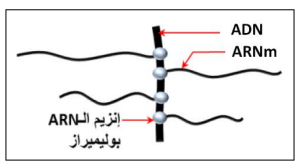
الإجابة المقترحة لاختبار الثلاثي الأول في مادة العلوم الطبيعية

التمرين الأول:

1. أ. العنوان والبيانات:

البيانات المرقمة (العناصر)	العنوان	الشكل
1. خيوط الـARNm, 2. ARN بوليمير از,	رسم تخطيطي لظاهرة النسخ كما تبدو بالمجهر الالكتروني	الشكل (أ)
3. ADN (مورثة)		
1. الموقع P, 2. الموقع A, 3. تحت وحدة صغرى	رسم تخطيطي لظاهرة الترجمة (مرحلة الاستطالة)	الشكل (ب)
للريبوزوم, ARNt .4 الناقل, 5. رامزة مضادة		

ب. رسم تخطيطي تفسيري للجزء المؤطر:



ملاحظة: يمكن أن يقدم التلميذ رسما تفسيريا مفصلا لظاهرة النسخ لذلك تقبل إجابته.

2. أ. تسمية العناصر:

A1	A2	A3	A4	A5
Tyr	Ala	Arg	Ser	Thr

ب. كتابة جزء المورثة الموافق لمتعدد البيبتيد:

ARNm: 5'-AUG UAU GCA CGG UCC ACC-3'OH

: السلسلة غير المستنسخة : 5'-ATG TAT GCA CGG TCC ACC-3'OH

السلسلة المستنسخة: OH-3'TAC ATA CGT GCC AGG TGG-5'P

3. بيانات الشكل (ج):

ADN

1. انطواء, 2. منطقة بينية, 3. بنيات ثانوية 4 β . منطقة انعطاف.

الشرح:

الانتقال من (س) إلى (ع):

- يحدث انطواء للسلسلة البيبتيدية ذات البنية الأولية على مستوى مناطق محددة فتتشكل بنيات مطوية β مع بقاء بعض المناطق غير منطوية (المناطق البينية). استقرار البنية الثانوية يكون بسبب الروابط الهيدروجينية بين مجموعات C=O التابعة للروابط البيبتيدية.

الانتقال من (ع) إلى (ص):

- يلتف متعدد البيبتيد الناتج وهذا يسمح بتشكل روابط بين أحماض أمنية محددة) روابط كبريتية، شاردية، هيدروجينية، ...الخ (ومتموضعة بكيفية دقيقة في السلسلة البيبتيدية فتتخذ بنية فراغية محددة تسمح له بالتخصص الوظيفي.

4. تعليل العبارة:

نعلم أن تتالى الأحماض الأمنية في سلسلة متعدد البيبتيد أثناء الاستطالة يفرضه تتالى رامزات ال-ARNm, وعليه:

- بما أن سلسلة الأحماض الأمينية هي محددة وراثيا وفق تسلسل نيوكليوتيدات جزيئة الADN (السلسلة المعبرة), فالمعلومة الوراثية إذن هي التي تحدد البنية الفراغية للبروتين التي تسمح له بأداء وظيفته, أي أن وجود أحماض أمينيه من نوع محدد في أماكن محددة يؤدي إلى تكوين روابط كيميائية تحدد البنية الفراغية للبروتين وتعمل على ثباتها, حيث تكسير تلك الروابط يفقد البنية الفراغية الفراغية الطبيعية للبروتين وبالتالي يفقد وظيفته.

التمرين الثاني:

1-1- أ- وصف بنية إنزيم ARN بوليميراز:

- ابنية رابعية) (ω) بنية رابعية (α) بنية رابعية (α) بنية رابعية (α)
- يحتوي إنزيم الـ ARN بوليمير از على موقع فعال يتواجد في المركز على مستوى تحت الوحدتين β'،β تتصل به 4 قنوات تسمح الأولى بدخول جزيئة الـ ADN و الثانية بخروجها و الثالثة خاصة بإدخال النيكليوتيدات ثلاثية الفوسفات الحرة إلى موقع التفاعل بينما تسمح القناة الرابعة بتحرير سلسلة ARNm المركبة على مستوى الموقع الفعال.
- ب- مادة التفاعل هي النيكليوتيدات ثلاثية الفوسفات (NTP) التي يتم ربطها لتشكيل الناتج المتمثل في سلسلة ARNm. 2- أ- وصف الموقع الفعال لإنزيم ARN بوليميراز: يتكون الموقع الفعال لإنزيم ARN بوليميراز من ثلاثة أحماض أمينية من نوع Asp مرتبطة بذرتين من نوع Mg²⁺
 - ـ شرح مراحل التحفيز الإتزيمي:
 - تتثبت النيكليوتيدة ثلاثية الفوسفات (NTP) بعد وصولها إلى الموقع الفعال مقابل النيكليوتيدة المكملة لها على مستوى السلسلة المستنسخة من ADNبواسطة روابط هيدروجينية
- تتشكل روابط انتقالية بين ذراتي Mg^{2+} (الموقع الفعال) و ذرات الأكسجين الموجودة على مستوى مجموعات الفوسفات γ ، β ، α
- تنكُس الرَابطة بين ذرَة الفوسفور P^{α} و ذرة الأكسجين التي تربطها مع P^{β} وتعوض برابطة أخرى تنشأ بين P^{α} وذرة الأكسجين الحرة لسكر أخر نيكليوتيدة مدمجة وينتج عن ذلك تحرير ثنائي الفوسفات (DP) وتشكيل سلسلة ARNm التي تتحرر في نهاية التركيب.

II. المعطى الأول:

1. تحليل نتائج الجدول:

يدرس الجدول نتائج فصل جزيئات الـARNm بطريقة الهجرة الكهربائية وكذا الكشف عن أماكن تواجد الARN في أجزاء خلوية مفصولة لخلايا موضوعة في وسط يحوي تراكيز متزايدة من مركب α - أمانيتين حيث نلاحظ:

- في التراكيز: (0 5-10) ميكرو غرام/مل): نلاحظ تمركز الـARN بكثافة على مستوى الهيولى والنوية (اللون الوردي), يوافقها ظهور بقعة سوداء ذات كثافة عالية كما توضحه نتيجة الهجرة الكهربائية,
- عند التركيز : $^{-10}$ ميكروغرام/مل: نلاحظ تناقص كمية الـARN المتواجدة في النوية والهيولى (تناقص شدة اللون الوردي) وهو ما يتوافق مع تناقص كثافة البقعة التي تعبر عن ARNm المفصولة بتقنية الإلكتروفوراز,
- عند التركيز : 10^{-1} ميكرو غرام/مل: نسجل اختفاء وتلاشي الARN في الهيولى مع بقاء كمية صغيرة في النوية, يوافقها نقص كثافة البقعة المفصولة بالالكتروفور از,
- عند التركيز 1 ميكروغرام/مل: نلاحظ اختفاء كلي للARN (اختفاء اللون الوردي), مع تواجد أثار فقط على مستوى النوية, يقابلها ظهور بقعة ذات كثافة تقريبا منعدمة.

ومنه: تتناقص كمية الـ ARN المركبة بتزايد تراكيز مادة α - أمانيتين في الوسط.

المعلومات المستخلصة:

- يتأثر النشاط الإنزيمي بعوامل الوسط منها : مركب α -أمانيتين الذي يعتبر مادة مثبطة وكابحة للنشاط التحفيزي لإنزيم ARN بوليميراز.
 - عملية بناء وتصنيع الARN تتوقف على حيوية ونشاط إنزيم الـARN بوليميراز في الوسط.

المعطى الثاني:

1- تحليل المنحنيات:

تمثل هذه المنحنيات النشاط الإنزيمي لإنزيم ARN بوليميراز مترجم بكمية ARNmالمتشكل بدلالة تغيّرات درجة حرارة الوسط حيث نلاحظ:

المنحنى (1): ينشط إنزيم ARN بوليمير از المستخلص من خلية إنسان في مجال حرارة من 20°م إلى 40°م ويكون نشاطه أعظميا عند 37°م.

المنحنى (2): ينشط إنزيم ARN بوليمير از المستخلص من خلية نباتية في مجال حرارة من 10°م إلى 40°م ويكون نشاطه أعظميا عند 25°م.

المنحنى (3): ينشط إنزيم ARN بوليمير از المستخلص من خلية بكتيرية تعيش في المياه الساخنة في مجال حرارة من 37°م إلى 150°م ويكون نشاطه أعظميا عند 95°م.

الاستنتاج: تؤثر تغيرات درجة الحرارة على النشاط الإنزيمي، حيث يبلغ كل إنزيم نشاطه الأعظمي في درجة حرارة معينة تسمى بدرجة الحرارة المثلى.

2 - تفسير تأثير تغيرات درجة الحرارة على النشاط الإتزيمي:

- في درجات الحرارة المنخفضة (بالنسبة لدرجة الحرارة المثلّى لنشاط الإنزيم) تقل حركة الجزيئات بشكل كبير فتقل فرص ارتباط الإنزيم بمادة تفاعله ويصبح بذلك الإنزيم غير نشط (حالة تثبيط).

