

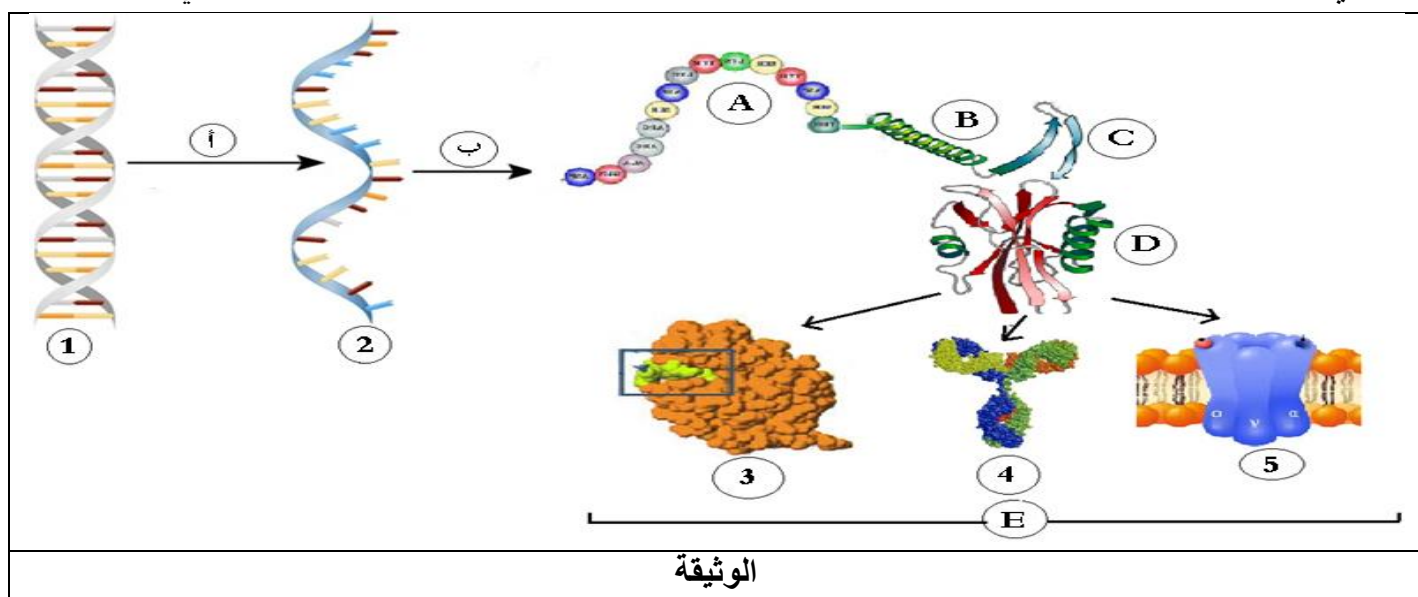


على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:
الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (05) صفحات (من الصفحة 1 من 9 إلى الصفحة 5 من 9)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تُؤدي البروتينات وظائف مختلفة محددة ببنيتها، تمثل الوثيقة التالية العلاقة بين المورثة والبروتين الوظيفي.



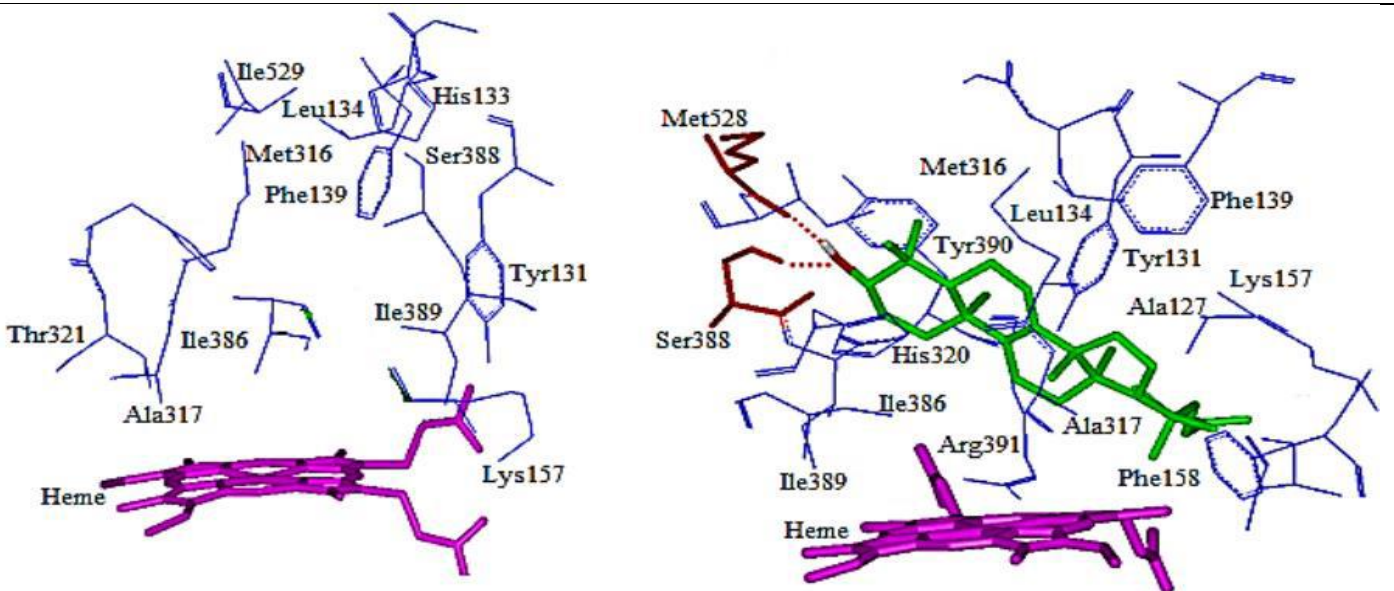
- 1- تَعْرِفُ عَلَى الْبَيَانَاتِ الْمَرْقُومَةِ مِنْ 1 إِلَى 5 وَالْمَرْحَلَتَيْنِ (أ) وَ(ب) وَالْبَنَيَاتِ (A)، (B)، (C)، (D) وَ(E).
- 2- بَيِّنُ فِي نَصِّ عَلَمِي كَيْفَ تَتَحَكَّمُ الْمُوَرَّثَةُ فِي التَّخَصُّصِ الْوَظِيفِيِّ لِلْبَرُوتِينِ إِنْطَلَاقًا مِنْ مَعْطَيَاتِ الْوَثِيقَةِ وَمَكَسَبَاتِكَ.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

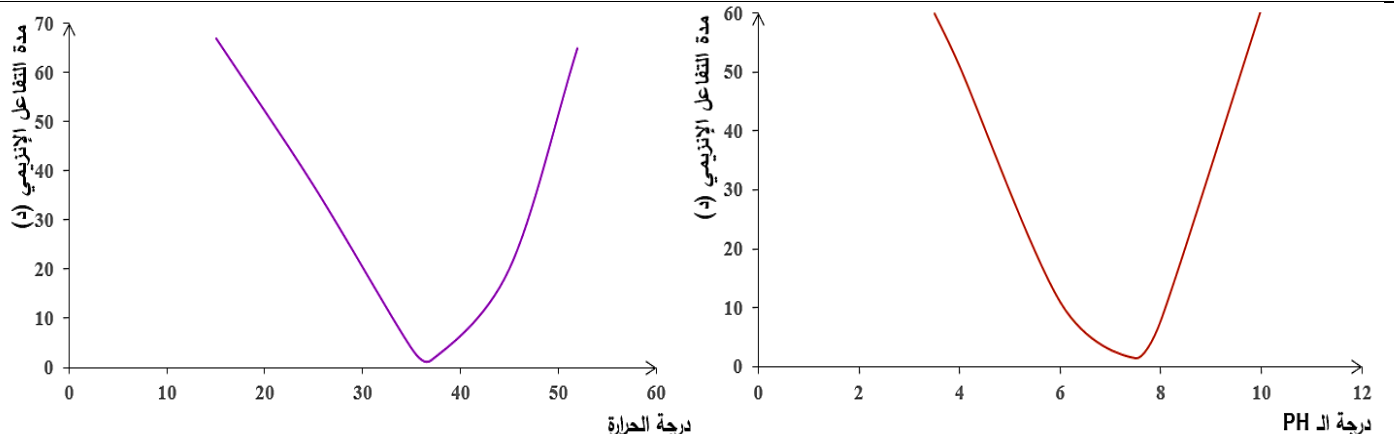
الإنزيمات عبارة عن وسائل حيوية تلعب أدواراً مهمة ومتعددة داخل العضوية، كما أن النشاط الإنزيمي يتأثر إما سلباً أو إيجاباً بعوامل مختلفة.

الجزء الأول:

يتميز الغشاء الهيولي بتنوع مكوناته من بينها مادة الكوليستروл عند الخلية الحيوانية، يعمل إنزيم α -Demethylase (أ-14 Ergosterol Lanosterol) على تركيبه إنطلاقاً من مادة أولية تعرف بـ Lanosterol والتي يُحولها إلى Ergosterol في حالة خلية بكتيرية أو فطر. من أجل معرفة العلاقة بين هذا الإنزيم ومادة تفاعله والعوامل المتحكمة في نشاطه تفترح عليك الوثيقة (1)، حيث الشكل (أ) يمثل جزء من البنية الفراغية له في وجود غلاب مادة تفاعله، بينما يمثل الشكل (ب) تأثير كل من درجة الحرارة والـ pH على نشاطه.



الشكل (أ)



الشكل (ب)

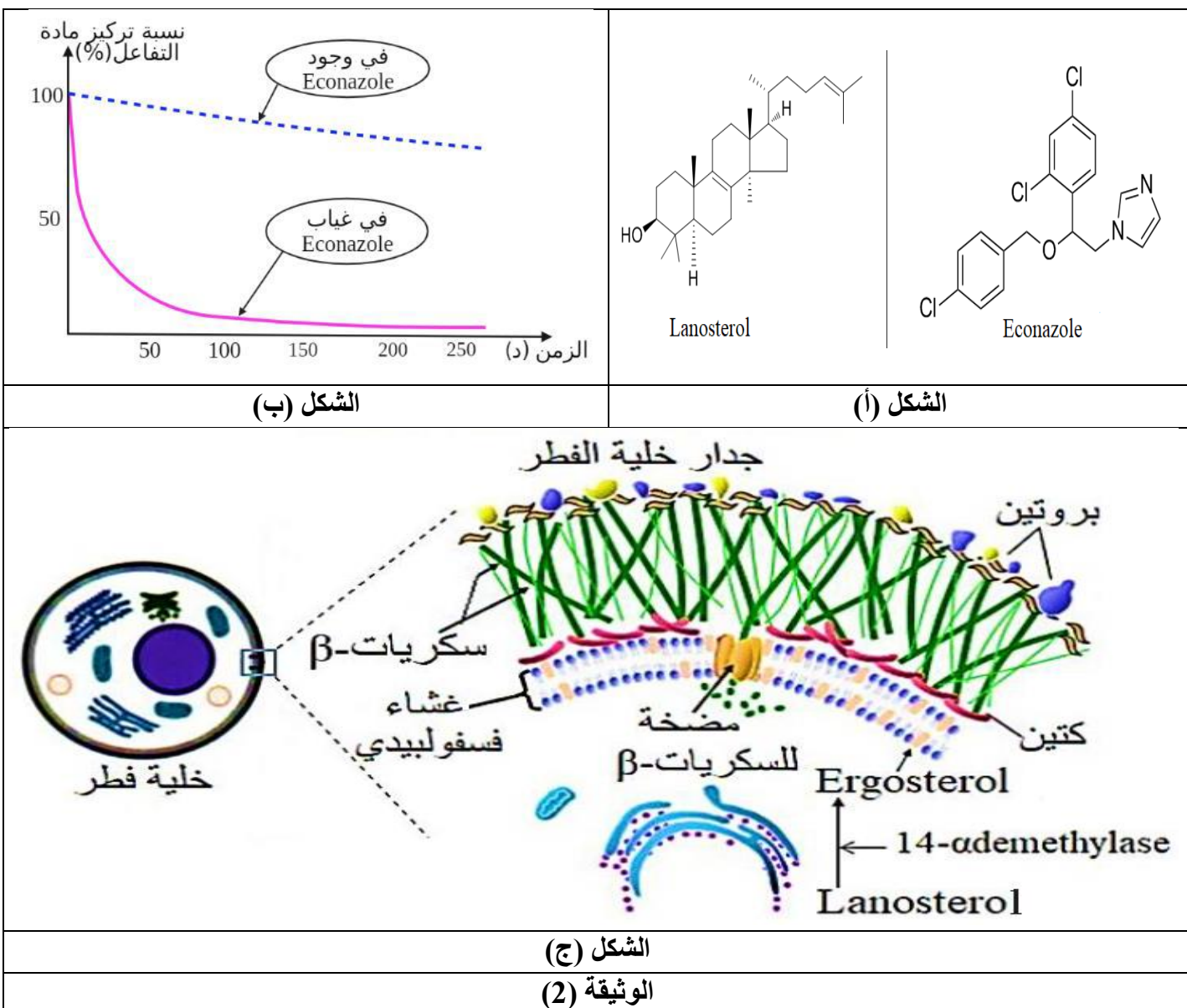
الوثيقة (1)

إنطلاقاً من الوثيقة (1):

- بين العلاقة بين الإنزيم ومادة تفاعلها مُبرزاً مميزات الإنزيم الموضحة في الوثيقة.
- فسر تأثير كل من درجة الحرارة والـ pH على نشاط الإنزيم المدروس ثم نمذج العلاقة بين الإنزيم ومادة تفاعله في درجة حرارة 50 ° م ثم في pH = 4.

