



على المترشح معالجة أحد الموضوعين التاليين الموضوع الأول

التمرين الأول (05 نقاط)

تسبب الإصابة بفيروس نقص المناعة البشرية «VIIH» عجزاً مناعياً لدى الأشخاص المصابين الذين يصبحون عرضة للأمراض الانتهازية. حيث يستهدف فيروس VIIH الخلايا LT4 ويطرح برنامجه الوراثي داخلها ثم يتطور إلى فيروسات جديدة تنتشر في الدم. يتميز فيروس نقص المناعة البشرية بمقاومة الأدوية المضادة للفيروسات، غير أنه تم تطوير نوع من الأدوية يسمى إيباليزوماب «Ibalizumab» (جسم مضاد وحيد النسيلة). الوثيقة المقدمة توضح استهداف فيروس VIIH للخلية LT4 وأآلية عمل إيباليزوماب.

- اشرح في نص علمي كيف يسبب فيروس VIIH عجزاً مناعياً وفعالية العلاج بدواء إيباليزوماب «Ibalizumab».

التمرين الثاني (07 نقاط)

تعد تفاعلات المرحلة الكيموبيولوجية أساسية تساهُم في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة عند النباتات الخضراء، مما جعل الباحثين الفلاحين يعملون على استهداف هذه التفاعلات باستعمال مبيدات للتخلص من الأعشاب الضارة. تهدف هذه الدراسة إلى التعرف على آلية تأثير بعض المبيدات.

الجزء الأول

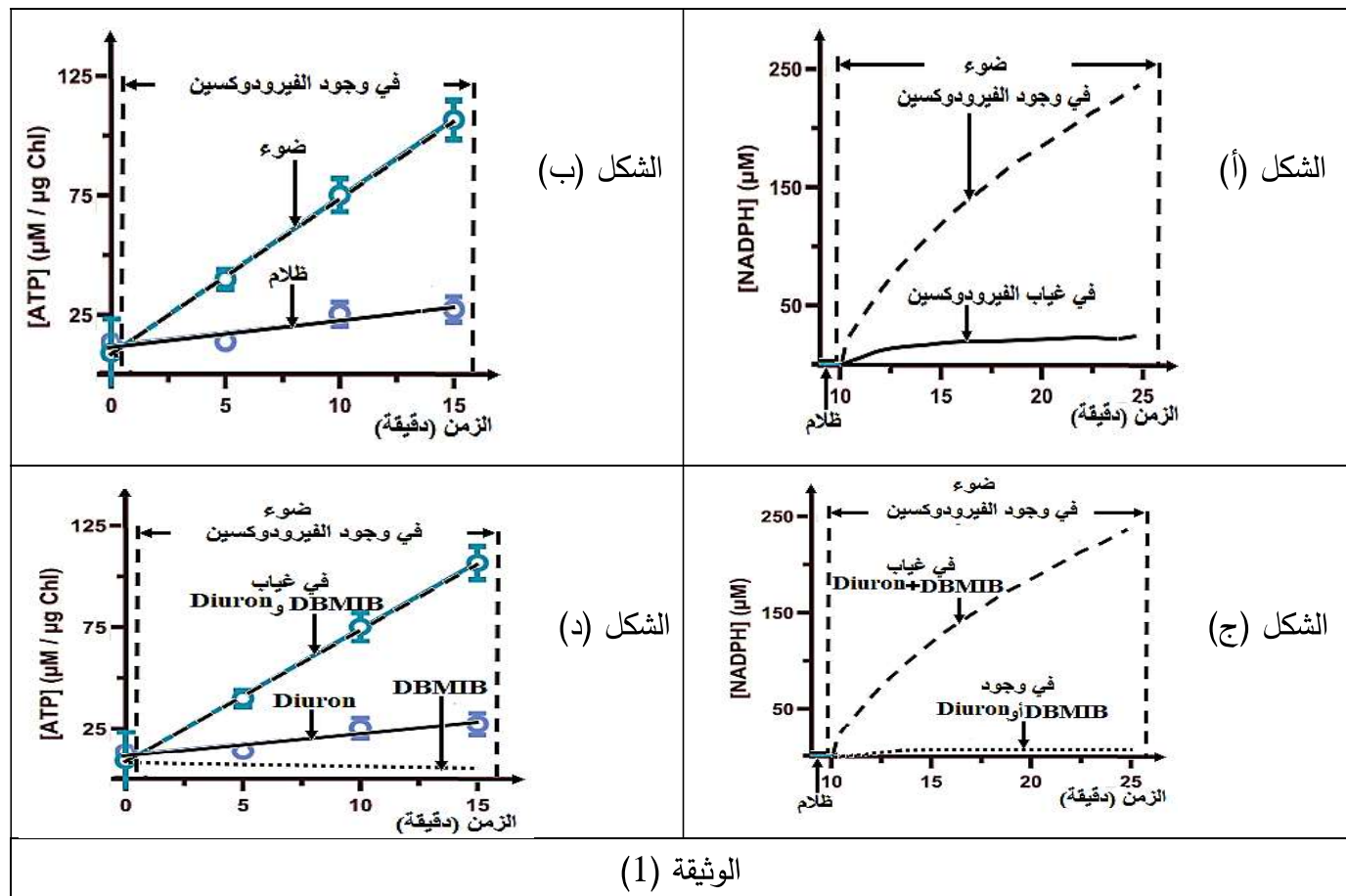
من مبيدات الأعشاب الكيميائية الشائعة الاستعمال هي Diuron و DBMIB ولدراسة تأثيرها. تم تتبع التركيز المولي لـ ATP والـ NADPH.H⁺ في ملقط من الثلاکویدات في شروط تجريبية مختلفة نتائجها ممثلة في الوثيقة (1) حيث:

الشكل (أ): قياس التركيز المولى لـ $\text{NADPH} \cdot \text{H}^+$ في الثيلاكويد في وجود أو غياب الفيرودوكسين FNR (متلقي ومانح للإلكترونات)، وفي غياب CO_2 .

الشكل (ب): نتائج متابعة التركيز المولى لـ ATP في الثيلاكويد في الضوء أو الظلام وغياب CO_2 ووجود الفيرودوكسين.

الشكل (ج): نتائج تأثير Diuron و DBMIB على معدل التركيز المولى لـ $\text{NADPH} \cdot \text{H}^+$.

الشكل (د): نتائج تأثير Diuron و DBMIB على معدل التركيز المولى لـ ATP.



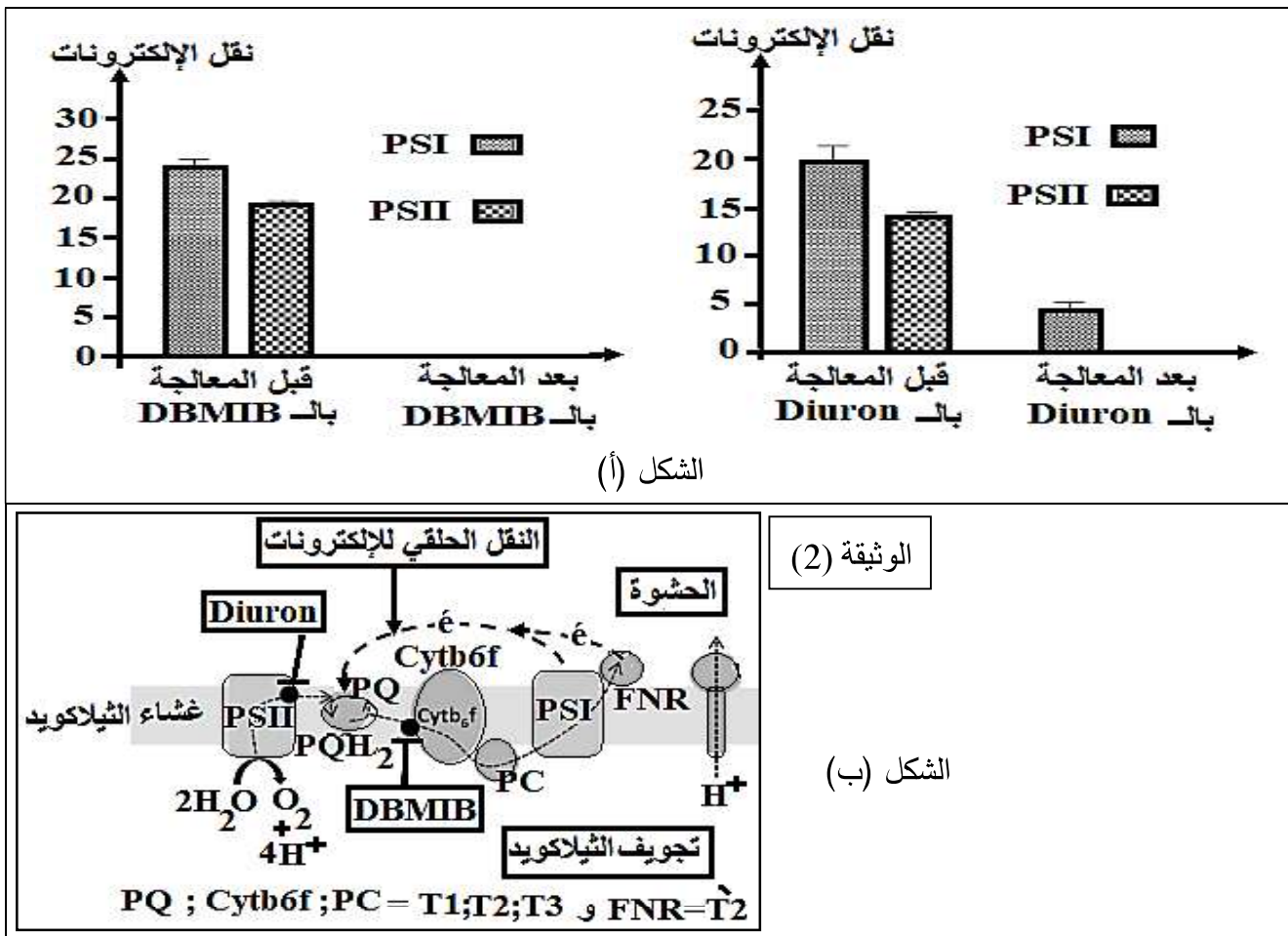
بين الشروط التي تسمح بعمل الثيلاكويد وتأثير المبيادات المستعملة. باستغلالك للوثيقة (1).

