



المدة: 03 ساعات

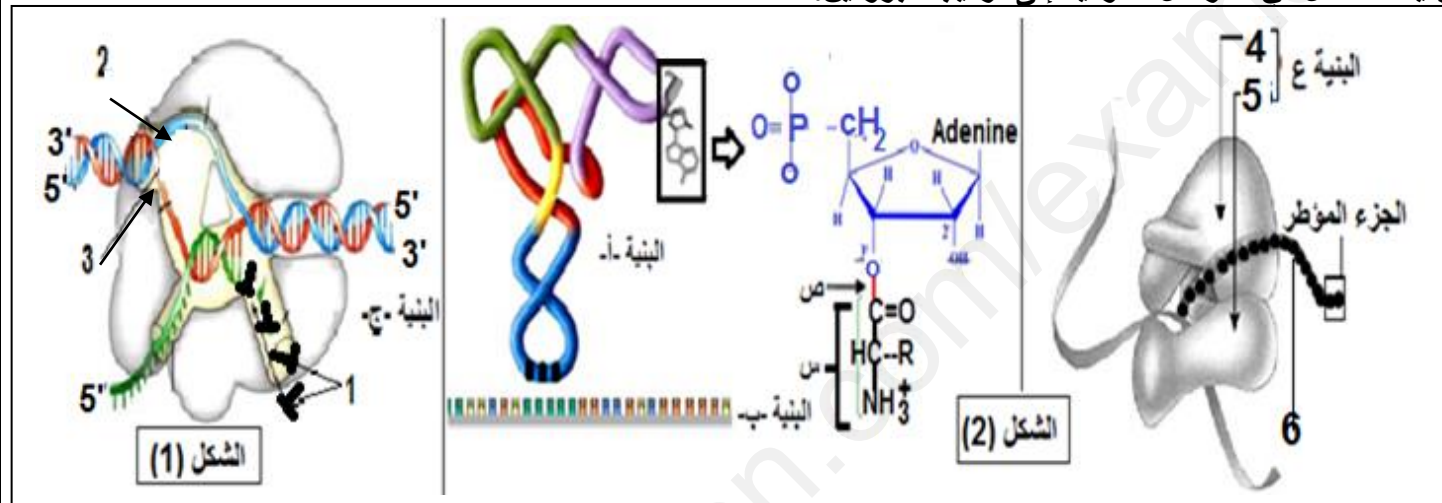
اختبار الثلاثي الأول في مادة: العلوم الطبيعية

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

**الموضوع الأول**

### التمرين الأول: (05)

- يرتبط نشاط الخلية بالتعبير المورثي لمادتها الوراثية وما ينتج عنها من جزيئات بروتينية ذات بنية فراغية محددة التي تركبها باليات منسقة وبصورة منتظمة ولغرض دراسة آلية تركيب البروتين نقترح الدراسة التالية : توضيح الوثيقة (1) بناءات تتدخل في المراحل المؤدية إلى تركيب البروتين.



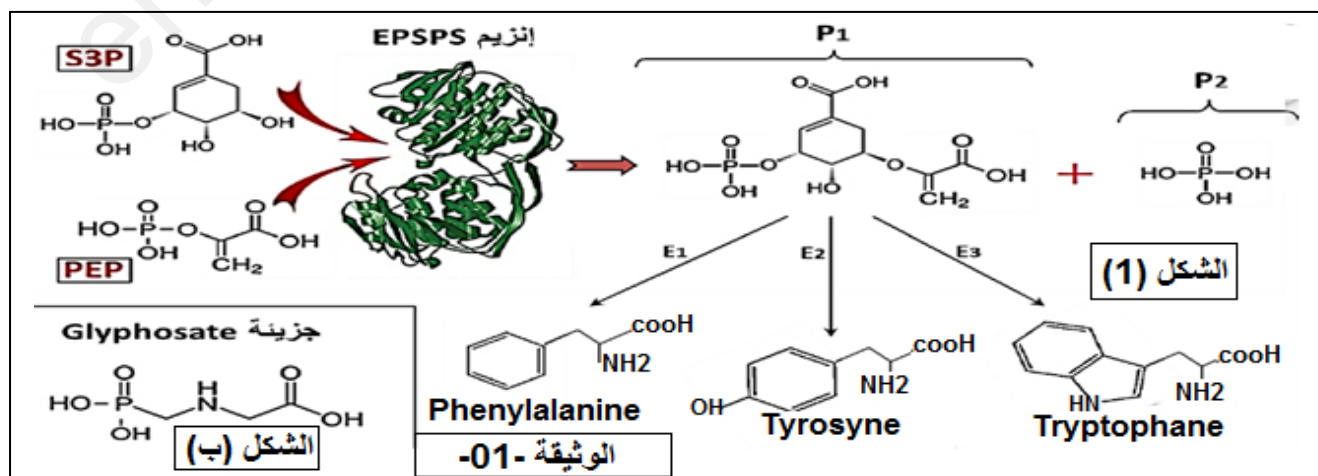
1- **تعرف** على البيانات المرقمة (1-6) و البنيات أ.ب.ج.ع. **ضع** العلاقة بين البنية (أ) ووظيفتها مبرزا العمليات التي تسمح بتشكيل الرابطة (ص) **محددا** موقع و زمن حدوثها. ثم **مثل** الجزء المؤطر في البيان (6).

2- اعتمادا على أشكال الوثيقة **اكتب** نص علمي تشرح فيه التكامل الوظيفي بين البنيات أ و ب ،ج .ع في التعبير المورثي.

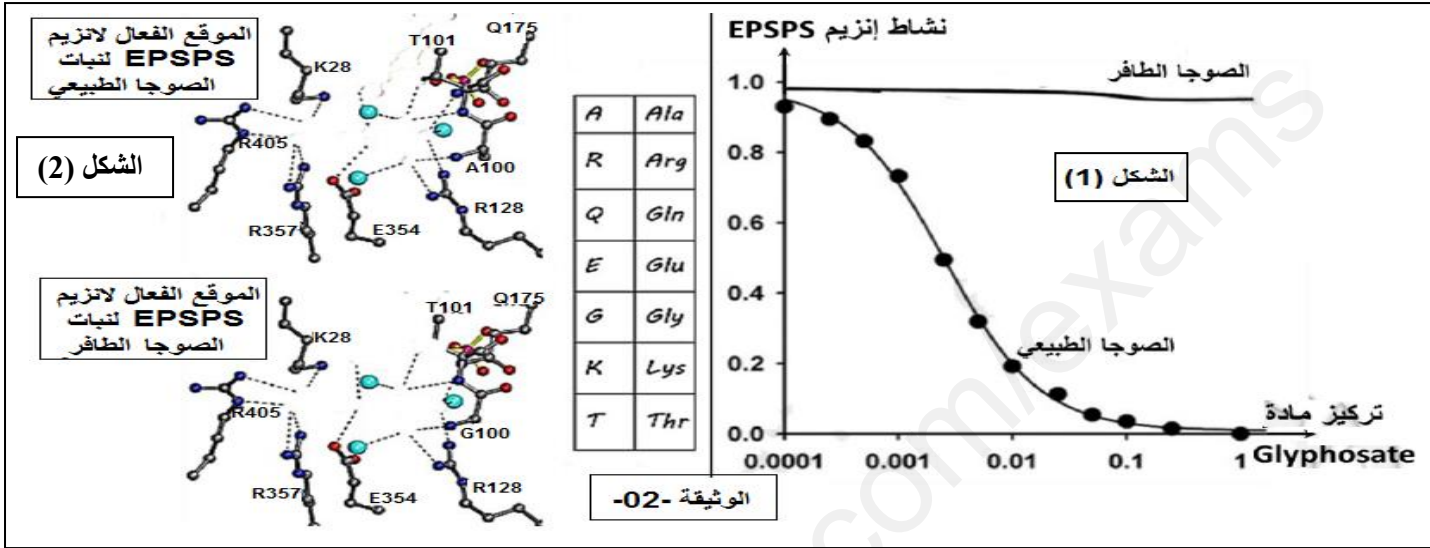
### التمرين الثاني: (07)

