

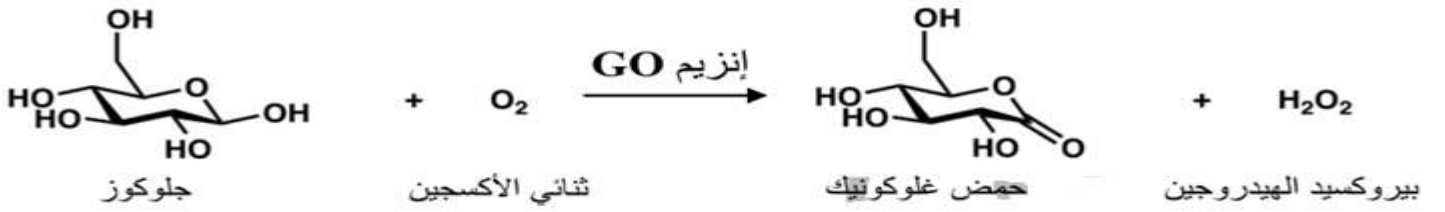
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول:

التمرين الأول: (05 نقاط)

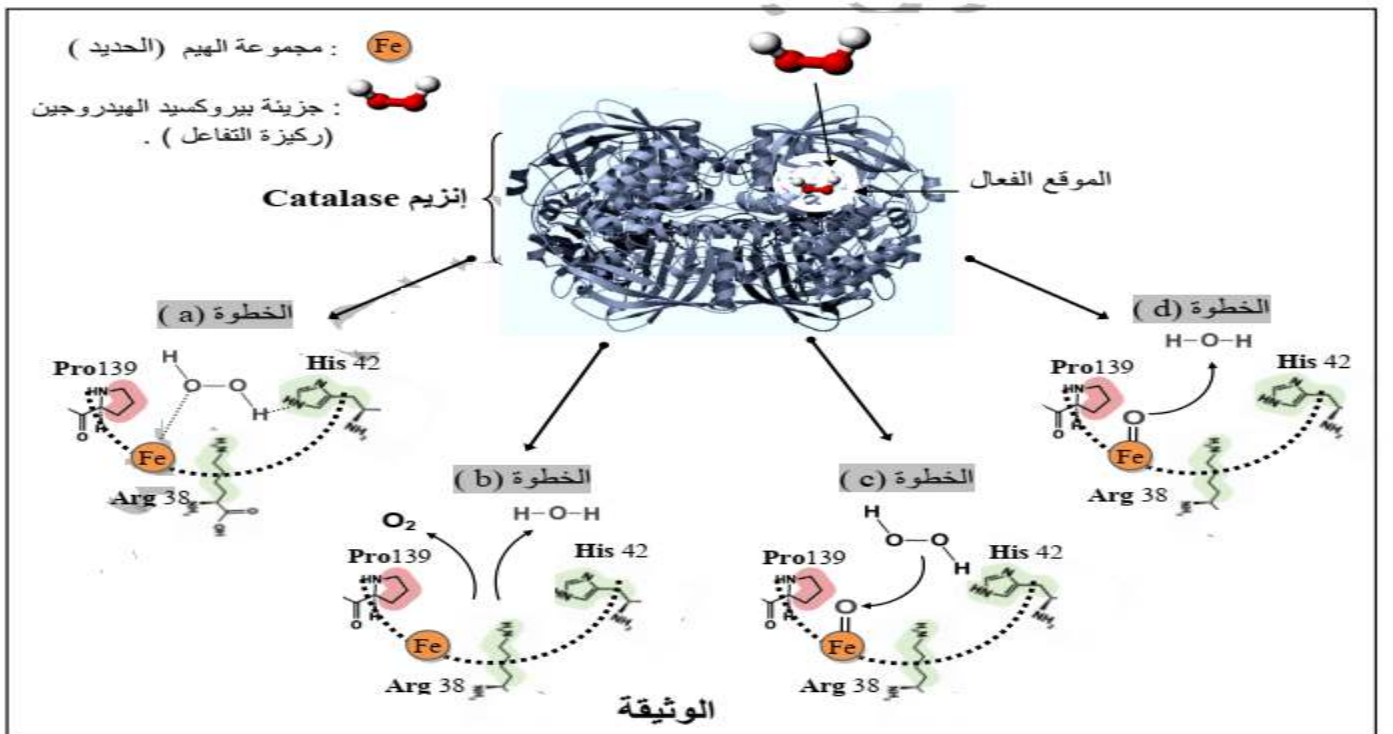
تتجسد الأدوار الوظيفية للإنزيمات داخل خلوية في عدة جوانب تضمن أيض الجزيئات وبالتالي ضمان حياة الأنسجة الخلوية والكائن الحي.

يسمح النشاط التحفيزي لإنزيم غلوكوز أوكسيداز (GO) بأكسدة الجلوكوز في وجود الأكسجين إلى حمض غلوكونيك وبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) وفقا للتفاعل التالي:



تؤدي التراكيز العالية لبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) إلى ممارسة تأثير سمي على مستوى الخلايا الحية قد يؤدي إلى تلفها إلا أن النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase يمكن الخلايا من تجنب هذا التأثير.

تترجم معطيات الوثيقة التالية خطوات النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase كما تظهر آلية عمل الموقع الفعال للإنزيم.



1 - اختر الإجابة الصحيحة التي توافق العبارات التالية:

(1) - يحدث النشاط التحفيزي لأنزيم Catalase وفقا لتسلسل الخطوات التالية:

- 1

4	3	2	1
الخطوة (b)	الخطوة (d)	الخطوة (c)	الخطوة (a)

2

4	3	2	1
الخطوة (d)	الخطوة (c)	الخطوة (b)	الخطوة (a)

- 3

4	3	2	1
الخطوة (b)	الخطوة (c)	الخطوة (d)	الخطوة (a)

(2) - تتوقف استعادة الموقع الفعال شكله الفراغي وبالتالي استمرار النشاط التحفيزي لأنزيم Catalase على حدوث:

1 الخطوة (c). 2 الخطوة (b). 3 الخطوة (d)

(ج) - يمكن تمثيل المعادلة الكيميائية المعبرة عن النشاط التحفيزي لأنزيم Catalase وفقا للمعادلة التالية:



(د) - يتجلى نوع النشاط التحفيزي لأنزيم Catalase في:

1 - تفاعل تركيب. 2 - تفاعل تحويل. 3 - تفاعل تفكيك.

2 - **وضح** في نص علمي كيف يؤمن النشاط التحفيزي لأنزيم Catalase تجنب التأثير السمي لبيروكسيد الهيدروجين على

الأنسجة الخلوية بالاعتماد على معطيات الوثيقة ومعلوماتك (النص العلمي مهيكّل بمقدمة، عرض وخاتمة).

التمرين الثاني: (7 نقاط)

تقوم النباتات بتركيب المادة العضوية اللازمة لنشاطها وذلك باستغلال الطاقة الضوئية ، حيث تتم هذه العملية على مستوى الصانعة

الخضراء ، ويرافق ذلك تزويد للوسط بغاز الأكسجين ، فهل النباتات هي من تقوم بذلك فقط.

الجزء الأول:

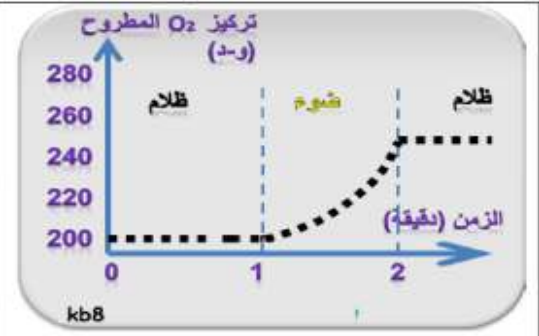
تتميز بعض الكائنات الحية كالبكتيريا الزرقاء Cyanobacter بنشاطها الكبير عند التعرض للضوء ولفهم ذلك نعزل عدد منها في وسط

فيزيولوجي ونقيس كمية O_2 في هذا الوسط الشكل أ للوثيقة (1) يترجم نتائج هذه الدراسة.

في تجربة أخرى نزود الوسط بماء H_2O وبمركب HCO_3^- (مصدر لـ CO_2) ذو أكسجين مشع بنسب مختلفة خلال مراحل التجربة

ونراقب نسبة الاشعاع في الأكسجين المنطلق النتائج في الشكل ب من نفس الوثيقة .

نسبة O^{18} مقارنة بـ O^{16} في المركب			المرحلة الأولى	الشكل أ	
O_2 المنطلق	HCO_3^-	H_2O			
0.85	0.20	0.85			
0.20	0.85	0.20	المرحلة الثانية	الشكل ب	
الشكل ب			الوثيقة 1		



1. حل الوثيقة 1.
2. حدد نشاط البكتيريا عند تعريضها للضوء؟
الجزء الثاني:
تمثل الوثيقة 2 رسم تخطيطي لبنية البكتيريا الزرقاء كما تبدو بالمجهر الالكتروني.
الوثيقة 3 - الشكل أ - : نتائج متابعة تطور تركيز O_2 في وسط به تيلاكويدات ومزود بماء عادي وخال من HCO_3^- يضاف له مادة DCPIP (مستقبل إلكترونات).

الوثيقة 3 - الشكل ب- : نتائج متابعة CO_2 المثبتة في وسط به مستخلص هيولي بكتيري تضاف له عناصر مختلفة.

الوثيقة 2			
الوثيقة 3	الشكل ب	الشروط التجريبية	
		نسبة الاشعاع في الجزيئات العضوية (دقة/دقيقة).	1 مستخلص سيتوبلازمي بكتيري + CO_2 (كربون مشع)
		4000	2 مستخلص سيتوبلازمي بكتيري + CO_2 (كربون مشع) + $ATP + RH_2$ (نواقل مرجعة)
		96000	3 مستخلص سيتوبلازمي بكتيري + تيلاكويدات معرصة للضوء + CO_2 (كربون مشع)

1. اشرح تزايد نشاط البكتيريا الزرقاء عند تعريضها للضوء وذلك باستغلالك للوثائق 2 و 3 .

التمرين الثالث: (08 نقاط).

