

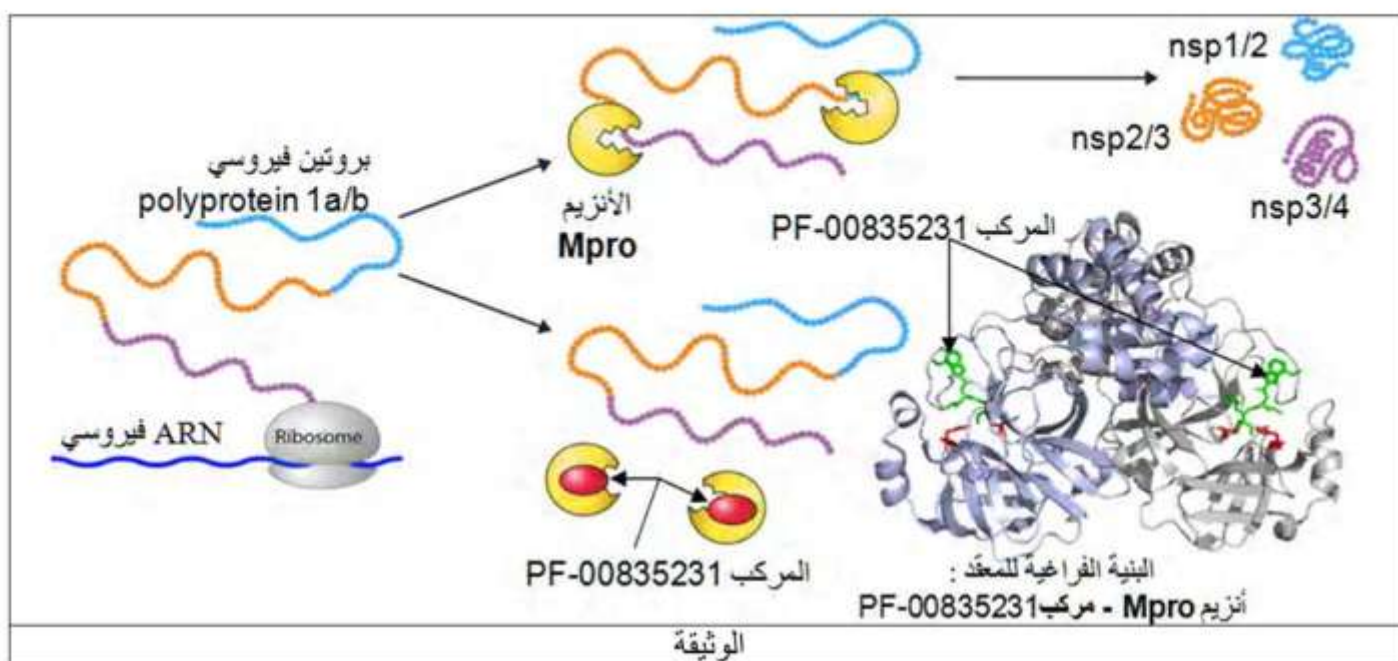
اختبار البكالوريا التجاري في مادة علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يعالج أحد الموضوعين التاليين على الخيار:

الموضوع الأول

التمرين الأول : 05 نقاط

يتوقف تكاثر وانتشار فيروس SARS-CoV-2 داخل عضوية المصاب على بروتينات تسمى nsp1/2, nsp2/3, nsp3/4 التي ي Produce من سلسلة واحدة تضم 306 حمض أميني يسمى polyprotein 1a/b والذى يرمز له اختصارا بالرمز Mpro وهو بروتين كبير الحجم يسمى Main protease. استغل العلماء خصائص هذا الأنزيم من أجل إيجاد أدوية للحد من تكاثر الفيروس ومن هذه الأدوية نجد المركب الذي يسمى PF-00835231، فما هي آلية تأثير هذه المركبات على نشاط الأنزيم الفيروسي Mpro والتي تسمح بالحد من تكاثر الفيروس داخل العضوية؟ للاجابة على هذه المشكلة العلمية تقترح دراسة الوثيقة الموالية.



- حدد مع التعليل مستوى البنية الفراغية للأنزيم الفيروسي Mpro .
- وضح آلية تأثير مركب PF-00835231 على نشاط الأنزيم الفيروسي Mpro والتي تسمح بالحد من تكاثر الفيروس داخل العضوية اعتمادا على معطيات الوثيقة ومعلوماتك (تهيكل الاجابة بمقدمة وعرض وخاتمة).

التمرين الثاني: 07 نقاط

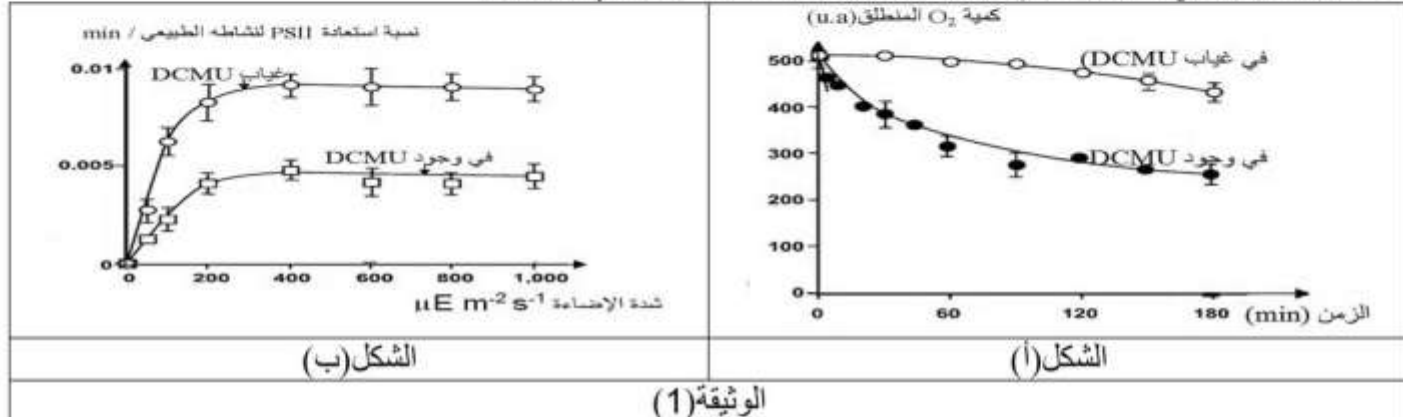
تُستخدم مادة DCMU كمبيد عشبي متباط لظاهرة التركيب الضوئي عند النباتات والأعشاب الضارة ، وللتعرف على آلية تأثير هذه المادة تقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول: لتحديد آلية تأثير مادة DCMU على نشاط خلايا بكتيريا *Synechocystis* وهي أحد أنواع بكتيريا cyanobacterium التي لها القدرة على القيام بظاهرة التركيب الضوئي ، أنجزت التجربتان التاليتان:

التجربة(1): تم حضن معلق من خلايا بكتيريا *Synechocystis* في شروط تجريبية ملائمة (تركيز 0.1mM من مستقبل الإلكترونات ، حرارة 34°C ، إضاءة كافية بشدة $500 \mu\text{E m}^{-2}\text{s}^{-1}$) ، ثم قياس نسبة O_2 المنطلق مع الزمن في الحالة الشاهدة وفي حالة استعمال تركيز $20\mu\text{M}$ DCMU ، النتائج المحصل عليها مماثلة في الشكل(أ) من الوثيقة(1).

التجربة(2): تم حضن معلق من خلايا بكتيريا *Synechocystis* لمدة 65min في إضاءة متزايدة الشدة ، وقياس نسبة استعادة النظام الضوئي PSII لنشاطه الطبيعي بدلاله تغيرات شدة الإضاءة في غياب وفي وجود تركيز قدره $20\mu\text{M}$ مادة DCMU ، النتائج المحصل عليها مماثلة في الشكل(ب) من الوثيقة(1).

ملاحظة: يفقد النظام الضوئي PSII نشاطه الطبيعي في حالة الإضاءة القوية أو في غيابها، حيث لوحظ أن نسبة تثبيط نشاطه تصل إلى 90% في حالة استخدام شدة إضاءة قوية تقدر بـ $2500 \mu\text{E m}^{-2}\text{s}^{-1}$.

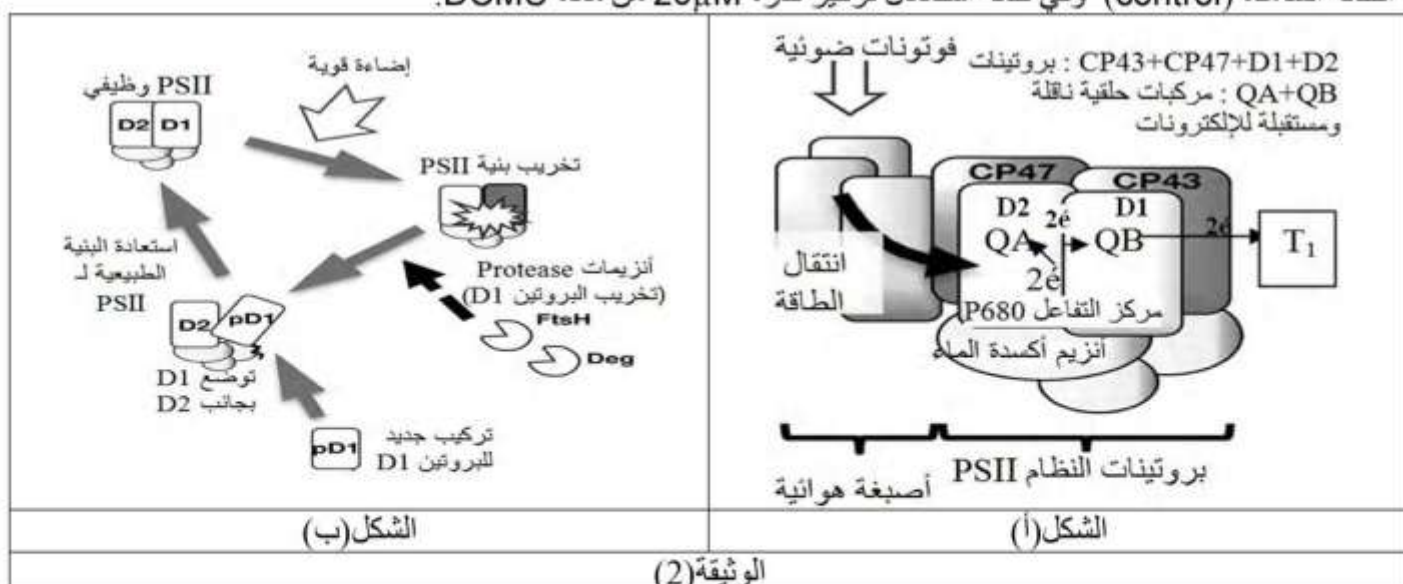


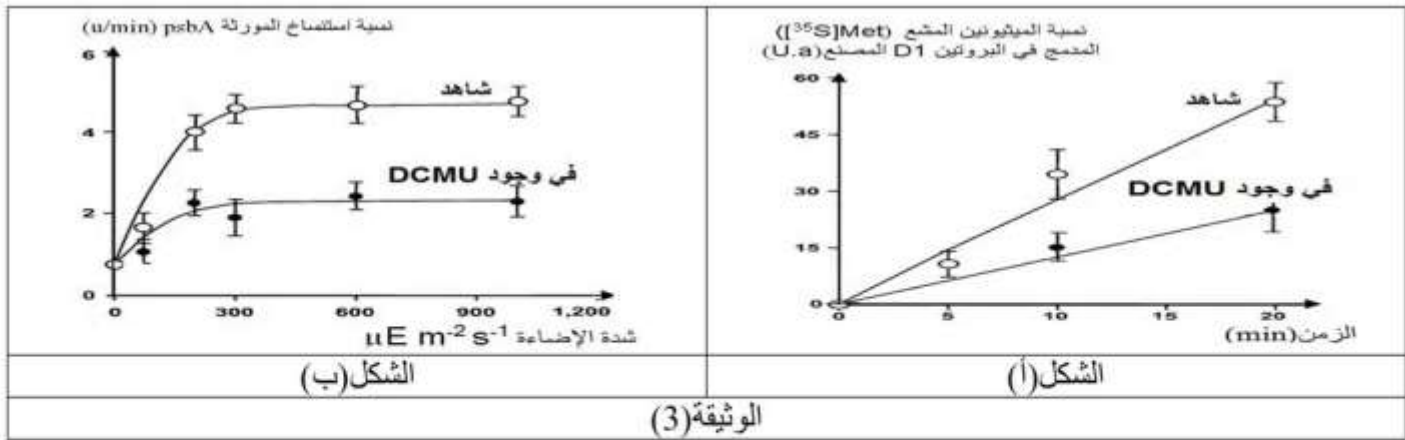
- وضح أهمية تفاعل انطلاق غاز O_2 لضمان استمرار نشاط النظام الضوئي PSII اعتمادا على معطيات الوثيقة(1).

