

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية  
ثانوية الشهيد - بلعيفة احمد - بن داوود

دورة :ماي 2024

امتحان البكالوريا التجريبية

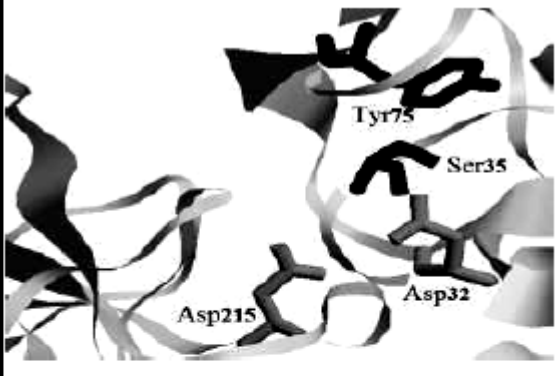
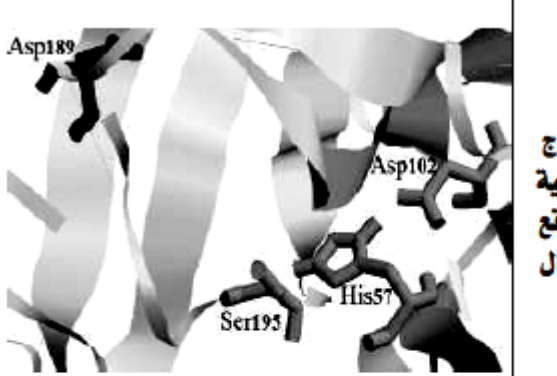
المدة: 04 ساعات

اختبار في مادة : علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين  
الموضوع الأول

**- التمرين الأول ( 5 نقاط ) :**

تتميز الانزيمات بتأثيرها النوعي المزدوج المتعلق ببنيتها الفراغية وبالتحديد بموقعها الفعال في شروط وسط ملائمة ، لتحديد جانب من علاقة نشاط الانزيمات الهاضمة للـ PH في مختلف مستويات الأنبوب الهضمي تقدم لك الوثيقة التالية التي تمثل نماذج جزيئية للموقع الفعال للإنزيمين الهاضمين الببسين والتربسين محصل عليهما ببرنامج المحاكاة راستوب وكذا معطيات عملية تخص الإنزيمين :

الببسين (Pepsin)	التربسين (Trypsin)	الأنزيم
		نماذج جزيئية للموقع الفعال
المعدة (درجة الحموضة تتراوح بين 1.5 و 3.5)	الأمعاء الدقيقة (درجة الحموضة تتراوح بين 7.3 و 8.5)	مستوى التأثير
تشارك الحمضين الأميين : Asp215 و Asp32 في تحطيم الرابطة الببتيدية على مستوى المجموعة الأمينية (-NH-) للأحماض الأمينية العطرية : التريبتوفان (Trp) والتيروسين (Tyr) والفيل ألانين (Phe) على طول السلسلة الببتيدية.	تشارك الأحماض الأمينية : Asp102 و His57 و Ser195 في تحطيم الرابطة الببتيدية على مستوى المجموعة الكربوكسيلية (-CO-) للأحماض الأمينية القاعدية : الليزين (Lys) و الأرجنين (Arg) على طول السلسلة الببتيدية.	دور بعض الأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال

1 - حدد منطقة الموقع الفعال التي تنتمي إليها الأحماض الأمينية المبينة في النماذج الجزيئية لأنزيمي الببسين والتربسين ، ثم تعرف على نواتج تأثير الأنزيمين معا على متعدد الببتيد التالي :

Val – Met – Lys –Cys –Arg –Phe – Asp –Gln – Tyr –His – Gly

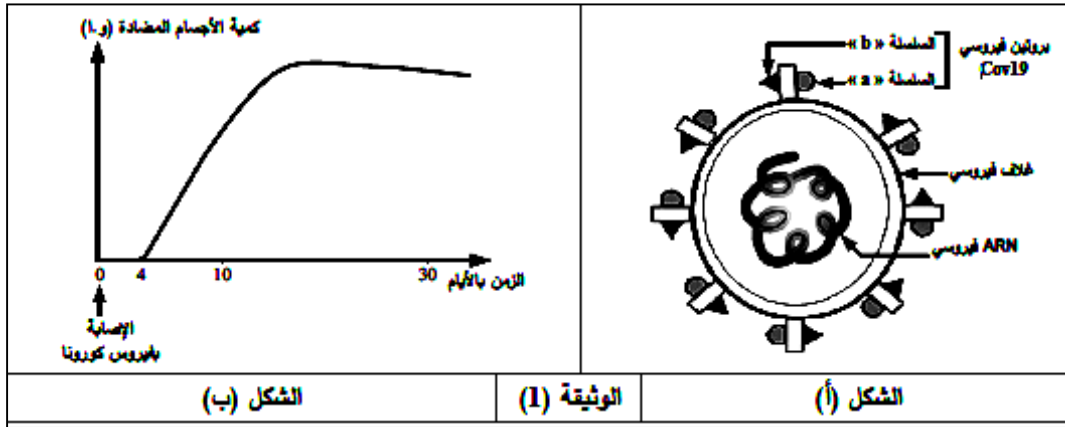
2 - اشرح في نص علمي علاقة نشاط الأنزيمين الهاضمين الببسين والتربسين بدرجة حموضة مستوى الأنبوب الهضمي الذي يؤثر فيه كل منهما انطلاقا من معطيات الوثيقة ومكتسباتك

## - التمرين الثاني (7 نقاط) :

تتمثل اللادات في مجموع الجزيئات الغريبة القادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعيا مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليها غير ان سرعة انتشار بعض العناصر الغريبة كفيروس كورونا (Cov19) جعل العلماء يطورون تقنيات جديدة للكشف المبكر عن هذا الفيروس بغية تسريع العلاج وتفاذي مضاعفاته الخطيرة، لتوضيح ذلك تقترح الدراسة التالية

- الجزء الاول:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) رسما تخطيطيا مبسطا لبنية فيروس كورونا بينما يوضح الشكل (ب) منحنى تغير كمية الاجسام المضادة ضد فيروس كورونا في مصّل شخص مصاب

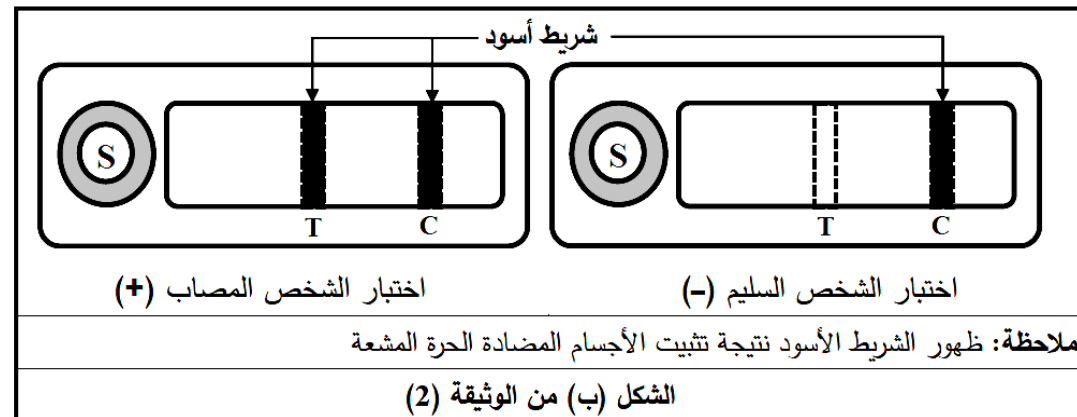
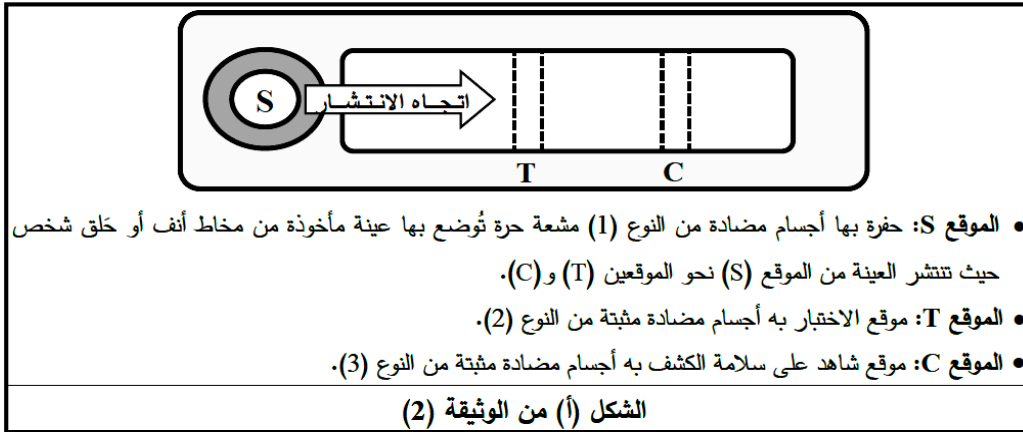


