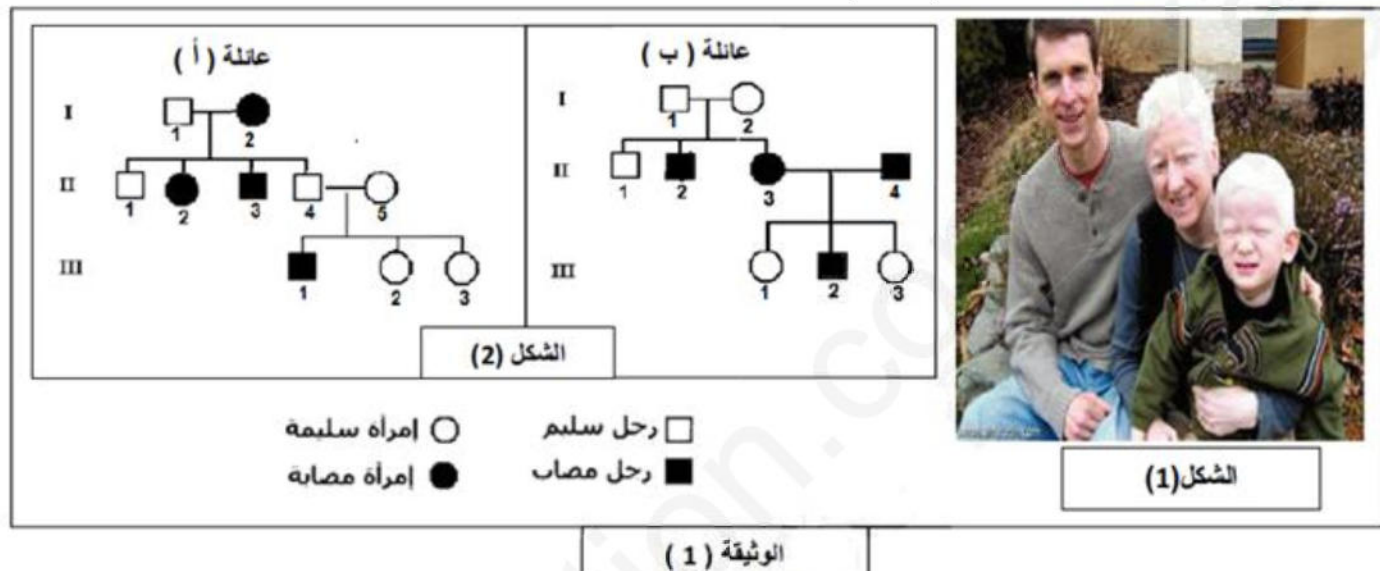


الفرض المحروس للفصل الثالث في مادة علوم الطبيعة والحياة

التمرين الأول:

الأمراض الوراثية هي أي مرض وراثي ينتج بسبب حدوث خلل في المادة الوراثية للفرد، وبشكل عام بعض الأمراض الوراثية تورث من الآباء أو الأمهات أو من كلاهما، ولفهم كيفية انتقال هذه الأمراض وأسبابها نقترح دراسة مرض وراثي شائع: مرض الإغراب "L' albinisme" الناتج عن غياب صبغة الميلانين حيث يكون لون شعر المصابين أبيض والجلد فاتح اللون وجد حساس للضوء.

الجزء الأول : يمثل الشكل (1) من الوثيقة (1) صورة لفردين مصابين بالمرض و فرد سليم أما الشكل (2) من نفس الوثيقة فهو يمثل شجرة النسب لعائلتين (أ ، ب) بعض أفرادها مصابون بالمرض.



1- بين انطلاقا من العائلة (أ) إن كان أليل المرض سائد أم متاحي، محمول على صبغي جسمي أم جنسي مع تعليق الإجابة في كل حالة.

2- انطلاقا من تحليك لشجرة نسب العائلة(ب)، حدد المشكل المطروح في هذه العائلة.

الجزء الثاني : لحل المشكل المطروح نقوم بدراسة صبغة الميلانين، التي يتم تركيبها حسب التفاعلين التاليين:



إن تحليك بصيلات الشعر عند الفردin 3 II و 4 II من العائلة(ب) تبين وجود المادة الأولية(P) بشكل طبيعي.

1- اقتراح فرضيتين محتملتين لتفسير سبب مرض الإغراب.

2- إثبات صحة إحدى (أو كلا) الفرضيتين تم في تجربة وضع عينة من شعر الأبوين 3 II و 4 II من العائلة(ب) في محلول التيروزين فكانت النتائج كما يلي:

- المرأة 3 II: تلون شديد في لون بصيلات (جذور) الشعر و التحليل الكيميائي يبين وجود الميلانين.

- الرجل 4 II: لا يلاحظ أي تغير في لون بصيلات الشعر.

2- بين باستدلال علمي منطقي سبب ظهور المرض عند الفردin 3 II و 4 II من العائلة(ب).

(الإنزيم 1) تشرف على تركيبة المورثة (1) (الممثلة بأليلين: الأليلA(سائد) و الأليل a(متاحي) بينما الإنزيم(2) تشرف على تركيبة المورثة (2) (الممثلة بأليلين: الأليل B (سائد) و الأليل b (متاحي)).

3- انطلاقا من هذه المعلومات ، حدد الأنماط الوراثية الممكنة للأفراد 3 II، 4 II و 1 III من العائلة (ب).

تصحيح فرض الفصل الثالث

الجزء الأول :

1- أليل المرض متعدد.

التعليق : تبين شجرة نسب العائلة (أ) أن الإبن I_1 مصاب بالمرض بينما أبواه II_4 و II_5 سليمين ابن الإبن III_1 ورث من أبيه أليل المرض .

- أليل المرض محمول على صبغى جسمى.

التعليق : - أليل المرض غير مرتبط بالصبغى الجنسي Y . لظهور إبنة و ذكور مصابين .

- أليل المرض غير مرتبط بالصبغى الجنسي X لأنجب بنت مصابة II_2 من أب سليم (لو كان محمولاً على X لكن الأب مصاب).

2- المشكل المطروح في العائلة (ب) هو إنجاب أبناء سليمين III_1 و III_3 من أبوين مصابين بالمرض II_3 و II_4 .

الجزء الثاني :

1- اقتراح فرضيتين:

الفرضية 1: مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل 1 (الذي يسمح بتحويل المادة الأولية إلى تيروزين) بسبب غياب أو عدم فعالية الإنزيم 1 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 1.

الفرضية 2: مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل 2 (الذي يسمح بتحويل تيروزين إلى صبغة الميلانين) بسبب غياب أو عدم فعالية الإنزيم 2 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 2.

2- تفسير سبب ظهور المرض عند الفرد II_3 و II_4 من العائلة (ب):

صبغة الميلانين لا تتشكل إلا إذا تشكل التيروزين و هذا الأخير لا يتتشكل إلا من المادة الأولية فعند وضع بصيلات الشعر في وسط به تيروزين يلاحظ عند الرجل عدم تلون بصيلات الشعر وهذا معناه أن التيروزين لم يتحول إلى ميلانين أي أن التفاعل 2 لم يحدث بسبب غياب الإنزيم 2 و من جهة أخرى نلاحظ تلون بصيلات الشعر عند المرأة و هذا معناه أن التيروزين تحول إلى ميلانين و هذا يعني أن الإنزيم 2 وظيفي ، نفس عدم تركيب خلايا شعر المرأة للميلانين بغياب الإنزيم 1 المسؤول عن التفاعل 1 (الذي يحول المادة الأولية إلى تيروزين) .

إذن سبب المرض عند الفرد II_4 غياب الإنزيم 2 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة 2 . سبب المرض عند الفرد II_3 غياب الإنزيم 1 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة 1 .

3- تحديد الأنماط الوراثية الممكنة

الفرد II_3 : تستطيع تحويل التيروزين إلى ميلانين فهي تحمل على الأقل أليل واحد سائد (B) لكن لا تستطيع تحويل المادة الأولية إلى تيروزين أي الأليلين متتحدين (a)

نمطها الوراثي إما : aa BB أو aa Bb أو Bb aa

الفرد II_4 : لا يستطيع تحويل التيروزين إلى ميلانين أي الأليلين متتحدين(b) لكن يستطيع تحويل المادة الأولية إلى تيروزين أي يحتوي على الأقل أليل واحد سائد (A).

نمطها الوراثي: Aa bb أو AA bb

الفرد III_1 : الطفلة غير مصابة ، نمطها الوراثي (Aa Bb) بحيث ورثت أليل سائد من الأب (A) و أليل سائد من الأم (B) فأصبحت قادرة على القيام بالتفاعلتين معا.