

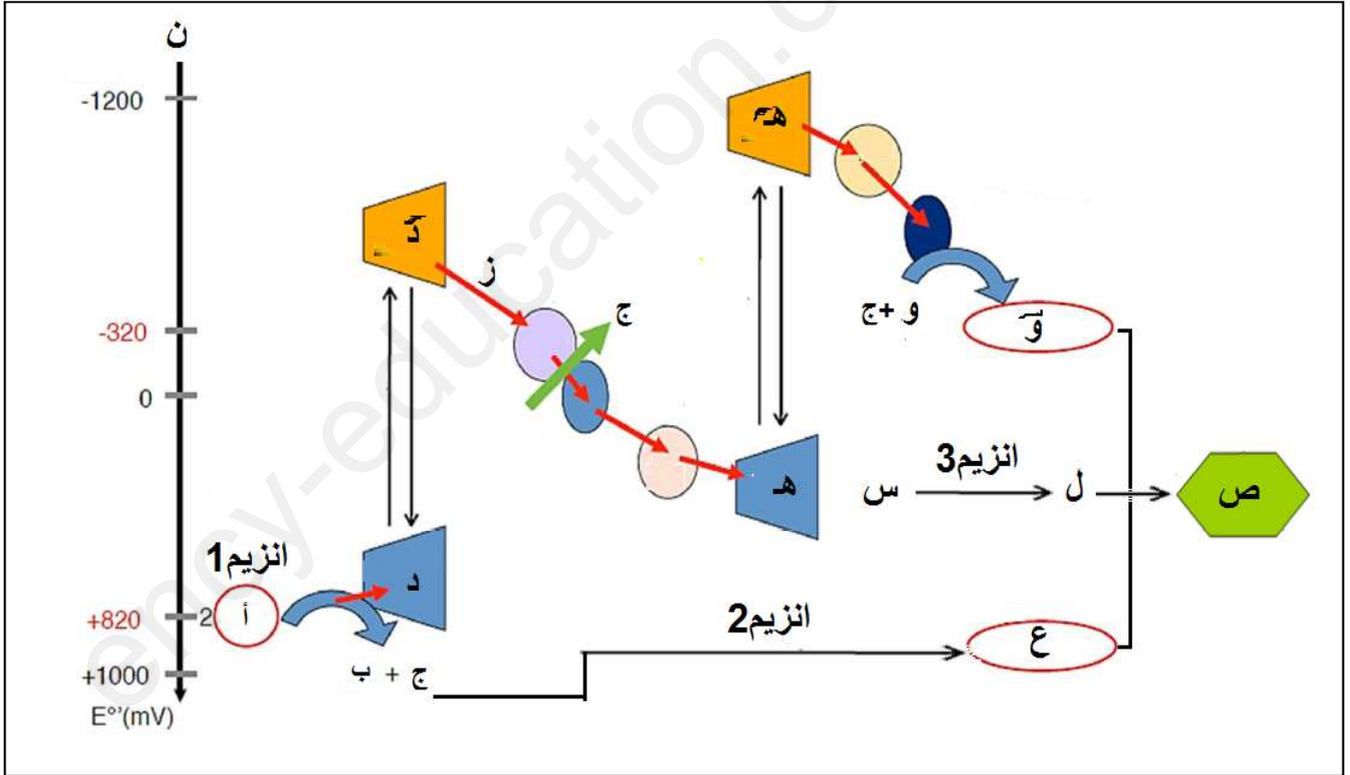
على المترشح الاجابة عن احد الموضوعين على الخيار

الموضوع الأول 20 نقطة

التمرين الأول : (5 ن)

تعتبر الصانعات الخضراء عند النباتات الخضراء مصنعا حقيقيا لتحويل الكربون المعدني الى كربون عضوي الا ان ذلك لا يحدث الا بتدخل تفاعلات ايفية تحفزها انزيمات نوعية وشروط تتوفر في الوسط.

تتضمن الوثيقة اهم العناصر المتدخلة في هذا التحويل ولكنها بدون فاعلية إذا لم يتوفر الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة



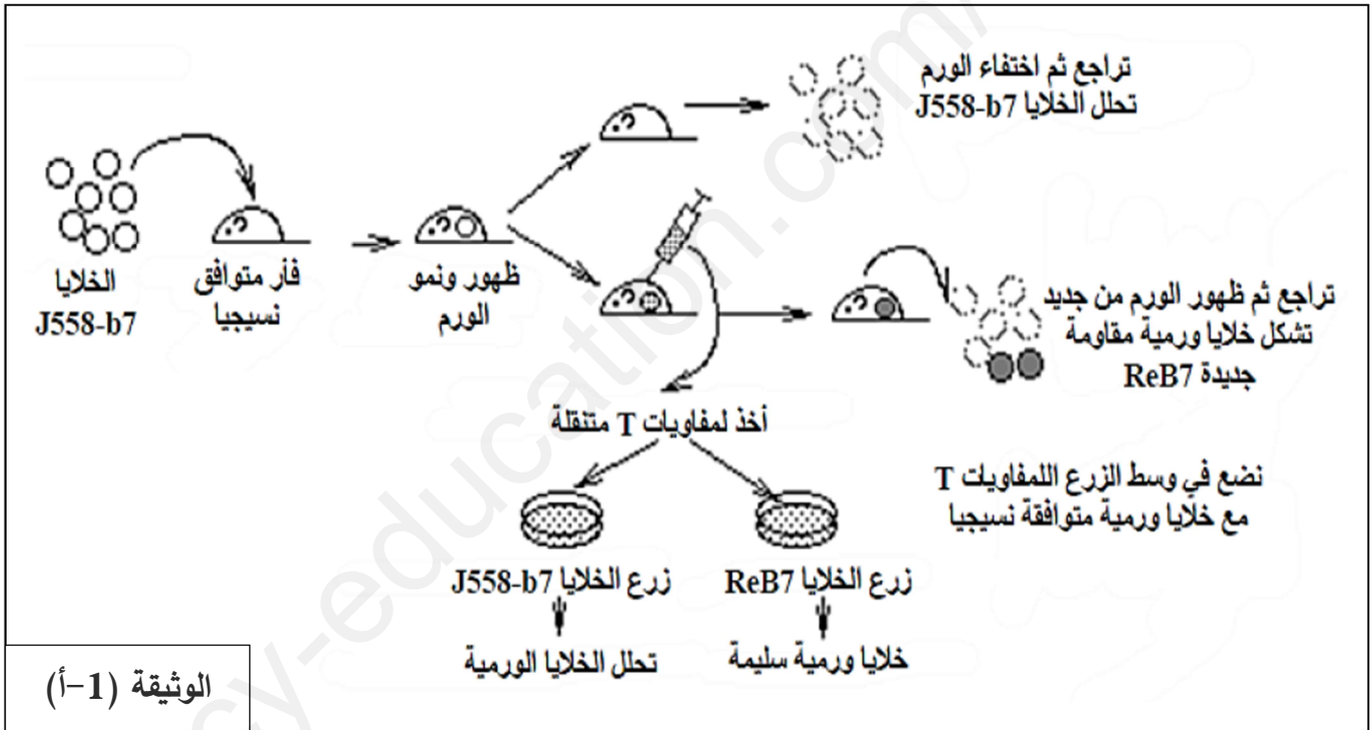
- 1- تعرف على الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة ثم سمّ البيانات المشار إليها بالأحرف (أ، ب، ج، د، هـ، و، ز، ن، س، ع، ل، ص) والانزيمات (1، 2، 3) ومثّل بمعادلتين كيميائيتين العلاقة بين العنصرين (أ، س)
- 2- بناء على مكتسباتك اشرح في نص علمي دور الشرط الأساسي الغائب في الوثيقة في حدوث التفاعل الذي ينطلق من العنصر (أ) ليصل الى العنصر (ص).

تنطلق الاستجابة المناعية النوعية ضد المستضدات بتدخل الجزيئات البروتينية لمعقد CMH والتي تظهر على أغشية خلايا عارضة، ولكن في حالات معينة يمكن للطفرات ان تتسبب في انتشار اورام سرطانية كما هو الحال في سرطان الدم (ابيضاض الدم Leucémie) عند الانسان.

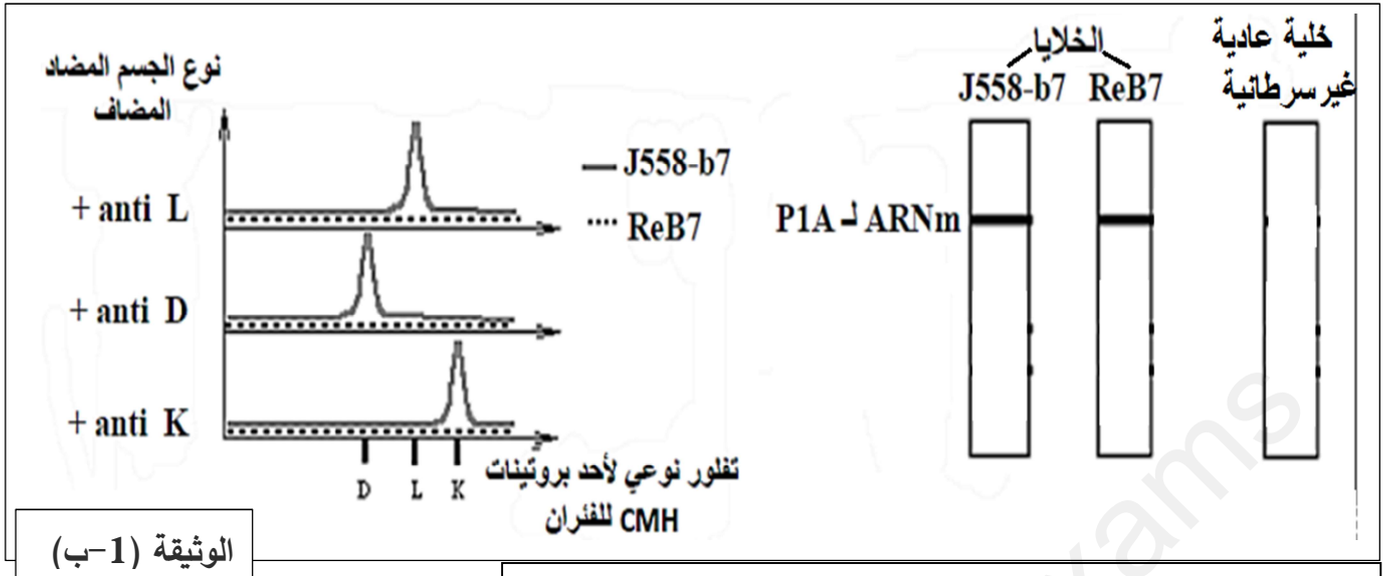
نريد في هذه الدراسة فهم العلاقة بين الطفرة وانتشار الورم السرطاني.

الجزء الأول:

استخدم الباحثون نموذجا حيوانيا شبيها بالإنسان، حيث يمكن احداث تكاثر غير طبيعي للبلازميات " plasmocytome عند الفئران وذلك بحقن خلايا ورمية (سرطانية) معدلة تدعى J558-b7، لهذه الخلايا القدرة على إثارة استجابة مناعية قوية تؤدي الى اقصائها، إلا انه في بعض الأحيان تتمكن بعض الخلايا الورمية من النمو ومقاومة التحلل ولذلك سميت ReB7. نتائج تجارب الحقن والزرع موضحة في الوثيقة (أ-1).



