

التصحيح المقترح للاختبار الثاني في مادة العلوم الطبيعية و الحياة للفترة الثانية باك 2014

التمرين الاول :

اولا : 1- مقارنة بين نتائج الازوية الثلاثة:.....1ن

في الوعاء 1 في وجود مكورات رئوية حية اضيفت لبالعات كبيرة و خلايا لمفاوية مأخوذة من فار بعد 5 ايام من حقنه بمكورات رئوية مقتولة نلاحظ بعد 8 ايام من نقل سائل الحضان ان المكورات الرئوية الحية أصبحت مرتصة بينما في الوعاء 2 في غياب البالعات الكبيرة ووجود الخلايا للمفاوية بقيت المكورات الرئوية حرة كذلك في الوعاء 3 رغم وجود البالعات الكبيرة لكن بغياب الخلايا للمفاوية .

الاستخلاص :.....0.25ن

ظاهرة التعاون الخلوي تحتاج لوجود بالعات كبيرة و خلايا لمفاوية .

2- دور البالعات:

هو عرض محدد مكورات الرئوية للخلايا للمفاوية وتنشيطها للتعرف.

3- كتابة البيانات المرفقة:.....0.25*6

1- خلية مساعدة lth / 2- مبلغ كيميائي il2 / 3- خلية بائية lb / 4- مستقبل غشائي il2 / 5- موقع تثبيت المبلغ bcr - 6 / il2

عنوان الوثيقة 02:.....0.25ن

رسم تخطيطي يوضح ظاهرة التعاون الخلوي بين الخلية التائية و البائية

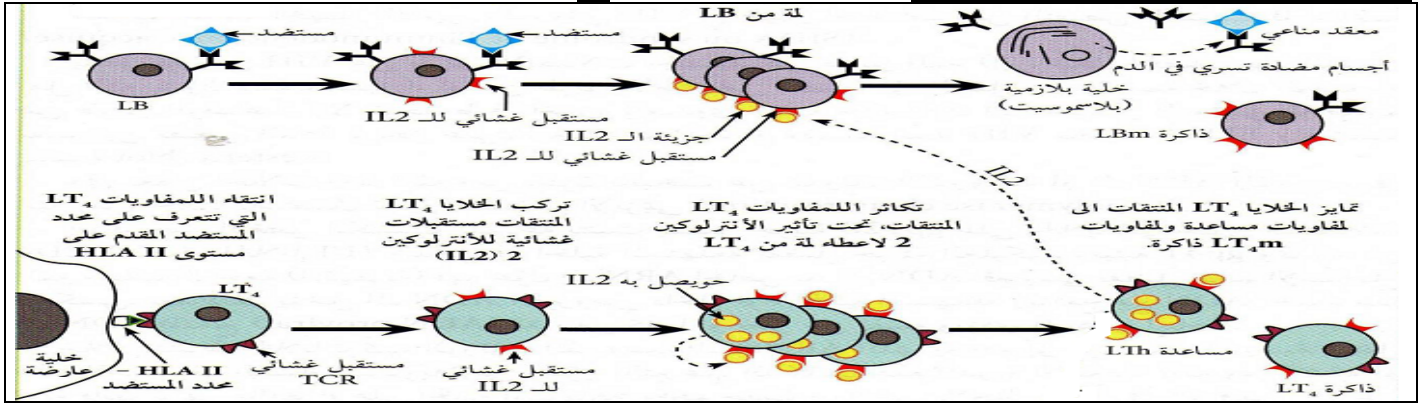
ب- مصير العناصر 3 :0.5ن

انقسام الى لمة من الخلايا البائية لها نفس المواصفات البنيوية ثم التمايز الى بائية ذاكرة lbm او بلازموسيت lbp منتجة للأجسام المضادة.

4- نوع الاستجابة المناعية المدروسة عند الفار:0.5ن

هي استجابة مناعية نوعية خاطية بتدخل الخلايا البائية التي تؤدي الى ارتصاص المكورات الرئوية المقتولة في وجود اجسام مضادة.

5- رسم تخطيطي لتفسير ما حدث في الوعاء الاول 1:.....1ن



ثانيا: 1/ الخاصيتين البيولوجيتين :0.5ن

احتواءه على موقعين: * موقع تثبيت مع مولد الضد * موقع تثبيت فوق أغشية البالعات الكبيرة .

2/ المعلومة التي نستخرجها من التجربة 2:0.25ن

يؤدي كسر الروابط الضعيفة والقوية إلى فصل السلسلتين (الخفيفة و الثقيلة) وبالتالي تخريب بنية هذه الجزيئات الدفاعية (تغيير في البنية الفراغية للموقعين) بذلك تفقد اهم ميزاتها المذكورة سابقا .

3/ المعالجة بواسطة الإنزيم :0.5ن

الحالة (أ): لم تمس مواقع تثبيت المستضد للجزيئات الدفاعية حيث تم الاحتفاظ على خاصية التعرف و تثبيت المستضد ، والتي تتمثل في السلسلتين الخفيفة و الثقيلة معا، لكن في نفس الوقت أصبح غير قادر على التثبيت على غشاء البلعمية.

الحالة (ب): لم تمس مواقع تثبيت على غشاء الخلية البلعمية للجزيئات الدفاعية حيث تم الاحتفاظ على خاصية تثبيت على غشاء البلعمية في الموقع المخصص له المتمثل في السلسلتين الثقيلتين، لكن في نفس الوقت أصبح غير قادر على التعرف و التثبيت على المستضد.

ثالثا: 1- تحليل :.....1ن

- مقارنة تتابع الأحماض الأمينية للسلاسل الثقيلة لمختلف الأجسام المضادة ل ضد (gp120) (VIH(p41g)) تظهر أنها تحتوي على منطقة ثابتة وهذا لتمامثل تتابع الأحماض الأمينية فيها عند كل السلاسل الثقيلة للأجسام المضادة .
- مقارنة تتابع الأحماض الأمينية للسلاسل الخفيفة لمختلف الأجسام المضادة ل ضد (gp120) (VIH) تظهر أنها تحتوي على منطقة متغيرة وهذا لاختلاف تتابع الأحماض الأمينية فيها عند كل السلاسل الخفيفة للأجسام المضادة .

2 - التخصص العالي لهذه الجزيئات:.....0.5ن

تحتوي الأجسام المضادة على 4 سلاسل بيبتيديّة: سلسلتين خفيفتين و سلسلتين ثقيلتين:

- كل سلسلة تحتوي على منطقة ثابتة متماثلة عند كل الأجسام المضادة .
- كل سلسلة تحتوي على منطقة متغيرة مختلفة من جسم مضاد إلى آخر و على مستوى هذه المناطق يتم تثبيت المستضد، حيث بنية ثلاثية الأبعاد لكل موقع تثبيت يكون مكملًا لبنية محدد المستضد وهذا ما يفسر نوعية و تخصص هذه الجزيئات.

التمرين الثاني:

1- دور راسم الاهتزاز المهبطي في هذه الدراسة :0.5ن

تحديد الظواهر الكهربائية الناتجة عن التنبيهات الفعالة على اغشية العصبونات .

2- تحديد وضعية قطبي الاستقبال التي مكنتنا من الحصول على تسجيلات الوثيقة 02:.....0.5ن

احد القطبين ق1 على سطح الليف والاخر ق2 في مقطعه في الداخل حيث التسجيل قبل التنبيه الفعال في - 70 فالليف مستقطب .

3- استخراج انواع المشابك مع التعليل الدقيق:.....1.5ن

- من الحالة 1 المشبك ع1-ع منشط حيث اعطى التسجيل عند التنبيه في ع1 تنبيهين متقاربين زوال استقطاب يفوق العتبة على شاشة ر.ذ.م.
- من الحالة 02 المشبك ع2 -ع منشط حيث عند تنبيه العصبون ع2 نسل زوال استقطاب على شاشة ر.ذ.م.

• المشبك ع3 - ع منشط حيث عند التنبيه في ع3 نسجل فرط في الاستقطاب على شاشة ر.ذ.م.
4- تحليل التسجيلات الناتجة في كل حالة من الحالات التالية :.....1.5

- في الحالة 01 اعطى التسجيل عند التنبيه في ع1 تنبيهين متقاربين زوال استقطاب يفوق العتبة
- في الحالة 02 اعطى التسجيل عند التنبيه في ع2 ثم في ع3 زوال استقطاب يليه فرط في الاستقطاب .
- في الحالة 03 اعطى التسجيل عند التنبيه في ع1+ع2 زوال استقطاب اكبر من العتبة يولد كمون عمل بينما بعد مدة اعطى التسجيل عند التنبيه في ع1+ع3 في نفس لوقت زوال استقطاب لا يفوق العتبة .

5- تفسير تسجيل الحالة 1 و 3 :.....1+1

- الحالة 1 : زوال استقطاب يفوق العتبة ناتج عن دمج رسالتين منشطتين بتجميع زمني محصلته قادرة على توليد كمون عمل .
- الحالة 3: عند التنبيه في ع1+ع2 زوال استقطاب اكبر من العتبة ناتج عن دمج رسالتين منشطتين بتجميع فراغي محصلته قادرة على توليد كمون عمل وعند التنبيه في ع1+ع3 زوال استقطاب لا يفوق العتبة ناتج عن دمج رسالتين منشطة و مثبطة بتجميع فراغي محصلته غير قادرة على توليد كمون عمل

6- شروط تسجيل كمون عمل على مستوى الخلية البعد مشبكية :.....0.5

محصلة لتجميع كاف توليد زوال استقطاب يفوق العتبة-رسالتين منشطتين - + ليف مستقطب .

التمرين الثالث:

1 - وضح دور ومكان تأثير كل من النواقل العصبية مع التعليل : $0.75 * 2$

- دور الانكيفالين : مثبط
- مكان التأثير : المشبك بين الخلية ا و الخلية D
- التعليل : نلاحظ إفراط في الاستقطاب سعته 25 ملي فولط (الكمون المسجل يقدر بـ -95 ملي فولط) فقط على مستوى R2 ، على العكس من ذلك لا نلاحظ الا كمون الراحة قدره -70 ملي فولط على مستوى R4,R3,R1 بعد اضافة الانكيفالين.
- دور المادة P : منبهة
- مكان التأثير : المشبك بين الخلية D و الخلية L.
- التعليل : لاننا نلاحظ تسجيل كمون بعد مشبكي تنبيهه سعته 20 ملي فولط (قيمة الكمون المسجل -50 ملي فولط) فقط على مستوى R4 ، على العكس من ذلك لا نلاحظ الا كمون الراحة قدره -70 ملي فولط على مستوى R3,R2,R1 بعد اضافة المادة P.

2- تفسير النتائج التي تم الحصول عليها في الحالة (أ) : $0.75 * 2$

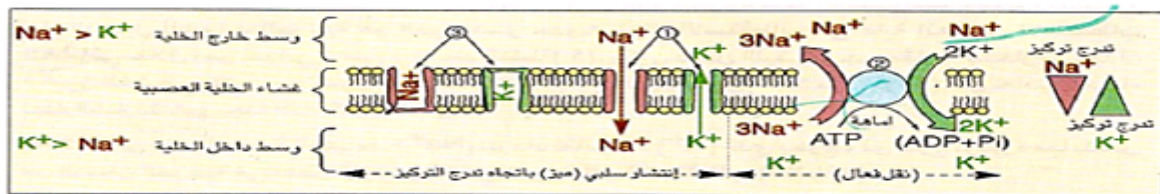
- رسالة عصبية لـ 3 كمونات عمل/6ملي ثانية عمل لها نفس السعة المقدرة بـ 100 ملي فولط (قيمة الكمون تقدر بـ 30+ ملي فولط) تم تسجيلها على مستوى R2 والالكتروود R3 . وهذا ما يثبت أن التنبيه فعال وأن كمونات العمل المنتشرة على نفس الخلية كلها تحافظ على نفس السعة ونفس التردد (التواتر).
- وبالمثل نلاحظ رسالة عصبية على مستوى R5 لها نفس السعة الملاحظة على مستوى R2 و R3 ، لكن ترددها ضعيف يقدر بـ 2 كمون عمل/6ملي ثانية بعد وصول استقطاب الغشاء إلى العتبة (كمون بعد مشبكي يساوي عتبة توليد كمون العمل). وهذا يدل على أن المشبك بين الخليتين D و L تنبيهه ولكنه يقلل فقط ترددات الرسالة العصبية وعدم الزيادة في سعتها.
- عل عكس ذلك نسجل دائما كمون راحة قدره -70 ملي فولط على مستوى R1 وهذا يدل أن الرسالة العصبية المتولدة على مستوى المستقبل الحسي للألم لا تنتقل من الخلية D إلى الخلية ا .

3- المقارنة بين التسجيلات المحصل عليها في الحالة (ب) مع تسجيلات الحالة (أ) : $0.75 * 2$

- نسجل كمون عمل واحد على مستوى R1 في وجود السيروتينين الحالة (ب) على العكس لا نسجل أي كمون عمل في الحالة (أ).
- نسجل إفراط في الاستقطاب حل مستوى R2 في غياب السيروتينين (الحالة ب) على العكس نسجل 3 كمونات عمل خلال 6 ملي ثانية في (الحالة أ).
- لا توجد أية استجابة ولا تسجيلات حل مستوى R3 و R5 في وجود السيروتينين (الحالة ب) ، على العكس نسجل 3 كمونات عمل /6ملي ثانية في R3 وتسجيل 2 كمون عمل/6ملي ثانية في (الحالة أ) .
- وهذا يدل على ان السيروتينين يبنه فقط الخلية ا ويمنع انتشار رسالة الاحساس بالألم في الخلية D .
- يؤثر السيروتينين بين المحور الاسطواني للخلية S والخلية ا .

4 - دور البروتينات الغشائية في الحفاظ على كمون الراحة : $0.75 * 2$

• الرسم التخطيطي الوظيفي



II - شرح كيفية تدخل الدماغ في منع انتقال رسالة الاحساس بالألم : $0.75 * 2$

- يرسل الدماغ رسائل عصبية إلى الخلية S ويتسبب في تحرير السيروتينين على مستوى المشبك بين الخلية S والخلية ا . مما يولد رسالة عصبية على مستوى الخلية ا . هذه الرسالة تنتشر وتتسبب في تحرير الانكيفالين حل مستوى المشبك D-I مما يولد إفراط في الاستقطاب حل مستوى الغشاء بعد مشبكي للخلية D ، وهكذا فالرسالة العصبية المنتشرة عن طريق الخلية D تثبط وتمنع تحري المادة p وبالتالي نقل الرسالة العصبية المسببة للألم.

قال أحد الصالحين: همتك فأحفظها، فإن الهمة مقدمة الأشياء، فمن صلحت له همته وصدق فيها، صلح له ما وراء ذلك من الأعمال