الجزء الثاني:

سعفة القدم أو القدم الرياضي هو مرض فطري يصيب الجلد، يعتبر فطر Candida Albicans أحد المسببين له، يكون الرياضيون أكثر عرضة للإصابة به لأن أقدامهم معرضة لارتفاع درجة حرارتها ورطوبتها، مما يستدعي منها زيارة الطبيب إذ يصف لهم في أغلب الحالات أدوية من عائلة Azoles والتي نجد من بينها Econazole. لمعرفة سبب وصف الطبيب لهذا الدواء والآلية علاجه لسعفة القدم تُقترح عليك الوثيقة (2)، حيث الشكل (أ) يمثل التركيب الكيميائي لكل من مادتي Econazole و Lanosterol، والشكل (ب) يمثل تغيرات نسبة تركيز Lanosterol في وجود Ergosterol، أما الشكل (ج) فيتمثل آلية تحويل مادة Lanosterol إلى Econazole.



1- بالإعتماد على الوثيقة (2) وباستدلال علمي منطقي ناقش شرح الطبيب لأحد الرياضيين سبب تقديميه وصفة Econazole بهدف علاجه من سعة القدم.

2- مما توصلت إليه ومعلوماتك لخص في فقرة مفهوم الإنزيم مُبرزاً مختلف العوامل المؤثرة على سرعة نشاطه.

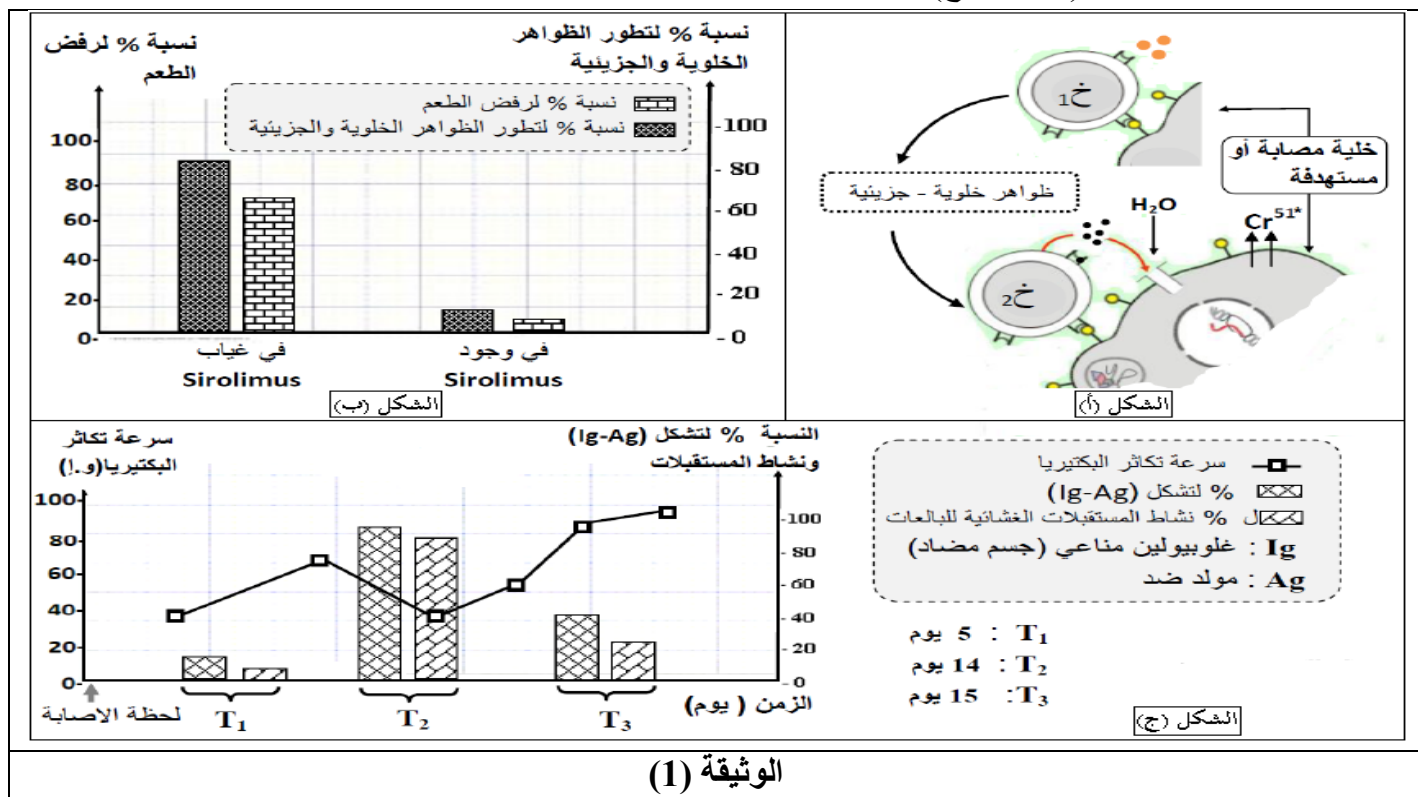
التمرين الثالث: (08 نقاط)

كابحات (مُثبطات) المناعة هي مركبات تمنح اللادات القدرة على الإفلات من التأثيرات البيولوجية التي هي نتاج منظومة بروتينية مناعية تؤمن الدفاع عن الذات.

يُصنف مُركب الـ Sirolimus (الإسم التجاري Rapamune) ضمن عائلة ماكريوليد تتجلى فعاليته الطبية في استخدامه كمُثبط مناعي (علاج معتمد طبياً) يتم توظيفه في زراعة الكلى أو العلاجات المرتبطة بأمراض المناعة الذاتية. تمثل بكتيريا المكورات العنقودية Streptococcus pneumoniae أحد أكثر مُسببات الأمراض التنفسية شيوعاً إلى جانب مُقاومتها للمضادات الحيوية تمتلك القدرة على الإفلات من التأثيرات البيولوجية المناعية والعيش بوتيرة سريعة ومتطرفة، وذلك بفضل إمتلاكها لعوامل إفلات عالية الكفاءة تُعرف بعوامل الضراوة (مُثبطات مناعية غير مرغوب فيها). للتعرف على التأثير المتبادر للمُثبطات المناعية على سيرورة الإستجابة المناعية النوعية كإجراء طبي معتمد (زراعة الطعام) أو عوامل ضراوة غير مرغوب فيها (سلوك بكتيري أو فيروسي) تُقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يُمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) جانباً من مراحل ظهور الخلية (X_2) وكذا نشاطها السُّمي حيث (Cr^{51*} : ينفذ إلى هيولى الخلية ويتبثت على بروتيناتها ويتم تحريره عند إحلالها) ويُمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة تطور النسب المئوية لرفض الطعام وتطور الظواهر الخلوية والجزيئية المرافقة للرد المناعي في وجود مركب الـ Sirolimus وفي غيابه، أما الشكل (ج) فيُمثل سرعة تكاثر بكتيريا المكورات العنقودية والنسب المئوية لتشكل المعقادات المناعية (Ig-Ag) ولنشاط المستقبلات الغشائية للبالعات (الماكروفاج) بعد الإصابة.



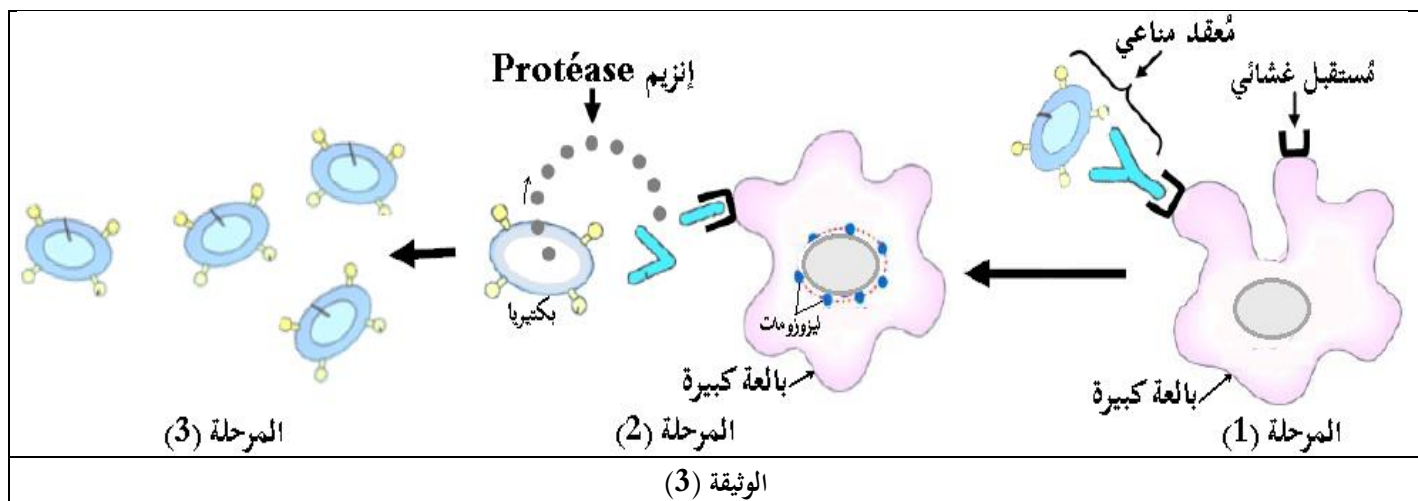
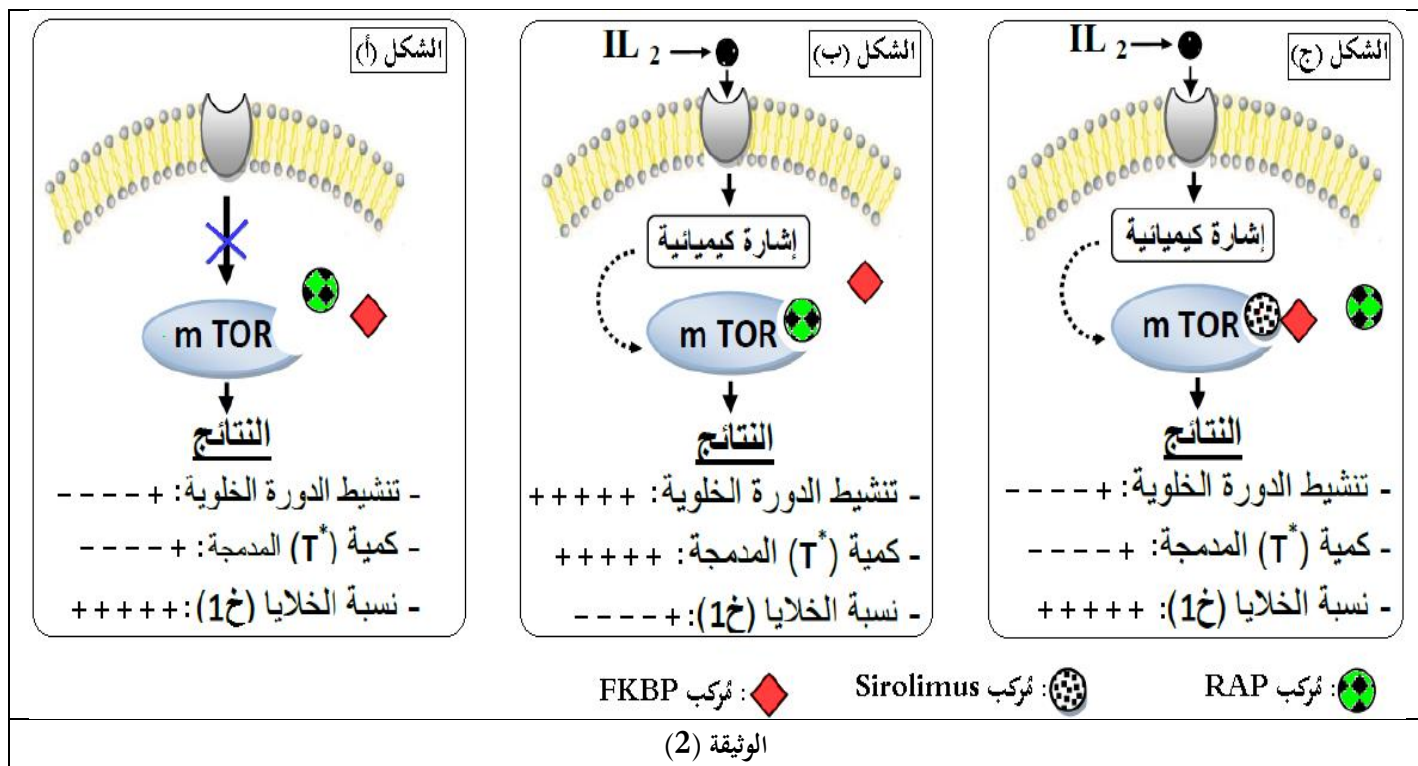
الوثيقة (1)

- إنطلاقاً من معطيات الشكلين (أ) و(ج) من الوثيقة (1) إشرح النشاط السُّمي للخلية (X_2) ثم بين التأثيرات البيولوجية للأجسام المضادة.
- بإستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) اقترح فرضيتين تفسِّر بهما تأثير كل من مركب الـ Sirolimus (الإجراء الطبي المعتمد خلال زراعة الطعام) وكذا عوامل الضراوة البكتيرية (الغير مرغوب فيها) على سيرورة الرد المناعي النوعي.

الجزء الثاني:

قصد التحقق من صحة الفرضيتين المقترحتين تُقترح عليك الدراسة التالية:

- المعطي (1):** تُوضع خلايا (X_1) مُحسنة بالمستضد في وسط به تايمدين مُشع (T^*) حيث تخضعها لشروط تجريبية مختلفة، يتم لاحقاً قياس نشاط الدورة الخلوية وكمية التايمدين المشع (T^*) المدمجة ونسبة الخلايا (X_1) في الوسط حيث:
- **الوسط (1):** خلايا (X_1) + تايمدين مُشع (T^*), النتائج مماثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
 - **الوسط (2):** خلايا (X_1) + الأنترلوكين 2 (IL2), النتائج مماثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).
 - **الوسط (3):** خلايا (X_1) + الأنترلوكين 2 (IL2) + تايمدين مُشع (T^*) + مركب الـ Sirolimus, النتائج مماثلة في الشكل (ج) من الوثيقة (2).
- المعطي (2):** تمثل الوثيقة (3) رسم تخطيطي لإحدى مراحل الإستجابة المناعية الموجهة ضد بكتيريا المكورات العنقودية.



1- بإستغلالك لمعطيات الوثائقين (2) و(3) صادق على صحة فرضياتك المقترنة.

الجزء الثالث:

أنجز مخططاً تفسيرياً يُثْرِز من خلاله التأثير المتباين للمُثبّطات المناعية (مركب الـ Sirolimus وعوامل الضراوة) على سيرورة الإستجابة المناعية النوعية مُستعيناً بنتائج هذه الدراسات ومكتباتك.

فائق التمنيات بال توفيق والنجاح في شهادة البكالوريا

أساتذة مادة علوم الطبيعية والحياة

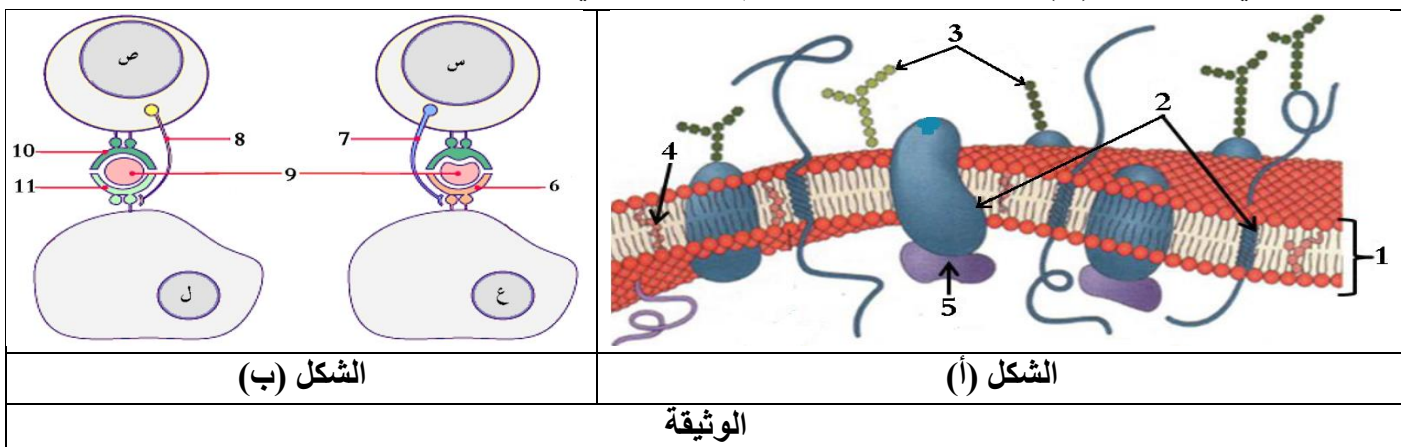
انتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على (04) صفحات (من الصفحة 6 من 9 إلى الصفحة 9 من 9)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تتميز الأغشية الخلوية للعضوية بإحتوائها على جزيئات مميزة ونوعية تحدد الهوية البيولوجية للفرد أو ما يُعرف بالذات من بينها مؤشرات نظام CMH التي تلعب دوراً فعالاً في زراعة الطعوم (الأعضاء) وفي إثارة نشاط الخلايا المناعية لاقصاء المستضد خلال الإستجابة المناعية النوعية ولدراسة ذلك تقترح عليك الوثيقة التالية، حيث يمثل الشكل (أ) بنية الغشاء الهيولي، أما الشكل (ب) فيمثل دور مؤشرات نظام CMH في الإستجابة المناعية النوعية.



1- تعرّف على البيانات المرقمة من 1 إلى 11 والخلايا (س)، (ع)، (ص) و(ل).

2- بيّن في نص علمي سبب اختلاف النمط الظاهري لمؤشرات الهوية البيولوجية CMH بين الأشخاص مبرزاً دورها في زراعة الأعضاء وفي إثارة نشاط الخلايا المناعية لاقصاء المستضد خلال الإستجابة المناعية النوعية إنطلاقاً من معطيات الوثيقة ومكتسباتك.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

يخضع نشاط الخلايا العصبية لظواهر أيونية ناتجة عن عمل بروتينات نوعية تعتبر مصدر تغيير الكمونات الغشائية، تعمل بعض السموم على إحداث خلل في إنتشار الرسالة العصبية ولمعرفته هذا التأثير تقترح عليك الدراسة التالية:
الجزء الأول:

يُمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) التركيب التجريبي، أما الشكل (ب) فيُمثل النتائج المحصل عليها في منطقة إتصال عصبي - عصبي.

النتائج التجريبية					المراحل التجريبية
الكمون الغشائي في R.D.M (ملي فولط)	كمية الأستيل كوليون (ميلي مول)	كمية Ca^{++} في الزر قبل مشبك	الكمون الغشائي في R.D.M (ملي فولط)		
30+	100	+	30+		التأثير في النقطة (م)
70-	0	+	30+		حقن سم البوتيلينيك في العنصر قبل مشبك ثم نطاف التبييض
30+++	100	+	30+		إضافة سم Carbamate مع التبييض
70-	0	-	70-		إضافة سم Saxitoxine مع التبييض
70-	0	-	30+		إضافة سم Concoitoxine مع التبييض
70-	100	+	30+		حقن الكورار في المنطقة (ع) مع التبييض

Ca⁺⁺: وجود (+)
Ca⁺⁺: عدم وجود (-)

الشكل (ب)

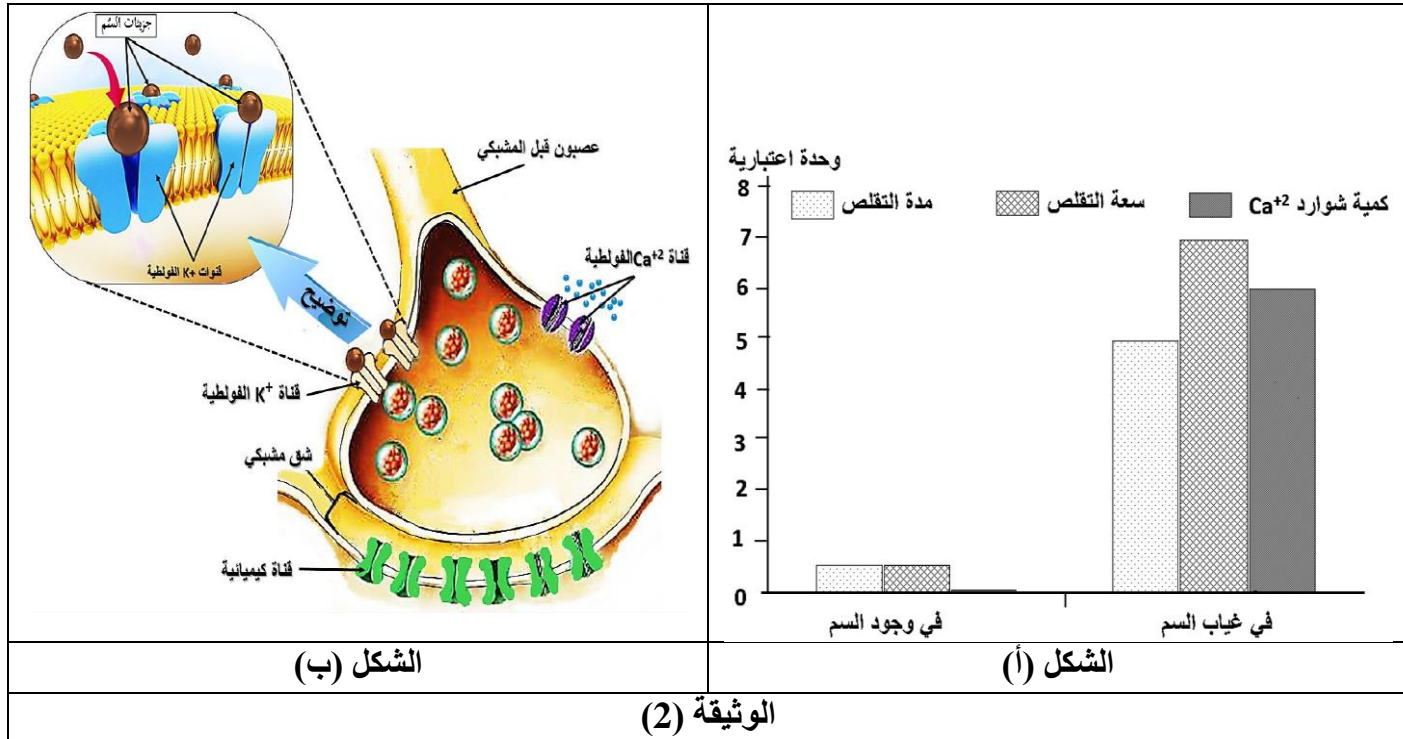
الوثيقة (1)

الشكل (أ)

- حدّد تأثير كل مادة في المراحل 2، 4 و 5 على عمل المشبك، مع التعليل.
- فسّر نتائج المراحلتين 3 و 6.

الجزء الثاني:

لغرض التحقق من تسجيلات جدول الوثيقة (1) وتحديد تأثيرات سُم نوع من الأفاعي على الخلايا العصبية تقتصر علىك الوثيقة (2)، حيث يمثل الشكل (أ) نتائج تم فيها تسجيل (سعة التقلص، مدة تقلص العضلة وكمية شوارد الكالسيوم في الزر قبل مشبك) بعد تطبيق تنبية فعال وذلك في وجود وفي غياب هذا السُّم، أما الشكل (ب) فيمثل نبذة تأثير السُّم.



