

### الموضوع الأول

التمرين الأول: (06 نقاط)

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة	رقم الجزء												
		-I												
	1- تسمية الأجزاء المفصولة:													
2X0.25	<table border="1"> <thead> <tr> <th>المعيار المعتمد</th> <th>الأجزاء المفصولة</th> <th>رقم الجزء</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>- يتركب في معظمها من نسبة عالية من الـ ADN ونسبة قليلة من البروتينات والـ ARN</td> <td>أنوية (النواة)</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>- استهلاك كبير للـ O<sub>2</sub> و إنتاج وافر للـ ATP</td> <td>ميتوكندريات (ميتوكندرى)</td> <td>2</td> </tr> <tr> <td>- احتواوها على نسبة عالية من الـ ARN و نسبة تركيب البروتين عالية.</td> <td>بوليزومات (أجزاء من الشبكة الهيولية الفعالة)</td> <td>3</td> </tr> </tbody> </table>	المعيار المعتمد	الأجزاء المفصولة	رقم الجزء	- يتركب في معظمها من نسبة عالية من الـ ADN ونسبة قليلة من البروتينات والـ ARN	أنوية (النواة)	1	- استهلاك كبير للـ O <sub>2</sub> و إنتاج وافر للـ ATP	ميتوكندريات (ميتوكندرى)	2	- احتواوها على نسبة عالية من الـ ARN و نسبة تركيب البروتين عالية.	بوليزومات (أجزاء من الشبكة الهيولية الفعالة)	3	
المعيار المعتمد	الأجزاء المفصولة	رقم الجزء												
- يتركب في معظمها من نسبة عالية من الـ ADN ونسبة قليلة من البروتينات والـ ARN	أنوية (النواة)	1												
- استهلاك كبير للـ O <sub>2</sub> و إنتاج وافر للـ ATP	ميتوكندريات (ميتوكندرى)	2												
- احتواوها على نسبة عالية من الـ ARN و نسبة تركيب البروتين عالية.	بوليزومات (أجزاء من الشبكة الهيولية الفعالة)	3												
0.25	2- دور كل منها في تركيب البروتين:													
0.25	- الأنوية: تحتوي على المعلومات الوراثية وهي مقر استنساخ ونضج الـ ARN.													
0.25	- الميتوكندريات: توفر الطاقة لآلية تركيب البروتين.													
0.25	- بوليزومات: مقر تركيب البروتين في الهيولى (الترجمة).													
		-II												
0.75	1- أ- تمثل العناصر:													
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- س: سلسلة ADN غير مستسخة.</li> <li>- ص: متعدد بببتيد ناتج.</li> <li>- ع : ARN<sub>m</sub></li> </ul>													
0.25	- تمثل أرقام الشكل 1 وضعية (رقم) القاعدة الأزوتية في سلسلة ADN .													
0.25	- المرحلة الممثلة بالشكل 2: الترجمة.													
0.25	ب- المقارنة: في الجزء a.													
	- عدد القواعد الأزوتية في الـ ADN تقدر بـ 63 بينما عدد الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية تقدر بـ 21 حمض أميني، فهي أقل من عدد القواعد الأزوتية بثلاث مرات.													
0.25	- الاستنتاج: وحدة الشفرة الوراثية هي ثلاثة من القواعد الأزوتية ( 63/21=3 )													
0.25	ج - التمثيل: GAC UCC UGA GGA													
0.25	د- عدد الأحماض الأمينية في البروتين الوظيفي الناتج عن هذه المورثة مع التوضيح:													
0.25	- عدد الأحماض الأمينية: 146													

0.5	<p><b>التوضيح:</b> مجموع القواعد في المورثة 444، تحذف 6 قواعد و هي ثلاثة قواعد الممثلة لرامة الانطلاق (AUG) الموافقة للـ Met الذي يحذف عند نهاية تركيب البروتين وثلاث قواعد الممثلة لرامزة التوقف (UAA) في نهاية المورثة التي لا توافق أي حمض أميني. فيبقى 438 قاعدة أزوئية. <math>438 - 3 = 146</math> وهو عدد الأحماض الأمينية.</p> <p>2- يسبق المرحلة الممثلة في الشكل ب مرحلة هامة: أ- اسم المرحلة: الاستساخ.</p>
0.25	<p><b>أهميةها:</b> يتم خلالها التصنيع الحيوى لجزيئة ARN انطلاقا من إحدى سلسلتي ADN (السلسلة الناسخة) ثم انتقالها إلى الهيولى لتترجم إلى متالية أحماض أمينية في البروتين.</p>
0.25	<p><b>ب- تركيب سلسلة واحدة من الجزيئة ARNm</b> ينتج عنها عدة جزيئات بروتينية (ص).</p>
0.5	<p><b>التوضيح:</b> عند انتقال الـ ARNm إلى الهيولى تترجم رسالته إلى بروتين في مستوى البوليزوم حيث على مستوى تسمح القراءة المتزامنة للـ ARNm نفسه من طرف عدد من الريبيوزومات بتكييف وتسريع تركيب البروتينات المصنعة وهو ما يؤدي إلى إنتاج عدة سلاسل بديلية انطلاقا من جزيئة ARNm واحدة.</p>