- في درجة الحرارة المرتفعة (مقارنة بدرجة الحرارة المثلى لنشاط الإنزيم) يتخرب الإنزيم (البروتين) بسبب تكسر بعض الروابط المحافظة على بنيته الفراغية ، و بالتالي يفقد نهائيا بنيته الفراغية المميزة و خاصة شكل الموقع الفعال الذي يصبح غير مكملا لمادة التفاعل فيفقد نشاطه التحفيزي (وظيفته).

3. التفسير:

تؤثر درجة PH الغير ملائمة على شحنة المجموعات الكيميائية الحرة في جذور الاحماض الامينية خاصة تلك
الموجودة في الموقع الفعال للانزيم مما يمنع حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية في الموقع الفعال
والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل ، مما يفقد الانزيم فعاليته التحفيزية .

بحيث

- في الوسط الحمضي (تسود الحالة الكاتيونية), الوظائف -COO للـ Asp تثبت +H و تصبح COOH فتنكسر الرابطة بين حمض الأسبارتيك وشوارد +Mg² أي أنه لا تتشكل رابطة انتقالية بين مادة التفاعل والمجموعات الكيميائية للموقع الفعال.

- يؤدي تغير الحالة الأيونية للموقع الفعال (بابتعاد PH الوسط التفاعلي عن ال PH الأمثل)إلى فقد الشحنة المميزة له مما يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.

المعطى الثالث:

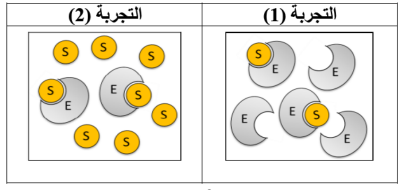
- أ- المقارنة بين نتائج التجربتين:

أجريت التجربتان في شروط مماثلة من حيث درجة الحرارة و الـ pH و متغيرة من حيث تركيز الإنزيم و مادة التفاعل ففي التجربة (1) تركيز مادة التفاعل أكبر من تركيز مادة التفاعل أكبر من تركيز الإنزيم و رغم ذلك تم تشكيل نفس التركيز من المعقدات (ES) و كانت السرعة الابتدائية متماثلة

الأستَنْتَاج: تتوقّف السرعة الابتدائية للتفاعل الإنزيمي على تركيز المعقدات الإنزيمية المتشكلة.

ب- العامل المحدد لسرعة التفاعل الإتزيمي هو التركيز الأضعف بين الإنزيم و مادة التفاعل وعليه يعتبر تركيز مادة التفاعل (4 و ا) عاملا محددا لسرعة التفاعل في التجربة (1) و تركيز الإنزيم (4 و ا) عاملا محددا لسرعة التفاعل في التجربة (2).

2 - نمذجة العلاقة بين الإنزيم و مادة التفاعل في التجربتين (1) و (2):



التمرين الثالث:

اقتراح فرضيات: ف 1- تقبل العضوية الطعم الذي يوافقها من حيث النظام CMH.

ف 2- ترفض العضوية الطعم الذي يخلفها من حيث النظام CMH.

II. 1. أ. التعرف على المؤشرات الغشائية:

المؤشر الغشائي	البيان
HLA1 + HLA2	A + B
المستضد B (غليكوبروتين الزمرة B)	X
المستضد H	Y
المستضد D (بروتين عامل الريزوس)	Z

المقارنة بين المؤشرات الغشائية:

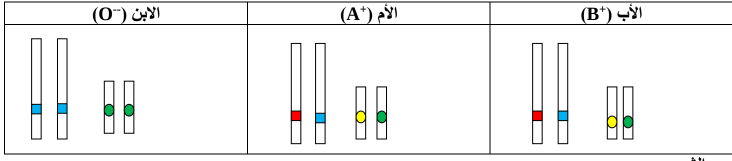
المستضد D	المستضد H	المستضد B	HLA2	HLA1	المؤشرات		
					عناصر المقارنة		
رراثيا (يشرف على	أوجه التشابه						
	تركيبها برنامج وراثي تابع للبيضة المخصبة						
أوجه الآختلاف							
ك. د. ح	ك. د. ح للزمرة O	ك. د. ح للزمرة B	LB + البالعات	جميع الخلايا المنواة	مقر التواجد		
الصبغي 1	الصبغي 9	الصبغي 19 + 9	الصبغي 6	الصبغي 6 + 15	المورثة		
/	/	/	α1-β1	α1-α2	موقع تثبيت البيبتيد المستضدي		
/	/	/	مفتوح	مغلق	طبيعة حيز تثبيت البيبتيد المستضدي		
لا يوجد	فيكوز	الغلاكتوز	غير محدد	غير محدد	السكر الأخير		

ب. الأنماط الوراثية لأفراد العائلة:

- الخلايا اللمفاوية:



- الكريات الحمراء:



ج. الشرح:

تطرح زراعة الأعضاء مشاكل مختلفة تؤدي إلى رفضها من طرف عضوية المستقبل نتيجة خصائص مورثات نظام CMH التي تتميز بما يلي:

الشكل أيبين:

. تعدد مورثات نظام الـ DP ، DQ ، DR ، B ، C ، A) CMH .

