موقع عيون البصائر التعليمي



الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة التربية الوطنية



دورة: 2021

المدة: 04ساعة

ثانوية بلميهوب عبد الرحمن

امتحان بكالوريا تجريبية

شعبة: علوم تجريبية

۰۰ . عوم جريبيه

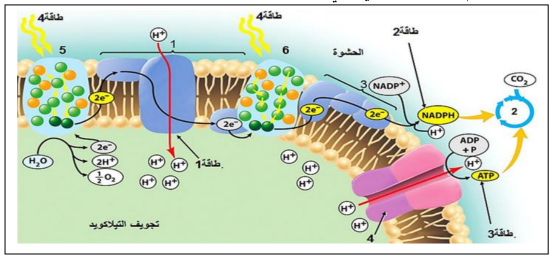
اختبار في مادة : علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يختار احد الموضوعين التاليين

الموضوع الأول

التمرين الأول: (5نقاط)

يسمح التركيب الكيموحيوي لبعض أجزاء الصانعة الخضراء بتحويل مختلف أشكال الطاقة وفق آليات متسلسلة و في شروط معينة، تمثل الوثيقة التالية أهم التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الصانعة الخضراء.



1- تعرف على البيانات المرقمة من 1-6 و الأشكال الطاقوية 1الى 4 .

2- في نص علمي وضح الآليات التي تسمح بتحويل مختلف الأشكال الطاقوية على مستوى الصانعة الخضراء.

التمرين الثاني (7نقاط):

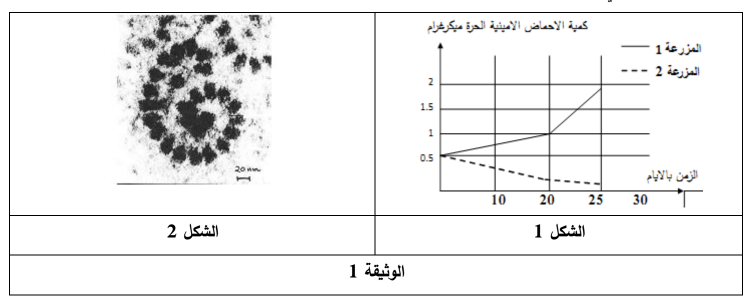
تنتج البكتيريا Streptomyces alboniger بشكل طبيعي المضاد الحيوي النيكليوتيدي بيروميسين الذي يعتبر مركبا ساما لكل من الخلايا بدائيات النواة وحقيقيات النواة ، عند اختراق هذه البكتيريا عضوية الإنسان عبر الجروح تتسبب في مشاكل صحية نتيجة تأثير المادة السامة على الوظائف الحيوية للخلايا .ولمعرفة سبب التأثير السمي للبيروميسين على العضوية نقدم الدراسة التالية :

الجزء الأول:

يتم تحضير مزرعتين خلوبتين (م1،م2) انطلاقا من نسيج غدي وزرعهما في وسطين يحتوي كل منهما نفس كمية الأحماض الأمينية وتخضع التجربتين لنفس الشروط التجرببية مع إضافة مادة البيرومسين في اليوم الأول

اختبار في مادة العلوم الطبيعية والحياة //شعبة علوم تجريبية // ثانوية بلميهوب عبد الرحمن //بكالوريا تجريبية 2021

للمزرعة 1 وخلال مدة زمنية (25 يوما) نقوم بقياس كمية الأحماض الأمينية الحرة في هيولى خلايا المزرعتين والنتائج موضحة في الشكل 1 من الوثيقة 1 ومن جهة أخرى سمحت الملاحظة المجهرية لخلايا المزرعة 2 من الحصول على الصورة الموضحة في الشكل 2 من نفس الوثيقة .



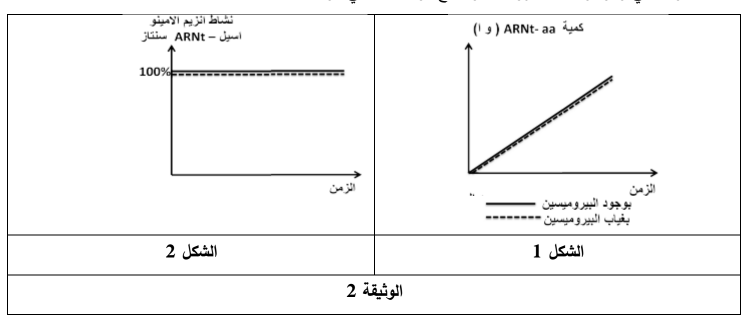
1 حلل منحني الشكل 1

2- باستغلالك للوثيقة 1 صغ المشكل العلمي الذي تطرحه نتائج المزرعة 1

الجزء الثاني:

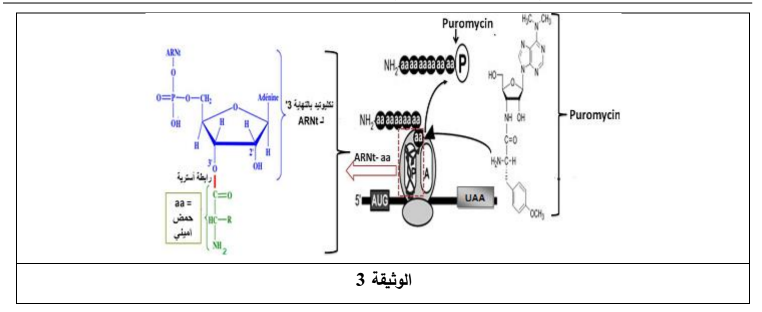
للإجابة عن المشكل المطروح نقدم الوثائق التالية:

تم قياس نسبة النشاط الإنزيمي لإنزيم الأمينوأسيل -ARNt سنتاز وكمية المعقد ARNt -حمض أميني بتوفير الشروط المناسبة وذلك في وجود وغياب البيرومسين والنتائج موضحة شكلي الوثيقة 2.



أما الوثيقة 3 تمثل رسم تخطيطي لبنيات أساسية تتدخل في عملية تركيب البروتين وتأثير البيرومسين عليها .



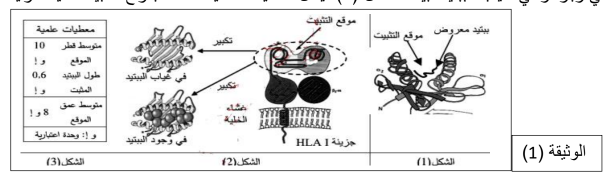


- 1- باستغلالك للوثيقة 2 ابرز الهدف من انجاز هذه التجربة .
- 2- باستغلالك للوثيقة 3 اجب عن المشكل المطروح ثم علل التأثير السمى للبيرومسين على العضوية .

