

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية  
وزارة التربية الوطنية

السنة الدراسية: 2022/2021

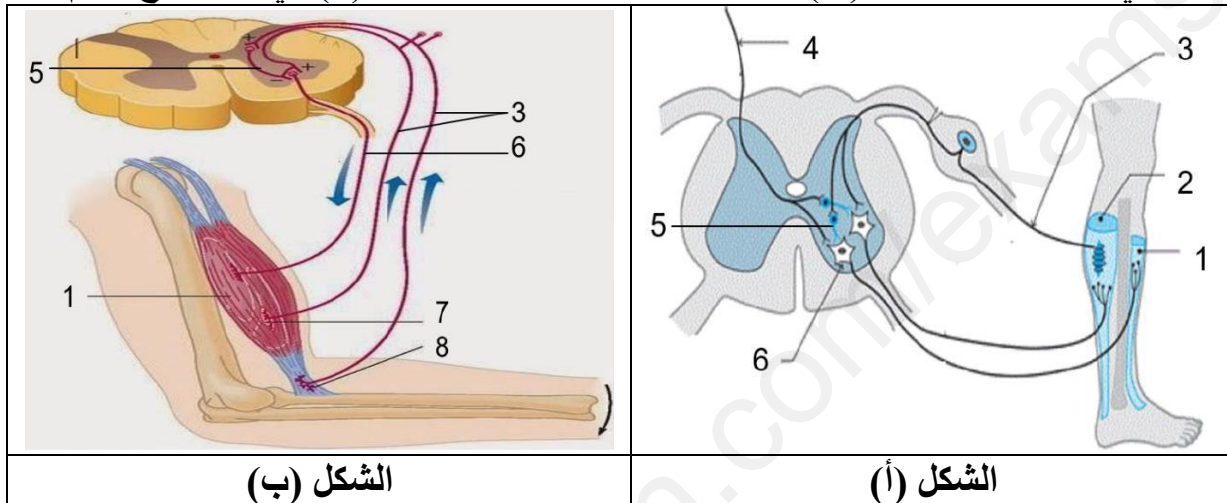
المستوى: ثانية علوم تجريبية

اختبار الفصل الأول في مادة العلوم الطبيعية والحياة

**التمرين الأول:**

تنتج حالة العضلات الهيكلية للجسم عن الرسائل التي تصلها عبر العصبون المحرك لها، لكن هذا الأخير يخضع لتحكم مجموعة من الآليات العصبية. وللتعرف على إحدى خصائص العصبونات الحركية المتصلة بالعضلات نجري الدراسة التالية:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة التالية رسمًا تخطيطياً يوضح الاتصالات العصبية في حالة التحكم الإرادي في المنعكس الأخيلى، بينما يمثل الشكل (ب) رسمًا تخطيطياً لأآلية تدخل البنية (8) في حالة رفع جسم ثقيل جدا.



(1)- تعرف على البيانات المشار إليها بالأرقام.

(2)- بالاعتماد على المعطيات المقدمة و مكتسباتك اشرح في نص علمي الخاصية المراد إظهارها في الوثيقة.

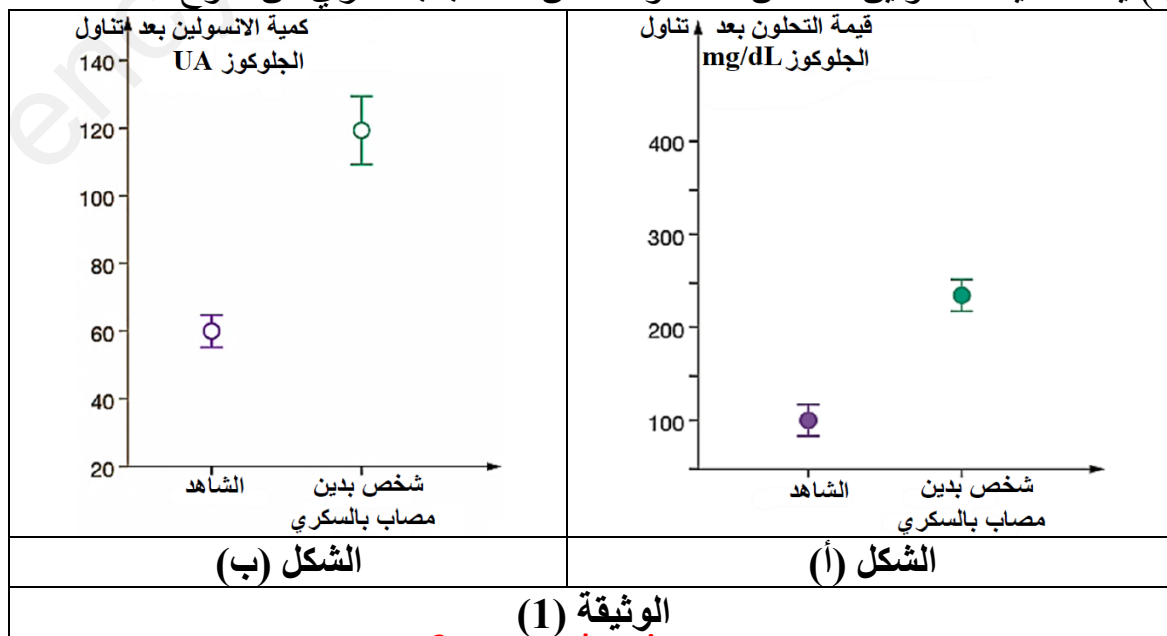
**التمرين الثاني:**

يرتبط المرض السكري من النوع 2 (DT2) بالسمنة، فبعض الأشخاص البدناء يعانون من هذا المرض. نبحث من خلال هذه الدراسة عن مصدر الداء السكري من النوع 2.

**الجزء الأول:** يمثل شكلي الوثيقة (1) نتائج اختبار ارتفاع نسبة السكر في الدم عند أشخاص أصحاء وأشخاص مصابين بالداء السكري من النوع 2 حيث:

- الشكل (أ) يمثل قيمة التحلون لشخص شاهد وشخص مصاب بالسكري من النوع 2.

- الشكل (ب) يمثل كمية الأنسولين لشخص شاهد وشخص مصاب بالسكري من النوع 2.

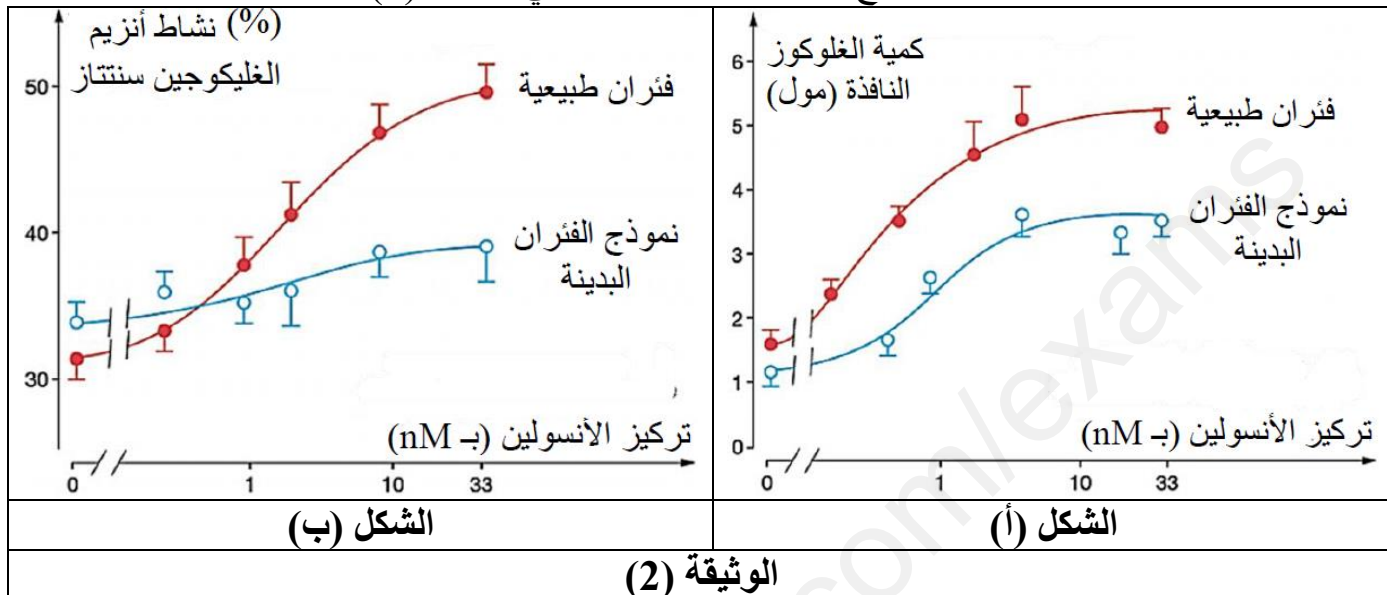


الوثيقة (1)

1- حل النتائج المسجلة في الوثيقة (1).

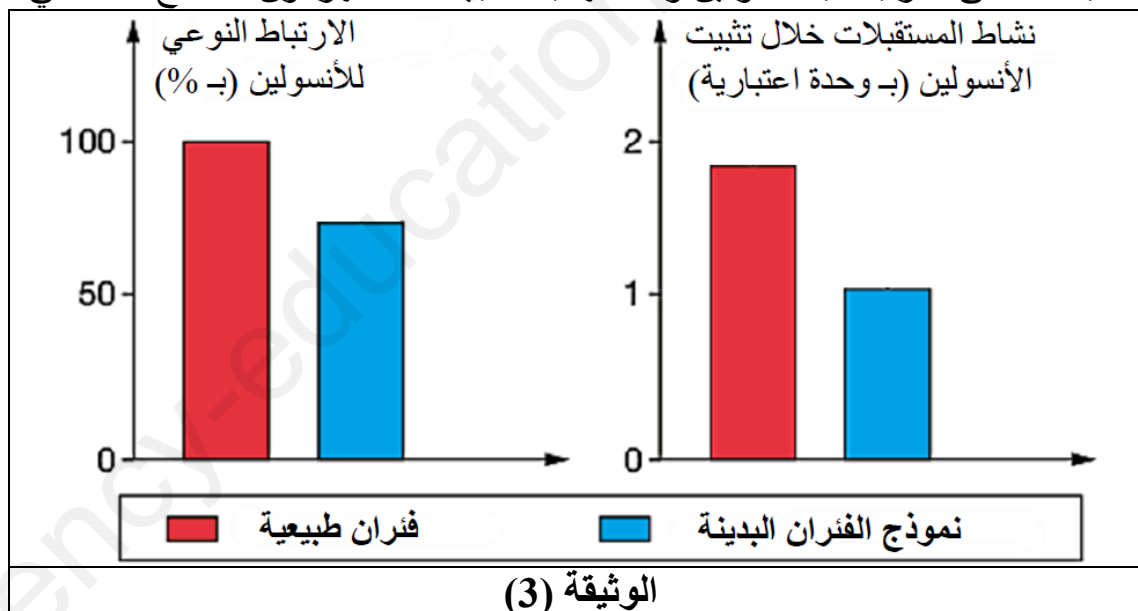
2- اقترح فرضيتين تفسر من خلالهما مصدر الداء السكري من النوع 2.

**الجزء الثاني:** لدراسة تأثير الأنسولين وطريقة عمله، أجريت تجارب على فئران بدينية و تعانى من إفراط سكري مزمن. هذه الفئران البدينية تمثل نموذج لدراسة السكري من النوع 2. في الفئران العاديّة والفئران النموذجية تقاوم كمية الجلوكوز التي تنفذ إلى داخل الخلايا العضلية ونشاط أنزيم الغليكوجين سنتيتاز (أنزيم يشرف على عملية تركيب الغليكوجين انطلاقاً من الجلوكوز) للخلايا العضلية بدلاله تراكيز متزايدة من الأنسولين. النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2).



الوثيقة (2)

تم استخلاص مستقبلات الأنسولين من خلايا العضلات الهيكالية للفئران طبيعية أو النموذج البديني. تم فياس قدرة هذه المستقبلات على الارتباط بالأنسولين ونشاطها بعد ثبيتها هذا الهرمون. النتائج ممثلة في الوثيقة (3).



1- قارن بين النتائج الممثلة في شكلي الوثيقة (2).

2- نقاش باستغلال معطيات الوثيقة (2) و (3) صحة احدى الفرضيتين المقترحتين سابقاً.

**الجزء الثالث:**

انطلاقاً من المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية، إشرح في نص علمي مصدر مرض السكر من النوع 2 عند الأشخاص الذين يعانون من البدانة المفرطة.

## التصحيح التمودجي:

### التمرين الأول:

- 1)- التعرف على البيانات المرقمة: 1- عضلة قابضة. 2- عضلة باسطة. 3- عصبون حسي. 4- عصبون وارد من المخ. 5- عصبون جامع. 6- عصبون محرك. 7- لوحة محركة. 8- جسم وترى غولجي.

### 2)- النص العلمي حول الخاصية المراد إظهارها:

تكون العضلات في حالات مختلفة حسب ما يصلها من رسائل عصبية عبر العصبونات المحركة لها، هذه الأخيرة قد تصلها الرسائل العصبية من مصادر مختلفة المخ والأجسام الورتية الغولجية، **فكيف يتعامل العصبون المحرك مع هذه الرسائل الوالصلة إليه؟**

- في حالة التحكم الإرادي في المنعكس العضلي، يتلقى العصبون المحرك رسائل عصبية من مصدرين مختلفين في نفس الوقت:

\*- الرسالة الأولى انعكاسية قادمة من المغزل العصبي العضلي للعضلة نتيجة التبديل المطبق و هي رسالة منبهة.

\*- الرسالة الثانية إرادية قادمة من المخ عبر عصبون متصل بعصبون جامع، هذا الأخير يكون تأثيره مثبط على العصبون المحرك للعضلة. فيقوم العصبون المحرك للعضلة بجمع و دمج الرسائلين فضائياً، و المحصلة هي التي تتحكم في سعة الاستجابة.

- عند التقلص المفرط للعضلة ترسل الأجسام الورتية الغولجية رسائل عصبية حسية تنتقل عبر العصبون الحسي نحو النخاع الشوكي حيث يتصل بعصبون جامع مثبط الذي بدوره يتصل بالعصبون المحرك للعضلة المتقلصة، و وبالتالي يقوم هذا الأخير بدمج هذه الرسائل مع الرسائل المنبهة القادمة من المخ أو المغازل العصبية العضلية و نتيجة الدمج هي ما يتحكم في حالة العضلة.

تصل إلى العصبونات المحركة بعد مشبكية عدة رسائل عصبية مصدرها خلية قبل مشبكية واحدة أو عدة خلايا، فتقوم بدمجها فضائياً أو زمنياً عند توفر الشروط الازمة لذلك، و منه يتحدد انتشار الرسائل العصبية من عدمه، و هذا ما يظهر الخاصية الإدماجية للعصبونات المحركة.

### التمرين الثاني:

#### الجزء الأول:

1- تحليل نتائج الوثيقة (1): بعد تناول كمية من الجلوکوز نسجل في:

- الشكل (أ): نسبة التحلون عند الشخص البدين والمصاب بالسكري تقدر ب ( $250 \text{ mg/dL}$ ) وهي أعلى بحوالي 2.5 مرة من تلك المسجلة عند الشاهد ( $110 \text{ mg/dL}$ ).

- الشكل (ب): كمية الأنسولين عند الشخص البدين والمصاب بالسكري تقدر ب ( $120 \text{ UA}$ ) وهي ضعف من تلك المسجلة عند الشخص السليم ( $60 \text{ UA}$ ).

الاستنتاج: سبب الإصابة بمرض السكري من النوع 2 غير متعلقة بكمية الأنسولين المفرزة.

2- اقتراح فرضيتين تفسر من خلالهما مصدر الداء السكري من النوع 2:

الفرضية 1: قد يعود السبب إلى الأنسولين الذي يركبه الشخص المصابة كونه غير وظيفي.

الفرضية 2: قد يعود السبب إلى خلل في عمل مستقبلات الأنسولين على مستوى أغشية الخلايا المستهدفة.

#### الجزء الثاني:

1- مقارنة النتائج الممثلة في الشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (2):

الشكل (أ): يمثل كمية الجلوکوز التي تنفذ إلى داخل الخلايا العضلية بدلاًة تركيز الأنسولين حيث من خلال المقارنة نلاحظ أن كمية الجلوکوز المقتنعة تزداد في كل النوعين من الفئران (السليمة و المصابة) بزيادة تركيز الأنسولين ولكن بنسب مختلفة حيث ترتفع بسرعة عند الفئران السليمية لتبلغ 5 مول، بالمقابل تكون أقل عند الفئران البدينة حيث تقدر ب 3.2 مول.

الاستنتاج: الخلايا العضلية عند الفئران المصابة بالداء السكري من النمط 2 تقتصر كمية قليلة من الغلوکوز.

**الشكل (ب):** يمثل النسبة المئوية لنشاط أنزيم الغليكوجين سنتيتاز بدلالة تركيز الأنسولين حيث من خلال المقارنة نلاحظ أن نشاط الانزيم يرتفع عند كلا الفئران الطبيعية والمصابة بزيادة تركيز الأنسولين ولكن بسب مختلفة حيث ترتفع بنسبة كبيرة عند الفئران الطبيعية (من 30 % إلى 50 %) بالمقابل ترتفع بنسبة أقل عند الفئران المصابة (من 33 % إلى 37 %).

**استنتاج:** ارتفاع تركيز الأنسولين ينشط أنزيم الغليكوجين سنتيتاز غير أن تأثيره يكون ضعيف عند الفئران المصابة بالداء السكري من النمط 2.

**2- مناقشة معطيات الوثيقتين (2) و(3) للتأكد من صحة أحد الفرضيتين المفترضتين سابقاً:  
من خلال الوثيقة (2) تبين أن:**

- الجلوكوز ينفذ إلى الخلايا العضلية عند الفئران البدينية المصابة بالسكري من النمط 2 مما يدل على أن الأنسولين عندها وظيفي، وهذه النتيجة تسمح باستبعاد والغاء الفرضية 1.

- نفادية الجلوكوز تكون أقل عند الفئران البدينية المصابة بالسكري من النمط 2 مقارنة مع الفئران الطبيعية، كما نلاحظ انخفاض تركيب الجلايكوجين انطلاقاً من الجلوكوز في الخلايا العضلية عند الفئران البدينية المصابة مقارنة مع الفئران الطبيعية مما يدل على وجود خلل في بنية المستقبلات الغشائية للأنسولين.

**من خلال الوثيقة (3) نلاحظ:**

- عند الفئران البدينية يكون ارتباط الأنسولين مع مستقبلاته الغشائية النوعية منخفض (80% فقط) مقارنة بالفأر الطبيعي (100%).

- نشاط المستقبلات الغشائية للأنسولين ينخفض إلى النصف (1 وحدة اعتبارية) عند الفئران المصابة مقارنة بالفئران الطبيعية (2 وحدة اعتبارية). هذا الانخفاض في النشاط يكون أكبر عند انخفاض ارتباط الأنسولين بهذه المستقبلات. بعبارة أخرى الخل (الشكل الغير طبيعي) في هذه المستقبلات لدى الفئران البدينية مزدوج: انخفاض في ارتباط الأنسولين من جهة و بالتالي انخفاض نفادية الجلوكوز، و انخفاض نشاط المستقبلات من جهة أخرى و بالتالي انخفاض تركيب الجلايكوجين العضلي.

هذه النتائج تؤكد صحة الفرضية 2 أي مصدر الداء السكري من النوع 2 يعود إلى خلل في عمل المستقبلات الأنسولين على مستوى أغشية الخلايا المستهدفة.

**الجزء الثالث: نص علمي يشرح مصدر مرض السكر من النوع 2 عند الأشخاص الذين يعانون من البدانة المفرطة:**

- الداء السكري من النمط 2 مصدره يعود إلى خلل (تغير) في المستقبلات الغشائية للأنسولين لخلايا الأعضاء المنفذة و المتدخلة في خفض نسبة السكر في الدم (العضلات، الكبد والنسيج الدهني).

- ينجم عن هذا الخل أو التغير انخفاض نفادية الجلوكوز إلى الأعضاء المنفذة نتيجة تثبيت كمية قليلة من الأنسولين (هرمون القصور السكري).

- التغير في بنية المستقبلات الغشائية للأنسولين ينجم عنه أيضاً تناقص نشاط أنزيم غليكوجين سنتيتاز و بالتالي انخفاض تركيب الجلايكوجين انطلاقاً من الجلوكوز على الأقل في الخلايا العضلية. هذا ما يحافظ على تركيز عال من الجلوكوز بشكل مستمر في الدم أثناء تناول الوجبات السكرية.