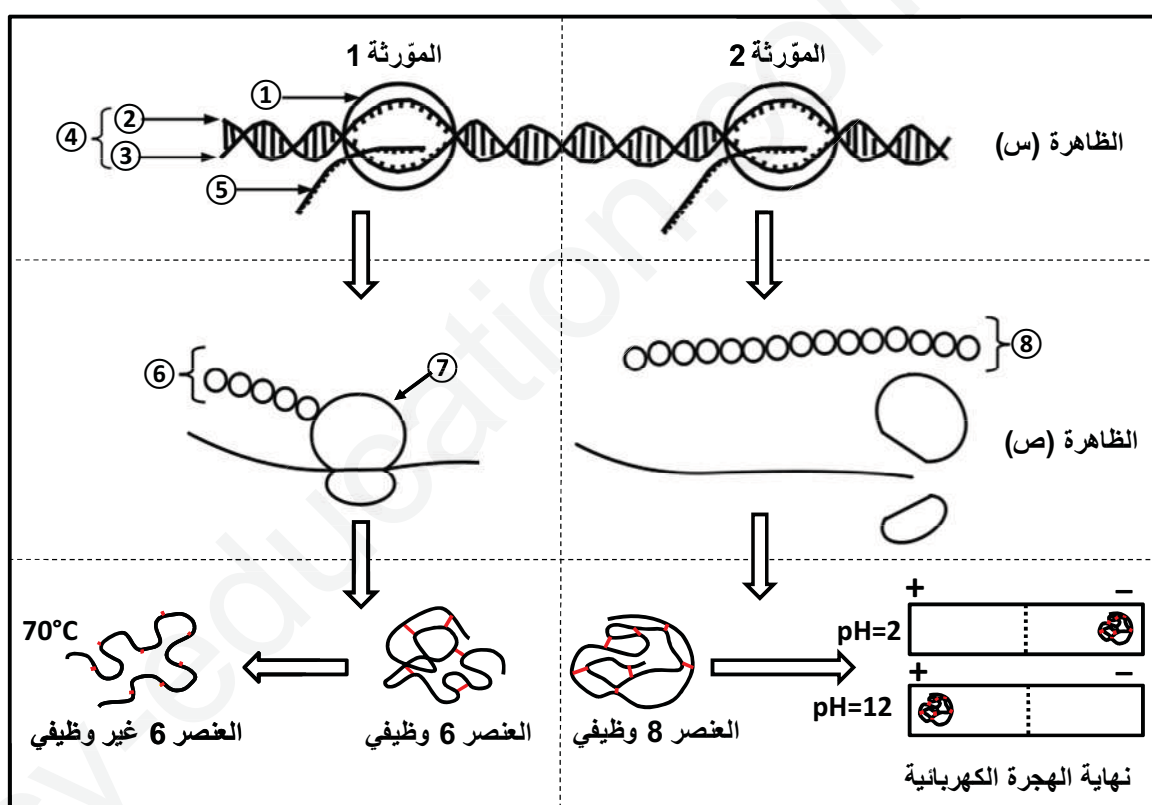


على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول

التمرين الأول: (05 نقاط)

تركب الخلية بروتينات متنوعة بتتواء المورثات المشرفة على تركيبها تمتاز بتخصص وظيفي عال تؤدي أدوارها في أو ساط ملائمة. نزيد من خلال الوثيقة التالية إبراز جانب من مراحل تركيب البروتين وبعض خصائصه:



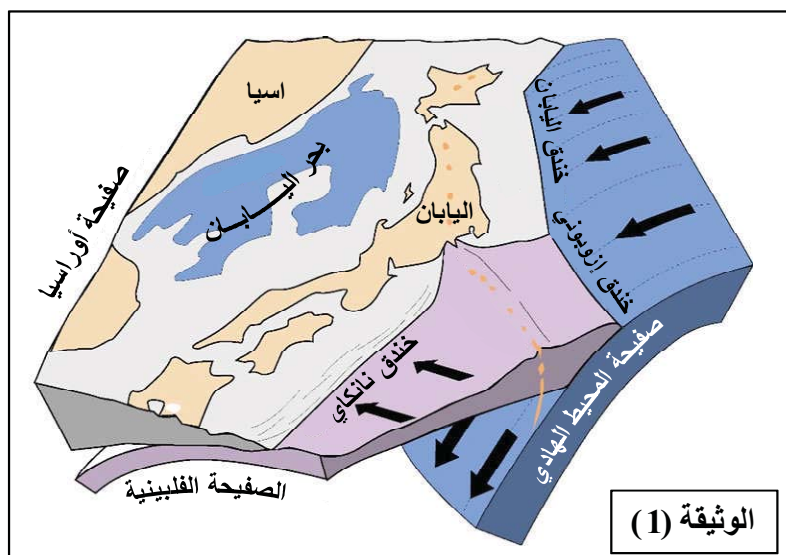
- ١- تعرف على البيانات المرقمة و الظاهرتين (س) و (ص).
 - ٢- بالاعتماد على معطيات الوثيقة و مستغلاً معارفك ، اكتب نصا علمياً تبرز من خلاله مصدر التخصص الوظيفي العالي للبروتين وكذا علاقته بظروف الوسط.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

تقع اليابان في قوس النار وهي منطقة تشتهر بنشاطها الزلالي والبركاني العنفيين. نريد من خلال هذه الدراسة الكشف عن أسباب ذلك.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) نموذجاً ثلاثي الأبعاد لجزء من منطقة حزام النار.

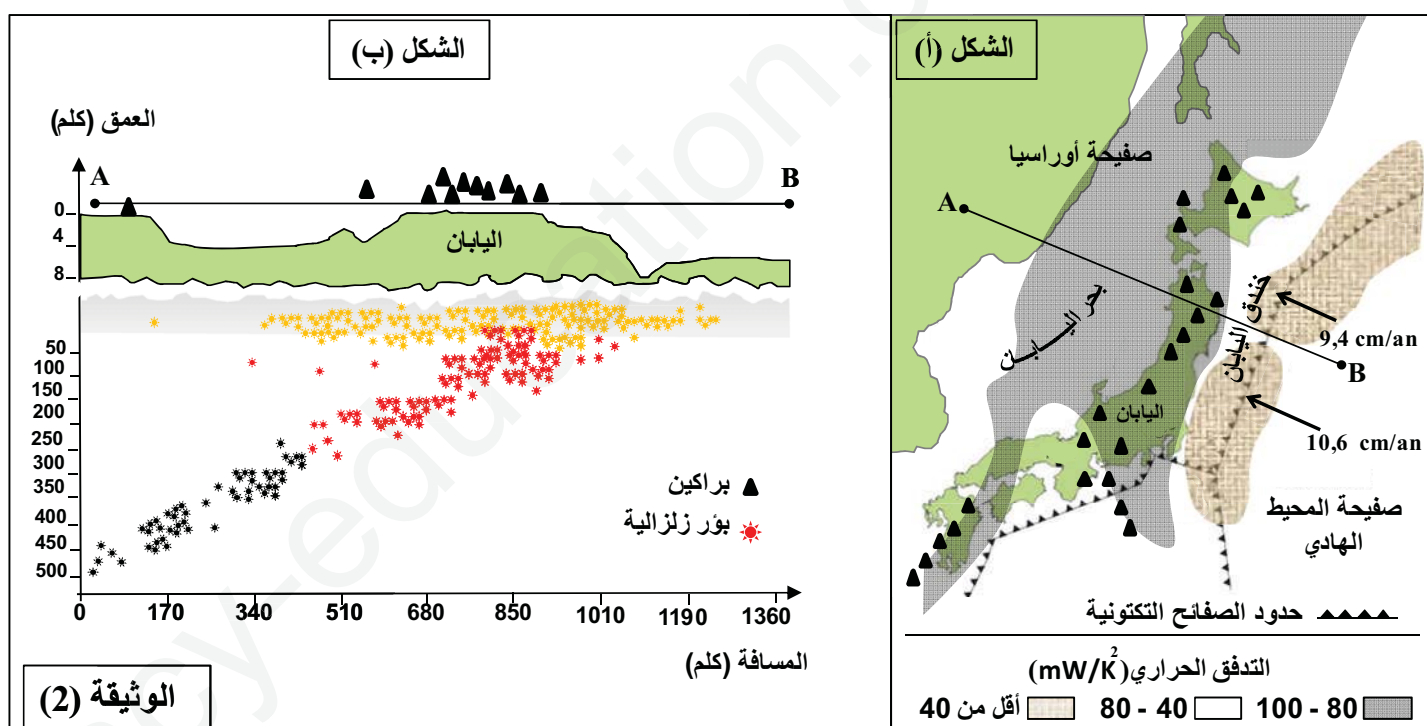


1- صنف الصفات التكتونية الظاهرة في الوثيقة من حيث نوعها و كثافتها مع تعليل هذه الأخيرة.

