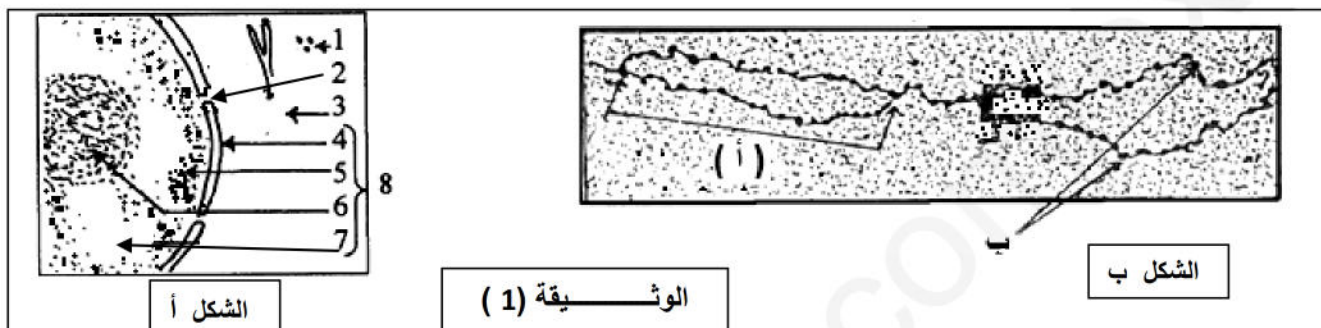


## اختبار الثلاثي الثاني في مادة علوم الطبيعة و الحياة

### التمرين الأول : (9 نقاط)

كل خلية كائن هي تنشأ من خلية سابقة لها ، تحمل نفس الذخيرة الوراثية و لدراسة آلية انتقال هذه الذخيرة عبر الأجيال  
نقرح الدراسة التالية :

**الجزء الأول:** يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) ما فوق البنية الخلوية لجزء من الخلية الجسمية. ويمثل الشكل (ب) من نفس  
الوثيقة إحدى مراحل تطور العنصر 5 خلال ظاهرة خلوية هامة



1- تعرف على العناصر المشار إليها بالأرقام والأحرف في الوثيقة (1)

2- حدد المرحلة التي أخذ منها الشكل (ب).

### الجزء الثاني :

يعتبر ADN المكون الأساسي للصبغيات و الحامل للمعلومة الوراثية و ينتقل من جيل لأخر بواسطة الانقسام الخلوي.  
لعرض تحديد الآلية التي يتضاعف بها ADN تم اقتراح نمطين لتفسير آلية هذا التضاعف . تمثل الوثيقة (2) رسومات  
تخطيطية للنمطين المفترضين .

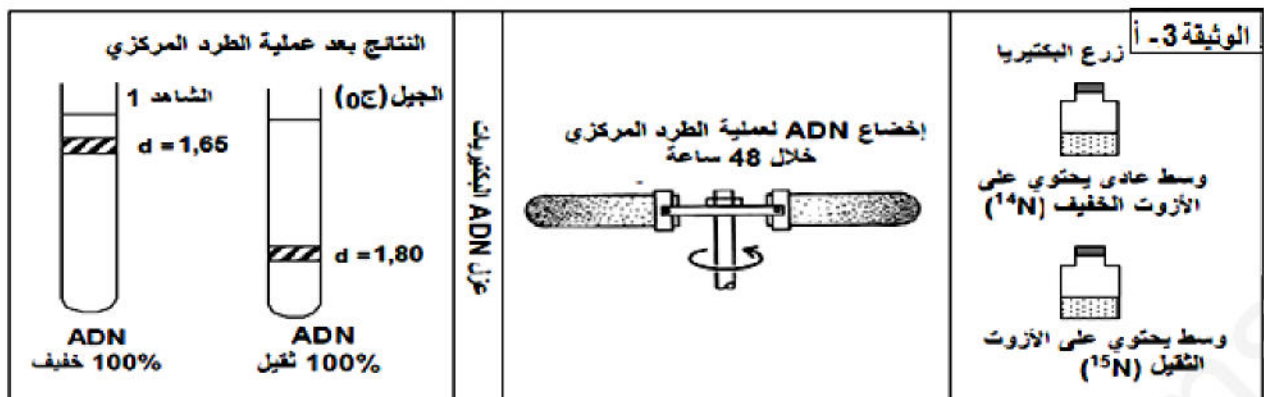


1- اشرح كيفية تضاعف ADN حسب النمطين المفترضين في الوثيقة (2)

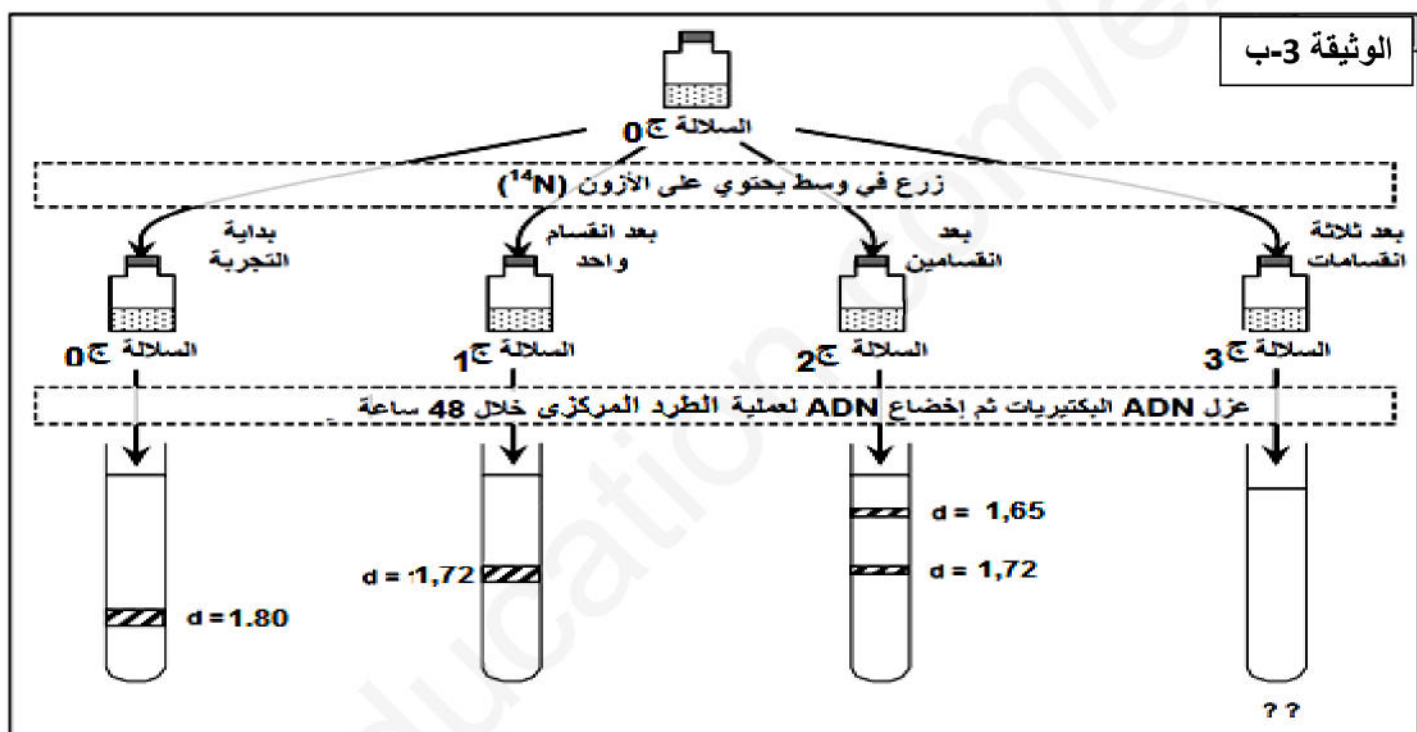
من أجل التحقق من صحة أحد النمطين المفترضين ، قام العالمان Meselson و Stah بالتجارب التالية :

**المرحلة 1 :** قام العالمان بزرع بكتيريا عادية ذات ADN خفيف في وسط مغذي يحتوي على الأوزوت الخفيف ( $N^{14}$ ).  
فحصلا على بكتيريا كلها ذات ADN خفيف (الشاهد 1).

**المرحلة 2:** زرعا بعد ذلك هذه البكتيريا (الشاهد 1) في وسط مغذي يحتوي على الأوزوت الثقيل فقط ( $N^{15}$ ). بعد عدة  
أجيال ، حصل العالمان على بكتيريا ذات ثقيل ADN (الجيل ج)، تم بعد ذلك قياس كثافة(d) لـ ADN بتقنية الطرد  
المركزي. خطوات التجربة و نتائجها موضحة في الوثيقة (3 - أ).



**المرحلة 3:** وضع العالمان عينة من بكتيريات الجيل (ج<sub>0</sub>) في وسط مغذي به أزوت خفيف ( $^{14}\text{N}$ ) و قاما بقياس كثافة ADN هذه البكتيريات بعد انقسام واحد (ج<sub>1</sub>) ثم بعد انقسام ثان (ج<sub>2</sub>) ، ثم بعد انقسام ثالث (ج<sub>3</sub>). يمثل الشكل (ب) من الوثيقة (3) النتائج التجريبية المحصل عليها.



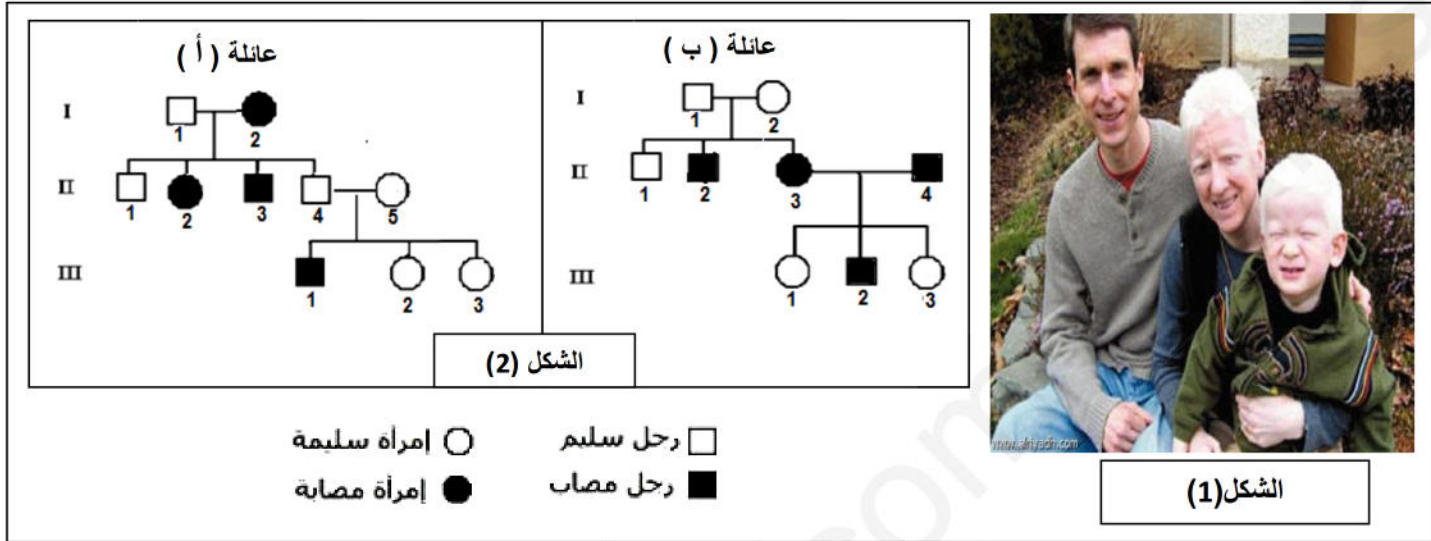
**ملاحظة :** الأزوت (N) من مكونات القواعد الأزوتية لجزيئة ADN

- فسر النتائج التجريبية للمراحل الثلاث مدعماً إجابتك برسومات تخطيطية (باستعمال الألوان). استنتاج إذن النمط الصحيح لتضاعف ADN من بين النمطين المفترضين.
- بين نتائج الطرد المركزي المتوقعة لأفراد الجيل (ج<sub>3</sub>) .

## التمرين الثاني (11 نقطة)

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 الإغراط "L' albinisme" الناتج عن غياب صبغة الميلانين حيث يكون لون شعر المصابين أبيض و الجلد فاتح اللون و جد حساس للضوء .

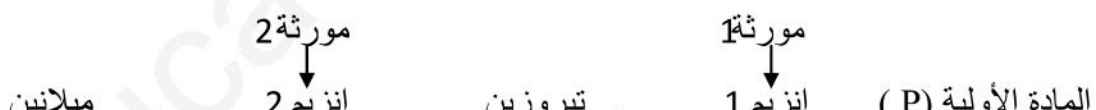
**الجزء الأول :** يمثل الشكل (1) من الوثيقة (1) صورة لفردين مصابين بالمرض و فرد سليم أما الشكل (2) من نفس الوثيقة فهو يمثل شجرة النسب لعائلتين (أ ، ب ) بعض أفرادها مصابين بالمرض.



الوثيقة (1)

- بين انطلاقا من العائلة (أ) إن كان أليل المرض سائد أم متاحي، محمول على صبغي جسمى أم جنسى مع تعليق الإجابة في كل حالة.
- انطلاقا من تحليك لشجرة نسب العائلة (ب)، حدد المشكل المطروح في هذه العائلة.

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



إن تحليك بصيلات الشعر عند الفردin  $II_3$  و  $II_4$  من العائلة (ب) تبين وجود المادة الأولية (P) بشكل طبيعي.

- اقترح فرضيتين محتملتين لتفصير سبب مرض الإغراط.  
لإثبات صحة إحدى (أو كلا ) الفرضيتين تم في تجربة وضع عينة من شعر الأبوين  $II_3$  و  $II_4$  من العائلة (ب) في محلول التيروزين فكانت النتائج كما يلي:  
المرأة  $II_3$ : تلون شديد في لون بصيلات (جذور) الشعر و التحليل الكيميائي يبين وجود الميلانين.  
الرجل  $II_4$  : لا يلاحظ أي تغير في لون بصيلات الشعر.

**2 -** بين باستدلال علمي منطقي سبب ظهور المرض عند الفردين  $II_3$  و  $II_4$  من العائلة (ب).

الإنزيم (1) تشرف على تركيبه المورثة (1) الممثلة بأليلين : الأليل A (أليل سائد) و الأليل a (أليل متاحي) بينما الإنزيم (2) تشرف على تركيبه المورثة (2) الممثلة بأليلين : الأليل B (أليل سائد) و الأليل b (أليل متاحي)

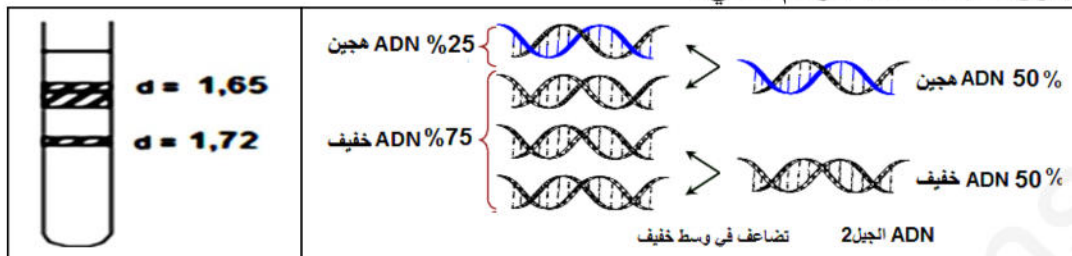
- انطلاقا من هذه المعلومات ، حدد الأنماط الوراثية الممكنة للأفراد  $II_3$  ،  $II_4$  و  $III_1$  من العائلة (ب).

**الجزء الثالث :** بالاعتماد على المعارف المبنية و مكتسباتك ، أكتب نصا علميا تشرح فيه العلاقة بين النمط الظاهري و النمط الوراثي .  
بالتوفيق للجميع عن أستاذة المادة شرشر

## الإجابة النموذجية للموضوع

العلامة	الإجابة
مجموع	مجازأة
	<p>التمرين الأول: 9 الجزء الأول :</p> <p><b>1- البيانات:</b> 1- ريبوزومات 2- ثقب نووي 3- هيولى 4- غلاف نووي 5- صبغين 6- نوية 7- عصارة نووية 8- نواة أ- عين التضاعف ب- خيطين كروماتينين</p> <p><b>2- المرحلة التي أخذ منها الشكل (ب):</b> هي المرحلة 5 من الطور البيني.</p> <p><b>الجزء الثاني:</b></p> <p><b>1- شرح كيفية تضاعف ADN حسب النمطين المفترضين :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>* النمط المحافظ : أثناء التضاعف تحفظ جزيئة ADN بسلسلتها القديمتين و تتشكل جزيئة ADN جديدة بسلسلتين جديدتين مطابقة لجزيئة الأصلية .</li> <li>* النمط المحافظ : أثناء التضاعف تحفظ جزيئة ADN على إحدى سلسلتها القديمة و يتم بناء سلسلة جديدة مكملة لها فتحفظ كل جزيئة جديدة بنصف الجزيئة القديمة .</li> </ul> <p><b>2- تفسير النتائج التجريبية :</b></p> <p><b>المرحلة 1:</b> وضع البكتيريا(الشاهد 1) في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف <math>N^{14}</math> يؤدي إلى استعمالها له (الأزوت يدخل في تركيب النكليوتيدات) أثناء تضاعف ADN و لعدة أجيال مما يؤدي إلى الحصول ADN بكثافة تقدر بـ 1,65 .</p> <p><b>المرحلة 2:</b> بنفس الكيفية يكون ADN بكتيريا(ج<sub>0</sub>) ناتجة بعد عدة أجيال في وسط يحتوي على الأزوت الثقيل <math>N^{15}</math> مكون من نكليوتيدات ثقيلة فتكون كثافته تقدر بـ 1,80 .</p> <p><b>المرحلة 3 :</b></p> <p><b>الجيل (ج<sub>1</sub>):</b> كثافة هذه البكتيريا تقدر بـ 1,72 و هي قيمة وسطية بين كثافة التقليل (1,80) و كثافة ADN الخفيف (1,65) و لا يمكن تفسير ذلك إلا باعتبار أن جزيئة ADN ج<sub>1</sub> نصفها ثقيل و النصف الآخر خفيف (جزيئة هجينه ) حسب الرسم التالي :</p> <p>الجيل (ج<sub>2</sub>): نلاحظ ظهور نوعين من الجزيئات و بكميات متساوية: 50% ADN% خفيف و 50% ADN% هجين و لا يمكن تفسير ذلك إلا باعتبار كون نصف جزيئات ADN يطابق ADN الجيل ج<sub>1</sub> هجين ) و النصف الآخر من الجزيئات لا يتوفّر إلا على الأزوت الخفيف (<math>N^{14}</math>) فقط أي أن السلسلة القديمة الثقيلة من ج<sub>1</sub> تبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة هجينه أما السلسلة القديمة الخفيفة فتبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة خفيفة .</p> <p>من خلال النتائج المحصل عليها في تجربة Meselson و Stah يتبيّن أن النمط نصف محافظ هو الملائم و التفسير آلية تضاعف ADN.</p> <p><b>3- نتائج أفراد الجيل (ج<sub>3</sub>) :</b> ينتج الجيل 3 من تضاعف بكتيريا الجيل 2 في وسط خفيف حيث أن جزيئة ADN الخفيفة من ج<sub>2</sub> تتضاعف في وسط خفيف بعد افتتاح السلسلتين القديمتين يتم بناء سلاسل جديدة خفيفة فتشكل جزيئتين من ADN الخفيف بينما الجزيئه الهجينه من ج<sub>2</sub> فإن السلسلة</p>

القديمة الثقيلة تبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة هجينة أما السلسلة القديم الخفيفة فتبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة خفيفة و بالتالي فالنتائج تكون 25% ADN هجين و 75% ADN خفيف حسب الرسم التالي :



التمرین الثالث :

الجزء الأول :

**1- أليل المرض متختلي.**

**التعلیل :** تبین شجرة نسب العائلة (أ) أن الإبن<sub>1</sub> مصاب بالمرض بينما أبواه<sub>4</sub> و<sub>5</sub> سليمين إذن الإبن<sub>1</sub> III<sub>1</sub> ورث من أبيه أليل المرض .

- أليل المرض محمول على صبغی جسمی.

**التعلیل :** - أليل المرض غير مرتبط بالصبغی الجنسي Y لظهور إناث و ذكور مصابین .  
- أليل المرض غير مرتبط بالصبغی الجنسي X لأنجب بنت مصابة<sub>2</sub> II من أب سليم (لو كان محمولاً على X لكن الأب مصاب).

**2- المشکل المطروح في العائلة (ب)** هو إنجاب أبناء سليمين III<sub>1</sub> و III<sub>3</sub> من أبوين مصابین بالمرض<sub>3</sub> II<sub>4</sub> و II<sub>4</sub>.

الجزء الثاني :

**1- اقتراح فرضیتین:**

**الفرضیة 1 :** مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل 1 (الذي يسمح بتحويل المادة الأولیة إلى تیروزین ) بسبب غیاب أو عدم فعالیة الإنزیم 1 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 1.

**الفرضیة 2 :** مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل 2 (الذی یسمح بتحويل تیروزین إلى صبغة المیلانین ) بسبب غیاب أو عدم فعالیة الإنزیم 2 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 2.

**2- تفسیر سبب ظهور المرض عند الفردین II<sub>3</sub> و II<sub>4</sub> من العائلة (ب):**

صبغة المیلانین لا تتشکل إلا إذا تتشکل التیروزین و هذا الأخير لا يتتشکل إلا من المادة الأولیة فعند وضع بصیلات الشعر في وسط به تیروزین يلاحظ عند الرجل عدم تلون بصیلات الشعر وهذا معناه أن التیروزین لم يتحول إلى میلانین أي أن التفاعل 2 لم يحدث بسبب غیاب الإنزیم 2 و من جهة أخرى نلاحظ تلون بصیلات الشعر عند المرأة و هذا معناه أن التیروزین تحول إلى میلانین و هذا يعني أن الإنزیم 2 وظیفی ، نفس عدم تركیب خلايا شعر المرأة للمیلانین بغياب الإنزیم 1 المسؤول عن التفاعل 1 (الذی يحول المادة الأولیة إلى تیروزین ).

إذن سبب المرض عند الفرد II<sub>4</sub> غیاب الإنزیم 2 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة 2 . سبب المرض عند الفرد II<sub>3</sub> غیاب الإنزیم 1 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة 1 .

**3- تحديد الأنماط الوراثية الممكنة**

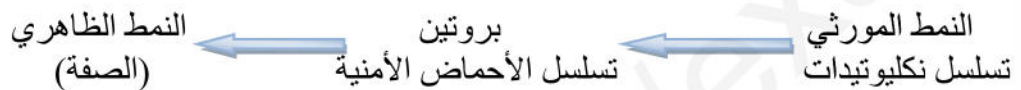
**الفرد II<sub>3</sub> :** تستطيع تحويل التیروزین إلى میلانین فهي تحمل على الأقل أليل واحد سائد (B) لكن لا تستطيع تحويل المادة الأولیة إلى تیروزین أي الأليلين متختلين (a ) نمطها الوراثي إما : aa Bb أو aa BB

0.25 0.25 0.25 0.5	<p><b>الفرد II<sub>4</sub></b> : لا يستطيع تحويل التيروزين إلى ميلانين أي الأليلين متتحقق(b) لكن يستطيع تحويل المادة الأولية إلى تيروزين أي يحتوي على الأقل أليل واحد سائد (A).</p> <p>نطه الوراثي: Aa bb أو AA bb</p> <p><b>الفرد III<sub>1</sub></b> : الطفلة غير مصابة ، نمطها الوراثي (Aa Bb) بحيث ورثت أليل سائد من الأب (A) و أليل سائد من الأم (B) فأصبحت قادرة على القيام بالتفاعلين معا.</p>
-----------------------------	---

### الجزء الثالث :

2

يمثل النمط الظاهري مجموع الصفات الظاهرة على فرد ما أما النمط الوراثي فهو يمثل مجموع مورثات الفرد.إذن فما هي العلاقة بين النمط الظاهري و النمط الوراثي ؟  
ينتج التنوع في النمط الظاهري عن تنوع البروتينات التي تحدده، و هذه البروتينات ناتجة عن تغيير المورثة على المستوى الجزيئي .



إذن النمط الظاهري ناتج عن تعبير النمط المورثي و أي تغيير على مستوى المورثة يؤدي إلى تغيير في بنية البروتين و بالتالي تغيير في الصفة الظاهرة.