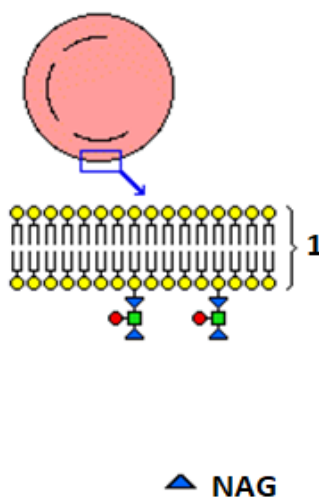


على الطالب ان يعالج احد الموضوعين
الموضوع الاول

التمرين الأول:

للعضوية القدرة على التمييز بين مكونات الذات واللالذات بفضل جزيئات خاصة محمولة على الأغشية الهيولية للخلايا .

الوثيقة-1-

تعنى في الوثيقة-1- :

-1- اكمل بيانات الوثيقة-1- من 1 الى 6.

-2- حدد زمرة الكريمة الدموية الحمراء الممثلة في الوثيقة-1- .

-3- تم نقل دم من شخص ذو زمرة B الى شخص ذو زمرة A ، لوحظ تفاعل مناعي.

- مثل برسم تخطيطي متقن التفاعل المناعي الحاصل مبرزا بنية الجسم المضاد .

- انطلاقا من معارفك ، لخص في نص علمي دور البروتينات في تحديد الهوية البيولوجية.

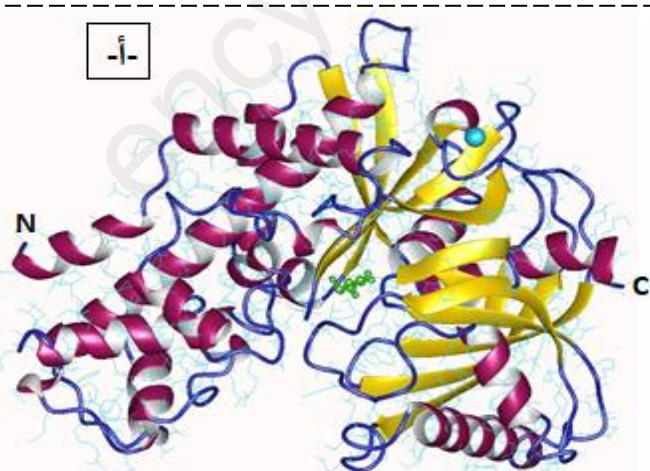
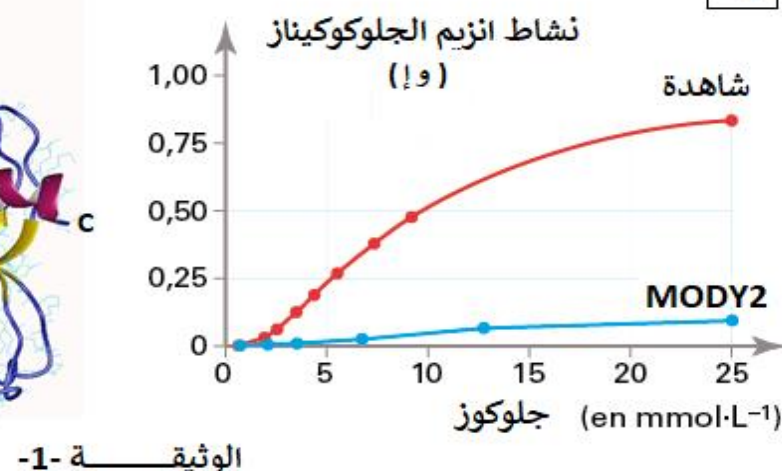
التمرين الثاني:

يعاني بعض الأشخاص الذين تقل أعمارهم عن 25 سنة من داء سكري يعرف بـ MODY2 ، لتحديد مصدر هذا الداء نقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

بروتين جلوكوكيناز (GCK) هو إنزيم يتكون من 465 حمض اميني ، يتم انتاجه في الخلايا بيتا β في البنكرياس ، يسمح هذا الإنزيم بتحويل الجلوكوز الى جلوكوز-6-فوسفات وهي خطوة أساسية او ضرورية لتحفيز افراز الأنسولين و بذلك تعديل نسبة السكر في الدم .

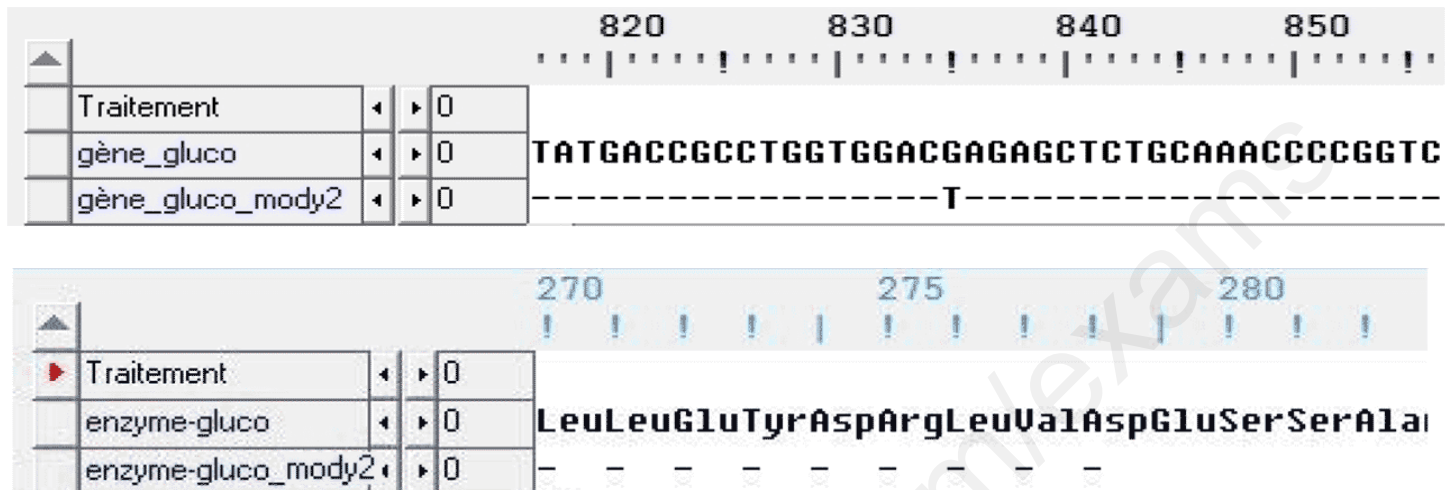
- تمثل الوثيقة-1- أ- المستوى البنائي للإنزيم جلوكوكيناز ، بينما تمثل الوثيقة-1- ب- نشاط الإنزيم عند شخص سليم و شخص مصاب بالداء السكري **MODY2** .

-أ-**-ب-****-1- الوثيقة**

-1- باستغلالك للوثيقة-1- إقترح فرضية تفسر فيها مصدر الداء السكري من النمط **MODY2** .

الجزء الثاني: للتحقق من صحة الفرضية السابقة أنجزت الدراسة التالية

- تمت دراسة تتابع النيكليوتيدية والأحماض الأمينية لأنزيم GCK باستخدام برنامج الأناجين عند شخص سليم وآخر مصاب MODZ2 ، حيث تمثل الوثيقة 2-أ. مقارنة بين تتابع نيكليوتيدية لمورثة عند شخص سليم gene_gluco وشخص مصاب gene_gluco_mody2 حيث تم تمثيل نيكليوتيدات من 817 الى 856، بينما تمثل الوثيقة 2-ب. مقارنة بين تتابع الأحماض الأمينية لبروتين عند شخص سليم enzyme_gluco وشخص مصاب enzyme_gluco_mody2 حيث تم تمثيل الأحماض الأمينية من 270 الى 282.



LE CODE GENETIQUE

		ARN messager Codon : deuxième base azotée				ARN messager Codon : troisième base azotée
		U	C	A	G	
ARN messager Codon : première base azotée	U	Phe	Ser	Tyr	Cys	U
		Phe	Ser	Tyr	Cys	C
		Leu	Ser	STOP	STOP	A
		Leu	Ser	STOP	Trp	G
	C	Leu	Pro	His	Arg	U
		Leu	Pro	His	Arg	C
		Leu	Pro	Gln	Arg	A
		Leu	Pro	Gln	Arg	G
	A	Ile	Thr	Asn	Ser	U
		Ile	Thr	Asn	Ser	C
		Ile	Thr	Lys	Arg	A
		Met	Thr	Lys	Arg	G
	G	Val	Ala	Asp	Gly	U
		Val	Ala	Asp	Gly	C
		Val	Ala	Glu	Gly	A
		Val	Ala	Glu	Gly	G

2- مستدلا بالوثيقة 2- اشرح بدقة مصدر الداء السكري MODY2 مع مراقبة الفرضية .

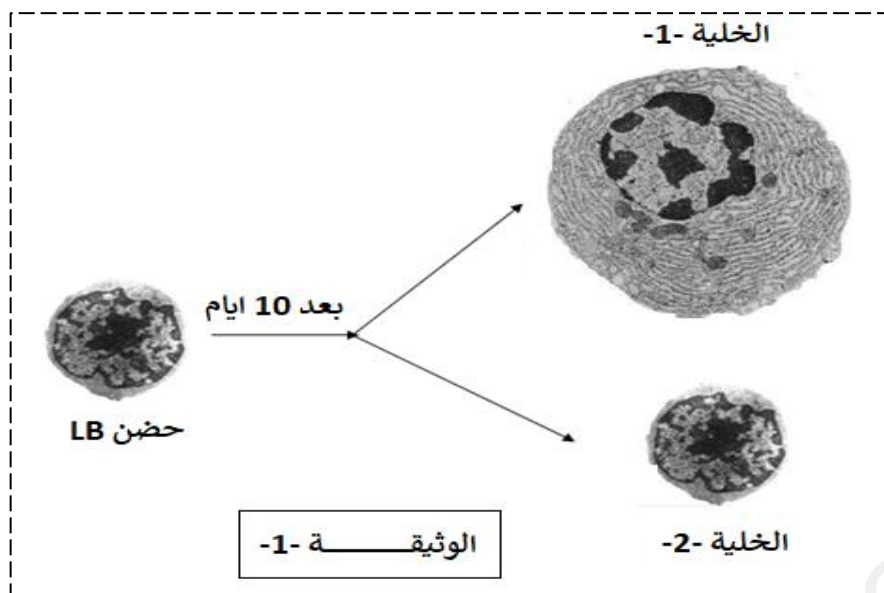
الجزء الثالث:
انطلاقا من هذه الدراسة بين أهمية البنية الأولية في تحديد وظيفة البروتين .

انتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني

التمرين الأول:

يتطلب غزو العضوية من طرف بعض المستضدات عدة خطوات لإنتاج الأجسام المضادة .
للتعرف على الخلايا المناعية المتدخلة في الحماية ضد مستضد يولد رد مناعي خلطي ، تم حضن خلايا لمفاوية LB مع المحدد المستضدي لمدة 10 أيام .
- تمثل الوثيقة -1- الملاحظات المجهرية للخلايا المناعية قبل وبعد التحضين .



-1- تعرف على الخلايا المناعية الممثلة في الوثيقة -1-

-2- من معارفك اذكر مميزات الخلية -1- .
و دور الخلية -2- .

-3- برسم تخطيطي متقن و عليه البيانات اللازمة مثل بنية الجسم المضاد .

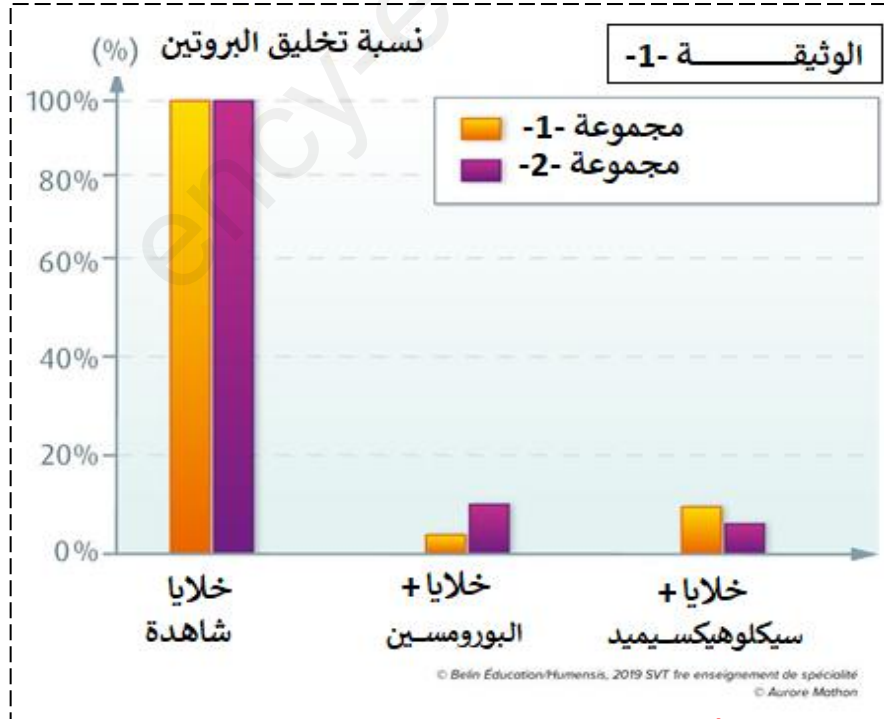
-4- انطلاقاً من معارفك والوثيقة -1- اعرض في نص علمي مراحل آليات القضاء على مولد ضد الذي يثير رد مناعي نوعي خلطي ، مبرزاً دور البروتينات في ذلك .

التمرين الثاني :

البورومسين و سيكلوهيكسيميد (puromycine et le cycloheximide) مادتان يستخدمها الباحثون لقتل الخلايا غير المرغوب فيها في بعض تجاربهم . لفهم تأثير هذه المادتان السامتان نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول:

أنجزت سلسلة من التجارب مخبرياً بتعريف مجموعتين من الخلايا إلى المادتين البورومسين و سيكلوهيكسيميد مع تتبع تطور تركيب البروتينات فيها . الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في الوثيقة -1-

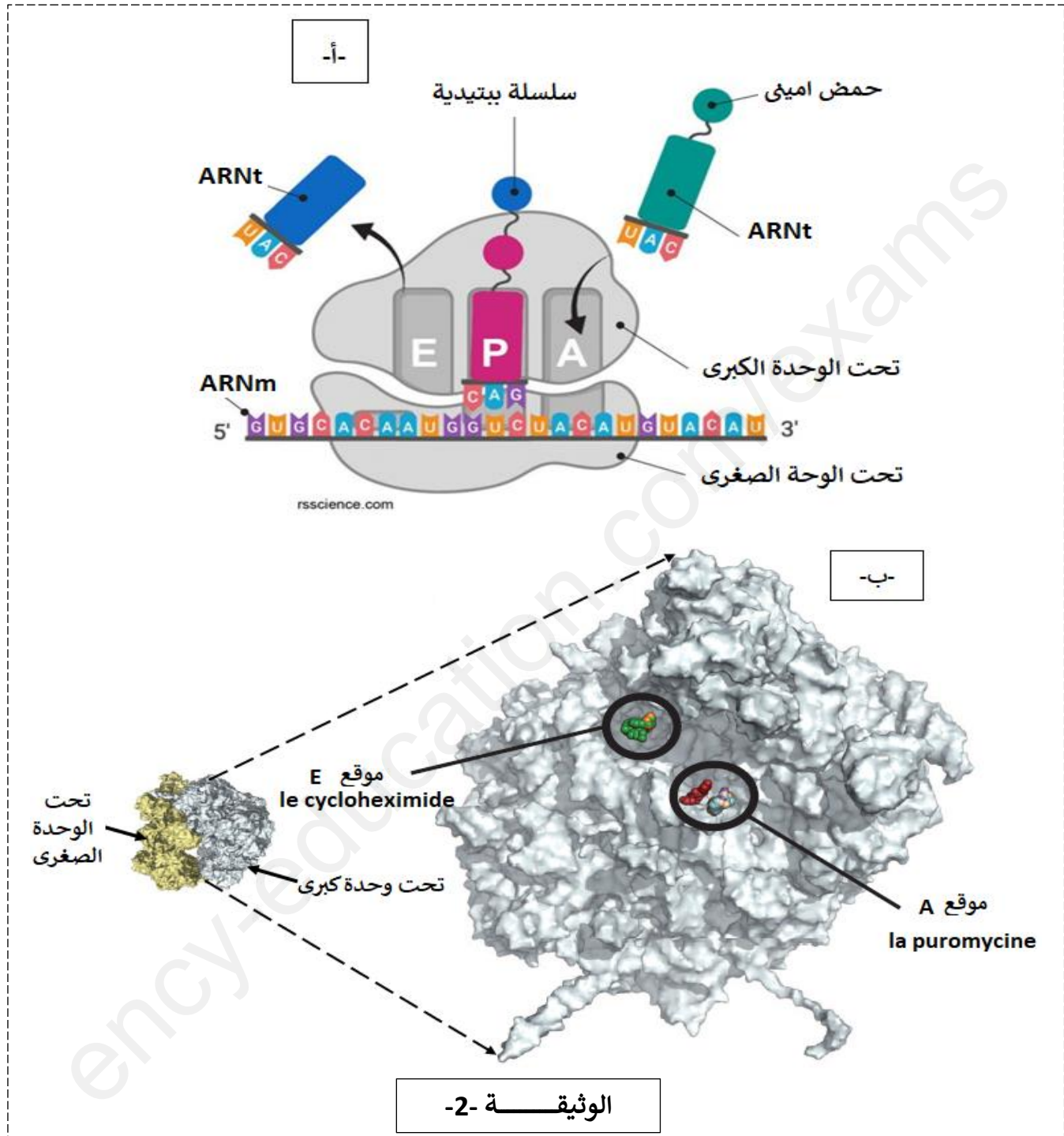


-1- باستغلالك للوثيقة -1- استخرج المشكل العلمي الذي تطرحه نتائج هذه التجارب .

-2- اقترح فرضيات تفسر فيها المشكل العلمي المطروح

الجزء الثاني :

لإختبار الفرضيات و لتحديد آلية تأثير المادتين على تركيب البروتين تقدم الوثائق التالية:
تظهر الوثيقة 2-أ- رسم تخطيطي يظهر مرحلة من مراحل عملية الترجمة على مستوى الريبيوزوم ، كما تظهر الوثيقة 2- ب - صورة الريبيوزوم عند حقيقة النوى و التي تم الحصول عليها بواسطة التصوير البلوري بالأشعة السينية، حيث تم وضع الريبيوزوم في هذه الصورة في وجود البورومسين و سيكلوهيكسيميد.



3- انطلاقاً من الوثائق و معارفك بين تأثير كلا من البورومسين و سيكلوهيكسيميد على تركيب البروتين في الخلايا، مع مراقبة الفرضيات .

الجزء الثالث:

باستغلالك لهذه الدراسة و معارفك وضح برسم تفسيري تأثير البورومسين على تركيب البروتين مع ابراز تأثيره على الإنسان.

بالتفقيق والسداد – عن أستاذة المادة –

الموضوع الأول

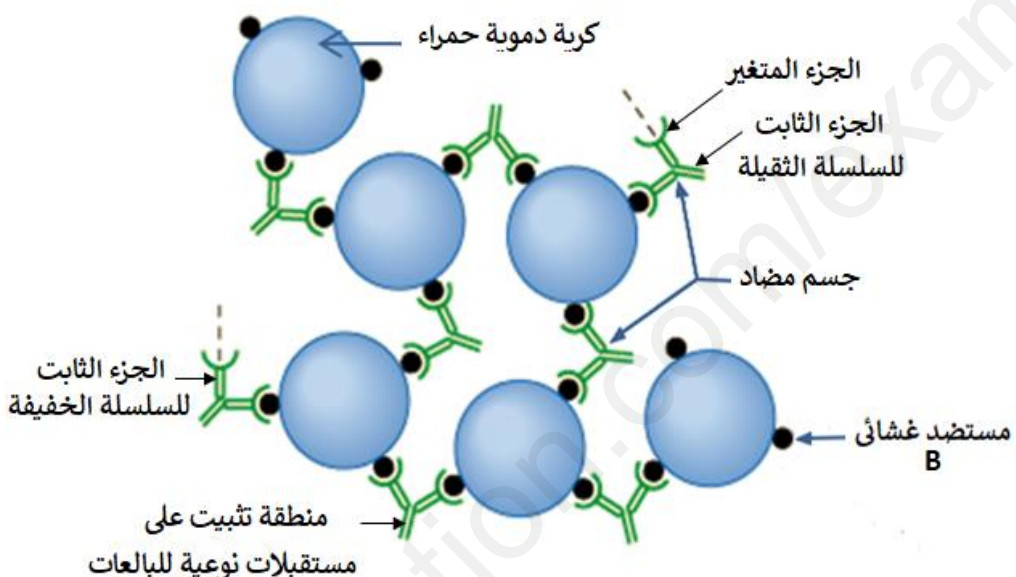
التمرين الأول:

1- تكملة البيانات :

3- إنزيم B	2- مؤشر H = الزمرة O	1- غشاء هيولي للكريمة الدموية
6- مؤشر الزمرة A	5- إنزيم A	4- مؤشر الزمرة B
رسم تخطيطي يظهر مؤشرات نظام ABO		

2- الزمرة الممثلة في الكريمة الدموية الحمراء هي الزمرة A لأن النهاية السكرية هي NAG

3- تمثل التفاعل المناعي الحاصل مع ابراز بنية الجسم المضاد



رسم تخطيطي يظهر ظاهرة الإرتصاص

4- دور البروتينات في تحديد الهوية البيولوجية.

هذا ليس نصا علميا ، اهم العناصر التي نجدها في النص

تعرف الذات بمجموعة من الجزيئات الخاصة بالفرد، المحملة على سطح أغشية الخلايا من طبيعة

تعرف بنظام ال « الموجودة على سطح أغشية الخلايا » غликوبروتينية، محددة وراثيا CMH او HLA

و نظام ال ABO و عامل الريزوس Rh + و Rh - و تعتبر مؤشرات الهوية البيولوجية لذات كأنها بطاقة تعريف للذات تتحدد جزيئات الذات وراثيا و هي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية و تعرف باسم:

نظام المعقد التوافق النسيجي الرئيسي : CMH ، ABO و HLA

نظام ال CMH هو جزء من الذخيرة الوراثية ، تشفّر مورثاته لمجموع من الجزيئات الغشائية عند الإنسان تعرف بـ HLA المحددة للذات.

تصنف جزيئات ال CMH إلى قسمين : الصنف I CMHII ، الصنف II CMHIII

يمتلك كل فرد تركيبة خاصة من هذه الجزيئات يحدّدها التركيب الأليلي للمورثات المشفرة لهذه الجزيئات.

تحدد هذه الجزيئات قبول الطعام من رفضه.

تركيب مؤشرات الزمرة الدموية انطلاقاً من جزيئة قاعدية بتفاعل أول معطياً الجزيئة H ثم تفاعل ثانٍ باحتمالات تؤدي إلى تشكيل الزمرة A أو B أو AB أو O لكل مورثة شرط حدوث التفاعلات يحدّدها النمط الوراثي

تركيب مؤشرات الزمرة الدموية من الزمرة A أو B أو AB أو O و من عامل الريزوس و نجد فيه نوعي Rh+ و Rh-

تتووضع هذه الجزيئات على الغشاء الهيولي للكريات الدموية الحمراء.

- تتمثل اللذات مجموع الجزيئات الغريبة عن العضوية و القادره على إثارة استجابة مناعية و التفاعل نوعيا مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليه .

التمرين الثاني:
الجزء الأول:

تظهر الوثيقة -1-أ- المستوى البنائي لإنزيم جلوكوكيناز GCK ، فتظهر أن الإنزيم يتكون من سلسلة واحدة تبدأ بال نهاية N و تنتهي بنهاية C ، كما تظهر أنها تحتوي على عدة بناءات ثانوية من نوع حلزون α و وريقات صفائحية β كما تظهر مناطق الإنعطاف .

منه: المستوى البنائي لإنزيم جلوكوكيناز GCK هو ثالثي .

تبين الوثيقة -1-ب- نشاط الإنزيم عند شخص سليم و شخص مصاب بالداء السكري MODY2 حيث :
يتزايد نشاط إنزيم جلوكوكيناز (GCK) الشاهد أي الطبيعي بتزايد تركيز الجلوكوز في الوسط حيث يتعدى نشاط الإنزيم 0.75 (وإن) في تركيز الجلوكوز 25 mmol.l-1 ضعيف جداً رغم تزايد تركيز الجلوكوز إلى جلوكوز-6-فوسفات وهي خطوة ضرورية لتحفيز إفراز الأنسولين و بذلك تعديل نسبة السكر في الدم .

بينما يكون نشاط الإنزيم عند الشخص المصاب بـ MODY2 ضعيف جداً رغم تزايد تركيز الجلوكوز في الوسط ما يدل على أن إنزيم جلوكوكيناز لا يقوم بوظيفته وهي تحويل الجلوكوز إلى جلوكوز 6 فوسفات وبالتالي لا يتم تعديل نسبة السكر في الدم لغياب إفراز الأنسولين .

منه: إنزيم الجلوكوكيناز GCK عند الأشخاص المصابين بـ MODY2 غير وظيفي مما يمنع إفراز الأنسولين لديهم بذلك عدم تعديل نسبة السكر في الدم .

الفرضية:

- ان غياب نشاط البروتين = الإنزيم لا يكون إلا إذا حدث خلل في بنائه .
 - تحكم المورثة في البنية الفراغية للبروتين .
- منه الفرضية : خلل في المورثة يؤدي اختلاف في بنية البروتين بذلك غياب تخصصه الوظيفي .

الجزء الثاني:

2- شرح بدقة مصدر الداء السكري MODY2 مع مراقبة الفرضية:

تمثل الوثيقة -2-أ- مقارنة بين تتابع نيكليوتيدي لمورثة المشترفة عن تركيب إنزيم GCK عند شخص سليم gène_gluco_mody2 كما تمثل الوثيقة -2-ب- مقارنة بين تتابع الأحماض الامينية لبروتين عند شخص سليم enzyme_gluco_mody2 و الشخص المصاب enzyme_gluco .

يظهر التتابع النيكليوتيدي ان النيكليوتيدة رقم 835 هي G عند السليم استبدلت ب T عند المصاب ما أدى الى تغيير الرامزة من GAG الى TAG .

تشفر GAG الى الحمض الاميني Glu ، و TAG لا تشفر الى أي حمض اميني فهي رامزة التوقف = UAG . وهذا ما يؤدي الى تركيب بروتين GCK يحتوي على 278 حمض اميني عند شخص مصاب بـ MODY2 و يكون غير وظيفي .

وهذا ما يؤكد صحة الفرضية التي تنص ان **الخلل في المورثة يؤدي اختلاف في البنية وبالتالي غياب التخصص الوظيفي للإنزيم** .

اذن :

الداء السكري من النوع MODY2 مرض وراثي لأنه توجد طفرة = خلل في المورثة المسئولة عن تركيب إنزيم GCK ، حيث يتم تركيب إنزيم قصير يتكون فقط من 278 حـ ، بدل من 465 حـ فهو إنزيم غير وظيفي . هذا الإنزيم غير فعال وظيفيا لا يحول الجلوكوز إلى جلوكوز-6-فوسفات وهي خطوة ضرورية لتحفيز إفراز الأنسولين و بذلك لا يتم إفرازه وبالتالي لا يتم تعديل نسبة السكر في الدم .

الجزء الثالث

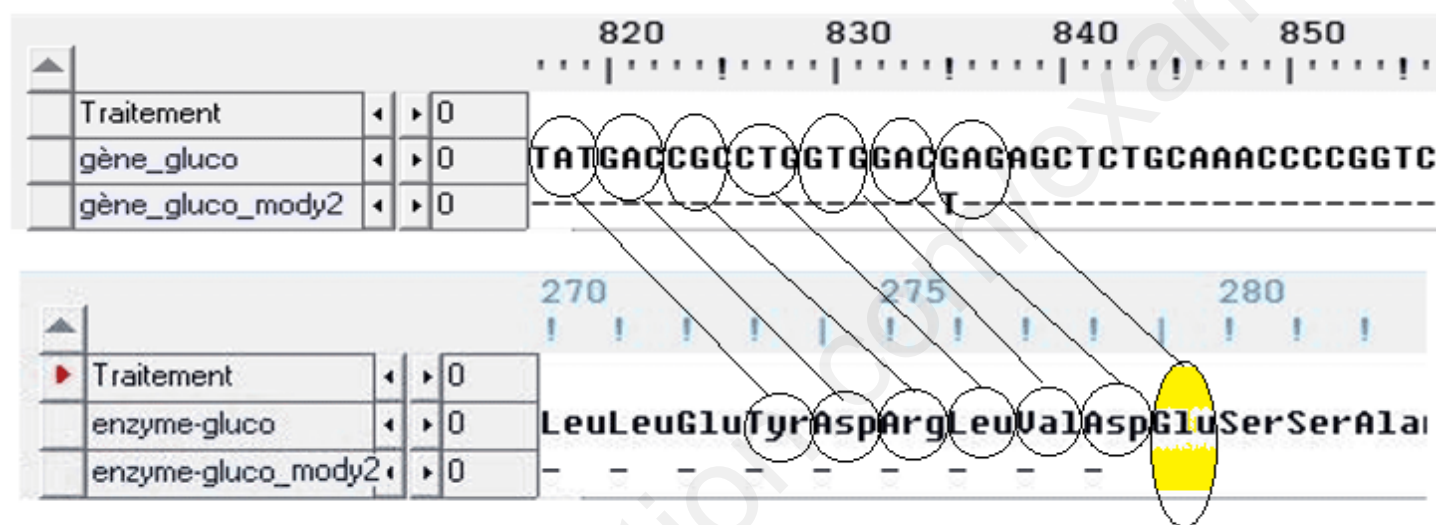
- تشرف المورثة بتنامي الدقيق لنيكلويوتيداتها على تحديد تتابع ، عدد و نوع الاحماض الامينية في السلسلة الببتيدية أي تحكم المورثة في تحديد البنية الاولية للبروتين و تتوقف البنية الفراغية، وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين احماض أمينية محددة (جسور ثنائية الكبريت، شاردية ،) و متوضعة بطريقة دقيقة في السلسلة الببتيدية حسب هذا تتابع النيكلويوتيدي للمورثة.

- فاي تغيير في ترتيب او نوع او نقص في عدد الأحماض الأمينية سيؤدي الى تغيير في الروابط التي تنشأ بينها وبالتالي تغيير في البنية الفراغية للبروتين بذلك تخصصه الوظيفي .

: اذن

كل المعلومات اللازمة لإكتساب البروتين بنائه فراغية وظيفية تتواجد في بنيته الأولية أي في تتابع احماض الأمينية .

للتوسيع :



توقف تركيب السلسلة الببتيدية GCK الطافر
عدد احماض الامينية التي تدخل في تركيب انزيم غير طبيعي هو 287

-1-

تظهر الوثيقة -1- صور للاحظات مجهرية لخلايا المناعية قبل وبعد التحضين

الخلية -1 : خلية بلازمية

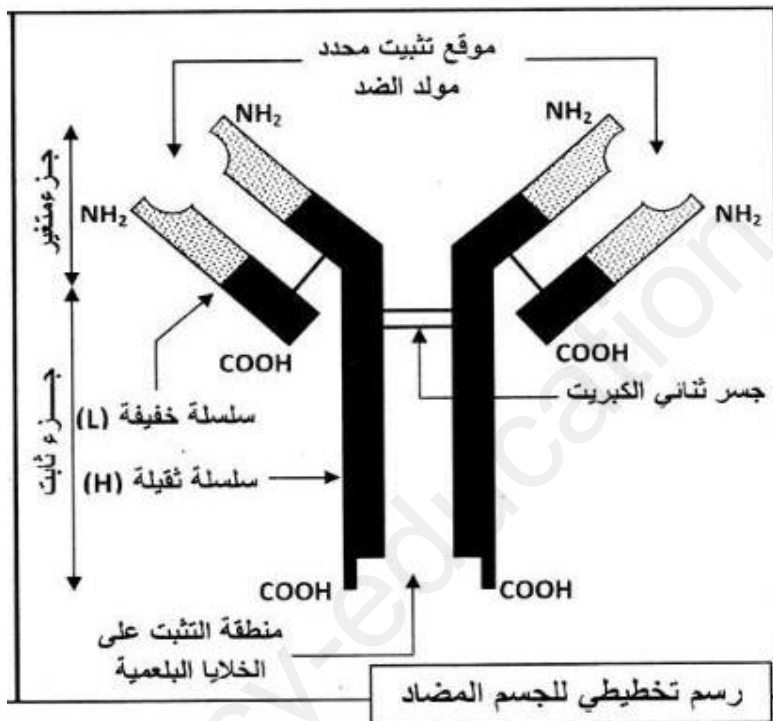
الخلية -2 : الخلية LBm الذاكرة

-2-

تتميز LBp بكونها كبيرة الحجم ، وتنمي بكثافة وتطور الشبكة الاندوبلازمية المحببة الحاوية على الريبوزومات أي انها خلية افرازية المنتجة للأجسام المضادة ، فترة حياتها قصيرة من ساعات الى حوالي 3 أسابيع .

تتميز LBm تتميز باحتواء غشاءها على مستقبل الأنتروكين حيث تختلف عن LBp بنويها وتكون مدة حياتها طويلة سنوات فهي الخلايا المسؤولة عن الحصانة المناعية بكونها منشطة او متحسسة (فهذه الخلايا لاتحتاج الى ان تكون بتقىء مباشر مع المستضد مرة أخرى)، فبمجرد تنشيط او تحريض الإستجابة المناعية يتم تكاثرها وتمايزها بطريقة سريعة و مكثفة لتتميز بعضها الى الخلايا المنتجة للأجسام المضادة LBp مانعة بذلك انتشار المستضد اي انها تتدخل في الاستجابة المناعية الثانوية .

-3- بنية الجسم المضاد



-4- النص العلمي:

يسbib دخول مولدات الضد إلى العضوية في بعض الحالات إنتاجاً مكثفاً للأجسام المضادة.

فما هي آليات القضاء على مولد ضد الذي يثير رد مناعي نوعي خلطي، وما دور البروتينات في ذلك؟؟

- يؤدي تعرف الخلايا LB على المستضد إلى انتخاب لمة من الخلايا LB تمتلك مستقبلات غشائية BCR متكاملة بنويها مع محددات المستضد، إنه الانتخاب اللامي.

- تطرأ على الخلايا اللمفاوية المتحسسة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الخلايا إلى خلايا منفذة الخلايا البلازمية.

الم伶حة للأجسام المضادة التي تتميز بحجم كبير وهيولي كثيفة وجهاز غولجي متتطور، والآخر يعطي خلايا ذاكرة LBm (لها دور في حفظ المناعة).

- ترتبط الأجسام المضادة نوعياً مع المستضادات التي حرضت إنتاجها ارتباطاً نوعياً في موقع التثبيت ويشكلان معاً معقداً مناعياً.

- يؤدي تشكيل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد.

-يتم التخلص من المعقد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعمة، حيث يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنوي بين هذه المستقبلات وموقع التثبيت خاص يوجد في الجزء الثابت من الجسم المضاد ما يسمح باقتناص المعقد المناعي وتخريبه بأنزيمات الحالة.

تساهم البروتينات في الإستجابة المناعية النوعية الخلطية بتدخلها في مختلف مراحل هذه الإستجابة (الانتقاء، التكاثر والتمايز، تشكيل معقدات مناعية والتخلص منها) قصد القضاء على مولد الضد ومنه سلامة العضوية.

التمرين الثاني :

الجزء الأول:

١- تأثير البورومسين و سيكلوهيكسيميد على تركيب البروتين عند مجموعتين من الخلايا حيث ظهر الوثيقة ان في كلتي المجموعتين يكون تخليق او تركيب البروتين 100% في غياب المادتين البورومسين و سيكلوهيكسيميد ، بينما لا تصل 10% في وجودهما

منه : **المادتين** البورومسين و سيكلوهيكسيميد تمنع او تثبط الية تركيب البروتين عند الخلايا .

كيف تنشط المادتين تركيب البروتين؟

ما هو مقر او موقع تأثير المادتين على تركيب البروتين ؟؟؟

هل تمنع احداها ظاهرة الإستنساخ والثانية ظاهرة الترجمة او كلاهما؟؟؟

الفرضيات : يمكن اقتراح عدة فرضيات

ما ان الية تركيب تمر بمراحل ، تكون الفرضيات

تمنع المادتان السامتان ظاهرة الترجمة.

منع المادتان السامتان ظاهرة لاستنساخ .

او: تمنع المادتان تنشيط الاحماض الامين

او : تشيط اليمور مسمى ظاهرة الاستنساخ

او: تنشط سکلوهیکسیمید ظاهرة الترجمة

الجزء الثاني :

تظهر الوثيقة 2-أ. رسم تخطيطي يظهر مرحلة الإستطالة خلال ظاهرة الترجمة على مستوى الريبوزوم حيث يظهر الريبوزوم انه يحتوي على 3 مواقع على مستوى تحت الوحدة الكبرى ، الموقع تحفيزي A يتوضع على مستوى ال ARNt الحامل للحمض الأميني الموافق لرامزة ال ARNm المتواجد في موقعه على مستوى تحت الوحدة الصغرى الموقع التحفيزي P الذي يتوضع على مستوى ال ARNt الذي يكون متصل بالحمض الأميني المرتبط بالسلسلة الببتيدية التي هي في طور التخليق الموقع E يخرج منه ال ARNt الحرأي الذي انفصل عنه الحمض الأميني .

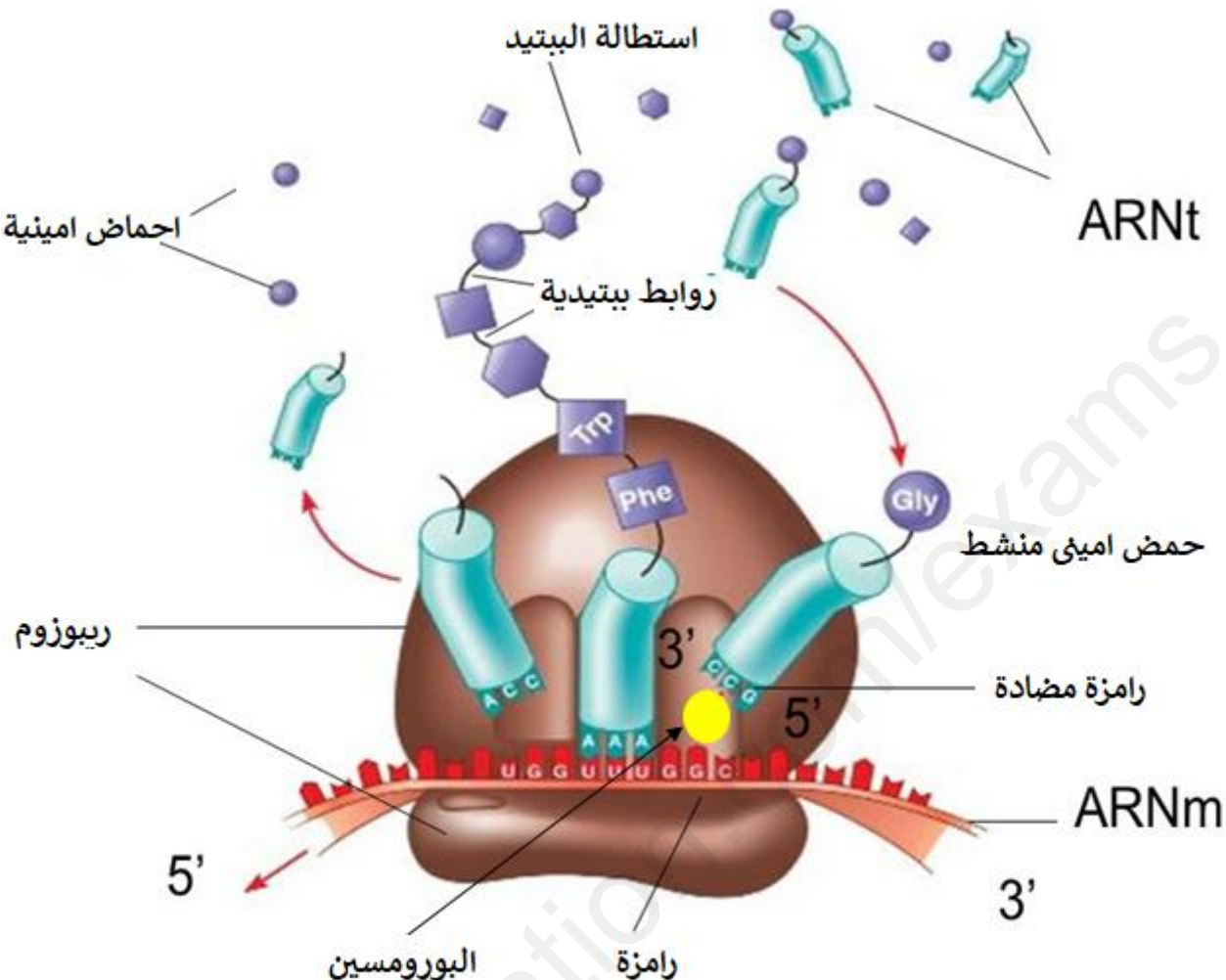
كما تظهر الوثيقة 2- ب - صورة الريبيوزوم عند حقيقة النوى و التي تم الحصول عليها بواسطة التصوير البلوري بالأشعة السينية، حيث تم وضع الريبيوزوم في هذه الصورة في وجود البورومسين و سيكلوهيكسيمید، ويتبين ان : البورومسين يتوضع على مستوى الموقع التحفيزي A فيمنع توضع الحمض الأميني المنشط في موقعه بذلك تتوقف عملية الترجمة و عدم اكمال قراءة ال ARNm .

يُمنع بذلك خروج الـ ARNt الحر بذلك تتوقف عملية الترجمة وهذا لعدم حركة الريبوزوم لتكميل قراءة جزيئه الـ ARNm ..

منه: تمنع او تثبّط المادتين تكملاً ظاهرة الترجمة وهذا للتوضّعهما على موقعيْن تحت الوحدة الكبّرى للريبوزوم .

وهذا ما يؤكد صحة الفرضية التي تنص على أن المادتان تشط ظاهرة الترجمة و تنفي بذلك باقى الفرضيات .

تأثير البيرومسين = يتثبت في الموقع A



يمنع توضع ال ARNt
الحامل للحمض الاميني الذي يوافق الرامزة الموافقة
بذلك تتوقف عملية الترجمة

ان هاتين المادتين سامتان على الخلايا الحقيقيات النوى، فهي بذلك سامة على الإنسان كذلك فتمنع تركيب البروتين.