



اختبار البكالوريا التجريبى فى مادة علوم الطبيعية والحياة

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:
الموضوع الأول

التمرين الأول: (5 ن)

يرتكز التخصص الوظيفي للبروتينات على بنيتها الفراغية مثل إنزيم الأسبارجيناز (L-Asparaginase) المسؤول عن تحويل حمض الأسبارجين إلى حمض الأسبارتيك على مستوى خلايا العضوية.

زيادة تركيز نيتروجين اليووريا **Urea Nitrogen** المحرر من طرف خلايا الكبد كفضلات ناتجة من هدم بروتينات الأطعمة المتناولة والتي تعمل على كسر الروابط الهيدروجينية(H) في مستويات مختلفة تسمح بفقدان إنزيم الأسبارجيناز تخصصه الوظيفي في ظهر مرض سرطان ابيضاض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي.

الوثيقة المساعدة تبين بنية ثلاثة الأبعاد لانزيم الأسبارجيناز مع مادة تفاعلاته وإظهار الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال ومختلف البنيات الثانوية.



- اشرح في نص علمي كيف تتسبب التراكيز المرتفعة لمادة **نيتروجين اليوبيا** المحررة على مستوى خلايا الكبد بالاصابة بمرض سرطان ابيضاض الدم المتعلق بالنخاع الشوكي.

التمرين الثاني: (7 ن)

نشاط التعبير المورثي منظم ، إلا أنه قد يختل لدى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية (HUVEC) بفعل تغيرات تطرأ على تركيز ال O_2 المعروف بضرورته لحيوية الخلايا محدثة بذلك اختلالاً وظيفياً على مستوى العضوية.

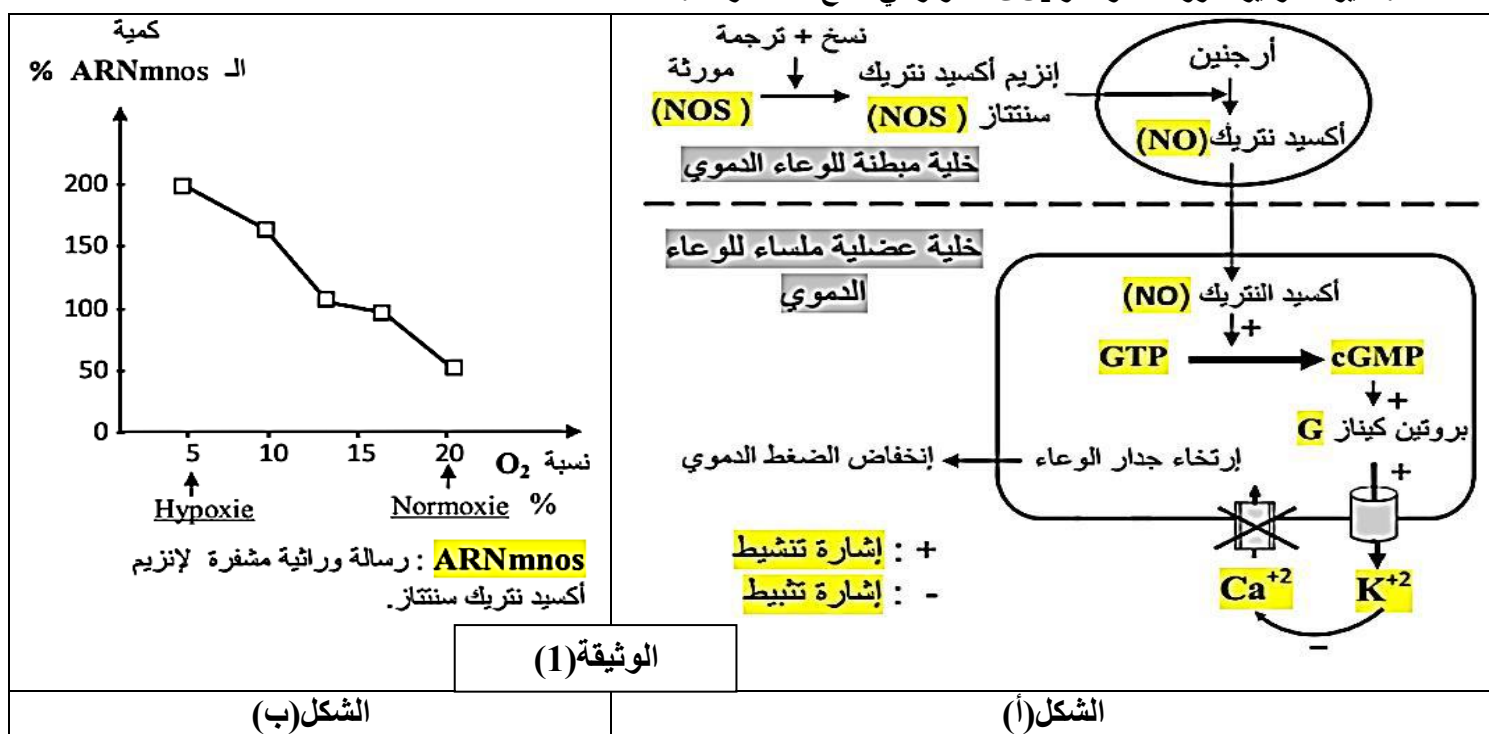
الجزء الأول : لمعرفة كيفية تأثير التغيرات التي تطرأ على تركيز ال O_2 على التحكم في الضغط الدموي الشرياني نقترح الدراسة التالية:

يمثل الشكل(أ) من الوثيقة (1) آلية التركيب الخلوي لأكسيد النتريك (Oxyde de Nitrique) على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية (HUVEC)، ودوره في التحكم في ضغط الدم الشرياني باستهدافه للخلايا العضلية الملساء للأوعية الدموية، بينما يمثل الشكل(ب) نسبة تطور النشاط المورثي (كمية ARNm_{NOS}) في وسطين مختلفين:

- وسط $CO_2 = 5\%$ ، $O_2 = 93\%$: Hypoxie

- وسط $CO_2 = 5\%$ ، $O_2 = 20\%$ ، $N = 70\%$: Normoxie

ملاحظة : تغيرات تركيز الأزوت N و غاز CO_2 لا تؤثر في نتائج هذه الدراسة.



- بين العلاقة بين التغيرات التي تطرأ على تركيز الأكسجين O_2 والتحكم في الضغط الدموي الشرياني باستغلالك للوثيقة (1).

الجزء الثاني : في إطار العمل المخبري الذي يستند على تقنيات الهندسة الوراثية نجز الدراسة التالية:
تجربة 1:

عزل المورثة (gène NOS) المشفرة لإنزيم أكسيد نتريك سنتاز ونربطها بمورثة مرشدة (gène Luc) والتي تعبر عن إنزيم luciférase ، ناتج الإرتباط نضعه في ظروف Hypoxie ضمن مستخلص خلوي يتضمن شروط تركيب البروتين به يوريدين مشع (*U) حيث نضيف عند اللحظة (15د) العامل البروتيني (HIFT1) وتنبع تطور النسب المئوية للظواهر (دمج الاليوريدين المشع و الفلورة) ضمن الوسط الخلوي ، الشكل(أ) من الوثيقة(2).

ملاحظة : المورثة المرشدة هي مورثة تعبر عن بروتينات تملك خاصية التفلور مثل إنزيم luciférase حيث أن كل زيادة في نسبة النشاط التركيبية لبروتين إنزيم أكسيد نتريك سنتاز تترجم بزيادة في نسبة الفلورة.
تجربة 2:

1- نجز محضراً خلويًا بالإضافة القطعة الجينية المتضمنة لمجموع المورثتين: (gène NOS) و(gène Luc) إلى مستخلص خلوي به شروط تركيب البروتين ونقوم بمعاييرة ARNm nos ونسبة الفلورة ضمن أوساط تتضمن شروط تجريبية مختلفة ، النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل(ب) من الوثيقة(2)، حيث:

- وسط 1: وسط Hypoxie + المحضر الخلوي

- وسط 2: وسط Hypoxie + المحضر الخلوي + العامل البروتيني HIFT1 .

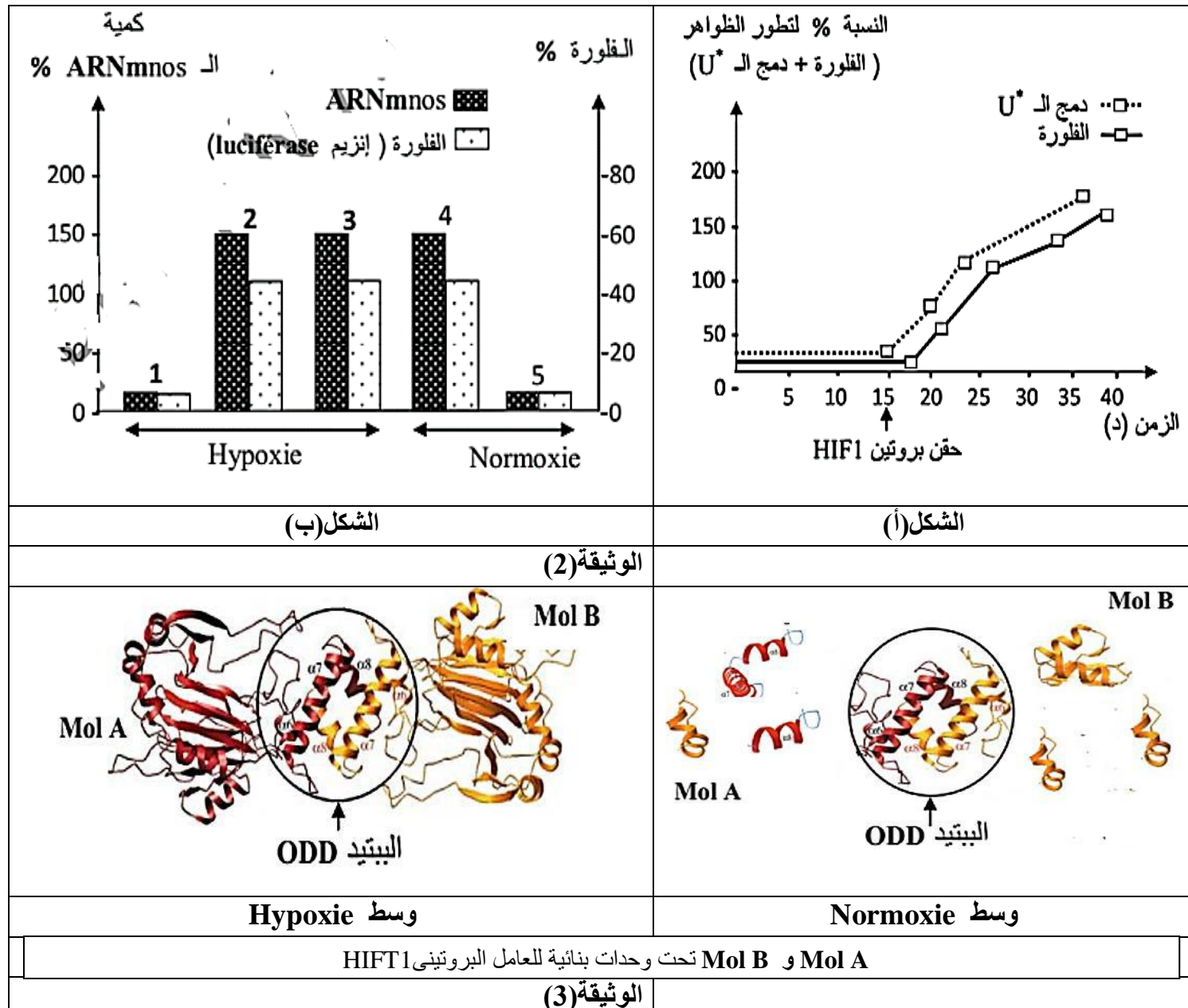
- وسط3: وسط Hypoxie + المحضر الخلوي + العامل البروتيني HIFT1 + البيتيد ODD

- وسط4: وسط Normoxie + المحضر الخلوي + العامل البروتيني HIFT1

- وسط5: وسط Normoxie + المحضر الخلوي + العامل البروتيني HIFT1 + البيتيد ODD

ملاحظة: ODD (ODD)Domin Dimerization بيتيد متواجد طبيعيا في هيولى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية يلعب دور بروتياز ينشط ضمن شروط محددة.

2- أجزت باستعمال برنامج راستوب دراسة تحاكي ظروف الوسط الخلوي لهيولى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية (HUVEC) عند ظروف Normoxie أو Hypoxie ، النتائج موضحة في الوثيقة (3).



- وضع كيفية تأثير التغيرات التي تطرأ على تركيز ال O_2 على التحكم في الضغط الدموي الشرياني باستغلالك الوثيقتين (2 و 3).

التمرين الثالث: (8 ن)

يصيب فيروس Epstein-Barr (EBV) Virus Epstein-Barr حوالي 90 % من سكان العالم حيث يستهدف نوعا من الخلايا المناعية ، لفهم الاستجابة المناعية الموجهة ضد هذا الفيروس نقترح الدراسة التالية:

الجزء الاول:

ممكن تتبع تطور كمية الاجسام المضادة في الدم شخص مصاب ب EBV من الحصول على النتائج الممثلة بالوثيقة 1 .

كمية الاجسام المضادة وحدة افتراضية

Anti -VCA

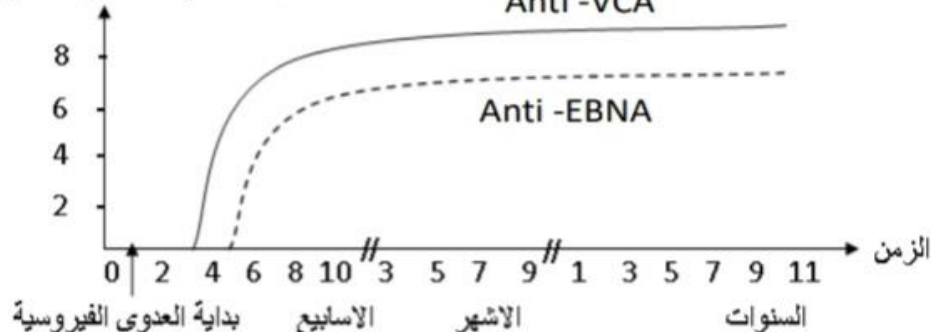
ملاحظة :

Anti -VCA

Anti -EBNA

محددات مستضدية

لفيروس EBV



الوثيقة 1

1 - حل الوثيقة 1 مبرزاً المشكلة التي تطرحها الوثيقة 1.

2 - اقترح فرضية تفسر بها نتائج الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لنقسيث ثبات كمية الاجسام المضادة الموجهة ضد EBV في العضوية خلال عدة سنوات و التحقق من صحة الفرضية المقترحة نقدم المعطيات الموضحة بالوثيقة 2 و الوثيقة 3.

1- الجدول يلخص نشاط EBV في الخلايا LB.

نوع الخلايا LB	Anti -VCA	Anti -EBNA	Anti -VCA	Anti -EBNA
حالة EBV داخل الخلية المفاوية	نشط	نعم	نعم	نعم
عرض البيبتيدات الفيروسية على سطح الخلايا المفاوية	نعم	نعم	نعم	نعم
تركيب فيروسات جديدة و تحريرها في الدم	غير نشط	غير نشط	غير نشط	غير نشط

فيروس EBV يبقى غير نشط داخل LBm لكن يمكنه خلال حياة الفرد استعادة نشاطه ما يعني انتاج فيروسات جديدة تتحرر في الدم و تصيب LB أخرى

الوثيقة 2

2 - من أجل فهم جانب آخر من الاستجابة المناعية ضد EBV ، نستخلص من طحال فئران غير محصنة بالعات كبيرة M ولمفاويات L1 و L2 ثم نحضر أو ساط زرع كما هو موضح في الوثيقة 3.

كما تم الكشف في الأوساط على وجود مواد منحلة مفرزة من طرف الخلايا المفاوية المناعية.

الوسط 5	الوسط 4	الوسط 3	الوسط 2	الوسط 1	المحتوى في Z = 0
M+L1+L2	L1+L2	M+L1+L2	M+L2	M+L1	المحتوى في Z = 0
EBV فيروس	EBV مصابة	EBV مصابة بفيروس	EBV مصابة	EBV مصابة	المحتوى في Z = 0
خلايا LB مصابة بفيروس آخر					في Z = 1 دقيقة نضيف
-	-	+++	+++	-	افراز المادة X
-	-	+++	-	-	افراز المادة Y
انحلال الخلايا المصابة	عدم انحلال الخلايا المصابة				النتائج
+ موجود	- غير موجود				

الوثيقة 3

باستغلالك للوثيقتين 2 و 3 :

1 - حدد طبيعة المادتين X و Y و نوع الخلتين المفاويتين L1 و L2 . علل اجابتك.

2 - أثبت صحة الفرضية المقترحة مبرزاً نوع الاستجابة المناعية الموجهة ضد هذا الفيروس.

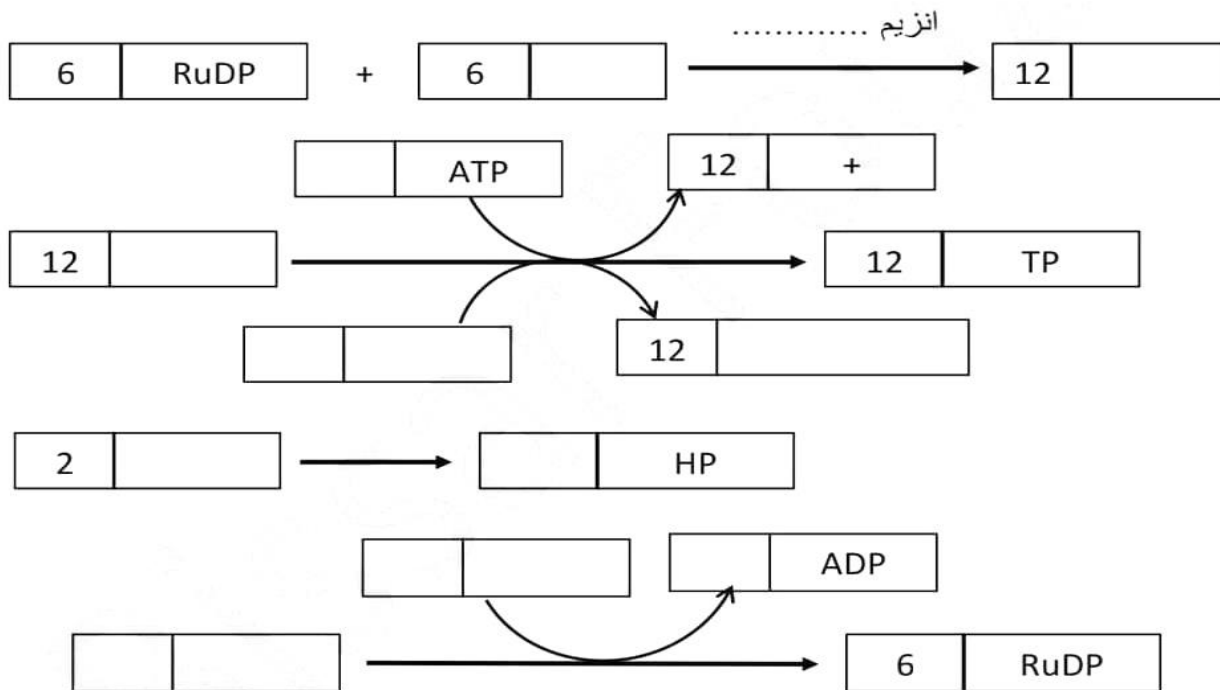
الجزء الثالث:

باستغلال المعلومات المستخلصة من هذه الدراسة و معارفك المكتسبة، انجز مخطط توضح فيه الاستجابة المناعية الموجهة ضد الفيروس EBV .

الموضوع الثاني

التمرين الأول: (5 ن)

تمتاز المرحلة الحيوية بتفاعلات أساسية تساهم في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة عند النباتات الخضراء، في ظل الظروف المثالية يرتبط ثاني أكسيد الكربون بالموقع النشط لإنزيم الريبيسيكو في عملية تسمى **الكريباميل**، وهو أمر ضروري للنشاط الإنزيمي للإنزيم ، وبعد ذلك ترتبط الركيزة RuDP الريبيولوز 5- ثانية الفوسفات بالريبيسيكو الكريباميل، ومع ذلك يمكن لجزيئات فوسفات السكر المختلفة أن ترتبط أيضاً بالموقع النشط للريبيسيكو المحتوى على كريباميل أو غير كريباميل مما يؤدي إلى تكون أشكال غير نشطة مستقرة من مركب الإنزيم - الركيزة منها بعض فوسفات السكر المثبتة مثل: كاربوكسيايرابينيتول - 1 - فوسفات (CA1P) و 3- كيتورابينيتول ثانية الفوسفات (KABP) (3 - هي الأكثر شيوعاً، يمكن أن ترتبط بقوة بالريبيسيكو وتعمل كمثبتات تنافسية لRuDP وبالتالي تمنع تفاعله مع الموقع النشط للإنزيم مما يؤدي إلى انخفاض معدل التركيب الضوئي **الوثيقة التالية تلخص بعض التفاعلات للمرحلة الكيمو حيوية .**

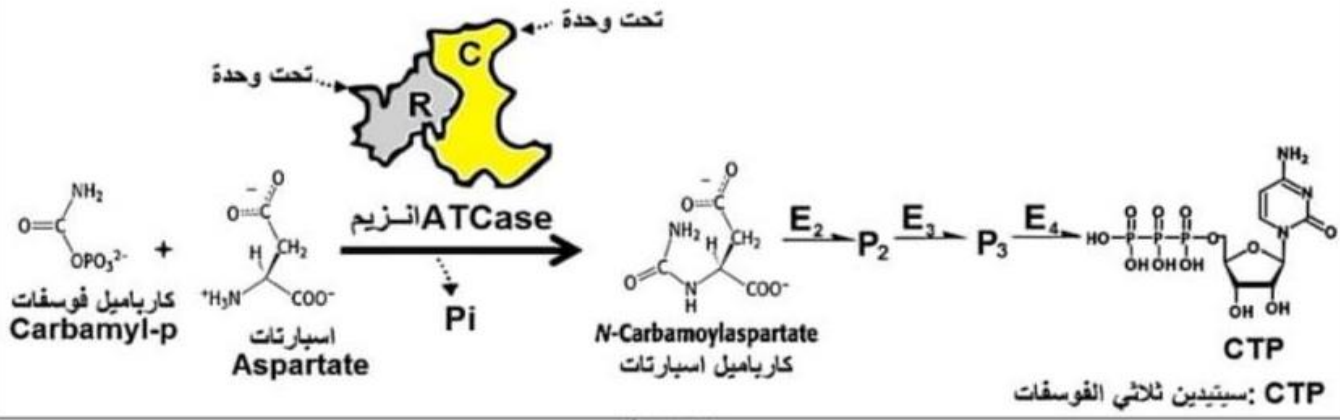


- 1 - أكمل التفاعلات بوضع البيانات المناسبة في كل اطار.
- 2 - وضح في نص علمي دور إنزيم الريبيسيكو في عملية التركيب الضوئي مبرزاً تأثير جزيئات فوسفات السكر المختلفة (كاربوكسيايرابينيتول - 1 - فوسفات CA1P و 3- كيتورابينيتول ثانية الفوسفات KABP) على عملية التركيب الضوئي.

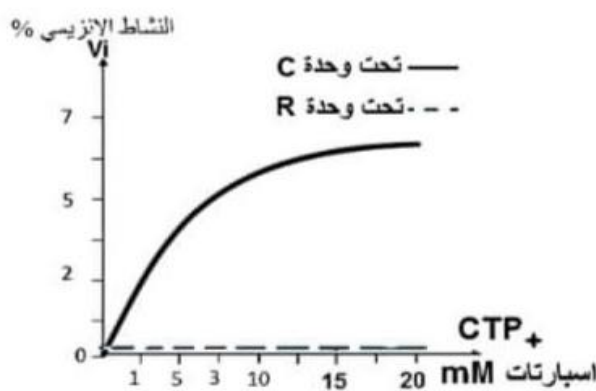
التمرين الثاني: (7 ن)

تقوم العضوية بتنظيم وظائفها عن طريق التفاعلات الكيميائية التي تحفزها الإنزيمات منها من تلعب دوراً أساسياً في عملية الاستنساخ، وذلك بتوفير عناصر أساسية مختلفة منها النوكليوتيدات الريبية الحرة مثل (CTP/ATP.....) بتركيز معينة أساسها عملية تنظيم متعلقة بخصائص الإنزيمات المتدخلة في هذه العملية . لتوسيع ذلك نقترح الدراسة التالية:

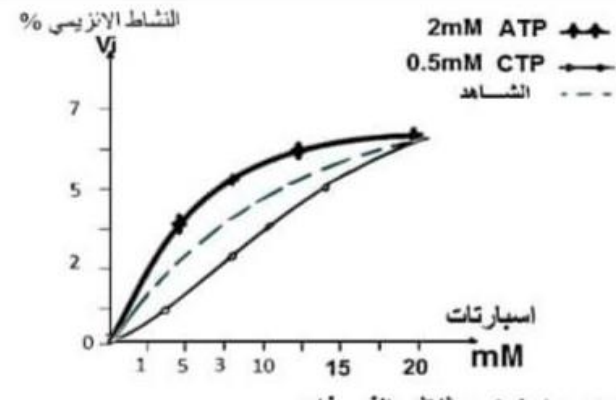
الجزء الأول:
إنزيم اسبارات ترسنكار باميلاز (ATCase) يدعى بالإنزيم المنظم يتدخل كأول إنزيم في سلسلة من التفاعلات ليتم في النهاية تركيب أحد متطلبات الاستنساخ والمتمثلة في CTP (نوكليوتيد)، حيث يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) التفاعل الذي يحفزه الإنزيم ATCase (وكذا الصيغة المفصلة لأهم مركبات التفاعل، أما الشكل (ب) فيمثل نشاط إنزيم ATCase) في غياب وجود كلاً من (CTP/ATP) بتركيز معينة، أما الشكل (ج) فيمثل نشاط الإنزيم والخاصية بكل تحت وحدة (R) و (C) في شروط معينة.



الشكل (أ)



الشكل (أ)



الشكل (ب)

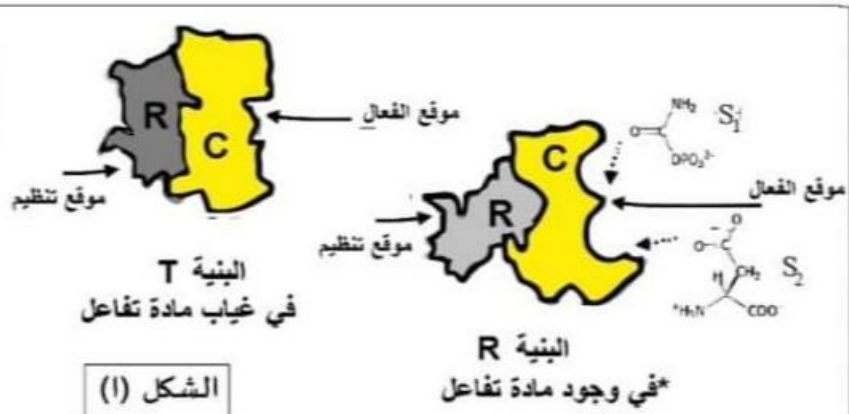
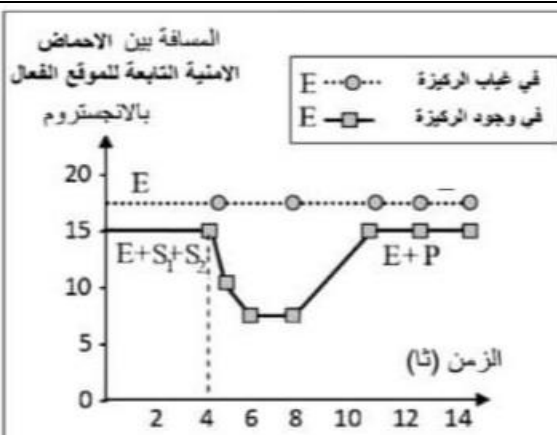
- بين كيفية تنظيم العضوية للتفاعلات الكيميائية التي تحفزها الانزيمات اللازمة لتركيب أحد متطلبات الاستنساخ وبالتالي تركيب البروتين باستغلالك الوثيقة[1].

الجزء الثاني:

من أجل معرفة آلية التنظيم المسؤولة عن هذا الانزيم وكيف تتم على مستوى العضوية نقوم بدراسة سلوك الانزيم خلال مختلف مراحل التحفيز الانزيمي وفي شروط مختلفة كما هو موضح في الوثيقة(2)، حيث :

يمثل الشكل(أ) المسافة بين الأحماض الأمينية التابعة للموقع الفعال في وجود وغياب مادة التفاعل، وكذا سلوك الانزيم وبنائه في حالة الانزيم مشدود (T) وفي حالة الانزيم مسترخي(R).

يمثل الشكل(ب) نتائج قياس حجم الموضع الفعال بينما الشكل(ج) فيمثل مختلف حالات التنظيم والتي تسمح بتوفير متطلبات الاستنساخ.



وجود الـ
CTP
541 Å°

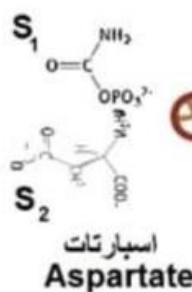
غـيـابـ الـ
CTP
1898 Å°

حجم الموضع الفعال

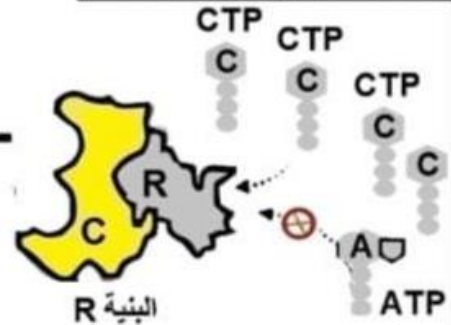
الشكل (ب)

حالة 01: تراكيز عالٍ من CTP

كارباميل فوسفات
Carbamyl-p



تغير موقع



حالة 02: تراكيز عالٍ من ATP

الوثيقة (2)

البنية R

الشكل (ج)

