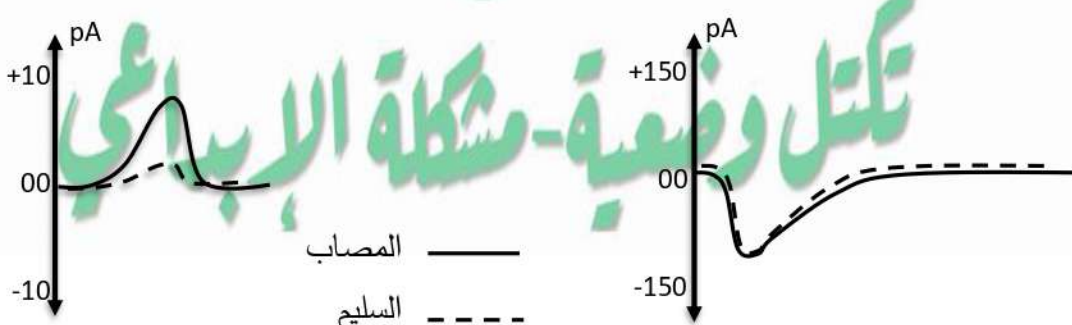
- تم تقدير النسبة المئوية لنشاط إنزيم الغلوكوكيناز لدى كل من الشخص السليم والمصاب، النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- أنجزت سلسلة تجارب على قطع معزولة من أغشية الخلايا  $\beta$  البنكرياسية تتضمن قناة  $(\text{Ca}^{2+})$  الفولطية بتقنية (Patch-clamp) حيث تم إخضاعها لكمون مفروض وقطع أخرى تتضمن قناة  $(\text{K}^+ \text{ATP})$  حساسة لا  $\text{Ca}^{2+}$  بعد إضافة 100 ميكرومول من لا  $\text{ATP}$  ثم تسجيل التيارات الأيونية التي تعبّر الغشاء في الحالتين عند شخص سليم وآخر مصاب بهذا المرض، النتائج موضحة في الشكل (ب) من نفس الوثيقة.
- بينما يوضح الشكل (ج) من نفس الوثيقة موقع ثبيت لا  $\text{ATP}$  في قناة  $(\text{K}^+ \text{ATP})$  عند الشخص السليم وجزء من السلسلة غير المستنسخة للمورثة  $\text{KCNJ11}$  المشفرة لهذه القناة عند كل من الشخص السليم والمصاب.



الشكل (أ)

القطعة 2: قطعة تتضمن قناة  $(\text{K}^+ \text{ATP})$  إثر إضافة لا  $\text{ATP}$

القطعة 1: قطعة تتضمن قناة  $(\text{Ca}^{2+})$  الفولطية إثر تطبيق لكمون مفروض.



الشكل (ب)

The diagram illustrates the structure of the KCNJ11 protein, which is a K<sup>+</sup>/ATPase pump. It shows the protein embedded in a lipid bilayer. A large green arrow labeled "تكبير" (enlargement) points from a detailed inset to the main protein structure. The inset shows the binding site for ATP (Adenosine Triphosphate), with residues Arg 50, Arg 201, and Lys 185 involved in its binding. An ATP molecule is shown with its characteristic triphosphate group. The protein structure is composed of several alpha-helices and beta-sheets.

ترتيب النيكلويوتيدات	595	CGU = Arg
KCNJ11 سليم	↓	CUA / UUG = Leu
KCNJ11 طافر	TTG CTA CGT GTG	GUG = Val
	TTG CTA TGT GTG	UGU = Cys

الشكل (ج)  
الوثيقة (2)

- صادق على صحة إحدى الفرضيات السابقة، باستغلال معطيات الوثيقة (2).

الجزء الثالث:

- وضح في مخطط العلاقة بين بنية البروتين وظهور هذا النوع من الداء السكري، إنطلاقاً من هذه الدراسة و مكتسباتك.

