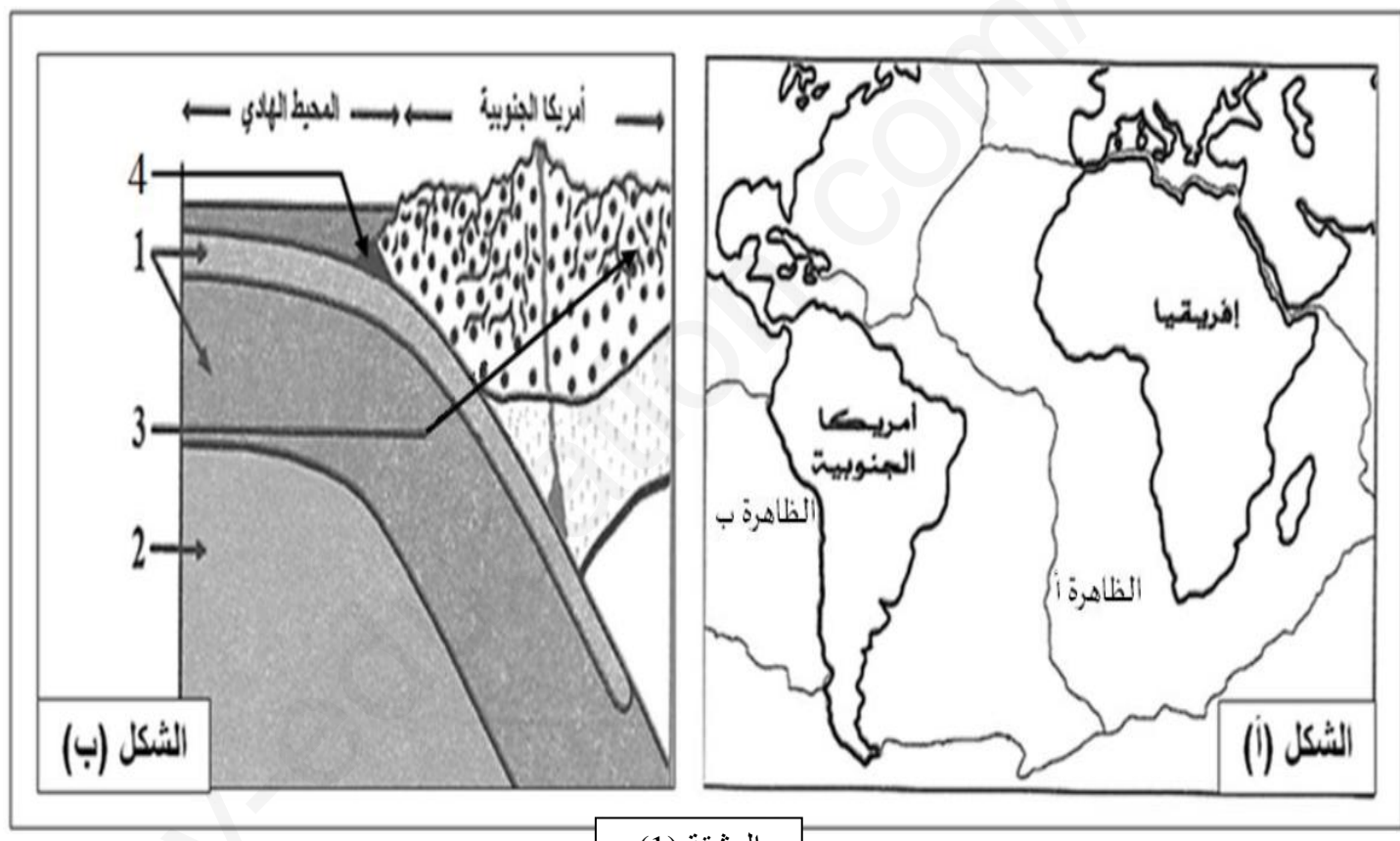


على المترشح اختيار أحد الموضوعين التاليين:
الموضوع الأول:

التمرين الأول : (05 نقاط)

توصل العلماء لنظرية زحمة القارات، مفادها أن القارات كانت كتلة واحدة تدعى بانجيا(Pangea)، ثم انشطرت إلى عدة صفات ابتدعت عن بعضها البعض. تمثل الوثيقة (1) بعض الظواهر الجيولوجية.



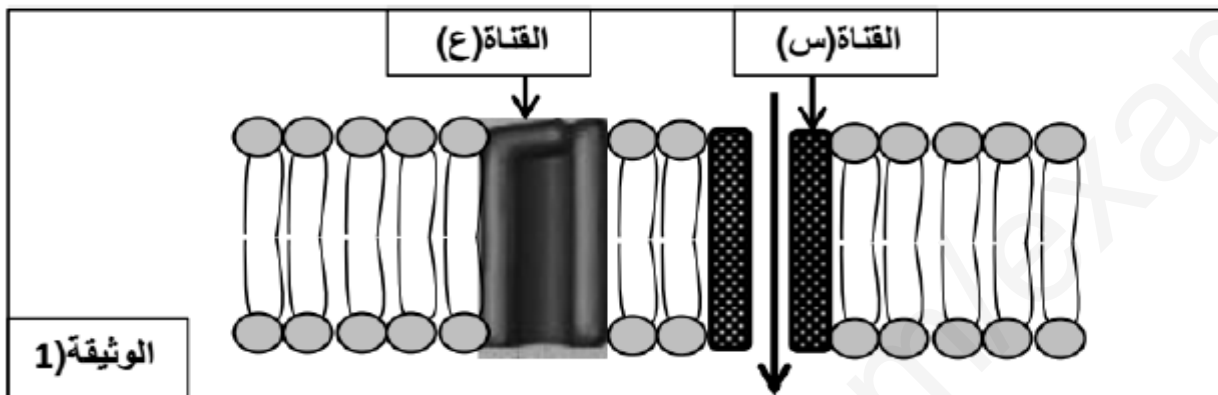
الوثيقة (1)

1. تعرف على البيانات المرقمة ، ثم سمي الظاهرتين (أ) و(ب).
2. بتوظيف معارفك وباستغلال الوثيقة (1) ، وضح في نص علمي مختصر النشاطات التكتونية الممثلة في شكري الوثيقة، مع تقديم البراهين التي تؤيد ذلك، والعوامل المسيبة لها.

التمرين الثاني : (07 نقاط)

يتطلب العمل المنسق بين الأعضاء تدخل الآليات اتصال عصبي تساهم فيها بروتينات أغشية العصبونات التي تسمح بتدفق المعلومات، لذلك فإن عوائق أي خلل في هذه الآلية يسبب أمراض متفاوتة الخطورة.

الجزء الأول: تحتوي الألياف العصبية على عدة أنواع من البروتينات الغشائية التي تلعب دوراً أساسياً في الاتصال العصبي ، تمثل قنوات الصوديوم (S) و (U) الممثلة في الوثيقة(1).



1. تعرف على القناة (S) و (U) ثم بين اختلاف خصائصهما. اعتماداً على معلوماتك.
2. استخرج من الوثيقة حالة الليف العصبي مع تعليل الإجابة.

الجزء الثاني: للتعرف على بعض خصائص الغشاء بعد المشبكى نستعرض الدراسة التالية:
المرحلة الأولى:

تم عزل قطع من غشاء بعد مشبكى لحيوان الكالamar بحيث تتحوصل تلقائياً مع إضافة شوارد Na^+ المشعة للوسط مع الحفاظ على التوزيع الشاردي ثابت، ظروف ونتائج التجربة موضحة في الجدول التالي:

النتائج المسجلة	ظروف التجربة	
ظهور الإشعاع في الوسط الداخلي.	إضافة كمية كافية من الاستيل كولين للوسط الفيزيولوجي.	التجربة 01
عدم ظهور الإشعاع في الوسط الداخلي.	معالجة الحويصلات بمادة α -bungarotoxin ثم إضافة كمية كافية من الاستيل كولين للوسط الفيزيولوجي.	التجربة 02

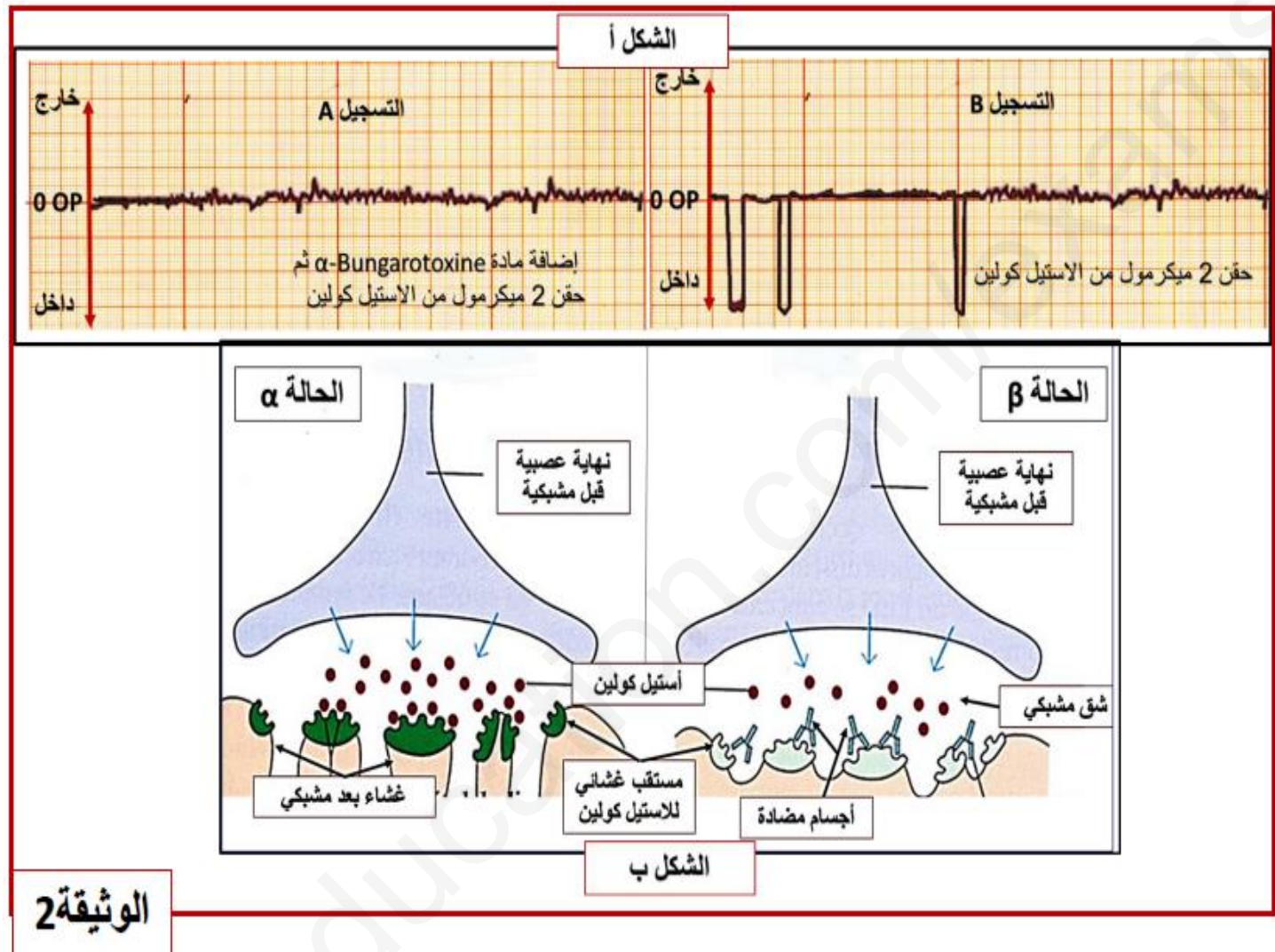
1. ما هي المعلومة التي يمكن استخراجها من خلال مقارنتك لنتائج التجارب (1) و (2)؟ ثم اقترح فرضية مناسبة لتفسير عدم ظهور الإشعاع في الوسط الداخلي في التجربة (2).

المرحلة الثانية:

- الشكل(A) من الوثيقة (2) يمثل تسجيلات تيارات كهربائية متولدة على مستوى قطعة معزولة من الغشاء بعد المشبكى (باستعمال تقنية Patch-Clamp) في ظروف تجريبية مختلفة.
2. قدم تحليلاً مناسباً للتسجيلين A و B للشكل(A) من الوثيقة (2). ثم حدد مصدر التيارات المسجلة في التسجيل B من الشكل(A) من الوثيقة (2).

المرحلة الثالثة:

إن مرض الوهن العضلي يتمثل في نقص القوة العضلية وبالتالي الشلل. لقسیر الحالة المرضية نحقن أرنبنا عاديا ب أجسام مضادة ضد المستقبلات الغشائية للأستيل كولين فيصاب بتبع سريع للعضلات وضعف قوتها . مكنت الملاحظة المجهرية لمنطقة الاتصال العصبي – العضلي عند الأرنب من تمثيل الحالتين الموضحتين في الشكل(ب) من الوثيقة (2) حيث : الحالة الطبيعية(α) ، الحالة المرضية(β) .



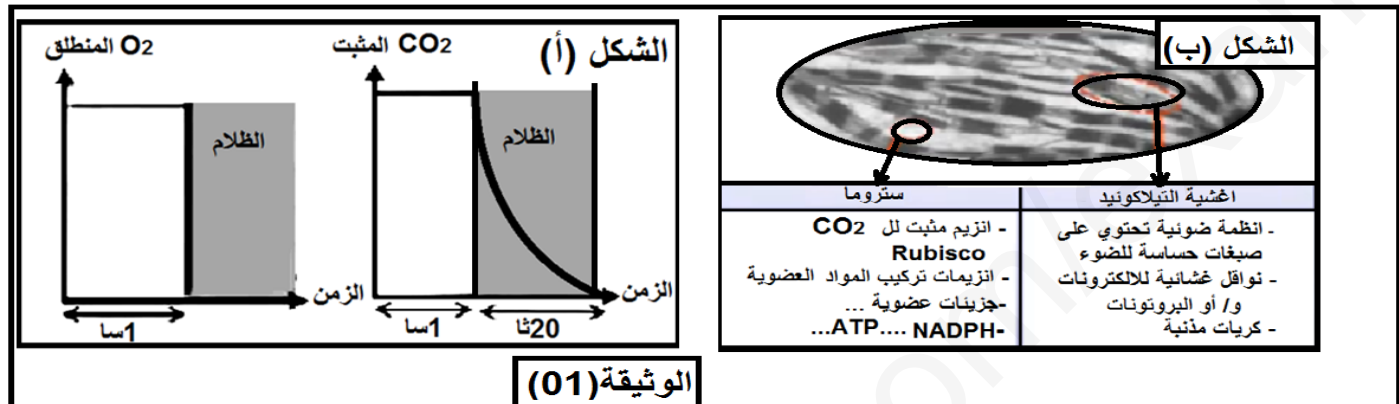
3. قدم تحليلا للشكل(ب). ثم مثل التسجيل الكهربائي الحاصل على الغشاء بعد المشبكي في الحالتين(α) و (β). ثم فسر علميا سبب الوهن العضلي اعتمادا على معطيات الشكل (ب) من الوثيقة (2).

التمرين الثالث : (08 نقاط)

لخلايا النبات الأخضر القدرة على تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في المركبات العضوية انتلافاً من مواد معدنية ، وفق آليات يتطلب بعضها توفر الضوء واليختصور والبعض الآخر يتطلب توفر CO_2 .

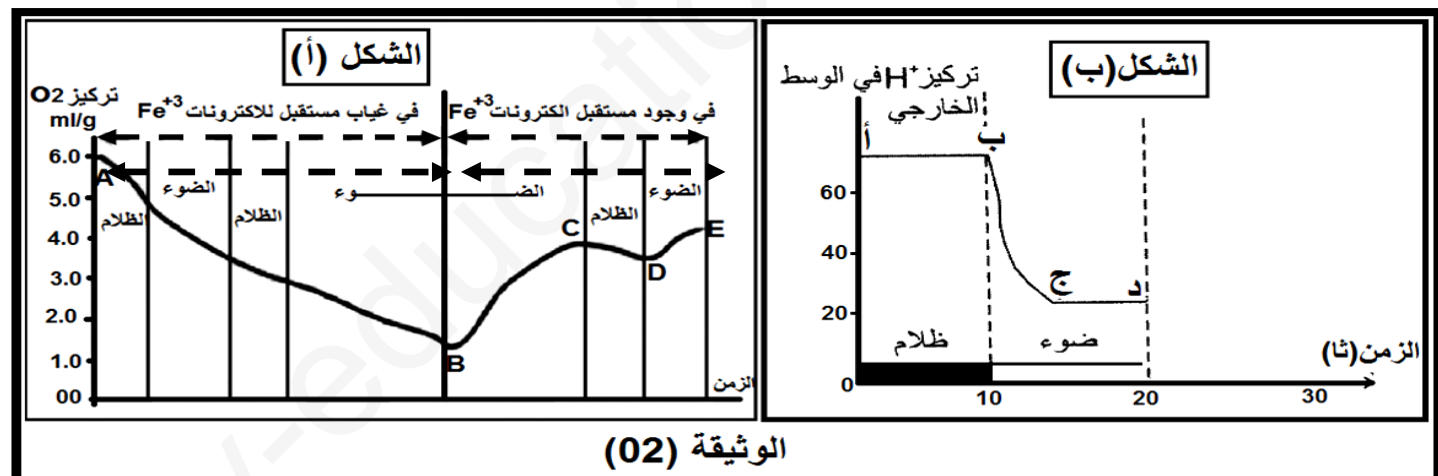
الجزء الأول : عرض معلق من الكلوريلات (كائنات يخضورية وحيدة الخلية) لمدة ساعة لإضاءة قوية في وسط مزود بـ CO_2^{14} المشع لتنقل الأشنة بعد هذه المدة إلى وسط مظلم.

نتائج قياس تثبيت CO_2 المشع والـ O_2 المنطلق ملخصة في الشكل (أ) من الوثيقة(1)، بينما يمثل الشكل (ب) التركيب الكيموي للكلوريلات (أغشية التيلاكوئيد والستروما (الحشوة)).



1. بين بأن نتائج الشكل - أ - من الوثيقة (1) تؤكد أن تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة يتم في مرحلتين.
2. استخرج من جدول الشكل (ب) من الوثيقة(1) الأدلة التي تؤكد ما توصلت إليه في الجواب (1) محدداً مقر كل مرحلة.

الجزء الثاني: وضع معلق من الصانعات الخضراء مخربة جزئياً ومتوكندريات ضمن مقاعل حيوي يقيس تغيرات كمية الأكسجين المنحلة في المعلق بدلالة الزمن، شروط التجربة ونتائجها موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).



1. فسر تغيرات تركيز O_2 في وجود الضوء خلال الفترتين (A-B) ثم (B-E) مبيناً شروط تحرير O_2 .
2. مستعيناً بما توصلت إليه في السؤال 1، أكتب التفاعلات الموافقة لانطلاق O_2 على مستوى الصانعات الخضراء في الظروف الطبيعية.
3. يرافق التفاعلات السابقة على مستوى التيلاكوئيد في الظروف الطبيعية ترکیب جزئیات الـ ATP ، الشکل (ب) من الوثيقة(2) يلخص نتائج قياس $[\text{H}^+]$ في الوسط الذي يحتوي على تيلاكوئيدات كاملة و كل العناصر المميزة للحشوة .
- حل منحنى الشكل - ب- موضحاً الجزء الذي يتم فيه ترکیب ATP مع التعليل .

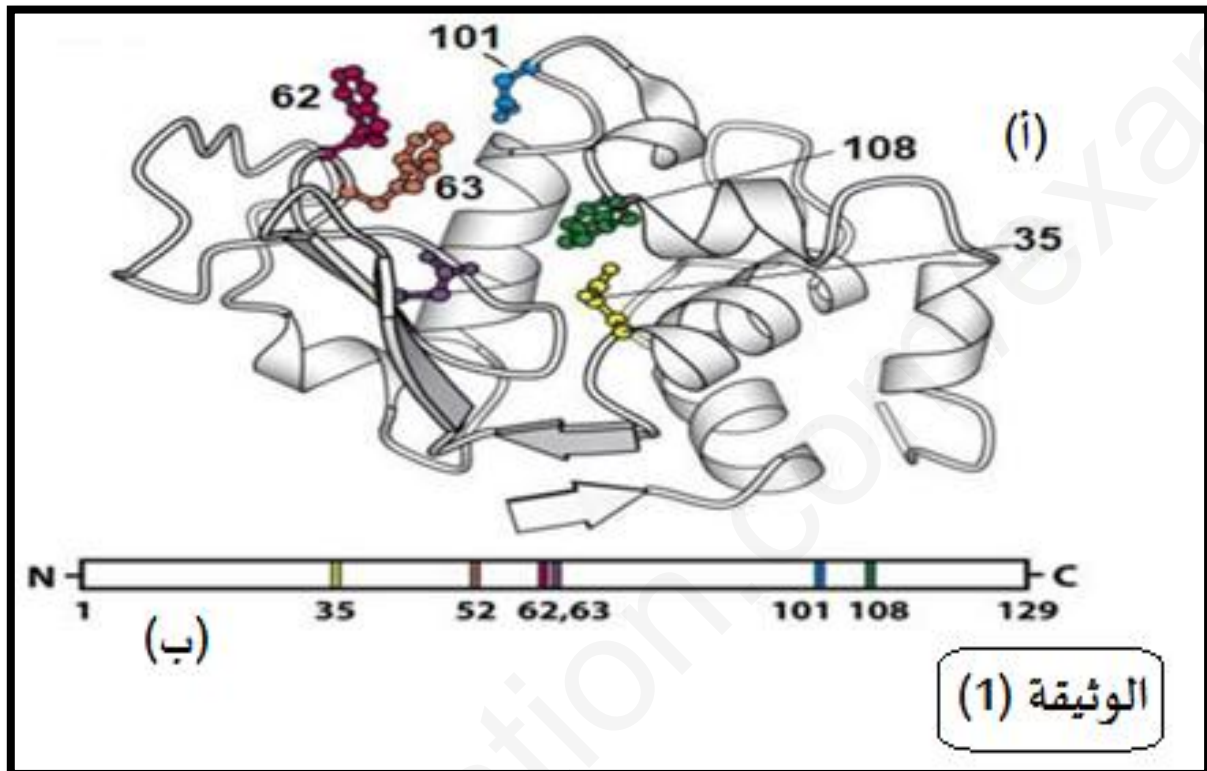
الجزء الثالث: انطلاقاً من الدراسة السابقة و معلوماتك لخص في رسم تخطيطي تحصيلي الظواهر التي تحدث على مستوى التيلاكوئيدات والتي تسمح بترکیب الـ ATP و إرجاع NADP^+ و علاقتها بتثبيت CO_2 .

انتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني:

التمرين الأول : (05 نقاط)

يرتبط نشاط البروتين ببنيته الفراغية التي تحددها مجموعة من الأحماض الأمينية الداخلة في تركيبها، نريد التعرف على العلاقة بين بنية البروتين ووظيفته المتخصصة ودور الأحماض الأمينية في ذلك. تبين الوثيقة (1) البنية الفراغية لإنزيم الليزوزيم .



1. اكتب صيغة ثباتي الببتيد المتشكل من ارتباط Lys-Asp ثم اكتب صيغته في pH=1 معللا إجابتك.
2. باستغلال معطيات الوثيقة و معلوماتك وضح في نص علمي تباعد الأحماض الأمينية في الشكل (ب) و تقاربها في الشكل (أ) محددا دور المورثة في ذلك.

تعطى :



التمرين الثاني : (07 نقاط)

تؤدي الإنزيمات دوراً فعالاً في حياة الكائنات الحية نظراً للوظائف العديدة التي تقوم بها مثل إنزيم EPSPS المسؤول على إنتاج مادة أولية تشرف على تركيب الأحماض الأمينية العطرية الضرورية لحياة النبات.

الجزء الأول: مكن الهدم الآلي لخلايا إنسانية نباتية من الحصول على مستخلصات خلوية متجانسة أخضعت لما فوق الطرد المركزي ضمن محلول سكاروز. يمثل جدول الوثيقة (1) نتائج الفصل من حيث مكونات و خصائص الأجزاء المفصولة من الخلايا (سرعة الدوران مقاسة بوحدات جاذبية g) في مدة زمنية مقدرة بالدقيقة).

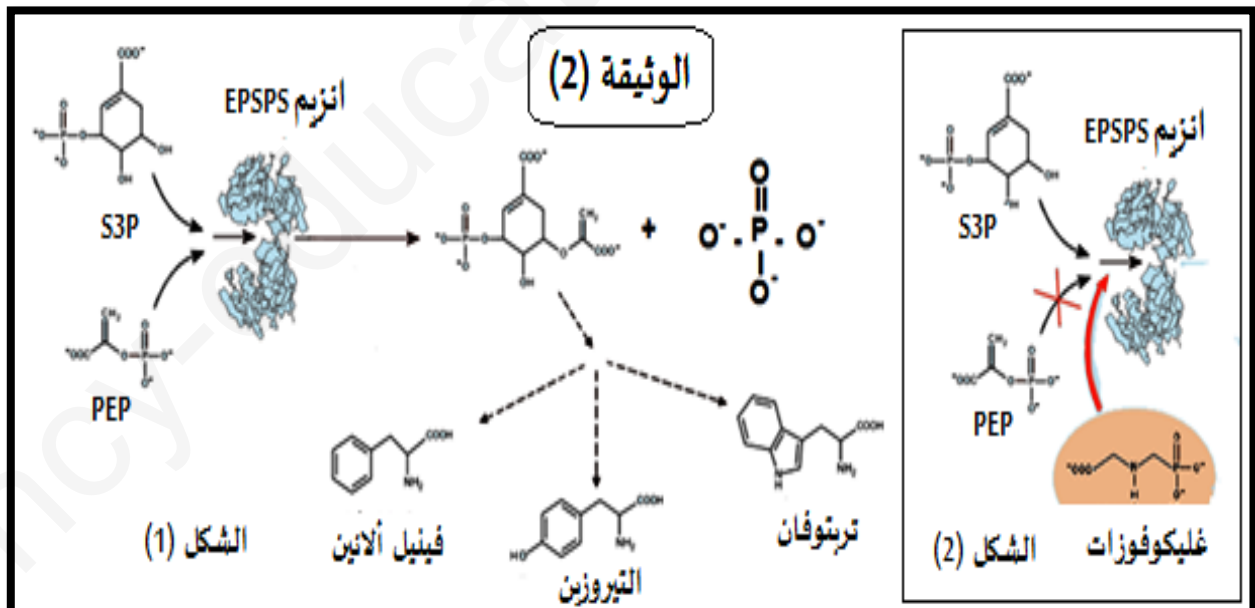
التركيب البروتينات	إنتاج ATP	استهلاك O ₂	ARN	ADN	التركيز بالبروتينات	الأجزاء
100	100	100	100	100	100	مستخلص الكل
0	0	0	10	98	10	الجزء (1) (750g/10mn)
3	96	96	5	2	25	الجزء (2) (20000g/20mn)
97	0	3	84	0	20	الجزء (3) (100000g/1h)

الوثيقة (1)

1. باستغلالك لمعطيات الوثيقة ، سم الأجزاء (1، 2، 3) المفصولة محدداً المعيار الذي اعتمدت عليه.
2. حدد دور كل من الأجزاء المفصولة في تركيب الإنزيم.

الجزء الثاني:

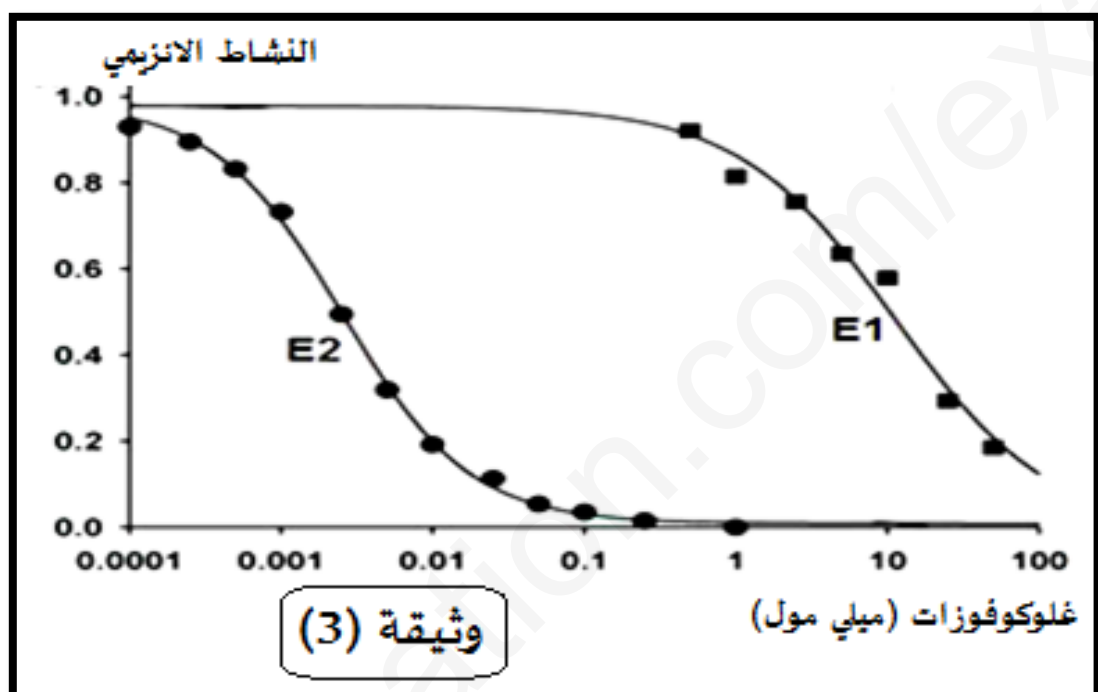
توجد في مبيد الأعشاب مادة سامة تعرف بالغليوكوفوزات التي تؤثر على عمل إنزيم EPSPS الشكل -1- من الوثيقة (2) يبين التفاعل الإنزيمي دون إضافة مبيد الأعشاب، أما الشكل -2- فيوضح تأثير مادة الغليوكوفوزات على نشاط إنزيم EPSPS.



1. وضح التفاعل الحاصل في الشكل (1) بمعادلة إجمالية باستعمال الرموز E, S, P, E. محدداً نوع التفاعل الحيوي.
2. اعتماداً على الشكل (2) اشرح آلية تأثير مادة الغليوكوفوزات السامة على نشاط إنزيم EPSPS، مستنذجاً سبب استعمال مادة الغليوكوفوزات في مبيد الأعشاب.

- بينت دراسات مقارنة بين بنية إنزيم بكتيريا *Agrobacterium tumefaciens* (E1) وإنزيم نبات الصوغا (E2) أن هناك اختلافاً في الحمض الأميني رقم 100 المتواجد ضمن الأحماض المشكلة للموقع الفعال حيث في الإنزيم (E1) هو Gly و في (E2) هو Ala، كما لوحظ أنه عند استعمال مبيد الأعشاب على بكتيريا *Agrobacterium tumefaciens* أنها تقاوم مادة الغلوكوفوزات السامة.

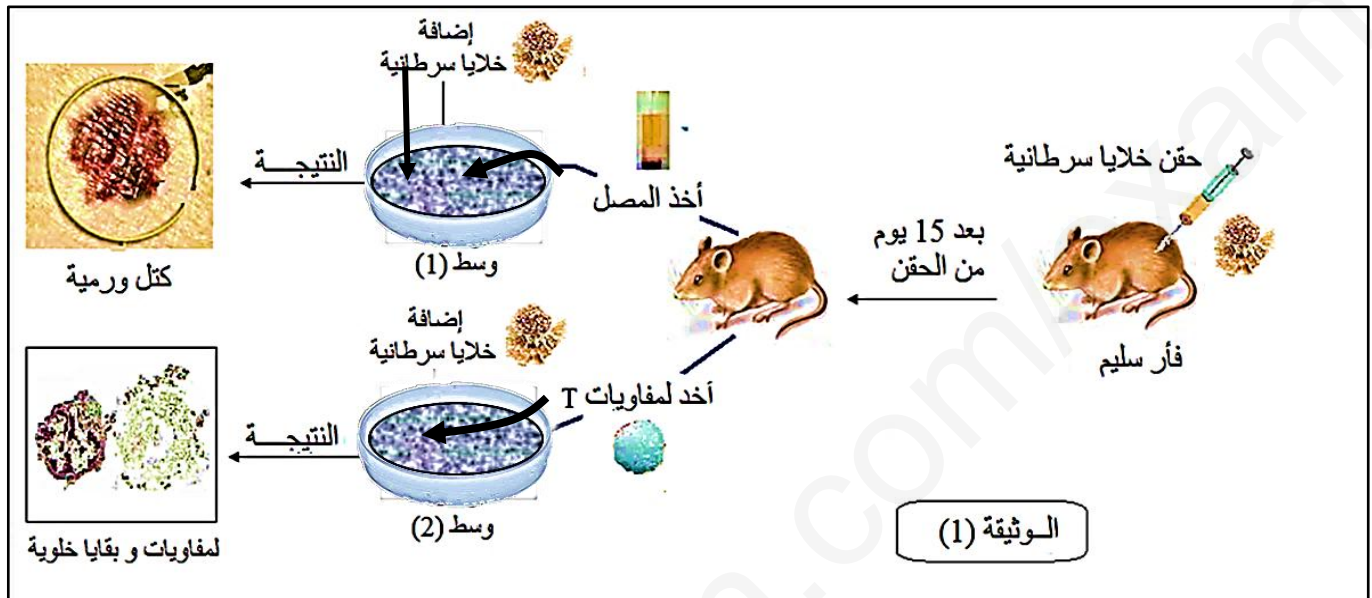
قصد الحصول على نبات صوغا مقاوم للمبيد السام تم في تجربة استبلاط استبدال المورثة المشرفة على تركيب الإنزيم (E2) بالمورثة المشرفة على تركيب الإنزيم (E1) فتم الحصول على سلالة من نبات الصوغا معدلة وراثياً، ثم تمت دراسة النشاط الإنزيمي لـ E1 (نبات الصوغا المعدل وراثياً) و E2 (نبات الصوغا العادي)، النتائج المحصل عليها موضحة في الوثيقة (3).



3. من خلال تحليلك المقارن لمنحنى الوثيقة (3) بين كيف يمكن استعمال مبيد الأعشاب دون القضاء على نبات الصوغا المعدل وراثياً.

التمرين الثالث : (08 نقاط)

يتصدى الجهاز المناعي للأجسام الغريبة عن طريق الاستجابات المناعية ، تلعب فيها البروتينات دورا هاما .
الجزء الاول: يمثل إقصاء الخلايا السرطانية مظهاً من مظاهر هذه الاستجابات ، ولتحديد الكيفية التي يتم بها ذلك نعالج المعطيات الممثلة في الوثيقة (1) .



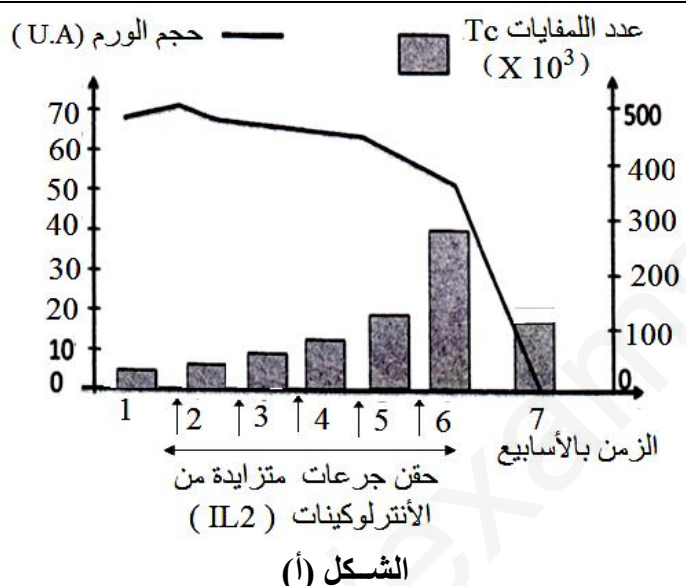
- قارن بين تأثير كل من المصل واللمفاويات على الخلايا السرطانية في الوسطين ، ثم استنتج نمط الاستجابة المناعية المتدخلة ضد الخلايا السرطانية .
- مثل برسم تخطيطي تقسيري على المستوى الجزيئي آلية التدخل .

الجزء الثاني: لغرض مساعدة الجهاز المناعي في إقصاء الورم السرطاني تم تحقيق الدراسة الآتية :

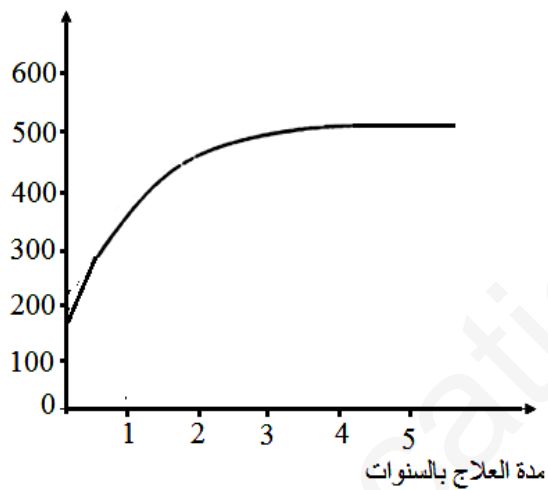
- أخضع شخص مصاب بالسرطان للحقن المتكرر بجرعات متزايدة من الأنترلوكينات (IL2) وتم خلال ذلك معايرة حجم الورم ونسبة المماويات في دمه .
- النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (أ) الوثيقة (2) :

الشخص المصاب	الشخص السليم	عناصر المعايرة
أقل من 100	من (2000 إلى 4000)	عدد الممافيات $\text{mm}^3 / \text{مم}$ LT4
1250	من (1000 إلى 2000)	عدد الممافيات $\text{mm}^3 / \text{مم}$ LB
ضعيف جداً	أكثر من 400	تركيز الأجسام المضادة (Ab) (mg/dl)

الشكل (ب)



عدد LT4 mm^3 في الدم



الوثيقة (2)

3. للحد من تدهور صحة هذا الشخص المصاب بالـ (VIH) أو أوصاه الطبيب المعالج بتناول دواء يدعى المركب الثلاثي أو العلاج الثلاثي (دواء مستخرج من الملائمة بين ثلاثة أدوية) بكيفية مستمرة مع المراقبة الدورية لتطور عدد الممافيات LT4.

النتائج المحصل عليها ممثلة في

الشكل (ج) الوثيقة (2).

* استعانة بمعطيات الشكل (ج) الوثيقة (2) :

- بين أثر هذا الدواء في الحد من تدهور صحة المصاب.

الجزء الثالث: من خلال الدراسة السابقة ومعلوماتك لخاص في نص علمي يبرز دور البروتينات في الدفاع عن الذات.

انتهى الموضوع الثاني

أساتذة المادة يتمنون لكم التوفيق والنجاح في البكالوريا وما بعدها

التصحيح النموذجي وسلم التقييم للبكالوريا التجربى دورة ماي 2019

العلامة ال الكاملة	العلامة المجزأة	الأجابة النموذجية
		الموضوع الأول:
		التمرین الأول: (05 نقاط)
1	0.25*4	<p>1- البيانات: 1- الليتوسفير (لوح محيطي) 2- الأستينوسفير 3- سلسلة جبلية (قشرة قارية) 4- خندق بحري (محيطي).</p>
1	0.5*2	<p>الظاهرة (ب): ظاهرة التقارب</p> <p>2- النص العلمي: كانت القارات كتلة واحدة تدعى بانجيا، ثم انsplitرت إلى عددة صفائح تكتونية، والتي تكون إما محيطية أو قارية أو مختلطة. مما هي النشاطات التكتونية المؤدية إلى ذلك، وما هي العوامل المساعدة لها؟ يمكن للصفائح للتكتونية أن تبتعد أو تقارب فيما بينها: - حركات التباعد: تمثل حدودها في الظاهرات وسط محيطية التي تميز ببراكين وزلزال. يمكن تبرير حركات التباعد من خلال: زحمة القارات والتوصير المحيطي.</p>
3	0.25	<p>الأدلة التي تؤكد زحمة القارات هي: الدليل الهندسي (المغرابي)، الدليل الجيولوجي، الدليل المستحاثي (أقوى الأدلة).</p>
	0.25	<p>الأدلة التي تؤكد التوسيع المحيطي هي: اختلال منطقة الصخور النارية بشكل تنازلي كلما ابتعدنا عن محور الظاهرة، زيادة سمك الطبقات الرسوبيات وعمرها كلما ابتعدنا عن محور الظاهرة.</p>
	0.5	<p>- حركات التقارب: تتجلى على مستوى الحدود المقابلة لمناطق التباعد بغضس صفيحة تحت صفيحة أخرى، ويُدعى هذا بالغوص. تمثيل مناطق الغوص بزلزال يتزايد عمق بؤرها من المحيط إلى القارة وفق مستوى مائل (زوايا قدرها 45 أو 90 درجة) يدعى مستوى بنيف الذي يفصل بين الصفيحة الغائصة والصفيحة الطافية. وتُصبح جهتها اندفاعات بركانية (براكين انفجارية)، كما تمثل حدودها في سلاسل جبلية حديثة.</p>
	0.5	<p>تعتبر تيارات الحمل المحرك الأساسي لهذه الصفائح التكتونية، حيث: تيارات الصاعادة الساخنة على مستوى الظاهرات المحيطية، تيارات النازلة تبرد على مستوى مناطق الغوص، بالإضافة إلى زيادة كثافة اللوح العائض بالنسبة للوح الطائي، والأستينوسفير ذو السلوك المطاطي. تنتج الطاقة المساعدة لتيارات الحمل من تفعّل العناصر المشعة أساساً.</p>
	0.5	<p>ينقسم الغلاف الصخري (الليتوسفير) إلى عددة صفائح متراكمة عن بعضها البعض، وهذا ما يدعى بنظرية تكتونية الصفائح. وتعود هذه الحركة إلى تيارات الحمل.</p>

التمرين الثاني: (7 نقاط)

- 1/I**
 - القناة (س): قناة ميizer (التسرب) للـ Na^+
 - القناة (ع): قناة مبوبة كهربائية للـ Na^+
الخصائص:

- قناة الميizer مفتوحة باستقرار.
 - قناة الفولطية تنفتح تحت تأثير التنببيه الفعال.
 - نفادية للـ Na^+ تكون بطيئة في قناة الميizer و سريعة في القناة الفولطية.
2 حالة الليف العصبي: في حالة راحة.

التعليق: لأن القناة الفولطية الخاصة بـ Na^+ مغلقة.

1/II - المعلومة المستخرجة من مقارنة نتائج التجارب (1) و (2):

المقارنة:

- في وجود الأستيل كولين و غياب α bungarotoxine حركة الشوارد Na^+ المشحونة من الوسط الخارجي إلى الوسط الداخلي.
 أما في وجود α bungarotoxine و الأستيل كولين عدم نفادية الغشاء لشوارد Na^+ المشحونة.

المعلومة: نفادية الغشاء بعد مقتبكي لشوارد Na^+ تتم تحت تأثير الأستيل كولين.

2- الفرضية المقترنة:

المادة السامة تتاثب على المستقبلات الغشائية للأستيل كولين و بالتالي تتباطئ عمل الأستيل كولين.

2- التحليل:

(A) التسجيل:

- بعد إضافة α bungarotoxine و 2 ميكرومول من الأستيل كولين نلاحظ إنعدام النبار الأيوني.

(B) التسجيل:

- بحقن 2 ميكرومول من الأستيل كولين فقط تسجل تيارات أيونية داخلية.

و منه α bungarotoxine يمنع تأثير الأستيل كولين على الغشاء بعد مقتبكي.

- تحديد مصدر التيارات المسجلة في التسجيل (B):

- إن مصدر التيارات الأيونية الداخلية حرقة شوارد Na^+ نحو الداخل بانفتاح فنواف مبوبة كيميايا بتثبيت

الأستيل كولين على مستقبلاته الغشائية القنوية للغشاء بعد المقتبكي.

3- تحليل الشكل (ب):

(a) في الحالة الطبيعية: غياب للأجسام المضادة في ارتباط جزيئات الأستيل كولين بالمستقبلات الغشائية البد

مثبتة.

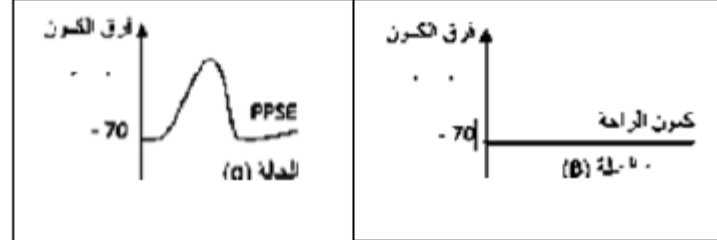
(b) في الحالة المرضية: في وجود الأستيل كولين والأجسام المضادة ضد المستقبلات الغشائية للأستيل كولين،

ارتباط الأجسام المضادة على المستقبلات الغشائية للأستيل كولين، يقاء جزيئات الأستيل كولين حرة.

و منه: الأجسام المضادة تتنافس الأستيل كولين على الارتباط بمستقبلاته النوعية الموجودة على مستوى الغشاء بعد

مثبتكي.

تمثيل التسجيلات:



التفسير: الوهن العضلي يعود إلى تعطيل عمل الأستيل كولين عن طريق تثبيت جزيئات للأجسام المضادة التي تنتجهها العضوية في الحالة المرضية و التي تتنافس الأستيل كولين على الارتباط بمستقبلاته الغشائية و بالتالي عدم نشوء كمون بعد مثبتكي منه على مستوى المتابك العصبية العضلية و عدم حدوث تقلص العضلة و بالتالي الفلل.

التمرين الثالث: (8 نقاط)

1- تبيان أن نتائج الوثيقة 01 تتوافق مع أن تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة تتم في

I- مرحنتين:

المنحنى 01:

2- في وجود الضوء: تقوم الكلوريلا بتثبيت الـ CO_2 وطرح O_2 بنسبة عالية وثابتة.

- حذف الضوء أدى إلى توقف انطلاق الـ O_2 مباشرة.

* يدل ذلك على وجود تفاعلات تتطلب الضوء إنها المرحلة الكيموضوئية

II- المنحنى 02:

1.75 - عند حذف الضوء يستمر تثبيت الـ CO_2 خلال 20 ثا

0.5 * يدل ذلك على وجود تفاعلات لا تتطلب الضوء يتم فيها تثبيت الـ CO_2 إنها المرحلة الكيموهيدرية.

2- استخراج الأدلة :

- من ملاحظة التركيب الكيموهيدرية لكل من التيلاكوبيد والستروما يظهر أن:

0.25 - اختلاف التركيب الكيموهيدرية لكل من التيلاكوبيد والستروما يدل على اختلاف الوظيفة حيث من المعطيات نلاحظ أن:

0.25 - التيلاكوبيد تحتوي على أصبغة ضوئية حساسة للضوء يدل ذلك أن المرحلة الكيموضوئية تتم على مستوى أغشية التيلاكوبيد.

0.25 احتواء الستروما على إنزيم Rubisco المثبت للـ CO_2 يدل على أن المرحلة الكيموهيدرية تتم على مستوى الستروما.

1.II- تفسير تغيرات تركيز الـ O_2 في الوسط:

خلال الفترة A-B : رغم وجود الضوء تتناقص كمية الـ O_2 لاستهلاكه من طرف الميتوكوندري أثناء التنفس وعدم حدوث تفاعلات المرحلة الكيموضوئية لغياب مستقبل الإلكترونات.

في الفترة D-E و B-C :

زيادة معتبرة للـ O_2 في الوسط تفسر بحدوث تفاعلات المرحلة الكيموضوئية لوجود الضوء ومستقبل اصطدامي لالكترونات واستمرار عملية التنفس غير أن نسبة الـ O_2 المحررة أكبر من النسبة المستهلكة أثناء التنفس.

0.5 استخراج الشروط: تتمثل شروط انطلاق الـ O_2 في الضوء ومستقبل الإلكترونات بالإضافة إلى التيلاكوبيد

2. التفاعلات الموافقة لانطلاق الـ O_2 والمحفز بالضوء:

4.25 0.25 $2\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{é}$ أكسدة الماء ضوئيا:

إرجاع المستقبل النهائي:

0.25 $2\text{NADP}^+ + 4\text{H}^+ + 4\text{é} \longrightarrow 2\text{NADH.H}^+$ ضوء ويحضر بجموع المعادلتين :

0.5 $2\text{NADP}^+ + 2\text{H}_2\text{O} \longrightarrow 2\text{NADPH.H}^+ + \text{O}_2$ ضوء ويحضر

3. تحليل المنحنى:

يمثل المنحنى تغيرات تركيز (H^+) في الوسط الخارجي بدلالة الزمن في الضوء والظلام.

* الجزء (أ ب): ثبات تركيز (H^+) في الوسط الخارجي في الظلام.

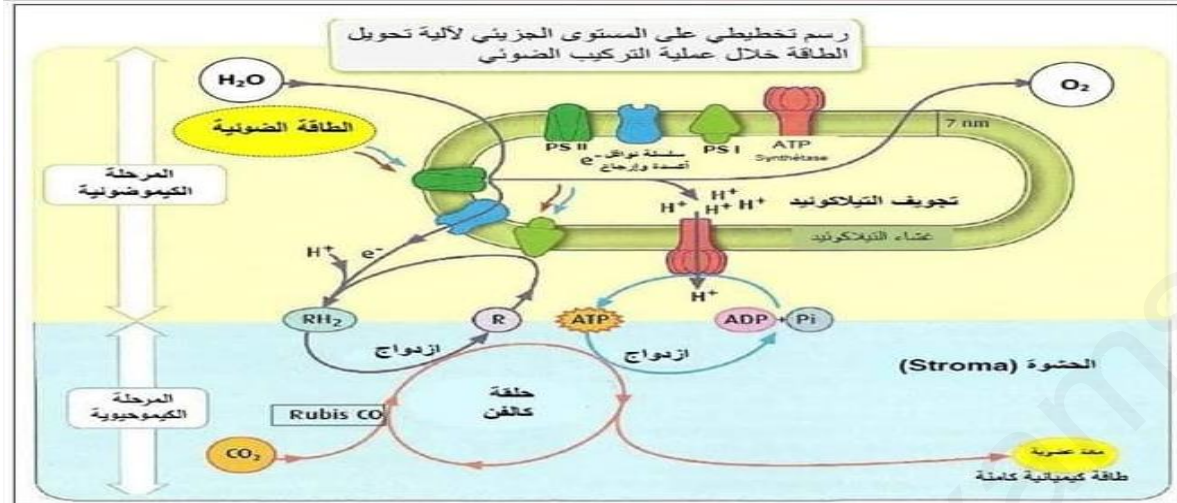
* الجزء (ب ج): تناقص سريع للبروتونات في الوسط الخارجي في الضوء.

*الجزء (ج د): ثبات تركيز البروتونات من جديد عند تركيز منخفض.

* الجزء الذي يتم فيه تركيب الـ ATP هو الجزء (ج د).

0.25 - التعليق: خروج البروتونات عبر الكريات المذنبة مما يسمح بتنشيط إنزيم تركيب الـ ATP الذي يعمل على فسفرة الـ ADP إلى ATP . وهذا مقابل دخول البروتونات من الحشوة(المادة الأساسية) إلى تجويف الكيس عن طريق النقل الفعال.

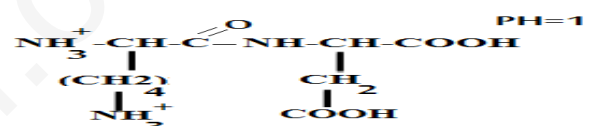
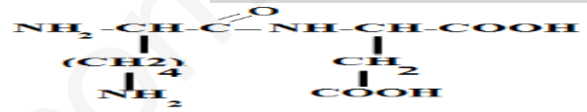
III.3. رسم خططي يوضح العلاقة بين المرحلة الكيمووصونية والمرحلة الكيموهيدرولية:



الموضوع الثاني:

التمرين الأول: (05 نقاط)

1. كتابة صيغة ثانوي الببتيد المتشكل :



التعليق: يحمل ثانوي الببتيد شحنة (+2) لأنه عند pH=1 (وسط حامضي جداً) يسلك سلوك القاعدة فيكتسب بروتون. الشحنة الموجبة الأولى ناتجة من مجموعة الأميني القاعدية في الهياكل الأمينية والشحنة الموجبة الثانية ناتجة من الجذر القاعدي لحمض Lys

2. النص العلمي:

مقدمة :

يأخذ البروتين بعد تشكيله بنية فراغية ثابتة ومستقرة تسمح له باداء وظائفه المتنوعة حيث ينتقل البروتين من بنية الى بنية أكثر تعقيداً للوصول الى البنية الفراغية التي تناسب وظيفته التي يقوم بها. فكيف تتطور البنيات الفراغية للبروتينات و ما دور المورثة في ذلك؟

العرض :

في نهاية الترجمة تتحرر السلسلة الببتيدية في الهيولى وتمر بعدة مستويات بنوية متدرجة التعقيد و تبدأ بالبنية الأولية الموضحة في الشكل (ب) والتي تميز بارتباط الأحماض الأمينية بروابط ببتيدية مكونة من عدد محدد و مرتب في موقع دقيقة ومحددة حسب الرسالة الوراثية. تلتف السلسلة الببتيدية تلقائياً في مناطق محدودة لتأخذ مستوى فراغي ثانوي في شكل حلزوني أو في شكل وريقات بفضل روابط هيدروجينية تتطور هذه البنية إلى بنية ثالثية كالموضحة في الشكل (أ) والتي تميز بتقارب الأحماض الأمينية فضائياً وتستقر هذه البنية لتشكل روابط كيميائية جديدة وراثياً تظهر بين جذور الأحماض الأمينية وهي الروابط الهيدروجينية ، الأقطاب الكارهة للماء ، الشاردية والجسور الكبريتية.

خاتمة :

بعد نضج البروتين تحدث له انطواءات عديدة ، تسمح للأحماض الأمينية ذات ارقام متباعدة في السلسلة الأولية بالتقارب فضائياً مشكلة روابط كيميائية مختلفة مكسبة البروتين مستوى فراغي محدد وراثياً يسمح له بالقيام بوظيفته.

التمرين الثاني: (7 نقاط)

1. تسمية الأجزاء المفصولة مع تحديد المعيار المعتمد:

- 1-----نواة-----المعيار----- يتربّب من نسبة عالية من ADN ونسبة قليلة من البروتينات والـ ARN
- 2-----ميتوكوندي-----المعيار----- استهلاك كبير لـ O₂ و انتاج وافر لـ ATP
- 3-----بوليزوم-----المعيار----- احتوائهما على نسبة عالية من ARN ونسبة تركيب البروتين عالية

1-2. دور كل منها في تركيب الإنزيم (البروتين):

النواة: تحتوي على المعلومات الوراثية وهي مقر استنساخ و نسخ ARN_m

الميتوكوندري: توفير الطاقة لأآلية تركيب البروتين

بوليزومات(الشبكة الهيولية المحببة): مقر تركيب البروتين في الهيولى

.1-II



نوع التفاعل الحيوي هو تفاعل تحويلي لمادتين

2-2. الشرح:

تأثير مادة الغليكوفوزات السامة على نشاط إنزيم EPSPS هو تأثير تنافسي ثبيطي حيث ان مادة الغليكوفوزات تملك بنية فراغية مشابهة لمادة PEP لذلك تنافسها على الموقع الفعال للإنزيم و تثبت عليه لوجود تكامل بنوي بين الموقع الفعال والجزء البنوي للركيزة فلا يحدث التفاعل.

الاستنتاج:

هذه المادة تثبط عمل إنزيم PSPS وهذا سيمعن تشكييل المادة الاولية المشرفة عن تركيب بعض الأحماض الامنية (العطيرية) الضرورية للنبات و بالتالي **موت الأعشاب**

3-3. التحليل المقارن لنشاط الإنزيمين E1 و E2:

تمثل **الوثيقة النشاط الإنزيمي** بدلالة مادة الغلوكوفوزات في وجود إنزيم 1 و 2 حيث نلاحظ:

يكون نشاط الإنزيمي لـ E1 اعظمي عند غياب غликوفوزات و يبقى ثابت حتى في وجودها بالتركيز الضعيفة حتى يصل تركيزها الى حوالي (0.9 Mm) ثم يبدأ بالتناقص تدريجيا و هذا مع تزايد في تركيز غликوفوزات اما النشاط الإنزيمي لـ E2 يكون اعظمي في غياب غликوفوزات ثم يتناقص نشاطه تدريجيا مع تزايد تركيز المادة السامة الى ان ينعدم النشاط كلبا في التركيز (0.9Mm)

الاستنتاج:

السلالة (النباتات) المعدلة وراثيا تتأثر ايضا بمادة غликوفوزات لكن في التراكيز العالية

* يمكن استعمال مبيد الأعشاب دون القضاء على نبات الصوچا بتركيز ضعيفة لا تتعدى 0.9Mm

التمرين الثالث: (08 نقاط)

		<p>I - المقارنة:</p> <ul style="list-style-type: none"> - المصل لا يؤثر على الخلايا السرطانية. - تعمل الخلايا المقاوية على تدمير (تدمير) الخلايا السرطانية. <p>نقط الاستجابة المناعية: خل و 2 - الرسم : (0.5 لتنظيم الرسم و 1 على البيانات)</p>
		<p>II - (1) - أهمية العلاج بالانترلوكين :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تشفيط الاستجابة المناعية الخلوية ضد الخلايا السرطانية (الورم). <p>التوضيح : الحقن المتزايد للأنترلوكين يؤدي إلى زيادة عدد المقاويات LTc التي تعمل على تدمير الخلايا السرطانية تراجع الورم.</p> <p>(2) - العناصر المستهدفة من طرف فيروس VIH : هي المقاويات LT4 .</p> <p>التفسير :- انخفاض تركيز الأجسام المضادة عند الشخص المصاب يعود إلى استهداف فيروس VIH للمقاويات LT4 الضرورية لتشفيط المقاويات LB التي تتکاثر و تتمايز إلى بلازميات منتجة للأجسام المضادة .</p> <p>(3) - أثر الدواء في الحد من تدهور صحة المصاب :</p> <ul style="list-style-type: none"> زيادة في عدد المقاويات (LT4) التي تؤدي إلى تشفيط الاستجابات المناعية نتيجة : - منع الخلايا المصابة (LT4) من إنتاج الفيروس (تكاثر الفيروس). - منع الفيروس من الالتصاق أو التثبيت بالخلايا (LT4) السليمة .
		<p>III - النص العلمي : يبرز دور البروتينات</p> <p>يتمثل دور البروتينات في :</p> <ul style="list-style-type: none"> - مؤشرات الذات (CMH – Rh – ABO) : تحدد الهوية البيولوجية للفرد تسمح بتمييز الذات عن اللاذات . - عوامل انتقاء و انتخاب (المستقبلات BCR – TCR ، و مستقبلات الانترلوكين) : التعرف على المستضد ، و التحسس . - عوامل تحفيز (الانترلوكينات) : تحفيز و تشفيط الخلايا المناعية . - عوامل التدمير أو الإقصاء أو التنفيذ هي : <ul style="list-style-type: none"> • الأجسام المضادة : إبطال مفعول المستضد . • البروفورين : يشكل قنوات على مستوى غشاء الخلية المستهدفة مسبباً الصدمة الحولية . • الإنزيمات الحالة : تفكك المستضد . • المستقبلات الغشائية للبالغة الكبيرة : تسهيل بلعمة المعقدات المناعية .
		<p>إجابة أخرى محتملة :</p> <p>يتمثل دور البروتينات في الدفاع عن الذات :</p> <ul style="list-style-type: none"> - جزيئات CMH تسمح للخلايا المناعية بالتمييز بين عناصر الذات و اللاذات . - المستقبلات الغشائية للبالغات الكبيرة تسمح بالثبيت بالمعقد المناعي . - الأجسام المضادة ترتبط بالمستضد و تثبيط نشاطه . - جزيئات الانترلوكين IL2 تسمح بتحفيز الخلايا المناعية . - BCR للمقاويات B تسمح بالتعرف على الببتيد المستضدي . - TCR للمقاويات T4 تسمح بالتعرف المزدوج على المعقد CMHII- الببتيد المستضدي . - TCR للمقاويات Tc تسمح بالتعرف المزدوج على المعقد CMHII- الببتيد المستضدي . - جزيئات البروفورين تشكل قنوات حولية تسمح بحدوث صدمة حولية للخلايا المصابة . <p>فيؤمن ذلك حماية العضوية و الحفاظ على صحتها .</p>