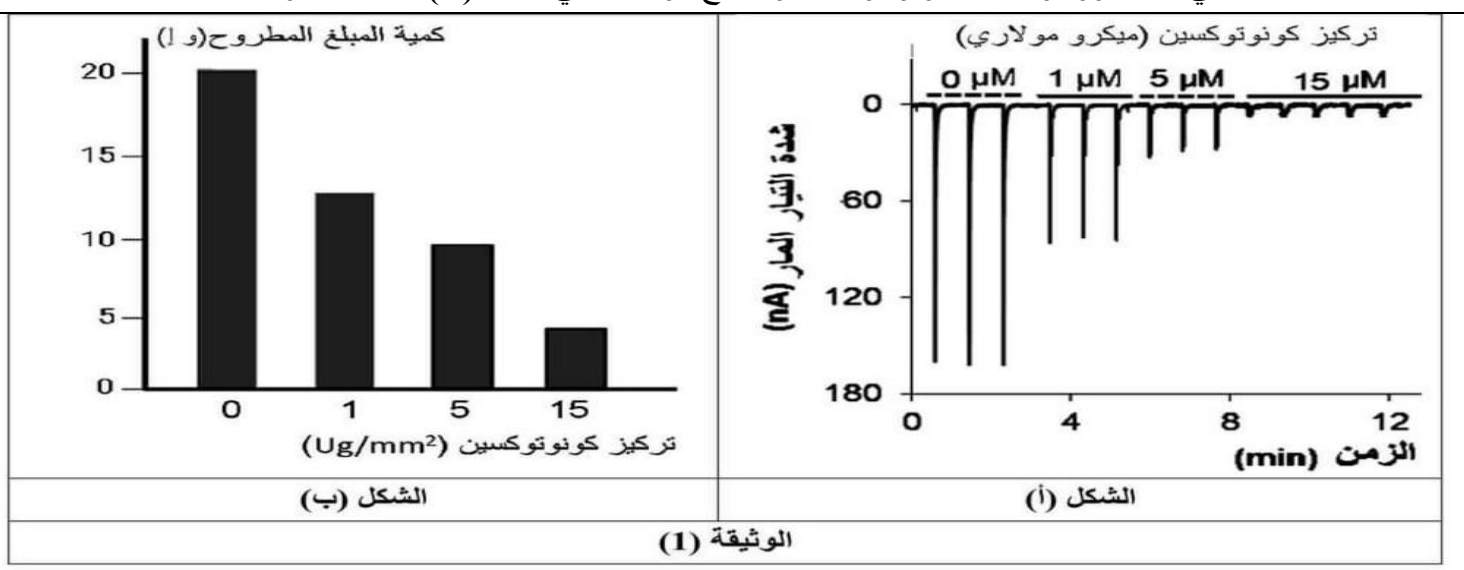
- باستغلال الوثيقة (2) اشرح مختلف حالات التحكم التي تسمح بتوفير متطلبات الاستنساخ وبالتالي تركيب البروتين مبرزاً سلوك الإنزيم خلال عملية تحفيز التفاعل.

التمرين الثالث: (8 ن)

يتم ضمان مفاهيم الرسائل العصبية عن طريق تشفيرها كهربائياً في الألياف العصبية وتشفيرها كيميائياً ضمن المشابك ، غير أن هذا التشفير قد يتأثر بفعل عديد المواد الاصطناعية مثل كونو توكسين Conotoxine .

الجزء الأول:

تمكن مجموعة العلماء من متابعة تطور شدة التيار المار في الغشاء بعد المشبك اثر تبييه فعال لليف قبل المشبك في وجود تراكيز متزايدة من مادة كونو توكسين Conotoxine . النتائج المتوصل اليها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1). من جهة أخرى تم استعمال تقنية خاصة لتقدير كمية المبلغ الكيميائي المفرز في مشبك عصبي عضلي في وحدة المساحة من الخلية قبل المشبكية في غياب وجود مادة كونو توكسين والنتائج موضحة في الشكل (ب) من نفس الوثيقة.



- اقترح فرضية تفسر بها آلية تأثير مادة Conotoxine على عمل المشبك باستغلال معلوماتك ونتائج الوثيقة (1)

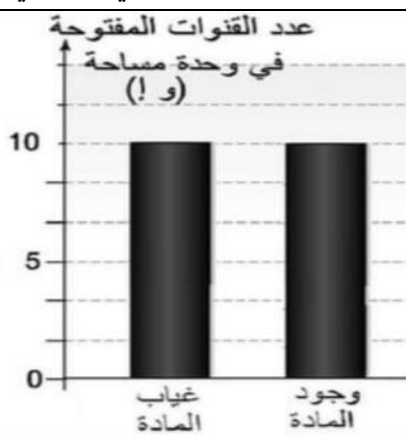
الجزء الثاني:

لفرض التأكيد من صحة الفرضية المقترحة نقدم نتائج مجموعة أخرى من العلماء حيث:

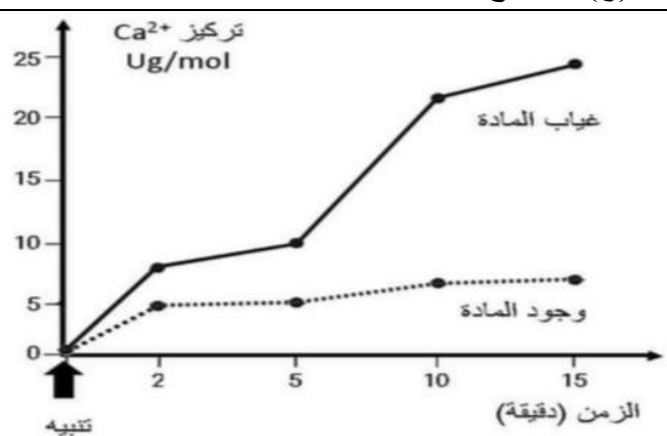
الشكل (أ): يمثل نتائج تجريبية لتنبيه تراكيز شوارد الكالسيوم داخل الخلية قبل المشبكية في غياب مادة كونو توكتسين Conotoxine وفي وجودها بتركيز 2 ميكرومولاري.

الشكل (ب): قياس عدد القنوات الفولاطية للكالسيوم في وجود مادة كونو توكتسين Conotoxine بتركيز كافية.

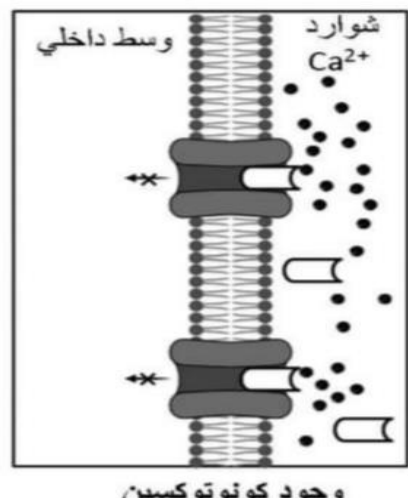
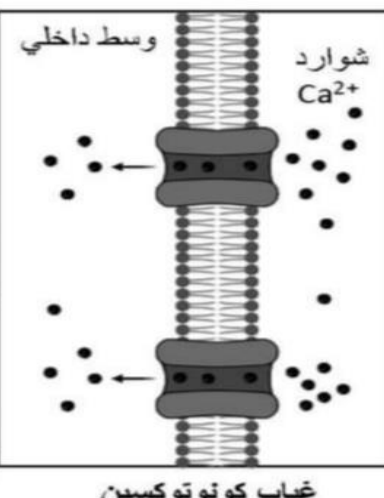
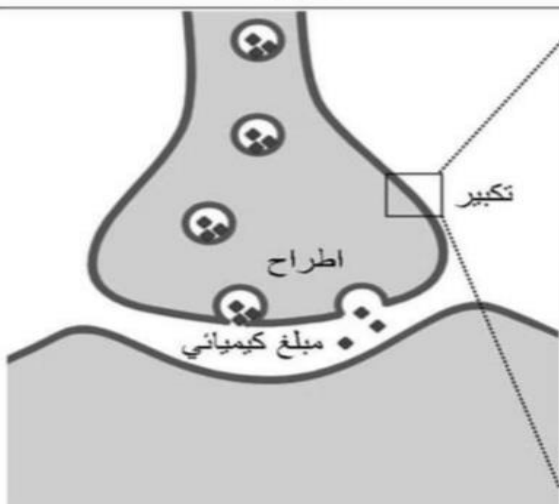
الشكل (ج): يوضح آلية تأثير مادة كونو توكتسين Conotoxine على نشاط المشبك العصبي العضلي.



الشكل (ب)



الشكل (أ)



الشكل (ج)

الوثيقة (2)

1- اشرح آلية تأثير مادة كونو توكتسين على تشفير الرسالة العصبية في المشبك ثم تأكيد من صحة الفرضية المقترحة وذلك باستغلال معلوماتك واسئل الوثيقة(2).

2- قدم نصيحة وقائية لمرتادي السواحل خصوصا ونحن على أبواب موسم الاصطياف. علما أن كونو توكتسين ببتيد عصبي سام معزول من سم حلزون مخروطي بحري يعيش في الصخور البحرية.

الجزء الثالث:

انطلاقا من مما توصلت إليه و معلوماتك ، وضح في رسم تخطيطي آلية تشفير الرسالة العصبية و انعكاس ذلك على عمل المشبك العصبي العضلي في غياب وجود مادة كونو توكتسين Conotoxine .

أساتذة المادة: بن عرب س / عوشات ع / بيعطىش ح

الاجابة الموجبة

الموضوع الأول:

حل التمرين 1: نص علمي لتأثير التراكيز المرتفعة لمادة نتروجين اليوريا المحررة في الكبد في الإصابة بسرطان إبياض الدم المتعلق بالنخاع الشوكي:

يرتكز التخصص الوظيفي للبروتينات (الإنزيمات) على بنيتها الفراغية مثل إنزيم أسبارجيناز المحول للحمض الأميني أسباراجين إلى الحمض الأميني أسبارتيك على مستوى العضوية .

من جهة أخرى يؤدي ارتفاع تركيز مادة نتروجين اليوريا المحررة من طرف خلايا الكبد و الناتجة عن هضم بروتينات الأطعمة إلى فقدان إنزيم أسبارجيناز تخصصه الوظيفي و ظهور مرض سرطان إبياض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي

كيف تسبب التراكيز المرتفعة من مادة نتروجين اليوريا في الإصابة بمرض سرطان إبياض الدم المتعلق بالنخاع الشوكي؟

- تظهر البروتينات و منها الإنزيمات (مثل الأسبارجيناز) ببنيات فراغية مختلفة، محددة بعدد وطبيعة وتتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها.
- تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين (الإنزيم) ، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة (هيdroجينية ، جسور ثنائية الكبريت ، شاردية،...)، ومت inconsنة بطريقة دقيقة في السلسلة أو السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية.
- تمتاز البنية الفراغية للإنزيم بإحتواها على موقع خاص (جيب) يدعى الموقع الفعال
- يتكون الموقع الفعال للإنزيم من عدد قليل من الأحماض الأمينية محددة وراثياً (عدداً، نوعاً وترتيباً)، ذات تموير فراغي دقيق يسمح بالتعرف النوعي على مادة التفاعل (الركيزة) وتنبيتها (موقع التثبيت) مثل

Arg-156 و Ser-17 و Ala-90 و التأثير عليها نوعياً (موقع التحفيز) مثل Lys-272 و Arg-156

- يرتكز التأثير النوعي المزدوج للإنزيم (تخصصه الوظيفي) على تشكيل معقد إنزيم- مادة التفاعل ES ، تنشأ أثناء حدوثه روابط إنتحالية بين جزء من مادة التفاعل وبعض المجاميع الكيميائية لجذور الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال كالروابط الهيدروجينية بين مادة التفاعل و الحمض الأميني لموقع التثبيت Arg-156 و بين مادة التفاعل و الحمض الأميني Ala-90 لموقع التحفيز
- تعمل مادة نتروجين اليوريا المتراكمة على كسر الروابط الهيدروجينية في مستويات مختلفة من الإنزيم و من بينها تلك المساهمة في إستقرار بنية الموقع الفعال مما يؤدي إلى تخرّب البنية الفراغية للإنزيم وبالتالي فقدانه لوظيفته في تحويل الأسباراجين إلى أسبارتات
- يؤدي تراكم الأسباراجين إلى تحول الخلايا العاديّة للدم إلى خلايا سرطانية (فقدان قدرتها على مراقبة الإنقسام) م خلال مساعدته للخلايا السرطانية في صنع مادتها الوراثية و منه الإصابة بإبياض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي

يتعلق التخصص الوظيفي للبروتين ببنيته الفراغية و أي خلل في البنية ينعكس على الوظيفة مؤديا إلى ظهور أعراض مرضية قد تكون خطيرة.

حل التمرين 2:

الجزء 1: - تبيان العلاقة بين التغيرات التي تطرأ على تركيز الأكسجين O_2 والتحكم في الضغط الدموي الشرياني

استغلال الوثيقة 1

الشكل (أ): يوضح آلية التركيب الخلوي لأكسيد النتريك (NO) على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية ودوره في التحكم في ضغط الدم الشرياني باستهدافه للخلايا العضلية الملساء للأوعية الدموية.

- يتم على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية نسخ وترجمة مورثة NOS وتركيب إنزيم أكسيد نتريك سنتتاز (بروتين)، الذي يحفز تفاعل تحويل الأرجينين إلى أكسيد النتريك.

- ينتقل إلى أكسيد النتريك من الخلايا المبطنة للأوعية الدموية إلى الخلايا العضلية الملساء للأوعية الدموية ليعمل على تحويل GTP إلى GMP الذي ينشط بروتين كيناز G الذي ينشط التدفق الخارجي لشوارد البوتاسيوم التي بدورها تثبط التدفق

الداخلي لشوارد الكالسيوم إلى الخلية العضلية الملساء مؤدياً إلى ارتخاء جدار الوعاء الدموي وبالتالي انخفاض الضغط الدموي.

الاستنتاج : يتم التحكم في ضغط الدم الشرياني من خلال التركيب الخلوي لأكسيد النتريك بتدخل إنزيم أكسيد نتريك سنتتاز الناتج عن التعبير المورثي لمورثة NOS على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية

استهداف الـ NO للخلايا العضلية الملساء للأوعية الدموية محدثاً ارتخاء جدار الأوعية وبالتالي انخفاض للضغط الدموي.

الشكل (ب): يمثل منحنى نسبة تطور النشاط المورثي (كمية ARNm_mnos) بدلالة تركيز الأكسجين حيث في وسط Hypoxie بوجود تركيز منخفض للـ O₂ تبلغ كمية ARNm_mnos قيمة أعظمية % 200

بزيادة تركيز الـ O₂ تتحسن كمية الـ ARNm_mos تدريجياً إلى أن تبلغ في وسط Normoxie بوجود تركيز مرتفع للـ O₂ % 20 تصل كمية ARNm_mos قيمة دنيا تقدر بـ 50%

الاستنتاج : نشاط استنساخ ARNm_mos الخاص بإنزيم أكسيد نتريك سنتتاز (على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية) مرتبط بتركيز الـ O₂ في الوسط فيبلغ ذروته في ظروف Hypoxie ويقل عند ظروف Normoxie

الربط:

تمثل العلاقة بين التغيرات التي تطرأ على تركيز الـ O₂ والتحكم في الضغط الدموي الشرياني في:

- ضمن ظروف Hypoxie أين يقل تركيز الـ O₂ يبلغ نشاط استنساخ ARNm_mos على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية ذروته ما يؤدي لارتفاع كمية أكبر من إنزيم أكسيد نتريك سنتتاز ومنه الـ NO الذي يستهدف الخلايا العضلية الملساء للأوعية الدموية محدثاً ارتخاء جدار الأوعية فانخفاض للضغط الدموي الشرياني

- ضمن ظروف Normoxie أين يرتفع تركيز O₂ يقل نشاط استنساخ ARNm_mos على مستوى الخلايا المبطنة للأوعية الدموية ما يؤدي لنقص في إنتاج إنزيم أكسيد نتريك سنتتاز ومنه الـ NO، يقل استهداف هذا الأخير للخلايا العضلية الملées للأوعية الدموية فتنقبض جدر الأوعية فيرفع الضغط الدموي الشرياني.

الجزء 2: توضيح كيفية تأثير التغيرات التي تطرأ على تركيز الـ O₂ على التحكم في الضغط الدموي الشرياني

استغلال الوثيقة 2

الشكل (أ): تطور النسب المئوية للظواهر (دمج اليوريدين المشع و الفلورة) ضمن الوسط الخلوي

- من 15 - 1 د : قبل حقن العامل البروتيني HIFT1 تكون نسبة كل من الفلورة ودمج اليوريدين المشع * U شبه منعدمة

- من 40 - 15 د بعد حقن العامل البروتيني HIFT1 انتزاع تدريجياً نسبة دمج اليوريدين المشع * U لتصل 175% وتليها ابتداءً من الدقيقة 18 زيادة تدريجية لنسبة الفلورة لتصل 150%

الاستنتاج : العامل البروتيني HIFT1 ينشط استنساخ المورثة ARNm nos إلى ARNm_ge_ne NOS الذي يترجم لإنزيم أكسيد نتريك سنتتاز.

الشكل (ب): أعدمة بيانات لمعايير ARNm nos و نسبة الفلورة ضمن أوساط تتضمن شروط تجريبية مختلفة

- **وسط 1:** وجود محضر خلوي ضمن وسط Hypoxie تكون نسبة ARNm nos والفلورة بنسبة ضئيلة 20% وهذا راجع إلى عدم حدوث الاستنساخ والترجمة لغياب العامل البروتيني HIFT1

- **وسط 2 و4:** وجود محضر خلوي ضمن الوسط Hypoxie / Normoxie / HIFT1 إضافةً للعامل البروتيني HIFT1 ترتفع نسبة كل من ARNm nos والفلورة، لتصل 150% وهذا راجع إلى حدوث الاستنساخ والفلورة لتصل 100%

بمقارنة نتائج الوسطين 2 و 4 بنتائج الوسط 1: يتبيّن أن دور العامل البروتيني HIFT1 بتنشيط استنساخ المورثة géne NOS إلى ARNm nos خلال التعبير المورثي المورثة لانزيم أكسيد نتريلك سنتاز مهما كانت ظروف الوسط.

- وسط 3: وجود محضر خلوي ضمن وسط Hypoxie إضافة للعامل البروتيني HIFT1 والبيبيتيد ODD ترتفع نسبة كل من ARNm nos والفلورة ، لتصل 150% راجع إلى حدوث الاستنساخ والفلورة لتصل 100% راجع إلى حدوث الترجمة

- وسط 5: وجود محضر خلوي ضمن وسط ضمن وسط Normoxie إضافة للعامل البروتيني HIFT1 والبيبيتيد ODD تنخفض نسبة كل من ARNm nos والفلورة ليصبح بنسبة ضئيلة (20%) راجع إلى تنشيط الاستنساخ والفلورة (الترجمة) بمقارنة نتائج الوسطين 5 و 3 : يتبيّن أن البيبيتيد ODD عامل مثبط للعامل البروتيني HIFT1 خلال تنشيط استنساخ مورثة géne NOS إلى ARNm nos عند التعبير المورثي لانزيم أكسيد نتريلك سنتاز في ظروف Normoxie.

الاستنتاج : العامل البروتيني HIFT1 يعمل على تنشيط استنساخ géne NOS إلى ARNm nos عند التعبير المورثي لانزيم أكسيد نتريلك سنتاز مهما كانت ظروف الوسط ويتم تثبيطه من قبل البيبيتيد ODD في ظروف Normoxie في استغلال الوثيقة 3

في وسط Hypoxie تتحدد تحت الوحدات البنائية A و Mol B للعامل البروتيني HIFT1 محافظاً بذلك على بنيته الفراغية وبالتالي تخصصه الوظيفي رغم تثبيط البيبيتيد ODD (الذي يلعب دور بروتياز عليه). في وسط Normoxie يتنشط البيبيتيد ODD و يلعب دور بروتياز حيث يحفز تفاعل تفكك العامل البروتيني HIFT1 الذي يفقد بنيته الفراغية وبالتالي يفقد وظيفته.

الاستنتاج : العامل يثبط العامل البروتيني HIFT1 بتفكيكه فلا يتم تنشيط استنساخ géne NOS إلى ARNm nos عند التعبير المورثي لانزيم أكسيد نتريلك سنتاز في ظروف Normoxie.

الربط : تؤثر التغيرات التي تطرأ على تركيز ال O_2 على التحكم في الضغط الدموي الشرياني من خلال:

- عند التراكيز المنخفضة لل O_2 (وسط Hypoxie) تتحدد تحت الوحدات البنائية A و Mol B للعامل البروتيني HIFT1 محافظاً بذلك على بنيته الفراغية وبالتالي تخصصه الوظيفي رغم تثبيط البيبيتيد ODD الذي يلعب دور بروتياز عليه فينشط استنساخ géne NOS إلى ARNm nos الذي يترجم لانزيم أكسيد نتريلك سنتاز ما يضمن انتاج كمية اكبر من ال NO ما يؤدي لارتخاء جدار الاوعية وبالتالي انخفاض للضغط الدموي الشرياني.

- عند التراكيز المرتفعة لل O_2 (وسط Normoxie) يتنشط البيبيتيد ODD و يلعب دور بروتياز حيث يحفز تفاعل تفكك العامل البروتيني HIFT1 مؤدياً لفقد هذا الأخير لبنيته الفراغية وبالتالي تخصصه الوظيفي ما يؤدي لنقص انتاج ال NO ومن ثم انقباض الأوعية الدموية فزيادة للضغط الشرياني.

حل التمرين 3

الجزء الاول

1- تحليل الوثيقة 1 وابراز المشكل

التحليل: تمثل الوثيقة كمية الاجسام المضادة AntiVCA AntiEBNA بدلالة الزمن بعد عدوى فيروسية يبدأ ظهور الاجسام المضادة من الاسبوع الثالث و يزداد بمرور الزمن الى ان يصل اعلى قيمة (6 و 8 وا) لتبقي ثابتة عند هذه القيمة لعدة سنوات.

الاستنتاج : يحرض فيروس EBV العضوية على انتاج مستمر للأجسام المضادة لكنها لا تقضي عليه

المشكلة : كيف لا تستطيع العضوية القضاء على الفيروس رغم حدوث استجابة مناعية خلطية والانتاج المستمر للأجسام المضادة ؟

2- الفرضية: عدم القضاء على الفيروس رغم استمرار انتاج الأجسام المضادة يفسر باستهدافه للخلايا وبقائه خاماً لفترات وينشط في فترات أخرى

1- طبيعة المادة X و Y ونوع الخليتين L1 و L2 مع التعيل

المادة أو الخلية	طبيعتها	ال التعيل
X	الانترلوكين2	لوجوده في الوسط بعد تحسيس الماكروفاج لخلية L2 ولم يحدث التخريب
Y	البرفورين	لانحلال الخلية المصابة
L2	LT4	عدم انحلال الخلية المصابة وتواجدها مع الماكروفاج اوجد المادة X
L1	LT8 هي	تواجدها مع M والخلية L2 أدى الى انحلال الخلية المصابة وظهور المادة Y

2- ثبات صحة الفرضية المقترحة مع ابراز نوع الاستجابة المناعية الموجهة ضد هذا الفيروس.

استغلال الوثيقة 2: تمثل جدول يلخص نشاط فيروس EBV

حالة LB مصابة: يكون الفيروس نشط وتعرض الخلية المصابة البيبتيات الفيروسيّة على سطح غشائها كما يتم تركيب فيروسات جديدة وتحريرها في الدم . وهذا يسمح بحدوث استجابة مناعية خلطية وانتاج أجسام مضادة.

حالة LBm مصابة: يكون الفيروس غير نشط ولا تعرّض الخلية المصابة البيبتيات الفيروسيّة على سطح غشائها كما لا يتم تركيب فيروسات جديدة وتحريرها في الدم.

فيروس EBV يبقى داخل LBm غير نشط لكن يمكنه خلال حياة الفرد استعادة نشاطه وانتاج فيروسات جديدة تتحرر في الد ل تستهدف خلايا بائية أخرى . وهذا يسمح باستمرار الاستجابة المناعية الخلطية واستمرار انتاج الأجسام المضادة الاستنتاج : يوجد الفيروس داخل العضوية في هاتين: نشط داخل LB وغير نشط داخل LBm لكن يمكنه أن ينشط داخلها ويتم تحريره . وبذلك يستمر انتاج الأجسام المضادة وحدوث الاستجابة المناعية الخلطية

استغلال الوثيقة 3: تمثل جدول للشروط التجريبية ونتائجها في أوسع مختلقة

الوسط 1: عند وضع L1+M و إضافة فيروس EBV و إضافة خلايا LB مصابة بهذا الفيروس نلاحظ عدم إفراز الأنترلوكين-2 و هذا راجع لغياب LT4 ، و عدم إفراز البرفورين وهذا التحفيز و بالتالي عدم LT8 و تمايزها إلى LTc مما أدى إلى عدم إنحلال الخلية المصابة .

الوسط 2: عند وضع L2+M و إضافة فيروس EBV و إضافة خلايا LB مصابة بهذا الفيروس نلاحظ إفراز الأنترلوكين-2 و هذا راجع لتحسيس LT4 بالمستضد من طرف M و عدم إفراز البرفورين راجع إلى غياب التحفيز و عدم LT8 و إنحلال الخلية المصابة راجع إلى غياب LTc .

الوسط 3: عند وضع L1+L2+M و إضافة فيروس EBV و إضافة خلايا LB مصابة بهذا الفيروس نلاحظ إفراز الأنترلوكين-2 و هذا راجع لتحسيس LT4 بالمستضد من طرف M و إفراز البرفورين وهذا راجع إلى تحفيز LT8 على التكاثر و التمايز إلى LTc و إنحلال الخلية المصابة راجع إلى حدوث التعرف المزدوج بينها وبين LTc .

الوسط 4: عند وضع L1+L2 و إضافة فيروس EBV و إضافة خلايا LB مصابة بهذا الفيروس نلاحظ عدم إفراز الأنترلوكين-2 و عدم إفراز البرفورين و عدم إنحلال الخلية المصابة راجع إلى غياب M و بالتالي غياب تحسيس LT4 بالمستضد .

الوسط 5: عند وضع M و إضافة فيروس EBV و إضافة خلايا LB مصابة بفيروس آخر نلاحظ عدم إفراز الأنترلوكين-2 و عدم إفراز البرفورين و عدم إنحلال الخلية المصابة راجع إلى غياب إستجابة مناعية نوعية ضد هذا الفيروس لكون LT4 و / LT8 في الوسط خاصة بفيروس EBV (نوعية) .

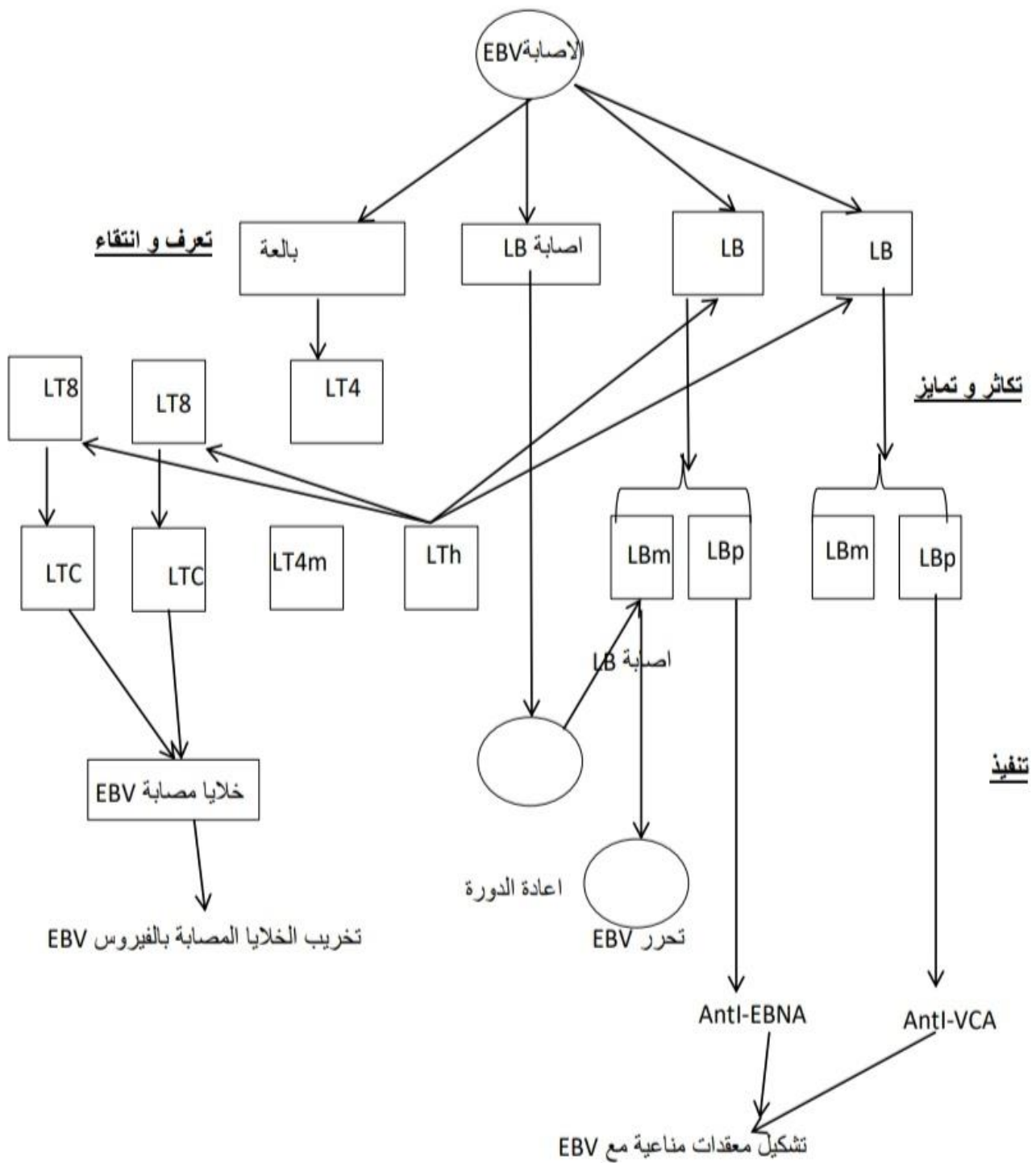
الاستنتاج: يتطلب التخلص من الخلية المصابة بالفيروس تعاون خلوي بين ماكروفاج LT4 و LT8 النوعية بتفعيل استجابة مناعية نوعية خلوية

الربط

يستهدف EBV الخلايا LB فيكون نشطاً داخلها فيتکاثر و تركب فيروسات جديدة التي تثير إستجابة مناعية نوعية خلطية حيث تتعرف عليه LB فتتكاثر و تتميز لتعطي خلايا بلازمية تنتج الأجسام المضادة و خلايا LBm ذاكرة يبقى بداخليها الفيروس خاماً، عند نشاط الفيروس مرة أخرى يتکاثر داخل LBm و يتحرر في الدم للتعرف عليه الخلايا البائية فتتكاثر و تتميز لتعطي خلايا بلازمية تنتج الأجسام المضادة و خلايا LBm تتكرر هذه الحوادث مما يسمح بتواجد الأجسام المضادة في الدم لسنوات و هذا ما يؤكّد صحة الفرضية المقترحة .

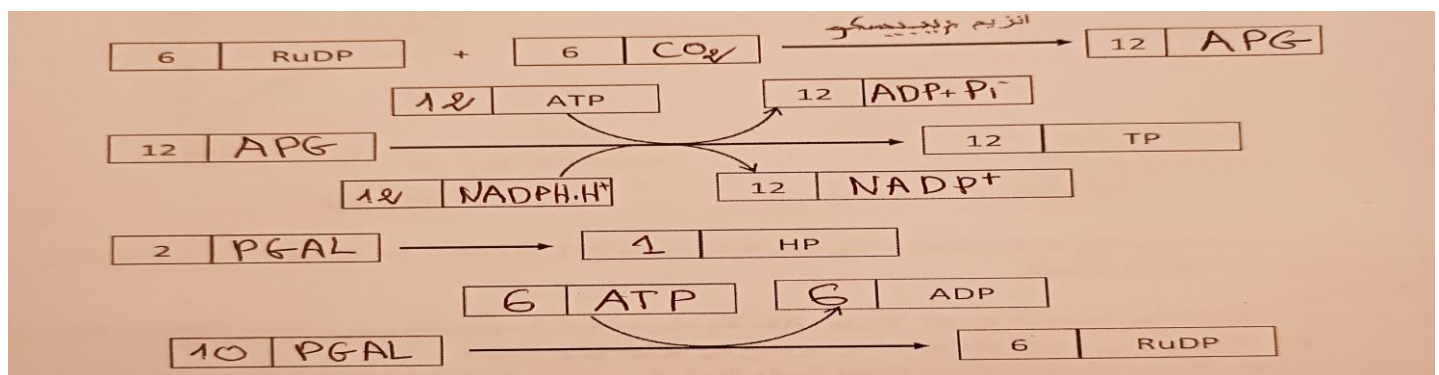
إلا أن الأجسام المضادة لا يمكنها القضاء على الفيروس لاستهدافه الخلايا LB التي يمكن لها عرض الببتيدات الفيروسيّة على سطحها رفقة CMHI و هذا يثير إستجابة مناعية نوعية خلويّة بحدوث تعاون خلوي بين الماكروفاج و LT4 و LT8 مما يسمح بتكاثر و تمثيل LTc إلى LT8 مفرزة للبرفورين والتي تخرّب الخلايا المصابة بعد حدوث التعرّف المزدوج .