الجزء الثاني

لدراسة آلية تأثير Diuron و DBMIB عليك المعطيات الموضحة في أشكال الوثيقة (2):

الشكل (أ): نتائج تأثير 10 ميكرومول من Diuron و DBMIB على معدل تحرر ونقل إلكترونات PSII و PSI لثيلاكويد معرض للضوء في وجود الفيرودوكسين FNR وغياب CO_2 .

الشكل (ب): رسم تخطيطي لأنظمة التركيب الضوئي على مستوى غشاء الثيلاكويد وموقع تأثير Diuron و DBMIB المحتملة على نقل الإلكترونات.



باسغالاك للوثيقة (2). اشرح آلية تأثير DBMIB و Diuron على تفاعلات المرحلة الكيموضونية وتحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية.

التمرين الثالث (08 نقاط)

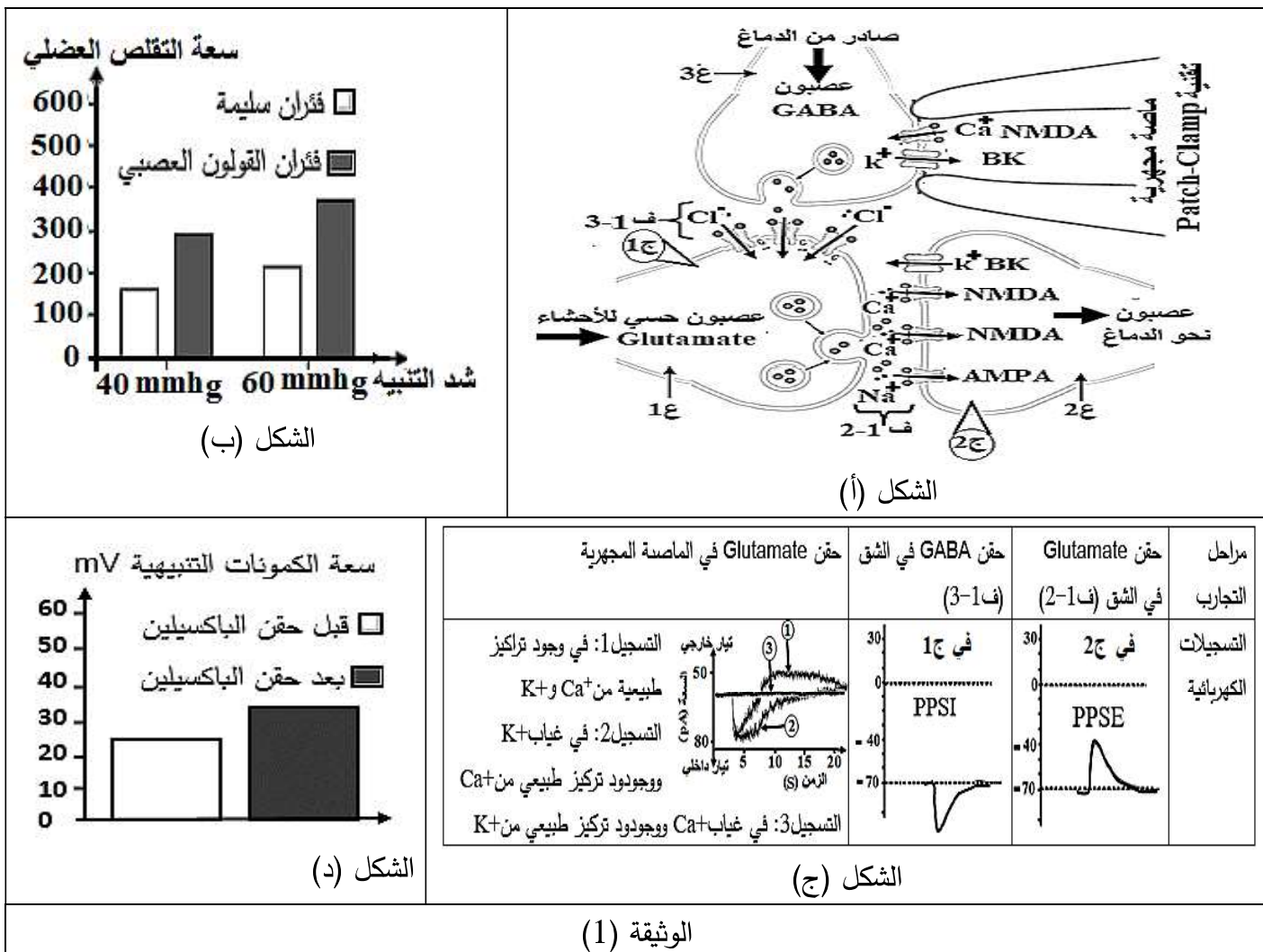
أظهرت الدراسات الكيمويوية والوظيفية أن القنوات البروتينية للشوارد على مستوى غشاء الألياف العصبية تشكل نظاماً تكاملاً ودوراً مهماً في الاتصال العصبي بتنظيم حركة الشوارد وانتقال الرسائل العصبية المختلفة. مما جعل هذه القنوات البروتينية هدفاً عالجياً لبعض الاضطرابات العصبية باستعمال أدوية مسكنة للألم كالباكسيلين Paxilline. نهدف إلى دراسة تأثير هذا الدواء على القنوات والآليات الأساسية عند مرضى القولون العصبي .

الجزء الأول

مرض القولون العصبي (IBS) هو اضطرابات غير متجانسة من أعراضه ألم البطن المزمن والانتفاخ في الأمعاء. تم تشخيص فرط الحساسية الحشوية عند مرضى القولون العصبي تجريبياً. نتائجها مماثلة في أشكال الوثيقة (1).

- الشكل (أ): يمثل رسمياً تخطيطياً للعناصر المتدخلة في الإحساس بالألم الحشوي للقولون في القرن الخلفي للنخاع الشوكي.
- الشكل (ب): تسجيل المخطط الكهربائي لعضلة القولون (EMG) استجابة لضغط انتفاخ القولون الذي يسبب فرط الحساسية الحشوية عند مجموعتين من الفئران أحدهما سليمة وأخرى مصابة بالقولون العصبي.

- الشكل (ج) : تسجيلات كهربائية لنتائج تجريبية أنجزت على مستوى العناصر المتدخلة في الاحساس بالألم الحشوي للقولون.
- الشكل (د) : تسجيل الكمونات التببيهية (PPSE) للخلايا العصبية المثبطة (العصيرون ع3) عند حقن الغلوتامات glutamate قبل وبعد حقن الباكسيلين في الماصة المجهرية عند فئران مصابة بالقولون العصبي.

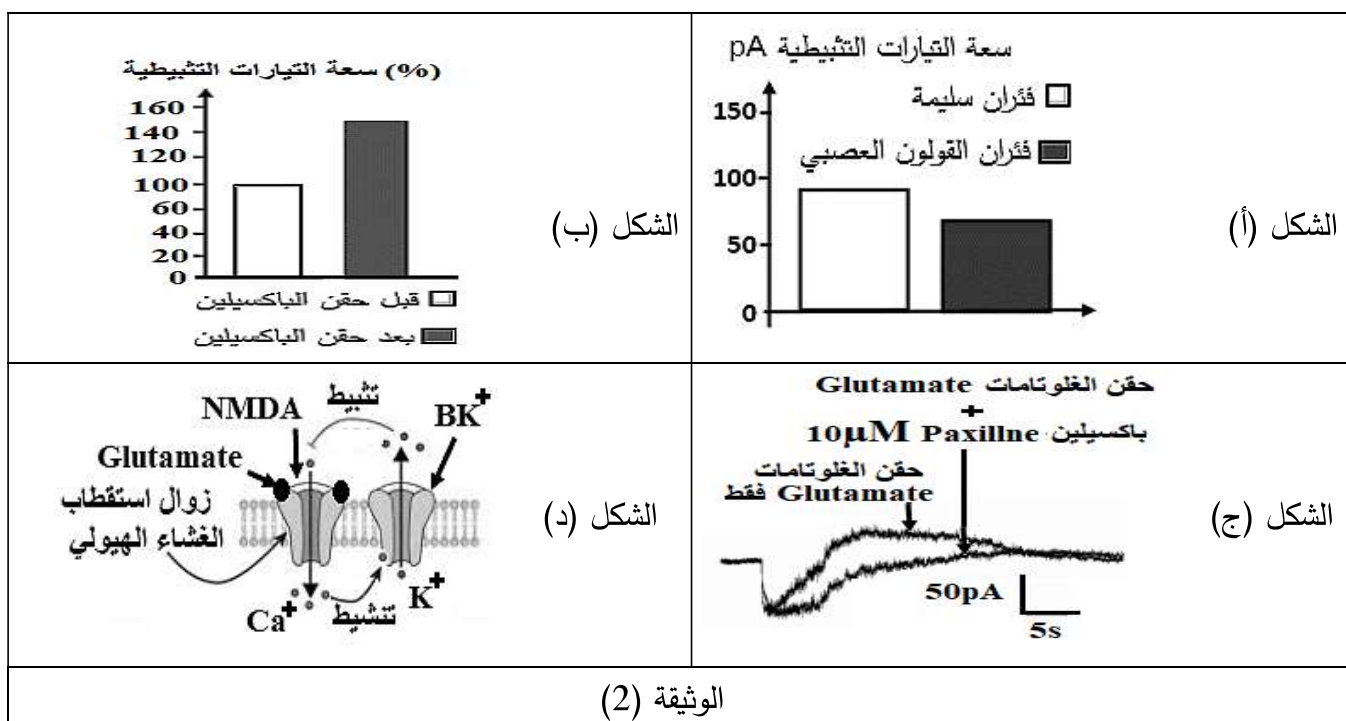


- باستغلالك للوثيقة (1). اقترح فرضيات توضح تأثير الباكسيلين كعلاج للألم.

