

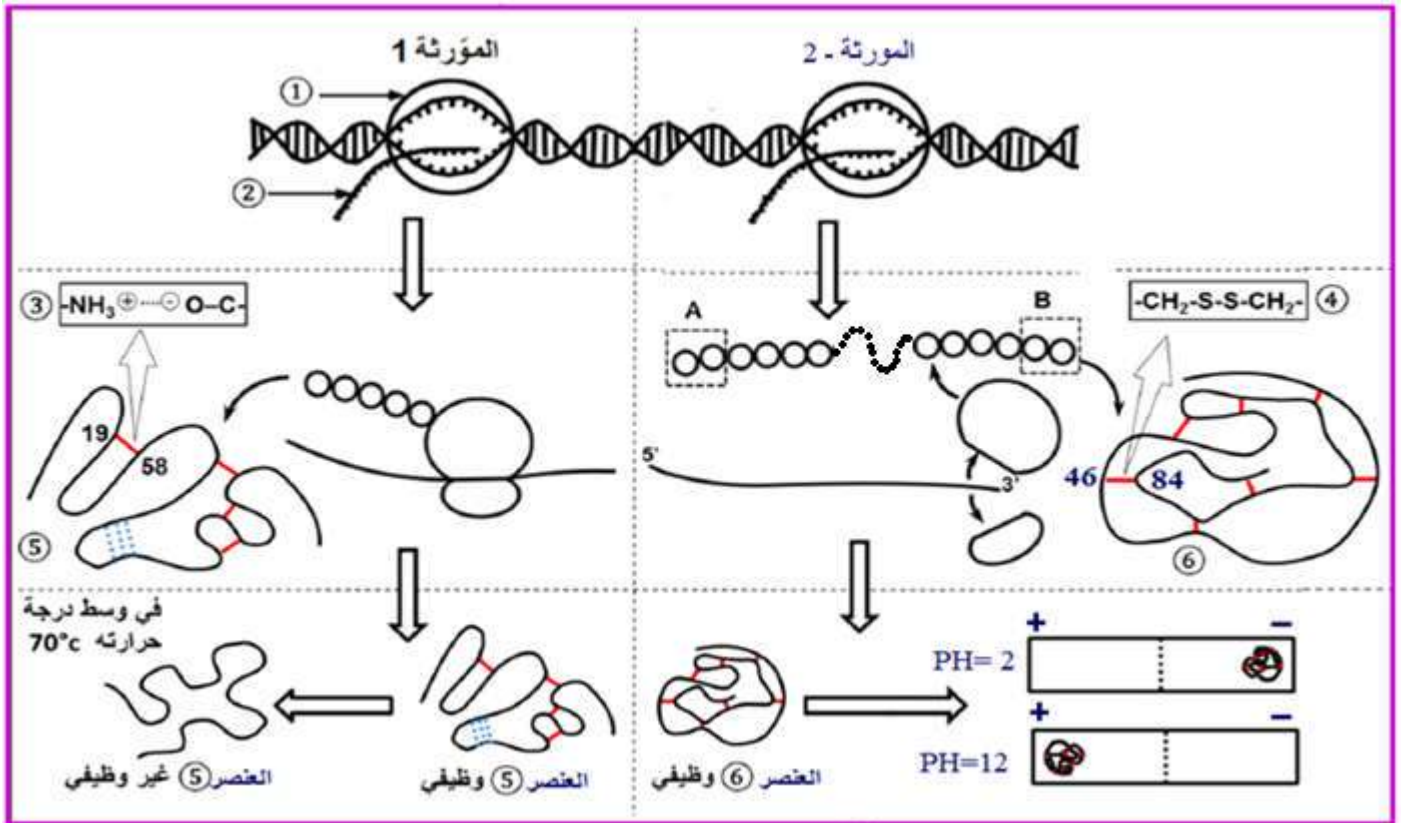
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (05) صفحات (من الصفحة 1 من 9 إلى الصفحة 5 من 9)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تركب الخلية بروتينات متنوعة بتنوع المورثات المشرفة على تركيبها ، حيث تمتاز بتخصص وظيفي جد عال، قد تفقد أدوارها في أوساط غير ملائمة. نريد من خلال ما يلي ابراز جانب من مراحل تركيب البروتين وبعض خصائصه.



1 - سم البيانات المرقمة واكتب الصيغة الكيميائية العامة للجزئين المؤطرين (A) و (B).

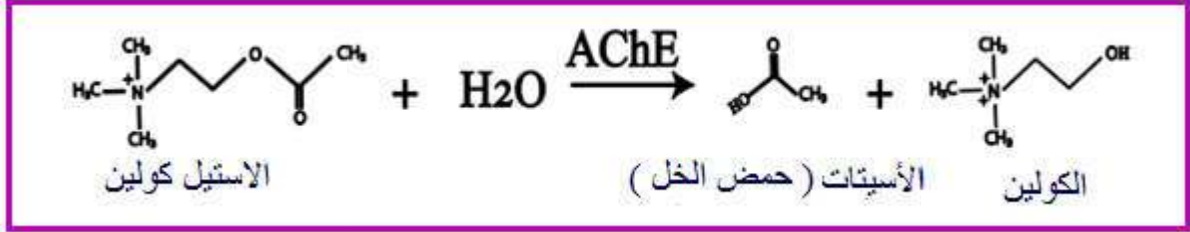
2 - بين في نص علمي مصدر التخصص الوظيفي العالي للبروتين مبرزا علاقته بظروف الوسط بالاعتماد على مكتسباتك ومعطيات الوثيقة.

التمرين الثاني (07 نقاط) :

الإنزيمات وسائط حيوية مسؤولة عن العديد من العمليات الحيوية. بنيتها إلا أنها تشترك في العديد من الخصائص ومن أجل معرفة آلية عمل الإنزيمي وكذا تأثير سرعة تفاعله في غياب أي مثبط نقدم إليك الدراسة التالية :

الجزء الأول :

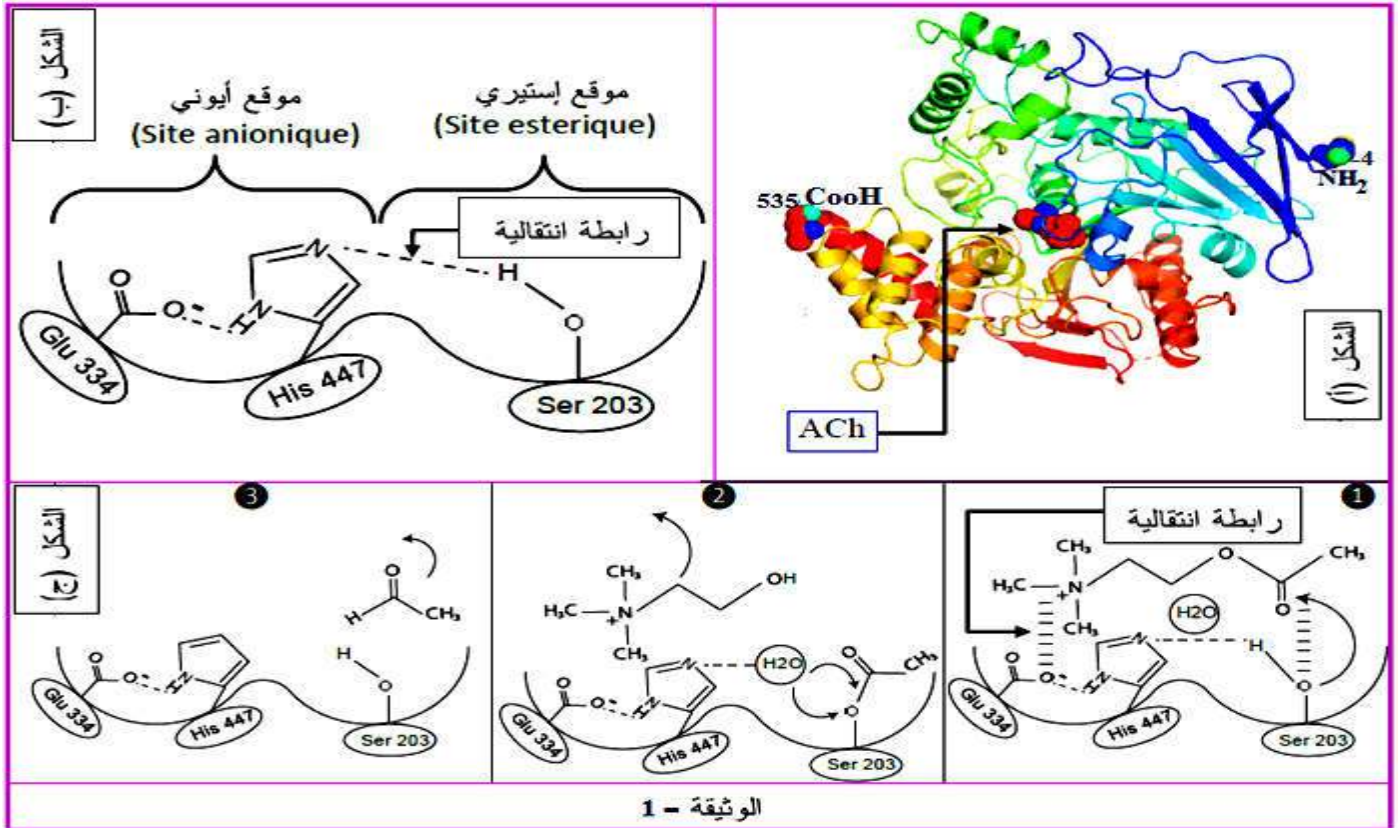
إنزيم الأسيتيل كولين استراز (AChE) هو أساس التأثير المؤقت للأسيتيل كولين (ACh) وفق التفاعل التالي :



الشكل (أ) من الوثيقة (1) يمثل عرض برنامج pymol لبنية إنزيم الأسيتيل كولين استراز.

أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيمثل رسم تخطيطي للموقع الفعال لنفس الإنزيم ،

كما يمثل شكل (ج) منها آلية تحفيز التفاعل الكيميائي لإنزيم الأسيتيل كولين استراز



(أ و ب) من الوثيقة (1)

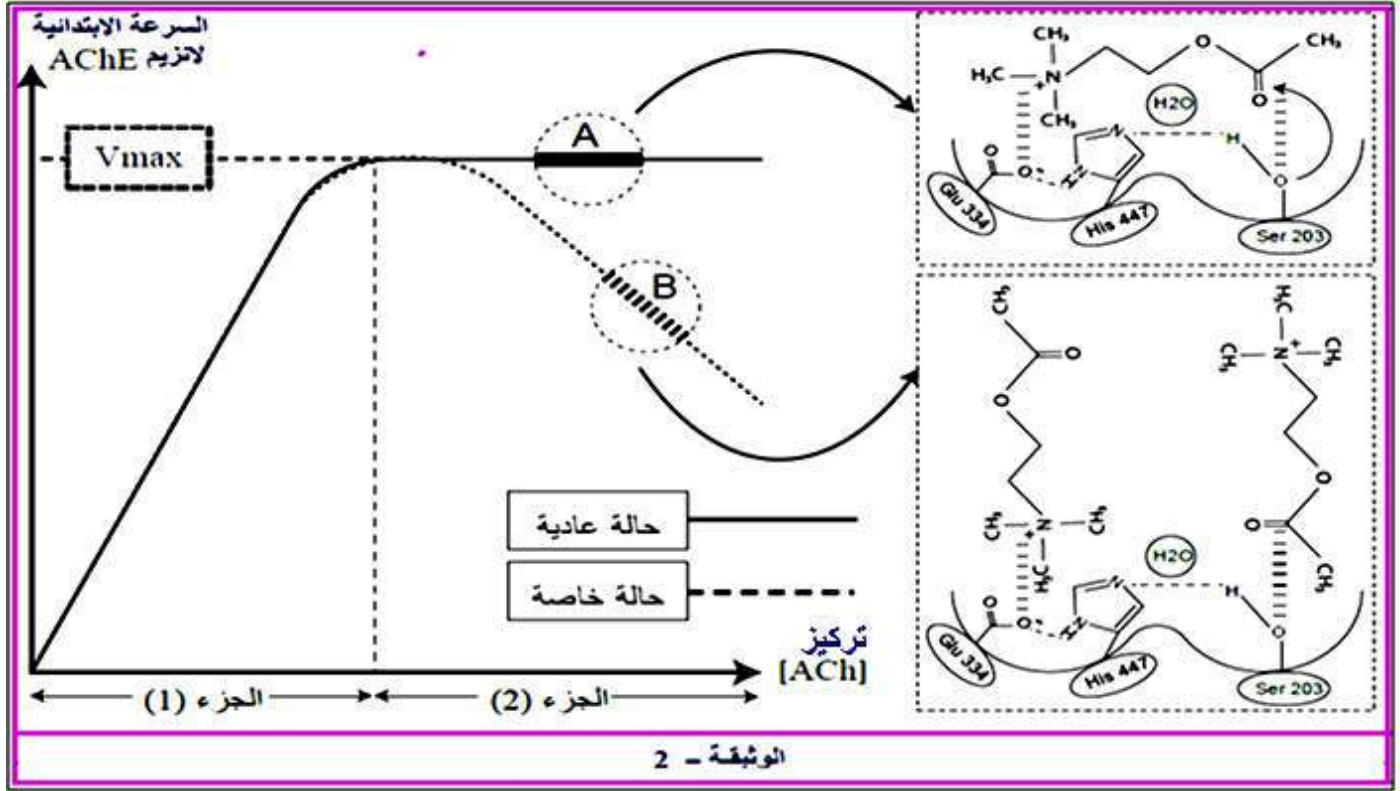
1- صف بنية إنزيم الأسيتيل كو

ل ش (ج) من الوثيقة (1) و المعادلة الكيميائية.

2- وضح آلية عمل إنزيم الأسيتيل كو

الجزء الثاني :

قام العلماء بدراسة سلوك هذا الإنزيم في تراكيز مختلفة م
في شروط تجريبية مثلى وذلك عن طريق قياس سرعة النشاط الإنزيمي حيث تبدي
بعض الوحدات الإنزيمية حال
ة . النتائج ممثلة في الوثيقة (2) تظهر سرعة النشاط
ستيل كولين و رسم تخطيطي لسلوك هذا الإنزيم في النقطتين A و B .



- اشرح، باستغلال الوثيقة (2)، تغير السرعة الابتدائية للتفاعل الإنزيمي في الحالتين العادية والخاصة مدعما إجابتك بمعادلات في كل حالة باستعما (E,S,P) :

التمرين الثالث (08 نقاط) :

تتطلب الاستجابة المناعية الذ
والقضاء على المستضدات، ل
المناعي.

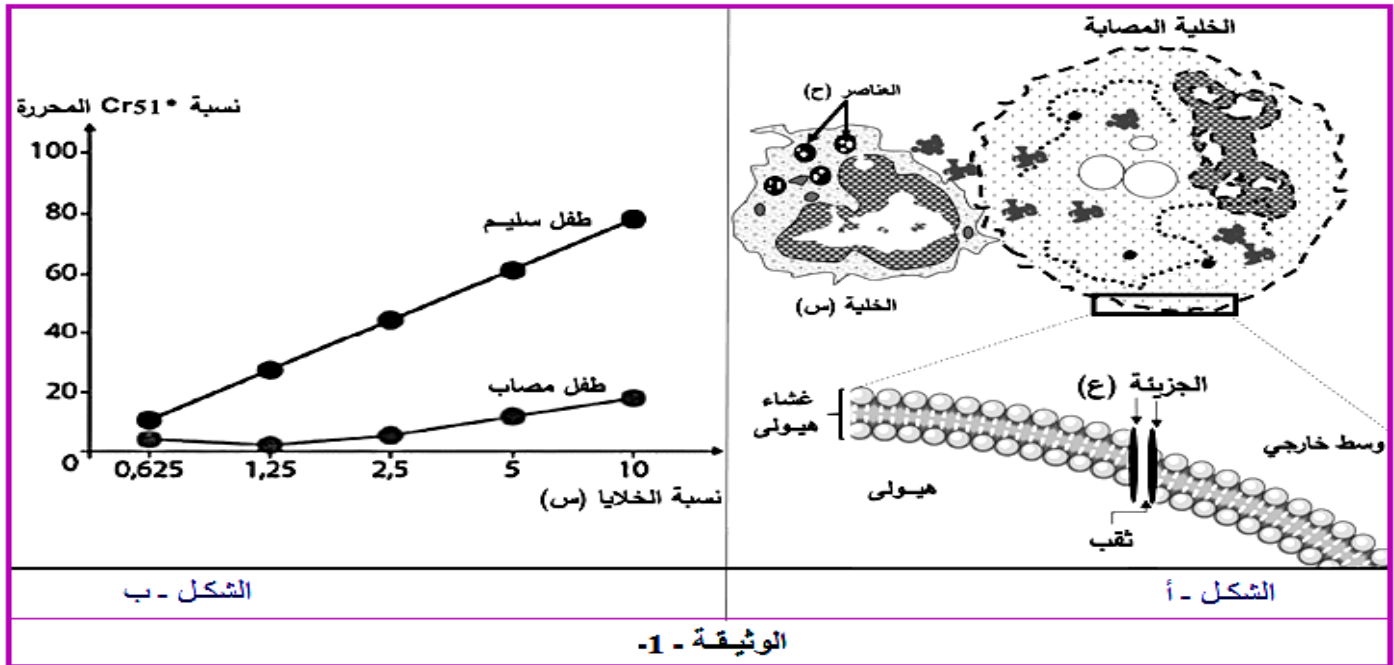
مرض **Hemophagocytic L** **phoHistiocytosis** (HLH) هو مرض مناعي نادر يشبه السرطان في طبيعته وطريقة علاجه يصيب أي فئ
ة بين الأطفال الصغار ما دون السنة، يسبب عدة أعراض كالتشنجات العضلية، اليرقان (اصفرار الج
ا) ومشاكل تنفسية وهضمية.

الجزء الأول :

لغرض معرفة كيف يسبب هذا ض ع ا ا ب ل ه ز ع مايلي:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لنشاط خلية لمفاوية (س) عقب دخول فيروس للعضوية. أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيمثل نتائج تتبع نشاط الخلية (س) عن طريق قياس كمية الكروم المشع Cr^{51} المحررة في أوساط تحتوي على خلايا مص ط ي HLH.

ملاحظة: Cr^{51} ينفذ إلى هيوا ا و ي انحلالها.



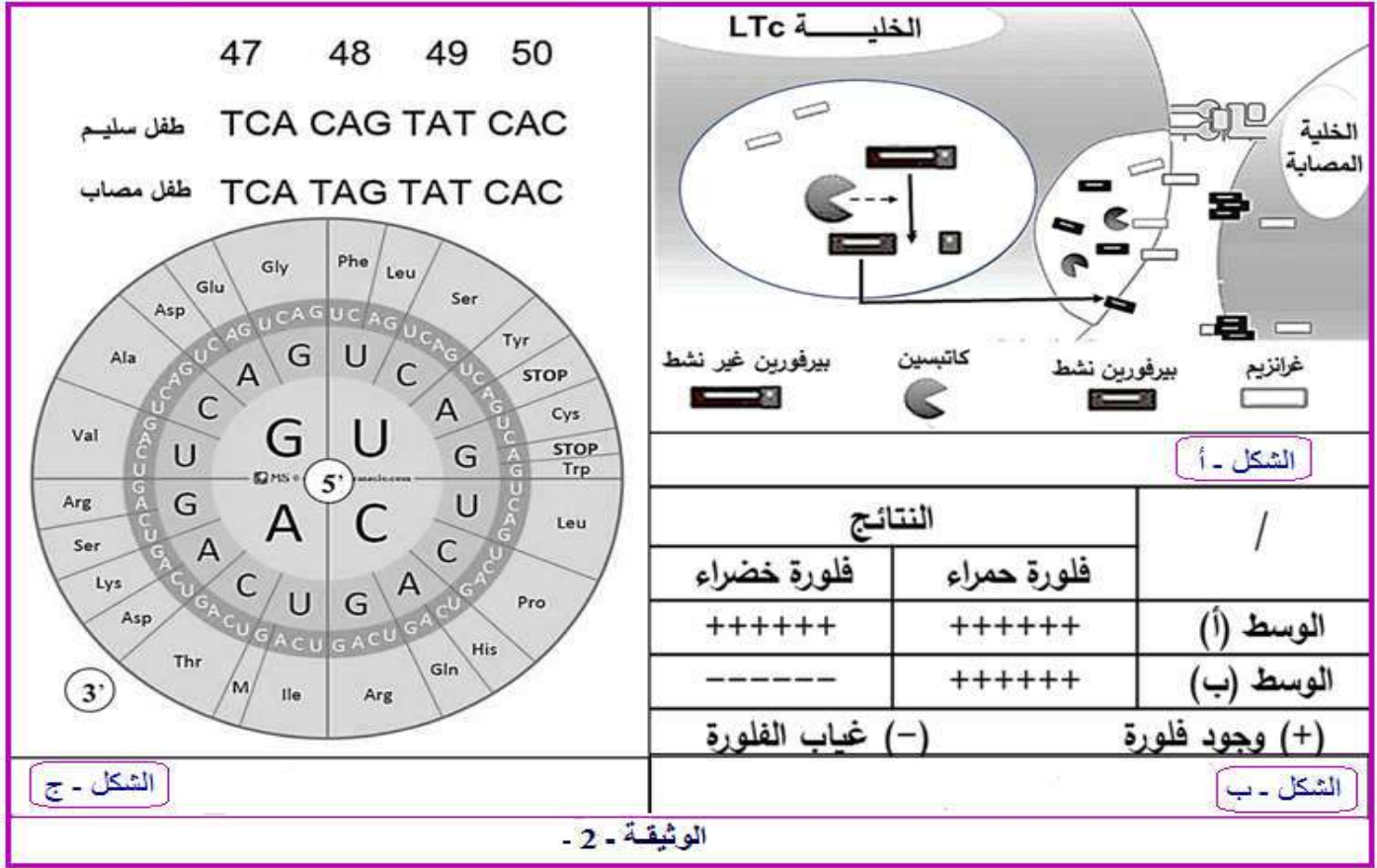
1- اقترح فرضيتين تفسر بهما سبب العجز المناعي عند الأطفال المصابين بمرض HLH، باستغلالك للوثيقة (1).

الجزء الثاني:

من أجل التحقق من صحة الف ر ا ق م ة (2) حيث:
 يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) مراحل تركيب الجزيئة (ع) المبينة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، بينما جدول الشكل (ب) يبين نتائج الفلورة، حيث أمكن
 مفلورة بالأحمر ضد إنزيم الكا ي سد ن (أ) و (ب):
 - الوسط (أ) : به خلايا Tc، أخذت من طفل غير مصاب بمرض HLH.

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

كما يمثل الشكل (ج) من الوثيقة (2) السلسلة غير المستنسخة لجزء من مورثة PRF1 المسؤولة عن تركيب بروتين البرفورين عند كل من الطفل السليم والطفل المصاب، بالإضافة لدائرة الشفرة الوراثية.



- اشرح سبب العجز المناعي الملاحظ عند الأطفال المصابين بمرض HLH مصادقا على صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين سابقا باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

الجزء الثالث:

مستعينا بمكتسباتك و نتائج هذه الدراسة ، أنجز مخططا تحصيليا للتغيرات التي تطرأ على الاستجابة المناعية النوعية ضد الخلايا المصابة عند الأطفال المصابين بمرض HLH.

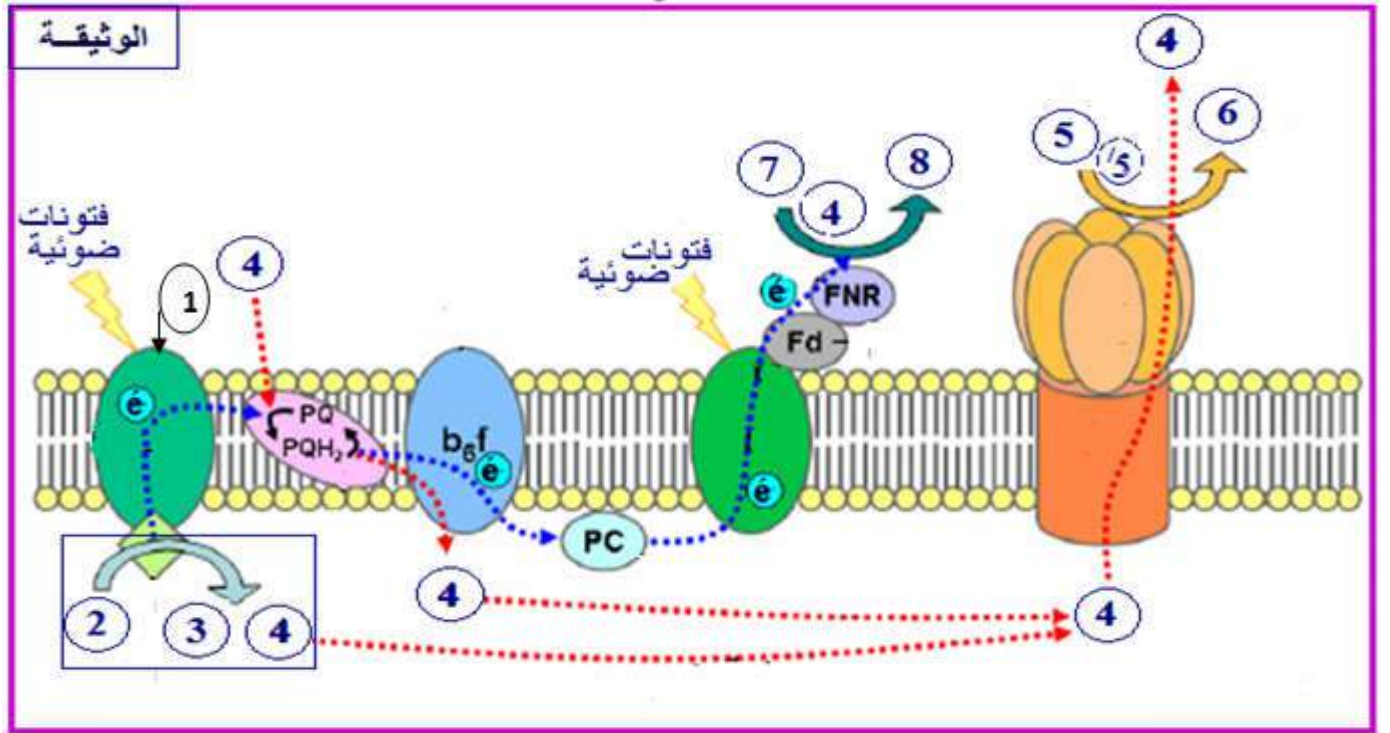
انتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على (04) صفحات (من الصفحة 6 من 9 إلى الصفحة 9 من 9)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تعتبر الأعشاب الضارة عبئا في المجال الزراعي لمنافستها النباتات الزراعية على العناصر الضرورية لتركيب المادة العضوية وفق عملية التركيب الضوئي، مما جعل المهندسون يستعملون مركبات كالميتريبيوزين (METRIBUZINE) تستخدم ضمن المبيدات للتخلص من الأعشاب الضارة و التي تؤثر على إحدى مراحل التركيب الضوئي. لغرض التعرف على تأثير هذا المركب على نمو النبات نقدم لك الوثيقة التالية:



- 1 - تعرّف على البيانات المرقّمة وكذا المرحلة المبيّنة في الوثيقة محدّدا نوع التّحول الطّاقوي الحاصل خلالها.
- 2 - إذا علمت أنّ مادّة الميتريبيوزين تتنبّط التفاعل الحاصل في الجزء المؤطر من الوثيقة، اشرح في نص علمي سيرورة المرحلة المبيّنة موضحا تأثير هذه المادة على نموّ النبات.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

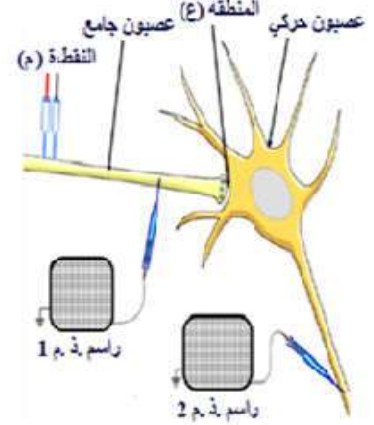
يخضع نشاط الخلايا العصبية لظواهر أيونية ناتجة عن عمل بروتينات نوعية تُعتبر مصدر تغيّر الكمونات الغشائية. تعمل بعض السّموم على إحداث خلل في انتشار الرسالة العصبية و لمعرفة هذا التأثير تُقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول :

يُمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) النتائج المحصل عليها في منطقة اتصال عصبي – عصبي الموضحة في التركيب التجريبي من الشكل (ب).

النتائج التجريبية				المراحل التجريبية	
الكمون الغشائي في جذم 2 (ملي مول)	كمية الاستيل كولين (ملي مول)	كمية Ca^{++} في الزر قبل مشبكي	الكمون الغشائي في جذم 1 - ملي فولت		
30+	100	+	30+	1	التنبيه في النقطة (د)
70-	0	+	30+	2	حقن سم البوتولينيك في العنصر قبل مشبكي ثم تطبيق التنبيه
70-	0	-	30+	3	إضافة سم Concoitoxine مع التنبيه
70-	0	-	70-	4	إضافة سم Saxitoxine مع التنبيه
30+++	100	+	30+	5	إضافة سم Carbamate مع التنبيه
70-	100	+	30+	6	حقن الكورار في المنطقة (ع) مع التنبيه

(+) وجود Ca^{++} ، (-) عدم وجود Ca^{++} ، (+++) عدد كمونات العمل المسجلة



الشكل - أ

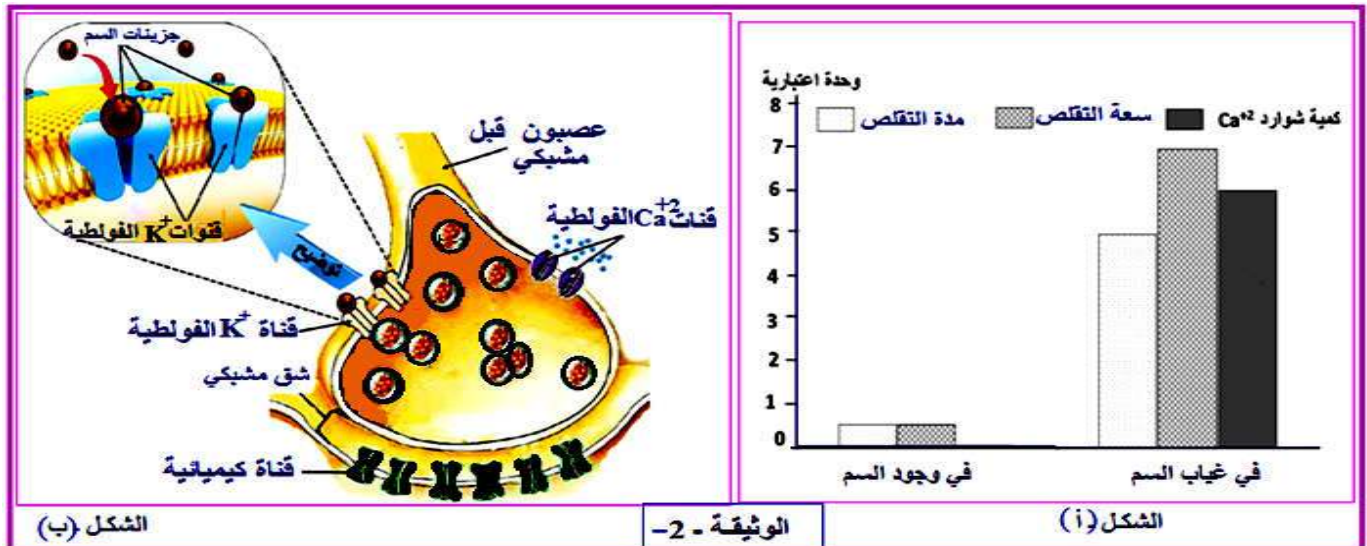
الشكل - ب

الوثيقة - 1

- 1 - استخراج مستوى تأثير كل مادة من المواد المستعملة في المراحل 2، 3 و 4 على آلية النقل المشبكي ، مع التعليل.
- 2 - فسر المرحلتين التجريبيتين 5 و 6.

الجزء الثاني :

لتوضيح تأثير سم نوع من الأ على الخلايا العصبية تُقترح عليك الوثيقة (2)، حيث يمثل الشكل (أ) نتائج تم فيها تسجيل (سعة التقلص، مدة تقلص العضلة وكمية شوارد الكالسيوم في الزر المشبكي) بعد تطبيق تنبيه فعال وذلك في وجود وفي غياب هذا السم، أم ل ل (ب) فيُمثل نمذجة تأثير هذا السم.



الشكل (ب)

الوثيقة - 2

الشكل (أ)

- 1 - وضح أي من السموم السابقة له نفس تأثير سُم الأفعى، باستغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- 2 - اشرح كيف يتسبب سُم هذا النوع من الأفاعي في شلل الفريسة باستغلال المعطيات السابقة والشكل (ب) من الوثيقة (2).

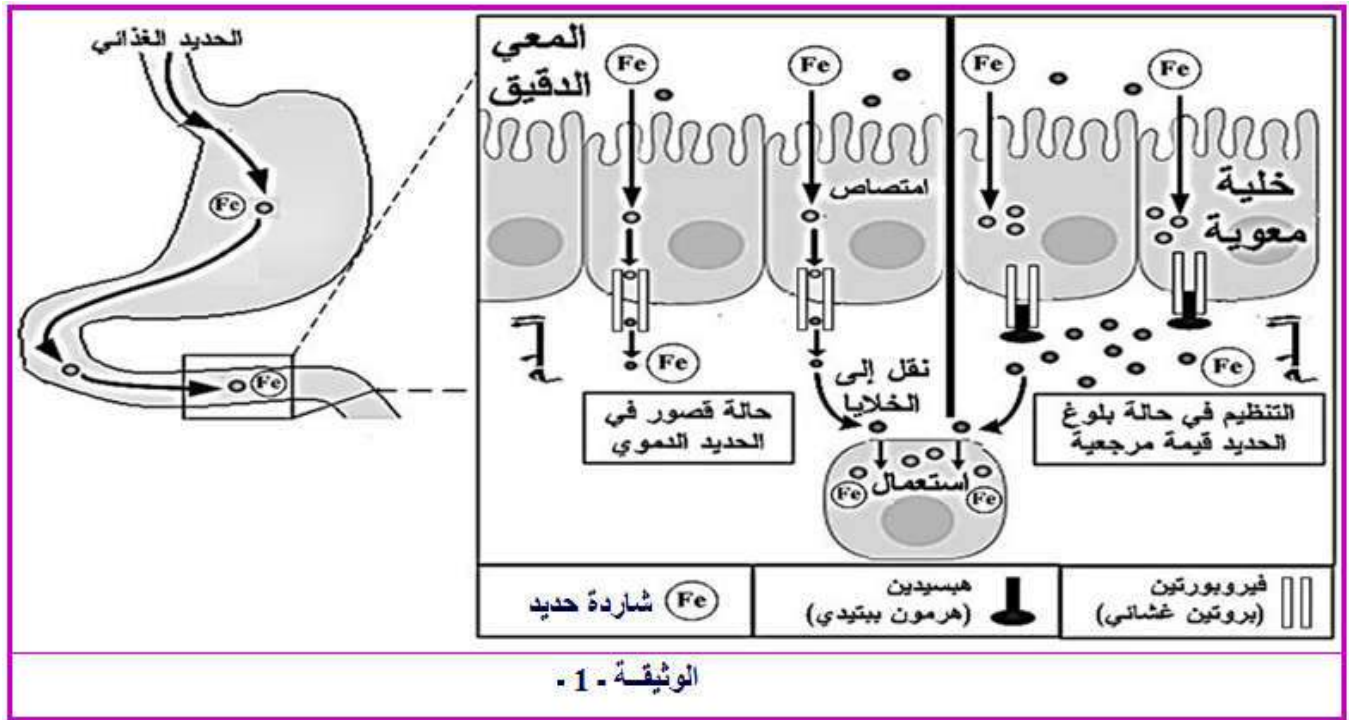
التمرين الثالث : (08 نقاط)

تتوقف سلامة العضوية على النشاط الطبيعي لخلاياها الحية التي تتركب جزيئات بروتينية تخصصها الوظيفي تحدده بنيتها الفراغية. لإبراز العلاقة بين بنية البروتين وتخصصه الوظيفي تقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول:

الاصطباج الدموي (Haemochromatosis) مرض وراثي يتسبب في اختلالات وظيفية في العضوية ناتجة عن تراكم عنصر الحديد (Fe) داخل الخلايا حين يرتفع تركيزه في الدم عن القيمة المرجعية.

- تمثل الوثيقة (1) آلية امتصاص ونقل وتنظيم الحديد في العضوية،



- اقترح، باستغلالك للوثيقة (1)، فرضيتين تفسر بهما سبب الإصابة بمرض الاصطباج الدموي.

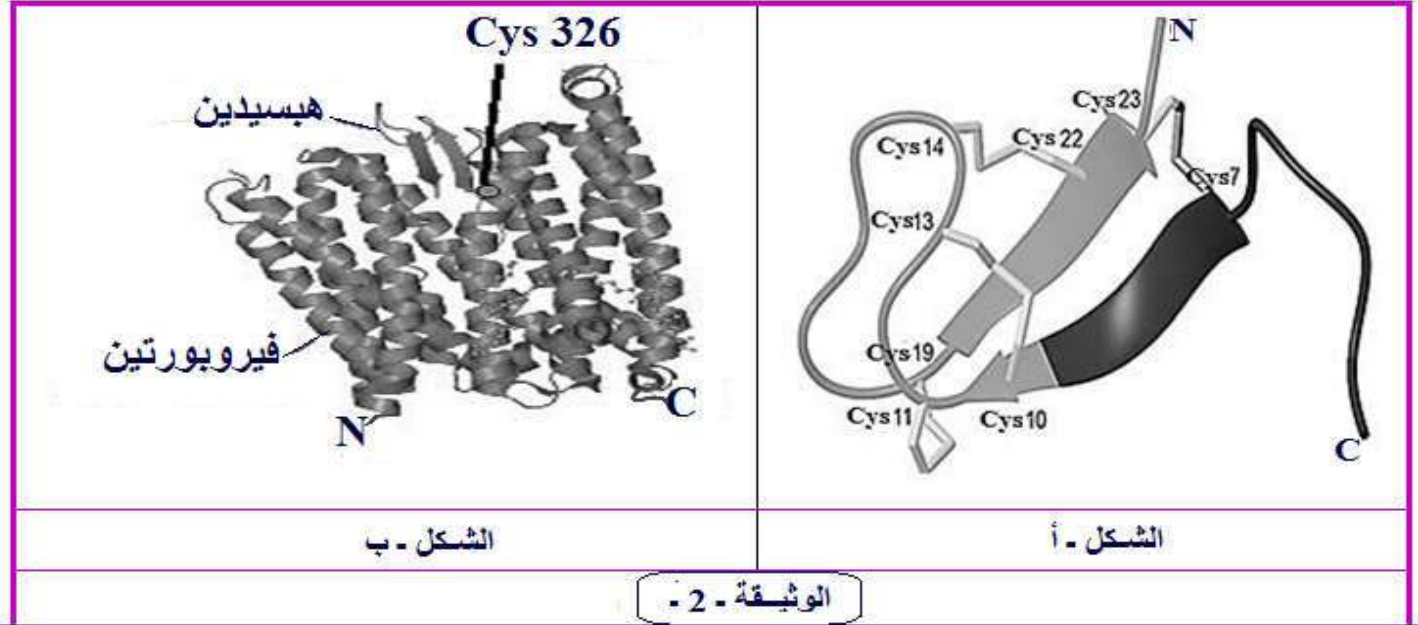
الجزء الثاني:

لتوضيح سبب الإصابة بمرض الاصطباج الدموي، تقترح عليك الوثيقتين (2) و(3) حيث:

- تمثل الوثيقة (2) البنية الفراغية المأخوذة عن برنامج المحاكاة راستوب، لبروتين "هبيدين" في الشكل (أ) ولبروتين

"فيروبرتين" مرتبط بالهيسدين في الشكل (ب).

- توضح الوثيقة (3) جزء من السلسلة غير المستنسخة للأليل SLC40A1 الذي يشفر لبروتين "فيروبرتين" عند شخص سليم وعند شخص مصاب بالاصطباج الدموي، وكذا جزء من جدول الشفرة الوراثية.



ملاحظة : يرتبط الهيسدين بالفيروبروتين بواسطة الحمض الأميني Cys 7 في جزئها الداكن من جهة النهاية N

... 319 320 321 322 323 324 325 326 327 328 329 ...
...ATG ACT GTC CTG GGC TTT GAC TGC ATC ACC ACA ...
الأليل 1A40SLC عند شخص سليم
...ATG ACT GTC CTG GGC TTT GAC TAC ATC ACC ACA ...
الأليل 1A40SLC عند شخص مصاب بالاصطباج الدموي

GGC	AUG	AUC	UUU	UGC	GAC	UAC	CUG	ACU ACC ACA	GUC	الرمازات
Gly	Met	Ile	Phe	Cys	Asp	Tyr	Leu	Thr	Val	الحمض الأميني

الوثيقة - 3 -

- تحقق من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين سابقا بالاعتماد على معطيات الوثيقتين (2) و (3).

الجزء الثالث:

- بين في مخطط العلاقة بين بنية البروتين و تخصصه الوظيفي مبرزا سبب ظهور مرض الاصطباج الدموي.

انتهى الموضوع الثاني

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التربية الوطنية
مديرية التربية لولاية سعيدة

الشعبة: علوم تجريبية
الموسم الدراسي: 2023/2022

امتحان بكالوريا التجريبي للتعليم الثانوي

التصحيح النموذجي للموضوع الأول

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	مؤشرات الإجابة الصحيحة																	
02	8*0.25	تسمية البيانات مع الصيغ الكيميائية العامة للجزأين : <table border="1"> <tr> <td>1-</td><td>إنزيم ARN بوليميراز</td><td>2-</td><td>ARNm</td></tr> <tr> <td>3</td><td>رابطة شاردية</td><td>4-</td><td>جسر ثنائي الكبريت</td></tr> <tr> <td>5-</td><td>بروتين 1</td><td>6-</td><td>بروتين 2</td></tr> <tr> <td>الجزء A</td><td> $\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_2 & \text{O} \\ & & \\ \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_1 & \text{H} \end{array}$ </td><td>الجزء B</td><td> $\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_{n-1} & \text{O} \\ & & \\ \dots \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_n & \text{H} \end{array}$ </td></tr> </table> مؤشرات الإجابة: تقبل أيضا الصيغة الكيميائية النصف مفصلة على أن تحتوي على الرابطة الببتيدية، الوظائف الحرة.	1-	إنزيم ARN بوليميراز	2-	ARNm	3	رابطة شاردية	4-	جسر ثنائي الكبريت	5-	بروتين 1	6-	بروتين 2	الجزء A	$\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_2 & \text{O} \\ & & \\ \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_1 & \text{H} \end{array}$	الجزء B	$\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_{n-1} & \text{O} \\ & & \\ \dots \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_n & \text{H} \end{array}$	
1-	إنزيم ARN بوليميراز	2-	ARNm																
3	رابطة شاردية	4-	جسر ثنائي الكبريت																
5-	بروتين 1	6-	بروتين 2																
الجزء A	$\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_2 & \text{O} \\ & & \\ \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_1 & \text{H} \end{array}$	الجزء B	$\begin{array}{c} \text{H} & \text{R}_{n-1} & \text{O} \\ & & \\ \dots \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{N} - \text{CH} - \text{C} - \text{OH} \\ & & \\ \text{H} & \text{R}_n & \text{H} \end{array}$																
03	0,5 كل مؤشرين 0,25	2- نص علمي يبرز مصدر التخصص الوظيفي العالي للبروتين وكذا علاقته بظروف الوسط: النص العلمي: (يتضمن النص : مقدمة، عرضًا وخاتمة) مقدمة : تحديد سياق الموضوع (التمهيد لطرح المشكل اللمي) تركيب الخلية أنواعا مختلفة من البروتينات المتخصصة وظيفيا فما مصدر التخصص الوظيفي العالي للبروتين وما علاقته بظروف الوسط؟ العرض: – يتكون البروتين من نوع ، عدد وترتيب محدد من الأحماض الأمينية والذي يخضع لتتابع محدد من النيكلويدات في المورثة التي يتم ترجمتها إلى متعدد ببتيد من خلال التعبير المورثي الذي يمر بمرحلتين : النسخ والترجمة. – تتوقف البنية الفراغية للبروتين و بالتالي تخصصه الوظيفي على <u>الانطواء الطبيعي للسلسلة الببتيدية في مناطق محددة</u> منها وهو ما يسمح بتشكيل روابط كيميائية مختلفة (شاردية ، هيدروجينية ، ثنائية الكبريت ، تجاذب الجذور الكرهة للماء) التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة وراثيا (تتموضع بطريقة دقيقة في السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية). – تتأثر البنية الفراغية الوظيفية للبروتين بعوامل الوسط من <u>درجة حرارة ودرجة حموضة</u> حيث يكون نشاطه أعظما عند قيمتهما المثلى. – يتأثر البروتين بدرجة حموضة الوسط، باعتبار أن الأحماض الأمينية المكونة له مركبات حمضية، بسبب تأين المجموعات الوظيفية الحرة (الكربوكسيلية أو الأمينية) خاصة تلك الواقعة في سلاسلها الجانبية. ما يكسبه شحنة إجمالية موجبة لتأين الوظائف الأمينية في الوسط الحامضي، أو شحنة إجمالية سالبة لتأين الوظائف	التمرين الأول 05 نقاط																



		الكربوكسيلية في الوسط القاعدي وهذا ما يؤثر على استقرار بنيته و بالتالي نشاطه. - درجات الحرارة المنخفضة تثبط نشاط البروتين. في حين يسبب ارتفاع الحرارة تخريب بنيته الفراغية بكسر الروابط التي تحافظ على استقرارها. خاتمة: إن علاقة خصوصية البروتين ببنيته تتوقف على سلامة الرسالة الوراثية حيث أن أي خلل في الرسالة الوراثية يترتب عنه تغير في السلسلة الببتيدية وهو ما يعطي البروتين بنية فراغية غير طبيعية تفقده فعاليته. كما يتأثر نشاطه ببعض عوامل الوسط من درجة حرارة و درجة الحموضة ، فالمحافظة على استقرار البنية الفراغية للبروتين تؤدي إلى المحافظة على أداء وظيفته.	
	0,5		
1.5	0,75	الجزء الأول: 1- وصف الانزيم يمثل الشكل أ من الوثيقة 1 عرض ببرنامج Pymol لبنية انزيم الاستيل كولين استراز حيث نلاحظ انه ذو بنية ثنائية عبارة عن سلسلة واحدة من احماض امينية تحتوي على 535 حمض اميني نميز فيها بنيتان ثانوية الفا و بيتا و مناطق انعطاف يمثل الشكل ب من الوثيقة 1 بنية الموقع الفعال للانزيم حيث نلاحظ انه يحتوي على موقعين : موقع ايوني : يتكون اساسا من احماض امينية الغلوتاميك 334 و الهستيدين 447 يرتبطان برابطة شاردية. موقع استيري : يحتوي اساسا على الحمض الاميني سيرين 203 الذي يرتبط مع الهستيدين 447 برابطة انتقالية استنتاج : انزيم الاستيل كولين استراز هو انزيم ذو بنية ثنائية موقعه الفعال يحتوي على موقعين ايوني و استيري	
	0,5		
	0,25	2- الية عمل الانزيم الاستيل كولين استراز : توضح المعادلة ان انزيم الاستيل كولين استراز يقوم باماهة لاستيل كولين الى استات و كولين يمثل الشكل ج الية تحفيز التفاعل الكيميائي ممثلة في مراحل التالية: في المرحلة 1: تكامل بنيوي بين الموقع الفعال للانزيم و الركيزة و ذلك تشكيل روابط كيميائية انتقالية بين جزء الكولين من الركيزة و الوظيفة الحرة لجذر الحمض الاميني الغلوتاميك 334 من الموقع الايوني كما تتشكل ايضا رابطة كيميائية بين جزء الاستات للاستيل كولين ووظيفة الحمض الاميني سيرين 203 من الموقع الاستيري المرحلة 2: يتم خلال هذه المرحلة كسر الرابطة بين جزء الاستيل و الكولين حيث يتم تحرير جزيئة الكولين (أول ناتج) من الموقع الايوني اما الموقع الاستيري فيبقى مرتبط بالجزء المتبقي من الركيزة الاستات و يثبت الهستيدين جزيء الماء المرحلة 3 : يتم ارجاع وظيفة الحمض الاميني سيرين 203 الى الحالة الاولى باستهلاك جزيئة ماء و تحرير حمض الخل (الناتج الثاني). استنتاج : بعد التكامل البنيوي بين الاستيل كولين استراز و الاستيل كولين و تشكل روابط	التمرين الثاني
2	0,5		
	0,5		
	0,5		
	0,5		



		انتقالية بينهما مما يحفز الانزيم على امادة الاستيل كولين عن طريق كسر الروابط بين الاستات و الكولين و تحريرهما.
		الجزء الثاني: شرح تغير السرعة الابتدائية للتفاعل الإنزيمي في الحالتين العادية والخاصة: تمثل الوثيقة 2 رسم تخطيطي لسلوك انزيم الاستيل كولين استراز في النقطتين A و B و منحنيي تغيرات السرعة الابتدائية للانزيم بدلالة تركيز الاستيل كولين في الحالة العادية و الحالة الخاصة حيث نلاحظ : في الجزء (1) عند التراكيز المنخفضة للاستيل كولين في الحالتين تزايد السرعة الابتدائية لنشاط الانزيم بزيادة تركيز الاستيل كولين اي تزايد فرص ارتباط الانزيم بالركيزة و تشكيل معقد انزيمي الذي من خلاله يتم التفاعل. في الجزء (2) عند التراكيز المرتفعة للاستيل كولين نلاحظ : في الحالة العادية : ثبات السرعة الابتدائية لنشاط الانزيم مهما زاد تركيز الاستيل كولين اي تشبع كل جزيئات الانزيم بمادة تفاعله. في الحالة الخاصة: تناقص سرعة النشاط الانزيمي بزيادة تركيز الاستيل كولين استنتاج : في الحالة العادية عند التراكيز المرتفعة للاستيل كولين تشبع كل الجزيئات الانزيمية بالركيزة و تبلغ السرعة اقصى قيمة لها أما في الحالة الخاصة فإن التراكيز العالية للاستيل كولين تثبط النشاط الإنزيمي فتتناقص سرعته. ومن الرسم التخطيطي لسلوك لانزيم نلاحظ في النقطة A : تكامل بنوي بين الركيزة و الانزيم بشكل عادي و تشكل معقد انزيمي الذي من خلاله يتم تفكيك الاستيل كولين الى استيل و كولين في النقطة B : تكامل بنوي بين الموقع الفعال و جزيئتين من الركيزة (أستيل كولين) في نفس الوقت حيث تثبت الجزيئة الاولى على الموقع الايوني مشكلة را طة انتقالية مع الغلوتاميك 334 في جزء الكولين و في نفس الوقت تثبت الجزيئة الثانية على الموقع الاستيري و شكلت رابطة انتقالية بين الاستات و الحمض الاميني سيرين 203 و هذا عند التراكيز العالية للاستيل كولين مما يمنع الاستيل كولين استراز من امادة الاستيل كولين. استنتاج : تتعلق سرعة النشاط الإنزيمي بالارتباط الصحيح للركيزة بالموقع الفعال للإنزيم مما يحفز حدوث التفاعل حيث: في الحالة العادية ثبات السرعة عند القيمة الاعظمية في التراكيز المرتفعة من الركيزة نتيجة الارتباط الأفقي الصحيح لها بالموقع الفعال للإنزيم: $E + S \longrightarrow ES \longrightarrow E + P_1 + P_2$ و تتناقص السرعة في الحالة الخاصة للارتباط الشاقولي لجزيئتين من نفس الركيزة بالموقع الفعال للإنزيم. $E + S \longrightarrow ESS \quad \times$
3.5	0,5 0,5 0,5 0,5 0,5 0,5 0,5	



		الجزء الأول: 1- إستغلال الوثيقة (1) لإقتراح فرضيتين: *من خلال الشكل (أ) من الوثيقة (1) والتي تمثل رسماً تخطيطياً لنشاط الخلية المفاوية س (LTC) عقب دخول فيروس إلى العضوية نلاحظ: حدوث تماس بين الخلية س (LTC) والخلية المصابة بالفيروس (تعرف مزدوج) بواسطة TCR الخاص بالخلية LTC و المعقد (CMH_I - بيبتيدي مستضدي) المعرض على غشاء الخلية المصابة، أدى ذلك إلى إفراز العناصر ح (حويصلات البارفورين والإنزيمات الحالة) بظاهرة الإطراح الخلوي للعناصر ع (البرفورين) مسبباً ثقب على غشاء الخلية المصابة بعد تبنتها عليها مما أدى إلى دخول الماء والشوارد والإنزيمات الحالة إلى هيولى هذه الأخيرة محدثاً صدمة حلولية وبالتالي انحلال الخلية المصابة. *من خلال الشكل (ب) من الوثيقة (1) والتي تمثل تغيرات نسبة الكروم Cr* المحررة في أوساط تحتوي على خلايا مصابة عند طفل مصاب وآخر سليم بدلالة نسبة الخلايا المفاوية س (LTC) حيث نلاحظ - عند الطفل السليم: كلما زادت نسبة الخلايا المفاوية س (LTC) زاد تحرير الكروم المشع Cr* إلى أن يصل إلى نسبة أعظمية (80) عندما تكون نسبة الخلايا LTc (10) أي أن الخلايا LTC قامت بإقصاء الخلية المصابة بإفرازها للبرفورين والإنزيمات الحالة بعد حدوث عملية التعرف المزدوج. - عند الطفل المصاب: فنلاحظ تزايداً طفيفاً في تحرير الكروم المشع Cr* لا يتجاوز نسبة (20) عندما تكون نسبة الخلايا LTc (10) أي عدم قيام الخلايا LTC بإقصاء الخلية المصابة. الإستنتاج: خلل في عمل الخلايا LTc عند الطفل المصاب. - إقتراح الفرضيتين: تقوم الخلايا LTC بإقصاء الخلايا المصابة بعد التعرف المزدوج عليها وذلك بإفراز البرفورين والإنزيمات الحالة وعليه فالفرضية التي نفسر بهما سبب عجز الجهاز المناعي عند الأطفال المصابين بمرض الـ HLH: ➤ ف1- خلل على مستوى البرفورين (طافر أو غير وظيفي) <u>ملاحظة:</u> تقبل كفرضية ثانية كل فرضية وجيهة من الفرضيات التالية ➤ خلل على مستوى الإنزيمات الحالة (الغرانزيم) ➤ خلل على مستوى الـ HLA_I	التمرين الثالث
02.5	0.5	0.25	0.25
	0.25	0.5	0.5
	0.5	0.5	0.5



➤ خلل في عرض البيبتيد المستضدي

➤ خلل في ال TCR

الجزء الثاني:

1- إستغلال الوثيقة (2) لشرح سبب العجز المناعي والتأكد من صحة إحدى الفرضيتين:

*من خلال الشكل (أ) من الوثيقة (2) والذي يمثل رسماً تخطيطياً لمراحل تركيب بروتين البرفورين داخل حويصلات الخلايا LTC نلاحظ أن هذه الأخيرة تتركب بروتين برفورين غير نشط وبتدخل إنزيم الكاتبسين يتحول إلى برفورين نشط، يتم إفرازه مع الإنزيمات الحالة (الغرانزيم) بظاهرة الإطراح الخلوي وذلك بعد حدوث التعرف المزدوج بين TCR الخلية LTC و معقد (CMH_I - بيبتيد مستضدي) للخلية المصابة.

*من خلال الشكل (ب) من الوثيقة (2) والذي يمثل جدولاً لنتائج تتبع تجربة الفلورة الخضراء الخاصة ببروتين البرفورين والحمراء الخاصة بالكاتبسين في وسط (أ) به خلايا LTC أخذت من طفل سليم و وسط (ب) أخذت من طفل مصاب بمرض الـ HLH حيث نلاحظ:

-في الوسط (أ) (طفل غير مصاب): وجود الفلورة الحمراء دلالة على وجود إنزيم الكاتبسين، و وجود الفلورة الخضراء دلالة على وجود البرفورين.

أما في الوسط (ب) (طفل مصاب بمرض الـ HLH): فوجود الفلورة الحمراء دلالة على وجود إنزيم الكاتبسين، وغياب الفلورة الخضراء دلالة على غياب بروتين البرفورين.

الاستنتاج: غياب البرفورين عند الأطفال المصابين بمرض الـ HLH.
*من خلال الشكل (ج) من الوثيقة (2) والذي يمثل السلسلة غير المستنسخة لجزء من مورثة PRF1 المسؤولة عن تركيب بروتين البرفورين عند كل من طفل سليم وآخر مصاب بمرض الـ HLH نجد:

• عند الشخص السليم:

	47	48	49	50
س ADN غير مستنسخة	TCA	CAG	TAT	CAC
سلسلة ARN	UCA	CAG	UAU	CAC
سلسلة الأحماض الأمينية	Ser	Gln	Tyr	His

• عند الشخص المصاب:

	47	48	49	50
س ADN غير مستنسخة	TCA	TAG	TAT	CAC
سلسلة ARN	UCA	UAG	UAU	CAC
سلسلة الأحماض الأمينية	Ser			

- ترجع الإصابة بمرض الـ HLH إلى حدوث طفرة إستبدال على مستوى الثلاثية 48 TAG بإستبدال القاعدة T بـ U نتج عنه ظهور UAG وهي رامزة التوقف وبالتالي توقف عملية تركيب بروتين البرفورين وتغير السلسلة البيبتيدية لهذا البروتين.

الاستنتاج: حدوث طفرة الإستبدال تؤدي إلى تغير البنية الفراغية لبروتين البرفورين

03.5



0.5 0.25	غير النشط (بروتد ١ /خلل). التركيب: تغير البنية الفرا. ي الكاتبين، فيبقى ا ي ل ر ا تاج غير وظيفي مما يؤدي إلى عدم إقصاء الخلايا المصابة عند الأط ل الخلايا المصابة م ل هز اعي. وهذا ما يؤكد صحة ف ي ا ن ل ن البرفورين فأصبح أو
02	الجزء الثالث: المخطط التحد مخطط يوضح مراحل الإستجابة الخلوية عند الأطفال المصابين بـ HLH

التصحيح النموذجي للموضوع الثاني

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الإجابة																	
1,75	كل بيانين بـ 0,25 0,25 0,50	1. التعرف على البيانات و المرحلة المبينة في الوثيقة (1) مع تحديد نوع التحويل الطاقي الحاصل: - التعرف على البيانات: <table><tr><td>8</td><td>7</td><td>6</td><td>5' + 5</td><td>4</td><td>3</td><td>2</td><td>1</td></tr><tr><td>NADP H,H⁺</td><td>NADP⁺</td><td>ATP</td><td>ADP + Pi</td><td>البروتونات H⁺</td><td>O₂</td><td>الماء</td><td>نظام ضوئي PSII</td></tr></table> - المرحلة المبينة في الوثيقة : المرحلة الكيموضوئية - تحديد نوع التحويل الطاقي الحاصل: تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية مخزنة في ATP و NADPH,H⁺	8	7	6	5' + 5	4	3	2	1	NADP H,H ⁺	NADP ⁺	ATP	ADP + Pi	البروتونات H ⁺	O ₂	الماء	نظام ضوئي PSII	
8	7	6	5' + 5	4	3	2	1												
NADP H,H ⁺	NADP ⁺	ATP	ADP + Pi	البروتونات H ⁺	O ₂	الماء	نظام ضوئي PSII												
3,25	0,5 0,5 0,5	2. النص العلمي: المقدمة: تقوم الأعشاب الضارة كسائر النباتات الخضراء بتركيب غذائها ذاتيًا بفضل ظاهرة التركيب الضوئي التي تتم وفق مرحلتين أساسيتين من بينهما الكيموضوئية. فكيف تتم هذه المرحلة؟ وكيف تؤثر عليها مادة الميثرابيوزين و اعتمادها كمبيد للتخلص من النباتات الضارة؟ العرض: تحدث المرحلة الكيموضوئية على مستوى عناصر خلوية متواجدة في حشوة الصانعة الخضراء تسمى الثيلاكويدات و تتم وفق الخطوات التالية: تتأكسد جزيئات اليخضور (أ) لمركز التفاعل للنظام الضوئي تحت تأثير الفوتونات المقترنة، متخلية عن إلكتروناتها فيتنشط أنزيم أكسدة الماء الذي يحفز أكسدة جزيئة الماء متخلية عن إلكتروناتها هي الأخرى مع تحرير ال O₂ ، إنه التحلل الضوئي للماء يتم وفق المعادلة التالية: 2H₂O → O₂ + 4H⁺ + 4e⁻ إلكترونات الماء المحررة لازمة لإرجاع النظام الضوئي PSII أما إلكترونات هذا الأخير لازمة لإرجاع النظام الضوئي PSI ما يجعلهما قابلين للتنبيه مجدداً. تنتقل الإلكترونات الناتجة عن مركز التفاعل عبر سلسلة من النواقل متزايدة كمون الأكسدة و الإرجاع. إن المستقبل الأخير للإلكترونات الناتجة يُدعى النيكوتين أميد أدنين ثنائي النيكليوتيد فوسفات NADP⁺ الذي يُرجع بواسطة أنزيم NADP ريدوكتاز حسب التفاعل التالي: 2NADP⁺ + 4H⁺ + 4e⁻ → 2 NADPH. H⁺ يُصاحب نقل الإلكترونات على طول سلسلة الأكسدة الإرجاعية، تراكم البروتونات H⁺ الناتجة عن أكسدة الماء، وتلك المنقولة من الحشوة باتجاه تجويف الثيلاكويد عبر الناقل T2. إن تدرج تركيز البروتونات المتولد بين تجويف الثيلاكويد وحشوة الصانعة الخضراء ينتشر على شكل سيل من البروتونات الخارجة عبر ال ATP سنتاز، تسمح الطاقة المتحررة من سيل هذه البروتونات الخارجة بفسفرة ال ADP إلى	التمرين الأول																



		ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي (Pi): إنها الفسفرة الضوئية. وبالتالي يمكن تلخيص المعادلة الإجمالية للمرحلة الكيموضوئية كالآتي: $2\text{H}_2\text{O} + 2\text{NADP}^+ + \text{ADP} + \text{Pi} \longrightarrow \text{O}_2 + 2\text{NADPH}, \text{H}^+ + \text{ATP}$ تعمل مادة الميتريبيوزين على تثبيط عمل إنزيم أكسدة الماء فلا يتأكسد هذا الأخير ما يمنع النظام الضوئي من استرجاع استقراره و قابليته للتنبية فينجم عن ذلك توقف انتقال الإلكترونات و ضخ البروتونات H^+ من طرف T_2 فلا ينطلق O_2 و لا يركب ال ATP و بالتالي تنتبّط المرحلة الكيموضوئية و غياب نواتجها الضرورية للمرحلة الكيموحيوية المولية فتتوقف هي الأخرى و كنتيجة حتمية لذلك تتوقف عملية التركيب الضوئي ما يؤدي إلى موت النبات. الخاتمة: المرحلة الكيموضوئية مرحلة مهمة من عملية التركيب الضوئي، تتم وفق آلية دقيقة بتدخل عناصر مهمة على غرار إنزيم أكسدة الماء فغياب أحد هذه العناصر أو تثبيطها يؤدي إلى توقف هذه العملية الحيوية و بالتالي عدم تركيب المادة العضوية المؤدي إلى موت النبات	
	0,75		
	0,5		
		الجزء الأول: 1 تحديد مستوى تأثير كل مادة على آلية النقل المشبكي، مع التعليل: المرحلة 2: <u>سُم البوتيلينيك يُؤثر على الخلية قبل مشبكية يمنع تحرير المبلغ العصبي الكيميائي الأستيل كولين.</u> التعليل: حقن سُم البوتيلينيك في العنصر قبل مشبكي مع التنبية، يسجل كمون عمل (+30mv) في العصبون قبل المشبكي وتدفق شوارد Ca^{++} إلى داخل الزر المشبكي، مع عدم إفراز الأستيل كولين، وتسجيل كمون راحة في الخلية بعد مشبكية، أي أن سُم البوتيلينيك يمنع طرح الحويصلات المشبكية لمحتواها من المبلغ العصبي الكيميائي الأستيل كولين في الشق المشبكي. المرحلة 3: <u>سُم Concoitoxine يمنع إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} في الزر مشبكي.</u> التعليل: عند إضافة سم Concoitoxine مع التنبية، يسجل كمون عمل (+30mv) في الخلية قبل مشبكية، وغياب شوارد Ca^{++} في الزر المشبكي، وكمية الأستيل كولين المفرزة معدومة، أي سم Concoitoxine يمنع إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} مما يمنع ميز شوارد Ca^{++} إلى الخلية قبل مشبكية فيثبط هجرة الحويصلات المشبكية نحو الغشاء القبل المشبكي و بالتالي عدم طرح المبلغ العصبي. المرحلة 4: <u>سُم Saxitoxine يمنع إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Na^+ في الخلية قبل مشبكية.</u> التعليل: بعد إضافة سُم Saxitoxine وبالرغم من إحداث تنبيه، يسجل كمون راحة (-70mv) في الخلية قبل مشبكية و بالتالي غياب شوارد Ca^{++} في العنصر قبل مشبكي، وتكون كمية الأستيل كولين المفرزة معدومة، أي أن سُم Saxitoxine يمنع إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Na^+ و بالتالي عدم ميز الشوارد Na^+ نحو الداخل فلا يتم تسجيل موجة زوال الإستقطاب في الخلية القبل مشبكية. 2- تفسير المرحلتين التجريبيتين 5 و 6: التجربة 5: بعد إضافة سُم Carbamate مع التنبية يسجل كمون عمل	
2.5	2*0.25		التمرين الثاني
	2*0.25		
	2*0.25		



	2*0.25	(+30mv) في الزر المشبكي لوصول موجة زوال الإستقطاب الذي تؤدي إلى إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++} وتدفعه في العنصر قبل مشبكي، وإفراز كمية معتبرة للأستيل كولين، ويُفسر تسجيل سلسلة (تواترات) كمونات عمل في الخلية بعد مشبكية بتنشيط سُم Carbamate لعمل إنزيم أستيل كولين إستيراز (عدم تفكيك الأستيل كولين) وبالتالي بقاء القنوات الكيميائية الخاصة بـ Na^{+} مفتوحة لمدة أطول. التجربة 6: بعد إضافة الكورار مع التنبيه يسجل كمون عمل (+30mv) بوصول موجة زوال الاستقطاب للخلية قبل مشبكية، مما يؤدي إلى إنفتاح القنوات الفولطية للكالسيوم وتدفع Ca^{++} في العنصر قبل مشبكي، وإفراز كمية معتبرة من الأستيل كولين، غير أنه يسجل كمون راحة في الخلية بعد مشبكية يُفسر بتنشيط الكورار على المواقع الخاصة بالمبلغ العصبي الكيميائي الأستيل كولين على المستبلات القنوية الخاصة به مما يعيق إنفتاح القنوات الكيميائية الخاصة بـ Na^{+} على مستوى الغشاء بعد مشبكي وعدم تدفق Na^{+} مما يمنع توليد كمون عمل بعد مشبكي (PPSE).	
04.5	2*0.25 0.25 0,5 0.75 4*0.25 0.5	الجزء الثاني: 1- توضيح أي من السموم السابقة له نفس تأثير سُم الأفعى باستغلال النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2): يمثل الشكل أ أعمدة بيانية لشوارد Ca^{++} وسعة التقلص إضافة إلى مدة التقلص في وجود في غياب السم حيث نلاحظ في غياب سُم الأفعى تكون سعة التقلص كبيرة (7 و ١)، ومدة التقلص طويلة (5 و ١) وكمية شوارد Ca^{++} في الزر المشبكي كبيرة (6 و ١)، بينما في وجود السُم تكون سعة التقلص ومدة التقلص ضئيلة جدا (0,5 و ١) بينما تنعدم كمية شوارد Ca^{++} في الزر المشبكي. الإستنتاج: يمنع سُم الأفعى تدفق (دخول) شوارد Ca^{++} إلى الخلية قبل المشبكية. و مما سبق سُم Saxitoxin له نفس تأثير سُم الأفعى، وذلك لعدم تسجيل كمون عمل في الخلية قبل مشبكية مما يمنع إنفتاح القنوات الفولطية الخاصة بـ Ca^{++}. 2- شرح كيف يتسبب سُم الأفعى في شلل الفريسة (كيفية تأثير سُم الأفعى): سمح استغلال الشكل أ من الوثيقة 1 بإستنتاج: أن السُموم تُعرق إنتقال الرسالة العصبية في المشبك التنبيهي بتأثيرها على مستويات مختلفة من المشبك. إستغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2): يمثل الشكل (ب) نمذجة تأثير سُم نوع من الأفاعي، حيث نلاحظ: إن سُم هذا النوع من الأفاعي يتثبت على القنوات الفولطية الخاصة بـ K^{+} فيثبط عملها ما يمنع عودة الإستقطاب وبالتالي عدم إنتشار موجة زوال الإستقطاب (كمون العمل) على مستوى الزر مشبكي مما يؤدي إلى عدم إنفتاح القنوات الفولطية لـ Ca^{++} ومنه عدم تحرير الحويصلات المشبكية للأستيل كولين في الشق المشبكي، فتبقى القنوات الكيميائية لـ Na^{+} مغلقة ومنه عدم حدوث تدفق داخل للشوارد Na^{+} على مستوى العصبون الحركي، فلا تتولد أي رسالة عصبية على مستواه فينجم عنه عدم تقلص العضلات فيحدث شللاً لفريسة. الإستنتاج: سُم هذا النوع من الأفاعي يُثبط (يمنع) إنتقال الرسالة العصبية من خلال تأثيره على القنوات الفولطية الخاصة بـ K^{+}.	



		من النتائج السابقة يتبين أن: يمكن لإنتقال الرسالة العصبية أن تختل بالتأثير على النقل المشبكي بتدخل جزيئات كسّم الأفعى الذي يمنع تحرير الأستيل كولين وبالتالي منع إنتقال الرسالة العصبية من خلال تثبيطه لإنتفاخ القنوات الفولطية الخاصة بـ K^+ <u>فينجم عنه عدم تقلص العضلات فيحدث شللاً للفريسة</u>	
		الجزء الأول: 1- استغلال الوثيقة 1 لاقتراح فرضيتين لتفسير سبب الإصابة بالمرض: تمثل الوثيقة 1 الية امتصاص و نقل و تنظيم الحديد في العضوية حيث نلاحظ: في حالة قصور في الحديد الدموي تقوم الخلايا المعوية بامتصاص الحديد ثم ادخاله عبر بروتين غشائي الفيروبروتين لينتقل الى الدم ثم الى الخلايا لاستعماله. في حلة بلوغ الحديد قيمة مرجعية يرتبط الهيسيددين ببروتين الفيروبروتين و تتوقف عملية انتقال الحديد من الخلايا المعوية الى الدم و تبقى بذلك قيمة الحديد مرجعية. و منه نستنتج: ار باط بروتين فيروبروتين مع بروتين الهيسيددين ضروري لتنظيم قيمة الحديد في الدم عند بلوغ الحديد الدموي قيمة مرجعية. اقتراح فرضيتين: بما ان مرض الاصطباغ الدموي مرض وراثي ناتج عن تراكم الحديد داخل الخلايا حين يرتفع تركيزه في الدم عن القيمة المرجعية و بما أن تنظيمه متعلق بارتباط البروتينين فيروبروتين مع الهيسيددين، يمكن اقتراح الفرضيتين التاليتين: الفرضية 1: خلل في بنية فيروبروتين ناتج عن حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة المسؤولة عن تركيبه ففقد بذلك ذا البروتين بنيته الوظيفية مما منع ارتباطه بالهيسيددين و بالتالي استمرار دخول الحديد الى الدم ليتراكم الحديد في الخلايا مما يسبب مرض الاصطباغ الدموي . الفرضية 2: خلل في بنية الهيسيددين ناتج عن حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة المسؤولة عن تركيبه ففقد بذلك هذا البروتين بنيته الوظيفية مما منع ارتباطه بالفروبروتين و بالتالي استمرار انتقال الحديد من لخلية المعوية الى الدم ليتراكم الحديد في الخلايا مسببا مرض الاصطباغ الدموي الجزء الثاني: استغلال الوثيقة 2: الشكل أ: يمثل الشكل أ البنية الفراغية لبروتين الهيسيددين مأخوذة عن برنامج راستوب حيث نلاحظ ان الهيسيددين يتكون من سلسلة بيبتيديّة واحدة (له نهايتين) يضم بنيتين ثانويتين و مناطق انعطاف كما يضم 4 جسر كبريتية (-cys11 cys14-cys22 cys19 cys13-cys10 cys23-cys7) تساهم في استقرار و ثبات بنيته الفراغية. الشكل ب: يرتبط الهيسيددين بالفروبروتين عن طريق رابطة قوية تتمثل في الجسر الكبريتي بين الحمض الاميني cys رقم 7 للهيسيددين الموجود في النهاية الامينية (الجزء الداكن) و الحمض الاميني cys رقم 326 لبروتين الفيروبروتين. استنتاج: تسمح البنية الفراغية الطبيعية للبروتينين الهيسيددين بالفروبروتين بارتباطهما بواسطة جسر ثنائي الكبريت (cys326-cys7) و بالتالي تنظيم قيمة الحديد في الدم عند بلوغ الحديد الدموي القيمة المرجعية. الشكل ج: يوضح جزء من السلسلة غير مستنسخة للاليل SLC40A1 الذي يشفر	
2	0,5 0,5 0,5 0,25 0,25 0,5		التمرين الثالث



		لتركيب بروتين فيروبروتين عند شخص سليم و عند شخص مصاب بالاصطباغ الدموي حيث نلاحظ: عند الشخص السليم: السلسلة غير مستنسخة: ...ATG-ACT- GTC -CTG-GGC-TTT- GAC -TGC-ATC-ACC-ACA.... سلسلة ARNm: ...AUG-ACU-GUC-CUG-GGC-UUU-GAC-UGC-AUC-ACC-ACA.... السلسلة البيبتيدية: ...Met –Thr –Val – Leu – Gly -Phe- Asp - Cys- Ile - Thr - Thr... عند الشخص المصاب: السلسلة غير مستنسخة: ...ATG- ACT- GTC-CTG-GGC-TTT- GAC-TAC- ATC- ACC - ACA.... سلسلة ARNm: ...AUG-ACU-GUC-CUG-GGC-UUU-GAC-UAC-AUC-ACC-ACA.... السلسلة البيبتيدية: ...MET-Thr – Val – Leu - Gly- Phe- Asp –Tyr – Ile –Thr - Thr... بمقارنة التتابع النكليوتيدي لكل من السلسلة غير المستنسخة و ال ARNm و كذا السلسلة البيبتيدية الموافقة لهما عند كل من الشخص السليم و الشخص المصاب بمرض الاصطباغ الدموي نلاحظ تشابه جميع نكليوتيدات سلسلتي الADN باستثناء نكليوتيدة واحدة فقط حيث استبدلت النكليوتيدة G عند الشخص السليم بالنكليوتيدة A عند الشخص المصاب نتج عنه استبدال الرامزة رقم 326 المتمثلة في UGC على مستوى ARNm المشفرة للحمض الاميني Cys بالرامزة UAC المشفرة للTyr في السلسلة البيبتيدية عند الشخص المصاب. ومنه نستنتج حدوث طفرة وراثية (استبدال) مست لاليل المسؤول عن تركيب بروتين الفيروبروتين ادت الى تركيب بروتين فيروبروتين طافر ذو بنية فراغية غير وظيفية. التركيب: مرض الاصطباغ الدموي هو مرض وراثي ناتج عن حدوث طفرة وراثية (استبدال GبA للثلاثية 326) مست المورثة المسؤولة عن تركيب بروتين الفير بورتين ادت الى تركيب بروتين طافر حيث استبدل احد احماضه الامينية رقم 326 Cys بالحمض الاميني Tyr مما ادى الى فقدان بروتين الفيروبروتين لبنيته الفراغية الوظيفية و منه فقد قدرته على الارتباط بالهيسيدين بعدم تشكل الجسر ثنائي الكبريت cys326-cys7 الذي يربط الفيروبروتين بالهستيدين مما نتج عنه استمرار انتقال شوارد الحديد الى الدم و ارتفاع تركيزها في الدم وبالتالي تراكمها داخل الخلايا و منه الاصابة بمرض الاصطباغ الدموي و هذا ما يؤكد صحة الفرضية الاولى المقترحة و التي تنص على حدوث خلل في بنية فيروبروتين ناتج عن حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة المسؤولة عن تركيبه ففقد بذلك هذا البروتين تخصصه الوظيفي مما منع ارتباطه بالهيسيدين و بالتالي استمرار انتقال الحديد الى الدم ليتراكم الحديد في الخلايا مما يسبب مرض الاصطباغ الدموي
02	02	الجزء الثالث: تلخيص في مخطط العلاقة بين بنية البروتين و تخصصه الوظيفي و سبب ظهور المرض:



