

امتحان بكالوريا تجاري موحد بين ثانويات :

الشهيد أحمد بن عبد الرزاق-الرائد عمر إدريس-الشيخ بوعمامه-متقن عبد السلام-المجاهد دربال سليمان-8 ماي 1945- سيدى لعجال

دوره ماي: 2018

المادة: (2سا) و (3د)

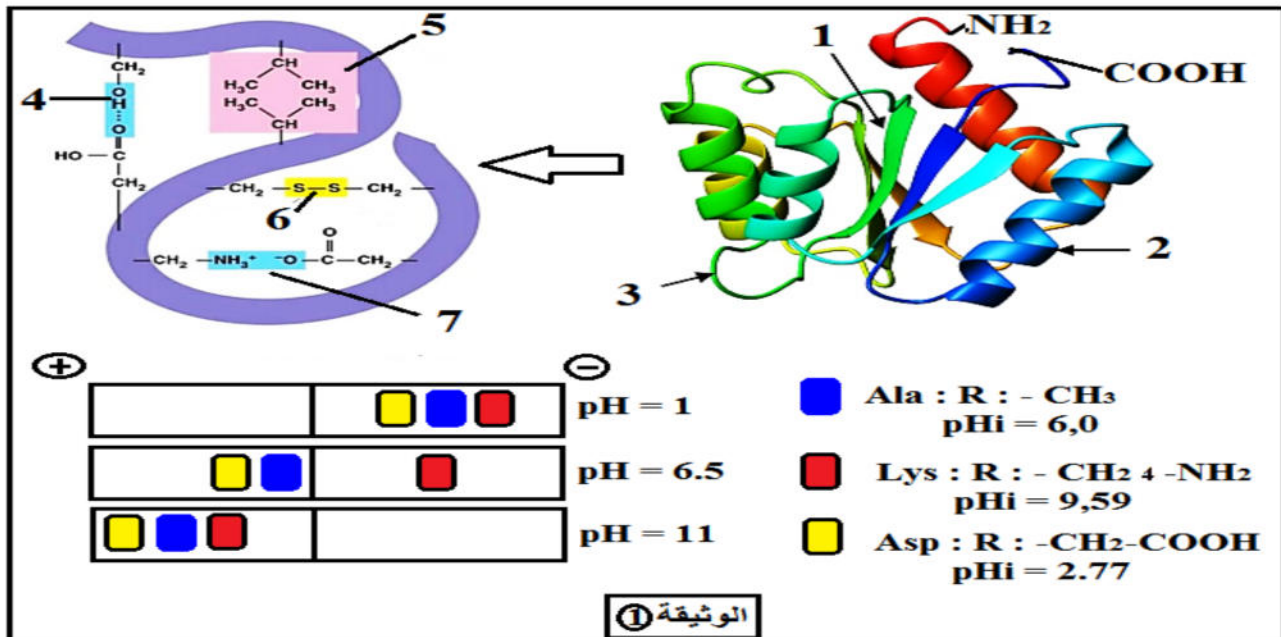
اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

على المرشح أن يعالج أحد الموضوعين على الخيار :

الموضوع الأول (20 نقطة) :

التمرين الأول (07 نقاط) :

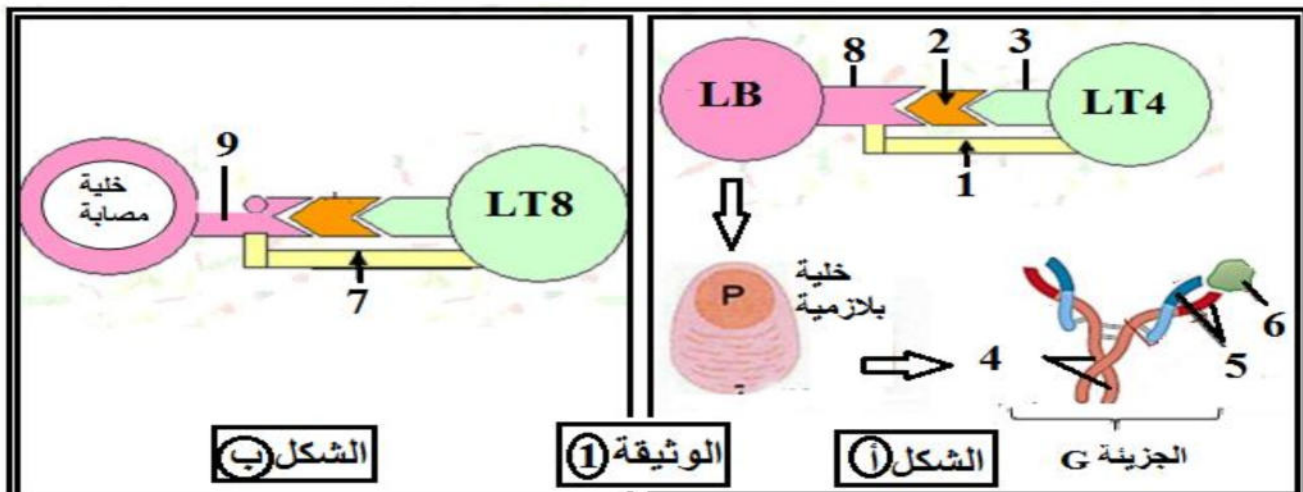
- إن التخصص الوظيفي العالي للبروتينات يعود إلى اكتسابها بنية فراغية محددة تسمح لها بأداء وظائفها داخل لعضوية :
 I- تتحكم في البنية الفراغية للبروتين و في وظيفته خصائص الأحماض الأمينية التي تتدخل في بنائه و لإبراز العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين نقدم الوثيقة (1) التي تبين البنية الفراغية لإنزيم وظيفي و الصيغة الكيميائية لثلاث أحماض أمينية و سلوكها في أوساط مختلفة باستعمال تقنية الهجرة الكهربائية :



- 1- تعرف على البيانات المرقمة من (1-7) في الوثيقة (1).
- 2- حدد البنية الفراغية للإنزيم الممثل في الوثيقة. على إجابتك.
- 3- أذكر مبدأ تقنية الهجرة الكهربائية ثم فسر النتائج المتحصل عليها. ماذا تستنتج؟.
- 4- باستغلالك الجيد و المنظم لمعطيات الوثيقة (1) و معلوماتك المكتسبة بين أن التنظيم الفراغي للبروتين و تخصصه الوظيفي مرتبطة ارتباطاً وثيقاً بخصائص الأحماض الأمينية التي تدخل في تركيبه.

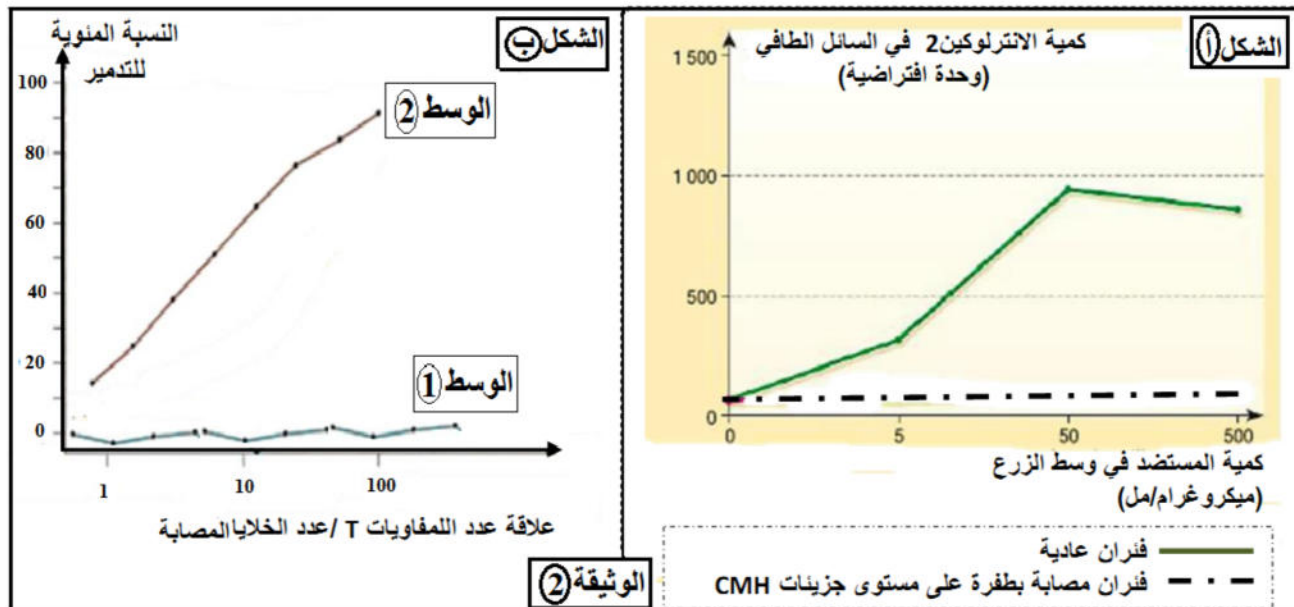
التمرين الثاني (13 نقطة) :

- البروتينات جزيئات عالية التخصص الوظيفي و للتعرف على دور البروتينات المناعية في التعرف على الذات و اللاذات والقضاء عليها، نقترح الدراسة التالية :
- I- تتطلب الاستجابة المناعية النوعية الموجهة ضد المستضد التعرف على اللاذات بواسطة الخلايا المفاوية، لتحديد الآليات الجزيئية الدقيقة المتدخلة في التعرف على اللاذات نقدم الوثيقة (1) :



- 1- أ- أكتب بيانات العناصر المرقمة من (9-1) و سم الجزيئة (G) في الوثيقة (1).
 ب- صف بنية الجزيئة (G) في الشكل (أ) ثم بين أن التخصص الوظيفي النوعي لهذه الجزيئة مرتبط بتوع العنصر (6).
 ج- اشرح الآلية التي يبيّنها الشكل (ب) من الوثيقة (1).
 د- من خلال معطيات الوثيقة، حدد الاختلاف الأساسي بين المستضد من قبل الخلايا المفاوية (B) و التعرف عليه من طرف المفاويات (T).

- 2- تلعب المفاويات (LT₄) دورا محوريا في الاستجابة المناعية النوعية، بغرض تحديد دورها نجري التجربة التالية :
 - تستخلص خلايا عارضة و خلايا لمفاوية (LT₄) من مجموعتين من الفتران المجموعة (1) عادية بينما المجموعة (2) مصابة بطفرة على مستوى مورثات (CMH)، تحضن المجموعتان في وسطي زرع يحتويان على تراكيز مختلفة من المستضد :
 - نقى كمية الأنترلوكين(2) في السائل الطافي بعد (24) ساعة من الزرع. النتائج المحصل عليها ممثّلة في الوثيقة (2-أ) :



- أ- حل النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2-أ). ماذا تستنتج؟.
 ب- ما هي المعلومات المستخلصة في ما يخص العلاقة الموجودة بين الخلايا (LT₄) و الخلايا العارضة من جهة و بين الخلايا (LT₄) و كمية الأنترلوكين (2IL) المفرزة من جهة أخرى؟ دعم إجابتك برسم تخطيطي وظيفي.

- II- يتعرّف الجهاز المناعي على الخلايا المصابة و يخربها من خلال عرضها لمحددات خاصة تميّزها عن بقية الخلايا ولمعرفة آلية حدوث ذلك نجري الدراسة التالية :
 - تم حقن سلالة (س) من الفتران ببكتيريا (X) ممرضة لكنها غير قاتلة و بعد (8) أيام استخلصت خلايا لمفاوية (LT) من طحال هذه الفتران و أجريت عليها سلسلة من التجارب :
 وسط الزرع (1) : يحتوي على خلايا للسلالة (س) غير مصابة ببكتيريا (X) + لمفاويات (T) للفأر من السلالة (س).
 وسط الزرع (2) : يحتوي على خلايا للسلالة (س) مصابة ببكتيريا (X) + لمفاويات (T) للفأر من السلالة (س).
 - النتائج المحصل عليها ممثّلة في الوثيقة (2- ب) :
 1- حدد نوع المفاويات (T) المستخلصة من طحال الفتران.
 2- فسر النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2- ب) ثم استخلص شروط عمل الخلايا (LT) المدرّسة في هذه التجربة.

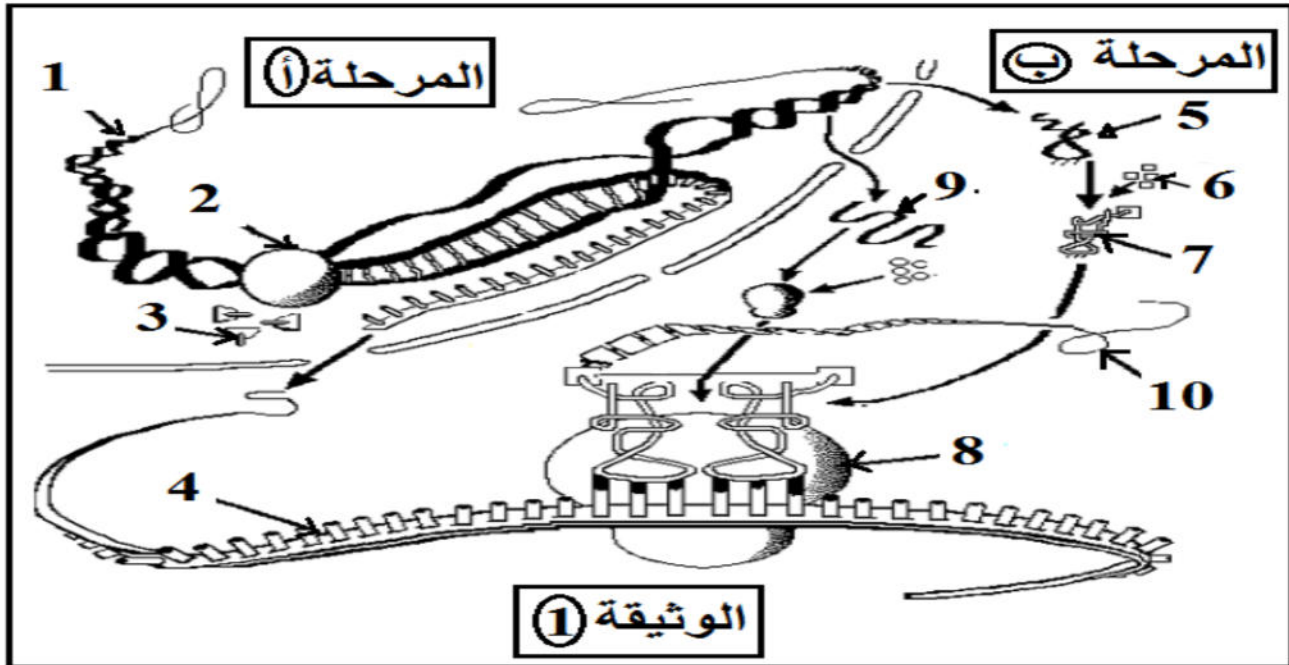
- III- انطلاقاً مما سبق و معلوماتك المكتسبة، أذكر (6) أنواع من البروتينات المتدخلة في إقصاء اللادات مبرزاً مصدرها ودورها.

انتهى الموضع الأول

الموضوع الثاني (20 نقطة) :

التمرين الأول (07 نقاط) :

- البروتينات جزيئات حيوية هامة تؤدي وظائف متنوعة في العضوية (إنزيمات، هرمونات، بروتينات مناعية) و هي ترکب على مستوى الخلايا الحية بآليات معقدة.
- I- بهدف معرفة آليات تركيب البروتين على مستوى الخلية الحية نقترح دراسة الوثيقة (1) :

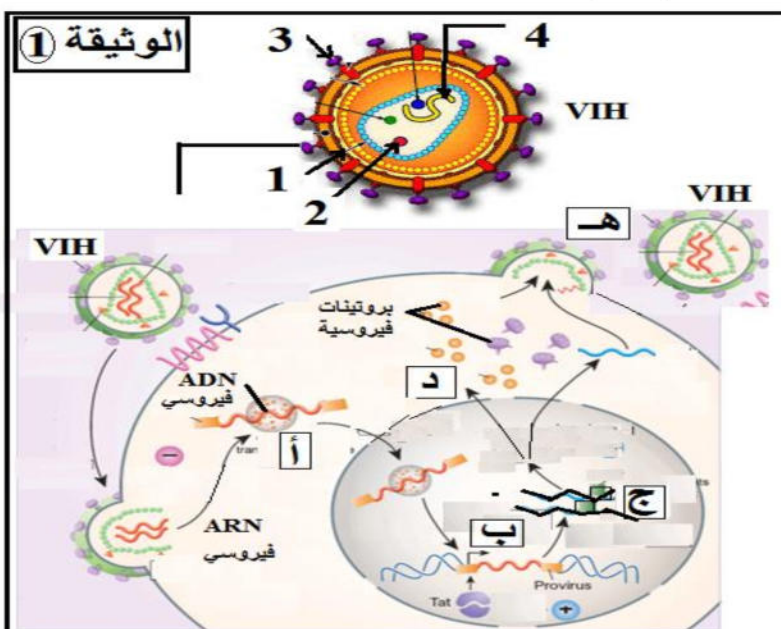


- 1- سم المرحلتين (أ) و(ب) ثم تعرف على البيانات المرقمة من (1-10) في الوثيقة (1).
- 2- ما هي العلاقة بين العنصرين (1 و 4) من جهة و العنصرين (4 و 7) من جهة أخرى؟.
- 3- يؤمن العنصر (4) نقل المعلومة الوراثية من نواة الخلية إلى الهيولى مقر تركيب البروتين. اقترح تجربة تثبت ذلك.
- 4- باستغلال معطيات الوثيقة و معارفك المكتسبة، بين في نص علمي أن البروتينات جزيئات محددة وراثياً ترکب على مستوى الخلية الحية بآليات منظمة و دقيقة.

التمرين الثاني (13 نقطة) :

- يفقد الجهاز المناعي قدرته على الدفاع عن الذات نتيجة إصابة بعض خلاياه بفيروس (VIH) المتسبب في فقدان المناعة المكتسبة (السیدا) :

- I- تمثل الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لمراحل تطور فيروس (VIH) داخل خلية مستهدفة :



1- أتعرف على العناصر المشار إليها بالأرقام (1-4) والمراحل المشار إليها بالأحرف (أ- ب- ج- د- ه).

ب-- قارن بين المرحلتين (أ) و (ج).

2- تم اكتشاف جزيئات قادرة على الحد من انتشار فيروس (VIH) تتمثل هذه الجزيئات في :

✓ الـ(Azidothymidine) AZT مثبط إنزيم الاستنساخ العكسي.

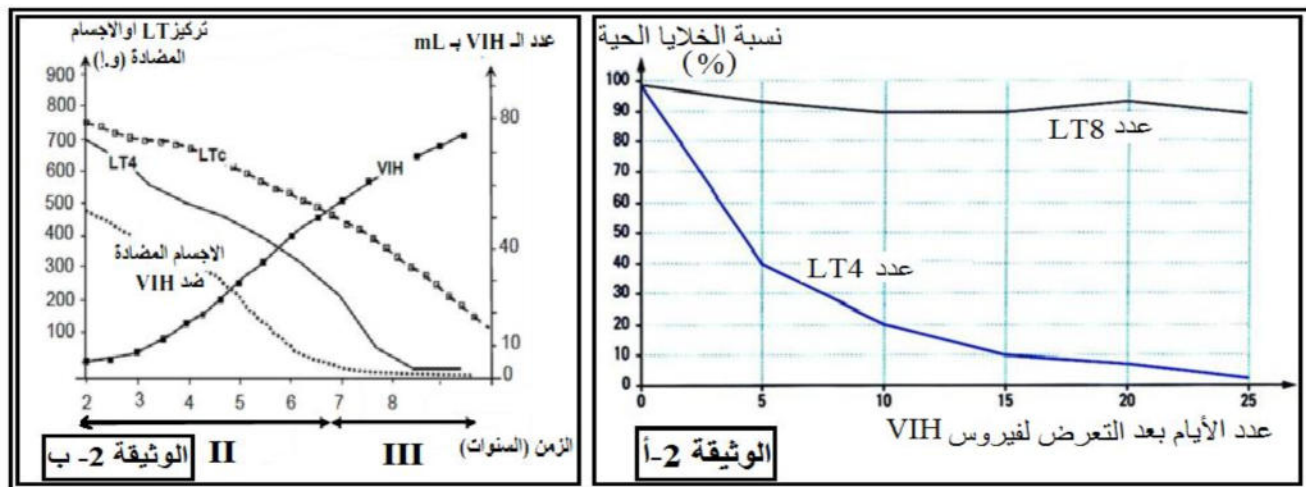
✓ جسم مضاد يمنع التعرف على المؤشرات (CD4).

✓ الأنترفيرون المضاد للـ ARN الفيروسي.

- حدد في أي مرحلة من المراحل المبينة في الوثيقة (1) تؤثر كل جزيئة.

II- لمعرفة كيف يتسبب فيروس فقدان المناعة المكتسبة البشري (VIH) في إحداث العجز المناعي قام أحد المختصين البيولوجييين بالدراسة التالية :

1- حضنت مجموعة من الخلايا المفاوية (LT₄ و LT₈) حية في مزرعة تحتوي على فيروس (VIH). وقيست لعدة أيام نسبة الخلايا الحية في المزرعة. الوثيقة (2-أ) توضح النتائج المحصل عليها :



أ- ماذا تستنتج من تحليلك للنتائج المحصل عليها في الوثيقة (2-أ)؟.

ب- بين برسن تخطيطي المميزات الجزيئية التي يجعل من إحدى الخلتين خلية مستهدفة لفيروس (VIH).

2- عند أفراد مصابين بفيروس السيدا لمدة عامين على الأقل قام المختص البيولوجي بتتبع- في دم المصابين- تطور كل من:

✓ نسبة المفاويات (TL₄).

✓ تركيز المفاويات (TL_c).

✓ تركيز الأجسام المضادة لفيروس (VIH).

✓ عدد فيروسات (VIH) الحرة.

- النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2- ب) :

أ- علل اختيار المختص البيولوجي لمتابعة تطور نسب هذه العناصر.

ب- حل نتائج الوثيقة (2- ب). ماذا تستخلص؟.

ج- تمثل المرحلتين (II) و (III) آخر مرحلتين من مراحل تطور مرض السيدا. سمي المرحلتين.

III- باستغلالك لما سبق من معطيات و معارفك المكتسبة، أوجد العلاقة بين مراحل تطور مرض السيدا و وسائل الدفاع عن العضوية خلال (8) سنوات من العدو.

انتهى الموضوع الثاني

يُتمنى لكم أستاذة المادة التوفيق و السداد في امتحان شهادة البكالوريا.

امتحان بكالوريا تجريبى		الشعبية : رياضيات.	دورة مای: 2018
التصحيح النوذجي لاختبار مادة : علوم الطبيعة والحياة		الموضوع الأول (20 نقطة)	السؤال
1.75	ال詢ين الأول (07 نقاط) :	البيانات المرقمة : 1- سلسلة ثانوية (β).2- سلسلة ثانوية (α).3-منطقة انعطاف.4- رابطة هيدروجينية.5-تجاذب الجذور الكارهة للماء. 6- جسر ثانوي الكبريت.7-رابطة شاردية.	1
0.25 0.75	تحديد البنية الفراغية للإنزيم :	- عبارة عن سلسلة ببتيدية واحدة تبدأ بنهائية أمينية (NH ₂) و تنتهي بنهائية كربوكسيلية (-COOH). - وجود سلاسل ثانوية (β و α) و روابط كيميائية تكافؤية كالجسور ثنائية الكبريت. - وجود مناطق انعطاف.	2
0.5	مبدأ تقيية الهجرة الكهربائية:	تعتمد التقنية على فصل الجزيئات (أحماض أمينية منفردة أو متعدّدات ببتيد) حسب شحنتها ضمن حقل كهربائي.	3
0.5	pH=1:	في الوسط الحامضي القوي تهاجر الأحماض الأمينية الثلاث نحو القطب السالب (-) لأنها تحمل شحنة موجبة (+) بسبب سلوكها لسلوك القاعدة (أي تأين الوظيفة الأمينية NH ₂) لكل حمض الأميني و اكتسابها بروتون H ⁺ وتكون هجرة الحمض الأميني (Lys) أسرع و لمسافة أبعد لأنه أكثر إيجابية ويليه الحمض الأميني (Ala) ثم (Asp) حسب قوة الشحنة الموجبة.	
0.5	pH=11:	في الوسط القاعدي القوي تهاجر الأحماض الأمينية الثلاث نحو القطب الموجب (+) لأنها تحمل شحنة سالبة (-) بسبب سلوكها لسلوك الحمض (أي تأين الوظيفة الكربوكسيلية -COOH) لكل حمض الأميني و تحريرها لبروتون H ⁺ وتكون هجرة الحمض الأميني (Asp) أسرع و لمسافة أبعد لأنه أكثر سلبية ويليه الحمض الأميني (Ala) ثم (Lys) حسب قوة الشحنة السالبة.	
0.5	pH=6.5:	يختلف سلوك الأحماض الأمينية حيث: - يهاجر الحمض الأميني (Ala) إلى القطب الموجب (+) لأن شحنته سالبة (-) بسبب سلوكه لسلوك الحمض (أي تأين الوظيفة الكربوكسيلية -COOH) و تكون هجرته بمسافة قصيرة لكون الفرق بين pH الوسط و pHi بسيط. - يهاجر الحمض الأميني (Asp) إلى القطب الموجب (+) لأن شحنته سالبة (-) بسبب سلوكه لسلوك الحمض (أي تأين الوظيفة الكربوكسيلية -COOH) و تكون هجرته بمسافة أبعد من هجرة (Ala) لكونه الأكثر سلبية. - يهاجر الحمض الأميني (Lys) إلى القطب السالب (-) لأن شحنته موجبة (+) بسبب سلوكه لسلوك القاعدة (أي تأين الوظيفة الأمينية NH ₂).	
0.5	الاستنتاج :	يختلف سلوك الأحماض الأمينية تبعا لدرجة حموضة الوسط فهي مركيبات حلقية تسلك سلوك الحمض (تعطي بروتونات H ⁺) في الوسط القاعدي و تسلك سلوك القاعدة (تكتسب بروتونات H ⁺) في الوسط الحامضي.	
1.75	بيان أن التنظيم الفراغي للبروتين وخصائصه الوظيفي مرتبطة ارتباطاً وثيقاً بخصائص الأحماض الأمينية :	- ظهر البروتينات ببنيات فراغية مختلفة، محددة بعدد و طبيعة وتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها والتي تتوضع بطريقة دقيقة في السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية. - تتكون جزيئات الأحماض الأمينية من وظيفة أمينية (NH ₂ -) ووظيفة حمضية كربوكسيلية (COOH-) . تعتبران مصدراً للخاصية الأمفوتيرية لها فقد تسلك الأحماض الأمينية سلوك الأحماض (تعطي H ⁺) وسلوك القاعدة (H ⁻) وذلك تبعاً لدرجة حموضة الوسط. - ترتبط الأحماض الأمينية المتتالية في سلسلة ببتيدية بروابط تكافؤية تدعى الرابطة الببتيدية (-CO-NH-CO-) ولسلسلتها الجانبية القدرة على التفكك الشاردي وهذا ما يحدد طبيعتها الأمفوتيرية وخصائصها الكهربائية يؤدي ذلك إلى ظهور روابط كيميائية تكافؤية وغير تكافؤية بين أحماض أمينية محددة (ثنائية الكبريت، شاردية، تجاذب الجذور الكارهة للماء، روابط هيدروجينية....) و هذا ما يحدد البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين.	4
02	ال詢ين الثاني (13 نقطة) :	البيانات المرقمة : 1- المؤشر CD.2- المؤشر TCR.3- المستضد المستقبل الغشائي 4-TCR سلاسل ثقيلة.5- جزء متغير.6-المستضد.7- المؤشر RCB.8- المستقبل الغشائي CMHI.9- الجزء G: جسم مضاد.	I.I.1
01	وصف بنية الجسم المضاد :	يظهر الجسم المضاد على شكل حرف (Y) يتكون من (4) سلاسل ببتيدية، سلسليتين خفيقتين و سلسليتين ثقيلتين. تتصف السلاسل الثقيلة بالسلاسل الخفيفة عن طريق جسور ثنائية الكبريت، كما تتصف السلاسل الثقيلة فيما بينها بواسطة الجسور ثنائية الكبريت. تحوي كل سلسلة من سلاسل الجسم المضاد على منطقة متغيرة (موقع ثنيّت المستضد) ومنطقة ثابتة (مسؤوله عن وظائف التثبيت) و يملك الجسم المضاد موقعين لثنيّت المحدّدات المستضدية في نهايات السلاسل الخفيفة والتقليل لمناطق المتغيرة.	B
0.5	بيان أن التخصص الوظيفي النوعي للجسم المضاد مرتبط بتنوع المستضدات:	دخول جزيئات غريبة إلى العضوية	

		الموضوع الثاني (20 نقطة) :	
2.5		التمرين الأول (07 نقاط) :	
		البيانات :	
		ARN-1. ADN-2. بوليميراز-3. نيكليوتيدات ريبية حرة-4. ARNm-5. ARNt-6. أحماض أمينية-7. حمض أميني منشط-8. تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم-9. ARNr-10. متعدد بيتيد	
0.5		المرحلة (أ) : الاستنساخ المرحلة (ب) : الترجمة.	-1
0.5		العلاقة بين العنصرين (أو 4) : ARN نسخة من المعلومة الوراثية ADN المتواجدة في النواة تشرف على تركيب البروتين على مستوى هيولى الخلية.	-2
0.5		العلاقة بين العنصرين (7و4) : يحمل tARN موقعين هامين موقع خاص بالحمض الأميني و الثاني خاص بالaramza المضادة التي تتكون و رامزات -mARN وهذا ما يسمح بقراءة التتابع النيكليوتيدي للمعلومة الوراثية فتتوسع الأحماض الأمينية بدقة لتشكيل البروتين.	
01		التجربة المقترنة: تحضن خلية في وسط ملائم يحوي البيراسيل المشع (قاعدة مميزة لـ ARN) تدخل في تركيبه واستعمال البيراسيل المشع يسمح بتتبع مسار الـ ARN في الخلية. فيلاحظ أن البيراسيل المشع في ينفذ إلى النواة ثم بعد مدة زمنية ينتشر في الهيولى و هذا ما يدل على أنه تم بناء الـ ARN في النواة انتطلاقاً من الـ ADN و انتقل بعد بنائه إلى الهيولى أين يستعمل لتركيب البروتين.	-3
02		النص العلمي : يتم تركيب البروتين في الخلية الحية وفق مرحلتين أساستين : الاستنساخ: عملية مقرها النواة يتم خلالها التصنيع الحيوي لجزئية ARN انطلاقاً من إحدى سلسلتي ADN(السلسلة الناسخة) في وجود إنزيم الـ ARN بوليميراز حيث تتطلق العملية بتعريف الإنزيم على السلسلة القالب بعد فتح سلسلتي ADN بكسر الروابط الهيدروجينية بين القواعد المتكاملة، تقرأ المعلومات الوراثية وفي وجود الطاقة ترتبط النيكليوتيدات الريبية الحرة لتركيب سلسلة ARN التي تستطيل كلما انتقل الإنزيم على طول المورثة حتى يصل إلى نهاية المورثة، ليفصل الإنزيم وتستعيد المورثة التفافها الطبيعي ويتحرر الـ ARN الناتج لينضج (ARNm) و يغادر النواة إلى الهيولى. الترجمة: عملية تحدث في الهيولى و بالتحديد على مستوى الشبكة الهيولية الفعالة : - بداية الترجمة : ترتبط تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم بالـ mARN وتبدأ العملية دائماً في مستوى رامزة الانطلاق (AUG) لـ ARNm يوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله (ARNt) خاص به حيث يتثبت على الريبوزوم في الموقع (P) و يتوضع الحمض الأميني الثاني في الموقع (A) فتنشأ رابطة بيتيدية بين الحمضين الأول و الثاني للتتحقق تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم و يتشكل معقد الانطلاق. - الاستطالة : ينتقل الريبوزوم بمقدار رامزة فيصبح الحمض الأميني الثاني في الموقع (P) و يصبح الموقع (A) شاغراً جاهزاً لاستقبال حمض أميني ثالث، في كل مرة ينفصل الـ ARN السابق و يغادر الهيولى لينتقل الريبوزوم برامزة واحدة وهكذا تستطيل تدريجياً السلسلة البيبتيدية المتشكلة بتكون رابطة بيتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة وأخر حمض أميني في السلسلة المتموضعه في الموقع المحفز. - نهاية الترجمة: تنتهي بوصول للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف لينفصل ARNt لأخر حمض أميني، تفصل تحت وحدتي الريبوزوم عن بعضهما، يتحرر عديد الببتيد الناتج ليقص منه الميثيونين ويكتسب تلقائياً بنية ثلاثية الأبعاد ليصبح وظيفياً.	-4
		التمرين الثاني (13 نقطة) :	
01		تعرف على العناصر المرقمة والمراحل (أ- ب- ج- د- ه) :	-I-1
01		العناصر : 1- طبقة فوسفوليبية. 2- إنزيم النسخ العكسي. 3- إنزيم النسخ الفيروسي (ARN) الفيروسي. المراحل: أ- مرحلة الاستنساخ العكسي. ب- الإدماج. ج- الاستنساخ الخلوي. د- الترجمة. ه- التبرعم.	
0.5		المقارنة: المرحلة (أ): الاستنساخ العكسي مقرها الهيولى و تتطلب: المعلومة الوراثية (ARN) الفيروسي، إنزيم النسخ العكسي، نيكليوتيدات ريبية منقوصة الأكسجين حرة و طاقة قابلة للأستعمال (ATP).	-2-أ
0.5		المرحلة (ج): الاستنساخ مقرها نواة الخلية و تتطلب: المعلومة الوراثية (ADN)، إنزيم النسخ (ARN) بوليميراز، نيكليوتيدات ريبية حرة و طاقة قابلة للأستعمال (ATP).	
0.5		تحديد في أي مرحلة من المراحل تؤثر كل جزء : - الـ AZT (Azidothymidine) مثبط إنزيم الاستنساخ العكسي يؤثر في المرحلة (أ) أي مرحلة الاستنساخ العكسي حيث يعمل على عرقلة نسخ ARN الفيروسي إلى ADN فيروسي على مستوى هيولى الخلية المستهدفة.	-2-ب
0.5		- جسم مضاد يمنع التعرف على المؤشرات (CD4) يؤثر على غشاء الخلية (LT4) حيث يتكامل بنويها مع المؤشر (CD4) فيتم إخفاذه.	
0.5		- الأنترافيرون المضاد للـ ARN الفيروسي يؤثر على مستوى نواة الخلية و يمنع نسخ ADN فيروسي وتشكل ARN الفيروسي وبالتالي عدم تركيب بروتينات الفيروس أي منع تكاثره.	
0.5		التحليل : تمثل الوثيقة نسبة الخلايا الحية في مزرعة تحتوي فيروس (VIH) بدالة الزمن، حيث نلاحظ : - تتناقص نسبة الخلايا (LT8) بشكل بطيء جداً طيلة مدة التجربة.	-II.1

	<p>- تتناقص نسبة الخلايا (LT₄) بشكل سريع خلال 5 أيام ثم تتناقص باستمرار و بشكل بطيء إلى أن تنعدم تماماً في اليوم 25.</p> <p>الاستنتاج: الخلايا (LT₄) هي الخلايا المستهدفة لفيروس (VIH).</p>	
01	<p>رسم تخطيطي يبين الجزيئات المسئولة عن استهداف فيروس (VIH) للخلية (LT₄) :</p>	بـ
01	<p>التعليق: يتبع البيولوجي :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تطور الخلايا (LT₄) و الخلايا (CTL) لمعرفة مدى فعالية الجهاز المناعي و مدى الاستجابة المناعية النوعية ذات الوساطة الخلوية. - تطور الأجسام المضادة لمعرفة مدى الاستجابة المناعية الخلطية. - كمية الفيروسات (VIH) الحرة لمعرفة مدى تطور فيروس السيدا داخل الخلايا المستهدفة و العضوية. 	أ-II.2
01	<p>التحليل :</p> <ul style="list-style-type: none"> - من 2 إلى 7 سنوات نلاحظ زيادة الشحنة الفيروسية من (5 إلى 50 ml/VIH50) برفقه انخفاض في تركيز الخلايا (LT₄) من (700 إلى 200!) كما ينخفض تركيز الخلايا (CTL) من (500 إلى 50!) لتناقص أيضاً كمية الأجسام المضادة الموجهة ضد الفيروس من (480 إلى 20!). - بعد السنة السابعة من الإصابة يستمر الفيروس في التكاثر حتى يصل قيم قصوى يتزامن مع ذلك انخفاض حاد في تركيز كل من الخلايا (LT₄) و (CTL) والأجسام المضادة للفيروس. <p>الاستخلاص: تناقص فعالية الاستجابة المناعية النوعية نتيجة الإصابة بفيروس (VIH) (السيدا).</p>	بـ
0.5	<p>تسمية المرحلتين :</p> <p>المرحلة II : مرحلة الترقب (أو الإصابة بدون أعراض).</p> <p>المرحلة III : مرحلة العجز المناعي (أو الإصابة بالسيدا).</p>	جـ
01	<p>العلاقة بين مراحل تطور مرض السيدا و وسائل الدفاع عن العضوية خلال (8) سنوات من العدوى :</p> <p>خلال المرحلة I (مرحلة الإصابة الأولية) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تدوم عدة أسابيع، خلال هذه المرحلة يتضاعف الفيروس بسرعة. - الخلايا LT8 المنشطة بواسطة LT4 تتكاثر و تتمايز إلى LTC، لكن عددها غير كاف للحد من تكاثر الفيروس، في وقت لاحق تقوم LTC بتحريض LT4 المصابة مؤدياً إلى انخفاض في عدد هذه الأخيرة. - في نهاية هذه المرحلة، العمل المشترك للخلايا (LT₄) غير مصاببة والخلايا (LT₈) يوقف تضاعف الفيروس (يتناقص). <p>خلال المرحلة II (مرحلة الترقب) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تظهر الأجسام المضادة في مصل المريض ونتيجة ارتفاع تركيز الأجسام المضادة و وجود الخلايا (LTC) تستمر مقاومة الفيروس و بالتالي يبقى عدد VIH منخفضاً لكن يستمر الانخفاض التدريجي للخلايا (LT₄). - بعد مدة يتکيف الفيروس مع هذه الاستجابة بظهور فيروسات طافرة فتصبح العناصر الدافعية السابقة بدون فعالية ما يؤدي إلى زيادة في شحنة الفيروس نتيجة تسارع الدورة الإنتاجية للفيروس. <p>خلال المرحلة III (مرحلة العجز المناعي) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تمتاز هذه المرحلة بتناقص شديد لعدد الخلايا (LT₄) إلى أقل من 200 خلية/ملم³ يقابلها زيادة حادة في الشحنة الفيروسية. - كما تتميز كذلك بتناقص الأجسام المضادة و الخلايا (LTC) نظراً لعدم تحفيز الخلايا اللمفاوية في غياب (LT₄) - في هذه المرحلة يصاب الجهاز المناعي بعجز تام ما يؤدي إلى ظهور الأمراض الانتهازية مثل : السل، الالتهاب الرئوي، الأورام السرطانية... 	ـIII
20	انتهـى	