

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجزأة	
		التمرين الأول (05 نقاط)
02.25	0.25×2	1. التعرف على المرحلتين (أ) و(ب) وعلى الروابط المرقمة وتحديد مستوى البنية مع التعليل - التعرف على المرحلتين (أ) و(ب): - المرحلة (أ): الاستساخ - المرحلة (ب): الترجمة - التعرف على الروابط المرقمة:
	0.25×4	1. رابطة شاردية 2. رابطة هيدروجينية 3. جسر ثنائي الكبريت 4. روابط (أقطاب) كارهة للماء - تحديد مستوى البنية مع التعليل: "بنية ثالثة"
	0.25 0.25×3	التعليل: سلسلة بيتيدية واحدة تضمنت بنيات ثانوية حلزونية α وأخرى وريقية β ومناطق انعطاف
02.50	0.5	2. النص العلمي: آليات تركيب البروتين وكيفية اكتسابه التخصص الوظيفي. - مقدمة: توتر المشكلة «كيف يتشكل البروتين وكيف يكتسب تخصصا وظيفيا؟» - العرض: يتضمن الموارد الأساسية التالية في شكل منسجم ومنظم.
	0.50×3	- آليات تركيب البروتين الاستساخ والترجمة، يتكون البروتين من عدد ونوع وتسلسل محدد للأحماض الأمينية وفقا للمعلومة الوراثة. - يكتسب البروتين المتشكل بنية ثلاثية الأبعاد بانطواء السلسلة الببتيدية نتيجة نشاط الروابط التي تنشأ بين السلاسل الجانبية الحرة للأحماض الامينية.
	0.5	- تستقر البنية الفراغية عند تشكل روابط في أماكن محددة قد تكون هيدروجينية، شاردية، كارهة للماء، وجسور ثنائية الكبريت فتصبح البنية وظيفية. - الخاتمة: تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط (ثنائية الكبريت، شاردية،...) التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة، وتموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثة.
		التمرين الثاني (07 نقاط)
01	0.25×3	الجزء الأول 1. تبيان أن معطيات الشكل (أ) للوثيقة (1) تسمح بتحديد المستوى البنيوي لجزيئة الريبونوكلياز (A) - تحتوي على سلسلة بيتيدية واحدة بها بنيات ثانوية قليلة، كروية الشكل، يضمن تماسكها 4 جسور ثنائية الكبريت (الإجابة كاملة إذا ذكر ثلاث خصائص فقط).
	0.25	- فهي ذات بنية ثالثة.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجزأة	
02	0.25×3	<p>2. الاستدلال:</p> <p>- لإثبات أن ارتباط الأنزيم بالركيزة يتم بفضل تكامل بنيوي يُترجم على المستوى الجزيئي: يبين الشكل (ب) من الوثيقة (1) أن الـ ARN يتوضع في منتصف الموقع الفعال حيث ترتبط النيكلوتيدة ذات القاعدة (C) بثلاثة أحماض أمينية كما يلي:</p> <p>- يرتبط الأكسجين السالب من المجموعة الفوسفاتية بـ (-NH₃⁺) من Lys41.</p> <p>- يرتبط أكسجين المجموعة الفوسفاتية من جهة (5'C) بـ ذرة (H) لـ His119.</p> <p>- ترتبط ذرة (-H) للمجموعة الكحولية من الريبوز بأزوت لـ His12.</p> <p>- بفضل هذه الروابط الانتقالية بين جزء من الركيزة والموقع الفعال يتم التكامم البنيوي بين الأنزيم والركيزة.</p>
	0.25	<p>- لتفسير النتائج التجريبية:</p> <p>- أنزيم الريبونوكلياز A لا يفك الـ ADN لأن هذا الأخير سلسلة مضاعفة تحتوي على التايمين (T) لا ترتبط مع الموقع الفعال للأنزيم، تأثير نوعي لمادة التفاعل.</p> <p>- عند إحداث طفرة باستبدال His119 بالأسبراجين (Asn) يحدث ارتباط أنزيم الريبونوكلياز A بالركيزة من جهة Lys41، والـ His12 فهي تشكل موقع التثبيت في الموقع الفعال.</p> <p>- الأسبراجين سلسلته الجانبية لا يمكنها تشكيل رابطة مع المجموعة الفوسفاتية من جهة (5'C) للنيكلوتيدة لذا لا تتدخل في التحفيز الأنزيمي فتتخفص سرعة التفاعل.</p> <p>فالـ His119 يشكل موقع التحفيز في الموقع الفعال.</p>