التمرين الثالث: (8نقاط)

تحدد الذات بجزيئات غشائية غليكوبروتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات ودورها في المحافظة على العضوية قصد الإجابة عن التساؤل التالي:

كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاذاتية؟ الجزء الأول: الشكل (1) يمثل منظرا جانبيا لموقع ربط الببتيد في جزيئة HLA في وجود ببتيد الذات تم تمثيله ببرنامج الراستوب، بينما الشكل (2) تمثل رسومات تخطيطية لجزيئة الـ HLAو كذا منظرا علويا يظهر تكبير موقع التثبيت السابق في وجود و في غياب الببتيد، بينما الشكل (3) فيمثل معطيات علمية خاصة بموقع التثبيت. اليك الوثيقة (1).



- HLAI انطلاقا من الوثيقة (1). استخرج 3 مميزات لموقع التثبيت الخاص بجزيئة ال-1
 - 2- اقترح فرضيتين للتساؤل المطروح في مقدمة التمرين.

<u>الجزء الثاني:</u>

استطاع العلماء القيام بدراسة إحصائية للأحماض الامينية لموقع التثبيت على مستوى اله HLAI، تشمل الدراسة الإحصائية الأحماض الأمينية المسؤولة عن تثبيت الببتيدات في الموقع، جوانب الدراسة ممثلة في الوثيقة (2). حيث:



الشكل (أ2) يمثل رسما تخطيطيا لتفاصيل جزيئية لموقع تثبيت الببتيد المستضدي على مستوى HLAI.

الشكل (2ب) نتائج الدراسة الإحصائية لاحماض موقع التثبيت في عديد من جزيئاتHLAI.تشمل هذه الدراسة تغيرات تردد الأحماض الامينية في المواقع (A.B.D.C.E.F).

الشكل (2ج) النسب المئوية لتشكل الروابط الكيميائية في مستوى المواقع (A.B.D.C.E.F)، و ذلك في دراسة شملت 100 معقد الذات و 100 معقد اللاذات.

الشكل (2 ب) الشكل (2 ب) الشكل (2 ب) النسبة المنوية لتشكل (100 في النسبة المنوية لتشكل (100 في الروابط (%)) الروابط (%) من الروابط (%) من الموابط (%) من المواب	النتائج الاحصائية لتردد الاحماض الأمينية في 200 جزينة HLA I مختلفة Cys عدد لكل الأحماض عدا 95% تردد لكل الأحماض عدا Pro في كل مرة (Pro تردد لكل الأحماض عدا 95% تردد لكل الأحماض عدا Cys (Pro تردد لكل الأحماض عدا 95% تردد لكل الأحماض عدا Cys (Pro تردد لكل الأحماض عدا Lys) (Pro تردد لكل الأحماض عدا Lys)	A B D C E F C HLA I البيبتيد المعروض (2) : موقع التثبيت في HLA I البيبتيد المعروض (2) : موقع التثبيت في التثبيت المعروض (2) المعروض (3) المعروض (3) المعروض (4) ا
الروابط (%) 100 100 50 0 الروابط (%) 0 الروابط (%) 0 0 الروابط (%) 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	الشكل (2 ب)	الشكل (2)
دراسة معقدات الذات الشكل (2 ج)	الروابط (%) 100 50 A B D C E D. دراسة معقدات اللاذات	الروابط (%) الروابط (%) 100 50 50 منافع معقدات الذات دراسة معقدات الذات

-1 باستغلالك للشكلين (-1 وضح العلاقة بينهما مبينا مميزات الموقع المذكور سابقا.

2-انطلاقا من الوثيقة (2) و باستدلال منطقى، اجب عن التساؤل المطروح مبينا صحة الفرضية.

الجزء الثالث:

من خلال الدراسة ومكتسباتك اشرح في نص علمي كيف تستطيع جزيئات اله HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاذاتية

انتهى الموضوع الاول

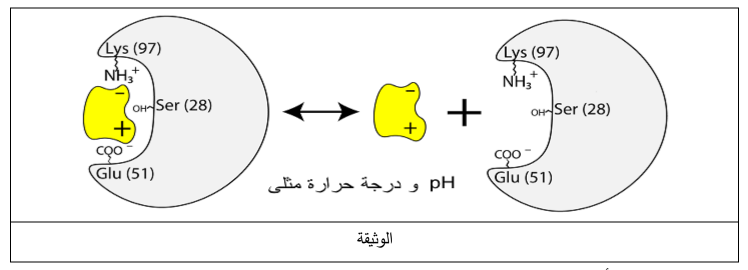
الوثيقة (2)



الموضوع الثاني

التمرين الأول: (5نقاط)

تعتبر الإنزيمات من الجزيئات الحيوية التي تقوم بادوار هامة وضرورية في العضوية ،تتميز بخصائص عديدة تمكنها من أداء هذه الأدوار ولمعرفة هذه الخصائص نقدم الوثيقة التالية:



1-اختر الجواب او الأجوبة الصحيحة مما يلي:

2- الحمض الاميني Lys97	1- الإنزيم :
*ينتمي الى موقع التثبيت	*يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على نفس الركيزة
*ينتمي الى موقع التحفيز	*يسمح بتحفيز التفاعل دون المشاركة فيه
*حمض اميني قاعدي	*یمکن ان یحفز تفاعل واحد علی عدة رکائز
4-سرعة التفاعل:	3-الحمض الاميني Glu51:
*تزداد بزيادة الركيزة	*يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة
*تزداد بإضافة الإنزيم	*يشكل رابطة شاردية مع الركيزة
*تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل	*یشکل رابطة شاردیة مع Lys97
6-التأثير النوعي المزدوج:	5-عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي :
*يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة	*أعظمي عند درجة حموضة تساوي 7
*يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة	*ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على 37°
*يمكن لإنزيم تحويل ركيزة واماهتها	*ينعدم في درجة حموضة تسا <i>وي</i> 3
8- الإنزيم الطافر:	7- يكون التغيير عكسي:
*دوما غير وظيفي	*إذا زادت درجة الحرارة
*يسمح بحدوث التفاعل إذا مست الطفرة أحماض أمينية للموقع الفعال	*إذا زادت درجة الحموضة
*إذا مست الطفرة الموقع الفعال لا يتشكل المعقد ولا يحدث التفاعل	*في حالة وجود مثبط تنافسي

2- انطلاقا من الوثيقة ومكتسباتك اشرح في نص علمي العوامل المؤثرة على النشاط الإنزيمي

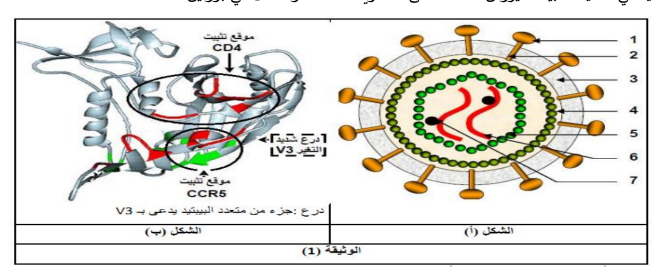


التمرين الثاني: (7نقاط)

يستخدم التطعيم في الوقاية من العديد من الأمراض الخطيرة التي تصادفها البشرية ويعرف التطعيم بأنه حقن لقاح (مستضد غير ممرض) في كائن حي بغرض إنشاء استجابة مناعية.ولكن تعتبر هذه الطريقة غير فعالة في حالة فيروس VIH ولغرض معرفة الصعوبات التي صادفها العلماء في إعداد لقاح ضد فيروس نقص المناعة المكتسبة نقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول:

بعد حقن فيروس VIH لمحتواه في سيتوبلازم الخلية المستهدفة يعمل إنزيم النسخ العكسي على تحويل ARN الفيروسي إلى ADN بصورة نسبية مما ينجم عنه أخطاء تُلاحظ عند مقارنة تتابع ARN الفيروسي بنسخة الADN الناتج تمثل الوثيقة 1 رسم تخطيطي لفيروس VIH ممثل في الشكل أ أما الشكل ب فيمثل البنية ثلاثية الأبعاد لأحد البروتينات الأساسية في عملية التثبيت لفيروس VIH على اللمفاويات LT4 والمتمثل في بروتين GP120.



1-اكتب البيانات المرقمة ثم بين أهمية بروتين GP120 في عملية الإصابة إذا علمت أن بروتين CCR5 من البروتينات الغشائية الموجودة على LT4

2-علل تصنيف VIH ضمن الفيروسات الرجعية .

الجزء الثاني:

من اجل معرفة احد الصعوبات والتأكد من صحة الفرضية السابقة نقدم لك الوثيقة التالية التي تمثل نتائج اختبار حقن لقاحات مختلفة في قرد الشمبانزي ثم تم استخلاص المصل بعد مدة من عملية الحقن ثم تجربته على سلالات مختلفة من التجارب ونتائجها ممثلة في الوثيقة 2 شكل أ. اما الشكل ب فيمثل بنية محدد المستضد GP120 عندما يكون حرا في مصل الدم حيث تحجب المنطقة VIA موقع الارتباط مع المستقبلات الغشائية للخلية المضيفة .اما الوثيقة 3 فتمثل بنية محدد المستضد قبيل وعند الارتباط بالمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة



روتین VIH درع V3 و کام	نتائج الاختبار: فعالية الأجسام المضادة المنتجة (المفرزة)	مكونات اللقاح			
جزء شدید التغیر التغیر موقع تثبیت موشر CD4	استجابة مناعية غير فعالة	بروتينات GP120 كاملة			
موقباتثبيت CCR5	استجابة مناعية سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات VIH	بروتينات GP120 بدون الجزء V3 (متعدد بيبتيد شديد التغيّرمن سلالة VIH الى أخرى)			
الشكل (ب)	(i) J	الشكا			
الوثيقة (2)					



1-حلل نتائج جدول الشكل أ من الوثيقة 2

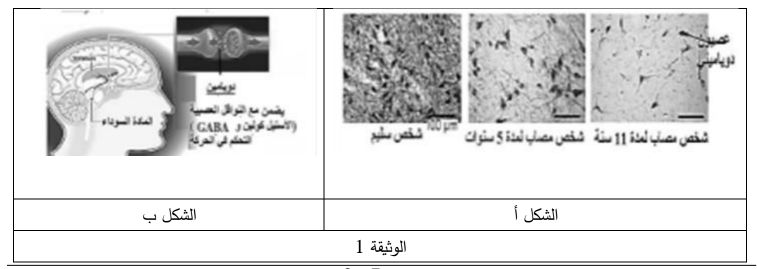
2-باستغلالك للوثيقة 2 والوثيقة 3 حدد الصعوبات التي واجهت العلماء في إيجاد لقاح لل VIH

التمرين الثالث: (8نقاط)

مرض باركنسون (المرض الارتعاشي) هو اضطراب في الجهاز العصبي المركزي (الدماغ)يؤثر بشكل رئيسي على الجهاز الحركي. اغلب هالات المرض تصيب الأشخاص فوق سن 60. ومع ذلك قد يظهر هذا المرض مبكرا على الأفراد الأصغر سنا تحت تأثير عوامل وراثية. بغية البحث عن أسباب هذا المرض العصبي عند الفئة المصابة المسنة والشابة وكذلك العلاج المستعمل نقدم الدراسة التالية:

الجزء الأول:

توضح الوثيقة (1) الشكل (أ) صور لمقطع مجهري أخذت من المادة السوداء مقر تواجد العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وآخرين مصابين بمرض باركينسون.أما الشكل ب فيوضح مقر تواجد هذه العصبونات.

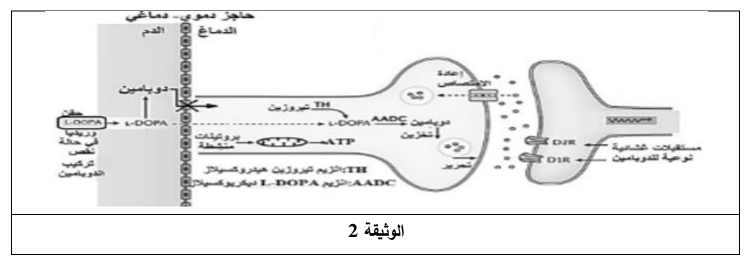




1-حلل الشكل أ من الوثيقة 1

2-اقترح فرضيتين لتفسير سبب مرض باركنسون

الجزء الثاني : التحديد أسباب مرض باركنسون عند الشاب والمسن, نقترح عليك الوثيقتين التاليتين (2)و (3) حيث الوثيقة رقم (2) تمثل مسلك التركيب الحيوي للدوبامين في الحالة الطبيعية وفي حالة نقص تركيبه, والذي له قدرة التأثير الرجعي التثبيطي لانزيم تيروزين هيدروكسيلاز حيث يتثبت على موقعه الفعال.



أجريت عدة دراسات لتحديد المورثات التي يمكن لأليلاتها الطافرة أن تكون مسؤولة عن ظهور مرض باركنسون مبكرا حيث مورثة Park2 تشفر لبروتين الباركين متواجد في الدماغ الذي يتحكم مع بروتينات أخرى في تنظيم نشاط الميتوكندري في توفير الطاقة اللازمة لعمل العصبونات الدوبامينية ،تمثل الوثيقة 3 الشكل أ تتابع لجزء من الأليل الطبيعي وأليل طافر T240R أما الشكل ب فيمثل جزء من جدول الشفرة الوراثية .

UGC	AUU	ACG	ACA	GAC	GUC	AGG	AGA		رقم النيكليوتيدات	810	833
Cys	lle	Thr	Thr	Asp	Val	Arg	Arg		الاليل الطبيعي	5'TGC ATT ACG TG	C ACA GAC GTC AGG3'
									الاليل الطافر T240R	5'TGC ATT ACG TG	C AGA GAC GTC AGG3'
الشكل ب										الشكل أ	
	الوثيقة 3										

1 - باستغلالك للوثيقة 2 و 3 اشرح سبب الإصابة بمرض بركنسون عند الفئة المسنة وعند الشباب مبينا الغرضية الأكثر وجاهة .

2-استنتج ان حقن الدوبامين أو L-DOPA وريديا غير كاف حتى لو كان في المراحل الحديثة للمرض مقترحا علاجا أخر أكثر فعالية .

الجزء الثالث: من مكتسباتك وما توصلت إليه في هذه الدراسة أنجز مخططا تلخص فيه آلية عمل العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وشخص مصاب .

انتهى الموضوع الثاني

7.4						~ "tl 1 tl < .'	الاحلية النبوذ حية لموضوع ال		
مج 20/	سلم التنقيط	الإجابة النموذجية لموضوع البكالوريا التجريبي التمرين الاول:5ن							
	,						التصريح الهيانات		
		6	5	4	3	2	1		
		p700	3	كرية اوATP	ع نواقل	حلقة	سلسلة تركيبية		
		P700	P680	مذنبة	عرب <i>ت</i> الالكترونات	 كالفن	صوئية1		
			1000 نظامضوئی	SYNTHASE	منها منها	0	او نواقل الكترونات		
			ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		ناد ريدوكتاز				
					"و T1				
	× 10				اوالسلسلة				
	(0.25				التركيبية				
	2.5=				الضوئية 2				
							تحديد طبيعة اشكال الطاقة		
		في تركيز	كميائية تدرج	اوا(سمو	ترون غني بالطاقة	ل تلقائي لالكا	• طاقة محررة من انتقا		
		-		ŕ	-	-	بروتونات)		
3			أخير	ي المستقبل الا	ت الغنية بالطاقة فم	ن الالكترونات	 طاقةكميائية (زوج م 		
						(NADP	للالكترونات(.+H H		
		(.A ^T	في جزيئة (P]	متر فوسفاتية	رنة في رابطتين اس	رستعمال مخز	• طاقة كميائية قابلة لا		
							• الطاقة ضوئية		
							نص علمي مهيكل		
	0.5				,		المقدمة:		
			تؤدي النباتات الخضراء وظيفة حيوية هامة تعتبر الأهم لضمان استمرار الحياة, وتعتبر الصانعة						
		الخضراء مقر لعملية التركيب الضوئي التي يتم خلالها تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كميائية							
		كامنة في جزيئات المواد العضوية كما إن الصانعة الخضراء مقسمة الى حجرات مفصولة باغشية							
		دور الصانعة الخضراء في تحويل الطاقة يعود الى خصوصية التركيب الكميوحيوي لكل من							
		الحشوة وغشاء التيلاكويد فما هو مقر هذه التحولات الطاقوية المهي مراحل والية هذه							
		التحولات؟او كيف تتدخل كل من من مكونات الكميوحيوية الحشوة والتيلاكويد في تحويل الطاقة المناهرة المالم ختاة في المالية المالية المالية في المالية المالية في							
		باشكالها المختلفة؟ العرض::							
		ىلة تەكىيىة	ن مشكلة للسلس	اقل الكته منان	معقد بره تبني نه	منظمة داخل	من الصبغات موزعة بطريقة		
				، ـــل ، ـــــروـــــــ	•		من مصبحت مورك بسريت ضوئية في حين		
		ر و هي	ة الأول و الثانم	لمة الضوئد		•	تكون غشاء التلاكوييد من ثلا		
		•			•		معقدات بروتينية كبيرة تحتوء		
							مكوناتها نواقل لكترونات مراأ		
			Rul		عدد من الانزيمات	•			
		التحولات الطاقوية على مستوى التيلاكويد: تعتبر التيلاكويدة مقر حدوث المرحلة							
		N) وفق	ADPHH+	ئية(+ATP.	بئية الى طاقة كميا	الطاقة الضو	الكيميوضوئية يتم فيها تحويل		
							الخطوات التالية:		
					•		1. تتاكسد حزئتي اليخض		
			•				المقتنصة متخلية عن		
		، في	••	_			بروتونات في تجويف		
			النقل	ينتج عن هدا	لاكسدة والارجاع	زيدة كمون ١١	سلسلة من النواقل مت		

		بكالوريا تجريبيه لتانويه بلميهوب عبد الرحمان
	1	 تحرير طاقة تستعمل في ضخ البروتونات من الحشوة الى تجويف التيلاكويد تتاكسد جزيئتي اليخضور لمركز التفاعلي للنظام الضوئي الأول P700 تحت تاثير الفوتونات المقتنصة متخلية عن الكترونين غنيين بالطاقة تنتقل الالكترونات وفق كمونات اكسدة وارجاع متزايدة الى الناقل.T1وفتحة T2.هونادبي بدوكة النافرين الالكترونات الكفير الالكترونات المستقبل الأخير الالكترونات
		ريدوكتاز الذي يرجع المستقبل الأخير للالكترونات نيكليوتين اميد دي نكليوتيد فوسفات +NADP يصبح بصورة مرجعة +H; NADPHحسب التفاعل العام:
		2NADP+ +H2O -2NADPH ;H+ +02
	0.25	والنظام الضوئي الاول يستعيد استقراره من الكترونات الناقل3 تركيز البروتونات بين تجوييف تركيز البروتونات المتراكمة في تجويف التيلاكويد يولد تدرجفي تركيز البروتونات بين تجوييف الكييس والستروما للصانعة الخضراء ينتشر عن طريق سيل من البروتونات الخارجة عبر الكرية المذنبة تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجة بفسفرة ال ADPالى ATPفي وجود الفوسفات اللاعضوي Pi انها الفسفرة الضوئية. حسب المعادلة:
		$ADP+Pi+E$ \longrightarrow $ATP+H20$
	0.25	التحولات الطاقوية على مستوى الحشوة 0.25
		انت بالتربيقة الماري والمقرة كالفيد المرمو انتسب ويسيكو
		انزيمات تفاعلات حلقة كالفن اهمهم انزيم روبيسكو +18 ADP + غلوكوز +18 ADP + حلوكوز + +18 ADP
	0.25	+18pi +12NADP+ 6H02
2	0.25	الخاتمة اثناء عملية التركيب التركيب الضوئي تحويل الطاقة الضوئية الى الى طاقة كميائية مخزنة مؤقتا في +ATP .NADPHH
		هناك تكامل او ازدواجية بين CO2الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية يتم فيها ارجاع التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الحشوة التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الحشوة التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الحشوة