الجزء الثاني

- للكشف عن أسباب تطور الألم الحشوي عند مرضى القولون العصبي، وتوضيح تأثير باكسيلين على النقل المشكبي المثبت للخلايا العصبية للعصيرون 3. أنجزت سلسلة من التجارب على فئران القولون العصبي، نتائجها موضح في الوثيقة (2).
- الشكل (أ) : نتائج قياس سعة التيارات التببيهية في مستوى العصيرون (ع1) بتطبيق تقنية patch clamp وحقن الـ Glutamate في الماصة المجهرية عند فئران سليمة وأخرى مصابة بالقولون العصبي.

- . الشكل (ب): نتائج قياس نسبة سعة التيارات التثبيطية في مستوى العصبون (ع1) بتطبيق تقنية patch clamp وحقن Glutamate قبل وبعد حقن الباكسيلين في المacula المجهرية عند فئران مصابة بالقولون العصبي.
- . الشكل (ج): نتائج تسجيل التيارات الداخلية والخارجية لشوارد الكالسيوم (Ca^{+}) والبوتاسيوم (K^{+}) في مستوى العصبون (ع3) بتطبيق تقنية patch clamp وحقن الـ Glutamate في المacula المجهرية في وجود غياب الباكسيلين.
- . الشكل (د): رسم تخطيطي يوضح العلاقة الوظيفية بين قناة الـ BK مع المستقبلات الفノوية NMDA.



وضح تفاعل قنوات الـ BK مع المستقبلات الفنووية NMDA لتنظيم الألم الحشوي وفرط الحساسية الحشوية، وكيف يوفر الباكسيلين طريقة علاجية لمرضى القولون العصبي مؤكدا صحة الفرضية المقترنة.

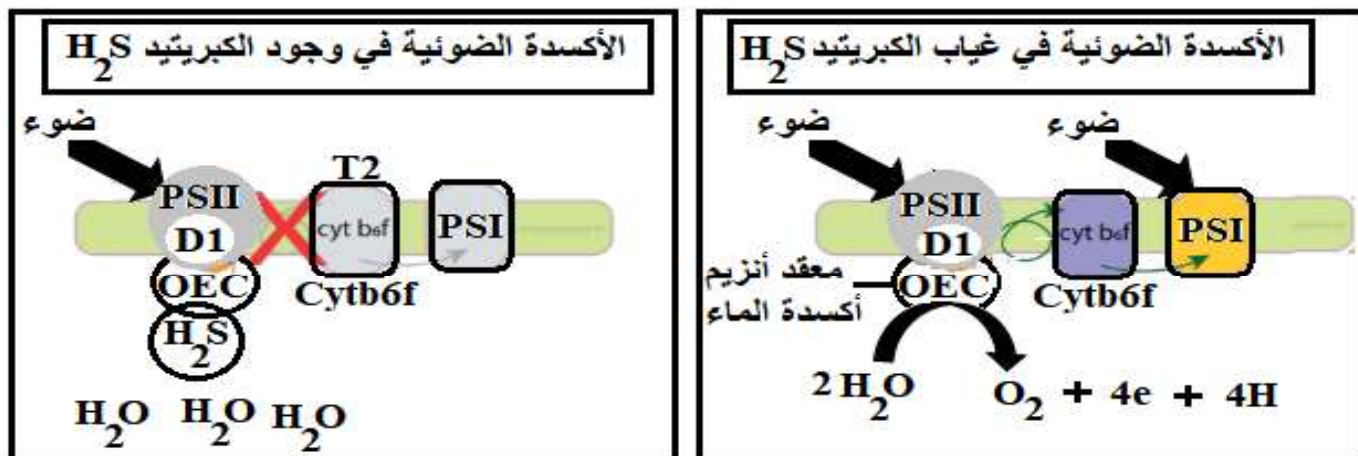
الجزء الثالث

ما توصلت إليه واعتمادا على مكتسباتك. وضح في خلاصة مختلف المستويات الممكنة لتأثير مختلف الأدوية لتخفييف الإحساس بالألم.

الموضوع الثاني

التمرين الأول: (05 نقاط)

تستعمل مبيدات الأعشاب الضارة المنتج الفلاحي، لكن غالباً ما تسبب هذه المبيدات أضراراً جانبية بصور خاصة على نشاط التركيب الضوئي وبالتالي تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة عند النباتات الزراعية ما يؤثر على إنتاج الكتلة الحيوية. ومن المبيدات الكيميائية لهذه الأعشاب الكبريتيد H_2S . الوثيقة المقدمة توضح مستوى تأثير الكبريتيد.



- في نص علمي اشرح دور السلسلة التركيبية الضوئية وتأثير الكبريتيد على نشاط التركيب الضوئي عند الأعشاب الضارة والقضاء عليها وعلى إنتاج الكتلة الحيوية.

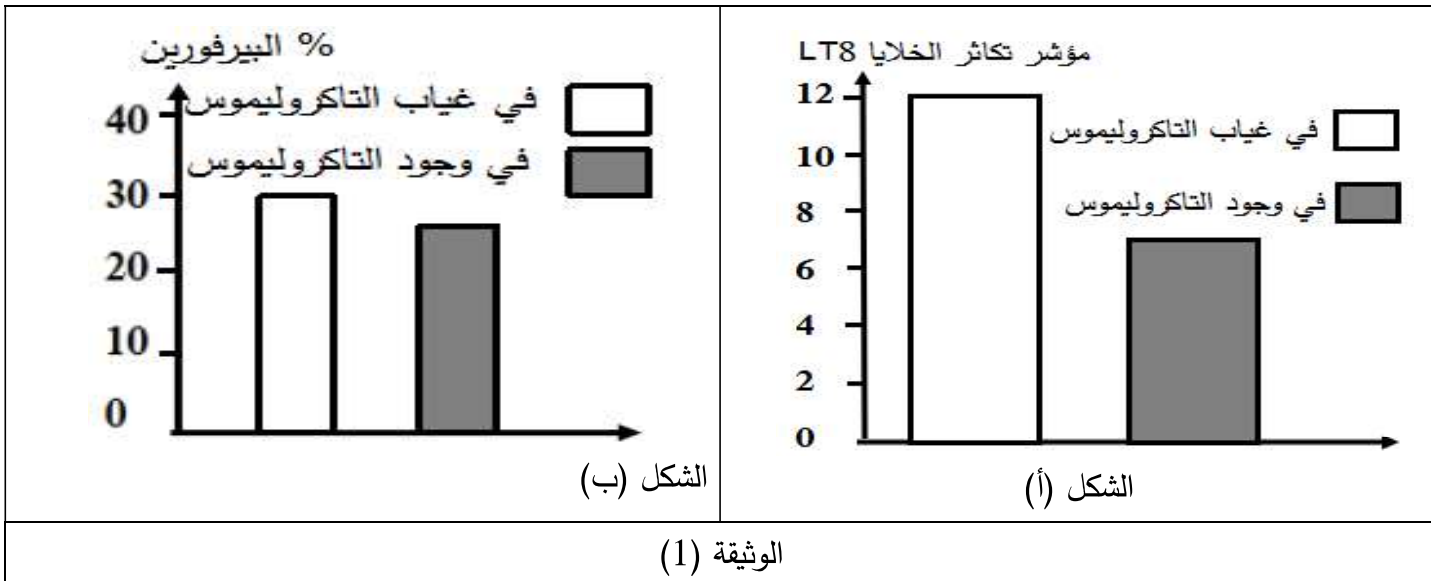
التمرين الثاني

عند إجراء عملية زرع للطعوم يتعرف الجهاز المناعي للمتلقي على خلايا الطعم أنها خلايا غير ذاتية ويرفضها ويتوقف ذلك على معدل التوافق النسيجي لا CMH بين المتبرع والمتلقي. حيث تعرف الخلايا المناعية المفاوية LT على البيبتيادات المستضدية التي يتم عرضها عن طريق CMH ويطور الجهاز المناعي للمتلقي استجابة مناعية ضد اللادات (الطعم) للقضاء عليها بتدخل بروتينات مناعية. وقد ساهمت التطورات العلاجية في اكتشاف أدوية مثبطة للمناعة. ولهذا الغرض إليك الدراسة التالية:

الجزء الأول

لقد أحدثت الأدوية المثبطة للمناعة مثل دواء التاكروليموس، ثورة في القدرة على زرع الأعضاء بين الأفراد. نتائج دراسة تأثير هذا الدواء مماثلة بالوثيقة (1)، حيث:

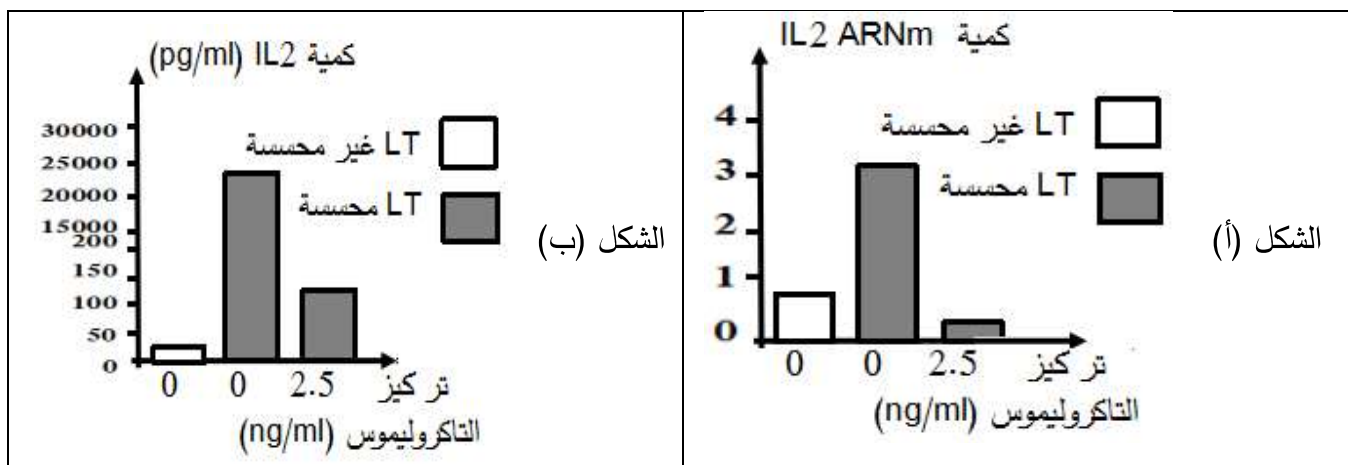
تم حضن خلية LT8 محسنة مسبقاً لفأر في غياب وجود تاكروليموس بتركيز (0.6 ng/ml). نتائج قياس تكاثر الخلايا LT8 مماثلة في الشكل (أ). في حين يمثل الشكل (ب) نتائج قياس نسبة البيرفورين المفرزة في وسط يحتوي على الخلايا LT8 المحسنة في غياب وجود التاكروليموس.