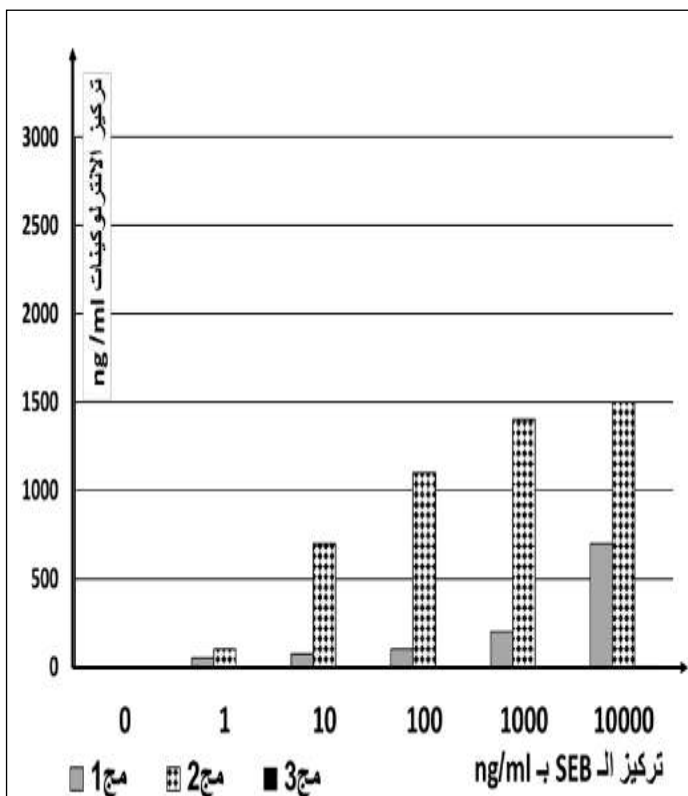
تولّد المستضدات إثر دخولها لعضوية الكائن الحي استجابة مناعية نوعية متكيفة وذلك بانتقاء نساقل من اللمفاويات النوعية قصد اقضاء تلك المستضدات، إلا أن نشاط بعض الخلايا المناعية قد يتأثر بدخول مستضدات أخرى خاصة فائقة السمية، ما يتسبب في اثاره استجابة مناعية تؤدي الى صدمة سامة مميتة للعضوية.

الجزء الأول: تعتبر المكورات العنقودية الذهبية من المستضدات التي تفرز إثر دخولها لعضوية الانسان سموما تعرف بـ: **Syndrome de choc toxique** ما ينتج عنها مضاعفات قد تؤدي الى الموت.

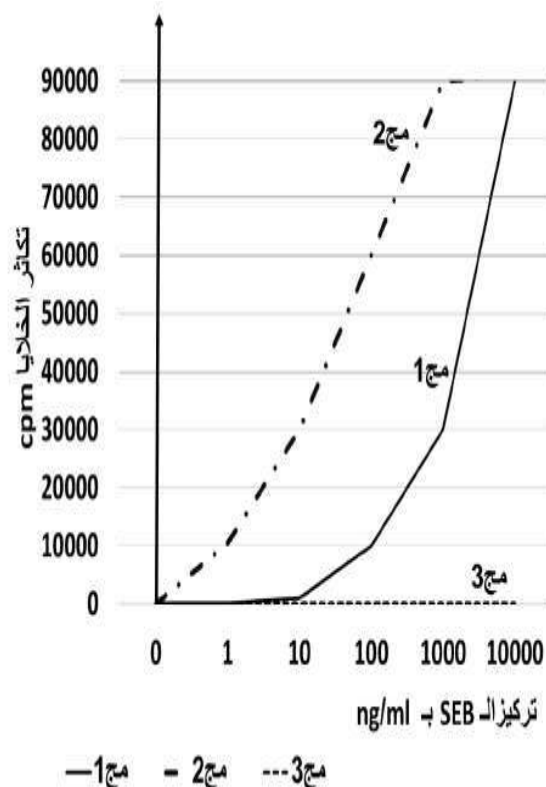
لفهم ذلك نقدم دراسة تجريبية أنجزت في المختبر تخص آلية تأثير السم **SEB** المفرز من طرف المكورات العنقودية الذهبية الذي يعتبر كمستضد فائق على خلايا الطحال المأخوذة من ثلاث مجموعات من الفئران:

- المجموعة (1) فئران طبيعية تملك خلايا **LT4** بها مستقبلات **TCR** تتكامل مع الأليل **HLAII DR1**.
- المجموعة (2) معدلة وراثيا تم الحصول عليها بدمج مورثة خاصة بالإنسان (الأليل **HLAII DR1**) تملك خلايا **LT4** الخاصة بها مستقبلات الـ **TCR** تتكامل مع (**HLAII DR1**).
- المجموعة (3) معدلة وراثيا تم الحصول عليها بدمج مورثة خاصة بالإنسان (الأليل **HLAII DR1**) طافرة لا تملك خلاياها مستقبلات **TCR**.

تحضن خلايا الطحال لفئران المجموعات الثلاث في أوساط ذات تركيز متزايدة من السم **SEB** ويتم قياس معدل تكاثر الخلايا **LT4** وكمية الأنترلوكينات المحررة من طرف الخلايا المناعية والنتائج ممثلة في الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة (1)



الشكل ب من الوثيقة 1



الشكل أ من الوثيقة 1

ملاحظة تظهر أعراض مضاعفات الصدمة السامة على فئران المجموعة (2) فقط عند معاملتها بالسم SEB في حين لا تظهر عليها الأعراض عند معاملتها بمستند آخر عادي.

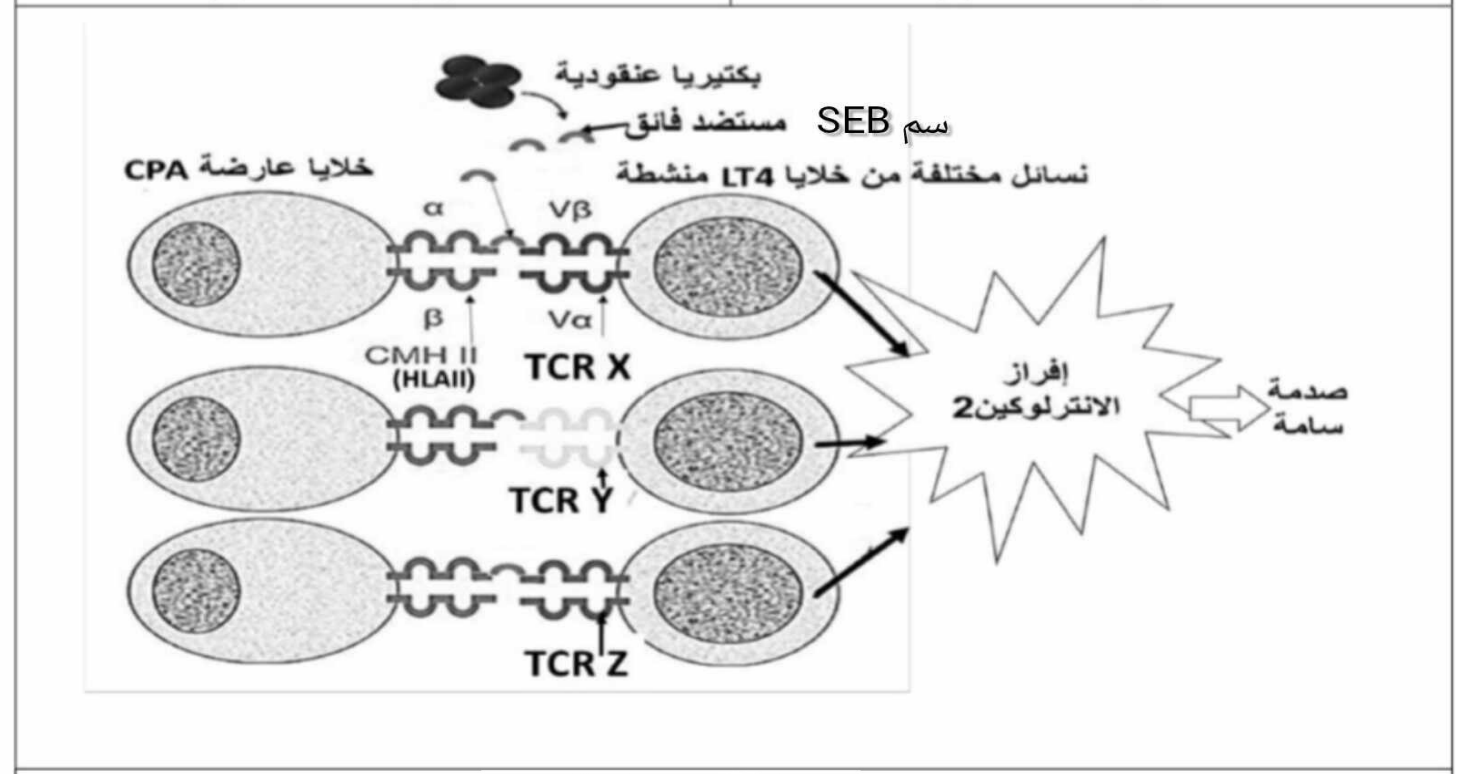
1- اقترح فرضية توضح بها سبب الصدمة السامة إثر الإصابة بالمكورات العنقودية الذهبية باستغلال معطيات الوثيقة 1. الجزء الثاني: من أجل تحديد آلية تأثير السم على نشاط الخلايا المناعية التي ترتبط بشكل واضح بالصدمة السامة والتحقق من صحة الفرضية السابقة نقدم أشكال الوثيقة (2).

يمثل الشكل (أ) طريقة تأثير كل من السم SEB (المستند الفائق) ومستند آخر عادي على نشاط الخلايا المناعية وعلى العضوية، بينما يوضح الشكل (ب) على المستوى الجزيئي العلاقة بين البروتينات المناعية وكل من السم SEB (المستند الفائق) والمستند العادي ويمثل الشكل (ج) آلية تأثير السم SEB (المستند الفائق) على الخلايا المناعية.

المستضد العادي	المستضد الفائق	
% 0.01	%30	نسبة الخلايا المنشطة
+++	+++++	نسبة الانترلوكين المفرزة
التهابات بسيطة غير مميتة.	التهابات حادة ومميتة (صدمة سامة)	الأعراض المضاعفة

الشكل (ب) من الوثيقة (2)

الشكل (أ) من الوثيقة (2)



الشكل (ج) من الوثيقة (2)

1- ناقش صحة الفرضية المقترحة باستغلالك لأشكال للوثيقة (2)

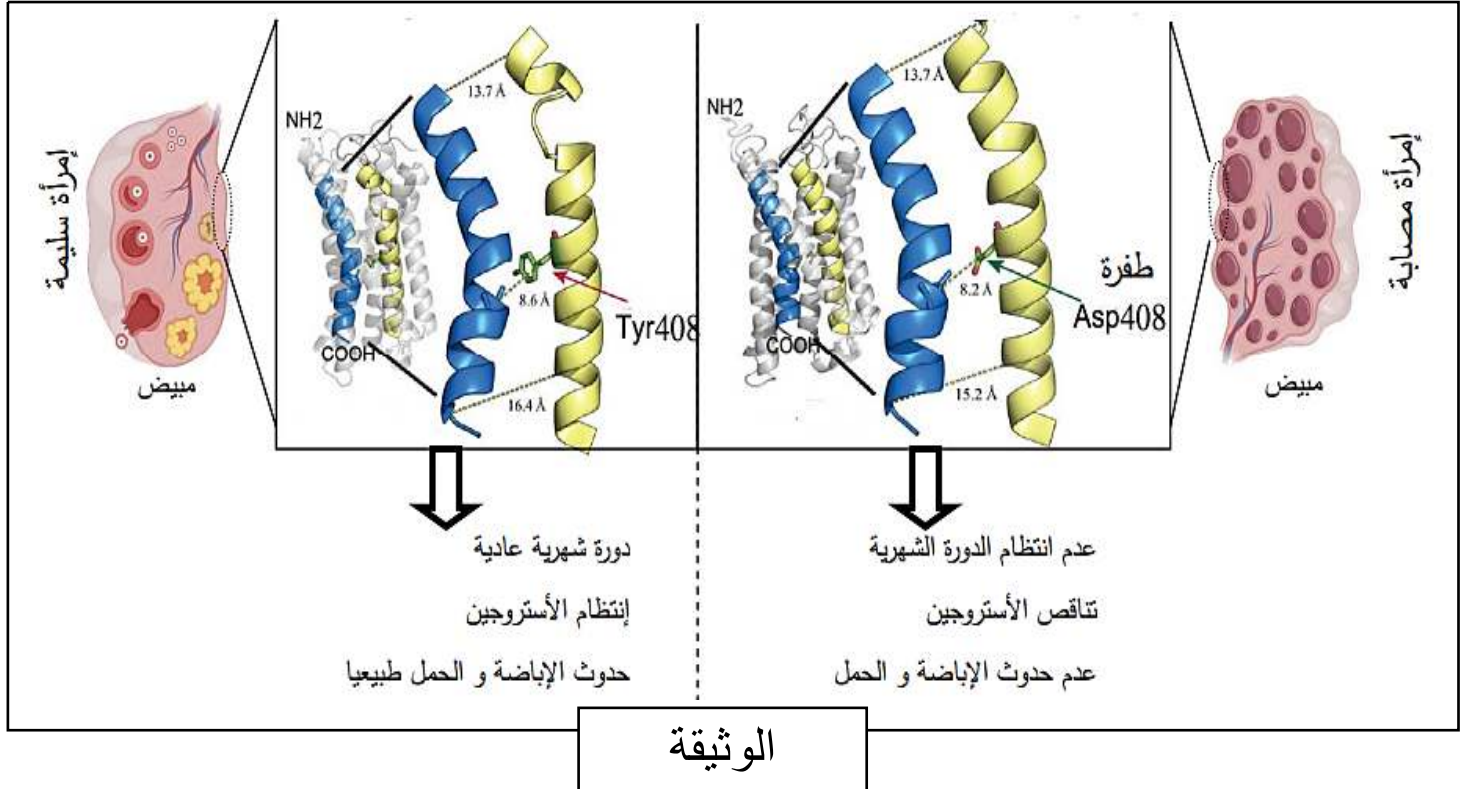
الجزء الثالث :وضح بمخطط آلية تأثير كل من السم SEB (المستضد الفائق) ومستضد آخر عادي على نشاط الخلايا المناعية وتأثيرها على العضوية مما توصلت إليه في هذه الدراسة.

الموضوع الثاني:

التمرين الأول: (05 نقاط)

تؤمن البنية الفراغية للبروتين تخصصه الوظيفي العالي، غير أن إصابة بعض المورثات بالطفرات تحدث اختلالاً بنيته وبالتالي وظيفته.

مرض قصور المبيض المبكر ناتج عن نقص حاد في إنتاج الهرمونات الأنثوية (الاستروجين) يؤدي إلى عدم انتظام أو انقطاع مبكر للدورة الشهرية، صعوبة في الحمل، عقم مبكر وهشاشة في العظام. بهدف معرفة أسباب هذا المرض نقترح الوثيقة التالية التي توضح بنية مستقبل هرمون FSH (FSH R) على مستوى مبيضين أحدهما لامرأة سليمة والآخر لامرأة مصابة بمرض قصور المبيض المبكر.



1 حدد المستوى البنائي للمستقبل FSHR ومختلف الروابط

المساهمة في استقراره.

2 اشرح في نص علمي مهيكلي ومنظم تأثير الطفرة على بنية مستقبل FSHR ومنه تخصصه الوظيفي.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

تتميز الأنزيمات بخاصية التأثير النوعي التي ترتبط ببنيته الفراغية خاصة موقعها الفعال، مما جعلها أهدافاً لتطوير الأدوية العلاجية. لفهم كيف استغل الباحثين هذه الخاصية في مجال الطب لإنتاج أدوية علاجية لبعض الأمراض ومسبباتها نقترح الدراسة التالية:

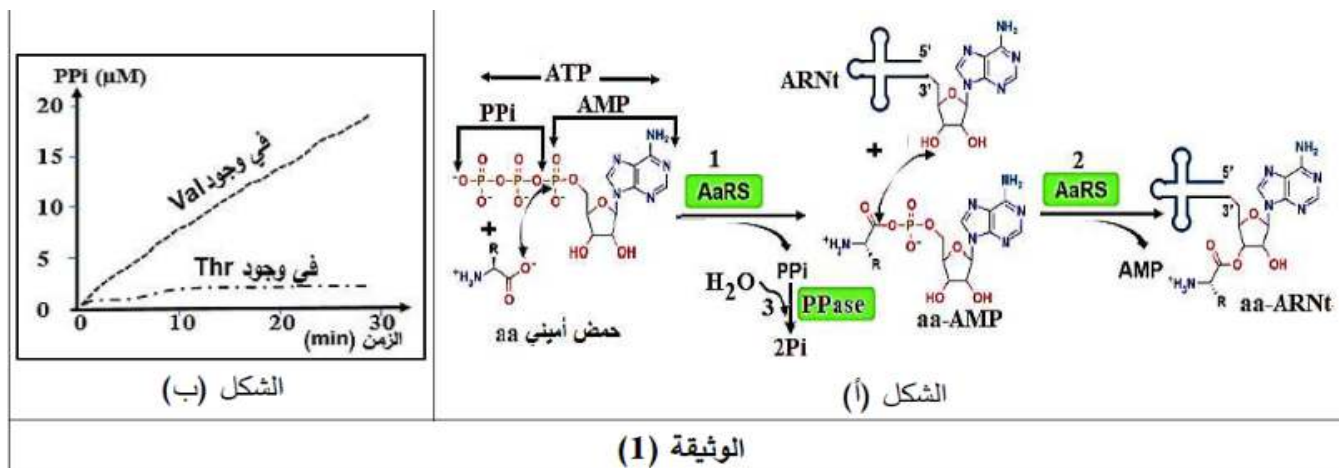
الجزء الأول:

تلعب أنزيمات تنشيط الأحماض الأمينية (AaRSs (aminoacyl ARNt Synthétase دوراً هاماً في التركيب

الحيوي للبروتين، حيث يوضح الشكل (أ) من الوثيقة (1) مخطط التفاعلات الأنزيمية لأنزيم AaRSs وأنزيم

بيروفوسفاتاز (PPase) في تحفيز سلسلة من التفاعلات الحاصلة أثناء تركيب البروتين، أما الشكل (ب) يمثل نتائج

اختبار تراكم مركب بيروفوسفات لاعضوي PPI الناتج عن نشاط أنزيم تنشيط الحمض الأميني فالين (ValRS) «Val» في وجود الركيزة Thr أو الركيزة Val المشابهة لـ Thr.



1. وضع التخصص النوعي للأنزيمات باستغلالك للوثيقة (1).
الجزء الثاني:

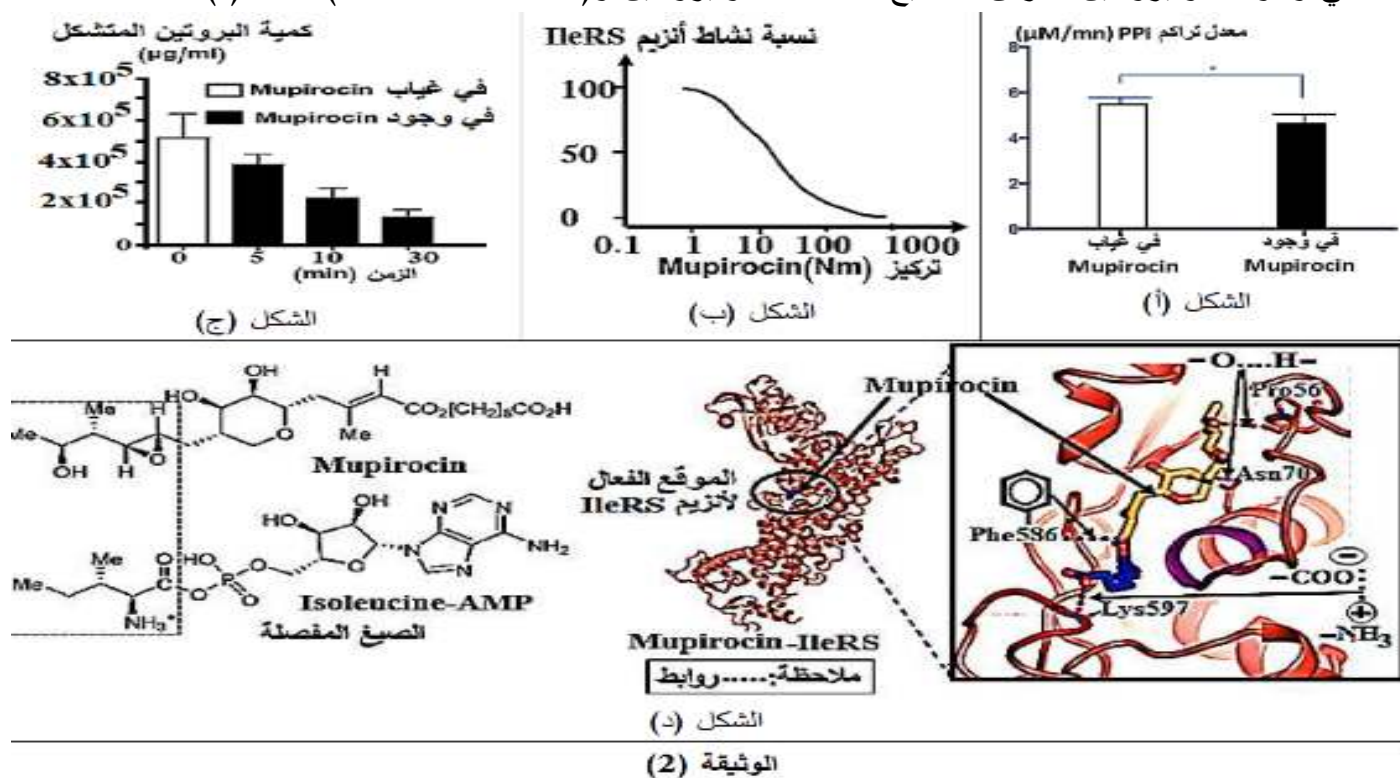
كشفت الدراسات السريرية أن العلاج بمرهم الموبيروسين (mupirocin) كان فعالاً في علاج الالتهابات البكتيرية نتائجها موضحة في معطيات الوثيقة (2) حيث:

الشكل (أ): يمثل نتائج اختبار نشاط أنزيمات التنشيط بقياس معدل تراكم PPI في غياب أو وجود (mupirocin) في خليط يحتوي أنزيمات (AlaRS, IleRS, ThrRS, LysRS) بالإضافة كل أنزيم بكمية كافية وتوفر عناصر التنشيط.

الشكل (ب): يمثل نتائج اختبار فردي لنشاط أنزيم IleRS في وجود تراكيز متزايدة من الموبيروسين.

الشكل (ج): يمثل نتائج قياس كمية البروتين المتشكل بتتبع دمج حمض Ile المشع بعد 5 و 10 و 30 دقيقة من إضافة الموبيروسين (mupirocin).

لتوضيح وفهم أكثر تعمقاً لآلية عمل دواء الموبيروسين (mupirocin) تم إنجاز نموذج البنية ثلاثية الأبعاد لأنزيم IleRS في وجود الموبيروسين المرفق بالصيغ المفصلة للموبيروسين و (Isoleucine AMP) الشكل (د).



- 1- اشرح آلية تأثير الموبيروسين (mupirocin) على نشاط أنزيم IleRS باستغلالك للوثيقة (2).
- 2- برر استعمال الموبيروسين (mupirocin) كمضاد حيوي لعلاج الالتهابات البكتيرية اعتمادا على ما توصلت إليه وعلى معلوماتك.

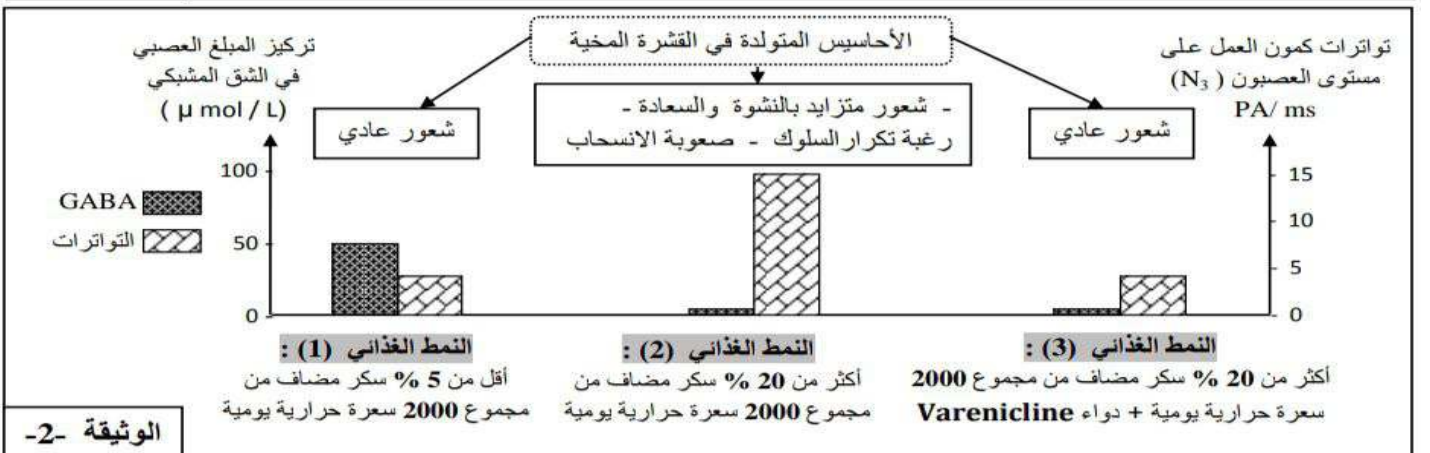
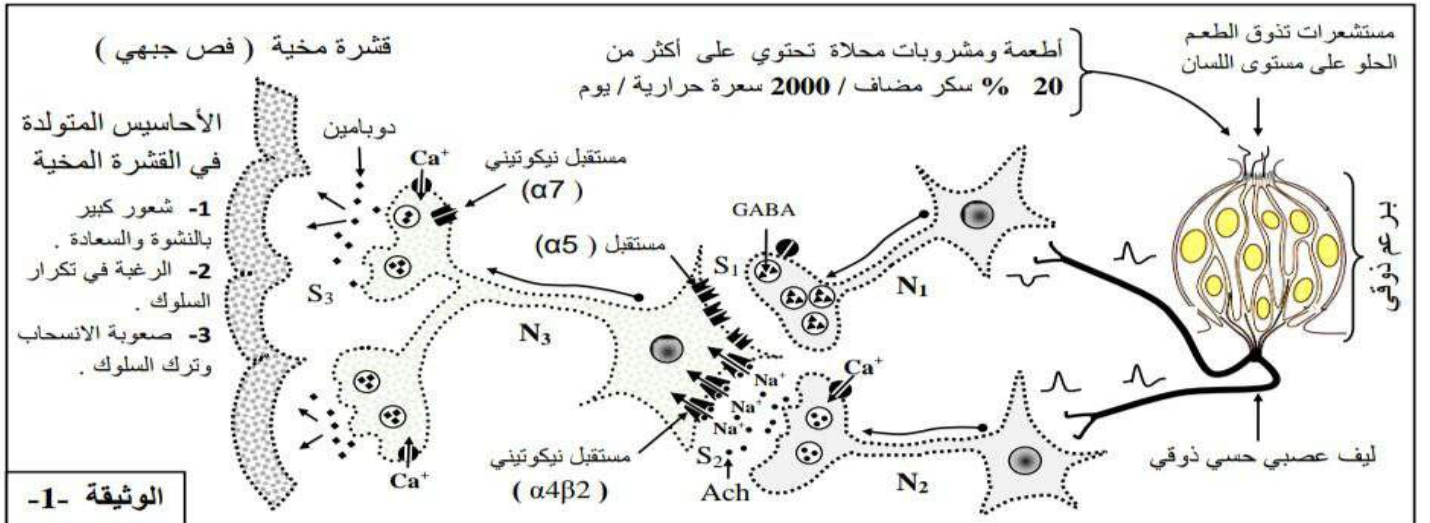
التمرين الثالث: (8 نقاط)

حينما نتحدث عن الإدمان، غالبا ما نفكر في التبغ والكحول والمخدرات، لكن إدماننا آخر أكثر خداعا وضررا يؤثر على ما يصل إلى 14% من البالغين و12% من الأطفال: إنه الإدمان على السكر والأطعمة المحلاة. على مدى الـ 50 عاما الماضية تسعى كبرى الشركات العالمية المصنعة للأطعمة والمشروبات المحلاة من الاستفادة من وظائفنا البيولوجية لتشجيعنا على طلب المزيد من تلك الأطعمة والمشروبات، حيث تشير آخر الاحصائيات إلى أن 60% منها تتم معالجتها وتحسينها بشكل فائق قصد استهداف مستشعرات الأطعمة حلوة المذاق وتنشيط نظام المكافأة لدينا وجعلنا مدمنين عليها.

لإبراز كيف تؤثر الأطعمة المحلاة (حلويات-مشروبات غازية-كعك محلى-أيس كريم إلخ) على بروتينات النظام العصبي وكذا البدائل الوقائية التي تجنب الإدمان عليها نقترح ما يلي:

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) مسار الرسالة العصبية المتولدة ضمن منطقة المكافأة على مستوى الدماغ إثر تناول أطعمة أو مشروبات محلاة وكذا الحالات الشعورية الناتجة عنها. بينما تعبر الوثيقة (2) عن قياسات كمية مبلغ الـ GABA ضمن المشبك (S_1) وتواترات كمونات العمل على مستوى العصبون الدوباميني (N_3) ضمن شروط فيزيولوجية متغيرة.



اقترح فرضيتين حول تأثير دواء Varenicline لتجنب العواقب الإدمانية المحتملة للأطعمة والمشروبات المحلاة باستغلالك لنتائج الوثيقتين (1) و (2).

الجزء الثاني: قصد التحقق من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين نحقق الدراسة التالية:

المعطى التجريبي 1 :

بتقنية الأمواج فوق الصوتية تم عزل قطع غشائية متضمنة لمستقبلات غشائية من النمط $\alpha 5$ والتي تتوصل تلقائياً. يتم حضن الحويصلات ضمن محلول فيزيولوجي يحتوي على شوارد Cl^- مفلورة بتركيز 400 ملي مول/ل.

عند اللحظة t_0 يتم إضافة مركب Varenicline يحتوي على ذرة التريتيوم H^3 (مشع في ذرة الهيدروجين).

عند اللحظة t_1 يتم إضافة المبلغ العصبي GABA

نتائج قياس شدة الإشعاع على مستوى أغشية الحويصلات والفلورة ضمن الوسط التجريبي ممثلة بـ الشكل - أ - من

الوثيقة -3-

المعطى التجريبي 2:

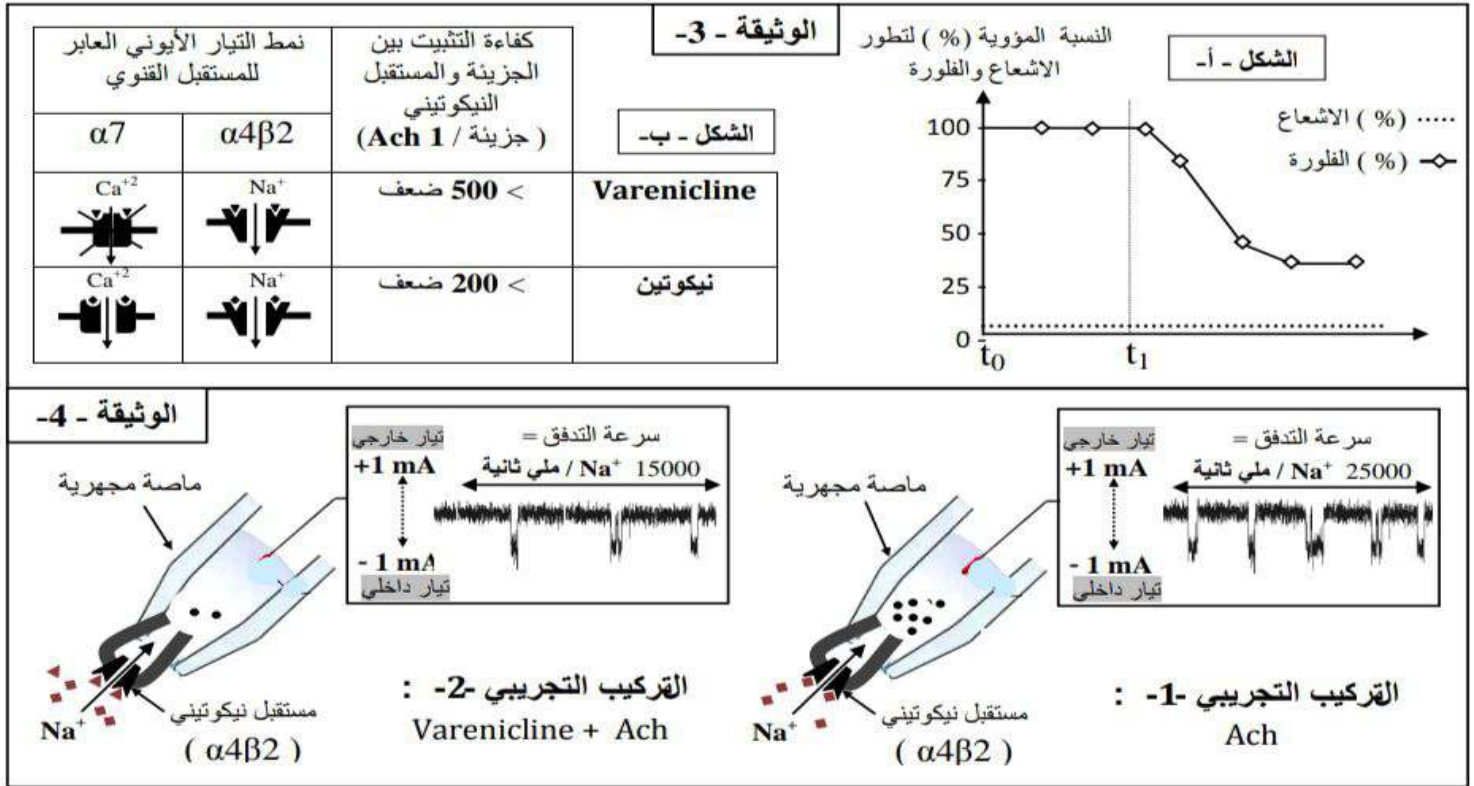
- تم تقدير كفاءة التثبيت بين جزيئي (Varenicline والنيكوتين) والمستقبلات النيكوتينية التي تؤمن مسار الرسالة العصبية لمنطقة المكافأة وذلك مقارنة بكفاءة جزيئات المبلغ العصبي Ach. من جهة أخرى تم تحديد نمط التيار الأيوني الذي يعبر المستقبل القنوي نتيجة التأثير النوعي لتلك الجزيئات نتائج هذه الدراسة ممثلة بـ الشكل - ب - من الوثيقة - 3 -.

المعطى التجريبي 3:

بتقنية Patch Clamp تم عزل قطع غشائية متضمنة لمستقبل غشائي نيكوتيني من النمط $\alpha 4\beta 2$ مع تزويد الوسط بـ 2

ميكروغرام من Ach في وجود شوارد Na^+ . لاحقاً تم قياس التيارات الأيونية الناشئة في غياب جزيئة Varenicline

(التركيب التجريبي -1-) وفي وجودها (التركيب التجريبي -2-) نتائج الدراسة ممثلة بـ الوثيقة -4-



1 وضح تأثير دواء Varenicline بما يسمح لك بالمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين في الجزء الأول مبرزا أهميته كبديل علاجي ناجع للحد من الرغبة الشديدة في التدخين وإدمان النيكوتين باستغلالك معطيات الوثيقتين (1) و

(2)

الجزء الثالث:

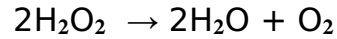
من المنظور الصحي يتسبب الإفراط في تناول الاطعمة المحلاة في عواقب وخيمة على صحة الانسان تشمل: السمنة وأمراض القلب والشرابين ومضاعفات داء السكري ... إلخ
وضح في مخطط كيف يتدخل دواء Varenicline في الحد من الإدمان عليها وبالتالي تجنب مخاطرها الصحية.

التمرين	الجزء	الإجابة النموذجية	العلامة مجزأة								
		التمرين الأول: 1- حدد الخيار أو الخيارات الصحيحة الذي يوافق العبارات التالية: 1 - يحدث النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase وفقا لتسلسل الخطوات التالية : 3 - <table border="1"> <tr> <td>1</td><td>2</td><td>3</td><td>4</td></tr> <tr> <td>الخطوة (a)</td><td>الخطوة (d)</td><td>الخطوة (c)</td><td>الخطوة (b)</td></tr> </table> 2 - تتوقف استعادة الموقع الفعال شكله الفراغي و بالتالي استمرار النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase على حدوث: 1 الخطوة (b). ج - يمكن تمثيل المعادلة الكيميائية المعبرة عن النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase وفقا للمعادلة التالية : 2- $2\text{H}_2\text{O}_2 \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O} + \text{O}_2$ د - يتجلى نوع النشاط التحفيزي لإنزيم Catalase في: 2 - تفاعل تفكيك. 2 - النص العلمي: دور إنزيم كاتالاز في تجنب التأثير السمي لبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2): يسمح النشاط التحفيزي لإنزيم جلوكوز أكسيداز (GO) بتشكيل نواتج من بينها بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) الذي تتسبب تراكيزه العالية في ممارسة نشاط سمي على الخلايا الحية إلا أن النشاط التحفيزي لإنزيم كاتالاز يجنب هذا التأثير. كيف يساهم النشاط التحفيزي لإنزيم كاتالاز في تجنب التأثير السمي لبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) ؟ يعمل إنزيم جلوكوز أكسيداز (GO) على تحفيز أكسدة الجلوكوز في وجود الأكسجين إلى حمض جلوكونيك وبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2). تتسبب التراكيز العالية لبيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) في ممارسة نشاط سمي على الخلايا الحية قد يؤدي إلى تلفها . يؤدي النشاط التحفيزي لإنزيم كاتالاز في تجنب التأثير السمي لبيروكسيد الهيدروجين على الخلايا الحية. يمتلك إنزيم كاتالاز موقعا فعالا يهيكله مجموعة من الأحماض الأمينية المحددة وراثيا نذكر منها : Pro 139 - Arg 38 - His 42 مع وجود مجموعة الهيم. تتثبت جزيئة بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) على الموقع الفعال لإنزيم كاتالاز حيث يتزامن ذلك مع بناء روابط انتقالية تنشأ بين الهيدروجين و His 42 من جهة والأكسجين ومجموعة الهيم من جهة أخرى يسمح ذلك بتشكيل معقد إنزيم مادة التفاعل (المرحلة (a)). يؤدي تحفيز الركيزة على التفاعل إلى تحرير ناتج متمثل في الماء مع بقاء الأكسجين مرتبط بمجموعة الهيم (المرحلة (d)).	1	2	3	4	الخطوة (a)	الخطوة (d)	الخطوة (c)	الخطوة (b)	4×0.5 03
1	2	3	4								
الخطوة (a)	الخطوة (d)	الخطوة (c)	الخطوة (b)								

يتطلب استعادة استقرار الموقع الفعال فك الارتباط بين الأكسجين ومجموعة الهيم وهو ما يستدعي دخول جزيئة بيروكسيد هيدروجين (H_2O_2) ثانية للموقع الفعال (المرحلة (c)).

يسمح دخول جزيئة بيروكسيد هيدروجين (H_2O_2) ثانية بتشكيل ناتجين يتمثلان في الأكسجين والماء . يتم تحرير نواتج التفاعل ويستعيد الموقع الفعال شكله الفراغي الأولي الذي يؤهله لتحفيز تفاعل آخر (المرحلة (b)).

يمكن تلخيص النشاط التحفيزي لإنزيم كاتالاز بالمعادلة التالية:



يسمح النشاط التحفيزي لإنزيم كاتالاز بتحويل بيروكسيد الهيدروجين إلى نواتج أخرى الماء وثنائي الأكسجين وبالتالي التقليل من تراكيز بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) العالية ضمن الأنسجة الحية وهو ما يجنب تأثيره السمي.

التمرين الثاني:

استغلال شكلي الوثيقة 1 + اقتراح الفرضية:

الشكل (أ) : منحني بياني لتركيز O_2 المطروح من طرف بكتيريا زرقاء بدلالة الزمن حيث نلاحظ:

أثناء فترة الظلام: ثبات تركيز O_2 عند قيم دنيا (200 و.د.)

أثناء فترة الضوء: يرتفع تركيز O_2 من 200 إلى 250

أثناء الظلام: ثبات تركيز O_2 عند قيم مرتفعة (250 و.د.)

الاستنتاج: تحرر البكتيريا الزرقاء O_2 أثناء تعريضها للضوء.

الشكل (ب): جدول لنتائج تجريبية حيث نلاحظ:

عند تزويد الوسط بـ H_2O وأكسجينه مشع بنسبة 0.85 ومركب HCO_3^- وأكسجينه مشع بنسبة 0.20 : نلاحظ انطلاق O_2 مشع بنسبة 0.85.

عند تزويد الوسط بـ H_2O وأكسجينه مشع بنسبة 0.20 ومركب HCO_3^- وأكسجينه مشع بنسبة 0.85 : يلاحظ انطلاق O_2 مشع بنسبة 0.20.

الاستنتاج: مصدر الأوكسجين المنطلق من البكتيريا الزرقاء هو تحلل الماء.

بط: تحرر البكتيريا الزرقاء O_2 عند تعريضها للضوء ومصدره هو تحلل الماء.

ضحية: تقوم البكتيريا الزرقاء بعملية التركيب الضوئي وتركب من خلالها المادة العضوية مع تزويد الوسط بـ O_2 تماما كالنباتات ضراء لتستغل المادة العضوية في مختلف نشاطاتها.

الجزء الثاني:

استغلال الوثيقة 2+ شرح تزايد نشاط البكتيريا الزرقاء ثم المصادقة على صحة الفرضية:

استغلال الوثيقة 2: رسم تخطيطي لبنية البكتيريا الزرقاء حيث نلاحظ

هيولى تضم مركبات عضوية محاطة بغشاء هيولى ومحفظة بكتيرية.

- تيلاكويدات مختلفة الأحجام تسبح في الهيولى.

استنتاج: للبكتيريا الزرقاء بنية حجيرية مماثلة لبنية الصانعات الخضراء.

تغلال الشكل أ من الوثيقة 3:

- منحنيات تترجم تغيرات تركيز O_2 المطروح (و-د) من طرف كيبسات البكتيريا الزرقاء.

في وجود DCPIP في الظلام : ثبات تركيز O_2 عند قيم منخفضة (75 و.أ)

في وجود DCPIP والضوء: ارتفاع تركيز O_2 إلى 150 و.أ

في وجود DCPIP في الظلام والضوء: ثبات تركيز O_2 عند 150 و.أ

في غياب DCPIP في الظلام ثم الضوء ثم الظلام : ثبات تركيز O_2 عند 150 و.أ

الاستنتاج: مستقبل إلكترونات والضوء هي شروط عمل كيبسات البكتيريا الزرقاء وبالتالي انطلاق O_2 أي حدوث مرحلة كيموضوية.

تغلال الشكل ب من الوثيقة 3: -جدول لنتائج تجريبية حيث:

أخذ المستخلص السيتوبلازمي يضاف له CO_2 (كربون مشع) ، نلاحظ تثبيت ضعيف للكربون في المادة العضوية المركبة.

ستخلص السيتوبلازمي يضاف له CO_2 (كربون مشع) مع $ATP + RH_2$ (نواقل مرجعة) نلاحظ تثبيت قوي للكربون في المادة عضوية.

ستخلص السيتوبلازمي يضاف له CO_2 (كربون مشع) مع وجود تلاكويدات معرضة للضوء نلاحظ تثبيت قوي للكربون في المادة عضوية المركبة.

التمرين الثالث:

الجزء الأول

اقترح فرضية تفسر بها سبب الصدمة السامة اثر الإصابة بالمستضدات الفائقة باستغلال معطيات الوثيقة 1 الشكل (أ) يمثل منحنيات بيانية لتطور معدل تكاثر الخلايا LT4 بدلالة التركيز المتزايدة للمستضد الفائق عند ثلاث مجموعة من الفئران ($y < \dots f(x) < \dots x$)

من 0 10:ng/ml عند مج 2 المعدلة التي تمتلك خلايا LT4 مستقبل TCR يتكامل HLADR1 يتزايد معدل تكاثر الخلايا ليبلغ cpm3000 عند المجموعتين وعند مج 3 يبقى معدل التكاثر منعما .
1ng /ml10-10000 عند مج 1 يستمر تزايد معدل تكاثر الخلايا وعند مج 2 يبدأ تزايد معدل التكاثر بوتيرة أقل من مج 1 ليبلغ cpm90000 عند المجموعتين وعند مج 3 يبقى معدل التكاثر منعما
الاستنتاج: تحفز المستضد الفائق التكاثر الكبير للخلايا LT4 التي تحمل TCR يتكامل مع HLAII DR1 الانسان

الشكل (ب) يمثل أعمدة بيانية تدرس تطور كمية اللانترلوكينات المفززة من قبل الخلايا المناعية بدلالة التراكيز للمستضد الفائق عند المجموعات الثلاث السابقة من الفئران
من 0 10000 mg/m يتزايد تركيز المستضد الفائق عند 1 الطبيعية يتزايد تركيز الأنترلوكينات الافززة تدريجيا ليبلغ ng/ml550 بينما يتزايد تركيز الأنترلوكينات المحررة تدريجيا ليبلغ ng/ml550 عند مج 3 المعدلة و الطائفة لا يتم افراز الأنترلوكينات (منعمة)
الاستنتاج: يحفز المستضد الفائق الخلايا المناعية على افراز كبير الأنترلوكينات بوجود LT4 تحمل TCR يتكامل مع HLAII DR1

الربط بين المعلومات (المعلومات المستتجة-الملاحظة):

يثير المستضد الفائق استجابة مناعية تتميز بتكاثر كبير للخلايا LT4 التي تملك TCR يتكامل مع HLAII DR1 وافراز كمية كبيرة من الأنترلوكينات يوافق ذلك ظهور أعراض الصدمة السامة حيث لا تظهر هذه الاعراض في حالة مستضدات عادية

صياغة الفرضية يشكل المستضد الفائق مع HLAII DR1 و TCR الخلايا LT4 معقدا سمح بتنشيط كبير لل LT4 تتكاثر بعدد كبير وتفرز كمية كبيرة من الانتروكين تسبب صدمة سامة
تقبل أي صياغة أخرى لفرضية وجيهة يتم فيها الربط بين المستضد الفائق HLAII و TCR _ تنشيط LT4
افراز الأنترلوكينات

الجزء الثاني

مناقش صحة الفرضية المقترحة باستغلالك للوثيقة (02)

يمثل الشكل (أ) طريقة تاثير كل من المستضد الفائق و العادي على نشاط الخلايا المناعية وعلى العضوية في حالة المستضد الفائق يتم تنشيط عدد قليل جدا من الخلايا المناعية 30 وافراز كمية كبيرة من الأنترلوكينات مسببا ظهور أعراض الصدمة المميتة
في حالة المستضد العادي يتم تنشيط عدد قليل جدا من الخلايا المناعية 0.1 لافراز كمية قليلة من الأنترلوكينات و لايتسبب في اعراض الصدمة السامة
الاستنتاج : ترتبط أعراض الصدمة السامة بالتنشيط العالي من قبل المستضد الفائق للخلايا المناعية و الافراز الكبير

يوضح الشكل (ب) على المستوى الجزيئي العلاقة بين البروتينات المناعية و كل من المستضد الفائق و العادي في حالة المستضد العادي تقدم ال cpab الببتيد المستضدي مرتبطا ب CMHII الى خلية LT4 تتعرف على المعقد CMHII الببتيد المستضدي بفضل التكامل البشري مع TCR في المنطقة المتغيرة له الت تشترك فيها كل من سلسلة a و b TCR ما ينتج عنه إشارة تنشيط لتوليد استجابة مناعية غير موجهة و

غير ضرورية

الاستنتاج: يتميز المستضد الفائق بقدرته على توليد استجابة موجهة بالارتباط المباشر و تشكيل معقد

TCR -CMHI بدون التعرف المزدوج

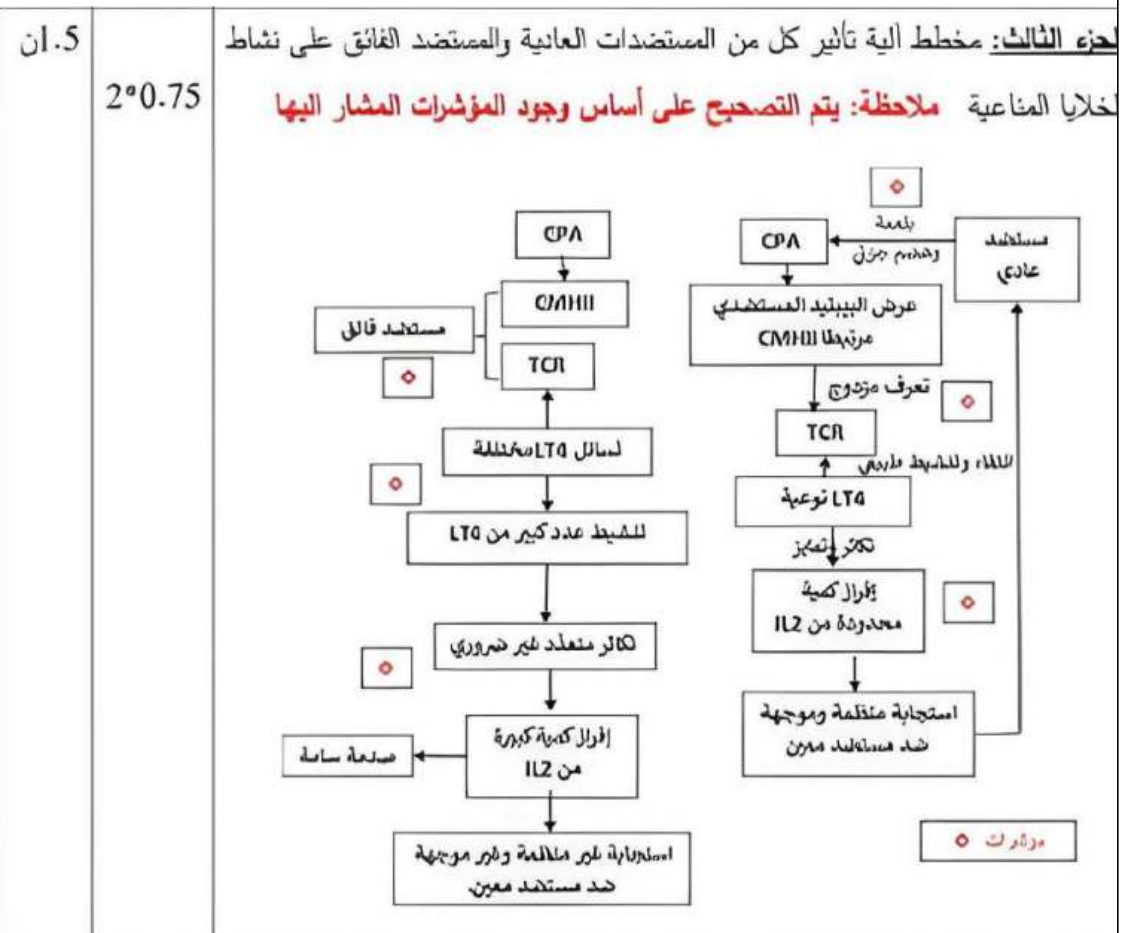
يمثل الشكل (ج) الية تأثير المستضد الفائق على الخلايا المناعية

تفرز البكتيريا العنقودية جزيئات المستضد الفائق الذي يشكل معقدا من HLAII و TCR المحمول على سطح نائل مختلفة من LT4 مايؤدي الى تنشيطها جميعا فتفرز كمية كبيرة من الانتروكين 2 يتسبب في صدمة سامة

الاستنتاج: ترتبط الصدمة السامة في حالة مستضد الفائق بعم حدوث انتقاء نسيلي لل LT4 وبالتالي افراط في تنشيطها و افراز الانتروكين 2

الربط بين المعلومات

يتميز المستضد الفائق بخاصية الارتباط المباشر بمنطقة HLAII التي تتعرضه CPA و منطقة في TCR التي تحملها LT4 فيتشكل معقد ينشط العديد من نائل LT4 30 المختلفة دون انتقاء نصيلة محددة كما يحدث في حالة المستضد العادي 0.01 مايؤدي الى توليد استجابة مناعية غير موجهة ضد مستضد معين فيتم افراز كمية كبيرة من الانتروكين 2 تؤدي الى التهابات مميتة صدمة سامة وهذا مايؤكد صحة الفرضية الجزء الثالث مخطط الية تأثير كل من المضادات العادية و المستضد الفائق على نشاط الخلايا المناعية ملاحظة يتم التصحيح على أساس وجود المؤشرات المشار اليها



الموضوع الثاني:

التمرين الأول:

تحديد المستوى البنائي لبروتين FSHR

الروابط المساهمة في إستقراره: الروابط الشاردية / الهيدروجينية / تجاذب الجذور الكارهة للماء / الجسور

ثنائية الكبريت

2. توضيح العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين و تأثير الطفرة على: FSHR -

- تهيكّل الإجابة ضمن مقدمة عرض و خاتمة

◀ **مقدمة تتضمن مشكلا :** كيف تؤمن بنية البروتين خصائصه الوظيفية ؟

◀ **إل عرض يتضمن الموارد التالية:**

-تحدد بنية البروتين من خلال عدد ، نوع و ترتيب الأحماض الأمينية المشكلة له و

التي تتوضع بطريقة دقيقة ضمن السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية .

تنشأ بين جذورها روابط كيميائية (كبريتية، هيدروجينية، شاردية و كارهة للماء)

تؤمن الروابط الكيميائية تشكل بنية فراغية مميزة تسمح بأداء وظيفة نوعية.

حدوث طفرة يؤدي إلى تغير توضع الأحماض الأمينية كما في حالة FSHR ، نتج عن الطفرة إستبدال

الحمض TYR408 بالحمض ASP408

-نتج عن هذه الطفرة تقارب بين البنيات الثانوية المشكلة لمستقبل (FSHR يشير إلى المسافة)

ما جعله غير وظيفي و ظهور أعراض الخلل تتمثل في (يذكر الأعراض من الوثيقة)

الخاتمة : إجابة عن المشكل المطروح ، إقتراح حلول أو طرح مشكل : بما أن أصل المرض طفرة ، كيف

يمكن علاج هذا المرض و تخطي أعراضه ؟

التمرين الثاني:

1-توضيح التخصص النوعي للأنزيمات:

استغلال الوثيقة (1):

الشكل أ :يمثل مخطط التفاعلات الأنزيمية لأنزيم PPase وأنزيم aaRS حيث نلاحظ:

الخطوة 1: يحفز أنزيم AaRS تفاعل تشكل المعقد (aa-AMP) انطلاقا من تفاعل ال ATP و الحمض

الأميني حيث يعمل الأنزيم على كسر الرابطة الأستر فوسفاتية بين مجموعتي فوسفات وال AMP ثم يربط

الحمض الأميني بالAMP ويتشكل الناتج (aa-AMP) وتحرير PPI .

الخطوة 2: في وجود ARnt و aa-AMP وبتدخل إنزيم AaRS الذي يعمل على كسر الرابطة الأستر

فوسفاتية بين الحمض الأميني وال AMP من جهة وربط الحمض الأميني بال ARnt من جهة أخرى

ويتشكل الناتج (aa-ARnt) وتحرير AMP .

الخطوة 3: في وجود PPI المتحرر من تفاعل الخطوة الأولى بتدخل أنزيم AaRS يعمل أنزيم PPase

على إماهة الماء في وجود 2Pi .

الاستنتاج : أن أنزيم AaRS يحفز تفاعل تشكل المعقد (aa-ARnt) (تنشيط الحمض الأميني)

في وجود الحمض الاميني والATP. وأنزيم PPase يحفز تفاعل إماهة PPI (تخصص نوعي اتجاه

نوع التفاعل) في وجود الماء

الشكل (ب) :يمثل منحنيين لتطور ال PPI بدلالة الزمن في وجود أنزيم التنشيط ValRS وإضافة ال

Val او Thr حيث نلاحظ:

- في حال وجود الحمض الأميني Val: يزداد تراكم الPPI بمرور الزمن حتى يبلغ كمية أعظمية

20 µm عند الزمن 30 min وهذا يعني تنشيط الحمض الأميني Val.

- في وجود الحمض الأميني Thr : يحدث ارتفاع طفيف جدا في تراكم الPPI بمرور الزمن حيث

يصل إلى 2.5 µm عند الزمن 30 min أي شبه منعدم وهذا يعني عدم تنشيط Thr

الاستنتاج : أنزيم التنشيط ValRS يحفز تنشيط Val ولا ينشط الThr

(تخصص نوعي اتجاه مادة التفاعل.)

توضيح التخصص النوعي للأنزيمات:

- تبين أن أنزيم AaRS يحفز تفاعل تشكل المعقد (aa-ARnt) (تنشيط الحمض الأميني) في حين إنزيم PPase يحفز تفاعل إمالة الـ PPI حيث كل أنزيم حفز نوع من التفاعلات، ومنه فإن الأنزيمات ذات تخصص نوعي اتجاه نوع التفاعل حيث أن كل أنزيم يحفز نوعا واحدا من التفاعلات. كما تبين أن أنزيم التنشيط ValRS يحفز تنشيط الـ Val ولا ينشط Thr حيث أن أنزيم نشط نوعيا الحمض الأميني، ومنه فإن الأنزيمات ذات تخصص نوعي اتجاه مادة التفاعل حيث أن كل أنزيم يؤثر على نوعا واحدا من مواد التفاعل وبالتالي فإن للأنزيمات تخصص نوعي مزدوج (تخصص اتجاه مادة التفاعل وتخصص اتجاه نوع التفاعل).

الجزء الثاني:

استغلال الوثيقة (2):

الشكل (أ): يمثل أعمدة بيانية لمعدل تراكم في وجود وغياب Mupirocin PPI وخليط من أنزيمات AaRS حيث نلاحظ:

- في غياب الموبيروسين Mupirocin: يكون معدل تراكم أعظمي في حدود $6 \mu\text{m}$.
- في وجود الموبيروسين Mupirocin: يحدث انخفاض في معدل تراكم الـ PPI من $6 \mu\text{m}$ إلى $5 \mu\text{m}$ أي تناقص تنشيط الأحماض الأمينية.

الاستنتاج: يثبط الموبيروسين تراكم الـ PPI (يثبط أحد أنزيمات التنشيط AaRS)

الشكل (ب): يمثل منحنى بيان لتغير نسبة نشاط أنزيم IleRS بدلالة تركيز الموبيروسين حيث نلاحظ:

- من التركيز 0.1 إلى 1 nm : يبقى نشاط إنزيم IleRS ثابتا عند نسبة أعظمية 100 %.
- من التركيز 1 إلى 1000 nm : تتناقص نسبة نشاط أنزيم IleRS تدريجيا بزيادة تركيز الموبيروسين حتى تكاد تنعدم عند التركيز 1000 nm.

الاستنتاج: الموبيروسين Mupirocin يثبط نشاط أنزيم IleRS عند التراكيز المرتفعة.

الشكل (ج): يمثل أعمدة بيانية لتغير كمية البروتين المتشكل بدلالة الزمن في غياب وجود الموبيروسين Mupirocin حيث نلاحظ:

- عند اللحظة 0 min وفي غياب الموبيروسين Mupirocin : تكون كمية تركيب البروتين المتشكل أعظمية في حدود $6.5 * 10^5 \mu\text{m}$.
- بينما في وجود الموبيروسين من 5 إلى 30 min: تتناقص كمية البروتين المتشكل من $6.5 * 10^5$ إلى $5 * 10^5 \mu\text{m}$ عند الزمن 5 min وتتناقص لتصل إلى $3 * 10^5 \mu\text{m}$ عند الزمن 10 min وعند الزمن 30 min تصل إلى أدنى كمية $2 * 10^5 \mu\text{m}$, حيث يحدث انخفاض في كمية البروتين المتشكل بمرور الزمن.

الاستنتاج: يثبط الموبيروسين تركيب البروتين.

الشكل (د): يمثل نموذج البنية لاثنية الأبعاد لأنزيم IleRS في وجود الموبيروسين المرفق بالصيغ المفصلة لكل من Isoleucine-AMP و Mupirocin ، حيث نلاحظ:

- يوجد تشابه بين نهاية السلسلة الجانبية (الطرفية) للصيغة العامة لكل من الـ Mupirocin ونهاية السلسلة الجانبية المكمل في الحمض Ile للـ Isoleucine-AMP ويختلفان في باقي الصيغة المفصلة.
- كما يرتبط الـ Mupirocin بالموقع الفعال لأنزيم التنشيط IleRS ارتباطا متكاملا مشكلا معقدا

Mupirocin- IleRS حيث تنشأ روابط انتقالية بين المجاميع الكيميائية للـ

Mupirocin والمجاميع الكيميائية للأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال (Phe586 , Lys597) ,

Asp70 و Pro56) لأنزيم IleRS (هيدروجينية مع Pro56 و Asp70 شاردية مع Lys597 كارهة للماء مع Phe586)

الاستنتاج: يمتلك الـ Mupirocin نهاية من صيغته العامة تتشابه مع نهاية Isoleucine-AMP فيرتبط تكامليا مع الموقع الفعال لأنزيم IleRS التنشيط ويثبط نشاطه تنافسيا.

• شرح آلية تأثير الموبيروسين

- يثبط الموبيروسين Mupirocin تراكم PPI بتنشيط أحد أنزيمات التنشيط AaRS حيث يثبط الموبيروسين تركيب البروتين لامتلاكه نهاية من صيغته العامة تتشابه مع نهاية Isoleucine-AMP) فيرتبط تكامليا مع الموقع الفعال لأنزيم IleRS التنشيط بشكل معقد (Mupirocin-IleRS) ويثبط نشاطه تنافسيا مما يسبب عدم تنشيط الحمض الأميني Ile ما يؤدي توقف استمرار إدماج الأحماض الأمينية (توقف مرحلة الاستطالة) ومنه توقف تركيب البروتين.

تبرير أن الموبيروسين مضاد حيوي لعلاج التهابات البكتيرية Mupirocin 2 :

- بما أن الموبيروسين Mupirocin يثبط تركيب البروتين الضروري لنمو وتكاثر البكتيريا مما يسبب توقف نموها وتكاثرها وبالتالي موتها ومنه معالجة التهابات البكتيرية فهذا ما يبرر أن Mupirocin يستعمل كمضاد حيوي لعلاج التهابات البكتيرية

التمرين الثالث:

الجزء (01)

اقترح فرضيتين حول تأثير دواء Varenicline لتجنب العواقب الإدمانية المحتملة للأطعمة والمشروبات المحلاة:

استغلال الوثيقتين (01) و (02):

استغلال الوثيقة (01):

رسم تخطيطي يوضح مسلك الإشارات العصبية المتولدة ضمن " دارة المكافأة " على مستوى الدماغ، إثر تناول أطعمة أو مشروبات محلاة، وكذا الحالات الشعورية الناتجة عنها. حيث نلاحظ:
براعم ذوقية على مستوى اللسان: عبارة عن خلايا عصبية، تتضمن " نهايات عصبية (مستشعرات تذوق الطعم الحلو)"، والتي تتنبه بالأطعمة والمشروبات المحلاة، تنهي " بألياف عصبية حسية ذوقية " :
تتم فصل مع العصبون (N1) عصبون الـ (GABA)، الذي يفرز مبلغ الـ GABA في المشبك (S1).
تتم فصل مع العصبون (N2) عصبون الـ (ACH)، الذي يفرز مبلغ الـ ACH في المشبك (S2).
عصبون (N3): العصبون المفرز للدوبامين، الذي يدمج رسائل الإحساس بالذوق الحلو الواردة إليه من العصبونين (1) و (2)، والذي ينقل رسائل الإدماج المتولدة على مستواه إلى " القشرة المخية بالدماغ " مقرر ترجمة هذه الرسائل إلى أحاسيس " شعور بالنشوة والسعادة، الرغبة في تكرار السلوك، صعوبة الانسحاب وترك السلوك ».

الاستنتاج 1: يتحكم في توليد رسائل الإحساس بالمذاق الحلو، ثلاث أنواع من العصبونات " تنبؤية (عصبون الـ GABA)»، " تنبيهية (عصبون الـ ACH) " و " عصبون الدوبامين ".

استغلال الوثيقة (02):

مخطط، يوضح نتائج قياسات مبلغ الـ GABA ضمن المشبك (S1) وتواترت كمونات العمل على مستوى العصبون بعد المشبكي " العصبون الدوبامين (N3) " ضمن شروط فيسيولوجية مختلفة، تلاحظ حالة النمط الغذائي (01): أقل من 5% سكر مضاف (للأغذية، أو المشروبات) من مجموع 2000 سعر حرارية يومية،

نلاحظ: تركيز الـ GABA: يقل من 50Mmol/l.

تواترات كمونات العمل: تزداد من 5Pa/ms

الاستنتاج (1): التراكيز الضعيفة المضافة من السكر تنبه عصبون ال GABA، تحفز إفراز ال GABA، وتقلل من إفراز ال ACH، ما يسمح بالشعور العادي من السعادة حالة النمط الغذائي (2).

نلاحظ: تركيز ال GABA: يقل من (50 الى 5) Mol/l.

تواترات كمونات العمل: تزداد من (5 الى 15) Pa/ms

الاستنتاج (2): التراكيز المرتفعة المضافة من السكر تنبه عصبون ال ACH، تحفز إفراز ال ACH، وتقلل من إفراز ال GABA، ما يسمح بزيادة الإحساس بالسعادة (شعور متزايد بالنشوة والسعادة + رغبة تكرار السلوك + صعوبة الانسحاب)

حالة النمط الغذائي (03):

أكثر من 20% سكر مضاف (للأغذية، أو المشروبات) من مجموع 2000 سعرة حرارية يومية + دواء Varenicline نلاحظ:

تركيز ال GABA: يبقى ثابتاً عند القيمة 5Mmol/l

تواترات كمونات العمل: تقل من (15 الى 5) Pa/ms

الاستنتاج (03): يثبط دواء ال Varenicline إفراز مبلغ الدوبامين بالتأثير على أحد المشبكين (S1) أو (S2)، وبالتالي يقلل الإحساس بالسعادة.

الربط:

يربط الاستنتاجات السابقة، يتبين أن دواء ال Varenicline يثبط إفراز الدوبامين، ويقلل الإحساس بالسعادة

ومنه: نقترح الفرضيتين التاليتين:

ف 1 دواء ال Varenicline يرتبط بمستقبلات عصبون الدوبامين على مستوى المشبك (S1)، ويمنع توليد رسالة الإحساس بالسعادة

ف 2: الدواء يرتبط بالمستقبلات الغشائية النيكوتينية ($\alpha 24$) و ($\alpha 7$) على مستوى المشبك (S2)، يمنع ارتباط جزيئات ال ACH، ويمنع إفراز الدوبامين وعدم توليد رسائل الإحساس بالسعادة.

الجزء (2):

توضيح تأثير دواء ال Varenicline على عصبون الدوبامين، والمصادقة على صحة إحدى الفرضيات. استغلال معطيات الوثيقتين (03) و (04):

استغلال الوثيقة (3):

الشكل (أ):

منحنيان بيانان، يوضحان قياس " شدة الإشعاع (توضع جزيئات دواء ال Varenicline على المستقبل الغشائي $\alpha 5$) لجزيئات ال GABA " / و " شدة الفلورة (تركيز شوارد ال Cl^-) بالشق المشبكي S1 " بدلالة الزمن.

. نلاحظ:

الفترة 1 ($t_0 - t_1$) = (في غياب ال GABA): نسبة الإشعاع = معدومة / و / نسبة الفلورة = 100%.
الفترة 2 (بعد إضافة ال GABA): نسبة الإشعاع = بقيت معدومة / و / نسبة الفلورة = تتناقص من 25-100%

. الاستنتاج (1): دواء ال Varenicline، لا يؤثر على مستقبلات ال GABA.

. التفسير: الدواء، لا يرتبط بمستقبلات ($\alpha 5$) الخاصة بمبلغ ال GABA

الشكل (ب):

جدول، يوضح: " كفاءة تثبيث جزيئات كل من: دواء Varenicline / و / النيكوتين على المستقبلين العشريين ($\alpha 7$) و ($\alpha 24$) » و "تمط التيار العابر للمستقبل القوي «. .. نلاحظ:

بالنسبة لجزيئة الدواء Varenicline:

" كفاءة التثبيث = أكبر 500 مرة من كفاءة تثبيث ال ACH "

التيارات الأيونية العابرة للقنوات:

" حالة المستقبل ($\alpha 24$): انفتاح قنوات الفولطية ل Na^+ / تدفق تيار داخلي لشوارد Na^+ ."

" حالة المستقبل $\alpha 7$: عدم انفتاح قنوات الفولطية ل Ca^{++} / عدم تدفق تيار داخلي لشوارد Ca^{++} ."

بالنسبة لجزيئة النيكوتين:

" كفاءة التثبيث = أكبر 200 مرة من كفاءة تثبيث ال ACH "

" حالة المستقبل ($\alpha 24$): انفتاح قنوات الفولطية ل Na^+ / تدفق تيار داخلي لشوارد Na^+ ."

" حالة المستقبل $\alpha 7$: انفتاح قنوات الفولطية ل Ca^{++} / تدفق تيار داخلي لشوارد Ca^{++} ."

الاستنتاج 2:

دواء ال Varenicline يثبط عمل المستقبل النيكوتينية (المستقبل $\alpha 7$) لعصبون الدوبامين.

.. التفسير: يرتبط دواء ال Varenicline بالمستقبل ($\alpha 7$)، ويمنع تدفق شوارد ال Ca^{++} إلى هولي

النهاية المحورية لعصبون الدوبامين، ويمنع إفرازه على مستوى القشرة المخية.

استغلال الوثيقة (4):

تركيبن تجري بين، يوضحان: " قطعة غشائية معزولة، تتضمن مستقبل ال $\alpha 4\beta 2$ بتقنية patch

(clamp) " و " التيارات الغشائية الموافقة " في حالتين: في وجود دواء Varenicline / و / في غيابه.

.. نلاحظ:

– حالة التركيب التجريبي 1 (في غياب دواء ال Varenicline): نسجل تيار داخلي (تدفق داخلي لشوارد

Na^+) بسرعة تدفق (= 25000 Na^+ / ميلي ثا).

– حالة التركيب التجريبي 2 (في وجود دواء ال Varenicline): نسجل تيار داخلي (تدفق داخلي لشوارد

Na^+) بسرعة تدفق (= 15000 Na^+ / ميلي ثا).

الاستنتاج 3:

دواء ال Varenicline يقلل من عمل المستقبل النيكوتينية (المستقبل $\alpha 24$) لعصبون الدوبامين.

. التفسير: ترتبط جزيئات دواء ال Varenicline بالمستقبل الغشائي لل ACH ($\alpha 24$)، وتقلل من

سرعة تدفق شوارد ال Na^+ إلى الجسم الخلوي لعصبون الدوبامين، وبالتالي تقلل تواتر رسائل الإحساس

بالسعادة

الربط:

يربط الاستنتاجات السابقة، يتبين أن دواء ال Varenicline يبطئ عمل قنوات النيكوتين ($\alpha 24$)

(ويثبط نشاط قنوات النيكوتين $\alpha 7$).

ومنه (الشرح): ترتبط جزيئات دواء ال Varenicline بالمستقبلات النيكوتينية لل ACH، فتقلل من

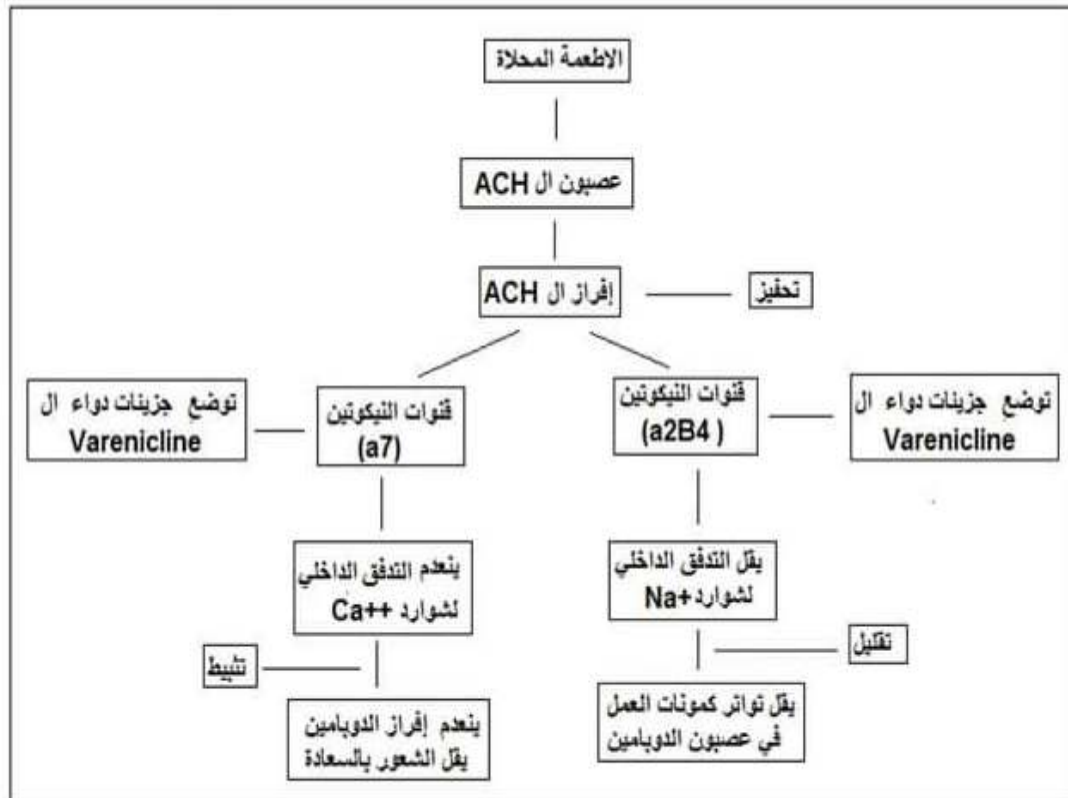
نشاط قنوات ($\alpha 24$)، وتثبط نشاط قنوات ($\alpha 7$)، فيتوقف إفراز مبلغ الدوبامين في القشرة المخية، ويقل

الإحساس بالسعادة.. هذا ما يؤكد صحة الفرضية (2)، وينفي صحة الفرضية (1).

الجزء (03):

مخطط يوضح كيف يتدخل دواء ال Varenicline في الحد من الإدمان على تناول الأطعمة المحلاة،

لتجنب المخاطر الصحية.



مخطط يوضح كيف يتدخل دواء ال Varenicline في الحد من الإدمان على تناول الأطعمة المحلاة ، لتجنب المخاطر الصحية