		بعاوري تجريبيه تعاويه بميهوب حبد الرحمان
		التمرين الثاني:7ن
	0.25	يمثل المنحنى تغير كمية الاحماض الامينية الحرة في الهيولى عند خلايا مزرعة الخلوية 1 معاملة بالبيروميسين مزرعة 2 عادية.
	1	يرو يدي كا حرو
		البروتين
	05	الاستنتاج البيروميسين يمنع دمج الاحماض الامينية في تركيب البروتين فتتراكم في الهيولى ومنه فهو يتبط
		عملية تركيب البروتين.
	1	استغلال الوثيقة لصياغة المشكل العلمي المطروح الشكل(2): تمثل الصورة ملاحظة بالمجهر للبوليزوم الذي يعتبر مقر عملية الترجمة اين يتم دمج
		الاحماضُ الامينية في تركيب البروتين على مستوى المزرعة (2) وفي غياب المثبط تمت عملية
	0.5	تركيب البروتين
	0.5	المشكل: كيف يمنع البيروميسين تركيب البروتين؟
6.5	1	الجزء الثاني: لابراز الهدف من التجربة وباستغلال الوثائق: الوثيقة-2-: عند قياس نسبةنشاط انزيم الامينو اسيل — ARNt-aa سنتاز وكمية المعقدات ARNt-aa الناتجة.
		الشكل1: حيث نلاحظ تزايد لافي كمية المعقد (حمض امني و ARNt) بنفس الوتيرة في وجود وغياب بيروميسين
	0.5	الشكل 2: ثبات نشاط انزيم تنشيط عند قيمة اعظميه 100% مع مرور الزمن
		الهدف: نفي ان يكون تثبيط البروتين وبالتالي تزايد عدد الاحماض الامينية الحرةفي هيولى خلايا المزرعة 1 بتدخل البيروميسين راجع الى منع تنشيط الاحماض الامينية مما يستوجب البحث عن مستوى التاثير بدقة.
	0.25	 باستغلال الوثيقة 3: المضاد الحيوي بيروميسين نكليوتيدي يحوي NH2 تشبه الوظيفة الامينية الموجودة ف الحمض الامينيaa
	1.5	مما يسمح له بالارتباط مع الريبوزوم الوظيفي الذي يقوم بعملية تركيب البروتين والذي انطلق في عملية الترجمة وقام بدمج عدد قليل من الاحماض الامينية المنشطة. يشغل المثبط الموقع التحفيزي A ويشكل رابطة ببتيدية مع الحمض الاميني الموجود في الموقع P وبذالك يمنع اضافة حمض اميني اخرويمنع استطالة السلسلة الببتيدية وتتحرر سلسلة ببتيدية قصيرة مرتبطة بالبيروميسين مانعا اكتمال عملية الترجمة.
		مسببا عدم تجديد ARNt بسبب عدم دمج الاحماض الامينية المنشطة وبالتالي يتوقف تنشيط الاحماض الامينية رغم عدم تاثير البيروميسين على انزيم التنشيط فيتراكم في الهيولى وتتزايد كميتها في المزرعة الخلوية 1

		بكالوريا تجريبية لثانوية بلميهوب عبد الرحمان
2.5		
		✓ تعليل التاثير السمي للمثبط:
	0.5	منع التركيب الحيوي البروتينات الظرورية لوظائف الخلية والانماط الظاهرية للعضوية
	0.3	ينعكس سلبا على نشاط الخلية وبالتالي سلامة العضوية
		التمرين الثالث:8ن
		استخراج 3 مميزات لموقع التثبيت
		 موقع عميق فراغيا- موقع تشكله سلسلة واحدة هي السلسلة الفابنية فراغية
	0.5	تشكل حيز مغلق تتسع لببتيد صغير الحجم
		2- اقتراح الفرضيات:
		• يملك HLAI بنية فراغية خاصةبها موقع عميق فراغي يمكنه من تثمر مستريد منتنت منتنات المستشار المستريد ا
	1	تثبیت ببتیدات مختلفهٔ عن طریق تشکیل روابط کمیائیهٔ مع ببتیدات
		مختلفة في أماكن مختلفة من مواقع التثبيت
		تقبل فرضيات ف نفس السياق. ربن برين
		الجزء الثاني:
		1-/ ربط اعلاقة لتوضيح ميزات الموقع: الشاعل 2- ، ثار نتاك - الموائد المرابع ما المرابع المرابع المرابع المرابع المرابع المرابع المرابع المرابع
		الشكل2ب.) يمثل نتائج إحصائية لتردد الاحماض الامينية في موقع تثبيت ال HLAI
	1	حيث نلاحظ ان المواقع AD; C.E بتتردد فيها الاحماض بكثرة في عديد جزيئات
		HLAIعلى خلاف المواقع F. هالتي تنخفض فيها نسبة الترد دات اذ يقتصر الترد د
		على 3 أنواع من الاحماض الامينية في كل مرة. الشكل2ج): يمثل النسبة المئوية لتشكل الروابط ضمن معقدات الذات و اللاذات حيث
		المنسوع). يعن المعب المعني للمنس المرواب المن المناه المروابط الكميائية في كل من الاحظ ال المواقع A/D/C/E تقل الى ان تنعدم فيها الروابط الكميائية في كل من
	1	عوب المرابع الم معقدات الذات واللاذات في حين نسجل على مستوى المواقع B/Fارتفاع نسبة تشكل
	1	الروابط الكميائية فيها الروابط الكميائية فيها
		رق. الميزة
		وعليه فان الموقع يملك بنية خاصة فراغيا بها أنواع محددة وعديدة من الاحماض
	1	الامينية تشارك كلها في تثبيت الببتيدات المختلفة. حيث يثبت وجود التوافق بين
		مواضع تشكل الروابط مواضع تردد الأحماض
.6		2/-أستدلال منطقي للاجابة عن التساؤل المطروح:
		من الوثيقة 2 الشكل 1 تظهر ان موقع التثبيت به 6 مواضع وان الببتيد المستضدي
		المعروض يكون ضمن الموقع
		ومن خلال الشكل 2ب ان موقع التثبيت متكون من موقعين موقع اثابت BF وموقع
		متغير من جزيئة أخرى المواضع AD CE
		وعليه فجزيئات HLAI بامتلاكها خصائص بنيوية في موقع التثبيت فهي قادرة على
	1.5	تثبيت وارتباط و عرض العديد من الببتيدات المختلفة ونظرا لتشابه HLAI كل في
		المواضع B/Fوتختلف في بقية المواضع يؤدي الى انعدام وضعف في نسبة تشكيل
		الروابط ومنه النتائج تبين أن المواضع "B.Fتشارك دائماً في تثبيت الببتيدات
		المُعْرُ وَضَهُ والبقية المواضّع قد تشارك في تثبيت بعض الببتيدات أولًا تشارك

		بكالوريا تجريبيه لتانويه بلميهوب عبد الرحمان
	0.5	تأكيد صحة الفرضية:تنوع مختلف جزيئات HLAI في موقع التثبيت وامتلاك هذا الأخير لميزات خاصة مكن من اكتسابه قدرة تثبت عدد كبير من الببتيدات
	0.3	المحتلفة ومنة القرصية صحيح
4.5	.1.5	هذا الأخير لميزات خاصة مكن من اكتسابه قدرة تثبت عدد كبير من الببتيدات المختلفة ومنه الفرضية صحيح مقدمة. تحدد الذات بجزيئات غشائية غليكوبروتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات كيف تستطيع جزيئات الـ ALLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع كيف تستطيع جزيئات الـ ALLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع العرض: الببتيدات الذاتية و اللاذاتية و اللاذاتية و اللاذاتية و الموروثات الصبغي 6 ALLA على سطح اغشية خلايا ذات نواة محددة وراثيا بمورثات الصبغي 6 ALLA المنافق الموروثة من الإباءوالتي ينفرد بها الفرد جزيئات من الصنف او الموروثة من الإباءوالتي ينفرد بها الفرد ان جزيئات من الصنف او الموروثة من الإباءوالتي ينفرد بها الفرد المنفق الموروثة على مواقع تثبيت أبات المستضد وتتمكن من عرضها نظرا المعروضة على مواقع تثبيت ثابت ALLA يختلف من جزيئة الى أخرى يشارك في تثبيت الببتيدات دون غيرها. مرة واخر موقع متغير ADCE يختلف من جزيئة الى أخرى يشارك في تثبيت الببتيد على مستوي معقد التوافق النسيجي يتميزبالقدرة بعض اللبتيد على مستوي معقد التوافق النسيجي يتميزبالقدرة بغيث التخصص .

		وضوع الثاني:	اله
		مرين الاول	
		_ اختيار الإجابة الصحيحة	1
		1الانزيم	
	2- الحمض الاميني Lys97	*يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة	
	√ <mark>ينتمي الي موقع التثبيت</mark>	على نفس الركيزة	
	*ينتمي الى موقع التحفيز	√ يسمح بتحفيز التفاعل دون	
	✓ حمض امیني قاعدي	المشاركة فيه	
		√ يمكن ان يحفز تفاعل واحد على عدة ركائز	
	4_سرعة التفاعل:		
	بــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	3-الحمض الاميني Glu51:	
	عرام برياده براضافة الإنزيم ✓ تزداد بإضافة الإنزيم	رابطة هيدروجينية مع الركيزة *يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة	
	√ تصل إلى حد أقصى عندما تشارك	ر يشكل رابطة شاردية مع √	
	 	الركيزة	
	جميع الإدريدك في المعاص	*یشکل رابطة شاردیة مع Lys97	
	6-التأثير النوعي المزدوج:	5-عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي	
	«يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين		
	مختلفين لنفس الركيزة	*أعظمى عند درجة حموضة تساوي	
	√ <mark>يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز</mark>	7	
	<mark>تفاعلین مختلفین مع نفس</mark>	ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على	
	<mark>الركيزة</mark>	2 <mark>37</mark>	
	*يمكن لإنزيم تحويل ركيزة واماهتها	*ينعدم في درجة حموضة تساوي 3	
3			
3	- الإنزيم الطافر:	7- يكون التغيير عكسى :	
	- الإنزيم التعادر: *دوما غير وظيفي	l	
	حرب حير وييي *يسمح بحدوث التفاعل إذا مست الطفرة	ردات درجة الحموضة √ إذا زادت درجة الحموضة	
		ر	
	 ✓ إذا مست الطفرة الموقع التثبيت 	۷ مي خانه وجود مبيع تناسي	
	<mark>لا يتشكل المعقد</mark> ولا يحدث		
	التفاعل		
		t.ti .	**1

النص العلمي:

		بكالوريا تجريبية لثانوية بلميهوب عبد الرحمان
		-الإنزيم وسيط حيوي نوعي من طبيعة بروتينية ذو تخصص وظيفي عال قد يتأثر ببعض العوامل
		-ما الذي يحدد هذا التخصص؟ ما هي العوامل التي يتأثر بها هذا الآنزيم؟ -التخصص الوظيفي للانزيم تحدده بنيته خصوصا الموقع الفعال والذي هو بذاته محدد بعدد نوع وتسلسل الأحم
		المشكلة له والتي تكون خاضعة لمعلومة وراثية. -كما أن مجموع الروابط الكيميائية (التكافؤية واللاتكافؤية) تعمل على إستقرار البنية
		تتأثر هذه الروابط بظروف مثل: 1- درجة الحرارة: حيث أن: ** الدرية الحرارة: من أن:
		 *في الدرجة المعتدلة يتشكل المعقد الانزيمي لأن حركة الجزينات كبيرة فيحدث التصادم *في الدرجة المنخفضة لا يتشكل المعقد لأن الجزينات متجمدة (شكل عكوس).
		*أما في الدرجة العالية يتشوه الموقع الفعال بشكل غير عكوس بتكسير الروابط الكبريتية فيستحيل تشكل اله الانزيمي.
		ـ درجة الحموضة: حيث في * الPH المثالي يتشكل المعقد بنشأة الرابطة الشاردية بين الموقع الفعال والركيزة.
		كما يستحيل تشكل المعقد في الحلتين: *الPH الحامضي يسلك الانزيم سلوك قاعدة، يكتسب بروتونات، تتأين وظائفه الأمينية لتصبح شحنته مو
	2ن	*الPH القاعدي يسلك الانزيم سلوك حمض يفقد بروتونات لتتأين وظائفه الكريوكسيلية وتصبح شحنته سالبة ومنه التخصص الوظيفي تحدده البنية التي تكون محددة ووراثيا ويتطلب استقرارها شروط فيزيوكيميانية.
		كمايتاثر بعوامل أخرى كمواد مثبطة والطفرات
		الخاتمة تعمل الانزيمات في شروط مثلى من الحرارة والاس الهدروجيني
		للارتباط بمادة التفاعل وتحويلها الى ناتج التمديد الثانية -7
	1.75	التمرين الثاني:7 تحديد البيانات:
		1-محدد الفيروس 2 gp120 - GP41 3 dبقة فوسفوليبيدية مضاعفة
		- <u>1</u> 4 محفظة 17
	1	5- محفظة 24/25 p24/2 -6 محفظة 7 ARNv
		العكسي تكمن أهمية 9p120هو الجزيئة التي ينفذ بها الفيروس الي الخلايا المستهدفة له حيث
		سن بعد الفيروس الخلايا المناعية التائية 4 لامتلاكها مستقبلات تسمح للفيروس
		بالتثبت عليها لانه يحمل المحدد الفيروسي 120gp الذي يتكامل بنيويا مع CD4 ممكنا
		الفيروس من التثبت على الخلية LT4 وبارتباط المعقد 2D4 -gp120- Jpn120 بالمستقبل
	0.75	الغشائي المساعد (CXCR4- CCR5) وإدخال GP41 في غشاء الخلية المسات المساعد (CXCR4- CCR5) والإخال GP41 في غشاء الخلية
		المستهدفة وهذا ما يسمح باندما ج غشاء القيروس مع غشاء الخلية المصابة.
		 ایصنف الفیروس ضمن الفیروسات الراجعیة لاحتواءه على انزیم النسخ
5		العكسي ويحول ARNvالى ADNv.
	1	تحليل الجدول:
		يمثل الجدول نتائج اختبار حقن لقاحات مختلفة في قرد شمبانزي واستخلاصه وتجربته على سلالات مختلفة حيث نلاحظ:
		عند حقن لقاح مكون من gp120 كامل استجابة مناعية غير فعالة
	0.5	وعند حقّن لقاح مكون من gp120 منزوع الجزء v3 نلاحظ حدوث استجابة مناعية
		سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات من VHI.
		ومنه نستنتج: ان الجزء $\sqrt{3}$ هو المسؤول عن عدم حدوث استجابة مناعية وعدم فعالية اللقاح
		من الشكل ب الذي يوضح بنية محدد المستضد gp120 وهو حروهي بنية معقدة تحمل

	1	بناوريا تجريبية تناويه بميهوب عبد الرحمال
,	1	اكثر من موقع تثبيت احدها خاص ب cd4 واخر خاص بالمستقبل الغشائيccr5 حيث نلاحظ ان الحلقة او الدرعV3 تحجب موقع التثبيت على مستقبلات الغشائية للخلية
2		المضيفة يدل على انه عند انتقاء LB يحدث تكامل بنيوي بين االمنطقة V3 وموقع
		تثبيت محدد المستضد لل BCR بعد التكاثر والتمايز يتم انتاج اجسام مضادة تتكامل
		بنيويا مع V3 المسؤولة عن الانتقاء ونحن نعلم ان المنطقة v3 شديدة التغير من
		سلالة لاخرى ومنه الاجسام المضادة الناتجة لا تتكامل بنيويامع مع 3 للسلالات
	1	الناتجة الجديدة بالتالي عدم حدوث استجابة.
	1	من الوثيقة 3 التي تبين بنية محدد المستضد قبل وبعد الارتباط بالمستقبلات الغسائية
		الخاصة بالخلية المضيفة حيث نلاحظ انه قبيل الارتباط يتم كشف موقع التثبيت ليحدث
		التكامل البنيوي بين محدد المستضد والمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة ليتم
		غزوها.
		ومنه الصعوبة التي واجهها العلماء في إيجاد لقاح هو وجود المنطقة ٧٦ التي نحجب
		محدد المستضد gp120 وتكشفه عند الأرتباط بالخلية المضيفة.
		التمرين الثالث: 8ن
	0.5	
		يمثل الشكل (أ)الوثيقة 1: صور مجهرية اخذت لمقاطع مجهرية اخذت من المنطقة
		السوداء مقر تواجد العصبونات
		الدوبامينية عند شخص سليم واخرين مصاب حيث نلاحظ عدد كبير من العصبونات
		الدوبامينية في مقطع المادة السوداء عند الشخص السليم و بالمقابل يتناقص عدد هذه
	0.5	العصبونات تدريجيا عند الشخص المصاب بمرض باركينسون بزيادة مدة الإصابة
	0.5	الاستنتاج
		وبالتالي مرض بركنسون مرتبط بفقدان الخلايا العصبية الدوبامينية المفرزة للدوبامين
	0.5	في مستوى المنطقة السوداء في الدماغ.
		الفرضية 1:
		تعود الإصابة بمرض الباركنسون عند الفئة المسنةالى فقدان العصبونات الدوبامينية
	0.5	وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولاتركب الدوبامين نتيجة توقف توقف تفاعلات
		تركيبه الحيوي
		الفرضية 2: تعود الإصابة بالمرض عند فئة الشابة الى فقدان العصبونات الدوبامينية
		وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولاتركب الدوبامين نتيجة خلل في البنية الفراغية في
		احد البروتينات المشرفة على تركيبه بسبب طفرة
		الجزء الثاني: 1- شرح سبب الإصابة بمرض بركنسون عنذ الفئة المسنة وعند الشباب
	0.25	باستغلال معطيات الوثيقتين 2و3:
	1=(4×	تبين الوثيقة2: مسلك التركيب الحيوي للدوبامين ف الحالة الطبيعية وفي حالة نقص
	,	تركيبه حيث يتم التركيب الحيوي للدوبامين وفق خطوتين كالتالي:
		1- يتم تحويل التيروزين الى L-Dopaبتحفيز من انزيم التيروزين هيدروكسيلاز.
		2- ثم تحویل L-Dopa الی دوبامین بتحفیز من انزیم L-Dopa دیکربوکسیلاز.
		3- ثم تخزين الدوبامين في حويصلات مشبكية ليطرح في الشق المشبكي ثم يعاد
		امتصاصه من قبل الخلية القبل مشبكية بعد تاثيره التنبيهي على الخلية بعد
	0.5	مشبكية.

		 بما ان للدوبامين القدرة على تثبت على الموقع الفعال الانزيم تيروزين
		هيدروكسيلاز (تاثير رجعي تثبيطي)فانه يثبط نشاطه وبالتالي لا يتم تحويل
	0.25	التيروزين الىL-Dopa فيتوقف مسار التركيب الحيوي للدوبامين.
	0.23	ومنه يتوقف تركيب الدوبامين يؤدي الى توقف نشاط العصبونات الدوبامينية مما
		يؤدي الى موتها وضمورها التدريجي وبالتالي تتعرقل عملية التحكم في الحركة فيظهر
		مرض باركنسون عند المسنين وهذا يؤكد صحة الفرضية _ 1 _
		من الوثيقة 3- الشكل (أ) جزء من تتابع نكليوتيدات الاليل عادي واخر طافر T240R
		للمورثة التي تشرف على تركيب بروتين الباركين الذي يتحكم في مجموعة من
		البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري لتوفر طاقة الالزمة لنشاط
		عصبونات الدوبامين و فق اليات دقيقة والشكل ب جزء من جدول الشفرة الوراثية:
		حيث نلاحظ: بالنسبة للاليل العادى:
		تتابع نكليوتيدات ARNmلمورثّة باركى 2:
3.25		UGC AUU ACG UGCACA GAC GUC AGG
		الاحماض الموافقة:
	1	Cys-Ile-Thr-Cys -Thr Asp- Val - Arg
		بالنسبة للاليل الطافر:
		تتابع ARNm لمورثة باركى2:
		UGC AUU ACG UGC AGA GAC GUC AGG
		الاحماض الموافقة:
		Cys-Ile-Thr-Cys-Arg- Asp-Val- Arg
	0.5	
	0.5	تظهر النتائج وجود استبدال النكليوتيدة823 الممثلة في $oldsymbol{\mathrm{C}}$ في بكاليل العادي ب $oldsymbol{\mathrm{G}}$
		الاليل الطافر
		T240R أدى الى استبدال الحمض الاميني رقم257 المتمثل في الثريونين في
		البروتين الطبيعي بالارجنين
		مبرو ين مسابي و توريق الطافر. هذه الطفرة تؤدي الى تغير تغير تسلسل احماض الامينية في بروتين الباركين الطافر.
		وباتالى فقدان البنية الفراغية الطبيعية ومن ثمة فقدان التخصص الوظيفى لبروتين
		وبادي سرا مي ميايا ولي ميايا ولي الميايا ولي الماركين الماركين الماركين الماركين الماركين الماركين الماركين الماركين
		ربري وبما ان هذا البروتين يتحكم في مجموعة من البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط
		وجد أن هذا البروين يستم في مبدوك من البروييات الدوبامينية مما يؤدي الى الميتوكوندري لتوفير الطاقة اللازمة لعمل لنشاط عصبونات الدوبامينية مما يؤدي الى
	0.5	رحيو الدوبامين وبالتالي توقف نشاط العصبونات الدوبامينية وانخفاض
		الدوبامين مما يؤدي الى موت العصبونات وضمورها وتعرقل عملية التحكم في الحركة
		وظهور المرض في سن مبكر (عامل وراثي). وهذا يؤكد صحة الفرضية 2 وكلا الفرضيتين وجيهتين.
		• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	0.5	■ ال L-Dopa المحقون وريديا يتحول في الدم الدوبامين والذي لا يمكنه عبور الحدد الدم مي الدماغ لا يمكنه عبور الحدد الدم مي الدماغ
	0.5	الحاجز الدموي الدماغي (حاجز يفصل الدم عن خلايا الدماغ) لا يتمكن من المصدرا السلامالية الدماغي
		الوصول الى الخلايا في الدماغ:
		 حتى طريقة حقن الدوبا وريديا لوحده غيركفيل بالعلاج ولو في مراحل حديثة
		من المرض فهو سيتحول الى دوبامين لكن هذا الأخير لن يعبر الحاجز الدموي

الدماغي. ■ وبالتالى من الاحسن تثبيط تحول L-Dopaالى دوبامين في الدم ليمر كله الى الدماغ بالتحديد الخلايا العصبية الدوبامينية وتنظيم الحركة. 0.5 ■ ومنه العلاج المناسب هو الحقن الوريدي لL-Dopaمع مثبط للانزيم الذي L-الْ دیکربوکسیلاز فیعبر الله یحوله الی دوبامین أي مثبط انزیم L-Dopa یحوله الله دوبامین ایم ایم دوبامین ایم Dopa الحاجز الدمويا لى عصبونات الدوبامينية في المادة السوداء ليتحول البدويامين ليخفف من اعراض المرض. الجزء الثالث: مخطط عمل العصبونات الدوبامينية عند الشخص السليم و عند الشخص المصاب بناء على المكتسبات و موظفا المعلومات المتوصل اليها في هذه الدراسة: عند الشاب عد المسن التركيب الحيوى للدويامين تيروزين يروثينك منشطة تثبيط نشاط انزيم 4--- TH طفرة في المورثة park2 المشرفة TH من قبل L-Dopa (تاثير الميثوكوتدري على تركيب بروتين الدويامين --- AADC رجعی تثبیطی) parke الذي ينشط عمل الميتوكوندري دويامين 1.25 ATP 44 تخزين الدوبامين 1.75 تحرير الدويامين توقف التركيب الحيوى للدويامين تشاط العصبونات الدويامينية: بقاءها سليمة و يعددها الطبيعى عدم نشاط العصبونات الدويامينية: ضمورها و موتها تدريجيا تنسيق بين النوافل العصبية: -الدويامين الأستيل كوثين غياب التنميق بين النواقل GABA-العصبية في غياب الدويامون تنظيم الحركة عدم تنظيم الحركة و ظهور الشلل الارتعاشى سلامة العضوية اختلال وظيفى: مرض الباركنسون انتهى عن أساتذة المادة تمنياتنا لكم بالنجاح في بكالوريا 2021 /20 20

