

موقع عيون البصائر التعليمي

الإجابة المودجة / مادة: علوم الطبيعة والحياة / شعبة: رياضيات / بكالوريا 2024

العلامة	عناصر الإجابة / الموضوع الأول
مجموع	
7 نقاط	1- التعرف على العناصر المشار إليها بالأرقام 1. إنزيم ARN بوليميراز 2. سلسلة ADN المستنسخة 3. روابط هيدروجينية 4. سلسلة ARNm نسمبة العناصر: س: نيكليوتيد، مكوناتها : سكر خماسي منقوص الأكسجين، حمض فوسفوريك، قاعدة أزوتية (سيتوزين). 2- تكملة التتابع النيكليوتيدي في غبار الـ COR: → AGACGUUG
ال詢ين الأول	النص العلمي: مقدمة: صياغة متممة تتضمن بطرح المشكل: ما هي خطوات الاستنساخ وما أثر مادة الكورديسبين cordycepin على ذلك؟ العرض: يتطرق إلى المؤشرات التالية: <ul style="list-style-type: none">البداية: يثبت إنزيم الـ ARN بوليميراز على بداية المورثة، يفك الروابط الهيدروجينية بين سلسلتي ADN، ويبدا في تركيب ARNm.الاستطالة: ينتقل إنزيم الـ ARN بوليميراز على طول السلسلة المستنسخة ويربط نيكليوتيدات الـ ARNm وفق تتابع القواعد الأزوتية المكونة لسلسلة الـ ADN وتنطيل سلسلة الـ ARNm.النهاية: يصل إنزيم الـ ARN بوليميراز إلى نهاية المورثة حيث تتوقف استطالة ARNm فينفصل عن الـ ADN وينفصل إنزيم الـ ARN بوليميراز وتلتتحم سلسلتي الـ ADN.في وجود مادة cordycepin تتوضع هذه المادة مكان النيكليوتيد الحاملة لقاعدة الأزوتية (A) من الـ ARNm مقابل النيكليوتيد (T) من الـ ADN فتتوقف بذلك الاستطالة ويتوقف الاستنساخ وتركيب البروتين. <u>خاتمة:</u> تمر مرحلة الاستنساخ بعدة خطوات ويمكن توقف إحداها عند الضرورة باستعمال مركبات كيميائية مختلفة مثل cordycepin.
ال詢ين الثاني	(تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
الجزء الأول:	استغلال الوثيقة 1: تمثل الوثيقة تغيرات حجم الورم السرطاني (mm^3) في وسطين بدلالة الزمن (الأيام): في الوسط 1 في حالة الورم الحديث: من 0 إلى 7 أيام: تزايد بطيء جداً لحجم الورم السرطاني من 7 إلى 12 يوم: تناقص حجم الورم السرطاني إلى حوالي 100 mm^3
ال詢ين الثاني	الجزء الأول: استغلال الوثيقة 1: تمثل الوثيقة تغيرات حجم الورم السرطاني (mm^3) في وسطين بدلالة الزمن (الأيام): في الوسط 1 في حالة الورم الحديث: من 0 إلى 7 أيام: تزايد بطيء جداً لحجم الورم السرطاني من 7 إلى 12 يوم: تناقص حجم الورم السرطاني إلى حوالي 100 mm^3

<p><i>0.16x2</i></p> <p>0.5</p> <p>0.5</p> <p>0.5</p> <p>1.00</p> <p>1.00</p>	<p>في الوسط 2 في حالة الورم المتقدم :</p> <p>من 0 إلى 12 يوم: تزداد حجم الورم السرطاني تدريجياً من 250 إلى حوالي 1250 mm^3.</p> <p>الاستنتاج:</p> <p>الخلايا الـ LTC غير قادرة على القضاء على الخلايا السرطانية للورم المتقدم.</p> <p>نعلم أن القضاء على الخلايا المصابة من طرف الـ LTC يتطلب :</p> <ul style="list-style-type: none"> - حدوث التعرف المزدوج - إفراز البرفورين <p>فالفرضيتين المقترحتين هما:</p> <p>الفرضية الأولى:</p> <p>سبب الفسح المناعي عند الشخص المصابة بالورم السرطاني المتقدم هو عدم تعرف الخلايا الـ LTC على الخلايا السرطانية (عدم حدوث تعرف مزدوج).</p> <p>الفرضية الثانية:</p> <p>سبب الفسح المناعي عند الشخص المصابة بالورم السرطاني المتقدم هو عدم قدرة الخلايا الـ LTC على إفراز البرفورين.</p> <p>ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة.</p>
	<p>الجزء الثاني</p> <p>- استغلال أشكال الوثيقة 2</p>
	<p>الشكل (أ):</p>
<p>1.00</p> <p>0.5</p> <p>7.00</p> <p>1.5</p> <p>0.5</p>	<p>نلاحظ على سطح غشاء خلية الشخص المصابة بورم حديث وجود معقد (بيتيد مستضدي - HLA-I) و عدم وجوده على سطح غشاء خلية الشخص المصابة بورم متقدم.</p> <p>الاستنتاج: الخلية البابية السرطانية للورم المتقدم ليس لها القدرة على عرض المعقد (بيتيد مستضدي - HLA-I)</p>
	<p>الشكل (ب):</p>
	<p>السلسلة $\beta_2 m$ ذات بنية فراغية ثالثية وتتكون من ثمانية وريقات β و يرمز لها $B(A, B, C, C', D, E, F, G)$ تفصل بينها مناطق انعطاف.</p>
	<p>ت تكون الوريقة (A):</p>
	<p>عند المصابة بورم حديث من ستة (6) أحصاص أمينية فقط مرتبة من 6 إلى 11.</p>
	<p>عند المصابة بورم متقدم من حمضين أمينيين فقط مرتبة من 6 إلى 7.</p>
	<p>الاستنتاج: في خلايا الورم المتقدم تفقد البنية الوريقية (A) من السلسلة $\beta_2 m$ أربعة (4) أحصاص أمينية</p>

الشكل (ج):

عند مقارنة تتابع الثلاثيات المشفرة للبنية الوريقية (A) من السلسلة $\beta 2m$

نلاحظ غياب أربعة ثلاثيات عند المصاب بورم متقدم وهي

$\longrightarrow \text{GCC TTA GCT GTG}$

وهي المقابلة للترتيب 6.7.8.9 في المورثة الأصلية.

الاستنتاج: حدوث طفرة أدت إلى حذف أربع ثلاثيات في مورثة الخلايا السرطانية المقاوية LB للورم المتقدم.

الربط ومناقشة صحة أحدى الفرضيتين.

في مورثة خلابا (LB) المصابة بورم سرطاني متقدم تحدث طفرة حذف لأربع ثلاثيات تؤدي إلى اختفاء أربعة أحماض أمينية من البنية الوريقية (A) مما ينتج عنه عدم اكتمال تركيب السلسلة

$\beta 2m$ المكونة لجزئية HLA1 و عدم عرض المعد (بيتidi المستضد - HLA1) على سطح غشاء الخلية LB السرطانية مما يؤدي إلى عدم تعرف الخلايا LTC عليها وظهور قصور مناعي.

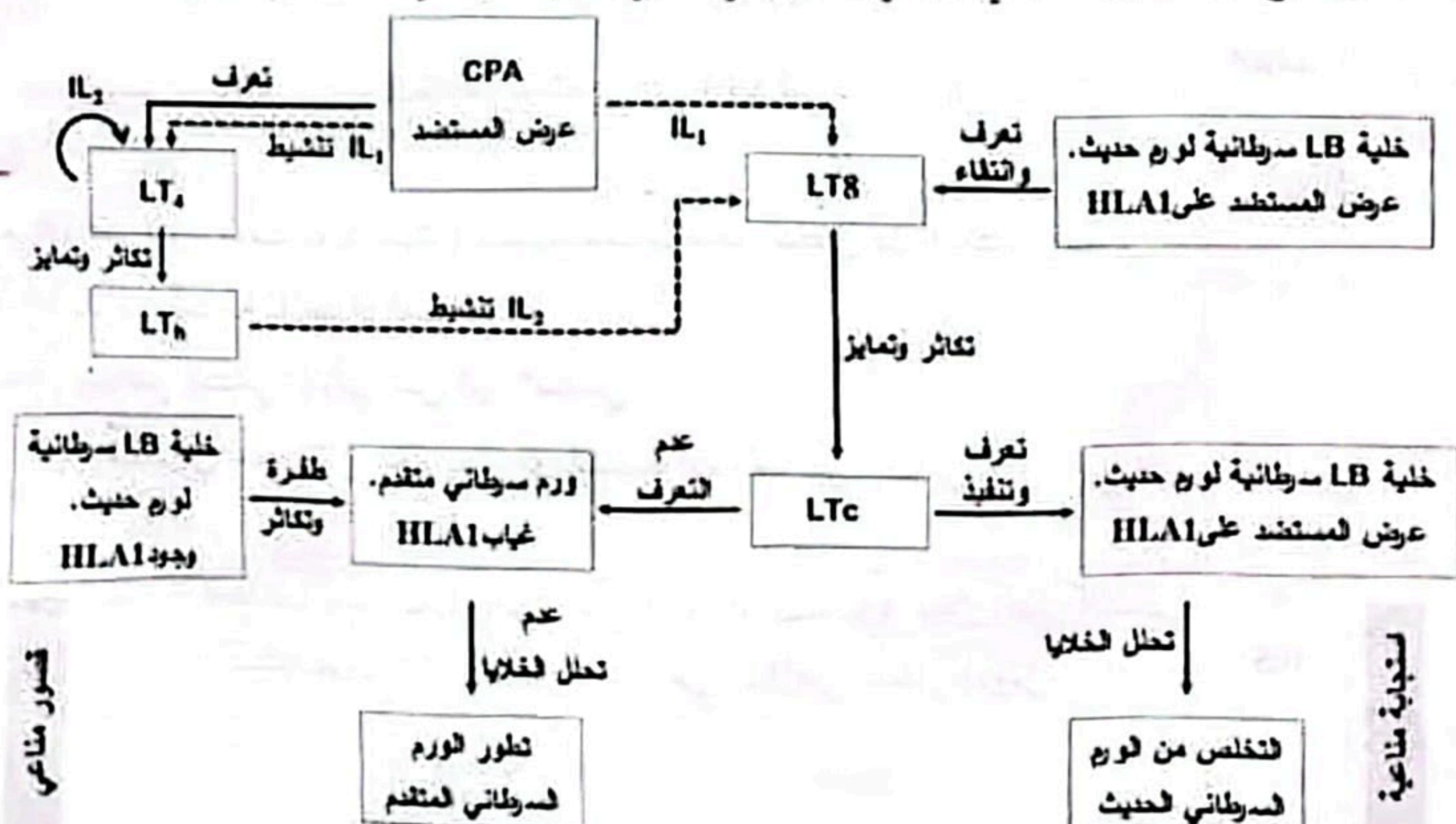
وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الأولى التي تنص على:

سبب القصور المناعي عند الشخص المصابة بالورم السرطاني المتقدم هو عدم تعرف الخلايا LTC على الخلايا السرطانية (عدم حدوث تعرف مزدوج).

١٢ نقطتان

الجزء الثالث:

مخطط يوضح مراحل الرد المناعي النوعي الخلوي في حالة الورم السرطاني الحديث والمتقدم .



العلامة	عناصر الإجابة / الموضوع الثاني											
مجموع	مجازة	التمررين الأول										
7 نقاط												
<p>١- التعرف على نوع الخلايا المناعية التي يفتقدها نسيج المولود المصاب بـ PID</p> <p>١. الخلايا LT4، دورها: التعرف على محدد المستضد وتنشيط الاستجابة المناعية النوعية.</p> <p>٢. الخلايا LT8، دورها: التعرف على محدد المستضد وهي مصدر الخلايا LTc المتدخلة في الاستجابة الخلوية</p>			-2									
4	4x0.5	<table border="1"> <thead> <tr> <th>مقر اكتساب الكفاءة</th> <th>المنشأ</th> <th>الخلايا اللمفاوية</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>نقى الطعام</td> <td>نقى الطعام</td> <td>LB</td> </tr> <tr> <td>الغدة التيمومية</td> <td>نقى الطعام</td> <td>LT4، LT8</td> </tr> </tbody> </table>	مقر اكتساب الكفاءة	المنشأ	الخلايا اللمفاوية	نقى الطعام	نقى الطعام	LB	الغدة التيمومية	نقى الطعام	LT4، LT8	
مقر اكتساب الكفاءة	المنشأ	الخلايا اللمفاوية										
نقى الطعام	نقى الطعام	LB										
الغدة التيمومية	نقى الطعام	LT4، LT8										
<p>النص العلمي:</p> <p>مقدمة: صياغة مقدمة تنتهي بطرح المشكل:</p> <p>ما هو دور كل خلية مناعية في الرد المناعي الخلطي؟ وكيف يؤثر مرض العوز المناعي الخلقي على ذلك؟</p> <p>العرض: يتطرق إلى المؤشرات التالية:</p> <p>دور البائعات:</p> <ul style="list-style-type: none"> افتراض المستضد وهضمه جزئياً، وعرض محدداته مرتبطة بجزئيات CMHII على LT4 وافرزاً المنسيط لـ LT4 و LB والتخلص من المعدنات المناعية. <p>دور LT4:</p> <ul style="list-style-type: none"> بعد التحس تحفز LT4 نفسها بـ LT4 ثم تتمايز إلى LTb التي تنجز بـ LB المحفز لـ LB. <p>دور LB:</p> <ul style="list-style-type: none"> تتعرّف LB على مولد الضد تعرّفاً مباشراً وتتصبّح محسّنة. بعد التحفيز بـ LT4 تتكاثر وتتمايز إلى خلايا بلازمية منتجة للأجسام المضادة. <p>تأثير العوز المناعي الخلقي الأولى على الرد المناعي:</p> <ul style="list-style-type: none"> يؤدي غياب LT4 إلى عدم إنتاج LT4 الضروري لتنشيط الرد المناعي الخلطي <p>خاتمة: تتعاون الخلايا المناعية فيما بينها على إنتاج الأجسام المضادة خلال الرد المناعي الخلطي ويتأثّر هذا التعاون سلباً بغياب LT4 كما في حالة العوز المناعي الخلقي الأولى.</p>												
3	4x0.5											
0.5												

13 نقطة	(تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)	التمرين الثاني
الجزء الأول:	استغلال الوثيقة 1:	
الشكل (أ):	نتائج تحليل النم والبول عند شخص مصاب بمتلازمة (SA) ومقارنتها مع القيم الطبيعية.	
نتائج البروتينات:	في الدم ظهر نتائج التحليل أن مقدار البروتينات هو 72 g/L وهو ضمن القيم الطبيعية	
وفي البول توجد البروتينات بمقدار 5.43 g/L ولا توجد في قيم الحالة الطبيعية	نتائج كريات الدم الحمراء متواجدة في الدم والبول عند الشخص المصاب وفي القيم الطبيعية توجد فقط في الدم ولا توجد	
في البول.	نتائج كريات الدم الحمراء متواجدة في الدم والبول عند الشخص المصاب وفي القيم الطبيعية توجد فقط في الدم ولا توجد	
في البول.	الاستنتاج: ينتج عن مرض متلازمة البروت ظهور البروتينات والكريات الدموية الحمراء في البول عند الشخص المصاب.	
الشكل (ب):	عند مقارنة الرسومات التخطيطية التوضيحية للفحوصات المجبرية لجزء من وحدة تصفية الدم في الكلية عند شخص عادي وأخر مصاب، نلاحظ:	
اختلاف في بنية الغشاء القاعدي حيث يظهر متجانسا (منتظم) ذو سلك ثابت عند العادي	ويظهر عند المصاب غير متجانس (غير منتظم) وبسلك متغير.	
ونلاحظ خياب كريات الدم الحمراء والبروتينات في الانبوب البولي عند الشخص العادي ووجودها عند المصاب.	الاستنتاج: ظهور البروتينات وكريات الدم الحمراء في بول المصاب سببه تغير بنية (شكل)	
الغشاء القاعدي.	الربط لاقتراح فرضية توضح سبب الإصابة بمتلازمة البروت.	
الغشاء القاعدي الغني بالباف الكولاجين تتغير بنيته عند المصاب بمتلازمة البروت مما يساع	بنفاذية البروتينات وكريات الدم الحمراء إلى البول.	
وعليه نقترح الفرضية التالية:	تغير بنية بروتين الكولاجين المكون للغشاء القاعدي هو سبب الإصابة بمتلازمة البروت.	

الجزء الثاني:

- استغلال أشكال الوثيقة 2

1.00 الشكل (أ) عند مقارنة بنية بروتين الكولاجين في الحالة العادية وعد الشخص المصاب به (SA) نلاحظ: يتكون البروتين في الحالة العادية من اتحاد 3 سلاسل بيتيدية (α3، α4، α5) متخلزنة حول بعضها البعض بشكل منتظم، عكس حالة متلزمة البورت أين تكون السلسلة α5 منفصلة عنهم في مكان محدد

الاستنتاج: تغير البنية الفراغية لبروتين الكولاجين عند الشخص المصاب به (SA)
الشكل (ب):

0.5 ترتبط السلاسل البيتيديّة (α3، α4، α5) فيما بينها بروابط هيدروجينية واحدة هذه الروابط
مشكّلة من الحمض الأميني غليسين (Gly) الموجود ضمن السلسلة البيتيديّة α5 مع السلسلة α4
الاستنتاج: يحافظ بروتين الكولاجين على بنائه واستقراره بفضل الروابط الهيدروجينية.

الشكل (ج):

استخراج السلسلة البيتيديّة (α5) في الحالة العاديّة وحالـة (SA).

الحالة	ترتيب النيكلويونات	السلسلة غير المستنسخة	الحالة العاديّة
	سلسل الأحماض الأمينية	ARNm	
الحالـة	136489	136503	الحالـة
الإصابة	... GGA GAA CGT GGA TTT GAA GAA CGU GGA UUU ...	الإصابة
(SA)	- Gly - Glu - Arg - Gly - Phe -	- Glu - Glu - Arg - Gly - Phe -	(SA)

0.5 الاستنتاج: المتلازمة (SA) نتجت عن حدوث طفرة وراثية أدت إلى استبدال الحمض الأميني Gly إلى Glu. في السلسلة البيتيديّة α5، الرابط للمصادقة على صحة الفرضية.

2.00 يتسبّب استبدال النيكلويونات على مستوى مورثة COL 4A5 في تغيير الحمض الأميني في السلسلة البيتيديّة (α5) من Gly إلى Glu مما ينبع عن اختفاء الرابطة الهيدروجينية بين α5 و α4، وبالتالي تغير البنية الفراغية لبروتين الكولاجين المكون لألياف الغشاء القاعدي في وحدة التصفية فظهور أعراض (SA).

وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة:

تغير بنية بروتين الكولاجين المكون للغشاء القاعدي هو سبب الإصابة بمتلازمة البورت.

الجزء الثالث:

02 نقطتان

مخطط يوضح خطوات تعبير المورثة المسئولة عن ظهور ألياف الكولاجين في الغشاء القاعدي لوحدة التصفية عند الشخصين العادي والمصاب بمتلازمة ألبروت.