## تکل دفعیہ-سلکہ الرباعی

إنتهى الموضوع الثاني

**شبكة التصحيح لامتحان مادة علوم الطبيعة والحياة / الموضوع الأول/**

		<b>التمرين الأول (5 نقاط)</b>	
1	0.25 2*	<p><b>مميزات قناتي الصوديوم:</b></p> <p><b>قناة <math>\text{Na}^+</math> الفولطية:</b> طبيعة بروتينية - توضع غشائي - تفتح بتغير الكمون الغشائي - نوعية لشوارد <math>\text{Na}^+</math> - تسبب في توليد زوال استقطاب.</p> <p><b>مستقبل غشائي:</b> طبيعة بروتينية - توضع غشائي - تفتح إثر توضع مبلغ كيميائي - تسبب في توليد زوال استقطاب بعد مشبك.</p> <p><b>ملاحظة للأستاذة فقط:</b> من الناحية العلمية لا تعتبر المستقبلات البعد المشبكية للمادة P مستقبلات قوية وإنما هي مستقبلات NK1 غير قوية تتوضع عليها المادة P لكن تدخل وسائل أخرى في نفس المشبك تسبب في فتح قنوات خاصة بشوراد <math>\text{Ca}^{2+}</math> وبشوراد <math>\text{Na}^+</math> بعد مشبكية، لكن بالنظر إلى العملية ككل فإنها تبدأ بتوسيع المادة P ويؤدي ذلك في النهاية إلى دخول شوارد <math>\text{Na}^+</math> لذلك تم اعتبار كل هذه القنوات معقد بروتيني واحد كأنه مستقبل قوي وهذا ما حدث في بكالوريا 2021 وفي كثير من التمارين المنشورة لعدة أستاذة.</p>	1
0.25 2*			2

النقطة	التمرين الثاني (7 نقاط)	الجزء 1
3 * 0.25	<p><b>الجزء الأول: دور الأوليغوميسين في معالجة الأورام السرطانية:</b></p> <p>استغلال الشكل أ: منحنيين بيانيين لتغيرات حجم الورم بدلالة الزمن.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في غياب الأوليغوميسين زيادة كبيرة في حجم الورم تصل <math>450 \text{ مل}^3</math> في اليوم 49.</li> <li>- في وجود الأوليغوميسين زيادة قليلة في حجم الورم تصل <math>100 \text{ مل}^3</math> في اليوم 49.</li> </ul> <p>الاستنتاج: الأوليغوميسين يحد من نمو الورم السرطاني.</p>	
3 * 0.25	<p>استغلال الشكل ب: اعمدة بيانية لتغيرات نسبة تركيب البروتين و ATP بدلالة تركيز الأوليغوميسين.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في غياب الأوليغوميسين أو وجوده بتركيز ضعيف (حتى 0.01): ثبات نسبة تركيب البروتين و ATP عند قيمة اعظمية 100%.</li> <li>- الأوليغوميسين بالتركيز الكبيرة (من 0.1 إلى 10): انخفاض نسبة تركيب البروتين و ATP لتصل لقيمة دنيا تقرب ب 20%.</li> </ul> <p>الاستنتاج: - التركيز المرتفعة من الأوليغوميسين تثبط تركيب البروتين - عن طريق تثبيط تركيب ATP في الخلايا.</p>	3
3 * 0.25	<p>الربط: - الأوليغوميسين يثبط نمو وتكاثر خلايا الورم السرطاني</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- بثبيط تركيب ATP</li> <li>- الضروري لتركيب البروتين.</li> </ul>	
* 0.25	<p><b>الجزء الثاني: شرح آلية تأثير الأوليغوميسين كعلاج للأورام السرطانية:</b></p> <p>استغلال الشكل أ: جدول يوضح نتائج تجريبية اجريت على الغشاء الداخلي للميتوكوندري.</p> <p>في غياب الأوليغوميسين</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <math>\text{PH}_{\text{الداخلي}} = \text{PH}_{\text{الخارجي}} = 7</math> (تساوي تركيز <math>\text{H}^+</math>): عدم تركيب ATP وانزيم سنتاز غير نشط.</li> <li>- <math>\text{PH}_{\text{الداخلي}} = 4</math> أقل من <math>\text{PH}_{\text{الخارجي}} = 8</math>: (تركيز <math>\text{H}^+</math> الداخلي أكبر من تركيزه الخارجي): تركيب عدد كبير من جزيئات ATP وبلوغ نشاط انزيم سنتاز قيمة اعظمية 100%.</li> <li>- <math>\text{PH}_{\text{الداخلي}} = 4</math> أقل من <math>\text{PH}_{\text{الخارجي}} = 8</math>: (تركيز <math>\text{H}^+</math> الداخلي أكبر من تركيزه الخارجي): تركيب عدد قليل من جزيئات ATP وبلوغ نشاط انزيم ATP سنتاز 10% فقط.</li> </ul> <p>الاستنتاج:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- رغم تحقق شرط تدرج PH الوسط (تدرج تركيز <math>\text{H}^+</math>) الا أن الأوليغوميسين يثبط تركيب ATP.</li> <li>- حيث أنه يثبط نشاط انزيم ATP سنتاز.</li> </ul>	2
* 0.25	<p>استغلال الشكل ب: رسم تخطيطي يوضح تأثير الأوليغوميسين على المستوى الجزيئي:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يرتبط الأوليغوميسين بالجزء F0 من الكريمة المذنبة.</li> <li>- يرتبط مع جذور الأحماض الأمينية.</li> <li>- يمنع بذلك التدفق الخارجي للبروتونات وفق تدرج تركيزها.</li> </ul> <p>الاستنتاج: يمنع الأوليغوميسين التدفق الخارجي للبروتونات بارتباطه F0 من الكريمة المذنبة.</p>	4
* 0.25	<p>الربط:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- الأوليغوميسين يرتبط بالجزء F0 مانعا التدفق الخارجي للبروتونات.</li> <li>- غياب الطاقة الضرورية لنشاط انزيم ATP سنتاز الموجود في الجزء F1 ومنه تثبيطه.</li> <li>- عدم تركيب جزيئات ATP الضرورية لتركيب البروتين.</li> <li>- تثبيط تركيب البروتين الضروري لنمو الورم السرطاني.</li> <li>- الحد من نمو وتطور الورم.</li> </ul>	5

