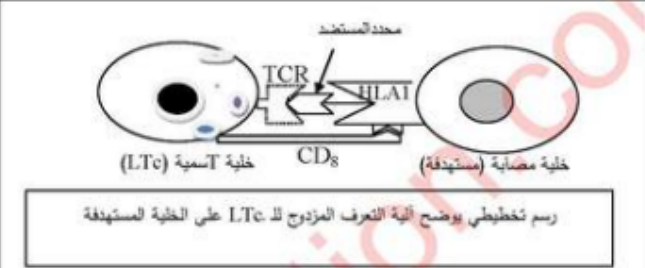


الموضوع الأول

العلامة		عناصر الإجابة									
مجموع	جزأة										
1.5	0.25 كل بواطن (4×0.25) ×2 0.25	<p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>1- كتابة البيانات المطلقة : -وعاء دموري أو شعرة دمورية 2- أحماض أمينية 3- ARNm 4- الشبكة الهيولية الداخلية الفعالة 5- تحت وحدة كبرى للريبوزوم 6- سلسلة بيتينديه 7 ADN- 8- تحت وحدة صغرى للريبوزوم -تسمية المراحلتين: المرحلة (أ): مرحلة الاستنساخ المرحلة (ب): مرحلة الترجمة.</p>									
2	عندها يعطى المترشح ثالث عنصر بأدوارها صحيفة	<p>2- العناصر الضرورية لكل مرحلة ودورها:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>المرحلة</th> <th>العناصر الضرورية</th> <th>دورها</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>المرحلة (أ)</td> <td>المرورنة (ADN) إنزيم ARN بوليميراز طاقة</td> <td>-حاملة للمعلومة الوراثية. -استنساخ الـ ADN إلى ARN (ARNm) انطلاقاً من السلسلة المستنسخة. -تشملك أثناء الاستنساخ ARNm -وحدات بيتينديه لـ ARN</td> </tr> <tr> <td>المرحلة (ب)</td> <td>ARNm- الاحماض الأمينية الريبوزومات ARNt- طاقة إنزيمات نوعية</td> <td>-نقل نسخة من المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولى. -وحدات بيتينديه لـ الريبوزوم. -قراءة رامزات ARNm وترجمتها إلى أحماض أمينية -ينقل الأحماض الأمينية إلى الريبوزوم. -تشملك أثناء مراحل الترجمة كتشطيش للأحماض الأمينية -تتدخل أثناء تشطيش الأحماض الأمينية</td> </tr> </tbody> </table>	المرحلة	العناصر الضرورية	دورها	المرحلة (أ)	المرورنة (ADN) إنزيم ARN بوليميراز طاقة	-حاملة للمعلومة الوراثية. -استنساخ الـ ADN إلى ARN (ARNm) انطلاقاً من السلسلة المستنسخة. -تشملك أثناء الاستنساخ ARNm -وحدات بيتينديه لـ ARN	المرحلة (ب)	ARNm- الاحماض الأمينية الريبوزومات ARNt- طاقة إنزيمات نوعية	-نقل نسخة من المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولى. -وحدات بيتينديه لـ الريبوزوم. -قراءة رامزات ARNm وترجمتها إلى أحماض أمينية -ينقل الأحماض الأمينية إلى الريبوزوم. -تشملك أثناء مراحل الترجمة كتشطيش للأحماض الأمينية -تتدخل أثناء تشطيش الأحماض الأمينية
المرحلة	العناصر الضرورية	دورها									
المرحلة (أ)	المرورنة (ADN) إنزيم ARN بوليميراز طاقة	-حاملة للمعلومة الوراثية. -استنساخ الـ ADN إلى ARN (ARNm) انطلاقاً من السلسلة المستنسخة. -تشملك أثناء الاستنساخ ARNm -وحدات بيتينديه لـ ARN									
المرحلة (ب)	ARNm- الاحماض الأمينية الريبوزومات ARNt- طاقة إنزيمات نوعية	-نقل نسخة من المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولى. -وحدات بيتينديه لـ الريبوزوم. -قراءة رامزات ARNm وترجمتها إلى أحماض أمينية -ينقل الأحماض الأمينية إلى الريبوزوم. -تشملك أثناء مراحل الترجمة كتشطيش للأحماض الأمينية -تتدخل أثناء تشطيش الأحماض الأمينية									
0.5	2×0.25 5 عنصر بأدوارها صحيفة 1.25	<p>3- حساب عدد الوحدات النباتية لمتعدد البيبيت بساوي عدد النيوكليوتيدات ناقص (إمارة النهاية + إمارة النهاية)/(3/3-3/321 - 3/(3+3)-327 - 3/321 - 107 حمض أميني</p> <p>4- النص العلمي : يتحكم الـ ADN في تحديد البنية الفراغية للبروتين - الـ ADN (المرورنة) هو الدعامة الجزيئية للمعلومة الوراثية مشفرة بتسلسل ثلاثيات النيوكليوتيدية لغتها محددة بأربعة أنواع من النيوكليوتيدات (A.T.C.G). - أثناء الاستنساخ تتشكل نسخة وفق ترتيب و عدد الثلاثيات في ADN إلى ترتيب و عدد من الرامزات على مستوى الـ ARNm - ينتقل الـ ARNm إلى الهيولى حيث تعمل الريبوزومات على ترجمة رامزاته إلى أحماض أمينية لتشكيل سلسلة بيتينديه . - تكتب السلسلة البيبيتية فراغية خاصة محددة بعده ، نوع و ترتيب الأحماض الأمينية بفضل الروابط الكيميائية التي تنشأ بين السلسلتين الجانبيتين لبعض الأحماض الأمينية فيها.</p>									
1	×4 0.25										