الجزء الثاني :

لشرح آلية تأثير مادة DCMU على نشاط النظام الضوئي PSII ندرس معطيات الوثائقين(2) و(3):

- يمثل الشكل(أ) من الوثيقة(2) رسم تخطيطي لمكونات النظام الضوئي PSII ودور كل منها ، بينما يمثل الشكل(ب) من نفس الوثيقة آلية تأثير الإضاءة القوية على بنية ونشاط البروتين D1 على مستوى النظام الضوئي PSII.
- كما يمثل الشكل(أ) من الوثيقة(3) نتائج تجريبية ، تم فيها حضن خلايا بكتيريا *Synechocystis* في ظروف ملائمة من الحرارة والإضاءة (استخدمت شدة إضاءة $300 \mu\text{E m}^{-2}\text{s}^{-1}$) ، يزود الوسط بالميئونين المشع ($^{35}\text{S}]Met$) بتركيز 10nM ، ثم تتبع نسبة الميئونين المفعى المدمج في البروتين D1 المصنوع على مستوى الخلايا البكتيريا مع الزمن في الحالة الشاهدة (control) وفي حالة استعمال تركيز قدره $20\mu\text{M}$ DCMU.
- الشكل(ب): يمثل نتائج تجريبية ، تم فيها حضن خلايا بكتيريا *Synechocystis* في ظروف ملائمة من الحرارة لمدة 30min ، ثم تتبع نسبة استنساخ المورثة psbA المسؤولة عن تركيب البروتين D1 بدلاله تغيرات شدة الإضاءة في الحالة الشاهدة (control) وفي حالة استعمال تركيز قدره $20\mu\text{M}$ DCMU.





- اشرح آلية تأثير مادة DCMU على نشاط النظام الضوئي PSII والمؤدية إلى توقف ظاهرة التركيب الضوئي عند النباتات والأعشاب الضارة بما يسمح بمكافحتها ، اعتمادا على معطيات الوثائقين(2) و(3).

التمرين الثالث: 08 نقاط

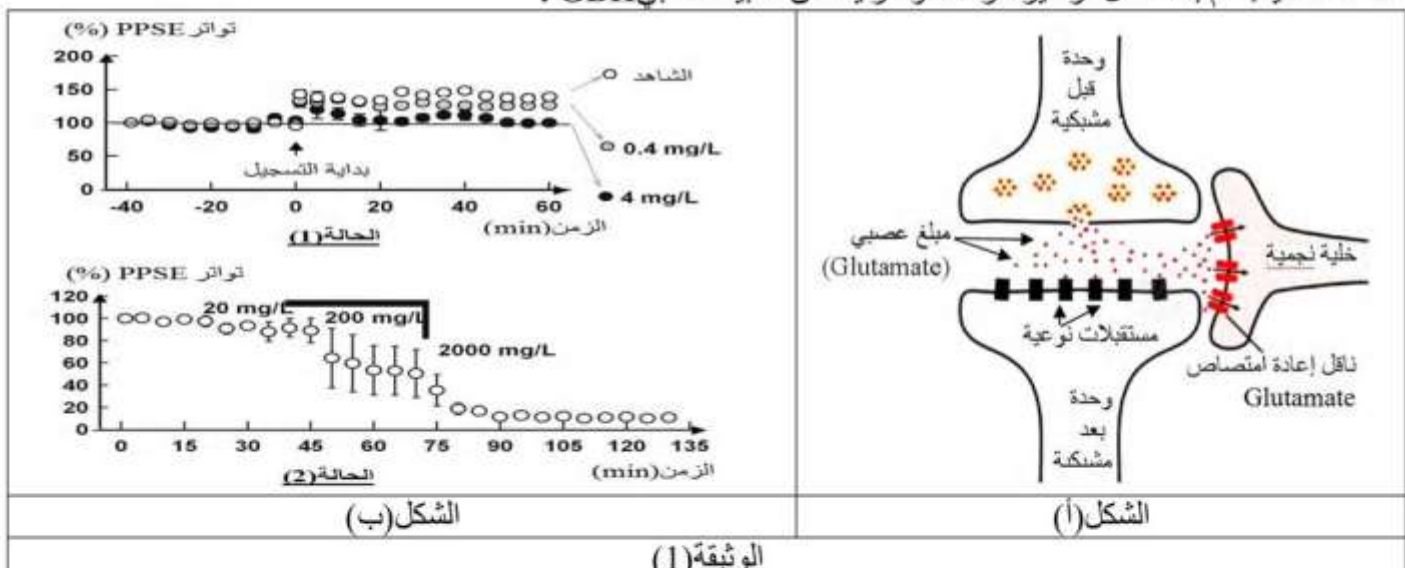
يتسبب المبيد العشبي herbicide المعروف باسم Glyphosate والذي يرمز له اختصارا بالرمز GBH في الإصابة بالعديد من الأمراض المزمنة واضطرابات الصحة العقلية لدى المراهقين والشباب ، حيث تظهر عليهم سلوكات شبيهة بالاكتئاب نتيجة نسخة هذا المبلغ العصبي في الدماغ) والإجهاد التأكسدي، لذا صنفته منظمة الصحة العالمية OMS على أنه مركب سام يضر بصحة الإنسان ، حيث تم حظر استعماله سنة 2017 فما هي العلاقة بين المبيد العشبي المدروس والاضطرابات العصبية المسجلة عند بعض الأشخاص الذين تعرضوا للتسمم به خاصة في المناطق الزراعية الأكثر استعمالا له ؟ للإجابة على هذه المشكلة تقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) رسم تخطيطي لسلسلة عصبية تقع على مستوى منطقة hippocampal Glutamate الخلية قبل مثبتة مفرزة للمبلغ العصبي Glutamate وخلية بعد مثبتة تحتوي على نوعين من مستقبلات (Cav²⁺) ، وقنوات أخرى خاصة بشوارد Na^+ ، وقنوات أخرى خاصة بشوارد Ca^{2+} ، متصلين بخلية نجمية (Astrocyte). أما الشكل (ب) فيمثل نتائج تجريبية تخص تغير تواتر الكمونات بعد المثبتة PPSE الناتجة عن نشاط الوحدة بعد المثبتة مع الزمن في حالتين:

الحالة الأولى: تمت باستعمال تراكيز منخفضة من المبيد العشبي GBH ومقارنتها بالحالة الشاهدة.

الحالة الثانية: تتم باستعمال تراكيز مرتفعة ومتزايدة من المبيد العشبي GBH .



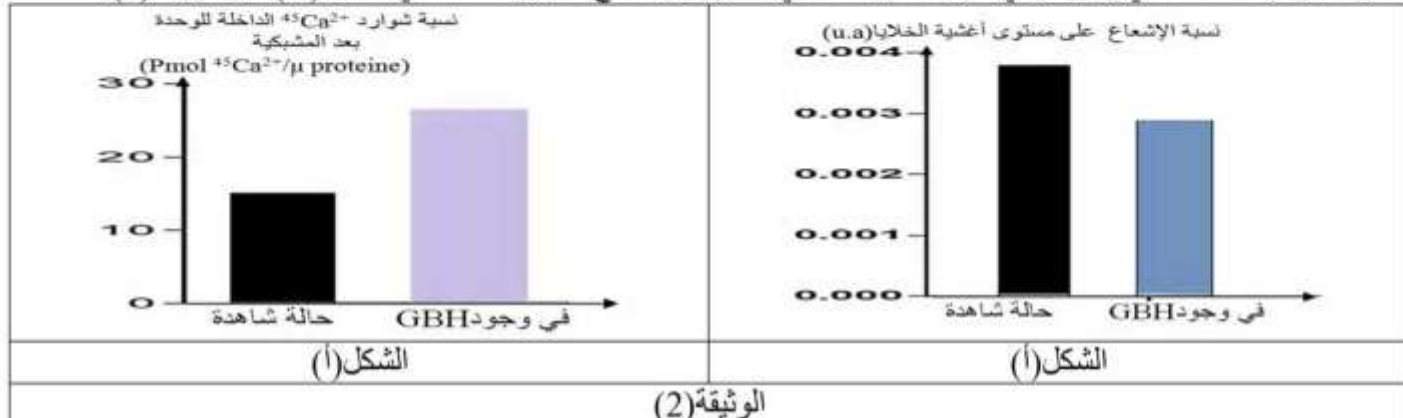
- اقترح فرضيتين تبرز من خلالهما العلاقة بين تأثير المبيد العشبي Glyphosate والاضطرابات العصبية التي تظهر على الأشخاص الذين تعرضوا لهذا النوع من المبيدات العشبية ، اعتمادا على المعطيات المقدمة في سياق المقدمة والوثيقة (1).

الجزء الثاني:

لتوبيخ آلية تأثير المبيد العشبي Glyphosate على صحة الإنسان ندرس المعطيات التالية:

* التجربة(1): تم وسم الأحماض الأمينية بعنصر ^{14}C المشع على مستوى الخلية النجمية وقياس نسبة دمجها في البروتين الذي يعمل على شكل ناقل إعادة امتصاص Glutamate ، قياس نسبة الإشعاع على مستوى أغشية الخلايا النجمية في وجود وفي غياب المبيد العشبي GBH مكن من الحصول على النتائج الممثلة في الشكل(أ) من الوثيقة(2).

* التجربة(2): بتقنيات خاصة تم التخلص من شوارد الكالسيوم المتواجدة في محيط السلسلة العصبية المدرosa في الشكل(أ) من الوثيقة(1) وتعويضها بشوارد الكالسيوم المشعة($^{45}\text{Ca}^{2+}$) ، ثم قياس نسبة دخول هذه الشوارد لهيولى الوحدة بعد المشبكة عبر قنواتها الخاصة في وجود وفي غياب المبيد العشبي المدروس، نتائج التجربة ممثلة في الشكل(ب) من الوثيقة(2).



* شكلي الوثيقة(3) يمثلان رسم تخطيطي لأآلية عمل السلسلة العصبية المدرosa في وجود المبيد العشبي المدروس مع نبذجة متحصل عليها بمبرمج Rastop تظهر كيفية ارتباط المبيد العشبي GBH مع المستقبل النوعي NMDAR.

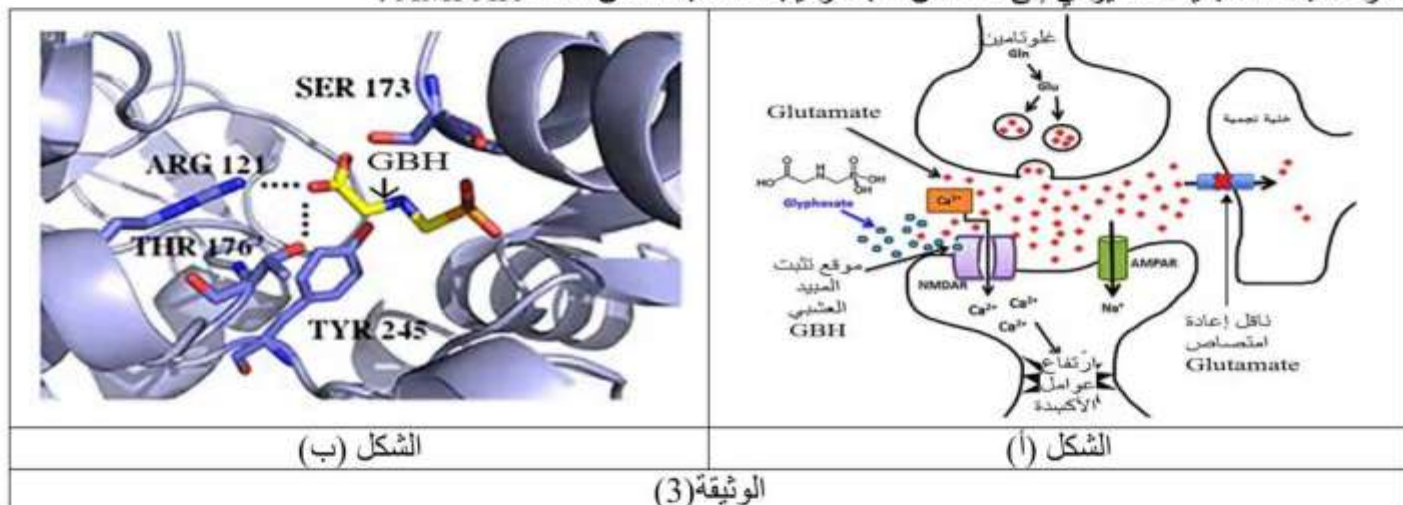
تقديم المعطيات العلمية التالية:

1/ ينتج الاكتتاب عن زيادة التدفق الأيوني للشوارد على مستوى الوحدة بعد المشبكة لبعض عصبونات الدماغ المتعلقة بعصبون Glutamate وينتج في مرحلتين:

المرحلة(1): عبارة عن زوال استقطاب سريع ناتج تدفق أيوني سريع لشوارد Ca^{2+} .

المرحلة(2): عبارة عن فرط في الاستقطاب ناتج عن خروج سريع لشوارد K^+ من نفس الخلية بعد المشبكة.

2/ يؤدي ارتفاع عوامل الأكسدة نتيجة ارتفاع شوارد الكالسيوم في الوسط إلى زيادة نشاط الميتوكوندريات على مستوى الوحدة بعد المشبكة مما يؤدي إلى انخفاض نسبة تركيب المستقبلات من النمط AMPAR.



* وضح آلية تأثير المبيد العشبي Glyphosate على صحة الإنسان والتي تتسبب في ظهور الاضطرابات العصبية الواردة في سياق المقدمة بما يسمح لك بالمصادقة على صحة الفرضيتين المفترحتين، اعتمادا على الوثائقتين(2)(3) وبتوظيف المعلومات العلمية.

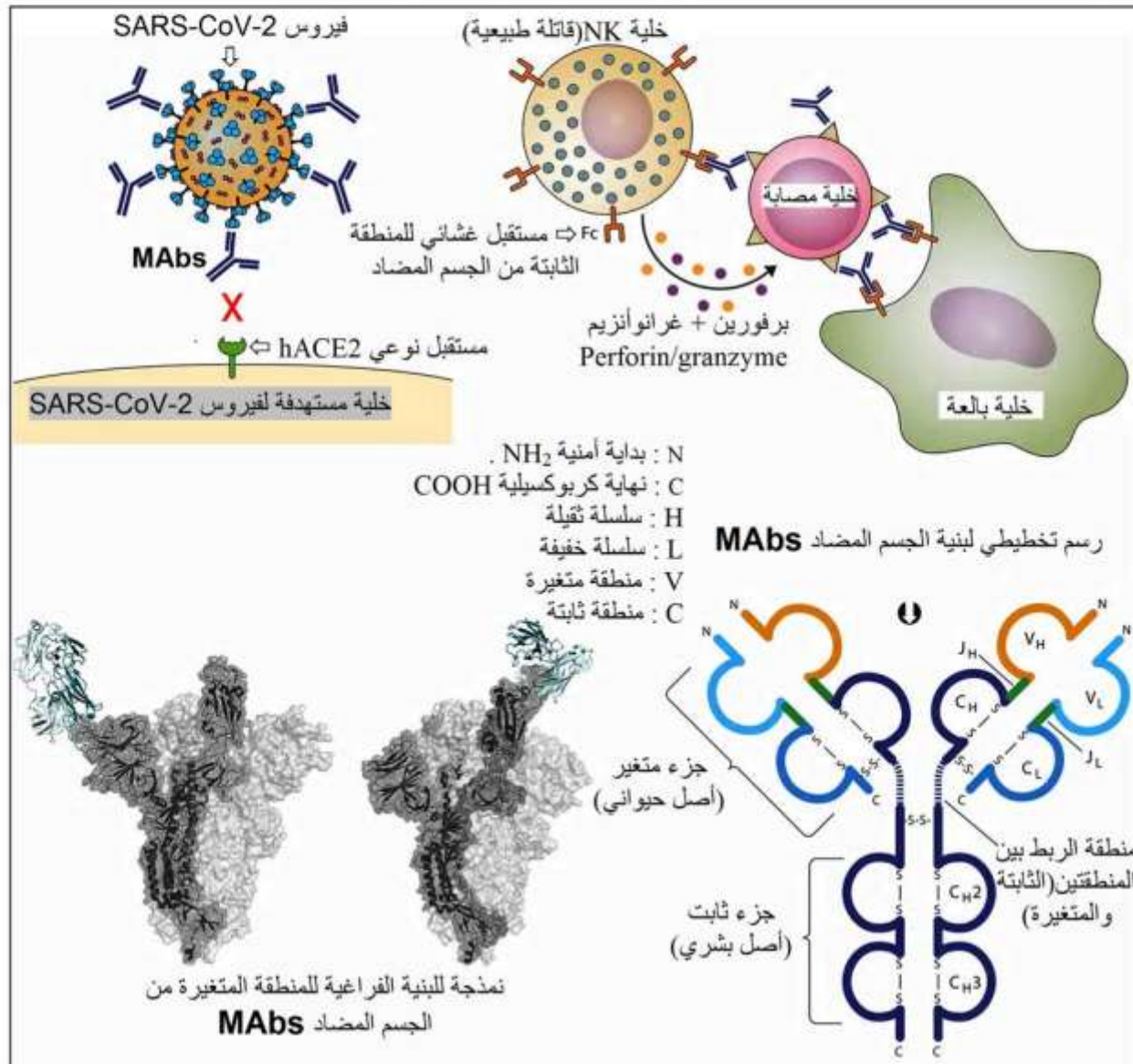
الجزء الثالث: وضح بمخطط علاقة المبيد العشبي المدروس بالاضطرابات العصبية المسجلة عند الأشخاص الذين تعرضوا للتسمم به خاصة في المناطق الزراعية الأكثر استعمالا له.

الموضوع الثاني

التمرين الأول: 05 نقاط

يعتبر العلاج المناعي باستخدام الأجسام المضادة المجهينة (Monoclonal Antibodies) التي يتم تصنيعها مخبرياً اعتماداً على تقنيات الهندسة الوراثية تتضمن جزء متغير أصله حيواني وجزء ثابت أصله بشري، علاجاً فعالاً ضد الخلايا السرطانية والكثير من الفيروسات، منها فيروس SARS-CoV-2، حيث تم تطوير أحد أنواع هذه الأجسام المضادة الموجهة ضده **MAbs**.

الوثيقة الموالية تبين رسومات تخطيطية لأآلية عمل الأجسام المضادة **MAbs** مرفق بنمذجة لبنية الفراغية للمنطقة المتغيرة من الجسم المضاد المدروس متاحصل عليها بمبرمج Rastop مع رسم تخطيطي يوضح بنية الجسم المضاد **MAbs**.



- صف بنية الجسم المضاد المجهين **MAbs**.
- بيان سبب الكفاءة العالية للأجسام المضادة **MAbs** في القضاء على فيروس SARS-CoV-2، اعتماداً على معطيات الوثيقة ومعلوماتك (هيكل الإجابة بمقدمة وعرض وخاتمة).

التمرين الثاني : 07 نقاط

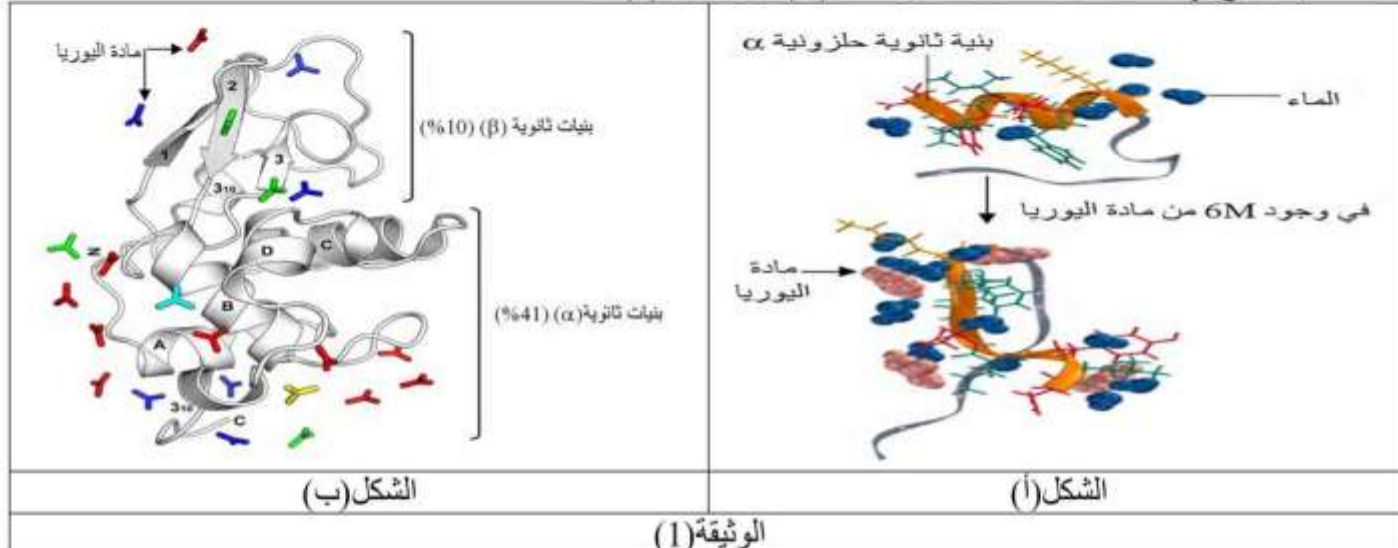
وجد العلماء أن أكثر من 20 مرضًا تنكمسيًا (Degenerative disease) تتدحر فيها وظيفة أو بنية الأنسجة أو الأعضاء التي تصيب به) مثل هشاشة العظام ، التهاب المفاصل ، ... مرتبطة بفقدان البروتينات لبنيتها الفراغية ، ومن الأمثلة المدرosa: تكوين بروتينات ليفية غير قابلة للانعطاف من نوع الليزووزيم (المتوارد في بياض البيض عند أحد أنواع الدجاج البري) ويمكن الحصول على نفس النتيجة مخبرياً باستعمال مادة اليوريا.