	0.50	<p>الجزء الثاني</p> <p>1. تحليل النتائج الممثلة في الوثيقة(2):</p> <p>- تمثل المنحنى تغير السرعة الابتدائية للتفاعل بتغير الـ pH.</p> <p>- عند pH = 7.3 تكون Vi منخفضة جدا.</p> <p>- بتزايد الـ pH من 7.3 إلى 7.8 تتزايد Vi.</p> <p>- عند pH = 7.8 تبلغ Vi قيمة أعظمية (0.285 وحدة اعتباطية).</p> <p>- تزايد الـ pH بأكثر من 7.8 يؤدي إلى تناقص Vi.</p> <p>- فبجوار pH = 7.8 يكون نشاط الأنزيم مرتفعا، وبعيدا عن هذه القيمة يضعف نشاطه.</p>
	0.25×2	<p>- الاستنتاج: قيمة pH = 7.8 هي درجة الحموضة المثلى لنشاط الريبونوكلياز A، فلكل أنزيم درجة pH مثلى لنشاطه وأي تغير طفيف يؤدي إلى انخفاض نشاطه.</p> <p>- تبيان سبب النشاط الطبيعي للأنزيم في العصارة المعوية وعدم نشاطه في العصارة المعدية</p> <p>- في العصارة المعوية قيم الـ pH بين (7.3 و 8.5) قريبة من القيمة المثلى حيث تكون الشحنة الإجمالية للسلاسل الجانبية للأحماض الأمينية للموقع الفعال مستقرة تجعل بنيته وظيفية فتصبح المجموعات الكيميائية الضرورية لحدوث التفاعل في الموقع المناسب للتأثير على الركيزة وبالتالي يحدث التفاعل.</p> <p>- في العصارة المعدية قيمة pH=2 بعيدة عن القيمة المثلى لنشاطه، يفقد الأنزيم نشاطه لأن حموضة الوسط تؤثر على الحالة الكهربائية للمجموعات الوظيفية الجانبية الحرة للأحماض الأمينية خاصة الموجودة في الموقع الفعال للأنزيم فتصبح شحنته الكهربائية الإجمالية موجبة (+) ويتغير حالته الأيونية يفقد بنيته الوظيفية مما يمنع تثبيت الركيزة وبالتالي لا يتم التفاعل.</p>

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجزأة	
01	0.25	<p>2. تفسير نتائج الوثيقة (3): تمثل الوثيقة (3) تأثير β ميركابتوايثانول واليوريا على النشاط الأنزيمي. - قبل إضافة المادتين يكون النشاط أعظما لأن البنية الفراغية للأنزيم طبيعية تسمح له بأداء وظيفته. - عند إضافة المادتين يقل النشاط الأنزيمي لأن جزيئات β ميركابتوايثانول تخرب الجسور ثنائية الكبريت وجزيئات اليوريا تخرب الروابط الهيدروجينية، يتغير انطواء السلسلة الببتيدية فيفقد أنزيم الريبونكلياز A بنيته الطبيعية ويصبح غير نشط (مُرجعا). - عند التّخلص التّرجي من المادتين، يسترجع الأنزيم بنيته الوظيفية الطبيعية فيستعيد نشاطه (مُؤكسد).</p>
	0.50	
	0.25	
01	0.25×4	<p>3. استخلاص شروط عمل الموقع الفعال للأنزيم المُراد إبرازها: نشاط الأنزيم مرتبط ببنيته الفراغية خاصة موقعه الفعال ويتطلب الشروط التالية: - حدوث تكامل بنيوي للموقع الفعال بالركيزة تشكل المعقد (أنزيم - ركيزة) - بنية فراغية وظيفية. - درجة pH مثلى. - خلو الوسط من مواد تؤثر على بنيته الطبيعية.</p>
		<p>التّمرين الثالث (08 نقاط)</p> <p>الجزء الأول</p> <p>1. تحليل معطيات الوثيقة (1) الشكل (أ): - يمثل المنحنى تطور عدد خلايا LT4 في الـ (mm^3) من الدم إثر الإصابة بفيروس VIH، حيث نميز مرحلتين: - مرحلة بدون أعراض: بعد الإصابة مباشرة يرتفع عدد خلايا LT4 من 550 إلى 800 خلية في الـ mm^3 من الدم عند الشهر 12، ثم يقل العدد إلى 200 في الشهر 60. - مرحلة تطور الأمراض الانتهازية: يستمر تناقص الخلايا LT4 من 200 لينعدم في الشهر 84. الاستنتاج: انخفاض عدد LT4 دون 200 في mm^3 من الدم يؤدي إلى ظهور الأمراض الانتهازية. الشكل (ب): رسم تخطيطي يبين علاقة الخلية LT4 بالبالعة الكبيرة والخلايا للمفاوية LT8 و LB. - تظهر LT4 في تماس مع خلية البالعة الكبيرة (خلية عارضة) بعد اقتناصها للمستضد وهدم بروتيناته إلى ببتيدات تعرضها على سطح غشائها مرتبطة بالـ CMH. - تفرز الخلايا LT4 مبلغات كيميائية تثبت على مستقبلات غشائية نوعية على سطح غشاء LB و LT8 التي تعرفت على نفس المستضد. الاستنتاج: تتعاون الـ LT4 مع البالعة الكبيرة للتعرف على المستضد وتُحفّز الخلايا للمفاوية LT8 و LB بواسطة مبلغات كيميائية.</p>
01.50	0.75	<p>2. اقتراح الفرضية: تؤدي الخلايا LT4 الدور المحوري في الاستجابة المناعية النوعية الخلوية والخلوية فانخفاض عددها دون 200 خلية في mm^3 من الدم يؤدي إلى ظهور أمراض انتهازية.</p>
0.75		
0.50	0.5	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجزأة	
0.75	0.25×3	<p>الجزء الثاني</p> <p>1. تحديد الهدف من كل من التجارب الثلاثة:</p> <p>التجربة ①: الشاهد أو إثبات عدم قدرة الخلايا للمفاوية غير المحسنة على التكاثر.</p> <p>التجربة ②: اثبات تأثير الأنترلوكين على تكاثر الخلايا LB وLT في الاستجابة المناعية النوعية.</p> <p>التجربة ③: اثبات أن مصدر الأنترلوكين هو الـ LT4.</p>
0.75	0.25×4	<p>2. استخراج المعلومات الأساسية لتأكيد صحة الفرضية باستغلال الوثيقتين (2) و(3):</p> <p>استغلال الوثيقة (2):</p> <p>- التجربة ①: النشاط الإشعاعي قليل لعدم تكاثر الخلايا للمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا خاليا من الأنترلوكين لغياب المستضد.</p> <p>- التجربة ②: النشاط الإشعاعي كبير لتكاثر الخلايا للمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا غنيا بالأنترلوكين المأخوذ من الخلايا للمفاوية المنشطة.</p> <p>- التجربة ③: النشاط الإشعاعي قليل لعدم تكاثر الخلايا للمفاوية لأنها تلقت سائلا طافيا خاليا من الأنترلوكين لغياب LT4.</p> <p>- ومنه الخلايا LT4 المنشطة في وجود المستضد تنتج الأنترلوكين الذي يحفز على تكاثر الخلايا للمفاوية.</p> <p>استغلال معطيات الوثيقة (3):</p> <p>الشكل (أ): أعمدة بيانية تمثل تغير عدد الـ LT8 في طحال فئران عاجزة عن إنتاج الـ IL2 وفئران طبيعية قبل وبعد الإصابة.</p> <p>- قبل الإصابة يكون عدد الخلايا LT8 ($10^6 \times 15$) متساويا في طحال الفأرين.</p> <p>- بعد 7 أيام من الإصابة يتزايد عدد الخلايا LT8 في طحال الفأر الطبيعي ليصل إلى ($10^6 \times 45$) ويبقى عددها ثابتا في طحال الفأر الطافر.</p> <p>- بعد 9 أيام من الإصابة تناقص طفيف في عدد الخلايا LT8 في طحال الفأر الطبيعي وفي طحال الفأر الطافر.</p> <p>- ومنه الأنترلوكين IL2 ينشط LT8 على التكاثر اللمي.</p> <p>الشكل (ب): منحنيًا تغير عدد الخلايا المتميزة بتغير تركيز الـ IL2</p> <p>- من 0 إلى 10^2 (UI/L) يلاحظ تزايد طفيف في عدد الخلايا البلازمية والخلايا LTC.</p> <p>- من 10^2 إلى 10^4 (UI/L) يلاحظ تزايد كبير في عدد الخلايا البلازمية والخلايا LTC.</p> <p>- ومنه يعمل IL2 على تمايز الخلايا LB إلى خلايا بلازمية وتمايز LT8 إلى LTC.</p> <p>- المعلومات الأساسية المستخرجة (يمكن استخراج المعلومات بعد استغلال كل وثيقة)</p> <p>- الخلايا LT4 (LTh) المنشطة تفرز الأنترلوكين (IL2) الذي ينشط الخلايا LT8 وLB المتعرفة على المستضد.</p> <p>- يحفز الخلايا LB على التكاثر اللمي والتمايز إلى خلايا بلازمية منتجة للأجسام المضادة المتدخلة في الرد المناعي الخلطي.</p> <p>- يحفز الخلايا LT8 على التكاثر اللمي والتمايز إلى خلايا LTC المتدخلة في الرد المناعي الخلوي.</p> <p>- تتوقف الاستجابة المناعية النوعية أساسا على دور الـ LT4 وبالتالي نقص عددها يؤدي إلى عجز مناعي كما في حالة الإصابة بفيروس VIH. ومنه الفرضية المقترحة صحيحة.</p>
0.75	0.25×3	<p>0.25×4</p>
	0.25×3	
	0.25	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموعة	مجزأة	
		<p>الجزء الثالث: مخطط تفسيري للتغيرات التي تطرأ على الاستجابة المناعية النوعية إثر إصابة العضوية بفيروس VIH:</p> <p>0.50 - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية</p> <p>0.50 - وضع مخطط صحيح لمراحل الاستجابة المناعية الخلوية</p> <p>0.50 - تحديد آلية تأثير VIH</p>
01.50	1.5	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	
		التّمرين الأول (05 نقاط)
03	0.25×8	1. التّعرف على البيانات المرقمة والمراحل: - البيانات المرقمة: 1- لمفاوية LB 2- جسم مضاد غشائي (BCR) 3- مستضد 4- خلية بلازمية 5- جسم مضاد ساري 6- معقد مناعي 7- مستقبل غشائي 8 - خلية بالعة كبيرة. - المراحل:
	0.25×4	المرحلة A: مرحلة التعرف والانتقاء المرحلة B: مرحلة التنشيط والتكاثر والتمايز المرحلة C: مرحلة تشكيل المعقد المناعي المرحلة D: مرحلة بلعمة المعقد المناعي.
02	0.25	2. كتابة النصّ العلمي: المقدمة: يمتلك الجهاز المناعي خلايا مؤهلة للتعرف على اللادات وإقصائها بفضل إنتاج بروتينات متخصصة، فما هي هذه المؤهلات وكيف تسمح لها بأداء وظائفها؟ العرض:
	0.50	* مؤهلات الخلايا LB - كثيرة التنوع بفضل مستقبلات غشائية BCR التي تمكنها من التعرف على المستضدات النوعية. - لها القابلية للتنشيط والتكاثر والتمايز إلى خلايا بلازمية.
	0.50	* مؤهلات الخلايا البلازمية LBP - خلايا أكبر حجما من الخلايا LB وتتميز بشبكة هيولية فعالة كثيفة وجهاز كولجي متطور غنية بالحوصلات الإفرازية (بها أجسام مضادة). - تنتج وتفرز أجسام مضادة متخصصة تبطل مفعول المستضد. * مؤهلات البالعات الكبيرة.
	0.50	- خلايا كبيرة الحجم لها مستقبلات غشائية نوعية تثبت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد). - لها قدرة بلعمة المعقد المناعي والتخلص منه. - عارضة لمحددات المستضد على سطح غشائها مرتبطة بجزيئات CMH بنوعيه. - تفرز IL1 لتنشيط الخلايا للمفاوية T.
