

كل ما يجب حفظه

تركيب البروتين

النشاط ١ : تذكير بالمكتسبات

- يتواجد الـ ADN في النواة وهو دعامة الصفات الوراثية.
- المورثة، قطعة من الـ ADN وهي الدعامة المادية للصفة الوراثية.
- يحدث التعبير المورثي على المستوى الجزيئي، وهو ترجمة المعلومات الوراثية التي يحملها الـ ADN إلى بروتينات (مصدر الصفات الوراثية).

النشاط ٢ : مقر تركيب البروتين

نقية التصوير الشعاعي

المبدأ: تصوير الإشعاعات الصادرة من النظائر المشعة (C^{14} , N^{16} , O^{18} , H^3) التي تدخل في تركيب العينة المدروسة: عضية، خلية، ورقة...

- الهدف: تتبع مصير المركب الموسوم بنظير مشع و المركبات التي يدخل في تركيبها أول التحولات التي تطرأ عليه.
- يترك البروتين في الشبكة الهيولية الفعالة في الهيولى انطلاقاً من الأحماض الأمينية الناتجة عن هضم الأغذية.
 - جزئي الـ ARNm هو المسؤول عن نقل المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولى.

المكونات الكيميائية لـ ARNm

- الإماهة الكلية بالقاعدة القوية NaOH : سكر ريبوز (C₅H₁₀O₅)، حمض الفوسفوريك H₃PO₄، أربع قواعد آزوتية: A, G, C, U.
- الإماهة الجزئية بالإنزيم ARNase : أربع أنواع من النكليوتيدات: نيوكليوتيد: اليوراسيل، السيتوزين، الأدينين، السيتوزين.
- كيفية انتقال نيوكليوتيد حرارة إلى سلسلة من النكليوتيدات: يرتبط المجموع الفوسفوري للنيوكليوتيد مع السكر الريبي لنيوكليوتيد آخر في ذرة الكربون رقم 3 برابطة أستر فوسفاتية محرا في كل مرة جزئية ماء.
- مراحل تركيب البروتين: يتم التعبير المورثي في مرحلتين هما: الاستنساخ (في النواة) والترجمة (في الهيولى).

النشاط ٣ : استنساخ المعلومة الوراثية

- الهدف من عملية الاستنساخ: الحصول على نسخة من المعلومة الوراثية مشفرة على شكل جزئي ARNm ليتم نقلها وترجمتها في الهيولى إلى بروتين.

مقارنة بين جزيئي الـ ADN والـ ARN

ARN	ADN
- عبارة عن سلسلتين من تتابع النكليوتيدات.	- عبارة عن سلسلتين من تتابع النكليوتيدات.
- يتربّك من سكر ريبوز كامل ذرات الأكسجين C ₅ H ₁₀ O ₅	- يتربّك من سكر ريبوز منقوص ذرة الأكسجين C ₅ H ₁₀ O ₄
- يتميز بالقاعدة الآزوتية اليوراسيل U.	- يتميز بالقاعدة الآزوتية التايمين T.

- الإنزيم المسؤول عن تركيب نسخة من المعلومة الوراثية (أي الـ ARNm) هو: الـ ARN بوليمراز، حيث يركب جزئي الـ ARNm انطلاقاً من السلسلة الناسخة (المستنسخة) للمورثة.
- مراحل عملية الاستنساخ: تتم عملية الاستنساخ في ثلاثة مراحل
- أ- الانطلاق: يرتبط الإنزيم ARN بوليمراز بمنطقة البداية للمورثة، يُكسر الروابط الهيدروجينية ويفتح السلسلتين، ثم يبدأ بقراءة تتابع النكليوتيدات على السلسلة المستنسخة ويربط النكليوتيدات الموافقة لها.
 - ب- الاستطاله: ينتقل الإنزيم ARN بوليمراز على طول المورثة ويقرأ تتابع النكليوتيدات على السلسلة المستنسخة ويربط النكليوتيدات الحرقة الموافقة لها فيستطيع جزء الـ ARNm المتشكل.
 - ت- النهاية: يصل الإنزيم إلى نهاية المورثة، تتوقف استطاله الـ ARNm الذي ينفصل عن الـ ADN، ينفصل الإنزيم وتلتزم سلسلتي الـ ADN من جديد.
- الاستنساخ المتعدد: هو ارتباط عدة إنزيمات من ARN بوليمراز لاستنساخ مورثة واحدة لتركيب عدد كبير من نفس جزيئات الـ ARN.

- نفع الـ ARNm: الـ ARNm الناتج بعد الاستنساخ مباشرةً يدعى بـ ARNm أولي (ما قبل الرسول). في النواة، تتدخل إنزيمات متخصصة وتحذف منه قطع غير دالة (انترونات) لا تحمل معلومات وراثية، وتركب القطع الدالة (اكسونات) التي تحمل معلومات وراثية، فينتج ARNm ناضج (جاهز لعملية الترجمة)، يخرج من النواة عبر الثقب النووي إلى الهيولى مقر الترجمة.

النشاط ٤ : الترجمة

- يتم فيها ترجمة اللغة النووية (الشفرة الوراثية) إلى لغة بروتينية (متالية أحماض أمينية).
- المعلومة الوراثية قد استسخت في النواة بشفرة خاصة تدعى: الشفرة الوراثية والمتمثلة في جزيء الـ ARNm.
- تتمثل وحدة الشفرة الوراثية بالaramza وهي تتبع لـ ثلاثة نيوكليلوتيدات (ثلاثة من القواعد الأزوتية).

النشاط ٥ : مراحل الترجمة

تقنيات الطرد المركزي: الهدف: فصل المكونات الخلوية (عصيات وجزيئات) حسب وزنها الجزيئي (كتافتها أو معامل ترسبيها S).
المبدأ: ترسب المكونات الخلوية حسب وزنها الجزيئي.

مقر تركيب البروتين: في الهيولى على مستوى الشبكة الهيولية الفعالة. والعصيات المتدخلة بشكل مباشر هي الريبوزومات.
دور متعدد الريبوزوم: هو إنتاج سلسل بيتيدية أكثر في وقت قصير لتلبية حاجات العضوية.

أنماط ARN الهيولي

أ- الـ ARNm الرسول (messenger)

الطبيعة الكيميائية: يتكون من أربع أنواع من النوكليوتيدات من نوع A, G, C, U، وكل نوكليوتيدة تتكون من ثلاثة مركبات : سكر ريبوز كامل ذرات الأكسجين، حمض الفوسفور و قاعدة آزوتية.
وصف البنية: عبارة عن سلسلة واحدة من تتبع النوكليوتيدات (خيط مفرد).

ب- الـ ARNt الناقل (transfer)

الطبيعة الكيميائية: نفس الطبيعة الكيميائية للـ ARNm.
وصف البنية: مختلف على شكل حرف L مقلوب، ويحتوي على موقعين: موقع خاص بثبيت الحمض الأميني، و موقع خاص بالaramza المضادة.

ج- الـ ARNr الريبوزومي

الطبيعة الكيميائية: نفس الطبيعة الكيميائية للـ ARNm.
يدخل الـ ARNr الريبوزومي في تركيب الريبوزوم، العضية المسئولة عن تركيب البروتين (الترجمة).
الطبيعة الكيميائية للريبوزوم : تتكون تحت الوحدة الكبرى من ٣١ نوع من البروتينات الخاصة و نوعين من الـ ARNr (23S، 5S). وت تكون تحت الوحدة الصغرى من ٢١ نوع من البروتينات الخاصة و ARNr من نوع 16S.
وصف بنية الريبوزوم: يتكون الريبوزوم من تحت وحدة صغيرة وتحت وحدة كبيرة بينهما نفق لتوسيع الـ ARNm و انبلاقه أثناء الترجمة، و نفق في تحت الوحدة الكبرى لخروج السلسلة البيوتيدية المشكّلة، كما تحتوي تحت الوحدة الكبرى على موقعين للـ ARNt: موقع A خاص بالحمض الأميني و موقع P خاص بالبيوتيد.
د- تشغيل الأحماض الأمينية: هو عملية ربط الحمض الأميني بالـ ARNt بواسطة إنزيم نوعي الذي يستهلك في ذلك طاقة على شكل ATP.

١- مراحل الترجمة: تتم عملية الترجمة في ثلاثة مراحل

أ- الانطلاق: يتم فيها تشكيل معقد الانطلاق: تتوضع تحت وحدة صغيرة على خيط الـ ARNm ثم يرتبط الـ ARNt الأول حاملاً للحمض الأميني الأول (الميثيونين) رامزة الإنطلاق AUG حيث يعرفه بالaramza المضادة، ثم ترتبط تحت الوحدة الكبرى بتحت الوحدة الصغرى حيث يكون الـ ARNt الأول في الموقع P والـ ARNt الثاني في الموقع A. ثم تتشكل رابطة بيوتيدية بين الحمضين الأمينيين بتدخل إنزيمات متخصصة وطاقة على شكل ATP. ثم ينفصل الحمض الأميني Met.

ب- الإستطالة: يتم فيها استطالة السلسلة البيوتيدية: ينفصل الـ ARNt الأول ثم ينتقل الريبوزوم رامزة واحدة على ARNm فيصبح الـ ARNt الثاني في الموقع P و الموقع A فارغ، فيأتي الـ ARNt الثالث حاملاً الحمض الأميني الثالث الموافق للرامزة الثالثة، و بنفس الطريقة تستطيل السلسلة البيوتيدية.

ت- النهاية: انفصال معقد الإنطلاق: يصل فيها الريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف (UGA, UAG, UAA) فتنفصل السلسلة البيوتيدية و ينفصل عنها حمض الميثيونين، ينفصل الـ ARNm و يتفكك و تعود مكوناته إلى النواة و ينفصل الـ ARNt الأخير و تنفصل تحت الوحدتين عن بعضهما.

مصير البروتين بعد تركيبه: ينضج في جهاز كولجي ويوجه نحو المقر الذي يؤدي فيه وظيفته داخل أو خارج الخلية. إذا كانت البروتينات المصنعة ستفرز خارج الخلية، فإنها تتجه من الشـ Hـ Fـ عن طريق حويصلات انتقالية إلى جهاز كولجي، هذا الأخير يضعها في حويصلات إفرازية ويسدرها إلى خارج الخلية بظاهرة الإطراح الخلوي.

يتم تصنيع البروتين في أوليات النوى في مرحلتين تتمان في نفس المكان، أما عند حقيقيات النوى فتمان في مرحلتين منفصلتين وذلك لوجود الغشاء النووي.

كل ما يجب حفظه

العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

النشاط ١ : تمثيل البنية الفراغية للبروتينات

١- استعمال برنامج راستوب: تمثيل البنية الفراغية للبروتينات بشكل مفصل على شكل نماذج أهمها: نموذج الكرة (النموذج المكبس)، نموذج العود، نموذج الكرة والعود، النموذج الشريطي.

النشاط ٢ : مستويات البنية الفراغية للبروتين

١- البنية الأولية

- هي سلسلة ببتيدية تتكون من تتابع أحماض أمينية مرتبطة بروابط بيتيدية.

٢- البنية الثانوية

- هي انطوااء السلسلة الببتيدية ذات البنية الأولية في مناطق محددة بشكل حلزوني أو ورقي.

- البنية الثانوية α (البنية الحلزونية): عندما يكون الالتفاف حلزوني.

- البنية الثانوية β (البنية الورقية): عندما يكون الانطواء على شكل ورقات مطوية.

- تنتج هذه البنية و تبقى ثابتة بواسطة روابط هيدروجينية بين الوظائف الكربوكسيلية-CO- والأمينية-NH- للروابط الببتيدية.

٣- البنية الثالثية

- هي سلسلة ببتيدية تحتوي على عدد من البنى الثانوية α أو β أو كليهما، ومنطوية في مستوى المناطق البنية (مناطق الانعطاف). تتشكل هذه البنية وتحافظ على استقرارها بتشكل أربع أنواع من الروابط:

- روابط هيدروجينية (ضعيفة): بين الوظائف الكيميائية للجذور الجانبية.

- روابط شاردية (ضعيفة): بين المجموعات الكيميائية السالبة والموجبة في الجذور الجانبية.

- جذور كارهة للماء (ضعيفة): تتجنب الجذور المحبة للماء وتنافر الجذور الكارهة للماء.

- الروابط (الجسور) الكبريتية (قوية): تتشكل بين الجذور الكبريتية.

٤- البنية الرابعة: هي ارتباط سلسلتين أو أكثر ذات بنية ثالثة بروابط ضعيفة، تسمى كل منها تحت الوحدة.

٥- الهدف من انتقال بنية البروتين من مستوى إلى مستوى أكثر تعقيدا هو: الوصول ببنيته الوظيفية.

٦- البنى الوظيفية للبروتينات هي: إما الثالثية أو الرابعة.

النشاط ٣ : العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

١- الحمض الأميني

هو مركب عضوي صيغته العامة $\text{R}-\text{CHNH}_2-\text{COOH}$ حيث الجذر R جزء متغير. يتميز بالخاصية الأمفوتيриة (الحمقلية) لأنه يحتوي على الوظيفتين: الكربوكسيلية-COOH- والأمينية-NH₂- المرتبطتين بالكربون المركزي a.

٢- يوجد ٢٠ حمض أميني تتركب منها كل البروتينات، تختلف فيما بينها في السلسلة الجانبية (الجذر R).

٣- تصنف الأحماض الأمينية حسب الجذر R إلى: متعادلة، حمضية وقاعدية.

٤- سلوك الأحماض الأمينية

يتميز الحمض الأميني بالخاصية الأمفوتييرية أو الحمقالية لأنه يحمل وظيفتين قابلتين للتأين (حمضية وقاعدية) مما يجعله يسلك سلوك الحمض في الوسط القاعدي (يحرر بروتونا H^+)، وسلوك القاعدة في الوسط الحامضي (يكتسب بروتونا).

٥- يتميز كل حمض أميني بـ: نقطة تعادل كهربائي (pHi) خاصة به وتختلف عن الأحماض الأخرى.

الـ (potentiel d'Hydrogène Isoélectrique) pHi

- هي درجة الـ pH التي يكون فيها الحمض متعادل كهربائيا في الوسط.

- تحدد الـ pHi سلوك الحمض الأميني في الوسط:

- $pH > pHi$: الحمض الأميني في وسط قاعدي، يسلك سلوك الحمض (يفقد H^+) فتصبح إشارته (-) وبهاجر نحو القطب (+).

- $pH < pHi$: الحمض الأميني في وسط حمضي، يسلك سلوك القاعدة (يكتسب H^+) فتصبح إشارته (+) وبهاجر نحو القطب (-).

- $pH = pHi$: الحمض الأميني في حالة متعادلة مع الوسط (لا يفده ولا يكتسب بروتونا) وبالتالي لا يهاجر إلى أي من القطبين.

- تتميز الببتيدات كذلك بالخاصية الأمفوتييرية، ويختلف سلوكها في الوسط بقدرة سلاسلها الجانبية على التفكك الشاردي.

الهدف من استعمال تقنية الهجرة الكهربائية: فصل الجزيئات القابلة للتشرد (أحماض أمينية، ببتيدات) ودراسة سلوكها في الوسط حسب درجة الـ pH.

٦- الرابطة الببتيدية

النوع: رابطة تكافؤية

كيفية التشكيل: تتشكل من ارتباط مجموعة الكربوكسيل للحمض الأميني الأول ومجموعة الأمين للحمض الأميني الثاني وتحرر جزيئة ماء. $H_2N-CHR_1-CO-NH-CHR_2-COOH$ (يجب حفظ معادلة تشكل الرابطة الببتيدية).

٧- تأخذ البروتينات بنيات فراغية مختلفة، يحددها: عدد ونوع (طبيعة) وتتالي (ترتيب) الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها.

٨- بنية البروتين محددة وراثية

- تحدد المعلومات الوراثية عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية المركبة للبروتين. تنشأ بين هذه الأحماض الأمينية روابط في مواضع محددة كذلك (هيدروجينية، ثنائية الكبريت، شاردية وتجاذب الجذور الكارهة للماء)، فتنتج بنية ثابتة ومستقرة للبروتين تحدد وظيفته.

٩- تخريب بنية البروتين

يؤدي تفكك الروابط المحافظة على استقرار بنية البروتين بتدخل عوامل فيزيائية كالحرارة أو كيميائية كـ pH الوسط إلى تخريب بنيته الفراغية وبالتالي فقدان وظيفته.

تخريب البروتين قد يكون:

- تخريب عكسي: وفيه يمكن للبروتين أن يسترجع بنيته وبالتالي وظيفته.

- تخريب غير عكسي: عندما لا يستطيع البروتين استرجاع بنيته وبالتالي وظيفته.

أهم الأسئلة في وحدة

النشاط الإنزيمي للبروتينات

- أعط تعريفاً للإنزيم.

الإنزيم وسيط حيوي ذو طبيعة بروتينية يحفز التفاعلات الحيوية، يتميز بتأثيره النوعي تجاه مادة التفاعل ولا يستهلك أثناء التفاعل. يعمل في شروط محددة من درجة الحرارة والحموضة.

- علل تسمية الإنزيم بال وسيط الحيوي.

وسيط: لا يستهلك أثناء التفاعل (لا يتأثر بالتفاعل)، حيوي: جزيئة ذات طبيعة بروتينية تحفز التفاعلات الحيوية.

- كيف يتم قياس نشاط (سرعة) الإنزيم؟

بقياس تناقص تركيز مادة التفاعل S أو تزايد تركيز الناتج P خلال الزمن.

- ما هو التخصص المزدوج (المضاعف) للإنزيم؟

يتميز الإنزيم بخصوصين: ١- تخصص بالنسبة لمادة التفاعل لأن كل إنزيم يعمل مع مادة تفاعل معينة نتيجة التكامل البنوي بين الموقع الفعال و مادة التفاعل. ٢- تخصص بالنسبة لنوع التفاعل، فكل إنزيم يحفز تفاعل معين مع مادة التفاعل.

- عرف البنية الفراغية للإنزيم.

هي شكل ثابت ومستقر يكسب البروتين وظيفة محددة (تخصص وظيفي)، ينتج عن ارتباط عدد ونوع وترتيب معين من الأحماض الأمينية تنشأ بينها روابط كيميائية في مواضع محددة بدقة (شاردية، كبريتية، هدروجينية، تجاذب الجذور الكارهة للماء).

- ما الذي يكسب الإنزيم تخصصاً وظيفياً؟

بنيته الفراغية التي تتميز بوجود موقع فعال يتكامل بنوياً مع مادة تفاعل معينة.

- عرف الموقع الفعال للإنزيم.

جزء من الإنزيم يتكون من عدد و نوع و ترتيب معين من الأحماض الأمينية، يتميز بالتكامل البنوي مع مادة التفاعل و يتكون من موقعين: موقع التثبيت لثبيت مادة التفاعل، و موقع التحفيز لتحويل على مادة التفاعل.

- لماذا يثبت نشاط الإنزيم عند تركيز معين لمادة التفاعل؟

لأن الإنزيم يحتوي على عدد محدد من المواقع الفعالة و عند تشعبها يثبت نشاط الإنزيم.

- ما هو التكامل المحفز؟

هو تغيير شكل المواقع الفعالة للإنزيم تحت تأثير مادة التفاعل ليصبح متكاملاً معها.

- كيف يحدث التكامل بين المواقع الفعالة ومادة التفاعل؟

بارتباط الوظائف الكيميائية لمادة التفاعل مع الوظائف الكيميائية للسلسل الجانبي بعض الأحماض الأمينية الموجودة على مستوى المواقع الفعالة.

- يتدخل عدد قليل من الأحماض الأمينية للتأثير على مادة التفاعل، كيف تؤكّد ذلك؟

ت تكون بنية الإنزيم من عدد كبير من الأحماض الأمينية، ولكن لا يتدخل في التأثير على مادة التفاعل بشكل مباشر إلا الأحماض الأمينية التي تركب الموقع الفعال حيث تقوم بتنبيه مادة التفاعل والتأثير عليها لتحويلها إلى ناتج.

- ما هي أنواع التفاعلات الإنزيمية؟

تقوم الإنزيمات بتنشيط ثلاثة أنواع من التفاعلات:

١- تفاعلات التحويل: $E + S \rightarrow ES \rightarrow E + P_1 + P_2$ ، ٢- تفاعلات التفكك:

٣- تفاعلات التركيب: $E + S_1 + S_2 \rightarrow ES_1S_2 \rightarrow E + P$

- كيف تؤثر درجة حموضة الوسط على النشاط الإنزيمي؟

تؤثر درجة الحموضة على الوظائف الكربوكسيلية والأمينية لجذور الأحماض الأمينية خاصة تلك التي تركب الموقع الفعال، فيتغير شكل الموقع الفعال ويفصل حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية للإنزيم ومادة التفاعل.

- كيف تؤثر درجة الحرارة على نشاط الإنزيم؟

درجة الحرارة المرتفعة تكسر الروابط المحافظة على بنية الإنزيم فيتخرّب وي فقد نشاطه بصورة غير عكسيّة. ودرجة الحرارة المنخفضة تقلل حركة الجزيئات فيتوقف نشاط الإنزيم كلياً بصورة عكسيّة.

- خصائص أخرى للإنزيم: بعض الإنزيمات تنشط بعد إفرازها (مثل الإنزيم: البيسين)، وبعضها يتطلب الارتباط بعامل مساعد أثناء التفاعل ليقوم بوظيفة التحفيز، يسمى هذا العامل المساعد بـ مرافق الإنزيم. قد يكون مرافق الإنزيم فيتاميناً أو مركباً عضوياً وغالباً ما يكون من الشوارد.

دور البروتينات في الدفاع عن الذات

36 سؤال و جواب

النشاط 01: تذكير بالمكتسبات

1- كيف تتصدى العضوية للأجسام الغريبة؟ بنوعين من الاستجابة المناعية:

- الاستجابة المناعية اللاโนعية: تشمل خطين دفاعيين:

○ الخط الدفاعي الأول: الحاجز (الموانع) الدفاعية الطبيعية.

○ الخط الدفاعي الثاني: الرد الانهابي.

- الاستجابة المناعية النوعية: تمثل الخط الدفاعي الثالث وهي نوعان:

○ استجابة مناعية خلطية: تتدخل فيها الخلايا البلازمية بانتاج الأجسام المضادة.

○ استجابة مناعية خلوية: تتدخل فيها المفاويات T-Cell.

2- لماذا يسمى النوع الأول بالاستجابة اللانواعية؟ لأنها لا تختص بنوع محدد من الأجسام الغريبة وتتخلص من كل المستضدات بنفس الكيفية. وتسمى كذلك بالمناعة الطبيعية أو الفطرية لأن العناصر المتدخلة فيها موجودة في العضوية قبل دخول المستضد.

3- لماذا يسمى النوع الثاني بالاستجابة النوعية؟ لأن كل استجابة تختص بنوع محدد من المستضدات حرض على إثارتها.

النشاط 02: الذات واللادات

3- ما الهدف من تجربة الوسم المناعي (الفلورة المناعية)؟ تحديد مناطق تمركز الجزيئات البروتينية المحددة للذات من اللادات.

4- ما هو دور الغشاء الهيولي في الدفاع عن الذات؟ يحمل الغشاء الهيولي بروتينات غشائية خاصة محددة للذات وبفضلها يراقب ويتعرف على الجزيئات الغريبة التي يمكن أن تخترقه.

5- ما هي الخواص الفيزيائية للغشاء الهيولي؟ يتميز الغشاء الهيولي بمميزتين فزيائيتين أساسيتين: 1- فسيفاسي: لأنه يتكون من جزيئات متنوعة مختلفة الأحجام والأوضاع والطبيعة الكيميائية. 2- مائع: لأن جزيئاته الغشائية غير مستقرة (تحرك باستمرار).

6- صفات تجربة التجهيز الخلوي.

- التجربة: بتقنية خاصة، ندمج خليتين مختلفتين (خلية فار وخلية إنسان مثلا) بحيث تكون البروتينات الغشائية لأحد الخليتين مرتبطة بأجسام مضادة مفلورة بلون معين والبروتينات الغشائية للخلية الأخرى مرتبطة بأجسام مضادة مفلورة بلون آخر.

- الملاحظة: بعد اندماج الخليتين، نلاحظ توزع الفلورة بانتظام حول الخلية الكبيرة الهجينة الناتجة عن اندماج الخليتين.

- النتيجة: بروتينات الغشاء الهيولي غير ثابتة بل هي في حركة دائمة مما يكسبه خاصية الميوحة.

7- ما الهدف من تجربة التجهيز الخلوي؟ إثبات خاصية الميوحة للغشاء الهيولي.

8- بين تجربة الطبيعة الكيميائية للجزيئات المحددة للذات؟ وصف تجربة معالجة خلية لمفاوية بالإنzyme غليكوسيداز.

9- عرف مورثات الـ CMH. مجموعة من المورثات تشرف على إنتاج بروتينات غشائية محددة للذات تدعى الـ HLA.

10- عرف الـ HLA. جزيئات غشائية ذات طبيعة غликوبروتينية ناتجة عن التعبير المورثي لمورثة الـ CMH دورها التمييز بين الذات واللادات (الـ HLA) جزيئات خاصة بالإنسان، وتسمى عند الكائنات الأخرى: جزيئات الـ CMH.

ملاحظة: تشمل عبارة "معدن الـ CMH" كل من المورثات والجزيئات.

11- لماذا تتميز مورثات الـ CMH؟ تتميز مورثات الـ CMH بثلاث ميزات: 1- عدد كبير من الأليلات (تنوع كبير)، 2- لا توجد سيادة بين الأليلات، 3- مرتبطة ومتقاربة على الصبغى.

ملاحظة: إذا طلب تفسير اختلاف الـ HLA، اختلاف الـ HLA ورفض الطعام، فإننا نفسرها بالميزات الثلاث لمورثات الـ CMH.

12- فسر اختلاف جزيئات الـ HLA من شخص لآخر. لأن مورثات الـ CMH التي تشرف على إنتاج جزيئات الـ HLA تتميز بـ 1- عدد كبير من الأليلات، 2- لا توجد سيادة بينها، 3- مرتبطة ومتقاربة على الصبغى، وبالتالي تنتج جزيئات HLA مختلفة من شخص لآخر.

13- فسر رفض الطعام بين الأشخاص؟ كل شخص يتميز بـ CMH معين لأن كل مورثة من مورثاته لها عدد كبير من الأليلات ولا توجد سيادة بينها ومرتبطة ومتقاربة على الصبغى، وبالتالي ت النوع الـ HLA بين الأفراد، مما يفسر رفض الطعام.

14- فسر اختلاف الزمرة الدموية. يعود اختلاف الزمرة الدموية إلى اختلاف نوع السكر السادس المرتبط بالجزيئه القاعدية المميزة للزمرة الدموية.

15- عرف الأليل. هو شكل من أشكال المورثة.

معلومات 1: يمكن أن يكون للمورثة الواحدة عدد كبير من الأليلات يصل إلى 50، ولكن كل فرد لا يحمل إلا أليلين فقط لكل مورثة يُحملان على الصبغيين المتماثلين (أحدهما آت من الأب والآخر من الأم).

16- عرف الذات. مجموعة من الجزيئات مشفرة وراثياً محمولة على السطح الخارجي لأغشية خلايا العضوية. يصطلح عليها بالمعقد CMH والنظام ABO ، وهي تمثل بطاقة الهوية البيولوجية للفرد.

17- عرف اللادات. مجموع الجزيئات الغريبة عن العضوية والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعياً مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليه.

الأنشطة 03، 04، 05: الاستجابة المناعية الخلطية

18- لماذا تسمى بالاستجابة الخلطية؟ لأنها تتم بتدخل جزيئات (أجسام مضادة) تنتقل في السوائل الخلطية للعضوية (المصل والملف أساساً).

19- ما الهدف من تجربة الانتشار المناعي (أوشترلوني)؟ تثبت خاصية النوعية للأجسام المضادة اتجاه المستضد الذي حرض إنتاجها.

20- عرف الجسم المضاد. جزيء بروتيني من النوع σ غلوبيلين تنتجه الخلايا البلازمية، ترتبط نوعياً بالمستضدات وتشكل معقدات مناعية تدعى من سميتها.

معلومة 2: الأجسام المضادة عالية التخصص اتجاه المستضد الذي حرض إنتاجها، ومع ذلك يمكنها الارتباط مع مستضد آخر ذو بنية مشابهة.

معلومة 3: توجد نوعين من الأجسام المضادة: أجسام مضادة حرة تسبح في المصل (مصلية) وأجسام مضادة مرتبطة بأغشية الخلايا (غشائية). تصنف الأجسام المضادة إلى خمسة أنواع تتركب كلها من نفس الوحدة (بنية على شكل حرف γ تتركب من سلسلتين خفيتين وسلسلتين ثقليتين ترتبط بجسور ثنائية الكبريت). يختلف عدد الوحدات من جسم مضاد لآخر، كما أن هذه الوحدات تختلف في طول السلسلة الثقيلة والخفيفة وعدد الجسور الكبريتية. وبعض الأجسام المضادة ترتبط بالخلايا البالعنة وتتشتّط عناصر المتمم والبعض الآخر لا تقوم بذلك.

الجسم المضاد IgG: يتكون من بنية واحدة γ ويمثل 75% من الأجسام المضادة المصلية. يرتبط بمختلف المستضدات ويشكل معقدات مناعية لتسييل بلعمتها. هذا النوع هو الوحيد الذي يمكنه العبور من الأم إلى الجنين عبر المشيمة.

الجسم المضاد IgA: يصنف الثاني من حيث الكمية. يتكون في المصل من وحدة واحدة γ وفي الإفرازات من وحدتين γ مرتبطتين. يفرز أساساً مع الإفرازات الخارجية: الدموع، اللعاب، المخاط.

الجسم المضاد IgM: يصنف الثالث من حيث كميته في المصل. تفرزه الخلايا البلازمية في بداية تمايزها ويتكون من ارتباط خمسة (5) وحدات γ . يوجد نوع من IgM الغشائي يتكون من وحدة واحدة γ ويقوم بدور مستقبل غشائي نوعي على غشاء الخلية المفاوية LB يسمى BCR .

الجسم المضاد IgD: يوجد بكمية قليلة جداً في المصل ويكون من وحدة واحدة γ . يتواجد أساساً على سطح غشاء الخلية المفاوية LB حيث يمثل المستقبل الغشائي النوعي للمستضدات (BCR). دوره في المصل مازال محل بحث ولم يوضح بعد.

الجسم المضاد IgE: الجسم المضاد الأقل كمية في المصل. يتكون من وحدة واحدة γ ويفرز في تفاعلات فرط الحساسية.

21- لماذا يتميز المستضد؟ بمميزتين أساسيتين:

- يختلف وراثياً عن العضوية (لا يحمل محددات الذات).

- عند دخوله للعضوية يحرضها على استجابة مناعية ضده.

ملاحظة: من هاتين المميزتين نعرف المستضد كما يلي: كل عنصر يختلف وراثياً عن العضوية، وعند دخوله فيها يحرض الجهاز المناعي على استجابة مناعية قصد التخلص منه.

22- ما هو الأناتوكسين؟ توكسين فقد لقدرته السمية ومحتفظ بقدرته المستضدية (القدرة على إثارة استجابة مناعية).

23- كيف يصبح الجسم المضاد فعال؟ عند ارتباطه بالمستضد وتشكل المعقد المناعي.

24- ما هي مميزات الاستجابة المناعية النوعية؟ ثلاثة مميزات: النوعية، الاكتساب والنقل.

- **النوعية:** لأن العناصر المتدخلة فيها (الأجسام المضادة واللدوبيات السامة LTC) لا تتعرف وتهاجم إلا المستضد الذي حرض إنتاجها لوجود التكاملات البنوية.

- **الاكتساب:** لأن العضوية تكتسب مناعة بعد دخول المستضد وإثارته استجابة مناعية، وذلك بفضل الخلايا الذاكرة LBM ، LT4m و LT8m المسؤولة عن حفظ المناعة.

- **النقل:** يمكن نقلها من عضوية لأخرى (نقل المصل الممنع - الاستعمال - أو الخلايا المفاوية).

25- بماذا تتميز الاستجابة المناعية الثانوية (عند دخول المستضد لمرة ثانية)؟ مقارنة بالاستجابة الأولية (عند دخول المستضد للمرة الأولى) الاستجابة الثانية تكون:

- **أكثر سرعة:** لأن الخلايا الذاكرة تحافظ بخصائص المستضد وبالتالي تتكاثر وتمايز مباشرة إلى خلايا بلازمية منتجة ل أجسام مضادة نوعية وتتوفر زمن التعرف على المستضد.

- أكثر فعالية: لأنه يتم فيها إنتاج كمية كبيرة من العناصر الدفاعية (Ig و LTc) في وقت أقل.

معلومة 4: بعد دخول نفس المستضد للعضوية لأكثر من مرة، فإن الأجسام المضادة "تنقض" أي يصبح موقع تثبيت محدد المستضد أكثر تكاملاً مع محدد المستضد من المرات السابقة وبالتالي يتم الارتباط والتخلص من المستضد في وقت أقل.

الأنشطة 06، 07، 08 الاستجابة المناعية الخلوية

26- لماذا تحدث بكتيريا السل (بكتيريا العصوية BK) استجابة مناعية خلوية وليس خلطية؟ لأن هذه البكتيريا تغزو الخلية وتتكاثر داخلها فتتدخل الـ LTc للتخلص من الخلايا المصابة بها.

معلومة 5: الأجسام المضادة لا تدخل للخلايا، لذا تقصى الخلايا المصابة ببكتيريا ذات تكاثر داخل خلوي باستجابة خلوية بتدخل الـ LTc.

27- قارن بين انتقاء الخلايا المفاوية LB و LTc في غياب وفي وجود المستضد؟

- الانتقاء في غياب المستضد: مقره الأعضاء المفاوية المركزية LB في نخاع العظم و LTc في الغدة التيموسية. يتم فيه انتقاء الخلايا المفاوية المؤهلة مناعياً والتخلص من باقي الخلايا المفاوية.

- الانتقاء في وجود المستضد: مقره الأعضاء المفاوية المحيطية (الطحال، العقد المفاوية، اللوزتين وصفائح بير). يتم فيه انتقاء لمة (مجموعة) من الخلايا تعرف نوعياً على المستضد وتولد استجابة مناعية.

28- بماذا تتميز الخلايا المفاوية المؤهلة مناعية؟ تحمل مستقبلات غشائية نوعية (BCR و TCR) تعرف على جزيئات الـ HLA الخاصة بالفرد ولا تعرف على بنيات الذات. هذه المستقبلات تتكون من بنيوياً مع نوع من المستضادات وتولد استجابة مناعية.

29- لماذا يعتبر نخاع العظم والغدة التيموسية أعضاء لمفاوية مركزية في الجهاز المناعي؟ لأن نخاع العظم مقر نشأة المفاويات LB و LTc ومقر نضج المفاويات LB. والغدة التيموسية مقر نضج الخلايا LT.

30- لماذا يعتبر الطحال، العقد المفاوية، اللوزتين وصفائح بير أعضاء لمفاوية محيطية في الجهاز المناعي؟

يتم فيها تكاثر وتمايز الخلايا LB، LT4 و LT8 إلى خلايا بلازمية، سامة ومساعدة (لاتنشأ أو نضج فيها الخلايا المفاوية).

30- قارن بين الاستجابتين الخططية والخلوية.

- الاستجابة الخططية

○ نوع المستضد: خارجي المنشأ (مستدخل): جزيئات منحلة، بكتيريا ذات تكاثر خارج خلوي.

○ التعرف على المستضد: تعرض الخلية العارضة محدد المستضد رفقة الـ HLAII لتتعرف عليه الـ LT4 تعرفها مزدوجاً. وتتعرف الـ LB على المستضد بواسطة مستقبلاتها الغشائية النوعية BCR (تحسيس مباشر).

○ الخلايا الفاعلة: الخلايا البلازمية بإفراز الأجسام المضادة.

○ التخلص من المستضد: تشكل معقدات مناعية تقوم بالالعات ببلعمتها.

- الاستجابة الخلوية

○ نوع المستضد: داخلي المنشأ: خلايا مصابة بفيروس، خلايا سرطانية، خلايا مصابة ببكتيريا (بكتيريا تكاثر داخل الخلايا)، وزرع الطعوم.

○ التعرف على المستضد: تعرض الخلية المصابة محدد المستضد رفقة الـ HLAI وتتعرف عليه الـ LT8 تعرفها مزدوجاً بواسطة مستقبلاتها الغشائية النوعية TCR.

○ الخلايا الفاعلة: الخلايا المفاوية السامة LTc.

○ التخلص من المستضد: تعرف الخلية LTc على الخلية المصابة تعرفها مزدوجاً وتفرز بروتينات البرفورين التي تشكل ثقوب في غشاء الخلية المصابة لتخربيها بصدمة حلوية.

31- قارن بين عملية البلعمة في الاستجابتين النوعية واللانوعية؟ في كل من الاستجابتين تتم البلعمة في نفس المراحل (التثبيت، الإحاطة، الدخال، الهضم، الإطراح) ويمكن الفرق في:

- الاستجابة اللانوعية: تلتتصق الخلايا باللعة مباشرةً بالمستضد وتقوم ببلعمته.

- الاستجابة النوعية (الخططية): تحمل الخلايا باللعة مستقبلات غشائية نوعية على غشائها يتثبت عليها الجسم المضاد المرتبط بالمستضد (المعقد المناعي) بواسطة موقع التثبيت في المنطقة الثابتة منه ثم تتم بلعمة المعقد المناعي.

النشاطين 09، 10: التعاون المناعي واختيار نمط الاستجابة

32- اشرح باختصار التعاون المناعي (التنسيق الوظيفي بين الخلايا المناعية، آلية تحفيز الخلايا المفاوية). يجب أن يحتوي الشرح ثلاثة نقاط على الترتيب: 1- دور البالعات (التحسيس)، 2- دور الـ LT4 (التحفيز)، 3- دور الـ LB و LT8 (التنفيذ).

النص: عند دخول المستضد، تتبعه البالعات وتهضمه جزئياً وتعرض محدداته رفقة الـ HLA2، وفي نفس الوقت تفرز الأنترلوكين 1 (IL1) الذي ينشط الخلايا LT4 القريبة منها. تعرف الـ LT4 بواسطة مستقبلاتها الـ TCR على مقدار محدد المستضد المعروض فتنشط وتتركب ممستقبلات الأنترلوكين 2، ثم تفرز الأنترلوكين 2 (IL2) الذي ينشطها لتكاثر وتمايز إلى خلايا LTh، تفرز هذه الأخيرة الـ IL2 الذي يحفز الخلايا LT4 أو LT8 المساعدة بالمستضد فتتمايز الـ LB إلى خلية بلازمية مفرزة لأجسام مضادة نوعية، وتمايز الـ LT8 إلى لمفافية سامة LTC تخرّب الخلايا المصابة.

ملاحظة: لشرح آلية ما (كتابية نص علمي) نركز على الهدف من السؤال (التعاون المناعي) ولا ندخل في تفاصيل كل نقطة ذكرها. ففي هذا النص يمكن أن نخطئ ونضيق شرح: مراحل البلعمة، آلية التعرف المزدوج، الانقسام النسيلي للمفافيات LB وLT، كيفية تشكيل المقدادات المناعية، آلية التخلص من المعدن المناعي، آلية القضاء على الخلية المصابة بواسطة بروتينات البرفورين).

33- اشرح آلية التعرف المزدوج: تعرف الخلايا LT بواسطة مستقبلاتها الغشائية النوعية TCR في نفس الوقت على: 1- محدد المستضد، 2- جزيء الـ HLA المعروضين (المقدمين) على غشاء الخلية العارضة أو المصابة.

34- ما هو دور المؤشرات (ليست ممستقبلات) CD4 وCD8 في التعرف المزدوج؟ يجب أن يتكمّل المؤشر CD4 مع الـ HLAII لكي يتم التعرف المزدوج بين الخلية LT4 والخلية العارضة. ويتمكّل المؤشر CD8 مع الـ HLAI لكي يتم التعرف المزدوج بين الخلية LT8 والخلية المصابة.

35- يجب أن تنشّط الخلايا المفافية LB وLT8 لكي تحدث استجابة مناعية. اشرح ذلك.

- التنشيط الأول: يتمثل في التحسّيس: تنشّط الخلايا المفافية عند تعرّفها مباشرةً على المستضد بحدوث تكامل بنوي بين مستقبلاتها الغشائية النوعية (TCR وBCR) ومحدد المستضد. الخلايا LB تعرف على المستضدات حرة (سابحة) في المصل، بينما الخلايا LT8 تعرف على محدد المستضد معروض رفقة الـ HLAI على سطح غشاء الخلية المصابة.

- التنشيط الثاني: يتمثل في التحفير بواسطة الأنترلوكين 2: بعد التنشيط الأول، تركب الخلايا LB وLT8 م المستقبلات خاصة بالأنترلوكين، وعند توضع هذا الأخير على هذه الم المستقبلات يحفز الخلايا على التكاثر والتمايز.

معلومة 6: الهدف من التنشيط المزدوج هو تفادي حدوث استجابة مناعية عشوائية، لذا يجب أن تستقبل الخلية المفافية إشارات تنشيط لكي تتكاثر وتمايز وتحثّت استجابة مناعية.

معلومة 7: قد تثير بعض المستضدات الاستجابتين الخلطية والخلوية معاً. مثلاً: يدخل فيروس أو بكتيريا ويسري في المصل فيثير استجابة خلطية، ثم يغزو الخلايا فيثير استجابة خلوية.

معلومة 8: بعد إقصاء المستضد فإنّ الخلايا البلازمية، الـ LTh و الـ LTC تخلص منها العضوية.

الخلاصة: دور البروتينات في الدفاع عن الذات

36- اشرح باختصار كيف تساهم البروتينات في الدفاع عن الذات.

التمييز بين الذات واللادات: بفضل جزيئات غشائية غликوبروتينية وبروتينية، تتعارف خلايا العضوية فيما بينها وترفض كل ما هو غريب، تتمثل هذه الجزيئات في: الـ HLA، جزيئات الزمر الدموية ABO والمستضد D.

التعرف على المستضدات: بواسطة م المستقبلات غشائية نوعية ذات طبيعة بروتينية تتمثل في الـ TCR والـ BCR ومؤشرات غликوبروتينية تتمثل في الـ CD4 والـ CD8.

الاتصال بين الخلايا المناعية: تتصل الخلايا المناعية لتحسين بعضها بوجود المستضد والتحفيز على التكاثر والتمايز بواسطه مبلغات كيميائية ذات طبيعة غликوبروتينية تسمى السيتوكتينات (الأنترلوكينات IL1، IL2)

التخلص من المستضدات والخلايا المصابة: بواسطة جزيئات ذات طبيعة بروتينية تتمثل في الأجسام المضادة Ig التي تشكّل مقدادات مناعية تثبت على **مستقبلات غشائية** بروتينية على غشاء البالعات ليتم التخلص منها. أو بواسطة بروتينات البرفورين التي تخرّب الخلايا المصابة.

ملخص دور البروتينات في الاتصال العصبي

لا تحفظ أكثر من هذا - إجابات نموذجية للبكالوريا

مما ينفع لمنهاج الوزارة 100%

1- المكتسبات

- **تشفيه السيالة العصبية:** السيالة العصبية تشفى في الغشاء قبل مشبك بتواءر كمونات عمل، وتشفى في الشق المشبك بتركيز المبلغ العصبي الذي يؤمن انتقالها إلى الغشاء بعد مشبك لتشفى بتواءر كمونات عمل من جديد. ونقول: تتعاقب ظواهر كهربائية ثم كيميائية ثم كهربائية في نفس المستويات السابقة.
- **دور المركز العصبي:** في المركز العصبي، تدمج العصبونات (الحركية والجامعة) الرسائل العصبية الواردة، ونقول أنها "تُعالج الرسائل العصبية".

2- التقنيات المستعملة

- **تقنية باتش كلامب:** تتمثل في عزل قناة مع أو دون فصلها عن الغشاء بواسطة ماصة مجهرية متصلة بجهاز يسجل التيارات التي تتولد فيها (الداخلية والخارجية).
- **فرض الكمون:** يتمثل في إرسال تيار كهربائي ذو شدة معينة لليف العصبي لإلغاء الكمون الطبيعي وتوليد كمون اصطناعي مفروض.
- **جهاز راسم الاهتزاز المبهطي:** تمر حزمة من الألكترونات عبر صفيحتين أفقيتين متصلتين بمسرب استقبال وتسقط على شاشة مفلورة. تأخذ الصفيحتين الأفقيتين شحنة المسربين وتحدد اتجاه انحراف الألكترونات مسجلة منحنى على الشاشة.

3- كمون الراحة

- **الاستقطاب:** الليف العصبي في حالة الراحة مستقطب، أي يوجد فرق في الكمون على جنبي غشائه (يقدر بحوالي - 70 ملي فولط).
- **مصدر كمون الراحة:** ثبات التوزع غير المتساوي لشوارد Na^+ و K^+ على جنبي الغشاء، حيث تركيز K^+ داخل الليف أكبر من Na^+ والعكس خارجه. نتيجة هذا التوزع غير المتساوي للشوارد، يصبح خارج الليف أكثر كهروجاذبية (موجب الشحنة +) وداخله أكثر كهروسلبية (سالب الشحنة -) وهو ما يخلق فرق الاستقطاب الطبيعي (كمون الراحة).
- **ثبات كمون الراحة:** يؤمن ثبات كمون الراحة قنوات التسرب الخاصة بـ Na^+/K^+ ومضخة (Na^+/K^+). قنوات التسرب مفتوحة باستمرار وتنتقل الشوارد حسب تدرج التركيز (انتشار) حيث ناقليّة شوارد K^+ أكبر من Na^+ لأن قنوات التسرب لـ K^+ أكبر في وحدة المساحة. تحافظ المضخة على ثبات كمون الراحة كما يلى: تدخل $2K^+$ وتخرج $3Na^+$ في نفس الوقت وتستمد الطاقة من إماهة الـ ATP (نقل فعال).

4- كمون العمل

- **مصدر كمون العمل:** تغيرات سريعة للفاينية الغشائية مسببة تدفق شوارد Na^+ و K^+ على جنبي غشاء العصبون.
- **تفسير منحنى كمون العمل**
- **الاستقطاب:** يفسر بعدم وصول موجة زوال الاستقطاب حيث نسجل كمون راحة قدره 70 ملي فولط.
- **زوال الاستقطاب:** يفسر بتدفق شوارد داخلي لشوارد Na^+ نتيجة افتتاح قنوات Na^+ المرتبطة بالفولطية.
- **عودة الاستقطاب:** يفسر بتدفق خارجي لشوارد K^+ نتيجة افتتاح قنوات K^+ المرتبطة بالفولطية.
- **فرط الاستقطاب:** يفسر بتأخر انللاق القنوات المرتبطة بالفولطية لـ K^+ واستمرار خروج شوارد K^+ .
- **عودة الاستقطاب:** يفسر بعودة التركيز الطبيعي لشوارد Na^+ و K^+ بتدخل مضخة K^+/Na^+ .
- **شرط تولد كمون العمل:** أن يكون التنشيط يساوي أو أكبر من العتبة.
- **عتبة التنشيط:** هي افتتاح عدد معين من القنوات الفولطية كاف لتمويل كمون عمل.

5- النقل المشبكي

- **آلية النقل المشبكي**
- تصل موجة زوال الاستقطاب (كمونات العمل) إلى الزر المشبكي فتنفتح القنوات الفولطية الخاصة بشوارد Ca^{++} .
- تدخل هذه الشوارد في العصبون قبل مشبكي وتحرض طرح المبلغ العصبي الأستيل كولين (Ach) في الشق المشبكي عن طريق الاطراح الخلوي.
- يثبت الأستيل كولين على المستقبلات الكيميائية الخاصة به في الغشاء بعد المشبكي مسببة افتتاحها ودخول شوارد Na^+ .
- التدفق الداخلي لـ Na^+ يولد موجة زوال استقطاب في الغشاء بعد مشبكي.
- يفقد المبلغ العصبي نشاطه (فعاليته) نتيجة إماهته بواسطة الانزيم أستيل كولين أستراز فتنفتح قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء ويعود الغشاء بعد المشبكي لحالة الراحة.
- **ملاحظة:** يمكن أن يعطى في تمارين مبلغ عصبي آخر غير الـ Ach والـ GABA ولكن سيكون لهما تأثير أحد المبلغين السابقين فقط. أي كل المبلغات العصبية إما تتبه أو تثبط العصبون بعد مشبكي.

• مقارنة بين المشبك المنبه والمشبك المثبط

مشبك مشبط SI	مشبك منبه SE
يحرر في الشق المشبكي المبلغ العصبي الى الأستيل كولين GABA	يحرر في الشق المشبكي المبلغ العصبي الى الأستيل كولين
تنفتح قنوات كيميائية خاصة بشوارد الكلور Cl⁻	تنفتح قنوات كيميائية خاصة بشوارد الصوديوم Na⁺
ينتج عن التدفق الداخلي لهذه الشوارد فرط في استقطاب الغشاء بعد مشبك يسمى كمون بعد مشبك تثبيطي (PPSI)	ينتج عن التدفق الداخلي لهذه الشوارد زوال في استقطاب في الغشاء بعد مشبك يسمى كمون بعد مشبك تثبيطي (PPSE)
يُثبط الخلية بعد مشبكية إذا كان يساوي أو يفوق العتبة (ينشطها)	يُنشط في الخلية بعد مشبكية إذا كان يساوي أو يفوق العتبة (ينشطها)
السيالة العصبية مشفرة بتركيز المبلغ العصبي: يرتبط تركيز المبلغ العصبي في الشق المشبكي بتوافر كمونات العمل القبل مشبكية، والذي بدوره يحدد سعة الكمون العمل بعد مشبك PPS .	

6- الادماج العصبي

• مقارنة بين التجميعين الزمني والفضائي

تجميع فضائي: دمج عدة كمونات قبل مشبكية (إثنان على الأقل): أولاً تصل من نهايات عصبية مختلفة، ثانياً: تصل في نفس الوقت.

تجميع زمني: دمج عدة كمونات قبل مشبكية: أولاً تصل من نفس النهاية العصبية، ثانياً: مقاربة زمنيا (تفصل بينها مدة زمنية قصيرة جداً).

الكمون الناجح عن الادماج العصبي في المحور الاسطواني: بعد تولد الكمونات بعد المشبكية التثبيطية (PPSE) والتثبيطية (PPSI) في الغشاء بعد مشبك (في الجسم الخلوي) تصل جميعها إلى منطقة التجميع (منطقة ارتباط المحور الأسطواني بالجسم الخلوي). والكمون الناجح في المحور الأسطواني (كمون راحة أو كمون عمل) يتوقف على محصلة مجموع هذه الكمونات الواردة. إذا كانت المحصلة تساوي أو تفوق العتبة فإنه يتولد كمون عمل ينتشر في المحور الأسطواني. وإذا كانت المحصلة أقل من العتبة أو فرط استقطاب فإنه ينتج كمون راحة في المحور الأسطواني.

7- تأثير المخدرات

المادة P والانكيفالين: مبلغان عصبيان تفرزهما النهايات العصبية في مشبكي خاص (في القرن الخلفي للنخاع الشوكي) وتتولد عندهما كمونات عمل في العصبون بعد مشبك. لهاتين المادتين تأثير متضاد حيث المادة P مسؤولة عن الإحساس بالألم أما الانكيفالين فهي مزيلة للألم.

آلية عمل المادة P والانكيفالين: بعد الإصابة أو تثبيط العصبون الحسي، فإنه ينشط ويحرر المادة P في الشق المشبكي فتولد سيالة عصبية بعد مشبكية تنتقل إلى المخ يترجمها إلى إحساس بالألم. بعد الإحساس بالألم، يرسل المخ سيالة عصبية تنشط عصبوناً يفرز الأنكيفالين التي تثبط العصبون السابق الذي يطرح المادة P وبالتالي تمنع تولد الإحساس بالألم.

المورفين: مادة طيبة (مخدر) تستعمل بكمية محددة بدقة لخفيف الإحساس بالألم (لها نفس تأثير الأنكيفالين).

كيفية تأثير المورفين: للمورفين بنية فراغية مشابهة للأنكيفالين، عند حقنها تثبت على المستقبلات الغشائية الخاصة بالأنكيفالين وتمنع نقل السيالة العصبية إلى المخ (السيالة العصبية التي تترجم إلى إحساس بالألم) فيفقد الإحساس بالألم.

تأثيرات أخرى للمخدرات: تشتراك المخدرات في أنها تؤثر على مستوى المشبكي وتخل بالنقل المشبكي.

قد تشغله المسقبلات الخاصة بالمبلغ العصبي الطبيعي مسبباً إعاقة عمله. مثل الكورار الذي يمنع تثبيط الاستيل كولين.

قد تمنع إعادة امتصاص الوسيط الكيميائي مثل الكوكايين.

قد تغزو تحرير الوسيط الكيميائي.

قد تعطل نشاط إنزيمات تفكك الوسيط الكيميائي الطبيعي مثل الكحول.

الخلاصة

دور البروتينات في الاتصال العصبي

الحفظ على استقطاب العصبون: تعمل مضخة **K⁺** و **Na⁺** و قنوات التسرب الخاصة بالـ **Na⁺** والـ **K⁺** ذات الطبيعة البروتينية على إحداث فرق في تدرج تركيز **K⁺** و **Na⁺** على جنبي الغشاء الهيولي وتولد كمون الراحة.

توليد وانتشار كمون العمل: ينتج كمون العمل عن افتتاح القنوات الفولطية لشوارد **Na⁺** والـ **K⁺** ذات الطبيعة البروتينية في الغشاء القبل مشبكي وينتشر نتيجة توزع هذه القنوات على طول الليف العصبي.

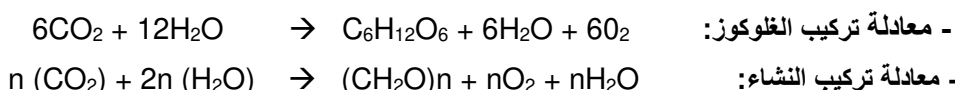
النقل المشبكي: على مستوى المشبكي، تتدخل القنوات الفولطية البروتينية لشوارد **Ca⁺⁺** في تحرير المبلغ العصبي في الشق المشبكي، والذي يؤثر على الغشاء بعد مشبك عن طريق مستقبلات نوعية ذات طبيعة بروتينية.

كل ما يجب حفظه في وحدة التركيب الضوئي

ملخص ملخص موافق للمنهاج

النشاط 1: تذكير بالمكتسبات

- تعريف عملية التركيب الضوئي: آلية يتم فيها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية.
- شروط عملية التركيب الضوئي: لا تحدث عملية التركيب الضوئي إلا بتوفير شروط ثلاثة: اليختصور، الضوء والـ CO_2 .
- مظاهر عملية التركيب الضوئي: إثناء قيام الخلية النباتية بعملية التركيب الضوئي فإنه يظهر: امتصاص الـ CO_2 والماء، طرح الـ O_2 وتركيب المادة العضوية.
- المعادلة العامة لعملية التركيب الضوئي



النشاط 2: مقر عملية التركيب الضوئي

- مقر عملية التركيب الضوئي: تتم تفاعلات التركيب الضوئي داخل الصانعة الخضراء.
- وصف بنية الصانعة الخضراء: عضية ذات شكل بيضوي محاطة بغشائين بلاستيديين خارجي وداخلي يحصر بهما سائل يسمى المادة الأساسية أو الحشوة أو ستروما. تحتوي الحشوة على صفائح بعضها كبيرة تسمى صفائح حشوية والبعض الآخر صغيرة تسمى كيسيات أو تيلاكويد. تتوضع فوق بعضها مشكلة الغرانا أو البذرارات. تحتوي الحشوة كذلك على حبيبات نشووية، ADN، وريبوزومات.
- المميزات البنوية للصانعة الخضراء
- ذات بنية حجرية: لأنها مقسمة إلى ثلات فراغات: 1- المسافة بين الغشائين، 2- التجويف الذي تملأ الحشوة، 3- التجويف الكيسيات.
- اختلاف التركيب الكيموحيوي لكل من أغشية التيلاكويد والخشوة.
- طبيعة تفاعلات عملية التركيب الضوئي: أكسدة الماء وإرجاع الـ CO_2 .

النطاطين 3 - 4: مراحل عملية التركيب الضوئي

المرحلة الكيموحيوية (حفلة كالفن وبنسون)	المرحلة الكيمووضوئية	
كيموحيوية: سلسلة من التفاعلات الكيموحيوية لا تتطلب الضوء بشكل مباشر	كيمووضوئية: سلسلة من التفاعلات الكيموحيوية يشترط حدوثها توفر الضوء	تحليل تسمية المرحلة
الخشوة	غضاء التيلاكويد (السلسلة التركيبية الضوئية)	المقر
خارجية: CO_2 داخلية: نواتج المرحلة الكيمووضوئية (ATP و NADPH, H^+), بالإضافة للإنزيمات	خارجية: الضوء داخلية: التيلاكويد، مستقبل الالكترونات، ADP وPi، بالإضافة للإنزيمات	الشروط
NADP ⁺ تركيب سكريات، تجديد مرافق الإنزيم ADP + Pi	انطلاق الـ O_2 ، إرجاع مستقبل الالكترونات NADPH, H^+ ، تركيب الـ ATP	النتائج
المركب ريبيلوز ثانوي الفوسفات RuDP: مادة أيضية وسيطة يدمج معها الـ CO_2 لبدأ سلسلة تفاعلات حفلة كالفن وبنسون. إنزيم ريبيلوز ثانوي الفوسفات كربوكسيلاز Rubisco: يدمج الـ CO_2 مع RuDP.	أنظمة ضوئية: تقتصر الفوتونات الضوئية وتحرر الكترونات (تتأكسد) مرافق الإنزيم NADPH, H^+ : ينقل الالكترونات والبروتونات اللازمة لحدوث المرحلة الكيموحيوية (إرجاع الـ CO_2). إنزيمات: إنزيم أكسدة الماء، وإنزيم NADP: يركب الـ ATP ريدوكتاز لإرجاع مرافق الإنزيم NADP ⁺ .	البنيات والجزئيات المتخللة ودورها
6 CO_2 + 18ATP + 12NADPH, H^+ → C ₆ H ₁₂ O ₆ + 18ADP + 6Pi + 12NADP ⁺	H ₂ O + NADP ⁺ + ADP + Pi → 1/2 O_2 + NADPH, H^+ + ATP	المعادلة

المرحلة الكيموبيولوجية

- بنية غشاء التيلاكويد: يتكون غشاء التيلاكويد من طبقة فوسفوليبيدية مضاعفة تحتوي على نظامين ضوئيين PSI و PSI_{II}، نوافل الإلكترونات وإنزيم الـ ATP سنتاز. يسمى مجموع هذه المركبات **بالسلسلة التركيبية الضوئية**.
 - النظام الضوئي: معقد بروتيري ضمن غشاء الكيس يحتوي على عدد كبير من جزيئات أصبغة التركيب الضوئي (اليخضور وأشباه الجزرин).
 - المصدر الأول للإلكترونات في السلسلة التركيبية الضوئية: جزيئة الماء H₂O.
 - مصدر الـ O₂ المنطلق هو: أكسدة جزيئة الماء.
 - المستقبل الأخير للإلكترونات: في الصانعة الخضراء: مrafق الإنزيم النيكليوتيد أمين ثانوي نيكليو فوسفات + NADP. تجريبياً: مستقبل اصطناعي مثل فيروسيانور البوتاسيوم.
 - آلية انتقال الإلكترونات في السلسلة التركيبية الضوئية: تنتقل تلقائياً في نوافل متزايدة كمون الأكسدة والإرجاع.
 - طيف الامتصاص وطيف النشاط
 - يتكون الضوء الأبيض المرئي من سبعة إشعاعات (أطيف) تتغير أطوال موجاتها من 400 إلى 700 نانومتر، وهي على الترتيب: الأزرق، البنفسجي، النيلي، الأخضر، الأصفر، البرتقالي، الأحمر.
 - طيف الامتصاص: تمتض جزيئات اليخضور الإشعاعات الضوئية بشدت مختلفة، فهي كبيرة في الإشعاعات الطرفية وأقل في الإشعاعات الوسطية وقليلة جداً في الإشعاع الأخضر.
 - طيف النشاط (شدة التركيب الضوئي): كلما زادت شدة الامتصاص زاد النشاط. فالإشعاعات الأكثر امتصاصاً هي الأكثر فعالية في عملية التركيب الضوئي.
 - التفلور أو الاستشعاع: يكتسب إلكترون من جزيئة اليخضور طاقة - فوتونات ضوئية - فينتقل من مداره الأصلي إلى مدار ذو مستوى طاقوي أعلى منه وتصبح جزيئة اليخضور في حالة تهيج. بعد زمن قصير جداً يعود إلى مداره الأصلي ويحرر الطاقة المكتسبة على شكل إشعاع أحمر (حالة استقرار).
 - آلية عمل النظام الضوئي: يتكون النظام الضوئي من عدد كبير من الأصبغة الهوائية وصبغتين لمركز التفاعل. تستقبل كل صبغة هوائية فوتونات ضوئية فتهيج وينتقل الكترون من مدار داخلي إلى مدار خارجي. يعود الإلكترون إلى مداره الأصلي وتتحرر منه الطاقة المكتسبة وتنتقل إلى صبغة هوائية مجاورة فتهيجها وهكذا... تصل الطاقة إلى صبغة مركز التفاعل فتهيج بدورها وتحرر الكترون غني بالطاقة (أكسدة).
 - دور الأصبغة الهوائية: التقاط الفوتونات الضوئية ونقلها لأصبغة مركز التفاعل.
 - دور أصبغة مركز التفاعل: تجمع فيها الطاقة الملقطة من مختلف الجزيئات الهوائية وتتأكسد محرة إلكترون ذو طاقة عالية.
 - آلية المرحلة الكيموبيولوجية: في وجود الضوء "يتآكسد" النظامان الضوئيان PSI و PSI_{II} و يحرر كل منهما إلكترونين.
- بعد ذلك، تحدث "أكسدة الضوئية للماء" وفق المعادلة $\text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{H}^+ + 1/2\text{O}_2$. يطرح الـ O₂ في الوسط وترجع الإلكترونات النظم الضوئي الثاني + PSI_{II}. تنتقل الإلكترونات إلى النظام الضوئي الأول PSI + NADP⁺ الذي يرجع بواسطة الإنزيم "ريدوكتاز" وفق المعادلة $\text{NADP}^+ + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{NADPH}_2\text{H}$.
- تتراكم البروتونات في تجويف الكيس الناتجة من أكسدة الماء، كما أن الناقل T2 يضخ البروتونات كذلك أثناء انتقال الإلكترونات، فيصبح تركيزها في التجويف أكبر من الحشوة، وبالتالي تنتشر على شكل سيل من البروتونات الخارجة عبر الـ ATP سنتاز. تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجية بفسرة الـ ADP إلى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي وفق المعادلة $\text{ADP} + \text{Pi} \rightarrow \text{ATP} + \text{H}_2\text{O}$. تسمى هذه العملية **بالفسرة الضوئية**.

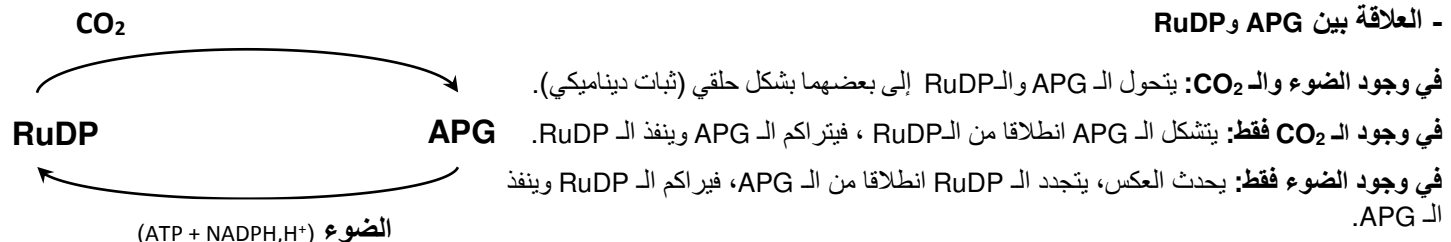
المرحلة الكيموبيولوجية

- الكروماتوغرافيا: تقنية تستعمل لفصل مكونات خليط ما حسب وزنها الجزيئي.

حلقة كالفن وبينسون: يثبت الـ CO₂ على جزيئة خماسية الكربون: الريبيولوز ثانوي الفوسفات (RuDP) مشكلاً مركب سداسي الكربون الذي ينشطر سريعاً إلى جزيئتين بثلاث ذرات كربون هو حمض الفوسفوغلیسیريك (APG).

- يراقب دمج الـ CO₂ بواسطة الإنزيم: الريبيولوز ثانوي الفوسفات كريوكسيلاز (Rubisco).

العلاقة بين RuDP و APG



ملخص وحدة التنفس - الأكسدة الخلوية -

ملخص موافق للمنهاج

النشاط 1: تذكير بالمكتسبات

- **تعريف عملية التنفس:** ظاهرة حيوية يتم فيها هدم المادة العضوية (الركيزة) وتحويل الطاقة الكيميائية الكامنة فيها (في الروابط الكيميائية) إلى طاقة قابلة للاستعمال تخزن في مادة أيضية وسيطة تسمى ATP .

- **شروط عملية التنفس:** لا تحدث عملية التنفس إلا بتوفّر ثلاثة شروط: ثاني الأكسجين (O_2), مادة الأيض أو الركيزة وهي الغلوكوز، إنزيمات تنفسية.

ملاحظة: جزيئه الغلوكوز هي السكر الوحيد الذي تحدث له أكسدة خلوية لإنتاج الطاقة (العملة التي تصرف في العضوية).

- **مظاهر عملية التنفس:** أثناء قيام الخلية النباتية أو الحيوانية بعملية التنفس يظهر: امتصاص O_2 , طرح CO_2 , هدم مادة الأيض، تحرير طاقة على شكل ATP وحرارة (تفاعلات الأكسدة الخلوية تحرر حرارة).

- **المعادلة الإجمالية لعملية التنفس:**

$$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6\text{O}_2 \rightarrow 6\text{CO}_2 + 6\text{H}_2\text{O} + \text{E}$$

النشاط 2: مقر عملية التنفس

- **مقر عملية التنفس:** تتم تفاعلات الأكسدة الخلوية في الميتوكوندري (مركز الطاقة في الخلية).

- **وصف بنية الميتوكوندري:** عضية ذات شكل بيضاوي متراوّل يحدها غشائين بلازميين: غشاء خارجي وغشاء داخلي يفصل بينهما تجويف بين الغشائين. يمتد من الغشاء الداخلي نتوءات (امتدادات) تسمى الأعرااف. يشغل تجويف الميتوكوندري سائل يسمى الماء الأساسية يحتوي على ADN , ريبوزومات وحبوبات ادخارية.

- **المميزات البنوية للميتوكوندري**

- **البنية الحجرية:** الميتوكوندري ذات بنية حجرية (مقسمة إلى حجرات) لأن فضاءها مقسم إلى فراغين مختلفين يتمثّلان في المسافة بين الغشائين والتجويف الذي تملأه الحشوة.

- **اختلاف التركيب الكيموي لمكوناته:** يختلف التركيب الكيموي لكل من الغشائين الداخلي والخارجي، فالغشاء الداخلي يتراكب من نسبة كبيرة من البروتينات الوظيفية تمثل في إنزيمات ونواقل الأكترونات ومضخات البروتونات. كما أن الحشوة تحتوي على مركبات مختلفة تمثل في إنزيمات أخرى ومواد أيضية.

- **طبيعة تفاعلات عملية لتنفس:** أكسدة إرجاع (أكسدة الغلوكوز وإرجاع الأكسجين).

الأنشطة 3 - 4 - 5: مراحل عملية التنفس

المرحلة 1: التحلل السكري (الغلوكز)	المرحلة 2: حلقة كربليس	المرحلة 3: الفسفرة التأكسدية
سلسلة من التفاعلات يتم فيها تحليل الغلوكوز إلى جزئي حمض البروفيك مع إنتاج ATP و NADH, H^+	سلسلة من التفاعلات يتم فيها أكسدة الأستيل مرافق الإنزيم FAD^+ مع إنتاج CO_2 وإرجاع المراقبات الإنزيمية NAD^+	سلسلة من التفاعلات يتم فيها تحليل الغلوكوز إلى جزئي حمض البروفيك مع إنتاج ATP و NADH, H^+
الميولي	المادة الأساسية للميتوكوندري	نماذج
ليست مذكورة	نماذج	الإنزيمات

nNADH,H ⁺ + nFADH ₂ n/2O ₂ + 5nADP + 5nP → nNAD ⁺ + nFAD ⁺ nH ₂ O + 5nATP	المرحلة التحضرية C ₃ H ₄ O ₃ + CoA + NAD ⁺ → CH ₃ -CO-S-CoA + NADH,H ⁺ + CO ₂ حالة كريبس CH ₃ -CO-S-CoA + 3NAD ⁺ + FAD ⁺ + ADP + Pi → CoASH + 2CO ₂ + 3NADH,H ⁺ + FADH ₂ + ATP	C ₆ H ₁₂ O ₆ + 2NAD ⁺ + 2ADP + 2Pi → 2C ₃ H ₄ O ₃ + 2NADH,H ⁺ + 2ATP	المعادلة
ATP, NAD ⁺ , FAD ⁺ , H ₂ O	ATP, FADH ₂ , 4NADH,H ⁺ , 3CO ₂	2 حمض البيروفيك، 2NADH,H ⁺ و 2ATP	النواتج
	30ATP	8ATP	الحصيلة الطاقوية
تشرط ثاني الأكسجين: O ₂ هو المستقبل الأخير للإلكترونات في السلسلة التنفسية.	تشرط ثاني الأكسجين: في وجود O ₂ تتجدد المراقبات الانزيمية NAD ⁺ , FAD ⁺ اللازمة لحالة كريبس	تم في وجود غياب الأكسجين	دور O₂
التحلل السكري عملية منفصلة تحدث في الوسطين الهوائي أو اللاهوائي. حالة كريبس والفسفرة التأكسدية يربط بينهما المراقبات الانزيمية حيث تُرجع في حالة كريبس وتنكسد (تجدد) في الفسفرة التأكسدية		العلاقة الوظيفية	

ملاحظة: حالة كريبس عبارة عن تسلسل 7 تفاعلات تتدخل فيها 7 أنزيمات.

- **تمعدن الركيزة:** هو أكسدة المركب العضوي (يحتوي على طاقة) إلى جزيئات CO₂ المعdeni (الخالي من الطاقة).

- **ملاحظة:** يمكن أن تتركب المادة الأيضية GTP عوضاً عن ATP في الميتوكوندري وهي مركب طاقوي كذلك.

- **في السلسلة التنفسية (سلسلة الأكسدة والارجاع):** مصدر الإلكترونات هو أكسدة النواقل FADH₂ و NADH,H⁺ حسب معادلات الأكسدة:



والمستقبل الآخر للإلكترونات هو: ثاني الأكسجين (الممتص) حسب معادلة الارجاع: O₂ + 4e + 4H⁺ → 2H₂O

- آلية انتقال الإلكترونات في السلسلة التنفسية: تنتقل تلقائياً في نوافل ذات ذات كمون أكسدة إرجاع متزايد.

الفسفرة التأكسدية (أكسدة النواقل وفسفرة الـ ADP)

تسمح تفاعلات الأكسدة والارجاع التي تتم على طول السلسلة التنفسية بضم البروتونات من المادة الأساسية نحو الفراغ بين الغشائين مولداً بذلك تدرج للبروتونات في هذا المستوى. يتم تشتت هذا التدرج الإلكتروني (البروتونات المتراكمة بين الغشائين) بسيل (تدفق) عائد من البروتونات نحو المادة الأساسية بالانتشار عبر الـ ATP سنتيتاز. تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات بفسفرة الـ ADP إلى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي Pi في مستوى الكرات المذنبة.

معلومات مهمة

- **العلاقة بين البنية والوظيفة:** قاعدة كبيرة في العلوم الطبيعية فـ **البنية تحدد الوظيفة** و**اختلاف البنية دليل على اختلاف الوظيفة**. مثلاً: يختلف التركيب الكيموحيوي لكل من غشاء التيلاكويد والخشوة في الصانعة الخضراء، هو دليل على اختلاف وظيفتهما في عملية التركيب الضوئي. نفس الشيء بالنسبة للغشائين الداخلي والخارجي للميتوكوندري، وكذلك الفرق بين الغشاء الداخلي والمادة الأساسية للميتوكوندري.رأينا وحدة بأكملها تتكلم عن هذه القاعدة وهي "العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين". وفي وحدة المناعة، نستدل على أن الخلية البلازمية مفرزة للأجسام المضادة انطلاقاً من بنيتها فقط. في بكتيريا 2014 نستدل في الإجابة على أن المفاواية LB غير مفرزة للأجسام المضادة انطلاقاً من بنيتها (الغير متطرفة بعكس البلازمية)... في هذه الوحدة، نستدل مثلاً على نشاط الخلية بعد الميتوكوندريات فيها، أو تطور بنيتها من عدمه (حجم كبير أو صغير، أعراض كبيرة ومتعددة أو قليلة وضامرة...).

- **الأيض:** تفاعلات التركيب الضوئي تفاعلات بناء للمادة العضوية (تمثيل حيوي)، وتفاعلات التنفس تفاعلات هدم، نسمى مجموع تفاعلات البناء والهدم في الخلية بعملية الأيض.