

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجازأة	
01	0.25x4	<p>الالتمرين الأول: (08 نقاط)</p> <p>1) التعرف على البيانات المرقمة:</p> <p>1. رابطة كارهة للماء 2. رابطة هيدروجينية 3. جسر ثانوي الكبريت 4. رابطة شاردية</p> <p>(2) تصنیف الوحدات الأربع:</p> <p>1 و R3 حمضین أمینین متعادلين.</p> <p>R2 حمض أمیني حمضي. R4 حمض أمیني قاعدي.</p> <p>(3) انساب البقع إلى الأحماض الموافقة لها، مع التعليل:</p> <p>- (س) هو حمض أمیني الذي سلسلته الجانبية (R2).</p> <p>التعليق: في درجة pH الوسط = 6.11 يحدث تأين المجموعة الوظيفية الحمضية COO^- و تأين المجموعة الوظيفية الأمينية NH_3^+ وتأين السلسلة الجانبية $\text{COO}-$ ، الشحنة الإجمالية للحمض الأميني هي - 1 .</p> <p>. (ي) هو حمض أمیني الذي سلسلته الجانبية (R4).</p> <p>التعليق: في درجة pH الوسط = 6.11 يحدث تأين المجموعة الوظيفية الحمضية COO^- و تأين المجموعة الوظيفية الأمينية NH_3^+ وتأين السلسلة الجانبية + NH_3^+ ، الشحنة الإجمالية للحمض الأميني هي + 1 .</p> <p>- (ع) هو الحمض الأميني الذي سلسلته الجانبية (R3) ، (ص) هو الحمض الأمیني الذي سلسلته الجانبية (R1) .</p> <p>التعليق: في درجة pH الوسط = 6.11 يحدث تأين المجموعة الوظيفية الحمضية COO^- و تأين المجموعة الوظيفية الأمينية NH_3^+ و عدم تأين السلسلة الجانبية فهو متعادل كهربائيا، الشحنة الإجمالية هي 0، الجزيئتان تبقيان في وضعية الانطلاق.</p>
01	0.25x4	
03	0.75x4	

03	<p>- تختلف البروتينات عن بعضها بالقدرة على التفكك الشاردي لسلالسها الجانبية التي تحدد طبيعتها الحمقلية وخصائصها الكهربائية. فما علاقـةـ هذهـ الخـاصـيـةـ باـسـتـقـارـ البنـيةـ الفـرـاغـيـةـ للبرـوتـينـ؟</p> <p>- تؤثر درجة حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية للأحماض الأمينية في السلسل البيبتيديـةـ. فـي درـجـةـ pHـ المـلـائـمـةـ يـتـمـ المحـافـظـةـ عـلـىـ ثـبـاتـ وـاسـتـقـارـ البنـيةـ الفـرـاغـيـةـ للبرـوتـينـ حـيـثـ يـحـدـثـ تـجـاذـبـ شـارـديـ بـيـنـ الشـحـنةـ السـلاـسـلـ الجـانـبـيـةـ السـالـبـاـةـ COO^-ـ نـوـعـهـ الشـحـنةـ السـلاـسـلـ الجـانـبـيـةـ المـوـجـبـةـ NH_3^+ـ مـكـوـنـةـ رـابـطـةـ شـارـديـةـ.</p> <p>- إذا تغيرـتـ شـحـنةـ السـلاـسـلـ الجـانـبـيـةـ لـلـأـحـامـضـ الـأـمـيـنـيـةـ بـسـبـبـ تـغـيـرـ pHـ الـوـسـطـ ،ـ تـخـتـقـيـ الرـوـابـطـ الشـارـديـةـ ماـ يـؤـدـيـ إـلـىـ فـقـدـانـ الـبـنـيـةـ الفـرـاغـيـةـ الطـبـيـعـيـةـ الـوـظـيـفـيـةـ لـلـبـرـوتـينـ لأنـ الرـوـابـطـ الشـارـديـةـ تـسـاـهـمـ فـيـ الـحـفـاظـ عـلـىـ اـسـتـقـارـ بـنـيـتـهـ الفـرـاغـيـةـ.</p>
0.50 02 0.50	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعه	مجراة	
1.25	1.25	<p>التمرين الثاني: (12 نقاط) الجزء الأول:</p> <p>1) صياغة المشكل العلمي الذي تطرحه الأبحاث العلمية كيف يختل تنظيم الانقسام الخلوي لخلايا الجلد فتحول إلى خلايا سرطانية؟</p>
1.25	1.25	<p>2) الفرضية المقترحة لتفسير حدوث سرطان الجلد: تغير البنية الفراغية للبروتين p53 فيفقد وظيفته في تثبيط Ras فيختل تنظيم الانقسام الخلوي لخلايا الجلد .</p>
02	02	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1) تبيان أن النتائج المحصل عليها في الوثيقة (1) تسمح باختبار صحة الفرضية: نتائج التثابع النكليويتي في السلسلة المستسخنة للخلية العادمة تتكامل مع التثابع النكليويتي في السلسلة غير المستسخنة للخلية السرطانية، فهذين الجزئين من المورثتين المسؤولتين على تركيب البروتين Ras عند كل من الخلتين العادمة والسرطانية متماثلان ويشفران لنفس عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية في البروتين Ras، وبالتالي يشرف هذان الجزءان على تركيب نفس البروتين Ras بنفس البنية.</p> <p>وهذا ما يبين أن بنية البروتين Ras عند الشخصين السليم والمصاب بالسرطان متماثلة وأن هذه النتائج تبين أن الا Ras ليس سببا في حدوث سرطان الجلد.</p>

02	2×1	<p>(2) ترجمة جزء المورثة Ras الموضحة بالوثيقة (1) إلى تالي أحماض أمينية.</p>
02	2	<p>(3) شرح النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2) لتأكيد الفرضية الصحيحة.</p> <p>بمقارنة التتابع النيكليلوتيدي لجزء المورثة المسئولة على تركيب p53 في الخلية العاديّة والخلية الورمية نسجل حذف نيكليوتيد (A) من مورثة الخلية السرطانية مما نتج عنه تغيير في عدد الأحماض الأمينية المشكلة للبروتين p53 الطافر فقد بنيته الفراغية الطبيعية وبالتالي فقد وظيفته (قدرته على مراقبة الانقسام) وهذا ما يؤكد صحة الفرضية.</p>

العلامة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
مجموعه	مجازأة	
3.50	3.5	<p>الجزء الثالث (القص العلمي):</p> <p>ينجم سرطان الجلد عن الانقسام العشوائي للخلايا نتيجة عوامل متعددة من بينها التعرض الدائم والمستمر لأشعة الشمس فكيف تسبب هذه الأخيرة في حدوث سرطان الجلد؟</p> <p>يتضمن العرض الأفكار التالية: - تأثير أشعة الشمس في حدوث طفرات وراثية.</p> <ul style="list-style-type: none"> - تأثير الطفرة الوراثية على البنية الفراغية للبروتين. - تأثير البنية الفراغية في وظيفة البروتين. - تأثير الخل الوظيفي على مراقبة الانقسام الخلوي. <p>يتسبب التعرض المستمر لأشعة الشمس في حدوث طفرات وراثية على مستوى المورثات ينجم عنها بروتينات غير طبيعية مما يُفقدوها وظيفتها.</p>

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجاًءة	
02	8×0.25	<p>التمرين الأول: (08 نقاط)</p> <p>(1) التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 8.</p> <p>1: غشاء هيولي 2: هيولي 3: HLAII:4 HLAII:6 و 5: السلسلة α لا $\beta 2m$ 8: السلسلة α لا HLAII أو السلسلة β لا HLAII</p>
01	2×0.5	<p>(2) تحديد نوع الخلايا التي تحمل البنية (3) وتلك التي تحمل البنية(4):</p> <ul style="list-style-type: none"> - نوع الخلايا التي تحمل البنية (3) هي البالعات الكبيرة والخلايا المفاوية LB. - نوع الخلايا التي تحمل البنية (4) هي كل الخلايا ذات النواة.
02	2×1	<p>(3) تحديد المنشأ الوراثي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - البنية (3) تنشأ عن التعبير المورثي لمورثات CMH II المتمثلة في DP.DQ.DR. - والمحمولة على الزوج الصبغي رقم 6. - البنية (4) تنشأ عن التعبير المورثي لمورثات CMHI المتمثلة في A.B.C. بالنسبة للسلسلة (α) التي تقع على الزوج الصبغي رقم 6 بينما المورثة التي تشرف على تركيب السلسلة القصيرة $\beta 2m$ واقعة على الصبغي رقم 15.
03	0.50 02 0.50	<p>(4) النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> . تستطيع العضوية التمييز بين الذّات واللّاذات بفضل جزيئاتها الغشائية ذات الطّبيعة الغليكوبروتينية. . فكيف تتدخل هذه الجزيئات في التمييز بين الذّات واللّاذات؟ . تحدد جزيئات الذّات وراثيا بمجموعة مورثات تعرف باسم معقد التّوافق التّسيجي الرّئيسي (CMH) والتي تمثل الهوية البيولوجية للفرد. . تصنف جزيئات (CMH) إلى قسمين: . - (HLAI)CMHI المتواجد على غشاء جميع الخلايا ذات النّواة. . - (HLAII)CMHII- حيث يمتلك كل فرد تركيبة خاصة من هذه الجزيئات يحددها التنوع الأليلي للمورثات المشفرة لهذه الجزيئات وتحدد هذه الجزيئات الهوية البيولوجية وبالتالي تميز الذّات عن اللّاذات. . تتدخل جزيئات CMHII والـ CMHIII في التمييز بين الذّات واللّاذات نتيجة تنوعها الكبير الناتج عن منشأها الوراثي.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجازأة	
2.50	2×0.5 1.5	<p>التمرين الثاني: (12 نقطة) :</p> <p>الجزء الأول :</p> <p>(1) * مستوى البنية الفراغية للبروتينين الممثلين بالشكلين (أ) و (ب): بنية رابعية التّعليل: وجود أكثر من سلسلتين بيتيديتين لكل منها بنية ثالثية مرتبطة مع بعضها.</p> <p>* إبراز المشكلة المطروحة: يتميز كل من الـ (HbA) و (HbS) بنفس البنية الفراغية، فما سبب نقص الكفاءة الوظيفية لبروتين الـ (HbS)؟</p>
1.50	1.5	<p>(2) فرضية تفسر سبب الاختلال الوظيفي لبروتين:</p> <p>يعود سبب الاختلال الوظيفي للبروتين إلى تغير البنية الفراغية <u>الوظيفية</u> نتيجة تغير عدد أو نوع أو ترتالي الأحماض الأمينية المكونة له.</p>
03	3×1	<p>الجزء الثاني :</p> <p>1) مقارنة النتائج المحصل عليها عند الشخصين:</p> <p>من خلال المقارنة بين تتابع جزء مورثة بيتا (β) غلوبين شخص سليم وشخص مصاب نلاحظ:</p> <ul style="list-style-type: none"> تماثل تتابع نكليوتيديات السلسلة المستنسخة لشخص سليم وشخص مصاب بالدربانوسيتوز. اختلاف على مستوى الثلاثية رقم 6 حيث تم تغيير النكليوتيدي T بالنكليوتيدي A على مستوى النكليوتيدي رقم 20. تغير الحمض الأميني رقم 6 من Glu إلى Val.
01	01	<p>(2) التحقق من صحة الفرضية المقترحة:</p> <p>تعتبر الفرضية صحيحة لأن تغيير نيكليوتيدة واحدة على مستوى الثلاثية رقم 6 أدى إلى تغير الحمض الأميني من Val إلى Glu وبالتالي تغير البروتين من HbA إلى HbS نتج عنه خلل وظيفي متمثل في إصابة الشخص بمرض فقر الدم المنجل</p>
04	0.50 0.3 0.50	<p>الجزء الثالث: النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> بيّنت الدراسات أن أي خلل في بنية البروتين ينجم عنه خلل في وظيفته. يعود التخصص الوظيفي للبروتينات إلى اكتسابها بنية فراغية محددة بعدد ونوع وترتالي محدد من الأحماض الأمينية حسب تتابع نكليوتيديات المورثة المشفرة لها، حيث أي تغيير في عدد أو نوع أو ترتالي النكليوتيديات يؤدي إلى تغيير الحمض الأميني المُوافق وبالتالي تغيير البنية الفراغية للبروتين، بسبب تغيير الروابط التي تنشأ بين جذور أحماض أمينية محددة والتي تحافظ على استقرار بنيتها وينجم عن هذا التغيير خلاً في عملها وبالتالي فقدان التوازن الوظيفي للعضوية. توقف الكفاءة الوظيفية للبروتينات على بنيتها الفراغية التي تحددها الأحماض الأمينية المكونة لها.