	0.25	الخاتمة: إن التنوع الهائل للمستضدات يتطلب تدخل خلايا مناعية مؤهلة ومتنوعة بفضل ما تملكه من جزيئات بروتينية عالية التخصص.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	
		التمرين الثاني: (07 نقاط)
01	0.25×2	الجزء الأول: 1. تحليل نتائج المرحلتين الأولى والثانية: المرحلة الأولى: يترجم الـ ARNm في هيولى Tetrahymena إلى بروتين A كاملا بـ 134 حمضا أمينيا. المرحلة الثانية: يترجم الـ ARNm الخاص ببروتين A لـ Tetrahymena إلى متعددات بيبتيدي قصيرة في المستخلص الخلوي للخلايا الانشائية لكريات الدم الحمراء للأرنب. الاستنتاج: ناتج الترجمة يختلف بين Tetrahymena والمستخلص الخلوي للخلايا الانشائية لكريات الدم الحمراء للأرنب، رغم تماثل الـ ARNm.
	0.50	2. شرح سبب الاختلاف باستغلال شكلي الوثيقة: - استغلال شكلي الوثيقة (1) - من الشكلين (أ) و (ب) يمكن ترجمة ARNm المعني عند كل من:
01.50	0.50×2	الكائن
		نتائج ترجمة ARNm
	Tetrahymena	Ile-Met-Tyr-Lys-Gln-Val-Ala-Gln-Thr-Gln-Leu
	الخلايا الإنشائية لكريات الدم الحمراء للأرنب	Ile-Met-Tyr-Lys
0.50		- شرح سبب اختلاف ناتج التعبير المورثي عن نفس الـ ARNm: يرجع إلى أنّ رامزة التوقف (UAA) عند الأرنب وتشفّر لحمض أميني Gln عند Tetrahymena.
02	1.50	الجزء الثاني: 1. تفسير اختلاف ناتج التعبير المورثي للـ ARNm باستغلال معطيات الشكل (أ) للوثيقة (2): تستطيع Tetrahymena مواصلة ترجمة سلسلة ARNm رغم وجود إحدى رامزتي التوقف UAA أو UAG وذلك لوجود ARNt خاص (Iso-accepteurs d'ARNt) حامل لا Gln ويملك رامزات مضادة تتعرف على الرامزات UAA أو UAG وتترجمها إلى الحمض الأميني غلوتامين Gln، أما عند الأرنب تتوقف الترجمة عند الرامزة UAG لعدم امتلاكه ARNt يمكنه التعرف على هذه الرامزة وترجمتها. فينتج عن ذلك بروتين من 134 حمض أميني عند Tetrahymena وبيبتيدات قصيرة عند الأرنب رغم تماثل الـ ARNm.
	0.50	2. اقتراح حل للأمر العاجزة عن تركيب الكازيين باستغلال الوثيقة (2): باستغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2): يمكن تصنيع جزيئات ARNt خاصة ترتبط مع حمض أميني معين، ولها رامزات مضادة معدلة يمكنها التعرف على رامزة التوقف.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)		
مجموعة	مجزأة			
02.50	0.75	R1	من الشكل (ب) من الوثيقة (2): عند ترجمة أليلي مورثة الكازيين العادي R1 والطافر R2: → TAC-TCC-CTC-AAT-CTT-AAT-TTG... AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UUA-AAC... <u>Met</u> - Arg- Glu- Leu- Glu - Leu- Asn...	
		R2	→ TAC -TCC-CTC-AAT-CTT-ATT-TTG... AUG-AGG-GAG-UUA-GAA-UAA-AAC... <u>Met</u> - Arg- Glu- Leu- Glu.	
	0.75	استبدال للـ U بـ A في الرامزة 6، يظهر رامزة توقف بدل رامزة Leu مما يؤدي إلى وقف تركيب الكازيين ومن ثم غيابه في حليب الأم العاجزة عن تركيبه. يمكن تصنيع ARNt خاص يحمل الحمض الأميني Leu ويملك رامزة مضادة هي AUU لتتعرف على رامزة التوقف UAA وبذلك لا تتوقف عملية الترجمة عند هذه الرامزة، حيث يقدم هذا ARNt كعلاج للأم العاجزة عن تركيب الكازيين. - ملاحظة: تقبل اقتراحات أخرى شرط أن تكون وجيهة.		
	0.75			
01.25	0.25×4	التمرين الثالث (08 نقطة): الجزء الأول: 1. تحديد مقر ودور الجزيئات الغشائية في النقل العصبي في جدول ثم استنتاج تأثير السم: - تحديد مقر ودور الجزيئات الغشائية:		
		الجزيئات	مقر	الدور
		قناة Na ⁺ المرتبطة بالفولطية	غشاء الليف العصبي	تسمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التركيز محدثة زوال استقطاب.
		قناة K ⁺ المرتبطة بالفولطية	غشاء الليف العصبي	تسمح بخروج شوارد البوتاسيوم حسب تدرج التركيز تساهم في عودة استقطاب.
		قناة Ca ²⁺ المرتبطة بالفولطية	الزر النهائي المشبكي	تسمح بدخول شوارد الكالسيوم حسب تدرج التركيز متسببة في تحرير المبلغ العصبي على مستوى الشق المشبكي.
	قناة Na ⁺ المرتبطة بالكيمياء	الغشاء بعد المشبكي	تسمح بدخول شوارد الصوديوم حسب تدرج التركيز تساهم في زوال استقطاب بعد مشبكي PPSE.	
0.25	- استنتاج تأثير السم: يخفف سم العنكبوت الإحساس بالألم.			
0.75	0.25×3	2. اقتراح الفرضيات: ف1: يثبط السم عمل القنوات Na ⁺ أو K ⁺ المرتبطة بالفولطية فيمنع انتشار كمون العمل عبر العصبون C فيوقف انتقال الرسالة العصبية المتسببة في الإحساس بالألم. ف2: يثبط السم عمل القنوات Ca ²⁺ المرتبطة بالفولطية فيمنع تحرير المبلغ العصبي P في الشق المشبكي فيوقف انتقال الرسالة العصبية المتسببة في الإحساس بالألم. ف3: يثبط السم عمل قنوات Na ⁺ المرتبطة بالكيمياء فيمنع دخول شوارد الصوديوم فلا يحدث زوال استقطاب في العصبون الوارد إلى الدماغ فلا تنتقل الرسالة العصبية المتسببة في الإحساس بالألم. - ملاحظة: تقبل الفرضيات الأخرى شرط أن تكون وجيهة.		

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	
04.25		<p>الجزء الثاني:</p> <p>1. تفسير النتائج المحصل عليها:</p> <p>التجربة (1): عند فرض كمون سعته (+85mv) على الليف العصبي C، في الحالتين العادية ① وبوجود السم ②، يسجل نفس التسجيل يتمثل في تيار داخل سريع يدوم 0.5ms ثم يتناقص ليتوقف عند 1ms نتيجة انفتاح قناة Na^+ ودخول شوارد Na^+ مع تدرج التركيز، ثم يسجل تيار خارج يدوم طيلة فترة الكمون المفروض نتيجة انفتاح قناة K^+ وخروج شوارد K^+ مع تدرج التركيز. ومنه فالسم لا يؤثر على قنوات Na^+ و K^+ المرتبطة بالفولطية.</p>
	0.50	<p>التجربة (2): عند فرض كمون سعته (+100mv) على النهاية العصبية، في الحالتين العادية ① وبوجود السم ②، يسجل نفس التسجيل يتمثل في تيار داخل نتيجة انفتاح قناة Ca^{2+} من النمط (N) ودخول شوارد Ca^{2+} مع تدرج التركيز. ومنه فالسم لا يؤثر على قنوات Ca^{2+} الفولطية من النمط (N).</p>
	0.50	<p>التجربة (3): عند فرض كمون (+100mv) على النهاية العصبية للعصبون C في الحالة العادية ① يسجل تيار داخل نتيجة انفتاح قناة Ca^{2+} من النمط (T) ودخول شوارد Ca^{2+} حسب تدرج التركيز، بينما في الحالة ② في وجود السم، نسجل تيار داخل سعته ضعيفة جدا يدل على دخول كمية قليلة من شوارد Ca^{2+}. ومنه فالسم يؤثر على قنوات Ca^{2+} الفولطية من النمط (T).</p>
	0.50	<p>المرحلة ①: عند حقن (السم + المادة P) في الشق المشبكي يسجل زوال استقطاب قدره 20mv وتناقص تركيز المادة P الحرة في الشق المشبكي نتيجة تثبتها على المستقبلات القنوية النوعية لقنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء فتفتتح سامحة بدخول Na^+ مولدة كمون بعد مشبكي منبه (PPSE) يصل إلى عتبة توليد كمون عمل في المحور الأسطواني للعصبون الوارد إلى الدماغ فلا يتم الإحساس بالألم. ومنه السم لا يؤثر على قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء.</p>
	0.50	<p>المرحلة ②: عند حقن (السم + الأنكيفالين) في الشق المشبكي يسجل فرط في الاستقطاب وتناقص تركيز الأنكيفالين في الشق المشبكي نتيجة تثبته على المستقبلات القنوية النوعية لقنوات Cl^- المرتبطة بالكيمياء فتفتتح سامحة بدخول Cl^- مولدة كمون بعد مشبكي مثبط (PPSI) يثبط توليد كمون عمل في المحور الأسطواني للعصبون الوارد إلى الدماغ فلا يتم الإحساس بالألم. ومنه السم لا يؤثر على قنوات Cl^- المرتبطة بالكيمياء</p>
	0.50	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	
	0.50	<p>المرحلة ③: حقن (المادة P + الأنيكالين) في الشق المشبكي يسجل زوال استقطاب قدره 10mv مع تناقص تركيزهما في الشق المشبكي يدل على تثبيتهما على المستقبلات الغشائية النوعية فتفتحان سامحة من جهة بدخول Na^+ مولدة كمون بعد مشبكي منبه (PPSE) ومن جهة أخرى بدخول Cl^- مولدة كمون بعد مشبكي مثبط (PPSI) فيتم ادماج عصبي على مستوى العصبون الوارد إلى الدماغ، محصلة التجميع الفضائي للـ (PPSE+PPSI) دون عتبة توليد كمون عمل، ومنه عدم الإحساس بالألم.</p>
	0.50	<p>المرحلة ④: عند حقن السم ثم تنبيه العصبون C نسجل PPSE سعته لا تتجاوز 5mv مع وجود تركيز ضعيف للمادة P في الشق المشبكي يرجع ذلك لتثبيط قنوات Ca^{2+} من النمط (T) من طرف السم فتتفد كمية قليلة من شوارد الكالسيوم داخل الزر المشبكي مؤديا إلى تحرير كمية قليلة من المادة P في الشق المشبكي التي بتثبيتها على عدد قليل من القنوات الكيميائية تسمح بدخول كمية قليلة من شوارد Na^+ مولدة PPSE لا يصل إلى عتبة توليد كمون عمل وبالتالي عدم الإحساس بالألم.</p> <p>ومنه السم يؤثر على قنوات Ca^{2+} المرتبطة بالفولطية من النمط (T).</p> <p>التحقق من مدى صحة الفرضيات:</p> <p>الفرضية (1) خاطئة لأن السم لا يثبط عمل قنوات Na^+ أو K^+ الفولطية حسب نتائج التجربة (1).</p> <p>الفرضية (3) خاطئة لأن السم لا يثبط عمل قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء حسب نتائج المرحلة ① من التجربة (4).</p> <p>الفرضية (2) صحيحة لأن السم يثبط عمل قنوات Ca^{2+} من النمط (T) لأن نتائج التجربة (3) والمرحلة ④ من التجربة (4) تؤكد ذلك.</p>
0.25	0.25	<p>2. استخلاص أن سم العنكبوت فعال وأقل ضررا:</p> <p>من خلال النتائج المتوصل إليها نستخلص أن استعمال سم العنكبوت في معالجة الألم الحاد فعال لكونه يؤثر على قنوات Ca^{2+} المرتبطة بالفولطية للنهايات العصبية للعصبون C دون أن يخلف آثار جانبية عكس المورفين المسبب للإدمان.</p>

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموعة	مجزأة	
01.50	1.50	<p>الجزء الثالث: المخطط</p> <p>- النقاط توزع كالتالي: - مراحل النقل المشبكي</p> <p>- مستوى تأثير السم</p> <p>0.75</p> <p>0.75</p> <p>توقف حدوث الظواهر</p> <p>توقف الآلية تحت تأثير السم</p>