

الاختبار الأول في مادة علوم الطبيعية والحياة

التمرين الأول: 9 ن

تتميز الانزيمات بخصائص بنيوية وظيفية محددة كالتأثير النوعي المزدوج للإنزيم، حيث يسمح بتشكيل المعقد (إنزيم- مادة التفاعل) في منطقة خاصة من الإنزيم تدعى الموقع الفعال.

إن دراسة مختلف الخصائص البنيوية الوظيفية المميزة للإنزيم سمح للعلماء بإنتاج أدوية مختلفة بأعراض جانبية محدودة لعلاج عدة أمراض مزمنة كارتفاع ضغط الدم الشرياني. و لمعرفة كيف استغل العلماء هذه الخصائص تقدم لك الدراسة التالية

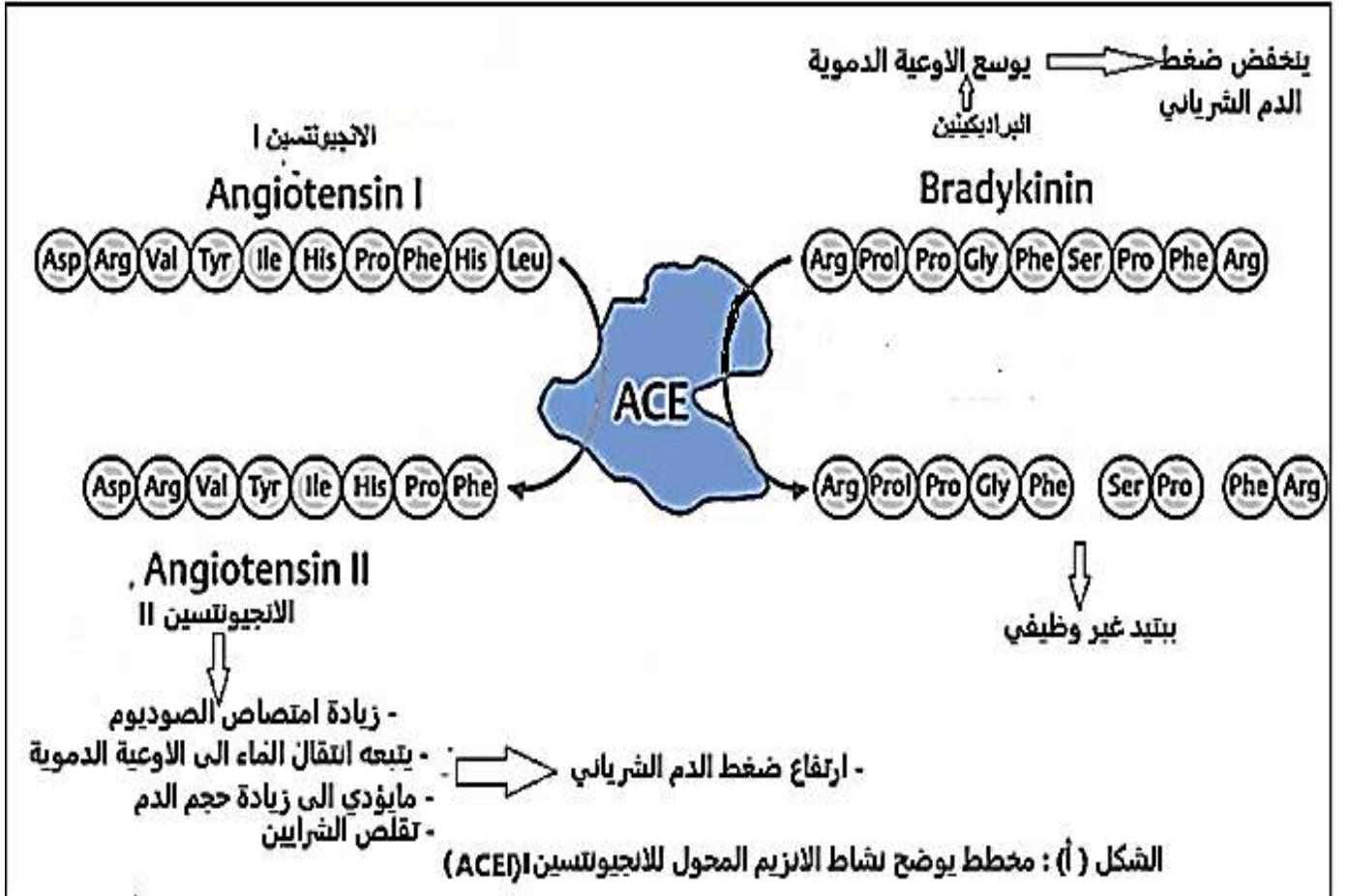
الجزء الأول

الإنزيم المحول للأنجيوتنسين ACE (L'Enzyme de Conversion de L'Angiotensine 1) هي جزيئات تعمل على رفع ضغط الدم الشرياني نجده على الأغشية الهولية لخلايا الرئة و الكلى و أعضاء أخرى تلعب دورا هاما في تنظيم حجم السوائل في الجسم و بالتالي تنظيم ضغط الدم الشرياني.