- قارن بين النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- إعتماداً على هذه النتائج وضح أي من السموم السابقة له نفس تأثير سُم الأفعى؟
- بإستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) والشكل (ب) من الوثيقة (2) إشرح كيف يتسبب سُم هذا النوع من الأفاعي في شلل الفريسة ثم قدم لزميلك ثلاثة نصائح لتجنب الإصابة بالسم أو تأثيره.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تُؤدي البروتينات وظائف عديدة تتوقف عليها حياة الكائن الحي، وتركب بناءً على معلومات وراثية تحكم في بنيتها الفراغية، لإبراز علاقة المعلومة الوراثية بالبروتين وأهمية بنيته الفراغية تقتصر عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

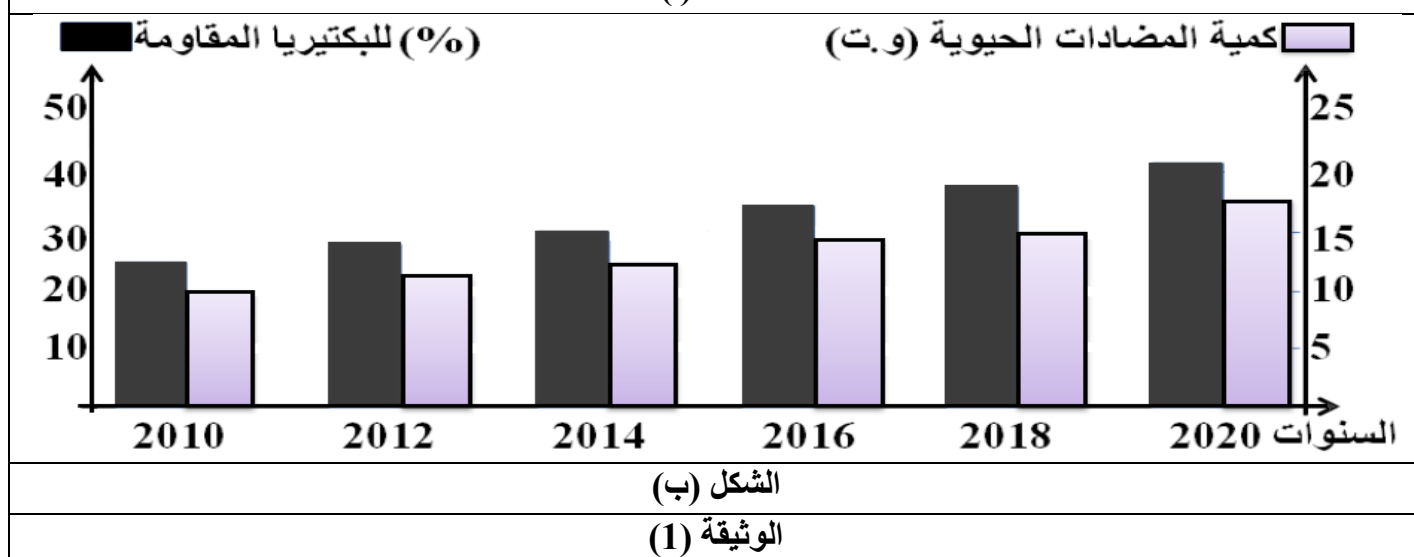
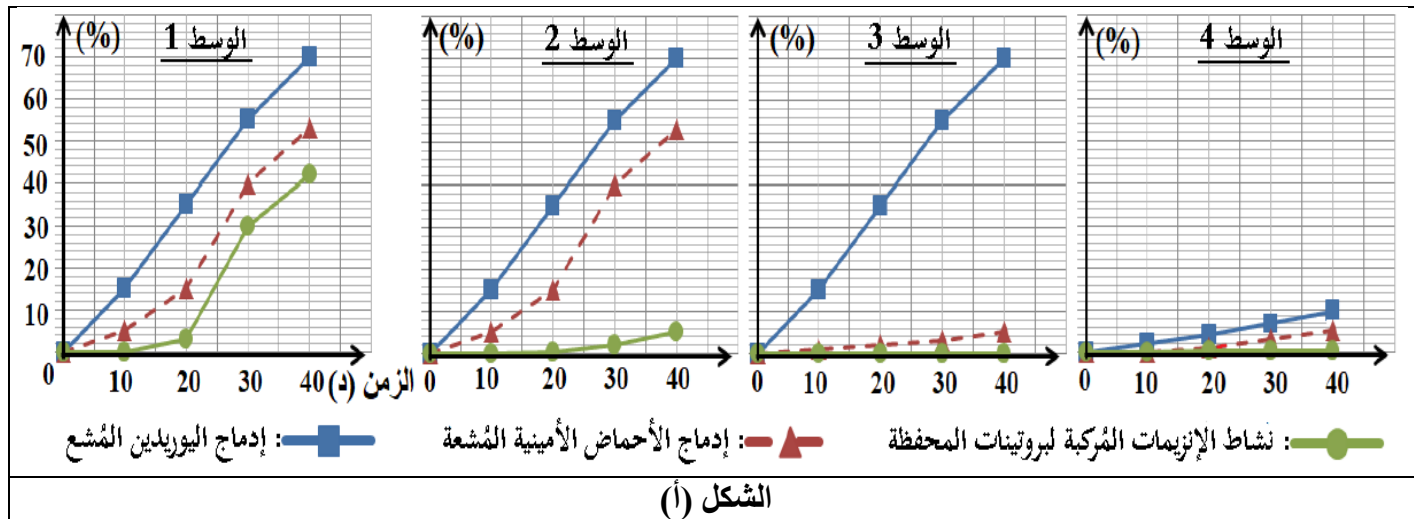
تُستعمل المضادات الحيوية في علاج الأمراض الناتجة عن العدوى البكتيرية، ومع انتشارها الواسع وإستعمالها الكثيف ظهرت لها أعراض جانبية سلبية على الصحة، لإظهار تأثير بعض أنواع المضادات الحيوية على بعض أنواع من البكتيريا أحضر أربعة أوساط زرع تحتوي على مايلي:

- **الوسط 1:** مستخلص خلوي بكتيري + يوريدين مُشع + أحماض أمينية مُشعنة.
- **الوسط 2:** مُحتوى الوسط 1 + المضاد الحيوي β -لاكتامين.
- **الوسط 3:** مُحتوى الوسط 1 + المضاد الحيوي ماكروليد.
- **الوسط 4:** مُحتوى الوسط 1 + المضاد الحيوي ريفاميسين.

ثم نقيس نسبة كل من إدماج اليوريدين المُشع وإدماج الأحماض الأمينية المُشعنة ونشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفظة البكتيرية، النتائج التجريبية مُوضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).

ملاحظة: المحفظة البكتيرية هي جزء يُغلف البكتيريا لحمايتها من ظروف الوسط الذي تعيش فيه.

أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فممثل دراسة إحصائية أنجزت بين سنوات 2010 و2020 في إحدى المستشفيات الجزائرية حيث تم دراسة تغيرات كمية المضادات الحيوية المتناولة ونسبة البكتيريا المقاومة للمضادات الحيوية عند مجموعة من المصابين بعدوى بكتيرية.



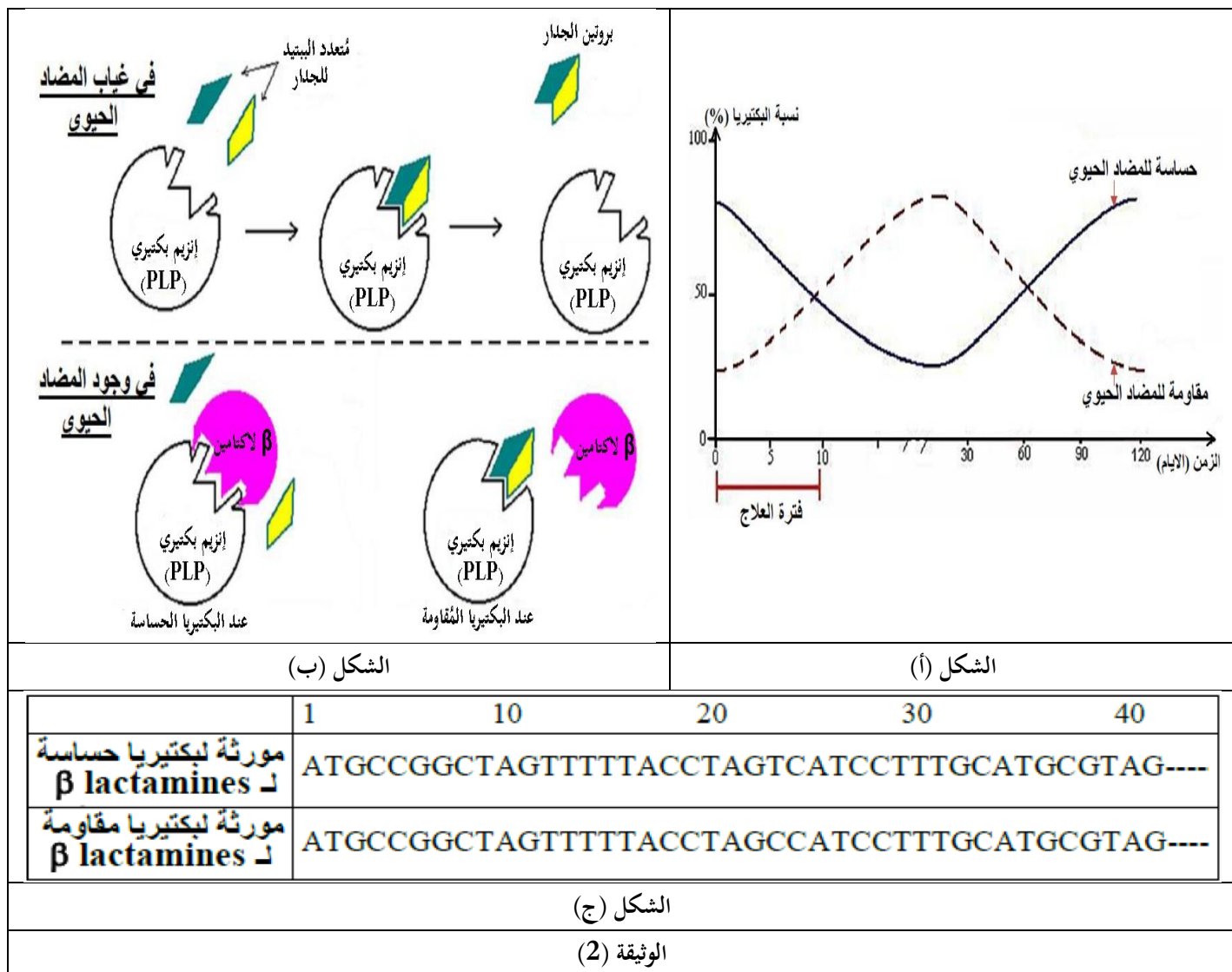
1- حل معطيات الوثيقة (1) محدداً المشكلة العلمية المطروحة.

2- إقترح فرضية لحل هذه المشكلة.

الجزء الثاني:

للتتحقق من صحة الفرضية المقترحة قام العلماء بدراسة تطور البكتيريا المعاوية عند شخص أثناء وبعد تناوله للمضاد الحيوي β -لاكتامين، يوجد نوعين من البكتيريا المعاوية: نوع لا يتآثر بالمضاد الحيوي (مقاومة) ونوع آخر يتآثر به (حساسة)، النتائج التجريبية المحصل عليها موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).

ويُمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة نشاط الإنزيم البكتيري PLP في وجود المضاد الحيوي β -لاكتامين وفي غيابه، أما الشكل (ج) من نفس الوثيقة فُيُمثل جزء من التتابع النكليوتيدي للمورثة التي تُشرف على تركيب الإنزيم البكتيري PLP المسؤول عن تركيب بروتينات المحفظة البكتيرية.



1- بإستغلالك للشكل (ب) من الوثيقة (2) فسر تغيرات نسبة البكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي الممثلة بالشكل (أ) من نفس الوثيقة.

2- تأكد من صحة الفرضية المقترحة بإستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

الجزء الثالث:

أنجز مخططاً تفسيرياً تُبرز فيه مختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين عند البكتيريا مُستعيناً بنتائج هذه الدراسات ومكتسباتك.