فكيف تؤثر مادة اليوريا على البنية الفراغية للبروتينات ؟ للإجابة على هذه المشكلة العلمية تقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول:

لتحديد آلية تأثير البويريا على البنية الفراغية للبروتينات ندرس المعطيات التالية:

- الدراسة(1): تم حضن إنزيم الليزووزيم مع تراكيز معينة من مادة البويريا المفلورة(المشعه) وتتبع موقع ارتباط البويريا المفلورة مع سطح البروتين (إنزيم الليزووزيم) خلال أزمنة مختلفة (من 2h حتى 10h)، و باستخدام مبرمج Rastop يمكن تمثيل العلاقة بين مادة البويريا urea وإنزيم الليزووزيم ، الشكل(A) من الوثيقة(1) يلخص نتائج هذه الدراسة .
- الدراسة(2): درس العلماء تأثير مادة البويريا(استخدم تركيز قدره 6M) على بنية ثانوية حزوئية α ، مكنت نتائج الدراسة باستخدام مبرمج Rastop من الحصول على الشكل(B) من الوثيقة(1) .



- بين تأثير مادة البويريا على البنية الفراغية للبروتين المدروس، اعتمادا على شكلي الوثيقة(1) .

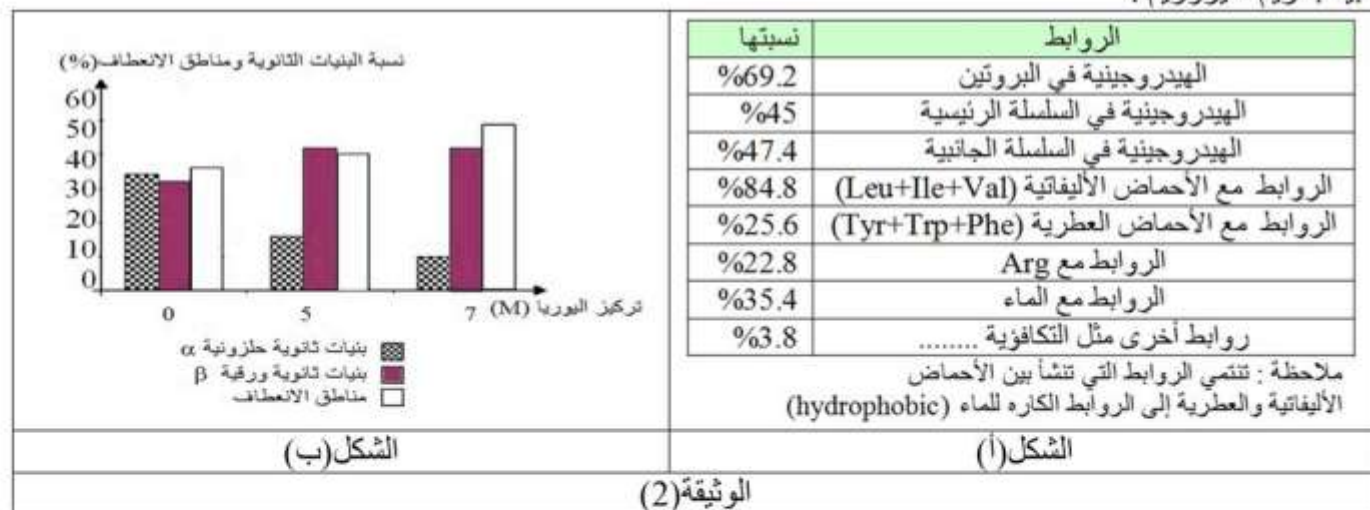
الجزء الثاني:

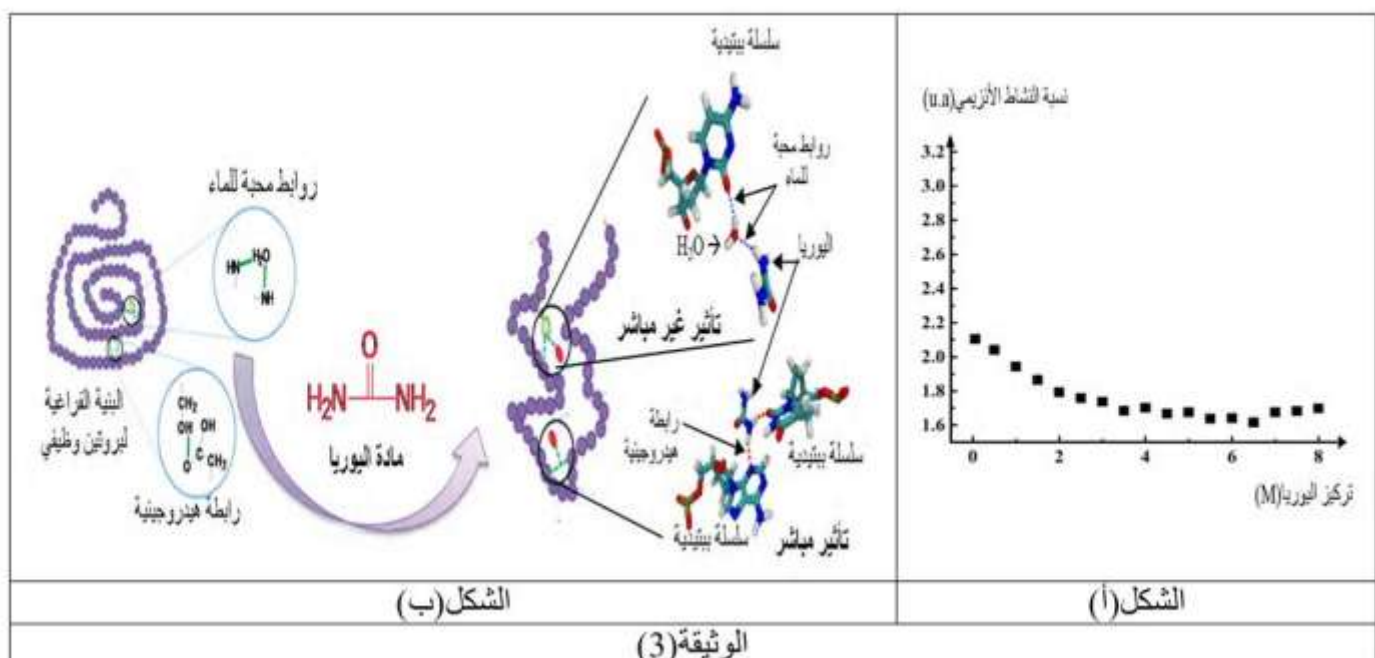
لشرح ودراسة آلية تأثير البويريا على البنية الفراغية للبروتين المدروس(إنزيم الليزووزيم) ندرس معطيات الوثائقين(2) و(3) حيث: يمثل الشكل(A) من الوثيقة(2) تغيرات نسبة مختلف الروابط الممكنة والتي تنشأ بين البويريا والبروتين . يمثل الشكل(B) من الوثيقة(2) تغيرات نسبة البنيات الثانوية الحزوئية α والورقية β ومناطق الانعطاف على مستوى البنية الفراغية لأحد الأنزيمات(إنزيم LC/E) وهو إنزيم شبيه بإنزيم الليزووزيم بدلالة تركيز البويريا .

نقدم الوثيقة(3) بشكليها(A) و (B) حيث:

يمثل الشكل(A): تغيرات النشاط الأنزيمي لأنزيم الليزووزيم بدلالة تركيز مادة البويريا .

يوضح الشكل(B): كيفية آلية التأثير المباشر وغير المباشر لمادة البويريا على البنية الفراغية لبروتين CPBs (اختصارا للجملة Cottonseed protein bioplastics المستخلص من زهرة القطن cottonseed flour وهو بروتين شبيه بإنزيم الليزووزيم .





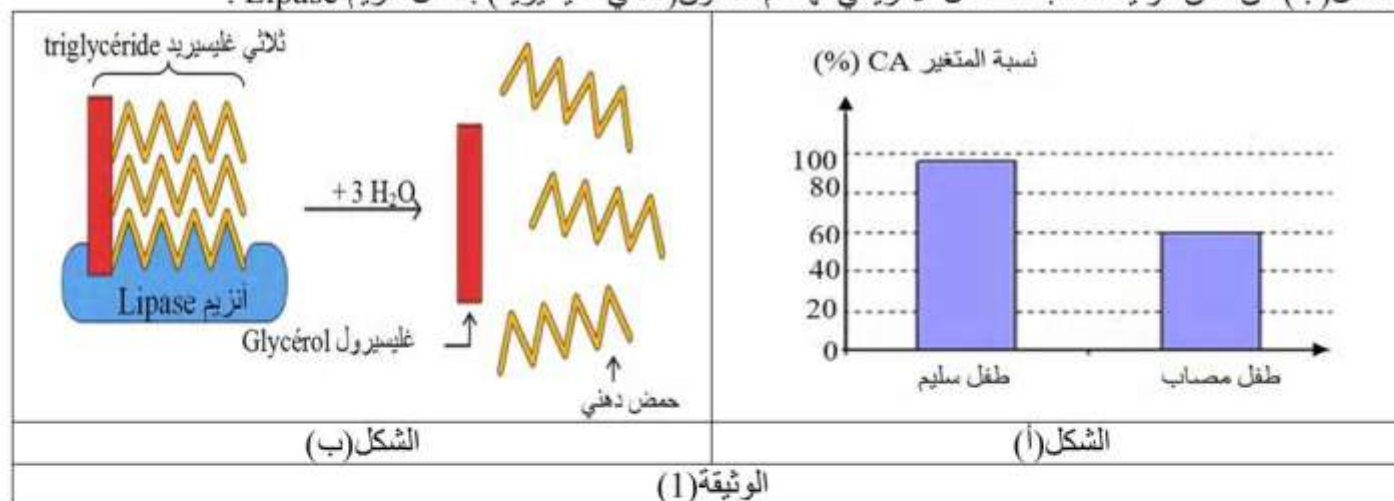
- أشرح آلية تأثير مادة البويريا على البنية الفراغية للبروتينات و سبب الإصابة بالأمراض التكسيية عند الإنسان باستغلالك لمعطيات الوثيقتين(2) و(3).

التمرین الثالث: 08 نقاط

التليف الكيسي (مرض النيفة الكيسي) هو اضطراب يسبب تلفاً شديداً في الرئتين والجهاز الهضمي وأعضاء أخرى في الجسم حيث يؤثر هذا المرض على الخلايا التي تتنفس المخاط والعرق والعصارة الهضمية والتي تكون عادة لزجة وشفافة ، لكن يظهر على الأشخاص المصابةين بهذا المرض أن هذه الإفرازات تصبح لزجة وسميكه وتبدل وظيفتها لتشد ذلك الأنابيب والممرات الخاصة في الرئتين والبنكرياس كما يُشكّل هذا المخاط السميك بينة مناسبة لنمو البكتيريا والفطريات ، وللتعرف على أسباب هذا المرض وبعض طرق علاجه تقترح الدراسة التالية:

- على مستوى الجهاز الهضمي تظهر أعراض المرض على شكل آلام معدية تلاحظ بعد تناول الوجبات الغذائية مرافقه بآسماه حاد خاصه بعد تناول وجبات غنية بالدهون .

تقاس نسبة الدهون المهدومة والممتصة على مستوى الجهاز الهضمي (CA) كمايلي: $100 \times (\text{كمية الدهون المتناولة}/\text{الدهون المطروحة}) - \text{الدهون المتناولة} = CA$ ، والتي تكون أكبر من 90% في الحالة العاديه ، نتائج هذه الدراسة عند طفل مصاب باللبيفة الكيسية و طفل عادي ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1) ، بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة نموذجة للتفاعل الأنزيمي لهضم الدهون (ثلاثي غليسيريد) بتدخل أنزيم Lipase .



- اقترح فرضية توضح بها سبب المشكل الصّحي المطروح عند مرضى الـ **اللِفَةِ الْكَيْسِيَّةِ** اعتماداً على نتائج الـ **الوِئِيقَةِ** (١).

الجزء الثاني:

- يوصف علاج يسمى Créon® لعلاج الاضطرابات الهضمية المتعلقة بمرض الليف الكيسية والتي تمت الإشارة إليها في الوثيقة(1).

* تمثل الوثيقة(2) جدول لنتائج تجريبية لقياس مدى فعالية هذا العلاج على مادة دهنية(زيت tournesol).