الشكل (أ) من الوثيقة (01) عبارة عن رسم تخطيطي يوضح نشاط الإنزيم المحول للأنجيوتنسين ACE .

الشكل (ب) من نفس الوثيقة يمثل رسم تخطيطي لبنية الإنزيم ACE .

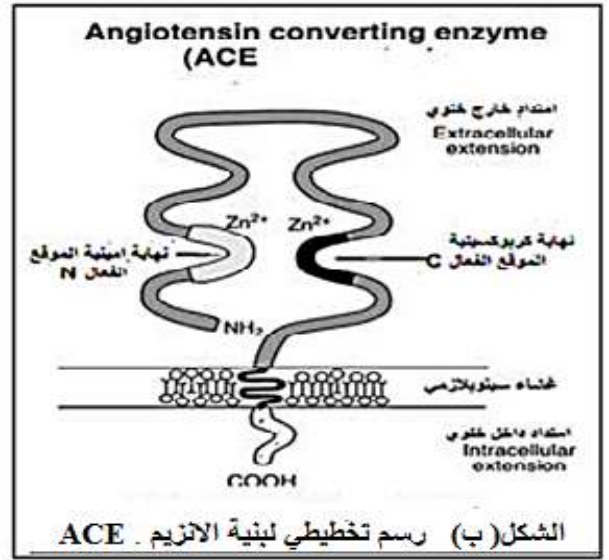
الشكل (ج) جدول يوضح نسبة تشكل معقد (ACE-ركيزة) في الموقعين الفعالين C و N



الشكل ج

نسبة تشكّل المعقد ACE - الركيزة (Kcal/mol)		
الركيزة	الموقع الفعال - C	الموقع الفعال - N
الانجيوتنسين 1 angiotensin	8.9	10.5
براديكينين bradykinin	10.9	11

الوثيقة (1)



1- حل مخطط الشكل (أ) من الوثيقة (01)

2- حدد الخصائص التي يتميز بها إنزيم ACE باستغلالك لشكلي (ب) و (ج) من الوثيقة 01

الجزء الثاني

تم اقتراح عدة عقاقير (أدوية) لعلاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني و لكن تسببت في ظهور أعراض جانبية مزعجة كالسعال الجاف الناتج عن تراكم البراديكينين (Pradykinin) في الشعب الهوائية للرئتين .

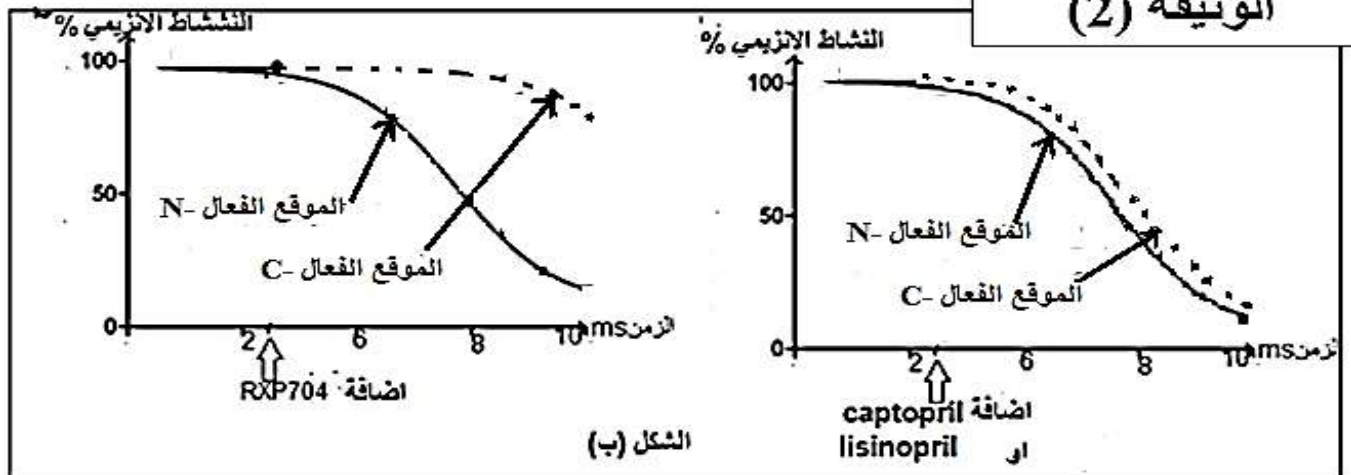
استغل الخبراء خصائص إنزيم (ACE) لإنتاج دواء ناجع لمعالجة ارتفاع ضغط الدم الشرياني دون أعراض جانبية كثيرة، لتحديد الدواء الأكثر فعالية في علاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني نقدم الوثائق التالية:

الجدول (أ) من الوثيقة (02): يوضح نسبة تشكّل المعقد إنزيم دواء مثبط (E- I) في الموقع الفعال C و N ودرجة تأثرها بهذه الادوية الشكل (ب) من نفس الوثيقة: يمثل نسبة تغير النشاط الإنزيمي بدلالة الزمن في الموقعين C و N عند إضافة هذه الأدوية المثبطة

نسبة تشكّل المعقد ACE - دواء مثبط (Kcal/mol)		
الدواء المثبط	الموقع الفعال - C	الموقع الفعال - N
RXP704	0.1	10
كابتوبريل captopril	6.1	5,9
ليزينوبريل lisinopril	8.3	7.1

الجدول (أ)

الوثيقة (2)



1- اشرح آلية تأثير الأدوية في علاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني موضحا أعراضها الجانبية، و أي الأدوية أكثر نجاعة باستغلالك للوثيقة 02.

التمرين الثاني: 11ن

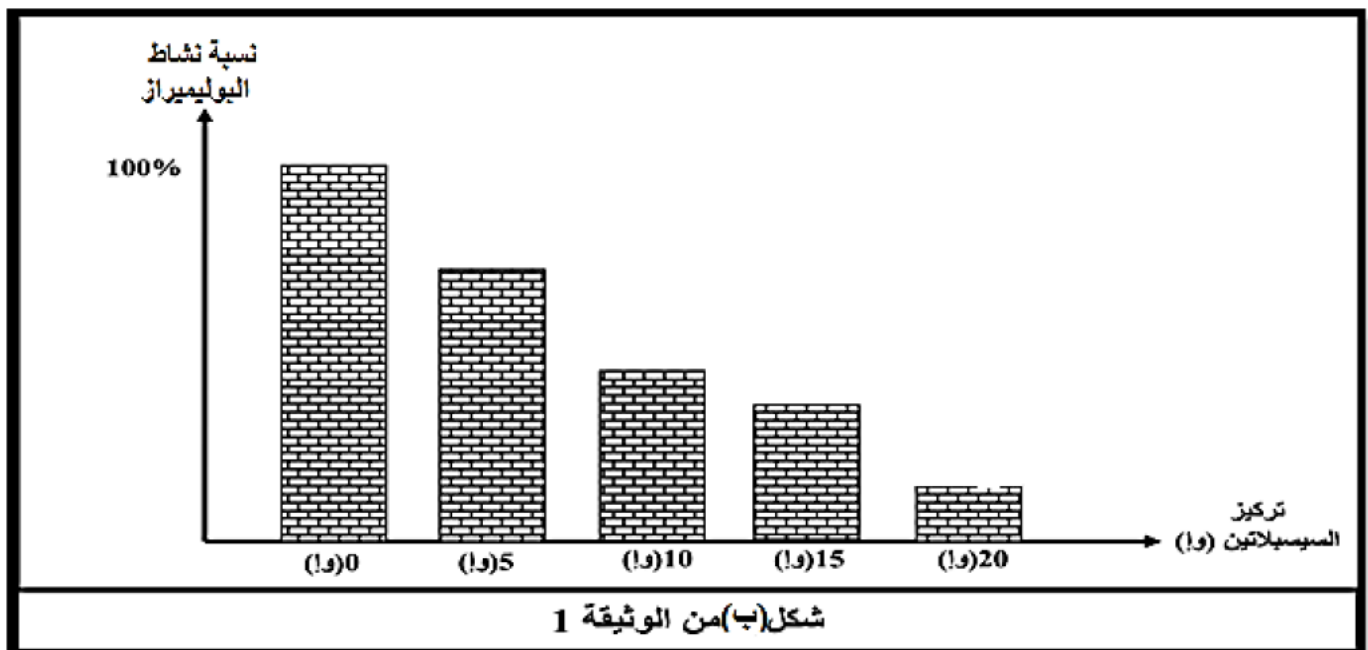
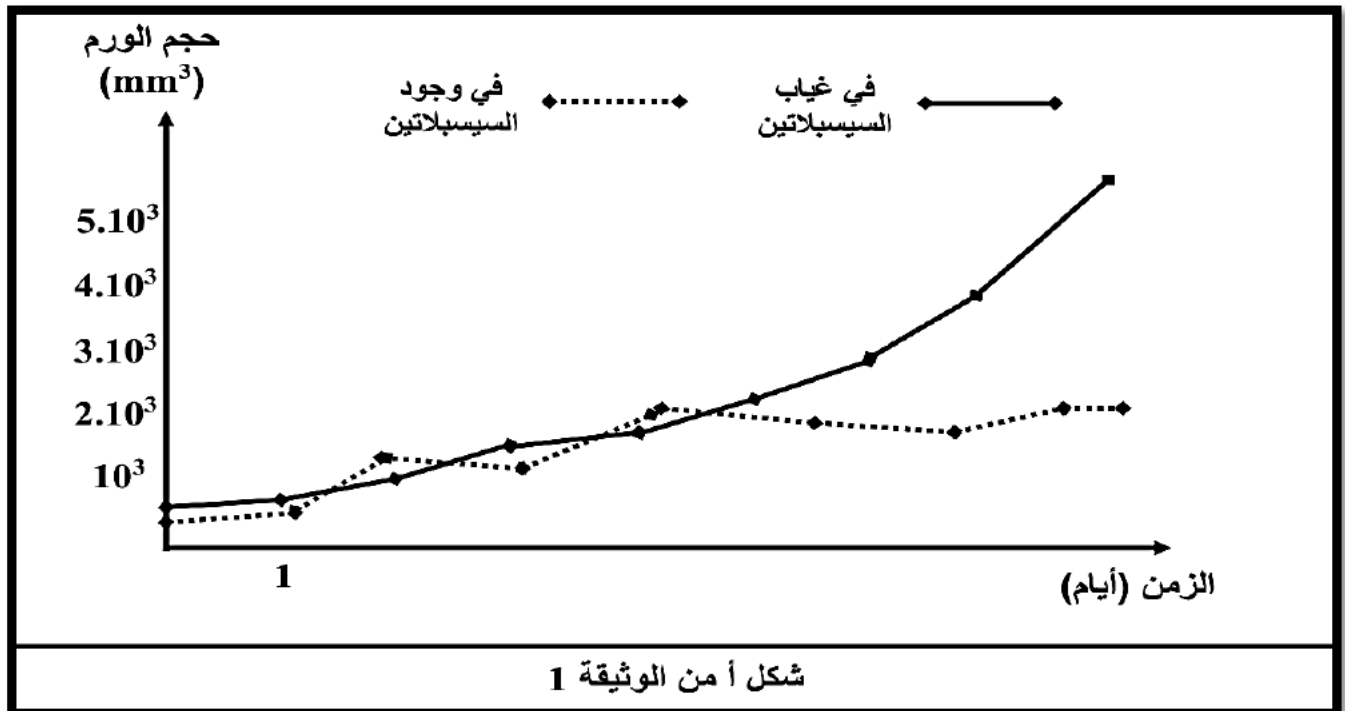
توصف الأدوية بإشراف طبي لمعالجة بعض الأمراض منها السرطان ، إلا أن الانقطاع عن الدواء دون إكمال مدته المحددة قد لا يؤدي إلى نتائج ايجابية عند استعماله للمرة الثانية مما يكسب بعض الخلايا السرطانية القدرة على مقاومة بعض الادوية .لدراسة احدى أليات مقاومة الخلايا السرطانية لبعض الادوية بعد الانقطاع على تناوله نقدم الدراسة التالية.

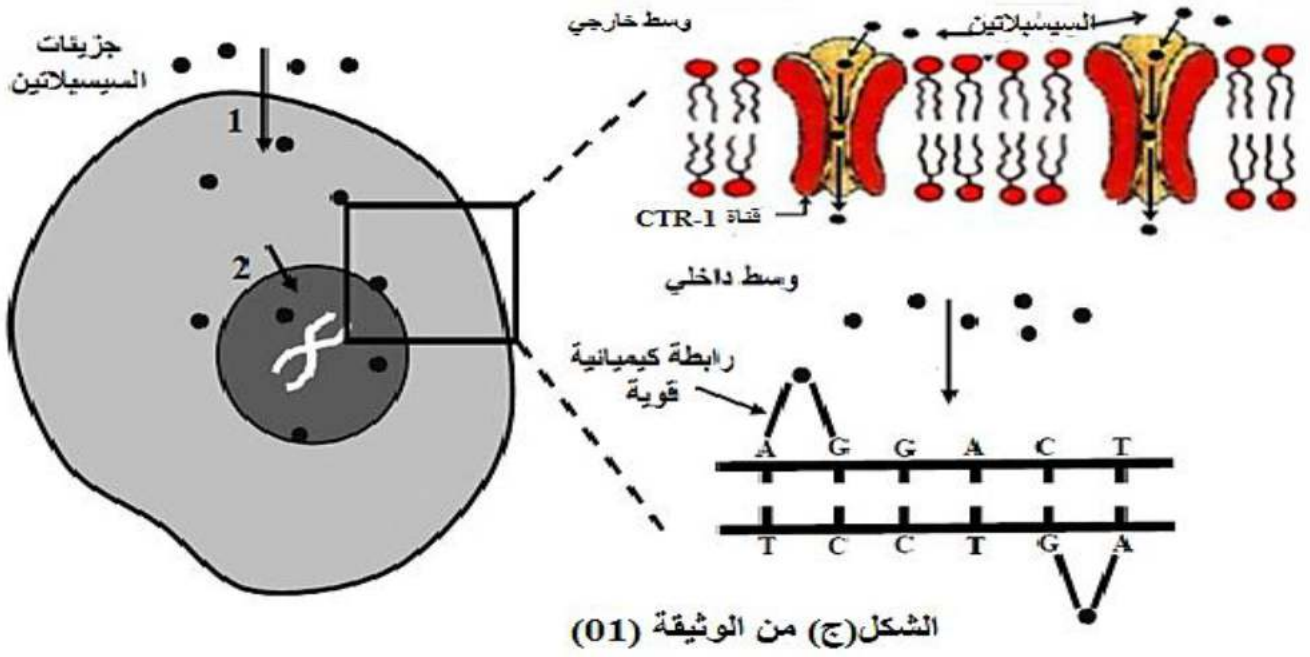
الجزء الأول:

السيسبلاتين (Cisplatin) هو أحد الأدوية المستعملة في علاج السرطان . يتم تنشيطه بعد دخوله إلى الخلية السرطانية ، الشكل (أ) من الوثيقة (01) يمثل نتائج قياس حجم الورم عند فتران معالجة بدواء السيسبلاتين و أخرى شاهدة .

الشكل (ب) من الوثيقة (01) يمثل نسبة نشاط كل من إنزيم تضاعف الـADN (ADN polymérase) وإنزيم الاستنساخ (ARN polymérase) عند خلايا سرطانية معالجة بتركيزات مختلفة من دواء السيسبلاتين

الشكل (ج) فيمثل رسما توضيحيا للآلية التي تسمح بنفاذية جزيئة الدواء داخل الخلية السرطانية وكذا مستوى تأثير هذا الدواء .



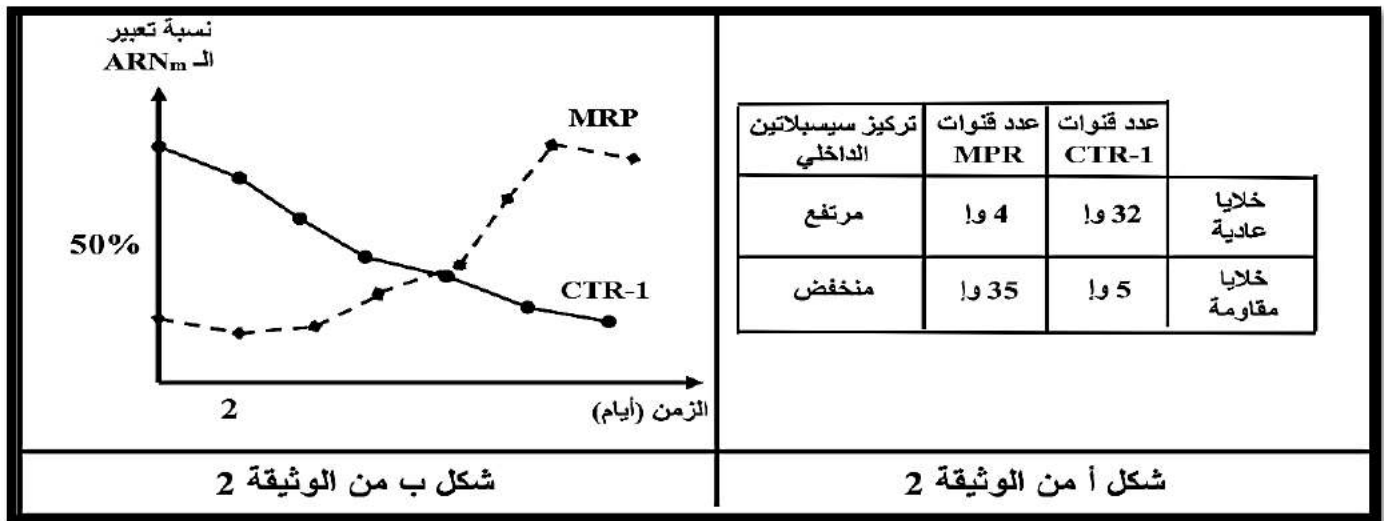


1- اقترح فرضية توضح من خلالها كيفية اكتساب بعض الخلايا السرطانية مقاومة دواء السيبلاتين بعد الانقطاع على تناوله باستغلالك للوثيقة (01)

الجزء الثاني:

نقدم لك الشكل (أ) من الوثيقة (2) التي تمثل نتائج دراسات تم انجازها على خلايا سرطانية عادية و أخرى مقاومة لدواء سيبلاتين و ذلك بعد وضعها في وسط يحتوي على دواء سيبلاتين حيث تم قياس عدد قنوات CTR-1 الغشائية و كذا عدد نوع آخر من القنوات تسمى MRP وكذا كمية دواء سيبلاتين في هيولي الخلايا السرطانية .

بينما يقدم الشكل (ب) من نفس الوثيقة نتائج قياس نسبة تعبير الـ ARNm الخاص بكل من قنوات CTR-1 و قنوات MRP و ذلك عند خلايا بعد الانقطاع عن تناول دواء سيبلاتين



2- اشرح آلية اكتساب بعض الخلايا السرطانية مقاومة دواء السيبلاتين بعد الانقطاع على تناوله باستغلالك للوثيقة 02 مصادقا على صحة الفرضية المقترحة سابقا.

