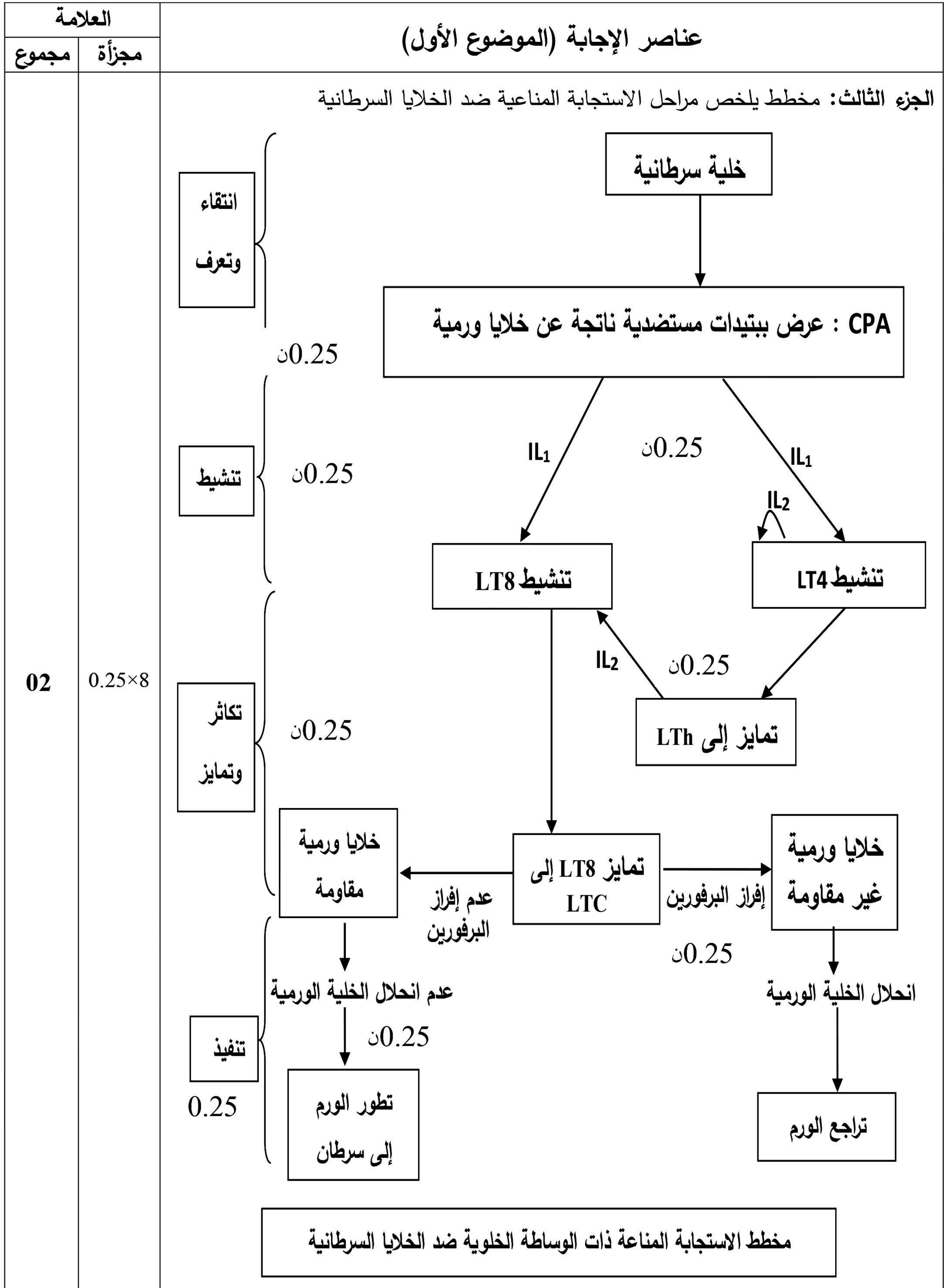


العلامة	عنصر الإجابة (الموضوع الأول)
العلامة	النحو
مجموع	التمرين الأول (05 نقاط): 1) التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 8: 1- ريفت (يقبل: خسف، محور الظهرة)، 2- رسوبات، 3- ليتوسفير محطي، 4- أستينوسفير (يقبل: برنس لدن)، 5- غرفة مغماتية، 6. تباعد، 7- بازلت، 8- تيارات الحمل.
02	0.25×8 النص علمي: ★ - تتميز القشرة المحيطية بحركة ديناميكية مستمرة ناتجة عن نشاط تكتوني في مستوى الظهرة مرتبط بصعود مagma يتسبب في بناء مستمر للقشرة المحيطية. فكيف يتم ذلك?(0.5) ★ - صعود <u>تيارات الحمل الساخنة</u> من البرنس(0.25) في اتجاه محور الظهرة، <u>رافعة بيريدوتيت الأستينوسفير</u> . (0.25) - <u>فيقترب منحنى التساوي الحراري</u> $1300^{\circ}\text{C}$ من السطح، ليصبح <u>ليتوسفير</u> أسفل الريفت رفيعا جدا؛ فينتج عن ذلك انخفاض في الضغط. (0.25)
03	0.25×8 - فتتوفر بذلك شروط الانصهار الجزئي للبيريدوتيت ( <u>حرارة مرتفعة وضغط منخفض</u> ). (0.25) - تصاعد المادة المنصهرة مشكلة <u>غرفة مagma</u> . (0.25) - يتبلور الجزء المحيطي من الصهارة في الغرفة الماغماتية مشكلا صخر <u>الغابرو</u> . (0.25) - <u>الجزء المتبقى من الصهارة يطفح إلى السطح</u> متسببا في <u>براكن طفحية</u> تُنتَج لافا قاعدية تتبرد بسرعة نتيجة ملامستها للماء تشكل صخر <u>البازلت</u> . (0.25) - صعود magma نحو السطح وتصابها المستمر في مستوى محور الظهرة يسمح ببناء <u>تدريجي لقشرة محيطية</u> جديدة تدفع القشرة القديمة على جانبي محور الظهرة. (0.25) ★ - نستنتج من ذلك أن التباعد الحاصل في مستوى الظهرة مرتبط بمغماتية بازلتية نشطة. (0.5)
0.5	التمرين الثاني (07 نقاط): الجزء الأول: 1) استخراج الخطوات العملية المتبعة لحل المشكلة المطروحة هي: يمكن استخدام مبرمجي Rastop و Anagène من: (0.25) ▪ دراسة خصائص الأنزيم عند الفطريين من حيث: - عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية المشكلة للأنزيم عند النوعين. (0.25) - تحديد بنيته الفراغية حيث عدد البنيات الثانوية، مناطق الانعطاف والجسور ثنائية الكبريت. (0.25) ▪ دراسة خصائص الموقع الفعال من حيث: - عدد الأحماض الأمينية المشكلة له. (0.25) - نوع الأحماض الأمينية المشكلة له. (0.25) ▪ مقارنة بين السلسلتين الببتيديتين لتحديد نسبة التشابه بين الأنزيمين. (0.25)
1.50	0.75 0.50 0.25

العلامة	مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
02	0.75		(2) مقارنة الخصائص البنوية لإنزيم GO عند السلالتين من الفطريات: - يتشكل الموقع الفعال من 4 أحماض أمينية من نفس النوع وهي (Asp,2His,Arg). - عدد الجسور ثنائية الكبريت (جسر ثانوي الكبريت واحد). - نسبة تشابه ترتيب ونوع الأحماض الأمينية في السلسلة البروتينية كبيرة (39 / 53).%73 ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة التشابه
		1	- عدد الأحماض الأمينية (14 حمض أميني مختلف). - عدد البنيات الثانوية $\alpha$ و $\beta$ . - موقع الجسر ثانوي الكبريت. - نسبة الاختلاف في نوع الأحماض الأمينية في السلسلة البروتينية 27 % (14 / 53) ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة الاختلاف.
		0.25	الاستنتاج: يتشابه الإنزيمان في الموقع الفعال بنفس عدد ونوع الأحماض الأمينية ويفيدان اختلافات أخرى خارج الموقع الفعال تخص البنيات.
02.5	0.25		الجزء الثاني: (1) تفسير النتائج التجريبية الممثلة في الشكل (أ): - يكون النشاط أعظمياً (100%) في حالة البنية الفراغية الطبيعية للإنزيمين (دون إحداث طفرة) لأن البنية مستقرة تمكّن من ارتباط مادة التفاعل على مستوى الموقع الفعال والتأثير عليها. (0.25) - عند إحداث طفرات على مستوى مورثة إنزيم GO عند السلالتين يؤدي إلى استبدال أحماض أمينية محددة بأخرى، نسجل تناقصاً في النشاط الإنزيمي نسبة متفاوتة حسب نوع الحمض الأميني المستبدل وموقعه في البنية الفراغية (0.25) حيث:
		0.25	- عند استبدال حمض أميني Tyr ب Phe تتحفّض السرعة الأعظمية للنشاط الإنزيمي إلى 32%， و عند استبدال حمض أميني Asn ب Thr تتحفّض السرعة الأعظمية للنشاط الإنزيمي إلى 58% (0.25)، لأن Asn و Tyr حمضان أمينيان لا ينتميان إلى الموقع الفعال وقرباً (0.25) منه يسهمان في ثبات البنية الفراغية للإنزيم وللموقع الفعال بالأخص (0.25) ولذا عند استبدالهما يقل استقرارها ويضعف ارتباط مادة التفاعل بالموقع الفعال. (0.25)
		0.75	- يؤدي استبدال الأحماض الأمينية (Asp, His, Arg) المشكّلة للموقع الفعال إلى تناقص كبير جداً في سرعة النشاط الإنزيمي، لأن هذا التغيير يعيق تشكيل روابط انتقالية بين المجموعات الكيميائية للسلسلة البروتينية المشكّلة للموقع الفعال ومادة التفاعل (0.5) فلا ترتبط مادة التفاعل ولا يتم التحفيز (0.5). ملاحظة: تمنح العلامة كاملة إذا تم تفسير كل تجربة على حدٍ.
		0.50	(2) تقديم إجابة ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة:
		0.50	نستنتج أنه يمكن لأنزيمين مختلفين في البنية ومتشاربين في عدد ونوع الأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال ووضعتها الفراغية أن يؤديا نفس الوظيفة لإمكانية حدوث تكامل بنوي بين الموقع الفعال ومادة التفاعل.
		0.5	إذن ليس كل اختلاف في البنية يؤدي حتماً إلى اختلاف الوظيفة.

العلامة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)									
مجموع	مجـأـة									
	<p>التمرين الثالث (08 نقاط): الجزء الأول:</p> <p>1) تحديد دور الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:</p>									
1.50		<table border="1"> <thead> <tr> <th>نوع الخلايا</th> <th>دورها</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>الخلايا CPA</td><td>- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئياً لعرض الببتيد المستضدي على HLA. - إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR تتكامل بنويويا مع المعقد (ببتيد-HLA).</td></tr> <tr> <td>LT4</td><td>- تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر والتمايز: - LTh إلى LT4 (تحفيز ذاتي)، و LTc إلى LT8.</td></tr> <tr> <td>LT8</td><td>- تتعرف على المعقد (ببتيد-HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة فتتكاثر وتمايز إلى LTC (CPA).</td></tr> </tbody> </table>	نوع الخلايا	دورها	الخلايا CPA	- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئياً لعرض الببتيد المستضدي على HLA. - إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR تتكامل بنويويا مع المعقد (ببتيد-HLA).	LT4	- تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر والتمايز: - LTh إلى LT4 (تحفيز ذاتي)، و LTc إلى LT8.	LT8	- تتعرف على المعقد (ببتيد-HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة فتتكاثر وتمايز إلى LTC (CPA).
نوع الخلايا	دورها									
الخلايا CPA	- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئياً لعرض الببتيد المستضدي على HLA. - إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR تتكامل بنويويا مع المعقد (ببتيد-HLA).									
LT4	- تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر والتمايز: - LTh إلى LT4 (تحفيز ذاتي)، و LTc إلى LT8.									
LT8	- تتعرف على المعقد (ببتيد-HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة فتتكاثر وتمايز إلى LTC (CPA).									
0.25	- تتعرف على الخلايا المصابة بالسرطان تفرز البرفوريين وأنزيمات تحلل الخلايا المصابة.									
0.5										
0.5										
01	0.5×2	<p>2) اقتراح فرضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي. تقبل أي فرضيتين على شرط أن تكون وجيهة <u>مثلاً</u>:</p> <p>الفرضية: الخلايا السرطانية ترکب جزيئات HLAI ولا ترکب الببتيد المستضدي.</p> <p>الفرضية: الخلايا السرطانية لا ترکب جزيئات HLAI وترکب الببتيد المستضدي.</p> <p>الفرضية: الخلايا السرطانية لا ترکب جزيئات HLAI ولا ترکب الببتيد المستضدي.</p> <p>الفرضية: الخلايا السرطانية ترکب جزيئات HLAI محولة وراثياً وترکب الببتيد المستضدي.</p>								
	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1) تفسير إفلات و عدم سبب إفلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي، مبرزاً دور البروتينات: من معطيات الوثيقة (3): في الوسط (أ):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- وجود فلورة شديدة خضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت الأجسام المضادة ضد HLAI على HLAI.</li> <li>- ظهور فلورة شديدة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت الأجسام المضادة ضد الببتيد المستضدي.</li> </ul>									

العلامة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
مجموع	مجازأة	
02.5	0.50	- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقد (ببتيد مستضدي - HLAI). فترتبط LTC بواسطة مستقبلها نوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقبا على غشاء الخلية المصابة ويؤدي إلى تحللها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3). في الوسط (ب):
	0.25	- عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام المضادة ضد HLAI لغياب جزيئات HLAI على سطحها.
	0.25	- ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشائها الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف للأجسام المضادة ضد الببتيد المستضدي.
	0.50	ومنه فالخلية الورمية (Y) لا تتركب جزيئات الـ HLAI وترتكب الببتيد المستضدي، ولذا لا تعرضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تتحلل كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3)، فتفلت من الجهاز المناعي.
	0.50	★ - النتائج المحصل عليها تسمح بالمصادقة على الفرضية التي تنص على «أن الخلايا السرطانية لا تتركب جزيئات HLAI وترتكب الببتيد المستضدي» واستبعاد الفرضية الأخرى.
01	(2) الاستنتاج وتقديم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض: الاستنتاج: تبين معطيات للوثيقة (2):	
	0.25	- الطريقة الأولى تعتمد على الحقن المكرر لـ IL2 والذي يسمح برفع عدد اللمفوبيات في الدم. فتزايد عدد LTC يكفي لتخریب كل الخلايا السرطانية للورم الصغير الذي لم تطور خلاياه بعد آليات الإفلات من النظام المناعي، لذلك يعطي العلاج بهذه الطريقة نتائجاً جيدةً (اختفاء الورم).
	0.25	- أما الطريقة الثانية التي تعتمد على حقن TIL بأعداد هائلة يسمح بترابع الورم واحتقارنه قبل أن تفلت الخلايا الورمية وتصبح مقاومة للتحلل.
	0.25	- ومنه تكون الطريقتان العلاجيتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في بداية الإصابة (أورام حديثة صغيرة)، بينما لا تكون الطريقتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في مرحلة متقدمة نتيجة ظهور الخلايا السرطانية المقاومة لـ TIL.
	0.25	- النصيحة الوقائية: ننصح بإجراء فحوصات طبية دورية تسمح بالكشف المبكر للورم السرطاني قبل أن يتطور ويصعب علاجه.



العلامة مجموع مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
2.50 0.25 x8 0.50	<p>التمرين الأول: (05 نقاط)          1) اسم العناصر:</p> <p>1- قشرة قارية          2- انقطاع موهورو فيتش (موهو)          3- غرفة ماغماتية          4- أستينوسفير (برنس ويقبل بيريدوتيت)          العلوي للبرنس العلوي</p> <p>. التعرف على النشاط التكتوني: غوص صفيحة محيطية تحت صفيحة قارية. (أو حركة تقارب)</p>
2.50 0.50 x0.25 8	<p>2) النص العلمي:</p> <p>*- تتسبب ظاهرة الغوص في تشكيل جبال بركانية انفجارية على طول الساحل الغربي لأمريكا الجنوبية. فكيف لظاهرة الغوص أن تؤدي إلى نشأة براكين انفجارية؟(0.5)</p> <p>*- في منطقة التقارب، تغوص الصفيحة المحيطية الباردة والمشبعة بالماء تحت الصفيحة القارية،(0.25) عند وصولها إلى الأستenosفير أين يكون الضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة،(0.25) فقد صخور الليتوسفير الغتص الماء.(0.25)</p> <p>- الماء الناتج عن <u>تجفيف</u> صخور الصفيحة الغائصة يُخْفَض درجة انصهار بروتوديت معطف الصفيحة الملامسة فتتصهر جزئيا(0.25) لتتُّنْتَج ماغما غنية بالسليس قليلة الكثافة، لزج وغني بالغازات، الذي يتجمع في غرفة مغماتية.(0.25)</p> <p>يتغلغل المagma ضمن القشرة القارية وتتبرد تدريجياً معطية الغرانوديوريت. (أو صخر الغرانيت)(0.25)</p> <p>- أما المagma الصاعدة إلى السطح فتحدث براكين انفجارية يميزها صخور الأنديزيت(0.25)</p> <p>المنتشرة على طول السلسلة الغربية لأمريكا الجنوبية.</p> <p>*- تتميز مناطق الغوص باصطدام البراكين الانفجارية ضمن سلاسل جبلية قارية.(0.25)</p>



العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموع	مجازأة	
01	قبل 3 مميزات من 6 0.75 0.25 0.50 0.50 0.75 1.75	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1) تحديد مميزات القنوات:          - بروتينات غشائية ضمنية. - نوعية. - مبوبة كهربائيا. . تعمل وفق ظاهرة الميز الفيزيائية.</p> <p>. لقنوات <math>\text{Na}^+</math> المرتبطة بالفولطية ثلاثة أشكال (مغلقة ، مفتوحة و غير نشطة)</p> <p>. لقنوات <math>\text{K}^+</math> شكلين (مفتوحة ومغلقة)</p> <p>تعليق التسمية: لأنها تفتح نتيجة تغير الكمون الغشائي إثر التبيه.</p> <p>2) تفسير تأثير الكمون المفروض على هذه القنوات:</p> <p>قبل فرض الكمون: لا نسجل أي تيار أيوني لكون القنوات الفولطية مغلقة.</p> <p>- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (1): نسجل تيار أيوني داخلي سريع وفي مدة قصيرة لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالصوديوم سامحة بتدفق <math>\text{Na}^+</math> نحو الداخل (الميز)، ثم ينعد التيار الأيوني نتيجة توقف نشاط هذه القنوات ثم انغلاقها.</p> <p>- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (2): نسجل تيار أيوني خارجي بطيء وفي مدة أطول لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالبوتاسيوم سامحة بتدفق <math>\text{K}^+</math> نحو الخارج (الميز)، ثم ينعد التيار الأيوني نتيجة انغلاق هذه القنوات.</p> <p>3) مناقشة صحة إحدى الفرضيتين:</p> <p>- نسجل نفس النتيجة بالنسبة للتيار الأيوني الخارجي في وجود مادة DDT وغيابها مما يدل على عدم تأثير هذه المادة على القنوات الفولطية لـ <math>\text{K}^+</math> وهذا يؤكد عدم صحة الفرضية تثبيط قنوات <math>\text{K}^+</math>.</p> <p>- يظهر اختلاف في تسجيل التيار الأيوني الداخلي في وجود مادة DDT وغيابها حيث في وجود المادة يستمر التيار الأيوني الداخلي لمدة طويلة نتيجة تأثيرها على القنوات الفولطية لـ <math>\text{Na}^+</math> بمنع انغلاقها وهذا يؤكد صحة الفرضية التي تنص على منع انغلاق قنوات <math>\text{Na}^+</math>.</p>
		التمرين الثالث: (08 نقاط)
		الجزء الأول:
1.50	0.25 $4 \times 0.25$ 0.25	<p>1) تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) منحنيات تغير نسبة تركيب البروتين بدلالة الزمن في أوساط مختلفة تركيز المضاد الحيوي (Rifamycine) حيث:</p> <p>عند تركيز <math>1\mu\text{g}/\text{ml}</math> من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين <u>أعظمية 200%</u> و <u>بزيادة تركيز المضاد الحيوي تتناقص نسبة تركيب البروتين حتى تتعدم عند تركيز <math>8\mu\text{M}</math></u> وهذا يدل على أن المضاد الحيوي <u>يؤثر سلبا على عملية تركيب البروتين</u>.</p> <p>الاستنتاج: المضاد الحيوي (Rifamycine) يثبط عملية تركيب البروتين فيوقف نشاطها وتکاثرها.</p> <p>ملاحظة: في حالة ما ظهر التحليل على شكل قراءة المعطيات كالتالي تمنح (0.5ن)</p> <p>. عند تركيز <math>1\mu\text{g}/\text{ml}</math> من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين <u>أعظمية 200%</u></p>

		<p>. عند تركيز <math>2\mu\text{g}/\text{ml}</math> من المضاد الحيوي: ترتفع نسبة تركيب البروتين ارتفاعا طفيفا.</p> <p>. عند تركيز <math>4\mu\text{g}/\text{ml}</math> من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى 50%.</p> <p>. عند تركيز <math>8\mu\text{g}/\text{ml}</math> من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى أن تتعدّم.</p>
0.75	$3 \times 0.25$	<p>(2) اقتراح الفرضيات:</p> <p>الفرضية الأولى: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الاستساخ (تثبط إنزيم ARNp بوليميراز).</p> <p>الفرضية الثانية: يؤثر (Rifamycine) على مستوى تنشيط الأحماض الأمينية (يُثبط إنزيم التنشيط).</p> <p>الفرضية الثالثة: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الريبوزومات خلال عملية الترجمة (يُثبط نشاط الريبوزومات).</p>
1.5	$\times 0.25$ 6	<p>الجزء الثاني:</p> <p>(1) المقارنة:</p> <p>في الوسط 1: تجربة شاهدة عند توفر كل العناصر الضرورية لحدوث عملية الاستساخ والترجمة وفي غياب المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الإشعاع في الأحماض الأمينية المدمجة مرتفعة مما يدل على حدوث عملية تركيب البروتين. (0.25)</p> <p>في الوسط 2: عند إضافة المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الإشعاع في الأحماض الأمينية المدمجة قليلة جدا مما يدل على توقف عملية تركيب البروتين. (0.25)</p> <p>ومن مقارنة نتائج التجربة 2 بنتائج التجربة 1 يتبيّن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر المتدخلة في عملية تركيب البروتين. (0.25)</p> <p>في الوسط 3: في وجود المضاد الحيوي وفي غياب عناصر الاستساخ وبتوافر عناصر الترجمة فقط نلاحظ أن شدة الإشعاع في الأحماض الأمينية المدمجة مرتفعة مما يدل على حدوث عملية تركيب البروتين. (0.25)</p> <p>ومن مقارنة نتائج التجربة 3 بنتائج التجربة 2 يتبيّن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر الاستساخ فقط. (0.25)</p> <p>الاستنتاج: يُثبط (Rifamycine) تركيب البروتين من خلال توقيق عملية الاستساخ. (0.25)</p> <p>(2) المناقشة:</p> <p>من خلال النتائج الممثلة في الشكل (أ) يتبيّن أن (Rifamycine) لا يؤثر على تنشيط الأحماض الأمينية ولا على عمل الريبوزومات لأن في الوسط (3) وبالرغم من وجود (Rifamycine) تم دمج الأحماض الأمينية انطلاقاً من (ARNm)، (0.5) في حين يتبيّن من مقارنة نتائج الوسط (2) و (3) تأثير (Rifamycine) على عملية الاستساخ ويظهر ذلك جلياً من خلال نتائج الشكل (ب) من الوثيقة (2) بحيث كلما زاد تركيز (Rifamycine) قلت السرعة الابتدائية لنشاط إنزيم ARN بوليميراز مما يبيّن أن (Rifamycine) يُثبط عمل إنزيم ARN بوليميراز المسؤول عن عملية الاستساخ (0.5) الذي يؤكد صحة الفرضية الأولى. (0.5)</p>
1.5	$\times 0.5$ 3	

		الجزء الثالث: النص العلمي:
		تعتبر البروتينات جزيئات حيوية مهمة بحيث تتوقف حياة الكائن الحي في قدرته على تركيبها فما هي مراحل تركيب البروتين والمستويات المحتملة لتأثير مختلف المضادات الحيوية؟ تمر عملية تركيب البروتين بالمراحل التالية:
	0.50	(1) مرحلة الاستنساخ: يتم خلالها التصنيع الحيوى لا ARNm انطلاقا من سلسلة واحدة من ADN في وجود ARN بوليميراز والنيكليوتيدات الريبية الحرة. (0.5)
02.75	0.50	عند تأثير أحد هذه العناصر تتوقف عملية الاستنساخ وبالتالي عملية تركيب البروتين، مثل تأثير (0.5) على نشاط إنزيم ARN بوليميراز. (Rifamycine)
		(2) مرحلة الترجمة:
	0.25	- ينشط إنزيم نوعي الأحماض الأمينية بربطها مع الـ ARNt الموافق في وجود الطاقة. (0.5)
	0.50	يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط هذا الإنزيم فتتوقف عملية تركيب البروتين. (0.5)
	0.50	- ترتبط الأحماض الأمينية في متالية محددة على مستوى الريبوزوم الذي ينتقل بمعدل رامزة على طول الـ ARNm لتتشكل تدريجيا السلسلة الbbتية إلى أن يصل إلى إحدى رامزات التوقف لتنتهي بذلك عملية الترجمة. (0.5)
	0.50	يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط الريبوزوم فتتوقف عملية تركيب البروتين.
		- تختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين عند البكتيريا ولذا تستعمل في القضاء على البكتيريا الضارة. (0.5)