فائق التمنيات بالتوفيق والنجاح في شهادة البكالوريا

أساتذة مادة علوم الطبيعية والحياة.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)			
مجموعة	مجازة				
		التمرين الأول (05 نقاط)			
		1. التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 5 والمرحلتين (أ) و(ب) والبنيات (A)، (B)، (C)، (D) و(E):			
1.5	6*0.25	البيانات المرقمة: 1. مورثة (ADN) 5. مستقبل قنوي غشائي، قناة غشائية، قناة كيميائية المرحلتين (أ) و(ب): (أ). مرحلة الاستنساخ البنيات (A)، (B)، (C)، (D) و(E): A. بنية أولية B. بنية ثانوية حزاونية α C. بنية ثالثية D. بنية رابعة β E. بنية ثانية ورقية			
		1. إنزيم، معقد إنزيم-ركيزة 3.. جسم مضاد 4. جسم مضاد 5. مستقبل قنوي غشائي، قناة غشائية، قناة كيميائية			
		1. مورثة (ADN) 5. مستقبل قنوي غشائي، قناة غشائية، قناة كيميائية			
		(أ). مرحلة الاستنساخ (أ). مرحلة الترجمة			
		(أ). مرحلة الاستنساخ (أ). مرحلة الترجمة			
		(أ). مرحلة الاستنساخ (أ). مرحلة الترجمة			
3.5	2*0.25	2. النص العلمي: تحكم المورثة في التخصص الوظيفي للبروتين. مقدمة: تتوارد المورثة (ADN) على مستوى النواة عند حقائق النواة وتحمل المعلومات الوراثية المسئولة عن تركيب البروتين ذو بنية فراغية محددة تسمح له بأداء وظيفته، كيف تحكم المورثة في تحديد التخصص الوظيفي للبروتين؟ العرض: - المورثة حاملة للمعلومة الوراثية محددة بعدد ونوع وترتيب دقيق للنيكلويوتيدات التي تحدد عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة البيبتيدية وذلك بمرحلة الإستنساخ والترجمة، حيث تسمح مرحلة <u>الاستنساخ</u> بالتصنيع الحيوي لجزئية <u>الـ ARNm</u> التي تخضع لتكامل النيكلويوتيدات بينها وبين السلسلة الناسخة من <u>الـ ADN</u> مما يسمح بالنقل الصحيح للمعلومة الوراثية. - <u>تنتفق</u> جزيئة <u>الـ ARNm</u> من النواة إلى الهيولى أين تتم <u>مرحلة الترجمة</u> التي توافق التعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها <u>الـ ARNm</u> والمُشفرة بالaramazat (ثلاثية من النيكلويوتيدات) إلى <u>متناالية أحماض أمينية</u> محددة بعدد ونوع وترتيب دقيق، تنشأ بين جذورها <u>روابط كيميائية</u> (جسور ثنائية الكبريت، روابط هيدروجينية، شاردية والروابط الكارهة للماء) في موقع محدد في السلسلة البيبتيدية حسب المعلومة الوراثية، ما يسمح <u>بالاتفاق وإنطواء</u> السلسلة البيبتيدية بشكل معين وطبيعي يحدد البنية الثلاثية الأبعد ما يُكسب البروتين بنية فراغية <u>مستقرة</u> ومتماكسة يسمح للبروتين بأداء وظيفته. - إن الإنطواء الطبيعي يسمح بتوارد وقارب أحماض أمينية محددة في أماكن محددة تشكل <u>موقع فعل</u> يسمح بتنشيط الركيزة مثل ما هو الحال في الإنزيمات أو <u>موقع ارتباط</u> مع <u>المستضد</u> على مستوى الأجسام المضادة، أو <u>موقع ارتباط المبلغات</u> العصبية على مستوى المستقبل الغشائي وأي خلل (<u>طفرة</u>) على مستوى المورثة يؤدي إلى <u>تغير تسلسل الأحماض الأمينية</u> المُشكلة للبروتين وبالتالي تفكك الروابط أو تشكلها في غير أماكنها الطبيعية فتتغير البنية الفراغية للبروتين ويفقد البروتين وظيفته. الخاتمة: إن التتابع المُحدد لعدد، نوع وترتيب النيكلويوتيدات في المورثة يُحدد عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية في البروتين ما يُكسبه بنية فراغية تُكسبه تخصصاً وظيفياً.			
	0.25				
	0.25				
	2*0.25				
	0.25				
	0.25				
	0.25				
	2*0.25				
	0.25				
	0.25				
التمرين الثاني (07 نقاط)					
الجزء الأول:					
1. تبيان العلاقة بين الإنزيم ومادة تفاعله مع إبراز مميزات الإنزيم الموضحة في الوثيقة (1):					
2.25	2*0.25	من خلال الشكل (أ) يتبين أن: في <u>غياب مادة التفاعل</u> : ظهر مجموعة من الأحماض الأمينية في موقع محدد فراغياً تكون متباعدة من حيث الترتيب <u>ومتقابلة فراغياً</u> (Ala317، Ile386، Ala317، Phe139،...). وتشكل <u>الموقع الفعال لهذا الإنزيم</u> الذي يوجد أيضاً به مجموعة <u>Heme</u> (Heme).			
		في وجود مادة التفاعل: بعض الأحماض الأمينية <u>غيرت مواقعها</u> مثل Ala 317، Ser388،... وتشير أحماض أمينية جديدة في وجهة الصورة المنجزة لم تكن واضحة في غياب مادة التفاعل مثل Tyr390، His320، Met528،... وشكلت روابط إنتحالية مع مادة التفاعل قصد تنشيطها، وهذا يدل على أن إقتراب مادة التفاعل حفز الإنزيم على <u>تغير الشكل الفراغي لموقعه الفعال</u> ليصبح مكملاً لشكل مادة التفاعل وهذا ما يُعرف بالتكامل المحفز.			
		من خلال الشكل (ب) يتبين أن: مدة التفاعل الإنزيمي تكون قصيرة جداً في درجة pH θ تقدر بـ 7.5 وكذلك في درجة حرارة $\theta^{\circ}\text{C}$ (نشاط إنزيمي أعظمي)، بينما كلما ابتعدنا عن هذه القيم باليزيد أو بالنقصان تزداد مدة التفاعل الإنزيمي (نشاط إنزيمي ضعيف أو منعدم)، وهذا يدل على أن نشاط الإنزيم يتتأثر بدرجة pH وبدرجة الحرارة بحيث كل من درجة pH = 7.5 ودرجة حرارة = $\theta^{\circ}\text{C}$ ، مما الأمثلين لنشاط هذا الإنزيم . ومنه			
		مميزات الإنزيم هي: التكامل المحفز، درجة pH المثلثي = 7.5 ، درجة الحرارة المثلثي = $\theta^{\circ}\text{C}$.			

		<p>2. تفسير تأثير كل من درجة الحرارة والـ pH على نشاط الإنزيم المدروس:</p> <p>في درجة الحرارة ودرجة pH المُثبّتين: تكون مدة التفاعل الإنزيمي قصيرة جدًا أي نشاط إنزيمي أعظمي ويفسر ذلك بأن بنية الإنزيم مُستقرة تسمح بحدوث التكامل البنوي وتشكل روابط إنتقالية بين الموقع الفعال ومادة تفاعلها فتشكل المعقّدات ES وبالتالي حدوث التفاعل في مدة زمنية قصيرة.</p> <p>في درجات الحرارة غير المُثبّت:</p> <p>المنخفضة: التفاعل الإنزيمي يتطلب مدة زمنية طويلة ويفسر ذلك بقلة حرکة الجزيئات وبالتالي قلة التصادمات بين الإنزيم ومادة تفاعلاته، فلما تشكل المعقّدات ES، قلة النشاط الإنزيمي.</p> <p>المرتفعة: التفاعل الإنزيمي يتطلب مدة زمنية طويلة ويفسر ذلك بخرب بنية الإنزيم المميزة له خاصة موقعه الفعال بسبب تفكك الروابط المساهمة في تشكيل بنائه مما يفقد وظيفته التحفيزية.</p> <p>في درجات pH غير المُثبّت:</p> <p>pH > 7.5 (وسط قاعدي): التفاعل الإنزيمي يتطلب مدة زمنية طويلة ويفسر ذلك بتغيير الشحنة الإجمالية للإنزيم بسبب تأين المجموعات الكيميائية الأمينية (COOH)- الجانبية لجزور الأحماض الأمينية في السلسلة البيتينية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع فتصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية للإنزيم سالبة (-)، وهذا ما يؤدي إلى فقدان الموقع الفعال لشكله المميز، وهذا ما يعيق تثبيت مادة التفاعل، وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.</p> <p>pH < 7.5 (وسط حامضي): التفاعل الإنزيمي يتطلب مدة زمنية طويلة ويفسر ذلك بتغيير الشحنة الإجمالية للإنزيم بسبب تأين المجموعات الكيميائية الأمينية (NH₂-) الجانبية لجزور الأحماض الأمينية في السلسلة البيتينية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال فتصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية للإنزيم موجبة (+)، وهذا ما يؤدي إلى فقدان الموقع الفعال لشكله المميز، وهذا ما يعيق تثبيت مادة التفاعل، وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.</p> <p>نذرجة العلاقة بين الإنزيم ومادة تفاعلاته:</p>
1.75	0.25	
2*0.25	0.25	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1. مناقشة شرح الطبيب لأحد الرياضيين سبب تقديم وصفة Econazole بهدف علاجه من سعة القدم:</p> <p>يُمثل الشكل (ج) آلية تحويل مادة Lanosterol إلى Ergosterol، حيث نلاحظ أن جدار خلية الفطر المُسبب لسعفة القدم يتكون من بروتينات خارجية، سكريات-β، كتين وغشاء فوسفوليبيدي والذي يكون دوره بالإضافة لباقي الجزيئات من جزئية Ergosterol التي تُعتبر ناتج النشاط الإنزيمي المحفز من طرف إنزيم α-Demethylase.</p> <p>يُمثل الشكل (أ) التركيب الكيميائي لكل من مادتي Lanosterol وEconazole، حيث نلاحظ أن كل من المادتين Lanosterol وEconazole تتباين في جزء من بنائهما.</p> <p>يُمثل الشكل (ب) تغيرات نسبة تركيز Lanosterol في وجود وفي غياب Econazole، حيث نلاحظ في غياب Econazole، انخفاض سريع وكبير في نسبة تركيز مادة التفاعل Lanosterol، وهذا يدل على تشكيل عدد كبير من المعقّدات الإنزيمية وبالتالي تحفيز تحويل تركيز كبير من Lanosterol إلى Ergosterol.</p> <p>في وجود Econazole، انخفاض بطيء وقليل في نسبة تركيز مادة التفاعل Lanosterol، وهذا يدل على تشكيل عدد قليل من المعقّدات الإنزيمية وبالتالي تحويل تركيز قليل من Lanosterol إلى Ergosterol.</p> <p>الاستنتاج: مادة Econazole تُنافس مادة التفاعل Lanosterol في التثبيت على الموقع الفعال للإنزيم α-Demethylase وذلك لإمتلاكه جزء يماثل بنويًا مع مادة التفاعل (فهي مُثبط تنافسي) مما يعيق تشكيل المعقّدات الإنزيمية ES (لتسبّب المفعّل الفعالة بمادة Econazole) وبالتالي تمنع تحويل Lanosterol إلى Ergosterol الداخلة ضمن مكونات الغشاء الفوسفوليبيدي مما يعطي للغشاء الفوسفوليبيدي بنية غير سليمة ومنه تلاشي جدار خلية الفطر، وبالتالي موته وعدم تكاثر خلايا الفطر ومنه الشفاء من سعة القدم.</p>
2	2*0.25	<p>2. التلخيص في فقرة مفهوم الإنزيم مع إبراز مختلف العوامل المؤثرة على سرعة نشاطه:</p> <ul style="list-style-type: none"> - الإنزيم وسيط حيوي ذو طبيعة بروتينية يُسرع حدوث التفاعلات في شروط محددة ولا يستهلك اثناء التفاعل، يتميز بتخصص وظيفي مزدوج (النوعية) تجاه مادة التفاعل وتوجه نوع التفاعل. - يرتكز نشاط الإنزيم على بنية موقعه الفعال أي على تشكيل المعقّد إنزيم - مادة التفاعل (ES)، حيث تنشأ روابط إنتقالية ضعيفة بين جزء من مادة التفاعل وجذور الأحماض الأمينية المنشطة للموقع الفعال التي تُغيّر من تموّضها في وجود مادة التفاعل لتتصبّح في الموقع المناسب بغضّن تثبيتها والتاثير عليها (التكامل المحفز)، كما يمكن أن تحافظ على تموّضها أثناء تثبيت مادة التفاعل (التكامل المباشر مثل القفل والمفتاح). - يتتأثر نشاط الإنزيم بعوامل الوسط وهي درجة pH ودرجة الحرارة حيث لكل إنزيم درجة pH ودرجة حرارة مُثبّتتين يكون فيها نشاطه أعظمي، ويقل هذا النشاط كلما ابتعدنا عن تلك القيم. - يتتأثر نشاط الإنزيم بعوامل أخرى كالملتبّطات المنافسة لمادة التفاعل (المثبّطات التنافسية).
1	4*0.25	<p>elbassair.net</p>

الجزء الأول:

1. شرح النشاط السُّمِي للخلية (خ₂):

حدث تماس بين الخلية (خ₂) والخلية المصابة، حيث يثير هذا التماس الخلية (خ₂) بافراز مواد سامة يتسبب توضعها على غشاء الخلية المستهدفة (المصابة) في تشكيل قنوات غشائية (ثقوب) التي تسمح بتدفق الماء عبرها إلى هيولى الخلية المستهدفة (المصابة) ينتج عنه تحرير الكروم المشع وهو ما يدل على تحلل الخلية المستهدفة ويفك النشاط السُّمِي للخلية (خ₂).

بيان التأثيرات البيولوجية للأجسام المضادة:

- منع إنتشار البكتيريا، حيث بعد الإصابة نلاحظ زيادة تشكيل المعدادات المناعية والتي تُعبر عن إرتباط نوعي بين الأجسام المضادة ومحددات المستضد.
- منع تكاثر البكتيريا، حيث بعد الإصابة أدت زيادة تشكيل المعدادات المناعية إلى تناقص في سرعة تكاثر البكتيريا.
- تسريع بلعمة المعدَّ المناعي، حيث يتبيّن أنه بعد الإصابة كلما زاد تشكيل المعدادات المناعية زاد نشاط المستقبلات الغشائية للبالعات.

2. اقتراح الفرضيتين تفسيريتيَن:**استغلال معطيات الوثيقة (1):**

يُمثل الشكل (ب) تطور النسب المئوية لرفض الطعام والظواهر الخلوية والجزيئية المرافقة للرد المناعي في وجود مركب الـ Sirolimus وفي غيابه، حيث نلاحظ:

في غياب مركب الـ Sirolimus: بلوغ نسبة تطور الظواهر الخلوية والجزيئية قيمة أعظمية قدرت بـ 83% بالتزامن مع قيمة أعظمية لنسبة رفض الطعام والتي قدرت بـ 70%.

في وجود مركب الـ Sirolimus : تناقص كبير في نسبة تطور الظواهر الخلوية والجزيئية حيث بلغت 10% بالتزامن مع تناقص كبير في النسبة المئوية لرفض الطعام (ارتفاع قبول الطعام) والتي قدرت بـ 5%， وهذا يدل على أن مركب الـ Sirolimus يؤثر سلباً على الظواهر الخلوية والجزيئية والتي تؤدي بدورها إلى تناقص نسبة رفض الطعام.

الاستنتاج: مركب الـ Sirolimus عامل مُثبِّط للظواهر الخلوية والجزيئية التي تسمح بالإنتقال من الخلية (خ₂) إلى الخلية (خ₁) وهو ما يترجم إلى زيادة نسبة قبول الطعام.

يُمثل الشكل (ج) تطور سرعة تكاثر بكتيريا المكورات العنقودية والنسبة المئوية لتشكل المعدادات المناعية ولنشاط المستقبلات الغشائية للبالعات (الماكروفاج) بعد الإصابة، حيث نلاحظ:

بعد 5 أيام من الإصابة: تسجيل قيم مُنخفضة في نسبة تشكيل المعدادات المناعية عند القيمة 15% وكذا في نشاط المستقبلات الغشائية للبالعات عند القيمة 5% تزامناً مع زيادة في نسبة تكاثر البكتيريا اعتباراً من قيمتها الأصلية المخفضة المقدرة بـ 38%. وإن وصولاً إلى 70%. وهذا يدل على بداية حدوث مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي والمتمثلة في تشكيل المعدادات المناعية وبعلمتها.

بعد 14 يوم من الإصابة: ارتفاع في نسبة تشكيل المعدادات المناعية لتبلغ القيمة 95% وفي نشاط المستقبلات الغشائية للبالعات لتبلغ القيمة 90% وهو ما يُمثل مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي تزامناً مع إنخفاض في نسبة تكاثر البكتيريا للتعود إلى قيمتها الأصلية المخفضة المقدرة بـ 38%. وإن هذا يدل على زيادة نشاط مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي والتي أدت إلى تناقص في نسبة تكاثر البكتيريا.

بعد 15 يوم من الإصابة: إنخفاض في نسبة تشكيل المعدادات المناعية إلى القيمة 40% وفي نشاط المستقبلات الغشائية للبالعات إلى القيمة 25% تزامناً مع زيادة في نسبة تكاثر البكتيريا التي بلغت ذروتها (قيمة أعظمية) عند القيمة 100%， وهذا يدل على تراجع نشاط مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي والتي أدت إلى إفلات هذه البكتيريا منها وزراعة نسبة تكاثرها.

الاستنتاج: تمتلك بكتيريا المكورات العنقودية عوامل ضراوة تمكّنها من الإفلات خلال مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي.

من النتائج السابقة يمكننا اقتراح الفرضيتين الآتيتين:

الفرضية 1: يؤثر المركب الـ Sirolimus على مستوى مرحلة التكاثر والتمايز من الرد المناعي الخلوي من خلال تشبيهه لتكاثر وتمايز الخلايا LT8 ومنه غياب الخلايا المنفذة LTc التي تستهدف الطعام الممزروع.

الفرضية 2: تؤثر عوامل الضراوة التي تفرزها بكتيريا المكورات العنقودية على مستوى مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي من خلال الإفلات من بلعمة المعدَّ المناعي.

الجزء الثاني:

1. المصادقة على صحة الفرضيتين المقترحتين:

استغلال معطيات الوثيقة (2): ثُمَّ تُمثل الوثيقة (2) نتائج قياس نشاط الدورة الخلوية وكمية التايميدين المشع (T*) المدمجة ونسبة الخلايا (خ₁=LT8) في أوساط مختلفة الشرط التجريبية، حيث نلاحظ:

في الوسط (1) (الذي يحتوي على خلايا LT8 محسنة + تايمدين مشع (T*)): غياب نشاط الدورة الخلوية وكذا كمية التايميدين المشع (T*) المدمجة مع ارتفاع نسبة خلايا LT8 المحسنة، وهذا يدل على غياب التحفيز (غياب IL2).

في الوسط (2) (الذي يحتوي على خلايا LT8 محسنة + تايمدين مشع (T*) + IL2): أن ثبت IL2 على مُستقبلاته الغشائية (المتواجدة على أغشية الخلايا LT8 محسنة) سمح بتوليد إشارة كيميائية تنتج عنها ثبيت جزيئات مركب RAP على المركب mTOR مما أدى إلى تشكيل معدَّ (ظواهر جزيئية) والمذكور ينتج عنه زيادة في نشاط الدورة الخلوية ودمج التايميدين الذي يُعبر عن زيادة في نشاط التكاثر، مع تناقص في نسبة الخلايا LT8

2*0.25	<p>المحسسة وتمايزها إلى خلايا مُنفذة LTc (ظواهر خلوية)، وهذا يدل على أن وجود IL2 ضروري لتنشيط الدورة الخلوية فهو يحفز على تشكيل معقد mTOR-RAP الذي يرفع من نشاط الدورة الخلوية المرتبط بتكاثر وتمايز الخلايا المحسسة وتمايزها إلى خلايا مُنفذة LTc.</p> <p>في الوسط (3) (الذي يحتوي على خلايا LT8 مُحسسة + تايمدين مُشع (T*) + مركب الـ Sirolimus):</p> <p>أن تثبت IL2 على مستقبلاته الغشائية (المتواجدة على أغشية الخلايا LT8 مُحسسة) سمح بتوسيع إشارة كيميائية، ولكن ارتباط المركب Sirolimus مع المركب FKBP سمح بتشكيل معقد Sirolimus-FKBP الذي يرتبط بدوره بالمركب mTOR-RAP المعقد (منع) تشكيل المركب mTOR-RAP الذي نتج عنه غياب نشاط الدورة الخلوية وعدم دمج التايمدين الذي يعبر عن غياب نشاط التكاثر مع ارتفاع نسبة الخلايا LT8 مُحسسة الذي يعبر عن غياب نشاط التمايز، وهذا يدل على أن مركب الـ Sirolimus يتطلب تشكيل معقد mTOR- Rap ضروري في تكاثر الخلايا LT8 المحسسة وتمايزها إلى خلايا مُنفذة LTc.</p>
2*0.25	<p>الإستنتاج: إن رفض الطعم (انخفاض نسبة قبول الطعام) مرتبط بحدوث رد مناعي خلوي ناتج عن تحسيس الخلايا المناعية LT8 وتحفيزها عن طريق جزيئات IL2 الذي يرتبط بمستقبلاتها الغشائية الخاصة به مما ينتج عنه تشكيل معقد mTOR- RAP الذي يعمل على تحفيز نشاطي التكاثر والتمايز للخلايا LT8 إلى خلايا مُنفذة LTc التي تستهدف الطعم الغير متافق نسبيًا وتدميره، في وجود مركب الـ Sirolimus يتم تنشيط تكاثر الخلايا LT8 وتمايزها إلى خلايا مُنفذة LTc بسبب تنشيطه لتشكيل معقد mTOR – RAP الضروري في نشاطي التكاثر والتمايز، عدم إنتاج الخلايا LTc يعني حضيـان الطعم غير المتـافق نسبيـاً بالـتسامـح المنـاعـي وـعدـمـمهـاجـمـتهـ مماـيـرـفـعـنـسـبـةـ قـبـولـ الطـعـمـ،ـ وـهـذـاـ ماـيـؤـكـدـ صـحـةـ الفـرـضـيـةـ المـقـرـحـةـ سـابـقـاـ رقمـ (1)ـ وـالـتـيـ تـنـصـ أـنـ المـرـكـبـ الـ Sirolimusـ يـؤـثـرـ عـلـىـ مـسـتـوـيـ مـرـحلـةـ التـكـاثـرـ وـالـتمـاـيزـ مـنـ الرـدـ المنـاعـيـ الخـلـويـ لـخـلـاـيـاـ LT8ـ وـمـنـهـ غـيـابـ الخـلـاـيـاـ LTcـ الـمـنـافـذـةـ الـتـيـ تـسـتـهـدـفـ الطـعـمـ المـزـرـوـعـ.</p>
3	<p>استقلال معطيات الوثيقة (3): تمثل الوثيقة (3) رسم تخطيطي لإحدى مراحل الإستجابة المناعية الموجهة ضد بكتيريا المكورات العنقودية، حيث نلاحظ:</p> <p>بعد إنتاج الأجسام المضادة الموجهة ضد بكتيريا المكورات العنقودية تم مرحلة التنفيذ من الرد المناعي وذلك بالإرتباط النوعي لهذه الأجسام المضادة مع المحددات المستضدية التي حررت على إنتاجها فتشكل بذلك مقدادات مناعية التي تثبت على المستقبلات الغشائية للبالعات (المرحلة 1)، فتقوم بكتيريا المكورات العنقودية بإفراز عامل الضراوة البكتيري والمتمثل في إنزيم بروتياز الذي يستهدف الأجسام المضادة ضمن المقدادات المناعية ويفتكها مُؤدياً بذلك إلى إفلات هذه البكتيريا من عملية بلعنة المعقد المناعي (المرحلة 2)، مما يسمح لهذه البكتيريا باستعادة قدرتها على التكاثر والتغلب على التأثيرات البيولوجية التي تستهدف إقصائها (المرحلة 3)، وهذا يدل على أن عوامل الضراوة لهذه البكتيريا تستهدف مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي.</p>
2*0.25	<p>الإستنتاج: إن عوامل الضراوة لبكتيريا المكورات العنقودية تستهدف مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي ويتمثل ذلك في إفرازها لإنزيم بروتياز الذي يفك الأجسام المضادة ضمن المقدادات المناعية مُؤدياً بذلك إلى إفلات هذه البكتيريا من عملية البلعنة وبالتالي عدم إقصائها، وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المفترضة سابقاً رقم (2) والتي تنص على أن عوامل الضراوة التي تُفرزها بكتيريا المكورات العنقودية تؤثر على مستوى مرحلة التنفيذ من الرد المناعي الخلطي من خلال الإفلات من بلعنة المعقد المناعي.</p>
0.25	<p>الجزء الثالث: إنجاز مخطط:</p>
3*0.25	
4*0.25	

العلامة مجموعـة	جزـء مجموعـة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)							
		التمرين الأول (05 نقاط)							
		1. التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 11 والخلايا (س)، (ع)، (ص) و(ل):							
		البيانات المرقمة:							
2	8*0.25	1. طبقة فوسفوليبية مضاغفة	2. بروتين ضمني	3. جزء سكري	4. كوليستيرول	5. بروتين سطحي	6. المؤشر CD ₄	7. المؤشر CMH _I .11	8. المؤشر CMH _{II} .6
		9. بيتيد مستضدي الخلايا:	10. المستقبل TCR	الخلايا العارضة للمستضد (CPA) أو ص. الخلية LT ₈	ل. الخلية المصابة بالغة كبيرة (ماكروفاج)	س. الخلية LT4	ع. الخلية العارضة للمستضد (CPA) أو ص. الخلية LT ₈	ل. الخلية المصابة بالغة كبيرة (ماكروفاج)	ع. الخلية العارضة للمستضد (CPA) أو ص. الخلية LT ₈
3	2*0.25	2. النص العلمي:							
		مقمة: تستطيع العضوية التمييز بين الذات واللادات بفضل جزيئاتها الغشائية النوعية ذات الطبيعة ذات الغликوبروتينية والتي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية والخاصة بكل فرد من بينها مؤشرات نظام الـ CMH التي تلعب دوراً فعالاً في زراعة الطعوم (الأعضاء) وفي إثارة نشاط الخلايا المناعية لاقصاء المستضد خلال الإستجابة المناعية النوعية، فما هو سبب اختلاف النمط الظاهري لمؤشرات الهوية البيولوجية CMH بين الأشخاص وما هو دورها في زراعة الأعضاء وفي إثارة نشاط الخلايا المناعية لاقصاء المستضد خلال الإستجابة المناعية النوعية؟							
		العرض:							
		- النمط الظاهري في نظام CMH محدد بواسطة بروتينات سكرية (غликوبروتينات) تدعى عند الإنسان بالـ HLA وعند الحيوان بالـ CMH (معدن التوافق النسيجي)، والتي تُصنف إلى قسمين:							
		~ CMHI: يوجد على سطح جميع خلايا العضوية ما عدا الكريات الحمراء.							
		~ CMHII: يوجد بشكل أساسي على سطح بعض الخلايا المناعية (الخلايا العارضة للمستضد، الخلايا LB).							
		- يعود اختلاف النمط الظاهري لمؤشرات الهوية البيولوجية CMH بين الأشخاص إلى اختلاف المنشأ الوراثي والمتمثل في نظام الـ CMH (معدن التوافق النسيجي):							
		~ المورثات التي تشرف على تركيب جزيئات CMHI هي:							
		~ تشرف المورثات A, B, C المحمولة على الصبغي رقم 6 على تركيب السلسلة α.							
		~ تشرف المورثة β _m المحمولة على الصبغي رقم 15 على تركيب السلسلة β _{2m} .							
3	0.25	~ المورثات التي تشرف على تركيب جزيئات CMHII هي:							
		~ تشرف المورثات A, DQ, DP, DR المحمولة على الصبغي رقم 6 على تركيب السلسلة α.							
		~ تشرف المورثة β _m المحمولة على الصبغي رقم 15 على تركيب السلسلة β _{2m} .							
		- لكل مورثة من مورثات الـ CMH عدة أليلات، متساوية السيادة ومحمولة على نفس الصبغي هذا ما يسمح بالتنوع الكبیر في النمط الظاهري لمؤشرات الهوية البيولوجية CMH بين الأشخاص (فكـل فـرد يـملـك تـركـيـة خـاصـة مـن هـذـه الجـزـيـئـات (المـؤـشـرات) يـحـتـدـهـا التـرـكـيـب الـأـلـيـلـي لـلـمـوـرـثـات الـمـشـفـرـة لـهـذـه الجـزـيـئـات (المـؤـشـرات)).							
		- يتعلق قبول الطعام أو رفضه بجزيئات الـ CMH لكل من الأخذ والمانح، لأن هذه الجزيئات تعتبر مؤشرات الذات فإن تمايلها بين الأخذ والمانح يؤدي على قبول الطعام وإختلافها يؤدي إلى رفضه (فـهـذـه الجـزـيـئـات تـحدـد قـبـول الطـعـم مـن رـفـضـهـ).							
		- كما تلعب هذه الجزيئات دوراً في إثارة نشاط الخلايا المناعية لاقصاء المستضد خلال الإستجابة المناعية النوعية وذلك بـ عرض الببتيد المستضدي الداخلي المنشأ مرتبط بجزيئات الـ CMHI على سطح أغشية الخلايا المصابة (المستهدفة) لـتـعـرـف عـلـيـهـالـخـلـاـيـا LT ₈ (تعرف مزدوج) مما يؤدي إلى تشويشها (تحسيسها).							
		~ عرض الببتيد المستضدي الخارجي المنشأ مرتبط بجزيئات الـ CMHII على سطح أغشية الخلايا العارضة للمستضد CPA لـتـعـرـف عـلـيـهـالـخـلـاـيـا LT ₄ (تعرف مزدوج) مما يؤدي إلى تحسيسها (تشويشها).							
		الخاتمة: إن سبب اختلاف النمط الظاهري لمؤشرات الهوية البيولوجية CMH بين الأشخاص يعود إلى اختلاف النمط الوراثي فـكـل فـرد يـملـك تـركـيـة خـاصـة مـن هـذـه الجـزـيـئـات (المـؤـشـرات) يـحـتـدـهـا التـرـكـيـب الـأـلـيـلـي لـلـمـوـرـثـات الـمـشـفـرـة لـهـذـه الجـزـيـئـات (المـؤـشـرات)، فـهـذـه الجـزـيـئـات تـحدـد قـبـول الطـعـم مـن رـفـضـهـ.							
		ـ كما لهذه الجزيئات دور في تحسيس وتنشيط الخلايا المناعية بتقديمهـا للـبـيـتـيـدـيـسـتـضـديـلـيـهـاـ لـهـاـ.							
		التمرين الثاني (07 نقاط)							
1.5	2*0.25	1. تحديد تأثير كل مادة في المراحل 2، 4 و5 على عمل المشبك، مع التعليب:							
		ـ المرحلة 2: سـمـ الـبـوتـيلـينـيكـ يـؤـثرـ عـلـىـخـلـيـةـ قـبـلـ تـحـرـيرـ المـلـبـغـ العـصـبـيـ الـكـيـمـيـائـيـ الـأـسـتـيلـ كـوليـنـ.							
1.5	2*0.25	ـ التعليل: حقن سـمـ الـبـوتـيلـينـيكـ فيـ العـنـصـرـ قـبـلـ مشـبـكـيـ معـ التـنـبـيـهـ، فـيـسـجـلـ كـموـنـ عـمـلـ (+30mv)ـ فـيـ الزـرـ قـبـلـ مشـبـكـيـ وـتدـفـقـ شـوـارـدـ Ca ⁺⁺ ـ فـيـ العـنـصـرـ قـبـلـ مشـبـكـيـ، مـعـ دـعـمـ إـفـرـازـ الـأـسـتـيلـ كـوليـنـ، وـتـسـجـلـ كـموـنـ رـاحـةـ فـيـ خـلـيـةـ بـعـدـ مشـبـكـيـ، إـذـنـ سـمـ الـبـوتـيلـينـيكـ يـمـنـعـ طـرـحـ الـحـوـيـصـلـاتـ الـمـشـبـكـيـةـ لـمـحـتوـاـهـاـ مـنـ الـمـلـبـغـ العـصـبـيـ الـكـيـمـيـائـيـ الـأـسـتـيلـ كـوليـنــ فـيـ الشـقـ المشـبـكـيـ.							
		ـ المرحلة 4: سـمـ Saxitoxineـ يـمـنـعـ اـنـفـتـاحـ القـنـواتـ الـفـوـلـطـيـةـ الـخـاصـةـ بـ Na ⁺ ـ فـيـ خـلـيـةـ قـبـلـ مشـبـكـيـةـ.							
		ـ التعليل: بعد إضافة سـمـ Saxitoxineـ بـالـرـغـمـ مـنـ إـحـادـثـ تـنـبـيـهـ، يـسـجـلـ كـموـنـ رـاحـةـ (-70mv)ـ فـيـ خـلـيـةـ قـبـلـ مشـبـكـيـةـ.							

		<p>وغياب شوارد Ca^{++} في العنصر قبل مشبكي، وكمية الأستيل كولين المفرزة معدومة، إذن سُم Saxitoxine يمنع إفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Na^+ وبالتالي ميز الشوارد ومنه عدم تسجيل موجة زوال الإستقطاب.</p> <p>المرحلة 5: سُم Concoitoxine يمنع إفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} في الزر قبل مشبكي.</p> <p>التعليق: عند إضافة سُم Concoitoxine مع التنبية، يسجل كمون عمل (+30mv) في الخلية قبل مشبكي، وغياب شوارد Ca^{++} في العنصر قبل مشبكي، وكمية الأستيل كولين المفرزة معدومة، إذن سُم Concoitoxine يمنع إفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} وبالتالي يمنع ميز شوارد Ca^{++} إلى الخلية قبل مشبكي.</p>
		<p>2. تفسير نتائج المرحلتين التجريبتين 3 و 6:</p> <p>التجربة 3: بعد إضافة سُم Carbamate مع التنبية يسجل كمون عمل (+30mv) في الزر قبل مشبكي لوصول موجة زوال الإستقطاب الذي تؤدي إلى إفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} وتتدفق في العنصر قبل مشبكي، وإفراز كمية معتبرة للأستيل كولين، ويُفسر تسجيل سلسلة (توترات) كمونات عمل في الخلية بعد مشبكيه بتنبيط سُم Carbamate لعمل إنزيم أستيل كولين إستيراز (عدم تفكك الأستيل كولين) وبالتالي بقاء القنوات الكيميائية الخاصة بـ Na^+ مفتوحة لمدة أطول.</p> <p>التجربة 6: بعد إضافة الكورار مع التنبية يُفسر تسجيل كمون عمل (+30mv) بوصول موجة زوال الإستقطاب للخلية قبل مشبكي، مما يؤدي إلى إفتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم وتتدفق Ca^{++} في العنصر قبل مشبكي، وإفراز كمية معتبرة من الأستيل كولين، أما تسجيل كمون راحة في الخلية بعد مشبكيه يُفسر بتنبيط الكورار على المواقع الخاصة بالمنفذ العصبي الكيميائي الأستيل كولين على المستقبلات القنوية الخاصة به مما يعيق إفتتاح القنوات الكيميائية الخاصة بـ Na^+ على مستوى الغشاء بعد مشبكي وعدم تدفق Na^+ مما يمنع توليد كمون عمل بعد مشبكي.</p>
		<p>الجزء الثاني:</p> <p>1. المقارنة بين النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2):</p> <p>في غياب سُم الأفعى تكون سعة التقلص كبيرة، ومدة التقلص ضئيلة وكمية شوارد Ca^{++} في الزر قبل المشبكي كبيرة، بينما في وجود سُم تكون سعة التقلص ضئيلة جداً ومدة التقلص أقل بينما تعدد كمية شوارد Ca^{++} في الزر قبل المشبكي، وهذا يدل على أن سُم الأفعى يمنع تدفق (دخول) شوارد Ca^{++} إلى هيولى الخلية قبل مشبكيه.</p> <p>الاستنتاج: يمنع سُم الأفعى تدفق (دخول) شوارد Ca^{++} إلى الخلية قبل المشبكيه.</p>
		<p>2. توضيح أي من السموم السابقة له نفس تأثير سُم الأفعى:</p> <p>ـ سُم Saxitoxin له نفس تأثير سُم الأفعى، وذلك لعدم تسجيل كمون عمل في الخلية قبل مشبكيه مما يمنع إفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++}.</p>
		<p>3. سرح كيف يتسبب سُم الأفعى في شلل الفريسة (كيفية تأثير سُم الأفعى):</p> <p>إستغلال الوثيقة (1): يُمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) التركيب التجاريبي، أما الشكل (ب) فيُمثل النتائج المحصل عليها في منطقة إتصال عصبي-عصبي في شروط تجريبية مختلفة ، حيث نلاحظ:</p> <p>عند تطبيق تنبية المنطقة (م) من الخلية قبل مشبكيه: تسجيل كمون عمل (+30mv) في الزر قبل مشبكي وتتدفق شوارد Ca^{++} في الزر قبل مشبكي، مع إفراز الأستيل كولين في الشق المشبكي، وتسجيل كمون عمل (+30mv) في الخلية بعد مشبكيه، وهذا يدل على أن نوع هذا المشبكي هو مشبك تنببيه الذي يسمح بإنتقال الرسالة العصبية.</p> <p>وعند وجود أحد أنواع السموم مع تطبيق تنبية في المنطقة (م) من الخلية قبل مشبكيه: اختلال في الظواهر الأيونية على مستوى المشبكي بحيث يختلف تأثير السُم من نوع آخر، وهذا يدل على أن السموم تعرقل إنتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبكي التنببي.</p> <p>الاستنتاج: السموم تعرقل إنتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبكي التنببي.</p> <p>إستغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2): يُمثل الشكل (ب) نمذجة تأثير سُم نوع من الأفاعي، حيث نلاحظ:</p> <p>أن سُم هذا النوع من الأفاعي يتسبّب على القنوات الفولطية الخاصة بـ K^+ ما يمنع انتشار موجة زوال الإستقطاب (كمون العمل) على مستوى الزر قبل مشبكي وبالتالي عدم إفتتاح القنوات الفولطية للـ Ca^{++} وبالتالي عدم تحرير الحوبيصلات المشبكي للأستيل كولين في الشق المشبكي، ما يؤدي إلى بقاء القنوات الكيميائية لـ Na^+ مغلقة ومنه عدم حدوث تدفق داخلي للشوارد Na^+ على مستوى العصبون الحركي، فلا تتولد أي رسالة عصبية على مستوى فينجم عنه عدم تقلص العضلات فيحدث شللًا لفريسة، وهذا يدل على أن هذا السُم يُبطّ (يمنع) إنتقال الرسالة العصبية من خلال تأثيره على القنوات الفولطية الخاصة بـ K^+.</p> <p>الاستنتاج: سُم هذا النوع من الثعابين يُبطّ (يمنع) إنتقال الرسالة العصبية من خلال تأثيره على القنوات الفولطية الخاصة بـ K^+.</p> <p>ـ من النتائج السابقة يتبيّن أن:</p> <p>يمكن لإنتقال الرسالة العصبية أن تخزن بالتأثير على النقل المشبكي بتدخل جزيئات سُم الأفعى الذي يمنع تحرير الأستيل كولين وبالتالي إنتقال الرسالة العصبية من خلال تبطّيه لإفتتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ K^+.</p> <p>ومنه يمكن تقديم ثلاثة نصائح لتجنب الإصابة بهذا السُم أو تأثيره:</p> <p>ـ نظافة المحيط.</p> <p>ـ الإسراع إلى المستشفى لأخذ العلاجات في حالة اللدغ.</p> <p>ـ أخذ الاحتياطات عند التجوّل في الأماكن التي تتواجد فيها الأفاعي.</p>

الجزء الأول:

تحليل مُعطيات الوثيقة (1) مع تحديد المشكلة العلمية المطروحة:

يتمثل الشكل (أ) من حيثيات تغيرات نسبة إدماج البيريدين المُشع وإدماج الأحماض الأمينية المُنشعة ونشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة البكتيرية بدلالة الزمن، حيث نلاحظ:

في الوسط 1 (شاهد خال من المضادات الحيوية): تزايد تدريجي وبشكل طبيعي في نسبة إدماج البيريدين المُشع والأحماض الأمينية المُنشعة، وفي نشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة بشكل طبيعي، وهذا يدل على قيام البكتيريا بعملية الاستنساخ من خلال إدماج البيريدين والترجمة من خلال إدماج الأحماض الأمينية وذلك من أجل تركيب بروتينات ستعمل بتدخل إنزيمات نوعية في تركيب المحفوظة البكتيرية.

في الوسط 2 (في وجود المضاد الحيوي β -لاكتامين): تزايد تدريجي وبشكل طبيعي في نسبة إدماج البيريدين المُشع والأحماض الأمينية المُنشعة، وتزايد بطيء جداً في نشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي β -لاكتامين يُثبط نشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة البكتيرية.

في الوسط 3 (في وجود المضاد الحيوي ماكروليد): تزايد تدريجي وبشكل طبيعي في نسبة إدماج البيريدين المُشع، وتزايد بطيء جداً في نسبة إدماج الأحماض الأمينية المُنشعة مع انعدام نشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي ماكروليد يُثبط عملية الترجمة من خلال تشبيطه لإدماج الأحماض الأمينية فيتوقف تركيب البروتينات ونشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة البكتيرية.

في الوسط 4 (في وجود المضاد الحيوي ريفاميسين): تزايد بطيء جداً في نسبة إدماج البيريدين المُشع والأحماض الأمينية المُنشعة، مع انعدام في نشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي ريفاميسين يُثبط عملية الاستنساخ من خلال تشبيطه لإدماج البيريدين وبالتالي عدم حدوث عملية الترجمة وتوقف تركيب البروتينات ونشاط الإنزيمات المركبة لبروتينات المحفوظة.

الاستنتاج: المضادات الحيوية تُثبط تكاثر البكتيريا بتنبيط تركيبها للبروتينات، في مستويات مختلفة خلال مراحل التعبير المورثي (مثل الريفاميسين الذي يُثبط عملية الاستنساخ والماكروليد الذي يُثبط عملية الترجمة) وخارجها (مثل β -لاكتامين الذي يُثبط نشاط الإنزيمات المركبة للبروتينات).

يُمثل الشكل (ب) أعمدة بيانية لتغيرات كمية المضادات الحيوية المتناولة ونسبة البكتيريا المقاومة للمضادات الحيوية عند مجموعة من المصابين بعدوى بكتيرية، حيث نلاحظ:

كلما زادت كمية المضادات الحيوية المتناولة زادت نسبة البكتيريا المقاومة لها، وهذا يدل على علاقة طردية بينهما.

الاستنتاج: مع زيادة كمية المضادات الحيوية المتناولة تزداد مقاومة البكتيريا لها.

من النتائج السابقة يتبيّن أن المشكلة العلمية المطروحة هي:

كيف تصبح البكتيريا مقاومة للمضادات الحيوية؟

ما هو سبب تزايد نسبة البكتيريا المقاومة للمضادات الحيوية بالرغم من زيادة كمية المضادات الحيوية المتناولة؟

الفرضية المقترحة:

ظهور طفرات على مستوى المورثات المشرفة على تركيب البروتينات المشكّلة لمواعق تأثير المضادات الحيوية مما أدى إلى تغيير بنيتها، وبالتالي عدم قدرة المضادات الحيوية التعرف والتآثر عليها.

الجزء الثاني:

1. تفسير تغيرات نسبة البكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي الممثلة بالشكل (أ):

إستغلال الشكل (أ): يتمثل الشكل (أ) من حيثيات تغيرات نسبة البكتيريا المقاومة والحساسة للمضاد الحيوي إثر العلاج بالمضاد الحيوي β -لاكتامين، حيث نلاحظ:

في بداية العلاج تكون نسبة البكتيريا الحساسة 75% والبكتيريا المقاومة 25%， أما خلال فترة العلاج وبعدها يتزامن تناقص نسبة البكتيريا الحساسة مع تزايد البكتيريا المقاومة حتى تتعكس النسب تقريرياً، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي β -لاكتامين يؤثر سلباً على البكتيريا الحساسة به بينما لا يؤثر على البكتيريا المقاومة له.

الاستنتاج: المضاد الحيوي β -لاكتامين يمنع تكاثر البكتيريا الحساسة أما البكتيريا المقاومة فهي تتكاثر بشكل طبيعي في وجوده.

إستغلال الشكل (ب): يمثل الشكل (ب) نشاط الإنزيم البكتيري PLP في وجود المضاد الحيوي β -لاكتامين وفي غيابه، حيث نلاحظ:

في غياب المضاد الحيوي β -لاكتامين:

يمتلك الإنزيم البكتيري PLP موقع فعال بنائه الفراغية مكملاً لجزء من مادة التفاعل (متعدد البيتايد للجدار) مما يسمح بتنشّط هذه الأخيرة به فيتشكل المعقد الإنزيمي ويحدث التفاعل (تفاعل تركيب) ليتم تركيب بروتين الجدار البكتيري (الناتج) فتنشّط المحفوظة البكتيرية، وهذا يدل على أن هذا الإنزيم مسؤول عن تركيب بروتينات المحفوظة البكتيرية التي تسمح بحماية هذه البكتيريا من ظروف الوسط التي تعيش فيه وبقاءها حية.

في وجود المضاد الحيوي β -لاكتامين:

عند البكتيريا الحساسة: يُثبّت المضاد الحيوي β -لاكتامين بالموقع الفعال للإنزيم البكتيري PLP الخاص بمتعدد البيتايد للجدار لوجود تكامل بنوي بينهما مما يمنع تنشّط هذا الأخير بالموقع الفعال الخاص به، وبالتالي لا يتم تركيب بروتين الحدار البكتيري، فلا تنشّط المحفوظة البكتيرية (فهو مُثبّط تنافسي)، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي β -لاكتامين يُثبّط نشاط الإنزيم PLP عند البكتيريا الحساسة.

		<p>عند البكتيريا المقاومة: لا يثبت المضاد الحيوي β-لاكتامين بالموقع الفعال للإنزيم البكتيري PLP الخاص بمتمدد الببتيد للجدار البكتيري لعدم وجود تكامل بينهما مما يسمح بثبت متعدد الببتيد للجدار في الموقع الفعال للإنزيم الخاص به ليتم تركيب بروتين الجدار البكتيري، فتشكل المحفظة البكتيرية، وهذا يدل على أن المضاد الحيوي β-لاكتامين لا يُثبط نشاط الإنزيم PLP عند البكتيريا المقاومة.</p>
	2*0.25	<p>الاستنتاج: المضاد الحيوي β-لاكتامين يُثبط نشاط الإنزيم البكتيري PLP المسؤول عن تركيب بروتينات (جدار) المحفظة البكتيرية عند البكتيريا الحساسة فقط، بينما لا يؤثر على البكتيريا المقاومة له.</p>
	0.25	<p>من النتائج السابقة يتبيّن أن:</p> <p>تناقص نسبة تكاثر البكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي خلال وبعد العلاج راجع إلى تأثير المضاد الحيوي β-لاكتامين عليها والمتمثل في تثبيطه لنشاط الإنزيم PLP المسؤول عن تركيب بروتينات (الجدار) المحفظة البكتيرية التي تسمح بحماية هذه البكتيريا من ظروف الوسط التي تعيش فيه وبالتالي موتها.</p>
	0.25	<p>2. التأكيد من صحة الفرضية المقترنة: استغلال الوثيقة (2): من خلال الشكل (أ) و(ب) نلاحظ (يتبيّن) أن:</p> <p>المضاد الحيوي β-لاكتامين يؤثر وينع تكاثر البكتيريا الحساسة من خلال تثبيطه لنشاط الإنزيم البكتيري PLP المسؤول عن تركيب بروتينات (جدار) المحفظة البكتيرية التي تسمح بحماية هذه البكتيريا من ظروف الوسط التي تعيش فيه وبالتالي موتها.</p> <p> بينما لا يؤثر على تكاثر البكتيريا المقاومة لعدم قدرته على تثبيط نشاط الإنزيم البكتيري PLP المسؤول عن تركيب بروتينات (جدار) المحفظة البكتيرية التي تسمح بحماية هذه البكتيريا من ظروف الوسط التي تعيش فيه وبالتالي بقاءها حية.</p>
1.5	0.25	<p>يُمثل الشكل (ج) جزء من التابع النكليويني للوراثة التي تشرف على تركيب الإنزيم البكتيري PLP المسؤول عن تركيب بروتينات المحفظة البكتيرية، حيث نلاحظ:</p> <p>اختلاف التابع النكليويني في الرامزة رقم 8 فهي تمثل في GTC عند البكتيريا الحساسة أما عند البكتيريا المقاومة فهي GCC إذ حدثت طفرة إستبدال النكليوتيدية الثانية من هذه الرامزة أدت إلى أن تغير الحمض الأميني الموافق لهذه الرامزة، وبالتالي تغير البنية الفراغية للإنزيم وخاصة بنية موقعه الفعال مما يمنع ارتباط المضاد الحيوي β-لاكتامين بالإنزيم PLP للبكتيريا المقاومة له وهذا ما يسمح بتركيب البروتينات المحفظة وبالتالي تكاثر البكتيريا بالشكل الطبيعي، بينما عند البكتيريا الحساسة تتكامل البنية الفراغية للمضاد الحيوي β-لاكتامين مع الموقع الفعال للإنزيم الخاص بمادة التفاعل (متعدد الببتيد الجداري) وهذا ما يمنع تركيب البروتين الجداري وبالتالي عدم تكاثر البكتيريا الحساسة، وهذا يدل على حدوث طفرة ساهم في مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي.</p>
	3*0.25	<p>الاستنتاج: حدوث طفرة على مستوى الوراثة التي تشرف على تركيب الإنزيم البكتيري PLP (المؤول عن تركيب بروتينات المحفوظة البكتيرية) ساهم في مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي β-لاكتامين.</p> <p>ومنه النتائج السابقة تؤكّد صحة الفرضية المقترنة.</p>
	0.25	<p>الجزء الثالث: إنجاز مخطط:</p> <p>مخطط تفسيري يبرز مختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين عند البكتيريا</p> 