التفصي		التمرين الثالث (8 نقاط)	
		<p><b>الجزء الأول:</b> اقتراح فرضيتين لتوضيح مستويات المحتملة لتأثير الأبتمرات.</p> <p>استغلال الشكل أ: رسم تخطيطي يوضح دورة حياة فيروس VIH .</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يتثبت فيروس VIH على الخلية المستهدفة حيث يتاح الغلاف الفيروسي بالغشاء الهيولي للخلية و يحرر الفيروس محتواه من الانزيمات و ARNv في هيولي الخلية المستهدفة.</li> <li>- يقوم انزيم النسخ العكسي بتركيب ADNV انطلاقاً من ARNv.</li> <li>- بعد انتقال ADNV إلى النواة يقوم انزيم الدمج بدمجه مع ADN الخلية.</li> <li>- تقوم الخلية باستنساخ ADNV المدمج لتركيب العديد من جزيئات ARNv لترجم بعضها إلى بروتينات فيروسية.</li> <li>- تتشكل فيروسات جديدة داخل الخلية و تتحرر بظاهرة التبرعم.</li> </ul> <p><b>الاستنتاج:</b> يتم تنظيم دورة حياة فيروس VIH داخل الخلية المستهدفة بتدخل مجموعة من العناصر الخلوية و انزيمات أهمها انزيم النسخ العكسي و انزيم الدمج.</p>	الجزء 1
3	6*0.25	<p>استغلال الشكل ب: اعمدة بيانية لغيرات كمية البروتين 24 p بدالة تركيز الأبتمر:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في غياب الأبتمر : كمية بروتين 27 p المركبة اعظمية تقدر بـ 7.5 .</li> <li>- تزايد تركيز الأبتمر من 3.6 إلى 100: تناقص في كمية بروتين 24 p المركبة لتصل لقيمة 2.</li> </ul> <p><b>الاستنتاج:</b> الأبتمر يثبط عملية تركيب البروتينات الفيروسية .</p>	
	3*0.25	<p><b>الربط :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تؤطر دورة تكاثر الفيروس وتركيب البروتينات الفيروسية داخل الخلية بعدة جزيئات وانزيمات منها انزيم النسخ العكسي وانزيم الدمج لكن الأبتمر تثبط تركيب البروتينات الفيروسية الضرورية لتكاثر الفيروس.</li> </ul> <p><b>فرضية 1:</b> يثبط الأبتمر نشاط انزيم النسخ العكسي .</p> <p><b>فرضية 2:</b> يثبط الأبتمر نشاط إنزيم الدمج.</p>	
	3*0.25	<p><b>الجزء 2:</b> شرح آلية تأثير الأبتمرات كدواء لعلاج فقدان المناعة المكتسبة :</p> <p>استغلال الشكل أ: جدول يوضح نتائج متابعة نسبة دمج الديزوكسي نيكليوتيدات المشعة.</p> <p><b>الوسط 1:</b> في وجود ARNv + ديزوكسي نيكليوتيد مشعة + انزيم النسخ العكسي + طاقة: نسبة دمج الديزوكسي نيكليوتيدات المشعة (تركيب ADN) اعظمية 100 %.</p> <p><b>الوسط 2:</b> نفس عناصر الوسط 1 + الأبتمر: انخفاض نسبة دمج ديزوكسي نيكليوتيدات المشعة إلى 25%.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> الأبتمر يثبط النسخ العكسي لـ ARNv إلى ADNV بتثبيطه نشاط انزيم النسخ العكسي.</p>	الجزء 2
4	3*0.25	<p>استغلال الشكل ب: منحنى تغيرات نشاط انزيم الدمج بدالة تركيز الأبتمر حيث نلاحظ :</p> <p>في غياب الأبتمر : نشاط انزيم الدمج اعظمي 100 %</p> <p>في وجود الأبتمر بتركيز متزايدة : نلاحظ انخفاض نشاط انزيم الدمج إلى نسبة شبه منعدمة عند التركيز 1 و إلخ .</p> <p><b>الاستنتاج:</b> الأبتمر يثبط نشاط إنزيم الدمج.</p>	
	3*0.25	<p><b>استغلال الشكل ج:</b> نماذج للعلاقة البنوية بين الأبتمرات والجزيئات الانزيمية الفيروسية.</p> <p>ترتبط جزيئات الأبتمر بالموقع الفعال لأنزيمي النسخ العكسي و الدمغ.</p> <p>تشكل روابط مؤقتة بين الأبتمر و المجموعات الوظيفية في المواقع الفعالة لهذه الانزيمات.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> لجزيئات الأبتمر القدرة على التثبت في المواقع الفعالة لأنزيمي النسخ العكسي و الدمج.</p>	
	7*0.25	<p><b>الربط:</b> - تثبيط جزيئات الأبتمر نشاط انزيم النسخ العكسي</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ويثبط أيضاً نشاط إنزيم الدمج.</li> <li>- إذ ترتبط جزيئات الأبتمر بالمواقع الفعالة لأنزيمين.</li> <li>- يتوقف تركيب البروتينات الفيروسية في الخلية المستهدفة.</li> <li>- كبح تكاثر الفيروس داخل الخلية المستهدفة.</li> <li>- وهو ما يحقق صحة الفرضية الأولى</li> <li>- وصحة الفرضية الثانية.</li> </ul>	
1	4*0.25	<p>المستويات المحتملة لتأثير مختلف العلاجات للحد من تكاثر الفيروس:</p> <p>دواء يمنع تثبت الفيروس VIH على الخلية المستهدفة عبر منع ارتباط GP120 بالمؤشر CD4</p> <p>دواء يمنع دمج الغشاء الفيروسي بغشاء الخلية المستهدفة عبر تثبيط نشاط GP41.</p> <p>دواء مثل الأبتمر يثبط نشاط إنزيمي النسخ العكسي و الدمغ.</p> <p>دواء يثبط عملية الاستنساخ لدى الخلية المستهدفة بتثبيط نشاط إنزيم ARN بوليميراز.</p> <p>دواء يثبط عملية تنشيط الأحماض الأمينية لدى الخلية المستهدفة بتثبيط نشاط إنزيم التنشيط النوعي.</p> <p>دواء يثبط مرحلة الترجمة بتثبيطه نشاط الريبوزوم لدى الخلية المستهدفة.</p>	الجزء 3

شبكة التصحيح لامتحان مادة علوم الطبيعة و الحياة / الموضوع الثاني /

التفصي		التمرين الأول (5 نقاط)
1	0.5 0.5	<p>التخصص الوظيفي المزدوج للإنزيمين المشار إليهما في الوثيقة.</p> <p>أنزيم 1: استيل كولين إستيراز يفكك الأستيل كولين.</p> <p>أنزيم 2: Rudip كربوكسيلاز يربط <math>\text{CO}_2</math> بـ Rudip.</p>
0.5	0.25 2*	<p>نص علمي: أهمية استعمال المبيدات الفوسفogعوضوية في مكافحة الآفات الحشرية والعشبية</p> <p>المقدمة:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تعتمد الحشرات والأعشاب الضارة على إنزيماتها ل القيام بوظائفها الحيوية، إلا أن استعمال المبيدات الفوسفogعوضوية يمنعها من ذلك.</li> <li>- ما أهمية استعمال المبيدات الفوسفogعوضوية في مكافحة الآفات الحشرية والعشبية؟</li> </ul> <p>العرض:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- عند الحشرات يفرز الأستيل كولين من طرف العصبون القبل مشبك ليتوضع على مستقبلات قوية تفتح لدخول <math>\text{Na}^+</math> وتوليد كمون بعد مشبك متبعة مسؤولة عن توليد رسائل عصبية حركية ضرورية للوظائف الحيوية للحشرة.</li> <li>- إنزيم الإستيل كولين إستيراز يفكك الأستيل كولين لغلق قنوات <math>\text{Na}^+</math> و العودة الى الراحة.</li> <li>- يتوضع المبيد الفوسفogعوضوي على الموقع الفعال للأستيل كولين إستيراز حيث يرتبط بالمجموعات الوظيفية لهذا الإنزيم بروابط مؤقتة.</li> <li>- منع تواجد الأستيل كولين على الإنزيم ومنه عدم تفعكه.</li> <li>- استمرار فتح قنوات <math>\text{Na}^+</math> ومنه عدم العودة الى الراحة و تسجيل تواترات كمونات عمل مستمرة وحدوث تشنجات عضلية تقتل الحشرة.</li> <li>- عند الأعشاب الضارة إنزيم Rudip كربوكسيلاز يربط <math>\text{CO}_2</math> الداخلي عبر الثغور بـ Rudip.</li> <li>- ومنه بداية تفاعلات المرحلة الكيموحيوية المتمثلة في تفاعلات حلقة كلفن و بنسون، باستهلاك نواتج المرحلة الكيمووضوئية.</li> <li>- انتاج مواد عضوية ضرورية لنمو و حياة الأعشاب الضارة.</li> <li>- المبيدات الفوسفogعوضوية تمنع دخول <math>\text{CO}_2</math> وهو مادة التفاعل عبر الثغور ومنه توقف نشاط إنزيم Rudip كربوكسيلاز.</li> <li>- لا تحدث تفاعلات المرحلة الكيموحيوية المتمثلة في تفاعلات حلقة كلفن و بنسون.</li> <li>- عدم انتاج مواد عضوية ضرورية لنمو و حياة الأعشاب الضارة وبالتالي القضاء عليها.</li> <li>- الانسجام: ترتيب و تسلسل الافكار والربط المنطقي لها.....</li> </ul> <p>الختامة:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تثبيط نشاط الإنزيمات المحفزة للتفاعلات الحيوية عند الكائنات الحية يقضي على هذه الكائنات.</li> <li>- يمكن استغلال المواد المثبتة لهذه الإنزيمات للتخلص من الكائنات الحية الغير مرغوب فيها.</li> </ul>
0.5	0.25 2*	