الجزء الثالث: انجاز مخطط توضّح فيه الاستجابة المناعية الموجّهة ضدّ الفيروس EBV



الموضوع الثاني:

حل التمرين 1: اكمال المعادلات:



2. النص العلمي:

- تقوم النباتات الخضراء بظاهرة حيوية تدعى التركيب الضوئي، مقرها الصانعات الخضراء يتم خلالها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كاملة في جزيئات المادة العضوية وذلك وفق مرحلتين: المرحلة الكيموضوئية و المرحلة الكيمويومحية حيث تتميز هذه الأخيرة بسلسلة تفاعلات ينشطها العديد من الانزيمات من بينها انزيم الريبيسيكو الذي يمكن أن تؤثر عليه جزيئات فوسفات السكر المختلفة مثل: (3 - KABP) و (1 - CA1P) و (1 - PSII).

ما هو دور انزيم الريبيسيكو في عملية التركيب الضوئي؟ وما هو تأثير جزيئات فوسفات السكر المختلفة على هذه العملية؟

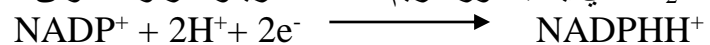
- تتم تفاعلات ظاهرة التركيب الضوئي بأليتين أساسيتين هما:

المرحلة الكيموضوئية: تتم على مستوى التيلاكويد التي تتطلب حدوثها الضوء، الخضراء، المستقبل النهائي للإلكترونات مؤكسد (NADP^+)، $\text{ADP} + \text{Pi}$ و الكريهة المذنبة (ATP سنتاز) وهذا بفضل احتواء غشاءه على السلسلة التركيبية الضوئية المكونة من PSI و PSII ونواقل الإلكترونات. يتم فيها:

- التحلل الضوئي للماء (أكسدة) بواسطة إنزيم (OEC) موجود في PSII فيحرر غاز الأكسجين وهذا وفق المعادلة:

$$\text{H}_2\text{O} \longrightarrow 1/2 \text{ O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^-$$

- ارجاع المستقبل النهائي NADP^+ بواسطة الإلكترونات المحررة تنتقل عبر السلسلة التركيبية الضوئية مع أخذ بروتونين من الحشوة و ذلك بتدخل T_2 الذي يلعب دور إنزيم NADP ريدوكتاز و هذا وفق المعادلة:



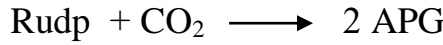
- فسفرة ADP إلى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي (Pi) بتدخل إنزيم ATP سنتاز (الكريهة المذنبة):

$$\text{ADP} + \text{Pi} \longrightarrow \text{ATP} + \text{H}_2\text{O}$$

- تتم خلال هذه المرحلة تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة على شكل ATP و NADPH^+

المرحلة الكيمويومحية: تتم على مستوى حشوة الصانعة الخضراء والتي يتطلب حدوثها CO_2 ونواتج المرحلة الكيموضوئية، يتم فيها:

- ثبيت CO_2 على جزيئة خماسية الكربون Rudp بتدخل إنزيم الريبيسيكو حيث يرتبط CO_2 بالموقع النشط للإنزيم وتسمي العملية بالكريباميل وهو أمر ضروري للنشاط الإنزيمي ،وبعد ذلك ترتبط الركيزة Rudp بالريبيسيكو الكريباميل ليتشكل مركب سداسي الكربون الذي ينحضر سريعا إلى جزيئتين ثلاثية الكربون APG حسب المعادلة التالية:



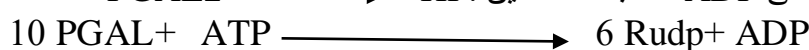
- تتم فسفرة APG إلى ADPG بواسطة الفوسفور اللاعضوي Pi الناتج عن إماهه ADP إلى ATP حسب المعادلة :

$$\text{APG} + \text{ATP} \longrightarrow \text{ADPG} + \text{ADP}$$

- ارجاع ADPG إلى PGAL باستعمال الإلكترونات والبروتونات الناتجة عن أكسدة NADP^+ إلى NADPH^+

$$\text{ADPG} + \text{NADPH}^+ \longrightarrow \text{PGAL} + \text{NADP}^+$$

- جزيئتان (TP) تدخل في سلسلة تفاعلات لتركيب سكر سداسي HP وعشرون جزيئات PGAL تستعمل في تجديد الذي يتطلب إماهه ADP إلى ATP حسب المعادلتين:

$$\text{PGAL}_2 \longrightarrow \text{HP}$$


- وفي وجود جزيئات فوسفات السكر تتوقف تفاعلات حلقة كالفن نتيجة ارتباط هذه الجزيئات بالموقع النشط للريبيسيكو سواء المحتوى على الكريباميل أو غير كريباميل مما يؤدي إلى تكوين أشكال غير نشطة مستقرة من مرتبط النزيم . الركيزة فتعمل هذه الجزيئات كمثبطات تنافسية لـ Rudp وبالتالي تمنع تفاعله مع الموقع النشط للإنزيم مما يؤدي إلى انخفاض معدل التركيب الضوئي وعدم تركيب المادة العضوية

- يتمثل دور الريبيسيكو في تنشيط تفاعل ثبيت CO_2 على Rudp والذي يعتبر التفاعل الأول في حلقة كالفن وتحفيظ عمله بجزئيات فوسفاط السكر يوقف المرحلة الكيمويومحية وبالتالي توقف عملية التركيب الضوئي.

حل التمرين 2

الجزء الأول:

استغلال الوثيقة 1 مع اقتراح فرضية :

يمثل الشكل (1) التفاعل الذي يحفزه إنزيم ATCase و كذا الصيغ المفصلة لأهم مركبات التفاعل حيث نلاحظ :

يتفاعل إنزيم ATCase مع الركيزتين الكارباميل فوسفات (S1) و الأسبارتات (S2) ليتم تركيب الناتج (P) كارباميل أسبارتات مع تحرير Pi، يدخل هذا الأخير في سلسلة من التفاعلات مع إنزيمات E1-2-3 CTP ليتم تشكيل الناتج الأخير

الاستنتاج : ATCase إنزيم منظم يحفز أولى تفاعلات السلسلة و يحفز تفاعل تركيب (بناء)

يمثل الشكل (ب) منحنيات تغيرات سرعة النشاط الإنزيمي بدلالة تركيز الأسبارتات (S2) في وجود و في غياب كل من الـ ATP و CTP حيث نلاحظ :

- في الوسط الشاهد بزيادة تركيز مادة التفاعل أسبارتات يزداد نشاط الإنزيم إلى أن يصل إلى 6 (أعظمي) في تركيز 18 ثم يثبت مهما زاد تركيز الأسبارتات

- في وسط يحتوي على 2 m من الـ ATP نلاحظ تزايد سريع في نشاط الإنزيم إلى أن يصل 6 % في تركيز 15Mm ثم يثبت مهما زاد تركيز الأسبارتات

- في وسط يحتوي على 0.5 من الـ CTP نلاحظ تزايد بطيء في نشاط الإنزيم إلى أن يصل 6 % في تركيز 20 Mm ثم يثبت مهما زاد تركيز الأسبارتات

الاستنتاج : CTP يثبط نشاط الإنزيم ATCase و ATP يحفز نشاط الإنزيم ATCase

يمثل الشكل (ج) منحنيات تغيرات سرعة النشاط الإنزيمي بدلالة تركيز الأسبارتات و CTP بالنسبة لوحدة R و C حيث نلاحظ :

بالنسبة لوحدة C يزداد نشاط الإنزيم إلى أن يصل عند نشاط أقصى 6 % ثم يثبت مهما زاد التركيز بينما تحت الوحدة R يكون النشاط معدوماً مهماً زاد تركيز الأسبارتات و CTP

الاستنتاج : تحت الوحدة C مسؤولة عن التحفيز فهي تحتوي على الموقع الفعال و لا تتأثر بالمتبلط CTP الرابط :

إنزيم ATCase ذو بنية رابعية يتكون من تحت وحدتين تحتوي على الموقع الفعال . يدخل إنزيم ATCase في سلسلة من التفاعلات لتشكيل CTP الضرورية في عملية الإستساخ و بالتالي تركيب البروتين .

عند إنخفاض تركيز CTP و وجود ATP بتركيز عالي يعمل هذا الأخير على تنشيط الإنزيم ليحفز التفاعل الأول و تشكيل N - كارباميل أسبارتات حيث يدخل في سلسلة من التفاعلات لتشكيل CTP الضرورية لعملية الإستساخ و عند تراكم CTP في الوسط يعمل على تقليل نشاط الإنزيم (تثبيطه) و بذلك لا يتم تحفيز التفاعل و لا يتم تشكيل CTP من جديد.

الجزء الثاني :

يمثل الشكل (أ) المسافة بين الأحماض الأمينية التابعة للموقع الفعال في وجود و في غياب مادة التفاعل مرفق بسلوك و بنية إنزيم ATCase حيث نلاحظ :

يتكون إنزيم ATCase من تحت وحدة C التي تحتوي على موقع فعال و تحت وحدة R التي تحتوي على موقع آخر هو موقع تنظيم.