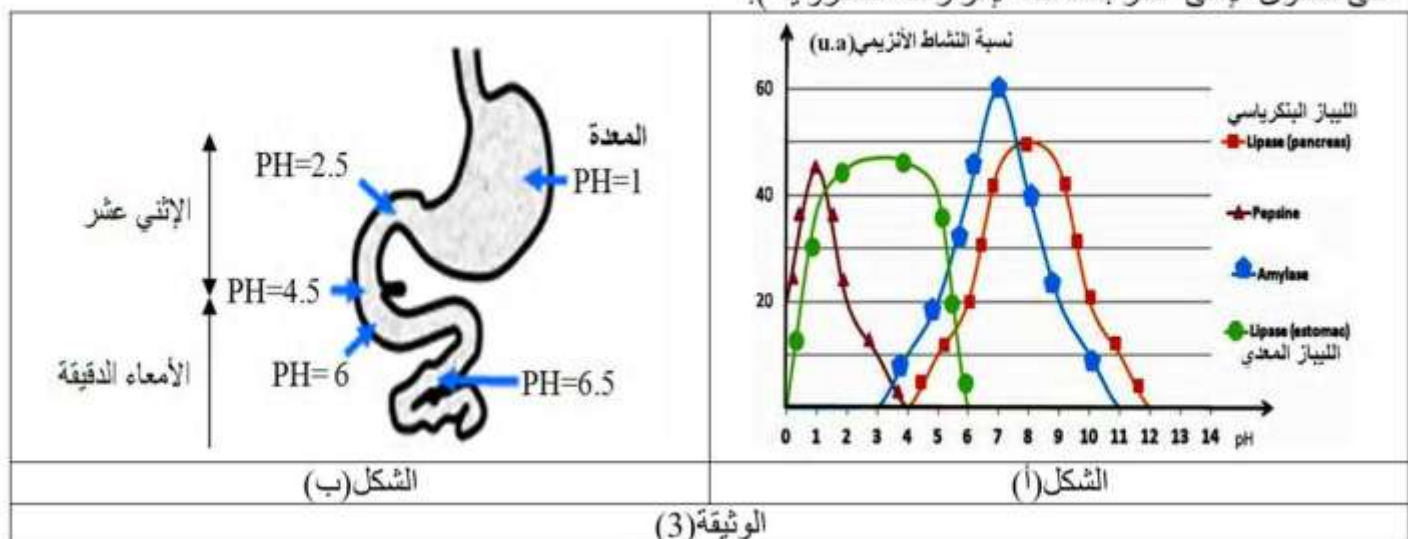
الأنابيب	tournesol زيت	Créon® محلول	الماء المقطر	PH الوسط	مدة الحضن	thymolphthaléine اختبار	لون المحلول
1	3mL	-	3mL	11	6h	بعض قطرات	أزرق
2	3mL	3mL	-	11	6h	بعض قطرات	بدون لون

ملاحظات:

- اختبار thymolphthaléine عبارة عن مؤشر لوني للـ PH حيث يأخذ اللون الأزرق في الوسط القاعدي، وبدون لون في الوسط الحامضي.
- يتكون علاج Créon® من مادة فعالة تدعى pancréatine وهي عبارة عن خليط من الأنزيمات تتضمن إنزيم Lipase، ومواد أخرى و الدواء عبارة عن أقراص بجرعة 150mg تسمى gastrorésistante ، مصممة للحفاظ على PH في قيمة معتدلة وغير قابلة للذوبان في الوسط الحامضي.

الوثيقة(2)

* يمثل الشكل(أ) من الوثيقة(3) تغيرات النشاط الأنزيمي لمجموعة من الأنزيمات الهضمية بدلالة تغيرات PH الوسط أما الشكل(ب) من نفس الوثيقة يقدم تغيرات قيم PH على مستوى بعض أعضاء الجهاز الهضمي(مع العلم أن هضم الدهون يتم على مستوى الإثنى عشر بمساعدة الإفرازات الصفراوية).



- اشرح آلية تأثير دواء Créon® الذي يوصف لعلاج الاضطرابات الهضمية المتعلقة بمرض الليف الكيسية انطلاقاً من استغلال ما جاء في الوثائقين (2) و(3)، مصادقاً على صحة الفرضية المفترضة.

الجزء الثالث:

وُضِحَّ مِنْ خَلَالِ تَقْدِيمِ نَصِيْحَتَيْنِ الْأَوَّلِيَّ لِتَجْنِبِ مِثْلِ هَذِهِ الاضطراباتِ الهضميَّةِ عَنْ مَرْضِيِ الْلَّيفِ الْكِيسِيَّةِ وَالثَّانِيَةِ لِتَجْنِبِ الإصابةِ بِالْمَرْضِ الْمَدْرُوسِ .

الإجابة المقترحة على موضوع البكالوريا التجريبية 2024 في مادة علوم الطبيعة والحياة/3 ع ت

النقطة	عناصر الإجابة	الموضوع الأول
0.5		التعرين الأول: 05 نقاط
0.5		<p>1 - تحديد مستوى البنية الفراغية للأنزيم الفيروسي Mpro : بنية ثالثية . التعليل: لأنه مشكل من سلسلة واحدة مكونة من ارتباط 306 حمض أميني يتضمن عدة بنيات ثانوية حلزونية α وورقية β تفصلهما مناطق انعطاف .</p>
0.5		<p>2 - التوضيح: يتطلب تكاثر فيروس كورونا نشاط أنزيم خاص به يسمى Mpro ، وللحذر من انتشاره وتكتثره استخدم العلماء عدة مركبات منها PF-00835231 ، فما هي آلية تأثير هذه المركبات على نشاط الأنزيم الفيروسي Mpro والتي تسمح بالحد من تكاثر الفيروس داخل العضوية ؟</p>
1		<p>في غياب العلاج : ينتج عن ترجمة ARN الفيروسي بروتين كبير الحجم يسمى polyprotein 1a/b والذي يخضع لمعالجة أنزيمية خاصة بتدخل Mpro ، ينتج عن هذه المعالجة الأنزيمية 3 بروتينات تسمى nsp1/2, nsp2/3, nsp3/4 تتدخل في تشكيل مختلف أجزاء الفيروس مما يسمح له بالتكاثر والانتشار داخل عضوية المصايب .</p>
2		<p>في وجود العلاج : تثبت جزيئين من المركب العلاجي PF-00835231 على مستوى الموقع الفعال لأنزيم Mpro مما يؤدي إلى تثبيط نشاطه ، لذلك يبقى البروتين الفيروسي polyprotein 1a/b والناتج عن ترجمة ARN الفيروسي دون معالجة أنزيمية ، وبالتالي عدم وجود نواتج النشاط الأنزيمي والمتمثلة في 3 بروتينات ضرورية لتشكيل مختلف أجزاء فيروس مما يؤدي إلى توقف تكاثر الفيروس داخل الخلايا المصابة بالفيروسات وبالتالي علاج الإصابة الفيروسية .</p>
0.5		<p>تكمن أهمية هذه المركبات في قدرتها العالية على التثبيط النوعي لنشاط الأنزيم الفيروسي Mpro الذي يتدخل في مراحل أساسية من دورة تكاثر الفيروس داخل الخلية المصابة</p>
		التعرين الثاني: 07 نقاط
		الجزء الأول :
0.25		<p>1 - توضيح أهمية تفاعل انطلاق غاز O_2 في ضمان استمرار نشاط النظام الضوئي PSII : - استغلال الشكل(أ) من الوثيقة(1): يمثل نتائج التجربة(1) حيث نلاحظ :</p>
0.25		<p>في الحال الشاهدة : تكون كمية غاز O_2 المنطلقة معتبرة في الزمن(0min) وتقدر بـ(500u.a) ، ثم نلاحظ انخفاض بطيء في نسبتها لتصل إلى (420u.a) بعد (180min) .</p>
0.5		<p>في حالة وجود مادة DCMU : تكون كمية غاز O_2 المنطلقة معتبرة في الزمن(0min) وتقدر بـ(500u.a) ، ثم نلاحظ انخفاض تدريجي في نسبتها لتصل إلى (250u.a) بعد (180min) .</p>
		<p>الاستنتاج: تثبيط مادة DCMU تفاعل التحلل الضوئي للماء على مستوى النظام الضوئي PSII .</p>
0.5		<p>- استغلال الشكل(ب) من الوثيقة(1): يمثل نتائج التجربة(2) حيث نلاحظ :</p>
0.5		<p>كلما زادت شدة الإضاءة زادت نسبة استعادة النظام الضوئي PSII لنشاطه تدريجيا في الحالتين الشاهدة وفي وجود مادة DCMU ، حيث تبلغ أقصى قيمة لها بحوالي (0.008/min) وهي ضعف القيمة المسجلة في حالة وجود مادة DCMU حيث لا تتعدي القيمة (0.004/min) وهذا عند بلوغ شدة الإضاءة ($400 \mu E m^{-2} s^{-1}$) لتنثبت بعد ذلك نسبة استعادة النظام الضوئي PSII لنشاطه عند القيم السابقة في الحالتين مهما زادت شدة الإضاءة .</p>
0.5		<p>الاستنتاج: تثبيط مادة DCMU استعادة النظام الضوئي PSII لنشاطه في الإضاءة الملائمة للتركيب الضوئي .</p>
0.5		<p>- توضيح أهمية تفاعل انطلاق غاز O_2 في ضمان استمرار نشاط النظام الضوئي PSII :</p> <p>ينطلق غاز O_2 في تفاعل التحلل الضوئي للماء وتمكّن أهمية هذا التفاعل في أنه يسمح بتحرير الإلكترونات (يتحرر 2e من تحلل جزيئه ماء واحدة) والتي تعمل على تعويض ما فقده النظام الضوئي PSII من الإلكترونات بعد أكسدته نتيجة تهيجه بالطاقة الضوئية الممتصة من طرف الصبغات الهوائية وهو مايسمح باستمرار نشاط السلسلة التركيبية الضوئية أثناء المرحلة الكيموضوئية .</p>
0.5		<p>إلا أن مادة DCMU تعمل على تثبيط نظام استعادة النظام الضوئي PSII لنشاطه في الإضاءة الملائمة للتركيب الضوئي ، وهو ما يؤدي إلى فقدانه لنشاطه والمتمثل في اقتناص الطاقة الضوئية والتحلل الضوئي للماء ، فلا يتحلل الماء ضوئيا ولا ينطلق O_2 .</p>

الجزء الثاني :

- شرح آلية تأثير مادة DCMU على نشاط النظام الضوئي PSII والمؤدية إلى توقف ظاهرة التركيب الضوئي عند النباتات والأعشاب الضارة :
- استغلال الوثيقة(2) :

الشكل(أ): يمثل رسم تخطيطي لمكونات النظام الضوئي PSII ودور كل منها حيث نلاحظ : يتكون النظام الضوئي من 5 أنواع من البروتينات وهي (D1+D2 + CP43+CP47 + أنزيم تحلل الماء) مع مجموعة من الصبغات الهاوائية ومركز تفاعل ، حيث تعمل الصبغات الهاوائية على اقتناص الطاقة الضوئية وتوصيلها لمركز تفاعل النظام الضوئي الثاني P680 ، الذي يتآكسد ويفقد 2e والتي تنتقل إلى المركب QA على مستوى البروتين D2 ثم تنتقل إلى المركب QB على مستوى البروتين D1 ثم تنتقل إلى أول ناقل للإلكترونات (T1) على مستوى السلسلة التركيبية الضوئية .

الاستنتاج:الإلكترونات المحررة من النظام PSII تنتقل إلى T₁ عبر المركبات QA و QB المتواجدة ضمن البروتينات (D2 و D2) على الترتيب ، بينما تُعوض الإلكترونات المحررة من التحلل الضوئي للماء ماقفله النظام الضوئي PSII .

الشكل(ب): يمثل آلية تأثير الإضاءة القوية على بنية ونشاط البروتين D1 على مستوى النظام الضوئي PSII حيث نلاحظ : عند تعرض النظام PSII للإضاءة القوية تخترب بنية ، حيث تعمل أنزيمات البروتياز (Deg+Ftsh) على تخریب البروتين D1 ، ليتم بعد ذلك بناء بروتين D1 جديد يتوضع بجانب البروتين D2 ويستعيد بذلك النظام الضوئي PSII نشاطه الطبيعي .

الاستنتاج:للخلايا البكتيريا المدرسوة القدرة على تجديد البروتين D1 عند تخریبه في الإضاءة القوية مما يضمن استمرار نشاط النظام الضوئي PSII .

- استغلال الوثيقة(3) :

الشكل(أ): يمثل تغيرات نسبة الميتوپتين المشع المدمج في البروتين D1 المصنوع على مستوى الخلايا البكتيريا مع الزمن في الحالة الشاهدة (control) وفي حالة استعمال مادة DCMU حيث نلاحظ : تزداد نسبة الميتوپتين المشع المدمج في البروتين D1 في الحالتين (الشاهد أو في وجود مادة DCMU) ، لتصل إلى قيمة قصوى عند الزمن (20min) بحوالي (50u.a) في حالة الشاهدة ، بينما لا تتعدى القيمة (25u.a) في حالة استعمال مادة DCMU .

الاستنتاج: تعمل مادة DCMU على تثبيط تركيب البروتين(D1).

الشكل(ب): يمثل تغيرات نسبة استتساخ المورثة psbA المسؤولة عن تركيب البروتين D1 بدلالة تغيرات شدة الإضاءة في الحالة الشاهدة (control) وفي حالة استعمال مادة DCMU حيث نلاحظ :

تزداد نسبة استتساخ المورثة psbA في الحالتين (الشاهد أو في وجود مادة DCMU) ، لتصل في الحالة الشاهدة إلى نسبة قصوى عند الزمن (300min) في قيمة تقدر بـ (4.5u/min) ثم تثبت بعد ذلك ، بينما لا تتعدى النسبة (2.1u/min) في حالة وجود مادة DCMU لتشتبّه بعد ذلك عن هذه القيمة مع زيادة الزمن .

الاستنتاج: تثبيط مادة DCMU استتساخ المورثة psbA . ومنه الشرح:

تعمل مادة DCMU على الارتباط بالبروتين D1 مما يؤدي إلى تثبيط تفككه بأنزيمات البروتياز (FtsH+Deg) في الإضاءة القوية(لأن نشاطه يتحسس لشدة الإضاءة)(مما يؤدي إلى تثبيط استتساخ المورثة psbA المسؤولة على تركيب البروتين D1(لأن نشاطها مرتبط بتفكيك البروتين D1) مما يؤدي إلى تثبيط تركيبه على مستوى الخلايا البكتيريا المدرسوة ، وبالتالي لا يتحلل الماء ضوئيا ولا يتآكسد النظام الضوئي PSII ولا تنتقل الإلكترونات عبر السلسة التركيبية الضوئية ولا تتشكل ATP و NADPH.H⁺ وهو ما يؤدي إلى عدم تشكيل المادة العضوية في المرحلة الكيموحيوية(أي توقف ظاهرة التركيب الضوئي) وهو ما يؤدي إلى موت البكتيريا وبما أنه يوجد تشابه في عمل الأنظمة الضوئية عند البكتيريا والنباتات والأعشاب الضارة ، فإنه ينتج عن استعمال مادة DCMU موت هذه النباتات والأعشاب الضارة وهو ما يسمح بمكافحتها .

التمرين الثالث: 08 نقاط

الجزء الأول:

- اقتراح فرضيتين لإبراز العلاقة بين تأثير المبيد العشبي Glyphosate والاضطرابات العصبية التي تظهر على الأشخاص الذين تعرضوا لهذا النوع من المبيدات العشبية :

- استغلال الشكل(أ) من الوثيقة(1): يمثل رسم تخطيطي لسلسلة عصبية تقع على مستوى منطقة hippocampal من الدماغ حيث نلاحظ:

نفرز الخلية قبل المشبكية المبلغ العصبي Glutamate الذي يتثبت على مستوى نوعين من مستقبلاته الخاصة على مستوى الوحدة بعد المشبكية (مستقبلات خاصة تعمل على شكل قنوات كيميائية خاصة بشوارد⁺ Na وأخرى خاصة بشوارد²⁺ Ca²⁺) ، تتصل الخلية بخلية نجمية تحتوي على ناقل إعادة امتصاص Glutamate . الاستنتاج: المشبك المدروس عبارة عن مشبك متنه ويختضن لتنظيم ومراقبة الخلية النجمية .

- استغلال الشكل(ب) من الوثيقة(1): يمثل نتائج تجريبية تخص تغيرات توافرات الكمونات بعد المشبكية الناجمة عن نشاط الوحدة بعد المشبكية مع الزمن في حالتين مختلفتين حيث نلاحظ :

في الحالة الأولى: في الحالتين الشاهدة واستعمال تركيز GBH 0.4mg/ml من المبيد 60min فوق القيمة الأعظمية ، لكن الارتفاع المسجل يكون أكبر في الحالة الشاهدة حيث يقدر بحوالي 150% ، بينما لا يتعدى 125% في حالة استعمال 0.4mg/ml من المبيد GBH .

بينما عند استعمال تركيز 4mg/ml : نلاحظ ثبات توافرات PPSE في قيمة أعظمية (100%) طيلة الزمن وفي نفس القيمة التي كانت قبل بداية التسجيل .

في الحالة الثانية: نسجل انخفاض تدريجي لتوافرات كمونات PPSE كلما زاد تركيز المبيد GBH ، حيث تنخفض من قيمة أعظمية (100%) عند استعمال 1/20mg من المبيد العشبي إلى حوالي 40% عند استعمال تركيز 200mg/ml لتواءل الانخفاض مع الزمن إلى قيم شبه منعدمة في حالة استعمال تركيز 2000mg/ml .

الاستنتاج: يبطئ المبيد GBH نشاط المشبك المتنه الخاص بالبلع العصبي Glutamate (في التراكيز المرتفعة منه) ويقلل من فعاليته في التراكيز المنخفضة منه(أقل أو تساوي 20mg/ml). ومنه الفرضيات :

الفرضية(1): يعمل المبيد العشبي GBH على تقليل تركيز نوافل إعادة امتصاص Glutamate مما يتسبب في تراكمه في الوسط ، فينتج عن ذلك ظهور اضطرابات عصبية تظهر على الأشخاص الذين تعرضوا له .

الفرضية(2): يعمل المبيد العشبي GBH على تنشيط مستقبلات Glutamate على مستوى غشاء الوحدة بعد المشبكية والخاصة بشوارد²⁺ Ca²⁺ بالتثبت على مستوى مما يؤدي إلى قلة فعالية النقل المشبكى مع الزمن وبالتالي ظهور مختلف الاضطرابات العصبية .

الجزء الثاني:

- توضيح آلية تأثير المبيد العشبي GBH على صحة الإنسان:

- استغلال الوثيقة(2):

* الشكل(أ): يمثل نتائج التجربة(1) حيث نلاحظ: في الحالة الشاهدة تكون نسبة الإشعاع على مستوى أغشية الخلايا النجمية مرتفعة وتقدر بحوالي (0.0038u.a).

بينما في حالة وجود GBH: نسجل انخفاض نسبة الإشعاع إلى حوالي (0.0028u.a) .

الاستنتاج: يعمل المبيد GBH على التقليل من تركيب البروتينات التي تعمل على شكل نوافل إعادة امتصاص Glutamate على مستوى الخلايا النجمية .

* الشكل(ب): يمثل نتائج التجربة(2) حيث نلاحظ:

في الحالة الشاهدة: تكون نسبة شوارد الكالسيوم الداخلة للوحدة بعد المشبكية معتدلة وتقدر بـ ($^{45}\text{Ca}^{2+}/\mu\text{ proteine}$) .

في حالة وجود GBH: ترتفع نسبة شوارد الكالسيوم الداخلة للوحدة بعد المشبكية إلى حوالي ($25\text{Pmol}^{45}\text{Ca}^{2+}/\mu\text{ proteine}$) .

الاستنتاج: يعمل المبيد GBH على زيادة نشاط قنوات الكالسيوم الكيميائية على مستوى الوحدة بعد المشبكية .

- استغلال الوثيقة(3):

* الشكل(أ): يمثل رسم تخطيطي آلية عمل السلسلة العصبية المدرosa في وجود المبيد العشبي حيث نلاحظ:

ينتج تركيب المبلغ العصبي Glutamate على مستوى الوحدة قبل المشبكية انطلاقاً من الحمض الأميني Gln، وبعد

إفرازه في الشق المشبكى يتثبت على مستوى نوعين من المستقبلات الخاصة به، مستقبل يسمى AMPAR يعمل على

0.5	<p>ادخال شوارد Na^+ لهيولى الوحدة بعد المشبكية ، ومستقبل NMDAR الذي يتثبت عليه المبيد العشبي GBH في موقع يختلف عن موقع تثبت Glutamate مما يؤدي إلى دخول كمية كبيرة من شوارد Ca^{2+} لهيولى الوحدة بعد المشبكية والتي ينتج عنها ارتفاع عوامل الأكسدة ، ومن جهة أخرى نلاحظ توقف ناقل إعادة امتصاص Glutamate عن النشاط على مستوى الخلية النجمية.</p> <p>الاستنتاج: يعمل المبيد العشبي GBH على إحداث خلل في النقل المشبكي وذلك بزيادة نشاط مستقلات Glutamate على إدخال شوارد Ca^{2+} وبثبيط نشاط ناقل إعادة امتصاص Glutamate من النمط NMDAR على إدخال شوارد Ca^{2+}.</p>
0.25	<p>* الشكل(ب) : يمثل نموذجة لكيفية ارتباط المبيد العشبي GBH مع المستقبل النوعي NMDAR حيث نلاحظ: يتوضع المبيد العشبي GBH ضمن تجويف من المستقبل الغشائي NMDAR حيث يظهر الجزء المدروس من هذا المستقبل الغشائي أنه متكون من ارتباط عدة بنيات ثانوية حلزونية α وورقية β تصلها مناطق انعطاف ، يرتبط المبيد العشبي GBH برابطتين هيدروجينيتين مع كل من الحمض الأميني Arg121 والحمض الأميني Thr176 ، ويرابطتين كارهتين للماء مع كل من جذر الحمض الأميني Ser173 والحلقة العطرية لجذر الحمض الأميني Tyr245.</p>
0.25	<p>الاستنتاج: يترجم الارتباط النوعي بين المبيد العشبي GBH والمستقبل NMDAR على المستوى الجزيئي بشكل 4 روابط انتقالية .</p>
0.25	<p>* ومنه التوضيح:</p> <p>* يعمل المبيد العشبي GBH على إحداث خلل في النقل المشبكي وذلك بزيادة نشاط مستقلات Glutamate من النمط NMDAR على إدخال شوارد Ca^{2+} وبثبيط نشاط ناقل إعادة امتصاص Glutamate ، حيث:</p>
0.25	<p>* ينتج عن الارتباط النوعي على مستوى مستقبلات NMDAR بروابط انتقالية ، زيادة نشاط قنوات الكالسيوم الكيميائية على مستوى الوحدة بعد المشبكية والتي تعمل على إدخال مزيد من شوارد الكالسيوم إلى الوحدة بعد المشبكية والتي تتسبب في:</p>
0.25	<p>أولاً: زيادة نشاط الأكسدة الخلوية على مستوى ميتوكوندريات الوحدة بعد المشبكية لذاك ترتفع عوامل الأكسدة وتتسبّب في انخفاض تركيب مستقبلات AMPAR من النمط Glutamate مما يؤدي إلى انخفاض تواترات الكمونات PPSE كما سجل في الوثيقة(1).</p>
0.25	<p>ثانياً: نشوء تيار داخلي سريع لدخول شوارد الكالسيوم للوحدة بعد المشبكية والتي تتسبّب في ظهور اضطرابات عصبية شبّهية بحالة الاكتئاب في مرحلته الأولى ، وهو ما يؤكد صحة الفرضية الثانية.</p>
0.5	<p>* هذا من جهة ومن جهة أخرى ينتج عن المبيد العشبي GBH تقليل تركيب البروتينات التي تعمل على شكل نوافل إعادة امتصاص Glutamate على مستوى الخلية النجمية مما يؤدي إلى تراكمه في الوسط ، ومما يزيد من نسبة تراكمه في الوسط هو قلة المستقبلات من النمط AMPAR نتيجة التأثير السابق للمبيد GBH ، مما يؤدي إلى ظهور اضطرابات عصبية متعلقة بالتسمم بالمبلغ العصبي Glutamate ، وهو ما يؤكد صحة الفرضية الأولى .</p>
0.5	<p>الجزء الثالث: المخطط: الإجابة على المشكلة الواردة في سياق التمرين:</p>
	<pre> graph TD GBH[المبيد العشبي] --> NMDAR[NMDAR زيادة نشاط مستقبلات] GBH --> AMPAR[AMPAR انخفاض نسبة مستقبلات] GBH --> Glutamate[انخفاض تركيب نوافل إعادة امتصاص Glutamate على مستوى الخلية النجمية] NMDAR --> Ca2plus[ارتفاع نشاط نوارد Ca^{2+} للوحدة بعد المشبكية] AMPAR --> TIA[TIA ارتفاع الجهد التأكملي وظهور اضطرابات عصبية شبّهية بالإكتئاب] Glutamate --> TIA Ca2plus --> TIA TIA --- TIA_label[ظهور اضطرابات عصبية متعلقة بالتسمم بارتفاع] </pre>

