

متقن القل

الأستاذ : بوالريش أحمد

الفرض المحسوس رقم : 6

التاريخ : 2017/05/03

المستوى : الثانية شعبة العلوم التجريبية

المدة: ساعة

مادة علوم الطبيعة والحياة

القسم : 1 ع ت 2

الموضوع

حص البول هو مرض يتلخص بوجود صعوبة في التبول. ينتج هذا المرض عن تكون فائض من الحصى البولية (حصى في المجاري البولية).

قامت عائلة عندها توأم مصابين بحص البول باستشارة الطبيب الذي طلب إجراء فحوصات عدة نتائجها مبينة في الشكل (أ) من الوثيقة 1. يبين الشكل (ب) من الوثيقة 1 التفاعلات الكيميائية المتعلقة باستقلاب (أيضاً) مادة الأدينين Adenine والتي ترتبط بتكون الحصى.

نتائج التحاليل		
التوأم	الحالة الشاهدة	
40 mg	1,5 mg	كمية الأدينين في البول خلال 24 ساعة
كمية كبيرة	كمية ضئيلة غير قابلة للقياس	ديهيدروكسي أدينين (مكون الحصى)
0 %	100 %	نسبة إنزيم APRT الفعالة

الشكل-ب-

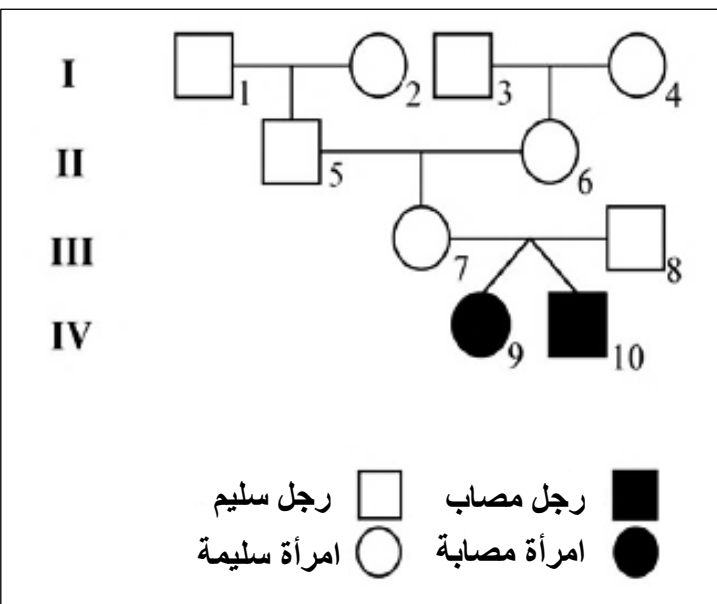
الشكل-أ-

الوثيقة 1

- 1 - علل من خلال الشكلين (أ و ب) من الوثيقة 1 حالة حص البول لدى التوأم. لتوضيح المشكلة الظاهرة عند التوأم، قمنا بإجراء تحاليل أكثر دقة لأفراد العائلة، فرسمنا الشجرة العائلية لهما في الوثيقة 2.
 - 2 - بالاعتماد على معطيات الوثيقة 2 ، اقترح فرضيتين تفسيريتين لظهور المرض لدى هذين التوأميين.
 - 3 - علماً أن هذه المورثة لها نوعين من الأليلات فقط ، حدد معلماً ما إذا كان الأليل المسؤول عن المرض له صفة سائدة أو متمنية.
 - 4 - بين أن هذه المورثة لا يحملها صبغي جنسي.
 - 5 - حدد الأنماط الوراثية للأفراد I₁ و III₈.
- قمنا بإجراء تحاليل للدم بحثاً عن نسبة إنزيم APRT الفعالة عند عدد من أفراد العائلة. تمثل الوثيقة 3 النتائج المحصل عليها.
- 6 - بين بالعودة إلى الوثيقة 3 أنه على مستوى التركيبة الجزيئية هناك "سيادة مشتركة" بين الأليلين.

نسبة انزيم APRT النشطة	أفراد العائلة
50 %	III ₇
50 %	III ₈
50 %	II ₅
100 %	II ₆
0 %	IV ₉
0 %	IV ₁₀

الوثيقة 3



الوثيقة 2

التصحيح

العلامة كاملة	عناصر الاجابة
العلامة مجازأة	
4	<p>1 – تعليل حالة حصر البول لدى التوأمین :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ صعوبة التبول عند التوأمین مرتبطة بوجود الحصى في المجرى البولي. ـ تبين النتائج ان نسبة انزيم APRT الفعالة منعدمة عن التوأمین (الشكل-أ) وهو ضروري لتحويل الأدينین إلى الأدينوزين الأدينوزين (الشكل -ب). ـ انعدام نسبة انزيم APRT يمنع تحول الأدينین إلى الأدينوزين ، ينجم عن ذلك تراكم الأدينین وطرح كمية كبيرة منه في البول 40mg اكبر من الشاهد 1,5 mg. ـ غياب انزيم APRT ، يتسبب في تركيب ديهيدرووكسي أدنين بكمية كبيرة مقارنة مع الشاهد (كمية ضئيلة) ، ديهيدرووكسي أدنين مسؤول عن تشكيل الحصى مصدر الصعوبة في التبول عند التوأمین.
202	<p>2 – الفرضية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ هذا المرض مرتبط بأليل متاحي الذي يحمله الإباء ـ هذا المرض ناجم عن تشوه خلفي ـ هذا المرض ناجم عن شود صبغي ـ هذا المرض ناجم عن طفرة على مستوى المورثة التي تشرف على تركيب انزيم APRT عند التوأمین.
202	<p>3 – تحديد مع التعليل ما إذا كان الأليل المسؤول عن المرض له صفة سائدة او متتحية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ الأفراد IV₁₀ والمصابين بالمرض ينحدران من الآبوين III₇ و III₈ سليمين ، اذن الأليل المسؤول عن المرض متتحي ونرمز له بـ (d) مقارنة مع الأليل العادي (نرمز له بـ (N) .
206	<p>4 – تبيان بأن المورثة لا يحملها صبغي جنسي :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ اذا كانت المورثة المسئولة عن المرض محمولة على الصبغي الجنسي Y والتي تنتقل من الاب إلى الابن ، لكان الابن IV₁₀ سليم مثل ابيه III₈ السليم . اذن <u>هذه المورثة غير محمولة على الصبغي الجنسي Y</u>. ـ اذا كانت المورثة المسئولة عن المرض محمولة على الصبغي الجنسي X ، فالابن IV₉ يتمتلك زوجا من الصبغيات X ، فينبغي ان يكون لديها اليلين يحددان صعوبة التبول . يجب ان ترث الاليلين ، احدهما من اب والآخر من ام. اذن الاب III₈ يتمتلك الأليل المسؤول عن المرض ولكن مصاب بهذا المرض ، وهذا مخالف لمعطيات الوثيقة (الاب III₈ سليم) . اذن <u>هذه المورثة غير محمولة على الصبغي الجنسي X</u>. ـ اذا كانت المورثة المسئولة عن المرض محمولة على الصبغيان الجنسيان X وY ، فالاب III₈ سليم مصاب ويكون نمطه الوراثي Xd//Yd ، حيث يمكنه ان يعطي Xd لابنته IV₉ ولابنه IV₁₀ ، اذن <u>هذه المورثة غير محمولة على الصبغي الجنسي (X او Y)</u> .
204	<p>5 – تحديد الأنماط الوراثية للأفراد I1 و III8 :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ الأنماط الوراثية المحتملة لفرد I1 : N//p (مختلف الواقع) او N//N (متماش الواقع) لأن الأليل السليم N سائد . ـ النمط الوراثي لفرد III8 : اذن التوأمین IV₉ و IV₁₀ مصابين بمرض صعوبة التبول، يتمتكان نمط ظاهري متتحي والليل متتحي لا يظهران الا في حالة كون الفرد هجين (مختلف الواقع) . يرثان الأليل d من الأب 8 III8 ، وبما انه سليم فهو يحمل كذلك الأليل N.
203	<p>6 – التبيان :</p> <ul style="list-style-type: none"> ـ بما ان المورثة محمولة على زوج من الصبغيات الجسمية ، فهي تمثل باليلين فقط ، لكن وجود ثلات أنماط ظاهرية لانزيم APRT الفعال (100% ، 50% و 0%) يدل على وجود 3 أنماط ظاهرية على المستوى الجزيئي تشير إلى حالة سيادة مشتركة.