التفصي	التمرين الثاني	
3 5*0.25	<p><u>الجزء الأول: توضيح العلاقة بين الإجهاد النفسي وكفاءة الجهاز المناعي.</u></p> <p>استغلال الشكل أ: جدول لنتائج تجريبية.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- الكورتيكوسเตرونون : عند الفئران في الظروف العادية كميته تقدر بـ 13 (ng/ml)</li> <li>- بينما عند الفئران المعرضة للإجهاد النفسي ارتفعت إلى 300 (ng/ml).</li> <li>- الكورتيزول : عند الفئران في الظروف العادية كميته تقدر بـ 20 (ng/ml)</li> <li>- بينما عند الفئران المعرضة للإجهاد النفسي ارتفعت إلى 35-40 (ng/ml).</li> </ul> <p>الاستنتاج: يتسبب التعرض للإجهاد النفسي في إفراط إفراز الكورتيكوسเตرونون والكورتيزول.</p>	نـ ٤
3 4*0.25	<p>استغلال الشكل ب: أعمدة بيانية توضح نتائج قياس خلايا مناعية</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- فئران في ظروف عادية : عدد LT و LB مرتفع وشحنة الفيروس منخفضة.</li> <li>- فئران معرضة للإجهاد النفسي: عدد LT و LB منخفض وشحنة الفيروس مرتفعة.</li> </ul> <p>الاستنتاج: يتسبب التعرض للإجهاد النفسي في تناقص عدد الخلايا المفاوية LB و LT ما يؤدي إلى تكاثر الفيروس.</p>	نـ ٢
3 3*0.25	<p>الربط: - يتسبب التعرض للإجهاد النفسي في إفراط إفراز الكورتيكوسเตرونون والكورتيزول.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ينتج عن ذلك تناقص في عدد الخلايا المفاوية LB و LT ما يؤدي إلى تكاثر الفيروس وبالتالي أدى إلى ضعف كفاءة الجهاز المناعي في التصدي له.</li> </ul>	نـ ٢
4 2*0.25	<p><u>الجزء الثاني: شرح آلية تأثير الإجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي،</u></p> <p>استغلال الشكل أ: منحنى لنشاط إنزيم caspase3 بدلالة تركيز الكورتيكوسเตرونون.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- زيادة تركيز هرمون الكورتيكوسเตرونون من [0-1000]: يزداد نشاط إنزيم caspase 3 عند الليفيات البائية والثانية من 25% حتى يبلغ 100% نشاطاً أعلى.</li> </ul> <p>الاستنتاج: يحفز الكورتيكوسเตرونون نشاط إنزيم caspase3 المحفز للموت الخلوي المبرمج لخلايا المفاوية.</p> <p>استغلال الشكل ب: رسم تخطيطي لتأثير هرمون الكورتيزول.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- غياب الكورتيزول: عامل النسخ NF-kB فعال</li> <li>- ينشط نسخ مورثات IL1 و IL2</li> <li>- ومن ثم ترجمتها</li> <li>- إفراز IL1 و IL2 كمية تقدر بـ IL2(250-300 pg/ml) IL1(40-50 pg/ml)</li> <li>- وجود الكورتيزول: عامل النسخ NF-kB غير فعال</li> <li>- لا ينشط نسخ مورثات IL1 و IL2</li> <li>- لا تترجم</li> <li>- فتكون كمية إفرازها منخفضة تقدر بـ IL2(100 pg/ml) IL1(20 pg/ml).</li> </ul> <p>الاستنتاج: يبطئ هرمون الكورتيزول تركيب IL1 و IL2 .</p>	نـ ٢
5 5*0.25	<p>الربط:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- التعرض للإجهاد النفسي يتسبب في إفراط إفراز الكورتيكوسเตرونون والكورتيزول</li> <li>- هرمون الكورتيكوسเตرونون يحفز نشاط إنزيم caspase3 المحفز للموت الخلوي المبرمج لخلايا المفاوية LT و LB</li> <li>- من جهة أخرى يبطئ هرمون الكورتيزول عامل النسخ NF-kB الضروري لنسخ مورثات IL1 و IL2</li> <li>- فيرتبط بذلك نسخها ومنه يقل تركيبها وإفرازها.</li> <li>- ينتج عن كل ذلك قلة عدد الخلايا المفاوية LB و LT ما يؤدي إلى تكاثر الفيروس والمستضدات عموماً.</li> <li>- وبالتالي ضعف كفاءة الجهاز المناعي في التصدي لها وإقصاء ما يتسبب في تعرض العضوية للأمراض مختلفة.</li> </ul>	نـ ٣

