

موقع عيون البصائر التعليمي
الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية.

وزارة التربية الوطنية

مديرية التربية لولاية الشلف / ثانوية الشهيد حبashi عبد القادر تاجنة

الامتحان التجريبي للبكالوريا دورة 2021

المدة : 4 سا ونصف

إعداد الأستاذة خيرة فليتي

اختبار مادة علوم الطبيعة و الحياة

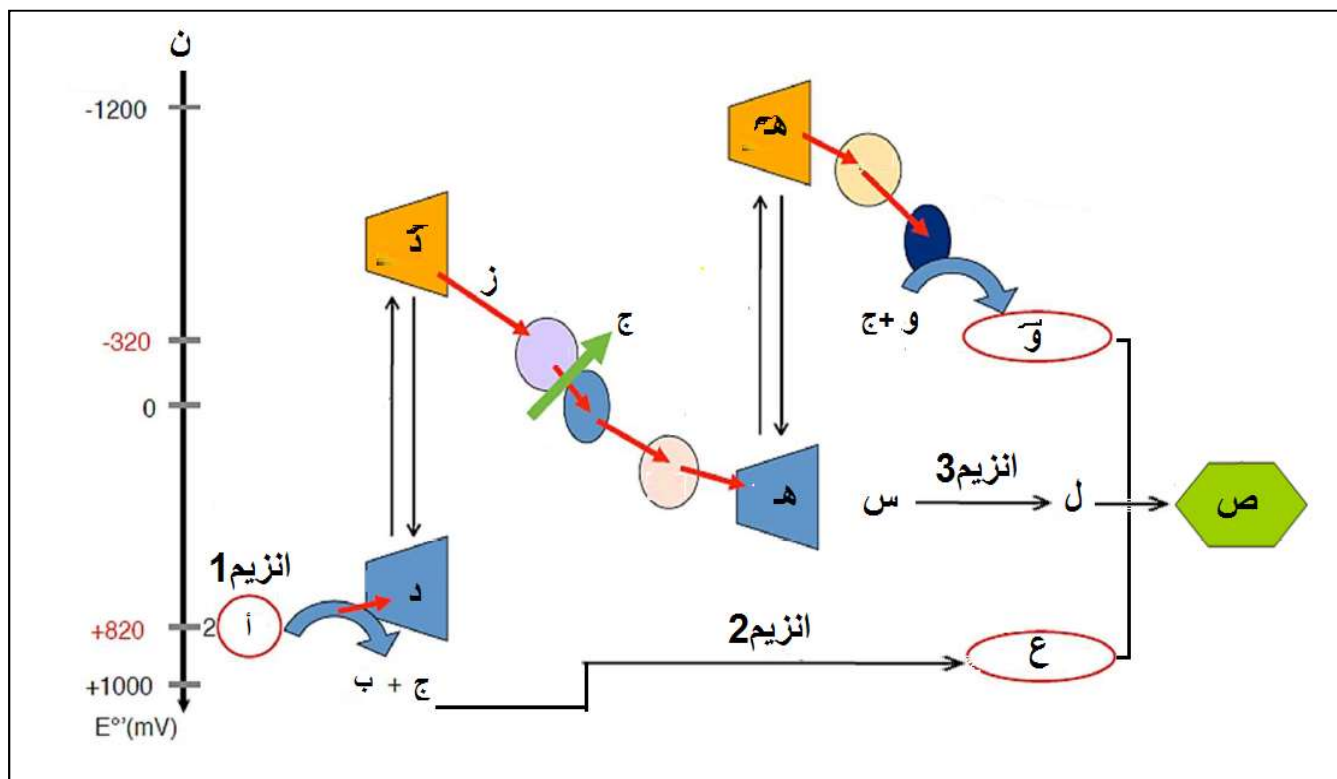
على المترشح الاجابة عن أحد الموضوعين على الخيار

الموضوع الأول 20 نقطة

التمرين الأول : (5 ن)

تعتبر الصانعات الخضراء عند النباتات الخضراء مصنعا حقيقيا لتحويل الكربون المعدني الى كربون عضوي الا ان ذلك لا يحدث الا بتدخل تفاعلات ايضية تحفزها انزيمات نوعية وشروط تتوفّر في الوسط.

تتضمن الوثيقة اهم العناصر المتدخلة في هذا التحويل ولكنها بدون فاعلية إذا لم يتوفّر الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة



1- تعرف على الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة ثم سُمّ البيانات المشار إليها بالأحرف (أ، ب، ج، د، هـ، و، وـ، ز، ن، س، ع، ل، ص) والإنزيمات (1، 2، 3) ومثل بمعادلتين كيميائيتين العلاقة بين العنصرين (أ، س)

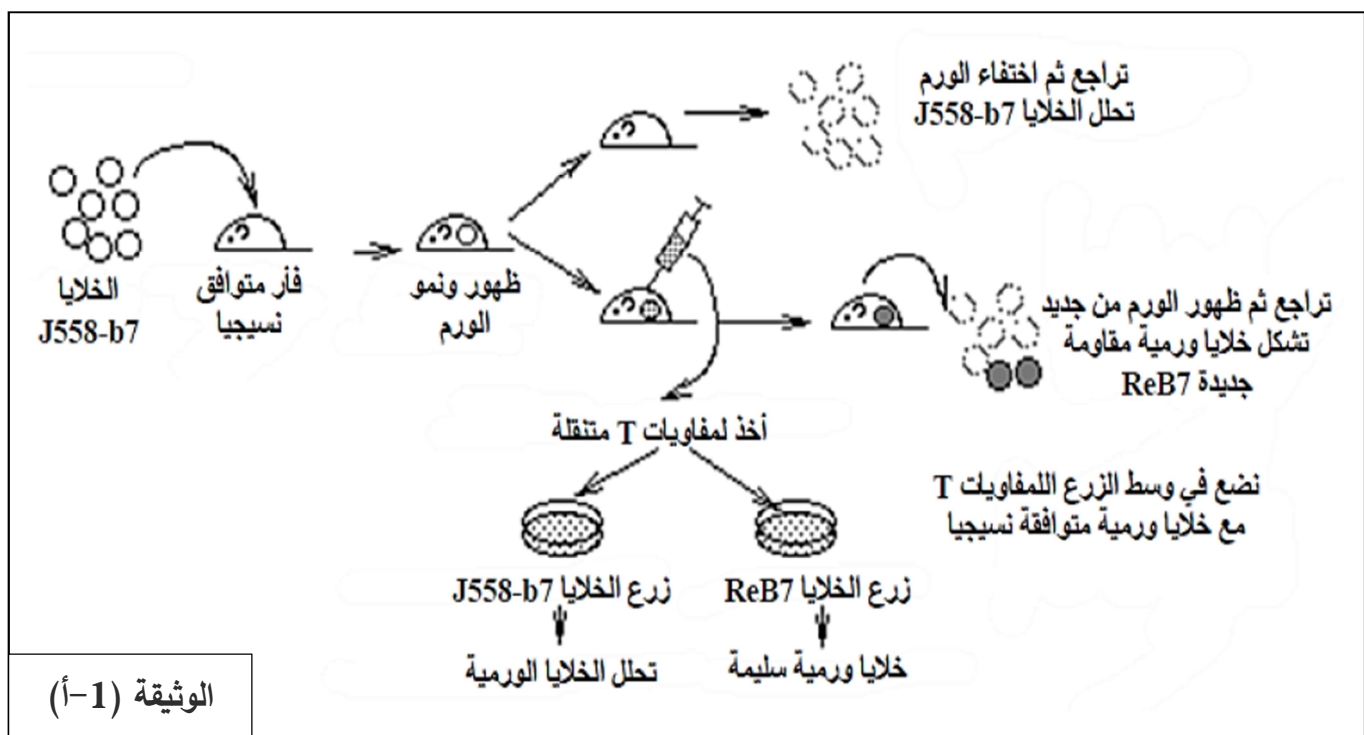
2- بناء على مكتسباتك اشرح في نص علمي دور الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة في حدوث التفاعل الذي ينطلق من العنصر (أ) ليصل إلى العنصر (ص).

تنطلق الاستجابة المناعية النوعية ضد المستضدات بتدخل الجزيئات البروتينية لمعقد CMH والتي تظهر على أغشية خلايا عارضة، ولكن في حالات معينة يمكن للطفرات ان تتسبب في انتشار اورام سرطانية كما هو الحال في سرطان الدم (ابيضاض الدم Leucémie) عند الانسان.

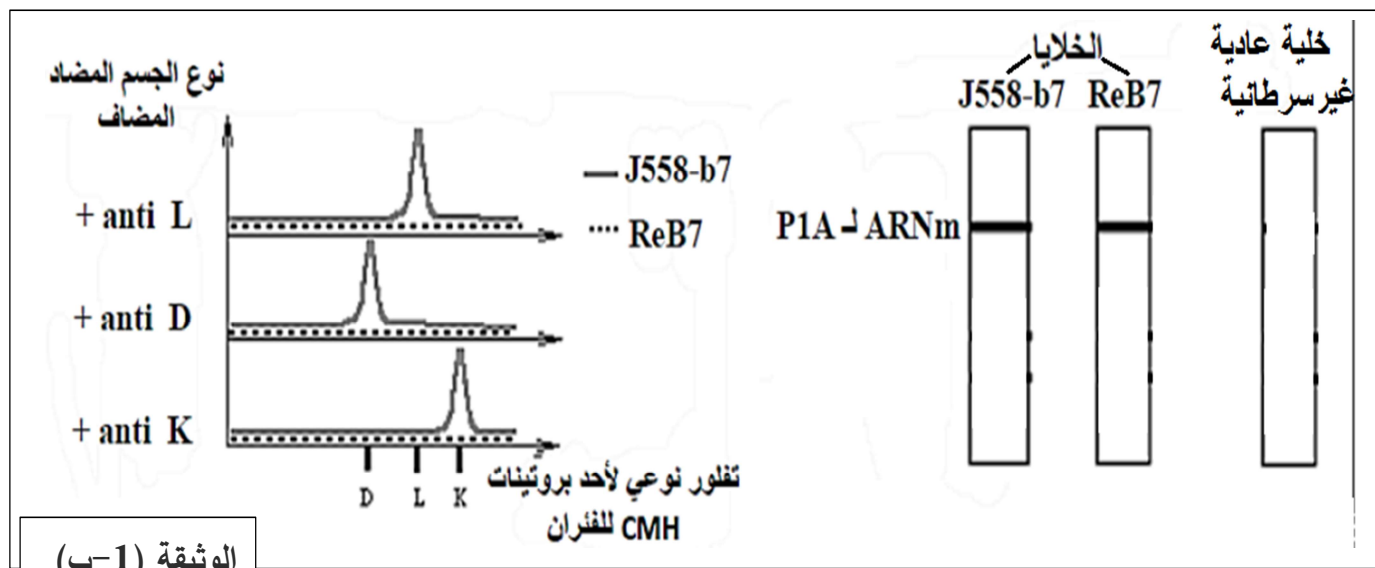
نريد في هذه الدراسة فهم العلاقة بين الطفرة وانتشار الورم السرطاني.

الجزء الأول:

استخدم الباحثون نموذجا حيوانيا شبيها بالإنسان، حيث يمكن احداث تكاثر غير طبيعي للبلازميات ”plasmocytome“ عند الفئران وذلك بحقن خلايا ورمية (سرطانية) معدلة تدعى J558-b7، لهذه الخلايا القدرة على إثارة استجابة مناعية قوية تؤدي الى اقصائها، إلا انه في بعض الأحيان تتمكن بعض الخلايا الورمية من النمو ومقاومة التحلل ولذلك سميت ReB7. نتائج تجارب الحقن والزرع موضحة في الوثيقة (1-أ).