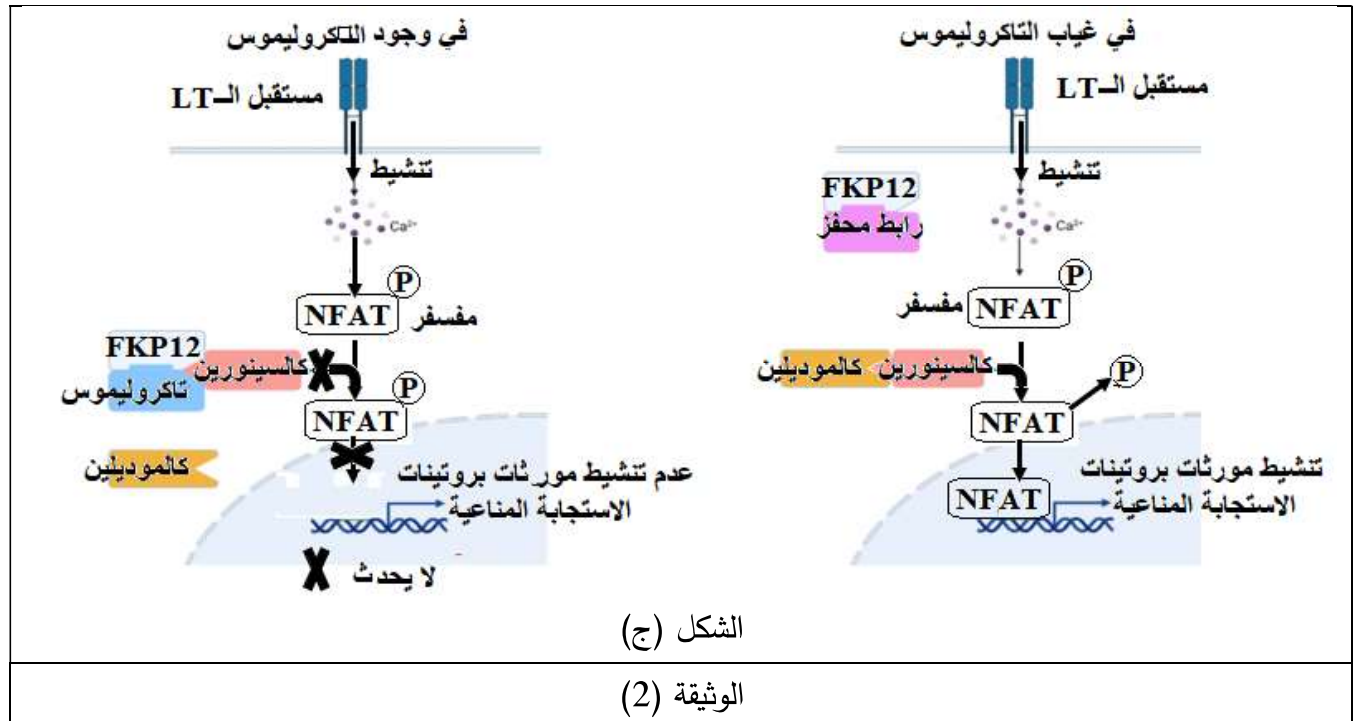


- بين كيف يساهم التاكروليموس في الحفاظ على الأعضاء المزروعة في العضوية. باستغلالك للوثيقة (1).

الجزء الثاني

لتحديد تأثير التحفيز وآلية علاج رفض الطعوم بدواء التاكروليموس إليك معطيات الوثيقة (2). حيث يمثل الشكل (أ) نتائج قياس تعبير الدنا ARNm لـ IL2 عند الخلية LT. أما الشكل (ب) فيمثل نتائج تقدير كمية IL2 عند الخلية LT. في حين يمثل الشكل (ج) آلية عمل التاكروليموس .



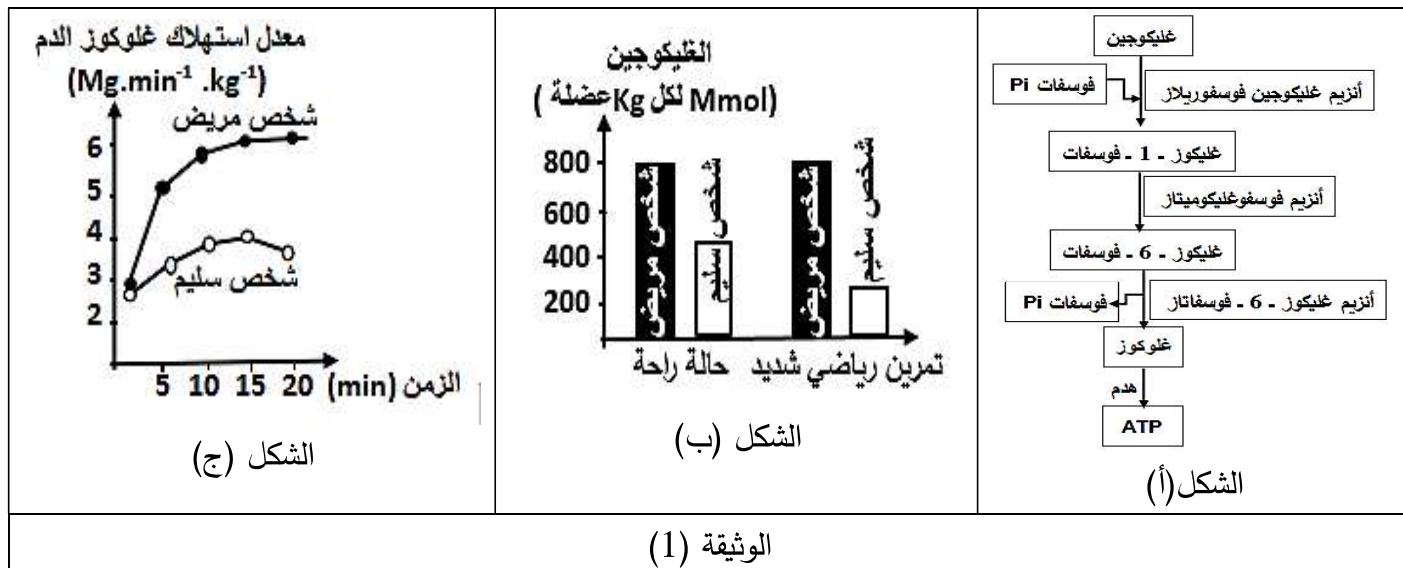


- أشرح آلية عمل دواء التاكروليموس كعلاج وقائي لرفض الطعوم. باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).
التمرين الثالث (08 نقاط).

تلعب الأنزيمات أدوارا هامة في النشاطات الأيضية المختلفة داخل العضوية، قد يسبب غياب أو قلة إنتاجها اضطرابات صحية وأعراض مرضية ، ولفهم تأثير ذلك على سلامة العضوية تقترح الدراسة التالية:
الجزء الأول

مرض تخزين الجليكوجين من نوع GSD5 يصيب عضلات بعض الأشخاص ، حيث يتميز المصابين به بعدم القدرة على تحمل الأنشطة العضلية قصيرة المدة وقوية الشدة عند ممارسة الرياضة كما يعانون من ضعف العضلات والألم والتصلب . المرضى المصابون طبيعيون لكن بعض الرياضات محظوظة عليهم. من أجل توضيح سبب المرض، أجريت الدراسة التالية:

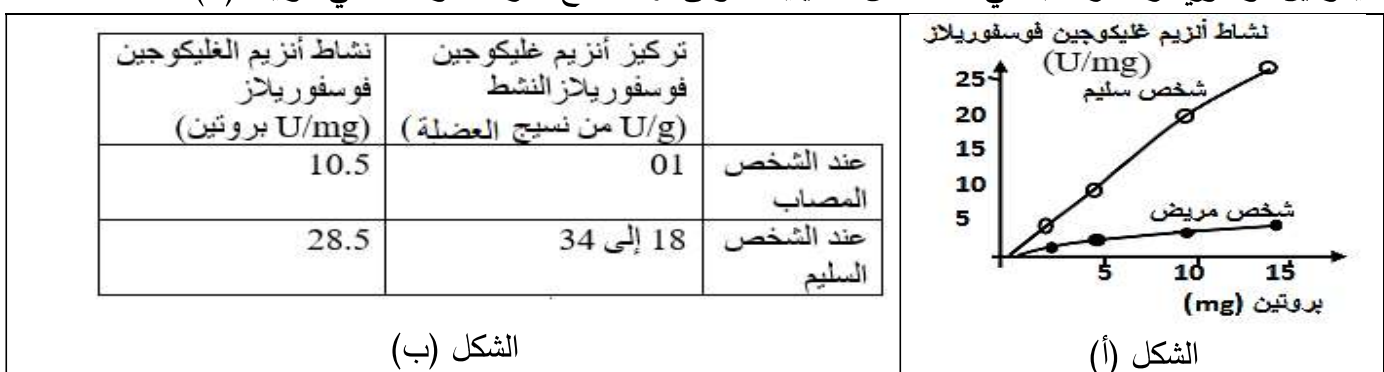
أثناء المجهود العضلي تستهلك الخلية العضلية الطاقة التي مصدرها adenosine triphosphate (ATP) الناتج عن هدم الغلوكوز. الشكل (أ) يقدم تفاعلات استقلاب السكر العضلي. أما الشكل (ب) يمثل نتائج قياس تراكيز الجليكوجين في عضلات شخص مريض وآخر سليم أثناء الراحة وبعد 20 دقيقة من تمرين رياضي. كما تم قياس معدل استهلاك غلوكوز الدم خلال جهد عضلي الشكل (ج). النتائج معطاة في الوثيقة (1).



1 - وضح سبب عدم قدرة الشخص المصاب تحمل الجهد البدني الشديد. ثم اقترح فرضية تشرح سبب المرض. انطلاقا من الوثيقة (1).

الجزء الثاني

لتأكيد صحة الفرضية المقترحة. تم قياس نشاط أنزيم الغليوكجين فوسفوريلاز في مستخلصات البروتين المحضرة من عينات عضلية أخذت أثناء الراحة لشخص مصاب وآخر سليم. النتائج مماثلة في الشكل (أ). في حين يوضح جدول الشكل (ب) تركيز ونشاط الأنزيم. أما الشكل (ج) يمثل قطعة من سلسلة ADN غير المستسخنة لمورثة PYGM المشفرة لأنزيم الغليوكجين فوسفوريلاز المرفقة بتالي الأحماض الأمينية الموفق لها. نتائج الدراسة موضحة في الوثيقة (2).



تالي الأحماض الأمينية		تالي النوكليوتيدات		
... Pro Arg...Ile	... CCA CGA GGA	الشخص السليم
... 50	842 148	2526	الشخص المريض
... Pro		... CCA TGA GGA	
... 49	 148	2526	

الشكل (ج)

الوثيقة (2)

أشرح سبب عدم قدرة تحمل المجهود البدني قصير المدة وشديد القوة لدى الأشخاص المصابين بالمرض العضلي المدروس.
مؤكدا صحة الفرضية المقترحة. باستغلالك الوثيقة (2).

الجزء الثالث

ما توصلت إليه وتوظيفاً لمعلوماتك. وضح في خلاصة سبب أعراض المرض وأن بعض الرياضات محضورة على المصابين، ما النصائح التي تقدمها إذا لزم الأمر ممارسة هؤلاء لنوع من الرياضات.

العلامة	عناصر الإجابة	التمرير
0.25	مقدمة: الاصابة بفيروس ال VIH تؤدي الى عجز مناعي حيث يستهدف الخلايا LT4 لهذا استعملت عدة علاجات من بينها ايباليزيماب للحد من انتشاره	الأول
0.25	. فكيف يسبب فيروس ال VIH عجزاً مناعياً ومدى فعالية دواء ايباليزيماب؟	
0.25*	العرض: تلعب الخلايا LT4 دوراً في الاستجابة المناعية الخلوية والخلطية وذلك بافرازها للمبلاغات كيميائية (الانترلوكينات) المحفزة للخلايا المقاومة المحسنة على التكاثر والتمايز إلى خلايا منتجة لعناصر دفاعية للقضاء على المستضدات	
4	يستهدف فيروس فقدان المناعة المكتسبة ال VIH الخلايا LT4 بسبب التكامل البنوي بين محددات الفيروس GP120 والمستقبلات الغشائية الخاصة ب LT4 والمتمثلة في CCR4 وكذا CD4 او CCR4 مما يؤدي إلى اختراق الفيروس للخلايا LT4 وطرحه ل برنامجه الوراثي داخلاً ثم يتطور إلى فيروسات جديدة تنتشر في الدم مما يؤدي إلى استهداف خلايا LT4 أخرى مؤدياً إلى تناقصها الحاد إلى أقل من 200 خلية في مللي 3 يترتب عنه تناقص كبير في نسبة الإنترلوكينات وبالتالي عجز الأشخاص المصابين بال VIH في هذه المرحلة على إنتاج عناصر دفاعية مما يجعلهم عرضة للأمراض الإنتهازية المختلفة تنتهي بوفاة الشخص غير أنه تم تطوير علاجات من بينها إيباليزوماب (جسم مضاد وحيد النسيلة) حيث يثبت هذا الجسم المضاد على مستقبلات LT4 ويتكون من بنويها مع القطعتين D1 و D2 الطرفتين مما يمنعها من الإرتباط مع gp120 وبالتالي عدم اختراق الفيروس لا LT4 مما يحد من سرعة إنتشار الفيروس	
0.5	الخاتمة: يستهدف فيروس VIH الخلايا المقاومة LT4 مؤدياً إلى عجز مناعي إلا أن استعمال علاج إيباليزوماب والذي يحد من انتشاره	
0.5	الجزء الأول: استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1): يمثل الشكل (أ) : نتائج قياس التركيز المولي لا NADPH.H ⁺ في التيلاكوئيد في وجود أو غياب الفيرودوكسين FNR وفي غياب CO ₂ حيث : في الظلام سواء في وجود FNR أو في غيابه كان تركيز NADPH.H ⁺ منعدم. في وجود الضوء و FNR يزداد تركيز NADPH.H ⁺ بشكل كبير إلى أن يصل إلى القيمة 250 μM عند الزمن 25 دقيقة، بينما يزداد تركيز NADPH.H ⁺ بشكل قليل أين يصل القيمة 25 μM عند الزمن 17 دقيقة ويثبت مع مرور الزمن .	الثاني
0.25	الإستنتاج: الفيرودوكسين FNR يزيد من تركيز NADPH.H ⁺ في وجود الضوء، وغياب CO ₂ . استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1):	
0.5	يمثل الشكل (ب) : نتائج متابعة التركيز المولي لا ATP في التيلاكوئيد في وجود الفيرودوكسين FNR وفي غياب CO ₂ حيث : في وجود الضوء و FNR يزداد تركيز ATP بشكل كبير إلى أن يصل إلى القيمة 25 μM/μg Chl	

125 عند الزمن 15 دقيقة.

بينما في الظلام يزداد تركيز الا ATP بشكل قليل أين يصل القيمة $\mu\text{M}/\text{mg Chl}$ 25 عند الزمن 15 دقيقة .

الإستنتاج: الفيرودووكسين FNR يزيد من تشكيل الا ATP في وجود الضوء، وغياب CO_2 .
استغلال الشكل (ج) من الوثيقة (1):

يمثل الشكل (ج) : نتائج تأثير Diuron و DBMIB على معدل التركيز المولى الا NADPH.H^+ حيث :

في الظلام سواء في وجود أو في غياب Diuron و DBMIB كان تركيز NADPH.H^+ منعدم.
في وجود الضوء وفي غياب FNR وفي غياب Diuron و DBMIB يزداد تركيز NADPH.H^+ بشكل كبير
إلى أن يصل إلى القيمة $250 \mu\text{M}$ عند الزمن 25 دقيقة، بينما في وجود الضوء و FNR و Diuron و DBMIB يبقى تركيز NADPH.H^+ تقريباً معدوماً مع مرور الزمن.

الإستنتاج: DBMIB و Diuron يمنع من تشكيل NADPH.H^+ رغم وجود الضوء و FNR.
استغلال الشكل (د) من الوثيقة (1):

يمثل الشكل (د) : نتائج تأثير DBMIB و Diuron في وجود الضوء و FNR على معدل التركيز
المولى الا ATP حيث :

في غياب Diuron و DBMIB يزداد تركيز الا ATP بشكل كبير إلى أن يصل إلى القيمة $\mu\text{M}/\text{mg Chl}$ 125
عند الزمن 15 دقيقة.

بينما في وجود Diuron يزداد تركيز الا ATP بشكل قليل إلى أن يصل إلى القيمة $30 \mu\text{M}/\text{mg Chl}$
عند الزمن 15 دقيقة.

في حين في وجود DBMIB يبقى تركيز الا ATP معدوماً مع مرور الزمن.

الإستنتاج: DBMIB يمنع تشكيل الا ATP بنسبة أكبر من Diuron رغم وجود الضوء و FNR.
التبیان : (شروط عمل التيلاکوئید وتأثیر المبیدات)

- من الشكل (أ) و الشكل (ب) يتبيّن أن تشكيل NADPH.H^+ و تركيب الا ATP تطلب وجود
الضوء و الفيرودووكسين (FNR). اذن شروط عمل التيلاکوئید : وجود الضوء و الفيرودووكسين
. (FNR).

- من الشكل (ج) و الشكل (د) يتبيّن أن مبیدات الأعشاب الضارة Diuron و DBMIB على
تنبيط تشكيل H^+ و الا ATP ، ويكون تأثير DBMIB أكبر من تأثير Diuron.

الجزء الثاني:

استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2):

يمثل الشكل (أ) : أعمدة بيانية لإنقال الإلكترونات في الأنظمة الضوئية (PSI و PSII) قبل وبعد
المعالجة بـ DBMIB و Diuron حيث :
قبل المعالجة بـ Diuron يكون نقل الإلكترونات مرتفع عند (PSI و PSII) ويكون عند PSI أكبر منه
عند PSII.

		<p>بعد المعالجة بـ Diuron ينخفض نقل الإلكترونات عند PSII بينما ينعدع عند PSI.</p>
01		<p>قبل المعالجة بـ DBMIB يكون نقل الإلكترونات مرتفع عند (PSI و PSII) ويكون عند PSII أكبر منه عند PSI.</p> <p>بعد المعالجة بـ DBMIB ينعدع نقل الإلكترونات عند PSII و عند PSI.</p> <p>الإستنتاج: Diuron يقل تحرر الإلكترونات من PSI و يمنع تحررها بشكل كلي من PSII.</p>
0.5		<p>DBMIB يمنع تحرر الإلكترونات من PSII و PSI .</p> <p>استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2):</p> <p>يمثل الشكل (ب) : رسم تخطيطي للسلسلة التركيبية الضوئية و موقع تأثير Diuron و DBMIB المحتملة على نقل الإلكترونات حيث :</p>
0.5		<p>في وجود Diuron يتثبت على PSII فيمنعه من نقل الإلكترونات إلى T_1 و يستمر النقل الحلقى للإلكترونات من FNR إلى T_1.</p> <p>في وجود DBMIB يتثبت على T_2 فيمنع انتقال الإلكترونات من T_1 إلى T_2 و يتوقف النقل الحلقى للإلكترونات .</p> <p>الإستنتاج: Diuron يمنع تحرر الإلكترونات من PSII بينما DBMIB تمنع انتقال الإلكترونات من T_1 إلى T_2 .</p>
0.5		<p>شرح تأثير Diuron و DBMIB على تفاعلات المرحلة الكيموضوئية و تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية :</p> <p>- يتثبت Diuron على النظام الضوئي الثاني PSII مانعا هذا الأخير من تحريره للإلكترونات فلا يتم التحلل الضوئي للماء و إنتاج البروتونات اللازمة لإرجاع $NADP^+$ وتركيب $NADPH.H^+$، في المقابل يبقى الانتقال الحلقى للإلكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية المكونة من ($T_1.T_2.T_3.PSI.T_2'$)</p> <p>يؤدي هذا إلى تحرر طاقة تستعمل في ضخ البروتونات من الحشوة نحو تجويف التيلاكوئيد وحدات تدرج في التركيز فتدفق البروتونات على شكل سيل عبر الكرينة المذنبة مما يؤدي إلى تشكيل ATP.</p> <p>- يتثبت DBMIB على الناقل T_2 مانعا إنتقال الإلكترونات من T_1 إلى T_2 و بالتالي عدم تحرر الطاقة اللازمة لضخ البروتونات من الحشوة إلى تجويف التيلاكوئيد عبر الناقل T_2 و عدم تشكيل تدرج تركيز البروتونات بين الحشوة وتجويف التيلاكوئيد و من ثم عدم تدفق سيل البروتونات عبر الكرينة المذنبة و عدم تشكيل ATP.</p>
		<p>الجزء الأول :</p> <p>الشكل أ: 1 يمثل الشكل ا رسم تخطيطي للعناصر المتدخلة بالاحساس بالالم الحشوي للقولون في القرن الخلفي للنخاع الشوكي حيث نلاحظ:</p> <p>العصبون 1 افراز glutamate على مستوى ف (1_2) يؤدي انفراخ القنوات الكميائية الخاصة ب العصبون 1 وتدفق داخلي لشوارد Na^+ و Ca^+ و خروج شوارد K^+ (BK) نتج عنه انقال رسالة عصبية نحو الدماغ نتج عنها افتتاح القنوات الخاصة بشوارد K^+ وافتتاح القنوات الكميائية الخاصة ب NMDA Ca^+ () ودخول شوارد Ca^+ الذي يحفز الحويصلات المشبكية على اطراح</p>

	<p>محتوها GABA في الشق المشبكى ف_1 على مستوى المستقبلات الغشائية الخاصة ب فتح القنوات الكمية الخاصة ب Cl ودخول شوارد الكلور الى العصبون 1 فينتج عنه فرط في الاستقطاب وبالتالي تثبيط افراز الغلوتامات على مستوى المشبك ف_2 .</p> <p>الاستنتاج:</p> <p>المشبك ف_1 مشبك مثبط (المبلغ العصبي GABA) المشبك ف_2 مشبك تثبيطي (المبلغ العصبي glutamate) المبلغ العصبي المسؤول عن الاحساس بالالم لمرض القلون العصبي هو لـ الشكل ب</p>
0.25	<p>يمثل اعمدة بيانية لسعة التقلص العضلي لفئران سلية و فئران مصابة بالقولون العصبي بدالة شدة التتبّيّه حيث نلاحظ :</p> <p>عند شدة التتبّيّه 40 mmhg تكون سعة التقلص العضلي 150 عند الفئران السلية وتكون اكبر عند الفئران المصابة وقدر ب 300</p> <p>عند شدة التتبّيّه 60 mmhg تصل سعة التتبّيّه عند الفئران السلية 200 وتزداد عند الفئران المصابة لتصل الى 400</p> <p>اي بزيادة شدة التتبّيّه تزداد سعة التقلص العضلي</p> <p>الاستنتاج :</p>
0.5	<p>سعه التقلص العضلي عند الفئران المصابة اكبر من سعة التقلص العضلي عند الفئران السلية</p> <p>الشكل ج :</p> <p>يمثل تسجيلات كهربائية لنتائج تجريبية انجذت عاى مستوى العناصر المتدخلة في الاحساس بالالم الحشوی للقولون العصبي حيث نلاحظ :</p> <p>عند حقن glutame في الشق المشبكى ف_1 نسجل على مستوى الجهاز ج 2 زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكى (PPSE)</p> <p>عند حقن GABA في الشق ف_1 نسجل على مستوى الجهاز ج 1 فرط في الاستقطاب (PPSI)</p> <p>عند حقن GLUTAMATE في الماصة المجهرية :</p> <p>في وجود تراكيز طبيعية من Ca+ و k+ نسجل تيار داخلي سريع وتيار خاجي بطئ .</p> <p>في غياب Ca+ ووجود تراكيز طبيعي من k+ نسجل تيار داخلي سريع .</p> <p>في غياب Ca+ ووجود تراكيز طبيعي من k+ نسجل تيار معدوم .</p> <p>الاستنتاج : في وجود المبلغ العصبي glutamate يتم تسجيل تيار داخلي مصدره دخول شوارد Ca+ وتيار خارجي ناتج عن خروج شوارد k+ الشكل د:</p>
0.25	<p>يمثل اعمدة بيانية لسعة كمونات التتبّيّه عند فئران مصابة قبل وبعد حقن الباكسيلين حيث نلاحظ :</p> <p>قبل الحقن : تكون سعة الكمونات التتبّيّه mv 25</p> <p>بعد الحقن : تزداد سعة الكمونات التتبّيّه حتى تصل mv 35</p>
0.5	

		الاستنتاج :
0.25	يزيد دواء الباكسيلين من سعة الكمونات التببيهية للخلايا العصبية المتبطة (ع3) اقتراح فرضيات حول تأثير الباكسيلين كعلاج للألم : ١° يزيد الدواء الباكسيلين من نشاط القنوات الكميائية الخاصة Ca^{+} (NMDA) مما يزيد دخول شوارد Ca^{+}	
0.5	٢° يثبط الدواء الباكسيلين عمل القنوات الخاصة ب K^{+} و بالتالي يمنع خروج شوارد K^{+} ٣) الدواء يحفز على زيادة افراز GABA و بالتالي زيادة التيارات المتبطة الجزء الثاني	
	توضيح تفاعل قنوات ال BK مع المستقبلات القنوية NMDA لتنظيم الألم الحشوي و فرط الحساسية الحشوية و كييفية تأثير دواء الباكسيلين و المصادقة على الفرضية الشكل ١ :	
0.25	يمثل الشكل ١ تغيرات سعة التيارات التببيطية في مستوى العصبون ع ١ عند فراغ سليمة والآخر مصادبة حيث نلاحظ: عند الفئران السليمة تكون سعة التيارات التببيطية كبيرة وتقدر ب ٩٠ PA بينما الفئران المصابة بالقولون العصبي تقدر ب ٧٥ PA	الاستنتاج :
0.25	يقل ال Glutamate من سعة التيارات التببيطية للعصبونات ع ١ عند الفئران المصابة الشكل ب :	
	يمثل سعة التيارات التببيطية للعصبون ع ١ محقون بال glutamae قبل وبعد حقن الباكسيلين عند الفئران المصابة بالقولون العصبي حيث نلاحظ:	
0.25	قبل حقن الباكسيلين سعة التيارات التببيطية تقدر ب ١٠٠ بعد الحقن تزداد سعة التيارات التببيطية لتصل الى ١٥٠ الاستنتاج :	
0.25	يزيد دواء الباكسيلين من سعة التيارات التببيطية للعصبون ع ١ الشكل ج	
0.25	يمثل نتائج تسجيل تيارات الداخلية والخارجية لشوارد الكالسيوم و البوتاسيوم في مستوى العصبون ع ٣ وحقن glutamate قبل وبعد حقن دواء الباكسيلين حيث نلاحظ : في وجود ال glutamate فقط تسجل تيار داخلي سريع يليه تيار حارجي بطيء في وجود ال glutamate و الباكسيلين تسجل تيار داخلي فقط لمدة طويلة الاستنتاج	
0.25	يُثبط الدواء الباكسيلين التيار الخارجي الشكل د	
	يمثل الشكل رسم تخطيطي يوضح العلاقة الوظيفية بين قناة bk مع المستقبلات القنوية NMDA حيث	

		نلاحظ :
0.5	عند توضع ال glutamate على المستقبل القنوي الخاص به NMDA يؤدي الى افتتاح القناة الكيميائية الخاصة بـ Ca+ وهذا ما يسمح بدخول Ca+ مما يؤدي الى تنشيط خروج شوارد K+ وهذا يثبط دخول شوارد Ca+.	
0.25	الاستنتاج : ينشط دخول شوارد Ca+ بينما يثبط خروج البوتاسيوم دخول الكالسوم التوضيح :	
0.75	يؤدي تثبيت المبلغ العصبي ال glutamate على المستقبل القنوي الخاص به الى افتتاح القنوات الكيميائية الخاصة بالكالسوم NMDA ودخول شوارد الكالسيوم عبرها ينتج عنه تنشيط خروج شوارد البوتاسيوم عبر القنوات الخاصة بها bK+ وهذا ما يثبط دخول شوارد الكالسيوم فينتج عنه توليد تيارات داخلية وخارجية على مستوى العصبون المثبت ع3.	
	في وجود الدواء الباكسيلين نسجل تيار داخلي فقط بطيء ناتج عن استمرار دخول شوارد الكالسيوم وذلك راجع الى ان الدواء يثبّط عمل قنوات البوتاسيوم ويعيق خروجها مما يزيد من سعة التيارات التثبيطية للعصبون المثبت وذلك بزيادة افراز GABA ويثبّط افراز GLUTAMATE وبالتالي عدم الاحساس بالالم.	
0.25	يثبّط الدواء عمل قنوات البوتاسيوم وهذا ما يصادق صحة الفرضية 2 الجزء الثالث:	
1	يؤدي وصول السائلة العصبية الى النهاية العصبية للعصبون الحسي للاحتشاء الى افراز المبلغ العصبي ال GLUTAMATE مما يؤدي الى توليد سائلة عصبية بعد مشبكية نتيجة توضعه على المستقبلات القنوية الخاصة بها مما يؤدي الى افتتاح القنوات الكيميائية الخاصة بشوارد الكالسيوم ودخولها يحفز خروج شوارد البوتاسيوم وهذا ما يؤدي الى توليد سائلة عصبية بعد مشبكية ينتج عنها الاحساس بالالم ويمكن تثبيط هذه الرسالة عن طريق استعمال بعض الادوية تؤثر على مستويات مختلفة من النقل المشبكي ° يمكن ان تمنع تشكيل وتركيب الحويصلات المشبكية لل GLUTAMATE ° يمكن ان تمنع طرح محتوى الحويصلات في الشق المشبكي ° يمكن ان تتوضع على المستقبلات القنوية الخاصة بال GLUTAMATE مما يمنع افتتاح قنوات الخاصة بالكالسيوم ° يمكن ان يزيد من شدة التيارات المثبتة للعصبونات الصادرة من الدماغ عن طريق تثبيط القناة الخاصة بال K+ في حالة دواء الباكسيلين ° وبالتالي يثبّط انتقال الرسالة العصبية وينتج عنه تخفيف الاحساس بالالم .	

العلامة		الإجابة النموذجية	التمرير
كاملة	مجازة	الموضوع الثاني	
0.5		<p>يسمح التعضي العام للنبات الأخضر وتركيبه الكيموحيوي بدخول طاقة الفوتونات الضوئية إلى عالمنا الحي حيث يتم تحويل هذه الطاقة وفق سلسلة تفاعلات تؤمن تركيب مادته العضوية ، لكن إستعمال بعض المبيدات مثل الكبريتيد (H_2S) يؤثر سلبا على نشاط التركيب الضوئي للأعشاب الضارة والنباتات الزراعية.</p> <p>فما دور السلسلة التركيبية الضوئية وكيف يؤثر الكبريتيد (H_2S) على نشاط التركيب الضوئي وعلى إنتاج الكتلة الحيوية؟</p>	
0.5		<ul style="list-style-type: none"> - تعد تفاعلات المرحلة الكيمو ضوئية أساسية تساهم في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة حيث تتأكسد جزئية اليخصوصور لمركز التفاعل تحت تأثير الفوتونات المقتصة متخلية عن إلكترون. 	
0.5		<ul style="list-style-type: none"> - تسترجع جزئية اليخصوصور المؤكسدة ضوئياً شكلاً المرجع وبالتالي قابلية التباه انطلاقاً من الإلكترونات الناتجة عن التحلل الضوئي للماء في وجود إنزيم أكسدة الماء (OEC) المتواجد على مستوى النظام الضوئي الثاني وفق التفاعل التالي : 	
5	0.5	$2H_2O \xrightarrow{\text{ضوء+يخصوصور}} O_2 + 4 H^+ + 4e^-$ <ul style="list-style-type: none"> - تنتقل الإلكترونات الناتجة عن مركز التفاعل في سلسلة من النوافل متزايدة كمون الأكسدة والإرجاع لمستقبلها المستقبل النهائي $NADP^+$ الذي يُرجع إلى H^+, H^+، $NADPH$ بواسطة إنزيم ريدوكتاز حسب التفاعل التالي: $2(NADPH, H^+) \longrightarrow 2(NADP^+) + 4 H^+ + 4e^-$ <ul style="list-style-type: none"> - يصاحب نقل الإلكترونات على طول سلسلة الأكسدة الإرجاعية، تراكم البروتونات الناتجة عن التحلل الضوئي للماء، وتلك المنقولة من الحشوة باتجاه تجويف التيلاكوئيد. 	الأول
0.5		<ul style="list-style-type: none"> - إن تدرج تركيز البروتونات المتولد بين تجويف التيلاكوئيد وحشوة الصانعة الخضراء، ينتشر على شكل سيل من البروتونات الخارجة عبر ATP سينتاز. <p>تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجة بفسفرة ADP إلى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي (Pi) : إنها الفسفرة الضوئية وفق المعادلة التالية:</p> $ADP + \xrightarrow[\text{ـ}]{\text{ـ}} \xrightarrow[\text{ـ}]{\text{ـ}} ATP$ <ul style="list-style-type: none"> - خلال تفاعلات المرحلة الكيموضوئية يتم تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية 	ل

	0.5	NADPH,H ⁺) و ATP) التي يتم إستعمالها في تفاعلات المرحلة الكيمو حيوية وبالتالي تركيب المادة العضوية .
	0.25	- في وجود مبيد الأعشاب الكبريتيد يرتبط هذا الأخير بإنزيم أكسدة الماء فيمنع التحلل الضوئي للماء وبالتالي عدم إسترجاع النظام الضوئي الثاني لشكله المرجع مما يتسبب في عدم أكسدته رغم إقتناصه للطاقة الضوئية فتوقف حركة الإلكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية مما يؤدي إلى غياب تدرج تركيز البروتونات المتولد بين تجويف التيلاكوئيد وحشوة الصانعة الخضراء . ماينتج عنه عدم إرجاع NADP ⁺ وعدم فسفرة لا ATP إلى ADP .
	0.75	- غياب نواتج المرحلة الكيموضوئية يتسبب في توقف تفاعلات المرحلة الكيموحيوية وبالتالي عدم تركيب المادة العضوية عند الأعشاب الضارة ما يؤدي إلى توقف نموها والقضاء عليها بينما يؤثر سلبا على النباتات الزراعية فيما يخص إنتاج تركيب الكتلة الحيوية .
	0.25	خاتمة: اثناء المرحلة الكيمو ضوئية يتم تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية NADPH,H ⁺) و ATP) تستعمل في تركيب المادة العضوية لكن إستعمال مبيد الكبريتيد يؤثر سلبا على إنتاج الكتلة الحيوية للنباتات الزراعية لذا يجب إنتقاء المبيدات وإستعمالها بشكل عقلاني .
	0.75	الجزء الأول: تبين كيفية مساهمة التاكروليموس في الحفاظ على الأعضاء المزروعة في العضوية باستغلال الوثيقة 1: استغلال الشكل أ: يبين مؤشر تكاثر الخلايا LT8 في وجود و غياب الدواء حيث نلاحظ: -في غياب التاكروليموس: مؤشر تكاثر الخلايا LT8 المحسسة مرتفع و يقدر ب 12 . -في وجود التاكروليموس بتركيز 0.6 ng /ml: مؤشر تكاثر الخلايا LT8 المحسسة منخفض و يقدر ب 7 تقريبا..... الاستنتاج: التاكروليموس يخفض مؤشر تكاثر الخلايا LT8 المحسسة.....
2.5	0.25	التمرين الثاني استغلال الشكل ب: يبين نتائج قياس نسبة البيروفورين المئوية المفرزة في وسط يحتوي على الخلايا LT8 المحسسة في وجود و في غياب دواء التاكروليموس حيث نلاحظ: - في غياب التاكروليموس: نسبة البيروفورين المفرزة مرتفعة و تقدر ب 30% -في وجود التاكروليموس: نسبة البيروفورين المفرزة منخفضة و تقدر ب 25% الاستنتاج: التاكروليموس يخفض إفراز البيروفورين من طرف الخلايا LTC الناتجة عن تكاثر و تمایز LT8 المحسسة.....

		<p>كيفية مساهمة التاكروليموس في الحفاظ على الأعضاء المزروعة في العضوية: -دواء التاكروليموس يخفض تكاثر الخلايا LTC المحسسة فيقل عدد الخلايا LTC الناتجة عن تمایزها و المفرزة للبيرفورين مما يؤدي الى عدم تخريب الأعضاء المزروعة.....</p>
1		<p>الجزء الثاني: شرح اليه عمل دواء التاكروليموس كعلاج وقائي لرفض الطعوم باستغلال الوثيقة 2: الشكل أ: يبين نتائج قياس كمية $IL2$ ARNm في وجود و في غياب مادة التاكروليموس في وجود LT محسسة و LT غير محسسة حيث نلاحظ: -وجود LT غيرمحسسة و غياب التاكروليموس: كمية $IL2$ ARNm منخفضة و تقدر ب 0.9 تقريبا. -وجود LT محسسة و غياب التاكروليموس: كمية $IL2$ ARNm مرتفعة و تقدر ب 3 تقريبا. -وجود LT محسسة و دواء التاكروليموس بتركيز 2.5 ng /ml الاستنتاج: يؤثر دواء التاكروليموس بخفض كمية $IL2$ ARNm عن الخلايا LT</p>
0.75		<p>الشكل ب: يمثل كمية $IL2$ المفرزة من طرف LT محسسة و غير محسسة في غياب و وجود دواء التاكروليموس حيث نلاحظ: LT- غير المحسسة في غياب التاكروليموس : افراز كمية منخفضة جدا من $IL2$ اقدر ب 25 pg /ml LT- المحسسة في غياب التاكروليموس : افراز كمية مرتفعة جدا من $IL2$ اقدر ب 23000 pg /ml LT- المحسسة في وجود التاكروليموس بتركيز 2.5 ng /ml : افراز كمية منخفضة من $IL2$ تقدر ب 125 pg /ml تقريبا.....</p>
0.25		<p>الاستنتاج: دواء التاكروليموس يخفض افراز مادة $IL2$ عند الخلايا LT و LTh. الشكل ج: يمثل اليه عمل التاكروليموس حيث نلاحظ: -في غياب الدواء: يحدث تنشيط دخول شوارد Ca^{++} التي تتدخل في تفاعل إزالة فسفرة $NFAT$ في وجود المركب كالسينورين كالموديلين فيدخل $NFAT$ بعد إزالة فسفرته الى النواة فيتم تنشيط مورثات بروتينات الاستجابة المناعية.</p>
0.01		<p>في وجود الدواء: يحدث تنشيط دخول شوارد Ca^{++} دون حدوث تفاعل إزالة فسفرة $NFAT$ نتيجة لوجود التاكروليموس الذي يرتبط ب $FKP12$ و الكالسينورين ما يؤدي الى عدم دخول $NFAT$ المفسر الى نواة الخلية و بالتالي عدم تنشيط مورثات بروتينات الاستجابة المناعية ...</p>
0.5		<p>الاستنتاج: التاكروليموس يثبط تنشيط مورثات بروتينات الاستجابة المناعية بمنع تفاعل إزالة فسفرة $NFAT$</p>

	01	شرح آلية عمل دواء التاكروليموس: دواء التاكروليموس يخفض افراز مادة IL2 عند الخلايا T عن طريق تثبيط تنشيط مورثات بروتينات الاستجابة المناعية بمنع تفاعل إزالة فسفرة NFAT ما يؤدي إلى خفض استساخ مورثة IL2 وعدم تشكيل ARNm لـ IL2 وبالتالي التأثير سلباً على عملية تحفيز تكاثر الخلايا LT8 فينخفض عدد LTC الناتجة عن تمزيقها وينخفض افراز البرفوريين المستعمل في تخريب خلايا الطعوم وبهذا يعتبر هذا الدواء علاج وقائي لرفض الطعوم.....
--	----	--

التمرين	الثالث	الجزء	الاول
	1 تبيان سبب عدم قدرة الشخص المصاب تحمل الجهد البدني الشديد		
	<u>استغلال الشكل ا</u>		
0,25	يتمثل الشكل ا تفاعلات اسقلاب السكر العضلي حيث نلاحظ : يتم تحويل الغليكوجين الى غلوکوز 1 فوسفات بتدخل انزيم غلیکوجین فوسفوریلاز في وجود فوسفات Pi ثم يتم تحويل الغلیکوز 1 فوسفات بتدخل انزيم فوسفو غلیکومیتاز الى غلیکوز 6 فوسفات والذي بدوره يتحول بتدخل انزيم غلیکوز 6 فوسفاتاز الى غلیکوز الذي يهدى الى ATP الاستنتاج : يتم انتاج ال ATP انتلاقا من تفاعلات اماهة السكر العضلي الغلیکوجین بتدخل عدة انزيمات		
	<u>استغلال الشكل ب</u>		
0,25	يتمثل الشكل ب نتائج قياس تركيز الغلیکوجين في عضلات شخص سليم و اخر مصاب حيث نلاحظ : عند الشخص المريض نلاحظ ان تركيز الغلیکوجين في العضلة يكون عند قيمة اعظمية تقدر ب 800 مللكg مللكMmol سواء في حالة راحة او في حالة تمرين رياضي شديد		
0,5	عند الشخص السليم نلاحظ ان تركيز الغلیکوجين في العضلة يكون عند قيمة متوسطة تقدر ب 400 مللكg مللكMmol في حالة راحة بينما تتناقص الى القيمة 200 مللكg مللكMmol في حالة تمرين رياضي شديد		
0,25	الاستنتاج : يعني الشخص المريض من تخزين الغلیکوجين وعدم اماهته اثناء تمرين رياضي شديد		
	<u>استغلال الشكل ج</u>		
0,5	يتمثل الشكل ج معدل استهلاك غلوکوز الدم عند شخصين سليم ومريض بدلالة الزمن حيث نلاحظ عند الشخص السليم زيادة طفيفة في معدل استهلاك غلوکوز الدم بمرور الزمن تصل حوالي 4 Kg min الاستنتاج : اثناء الجهد العضلي معدل استهلاك غلوکوز الدم عند الشخص المريض كبير		
0,25	مقارنة بالشخص المريض الذي ازداد معدل استهلاك غلوکوز الدم بمرور الزمن تصل حوالي 6 Kg min		

	توضيح سبب قدرة الشخص المصاب تحمل الجهد البدني الشديد	
0,75	<p>اثاء الراحة يملك الشخص السليم مخزون من الغليكوجين متوسط ويتراقص اثناء ممارسته لتمرين رياضي شديد بسبب هدمه للغليكوجين بتدخل عدة انزيمات للحصول على غلوكوز الذي يهدم لانتاج طاقة ATP وعند الشخص المصاب يملك نفس كمية الغليكوجين سواء في حالة الراحة او اثناء ممارسته لتمرين رياضي شديد بسبب عدم هدمه للغليكوجين الى غلوكوز لتحرير ATP اللازمة لنشاط العضلة اثناء الجهد البدني الشديد لذا يلجأ لاستهلاك غلوكوز الدم بمعدل كبير عكس الشخص السليم الذي لا يحتاج الى استهلاك غلوكوز الدم</p> <p>اقتراح فرضية توضح سبب المرض</p>	
0,5	<p>الفرضية : يعود سبب مرض تخزين الغليكوجين من نوع GSD5 الى خلل على مستوى احدى انزيمات اماهة الغليكوجين الى غلوكوز</p>	
	<p style="text-align: right;">الجزء الثاني</p> <p>شرح سبب عدم قدرة تحمل المجهود البدني قصير المدة و الشديد لدى الاشخاص المصابين بالمرض</p> <p style="text-align: right;">الجزء الثاني</p> <p>العضلي المدروس</p> <p>استغلال الشكل ا</p> <p>يمثل الشكل ا قياس نشاط انزيم الغليكوجين فوسفوريلاز في مستخلصات البروتين المحضرة من عينات عضلية اخذت اثناء الراحة لشخص مصاب واخر سليم حيث نلاحظ :</p>	
0,5	<p>عند الشخص السليم تزيد نشاط انزيم غليكوجين فوسفوريلاز الى ان تصل $25 \text{ mg} / \text{U}$ بزيادة كمية البروتين المستخلصة</p> <p>وعند الشخص المريض نلاحظ زيادة طفيفة في نشاط انزيم غليكوجين فوسفوريلاز تصل $4 \text{ mg} / \text{U}$ بزيادة كمية البروتين المستخلصة</p> <p>الاستنتاج :</p> <p>استغلال الشكل ب</p> <p>يمثل الشكل ب تركيز نشاط انزيم الغليكوجين فوسفوريلاز عند شخصين سليم ومصاب حيث نلاحظ :</p>	
0,25	<p>عند الشخص السليم يكون تركيز انزيم الغليكوجين فوسفوريلاز النشط عالي يقدر ب $34 \text{ g} / \text{U}$ من نسيج العضلة بينما يكون منخفض جدا عند الشخص المصاب يقدر $9 \text{ g} / \text{U}$ من نسيج العضلة</p> <p>ونشاط انزيم غليكوجين فوسفوريلاز عند الشخص السليم مرتفعة تقدر ب $28 \text{ mg} / \text{U}$ بينما تكون منخفضة عند الشخص المصاب تقدر ب $5 \text{ mg} / \text{U}$</p> <p>الاستنتاج :</p> <p>استغلال الشكل ج</p> <p>يعاني الشخص المريض من نقص تركيز انزيم الغليكوجين فوسفوريلاز الذي ادى الى نقص نشاطه</p>	
0,25	<p>يمثل الشكل ج قطعة من سلسلة ال ADN غير المستسخة لمورثة PYGM المشفرة لانزيم الغليكوجين فوسفوريلاز مع تتبع الاحماض الامينية لنفس السلسة حيث نلاحظ :</p>	
0,5		

	حدوث طفرة استبدال النيكليوتيد C 148 بالنيكليوتيد T ادت الى ظهور رامزة توقف وبالتالي توقف تركيب السلسة البينية مما نتج عنه تركيب سلسلة بيتية قصيرة تتكون من 49 حمض اميني فقط و وبالتالي انزيم غликوجين فوسفوريلاز طافر غير وظيفي الاستنتاج :	
0,25	حدوث طفرة استبدال على مستوى المورثة PYGM ادت الى تركيب انزيم الغликوجين فوسفوريلاز غير وظيفي شرح سبب عدم قدرة تحمل المجهود البدني قصير المدة و الشديد لدى الاشخاص المصابين ب مرض تخزين الغликوجين من نوع GSD5	
0,75	حدوث طفرة استبدال على مستوى المورثة PYGM ادت الى ظهور رامزة توقف وبالتالي تركيب سلسلة بيتية قصيرة ومنه انتاج انزيم غликوجين فوسفوريلاز طافرغير نشط لايمنه اماهة الغликوجين الى غلوكوز اي غياب الطاقة اللازمة للجهد البدني قصير المدة والشديد	
0,25	وهذا ما يؤكّد صحة الفرضية المقترنة : سبب مرض تخزين الغликوجين من نوع GSD5 الى خلل على مستوى احدى انزيمات اماهة الغликوجين الى غلوكوز	
01	خلاصة مرض تخزين الغликوجين من نوع GSD5 يظهر عند بعض الاشخاص لترانك الغликوجين بسبب عدم امانته على مستوى الخلية العضلية لحدث طفرة استبدال على مستوى المورثة PYGM المشفرة لانزيم الغликوجين فوسفوريلاز التي ادت الى ظهور رامزة توقف وتشكل سلسلة بيتية قصيرة وبالتالي انزيم طافر غير نشط نتج عنه عدم توفر الغلوكوز الناتج عن سلسلة من التفاعلات التي يتدخل في احد مراحلها هذا الانزيم ومنه عدم هدم الغلوكوز وعدم توفر الطاقة اللازمة للجهد البدني الشديد وقصير المدة كما ان نقص توفر ال ATP في الخلية يؤثرعلى بناء ونشاط الخلايا العضلية مما يسبب الالم و التصلب <u>النصائح</u> تناول سكريات بسيطة اثناء الجهد البدني الشديد	الجزء الثالث
0,5	تناول ادوية تبطّن انزيمات تخزين الغликوجين في الخلية العضلية	