النقطة	التمرين الثالث																										
5* 0.25	<p><b>الجزء الأول:</b> اقترح فرضيات حول سبب الإصابة بداء السكري.</p> <p>استغلال الشكل أ: رسم تخطيطي لأ آلية إفراز الأنسولين</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- عند ارتفاع نسبة الغلوكوز في الدم ينفذ إلى الخلايا <math>\beta</math> عبر قناة خاصة ليتم فسفرته بواسطة إنزيم الغليوكيناز إلى غلوكوز 6 فوسفات.</li> <li>- يتحول إلى ATP لتطرأ عليه سلسلة من التفاعلات على مستوى الميتوكندري ينتج عنها ATP.</li> <li>- ترتبط بقناة K مفتوحة فيعمل على غلقها ومنه عدم التدفق الخارجي لشوارد K فتراكם على مستوى هيولي الخلية.</li> <li>- تتبّعه وافتتاح القناة الفولطية الخاصة بشوارد (Ca<sup>2+</sup>) ومنه التدفق الداخلي لها مما يحفز هجرة حويصلات هرمون الأنسولين وأفرازه.</li> </ul> <p><b>الاستنتاج:</b> يتطلب إفراز هرمون الأنسولين تدخل عدة جزيئات بروتينية.</p>	١																									
3	<p>استغلال الشكل ب: من حيثيات بيانية نسبة الغلوكوز والأنسولين.</p> <p><b>الشخص السليم:</b> ارتفاع كمية الغلوكوز حتى تبلغ 10 mmol/l لينخفض بعد ذلك يصاحبه زيادة في إفراز الأنسولين في الدم لتبلغ كميته 100 nmol/l لينخفض بعد ذلك.</p> <p><b>المصاب:</b> زيادة كمية الغلوكوز بشكل كبير (مفرط) لتصل إلى أكثر من 15 mmol/l مع إفراز كمية قليلة من الأنسولين لتبلغ كميته 60 nmol/l.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> يعني الأطفال المصابين بهذا الداء بقلة إفراز هرمون الأنسولين.</p>	٢																									
4* 0.25	<p><b>الربط:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تعود الإصابة بالداء السكري عند الأطفال حديثي الولادة إلى ضعف إفراز هرمون الأنسولين الذي يتطلب إفرازه من طرف الخلايا <math>\beta</math>.</li> <li>- تدخل عدة جزيئات بروتينية من بينها قناة الغلوكوز وإنزيم الغليوكيناز وقناة (Ca<sup>2+</sup>) وقناة K<sup>+</sup> حساسة ATP.</li> <li>- <b>الفرضية 1:</b> خلل في نشاط القناة الخاصة بدخول الغلوكوز إلى هيولي الخلية <math>\beta</math>.</li> <li>- <b>الفرضية 2:</b> خلل في نشاط إنزيم الغليوكيناز.</li> <li>- <b>الفرضية 3:</b> خلل في نشاط القناة ATP K<sup>+</sup> يتسبب في عدم انغلاقها.</li> <li>- <b>الفرضية 4:</b> خلل في نشاط القناة الفولطية الخاصة بشوارد (Ca<sup>2+</sup>).</li> </ul> <p><b>المطلوب</b> 3 فرضيات تتعلق بالخلل في بنية أو نشاط البروتينات المعنية.</p>	٣																									
2*	<p><b>الجزء الثاني:</b> المصادقة على صحة احدى الفرضيات:</p> <p>استغلال الشكل أ: أعدمة بيانية نسبة نشاط إنزيم الغليوكيناز</p> <p>الشخص السليم والمصاب: نشاط إنزيم الغليوكيناز 100%.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> نشاط إنزيم الغليوكيناز عادي عند المصاب بهذا الداء.</p>	٤																									
4	<p>استغلال الشكل ب: تسجيلات أيونية</p> <p>- تطبيق كمون مفروض على قناة (Ca<sup>2+</sup>): تيار أيوني داخلي عند الشخصين 100pA.</p> <p>- حقن ATP على قناة (K<sup>+</sup> ATP): تولد تيار أيوني خارجي ضعيف السعة 1pA عند الشخص السليم وتولد تيار أيوني خارجي كبير السعة 10 pA عند المصاب.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> عدم انغلاق قناة ATP K<sup>+</sup> رغم وجود ATP هو سبب الإصابة ولا يتعلق ذلك بقوات (Ca<sup>2+</sup>).</p> <p>استغلال الشكل ج: نموذج جزيئي لقناة (K<sup>+</sup> ATP) وموقع الارتباط ATP مع جزء من التتابع النيكليوتيدي من السلسلة غير المستنسخة لمورثة القناة (K<sup>+</sup> ATP).</p> <p>- يتكون موقع ارتباط ATP على مستوى القناة من ثلاثة أحماض أمينية هي: Arg50 و Arg201 و Lys185.</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <thead> <tr> <th>الثلاثية رقم</th> <th>199=3/597</th> <th>200</th> <th>201</th> <th>202</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ARNm لشخص سليم -</td> <td>UUG</td> <td>CUA</td> <td>CGU</td> <td>GUG</td> </tr> <tr> <td>تابع الأحماض الأمينية</td> <td>Leu</td> <td>Leu</td> <td>Arg</td> <td>Val</td> </tr> <tr> <td>ARNm لشخص مريض-</td> <td>UUG</td> <td>CUA</td> <td>UGU</td> <td>GUG</td> </tr> <tr> <td>تابع الأحماض الأمينية</td> <td>Leu</td> <td>Leu</td> <td>Cys</td> <td>Val</td> </tr> </tbody> </table> <p>- وجود طفرة استبدال C ب G على مستوى الثلاثية 201 نتج عنها استبدال الحمض الأميني Arg201 ب Cys.</p> <p><b>الاستنتاج:</b> طفرة استبدال C ب G أثرت على بنية موقع الارتباط ATP.</p> <p><b>ملاحظة:</b> لم تتحسب رامزة البداية ضمن الترتيب النيكليوتيدي والتتميذ يمكنه اكتشاف ذلك لأنه يعرف الحمض الأميني قبل وبعد الحمض الأميني الذي مسته الطفرة من خلال الجدول المرفق.</p>	الثلاثية رقم	199=3/597	200	201	202	ARNm لشخص سليم -	UUG	CUA	CGU	GUG	تابع الأحماض الأمينية	Leu	Leu	Arg	Val	ARNm لشخص مريض-	UUG	CUA	UGU	GUG	تابع الأحماض الأمينية	Leu	Leu	Cys	Val	٥
الثلاثية رقم	199=3/597	200	201	202																							
ARNm لشخص سليم -	UUG	CUA	CGU	GUG																							
تابع الأحماض الأمينية	Leu	Leu	Arg	Val																							
ARNm لشخص مريض-	UUG	CUA	UGU	GUG																							
تابع الأحماض الأمينية	Leu	Leu	Cys	Val																							