في غياب مادة التفاعل يتخذ إنزيم ATCase البنية T و يكون مشدود مع بقاء المسافة بين الأحماض الأمينية التابعة للموقع الفعال متباينة و ثابتة $17 A^\circ$

في وجود مادة التفاعل يتخذ إنزيم ATCase البنية R و يكون مسترخي مع تغيير المسافة بين الأحماض الأمينية التابعة للموقع الفعال فتصبح متقاربة $7 A^\circ$

الاستنتاج : مادة التفاعل S تحفز الإنزيم على تغيير بنيته من T إلى R إنه التكامل المحفز

يمثل الشكل (ب) جدول لنتائج قياس حجم الموقع الفعال حيث نلاحظ :

في غياب CTP يكون حجم الموقع الفعال كبيراً يقدر بـ $1898 A^\circ$ بينما في وجود CTP يكون حجم الموقع الفعال صغيراً $541 A^\circ$

الاستنتاج : يعمل CTP على تغيير بنية الإنزيم من المسترخي R إلى المشدود T

يمثل الشكل (ج) مختلف حالات التنظيم و سلوك الإنزيم ATCase حيث نلاحظ :

في التراكيز العالية من CTP يثبت CTP على موقع التنظيم التابع لوحدة R و بذلك يغير الإنزيم ATCase بنيته من مسترخي R إلى مشدود T ويصبح لا يتكامل مع كارباميل فوسفات (S1) و أسبارتات (S2) و بذلك لا يتشكل المعقد ES و لا يحدث التفاعل الإنزيمي .

في التراكيز العالية من ATP يتثبت ATP على موقع التنظيم التابع تحت الوحدة R و بذلك يبقى الإنزيم ATCase في الوضعية مسترخي R القادرة على تثبيت الركيزة ويتشكل معقد ES1S2 و يحدث التفاعل الإنزيمي.

الاستنتاج : تعمل كل من CTP و ATP على تنظيم عمل إنزيم ATCase حيث CTP تثبته و ATP تنشطه الرابط :

في غياب CTP أقل مما تحتاج العضوية يكون الإنزيم ATCase في سلوك مسترخي أي البنية R نتيجة تثبيت ATP بدل CTP في موقع التنظيم التابع للموقع R و بذلك تكون الأحماض الأمينية في الوضعية الفراغية المناسبة لاحتواء الكارباميل فوسفات (S1) والأسبارتات (S2) نتيجة التكامل المحفز مما يسمح بتشكيل معقد ES فتنشأ روابط إنتقالية بين المجاميع الكيميائية للأحماض الأمينية التابعة للركيزة و السلاسل الجانبية التابعة للموقع الفعال و بذلك يتم تحفيز التفاعل مما ينتج عنه الناتج (P)- كارباميل أسبارتات الذي يدخل في سلسلة من التفاعلات لتشكيل الناتج النهائي CTP الضروري لعملية الاستساخ وبذلك تركيب البروتين. (تنشيط الإنزيم)

في وجود CTP بتركيز عال يكون إنزيم ATCase في سلوك مشدود أي البنية T نتيجة تثبيت الـ ATP بدل CTP في موقع تنظيم و بذلك تكون الأحماض الأمينية في الوضعية الفراغية الغير مناسبة لاحتواء الركيزة و منه لا يتم تشكيل المعقد ES و بذلك لا يتم تشكيل CTP في الأخير الضروري لعملية الاستساخ و بذلك تركيب البروتين (تنظيم الإنزيم)

حل التمرين 3

الجزء الأول:

- اقتراح فرضية تفسر بها آلية تأثير مادة Conotoxine على عمل المشبك

استغلال الوثيقة(1) :

الشكل (أ) : يمثل متابعة تطور شدة التيار المار في ال تمكן مجموعة العلماء من متابعة تطور شدة التيار المار في الغشاء بعد المشبك اثر تتبّيه فعال لليف قبل المشبك في وجود تراكيز متزايدة من مادة كونو توكسين Conotoxine حيث :

- في غياب مادة Conotoxine قدرت شدة التيار الداخلي على مستوى الغشاء بعد المشبك بـ nA 150

- في وجود مادة Conotoxine بتركيز متزايدة تناقص شدة التيار إلى غاية إنعدامها في التركيز 15 μM

الاستنتاج : مادة Conotoxine تثبّط التيار الداخلي على مستوى الغشاء بعد المشبك

الشكل (ب) : يمثل أعمدة بيانية لتقدير كمية المبلغ الكيميائي المفرز في مشبك عصبي عضلي في وحدة المساحة من الخلية قبل المشبكية في غياب وجود مادة كونو توكسين حيث :

- في غياب مادة Conotoxine تكون كمية المبلغ المطرودة 20 وإ

- في وجود مادة Conotoxine بتركيز متزايدة تناقص كمية المبلغ المطرودة إلى غاية بلوغها 4 و إ في تركيز

Ug / mm² 15 Conotoxine

الاستنتاج : مادة Conotoxine تثبّط الإطراح الخلوي للمبلغ العصبي

الرابط :

- مادة Conotoxine تثبّط التيارات الداخلية على مستوى الغشاء بعد المشبك من خلال تثبيتها الإطراح الخلوي للمبلغ العصبي و بالتالي تعرقل عمل المشبك.

- يتطلب طرح المبلغ العصبي وصول رسالة عصبية إلى الزر المشبكى مشفرة بكمون عمل و التي تعمل على فتح القنوات الفولطية للكالسيوم فيحدث تدفق داخلي إلى هيولى الخلية قبل المشبكية حيث تحفز هذه الشوارد هجرة حويصلات المبلغ العصبي و إندماجها مع الغشاء قبل المشبكى وطرح المبلغ العصبي المسؤول عن توليد تيارات داخلية في الخلاية بعد المشبكية. و عليه نقترح الفرضية :

تعرقل مادة Conotoxine عمل المشبك فتمتنع انتقال الرسالة العصبية على مستوى بسدها للقنوات الفولطية للكالسيوم مانعة تحرير المبلغ العصبي في الشق المشبكى .

الجزء الثاني:

1- شرح آلية تأثير على تشغيل الرسالة العصبية في المشبك ثم تأكيد من صحة الفرضية المقترحة

استغلال الوثيقة(2).

الشكل(أ): يمثل نتائج تجريبية لتنبيه تراكيز شوارد الكالسيوم داخل الخلية قبل المشبكية في غياب مادة كونو توكتسين Conotoxine وفي وجودها بتركيز 2 ميكرومولي حيت :

عند تنبيه الخلية قبل المشبكية :

- **في غياب مادة Conotoxine** ترايد كبير في تركيز شوارد الكالسيوم داخل الخلية قبل المشبكية بمرور الزمن ليبلغ 24 Ug mol / في الدقيقة 15 وهذا راجع لافتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم و حدوث التدفق الداخلي للشوارد عبرها.

- **في وجود مادة Conotoxine** ترايد ضعيف في تركيز شوارد الكالسيوم داخل الخلية قبل المشبكية بمرور الزمن ليبلغ 6 Ug mol / في الدقيقة 15 وهذا راجع لتأثير المادة على القنوات الفولطية للكالسيوم.

الاستنتاج: مادة Conotoxine تثبط التدفق الداخلي لشوارد الكالسيوم إلى هيولى الخلية قبل المشبكية بتأثيرها على القنوات الفولطية الخاصة بها.

الشكل(ب): أعمدة بيانية لعدد القنوات الفولطية للكالسيوم المفتوحة في وجود مادة Conotoxine بتركيز كافية و في غيابها حيث :

في وجود مادة كونو توكتسين بتركيز كافية و في غيابها يكون عدد القنوات المفتوحة في وحدة المساحة أعظمي وقدر بـ 10 وإلاستنتاج: **مادة Conotoxine لا تؤثر على القنوات الفولطية للكالسيوم**

الشكل(ج): يوضح آلية تأثير مادة كونو توكتسين Conotoxine على نشاط المشبك العصبي العضلي حيث :

- **في غياب مادة Conotoxine** وصول الرسالة العصبية المشفرة بكمون العمل إلى الزر المشبك يفتح القنوات الفولطية للكالسيوم و يحدث تدفق داخلي للشوارد إلى هيولى الخلية قبل المشبكية فتحفز هجرة حويصلات المبلغ العصبي التي يندمج غشاءها مع غشاء الخلية قبل المشبكية مما يسمح بالإطراف الخلوية للمبلغ العصبي لتصبح الرسالة مشفرة بتركيز المبلغ .

- **في وجود مادة Conotoxine** وصول الرسالة العصبية المشفرة بكمون العمل إلى الزر المشبك يفتح القنوات الفولطية للكالسيوم غير أن مادة Conotoxine تسد فتحات القنوات الفولطية للكالسيوم فتمنع بذلك التدفق الداخلي للشوارد إلى هيولى الخلية قبل المشبكية فلا تتم هجرة حويصلات المبلغ العصبي و لا يتم الإطراف الخلوية فتعرقل عمل المشبك.

الاستنتاج: مادة Conotoxine تعرقل عمل المشبك بمنع الإطراف الخلوية للمبلغ العصبي بسدها لقنوات الفولطية للكالسيوم الرابط :

يؤدي وصول الرسالة العصبية المشفرة بكمون العمل إلى فتح القنوات الفولطية للكالسيوم و حدوث تدفق داخلي للشوارد إلى هيولى الخلية قبل المشبكية محفزة هجرة حويصلات المبلغ العصبي التي يندمج غشاءها مع غشاء الخلية قبل المشبكية مما يسمح بالإطراف الخلوية للمبلغ العصبي لتصبح الرسالة مشفرة بتركيز المبلغ الذي يتثبت على المستقبلات القنوية بعد المشبكية مما يؤدي إلى إفتاحها و حدوث تدفق داخلي لشوارد الصوديوم إلى هيولى الخلية بعد المشبكية مسببا زوال استقطاب غشائها مؤديا بذلك إلى تقلص العضلات خاصة التنفسية و عضلة القلب.

في وجود مادة Conotoxine وصول الرسالة العصبية المشفرة بكمون العمل إلى الزر المشبك يفتح القنوات الفولطية للكالسيوم غير أن مادة Conotoxine تسد فتحات القنوات الفولطية للكالسيوم فتمنع بذلك التدفق الداخلي للشوارد إلى هيولى الخلية قبل المشبكية فلا تتم هجرة حويصلات المبلغ العصبي و لا يتم الإطراف الخلوية فتعرقل عمل المشبك و بالتالي تبقى العضلات مسترخية و لا تتنفس خاصة العضلات التنفسية و عضلة القلب مما يؤدي إلى الإختناق و الموت و بذلك نصادق على صحة الفرضية المقترحة .

2- تقديم نصيحة وقائية لمرتادي السواحل خصوصا ونحن على أبواب موسم الاصطياف. علما أن كونو توكتسين يبيط عصبي سام مزعول من سم حلزون مخروطي بحري يعيش في الصخور البحرية.

- تجنب الشواطئ الصخرية التي يتواجد بها هذا النوع من الحلزونات
ملاحظة: تقبل نصائح وجيهة أخرى

الجزء الثالث:

رسم تخطيطي آلية تشفير الرسالة العصبية وانعكاس ذلك على عمل المشبك العصبي العضلي في غياب وجود مادة كونو توكتسين Conotoxine .

