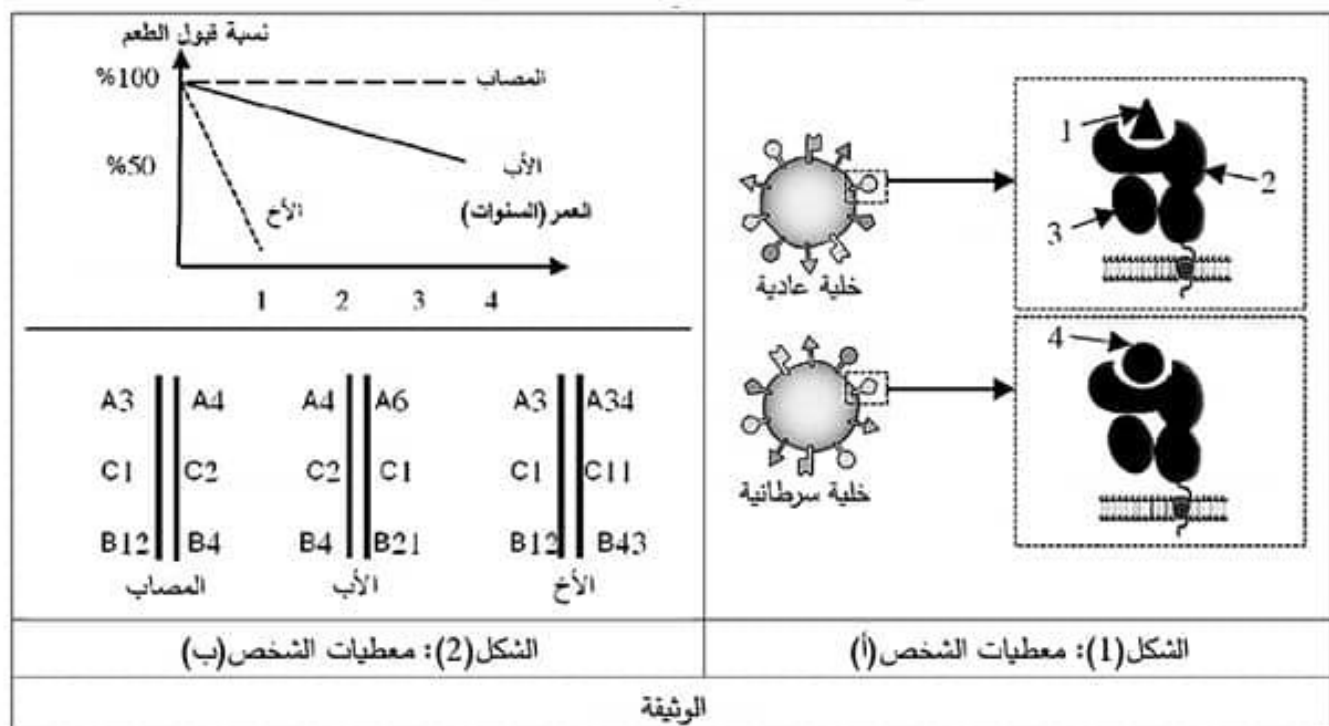


## اختبار الفصل الأول في مادة علوم الطبيعة والحياة

### التمرين الأول: (5 نقاط)

نريد دراسة جزيئات الخلية المسؤولة عن قدرة تمييز اللذات في حالتين هما الخلية السرطانية وخلايا الطعام، فنقدم الوثيقة التالية التي تمثل معطيات علمية تم إنجازها لتحليل مكونات خلايا شخصين (أ ، ب) حيث:

- الشخص (أ): مصاب مصاب بالسرطان.
- الشخص (ب): شخص مطعم (مصاب بحروق قرم زرع طعم له من أبيه).



- 1 / تعرف على بيانات الشكل (1) ثم أذكر أنواع هذه الجزيئات المتواجدة عند الإنسان مبرزا 3 فروقات بينها.
- 2 / انطلاقاً من الوثيقة، بين في نص علمي كيف تتغير وتختلف محددات الذات عند الإنسان مبرزاً سبب تفرد العضوية بهوية بيولوجية خاصة تختلف من شخص لأخر.

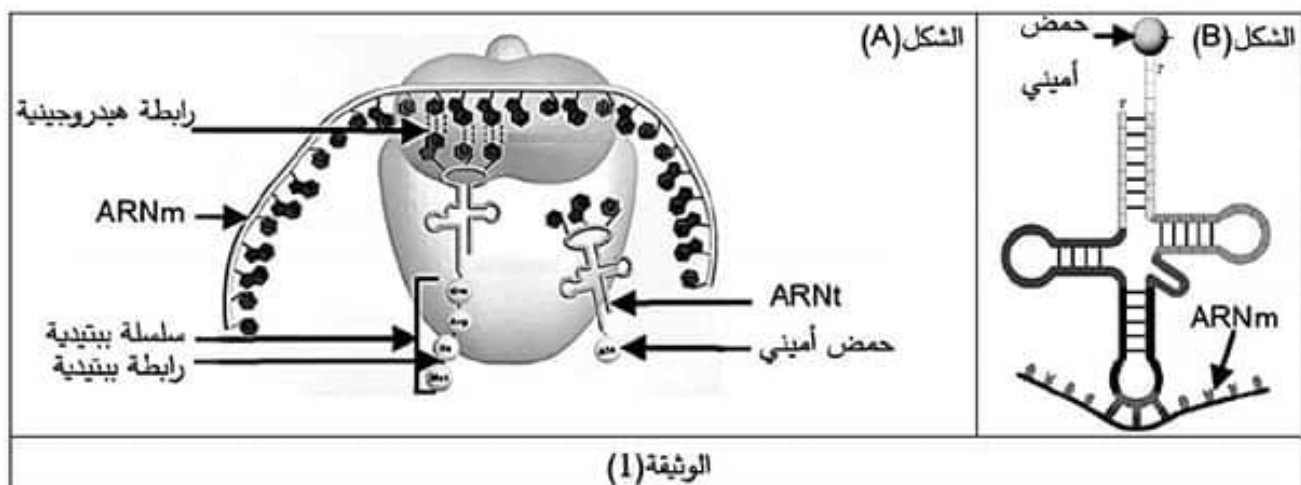
### التمرين الثاني: (7 نقاط)

يتطلب تركيب البروتين في الخلية تواجد وسائل خلوية نوعية يؤدي كل منها عمله بكفاءة عالية، تضمن هذه الوسائل تشكيل بروتين كامل ووظيفي داخل الخلية.

نريد معرفة أحد هذه الوسائل وأهميتها في تركيب البروتين فنفتح الدراسات التالية:

#### الجزء الأول:

تم تحضير أشكال الوثيقة (1) التي تمثل تفاصيل مرحلة هامة من مراحل تركيب البروتين في الخلية تدعى الترجمة ويظهر تواجد وسائل ضرورية لحدوث هذه المرحلة في الخلية حقيقة النواة.



- 1 / انطلاقاً من الوثيقة (1) اشرح العلاقة الوظيفية بين جزيئات الشكلين (A) و (B).
- 2 / استناداً إلى الخصائص البنوية لجزيئه الشكل (B)، وضح الدور المزدوج لجزيئة ARNt الذي تلعبه أثناء تركيب البروتين في الخلايا حقيقة النواة.

#### الجزء الثاني:

- تركيب الخلايا الإنسانية لكريات الدم الحمراء الهيموغلوبين فهي بذلك غنية بالوسائل المتدخلة في الخطوة المشار لها في الوثيقة (1)، للحصول على هذه الوسائل نحضر مستخلصات خلوية مختلفة من خلايا إنسان وخلايا كانون وحيد الخلية هو Tetrahymena، حيث تقوم بتحجيم الخلايا وتتخلص من البقايا الخلوية بالطرد المركب ثم تعالج السائل الطافي بإنزيم الريبونيكلياز الذي يخرب ARNm وبالتالي تحصل على وسط حيوي غني بالوسائل قيد الدراسة.
- ثم ننجذب تجربة موضحة في الوثيقة (2 - أ).

دراسة تتعلق بالكانون وحيد الخلية Tetrahymena	دراسة تتعلق بالخلايا الإنسانية لكريات الدم الحمراء
الخطوات	النتائج
الخطوات	النتائج
الوثيقة(2-أ)	

بينما توضح الوثيقة (2 - ب) بداية ونهاية سلسلة بروتين الكانون وحيد الخلية Tetrahymena وكذا تسلسل النيوكليوتيدات الموقعة له (تظهر النتائج أن الليوسين Leu هو آخر حمض أميني في البروتين).

1	2	3	4	5	131	132	133	134	135
Met	Tyr	Val	Gln	Ala	Cys	Thr	Gln	Leu	
AUG	UAU	GUC	UAG	GCA	UGU	ACA	UAA	UUA	UGA
بداية السلسلة البروتينية لبروتين الا Tetrahymena					نهاية السلسلة البروتينية لبروتين الا Tetrahymena				
الوثيقة(2-ب)									

1 / انطلاقاً من معارف المكتسبة، اشرح سبب كون جهاز الترجمة (المستخلص الخلوي) للخلايا الإنسانية لكريات الدم الحمراء غير قادر على تركيب بروتين الكائن وحيد الخلية في التجربة 2.

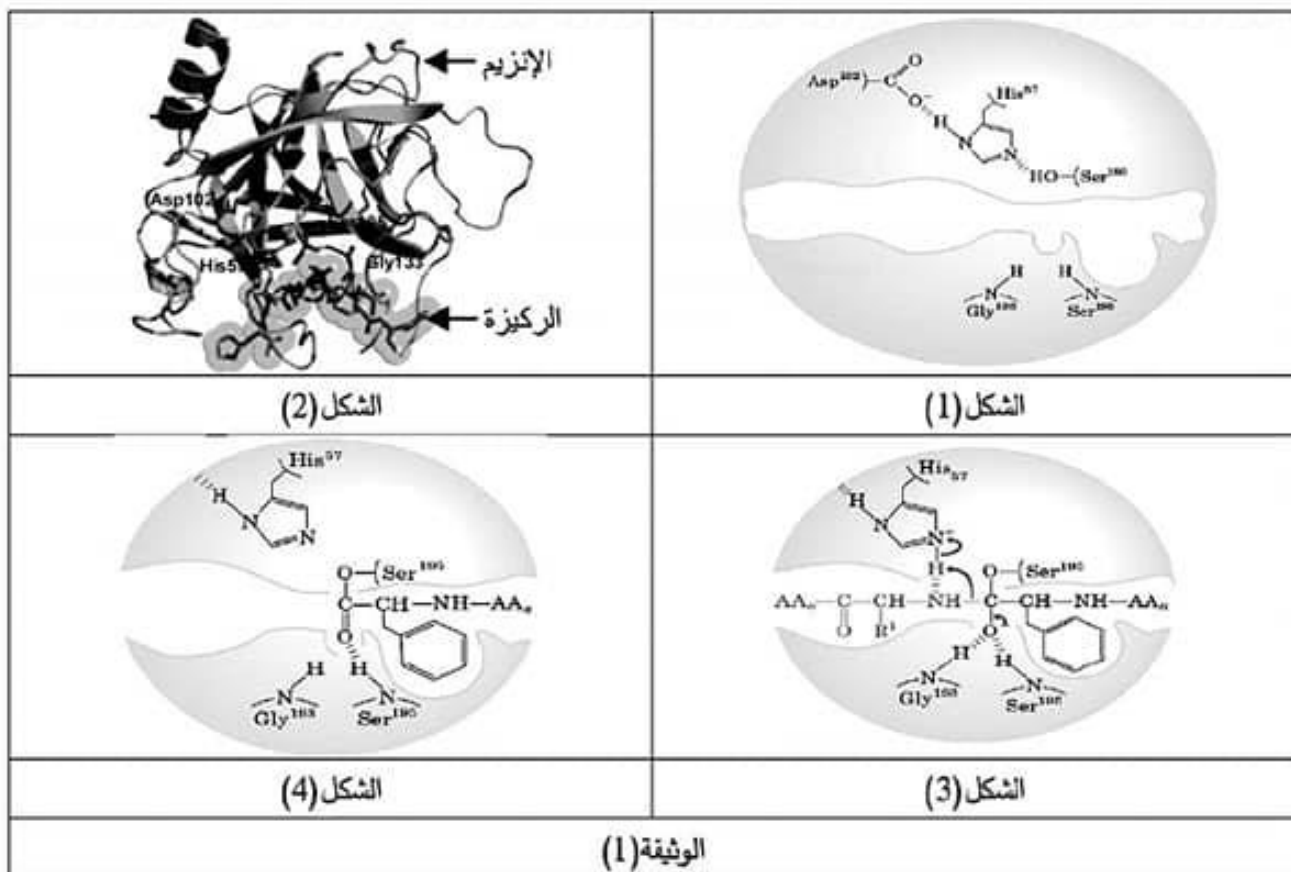
2 / انطلاقاً من الوثيقة (2 - ب) ومن مقارنتك للتجربيتين (2 و 3) في الوثيقة (1 - أ) ناقش سبب اختلاف نتائج التجربتين محدداً العنصر الغائب في التجربة 3.

### التمرين الثالث: (8 نقاط)

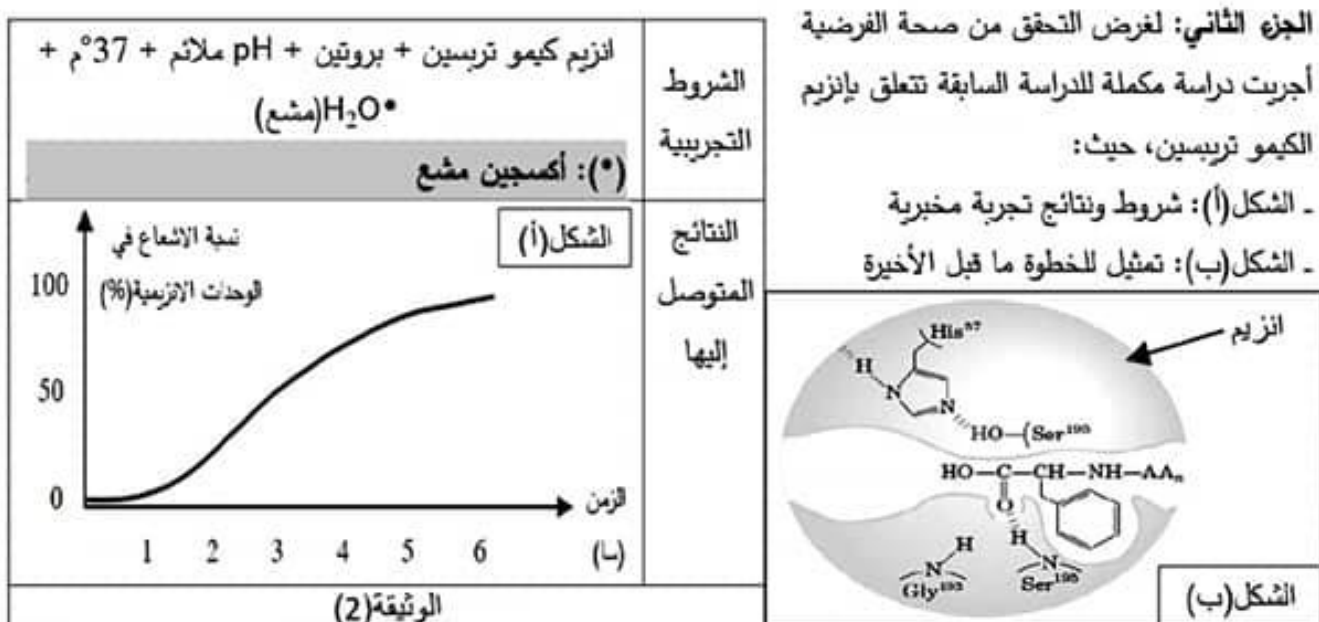
الإنزيمات جزيئات متخصصة وظيفياً، يتوقف نشاطها على طاقة التشغيل الناتجة عن كسر روابط كيميائية محددة متواجدة بين جذور أحماض أمينية معينة بدقة ضمن بنية الإنزيم، ولغرض دراسة تدخل هذه الروابط نقدم الدراسة التالية:

#### الجزء الأول:

الكيموتروبين أحد الإنزيمات المفككة للبروتينات يتكون من 241 حمض أميني، أشكال الوثيقة (1) تظهر بنية الإنزيم في غياب مادة التفاعل (شكل 1) وفي وجودها (شكل 2)، بينما يمثل الشكلان (3 و 4) خطوتين متتابعتين تم تمثيلهما أثناء عمل الإنزيم.



- انطلاقاً من الشكلين (1 و 2) وباستدلال منطقي، علل ارتباط وظيفة الإنزيم بعدد قليل من الأحماض الأمينية.
- انطلاقاً من مقارنتك بين الشكلين (3 و 4) قدم فرضية بخصوص مصير الرابطة الكيميائية التكافؤية المتشكلة بين الحمض الأميني  $\text{Ser}^{195}$  ومادة التفاعل في الشكل (4).



- استدل من الشكلين (أ) و (ب) على مدى صحة الفرضية التي طرحتها سابقاً.
- استناداً على الوثيقة (1) وانطلاقاً من أشكال الوثيقة (2)، اشرح آلية عمل إنزيم الكيمو تربسين.

الجزء الثالث:

ـ مما توصلت إليه ومعلوماتك السابقة، بين أهمية تشكيل الروابط الانتقالية والبنوية في عمل الإنزيم.

العلامة	عناصر الاجابة	التمرير												
4×0,25 2×0,25	<p>(1) التعرف على البيانات:</p> <p>1/ بببتيد الذات 2/ سلسلة α لـ HLA II / السلسلة β2m لـ HLA I 3/ بببتيد مستضدي أنواع الجزيئات: جزيئات HLA I + جزيئات HLA II</p> <p>- الفروقات:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>جزيء HLA II</th> <th>جزيء HLA I</th> <th>الفرق</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>β و α</td> <td>β2m و α</td> <td>نوع السلسل</td> </tr> <tr> <td>في LB والبالغات</td> <td>في كل خلية ذات نواة</td> <td>مكان التواجد</td> </tr> <tr> <td>يشترك في تشكيله السلسلتان α و β معاً</td> <td>يشترك في تثبيت السلسلة α فقط.</td> <td>موقع تثبيت الببتيد</td> </tr> </tbody> </table> <p>ملاحظة: تقبل ثلاثة فروقات فقط ويقبل أي فرق آخر صحيح.</p>	جزيء HLA II	جزيء HLA I	الفرق	β و α	β2m و α	نوع السلسل	في LB والبالغات	في كل خلية ذات نواة	مكان التواجد	يشترك في تشكيله السلسلتان α و β معاً	يشترك في تثبيت السلسلة α فقط.	موقع تثبيت الببتيد	الأول (5 نقاط)
جزيء HLA II	جزيء HLA I	الفرق												
β و α	β2m و α	نوع السلسل												
في LB والبالغات	في كل خلية ذات نواة	مكان التواجد												
يشترك في تشكيله السلسلتان α و β معاً	يشترك في تثبيت السلسلة α فقط.	موقع تثبيت الببتيد												
6×0,25	<p>(2) النص العلمي:</p> <p>المقدمة:</p> <p>تواجد على غشاء الخلايا مجموعة من الجزيئات الغلوبوبروتينية تعرف بمعشرات الهوية البيولوجية، يشكل مجموعها ما يعرف بالذات المناعي الذي يختلف فيتغير ويختلف من عضوية لأخرى. فكيف تتغير وتختلف الذات المناعي يا ترى؟</p> <p>العرض:</p> <p>يهاجم الجهاز المناعي اللادات قصد اقصائها ويعتمد في ذلك على جزيئات غشائية غلوبوبروتينية تعرف بجزيئات HLA التي تساهم بشكل مباشر في تمييز كل ما هو غريب عنها حيث تميز حالتين لاختلاف هذه الجزيئات هما:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- حالة تغير الذات: يتغير الذات المناعي في الخلية في حالتين هما:</li> </ul> <p>1/ حالة الخلية السرطانية: هي خلية من الذات تغيرت بفعل تغير بببتيد الذات في مستوى المعد (جزيء HLA - بببتيد الذات) فتحولت إلى (جزيء HLA - بببتيد سرطاني)</p> <p>2/ حالة خلية مصابة بفيروس: هي خلية من الذات تم غزوها من فيروس فصارات تركب بروتينات فيروسية فيتغير ذاتها المناعي بفعل تغير المعد (جزيء HLA - بببتيد الذات) إلى المعد (جزيء HLA - بببتيد فيروسي)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- حالة اختلاف الذات: تختلف الذات المناعي من شخص لأخر بفضل اختلاف المعد (جزيء HLA I - بببتيد الذات) تماما حيث تتشكل جزيئات HLA مختلفة بسبب اختلاف التكروين الوراثي في مورثات CMH من شخص لأخر</li> <li>- ويعد سبب تفرد العضوية بهوية بيولوجية خاصة إلى تنوع مورثات CMH وتعدد أليلاتها وكذا غياب السيادة بينها ما يجعل الاختلاف كبيرا بين الأشخاص.</li> </ul>													
0,25		الخاتمة:												
0,25	تتغير الذات المناعي وتختلف بفعل تغير الجزيئات المكونة لها ويرجع ذلك لاختلاف الوراثي													

النقط (نقطات)	الجزء الأول: 1/ شرح العلاقة الوظيفية بين الشكلين:
1,5	<p>يحدث في الشكل(A) عملية ترجمة المعلومة الوراثية ARNm إلى سلسلة ببتيدية بواسطة الريبيوزوم، إن هذه العملية لا تحدث إلا بتدخل جزيئات الشكل(B) حيث يشارك ARNt في ترجمة المعلومات بمساهمته بتقديم الأحماض الأمينية وكذا التعرف على رامزات الد ARNm</p> <p><b>2/ توضيح دور المزدوج لجزيئ ARNt:</b></p> <p>تملك جزيئ ARNt خصائص بنوية تؤهلها لأداء هذا الدور، حيث تملك موقعين هما موقع شبيه الحمض الأميني وموقع الرامز المضاد إذ تستطيع بذلك لعب دور مزدوج يتضمن في شبيه وتقديم ونقل الحمض الأميني للريبيوزوم وكذا التعرف على رامزات الد ARNm</p> <p><b>الجزء الثاني:</b></p> <p><b>1/ شرح سبب كون جهاز الترجمة للخلايا البشرية غير قادر على تركيب البروتين:</b></p> <p>تظهر التجربة أن الخلايا البشرية لكتيريات الدم الحمراء لا تستطيع ترجمة ARNm الكائن وحيد الخلية لاختلاف مفهوم بعض الرامزات بينهما، حيث ونظراً لشكل قطع ببتيدية بها 3 أحماض ما يؤكد أن الرامزة الرابعة عند هذا الكائن تقرأ في ريبوزوم الخلايا البشرية كرامزة توقف لهذا يتم ايقاف تركيب البروتين عند الرامزة الثالثة فقط وهو ما يوافق تشكيل قطع ببتيدية بها 3 أحماض أمينية.</p>
1,5	<p><b>2/ مناقشة سبب اختلاف النتائج:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- من خلال الوثيقة 2(ب) يتضح أن الرامزات UAA وUAG ترافق حمض Gln في بروتين الكائن وحيد الخلية</li> <li>- ومن مقارنة التجارب 2 و 3 يتبين أن تركيب البروتين كاملاً يتطلب تواجد هيولى الكائن وحيد الخلية وما يؤكد ذلك نتيجة التجربة 2 حيث أن غياب هيولى الكائن الحي أدى لعدم تركيب البروتين كاملاً واقتصر التركيب على تشكيل قطع ببتيدية.</li> </ul>
$2 \times 0,5$	<ul style="list-style-type: none"> <li>- إن جهاز الترجمة للخلايا البشرية في التجربة 2 لا يمكنه تصنيع البروتين كاملاً لأنه يتعرف على الرامزات UAA وUAG كرامزات توقف وليس كرامزات مشفرة لحمض Gln وبالتالي تتوقف الترجمة وهو ما يفسر تركيب قطع ببتيدية</li> </ul>
$2 \times 0,75$	<ul style="list-style-type: none"> <li>- في التجربة 3 إضافة هيولى الكائن وحيد الخلية المخلصة من الريبيوزومات سمح بتركيب البروتين كامل وهذا يدل أن هذه الهيولى المضافة تحتوي العنصر القادر على أن يوافق بين الرامزات UAA وUAG والحمض Gln وهو ARNt خالص لا يوجد في هيولى الخلايا البشرية ولكنه يوجد في هيولى هذا الكائن.</li> </ul>

		الجزء الأول: 1/ تعليل ارتباط وظيفة الإنزيم بعدد قليل من الأحماض باستدلال منطقى:	الثالث (8 نقاط)									
2×0,5	1	<ul style="list-style-type: none"> <li>- من خلال الشكل 1 يتبين أن: الموقع الفعال للإنزيم يتكون من عدد قليل من الأحماض الأمينية عددها 4</li> <li>- من خلال الشكل 2 يتبين أن: الركيزة تثبت على الإنزيم في مستوى موقع محدد هو الموقع الفعال وهو جزء صغير من الإنزيم</li> <li>- وعليه فإن الإنزيم يؤثر على الركيزة عند ارتباطه بها بواسطة أحماض الموقع الفعال ذات العدد القليل وهو ما يؤكد ارتباط وظيفته المتمثلة في التأثير على الركيزة بمجموعة قليلة من أحماضه يمثل مجموعها الموقع الفعال لهذا الإنزيم.</li> </ul> <p>2/ المقارنة بين الشكلين:</p>										
4×0,25	1	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">الشكل 4</th> <th style="text-align: center;">الشكل 3</th> <th style="text-align: center;">معيار المقارنة</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">متناهكة</td> <td style="text-align: center;">كاملة</td> <td style="text-align: center;">مادة التفاعل</td> </tr> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يفقد الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه</li> <li>- يفقد الـ Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul> </td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يشكل الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه الركيزة</li> <li>- يشكل Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul> </td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>- نوع الروابط المتشكلة</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table> <p>- الفرضية المقترحة بخصوص مصير الرابطة التكافؤية المتشكلة: تنفك الرابطة التكافؤية بين Ser195 والركيزة تمهدًا لخروج هذه الأخيرة من الموقع الفعال.</p> <p>الجزء الثاني:</p> <p>1/ الاستدلال على صحة الفرضية:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- من خلال الشكل (أ) يتبين أن إنزيم الكيموتربسين يستعمل الماء أثناء عمله.</li> <li>- من خلال الشكل (ب) يتبين غياب الرابطة التكافؤية بين الـ Ser195 ومادة التفاعل.</li> <li>- وعليه فإن الإنزيم يعمل على تفكك الرابطة التكافؤية باستعمال جزيئه <math>H_2O</math> حيث يكتسب الإنزيم OH الماء وتكتسب مادة التفاعل بروتونا H وتتكسر الرابطة التكافؤية بينهما وهو ما يؤكد خيابها في الشكل (ب)، ومنه فالفرضية المقترحة صحيحة.</li> </ul> <p>2/ شرح آلية عمل إنزيم الكيموتربسين:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يتبت الإنزيم الركيزة باستعمال أحماض الموقع الفعال المتمثلة في Ser195 والـ Gly193</li> <li>- تهاجم الوظيفة الأمينية لـ His57 الرابطة البيتايدية في البروتين (مادة التفاعل)</li> <li>- يتفكك البروتين نتيجة كسر الرابطة البيتايدية</li> <li>- يتحرر الناتج الأول عن التفكك</li> <li>- يربط الـ Ser195 الناتج الثاني من مادة التفاعل من الجهة الكربوكسيلية بواسطة رابطة تكافؤية</li> <li>- يستعمل الإنزيم جزيئه الماء فيعمل على تفككها إلى OH و H</li> <li>- يسترجع الـ Ser195 الماء بينما يكتسب الناتج الثاني البروتون وتتكسر الرابطة التكافؤية بينهما</li> <li>- يتحرر الناتج الثاني من مادة التفاعل.</li> </ul> <p>الجزء الثالث: الإنزيمات هي جزيئات بروتينية تتطلب وظيفتها تشكيل بنية فراغية محددة والتي تضمن تشكيلها الروابط البنوية المتشكلة أثناء انطواء السلسلة البنائية خلال مرحلة نضج البروتين وهو ما يسمح بمقارب أحماض محددة في البنية متشكلة الموقع الفعال، إن أحماض الموقع الفعال ذات أهمية بالغة لكون جذورها تقابل بنويًا مع مادة التفاعل وهو الأمر الذي يسمح بتشكيل روابط انتقالية خلال تشكيل المعقد الإنزيمي الذي يعتبر نقطة انطلاق للنشاط الإنزيمي.</p>	الشكل 4	الشكل 3	معيار المقارنة	متناهكة	كاملة	مادة التفاعل	<ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يفقد الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه</li> <li>- يفقد الـ Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يشكل الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه الركيزة</li> <li>- يشكل Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- نوع الروابط المتشكلة</li> </ul>	
الشكل 4	الشكل 3	معيار المقارنة										
متناهكة	كاملة	مادة التفاعل										
<ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يفقد الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه</li> <li>- يفقد الـ Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- يشكل الـ Ser195 رابطتين مختلفتين أحدهما تكافؤية والأخرى غير تكافؤية</li> <li>- يشكل الـ His57 رابطة غير تكافؤية ما يتركه الركيزة</li> <li>- يشكل Gly193 رابطة غير تكافؤية مع الركيزة</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- نوع الروابط المتشكلة</li> </ul>										
2×0,25	1											