- من جهة أخرى أُنجزت تحاليل تم فيها قياس كمية mRNA المشفر لبروتين يسمى P1A عند الخلايا السرطانية وعند خلايا عادية غير سرطانية. كما تم قياس الفلورة على سطح الخلايا السرطانية للفئران بعد زراعتها في أواسط يضاف إليها أجسام مضادة لجزيئات CMH الفأر (L, D, K) والناتج موضح في الوثيقة (1-ب)



ملاحظة: الخلايا المقاويم LT تحلل الخلايا التي تعرض بببتيد P1A

كل من الخلايا ReB7 /J558-b7 تملك مورثات الـ CMH

1- باستغلال الوثيقة (1-ب) فسر الفرق في النتائج بين الخلايا ReB7 وJ558-b7 الملاحظة في الوثيقة (1-أ) مدعماً إجابتك برسم تخطيطي تفسيري عليه البيانات للتفاعل الخلوي الذي أدى إلى تحلل الخلايا السرطانية J558-b7 كما يحدث عند الإنسان.

2- صخ المشكّل العلمي المطروح.

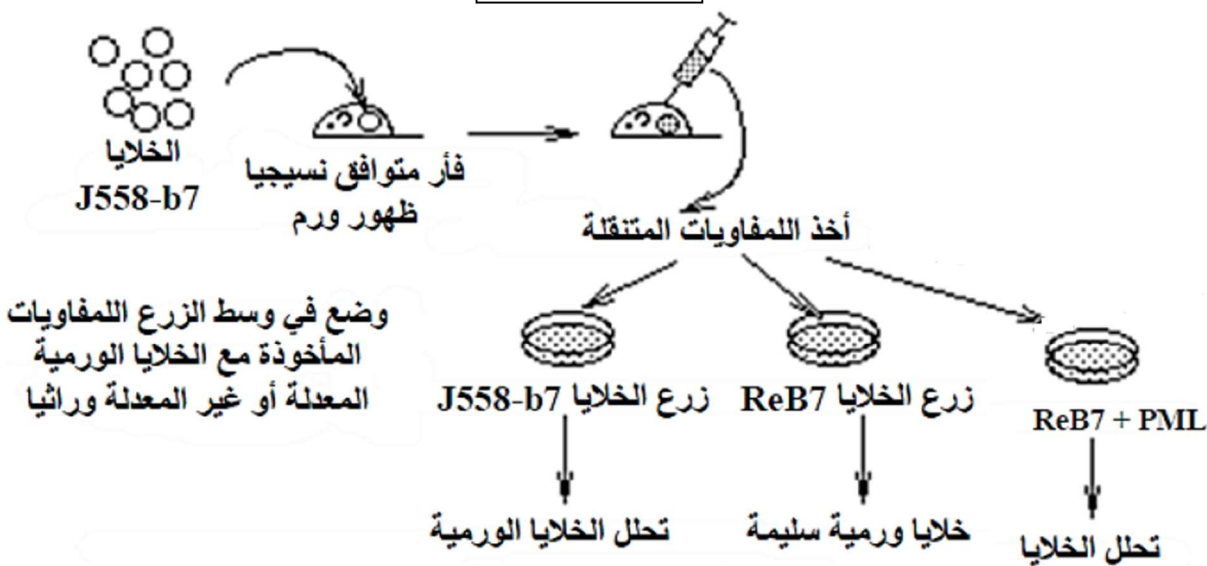
الجزء الثاني: للإجابة عن المشكّل المطروح نتتبع نتائج الأبحاث التالية:

- ترتكز الأبحاث حول بروتين يسمى PML والذي تشرف على تركيبه مورثة تحمل نفس اسمه، حيث يشتبه الباحثون في أنه يساعد في تعزيز بروتينات الـ CMH على سطح الخلايا، وللتتأكد من ذلك تم تحديد تسلسل نيكليوتيدات اليبي المورثة المشفرة لبروتين PML عند الخلايا السرطانية غير المقاومة وعند الخلايا المقاومة الوثيقة (2-أ)
- ومن جهة أخرى أنجزت تجارب التعديل الوراثي على الخلايا ReB7 المقاومة وذلك بإضافة الجين المورثة PML لمحتواها الوراثي، ثم تم اختبار مقاومتها لـ LT. الوثيقة (2-ب)

رقم النيكلويوتيد :

950	960	الخلية J558-b7
PML الأليل	...GCTGAGCTGCCTGAAAGCTGTG...	
PMLdg الأليل	...GCTGAGCTGCCTGAAAGCTGTG...	ال الخلية ReB7

الوثيقة (2-أ)



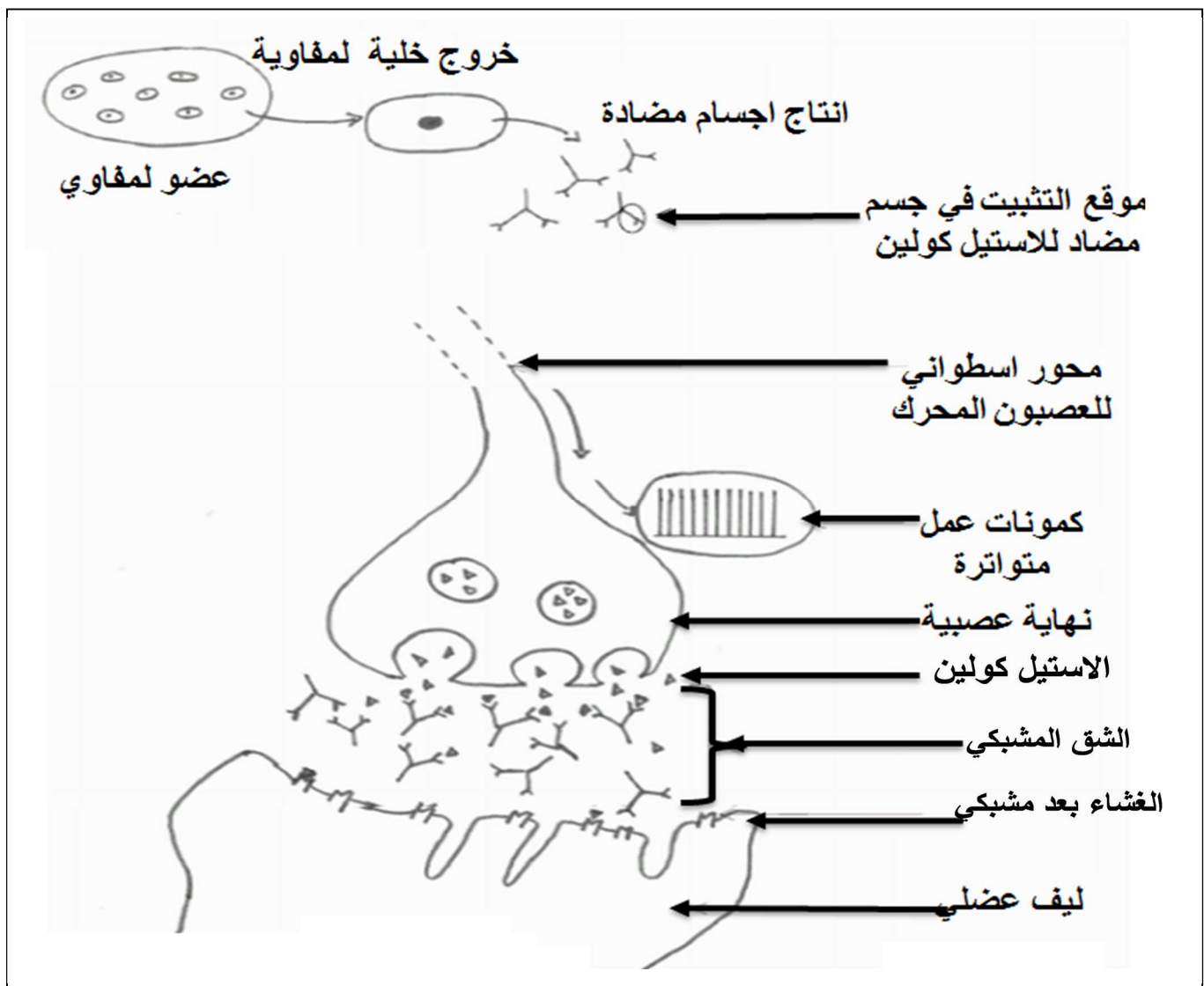
الوثيقة (2-ب)

- أبرز العلاقة بين معطيات الوثيقة 2-أ و 2-ب من أجل الإجابة عن المشكل المطروح.

التمرين الثالث: 8 نقاط

الوهن العضلي مرض عصبي عضلي ناتج عن خلل في المشبك العصبي العضلي يتسبب في ضعف عضلي متقوّت الشدة والمدة يمكن أن يؤثر على أي عضلة. يزداد هذا الضعف مع بذل الجهد أو تكرار الحركة ويمكن أن يؤدي إلى شلل جزئي في العضلات المصابة. يظهر عادةً بين سن 20 و40 ويؤثر على حوالي 5 إلى 10 أشخاص من بين 100000 شخصاً. ومن المعروف حالياً أنه ناتج عن خلل في الجهاز المناعي حيث تصنّع عضوية الشخص المصاب بهذا المرض أجساماً مضادة لجزيئات تتّمي للذات وهذا ما يسمى بأمراض المناعة الذاتية.

الجزء الأول: طلب الأستاذ اجراء بحث حول مرض الوهن العضلي المناعي la myasthénie auto-immune ، فلجاً صديقك الى شبكة الانترنت من أجل البحث عن أصل اعراض المرض ولأنه غير متأكد من معلوماته قدم لك رسماً تخطيطياً من أجل تصحيحه قبل عرض البحث.



الوثيقة(1)

1- بناء على الرسم المقدم اشرح وجهة نظر صديقك حول فهمه لسبب المرض.

2- في الحقيقة يتضمن الرسم الذي قدمه صديقك خطأين يرجمان عدم فهمه الصحيح لسبب المرض.

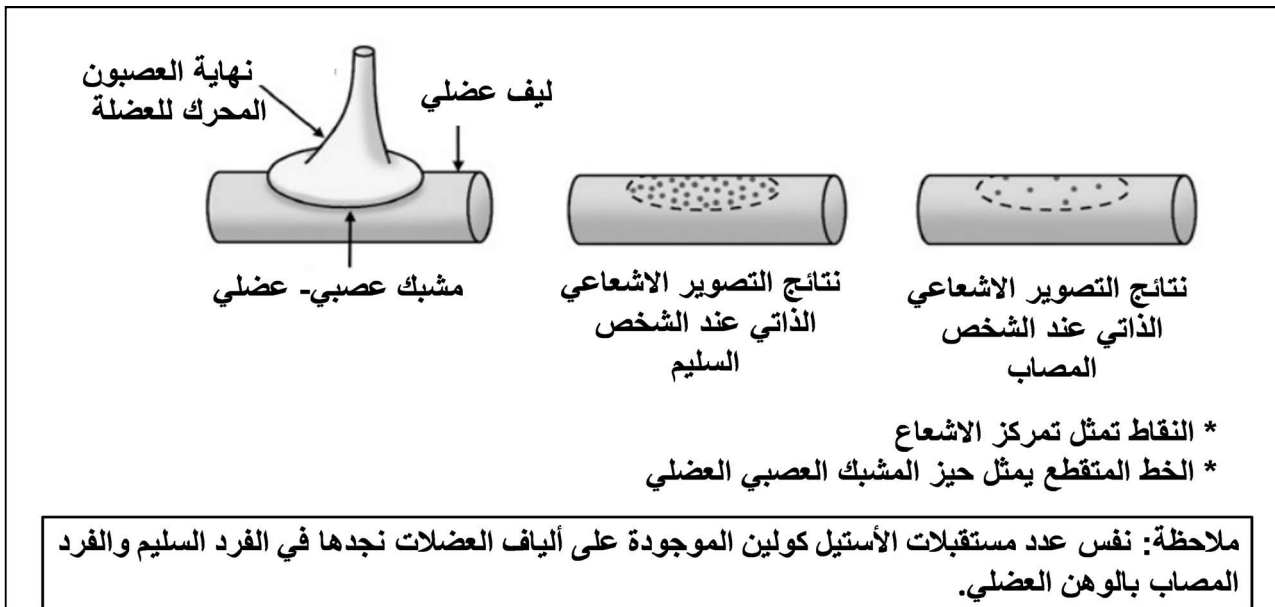
- اقترح فرضية يمكن أن تفسّر بها سبب المرض وتصحّح أخطاء الرسم.

الجزء الثاني: من أجل التحقق من صحة الفرضية وتصحيح الرسم نقدم لك نتائج الأبحاث التالية:

- الوثيقة 2-أ: تتضح الخلايا المفاوية في الأعضاء المناعية المركزية، ولحسن الحظ لا تغادرها إلا إذا كانت قادرة على التعرف على الأجسام الغريبة فقط وإذا نشأت خلايا لها القدرة على مهاجمة جزيئات تنتهي إلى العضوية فإنها تدمر بآليات منظمة داخل الأعضاء المناعية المركزية، إذا لم تحدث هذه الآليات بالشكل الصحيح يمكن ان تطلق خلايا لمفاوية ذاتية التفاعل وهذا ما يحدث في مرض الوهن العضلي المرتبط بالمناعة الذاتية.

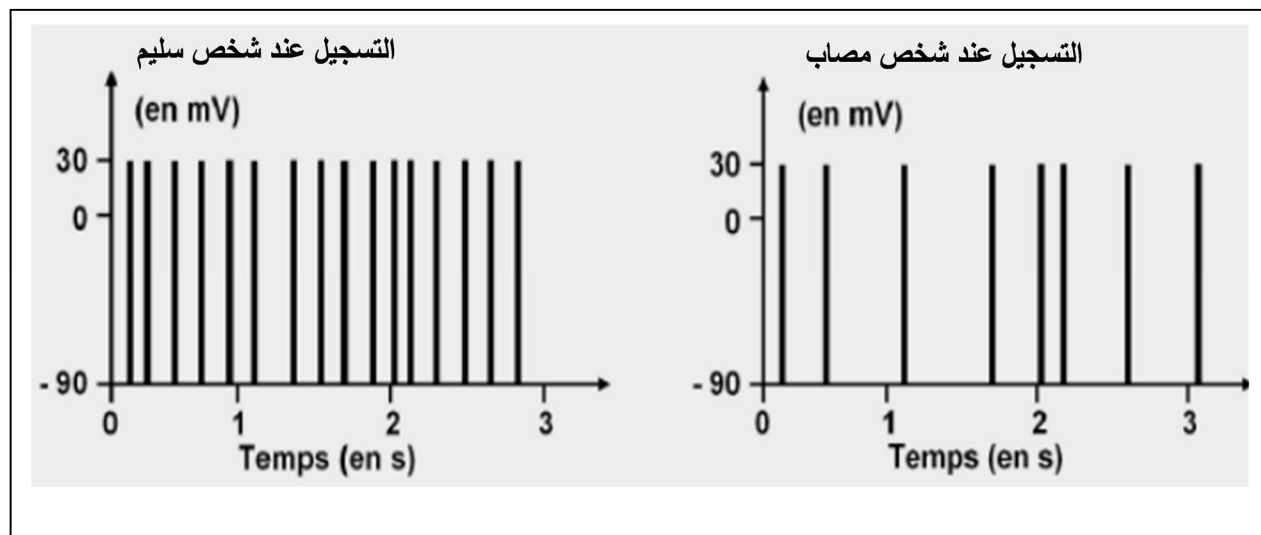
- الوثيقة 2ب: ألفا بنغار وتوكسين، جزيء سام يُستخرج من سم الأفعى، له خاصية الارتباط بمستقبلات الأستيل كولين . حقنه في فأر سليم يسبّب أعراضًا مشابهة لأعراض الوهن العضلي الشديد.

- يتم وضع مادة ألفا بنغار وتوكسين المشعة في وجود خلايا عضلية مأهولة من شخص سليم ومن شخص مصاب بالوهن العضلي . ثم يتم شطف (غسل) الخلايا، مما يزيل جميع جزيئات ألفا بنغار وتوكسين التي لا ترتبط بالخلايا .
- تعامل الخلايا بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي لكل نوع من أنواع الخلايا العضلية من أجل الكشف عن النشاط الإشعاعي.



الوثيقة (2-ب).

- في الزمن $t = 0$ s ، يتم تطبيق التبيه بنفس الشدة على الألياف العصبية الحركية لشخص سليم وشخص مصاب بالوهن العضلي . حيث يتسبب التبيه في تقلص العضلة المتصلة بالعصبون الحركي .
- نتائج تسجيل الاستجابة الكهربائية لهذه العضلة في زمن التقلص مماثلة في الوثيقة (2-ج) .



الوثيقة (2-ج).

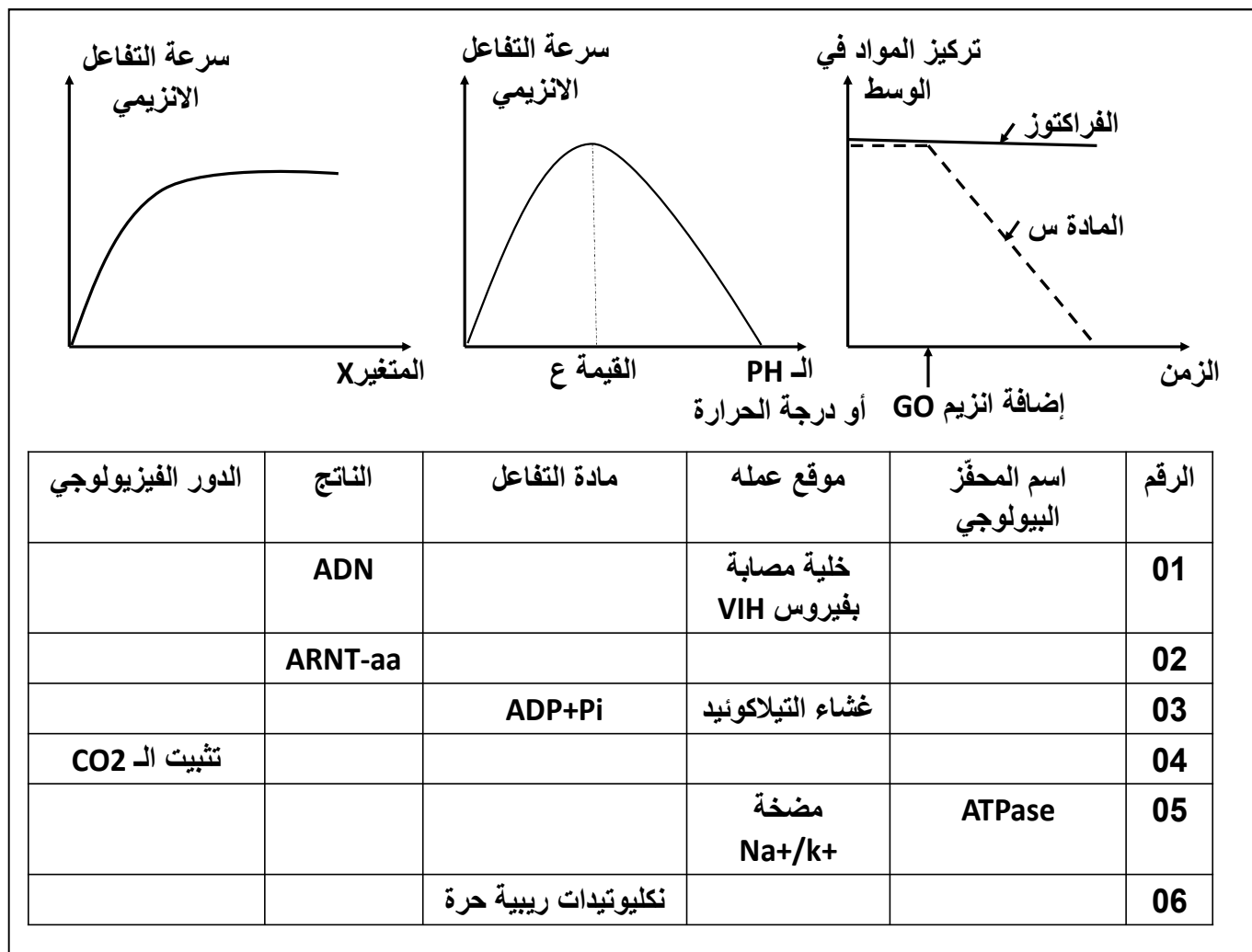
- باستغلال اشكال الوثيقة (2) تحقق من صحة فرضيتك .
- الجزء الثالث:** بناء على ما جاء في الموضوع ومكتباتك حول آلية النقل المشبكى أعد رسم الوثيقة(1) مصححا الخطأين الذين ارتكبهما صديقك.

الموضوع الثاني 20 نقطة

التمرين الأول: 5 نقاط

تعتمد الخلايا الحيوانية والنباتية الحية في مختلف تفاعلات الأيض الخلوي على المحفّرات البيولوجية، وأي نقص أو خلل في وظائفها ينعكس سلباً على النشاط الأيضي للخلية. ولكن رغم اختلاف المحفّرات فإنها تخضع لنفس مبدأ العمل فهي تعرف على مادة خاصة وتؤثر عليها تأثيراً نوعياً في ظروف ملائمة للحياة. وهذا ما ساعد الباحثين في مجال الصيدلة والزراعة والصناعة الغذائية في استغلال أمثل لهذه الخاصية.

- خلل تتبعنا لنشاط إنزيم الجيلكوز أوكسيدار GO ونشاطات إنزيمات أخرى تمكنا من إنجاز الوثيقة التالية:



1- تعرّف على المادة س، القيمة ع، المتغير X، على مستوى المنحنيات، ثم انقل الجدول على ورقة اجابتك واملاً الخانات الفارغة بالمعلومات المناسبة.

2- اعتماداً على مكتسباتك، ووضح في نص علمي كيف يتمكن كل إنزيم داخل نفس الخلية من التعرف على مادة التفاعل والتأثير عليها في ظروف ملائمة للحياة.

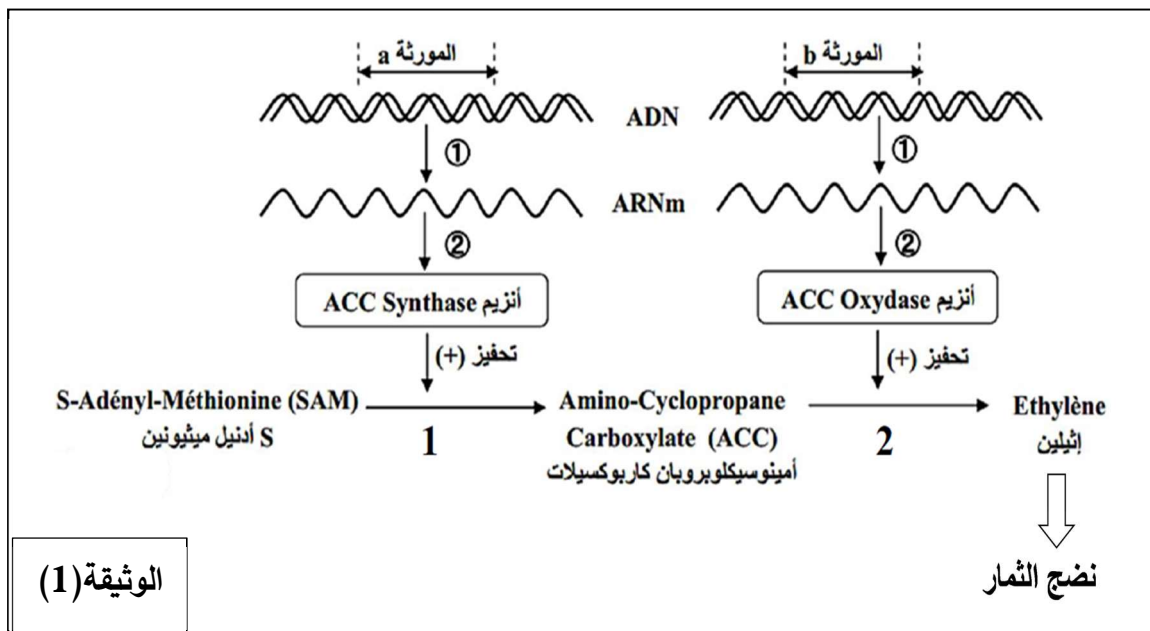
التمرين الثاني: 7 نقاط.

يتطلب نشاط الخلية تركيب بروتينات وظيفية، الا انه في بعض الحالات قد يكون انتاج هذه البروتينات غير مرغوب فيه مما جعل الباحثين التفكير في طرق لکجه. نريد في هذه الدراسة فهم احدى الطرق الحديثة المطبقة في هذا المجال.

الجزء الأول:

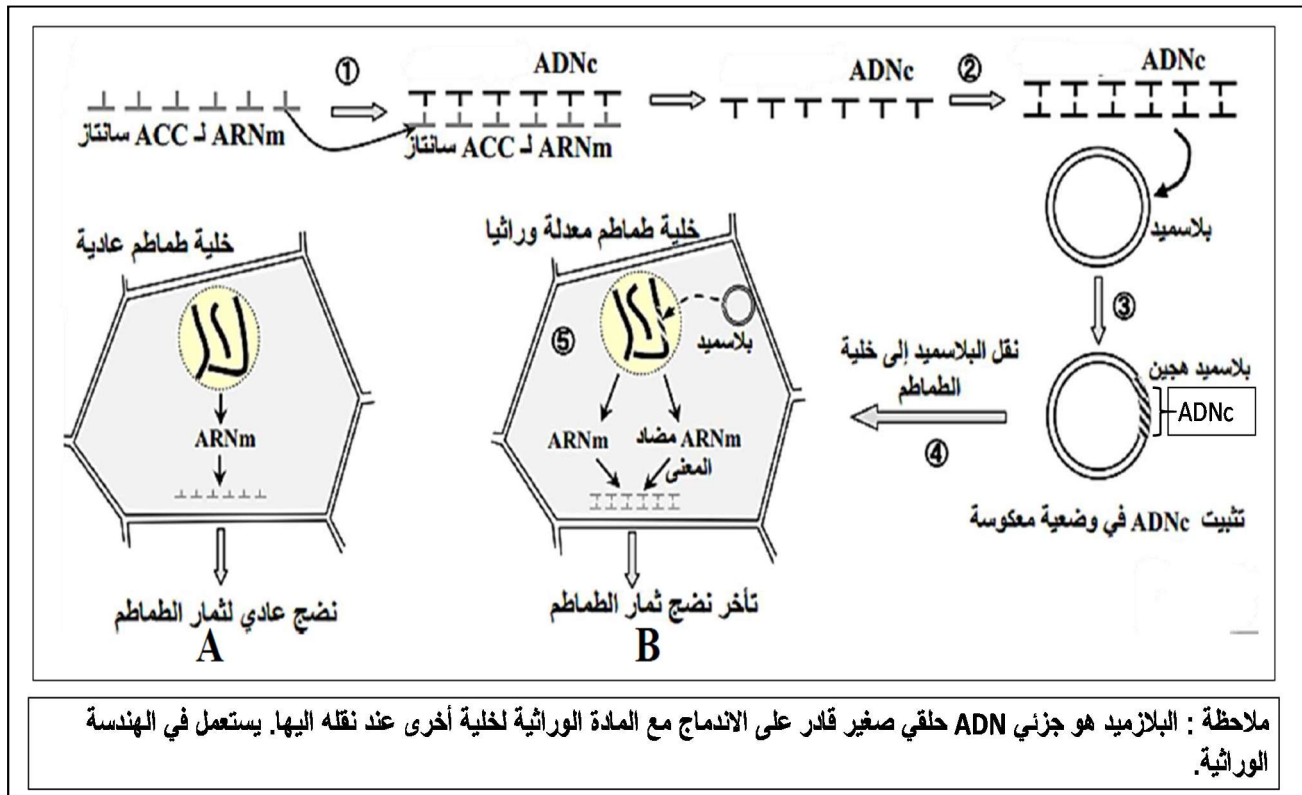
المعروف في مجال الزراعة ان ثمار الطماطم الطبيعية سريعة النضج ولا تحمل النقل لمسافات طويلة مما وهذا ما يعيق عملية التصدير وينعكس سلبا على الاقتصاد.

نرغب في الحصول نوع من الطماطم بطيء النضج ويتحمل النقل لمسافات طويلة. تمثل الوثيقة (1) العمليات الايضية التي تسمح بإنتاج هرمون النضج Ethyléne



- باستغلال الوثيقة(1) اشرح مسار الايض الذي يسمح بإنتاج الايثيلين على مستوى خلية الطماطم الطبيعية.
- اقترح 3 طرق تسمح كل منها بكبح المسار الايضي لإنتاج الايثيلين.

الجزء الثاني: للتعرف على الطريقة الحديثة المطبقة في هذا المجال نجري الدراسة التالية:



الوثيقة(2)

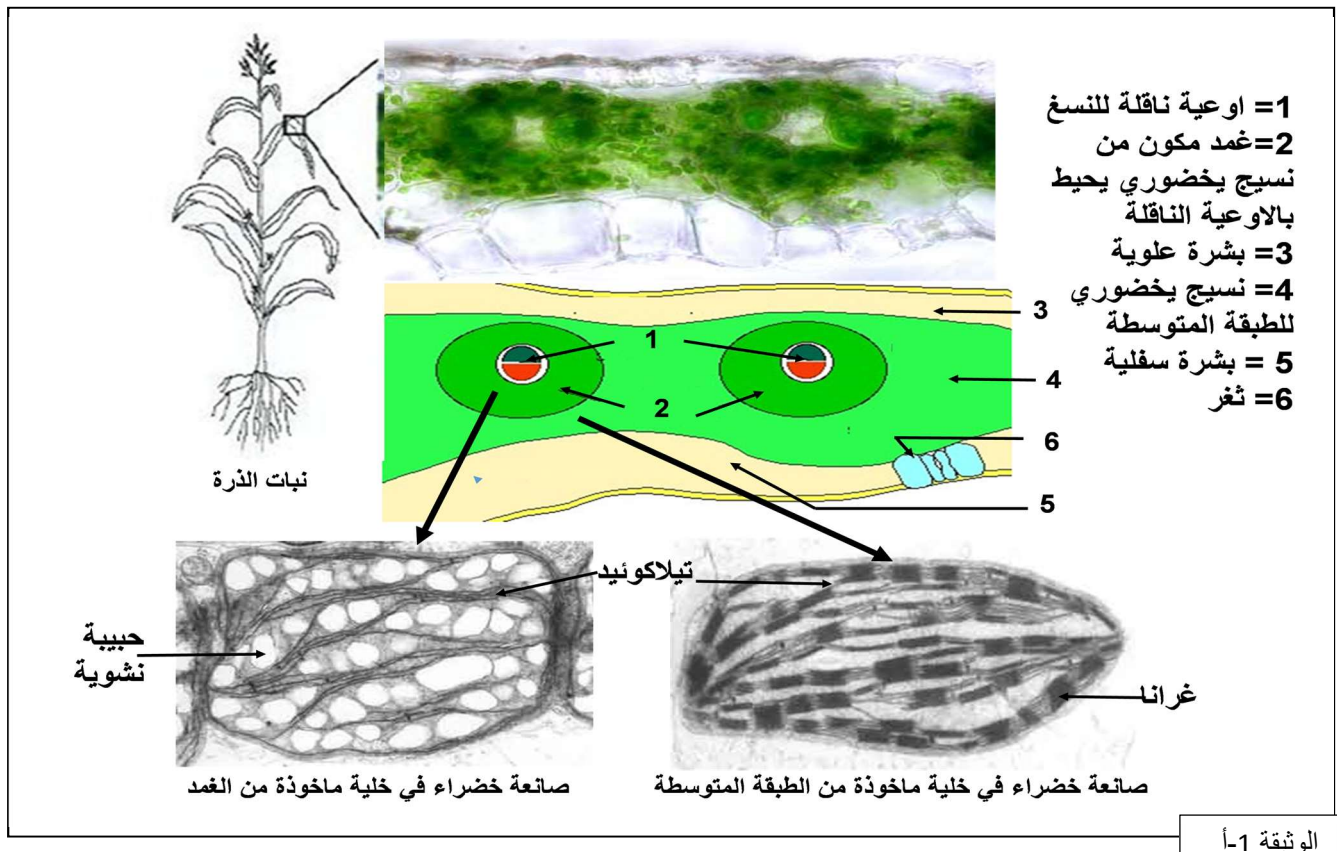
- 1- باستغلال الوثيقة(2) وضح كيف نجح الباحثون في مجال الزراعة في تلبية طب المصدرين لثمار الطماطم.
- 2- اقترح تطبيقات أخرى لهذه الطريقة الحديثة في مجال الطب.

التمرين الثالث: 8 نقاط

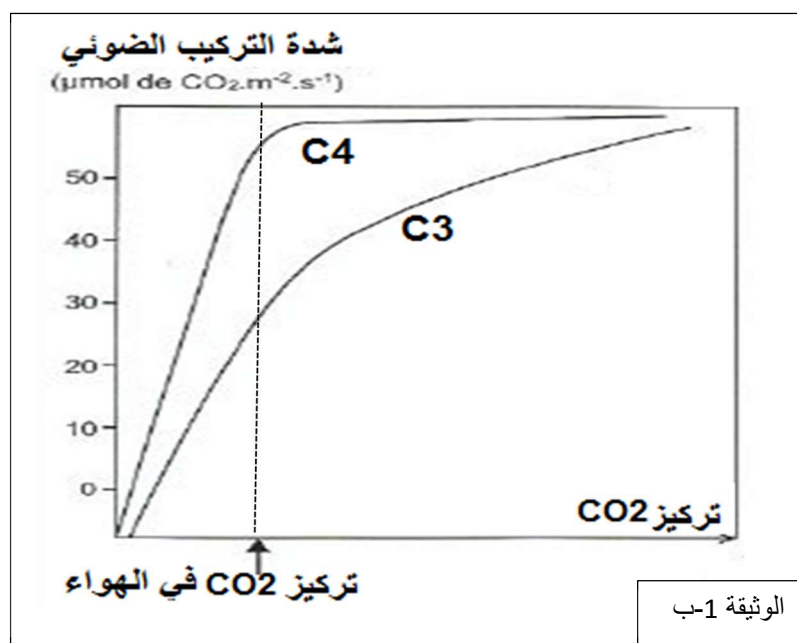
للنباتات الخضراء القدرة على تركيب المادة العضوية انطلاقاً من المادة المعدنية في وجود الطاقة الضوئية عن طريق عملية التركيب الضوئي حيث يوجد نوعان من النباتات: النوع الأول يقوم بعملية التركيب الضوئي التقليدي بـ C3 (نباتات ثلاثة الكربون) والنوع الثاني يقوم بعملية التركيب الضوئي بـ C4 (نباتات رباعية الكربون) مثل نبات الذرة والتي يكون عندها التركيب الضوئي أكثر فاعلية بفضل مجموعة من الخصائص البنوية والوظيفية.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1-أ) مقطعاً عرضياً في ورقة نبات الذرة (نبات رباعي الكربون) كما يلاحظ تحت المجهر الضوئي ورسماً تفسيرياً له. أما الوثيقة (1-ب) فتمثل نتائج قياس شدة التركيب الضوئي بدالة تركيز CO_2 عند النوعين من النباتات ثلاثة الكربون ورباعية الكربون.



الوثيقة 1

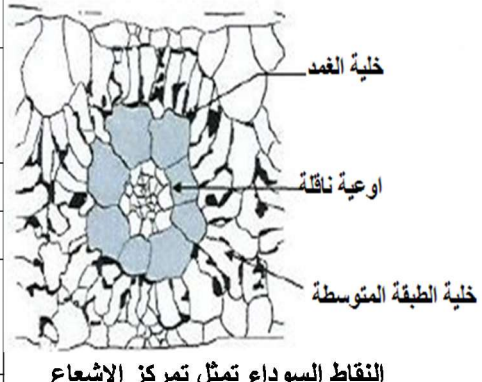


- استخرج من الوثيقة 1 الخصائص البنوية لورقة نبات الذرة، وميزة أساسية للنباتات رباعيات الكربون.

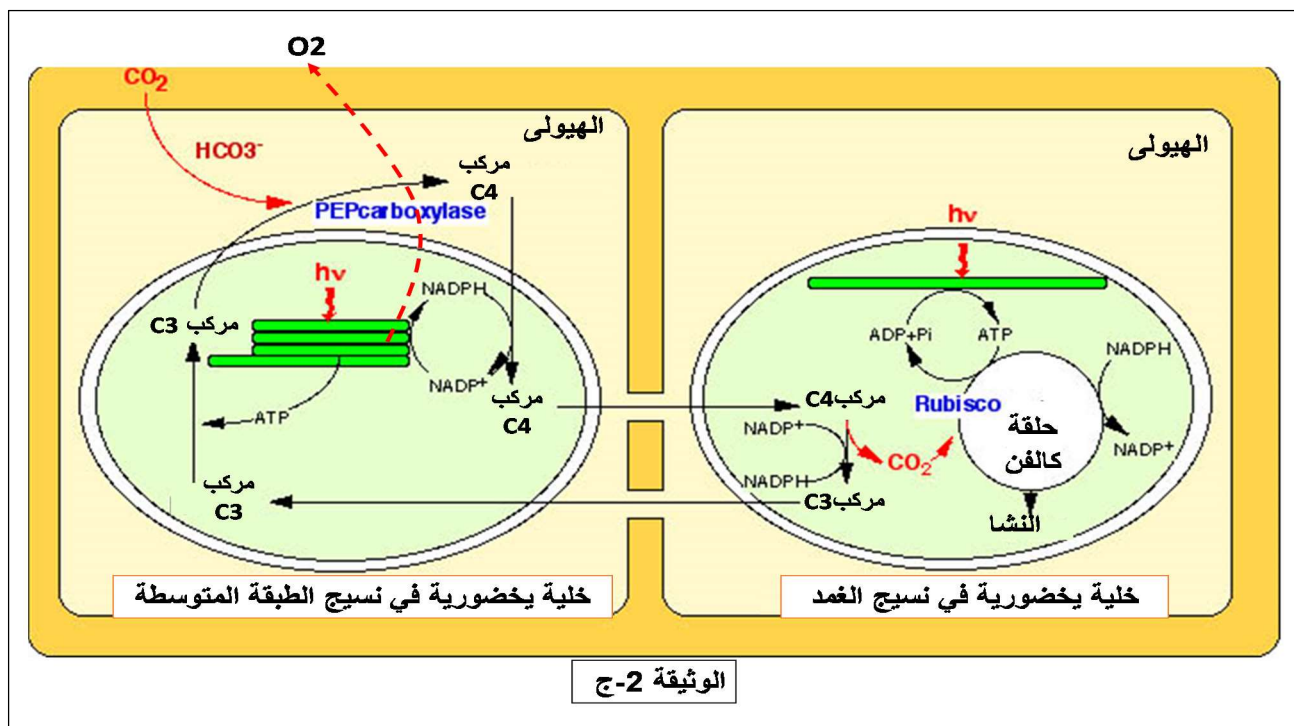
- هناك فرضية تقسيرة للاختلاف بين النباتات ثلاثية الكربون ورباعية الكربون تنص على ان مراحل التركيب الضوئي عند هذه الأخيرة تحدث في موقعين مختلفين من الورقة.
- من الوثيقة (1) ومعلوماتك قدم الاستدلال الذي يجعل الفرضية المقترحة مقبولة.
- الجزء الثاني: من اجل تحديد الخصائص الوظيفية للنباتات رباعية الكربون والتحقق من صحة الفرضية نجري الدراسة التالية:

- بيّنت نتائج البحث عن الإنزيمات النباتية على مستوى الخلايا الخضورية وجود نوعين من الإنزيمات RUBISCO و PEPC (phosphoenolpyruvate carboxylase) ، حيث مكّنت تقنية التصوير الشعاعي الذاتي من تحديد موقع هذا الأخير في ورقة نبات رباعي الكربون كما هو موضح في الوثيقة (2-أ) ، أما الوثيقة (2-ب) فتمثل جدولًا يلخص الفرق بين الإنزيمين.

RUBISCO	PEPC	الإنزيمات النباتية
النباتات ثلاثية الكربون و رباعية الكربون	النباتات رباعية الكربون	وجودها في النباتات الخضراء
CO ₂		الركيزة
مركب ثلاثي الكربون	مركب رباعي الكربون	الناتج
450	70	Mikaelis (مك)Menten (مول) (ل)
علاقة Mikaelis-Menten تترجم الآلفة بين الإنزيم والركيزة ، حيث كلما زادت قيمة الثابت قلت فاعلية الإنزيم في تحفيز التفاعل		
الوثيقة 2- ب		الوثيقة 2- أ

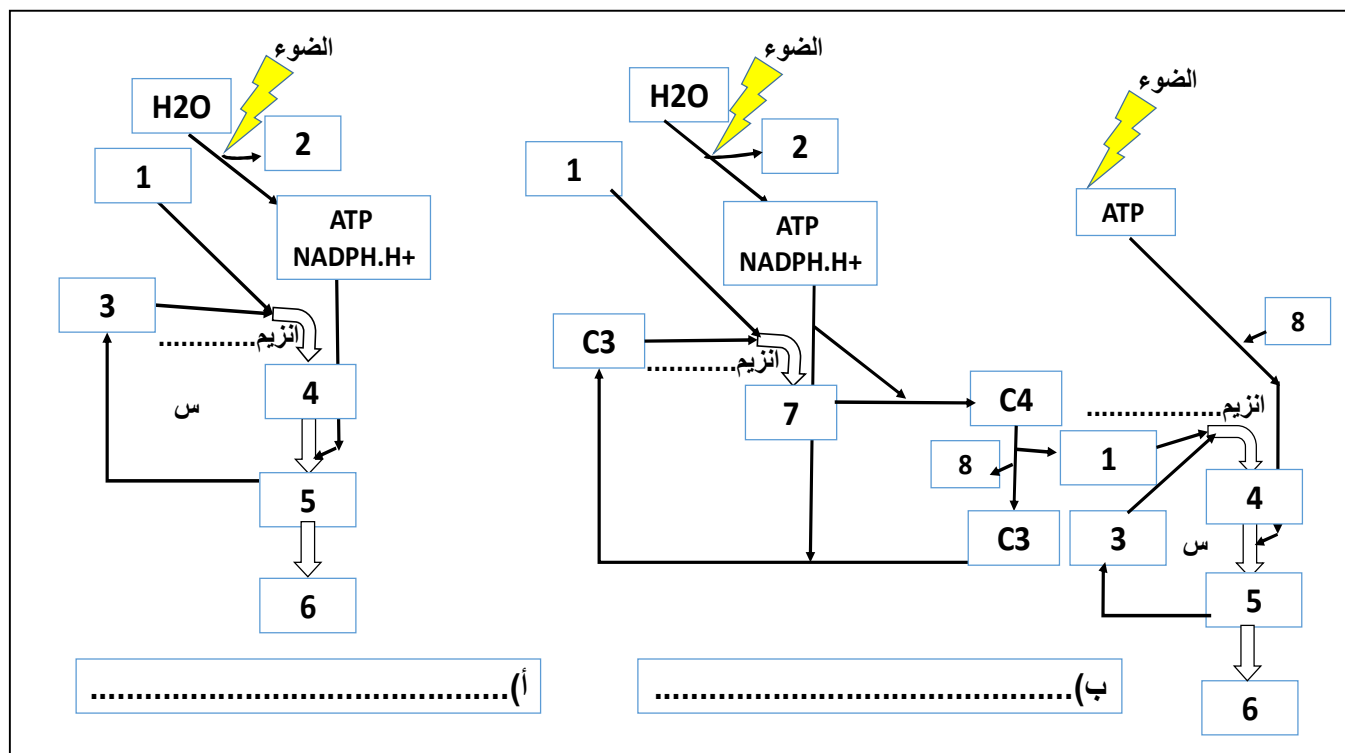


- أظهر Slack و Hatch في عام 1970 أنه في بعض النباتات كان المركب العضوي الأول المكون من ثاني أكسيد الكربون عبارة عن جزيء C₄ (مالات أو أسبارتات) كما هو موضح في الوثيقة (2-ج) وليس حمض الفوسفوجليسيريك (PGA) كما هو الحال في التركيب الضوئي التقليدي الذي أظهره كالفن وبنسون.



- باستغلال المعطيات المقدمة في أشكال الوثيقة (2) أبرز الخصائص الوظيفية للنباتات رباعية الكربون التي تسمح بتقسيير كفاءتها العالية في عملية التركيب الضوئي مقارنة بالنباتات ثلاثية الكربون.

الجزء الثالث: بناء على ما جاء في الموضوع ومعلومات أكمل المخطط التالي بالمعلومات المناسبة مكان الأرقام والحروف.



انتہی

بالتوفيق ان شاء الله

عسى الله ان يبسر اموركم ويسرح صدوركم، ويحل عقدا من السننكم يفقهوا قولكم.

الدستافة خيرة فليتي

الأستاذ خطار فريد

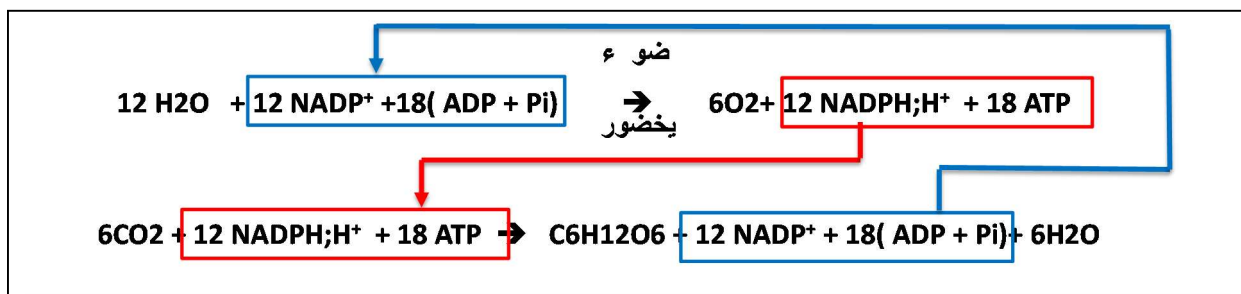
الموضوع الأول 20 نقطة

- الإجابة عن التمرين الأول: 5 نقاط

1 - الشرط الأساسي الغائب هو: الضوء

البيانات:

أ، $NADP^+$ ، ب = O_2 ، ج = H^+ ، د = PSI ، ه = $PSII$ مهيج ، ز = é ، و = $PSI=PSII$ مهيج ، س = CO_2 ، ع = ATP ، ص = سكر ، ل = $NADPH;H^+$ ، ن = كمون الأكسدة / إرجاع. س = ATP ، ع = CO_2 ، ص = سكر ، ل = $NADPH;H^+$. REBUSCO الانزيمات: 1 انزيم أكسدة الماء ، 2 انزيم ATP سنتاز ، 3 انزيم REBUSCO . المعادلات:



3- النص العلمي:

تقوم النباتات الخضراء على مستوى الصانعات الخضراء بعملية التركيب الضوئي وذلك بتحويل الكربون المعدني إلى كربون عضوي بتوفير شرط أساسى هو الضوء .

فما هو دور الضوء في اطلاق عملية التركيب الضوئي وصولا الى تركيب المادة العضوية؟

تحدث عملية التركيب الضوئي وفق تفاعلين متاليين:

• **التفاعل الكيموضوئي:** يتم على مستوى غشاء التيلاكوئيد وبوجود الضوء ومستقبل الالكترونات النيكوتين اميد ثانئي

النکلیوتید فوسفات NADP⁺ وال ADP، Pi وفقا للخطوات التالية:

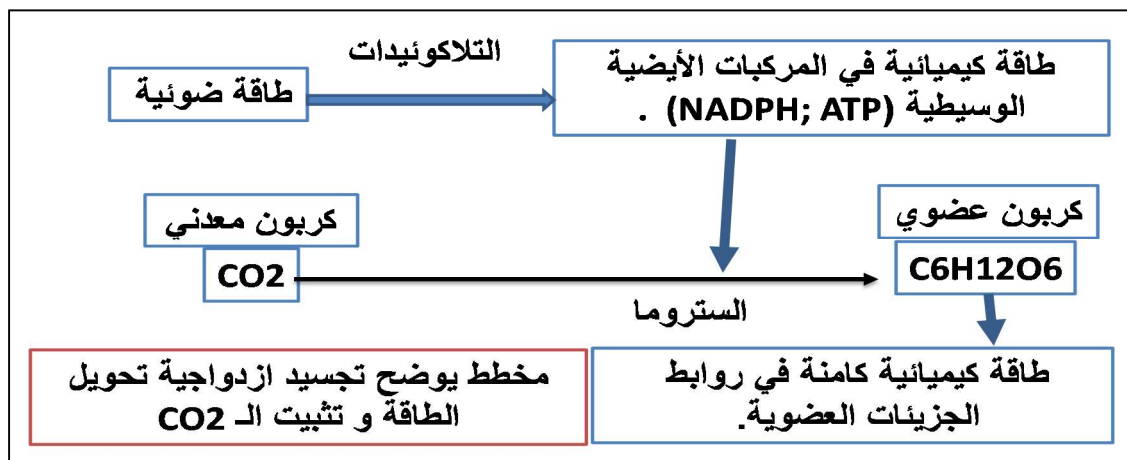
- يمتلك النظام الضوئي الفوتونات الضوئية بفضل الصبغات الهاوائية (يُحضر أ، يُحضر ب، أشباه الجزيئ) التي تنقل الطاقة دون انتقال الالكترونات إلى أن تصطدم بالمركز التفاعلي (زوج من اليُحضر أ) فيتأكسد متخلية عن الالكترونات محمّلة بالطاقة، تنتقل عبر سلسلة النوافل حسب تزايد كمون الأكسدة الارجاعية.

- يسترجع المركز التفاعلي PSII الكتروناته وبالتالي قابلية التبيه من أكسدة الماء. فيتحرر بروتونات في التجويف وينطلق لا O_2 ، ويعرض الكتروناته بالكترونات PSI أما الكترونات PSII فتستقبل نهائياً من طرف $NADP^+$ الذي يرجع ويتحول إلى $NADPH.H^+$.

- يصاحب نقل الالكترونات على طول سلسلة الأكسدة الارجاعية تراكم البروتونات الناتجة عن أكسدة الماء وتلك التي يتم نقلها من الستروما إلى التجويف مما يخلق تدرج في تركيز البروتونات بين الحشوة والتجويف فتنتشر البروتونات على شكل سيل يخرج عبر لا ATP سنتاز محفزاً إياه على فسفرة لا ADP إلى ATP بوجود ADP إنها الفسفرة الضوئية.

- **التفاعل الكيموحيوي:** يتم على مستوى الستروما يتطلب نواتج التفاعل السابق ، CO₂ ، إنزيم RUBISCO و مواد RUDP ايض وسيطية مثل RUDP
- يقوم إنزيم RUBISCO بثبيت جزيء CO₂ على جزيئة RUDP ليتشكل مركب سداسي الكربون سريع الانشطار الى 2APG
- تستعمل نواتج التفاعل الكيموسيوني حيث ينشط APG بواسطة الـ ATP ثم يرجع الى سكر ثلاثي PGAL (فوسفو غليسير الدهيد) باكسدة NADPH.H^+ .
- يستعمل جزء من السكر الثلاثي في تجديد RUDP باستعمال المزيد من الـ ATP ويستعمل الجزء الآخر من السكر المرجع في تركيب السكريات سداسية الكربون (هكسوزات)، الاحماس الامينية والدهون
- اذن وجود الضوء ضروري لانطلاق اول حلقة تحويل للطاقة داخل الخلية الحية الخضراء التي تملك أنظمة ضوئية تمتضط الطاقة الضوئية وتحولها طاقة كيميائية في جزيئات ATP، و NADPH وهذا ما يضمن تحويل الكربون المعدني الى كربون عضوي وادماج الطاقة في روابط الجزيئات العضوية باستعمال نواتج التحول الأول. (وهذا ما يسمى ازدواجية تفاعل تحويل الطاقة وثبت الـ CO₂)

إضافة:



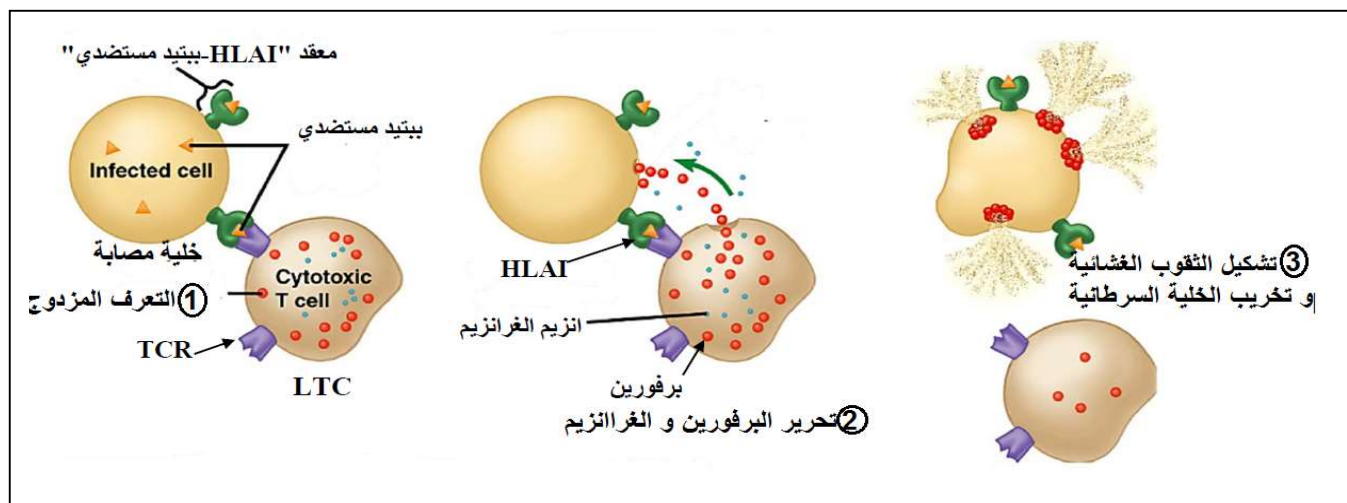
• الإجابة عن التمرين الثاني:

الجزء الأول:

1- استغلال الوثيقة (1-ب):

- من خلال تحليل نتائج قياس كمية الـ ARNm المشفر لبروتين P1A عند خلايا سرطانية مقاومة للتحلل (J558-B7) وأخرى غير مقاومة (ReB7) نلاحظ:
- ان كل من الخلايا السرطانية غير المقاومة (J558-B7) والمقاومة (ReB7) تملك نفس كمية الـ ARNm، اما الخلايا العاديّة غير السرطانية فنلاحظ غياب هذا النوع من الـ ARNm.
- نستنتج أن: البروتين P1A بروتين سرطاني تركبه كل من الخلايا السرطانية المقاومة وغير المقاومة للخلايا LT بينما لا تركبه الخلايا العاديّة غير السرطانية.

- وحسب الملاحظة المقدمة فان LT تحلل الخلايا التي تعرض بببتيد P1A ومع ذلك فهي لا تحلل الخلايا ReB7 رغم انه تركيب البروتين السرطاني الأصلي له.
- من خلال تحليل نتائج الفلورة نلاحظ ان الخلايا 558-B7 تميز بظهور الفلوة لكل أنواع بروتينات الا CMH بينما لا تظهر الفلوة لأي نوع من البروتينات عند الخلايا ReB7.
- نستنتج ان: الخلايا ReB7 لا تعرض أي نوع من بروتينات الا CMH على السطح التي تعرضها الخلايا 558-B7
- تفسير الفرق بين النتائج في الوثيقة (1-أ) : تعرف الخلايا LTC على الخلايا 558-B7 العارضة بفضل التكامل البنيوي بين TCR والمعقد بببتيد مستضدي CMHI مع P1A مما يؤدي الى تحليلها بواسطة البرفوريين، بينما لا تعرض الخلايا السرطانية ReB7 المعقد بببتيد مستضدي CMHI مع P1A مما يجعلها مقاومة لـ LTC.
- الرسم التخطيطي:



- صياغة المشكل المطروح: لماذا لا ت exposures الخلايا المقاومة الجزيئات البروتينية لـ CMHI رغم انها تملك مورثات الا CMH بينما ت exposuresه الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل؟
- **الجزء الثاني: الإجابة عن المشكل المطروح**
- من الوثيقة 2-أ: مقارنة تتبع النكليوتيدات في الليالي المورثة المشرفه على تركيب بروتين PML عند الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل والمقاومة له.
- انطلاقا من الموقع 946 الى الموقع 958: نلاحظ وجود تشابه في تتبع نكليوتيدات الاليلين للمورثة المشفرة لبروتين PML عند النوعين من الخلايا السرطانية.
- انطلاق من الموقع 959 الى 967: نلاحظ وجود اختلاف في التتابع النكليوتيدي بين الاليلين حيث تم حذف النكليوتيد G رقم 959 عند الاليل PMLdg ما أدى اختلاف التتابع النكليوتيدي بين الاليلين ما بعد الحذف.
- نستنتج: ان الخلايا السرطانية المقاومة للتحلل تملك الاليل طافرا لمورثة PML وبالتالي بروتينا مختلفا عن ذلك الناتج عن تعديل الاليل الطبيعي عند الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل.

- من الوثيقة 2-ب: نلاحظ أن الخلايا ReB7 المعدلة بإضافة الاليل PML الى محتواها الوراثي أصبحت غير مقاومة للخلايا لـ LT مثل الخلايا السرطانية 558-b7 عكس الخلايا ReB7 المقاومة والتي تملك الاليل الطافر.

- نستنتج أن: مقاومة التحلل عند الخلايا السرطانية تتعلق بالطفرة في مورثة PML.
- **ابراز العلاقة من اجل الإجابة عن المشكل:** تعرض المورثة المشرفة على بروتين PML الى طفرة الحذف أدى الى انتاج بروتين PLM عند الخلايا المقاومة مختلف من حيث تتبع الاحماض الامينية عن بروتين PLM عند الخلايا غير المقاومة.
- وبما ان بروتين PLM الطبيعي يساعد في التعبير المورثي لبروتينات الا CMH على سطح الخلايا فان:
- الخلايا السرطانية 7-b558-JL التي تملك الاليل الطبيعي لمورثة PML وبالتالي بروتين PML وظيفي لها القدرة على انتاج بروتينات الا CMH وبالتالي عرض البيبتيدي المستضدي مع H1, CMHI.
- تعرض الخلايا السرطانية السابقة لطفرة الحذف ينتج عنه ظهور سلالة من الخلايا السرطانية Re-B7 يكون فيها ناتج التعبير المورثي للاليل الطافر PMLdg بروتين غير وظيفي غير قادر على المساعدة في التعبير المورثي لبروتينات الا CMH لذلك لا يمكن عرض المعقد CMHI-بيبتيدي مستضدي على السطح ما يسمح لها بالإفلات من الخلايا LTC.
- وبالتالي نمو الورم السرطاني.

• الإجابة عن التمرين الثالث: 8 نقاط

الجزء الأول:

1- شرح وجهة نظر صديقي:

مرض الوهن العضلي، مرض مناعة ذاتية مرتبطة بخل في المشبك العصبي العضلي، حيث تنتج العضوية خلايا لمفاوية منتجة لاجسام مضادة نوعية للاستيل كولين، ترتبط معه على مستوى الشق المشبكي مشكلة معقداً مناعياً، فتبطل مفعوله، وتمنعه من التثبت على المستقبلات الغشائية النوعية له في غشاء الخلية العضلية مما يمنع توليد كمونات عمل وبالتالي عدم تقلص العضلة.

2- الفرضية التفسيرية:

يمكن ان يحدث المرض أيضاً لو ان الاجسام المضادة نوعية لمستقبلات الاستيل كولين فعند تثبيتها عليها تمنع تثبت الاستيل كولين.

الجزء الثاني:

الوثيقة 2-أ: يعني مرض الوهن العضلي من انحراف في وظيفة الأعضاء المناعية المركزية وتحديداً نقى العظام المسؤول عن نشأة و نضج الخلايا LB مصدر الاجسام المضادة، حيث لا يتم تتمير خلايا LB تعرف على جزيئات الذات مما يسمح بتوليد استجابة مناعية خلطية ضدها وبالتالي هذه المعلومة لم يخطئ فيها صديقي.

الوثيقة 2-ب: تحليل مقارن لنتائج التصوير الاشعاعي الذاتي بعد معاملة خلية عضلية لشخص سليم وشخص مصاب بمرض الوهن العضلي بمادة الفا بنغاروتوكسين مشعة.

- نلاحظ ظهور الاشعاع وتمرکزه على مستوى غشاء الليف العضلي في حيز المشبك العصبي العضلي بشدة كبيرة عند الشخص السليم مقارنة بالشخص المصاب الذي يكون بشدة ضعيفة جداً.

- الاستتاج: يتميز مرض الوهن العضلي بوجود عدد قليل جداً من مستقبلات الاستيل كولين التي يمكنها الارتباط مع الاستيل كولين (او الفا بنغاروتوكسين في التجربة) مقارنة بالحالة العادية.

- حسب الملاحظة المقدمة: أن عدد المستقبلات عند الشخص المصاب هو نفسه عند الشخص السليم وعليه يمكن تفسير النتائج السابقة على ان مادة الالفا بنغاروتوكسين المشعة لا تثبت على المستقبلات رغم وجودها بسبب تغطية موقع التثبيت بالاجسام المضادة النوعية للمستقبلات وليس للاستيل كولين

- **الوثيقة (2-ج):** تحليل مقارن لنتائج قياس تسجيل الاستجابة الكهربائية للعضلة عند الشخص السليم والمصاب في زمن التقلص.

نسجل عدد كبير من كمونات عمل متواترة ومتقاربة زمنياً (حوالي 5 كمون عمل / ث) عند الشخص السليم مقارنة بالشخص المصاب الذي نسجل عنه عدد قليل جداً حوالي (2 كمون عمل / ث) و متباينة زمنياً
نستنتج: الوهن العضلي مرتبط بضعف في التقلص العضلي ناتج عن ضعف في توليد كمونات العمل في الغشاء في الخلايا العضلية.

التركيب: لقد وقع صديقي في خطأين ناتجين عن عدم فهمه لسبب المرض و من خلال الموضوع يمكن تصحيحهما كالتالي :

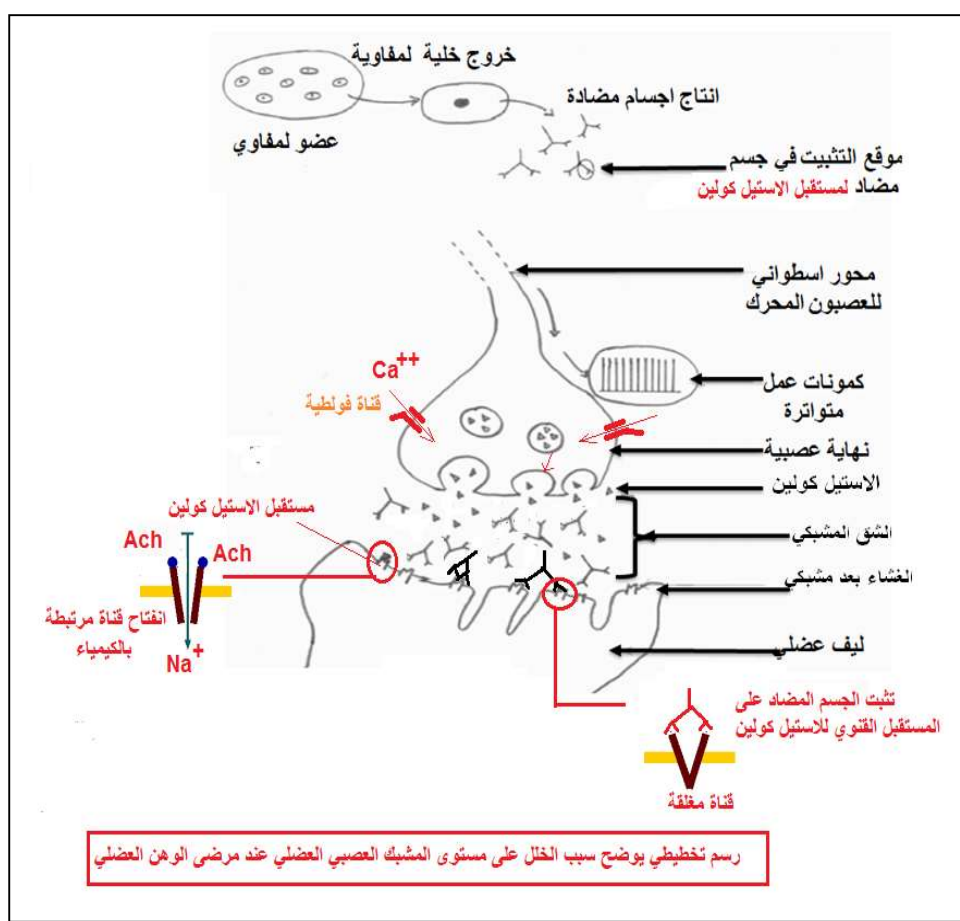
- الاجسام المضادة تمثل موقع التثبيت على مستقبل الاستيل كولين وليس الاستيل كولين نفسه.

- الاجسام المضادة في الشق المشبكي تثبت على سطح الغشاء بعد مشبكي وليس على الاستيل كولين . وهذا ما يمنع توليد كمونات عمل بالقدر الكافي ، ينتج عن ذلك تقلص ضعيف للعضلات وهذا ما يطلق عليه الوهن العضلي و

عليه الفرضية المقترحة
صحيحة.

- **الجزء الثالث:**

- انجاز رسم تخطيطي
وظيفي يظهر آلية النقل
المشبكي مع تصحيح
الخطأين. كما ورد في
الإجابة السابقة.



الإجابة عن الموضوع الثاني

الإجابة عن التمارين الأول: 5ن

1- التعرف على: المادة س = جلوكوز ، القيمة ع = الدرجة المئالية من الحرارة أو الـ PH ، المتغير X = تركيز الركيزة.

الرقم	اسم المحفز البيولوجي	موقع عمله	مادة التفاعل	الناتج	الدور الفيزيولوجي
01	انزيم النسخ الحكسي	خلية مصابة VIH بفيروس	نکليوتيدات دیزوكسی ریبیتی	ADN	نسخ المعلومة الوراثية ARN عکسیا من الـ ADN الفیروسی الى فیروسی
02	امینو اسیل - سنتاز	الهیولی	ARNT+ aa+ATP	ARNT-aa	تنشیط الاحماض الامینیة
03	انزيم ATP سنتاز	غضائیل التیلاکوئید	ADP+Pi	ATP	تركيب الـ ATP
04	RUBISCO	ستروم الصانعات الخضراء	RUDP+ CO2	APG	ثبتیت الـ CO2
05	ATPase	مضخة Na+/k+	ATP	ADP+Pi	تنشیط عمل الضخة للحفظ على ثبات كمون الراحة
06	ARNp	نواء الخلية	نکليوتیدات ریبیتی حرّة	ARN خلوي	استنساخ الـ ARNm تركیب ARNt; ARNr

2- النص العلمي:

- الانزيم محفز بيولوجي يتعرف على ركيزته من بين العديد من المواد و يؤثر عليها، ولكنه لا يعمل الا في ظروف ملائمة للحياة من الـ PH و درجة الحرارة.

فكيف يتعرف على الركيزة الخاصة به دون أخرى ، ولماذا يتطلب عمله ظروف ملائمة من الـ PH و درجة الحرارة؟

- المحفزات البيولوجية جزيئات من طبيعة بروتينية، وكل انزيم يملك بنية فراغية خاصة محددة بتتابع الاحماض الامینیة و يحافظ على استقرارها روابط بين احماض امینة محددة حسب الرسالة الوراثية. تضم موقعها خاصا يسمى الموقع الفعال الذي يتكون من عدد قليل من الاحماض الامینیة محددة من حيث النوع العدد والترتيب في السلسلة البروتینیة، تأخذ مواقع متباينة في التسلسل ومتقاربة في الفراغ لتعط لموقع الفعال شکلا فراغیا يتكامل بنیویا مع الركيزة. بعض الاحماض الامینیة تشكل موقعا لتثبیت الركيزة وبعضها الآخر يشكل موقعا لتحفیز التفاعل.
- عند اقتراب الركيزة من الانزيم تحفظه على تغيير شكل موقعه الفعال ليتكامل معها بنیویا انه التكامل المحفز فيتشكل المعقد E-S، نتيجة تشكيل روابط انتقالية بین جذور الاحماض الامینیة في الموقع الفعال ومجموعات کیمیائیة في الركيزة، حيث ان تغيیر الشکل ضروري لحدوث التفاعل لكي تصبح المجموعات کیمیائیة الضرورية في موقعها المناسب للتأثير على مادة التفاعل وتحرير الناتج. حسب نوع التفاعل (تحویلی، تركیبی، تکیکی).

- عدم وجود تكامل بنوي بين الموقع الفعال للإنزيم وأي مادة أخرى غير الركيزة الأساسية لا يسمح بتشكيل المعقد E-S وبالتالي عدم حدوث التفاعل وهذا ما يفسر النوعية المزدوجة للإنزيم تجاه مادة التفاعل ونوع التفاعل.
 - ولضمان وظيفة الإنزيم لابد من الحفاظ على ثبات واستقرار البنية الفراغية له خصوصاً بنية الموقع الفعال لذلك يعمل في ظروف مثالية من درجة الحرارة والـ PH حيث ان:
 - الابتعاد عن الدرجة المثالية لا PH بالزيادة او بالنقصان يؤثر على الحالة الكهربائية لجزور الأحماض الامينية خصوصاً المشاركة في تركيب الموقع الفعال حيث تصبح الشحنة الإجمالية للإنزيم موجبة في PH أقل من PH المثالي وسالبة في PH أكبر من PH المثالي. مما يؤدي إلى فقدان التكامل البنوي مع الركيزة.
 - الابتعاد عن الدرجة المثالية للحرارة يؤدي إلى تباطؤ التفاعل نتيجة انخفاض في حركية الجزيئات مما يعيق(يتباطئ) ارتباط الإنزيم مع الركيزة مع الحفاظ على سلامة البنية ويمكن استعادة النشاط بتوفير الحرارة المثالية أما الارتفاع في درجة الحرارة فيؤدي إلى كسر الروابط وفقدان البنية نهائياً (تخريب) فلا يمكن استعادتها. - تتعلق وظيفة الإنزيم ببنيته الفراغية المحددة وراثياً وخصوصاً بالموقع الفعال المسؤول عن النوعية المزدوجة، وإن الدعامة الأساسية لهذه النوعية هي التكامل البنوي بين الموقع الفعال والركيزة والذي لا يحدث إلا في ظروف ملائمة للحياة. لذلك تم استغلال هذه الخاصية من قبل الباحثين في مجال صناعة الأدوية، الصناعات الغذائية. وحتى في تصنيع مبيدات الأعشاب.....
- الإجابة عن التمرين الثاني (7 نقاط)

الجزء الأول: (3n)

- 1**- يتطلب تركيب هرمون النسج "الأثيلين" على مستوى خلية الطماطم حدوث تفاعلين (1 او 2) محفزين بإنزيمين نوعين مختلفين:.....
- 0.5**.....
- التفاعل (1) يحفزه إنزيم ACC ستنتاز الذي يحول S ادنيل ميثنونين إلى أمينو سيلكوبروبان كاريوك سيلات. التفاعل
- 0.75**.....
- (2) يحفزه إنزيم ACC اوكسيداز الذي يحول ناتج التفاعل الأول إلى الإيثيلين.....
- حيث يشرف على تركيب الإنزيم 1 المورثة a ويشرف على تركيب الإنزيم (2) المورثة b بآليات التعبير المورثي (استنساخ والترجمة).
- 0.75**.....

- اقتراح 3 طرق لكبح إنتاج الإيثيلين:
- 0.5**.....
- منع استنساخ الا ARNm من المورثة a او / والمورثة b بتنبيط إنزيم النسخ ARNp
- 0.5**.....
- منع ترجمة الا ARNm إلى إنزيم (1) او / وإنزيم (2) بتنبيط إنزيم تنشيط الأحماض الامينية أو تنبيط عمل الريبوزومات.....
- 0.5**.....
- تنبيط عمل الإنزيم (1) او / وإنزيم (2)

الجزء الثاني: (4n)

- 1**- استغلال الوثيقة (2) لتوضيح كيف نجح الباحثون في مجال الزراعة في تلبية طلب المصدرین(30n)

- عند خلايا الطماطم العادمة يسمح المسار الأيضي عن طريق التعبير المورثي بإنتاج انزيمين أساسيين يعملان على إنتاج هرمون النسج مما يسمح بالنسج السريع للثمار.....
0.5.....
- بفضل تقنية الهندسة الوراثية تمكن الباحثون من الحصول على ثمار تتأخر في النضج مما يسمح بالتصدير وذلك بإحداث تعديل وراثي على البرنامج الوراثي لخلايا الطماطم. كالتالي:.....
0.5.....
- انطلاقاً من الـARNm المشفّر لأحد الانزيمين المتخلّفين في إنتاج الأثنين مثل ACC سنتاز يتم نسخ المعلومة الوراثية عكسياً إلى سلسلة ADNc مكملة لسلسلة الـARNm, ثم تركيب السلسلة المكملة لسلسلة الـADN ف يتم الحصول على جزيئة (ADNc) مضاعفة.
0.5.....
- يتم دمج الـADN (ADNc) في بلازميد وذلك بتثبيته بوضعية معكوسة, ثم إدخال البلازميد إلى خلية الطماطم، مما يسمح بدمج الـADNc في البرنامج الوراثي للخلية (ملاحظة: التلميد غير مطالب بشرح آلية التثبيت والآلية الدمج حيث تتطلب تفاصيل حول تقنية الهندسة الوراثية غير متعلقة بالموضوع)
0.5.....
- تقوم الخلية المعدلة وراثياً بإنتاج ARNm المشفّر لبروتين انزيم ACC سنتاز وإنتاج الـARNm مضاد للمعنى حيث يرتبط الـARNm مضاد للمعنى بالـARNm المشفّر لوجود علاقة تكامل بينهما مما يمنع ارتباط الريبوزومات مع الـARNm المشفّر وبالتالي منع الترجمة وعدم إنتاج انزيم ACC سنتاز ف يتم كبح المسار الأيضي لإنتاج الأثنين وبالتالي تأخر النضج.....
01.....
- 2- اقتراح تطبيقات أخرى في مجال الطب:.....(01ن)
0.5.....
0.5.....
- كبح إنتاج بروتينات غير الطبيعية والتي تحدث خلايا في وظائف الخلايا مما ينتج عنه أمراض.....
0.5.....
- منع تكاثر الفيروسات
(تقديم مقتراحات أخرى منطقية).....
- الإجابة عن التمرين الثالث:
الجزء الأول:
1- استغلال الوثيقة(1): استخراج الخصائص البنوية لورقة نبات الذرة وميزة أساسية للنباتات رباعية الكربون:
الوثيقة(1-أ): تمثل مقطعاً عرضياً في ورقة نبات الذرة كما يلاحظ بالمجهر الضوئي ورسمياً تفسيراً له:
- تكون الورقة الخضراء لنبات الذرة من طبقتي بشرة علوية وبشرة سفلية بها ثغور بينهما طبقة متوسطة من الخلايا اليخصوصية تتوسطها خلايا يخصوصية تتشكل غمد يحيط بالاواعية الناقلة للنسغ.
- تتميز الخلايا اليخصوصية للطبقة المتوسطة بصنائعات خضراء غنية جداً بالغرانا وهي كيسات مكدسة تصطف بين الصفائح الحشوية وغياب الحبوب النشووية, أما الخلايا اليخصوصية للغمد فتتميز بوجود صنائعات خضراء لا تضم غراناً بل صفائح حشوية فقط وغنية جداً بالحبوب النشووية.

الوثيقة 1-ب: تمثل نتائج قياس شدة التركيب الضوئي عند كل من الخلايا رباعية الكربون C4 والخلايا ثلاثة الكربون C3 بدلالة تركيز الـ CO₂.

- كلما زاد تركيز CO₂، تزايد شدة التركيب الضوئي عند كل من النوعين للنباتات ثلاثة الكربون ورباعية الكربون، إلا أن هذه الأخيرة تزايد عندها الشدة بوتيرة أسرع حيث تصل عند تركيز الـ CO₂ الطبيعي في الهواء إلى قيمة عالية جداً (أكثـر من 60 مكـول من CO₂/مـ²/ثـ) مقارنة بالنباتات ثلاثة الكربون التي لا تتجاوز نصف القيمة السابقة.

نستنتج أن النباتات رباعية الكربون لها ميزة أساسية أنها ذات كفاءة عالية في ثبيـت CO₂ حتى في التركيز الـ ضعيف منه.

2- تقديم الاستدلال الذي يجعل الفرضـة المقترـحة مقبولة:

- الخلايا اليـخضورـية في الطـبـقة المـتوـسـطـة تـقـوم بـالـتـقـاعـلـ الـكـيمـوـضـوـئـيـ بشـدـةـ كـبـيرـةـ والـدـلـيلـ عـلـىـ ذـلـكـ انـهـ غـنـيـةـ بالـغـرـانـاـ أيـ تـرـاكـيـبـ غـشـائـيـةـ تـيـلاـكـوـئـيـدـيـةـ كـثـيرـةـ،ـ وـلـكـنـهاـ لـاـ تـقـومـ بـالـتـقـاعـلـ الـكـيمـوـحـيـوـيـ والـدـلـيلـ عـلـىـ ذـلـكـ غـيـابـ الـحـبـيـبـاتـ النـشـوـيـةـ.

- الخلايا اليـخضورـية في الغـمـدـ: تـقـومـ بـالـتـقـاعـلـ الـكـيمـوـحـيـوـيـ بشـدـةـ كـبـيرـةـ والـدـلـيلـ عـلـىـ ذـلـكـ غـنـاـهـاـ بـالـحـبـيـبـاتـ النـشـوـيـةـ،ـ اـمـاـ التـقـاعـلـ الـكـيمـوـضـوـئـيـ فـضـعـيفـ جـداـ لـغـيـابـ الـغـرـانـاـ وـوـجـودـ الصـفـائـحـ الـحـشـوـيـةـ فـقـطـ.

الجزء الثاني:

استغلال الوثـيقـةـ 2ـ: إبرازـ الـخـصـائـصـ الـوظـيفـيـةـ لـلـنـبـاتـاتـ ربـاعـيـةـ الـكـربـونـ ماـ يـسـمـحـ بـتـقـسـيرـ الـكـفـاءـةـ العـالـيـةـ فـيـ عمـلـيـةـ التـرـكـيـبـ الضـوـئـيـ.

الـوـثـيقـةـ 2ـأـ: نـتـائـجـ مـتـابـعـةـ الـاـشـعـاعـ فـيـ اـنـزـيمـ PEPcـ فـيـ خـلـاـيـاـ يـخـضـورـيـةـ لـوـرـقـةـ نـبـاتـ الذـرـةـ:ـ نـلـاحـظـ ظـهـورـ وـتـمـرـكـزـ الـاـشـعـاعـ عـلـىـ مـسـتـوـيـ الـخـلـاـيـاـ يـخـضـورـيـةـ لـلـطـبـقـةـ المـتوـسـطـةـ وـغـيـابـهـ فـيـ خـلـاـيـاـ الغـمـدـ.

نـسـتـنـجـ أـنـ اـنـزـيمـ PEPcـ يـتواـجـدـ فـيـ خـلـاـيـاـ الطـبـقـةـ المـتوـسـطـةـ فـقـطـ وـلـاـ يـوـجـدـ فـيـ خـلـاـيـاـ الغـمـدـ.

الـوـثـيقـةـ 2ـبـ: جـدولـ يـلـخـصـ الـفـرقـ بـيـنـ الـاـنـزـيمـاتـ النـبـاتـيـةـ عـنـ الـنـبـاتـاتـ ثـلـاثـيـةـ وـربـاعـيـةـ الـكـربـونـ:ـ اـنـزـيمـ PEPcـ يـميـزـ C4ـ وـلـاـ يـتواـجـدـ عـنـ الـنـبـاتـاتـ C3ـ،ـ يـقـومـ بـثـبـيـتـ الـ CO2ـ وـنـاتـجـ التـقـاعـلـ مـرـكـبـ ربـاعـيـ الـكـربـونـ،ـ يـتـمـيـزـ بـفـاعـلـيـةـ كـبـيرـةـ جـداـ فـيـ ثـبـيـتـ الـ CO2ـ.

- اـنـزـيمـ RUBISCOـ يـتواـجـدـ عـنـ كـلـ النـوـعـيـنـ مـنـ الـنـبـاتـاتـ،ـ يـقـومـ بـثـبـيـتـ الـ CO2ـ وـنـاتـجـ التـقـاعـلـ مـرـكـبـ ثـلـاثـيـ الـكـربـونـ،ـ يـتـمـيـزـ بـفـاعـلـيـةـ أـقـلـ فـيـ ثـبـيـتـ الـ CO2ـ مـقـارـنـةـ بـالـاـنـزـيمـ PEPcـ الـذـيـ تـفـوقـ فـاعـلـيـةـ 6ـ مـرـاتـ فـاعـلـيـةـ RUBISCOـ.

الـوـثـيقـةـ 2ـجـ: رـسـمـ تـخـطـيـطـيـ يـوـضـعـ التـقـاعـلـاتـ الـكـيـمـيـائـيـةـ الـتـيـ تـحـدـثـ عـلـىـ مـسـتـوـيـ الـخـلـاـيـاـ يـخـضـورـيـةـ لـلـنـبـاتـ ربـاعـيـ الـكـربـونـ.

على مستوى خلية يخضورية في نسيج الطبقة المتوسطة:

- على مستوى الكيسيات داخل الصانعات الخضراء يحدث التفاعل الكيموبيوني بانتاج NADPH و الا ATP مع انطلاق الا O₂ و على مستوى الهيولى يتم تثبيت الا CO₂ على مركب C3 بتدخل انزيم PEPc لينتاج مركب C4 ينفذ الى ستروما الصانعة الخضراء و يتم ارجاعه الى C4 اخر باكسدة NADPH أما الا C4 فستعمل في تجديد المستقبل الأول لـ CO₂ انطلاقا من مركب C3 يتشكل في الصانعة الخضراء للخلية اليخضورية في نسيج الغمد .
 - ينتقل C4 من نسيج الطبقة المتوسطة الى نسيج الغمد.
 - على مستوى خلية يخضورية في نسيج الغمد:
 - على مستوى ستروما الصانعة الخضراء يتم اكسدة C4 الى CO₂ و بارجاع الا NADP⁺ إلى NADPH، حيث يعود C3 الى نسيج الطبقة المتوسطة.
 - يدخل الا CO₂ في حلقة كالفن حيث يثبته انزيم RUBISCO ويتم دمجه في المادة العضوية باستهلاك ATP التي تركب على مستوى أغشية الصفائح الحشوية و المُرجع وهذا ما يسمح بتركيب النشا.
- التركيب:

تعود الكفاءة العالية للنباتات رباعية الكربون في عملية التركيب الضوئي الى وجود نوعين من الانسجة لكل منها مجموعة من الخصائص البنوية والوظيفية تتمثل في :

- ✓ خلايا الطبقة المتوسطة: تتميز بوجود الصانعات الخضراء الغنية بالكيسيات والتي تضمن اقتناص كمية كبيرة من الطاقة الضوئية وانتاج كمية كبيرة من ATP. NADPH بفضل التفاعل الكيموبيوني. و وجود انزيم PEPc ذي الكفاءة العالية في تثبيت الا CO₂ وتشكيل مركب رباعي الكربون.
 - ✓ خلايا الغمد: تتميز بوجود صانعات خضراء تحتوي انزيم RUBISCO الذي يثبت CO₂ المنقول عبر C4 وحدوث التفاعل الكيموبيوني الذي يؤدي الى تركيب النشا.
- الجزء الثالث:

