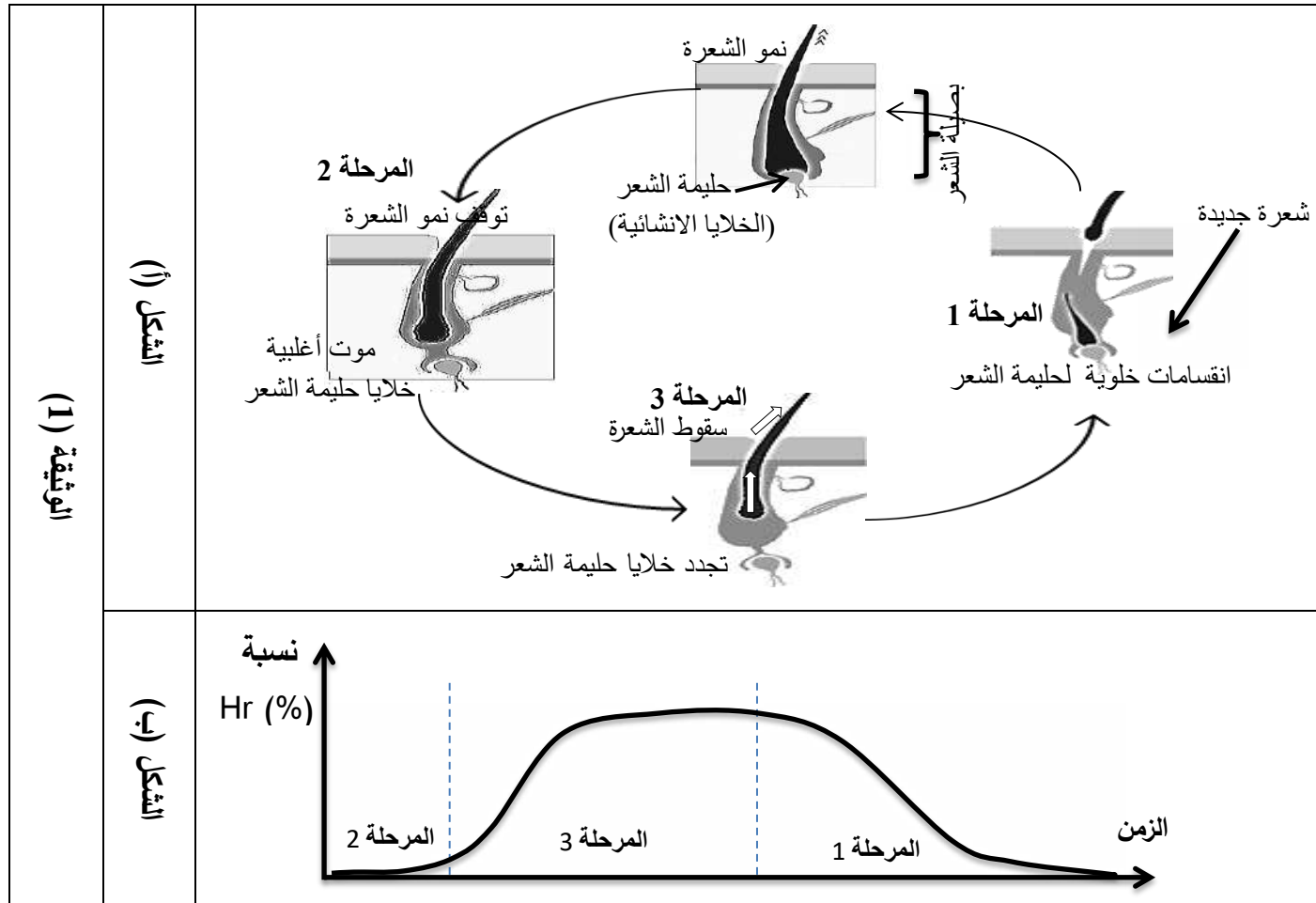


التمرين 1

يتحكم التعبير المورثي في بنية البروتين الوظيفية إلا أن اختلال ذلك ينعكس على النمط الظاهري، كحالة سقوط الشعر عند بعض الأشخاص و عدم تجده، لفهم ذلك نقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول: يتجدد الشعر عند مختلف الثنيات باستمرار، حيث تدوم حياة الشعرة الواحدة من 2 إلى 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.



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

الجزء الثاني:

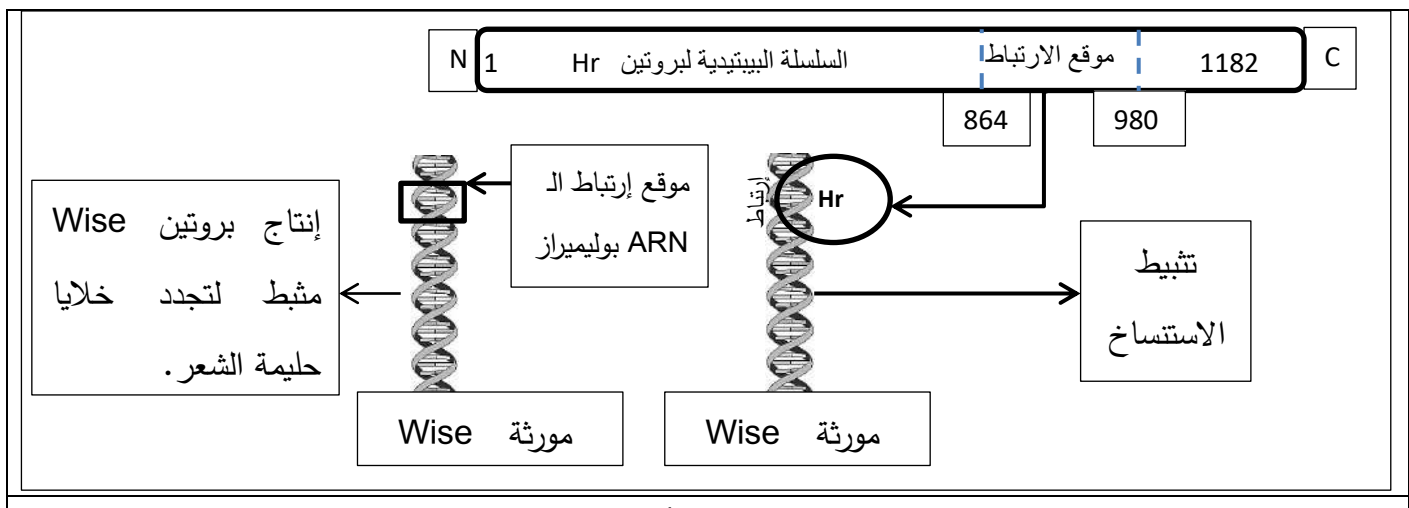
لدراسة أكثر دقة دور بروتين Hr في تنظيم دورة حياة بصيلة الشعر وعلاقته بتساقط الشعر، إليك الوثيقة (2).

الشكل (أ): بنية وآلية تدخل بروتين Hr في نمو وتتجدد الشعر.

الشكل (ب): التابع النيكلويوتيدي لجزء السلسلة غير المستسخة من مورثة Hr عند شخص طبيعي وآخر يعاني من سقوط الشعر و عدم تجده.

الشكل (ج) : مستخرج من جدول الشفرة الوراثية.





الشكل (أ)

957-958-959-960 -961-962-963

اليـل عـادـيـ :

اليـل طـافـرـ :

الشكل (ب)

GGU	CAA	AAA	CAU	UGG	CUU	AAU	GCU	CGU	UGA		الرمزة
GGC	CAG	AAG	CAC		CUC	AAC	GCC	CGC	UAA		
GGA					CUA		CGA	CGA	UAG		
GGG					CUG		GCG	CGG			
Gly	Gln	Lys	His	Trp	Leu	Asn	Ala	Arg	Stop		الحمض الاميني

الشكل (ج)

الوثيقة (2)

1- صادر على صحة الفرضية المقترحة ، باستغلال معطيات الوثيقة (2).

2- اقترح علاجا لهذه الحالة.

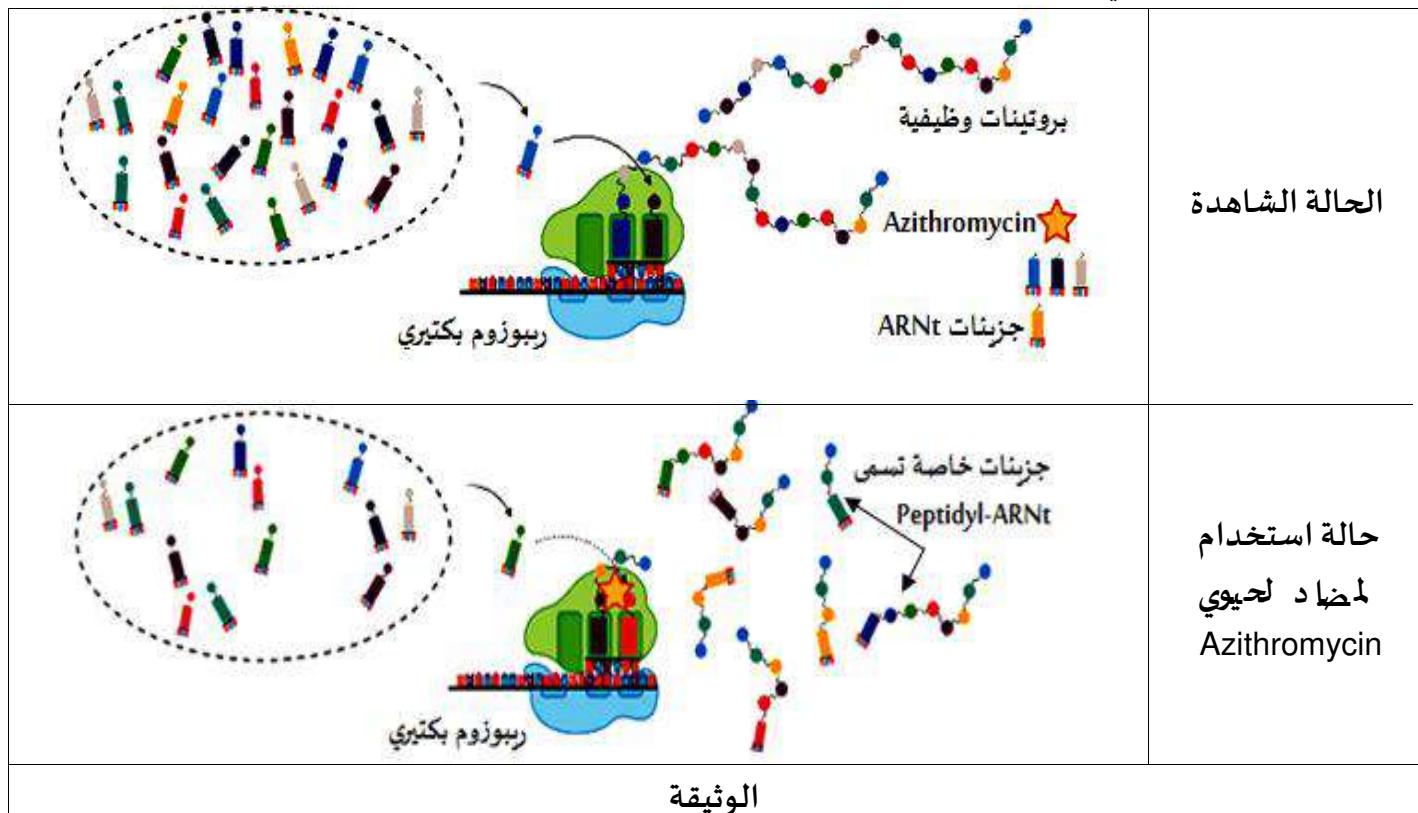
الجزء الثالث:

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.



التمرين 2

تمكن العلماء من خلال درسات دقيقة من التعبير عن آلية تأثير المضاد لحيوي Azithromycin على بكتيريا من نوع *Pneumo* *Pseudomonas aeruginosa* ب الرسم التخطيطي الموضح في الوثيقة المولالية، والتي تسبب في الالتهاب الرئوي والذي يكون أكثر خطورة على الأطفال الصغار والأشخاص الأكبر من 65 سنة والذين يعانون من ضعف في الجهاز المناعي ، حيث يظهر الفحص بالأشعة إصابة بكتيريا المصاص



1 سمة الجزيئة لنتائجها عن تباطط لحمض لأميفي بجزيئه ARNt الخاص به، مع إعطاء تعريف للظاهرة التي تنتج عنها هذه الجزيئة.

2 اشرح كيف يؤثر المضاد لحيوي Azithromycin في علاج الالتهاب الرئوي اعتماد على معلومات الوثيقة ومعلوماتك.

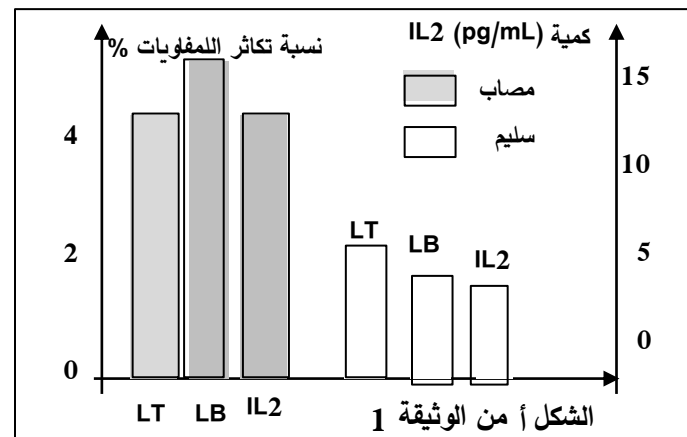
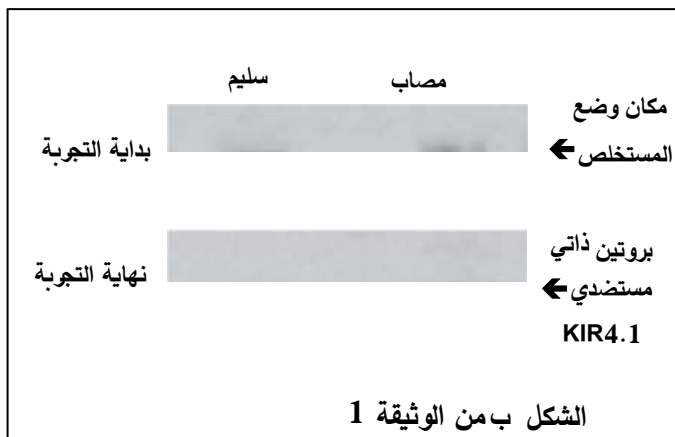
التمرين الثاني (ممارسة الاستدلال): (7 نقاط)

تتخصص الكثير من البروتينات لضمان حماية وحدة العضوية ضد العناصر الغريبة غير أنه في بعض الأحيان تستهدف تلك البروتينات جزيئات ذاتية، ما يتربّع عنه خلل في وظائف العضوية يظهر على شكل أعراض مرضية متعددة، وجب معالجتها أو التقليل من حدتها

الجزء الأول: التصلب المتعدد Multiple sclerosis هو مرض مزمن يصيب لجهاز العصبى المركب، يترجم بتلف الخلايا العصبية في الدماغ نتيجة تحلل غمد النخاعين (مادة تلف حول الألياف العصبية من أجل حمايتها، كما تعمل على زيادة سرعة انتقال الرسائل العصبية)، بحثاً عن أسباب وأية ظهور أعراض هذا المرض نقترح عليك المعطيات التالية: يمثّل الشكل أ من الوثيقة 1 نسبة تكاثر مختلف المفاويات عند شخصين؟ شخص مصاب بمرض التصلب المتعدد وشخص سليم.



وفي الشكل ب من نفس الوثيقة 1 نتائج الفصل الكروماتوغرافي لبروتينات مستخلصة من دماغ شخص مصاب و شخص معطى سليم ، مرتبة بـ وسطة أجسام مضادة مصلية من مصل مصابين بمرض التصلب المتعدد



بينما الشكل ج من الوثيقة 1 أنواع الخلايا المناعية الموجهة لغمد النخاعين (متخصصة في التفاعل مع الغمد) الموجودة في الدم وفي دماغ عدد أشخاص يعطون أعراض مرض التصلب المتعدد وأشخاص غير مرضى.

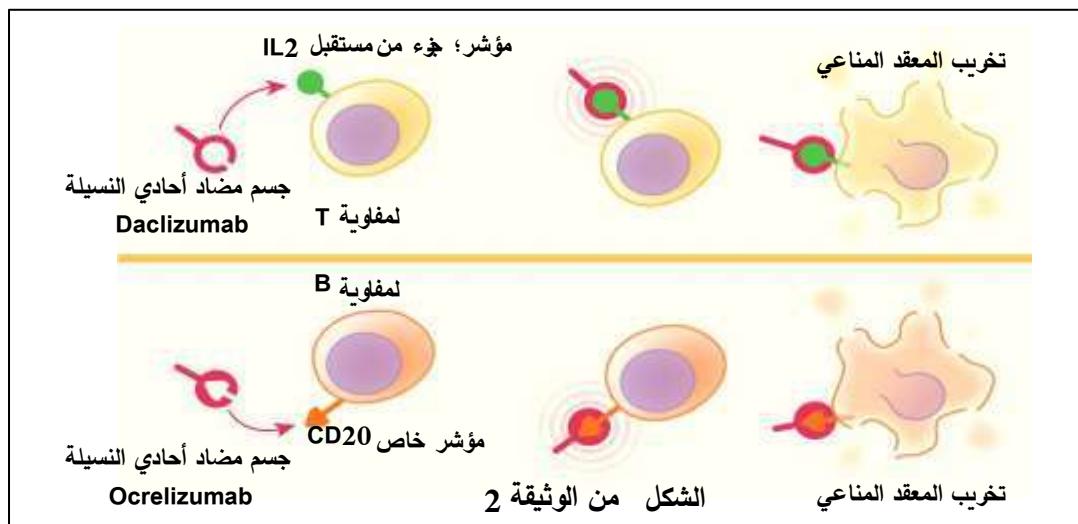
أشخاص مرضى بالتصلب المتعدد		أشخاص غير مصابين		الأشخاص
في الدماغ	في الدم	في الدماغ	في الدم	مكان تواجد الخلايا
كثيرة ، نشطة جداً منتجة للمفوكينات	نادرة لكنها نشطة و فقلة	غير موجودة	نادرة	خلايا لمفاوية B و T موجهة للتفاعل مع غمد النخاعين

الشكل ج من الوثيقة 1

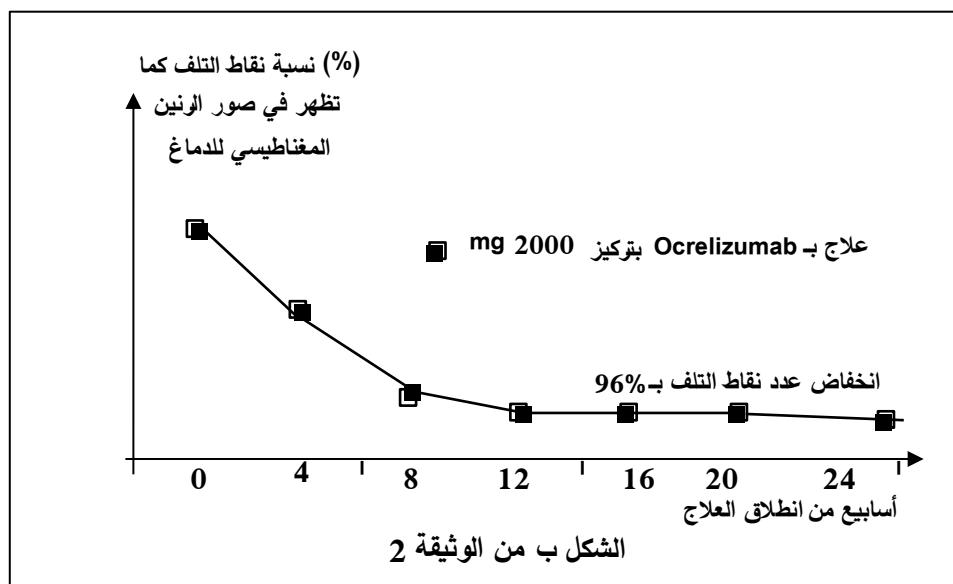
بين أن مرض التصلب المتعدد مرتبط بخلل في الاستجابة المناعية المكتسبة.

الجزء الثاني:

يشكل ستعمل الأجسام المضادة أحادية لنسيلة إحدى الطرق لواحة في لبحث عن علاج ناجع لأعراض المرض، تستهدف الأجسام المضادة أحادية النسيلة مؤشرات خاصة على المفواويات B و T كما توضّحه الوثيقة 2 في شكلها أ .



بالتالي يُمثل لشكل ب من لوبيتة 2 مدى الاستجابة للعلاج بالأجسام المضادة أحادية النسيطة Ocrelizumab من خلال عدد نقاط التلف كما تظهر في صور الرنين المغناطيسي MRI لدماغ المعالجين أسبوعياً خلال فترة العلاج؛ 24 أسبوع.

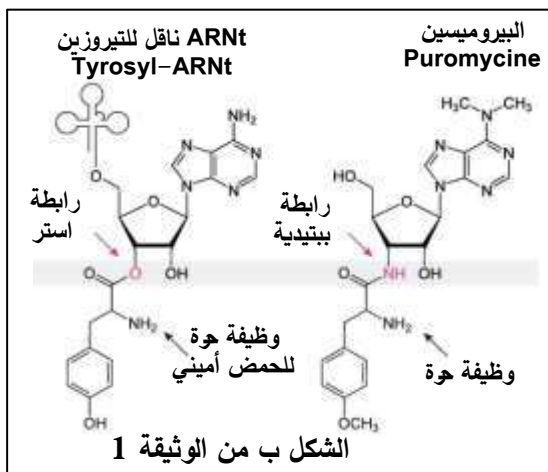


اشرح كيف يسمح استعمال الأجسام المضادة أحادية النسيلة بالتقليل من أعراض المرض ثم اقترح طريقة تسمح بزيادة فعالية العلاج للتقليل من أعراض المرض بشكل كبير.

لِتَمْرِينٍ ٣

يوقف إنجاز النشاطات الحيوية للعضوية على ما تتجه خلاياها من بروتينات غير أن عوامل عديدة تتدخل على مستويات مختلفة فتعيق سيرورة ذلك ما يعكس على حيوية العضوية؛ منها البيروميسين *Puromycine* الذي تتجه طبيعياً بكتيريا *Streptomyces alboniger* لمنع منافسة غيرها من الجراثيم في أوساط معيشتها.

الجزء الأول : تم حقن الأجنة في بيوس حيوان برمائي (السمندر) باللوسين المشع Leu^* بالكاربون C^{14} في شروط مختلفة ؛ وجود أو غياب البيروميسين مع مراقبة تمثيله ضمن البروتينات بالتصوير الإشعاعي الذاتي ، باقي الشروط و النتائج مماثلة في الشكل أ من الوثيقة 1 ، في حين يوضح الشكل ب من نفس الوثيقة 1 الصيغة الكيميائية المفصلة لكل من جزيئي البيروميسين و الا ARNt الناقل للحمض الأميني تيروزين Tyr مرتبطة به : Tyrosyl-ARNt .



النقطات العدد	زمن التجربة (سا) (تمثيل) (Leu*)	مرحلة النمو الجيني	المعالجة
790	6	مرحلة 8	Leu*
	6	خلايا	Leu*+Puromycine
539	2.5	مرحلة 32	Leu*
	2.5	خلية	Leu*+Puromycine

ملاحظة: يعتبر البيروميسين مركبا ساما للخلايا حقيقيات وغير حقيقيات الأنوية، لذلك يستعمل في الدراسات المخبرية لانتقاء خلايا معينة كما يستعمل بشكل غير اعتيادي كمضاد حيوي. نص (صح) فرضية شارحة لتأثير البيروميسين على نمو الخلايا.

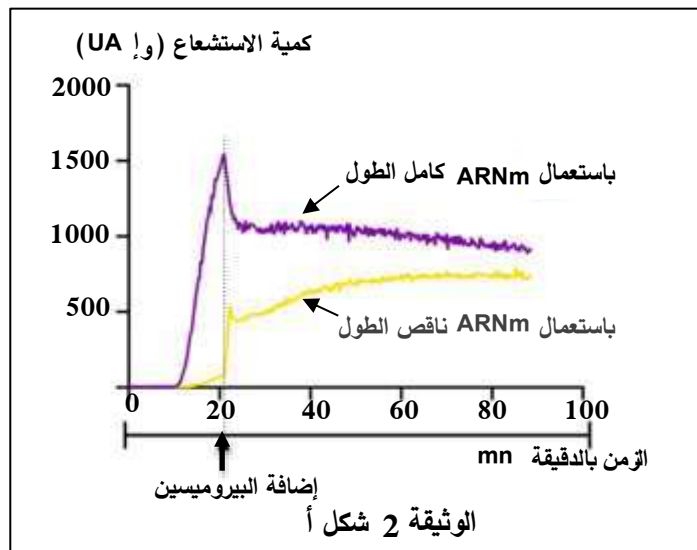
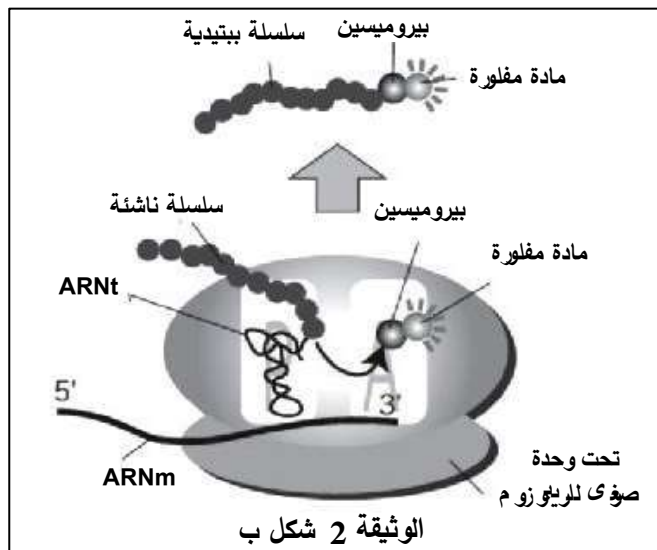
الجزء الثاني:

يستعمل لمراقبة إنتاج البروتينات تجربيا مورثة بروتين **Luciférine** حيث يصدر استشعاعا يمكن من خلاله قياس نشاط إنتاج البروتين في الخلايا.

أجريت التجارب (David و مساعديه ، 2012) باستعمال ARNm عادي، كامل الطول و آخر غير طبيعي ناقص الطول لمورثة لا **Puromycine** في شروط مناسبة للتركيب في غياب و في وجود لا **Luciférine**. نتائج التجارب ممثلة بيانيا في الشكل أ من الوثيقة 2.

في تجرب آخر وبطرق تقنية ثابتة وموثقة؛ تم تصنيع البروتين في الوسط الزجاجي في شروط مناسبة لذلك وباستعمال العناصر الخلوية اللازمة في وجود البيروميسين مرتبطة بمادة مفلورة.

أعطت نتائج التجارب في الوسط الزجاجي (تركيب البروتين مخبريا في الأوعية الزجاجية خارج الخلايا) تشكيل بروتينات غير كاملة (بيتيدات ناقصة الطول) مرتبطة بطرفها المتشكل لبيروميسين كما يوضحه لشكل ب من الوثيقة 2.



اشرح آلية تأثير البيروميسين على تركيب البروتين ومنه نمو الخلايا.

الجزء الثالث: معتمدا على مكتسباتك في الموضوع ومستعينا بما توصلت إليه في هذه الدراسة:

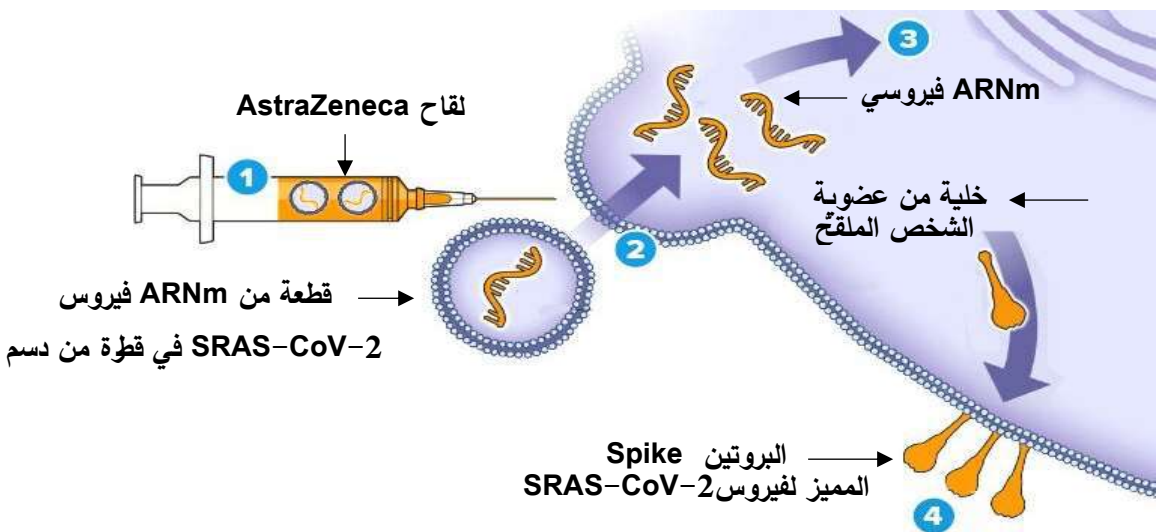
- وضح آلية المرحلة المعنية من تركيب البروتين في هذه الدراسة؛ الترجمة وتأثير البيروميسين عليها بمخطط وظيفي



التمرin 5

شكل التلقيح ضد الأمراض الوبائية مثل COVID-19 رهان الهيئات الدولية؛ الحكومية وغير الحكومية من أجل اكتساب حصانة ضد المتحورات المختلفة من الفيروس المسبب لمرض كورونا، يتم التلقيح بحقن الفيروس موهناً أو ميتاً أو جزيئات مستضدية منه (لماج Sinovac الصيني)، غير أن بعض اللقاحات الحديثة ضد SARS-CoV-2 تضمنت على غير العادة قطعاً من ARNm لبعض مورثات الفيروس (لماج AstraZeneca).

الوثيقة المساعدة: يتضمن لماج AstraZeneca قطع من ARNm تشفّر للبروتين spike من البروتينات المستضدية الممزة لفيروس SRAS-CoV-2 المسبب لجائحة COVID-19.



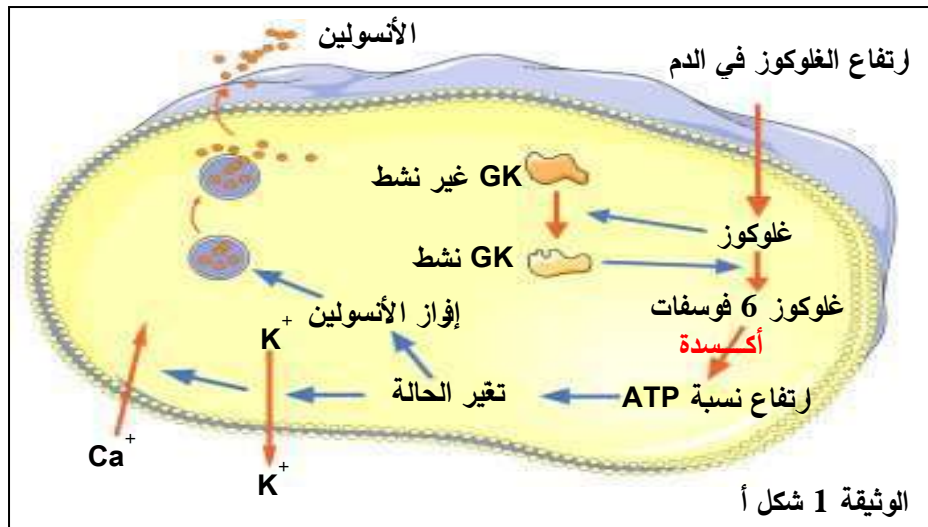
- اشرح كيف يضمن لماج AstraZeneca الحصانة (المناعة) ضد فيروس SRAS-CoV-2 المسبب لجائحة COVID-19. **ملاحظة:** تهيكل إجابتك على التعليمية بمقدمة، عرض وخاتمة.

التمرin 7

تؤثّر مختلف النشاطات الحيوية إنزيمات تستمد تخصصها الوظيفي من البنية ثلاثية الأبعاد المميزة لكل منها، غير أن معرفة مصدر الخل في العلاقة بين البنية والوظيفة لبعض الأمراض دفع الباحثين إلى استغلال تلك المعلومات من أجل إيجاد حلول علاجية لتلك الأمراض.

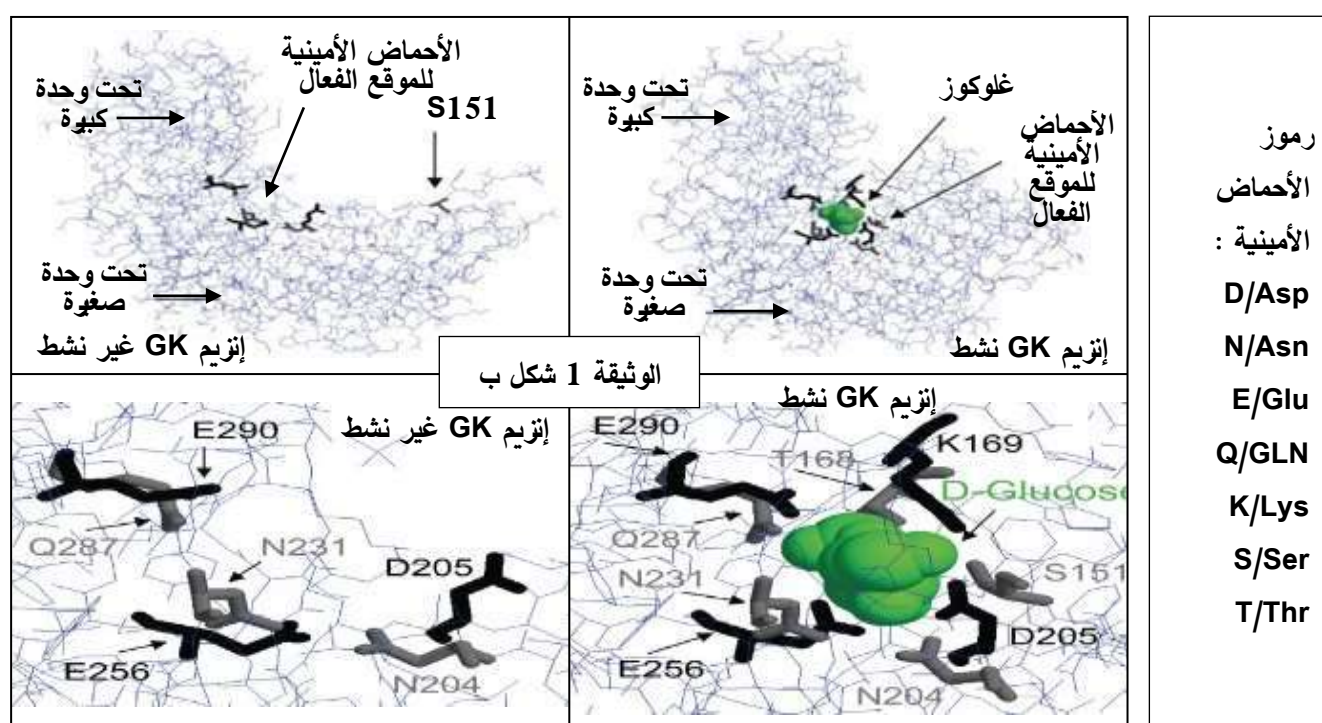
الجزء الأول: ينشط إنزيم الغليكوكيناز GK على مستوى الخلايا β للبنكرياس حيث يلعب دوراً هاماً في التحكم في أيض السكريات، يعمل كجهاز استشعار الغلوكوز ومنه تنظيم نشاط الخلايا β .



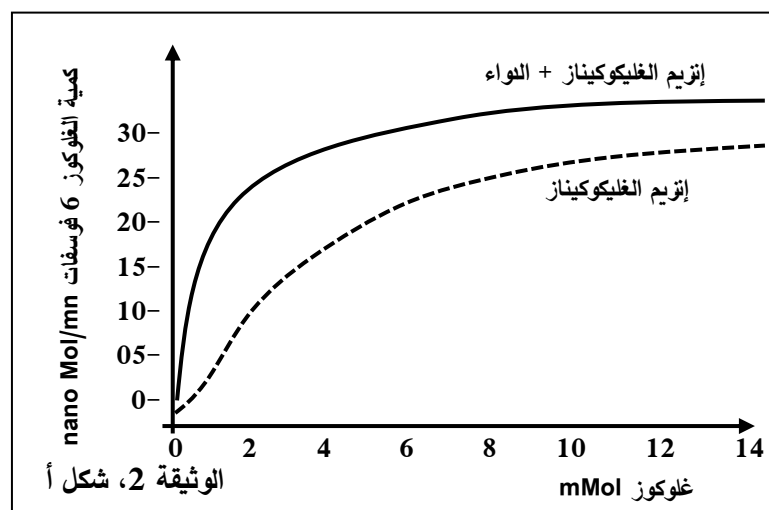


يوضح الشكل أ من الوثيقة 1 آلية عمل إنزيم GK في الخلايا البنكرياسية.

الشكل ب من نفس الوثيقة 1 يمثل البنية الفراغية لإنزيم الغليكوكيناز وكذا الوضع الفراغي للأحماض الأمينية المشكّلة لموقعه الفعال في الحالة الغير نشطة (عندما يكون الإنزيم خاماً) وفي الحالة النشطة (في وجود مادة التفاعل).



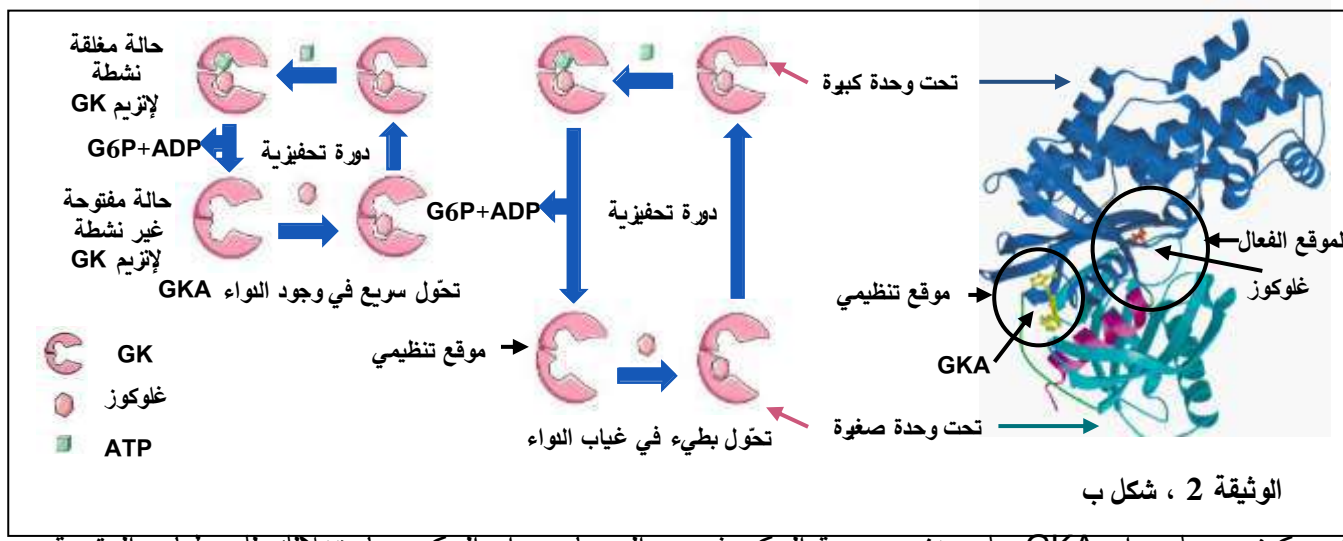
-وضوح كيفية تأثير إنزيم الغليكوكيناز (GK) على إفراز الأنسولين.



الجزء الثاني: تعتبر عقاقير GKA فئة جديدة من الأدوية تستعمل في علاج داء السكري من النمط 2، لدراسة آلية تأثير هذا العلاج نقدم المعلومات الموضحة في الوثيقة 2 حيث: الشكل أ يمثل نتائج قياس كمية غلوكوز 6 فوسفات المشكّل بدلالة تراكيز متزايدة من الغلوكوز في وجود إنزيم الغليكوكيناز GK وفي وجود إنزيم GK مع دواء GKA.



بينما يوضح الشكل ب من الوثيقة 2 نشاط إنزيم GK ومستوى تأثير دواء GKA.
ملاحظة: تتعلق سرعة التفاعل الإنزيمي بسرعة الدورات التحفيزية.



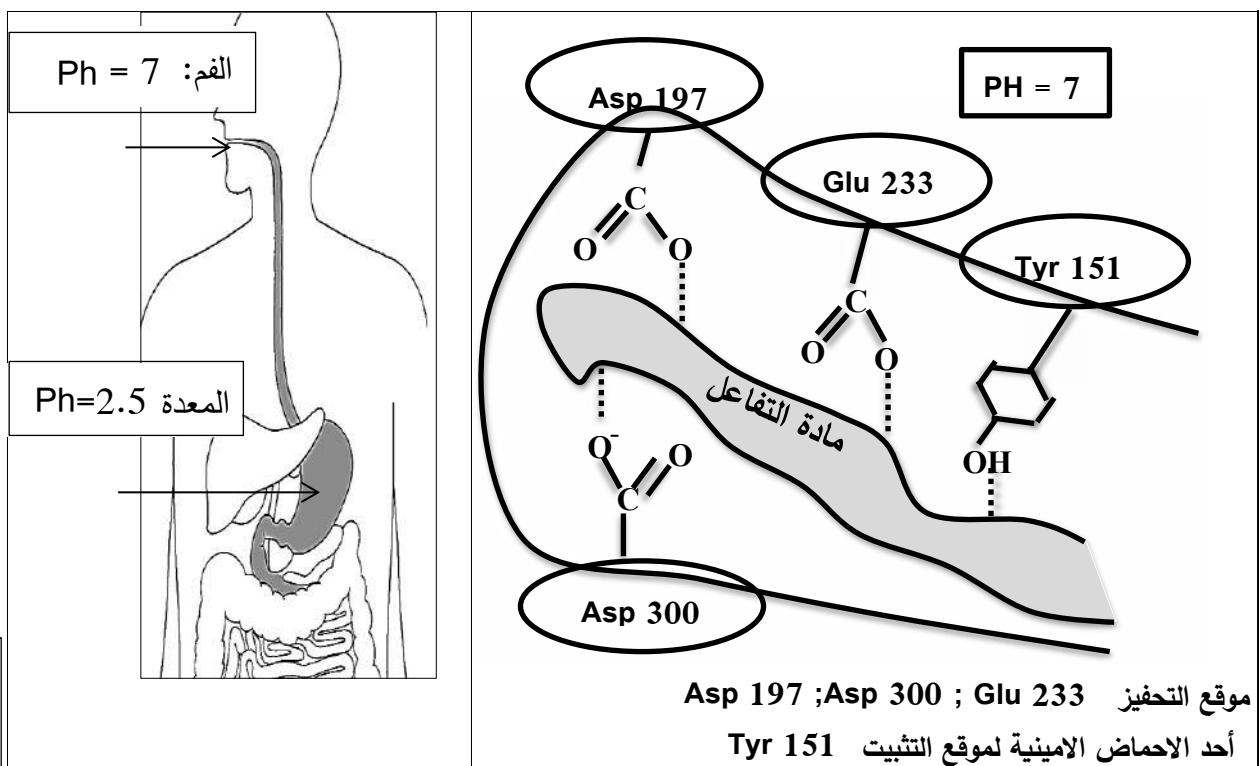
- اشرح كيف يعمل دواء GKA على خفض نسبة السكر في دم المصاب بداء السكري باستغلاله لمعطيات المقدمة.

التمرin 8

تلعب الانزيمات الهاضمة دوراً مهماً في تبسيط الاغذية الى مغذيات قابلة للامتصاص والاستهلاك مثل الاميلاز

الذي يفكك النشاء في الفم، الا أن هذا الانزيم يتوقف نشاطه مباشرةً عند وصوله إلى المعدة.

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



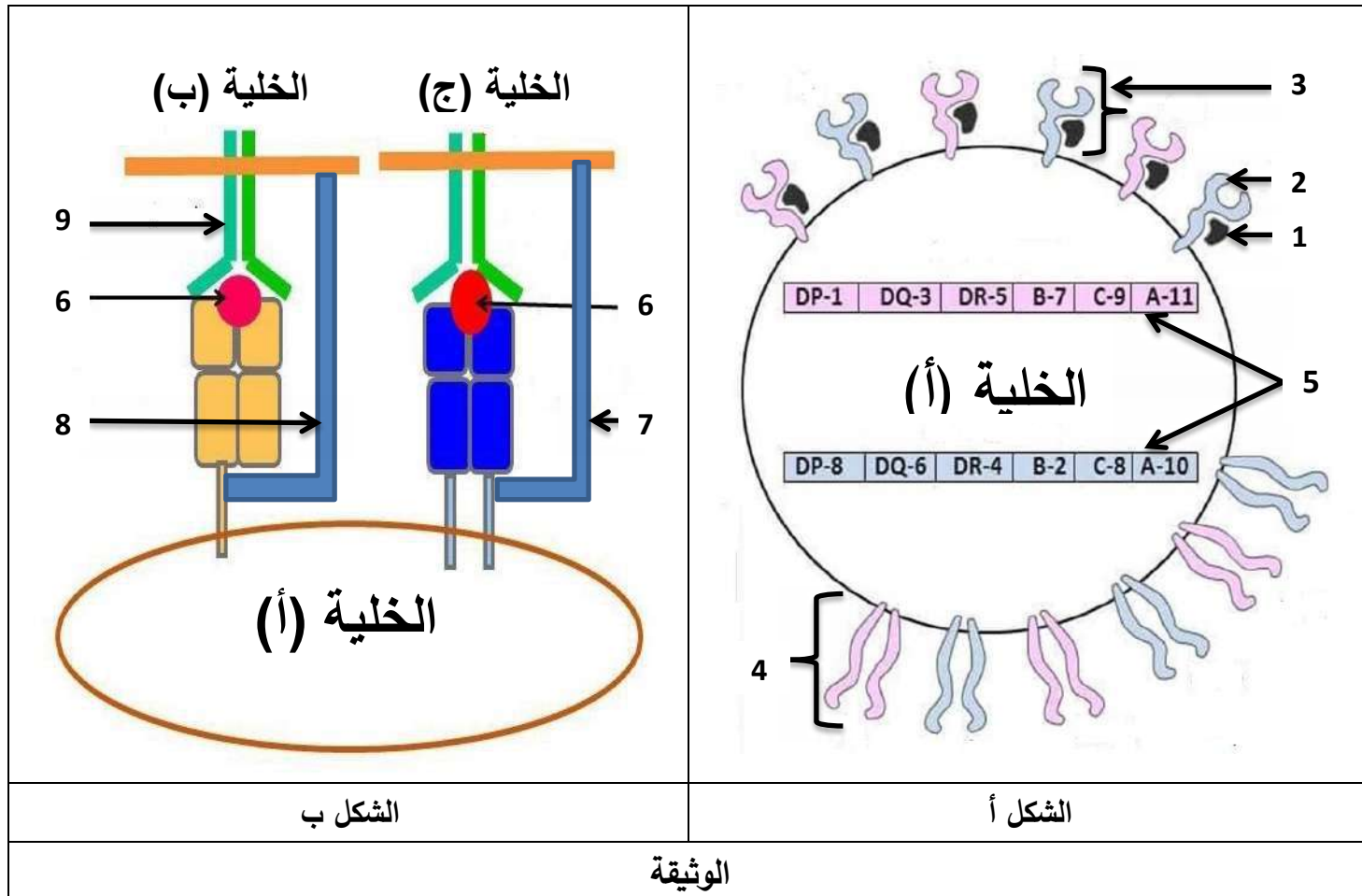
1- حدد دور الأحماض الأمينية المشار إليها في الوثيقة في التخصص الوظيفي لأنزيم الاميلاز.

2- وضح العلاقة بين بنية الاميلاز و تخصصه الوظيفي في المعدة



التمرين 9

يمكن للجهاز المناعي أن يميز بين الذات واللاذات بفضل جزيئات غليكوبروتينية متخصصة تتفرد بها كل عضوية عن الأخرى لأسباب وراثية بالدرجة الأولى تحمل هذه الجزيئات بيتيدات ذاتية على السطح الخارجي للخلايا. يمثل الشكل (أ) من الوثيقة التالية توضع هذه الجزيئات على غشاء إحدى الخلايا عند الإنسان أما الشكل (ب) فيمثل أحد الأدوار المهمة التي تلعبها هذه الجزيئات في الدفاع عن الذات في حالة الإصابة.



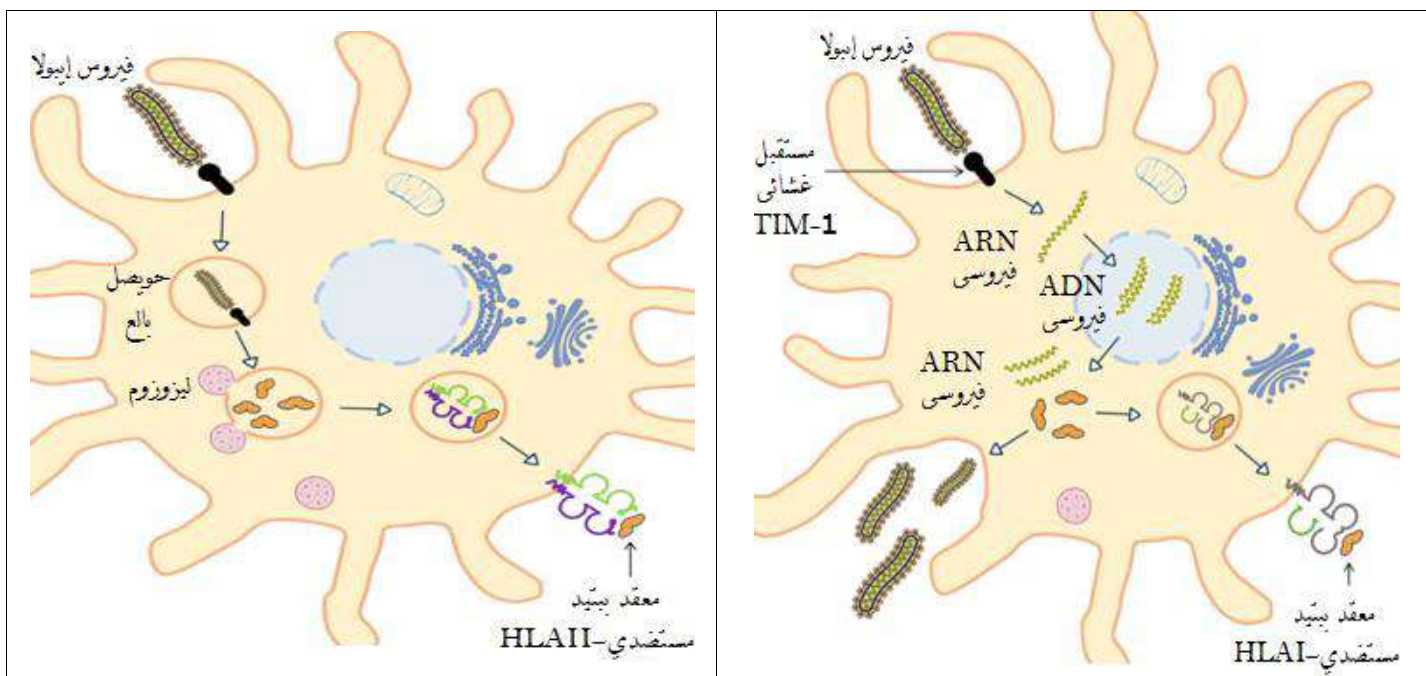
- 1- تعرف على الخلايا (أ، ب، ج) و البيانات الممثلة بالأرقام في الوثيقة ثم سُمّ الظاهرة الموضحة في الشكل (ب) واذكر الأسباب التي جعلت الخلية (أ) تحتوي على عدة أنماط من الجزيئات 3 و 4.
- 2- اكتب نصا علميا تبرز فيه كيف يحدد العنصريين 3 و 4 الهوية البيولوجية للفرد من الوثيقة ومكتسباته.

التمرين 10

الحمى الزرفية مرض يسببه فيروس إيبولا (EBOV) الذي يسبب دخوله إلى العضوية عجزاً مناعياً. لفهم الآليات التي يستعملها هذا الفيروس والتي تسمح له بالتطور داخل العضوية تقدم الدراسة التالية:

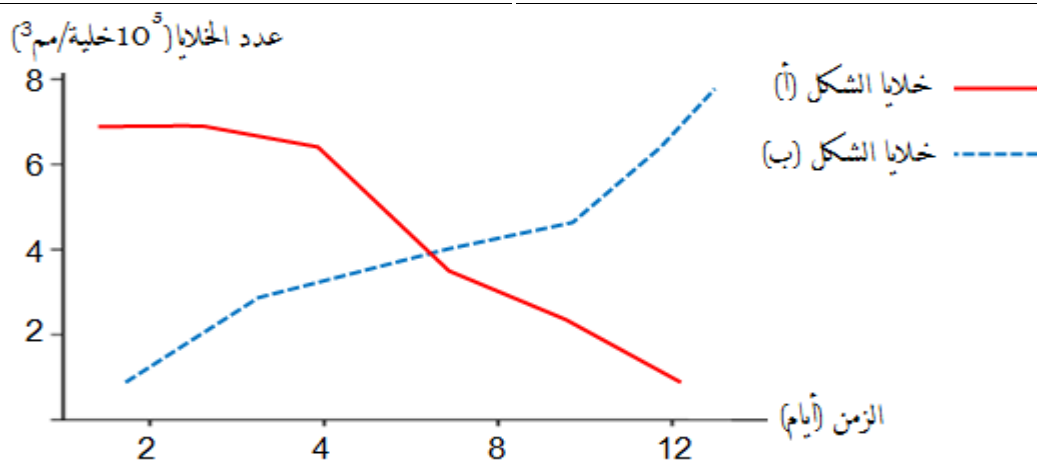
الجزء الأول:

سمحت الملاحظات المجهرية للخلايا البالعنة على مستوى طحال أحد الأشخاص المصابين بفيروس إيبولا EBOV بإنجاز الرسومات التخطيطية الممثلة في شكلي الوثيقة (01)، كما تم في نفس الوقت تقدير عدد الخلايا البالعنة الممثلة في الشكل (أ) والخلايا البالعنة الممثلة في الشكل (ب). النتائج ممثلة في منحنى الشكل (ج) من نفس الوثيقة.



الشكل (ب)

الشكل (أ)



الشكل (ج)

الوثيقة(01)

(1) حدد المعلومات المستخرجة من الشكلين (أ) و(ب).

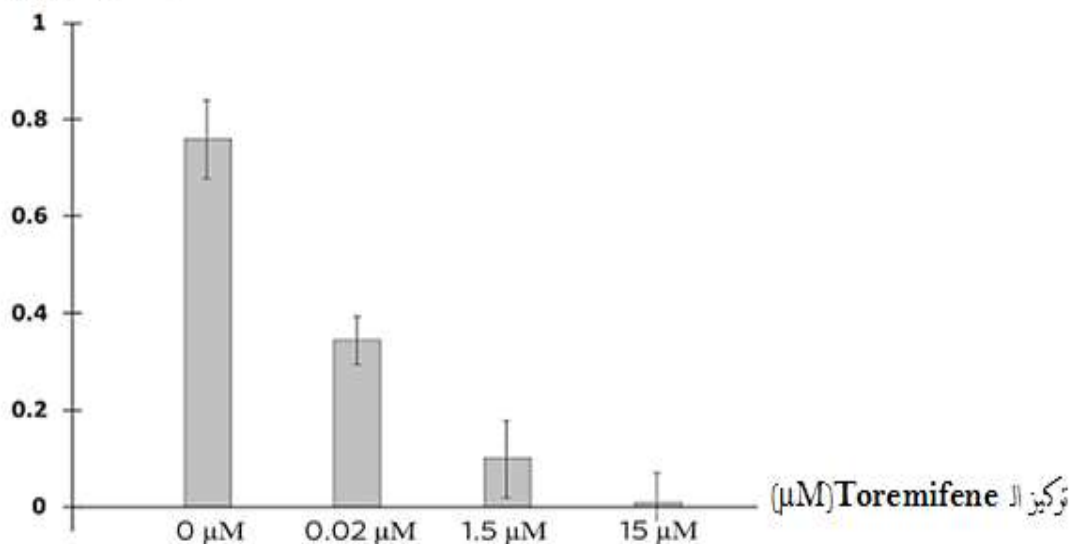
(2) فسر سبب العجز المناعي الذي يسببه فيروس إيبولا EBOV الذي يؤدي إلى الحمى النزفية من خلال استغلال من الشكل (ج).

الجزء الثاني:

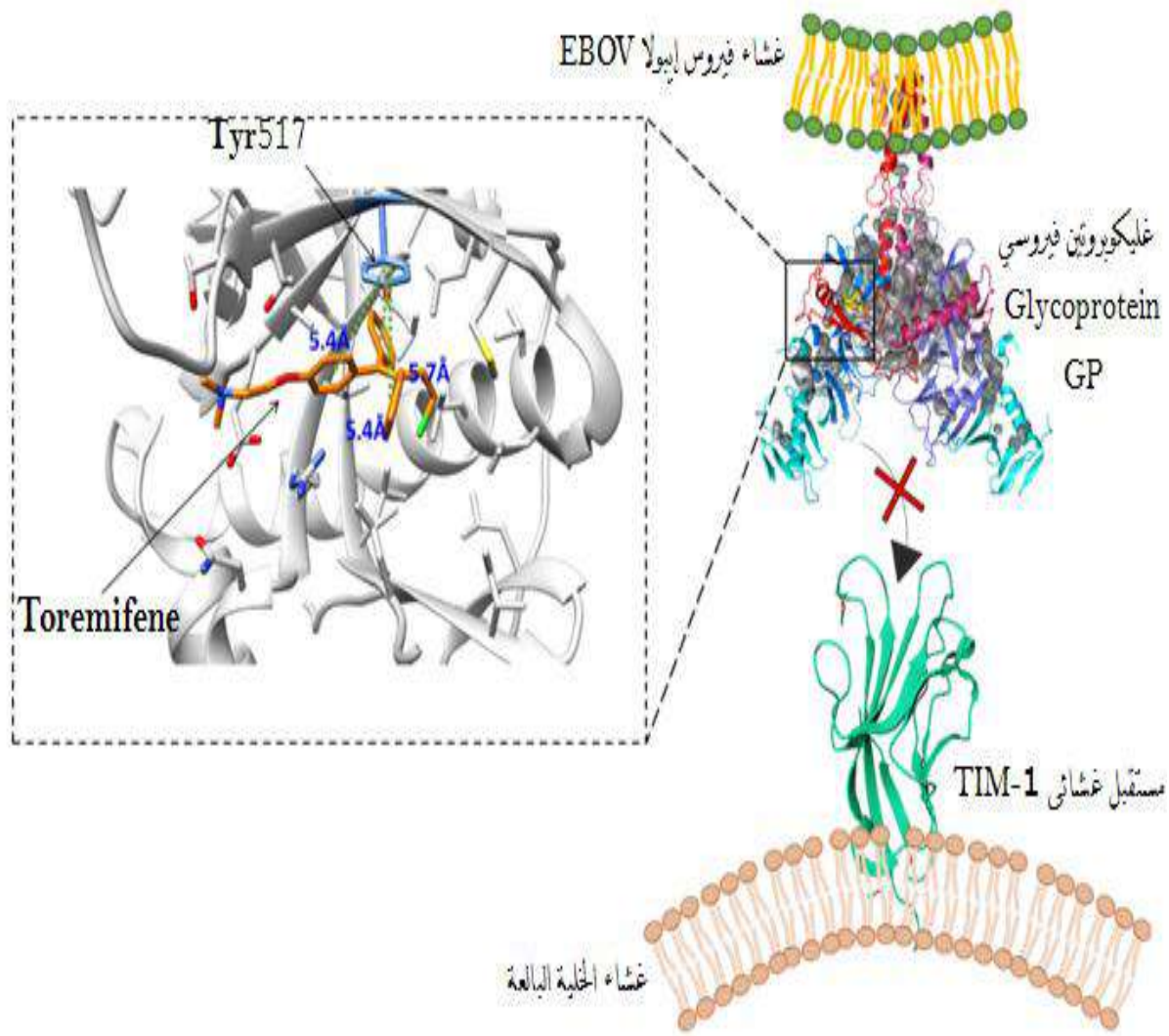
- من أجل التعرف على طريقة علاجية ضد فيروس إيبولا EBOV تقدم المعطيات التالية:
- تم حقن دواء Toremifene في جسم شخص مصاب بالحمى النزفية بتراكيز متزايدة ثم تم قياس نسبة الاندماج الفيروسي على مستوى الخلايا المستهدفة من طرف فيروس إيبولا EBOV. النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (02).
- يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة رسمًا تخطيطيًّا يوضح آلية تأثير دواء Toremifene.



نسبة الاندماج الفيروسي (%)



الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة (02)

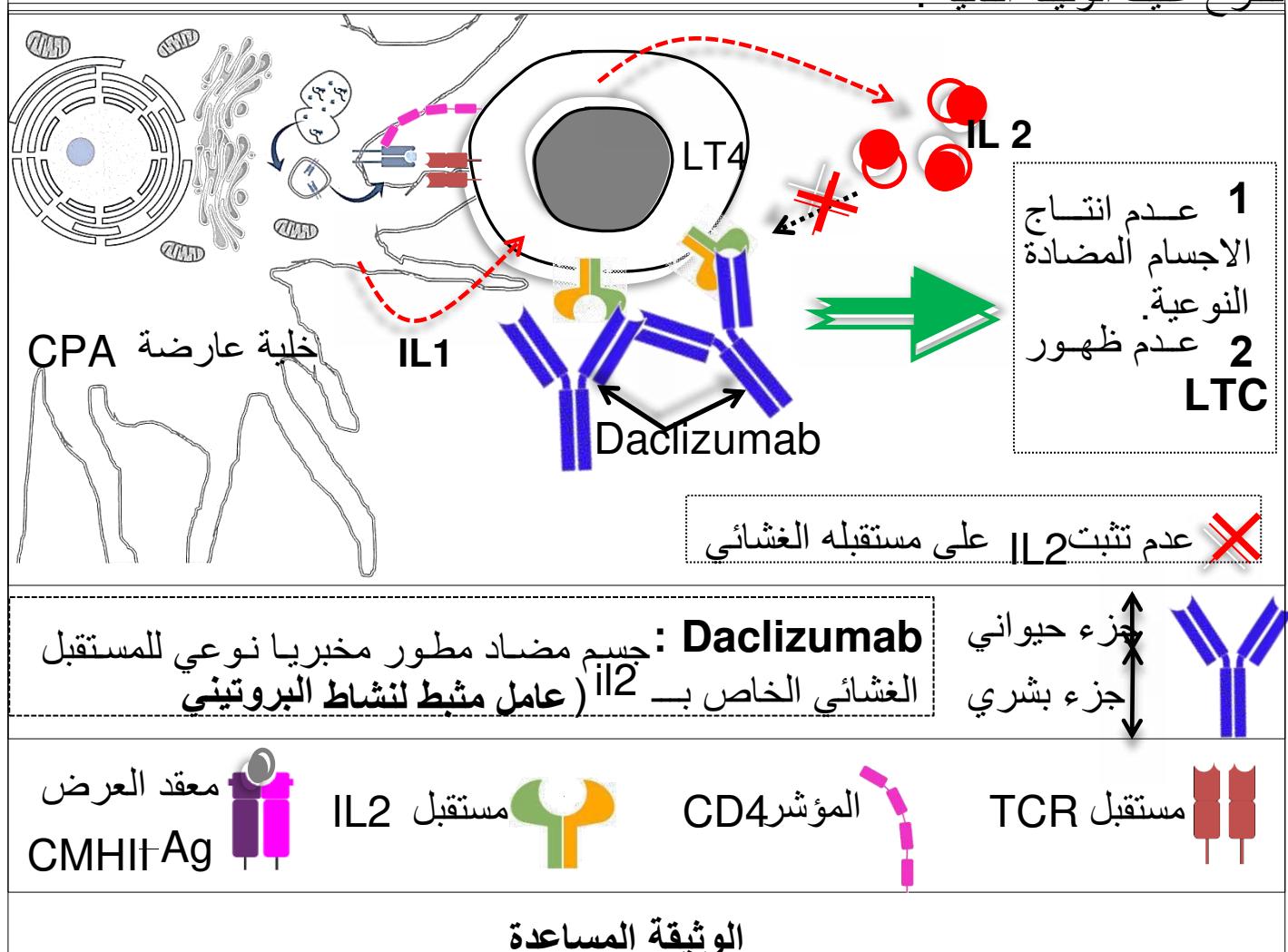
وضوح آلية تأثير دواء Toremifene على فيروس إيبولا EBOV الذي يؤدي إلى علاج الحمى النزفية من خلال استغلال شكل الوثيقة (02).



التمرin 11

أن للعضوية جهازا مناعيا يعمل وفق أليات دقيقة ومنظمة تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين، لذلك يستعمل في المجال الطبي عوامل مثبطة لنشاط هذه البروتينات

تقترن إليك الوثيقة التالية :



- 1- اختر الاجابة او الاجابات الصحيحة من بين الاجابات التالية (وضع علامة + أمام الاجابة او الاجابات الصحيحة او كتابة الاجابة او الاجابات الصحيحة فقط في ورقة الاجابة) :

b- تنشط البلعمية الكبيرة LT4 المنتقة :	a- تحفز LTh المفاويات المنتقة :
أ- بواسطة IL2	أ- عن طريق تنشيطها بواسطة IL2
ب- بواسطة IL1	ب- عن طريق تنشيطها بواسطة IL1
ج- بواسطة المستقبل الغشائي النوعي TCR	ج- عن طريق عرضها لمحدد المستضد
d- ينشط IL2 :	c- ترتبط جزيئه CD4 بـ :
أ- المفاويات LB و LT8 الغير منتقة	أ- بجزيء CMH1
ب- المفاويات LB و LT8 المنتقة	ب- بجزيء CMHII
ج- الخلايا البلازمية	ج- بمحدد المستضد

2- انطلاقا من الوثيقة و من معلوماتك , وضح في نص علمي كيف يتم تضخيم الرد المناعي الموجه ضد اللادات , مبرزا دور و أهمية **DACLIZUMAB** في هذه الحالة (حالة زرع كلية للشخص A يعاني من قصور كلوبي حاد مصدرها شخص B مختلف معه وراثيا).

التمرin 12

مرض فابري هو اضطراب أرضي نادر عند الاطفال, يتميز على المستوى الخلوي بتراكم شكل من الدهون السكرية يعرف بـ **Gb3** حيث تميز نوعان من مرض فابري و هما النوع الكلاسيكي المتقدم و الخطير و النوع المتأخر و الخفيف و لأجل التوصل الى سبب هذا المرض و طريقة علاجه تقترح الدراسة التالية :

الجزء الاول

تعتبر الليزوزومات عضيات صغيرة داخل الخلية تشارك في التفاعلات الايضية حيث يلعب أنزيم **αGAL** دورا هاما داخل هذه العضية.

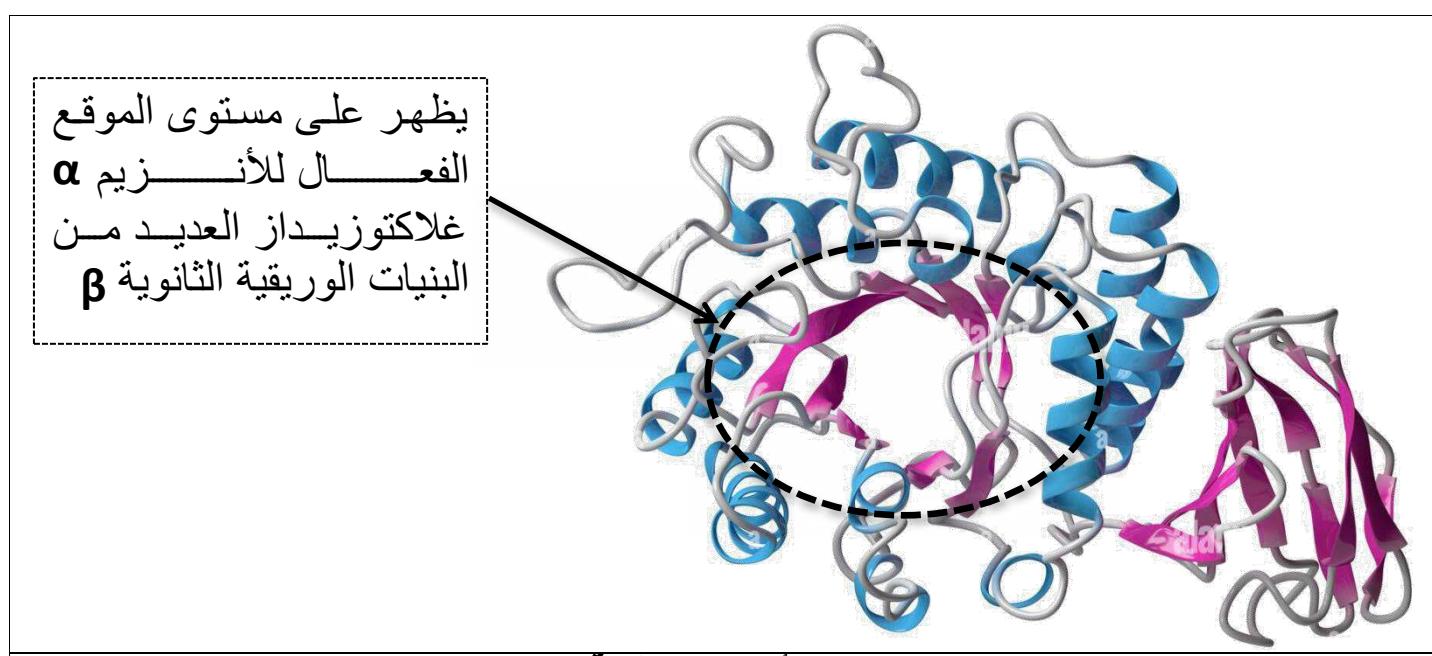
نقدم معطيات الوثيقة (1) حيث :



الشكل (أ) : يمثل البنية الفراغية للأنزيم αGAL مماثلة ببرنامج راستوب.

الشكل (ب) : يمثل معادلة التفاعل الذي يحفزه أنزيم αGAL وآلية تأثير هذا الإنزيم على الركيزة **Gb3** على مستوى موقع التحفيز للموقع الفعال للأنزيم αGAL (يُنتمي كل من الحمض الأميني **ASP170** و الحمض الأميني **ASP231** للموقع التحفيز)

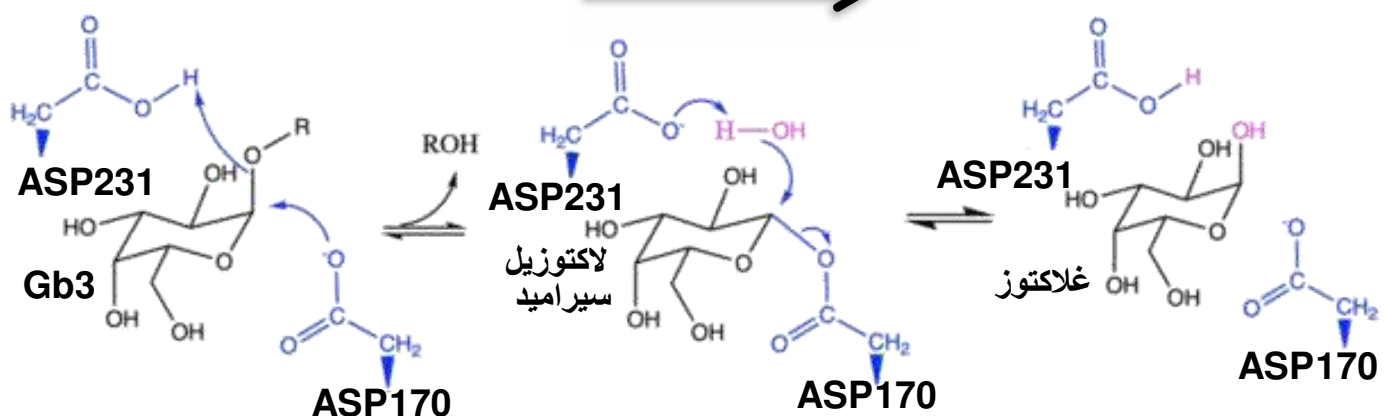
الشكل (ج) : يمثل نتائج مقارنة نشاط إنزيم αGAL لدى 3 فئات من الأشخاص.



الشكل أ من الوثيقة 1



سیر التفاعل



الشكل ب



الفئات	شخص مصاب بفابري المتأخر	شخص مصاب بفابري المتقدم	شخص سليم
نشاط الانزيم nmol/H/mg	—	+	++++
الشكل ج			
الوثيقة 1			

1- أقترح باستغلالك الوثيقة (1) فرضية تفسر بها سبب ظهور مرض فابري المتقدم و كذا المتأخر.

الجزء الثاني

في اطار البحث عن طرق علاجية لهذا المرض, طور العلماء دواء يدعى **DGJ** و هو من الجزيئات المساعدة (تسمى شبرونات) و بعرض توضيح كيفية تأثير هذا الدواء و مدى فعاليته. تفترح الوثيقة (2) حيث :

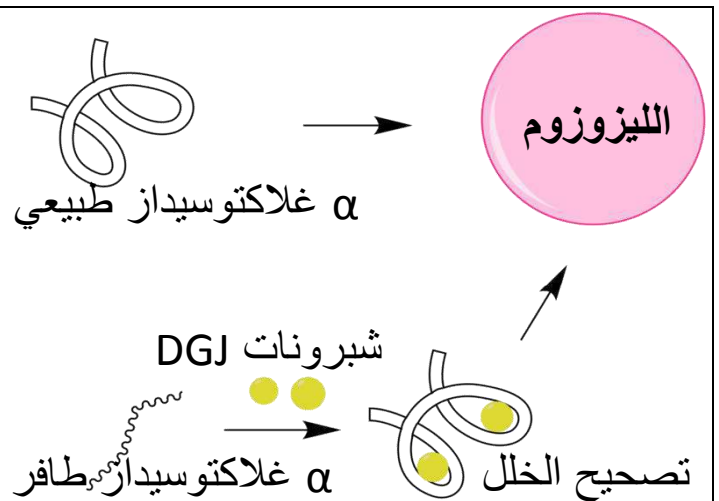
الشكل (أ) : يوضح معلومات حول المادة **DGJ**.

الشكل (ب) : يوضح نتائج تجريبية محصل عليها لاختبار فعالية العلاج بمادة **DGJ** حيث تم استعمال خلايا محولة وراثيا لها بنيات وريقية مخربة لأنزيم **α GAL** حيث :

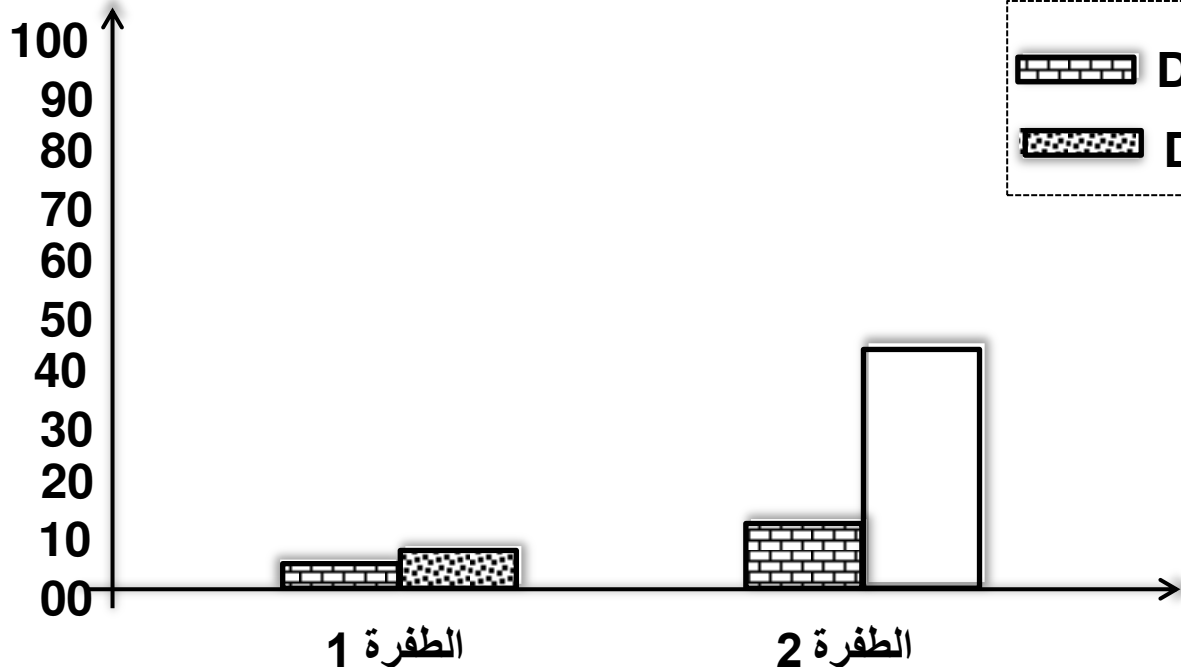
الطفرة 1 : تكون قريبة من الموقع الفعال.

الطفرة 2 : تكون بعيدة عن الموقع الفعال.

: عبارة عن مادة صيدلانية مساعدة (**DGJ** شبرونات مصنعة) تسمح بتغيير البنية الفراغية لبروتينات α غلاكتوسيداز الطافرة من خلال تصحيح جزئي للبنية الورقية الثانوية . β



نشاط إنزيم α غالاكتوسيداز %



الشكل (ب) من الوثيقة 2

1- انطلاقا من استثمار معطيات الوثيقة (2) :

- ناقش مدى فعالية العلاج بمادة **DGJ** في حالة مرض فابری.
- صادر على صحة الفرضية المقترحة أنسا.

الجزء الثالث

من خلال ما توصلت اليه و مكتساباتك ، بين في نص علمي أهمية استقرار البنية الفراغية للبروتين الانزيمي للأداء الامثل للوظيفته الحيوية.



التمرين 13

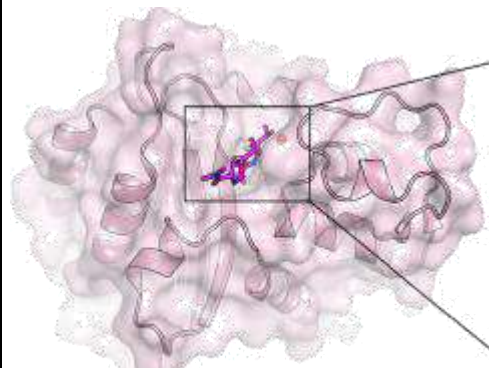
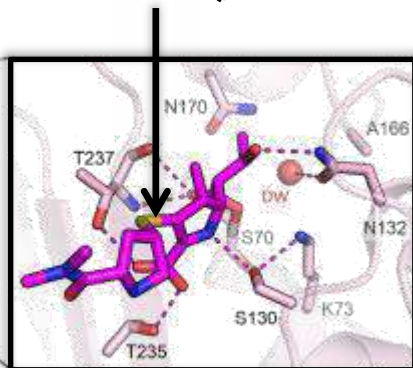
أصبحت مقاومة البكتيريا للمضادات الحيوية قضية مقلقة للصحة العامة، فهي آلية تسمح باستمرار تكاثر البكتيريا و عدم القدرة على كبح نموها، بغض النظر دراسة بعض من آليات مقاومة المضادات الحيوية و لإبراز العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين الانزيمي، تقترح مايلي :

- يعتبر بيتا لاكتاماز **β -Lactamase** أنزيمما تنتجه بعض البكتيريا، حيث تثبط تأثير بعض من المضادات الحيوية عن طريق اماهتها فيبطل مفعولها، مثل المضاد الحيوي **Céfotaxime** (يعلم هذا المضاد الحيوي على تثبيط تركيب الجدار الخلوي للبكتيريا و بالتالي يمنع تكاثرها و يسبب موتها).

أرقام الأحماض الأمينية	224	225	226	227	228	229	230	231	232	233	234	235	236	237	238	239	240
B Lactamase حساس	Leu	Pro	Ala	Gly	Trp	Phe	ILe	Ala	Asp	Lys	Thr	Gly	Ala	Gly	Glu	Arg	Gly
B Lactamase مقاوم TOHO1	Leu	Pro	Ala	Gly	Trp	Phe	ILe	Ala	Asp	Lys	Thr	Gly	Ala	Ser	Glu	Arg	Gly

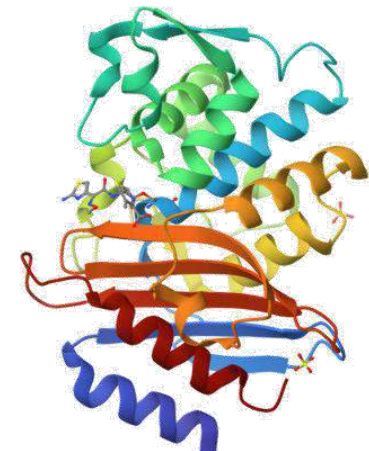
الشكل (أ)

المضاد الحيوي **Cefotaxime**



الموقع الفعال

β-Lactamase Toho-1
Cefotaxime في وجود المضاد الحيوي



β-Lactamase Toho-1
Cefotaxime في غياب المضاد الحيوي

الشكل (ب)

الوثيقة المساعدة

الشكل (أ) : يوضح مقارنة لجزء من تتالي أحماض أمينية عند إنزيم β -Lactamase حساس للمضاد الحيوي (طافر لا يؤثر على Céfotaxime), وأخر مقاوم Toho-1 (يؤثر على المضاد الحيوي).

الشكل (ب) : يمثل بنية إنزيم β -Lactamase المقاوم ببرنامج راستوب (نموذج شريطي-نموذج الكرة و العود) في وجود و في غياب Céfotaxime .
1- صف بنية إنزيم β -Lactamase المقاوم.

2- انطلاقا من الوثيقة و مكتساباتك، اشرح في نص علمي العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين الانزيمي مبرزا آلية مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي Céfotaxime .
معطيات :

- الحمض الاميني Ser_{237} ينتمي لموقع التحفيز.
- β -Lactamine ينتمي لعائلة المضادات الحيوية Céfotaxime -

التمرين 14

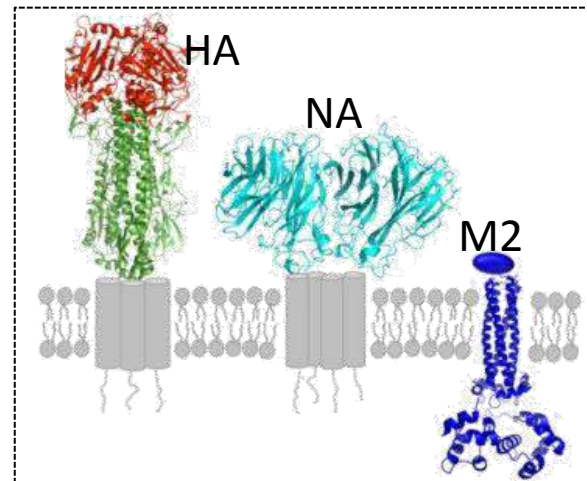
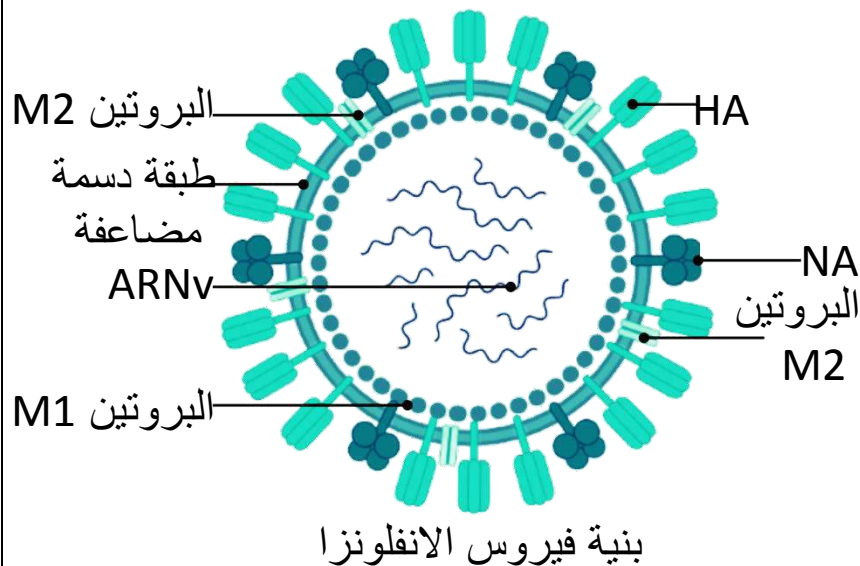
للعضوية جهازا مناعيا يعمل وفق أليات منظمة تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين، الا أنه يطرح دوما مشكلة مكافحة بعض الانواع من المستضدات من بينها فيروس الانفلونزا الموسمية الغير مستقر، لذلك يستعمل في المجال الطبي اللقاح من أجل مواجهة هذا المشكل فتقترن الدراسة التالية :

الجزء الاول

في اطار دراسة دور بعض من البروتينات المتدخلة في مكافحة فيروس الزكام و كيفية تقوية الجهاز المناعي ضده، نقترح عليك الوثيقة (1) حيث :

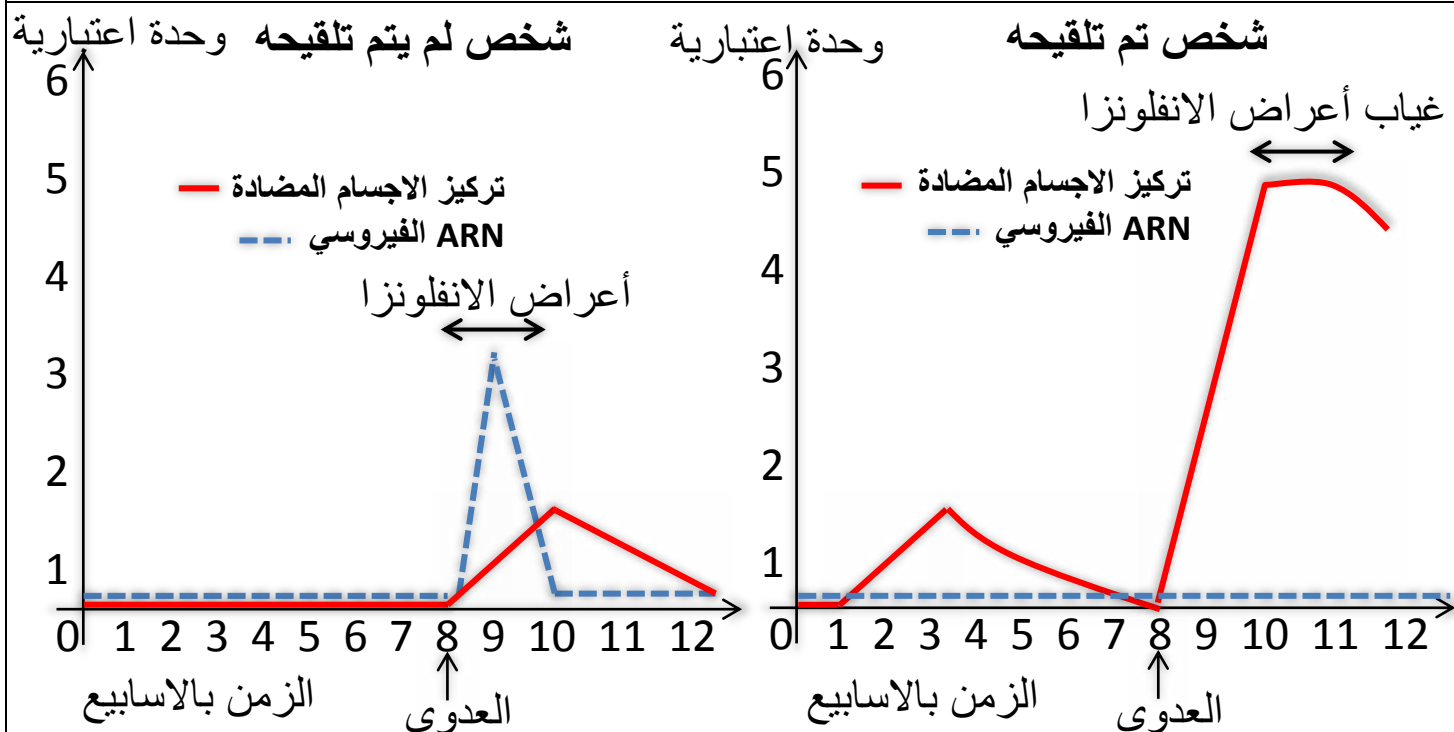
الشكل (أ) : تظهر بنية فيروس الانفلونزا و البنية الفراغية لبعض من بروتيناته الغشائية.
الشكل (ب) : نتائج تحليل مصل دم عند شخص لم يتم تطعيمه ضد الانفلونزا و عند شخص آخر تم تطعيمه ضد الانفلونزا.





البنية الفراغية لبعض من بروتينات فيروس الانفلونزا

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة 1

1- أبرز باستغلالك شكل الوثيقة 1 العلاقة بين أهمية التلقيح و العدوى بفيروس الانفلونزا.



تم إنجاز تجارب على حيوان تم حقنه بالسلالة الأولى من فيروس الزكام و بعد سنة تم حقنه بالسلالة الثانية من نفس الفيروس.

- نتائج قايس عدد الخلايا المفاوية ممثلة في جدول الوثيقة 2-أ.

- كما يبين الشكل ب من الوثيقة 2 الاصل الوراثي لبعض محددات المستضد الفيروسي A-B-C-D و رسم تخطيطي لها من سنة 2008 الى غاية سنة 2009.

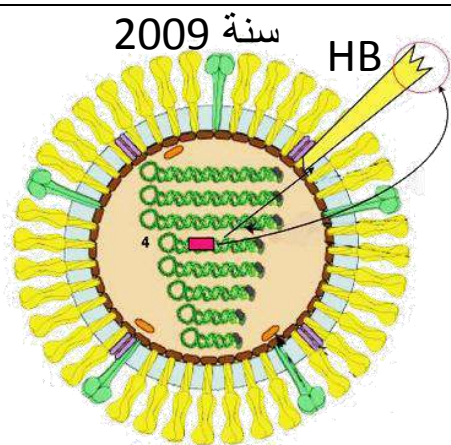
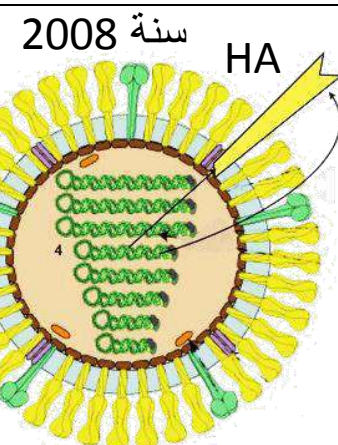
- أما الوثيقة 2-ج فتوضح نتائج قياس تركيز الأجسام المضادة ضد محددات السلالة الأولى و الثانية لفيروس الزكام بعد أسبوع من حقن كل منها.

بعد سنة من حقن السلالة الأولى لفيروس الزكام	بعد أسبوع من حقن السلالة الأولى لفيروس الزكام	
80 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	80 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	عدد LT4m
120 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	120 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	عدد LT8m
130 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	130 خلية في سم 3 / دم لكل مستضد	عدد LBm

الشكل (أ) من الوثيقة 2

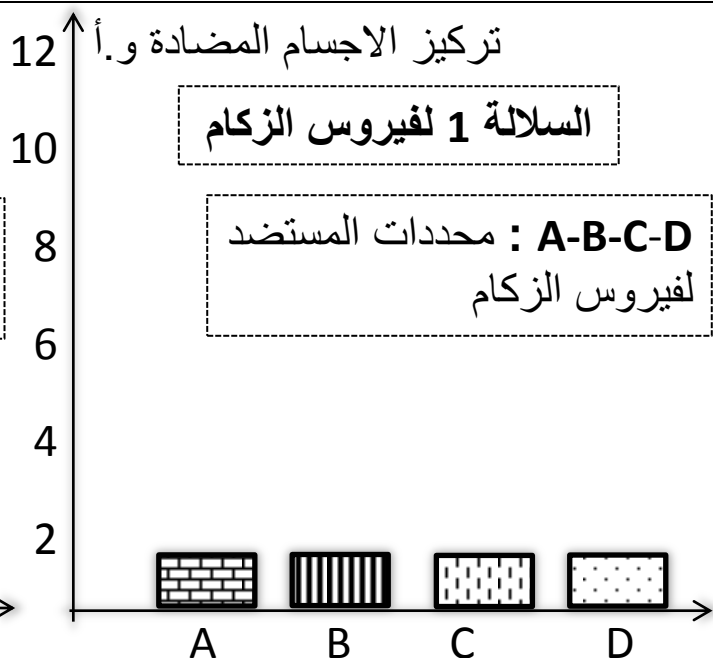
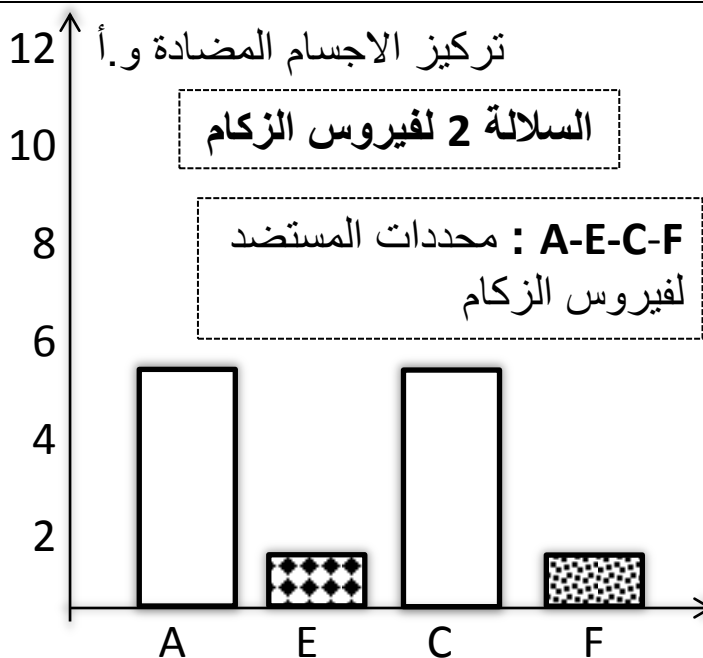
A	..C AUC UCG CAU GGC A..	الحالة العادية
	...ILeu---Sér---His---Gly...	
B	..C AUC UGC AUG GCA A..	
	...ILeu---Cys---Met---Ala...	
C	..C AUC UAC GCA UGG A..	
	...ILeu---Tyr---Ala---Trp...	
D	..C AUC CCG CAU GGC A..	
	...ILeu---Pro---His---Gly...	





طفرة في ARN البروتين HA

الشكل (ب) من الوثيقة 2



الشكل (ج) من الوثيقة 2

- باستغلالك للأشكل الوثيقة 2 أثبت أن التلقيح ضد السلالة الأولى لا يحمي من خطر الاصابة بالسلالة الثانية مبرزا صعوبة التصدي للفيروسات.
- أشرح آليات الرد المناعي الخلطي عند التلقيح مبرزا أهمية اختيار السلالة الفيروسية المستخدمة في اللقاح ضد مرض الزكام (الانفلونزا الموسمية).

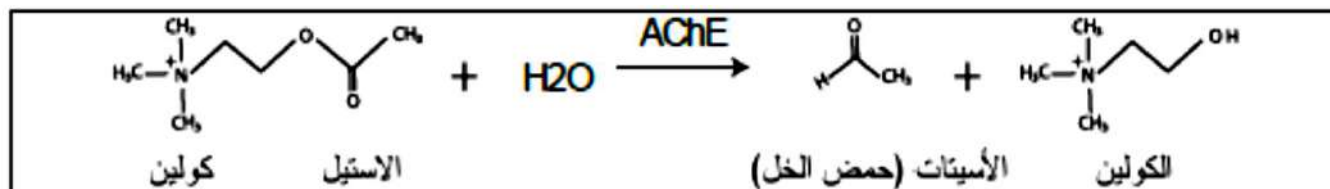


التمرin 15

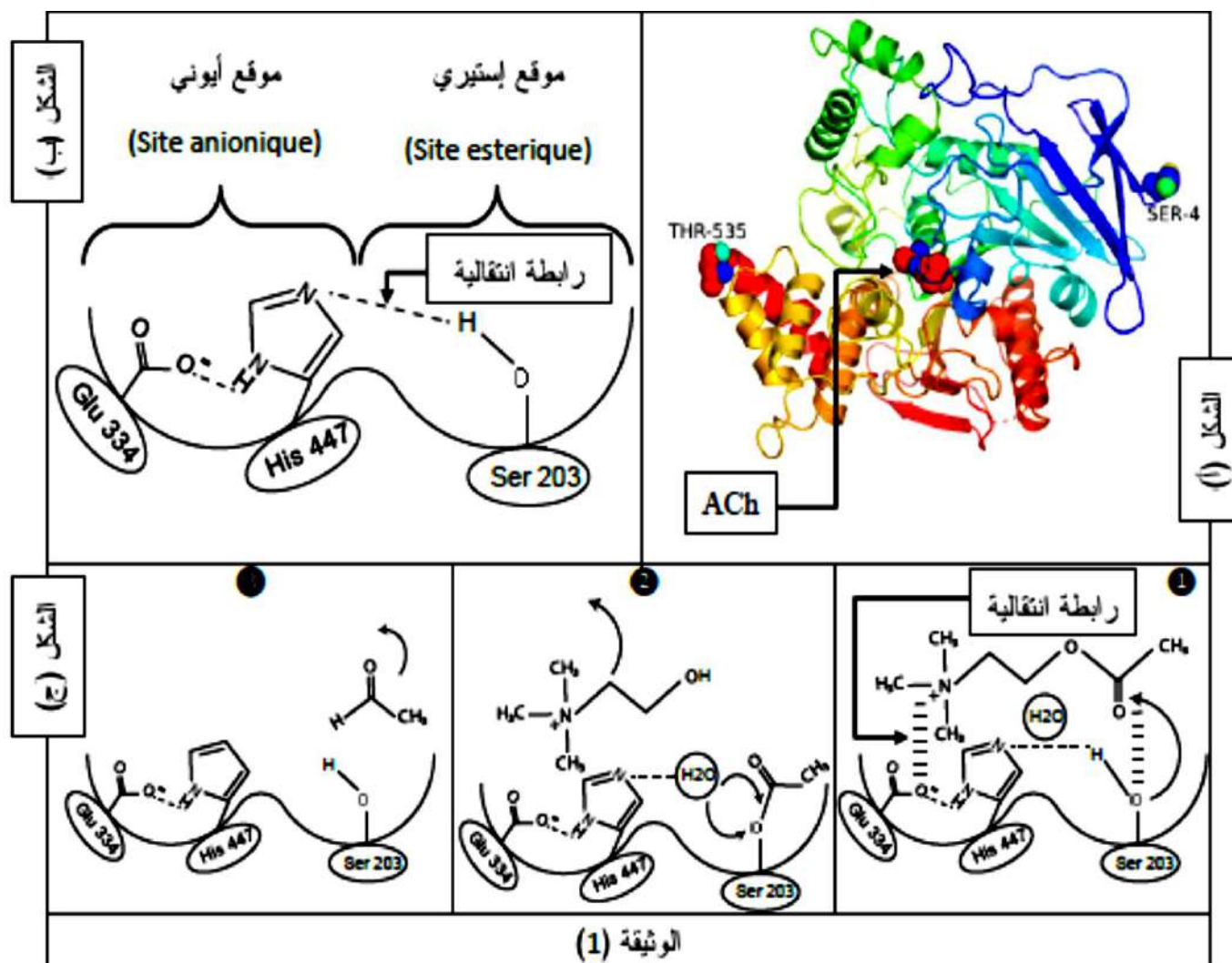
الإنزيمات وسائط كيميائية حيوية مسؤولة عن تحفيز التفاعلات الكيميائية حيث تشارك في العديد من الخصائص رغم اختلاف بنيتها ومن أجل دراسة كيفية تحفيز التفاعلات الكيميائية وكذا سرعة التفاعل الإنزيمي نقدم إليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

إنزيم الاستيل كولين استراز (AChE) أساس التأثير المؤقت للأستيل كولين (ACh) في المشبك ويتم التفاعل وفق المعادلة التالية:



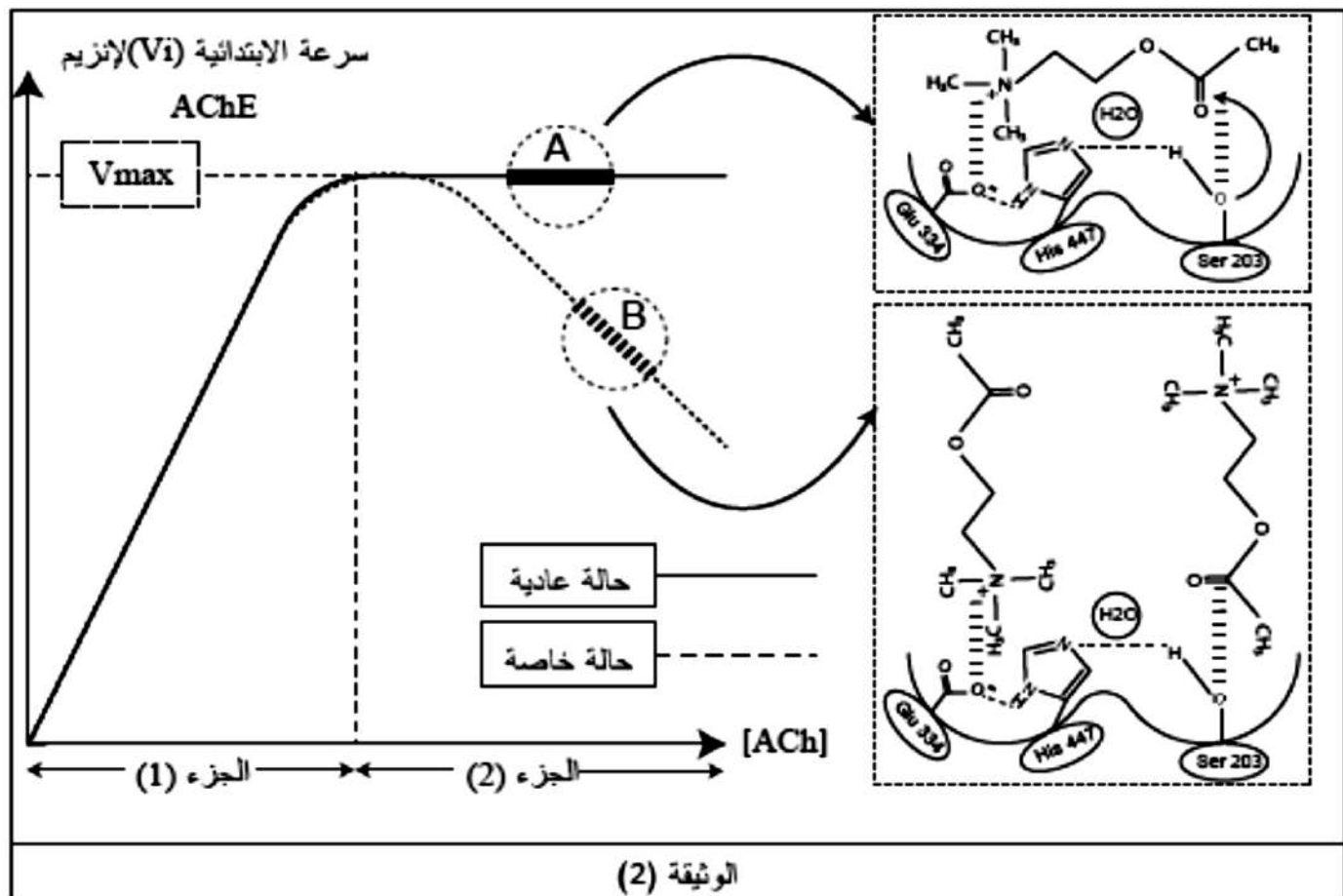
الشكل (أ) من الوثيقة (1) يمثل عرض ببرنامج Rastop لبنية إنزيم AChE والمسؤول عن إماهة الاستيل كولين (ACh) أحماضه الأمينية في نهايته ممثلة بالنموذج المكبس أاما الشكل (ب) فيمثل بنية الموقعا الفعال لنفس الإنزيم كما يمثل الشكل (ج) آلية تحفيز التفاعل الكيميائي ممثلة في المراحل مرتبة (3-2-1).



- 1- قدم وصفاً لإنزيم AChE (انطلاقاً من الشكلين (أ و ب) للوثيقة (1)).
 2- بين آلية عمل إنزيم الاستيل كولين استراز.

الجزء الثاني:

قام العلماء بدراسة سلوك هذا الإنزيم في شروط تجريبية مثلى وذلك عن طريق قياس سرعة النشاط الانزيمي حيث يبدي الإنزيم خلالها حالة خاصة في تغيرات هذه السرعة، النتائج ممثلة في الوثيقة (2) والتي تمثل سرعة النشاط الانزيمي في تراكيز مختلفة من ACh ورسم تخطيطي لسلوك الإنزيم في النقتين (A) و (B).



- 1- علل سلوك الإنزيم وكذا تغير السرعة في الحالتين العادية والخاصة مدعماً أجانتك بمعادلات كيميائية عامة لكل حالة.

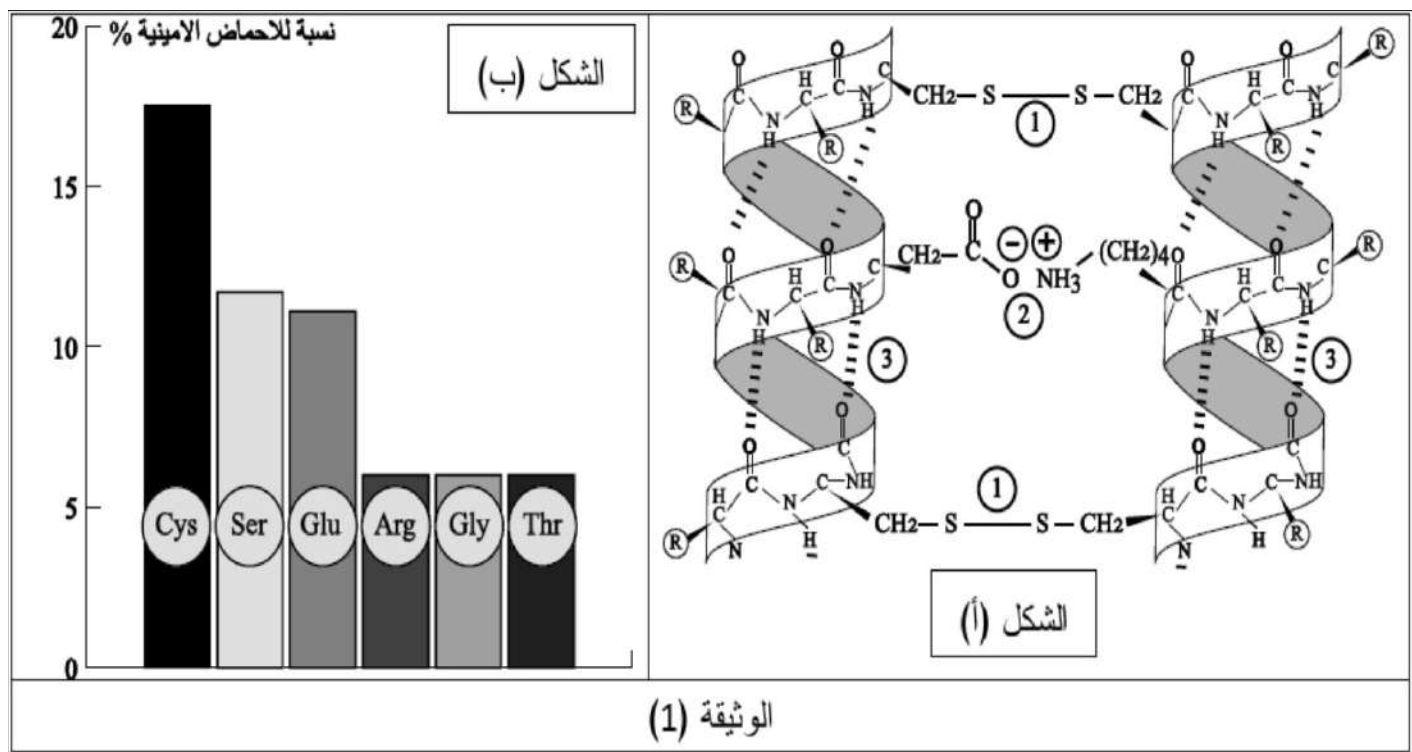


التمرین 16

يعتبر تقصف الشعر من الامراض التي انتشرت مؤخرا وبشكل واسع نتيجة استعمال العديد من المركبات الكيميائية من طرف الرجال والنساء على حد سواء من أجل مظهر أكثر جمالا ولدراسة تأثير هذه المواد على بنية الشعر وسبب تقصفه نقدم اليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يتكون الشعر من طبقة خارجية (Cuticule) للحماية وأخرى داخلية أكثر سماكا وأهمية تدعى (Cortex) تتكون من العديد من الألياف المتغيرة الحجم تحتوي على بروتين الكيراتين (Kératine) المسؤول بفضل بنائه على سلامة ومظهر الشعر، كما نشير بالذكر الى وجود طبقة مركزية. يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) عرض لبنية جزء من السلسلتين المكونة للكيراتين على مستوى ألياف الشعر أما الشكل (ب) فيمثل النسبة المئوية للأحماض الأمينية للبروتين المدروس.

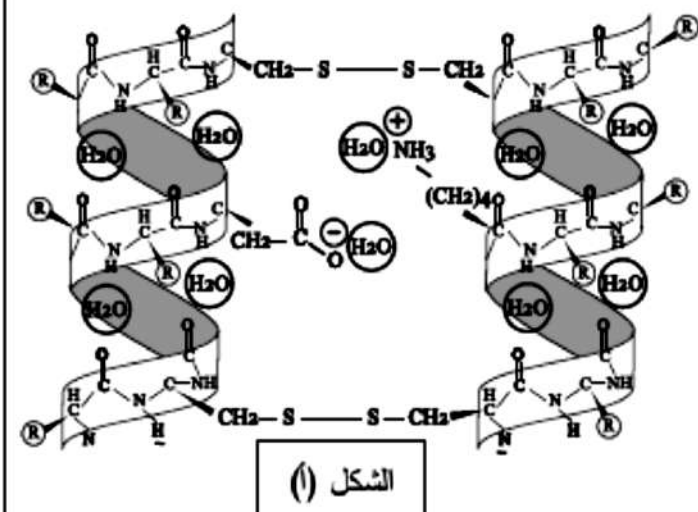


1- اقترح فرضية تفسر بها تأثير المواد المستعملة على تقصف الشعر.

الجزء الثاني:

من أجل التأكيد من صحة الفرضية نقدم اليك الوثيقة (2) والتي تمثل عرض مختلف تأثيرات بروتوكول استخدام طرق فيزيائية (تصفيف) وأخرى كيميائية تم خلالها استعمال مواد كيميائية مسببة لتقصف الشعر وهذا باستعمال مؤكسد (حمض) ومرجع (مركب ألكيلي) بالإضافة الى الماء.

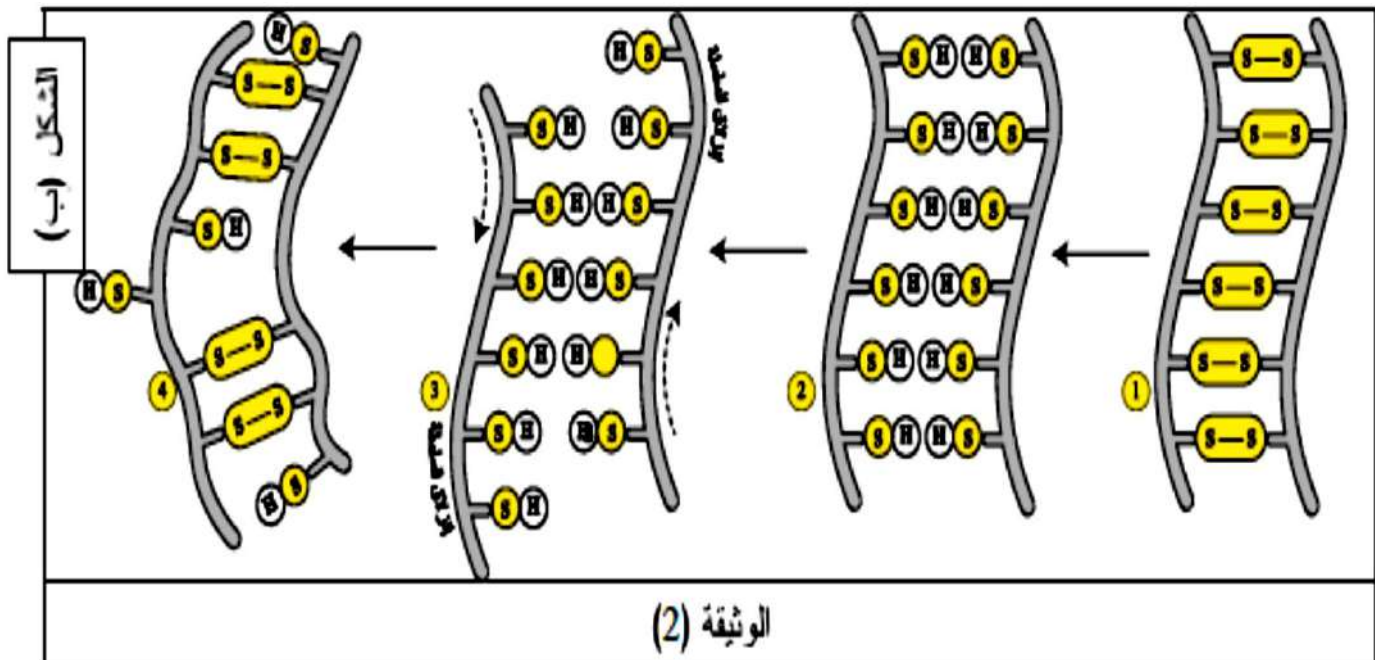




- بروتوكول (خطوات) المعالجة
- معالجة كيميائية: استعمال الماء (الشكل -أ-)
- معالجة كيميائية تدعى الارجاع ذلك باستعمال مرجع ألكيلي (Red) (الشكل ب-②-)
- معالجة فيزيائية: تصفيف (الشكل ب-③-)
- معالجة كيميائية: استعمال مؤكسد (Oxd) من أجل التثبيت (الشكل ب-④-)



معطيات
أخرى



١- وضع تأثير المركبات الكيميائية والفيزيائية المستعملة على الشعر مدقاً صحة الفرضية المقترنة.

الجزء الثالث:

أنجز مخطط تبرز فيه العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين مبرزاً بالضبط مستوى تأثير العوامل المدروسة.

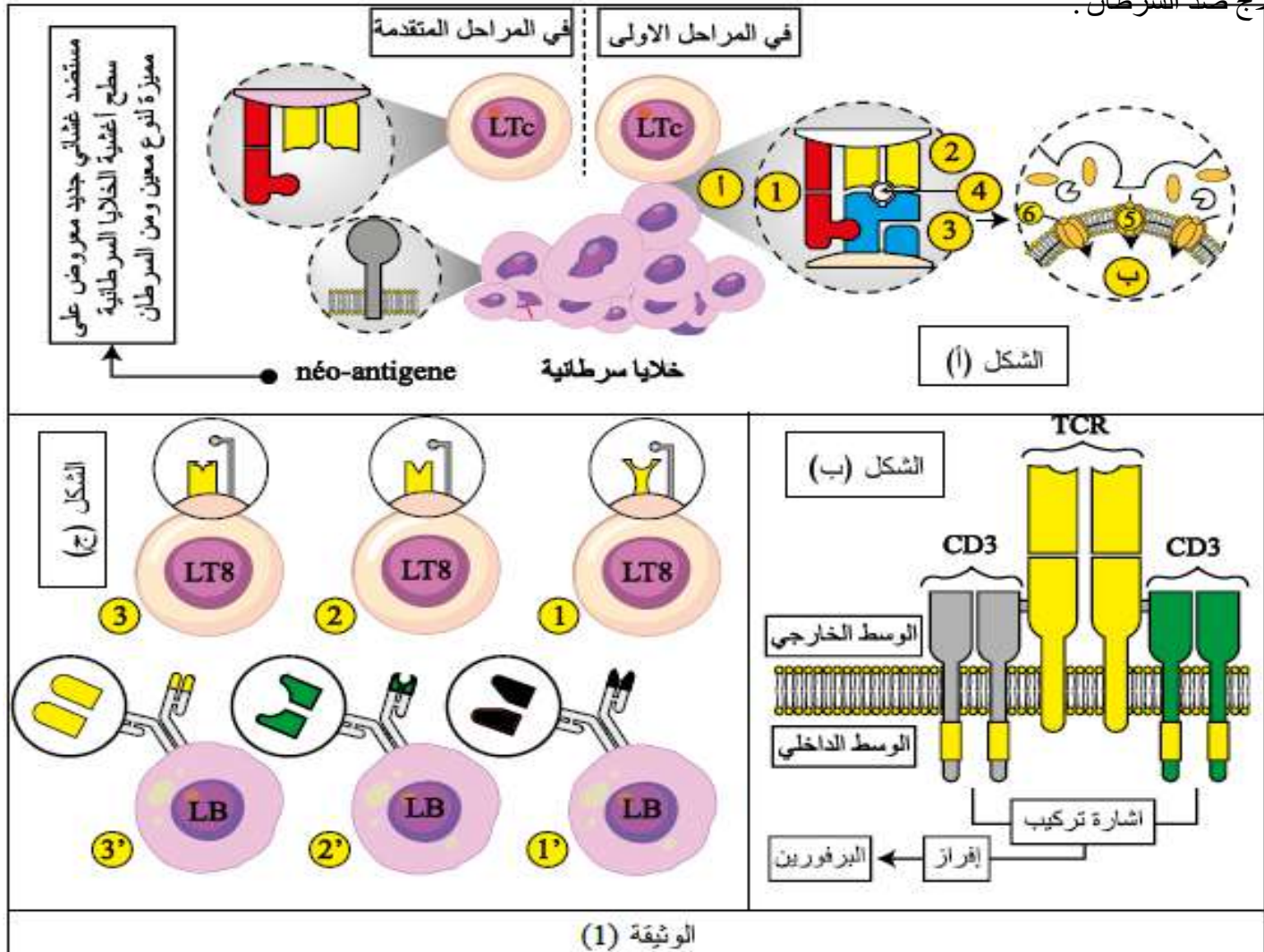
التمرин 17

تقنيه العلاج المناعي ضد الأورام السرطانية باستخدام خلايا CAR (CAR:chimerique antigène récepteur) LT CAR هو مستقبل وهما (لا تربكه العضوية في الحالة الطبيعية) للمستضد الغشائي من أحد التقنيات المستعملة و التي تجمع تقريباً بين التقنيات الحديثة الأخرى من حيث العلاج المناعي باستعمال الأجسام المضادة و الخلايا المناعية (TIL) حيث قام العلماء باستغلال الخصائص البنوية للعناصر الدفاعية المتاحة و التي يمكن تطبيقها حتى في حالات الإفلات المناعي لمعرفة مبدأ علاج لسرطان بالخلايا LT CAR و كيفية تطبيقه نقدم اليك الدراسة التالية

الجزء الأول:



يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) سلوك الجهاز المناعي ونمط الاستجابة ضد السرطان في مختلف مراحله أما الشكل (ب) يظهر دور أنواع من بروتينات الخلاصة بخلايا (LTC) في حالة التعرف على الخلايا السرطانية أما الشكل (ج) فيظهر اختصار العرض مختلف نسيلات أنماط الخلايا وتكيير لفهم الأجزاء فيها يمكن لإحداها أن تكون جزء من خطة العلاج ضد السرطان.

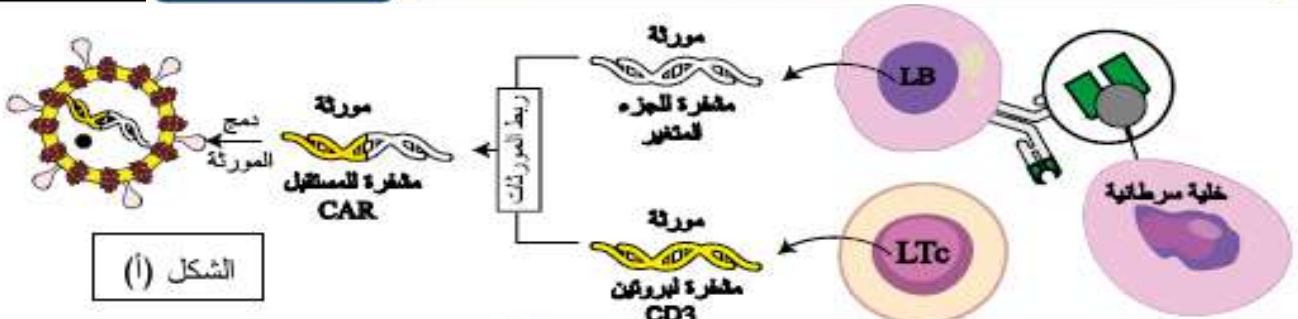


1- اقترح فرضية حول كيفية استغلال الخصائص البنوية للبروتينات لإيجاد حل للقضاء على السرطان.

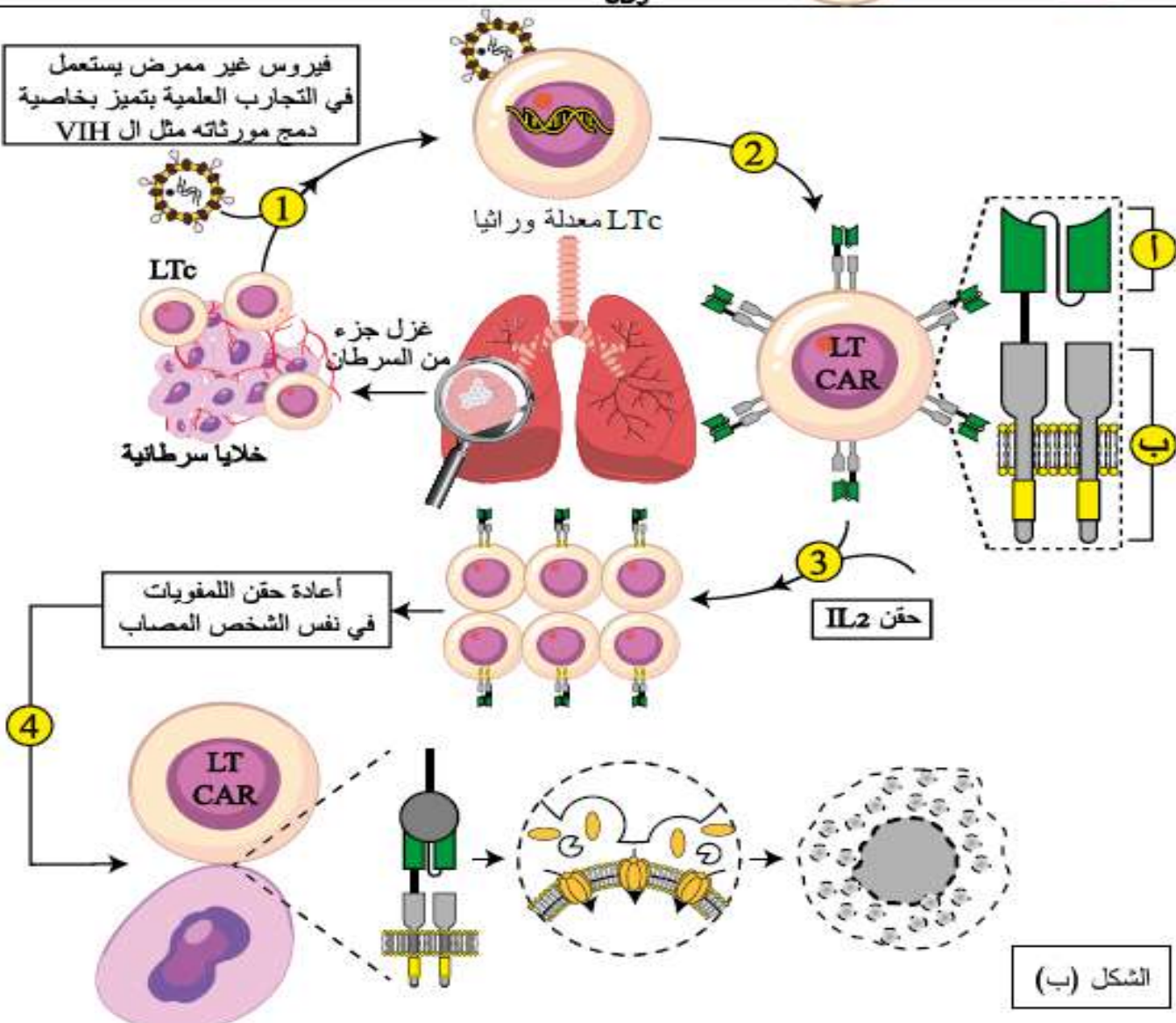
الجزء الثاني:

من أجل التحقق من صحة الفرضية السابقة ومعرفة المبدأ المتبعة في تقنية العلاج المناعي باستخدام خلايا LT CAR نقدم إليك الوثيقة (2) حيث يمثل الشكل (أ) خطوة مهمة تحضيرية باستعمال معالجات خاصة وفيروسات غير ممرضة معدلة أما الشكل (ب) فيتمثل الطريقة التي تتم من خلالها تطبيق العلاج على شخص مصاب بالسرطان مراحلها مماثلة بالخطوات (4 . 3 . 2 . 1)





فيروس غير ممرض يستعمل في التجارب العلمية يتميز بخاصية دمج مورثاته مثل ال VIH



الوثيقة (2)

1- اشرح كيف استغل العلماء خصائص مختلف البروتينات في الدافع عن العضوية في استحداث طريقة للفضاء على السرطان في حال افلاته من الجهاز المناعي.

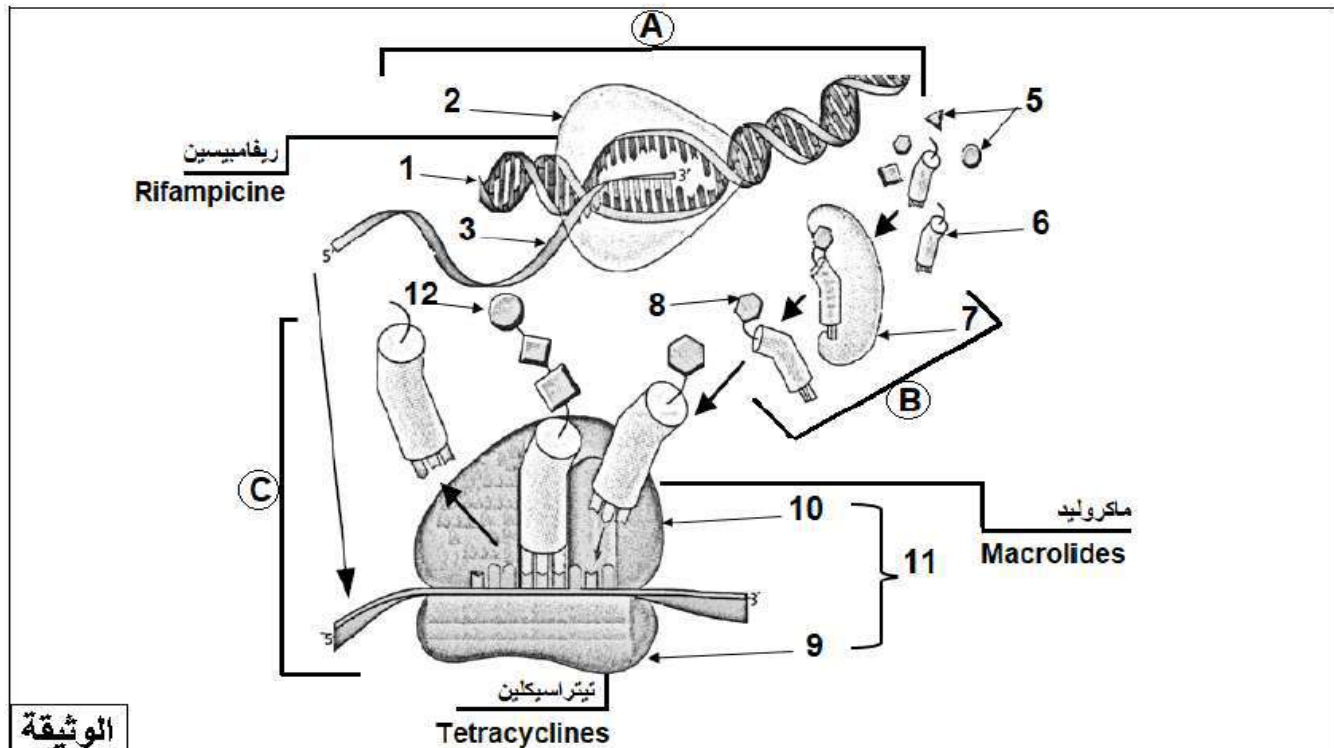
الجزء الثالث:

أنجز مخطط عام تظهر من خلاله أنواع العلاجات التي تعتمد على العناصر الدافعية الممكنة ضد السرطان (2 فقط)



التمرين 18

تستهدف المضادات الحيوية عملية تركيب البروتين عند البكتيريا فتوقف نشاطها وتمنع تكاثرها ولذا تستعمل كأدوية للقضاء على البكتيريا الضارة ولتحديد مختلف مستويات تأثير هذه الأدوية نقترح عليك الوثيقة التالية



1. تعرف على البيانات المرقمة والمراحل A، B، C.

2. بالإعتماد على معطيات الوثيقة و مكتسباتك، لخص في نص علمي آلية تركيب البروتينات عند البكتيريا مبرزاً مختلف التأثيرات التي

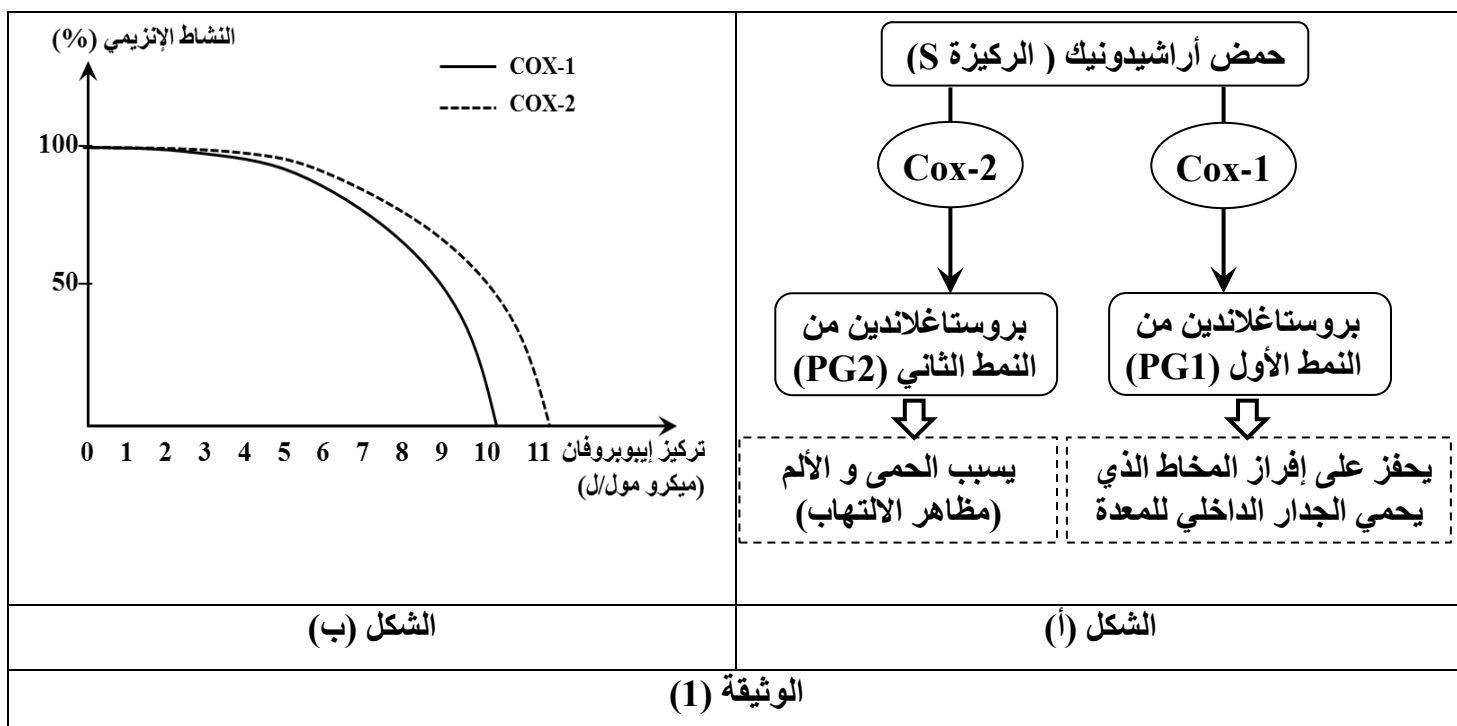
التمرين 19

تستعمل مضادات الالتهاب (Anti inflammatoires) في علاج بعض الأمراض المزمنة كالتهاب المفاصل الروماتزمي (polyarthrite rhumatoïde) و يتمثل تأثيرها في تثبيط التفاعلات الإنزيمية المؤدية إلى إنتاج وسائل الالتهاب (مواد كيميائية مسؤولة عن ظهور أعراض الالتهاب)، غير أن الاستعمال المنتظم لهذه الأدوية ينتج عنه ألام في المعدة وقد يؤدي إلى حدوث تقرحات أو ثقوب على مستوى بطانتها. تهدف هذه الدراسة إلى فهم كيف استغل الخبراء خاصية التأثير النوعي للإنزيم لإنتاج دواء ناجع مع أعراض جانبية محدودة.

الجزء الأول:

إيبوبروفان (Ibuprofène) هو مضاد التهاب و البروستاغلاندينات (prostaglandines) هي مواد أيضية يتم إنتاجها بتدخل الإنزيمين (Cox-1) و (Cox-2)، يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) مخططاً يظهر التفاعلات الأيضية المؤدية إلى إنتاج نوعين من البروستاغلانوندينات، بينما يبيّن الشكل (ب) تأثير تركيز دواء إيبوبروفان على نشاط الإنزيمين السابقين.





- استخرج خاصية التأثير النوعي للإنزيم المبينة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).
- باسغلال معطيات الوثيقة (1)، اقترح فرضية حول خصائص التأثير النوعي للدواء الذي يرغب الخبراء في تطويره لعلاج الالتهابات.

الجزء الثاني:

من أجل اختبار فعالية مضاد التهاب جديد يسمى سيليكوكسيب (Celecoxib) مقارنة بالإيبوبروفان (Ibuprofène) يتم تحديد تركيز مضاد التهاب اللازم للحد من نشاط إنزيمي Cox-1 (Cox-2) بنسبة 50% في المختبر، حيث:

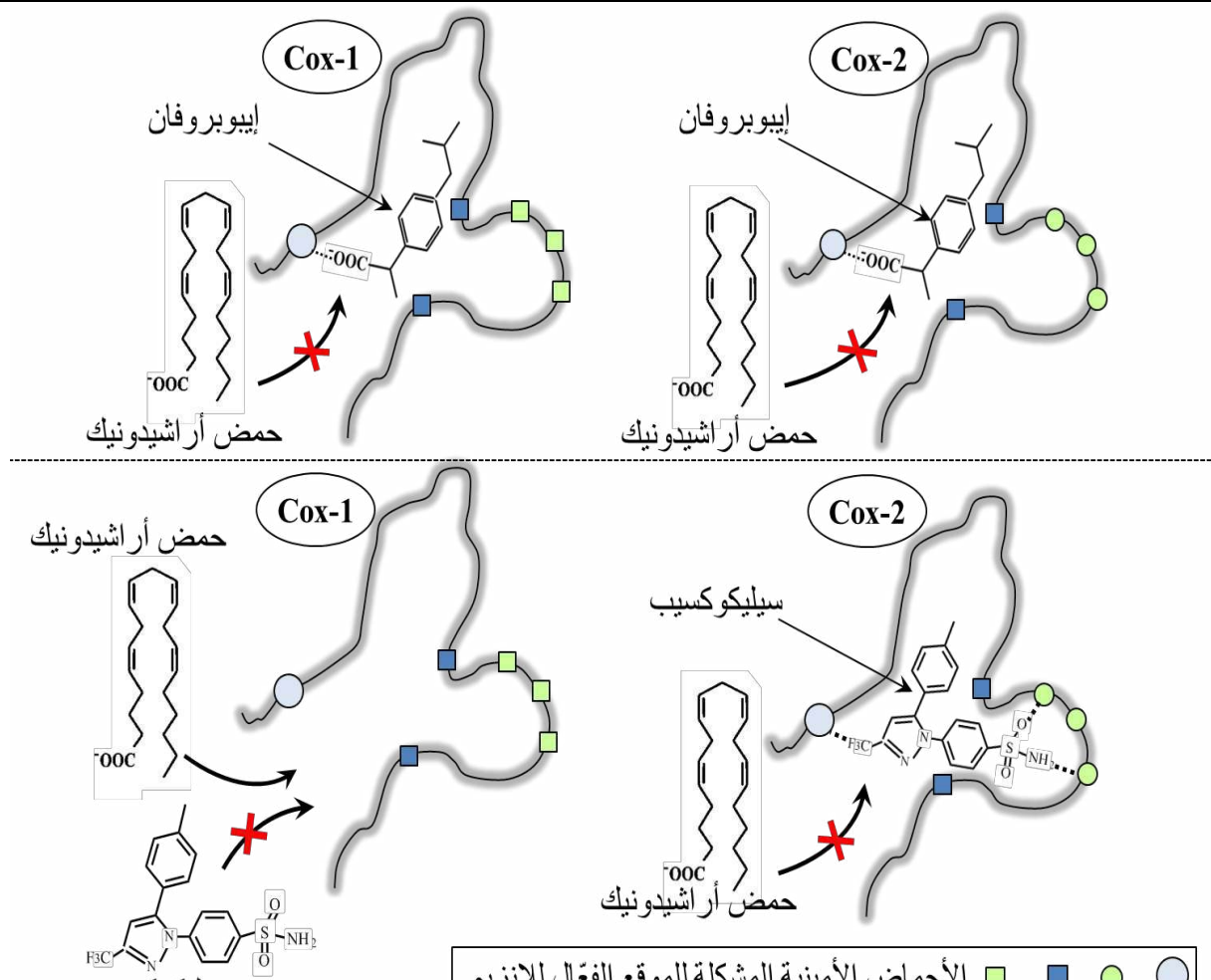
- تركيز CI_{50} Cox-1: تركيز جزيء مضاد التهاب الذي يسمح بخفض نشاط إنزيم Cox-1 بنسبة 50%
- تركيز CI_{50} Cox-2: تركيز جزيء مضاد التهاب الذي يسمح بخفض نشاط إنزيم Cox-2 بنسبة 50%

النتائج المحصل عليها ممثلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة (2)، بينما يبيّن الشكل (ب) من نفس الوثيقة رسومات تخطيطية للموقع الفعال الإنزيمي (Cox-1) و (Cox-2) في وجود حمض أراسيدونيك كركيز (S) بتركيز مناسب و دواء إيبوبروفان بتركيز 10 ميكرومول/ل أو سيليكوكسيب بتركيز 0.9 ميكرومول/ل.

الجزيء المضاد للالتهاب	
Ibuprofène	Celecoxib
CI_{50} Cox-1 ($\mu M / L$)	9
CI_{50} Cox-2 ($\mu M / L$)	10

الوثيقة - 2 - الشكل أ





الوثيقة (2) الشكل (ب)

١- ناقش باستغلال معطيات الوثيقة (2) فعالية الدواء المختبر.

٢- قيم النتائج المتحصل عليها بالنظر إلى الفرضية المقترحة في الجزء الأول.

الجزء الثالث:

بالاعتماد على المعطيات المقدمة في الجزأين الأول و الثاني و ما توصلت إليه من معلومات، أنجز مخططاً تبيّن من خلاله تأثير مضادى الالتهاب (Celecoxib و Ibuprofène) على نشاط إنزيمي (Cox-1 و Cox-2) و انعكاس ذلك على الحالة الصحية للمرضى.



التمرین 20

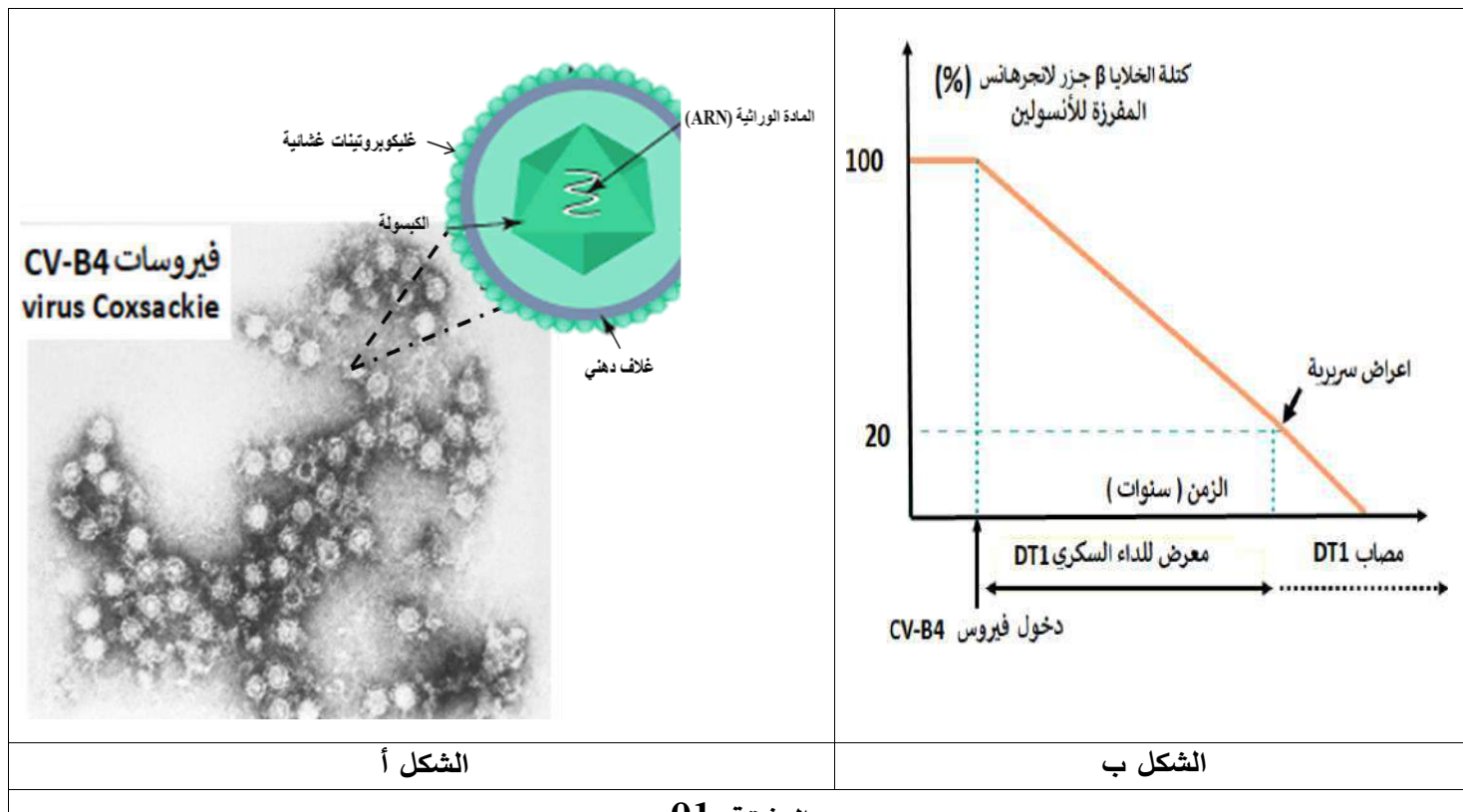
يعتمد جهازنا المناعي على عضاء و خلايا متخصصة بغض النظر عن حمايتها من الأمراض حيث تقوم بالتعرف على الأجسام الغريبة والقضاء عليها، لكن قد يحدث خلل يتربّع عنه عواقب خطيرة على صحة العضوية.

فيروس كوكساكي (COXSACKIE) من النوع B4 الذي يرمز له اختصاراً CV B4 والمعرف باسمية الحمى التالبية يصيب عادةً لصغار سبباً لتهبّت معدّة كم لوحظ عند بعض الأطفال لمصابين في لفروس ظهور لـ داء سكري من لمن 01 الذي يرمز له بـ DT1 ولديه ثلث في رتفاع طرد لون ينبع عنه ضعفات خطيرة منها ارتفاع درجة الحرارة لكون الكلى لجهز لـ بي

لتفسير إحدى أسباب داء السكري من نمط 1 نقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 01 صورة مجهرية تظهر فيروسات CV B4 ورم تخطيطي في يري لأداء فيروسات بينما يظهر الشكل (ب) من الوثيقة 01 تغييرات كتلة الخلايا β جزر لاجهتس مع مرور الزمن عدم مجموعة من الأطفال تطور عندهم داء السكري مبكراً جداً



الوثيقة 01

1 باستغلالك لمعطيات الوثيقة 01 اقترح فرضية تفسر بها ظهور داء السكري من نمط 1 عند هذه الفئة.

الجزء الثاني:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 02 صورة مجهرية لقطع من جزر لانجرهانس بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة نتائج تطبيق اختبار Ouchterlony بتقنية الإنتشار المناعي، حيث GAD65 هو بروتين ذاتي و P2C هو بروتين مستضدي لفيروس كوكساكي، أما الشكل (ج) من الوثيقة 02 فيمثل تتابع بعض الأحماض الأمينية لبروتين GAD65 وتابع الأحماض الأمينية لبروتين PC2 ونمذجة مبسطة لهما.



يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 03 الأليلات DR لـ توجدة عند لأطلى ذين أ يوا داء ١ كري DT1 ، ها الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيمثل رسم فسيري يظهر آية لتعرف بين اخلا المذعة

<p>مصل طفل اصيب بفيروس CVB4</p> <p>GAD65</p> <p>2 1 3</p> <p>P2C</p>	<p>مقطع في بنكرياس شخص مصاب بـ DT1</p> <p>LTC β خلايا</p>
الشكل ب	الشكل أ

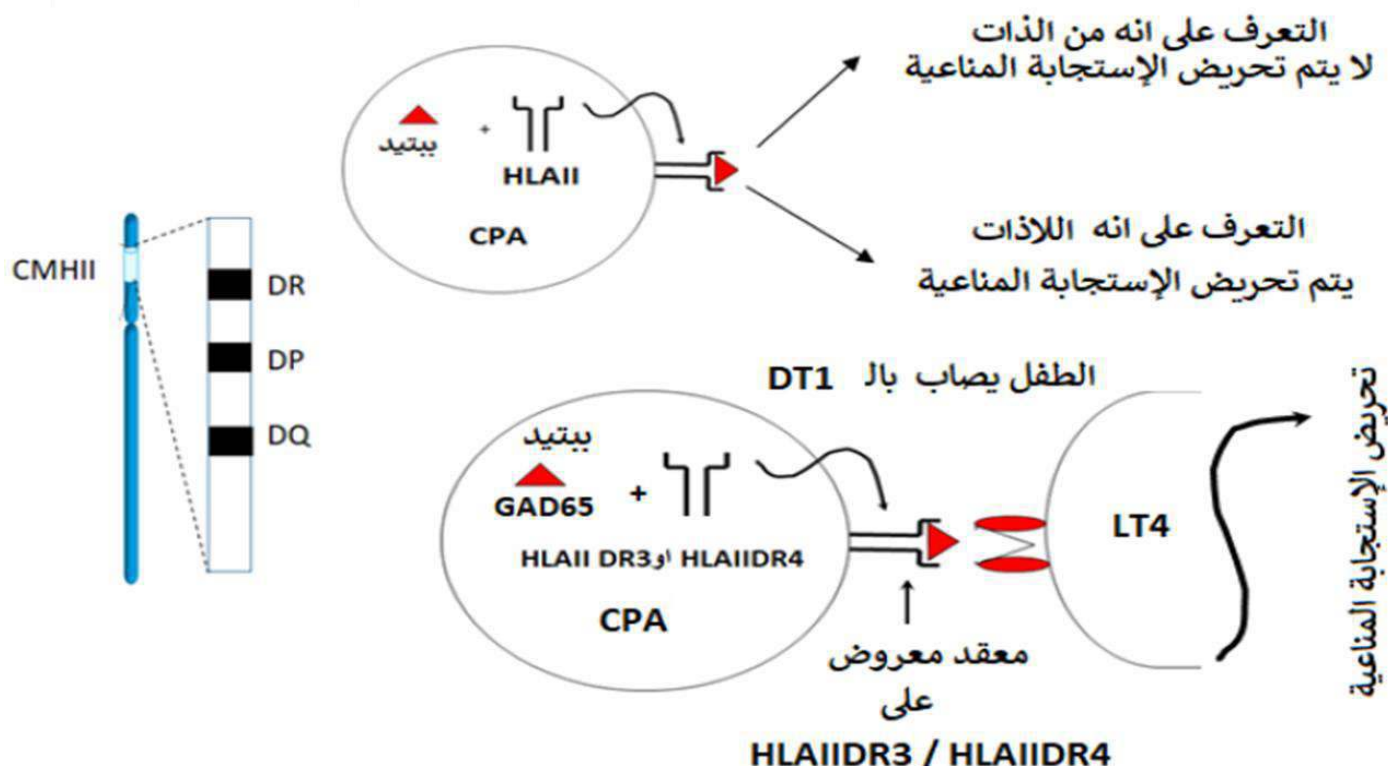
<p>.. 257</p> <p>تابع بعض الاحماض الأمينية لبروتين ذاتي GAD65</p> <p>...Lys-Met-Phe-Pro-Glu-Val-Lys-Glu-Lys- →</p> <p>.. 34</p> <p>تابع بعض الاحماض الأمينية لبروتين ذاتي PC2 لفيروس Coxsackie</p> <p>...Lys-Ile-Leu-Pro-Glu-Val-Lys-Glu-Lys- →</p>	<p>انزيم غشائي ذاتي GAD65</p> <p>الخلية β</p> <p>بيتيد فيروسي 2</p>
الشكل ج	
الوثيقة 02	



الاليات المتواجدة عند الأطفال المصابين DT1

42.4%	الأليل HLAII DR3
50.4%	الأليل HLAII DR4
0%	الأليل HLAII DR15

الشكل أ



الشكل ب

الوثيقة 03

- 1 اعتمادا على معطيات الوثيقة 02 ناقش مدى صحة الفرضية المقترحة سابقا.
- 2 بين بستغلاك لمعطيات الوثيقة 03 لأن لإصابة به السكري لهذه لئة متعلق بعولمن وراثية

الجزء الثالث:

لخص من خلال ما توصلت اليه في هذه الدراسة العوامل الداخلية و خرجية لمسمية لداء السكري عدد هـ لئة

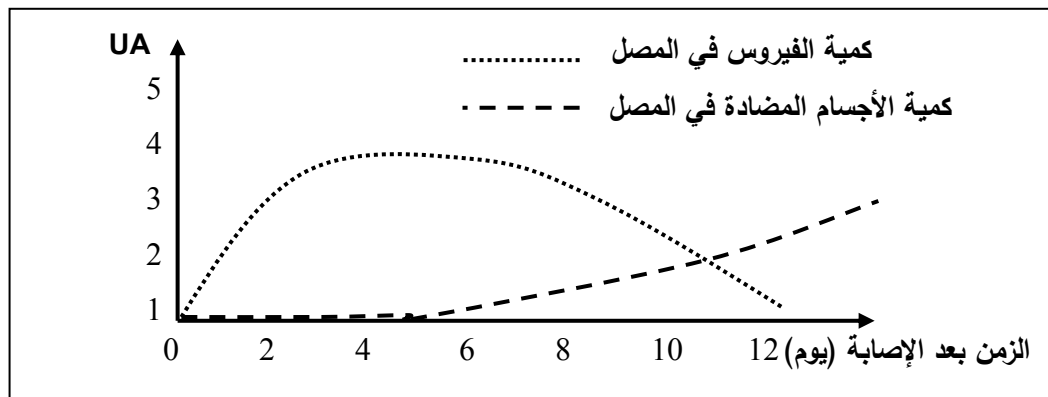


التمرin 21

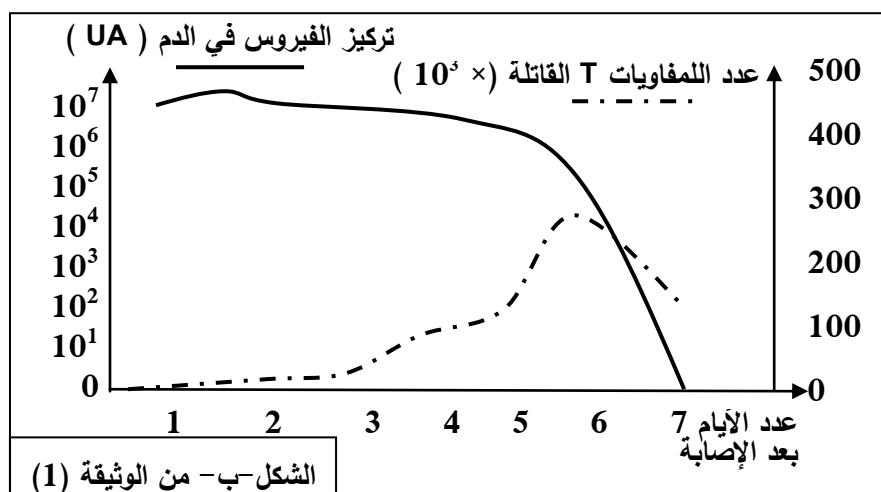
يكاد يكون الزكام الموسمى وبائياً إذ يصيب شريحة كبيرة من المجتمع كل موسم غير أن الكثير يشفى منه دون استعمال أي علاج.

الجزء الأول:

من أجل تحديد طريقة القضاء على فيروس الزكام تم تتبع تطور كمية الفيروس وكمية الأجسام المضادة في مصل شخص تعرض للإصابة بفيروس الزكام، النتائج المحصل عليها موضحة في الشكل - أ- من الوثيقة(1) .
الشكل - ب- من نفس الوثيقة يوضح تطور كل من الخلايا المفاوية T القاتلة (LTC) على مستوى الرئتين وتركيز فيروس الزكام في الدم عند فئران مصابة بفيروس الزكام .



الشكل-أ- من الوثيقة (1)



الشكل-ب- من الوثيقة (1)

- باستغلال معطيات الوثيقة(1) اقترح فرضية لطريقة قضاء العضوية على فيروس الزكام دون علاج.

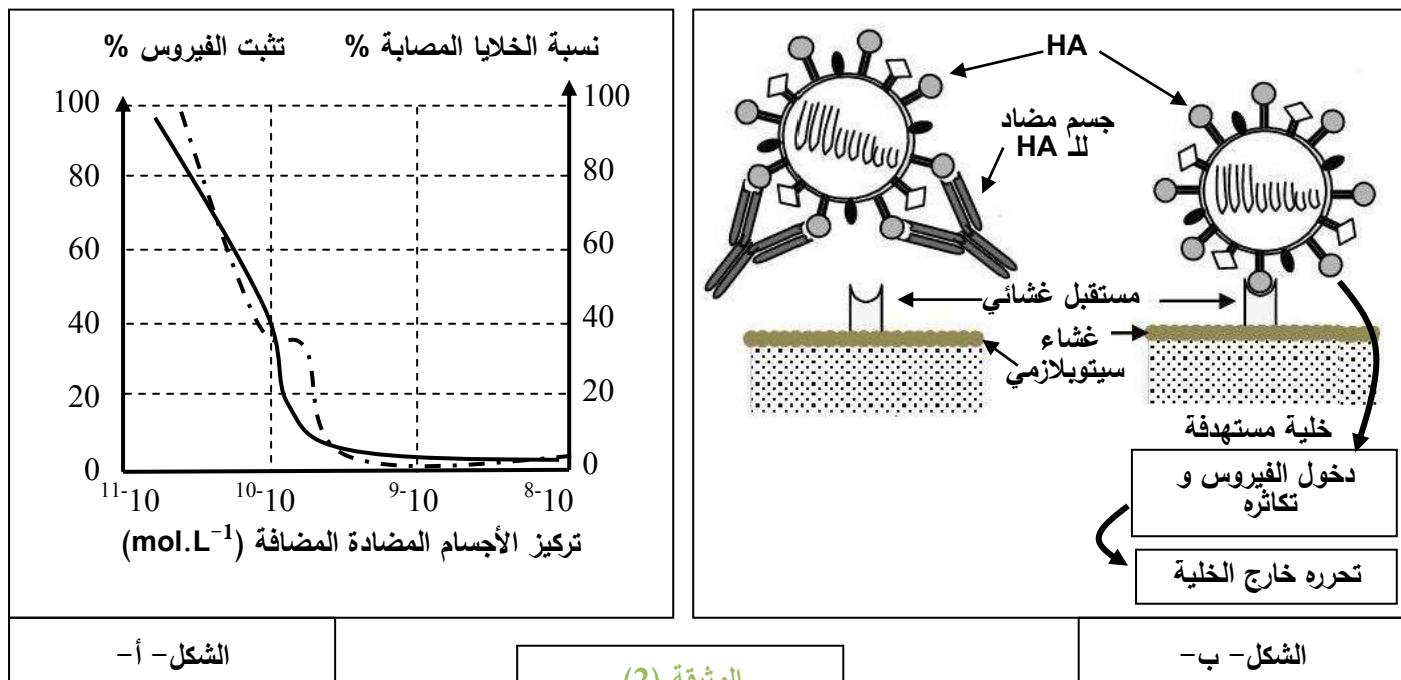
الوثيقة (1)

الجزء الثاني:

من أجل تحديد كيفية تخلص العضوية من فيروس الزكام أجريت الدراسة التالية : في وجود تركيز متزايد من الأجسام المضادة لأحد محددات فيروس الزكام anti-HA (والتي يتم إنتاجها خلال الإصابة) وفيروس الزكام تم تحديد نسبة تثبيت الفيروس على الخلايا المستهدفة ونسبة إصابة تلك الخلايا ، النتائج المحصل عليها موضحة بالشكل - أ- من الوثيقة(2).الشكل - ب- من نفس الوثيقة (2) يوضح طريقة ارتباط الفيروس بالخلايا المستهدفة وكذا ارتباط الجسم



- أُجريت تجارب أخرى على خمسة مجموعات من الفئران بعد إصابتها بفيروس الزكام وبعد معاملتها بتقنيات خاصة أدت إلى إقصاء بعض أنواع الخلايا المفاوية عند كل مجموعة، يتم قياس الزمن المستغرق للتخلص من الفيروس بالموازاة مع حساب نسبة الفئران التي تبقى حية، الشروط والنتائج المحصل عليها مدونة في جدول الشكل-ج- من الوثيقة (2).



الشكل - أ -

الوثيقة (2)

الشكل - ب -

نسبة الفئران التي تبقى حية %	الزمن المستغرق للتخلص من الفيروس (يوم)	لمفاويات B	لمفاويات T4	لمفاويات T8	
100	من 7 إلى 10	+	+	+	المجموعة 1
50	من 10 إلى 14	+	+	-	المجموعة 2
100	من 10 إلى 14	-	+	+	المجموعة 3
0	غير قابلة لقياس	+	-	+	المجموعة 4
0	غير قابلة لقياس	-	+	-	المجموعة 5

الشكل - ج - من الوثيقة (2)

المفتاح: (+) وجود الخلايا ، (-) غياب الخلايا.

- انطلاقاً من دراسة النتائج الموضحة في الوثيقة(2)، اشرح كيفية قضاء العضوية على فيروس الزكام في أقصر مدة ممكنة بما يحقق الفرضية المقترنة.

الجزء الثالث:

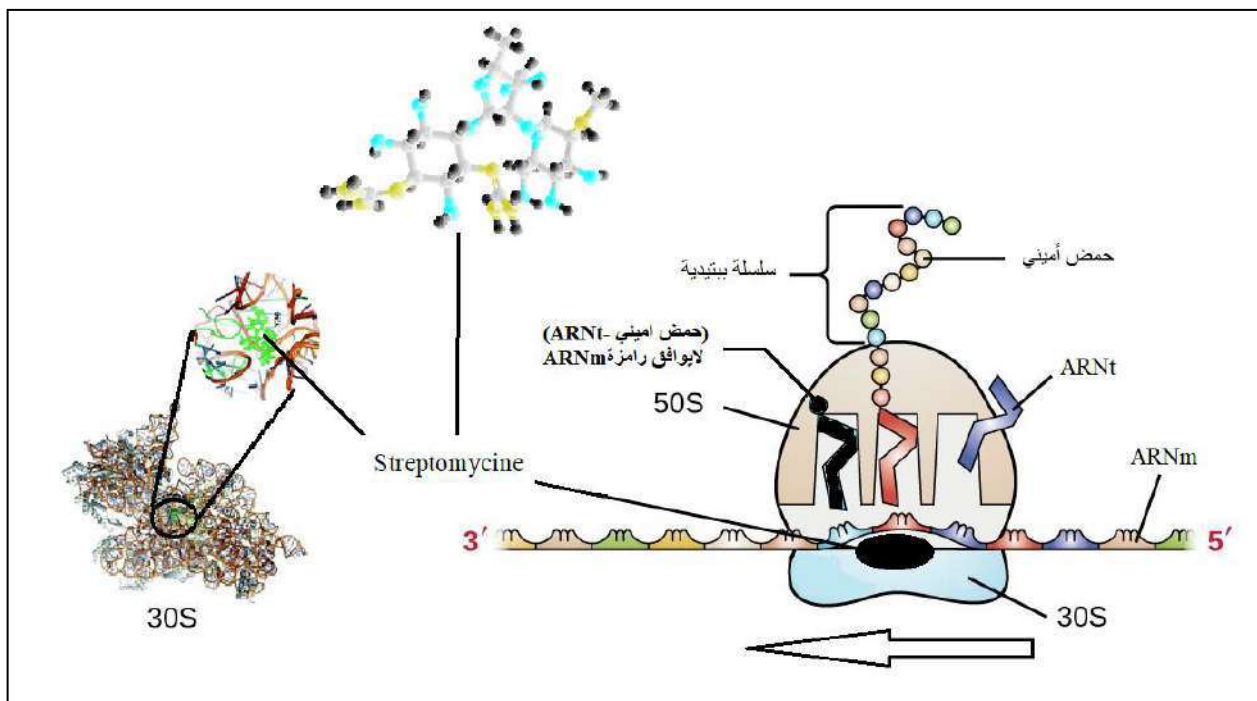
- اعتماداً على ما توصلت إليه من معلومات ومعارفك لخص بواسطة رسم تخطيطي وظيفي كيفية إقصاء فيروس الزكام على مستوى العضوية.



التمرين 22

تم مكافحة الإصابات البكتيرية باستعمال المضادات الحيوية التي تتدخل على مستويات مختلفة من سيرورة تركيب البروتينات التي تسمح بنمو البكتيريات وتكاثرها.

يتفاعل الستربتوميسين Streptomycine مع الوحدة الصغرى للريبوزوم البكتيري كما تبين الوثيقة مما يجعل الريبوزوم يخطئ بشدة في قراءة التسلسل.



1- عرف كل من: ARNm ، الريبوزوم ، ARNt

2- اشرح في نص علمي منظم ومهيكل تأثير الستربتوميسين على تسلسل أحداث المرحلة الموضحة وعلى نمو وتكاثر البكتيريا .

التمرين 23

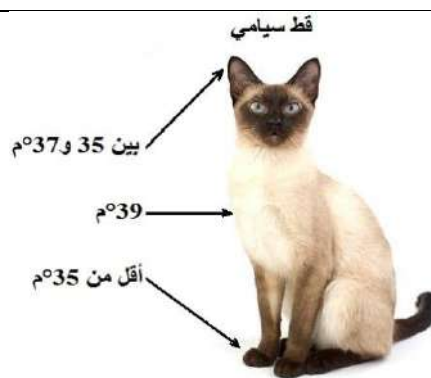
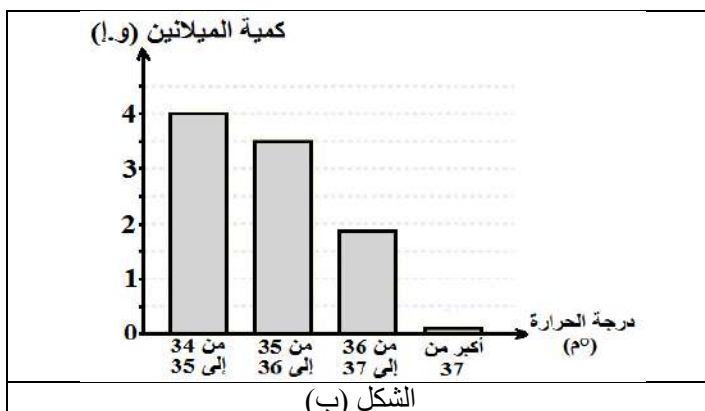
بالإضافة إلى تخصيصها العالي فإن الأنزيمات تميز بتأثيرها بظروف الوسط، وإنعكاس ذلك على الأنماط الظاهرية لبعض الكائنات الحية كأنزيم التيروزيناز Tyrosinase الذي يؤثر على لون فرو القطة، ومنها القطط السيامية التي تميز بفرو داكن على مستوى مناطق معينة من الجسم وفرو أبيض في بقية المناطق، نريد دراسة علاقة هذا الأنزيم بالنمط الظاهري لهذا النوع من القطط.

الجزء الأول:

يعمل أنزيم التيروزيناز Tyrosinase على تحفيز تفاعل تحويل الحمض الأميني "التيروزين" إلى صبغة "الميلانين" المسؤولة عن اللون الداكن لفرو القطة، ولتوسيع العلاقة بين نشاط هذا الأنزيم ولون الفرو عند القطط السيامية تُقترح عليك الوثيقة (1) حيث:

- الشكل (أ): يمثل صورة لمظهر القط السيامي مع التوزع الحراري في جسمه.
- الشكل (ب): يمثل كمية الميلانين المصنعة عند القط السيامي بدلالة درجة الحرارة.



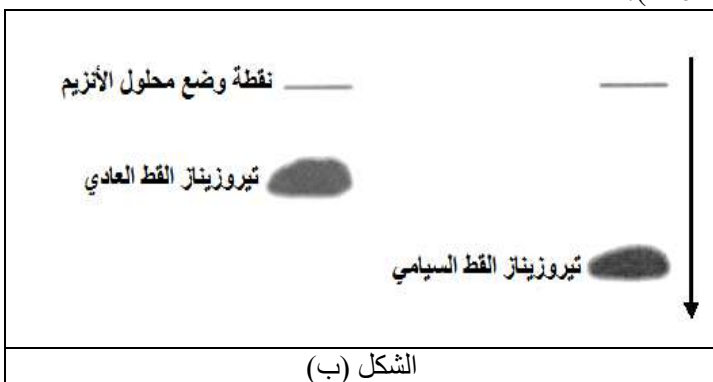


(الوثيقة 1)

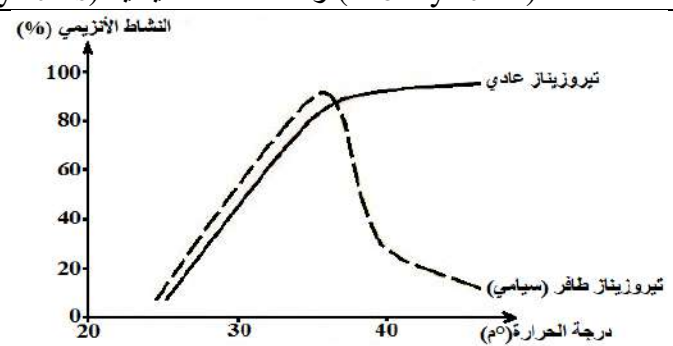
- إقترح فرضية توضح بها العلاقة بين تأثير أنزيم التيروزيناز بظروف الوسط وتميز القطط السيامية في مظهرها مقارنة بالقطط العادي الداكنة اللون وذلك بإستغلال الوثيقة (1).

الجزء الثاني: لفهم العلاقة بين اختلاف النمط الظاهري للقطط السيامية مقارنة بالقطط العادي وعلاقة ذلك بأنزيم التيروزيناز ، تُقترح عليك الوثيقة (2) حيث :

- الشكل (أ) : يمثل منحنيات لنشاط أنزيم التيروزيناز بدلالة درجة الحرارة .
- الشكل (ب) : يمثل نتائج فصل كل من أنزيم التيروزيناز عند القطة العادي والقطط السيامية بجهاز الفصل الكروماتوغرافي.
- الشكل (ج) : يمثل معطيات علمية محصل عليها ببرنامج Anagène حول أنزيم التيروزيناز عند القطة العادي (Pro-Tyr ch s) و عند القطة السيامية (Pro-Tyr ch n).



(الشكل (ب))



(الشكل (أ))



(الشكل (ج))

(الوثيقة 2)

- إشرح العلاقة بين أنزيم التيروزيناز وإختلاف النمط الظاهري للقطط السيامية مقارنة بالقطط العادي الداكنة اللون ، مُصادقاً على صحة الفرضية ، وذلك بإستغلال الوثيقة (2).

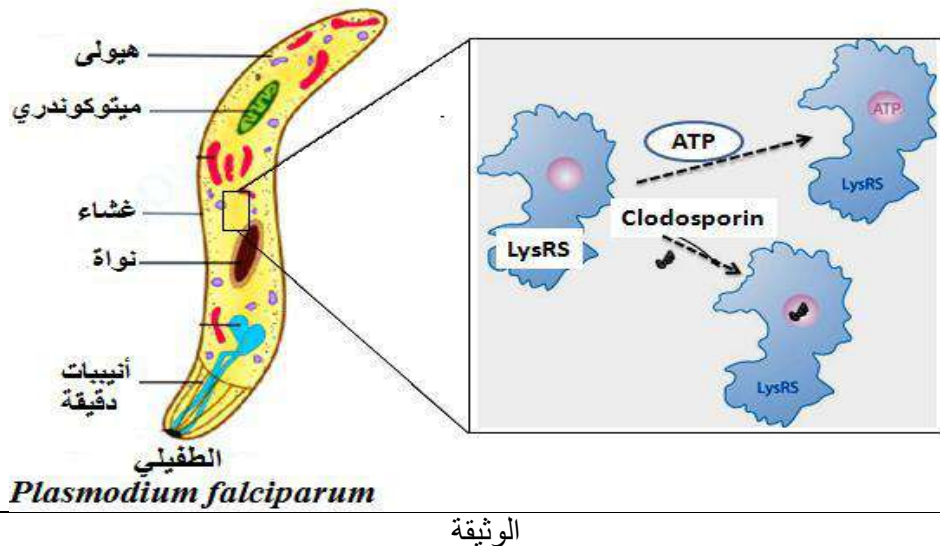
الجزء الثالث:

إنطلاقاً مما توصلت إليه من هذه الدراسة، وضح تأثير مختلف العوامل على نشاط البروتينات وإنعكاس ذلك على الأنماط الظاهرية للكائنات الحية.



التمرین 24

بُرَكِ الطفيلي *Plasmodium falciparum* بروتيناته الخاصة والتي تسمح له بالتكاثر داخل كريات الدم الحمراء للإنسان، تتطلب هذه العملية كمرحلة أساسية في حياة الطفيلي تدخل عدد من العناصر منها إنزيم تنشيط الأحماض الأمينية (Aminoacyl-ARNt synthétase) غير أن كثير من المواد تعمل على تثبيط عمل هذه الإنزيمات ما يفتح آفاقاً لاستعمالها كأدوية لعلاج الملاريا (المرض الذي يسببه هذا الطفيلي). توضح الوثيقة التالية رسم تخطيطي للطفيلي ومستوى تأثير الدواء Cladosporin الموصوف لعلاج الملاريا.



1. صِف مراحل تنشيط الحمض الأميني **Lysine**.

2. وَضَعْ فِي نص علمي كيف يمكن لمادة **Cladosporin** كثبيط لنشاط إنزيم **Lysyl-ARNt synthétase** (LysRS) الذي يُنشِّط الحمض الأميني **Lysine** أن يُشكّل دواءً ناجعاً ضد الملاريا إنطلاقاً من معطيات الوثيقة ومكتباتك.

التمرین 25

تعرف الإنزيمات بأنها جزيئات بروتينية تساهمن في تسريع التفاعلات داخل الخلايا الحية، تنشط في شروط نوعية محددة حيث يمكن أن تتأثر وظيفتها بتغيير أحدى هذه الشروط.

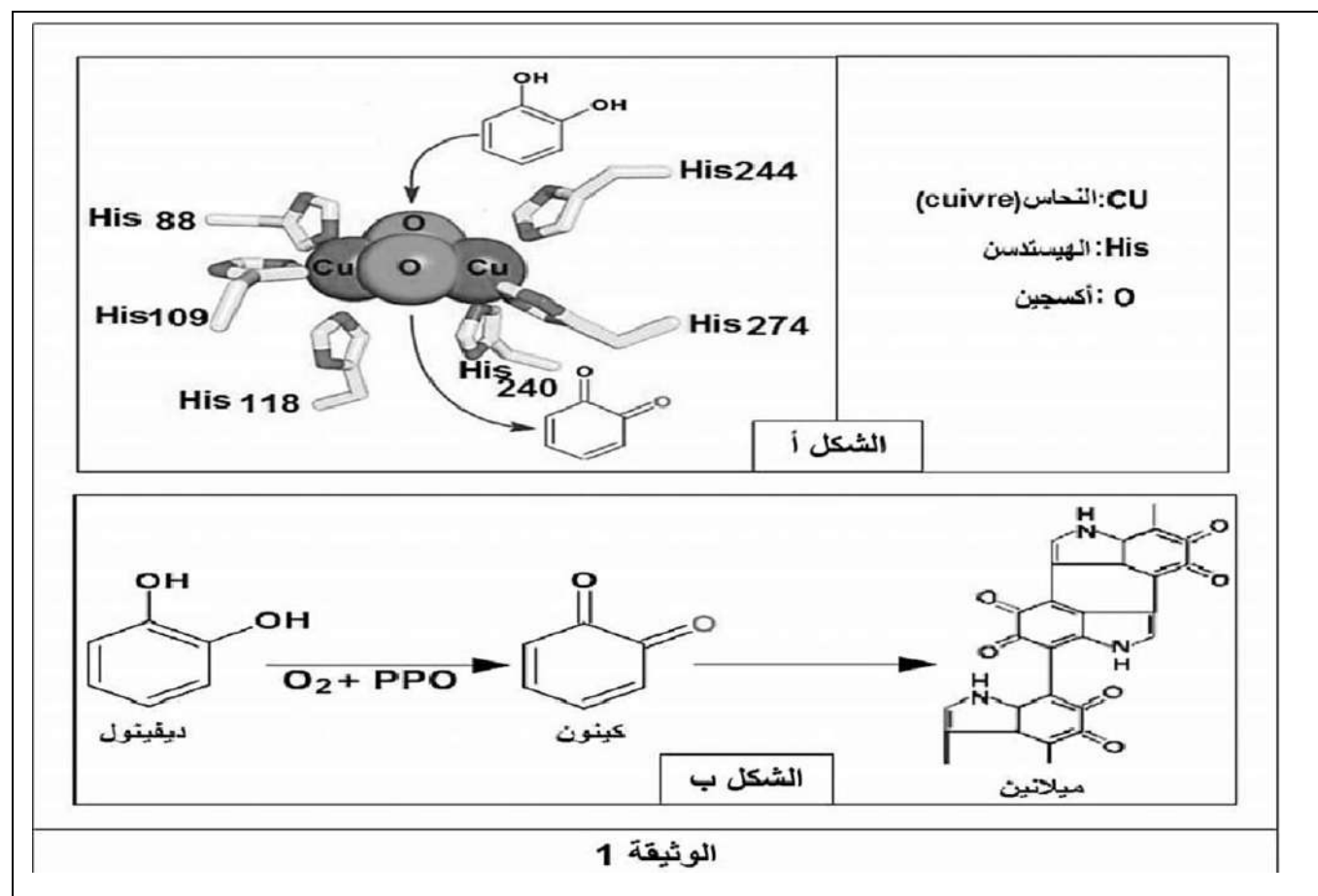
يعتبر الموز من الفواكه التي يستمر نضجها حتى بعد شرعاحيث تظهر بقع بنية تتحول إلى الأسود خلال بضعة أيام في حالة عدم استهلاكه غير أن تقطيعه إلى شرائح يؤدي إلى اسمراوه سريعا. تتم آلية سمرة الموز بتدخل إنزيم الموليفينول أكسيداز

(PPO) للتعرف على شروط، آلية عمل هذا الإنزيم وكيفية تفادي سمرة شرائح الموز لمقاطعة نقترح الدراسة التالية:



الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) الخصائص البنوية للموقع الفعال لإنزيم PPO وأآلية عمله.



ملاحظات: - النحاس ضروري لعمل إنزيم PPO فلا يتم هذا التفاعل الإنزيمي إلا بعد ارتباط النحاس بالأكسجين.

- الديفينول والكينون هي مركبات كيميائية والميلاتين عبارة عن صبغة.

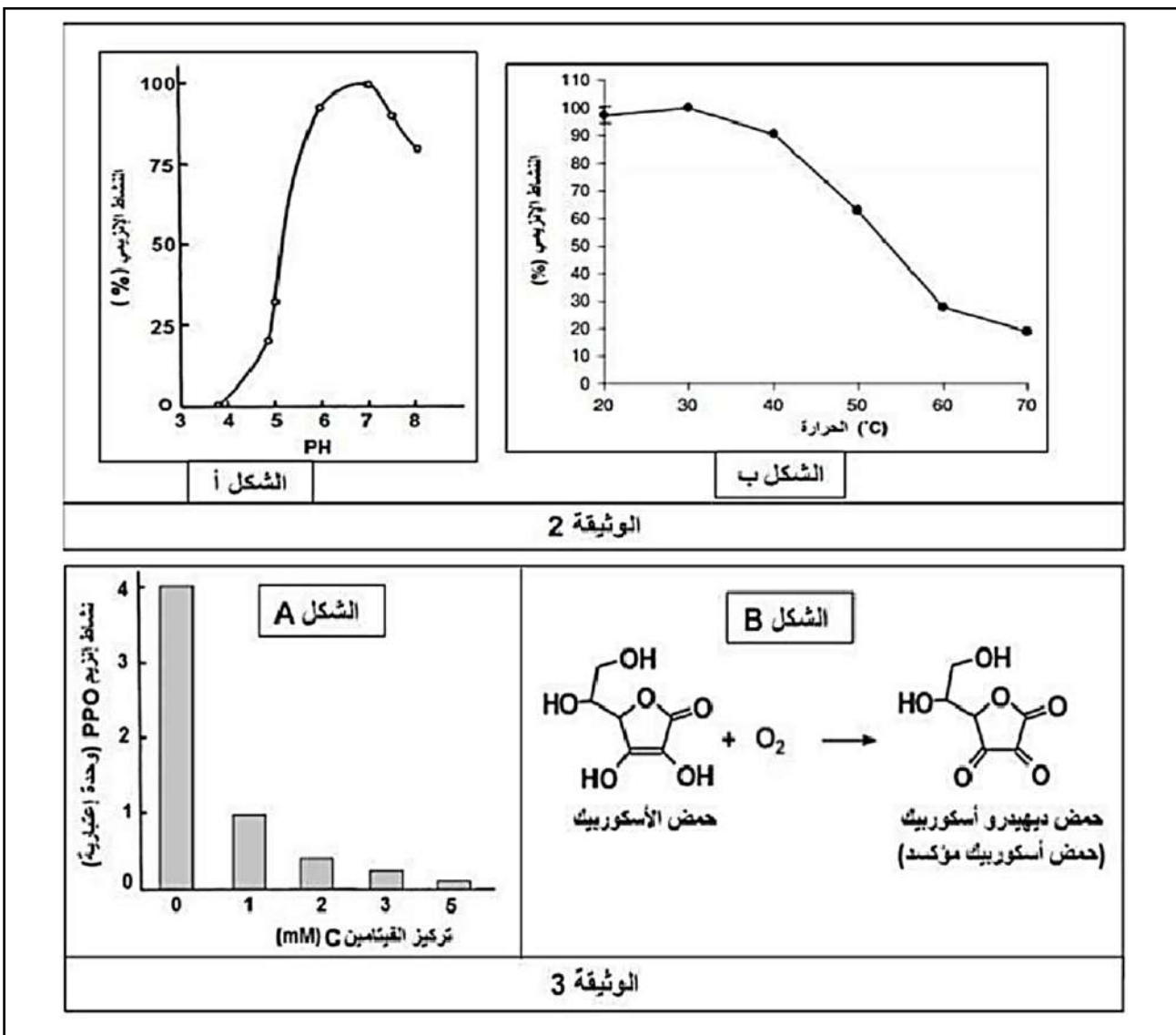
- باستغلالك للوثيقة (1) حدّد دور إنزيم PPO في الاسمرار الإنزيمي للموز.

الجزء الثاني:

تمثل الوثيقة (2) نشاط إنزيم في تغيرات درجة الحرارة والحموضة.

تم تقطيع الموز إلى شرائح ووضعها في وسط غyi بعصير الليمون دو PH=2 حيث يحتوي هذا الأخير على الفيتامين C. والذي بدوره يحتوي على حمض الأسكوربيك وذلك في درجة حرارة M 30° فلوحظ بقاء الشرائح المقطعة بلونها الطبيعي. يمثل الشكل A من الوثيقة (3) تغيرات نشاط إنزيم PPO في وجود الفيتامين C أما الشكل B من نفس الوثيقة فيمثل مصير حمض الأسكوربيك في وجود الأكسجين.





- باستغلالك لمعطيات الوثائقتين (2) و (3) ومعلوماتك اشرح سبب عدم تغير لون شرائح الموز المقطعة في وجود كميات معتبرة من عصير الليمون.

التمرin 26

تتطلب الاستجابة المناعية النوعية تدخل جزيئات بروتينية متخصصة تمنح الخلايا المناعية عدة ميزات كالتعرف والقضاء على المستضدات، لكن قد ينجم عن خلل في نشاط هذه البروتينات افلات بعض الخلايا المصابة من الجهاز المناعي.

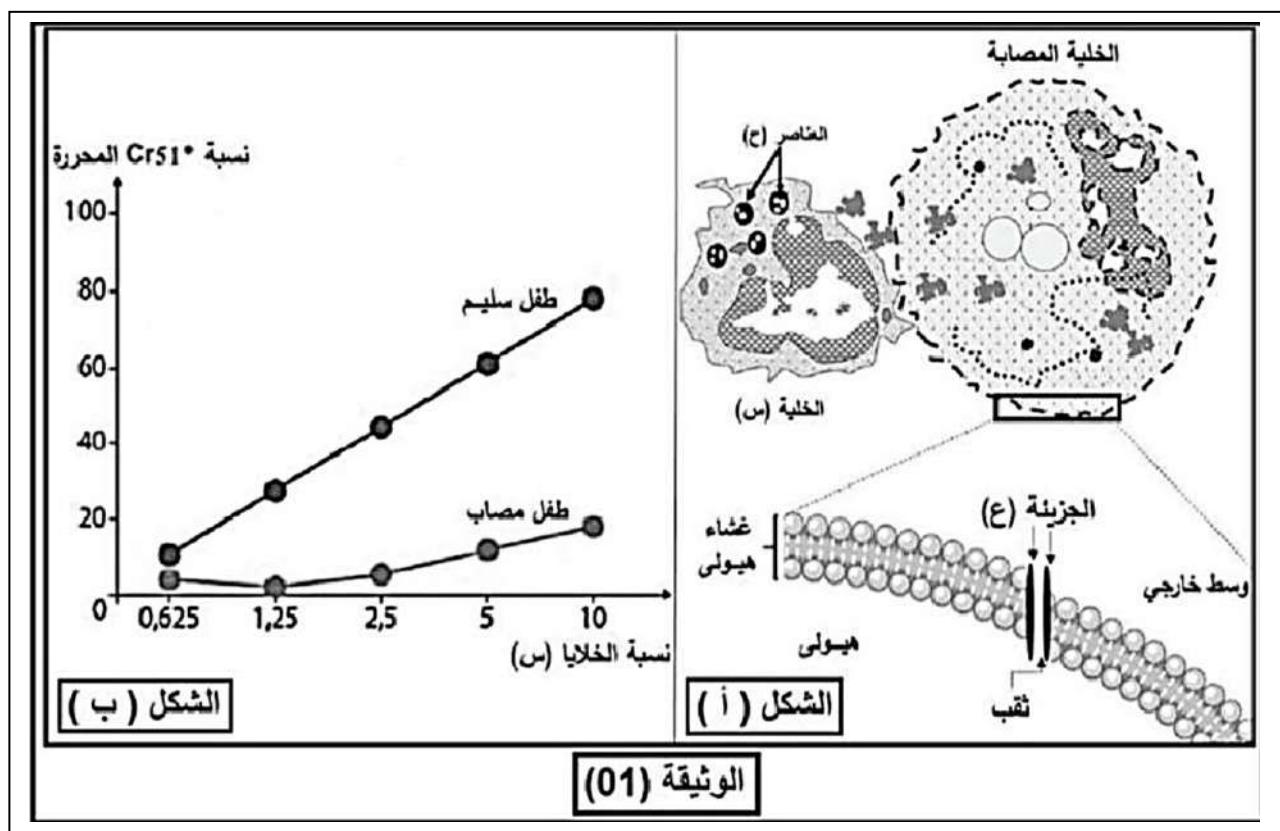
مرض (HLH) Hemophagocytic Lymphohistiocytosis هو مرض مناعي نادر يشبه السرطان في طبيعته وطريقة علاجه. يصيب أي فئة عمرية لكنه شائع بين الأطفال الصغار ما دون السنة. يسبب عدة أعراض كالتشنجات العضلية، اصفرار الجلد والعينين ومشاكل تنفسية و هضمية.

لغرض معرفة كيف يسبب هذا المرض العجز المناعي الذي يؤدي إلى إفلات الخلايا المصابة نقدم الوثيقة (1) حيث:

يمثل الشكل (أ) رسمًا تخطيطيًّا لنشاط خلية لمفافية (س) عقب دخول فيروس للعضوية.

- الشكل (ب) يمثل نتائج تبع نشاط الخلية (س) عن طريق قياس كمية الكروم المشع Cr51. المحررة في أوساط تحتوي على خلايا مصابة عند طفل سليم وأخر مصاب ب HLH.

ملاحظة: Cr51. ينفذ إلى هيولى الخلية المصابة ويثبت على بروتيناتها ويتم تحريره عند انحلالها.



(1) باسغلالك للوثيقة (1) اقترح فرضيتين تفسر بهما سبب العجز المناعي عند الأطفال المصابين بمرض HLH .

الجزء الثاني:

من أجل معرفة سبب العجز المناعي والتحقق من صحة الفرضيتين المقترحتين نقدم الوثيقة (2) حيث:

- يمثل الشكل (أ) مراحل تركيب البرفورين داخل حويصلات LTc .

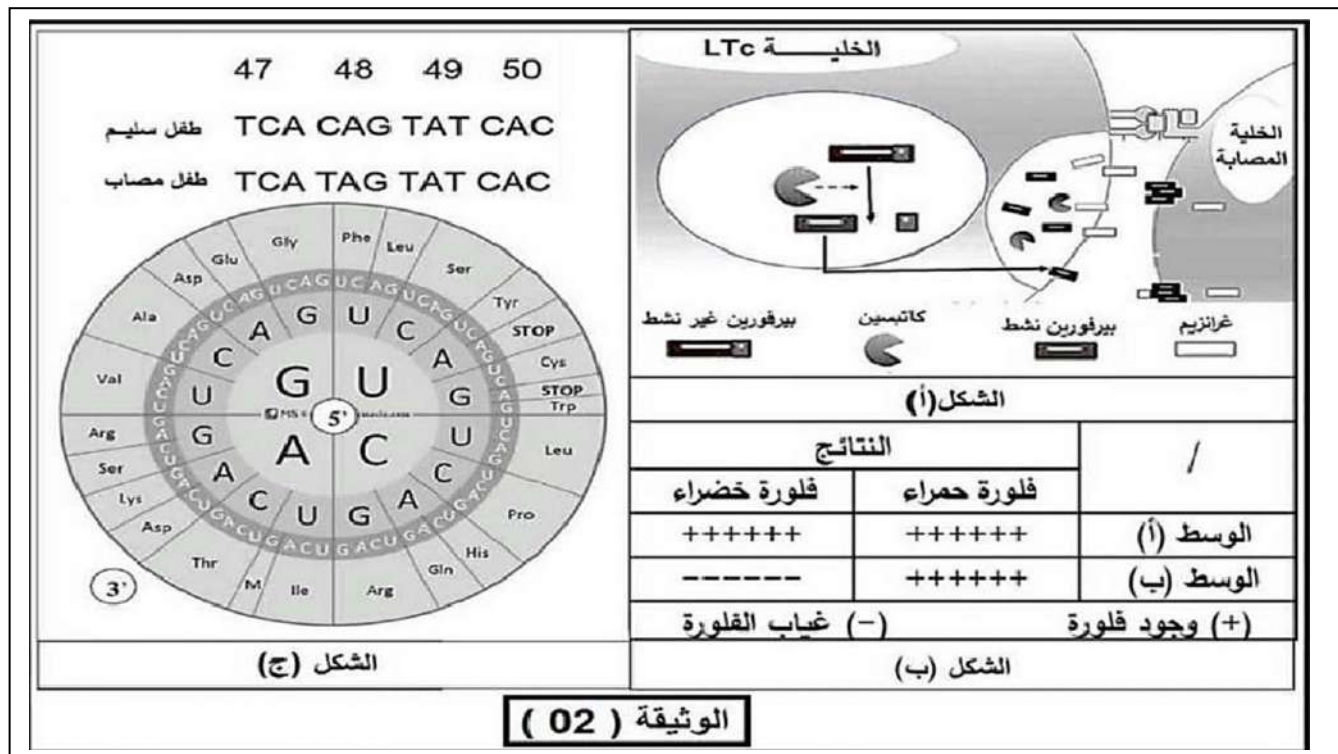
- جدول الشكل (ب) يبين نتائج الفلورة، حيث أمكن بتقنيات خاصة تحضير أجسام مضادة مفلورة بالأخضر ضد بروتين البرفورين وأخرى مفلورة بالأحمر ضد إنزيم الكاتبسين، أضيفت هذه الأجسام المضادة لوسطين (أ) و(ب) :



الوسط (أ): به خلايا LTc أخذت من طفل غير مصاب.

-الوسط (ب): به خلايا LTc أخذت من طفل مصاب بمرض HLH.

-بينما يمثل الشكل (ج) السلسلة غير المستنسخة لجزء من مورثة PRF1 المسؤولة عن تركيب بروتين البرفوريين عند كل من الطفل السليم والطفل المصاب. بالإضافة إلى دائرة الشفرة الوراثية.



باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2) اشرح سبب العجز المناعي الملحوظ عند الأطفال المصابين بمرض HLH مناقشاً صحة الفرضيتين المقترحتين سابقاً.

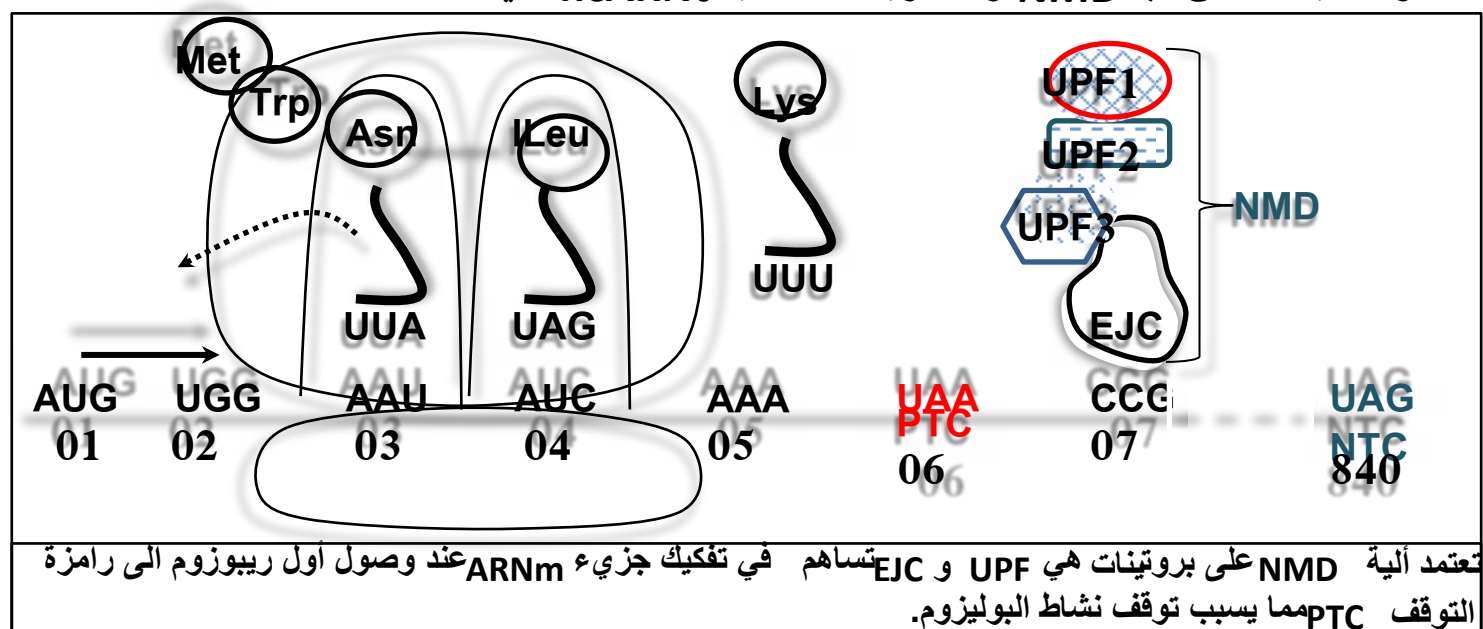
الجزء الثالث:

مستعيناً بنتائج هذه لدراسة ومكتسباتك، انجز مخططاً تفصيلياً للتغيرات التي تطرأ على الاستجابة المناعية النوعية ضد الخلايا المصابة عند الأطفال المصابين بمرض HLH.



التمرin 27

على ARNm (Nosensemediated decay) NMD هي آلية لمراقبة نوعية جزيء الـ ARNm على مستوى الهيولى عند الخلايا الحية حقيقة النواة تهدف الى تفكيك جزيء الـ ARNm الذي يحتوى على رامزة توقف PTC ناتجة أما عن خلل في عملية الاستنساخ أو عن طفرة في المورثة، نريد اظهار أهمية كل من آلية NMD و الطريقة العلاجية ncARNt في العضوية.



تعتمد آلية NMD على بروتينات هي UPF و EJC تساهم في تفكيك جزيء ARNm عند وصول أول ريبوزوم إلى رامزة التوقف PTC مما يسبب توقف نشاط البوليزوم.
تعتمد الطريقة العلاجية ncARNt على استخدام جزيء شبيه لجزيء الـ ARNm له القدرة على فك تشفير الرامزة UAA حيث يحمل حمض أميني Gln.

وثيقة مساعدة

انطلاقاً من الوثيقة و من معلومات المتعلقة بآلية تركيب البروتين في الخلية الحية حقيقة النواة بين في نص علمي مهم ينكل من آلية NMD و الطريقة العلاجية ncARNt في العضوية يجب أن يكون النص العلمي مهيكل على شكل مقال علمي بمقدمة، عرض و خاتمة.

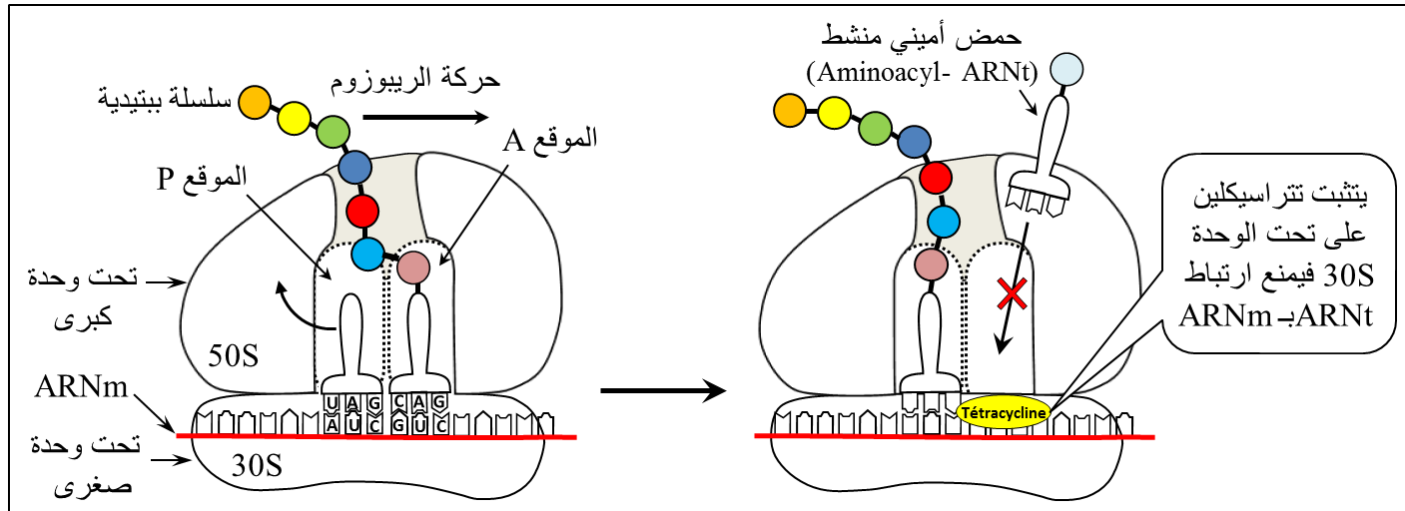
رامزة وقف عادية PTC : رامزة توقف ناتجة عن خلل في الاستنساخ، خلل في نسخ ARNm أو طفرة.



التمرين 28

تمتلك الريبيوزومات موقع وظيفي **ARNm** لها بثبّيت العناصر الضرورية لعملية الترجمة التي يتم خلالها تحويل المعلومة الوراثية محمولة على **ARNm** إلى متتالية أحماض أمينية، تعيق بعض المضادات الحيوية عمل الريبيوزومات و هذا ما سمح باستعمالها في المجال الطبي لإدابة البكتيريا المضرة بصحة الإنسان.

التراسيكلين هي مجموعة من المضادات الحيوية تستعمل في علاج العديد من الالتهابات البكتيرية كالتي تصيب الجهاز البولي ، الجهاز التنفسى والأمعاء وغيرها، تمثل الوثيقة التالية دور الريبيوزوم في عملية الترجمة وتأثير التراسيكلين على وظيفته.



بن ف صعمي أمة موقع الوظيفية في الريبيوزوم لعملية تركيب البروتين مبرزاً تأثير التراسيكلين على نشاطه عند البكتيريا ٍبالاعتماد على المعلومات التي تقدمها لك الوثيقة و باستغلال معارفك

التمرين 29

تعتبر الأحماض الأمينية مركبات أرضية جد أساسية كونها تدخل في بناء جزيئات متنوعة ضرورية لنشاط العضوية وسلامتها. تهدف هذه الدراسة إلى إبراز بعض العواقب السلبية التي تترجم عن خلل في التفاعلات الأرضية للأحماض الأمينية.

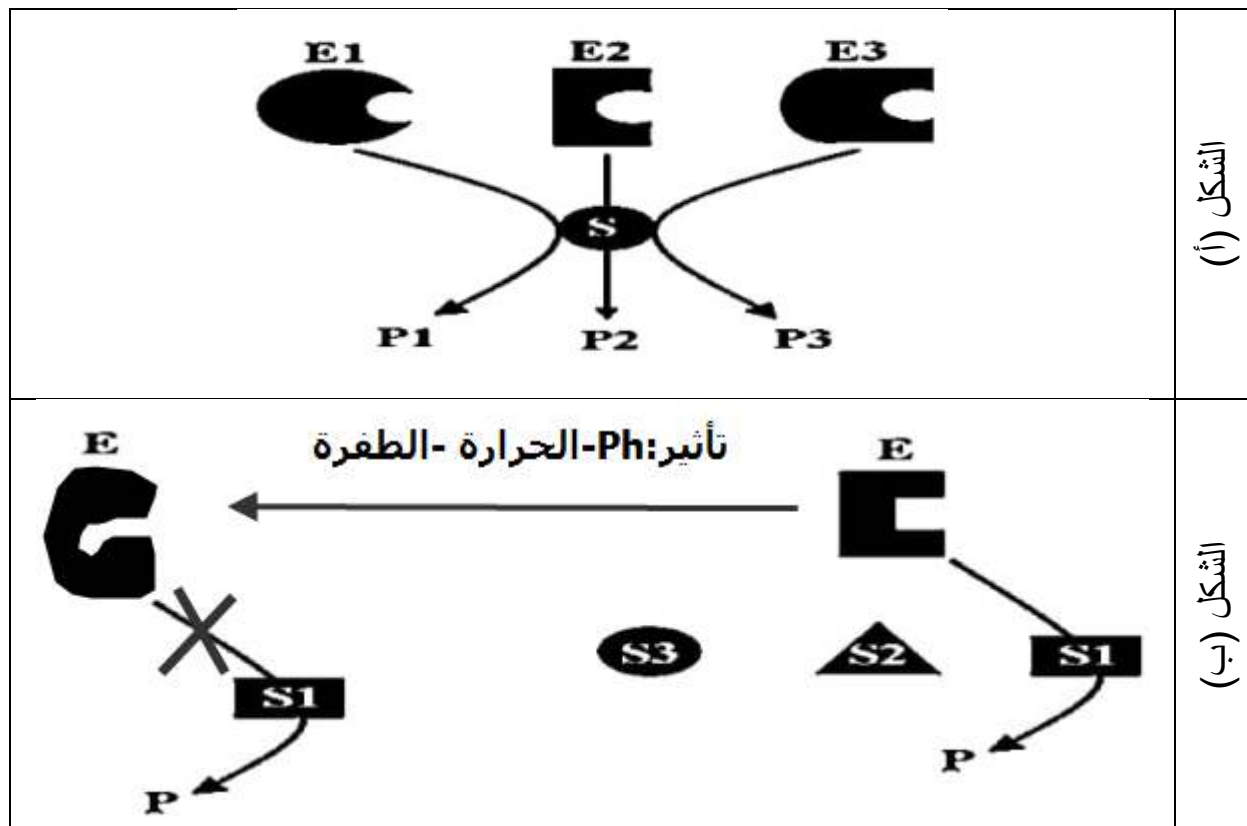
الجزء الأول:

- (أ) التيروزين و الفينيلalanine حمضان أمينيان متوفران بكميات معتبرة في الأغذية المقدمة للعضوية ، يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (E) أهم التفاعلات الكيميائية التي تطرأ على هذين الحمضين الأمينيين و التي تتوسطها الأنزيمات بينما يمثل الجدول (ب) الأمراض التي تصيب العضوية نتيجة الخل في أحد هذه التفاعلات الكيميائية.



التمرين 30

تمارس الإنزيمات دورا هاما في الحفاظ على السير الحسن للعضوية من خلال الإشراف على مختلف التفاعلات الأيضية. لدراسة بعض خصائصها والعوامل المؤثرة على نشاطها تُقدم الوثيقة التالية:



1. حدد خصائص الإنزيم التي توضحها معطيات الوثيقة.

2. إشرح في نص علمي آلية تأثير كلّ من: درجة حرارة الوسط، درجة حرارة الوسط والطفرة على نشاط الإنزيم وذلك بالاعتماد على معطيات الوثيقة ومعلوماتك.

التمرين 31

يعد التعبير المورثي ظاهرة حيوية ضرورية من أجل نمو وتكاثر الكائنات الحية بما فيها البكتيريا، يسعى العلماء إلى استخدام مواد تستهدف عملية تركيب البروتين من أجل الوصول إلى حلول علاجية للمشاكل الصحية المترتبة عن الإصابة بالعدوى. البكتيرية كالمضاد الحيوي **Indolmycin** الذي يوقف نمو وتكاثر البكتيريا بالتأثير على إحدى مراحل التعبير المورثي لديها.

آلية تأثير



الجزء ■

- نحضر أربع أو ساط تجريبية مختلفة حيث جدول الوثيقة (1) يلخص الشروط التجريبية ولنتائج المتحصل عليها

النتائج التجريبية	الشروط التجريبية	رقم الوسط
تركيب البروتين	ARNp + ARNt + إنزيمات التنشيط + أمراض أمينية حرة + جزيئات الريبوzومات	01
عدم تركيب البروتين	نفس محتوى الوسط 01 + مذكرة Indolmycin	02
عدم تركيب البروتين	+ إنزيمات التنشيط + أمراض أمينية حرة + جزيئات ARNm + طاقة + الريبوzومات	03
تركيب البروتين	+ أمراض أمينية منشطة مرتبطة مع ARNm + مذكرة Indolmycin + ماء	04

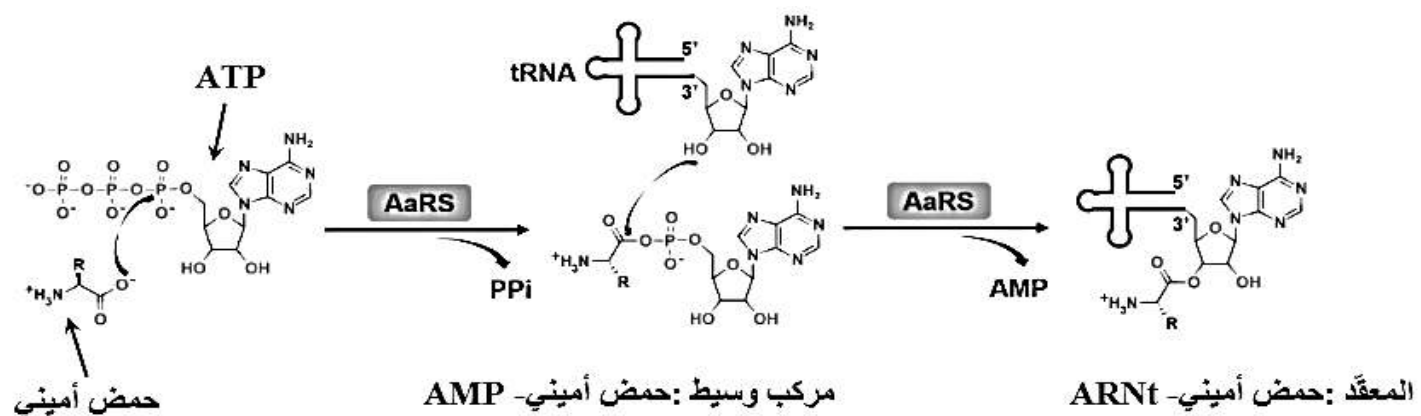
(1) الوثيقة

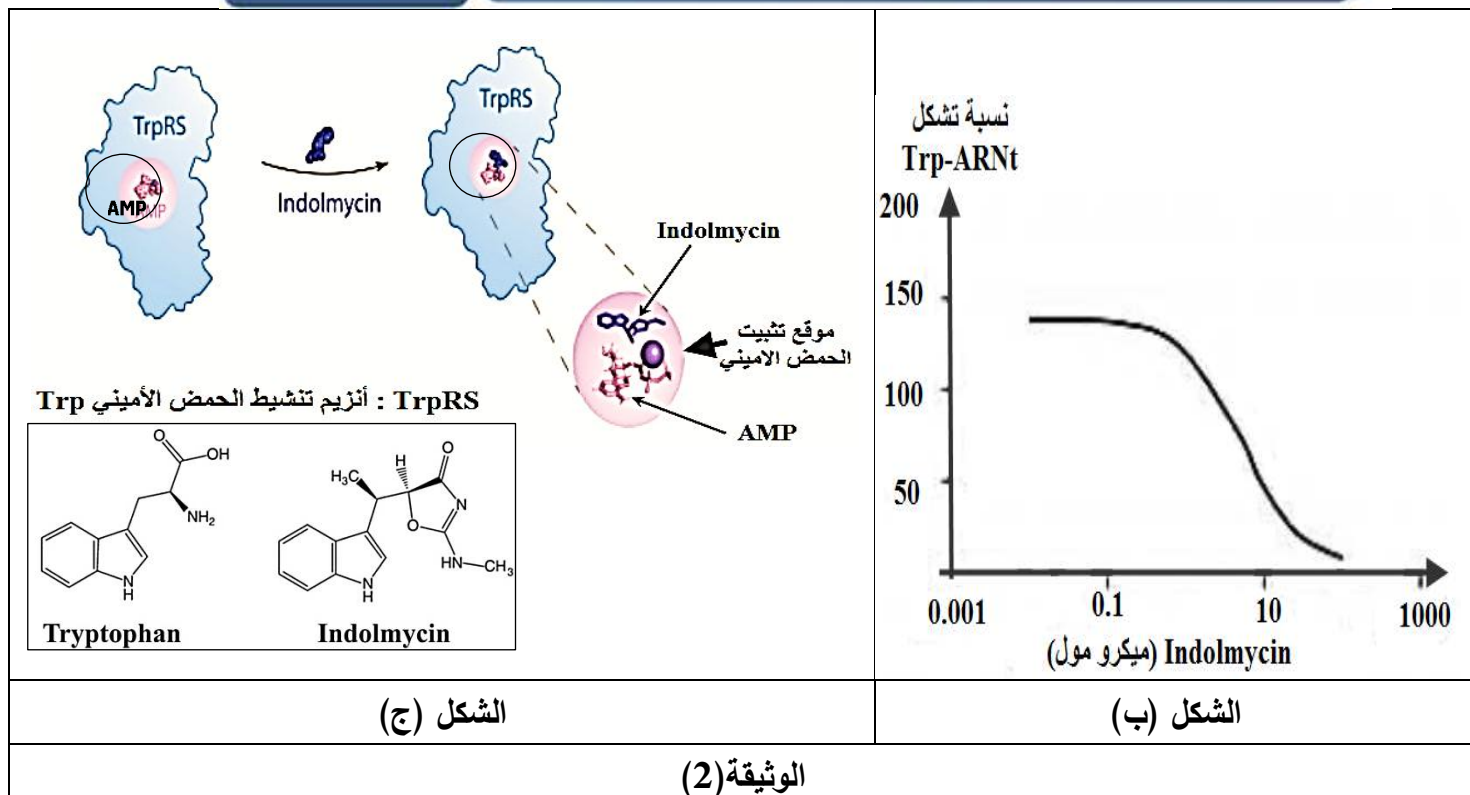
حدّ مستوى تأثير المضاد الحيوي **Indolmycin** على عملية تركيب البروتين باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1)

الجزء الثاني ■

لفهم آلية تأثير المضاد الحيوي **Indolmycin** على ظاهرة التعبير المورثي لدى البكتيريا تقوم بدراسة المعطيات التي تقدمها أشكال الوثيقة (2) حيث:

- الشكل (أ) يبين خطوات النقاط الذي يحفزه إنزيم التنشيط AaRS - ARNt synthetase (AaRS) Aminoacyl - ARNt synthetase .
- الشكل (ب) يوضح نسبة تشكيل المعقد (حمض أميني Trp ARNt) في وجود تراكيز متزايدة من المضاد الحيوي
- الشكل (ج) يظهر مستوى تأثير المضاد الحيوي **Indolmycin** بالإضافة إلى الصيغة الكيميائية لكل من Trp والحمض الأميني





1. اشرح خطوات تفاعل تنشيط الحمض الأميني المبينة في الشكل (أ-2).
2. حل النتائج التجريبية للشكل (ب-2).
3. بين آلية تأثير المضاد الحيوي **Indolmycin** على نمو وتكاثر البكتيريا باستعمالك لأشكال الوثيقة (2).

التمرين 32

تأخذ البروتينات بعد تركيبها بنيات فراغية معقدة تكسبها وظيفة محددة ، لدراسة العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين نقترح الوثيقة التالية حيث:

الشكل (أ) من الوثيقة يمثل البنية الفراغية للبروتينين (أ و ب) تم الحصول عليهما باستعمال برنامج راستوب . بينما جدول الشكل (ب) من نفس الوثيقة يقدم معطيات بعض الأحماض الأمينية الدالة في تركيب البروتينين (أ و ب).

الشكل (أ)				
رقم	الحمض الأميني	نقطة التعادل الكهربائي: pH _i	الكتلة المولية للأحماض الأمينية (g/mol)	الصيغة الكيميائية للجذر R
4	سيستين Cys	5.06	121	- CH ₂ - SH
3	فالين Val	5.96	117	
2	حمض الأسبارتيك Asp	3.22	133	- CH ₂ - COOH
1	ليزين Lys	9.74	146	- (CH ₂) ₄ - NH ₂

جدول الشكل (ب)
الوثيقة

1. سُمّ البيانات المرقمة من (1 إلى 3) للبروتينين (أ و ب) في الشكل (أ) من الوثيقة، محدداً مستواهما البنوي مع التعليل ، ثم صنف الأحماض الأمينية المعطاة بجدول الشكل (ب) من نفس الوثيقة، وأكتب الصيغة الكيميائية لناتج ارتباطها وفق الترتيب (3-2-1) ، ثم حِدَّ وزنه الجزيئي وشحنته عند $\text{pH}=1$.

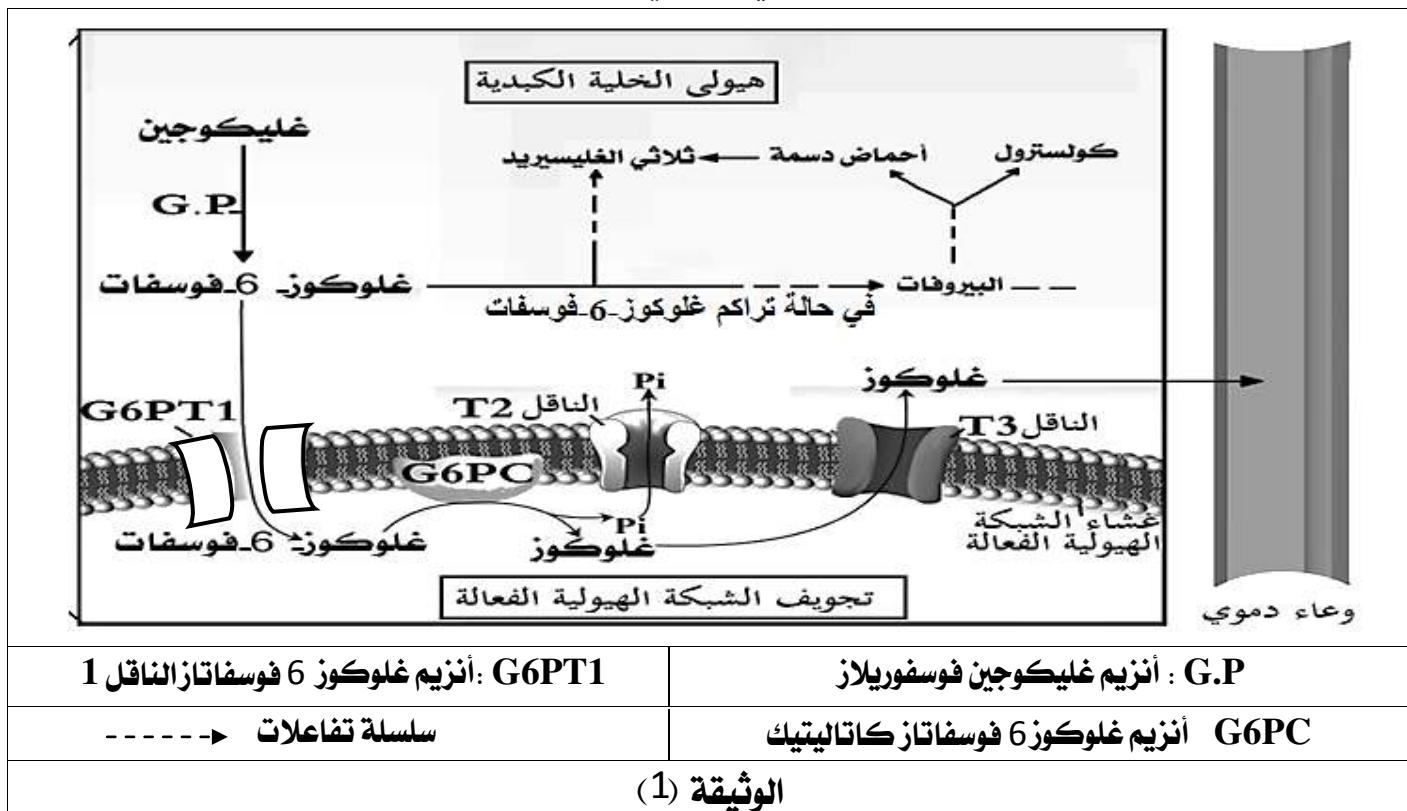
2. وضح في نص علمي دور الأحماض الأمينية في استقرار البنية الفراغية الوظيفية للبروتين من معطيات الوثيقة و مكتسباتك .



تعتبر الخلية مصنعا كيميائيا مصغرا تحدث فيه في الثانية الواحدةآلاف التفاعلات البيوكيميائية التي تحفظها أنزيمات نوعية، نشاطها مرتبط ببنيتها الفراغية، وأي خلل يمسها ينعكس سلبا على العضوية بظهور اختلالات ومشاكل صحية مثل تراكم الدهون المصاحب للقصور السكري الحاد بغية تحديد أحد أسباب اضطراب تراكم الدهون المصاحب للقصور السكري الحاد تقدم الدراسة التالية:

الجزء الأول

تمثل الوثيقة(1) بعض تفاعلات أيض الغليكوجين التي تحدث في مستوى الخلية الكبدية عند شخص سليم



- اقترح فرضيتين تفسر بهما تراكم الدهون المصاحب للقصور السكري الحاد باستغلالك للوثيقة(1).

الجزء الثاني:

لاختبار الفرضيتين المقترحتين وتحديد أصل اضطراب تراكم الدهون المصاحب للقصور السكري الحاد أجرت دراسة تجريبية على الخلايا الكبدية للمواليد المصابين بالمرض بحضورها في وسط فيزيولوجي مناسب ، وحقنها بالغليكوجين الموسوم بنظير مشع ثم يتم تتبع الإشعاع في كل من الهيولى وتجويف الشبكة الهيولية الفعالة في مجموعة من المركبات الخلوية ، النتائج مماثلة في الشكل (من الوثيقة(2))

كما يوضح الشكل (ب) من نفس الوثيقة(2) نشاط التحفيز لأنزيم غلوكوز 6 فوسفاتاز كاتاليتيك (G6PC).

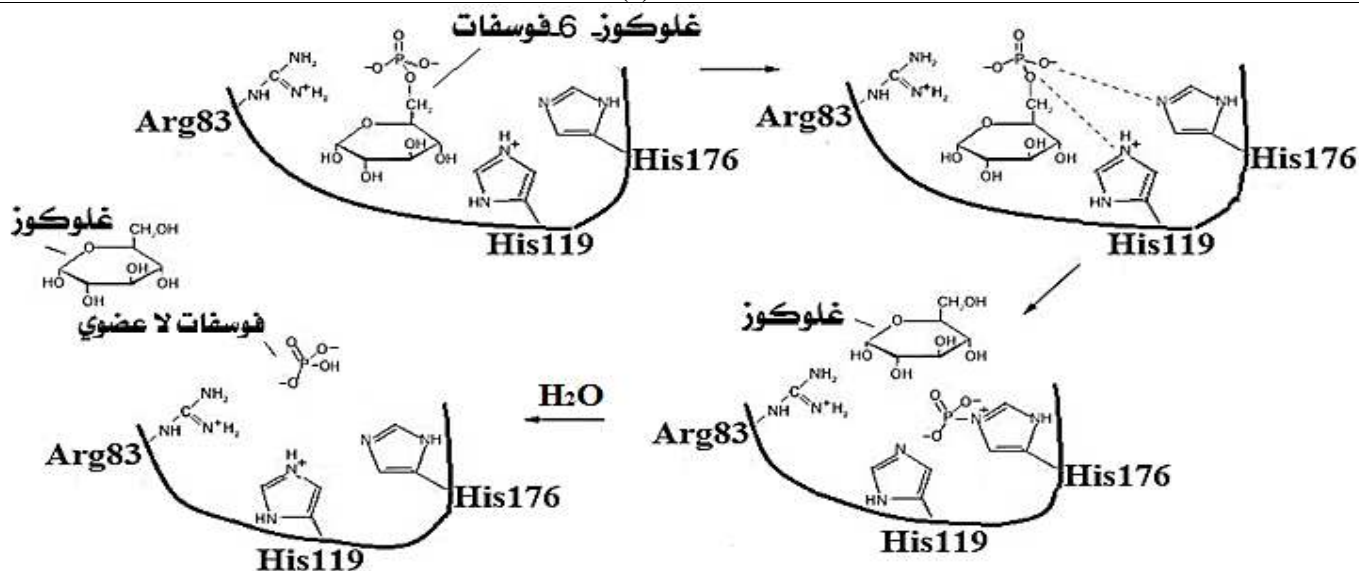
- أما الشكل (ج) فيقدم تالي نيكليوتيدات جزء من الأليل G6PC1 (المحمول على الزوج الصبغي رقم 17) المسؤول عن تركيب الأنزيم غلوكوز 6 فوسفاتاز كاتاليتيك (G6PC) عند الشخص السليم وعند الشخص المصابة بتراكم الدهون المصاحب للقصور السكري الحاد ، بينما يمثل الشكل (د) جزء من جدول الشفرة الوراثية



في تجويف الشبكة الهيولية الفعالة	في الهيول	
	+	الغlikوجين المشع
+	+	الغلوکوز 6 فوسفات المشع
-	-	الغلوکوز المشع

+: غياب الإشعاع
-: وجود الإشعاع

الشكل (أ)



الشكل (ب)

اتجاه القراءة '3' → '5'

جزء أليل الشخص السليم									
جزء أليل الشخص المصايب									
ترتيب ثلاثيات النيكلويوتيدية									
TAA	GAG	AAA	CCT	GTC	GCA	GGT	ATG	ACC	
TAA	GAG	AAA	CCT	GTC	ACA	GGT	ATG	ACC	
78	79	80	81	82	83	84	85	86	

الشكل (ج)

AUU	CCA	UGU	GGA	CUC	UGG	UAC	CGU	CAG	UUU	الرمزة
Ile	Pro	Cys	Gly	Leu	Trp	Tyr	Arg	Gln	Phe	المعنى

الشكل (د)

الوثيقة (2)

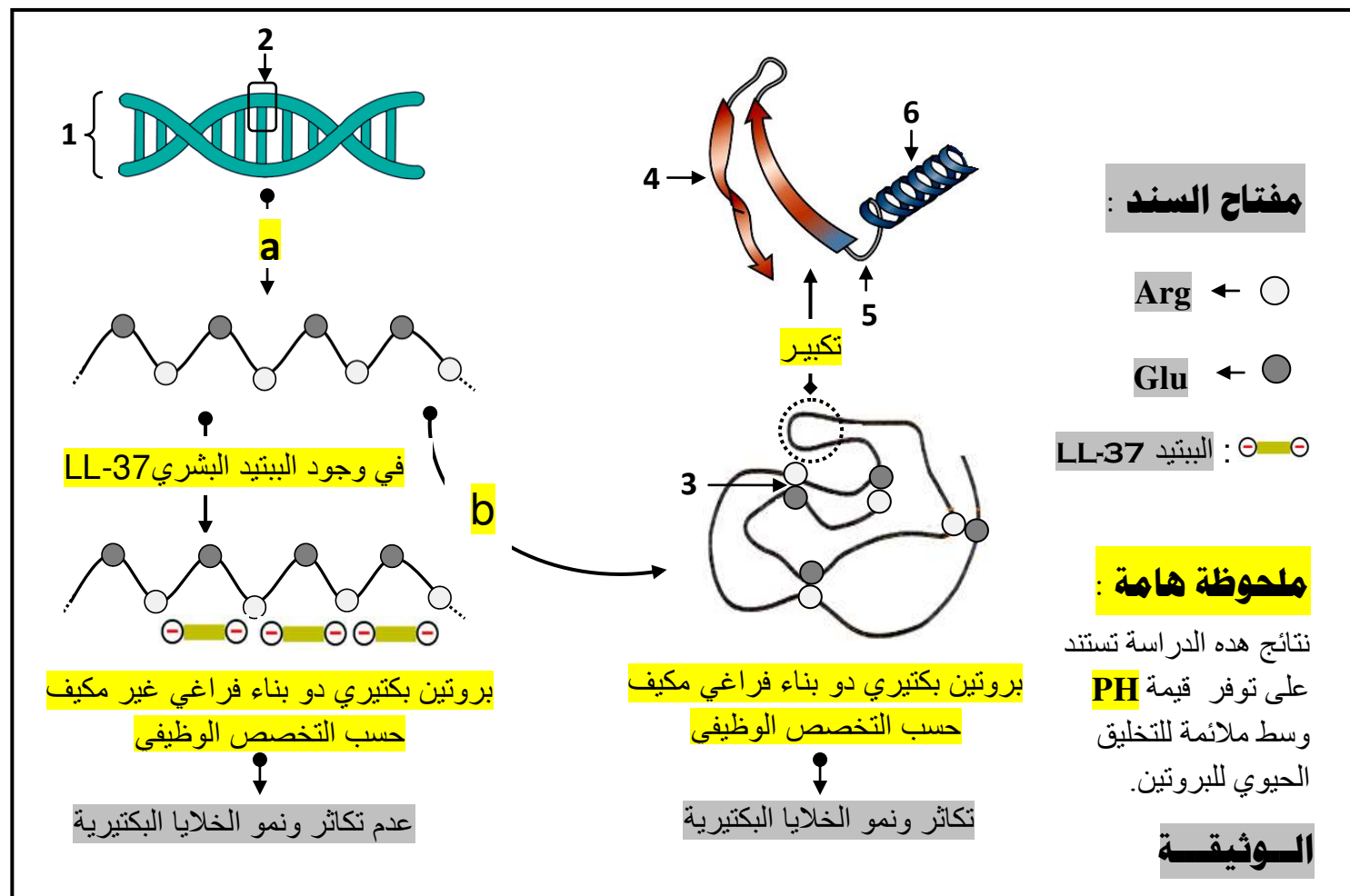
- ناقش صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين باستغلالك للوثيقة (2) مبرزاً أصل اضطراب تراكم الدهون المصاحب للقصور السكري العاد.

الجزء الثالث: لشخص في مختلط وظيفي آليات تركيب أنزيم غلوكوز 6-فوسفاتاز كاتاليتيك وتأثيره في العضوية عند فرد عادي وآخر مصاب ، بناء على ما سبق و مكتسباتك .



التمرin 34

- يمثل **طي البروتين** الخطوة الأخيرة ضمن المراحل البيولوجية التي تميز المسلك الحيوي لتخليق البروتين.
- تعبّر الوثيقة التالية عن بعض المظاهر التي تميز تخليق البروتينات عند **الخلايا البكتيرية**. حيث يمثل **المضاد الحيوي طبّيعي** تنتجه العضوية وتوظفه تجنبًا للانتكاسات الصحية التي قد تسبّبها **الخلايا البكتيرية**.



- 1) تعرّف على البيانات المرقمة من (1 إلى 6) والأحرف a و b .
- 2) وضح في نص علمي منظم ومهيكل كيف يلعب المضاد الحيوي طبّيعي بالنسبة لعضوية الإنسان ويجنبها الانتكاسات الصحية التي تسبّبها الاصابات البكتيرية . إنطلاقاً مما تقدّمه الوثيقة وعلى معلوماتك .



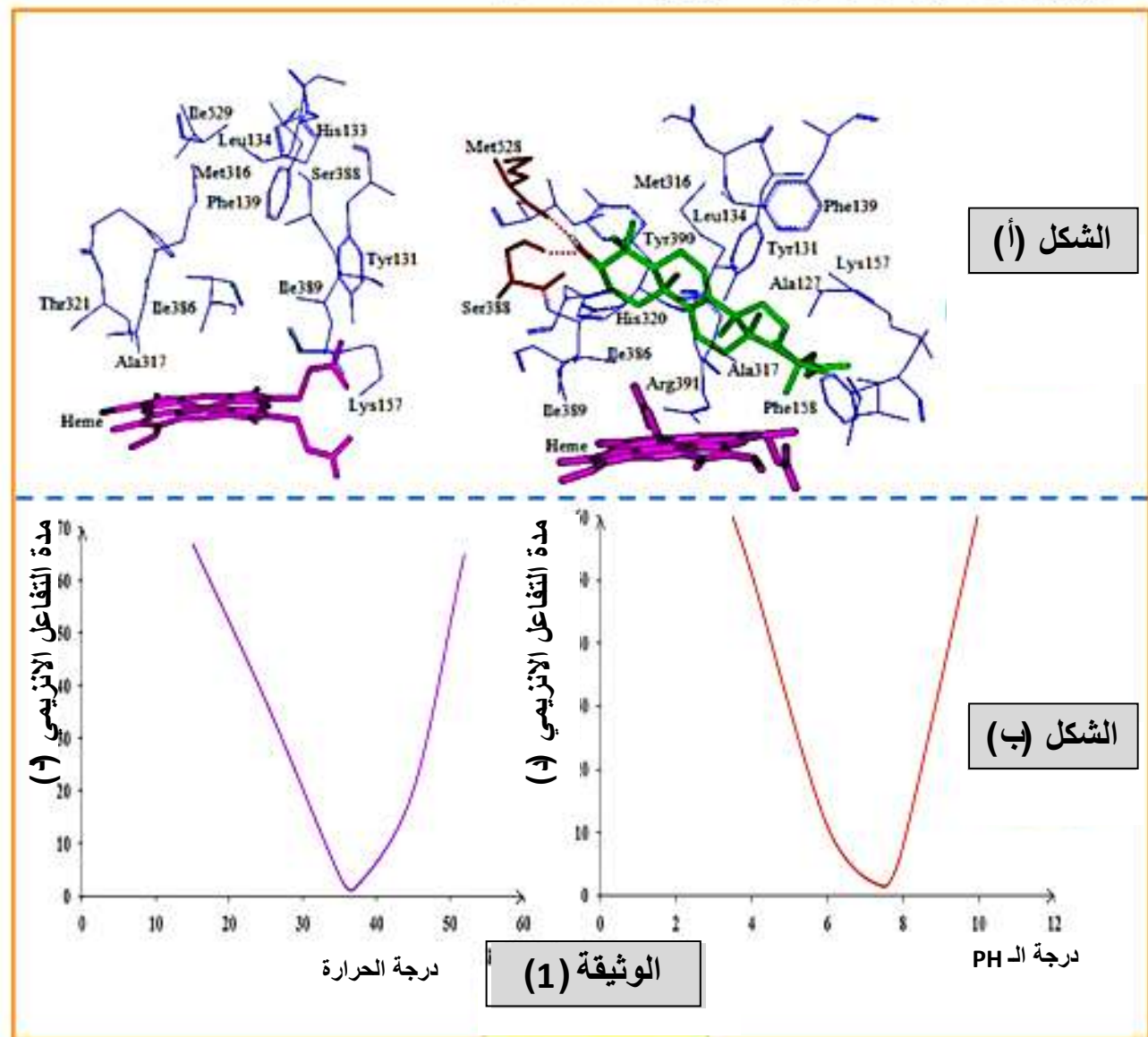
التمرin 35

الإجابة ١٠٥
الإنزيمات عبارة عن وسائط حيوية تلعب أدواراً مهمة ومختلفة داخل العضوية، كما أن النشاط الإنزيمي يتاثر إما سلباً أو إيجاباً بعوامل الوسط.

الجزء الأول :

يتميز الغشاء الهيولي بتنوع مكوناته من بينها مادة الكوليسترون ، يعمل إنزيم 14 - α - Demethylase (14 - α Lanosterol Demethylase) على تركيبيه انطلاقاً من مادة أولية تعرف بـ "Ergosterol" و التي يتحولها إلى "Lanosterol" في حالة خلية بكتيرية أو فطر. من أجل معرفة العلاقة بين هذا الإنزيم و مادة تفاعلها والعوامل المتحكمة في نشاطه نقترح عليك الوثيقة (01) حيث :

- الشكل (أ) : يمثل جزء من البنية الفراغية للإنزيم في وجود و غياب مادة تفاعلها.
- الشكل (ب) : يمثل تأثير كل من درجة الحرارة و الد. PH عليه.



انطلاقاً من الوثيقة (01) :

- 1 - بين العلاقة بين الإنزيم و مادة تفاعلها مبرزاً مميزات الإنزيم الموضحة في الوثيقة .
- 2 - قدم دراسة تفسيرية لتأثير كل من درجة الحرارة و الد. PH على نشاط الإنزيم المدروس ثم نمذج العلاقة بين الإنزيم و مادة تفاعله في درجة حرارة ٥٠°C و pH = ٤ .

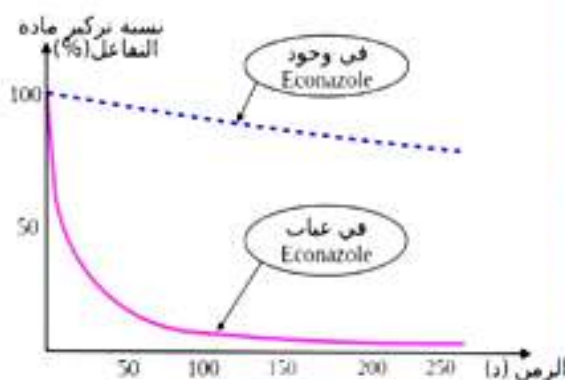


الجزء الثاني

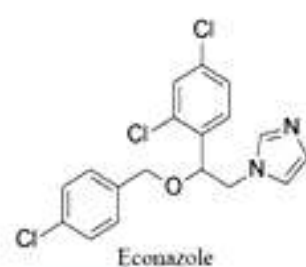
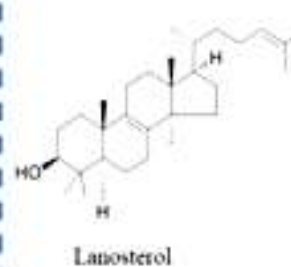
سعفة القدم أو القدم الرياضي هو مرض فطري يصيب الجلد ، يعتبر فطر *Canadida Albicans* أحد المسببين له ، يكون الرياضيون أكثر عرضة للإصابة به لأن أقدامهم معرضة لارتفاع درجة حرارتها و رطوبتها ، مما يستدعي منهم زيارة الطبيب إذ يصف لهم في أغلب الحالات أنواع من عائلة "Azoles" و التي نجد من بينها الإيكونازول "Econazole".

لمعرفة سبب وصف الطبيب لهذا الدواء وآلية علاجه لسعفة القدم نقترح عليك الوثيقة (02) حيث :

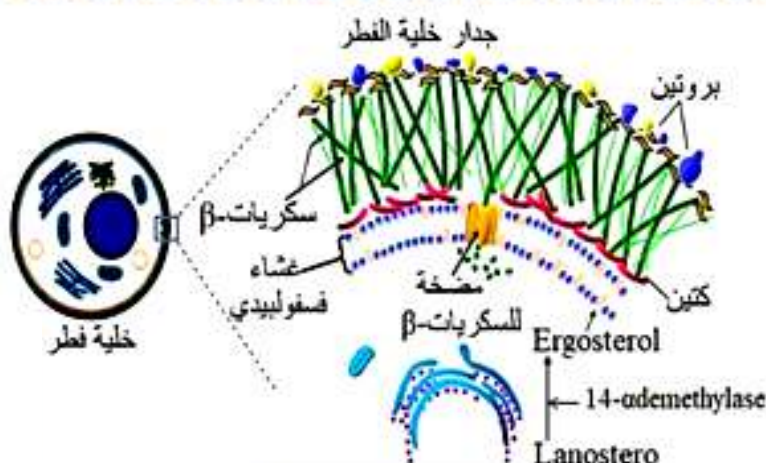
- . الشكل (أ) : يمثل التركيب الكيميائي لكل من جزيئه "Lanosterol" وجزيءه "Econazole".
- . الشكل (ب) : يمثل تركيز "Lanosterol" في وجود و في غياب "Econazole".
- . الشكل (ج) : يبين آلية تحويل مادة "Lanosterol" إلى "Ergosterol".



الشكل (ب)



الشكل (أ)



الشكل (ج)

الوثيقة (2)

- 1 – بلاعتماد على الوثيقة (02) و باستدلال علمي منطقى نقش شرح الطبيب لأحد الرياضيين سبب تقديميه وصفة "Econazole" بهدف علاجه من سعفة القدم .
- 2 – مما توصلت إليه و معلوماتك لخاص في فقرة مفهوم الإنزيم مبرزا مختلف العوامل المؤثرة على سرعة نشاطه .



التمرين 36



Drosophila ذبابة الفاكهة

تعيش ذبابة الفاكهة (**Drosophila**) عادة ضمن أو سات عفنة (الخضروات والفاكهه المتعفنة ... إلخ) وبالرغم من أن هذه الأوساط توفر العناصر الضرورية لنموها فهي تمثل بيئة غير مرغوب فيها لبعض السلالات حيث يتواجد العديد من الفطريات والكتير يا والتى تتحمم عادة على ظهر ذبابات الفاكهة

- يرتكز الدفاع عند هذه الحشرات على التعبير عن بيتيدات يتراوح عدد أحماضها الأمينية من 20 إلى 50 حمض أميني يعمل بعضها على تفعيل الآليات المناعية الموجهة ضد مجموعة واسعة من الفطريات والبكتيريا .

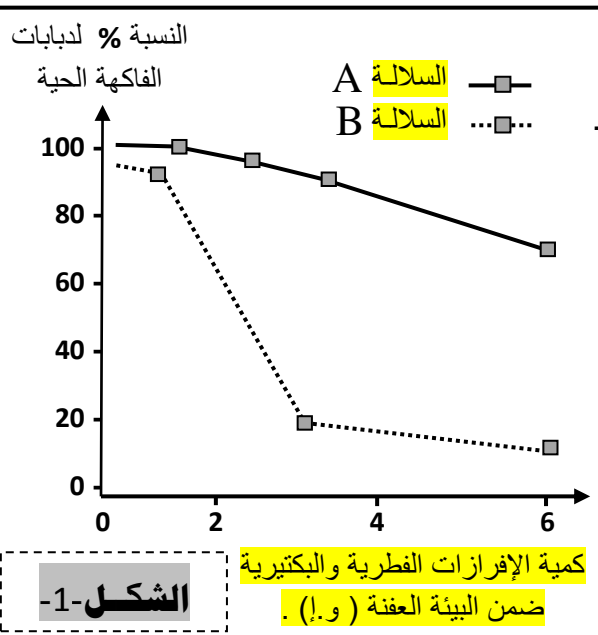
- نهدف من خلال هذه الدراسة إلى التعرف على سبب عدم مقاومة بعض
السلالات هذه المرضية للحد من الفيروس الدكتور متى تشنز لايتون-التر-فون

❖ الجـزـء الأول :

المعنى الأول: تم إحصاء النسبة المئوية لذبايات الفاكهة الحية

ضمن بيئه مغذية تحتوي على فواكه متعدنة لدى سلالتين A و B
نتائج هذه الدراسة ممثلة بالشكل (1) من الوثيقة (1).

المعنى الثاني : في بحث موازي وبنقنيات خاصة تم تحديد مسلك الآليات والاسارات الخلوية التي تعمل على تفعيل الآليات المناعية الموجهة ضد البكتيريا والفطريات التي تستهدف ذبابة الفاكهة نتائج هذه الدراسة مثلت بالشكل (2) من الوثيقة (1).



❖ مفتاح مسلك الآليات والإشارات

الخلوية

TLR مستقبل ← Y

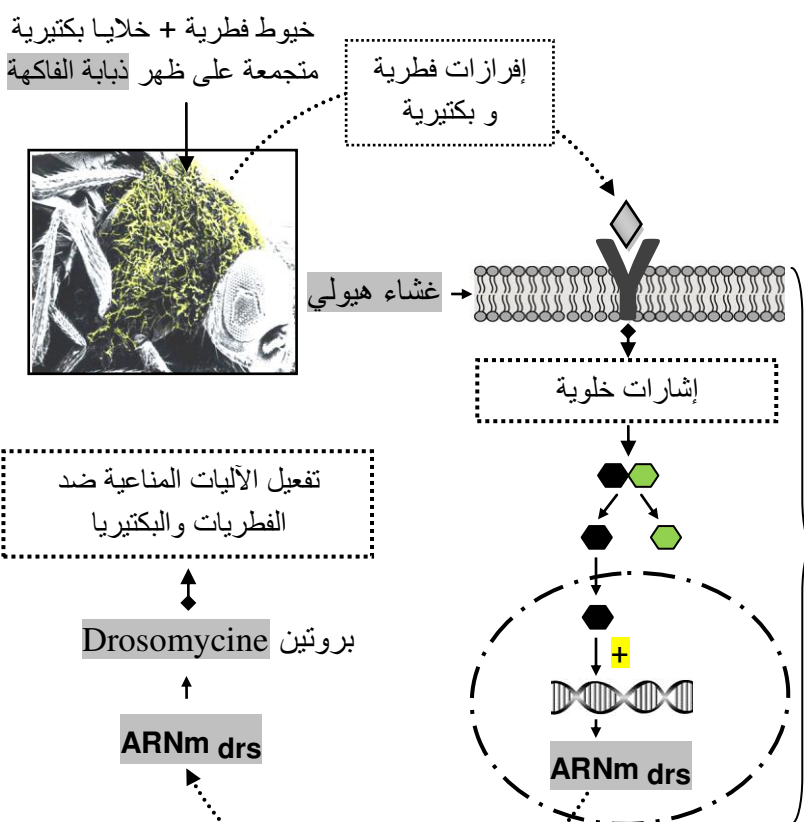
Dif- بروتین ←

Cactus بروتپن ← 

Drosomycine \leftarrow drs

← + إشارة تشبيط

الوثقة - 1



-الشكل-2-

1- استغلالك لمعطيات ونتائج الوثيقة (1) . اقترح فرضيتين تفسر بهما سبب عدم مقاومة بعض سلالات ذبابة الفاكهة (**Drosophila**) للعدوى الفطرية والبكتيرية التي تميز البيئات العفنة .

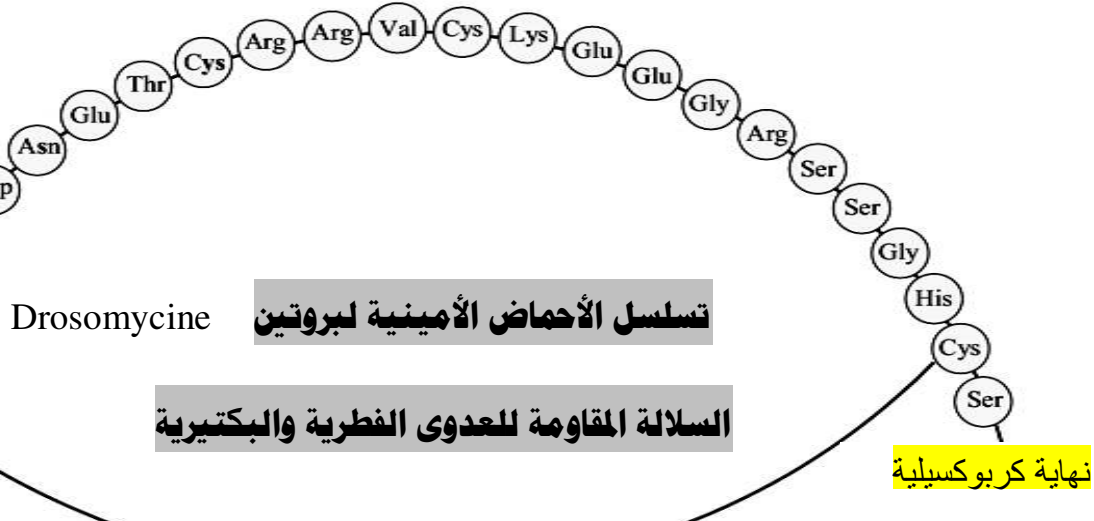
الجزء الثاني

قصد التحقق من صحة إحدى الفرضيات السابقة نقترح الدراسة التالية :
يمثل الشكل (1) من الوثيقة (2) التابع الببتيدي للأحماض الأمينية لأحد البروتينات المتدخلة في مسلك الآليات الخلوية (**Drosomycine**) عند البكتيريا المقاومة لتاثيرات البيئات العفنة بينما يمثل الشكل (2) من نفس الوثيقة نشاط الاستنساخ للمورثة المعبرة على هذا البروتين عند السلالة الحساسة (**غير مقاومة**)

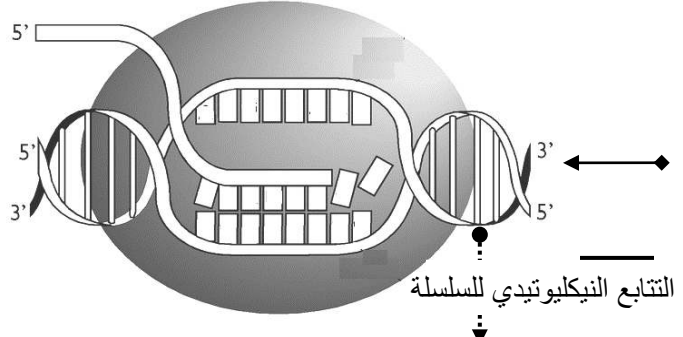
معطى تجاري (1) بتوظيف برنامج **Anagéne** تم إنجاز دراسة مقارنة للتتابع الببتيدي للأحماض الأمينية لموقع تثبيت الجزيئات الفطرية والبكتيرية المفرزة والتي تملك قدرة التثبت على مستقبلات **TLR** عند بعض الكائنات الحية (ذبابة فاكهة مقاومة ، دجاج ، سمك ، حمار الوحش) نتائج هذه الدراسة مماثلة بـ الشكل (1) من الوثيقة (3) .

معطى تجاري (2) باعتماد تقنيات تجريبية تستند على القياس الكمي للمركبات قمنا بتقدير كمية معتقد (**Dif-Cactus**) وكمية **ARNm drs** بدلالة تردد (تكرار) الحمض الأميني الليوسين (**Leu**) على مستوى التسلسل الببتيدي الذي يميز موقع التثبت لمستقبلات **TLR** عند السلالتين **الحساسة والمقاومة** نتائج هذه الدراسة مماثلة بـ الشكل (2) من الوثيقة (3)

الوثيقة 2



ARNm drs



الشكل 2

نشاط إستنساخ مورثة

السلالة الحساسة للعدوى الفطرية والبكتيرية

CCT TGT GCA GTA TGG GAC AAT GAA ACA TGT AGA AGG GTG TGT AAG GAG GAA GGA CGA AGT AGT GGCCAT TGC TCA

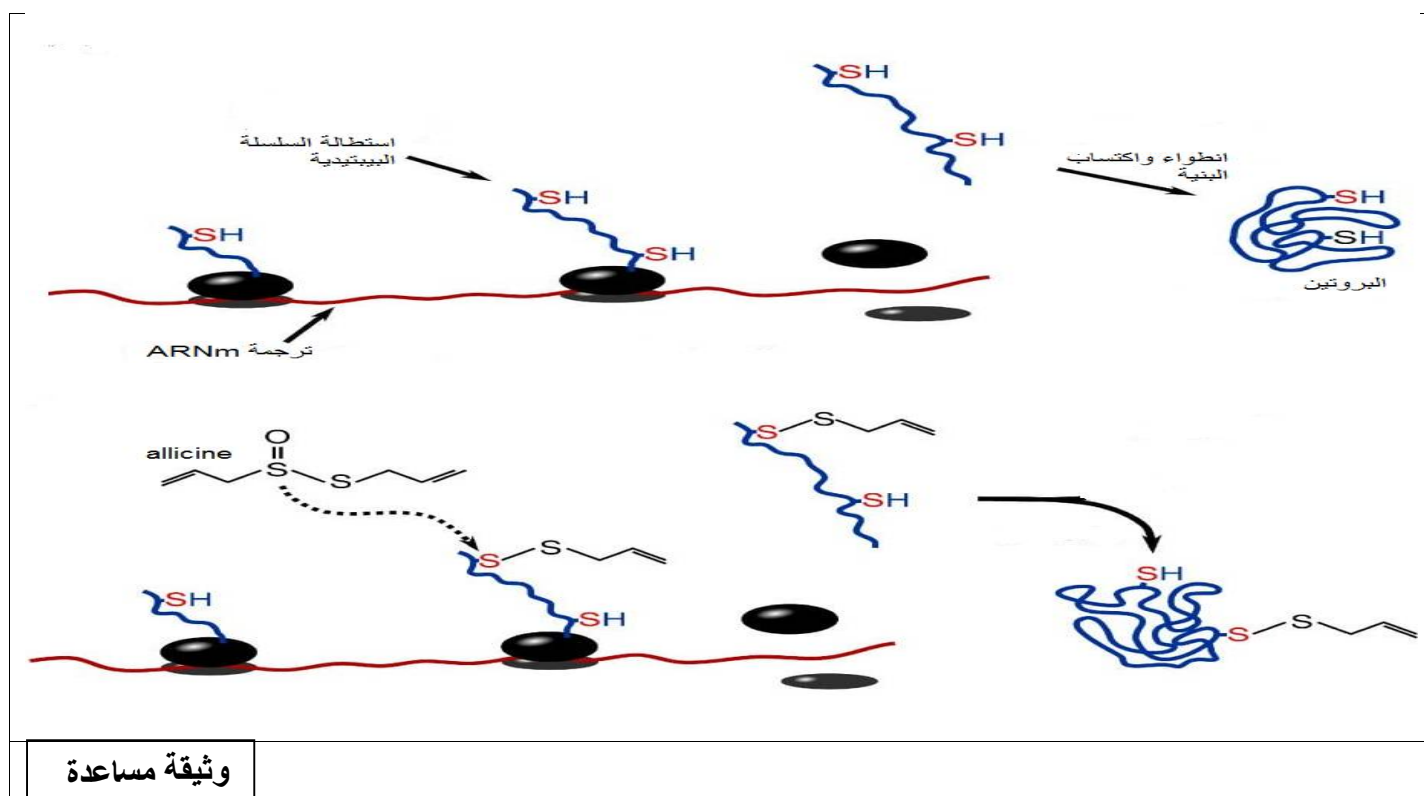


التمرин 37

البروتينات جزيئات عالية التخصص ترتبط وظيفتها ببنيتها الفراغية، إلا أنه في وجود بعض المواد الكيميائية تتأثر البنية والوظيفة.

مادة ثيوسلفينات الأليل مادة طبيعية تنتجها بعض النباتات مثل الثوم والبصل لتحميها من بعض الطفيلييات والحشرات، تعمل هذه المادة على تثبيط جميع العمليات الأيضية (التفاعلات الكيميائية) للخلية البكتيرية.

لمعرفة آلية عمل مادة ثيوسلفينات الأليل نقترح عليك الوثيقة المساعدة التي توضح رسم تخطيطي لآلية تأثير مادة ثيوسلفينات الأليل على بعض العمليات الحيوية



- 1- حدد كيف تحافظ السلسلة البيبتيدية على انطواءها وتماسكها.
- 2- اشرح مستعينا بالوثيقة واعتمدا على معلوماتك في نص علمي منظم ومهيكل آلية تثبيط مادة ثيوسلفينات الأليل للخلية البكتيرية

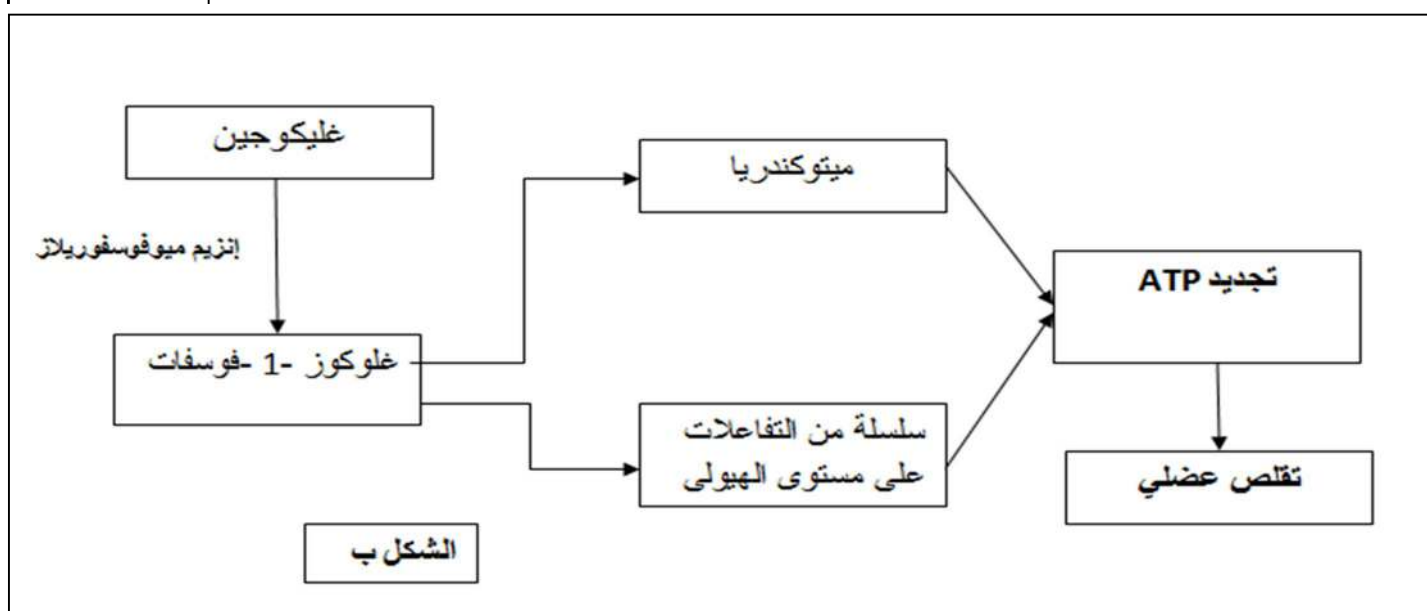
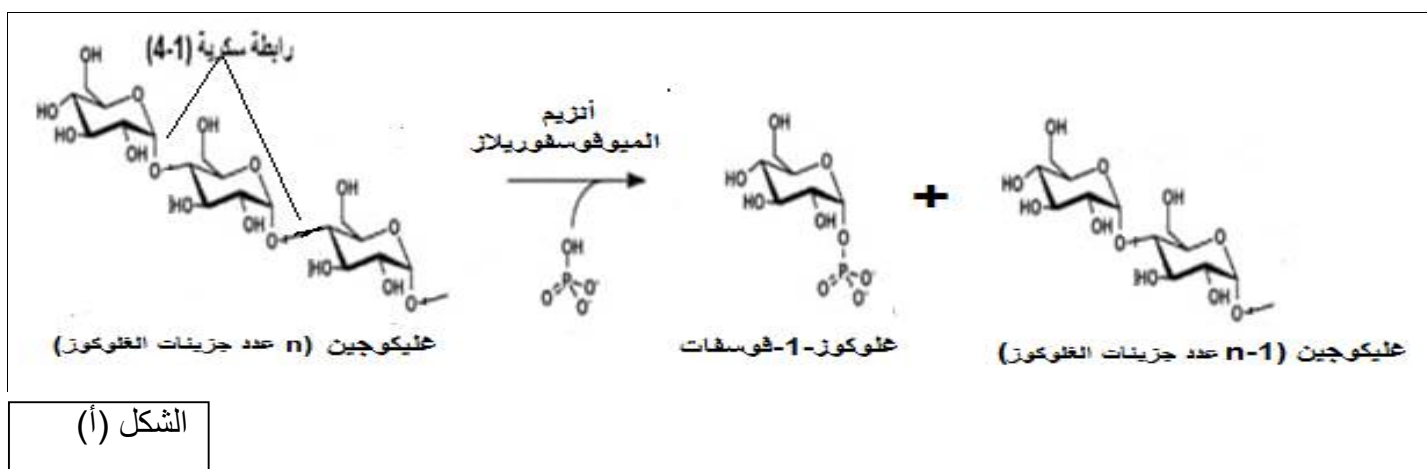


التمرin 38

الإنزيمات جزيئات بروتينية تلعب دوراً أساسياً في التفاعلات الحيوية التي تتم داخل الخلية، يتوقف تخصصها الوظيفي على بنيتها الفراغية، من جهة أخرى أي نقص أو غياب لأنزيم يترب عليه اختلالات وظهور أمراض مثل مرض مكاردل أو ما يعرف بالجيوكينوز من نوع VII وهو مرض وراثي مرتبط باضطراب في هدم السكريات على مستوى العضلات الهيكيلية مما يسبب الوهن العضلي من أعراضه آلام عضلية حادة وتشنجات عضلية بهدف معرفة سبب هذا المرض نقدم لك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) تفاعل تفكيك الغليكوجين، بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح الآليات المسؤولة عن هدم الغليكوجين على مستوى الخلايا العضلية لتركيب ATP عند شخص سليم.



باستغلال الوثيقة (1) اقترح فرضية توضح بها سبب الإصابة بمرض مكاردل.

الجزء الثاني:

للتتحقق من صحة الفرضية السابقة نقدم لك المعطيات التالية حيث:

الوثيقة (2) تمثل نتائج دراسة تتعلق بكمية الغليكوجين العضلي وكذا كمية أنزيم الميوفسفوريلاز النشط التي أجريت على شخصين أحدهما سليم والآخر مصاب بمرض مكاردل.

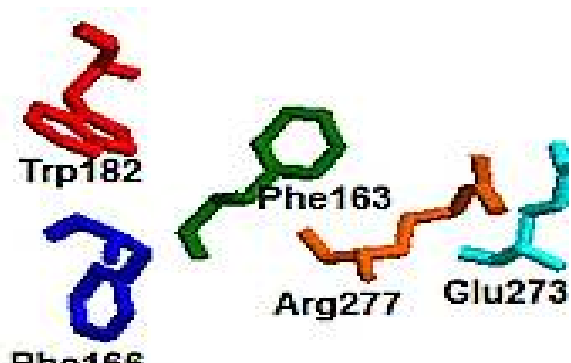
الشكل (أ) من الوثيقة (3) يوضح تفاصيل الموقع الفعال لأنزيم الميوفسفوريلاز. في وجود المرافق الإنزيمي PLP

بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح تفاصيل التفاعلات التي تحدث على مستوى الموقع الفعال لأنزيم الميوفسفوريلاز.

أما الشكل (ج) يوضح التتابع النيكلويدي لسلسلة غير مستنسخة لجزء من المورثة (MGYP) التي تشرف على تركيب أنزيم الميوفسفوريلاز تسمى عند شخص سليم وآخر مصاب بمرض مكاردل.

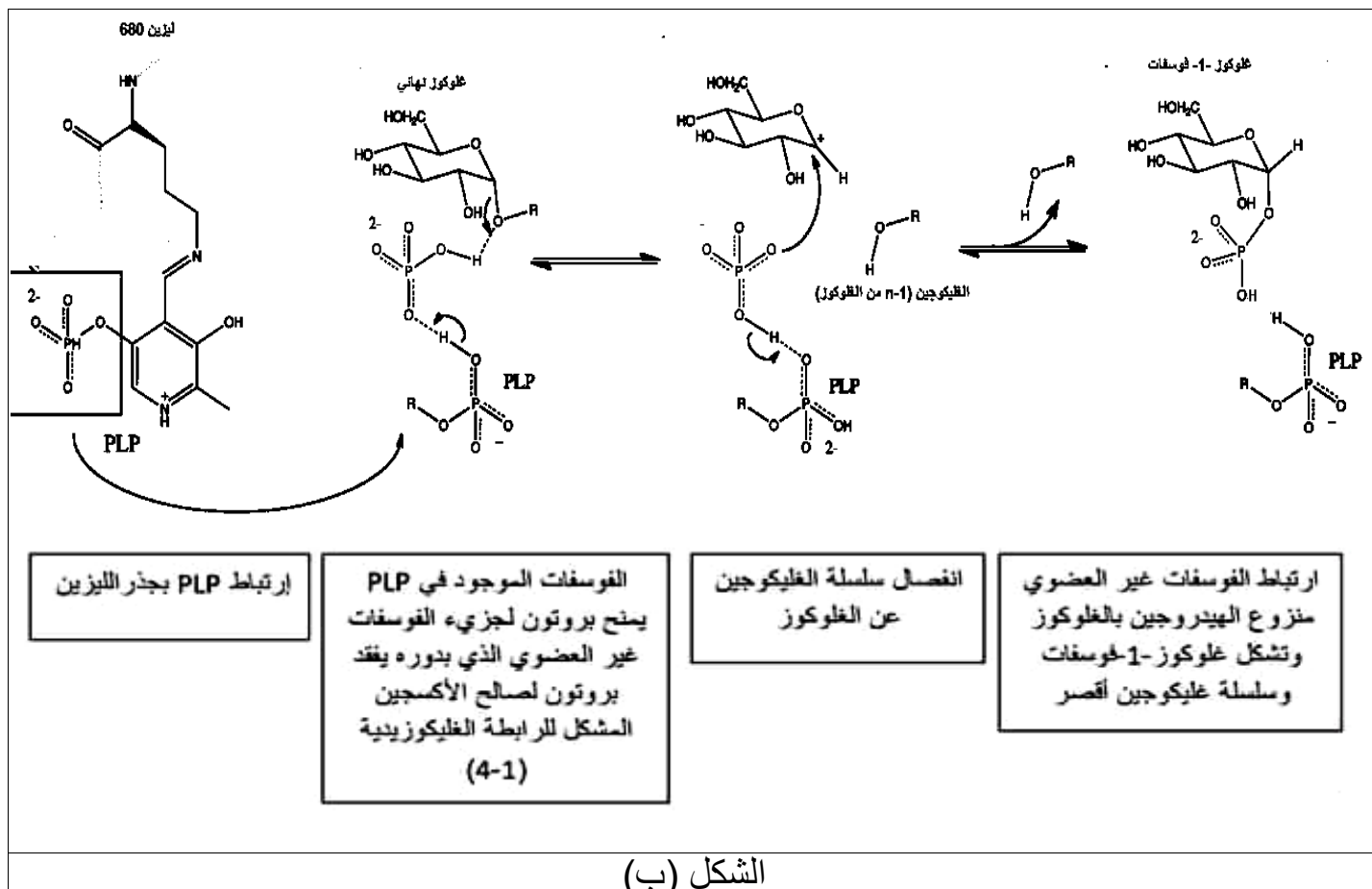
شخص مصاب بمرض مكاردل	شخص سليم	كمية الغليكوجين العضلي
++++	+	كمية أنزيم الميوفسفوريلاز النشط في
1	52 26	العضلة (و. إ كل غ من نسيج العضلي)

الوثيقة (2)



الشكل (أ)





677

GAAAAACTTCAAGTTTGCGC جزء من الأليل العادي:
 GAAAAACTTCATGTTTGCGC جزء من أليل الشخص المصاب:

UUC : Phe	AAG : Lys	AAC : Asn	CUU : Leu	UGG : Trp	AUG : Met
UUU : Phe	AAA : Lys	ACC : Thr	GAA : Gln	UUG : Leu	

الشكل (ج)

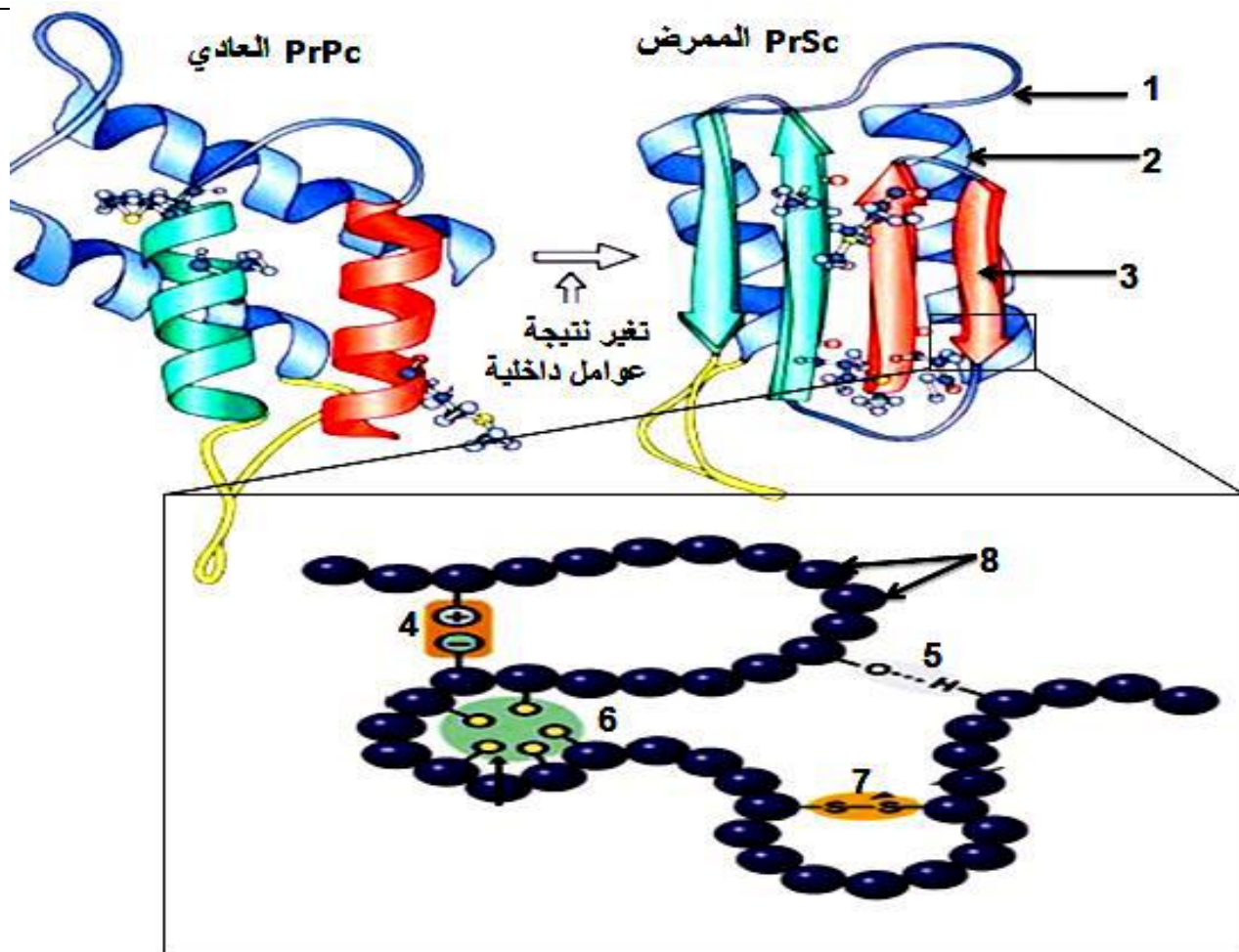
الوثيقة (3)

بالتغلال معطيات الوثائقين (2) و (3) صادق على صحة الفرضية المقترحة



التمرin 39

يعتبر مرض جنون البقر Encéphalopathie Spongiforme Bovine أحد الاعلالات الوظيفية المرتبطة بتغير البنية الفراغية للبروتينات توضح الوثيقة المرفقة البنية الفراغية لبروتين Pr الذي يؤدي أدواراً مهمة في الجهاز العصبي عند أبقار سليمة (PrP_c) وأخرى مصابة بجنون البقر (PrP_{Sc}). تعاني الأبقار المصابة من فقدان عديد الوظائف العصبية نتيجة تراكم هذا البروتين على مستوى الدماغ مسبباً انفوقها.



الوثيقة 1

- تعرف على البيانات المرقمة ثم اكتب معادلة ارتباط العناصر.

2 من خلال الوثيقة و مكتسباتك وضح في نص علمي العلاقة بين بنية البروتين Pr و الحالة الصحية للأبقار

التمرin 40

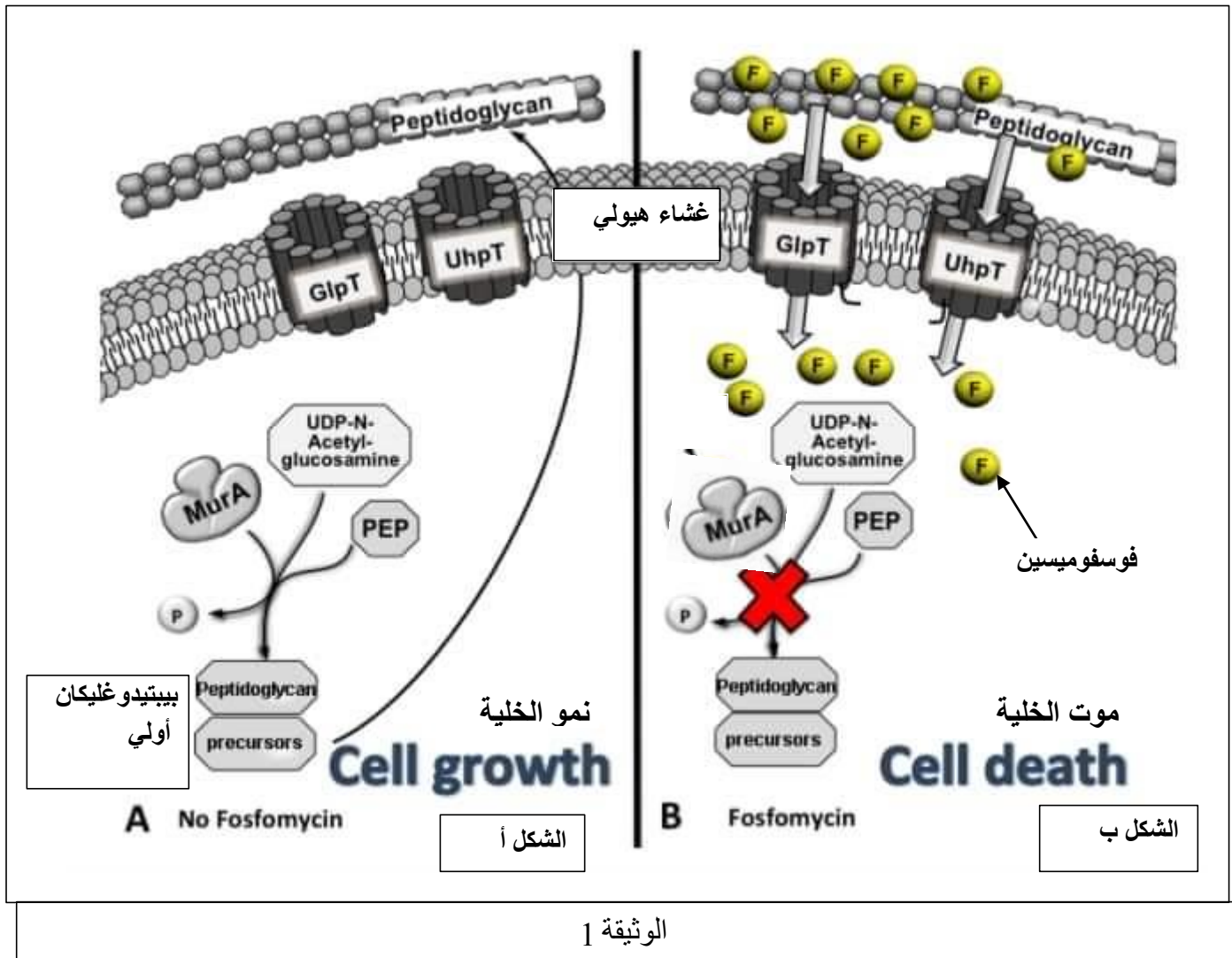
التهاب المسالك البولية مرض يصيب الجهاز البولي للرجال و النساء تسببه بيكيريا E.COLI. لعلاج هذا المرض يستعمل المضاد الحيوي FOSFOMICYNE كدواء يعمل على القضاء على البيكيريا المسببة للمرض.

لمعرفة آلية تأثير هذا المضاد الحيوي نقترح الوثائق التالية:



الجزء الأول: معظم الخلايا البكتيرية ومنها **COLI**. محاطة بجدار خلوي قوي، يتكون من بيبتيدو غليكان وهذا الأخير مكون من كربوهيدرات متعددة بيبتيدية، يوفر الجدار الخلوي الحماية للبكتيريا و يحافظ على شكلها و يمنع دخول الماء الى الخلية أو خسارته بشكل زائد.

تمثل الوثيقة 1 احدى التفاعلات التي تؤدي الى تصنيع البيبيتيدو غليكان حيث الشكل (أ) في غياب الفوسفوميسين و الشكل (ب) في وجوده.



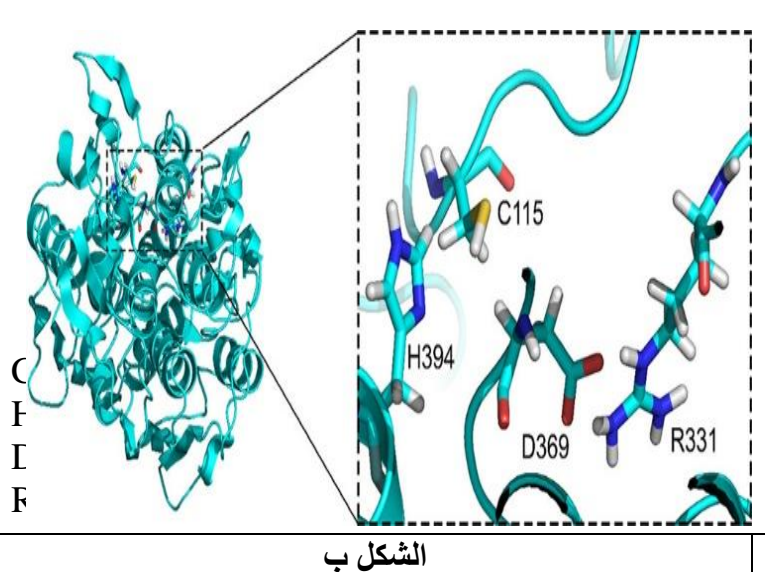
باستغلالك لمعطيات الوثيقة 1 اقترح فرضية تشرح فيها اليه عمل دواء الفوسفوميسين لعلاج مرض التهاب المسا لاك البولية

الجزء الثاني:

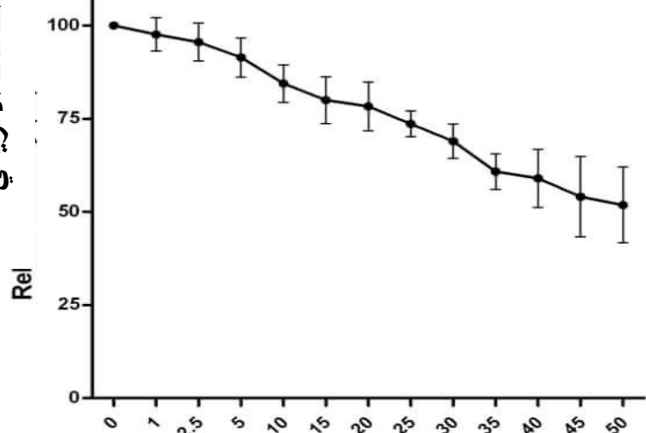
للتتحقق من صحة الفرضية قام العلماء بالدراسة التالية:

تم قياس سرعة النشاط الانزيمى لانزيم MurA في تر كيز مختلفة لدواء الفوسفوميسين النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 2 كما تم بواسطة برنامج راستوب الحصول على نموذج لبنية انزيم MurA و تكبير لمنطقة الموقع الفعال مثل ما هو موضح في الشكل (ب)

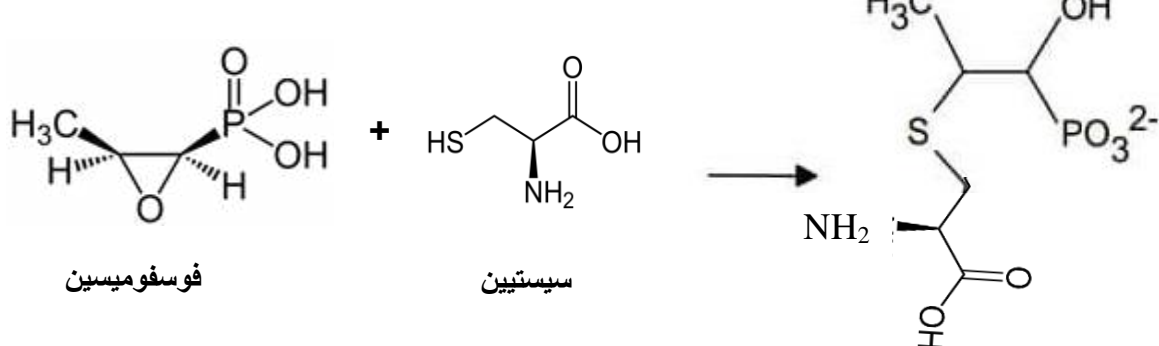
أما الشكل (ج) فهو يوضح التفاعل الذي يتدخل فيه المضاد الحيوي فوسفوميسين



نسبة النشاط الإنزيمى



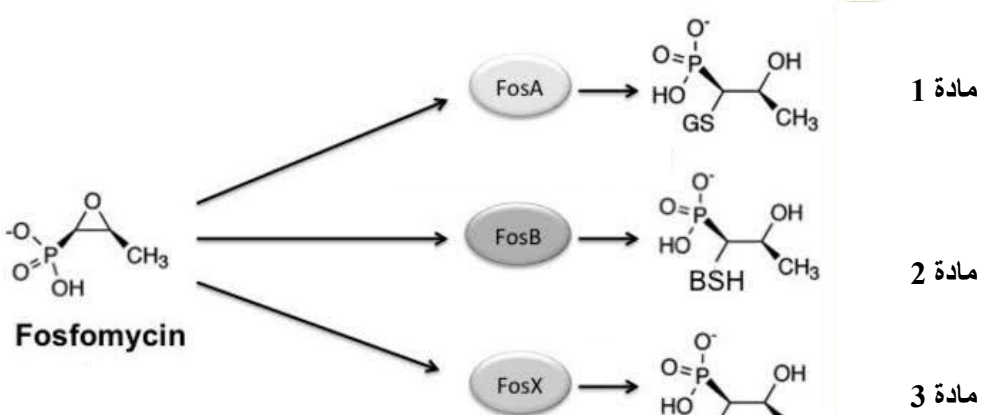
الشكل أ



1- باستغلالك لأشكل الوثيقة 2 صادق على صحة الفرضية.

لاحظ العلماء في السنوات الأخيرة أن العلاج بالفوسفوميسن قلل فعاليته حيث ان البكتيريا أصبحت مقاومة للفوسفوميسن وبعد البحث وجد أن هذه البكتيريا مقاومة للفوسفوميسن زادت من تصنيع بعض الانزيمات مثل: FosX، FosB، FosA . تمثل الوثيقة 3 بعض التفاعلات التي تحفزها هذه الانزيمات.

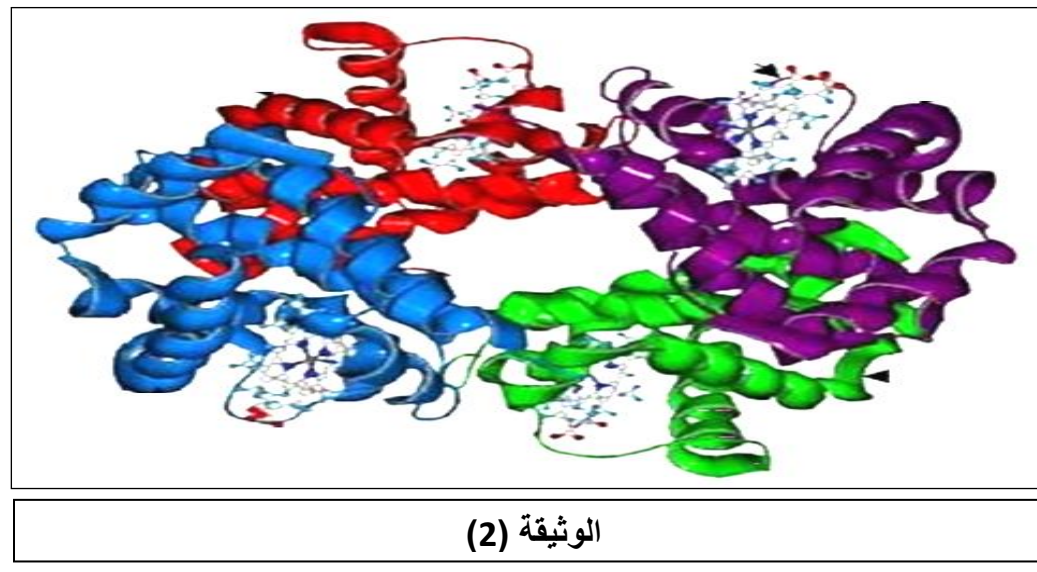
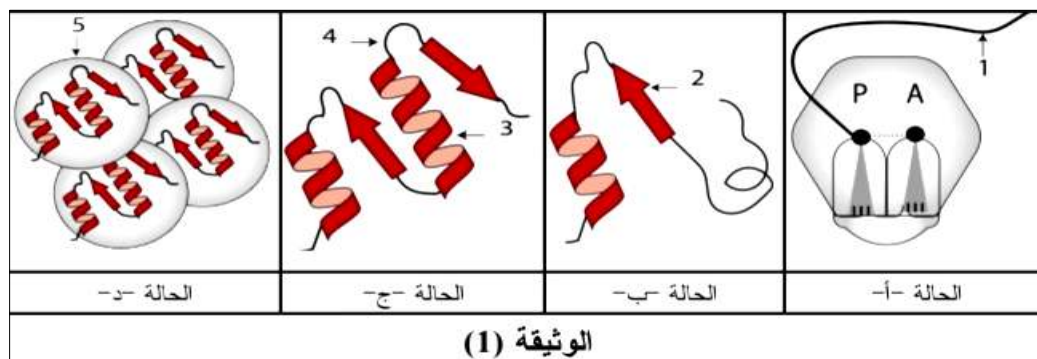
ملاحظة: المواد 2، 1، 3 لا يمكنها الارتباط بـ سيسitin.



- 2- باستغلالك للوثيقة 3 اشرح سبب مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي فوسفوميسين و عدم فعاليته .
الجزء الثالث: انطلاقا من معلوماتك و ما توصلت اليه نمذج تفاعل انزيم MurA بمعادلة كيميائية و رسم تخطيطي في وجود و في غياب الفوسفوميسين.

التمرin 41

تقوم الخلايا الحية على مستوى العضوية بتركيب بروتينات متنوعة ذات أهمية حيوية تخصصها الوظيفي مرتبطة أساساً بينها الفراغية، من بينها بروتين الهيموغلوبين (خضاب الدم) الذي يعمل على نقل الأكسجين O_2 لجميع أعضاء الجسم . حيث تمثل الوثيقة -1- نمذجة لأربعة مراحل مختلفة لتطور البروتينات، بينما الوثيقة -2- تمثل نمذجة متحصل عليها من برنامج راستوب لبنية الهيموغلوبين الوظيفي .



1. تعرف على البيانات المرقمة في الوثيقة (1) وسم العملية الممثلة في الوثيقة، ثم حدد المستوى البنوي للبروتين الموضح في الوثيقة (2) مع التعليل.
2. من خلال ما توصلت إليه من الوثائق السابقة و معارفك، بين في نص علمي أهمية العملية الموضحة في الوثيقة (1) في قدرة الهيموغلوبين على أداء وظيفته.



التمرین 43

في إطار دراسة العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين الأنزيمي نقترح الدراسة التالية:

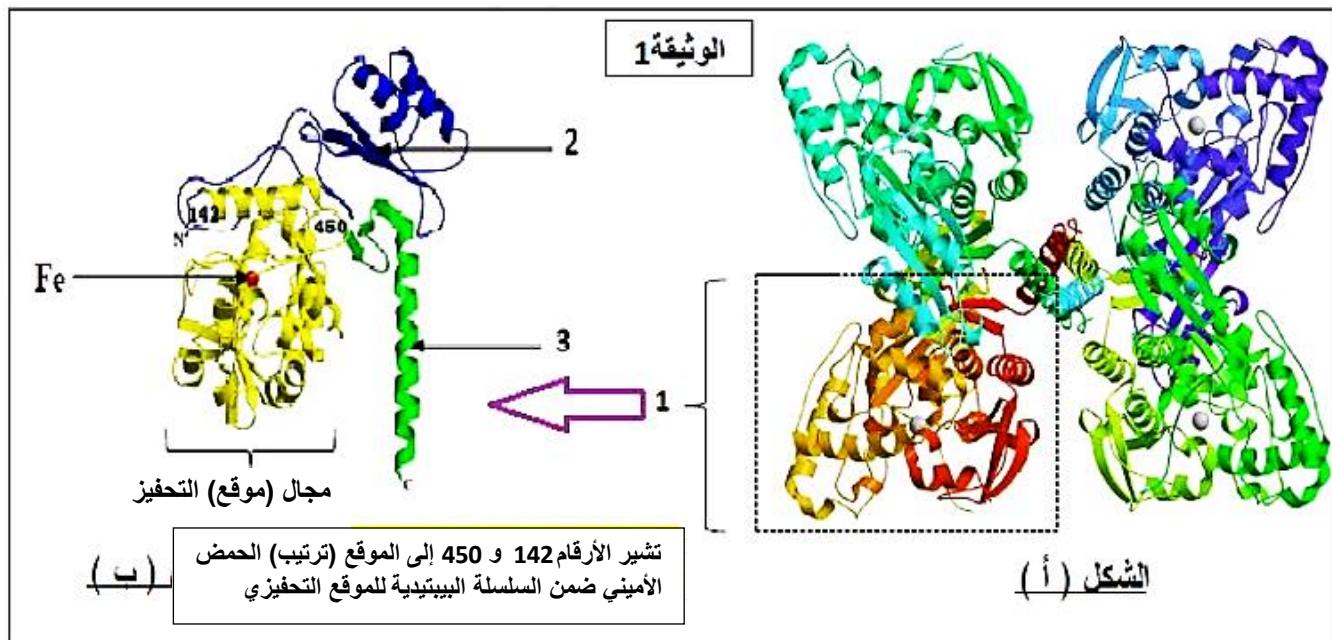
مرض البوال التخلفي (la phénylcétonurie) مرض وراثي نادر وخطير ينبع عن اضطراب في الاستقلاب الغذائي للحمض الأميني فينيلalanine.

- تراكم فينيلalanine في الدم سام في الجهاز العصبي المركزي ويعيق نمو دماغ الطفل مما يسبب التخلف العقلي.

الأنزيم PAH (Phenylalaninehydroxylase) هو الأنزيم الذي يحفز تفاعل تحويل الحمض الأميني فينيلalanine (Phe) إلى الحمض الأميني تирولوزين (Tyr).

الجزء الأول:

تبين الوثيقة (01) البنية الفراغية للأنزيم PAH (Phenylalaninehydroxylase)



1- باستغلالك لـ الوثيقة، اقتراح فرضية تفسر بها سبب المرض.

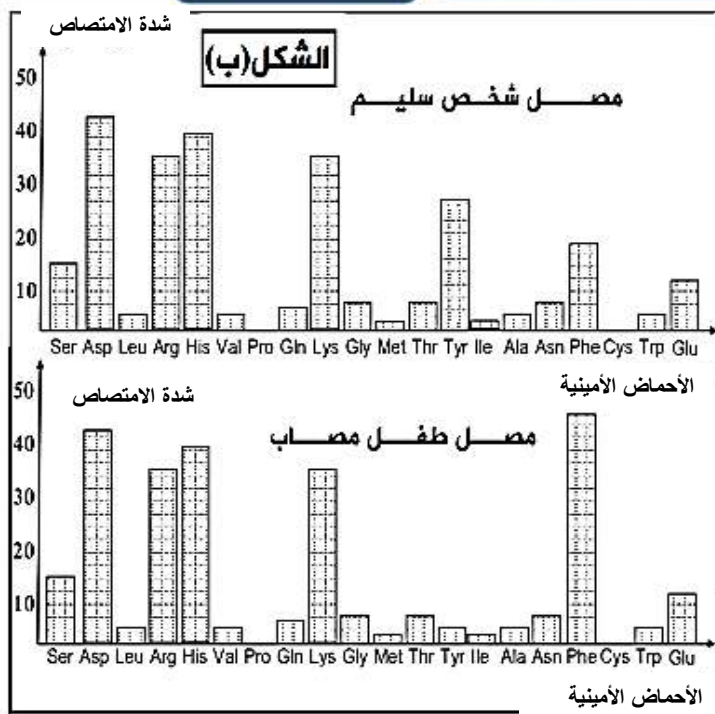
الجزء الثاني:

تستخدم عدة تقنيات للتحقق من فاعلية علاج مرض البوال التخلفي، بما في ذلك تقنية الفصل اللوني التي تسمح بفصل وتحديد الأحماض الأمينية للبلازما (المصل).

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (02) جزء من السلسلة الناسخة للمورثة المشرفة على بناء الأنزيم PAH والأحماض الأمينية الموافقة لها عند شخص (طفل) سليم وآخر مصاب بالمرض.

يمثل الشكل (ب) من الوثيقة (02) نتائج الفصل اللوني انطلاقاً من خليط لأحماض أمينية لمصل طفل سليم ومصل طفل مصاب، يتم قياس كمية الأحماض الأمينية عن طريق قياس شدة الامتصاص.





الشخص	السلسة القصيرة	ترتيب الأحماض الأمينية									
		190	191	192	193	194	195	196	197	198	199
السليم	CGT	AAC	TTA	AAA	CTC	CAA	GGA	CGC	CCC	AAT	
المريض	CGT	AAC	TTA	AAA	CCT	CAA	GGA	CGC	CCC	AAT	

الوثيقة 2**الشكل (أ)**

1- انطلاقاً من المعطيات التي تقدمها الوثيقة (02)، أثبت صحة الفرضية المقترحة سابقاً.

2- ما هي الحلول المقترحة للحد من حدة مرض البوال التخافي (la phénylcétonurie) عند الأطفال.

التمرин 44

تستهدف المضادات الحيوية أنواعاً مختلفة من البكتيريا وتقضي عليها مما يمنع قيامها بوظائفها الحيوية التي تتطلب تدخل جزيئات عالية التخصص، من بين هذه الأدوية دواء موبيروسين Mopirocin وهو مرهم موضعي يستعمل بجرعات (تراكيز) محددة ضد بكتيريا من نوع المكورات العنقودية التي تسبب أمراضاً جلدية وتقرحات في الفم والأنف وبثور على مستوى الجلد.



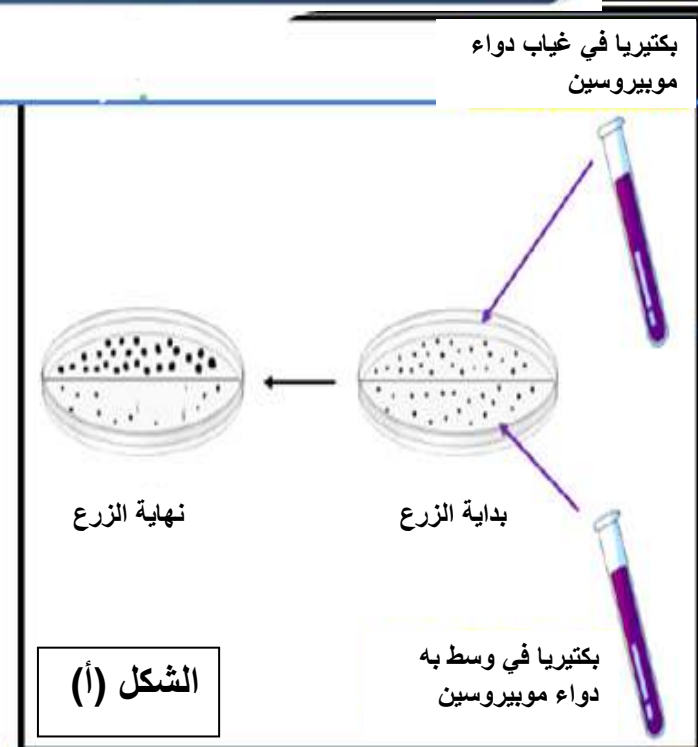
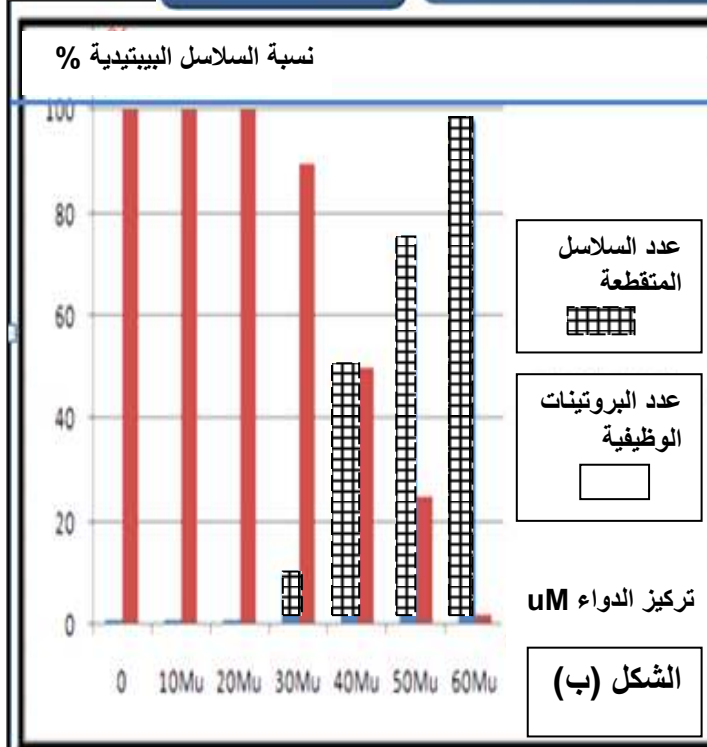
من أجل التعرف على الخصائص المتعلقة بهذا الدواء تم إنجاز الدراسة التالية:

الجزء الأول:

في دراسة أجريت على هذا النوع من البكتيريا تم وضعها في وسطين تجريبيين يتوفران على جميع الشروط المناسبة للنمو تم الحصول على شكلي الوثيقة (1): الشكل (أ) يعرض نتائج ملاحظة البكتيريا في وجود وغياب الموبيروسين.

الشكل (ب) يعرض نتائج قياس كمية البروتينات الوظيفية والسلسل البيبتيدية المتقطعة في وجود الدواء.





الوثيقة (1)

1. باستغلالك الجيد لمعطيات الوثيقة، حدد المشكل العلمي الذي تطرحه الدراسة ثم اقترح فرضية تفسيرية لحله.

الجزء الثاني:

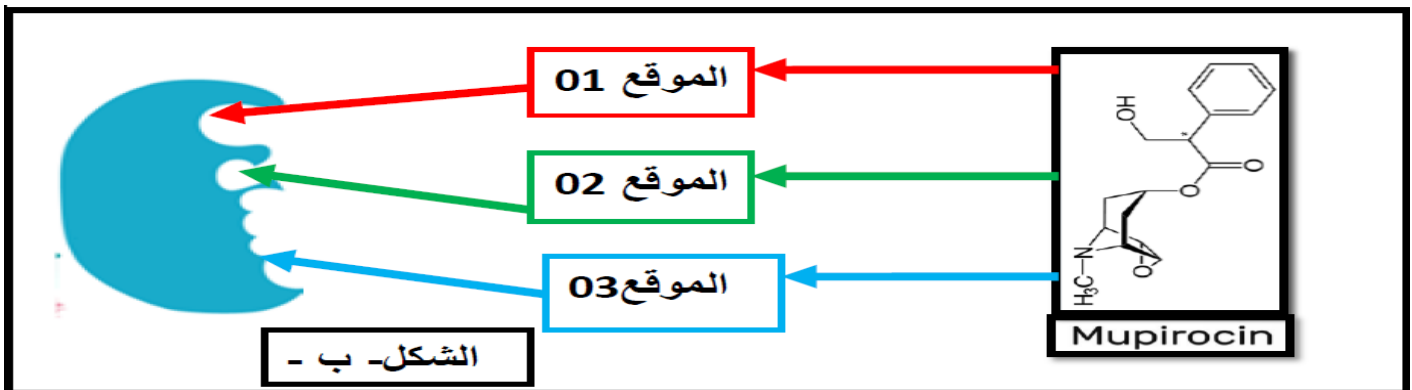
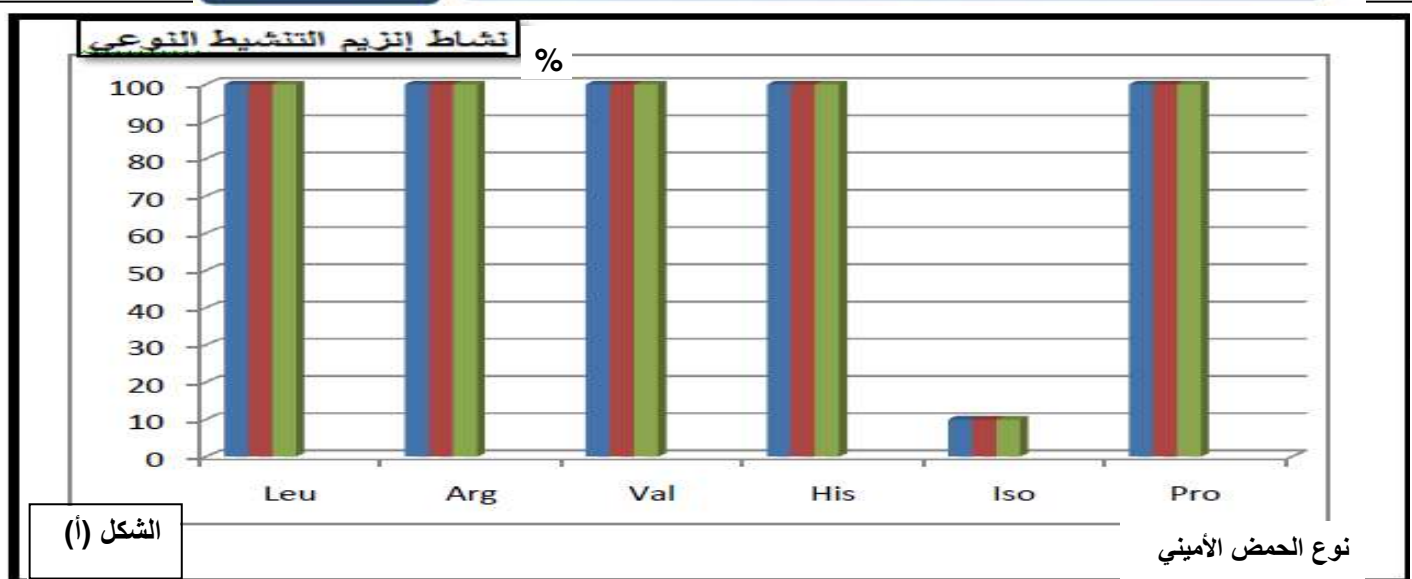
من أجل السعي إلى تحديد مستوى آلية تأثير الدواء والإجابة عن المشكل المطروح، تقدم الوثيقة التالية:

الوثيقة (2): الشكل (أ) يعرض نتائج قياس نسبة نشاط أنزيم التنشيط النوعي لعدد من الأحماض الأمينية في وجود الدواء.

الشكل (ب) يعرض رسمًا تخطيطيًا لبنيّة كل من أنزيم التنشيط وجزيئه الدواء موبيروسين.

الشكل (ج) يعرض جدولًا يوضح بعض المعلومات المتوصّل إليها من دراسة خصائص الدواء.





خصائص الدواء	الموقع 01	الموقع 02	الموقع 03
شراهة الجزيئية (الدواء) للارتباط بالموقع	ضعيفة	كبيرة	متوسطة
التركيز المطلوب لحدوث الارتباط	= 30Mu	10Mu	20Mu
نوع الرابطة المتشكلة	أستيرية (تكافؤية)	هيدروجينية (ضعيفة)	هيدروجينية (ضعيفة)
مدة الارتباط بالموقع	دائم	مؤقت	مؤقت

الشكل (ج)

الوثيقة (2)

1 باستغلالك لأشكال الوثيقة، وضح كيف يؤثر الدواء على نمو البكتيريا وأثر التراكيز المحددة على فعالية الدواء مما يسمح لك **بالمصادقة على الفرضية المقترنة**.

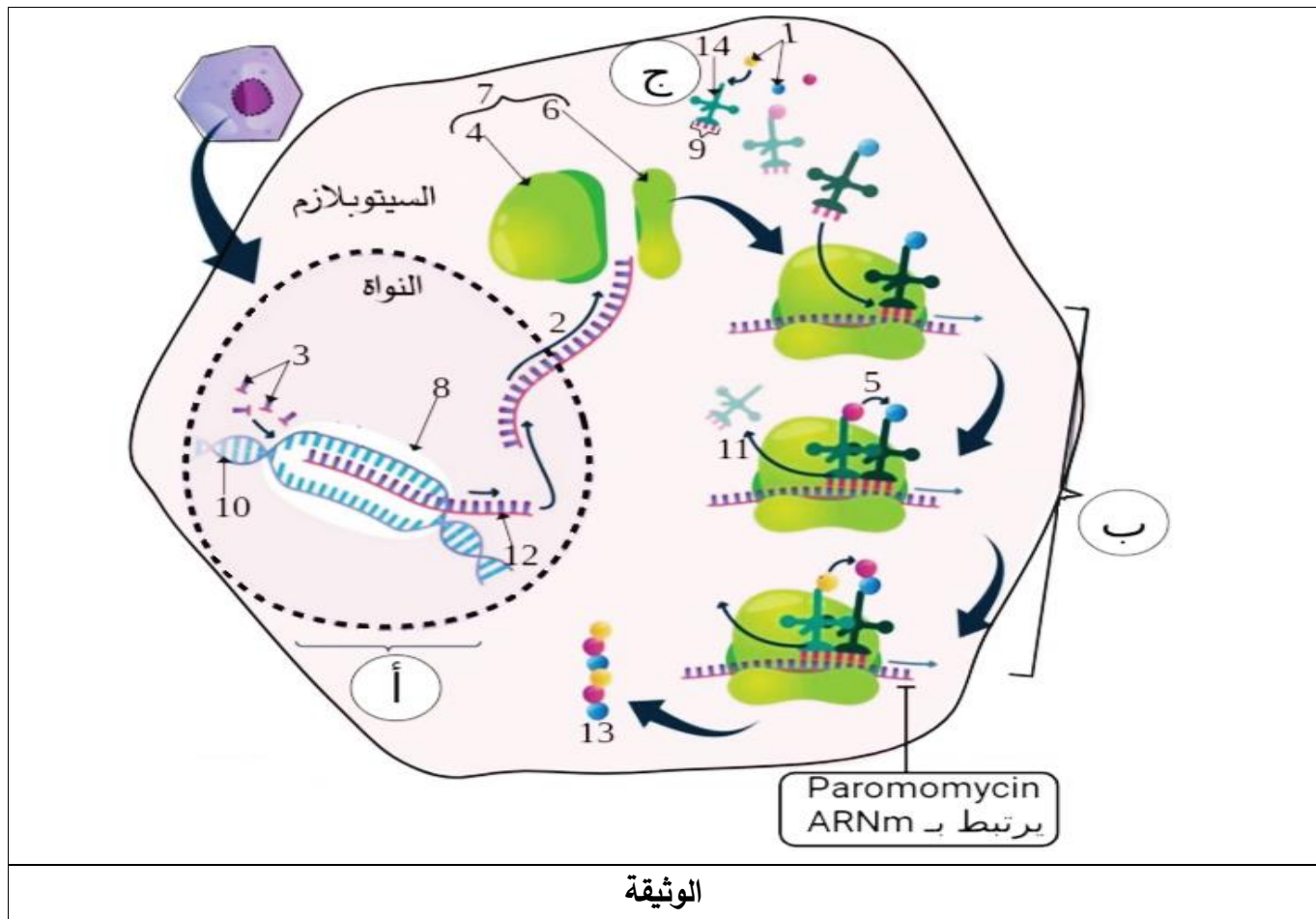
الجزء الثالث

من خلال ما جاء في الموضوع ومعلوماتك حول آلية تركيب البروتين أنجز مخططاً وظيفياً توضح من خلاله طريقة تأثير الدواء على حدوث الظواهر الحيوية عند الخلايا البكتيرية في التراكيز المنخفضة والمرتفعة منه.



التمرين 45

تتكاثر طفيلييات الليشمانيا بتركيبتها لبروتيناتها داخل الخلية العائل مسببة طفوفا جلدية، ولعلاج هذه الطفوف الجلدية يصف الأطباء دواء paromomycin ، فكيف يحد هذا الدواء من تفاقم الإصابة الطفيلية ؟ تمثل الوثيقة الموالية آلية تأثير الدواء في تركيب البروتينات الخاصة بالطفيلي:



1 تعرف على البيانات

2 - بالاعتماد على الوثيقة ومكتسباتك لخص في نص علمي آليات تركيب الليشمانيا لبروتيناته مبرزاً كيف يحد دواء الـ paromomycin من تكاثره.

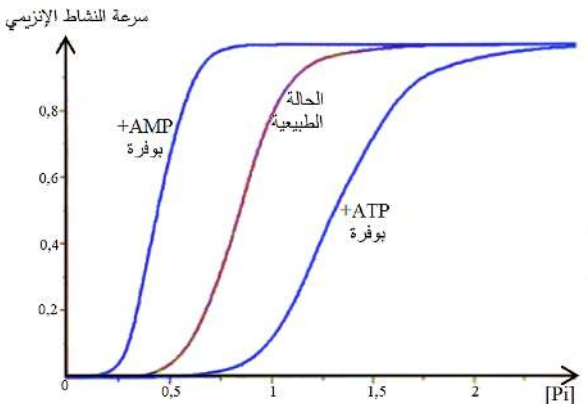
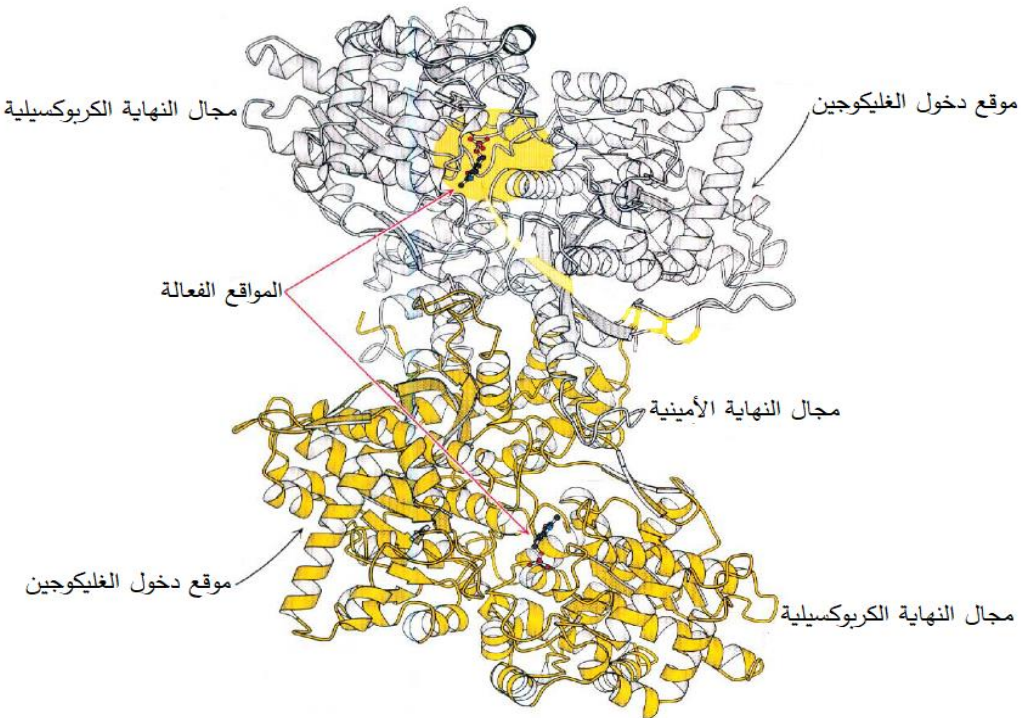
التمرين 46

للإنزيمات بنية فراغية محددة تسمح لها بتحفيز أغلب التفاعلات الإستقلابية؛ من أجل تلبية حاجيات العضوية.
فما العلاقة بين بنية الإنزيمات والإنتاج المنظم لإحتياجات العضوية؟



الجزء الأول:

في حالة الصيام أو القيام بجهد عضلي تانخفاض نسبة الغلوكوز في الدم فتعمل الإنزيمات من بينها إنزيم الغليوكجين فوسفوريلاز (GP) على تنظيمها عند قيمتها المرجعية ، وكذلك في حالة تناول وجبة غذائية غنية بالسكريات. من أجل فهم دور (GP) في تنظيم القيمة المرجعية لنسبة الغلوكوز في الدم، نقترح عليك الوثيقة (01)، حيث يمثل الشكل (أ) بعض تفاعلات تحرير الغلوكوز ، أما الشكل (ب) فيمثل سرعة النشاط الإنزيمي في الحالة العادية وفي حالة إضافة كل من AMP و ATP بكميات كبيرة، بينما يوضح الشكل (ج) البنية ثلاثية الأبعاد للإنزيم (GP) مع ركيزته.

$\text{Glycogen} \xrightarrow{\text{GP}} G - 1 - P \xrightarrow{\text{E}} \text{Glucose}$ \downarrow الدم G-1-P : غلوكوز - 1 - فوسفات	
الشكل (أ)	الشكل (ب)
	
الشكل (ج)	
الوثيقة (01)	

- باستغلال الوثيقة (01) صُفِّ بنية إنزيم (GP) محدداً العلاقة بينه وبين ATP، AMP وكمية الغلوكوز المحررة في الدم.



تكملاً للدراسة السابقة ومن أجل الفهم الدقيق لآلية تنظيم إنزيم Glycogen phosphorylase لنسبة الغلوكوز في الدم عند قيمتها المرجعية نقترح عليك الوثيقة (02) والتي يمثل الشكل (أ) منها بنية الإنزيم في وجود كل من ATP وAMP، بينما يوضح الشكل (ب) جزء من البنية الفراغية للموقع الفعال لهذا الإنزيم، أما الشكل (ج) فيمثل مخطط لحالة الإنزيم أثناء تحفيز تفاعله.

 الشكل (أ)	
 الشكل (ج)	 الشكل (ب)
الوثيقة (02)	

- انطلاقاً من الوثيقة (02) وباستدلال علمي اشرح بدقة آلية عمل إنزيم (GP) مجيباً على المشكلة المطروحة في مقدمة التمرين.

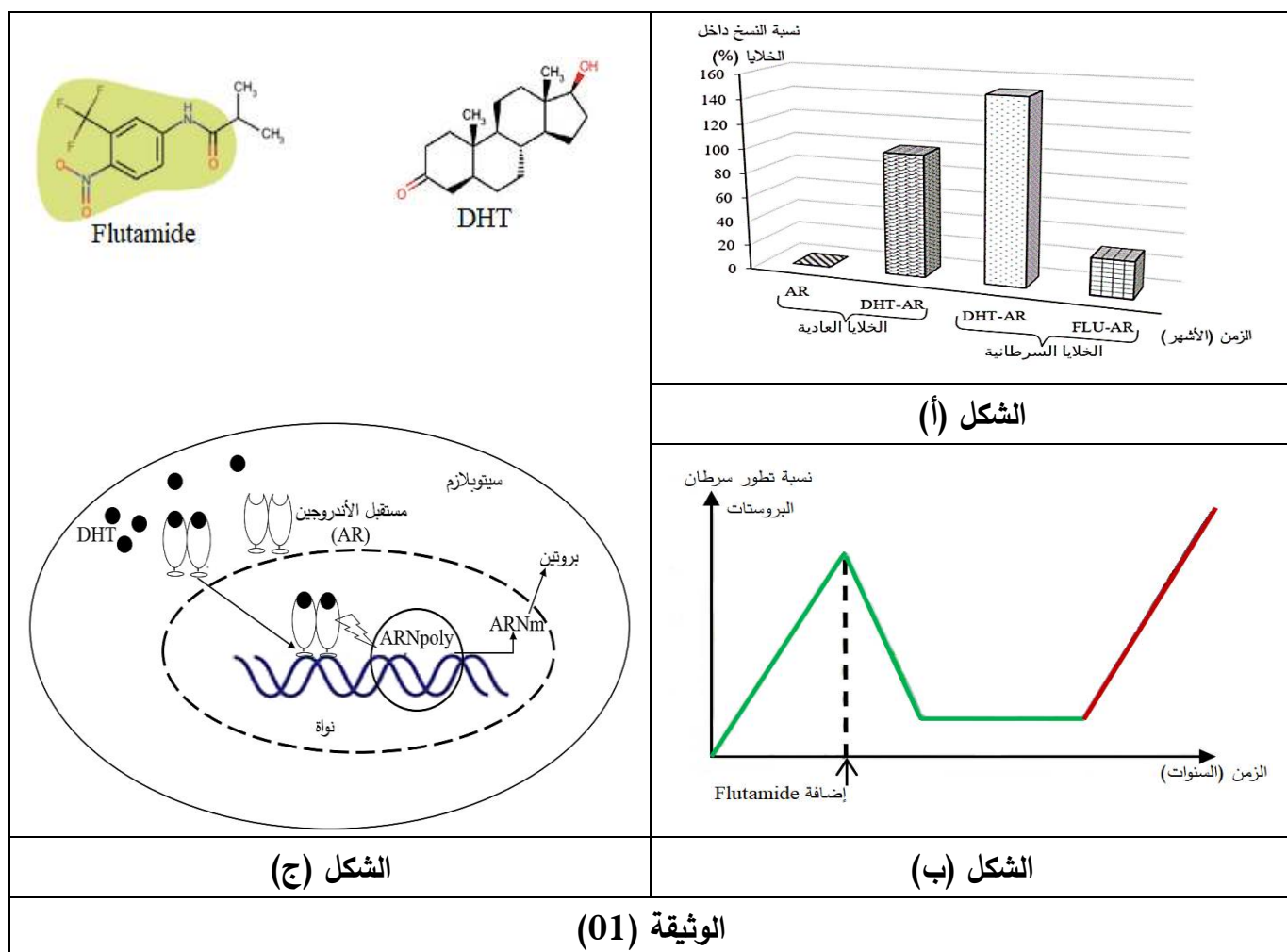
التمرین 47

سرطان غدة البروستات ناتج عن التكاثر العشوائي للخلايا السرطانية، حيث تتميز هذه الأخيرة باختلالات جزيئية على مستوى المورثات، مما دفع العلماء للسعى لإيجاد علاج يستهدف توقف البروتينات السرطانية، ولكن لاحظوا مارا وبعد مدة من العلاج استرجاع الخلايا السرطانية نشاطها ومقاومتها للأدوية.

الجزء الأول:

دواء Flutamide هو أحد الأدوية التي تم التوصل إليها واستعمالها كعلاج لسرطان البروستات، إذ تم تسجيل تراجع الورم بنسبة كبيرة في المراحل الأولى من استعماله ولكن بعد سنوات استعاد الورم نشاطه وأصبح لا يستجيب للدواء، مهما ضوّعت الجرعة.

من أجل معرفة سبب مقاومة الخلايا السرطانية للدواء نقترح عليك الوثيقة (01)، إذ يمثل الشكل (أ) نسبة النسخ عند الخلايا العاديّة والسرطانية، أما الشكل (ب) فيمثل نسبة تكاثر الخلايا السرطانية في وجود دواء Flutamide، بينما يمثل الشكل (ج) آلية عمل مستقبلات الأندرجين (AR) وكذا بنية كل من مادة دي هيدروستيسترون (DHT) (هرمون ستريويدي يتواجد في خلايا البروستات) ودواء Flutamide ().

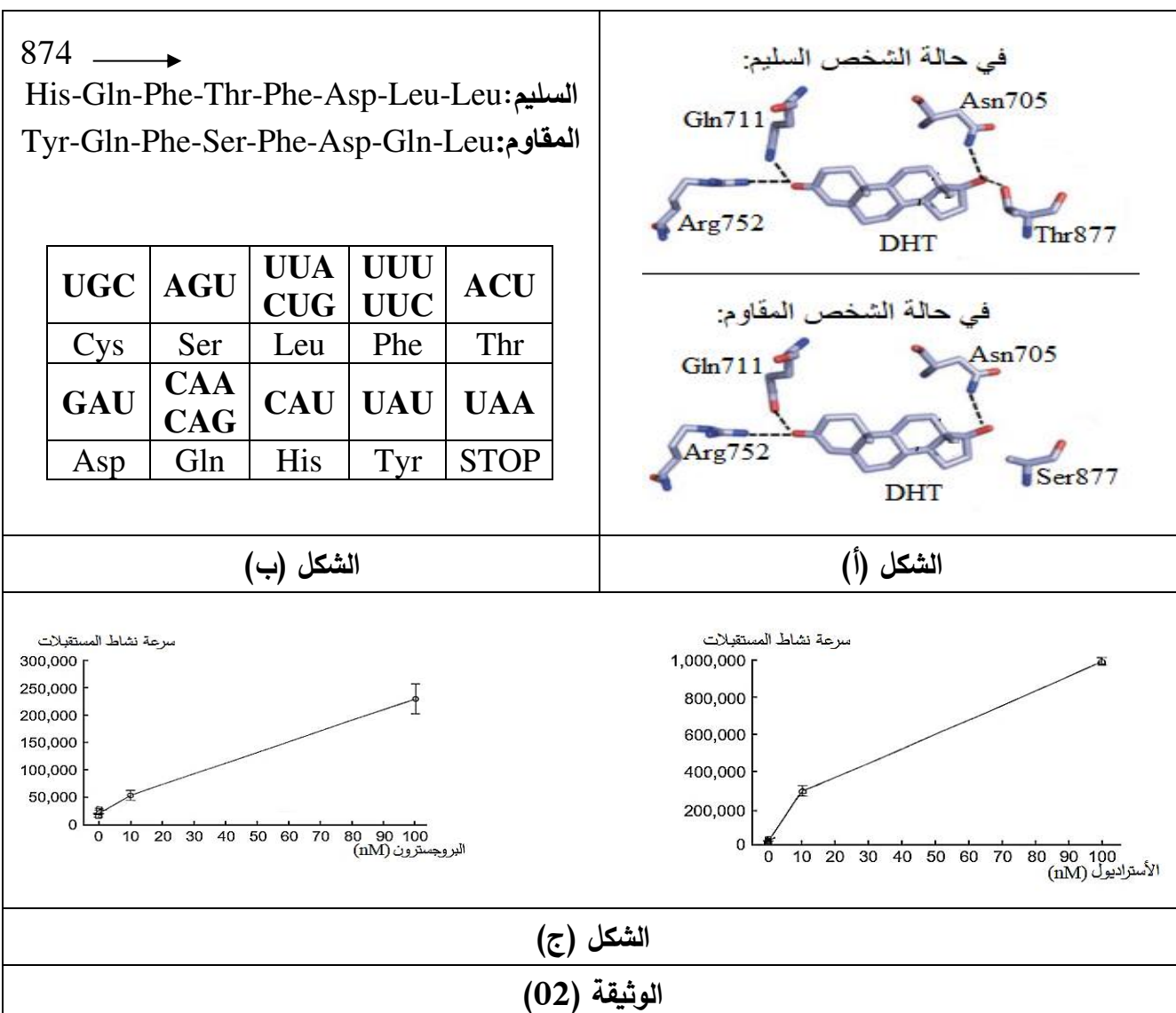


- انطلاقاً من الوثيقة (01) أبرز المشكل العلمي المطروح في هذه الدراسة ثم اقترح فرضيتين لحل هذا المشكل .



الجزء الثاني:

من أجل التأكيد من صحة الفرضيتين السابقتين، تم إجراء دراسات سريرية على مجموعة من الأشخاص ظهرت لديهم مقاومة الدواء والنتائج المحصل عليها موضحة في الوثيقة (02)، حيث يمثل الشكل (أ) جزء من البنية الفراغية لمستقبلات الأندروجين عند شخص سليم وآخر مقاوم لدواء Flutamide في وجود مادة DHT، أما الشكل (ب) فيمثل جزء من متاليل الأحماس الأمينية لمستقبل الأندروجين عند شخص سليم وآخر مقاوم للدواء وكذا جزء من جدول الشفرة الوراثية، بينما يوضح الشكل (ج) فعالية مستقبلات الأندروجين في حالة وجود مادتي الأستراديل والبروجسترون (هي أيضا هرمونات سترويدية)، أما في وجود مادة DHT فإن نشاطها يكون معديما.



- باستغلال الوثيقة (02) وباستدلال علمي ناقش مدى صحة الفرضيتين المقترحتين سابقا.

الجزء الثالث:

مما توصلت إليه ومعلوماتك أجز مخططا توضح من خلاله العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين مبرزا كيفية مقاومة الخلايا السرطانية للدواء.

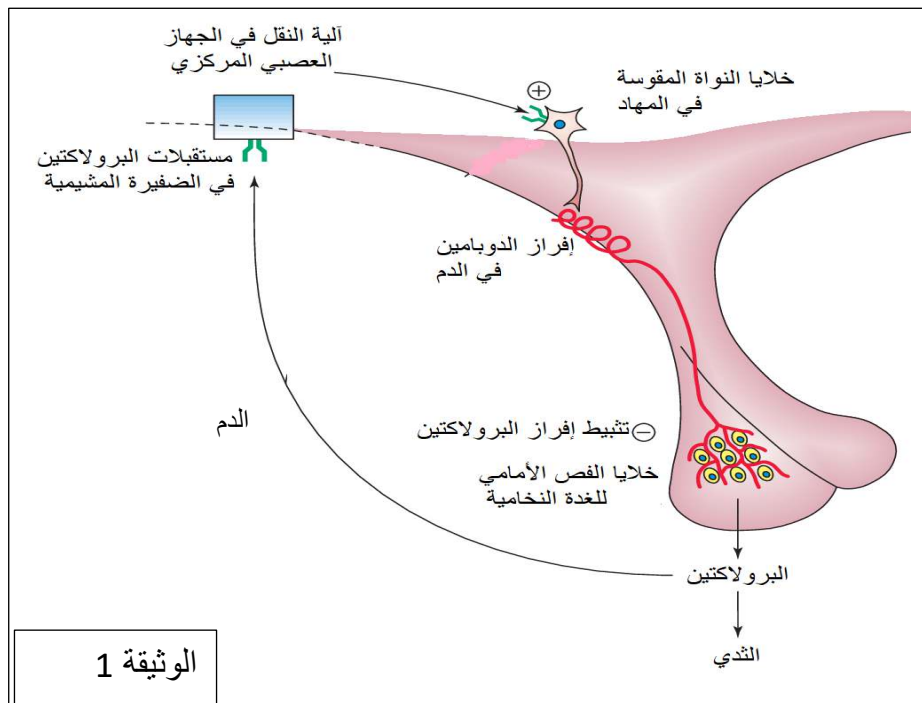
التمرin 48



تأخذ البروتينات بعد تركيبها بنيات فراغية تكسبها وظيفة محددة و اي خلل في هذه البنية ينتج عنه خلل وظيفي . لفهم العلاقة بين بنية البروتين ووظيفته نقترح الدراسة التالية .

الجزء الأول :

البرولاكتين هرمون أساسى لإنتاج الحليب في الثدي ، يكون تركيزه منخفض خارج فترة الحمل و الرضاعة حيث يخضع إفرازه للتنظيم عن طريق المراقبة الرجعية السالبة ، تعانى بعض النساء من العقم بسبب فرط إفراز البرولاكتين خارج فترة الحمل و الرضاعة . تظهر الوثيقة 1 تنظيم إفراز البرولاكتين خارج فترة الحمل و الرضاعة

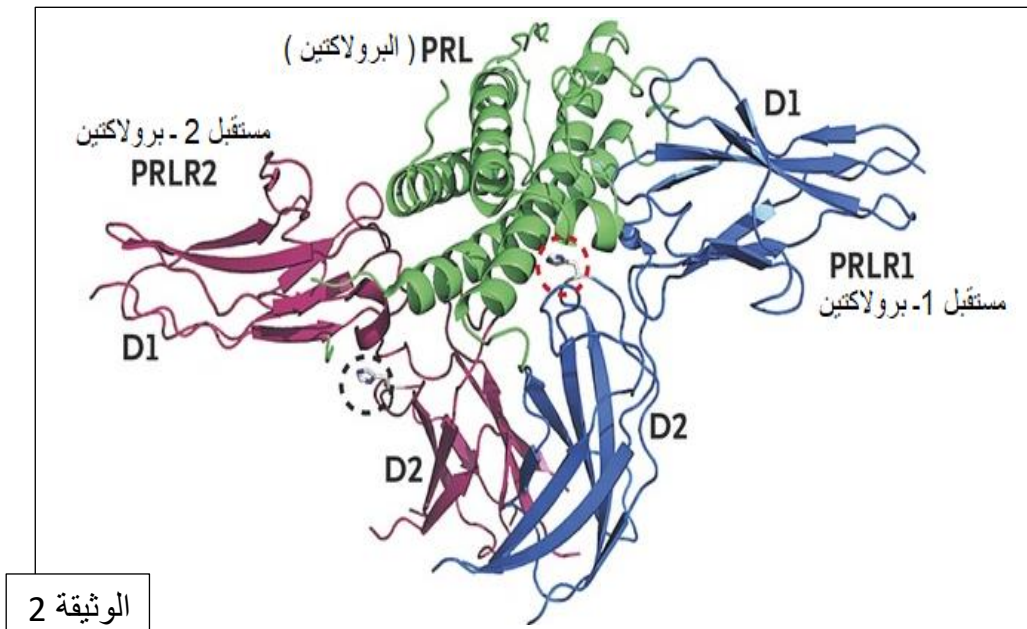


- باستغلال الوثيقة اقتراح فرضيات تبين سبب العقم المرتبط بفرط إفراز البرولاكتين عند بعض النساء .

الجزء الثاني :

لأجل التتحقق من صحة إحدى الفرضيات نقترح الوثائق التالية :

الوثيقة 2 تمثل نموذج لارتباط البرولاكتين بمستقبلاته (المستقبل 1 و المستقبل 2) منجزة ببرنامج راستوب بينما الشكل (أ) للوثيقة 3 يمثل تتابع النيكلويوتيدات في جزء الأليل الطبيعي و الأليل الطافر للسلسلة غير المستنسخة لل ADN المشفرة للمستقبل 1 للبرولاكتين في حين الشكل (ب) للوثيقة 3 يمثل نموذج لمنطقة الارتباط بين المستقبل 1 (الطبيعي و الطافر) و البرولاكتين محصل عليه ببرنامج راستوب .



الوثيقة 3 الشكل أ

185 186 187 188 189 190 191

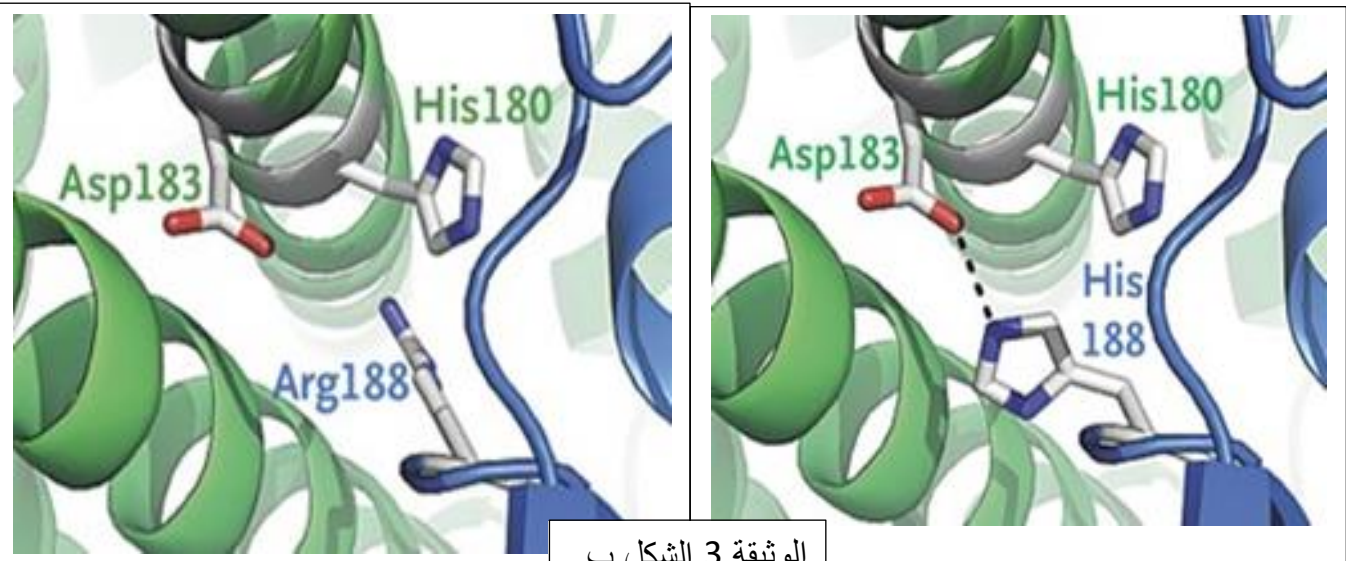
→ AAA CCA GAC CAT GGA TAC TGG

الأليل الطبيعي

→ AAA CCA GAC CGT GGA TAC TGG

الأليل الطافر

CCA	GGA	GAC	CGU	UAC	UUU	AAA	CAU	UGG	الرازمة
Pro	Gly	Asp	Arg	Tyr	Phe	Lys	His	Trp	الحمض الأميني



- باستغلال الوثائقتين 2 و 3 وضح سبب العقم المرتبط بفرط إفراز البرولاكتين مع مراقبة صحة الفرضيات المقترنة.

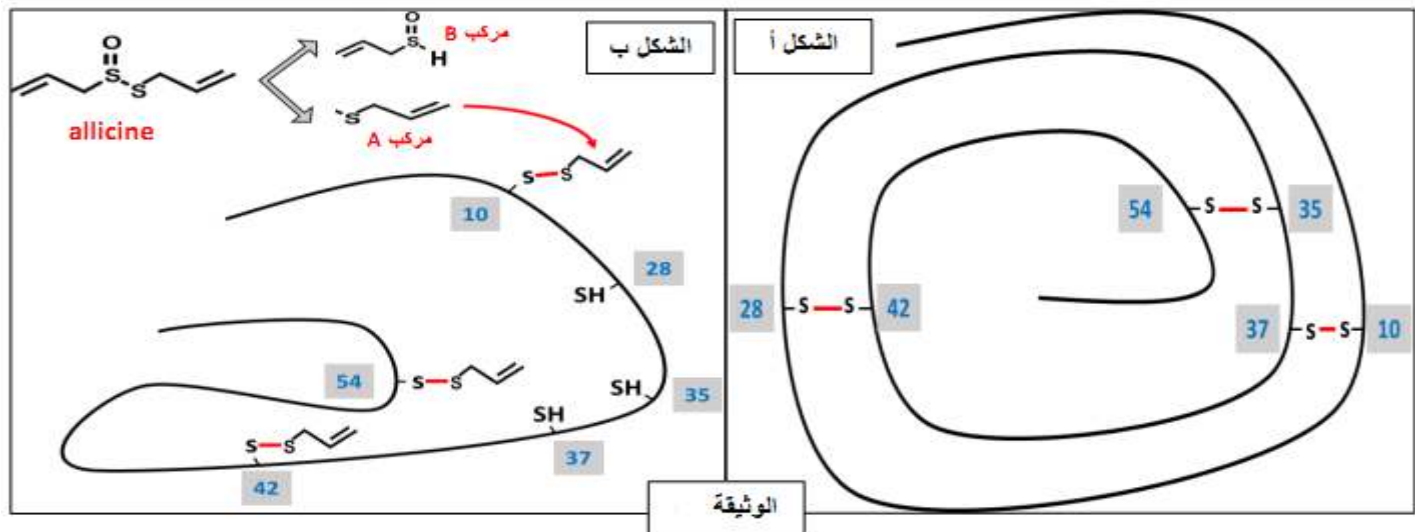
الجزء الثالث :

لخص في مخطط العلاقة بين بنية مستقبلات البرولاكتين ووظيفتها في الحالة الطبيعية وفي حالة الإصابة بفرط إفراز البرولاكتين



التمرین 49

الثوم من اکثر الاغذية استعمالا من طرف الانسان ، كما انه اصبح محل اهتمام من طرف الباحثين في المجال الطبي لما له من اهمية في علاج الكثير من الامراض وهذا لاحتوائه على مادة allicine التي تقضي على البكتيريا ، لمعرفة الیة تاثیره نقدم الوثيقة التالية التي تمثل بنية احد تحت وحدات انتیم ARN بوليمراز في غياب وجود مادة allicine



- 1- اكتب صيغة الحمضين الامينيين 10-37 اذا علمت ان الجذر هو $-CH_2-SH$
- 2- بين في نص علمي الیة تاثیر الثوم في القضاء على البكتيريا اعتمادا على الوثيقة وعلى مكتسباتك .

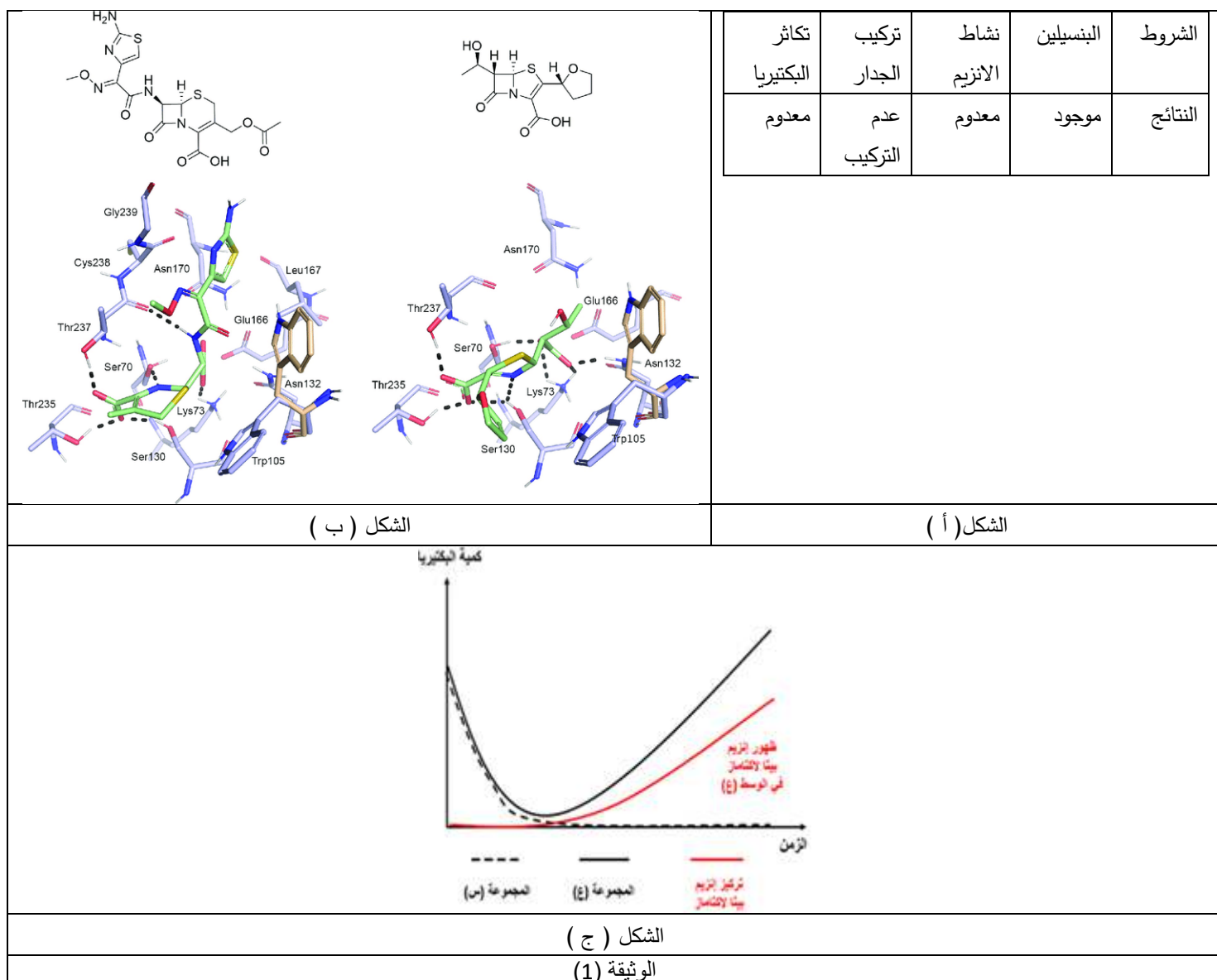
التمرین 50

البنسيلين مضاد حیوي فعال ضد العید من البكتيريا حيث يؤثر على لتصنيع الحیوي لجدار لبكتيريا، قد تظهر مقاومة لهذا المضاد الحیوي عند لاستعمال بطريق غير الصحيح .
الجزء الأول:

يعتبر جدار لخلية لبكتيرية أحد أهم لعنصريات نظر لدوره في تنظيم الضغط الأوسموزي بالإضافة إلى احتوئه على الأهداب والأسواط التي تسمح للبكتيريا بالتنقل في الوسط. من أجل فهم تأثير البنسيلين على جدار البكتيريا نقدم الوثائق التالية:



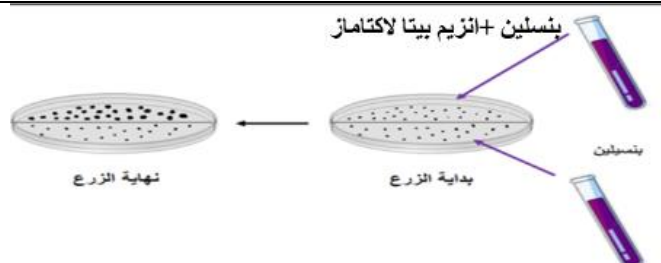
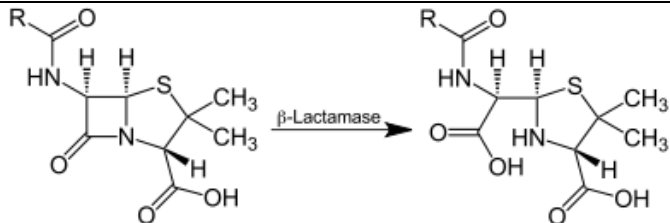
الوثيقة (1) الشكل (أ) نتائج تجريبية لنشاط إنزيم (D-alanyl-D-alanine-carboxypeptidase) المسئول عن تركيب جدار البكتيريا في وجود البنسيلين. الشكل (ب) يمثل البنية الفراغية للإنزيم في وجود الركيزة وجود البنسيلين أما الشكل ج يمثل نتائج قياس كمية بكتيريا (س) سلالة أصلية و(ع) سلالة طافرة في وجود تراكيز متزايدة من البنسيلين.



1. باستغلالك للشكل (أ) و(ب) وضح آلية التأثير القاتل للبنسيلين على البكتيريا
 2. باستغلالك للشكل (ج) صخ المشكل العلمي ثم اقترح له فرضية
- الجزء الثاني:** بغية تقديم إجابة للمشكل العلمي المطروح وكذا معرفة مدى صحة الفرضية المقترحة نقدم لك الوثيقة (2) و التي يمثل الشكل (أ) منها نتائج زرع السلالة الأصلية (س) في وسط ملائم للنمو و التكاثر أما الشكل (ب) فيمثل نتائج الإنزيم على البنسيلين.



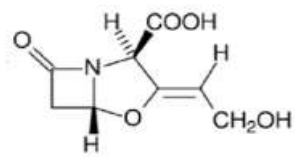
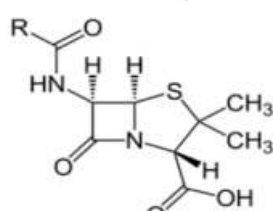
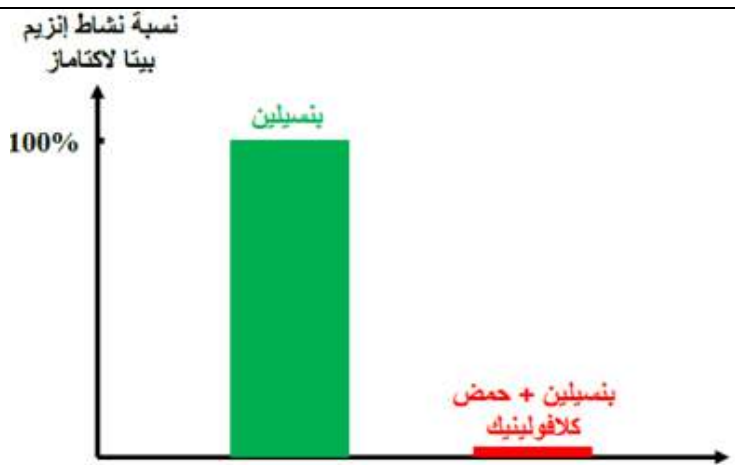
من أجل تجنب المقاومة التي تقوم بها السلالات الطافرة ينصح الأطباء باستعمال دواء الأوجمنتين الذي يتكون من بنسيلين وحمض الكلافولينيك الذي يتميز بفعالية كبيرة ضد سلالات البكتيريا المقاومة. من أجل فهم ذلك نقدم الوثيقة (3) التي يمثل الشكل (أ) منها الصيغة العامة لحمض الكلافولينيك و البنسلين أما الشكل (ب) فيتمثل نتائج تجريبية لقياس نشاط إنزيم بيتا لاكتاماز في ظروف تجريبية مختلفة.



الشكل ب

الشكل أ

الوثيقة 2



الشكل ب

الشكل أ

الوثيقة 3

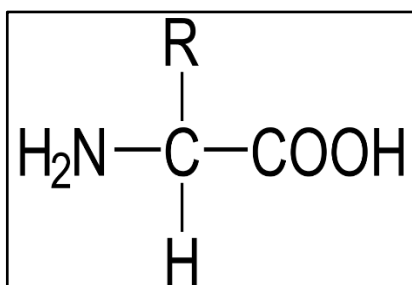
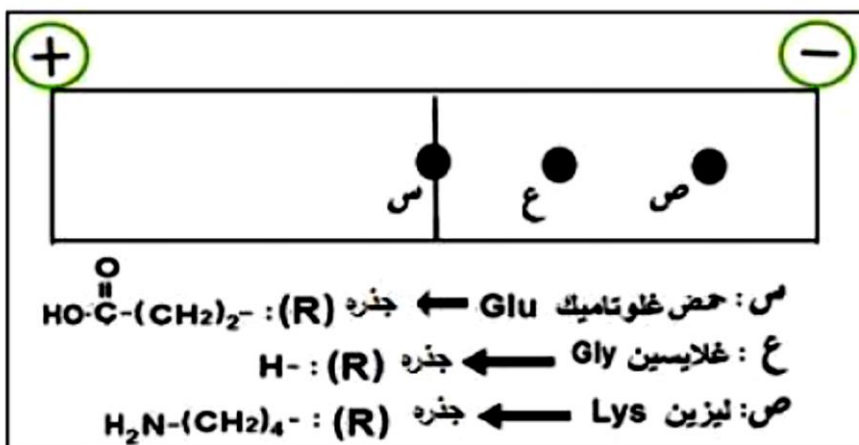
2. باستدلال علمي، يرتفع الالات الطافرة من البكتيريا الممرضة في وجود حمض الكلافولينيك .
 1. باستغلال للوثيقة (2) قدم إجابة للمشكل العلمي المطروح مصادقا على فرضيتك المقترحة .

الحزء الثالث:

وَضَحَّ بِوَاسْطَةِ مُخْطَطِ الْيَهُ تَأْشِيرُ النَّسْلِيْنَ عَلَىِ الْكِتَابِ يَامِرُوا سَبَبَ الْمَقَاوِمَةِ وَالطُّرُقِ الصَّحِيَّةِ لِلْأَسْتِعْمَالِ.

التمرин 51

لتوع الأحماض الأمينية وسلوكياتها المختلفة علاقة مباشرة بتحديد بنية ووظيفة البروتين. تمثل الوثيقة نتائج الهجرة الكهربائية لثلاثة أنواع من الأحماض الأمينية وضعت ضمن جهاز الهجرة الكهربائية في $\text{Ph} = 3.2$ و الصيغة العامة للأحماض الامينية .



الصيغة العامة للحمض الاميني

الوثيقة 01

1- اجب عن الجمل التالية ب : صح او خطأ مع تصحيح الجملة الخاطئة ان وجد

- أ تكون جزيئات الأحماض α أمينيه من مجموعة وظيفية أمينيه قاعدية 2 NH ومجموعة وظيفية حمضية كربوكسيلية COOH مرتبطة بالكربون α وهما مصدر الخاصية الأمفوتييرية.
- ب يكون الحمض الاميني الغلوتاميك في $\text{Ph} = 3.2$ متعادل كهربائيا.
- ت الحمض الاميني ليزين هو حمض حامضي لأن جذره R يحتوي على وظيفة امينية NH_2 وغلايسين حمض معتدل لأن جذره R لا يحتوي على NH_2 قاعدية ولا COOH وظيفة حمضية.
- ث يسلك كل من الحمض غلايسين وليزين سلوك حامضيا باكتساب H^+ في $\text{Ph} = 3.2$.
- ج يساهم الجذر الجانبي في تكوين الرابطة البيتية ضمن السلسة البيتية وتساهم الجذر الرئيسي في تكوين روابط بنائية حسب الرسالة الوراثية

2- إنطلاقا على الوثيقة و مكتسباتك بين في نص علمي علاقة تنوع الأحماض الأمينية وسلوكياتها في تحديد بنية البروتين ووظيفتها .



التمرین 52

تقوم البروتينات ومنها الإنزيمات بأدوار مهمة في العضوية، يرتبط نشاطها بالمعلومات الوراثية في المورثات المشفرة لها، الا ان هناك خلل يحدث على مستوى المورثة المسئولة عنه مما يتسبب في غياب او نقص نشاط الإنزيم.

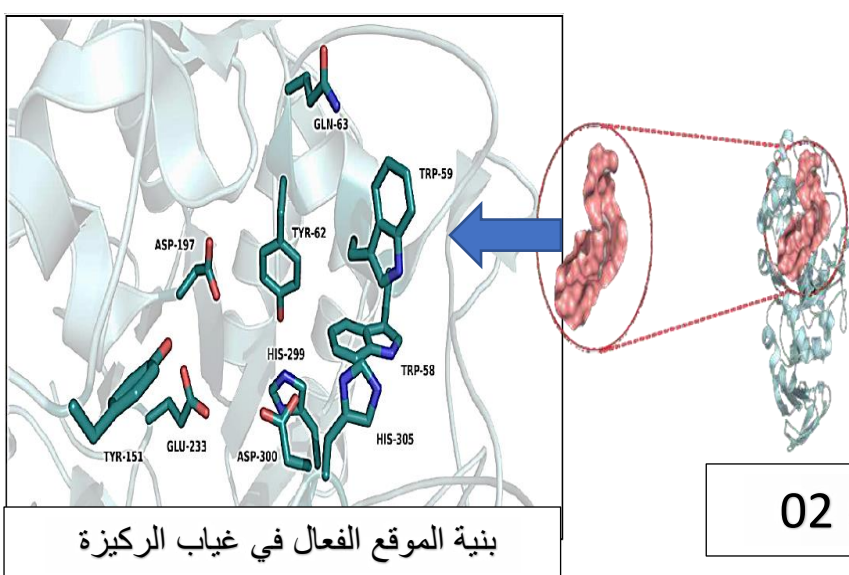
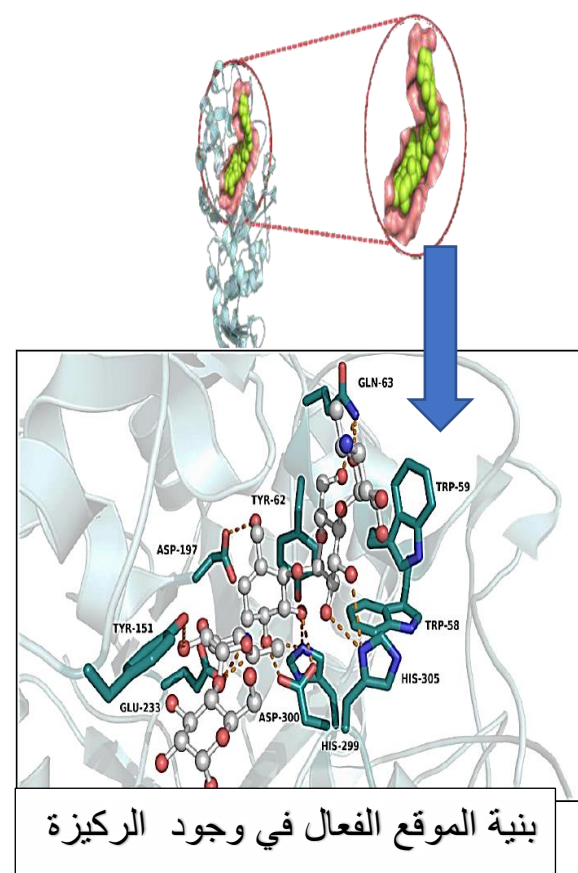
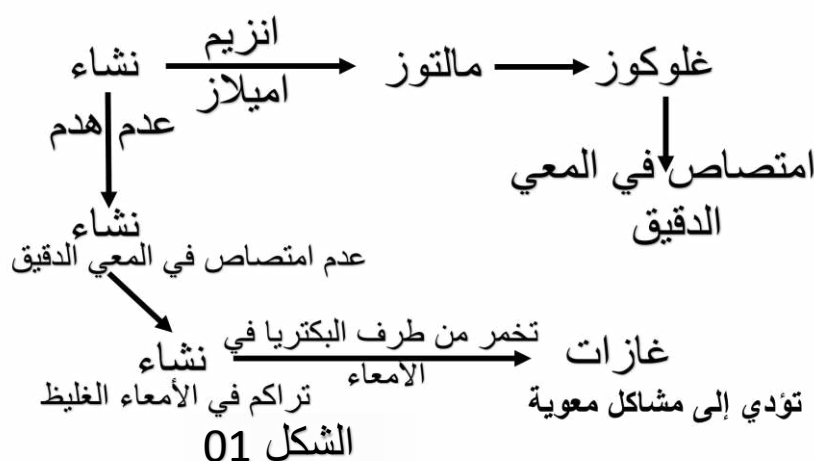
الجزء الأول:

بعض الأشخاص يمكنهم امراض عدم تحمل النساء اعراض تتمثل انتفاخ على مستوى المعدة، انتفاخ وآلام في البطن، انتاج مفرط للغازات، التقيا، اسهال. لمعرفة سبب هذا المرض على المستوى الجزيئي نقترح الدراسة التالية:

الشكل الشكل (1) مخطط سبب مرض عدم تحمل النساء.

تمثل الشكل (2) نماذج جزيئية لبنية إنزيم الأميلاز اللعابي البشري في غياب وفي وجود الركيزة (النساء).

باستعمال مبرمج Rastop



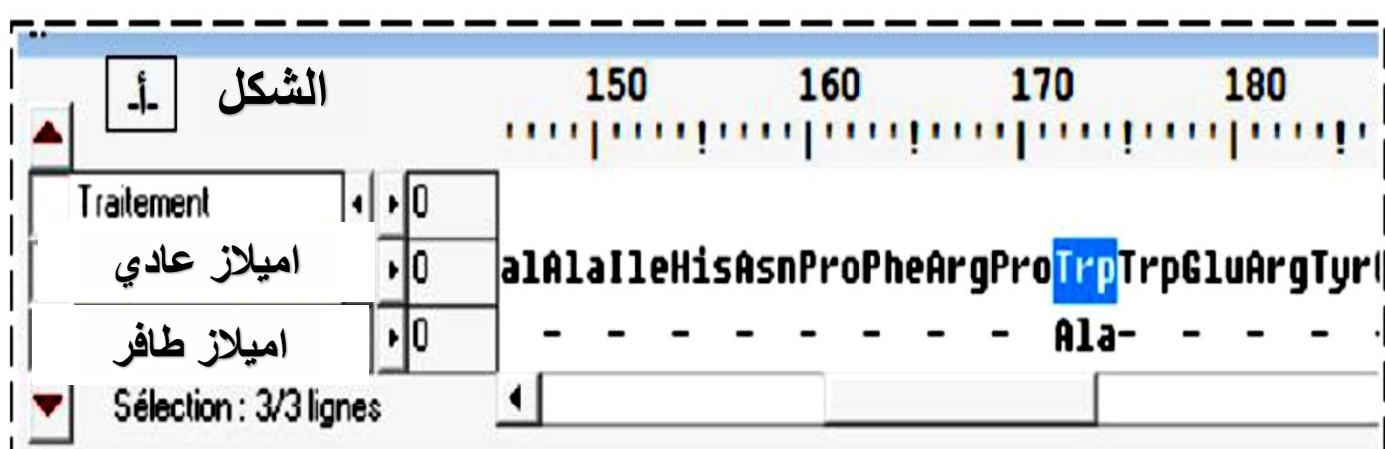
الوثيقة 01



- 1- حلل الشكل 01 مبينا سبب المرض على المستوى العضوي
- 2- باستغلالك للشكل 2: - اشرح آلية عمل الإنزيم مقدما تعريفاً للموقع الفعال
- 3- اقترح فرضيات تفسر نشاط الإنزيم عند الأشخاص المصابين بعدم تحمل النساء .

الجزء الثاني:

للتعرف غياب نشاط الإنزيم الأميلاز و التأكد من صحة الفرضيات يمثل الشكل أ من الوثيقة 2 دراسة بواسطة برنامج أناجن لبعض من تسلسل الأحماض الأمينية خاصة المشاركة في الموقع الفعال لكل من الإنزيم العادي و الإنزيم يمثل الشكل ب من الوثيقة 2 جدول مقارنة بين الأنزيمين عند السليم و الشخص المصابة بينما يمثل الشكل ج رسم تخطيطي مبسط للإنزيم الأميلاز للأحماض الأمينة المحددة للموقع الفعال .



أميلاز شخص مصاب	أميلاز العادي	عدد الأحماض الأمينية
496	496	
=alanine = Ala	=tryptophan = Trp	حمض أميني رقم 58
6.8 Å انغستروم	3.8 Å انغستروم	مسافة الحمض الأميني رقم 58 عن الركيزة
(وإ) 0.005	(وإ) 1	سرعة النشاط الإنزيمي

الشكل ب من الوثيقة 02





الشكل ج من الوثيقة 02

الاحماض الامينة للموّقع ثبيت النشاء

1- باستغلال معطيات الوثيقة 02 ناقش صحة الفرضيات المقترنة سبب نقص النشاط الانزيمي للأنزيم الاميلاز .

الجزء الثالث :

لخص في مخطط العلاقة بين المورثة بنية ووظيفة الإنزيم اعتماداً على ما توصلت إليه في الدراسة ومعلوماتك