لاحظ الفلاحون أن استعمال مبيد Herbicide يقضي نهائيا على الأعشاب الضارة و لكنه يسبب تباطؤ في نمو نباتات الصويا باستثناء نسبة قليلة منها تنمو نموا جيدا. عند استشارة مختص زراعي بين لهم أن المادة الفعالة في المبيد هي Glyphosate Herbicide و هي مادة سامة توقف نمو الأعشاب الضارة و في نفس الوقت تعيق نمو نباتات الصويا. و أن نباتات الصويا التي نمت نموا جيدا تبدي مقاومة لهذه المادة بسبب طفرة وراثية.

للغرض دراسة تأثير مادة Glyphosate على الأعشاب الضارة و الصويا الطبيعي دون الطافر. نقترح الدراسة التالية:  
الجزء الأول: إل EPSPS إنزيم موجود في جميع الخلايا النباتية. يوضح الشكل (1) من الوثيقة -01- آلية عمله بينما يوضح الشكل (2) الصيغة الكيميائية لمادة Glyphosate السامة.



- 1- بين آلية عمل إنزيم ال EPSPS مدعماً اجابتك بنمذجة لمراحل الدورة الانزيمية لهذا الإنزيم؟
- 2- باستغلال الجيد لمعطيات الوثيقة (1) استخرج آلية تأثير مادة Glyphosate على نمو الأعشاب الضارة ونبات الصويا الطبيعي ثم اقترح فرضية حول السبب الذي مكن نبات الصويا الطافر من مقاومة تأثير مادة Glyphosate؟
- الجزء الثاني:** أسفرت دراسات تم خلالها قياس النشاط الانزيمي لإنزيم EPSPS عند نبات الصويا الطبيعي والصويا الطافر في وجود تراكيز متزايدة من مادة Glyphosate ونتائج موضحة في الشكل (1) من الوثيقة -02- و من جهة أخرى تمت مقارنة بنية الموقع الفعال لإنزيم EPSPS عند كل من الصويا الطبيعي والصويا الطافر فكانت النتائج كما هو موضح في الشكل (2) من الوثيقة -02-. في دراسة أخرى تمت دراسة الألفة بين إنزيم EPSPS ومادة التفاعل فكانت النتائج كما هو موضح في الشكل (3) من الوثيقة 02.



إنزيم EPSPS الشكل (3)	عدد الروابط المشكلة مع Glyphosate	عدد الروابط الانتقالية في وجود Glyphosate	عدد الروابط الانتقالية في غياب Glyphosate	عدد الروابط المشكلة مع Glyphosate
الخاص بالصويا الطبيعية	2	2	4	2
الخاص بالصويا المقاومة	1	4	5	1

- 1- باستغلال معطيات الوثيقة (2) نقاش صحة الفرضية التي اقترحها في الجزء الأول؟
- 2- اقتراح علاجاً تطبيقياً يمكن الفلاحين من استعمال مبيد Herbicide الفعال ضد الأعشاب الضارة دون التأثير على نمو الصويا؟

### التمرين الثالث: (08ن)

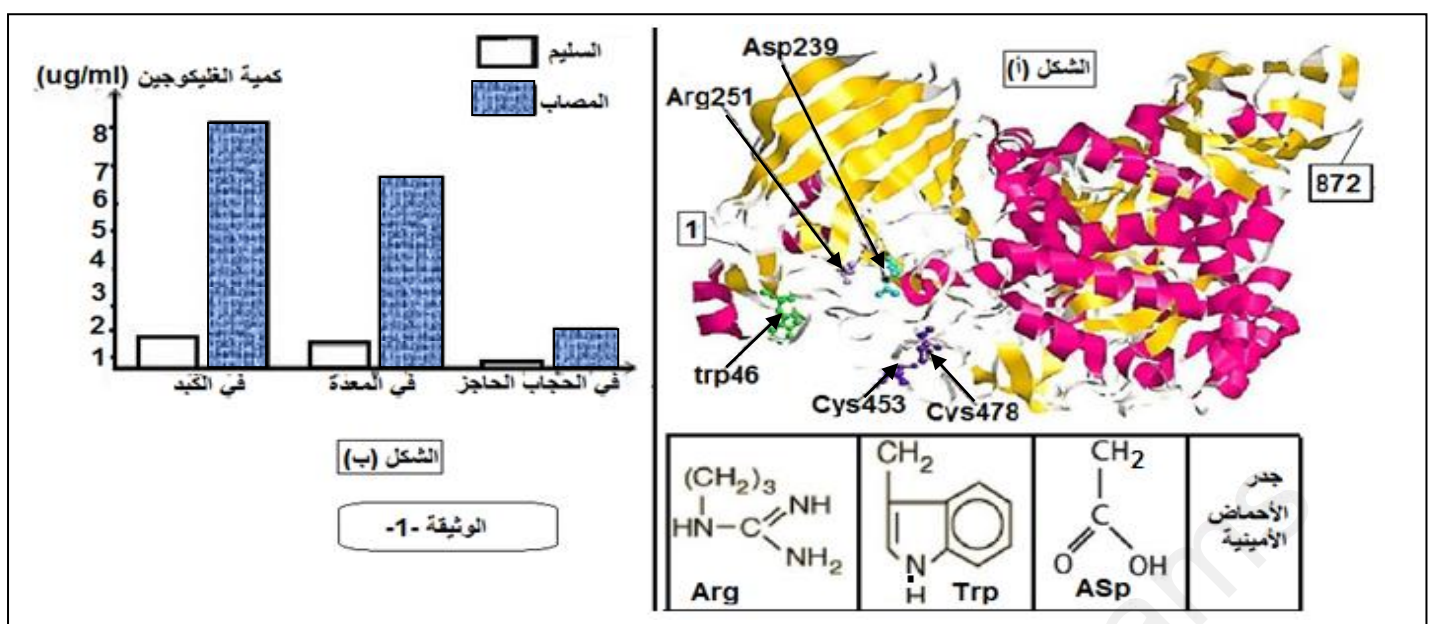
يعتبر التعبير المورثي آلية جد منظمة ، إذ يتم بناء بروتينات ذات بنية محددة تؤهلها لأداء وظيفتها وأي خلل يمس هذه الآلية سوف يؤدي بالضرورة إلى تغير وظيفة تلك البروتينات.

