

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة التربية الوطنية

مديرية التربية (موحد بين عدة ثانويات)

بكالوريا تجريبية في التعليم الثانوي

دورة ماي 2023

الشعبة علوم تجريبية / الاساتذة : بلمداني(الاغواط)-قمومية(الشلف)-بلفراق(باتنة)-معمرى(تقوت)

اختبار في مادة علوم الطبيعة و الحياة

المدة : 4 سا و 30 د

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين

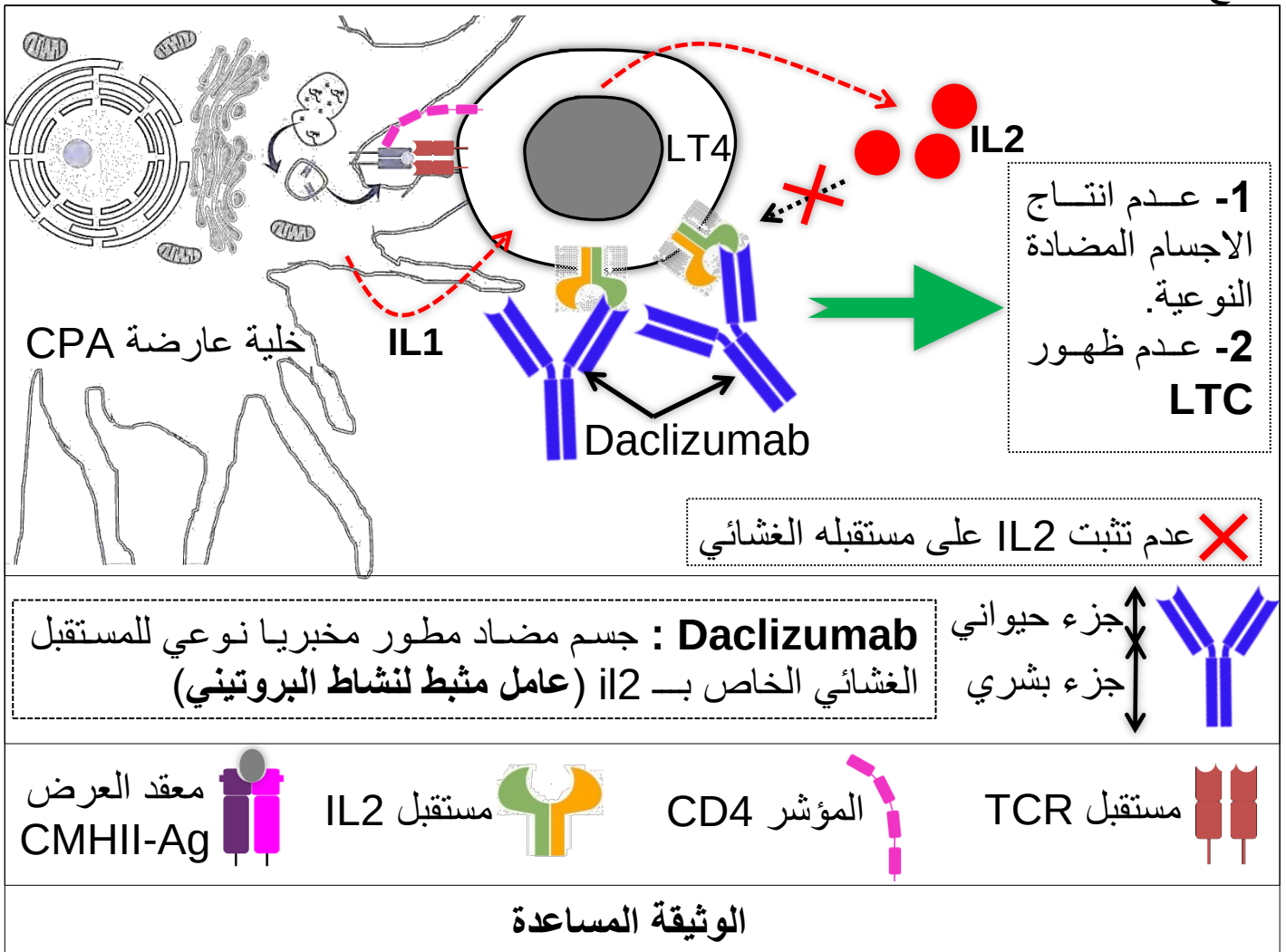
الموضوع الاول

يحتوي على 09 صفحات (من الصفحة 1 من 16 الى الصفحة 9 من 16)

التمرين الاول (05 نقاط) :

أن للعضوية جهازا مناعيا يعمل وفق آليات دقيقة و منظمة تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين, لذلك يستعمل في المجال الطبي عوامل مثبطة لنشاط هذه البروتينات.

تقترح عليك الوثيقة التالية :



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

a- تحفز LTh للمفاويات المنتقاة : أ- عن طريق تنشيطها بواسطة IL2 ب- عن طريق تنشيطها بواسطة IL1 ج- عن طريق عرضها لمحدد المستضد	b- تنشط البلعمية الكبيرة الـLT4 المنتقاة : أ- بواسطة IL2 ب- بواسطة IL1 ج- بواسطة المستقبل الغشائي النوعي TCR
c- ترتبط جزيئة CD4 بـ : أ- بجزيئة CMHI ب- بجزيئة CMHII ج- بمحدد المستضد	d- ينشط IL2 : أ- للمفاويات LB و LT8 الغير منتقاة ب- للمفاويات LB و LT8 المنتقاة ج- الخلايا البلازمية

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

التمرين الثاني (07 نقاط) :

يعاني الكثير من الاشخاص من مشكلة القلق المزمن **L'anxiété chronique** الذي يكون غالبا مصحوبا بتقلصات عضلية مفاجئة للعضلات الهيكلية, يمكن علاج هذه الانقباضات العضلية بالادوية المضادة للاكتئاب مثل البنزوديازيبين **Benzodiazépines (BDZ)**.

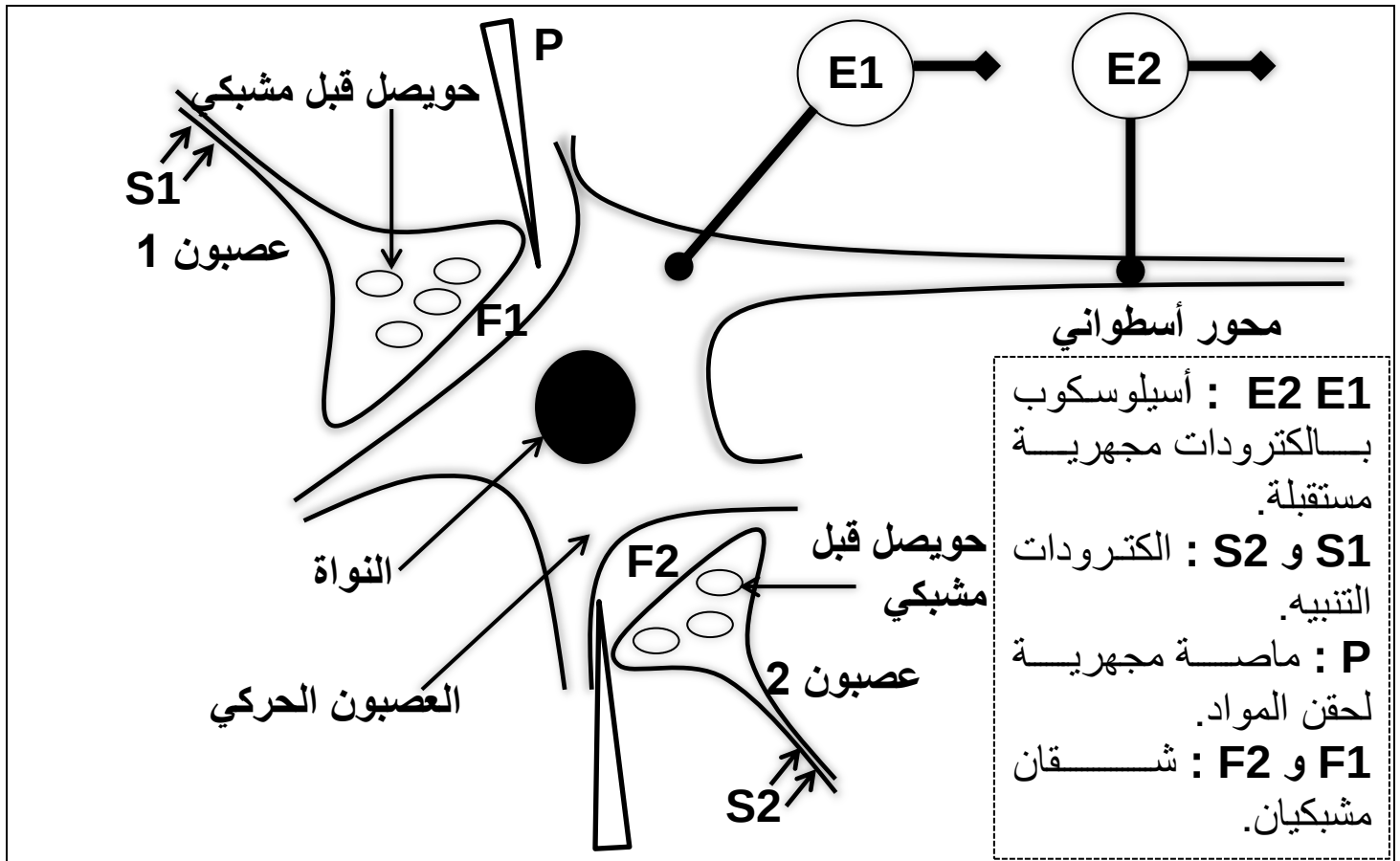
الجزء الاول

تم دراسة منطقة التشابك على مستوى المادة الرمادية للنخاع الشوكي تقترح الوثيقة (1) :

الشكل (أ) : يمثل تركيباً تجريبياً على مستوى العصبون المحرك المتحكم في الخلايا العضلية

للعضلات الهيكلية و جدول لتغيرات الكمون الغشائي المحصل عليه في الاجهزة (E1) و (E2)

الشكل (ب) : يمثل تأثير حقن GABA و الاستيل كولين على العصبون الحركي في غياب التنبيه الكهربائي.



التنبيه في S1	التسجيل في E1 في mv العتبة -40 -70 ms	التسجيل في E2 في mv ms	غياب تقلص الليف العضلي
التنبيه في S2	التسجيل في E1 في mv العتبة -40 -70 ms	التسجيل في E2 في mv ms	وجود تقلص الليف العضلي
تنبيه متزامن في S1 و S2	التسجيل في E1 في mv العتبة -40 -70 ms	التسجيل في E2 في mv ms	غياب تقلص الليف العضلي

الشكل (أ) من الوثيقة 1

التجارب	حقن الـGABA في F1	حقن الاستيل كولين في F2
التسجيلات في E1		
الشكل (ب) من الوثيقة 1		

1- حلل معطيات الشكل (أ) من الوثيقة (1).

2- فسر نتائج الشكل (ب), ثم استخرج خصائص الظواهر العصبية التي تم الحصول عليها في الوثيقة (1).

الجزء الثاني

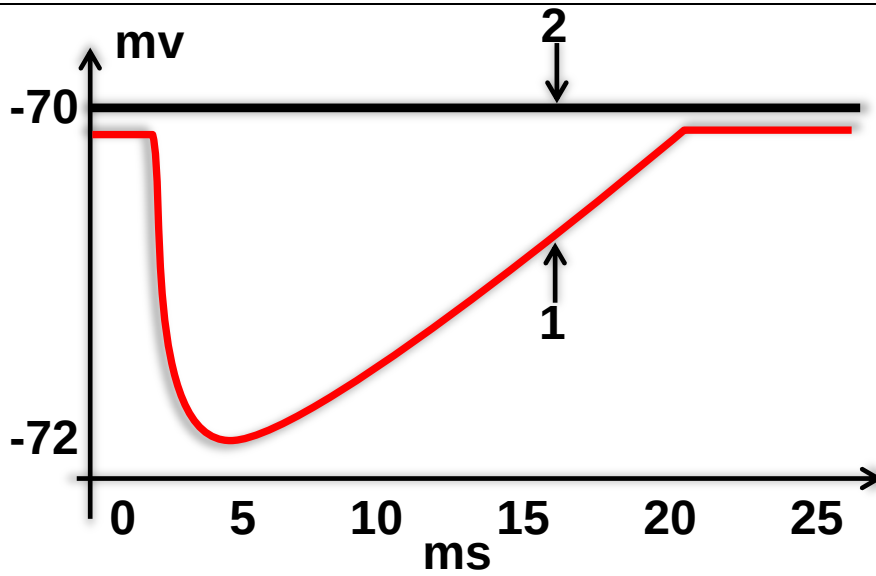
لفهم أسباب هذه الاعراض المصاحبة للقلق المزمن و العلاج بالبنزوديازيبين (BDZ) نقدم لك سلسلة من التجارب الموضحة في الوثيقة (2) :

التجربة (1) : يمكن اعادة وضعية المشابك المرتبطة بالقلق من أجل فهم الالية المسببة له على مستوى الجسم الخلوي للعصبون الحركي حيث يتم حقن البيكروتوكسين في الشق المشبكي F1 و النتائج موضحة في الشكل (أ).

معطيات : مادة البيكروتوكسين لها القدرة على التثبيت على المستقبلات الغشائية الخاصة بالمبلغ العصبي GABA التي تقع على غشاء العصبون الحركي مسببة ظهور أعراض القلق.

التجربة (2) : هناك العديد من المواد تستعمل في الطب كأدوية يركز تأثيرها على المستقبلات الغشائية, تعتبر البنزوديازيبينات (مثل : الفاليوم, ليبيريوم) من المسكنات, تستعمل ضد القلق حيث تثبت على المستقبلات الغشائية لـGABA, مراحل التجربة و نتائجها موضحة في الشكل (ب).

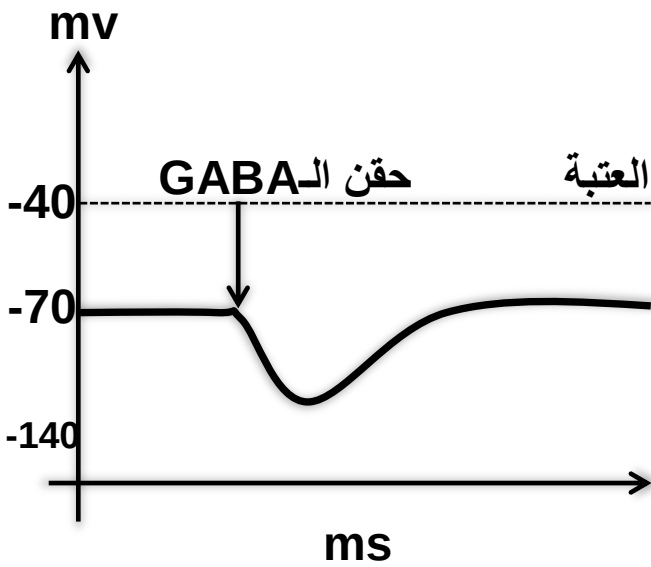
- أما الشكل (ج) فيوضح آلية تأثير البنزوديازيبين BDZ على مستوى العصبون.



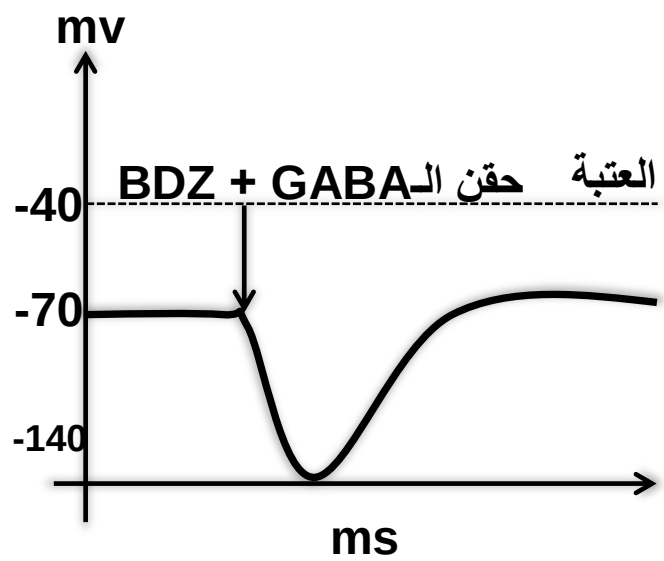
المنحنى 1: التسجيل في E1 بعد التنبيه في S1 و بدون حقن بيكروتوكسين في F1.
المنحنى 2: التسجيل في E1 بعد التنبيه في S1 و مع حقن بيكروتوكسين في F1.

الشكل (أ) من الوثيقة 2

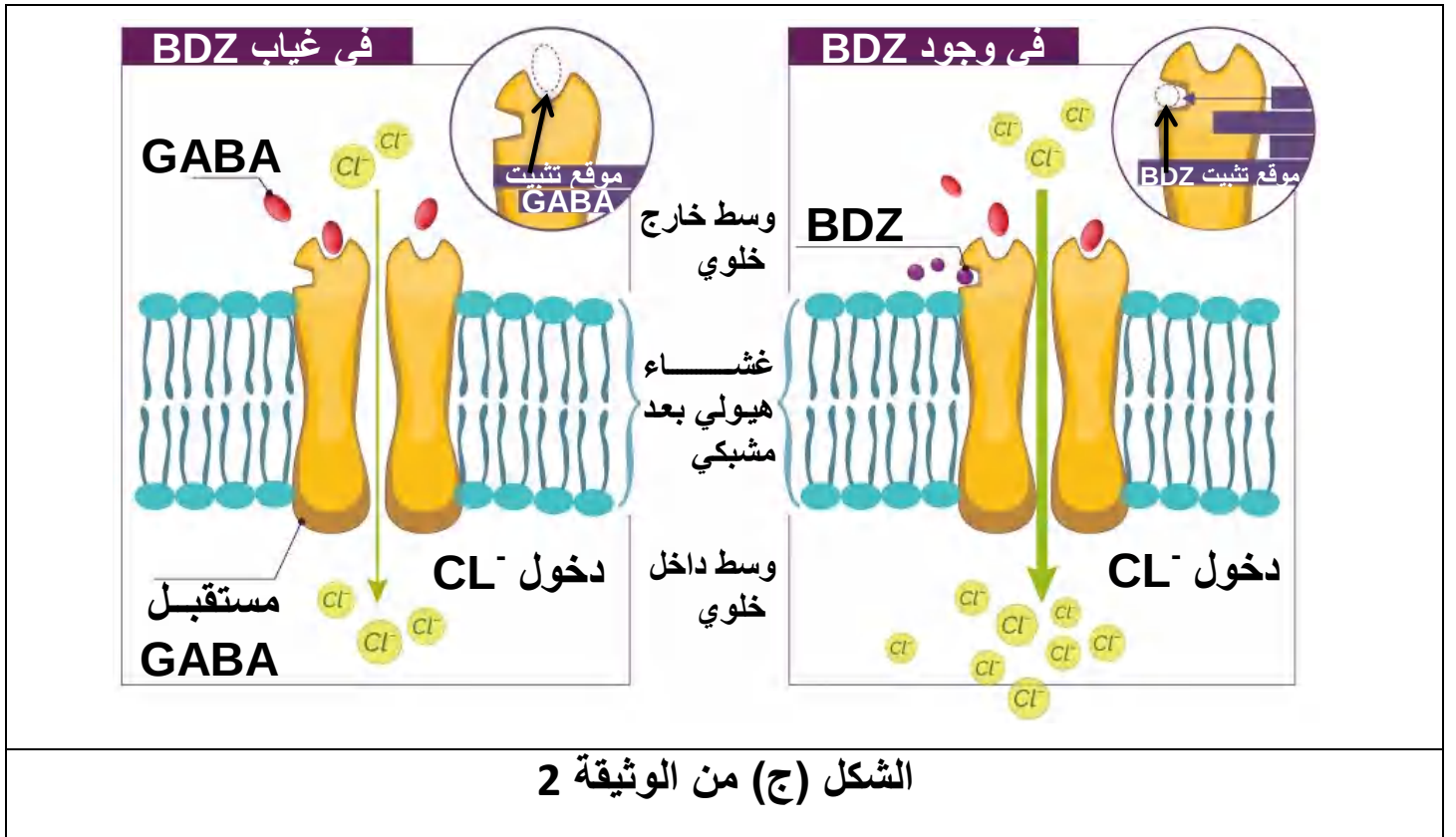
التسجيل في (E1) بعد حقن GABA على مستوى F1 و في غياب BDZ



التسجيل في (E1) بعد حقن GABA على مستوى F1 و في وجود BDZ



الشكل (ب) من الوثيقة 2



الشكل (ج) من الوثيقة 2

1- باستغلالك للأشكال الوثيقة (2) :

- وضح كيف تظهر الاعراض العضلية الناتجة عن القلق.
- برر أن استخدام البنزوديازيبينات يسبب أختفاء الاعراض العضلية الناتجة عن القلق.

التمرين الثالث (08 نقاط) :

مرض فابري هو اضطراب أيضي نادر عند الاطفال, يتميز على المستوى الخلوي بتراكم شكل من الدهون السكرية يعرف بـ **Gb3** حيث نميز 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

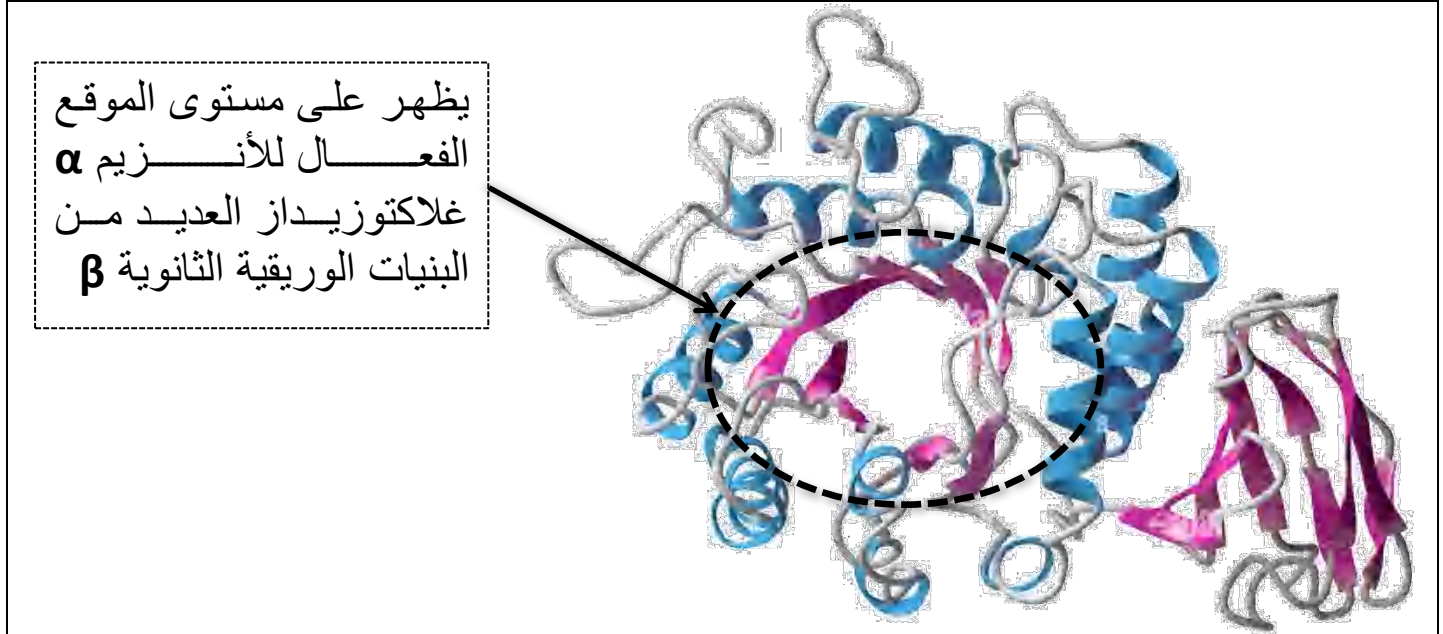
تعتبر الليزوزومات عضيات صغيرة داخل الخلية تشارك في التفاعلات الايضية حيث يلعب أنزيم α غلاكتوزيداز (**α GAL**) دورا هاما داخل هذه العضية.

نقدم معطيات الوثيقة (1) حيث :

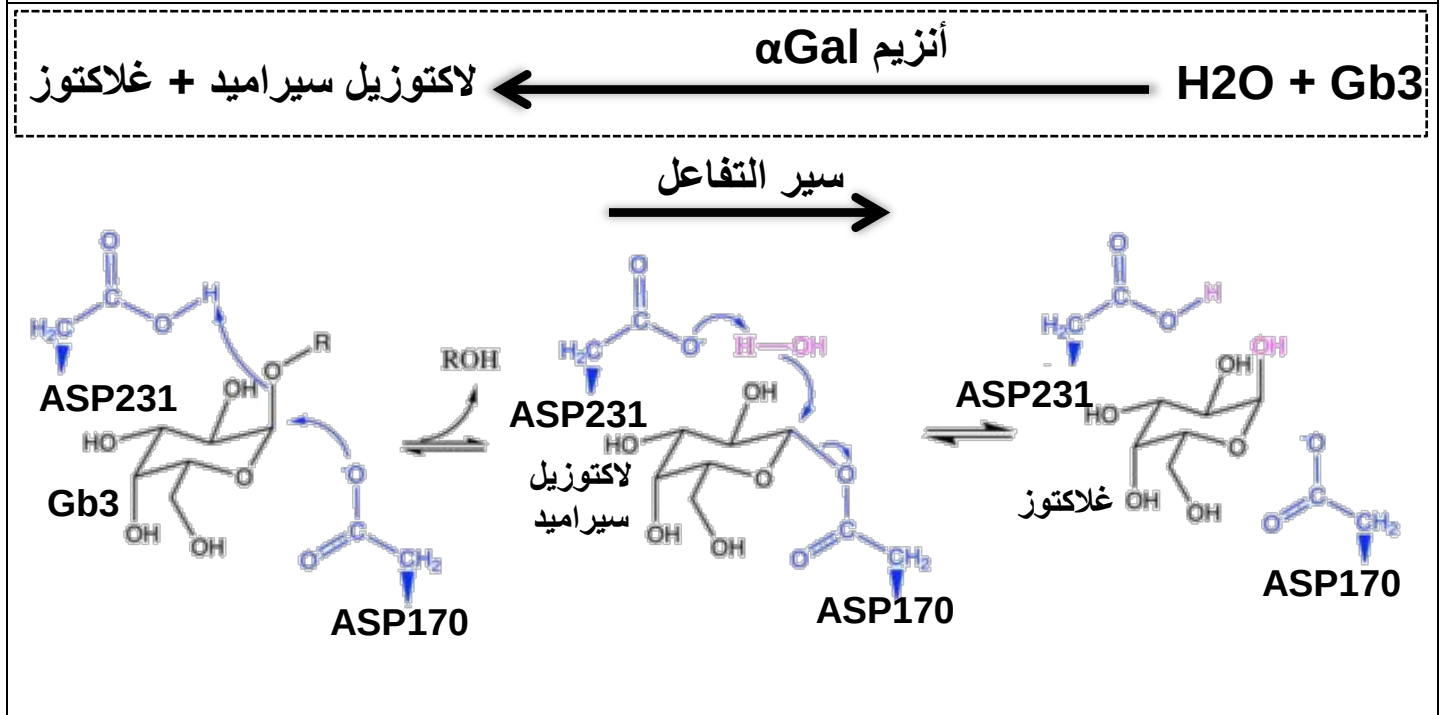
الشكل (أ) : يمثل البنية الفراغية للأنزيم α GAL ممثلة ببرنامج راستوب.

الشكل (ب) : يمثل معادلة التفاعل الذي يحفزها أنزيم α GAL و آلية تأثير هذا الانزيم على الركيزة Gb3 على مستوى موقع التحفيز للموقع الفعال للأنزيم α GAL (ينتمي كل من الحمض الاميني ASP231 و الحمض الاميني ASP170 للموقع التحفيز)

الشكل (ج) : يمثل نتائج مقارنة نشاط أنزيم α GAL لدى 3 فئات من الاشخاص.



الشكل أ من الوثيقة 1



الشكل ب

الفئات	شخص مصاب بفابري المتقدم	شخص مصاب بفابري المتأخر	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 بغرض توضيح كيفية تأثير هذا الدواء و مدى فعاليته. تقترح الوثيقة (2) حيث :

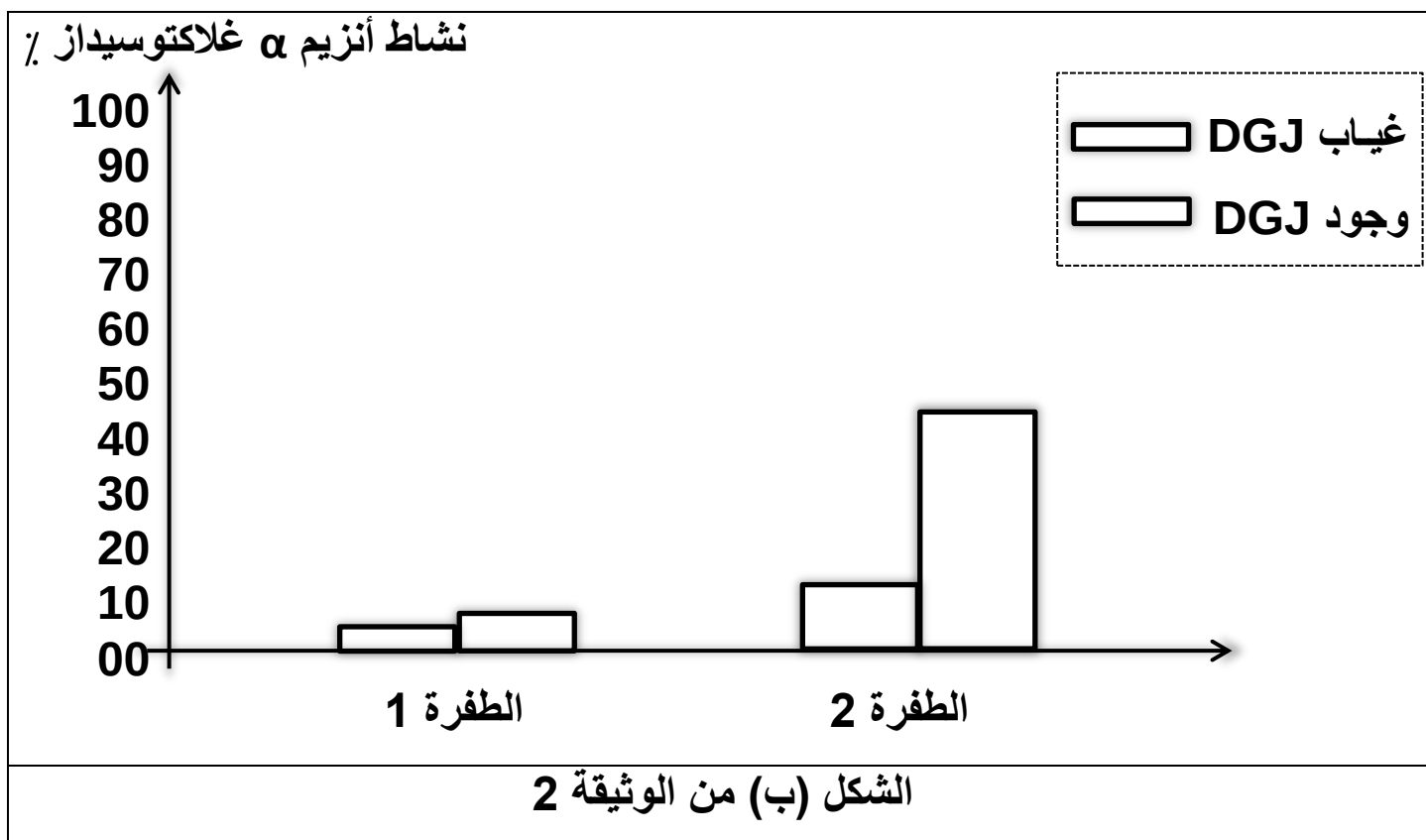
الشكل (أ) : يوضح معلومات حول المادة **DGJ**.

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

الطفرة 1 : تكون قريبة من الموقع الفعال.

الطفرة 2 : تكون بعيدة عن الموقع الفعال.

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



1- انطلاقا من استثمار معطيات الوثيقة (2) :

- ناقش مدى فعالية العلاج بمادة **DGJ** في حالة مرض فابري.

- صادق على صحة الفرضية المقترحة أنفا.

الجزء الثالث

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

الموضوع الثاني

يحتوي على 07 صفحات (من الصفحة 10 من 16 الى الصفحة 16 من 16)

التمرين الاول (05 نقاط) :

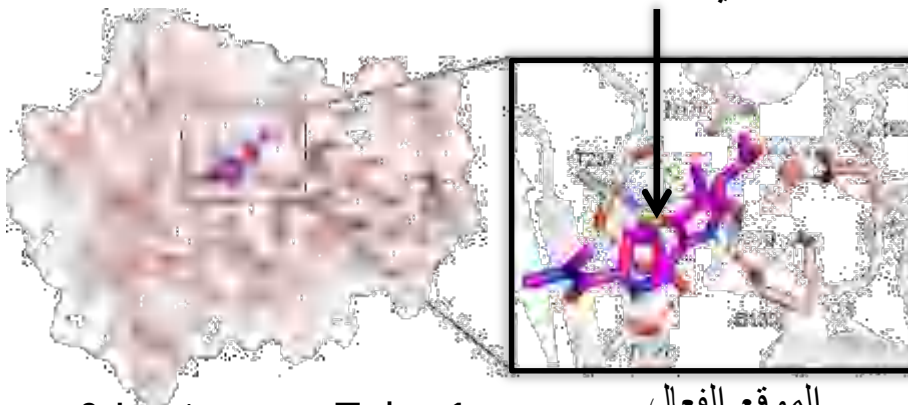
أصبحت مقاومة البكتيريا للمضادات الحيوية قضية مقلقة للصحة العامة, فهي آلية تسمح باستمرار تكاثر البكتيريا و عدم القدرة على كبح نموها, بغرض دراسة بعض من آليات مقاومة المضادات الحيوية و لإبراز العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين الانزيمي, تقترح مايلي :

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

أرقام الأحماض الامينية	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

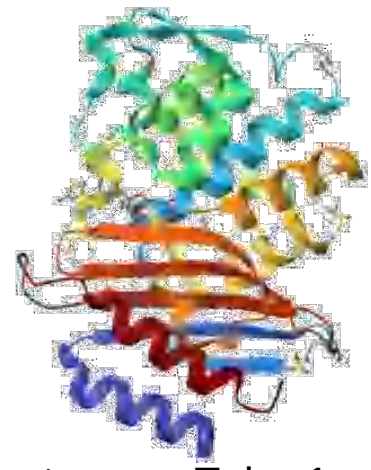
الشكل (أ)

المضاد الحيوي Cefotaxime



الموقع الفعال

β -Lactamase Toho-1
في وجود المضاد الحيوي Cefotaxime



β -Lactamase Toho-1
في غياب المضاد الحيوي Cefotaxime

الشكل (ب)

الوثيقة المساعدة

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

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

1- صف بنية أنزيم β -Lactamase المقاوم.

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

- الحمض الاميني Ser₂₃₇ ينتمي لموقع التحفيز.

- Céfotaxime ينتمي لعائلة المضادات الحيوية β -Lactamine.

التمرين الثاني (07 نقاط) :

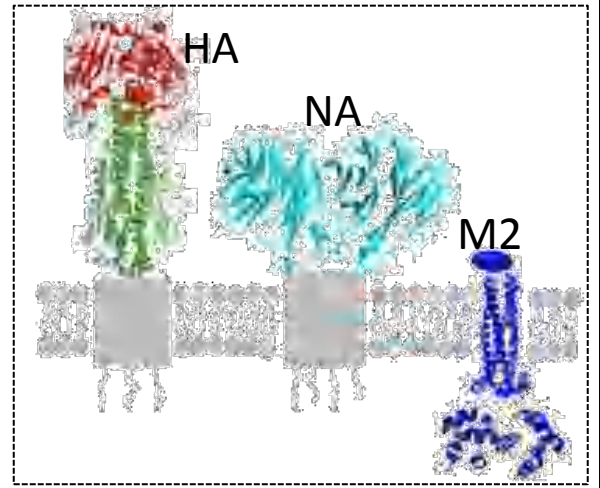
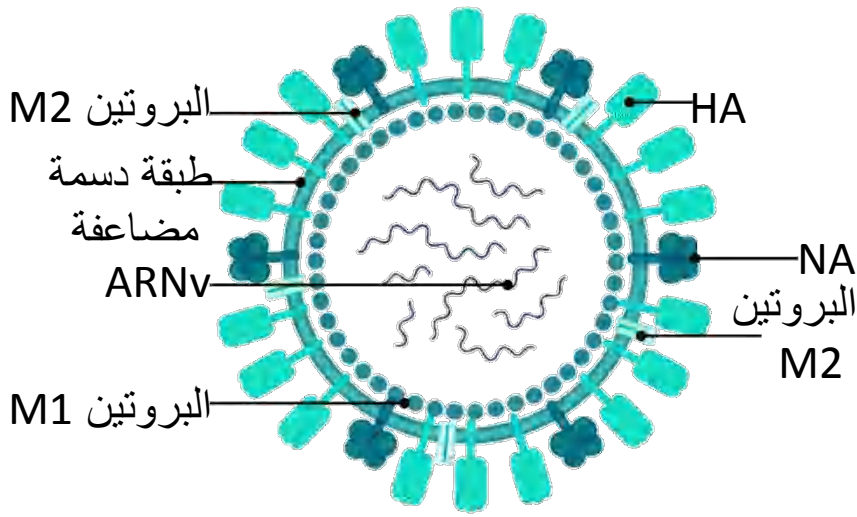
للعضوية جهازا مناعيا يعمل وفق أليات منظمة تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين, الا أنه يطرح دوما مشكلة مكافحة بعض الانواع من المستضدات من بينها فيروس الانفلونزا الموسمية الغير مستقر, لذلك يستعمل في المجال الطبي اللقاح من أجل مواجهة هذا المشكل فتتترح الدراسة التالية :

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.

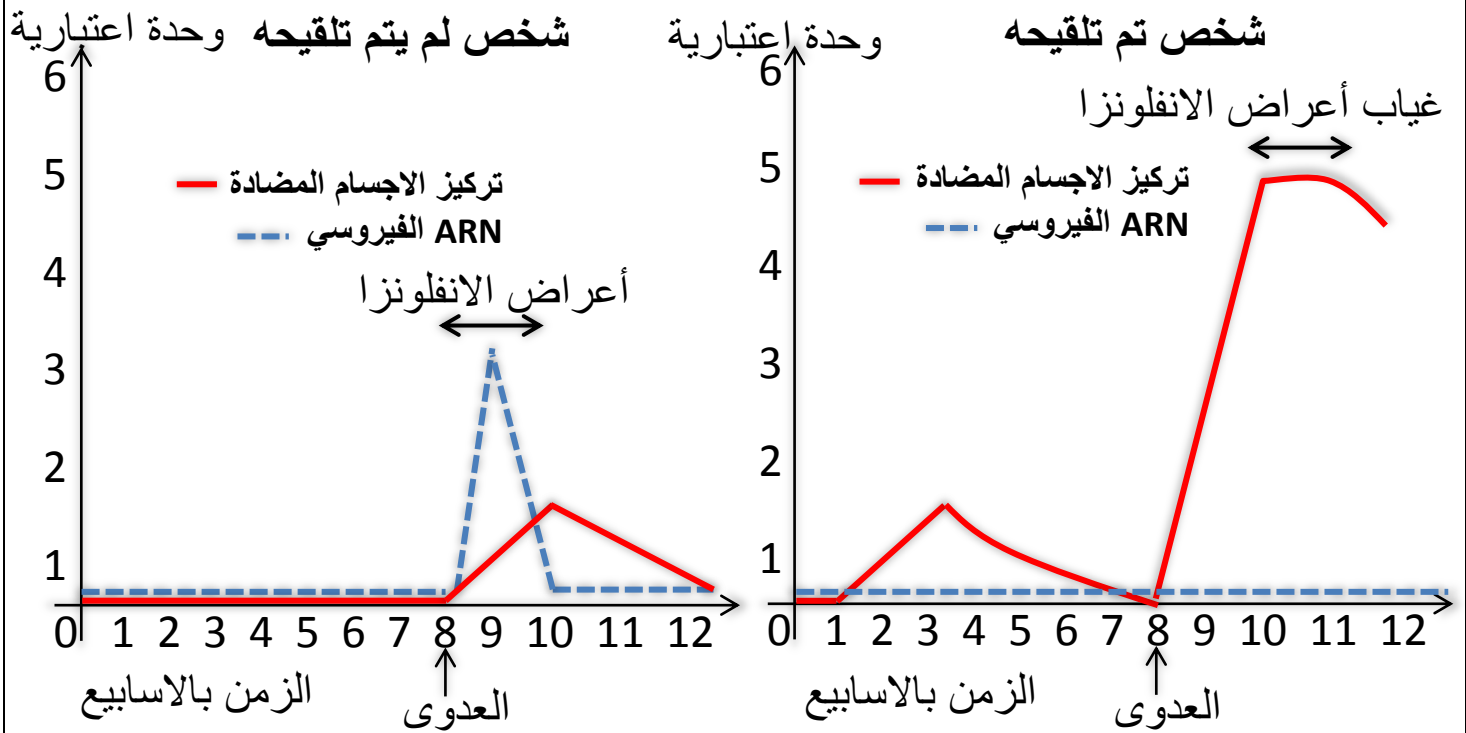
الشكل (ب) : نتائج تحليل مصل دم عند شخص لم يتم تطعيمه ضد الانفلونزا و عند شخص آخر تم تطعيمه ضد الانفلونزا.



بنية فيروس الانفلونزا

البنية الفراغية لبعض من بروتينات
فيروس الانفلونزا

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة 1

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

الجزء الثاني

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

- نتائج قاييس عدد الخلايا للمفاوية ممثلة في جدول الوثيقة 2-أ.

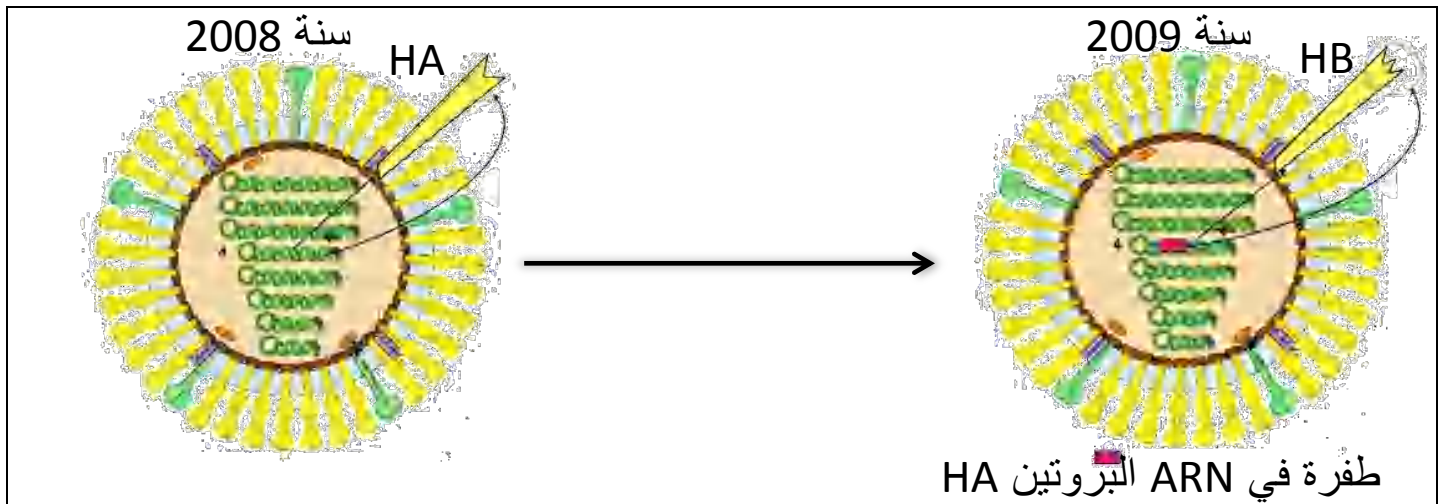
- كما يبين الشكل ب من الوثيقة 2 الاصل الوراثي لبعض محددات المستضد الفيروسي A-B-C- D و رسم تخطيطي لها من سنة 2008 الى غاية سنة 2009.

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

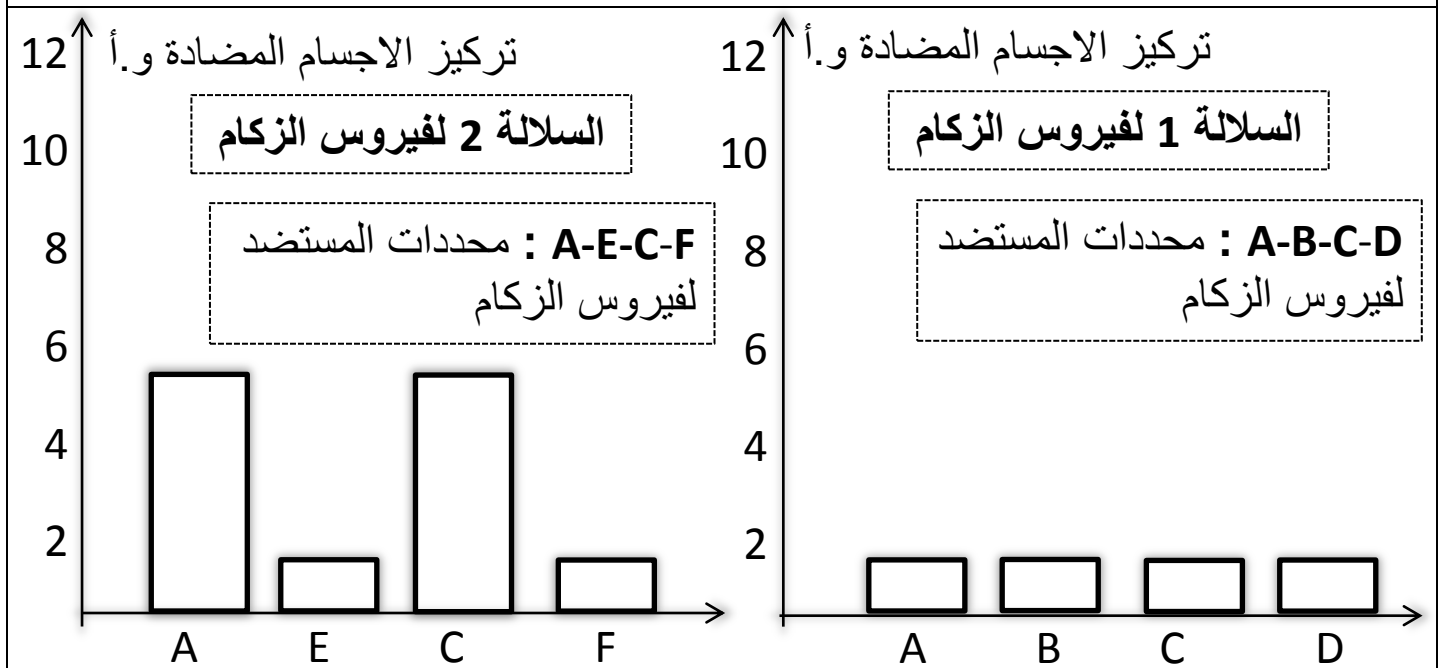
عدد	بعد أسبوع من حقن السلالة الاولى لفيروس الزكام	بعد سنة من حقن السلالة الاولى لفيروس الزكام
LT4m	80 خلية في سم3 / دم لكل مستضد	80 خلية في سم3 / دم لكل مستضد
LT8m	120 خلية في سم3 / دم لكل مستضد	120 خلية في سم3 / دم لكل مستضد
LBm	130 خلية في سم3 / دم لكل مستضد	130 خلية في سم3 / دم لكل مستضد

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..	} الحالة العادية
	...Ileu---Tyr---Ala---Trp...	
D	..C AUC CCG CAU GGC A..	
	...Ileu---Pro---His---Gly...	



الشكل (ب) من الوثيقة 2



الشكل (ج) من الوثيقة 2

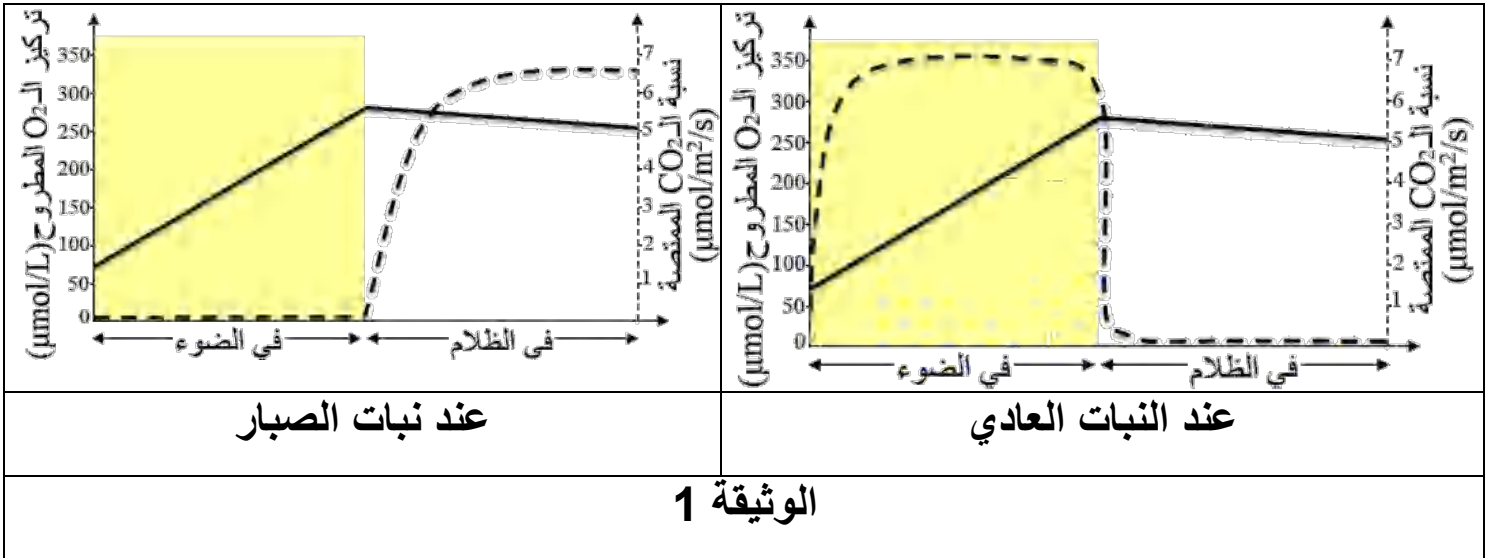
- 1- باستغلالك للأشكال الوثيقة 2 أثبت أن التلقيح ضد السلالة الاولى لا يحمي من خطر الإصابة بالسلالة الثانية مبرزا صعوبة التصدي للفيروسات.
- 2- أشرح آليات الرد المناعي الخلطي عند التلقيح مبرزا أهمية اختيار السلالة الفيروسية المستخدمة في اللقاح ضد مرض الزكام (الانفلونزا الموسمي).

التمرين الثالث (08 نقاط) :

في الصحاري الحارة يكون جفاف التربة و الهواء في النهار مرتفعا للغاية بحيث يمكن لعدد قليل من النباتات بالبقاء على قيد الحياة هناك الا أنه توجد فئة من النباتات تتكيف مع هذه البيئات مثل نبات الصبار, و ذلك باستعمال احدى طرق التركيب الضوئي تدعى اختصارا باسم **CAM**, لفهم آلية هذا النشاط الايضي تقترح الدراسة التالية :

الجزء الاول

باستعمال التجريب المدعم بالحاسوب **EXAO** نقوم بقياس تركيز الـ O_2 المطروح و نسبة امتصاص الـ CO_2 من طرف أوراق نبات أخضر عادي و نبات الصبار الذي يستعمل طريقة **CAM**, النتائج المحصل عليها مسجلة في الوثيقة 1.

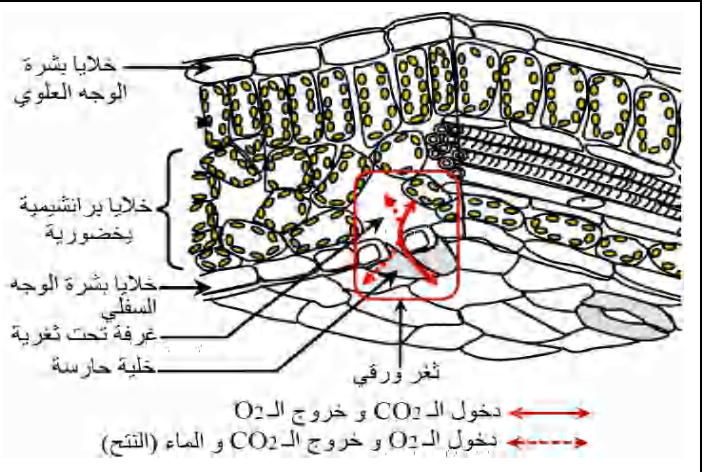
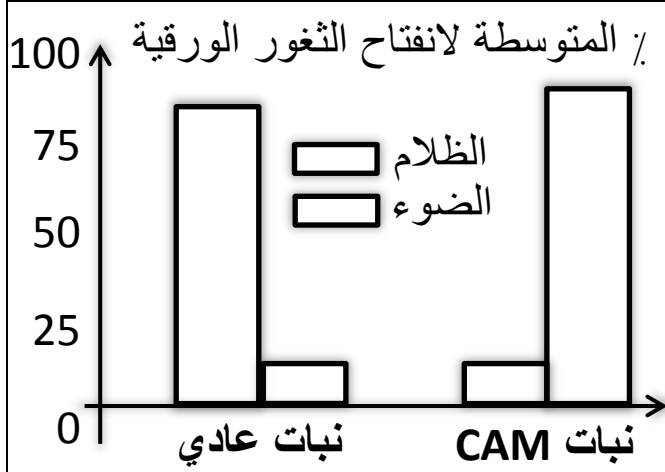


1- باستغلالك الوثيقة 1 صغ المشكل العلمي الذي تطرحه هذه النتائج, ثم أقترح فرضية تفسر بها النتائج المحصل عليها.

الجزء الثاني

تحتوي أوراق النبات الاخضر على بنيات تدعى بالثغور الورقية, يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 الخصائص البنيوية و الوظيفية لهذه البنيات أما الشكل (ب) فيبين تغير نشاط هذه البنيات عند نباتات عادية و أخرى من نوع **CAM** في شروط تجريبية مختلفة, حيث أظهر التحليل الكيميائي لحشوة الصانعات الخضراء عند نبات من نوع **CAM** مثل الصبار وجود جزيئة كيميائية رباعية الكربون تدعى مالات **Malat**, يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 3 نسبة المالات و النشاط في أوراق

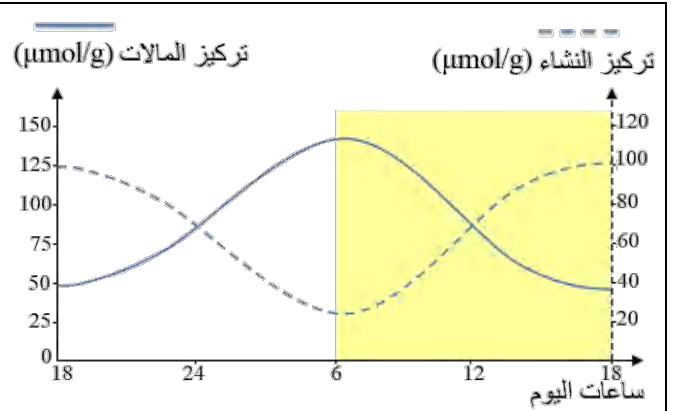
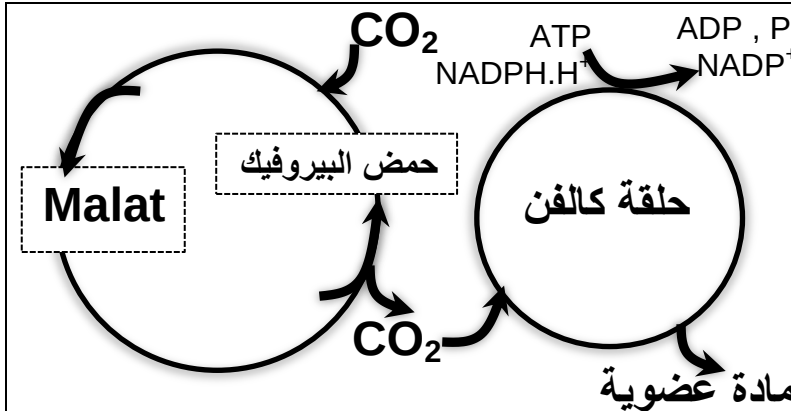
نباتات من نوع **CAM** أما الشكل (ب) من الوثيقة 3 فيظهر تفاعلات تتدخل فيها جزيئة مالات و تحدث عند هذا النوع من النبات.



الشكل (ب)

الشكل (أ)

الوثيقة 2



الشكل (ب)

الشكل (أ)

الوثيقة 3

1- أشرح باستغلالك للوثيقتين 2 و 3 تركيب نباتات CAM مثل الصبار للمادة العضوية بما يسمح لك من المصادقة على صحة الفرضية المقترحة أنفا.

2- بين كيف يمكن لهذا النوع من النبات التأقلم مع الظروف البيئية التي يعيش فيها.

الجزء الثالث

أنجز رسم تخطيطي وظيفي يبرز العلاقة بين مختلف المراحل التي تضمن تركيب النشاء عند نباتات CAM.



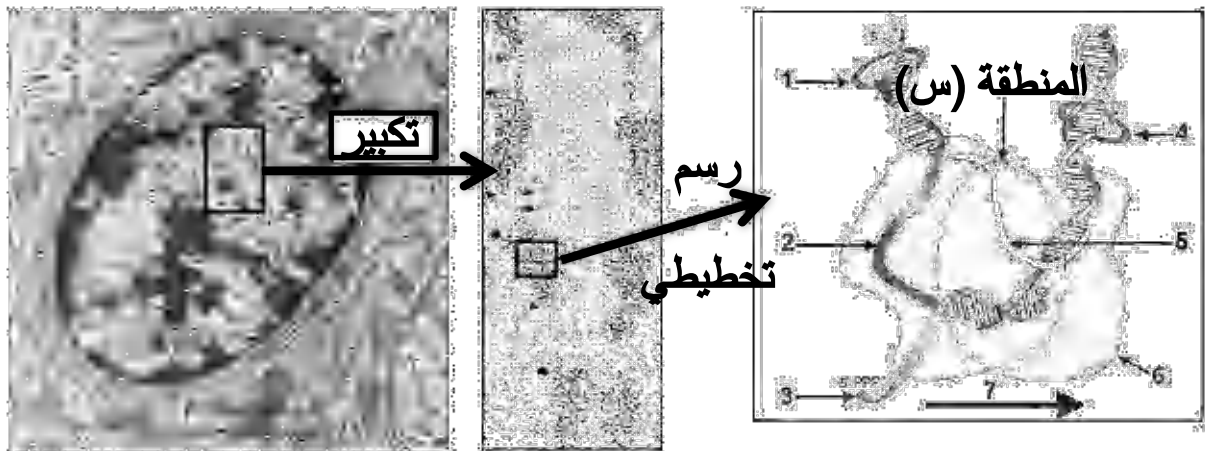
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين

الموضوع الاول

يحتوي على 04 صفحات (من الصفحة 1 من 08 الى الصفحة 04 من 08)

التمرين الاول (08 نقاط) :

تحدث في الخلايا الحية حقيقية النواة عمليات دقيقة و آليات منظمة هدفها انتاج جزيئة متخصصة تدعى البروتين, تلخص الوثيقة التالية احدى هذه العمليات :



الوثيقة المساعدة

- 1- تعرف على العملية المقصودة و سم البيانات المرقمة من 1 الى 7
- 2- ذكر بالمبدأ الاساسي المعتمد خلال تشكل العنصر 3 في المنطقة (س).
- 3- أجب بصح أو خطأ دون تصحيح الخطأ على العبارات التالية مع تصحيح الخاطئة منها :

a- يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب حمض نووي هو مصدر النمط الظاهري للفرد.

b- تكون الصفات الوراثية على شكل مورثات في جزيئة الـADN.

c- الحمض الريبي النووي عبارة عن جزيئة قصيرة تتكون من خيط مفردا وحيدا, متشكل من تتالي نيكليوتيدات ريبية لا تختلف عن بعضها البعض.

d- يتم تركيب البروتين عند حقيقيات النوى في هيولى الخلايا انطلاقا من الامينية الناتجة عن الهضم.

4- انطلاقا من الوثيقة و معلوماتك, أشرح في نص علمي هذه العملية بالتفصيل مبرزاً أهميتها في السير الحسن لمختلف وظائف العضوية.

التمرين الثاني (12 نقاط) :

يعمل الجهاز المناعي على إقصاء كل مستضد دخيل عن العضوية ، وذلك لحمايتها ، ولا يكون هذا إلا بتآزر وتعاون بين مختلف الخلايا المناعية بوسائط غليكوبروتينية محددة تفرزها بعضها، غير أن هذا التعاون المناعي يصير ضارا بالجسم حين نضطر لزراعة عضو جديد له لأغراض علاجية.

الجزء الاول

يعاني شخص من فشل كلوي مزمن ، فبحث الأطباء عن يتبرع له بكلية منه حتى يستطيع العيش بها، فتقدم شخصان لذلك أحدهما أخوه، تظهر الوثيقة (1) رسومات تخطيطية لجزيئات معقد التوافق النسيجي التي وجدت على الخلايا للمفاوية التي تم انتزاعها من كل فرد منهم.

الشخص المريض	المتبرع 1	المتبرع 2
الوثيقة 1		

1- ناقش باستغلالك لنتائج الوثيقة (1) و مكتسباتك احتمالية قبول الطعم بين الشخص المريض

وكل متبرع على حدى.

الجزء الثاني

بعد أن اختار الأطباء المتبرع الأنسب، عمدوا بعد العملية إلى وصف دواء (سيكلوسبورين) للشخص المريض حتى لا تحدث له أي مضاعفات لاحقاً ويقبل الطعم تماماً، لفهم آلية عمل هذا الدواء وسبب وصف الأطباء له نقترح عليك التجارب التالية :

- نأخذ سلالتين مختلفتين من الفئران **A** و **B** ثم نحضن خلايا مناعية (بلعميات + **LT8** + **LT4** + مستخلصة من **A**) في وسط فيزيولوجي ملائم، بعدها نضعها في وسط به خلايا جلدية من **B** في غياب ووجود (السيكلوسبورين) ، ونسجل النسبة المئوية للـ **LTC** التي نتجت في كل وسط بدلالة عدد الأيام نتائج التجربتين موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).

في تجربة أخرى نستخلص خلايا جلدية من **A** ثم نحقنها بالكروم المشع **Cr51** بعد ذلك نضعها في وسط فيزيولوجي ملائم وخال من الإشعاع، ونضيف لها خلايا مناعية مستخلصة من **B** ضمن شروط مختلفة ، الشروط التجريبية والنتائج موضحة في جدول الشكل (ب) من الوثيقة (2).

كمية Cr_{51} المحررة و.م	خلايا الطعم الموسومة +	الوسط	الشكل (أ)
0	LT8 + LT4	1	
300	M + LT8 + LT4	2	
0	M + LT8 + LT4 + سيكلوسبورين	3	
300	M + LT8 + LT4 + IL2 + سيكلوسبورين	4	
100	M + LT8 + LT4 + سيكلوسبورين IL2 بتركيز محدود	5	
الشكل (ب)			الشكل (أ)
الوثيقة 2			

1- باستغلالك لنتائج الوثيقة (2) ومكتسباتك برر استعمال الأطباء لهذا الدواء لعلاج المضاعفات المناعية لعدم قبول الطعم.

إليك المعطيات التالية :

" أمراض المناعة الذاتية هي أمراض تنشأ في العضوية بسبب خلل في الجهاز المناعي يجعله يهاجم أعضاء و أنسجة في الجسم باعتبارها خطأ من اللادات, مما يسبب لها أضرار وخيمة, كالتهاب المفاصل و مرض الصدفية"

- استنادا إلى ما توصلت إليه في هذه الدراسة أثبت نجاعة هذا الدواء في التخفيف من حدة الأمراض المناعية.

الموضوع الثاني

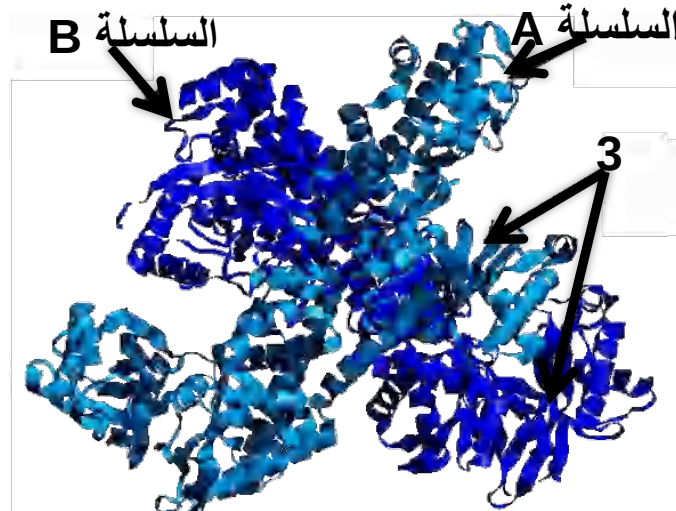
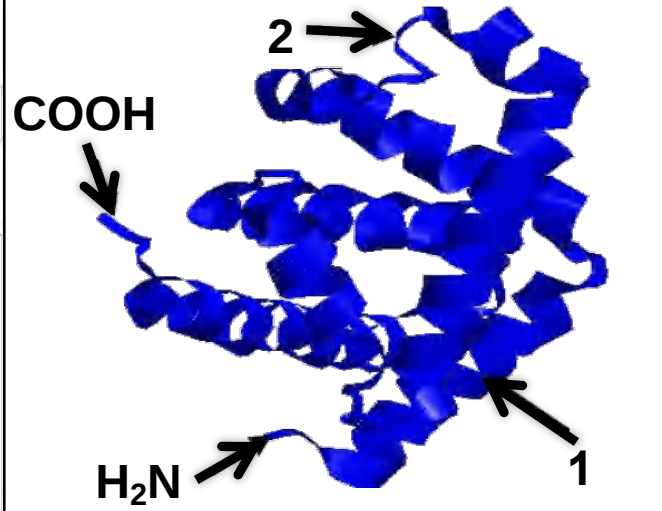
يحتوي على 04 صفحات (من الصفحة 05 من 08 الى الصفحة 08 من 08)

التمرين الاول (08 نقاط) :

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

الشكل (أ) من الوثيقة يمثل البنية الفراغية للبروتينين (أ و ب) تم الحصول عليهما باستعمال برنامج راسنوب.

بينما جدول الشكل (ب) من نفس الوثيقة يقدم معطيات لبعض الأحماض الأمينية الداخلة في تركيب البروتينين (أ) و (ب).

																															
بروتين ب	بروتين أ																														
الشكل أ																															
<table><tr><td>4</td><td>3</td><td>2</td><td>1</td><td>رقم</td></tr><tr><td>Cys</td><td>Val</td><td>Asp</td><td>Lys</td><td>الحمض الاميني</td></tr><tr><td>5.06</td><td>5.96</td><td>3.22</td><td>9.74</td><td>PHi</td></tr><tr><td>121</td><td>117</td><td>133</td><td>146</td><td>الكتلة المولية</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td>g/mol</td></tr><tr><td>CH₂-SH</td><td>CH-CH₃ CH₃</td><td>CH₂-COOH</td><td>(CH₂)₄-NH₂</td><td>صيغة R</td></tr></table>		4	3	2	1	رقم	Cys	Val	Asp	Lys	الحمض الاميني	5.06	5.96	3.22	9.74	PHi	121	117	133	146	الكتلة المولية					g/mol	CH ₂ -SH	CH-CH ₃ CH ₃	CH ₂ -COOH	(CH ₂) ₄ -NH ₂	صيغة R
4	3	2	1	رقم																											
Cys	Val	Asp	Lys	الحمض الاميني																											
5.06	5.96	3.22	9.74	PHi																											
121	117	133	146	الكتلة المولية																											
				g/mol																											
CH ₂ -SH	CH-CH ₃ CH ₃	CH ₂ -COOH	(CH ₂) ₄ -NH ₂	صيغة R																											
الشكل (ب)																															

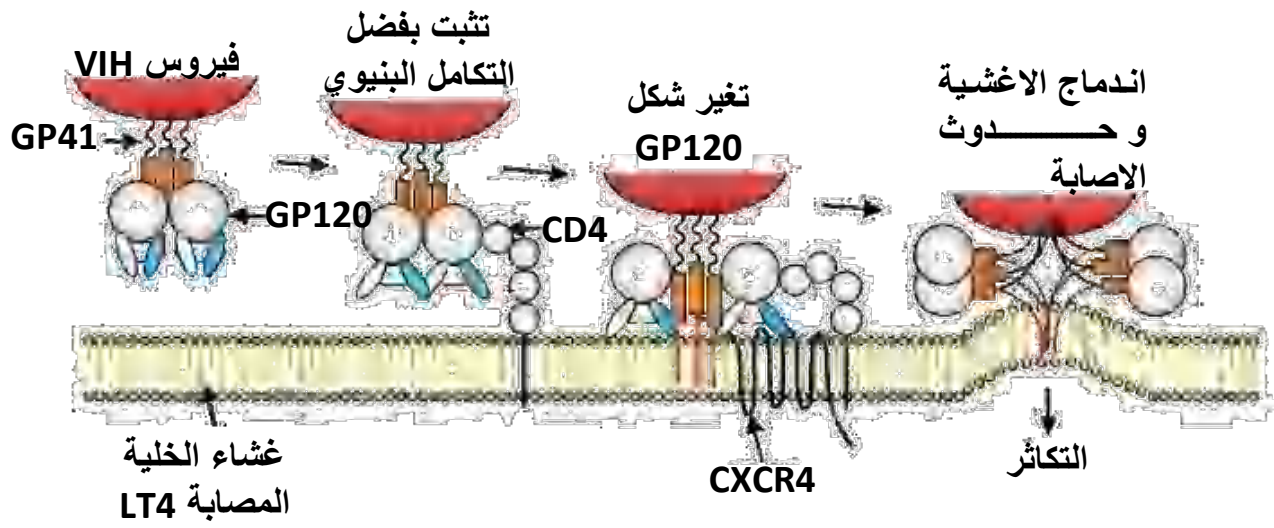
- 1- سمّ البيانات المرقمة من 1 إلى 3 للبروتينيين (أ و ب) في الشكل (أ) من الوثيقة.
- 2- حدد المستوى البنيوي للبروتينيين مع التعليل.
- 3- صنف الأحماض الأمينية المعطاة بجدول الشكل (ب) من نفس الوثيقة.
- 4- أكتب الصيغة الكيميائية لنواتج ارتباطها وفق الترتيب 3 - 2 - 4 - 1 ثم جد وزنه الجزيئي وشحنته عند $pH=1$.
- 5- بين في نص علمي دور الأحماض الأمينية في استقرار البنية الفراغية الوظيفية للبروتين من معطيات الوثيقة و مكتسباتك.

التمرين الثاني (12 نقاط) :

تؤدي الطفرات في الغالب إلى تغيير النمط الظاهري الجزيئي للبروتينات ما ينعكس سلباً على وظيفتها، إذ أن ذلك التغيير لا يسمح بنشاطها ما يؤدي لظهور الاختلالات الصحية، لكن وجد العلماء أن بعض الطفرات و رغم أنها تغير من النمط الظاهري الجزيئي للبروتينات إلا أنها لا تؤدي لظهور الاختلالات الصحية، نريد معرفة سبب ذلك فنقترح الدراسات التالية :

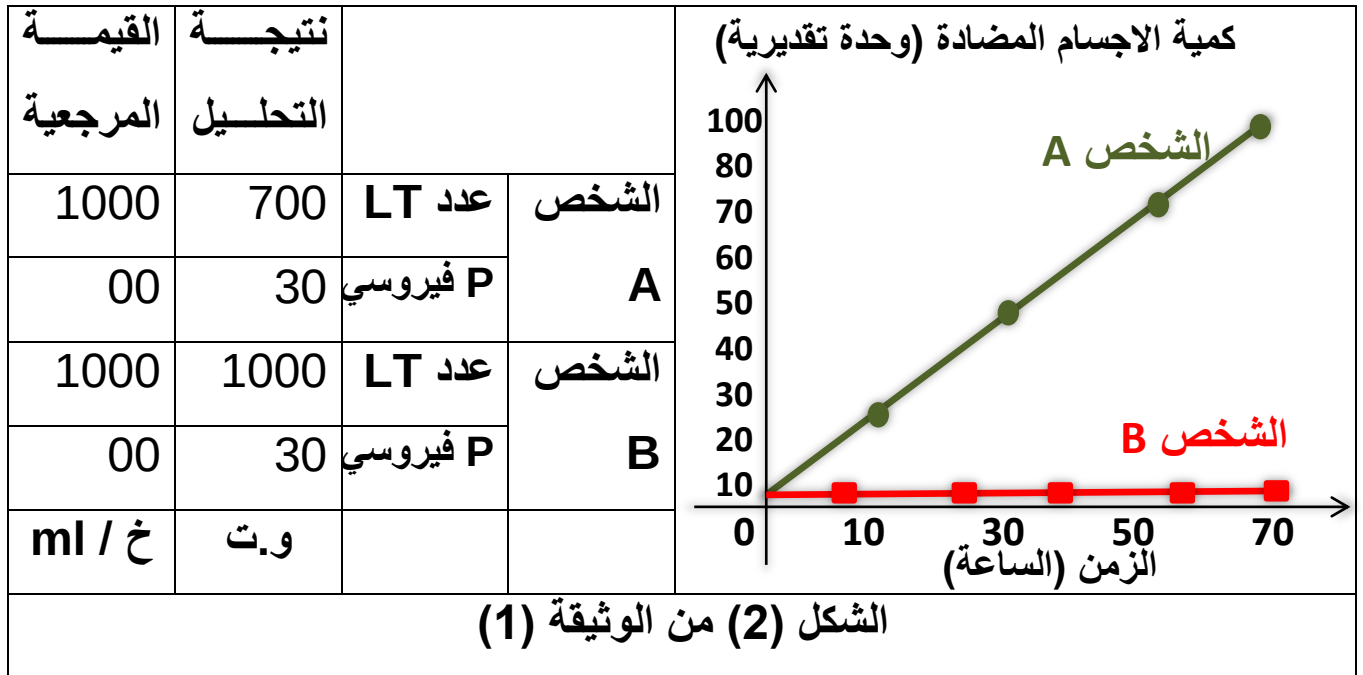
الجزء الأول

VIH أخطر الفيروسات أكثر فتكا بالبشر حيث تمكن العلماء من معرفة آلية إصابته للخلايا يلخص الشكل 1 من الوثيقة (1) هذه الآلية. من جهة أخرى تقدم شخصان **B** و **A** يعتقد أن إصابتهما بفيروس **VIH** فقام الطبيب بإجراء فحوصات طبية لديهما للتأكد من ذلك، كما قام بمراقبة كمية الأجسام المضادة ضد الفيروس (كمؤشر إصابة بالفيروس) خلال ثلاثة أسابيع موالية، نتائج فحوصات الطبيب ممثلة في الشكل 2 من الوثيقة (1).



GP120 و GP41 : بروتينات فيروسية / CD4 و CXCR4 : بروتينات للمفاوية LT4

الشكل (1) من الوثيقة (1)



الشكل (2) من الوثيقة (1)

- 1- أربط علاقة بين معطيات الشكل 2 لتأكد إصابة أحد الأشخاص بفيروس VIH
- 2- باستغلالك لنتائج الوثيقة (1) وعلمًا أن الجهاز المناعي لا يهاجم إلا الخلايا المصابة، اقترح

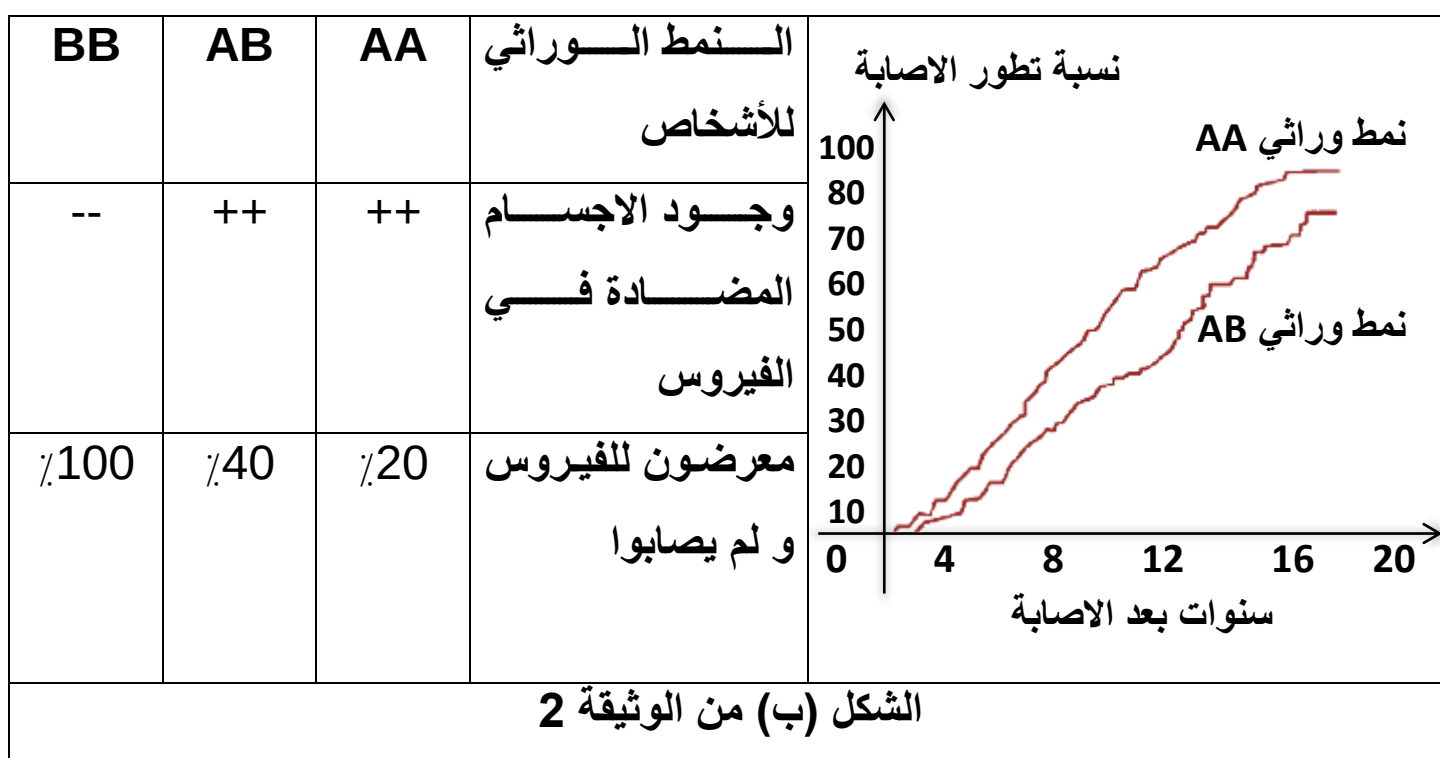
فرضيتين تفسيريتين بخصوص نتائج الشخص B

الجزء الثاني

استكمالا للدراسة نقدم أعمال مجموعة من العلماء قاموا خلالها بتحديد الأليل المسؤول عن بروتين CXCR4 لدى الشخصين A و B و الأحماض الأمينية الموافقة له وتم تمثيلها؟

باستعمال برنامج **Anagène** و نتائج هذه الأعمال ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2 من جهة أخرى قدموا نتائج دراسات وراثية تم خلالها إجراء دراسة إحصائية على أشخاص مختلفي الأنماط الوراثية، يمثل الشكل (ب) من الوثيقة (2) هذه النتائج.

AGGTCTCATTTTCCATACAGTCAGTATCAATTCTGGAAGAATTTCCAGACATTAAAGATAGTC....	
Ser-Ser-His-Phe-Pro-Tyr-Ser-Gln-Tyr-Gln-Phe-Trp-Lys-Asn-Phe-Gln-Thr-Leu-Lys-Ileu-Val ...	
169	أليل الشخص A
AGGTCTCATTTTCCATACATTAAAGATAGTCATCTGGGG....	
Ser-Ser-His-Phe-Pro-Tyr-Ileu-Lys-Asp-Ser-His-Ileu-Gln....	
169	أليل الشخص B
الشكل (أ) من الوثيقة 2	



الشكل (ب) من الوثيقة 2

1- باستغلالك لنتائج الوثيقة (2) :

- وضح العلاقة بين تواجد الأليل B لدى البشر وتطور المرض خلال الإصابة بفيروس VIH.
- أثبت صحة إحدى الفرضيات المقترحة، مبرزاً النمط الوراثي المقاوم لفيروس VIH.

الجزء الثالث

من خلال ما توصلت إليه ومعارفك اشرح أثر الطفرات في النمط الظاهري للأفراد مبرزاً انعكاساتها على عضوية الفرد.

الموضوع الاول :

علامة	حل التمرين الأول : (05 نقاط)	تعلية
01	1- اختيار الاجابة أو الاجابات الصحيحة من بين الاجابات التالية : a- تحفز LTh اللمفاويات المنتقة : أ- عن طريق تنشيطها بواسطة IL2 (صحيحة). b- تنشط البلعية الكبيرة الـLT4 المنتقة : ب- بواسطة IL1 (صحيحة). c- ترتبط جزيئة CD4 بـ : ب- بجزيئة CMHII (صحيحة). d- ينشط IL2 : ب- اللمفاويات LB و LT8 المنتقة (صحيحة).	01
0,5	2- التوضح في نص علمي كيف يتم تضخيم الرد المناعي الموجه ضد اللاذات, مبرزاً دور و أهمية DACLIZUMAB في هذه الحالة (حالة زرع كلية للشخص A يعاني من قصور كلوي حاد مصدرها شخص B مختلف معه وراثيا) : المقدمة : تتضمن النقاط التالية : - يتم تحفيز اللمفاويات المنتقة LT4, LT8 و LB بتنشيطها بمبلغات كيميائية تتمثل في الانتروكين أهمها IL2. - توجد بعض من العوامل المثبطة لنشاط البروتينات مثل DACLIZUMAB و هي أجسام مضادة مطورة مخبرياً. - كيف يؤثر DACLIZUMAB على التحفيز المناعي ؟ العرض - زرع كلية لشخص A مصدرها الشخص B حيث الشخصين A و B مختلفان وراثياً (أي اختلاف في الـCMH). - يثير زرع الكلية رد مناعي نوعي (المحددات الغشائية للخلايا الكلية) - انتقاء نسيلي للمفاويات (التحسيس المباشر و التحسيس الغير المباشر)	02

03	- تنشيط للمفاويات من طرف المكروفاج بواسطة IL1 - تنشيط للمفاوية LT4 ذاتيا بواسطة IL2 - تكاثر لمي للمفاوية LT4, تمايزها الى LTh - تنشيط للمفاويات المنتقة المحسنة LB و LT8 بواسطة IL2 المفرز من طرف LTh. - تكاثر لمي ثم تمايز للمفاويات المنشطة فيتم الحصول على خلايا منفذة هي LBP و LTC تسبب تخريب الكلية المزروعة و رفض الطعم. - يرتبط DACLIZUMAB بمستقبلات IL2 مما يمنع ارتباط IL2 بها و منه لا يتم تنشيط للمفاويات المنتقة على التكاثر ثم التمايز - لا يتم الحصول على خلايا منفذة و لا يحدث تخريب للطعم - الغاء النسيلة النوعية للمحددات الغشائية النوعية للكلية المزروعة و التي تم استهدافها بواسطة DACLIZUMAB و التي أبرزت مستقبلات IL2 فور انتقاءها - قبول الكلية المزروعة. الخاتمة : في بعض الحالات يستدعي توقيف الرد المناعي بواسطة عوامل مثبطة لنشاط البروتينات مثل أجسام مضادة مطورة مخبريا و هذا في حالة زرع كلية لشخص لا يتوافق نسيجيا مع المانح لها لذا سيسمح ذلك بقبول الكلية المزروعة و الغاء النسيلة النوعية لها من خلال تثبيط التحفيز المناعي للمفاويات المنتقة لكن يكون ذلك تحت اشراف و متابعة طبية.	
	التمرين الثاني : (07 نقاط)	
03	الجزء الأول 1- تحليل معطيات الشكل (أ) : يمثل تركيبا تجريبيا و جدولا لنتائج التسجيلات المحصل عليها في شروط مختلفة حيث : - عند التنبيه في S1 : يسجل على مستوى الجسم الخلوي للعصبون الحركي في E1 فرط استقطاب PPSI (تغير الكمون الغشائي من -70mv الى -80mv), ثم يعود بعد ذلك للقيمة الابتدائية, بينما يسجل كمون الراحة في E2 على مستوى المحور الاسطوانى للعصبون الحركي و غياب تقلص الليف العضلي المرتبط بهذا العصبون. - عند التنبيه في S2 : يسجل PPSE في الجهاز E1 و يكون أكبر من عتبة زوال الاستقطاب, حيث تبلغ سعته 40mv لكن سرعان ما يعود الكمون الغشائي للقيمة الابتدائية و بالمقابل يسجل في E2 4 كمونات عمل تنتشر على طول الليف العصبي لتصل الى الالياف العضلية فتستجيب بالتقلص. - عند التنبيه المتزامن في كل من S1 و S2 : يسجل PPSE في الجهاز E1 بسعة	

	20mV و هي أقل من عتبة زوال الاستقطاب (كمون موضعي), كما يسجل في E2 كمون راحة و غياب تقلص الليف العضلي. الاستنتاج : - المشبك بين ع1 و العصبون الحركي مثبط. - المشبك ع2 و العصبون الحركي مشبك منبه. - المشبك المثبط يقلل من سعة الكمون بعد مشبكي في حالة التجميع الفضائي. 2- تفسير نتائج الشكل (ب) : - عند حقن GABA في الشق المشبكي F1 : يسجل فرط في الاستقطاب سعته 20mV في العصبون الحركي بعد مشبكي, و ذلك نتيجة تثبت GABA على مستقبلاته الغشائية الخاصة, ما يسمح بفتح القناة و دخول شوارد الكلور Cl⁻ و فق تدرج التركيز, و بالتالي زيادة الشحنة السالبة في الداخل على مستوى العنصر بعد مشبكي. - عند حقن الاستيل كولين في الشق المشبكي F2 : يسجل زوال استقطاب يفوق العتبة سعته 30mV و هذا راجع الى تثبت المبلغ العصبي على مستقبلاته القنوية, مايؤدي لفتح القناة و تدفق شوارد Na⁺ وفق تدرج التركيز الى هيولى الخلية بعد مشبكية متسببة في تغير الكمون الغشائي على مستواها (زيادة الشحنة + في الداخل). استخراج خصائص الظواهر الكهربائية : - تكون الظواهر كهربائية على مستوى أغشية الخلايا قبل و بعد مشبكية. - تكون الظواهر كيميائية على مستوى الشق المشبكي. - الـ PSSE الاقل من عتبة زوال الاستقطاب لا ينتشر على طول الليف العصبي. - العصبون الحركي يقوم بدمج فضائي للمعلومات الواردة اليه في نفس الوقت من عصبونات مختلفة و تكون النتيجة حسب محصلة الادمج كمايلي : العتبة PPSE + PPSI > تولد كمون عمل. العتبة PPSE + PPSI < يبقى كمون راحة.
02	الجزء الثاني 1- استغلال أشكال الوثيقة 2 من أجل : أ- توضيح كيفية ظهور الاعراض العضلية الناتجة عن القلق : استغلال الشكل (أ) : يوضح نتائج التسجيل المحصل عليه في E1 بعد التنبيه في S1 في غياب و في وجود مادة بيكروتوكسين في الشق المشبكي F1 حيث :

- في غياب البيكروتوكسين : ن سجل PPSI يصل الى -72mV خلال 5ms لكن سرعان ما يعود الكمون الى القيمة الابتدائية بعد حوالي 15ms .

- أما عند حقن البيكروتوكسين : لا يتغير الكمون الغشائي و يبقى ثابتا للعصبون الحركي (كمون الراحة), و هذا لتثبت المادة على المستقبلات الغشائية الخاصة بالـ **GABA** فيعيق تثبت الـ **GABA** الموجودة في الشق المشبكي و بالتالي تظهر أعراض القلق نتيجة استمرار مرور السيالة العصبية المنبهة فقط.

الاستنتاج : مادة بيكروتوكسين تثبط عمل المبلغ العصبي **GABA** و تسبب أعراض القلق.

التوضيح : في حالة القلق (حالة استعمال البيكروتوكسين مماثلة لأعراض القلق) فان تلك المادة بيكروتوكسين تعمل على كبح عمل المشبك المثبط المتصل بالعصبون الحركي نتيجة تثبته مكان الـ **GABA** فلا يتم تسجيل PPSI و هذا ما يجعل العصبون الحركي يتلقى فقط رسائل عصبية تنبيهية من العصبون ع2 ما يسمح بتوليد كمونات عمل تنتشر على طول ليف العصبون الحركي لتصل للألياف العضلية فتقلص العضلات الهيكلية و هذه الاعراض مصاحبة للقلق.

ب- تبرير أن استخدام BDZ يسبب اختفاء الاعراض العضلية الناتجة عن القلق :

استغلال الشكل (ب) :

02 يوضح دراسة تجريبية على مستوى المشبك بين ع1 و العصبون الحركي و تسجيلات كهربائية في E1 في شروط مختلفة حيث :

- عند حقن **GABA** على مستوى F1 و في غياب **BDZ** : يسجل في E1 الـ **PPSI** بسعة -75mV حيث يتغير الكمون الغشائي للعصبون الحركي لمدة قصيرة و سرعان ما يعود للقيمة الابتدائية.

- بينما عند اعادة نفس الخطوات السابقة مع اضافة **BDZ** : نلاحظ تسجيل نفس النتيجة **PPSI** لكن هذه المرة بسعة أكبر من السابقة بقيمة -140mV حيث يستمر تغير الكمون لمدة أطول ليعود لحالة الراحة.

الاستنتاج : **BDZ** يضخم فرط الاستقطاب بعد مشبكي للعصبون الحركي (زيادة مفعول التثبيط).

استغلال الشكل (ج) :

- في غياب الـ **BDZ** يتثبت الـ **GABA** على موقع تثبيته النوعي المتواجد في المستقبل الغشائي مما يؤدي الى فتح القناة الكيميائية فيسمح بدخول شوارد الكلور بكمية طبيعية

	تسبب PPSI. - في وجود الـ BDZ يتثبت كل من الـ GABA في موقع تثبيته النوعي و الـ BDZ في موقع خاص يتواجدان في المستقبل الغشائي القنوي مما يسبب فتح القناة الكيميائية فيسمح بدخول شوارد الكلور لكن هذه بكمية أكبر من الطبيعية مما يسبب PPSI بسعة أكبر من الحالة الطبيعية. الاستنتاج : الـ BDZ تسبب دخول شوارد الكلور بكميات كبيرة عبر القناة الكيميائية للمستقبل الغشائي النوعي الخاص بالمبلغ العصبي الـ GABA. التبرير : في حالة العلاج القلق بـ BDZ يلغي هذا الأخير تأثير القلق الكابح للمشبك المثبط بحيث يصبح العصبون الحركي يتلقى رسالة عصبية PPSI و لكن ذات سعة أكبر نتيجة تثبت BDZ على مستقبلات الـ GABA و زيادة تأثيرها لمدة أطول فيصل العصبون الحركي اذن رسالتين منبهتين من ع2 و مثبطة بشدة من ع1 فتكون محصلة الدمج في فرط استقطاب مما يؤدي الى عدم تسجيل كمونات عمل, فلا ينتج تقلص العضلة و بالتالي الانقاص من الانقباضات العضلية و العودة لنشاط الجسم الطبيعي غي المفرط فيه (الهدوء).	
	التمرين الثالث : (08 نقاط)	
03	1- استغلال الوثيقة 1 من أجل اقتراح فرضية لتفسير سبب مرض فابري : استغلال الشكل (أ) : يمثل البنية الفراغية لأنزيم αGal ببرنامج راستوب : - تتكون من سلسلة واحدة تحتوي على بنيات ثانوية (شريط حلزوني α و وريقات مطوية β) مع وجود مناطق انعطاف. - الشكل الفراغي للموقع الفعال محدد بعدة بنيات ثانوية ورقية مطوية β. الاستنتاج : البنية الفراغية لأنزيم αGal ثنائية. استغلال الشكل (ب) : يمثل آلية التفاعل الذي يحفز أنزيم αGal على مستوى موقع التحفيز حيث : - يتم تثبيت الركيزة G3b في الموقع الفعال نتيجة التكامل البنيوي, و بعدها تفكك في وجود الماء الى لاكتوزيل سيراميد و غلاكتوز. - يحدث التفاعل الانزيمي في موقع التحفيز بفضل الحمض الاميني ASP231 (الغير متشرد) و ASP170 (المتشرد) فيتم وفق مايلي :	الجزء الأول

° تتشكل رابطة ضعيفة بين H لجذر **ASP231** مع OR الركيزة و من جهة أخرى رابطة بين جذر **ASP170** مع غلاكتوز الركيزة.

° ارتباط O^- للوظيفة الحمضية لـ **ASP170** مع كربون الغلاكتوز برابطة قوية و تحرير جزيئة لاكتوزيل سيراميد ROH كناتج أول بعد أخذها H من جذر الحمض الاميني **ASP231** و يبقى الغلاكتوز مرتبطا بالانزيم.

° تتدخل جزيئة الماء H_2O و يتم تفكيكها لجزأين حيث يتم ارتباط H مع المجموعة الحمضية COO^- لـ **ASP231** فيتم استرجاع الهيدروجين المفقود من هذه الجهة و من جهة أخرى ترتبط الـ OH بكربون الغلاكتوز لتزول الرابطة بين الغلاكتوز و **ASP170** و لتصبح وظيفة الجذر متشردة COO^- كما كانت قبل التفاعل, و بعده يحرر الناتج الثاني غلاكتوز ليصبح الانزيم جاهز لتفكيك أخر.

الاستنتاج : يحفز أنزيم αGal تفاعل تفكيك الركيزة **G3b** الى ناتجين هما غلاكتوز سيراميد و غلاكتوز.

استغلال الشكل (ج) :

يمثل جدولا لنتائج تجريبية حول نشاط أنزيم αGal عند 3 فئات مختلفة :

- **عند الشخص السليم :** يكون نشاط الانزيم كبيرا جدا, أما عند الشخص المصاب بفابري المتأخر فيكون نشاطه ضعيفا بينما عند الشخص المصاب فابري متقدم يغيب النشاط الانزيمي (معدوم) فكلما انخفض نشاط أنزيم αGal ظهر المرض, و بدرجات متفاوتة.

الاستنتاج : سبب مرض فابري هو خلل في نشاط أنزيم αGal .

الربط : يحفز أنزيم αGal تفكيك المادة **G3b** في الليزوزوم و بالتالي يمنع تراكمها لكن وجود خلل في نشاط هذا الانزيم يسبب مرض فابري بنوعيه نتيجة تراكم الركيزة.

الفرضية المقترحة : يعود سبب مرض فابري لحدوث طفرة في المورثة المسؤولة عن أنزيم αGal حيث في المرض المتقدم تمس الطفرة الموقع الفعال للأنزيم, فيفقد قدرته على التفاعل الانزيمي و يكون المرض خطيرا, أما في المرض المتأخر فتمس الطفرة موقع خارج الموقع الفعال مما يقلل من نشاط الانزيم فيكون المرض غي خطير أي خفيف.

الجزء الثاني

1- استثمار معطيات الوثيقة 2 من أجل :

أ- مناقشة مدى فعالية العلاج بمادة **DGJ** في حالة مرض فابري :

استغلال الشكل (أ) :

يمثل بعض من المعلومات عن الجزيئة الصيدلانية **DGJ** حيث :

- تعمل هذه المادة على تغيير جزئي للبنية الفراغية للأنزيم αGal الطافر و ذلك على مستوى البنيات الوريقية فارتباطها بالأنزيم الطافر يؤدي لتغيير بعض المواقع ليصبح الانزيم ذو بنية وظيفية و بعدها يتجه لعمله داخل الليزوزوم.

الاستنتاج : يساهم دواء DGJ في تعديل البنية الفراغية لأنزيم αGal الطافر في بعض المناطق فقط (تعديل جزئي).

استغلال الشكل (ب) :

يمثل أعمدة بيانية لنتائج نشاط أنزيم αGal قبل و بعد استعمال الدواء DGJ و ذلك في نوعين من الخلايا الطافرة حيث نلاحظ :

- في الطفرة 1 : بغياب الدواء (جزيئات مساعدة) يكون نشاط الانزيم ضعيفا جدا أي حوالي 1٪ و حتى بوجوده فان نشاط الانزيم بن يتغير كثيرا أي يصبح في حدود 4٪ و هذا يدل على أن الدواء لم يجد نفعا في هذه الحالة لان الطفرة تمس الموقع الفعال.

- في الطفرة 2 : بغياب الدواء كان نشاط الانزيم ضعيفا و لكن أكبر من حالة الطفرة 1 بقليل حوالي 9٪ بينما في وجود الدواء يرفع النشاط الانزيمي ليلبلغ 40٪ و هذا راجع لموقع حدوث الطفرة و الذي يكون خارج الموقع الفعال للأنزيم مما جعل تصحيح هذا الخلل من طرف الدواء ممكنا.

الاستنتاج :

- دواء DGJ يرفع من نشاط أنزيم αGal في بعض أنواع من الطفرات.

- دواء DGJ فعال اتجاه الطفرات الحادثة خارج الموقع الفعال للأنزيم αGal .
المنافشة :

- يظهر مرض فابري نتيجة الطفرات الوراثية و بالتالي حدوث تغير في البنية الفراغية لأنزيم αGal مما يؤدي لخلل في نشاطه مما يحدث تراككا للدهون السكرية G3b في الليزوزوم نتيجة عدم تفكيكها.

- هناك نوعان من مرض فابري : الكلاسيكي الخطير و الذي يكون نتيجة خلل في الموقع الفعال فلا يحدث نشاط أنزيمي و في هذه الحالة لا يجدي العلاج بمادة DGJ نفعا لأنه لا يستطيع التعديل على مستوى البنيات الوريقية المشكلة للموقع الفعال للأنزيم.

- في حالة النوع الثاني : فابري متأخر فتكون الطفرة في غير الموقع الفعال و هذا ما يقلل من نشاط الانزيم فقط دون أن يختفي, و عند استعمال DGJ فانه يعطي نتائج ايجابية حيث

	يصحح جزئيا الخلل, و يعدل من البنية الفراغية على مستوى الوريقات فيرتفع نشاط الانزيم. - و لذلك يفضل استعمال هذا الدواء من طرف المصابين بمرض فابري المتأخر. ب- المصادقة : نصادق على صحة الفرضية المقترحة أنفا و التي تنص على أن مرض فابري ناتج عن طفرات وراثية مختلفة تحدث خلا في نشاط أنزيم αGal حيث يختلف التأثير حسب مكان الطفرة ما ينتج عنه في الاخير تراكم G3b.	
02	كتابة نص علمي تعتبر البروتينات جزيئات حيوية هامة تقوم بأدواء متعددة في الكائنات الحية و من بينها تحفيز التفاعلات حيث تضمن البنية الفراغية للبروتين أداء وظيفته. فماهي أهمية استقرار البنية الفراغية للبروتين الانزيمي؟. - تتوقف البنية الفراغية و بالتالي التخصص الوظيفي للأنزيم على الروابط الكيميائية (شاردية, هيدروجينية, كبريتيدية و كارهة للماء) و التي تنشأ بين جذور أحماض أمينية محددة بعدد نوع و ترتيب معين, و متموضعة بطريقة دقيقة حسب الرسالة الوراثية, تسمح لها تلك الروابط بتقارب الاحماض الامينية معطية شكلا فراغيا مميزا و مستقرا يحتوي على الموقع الفعال للأنزيم الذي يبدي تكاملا بنيويا و وظيفيا مع مادة التفاعل. - حدوث تغير في المعلومة الوراثية يؤدي الى تغير في الاحماض الامينية و بالتالي خلل في الروابط الكيميائية, و منه تغير البنية الفراغية, حيث يكون التأثير كبيرا و قد يوقف نشاط الانزيم اذا تغيرت الاحماض الامينية المشكلة للموقع الفعال مما يعيق تشكيل المعقد ES - حدوث خلل في بنية أنزيم αGal نتيجة الطفرات المتعددة يؤدي لظهور خلل عضوي (مرض فابري) الذي يختلف تأثيره فعندما تمس الطفرات الاحماض الامينية المشكلة للموقع الفعال للأنزيم αGal يظهر النوع الكلاسيكي و يكون خطيرا لعدم فعالية الانزيم, أما عندما تمس الطفرات مواقع خارج الموقع الفعال للأنزيم αGal فتقل فعالية الانزيم و يظهر النوع الثاني المتأخر و يكون أقل حدة. أن البنية الفراغية للبروتين الانزيمي الناتجة عن الروابط الكيميائية بين الاحماض الامينية تكسبه التخصص الوظيفي.	الجزء الثالث

الموضوع الثاني :

علامة	حل التمرين الأول : (05 نقاط)	تعليمية
01	وصف بنية الانزيم B-Lactamase المقاوم : يتميز ببنية فراغية ذو مستوى بنائي ثالثي تتكون من سلسلة واحدة بها 6 بنيات ثانوية من نوع α و 10 بنيات ثانوية من نوع β ومناطق انعطاف وموقع فعال يتكامل بنيويا مع Céfotaxime (الركيزة) يكسب الانزيم تخصص وظيفي مزدوج.	01
0,5	02 شرح العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين الانزيمي و ابراز آلية مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي Céfotaxime : المقدمة تملك البكتيريا المقاومة القدرة على تركيب أنزيم وظيفي ذو بنية فراغية يكسبها المقاومة للمضاد الحيوي Céfotaxime, فما هي العلاقة بين البنية الفراغية للأنزيم و وظيفته و كيف تقاوم البكتيريا المضاد الحيوي Céfotaxime ؟. العرض - تتوقف وظيفة الإنزيم B-Lactamase على البنية الفراغية ذو مستوى بنائي ثالثي المحددة بعدد ونوع وترتيب أحماض أمينية ونوع الرابطة الكيميائية (هيدروجينية، شاردية، كارهة للماء، كبريتيدية) التي تنشأ بين الوظائف الحرة لجذور أحماض أمينية و المتوضعة بطريقة دقيقة في السلسلة حسب الرسالة الوراثية. - تسمح البنية الفراغية بتقارب (تجمع) أحماض امينية موجودة في أماكن مختلفة في السلسلة البيبتيدية ب بروز موقع فعال وهو جزء من أنزيم يتكون من عدد معين من أحماض أمينية محددة وراثيا وهي 8 أحماض امينية (T237 T235 N170 A166 N132) K73 S130 S70) يتكامل بنيويا مع مادة التفاعل (Céfotaxime) يكسب انزيم تخصص وظيفي لامتلاكه منطقة التثبيت ومنطقة التحفيز. - عند اضافة المضاد الحيوي Céfotaxime للبكتيريا المقاومة المنتجة لأنزيم يرتبط Céfotaxime بالموقع الفعال مشكلا معقد أنزيمي E-S حيث تنشأ بينهما روابط انتقالية بين جزء من مادة التفاعل (Céfotaxime) و الموقع الفعال للأنزيم B-Lactamase بتدخل منطقة التثبيت تكسب أنزيم تخصص نوعي اتجاه مادة التفاعل و يتم بعدها تدخل منطقة التحفيز مكونة من Ser .. تحفز تفاعل اماهة Céfotaxime و بالتالي تكسب أنزيم تخصص نوعي اتجاه نوع التفاعل متمثل في تفكيك المضاد الحيوي Céfotaxime	03

	و بتالي ابطال مفعوله هذا يسمح للبكتيريا تركيب جدارها الخلوي وتتكاثر في حالة الطفرة (بكتيريا حساسة للمضاد الحيوي) قد تحدث طفرات على مستوى البكتيريا في المورثة المشرفة على تركيب انزيم B-Lactamase وخاصة اذا مست وغيرت من طبيعة الأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال مثلا في هذه الحالة تم استبدال الحمض الأميني رقم 137 الـ Ser بـ Gly جعلت أنزيم غير وظيفي فلا يحفز تفاعل اماهة المضاد الحيوي Céfotaxime فيستمر مفعول المضاد الحيوي في تثبيط تركيب الجدار الخلوي وبتالي يمنع تكاثرها ويسبب موتها نتيجة فقدان وظيفة أنزيم B-Lactamase بسبب تغير البنية الفراغية لتغير حمض أميني واحد مشكل للموقع الفعال. الخاتمة تعتبر الانزيمات وسائط حيوية تسرع التفاعلات، و قد تقاوم المضادات الحيوية مثل أنزيم B-Lactamase حيث تسمح لها بنياتها الفراغية المحددة وراثيا بأداء تخصصها الوظيفي وقد يسبب بعض التغيرات الجينية خللا في الوظيفة.	
	حل التمرين الثاني : (07نقاط)	
0,5	1- استغلال الوثيقة 1 من أجل إبراز العلاقة بين أهمية التلقيح و العدوى بفيروس الانفلونزا : استغلال الشكل (أ) : يظهر الشكل (أ) من الوثيقة (1) بنية فيروس الانفلونزا مادته الوراثية عبارة عن ARNv محاطة ببروتين M1 و طبقة دسمة مضاعفة بها ثلاث أنواع من المحددات المستضدية : البروتين M2 ، NA ، HA ، تخترق طبقتي الفوسفوليبيد (جزء داخلي، ضمني، خارجي) ذات مستوى بنائي رابعي تختلف في عدد السلاسل حيث البروتين HA يتكون من ثلاث سلاسل و NA يتكون من أربع سلاسل و M2 يتكون من سلسلتين متجهتين الى الداخل. استغلال الشكل (ب) : يمثل الشكل (ب) منحنيات تغيرات تركيز الاجسام المضادة و ARN الفيروسي بدلالة الزمن بالأسابيع عند شخصين أحدهما تم تلقيحه والآخر لم يتم تلقيحه. الشخص الذي تم تلقيحه : بعد أسبوع من اللقاح : تزايد بطيء في تركيز الاجسام المضادة الى أن بلغت قيمة أعظمية قدرت بـ 1,2 و.أ و هذا يعبر على افرازها من طرف الخلايا البلازمية LBp ثم تناقصها الى أن انعدمت في الأسبوع الثامن يعبر ذلك على تشكل معقدات مناعية يقابله انعدام ARN	الجزء الأول

	الفيروسى يعبر على عدم تكاثر اللقاح. لحظة العدوى فى الأسبوع 8 : تزايد سريع فى تركيز الاجسام المضادة الى أن بلغت قيمة أعظمية قدرت بـ 5 و.أ هذا يعبر على حدوث رد مناعى خلطى سريع (افرازها من طرف الخلايا البلازمية LBp متميزة عن LBm) تركيز الاجسام المضادة منتجة أثناء العدوى أكبر بـ 5 أضعاف مقارنة باللقاح قابله انعدام ARN الفيروسى و هذا ما أدى الى عدم تكاثر الفيروس نتج عنه غياب أعراض الانفلونزا. الاستنتاج : التلقيح يسبب انتاج أجسام مضادة نوعية للفيروس الزكام بكميات مضاعفة عن الحالة الطبيعية. الشخص الذى تم تلقيحه : لحظة العدوى فى الأسبوع 8 : تزايد سريع فى الشحنة الفيروسية لتبلغ قيمة أعظمية تقدر بـ 3 و.أ فى الاسبوع 9 (الأسبوع الاول من العدوى) هذا يعبر على تكاثر الفيروس قابله تزايد بطيئ و ضعيف فى تركيز الاجسام المضادة الى أن بلغت قيمة أعظمية قدرت بـ 1,2 و.أ بعد أسبوعين من العدوى و تزامن ذلك مع نقص فى الفيروسى وظهور أعراض الانفلونزا. الربط : تكمن أهمية التلقيح فى أنه يحفز وينشط الجهاز المناعى بتوليد استجابة مناعية نوعية ذات وساطة خلطية تتم بتدخل خلايا البلازمية ناتجة عن تكاثر وتمايز الـ LB المحسنة، تتميز الاستجابة المناعية بكونها بطيئة (مدة استجابة مناعية أطول) و ضعيفة (انتاج كمية ضعيفة من الاجسام المضادة) و تكسب الشخص مناعة. و فى حالة العدوى (تماس ثانى لنفس محدد الفيروس) تتعرف عليه العضوية بسرعة و فى مدة زمنية قصيرة بتدخل LBm تتكاثر وتتمايز بسرعة الى خلايا بلازمية مفرزة للأجسام المضادة بكثافة وبذلك تكون الاستجابة المناعية قوية وكثيفة تمنع بذلك تكاثر الفيروس وبتالى عدم ظهور أعراض الانفلونزا.
الجزء الثانى	1- استغلال الوثيقة 2 من أجل اثبات أن التلقيح ضد السلالة الاولى لا يحمى من خطر الاصابة بالسلالة الثانية مع ابراز صعوبة التصدي للفيروسات : استغلال الشكل (أ) - يمثل الشكل (أ) جدول قياس عدد خلايا اللمفاوية (LBm ،LT8m ،T4m) بعد أسبوع و بعد سنة أثر حقن السلالة الاولى لفيروس الزكام : نلاحظ عند كل نوع من الخلايا اللمفاوية ذات ذاكرة مناعية : ثبات عدد (تماثل) الخلايا

اللمفاوية المقاسة بعد أسبوع و بعد سنة أثر حقن السلالة الاولى لفيروس الزكام هذا يدل على حدوث استجابة مناعية نوعية بطيئة و أقل فعالية و أن مدة تواجدها أطول في الجسم. ويختلف ثبات العدد من نوع لآخر يدل على حدوث تكثيف لرد المناعي الخلطي و الخلوي.

الاستنتاج : المناعة الموجهة ضد فيروس الانفلونزا هي رد مناعي خلطي و خلوي.

استغلا الشكل (ب) :

من الشكل (ب) يتبين من خلال المقارنة بين :

الحالة B مع الحالة العادية A : تم حذف النيكليوتيدة **C** في **ARN** الفيروسي الاصلي لتتحول **UCG** الى **CGU** و هذا ما أدى الى تغيير كلي للأحماض الأمينية المشكلة للبيبتيد الغشائي ابتداء من هذه الرامزة.

الحالة C مع الحالة العادية A : تم اضافة النيكليوتيدة **A** في **ARN** الفيروسي الاصلي لتتحول **UCG** الى **UAC** وهذا ما أدى الى تغيير كلي للأحماض الأمينية المشكلة للبيبتيد الغشائي ابتداء من هذه الرامزة.

الحالة D مع الحالة العادية A : تم استبدال النيكليوتيدة **U** بـ **C** في **ARN** الفيروسي الاصلي لتتحول **UCG** الى **CCG** وهذا ما أدى الى استبدال **Ser** بـ **Pro**

كما يتبين أن شكل البيبتيد الفيروسي **HA** تغير من سنة 2008 الى سنة 2009 و أصبح **HB** و هذا التغير مصدره تغيير على مستوى **ARN** الفيروسي الذي يؤدي الى تغيير في بعض البيبتيدات الغشائية.

الاستنتاج : تغير شكل محددات الفيروسية ناتج عن حدوث طفرات في الـARN الفيروسي.

استغلال الشكل (ج) :

يمثل الشكل (ج) أعمدة بيانية لتغيرات تركيز الأجسام المضادة ضد محددات السلالة الاولى والثانية لفيروس الزكام.

تركيز الاجسام المضادة ضد محددات المستضدية (**A،B ،C ،D**) لفيروس الزكام لسلالة الاولى متماثلة وضئيلة تقدر بـ **2** و.أ هذا يدل على حدوث رد مناعي خلطي أولي و هذا راجع الى حدوث تماس أول مع خلايا مناعية و حدث تحسيس وتحفيز الـ**LB** على التكاثر و التمايز الى خلايا بلازمية مفرزة للأجسام المضادة و بقاء خلايا آخر من الـ**LB** ذات ذاكرة مناعية.

تركيز الاجسام المضادة ضد محددات المستضدية (**E ،F**) لفيروس الزكام لسلالة الثانية

متمثلة مع السلالة الاولى هذا يدل على حدوث رد مناعي خلطي اولي أما تركيز الاجسام المضادة ضد محددات المستضدية (**A ، C**) لفيروس الزكام لسلالة الثانية مرتفع يقدر بـ **6** و.أ هذا يدل على حدوث استجابة مناعية ثانوية وهذا راجع لتكاثر و تمايز الـ **LBm** ذات ذاكرة الى خلايا بلازمية **LBp** مفرزة اجسام مضادة بكثافة.

الاستنتاج :

فيروس الزكام يغير من بعض محدداته المستضدية كل موسم.
يكون اللقاح فعال في حالة دخول نفس محدد المستضد ويكون غير فعال في حالة تغير محدد المستضد.

الربط : خلال تضاعف الفيروس داخل الخلايا المستهدفة يحدث تغيير موضعي للمادة الوراثية مما يولد تغيير على مستوى البروتين الغشائي فيصبح اللقاح السابق غير فعال وبتالي لا يحمي العضوية من السلالة الثانية الطافرة.

كما أن أثناء تضاعف المكثف للفيروس تحدث تغيرات موضعية للـ **ARN** الفيروسي (**طفرات**) مما يتسبب في تغيير في بعض بروتيناته الغشائية دون الاخرى فمثلا اذا حدث تغيير في **HA** لكن لم يحدث في **NA** أي لم يحدث في باقي المحددات الغشائية فاللقاح يبقى صالح لكنه أقل فعالية أما اذا كثرت الطفرات و مست الببتيدات الفيروسية الاخرى فيصبح اللقاح غير فعال تماما و هذا يصعب التصدي لمثل هذه الفيروسات، لذلك يجب تجديده كل سنة حسب السلالة الطافرة الجديدة التي تظهر و تنتشر.

2- شرح آليات الرد المناعي الخلطي عند التلقيح مع ابراز اهمية اختيار الانفلونزا الموسمي :

دخول فيروس الزكام للعضوية يحرضها على توليد استجابة مناعية بغرض اقصائه وذلك بإنتاج عناصر دفاعية متنوعة من بينها الاجسام المضادة النوعية.

استعمال اللقاح ضد فيروس الزكام هو حقن مستضدات غير ممرضة في عضوية شخص سليم تسمح بتوليد رد مناعي خلطي حيث :

تقوم البالعة ببلعمة المستضد وهضمه جزئيا بواسطة انزيم الليزوزوم ثم عرض المعقد : ببيتيد مستضدي - **HLA2** على سطح غشاءها وافراز **IL1** لتحسيس وتنشيط الخلايا المناعية

يتم انتقاء لمة من الخلايا الـ **LB** التي تملك **BCR** يتعرف بطريقة مباشرة على محدد المستضد (وجود تكامل بنيوي بين موقع التثبيت في الـ **BCR** و محدد المستضد) أنه

	الانتقاء النسيلي فتصبح خلايا LB محسنة. الخلايا الـ LT8 التي تملك TCR يتعرف تعرف مزدوج على المعقد بيبنتيد مستضدي – HLA1 و CD8 على HLA1 فتنشط وتركب مستقبل IL2 فتصبح LT8 محسنة. الخلايا الـ LT4 التي تملك TCR يتعرف تعرف مزدوج على المعقد بيبنتيد مستضدي – HLA2 و CD4 على HLA2 فتنشط وتركب مستقبل IL2 فتصبح LT4 محسنة مفرزة للـ IL2 تحفز نفسها ذاتيا على التكاثر و التمايز الى LTh و LT4m. تفرز LTh الأنترلوكين-2 يحفز LB المحسنة على التكاثر و التمايز الى خلايا بلازمية و LBm و تحفز LT8 المحسنة على التكاثر و التمايز الى LTc و LT8m. تتعرف الخلايا الـ LTc بواسطة TCR تعرف مزدوج على المعقد بيبنتيد مستضدي – HLA1 المعروض على الخلايا المصابة بفيروس الانفلونزا. يثير هذا تماس (تعرف المزدوج) تحفيز الـ LTc على افراز برفورين و أنزيم غرانزيم، يتثبت البرفورين على غشاء الخلية مصابة مشكلا قنوات غشائية تسمح بدخول أنزيم غرانزيم و حدوث انحلال الخلية المصابة. تفرز الخلايا البلازمية أجسام مضادة نوعية مماثلة للـ BCR الذي تعرف على محدد المستضد مشكلا معقد مناعي يبطل مفعول المستضد بمنع تكاثره يسهل و يسرع عمل البالعة بشرط يجب أن تحوي السلالة الفيروسية المستخدمة كاللقاح ضد الزكام على نفس المستضدات للفيروسات التي تصيب الفرد الذي تم تلقيحه وبتالي يكون لدى الفرد الاجسام المضادة النوعية ضده و أيضا تتواجد اللمفاويات ذات ذاكرة مناعية نوعية التي تسمح بحدوث استجابة ثانوية سريعة و كثيفة و بتالي الاستفادة من حماية فعالة ضد فيروس الزكام لكن يتميز فيروس الزكام بتغيير مستمر لمحدداته المستضدية و هذا ما يجعل العلاج النهائي غير ممكن يصبح لا فائدة من الذاكرة المناعية لان محدد المستضد تغير و انما يستخدم اللقاح للتخفيف من الاعراض.
	حل التمرين الثالث : (08 نقاط)
الجزء الأول	1- صياغة المشكل العلمي : استغلال الوثيقة : تمثل الوثيقة منحنيات بيانية لتغيرات تركيز الـ O2 المطروح ونسبة الـ CO2 الممتص في الظلام و وجود الضوء عند النبات العادي و نبات الصبار حيث نلاحظ : في وجود الضوء : تماثل تزايد تركيز الـ O2 المطروح الى أن يبلغ قيمة أعظمية قدرت بـ

	275 umole/L عند كلا نبات العادي والصبار هذا يعبر على خروج O2 (حدوث مرحلة كيموضونية) يقابله تزايد سريع في نسبة الـ CO2 الممتص الى أن بلغت قيمة اعظمية قدرت بـ 7 umole/m2/s هذا يعبر على دخول CO2 (حدوث مرحلة كيموحيوية) أما عند نبات الصبار فنسبة الـ CO2 الممتصة منعدمة هذا يعبر على عدم دخول الـ CO2. في الظلام : ثبات تركيز الـ O2 المطروح عند كلا النباتين يعبر على عدم انطلاقه (عدم حدوث مرحلة الكيموضونية) يقابله تناقص سريع (انخفاض) في نسبة الـ CO2 الممتصة عند نبات العادي و تزايد سريع في نسبة الـ CO2 الممتصة الى ان بلغت قيمة اعظمية قدرت بـ 6,5-umole/m2/s عند نبات الصبار. الاستنتاج : تحدث المرحلة الكيموضونية في وجود الضوء عند كلا نباتين : - في وجود الضوء عند نبات العادي المرحلتان كيموضونية والكيموحيوية متزامنتان، وتقل شدة التفاعلات الكيموحيوية في الظلام. - عند نبات الصبار المرحلتان منفصلتان تحدث الكيموضونية في وجود الضوء وتحدث المرحلة الكيموحيوية في الظلام. المشكل العلمي : كيف يتم تركيب المادة العضوية عند نبات الصبار في النهار (ضوء) ليتكيف و يتأقلم مع جفاف البيئة التي يعيش فيها؟. الفرضية : سبب عدم امتصاص الـ CO2 عند نبات الصبار في النهار راجع لتركيب المادة العضوية و تخزين كمية كافية من الـ CO2 الجوي في الليل ليستعمله في تركيب مادة العضوية في النهار.
الجزء الثاني	1- استغلال الوثيقتين 2 و 3 من أجل شرح تركيب نباتات CAM مثل الصبار للمادة العضوية و المصادقة على صحة الفرضية المقترحة أنفا : الوثيقة 2 : استغلال الشكل (أ) : يتضح من الشكل (أ) الذي يمثل مقطع عرضي في ورقة نبات أخضر أنه تتكون من طبقتين من خلايا بشرة الوجه العلوي المعرض للضوء و خلايا البشرة الوجه السفلي المحجوب عن الضوء بينهما خلايا برانشيمية يخضورية تضم غرفة تحت الثغرية، تحصر خلايا بشرة الوجه السفلي بنيات تدعى الثغور الورقية من خصائصها البنوية أنها تتكون من خليتان حارستان تحصران فتحة ثغرية وغرفة تحت الثغرية، وظيفتها تتمثل في انها مقر للمبادلات

الغازية اليخضورية (دخول الـ CO_2 و خروج الـ O_2) ومقر مبادلات الغازية التنفسية (دخول الـ O_2 وخروج الـ CO_2) ومقر خروج الماء (النتج).

استغلال الشكل (ب) :

من الشكل (ب) الذي يمثل النسبة المتوسطة لانفتاح الثغور الورقية في وجود الضوء و غيابه (ظلام) عند نبات العدي ونبات الـ **CAM**.

3

في وجود الضوء : النسبة المتوسطة لانفتاح الثغور الورقية عند نبات الـ **CAM** ضئيلة حيث قدرت النسبة في حدود **15%** اقل مقارنة بنبات العادي قدرت النسبة في حدود **85%** هذا يدل على نشاط الثغور الورقية عند نبات الـ **CAM** (نبات الصبار) أقل مقارنة بالنبات العادي.

في الظلام : النسبة المتوسطة لانفتاح الثغور الورقية عند النبات نبات الـ **CAM** أعظمية قدرت في حدود **85%** اكبر مقارنة بنبات العادي حيث قدرت النسبة في حدود **15%** هذا يدل على نشاط الثغور الورقية عند الـ **CAM** (نبات الصبار) أكبر مقارنة بنبات العادي.

الاستنتاج :

- نشاط الثغور الورقية عند نبات الصبار يختلف عن النبات العادي.
- نشاط الثغور الورقية عند نبات الصبار يكون اعظمي في الليل ويقل في النهار.

الوثيقة 3 :

استغلال الشكل (أ) :

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة **3** منحنيات بيانية لتغيرات تركيز المالات و نسبة النشاء بدلالة الزمن (ساعات اليوم) عند أوراق النبات من نوع الـ **CAM**.

18:00 سا ————— 6:00 سا (في الليل) : تزيد تركيز المالات الى أن بلغ قيمة أعظمية قدرت بـ **150 $\mu\text{mole/g}$** قابله تناقص نسبة النشاء الى أن بلغت قيمة دنيا قدرت بـ **20 $\mu\text{mole/g}$** هذا راجع لتركيب المالات (مركب عضوي) وتفكك النشاء الى سكريات ثنائية وبسيطة منها ما يستعمل في نشاطات الخلوية ومنها ما يخزن.

6:00 سا ————— 18:00 سا (في النهار) : تناقص تركيز المالات الى ان بلغ قيمة دنيا قدرت بـ **50 $\mu\text{mole/g}$** قابله تزايد نسبة النشاء الى ان بلغت قيمة اعظمية قدرت بـ **100 $\mu\text{mole/g}$** هذا يدل على ان المالات يستعمل في تركيب النشاء

الاستنتاج : عند نبات الـ **CAM** يتم تركيب المالات في الليل (ظلام) و في النهار يتم تركيب النشاء انطلاقا من المالات.

- أو عند نبات الـ CAM يتم تركيب المالات في الليل (ظلام) و يستعمل في تركيب النشاء نهارا.

استغلال الشكل (ب) :

من الشكل (ب) يتم في حشوة الصانعة الخضراء لخلايا نبات الصبار تثبيت CO_2 مع حمض البيروفيك (C_3) لينتج المالات (مركب C_4) يتفكك الى حمض بيروفيك و CO_2 يتم ارجاعه لتركيب مادة عضوية باستعمال نواتج مرحلة كيميوضوئية.

الربط (شرح تركيب مادة عضوية عند نبات الصبار) :

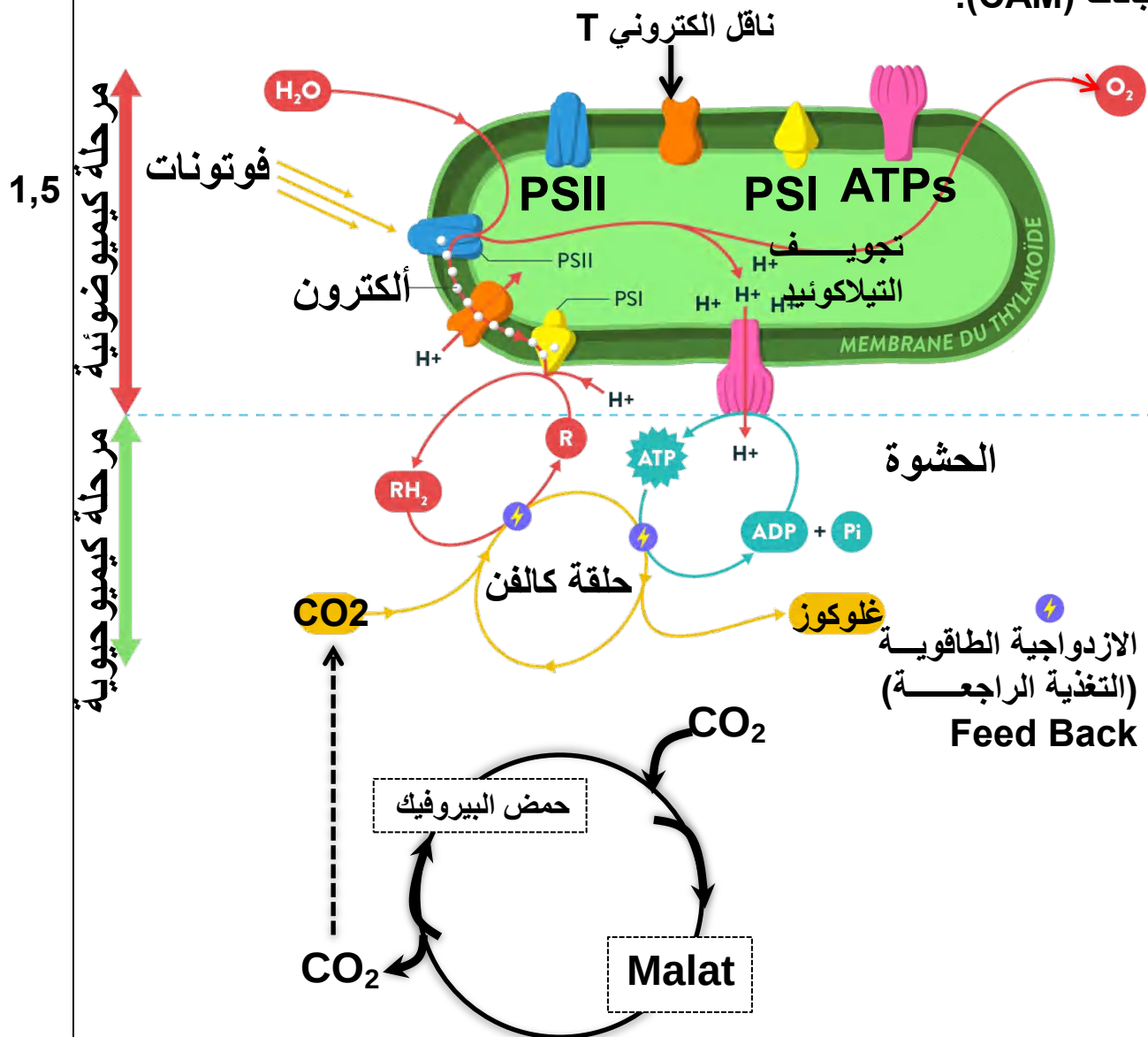
في الليل تنفتح معظم الثغور الورقية لنبات الصبار فتزداد نسبة دخول الـ CO_2 عبر فتحة الثغرية ثم الى الغرفة تحت الثغرية ليتوزع على خلايا البرانشيمية وصولا الى حشوة صانعة الخضراء اين يتثبت مع حمض بيروفيك لينتج المالات ويتم تراكمه انها تقنية **CAM**.

في النهار (في وجود الضوء) تتغلق معظم الثغور فلا يتم امتصاص الـ CO_2 ، فيتفكك المالات المتراكم في الحشوة الى حمض البيروفيك و CO_2 يتثبت مع RuDP في وجود انزيم الريبسكو لينتج مركب C_6 ينشطر سريعا الى جزيئين من APG الذي يرجع الى PGaL باستعمال نواتج مرحلة كيميوضوئية NADPHH ATP^+ و بتالي تجديد كل $\text{NADP}^+, \text{Pi}, \text{ADP}$ لاستمرار حدوث مرحلة الكيموضوئية التي تحدث في الضوء، حيث جزء من PGaL يجدد RuDP والجزء الاخر يركب مادة عضوية تسمح لنبات الصبار بالنمو... وبتالي التكيف مع ظروف الوسط الجافة.

2- تبيان كيفية التأقلم لنبات الصبار مع الظروف البيئية :

- 1 طبقة خلايا البشرة العلوية لأوراق نبات الصبار المعرضة للضوء لا تحتوي على الثغور الورقية هذا من جهة ومن جهة أخرى.
في الليل تنفتح معظم الثغور طبقة السفلية فيتم تركيب كمية كافية من المالات (مصدر الـ CO_2 الحشوة) انطلاقا من الـ CO_2 الجوي وفي النهار تنغلق معظمها هذا يمنع خروج الماء الضروري لتركيب المادة العضوية وهذا ما يسمح بتأقلم مع الظروف البيئية.

رسم تخطيطي وظيفي يوضح العلاقة بين مختلف المراحل التي تضمن تركيب النشاء عند نباتات (CAM).



التصحيح المقترح لمادة علوم الطبيعة والحياة البكالوريا التجريبي دورة ماي 2023

شعبة رياضيات

الموضوع الاول :

العلامة	التمرين الاول : (08 نقاط)	تعلية									
0,5	1- العملية المقصودة: استنساخ المعلومات الوراثية المتواجدة على مستوى جزيئة الـADN	01									
1,5	البيانات المرقمة من 1 الى 7 : <table border="1"> <tr> <td>1 : بداية المورثة</td><td>2 : سلسلة مستنسخة</td><td>3 : جزيء ARNm</td></tr> <tr> <td>4 : نهاية المورثة</td><td>5 : سلسلة غير مستنسخة</td><td>6 : أنزيم ARNpol</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td>7 : اتجاه النسخ</td></tr> </table>	1 : بداية المورثة	2 : سلسلة مستنسخة	3 : جزيء ARNm	4 : نهاية المورثة	5 : سلسلة غير مستنسخة	6 : أنزيم ARNpol			7 : اتجاه النسخ	
1 : بداية المورثة	2 : سلسلة مستنسخة	3 : جزيء ARNm									
4 : نهاية المورثة	5 : سلسلة غير مستنسخة	6 : أنزيم ARNpol									
		7 : اتجاه النسخ									
1	2- المبدأ الاساسي : يتم تصنيع جزيء الـARNm وفق التكامل بين القواعد الازوتية لنيكليوتيدات السلسلة المستنسخة لجزيء الـARNm و نيكليوتيدات جزيء الـARNm المراد تصنيعه حيث : -القاعدة الازوتية A في السلسلة المستنسخة يقابلها القاعدة الازوتية U في جزيء الـARNm. -القاعدة الازوتية T في السلسلة المستنسخة يقابلها القاعدة الازوتية A في جزيء الـARNm. -القاعدة الازوتية C في السلسلة المستنسخة يقابلها القاعدة الازوتية G في جزيء الـARNm. -القاعدة الازوتية G في السلسلة المستنسخة يقابلها القاعدة الازوتية C في جزيء الـARNm.	02									
0,5	3- الاجابة بصح أو خطأ : a- يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب حمض نووي هو مصدر النمط الظاهري للفرد.(خاطئة). التصحيح : يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب بروتين هو مصدر النمط الظاهري للفرد b- تكون الصفات الوراثية على شكل مورثات في جزيئة الـADN.(صحيحة). c- الحمض الريبي النووي عبارة عن جزيئة قصيرة تتكون من خيط مفردا وحيدا, متشكل من تتالي نيكليوتيدات ريبية لا تختلف عن بعضها البعض.(خاطئة).	03									
0,25											
0,5											

0,5	التصحيح : الحمض الريبي النووي عبارة عن جزيئة قصيرة تتكون من خيط مفردا وحيدا, متشكل من تتالي نيكليوتيدات ريبية <u>تختلف</u> عن بعضها البعض. d- يتم تركيب البروتين عند حقيقيات النوى في هيولى الخلايا انطلاقا من الامينية الناتجة عن الهضم.(صحيحة).	
04	4- شرح في نص علمي عملية الاستنساخ بالتفصيل مع ابراز أهميتها في السير الحسن لمختلف وظائف العضوية : المقدمة تتم عملية تركيب البروتين في الخلية حقيقية النواة وفق مرحلتين هامتين منها الاستنساخ الذي يؤدي إلى تشكيل وسيط ينقل نسخة من المعلومات الوراثية من النواة الى الهيولى يسمى ARNm, كيف يحدث الاستنساخ ؟. العرض تحدث عملية الاستنساخ في الخلايا الحية حقيقية النواة بتدخل أنزيم ARNpol و توفر عناصر ضرورية و هي جزيئة ADN, الريبونيكليوتيدات الحرة و طاقة و تتم عملية الاستنساخ وفق ثلاث مراحل و هي : الانطلاق : يرتبط أنزيم ARNpol بـ ADN حيث يتوضع في بداية المورثة مسببا انكسار الروابط الهيدروجينية فتتفصل سلسلتي ADN عن بعضهما البعض و يستعمل الانزيم السلسلة المستنسخة كقالب لنسخ ARNm و هذا وفق التكامل بين القواعد الازوتية للنيكليوتيدات المتقابلة حيث A تكمل U و T تكمل A و C تكمل G و G تكمل C الاستطالة : ينتقل الانزيم ARNpol على طول المورثة متجها للنهايتها مما يؤدي إلى زيادة طول ARNm النهاية أو التوقف : يصل أنزيم ARNpol لنهاية المورثة فينفصل الانزيم عن ADN يعود تحلزن سلسلتي ADN بنشوء روابط هيدروجينية من جديد و يتوقف استطالة ARNm و منه تتوقف عملية الاستنساخ. و تبرز أهمية الاستنساخ في تصنيع وسيط ناقل لنسخة من المعلومات الوراثية يسمى جزيء الـARNm لازم بتصنيع بروتين هذا الاخير يكتسب بنية فراغية وظيفية يتدخل في نشاط العضوية.	

0,25	الخاتمة	مما سبق فعملية الاستنساخ عند الخلايا حقيقية النواة تتم على ثلاث مراحل أساسية هي الانطلاق، الاستطالة و التوقف و ينتج عنها ARNm ضروري لتكوين البروتين.
العلامة	التمرين الثاني : (12 نقطة)	الجزء
01	1- استغلال نتائج الوثيقة (1) + مناقشة احتمالية قبول الطعم بين الشخص المريض والمتبرعين (1) و (2) : استغلال الوثيقة (1) : تمثل الوثيقة رسومات تخطيطية لجزيئات HLA على سطح الخلايا للمفاوية عند الشخص المريض والمتبرعين حيث نلاحظ : نلاحظ أن جزيئات معقد التوافق النسيجي الموزعة في غشاء الخلايا للمفاوية عند الشخص المريض بالمقارنة مع مثيلاتها عند المتبرعين (1) و (2) تتشابه في ما يلي : الاستنتاج : يملك المتبرع (1) معقد توافق نسيجي مشابه جدا للشخص المريض. مناقشة احتمالية قبول الطعم بين الشخص المريض وكل متبرع على حدى إن نسبة تشابه جزيئات HLA بين المتبرع (2) و الشخص المريض ضعيفة جدا تقدر بـ 12/2 فقط و بالتالي عند نقل الطعم منه إلى الشخص المريض فإن عضوية هذا الأخير ستعتبره من اللاذات فتعتمد إلى مهاجمته سريعا وتدميره كليا و هكذا حتما ستفش العملية. من جهة أخرى فإن نسبة تشابه معقد التوافق النسيجي بين المتبرع (1) و الشخص المريض هي 9/12 و هي نسبة عالية فحينما ينقل الطعم من هذا المتبرع إلى الشخص المريض فإن عضوية هذا الأخير ستعتبره من اللاذات أيضا لكن نظرا للتشابه الكبير فلن يكون الرد لمناعي قويا مما يجعله تحظى بتسامح مناعي نسبي سيساهم في إنجاح العملية.	الجزء الأول
02	1- استغلال نتائج الوثيقة (2) + تبرير استعمال الأطباء لهذا الدواء لعلاج المضاعفات المناعية : استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (2) : الذي هو عبارة عن منحنيين للنسبة المئوية لـ LTC في غياب ووجود السيكلوسبورين حيث نلاحظ : خلال الأيام العشر الأولى في وجود أو غياب السيكلوسبورين يكون تواجد LTC شبه منعدم في كلا الوسطين.	الجزء الثاني
01		

ابتداء من اليوم 10 و في غياب السيكلوسبورين ، نلاحظ تزايد سريع في نسبة الخلايا **LTC** في الوسط حتى وصلت أكثر من 80% عند اليوم 30 بالمقابل في وجود اليكلوسبورين نلاحظ استمرار ثبات نسبة الخلايا **LTC** عند قيمة شبه منعدمة.

01 الاستنتاج : دواء السيكلوسبورين يثبط تشكل (إنتاج) الخلايا LTC.
استغلال الشكل (ب) من الوثيقة (2) :

تمثل شروط تجريبية ونتائجها للسيكلوسبورين **LT4،LT8،IL2** في وجود طعم جلدي حيث نلاحظ :

0,5 في الوسط (1) : عند تحضين خلايا **LT4 + LT8** مع خلايا الطعم الجلدي الموسومة نلاحظ انعدام تام في كمية الكروم المشع **⁵¹Cr** المحررة في الوسط.

0,5 في الوسط (2) : عند تحضين بلعميات كبيرة مع خلايا **LT4 + LT8** و خلايا الطعم الجلدي الموسومة نلاحظ تحرير **300** و.إ من الكروم المشع **⁵¹Cr** في الوسط.

0,5 في الوسط (3) : عند تحضين بلعميات كبيرة مع خلايا **LT4 + LT8** و خلايا الطعم الجلدي الموسومة ثم نضيف للوسط دواء السيكلوسبورين نلاحظ انعدام تام في كمية الكروم المشع **⁵¹Cr** المحررة في الوسط.

0,5 في الوسط (4) : عند تحضين بلعميات كبيرة مع خلايا **LT4 + LT8** و خلايا الطعم الجلدي الموسومة ثم نضيف للوسط دواء السيكلوسبورين و الانترلوكين نلاحظ تحرير **300** و.إ كمية الكروم المشع **⁵¹Cr** المحررة في الوسط.

0,5 في الوسط (5) : عند تحضين بلعميات كبيرة مع خلايا **LT4 + LT8** و خلايا الطعم الجلدي الموسومة ثم نضيف للوسط دواء السيكلوسبورين و الانترلوكين بكمية محدودة نلاحظ تحرير **100** و.إ كمية الكروم المشع **⁵¹Cr** المحررة في الوسط.

01 الاستنتاج : يؤثر دواء السيكلوسبورين سلبا على التعاون المناعي بين الخلايا اللمفاوية عن طريق تثبيطه لعملية إفراز الأنترلوكين 2 (IL2) في الخلايا LT4.

تبرير استعمال الأطباء لهذا الدواء لعلاج المضاعفات المناعية لعدم قبول الطعم :

01 عند نقل الطعوم من فرد لآخر يجب مراعاة مدى التوافق النسيجي بينهم أولا و ذلك لتقليل شدة الرد المناعي في عضوية المطعم بسبب اعتباره للطعم جسما غريبا، مع هذا تحدث مضاعفات إثر حدوث الرد المناعي ضد الطعم، والتي قد تكون خطيرة تؤدي إلى رفضه مع مرور الزمن لأجل ذلك يصف الأطباء لهؤلاء الأشخاص المطعمين دواء السيكلوسبورين بعد إجراء عملية التطعيم بغية تخفيف آثار و مضاعفات الرد المناعي لديهم بتثبيط التعاون

المناعي بين الخلايا للمفاوية و ذلك نظرا لتأثيره السلبي على الخلايا LT4 بمنعها من تحرير وإفراز الأنترلوكين 2 و باعتبار أنه من السيتوكينات الأساسية لتحفيز الرد المناعي النوعي الخلطي والخلوي فإن عدم إفرازه سيمنع تحفيز الخلايا للمفاوية و منه نخفف من شدة الرد المناعي ضد هذا الطعم الجديد. 2- إثبات نجاعة هذا الدواء في التخفيف من حدة أمراض المناعية الذاتية :	01,5 في حالة حدوث رد مناعي ذاتي فإن العضوية ستهاجم أجزاء منها باعتبارها من اللادات حيث يتم ذلك عن طريق آليات الرد المناعي المختلفة ومنها تحفيز الخلايا للمفاوية و بما أن دواء السيكلوسبورين يثبط هذا التحفيز بين الخلايا للمفاوية فهذا يثبت نجاعته في التخفيف من حدة هذه الأمراض بتخفيفه لشدة هذا الرد المناعي الذاتي المضر بالعضوية.
---	---

الموضوع الثاني :

العلامة	التمرين الاول : (08 نقاط)	تعلية
0,75	1- تسمية البيانات المرقمة : 1-البنية الثانوية ألفا 2-منطقة الانعطاف 3-البنية الثانوية بيتا	01
01 01	2- مستوى البنيوي للبروتين مع التعليل : البروتين (أ) : البنية الثانوية. التعليل : لوجود سلسلة ببتيدية واحدة بها بنيات ثانوية ألفا ومناطق الانعطاف. البروتين (ب) : البنية الرابعة. التعليل : لوجود سلسلتين ببتيديتين A و B تحت وحدتين كل وحدة ذات بنية ثالثة تكثر بها البنيات الثانوية ألفا وبيتا ومناطق الإنعطاف.	02
0,75	3- تصنيف الأحماض الامينية : -الفالين + سستئين هي أحماض أمينية متعادلة. -ليزين هو حمض أميني قاعدي. -حمض الأسبارتيك هو حمض أميني حامضي.	03

01 01 01	04- الصيغة الكيميائية لناتج ارتباط الاحماض الامينية وفق الترتيب 3 - 2 - 4 - 1 $AA_1-AA_4-AA_2-AA_3$ ايجاد الوزن الجزيئي لرباعي الببتيد : ارتباط الاحماض الامينية الاربعة بروابط ببتيديّة مع تحرير 3 جزيئات ماء الوزن الجزيئي لرباعي الببتيد هو مجموع الكتل المولية للوحدات البنائية مع طرح الوزن الجزيئي للماء $(146+133+117+121)- 3(18) = 517-54 = 463 \text{ g/mol}$ شحنة رباعي الببتيد : عند $pH=1$ وسط جد حامضي $AA_1-AA_4-AA_2-AA_3$ الببتيد يسلك سلوك قاعدة (أساس) يكتسب بروتونات H^+ فتتأين الوظائف الأمينية : الوظيفة الأمينية الحرة 1 و الوظيفة الأمينية للسلسلة الجانبية للحمض الأميني القاعدي Lys فيكتسب شحنة إجمالية موجبة +2 القانون = عدد AA القاعدية + 1	04
0,25 0,5 0,5	05- التوضيح في نص علمي دور الأحماض الأمينية في استقرار البنية الفراغية الوظيفية للبروتين من معطيات الوثيقة و مكتسباتي : المقدمة تتحكم المعلومة الوراثية المحددة في تركيب بروتين محدد المشكل أساسا من مجموعة أحماض أمينية محددة تكسبه بنية فراغية وظيفية. كيف تتدخل الأحماض الأمينية في استقرار البنية الفراغية الوظيفية للبروتين ؟. العرض - وفق آليتي النسخ والترجمة يتم التعبير المورثي لجزيئة ADN المحددة فنحصل على جزيئة بروتينية تضم عدد ونوع وترتيب محدد من الأحماض الأمينية مترابطة بروابط ببتيديّة، من خصائص الأحماض الأمينية نجد انها تملك صيغة كيميائية عامةبها جزء ثابت وجزء متغير. - تم على أساس السلسلة الجانبية R تصنيف الأحماض الأمينية منها : AA متعادلة تسمح بنشأة روابط كارهة للماء ، أو روابط هيدروجينية أو جسور كبريتية. AA حامضية وأمينية بها وظائف كربوكسيلية ووظائف أمينية على التسلسل لها القدرة على التأين حسب درجة حموضة الوسط مصدر للخاصية الأمفوتيرية تسمح بنشأة روابط شاردية - تأخذ البروتينات بنيات فراغية أكثر تعقيدا نتيجة نشأة الروابط الكيميائية (الهيدروجينية ،	05

0,5	الكارهة للماء، الشاردية والجسور الكبرى) بين المجموعات الكيميائية للسلاسل الجانبية للأحماض الأمينية المحددة والمتوضعة بطريقة دقيقة ضمن السلسلة أو السلاسل الببتيدية حسب المعلومة الوراثية. - تسمح بالكشف عن المناطق النشطة للبروتينات ومنه تساهم هذه الروابط في استقرار البنية الفراغية الطبيعية للبروتين، ومنه إكتساب وظيفة متخصصة. - فلأحماض الأمينية دور مهم في إستقرار البنية الفراغية الوظيفية للبروتين. - و أي تغير يمس الأحماض الأمينية المحددة الداخلة في تركيب البروتين (من حيث العدد والنوع أو الترتيب) سيؤدي الى إفقاده لبنيته الفراغية الطبيعية ومنه فقدان الوظيفة. الخاتمة تتوقف البنية الفراغية الوظيفية للبروتين على الأحماض الأمينية المحددة (عدد و نوع وترتيب) وكذا على الروابط الكيميائية التي تنشأ بين المجموعات الكيميائية للسلاسل الجانبية الأحماض الامينية المحددة حسب المعلومة الوراثية.	
العلامة	التمرين الثاني : (8 نقاط)	الجزء
02 02	1- ربط العلاقة بين معطيات الشكل 2 : استغلال الشكل 2 : تغيرات كمية الاجسام المضادة بدلالة الزمن لدى الشخصين A و B حيث نلاحظ أن كمية الاجسام المضادة كمؤشر إصابة ارتفعت عند الشخص A فقط رغم أن النتائج تثبت امتلاك الشخصين A و B بروتينات فيروسية في أجسامهما. الاستنتاج : فالشخص A هو الشخص المصاب نظرا لامتلاكه فيروسات سمحت بتشكيل أجسام مضادة. 2- اقترح فرضيتين باستغلال اشكال الوثيقة (1) : استغلال الوثيقة (1) : استغلال الشكل 1 : يظهر الشكل أن فيروس VIH يتثبت على غشاء الخلايا LT بفعل التكامل البنيوي بين CD4 الخلية LT و GP120 للفيروس ثم يغير هذا الأخير شكله بتدخل بروتين CXCR4 الغشائي فيحدث اندماج الفيروس وحدوث الغزو ومنه إصابة الخلية بالفيروس. استغلال الشكل 2 : من خلال الشكل يتبين أن الشخص A تناقصت لديه أعداد الخلايا LT في وجود البروتينات الفيروسية بينما الشخص B فلم تتناقص عنده الخلايا LT رغم احتواء دمه على بروتينات فيروسية ما يؤكد عجز هذه الفيروسات على إصابة خلايا LT وعليه	الجزء الاول

02	فالفرضيات المقترحة هي : اقتراح فرضيات : ف01 : يعاني الشخص B من خلل وراثي يمنع تركيب البروتين CD4 ما يمنع تثبيت الفيروس بالخلية. ف02 : الشخص B من خلل وراثي يمنع تركيب البروتين CXCR4 ما يمنع اندماج الفيروس وحدوث غزو للخلية.	
02	استغلال الوثيقة 2 : استغلال الشكل (أ) : يتبين من مقارنة أليلا الشخص A و B المسؤولان عن تركيب بروتين CXCR4 أن الشخص B يعاني طفرات عديدة سمحت احدها بوقف تركيب البروتين عند الحمض الأميني 205 على عكس الشخص A فإن البروتين CXCR4 لديه مكتمل التركيب وبه 352 حمض أميني. استغلال الشكل (ب) : يمثل الشكل معطيات علمية هامة حيث نلاحظ من خلاله أن نسبة تطور لنقي الإصابة تكون أكبر في النمط النقي AA عنها في النمط الهجين AB وتظهر النتائج كذلك أن الأشخاص ذوو النمط الوراثة النقي BB لم يصابوا مطلقا بالفيروس رغم تعريضهم له ولم تتشكل لديهم الاجسام المضادة كمؤشر عدم إصابة بالفيروس. على عكس النمط الاخرين حيث كانت نتائج اصابتها متفاوتة وأكبر في النمط النقي A. 1- وضع علاقة بين تواجد الأليل B و تطور المرض : يسمح تواجد الأليل B بنقص نسبة الإصابة لكونه يشكل بروتين CXCR4 غير مكتمل وغير وظيفي ما يقلل من نسبة الإصابة بالفيروس لأن هذا الفيروس ستطلب وجود هذا البروتين لاندماجه مع الخلية حيث كلما زاد تواجد الأليل B في العضوية قل احتمال الإصابة بالفيروس VIH 2- اثبات صحة إحدى الفرضيات : تظهر النتائج أن البروتين CXCR4 غير مكتمل التركيب عند الشخص B بسبب وجود خلل وراثي في المورثة المسؤولة عن تركيبه وهذا يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقا. 3- ابراز النمط المقاوم : هو النمط BB لأن نسبة اصابته بالفيروس هي 0%	الجزء الثاني
02	الجزء الثالث تحدث في المادة الوراثية اختلالات بشكل مستمر يتم تصليحها بواسطة أنزيمات نوعية غير أنه في بعض لجزيئي الحالات تعجز عن ذلك لتتشكل الطفرات التي تتوارث في الأجيال	الجزء الثالث

مسببة تغير في النمط الظاهري المسؤول عن الصفات غير أن بعضها صامت لا يتغير خلالها البروتين وبعضها مؤثر يتغير خلالها عدد أو نوع أو ترتيب الاحماض الأمينية في البروتين، وبعضها ضار يسبب الامراض نظرا لتغير بروتينات هامة جدا وحساسة في العضوية وبعضها نافع كالطفرة التي سمحت بتوقف تركيب بروتين **CXCR4** ما جعل الشخص مقاوم لأخطر فيروس مر بالبشرية وهو فيروس.