- باستغلالك للوثيقة (1) وضح طريقة الكشف عن الإصابة بفيروس كورونا

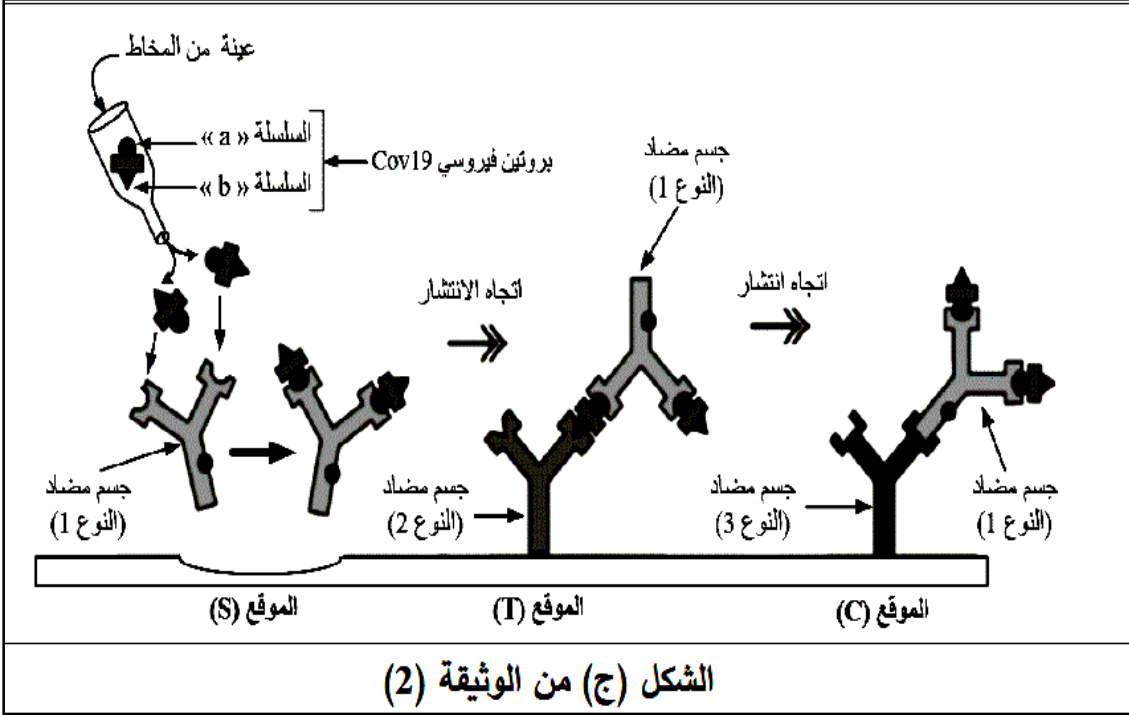
- الجزء الثاني:

لتوضيح بدقة طريقة الكشف على فيروس كورونا تقدم المعطيات التالية:

يعتمد الكشف عن مستضد كورونا (Test RADT Cov 19) على استعمال صفيحة بها (3) مواقع (S، T، C) كما هو مبين في الشكل (أ) من الوثيقة (2) ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة نتائج اختبار شخصين أحدهما مصاب بفيروس كورونا والاخر سليم



- يمثل الشكل (ج)  
من الوثيقة (2)  
رسومات تفسيرية  
لنتائج الاختبار على  
عينة الشخص  
المصاب



- اشرح مبدأ عمل اختبار (Test RADT Cov 19) باستغلالك لأشكال الوثيقة (2) مبرزاً كيف تساهم هذه الدراسة في مقاومة جائحة كورونا

### التمرين الثالث (8 نقاط):

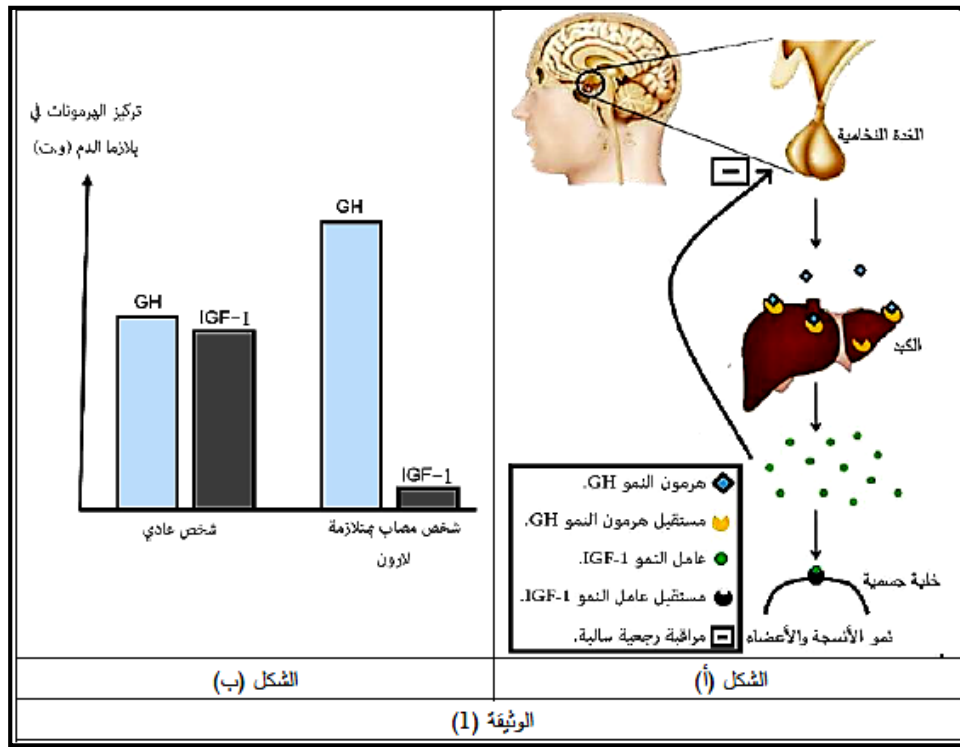
- يلاحظ في كثير من الاختلالات العضوية حدوث تغيرات تمسّ البنية الفراغية لبروتينات محددة، ورغم أثرها السلبي إلا أنّ لها في بعض الحالات آثاراً حميدة كالوقاية من السرطان، لذا أصبحت محل دراسة لاكتشاف علاجات جديدة لهذا الداء

### الجزء الأول:

متلازمة لأرون Syndrom de Laron هي مرض وراثي نادر، من مظاهره نقص نمو الأطراف والقامة القصيرة والوهن البدني ونادراً ما يُصابون بالسرطان، لفهم هذه المتلازمة نقتراح عليك دراسة نتائجها ممثلة في الوثيقة (1) حيث

- الشكل (أ) يوضح مخططاً لألية تأثير هرمون النمو (GH) على العضوية في الحالة الطبيعية

- الشكل (ب) يظهر مقارنة بين تحاليل كيميائية لـ (GH) و (IGF - 1) لمصل شخص عادي وآخر مصاب بمتلازمة لأرون



- اقترح فرضية تفسر بها سبب ظهور متلازمة لارون باستغلال شكلي الوثيقة (1)

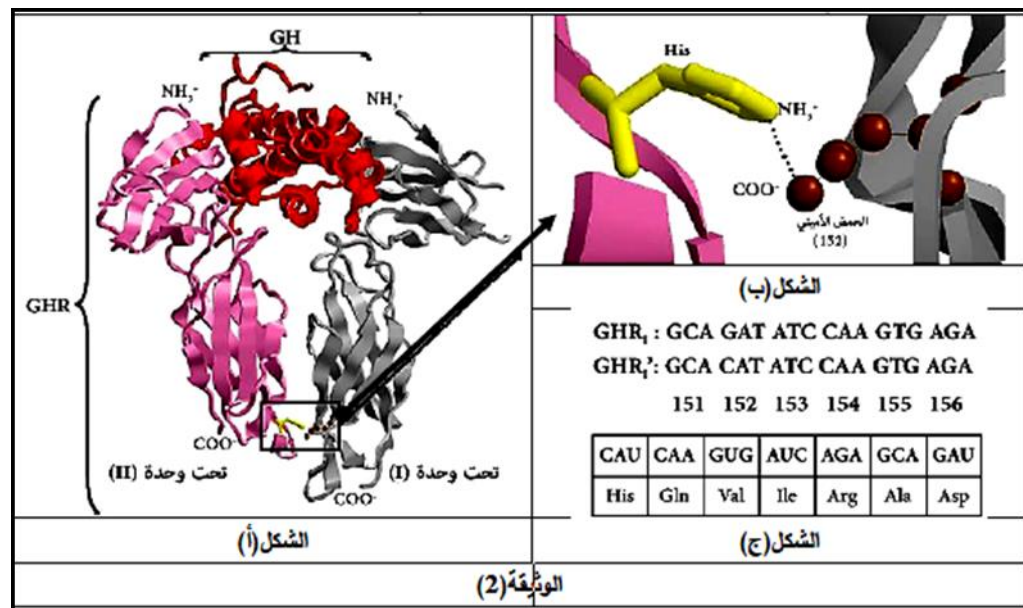
- الجزء الثاني:

للمصادقة على صحة الفرضية المقترحة وتحديد العلاقة بين هذه المتلازمة والسرطان، نعرض عليك الوثائق التالية:

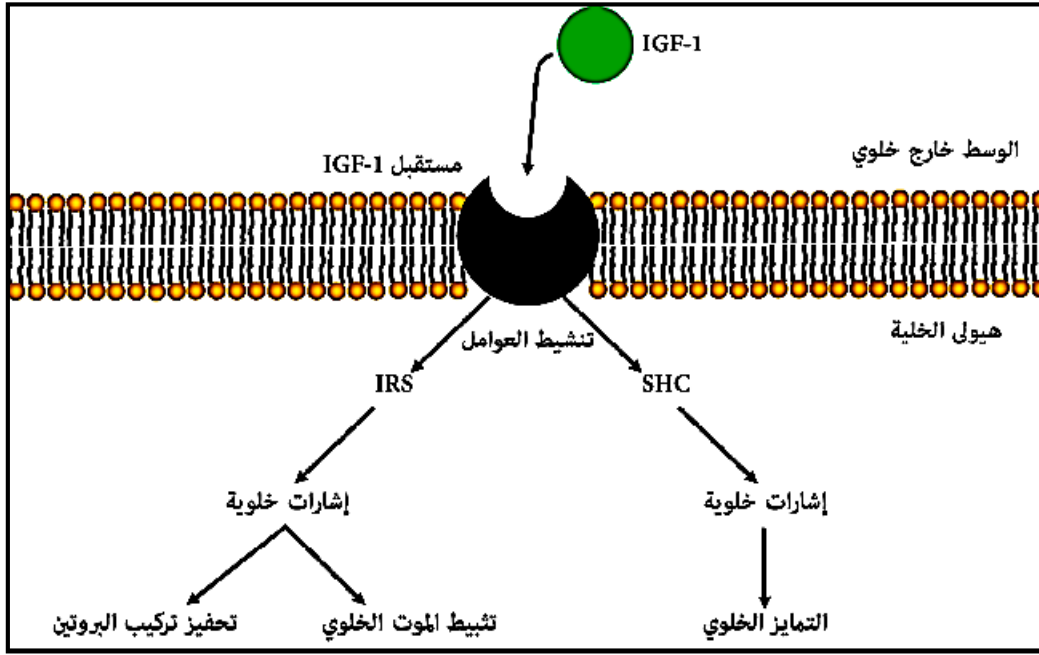
- نجري دراسة للبنية الفراغية للمعدد هرمون النمو (GH) ومستقبله الغشائي في الخلايا الكبدية (GHR) عن طريق برنامج المحاكاة (Rastop) حيث تم تمثيل هرمون النمو (GH) بلون داكن، أما تحت وحدتي مستقبله (GHR)

فهما ممثلتان بلون فاتح (أنظر الشكل (أ) من الوثيقة (2))، من جهة أخرى يظهر الشكل (ب) تكبير لمنطقة تقارب تحت وحدتي المستقبل (GHR) بنموذج الكره والعود. في حين الشكل (ج) يظهر جزءاً من جدول الشفرة الوراثية إضافة لتتابع نكليوتيدات جزء من السلسلة غير المستنسخة الموافق للأحماض الأمينية للأليلين

- (GHRI) : المسؤول عن تركيب تحت الوحدة (I) للمستقبل (GHR) عند شخص سليم
- (GHRI') : المسؤول عن تركيب تحت الوحدة (I) للمستقبل (GHR) عند شخص مصاب بالمتلازمة لارون.