#### الجزء الأول:

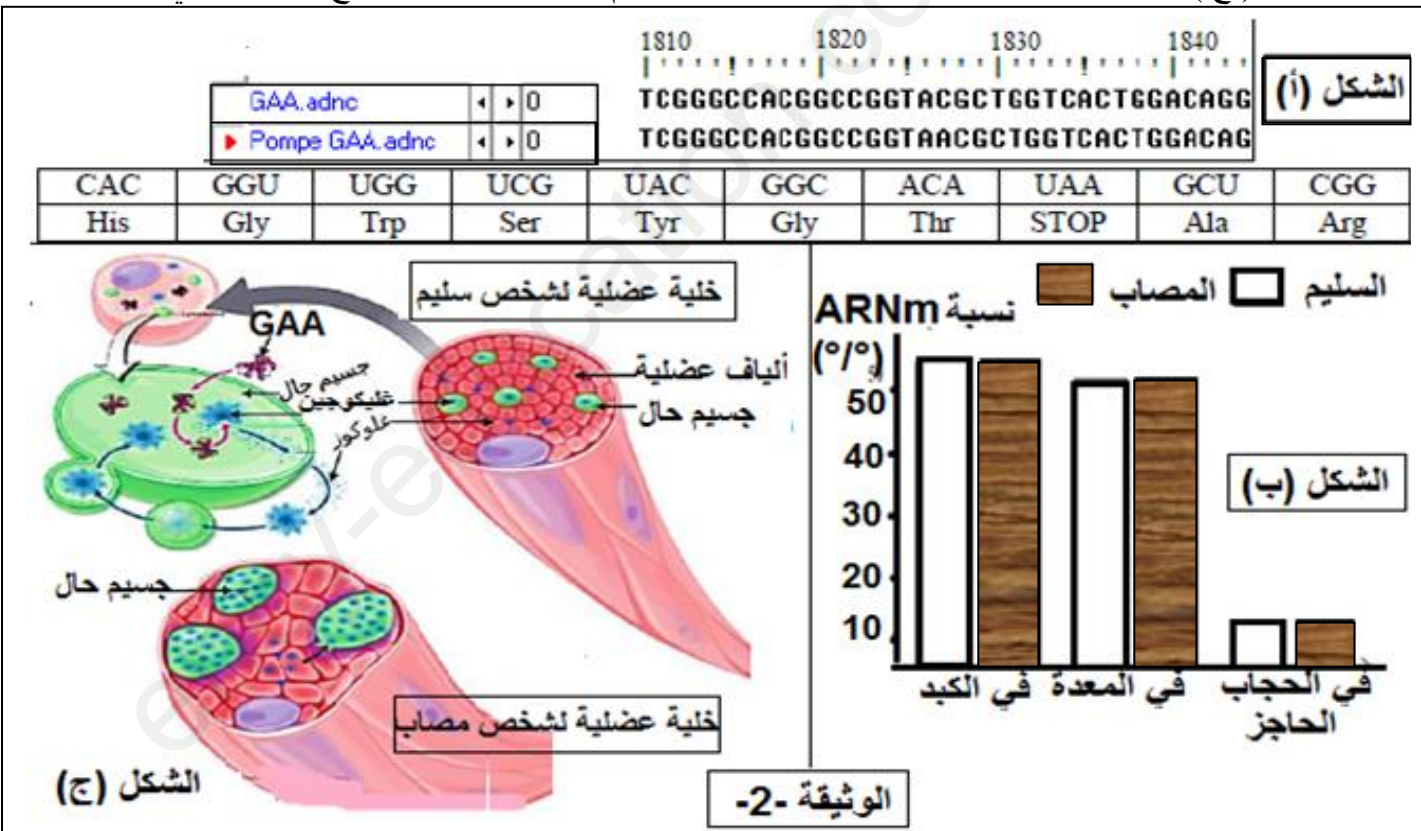
"ونيس" طالب سنة ثالثة علوم تجريبية مصاب بمرض "Pompe disease" و الذي يصنف ضمن الأمراض الوراثية نادرة الوقوع، يعرف أيضا باسم مرض "تضخم الغليوكجين" ، يعاني المصابين به من عدة أمراض من بينها: ضعف عضلي شديد، تضخم القلب، مضاعفات في القلب والأوعية الدموية، مشاكل تنفسية وتأخر النمو...، في الحالة العادية تتم إمامة الغليوكجين بواسطة عدة إنزيمات من بينها إنزيم α-غlikozidاز (GAA) ببنائه ثلاثة الأبعاد المدرورة ببرنامج Rastop مثلت في الشكل (أ) مع جذور بعض الأحماض الأمينية ، أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيبين كمية الغليوكجين عند شخص مصاب بمرض بومب وآخر سليم.

#### باستغلال الوثيقة (01):

- 1- حدد بدقة المستوى البنيوي لإنزيم GAA دور الأحماض الأمينية الموضحة عليه في اكتسابه لهذا المستوى موضحا نتائج الهجرة الكهربائية لكل منها وكذا صيغها الكيميائية في حالة ما إذا عرضت للهجرة الكهربائية في وسط ذي PH= 5.88 علمًا أن PHi للحمض الأمين Trp يساوي 5.88.
- 2- قدم فرضتين تفسر من خلالهما سبب إصابة" ونيس "بمرض بومب.



**الجزء الثاني:** كان فضول "ونيس" حول سبب إصابته بمرض بومب والأعراض التي يعاني منها في كل مرة يزداد خاصة بعد دراسته تخصص علوم تجريبية فقرر سؤال طبيه المختص والذي قدم له الوثيقة (02) كوسيلة للإجابة عن تساؤلاته، حيث يبين الشكل (أ) التابع النكليوتيدي لجزء من مورثة (سلسلة غير مستنسخة) شخص مصاب بمرض بومب وأخر سليم منجز بواسطة برنامج Anagène وجزء من جدول الشفرة الوراثية، أما الشكل (ب) فيمثل نسبة ARNm عند نفس الشخصين، بينما يبين الشكل (ج) خلية عضلية لشخص سليم وأخرى لشخص مصاب بتكيير لها يوضح آلية عملها في الحالة العادية



**باستغلال الوثيقة (02):**

1- **باستدلال علمي منطقي** راقب مدى صحة الفرضيتين المقترحتين سابقا.

2- اشرح الفكرة التي توصل إليها" ونيس "في نهاية حواره مع الطبيب حول سبب إصابته بهذا المرض.

**الجزء الثالث:**

اعتمادا على مكتسباتك وبنظرية المعلومات التي توصلت إليها في هذه الدراسة أنجز مخطط تبرز فيه العلاقة بين المورثة و التخصص الوظيفي للإنزيم

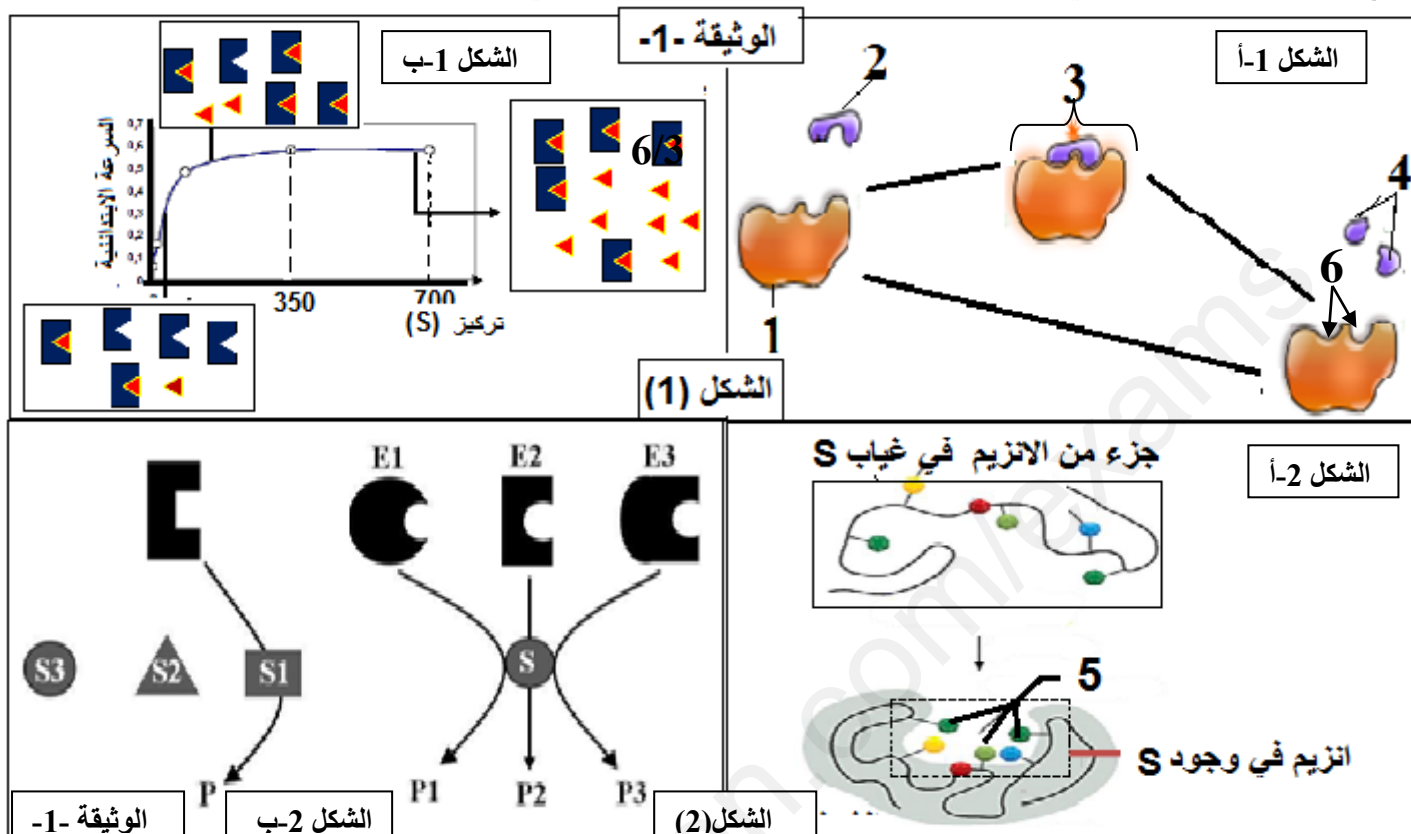
انتهي الموضوع الأول

## الموضوع الثاني

### التمرين الأول: (05ن)

ترتكز حياة الكائنات الحية على عدد كبير من التفاعلات الكيميائية الحيوية المتنوعة للغاية، يتم تحفيز هذه الأخيرة بواسطة جزيئات بيولوجية هي الإنزيمات.

نقترح عليك الوثيقة التالية والتي تمثل مخططاً يمثل خصائص التحفيز الإنزيمي.



1- تعرف على البيانات المرقمة للوثيقة ثم قدم تعريفاً للعناصر 1 و 6.

2- ترجم الوثيقة المقترحة إلى نص علمي.

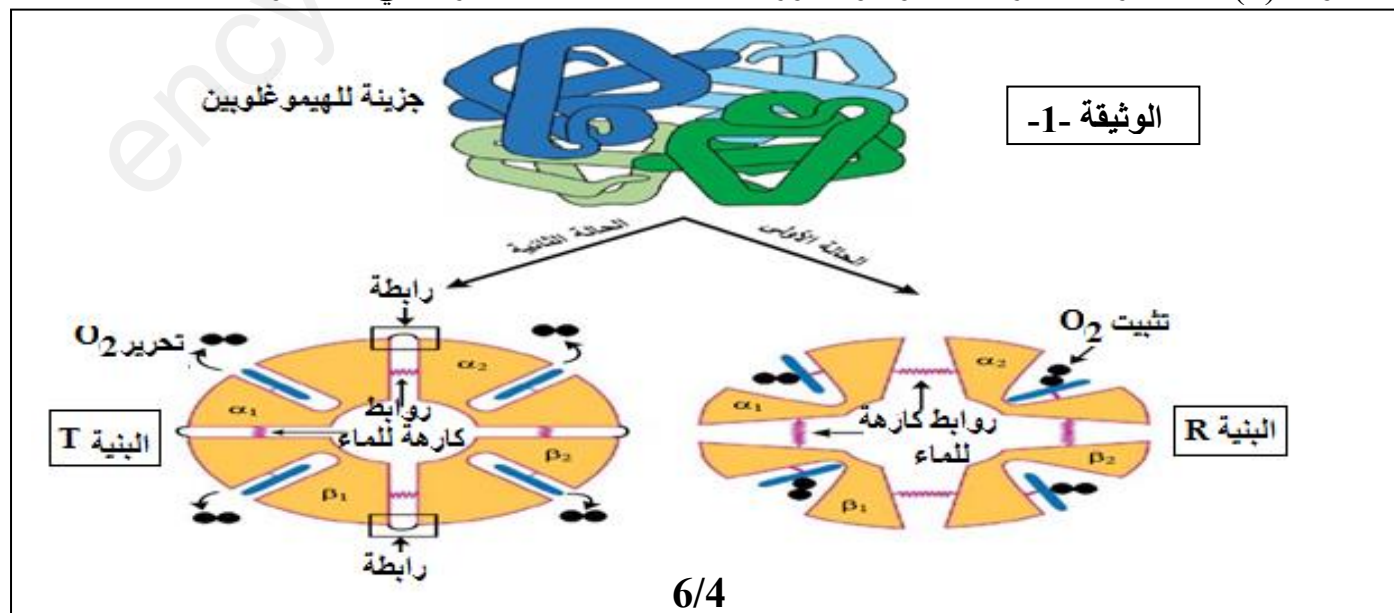
### التمرين الثاني: (07ن)

البروتينات جزيئات حيوية هامة تتعدد أدوارها في خلايا العضوية حسب تخصصاتها الوظيفية التي توقف على بنيتها الفراغية والدراسة التالية تبرز علاقتها ببنية البروتين بوظيفته.

#### الجزء الأول:

تتميز جزيئات الهيموغلوبين ببنية رباعية مكونة من سلسلتين (**α**) وسلسلتين (**β**)، لها قدرة الارتباط بثنائي الأكسجين ( $O_2$ ) على مستوى الرئتين وقدرة تحريره على مستوى الانسجة حسب شرط فيزيولوجي محدد.

تمثل الوثيقة (1) البنية الفراغية لجزيء الهيموغلوبين ورسمين تخطيطيين لنفس الجزيء في حالتين وظيفيتين مختلفتين.



1- قارن بين البنية(R) والبنية(T) لجزيئه الهيموغلوبين.

2- قدم فرضية تفسر بها تغير بنية الهيموغلوبين.