<p><b>الربط:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- الإصابة بالداء السكري في هذه الحالة لا تتعلق بخلل في نشاط إنزيم الغليوكيناز ولا بقناة <math>\text{Ca}^{2+}</math>.</li> <li>- وإنما تعود إلى حدوث طفرة استبدال C بـ G على مستوى مورثة KCNJ11 تسببت في تغير نوع الحمض الأميني Arg201 بـ Cys التابع لموقع ثبيت الـ Atp على مستوى قناة <math>\text{K}^+</math> ATP.</li> <li>- وبالتالي يضعف ثبات الـ ATP وعدم انغلاق القناة فتبقي مفتوحة باستمرار ويستمر التدفق الخارجي لشوارد الـ <math>\text{K}^+</math> وعدم تراكمها في الهيولى.</li> <li>- عدم تنبيه قناة <math>\text{Ca}^{2+}</math> الفولطية وعدم التدفق الداخلي لهذه الشوارد ومنه عدم هجرة говисلات وعدم إفراز هرمون الأنسولين.</li> <li>- عدم تنظيم نسبة الغلوكوز في الدم وبالتالي ظهور أعراض المرض.</li> <li>- تصدق هذه النتائج على صحة الفرضية 3 التي تنص على أن سبب الإصابة بهذا الداء هو خلل في نشاط القناة <math>(\text{K}^+ \text{ ATP})</math>.</li> </ul>	<span style="font-size: 2em;">٣</span> <span style="font-size: 1.5em;">٣</span> <span style="font-size: 1.2em;">٣</span>
<p><b>الجزء الثالث: مخطط يوضح العلاقة بين بنية البروتين وهذا النوع من الداء السكري.</b></p> <p>مخطط يحمل المؤشرات التالية:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- طفرة أدت إلى استبدال حمض أميني (استبدال نيكليوتيد تسببت في تغيير Arg201 بـ Cys)</li> <li>- تغيير بنية فراغية لبروتين (موقع ثبيت ATP في قناة <math>\text{K}^+</math> ATP).</li> <li>- فقدان وظيفة البروتين (عدم و عدم انغلاق القناة)</li> <li>- خلل عضوي ناتج عن فقدان البروتين لوظيفته (عدم إفراز الأنسولين و منه ظهور أعراض داء السكري).</li> </ul>	<span style="font-size: 2em;">٤</span> <span style="font-size: 1.5em;">٤</span> <span style="font-size: 1.2em;">٤</span>