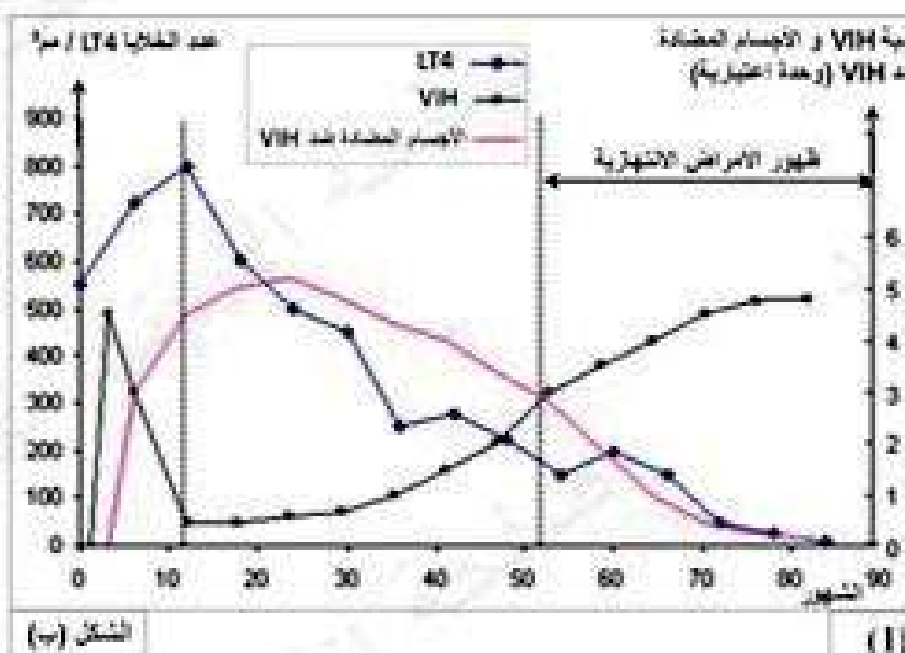


التمرين الثاني : (07 نقاط)

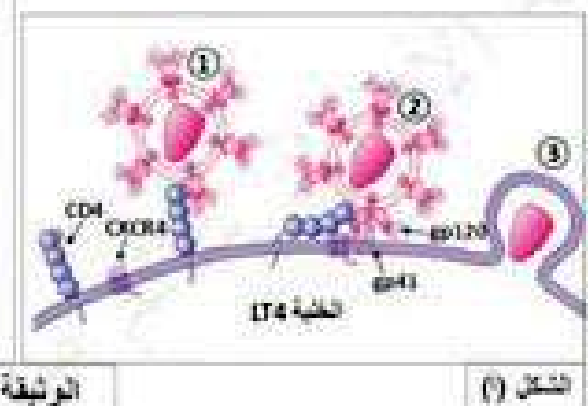
تتتج الإصابة بناء فقدان المناعة المكتسبة عن مهاجمة فيروس VIH للخلايا المناعية و تدميرها مما يؤدي إلى فسخ في الجهاز المناعي يترجم بظهور مجموعة من الأمراض الانهائية تنهي حياة الشخص المصابة بهذا الداء.

- ١- يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (١) العراحل الأولى لاصابة فيروس VIH للخلية المستهدفة ، بينما يمثل الشكل (ب) تطور كل

من الخلايا المقاوية LT4، الشحنة الفiroسية لفيروس VIH و الأجسام المضادة ضد فيروس VIH في دم



الوثيقة (ا)



شكل (ب)

شخص مصاب بالمرض

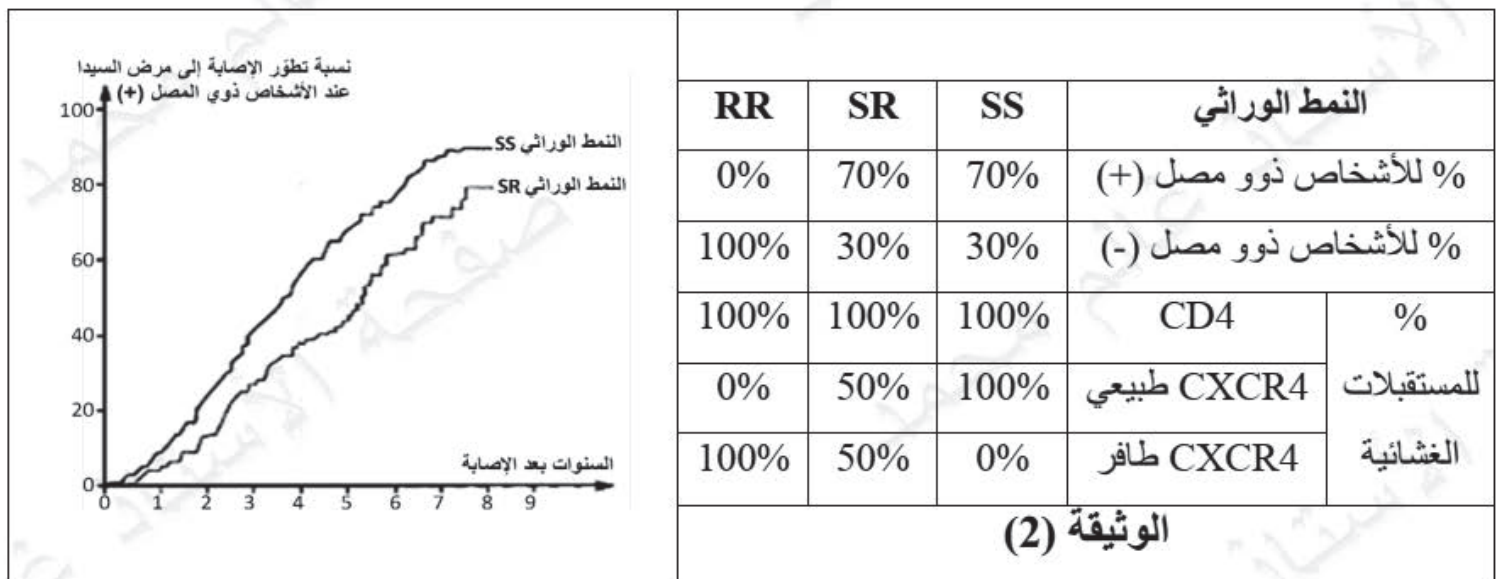
- ١- بالاعتماد على الشكل (أ) على استهداف فيروس VIH للخلية LT4
- ٢- استدل بمعطيات الشكل (ب) كي تبين بأن النظام المناعي يكون فعالا في الفرة التي تلي مباشرة الإصابة بفيروس VIH، ثم يفقد فعاليته في بعض سنوات.
- ٣- أظهرت دراسات متخصصة أن تعرّض بعض الأشخاص لفيروس VIH لا يؤدي إلى إصابةهم بالمرض و يظهر الكشف أن المصل لدى هؤلاء الأشخاص يبقى سالبا الأمر الذي حير العلماء مما دفعهم إلى البحث عن سبب ذلك.

يوجد البيلان S و R للوراثة التي تشرف على تركيب بروتينين خلائنيين يتواجد على مستوى الخلية المقاوية LT4

سلسلة متعددة الببتيد التي يشرف على تركيبها الآليل S تحتوي على 352 حمض امينيا ، أما التي يشرف على تركيبها الآليل R فتكون من 205 حمض امينيا .
تظهر الوثيقة (٢) بعض النتائج التجريبية التي تم الحصول عليها عند بعض الأشخاص مختلفي النط

الوريثي بالنسبة للآليلين S و R و معرضين لفيروس VIH

- مصل موجب (+) يعني وجود أجسام مضادة ضد فيروس VIH في مصل دم الشخص المعرض للفيروس.
- مصل سالب (-) يعني غياب أجسام مضادة ضد فيروس VIH في مصل دم الشخص المعرض للفيروس.



- 1- باستغلال معطيات الجدول ناقش العلاقة بين أنواع المستقبلات الغشائية و إيجابية المصل لدى الأنماط الوراثية الثلاثة.
- 2- باستغلال معطيات الوثيقة (2) اشرح اختلاف مقاومة الأشخاص للإصابة بفيروس VIH باختلاف أنماطهم الوراثية.

3- اقترح ثلاثة إجراءات لزيادة المقاومة عند الأشخاص ذوي النمط الوراثي SS المصابون بفيروس VIH

الاجابة على التعرير الثاني (٠٧ نقاط)

١-١- تعطيل استهداف فيروس VIII للخلية LT4 :

يستهدف فيروس VIH الخلية LT4 لامتناكها للمستقبلات غشائية تسمح له بالثبت عليها و اختراقها حيث :
في المرحلة ١: يثبت فيروس VIH على الخلية LT4 عن طريق محددة الفيروسي gp120 الذي يرتبط مع المستقبل الغشائي CD4
في المرحلة ٢: ارتباط المعد (CD4-gp120) بالمستقبل المساعد CXCR4 و دخول gp41 في غشاء الخلية المستهدفة و هذا مايسعى باندماج غشاء الفيروس بغضائه الخلية LT4
في المرحلة ٣: اختراق الفيروس للخلية بتحرير محفظته الوراثية في هوائها.

٢- الاستدلال بالوثيقة (ب) لدراسة فعالية الجهاز المناعي بعد اصابة بفيروس VIII:

- خلال السنة الاولى من الاصابة تسجل زيادة في عدد الخلايا المتفاولية LT4 مصحوبة بزيادة في كمية الأجسام المضادة ضد VIH بالتزامن مع انخفاض ثابت في الشحنة الفيروسية التي تكون عالية جداً في بداية الاصابة و هذا يدل على أن الجهاز المناعي حفظ استجابة مناعية (خلطية) ضد الفيروس تؤمنها الخلايا LT4 و الخلايا البلازمية وهذا ما يؤكد فعاليته خلال هذه الفترة
- بعد السنة الاولى و إلى غاية الشهر ٥٢ تشهد عضوية الشخص المصابة ارتقاءاً تدريجياً في الشحنة الفيروسية يصاحبه تناقصاً ملحوظاً في عدد الخلايا LT4 و يعود ذلك إلى تكاثر الفيروس داخل الخلايا LT4 و تدميرها وبالتالي تصبح غير قادرة على تحفيز الخلايا LB على التكاثر و النسخ إلى خلايا بلازمية متوجهة لأجسام المضادة و هذا ما يفسر تراجع كمية هذه الأخيرة، هذه المؤشرات تدل على ضعف الجهاز المناعي في هذه المرحلة.
- بعد الشهر ٥٢ تزداد الشحنة الفيروسية بشكل كبير بسبب تكاثر الفيروس على حساب الخلايا LT4 التي يصبح عددها قليل جداً (أقل من ٢٠٠ خلية / مم³) وهو عدد غير كاف لتحفيز الاستجابة المناعية بتوسيعها فتصبح العضوية عرضة لمختلف المستويات و يترجم ذلك بظهور مجموعة من الأمراض الانبهازية و هي الاعراض التي تؤكد العجز التام للجهاز المناعي

١-٢- مناقشة العلاقة بين أنواع المستقبلات الغشائية و إيجابية المصل لدى الأنماط الوراثية الثلاثة:

- يمتلك كل الأشخاص نفس المستقبل الغشائي CD4 مما اختلفت أنماطهم الوراثية و لكنهم يملكون نسب مختلفة من المستقبل الغشائي CXCR4 الطبيعي و الطافر باختلاف أنماطهم الوراثية و منه فإن اختلاف إيجابية المصل لدى هؤلاء الأشخاص تعود إلى المستقبل CXCR4 وليس إلى المستقبل CD4 حيث:
- تكون إيجابية المصل ٧٠% لدى الأشخاص ذوي النمط الوراثي SS الذين يملكون المستقبل CXCR4 الطبيعي فقط و هي نفس النسبة التي تسجلها عند الأشخاص ذوي النمط الوراثي SR و الذين يملكون المستقبل CXCR4 الطبيعي و الطافر بنسبة ٥٠% لكل منهما.
- إيجابية المصل ٠% لدى الأشخاص ذوي النمط الوراثي RR و الذين يملكون المستقبل CXCR4 الطافر فقط و منه تستنتج أن غياب المستقبل CXCR4 الطبيعي على غشاء الخلايا LT4 يجعل الأشخاص غير قابلين للإصابة بفيروس VIH.

٢- شرح اختلاف مقاومة الأشخاص للإصابة بفيروس VIII باختلاف أنماطهم الوراثية.

- يملك الأشخاص ذوي النمط الوراثي التقى SS أو الهجين SR الأليل S المسؤول عن تركيب المستقبل الغشائي CXCR4 والذي يساعد فيروس VIH على الثبات (الاندماج) على أغشية الخلايا LT4 لديهم و وبالتالي فإن مقاومتهم للإصابة بالفيروس تكون ضعيفة (٣٠%).
- يبني الأشخاص الهجاء SR مقاومة أكثر من نظرائهم من النمط التقى SS حيث تصل نسبة تطور الإصابة إلى مرض المبتدا عند النمط الهجين إلى ٨٠% بينما تصل إلى ٩٠% عند النمط التقى خلال نفس الزمن و يعود ذلك إلى وجود ٥٠% من المستقبلات CXCR4 الطافرة لدى الأشخاص الهجاء.
- تكون كل المستقبلات CXCR4 طافرة لدى الأشخاص ذوي النمط الوراثي RR و وبالتالي فهي عاجزة عن تثبيت و دخول الفيروس مع الخلية LT4 فلا يستطيع الفيروس اختراق الخلية وإصابتها و وبالتالي فإن نسبة مقاومة هؤلاء الأشخاص تكون كلية (١٠٠%).

٣- أقرح ثلاث إجراءات لزيادة العقاقة ضد الأشخاص ذوي النمط الوراثي SS المصابة بفيروس NIH.

- إعاقة دخول الفيروس إلى الخلايا LT4 بحقن الشخص بأجسام مضادة نوعية للمحدد الفيروسي gp120
- حقن الشخص بجزيئات CD4 الحرة التي تعمل على شغل جزيئات gp120 الفيروسية و منعه من الارتباط مع الخلية LT4

- إيقاف عملية النسخ العكسي و ذلك بکبح عمل إنزيم النسخ العكسي لدى الفيروس.