

| العلامة | | عناصر الإجابة (الموضوع الأول) | | | |
|--|--------|---|---|--|--|
| مجموع | مجزأة | ال詢ين الأول: (10 نقاط) | | | |
| I - أسماء البيانات المرقمة: | | | | | |
| 1.75 | 7x0.25 | 1 - إنزيم ARN بوليميراز. 2 - رابطة بيبتيدية. 3 - حمض أميني. 4 - ARNm - 7 .ARNt - 5 | 6 - رامزة مضادة. | | |
| 2 | 4x0.25 | II - تسمية العمليتين (س) و(ص) وتحديد العناصر الضرورية لحوثها: | | | |
| | 4x0.25 | العنصر الضروري | العملية | | |
| | | الـ AD, إنزيم ARN بوليميراز، نيكليوتيدات ريبية حرة، طاقة. | س الاستساغ | | |
| 1.50 | 2x0.25 | III - توضيح القواعد الأزوتية للـ ARNm والرامزة المضادة المقابلة لكل رامزة: | | | |
| | 1 | AUG AAG GAC GCU UAA ARNm UAC UUC CUG CGA | القواعد الأزوتية للـ ARNm الرامزة المضادة المقابلة | | |
| | | ب - تمثيل المعادلة الكيميائية: | | | |
| $\text{NH}_2\text{-CH-CH}_2\text{-COOH} + \text{NH}_2\text{-CH-CH}_2\text{-COOH} \longrightarrow \text{NH}_2\text{-CH-CH}_2\text{-CO-NH-CH-CH}_2\text{-COOH} + \text{H}_2\text{O}$ | | | | | |
| 2 - إنجاز الرسم التخطيطي: نهاية الترجمة | | | | | |
| 1.25 | 1.25 | | | | |
| | | ملاحظة: يقبل أحد الرسمين | | | |

| | | |
|------|--------|---|
| | | 3- توضيح كيفية إكتساب البروتين بنية ثلاثة الأبعاد الوظيفية: في نهاية الترجمة تتحرر السلسلة البيئية في الهيولى وتأخذ بنية ثلاثة الأبعاد وظيفية نتيجة شكل روابط كيميائية (مثل الرابط الهيدروجينية والروابط الكبريتية والروابط الشاردية (الأيونية) والروابط الكارهة للماء) بين أحماض أمينية معينة متوضعة في أماكن محددة ضمن السلسلة البيئية حسب المعلومة الوراثية. |
| 1.50 | 1.50 | <p>III - النص العلمي: يتضمن النص العلمي دور العناصر المتدخلة في مرحلتي النسخ والترجمة.</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتطلب تركيب البروتين عند حقيقة النواة عدة عناصر جزيئية وخلوية تتضمن نسخ المعلومة الوراثية في النواة وترجمتها في الهيولى. - جزيء الـ ADN تتواجد في النواة تحمل المعلومات الوراثية (المورثات). - إنزيم ARN بوليميراز يستنسخ المورثة إلى ARNm الذي ينقل المعلومة الوراثية إلى الهيولى. - الريبوزومات تقرأ رموزات ARNm وتترجمها إلى تتابع أحماض أمينية. - ARNt ينقل الأحماض الأمينية المنشطة الموافقة لرموزات ARNm إلى الريبوزومات. - إنزيمات التشغيل إنزيمات نوعية تتخط الأحماض الأمينية وتثبتها على الـ ARNt. - طاقة مصدرها ATP لازمة لنشاط العناصر المتدخلة. - نيكليوتيدات حرة وأحماض أمينية حرة كجزئيات بنائية. |
| 2 | 8×0.25 | التمرين الثاني: (10 نقاط) |
| 1.50 | 0.50 | <p>1-1 - تسمية الخلية: بالغة كبيرة.</p> <p>- بيانات العناصر المرقمة:</p> |
| | 4×0.25 | <p>2- معقد مناعي.</p> <p>1- مستضد.</p> <p>3- مستقبل نوعي للجسم المضاد.</p> <p>4- ليزوزومات.</p> |
| 1.75 | 0.25 | <p>2- 1- تحديد النشاط المبين في الوثيقة (1): بلغمة المعقد المناعي.</p> <p>ب - التعرف على المرحلتين:</p> |
| | 2×0.50 | <p>- المرحلة (أ): ثبيت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية للبالغات الكبيرة.</p> <p>- المرحلة (ب): الإحاطة بتشكل ثانية غشائية (أرجل كاذبة).</p> |
| | 0.50 | <p>ج - التعليل: لا يتوقف نشاط البالعنة الكبيرة عند مرحلة الإحاطة لأن البلعمة تستمر بتشكيل حيوصل اقتناص يحوي المعقد المناعي الذي يُخرب بالأنزيمات الحالة التي تصيبها الليزوزومات في حوصل الاقتناص.</p> |

| | | |
|------|--------|---|
| | | أ - تحليل نتائج الجدول: |
| | | <ul style="list-style-type: none"> - الأجسام المضادة: تظهر بتركيز ضعيف في اليوم 8 و持續 في الزيادة لتبلغ ذروتها عند اليوم 16 ثم تثبت عندها مع مرور الزمن. |
| | 3×0.25 | <ul style="list-style-type: none"> - الخلايا LB: يكون عددها قليلاً ثم يتزايد ليصل إلى قيمة أعظمية عند اليوم 8، يتلاقص بعدها تدريجياً. |
| 1.25 | 0.50 | <ul style="list-style-type: none"> - الخلايا البلازمية: تظهر بعد قليل في اليوم 8 و持續 في الزيادة لتبلغ ذروتها عند اليوم 16 ثم تثبت عندها مع مرور الزمن. <p>ب - استخراج العلاقة:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تنتج الأجسام المضادة من طرف الخلايا البلازمية التي تتمايز عن الخلايا المقاوية LB. |
| | | 2 - المقارنة: |
| | 0.25 | <ul style="list-style-type: none"> - يلاحظ اختلاف في عدد كبير من الأحماض الأمينية (من الحمض الأميني 60 إلى 70) في كل من السلسلة الثقيلة والسلسلة الخفيفة للضد M والضد Z. |
| | 0.25 | <ul style="list-style-type: none"> - يلاحظ تماثل جميع الأحماض الأمينية (من الحمض الأميني 300 إلى 310 للسلسلة الثقيلة ومن الحمض الأميني 150 إلى 160 للسلسلة الخفيفة) للضد M والضد Z. <p>الاستنتاج:</p> |
| | 0.50 | <ul style="list-style-type: none"> - للجسم المضاد جزء متغير يتكون من أحماض أمينية تختلف من جسم مضاد لآخر، وجزء ثابت يتكون من أحماض أمينية متماثلة عند جميع الأجسام المضادة. <p>ب - الرسم التخطيطي:</p> |
| 2.50 | 2×0.75 | <p>رسم تخطيطي للضد Z</p> <p>رسم تخطيطي للضد M</p> |

III- ذكر الأنواع البروتينية الأربع المتدخلة في إقصاء الالذات:

| نوع البروتين | المصدر | الدور | نوع البروتين |
|---|---|--|--------------|
| جسم مضاد | الخلية البلازمية الناتجة عن تمایز الخلية LB | الارتباط بمحدد مولد الصد وتشكيل معقد مناعي لإبطال مفعول المستضد. | |
| TCR | LT4 | التعرف المزدوج على معقد (CMHII- بببتيد مستضدي). | |
| IL2 | LT4 | تحفيز الذاتي . تحفيز باقي الخلايا اللمفاوية المتحسسة. | |
| مستقبل غشائي نوعي | البالغة | ثبت المعقد المناعي. | |
| ملاحظة: يمكن أن يتطرق المترشح إلى أنواع بروتينية أخرى لها دور في إقصاء الالذات: | | | |
| نوع البروتين | المصدر | الدور | نوع البروتين |
| مستقبل غشائي نوعي | LT4 | ثبت الأنترلوكين. | |
| إنزيمات حالة | البالغة الكبيرة | الهضم أثناء البلعمة. | |
| CMHII | البالغة الكبيرة | عرض بببتيد مستضدي لانتقاء لمّة من LT4. | |

| العلامة | | عناصر الإجابة (الموضوع الثاني) | | | | | | |
|---|------------------|--|---------|---------|--|-----------------|---|------------------|
| مجموع | جزأة | التمرين الأول: (10 نقاط) | | | | | | |
| 0.50 | 2×0.25 | <p>1- أهمية استعمال مبرمج Anagène :</p> <p>- عرض تتابع النيوكليوتيدات في الـ ADN و ARNm وتتابع الأحماض الأمينية في البروتين.</p> <p>- محاكاة الاستساخ من الـ ADN إلى ARNm والترجمة من الـ ARNm إلى البروتين.</p> <p>2 - التعرف على الجزيئتين (س) و (ع) مع التعليل :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>التعليل</th> <th>الجزيئة</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>- وجود سلسليتين. - وجود القاعدة الأزوتية T.</td> <td>ADN : جزيئة (س)</td> </tr> <tr> <td>- وجود سلسلة واحدة. - وجود القاعدة الأزوتية U.</td> <td>ARNm : جزيئة (ع)</td> </tr> </tbody> </table> <p>3 . رسم الظاهرة: الاستساخ (تؤخذ 5 بيانات بعين الاعتبار + دقة الرسم)</p> <p style="text-align: center;">رسم تخطيطي لظاهرة الاستساخ</p> | التعليل | الجزيئة | - وجود سلسليتين. - وجود القاعدة الأزوتية T. | ADN : جزيئة (س) | - وجود سلسلة واحدة. - وجود القاعدة الأزوتية U. | ARNm : جزيئة (ع) |
| التعليل | الجزيئة | | | | | | | |
| - وجود سلسليتين. - وجود القاعدة الأزوتية T. | ADN : جزيئة (س) | | | | | | | |
| - وجود سلسلة واحدة. - وجود القاعدة الأزوتية U. | ARNm : جزيئة (ع) | | | | | | | |
| 1.50 | 6×0.25 | <p>II- 1 - أ - تسمية الآلية: - الترجمة</p> <p>- أسماء البيانات: 1 - تحت الوحدة الكبيرة للريبوzوم. 2 - الموقع التحفيزي A .ARNm - 4 3 - تحت الوحدة الصغرى للريبوzوم. 6 - رابطة بيتيدية. .ARNt - 8 7 - الموقع التحفيزي P</p> <p>ب - الخطوة الممثلة: نهاية الترجمة.</p> <p>- التعليل: الموقع التحفيزي A للريبوzوم فارغا يقابل رمز التوقف UAG في الـ ARNm.</p> | | | | | | |
| 3 | 0.25 | | | | | | | |
| | 0.50 | | | | | | | |

| | | |
|------|------|--|
| | | 2 - التبيان الدقيق لدور العنصرين: |
| 0.50 | 0.25 | - دور العنصر (1) تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم: تحتوي موقعين تحفيزيين، الموقع A والموقع P لتشكيل الرابطة البيبتيدية بين الحمض الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع A والحمض الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع P. |
| | 0.25 | - دور العنصر (3) تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم: تحمل موقع قراءة الـ ARNm موقع قراءة الـ ARNm. |
| 1 | 0.50 | - حساب عدد الوحدات : 3 - عدد وحدات الـ ARNm: عدد الرامزات تساوي 143 رامزة كل رامزة تمثل بثلاث نوكليوتيدات إذن عدد نوكليوتيدات ARNm تساوي $143 \times 3 = 429$. - عدد وحدات السلسلة البيبتيدية الوظيفية: عدد الأحماض الأمينية يساوي 141 لأن العدد 142 حمض أميني يحذف منه Met الباديء إذن $141 - 1 = 140$. |
| 2 | 2x1 | <p>III- النص العلمي: يتم التعبير عن المعلومة الوراثية لـ ADN خلال مراحلتين:</p> <p>مرحلة الاستسخان:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تصنيع حيوي لجزئية الـ ARNt انطلاقاً من السلسلة الناسخة لـ ADN بواسطة إنزيم الـ ARN بوليميراز ، وتختضع لتكامل النوكليوتيدات بين سلسلة الـ ARNm والسلسلة الناسخة. - مقرها النواة و تتم خلال ثلاثة مراحل هي البداية - الاستطالة - النهاية. <p>مرحلة الترجمة:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها الـ ARNm إلى متالية أحماض أمينية في البروتين وتنطلب ARNt المتخصص في تثبيت، نقل وتقديم الأحماض الأمينية المعاقة إلى الريبوزومات التي يدمج على مستواها الأحماض الأمينية. - مقرها الهيولي - تتم خلال ثلاثة مراحل هي البداية - الاستطالة - النهاية. - البداية: تبدأ الترجمة دائمًا في مستوى الرامزة AUG لـ ARNm (الرامزة البادئة للتركيب) بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يثبت على الريبوزوم. - الاستطالة: يتنقل الريبوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجياً سلسلة بيبيتيدية بتكوين رابطة بيبيتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة وأخر حمض أميني في السلسلة المتموضع في الموقع المحفز. - النهاية: تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف فيفصل ARNt آخر حمض أميني ليصبح عديد البيبتيد المتشكل حر. |

| التمرير الثاني: (10 نقاط) | | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------------|-----------------------------------|---|--------|--------|---------|---------------|-----------------|---------------------------------|---------------|------------|---------------------------------|---------------|----------------|---|
| 1 | 4×0.25 | <p>I - بيانات العناصر المرقمة: 1 - طبقتان فوسفوليبسيتان. 2 - بروتين سطحي داخلي.</p> <p>4 - سكر قليل التعدد 3 - بروتين ضمني</p> <p>A - ترتبط مادة الكونكافالين بالسطح الخارجي للغشاء الهيولي.</p> <p>التعليق: لأنها ترتبط بالجزئيات السكرية المتوضعة على البروتينات والدسم فقط من ناحية السطح الخارجي للغشاء الهيولي.</p> <p>B - تفسير النتيجة: استعادة جزء الغشاء الهيولي لفلاورته بعد إزالتها بأشعة الليزر بسبب تحرك الجزيئات الغشائية المغلفة الكونكافالين المجاورة لهذا الجزء من الغشاء.</p> <p>- الاستنتاج: جزيئات الغشاء الهيولي غير مستقرة فهي في حركة دائمة ضمن الغشاء.</p> | | | | | | | | | | | | |
| 2.75 | 0.50 1 0.75 0.50 | <p>3 - مميزات الغشاء الهيولي: - جزيئات الغشاء الهيولي غير منتظمة التوضع (فيسيفاسي).</p> <p>- جزيئات الغشاء الهيولي غير مستقرة في حركة دائمة (مائع).</p> <p>II - انساب الأغشية إلى الخلايا مع التعليل:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>الغشاء</th> <th>الخلية</th> <th>التعليق</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>غشاء الخلية 1</td> <td>خلية لمفاوية LB</td> <td>وجود CMH II و CMH I خلية مناعية</td> </tr> <tr> <td>غشاء الخلية 2</td> <td>خلية كبدية</td> <td>وجود CMH I فقط خلية جسمية عادية</td> </tr> <tr> <td>غشاء الخلية 3</td> <td>كريبة دم حمراء</td> <td>غياب CMH II و CMH I لعدم احتوائهما نواة</td> </tr> </tbody> </table> <p>1 - المقارنة بين النمط الوراثي للأب والأم وحساب نسبة التوافق بينهما:</p> <p>- المقارنة: - الآليل C3 متماثل في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم.</p> <p>- الآليلات الأخرى المتبقية مختلفة في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم.</p> <p>- حساب نسبة التوافق بينهما: $16.66\% = \frac{1}{6} \times 100\%$</p> <p>إذن نسبة التوافق = 16.66 %</p> <p>B - نمط وراثي محتمل لأحد أبناء هذه العائلة بحيث نسبة التوافق مع كل من الأب والأم تساوي 50 %.</p> | الغشاء | الخلية | التعليق | غشاء الخلية 1 | خلية لمفاوية LB | وجود CMH II و CMH I خلية مناعية | غشاء الخلية 2 | خلية كبدية | وجود CMH I فقط خلية جسمية عادية | غشاء الخلية 3 | كريبة دم حمراء | غياب CMH II و CMH I لعدم احتوائهما نواة |
| الغشاء | الخلية | التعليق | | | | | | | | | | | | |
| غشاء الخلية 1 | خلية لمفاوية LB | وجود CMH II و CMH I خلية مناعية | | | | | | | | | | | | |
| غشاء الخلية 2 | خلية كبدية | وجود CMH I فقط خلية جسمية عادية | | | | | | | | | | | | |
| غشاء الخلية 3 | كريبة دم حمراء | غياب CMH II و CMH I لعدم احتوائهما نواة | | | | | | | | | | | | |
| 1.75 | 0.50 0.75 | <p>III - النص العلمي يتضمن: - تفرد كل عضوية بهوية بيولوجية خاصة بها لامتلاكها جزيئات غشائية ذات طبيعة بروتينية تتمثل في: نظام CMH ABO ونظام الريزوس.</p> <p>- تشفّر هذه الجزيئات بمورثات متعددة الصنويات (الآليلات).</p> <p>- إن تعدد الصنويات يسبب التنوع الكبير في النمط الظاهري.</p> | | | | | | | | | | | | |
| 1.50 | 3×0.50 | <p>أو يكتب كما يلي:</p> <p>A17 C6 B34 A2 C5 B12</p> | | | | | | | | | | | | |