**التمرين الثاني: (06 نقاط)**

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة												
1.25	<p>1 - البيانات المرقمة (من 1 إلى 5).</p> <p>1- غشاء خارجي للميتوكندري</p> <p>2- فراغ بين غشاءين</p> <p>3- غشاء داخلي للميتوكندري</p> <p>4- كريدة مذنبة (ATP سنتاز)</p> <p>5- بروتينات غشائية ضمنية</p> <p>2- المقارنة بين الغشاء الخارجي والغشاء الداخلي للميتوكندري :</p> <table border="1"> <tr> <td>الغشاء الداخلي للميتوكندري</td> <td>الغشاء الخارجي للميتوكندري</td> </tr> <tr> <td>كلاهما يتكون من طبقة فوسفوليبية مضاعفة تتخللها بروتينات</td> <td>أوجه التشابه</td> </tr> <tr> <td>نسبة البروتينات عالية و متنوعة</td> <td>أوجه الاختلاف</td> </tr> <tr> <td>تسمح بوظائف محددة كأكسدة</td> <td>نسبة البروتينات قليلة تسمح</td> </tr> <tr> <td>النواقل المرجعة و فسفرة الـ ADP</td> <td>بوظائف محدودة كنفاذية</td> </tr> <tr> <td></td> <td>الجزيئات الصغيرة و الأيونات.</td> </tr> </table> <p>- الاستنتاج: الغشاء الداخلي للميتوكندري مقر الفسفرة التأكسدية.</p>	الغشاء الداخلي للميتوكندري	الغشاء الخارجي للميتوكندري	كلاهما يتكون من طبقة فوسفوليبية مضاعفة تتخللها بروتينات	أوجه التشابه	نسبة البروتينات عالية و متنوعة	أوجه الاختلاف	تسمح بوظائف محددة كأكسدة	نسبة البروتينات قليلة تسمح	النواقل المرجعة و فسفرة الـ ADP	بوظائف محدودة كنفاذية		الجزيئات الصغيرة و الأيونات.
الغشاء الداخلي للميتوكندري	الغشاء الخارجي للميتوكندري												
كلاهما يتكون من طبقة فوسفوليبية مضاعفة تتخللها بروتينات	أوجه التشابه												
نسبة البروتينات عالية و متنوعة	أوجه الاختلاف												
تسمح بوظائف محددة كأكسدة	نسبة البروتينات قليلة تسمح												
النواقل المرجعة و فسفرة الـ ADP	بوظائف محدودة كنفاذية												
	الجزيئات الصغيرة و الأيونات.												
0.75	<p>II- 1- دور الغشاء الداخلي للميتوكندري تجاه البروتونات:</p> <p>من أ إلى ب: أدى حقن الأكسجين إلى انخفاض سريع في pH الوسط الخارجي (من 7 إلى 1). أي ارتفاع في تركيز البروتونات في الوسط الخارجي.</p> <p> منه: يصبح الغشاء الداخلي للميتوكندري، في وجود الأكسجين، يسمح بانتقال البروتونات من الوسط الداخلي (المادة الأساسية) إلى الوسط الخارجي (الفراغ بين غشائين) عكس تدرج التركيز.</p>												
0.25	<p>من ب إلى ج: حدث ارتفاع لـ pH الوسط الخارجي تدريجيا إلى 7, أي انخفاض في تركيز البروتونات في الوسط الخارجي. ومنه يسمح الغشاء الداخلي للميتوكندري بانتقال البروتونات من الوسط الخارجي (الفراغ بين غشائين) إلى الوسط الداخلي (المادة الأساسية) في اتجاه تدرج التركيز.</p> <p>و منه: في وجود الأكسجين، يقوم الغشاء الداخلي للميتوكندري بضخ البروتونات من الوسط الداخلي (المادة الأساسية) إلى الوسط الخارجي (الفراغ بين غشائين) لإحداث التدرج في التركيز، ثم ينقلها من الفراغ بين الغشائين إلى المادة الأساسية في اتجاه تدرج التركيز.</p>												
0.25	<p>ب - تأثير DNP على الغشاء الداخلي للميتوكندري:</p> <p>- الـ DNP يجعل الغشاء الداخلي نفوذا للبروتونات <math>H^+</math>.</p>												
0.25	<p>- يرجع DNP بارتباطه بالشوارد <math>H^+</math> جهة الفراغ بين الغشائين ذي الـ pH المنخفض، ثم يتأكسد جهة الحشوة ذات الـ pH المرتفع ، مزيلا بذلك التدرج في التركيز.</p>												

