

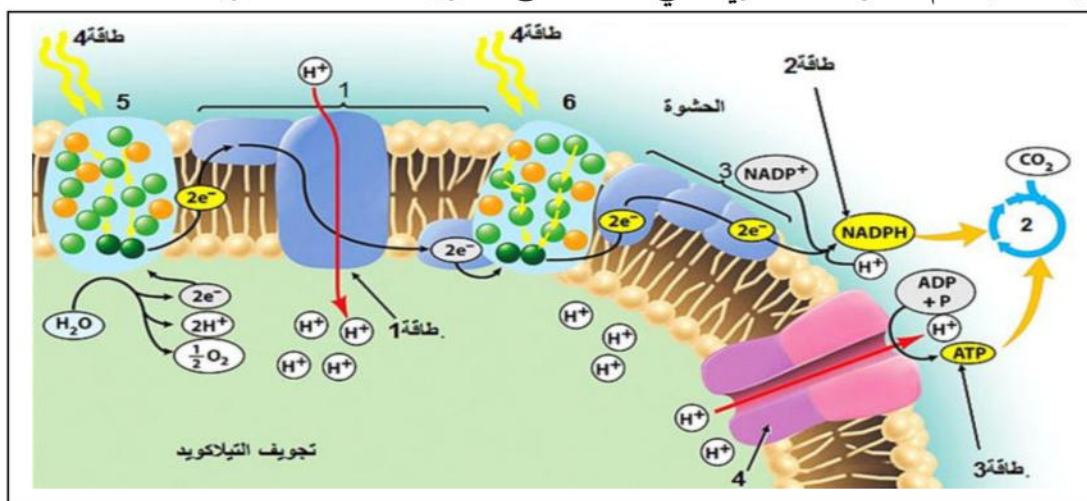


على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين

الموضوع الأول

التمرين الأول : (5 نقاط)

يسمح التركيب الكيموي لبعض أجزاء الصانعة الخضراء بتحويل مختلف أشكال الطاقة وفق آليات متسلسلة و في شروط معينة، تمثل الوثيقة التالية أهم التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الصانعة الخضراء.



- 1- تعرف على البيانات المرقمة من 1 - 6 و الأشكال الطاقوية 1 إلى 4.
- 2- في نص علمي وضح الآليات التي تسمح بتحويل مختلف الأشكال الطاقوية على مستوى الصانعة الخضراء.

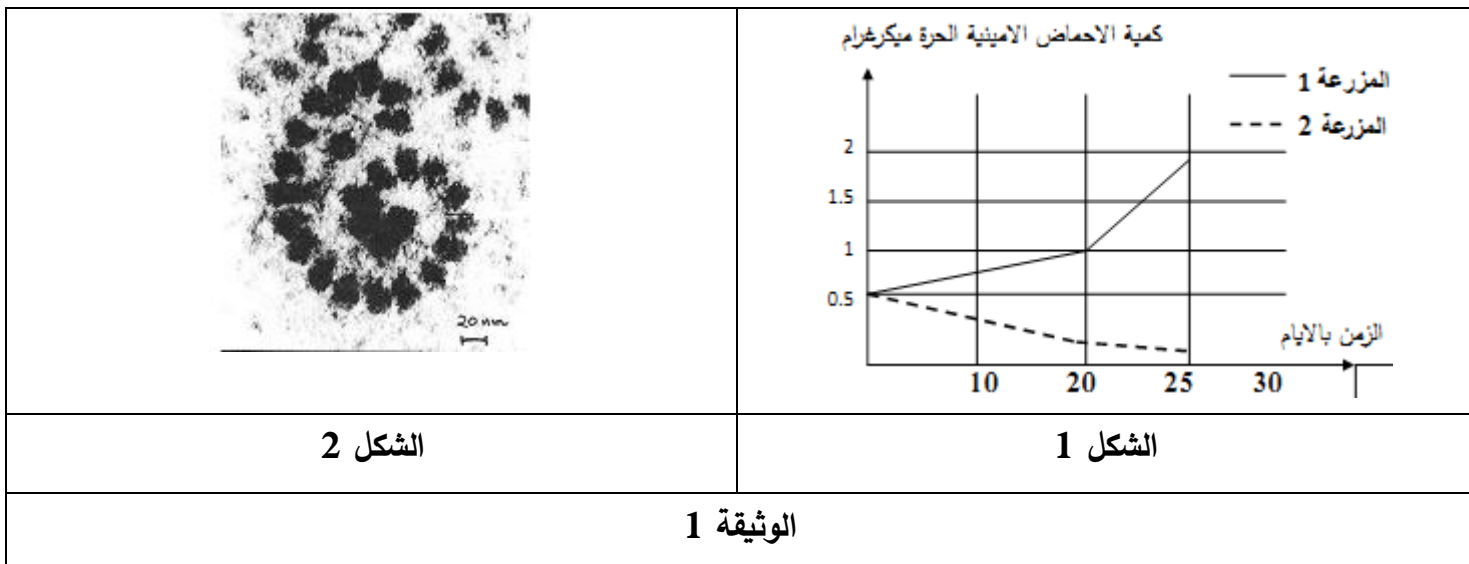
التمرين الثاني (7 نقاط) :

تنتج البكتيريا *Streptomyces alboniger* بشكل طبيعي المضاد الحيوي النيكليوتيدي بيروميسين الذي يعتبر مركبا ساما لكل من الخلايا بدائيات النواة و حقيقيات النواة ، عند اخترق هذه البكتيريا عضوية الإنسان عبر الجروح تتسبب في مشاكل صحية نتيجة تأثير المادة السامة على الوظائف الحيوية للخلايا . ولمعرفة سبب التأثير السامي للبيروميسين على العضوية نقدم الدراسة التالية :

الجزء الأول :

يتم تحضير مزرعتين خلويتين (M1 ، M2) انطلاقا من نسيج غدي وزرعهما في وسطين يحتوي كل منهما نفس كمية الأحماض الأمينية وتُخضع التجاربَين لنفس الشروط التجريبية مع إضافة مادة البيروميسين في اليوم الأول

للمزرعة 1 وخلال مدة زمنية (25 يوما) نقوم بقياس كمية الأحماض الأمينية الحرة في هيولى خلايا المزرعتين والنتائج موضحة في الشكل 1 من الوثيقة 1 ومن جهة أخرى سمحت الملاحظة المجهرية لخلايا المزرعة 2 من الحصول على الصورة الموضحة في الشكل 2 من نفس الوثيقة .



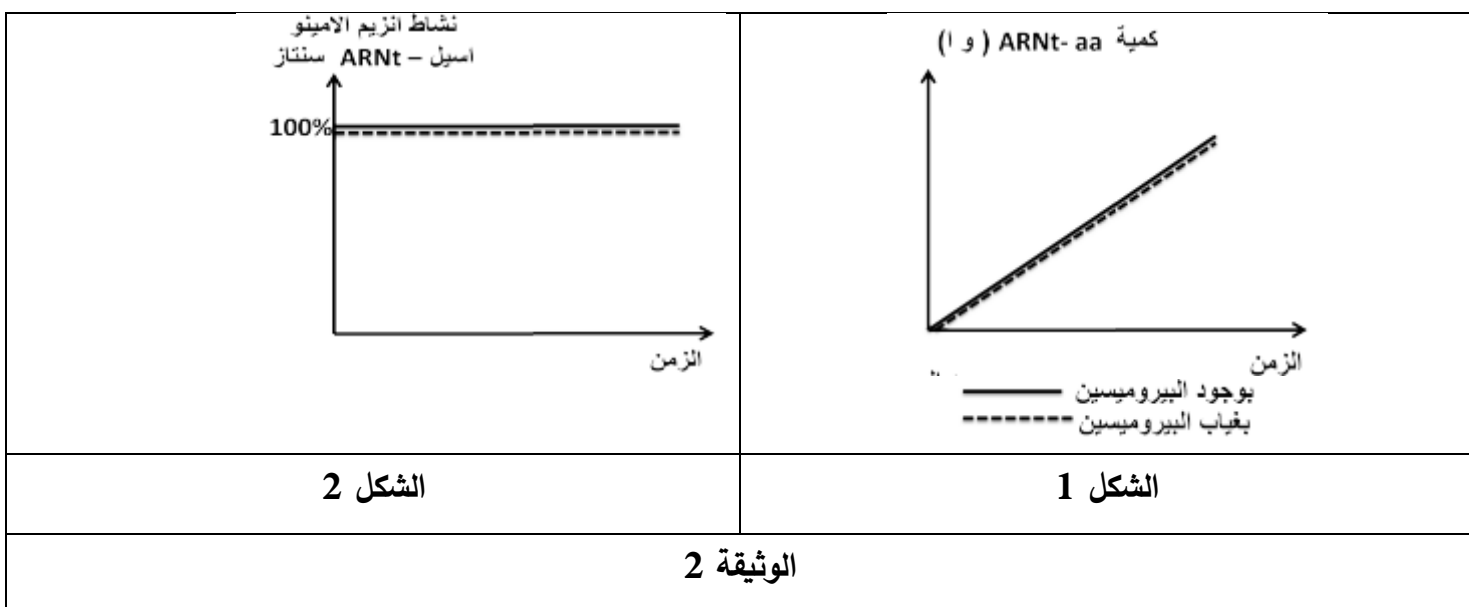
1- حل منحنى الشكل 1

2- باستغلالك للوثيقة 1 صوغ المشكل العلمي الذي تطرحه نتائج المزرعة 1

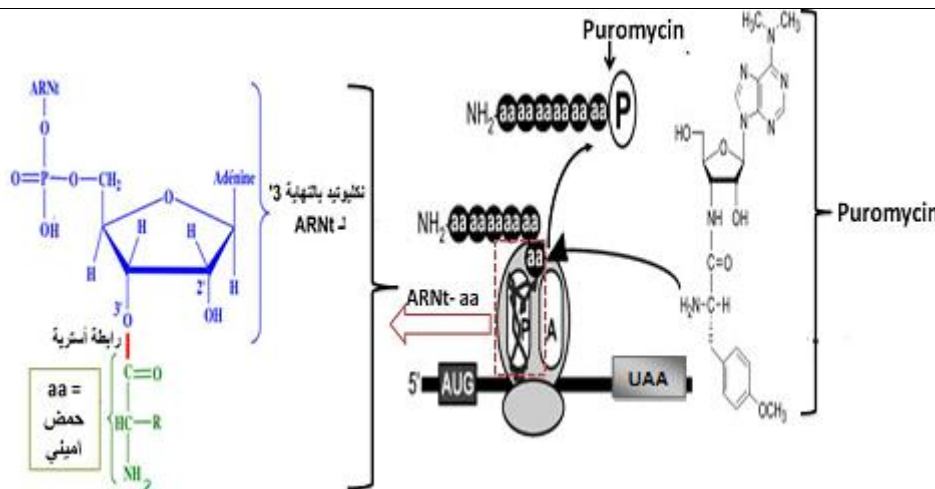
الجزء الثاني :

لإجابة عن المشكل المطروح نقدم الوثائق التالية :

تم قياس نسبة النشاط الإنزيمي لإنزيم الأمينوسيل ARNt - حمض أميني بتوسيع الشروط المناسبة وذلك في وجود وغياب البروميسين والنتائج موضحة شكل الوثيقة 2.



أما الوثيقة 3 تمثل رسم تخطيطي لبنيات أساسية تتدخل في عملية تركيب البروتين وتأثير البروميسين عليها .



الوثيقة 3

- 1- باستغلالك للوثيقة 2 ابرز الهدف من انجاز هذه التجربة .
- 2- باستغلالك للوثيقة 3 اجب عن المشكل المطروح ثم عل التأثير السمي للببرومسين على العضوية .

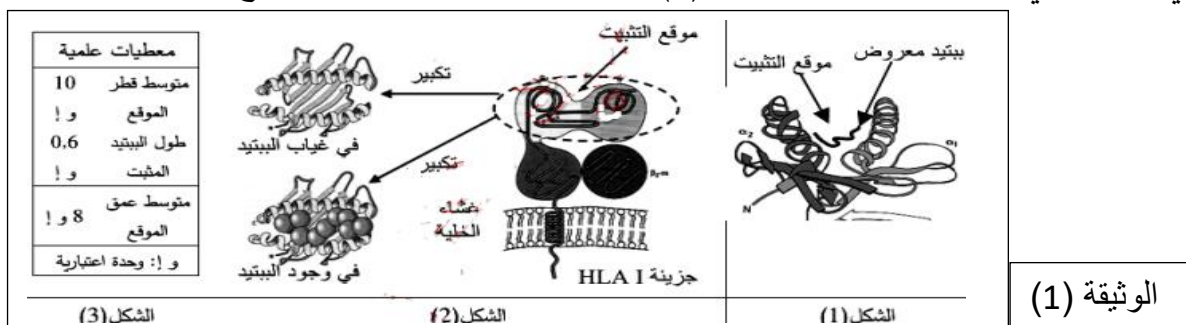
التمرين الثالث : (8 نقاط)

تحدد الذات بجزئيات غشائية غликوبروتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات ودورها في المحافظة على العضوية قصد الإجابة عن التساؤل التالي:

كيف تستطيع جزيئات الا HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الـبـيـتـيـدـاتـ الذـاتـيـةـ وـ الـلـادـاتـيـةـ؟

الجزء الأول: الشكل (1) يمثل منظراً جانبياً لموقع ربط الـبـيـتـيـدـ في جـزـيـئـةـ HLAـ في وجود بـيـتـيـدـ الذـاتـيـ تم تمثيلـهـ بـبرـنـامـجـ الرـاسـتـوـبـ، بينماـ الشـكـلـ (2)ـ تمـثلـ رسـومـاتـ تـخـطـيـطـيـةـ لـجـزـيـئـةـ الاـ HLAـ وـ كـذـاـ منـظـراـ عـلـوـيـاـ يـظـهـرـ تـكـبـيرـ مـوـقـعـ التـثـبـيـتـ

الـسـابـقـ فيـ وجـودـ وـ فيـ غـيـابـ الـبـيـتـيـدـ، بينماـ الشـكـلـ (3)ـ فـيمـثلـ معـطـيـاتـ عـلـمـيـةـ خـاصـةـ بـمـوـقـعـ التـثـبـيـتـ. اليـكـ الوـثـيقـةـ (1)ـ.



الوثيقة (1)

- 1- انطلاقاً من الوثيقة (1). استخرج 3 مميزات لموقع التثبيت الخاص بـجزـيـئـةـ الاـ HLAـ
- 2- اقترح فرضيتين للتساؤل المطروح في مقدمة التمرين .

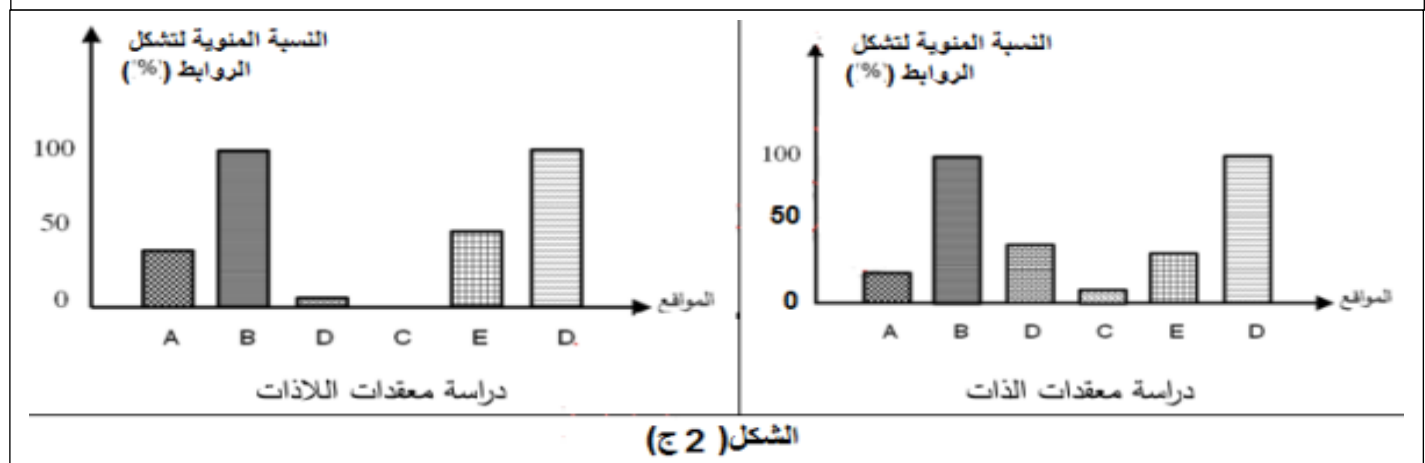
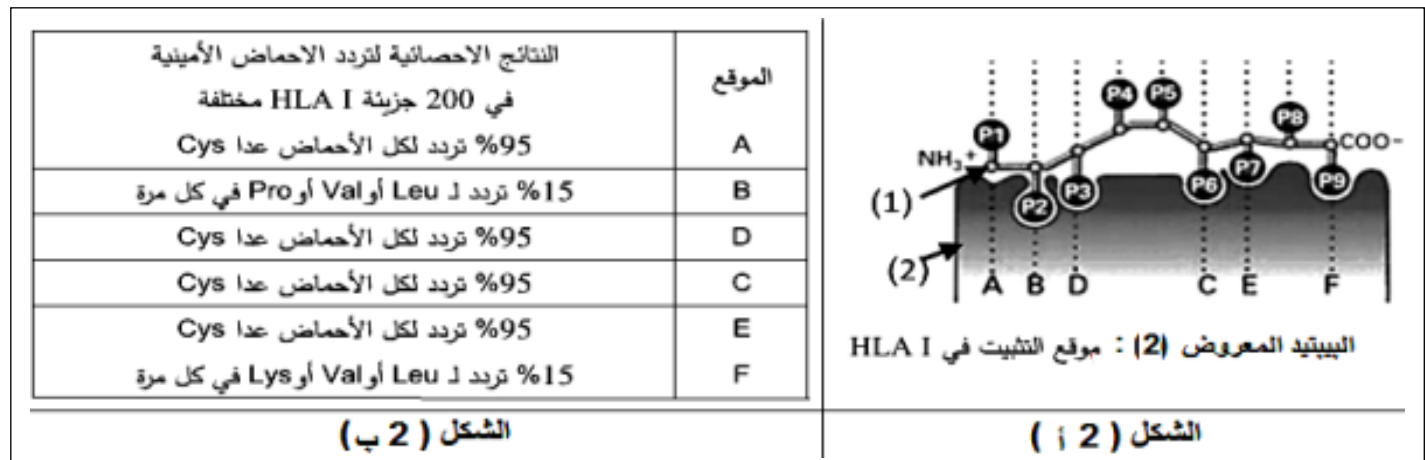
الجزء الثاني:

استطاع العلماء القيام بدراسة إحصائية للأحماض الأمينية لموقع التثبيت على مستوى الا HLA، تشمل الدراسة الإحصائية للأحماض الأمينية المسئولة عن تثبيت الـبـيـتـيـدـاتـ فيـ المـوـقـعـ، جـوـانـبـ الـدـرـاسـةـ مـمـثـلـةـ فـيـ الـوـثـيقـةـ (2)ـ. حيثـ :



الشكل (2أ) يمثل رسمًا تخطيطيًا لتفاصيل جزيئية لموقع تثبيت الببتيد المستضدي على مستوى HLA.
الشكل (2ب) نتائج الدراسة الإحصائية لاحمراض موقع التثبيت في عديد من جزيئات HLA. تشمل هذه الدراسة تغيرات تردد الأحماض الأمينية في الموقع (A.B.C.D.E.F).

الشكل (2ج) النسب المئوية لتشكل الروابط الكيميائية في مستوى الموقع (A.B.C.D.E.F)، وذلك في دراسة شملت 100 معقد الذات و 100 معقد اللادات.



الوثيقة (2)

1- باستغلالك للشكليين (ب و ج) وضح العلاقة بينهما مبيناً مميزات الموقع المذكور سابقاً.

2- انطلاقاً من الوثيقة (2) و باستدلال منطقي، اجب عن التساؤل المطروح مبيناً صحة الفرضية.

الجزء الثالث :

من خلال الدراسة ومكتسباتك اشرح في نص علمي كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاداتية

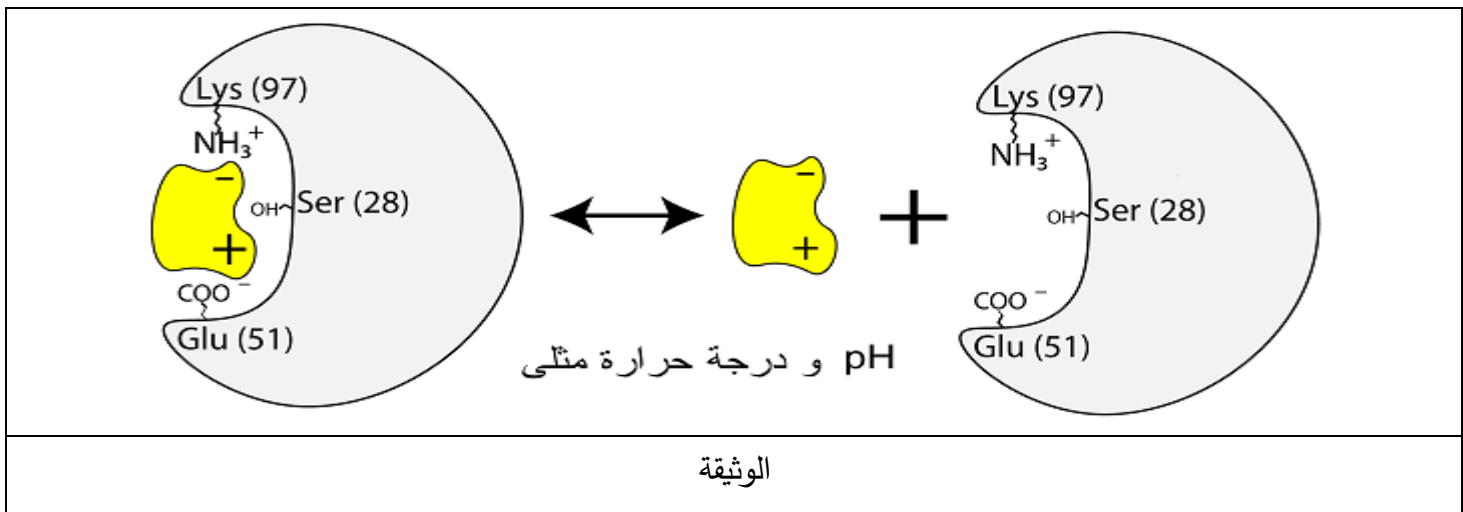
انتهى الموضوع الاول



الموضوع الثاني

التمرين الأول: (5 نقاط)

تعتبر الإنزيمات من الجزيئات الحيوية التي تقوم بدور هامة وضرورية في العضوية، تتميز بخصائص عديدة تمكّنها من أداء هذه الأدوار وللمعرفة هذه الخصائص نقدم الوثيقة التالية :



1- اختر الجواب او الأجوبة الصحيحة مما يلي :

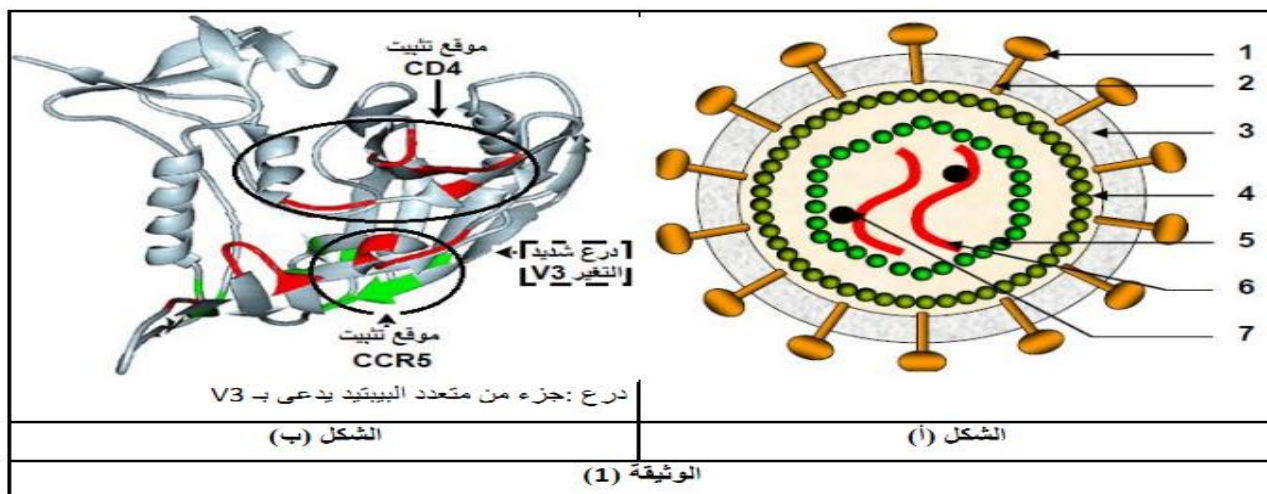
1- الإنزيم :	<ul style="list-style-type: none"> * يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على نفس الركيزة * يسمح بتحفيز التفاعل دون المشاركة فيه * يمكن ان يحفز تفاعل واحد على عدة ركائز
3-الحمض الاميني :Glu51	<ul style="list-style-type: none"> * يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة * يشكل رابطة شاردية مع الركيزة * يشكل رابطة شاردية مع Lys97
4-سرعة التفاعل :	<ul style="list-style-type: none"> * ترداد بزيادة الركيزة * ترداد بإضافة الإنزيم * تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل
5-عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي :	<ul style="list-style-type: none"> * أعظمي عند درجة حموضة تساوي 7 * ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على 37° * ينعدم في درجة حموضة تساوي 3
7- يكون التغيير عكسي :	<ul style="list-style-type: none"> * إذا زادت درجة الحرارة * إذا زادت درجة الحموضة * في حالة وجود مثبط تنافسي
2- انطلاقاً من الوثيقة ومكتسباتك اشرح في نص علمي العوامل المؤثرة على النشاط الإنزيمي	

التمرين الثاني : (7 نقاط)

يستخدم التطعيم في الوقاية من العديد من الأمراض الخطيرة التي تصادفها البشرية ويعرف التطعيم بأنه حقن لقاح (مستضد غير ممرض) في كائن حي بعرض إنشاء استجابة مناعية. ولكن تعتبر هذه الطريقة غير فعالة في حالة فيروس VIH وللأغراض معرفة الصعوبات التي صادفها العلماء في إعداد لقاح ضد فيروس نقص المناعة المكتسبة نقترح الدراسة التالية :

الجزء الأول :

بعد حقن فيروس VIH لمحتوه في سيتوبلازم الخلية المستهدفة يعمل إنزيم النسخ العكسي على تحويل ARN الفيروسي إلى ADN بصورة نسبية مما ينجم عنه أخطاء تلاحظ عند مقارنة تتابع ARN الفيروسي بنسخة ADN الناتج تمثل الوثيقة 1 رسم تخطيطي لفيروس VIH ممثل في الشكل أ أما الشكل ب فيمثل البنية ثلاثية الأبعاد لأحد البروتينات الأساسية في عملية التثبيت لفيروس VIH على المفاويات LT4 والمتمثل في بروتين GP120.



1- اكتب البيانات المرقمة ثم بين أهمية بروتين GP120 في عملية الإصابة إذا علمت أن بروتين CCR5 من البروتينات الغشائية الموجودة على LT4

2- علل تصنيف VIH ضمن الفيروسات الرجعية .

الجزء الثاني :

من أجل معرفة أحد الصعوبات والتأكد من صحة الفرضية السابقة نقدم لك الوثيقة التالية التي تمثل نتائج اختبار حقن لقاحات مختلفة في قرد الشمبانزي ثم تم استخلاص المصل بعد مدة من عملية الحقن ثم تجربته على سلالات مختلفة من VIH التجارب ونتائجها مماثلة في الوثيقة 2 شكل أ. أما الشكل ب فيمثل بنية محدد المستضد GP120 عندما يكون حرا في مصل الدم حيث تحجب المنطقة V3 موقع الارتباط مع المستقبلات الغشائية للخلية المضيفة . أما الوثيقة 3 فتمثل بنية محدد المستضد قبل وعند الارتباط بالمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة

مكونات التفاح	نتائج الاختبار: فعالية الأجسام المضادة المنتجة (المفرزة)	بروتين GP120
بروتينات GP120 كاملة	استجابة مناعية غير فعالة	بروتينات GP120 بدون الجزء V3
بروتينات GP120 بدون الجزء V3 (متعدد بروتينات GP120 يحتوي على CCR5 التغيير)	استجابة مناعية سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات VIH	(متعدد بروتينات GP120 يحتوي على CCR5 التغيير)
(أ) الشكل (أ)		

الوثيقة (2)

الشكل (ب)	الشكل (أ)
الوثيقة (3)	

1- حل نتائج جدول الشكل أ من الوثيقة 2

2- باستغلالك للوثيقة 2 والوثيقة 3 حدد الصعوبات التي واجهت العلماء في إيجاد لقاح لـ VIH

التمرين الثالث:(8 نقاط)

مرض باركنسون (المرض الارتاعي) هو اضطراب في الجهاز العصبي المركزي (الدماغ) يؤثر بشكل رئيسي على الجهاز الحركي. اغلب حالات المرض تصيب الأشخاص فوق سن 60. ومع ذلك قد يظهر هذا المرض مبكراً على الأفراد الأصغر سناً تحت تأثير عوامل وراثية. بغية البحث عن أسباب هذا المرض العصبي عند الفئة المصابة المسنة والشابة وكذلك العلاج المستعمل نقدم الدراسة التالية:

الجزء الأول:

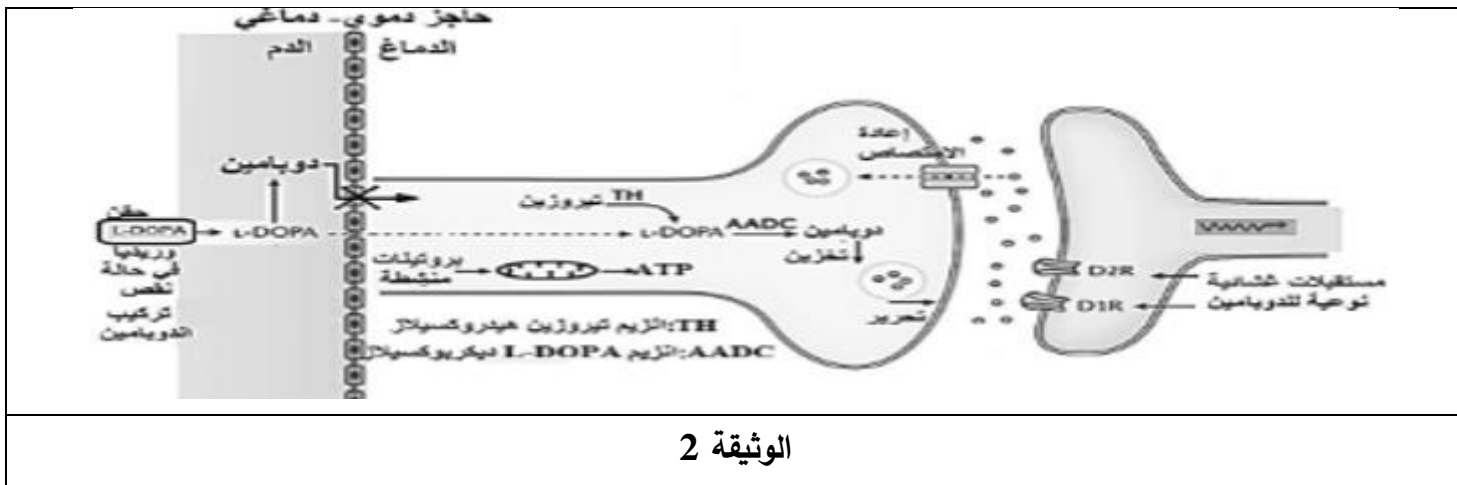
توضح الوثيقة (1) الشكل (أ) صور لقطع مجهرى أخذت من المادة السوداء مقر تواجد العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وأخرين مصابين بمرض باركنسون. أما الشكل ب فيوضح مقر تواجد هذه العصبونات .

الشكل ب	الشكل أ
الوثيقة 1	

1- حل الشكل أ من الوثيقة 1

2- اقترح فرضيتين لتقسيم سبب مرض باركنسون

الجزء الثاني : لتحديد أسباب مرض باركنسون عند الشاب والمسن، نقترح عليك الوثيقتين التاليتين (2) و (3) حيث الوثيقة رقم (2) تمثل مسلك التركيب الحيوي للدوبامين في الحالة الطبيعية وفي حالة نقص تركيبه ، والذي له قدرة التأثير الرجعي التثبيطي لإنزيم تيروزين هيدروكسيلاز حيث يتثبت على موقعه الفعال.



أجريت عدة دراسات لتحديد الموراثات التي يمكن لأليلاتها الطافرة أن تكون مسؤولة عن ظهور مرض باركنسون مبكراً حيث مورثة Park2 تشفّر لبروتين الباركين متواجد في الدماغ الذي يتحكم مع بروتينات أخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري في توفير الطاقة اللازمة لعمل العصبونات الدوبامينية ، تمثل الوثيقة 3 الشكل أ تتابع لجزء من الأليل الطبيعي وأليل طافر T240R أما الشكل ب فيمثل جزء من جدول الشفرة الوراثية .

UGC	AUU	ACG	ACA	GAC	GUC	AGG	AGA	رقم البليوريدين الأليل الطبيعي الأليل الطافر	...810	833...	
Cys	Ile	Thr	Thr	Asp	Val	Arg	Arg		5'...TGC ATT ACG TGC ACA GAC GTC AGG..3'	5'...TGC ATT ACG TGC AGA GAC GTC AGG..3'	
الشكل ب									الشكل أ		
الوثيقة 3											

1- باستغلالك للوثيقة 2 و 3 اشرح سبب الإصابة بمرض باركنسون عند الفئة المسنة وعند الشباب مبينا الفرضية الأكثر وجاهة .

2- استنتاج ان حقن الدوبامين أو L-DOPA غير كاف حتى لو كان في المراحل الحديثة للمرض مقترحا علاجا آخر أكثر فعالية .

الجزء الثالث : من مكتسباتك وما توصلت إليه في هذه الدراسة أنت مخططاً لتلخص فيه آلية عمل العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وشخص مصاب .

انتهى الموضوع الثاني

الإجابة النموذجية لموضوع البكالوريا التجربى التمرين الاول:5ن تحديد البيانات													
5/20	سلم التقدير												
$\times 10$ (0.25 2.5=	<table border="1"> <thead> <tr> <th>6</th><th>5</th><th>4</th><th>3</th><th>2</th><th>1</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>p700</td><td>P680 نظامضوئي</td><td>ATP او كربيه منذبه SYNTHASE</td><td>نواقل الاكترونات منها ناد ريدوكتاز T1 و والسلسلة التركيبيه الضوئيه 2</td><td>حلقة كافلن</td><td>سلسلة تركيبية ضوئية 1 او نواقل الكترونات</td></tr> </tbody> </table>	6	5	4	3	2	1	p700	P680 نظامضوئي	ATP او كربيه منذبه SYNTHASE	نواقل الاكترونات منها ناد ريدوكتاز T1 و والسلسلة التركيبيه الضوئيه 2	حلقة كافلن	سلسلة تركيبية ضوئية 1 او نواقل الكترونات
6	5	4	3	2	1								
p700	P680 نظامضوئي	ATP او كربيه منذبه SYNTHASE	نواقل الاكترونات منها ناد ريدوكتاز T1 و والسلسلة التركيبيه الضوئيه 2	حلقة كافلن	سلسلة تركيبية ضوئية 1 او نواقل الكترونات								
3	<p>تحديد طبيعة اشكال الطاقة</p> <ul style="list-style-type: none"> • طاقة محررة من انتقال تلقائي لاكترون غني بالطاقة او (سموميائة تدرج في تركيز بروتونات) • طاقة كميائية (زوج من الاكترونات الغنية بالطاقة في المستقبل الأخير للاكترونات (NADPH H+). • طاقة كميائية قابلة للاستعمال مخزنة في رابطتين استر فوسفاتية في جزيئة (ATP). • الطاقة ضوئية <p>نص علمي مهيكل المقدمة:</p> <p>تؤدي النباتات الخضراء وظيفة حيوية هامة تعتبر الأهم لضمان استمرار الحياة، وتعتبر الصانعة الخضراء مقر لعملية التركيب الضوئي التي يتم خلالها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كميائية كامنة في جزيئات المواد العضوية كما أن الصانعة الخضراء مقسمة إلى حجرات مفصولة باعشرية دور الصانعة الخضراء في تحويل الطاقة يعود إلى خصوصية التركيب الكميويحيوي لكل من الحشوة وعشاء التيلاكويد فما هو مقر هذه التحولات الطاقوية؟ وما هي مراحل وآلية هذه التحولات؟ أو كيف تتدخل كل من من مكونات الكميويحيوية الحشوة والتيلاكويد في تحويل الطاقة باشكالها المختلفة؟</p> <p>العرض::</p> <p>من الصبغات موزعة بطريقة منتظمة داخل معقد بروتيني . نواقل الكترونات مشكلة للسلسلة تركيبية ضوئية كريات مذنبة في حين الحشوة بها تكون عشاء التيلاكويد من ثلاثة مكونات رئيسية وهي: الأنظمة الضوئية الأولى والثانية وهي معقدات بروتينية كبيرة تحتوي على عدد كبير مواد أيضاً الوسطية لتركيب مواد عضوية من مكوناتها نواقل لكترونات مرافق الإنزيمات NADPHH+ ATP ADP.Pi Rubisco وكذاك عدد من الإنزيمات منها</p> <p><u>التحولات الطاقوية على مستوى التيلاكويد:</u> تعتبر التيلاكويد مقر حدوث المرحلة الكيميوضوئية يتم فيها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كميائية (NADPHH+ ATP+). وفق الخطوات التالية:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. تناكسد حزئي اليخصوص لمركز التفاعل لنظام الضوئي الثاني P680 تحت تأثير الفوتونات المقتبسة متخلية عن الكترونين غنيين بالطاقة تسترجع ها من تحلل ضوئي للماء وتحرير بروتونات في تجويف التيلاكويد تنتقل الاكتلارونات الناتجة عن المركز التفاعلي في سلسلة من النواقل متزيدة كمون الاكسدة والارجاع ينتج عن هذا النقل 												

2. تحرير طاقة تستعمل في ضخ البروتونات من الحشوة الى تجويف التيلاكويد
 3. تناكسد جزيئي اليخصوص لمراكز التفاعل للنظام الضوئي الأول P700 تحت تأثير الفوتونات المقتصرة متخليه عن الكترونيين غنيين بالطاقة
 تنتقل الالكترونات وفق كمونات اكسدة وارجاع متزايدة الى الناقل T1 وفتحة T2. هوناديبي ريدوكتاز الذي يرجع المستقبل الأخير للالكترونات

نيكليوتين اميد دي نكليوتيد فوسفات NADP+ يصبح بصورة مرجعة حسب التفاعل العام: NADPH ;H+

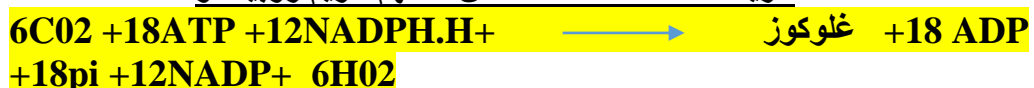


- والنظام الضوئي الاول يستعيد استقراره من الكترونات الناقل 3
 تركيز البروتونات المتراكمة في تجويف التيلاكويد يولد تدرج في تركيز البروتونات بين تجويف الكيس والستروما للصانعة الخضراء ينتشر عن طريق سيل من البروتونات الخارجة عبر الكرينة المذنبة تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجة بفسرة الـ ADP الى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي Pi انها الفسفرة الضوئية. حسب المعادلة:
 كرينة مذنبة ونقل H+



- التحولات الطاقوية على مستوى الحشوة 0.25**
 تعتبر الحشوة مقر المرحلة الكيميوحيوية . يتم خلالها ثبيت CO₂ على RDP بتدخل انزيم الروبيسكو وارجاعه الى مركبات عضوية مخزنة للطاقة باستعمال الطاقة الكيميائية (NADPHH⁺.ATP) نواتج المرحلة الكيميو ضوئية خلال هذه المرحلة يتم تحويل الطاقة الكيميائية المؤقتة الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية ضمن حلقة كالفن حسب المعادلة التالية:

انزيمات تفاعلات حلقة كالفن اهمهم انزيم روبيسكو



- الخاتمة**
 اثناء عملية التركيب الضوئي تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية مخزنة مؤقتا في ATP.NADPH⁺
 هناك تكامل او ازدواجية بين CO₂ الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية يتم فيها ارجاع التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى غشاء التيلاكويد والتي تحدث على مستوى الحشوة



0.25		يمثل المنهنى تغير كمية الاحماض الامينية الحرة في الهيولى عند خلايا مزرعة الخلوية 1 معاملة بالبيروميسين مزرعة 2 عادلة.
1		وتمرر الزمن وبوجود البيروميسين تزداد كمية الاحماض الامينية الحرة في المزرعة 1 الخلوية وفي غياب البيروميسين تتناقص كمية الاحماض الامينية الحرة في المزرعة 2 اي يتم دمجها في البروتين الاستنتاج
0.5		البيروميسين يمنع دمج الاحماض الامينية في تركيب البروتين فتراكم في الهيولى ومنه فهو يثبط عملية تركيب البروتين.
1		استغلال الوثيقة لصياغة المشكل العلمي المطروح الشكل(2): تمثل الصورة ملاحظة بالمجهر للبوليיזوم الذي يعتبر مقر عملية الترجمة اين يتم دمج الاحماض الامينية في تركيب البروتين على مستوى المزرعة'(2) وفي غياب المثبت تمت عملية تركيب البروتين
0.5		المشكل: كيف يمنع البيروميسين تركيب البروتين؟
6.5	1	الجزء الثاني: لابراز الهدف من التجربة وباستغلال الوثائق: الوثيقة-2: عند قياس نسبة نشاط انزيم الامينو اسيل - ARNt سنتاز وكمية المعدات ARNt-aa الناتجة.
0.5		الشكل 1: حيث نلاحظ تزايد لا في كمية المعد (حمض امني و ARNt) بنفس الوتيرة في وجود غياب بيروميسين الشكل 2: ثبات نشاط انزيم تنشيط عند قيمة اعظميه 100% مع مرور الزمن خلال فترة التجربة وبوجود البيروميسين لا يمنع تنشيط الاحماض الامينية. ومنه
0.25		الهدف : نفي ان يكون تثبيط البروتين وبالتالي تزايد عدد الاحماض الامينية الحرة في هيولى خلايا المزرعة 1 بتدخل البيروميسين راجع الى منع تنشيط الاحماض الامينية مما يستوجب البحث عن مستوى التاثير بدقة.
1.5		▪ باستغلال الوثيقة 3:المضاد الحيوي بيروميسين نكليوتيدي يحوي NH2 تشبه الوظيفة الامينية الموجودة في الحمض الاميني aa
		ما يسمح له بالارتباط مع الريبيوزوم الوظيفي الذي يقوم بعملية تركيب البروتين والذي انطلق في عملية الترجمة وقام بدمج عدد قليل من الاحماض الامينية المنشطة. يشغل المثبت الموقع التحفيزي A ويشكل رابطة ببتيدية مع الحمض الاميني الموجود في الموقع P وبذالك يمنع اضافة حمض اميني اخر وينع استطالة السلسلة الببتيدية وتتحرر سلسلة ببتيدية قصيرة مرتبطة ببيروميسين مانعا اكمال عملية الترجمة. مسبيا عدم تجديد ARNt بسبب عدم دمج الاحماض الامينية المنشطة وبالتالي يتوقف تنشيط الاحماض الامينية رغم عدم تأثير البيروميسين على انزيم التنشيط في تراكم في الهيولى وتزايد كميتهما في المزرعة الخلوية 1

2.5	<p>► تعليم التأثير السمي للمثبط:</p> <p>منع التركيب الحيوي البروتينات الضرورية لوظائف الخلية والانماط الظاهرة للعضوية ينعكس سلبا على نشاط الخلية وبالتالي سلامة العضوية</p> <p>التمرین الثالث:8ن</p> <p>استخراج 3 مميزات لموقع التثبيت</p> <ul style="list-style-type: none"> موقع عميق فراغيا - موقع تشكيله سلسلة واحدة هي السلسلة الفا-بنية فراغية تشكل حيز مغلق تتسع لببتيد صغير الحجم - اقتراح الفرضيات: <ul style="list-style-type: none"> • يملك HLAI بنية فراغية خاصة بها موقع عميق فراغي يمكنه من تثبيت ببتيدات مختلفة عن طريق تشكيل روابط كمية مع ببتيدات مختلفة في أماكن مختلفة من مواقع التثبيت <p>قبل فرضيات فنفس السياق.</p> <p>الجزء الثاني:</p> <p>1/- ربط اعلاقة لتوضيح مميزات الموقع:</p> <p>الشكل 2 ب) يمثل نتائج إحصائية لتردد الاحماس الامينية في موقع تثبيت الـ HLAI حيث نلاحظ ان المواقع C.E; AD; تترد فيها الاحماس بكثرة في عديد جزيئات HLAI على خلاف المواقع F.B التي تخفض فيها نسبة الترددات اذ يقتصر الترد على 3 انواع من الاحماس الامينية في كل مرة،</p> <p>الشكل 2 ج): يمثل النسبة المئوية لتشكل الروابط ضمن معقدات الذات واللالات حيث نلاحظ ان المواقع A/D/C/E تقل الى ان تنعدم فيها الروابط الكمية في كل من معقدات الذات واللالات في حين تسجل على مستوى المواقع F.B ارتفاع نسبة تشكيل الروابط الكمية فيها</p> <p>الميزة وعليه فان الموضع يملك بنية خاصة فراغيا بها انواع محددة وعديدة من الاحماس الامينية تشارك كلها في تثبيت الببتيدات المختلفة. حيث يثبت وجود التوافق بين مواضع تشكيل الروابط مواضع تردد الاحماس</p> <p>2/- أستدلال منطقي للاجابة عن التساؤل المطروح :</p> <p>من الوثيقة 2 الشكل 2 ظهر ان موقع التثبيت به 6 مواضع وان الببتيد المستضدي المعروض يكون ضمن الموقع ومن خلال الشكل 2 ب ان موقع التثبيت متكون من موقعين موقع اثابت B F وموقع متغير من جزئية أخرى المواقع AD CE</p> <p>وعليه فجزئيات HLAI بامتلاكها خصائص بنوية في موقع التثبيت فهي قادرة على تثبيت وارتباط وعرض العديد من الببتيدات المختلفة ونظرا لتشابه HLAI كل في الموضع F.B وتختلف في بقية المواقع يؤدي الى انعدام وضع في نسبة تشكيل الروابط ومنه النتائج تبين ان المواقع B.F تشارك دائما في تثبيت الببتيدات المعروضة والبقية المواقع قد تشارك في تثبيت بعض الببتيدات أولا تشارك</p>
-----	---

تأكيد صحة الفرضية: تنوع مختلف جزيئات HLA في موقع التثبيت وامتلاك هذا الأخير لميزات خاصة مكن من اكتسابه قدرة تثبت عدد كبير من الببتيدات المختلفة ومنه الفرضية صحيحة

<p>4.5 0.5</p>	<p>❖ النص العلمي :</p> <p>مقدمة: تحدد الذات بجزيئات غشائية غليكونوتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات ودورها في المحافظة على العضوية قصد الإجابة عن التساؤل التالي:</p> <p>كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية واللامذاتية؟</p> <p>العرض:</p> <p>جزيئات غليكونوتينية محمولة على سطح أغشية خلايا ذات نواة محددة HLA وراثيا بمورثات الصبغـي CMH 6.</p> <p>تميز ببنيتها لببتيدات الذات ولا ذات حيث خلايا ذات نواة تحمل على سطحها 6 جزيئات من الصنف 1 او الموروثة من الاباء والتي ينفرد بها الفرد</p> <p>ان جزيئات HLA السابقة على قلتها يمكن لها ان تثبت عدد شديد الخلاف من الببتيدات سواء بببتيدات الذات او بببتيدات المستضد وتمكن من عرضها نظرا لاحتواءه على موقع تثبيت ثابت f-B تشارك دائما في في تثبيت الببتيدات المعروضة بروابط انتقالية به تردد 3 أنواع فقط من الامراض الامينية في كل مرة . واخر موقع متغير ADCE يختلف من جزيئة الى أخرى يشارك في تثبيت بعض الببتيدات دون غيرها.</p> <p>الخاتمة: حيز تثبيت الببتيد على مستوى معقد التوافق النسيجي يتميز بالقدرة تثبيت عالية التخصص .</p> <p>انتهى الموضوع الأول</p>
--------------------	---

الموضوع الثاني:

التمرين الأول

1 اختيار الإجابة الصحيحة

11 الإنزيم

- 2- الحمض الأميني Lys97
 ✓ ينتمي الى موقع التثبيت
 *ينتمي الى موقع التحفيز
 ✓ حمض اميني قاعدي

*يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على نفس الركيزة

- ✓ يسمح بتحفيز التفاعل دون المشاركة فيه

✓ يمكن ان يحفز تفاعل واحد على عدة ركائز

4- سرعة التفاعل :

- *تزايد بزيادة الركيزة
 ✓ تزايد بإضافة الإنزيم
 ✓ تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل

3- الحمض الأميني Glu51 :

- *يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة
 ✓ يشكل رابطة شاردية مع الركيزة

*يشكل رابطة شاردية مع Lys97

6- التأثير النوعي المزدوج :

- *يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة
 ✓ يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة

5- عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي :

*أعظمي عند درجة حموضة تساوي

7

ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على 37°C

*ينعدم في درجة حموضة تساوي 3

3

- الإنزيم الطافر:

*دوما غير وظيفي

*يسمح بحدوث التفاعل إذا مسست الطفرة

أحماض أمينية للموقع الفعال

- ✓ إذا مسست الطفرة الموقعة التثبيت
 لا يتشكل المعقد ولا يحدث التفاعل

7- يكون التغيير عكسي :

*إذا زادت درجة الحرارة

✓ إذا زادت درجة الحموضة

في حالة وجود مثبط تنافسي

النص العلمي:

		<p>- الإنزيم وسيط حيوي نوعي من طبيعة بروتينية ذو تخصص وظيفي عالٌ قد يتاثر ببعض العوامل - ما الذي يحدد هذا التخصص؟ ما هي العوامل التي يتاثر بها هذا الإنزيم؟ - التخصص الوظيفي للإنزيم تحدده بنية خصوصاً الموقع الفعال والذي هو بذاته محدد بعدد نوع وتسلسل الأحماض المشكلة له والتي تكون خاضعة لمعلومة وراثية. كما أن مجموع الروابط الكيميائية (التكافؤية واللاتكافؤية) تعمل على استقرار البنية تتأثر هذه الروابط بظروف مثل:</p> <ol style="list-style-type: none"> درجة الحرارة: حيث أن: <ul style="list-style-type: none"> * في الدرجة المعتدلة يتشكل المعدن الإنزيمي لأن حركة الجزيئات كبيرة فيحدث التصادم * في الدرجة المنخفضة لا يتتشكل المعدن لأن الجزيئات متجمدة (شكل عكوس). * أما في الدرجة العالية ينشئ الموضع الفعال بشكل غير عكوس بتكسر الروابط الكبريتية فيستحيل تشكل المعدن الإنزيمي. درجة الحموضة: حيث في <ul style="list-style-type: none"> * الـ PH المثالي يتشكل المعدن بنشأة الرابطة الشاردية بين الموضع الفعال والركيزة. كما يستحيل تشكل المعدن في الحالتين: * الـ PH الحامضي يسلك الإنزيم سلوك قاعدة، يكتسب بروتونات، تتآثر وظائفه الأمينية لتصبح شحنته موجبة. * الـ PH القاعدي يسلك الإنزيم سلوك حمض يفقد بروتونات لتتآثر وظائفه الكربوكسيلية وتصبح شحنته سالبة. <p>ومنه التخصص الوظيفي تحدده البنية التي تكون محددة ووراثياً ويطلب استقرارها شروط فيزيوكيميائية.</p> <p>كما يتاثر بعوامل أخرى كمواد مثبطة والطفرات</p> <p>الخاتمة تعمل الإنزيمات في شروط مثلى من الحرارة والاس الهدروجيني</p> <p>للارتباط بمادة التفاعل وتحويلها إلى ناتج</p>
2n	1.75	<p>التمرین الثاني: 7 تحديد البيانات:</p> <p>1- محدد الفيروس 2- gp120 3- طبقة فوسفوليبية مضاعفة 4- محفظة p17</p> <p>5- محفظة p24/25 6- ARNv 7- إنزيم النسخ العكسي</p> <p>تكمن أهمية gp120 هو الجزيئة التي ينفذ بها الفيروس إلى الخلايا المستهدفة له حيث يستهدف الفيروس الخلايا المناعية الثانية 4 لامتلاكها مستقبلات تسمح للفيروس بالثبت عليها لأنها تحمل المحدد الفيروسي gp120 الذي يتكون بنويها مع CD4 ممكناً الفيروس من التثبت على الخلية LT4 وبارتباط المعدن CD4- gp120 بالمستقبل الغشائي المساعد (CCR5-CXCR4-GP41) وإدخال الفيروس في غشاء الخلية المستهدفة وهذا ما يسمح باندماج غشاء الفيروس مع غشاء الخلية المصابة.</p> <p>❖ يصنف الفيروس ضمن الفيروسات الراجعة لاحتواءه على إنزيم النسخ العكسي وتحول ARNv إلى ADNv.</p> <p>تحليل الجدول:</p> <p>يمثل الجدول نتائج اختبار حقن لقاحات مختلفة في قرد شمبانزي واستخلاصه وتجربته على سلالات مختلفة حيث نلاحظ:</p> <p>عند حقن لقاح مكون من gp120 كاملاً استجابة مناعية غير فعالة وعند حقن لقاح مكون من gp120 منزوع الجزء v3 نلاحظ حدوث استجابة مناعية سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات من VHI.</p> <p>ومنه نستنتج: أن الجزء v3 هو المسؤول عن عدم حدوث استجابة مناعية وعدم فعالية اللقاح</p>
5	1	
0.5	0.75	
	1	
	5	

من الشكل ب الذي يوضح بنية محدد المستضد gp120 وهو حروهي بنية معقدة تحمل

<p>2 1 1 0.5 0.5 0.5 0.25 0.5</p>	<p>اكثر من موقع تثبيت احدها خاص ب cd4 واخر خاص بالمستقبل الغشائي ccr5 حيث نلاحظ ان الحلقة او الدرع V3 تحجب موقع التثبيت على مستقبلات الغشائية للخلية المضيفة يدل على انه عند انتقاء LB يحدث تكامل بنوي بين المنطقة V3 وموقع تثبيت محدد المستضد لل BCR بعد التكاثر والتمايز يتم انتاج اجسام مضادة تتكامل بنوييا مع V3 المسئولة عن الانتقاء ونحن نعلم ان المنطقة v3 شديدة التغير من سلالة لاخرى ومنه الاجسام المضادة الناتجة لا تتكامل بنوييا مع V3 للسلالات الناتجة الجديدة وبالتالي عدم حدوث استجابة .</p> <p>من الوثيقة 3 التي تبين بنية محدد المستضد قبل وبعد الارتباط بالمستقبلات الغشائية الخاصة بالخلية المضيفة حيث نلاحظ انه قبيل الارتباط يتم كشف موقع التثبيت ليحدث التكامل البنوي بين محدد المستضد والمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة ليتم غزوها.</p> <p>ومنه الصعوبة التي واجهها العلماء في ايجاد لقاح هو وجود المنطقة V3 التي تحجب محدد المستضد gp120 وتكشفه عند الارتباط بالخلية المضيفة.</p> <p>التمرين الثالث:8ن</p> <p>يمثل الشكل (أ) الوثيقة 1: صور مجهرية اخذت لمقاطع مجهرية اخذت من المنطقة السوداء مقر تواجد العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وآخرين مصاب. حيث نلاحظ عدد كبير من العصبونات الدوبامينية في مقطع المادة السوداء عند الشخص السليم و بالمقابل يتناقص عدد هذه العصبونات تدريجيا عند الشخص المصاب بمرض باركنسون بزيادة مدة الإصابة الاستنتاج</p> <p>وبالتالي مرض بركسون مرتبط بفقدان الخلايا العصبية الدوبامينية المفرزة للدوبارمين في مستوى المنطقة السوداء في الدماغ.</p> <p>الفرضية 1: تعود الإصابة بمرض باركنسون عند الفئة المسنة إلى فقدان العصبونات الدوبامينية وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولا ترکب الدوبامين نتيجة توقف توقف تفاعلات تركيبه الحيوي</p> <p>الفرضية 2: تعود الإصابة بالمرض عند فئة الشابة إلى فقدان العصبونات الدوبامينية وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولا ترکب الدوبامين نتيجة خلل في البنية الفراغية في أحد البروتينات المشرفة على تركيبه بسبب طفرة</p> <p>الجزء الثاني: 1- شرح سبب الإصابة بمرض بركسون عند الفئة المسنة و عند الشباب باستغلال معطيات الوثائقتين 3 و 2:</p> <p>تبين الوثيقة 2: مسلك التركيب الحيوي للدوبارمين في الحالة الطبيعية وفي حالة نقص تركيبه حيث يتم التركيب الحيوي للدوبارمين وفق خطوتين كالتالي:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1- يتم تحويل التيروزين إلى L-Dopa بتحفيز من انزيم التيروزين هيدروكسيلاز. 2- ثم تحويل L-Dopa إلى دوبامين بتحفيز من انزيم L-Dopa ديكربوكسيلاز. 3- ثم تخزين الدوبامين في حويصلات مشبكية ليطرح في الشق المشبكي ثم يعاد امتصاصه من قبل الخلية قبل مشبكية بعد تأثيره التنببي على الخلية بعد مشبكية.
---	---

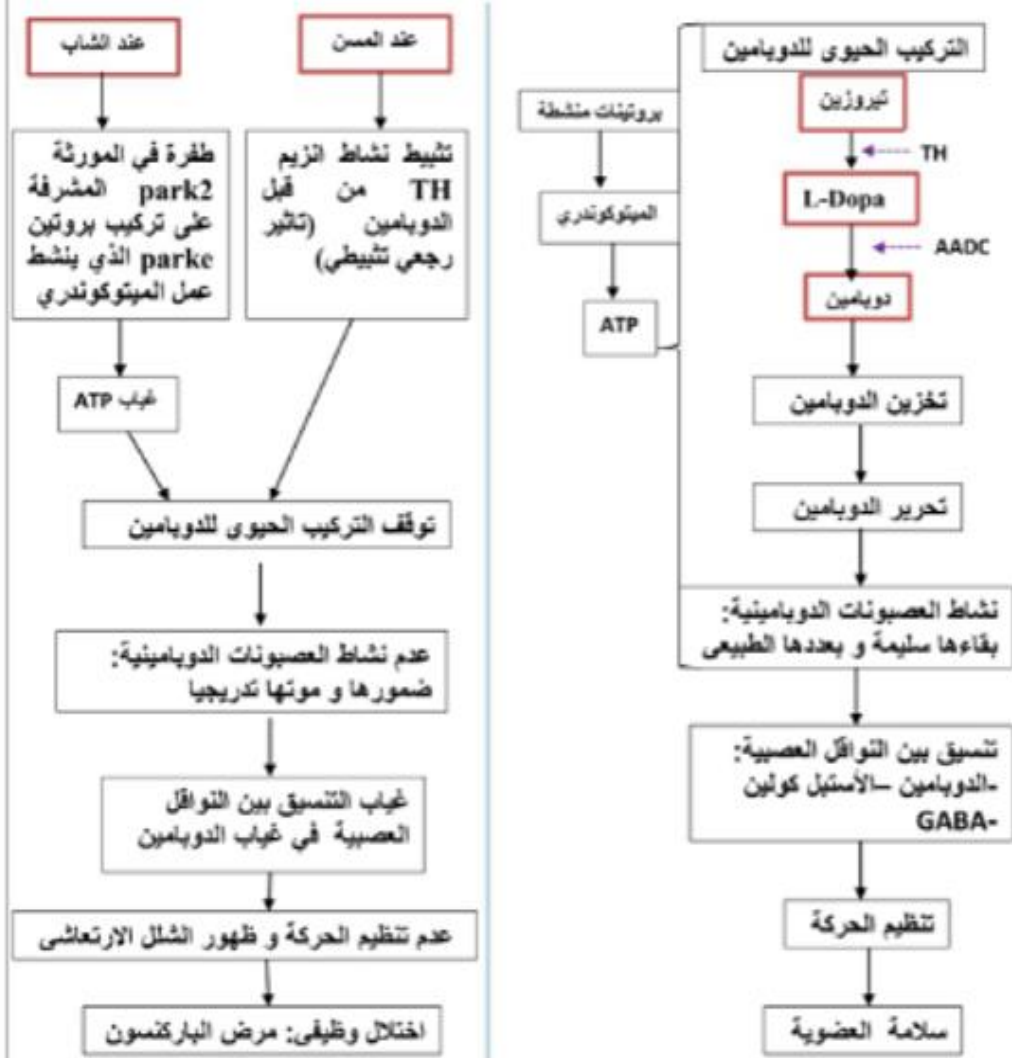
		<ul style="list-style-type: none"> ▪ بما ان للدوبامين القدرة على تثبيت على الموقع الفعال لانزيم تيروزين هيدروكسيلاز (تاثير رجعي ثبطي) (فأنه يثبط نشاطه وبالتالي لا يتم تحويل التيروزين الى L-Dopa فيتوقف مسار التركيب الحيوي للدوبامين. ومنه يتوقف تركيب الدوبامين يؤدي الى توقف نشاط العصيونات الدوبامينية مما يؤدي الى موتها وضمورها التدريجي وبالتالي تتعطل عملية التحكم في الحركة فيظهر مرض باركنسون عند المسنين وهذا يؤكد صحة الفرضية - 1.
0.25		<p>من الوثيقة 3- الشكل (أ) جزء من تتابع نكليوتيدات الاليل عادي واخر طافر T240R للمورثة التي تشرف على تركيب بروتين الباركين الذي يتحكم في مجموعة من البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري لتوفير طاقة اللازمة لنشاط عصيونات الدوبامين وفق البالىات دقيقة والشكل ب جزء من جدول الشفرة الوراثية:</p> <p>حيث نلاحظ: بالنسبة للاليل العادي:</p> <p>تابع نكليوتيدات ARNm لمورثة باركي 2:</p> <p style="text-align: center;">UGC AUU ACG UGCACA GAC GUC AGG</p> <p>الاحماظ الموافقة:</p>
3.25	1	<p style="text-align: center;">Cys-Ile-Thr-Cys -Thr -Asp- Val - Arg</p> <p>بالنسبة للاليل الطافر:</p> <p>تابع ARNm لمورثة باركي 2:</p> <p style="text-align: center;">UGC AUU ACG UGC AGA GAC GUC AGG</p> <p>الاحماظ الموافقة:</p> <p style="text-align: center;">Cys-Ile-Thr-Cys-Arg- Asp-Val- Arg</p>
0.5		<p>تظهر النتائج وجود استبدال النكليوتيد 823 الممثلة في C في الاليل العادي ب G في الاليل الطافر</p> <p>Aدى الى استبدال الحمض الاميني رقم 257 الممثل في الثريونين في البروتين الطبيعي بالارجنين</p> <p>في بروتين الباركين الطافر. هذه الطفرة تؤدي الى تغير تسلسل احماض الامينية وبالتالي فقدان البنية الفراغية الطبيعية ومن ثم فقدان التخصص الوظيفي لبروتين الباركين</p> <p>وبما ان هذا البروتين يتحكم في مجموعة من البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري لتوفير الطاقة اللازمة لعمل لنشاط عصيونات الدوبامينية مما يؤدي الى توقف تركيب الدوبامين وبالتالي توقف نشاط العصيونات الدوبامينية وانخفاض الدوبامين مما يؤدي الى موت العصيونات وضمورها وتتعطل عملية التحكم في الحركة وظهور المرض في سن مبكر (عامل وراثي). وهذا يؤكد صحة الفرضية 2 وكلا الفرضيتين وجيهتين.</p>
0.5		<ul style="list-style-type: none"> ▪ ال L-Dopa المحقون وريديا يتحول في الدم الدوبامين والذى لا يمكنه عبور الحاجز الدموي الدماغي (حاجز يفصل الدم عن خلايا الدماغ) لا يمكن من الوصول الى الخلايا في الدماغ: ▪ حتى طريقة حقن الدوبا وريديا لوحده غير كفيلة بالعلاج ولو في مراحل حديثة من المرض فهو سيتحول الى دوبامين لكن هذا الأخير لن يعبر الحاجز الدموي

الدماجي.

- وبالتالي من الاحسن تثبيط تحول L-Dopa الى دوبامين في الدم ليمر كله الى الدماغ بالتحديد الخلايا العصبية الدوبامينية وتنظيم الحركة.
- ومنه العلاج المناسب هو الحقن الوريدي لـ L-Dopa مع مثبط للانزيم الذي يحوله الى دوبامين أي مثبط انزيم L-Dopa ديكربوكسيلاز فيعبر الـ L-Dopa الحاجز الدموي اى عصبونات الدوبامينية في المادة السوداء ليتحول الدوبامين ليخفف من اعراض المرض.

الجزء الثالث:

مخطط عمل العصيوبونات الدوبامينية عند الشخص السليم و عند الشخص المصابة بناء على المكتسبات و موقفا المعلومات المتوصل اليها في هذه الدراسة:



انتهى عن أستاذة المادة تمنياتنا لكم بالنجاح في بكالوريا 2021