الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

موحد بين ثانويات ولاية خنشلة

وزارة التربية الوطنية

امتحان بكالوريا تجريبية

الثلاثاء 16 ماي 2023

الشعبة : علوم تجريبية

المدة: 04 سا و 30 د

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

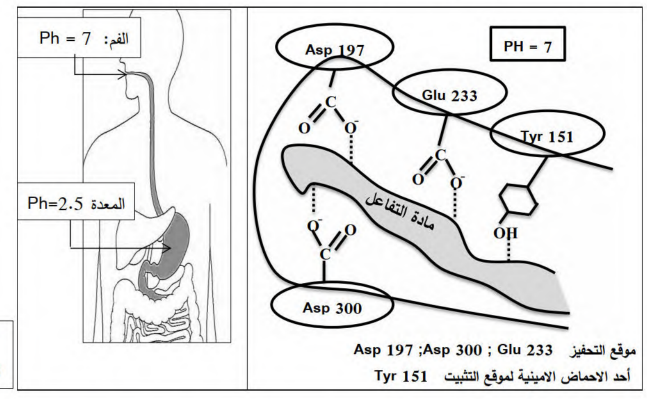
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين :

الموضوع الأول

التمرين الأول (الاسترجاع المنظم للمعارف): (05 نقاط)

تلعب الانزيمات الهاضمة دورا مهما في تبسيط الاغذية الى مغذيات قابلة للامتصاص و الاستهلاك مثل الاميلاز الذي يفكك النشاء في الفم, الا أن هذا الانزيم يتوقف نشاطه مباشرة عند وصوله الى المعدة.

الوثيقة المساعدة توضح في جانب منها معطيات لنشاط الموقع الفعال لهذا الانزيم.



الوثيقة المساعدة

- 1- حدد دور الاحماض الامينية المشار اليها في الوثيقة في التخصص الوظيفي لأنزيم الاميلاز.
 - 2- وضح العلاقة بين بنية الاميلاز و تخصصه الوظيفي في المعدة.

ملاحظة: تهيكل الاجابة عن التعليمة الثانية في نص علمي يتضن: مقدمة, عرض و خاتمة.

اختبار في مادة: علوم الطبيعة و الحياة الشعبة : علوم تجريبية / امتحان بكالوريا تجريبية

التمرين الثاني (تطبيق الاستدلال العلمي): (7 نقاط)

تتدخل الخلايا المناعية دوما في محاربة مختلف أنواع السرطانات إلا أن اختلاف طبيعة الأورام السرطانية قد يعرقل أحيانا عمل هذه الخلايا المناعية.

الجزء الأول:

لفهم أسباب فشل الخلايا المناعية في التصدي لبعض الأورام السرطانية نقترح معطيات الوثيقة (1) حيث: الشكل (أ) رسم تخطيطي لعلاقة LTc مع خلية سرطانية غير مقاومة وأخرى مقاومة.

اما الشكل (ب) فيوضح نتائج حضن خلايا LTc مع خلايا من ورم سرطاني عادي واخر صلب.

للتو عادي ورم الخلايا المستضدي - 1 TC السرطانية ورم صلب عدم إختراق عدم إختراق مقاومة خلية سرطانية

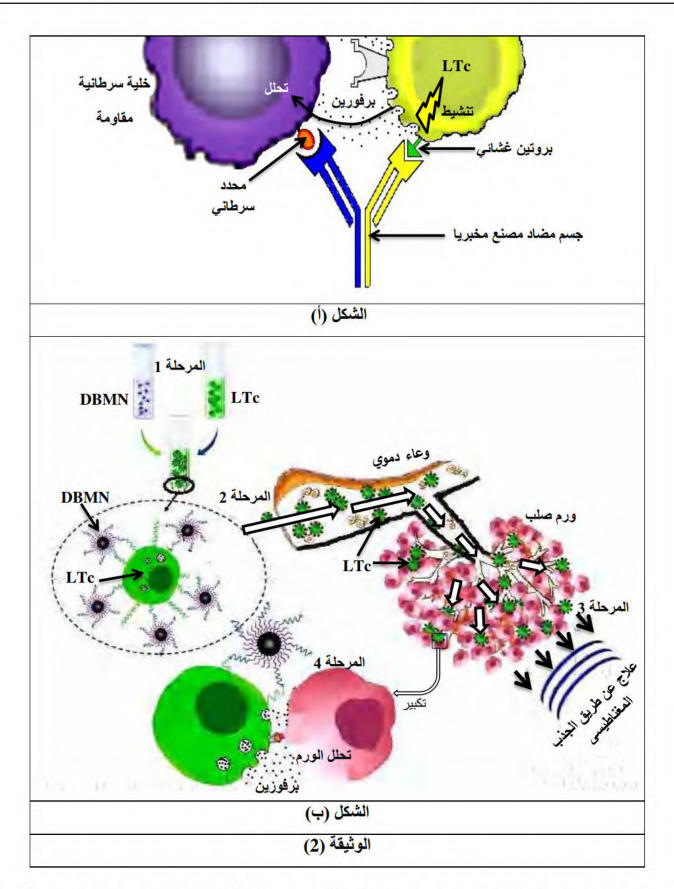
- برر فشل الاستجابة المناعية النوعية في القضاء على بعض الأورام السرطانية، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1). الجزء الثانى:

الوثيقة (1)

الشكل (ب)

الشكل (أ)

لعلاج هذه الأورام السرطانية التي يفشل الجهاز المناعي في التصدي لها تم اعتماد تقنيات مخبرية حديثة ، الشكل (أ) من الوثيقة (2) يوضح العلاج المناعي للأورام السرطانية المقاومة باستعمال الأجسام المضادة المصنعة مخبريا ثنائية التخصص, أما الشكل (ب) فيوضح العلاج باستعمال جسيمات DBMN (جسيمات نانو مغناطيسية) القابلة للجذب المغناطيسي و الموجهة ضد الأورام السرطانية الصلبة.



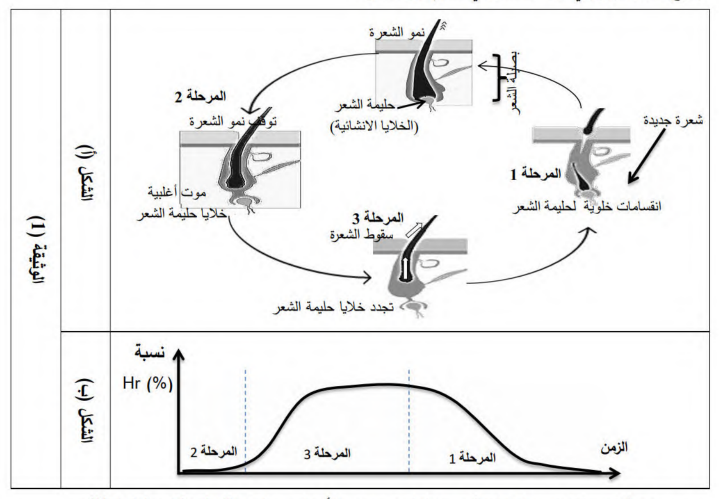
- وضح مدى فعالية هذه العلاجات في القضاء على الأورام السرطانية التي قد يفشل الجهاز المناعي في التصدي لها, باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

التمرين الثالث (انتهاج المسعى العلمي): (8 نقاط)

يتحكم التعبير المورثي في بنية البروتين الوظيفية الا أن اختلال ذلك ينعكس على النمط الظاهري, كحالة سقوط الشعر عند بعض الاشخاص و عدم تجدده, لفهم ذلك نقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول: يتجدد الشعر عند مختلف الثديات باستمرار, حيث تدوم حياة الشعرة الواحدة من 2 الى 7 سنوات,

الشكل (أ) من الوثيقة (1) يوضح مراحل دورة حياة بصيلة الشعر, بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيترجم نسبة إنتاج العامل البروتيني Hr المتدخل في تنظيم دورة الشعر.



- صغ فرضية تفسر بها فقدان الشعر نهائيا عند بعض الأشخاص, باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).

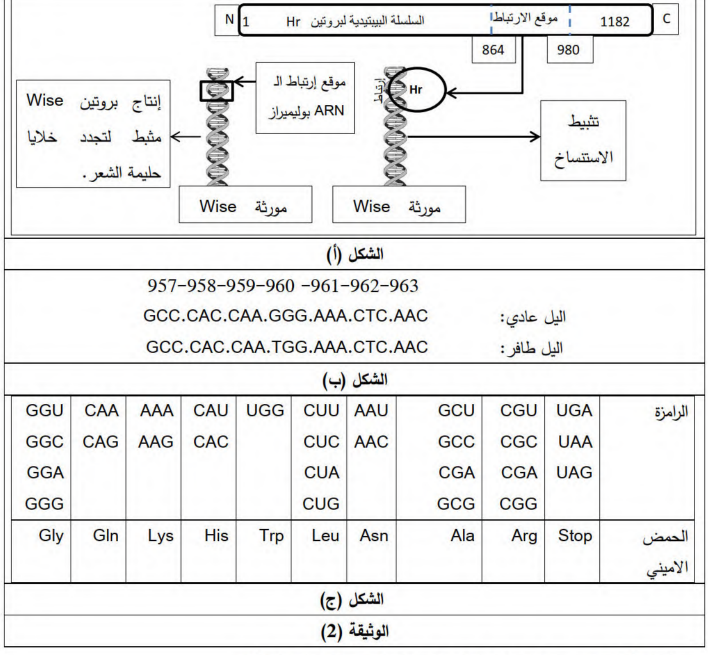
الجزء الثاني:

لدراسة أكثر دقة حول دور بروتين Hr في تنظيم دورة حياة بصيلة الشعر وعلاقته بتساقط الشعر, إليك الوثيقة (2).

الشكل (أ): بنية و الية تدخل بروتين Hr في نمو وتجديد الشعر.

الشكل (ب): التتابع النيكليوتيدي لجزء السلسلة غير المستنسخة من مورثة Hr عند شخص طبيعي و أخر يعاني من سقوط الشعر و عدم تجدده.

الشكل (ج): مستخرج من جدول الشفرة الوراثية.



1- صادق على صحة الفرضية المقترحة , باستغلال معطيات الوثيقة (2).

2- إقترح علاجا لهذه الحالة.

الجزء الثالث:

أبرز في مخطط العلاقة بين التعبير المورثي و النمط الظاهري لشخص يعاني من فقدان الشعر, إعتمادا على ما توصلت اليه في هذه الدراسة و معارفك.

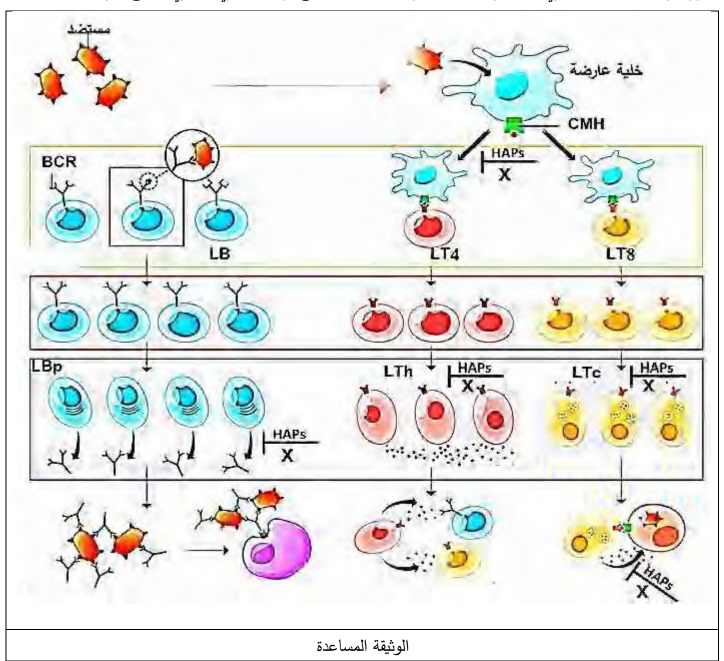
إنتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني

التمرين الأول (الاسترجاع المنظم للمعارف): (05 نقاط)

يضمن الجهاز المناعي الحفاظ على سلامة العضوية باستخدام عدة أصناف خلوية و بروتينات على درجة عالية hydrocarbures) HAPs من التخصص. يمكن أن تتأثر تفاعلات المناعة النوعية بالملوثات البيئية مثل مادة aromatiques polycycliques)، مما قد ينجم عنه مشاكل صحية متعددة.

تبرز الوثيقة المساعدة مستويات التأثير المختلفة للمواد السابقة بناء على دراسات تجريبية أجريت على حيوانات.



- اشرح تأثير التعرض للملوثات (HAPs) على أداء الجهاز المناعي و العواقب المحتملة على صحة الإنسان اعتمادا على المعلومات التي تقدمها الوثيقة المساعدة.

ملاحظة: هيكلة الإجابة (مقدمة، عرض، خاتمة).

اختبار في مادة: علوم الطبيعة و الحياة الشعبة : علوم تجريبية / امتحان بكالوريا تجريبية

التمرين الثاني (تطبيق الاستدلال العلمي): (7 نقاط)

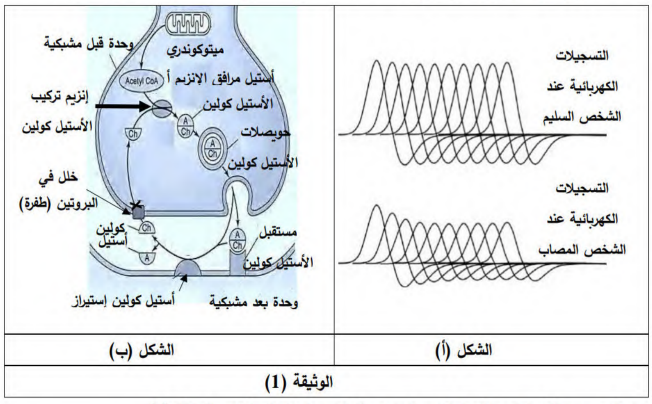
يؤمن الجهاز العصبي نقل الرسائل العصبية الى العضلات عبر المشابك بتدخل بروتينات، الا انه يمكن ان يختل نشاط هذه المشابك بفعل عوامل داخلية او خارجية.

الجزء الاول:

متلازمة الوهن العضلي الخلقي هو اضطراب عصبي عضلي ، تشمل أعراضه اضطرابات في التنفس (توقف مؤقت)، وضعفا في بعض العضلات، لفهم أحد أسباب هذا المرض نقترح عليك الدراسة التالية:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) تسجيلات كهربائية (الكتروميوغرام) ملتقطة بواسطة الكترودات موضوعة على مستوى الجلد في العضلة بعد تنبيه العصبون المحرك الذي يعصبها عند شخص سليم و شخص مصاب بالمتلازمة.

أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح حالة المشبك العصبي العضلي عند شخص مصاب بالمتلازمة.



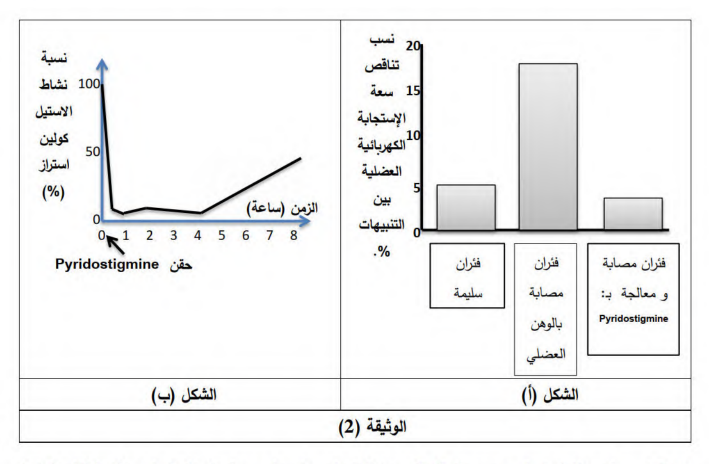
- وضح سبب الاصابة بمتلازمة الوهن العضلي الخلقي، باستغلالك لشكلي الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

لتسليط الضوء على احدى طرق تحسين الحالة الصحية للمصابين بالمتلازمة السابقة نقترح الدراسة التالية:

التجربة 1: نقوم بإحداث تنبيهات متكررة للوحة محركة لفئران. عددها 200 تنبيه في 5 ثواني. ثم نسجل الإستجابة الكهربائية على مستوى الليف العضلي. الشكل (أ) من الوثيقة (2) يمثل نتائج قياس نسب تناقص سعة الإستجابة الكهربائية العضلية بين التنبيهات عند ثلاث مجموعات من الفئران.

التجربة 2: نحقن فئران سليمة بجرعة مقدارها 30 mg/kg من مادة Pyridostigmine. ثم نقيس النشاط الإنزيمي للأستيل كولين إستيراز على مستوى الشق المشبكي. النتائج المحصل عليها موضحة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).



- بين كيف يساهم هذا الدواء في تحسين الحالة الصحية للاشخاص المصابين بهذه المتلازمة باستغلالك لشكلي الوثيقة (2).

التمرين الثالث (انتهاج المسعى العلمي): (8 نقاط)

يقوم النبات الأخضر بتحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة وفق سلسلة من التفاعلات الحيوية الخلوية، يمكن لبعض المواد مثل مادة Tentoxine (ينتجها نوع من الفطريات) أن تؤثر على سيرورة التفاعلات السابقة، مما قد يتسبب في موت سريع للنبات (يستخدم التنتوكسين أيضًا كمبيد للأعشاب الضارة).

الجزء الأول: لفهم آلية تأثير مادة Tentoxine نستعرض الدراسة التالية.

اجرى العالم Arnon (1958) تجارب على بلاستيدات خضراء حيث حضر أوساط تحتوي على ستروما فقط ، والتي توضع في ظروف مختلفة وتزود بجزيئات C*O2 المشع، تقاس كمية C*O2 المثبتة.

الشروط و النتائج التجريبية موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).

اختبار في مادة: علوم الطبيعة و الحياة الشعبة : علوم تجريبية / امتحان بكالوريا تجريبية

• تم إعادة التجربة السابقة في وجود مادة Tentoxine النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).

كمية ثاني أكسيد الكربون المثبتة في	محتوى الوسط
الستروما دقة / دقيقة.	
4000	ستروما في غياب الضوء
96000	ستروما في غياب الضوء بوجود التيلاكويدات سبق تعريضها
	للضوء في شروط تجريبية ملائمة
96000 ≈	ستروما في غياب الضوء بوجود: ATP و نواقل مرجعة RH2.
	الشكل (أ)
كمية ثاني أكسيد الكربون المثبتة في	محتوى الوسط
الستروما (دقة / دقيقة)	الشروط التجريبية
4000	ستروما في غياب الضوء بوجود التيلاكويدات سبق تعريضها
	للضوء في شروط تجريبية ملائمة بوجود Tentoxine.
	انشکل (ب)
	الوثيقة (1)

- اقترح فرضيات لتوضّح تأثير مادة Tentoxine على التحويل الطاقوي المدروس باستغلال النتائج التجريبية المبينة في شكلى الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

للتحقق من صحة إحدى الفرضيات السابقة نقدم المعطيات التالية:

- تم وضع معلق من التيلاكويدات المعزولة (في وجود وفي غياب Tentoxine)، بتوفر الضوء و ADP + Pi و كذلك مستقبل اصطناعي للإلكترونات (R). النتائج التجريبية موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- من جهة أخرى تم تتبع نسبة تدفق البروتونات عبر إحدى مكونات السلسلة التركيبية الضوئية في شروط تجريبية مناسبة في وجود و في غياب مادة Tentoxine. النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).
- بينما الشكل (ج) من نفس الوثيقة يوضح مقر تأثير مادة Tentoxine على إحدى عناصر السلسلة التركيبية الضوئية.

النتائج التجريبية	الشروط التجريبية
- إنطلاق غاز ثنائي الأكسجين. - تركيب ATP.	يلاكويدات معزولة معرضة للضوء + (Pi و ADP) + مستقبل الإلكترونات.
- إنطلاق غاز ثنائي الأكسجين.	يلاكويدات معزولة معرضة للضوء+ (Pi وPi) + مستقبل
- عدم تركيب ATP.	كترونات + Tentoxine .
	الشكل (أ)
Tentoxine C14	المروما للتيلاكويد في غياب عثماء التيلاكويد في التيلاكويد Tentoxine عثماء التيلاكويد
الشكل (ج)	الشكل (ب)

- بين سبب استخدام مادة Tentoxine كمبيد للأعشاب الضارة بما يسمح بالتحقق من صحة إحدى الفرضيات المقترحة باستغلالك لأشكال الوثيقة (2).

الجزء الثالث:

- وضح بمخطط تأثير مادة Tentoxine على المرحلة المدروسة من التحويل الطاقوي. باستغلال المعلومات المستخرجة مما سبق و معارفك الخاصة.

إنتهى الموضوع الثاني

شبكة التصحيح لامتحان مادة علوم الطبيعة و الحياة /الموضوع الأول/

التمرين الأول

		العلاقة بين الاحماض الامينية المشار اليها و التخصص الوظيفي للاميلاز:	1
	0.25	الاحماض الامينية لموقع التثبيت مثل Tyr 151: الارتباط مع مادة التفاعل و تثبيتها:	
1	2*	فهي مسؤولة عن النوعية اتجاه مادة التفاعل.	
	0.25	موقع التحفيز للاميلاز Asp 197; Asp 300; Glu 233 : التأثير على مادة	
	2*	التفاعل: فهي مسؤولة عن النوعية اتجاه نوع التفاعل.	
		نص علمي :	2
		مقدمة:	
	0.25	- الاميلاز هو أحد الانزيمات الهاضمة يفكك النشاء في الفم, إلا أنه يفقد وظيفته عند	
	2*	وصوله الى المعدة.	
		- فكيف ذالك؟	
		عرض:	
		- للأميلاز بنية فراغية تحدد تخصصه الوظيفي	
		- بنيته محددة بعدد ونوع وترتيب الاحماض الامينية الداخلة في تركيبها.	
		- يعمل على تماسكها روابط تنشأ بين جذور أحماض أمينية محددة وراثيا.	
		- للأميلاز موقع فعال له شكل فراغي يبدي تكامل بنيوي مع مادة التفاعل	
		- هو المسؤول عن تثبيت مادة التفاعل (نشاء) عن طريق موقع التثبيت	
		- و التأثير عليها عن طريق موقع التحفيز	
	0.25	- تنشأ روابط مؤقتة بين جزء من مادة التفاعل و المجموعات الوظيفية في الموقع الفعال	
4	12 *	للانزيم.	
		- يعمل الاميلاز في درجة PH هي 7 حيث تكون شحنة المجموعات الوظيفية في	
		الموقع الفعال ملائمة للارتباط و التأثير على مادة التفاعل.	
		- يؤثر تغير PH الى القيمة 2.5 في المعدة على شحنة المجموعات الوظيفية السالبة	
		لله Asp 197 ; Asp 300 ; Glu 233 في الموقع الفعال (التحفيز) لهذا الانزيم .	
		- تفقد المجموعات الوظيفية لموقع التحفيز القدرة على الارتباط بمادة التفاعل.	
		- يفقد الانزيم قدرته على التأثير على مادة التفاعل.	
		- الانتقاء و الترتيب و الربط.	
		خاتمة:	
	0.25	- الشكل الفراغي للموقع الفعال لاميلاز هو المحدد لتخصصه الوظيفي.	
	2*	- تغير شحنة المجموعات الوظيفية للموقع الفعال في PH المعدي يفقده قدرته على	
		تحفيز التفاعل	

التمرين الثاني

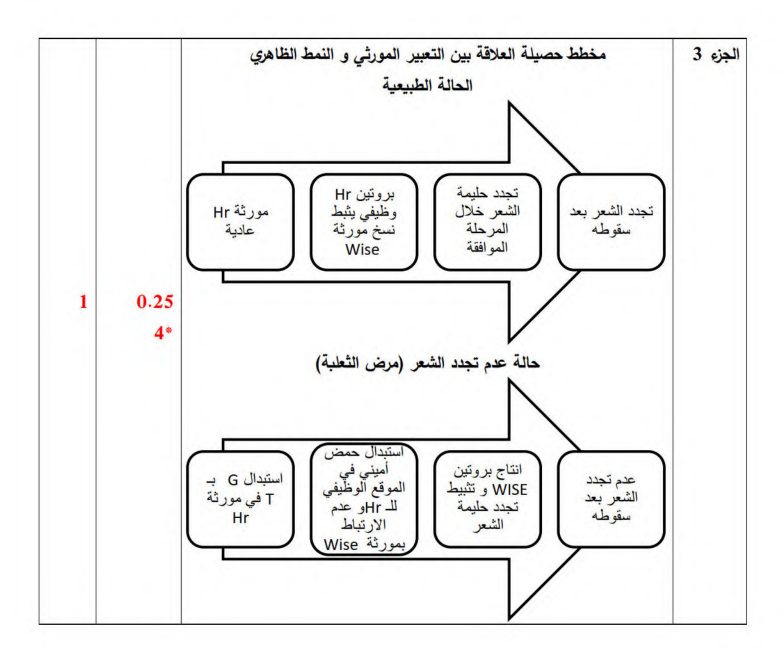
	التنقيط	الاجابة	
	-	استغلال الشكل أ: رسم تخطيطي لعلاقة LTc بالخلية السرطانية المقاومة و الغير مقاومة	الجزء
		- الخلية السرطانية الغير المقاومة تعرض على غشائها معقد بيتيد مستضد- HLA1.	1
		- تتعرف LTc على بيتيد مستضد- HLA1 بواسطة TCR (تكامل بنيوي مزدوج).	
		- تفرز LTc البرفورين لتخرب الخلية السرطانية.	
	0.25	- الخلية السرطانية المقاومة لا تعرض على غشائها معقد بيتيد مستضد- HLA1.	
	6*	- لا تتعرف LTc على الخلية السرطانية المقاومة.	
		- لا تفرز LTc البرفورين و لا تخرب الخلية السرطانية.	
	0.25	نتيجة: تتفلت بعض الخلايا السرطانية من الرد المناعي بعدم عرض معقد بيتيد	
		مستضد - HLA1 على غشائها.	
3		إستغلال الشكل ب: رسم تخطيطي لنتائج حضن LTc مع الاورام العادية والصلبة.	
	0.25	- تخترق LTc خلايا الورم العادي و تخربها.	
	2*	- لا تخترق LTc خلايا الورم الصلب الذي لا يتضمن السوائل فلا تخربها.	
	0.25	نتيجة: لا تسمح طبيعة الورم السرطاني الصلب للـ LTc باختراقه.	
		ربط: فشل الجهاز المناعى:	
	0.25	- LTc لا تخرب الخلايا السرطانية المقاومة لغياب HLA1 فلا تتعرف عليها.	
	2*	- LTc لا تخرب الخلايا السرطانية في الاورام السرطانية الصلبة لعدم اختراقها.	
		إستغلال الشكل أ: رسم تخطيطي لالية عمل الجسم المضاد ثنائي التخصص	الجزء
		- الجسم المضاد يملك موقعين مختلفين في جزئه المتغير	2
	0.25	- يرتبط الجسم المضاد بواسطة الموقع الأول بالمحدد السرطاني	
	5*	- يرتبط الجسم المضاد بواسطة الموقع الثاني بالبروتين الغشائي للـ LTc	
		- ينشط الجسم المضاد الـ LTc على إفراز البرفورين	
		- تخريب الخلية السرطانية المقاومة.	
	0.25	نتيجة: تنشط الأجسام المضادة ثنائية التخصص الخلايا LTc لافراز البرفورين و	
		القضاء على الخلايا السرطانية المقاومة.	
		إستغلال الشكل ب: رسم تخطيطي لآلية عمل الجسيمات النانو المغناطيسية	
		- المرحلة 1: إرتباط جسيمات DBMN بغشاء LTc	
	0.25	- المرحلة 2: حقن LTc المرتبطة بجسيمات DBMN في الدم	
	4*	- المرحلة 3: جذب LTc المرتبطة بجسيمات DBMN مغناطيسيا نحو الورم الصلب	
		- المرحلة 4: تعرف LTc على الخلايا السرطانية و القضاء عليها بالبرفورين.	
	0.25	نتيجة: تسمح تقنية الجذب المغناطيسي لجسيمات النانو DBMN بتوجيه LTc نحو	
4		الورم الصلب صعب الاختراق و تخريبه.	

	الربط: مدى فعالية هذه العلاجات	
	- تسمح الأجسام المضادة ثنائية التخصص بالتقريب بين LTc و الخلية السرطانية	
	المقاومة	
0.25	- وبتنشيط الـ LTc على إفراز البرفورين	
5*	- البرفورين يخرب الخلية السرطانية المقاومة.	
	- تسمح جسيمات النانو DBMN المرتبطة بـ LTc بجذب هذه الأخيرة داخل الورم	
	الصلب الذي يصعب على الـ LTc اختراقه بمفردها.	
	- تتعرف الـ LTc على الخلايا السرطانية داخل الورم الصلب و تقضي عليه.	

التمرين الثالث

	التنقيط	الاجابة	العنصر
		إستغلال الشكل أ: رسومات تخطيطيات و معطيات حول دورة حياة بصيلة الشعر.	الجزء 1
		تمر دورة بصيلة الشعر بمراحل:	
	0.25	- تنقسم خلايا حليمة الشعر بما يسمح بنمو الشعرة و استطالتها.	
	3*	- يتوقف نمو الشعرة عند موت خلايا حليمة الشعر ثم تموت الشعرة و تسقط.	
		- تجدد خلايا حليمة الشعر لتدخل في انقسامات تسمح بنمو شعرة جديدة.	
	0.5	نتيجة: خلايا حليمة الشعر هي المسؤولة عن نمو الشعر.	
		إستغلال الشكل ب: منحنى بياني لنسبة بروتين Hr المنتجة خلال مراحل دورة	
3		بصيلة الشعر.	
	0.25	- مرحلة 2: نسبة بروتين Hr المنتجة منعدمة و تبدأ في الظهور في نهاية المرحلة.	
	3*	- مرحلة 3: نسبة بروتين Hr المنتجة في ارتفاع مستمر حتى قيمة أعضمية.	
		- مرحلة 1: نسبة بروتين Hr المنتجة في انخفاض مستمر حتى الإنعدام.	
	0.5	نتيجة: ينتج بروتين Hr بصورة رئيسية خلال المرحلة 3 من دورة بصيلة الشعر.	
		ربط: ينتج بروتين Hr بصورة رئيسية خلال المرحلة التي يتم خلالها تجدد حليمة	
		الشعر المسؤولة عن نمو الشعر.	
	0.5	فرضية: بروتين Hr المحفز لتجدد حليمة الشعر هو بروتين غير وظيفي عند	
		الأشخاص الذين يعانون من تساقط الشعر.	

										•	
		وتجديد	في نمو	رىتىن Hr	تدخل برو	ة و الية	علقة ببنيا	طیات من) الشكل أ: مع	إستغلال	الجزء 2
			الشعر.								
		لحمضين	- يتكون بروتين Hr من 1182 حمض أميني وله موقع ارتباط بين الحمضين								
								.9	، 860 و 880	الامينين	
	0.25			ة الشعر .	لايا حليما	لتجدد خ	ین مثبط	عن بروت	مورثة Wise	- تعبر	
	3*	بوليمراز	ARN ,	مع أنزيد	ارتباطها	ئي موقع	Wise	مع مورثة	ل بروتين Hr ه	- يرتبه	
						.Wise	بروتين e	نع انتاج	ستنساخها و يم	فيمنع ال	
	0.5	يا حليمة	دد خلاب	يثبط تج	W الذي	ين ise	يب بروت	شبط لترك	بروتین Hr م	نتيجة:	
										الشعر .	
		لجزء من	تنسخة ا	لير المس	لسلسة الغ	يوتيدي ا	بع النيكل	ج: النتا) الشكل ب +	إستغلال	
		ِ إضافة	ك الشعر	ب بتساق	للمصاب	الشخصر	عادي و	شخص ال	عند الن	مورثة ؛	
							ة حيث:	فرة الوراثي	ج من دول الش	لمستخر	
		957	958	959	960	961	962	963			
	0.25	GCC	CAC	CAA	GGG	AAA	CUC	AAC	ARNm	عادي	
4	3*	Ala	His	Gln	Gly	Lys	Leu	Asn	متعدد بيبيتيد		
		GCC Ala	CAC His	CAA Gln	UGG Trp	AAA Lys	CUC Leu	AAC Asn	ARNm متعدد بيبيتيد	ناسه	
									معدد بیبیید طفرة عن طر		
		"		-			-		الغير مستنسخ		
		ع عدى	- ··· P -	ي رات	,				، النيكليوتيدات م النيكليوتيدات		
		الحمض	امبتدال	ت الـ	صاب أدد				,		
	0.5	نتيجة: طفرة في مورثة Hr عند الشخص المصاب أدت الى استبدال الحمض الامينى 960.									
					ة حيث:	صحيحا	الفرضية	الفرضية:	00 ر. مصادقة على ا		
		ه بذالك	ة الشعر	را حارم					يمنع استنساخ	•	
			<i>J</i>		•	- پ		•	يت مح يتجدد الشع		
		دة واحدة	اننگلیه تی	استبدال	مد طفرة	لثبعر لدر			عي بـ . فاص الذين يع		
	0.25		. J	ر میں	.هم — د	<i></i>		د دری دی		فی مورن	
	4*	لا بحدث	.Wis. فا	e هرثة	ى Hr ك	قع ارتباد	الي موز	نہ بنتمہ	- ال حمض أميا	*	
			_ ,		•	بع ،رو.	ا حق در	عي يـــع		الارتباط	
		ثعر بعد	حدد الن	له عدد ت	الشعر ومذ	حليمة ا	دد خلابا	ً دائم لتح	Wise وتثبيط	-	
		. 532		,	J J ===		. -	• [=		سقوطه.	
					مثان:	ا، منطق	يل أي ح	الحالة: بة	ے ح علاج لهذه ا		
	0.5				••		**		ے دری ہے۔ حقن ARNm	- ·	
					(استعمال ببرون	_	
						<u> </u>		ين ٠٠٠	برری		



شبكة التصحيح لامتحان مادة علوم الطبيعة و الحياة / الموضوع الثاني /

التمرين الأول

نيط	التتة	الاجابة	
		شرح تأثير التعرض للملوثات (HAPs) على أداء الجهاز المناعي و العواقب المحتملة على صحة	1
		الإنسان بالاعتماد على المعلومات التي تقدمها الوثيقة المساعدة:	
		المقدمة:	
		- يتطلب حدوث الاستجابة المناعية النوعية تدخل جزيئات بروتينية عالية التخصص و خلايا مناعية	
1	0.25	تتميز بعدة خصائص كالتعرف ، التواصل و القضاء على المستضدات.	
	4*	- يمكن ان تتاثر التفاعلات المناعية النوعية بعوامل منها ملوثات بيئية.	
		- مشكل : كيفية تأثير الملوثات (HAPs) على أداء الجهاز المناعي .	
		- مشكل: العواقب المحتملة على صحة الإنسان.	
		العرض:	
	0.25	- الاشارة الى مراحل الرد المناعي النوعي (دون تفصيل) المتمثل في : التعرف (الانتقاء) ، التكاثر و	
	4*	التمايز، التنفيذ.	
		- يمكن لل(HAPs) ان يستهدف تفاعلات المناعة النوعية في مراحلها المحتلفة حيث:	
	0.5	- المستوى الاول: الانتقاء النسيلي: تثبيط تحسيس الخلايا LT ₄ و LT ₈	
3.5	0.5	المستوى الثاني: يثبط (HAPs) تمايز الخلايا LT_4 و LT_8 كما يؤثر على الخلايا البلازمية (LBp)	
		المنتجة للاجسام المضادة.	
	0.5	- المستوى الثالث: يثبط (HAPs) افراز البرفورين من طرف الخلايا LTc.	
	0.5	- العواقب: يؤثر (HAPs) على عمل الجهاز المناعي مما يؤدي الى عواقب على صحة الانسان و ظهور	
		الامراض الانتهازية.	
	0.5	الانسجام: ترتيب و تسلسل الافكار والربط المنطقي لها	
		الخاتمة:	
0.5	0.25	 الملوثات تضعف الرد المناعي باحداث خلل في مرحلة من مراحله 	
	2*	– عواقب على صحة الانسان كانتشار الامراض الانتهازية	

التمربن الثاني

لتمريز	، التاني		
	الاجابة	التنق	قيط
لجزء	توضيح سبب الاصابة بمتلازمة الوهن العضلي الخلقي:		
1	استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1):		
	- على مستوى عضلة الشخص السليم: تسجيل تواتر كمونات عمل متقاربة ومتساوية السعة.		
	- على مستوى عضلة الشخص المصاب: تسجيل تواتر كمونات عمل متقاربة ومتناقصة السعة.		
	الاستنتاج: متلازمة الوهن العضلي الخلقي مرتبطة بتناقص سعة الاستجابة على مستوى العضلة.	0.25	
	استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (1):	2*	
	- تركيب الاستيل كولين على مستوى العنصر قبل المشبكي بواسطة انزيم تركيب الاستيل كولين انطلاقا		
	من استيل مرافق انزيم أ و الكولين.		
	- يتم تخزين الاستيل كولين المركب في الحويصلات المشبكية .		
	- تحرير الاستيل كولين في الشق المشبكي عند وصول موجة زوال الاستقطاب الى نهاية الخلية قبل		
	المشبكية.		
	- يتوضع الاستيل كولين على مواقع تثبيت خاصة به في المستقبلات الغشائية النوعية للوحدة بعد المشبكية.		3
	- يفقد الاستيل كولين فعاليته نتيجة الاماهة الانزيمية (تفكيك الاستيل كولين بفعل انزيم ستيل كولين استيراز	0.25	
	الى حمض الخل (استيات) + كولين).	*8	
	- يعاد امتصاص الكولين من قبل بروتين ناقل على مستوى الوحدة قبل المشبكية.		
	- وجود خلل (طفرة) على مستوى البروتين الناقل يؤثر سلبا على اعادة امتصاص الكولين من طرف للخلية		
	قبل المشبكية وبالتالي عدم تجديد الاستيل كولين بصورة طبيعية.		
	الاستنتاج: ترتبط متلازمة الوهن العضلي الخلقي بنقص تجديد الاستيل كولين نتيجة وجود خلل في نشاط		
	البروتين المسترجع للكولين.		
	الربط: توضيح سبب هذه المتلازمة:		
	- قلة استرجاع الكولين بسبب طفرة في بروتينه أدى الى قلة تركيب الاستيل كولين وقلة افرازه.	0.25	
	 نقص في استجابة العضلة للاشخاص المصابين بمتلازمة الوهن العضلي الخلقي عند التنبيهات المتتالية. 	2*	
لجزء	استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2):		
2	 عند الفئران السليمة: نسب تناقص الاستجابة الكهربائية العضلية بين التنبيهات ضعيفة تقدر ب 5%. 		
	- عند الفئران المصابة بالوهن العضلي الخلقي: نسب تناقص الاستجابة الكهربائية العضلية بين التنبيهات		
	تصل الى 18 ٪.	0.25	
	- عند الفئران المصابة و المعالجة بمادة Pyridostigmine: نسب تناقص الاستجابة الكهربائية العضلية	3*	
	بين التنبيهات تقدر ب 4٪.		
	الاستنتاج: تساعد مادة Pyridostigmine على خفض نسبة تناقص الاستجابة الكهربائية العضلية بين	0.75	
	التنبيهات عند الفئران المصابة بالوهن العضلي الخلقي.		
	استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2):		
	- قبل حقن مادة Pyridostigmine: نسبة النشاط الانزيمي للاستيل كولين استراز اعظمية ب 100 %.		
	- بعد حقن مادة Pyridostigmine: تناقص سريع و معتبر في النشاط الانزيمي للاستيل كولين استراز	0.25	
	بك كل مدن داسا والمعالم المسلم المسلم و معبر عني المسلم المريعي عرصيل عويل المسرو	3*	4
	ــــع عويي ١٠٠٠٠ - بعد حقن مادة Pyridostigmine بـ 4 ساعات : تزايد النشاط الانزيمي للاستيل كولين استراز ليبلغ		•
	جد كل مدن داسالها المراج با مدك با ترية المدك المريقي عربين المرور ميني مورو ميني حوالي 10٪.		
	عوايي 10 / الاستنتاج: تثبط مادة Pyridostigmine نشاط انزيم استيل كولين استيراز، و يدوم تأثيرها فترة معينة.	0.75	
	الاستناج. تتبط ماده yildostigiiiii ا تفاط الريم استين خونين استيرار ، و يدوم دايرها نبره منيد .	0.13	

	الربط: مساهمة الدواء في تحسين الحالة الشخصية:	
0.25	– عند استهداف مادة Pyridostigmine لاانزيم استيل كولين استيراز تقلل نشاطه،	
4*	- تبطئ تفكيك الاستيل كولين.	
	- تبقى كميات مرتفعة من الاستيل كولين في الشق المشبكي لفترة زمنية اطول.	
	- يساهم بانتقال الرسائل العصبية بصورة افضل على مستوى المشابك العصبية العضلية.	

التمرين الثالث

			، سریر
نيط	التتنا	الاجابة	
		استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1):	الجزء
		- ستروما في غياب الضوء: كمية CO ₂ المثبتة ضئيلة تقدر ب 4000 دقة / دقيقة.	1
		- ستروما في غياب الضوء بوجود التيلاكويدات التي عرضت للضوء مسبقا في شروط تجريبية ملائمة :	
	0.25	كمية ${\sf CO}_2$ المثبتة مرتفعة تقدر ب ${\sf G0000}$ دقة / دقيقة.	
	3*	- ستروما في غياب الضوء بوجود: ATP و نواقل مرجعة RH ₂ : كمية CO ₂ المثبتة مرتفعة تقدر بحوالي	
		96000 دقة / دقيقة.	
	0.5	الاستنتاج: نواتج المرحلة الكيموضوئية ضرورية لتثبيت CO ₂ . (أو هناك مرحلتين للتركيب الضوئي)	
		استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (01):	
3	0.25	- ستروما في غياب الضوء بوجود التيلاكويدات التي سبق تعريضها للضوء في شروط تجريبية ملائمة	
		بوجود Tentoxine: كمية CO_2 المثبتة ضئيلة تقدر ب 4000 دقة $/$ دقيقة.	
	0.5	الاستنتاج: المادة Tentoxine تثبط تثبيت CO ₂ .	
		الربط:	
		- يحتاج تثبيت CO ₂ الى نواتج المرحلة الكيموضوئية إلا أن مادة Tentoxine تعيق ذالك.	
		الفرضيات:	
	0.5	- Tentoxine يعيق حدوث المرحلة الكيموضوئية (تقبل أي فرضية تتعلق بوقف هذه المرحلة كتثبيط	
		حركة الالكترونات أو تثبيط تركيب ATPالخ).	
	0.5	- Tentoxine يعيق حدوث المرحلة الكيموحيوية (تقيل أي فرضية تتعلق بثبيط أحد تفاعلات هذه	
		المرحلة).	
		استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2):	الجزء
		- تيلاكوئيد في الضوء +Pi + ADP + مستقبل الالكترونات: نلاحظ إنطلاق O ₂ و تركيب ATP, دليل	2
	0.25	على حدوث مرحلة كيموضوئية.	
	2*	- تيلاكوئيد في الضوء +Pi + ADP + مستقبل الالكترونات + Tentoxine: نلاحظ إنطلاق O ₂ لكن	
		عدم تركيب ATP, دايل على حدوث مرحلة كيموضوئية, لكن دون تركيب ATP.	
	0.5	نتيجة: يشط Tentoxine تفاعل تركيب ATP خلال المرحلة الكيموضوئية.	
4		استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2):	
	0.5	- في وجود أو في غياب Tentoxine: تدفق البروتونات عبر الكريات المذنبة 100 %.	
	0.5	نتيجة: Tentoxine لا يؤثر على تدفق البروتونات.	
		استغلال الشكل (ج) من الوثيقة (2):	
	0.5	- موقع ارتباط Tentoxine بالكرية المذنبة هو الجزء CF1 وليس الجزء CF0.	
	0.5	نتيجة: Tentoxine يرتبط بالجزء CF1 من الكرية المذنبة.	