- من جهة أخرى أنجزت تحاليل تم فيها قياس كمية الـ ARNm المشفر لبروتين يسمى P1A عند الخلايا السرطانية وعند خلايا عادية غير سرطانية. كما تم قياس الفلورة على سطح الخلايا السرطانية للفئران بعد زرعها في أوساط يضاف إليها اجسام مضادة لجزيئات CMH الفأر (L, D, K) والنتائج موضحة في الوثيقة (ب-1)



ملاحظة: الخلايا المفاوية LT تحلل الخلايا التي تعرض بببتيد P1A

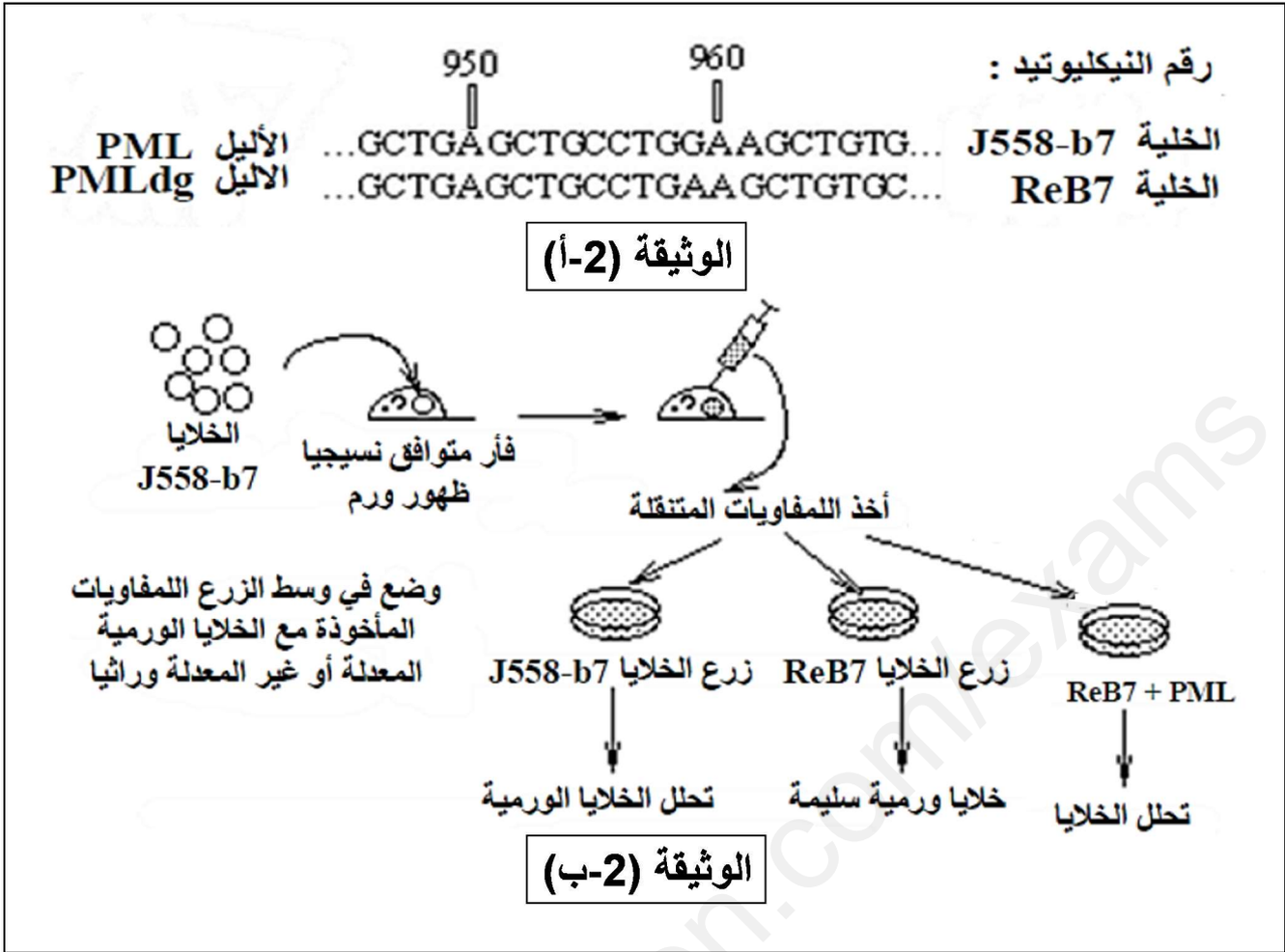
كل من الخلايا J558-b7 / ReB7 تملك مورثات الـ CMH

1- باستغلال الوثيقة (1-ب) فسّر الفرق في النتائج بين الخلايا ReB7 و J558-b7 الملاحظة في الوثيقة (1-أ) مدعماً إجابتك برسم تخطيطي تفسيري عليه البيانات للتفاعل الخلوي الذي أدى إلى تحلل الخلايا السرطانية J558-b7 كما يحدث عند الإنسان.

2- صغ المشكل العلمي المطروح.

الجزء الثاني: للإجابة عن المشكل المطروح نتتبع نتائج الأبحاث التالية:

- ترتكز الأبحاث حول بروتين يسمى PML والذي تشرف على تركيبه مورثة تحمل نفس اسمه، حيث يشتبه الباحثون في أنه يساعد في تعبير بروتينات الـ CMH على سطح الخلايا، وللتأكد من ذلك تم تحديد تسلسل نيكليوتيدات الـ PML المورثة المشفرة لبروتين PML عند الخلايا السرطانية غير المقاومة وعند الخلايا المقاومة الوثيقة (2-أ)
- ومن جهة أخرى أنجزت تجارب التعديل الوراثي على الخلايا ReB7 المقاومة وذلك بإضافة الـ PML لمحتواها الوراثي، ثم تم اختبار مقاومتها لـ LT. الوثيقة (2-ب)

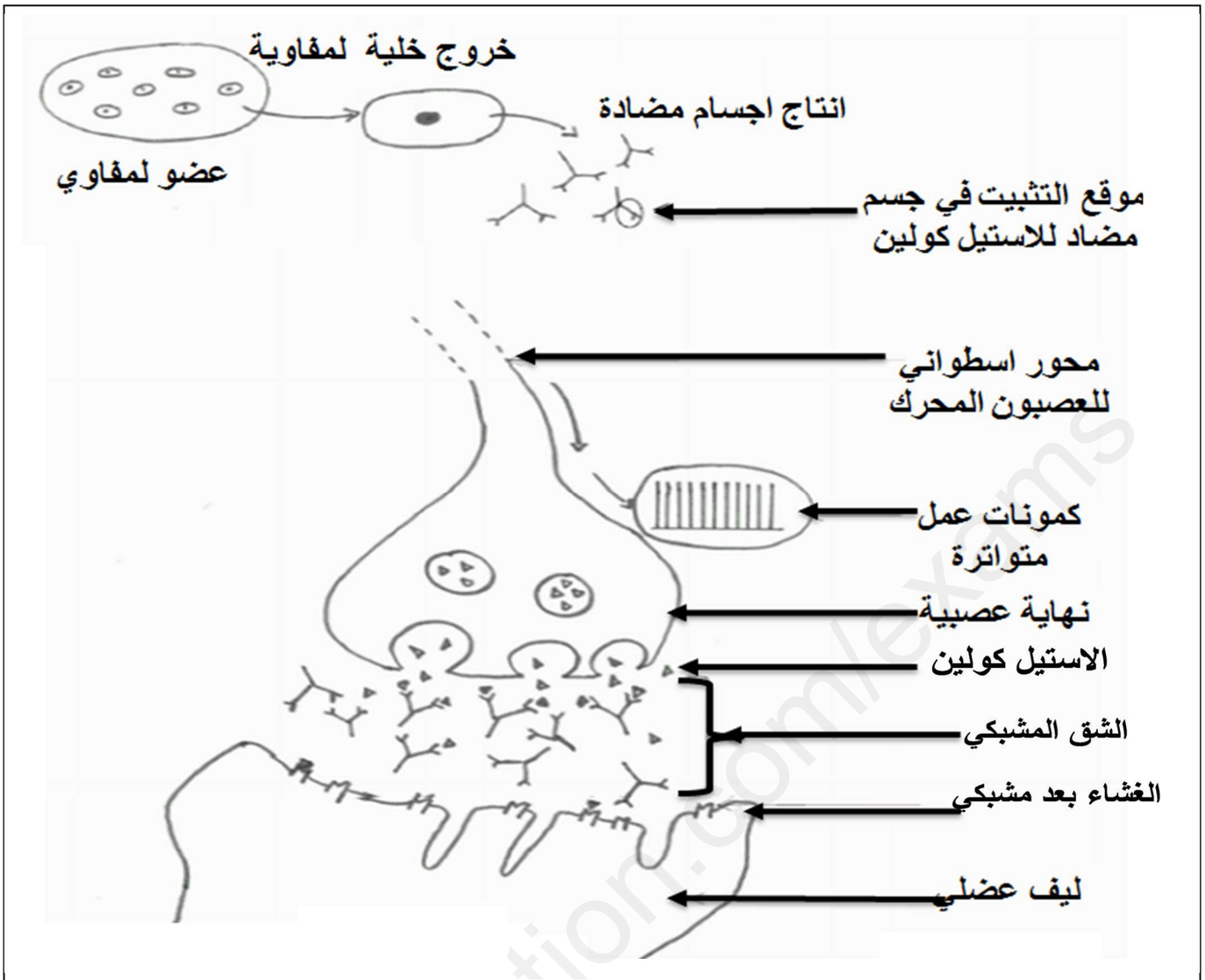


- أبرز العلاقة بين معطيات الوثيقة 2-أ و 2-ب من أجل الإجابة عن المشكل المطروح.

التمرين الثالث: 8 نقاط

الوهن العضلي مرض عصبي عضلي ناتج عن خلل في المشبك العصبي العضلي يتسبب في ضعف عضلي متفاوت الشدة والمدة يمكن أن يؤثر على أي عضلة. يزداد هذا الضعف مع بذل الجهد أو تكرار الحركة ويمكن أن يؤدي إلى شلل جزئي في العضلات المصابة. يظهر عادةً بين سن 20 و 40 ويؤثر على حوالي 5 إلى 10 أشخاص من بين 100000 شخصاً. ومن المعروف حالياً أنه ناتج عن خلل في الجهاز المناعي حيث تصنع عضوية الشخص المصاب بهذا المرض أجساماً مضادة لجزيئات تنتمي للذات وهذا ما يسمى بأمراض المناعة الذاتية.

الجزء الأول: طلب الأستاذ اجراء بحث حول مرض الوهن العضلي المناعي la myasthénie auto-immune، فلجأ صديقك الى شبكة الانترنت من أجل البحث عن أصل اعراض المرض ولأنه غير متأكد من معلوماته قدّم لك رسماً تخطيطياً من أجل تصحيحه قبل عرض البحث.



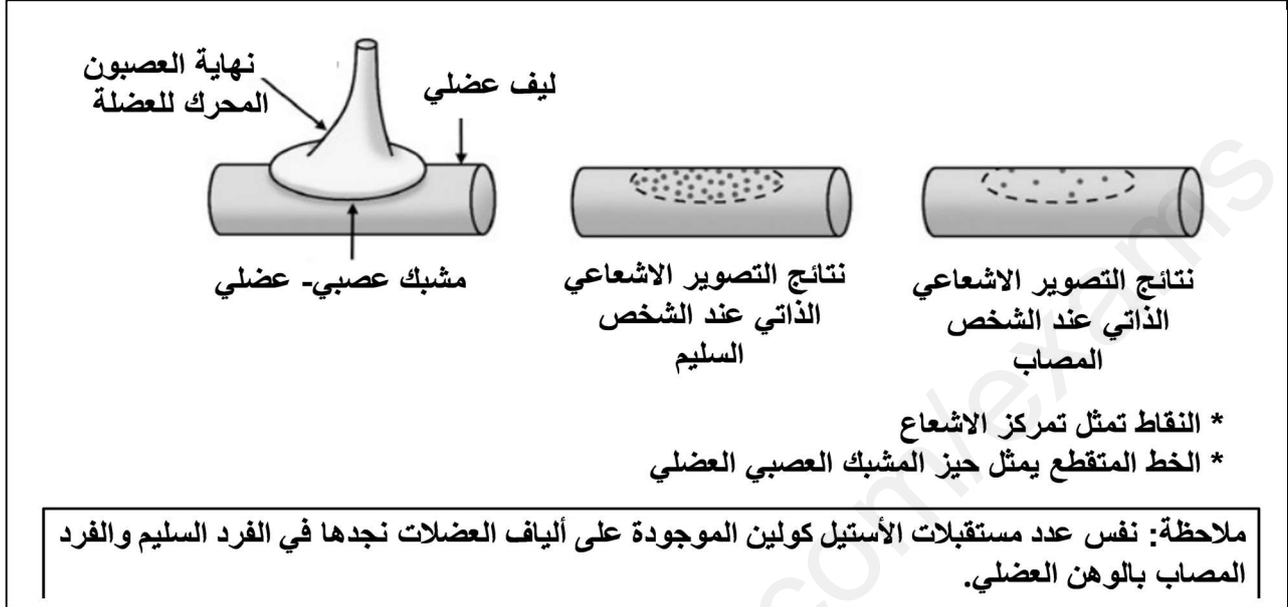
الوثيقة(1)

- 1- بناء على الرسم المقدم اشرح وجهة نظر صديقك حول فهمه لسبب المرض.
- 2- في الحقيقة يتضمن الرسم الذي قدمه صديقك خطأين يرتجمان عدم فهمه الصحيح لسبب المرض.
- اقترح فرضية يمكن أن تفسر بها سبب المرض وتصحح أخطاء الرسم.

الجزء الثاني: من أجل التحقق من صحة الفرضية وتصحيح الرسم نقدم لك نتائج الأبحاث التالية:

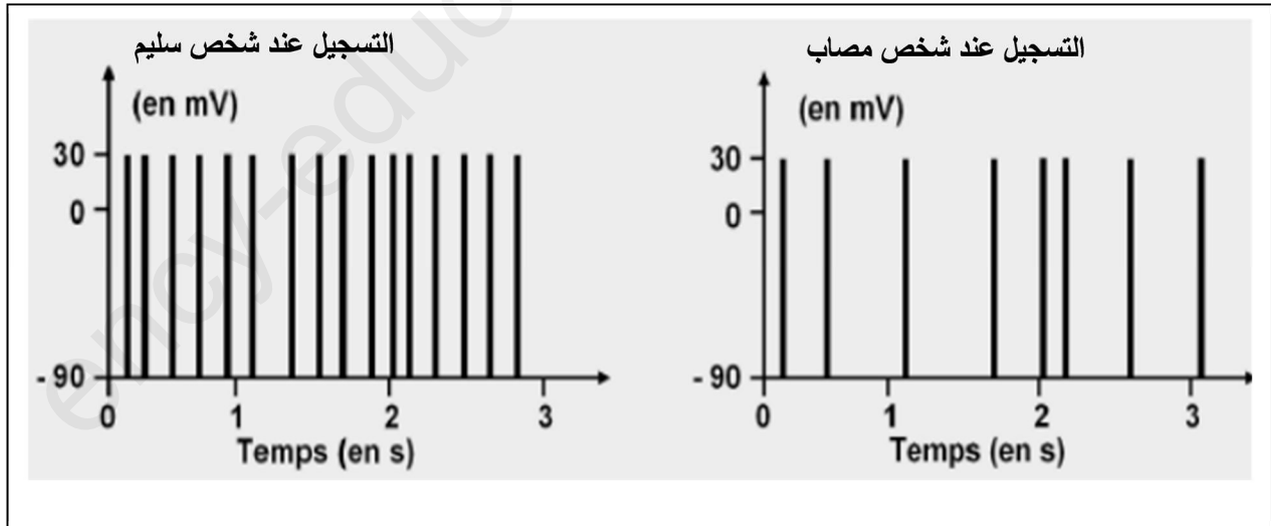
- الوثيقة 2-أ: تتضح الخلايا اللمفاوية في الأعضاء المناعية المركزية، ولحسن الحظ لا تغادرها الا إذا كانت قادرة على التعرف على الاجسام الغريبة فقط وإذا نشأت خلايا لها القدرة على مهاجمة جزيئات تنتمي الى العضوية فإنها تدمر بالآليات منظمة داخل الأعضاء المناعية المركزية، إذا لم تحدث هذه الآليات بالشكل الصحيح يمكن ان تطلق خلايا لمفاوية ذاتية التفاعل وهذا ما يحدث في مرض الوهن العضلي المرتبط بالمناعة الذاتية.
- الوثيقة 2ب: ألفا بنغار وتوكسين، جزيء سام يُستخرج من سم الأفعى، له خاصية الارتباط بمستقبلات الأستيل كولين . حقنه في فأر سليم يسبب أعراضًا مشابهة لأعراض الوهن العضلي الشديد.

- يتم وضع مادة ألفا بنغار وتوكسين المشعة في وجود خلايا عضلية مأخوذة من شخص سليم ومن شخص مصاب بالوهن العضلي. ثم يتم شطف (غسل) الخلايا، مما يزيل جميع جزيئات ألفا بنغار وتوكسين التي لا ترتبط بالخلايا.
- تعامل الخلايا بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي لكل نوع من أنواع الخلايا العضلية من أجل الكشف عن النشاط الإشعاعي.



الوثيقة (2-ب).

- في الزمن $t = 0s$ ، يتم تطبيق التنبيه بنفس الشدة على الألياف العصبية الحركية لشخص سليم وشخص مصاب بالوهن العضلي. حيث يتسبب التنبيه في تقلص العضلة المتصلة بالعصبون الحركي.
- نتائج تسجيل الاستجابة الكهربائية لهذه العضلة في زمن التقلص ممثلة في الوثيقة (2-ج).



الوثيقة (2-ج).

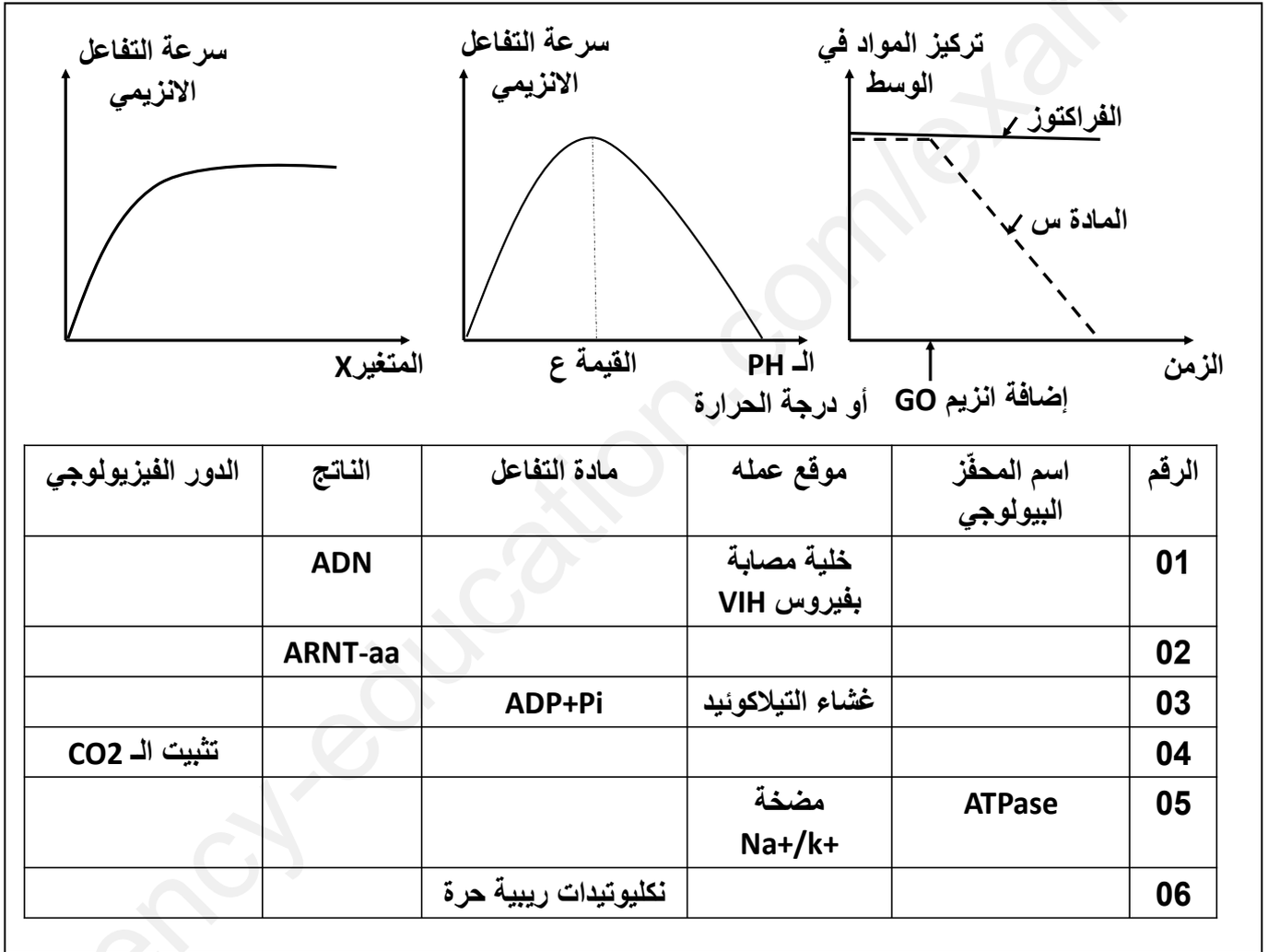
- باستغلال اشكال الوثيقة (2) تحقق من صحة فرضيتك.
- الجزء الثالث: بناء على ما جاء في الموضوع ومكتسباتك حول الية النقل المشبكي أعد رسم الوثيقة (1) مصححا الخطأين الذين ارتكبهما صديقك.

الموضوع الثاني 20 نقطة

التمرين الأول: 5 نقاط

تعتمد الخلايا الحيوانية والنباتية الحية في مختلف تفاعلات الايض الخلوي على المحفزات البيولوجية، وأي نقص او خلل في وظائفها ينعكس سلبا على النشاط الايضي للخلية. ولكن رغم اختلاف المحفزات فإنها تخضع لنفس مبدأ العمل فهي تتعرف على مادة خاصة وتتوثر عليها تأثيرا نوعيا في ظروف ملائمة للحياة. وهذا ما ساعد الباحثين في مجال الصيدلة والزراعة والصناعة الغذائية في استغلال أمثل لهذه الخاصية.

- خلال تتبعنا لنشاط انزيم الجليكوز اوكسيداز GO ونشاطات انزيمات أخرى تمكنا من انجاز الوثيقة التالية:



1- تعرّف على المادة س، القيمة ع، المتغير X، على مستوى المنحنيات، ثم انقل الجدول على ورقة اجابتك واملا الخانات الفارغة بالمعلومات المناسبة.

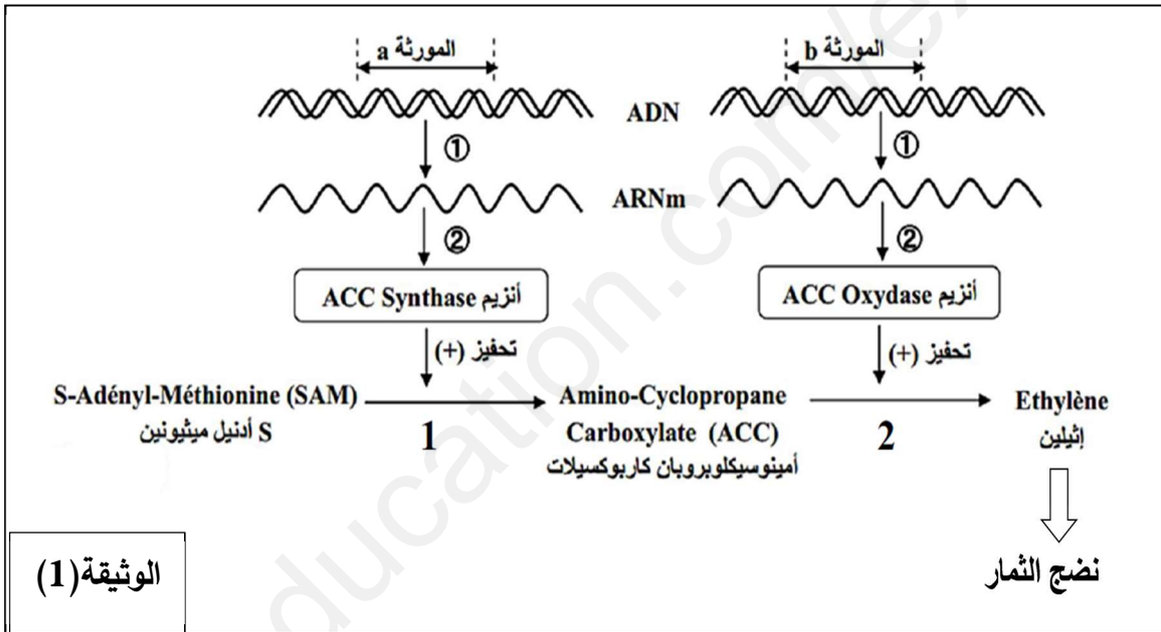
2- اعتمادا على مكتسباتك، وضح في نص علمي كيف يتمكن كل انزيم داخل نفس الخلية من التعرف على مادة التفاعل والتأثير عليها في ظروف ملائمة للحياة.

يتطلب نشاط الخلية تركيب بروتينات وظيفية، الا انه في بعض الحالات قد يكون انتاج هذه البروتينات غير مرغوب فيه مما جعل الباحثين التفكير في طرق لكبحه. نريد في هذه الدراسة فهم احدى الطرق الحديثة المطبقة في هذا المجال.

الجزء الأول:

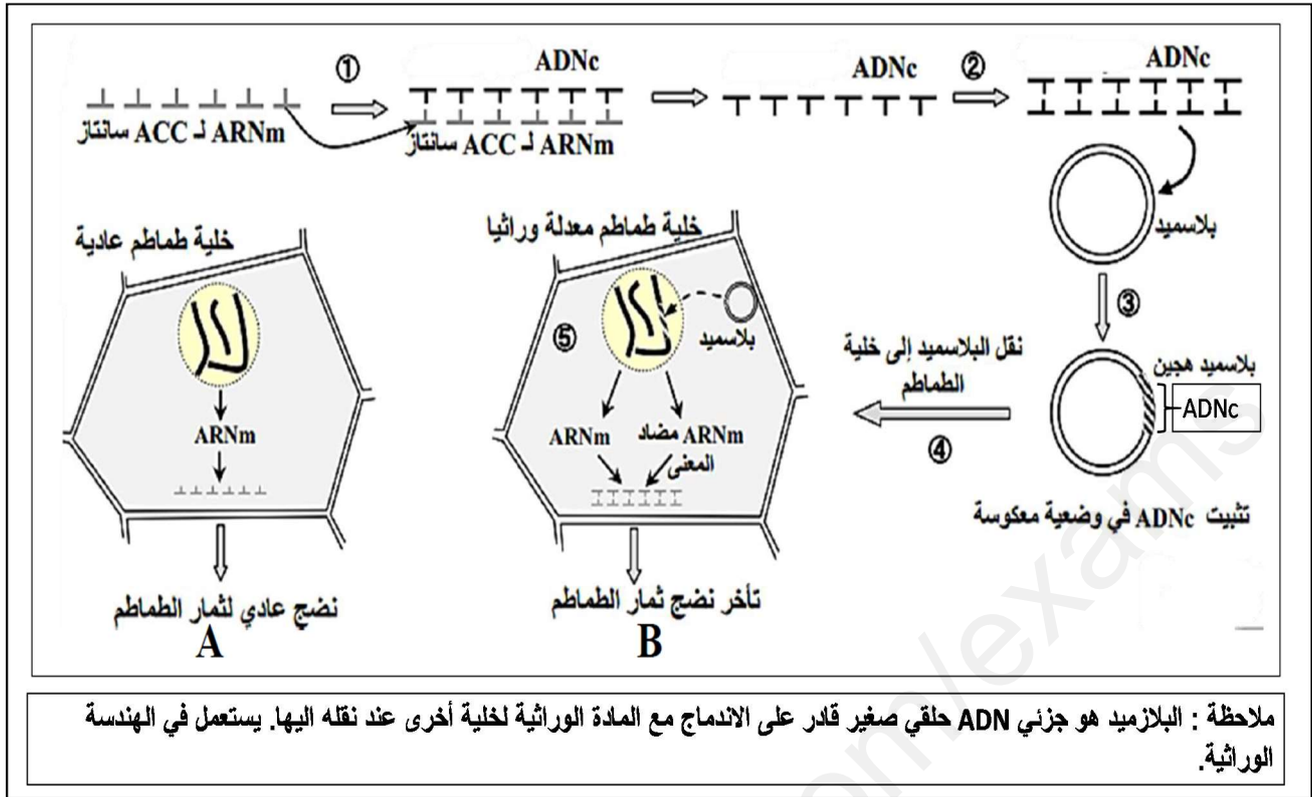
المعروف في مجال الزراعة ان ثمار الطماطم الطبيعية سريعة النضج ولا تتحمل النقل لمسافات طويلة مما وهذا ما يعيق عملية التصدير وينعكس سلبا على الاقتصاد.

نرغب في الحصول نوع من الطماطم بطيء النضج ويتحمل النقل لمسافات طويلة. تمثل الوثيقة (1) العمليات الايضية التي تسمح بإنتاج هرمون النضج Ethylène



- 1- باستغلال الوثيقة (1) اشرح مسار الايض الذي يسمح بإنتاج الايثلين على مستوى خلية الطماطم الطبيعية.
- 2- اقترح 3 طرق تسمح كل منها بكبح المسار الايضي لإنتاج الايثلين.

الجزء الثاني: للتعرف على الطريقة الحديثة المطبقة في هذا المجال نجري الدراسة التالية:



الوثيقة (2)

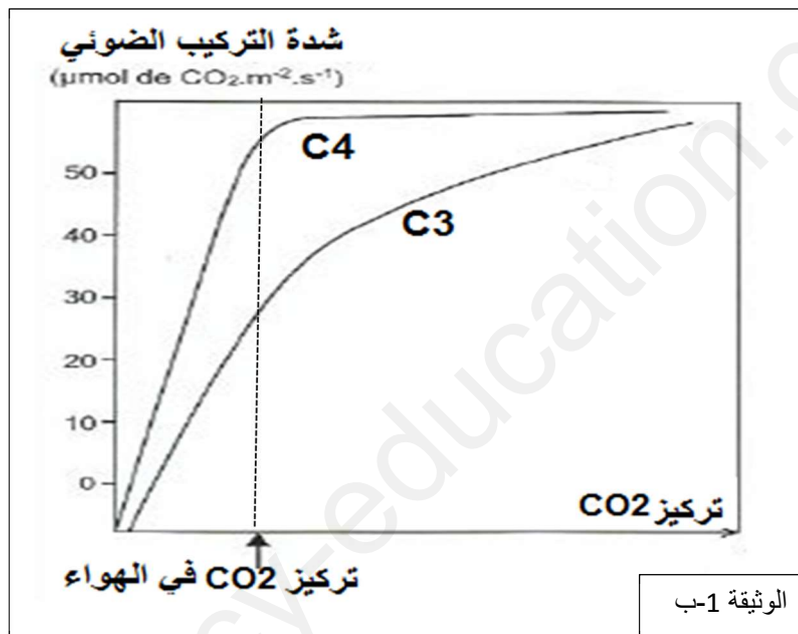
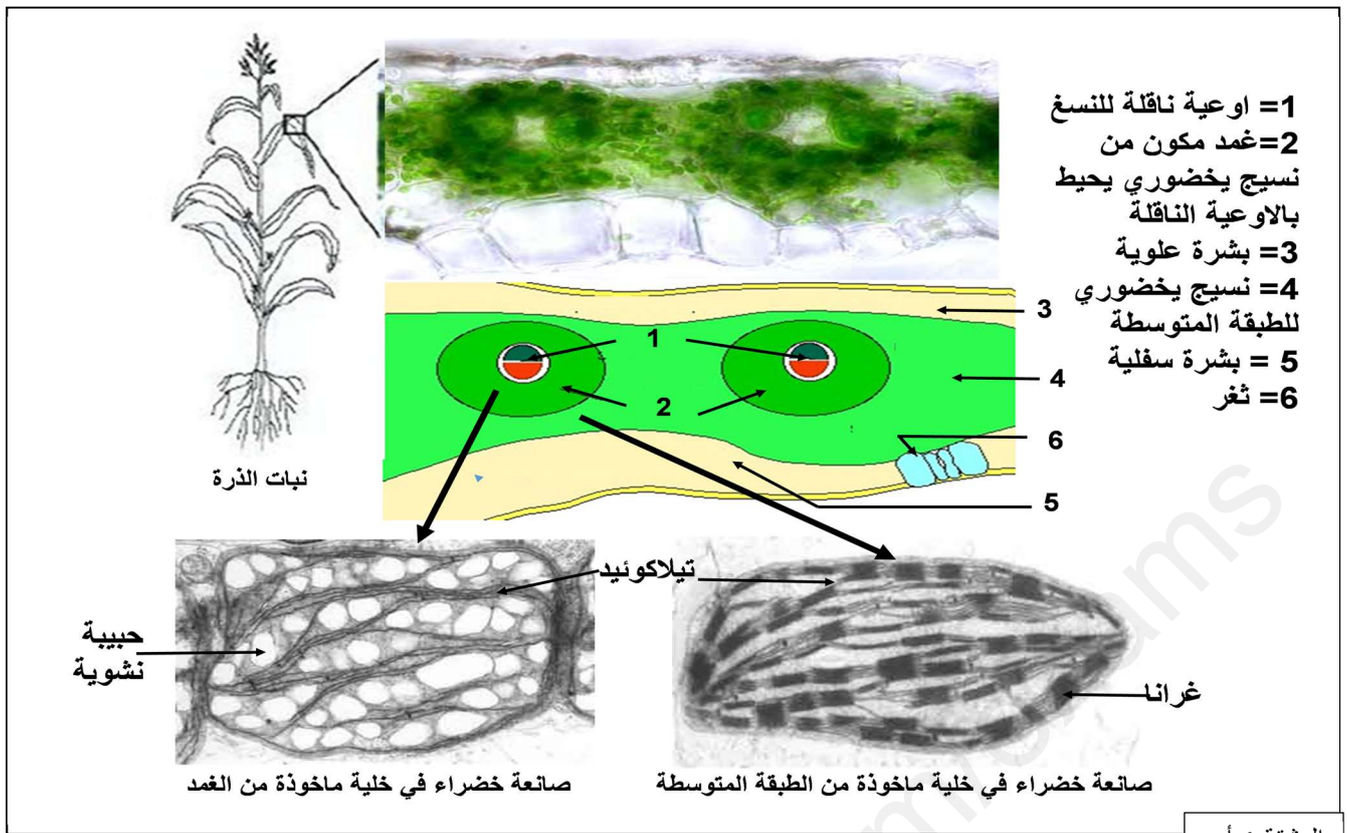
- 1- باستغلال الوثيقة (2) وضح كيف نجح الباحثون في مجال الزراعة في تلبية طلب المصدرين لثمار الطماطم.
- 2- اقترح تطبيقات أخرى لهذه الطريقة الحديثة في مجال الطب.

التمرين الثالث: 8 نقاط

للنباتات الخضراء القدرة على تركيب المادة العضوية انطلاقاً من المادة المعدنية في وجود الطاقة الضوئية عن طريق عملية التركيب الضوئي حيث يوجد نوعان من النباتات: النوع الأول يقوم بعملية التركيب الضوئي التقليدي بـ C3 (نباتات ثلاثية الكربون) والنوع الثاني يقوم بعملية التركيب الضوئي بـ C4 (نباتات رباعية الكربون) مثل نبات الذرة والتي يكون عندها التركيب الضوئي أكثر فاعلية بفضل مجموعة من الخصائص البنوية والوظيفية.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1-أ) مقطعاً عرضياً في ورقة نبات الذرة (نبات رباعي الكربون) كما يلاحظ تحت المجهر الضوئي ورسمًا تفسيريًا له. أما الوثيقة (1-ب) فتمثل نتائج قياس شدة التركيب الضوئي بدلالة تركيز الـ CO₂ عند النوعين من النباتات ثلاثية الكربون ورباعية الكربون.



1- استخراج من الوثيقة 1 الخصائص البنيوية لورقة نبات الذرة. وميزة أساسية للنباتات رباعيات الكربون.

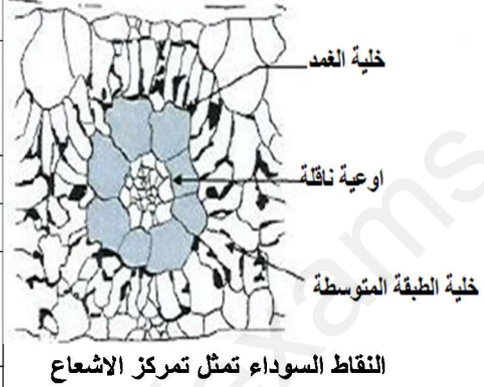
2- هناك فرضية تفسيرية للاختلاف بين النباتات ثلاثية الكربون ورباعية الكربون تنص على ان مراحل التركيب الضوئي عند هذه الأخيرة تحدث في موقعين مختلفين من الورقة.

- من الوثيقة (1) ومعلوماتك قَدِّم الاستدلال الذي يجعل الفرضية المقترحة مقبولة.

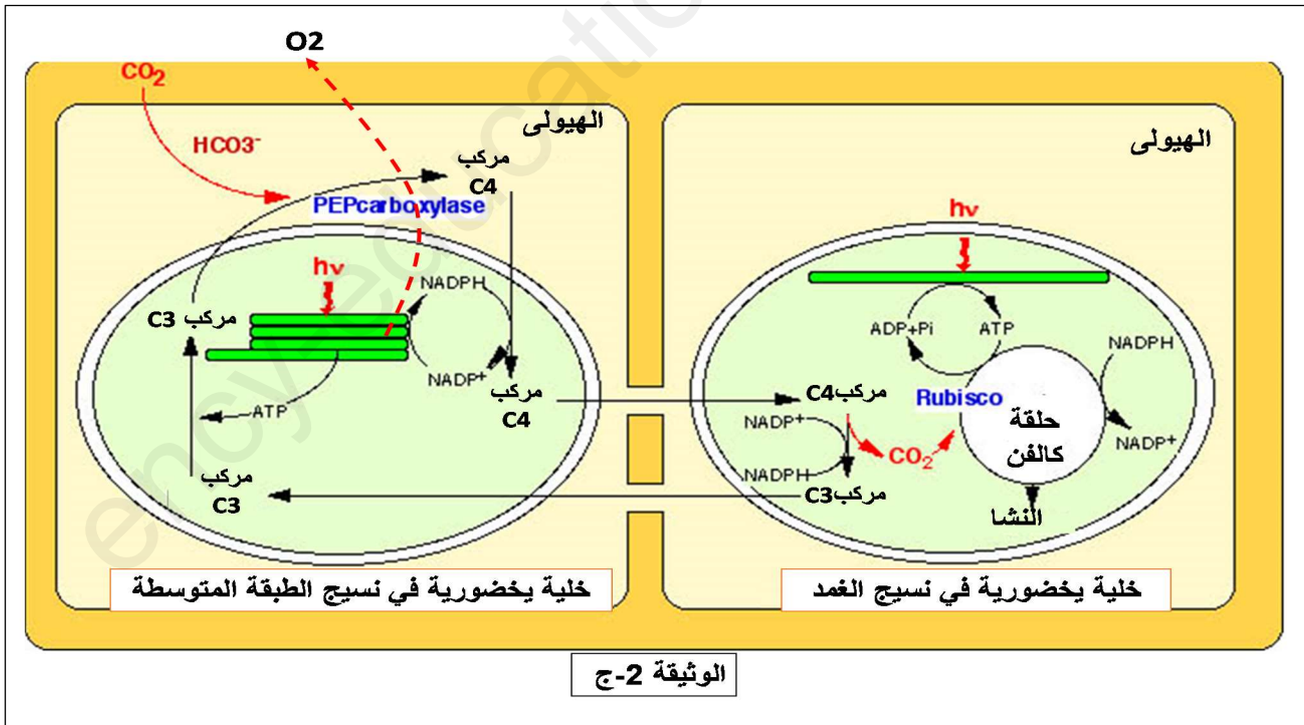
الجزء الثاني: من اجل تحديد الخصائص الوظيفية للنباتات رباعية الكربون والتحقق من صحة الفرضية تجري الدراسة التالية:

- بيّنت نتائج البحث عن الانزيمات النباتية على مستوى الخلايا اليخضورية وجود نوعين من الانزيمات RUBISCO و PEPc (phosphoenolpyruvate carboxylase) ، حيث مكّنت تقنية التصوير الاشعاعي الذاتي من تحديد موقع هذا الأخير في ورقة نبات رباعي الكربون كما هو موضح في الوثيقة (2-أ) ، أما الوثيقة (2-ب) فتمثل جدولاً يلخص الفرق بين الانزيمين.

RUBISCO	PEPc	الانزيمات النباتية
النباتات ثلاثية الكربون و رباعية الكربون	النباتات رباعية الكربون	وجودها في النباتات الخضراء
CO ₂		الركيزة
مركب ثلاثي الكربون	مركب رباعي الكربون	الناتج
450	70	ثابت Mikaelis (مك) Menten (مول/ل)
علاقة Mikaelis Menten تترجم الالفة بين الانزيم و الركيزة ، حيث كلما زادت قيمة الثابت قلت فاعلية الانزيم في تحفيز التفاعل		
الوثيقة 2- ب		الوثيقة 2- أ



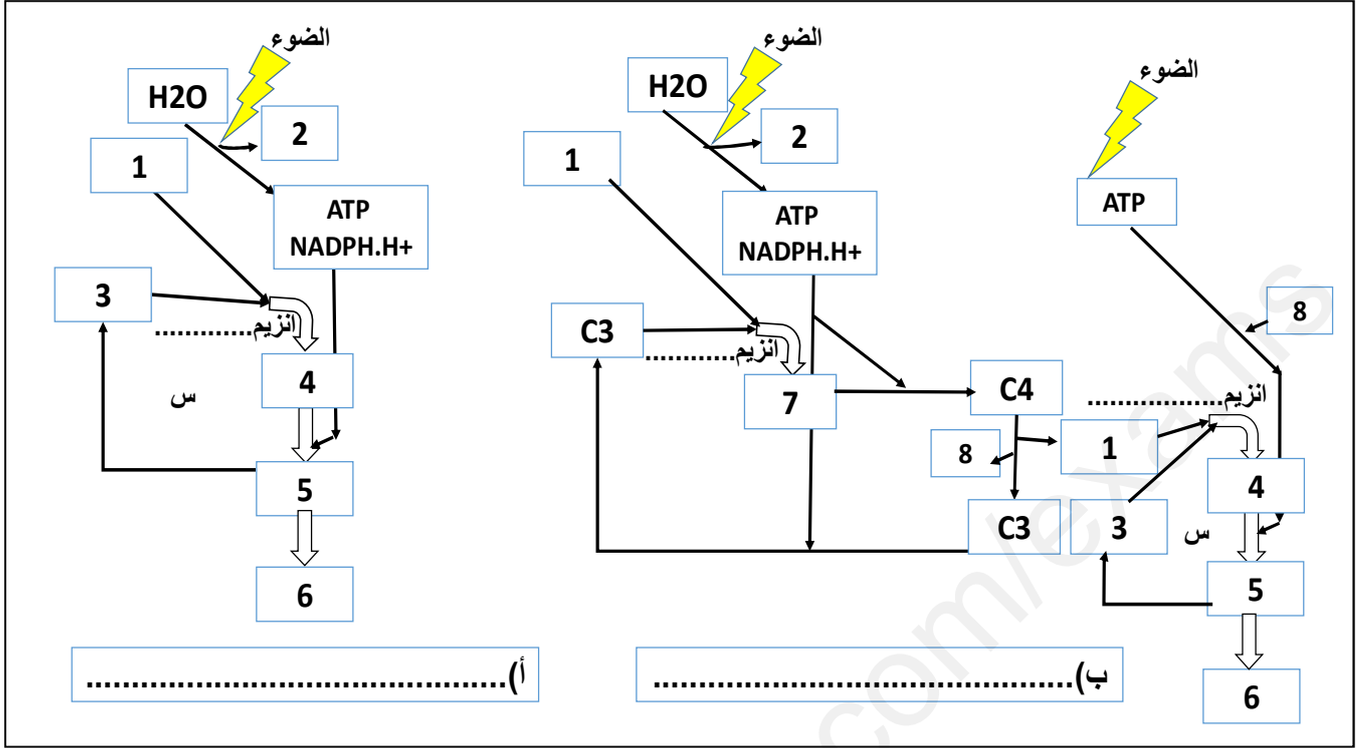
- أظهر Slack و Hatch في عام 1970 أنه في بعض النباتات كان المركب العضوي الأول المتكون من ثاني أكسيد الكربون عبارة عن جزيء C₄ (مالات أو أسبارتات) كما هو موضح في الوثيقة (2ج) وليس حمض الفوسفوجليسريك (PGA) كما هو الحال في التركيب الضوئي التقليدي الذي أظهره كالفن وبنسون.



- باستغلال المعطيات المقّدمة في أشكال الوثيقة (2) أبرز الخصائص الوظيفية للنباتات رباعية الكربون التي تسمح بتفسير كفاءتها العالية في عملية التركيب الضوئي مقارنة بالنباتات ثلاثية الكربون.

الجزء الثالث: بناء على ما جاء في الموضوع ومعلومات أكمل المخطط التالي بالمعلومات المناسبة مكان الأرقام

والحروف.



انت هي

بالتوفيق ان شاء الله

عسى الله ان يبستر اموركم ويشرح صدوركم، ويحلل عقدا من السننكم يفقهوا قولكم.

الأستاذة خميرة فليتي

الأستاذة خنطار فريد

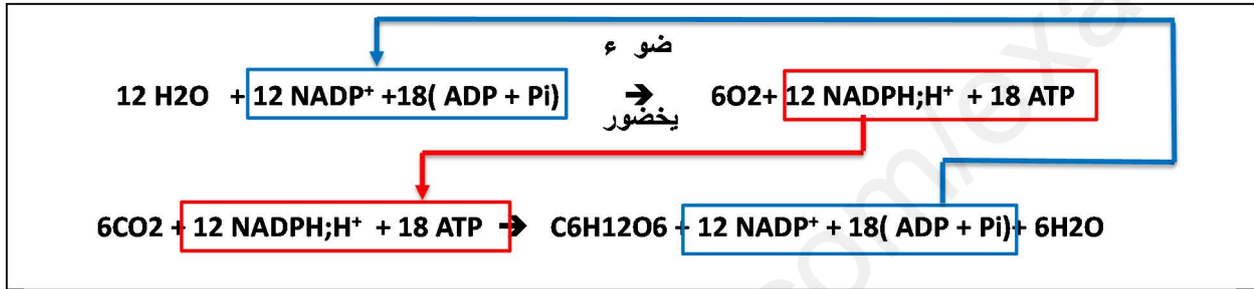
الموضوع الأول 20 نقطة

• الإجابة عن التمرين الأول: 5 نقاط

1 - الشرط الأساسي الغائب هو: الضوء

البيانات:

أ=H₂O، ب=O₂، ج=H⁺، د=PSII، د=PSII، هـ=PSI، هـ=PSI مهيج، ز=é، و=NADP⁺،
و=NADPH;H⁺، ن=كمون الاكسدة / إرجاع. س=CO₂، ع=ATP، ص=سكر، ل=APG.
الانزيمات: 1 انزيم اكسدة الماء، 2 انزيم ATP سنتاز، 3 انزيم REBUSCO.
المعادلات:



3- النص العلمي:

تقوم النباتات الخضراء على مستوى الصانعات الخضراء بعملية التركيب الضوئي وذلك بتحويل الكربون المعدني الى كربون عضوي بتوفر شرط أساسي هو الضوء.

فما هو دور الضوء في انطلاق عملية التركيب الضوئي وصولا الى تركيب المادة العضوية؟

تحدث عملية التركيب الضوئي وفق تفاعلين متواليين:

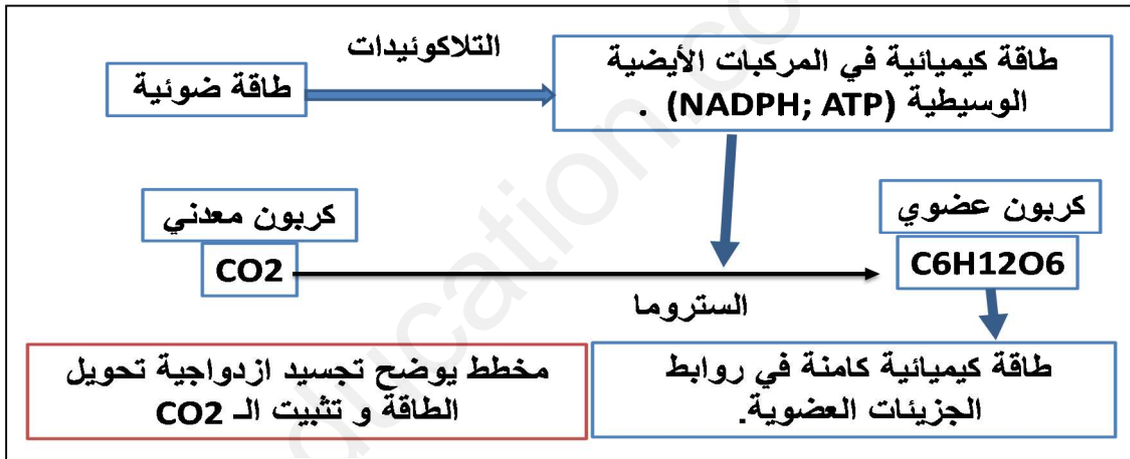
• التفاعل الكيمووضوئي: يتم على مستوى غشاء التيلاكويد وبوجود الضوء ومستقبل الالكترونات النيكوتين اميد ثنائي النكليوتيد فوسفات NADP⁺ والـ ADP، Pi وفقا للخطوات التالية:

- يمتص النظام الضوئي الفوتونات الضوئية بفضل الصبغات الهوائية (يخضور أ، يخضور ب، أشباه الجزيرين) التي تنقل الطاقة دون انتقال الالكترونات الى ان تصل المركز التفاعلي (زوج من اليخضور أ) فيتأكسد متخليا عن الالكترونات محملة بالطاقة، تنتقل عبر سلسلة النواقل حسب تزايد كمون الاكسدة الارجاعية.

- يسترجع المركز التفاعلي PSII الكتروناته وبالتالي قابلية التنبيه من أكسدة الماء. فيتحرر بروتونات في التجويف وينطلق الـ O₂، ويعوض PSI الكتروناته بالالكترونات PSII أما الالكترونات PSI فتستقبل نهائيا من طرف NADP⁺ الذي يرجع ويتحول الى NADPH.H⁺.

- يصاحب نقل الالكترونات على طول سلسلة الاكسدة الارجاعية تراكم البروتونات الناتجة عن اكسدة الماء وتلك التي يتم نقلها من الستروما إلى التجويف مما يخلق تدرج في تركيز البروتونات بين الحشوة والتجويف فتنتشر البروتونات على شكل سيل يخرج عبر الـ ATP سنتاز محفزا إياه على فسفرة الـ ADP إلى ATP بوجود PI إنها الفسفرة الضوئية.

- **التفاعل الكيموحيوي:** يتم على مستوى الستروما يتطلب نواتج التفاعل السابق ، CO_2 ، انزيم RUBISCO و مواد ايض وسيطية مثل RUDP
 - يقوم انزيم RUBISCO بتثبيت جزيئة CO_2 على جزيئة RUDP ليتشكل مركب سداسي الكربون سريع الانشطار الى 2APG
 - تستعمل نواتج التفاعل الكيموضوي حيث ينشط APG بواسطة الـ ATP ثم يرجع الى سكر ثلاثي PGAL (فوسفو غليسر الدهيد) باكسدة $NADPH.H^+$.
 - يستعمل جزء من السكر الثلاثي في تجديد RUDP باستعمال المزيد من الـ ATP ويستعمل الجزء الاخر من السكر المرجع في تركيب السكريات سداسية الكربون (هكسوزات)، الاحماض الامينية والدهون
 - اذن وجود الضوء ضروري لانطلاق اول حلقة تحويل للطاقة داخل الخلية الحية الخضراء التي تملك أنظمة ضوئية تمتص الطاقة الضوئية وتحولها طاقة كيميائية في جزيئات ATP، و $NADPH$ وهذا ما يضمن تحويل الكربون المعدني الى كربون عضوي وادماج الطاقة في روابط الجزيئات العضوية باستعمال نواتج التحول الأول. (وهذا ما يسمى ازدواجية تفاعل تحويل الطاقة وتثبيت الـ CO_2)
- إضافة:**



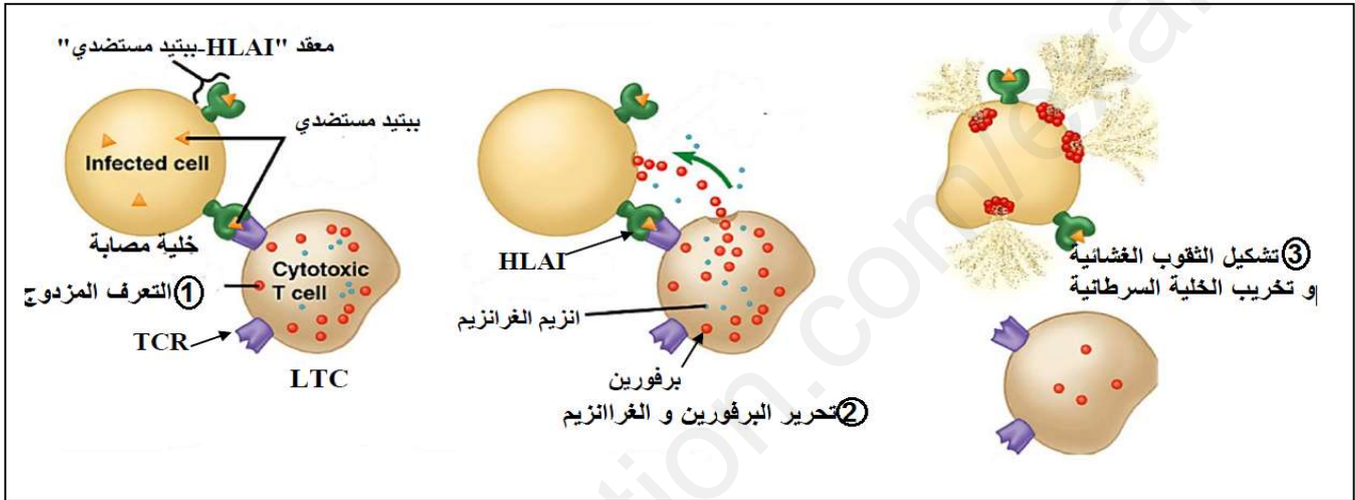
• الإجابة عن التمرين الثاني:

الجزء الأول:

1- استغلال الوثيقة (1-ب):

- من خلال تحليل نتائج قياس كمية الـ ARNm المشفر لبروتين P1A عند خلايا سرطانية مقاومة للتحلل (J558-B7) وأخرى غير مقاومة (ReB7) نلاحظ:
- ان كل من الخلايا السرطانية غير المقاومة (J558-B7) والمقاومة (ReB7) تملك نفس كمية الـ ARNm، اما الخلايا العادية غير السرطانية فنلاحظ غياب هذا النوع من الـ ARNm.
- نستنتج أن: البروتين P1A سرطاني تركبه كل من الخلايا السرطانية المقاومة وغير المقاومة للخلايا LT بينما لا تركبه الخلايا العادية غير السرطانية.

- وحسب الملاحظة المقدمة فإن LT تحلل الخلايا التي تعرض بببتيد P1A ومع ذلك فهي لا تحلل الخلايا ReB7 رغم انه تركيب البروتين السرطاني الأصلي له.
- من خلال تحليل نتائج الفلورة نلاحظ ان الخلايا J558-B7 تتميز بظهور الفلوة لكل أنواع بروتينات الـ CMH بينما لا تظهر الفلورة لأي نوع من البروتينات عند الخلايا ReB7.
- نستنتج ان: الخلايا ReB7 لا تعرض أي نوع من بروتينات الـ CMH على السطح التي تعرضها الخلايا J558-B7
- تفسير الفرق بين النتائج في الوثيقة (1-أ): تتعرف الخلايا LTC على الخلايا J558-B7 العارضة بفضل التكامل البنيوي بين TCR والمعدد بببتيد مستضدي P1A مع CMHI مما يؤدي الى تحليلها بواسطة البرفورين، بينما لا تعرض الخلايا السرطانية ReB7 المعدد بببتيد مستضدي P1A مع CMHI مما يجعلها مقاومة لـ LTC.
- الرسم التخطيطي:



- صياغة المشكل المطروح: لماذا لا تعرض الخلايا المقاومة الجزيئات البروتينية لـ CMHI رغم انها تملك مورثات الـ CMH بينما تعرضه الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل؟
- **الجزء الثاني:** الإجابة عن المشكل المطروح
- من الوثيقة 2-أ: مقارنة تتابع النكليوتيدات في الليلي المورثة المشرفة على تركيب بروتين PML عند الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل والمقاومة له.
- انطلاقا من الموقع 946 الى الموقع 958: نلاحظ وجود تشابه في تتابع نكليوتيدات الاليلين للمورثة المشرفة لبروتين PML عند النوعين من الخلايا السرطانية.
- انطلاق من الموقع 959 الى 967: نلاحظ وجود اختلاف في تتابع النكليوتيدي بين الاليلين حيث تم حذف النكليوتيد G رقم 959 عند الاليل PMLdg ما أدى اختلاف تتابع النكليوتيدي بين الاليلين ما بعد الحذف.
- نستنتج: ان الخلايا السرطانية المقاومة للتحلل تملك اليلاطافرا لمورثة PML وبالتالي بروتينا مختلفا عن ذلك الناتج عن تعبير الاليل الطبيعي عند الخلايا السرطانية غير المقاومة للتحلل.
- من الوثيقة 2-ب: نلاحظ أن الخلايا ReB7 المعدلة بإضافة الاليل PML الى محتواها الوراثي أصبحت غير مقاومة للخلايا LT مثلها مثل الخلايا السرطانية J558-b7 عكس الخلايا ReB7 المقاومة والتي تملك الاليل الطافر.

- نستنتج أن: مقاومة التحلل عند الخلايا السرطانية تتعلق بالطفرة في مورثة PML.
- إبراز العلاقة من أجل الإجابة عن المشكل: تعرض المورثة المشرفة على بروتين PML الى طفرة الحذف أدى الى انتاج بروتين PLM عند الخلايا المقاومة مختلف من حيث تتابع الاحماض الامينية عن بروتين PLM عند الخلايا غير المقاومة.
- وبما ان بروتين PLM الطبيعي يساعد في التعبير المورثي لبروتينات الـ CMH على سطح الخلايا فان:
- الخلايا السرطانية J558-b7 التي تملك الاليل الطبيعي لمورثة PML وبالتالي بروتين PML وظيفي لها القدرة على انتاج بروتينات الـ CMH وبالتالي عرض البيبتيد المستضدي مع CMHI،
- تعرض الخلايا السرطانية السابقة لطفرة الحذف ينتج عنه ظهور سلالة من الخلايا السرطانية Re-B7 يكون فيها ناتج التعبير المورثي للاليل الطافر PMLdg بروتين غير وظيفي غير قادر على المساعدة في التعبير المورثي لبروتينات الـ CMH لذلك لا يمكن عرض المعقد CMHI-بيبتيد مستضدي على السطح ما يسمح لها بالإفلات من الخلايا LTC. وبالتالي نمو الورم السرطاني.

• الإجابة عن التمرين الثالث: 8 نقاط

الجزء الأول:

1- شرح وجهة نظر صديقي:

مرض الوهن العضلي، مرض مناعة ذاتية مرتبط بخلل في المشبك العصبي العضلي، حيث تنتج العضوية خلايا لمفاوية منتجة لاجسام مضادة نوعية للاستيل كولين، ترتبط معه على مستوى الشق المشبكي مشكلة معقدا مناعيا، فتبطل مفعوله، وتمنعه من التثبيت على المستقبلات الغشائية النوعية له في غشاء الخلية العضلية مما يمنع توليد كمونات عمل وبالتالي عدم تقلص العضلة.

2- الفرضية التفسيرية:

يمكن ان يحدث المرض أيضا لو ان الاجسام المضادة نوعية لمستقبلات الاستيل كولين فعند تثبتها عليها تمنع تثبت الاستيل كولين.

الجزء الثاني:

الوثيقة 2-أ: يعاني مرضى الوهن العضلي من انحراف في وظيفة الأعضاء المناعية المركزية وتحديدًا نقي العظام المسؤول عن نشأة و نضج الخلايا LB مصدر الاجسام المضادة، حيث لا يتم تدمير خلايا LB تتعرف على جزيئات الذات مما يسمح بتوليد استجابة مناعية خلطية ضدها و بالتالي هذه المعلومة لم يخطئ فيها صديقي.

الوثيقة (2-ب): تحليل مقارن لنتائج التصوير الاشعاعي الذاتي بعد معاملة خلايا عضلية لشخص سليم وشخص مصاب بمرض الوهن العضلي بمادة الفا بنغاروتوكسين مشعة.

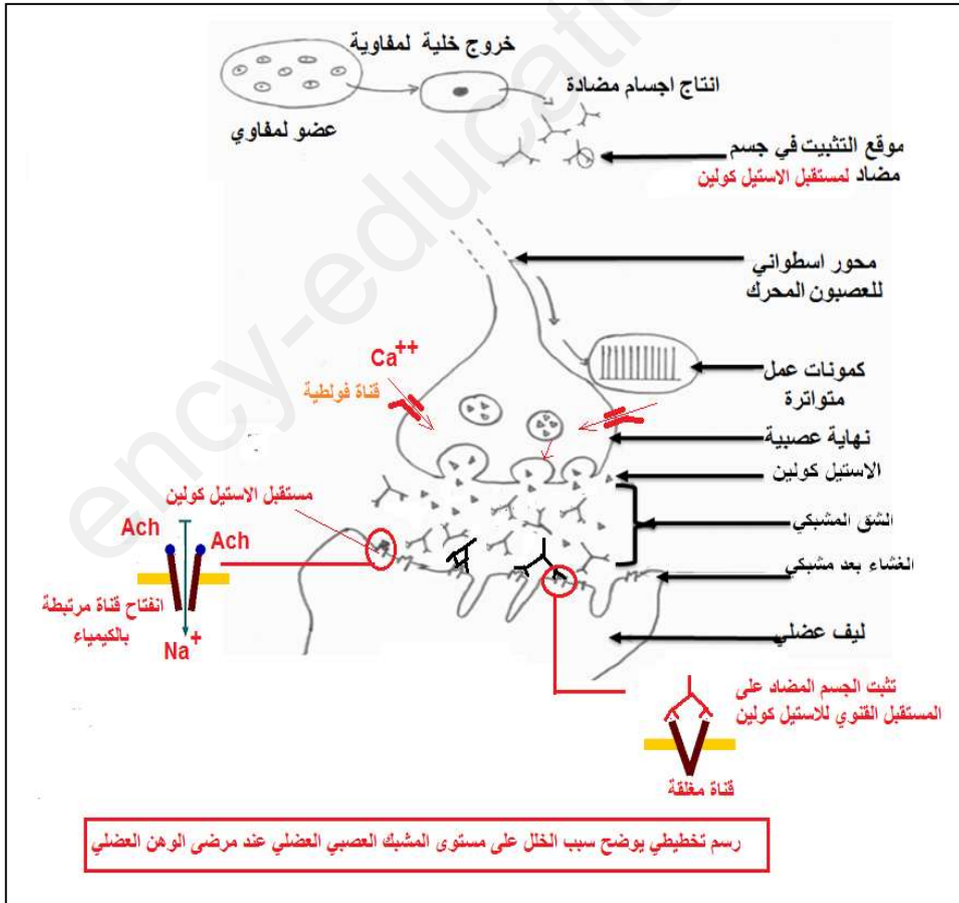
- نلاحظ ظهور الاشعاع وتمركزه على مستوى غشاء الليف العضلي في حيز المشبك العصبي العضلي بشدة كبيرة عند الشخص السليم مقارنة بالشخص المصاب الذي يكون بشدة ضعيفة جدا.

- الاستنتاج: يتميز مرض الوهن العضلي بوجود عدد قليل جدا من مستقبلات الاستيل كولين التي يمكنها الارتباط مع الاستيل كولين (او الفا بنغاروتوكسين في التجربة) مقارنة بالحالة العادية.
- حسب الملاحظة المقدمة: أن عدد المستقبلات عند الشخص المصاب هو نفسه عند الشخص السليم وعليه يمكن تفسير النتائج السابقة على ان مادة الالفا بنغاروتوكسين المشعة لا تثبت على المستقبلات رغم وجودها بسبب تغطية موقع التثبيت بالاجسام المضادة النوعية للمستقبلات وليس للاستيل كولين
- **الوثيقة (2-ج):** تحليل مقارن لنتائج قياس تسجيل الاستجابة الكهربائية للعضلة عند الشخص السليم والمصاب في زمن التقلص.
- نسجل عدد كبير من كمونات عمل متواترة و متقاربة زمنيا (حوالي 5 كمون عمل/ثا) عند الشخص السليم مقارنة بالشخص المصاب الذي نسجل عنه عدد قليل جدا حوالي (2 كمون عمل /ثا) و متباعدة زمنيا
- نستنتج: الوهن العضلي مرتبط بضعف في التقلص العضلي ناتج عن ضعف في توليد كمونات العمل في الغشاء في الخلايا العضلية.
- التركيب: لقد وقع صديقي في خطأين ناتجين عن عدم فهمه لسبب المرض و من خلال الموضوع يمكن تصحيحهما كالتالي :
- الاجسام المضادة تملك موقع التثبيت على مستقل الاستيل كولين وليس الاستيل كولين نفسه.
- الاجسام المضادة في الشق المشبكي تثبت على سطح الغشاء بعد مشبكي وليس على الاستيل كولين. وهذا ما يمنع توليد كمونات عمل بالقدر الكافي، ينتج عن ذلك تقلص ضعيف للعضلات وهذا ما يطلق عليه الوهن العضلي و

عليه الفرضية المقترحة صحيحة.

الجزء الثالث:

- انجاز رسم تخطيطي وظيفي يظهر الية النقل المشبكي مع تصحيح الخطأين. كما ورد في الإجابة السابقة.



الإجابة عن الموضوع الثاني

الإجابة عن التمرين الأول: 5

1- التعرف على: المادة س= جليكوز، القيمة ع = الدرجة المثالية من الحرارة أو ال PH ، المتغير X = تركيز الركيزة.

الرقم	اسم المحفز البيولوجي	موقع عمله	مادة التفاعل	النتاج	الدور الفيزيولوجي
01	انزيم النسخ العكسي	خلية مصابة بفيروس VIH	نكليوتيدات ديزوكسي ريبية	ADN	نسخ المعلومة الوراثية عكسيا من الـ ARN الفيروسي الى الـ ADN فيروسي
02	امينو اسيل - ARNt سنتاز	الهيولى	ARNt+ aa+ATP	ARNT-aa	تنشيط الاحماض الامينية
03	انزيم ATP سنتاز	غشاء التيلاكويد	ADP+Pi	ATP	تركيب الـ ATP
04	انزيم RUBISCO	ستروما الصانعات الخضراء	RUDP+ CO2	APG	تثبيت الـ CO2
05	ATPase	مضخة Na+/k+	ATP	ADP+Pi	تنشيط عمل المضخة للحفاظ على ثبات كمون الراحة
06	ARNp	نواة الخلية	نكليوتيدات ريبية حرة	ARN خلوي	استنساخ الـ ARNm تركيب ARNt; ARNr

2- النص العلمي:

- الانزيم محفز بيولوجي يتعرف على ركيزته من بين العديد من المواد ويؤثر عليها، ولكنه لا يعمل الا في ظروف ملائمة للحياة من ال PH ودرجة الحرارة.

كيف يتعرف على الركيزة الخاصة به دون أخرى، ولماذا يتطلب عمله ظروف ملائمة من ال PH ودرجة الحرارة؟

- المحفزات البيولوجية جزيئات من طبيعة بروتينية، وكل انزيم يملك بنية فراغية خاصة محدّدة بتتابع الاحماض الامينية ويحافظ على استقرارها روابط بين احماض امينة محدّدة حسب الرسالة الوراثية. تضم موقعا خاصا يسمى الموقع الفعال الذي يتكون من عدد قليل من الاحماض الامينية محددة من حيث النوع العدد والترتيب في السلسلة البروتينية، تأخذ مواقع متباعدة في التسلسل ومتقاربة في الفراغ لتعط للموقع الفعال شكلا فراغيا يتكامل بنيويا مع الركيزة. بعض الاحماض الامينية تشكل موقعا لتثبيت الركيزة وبعضها الاخر يشكل موقعا لتحفيز التفاعل.
- عند اقتراب الركيزة من الانزيم تحفره على تغيير شكل موقعه الفعال ليتكامل معها بنيويا انه التكامل المحفز فيتشكل المعقد E-S، نتيجة تشكيل روابط انتقالية بيم جذور الاحماض الامينية في الموقع الفعال ومجموعات كيميائية في الركيزة، حيث ان تغيير الشكل ضروري لحدوث التفاعل لكي تصبح المجموعات الكيميائية الضرورية في مواقعها المناسبة للتأثير على مادة التفاعل وتحرير الناتج. حسب نوع التفاعل (تحويلي، تركيب، تفكيكي).

- عدم وجود تكامل بنيوي بين الموقع الفعال للإنزيم وأي مادة أخرى غير الركيزة الأساسية لا يسمح بتشكيل المعقد E-S وبالتالي عدم حدوث التفاعل وهذا ما يفسر النوعية المزدوجة للإنزيم تجاه مادة التفاعل ونوع التفاعل.
- ولضمان وظيفة الانزيم لابد من الحفاظ على ثبات واستقرار البنية الفراغية له خصوصا بنية الموقع الفعال لذلك يعمل في ظروف مثالية من درجة الحرارة والـ PH حيث ان:
- الابتعاد عن الدرجة المثالية للـ PH بالزيادة او بالنقصان يؤثر على الحالة الكهربائية لجذور الاحماض الامينية خصوصا المشاركة في تركيب الموقع الفعال حيث تصبح الشحنة الاجمالية للإنزيم موجبة في PH اقل من PH المثالي وسالبة في PH أكبر من PH المثالي. مما يؤدي الى فقدان التكامل البنيوي مع الركيزة.
- الابتعاد عن الدرجة المثالية للحرارة يؤدي الى تباطؤ التفاعل نتيجة انخفاض في حركية الجزيئات مما يعيق (يثبط) ارتباط الانزيم مع الركيزة مع الحفاظ على سلامة البنية ويمكن استعادة النشاط بتوفر الحرارة المثالية أما الارتفاع في درجة الحرارة فيؤدي الى كسر الروابط وفقدان البنية نهائيا (تخريب) فلا يمكن استعادتها.
- تتعلق وظيفة الانزيم ببنيته الفراغية المحددة وراثيا وخصوصا بالموقع الفعال المسؤول عن النوعية المزدوجة، وان الدعامة الأساسية لهذه النوعية هي التكامل البنيوي بين الموقع الفعال والركيزة والذي لا يحدث الا في ظروف ملائمة للحياة. لذلك تم استغلال هذه الخاصية من قبل الباحثين في مجال صناعة الادوية، الصناعات الغذائية. وحتى في تصنيع مبيدات الأعشاب.....

- الإجابة عن التمرين الثاني (7 نقاط)

الجزء الأول: (3ن)

- 1- يتطلب تركيب هرمون النضج " الأثيلين " على مستوى خلية الطماطم حدوث تفاعلين (1و2) محفزين بأنزيمين نوعيين مختلفين:.....0.5
- التفاعل (1) يحفزه انزيم ACC سنتاز الذي يحول S ادنيل ميثيونين الى امينو سيكلوبروبان كاربوك سيلات. التفاعل (2) يحفزه انزيم ACC اوكسيداز الذي يحول ناتج التفاعل الأول الى الإيثيلين.....0.75
- حيث يشرف على تركيب الانزيم I المورثة a ويشرف على تركيب الانزيم (2) المورثة b بآليات التعبير المورثي (الاستنساخ والترجمة).....0.75
- 2- اقترح 3 طرق لكبح انتاج الايثلين:
- منع استنساخ الـ ARNm من المورثة a او / والمورثة b بتثبيط انزيم النسخ ARNp.....0.5
- منع ترجمة الـ ARNm الى انزيم (1) او/ وانزيم (2) بتثبيط انزيم تنشيط الاحماض الامينية أو تثبيط عمل الريبوزومات.....0.5
- تثبيط عمل الانزيم (1) او/ والانزيم (2)0.5

الجزء الثاني: (4ن)

- 1- استغلال الوثيقة (2) لتوضيح كيف نجح الباحثون في مجال الزراعة في تلبية طلب المصدرين.....(03ن)

- عند خلايا الطماطم العادية يسمح المسار الأيضي عن طريق التعبير المورثي بإنتاج انزيمين أساسيين يعملان على إنتاج هرمون النضج مما يسمح بالنضج السريع للثمار.....0.5
- بفضل تقنية الهندسة الوراثية تمكن الباحثون من الحصول على ثمار تتأخر في النضج مما يسمح بالتصدير وذلك بإحداث تعديل وراثي على البرنامج الوراثي لخلايا الطماطم. كالتالي:.....0.5
- انطلاقا من الـ ARNm المشفر لأحد الانزيمين المتدخلين في إنتاج الايثيلين مثل ACC سنتاز يتم نسخ المعلومة الوراثية عكسيا الى سلسلة ADNC مكملة لسلسلة الـ ARNm، ثم تركيب السلسلة المكملة لسلسلة الـ ADN فيتم الحصول على جزيئة (ADNC) مضاعفة.....0.5
- يتم دمج الـ (ADNC) في ADN بلازميد وذلك بثنيتته بوضعية معكوسة، ثم ادخال البلازميد الى خلية الطماطم، مما يسمح بدمج الـ ADNC في البرنامج الوراثي للخلية (ملاحظة: التلميذ غير مطالب بشرح الية التثبيت وآلية الدمج حيث تتطلب تفاصيل حول تقنية الهندسة الوراثية غير متعلقة بالموضوع).....0.5
- تقوم الخلية المعدلة وراثيا بإنتاج ARNm المشفر لبروتين انزيم ACC سنتاز وإنتاج الـ ARNm مضاد للمعنى حيث يرتبط الـ ARNm مضاد للمعنى بالـ ARNm المشفر لوجود علاقة تكامل بينهما مما يمنع ارتباط الريبوزومات مع الـ ARNm المشفر وبالتالي منع الترجمة وعدم إنتاج انزيم ACC سنتاز فيتم كبح المسار الايضي لإنتاج الايثيلين وبالتالي تأخر النضج.....01
- 2- اقتراح تطبيقات أخرى في مجال الطب:.....(01ن)
- كبح إنتاج بروتينات غير الطبيعية والتي تحدث خلافا في وظائف الخلايا مما ينتج عنه امراض.....0.5
- منع تكاثر الفيروسات0.5
- (تقبل مقترحات اخرى منطقية).
- الإجابة عن التمرين الثالث:
- الجزء الأول:
- 1- استغلال الوثيقة(1): استخراج الخصائص البنوية لورقة نبات الذرة وميزة أساسية للنباتات رباعية الكربون:
- الوثيقة(1-أ): تمثل مقطعا عرضيا في ورقة نبات الذرة كما يلاحظ بالمجهر الضوئي ورسم تفسيريا له:
- تتكون الورقة الخضراء لنبات الذرة من طبقتي بشرة علوية وبشرة سفلية بها ثغور بينهما طبقة متوسطة من الخلايا اليخضورية تتوسطها خلايا يخضورية تشكل غمد يحيط بالاوعية الناقلة للنسغ.
- تتميز الخلايا اليخضورية للطبقة المتوسطة بصانعات خضراء غنية جدا بالغرانا وهي كيبسات مكدسة تصطف بين الصفائح الحشوية وغياب الحبيبات النشوية، اما الخلايا اليخضورية للغمد فتتميز بوجود صناعات خضراء لا تضم غرانا بل صفائح حشوية فقط وغنية جدا بالحبيبات النشوية.

- **الوثيقة (1-ب):** تمثل نتائج قياس شدة التركيب الضوئي عند كل من الخلايا رباعية الكربون C4 والخلايا ثلاثية الكربون C3. بدلالة تركيز الـ CO₂.

- كلما زاد تركيز CO₂، تتزايد شدة التركيب الضوئي عند كل من النوعين للنباتات ثلاثية الكربون ورباعية الكربون، إلا أن هذه الأخيرة تتزايد عندها الشدة بوتيرة أسرع حيث تصل عند تركيز الـ CO₂ الطبيعي في الهواء إلى قيمة عالية جدا (أكثر من 60 مك مول من CO₂/م²/ثا) مقارنة بالنباتات ثلاثية الكربون التي لا تتجاوز نصف القيمة السابقة.

نستنتج أن النباتات رباعية الكربون لها ميزة أساسية أنها ذات كفاءة عالية في تثبيت CO₂ حتى في التركيز الضعيف منه.

2- تقديم الاستدلال الذي يجعل الفرضة المقترحة مقبولة:

- الخلايا اليخضورية في الطبقة المتوسطة تقوم بالتفاعل الكيموضوئي بشدة كبيرة والدليل على ذلك أنها غنية بالغرانا أي تراكيب غشائية تيلاكويديية كثيرة، ولكنها لا تقوم بالتفاعل الكيموضوئي والدليل على ذلك غياب الحبيبات النشوية.

- الخلايا اليخضورية في الغمد: تقوم بالتفاعل الكيموضوئي بشدة كبيرة والدليل على ذلك غناها بالحبيبات النشوية، أما التفاعل الكيموضوئي فضعيف جدا لغياب الغرانا ووجود الصفائح الحشوية فقط.

- **الجزء الثاني:**

- **استغلال الوثيقة (2):** إبراز الخصائص الوظيفية للنباتات رباعية الكربون مما يسمح بتفسير الكفاءة العالية في عملية التركيب الضوئي.

- **الوثيقة 2-أ:** نتائج متابعة الأشعاع في انزيم الـ PEPC في الخلايا اليخضورية لورقة نبات الذرة:
- نلاحظ ظهور وتمركز الأشعاع على مستوى الخلايا اليخضورية للطبقة المتوسطة وغيابه في خلايا الغمد.

نستنتج أن الانزيم PEPC يتواجد في خلايا الطبقة المتوسطة فقط ولا يوجد في خلايا الغمد.

- **الوثيقة 2-ب:** جدول يلخص الفرق بين الانزيمات النباتية عند النباتات ثلاثية ورباعية الكربون:

- انزيم PEPC يميز C4 ولا يتواجد عند النباتات C3، يقوم بتثبيت الـ CO₂ ونتاج التفاعل مركب رباعي الكربون، يتميز بفاعلية كبيرة جدا في تثبيت الـ CO₂.

- انزيم RUBISCO يتواجد عند كلا النوعين من النباتات، يقوم بتثبيت الـ CO₂ ونتاج التفاعل مركب ثلاثي الكربون، يتميز بفاعلية أقل في تثبيت الـ CO₂ مقارنة بالانزيم PEPC الذي تفوق فاعلية 6 مرات فاعلية RUBISCO.

- **الوثيقة 2-ج:** رسم تخطيطي يوضح التفاعلات الكيميائية التي تحدث على مستوى الخلايا اليخضورية للنبات رباعي الكربون.

- على مستوى خلية بخضورية في نسيج الطبقة المتوسطة:

- على مستوى الكيبيسات داخل الصانعات الخضراء يحدث التفاعل الكيموضوئي بإنتاج NADPH و الـ ATP مع انطلاق الـ O₂ و على مستوى الهبولى يتم تثبيت الـ CO₂ على مركب C₃ بتدخل انزيم PEPc لينتج مركب C₄ ينفذ الى ستروما الصانعة الخضراء و يتم ارجاعه الى C₄ اخر باكسدة NADPH أما الـ ATP فتستعمل في تجديد المستقبل الأول لـ CO₂ انطلاقا من مركب C₃ يتشكل في الصانعة الخضراء للخلية اليخضورية في نسيج الغمد .

- ينتقل C₄ من نسيج الطبقة المتوسطة الى نسيج الغمد.

- على مستوى خلية بخضورية في نسيج الغمد:

- على مستوى ستروما الصانعة الخضراء يتم اكسدة C₄ الى C₃ بتحرير الـ CO₂ و ارجاع NADP⁺ إلى NADPH، حيث يعود C₃ الى نسيج الطبقة المتوسطة.

- يدخل الـ CO₂ في حلقة كالفن حيث يثبتته انزيم RUBISCO ويتم دمجها في المادة العضوية باستهلاك ATP التي تركب على مستوى أغشية الصفائح الحشوية و NADPH المُرجَع وهذا ما يسمح بتركيب النشا.

• التركيب:

تعود الكفاءة العالية للنباتات رباعية الكربون في عملية التركيب الضوئي الى وجود نوعين من الانسجة لكل منهما مجموعة من الخصائص البنوية والوظيفية تتمثل في:

✓ خلايا الطبقة المتوسطة: تتميز بوجود الصانعات الخضراء الغنية بالكيبيسات والتي تضمن اقتناص كمية كبيرة من الطاقة الضوئية ونتاج كمية كبيرة من ATP. NADPH بفضل التفاعل الكيموضوئي. و وجود انزيم PEPc ذي الكفاءة العالية في تثبيت الـ CO₂ وتشكيل مركب رباعي الكربون.

✓ خلايا الغمد: تتميز بوجود صانعات خضراء تحتوي انزيم RUBISCO الذي يثبت CO₂ المنقول عبر C₄ وحدوث التفاعل الكيموجيوي الذي يؤدي الى تركيب النشا. الجزء الثالث:

