

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

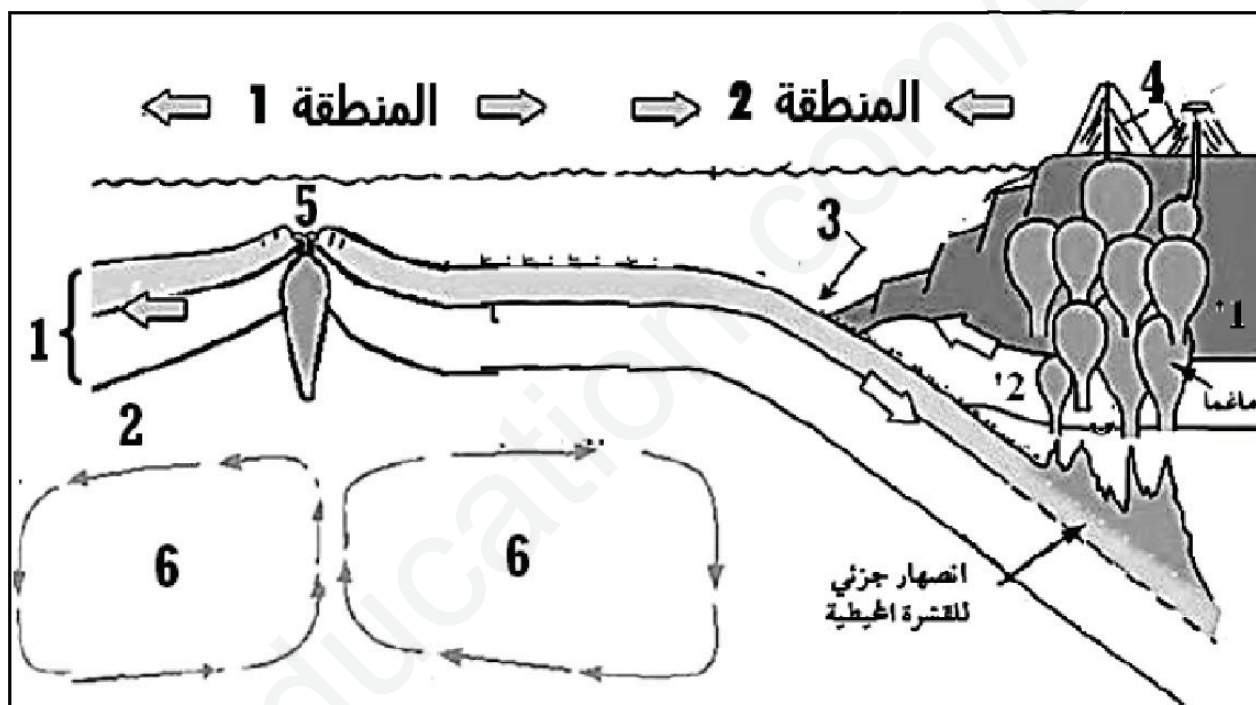
الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على (04) صفحات (من الصفحة 1 من 8 حتى 4 من 8)

التمرين الأول: (05 نقاط)

يشكل الغلاف الصخري من عدة صفائح تكتونية غير نشطة متحركة وهذا ما يعرف بالنشاط التكتوني للصفائح.

تمثل الوثيقة الموالية رسم تخطيطي لمقطع يبين كل من التضاريس(البنيات الجيولوجية) والنشاط التكتوني المرتبط بحركات الصفائح.



(1) سم البيانات البينات المرقمة من 1 إلى 6 وحدد انواع الصفائح التكتونية مبرزا المحرك الرئيسي لها.

ثم علل مايلي: -استعمال معدن المغنتيت لتحديد مغناطيسة الصخور النارية.

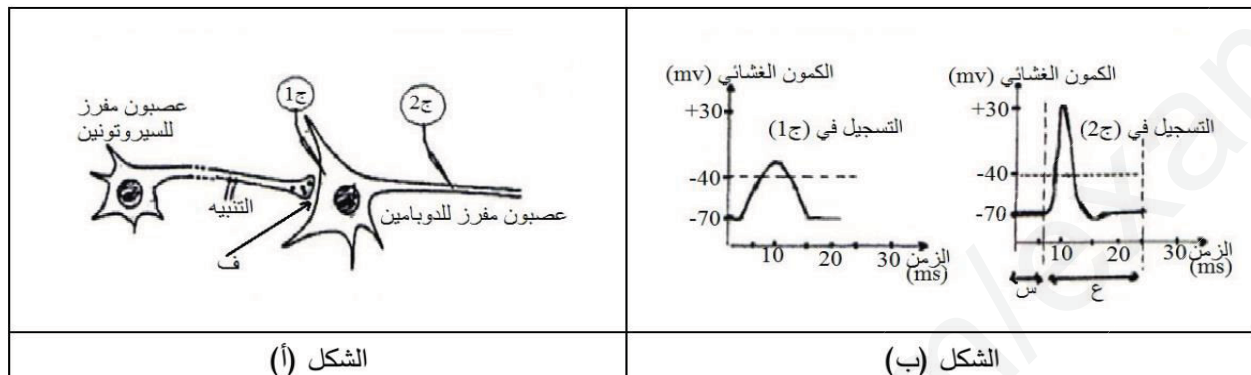
-غوص الصفيحة المحيطية تحت الصفيحة القارية.

(2) انطلاقا من معطيات الوثيقة ومكتباتك لخص في نص علمي الظواهر الجيولوجية والتضاريس المميزة للمناطق (1)

و (2) مع تحديد كيفية حدوثها وتشكلها.

تعتبر الخلية العصبية وحدة تستقبل المعلومات وتتصدرها بفضل تدخل بروتينات غشائية ومشابك تعمل تحت تأثير مبلغات عصبية كيميائية، هذه المشابك قد تتأثر بمواد كيميائية تحدث تغيرات في وظيفتها.

الجزء الأول: يعود الشعور الطبيعي بالسعادة إلى وجود مادة الدوبامين في الجسم والتي لها علاقة بمادة السيروتونين ولكن قد تختفي هذه العلاقة بين المركبين في وجود مركب الإكتاسي ، وللتعرف على تأثير العلاقة نقدم لك الوثيقة (01) حيث يمثل الشكل (أ) العلاقة التركيبية بين عصبون السيروتونين ويمثل الشكل (ب) العلاقة الوظيفية بينهما بعد احداث تنبية، أما الجدول (01) فيبيين تأثيرات الإكتاسي على العصبونات المفرزة للسيروتونين والدوبامين.



العصيبونات المفرزة للدوبامين		العصيبونات المفرزة للسيروتونين				
توافر كمونات العمل	إعادة امتصاص السيروتونين	تركيب السيروتونين	كمية السيروتونين المحررة	توافر كمونات العمل		
++	++	++	++	++	بدون الإكتاسي	
++++	+	++	++++	++	0 - 4 سا من أحد الإكتاسي	
+	غير قابلة للقياس	0	0	++	بعد 4 سا من أحد الإكتاسي	

الجدول (01)

الوثيقة (01)

(1) سم التسجيلين (1) و(2) وحدد العلاقة بين الدوبامين والسيروتونين ثم قدم رسمًا تخطيطياً تفسيراً على المستوى الجزيئي للجزئين (س وع).

(2) من تحليلك لنتائج الجدول (01) استنتج دور الإكتاسي واسرح كيفية تأثيره.

الجزء الثاني: يعالج العصبون المحرك في مستوى النخاع الشوكي المعلومات الواردة إليه من آلاف المشابك التي يصدر رساله عصبية محددة . تتضمن البنية النسيجية الموضحة في الوثيقة (02) أربع مشابك لأربع عصبونات متصلة بعصبون محرك طبقت عليها تنبية دات شدة ثابتة(S) ثم سجلت الظواهر الكهربائية على الغشاء بعد المشبك وعلى مستوى محوره الأسطواني . الشروط والنتائج التجريبية موضحة في الوثيقة 2 (أ، ب).

تسجيل كمون العمل في R	التنبيه	الرقم
لا	S1	1
لا	S2	2
لا	S3	3
لا	S4	4

الوثيقة (2)

- (1) فسر نتائج الوثيقة (2)، مادا تستنتج فيما يخص معالجه العصبيون المحرك للمعلومات الواردة اليه؟
- (2) انطلاقا من نتائج الوثيقة (2) ومعلوماتك أنجز رسميا تخطيطيا توضح من خلاله دور البروتينات في نقل السيالة العصبية على مستوى المشابك.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

ينتج تركيب البروتين في الخلايا حقيقة النوى بتدخل عدة عناصر أساسية، لتحديد بعضها اقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء الأول: يمثل الشكل (أ) صورة مأخوذة بالمجهر الإلكتروني أثناء حدوث مرحلة أساسية في تركيب متعدد بيتيد (ص) كتلته المولية 959 (غ/مول) والشكل (ب) يمثل النتائج المحصل عليها بعد استعمال أحماض أمينية مشعة وتتبع تركيب متعدد الببتيد السابق على مستوى كل من البنيتين (س وع)، بينما يمثل الجدول (01) ترتيب الأحماض الأمينية المكونة له وبعض القواعد الآزوتية المتدخلة في التعبير المورثي للمورثة المسؤولة عن تركيبه.

الشكل (ب)

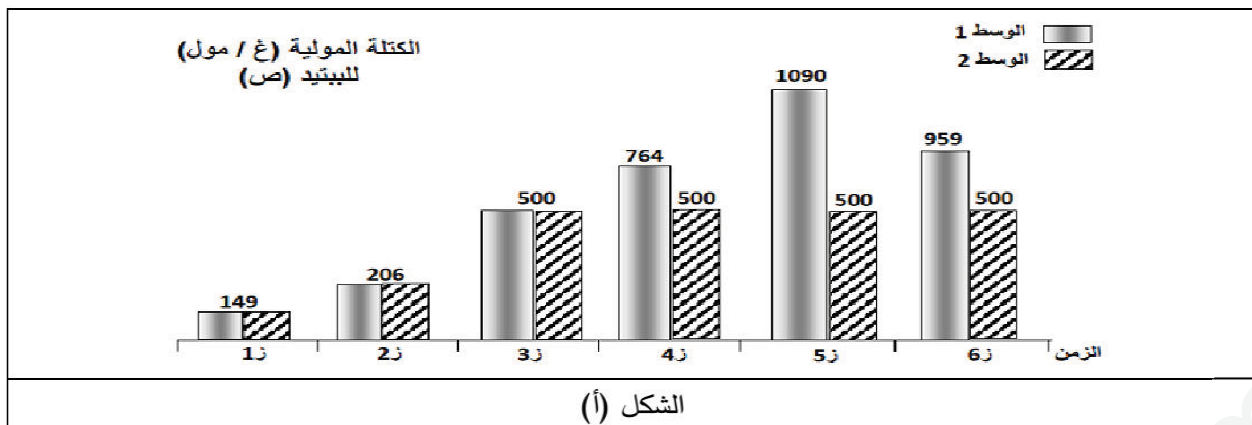
الشكل (أ)

الجدول (01)														سلسلة الدـ ARN
G														سلسلة الدـ ADN المستنسخة
G A A A A A C U A U														سلسلة الدـ ADN غير المستنسخة
T T T A A G U A G														سلسلة الدـ ARNt
Gly Phe Phe Tyr Thr Pro Lys Thr														متعدد الببتيد (ص)

الوثيقة (01)

الصفحة 3 من 8

- (1) تعرف على البنيتين (س وع) مسميا المرحلة الموضحة في الشكل (أ) ثم أكمل الجدول بعد نقله على ورقة الإجابة.
- (2) من تحليلك للشكل (ب) أعط المعلومة المستخلصة فيما يخص تركيب البروتين.
- الجزء الثاني:** بتقنية خاصة تم قياس الكتلة المولية للببتيد (ص) خلال فترات زمنية متقاربة جدا أثناء تركيبه على مستوى البنية (س) في الوسط الأول والذي يحوي جميع شروط تركيب البروتين وفي الوسط الثاني الخلالي تماما من أحد العناصر الأساسية في عملية تركيب البروتين، النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (02)، بينما الجدول (02) فيوضح الكتلة المولية لبعض العناصر.



الشكل (أ)

	Pro	Gly	Phe	Met	Tyr	Thr	Lys	H ₂ O	الجزئية
	115	75	165	149	181	119	146	18	الكتلة المولية غ/مول

الجدول (02)

الوثيقة (02)

(1) قدم تحليلنا للنتائج التجريبية المحصل عليها في الوسطين 1 و 2، ثم اقترح فرضيتين حول العنصر الأساسي الناقص في الوسط (2).

(2) إذا علمت أن العنصر الناقص هو مادة عضوية فسر النتائج التجريبية المحصل عليها في الوسطين (1) و(2).

(3) استناداً على معطيات الجدول (02) ومعلوماتك حول كيفية تشكيل البروتين بين إن كانت نتائج الوسط (2) تتوافق مع الكتلة المولية لمتعدد الببتيد (ص).

الجزء الثالث: بالاعتماد على الجزءين السابقين ومكتسباتك، انجز رسم تخطيطي يوضح دور مختلف العناصر المتدخلة في مراحل آلية التعبير المورثي.

انتهى الموضوع الأول

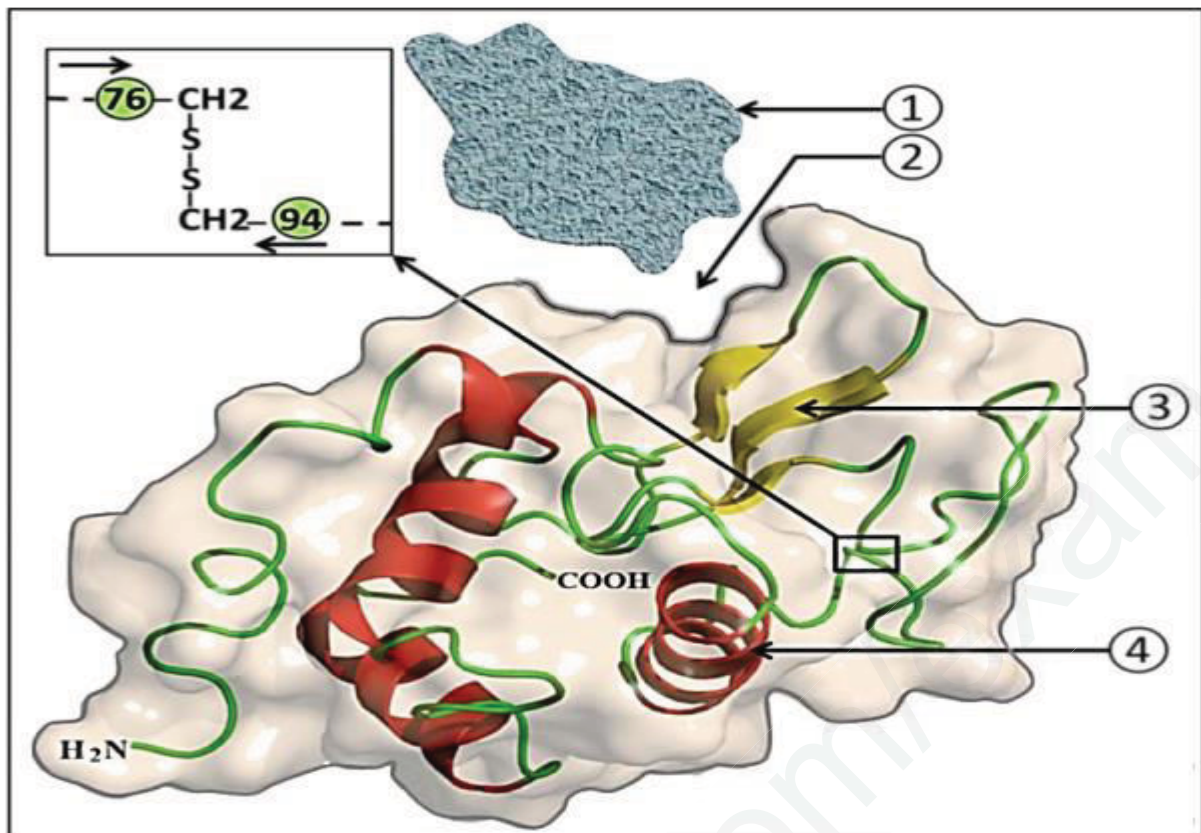
الصفحة 4 من 8

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الأول على (04) صفحات (من الصفحة 5 من 8 حتى 8 من 8)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تلعب الانزيمات دوراً فعالاً في حياة الكائنات الحية نظراً لخصتها الوظيفي. لابراز العلاقة بين بنية الانزيم وخصتها الوظيفي نقترح الوثيقة الموالية التي تمثل البنية الفراغية لانزيم الليزو زيم الفعال المسؤول عن تفكيك جدران الخلايا البكتيرية.



- (1) أكتب البيانات المشار إليها بالأرقام محدداً مع التعليل البنية الفراغية لإنزيم الليزو زيم ثم ندرج مراحل التفاعل الانزيمي المحفز بواسطة هذا الإنزيم برسومات تخطيطية بسيطة.
- (2) يتوقف نشاط الإنزيم على بنائه الفراغية المتميزة بوجود الجزء رقم 2 والتي تبقى مستقرة في مجالات محدودة من درجة الحرارة والحموضة.
- اعتماداً على معطيات الوثيقة ومكتسباتك أكتب نصا علمياً تؤكّد فيه صحة هذه المعلومة.

الصفحة 5 من 8

التمرين الثاني: (07 نقاط)

تستطيع العضوية التمييز بين المكونات الخاصة بالذات والمكونات الغريبة عنها، إلا أنه توجد بعض جزيئات اللادات تعجز العضوية عن القضاء عليها، لفهم آلية عمل الخلايا المناعية نقوم بالدراسة التالية:

الجزء الأول: كشف الطبيب عن إصابة شخص (س) بورم جلدي (Sarcome de kaposi) ووزونا (Zona) حيث:

Sarcome de kaposi: هو ورم جلدي (سرطان) يسببه فيروس Zona.HHV8 : مرض جلدي ناتج عن فيروس VZV.

إن الأشخاص العاديون الذين يملكون جهاز مناعي فعال يقاومون هذه الفيرو�ات ببراعة، لفهم عدم قدرة الشخص (س) على مقاومة هذه الفيروسات نقترح عليك الجدول الموالي الذي يبين تحليل كمية الأجسام المضادة عند مجموعة أشخاص:

كمية الأجسام المضادة ضد VZV (و.د. مل)	كمية الأجسام المضادة ضد HHV8 (و.د. مل)	الجدول (01)
10	2	عند الشخص (س)
0	0	شخص لم يصب بالفيروس
0	64	شخص مصاب بفيروس HHV8
300	0	شخص مصاب بفيروس VZV

- (1) عل اختيارات الطبيب تحليل كمية الأجسام المضادة.
(2) اقترح فرضيات تعل بها عدم قدرة الشخص (س) على مقاومة الفيروسات.
- الجزء الثاني:** قام الطبيب بإنجاز اختبار ماربروك على لمفافيات الشخص (س) حيث قام بنزع خلايا لمفافية مختلفة محسنة بعد حضنها مع مستضدات في حجرة زراعة ماربروك، بعد ثلات أسابيع رشح وسط الزرع وأضاف الرشاحة للمستضدات. الجدول (01) يوضح الشروط التجريبية والنتائج المحصل عليها، أما الجدولين (02) و(03) فيمثلان قياس كمية الخلايا LT4 في الأعضاء المحيطة عند مجموعة من الأشخاص والتشخيص الذي توصل إليه الطبيب حول عدم قدرة الشخص (س) القضاء على الورم الجدي والزونا على التوالي.

التجربة 3		التجربة 2		التجربة 1		الجدول (01)	
LT4		لاتوجد		لا توجد		الخلايا الموضوعة في الغرفة العلوية	الشروط التجريبية
LB		LB + LT4		LB			
VZV	HHV8	VZV	HHV8	VZV	HHV8	نوع المستضد المتواجد في الوسط	
وجود	غياب	وجود	غياب	قليل جدا	غياب	التثبت مع VZV	النتائج
غياب	وجود	غياب	وجود	غياب	قليل جدا	التثبت مع HHV8	

الصفحة 6 من 8

نوع الخلايا المصابة	البروتينات الغشائية للخلايا المستهدفة	المحددات المستضدية	الفiroسات المتواجدة عند الشخص (س)	كمية المفافيات LT4 في الأعضاء المحيطة	عند شخص سليم
خلايا البشرة	المستقبل a3b1 avb3 و	RGD	HHV8	290×10^9	عند شخص مصاب HHV8 أو VZV
خلايا النهايات العصبية للجلد	المستقبل نوعي	غликوبروتين غليكوبروتين -6 مانوز - فوسفات	VZV	300×10^{13}	أقل من 100×10^9 عند الشخص (س)
LT4	المستقبل CD4	بروتين GP120	VIH		

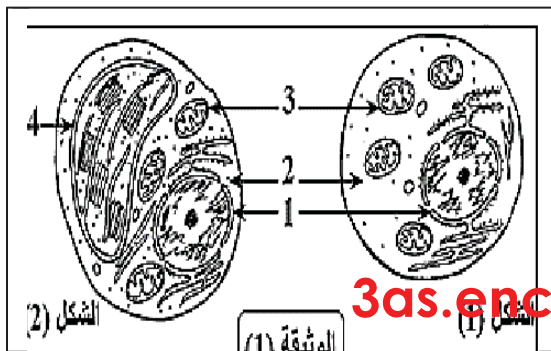
الجدول (03)

الجدول (02)

- (1) استخرج معلومات من الجدول (01) ثم بين أن دراسة الجدولين (02) و(03) تدعم إحدى الفرضيات السابقة.
(2) باستعمال معلوماتك ومعطيات الجدولين (02) و (03) فسر العجز المناعي عند الشخص (س).

التمرين الثالث: (08 نقاط)

لمعرفة بعض الظواهر الخلوية التي ينتج عنها تحويل الطاقة نجري الدراسة التالية:

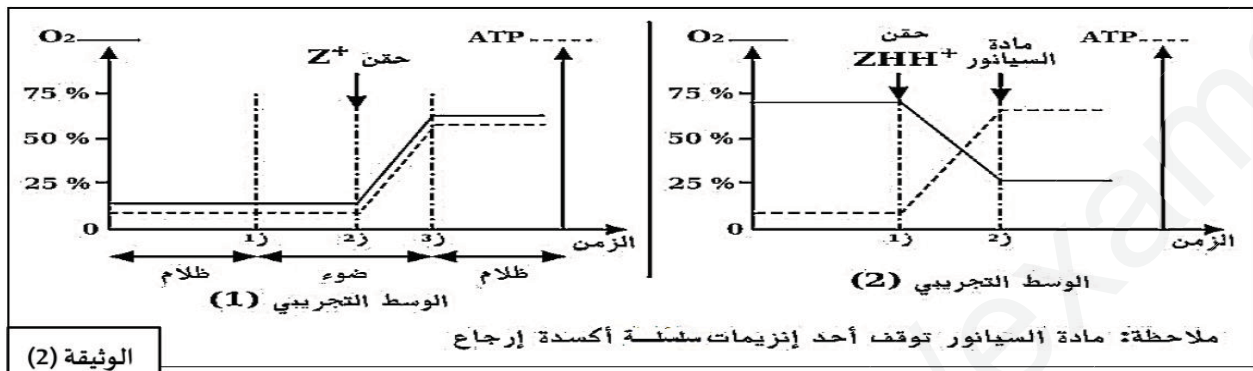


الجزء الأول: يمثل الشكلان (1) و (2) فطر خميرة الجعة و طحلب الكلوريلا.

(1) تعرف على البيانات المرقمة ثم بين أن التعضي الخلوي يسمح لك بتحديد نمط حياة كل خلية.

(2) حدد التحول الطاقوي الذي يحدث في كل من العضيتيين 3-4.
الجزء الثاني: يتم انتاج الـATP على مستوى العضيتيين 3 و4 من الوثيقة (1) خلال اليتين مهمتين، لتوضيح ذلك نقوم بمايلي:

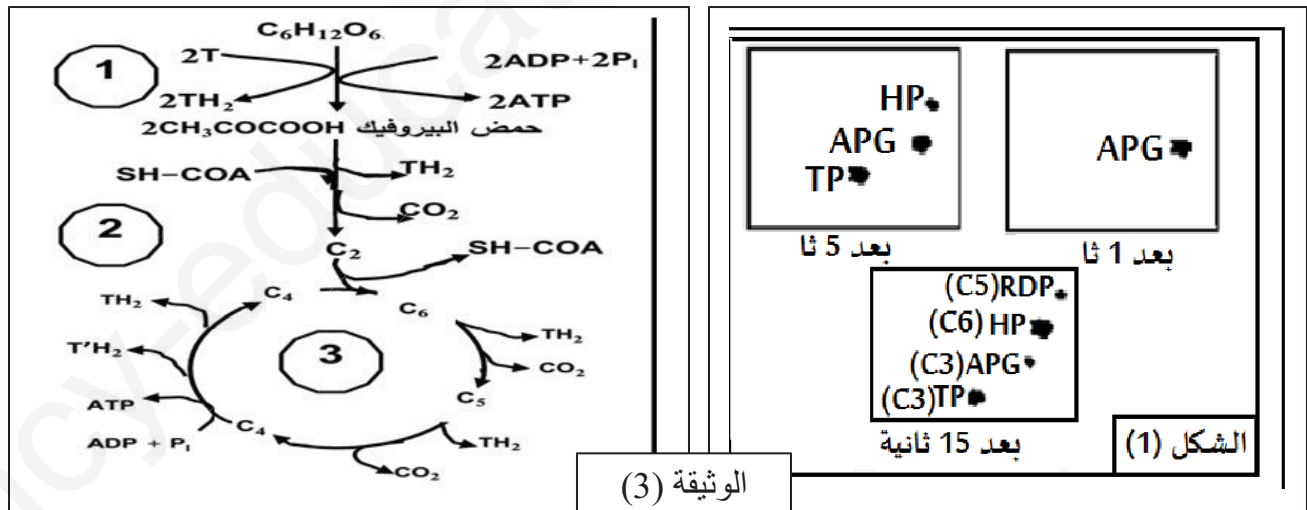
-تمثل الوثيقة (2) نتائج تجريبية في وسطين مختلفين حيث الوسط الأول: عبارة عن معلق من كيسيات معزولة من العضية (4) بينما الوسط الثاني: استبدلت الكيسيات المعزولة بمعلق من حويصلات الغشاء الداخلي للعضية (3).



(1) فسرالية تشكل الـATP من خلال النتائج التجريبية في كل وسط على حد [مع العلم أن كمون أكسدة/إرجاع الثانية [-0.32=(Z-H₂O-O₂)=+0.82v]

الصفحة 7 من 8

(2) نزود الكلوريلا بـCO₂ ذو كربون مشع ونعرضها للضوء، نوقف التفاعلات الكيميائية خلال أزمنة مختلفة. نتائج التسجيل الكرومتوغرافي المتبع بالتصوير الشعاعي الذاتي ملخصة في الشكل (1) من الوثيقة (3)



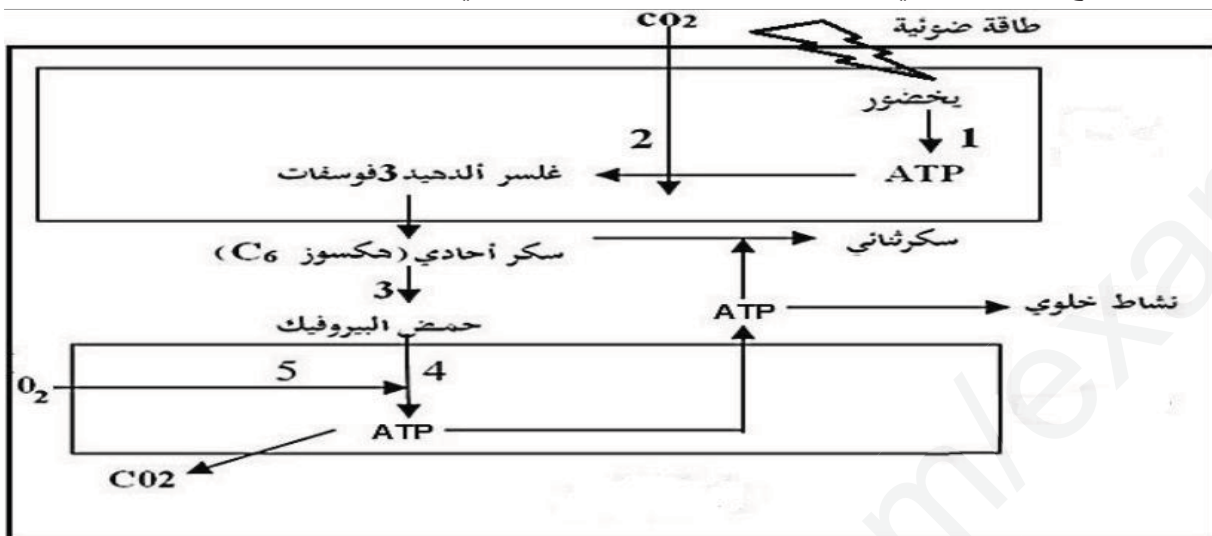
من جهة أخرى ولمعرفة دور الـATP في العضية (4) من الوثيقة (1) بينت الدراسة الكمية أن لكل جزيئه من CO₂ ذو كربون مشع المثبتة تحصل على جزيئتين من الـAPG بحيث يظهر الإشعاع في جزيئه واحدة من الـAPG فقط.

كما بينت الدراسة أيضا أنه في غياب الـATP مع وجود الـCO₂ المشع يتراكم APG المشع ويتناقص RDP.

-اقتصر ترتيباً للمركبات المتشكلة حسب التسلسل الزمني مع التعليل ثم وضح في مخطط مبسط العلاقة بين المركبين الـAPG والـRDP محدداً دور كل من ATP و CO₂.

(3) لدراسة بعض التفاعلات البيوكيميائية الطاقوية التي تحدث على مستوى العضية (3) من الوثيقة (1) نقترح المخطط الممثل في الشكل 2 من الوثيقة (3).

- انطلاقاً من الشكل (2) استخرج عدد جزيئات ال ATP (المتشكلة بشكل مباشر) ، - عدد جزيئات ال CO_2 المطروحة الخاص بكل مرحلة من المراحل المشار إليها بالأرقام (1) ، (2) و (3).
الجزء الثالث: يوضح المخطط التالي العلاقة بين العضيتيين المدروستين في الجزءين السابقين ودور ال ATP.



- قدم تسمية للتفاعلات المرقمة من (1) إلى (5) محدداً مقرها على المستوى الخلوي.

انتهى الموضوع الثاني

الصفحة 8 من 8

رقم الإجابة	الموضوع الأول	العلامة الجزئية	العلامة كاملة
-------------	---------------	-----------------	---------------

التمرين الأول: (05 نقاط)

١. أ. تسمية العناصر

- ١- ليتوسفير محيطي ٢- استينوسفير (الرداء) ٣- خندق بحري ٤- جرakin انفجارية
 ٥- ظهرة وسط محيطية ٦- تيارات الحمل الحراري.

- أنواع الصفائح التكتونية: قارية، محيطية، مختلطة
 المحرك الرئيسي: تيارات الحمل الحراري لمنطقة الاستينوسفير.
التعليق:

يستعمل معدن المغنتيت لتحديد مغفلة الصخور النارية لأنها يتواجد على شكل ابر تأخذ اتجاه الحقل المغناطيسي الأرضي عند تبريد الماغما (نقطة كوري 578°C) أي انه يعتبر بوصلة متحاثية.

يعود غوص الصفيحة المحيطية تحت القارية إلى وجود قوى حركة أساسية و المتمثلة في:
 التباين في كثافة الصفيحة المحيطية حيث تزداد كثافتها كلما ابتعدنا عن منطقة الظهرة و اتجهنا نحو منطقة الغوص.
 تيارات الحمل الحراري الصاعدة على مستوى منطقة الظهرة و النازلة على مستوى منطقة الغوص.

(٢) النص العلمي:

مقدمة:-

ثبتت الأدلة العلمية ان الليتوسفير الارضي مقسم الى عدة صفات تكتونية تتحرك باستمرار سواء عن طريق التباعد على مستوى الظاهرات او بالتقرب على مستوى مناطق الغوص فما هي الظواهر الجيولوجية و النشاطات التكتونية المميزة لهذه المناطق و كيف تحدث و تتشكل؟

عرض:-

١) على مستوى منطقة التباعد: الطبقات عبارة عن سلاسل جبلية مائية يحدث على مستوىها:

• حدوث براكين طفحية نتيجة لانبعاث حمم بركانية جد ملائمة.

• تشكيل وساند بركانية نتيجة للتبريد السريع للماغما اثر ملامستها للماء.

• تشكيل سلاسل جبلية بحرية نتيجة لصعود الماغما و تبردها حيث تتكرر العملية مع ملايين السنين، يمكن لهذه السلاسل ان تتصعد فوق سطح الماء مشكلة جزر مثل اسلندا.

• تشكل فوالق تحويلية تكون عادة متعمدة مع محور الظهرة.

• تشكل فوالق عادلة تكون موازية لمحور الظهرة.

• حدوث زلازل سطحية نتيجة لتشكل الفوالق.

• تجديد سطح القشرة المحيطية (منطقة بناء) نتيجة لتباعد الصفائح و صعود الماغما و تبردها.

٢) على مستوى منطقة الغوص:- عبارة عن منطقة هدم تتغير بما يلي:

• براكين انفجارية ناتجة عن الانصهار الجزئي للصفيحة الغائصة و صعود الماغما.

• زلازل عنيفة تتوزع بدورها وفق مستوى مائل بـ 45° يعرف بمستوى بنیوف و هي ناتجة عن تصدع الصفيحة الغائصة.

• تشكيل سلاسل جبلية قارية ناتجة عن انضغاط القشرة القارية و انطواءها بتأثير الصفيحة الغائصة و لهذا تصعد نحو الأعلى.

• تشكيل خنائق بحرية ناتجة عن انحناء الصفيحة الغائصة.

• زيادة سمك القشرة القارية نتيجة صعود الماغما.

• وجود رسوبيات طحوية محاورها موازية للساحل.

• اختفاء القشرة المحيطية نتيجة الانصهار الجزئي للصفيحة الغائصة.

خاتمة:-

مناطق التباعد و الغوص عبارة عن مناطق جد شديدة تحدث على مستوىها ظواهر جيولوجية ينتج عنها بنيات جيولوجية مميزة.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

الجزء الأول:

١- تسمية التسجيلين:

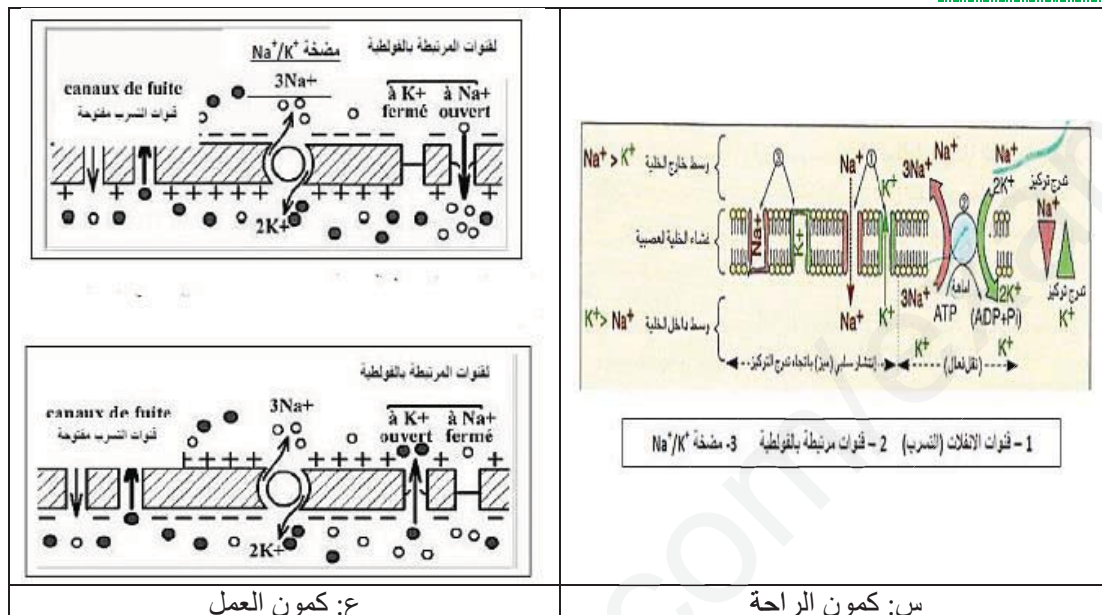
التسجيل في (ج1): كمون بعد مشبكى منهه (PPSE).

التسجيل في (ج2): كمون عمل بعد مشبكى.

العلاقة بين السيروتونين والدوبامين:

كمية الدوبامين المفرزة مشفرة بتركيز السيروتونين المثبت على المستقبلات الغشائية للخلية العصبية المفرزة للدوبامين (السيروتونين هو مبلغ عصبي منهه لإفراز الدوبامين).

الرسم التفسيري:



س: كمون الراحة

٢- تحليل نتائج الجدول:

بدون الاكتاسي: نسجل تنبيه العصبون قبل المشبكى للسيروتونين وإفراز طبيعى للسيروتونين والذى يسمح بتوليد كمون عمل بعد مشبكى للعصبون المفرز للدوبامين مع إعادة امتصاصه وتركيزه.

٤-٠ سام من أخذ الاكتاسي: نسجل تنبيه العصبون قبل المشبكى للسيروتونين وزيادة إفراز يوافقة زيادة في الكمونات عمل بعد المشبكية على مستوى عصبون الدوبامين مع تناقص في إعادة امتصاص السيروتونين **بعد ٤ سام من أخذ الاكتاسي:** عدم إفراز المبلغ العصبي (السيروتونين) في الشق المشبكى وبالتالي تناقص تواتر كمونات العمل بعد المشبكية وعدم تركيب السيروتونين.

الاستنتاج: دور الاكتاسي هي مادة كيميائية تؤثر على الجهاز العصبي بتنشيط إفراز السيروتونين المنبه لعصبون الدوبامين.

كيفية تأثيره:

تؤثر الاكتاسي على زيادة تحرير السيروتونين ومنع امتصاصه وتركيزه فتزيد بذلك تواترات كمونات العمل في العصبون المفرز للدوبامين وبالتالي زيادة إفراز الدوبامين.

الجزء الثاني:

(١) تفسير نتائج الوثيقة (٢):

- كل من التبيهات المعزولة S1 ، S3 ، S4 على العصبونات الموافقة لها تتسبب في زوال استقطاب (PPSE) على العصبون المحرك، لا يتعي بأثر على المحور الأسطواني للعصبون المحرك. سعة الكمون البعد مشبكي لم تبلغ عتبة نشأة كمون العمل.

- التبيه المعزول S2 على العصبون 2 يتسبب في إفراط استقطاب الغشاء بعد المشبكي (PPSI) ولا يولد كمون عمل.

- التبيهان المتتاليان المتقاربان في S1 مكنا من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكي بسعة أكبر من العتبة سمحت بنشاء كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من نفس العصبون جماعياً زمنياً.

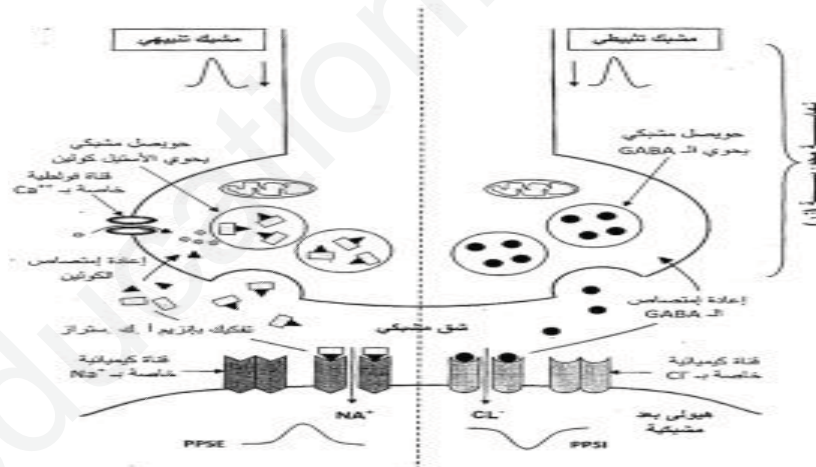
- مجموع التبيهين (S3+S1) في آن واحد مكن من الحصول على زوال استقطاب على الغشاء بعد المشبكي بسعة أكبر من العتبة ، سمحت بنشاء كمون عمل ينتشر على طول المحور الأسطواني للعصبون المحرك. فالعصبون المحرك قام بجمع الكمونات الواردة إليه من عصبونين مختلفين جماعاً فضائياً.

- إثر التبيهات (S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة إليه من عصبونات مختلفة جماعاً فضائياً. أعطت محصلتها كموناً أقل من العتبة لم يولد كمون عمل.

- إثر التبيهات (S4+S3+S2+S1) المحدثة في آن واحد قام العصبون المحرك بجمع الكمونات الواردة إليه من عصبونات مختلفة جماعاً فضائياً. أعطت محصلتها كموناً أكبر من العتبة ولد كمون عمل.

الاستنتاج: يعالج العصبون المحرك المعلومات الواردة إليه و ذلك بتجميع محمل الكمونات إما تجديعاً زمنياً أو تجيئاً فضائياً و يتوقف تسجيل كمون العمل في العصبون المحرك على محصلة التجميع.

(2) الرسم التخطيطي:



التمرين الثالث: الجزء الأول:

1) التعرف على البنية وتسمية المرحلة ثم اكمال الجدول: س: ريبوزوم نشط

المرحلة: الترجمة

ع: متعدد ريبوزوم

سلسلة ARNm												
G	C	U	U	U	U	U	U	A	U	A	C	U
C	G	A	A	A	A	A	A	T	A	T	G	A
G	C	T	T	T	T	T	T	A	T	A	C	T
C	G	A	A	A	A	A	A	U	A	U	G	A
Gly.	Phe.	Phe.	Tyr.	Thr.	Pro.	Lys.	Thr.					

2) التحليل: تمثل الوثيقة منحنى تغيرات نسبة الإشعاع بدلالة الزمن حيث نلاحظ:

تضاعف الإشعاع بشكل كبير وسريع في البنية (ع) أي تم دمج الأحماض الأمينية وتشكيل عدة جزيئات من متعدد البنيد (ص) أما في البنية (س) فنلاحظ تضاعف الإشعاع بنسبة قليلة أي تم تركيب جزيئة بروتينية واحدة.

المعلومة المستخلصة:

يتم تركيب البروتينات على مستوى الريبيوزومات غالباً ما تكون مجتمعة على ARNm واحد لتكون بذلك متعدد الريبيوزوم وهذا ما يسمح بزيادة سرعة تركيب البروتين وكميته.

الجزء الثاني:

(1) التحليل: تمثل الوثيقة أعمدة بيانات التغيرات الكتلة المولية للبيتيدات المصنعة في وسطية مختارين من حيث الشروط:

الوسط 1: تزايد الكتلة المولية لمتعدد البيتيد انطلاقاً من قيمة 149 (غ/مول) إلى غاية أن وصلت القيمة 959 (غ/مول).

الوسط 2: تزايد الكتلة المولية المتعدد البيتيد (ص) انطلاقاً من القيمة 149 (غ/مول) إلى غاية أن وصلت القيمة 500 (غ/مول) ثم ثبت بعدها.

اقتراح فرضيتين: العنصر الأساسي الناقص هو الحمض الأميني Tyr.

- العنصر الأساسي الناقص هو ARNt الحامل للحمض الأميني Tyr.

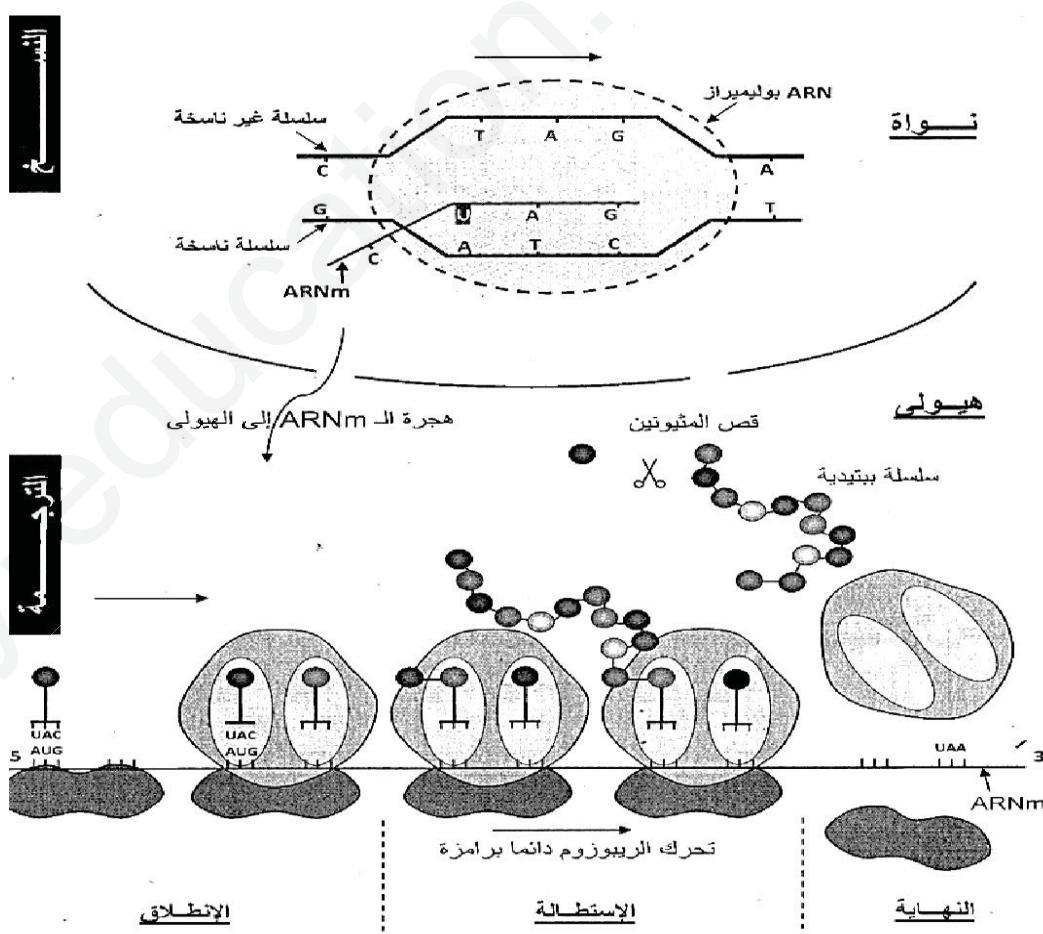
(2) تفسير النتائج التجريبية المحصلة عليها في الوسطية (1 و 2):

الوسط 1: تزايد الكتلة المولية لمتعدد البيتيد (ص) انطلاقاً من دمج أول حمض أميني Met 149 (غ/مول) ثم دمج باقي الأحماض الأمينية تباعاً حتى وصلت القيمة 959 (غ/مول).

الوسط 2: تزايد الكتلة المولية لمتعدد البيتيد (ص) انطلاقاً من دمج أول حمض أميني Met 149 (غ/مول) ثم دمج باقي الأحماض الأمينية تباعاً حتى وصلت القيمة 500 (غ/مول) ثم توقف تطاول السلسلة البيتيدية بسبب غياب الحمض الأميني Tyr.

(3) تبيان إن كانت النتائج توافق: يتشكل متعدد البيتيد بارتباط الحمض الأميني مع الحمض الأميني المولالي له بواسطة رابطة بيتيديه وتشكل جزيئه ماء (H_2O) وبالتالي يمكن حساب الكتلة المولية لمتعدد البيتيد (ص) الكتلة المولية متعدد البيتيد (ص) = $(7)(18 - 959) = (119 + 146 + 115 + 119 + 181 + 165 + 165 + 75) = 500$ (غ/مول).

الجزء الثالث:



رقم الإجابة	الموضوع الثاني	العلامة الجزئية	العلامة كاملة								
	<p>- التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>- البيانات :</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>البنية الثانوية حذون α</td> <td>4</td> <td>البنية الثانوية وريقة β</td> <td>3</td> <td>موقع التفاعل</td> <td>2</td> <td>مادة التفاعل</td> <td>1</td> </tr> </table> <p>- البنية الفراغية: ثالثية (مستوى بنائي ثالثي)</p> <p>- التعليل:- لأنها تحتوي على سلسلة بيبتيدية واحدة - تحتوي أكثر من بنيتين ثانويتين - تحتوي على عدة مناطق الانعطاف .</p> <p>- النمذجة: إنزيم الليزوزيم يقوم بتفكيك جدران الخلايا البكتيرية إذن تفاعل هدم</p>  <p>النص العلمي:</p> <p>للإنزيمات دوراً فعالاً في حياة الكائنات الحية نظراً لشخصيتها الوظيفية، فالإنزيم بروتين يعمل على تسريع التفاعلات الكيميائية في شروط محددة من بين هذه الشروط درجة حرارة حموضة ودرجة حرارة الوسط الذي يعمل فيه، فكيف تؤثر درجة الحرارة على بنية الإنزيم وبالتالي وظيفته؟</p> <p>لكل إنزيم درجة حرارة حموضة (PH) مثلى يكون عندها نشاطه أعظمياً، تؤثر درجة حرارة حموضة الوسط على شحنة المجموعات الكيميائية الحرة في جذور الأحماض الامينية وخاصة تلك الموجودة في الموقع الفعال للإنزيم مما يمنع حدوث التكامل البنيوي بين المجموعات الكيميائية للإنزيم في الموقع الفعال والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل. يبلغ نشاط الإنزيم أقصاه عند درجة PH معينة تسمى PH المثلثي (تحتفل من إنزيم آخر).</p> <p>تؤثر درجة الحرارة على نشاط الإنزيم فعند انخفاض درجة حرارة الوسط ينخفض نشاط الإنزيم ويتوقف نشاطه كلياً وبصورة عكسية عند الحرارة المنخفضة بسبب قلة حركة الجزيئات. وعند الحرارة المرتفعة يبدأ تخريب الإنزيم (بسبب تكسير بعض الروابط المحافظة على بنائه الفراغية).</p> <p>تفقد الإنزيمات بنيتها الفراغية الصحيحة وبالتالي الموقع الفعال وبصورة غير عكسية (تخريب) عند الحرارة المرتفعة وتتفقد وبالتالي نشاطها. يبلغ نشاط الإنزيم أقصاه عند درجة حرارة معينة تسمى الحرارة المثلثي (عند الإنسان 37 م°).</p> <p>يتوقف نشاط الإنزيم على التكامل البنيوي بين الموقع الفعال ومادة التفاعل في شروط معينة من PH والحرارة، فإذا تغيرت هذه الشروط تغيرت بنية الإنزيم فتتغير بنية الموقع الفعال وبالتالي يتوقف التكامل البنيوي ويتوقف نشاط الإنزيمي.</p> <p>التمرين الثاني: (07 نقاط)</p> <p>تحليل اختيار تحليب كمية الأجسام المضادة:</p> <p>اختار الطبيب تحليب كمية الأجسام المضادة لأن مقاومة هذه الفيروسات تكون خلطية بإنتاج أجسام مضادة نوعية.</p> <p>الفرضيات المقترحة:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يوجد خل بنبيوي أو وظيفي للخلايا المفاوية عند الشخص (س). - نقص كبير في عدد الخلايا LT4 بسبب ضعف الاستجابة المناعية النوعية المكتسبة. <p>المعلومات الممكن استخراجها:</p> <p>تجربة 1: وجود LB لوحدها تؤدي إلى إنتاج كمية ضئيلة جداً من الأجسام المضادة.</p> <p>تجربة 2: إنتاج عدد كبير من الأجسام المضادة النوعية لكل فيروس يتطلب تعاون خلوي بين LT4 و LB.</p> <p>تجربة 3: يوجد وسيط كيميائي تفرزه الخلايا المفاوية LT4 الذي يحفز الخلايا LB على التكاثر والتمايز إلى خلايا منتجة للأجسام المضادة.</p>	البنية الثانوية حذون α	4	البنية الثانوية وريقة β	3	موقع التفاعل	2	مادة التفاعل	1		
البنية الثانوية حذون α	4	البنية الثانوية وريقة β	3	موقع التفاعل	2	مادة التفاعل	1				
4×0.25		0.25									
3×0.25		0.5									
0.25		1									
0.25		0.25									
0.25		1									
0.25		0.25									
1		1									
1		1									
0.25		0.25									

تبیان صحة احدى الفرضیات:

من خلال الجدول (02) نلاحظ أنه عند الشخص السليم تكون كمية الملمفاويات LT4 في قيمتها العادلة أما الشخص المصاب بفيروس HHV8 أو VZV فنلاحظ أنه لديه كمية جد مرتفعة من الملمفاويات LT4 (هو في حالة دفاع مناعي أي حدوث استجابة مناعية) بينما عند الشخص (س) فنلاحظ أن كمية الملمفاويات LT4 تكون أقل من $10^9 \times 100$ ومنه فإن الفرضية الصحيحة هي الشخص (س) يوجد عنده نقص في عدد الخلايا LT4 وهو سبب ضعف الاستجابة المناعية المكتسبة.

ويعود نقص الخلايا LT4 إلى اصابتها لفيروس VIH الذي له القدرة على اصابتها بعد تثبيته عليها لوجود تكامل بنوي بين محدداته بروتين GP120 و المؤشر CD4 (الجدول 3)

تفسير العجز المناعي الملاحظ عند الشخص (س): يعود إلى الانخفاض الشديد في كمية LT4 نتيجة اصابتها بفيروس VIH وبالتالي يقل إفراز IL2 ومنه يكون تحفيز LB المسئولة عن الاستجابة المناعية المكتسبة ذات الوساطة الخلطية ضعيفاً (إنتاج ضعيف للأجسام المضادة ضد كل من VZV و HHVB8 وكذلك على تحفيز الخلايا LT8 المسئولة عن الاستجابة المناعية المكتسبة النوعية ذات الوساطة الخلطية أي على إنتاج الخلايا LTC التي لها القدرة على هدم الخلايا المصابة بالفيروسات ومنه الشخص (س) أصيب بالعجز المناعي (السيدا) نتيجة دخول فيروس VIH إلى عضويته.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

الجزء الأول:

1- كتابة البيانات المرقمة

0.5	2×0.25	2×0.25	0.75	0.75
4- صانعة خضراء	3- ميتوكوندري	2 - هيولى	1 - نواة	1- نواة

بـ/نقط التغذية:

الكلوريلا: ذاتية التغذية ، المعيار: وجود الصانعات الخضراء

الخميرة: غير ذاتية التغذية ، المعيار غياب الصانعات الخضراء

2/ التحول الطاقوى في كل عضية

- العضية (3) تحويل الطاقة الكيميائية الكامنة إلى طاقة قابلة للاستعمال في وسط هوائي

- العضية (4) تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة

الجزء الثاني:

(1) الفسيير:

- الوسط (1) آلية تشكل ATP :

ان مصدر الالكترونيات المرجعة للمستقبل (Z+) رغم كون اكسستها الارجاعية المنخفض هي الانظمة الضوئية التي ينخفض كون اكسستها الارجاعية فتحرر (e-) بفضل الضوء والتي تعوض من تحلل الماء.(بتدخل انزيم تحلل الماء المرتبط ب PSII)

و يصاحب انتقال (e-) على طول السلسلة التركيبية الضوئية تراكم البروتونات الناتجة من التحلل الضوئي للماء و تلك المنقوله من الحشوة الى تجويف التيلاكويد عبر الناقل (T2) مما يؤدي الى تشكيل تدرج ترکيز البروتونات بين التجويف و الحشوة فتنقل هذه البروتونات من التجويف الى الحشوة عبر الكريمة المذنبة و الطاقة المتحررة من هذا السيل(تدفق) تمكن من فسفرة (ADP) في وجود (Pi) وانزيم ATP سنتاز فيتشكل ATP.

- الوسط (2):

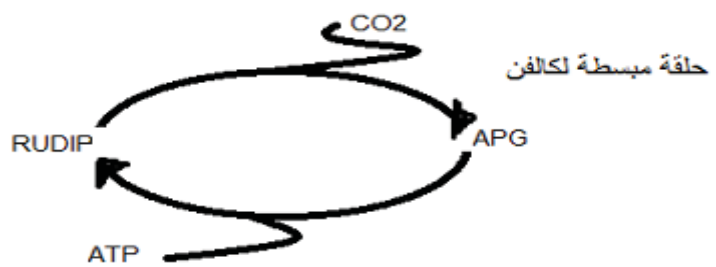
ZH+, H₂O يحرر الكترونات تنتقل عبر السلسلة التنفسية تلقائياً من كون أكسدة و ارجاع منخفض الى مرتفع الى المستقبل النهائي (O₂) الذي يرجع الى (H₂O) و حركة الالكترونيات تؤدي الى ضخ البروتونات الى الفراغ بين الغشائين فينتج عنها تدرج في تركيز البروتونات و انتقال البروتونات عبر الكريمة المذنبة و الطاقة المتحررة من هذا السيل تمكن من فسفرة ADP في وجود Pi وانزيم ATP سنتاز فيتشكل ATP.

2/ أ- ترتيب المركبات المتشكلة

3×0.25	0.25

APG TP HP RuDiP

التعليق: تناقص كمية الإشعاع في المركب يتبع بزيادة كمية الإشعاع في مركب جديد.



(3) استخرج عدد جزيئات ال ATP (المتشكلة بشكل مباشر) , - عدد النواقل المرجعة ، - عدد جزيئات ال CO₂ المطروحة الخاص بكل مرحلة من المراحل المشار إليها بالأرقام (1) ، (2) و (3).

1.5

عدد CO ₂ المحرر	عدد النواقل المرجعة	عدد ال ATP المنتج مباشرة
00	02	2
02	2	00
04	08	02

تقبل الإجابة بتفكيك

2 حمض بيروفياك

المرحلة 1 : التحلل السكري

المرحلة 2: م. ت. ح. كريبيس

المرحلة 3: حلقة كريبيس

$\times 0.25$
10

الجزء الثالث:

الاسم	رقم التفاعل
تفاعلات المرحلة الكيمووصوية	1
تفاعلات المرحلة الكيموحيوية	2
تحلل سكري	3
تاكسدات خلوية	4
الفسفرة التاكسدية	5