		التمرين الثاني: (07 نقاط) 1- (1) التعرف على الخلتين : - الخلية a : LTc : خلية مصابة (مستهدفة) - المرحلة المماثلة في الرقيقة 1 : مرحلة التنفيذ أو الإقصاء - نوع الاستجابة المعنوية : استجابة مناعية نوعية ذات واسطة خلوية
1	2×0.25 0.25 0.25	1- إنجاز رسم تخطيطي تفسيري للشكل (1): (4 بيانات 0.5 و الرسم على 0.5، العنوان 0.25)  رسم تخطيطي يوضح آلية التعرف المزدوج للـ LTc على الخلية المستهدفة
1.75	نقبل رسما يضممن كتيبة مصابة تحمل محظدا مرفقوها به HLA1 وتحلية LTC تحمل مستقبل يوضع لكل منهما ، 0.25×2	b- شرح الطاولة للشكل (2): بعد التعارف المزدوج - إفراز البريروفرين و تشكيل فتوت في غشاء الخلية المصابة. - دخول الماء عبر الفتوت حدوث صدمة حلوية و الحال الخلية المصابة.
1.5	0.5 0.5 0.5	1- (1) التحليل المقارن للنتائج التجريبية : (مؤشرات الإجابة: الشروط ، النتائج ، العلاقات) في حالة المستهدف X : في الوسط 2 يوجد جزيئات المستهدف X و LB و LT4 المحسسة ضد المستهدف X يتم إنتاج الأجسام المضادة بينما في الوسط 1 و بغياب أي للمقاريات أخرى أو في الوسط 3 بغضبة المقاريات T8 لا تفتح أجسام مضادة . ومعه وجود LT4 و LB مع ضروري لإنتاج الأجسام المضادة (للزد المناعي الخلطي) حالة الخلايا السرطانية: في الوسط 5 في وجود خلايا سرطانية و LT4 و LT8 المحسسة ضد الخلايا السرطانية يتم احتلال الخلايا السرطانية بينما في الوسط 4 و بغياب الخلايا LT4 المحسسة لا يتم احتلال الخلايا السرطانية ، ومنه وجود LT8 مع LT4 ضروري لتخریب الخلايا السرطانية (للزد المناعي الخلوي). استنتاج علاقة بين الخلايا : - توجد علاقة تعاون بين LB و LT4 حيث تساعد LT4 على التمايز إلى بلاسموسينت منتجة للأجسام المضادة. - كما تساعد (تعاون) LT4 و LT8 على التمايز إلى LTc .

		<p>ب) تحليل ثبات نسبة المقاويات المثبتة في المرحلة 2 على مستوى كل الأربطة :</p> <ul style="list-style-type: none"> - يوجد عدة نسائل من المقاويات LB و LT8 ، نسبة الخلايا التي تحمل BCR أو TCR ينكمش مع محمد المستضد قليلة جدا. - انقاء المستضد X و الخلايا السرطانية النسيلة المناسبة لكل منها التي تحمل مستقبلات تتكامل بنهاها مع محمد المستضد (المستضد X و الخلايا السرطانية).
0.5	0.25 0.25	<p>ج) نسبة المقاويات المثبتة بعد غسل الوسط الجلوكوزي المتوقع ثباتها: شاري صفر (0)</p> <p>التغير : المقاويات T8 تتنفس بالتعرف المزدوج من طرف الخلايا المصابة و لا تنفس بالمستضدات المختلفة بالتعرف المباشر.</p>
0.75	0.25 0.50	<p>2- نص على يتضمن مراحل الرد المناعي التوعي مع إبراز دور الـ LT4</p> <ul style="list-style-type: none"> - مرحلة التعرف والانقاء و التشريح: انقاء LB من طرف المستضد مباشرة وانقاء LT4 من طرف الخلايا العارضة و انقاء LT8 من طرف الخلايا المصابة ، تركيب مستقبلات الانترلوكين 2 من طرف الخلايا المنشقة ، إبراز IL2 من طرف LT4 . - مرحلة التكاثر والتمايز: يحضر IL2 المقاويات المنشقة على التكاثر والتمايز، تكاثر LB و تمايزها إلى بالاسموسيت منتهية للأجسام المضادة و تكاثر LT8 و تمايزها إلى LTc . - مرحلة التنفيذ: ترتبط الأجسام المضادة بالمستضدات مشكلة محفقات مناعية ، يتم التخلص منها بتدخل البكتيريات و تقصي LTC على الخلايا المصابة
1.5	0.5×3	<p>التمرين الثالث: (08 نقاط)</p> <p>أ- المطعومات المستخرجة :</p> <ul style="list-style-type: none"> - في وجود CO_2 والماء تقوم الصناعة الفضائية المعرضة للضوء بتركيب مادة عضوية و تحرير ثاني الأكسجين. - مصدر ثاني الأكسجين المنتظم هو الماء - مصدر كربون المادة العضوية هو غاز الفحم الممتص
0.75	3×0.25	<p>ب) الظاهرة المدرستة : التركيب الضوئي أو تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كاملة</p> <p>ج) المعادلة الإجمالية للتركيب الضوئي :</p> $6\text{CO}_2 + 12\text{H}_2\text{O} \xrightarrow[\text{بخار}]{} \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6\text{O}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$
0.5	0.5	<p>2) تحليل المنحنى: (مؤشرات الإجابة: الشروط، النتائج، العلاقات)</p> <ul style="list-style-type: none"> - في وسط غلي بغاز الفحم و إضافة قرفة يثبت غاز الفحم بكمية عالية وثابتة - عند النقل مباشرة إلى وسط مقطم يستمر ثبات غاز الفحم بكميات متباينة لمدة 20 ثا و منه استقرار ثبات CO2 لا يختلف ضوء مباشرة و توقف ثباته بعد 20 ثا يدل على ضرورة دراسة مرحلة سابقة. - الاستنتاج: يتم التركيب الضوئي وفق مرحلتين، مرحلة كيموضوئية تحتاج لتفاعلاتها للضوء و مرحلة كيموجيربية لا تحتاج لتفاعلاتها للضوء .

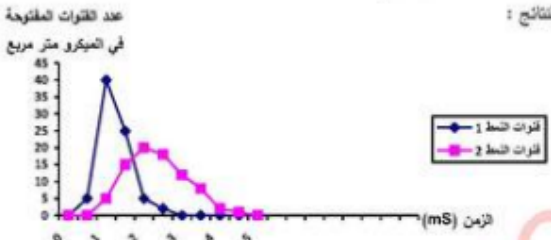
1.5	0.5×3	<p>١- تغير الناتج التجريبية للشكل (١) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - يضر تناقص الـ ADP و تزداد الـ ATP عند زيادة شدة الإضاءة بفسرة الـ ADP إلى ATP. - يضر تناقص المركب R و تزداد كمية O_2 المنطلق عند زيادة شدة الإضاءة بأكسدة الماء و إطلاق O_2 و تحرر إلكترونات ترجع المستقبل (المركب R).
0.75	3×0.25	<p>بـ المعادلات الكيميائية لمختلف تفاعلات المرحلة الكيموپوتونية :</p> <ul style="list-style-type: none"> - التحلل الضوئي للماء : $2H_2O \xrightarrow{\text{ضوء}} O_2 + 4H^+ + 4e^-$ - ارجاع الترافق : $2NADP^+ + 4e^- + 4H^+ \rightarrow 2(NADPH.H^+)$ <p>(يمكن استبدال H^+ بـ NAD^+)</p> <p>أو</p> $2NADP^+ + 4e^- + 2H^+ \rightarrow 2NADPH$ <p>ـ ٣- الفسفرة الضوئية للأدP : $ADP + Pi + E \rightarrow ATP + H_2O$: $ADP + E \rightarrow ATP$</p> <p>ستنزف ATP</p>
1	0.25×2 ١ ٢	<p>ـ ٢- المرحلة المعنية هي المرحلة الكيموجيروية / مفرها : الحشوة</p> <p>شروطها : CO_2 ، نواتج المرحلة الكيموپوتونية (ATP ، توازن مرجعة)</p> <p>ـ ٣- الرسم التخطيطي الوظيفي</p>
2	0.5	<p>مخطط يوضح العلاقة بين المراحل الكيموپوتونية والكيموجيروية</p>

الموضوع الثاني

العلامة	عناصر الإجابة	
مجموع	جزأة	
		التمرين الأول: (05 نقاط)
1	2×0.25 2×0.25	<p>(1) - المضيقين: س: ميتوكربري من: صانعة خضراء نوع الخلتين: الخلية أ : ذاتية التغذية الخلية ب: غير ذاتية التغذية</p> <p>(2) ما يحدث في الخلية . (أ) : هو تركيب المادة الضوئية من خلال تفاعلات يتم فيها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كاملة مخزنة في روابط المادة الضوئية . يتم بعد ذلك استهلاكها سواء من طرف نفس الخلية أو الخلية المجاورة (ب) خلال تفاعلات تحويل الطاقة الكيميائية الكامنة إلى طاقة قابلة للاستعمال .</p> <p>معادلة التركيب الضوئي : $6\text{CO}_2 + 12\text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{بكتير}} \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6\text{O}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$</p> <p>معادلة التنفس: $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6\text{O}_2 + 6\text{H}_2\text{O} \rightarrow 6\text{CO}_2 + 12\text{H}_2\text{O} + \text{E}$</p>
2	1 0.5 0.5	<p>(3) النص العلمي :</p> <p>في الوسط البوطي تقوم الخلايا غير ذاتية التغذية بتناول الطاقة اللازمة لمختلف وظائفها الحيوية بظاهرة التنفس وذلك بهدم المادة الضوئية المستمدّة من الوسط الذي تعيش فيه .</p> <p>تم عملية التنفس وفق ثلاثة مراحل أساسية، على مستوى السيلوليزام خلال التحلل السكري وعلى مستوى الميتوکربري خلال الأكسدة التفصية يتم تحويل الطاقة الكامنة إلى طاقة وسطية NADH و FADH2 والتي تتحول إلى طاقة قابلة للاستعمال ATP خلال الصفرة التناكسية على مستوى الغشاء الداخلي للميتوکربري . يرقق هذه التحولات الطاقوية تحول المادة الضوئية إلى مادة معقدة CO_2 و ماء .</p> <p>تستعمل الخلايا جزيئات ال ATP في أداء الوظائف المختلفة كالحركة ، النسخة (تركيب البروتين) ، نقل الشوارد (مضخة Na^+/K^+) .</p>
		التمرين الثاني: (09 نقاط)
1	0.5 0.5	<p>I- 1- (أ) تسمية التسجيلين : التسجيل (أ) : منحنى أحادي الطور لكمون عمل التسجيل (ب) : منحنى التيار الداخل و التيار الخارج</p> <p>(ب) تحليل التسجيل (أ): (مؤشرات الإجابة: الشروط ، النتائج ، العلاقات)</p> <ul style="list-style-type: none"> - من 0 إلى 1 زوال الاستقطاب (غير الكمون من 70 mV إلى أكثر من 0) - من 1 إلى 2.5 عودة الاستقطاب (غير الكمون من قيمة مرحلة إلى 70 mV) - من 2.5 إلى 3 فرط الاستقطاب (زيادة الكمون عن 70 mV) - من 3 إلى 4 العودة إلى الحالة الطبيعية (الاستقطاب ، الكمون 70 mV) <p>تحليل التسجيل (ب):</p> <ul style="list-style-type: none"> - المرحلة A عدم تسجيل أي تيار - المرحلة B تسجيل تيار داخل سريع ثم يتلاقص إلى أن يلعدم. - المرحلة C تسجيل تيار خارج بطيء . <p>استنتاج العلاقة بينهما: التسجيل الكهريائي (كمون العمل) ناتج عن حركة التيارات الداخلية و الخارجية؛ زوال الاستقطاب ناتج عن التيار الداخل و عودة الاستقطاب وناتجة عن تلاقي التيار الداخل وزيادة التيار الخارج وفرط</p>
2	0.75 0.75 0.5	