- كما تظهر الوثيقة (3) الآلية الجزيئية على المستوى الخلوي لتأثير عامل النمو (IGF - 1)



- 1 - تأكد من صحة الفرضية المقترحة، مبرزا سبب الإصابة بمتلازمة لارون باستغلالك للوثيقة (2)
- 2 - قدم حولا مبنية على اسس علمية لعلاج مرض السرطان وذلك استنادا الى ما توصلت اليه في هذه الدراسة

### - الجزء الثالث:

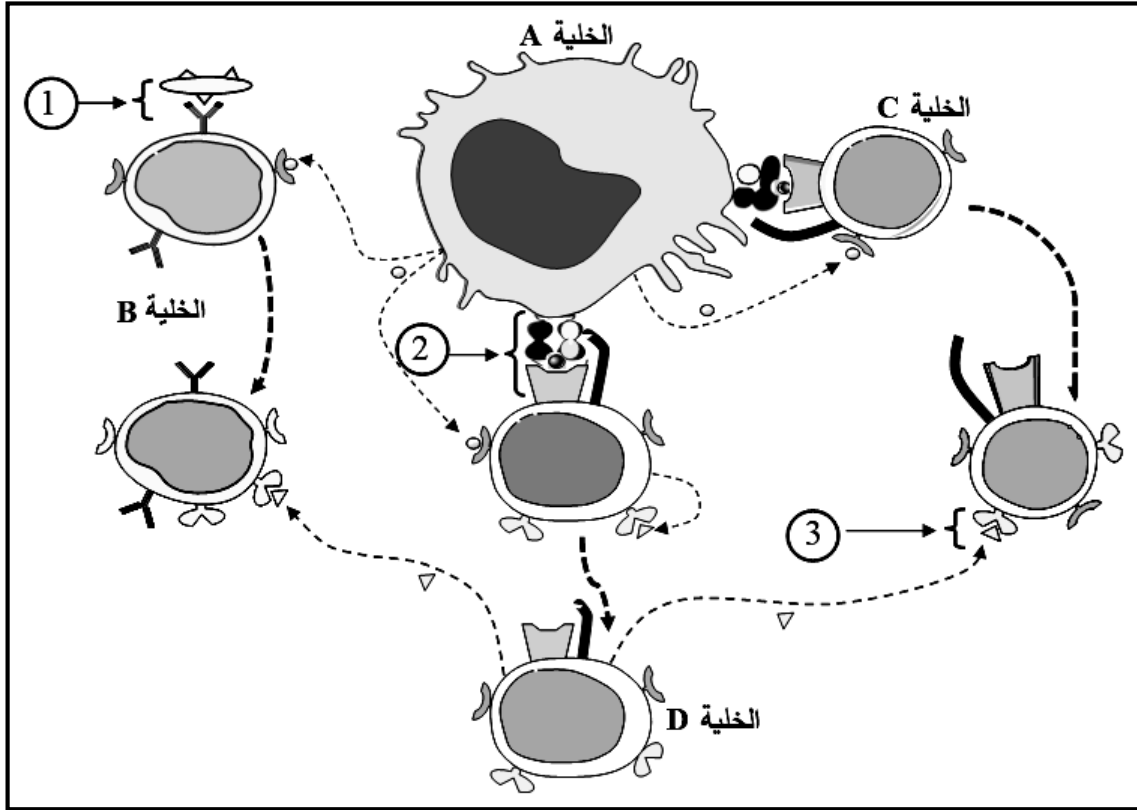
أرسم مخططا يوضح العلاقة بين بنية البروتين ظهور الاختلالات الوظيفية والوقاية من مرض السرطان عند الاشخاص المصابين بمتلازمة لارون

انتهى الموضوع الأول

## الموضوع الثاني :

### - التمرين الاول (5 نقاط) :

يتطلب إقصاء اللادات أنماطاً مختلفة من التعاون الخلوي بين مختلف الخلايا المناعية، يتم ذلك بتدخل جزيئات بروتينية مناعية، فما هو دور هذه البروتينات في أنماط التعاون بين الخلايا المناعية لإقصاء اللادات؟  
تمثل الوثيقة التالية أنماط التعاون بين خلايا مناعية مختلفة أثناء الاستجابة المناعية النوعية



- 1 - تعرف على الخلايا (A، B، C، D)
- 2 - سم مكونات العناصر (1 و 2 و 3) وحدد العلاقة البنوية بين مكونات كل عنصر
- 3 - بين في نص علمي دور البروتينات في مختلف أنماط التعاون بين الخلايا المناعية أثناء الاستجابة المناعية مستغلا معارفك ومعطيات الوثيقة (النص العلمي مهيكّل في مقدمة، عرض وخاتمة)

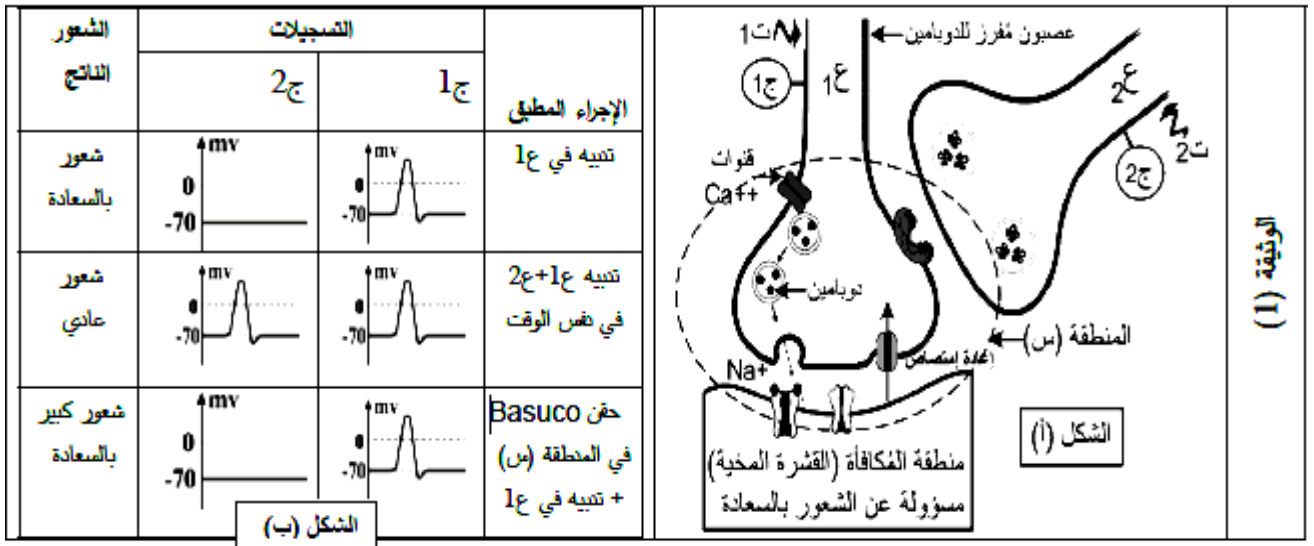
### - التمرين الثاني (7 نقاط) :

تضمن المشابك نقل الرسالة العصبية بفضل بروتينات غشائية متخصصة، يمكن ان تتأثر بتدخل العديد من الجزيئات الخارجية كالمخدرات مثل الـ Basuco المسبب للإدمان. فكيف تؤثر مادة Basuco على النقل المشبكي؟

#### الجزء الاول:

الدوبامين مبلغ عصبي تفرزه بعض الخلايا العصبية داخل الدماغ مسؤول عن جملة من المشاعر كالسعادة، يؤثر Basuco على نشاط العصبونات المفرزة للدوبامين

- يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) منطقة التشابك لعصبونات على مستوى القشرة المخية أحدها مفرز للدوبامين بينما جدول الشكل (ب) يمثل التسجيلات الكهربائية في الأجهزة (ج1، ج2) والشعور الناتج في ظروف تجريبية مختلفة

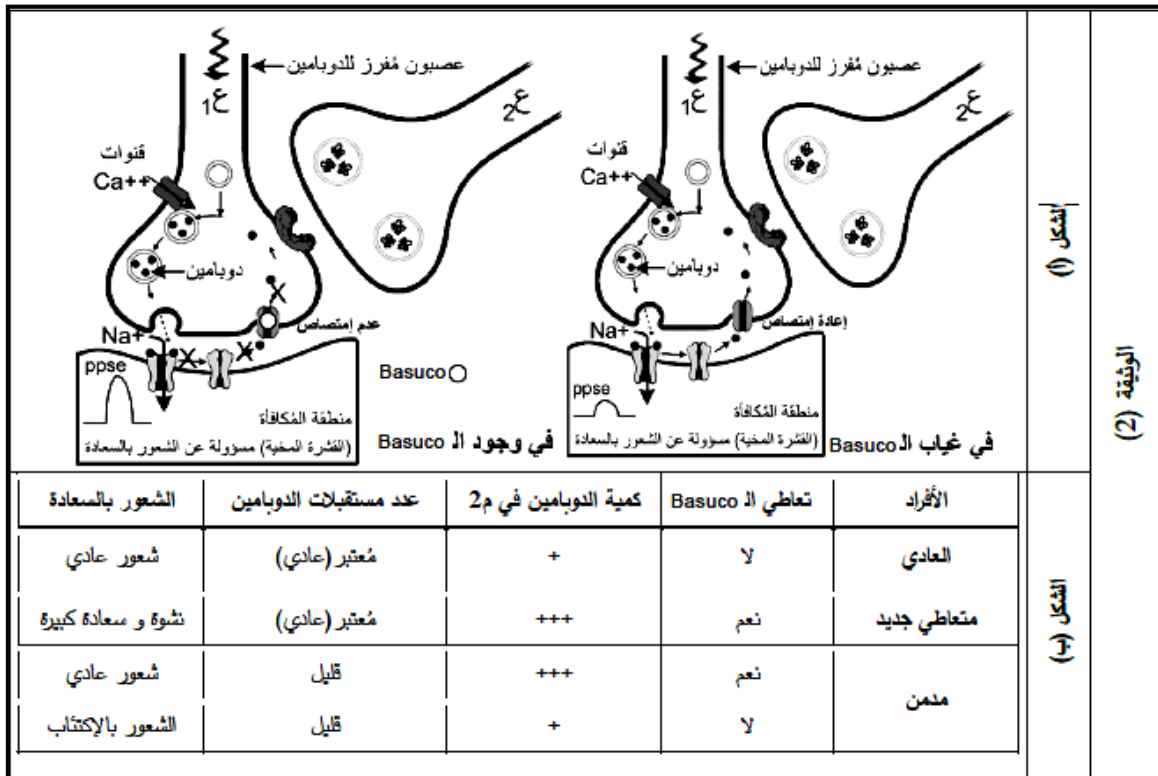


- باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) حدد مستوى تأثير Basuco

### الجزء الثاني:

من أجل التحقق من صحة إحدى الفرضيات المقترحة نقدم لك معطيات الوثيقة (2) حيث: الشكل (أ) يمثل رسماً تخطيطياً لنشاط المشبك (م 2) من التركيب التجريبي للوثيقة (1) في حالة وجود وغياب Basuco

بينما يمثل الشكل (ب) تقديراً لكمية الدوبامين في الفراغ المشبكي وعدد مستقبلات الدوبامين في الغشاء البعد مشبكي والحالة الشعورية عند 3 أفراد (عادي، متعاطي جديد للـ Basuco، مدمن للـ Basuco)



- باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2) وضح طريقة تأثير الـ Basuco مبرزا مختلف مستويات تأثير المخدرات على المشابك ومدى خطورتها

## - التمرين الثالث ( 8 نقاط ) :

تنافس الأعشاب الضارة باعتبارها نبات أخضر النباتات الزراعية على العناصر الضرورية لتركيب المادة العضوية، لذا تستعمل مبيدات الأعشاب الضارة لإيقاف نموها مثل الأترازين ATRAZINE لمعرفة تأثير هذا المبيد على الأعشاب الضارة تقترح عليك الدراسة التالية:

### - الجزء الأول:

- التجربة 1: تم تحضير أوساط تحتوي على ستروما (حشوة) فقط وضعت في شروط مختلفة مع إضافة  $C^{14}O_2$  مشع الشروط والنتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)
- التجربة 2: تم تحضير أوساط تحتوي على معلق من الصانعات الخضراء في شروط مختلفة، الشروط والنتائج

رقم الوسط	الشروط التجريبية	كمية $C^{14}O_2$ مشع المثبتة في الستروما (دقة/دقيقة)
الوسط 1	ستروما في وسط مظلم	4000
الوسط 2	ستروما في وسط مظلم في وجود اليبلاكويدات التي بقيت في الضوء سابقاً	96000
الوسط 3	ستروما في وسط مظلم في وجود ATP ونواقل مرجعة $RH_2$	96000
الشكل (أ)		
رقم الوسط	الشروط التجريبية	كمية $C^{14}O_2$ مشع المثبتة في المادة العضوية (دقة/دقيقة)
الوسط 1	صانعات خضراء فقط	96000
الوسط 2	صانعات خضراء + الأترازين	4000
الوسط 3	صانعات خضراء + الأترازين + ATP ونواقل مرجعة $RH_2$	96000
الشكل (ب)		
الوثيقة (1)		

موضحة في الشكل (ب) من الوثيقة (1)

1 - بين أن ظاهرة التركيب الضوئي تتم على مرحلتين مبرزتا العلاقة بينهما وذلك باستغلالك للوثيقة (1)

2 - اقترح فرضية تفسر بها تأثير المبيد العشبي الأترازين على ظاهرة التركيب الضوئي

- الجزء الثاني: للمصادقة على صحة الفرضية المقترحة تقترح عليك الوثيقة (2) حيث:

✓ الشكل (أ) يمثل نتائج قياس مقدار إستشعاع (الطاقة الممتصة التي تُفقد على شكل حرارة وضوء) يخضور

معرض للضوء لدى طحلب مائي معالج بالمبيد العشبي الأترازين

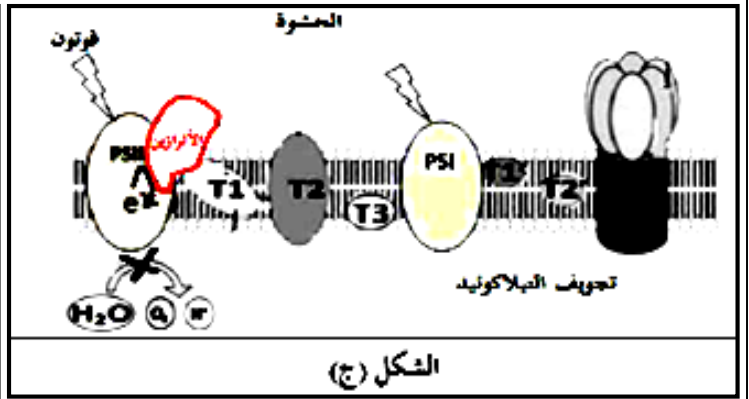
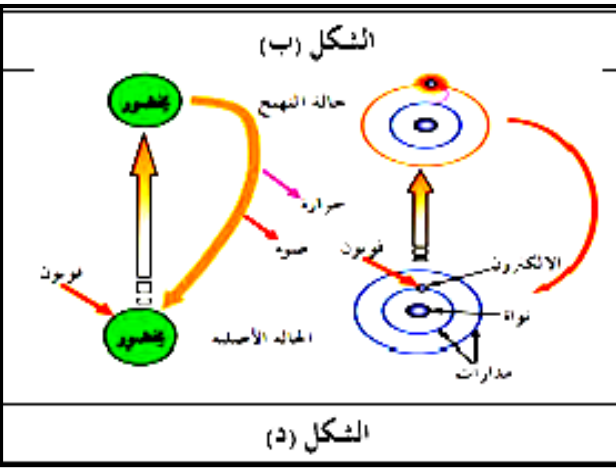
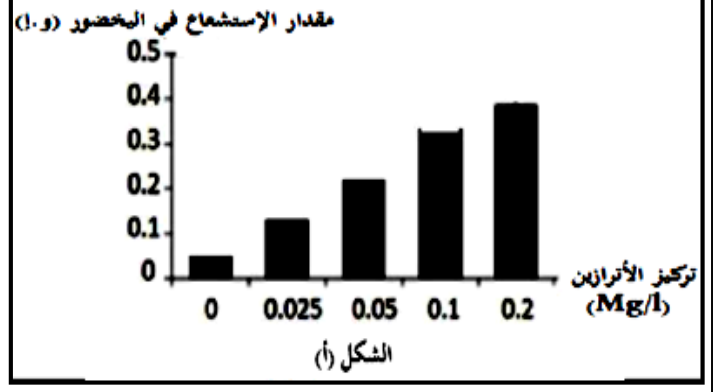
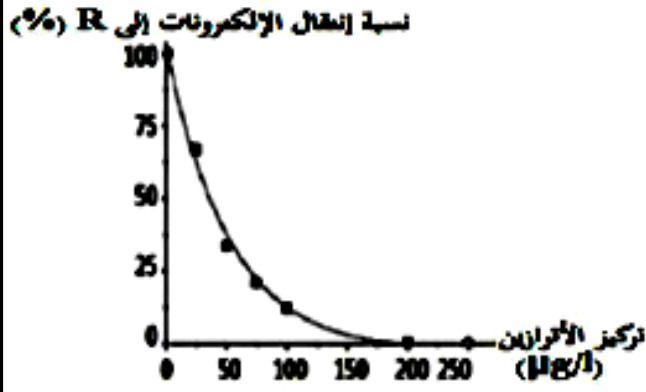
✓ يمثل الشكل (ب) تغيرات النسبة المئوية لانتقال الإلكترونات من الماء إلى مستقبل الإلكترونات المؤكسد (R)

في وجود تراكيز متزايدة من المبيد العشبي الأترازين

✓ الشكل (ج) يمثل موقع تأثير المبيد العشبي الأترازين

✓ الشكل (د) يمثل معطيات تُظهر تأثير الضوء على جزيئة اليخضور





1 - اشرح آلية تأثير المبيد العشبي الأترازين على ظاهرة التركيب الضوئي مصادقا على صحة الفرضية المقترحة وذلك باستغلالك للوثيقة (2)

الجزء الثالث:

وضح برسم تخطيطي وظيفي الأزواج بين الآليات المؤدية الى تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية انطلاقا مما توصلت اليه ومعلوماتك

بالتوفيق

انتهى الموضوع الثاني

الصفحة 9

	<p>1 - تحديد منطقة الموقع الفعال التي تنتمي إليها الأحماض الأمينية المبينة في النماذج الجزيئية لإنزيمي الببسين والتربسين:</p> <p>✓ بالنسبة للببسين:</p> <p>- الحمضان الأمينيان: Ser 35 و Tyr 75 ينتميان لمنطقة التثبيت (الارتباط - التعرف) من الموقع الفعال</p> <p>0,25</p> <p>- الحمضان الأمينيان: Asp32 و Asp215 ينتميان لمنطقة التأثير (التحفيز) من الموقع الفعال</p> <p>0,25</p> <p>✓ بالنسبة للتربسين:</p> <p>- الحمض الأميني: Asp189 ينتمي لمنطقة التثبيت (الارتباط - التعرف) من الموقع الفعال</p> <p>0,25</p> <p>- الأحماض الأمينية: Asp102 و Ser 195 و His57 تنتمي لمنطقة التأثير (التحفيز) من الموقع الفعال</p> <p>0,25</p> <p>- التعرف على نواتج تأثير الأنزيمين معا على متعدد الببتيد التالي:</p> <p>Val – Met – Lys – Cys – Arg – Phe – Asp – Gln – Tyr – His – Gly</p> <p>النواتج:</p> <p>Val – Met – Lys</p> <p>0,25</p> <p>Cys – Arg</p> <p>0,25</p> <p>Phe – Asp – Gln</p> <p>0,25</p> <p>Tyr – His – Gly</p> <p>0,25</p>
	<p>2 - شرح علاقة نشاط الأنزيمين الهاضمين الببسين والتربسين بدرجة حموضة مستوى الأنبوب الهضمي الذي يؤثر فيه كل منهما في نص علمي:</p> <p>- تؤدي الأنزيمات الهاضمة مثل الببسين والتربسين دورا فعالا في الحفاظ على سلامة الصحة الغذائية في العضوية من خلال نشاطها عند شروط محددة من درجة الحموضة في مستوى الأنبوب الهضمي الذي تؤثر فيه</p> <p>0,5</p> <p>فيما تتمثل علاقة نشاط الأنزيمين الهاضمين الببسين والتربسين بدرجة حموضة مستوى الأنبوب الهضمي الذي يؤثر فيه كل منهما ؟</p> <p>- ينشط أنزيم الببسين في المعدة حيث الوسط حامضي (درجة الحموضة تتراوح بين 1.5 و 3.5) والذي يمثل pH الأمثل بالنسبة له</p> <p>بينما ينشط أنزيم التربسين في الأمعاء الدقيقة حيث الوسط قاعدي (درجة الحموضة تتراوح بين 7.3 و 8.5) والذي يمثل pH الأمثل بالنسبة له</p> <p>وبالنسبة لكلا الأنزيمين يتوفر في وسط تأثيره الشروط المثلى من درجة الحموضة حيث :</p> <p>حالتهم الأيونية طبيعية</p> <p>بنيتهم الفراغية طبيعية</p>

وجود تكامل بنيوي بين الموقع الفعال لكل منهما وركيزته النوعية وقدرة الارتباط بروابط انتقالية (أيونية خاصة) بين الركيزة والسلاسل الجانبية للأحماض الأمينية المشكلة لمنطقة التثبيت من الموقع الفعال

- بالنسبة للبيسين: مع الحمضين الأمينين: Ser35 و Tyr75

- بالنسبة للتريبسين: مع الحمض الأميني Asp189

فيتشكل المعقد أنزيم - ركيزة : ES

وتصبح الركيزة في المكان المناسب للتأثير عليها بواسطة السلاسل الجانبية للأحماض الأمينية الخاصة بالتأثير

02

○ بالنسبة للبيسين : الحمضان الامينيان Asp32 و Asp57

○ بالنسبة للتريبسين: الأحماض الأمينية Asp102 و Ser195 و His57

- فيؤمن أنزيم البيسين وظيفة تحفيزه لتفاعل تحطيم الرابطة الببتيدية على مستوى المجموعة الأمينية (-)

- NH) للأحماض الأمينية العطرية : التريتوفان (Trp) و التيروسين (Tyr) و الفينيلالانين (Phe) على

طول السلسلة الببتيدية في مستوى المعدة من الأنبوب الهضمي

- ويؤمن أنزيم التريبسين وظيفة تحفيزه لتفاعل تحطيم الرابطة الببتيدية على مستوى المجموعة الكربوكسيلية

(- CO) للأحماض الأمينية القاعدية : الليزين (Lys) و الأرجينين

( Arg) على طول السلسلة الببتيدية في مستوى المعى الدقيق من الأنبوب الهضمي

وأي تغير لدرجة حموضة الوسط بالنسبة لأي منهما فإنها تغير من حالتها الأيونية بالتأثير السلبي على

الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية الحرة للأحماض الأمينية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع

الفعال فيفقد الموقع الفعال شكله المميز مما يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل

0,5

- يتعلق نشاط الأنزيمين الهاضمين البيسين والتريبسين بقدرة ارتباط كل منهما بركيزته وتشكيل المعقد ES

ثم التأثير عليها لتوفر الـ PH الأمثل كل منهما في مستوى الأنبوب الهضمي

## الإجابة المقترحة للتمرين الثاني :

### الجزء الأول:

توضيح طريقة الكشف عن الإصابة بكورونا باستغلال الوثيقة 1

الشكل (أ) : يُوضح رسماً تخطيطياً لفيروس كورونا حيث يحتوي على مادة وراثية متمثلة في ARN فيروسي محاط بغلاف فيروسي يحمل بروتينات غشائية تتضمن سلسلتين "a" و "b". تمثل محددات مستضدية الشكل (ب) (يُمثل منحنى تغير كمية الأجسام المضادة لفيروس كورونا في مصل شخص مصاب بدلالة الزمن (الأيام) حيث نلاحظ:

- من يوم الإصابة إلى اليوم (04) كمية الأجسام المضادة منعدمة.

- من اليوم (4) إلى اليوم (15) تظهر الأجسام المضادة وتتزايد كميتها مع الزمن لتبلغ قيمة أعظمية في اليوم 15

- ابتداء من اليوم 15 تناقص طفيف في كمية الأجسام المضادة.

- الاستنتاج : تؤدي الإصابة بفيروس كورونا إلى إنتاج أجسام مضادة ضده.

التوضيح (الربط) : عند دخول فيروس كورونا لعضوية الشخص يتحسس جهازه المناعي و يستجيب بإنتاج اجسام مضادة ضد المحددات الفيروسيّة تظهر في المصل لذلك يتم الكشف عن الإصابة بفيروس كورونا بالبحث عن الأجسام المضادة ضد محددات فيروس كورونا.

**الجزء الثاني :** شرح مبدأ عمل اختبار RADT Cov 19 مع إبراز كيف تساهم هذه الدراسة في مقاومة جائحة

كورونا

باستغلال الوثيقة 2 :

الشكل (أ) :

- تحتوي صفيحة الكشف على ثلاثة مواقع هي :الموقع S وتمثل حفرة بها اجسام مضادة مشعة حرة من النوع 1 توضع في هذه الحفرة العينة المختبرة , الموقع T موقع اختبار به اجسام مضادة مثبتة من النوع 2 . الموقع C شاهد على سلامة الكشف به اجسام مضادة مثبتة من النوع 3

- ينتشر المزيج من الموقع S باتجاه الموقعين T ثم C

الشكل (ب) :

وضع عينة من مخاط الأنف أو الحلق في الموقع S فتمتزج مع الأجسام المضادة من النوع 1

- في حالة الشخص السليم (-) : يظهر شريط أسود في الموقع C نتيجة تثبيت الأجسام المضادة الحرة المشعة على الأجسام المضادة من النوع 3 الموجودة في هذا الموقع

- في حالة الشخص المصاب (+) : يظهر شريط أسود في الموقع C وآخر في الموقع T نتيجة ارتباط الأجسام المضادة الحرة المشعة من النوع 1 بالمحددات الفيروسيّة من جهة و بالأجسام المضادة الموجودة في الموقعين من جهة أخرى

الشكل (ج) :

0,5 - تحتوي عينة الشخص المصاب على البروتينات الفيروسية الحاملة للمحددات "a" و "b"  
- في الموقع S ترتبط البروتينات الفيروسية بالأجسام المضادة الحرة والمشعة من النوع (1) بفضل التكامل  
البنوي بين السلسلة "a" وموقع التثبيت  
- تنتشر هذه المعقدات (أجسام مضادة - محددات فيروسية) في اتجاه الموقع T حيث ترتبط بعض هذه المعقدات  
بالأجسام المضادة المثبتة من النوع (2) بفضل التكامل البنوي بين السلسلة "b" وموقع التثبيت.

0,75 تواصل باقي المعقدات التي لم تثبت في الموقع T الانتشار في اتجاه الموقع C  
- في الموقع C ترتبط باقي المعقدات بالأجسام المضادة المثبتة من النوع (3) بفضل التكامل البنوي بين نهاية  
الجزء الثابت للأجسام المضادة المشعة من النوع 1 وموقع تثبيتها في الأجسام المضادة المثبتة

0,25 ✓ الاستنتاج : يتم الكشف عن فيروس كورونا بواسطة البروتين الفيروسي وذلك بمساعدة اجسام مضادة  
نوعية

✓ شرح مبدأ عمل اختبار RADT Cov 19

يعتمد اختبار RADT Cov 19 على :

1 - استعمال أجسام مضادة نوعية اتجاه محددات مستضدية للفيروس ، فتتشكل المعقدات  
- تنتشر المعقدات فيتثبت بعضها في الموقع T مشكلة شريطا مما يدل على وجود الفيروس أي اختبار (+)  
- في حالة غياب المستضد لا ترتبط الأجسام المضادة الحرة المشعة إلا في الموقع C مشكلة شريطا واحدا مما  
يدل على أن الاختبار (-) ومنه يكشف اختبار RADT Cov 19 عن المستضد مباشرة  
✓ يتضمن التوضيح الأفكار التالية:

تسمح هذه الدراسة ب:

- الكشف المبكر عن الحالات الموجبة لإعطاء العلاج المناسب والفوري لتفادي المضاعفات
- عزل الحالات الإيجابية وبالتالي الحد من انتشار العدوى
- إجراء فحص شامل للمجتمع (Dépistage) في وقت وجيز لاتخاذ الإجراءات اللازمة:  
- معالجة المصابين  
- تلقيح غير المصابين
- الكشف الآمن لتجنب انتقال العدوى.

ملاحظة: تقبل أي إجابة تحقق نفس الغاية ويكفي ذكر فكرتين.