## 2-أ- تعليل اختلاف النتائج بين التجاربين (أ و د):

- التجربة أ: تركيب ATP يعود لتوفر شرط تدرج في التركيز  $H^+$  نتيجة أكسدة النواقل المرجعة لوجود الأكسجين و انتقال موضعي للـ  $H^+$  من الوسط الخارجي إلى تجويف الحويصل.

- التجربة د: عدم تركيب ATP يعود لعدم توفر شرط تدرج في تركيز  $H^+$  لغياب النواقل المرجعة والأكسجين.

## ب- الاستنتاج: يتطلب تركيب ATP الشروط التالية:

- حويصلات كاملة (وجود كريات مذنبة)

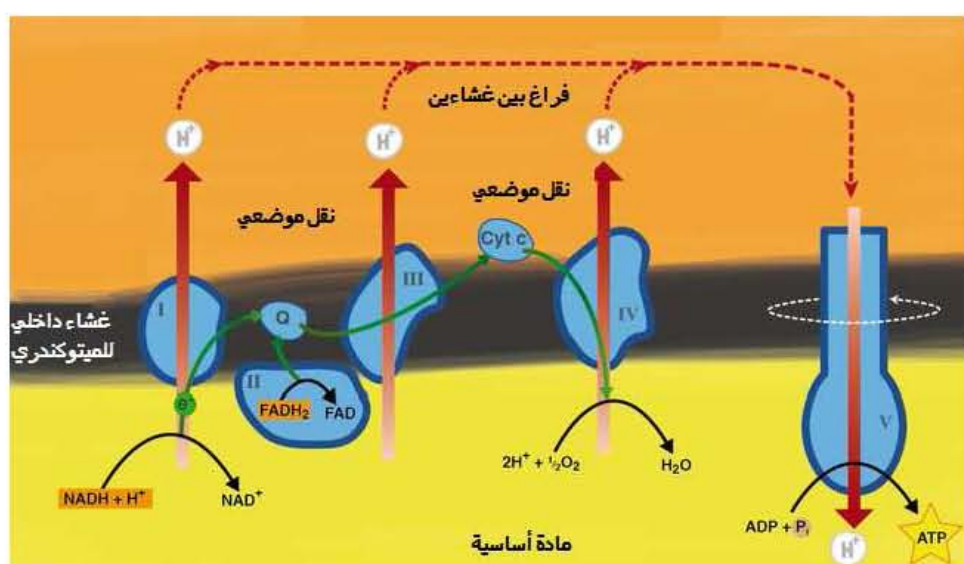
- توفر ADP و  $P_i$

- توفر تدرج في تركيز  $H^+$

ج- أثر إضافة DNP على استعمال  $O_2$  وفسفارة ADP . مع التعليل:

- لا يؤثر DNP على استعمال  $O_2$  ولكن يؤثر على فسفرة ADP، لأن DNP لا يؤثر على انتقال الإلكترونات عبر السلسلة التنفسية حيث يعتبر  $O_2$  آخر مستقبل لها و من جهة أخرى لا يتطلب تدرج في تركيز  $H^+$  عكس فسفرة ADP التي تتطلب ذلك، وبالتالي في تواجد DNP يتوقف مرور  $H^+$  عبر الكريمة المذنبة نتيجة العودة السريعة لتساوي التركيز بسبب نقل P من DNP نحو المادة الأساسية عبر الطبقة الفوسفوليبيدية.

## III- رسم تخطيطي مختصر للفسفرة التأكسدية:



**التمرين الثالث: (08 نقاط)**

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة															
0.25	<p>1- تسمية الجزيئه وكتابه بياناتها الموضحة على الوثيقة 1 أ: تسمية الجزيئه: جسم مضاد.</p> <p>2- سلسلة ثقيلة      3- جزء متغير</p> <p>4- سلسلة خفيفة      5- جزء ثابت</p> <p>7- موقع تثبيت محدد المستضد      8- موقع التثبيت على مستقبلات بعض خلايا الذات</p>															
2	<p>2- استخراج المميزات البنوية التي تدل على أن الخلية الموضحة على الوثيقة 1 ب ليست الخلية المنتجة لجزيئات الوثيقة 1 أ.</p> <p>الخلية الممثلة على الوثيقة 1 ب صغيرة القطر تميز باحتواها على نواة كبيرة ضمن سينوبلازم قليل، شبكة هيدرولية غير متطورة ، جهاز غولجي غير نامي فهي لا تملك مميزات الخلية الضرورية، لذلك ليست هي الخلية المفرزة للأجسام المضادة السارية الممثلة على الوثيقة 1 أ.</p>															
0.5	<p>3- مقارنة بين جزيئات الوثيقة 1 أ و مثيلتها من جزيئات غشائية للخلية الموضحة على الوثيقة 1 ب:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>جزيئات الوثيقة 1 ب</th> <th>جزيئات الوثيقة 1 أ</th> <th>من حيث البنية</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>لها بنية فراغية متماثلة</td> <td>لتجتها خلايا بلازموسيت</td> <td>من حيث المصدر</td> </tr> <tr> <td>أنتجتها خلايا LB</td> <td> أجسام مضادة سارية</td> <td>من حيث التسمية</td> </tr> <tr> <td> أجسام مضادة غشائية</td> <td>تدخل في مرحلة القضاء على مولد الضد</td> <td>من حيث الدور</td> </tr> <tr> <td>تدخل في مرحلة التعرف على مولد الضد (مرحلة التنفيذ)</td> <td>مولض (مرحلة التنفيذ)</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	جزيئات الوثيقة 1 ب	جزيئات الوثيقة 1 أ	من حيث البنية	لها بنية فراغية متماثلة	لتجتها خلايا بلازموسيت	من حيث المصدر	أنتجتها خلايا LB	أجسام مضادة سارية	من حيث التسمية	أجسام مضادة غشائية	تدخل في مرحلة القضاء على مولد الضد	من حيث الدور	تدخل في مرحلة التعرف على مولد الضد (مرحلة التنفيذ)	مولض (مرحلة التنفيذ)	
جزيئات الوثيقة 1 ب	جزيئات الوثيقة 1 أ	من حيث البنية														
لها بنية فراغية متماثلة	لتجتها خلايا بلازموسيت	من حيث المصدر														
أنتجتها خلايا LB	أجسام مضادة سارية	من حيث التسمية														
أجسام مضادة غشائية	تدخل في مرحلة القضاء على مولد الضد	من حيث الدور														
تدخل في مرحلة التعرف على مولد الضد (مرحلة التنفيذ)	مولض (مرحلة التنفيذ)															
0.25	<p>II-1- ما تمثله الأحماض الأمينية المرقمة من الوثيقة 2 ج:</p> <p>الأحماض الأمينية المكونة للمنطقة المتغيرة من السلسلة الثقيلة والخفيفة من الجسم المضاد هي الأحماض الأمينية المسؤولة عن تثبيت محدد المستضد في موقع التثبيت الخاص به.</p> <p>2- تفسير وجود أحماض أمينية ذات أرقام متباينة في موقع متقاربة من الجسم المضاد:</p> <p>أثناء نضج بنية الجسم المضاد حدثت له انطواوات عديدة خاصة لجزء الطرفي (الطرف <math>\text{NH}_2</math>) من السلسلتين الخفيفة والثقيلة، سمحت لأحماض أمينية ذات أرقام متباينة في السلسلة الأولية بأن تقارب فضائياً لتشارك في تشكيل موقع الارتباط بمحدد مولد الضد.</p>															
0.5	<p>3- استخراج المعلومات من الوثيقة 2 أ:</p> <p>تبين الوثيقة (2 أ) أن مستقبلات LB هي أجسام مضادة غشائية.</p>															
0.25																

يتكون كل جسم مضاد غشائي من:

- سلسلتين ثقيلتين، تتكون كل منها من 446 حمض أميني منها 121 حمض أميني تشكل المنطقة المتغيرة ؛ الأحماض الأمينية المتبقية  $(446 - 121 = 325)$  تشكل المنطقة الثابتة.

- سلسلتين خفيفتين، تتكون كل منها من 214 حمض أميني منها 107 حمض أميني تشكل المنطقة المتغيرة والأحماض الأمينية المتبقية  $(214 - 107 = 107)$  تشكل المنطقة الثابتة.

من الوثيقة 2 (ب):

- المنطقة المتغيرة من السلاسل الخفيفة للأجسام المضادة المختلفة (الجزء المترافق بين الحمض الأميني رقم 1 والحمض الأميني رقم 107) تتميز بتغير عال، أي أن نسبة اختلاف الأحماض الأمينية المكونة لها كبيرة.

- المنطقة المتغيرة من السلاسل الثقيلة للأجسام المضادة المختلفة (الجزء المترافق بين الحمض الأميني رقم 1 و الحمض الأميني رقم 121) تتميز كذلك بتغير عال.

- يتضمن الجزء المتغير من السلاسل الثقيلة و الخفيفة للأجسام المضادة المختلفة مناطق شديدة التغير موافقة للأحماض الأمينية المسئولة عن تثبيت محدد المستضد.

- كل السلاسل الثقيلة للأجسام المضادة الغشائية المختلفة تملك نفس التسلسل من حيث الأحماض الأمينية من الرقم 121 إلى الرقم 446، وهي تتبع إلى المنطقة الثابتة المتماثلة لدى كل الأجسام المضادة للذات.

- كل السلاسل الخفيفة للأجسام المضادة الغشائية المختلفة تملك نفس التسلسل من حيث الأحماض الأمينية من الرقم 107 إلى الرقم 214، وهي تتبع إلى المنطقة الثابتة المتماثلة لدى كل الأجسام المضادة من الذات.

**الاستخلاص:** إن خاصية النوعية للاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية تستند على :

- وجود نسيارات من الخلايا LB ، كل نسيارة تملك نوعا واحدا من الأجسام المضادة الغشائية (BCR)

ذات موقع تثبيت خاص قادر على التعرف النوعي على محدد مولد الضد والارتباط به نتيجة التكامل البنيوي بينهما. ذلك الارتباط يحدث التنشيط والتكاثر والتمايز مؤديا إلى انتاج أجسام مضادة سارية مماثلة للأجسام المضادة الغشائية، ترتبط نوعيا مع نفس مولد الضد وتعدل مفعوله.

- نوعية كل جسم مضاد مرتبطة بسلسل الأحماض الأمينية في المنطقة المتغيرة للسلاسل الثقيلة والخفيفة الخاصة به.

الموضوع الثاني**التمرين الأول: (5.5 نقطة)**

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة
	<p><b>-1</b></p> <p>أ- تقسيم نتائج الجدول ب:</p> <p>- في التجربة 1: البروتياز في شروط مثلثي لأنه في وسط ذي حموضة مناسبة (<math>pH=5</math>) ، بنية الأنزيم طبيعية، النشاط الأنزيمي طبيعي لذلك قام الأنزيم بإماهة بروتينات البكتيريا.</p> <p>- في التجربة 2: البروتياز في وسط غير طبيعي (في سائل هيدرولي) بدرجة حموضة غير مناسبة (<math>pH=7</math>)، بنية الأنزيم غير طبيعية، الأنزيم غير نشط، الأنزيم لا يفكك بروتينات البكتيريا.</p> <p>- في التجربة 3: الهكسوكيناز من الإنزيمات الهيدرولية حيث (<math>pH=7</math>) عند وضعه في وسط غير طبيعي (في السائل الليزووزمي) بدرجة حموضة غير مناسبة ، بنية الأنزيم غير طبيعية (<math>pH=5</math>)، الأنزيم غير نشط عدم فسفرة الغلوكوز.</p> <p>- في التجربة 4: الهكسوكيناز في شروط مثلثي لأنه ضمن الهيدرولي في وسط ذي حموضة مناسبة (<math>pH=7</math>) ، بنية الأنزيم طبيعية، النشاط الأنزيمي طبيعي لذلك قام الأنزيم بفسفرة الغلوكوز.</p> <p>- الاستنتاج:</p> <p>نشاط الأنزيم يتأثر بتغيير حموضة الوسط. ففي وسط أقل أو أكثر درجة من الحموضة المناسبة للنشاط، فقد الموقع الفعال شكله المميز بتغيير حالته الأيونية وهذا ما يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل الخاص بالأنزيم.</p>
1	<p>ب- الطبقة العشائية للليزووزوم تفصل سائلاً ليزووزومياً ذي قيم <math>pH</math> تتراوح من 4.5 إلى 5.5 ، يوفر فيما مثلث لنشاط إنزيمات الليزووزوم، عن سائل سيتوبلازمي ذي قيم <math>pH</math> تتراوح من 7 إلى 7.3 يوفر فيما أخرى مثلث لنشاط الإنزيمات السيتوبلازمية؛ إنزيمات الليزووزوم لا تعمل في الهيدرولي وأنزيمات الهيدرولي لا تعمل في السائل الليزووزمي، أي أن التنظيم الغشائي الحجري الخلوي ضروري لأنه يفصل حجيرات تتضمن إنزيمات مختلفة يمكنها من أن تعمل في قيم <math>pH</math> مثلث مختلف ضمن خلية واحدة.</p>
0.5	<p><b>-2</b></p> <p>أ- تعليل تسمية الأنزيم بوسط حيوي:</p> <p>حيوي: لأن الأنزيم بروتين.</p> <p>وسط: لأن الأنزيم يتدخل ليسرع التفاعل الكيميائي ويسترجع بنائه ونشاطه في نهاية التفاعل.</p>

1	<p>ب- وصف بنية الليزوزيم ودور الجسور ثنائية الكبريت:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- الليزوزيم عبارة عن بروتين أحادي السلسلة البيئية يتربك من 129 حمض أميني. يملك في جزء منه موقعا فعالا يتميز بشكل محدد.</li> <li>- تتدخل في تحديد البنية الفراغية للأنزيم واستقرارها 4 جسور ثنائية الكبريت.</li> </ul>
1 0.5	<p>ج- الاستدلال من معطيات الوثيقة 2 لماذا يمكن للحرارة المرتفعة أن تعرّض العضوية للإصابة بالبكتيريا:</p> <p>أثر الحرارة على بنية الليزوزيم: تبين الوثيقة 2 (ج) ، بأن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى تخريب الجسور ثنائية الكبريت التي تساهم في ثبات البنية ثلاثية الأبعاد.</p> <p>نلاحظ أنه كلما زاد تخريب الجسور ثنائية الكبريت كلما تناقص النشاط الأنزيمي.</p> <p>عندما يكتمل تخريب كل الجسور يتوقف النشاط الأنزيمي.</p> <p>ارتفاع الحرارة يخرب الجسور ثنائية الكبريت الضرورية لثبات البنية الفراغية للأنزيم، فيتغير الموضع الفعال، الأنزيم يفقد نشاطه. فلا يستطيع تفكك السلاسل السكرية المتواجدة في جدران البكتيريا.</p> <p>البكتيريا تبقى حية وتتكاثر فتحدث الإصابة للعضوية.</p>

التمرين الثاني: (7.5 نقطة)

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة
0.25X5 1	<p>- 1- أنواع العصبونات المتدخلة في عمل كل عضلة:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- في عمل العضلة 1: عصبون حسي، عصبون محرك (ع<sub>1</sub>)</li> <li>- في عمل العضلة 2: عصبون حسي، عصبون جامع (ع<sub>2</sub>)، عصبون محرك (ع<sub>3</sub>).</li> </ul> <p>- تحليل التسجيلات الممثلة على الوثيقة 1 (ب،ج)، مع الاستنتاج:</p> <p>يمثل التسجيلان تغيرات الكمون الغشائي في الغشاء بعد مشبك للمشبكيين (م<sub>1</sub>) و (م<sub>3</sub>) نتيجة تتبّيه فعال للعصبون الحسي للعضلة 1. عند تتبّيه فعال لليف الحسي قبل المشبك المتصل بالعضلة 1 نسجل في الغشاء بعد مشبك (م<sub>1</sub>) زوال استقطاب أو كمون بعد مشبك منه (PPSE) ( ) لفترة قصيرة ثم يسترجع الغشاء استقطابه بينما نسجل في الغشاء بعد مشبك للمشكك (م<sub>3</sub>) إفراطاً في الاستقطاب أي كمون بعد مشبك مثبت (PPSI) لفترة قصيرة ثم يسترجع الغشاء استقطابه.</p> <p>- يسبب التتبّيه الفعال لليف قبل مشبك مرور رسالتين مختلفتين في مستوى المشبكين م<sub>1</sub> و م<sub>3</sub>. الاستنتاج: المشبك م<sub>1</sub> منه للعصبون المحرك ع<sub>1</sub> بينما المشبك م<sub>3</sub> فهو مثبت للعصبون ع<sub>3</sub>.</p>
0.5	<p>- العصبون الجامع (ع<sub>2</sub>) يشط انتقال الرسائل العصبية الواردة من العصبون الحسي إلى العصبون المحرك (ع<sub>3</sub>) للعضلة 2.</p>
0.25 0.75	<p>- شرح آلية عمل المبلغين العصبيين الكيميائيين:</p> <p>- في المشبك م<sub>1</sub>: بوصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي منه يتثبت على مستقبلات خاصة على الغشاء بعد المشبك متسبباً في افتتاح قنوات الصوديوم المرتبطة بالكيمياء، تدخل شوارد الصوديوم الموجبة إلى الخلية بعد المشبكية محدثة زوال الاستقطاب ، ينجم عنه كمون بعد مشبك منه يدعى (PPSE) يسمح بنشأة كمون عمل على العصبون ع<sub>2</sub> ينتشر ليصل إلى العضلة 1 فتقلص.</p> <p>- في المشبك م<sub>3</sub>: بوصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية العصبية الحسية يتم تحرير مبلغ عصبي مثبت يتثبت على مستقبلات خاصة على الغشاء بعد المشبك متسبباً في افتتاح قنوات الكlor المرتبطة بالكيمياء، تدخل شوارد الكلور السالبة إلى الخلية بعد المشبكية محدثة إفراطاً في الاستقطاب يترجم كمون بعد مشبك مثبت يدعى (PPSI) يمنع نشأة كمون العمل على العصبون ع<sub>3</sub> كي تبقى العضلة 2 مرخية.</p>

## II- تقسيم نتائج الوثيقة 2:

0.25	<p>- كل من التبيهات المعزولة S1 ، S3 ، S4 على العصيونات الموافقة لها تتسبب في زوال استقطاب (PPSE) على العصبون المحرك، لا يتبع بأي أثر على المحور الأسطواني للعصبون المحرك. سعة الكمون بعد مشبكى لم تبلغ عنبة نشأة كمون العمل.</p>
0.25	<p>- التبيه المعزول S2 على العصبون 2 يتسبب في إفراط استقطاب الغشاء بعد المشبكى (PPSI) ولا يولد كمون عمل.</p>
0.5	<p>- التبيهان المتتاليان المتقاربان في S1 مكنا من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكى بسعة أكبر من العنبة سمحت بنشأة كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من نفس العصيونات جمعا زمنيا.</p>
0.5	<p>- مجموع التبيهين (S3+S1) في آن واحد مكن من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكى بسعة أكبر من العنبة ، سمحت بنشأة كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من عصيوبتين مختلفتين جمعا فضائيا.</p>
0.5	<p>- إثر التبيهات (S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة إليه من عصيوبنات مختلفة جمعا فضائيا. أعطت محصلتها كمونا أقل من العنبة لم يولد كمون عمل.</p>
0.5	<p>- إثر التبيهات (S4+S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة إليه من عصيوبنات مختلفة جمعا فضائيا. أعطت محصلتها كمونا أكبر من العنبة ولد كمون عمل.</p>
0.5	<p>الاستنتاج: يعالج العصبون المحرك المعلومات الواردة إليه و ذلك بتجميع مجمل الكمونات إما تجمعا زمنيا أو تجمعا فضائيا و يتوقف تسجيل كمون العمل في العصبون المحرك على محصلة التجميع.</p>

التمرين الثالث: (07 نقاط)

العلامة مجازأة	عناصر الإجابة
0.25X8	<p>I - 1- كتابة البيانات:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- العضوية س: صانعة خضراء.</li> <li>- العناصر المشار إليها بالأرقام: 1: PS<sub>2</sub> غير محفز ، 2: H<sub>2</sub>O ، 2': PS<sub>2</sub> غير محفز ، 3: NADPH,H<sup>+</sup> ، 4: NADP<sup>+</sup> ، 5: PS1 غير محفز ، 3': PS1 محفز، .</li> <li>- العناصر المشار إليها بالحروف: أ- تيلاكويدات ، ب- ستروما</li> </ul> <p>2- تخيس التفاعلات التي تتم في كل من الشكلين 2 و 3 بمعادلة :</p> $2 \text{H}_2\text{O} + 2 (\text{NADP}^+) \longrightarrow 2(\text{NADPH}+\text{H}^+)+ \text{O}_2$ $\text{ADP} + \text{P}_i + \text{E} \longrightarrow \text{ATP}$ <p>تنبيه: تقبل المعادلة الإجمالية المعبرة على التفاعلين.</p> <p>3- تحديد العناصر التي لا يمكن للاكترونات أن تنتقل بينها تلقائياً في غياب الضوء من الشكل(2):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- من PS2 غير محفز إلى T1.</li> <li>- ومن PS1 غير محفز إلى T'1.</li> <li>- لا يتم انتقال الإلكترونات بينها في هذه الحالة:</li> <li>- لأن كمون PS2 أكبر من كمون T1. وكمون PS1 أكبر من كمون T'1.</li> <li>- وبالتالي لا يمكن انتقال الإلكترونات تلقائياً من كمون مرتفع إلى كمون منخفض.</li> </ul> <p>4 - في وجود الضوء يصبح انتقال الإلكترونات بين هذه العناصر ممكنا.</p> <p>أ- التوضيح:</p>
0.25	<ul style="list-style-type: none"> <li>- يتهيج PS2 بعد اقتراض الطاقة الضوئية فينخفض كمون أكسدته الإرجاعية مما ينتج عنه الانتقال التلقائي للاكترونات نحو السلسلة التركيبية الأولى ( T<sub>3</sub>, T<sub>2</sub>, T<sub>1</sub> ).</li> <li>- يتهيج PS1 بعد اقتراض الطاقة الضوئية فينخفض كمون أكسدته الإرجاعية مما ينتج عنه الانتقال التلقائي للاكترونات نحو السلسلة التركيبية الثانية ( T'<sub>2</sub>, T'<sub>1</sub> ) لتصل إلى آخر مستقبل هو NADP<sup>+</sup>.</li> </ul>
0.25	<p>ب- يصاحب انتقال الإلكترونات على طول السلسلة التركيبية الضوئية تراكم البروتونات في تجويف التيلاكوئيد فينتج عنها تدرج في التركيز الضروري لفسفورة ADP .</p> <p>- هذه البروتونات ناتجة عن التحلل الضوئي للماء و عن الانتقال الموضعي من الحشوة إلى تجويف التلاكوئيد.</p>

	<p><b>1-II - تحليل المنحني:</b> يمثل المنحنى تغيرات نسبة <math>\text{CO}_2</math> المثبت بدلالة الزمن في شروط تجريبية متغيرة (ضوء و <math>\text{CO}_2</math>):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- من ز 0 إلى ز 1: في وجود الضوء والـ <math>\text{CO}_2</math>: نلاحظ أن كمية الـ <math>\text{CO}_2</math> المثبتة ثابتة عند قيمة أعظمية.</li> <li>- من ز 1 إلى ز 2: في وجود الضوء وغياب الـ <math>\text{CO}_2</math>: يتوقف تثبيت الـ <math>\text{CO}_2</math>.</li> <li>- من ز 2 إلى ز 3: في غياب الضوء ووجود الـ <math>\text{CO}_2</math>: زيادة سريعة لنسبة الـ <math>\text{CO}_2</math> المثبتة تبلغ القيمة الأعظمية ثم تتناقص تدريجياً لتنعدم عند ز 3 ، أي هناك علاقة بين تثبيت <math>\text{CO}_2</math> وجود الضوء.</li> </ul> <p>الاستنتاج: يتطلب تثبيت الـ <math>\text{CO}_2</math> استمرار الإضاءة. (وجود نواتج المرحلة الكيمووضئية)</p>
	<p><b>2- الجزء المكمل للمنحني:</b></p>
	<p><b>3- مصير <math>\text{CO}_2</math> الممتص:</b> يندمج في تفاعلات المرحلة الكيموحيوية: يتثبيت <math>\text{CO}_2</math> على RudiP مشكلاً جزيئين من APG حيث يرجع بواسطة <math>\text{NADPH-H}^+</math> و <math>\text{ATP}</math> إنتاجين من المرحلة الكيمووضئية حيث يستخدم جزء من السكريات الثلاثية المرجعة في تركيب السكريات السداسية ويستخدم الجزء الآخر في تجديد RudiP خلال تفاعلات حرق كالفن.</p>
	<p><b>III- رسم تخطيطي وظيفي يظهر العلاقة بين الآليات المدرروسة في الجزأين I و II.</b></p>