الجزء الثالث: اقترح حلا مبنيا على أسس علمية لعلاج الخلايا السرطانية المقاومة.

العلامة	عناصر الإجابة
مجموع	مجزأة
	التمرين الاول 09 ن الجزء الأول: 1 التحليل - : تمثل الشكل (أ) من الوثيقة (01) رسم تخطيطي يوضح نشاط الانزيم المحول للانجيوننتسين ACE حيث نلاحظ: يملك الانزيم موقعين فعالين يتكاملان بنويا مع ركيزتين مختلفتين (عبارة عن متعدد ببتيد البراديكنين و الانجيوننتسين تتثبت الركيزتين على الموقعين فيتشكل المعقد. ES1S2 حيث يحفز الانزيم ACE تفاعل تحويل انجيوننتسين 1 المكون من 10 احماض امينية الى انجيوننتسين 2 المكون من 8 احماض امينية بكسر رابطة ببتيدية بين الحمض الاميني 8 وهو الفينيل الانين و الحمض رقم 7 الهيستدين. مما ينتج انجيوننتسين 2 الذي يسبب زيادة امتصاص الصوديوم يتبعه انتقال الماء الى الاوعية الدموية ما يؤدي الى زيادة حجم الدم. كما يسبب تقلص الشرايين ما يؤدي الى ارتفاع ضغط الدم. من جهة أخرى بفك البراديكنين وهو متعدد ببتيدي مكون من 9 احماض امينية الى ببتيد غير وظيفي بكسر الروابط الببتيدية بين الحمض الاميني رقم 6 الفينيل الانين و 5 السيرين، كذلك الحمض الاميني رقم 3 البرولين و 8 الفينيل الانين، فتتشكل ببتيدات ثنائية هي (فينيل الانين - ارجينين)، (السيرين - البرولين)، كما يتشكل خماسي ببتيد. مما يفقد البراديكنين وظيفته فلا تتوسع الاوعية الدموية فيرتفع ضغط الدم. الاستنتاج الانزيم - المحول للانجيوننتسين ACE 1 يؤثر على ركيزتين مختلفتين في موقعين فعالين بناتجين مختلفين تحديد - الخواص التي يتميز بها انزيم: ACE الشكل (ب) يمثل الشكل رسم تخطيطي لبنية الانزيم ACE حيث نلاحظ: هو بروتين ضماني غشائي يتكون من سلسلة واحدة فهو ذو بنية ثالثة، يتميز بوجود امتداد خارج خلوي و آخر داخل خلوي. يحتوي على نهاية كربوكسيلية تخترق الغشاء الهيولي للخلية و نهاية امينية حرة (في الوسط الخارج الخلوي). يتميز بوجود موقعين للتفاعل يحتوي كل منهما على عنصر الزنك، موقع في النهاية الامينة فيسمى الموقع الفعال N و موقع في النهاية الكربوكسيلية فيسمى الموقع الفعال C. الاستنتاج: انزيم ACE - هو انزيم غشائي له موقعين تفاعل. الشكل (ج): جدول يوضح الموقعين الفعالين C و N ودرجة تأثيرها على الركيزة حيث نلاحظ: نسبة تشكل المعقد ACE- الركيزة انجيوننتسين 1 تكون كبير في الموقع N مقارنة بالموقع C بينما نسبة تشكل المعقد ACE الركيزة براديكنين تكون متساوية في الموقعين يدل على ان الانجيوننتوسين 1 اكثر انجذابا للموقع الفعال N بينما البراديكنين ينجذب للموقعين. الاستنتاج : الانزيم المحول للانجيوننتسين ACE 1 فعال بدرجة اكبر بالنسبة لمادة التفاعل البراديكنين و بنسبة اقل للانجيوننتسين. الربط : و عليه من خلال الشكلين السابقين نجد الانزيم المحول للانجيوننتسين ACE 1 يتميز بالخصائص التالية: هو انزيم غشائي يتميز بوجود موقعين فعالين طرفيين الموقع الفعال (N) و (C) -انزيم ثنائي الركيزة (يعمل على ركيزتين مختلفتين) بحيث يكون اكثر انجذابا للبراديكنين من الانجيوننتسين 1.

الجزء الثاني:

1شرح - آلية تأثير الأدوية في علاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني ثم تبيان أعراضها الجانبية، و أي الأدوية أفضل:
الشكل (أ): يمثل الشكل جدول يوضح نسبة تشكل المعقد انزيم دواء - مثبت في الموقع الفعال C و N ودرجة تأثرها بالأدوية حيث نلاحظ:

نسبة تشكل المعقد انزيم دواء **RXP704** مرتفعة في الموقع N وقليلة جدا في الموقع C ما يدل على ان الروابط الانتقالية بين المثبط و الجذور الحرة للأحماض الامينية المكونة للموقع الفعال N كثيرة وقليلة جدا في الموقع C.
بينما الادوية المثبطة captopril و lisinopril تكون نسبة تشكل المعقد في الموقع الفعال C و N متساوية تقريبا في الموقعين بين المثبتين ما يدل على ان الروابط الانتقالية بين المثبتين و الجذور الحرة للأحماض الامينية المكونة للموقع الفعال N و C متساوية و متماثلة في الموقعين بالنسبة للمثبتين.

الاستنتاج :

يؤثر المثبط RXP704 على الموقع N فقط، بينما يؤثر captopril و lisinopril على الموقعين N و C بنفس الدرجة.
الشكل (ب) يمثل الشكل منحنيات لنسبة - تغير النشاط الانزيمي بدلالة الزمن في الموقعين C و N قبل وبعد إضافة الادوية المثبطة حيث نلاحظ:

قبل إضافة الادوية المثبطة في المنحنيين 1 و 2 يكون النشاط الانزيمي اعظميا عند 100 %.

المنحنى 1

عند إضافة المثبتين captopril و lisinopril في الزمن 2.6 ms نلاحظ تناقص النشاط الانزيمي في الموقعين N و C مع مرور الزمن ليصل الى قيم دنيا بعد 10 ms ما يدل على ان الادوية تثبط نشاط الانزيم في الموقعين أي انهما يرتبطان بقوة بالموقع الفعال N و C و يتشكل المعقد (E-I) و بالتالي يمنع ارتباط الركيزة الطبيعية الانجيوننتسين 1 و البراديكنين فلا يمكن انتاج الانجيوننتسين 2 و لا يفكك البراديكنين فتتوسع الاوعية الدموية هذا يؤدي الى انخفاض ضغط الدم الشرياني.
من جهة أخرى ان تثبيط نشاط الموقعين N و C يؤدي الى ارتفاع مستويات البراديكنين و تراكمه في الشعب الهوائية ما يؤدي الى ظهور اعراض جانبية كالسعال الجاف

المنحنى 2

عند إضافة المثبط RXP704 في الزمن 2.6 ms نلاحظ تناقص النشاط الانزيمي في الموقع N فقط مع مرور الزمن ليصل الى قيم دنيا بعد 10 ms ، ما يدل على ان الادوية تثبط نشاط الانزيم في الموقع N فقط أي انه يرتبط بقوة بالموقع الفعال N ويتشكل المعقد (E-I) و بالتالي يمنع ارتباط الركيزة الطبيعية الانجيوننتسين 1 و البراديكنين فلا يمكن انتاج الانجيوننتسين 2 و لا يفكك البراديكنين فتتوسع الاوعية الدموية هذا ما يؤدي الى انخفاض ضغط الدم الشرياني.
من جهة أخرى يبقى النشاط الانزيمي في الموقع C ثابت و اعظميا يدل على ان المثبط RXP704 لا يؤثر في الموقع C أي لا يرتبط به فلا يتشكل المعقد (E-I) فيستمر نشاطه، بما ان مادة التفاعل البراديكنين تنجذب للموقعين سيتم تفكيكها في الموقع C فتقل نسبة تراكم البراديكنين في الشعب الهوائية ما يؤدي الى نقص الاعراض جانبية و تخفيف حدة السعال الجاف الربط

يتبين - مما سبق ان الادوية المثبطة captopril و lisinopril تثبط الانزيم ACE في الموقعين فينخفض الضغط الدموي الشرياني لكن تسبب اعراض جانبية غير مرغوبة كالسعال الحاد.

الدواء RXP704 - يثبط النشاط الانزيمي في موقع واحد فقط و يستمر موقع اخر في نشاطه مايسمح بخفض ضغط الدم الشرياني و تخفيف الاعراض الجانبية.

يعتبر الدواء RXP704 مثبط انتقائي جيد للانزيم ACE يساعد في التحكم الدقيق في نشاطه، يعتبر الأفضل في علاج ارتفاع الضغط الدم الشرياني بحيث يقلل من حدة الأعراض الجانبية كالسعال الجاف

1- اقتراح فرضية باستغلال الوثيقة 01

الشكل (أ): تمثل الوثيقة منحى تغيرات كتلة الورم بدلالة الزمن (الايام) في وجود وغياب دواء cisplatin حيث نلاحظ:

في حالة غياب دواء : cisplatin نلاحظ تزايد كتلة الورم حتى يبلغ حجمه حوالي $5 \cdot 10^3 \text{ mm}^3$ مع مرور الزمن
في حالة وجود دواء : cisplatin نلاحظ أن كتلة الورم تزداد بشكل ضئيل حتى تبلغ حجم 2555 mm^3 ثم ثباته مع مرور الزمن
الاستنتاج : دواء cisplatin يثبط تزايد الورم (دواء cisplatin يقلل من تكاثر الخلايا السرطانية)

الشكل (ب): يمثل منحى تغيرات النسبة المئوية لنشاط انزيم البوليماز بدلالة تركيز دواء cisplatin حيث نلاحظ،
❖ عند تركيز 0 % من دواء cisplatin يكون نشاط الإنزيم للبولىماز أعظمي يقدر ب 100%

❖ في وجود تراكيز متزايدة من دواء cisplatin نلاحظ تناقص نشاط الانزيمي للبولىماز من قيمة أعظمية عند تركيز 5 % وصولا الى قيمة منخفضة جدا من نشاط الانزيمي عند تركيز 20% من تركيز دواء cisplatin

الاستنتاج : يثبط دواء cisplatin نشاط انزيم البولىماز (يثبط دواء cisplatin عملية تضاعف ال ADN وعملية الإستنساخ

الشكل (ج) : يمثل رسما توضيحي للآلية التي تسمح بنفاذية جزيئة الدواء داخل الخلية السرطانية وكذا مستوى تأثير هذا الدواء حيث نلاحظ :

- يحتوي الغشاء الهوليول للخليا السرطانية على قنوات غشائية ذات الطبيعة البروتينية تسمى CTR-1 بأعداد كبيرة التي تسمح بنفاذية دواء cisplatin إلى داخل الخلية السرطانية من الوسط الخارجي الى هبولة الوسط الداخلي
- ينفذ دواء cisplatin إلى نواة الخلية عبر الغشاء النووي ليتثبت على جزيئة ال ADN عن طريق تشكيل روابط تساهمية (روابط كيميائية) مع القواعد الأزوتية المتجاورة (A-G)

الاستنتاج : يستهدف دواء cisplatin المعلومة الوراثية للخليا السرطانية

الربط : من خلال الوثائق السابقة نجد

تستعمل بعض الادوية لعلاج ضد تكاثر الخلايا السرطانية مثل دواء cisplatin الذي يوقف تكاثر الخلايا السرطانية من خلال استهدافه لمعلومتها الوراثية و ذلك بتنشيط عمل انزيم البولىماز و بالتالي تثبيط عملية تضاعف ADN و عملية الاستنساخ الا أن التوقف عن استعمال هذا الدواء يؤدي الى اكتساب الخلايا السرطانية القدرة على مقاومته..
الفرضية المقترحة:

تكتسب الخلايا السرطانية القدرة على مقاومة دواء cisplatin من خلال تركيبها لبروتينات خاصة تمنع تأثير الدواء على المعلومة الوراثية للخلية و بتالي تكاثرها و تطورها.(تقبل كل فرضية وجيهة تقترح من الجزء الاول)

الجزء الثاني

1- المصادقة على صحة الفرضية المقترحة

الشكل (أ): تمثل الوثيقة جدول قياس عدد القنوات الغشائية CTR-1 و MRP عند الخلايا السرطانية العادية و المقاومة:
❖ عند الخلايا السرطانية العادية يكون عدد القنوات CTR-1 32 (و.إ) أكبر بكثير من عدد القنوات MRP

المقدر ب 0 (و.إ) وكذلك تركيز دواء ال cisplatin الداخلي يكون كبيرا

❖ عند الخلايا السرطانية المقاومة يكون عدد القنوات CTR-1 0 (و.إ) أقل بكثير من عدد القنوات MRP المقدر

ب 30 و.إ وكذلك تركيز دواء ال cisplatin الداخلي يكون منخفضا

الاستنتاج : تتميز الخلايا السرطانية المقاومة باحتوائها على قنوات غشائية من نوع MRP الي لها القدرة على اخراج cisplatin

الشكل (ب): يمثل منحى تغيرات نسبة تشكل ARN m لكل من القنوات الغشائية CTR-1 و MRP للخلايا السرطانية العادية و المقاومة حيث نلاحظ:

بعد الانقطاع عن الدواء نلاحظ تناقص في نسبة تشكل ARN m للقنوات الغشائية CTR-1 مع مرور الزمن يقابله تزايد تدريجي في النسبة المئوية للقنوات الغشائية MRP مع مرور الزمن

الاستنتاج : يسمح الإنقطاع عن الدواء يجعل الخلايا السرطانية بزيادة عدد MRP وتنقص في عدد ال CTR-1 مما يكسبها مقاومة لدواء cisplatin
الربط : وعليه من خلال الوثائق السابقة نجد

تكتسب الخلايا السرطانية مقاومتها لدواء ال سيسبلاتين عن طريق زيادة التعبير المورثي عن بروتينات MRP مما يزيد من تدفق دواء سيسبلاتين نحو الوسط الخارجي وكذلك تقوم بخفض عدد القنوات CTR-1 مما يحد من نفاذية الدواء نحو داخل الخلايا وبهذا ينخفض تركيز ال سيسبلاتين وتستعيد الخلية قدرتها على التضاعف وتركيب البروتينات الضرورية للانقسام ومنه يستمر تطور الاورام داخل العضوية

و هو ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة

الجزء الثالث

❖ تنشيط التعبير المورثي للمورثات المسؤولة عن تركيب قنوات ال CTR-1

❖ تثبيط عمل قنوات MRP