## حل التمرين الثالث :

### الجزء الأول:

اقترح فرضية حول سبب ظهور متلازمة لارون

✓ استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1) :

- تفرز الغدة النخامية هرمون النمو (GH) الذي يتثبت على مستقبلاته الغشائية على سطح الخلايا الكبدية فيحفزها على انتاج عامل النمو (IGF-1)

- يتثبت (IGF-1) على مستقبلاته الغشائية الموجودة في الخلايا الجسمية مما يؤدي لنمو الأنسجة و الأعضاء

- ارتفاع كمية (IGF-1) يمارس مراقبة رجعية سالبة على الغدة النخامية مما يثبط إفرازها لهرمون النمو (GH)

• **الاستنتاج :** في الحالة الطبيعية يتحكم كل من هرمون النمو و عامل النمو في نمو الانسجة و الاعضاء

✓ استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1) : يمثل اعمدة بيانية لتغيرات تركيز الهرمونات عند شخص سليم واخر مصاب بمتلازمة لارون حيث :

- عند الشخص العادي نلاحظ ان تركيز هرمون النمو (GH) يكون مرتفع في حين تركيز عامل النمو (IGF-1) في بلازما الدم منخفض جدا

### الاستنتاج :

يعاني الشخص المصاب بمتلازمة لارون من عجز في انتاج عامل النمو (IGF-1) رغم افرازه الكبير لهرمون النمو (GH)

### الفرضية المقترحة :

سبب ظهور متلازمة لارون هو خلل في مستقبل هرمون النمو

### الجزء الثاني :

التأكد من صحة الفرضية :

استغلال الشكل (ا) من الوثيقة (2) :

- مستقبل هرمون النمو (GHR) بروتين ذو مستوى رابعي يتكون من تحت وحدتين لكل منها بنية ثنائية بها عدد من البنيات الثانوية بيتا ومناطق انعطاف

- يحتوي موقع تثبيت لهرمون النمو (GH) تشكله الأطراف الامينية لتحت وحدتي المستقبل

- هرمون النمو (GH) بروتين مكون من سلسلة بيبتيديية واحدة تحوي عدد من البنيات الحلزونية ومناطق الانعطاف فهو ثالثي البنية

استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2) :

- تجمع تحت وحدتي المستقبل (GHR) يتم بفضل وجود رابطة كيميائية شاردية بين المجموعة الأمينية  $N^+H_3$  للحمض الأميني His من التحت وحدة (II) مع المجموعة الكربوكسيلية  $COO^-$  للحمض الأميني 152 من تحت الوحدة (I)

**الاستنتاج :** بنية مستقبل هرمون النمو المستقرة تحدد تخصصه الوظيفي

✓ استغلال الشكل (ج) من الوثيقة (2) :

الشخص السليم :

0.5

GCA	GAT	ATC	CAA	GTG	AGA
GCA	GAU	AUC	CAA	GUG	AGA
Ala	Asp	Ile	Gln	Val	Arg

- الشخص المصاب :

0,5

GCA	CAT	ATC	CAA	GTG	AGA
GCA	CAU	AUC	CAA	GUG	AGA
Ala	His	Ile	Gln	Val	Arg

0.25

- نلاحظ تطابق التتابع النيكلوتيدي للجزء المعروف من الأليلين ( $GHR_1$ ) و ( $GHR'_1$ ) ما عدا الثلاثية رقم 152 (GAT) ، حيث نجد النيكلوتيدة الأولى C عند الشخص المصاب بدل النيكلوتيدة G عند الشخص السليم ، ومن جدول الشفرة الوراثية أدى هذا الى تغير الرامزة GAU المشفرة للحمض الأميني Asp الى رامزة CAU المشفرة للحمض الأميني His

**الاستنتاج :**

0.25

لدى الشخص المصاب بمتلازمة لارون طفرة استبدال في مورثة مستقبل هرمون النمو (GHR) أدت الى تغير في الحمض الأميني 152 : Asp بـ His

- توضيح سبب الإصابة بمتلازمة لارون :

- يتكون مستقبل هرمون النمو (GHR) من تحت وحدتين تشارك في تجمعهما رابطة شاردية بين الـ His من جهة التحت وحدة (II) مع الـ Asp ترتيب 152 من جهة التحت وحدة (I) مما يسمح بتماسك البنية الفراغية الطبيعية للمستقبل ومنه إمكانية تثبيت هرمون النمو (GH) على هذا المستقبل ليؤدي عمله

- عند الشخص المصاب بمتلازمة لارون ، يملك طفرة على مستوى المورثة المسؤولة عن التعبير عن التحت

وحدة (I) تتمثل في استبدال النكليوتيدة الأولى من الثلاثية المشفرة للحمض الأميني رقم 152 ينجم عن هذه الطفرة استبدال الحمض الاميني Asp ب His هو حمض اميني قاعدي وبالتالي لا تنشأ رابطة شاردية مما يؤدي الى عدم ارتباط تحت وحدتي مستقبل هرمون النمو ( GHR ) وعدم قدرته على تثبيت هرمون النمو (GH) فلا يتم تحفيز الخلايا الكبدية وبالتالي ينخفض تركيب عامل النمو ( IGF-1 ) فتقل نسبته في الجسم ولا يتم هكذا تحفيز الخلايا الجسمية على التكاثر ومنه يقل النمو وتظهر أعراض متلازمة لارون أي صحة الفرضية المقترحة انفا والتي تنص على ان سبب ظهور متلازمة لارون هو حدوث خلل على مستوى مستقبل هرمون النمو (GHR) الموجود على أغشية الخلايا الكبدية متمثل في طفرة وراثية مما يمنع تثبت هذا الهرمون عليه فلا يحفز الخلايا الكبدية على انتاج عامل النمو ومنه لا يحدث نمو للأنسجة و الأعضاء

- تقديم حلول مبنية على أسس علمية لعلاج مرض السرطان :

من الوثيقة 3 : يتثبت عامل النمو على مستقبله النوعي فينشط العاملين SHC , IRS حيث SHC يحفز التمايز الخلوي اما IRS فيحفز تركيب البروتين و يثبط الموت الخلوي لذلك يمكن اقتراح الحلول التالية :

- أجسام مضادة ضد عامل النمو (IGF-1)

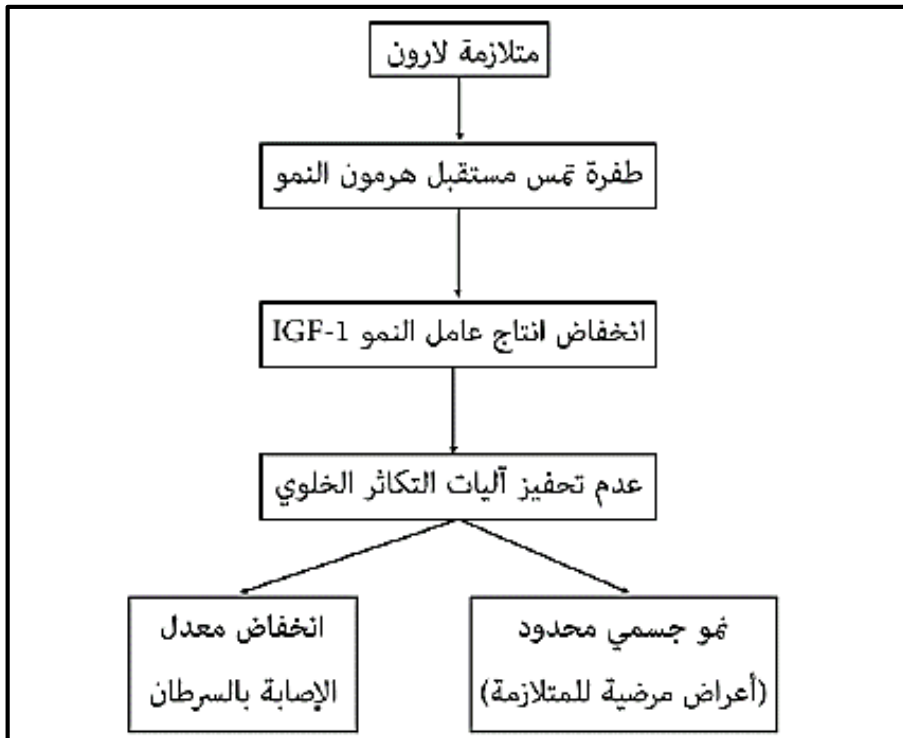
- مادة كيميائية تثبط مستقبل عامل النمو (IGF-1)

- مواد كيميائية تثبط العاملين SHC و IRS

- تقبل كل المقترحات التي تتناول تثبيط الية عمل (IGF-1)

الجزء الثالث :

مخطط العلاقة بين بنية البروتين ، ظهور الاختلالات الوظيفية والوقاية من مرض السرطان عند الأشخاص المصابين بمتلازمة لارون



01



## حل الموضوع الثاني

### حل التمرين الأول :

1 - التعرف على الخلايا A , B , C , D والعناصر المرقمة من الوثيقة (1) :

الخلية A : عارضة للمستضد (الماكروفاغ CPA) (

الخلية B : LB لمفاوية

الخلية C : LT8 ( لمفاوية تائية )

الخلية D : LTh

- 2

01

1.5

العنصر	تسمية المكونات	العلاقة البنوية
1	مستضد + BCR	تكامل بنيوي بين موقع التثبيت ومحدد المستضد
2	( CD 4 + TCR ) / ( HAL2 و محدد المستضد )	تكامل بنيوي بين TCR ومحدد المستضد المحمول على HAL2 و بين HAL2 CD4
3	مستقبل IL2+IL2	تكامل بنيوي بينهما

3 - النص العلمي :

مقدمة: يجب ان تتضمن المشكل العلمي :حول دور البروتينات في مختلف انماط التعاون بين الخلايا المناعية  
العرض يتطرق الى المؤشرات التالية:

خلال التعرف:

2,5

تقدم كل من الخلية المصابة و CPA محدد المستضد محمولا على HLA1 الى الخلايا LT8 التي تتعرف عليهما  
ب TCR و CD8 ( تعرف مزدوج )

تقدم CPA محدد المستضد محمولا على HLA2 إلى الخلايا LT4 التي تتعرف عليهما ب TCR و CD4 )  
تعرف مزدوج (

تتعرف LB بواسطة BCR على محدد المستضد

- خلال التنشيط :

تفرز CPA ألد IL1 لتنشيط LT8 و LT4 و LB المحسّسة لتركيب مستقبل IL2

تفرز LT4 ال IL2 على نفسها وتتمايز الى LTh تفرز LTh ال IL2 لتحفيز LT8 و LB على التكاثر

والتمايز إلى LTC والخلايا البلازمية إلى جانب خلايا الذاكرة

- خلال التنفيذ:

تفرز الخلايا البلازمية أجساما مضادة (Ac) لتشكيل معقدات مناعية وتثبيط المستضد.  
يتثبت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد) على مستقبل خاص على غشاء البالعات ويهضم بأنزيمات حالة.  
تفرز LTC البرفورين والانزيمات الحالة لتحليل الخلايا المصابة.  
تؤمن البروتينات المناعية مختلف أنماط التعارف بين الخلايا الدفاعية أثناء الاستجابة المناعية.