الموضوع الثاني

التمرин الأول: 05 نقاط

1 - وصف بنية الجسم المضاد الهجين **Mabs** : يتكون من 4 سلاسل بيتيدية ، سلسلتين حفيتين وسلسلتين ثقيلتين ومقسم لجزء عين جزء متغير وجزء ثابت .

بالنسبة للجزء المتغير: السلسلة الحفيفه التي تتقسم دورها لقسمين قسم متغير V_L وقسم ثابت C_L الذي يتضمن جسر ثانوي الكبريت ويتصل بالقسم المتغير بواسطة قطعة واصلة تسمى J_L .

نجد كذلك ضمن الجزء المتغير نصف السلسلة الثقيلة تتضمن البداية الأممية والتي تتقسم دورها لقسمين قسم متغير V_H وقسم ثابت C_H الذي يتضمن جسر ثانوي الكبريت ويتصل بالقسم المتغير بواسطة قطعة واصلة تسمى J_H . كما تتصل الأجزاء المتغيرة من السلسلتين الخفيفه والثقيلة بجسر ثانوي الكبريت .

بالنسبة للجزء الثابت: يضم نصفى السلسلتين الثقيلتين ذات النهاية الكربوكسيلية والتي تتصلان بالأجزاء المتغيرة منها بواسطة منطقة ربط خاصة ، وترتبطان معا بجسر ثانوي الكبريت ، كما يتضمن نصف كل سلسلة ثقيلة في الجزء الثابت على قطعتين C_{H3} و C_{H2} تتضمن كل قطعة منها على جسر ثانوي الكبريت .

2 - تبيين سبب الكفاءة العالية للأجسام المضادة على فيروس **SARS-CoV-2** :

* يعتبر العلاج المناعي باستخدام الأجسام المضادة الهرجينة (Monoclonal Antibodies) التي يتم تصنيعها مخبريا اعتمادا على تقنيات الهندسة الوراثية تتضمن جزء متغير أصله حيواني وجزء ثابت أصله بشري ، علاجا فعالا ضد الخلايا السرطانية والكثير من الفيروسيات ، منها فيروس **SARS-CoV-2** المسمى بفيروس كورونا ، حيث تم تطوير أحد أنواع هذه الأجسام المضادة الموجهة ضده يسمى **Mabs** ، فما هو سبب الكفاءة العالية لهذا النوع من الأجسام المضادة في القضاء على فيروس **SARS-CoV-2** ؟

* الجسم المضاد **MAbs** عبارة عن بروتينين رابعى البنية الفراغية تشبه لحد كبير الأجسام المضادة المعروفة مثل (IgG) حيث يتميز الجزء المتغير من الجسم المضاد ببنية فراغية خاصة تتضمن عدة بنيات ثانوية β ترتبطها مناطق انعطاف يوهد له للقيام بالأدوار التالية:

أولا: الارتباط بالمحددات الفيروسية حيث تتشكل معقدات مناعية مما يمنع الفيروس من الارتباط بمستقبلاته النوعية (hACE2) على مستوى الخلايا المستهدفة له.

ثانيا: الارتباط بمحددات خاصة تحملها الخلايا المصابة وبالتالي تشكل معقدات مناعية معها .

* بينما يتميز الجزء الثابت من الجسم المضاد المدروس ببنية فراغية خاصة تمكنه من الارتباط النوعي مع مستقبلات غشائية خاصة على مستوى الخلايا البالعنة والخلايا القاتلة الطبيعية NK .

* يؤدي تشكيل المعقدات المناعية مع الخلايا المصابة إلى تسهيل القضاء عليها حيث ترتبط الأجزاء الثابتة من الجسم المضاد مع مستقبلات نوعية (Fc) على مستوى البالعات والخلايا NK في نفس الوقت حيث تعمل هذه الأخيرة على إفراز بروتينات حالة (برفورين وغرانولازيم) تؤدي إلى تخريب الخلايا المصابة بالفيروس مائة بذلك تكافر الفيروس .

هذا من جهة أخرى تضيي البالعات على المعقدات المنشكة بين الأجسام المضادة والفيروسيات .

* لذلك فإن فعالية هذا النوع من الأجسام المضادة تكمن في إمكانية تنشيطه للاستجابتين المناعيتين الخلطية والخلوية في نفس الوقت وهو ما يؤدي إلى منع انتشار الفيروس وتسهيل القضاء عليه عن طريق الاستجابة الخلطية ، ومنع وکبح تكاثره داخل الخلايا المستهدفة له عن طريق الاستجابة الخلوية .

* يتميز العلاج المناعي باستخدام الأجسام المضادة **Mabs** بكفاءة عالية تسمح له بالحد من انتشار وتكاثر فيروس كورونا .

التمرين الثاني: 07 نقاط

الجزء الأول: تبيان آلية تأثير اليوريا على البنية الفراغية للبروتين المدروس:

- استغلال الشكل(A) من الوثيقة(1): يمثل نتائج الدراسة(1) حيث نلاحظ: أنزيم الليزوزيم عبارة عن سلسلة بيتيدية واحدة تتضمن بداية أممية (N) ونهاية كربوكسيلية(C) مكونة من ارتبطت عدة بنيات ثانوية حلزونية α يرمز لها بالحرف (A+B+C+D) والتي تشكل نسبة 41% من البروتين ، وعدة بنيات ثانوية ورقية β يرمز لها بارقام (3+2+1) والتي تتمثل نسبة 10% تفصلهما مناطق انعطاف (3₁₀) والتي تتمثل نسبة 49% من البروتين ، حيث تتجمع وترتبط مادة اليوريا بسطح البروتين ، وتكون نسبة ارتباطها بالبنيات الثانوية الحلزونية α ومناطق انعطاف أكثر من البنيات الثانوية الورقية β .

الاستنتاج: نستنتج أن مادة اليوريا لها ألفة أكبر على الارتباط بالبنيات الثانوية الحلزونية α ومناطق الانعطاف مقارنة

		بالبنيات الثانوية الورقية β على مستوى أنزيم الليزو زيم .
0.25	- استغلال الشكل(ب) من الوثيقة(1): يمثل نتائج الدراسة(2) حيث نلاحظ : تتميز البنية الثانوية الحلزونية α بقدرها على الارتباط بالماء وتشكيل روابط محبة للماء ، وعند وضعها مع مادة الاليوريا نلاحظ أن مادة الاليوريا ترتبط مع الماء أو مع السلسلة البيئية والماء معا .	
0.25	الاستنتاج: تعمل مادة الاليوريا على تغيير البنية الثانوية الحلزونية α إلى بنية ثانوية ورقية β .	
0.5	ومنه التبيين: لمادة الاليوريا ألفة كبيرة على الارتباط بالبنيات الثانوية الحلزونية α حيث ترتبط مع الماء المرتبط بها أو ترتبط مباشرة مع السلسلة البيئية ، ينبع عن ذلك تغير طبيعة ووضعية الروابط المتشكلة مع الماء في الحالة الطبيعية على مستوى البنيات الثانوية الحلزونية α مما يؤدي إلى تحويلها إلى بنيات ثانوية ورقية β ، وبالتالي تغير في البنية الفراغية للبروتين المدروس .	
	الجزء الثاني: 1 - شرح آلية تأثير مادة الاليوريا على البنية الفراغية للبروتينات:	
	- استغلال الوثيقة(2):	
0.25	الشكل(أ): يمثل تغيرات نسبة مختلف الروابط الممكنة والتي تنشأ بين الاليوريا والبروتين حيث نلاحظ: يمكن لاليوريا أن تشكل عدة روابط مع البروتينات بحسب مختلفة ، حيث تكون:	
0.25	* نسبة معتبرة: ونجد الروابط الكارهة للماء التي تنشأ بينها وبين الأحماض الأليفاتية (84.8%) تليها الروابط الهيدروجينية(69.2%).	
0.25	* بنسبة متوسطة تقريبا: ونجد الروابط الهيدروجينية في السلسلة الجانبية(47.4%) أو في السلسلة الرئيسية(45%)	
0.25	* بنسبة منخفضة: ونجد الروابط المحبة للماء (35%) ، الروابط مع الأحماض الأمينية العطرية(25.6%) ، الروابط مع Arg (%22.8).	
0.25	* بنسبة جد منخفضة: بالنسبة لبقية الروابط مثل التكافؤية حيث لا تتعدي نسبتها (3.8%).	
	الاستنتاج: تغير الاليوريا من البنية الفراغية للبروتينات من خلال قدرتها على الارتباط مع السلسلة البيئية وتشكيل روابط مختلفة معها بنسوب متفاوتة .	
	الشكل(ب): يمثل تغيرات نسبة البنيات الثانوية الحلزونية α والورقية β ومناطق الانعطاف على مستوى البنية الفراغية لأحد الأنزيمات (أنزيم LC/E وهو أنزيم شبيه بأنزيم الليزو زيم) بدلالة تركيز الاليوريا حيث نلاحظ :	
0.25	* في غياب الاليوريا: تكون نسبة البنيات الثانوية(الحلزونية α والورقية β) ومناطق الانعطاف متماثلة تقريبا حيث يشكل كل منه ثلث البنية الفراغية للبروتين المدروس .	
0.25	* في وجود الاليوريا: نلاحظ أنه كلما زاد تركيز الاليوريا ، انخفضت نسبة البنيات الثانوية الحلزونية α لتصل إلى نسبة 10% في حالة استعمال تركيز (7M) من الاليوريا ، بينما نسجل زيادة نسبة البنيات الثانوية β لتصل إلى نسبة 42% في حالة استعمال التركيز 5 أو 7M ، كما نسجل ارتفاع نسبة مناطق الانعطاف ، لتصل إلى 49% عند استعمال تركيز (7M) من مادة الاليوريا .	
0.25	الاستنتاج: تغير مادة الاليوريا من البنية الفراغية للبروتين ، بالسبب في الانطواء والالتلاف غير الطبيعي للبنيات الثانوية بزيادة نسبة البنيات الثانوية الورقية β وانخفاض نسبة البنيات الثانوية الحلزونية α مع زيادة نسبة مناطق الانعطاف .	
	- استغلال الوثيقة(3):	
	الشكل(أ): يمثل تغيرات النشاط الأنزيمي لأنزيم الليزو زيم بدلالة تركيز مادة الاليوريا حيث نلاحظ :	
0.25	* في غياب الاليوريا: تكون نسبة النشاط الأنزيمي في قيمة قصوى تقدر بـ 2.2u.a .	
0.25	* في وجود الاليوريا: تنخفض نسبة النشاط الأنزيمي تدريجيا لتصل لأنى قيمة لها بحوالى 1.7u.a عند التركيز الأكبر أو تساوي(5M) من مادة الاليوريا .	
0.25	الاستنتاج: تقلل مادة الاليوريا من النشاط الأنزيمي لأنزيم الليزو زيم .	
	الشكل(ب): يوضح كيفية آلية التأثير المباشر وغير المباشر لمادة الاليوريا على البنية الفراغية لبروتين CPBs حيث نلاحظ: * في غياب الاليوريا: تكون البنية الفراغية للبروتين طبيعية ، حيث تنشأ بعض الروابط التي تسهم في استقرارها بطريقة طبيعية ، ويظهر التكبير لموقع تواجد هذه الروابط إمكانية ارتباط جذرين NH متقابلين من السلسلة البيئية بجزئية O_2H حيث تتشكل رابطتين محبتين للماء ، كما تتشكل رابطة هيدروجينية أخرى بين ذرة O و H لجزري حمضين أمينيين متقابلين كذلك في السلسلة البيئية .	
0.25	* في وجود الاليوريا: تؤثر بطرقين :	
0.25	طريقة غير مباشرة: بارتباطها برابطة محبة للماء مع جزئية O_2H والتي ترتبط بدورها بالسلسلة البيئية برابطة محبة للماء كذلك .	

0.25	طريقة مباشرة: بارتباطها بالسلسلة البيتدية برابطتين هيدروجينيتين .
0.25	الاستنتاج: تعمل مادة الاليوريا على تغيير البنية الفراغية الطبيعية للبروتين بتشكيل روابط في غير أماكنها الصحيحة . ومنه الشرح: مادة الاليوريا مادة كيميائية لها جذرين NH_2 والتي تمكنا من إمكانية تشكيل رابطتين هيدروجينيتين مع جذري حمضين أمينيين في السلسلة البيتدية في نفس الوقت لذلك تعمل على تغيير البنية الفراغية للبروتين ، حيث ينتج عن ارتباطها بجذور أحماض أمينية ذات طبيعة مختلفة خاصة المتواجدة في البنيات الثانوية الحلزونية α تشكيل روابط جديدة في غير أماكنها الطبيعية ، مما يؤدي إلى زيادة عدد البنيات الثانوية الورقية β وانخفاض عدد البنيات الثانوية الحلزونية α ، مما يعيق الانطواء الطبيعي للبنيات الثانوية المشكلة للبروتين نتيجة زيادة نسبة الانطواء والانتعاف العشوائي لها (أي زيادة مناطق الانتعاف) ، كل ذلك يؤدي إلى تغير جذري في البنية الفراغية للبروتين والتي يزداد تغيرها بزيادة تركيز مادة الاليوريا في الوسط ، ينتج من تغير البنية الفراغية للبروتين فقدانه لوظيفته نسبياً حسب تركيز الاليوريا المستعمل .
0.75	2 - شرح سبب الإصابة بالأمراض التكتسية عند الإنسان: تنتج الأمراض التكتسية عن فقدان البروتينات لبنيتها الفراغية حيث تصبح بروتينات ليفية غير قابلة للانطواء نتيجة ارتفاع نسبة البنيات الثانوية β ومناطق الانتعاف مقارنة بنسبة البنيات الثانوية الحلزونية α وينتج ذلك عن تشكيل روابط في غير أماكنها الصحيحة ، وبالتالي تفقد البروتينات لوظيفتها مما يؤدي إلى ظهور اضطرابات وظيفية ناتجة عن تعطل وظائف تلك البروتينات الليفية غير الطبيعية على مستوى الأنسجة المصابة ، تصاحب هذه الاضطرابات ظهور مختلف الأمراض التكتسية .
0.5	التمرин الثالث: 08 نقاط الجزء الأول: 1 - اقتراح فرضية توضيحية للمشكل الصحي المطروح عند مرضي الليفية الكيسية: - استغلال الشكل (أ) من الوثيقة(1): يمثل نتائج قياس المتغير CA عند طفل عادي وأخر مصاب باللiver الكيسية حيث نلاحظ: تكون نسبة المتغير CA عند طفل عادي في قيم طبيعية وتقدر بـ 96% وهي أكبر من قيمتها عند الطفل المصاب باللiver الكيسية حيث تقدر بـ 60% . ◀ الاستنتاج: سبب آلام المعدة المصاحبة لتناول الدهون هو قلة هضم الدهون المتناوله(يترجم ذلك بانخفاض نسبة المتغير CA). - استغلال الشكل (ب) من الوثيقة(1): يمثل نموذجة للتفاعل الأنزيمي لهضم الدهون حيث نلاحظ: تنثبت مادة التفاعل(الدهون: ثلاثي غليسيريد)على مستوى الموقع الفعال لأنزيم Lipase الذي يستهلك $3\text{H}_2\text{O}$ من أجل إماهتها ، حيث ينتج من التفاعل: 3 أحماض دهنية ، وجزيئة الغليسيرول . ◀ الاستنتاج: يكون هضم الدهون المتناوله بتدخل أنزيم نوعي هو Lipase . □ وعليه يمكن اقتراح الفرضية التوضيحية التالية : سبب الاضطرابات الهضمية المصاحبة لتناول الدهون عند مرضي liver الكيسية هو اختلال احدى شروط عمل أنزيم Lipase وتمثل في عدم توفر PH ملائم لعمله.
0.5	الجزء الثاني: 1 - شرح آلية تأثير دواء [®] Créon : - استغلال الوثيقة(2): تتمثل نتائج تجريبية تخص قياس مدى فعالية علاج [®] Créon على مادة دهنية حيث نلاحظ: <input type="checkbox"/> الأنروب الأول والذي لا يحتوي على دواء [®] Créon نلاحظ أن نتائج اختبار thymolphtaléine بينت أن لون محلول أصبح أزرقاً في الوسط القاعدي . <input type="checkbox"/> الأنروب الثاني والذي يحتوي على دواء [®] Créon نلاحظ أن نتائج اختبار thymolphtaléine بينت أن لون محلول أصبح عديم اللون في الوسط الحامضي . ◀ الاستنتاج: يغير دواء [®] Créon من الخصائص الكيميائية للوسط في وجود الدهون و يجعلها حامضية - استغلال الشكل (أ) من الوثيقة(3): يمثل منحنيات تدرس تغيرات مجموعة من الأنزيمات الهاضمة بدلالة تغيرات PH الوسط حيث نلاحظ: <input type="checkbox"/> بالنسبة لأنزيم Pepsine: يبدأ نشاطه في القيم المنعدمة للـ PH وتقدر نسبة نشاطه بـ 20u.a ثم تزداد بشكل شبه سريع بزيادة قيم PH الوسط لتبلغ أقصى قيمة لها عند $\text{PH}=1$ بحوالي 45u.a ، ثم تنخفض تدريجياً لتنعدم عند $\text{PH}=4$. <input type="checkbox"/> بالنسبة لأنزيم Lipase المعدى: يكون نشاطه معدوم عند $\text{PH}=0$ ، ثم تزداد بشكل شبه سريع بزيادة قيم PH الوسط لتبلغ أقصى قيمة بين قيمتي 2 و 4 بحوالي 45u.a ، ثم تعود نسبة النشاط الأنزيمي للانخفاض شبه السريع بزيادة قيم PH الوسط حيث تندم تماماً عند $\text{PH}=6$.

		<p>□ بالنسبة لأنزيم Amylase: يكون نشاطه معدوم عند $\text{PH}=3$، ثم تزداد نسبة نشاطه تدريجياً بزيادة قيمة PH الوسط لتبلغ أقصى قيمة عند $\text{PH}=7$ بحوالي 60u.a ، ثم تعود نسبة النشاط الأنزيمي للانخفاض التدريجي بزيادة قيمة PH الوسط حيث تتعذر تماماً عند $\text{PH}=11$.</p> <p>□ بالنسبة لأنزيم Lipase البنكرياسي: يكون نشاطه معدوم عند $\text{PH}=4$، ثم تزداد نسبة نشاطه تدريجياً بزيادة قيمة PH الوسط لتبلغ أقصى قيمة عند $\text{PH}=8$ بحوالي 50u.a ، ثم تعود نسبة النشاط الأنزيمي للانخفاض التدريجي بزيادة قيمة PH الوسط حيث تتعذر تماماً عند $\text{PH}=12$.</p> <p>◀ الاستنتاج: لكل أنزيم درجة PH مثلى يبلغ نشاطه أقصى قيمة لها ، حيث القيم المثلثة للأنزيمات المدرستة هي كالتالي :</p>										
0.25	0.25	<table border="1"> <thead> <tr> <th>الأنزيمات</th> <th>Pepsine</th> <th>Lipase المعدني</th> <th>Amylase</th> <th>Lipase البنكرياسي</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>قيمة PH المثلث</td> <td>1</td> <td>4 - 2</td> <td>7</td> <td>8</td> </tr> </tbody> </table>	الأنزيمات	Pepsine	Lipase المعدني	Amylase	Lipase البنكرياسي	قيمة PH المثلث	1	4 - 2	7	8
الأنزيمات	Pepsine	Lipase المعدني	Amylase	Lipase البنكرياسي								
قيمة PH المثلث	1	4 - 2	7	8								
0.25	0.25	<p>- استغلال الشكل (ب) من الوثيقة(3): يمثل رسم تخطيطي لبعض أعضاء الجهاز الهضمي يبين تغيرات حموضة الأوساط حيث نلاحظ : تكون الحموضة في المعدة عند القيمة $\text{PH}=1$ ثم ترتفع تدريجياً كلما اتجهنا نحو المعي الدقيق مروراً بالإثنى عشر لتصبح $6,5$ عند بداية المعي الدقيق.</p> <p>◀ الاستنتاج: تشكل أعضاء الجهاز الهضمي أوساط مختلفة الحموضة تسمح بنشاط أنزيمات مختلفة على مستوى كل عضو .</p>										
1.25	0.25	<p>□ وعليه يمكن شرح آلية تأثير دواء [®] Creon ك التالي: يعمل هذا الدواء بما يحتويه على مواد فعالة على جعل الوسط حامضي ، وهو ما يشكل وسط مناسب لعمل أنزيم Lipase المعدني على مستوى الإثنى عشر(حيث تبين من خلال معطيات الشكل(أ) من الوثيقة(3) أن PH الملائم لعمل هذا الأنزيم يتراوح بين 2 و 4 وهو ما يتوافق مع منطقة نهاية المعدة وبداية الإثنى عشر) ، حيث يعمل هذا الأنزيم على هضم الدهون بشكل جيد ومما يزيد من فعاليته وجود الإفرازات الصفراوية التي تصب في الإثنى عشر وتساعد على هضم الدهون هذا من جهة ، ومن جهة أخرى يحتوي هذا الدواء على خليط من الأنزيمات من بينها أنزيم Lipase مما يزيد من فعالية الإماهة الأنزيمية للدهون ، وبالتالي يخلص الشخص من الآلام المصاحبة لتناول الدهون ويصحح الاضطراب الهضمي الناتج عن تناول الدهون.</p> <p>كل هذه المعطيات تثبت صحة الفرضية المقترنة.</p> <p>الجزء الثالث:</p>										
0.25	0.25	<p>النصيحة لتقليل أعراض الإصابة: تجنب تناول الوجبات الغنية بالدهون أو التقليل منها قدر المستطاع .</p> <p>النصيحة لتجنب الإصابة بالمرض: تجنب زواج الأقارب الذين ظهرت لديهم حالات مرضية لأن المرض وراثي</p>										