

المدة: 04 ساعات ونصف

## اختبار في مادة: علوم الطبيعة و الحياة

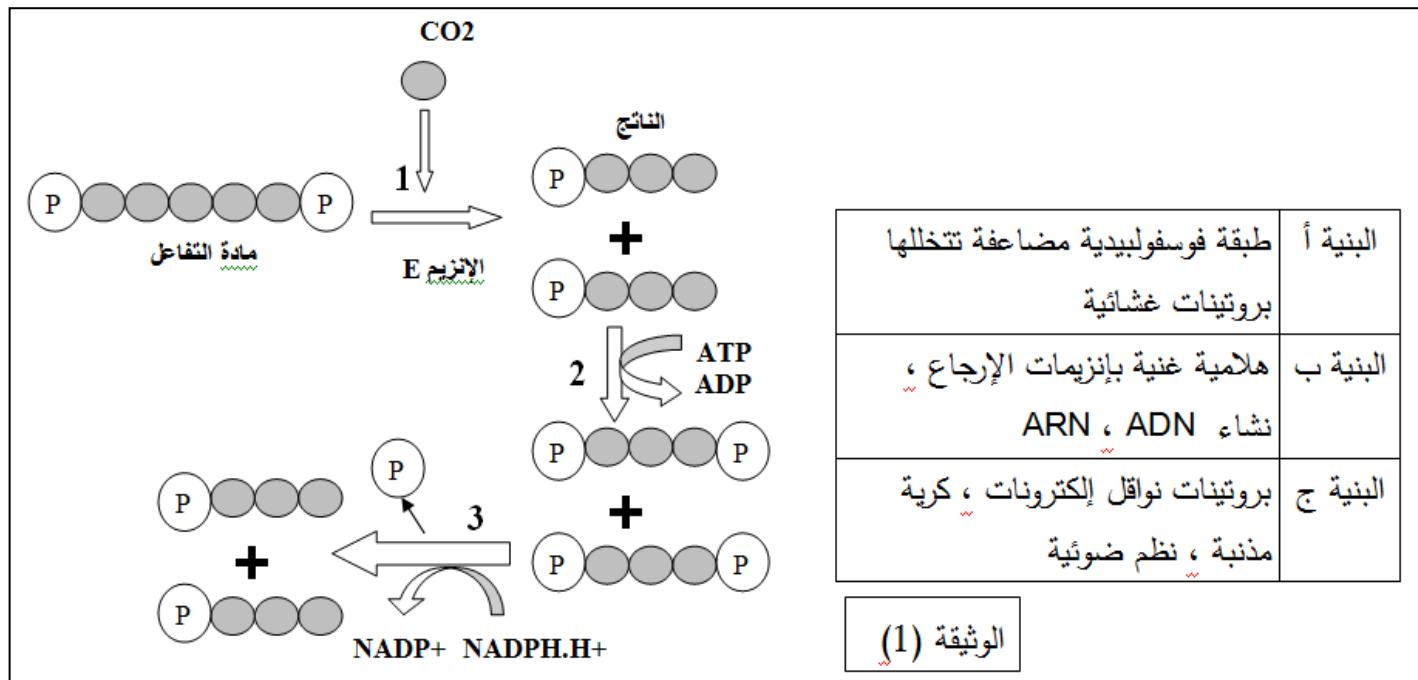
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول: (20 نقطة)

يحتوي الموضوع الأول على 4 صفحات (من الصفحة 1 من 9 إلى الصفحة 4 من 9)

التمرين الأول: ( 05 نقاط )

تطلب عملية التركيب الضوئي توفر غاز  $\text{CO}_2$  الذي يسمح بتركيب جزيئات عضوية، وتنبيته يتطلب استمرار تفاعلات تتم على مستوى الصانعة الخضراء، الوثيقة (1) تقدم تفاعلات تشكل مركبات أدمج فيها غاز  $\text{CO}_2$  التي تتم في مرحلة هامة من التركيب الضوئي. الجدول المرفق يظهر التركيب الكيموحيوي لبعض البنى المكونة للصانعة الخضراء.



1-تعرف على البنى أ، ب و ج ، مادة التفاعل، الإنزيم E و الناتج، و على نوع التفاعلات 1 و 2 و 3 محددا التي يتطلب حدوثها وجود الضوء مع نسبها إلى البنية المناسبة في الجدول المقابل. ثم لخص تفاعلات المرحلة في معادلة إجمالية .

2- تسبق تفاعلات المرحلة الممثلة في الوثيقة (1) مرحلة هامة ، أنجز رسميا تخطيطيا وظيفيا يلخص ما يحدث خلالها مدعما إجابتك بمعادلة كيميائية إجمالية للمرحلة المعنية .

التمرين الثاني : ( 07 نقاط )

تعمل الإنزيمات على سير التفاعلات في الأنظمة الحية و تمتاز بالفعالية و السرعة و التخصص العالي في العمل وتعمل في شروط ملائمة و لمعرفة تأثير بعض العوامل على نشاطها نقترح الدراسة التالية :

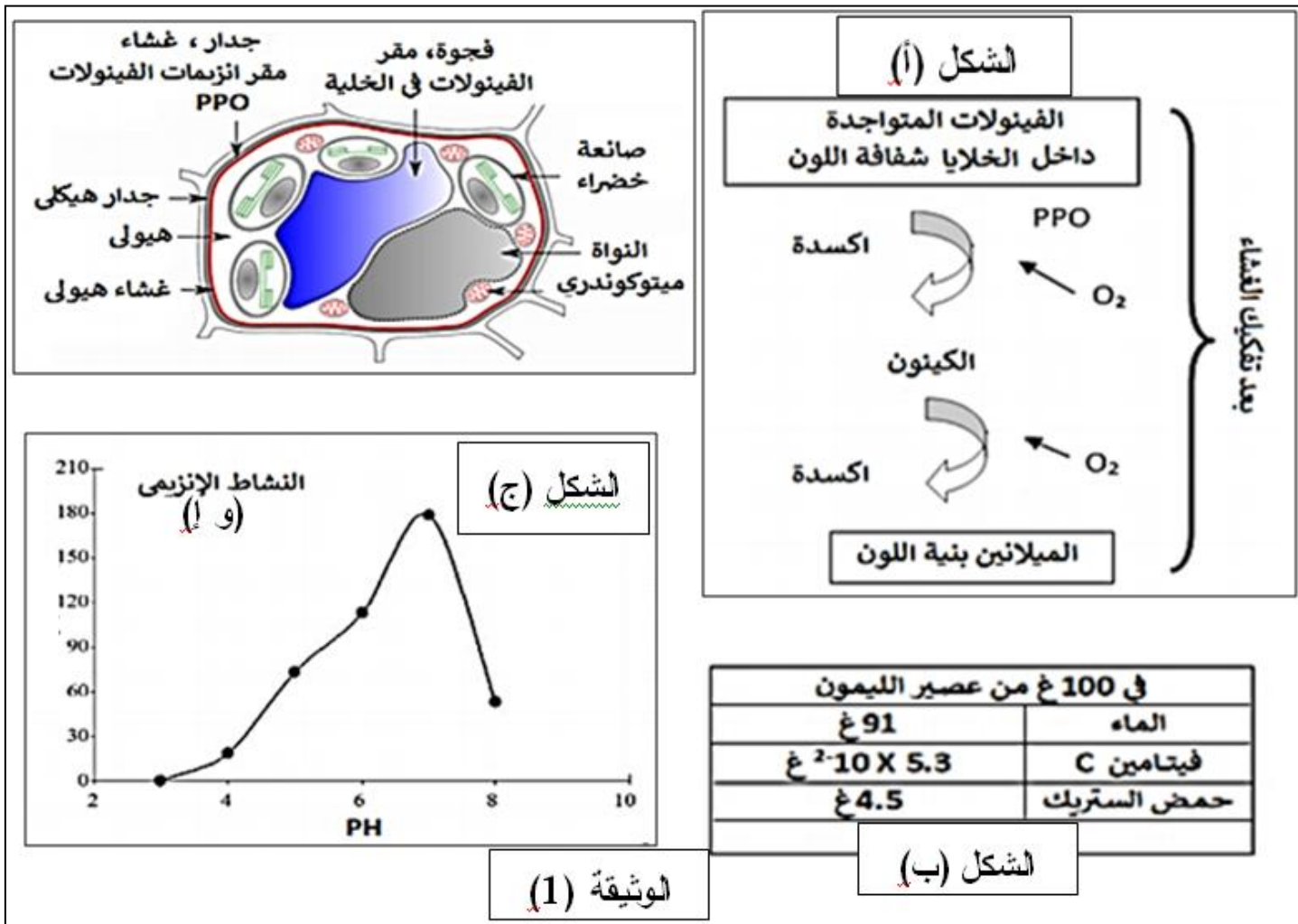
## الجزء الأول :

عند قطع تقاح و تركها معرضة للهواء يتحول سطحها إلى اللون البني ، يحدث هذا في ظاهرة تعرف بالاسمرار الإنزيمي *Brunissement enzymatique* لفهم هذه الظاهرة نقترح ما يلي :

تتميز الخضر والفواكه باحتوائها على مركبات تعرف بالفينولات تتواجد داخل فجوات الخلايا بينما يتواجد إنزيم بوليفينول أكسيداز **PPO** (*Polyphenol oxidase*) المسؤول عن أكسدتها خارجها ، يفصل بينهما جدار و غشاء رقيق ، فعند قطع التقاح مثلا يتم كسر أو تفكيك الغشاء و يبدأ الإنزيم في التفاعل مع الفينولات كما هو موضح في الوثيقة (1-أ) التي تبين مراحل الإسمرار الإنزيمي .

ينصح عادة إثر قطع التقاح بإضافة عصير الليمون للجزء المعرض للهواء للحد من ظاهرة الاسمرار الإنزيمي تظهر الوثيقة (1-ب) جدول يبين بعض المكونات الكيميائية لليمون .

كما يظهر كل الشكل (ج) النشاط الإنزيمي لإنزيم **PPO** لنبات البرقوق بدلالة تغيرات درجة PH الوسط .



1- بعد تحليلك للوثيقة (1) اقترح فرضيتين تفسر سبب استعمال عصير الليمون للحد من ظاهرة الاسمرار الإنزيمي .

## الجزء الثاني :

لفهم آلية تأثير عصير الليمون على ظاهرة الاسمرار الإنزيمي ننجز التجارب التالية :

التجربة 1 : نأخذ ثلاثة علب بيترى بحيث :

في العلبة الأولى : قطع من التقاح ترك في الهواء

في العلبة الثانية : قطع من التفاح + عصير الليمون تترك للهواء

في العلبة الثالثة : قطع من التفاح + سائل درجة حموضته  $\text{PH}=4$  تترك للهواء

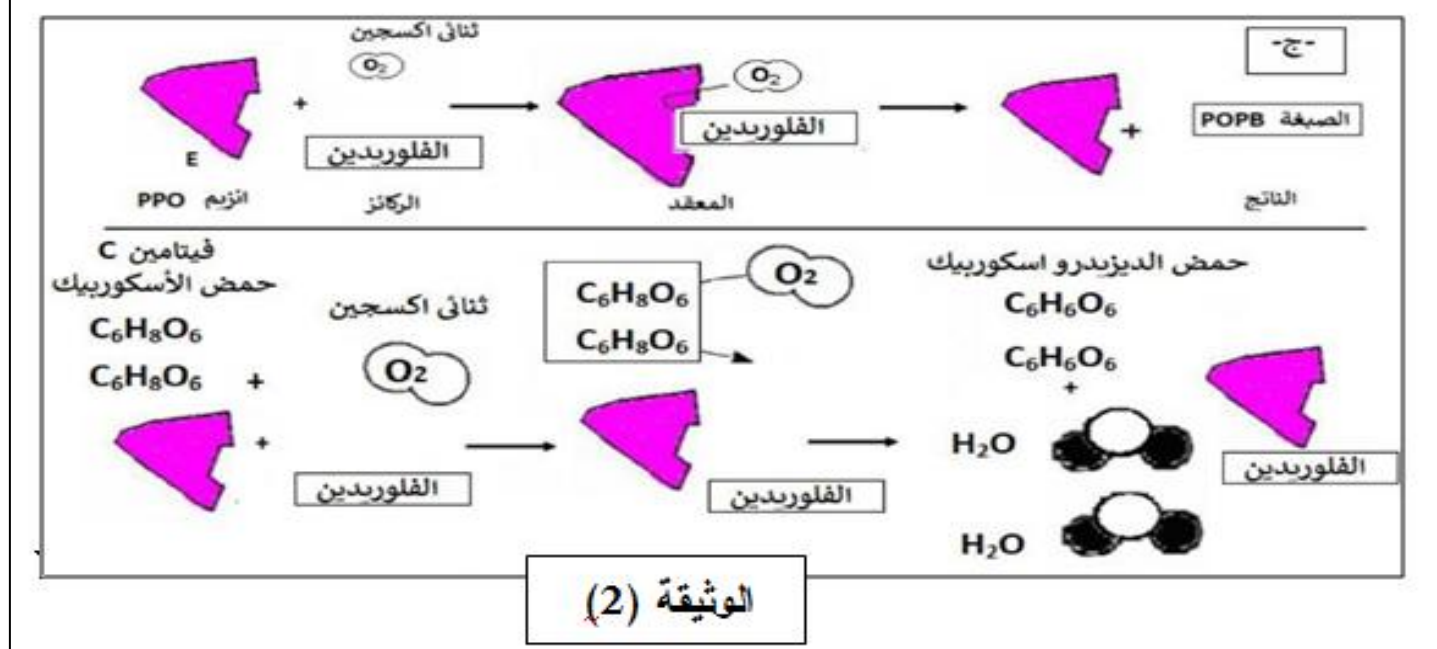
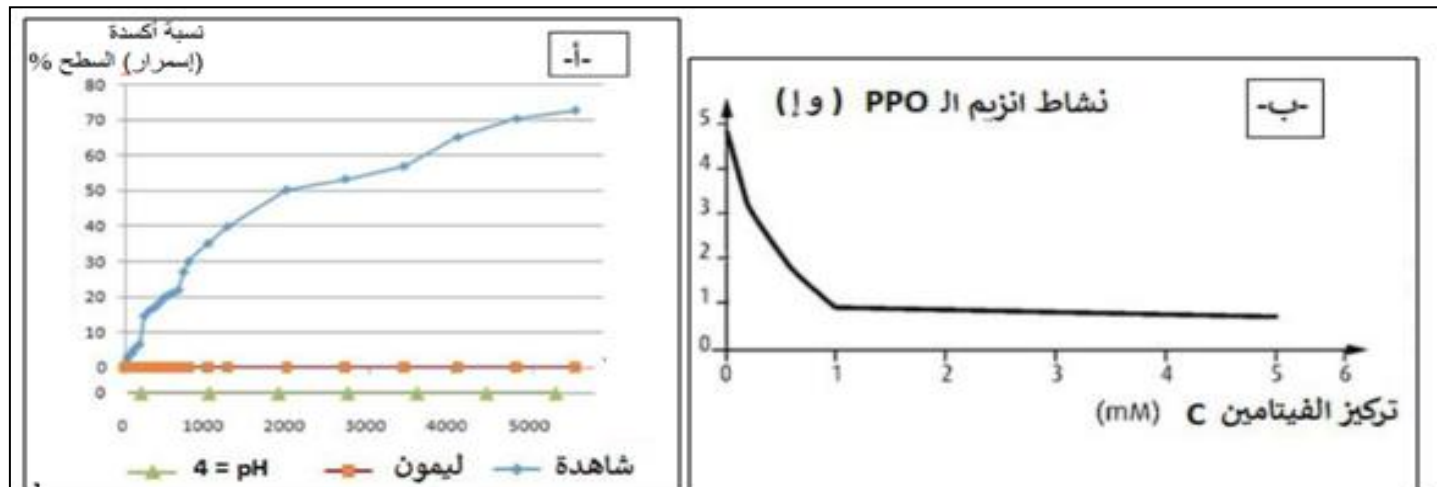
تم قياس النسبة المئوية لسطح التفاح المؤكسد النتائج موضحة في الوثيقة (2-أ)

**التجربة 2 :** تم قياس نشاط إنزيم PPO في وجود الفيتامين C الذي يعرف أيضا باسم حمض الأسكوربيك الموجود

في الليمون النتائج موضحة في الوثيقة (2-ب)

بينما توضح الوثيقة (2-ج) نموذجة لتفاعل إنزيم PPO في غياب الفيتامين C و في وجوده علما أن الفلوريدين نوع

من أنواع الفينولات و هي خاصة بالتفاح .



1- بإستدلال علمي من الوثيقة (2) بين مدى صحة الفرضيات الصحيحة .

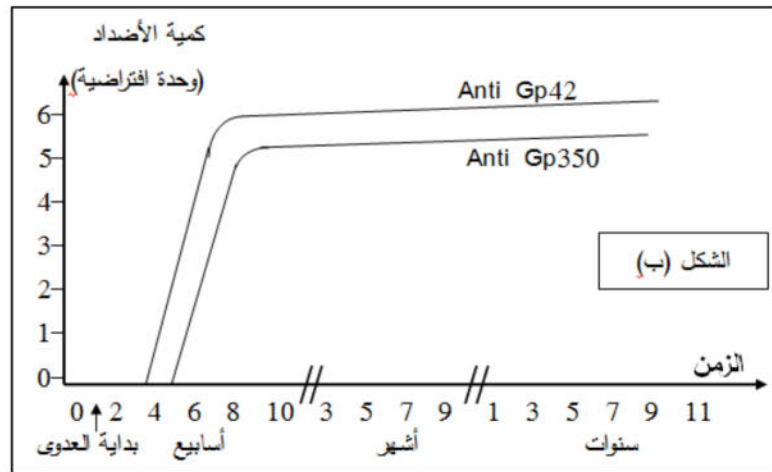
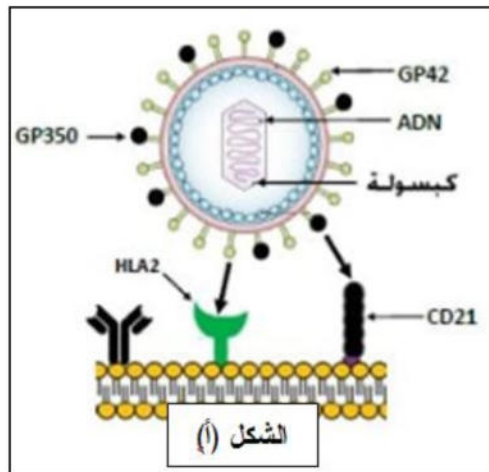
2- نموذج بدقة تأثير الحرارة و الحموضة على النشاط الإنزيمي في رسم متقن عليه البيانات اللازمة .

### التمرین الثالث: ( 08 نقاط )

فيروس إيبشتاين بار (EBV) Epstein Barr Virus ينتقل عبر اللعاب و سوائل الجسم يصيب حوالي 90% من سكان العالم دون ظهور أعراض معينة عليهم و هذا لتكيفه مع الجسم. لفهم الإستجابة المناعية ضد الفيروس و آلية تكيفه نقدم الدراسة التالية:

**الجزء الأول:** فيروس EBV يصيب نوع خاص من الخلايا الشكل (أ) من الوثيقة (1) يظهر آلية تعرف الفيروس على الخلايا المستهدفة.

الشكل (ب) يظهر تطور كمية الأضداد ضد الببتيدات الفيروسية في جسم مصاب بفيروس EBV بينما الشكل (ج) من الوثيقة (1) يظهر نتائج تجريبية لتجارب أنجزت على خلايا مناعية تستخلص من طحال فئران غير محسنة هي: بالعات كبيرة (M) و لمفاويات L1، L2 و تحضن في أوساط زرع مختلفة تحتوي على فيروس EBV و خلايا مصابة (حضنت في وسط يحتوي على الكروم المشع الذي يتثبت على البروتينات الهيولية للخلايا، الكروم الذي لا يتثبت يمكنه الخروج عبر الغشاء الهيولي بظاهرة الميز بحيث لا تتعذر نسبة خروجه %30 ) . يتم قياس إفراز المادتين X و Y من طرف المفاويات و نسبة الكروم المشع في كل وسط .



الوثيقة 1	الخلايا الموضوعة في الوسط				
	الوسط 4	الوسط 3	الوسط 2	الوسط 1	
إفراز (+)	L2+L1	M+L1+L2	M+L2	M+L1	إضافة فيروس EBV
عدم إفراز (-)					في ز 0
الشكل (ج)	خلايا مصابة بفيروس EBV				في ز 1
-	+++	+++	-	-	إفراز المادة X
-	+++	-	-	-	إفراز المادة Y
%8	% 60	%10	%7		نسبة الكروم المشع في الوسط

1- أ- تعرف على الخلايا L1 و L2 و العنصري X و Y . مبرزاً مع التعليل نوع الخلايا المستهدفة من قبل فيروس EBV و نوع الإستجابة المناعية ضده

ب- الإستجابة المناعية ضد الفيروس تتطلب تعاون خلوي بين الخلايا المناعية إستدل على صحة العبارة من خلال الوثيقة (1)

2- حدد المشكل العلمي الذي يظهره تطور الأضداد ضد الفيروس، صغ فرضية لحل المشكل المطروح.

## الجزء الثاني:

لإثبات صحة الفرضية المقترحة نقدم الوثيقة (2) التي تظهر نشاط الفيروس في الخلايا المصابة:

نوع الخلايا المصابة	خلالا لمفاوية ذاكرا مصابة	خلالا لمفاوية مصابة	خلالا لمفاوية ذاكرا مصابة
حالة EBV داخل الخلية المصابة	نشط	خامل (غير نشط)	لا
عرض المحددات الفيروسية على سطح الخلايا المصابة	نعم	لا	نعم
تحرير فيروسات جديدة في الدم			

```

graph LR
    A[عدوى] --> B((EBV داخل لمفاويات L))
    B -- تمايز --> C((غير نشط (خامل)))
    C -- خلال حياة الفرد يمكن --> D((EBV داخل لمفاويات ذاكرا Lm))
    C -- يبقى غير نشط --> E((EBV داخل لمفاويات ذاكرا Lm))
    D --> F[تحرير فيروسات جديدة في الدم]
    D --> G[الوثيقة (2)]
    E --> F
    E --> G
  
```

1- بالإعتماد على الوثيقة (2) أثبت صحة الفرضية المقترحة.

2- من بين الطرق المستعملة من قبل الأطباء للحد من تطور المرض و تقليل العدوى في المراحل الأولى هي حقن أضداد ضد cd21 أو حقن مثبطات إنزيم الإدماج و التي تعد إجراءات فعالة بينما حقن مثبطات إنزيم النسخ العكسي تعتبر غير فعالة . علل ذلك.

## الجزء الثالث:

بالإعتماد على معلوماتك و ماجاء في الموضوع أنجز نصا علميا تشرح من خلاله مراحل الإستجابة المناعية النوعية ضد فيروس EBV ، مبرزا دور البروتينات في ذلك.

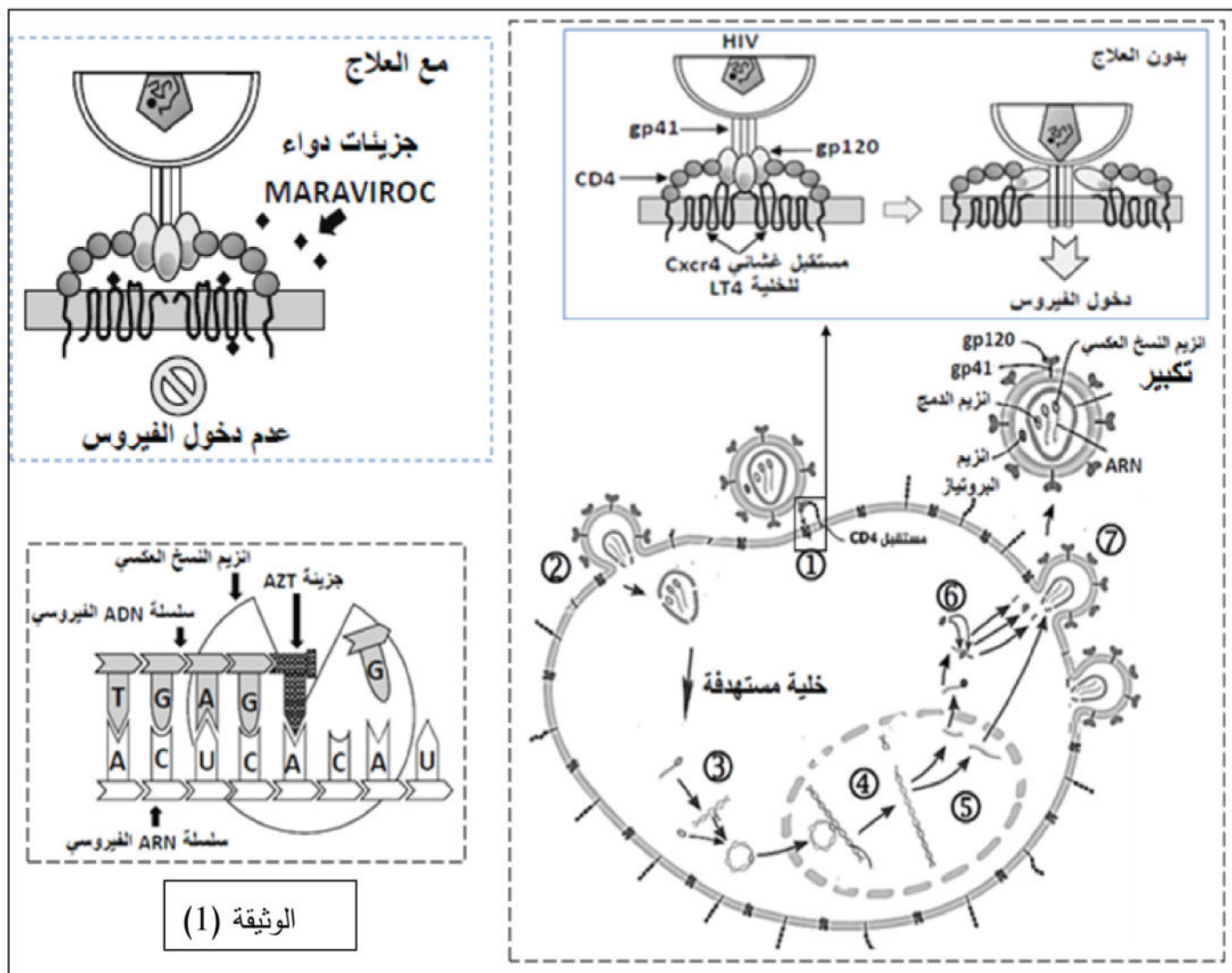
الموضوع الثاني:

يحتوي الموضوع الثاني على 4 صفحات (من الصفحة 5 من 9 إلى الصفحة 9 من 9)

التمرين الأول: (05 نقاط)

فيروس VIH مستضد يحفز إستجابة مختلطة لكن مع تطور الإصابة به يؤدي إلى عجز مناعي و ظهور مرض فقدان المناعة المكتسبة SIDA، يستهدف المفاويات LT4 و البالعات و التي تلعب دوراً محورياً في الإستجابة المناعية .

منذ ظهور الفيروس مطلع الثمانينيات حاول العلماء ومخابر صناعة الأدوية، من أجل تطوير أدوية وعلاجات للفيروس تستهدف دورة حياته ومراحل تطوره داخل الخلايا. الوثيقة (1) تظهر تطور الفيروس داخل الخلية المستهدفة وبعض الطرق الطبية المستعملة للحد من تطوره.



1- سم البيانات المرقمة في الوثيقة، مبرزاً الخصائص البنوية للخلية المستهدفة التي تساعد على عدو VIH و كذا المظهر النموطي المميز للخلية المصابة.

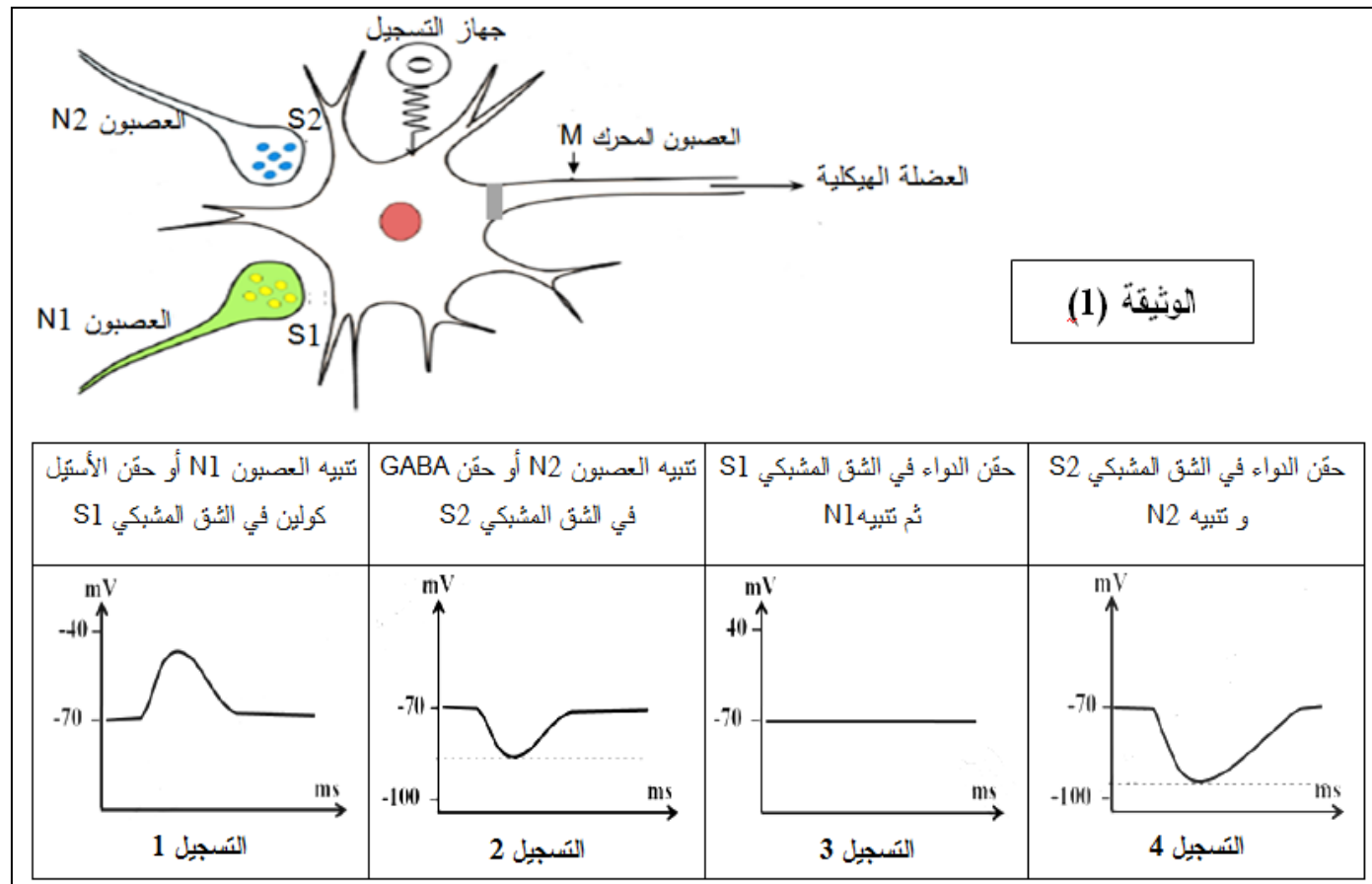
2- من خلال ماسبق و معلوماتك عبر بحث علمي عن الرد المناعي ضد VIH مبرزاً سبب العجز المناعي و عدم جدوى اللقاح ضد الفيروس مع إظهار المستويات المحتملة لتأثير مختلف العلاجات الممكنة.

## التمرين الثاني: (07 نقاط)

ينتج عن كثير من أمراض الجهاز العصبي مثل التصلب اللويحي و أمراض الدماغ تشنجات عضلية للتخفيف من أعراض هذه الأمراض يستعمل في بعض الحالات أدوية مثل **Lioresal** بهدف التخفيف من التشنجات لمعرفة آلية تأثير هذا الدواء نقدم الدراسة التالية:

### الجزء الأول:

تتجز تجارب على العصبون المحرك في المادة الرمادية للنخاع الشوكي، التركيب التجاريبي و النتائج المحصل عليها موضحة في الوثيقة (1) .



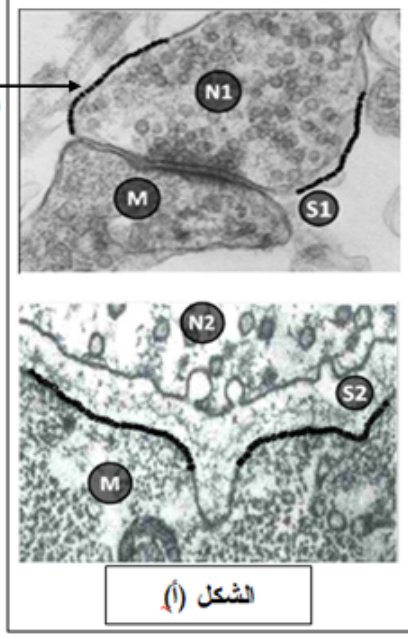
1- حل الوثيقة (1) ثم اقترح فرضيتين تفسران آلية تأثير الدواء.

### الجزء الثاني:

للتأكد من صحة الفرضيات المقترحة أنجزت التجارب التالية:

**التجربة (1):** حقن جزيئات من الدواء مشعة في الشق المشبكي للمشبكين S1 و S2 و تتم متابعة الإشعاع بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي ، النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).

**التجربة (2):** متابعة تدفق الشوارد على مستوى المشبكين S1 و S2 السابقين في شروط تجريبية مختلفة مكن من تقديم الشكل (ب) من الوثيقة (2).



التيارات الأيونية في العصبون بعد مشبك M	التيارات الأيونية في N1 النهاية	الشروط التجريبية
تيار داخلي للصوديوم $Na^+$ عبر قناة كيميائية	تيار داخلي للكالسيوم $Ca^{++}$	في غياب الدواء تبيه العصبون
غياب التيار الداخلي للصوديوم $Na^+$	غياب التيار الداخلي للكالسيوم $Ca^{++}$	في وجود الدواء في الشق المشبك S1
تيار داخلي لشوارد الكلور $Cl^-$ عبر قناة كيميائية	/	حقن كمية من GABA في الشق S2
تيار خارجي لشوارد البوتاسيوم $K^+$ عبر قنوات أيونية خاصة.	/	حقن الدواء في الشق S2

الوثيقة (2)

الشكل (ب)

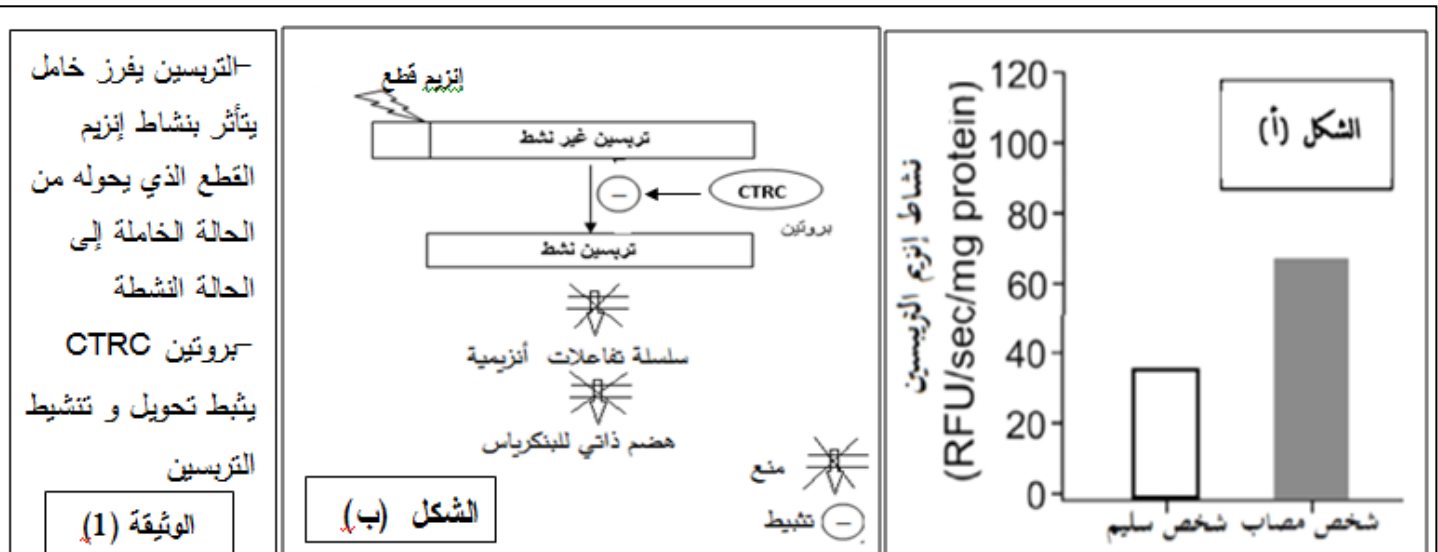
1- باستغلال معطيات الوثيقة (2) ناقش مدى صحة الفرضيتين المفترضتين ، مبرزا دور الدواء في تخفيف التشنجات العضلية.

2- بالإعتماد على ماجاء في الموضوع و معلوماتك أكتب نصا علميا توضح من خلاله دور البروتينات في النقل المشكي مبرزا المستويات المختلفة التي يؤثر عليها الدواء.

### التمرين الثالث: (08 نقاط)

يتوقف نشاط البنكرياسات على بنيتها الوظيفية ، لتوضيح هذه العلاقة نقترح عليك الدراسة التالية :

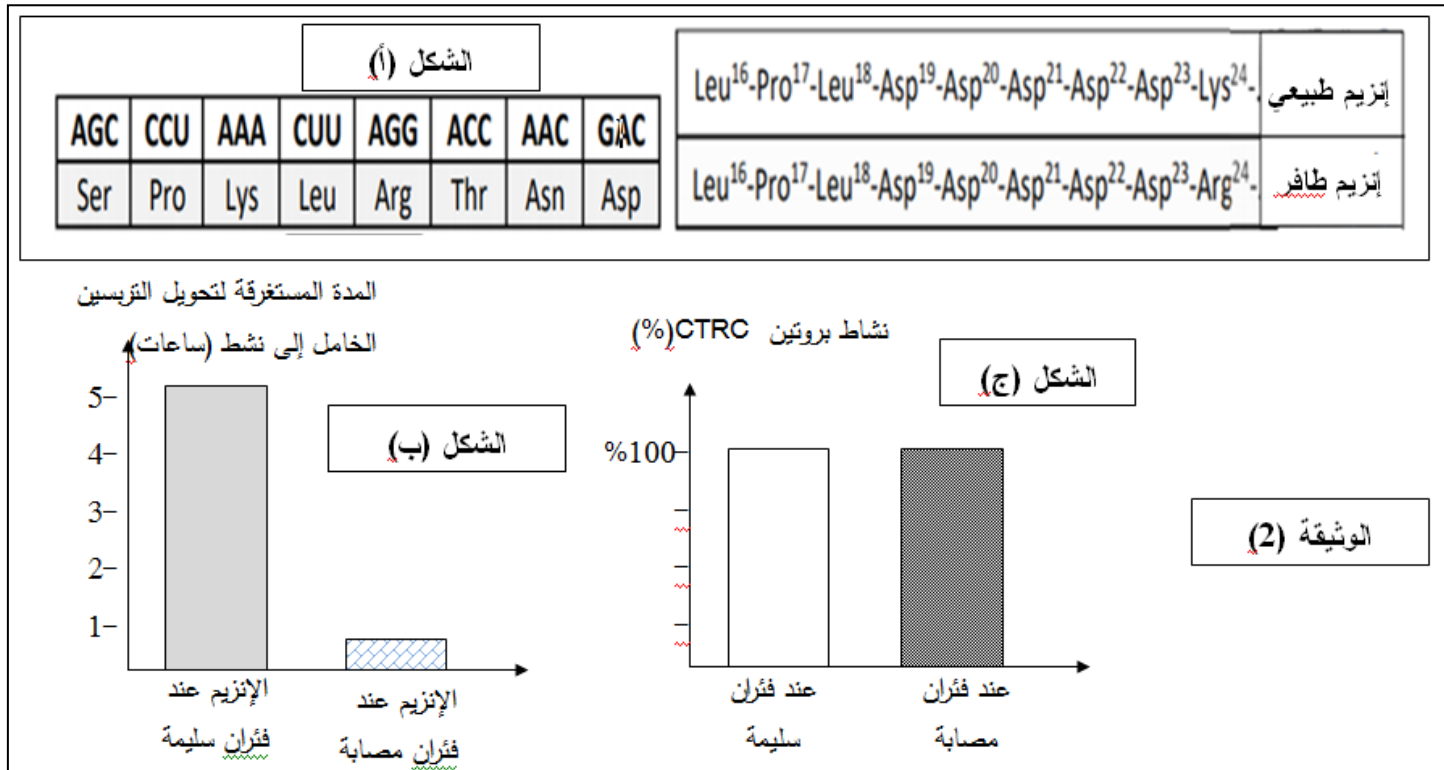
**الجزء الأول :** التهاب البنكرياس المزمن Chronic Pancreatitis هو التهاب يصيب البنكرياس ناتج عن تعير النشاط الأنزيمي لأنزيم التريسين في العصارة البنكرياسية الهاضمة يؤدي إلى تنشيط الإنزيم داخل البنكرياس و تخريب ذاتي للخلايا البنكرياسية المفرزة للإنزيمات ، يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) نتائج قياس النشاط الإنزيمي للتريسين في بنكرياس شخص سليم و آخر مصاب ، بينما يمثل الشكل (ب) الآلية المنظمة للنشاط الإنزيمي للتريسين و التي تمنع تنشيط الإنزيم داخل البنكرياس .



- 1- بين سبب أعراض المرض عند الشخص المصاب إعتماداً على الشكل (أ) من الوثيقة (1)  
 2- باستغلالك للشكل (ب) من الوثيقة (1) ، اقترح فرضيتين تفسر الخل المسبب لهذا المرض .

### الجزء الثاني

أدت دراسة معمق لهذا المرض إلى تحديد المورثة المسئولة على تركيب إنزيم التريسين (PRSS1) كما أدت إلى اكتشاف العديد من الأليلات لهذه المورثة ، يمثل **الشكل (أ)** من الوثيقة (أ) جزء من تتبع الأحماض الأمينية في تريسين شخص سليم و جزء من تتبع الأحماض الأمينية في تريسين شخص مصاب مرفق بجزء من الشفرة الوراثية، بينما يمثل **الشكل (ب)** يظهر نتائج قياس نشاط إنزيم القطع المسؤول عن تحويل التريسين من الحالة الخامدة (غير نشط) إلى الحالة النشطة. بينما يظهر **الشكل (ج)** نشاط بروتين CTRC عند فئران تجريبية سليمة و أخرى مصابة بمرض التهاب البنكرياس المزمن .



- 1- استخرج تتابع النيكلويوتيدات في المورثة الموافقة لتتابع الأحماض الأمينية في كل من الإنزيم العادي و الإنزيم الطافر.

- 2- نقاش بالإعتماد على معطيات الوثيقة (2) صحة إحدى الفرضيات المقترنة مبرزاً أسباب مرض التهاب البنكرياس المزمن

### الجزء الثالث :

لخص في مخطط تصيلي العلاقة بين مختلف مستويات النمط الظاهري و النمط الوراثي المتحكم في ظهور مرض التهاب البنكرياس المزمن .

- ٥٨ مع تمنياتنا لكم بال توفيق في البكالوريوس -

- ابتهادكم يسعدنا و نجاكم فخروا ☺

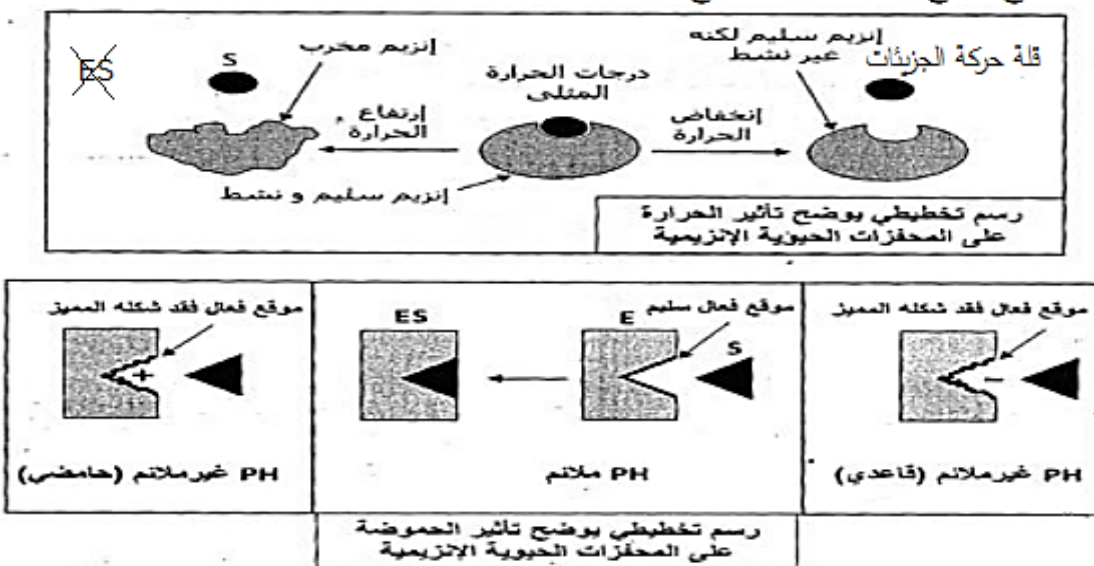
العلامة	الموضوع الأول	
المجموع	مجازأة	التمرين الأول
		<p>- <u>التعرف على النباتات :</u></p> <p>أ- غشاء الصانعة الخضراء ، ب- الحشوة (المادة الأساسية) ، ج : غشاء التيلاكويد ، مادة التفاعل: RuDiP: ( مستقبل CO<sub>2</sub> ) ، الأنزيم E : ريبولوز ثائي الفوسفات كربوكسيلاز (Rubisco) ، الناتج : 2APG ( حمض الفسفوغليسيريك )</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>نوع التفاعل : التفاعل 1 : ثثبيت الـ CO<sub>2</sub> ، التفاعل 2 : فسفرة (تشيط) APG إلى ADiPG</li> <li>التفاعل 3 : إرجاع ADiPG إلى PGAL ( بأكسدة NADPH.H<sup>+</sup> ، نزع Pi )</li> </ul> <p>• التفاعل 2 و 3 يتطلب حدوثهما وجود الضوء :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>التفاعل 2 يتطلب (نواتج المرحلة الكيموضوئية : ATP)</li> <li>التفاعل 3 يتطلب نواتج المرحلة الكيموضوئية : NADPH.H<sup>+</sup></li> </ul> <p>كل من التفاعلات 1 ، 2 ، 3 تتم في البنية (ج) : حشوة الصانعة الخضراء .</p> <p>هذه المرحلة هي المرحلة الكيموهيدرولية معادلاتها :</p> $12 \text{ NADPH.H}^+ + 18 \text{ ATP} + 18 \text{ H}_2\text{O} + 6 \text{ CO}_2 \rightarrow \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 12 \text{ NADP}^+ + 18 \text{ ADP} + 18 \text{ P}_i + 6 \text{ H}_2\text{O}$ <p>- <u>المرحلة التي تنسق هذه المرحلة هي المرحلة الكيموضوئية :</u></p> <p>01</p> <p>1.5</p> <p>0.5</p> <p>رسم تخطيطي وظيفي يوضح تفاعلات المرحلة الكيموضوئية</p> <p>معاللة المرحلة الكيموضوئية</p> $12\text{H}_2\text{O} + 12\text{NADP}^+ + 18\text{ADP} + 18\text{P}_i \xrightarrow{\text{يُحضر}} 6\text{O}_2 + 12\text{NADPH.H}^+ + 18\text{ATP}$ <p>التمرين الثاني : (7 نقاط)</p> <p>الجزء الأول :</p> <p>1- تحليل الوثيقة -1 و اقتراح فرضية لتفصير سبب استعمال عصير الليمون للحد من ظاهرة الاسمرار الانزيمي :</p> <p>تمثل الوثيقة (1) معطيات حول الاسمرار الانزيمي و الـ PH على نشاط انزيم PPO حيث :</p> <p>الوثيقة (1) تمثل مراحل الاسمرار الانزيمي نلاحظ</p>

		حدث تفاعلين انزيميين ، حيث ينشط انزيم PPO التفاعل الأول الذي يتم فيه أكسدة الفينولات عديمة اللون في وجود الأكسجين إلى كيتونات ، بليه التفاعل الثاني : أكسدة الكيتونات بوجود الأكسجين لإنتاج الملانين ذات اللون البنبي دلالة على أن الاسمرار الانزيمي يتطلب تدخل انزيم PPO في وجود $O_2$ ومنه نستنتج أن : انزيم PPO يحفز أكسدة الفينولات في وجود أكسجين الهواء لينتهي بإنتاج الميلانين ذات اللون البنبي الجدول (1-ب) بيّن بعض المكونات الكيميائية لليمون يتضح من خلالها أن 100 غ من الليمون تحتوي على نسبة عالية من الماء ، كما تحتوي على حمض الستريك و الفيتامين C دلالة أن عصير الليمون حامضي لاحتوائه على حمض الستريك و منه نستنتج أن عصير الليمون يوفر وسط ذو PH منخفض .
		من الوثيقة (1-ج) : التي تمثل تغيرات النشاط الانزيمي للPPO بدلالة PH الوسط نلاحظ أن : النشاط الانزيمي لهذا الانزيم يكون أعظمي عند $PH=7$ مما يدل على أنه في PH الأمثل لنشاط هذا الانزيم ثم يتلاص كلما ابتعدنا عن الـ PH الأمثل بالزيادة أو النقصان إلى أن ينعدم النشاط الانزيمي عند $PH=3$ . دلالة على أن نشاط الانزيم يتتأثر بـ PH الوسط و منه نستنتج : PH المثلث لهذا الانزيم هو $7=PH$ و ينعدم النشاط تماما في الوسط شديد الحموضة $(PH=3)$ .
		<b>الفرضية المقترنة :</b> ف 1 : عصير الليمون حامضي يؤثر على بنية انزيم PPO خاصة الموقع الفعال فيغير شكله مما يعيق ارتباط E مع S فلا يتتشكل ES فلا يحفز التفاعل الانزيمي المؤدي إلى الإسمرار . ف 2 : يحتوي الليمون على مواد كيميائية (فيتامين C) تتأكد بوجود الأكسجين فتمتنع أكسدة الفينول وبالتالي يمنع نشاط PPO .
		<b>الجزء الثاني :</b> <b>الاستدلال :</b> من الوثيقة (2-أ) في التجربة الشاهدة تزايد نسبة أكسدة سطح التفاح المعرض للهواء مع مرور الزمن حيث يتعدى 70% في الدقيقة 5000 بينما تتعدم أكسدة التفاح مع تلك التي وضعت مع عصير الليمون أو مع سائل حامضي ذو $PH=4$ مع نفس الفترة الزمنية مما يدل على أن انزيم PPO أصبح غير وظيفي نتيجة تأثير الحموضة على شحنة المجموعات الكيميائية لجزر الأحماض الأمينية خاصة تلك الموجودة في الموقع الفعال فيمنع تشكيل ES . و منه : النشاط العادي لأنزيم PPO ( التجربة الشاهدة ) يتسبب في ( الأكسدة ) الاسمرار ، و ان عصير الليمون أو PH الحامضي يبطئ نشاط الانزيم PPO فينعدم الاسمرار . وعليه فالفرضية الأولى صحيحة .
		من الوثيقة ( 2 - ب ) التي تمثل تغيرات نشاط انزيم PPO بدلالة تركيز الفيتامين C : نشاط الانزيم يكون أعظمي ثم يتلاص نشاطه بزيادة تركيز الفيتامين C ليصل 1 و إ عند التركيز 1 ميلي مول ، يبقى النشاط ثابتا عند هذه القيمة مهما زاد تركيز الفيتامين C يدل ذلك على أن نشاط انزيم PPO يتتأثر بتركيز الفيتامين C و من الوثيقة (2-ج) التي تمثل نمذجة لتفاعل الانزيم PPO في غياب و في وجود الفيتامين C ( حمض الاسكوربيك ) : *في غياب الفيتامين C : في وجود أنزيم PPO ، ثائي الأكسجين و الفلوريدين يتواضعان في الموقع الفعال للانزيم فهم ركائز فيتشكل المعقد ( انزيم PPO - ثائي أكسجين - فلوريدين ) و يحفز بذلك الانزيم أكسدة الفلوريدين إلى صبغة ( يحدث الاسمرار ) *في وجود الفيتامين C و وجود الانزيم PPO ، ثائي الأكسجين يدخل في تفاعل مع الفيتامين C مشكلا حمض الديزیدرواسكوربيك و ماء فيؤدي ذلك لعدم توضع ثائي الأكسجين في وجود الفلوريدين على الانزيم PPO فلا يتتشكل المعقد ( انزيم PPO - ثائي أكسجين - فلوريدين ) و لا يحفز بذلك الانزيم التفاعل المؤدي للاسمرار أي أن الفيتامين C يمنع تشكل المعقد الانزيمي المؤدي للاسمرار الانزيمي . و منه : الفيتامين C تمنع حدوث تفاعل الاسمرار الانزيمي باعتبار أنها تتنافس الانزيم على الأكسجين الضوري لحدث التفاعل فتقلل أو تمنع أكسدة الفينولات . وعليه فالفرضية الثانية صحيحة أيضا .

/ نمذجة تأثير الحرارة والحموضة على النشاط الإنزيمي :

### النمذجة مع توضيح الحالة الكهربائية للموقع الفعال

1



### التمرين الثالث : ( 8 نقاط )

**الجزء الأول:**

#### 1- أ- التعرف على البيانات :

العنصر	L1	L2	المادة X	المادة Y
التسمية	LT8 لمفاوية	LT4 لمفاوية	IL2 أنترلوكين 2	بروتينات البرفوريين

نوع الخلايا المستهدفة هي LB

التعليق: من خلل الشكل (أ) نلاحظ أن الفيروس يتثبت على سطح الخلايا ذات بروتينات غشائية مميزة تتمثل في مستقبل غشائي من نمط جسم مضاد BCR المميز لا LB و كذا وجود مؤشر الهوية البيولوجية HLAII المميز للخلية العارضة.

نوع الإستجابة المناعية: مختلطة

- خلطية لظهور أضداد ضد الببتيدات الفيروسية Anti GP42 و Anti GP 352 في الشكل (ب).
- خلوية لأنها تتم بتدخل LTC مخربة للخلايا المصابة بدليل تحرير نسبة عالية من الكروم المشع في الوسط 3 من الشكل (ج).

الاستدلال العلمي لإثبات وجود تعاون خلوي:

من خلل الشكل (ج) نلاحظ:

في الوسط 3: حدوث إستجابة مناعية نوعية ضد الفيروس و الخلايا المصابة به حيث نسبة الكروم المحررة في الوسط عالية %60 دلالة على خروجه من الخلايا بالصدمة الحلوية في وجود كل من LT4 و LT8. LT4 و البالعات الكبيرة ، التي يحدث بينها علاقة تعاون خلوي تؤمن عن طريق مواد كيميائية حيث نلاحظ إفراز مكثف لكل من الأنترلوكين 2 و البرفوريين .

تقوم الخلايا البالعنة ببلعمة المستضد و تحسيس اللمفويات و تنشيطها، الخلايا LT4 تتمايز إلى LTh مفرزة للأنترلوكين 2 يحفر LT8 على تكاثر و تتمايز إلى LTC مخربة للخلايا المصابة تؤمن الإفراز المكثف للبروتين الثاقب البرفوريين.

في الأوساط 1، 2 و 4 نسجل عدم حدوث إستجابة مناعية بدليل أن نسبة الكروم المحرر في الوسط ضعيفة أقل من 30% دلالة على الإنتشار التلقائي و عدم تخريب الخلايا المصابة بالصدمة الحلوية و هذا لغياب التعاون الخلوي حيث:

في الوسط 1: غياب LT4 في الوسط يؤدي إلى غياب IL2 المحفز لتكاثر و تمايز اللمفويات LTC ← غياب LTC مخربة للخلايا المصابة → عدم إفراز البرفوريين

**في الوسط 2:** رغم وجود البالعات والـ LT4 مما أدى إلى إفراز مكثف لأنترلوكين 2 لكن غياب المفاويات LT8 مصدر LT8 المتداخلة في تخريب الخلايا المصابة (غياب البرفورين)

**في الوسط 4:** عند وضع LT4 و LT8 مع بعض نلاحظ عدم إنتاج الأنترلوكين 2 و البرفورين في غياب البالعات المسئولة عن تحسين المفاويات (عرض المستضد) و تنشيطها.

و عليه فإن الإستجابة المناعية ضد الفيروس EBV تتطلب تعاون خلوي بين مختلف الخلايا المناعية باللعات تحسين المفاويات للمستضد و تنشطها ، المفاويات LT4 (L2) المحسنة و المنشطة تفرز أنترلوكين 2 (المادة X) التي تحفز تكاثر و تمایز LT8 (L1) إلى LTC لمفاويات مخربة للخلية المصابة بالصدمة الحلوية عن طريق البرفورين (المادة Y)

0.5 0.25

- **المشكل العلمي:** كيف يمكن بقاء تركيز الأضداد ثابت و مرتفع في جسم المصاب لعدة سنوات؟  
- **الفرضية:** يبقى الفيروس كامنا في الجسم لمدة طويلة و لا يتم القضاء عليه.

### الجزء الثاني:

#### 1- إثبات صحة الفرضية :

2 × 5  
1.25 0.25

نلاحظ من خلال الوثيقة (2) أنه عند إصابة LB بفيروس EBV (عدوى) يكون الفيروس في حالة نشطة و يتکاثر داخل الخلايا المصابة ، و ينتج عن ذلك عرض LB المحددات الفيروسية على سطحها و تحرير فيروسات جديدة في الدم .  
LB المصابة تتمايز إلى LBm ذاكرة مناعية و يتحول الفيروس داخلها إلى فيروس خامل (غير نشط) حيث الخلايا المصابة لا تعرّض محددات فيروسية و لا يتم تحرير فيروسات جديدة في الدم.  
الخلايا LBm ذاكرة ذات عمر طويل تعيش لعدة سنوات يبقى الفيروس خاماً داخلها ، خلال حياة الفرد قد ينشط الفيروس و بالتالي يتحول داخل الخلايا LBm من خامل إلى نشط → يتكاثر الفيروس → تحرير فيروسات جديدة في الدم ← تنشيط إستجابة مناعية ← و إنتاج مكثف للأضداد.  
و عليه فإن الفرضية المقترحة صحيحة حيث أن الفيروس يبقى في العضوية و لا يتخلص منه الجسم.

0.75 0.25  
3 ×

- حقن أضداد ضد cd21 تتكامل مع مؤشر CD21 على سطح LB و تمنع بذلك تثبيت الفيروس ← التقليل من العدوى  
- حقن مثبط الإدماج ← يمنع دمج ADN الفيروسي مع ADN خلية مستهدفة عدم تكاثر و تطور الفيروس تقليل عدوى الفيروس.  
- حقن مثبط النسخ العكسي إجراء غير فعال ← لأن الفيروس يحتوي ADN كمادة وراثية لا يحتاج إلى تدخل إنزيم النسخ العكسي

### الجزء الثالث:

#### النص العلمي:

➢ فيروس EBV مستضد يتکاثر داخل الخلايا المفاوية LB يحفز إستجابة مناعية مختلطة بتدخل بروتينات فما هو دور البروتينات في مختلف مراحل الإستجابة المناعية ضد EBV؟

➢ يتميز EBV بوجود غликوبروتينات غشائية gp42 و gp350 في تعرف و تثبيت الفيروس على الخلايا المستهدفة حيث يتكامل gp42 على CD21 و يتكامل gp350 مع HLA2 على سطح LB مما يؤمن العدوى الفيروسية و إصابة الخلايا LB مؤدية إلى تكاثر الفيروسات و إنتاج فيروسات جديدة في الدم.  
تسبب الفيروسات المحررة في الدم و الخلايا المصابة بالفيروس تنشيط إستجابة مناعية نوعية مختلطة (خلطية و خلوية) وفق 4 مراحل تتم بتدخل بروتينات كمالية:  
 مرحلة التعرف و التنشيط: يتم خلالها تعرف الخلايا المناعية على الفيروس، إنتقاء اللمة النوعية و تنشيطها بتدخل

بروتينات هي:

**BCR** يوجد على سطح LB يؤمن التعرف المباشر للLB على المستضد عن طريق التكامل البنيوي بين المحددات الفiroسية و موقع ثبيت المستضد في الجزء المتغير من BCR ← إنقاء لمة LB النوعية  
**بروتينات البالعة:** مستقبل لا نوعي للمستضد على سطحها يساعد تعرف البالعة على المستضد، بلعمته لا نوعيا هضمه جزئيا بفعل إنزيمات حويصل الليزوZoom الأولى ثم عرض المحددات الفiroسية على سطحها مرتبطة بجزئيات **HLA1** و **HLA2** لتحسين المفاويات .

**TCR** يساعد في تعرف لمفاويات LT على المستضد (فيروس) و إنقاء لمة النوعية له بمساعدة **CD**. حيث LT8 تتعرف تعرف مزدوج على المحدد الفiroس المعروض مرتبط بجزئيات HLA1 على سطح خلية مصابة بمساعدة CD8 ، LT4 تتعرف تعرف مزدوج على المحدد الفiroس المعروض مرتبط بجزئيات HLA2 على سطح خلية بالعنة بمساعدة CD4 الأنتلوكين 1 (IL1) نفرزة البالعات (التي تقوم بعرض المستضد) ينشط المفاويات المحسسة أي يحفزها على إيداء مستقبلات الأنتلوكين 2 (R-IL2).

2.5	0.25	x	<p>► <b>مرحلة التكاثر و التمايز:</b> خلال هذه المرحلة يحدث تكاثر و تمایز المفاويات المنشطة إلى خلايا منفذة في الإستجابة المناعية و هذا بتدخل البروتينات التالية:</p> <p>10 IL2 الأنتلوكين : المفرز من قبل LT4 المنشطة يحفزها ذاتيا على التكاثر و التمايز إلى LTh و LT4m و مفرزة لأنثلوكين 2 يستهدف المفاويات LB المنشطة و يحفزها على التكاثر و التمايز إلى LBm و بلاسموسيت مفرزة للأضداد كما يستهدف المفاويات LT8 المنشطة و يحفزها على التكاثر و التمايز إلى LT8m و LTC مخرية للخلايا المصابة</p> <p>► <b>مرحلة التنفيذ:</b> يتم خلال هذه المرحلة القضاء النهائي على المستضد من قبل العناصر الدافعية بتدخل البروتينات: بالنسبة للفيروسات المنتشرة في أخلاط الجسم</p> <p>الأضداد : بروتينات من نوع 8 غلوبيلين نفرزها البلاسموسيت تعرف على المستضد الذي حرض على إنتاجها عن طريق التكامل البنيوي بين محدد المستضد و بين موقع الثبيت في الجزء المتغير من الجسم المضاد ← تشكيل معقد مناعي يبطل مفعول فيروس و يمنع تكاثره و إنتشاره.</p> <p>المستقبل الغشائي النوعي على سطح البالعات يتكامل بنبيويا مع موقع التنفيذ في الجزء المتغير من الجسم المضاد ما يسرع و يسهل بلعمة المعدات المناعية (بلعمة نوعية).</p> <p>إنزيمات الحالة في الليزوZoom تؤمن هضم و تفكير المعد المعنوي.</p> <p>بالنسبة للخلايا المصابة إنزيمات البروفورين تحل المحتوى داخل خلوي للخلايا المصابة</p> <p>CD8 و TCR على سطح LTC تؤمن التعرف المزدوج على المستضد المعروض على سطح الخلية المصابة مرتبط بجزئيات مما يحفز الإطراح الخلوي لحوبيصلات البروفورين التي تضم:</p> <p>إنزيمات حالة (غرينزيم) تحل المحتوى داخل خلوي للخلايا المصابة</p> <p>بروتينات البروفورين بروتينات ثاقبة تثبت على غشاء الخلية مصابة مسببة تشكيل قناة حلولية تؤدي إلى دخول الماء والأملاح و تفجير الخلايا المصابة بالصدمة الحلولية، يتم التخلص من بقايا الأغشية عن طريق البلعمة اللانوعية).</p> <p>تدخل البروتينات في مختلف مراحل الإستجابة المناعية ضد فيروس EBV ، تؤمن التعرف على المستضد و إنقاء اللمة النوعية له، تنشيط المفاويات ، تحفيزها على التكاثر و التمايز و إنتاج عناصر دافعية تؤمن تنفيذ الإستجابة و القضاء النهائي على المستضد.</p>
-----	------	---	--

الموضوع الثاني

التمرين الأول: (05 نقاط)

- البيانات:

البيان	التسمية	البيان	التسمية
نعرف الفيروس على الخلية المستهدفة	نحو جزيئات ARN الفيروسي	5	نحو الفيروس على الخلية المستهدفة
التحام الفيروس بغشاء خلية مستهدفة	ترجمة ARN الفيروسي إلى بروتينات فيروسية	6	التحام الفيروس بغشاء خلية مستهدفة
استنساخ عكسي	تحرير فيروسات جديدة بالتلبرعم الغشائي	7	استنساخ عكسي
إدماج ADN الفيروسي بـ ADN الخلية العائل			4

**خصائص النبوية للخلايا المصابة:** وجود بروتينات غشائية تمثل في المؤشرين CD4 و CXCR4

- **المظاهر النمطي:** تبرعمات غشائية

- **النص العلمي:**

➢ فيروس VIH مستضد يستهدف المفاويات LT4 و البالعات ، تطور الإصابة بـ VIH يؤدي إلى عجز مناعي و ظهور مرض فقدان المناعة المكتسبة SIDA، فكيف يتم الرد المناعي ضد VIH ؟ كيف يسبب عجزاً مناعياً؟ لماذا لا يوجد لقاح فعال ضده؟ و كيف يمكن التدخل علاجياً للتقليل من تكاثر الفيروس؟

➢ يحفز فيروس VIH إستجابة مناعية مختلطة تتم وفق 4 مراحل :

- مرحلة التعرف والتثبيط= التعرف و الإنقاء النسيلي.

تؤدي الإصابة بالفيروس إلى إستهداف LT4 و البالعات و يتکاثر داخلها مسبباً إنتاج فيروسات جديدة - البالعات السليمة تتعرف على الفيروسات تقوم ببلعمنتها لأنواعها، تهضمها جزئياً حيث تحفظ بالمحددات الفيروسية و تعرضاً على سطحها مرتقبة بجزيئات HLA لتحسين المفاويات .

- LT4 تعرف تعرف مزدوج على المحدد الفيروسي المعروض مرتبط بجزيئات HLA2 عن طريق التكامل البنوي مع بمساعدة CD4 ← إنقاء لمة LT4 النوعية.

- LT8 تعرف تعرف مزدوج على المحددات المستضدية المعروضة مرتبط بجزيئات HLA1 على سطح خلية مصابة أو ماكروفاج بفضل التكامل البنوي مع TCR بمساعدة CD8 ← إنقاء لمة LT8 النوعية .

- LB- تعرف تعرف مباشر على المستضد عن طريق التكامل البنوي بين محدد المستضد و موقع ثبيت المستضد في الجزء المتغير من BCR ← إنقاء لمة LB النوعية

- كل المفاويات المنتقاء تنشط عن طريق الأنترلوكين 1 الذي تفرزه البالعات حيث يحفزها على إبداء مستقبلات الأنترلوكين 2 و بذلك تتحول إلى مفاويات منشطة.

- **مرحلة التكاثر و التمايز:**

تحفز نفسها ذاتياً عن طريق IL2 على التكاثر و التمايز إلى LT4m ذاكرة و LTh مفرزة للأنترلوكين 2. يستهدف المفاويات المنشطة و يحفزها على التكاثر و التمايز حيث يستهدف LB و يحفزها على التكاثر و التمايز إلى LBm ذاكرة مناعية ذات عمر طويل و بلاسموسينت مفرزة و منتجة للأضداد ، بينما المفاويات LT8 المنشطة تتكاثر و تتمايز إلى LT8m ذاكرة مناعية ذات عمر طويل و إلى LTC مخرية للخلايا المصابة عن طريق الصدمة الحولية.

- تشكل الأضداد معقدات مناعية مع الفيروسات الحرة عن طريق التكامل البنوي بين موقع تثبيت المستضد في الجزء المتغير من الجسم المضاد و المحددات الفيروسية مما يبطل مفعول الفيروس و يمنع إنتشاره. كما يسهل و يسرع بلعمة المعقدات المناعية عن طريق التكامل البنوي بين موقع التنفيذ في الجزء الثابت من الجسم المضاد و المستقبل الغشائي النوعي للجسم المضاد على سطح البالعات.

- LTC تعرف مزدوج على الخلايا المصابة  $\rightarrow$  يحفز الإطراف الخلوي لحوصلات البرفوريين التي تضم إنزيمات حالة تحول المحتوى الخلوي للخلايا المصابة و بروتينات البرفوريين التي تحدث فناة حلولية في غشاء الخلية المصابة مسببة دخول الماء و الأملاح و تغير الخلية بالصدمة الحلولية.

- إن تكاثر الفيروس داخل الخلايا LT4 المصابة يؤدي إلى موتها من جهة أخرى يتم تخريب هذه الخلايا من قبل المفاويات LTC و هو ما يؤدي إلى تناقص كبير في عدد المفاويات LT4 (محور الدفاع المناعي) إلى أقل من 200 خلية في ملم<sup>3</sup> و هو ما يسبب عجزاً مناعياً.

- يفشل الجهاز المناعي في السيطرة على VIH و هذا بسبب أن الفيروس يحتوي ARN كمادة وراثية يتم نسخها عكسياً في وجود إنزيم النسخ العكسي إلى ADN فيروسي هذه العملية غير طبيعية ذات معدل طفور عال لذلك تكون الفيروسات الناتحة بعد التكاثر مختلفة عن بعضها و عن الفيروسات التي حرضت الإستجابة لذلك تصبح نواتج الإستجابة المناعية ضدها غير فعالة و هو ما يسبب عدم جدوى لقاح ضد VIH حيث المحددات المستضدية متغيرة بسبب الطفرات (الذاكرة المناعية غير فعالة تجاهها)

- حاول العلماء استخدام إجراءات علاجية بهدف التقليل من تكاثر الفيروس مثل استخدام دواء MARAVIROC الذي يثبط إندماج غشاء الفيروس بغشاء الخلية المستهدفة و يمنع بذلك دخول الفيروس و تكاثره.

- إستخدام دواء AZT الذي يثبط عمل إنزيم الإستساخ العكسي في تحويل ARN الفيروسي إلى ADN فيروسي و ينبع عن ذلك عدم تكاثر الفيروس داخل الخلايا المستهدفة.
- يمكن إستعمال مثبطات في عدة مستويات أخرى مثل مثبطات إنزيم البروتياز و تحرير محتويات الكابسيدة، تثبيط إنزيمات الإدماج التي تدمج ADN الفيروسي مع ADN الخلية العائل.

► و عليه فإن فيروس VIH يحفز إستجابة مناعية مختلطة تنتهي بإنتاج أضداد ضده و خلايا مخرية للخلايا المصابة، لكن الطفرات المستمرة للفيروس تسبب عدم فعالية نواتج الإستجابة المناعية و تناقص في محور الدفاع مما يؤدي إلى عجز مناعي يتجلّى في ظهور مرض السيدا (فقدان المناعة المكتسبة)

### **التمرين الثاني: (08 نقاط)**

**الجزء الأول:**

1- **التحليل:** تمثل الوثيقة تسجيلات كهربائية في الغشاء بعد مشبكى لعصبون محرك M في شروط تجريبية مختلفة حيث نلاحظ:

في التسجيل 1: عند تبييه العصبون N1 أو حقن ACH في الشق المشبكى للمشكك S1 نسجل كمون بعد مشبكى منه PPSE

في التسجيل 2: عند تبييه العصبون N2 أو حقن GABA في الشق المشبكى للمشكك S2 نسجل فرط إستقطاب PPSI.

في التسجيل 3: عند حقن الدواء في الشق المشبكى L S1 ثم تبييه العصبون قبل مشبكى N1 نسجل كمون راحة في العصبون بعد مشبكى

في التسجيل 4: عند حقن الدواء في الشق المشبكى L S2 ثم تبييه العصبون قبل مشبكى N2 نسجل فرط إستقطاب بسعة أكبر و لمدة أطول (تضخيم فرط إستقطاب في العصبون بعد مشبكى ) .

	دالة على أن الدواء له تأثير مختلف على كل من المشبكين S1 و S2 المختلفان وظيفيا الإستنتاج:
01	<p><b>المشبك S1</b> مشبك منه، المشبك S2 مثبط. الدواء يثبط عمل المشبك المنبه و محفز يزيد فعالية المشبك المثبط</p> <p><b>الفرضيات المقترحة:</b></p> <p><b>ف1:</b> في حالة المشبك منه الدواء يمنع تحرير الناقل العصبي ACH من الوحدة قبل مشبكية ، أو يمنع إفتتاح القنوات الكيميائية في الغشاء بعد مشبكي.</p> <p><b>ف2:</b> بالنسبة للمشبك المثبط الدواء يحفز إطراح الدا GABA أو يحفز إفتتاح المستقبلات الغشائية GABA في الغشاء بعد مشبكي.</p> <p><b>الجزء الثاني:</b></p> <p><b>- 1- التأكيد من الفرضية الصحيحة:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>من خلال الشكل (أ)</b> نلاحظ في المشبك منه S1 تمركز الإشعاع في الزر المشبكي (النهاية المحورية للعصبون N1) مما يعني أن الدواء يؤثر على الزر المشبكي للمشبك منه .</li> </ul> <p><b>0.25</b></p> <p><b>2 ×</b></p> <p>في المشبك المثبط S2 نلاحظ تمركز الإشعاع في الغشاء بعد مشبكي للعصبون N2 ← الدواء يؤثر على الغشاء بعد مشبكي .</p> <p>و عليه فإن الدواء يؤثر بطريقتين مختلفتين في المشبكين منه و مثبط.</p> <p><b>- من خلال الشكل (ب) نلاحظ:</b></p> <p>على مستوى المشبك المنبه S1 عند تنبية العصبون N1 : في غياب الدواء (تجربة شاهدة) سجل تيار داخلي لشوارد الكالسيوم في هيولى الزر المشبكي ← دالة على إفتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم ← تدفق داخلي للكالسيوم ← يحفز الإطراح الخلوي لحوصلات الأستيل كولين في الزر المشبكي ← ACH يرتبط بمستقبلاته الغشائية النوعية في الغشاء بعد مشبكي مسبباً إفتتاح القنوات الكيميائية ← تيار داخلي للصوديوم .</p> <p>عند تنبية العصبون N1 في وجود الدواء سجل غياب التيار الداخلي للكالسيوم Ca++ و الصوديوم Na+ دالة على أن الدواء يمنع إفتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم في الزر المشبكي مما يثبط و يمنع تحرير الناقل العصبي في الشق المشبكي ← عدم إفتتاح القنوات الكيميائية ← غياب التيار الداخلي للصوديوم ← و هذا ما يؤكّد صحة الفرضية المقترحة 1 أي أن الدواء يثبط تحرير الناقل العصبي .</p> <p>- إن حقن كمية من GABA في الشق المشبكي للمشبك المثبط S2 يسبب تسجيل تيار داخلي لشوارد CL- عبر قناة كيميائية في الغشاء بعد مشبكي .</p> <p>- حقن الدواء في الشق المشبكي S2 و في غياب GABA نسجل تيار خارجي لشوارد البوتاسيوم K+ عبر قناة أيونية خاصة و عدم تسجيل التيار الداخلي لشوارد CL- مما يعني أن الدواء في حالة المشبك المثبط لا يؤثر على إفراز GABA و لا على عمل القنوات الكيميائية المحبوبة بـ GABA و إنما يؤثر على قنوات أيونية خاصة في الغشاء بعد مشبكي التي تسبب خروج شوارد K+ مسببة زيادة الكهرومغناطيسية و تضخيم فرط الإستقطاب PPPSI في الحالة الطبيعية و هو ما يؤدي إلى نفي الفرضية 2 التي تنص على أن الدواء يحفز إفراز GABA أو يحفز إفتتاح القنوات الكيميائية</p> <p><b>- إبراز دور الدواء في تخفيف التشنجات:</b></p> <p>الدواء يؤثر على نوعين من المشبكات حيث يثبط عمل المشبكة المنبهة و يمنع تحرير الناقل العصبي في الشق المشبكي عن طريق تثبيط و منع إفتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم و ينتج عن ذلك عدم إنتقال الرسالة العصبية المنبهة للعصبونات الحركية المسؤولة عن نقل الصورة</p> <p><b>0.25</b></p> <p><b>2 ×</b></p> <p>من جهة أخرى يزيد في نشاط و فعالية المشبكات المثبتة حيث لا يؤثر على عمل GABA في تسجيل فرط إستقطاب لكنه يسبب توليد تيارات أيونية عبر قنوات خاصة في الغشاء بعد مشبكي تسبب خروج شوارد البوتاسيوم و ينتج عن ذلك زيادة سعة الكمون</p>

المثبط و الذي يعمل على التقليل من تواتر كمونات العمل المسئولة عن التقلص العضلي و يسبب إنتقال رسائل مثبتة . كل هذه التغيرات تؤدي إلى إسترخاء العضلة و تخفف التشنج العضلي .

### الجزء الثالث:

#### - النص العلمي -

- إن توليد الرسالة العصبية في الغشاء قبل مشبكى ( اثر تتبّيه فعال) و إنتشارها عبر المشبك يرتبط بنشاط بروتينات غشائية فما هو دور هذه البروتينات في إنتشار الرسالة العصبية و كيف يؤثر دواء **Lioresal** على النقل المشبكى ؟

02

- 0.25**
- x**
- 8**
- إنتقال رسالة عصبية من الزر المشبكى إلى الغشاء بعد مشبكى يتعلق بنشاط بروتينات متعددة :
  - ✓ **بروتينات الزر المشبكى :** قنوات فولطية تفتح إثر التتبّيه الفعال للزر المشبكى تسمح بتدفق داخلي لشوارد الكالسيوم إلى النهاية المحورية قبل مشبكى مما يحفز الإطراف الخلوي لحويصلات الناقل العصبي في الشق المشبكى .
  - ✓ **بروتينات غشائية في الغشاء بعد مشبكى** مسؤولة عن انتقال السيالية على مستوى المشبك و هي قنوات مبوبة كيميائيا تفتح في وجود الناقل العصبي الذي يتثبت على مستقبلاته الغشائية النوعية في القنوات الكيميائية مما يسبب افتتاحها .
  - في المشبك المنبه يتسبب المبلغ العصبي المنبه (ACH) المفرز في افتتاح قنوات  $\text{Na}^+$  المبوبة كيميائيا مما يؤدي إلى تدفق  $\text{Na}^+$  داخل الخلية بعد مشبكية و نشأة زوال استقطاب بعد مشبكى يولد PPSE ينتشر في الخلية بعد مشبكية إذا كان أكبر أو يساوي العتبة .

- في المشبك المثبط يتسبب المبلغ العصبي المثبط (GABA) المفرز في افتتاح قنوات  $\text{Cl}^-$  المبوبة كيميائيا مما يؤدي إلى تدفق  $\text{Cl}^-$  داخل الخلية بعد مشبكية و نشأة فرط استقطاب بعد مشبكى يولد PPSI لا ينتشر في الخلية بعد مشبكية . تتأثر عملية النقل المشبكى بتدخل العديد من المواد مثل دواء **Lioresal** الذي يؤثر على المشابك المنبهة و المثبطة بشكل مختلف حيث :

يشطب عمل المشبك المنبه عن طريق منع إفتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم في الزر المشبكى و ينتج عن ذلك عدم تحرير الناقل العصبي في الشق المشبكى و بالتالي عدم إنتقال الرسالة العصبية يحفز و يزيد فعالية المشبك المثبط لا يؤثر على الإطراف الخلوي لحويصلات الناقل العصبي و لا على عمل القنوات الكيميائية لكنه يسبب إفتتاح قنوات أيونية خاصة في الغشاء بعد مشبكى تسبب خروج شوارد البوتاسيوم  $\text{K}^+$  و ينتج عن ذلك زيادة الكهرومغناطيسية في الغشاء بعد مشبكى و تضخم فرط الاستقطاب PPSI ينتج هن عمل الدواء منع إنتقال الرسائل المنبهة المؤدية إلى تقلص العضلات و زيادة الرسائل المثبطة المسيبة للإسترخاء و ينتج عن ذلك تخفيف التشنجات العضلية

- و عليه إن توليد رسالة عصبية في الوحدة قبل مشبكية و إنتشارها في الخلية بعد مشبكية يرتبط بنشاط بروتينات غشائية متعددة منها فولطية مسؤولة عن تحرير الناقل العصبي و قنوات كيميائية مصدر الكمون بعد مشبكى .

### التمرين الثالث: (08 نقاط)

#### الجزء الأول :

##### 1- تبيان سبب أعراض المرض عند الشخص المصاب :

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) أعمدة بيانية لتغيرات نسبة النشاط الانزيمي لأنزيم التريسين عند شخصين أحدهما مصاب و الآخر سليم حيث :

- يكون انزيم التريسين عند الشخص السليم في حدود (RFU/Sec/mg) 38 فلا يظهر أعراض التهاب البنكرياس ، بينما

	0.5	الشخص المصاب فيكون النشاط الأنزيمي عنده كبير حوالي ضعف أي في حدود (76 RFU/Sec/mg) مما يؤدي إلى ظهور أعراض الالتهاب البنكرياسي المزمن " قصور بنكرياسي و احتلالات هضمية " الاستنتاج : سبب المرض هو النشاط المفرط لأنزيم التريسين في البنكرياس .																																																		
	0.5	2- استغلال الوثيقتين لاقتراح فرضيتين : يتمثل الشكل (ب) الآلية المنظمة للنشاط الأنزيمي لأنزيم التريسين التي تمنع تنشيطه داخل البنكرياس حيث : في الحالة العادية : ينتج التريسين في الحالة الخامدة (غير نشط) و تحت تأثير أنزيمات (القطع) يتتحول إلى الحالة النشطة (تريسين نشط) و يعمل بروتين CTRC على تنشيط هذا التحول داخل البنكرياس مانعا بذلك حدوث تفاعلات الأنزيمية المؤدية إلى هضم ذاتي للبنكرياس .																																																		
1.5	0.5X2	و بما أن أعراض مرض الالتهاب البنكرياسي ناتجة عن تنشيط إنزيم التريسين داخل البنكرياس فنقترح الفرضيتين التاليتين : 1- بروتين CTRC طافر لا يبطئ تنشيط التريسين داخل البنكرياس . 2- إنزيم التريسين طافر و الطفرة تتسبب في زيادة تنشطيه أي من سرعة تحوله من خامل إلى نشط .																																																		
		<b>الجزء الثاني :</b>																																																		
		1- استخراج تتابع النيكليلوتيدات في المورثة الموافق للتتابع للأحماض الأمينية : الشخص السليم :																																																		
	0.25X6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>رقم الحمض الأميني</th> <th>16</th> <th>17</th> <th>18</th> <th>19</th> <th>20</th> <th>21</th> <th>22</th> <th>23</th> <th>24</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>تتابع الأحماض الأمينية</td> <td>Leu</td> <td>Pro</td> <td>Leu</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Lys</td> <td></td> </tr> <tr> <td>ARNm</td> <td>CUU</td> <td>CCU</td> <td>CUU</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>AAA</td> <td></td> </tr> <tr> <td>السلسلة غير مستسخنة</td> <td>CTT</td> <td>CCT</td> <td>CTT</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>AAA</td> <td></td> </tr> <tr> <td>السلسلة المستسخنة</td> <td>GAA</td> <td>GGA</td> <td>GAA</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>TTT</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	رقم الحمض الأميني	16	17	18	19	20	21	22	23	24	تتابع الأحماض الأمينية	Leu	Pro	Leu	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys		ARNm	CUU	CCU	CUU	GAC	GAC	GAC	GAC	AAA		السلسلة غير مستسخنة	CTT	CCT	CTT	GAC	GAC	GAC	GAC	AAA		السلسلة المستسخنة	GAA	GGA	GAA	CTG	CTG	CTG	CTG	TTT	
رقم الحمض الأميني	16	17	18	19	20	21	22	23	24																																											
تتابع الأحماض الأمينية	Leu	Pro	Leu	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys																																												
ARNm	CUU	CCU	CUU	GAC	GAC	GAC	GAC	AAA																																												
السلسلة غير مستسخنة	CTT	CCT	CTT	GAC	GAC	GAC	GAC	AAA																																												
السلسلة المستسخنة	GAA	GGA	GAA	CTG	CTG	CTG	CTG	TTT																																												
		الشخص المصاب :																																																		
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>رقم الحمض الأميني</th> <th>16</th> <th>17</th> <th>18</th> <th>19</th> <th>20</th> <th>21</th> <th>22</th> <th>23</th> <th>24</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>تتابع الأحماض الأمينية</td> <td>Leu</td> <td>Pro</td> <td>Leu</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Asp</td> <td>Arg</td> <td></td> </tr> <tr> <td>ARNm</td> <td>CUU</td> <td>CCU</td> <td>CUU</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>AGG</td> <td></td> </tr> <tr> <td>السلسلة غير مستسخنة</td> <td>CTT</td> <td>CCT</td> <td>CTT</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>GAC</td> <td>AGG</td> <td></td> </tr> <tr> <td>السلسلة المستسخنة</td> <td>GAA</td> <td>GGA</td> <td>GAA</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>CTG</td> <td>TCC</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	رقم الحمض الأميني	16	17	18	19	20	21	22	23	24	تتابع الأحماض الأمينية	Leu	Pro	Leu	Asp	Asp	Asp	Asp	Arg		ARNm	CUU	CCU	CUU	GAC	GAC	GAC	GAC	AGG		السلسلة غير مستسخنة	CTT	CCT	CTT	GAC	GAC	GAC	GAC	AGG		السلسلة المستسخنة	GAA	GGA	GAA	CTG	CTG	CTG	CTG	TCC	
رقم الحمض الأميني	16	17	18	19	20	21	22	23	24																																											
تتابع الأحماض الأمينية	Leu	Pro	Leu	Asp	Asp	Asp	Asp	Arg																																												
ARNm	CUU	CCU	CUU	GAC	GAC	GAC	GAC	AGG																																												
السلسلة غير مستسخنة	CTT	CCT	CTT	GAC	GAC	GAC	GAC	AGG																																												
السلسلة المستسخنة	GAA	GGA	GAA	CTG	CTG	CTG	CTG	TCC																																												
0.75		2- مناقشة صحة الفرضيات مع ابراز أسباب مرض التهاب البنكرياس المزمن : من الشكل (2-أ) -																																																		
		عند الشخص المصاب ، حدوث طفرة استبدال النيكليلوتيدة الثانية و الثالثة TT ب CC من الثلاثية 24 أدى إلى تغير الرامزه من TTT إلى TCC من السلسلة المستسخنة مما أدى إلى إستبدال الحمض الأميني Lys بالحمض الأميني Arg نتج عنه تغير البنية الفراغية لأنزيم .																																																		
		من الشكل (2- ب) الذي يظهر قياس نشاط إنزيم القطع عند الفئران السليمة و الفئران المصابة : عند الفئران المصابة نشاط إنزيم القطع أكبر من نشاطه عند الفئران السليمة حيث استغرق تحول التريسين من خامل إلى نشط مدة أقل ( أقل من ساعة ) مقارنة مع إنزيم التريسين عند الفئران السليمة الذي استغرق تحوله حوالي 5 ساعات دليل على أن																																																		

<p>0.75</p> <p>0.25</p> <p>3</p> <p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>6 ×</p> <p>1.5</p>	<p>الطفرة مست أنزيم التريسين و نتج عن ذلك زيادة سرعة تنشيطه ( تحوله من الخامل إلى النشط ) أي أن أنزيم القطع أصبح أكثر ألفة للتريسين الطافر من التريسين الطبيعي . و منه الفرضية 2 صحيحة</p> <p>ومن خلال الشكل (2-ج) الذي يمثل نشاط بروتين CTRC عند فئران سلية و أخرى مصابة : نلاحظ أن نشاط البروتين CTRC متماثل عند النوعين من الفئران دلالة على أن الطفرة التي مست التريسين لم تؤثر على المثبت CTRC و أنه ذو نشاط طبيعي مما ينفي صحة الفرضية (1)</p> <p>وعليه فإن الطفرة التي مست التريسين نتج عنها زيادة سرعة تنشيطه ( نضجه ) داخل البنكرياس فيقوم بتخريب خلايا البنكرياس فرغم تنشيطه من بروتين CTRC إلا أن نسبة كبيرة منه تبقى وظيفية ← تخرير ذاتي لخلايا البنكرياس ظهر أعراض مرض التهاب البنكرياس المزمن .</p> <p><b>الجزء الثالث :</b></p> <pre> graph TD     PRSS1["PRSS1 المورثة استبدال النيكليلوتيدات TT CC من الرامزة 24"]     PRSS1 --&gt; ArgLys["استبدال الحمض الأميني Arg ب Lys"]     ArgLys --&gt; Trypsin["زيادة ألفة التريسين مع انزيم القطع و بالتالي زيادة سرعة تنشيطه"]     Trypsin --&gt; Pancreatitis["- قليل التثبيط بواسطة CTRC - انزيم نشط داخل البنكرياس"]     Pancreatitis --&gt; Clinical["نمط ظاهري - التخريب الذاتي لخلايا البنكرياس - اضطرابات هضمية"]     </pre> <p>مخطط تفصيلي يوضح العلاقة بين مختلف مستويات النمط الظاهري و النمط الوراثي المتحكم في ظهور مرض التهاب البنكرياس المزمن .</p>
--	---