

العلامة	عناصر الإجابة - الموضوع الأول -
<p style="font-size: 2em; color: green; text-align: center;">31</p>	<p style="text-align: right;">-إجابة التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>1- تسمية المرحلة الممثلة في كل شكل: * الشكل (أ): يمثل مرحلة الاستنساخ. * الشكل (ب): يمثل مرحلة الترجمة. - البيانات المرقمة: 1-ARNm. 2-ADN. 3-حمض أميني. 4-ريبوزوم. 5-الموقع A. 6-رابطة بيتيدية. 7-الموقع P. 8-ARNt.</p> <p>2- توضيح أن ARNm يحمل نسخة طبق الأصل من المعلومة الوراثية: - يعتبر ARNm نسخة عن المعلومة الوراثية لأنه ينتج عن الاستنساخ في النواة انطلاقا من المورثة (ADN) حيث: * يتكامل تتابع نكليوتيدات ARNm مع تتابع نكليوتيدات السلسلة المستنسخة للمورثة. * يتماثل تتابع نكليوتيدات ARNm مع تتابع نكليوتيدات السلسلة غير المستنسخة للمورثة مع استبدال T بـ A. 3- التعرف على العناصر ح1 . ح2 . ح3 . ح4: 1- العنصر ح1: الحمض الأميني Met. - العنصر ح2: الحمض الأميني Phe. 2- العنصر ح3: الحمض الأميني Leu. - العنصر ح4: الحمض الأميني Lys.</p> <p>4- توضيح دور العناصر (1) و(2) و(4) و(8) في تركيب البروتين: * العنصر (1) (ARNm): وسيط ناقل وحامل للمعلومات الوراثية من النواة الى الهيولى. * العنصر (2) (ADN): دعامة المعلومات الوراثية (يحمل المعلومات الوراثية الاصلية في النواة). * العنصر (4) (ريبوزوم): قراءة رامزات ARNm وترجمتها الى تتابع احماض امينية في السلسلة البيبتيدية. * العنصر (8) (ARNt): يثبت وينقل الاحماض الامينية الى الريبوزوم، ويتعرف على رامزات ARNm بفضل الرامزة المضادة.</p>
	<p style="text-align: right;">-إجابة التمرين الثاني: (07 نقاط)</p> <p style="text-align: right;">/I</p> <p>1- أ- التعرف على الخلايا (س)، (ع) و(ص): - الخلية (س): LT4. -التعليق: لأنها تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II من طرف البالعة. - الخلية (ع): LT8. -التعليق: لأنها تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I من طرف خلية مصابة. - الخلية (ص): LB. - التعليق: لأنها تتعرف على محدد المستضد مباشرة بفضل BCR الموجود على غشائها. ب- شرح نشاط البالعة من خلال الشكل (ج): - تلعب دور خلية عارضة حيث تقوم ببلعمة المستضد وتفكيكه مع الاحتفاظ بمحدداته وربطها مع CMH II وتعرض على سطح غشائها لتتعرف عليه الخلايا للمفاوية LT4، كما تقوم بإفراز (IL1) من اجل تحفيز الخلية LT4. ج- تحديد نواتج العلاقة الوظيفية بين البالعة والخلية (س): - انتقاء الخلية LT4 (محسنة) نتيجة حدوث تعرف مزدوج بين البالعة والخلية LT4. - تقوم الخلية LT4 المنقاة بتركيب مستقبلات غشائية للـ IL1 وIL2. - يفرز IL1 من البالعة ويفرز IL2 من الخلية LT4 من اجل تحفيز تكاثر وتمايز LT4 وتتشكل LT4m وLTh مفرزة للـ IL2. 2- توضيح دور للخلايا (ص) مماثل لدور البالعة: - يمكن للخلايا LB ان تلعب دور خلية عارضة لأنها تحتوي على جزيئات CMH II حيث: * يتم تثبيت المستضد مع BCR لينتقل المعقد (مستضد-BCR) الذي يتم بلعمته ضمن حويصل اقتناص. * ينفصل المعقد (المستضد-BCR)، حيث يعود BCR الى الغشاء، بينما يتم هضم المستضد بفضل تدخل الليوزوم. * ترتبط محددات المستضد مع CMH II ليتم عرض المعقد على سطح غشاء الخلية LB.</p>

1- أ- تحليل مقارن للمنحنيات المتحصل عليها في كل غرفة:

0.5 - تمثل الوثيقة (2) منحنيات تغيرات كمية كل من الاجسام المضادة، البرفورين، ADN خلوي، ADN فيروسي على مستوى الغرفتين (1) و(3) بدلالة الزمن حيث نلاحظ:

- * تزايد كمية ADN الخلوي في الغرفة (1) ثم تثبت، بينما تنخفض بشكل طفيف في الغرفة (3).
- * تزايد كمية ADN الفيروسي في الغرفة (1) ثم يتناقص، بينما يستمر في التزايد في الغرفة (3) دون ان ينخفض.
- * تزايد كمية الأجسام المضادة والبرفورين في الغرفة (1) ثم تتناقص تدريجيا، بينما تبقى معدومة في الغرفة (3).

ب- تفسير النتائج المحصل عليها:

* منحنى ADN خلوي:

0.5 - تزايد كميته في الغرفة (1) راجع الى تضاعف ADN بسبب حدوث انقسامات متساوية للخلايا اللمفاوية المنتجة من المستضد والتي تم تنشيطها على التكاثر بفضل IL2 المفرز من LTh والذي يمكنه المرور عبر الغشاء النفوذ بين الغرفتين (1) و (2).

- انخفاض كميته في الغرفة (3) راجع لوجود غشاء غير نفوذ بين الغرفتين (2) و(3) ومنه لا يمكن مرور IL2 ولا يتم تنشيط الخلايا على التكاثر، كما يؤدي تكاثر الفيروس الى القضاء على الخلايا المصابة.

* منحنى ADN فيروسي:

0.5 - تزايد كميته في الغرفة (1) راجع لتكاثر الفيروس داخل الخلايا المصابة، اما تناقصه راجع الى حدوث تحفيز للخلايا اللمفاوية وحدث استجابة مناعية وإنتاج عناصر دفاعية تقوم بالقضاء على الفيروس.

- تزايد مستمر في الغرفة (3) راجع لاستمرار تكاثر الفيروس بسبب عدم تحفيز الخلايا اللمفاوية أي غياب الاستجابة المناعية.

* منحنى الاجسام المضادة:

0.5 - تزايد الكمية في الغرفة (1) راجع الى تمايز الخلايا LB الى LBp منتجة للأجسام المضادة، اما تناقصها راجع الى ارتباطها مع المستضد وتشكيل معقدات مناعية.

- انعدام الاجسام المضادة في الغرفة (3) راجع الى عدم تحفيز الخلايا LB على التكاثر والتمايز.

* منحنى البرفورين:

0.5 - تزايد الكمية في الغرفة (1) راجع الى تمايز الخلايا LT8 الى LTC مفرزة للبرفورين، اما تناقصه راجع الى تدخله في تشكيل ثقب في غشاء الخلية المصابة لتخريبها.

- انعدام البرفورين في الغرفة (3) راجع الى عدم تحفيز الخلايا LT8 على التكاثر والتمايز.

ج- تحديد نمط الاستجابة المناعية في كل من الغرفتين (1) و(3):

- الغرفة (1): استجابة مناعية نوعية خلوية.

0.5 - **التعليل:** لوجود انتاج للأجسام المضادة وجزئيات البرفورين.

- الغرفة (3): عدم حدوث أي استجابة مناعية.

- **التعليل:** تكاثر مستمر للفيروس وعدم انتاج جزئيات دفاعية.

2- أ- استنتاج المعلومة التي يقدمها لك اختلاف النتائج في الغرفتين (1) و(3):

0.5 - نستنتج ان حدوث استجابة مناعية يتطلب تعاون مناعي بين الخلايا اللمفاوية حيث تؤثر الخلايا LT4 تأثيرا كيميائيا على الخلايا LT8 وLB عن طريق مبلغات كيميائية (IL2).

ب- شرح كيفية تأثير الخلايا (س) على كل من الخلايا (ع) و(ص):

0.5 - الخلية LT4 تتعرف بشكل مزدوج مع الخلية العارضة، ثم يتم تحفيزها على التكاثر والتمايز لتشكل LT4m وLTh.

- تقوم LTh بإفراز IL2 الذي يحفز الخلايا LB وLT8 على التكاثر والتمايز.

3- لا تتطابق النتائج المتوقع الحصول عليها بعد مرور مدة زمنية مع نتائج الوثيقة (2).

- التعليل:

0.75 - لان اضافة مادة NRTI الى الغرفة (1) تعمل على تثبيط انزيم الاستنساخ العكسي الذي يقوم بتحويل ARN فيروسي الى ADN فيروسي اثناء دورة حياة الفيروس ومنه يتم تثبيط تكاثر الفيروس داخل الخلايا المصابة، وبالتالي لا تحدث استجابة مناعية ولا يتم انتاج جزئيات دفاعية (الأجسام المضادة والبرفورين).

-إجابة التمرين الثالث: (08 نقاط)

-I

1- التعرف على البيانات المرقمة في الوثيقة (1):

- 1-25 1-ثقل. 2-عضلة قابضة. 3-لوحة محركة. 4-مغزل عصبي عضلي. 5-عضلة باسطة. 6-عصبون حسي. 7-عصبون جامع. 8-عصبون حركي للعضلة القابضة. 9-عصبون حركي للعضلة الباسطة. 10-نخاع شوكي.

0.25 - تحديد الوضعية التي تتواجد فيها كل من العضلتين (2) و(5):
- العضلة (2): تقلص. - العضلة (5): استرخاء.

2- تحديد التسجيلات المتوقع الحصول عليها في كل جهاز بعد تنبيه المنطقة S:

1- الجهاز ج1: كمون عمل.
- تعليل: لان التنبيه الفعال يولد كمون عمل ينتشر في الليف العصبي للعصبون الحسي.

1- الجهاز ج2: كمون بعد مشبكي تنبهي (PPSE) بلغ العتبة.

2-5 -تعليل: راجع الى انتقال الرسالة العصبية عبر المشبك المنبه (س) والجهاز ج2 على مستوى الغشاء بعد مشبكي.

1- الجهاز ج3: كمون بعد مشبكي تثبيطي (PPSI).

2-5 -تعليل: راجع الى انتقال الرسالة العصبية عبر المشبك المثبط (ع) والجهاز ج3 على مستوى الغشاء بعد مشبكي.

1- الجهاز ج4: كمون عمل.

2-5 -تعليل: راجع الى تسجيل PPSE يفوق العتبة في ج2 يسمح بتوليد كمون عمل ينتشر على طول الليف العصبي

للعصبون الحركي للعضلة القابضة.

1- الجهاز ج5: كمون راحة.

2-5 -تعليل: راجع الى تسجيل PPSI لا يسمح بتوليد كمون عمل في العصبون الحركي للعضلة الباسطة ومنه المحافظة

على كمون الراحة.

-II

1- أ- تحليل نتائج الوثيقة (2-أ):

0.5 - تمثل الوثيقة (2-أ) تغيرات النشاط العضلي عند حقن جرعات ضعيفة من توكسينات البوتيلينيوم حيث نلاحظ:

* عند الحقن في العنصر قبل مشبكي نسجل قيمة توتر ضعيفة جدا وثابتة في العضلة.

* عند الحقن في العنصر بعد مشبكي نسجل ارتفاع قيمة التوتر في العضلة ثم عودتها للحالة العادية.

0.25 ب- نعم تسمح نتائج الوثيقة (2-أ) من تحديد الخلية المستهدفة من طرف توكسين البوتيلينيوم وهي:

- الخلايا العصبية على مستوى العنصر قبل مشبكي (خلايا عصبية قبل مشبكية).

1- تعليل الإجابة:

0.5 - لان توكسينات البوتيلينيوم لا تؤثر عند حقنها في العنصر بعد مشبكي حيث تنتقل الرسالة في المشبك العصبي-

العضلي وتم تسجيل نشاط عضلي عادي، بينما تؤثر عند حقنها في العنصر قبل مشبكي حيث تثبط انتقال الرسالة

العصبية في المشبك العصبي-العضلي ويغيب النشاط العضلي.

1- 2- أ- تحليل مقارن للنتائج المحصل عليها بدون حقن وبعد حقن توكسينات البوتيلينيوم:

0.5 - تمثل الوثيقة (2-ب) تغيرات تركيز شوارد Ca^{2+} في العنصر قبل مشبكي والنشاط العضلي المسجل قبل وبعد حقن

توكسينات البوتيلينيوم حيث نلاحظ:

1 * وجود تماثل في تطور شوارد Ca^{2+} في العنصر قبل مشبكي بدون حقن وبعد حقن توكسينات البوتيلينيوم حيث تزداد

تركيزها بعد التنبيه الفعال ثم تنخفض.

* وجود اختلاف في النشاط العضلي المسجل حيث نسجل نشاط عضلي عادي (ارتفاع قيمة التوتر العضلي) بدون

حقن توكسينات البوتيلينيوم، بينما غياب النشاط العضلي (ثبات قيمة التوتر العضلي) عند حقن توكسينات البوتيلينيوم.

0.75 ب- المعلومات الإضافية التي تقدمها الوثيقة (2-ب):

- نستنتج أن توكسينات البوتيلينيوم تؤدي الى توقيف النقل المشبكي بتثبيط تحرير المبلغ الكيميائي العصبي في الشق

المشبكي، لكنها لا تؤثر على القنوات الفولطية لـ Ca^{+2} .

-III

1 - شرح آلية عمل وتأثير توكسينات البوتيلينيوم على مستوى المشبك العصبي-العضلي واحداث شلل للعضلات:

1 - تؤثر توكسينات البوتيلينيوم على بروتينات متخصصة لها دور في تحرير المبلغ الكيميائي حيث تقوم بتقطيع هذه

البروتينات وبالتالي وقف نشاطها مما يؤدي الى توقف تحرير المبلغ الكيميائي العصبي في الشق المشبكي.

- توقف افراز المبلغ الكيميائي يؤدي الى منع انتقال الرسالة العصبية في المشبك العصبي-العضلي.

- عدم انتقال الرسالة في المشبك تؤدي الى عدم تقلص العضلات أي غياب النشاط العضلي واحداث شلل للعضلات.

نصائح وتوجيهات عامة يوم الامتحان

أولاً : الدعاء

قبل البدء في الحل لابد من قراءة هذا الدعاء طلباً في العون من الخالق عز وجل: ربى أشرح لي صدري ويسري لي أمري وأحلل العقدة من لساني يفقه قولي ، بسم الله الفتاح اللهم لا سهل إلا ما جعلته سهلاً يا أرحم الراحمين.

ثانياً : اختيار الموضوع المناسب

- كلا الموضوعين يحتويان على ثلاث تمرينات.
- يجب قراءة الموضوعين جيداً للتعرف على المعارف المطلوبة في كل موضوع ، ولا تسرع خوفاً من ضياع الوقت لأن الاختيار هو في حد ذاته امتحان.
- عند قراءة الموضوعين أحسب كم سؤالاً بإمكانك الإجابة عنه مباشرة ، وبذلك يكون لك حكماً أولياً على الموضوع المناسب لاستعداداتك.
- في حالة التقارب في عدد الأسئلة التي يمكنك الإجابة عنها اختر الموضوع الذي تقل فيه أسئلة (حل ، فسر ، استنتاج)

ثالثاً : معالجة الموضوع المختار

- أعد قراءة تمرينات الموضوع المختار لتحديد المعارف المطلوبة وفهم الإشكال المطروح للمعالجة.
- ابدأ الحل بالتمرين الذي تراه في متناولك ومعلوماته سبق لك التعرف عليها خلال الموسم الدراسي ، وأترك التمرين الذي يتطلب منك التفكير في الأخير.
- قبل الشروع في الإجابة على أي سؤال يجب قراءة السؤال الذي يليه مباشرة لكي يسهل الربط بين الأجوبة.
- اعتبر أجوبة الأسئلة المتتالية تكمل بعضها البعض ، لذلك لا يوجد تكرار لنفس المعلومة بل يجب الإضافة .
- يجب معالجة السؤال الأخير بأنه خلاصة لكل ما تمت دراسته وهو جواب للهدف الذي يذكر في مقدمة التمرين.

رابعاً : : الاعتناء بالرسم

- كل رسم يطلب يجب أن يقدم في مكان شاسع من الورقة بشكل منسق وكبير و عليه كل البيانات المطلوبة.
- الرسم التخطيطي هو رسم عام غير مفصل أما الرسم التخطيطي الوظيفي أو على المستوى الجزيئي ، فهو رسم تخطيطي مفصل توضح فيه دور البروتينات.
- يكون الرسم بقلم الرصاص لكي يسهل التعديل ويلون بالألوان الخشبية لإبراز المتغيرات.

خامساً : التعامل مع الأسئلة غير المفهومة

- اعتبر ما هو مطلوب منك أمر عادي ، ما عليك إلى فهم مقدمة كل سؤال بتوظيف معارفك للتوصل لتحديده.
- السؤال غير المفهوم تابع لما قبله ولما بعده وله علاقة بالهدف الذي يعالجه التمرين ، لذلك يجب اللجوء لما سبق حينئذ سوف تفهم ما هو مطلوب بحول الله.
- عند الانتقال من جزء تمرين لآخر ، قد يعطى جواب السؤال المبهم كمقدمة لهذا الجزء فاتنبه لذلك.
- يجب تذكر تعريف ما استعصى فهمه ، ثم طبقه على المعطيات سوف تجد الحل.

سادساً : كيفية تقديم أجوبة منظمة

- لا شك أن تنظيم الأجوبة أمر هام وله تأثير كبير في نفسية المصحح فأحرص كل الحرص على ذلك.
- تجنب التشطيط فهو يشوه مظهر الورقة ويرهق المصحح فيتعامل معك بشيء من القسوة.
- أترك سطرًا بين كل جواب وآخر للفصل بين الأجوبة.
- أحرص على ترقيم الأجوبة كما أعطيت في الأسئلة ورقم كذلك الأوراق التي تضيفها.
- قدم أجوبتك وفق طرح السؤال بدون إضافات لا تخدم ما هو مطلوب منك.
- عندما تعطى تجارب عديدة وطلب تحليلها أو تفسيرها اعتبر تلك التجارب مرتبة بطريقة تكمل بعضها البعض.

ثامناً : استغلال الوقت المخصص للامتحان

- تيقن أن الوقت المخصص وهو 4 ساعات ونصف كاف اختيار الموضوع ولحل التمرينات الثلاثة.
- لا تستعجل أثناء الإجابة ، بل فكر جيداً فيما هو مطلوب واستعمل المسودة عند الضرورة.
- عند الانتهاء من حل التمرينات الثلاثة لا تستعجل بالخروج ، بل أعد قراءة الأسئلة و الأجوبة لكي تتأكد من أنك أجبت عنها كاملة دون نقصان .
- ركز خاصة في المراجعة على الأسئلة المركبة ، فهي عرضة للنسيان وأجب عنها بأنها شديدة الترابط .
- عند الانتهاء اتجه إلي منزلك ولا تسأل أحداً عن الامتحان .

إجابة التمرين الأول: (05 نقاط)1- تسمية الجزيئات المرقمة من الوثيقة (1) مع تحديد مقر توأجدها:

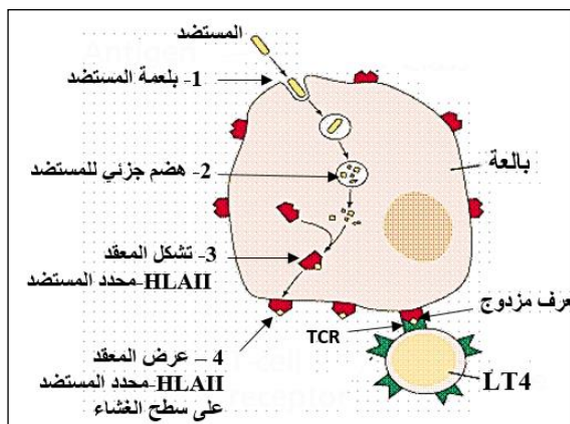
1.5

- الجزيئة (1): جسم مضاد غشائي (BCR). - مقرها: توجد على اغشية الخلايا اللمفاوية LB.
 - الجزيئة (2): جزيئة HLA II. - مقرها: توجد على اغشية البالعات الكبيرة والخلايا اللمفاوية LB.
 - الجزيئة (3): قنوات كيميائية (مستقبل قنوي). - مقرها: توجد على الغشاء بعد مشبكي (خلية عصبية أو عضلية).
 2- مقارنة في جدول بين بنية الجزيئات الممثلة في الوثيقة (1):

1.5

جسم مضاد غشائي (BCR)	جزيئة HLA II	قنوات كيميائية
بنية رابعة		
- يتكون من 4 سلاسل بيتيدية: سلسلتان ثقيلتان وسلسلتان خفيفتان. - يمتلك موقعين لتثبيت محدد المستضد.	- يتكون من سلسلتان بيتيديتان متناظرتان α و β . - يمتلك موقع لتثبيت الببتيد المستضدي.	- يتكون من 5 سلاسل بيتيدية: 2 متماثلة و3 مختلفة. - يمتلك موقعين لتثبيت المبلغ العصبي، كما توجد قناة في مركزها.

0.5

3- رسم تخطيطي يبين آلية عمل الجزيئة (2) من الوثيقة (1):

1.5

4- دور الجزيئات (1) و(2) و(3) مبينا دور العناصر (أ)، (ب)، (ج):

- دور الجزيئة (1): جسم مضاد غشائي (BCR).
 - يسمح BCR بتعرف اللمفاويات LB مباشرة على المستضد (خلال مرحلة الانتقاء النسيلى) بفضل التكامل البنيوي بين مواقع التثبيت "العنصر (أ)" في الجزء المتغير من المستقبل الغشائي BCR ومحدد المستضد.
 - الجزيئة (2): جزيئة HLA II.
 - تعتبر من الجزيئات الغشائية المحددة للذات، تؤدي الى القبول عند توافق CMH، والرفض عند اختلاف CMH.
 - تتدخل في التعاون الخلوي أثناء الاستجابات المناعية، فتعرض الببتيد المستضدي الذي يرتبط بموقع التثبيت "العنصر (ب)" لتتعرف عليه اللمفاويات LT4.
 - الجزيئة (3): قنوات كيميائية (مستقبل قنوي).
 - يثبت المبلغ الكيميائي على مستقبلاته النوعية "العنصر (ج)"، مما يؤدي إلى انفتاح القنوات الميوية كيميائيا وتدفق شوارد Na^+ من الشق المشبكي إلى هيولى الخلية بعد مشبكية مسببا توليد كيون بعد مشبكي تنبهي (PPSE).

إجابة التمرين الثاني: (07 نقاط)

/I

1- التعرف على كل تفاعل محدد موقعها في الخلية:

1

- التفاعل (1): المرحلة الكيموضوية. - مقرها: التيلاكويد في الصانعة الخضراء.
 - التفاعل (2): التحلل السكري. - مقرها: الهيولى.
 - التفاعل (3): تفاعلات حلقة كربس. - مقرها: المادة الأساسية للميتوكوندري.
 - التفاعل (4): الفسفرة التأكسدية. - مقرها: الغشاء الداخلي للميتوكوندري.

0.5

2- أ- تحديد مصدر الطاقة اللازمة لتشكيل ATP في كل تفاعل:

- التفاعل (1): الطاقة الضوئية.
 - التفاعل (2) و(3): الطاقة الكيميائية الكامنة في المادة العضوية.
 - التفاعل (4): تدفق البروتونات عبر الكرات المذبذبة.

ب- مصير ATP الناتج من كل تفاعل:

0.5

- التفاعل (1): يستعمل في المرحلة الكيموضوية.
 - التفاعل (2) و(3) و(4): يستعمل في مختلف النشاطات الحيوية في الخلية.

1- تفسير المنحنيين (1) و(2) في الفترة (1ز - 3ز):**- المنحني (1):**

* (1ز-2ز): (عدم حدوث المرحلة الكيموضوئية).

0.5 - ثبات تركيز O_2 راجع لوجود الظلام الذي لا يسمح بانتقال e^- في السلسلة التركيبية الضوئية ومنه عدم اكسدة الماء.
- ثبات تركيز ATP راجع لعدم وجود فرق في تركيز H^+ نتيجة غياب نشاط السلسلة التركيبية الضوئية.

* (2ز-3ز): (حدوث المرحلة الكيموضوئية).

0.5 - تزايد تركيز O_2 راجع لوجود الضوء الذي يحفز انتقال e^- في السلسلة التركيبية الضوئية ومنه تحدث اكسدة الماء وطرح O_2 .- تزايد ATP راجع لوجود فرق في تركيز H^+ يتولد نتيجة ضخ H^+ عبر T_2 اثناء انتقال e^- في السلسلة التركيبية الضوئية، مما يسمح بخروج H^+ عبر الكرات المذبذبة وتحفيز تركيب ATP.**- المنحني (2):**

* (1ز-3ز): (حدوث الفسفرة التأكسدية).

0.5 - تناقص تركيز O_2 راجع الى استهلاكه حيث يتم إرجاعه الى H_2O نتيجة انتقال e^- في السلسلة التنفسية عند اكسدة النواقل المرجعة $TH.H^+$.- تزايد تركيز ATP راجع الى وجود فرق في تركيز H^+ يتولد نتيجة ضخ H^+ عبر $T_1.T_3.T_5$ اثناء انتقال e^- في السلسلة التنفسية، مما يسمح بانتقال H^+ عبر الكرات المذبذبة وتحفيز تركيب ATP.**2- استخراج التفاعلات التي تتناسب مع كل تركيب تجريبي:**

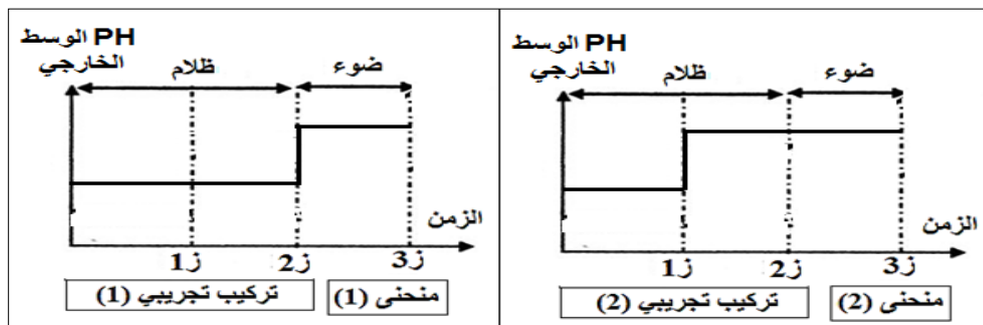
- التركيب التجريبي (1) يتناسب مع التفاعل (1).

1 - **التعليق:** راجع لانطلاق O_2 الناتج عن اكسدة الماء خلال المرحلة الكيموضوئية.

- التركيب التجريبي (2) يتناسب مع التفاعل (4).

- **التعليق:** راجع الى استهلاك O_2 الذي يعتبر المستقبل الأخير للـ (e^-) ويتم ارجاعه الى H_2O خلال الفسفرة التأكسدية.**3- أ- شرح كيفية تطور الاكسجين وATP بعد 3ز عند إضافة مادة DNP مع التعليق:****- المنحني (1):**- استمرار تزايد تركيز O_2 .0.5 - **لأن:** DNP لا يؤثر على انتقال e^- في السلسلة التركيبية الضوئية ومنه استمرار اكسدة الماء وانطلاق O_2 .
- توقف تركيب ATP.- **لأن:** DNP يؤدي الى اختفاء الفرق في تركيز H^+ ومنه توقف انتقال H^+ عبر الكرية المذبذبة ولا يتشكل ATP.**- المنحني (2):**- استمرار تناقص تركيز O_2 حتى ينعدم.0.5 - **لأن:** DNP لا يؤثر على انتقال e^- في السلسلة التنفسية ويستمر ارجاع O_2 الى H_2O حتى نفاذه.
- توقف تركيب ATP.- **لأن:** DNP يؤدي الى اختفاء الفرق في تركيز H^+ ومنه توقف انتقال H^+ عبر الكرية المذبذبة ولا يتشكل ATP.**ب- إعادة رسم المنحنيين (1) و(2) مع توضيح تغيرات قيمة PH في الوسط الخارجي لكل تركيب تجريبي:**

0.5

**ج- تحديد بدقة مصير ATP الذي تم تركيبه في كل تركيب تجريبي:**

- التركيب التجريبي (1):

1 - يستخدم في المرحلة الكيموضوئية خلال فسفرة APG الى ADPG، وخلال تجديد RuDP من طرف PGaL.
- التركيب التجريبي (2):

- يستخدم في مختلف الوظائف الحيوية وهي: البناء الحيوي، النقل الفعال، الحركة، المحافظة على درجة الحرارة.

-إجابة التمرين الثالث: (08 نقاط)

I-

0.5

1- أ- تحديد البرنامج الذي تم استعماله: يتمثل في برنامج RASTOP.

- النموذج الذي تم به تمثيل بنية الليزوزيم: هو النموذج الشريطي.

ب- تسمية البيانات المرفقة:

0.5

1- مناطق انعطاف. 2- بنية ثانوية حلزونية α . 3- بنية ثانوية ورقية β . 4- موقع فعال. 5- مادة التفاعل.

ج- التعرف على البنية الفراغية لإنزيم الليزوزيم: - بنية ثلثية.

0.5

- التعليل: - لأن الانزيم يتكون من سلسلة ببتيدية واحدة بها 129 حمض اميني.

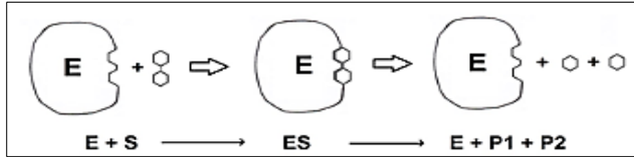
- وجود بنيات ثانوية حلزونية وورقية ومناطق انعطاف.

2- أ- استنتاج نوع التفاعل الذي يقوم به الليزوزيم:

- تفاعل تفكيكي (هدم).

- رسم تخطيطي عليه البيانات اللازمة:

0.75



ب- حساب عدد نكليوتيدات ARNm الذي سمح بتركيب انزيم الليزوزيم:

0.5

- عدد الاحماض الامينية في الانزيم 129 وكل حمض مشفر برامزة، بالإضافة لرامزة الانطلاق التي تشفر لـ Met

الذي ينزع بعد نهاية الترجمة، ورامزة التوقف التي لا تشفر لأي حمض اميني.

- ومنه عدد الرامزات في ARNm هو: $129 + 2 = 131$ رامزة.

- كل رامزة تتكون من 3 نكليوتيدات وبالتالي عدد نكليوتيدات ARNm هو: $131 \times 3 = 393$ نكليوتيدة.

II-

1- أ- تفسير نتائج التجربة (1):

0.5

- لا يتحلل ثلاثي الببتيد مع التربسين لان (PH=2) تعتبر قيمة غير مثلى تسبب تغير الشحنة الاجمالية للإنزيم مما

يؤدي الى فقدان بنية الانزيم ولا يمكن تشكل المعقد ES ويفقد الانزيم نشاطه.

- يتحلل ثلاثي الببتيد مع الببسين لان (PH=2) تعتبر قيمة مثلى تسمح بالمحافظة على البنية الطبيعية للإنزيم مما

يسمح بتشكيل المعقد ES ومنه حدوث التفاعل ووجود نشاط انزيمي.

ب- استخلاص موقع تأثير كل انزيم على الببتيد:

0.5

- انزيم الببسين: يؤثر عند الحمض الاميني Tyr من الجهة الكربوكسيلية.

- انزيم التربسين: يؤثر عند الحمض الاميني Arg من الجهة الكربوكسيلية.

2- نسب كل حالة إلى درجة الحرارة التي توافقها:

0.5

- الحالة (1): درجة حرارة 37°C .

- التعليل: لأن الانزيم ثبت مواد التفاعل وتشكل المعقد ES وحدث التفاعل والحصول على النواتج مما يدل ان

الانزيم يملك بنية طبيعية ودرجة حرارة مثلى للإنزيم (37°C).

- الحالة (2): درجة حرارة 2°C .

0.5

- التعليل: لان الانزيم لم يثبت مواد التفاعل ولا تتشكل معقدات ES وعدم حدوث التفاعل لكن الانزيم يحافظ على بنيته

الطبيعية دلالة ان حركية الجزيئات والتصادمات منعدمة ومنه درجة الحرارة منخفضة (2°C).

- الحالة (2): درجة حرارة 70°C .

0.5

- التعليل: لان الانزيم لم يثبت مواد التفاعل ولا تتشكل معقدات ES وعدم حدوث التفاعل بسبب تخريب بنية الانزيم

وتغير شكل الموقع الفعال مما يدل ان درجة الحرارة مرتفعة (70°C).

3- أ- تفسير المنحنيات الخاصة ب: كمية البروتين، نشاط البروتياز، كمية الانزيمات:

- كمية البروتين:

0.25

* بعد اضافة كمية من البروتين في (ز1) وفي (ز2) تتخفض كميته تدريجيا راجع الى استهلاكه من طرف انزيمات

البروتياز (يعتبر البروتين مادة تفاعل) حيث يتم تكسير الروابط الببتيدية ومنه تفكيك البروتين.

- نشاط البروتياز:

0.5

* قبل إضافة البروتين غياب نشاط البروتياز لغياب مادة التفاعل (البروتين) ومنه عدم حدوث التفاعل.

* بعد إضافة البروتين في (ز1) وفي (ز2) يرتفع نشاط البروتياز راجع لوجود البروتين (مادة التفاعل) الذي يحفز

حدوث التفاعل، ثم ينخفض النشاط بسبب انخفاض كمية البروتين وتقل التفاعلات، وينعدم النشاط عند نفاذ البروتين.

- كمية الانزيمات:

0.25

* تكون كمية الانزيمات ثابتة لان الانزيم وسيط حيوي يحفز التفاعلات لكنه لا يستهلك اثناء التفاعل.

0.25

ب- التعرف على المنحنى (س):

- يمثل كمية نواتج تفكك البروتين وهي: الأحماض الأمينية.

- تبرير الإجابة:

0.5

- لان نشاط انزيمات البروتياز يؤدي الى تفكك البروتين (مادة تفاعل) الذي تتناقص كميته، بينما تزداد كمية الأحماض الأمينية (نواتج). وعند توقف نشاط البروتياز تثبت كمية النواتج.

III-

- نص علمي يوضح خصائص نشاط الانزيمات وعلاقته ببنية الفراغية، والعوامل المؤثرة على نشاط الانزيم:

- الانزيمات وسائط حيوية تسرع التفاعلات ولا تستهلك اثناء التفاعل، وتمتلك بنية فراغية محددة تسمح لها بأداء وظيفتها، حيث تمتاز بتخصص نوعي مزدوج يعود الى الموقع الفعال للإنزيم:

1

* تخصص اتجاه مادة التفاعل أي ترتبط بمادة تفاعل محددة بفضل موقع التثبيت للموقع الفعال.

* تخصص اتجاه نوع التفاعل أي تحفيز حدوث تفاعل محدد بفضل موقع التحفيز للموقع الفعال.

- يتأثر نشاط الإنزيمات بتغيرات درجة الحرارة ودرجة الحموضة (PH)، حيث لكل إنزيم درجة حرارة ودرجة حموضة مثلى يكون عندها نشاط الإنزيم أعظمي، ويقل نشاطها حتى ينعدم كلما ابتعدنا عن الدرجة المثلى.

-- مع تمنياتنا بالتوفيق والنجاح للجميع في شهادة البكالوريا --