## حل التمرين الثاني :

الجزء الأول :

1 - تحديد مستوى Basuco باستغلال الوثيقة 1

استغلا الشكل (أ) : يمثل الشكل (أ) منطقة تشابك عصبونات من بينها العصبون المفرز للدوبامين مع منطقة المكافأة في القشرة المخية (المسؤولة عن الشعور بالسعادة) حيث نلاحظ :

عند وصول موجة زوال الإستقطاب الى نهاية العصبون المفرز للدوبامين تفتح القناة الميوية فولتيا الخاصة بالكالسيوم لتسمح بدخول شوارد  $Ca^{++}$  وهذا ما يحفز على هجرة الحويصلات الحاملة للمبلغ العصبي " الدوبامين الى النهاية المشبكية وافراز محتواها في الشق المشبكي

01

يتثبت الدوبامين المفرز على مستقبلاته القنوية الموجودة في منطقة الشعور بالسعادة وهذا ما يسمح بانفتاح القناة الميوية كيميائيا وبالتالي دخول شوارد الصوديوم  $Na^{+}$  لتنتقل الرسالة العصبية ثم يعاد امتصاص الدوبامين من خلال مضخة اعادة الإمتصاص الموجودة في الزر المشبكي لغشاء العصبون المفرز للدوبامين مما يجعل للدوبامين تأثير مؤقت

0,25

**الإستنتاج :** الدوبامين مبلغ عصبي منبه يسمح بالشعور بالسعادة

- استغلال الشكل (ب) : يمثل الشكل (ب) تسجيلات كهربائية و الشعور الناتج في شروط مختلفة حيث نلاحظ:  
- عند التنبيه في ع1 : نسجل في الجهاز ج1 كمون عمل أما الجهاز ج2 فيسجل كمون اراحة مع شعور بالسعادة

0,5

- عند تنبيه ع1+ع2 في نفس الوقت : نسجل في الجهازين ج1 و ج2 كمون عمل مع شعور عادي  
- عند تنبيه ع1 مع حقن Basuco في المنطقة (س) : نسجل كمون عمل في ج1 و كمون اراحة في ج2 مع شعور كبير بالسعادة

0,25

**الإستنتاج :** يساهم Basuco في مضاعفة الشعور بالسعادة

تحديد المستوى: بما ان Basuco يسبب شعور كبير بالسعادة فهو يؤثر على كمية الدوبامين في المشبك و

0,5

بالتالي يعمل Basuco على دخول كمية أكبر من شوارد الصوديوم عبر القنوات المبوبة كيميائيا و بالتالي شعور أكبر بالسعادة يعني استمرار تاثير الدوبامين على مستوى منطقة المكافاة  
**الجزء الثاني :**

استغلا الشكل (أ) : يمثل الشكل (أ) رسما تخطيطيا لنشاط المشبك (م2) من الوثيقة 1 في حالة غياب و وجود الكوكايين حيث:

0,5

في غياب Basuco : يؤدي وصول موجة زوال الإستقطاب للنهية المحورية الى انفتاح القنوات الفولطية الكالسيوم لتدخل شوارد  $Ca^{++}$  محفزة على إفراز الدوبامين في الشق المشبكي والذي يسمح بانفتاح القنوات المبوبة كيميائيا بعد تثبته عليها لتدخل شوارد الصوديوم فنسجل كمون بعد مشبكي تنبهي PPSE ذو سعة طبيعية لينبه منطقة المكافاة، ثم تعمل المضخات الموجودة في غشاء الخلية قبل مشبكية على اعادة امتصاص الدوبامين

0,5

في وجود Basuco : يؤدي وصول موجة زوال الإستقطاب للنهية المحورية الى انفتاح القنوات الفولطية للكالسيوم لتدخل شوارد  $Ca^{++}$  محفزة على إفراز الدوبامين في الشق المشبكي والذي يسمح بانفتاح القنوات المبوبة كيميائيا بعد تثبته عليها لتدخل شوارد الصوديوم لكن Basuco يثبط عمل المضخات الموجودة في غشاء الخلية قبل مشبكية المسؤولة عن اعادة امتصاص الدوبامين بتثبته عليها و سدها وبالتالي تراكم الدوبامين واستمرار تأثيره لفترة أطول بسبب عدم امتصاصه فنسجل كمون بعد مشبكي تنبهي PPSE ذو سعة أكبر لينبه منطقة المكافاة فيزيد الشعور بالسعادة أكثر.

0,25

**الإستنتاج :** يثبط Basuco عمل المضخات ذات الطبيعة البروتينية المسؤولة عن اعادة امتصاص الدوبامين مما يزيد من الشعور بالسعادة  
استغلال الشكل (ب) : يمثل الشكل (ب) تقديرا لكمية الدوبامين و عدد مستقبلاته و الحالة الشعورية عند افراد مختلفين حيث :

01

- عند شخص عادي لا يتعاطى Basuco تكون كمية الدوبامين طبيعية (عادية ) مع وجود عدد معتبر من مستقبلات الدوبامين فتكون حالته الشعورية عادية
- عند المتعاطي الجديد لـ Basuco تكون كمية الدوبامين في الشق المشبكي كبيرة مع وجود عدد معتبر من مستقبلات الدوبامين مما يرافقه شعور كبير بالنشوة و السعادة
- عند المدمن لـ Basuco بعد تناول الـ Basuco ترتفع كمية الدوبامين في المشبك بينما ينخفض عدد مستقبلات الدوبامين مما ينتج عنه شعور عادي
- عند المدمن لـ Basuco في حالة عدم تناوله Basuco فإن كمية الدوبامين تكون طبيعية بينما عدد مستقبلات الدوبامين منخفض مما ينتج عنه شعور بالإكتئاب

0,25

## الإستنتاج : يتسبب Basuco في تناقص المستقبلات القنوية النوعية للدوبامين

توضيح تأثير Basuco :

يثبط Basuco عمل المضخات المسؤولة عن إعادة امتصاص الدوبامين الى النهاية القبل مشبكية مما يؤدي الى تراكم كمية كبيرة من الدوبامين في الشق المشبكي و بالتالي انفتاح عدد أكبر من المستقبلات القنوية لتسمح بزيادة تدفق الصوديوم  $Na^+$  الى منطقة المكافأة لتسجيل كمون بعد مشبكي تنبهي ذو سعة أكبر وبالتالي شعور كبير بالسعادة ، كما أن التناول المستمر لـ Basuco يؤدي الى تراكم الدوبامين بشكل غير طبيعي و الذي يتسبب في تناقص عدد المستقبلات القنوية في الغشاء بعد المشبكي لمنطقة المكافأة و بالتالي انخفاض استجابة هذه المنطقة للدوبامين ولأجل الحصول على شعور طبيعي و الخروج من حالة الإكتئاب يتوجب زيادة جرعة المخدر و هذا ما يؤدي للإدمان

- ابراز مختلف المستويات التي يمكن للمخدرات أن تؤثر عليها في المشابك مع توضيح خطورة الإدمان:

0,5

- تحفيز انفتاح القنوات الفولطية للكالسيوم أو منع انغلاقها

- تثبط عمل المضخة البروتينية المسؤولة عن إعادة امتصاص الدوبامين ( مثل Basuco )

- يتثبت المخدر على المستقبلات القنوية للمبلغ ليسمح بتدفق أكبر لشوارد الصوديوم عبرها او العكس

0,5

الإدمان على المخدرات مثل Basuco يجعل المدمن يشعر بالكآبة والألم في غيابها حيث أن بعض المناطق في

الجهاز العصبي تموت نتيجة الإدمان و تضرر المستقبلات الغشائية النوعية للمبلغ العصبي نتيجة التأثير

المستمر للمخدر عليها أو الإدمان عليه وبالتالي تفقد هذه المناطق دورها خاصة التي تتحكم في السعادة، الإرادة

، التفكير ، التوازن بالإضافة الى فقدان الشخص بعض الأحاسيس نتيجة تأثير المخدرات على مساحات الإحساس

الواعي والحركة الإرادية الموجودة على مستوى القشرة المخية مما يؤدي به إلى الإنهيار العصبي أو أعراض

أخرى قد تنتهي بالموت

### حل التمرين الثالث

- الجزء الأول :

1 - تبيان ظاهرة التركيب الضوئي تتم على مرحلتين وإبراز العلاقة بينهما

استغلال الوثيقة (1) :

يمثل الشكل (1) جدول نتائج كمية  $C^{14}O_2$  المشع المثبتة في الستروما في أوساط مختلفة الشروط التجريبية

0,25

حيث نلاحظ :

- في الوسط 1 : عند وضع ستروما في وسط مظلم كانت كمية  $C^{14}O_2$  المشع المثبتة في الستروما منخفضة

0,25

تقدر بـ 4000 دقة/ دقيقة

- في الوسط 2 : عند وضع الستروما في وسط مظلم وفي وجود التيلاكويدات التي بقيت في الضوء سابقا كانت

0,25	كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في الستروما مرتفعة تقدر بـ 96000 دقة / دقيقة
0,25	- من مقارنة نتائج الوسط 2 مع نتائج الوسط 1 يتبين أن : تثبيت $CO_2$ يتم على مستوى الستروما وإستمرار تثبيته يرتبط بوجود التيلاكويد المعرض للضوء
0,25	- في الوسط 3 : عند وضع ستروما في وسط مظلم و في وجود ATP ونواقل مرجعة $RH_2$ كانت كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في الستروما تقدر بـ 96000 دقة / دقيقة
0,25	- من مقارنة نتائج الوسط 3 مع نتائج الوسط 2 يتبين أن : استمرار تثبت $CO_2$ يتطلب توفر ( وجود ) ATP ونواقل مرجعة $RH_2$
0,25	<b>الاستنتاج :</b>
0,25	ان تثبيت $CO_2$ يتم على مستوى الستروما واستمرار تثبيته مرتبط بوجود التيلاكويد المعرض للضوء أو توفر ( ATP ونواقل مرجعة $RH_2$ )
0,25	- يمثل الشكل (ب) جدول نتائج كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في المادة العضوية في اوساط مختلفة الشروط التجريبية حيث نلاحظ :
0,25	- في الوسط 1 : في وجود الصانعات الخضراء فقط كانت كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في المادة العضوية مرتفعة تقدر بـ 96000 دقة /دقيقة
0,25	- في الوسط 2 : في وجود الصانعات الخضراء مع الأتوازن كانت كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في المادة العضوية منخفضة تقدر بـ 4000 دقة / دقيقة
0,25	- من مقارنة نتائج الوسط 2 مع نتائج الوسط 1 يتبين أن : المبيد العشبي الاترازين يمنع حدوث ظاهرة التركيب الضوئي
0,25	- في الوسط 3 : في وجود الصانعات الخضراء مع الاترازين وفي وجود ATP ونواقل مرجعة $RH_2$ كانت كمية $C^{14}O_2$ المشع المثبتة في المادة العضوية مرتفعة تقدر بـ 96000 دقة /دقيقة
0,25	- من مقارنة نتائج الوسط 2 مع نتائج الوسط 1 يتبين أن : المبيد العشبي الاترازين لا يؤثر على المرحلة الكيموضوية من التركيب الضوئي
0,25	<b>الاستنتاج :</b>
0,25	المبيد العشبي الاترازين يثبط ( يمنع ) حدوث ظاهرة التركيب الضوئي من خلال توقيفه ( منعه ) للمرحلة الكيموضوية
0,25	<b>التبيان :</b>
0,25	ظاهرة التركيب الضوئي تتم على مرحلتين هما :
0,25	- المرحلة الكيموضوية : تتم على مستوى التلاكويد ، تتطلب وجود الضوء ، يتم خلالها تركيب ATP وارجاع نواقل الالكترونات

- المرحلة الكيموحيوية : تتم على مستوى الستروما (الحشوة ) لا تتطلب الضوء ، يتم خلالها تثبيت CO<sub>2</sub> وتركيب المادة العضوية واستمرار حدوثها يتطلب توفر نواتج المرحلة الكيموضوئية (ATP و نواقل مرجعة RH<sub>2</sub>)  
**2 - اقتراح فرضية :**

0,5

المبيد العشبي الأترزين يمنع حدوث المرحلة الكيموضوئية ( عدم تشكيل نواتجها )  
**الجزء الثاني :**

شرح الية تأثير المبيد العشبي الأترزين على ظاهرة التركيب الضوئي والمصادقة على صحة الفرضية المقترحة :  
- استغلال الوثيقة 2 :

0,5

✓ يمثل الشكل (أ) نتائج قياس مقدار إستشعاع يخضور معرض للضوء لدى طحلب مائي معالج بالمبيد العشبي الأترزين حيث نلاحظ :

- في غياب الأترزين : مقدار إستشعاع اليخضور ضعيف جدا يقدر بـ 0,05 و.إ

- في وجود الأترزين : يزداد مقدار إستشعاع اليخضور ويزداد اكثر بزيادة تركيز الأترزين الى ان يصل الى 0.4 و.إ عند التركيز 0.2Mg/L

0,25

**الاستنتاج :**

المبيد العشبي الأترزين يسمح بتحرير (فقدان ) الطاقة الممتصة من طرف اليخضور على شكل حرارة و ضوء ( استشعاع) فهو يمنع بذلك اكسدة الأنظمة الضوئية

0,5

✓ يمثل الشكل (ب) : تغيرات النسبة المئوية لإنتقال الالكترونات من الماء الى مستقبل الالكترونات المؤكسد (R) في وجود تراكيز متزايدة من المبيد العشبي الأترزين حيث نلاحظ :

- في غياب الأترزين نسبة انتقال الالكترونات أعظمية 100%

- في وجود الأترزين : تتناقص نسبة انتقال الالكترونات وتتناقص أكثر بزيادة تركيز الأترزين الى ان تنعدم عند التركيز 200µg/1

0,25

**الاستنتاج :** المبيد العشبي الأترزين يمنع انتقال الالكترونات في السلسلة التركيبية الضوئية

0,25

✓ يمثل الشكل (ج) موقع تأثير المبيد العشبي الأترزين حيث نلاحظ :

- ان المبيد العشبي الأترزين يتثبت على مستوى المعقد البروتيني للنظام الضوئي الثاني ( PSII ) فيمنع انتقال الالكترونات الى الناقل ( T1 ) وبالتالي عدم اكسدة الـ PSII ، كما يمنع ايضا اكسدة الماء ( التحلل الضوئي للماء )

0,25

**الاستنتاج :** المبيد العشبي الأترزين يمنع أكسدة النظام الضوئي الثاني ( PSII ) كما يمنع التحلل الضوئي للماء

0,25

✓ يمثل الشكل (د) معطيات تظهر تأثير الضوء على جزيئة اليخضور حيث نلاحظ :

- عند تعرض اليخضور للضوء يصبح في حالة تهيج فينتقل الكترون غنياً بالطاقة من مداره الأصلي الى مدار أعلى منه ، تتحرر طاقة الألكترون على شكل ضوء و حرارة ويعود الإلكترون الى مداره الأصلي في اليخضور

0,25

**الاستنتاج :** ان تعرض اليخضور للضوء يسمح بتحرير طاقة على ضوء وحرارة

**ومنه : المصادقة على صحة الفرضية**

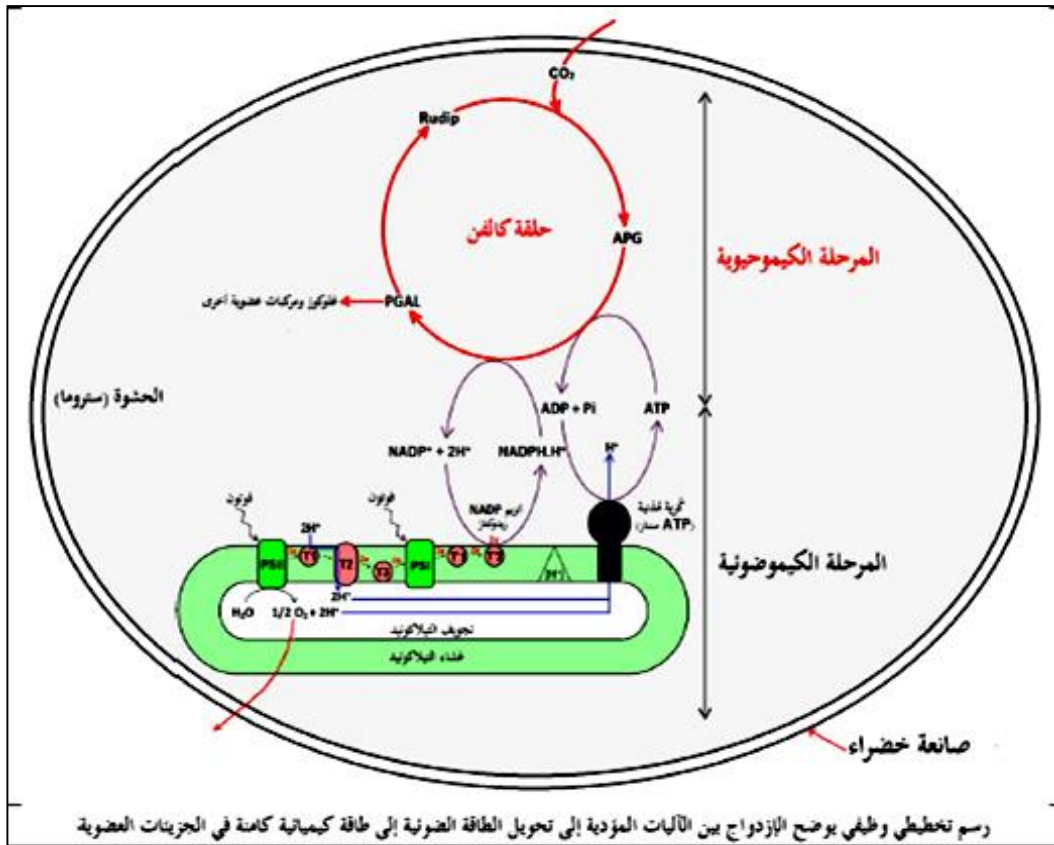
يعمل المبيد العشبي الأترازين بالتثبيت على المعقد البروتيني للنظام الضوئي الثاني PSII فيمنع بذلك تحرير من مركز التفاعل التي بعد إقتناصها للفوتون تتهيج وتنتقل الى مدار أعلى طاقة لكن لا تتحرر ولا تُنقل الى الناقل (T1) بل تعود الى مدارها الأصلي مع تحرير الطاقة الضوئية ( الاستشعاع ) فلا وجود لأنتقال الالكترونات على

0,5

مستوى السلسلة التركيبية الضوئية وبالتالي عدم ارجاع المستقبل الاخير للإلكترونات ( R او  $NADP^+$  ) كما يمنع أكسدة الماء بتثبيط عمل انزيم أكسدة الماء الموجود في المعقد البروتيني ما يعيق حدوث التفاعلات الأخرى أي عدم حدوث الفسفرة الضوئية لـ ADP الى ATP نتيجة عدم تشكل تدرج في تركيز البروتونات لعدم أكسدة الماء أي غياب نواتج المرحلة الكيموضوئية وبالتالي عدم استمرار تثبيت  $CO_2$  أي عدم حدوث المرحلة الكيموجيوية وعدم إنتاج المادة العضوية الضرورية لنمو الأعشاب وبالتالي موتها والقضاء عليها وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة

**- الجزء الثالث :** رسم تخطيطي وظيفي يوضح الإزدواج بين الآليات المؤدية الى تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية

01



رسم تخطيطي وظيفي يوضح الإزدواج بين الآليات المؤدية الى تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية