

## - إجابة التمرين الأول:

### 1- تفسير النتائج المحصل عليها في الجدول:

- وجود ARNm في الخلايا الأصلية راجع الى حدوث عملية الاستنساخ في النواة انطلاقا من ADN (مورثة) لتتشكل نسخة عن المعلومات الوراثية هي ARNm ينتقل الى الهيولى.
- وجود ARNm في الخلايا الشبكية (اقل من 10 ساعات على فقد النواة) لان ARNm موجود في الهيولى وتم تركيبه بعملية الاستنساخ قبل فقد النواة.
- غياب ARNm في الخلايا الشبكية (بعد 10 ساعات على فقد النواة) وفي الكريات الدموية الحمراء لان ARNm يتميز بمدة بقاء قصيرة في الهيولى حيث يتم تفكيكه بعد مدة قصيرة من استعماله ولا يتم إعادة تركيبه لغياب النواة في هذه الخلايا.
- شرح العلاقة بين نتائج الجدول وتركيب الهيموغلوبين:
- تركيب الهيموغلوبين في الخلايا الأصلية وفي الخلايا الشبكية لوقت قصير يعود لوجود ARNm الذي يحمل نسخة عن المعلومات الوراثية ويستخدم على مستوى الهيولى في عملية الترجمة ومنه تركيب بروتين الهيموغلوبين.
- يتوقف تركيب الهيموغلوبين في الخلايا الشبكية وبعدهم في الكريات الدموية الحمراء لعدم وجود ARNm أي غياب للمعلومات الوراثية مما لا يسمح بحدوث عملية الترجمة ومنه لا يتم تركيب بروتين الهيموغلوبين.

## - إجابة التمرين الثاني:

### I/-

### 1/- انساب الاغشية 1 ، 2 ، 3 الى الخلايا الثلاث:

- غشاء الخلية 1: خلية لمفاوية LB.
- **تعليل:** - بسبب وجود فلورة ذات قطر كبير (30nm) وفلورة ذات قطر صغير (15nm) على غشائها وهذا يدل على وجود جزيئات CMH I و CMH II وهي ميزة الخلايا LB والبالعات الكبيرة (الخلايا المناعية).
- غشاء الخلية 2: خلية كبدية.
- **تعليل:** - بسبب وجود فلورة ذات قطر صغير فقط (15nm) على غشائها وهذا يدل على وجود جزيئات CMH I وهي توجد عند جميع الخلايا الجسمية العادية ذات نواة.
- غشاء الخلية 3: كرية دموية حمراء.
- **تعليل:** - بسبب عدم وجود فلورة على غشائها وهذا يدل على عدم وجود جزيئات CMH وهي ميزة الكريات الدموية الحمراء التي لا تحتوي على نواة ولا تنتمي الى نظام CMH.

### 2/-

### أ- الطبيعة الكيميائية لجزيئات CMH المميزة للذات:

- جزيئات غليكوبروتينية.
- **تجربة تؤكد ذلك:**
- نقوم بنزع خلية لمفاوية من طحال فأر ومعالجتها بأنزيم الغليكوسيداز الذي يخرب الغليكوبروتينات الغشائية، ثم نعيد حقن الخلية المعالجة في نفس الفأر.
- نلاحظ أن البالعات تقوم ببلعمة الخلية للمفاوية المعالجة واعتبارها جسم غريب والتخلص منها.
- نستنتج ان الجزيئات المحددة للذات هي الغليكوبروتينات.

### ب- تفسير اختلاف جزيئات CMH من فرد لآخر:

- تختلف جزيئات CMH نتيجة اختلاف في أليات المورثات التي تشرف عنها في:
- \* عدم وجود سيادة بين أليات مورثات CMH.
- \* تنوع وكثرة أليات مورثات CMH.
- \* تكون مورثات متقاربة وتحتل موقع طرفي على الصبغي 6.
- \* وجود عدة مورثات CMH (6 مورثات).

### ج- مقارنة بين أنواع جزيئات CMH:

| جزيئة CMH II   | جزيئة CMH I   | المستوى البنائي |
|--|---|-----------------|
|  | بنية رابعة  |                 |
| - تنشأ من المورثات - تنشأ من المورثات DR.DQ.DP المحمولة على الصبغي رقم 06. | - تنشأ من المورثات C.B.A المحمولة على صبغي رقم 6 (تشرف على السلسلة α). - يشرف على السلسلة β2m مورثة محمولة على الصبغي 15. | المنشأ الوراثي  |

### II/-

### 1/-/ تعليل النتيجة التي تم الحصول عليها:

- حدوث ارتباط راجع الى ارتباط الاجسام المضادة ضد A في مصل الشخص (س) مع المستضدات الغشائية من نوع A للكريات الحمراء للشخص (ع) لوجود توافق بنيوي بينهما.

### 2/- تحديد زمرة الشخص (س):

هي زمرة B أو الزمرة O.

### - التعليل:

- لان الشخص (س) يملك اجسام مضادة ضد A في مصله وهي تتواجد مصل دم الزمرة B والزمرة O.

## - إجابة التمرين الثالث:

### I/-1 /- تفسير نتائج الوثيقة (1):

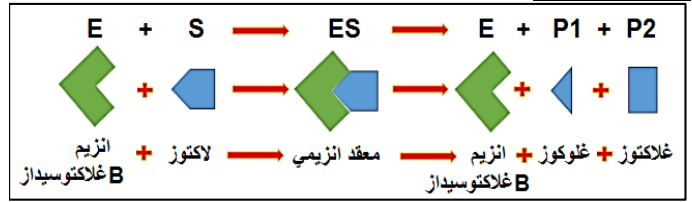
#### - المنحنى (أ):

- \* (0 - 3.5 د): تزايد كمية الجلوكوز راجع لحدوث التفاعل عند درجة حرارة مثلى (37°م) التي تسمح بنشاط انزيم β غلاكتوسيداز الذي يحفز تفكيك اللاكتوز الى جلوكوز وغلاكتوز.
- \* (3.5 - 7 د): ثبات كمية الجلوكوز راجع الى توقف التفاعل حيث يتوقف نشاط الانزيم بسبب نفاذ مادة التفاعل (اللاكتوز بكمية محددة).

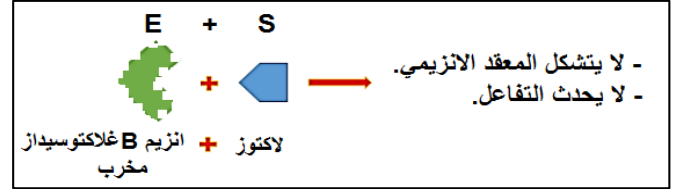
#### - المنحنى (ب):

- انعدام الجلوكوز طول فترة التجربة راجع الى عدم حدوث التفاعل لانعدام نشاط انزيم β غلاكتوسيداز لان درجة الحرارة مرتفعة (70°م) التي تؤدي الى تخريب الانزيم بتكسير الروابط ومنه فقدان البنية الفراغية الطبيعية للانزيم ويفقد نشاطه.
- **الاستنتاج:**
- نستنتج ان الانزيم وسيط حيوي يسرع التفاعلات، ويعمل في درجة حرارة مثلى (37°م) في هذه الحالة.

## 2-/- أ- رسم تفسيري لمعادلة تفاعل انزيم $\beta$ غلاكتوسيداز - المنحني (أ):



## المنحني (ب):



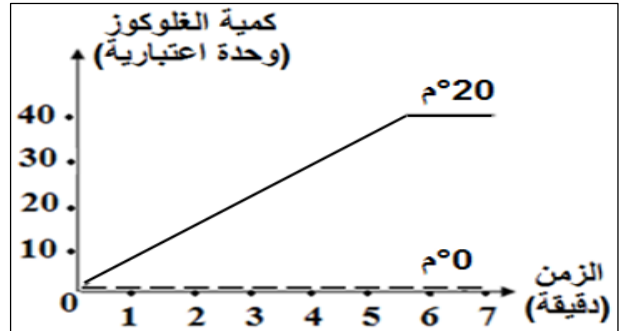
## ب- النتائج المتوقعة عند تغير حرارة المنحني (ب) الى 37°م:

نحصل على نفس النتيجة (تبقى كمية الغلوكوز معدومة).

## التعليل:

لان الانزيم مخرب وفقد البنية الفراغية الطبيعية عند حرارة مرتفعة 70°م وعند نقله الى درجة حرارة مثلى 37°م لا يمكنه استعادة بنيته الطبيعية لان الحرارة المرتفعة لها تأثير غير عكوس ومنه لا يستعيد الانزيم نشاطه ولا يحدث التفاعل.

## ج- رسم منحني تغيرات كمية الغلوكوز عند 0°م و 20°م:



## II-/-

### 1-/- تحليل مقارن لمنحنيات الشكل (أ):

تمثل المنحنيات تغيرات سرعة النشاط الإنزيمي لإنزيمات مختلفة بدلالة درجة PH.

نلاحظ ان لكل انزيم سرعة أعظمية عند درجة PH محددة حيث انزيم الببسين عند PH=2 أما الانزيمات الأخرى عند PH=7 بينما انزيم الأستيل كولين استراز كانت في مجال واسع من PH=7 الى PH=12.

نلاحظ تناقص سرعة التفاعل حتى تنعدم عند الابتعاد عن القيم الأولى حيث عند انزيم الببسين تنعدم عند PH=6 اما الانزيمات الأخرى تنعدم عند PH=4 و PH=11 بينما انزيم الأستيل كولين استراز تنعدم عند PH=4.

### استنتاج:

نستنتج أن لكل انزيم درجة PH مثلى يكون نشاطه عندها أعظمي (الببسين PH=2، الانزيمات الأخرى PH=7).  
نستنتج أن انزيم الأستيل كولين استراز حالة استثنائية لا يملك درجة PH مثلى محددة بل يملك مجال واسع أمثل يكون فيه نشاطه أعظمي (PH=7 الى PH=12).

## 2-/- أ- تحليل للمنحنيين في الشكل (ب):

- يمثل المنحني تغيرات سرعة التفاعل بدلالة تركيز الأستيل كولين حيث:

منحني (1): في غياب التاكزين نلاحظ تزايد سريع في سرعة التفاعل وتبلغ سرعة أعظمية (20u.a) عند تركيز (35u.a) للأستيل كولين ثم تثبتت السرعة رغم تزايد تركيز أستيل كولين.  
المنحني (2): في وجود التاكزين نلاحظ تزايد بطيء لسرعة التفاعل وتبلغ سرعة أعظمية (20u.a) عند تركيز (50u.a) للأستيل كولين.

### استنتاج تأثير مادة التاكزين على النشاط الإنزيمي:

نستنتج أن التاكزين مادة مثبطة لعمل انزيم الأستيل كولين استراز لأنها تقلل من سرعة التفاعل.

### ب- تعليل ثبات تركيز كل من الانزيم ومادة التاكزين:

\* ثبات تركيز الانزيم لأنه لا يستهلك اثناء التفاعل.

\* ثبات تركيز مادة التاكزين لأن الانزيم لا يمكنه ان يحفز التفاعل معها رغم تثبتها (تحرر بعد مدة من تثبتها دون تفكيكها)

### ج- تفسير لآلية تأثير التاكزين على الانزيم:

ترتبط مادة التاكزين بالموقع الفعال للإنزيم نتيجة تكامل بنيوي بينهما حيث يملك التاكزين جزء من بنيته مماثل للأستيل كولين، مما يعرقل ارتباط الأستيل كولين وبالتالي تثبيط نشاط الانزيم وتناقص سرعة التفاعل وهذا ما يعرف بالتثبيط التنافسي، حيث يحدث تنافس بينهما على الارتباط بالموقع الفعال وتكون الغلبة لصالح المادة الأكثر تركيز.

## III-/-

### نص علمي يوضح آلية تأثير العوامل المدروسة على النشاط الإنزيمي:

- الانزيمات وسائط حيوية تسرع التفاعلات ولها تأثير نوعي ولا تستهلك اثناء التفاعل وتتأثر بالعوامل الخارجية والتي تم دراستها هي: درجة الحرارة، درجة PH، المثبط التنافسي.

### \* تأثير درجة الحرارة:

- يملك كل انزيم درجة حرارة مثلى تكسبه بنية طبيعية ويبلغ فيها نشاط اعظمي وإذا ابتعدنا عنها يتغير النشاط حيث: درجة الحرارة المرتفعة تخرب الانزيم بتكسير الروابط التي تحافظ على استقرار البنية ومنه فقدان البنية والوظيفة.  
درجة الحرارة المنخفضة تؤدي الى تناقص حركية الجزيئات ومنه قلة التصادمات بين الانزيم ومادة التفاعل وتتوقف كلياً عند حرارة منخفضة جدا ومنه ينخفض نشاط الانزيم حتى ينعدم.

### \* تأثير درجة PH:

- يملك كل انزيم درجة PH مثلى تكسبه بنية طبيعية ويبلغ فيها نشاط اعظمي وإذا ابتعدنا عنها يتغير النشاط حيث: تؤدي قيم PH البعيدة عن المثلى الى تغير الحالة الكهربائية (شحنة) للوظائف الحرة في جذور الأحماض الأمينية وخاصة الموجودة على مستوى الموقع الفعال مما يؤدي الى فقدان بنية ووظيفة الانزيم بحيث:

\* في وسط حامضي تصبح الشحنة الإجمالية للإنزيم موجبة.

\* في وسط قاعدي تصبح الشحنة الإجمالية للإنزيم سالبة.

### - المثبط التنافسي:

- يملك المثبط التنافسي جزء من بنيته مشابه لمادة التفاعل مما يسمح له بالارتباط بالموقع الفعال للإنزيم وتثبيط نشاط الانزيم، ويؤثر في التراكيز المنخفضة لمادة التفاعل، لكن في التراكيز العالية لمادة التفاعل يصبح تأثيره مهملاً.