. تعدد أليلات كل مورثة و الفرد لا يحمل إلا أليلين منها.

- . الأليلات متساوية السيادة.
- . و بالتالي عدد احتمالات التراكيب الوراثية الممكنة كبير جدا ولكل فرد تركيبة خاصة تميزه، فباستثناء التوأم الحقيقي يصعب إيجاد فردين متماثلي اله CMH ولذلك كلما كانت نسبة التماثل بين الأفراد قليلة كلما كان عدد أنواع جزيئات مؤشرات الذات مختلفا بين المعطي و المستقبل كبيرا وعليه يلعب العضو المزروع دور مولد ضد ترفضه مناعة الفرد المستقبل؛

فزرع الأعضاء بدون مراعاة التوافق النسيجي يؤدي إلى الرفض.

2. أ. المقارنة بين مورثات الأليلات الثلاثة:

المقارنة بين الأليل A و الأليل B:

- تم استبدال القاعدة الأزوتية رقم 125 m (C) في الأليل m A بـ m G في الأليل $m B_{_{_{
 m c}}}$
- تم استبدال القاعدة الأزوتية رقم (G) 232 في الأليل (G) بالقاعدة (G) في الأليل (G)
- $_{
 m ,B}$ نم استبدال القاعدة الأزوتية رقم 265 $({
 m C})$ في الأليل ${
 m A}$ بـالقاعدة ${
 m A}$ في الأليل
- م استبدال القاعدة الأزوتية رقم (G) 272 و(G) في الأليل (G) بالقاعدة (G) في الأليل (G)

المقارنة بين الأليل A و الأليل O:

- تم حذف النيوكليوتيدة G رقم 92 في الأليل O (طفرة بالحذف).

ب. تفسير الاختلاف بين الإنزيمين A و B:

- يعود الاختلاف بين الإنزيمين A و B إلى اختلاف الحمضين الأمينيين المشكلين للموقع الفعال, حيث تم استبدال كل من B و B Ser234 و B و B للأليل B (السلسلة المستنسخة) بـ B للأليل B (السلسلة المستنسخة).

طفرات

بالاستبدال

ج. الشرح:

- يشترك الإنزيمين في نفس موقع التثبيت (نفس الأحماض الأمنية) وهو ما يسمح لهما بالتعرف على ركيزة واحدة (المؤشر H) ويعود الفرق إلى وجود اختلاف على مستوى موقع التحفيز (كما تمت الإشارة سابقا تم استبدال الغلايسين واللوسين في الأنزيم A بربط سكر الأنزيم A بالسيرين والميثيونين في الأنزيم B) وهذا يؤدي إلى اختلاف على مستوى الوظيفة حيث يقوم الأنزيم A بربط سكر الغلاكتوز بالمادة H لتشكيل المؤشر الغشائي B (الوثيقة 2) أي أن هناك تخصص نوعي لكلا الأنزيمين تجاه نوع التفاعل.

د. التعليل:

- يعلل تركيب إنزيم غير وظيفي O نتيجة عدم اكتمال نضج السلسلة البيبتيدية وهذا بسبب ظهور الثلاثية TAA في السلسسلة الغير مستنسخة للأليل 0 والتي يوافقها أي حمض أميني وهذا ما يؤدي إلى توقف UAA والتي لا يوافقها أي حمض أميني وهذا ما يؤدي إلى توقف بناء السلسلة البيبتيدية ومنه تشكيل إنزيم غير وظيفي غير مكتمل النمو.

الجزء 3: نص علمي يلخص دور الجزيئات الغشائية في التمييز بين الذات واللاذات:

- يملك كل فرد تركيبة بروتينية خاصة من الجزيئات HLA مرتبطة بالتعدد الأليلي للمورثات المشفرة لهذه البروتينات. تتحدد جزيئات الذات وراثيا وهي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية وتعرف باسم: نظام معقد التوافق النسيجي الرئيسي (CMH). تصنف جزيئات HLA إلى صنفين، جزيئات الصنفا: توجد على سطح جميع خلايا العضوية ما عدا الكريات الحمراء؛ جزيئات الصنفاا، توجد بشكل أساسي على سطح بعض الخلايا المناعية (الخلايا العارضة للمستضد، الخلايا ك).

تلعب هذه الجزيئات الغشائية دورا أساسيا في التمييز بين الذات واللاذات

التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام