

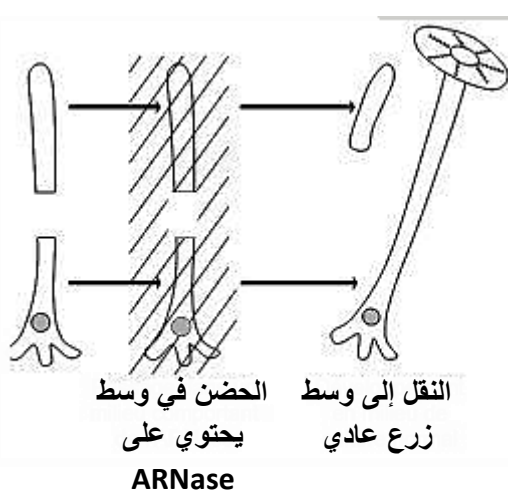
تلعب البروتينات دورا أساسيا في نمو العضوية ، ولابراز العلاقة بين المورثة حاملة للمعلومة و البروتين منفذ هذه المعلومة نجري الدراسة التالية :

- الاستيابولاريا acétabulaire (طحلب أخضر عملاق بحري وحيد الخلية) ، نواته تتموضع في القاعدة (القدم) كما ان الطحلب الفتى لا يمتلك قبعة ، حيث اكتسابها مرتبطة بتركيب البروتين.

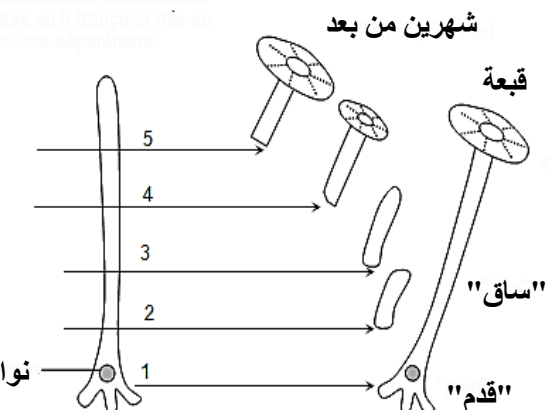
I - بغرض التعرف على العناصر المتدخلة في نمو الاستيابولاريا (خاصة القبعة) ، نجري سلسلة من التجارب :

التجربة 1:

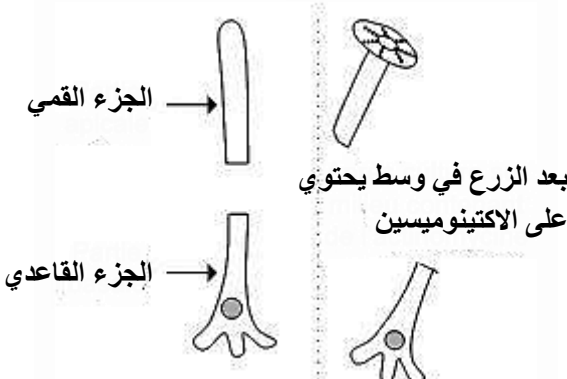
لإظهار فعالية تجديد القبعة عند طحلب الأسنيابولاريا، تم تقطيع طحلب فتى الى 5 أجزاء ثم زرعت منفصلة في أوساط زرع متماثلة. مراحل التجربة ونتائجها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.



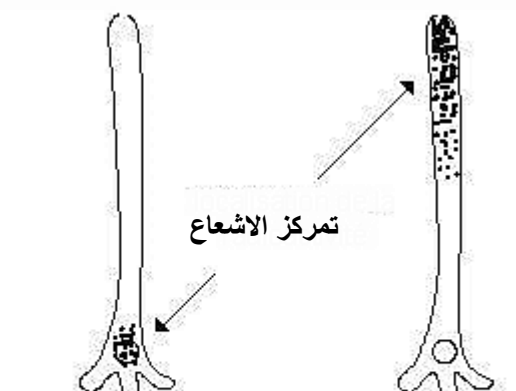
الشكل (ب)



الشكل (أ)



الشكل (د)



الشكل (ج)

الوثيقة 1

1 - صف النتائج المحصل عليها.

2 - ماهي المشكلة العلمية التي برزت لك من خلال النتائج المحصل عليها؟ اقترح اذن تقسيرا لحل هذه المشكلة.

التجربة 2 :

يقطع طلب فتي (لا يمتلك بعد القبعة) إلى جزئين ، تم حضنان في وسط زرع به إنزيم ARNase (إنزيم يفكك الـ ARNm) بعد ذلك يتم نزعهما من هذا الوسط يتبع بعدهما ، وتنقل من جديد إلى وسط خال من إنزيم ARNase . نتطلع هنا كما هو موضح في الشكل(ب) من الوثيقة1.

1- حل النتائج المحصل عليها .

2 - فسر هذه النتائج. ماذا تستخلص؟

التجربة 3 :

يزرع طلب فتي في وسط يحتوي على البيريدين المشع . بعد ذلك يعاد إلى وسط عادي. النتائج المحصل عليها موضحة في الشكل (ج) من الوثيقة1.

1 - علل استعمال البيريدين المشع.

2- هل تسمح لك هذه النتائج من التأكد من التقسير الذي اقترحه لحل المشكلة العلمية في السؤال(2) من التجربة1؟ علل.

التجربة 4 :

نقوم بزرع جزئين لنفس الططلب في وجود الأكتينوميسين actinomycine (مضاد حيوي). النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (د) من الوثيقة(1).

1 - حل هذه النتائج .

2 - اقترح تفسير لطريقة عمل الاكتينوميسين؟

II - انطلاقاً من المعلومات التي توصلت إليها و المعارف المكتسبة وبالاستعانة برسم تخطيطي وظيفي على مستوى ططلب فتي ، وضح العلاقة بين المعلومة الوراثية والبروتين من جهة ونمو الاسيتابولاريا من جهة أخرى.

التصحيح

العلامة كاملة	عناصر الاجابة
جزأة	التجربة 1 : 1 – وصف النتائج المحصل عليها: • الجزء 1 : الوحيد الذي تم تجديده بالكامل : نمو وتطور القبعة بعد شهرين من القطع. ، وهو الجزء الوحيد الذي يحتوي على نواة ، اذن التجديد الكامل للطلب يتطلب وجود النواة التي تحتوي على المعلومات الوراثية لتركيب البروتينات. • الجزء 2 : غياب التجديد • الجزء 3 : تجديد (نمو) ضعيف جدا اتجاه الأعلى لكن غياب القبعة • الجزئين 4 و 5 : ✓ تجديد بطيء جدا (دائما في اتجاه الأعلى) ✓ غياب التجديد في الجزء الوسطي والقاعدي. ✓ تواجد القبعة ، تكون كبيرة في الجزء القمي (الجزء 5) . 2 – المشكلة العلمية التي برزت من خلال النتائج المحصل عليها : • قدرة الجزئين 4 و 5 على التجديد واكتسابهما لقبعة رغم غياب النواة (غياب المعلومة الوراثية الأصلية ADN). التفسير المقترن : • وجود وسيط يسمح بنقل المعلومة الوراثية الضرورية لتركيب القبعة من النواة المتواجدة في القاعدة إلى غاية سيتوبلازم الجزئين (5و4) ، تركيز هذا الوسيط يكون أكبر في الجزء القمي رغم غياب النواة. التجربة 2 : 1- تحليل النتائج المحصل عليها المعالجة بواسطة انزيم ARNase وتنقل من جديد الى وسط خال من انزيم ARNase : • الجزء القمي (بدون قبعة) : غياب التجديد وعدم تشكيل القبعة • الجزء القاعدي : تجديد كامل للطلب (نمو وتشكيل القبعة). 2- تفسير النتائج : • على مستوى الجزء القمي : عدم تشكل القبعة راجع لعدم قدرة هذا الجزء على تركيب البروتينات الضرورية لتشكيل القبعة وتطورها لغياب ARNm . اذن ARNm ضروري لتركيب البروتينات على مستوى السيتوبلازم. • على مستوى الجزء القاعدي (تم تخريب الـ ARNm) : بعد نقله الى وسط زرع خال من انزيم ARNase ، تمكن من تصنيع ARNm جديد بفضل النواة (ADN) . وجود ARNm على هذا المستوى سمح بتركيب البروتينات الضرورية للتجديد وتشكيل القبعة (النمو).

الاستخلاص :

- تسمح النواة بالتصنيع الحيوي لجزيئات الـ ARNm (النسخ) الضرورية لتركيب البروتينات على مستوى السيتوبلازم (الترجمة)

التجربة 3 :

1 – تعليل استعمال اليوريدين المشع:

- اليوريدين المشع عبارة عن نيكليوتيدة تدخل في تركيب الـ ARNm وتحتوي على القاعدة الأزوتية اليوراسيل (المشعة) وهي قاعدة مميزة لـ ARNm.
- يسمح استعمال اليوريدين المشع بتتبع مصير جزيئات الـ ARNm مع مرور الوقت

2- نعم تسمح هذه النتائج من التأكيد من التفسير الذي اقترحته لحل المشكلة العلمية في السؤال(2) من

التجربة 1 :

التعليق :

- في بداية التجربة يتمركز الاشعاع في النواة (دمج اليوريدين المشع يتم في النواة) ، ومنه فان تركيب الـ ARNm يتم على مستوى النواة.
- بعد أيام من العودة الى وسط عادي : يلاحظ تمركز الاشعاع في الجزء القمي من الططلب مع تزايد الاشعاع كلما اتجهنا إلى الأعلى . هذه النتائج تشير إلى ان جزيئات الـ ARNm المصنعة على مستوى النواة تهاجر من بعد إلى السيتوبلازم حيث يتجمع (يتراكم) في الجزء القمي.

التجربة 4 :

1 – تحليل النتائج .

عند زرع جزئين لنفس الططلب في وجود الأكتينوميسين actinomycine (مضاد حيوي):

- **الجزء القمي :** تشكيل القبعة
- **الجزء القاعدي :** انعدام التجديد والنمو (عدم تشكل القبعة) عكس التجربة 1

2 – تفسير طريقة عمل الأكتينوميسين :

- تشكل القبعة على مستوى الجزء القمي لحتوائه على جزيئات الـ ARNm التي هاجرت اليه قبل القطع ، فالاكتينوميسين actinomycine لا يؤثر على جزيئات ARNm ولا يؤثر على تركيب البروتينات.
- عدم تشكل القبعة وغياب التجديد على مستوى الجزء القاعدي لأن actinomycine يمنع تصنيع ARNm في النواة (النسخ) ، مما يؤدي إلى توقيف تركيب البروتينات وتنبيط عملية التجديد (النمو)
- اذن الاكتينوميسين ربما يؤثر على الانزيم المتدخل في عملية النسخ (ARN بوليميراز) فينبطي عمله فيصبح غير فعال.

II – توضيح العلاقة بين المعلومة الوراثية والبروتين من جهة ونمو الاستياتبولايريا من جهة

آخر:

- ✓ على مستوى النواة يتم التصنيع الحيوي لـ ARNm (النسخ)
- ✓ خروج ARNm من النواة ويهاجر في السيتوبلازم ثم يتراكم على مستوى الجزء القمي للطلب.
- ✓ انطلاقاً من المعلومات الوراثية التي يحملها الـ ARNm يتم **تركيب البروتينات** (الترجمة) الضرورية لنمو تطور القبعة.
- ✓ تراكم الـ ARNm في الأعلى يفسر بأن النمو يكون دائماً على مستوى الجزء القمي.