2- استخرج من الوثيقة (1) أنواع النشاطات التكتونية التي تميز المنطقة المدروسة محدداً الطواهر والبنية الجيولوجية المرافقة لها.

الجزء الثاني:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) التدفق الحراري بالميلي واط / كم² / ث، في المنطقة المدروسة سابقاً. بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة مقطعاً جيولوجياً في المستوى (AB) الموضح في الشكل (أ) من الوثيقة (2).



1- حل الشكل (ب) من الوثيقة (2).

- اعتماداً على الشكل (أ)، فسر اختلاف التدرج الحراري انطلاقاً من صفيحة المحيط الهادئ باتجاه بحر اليابان.
- باستدال منطقي وبالاستعانة بمعطيات الوثيقة (2)، اشرح لماذا تعتبر اليابان مجموعة جزر نشطة تكتونية.

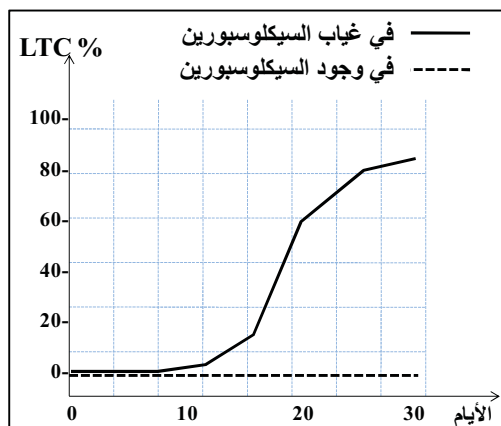
التمرين الثالث: (08 نقاط)

يلجأ الأطباء إلى استعمال المثبطات المناعية للتغلب على مشكلة رفض الطعام لدى المرضى في حالة عدم توفر المعطى المناسب، سنتعرف في هذه الدراسة على الاستجابة المناعية المتدخلة في رفض الطعام وتأثير المثبطات المناعية عليها.

الجزء الأول:

لفهم بعض آليات الاستجابة المناعية المتدخلة في رفض الطعام، نقترح عليك الدراسة الآتية:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) ظروف ونتائج تطعيم الجلد عند فئران تتبع إلى سلالات مختلفة: السلالات A (الفئران A_1 و A_2)، السلالات B (الفئران B_1 و B_2)، السلالات C (Nudes) (فئران بدون غدة تيموسية منذ الولادة).



الشكل (ب)

التجربة	المعطى	المستقبل	النتائج
1	الطعام A_1		قبول الطعام
2	الطعم A_1		رفض الطعام بعد 11 يوماً من طرف الفئران B_2 و B_1
3	نوبة الطعام الأول A_1		رفض الطعام الثاني بعد 6 أيام
4	الطعم A_1		قبول الطعام
5	نوبة الطعام الأول A_1		رفض الطعام C بعد 11 يوماً

الوثيقة (1)

الشكل (أ)

1- نقاش معطيات الشكل (أ) من الوثيقة (1) مستخرجا شرط قبول الطعام عند الفئران العادي ومتغيرات الاستجابة المناعية المتدخلة في رفض الطعام.

2- السيكلوسبيورين (cyclosporine) أحد أنواع المثبطات المناعية، لمعرفة طريقة تأثيره على نتائج التجربة التالية:
نحضر وسطاً تجريبياً يحتوي على بلعميات كبيرة، LT_4 و LT_8 مستخلصة من الفأر B و خلايا جلدية مستخلصة من الفأر A و ندرس تطور الخلايا LTc في الوسط بوجود و بغياب السيكلوسبيورين، النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).

- بالاعتماد على معطيات الشكل (ب) من الوثيقة (1)، اقترح فرضيتين تفسر بهما طريقة تأثير السيكلوسبيورين.

- الجزء الثاني:

كمية ^{51}Cr المحرر (و)	خلايا الطعم الموسومة مضاد إليها	الوسط
0	لا شيء (وسط شاهد)	1
0	$\text{LT}_4 + \text{LT}_8$	2
300	بلغميات كبيرة + $\text{LT}_4 + \text{LT}_8$	3
0	بلغميات كبيرة + $\text{LT}_4 + \text{LT}_8$ + سيكلوسبورين	4
300	بلغميات كبيرة + $\text{LT}_4 + \text{LT}_8$ + سيكلوسبورين + IL_2	5
100	بلغميات كبيرة + $\text{IL}_2 + \text{LT}_8$ بتركيز محدود	6
الوثيقة (2)		

للتأكد من صحة إحدى الفرضيتين السابقتين، تم استخلاص خلايا الطعم من فأر معطى من السلالة A و وسمها بالكروم المشع ^{51}Cr الذي يحرر عند تحريرها. توضع خلايا الطعم الموسومة في أوساط زرع ملائمة ثم تضاف إليها خلايا مناعية مستخلصة من فأر مستقبل من السلالة B، يمثل جدول الوثيقة (2) شروط ونتائج هذه التجربة.

- حل النتائج التجريبية الممثلة في جدول الوثيقة (2).
- أنجز رسمًا تخطيطيًا وظيفياً توضح من خلاله الدور الذي لعبته البالعات الكبيرة في الوسط 3.
- اشرح كيف يؤدي علاج المستقبل بمادة السيكلوسبورين إلى مساعدة جسمه على قبول الطعم.

الجزء الثالث:

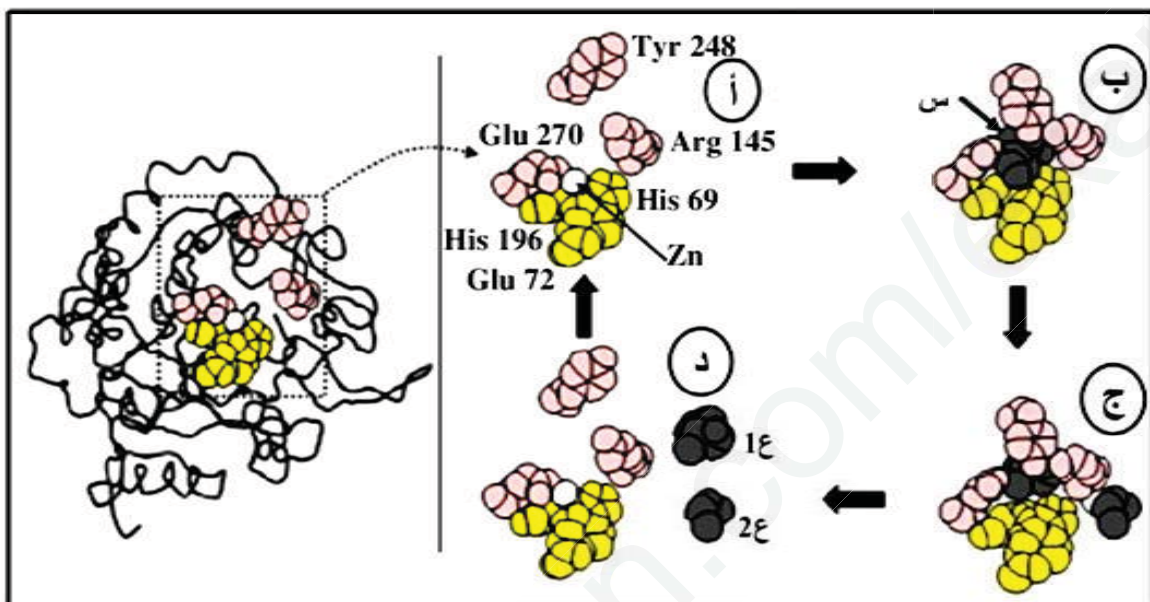
انطلاقاً من معطيات هذا التمرين و باستثمار معارفك الخاصة ، انقد استخدام المثبتات المناعية في مجال زراعة الأعضاء، مع اقتراح إجراءات وقائية مصاحبة لاستعمالها.

الموضوع الثاني:

التمرين الأول: (05 نقاط)

تظهر البروتينات بنيات فراغية محددة متخصصة وظيفيا، لإظهار العلاقة بين بنية البروتين و تخصصه في التحفيز الإنزيمي
نقترح عليك الدراسة التالية:

تبين الوثيقة البنية الفراغية لإنزيم كربوكسي ببتيزار و آلية عمل الجزء المحدد بإطار.



- صف بدقة بنية إنزيم كربوكسي ببتيزار.
- معتمدا على الوثيقة و بتجنيد معارفك الخاصة ، اشرح مراحل الانتقال من الحالة (أ) إلى الحالة (د).

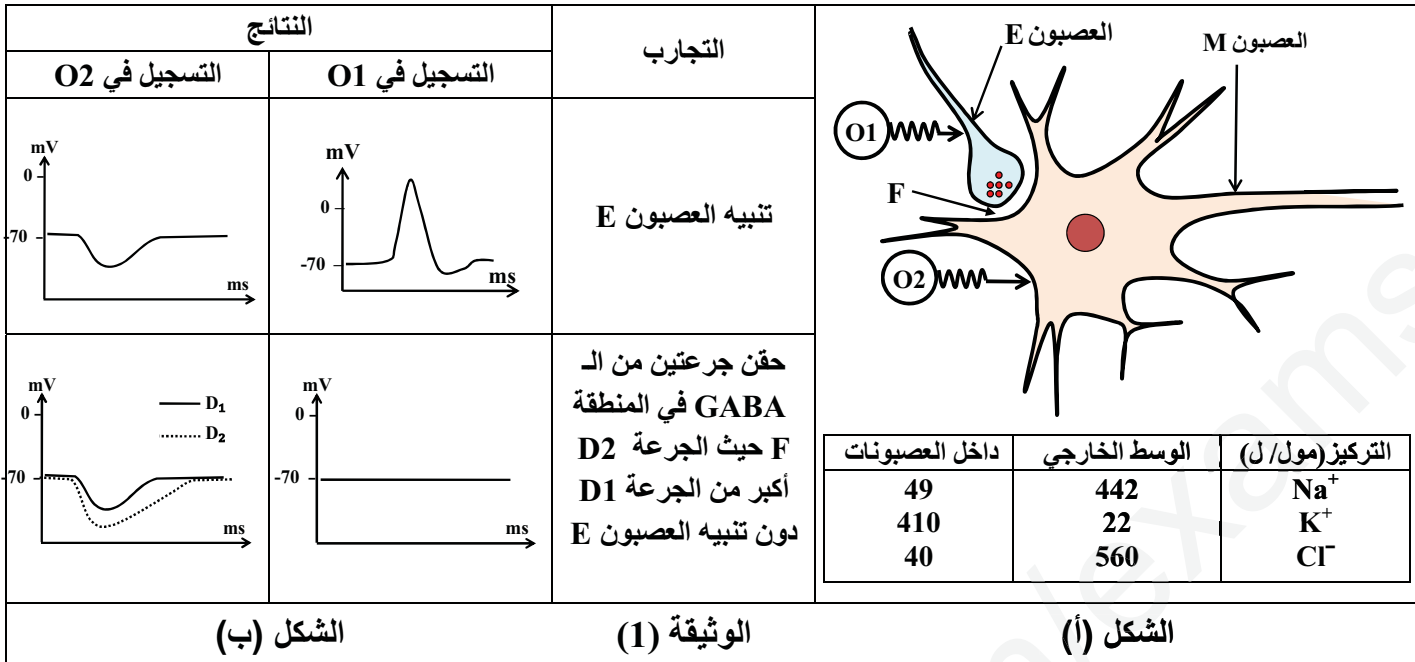
التمرين الثاني: (07 نقاط)

يعاني الكثير من الناس من مشكل القلق، إلا أنهم يرفضون العلاج بالفاليلوم (مخدر صيدلاني) خوفاً من تأثير هذا الدواء على جهازهم العصبي ، لمعرفة آلية تأثير الفاليلوم على الجهاز العصبي المركزي نحقق الدراسة التالية:

الجزء الأول:

لتحديد بعض خصائص العصبونات التي تتشابك على مستوى النخاع الشوكي ننجذ التركيب التجريبي الممثل في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، نقوم بمعاييرة التركيز الشاردي لبعض الأيونات على جانبي غشاءي العصبونين: الجامع (E) و الحركي (M) في حالة الراحة ، ثم نحقق التجارب المماثلة مراحلها و ننتائجها في الشكل (ب) من الوثيقة (1):

- بين أن التسجيلات المحصل عليها في الجهازين (O1) و (O2) ناتجة عن تغيرات التراكيز الشاردية بين الوسطين الداخلي والخارجي للعصبونين (E) و (M)



نحقن حيوان بمادة البيكروتونكسين (مادة تثبط عمل الـ GABA في الجهاز العصبي المركزي) فنلاحظ أن هذا الحيوان تظهر عليه أعراض القلق.

2- فسر علاقة الـ GABA بظهور أعراض القلق.

الجزء الثاني:

لمعرفة آلية تأثير الفاليوم نقوم باستعمال نفس التركيب التجريبي الممثل في الشكل (أ) من الوثيقة (1) لتحقيق سلسلة من التجارب على مرحلتين ، نتائجها مماثلة في جدول الوثيقة (2).

المرحلة الأولى																			
التجارب	النتائج	حقن الـ GABA فقط في المنطقة F	حقن الـ GABA + الفاليوم في المنطقة F																
			التسجيلات في O2																
المرحلة الثانية																			
حقن كميات متزايدة من الفاليوم في المنطقة F في وجود كمية كافية و ثابتة من الـ GABA ثم حساب عدد القنوات الغشائية المفتوحة	التجربة																		
<table border="1"> <thead> <tr> <th>تركيز الفاليوم المحقون (نانومول)</th> <th>عدد القنوات الغشائية المفتوحة</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>200</td> <td>5</td> </tr> <tr> <td>100</td> <td>0</td> </tr> <tr> <td>50</td> <td>54</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>78</td> </tr> <tr> <td>0</td> <td>90</td> </tr> <tr> <td>106</td> <td>106</td> </tr> <tr> <td>200</td> <td>100</td> </tr> </tbody> </table>	تركيز الفاليوم المحقون (نانومول)	عدد القنوات الغشائية المفتوحة	200	5	100	0	50	54	5	78	0	90	106	106	200	100	النتائج		
تركيز الفاليوم المحقون (نانومول)	عدد القنوات الغشائية المفتوحة																		
200	5																		
100	0																		
50	54																		
5	78																		
0	90																		
106	106																		
200	100																		
(الوثيقة (2))																			

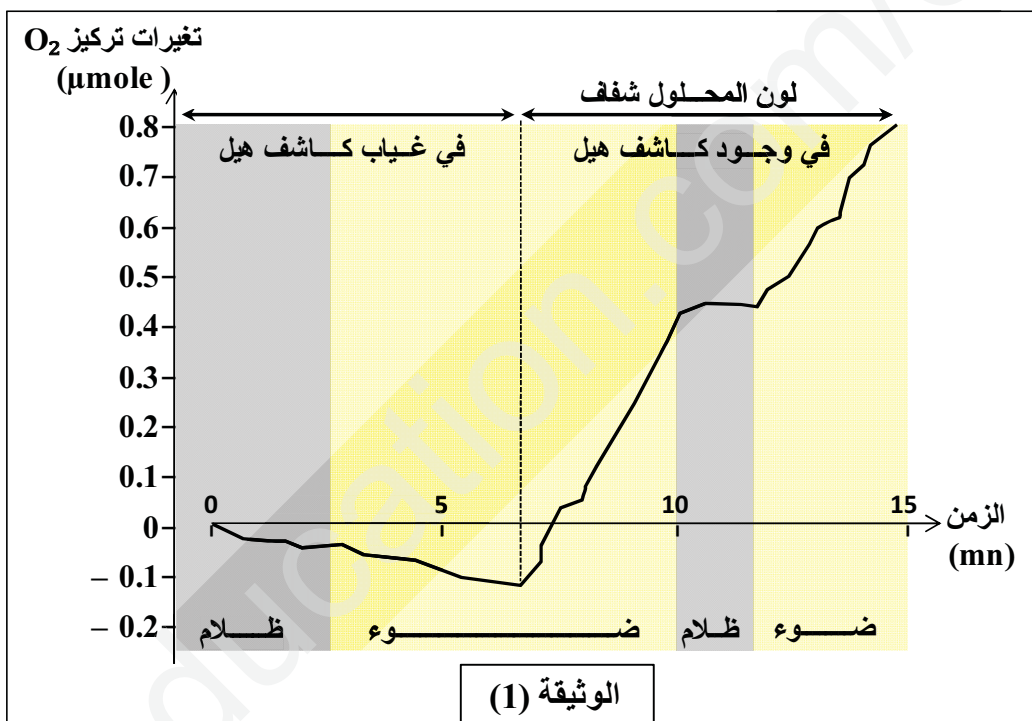
- حل النتائج المحصل عليها في المرحلة الأولى من هذه التجارب.
- بالاعتماد على نتائج المرحلتين الأولى والثانية من التجارب ، فسر آلية تأثير الفاليوم.
- بزر مخاوف المرضى من استعمال الفاليوم.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تمتاز الخلايا ذاتية التغذية باحتواها على عضيات خلوية ذات بنية حجيرية تمكناها من القيام بمجموعة من التحولات الطاقوية الخاصة لظروف الوسط.

الجزء الأول:

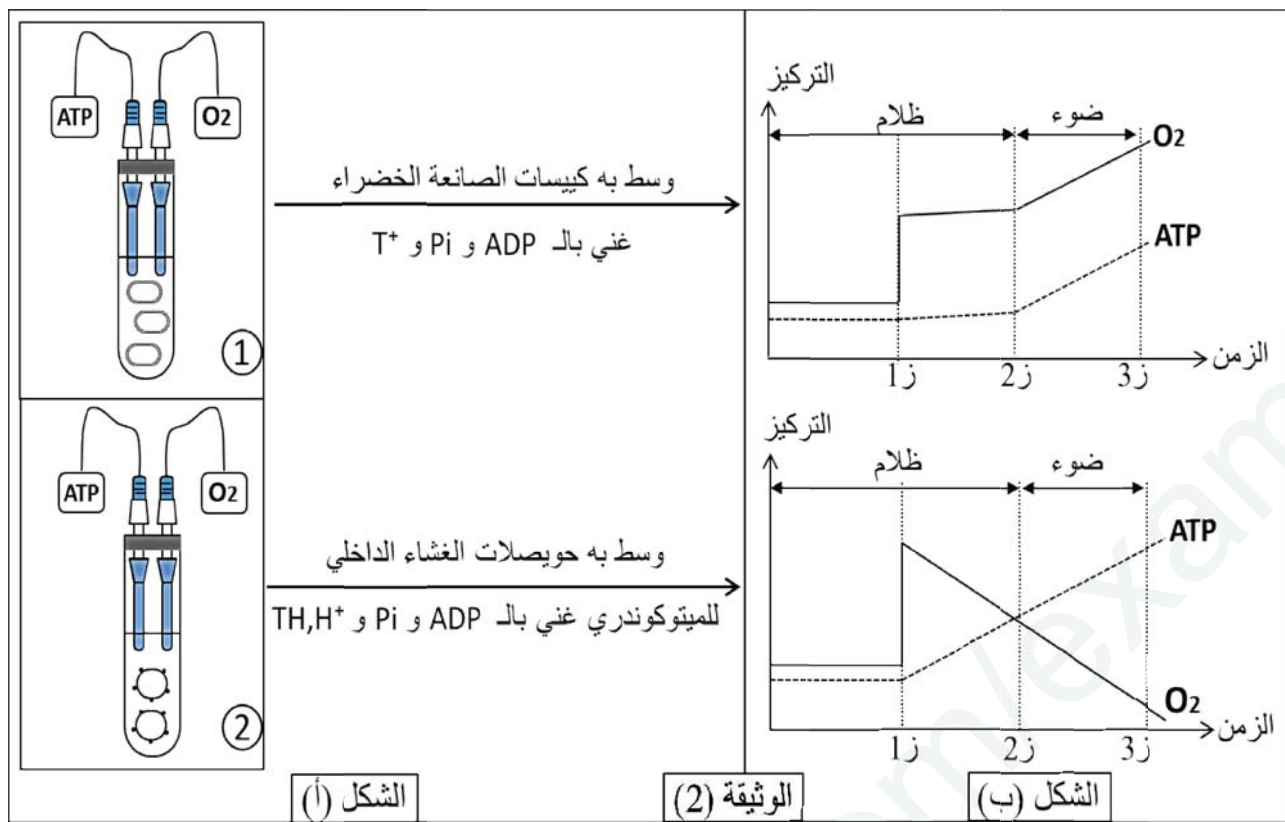
نضع معلقا من صانعات خضراء و ميتوكوندريات في مفاعل به ماء خال من CO_2 في وجود و في غياب كاشف هيل (ثنائي كلورو- إندو- فينول)، الذي يأخذ اللون الأزرق في حالة الأكسدة و اللون الشفاف في حالة الإرجاع.
تابع تغيرات تركيز الأكسجين في الظلام وفي الضوء، النتائج موضحة في منحنى الوثيقة (01)



- فسر تغيرات تركيز الأكسجين في وجود و في غياب الضوء، مدعما إجابتك بمعادلات كيميائية.
- مثل التفاعلات التي تحدث في الوسط عند حقن CO_2 في الزمن 10 د.

الجزء الثاني:

لإظهار العلاقة بين الأكسجين و تركيب ATP على مستوى العضيات السابقة، نقوم بتحضير التركيبين التجاريين الممثلين في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
نحقن في كل تركيب تجاريي عند الزمن (ز1) كمية محددة من الأكسجين ثم نتابع تطور تركيز ATP و تركيز الأكسجين في الوسطين ،النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).



- 1- بالاعتماد على معطيات الوثيقة (2) اشرح المزاوجة بين تطور تركيز الأكسجين في الوسط و تركيب الـ ATP
- 2- استنتج تأثير إضافة مادة FCCP (التي تجعل الغشاء نفذا للبروتونات) على تطور الأكسجين و الـ ATP بعد ز 3 في كل تركيب تجاري معلا إجابتك.
- III- انطلاقا من معطيات هذه الدراسة و بتوظيف مكتسباتك، مثل برسم تخطيطي وظيفي التحولات الطاقوية التي تحدث في الصانعة الخضراء و الميتوكوندري على مستوى خلية ذاتية التغذية.

بالتفصيق في شهادة البكالوريا

الإجابة النموذجية على الموضوع الأول

التمرين الأول:

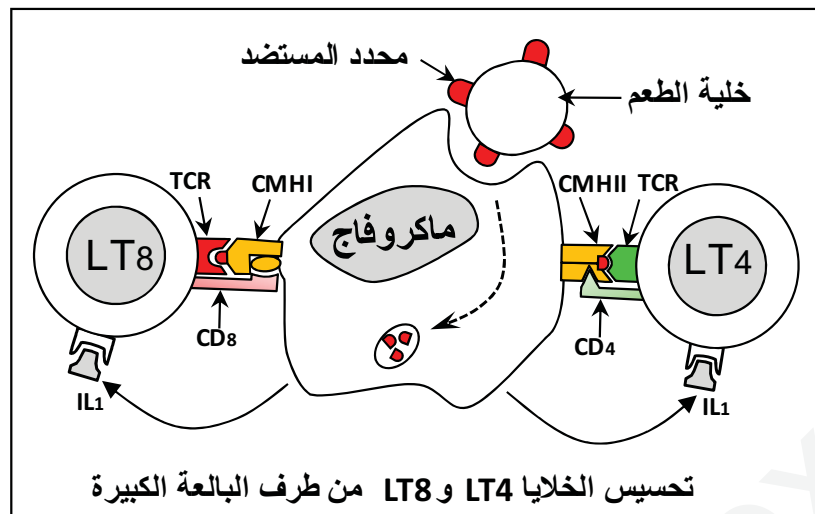
نقط 05 التنقيط	الإجابة النموذجية
10*0.125 (1.25)	<p>1- التعرف على البيانات المرقمة و الظاهرتين (س) و (ص):</p> <p>ARN بوليمراز. 2- السلسلة المستنسخة. 3- السلسلة غير المستنسخة. 4- ADN. 5- ARNm 6- السلسلة الببتيدية الناتجة عن تعبير المورثة 1 (في طور التشكل). 7- ريبوزوم 8- السلسلة الببتيدية الناتجة عن تعبير المورثة 2 (بعد انتهاء تشكيلها).</p> <p>الظاهرة (س): النسخ الظاهرة (ص): نهاية الترجمة.</p>
0.25	<p>2- نص علمي يبرز مصدر التخصص الوظيفي العالي للبروتين وكذا علاقته بظروف الوسط مقدمة:</p> <p>تركب الخلية أنواعا مختلفة من البروتينات المتخصصة وظيفياً فما علاقة بنية البروتين بتخصصه الوظيفي؟ وكيف تؤثر عوامل الوسط على وظيفة البروتين؟</p> <p>العرض:</p> <p>- يتكون البروتين من نوع، عدد وترتيب محدد من الأحماض الأمينية والذي يخضع لتناسب محدد من النيكلويوتيدات في المورثة (الرسالة الوراثية) التي يتم ترجمتها إلى متعدد ببتيد من خلال التعبير المورثي الذي يمر بمراحلتين: النسخ والترجمة.</p>
0.25	<p>- تتوقف البنية الفراغية للبروتين وبالتالي تخصصه الوظيفي على الانطواء الطبيعي للسلسلة الببتيدية في مناطق محددة منها وهو ما يسمح بتشكيل روابط كيميائية مختلفة (شاردية ، هيدروجينية ، ثنائية الكبريت ، تجاذب الجذور الكربوهيدراتية للماء) التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة وراثياً (تموضع بطريقة دقيقة في السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية).</p>
0.75	<p>- تعمل البروتينات (الإنزيمات خاصة) في أوساط ملائمة تختلف من بروتين لآخر إذ يملك كل بروتين درجة حرارة ودرجة حموضة مثلى يكون نشاطه عندهما أعظمياً. وإن أي تغير في عوامل الوسط هذه يؤثر على البنية الفراغية للبروتين وبالتالي فعاليته.</p> <p>- الأحماض الأمينية مرکبات حلقية، فالبروتين يتأثر بدرجة حموضة الوسط بسبب تأثير المجموعات الوظيفية الحرة (الكريبوکسيلية أو الأمينية) خاصة تلك الواقعة في السلسلة الجانبية للأحماض الأمينية والمكونة للموقع الفعال. حيث يأخذ البروتين شحنة إيجابية موجبة لتأمين الوظائف الأمينية في الوسط الحامضي تزداد قيمتها بانخفاض الـ PH ويأخذ شحنة إيجابية سالبة لتأمين الوظائف الكريبوکسيلية في الوسط القاعدي تزداد قيمتها بزيادة الـ PH وهذا ما يؤثر على بنية الفراغية خاصة شكل الموقع الفعال، فيقل نشاطه تدريجياً إلى أن ينعدم كلما زادت أو قلت حموضة الوسط عن قيمتها المثلث.</p>
0.5	<p>- درجات الحرارة المنخفضة تثبيط نشاط الإنزيم حيث تقل حركة الجزيئات مما يقلل من فرص تصدامها وبالتالي صعوبة حدوث التفاعلات الكيميائية التي تتطلب ارتباط الإنزيم بمادة التفاعل على مستوى الموقع الفعال.</p>
0.5	<p>- في حين يسبب ارتفاع الحرارة تخريب البنية الفراغية للبروتين ونخص بالذكر شكل الموقع الفعال بكسر الروابط التي تحافظ على استقرارها (الهيدروجينية منها خاصة).</p> <p>خاتمة:</p>
0.25	<p>إن علاقة خصوصية البروتين ببنيته تتوقف على سلامة الرسالة الوراثية حيث أن أي خلل في الرسالة الوراثية يتربّع عنه تغيير في السلسلة الببتيدية وهو ما يعطي البروتين بنية فراغية غير طبيعية تفقد فعاليته.</p>

نقط 07 1.5 النوع والترتب 0.25 للتعليل	<p>الجزء الأول:</p> <p>1- تصنیف الصفات التکتونیة الظاهره في الوثیقة من حيث نوعها و ترتیبها حسب کثافتها:</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">الصفیحة</th> <th style="text-align: center;">نوعها</th> <th style="text-align: center;">الترتيب حسب الكثافة</th> <th style="text-align: center;">التعلیل</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">صفیحة المحيط الهادی</td> <td style="text-align: center;">محيطیة</td> <td style="text-align: center;">01</td> <td style="text-align: center;">غوص صفیحة المحيط الهادی</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">صفیحة الفلیلین</td> <td style="text-align: center;">محيطیة</td> <td style="text-align: center;">02</td> <td style="text-align: center;">تحت صفیحة الفلیلین وغوص هذه</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">صفیحة اوراسیا</td> <td style="text-align: center;">قاریة محيطیة</td> <td style="text-align: center;">03</td> <td style="text-align: center;">الأخریة تحت صفیحة اوراسیا</td> </tr> </tbody> </table>	الصفیحة	نوعها	الترتيب حسب الكثافة	التعلیل	صفیحة المحيط الهادی	محيطیة	01	غوص صفیحة المحيط الهادی	صفیحة الفلیلین	محيطیة	02	تحت صفیحة الفلیلین وغوص هذه	صفیحة اوراسیا	قاریة محيطیة	03	الأخریة تحت صفیحة اوراسیا
الصفیحة	نوعها	الترتيب حسب الكثافة	التعلیل														
صفیحة المحيط الهادی	محيطیة	01	غوص صفیحة المحيط الهادی														
صفیحة الفلیلین	محيطیة	02	تحت صفیحة الفلیلین وغوص هذه														
صفیحة اوراسیا	قاریة محيطیة	03	الأخریة تحت صفیحة اوراسیا														
01.25	<p>2- النشاطات التکتونیة التي تمیز المنطقة المدروسة وتحديد الظواهر والبنیات الجیولوجیة المرافقه لها.</p> <p>هذه المنطقة عبارة عن منطقة تقارب (غوص) يتمثل في:</p> <ul style="list-style-type: none"> * غوص صفیحة المحيط الهادی تحت صفیحة اوراسیا نتج عنه تشكل خندق اليابان. * غوص صفیحة المحيط الهادی تحت صفیحة الفلیلین نتج عنه تشكل خندق ایزوپونی. * غوص صفیحة الفلیلین تحت صفیحة اوراسیا نتج عنه تشكل خندق نانکای. * ظهور أرخبیل اليابان (جزر برکانیة تحصر بينها وبين اليابسة بحرا). 																
0.25	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1- تحلیل الشکل (ب) من الوثیقة (02):</p> <p>يمثل الشکل (ب) مقطعًا جیولوجيًا يمتد من المحيط الهادی باتجاه صفیحة اوراسیا يدعی مخطط بینیوف، حيث:</p>																
0.5	<p>نلاحظ: زاوية میل تقارب⁰ 45 تعبّر عن غوص صفیحة المحيط الهادی تحت صفیحة اوراسیا، يصاحبها انتشار زلزال يزداد عمق بؤرها باتجاه الصفیحة الطافیة، يعلوها انتشار براکین تتمرکز بشدة في جزر اليابان.</p>																
0.5	<p>2- تفسیر اختلاف التدرج الحراري انطلاقاً من صفیحة المحيط الهادی باتجاه بحر اليابان:</p> <p>- في المحيط الهادی يتراوح التدفق الحراري بين 40-80 ملي واط ثم ينخفض إلى أقل من 40 ملي واط على مستوى منطقة القارب بين الصفيحتين (الهادی وأوراسیا) ليرتفع إلى 80-100 ملي واط بصورة مفاجئة على مستوى جزر وبحر اليابان.</p>																
0.5	<p>- تبريد الصفیحة المحيطیة كلما تقارب من منطقة الغوص نتيجة تشربها بالماء مما يفسّر انخفاض درجة حرارتها كلما اتجهنا نحو الخندق البحري أين نسجل أدنى تدفق حراري (40 ملي واط).</p>																
0.25	<p>- ينتج عن غوص الصفیحة المحيطیة انصهار جزئي للبیریدویت و تشكیل ماغما ساخنة و منخفضة الكثافة تتسرّب نحو الأعلى ضمن الفشة الفاریة تتسبّب في إحداث براکین انفجاریة كما تتسرّب المياه نحو الأعلى بشكل ينابيع حارة وهذا ما يفسّر إرتفاع التدفق الحراري أعلى منطقة الغوص (جزر اليابان)</p>																
0.5	<p>3- الشرح بالاستدلال على اعتبار اليابان مجموعة جزر نشطة تکتونیا:</p> <p>- تقارب صفیحة المحيط الهادی باتجاه صفیحة اوراسیا بسرعات مختلفة تتراوح بين 9.4 و 10.6 سم/سنة (حسب منطقة التماس) مما يؤدی إلى غوص صفیحة المحيط الهادی الكثيفة تحت صفیحة اوراسیا.</p>																
0.5	<p>- يصاحب عملية الغوص تعرّض صخور القشرة المحيطیة إلى ضغوط كبيرة في منطقة المعطف مما يؤدی إلى إنكسارها فتتولد بؤر زلزالیة (يزيد عمقها كلما اتجهنا إلى صفیحة اوراسیا حسب مخطط بینیوف) مما يتسبّب في زلزال عنيفة على السطح .</p>																
0.5	<p>- يرافق عملية الغوص كذلك ظهور براکین من النوع الانفجاری نتيجة اندفاع الماغما الناتجة من الانصهار الجزئي لبیریدویت الصفیحة الطافیة مما يؤدی إلى تشكیل قوس من الجزر البرکانیة.</p>																
0.5	<p>- وبما أن اليابان تقع على حدود صفیحة اوراسیا التي تتحرك متقاربة مع صفیحتی الفلیلین و المحيط الهادی فهي تقع أعلى منطقة الغوص مما جعلها مجموعة من الجزر البرکانیة النشطة تکتونیا</p>																

نقط 08	التمرين الثالث
	<p style="color: red;">الجزء الأول:</p> <p>1- مناقشة معطيات الشكل (أ) من الوثيقة (1) و استخراج شروط و مميزات الاستجابة المناعية المتدخلة.</p> <p>0.5 - قبول الطعم المنقول بين فأرین من نفس السلالة (الفأران A1 و A2 في التجربة 1) و رفض الطعم المنقول بين سلالتين مختلفتين (الفار A1 معطي و الفارين B1 و B2 مستقبلين في التجربة 2) يجعلنا نستنتج أن: الشرط الضروري لقبول الطعم عند فئران عاديّة هو وجود توافق في CMH بين الفار المعطي و المستقبل.</p> <p>0.5 - قبول الطعم المنقول من الفار A1 من طرف الفار المستقبل N في التجربة (4) رغم اختلاف CMH يعود إلى غياب الغدة التيموسية مصدر الخلايا الملفاوية LT ذات الكفاءة المناعية لدى الفار المستقبل N و هذا ما يجعلنا نستنتج أن طبيعة الاستجابة المناعية المتدخلة في رفض الطعم هي: استجابة مناعية ذات وساطة خلوية.</p> <p>0.5 - رفض الفار B1 للطعم الثاني المنقول له من نفس السلالة A بعد 6 أيام (في التجربة 3) وهي مدة زمنية قصيرة مقارنة بالطعم الأول الذي تم رفضه بعد 11 يوم من الزرع (التجربة 2). يبيّن لنا أن الاستجابة المناعية ضد الطعم تمتاز بالذاكرة المناعية.</p> <p>0.5 - رفض الفار B2 للطعم الثاني المنقول له من السلالة (C) مختلفة عن السلالة المعطية للطعم الأول (السلالة A) في مدة زمنية أطول مقارنة بمنطقة رفض الفار B1 للطعم الثاني الذي نقل له من نفس السلالة المعطية للطعم الأول (التجربتين 3 و 5) يبيّن لنا أن الاستجابة المناعية ضد الطعم تمتاز بالتنوعية.</p> <p>2- إقتراح فرضيتين لطريقة تأثير السيكلوسبورين:</p> <p>تحليل بسيط للوثيقة</p> <p>1- السيكلوسبورين يثبط (إنتاج أو إفراز) IL2 من طرف الخلايا LT4</p> <p>2- السيكلوسبورين يمنع تنشيط الخلايا LT8 بالـ IL2 (يُثبط مستقبلات IL2)</p> <p>3- يمنع السيكلوسبورين تحسيس الخلايا LT4 و LT8 من طرف البالعات الكبيرة.</p>
	<p style="color: red;">الجزء الثاني:</p> <p>1- تحليل النتائج التجريبية المحصل عليها في الوثيقة (2):</p> <p>0.25 تمثل الوثيقة (2) شروط و نتائج زراعة خلايا طعم مستخلصة من فأر من السلالة A بوجود خلايا مناعية مستخلصة من فأر من السلالة B ، حيث يترجم تخريب خلايا الطعم بتحرير Cr^{51} في الوسط.</p> <p>من الوسطين 2 و 3</p> <p>0.75 - بوجود الخلايا LT₈ و LT₄ فقط لا يتم تخريب خلايا الطعم الموجودة في الوسط.</p> <p>- بوجود البالعات الكبيرة و الخلايا LT₈ و LT₄ يتم تخريب خلايا الطعم ومنه نستنتج أن تخريب خلايا الطعم يتطلب تعاون خلوي بين الخلايا المناعية الثلاث.</p> <p>من الوسطين 3 و 4</p> <p>0.5 - عدم تخريب خلايا الطعم في وجود السيكلوسبورين رغم توفر الخلايا (LT₄ ، LT₈ و البالعات) وهذا ما يبيّن أن السيكلوسبورين يؤثر على التعاون الخلوي بين الخلايا السابقة بطريقة ما.</p> <p>من الوسطين 4 و 5</p> <p>عند إضافة IL2 إلى الوسط 4 تم تخريب خلايا الطعم رغم وجود السيكلوسبورين مما يجعلنا نستنتج أن السيكلوسبورين يؤثر على إنتاج IL2 من طرف الخلايا LT4.</p> <p>من الوسط 6:</p> <p>في وجود البالعات الكبيرة مع الخلايا LT₈ و IL2 بتركيز محدود يتم تخريب عدد قليل من خلايا الطعم مما يؤكّد ضرورة الخلايا LT4 لتحفيز الخلايا LT8 على تخريب خلايا الطعم من خلال إفرازها لكميات كافية من IL2.</p>

2 - إنجاز رسم تخطيطي للدور الذي تلعبه البالعات الكبيرة في الوسط 3:

1.25



3- شرح تأثير السيكلوسبورين على جسم المستقبل:

0.5

تسمح المعالجة بمادة السيكلوسبورين بمنع ترکيب الأنترلوكين 2 من طرف الخلايا LT_4 و ينتج عن ذلك عدم تنشيط الخلايا LT_4 و LT_8 وبالتالي عدم تكاثر و تمایز هذه الأخيرة إلى LTc مما يؤدي إلى عدم تخریب خلايا الطعم فيتم قبوله بعد فترة من العلاج.

الجزء الثالث:

0.5

بالرغم من أن استعمال المثبطات المناعية في مجال زراعة الأعضاء كان له الفضل في شفاء العديد من المرضى كونه ساهم في التخلص من مشكلة الحصول على المعطي المماثل إلا أنه لا يخلو من السلبيات نظرا لأنه يعرض عضوية المستقبل لخطر الإصابة بمجموعة من الأمراض الإنهازية نتيجة تثبيط الإستجابات المناعية الخلطية و الخلوية خلال فترة العلاج.

0.5

لحماية المستقبل الخاضع للعلاج بالمثبطات المناعية يمكن اتخاذ بعض الإجراءات الوقائية ذكر منها:

- عزل المستقبل في غرفة يتم تعقيمها باستمرار
- مراقبة دقيقة للوجبات الغذائية التي يتناولها المستقبل و التأكد من خلوها من الجراثيم.
- منع احتكاك المستقبل بالأشخاص (الزوار) إلا بإشراف الطاقم المعالج.

الموضوع الثاني

التمرين الأول

50 نقاط	
2	<p>1- وصف بنية إنزيم كربوكسي بببتيداز: بببتيداز كربوكسي بنية ثالثية حيث يتكون من سلسلة ببتيدية واحدة تتخللها بنيات ثانوية من النمط ألفا و بيتا كما يحتوي على موقع فعال يشمل الأحماض الأمينية التالية: / His196 / Arg145 / His69 / Glu72 / Tyr248 / Glu270 وذرة زنك.</p> <p>2- مراحل الانتقال من الحالة (أ) إلى الحالة (د):</p> <ul style="list-style-type: none"> - الانتقال الحالة من (أ) إلى (ب): * في غياب الركيزة، الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال متباينة عن بعضها البعض حيث يكون الموقع الفعال غير متكامل مع الركيزة. * في وجود الركيزة تأخذ الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال وضعية متقاربة نحو الركيزة فيتغير الشكل الفراغي للموقع الفعال ليصبح مكملاً للركيزة (تكامل محفز). * يتشكّل معقد (إنزيم - ركيزة) بظهور روابط انتقالية بين جزء من مادة التفاعل وجذور الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال. <p>3- الانتقال الحالة من (ب) إلى (ج):</p> <ul style="list-style-type: none"> - تغيير شكل الموقع الفعال للإنزيم يسمح بحدوث التفاعل لأن المجموعات الكيميائية الضرورية لحدوثه تصبح في المكان المناسب للتأثير على مادة التفاعل S. * بداية التأثير على الركيزة (ظهور أول ناتج). <p>4- الانتقال من الحالة (ج) إلى (د):</p> <ul style="list-style-type: none"> - بعد حدوث التفاعل تحرر الناتج (ع1 و ع2) ويستعيد الموقع الفعال شكله الفراغي الأصلي.
1.5	
1	
0.5	

7 نقاط	
0.5	<p>1- تبيان أن النتائج المحصل عليها في الجهازين O_1 و O_2 ناتجة عن حركة الشوارد: في حالة الراحة يكون توزيع الشوارد غير متوازن على جانبي غشاءي العصبونين E و M حيث نسجل</p> <ul style="list-style-type: none"> - تركيز Na^+ في الوسط الخارجي أكبر منه في الوسط الداخلي بحوالي 9 مرات. - تركيز K^+ في الوسط الداخلي أكبر منه في الوسط الخارجي بحوالي 18 مرة. - تركيز Cl^- في الوسط الخارجي أكبر منه في الوسط الداخلي بحوالي 14 مرة. <p>على مستوى O_1:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يؤدي تنبيه العصبون E إلى تسجيل كمون عمل ناتج عن دخول شوارد Na^+ إلى هيولى الليف العصبي E وخروج شوارد K^+ منها. - يؤدي حقن مادة GABA في الفراغ المشبك F إلى بقاء العصبون E في حالة راحة نتيجة عدم حركة الشوارد لأن المبلغ العصبي لا يؤثر على غشاء العصبون قبل مشبك. <p>على مستوى O_2:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يؤدي تنبيه العصبون E إلى تحرير GABA في الفراغ المشبك F التي تثبت على مستقبلات قنوية نوعية لها فتفتحها مما يؤدي إلى دخول شوارد Cl^- محدثة فرطًا في استقطاب العصبون الحركي M. - يؤدي حقن كميات متزايدة من GABA إلى زيادة سعة فرط الاستقطاب على مستوى العصبون M بسبب زيادة عدد القنوات المفتوحة وبالتالي كمية شوارد Cl^- الداخلة <p>2- تفسير علاقة GABA بظهور أعراض القلق:</p> <p>في غياب GABA لا تفتح قنوات الكلور مما يؤدي إلى عدم تثبيط العصبونات الحركية على مستوى الجهاز العصبي المركزي، فتبقى هذه الأخيرة منبهة مما يؤدي إلى ظهور أعراض القلق.</p>
0.5	
0.5	
1	

الجزء الثاني:

1- تحليل النتائج المحصل عليها في المرحلة (1) من التجارب:

- 0.25 - يؤدي حقن مادة الـ GABA فقط في الفراغ المشبكي F إلى توليد فرط في استقطاب العصبون الحركي M
- حقن الفاليوم فقط في الفراغ المشبكي F لا يؤثر على استقطاب العصبون الحركي M حيث يبقى هذا الأخير في حالة راحة.
- 0.25 - يؤدي حقن الـ GABA و الفاليوم معاً في الفراغ المشبكي F إلى توليد فرط في استقطاب العصبون الحركي M بسعة أكبر و لمدة أطول مقارنة بالتسجيل المحصل عليه في حالة حقن GABA لوحدها.
- 0.5 الاستنتاج:
يزيد الفاليوم من سعة و مدة فرط استقطاب العصبون بعد مشبكي في وجود الـ GABA.

2- تفسير آلية تأثير الفاليوم:

- 0.25 من نتائج المرحلة (2) نلاحظ أنه بزيادة تركيز الفاليوم المحقون في الشق المشبكي يزداد عدد القنوات الغشائية بعد مشبكي المفتوحة إلى أن يتم فتحها كلها ومنه يمكن تفسير تأثير الفاليوم كالتالي:
- يؤدي الفاليوم إلى مضاعفة مفعول الـ GABA فهو يزيد من عدد جزيئات الـ GABA المثبتة على المستقبلات الغشائية النوعية لها مما يزيد من عدد القنوات الكيميائية المفتوحة و يطيل مدة افتتاحها فتزيد بذلك كمية شوارد Cl^- الداخلية وبالتالي زيادة سعة و مدة زوال استقطاب غشاء العصبون بعد مشبكي.

3- تبرير مخاوف المرضى من استعمال الفاليوم:

بما أن الفاليوم مخدر صيدلاني فهو لا يملك خصائص المبلغ العصبي الطبيعي حيث لا تتم إماهته أو إعادة امتصاصه من طرف غشاء العصبون بعد مشبكي و هذا ما يؤدي إلى استمرار مفعوله لمدة أطول و ذلك يؤثر سلباً على مستقبلات الـ GABA خاصة و على الجهاز العصبي المركزي عامة.
من جهة أخرى و كغيره من المخدرات الصيدلانية يمكن للفاليوم أن يولد التبعية لدى مستعمليه و وبالتالي خطر الإدمان. (يقبل كل تبرير منطقي يكتبه التلميذ)

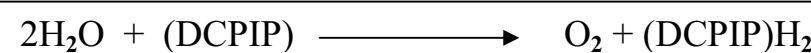
التمرين الثالث

الجزء الأول:

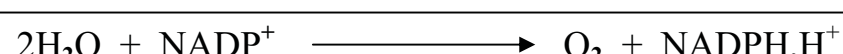
1- تفسير تغيرات تركيز الأكسجين في وجود و في غياب الضوء:

- 0.5 - في الضوء و في غياب كاشف هيل:
نسجل تناقصاً في تركيز الأكسجين في الوسط نتيجة استهلاكه من طرف الميتوكوندريات في عملية التنفس و عدم طرحه في الوسط لعدم حدوث تفاعل أكسدة الماء بسبب غياب مستقبل الإلكترونات (كاشف هيل)

- 0.5 - في الضوء و في وجود كاشف هيل:
نسجل ارتفاع مستمر في تركيز الأكسجين في الوسط و يعود ذلك إلى طرحه في الوسط نتيجة أكسدة الماء نظراً لتوفّر مستقبل الإلكترونات (كاشف هيل) الذي يرجع فيتغّير لون محلول من الأزرق إلى الشفاف كما تظاهره المعادلة التالية:

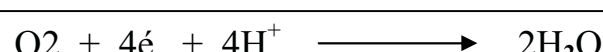


- 0.5 في الظروف الطبيعية يوجد في الحشو مستقبل طبيعي هو NADP^+ و عليه تكتب المعادلة كما يلي:



- في الظلام:

- 0.5 نسجل تناقصاً طفيفاً لتركيز الأكسجين في الوسط خاصة في غياب كاشف هيل بسبب عدم طرحه في الوسط نتيجة عدم حدوث تفاعل أكسدة الماء نظراً لغياب الضوء و من جهة أخرى استهلاكه خلال عملية التنفس من طرف الميتوكوندريات لتشكيل الماء حسب المعادلة التالية :

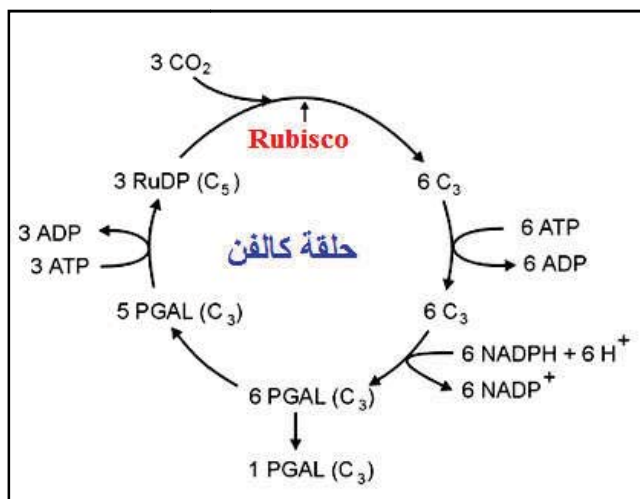


2- التفاعلات التي تحدث في الوسط عند حقن CO₂ في الزمن 10 د:

0.25

قبل وضعها في الظلام و تزويدها بـ CO₂ في الزمن 10 د كانت الصانعات الخضراء معرضة للضوء مما سمح لها بتركيب الد نADPH,H⁺ ATP و هي الناتج التي تسمح لها بتثبيت CO₂ و تركيب المادة الضوئية في الظلام عبر سلسلة من التفاعلات الحلقية التي تعرف باسم حلقة كالفن و التي يمكن تمثيلها بالخط التالي:

0.5



الجزء الثاني:

0.5

- يبقى تركيز الد O₂ المحقون ثابتاً في الوسط بسبب الظلام الذي لا يسمح بأكسدة الأنظمة الضوئية ومنه عدم أكسدة الماء و عدم حدوث تفاعلات السلسلة التركيبية الضوئية و هذا يؤدي إلى عدم تولد فرق في تركيز H⁺ بين تجويف الكيسيات و الوسط الخارجي فلا يتم تركيب الد ATP و وبالتالي يبقى تركيزها الابتدائي ثابتاً.

0.5

- يتزايد تركيز الد O₂ في الوسط بسبب وجود الضوء الذي يحفز أكسدة الأنظمة الضوئية ومنه تحدث أكسدة الماء و يطرح الد O₂ و يتولد فرق في تركيز H⁺ على جانبي أغشية الكيسيات نتيجة أكسدة الماء و انتقال H⁺ في السلسلة التركيبية الضوئية، مما يسمح بخروج H⁺ عبر الكرات المذنبة و تحفيز الكريمة المذنبة على تركيب ATP و وبالتالي زيادة تركيزه في الوسط في هذه الفترة.

0.5

* (ز-1-ز3): لا يتاثر عمل الحويصلات الغشائية الميتوكوندриية بشروط الإضاءة
- تناقص تركيز الد O₂ المحقون راجع إلى استهلاكه حيث يتم إرجاعه إلى H₂O نتيجة انتقال H⁺ الناتجة عن أكسدة النواقل المرجعة TH.H⁺ عبر السلسلة التنفسية ، يصاحب هذا الانتقال تولد فرق في تركيز H⁺ على جانب أغشية الحويصلات نتيجة ضخ H⁺ عبر النواقل T₁, T₃ و T₅ ، مما يسمح بانتقال H⁺ عبر الكرات المذنبة و تحفيزها على تركيب الد ATP و وبالتالي زيادة تركيزه في الوسط.
2- استنتاج تأثير إضافة مادة FCCP على تطور الأكسجين و ATP بعد ز3 مع التعليل:

0.25

0.25

0.25

0.5

- التركيب التجاريبي (1):
- استمرار تزايد تركيز O₂.
- لأن: FCCP لا يؤثر على انتقال H⁺ في السلسلة التركيبية الضوئية و منه استمرار أكسدة الماء و انطلاق O₂.
- توقف تركيب ATP.
- لأن: FCCP يؤدي إلى زوال الفرق في تركيز H⁺ على جانبي غشاء الكيسي بشكل سريع حيث يصبح كل سطح الغشاء نفذا للبروتونات و ليست الكرات المذنبة فقط و منه فإن انتقال H⁺ عبر الكريمة المذنبة لا يكون على شكل سيل فلا يتم تحفيز إنزيم ATPsynthase وبالتالي عدم تشكيل ATP.

- التركيب التجريبي (2):

- استمرار تناقص تركيز O_2 حتى ينعدم.

- لأن: FCCP لا يؤثر على انتقال O_2 في السلسلة التنفسية ويستمر إرجاع O_2 إلى H_2O حتى نفاده.

- توقف تركيب ATP.

- لأن: FCCP يؤدي إلى اختفاء الفرق في تركيز H^+ على جانبي غشاء الحويصلة سريعاً ومنه فإن انتقالها عبر الكريمة المذنبة لا يكون على شكل سيل فلا يتم تحفيز إنزيم ATPsynthase وبالتالي عدم تشكيل ATP.

الجزء الثالث:

1.25