الاستقطاب دائم عن استمرار التيار الخارج.

2- (أ) ترجمة النتائج :



عدد القations المفتوحة في الميكرو متر مربع بدلالة الزمن

ب) إيجاد العلاقة :

- يتوافق الفتح القations من النطاق 1 مع التيار الداخل من التسجيل (ب) و مرحلة زوال الاستقطاب من التسجيل (أ).

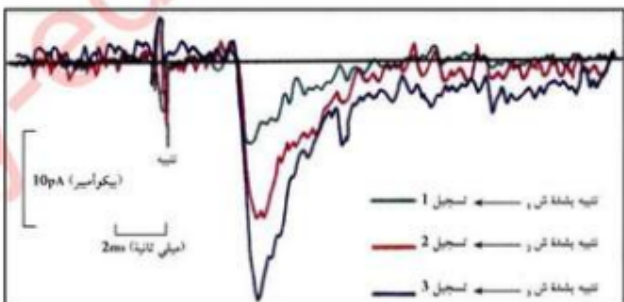
- في حين يتوافق الفتح القations من النطاق 2 مع مرحلة التيار الخارج من التسجيل (ب) وعودة الاستقطاب و فرطه من التسجيل (أ).

ج) نمط القations :

- النطاق 1 : هي القations الصوديوم المرتبطة بالفولطية ، مسؤولة عن التيار الداخل.

- النطاق 2 : هي القations البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية ، مسؤولة عن التيار الخارج.

- 1-II
- يرسم التيارات التي تغير غشاء الليف بعد المشبك بساعات متزايدة بزيادة شدة التبيه أو بزيادة كمية الاستيلول كوليں المحقونة.
 - التبيه: تزداد المعدلات بزيادة عدد القations الكيميائية المفتوحة إثر الزيادة في شدة التبيهات أو كميات الاستيلول كوليں المحقونة.



2) دور البروتينات المدروسة في نقل المعلومة العصبية عند إحداث تبيه فعال:

- بعد التبيه في المحور قبل المشبك تفتح قنوات للـ Na^+ المرتبطة بالفولطية فيتفتح Na^+ محدثة تياراً داخلياً يؤدي إلى زوال الاستقطاب.

2.5	0.5×5	<ul style="list-style-type: none"> - تتعلق قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية تدريجياً وتختنق قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية محدثة تيار خارج يولد عودة الاستقطاب ثم تتعلق قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية تدريجياً . - ينتشر زوال الاستقطاب على طول الليف العصبي إلى غاية الضر الشبكي يؤدي إلى انفاس قنوات الكالسيوم المرتبطة بالفولطية تسمح بدخول الكالسيوم إلى النهاية المحروية قبل المشبكية . - تغزز كمية من الميلع الكيميائي في الشق المشبك ، الذي ينثني على مستقبلاتها في الغشاء بعد المشبك . - بسبب انفاس القنوات المبكرة كيماياً بـ تندفع Na^+ داخل الخلية بعد مشبكية و نشأة زوال استقطاب بعد مشبك يولد كمون عمل ينثر في الليف العصبي .
-----	----------------	--

ال詢مين الثالث: (06 نقاط)

1.5	4×0.25	<p>(1) البرنامج الذي عرضت به الورقة 1 هو Anagène</p> <p>الغرض من استعماله : هو تقديم معلومات على المستوى الجزيئي المتعلقة به</p> <p>عرض تسللي النيكلوتيدات في ARN, ADN</p> <p>مقارنة متعددة لقطع ADN (مورثات) أو قطع من ARN أو سلسلة بيتيدية</p> <p>يسمح باستنساخ ADN إلى ARNm</p> <p>ترجمة ARNm إلى سلسلة بيتيدية .</p>																																														
		<p>(2) تسللي نيكلوتيدات ARNm عند الشخصين :</p> <p>- الشخص السليم :</p> <p>AGG-GAU-GCU-GAU-AAA-CAC-AAG-CUU-AUA-ACC-AAA-ACA-GAG-GCA-AAA-CAA-</p> <p>- الشخص المريض :</p> <p>AGG-AUG-CUG-AUG-AUA-AAC-ACA-AGC-UUA-UAA-CCA-AAA-CAG-AGG-CAA-AAC-</p> <p>إنجاز جدول الشفرة الوراثية :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>الرمزية الموارثة</th> <th>الحمض الأميني</th> <th>الرمزية الموارثة</th> <th>الحمض الأميني</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>GAG</td> <td>Glu</td> <td>AGG</td> <td>Arg</td> </tr> <tr> <td>CAA</td> <td>Gln</td> <td>GAU</td> <td>Asp</td> </tr> <tr> <td>AUG</td> <td>Met</td> <td>GCU</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>GCA</td> <td>Ala</td> </tr> <tr> <td>ACC</td> <td>Thr</td> <td>AAA</td> <td></td> </tr> <tr> <td>ACA</td> <td></td> <td>AAG</td> <td>Lys</td> </tr> <tr> <td>AAC</td> <td>Asn</td> <td>CAC</td> <td>His</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>CUU</td> <td></td> </tr> <tr> <td>AGC</td> <td>Ser</td> <td>CUG</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>UUA</td> <td>Leu</td> </tr> <tr> <td>UAA</td> <td>Stop</td> <td>AUA</td> <td>Ile</td> </tr> </tbody> </table>	الرمزية الموارثة	الحمض الأميني	الرمزية الموارثة	الحمض الأميني	GAG	Glu	AGG	Arg	CAA	Gln	GAU	Asp	AUG	Met	GCU				GCA	Ala	ACC	Thr	AAA		ACA		AAG	Lys	AAC	Asn	CAC	His			CUU		AGC	Ser	CUG				UUA	Leu	UAA	Stop
الرمزية الموارثة	الحمض الأميني	الرمزية الموارثة	الحمض الأميني																																													
GAG	Glu	AGG	Arg																																													
CAA	Gln	GAU	Asp																																													
AUG	Met	GCU																																														
		GCA	Ala																																													
ACC	Thr	AAA																																														
ACA		AAG	Lys																																													
AAC	Asn	CAC	His																																													
		CUU																																														
AGC	Ser	CUG																																														
		UUA	Leu																																													
UAA	Stop	AUA	Ile																																													

ـ Iـ ملفـ II

2	2	<p>ب) - يرتبط إنزيم XPA بـ ADN بموضع الثنائيات $T-T$ (الركيز).</p> <ul style="list-style-type: none"> - يشكل معقد إنزيم مادة تفاعل. - تحفيز الإنزيم للتفاعل الذي يؤدي إلى تصحيح الخطأ - انحسار الإنزيم وتحريره .
		(ج) ملفـ 2
		ـ IIـ ملفـ III