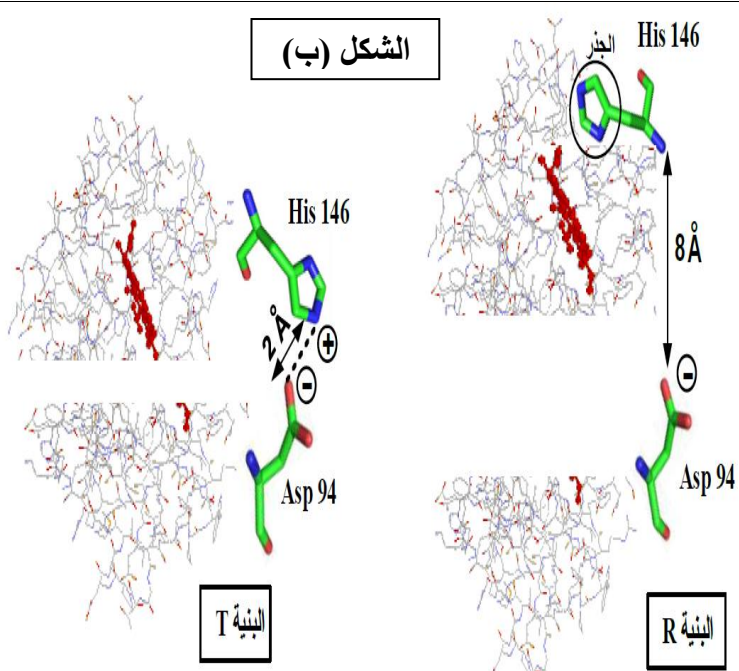
### الجزء الثاني:

لاختبار صحة الفرضية المطروحة سابقاً تقدم الوثيقة (2) حيث:

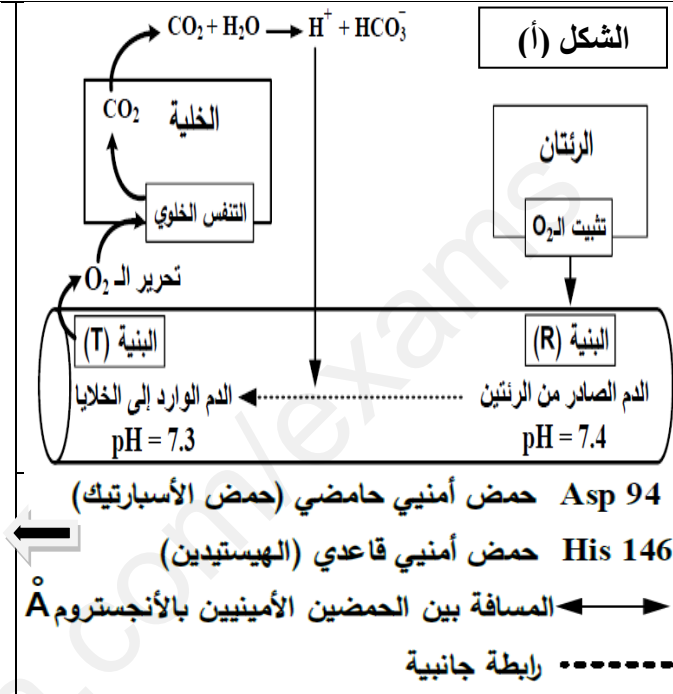
يمثل الشكل(A) مخططاً تفسيرياً لأآلية تغير (PH) بلازما الدم الصادر من الرئتين والوارد إلى الخلايا.

يمثل الشكل(B) بنية فراغية لجزء وظيفي لكل من جزيئه الهيموغلوبين (R) و(T) مأخوذة عن مبرمج الراستوب.

الشكل (B)



الشكل (A)



### الوثيقة -2-

1- حل النتائج الموضحة في الشكل (A) من الوثيقة(2).

2- فسر الرسومات الموضحة في الشكل (B) من الوثيقة(2) ثم ناقش صحة الفرضية المقترنة باستغلالك للوثيقة(2).

3- بين إذا خطورة انخفاض (PH) الدم على سلامه العضوية في حالة الاختناق بغاز الفحم(CO<sub>2</sub>).

### التمرين الثالث: (08ن)

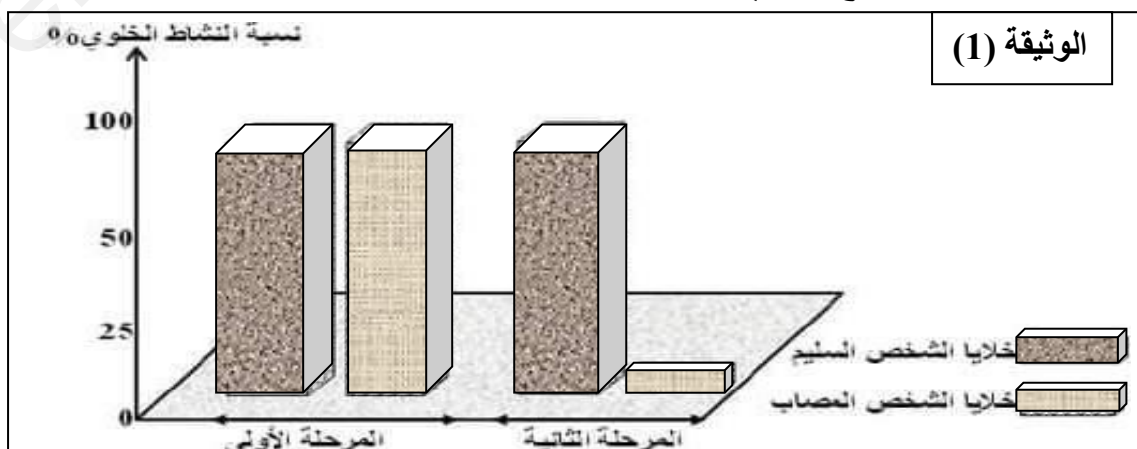
الإيلاستين(ELASTINE)بروتين تركب خلايا جدار الحويصلات الرئوية يؤمن مرؤتها اثناء الحركة التنفسية (الشهيق والزفير). افة التدخين تعطل تركيب الإيلاستين مما يفقد الحويصلات الرئوية مرؤتها وتصبح عملية التهوية صعبة جداً مسبباً الانتفاخ الرئوي وهو مرض يتميز بتدمير الحويصلات الرئوية حيث يبقى الهواء محصوراً بها وينتهي بموت المدخن ان لم يقلع في وقت مبكر. الوقوف في أي مستوى يعطل التدخين تركيب البروتين الإيلاستين نقترح عليك الدراسة التالية:

### الجزء الأول:

تركيب البروتينات بالخلايا حقيقة النواة يمر بمراحل أولى تعقبها مرحلة ثانية مكملة.

الوثيقة(1) تمثل نتائج قياس نسبة نشاط خلايا جدار الحويصلات الرئوية خلال مرحلتي تركيب البروتين مأخوذة من شخص سليم وأخرى من شخص مصاب بالنفاف الرئوي.

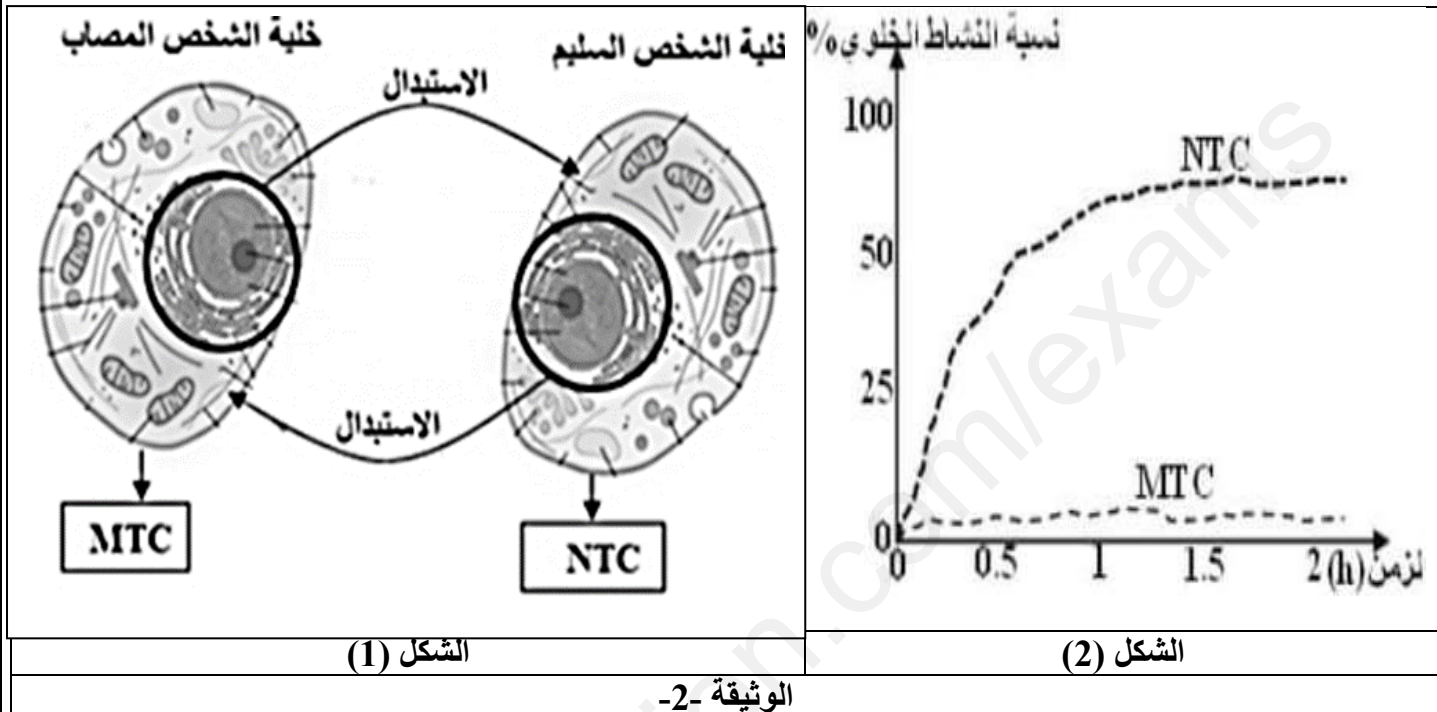
الوثيقة (1)



- 1- حل معطيات الوثيقة(1)مبرزا المشكلة العلمية التي تطرحها هذه النتائج.  
 2- اقترح فرضيتين لحل المشكلة العلمية المطروحة.

### الجزء الثاني:

للحقيق من صحة الفرضيات المطروحة سابقاً أجريت التجربة التالية: بواسطة تقنية خاصة تم استبدال النواة والشبكة الهيولية المحببة بين خلية شخص سليم وآخر مصاب بالانتفاخ الرئوي.  
 الشكل(1) من الوثيقة(2) يمثل التجربة والخلايا الجديدة المتحصل عليها.  
 الشكل(2) من نفس الوثيقة يمثل نتائج قياس نسبة نشاط الخلتين الجديدين(MTC) و(NTC) في المرحلة الثانية من تركيب البروتين.



الشكل (1)

الشكل (2)

-2-

- فسر منحني الشكل(2) من الوثيقة(2).
- باستغلالك لهذه النتائج ناقش الفرضيات المقترحة سابقاً.
- مما توصلت اليه من معارف قدم نصيحة للمدخنين تحثهم فيها بالأدلة العلمية على الإقلاع عن التدخين.

### الجزء الثالث:

تجنيداً للمعلومات المتوصل اليها في هذه الدراسة و المعارف بين بمخططات اليه حدوث مرحلة تركيب البروتين في الخلايا السليمة و المصابة بالانتفاخ الرئوي

انتهى الموضوع الثاني-----

\*\*\*\*\*الالتزام بالمنهجية السليمة في تدوين المعلومة الصحيحة هي الوسيلة الوحيدة لنيل أفضل العلامات\*\*\*\*\*

أساتذة المادة يتمنون لكم كل التوفيق و النجاح

## التمرين الأول: (05ن)

10\*0.25

## 1-تعرف على البيانات و البنيات أ.ب.ج.د.

- 1-نيكلويtidات ريبية حرة 2-سلسلة ADN غير مستنسخة. 3-سلسلة ADN مستنسخة. 4-تحت الوحدة الكبرى للريبوzوم 5-تحت الوحدة الصغرى للريبوzوم 6-سلسلة بيتيدية البنية(A): ARN<sub>t</sub> البنية(B): ARN<sub>m</sub> البنية(C): انزيم ARN ARN<sub>p</sub> البنية(D): الريبوzوم

0.5 0.5

**وضع العلاقة بين البنية (أ) وظيفتها ميرزا العمليه التي تسمح بتشكيل الرابطة (ص)**

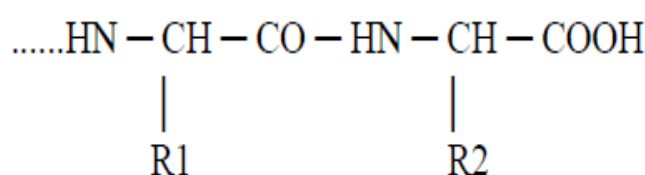
-يتكون ARN<sub>t</sub> من سلسلة واحدة ومنفردة من متعددة النيكلويtidات الريبية 75 نيكليوتيد(ملتفة حول نفسها نتيجة وجود قواعد متکاملة في بعض اجزائها. البنية ثلاثة الابعاد لـ ARN<sub>t</sub> تشبه حرف L مقلوب انا بنیته ثنائية الابعاد تشبه ورق ترفل Trèfle بثلاث عروات لهذه البنية وظيفة مزدوجة كونها:

- موقع خاص بتشثيـت وارتبـاط الحمـض الأمـينـي. وـ بالـتـالـي نـقـلـه إـلـى الـبـولـيزـومـ (ـمـقـرـ التـرـجـمـةـ)

- موقع خاص بالـرامـزةـ المـضـادـةـ الـتـيـ تـتـعـرـفـ عـلـىـ رـامـزةـ الشـفـرـةـ ماـ يـسـمـ بـوـضـعـ الـحمـضـ الـأـمـينـيـ فـيـ مـكـانـهـ الـمـنـاسـبـ مـنـ السـلـسـلـةـ الـبـيـتـيـدـيـةـ

0.25 0.25

تشـكـلـ الـرـابـطـةـ بـيـنـ الـحـمـضـ الـأـمـينـيـ وـ سـكـرـ الـرـيـبـوـزـ وـ لـاـخـ نـيـكـلـويـتـيـدـةـ فـيـ الـAR~Nـ اـثـاءـ عـلـمـيـةـ تـشـيـطـ الـحـمـضـ الـأـمـينـيـ بـتـدـخـلـ اـنـزـيمـ الـR~N~



الموقع: الهيولي--- و زمن حدوثها: قبل الترجمة.  
- تمثيل الجزء المؤطر .

## 2- النص العلمي الذي يشرح التكامل الوظيفي بين البنيات أ و ب ، ج .ع في التعبير المورثي.

0.25 0.25

يتم التعبير المورثي عند حقائق النواة وفق مراحلتين متتاليتين بتدخل البنيات الهامة (ARN<sub>t</sub>.ARN<sub>m</sub>.ARN<sub>p</sub>.ADN.)

**كيف يتم التكامل الوظيفي بين البنيات ؟**

تساهم هذه البنيات في التعبير المورثي كما:

تتم عملية الاستنساخ في النواة بتدخل انزيم النسخ ARN بوليميراز(البنية ج) الذي ينسخ جزيء ARNm (البنية ب) انطلاقاً من ربط النيكلويtidات الريبية الحرة بشكل مكمل للسلسلة المستنسخة في جزيء ADN بعد فك حلزنته. وتتم في ثلاثة مراحل (انطلاق استطالله الترجمة). بعد ذلك تغادر جزيء ARNm المشكـلةـ النـواـةـ حـامـلـةـ الـمـعـلـوـمـةـ الـوـرـاثـيـةـ المشـفـرـةـ بـتـالـيـ رـامـزـاتـ كلـ رـامـزـاتـ كلـ رـامـزـاتـ لـحـمـضـ الـأـمـينـيـ معـيـنـ.

تتم ترجمة ARNm بعد ارتباطه بالريبوzومات (البنية ع) مشكلاً معقد البوليزوم حيث يتم نقل الأحماض الأمينية بفضل ARN<sub>t</sub> (البنية أ) بعد تنشيطها و وضعها في الموقع المناسب بفضل التكامل بين الرامزات المضادة و رامزات الشفرة الوراثية و يتم ربط الأحماض الأمينية بروابط بيتيدية وفق تتابع محدد فيتشكل البروتين ناتج التعبير الورثي.

0.25 0.25

يضمـنـ اـنـزـيمـ ARNـ بـولـيمـيرـازـ عـلـيـةـ اـسـتـنـاسـاخـ فـيـ النـواـةـ الـتـيـ يـنـتـجـ عـنـهـ الـARN~

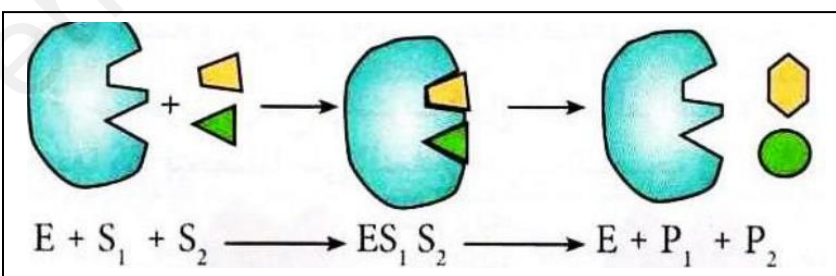
المـيـوليـيـهـ بـيـتـيـدـيـهـ بـحـيثـ يـسـاـهـمـ ARNـ فـيـ نـقـلـ الـأـحـمـاضـ الـأـمـينـيـةـ إـلـىـ مـقـرـ التـرـجـمـةـ (ـالـرـيـبـوـزـومـ)ـ هـكـذـاـ يـتـمـ التـسـيقـ بـيـنـ الـوـضـيـفـةـ كـلـ بـنـيـةـ مـنـ أـجـلـ التـعـبـيرـ عـنـ الـمـورـثـةـ

التمرين الثاني: (07ن)  
الجزء الأول:

## 1-بيان آلية عمل انزيم ال EPSPS :

0.5 يملك انزيم EPSPS موقعـاـ فـعـالـاـ يـتـكـاملـ بـنـيـوـيـاـ معـ الـرـكـيـزـةـ P3Sـ وـ PEPـ ماـ يـسـمـ لـهـ بـتـثـيـتـهـماـ فـيـتـشـكـلـ المعـقـدـ E~S<sub>1</sub>S<sub>2</sub>ـ.ـ تـتـشـأـ روـابـطـ اـنـتـقـالـيـةـ بـيـنـ الـأـحـمـاضـ الـأـمـينـيـةـ الـمـشـكـلـةـ لـلـمـوـقـعـ الـفـعـالـ لـلـاـنـزـيمـ وـ الـرـكـيـزـتـيـنـ ليـتـمـ تـحـوـيلـهـاـ مـنـ طـرـفـ الـمـجـمـوـعـاتـ الـكـيـمـيـائـيـةـ الـضـرـورـيـةـ إـلـىـ النـاتـجـينـ P1ـ وـ P2ـ

ـنـمـدـجـةـ لـمـراـحـلـ الدـوـرـةـ الـاـنـزـيـمـيـةـ لـهـذـاـ اـنـزـيمـ:



0.5 0.5

2-استخراج آلية تأثير مادة glyphosate على نمو الأعشاب الضارة و الصوچا الطبيعي:

من الشكل (1): نلاحظ أن الناتج P1 يتحول إلى أحماض أمينية Trp.Tyr.Phe بتدخل انزيمات نوعية أخرى.

و نحن نعلم أن الأحماض الأمينية تستعمل في تركيب البروتينات التي تعتبر عناصر ضرورية لحدث النمو

من الشكل (2): نلاحظ أن مادة glyphosate لها بنية فراغية مماثلة لبنيـةـ مـادـةـ التـفـاعـلـ PEPـ .ـ ومنـهـ وجود مـادـةـ PEPـ فـيـ الـوـسـطـ يـجـعـلـهـ تـافـسـ مـادـةـ PEPـ عـلـىـ الـارـتـباطـ بـالـمـوـقـعـ الـفـعـالـ وـ هـذـاـ مـاـ يـعـيقـ تـتـبـيـثـ PEPـ وـ

0.5	بالنالي توقف نشاط EPSPS رغم تثبيت P3S . فلا تشكل الناتج P1 و بالتالي عدم تشكيل الأحماض الأمينية Trp.Tyr.Phe.
0.25	تعبر وحدات بنائية أساسية للبرتينات فلا يستمر نمو الأعشاب الضارة ما يسبب موتها. غياب هذه الأحماض الأمينية يؤثر على عمليات تركيب البروتين عند نبات الصوغا الطبيعية و بالتالي يعيق نموها. <b>الفرضية المقترحة :</b>
1	بما أن مادة PEP تحتل مكان الركيزة glyphosate يمكن أن نفترض أن نبات الصوغا الطافر تملك موقعا فعالا يثبت الركيزة PEP و هو غير قادر على تثبيت مادة glyphosate <b>الجزء الثاني:</b>
2*0.25	1-مناقشة صحة الفرضية المقترحة سابقا: من الشكل (1): الذي يمثل النشاط الانزيمي لانزيم ال EPSPS عند كل من نبات الصوغا الطبيعى و الطافر بدلالة تركيز مادة glyphosate بحيث نلاحظ أن:
2*0.25	نشاط الانزيم EPSPS عند الصوغا الطافر يكون أعظميا عند التراكيز المنخفضة من glyphosate الى غاية التركيز 0.1 . بعد ذلك يتلاقص نشاطه بشكل بطيء مما يدل على أنه لا يتاثر بمادة glyphosate الا عند التراكيز العالية. اما نشاط انزيم EPSPS للصوغا الطبيعى فيتلاقص بشكل كبير بزيادة تراكيز glyphosate الى أن ينعدم عند التركيز 0.1 تقريبا
0.25	ما يدل على أنه يتاثر حتى بالتراكيز الضعيفة من مادة glyphosate من الشكل (2): الذي يمثل مقارنة بين بنية الموقع الفعال لانزيم EPSPS عند كل من الصوغا الطبيعى و الصوغا الطافر نلاحظ: الاختلاف الوحيد بين المواقعين الفعالين هو الحمض الأميني رقم 100 الذي يتمثل في الحمض Ala بالنسبة لنبات الصوغا الطبيعى و الحمض Gly بالنسبة لنبات الصوغا الطافر. مما يدل أن الطفرة الوراثية التي مست نبات الصوغا الطبيعى أصابت المورثة المسئولة عن تركيب انزيم EPSPS على مستوى الرامزرة المشفرة للحمض Ala فأصبحت تشفر للحمض الأميني Gly
0.25	من الشكل (3):نلاحظ أن عدد الروابط الانتقالية المتشكلة بين الانزيم EPSPS للصوغا الطبيعى مع الركيزة يقل في وجود مادة glyphosate بينما قوة ارتباط انزيم EPSPS الصوغا المقاوم مع الركيزة تكون أكبر مقارنة بالصوغا الطبيعى و من جهة أخرى عدد الروابط الانتقالية المتشكلة مع الركيزة لا يتاثر كثيرا في وجود وجود glyphosate و منه نستنتج أن وجود الحمض الأميني Gly في الموضع الفعال لانزيم EPSPS الطافر عوض Ala جعله غير قادر على تثبيت glyphosate في وجود تراكيز عالية من PEP مقارنة بتراكيز glyphosate مما يؤدي الى استمرار نشاطه و بالتالي تشكيل الناتج P1 الذي يتحول الى أحماض أمينية تستعمل في تركيب البروتينات الضرورية لنمو نبات الصوغا.
0.5	على عكس الموضع الفعال لانزيم EPSPS الطبيعي الذي يثبت مادة glyphosate حتى في التراكيز الضعيفة على حساب المادة PEP مما يؤدي الى توقف نشاطه و بالتالي عدم انتاج الأحماض الأمينية الضرورية لعمليات التركيب الحيوي مما يعيق نمو الصوغا الطبيعى. و هذا ما يتوافق مع الفرضية المقترحة سابقا التي تنص أن نبات الصوغا المقاومة تملك موقعا فعالا يتكامل مع PEP و غير قادر على تثبيت مادة glyphosate نتيجة حدوث طفرة وراثية.
1	<b>2- اقتراح اجراء تطبيق يمكن الفلاحين من استعمال مبيد :Hericide</b> 1-عزل بذور نباتات الصوغا الطافر ثم زرعها في حقل لوحدها و تركيها تتلاջ ذاتيا من أجل اكتثارها. 2- أو لاستحداث سلالة من نبات الصوغا معدلة وراثيا و ذلك باجراء تعديل وراثي على المورثة المسئولة عن تركيب الانزيم EPSPS بتغيير أحد الأحماض الأمينية المشكلة للموضع الفعال بحيث يكون قادر على تثبيت PEP دون مادة glyphosate
1	<b>التمرين الثالث: (08 ن)</b> <b>المستوى البنوي:</b> انزيم GAA عبارة عن سلسلة واحدة يتكون من 872 حمض أميني له بنية ثالثية مكونة من بنيات ثانوية من نوع الوريقات المطوية βوالحلزون α و مناطق انعطاف كما يتبيّن أنه يتكون من انزيم Arg <sub>239</sub> و Asp <sub>239</sub> ، اللذان يشكلان رابطة شاردية بين المجموعات الكيميائية الجانبية لجذورهما أما Cys <sub>478</sub> و Cys <sub>453</sub> فيسماهم في تجاذب الأقطاب المحبة للماء إذ أن هذه الروابط تعمل على الحفاظ على ثبات و استقرار البنية الثالثية الوظيفية للإنزيم.
1	<b>نتائج الهجرة:</b> Try يبقى في منتصف شريط الهجرة ولا يتجه نحو أي قطب . <b>التعليق:</b> Arg يتجه نحو القطب السالب.
3*0.5	<b>التعليق:</b> <b>PH = Phi Try</b> يكون الحمض الأميني متعدد كهربائيا حيث يفقد بروتون (H <sup>+</sup> ) من المجموعة COOH ويكتسب بروتون (H <sup>+</sup> ) للمجموعة NH <sub>2</sub> ويسمي أيون ثانوي القطب Arg يتجه نحو القطب السالب. <b>التعليق:</b> <b>PH &lt; Phi Arg</b> وسط حامضي يسلك الحمض الأميني سلوك القواعد و يكتسب بروتون فتصبح: NH <sub>2</sub> و NH <sub>3</sub> <sup>+</sup> .
0.5	<b>التعليق:</b> <b>PH &gt; PHi Asp</b> وسط قاعدي يسلك الحمض الأميني سلوك الحمض ويفقد بروتون (H <sup>+</sup> ) من المجموعة COO <sup>-</sup> وتصبح: Asp يتجه نحو القطب الموجب. <b>التعليق:</b> <b>Try &gt; PHi Asp</b> توضيح تأين كل من COOH و NH <sub>2</sub> : Try تأين المجموعات NH <sub>2</sub> و Asp تأين المجموعات COOH .
0.5	يمثل الشكل (ج) أعمدة بيانية توضح كمية الغليكوجين عند شخص سليم وآخر مصاب بمرض "بومب" حيث نلاحظ: تكون كمية الغليكوجين عند الشخص السليم منخفضة في كل من الحاجب الحاجز، المعدة والكبد إذ تقدر أعلى قيمة لها بـ(1 μg/m <sup>l</sup> ) بينما عند الشخص المصاب نلاحظ ارتفاع كبير في كمية الغليكوجين في الأعضاء السابق ذكرها و منه تكون الفرضيات كالتالي: 1- غياب إنزيم GAA لغياب المورثة المسئولة عن تركيبه مما ينتج عنه تراكم الغليكوجين .

2- خلل في بنية الإنزيم وبالتالي فقدان وظيفته مما يؤدي إلى تراكم الغليكوجين.

### الجزء الثاني:

#### مراقبة مدى صحة الفرضيتين المقترحتين:

يمثل الشكل (أ) التابع النكليوتيدي لجزء من مورثة شخص سليم وأخر مصاب بمرض ببرنام Anagène ويمثل الشكل (ب) أعمدة بيانية للتغيرات نسبة ARNm عند كلا الشخصين في الحجاب الحاجز، المعدة والكبد والتي تظهر أنها متساوية عند كلا الشخصين، من الشكلين (أ و ب) يتبين أن الشخص المصابة يمتلك مورثة إنزيم GAA عند الشخص السليم وبالتالي الفرضية التي تتصل على أن سبب الإصابة بمرض بومب هو غياب الإنزيم لغياب المورثة هي فرضية خاطئة. من مقارنة التابع النكليوتيدي عند الشخص السليم والشخص المصابة نجد أنه هناك اختلاف في القاعدة الأزوئية رقم 1825 والتي تمثل في القاعدة C عند الشخص السليم بينما عند الشخص المصابة نجد أنها تمثل في القاعدة الأزوئية A أي حدث إضافة قاعدة آزوئية، إذ تعطي ترجمة التابع النكليوتيدي عند الشخص السليم الأحماض الأمينية التالية

Ser-Gly-His-Gly-Arg-Tyr-Ala-Gly-His-Trp-Thr

بينما تعطي ترجمة التابع النكليوتيدي عند الشخص المصابة سلسلة أحماض أمينية قصيرة : Ser-Gly-His-Gly-Arg وهذا

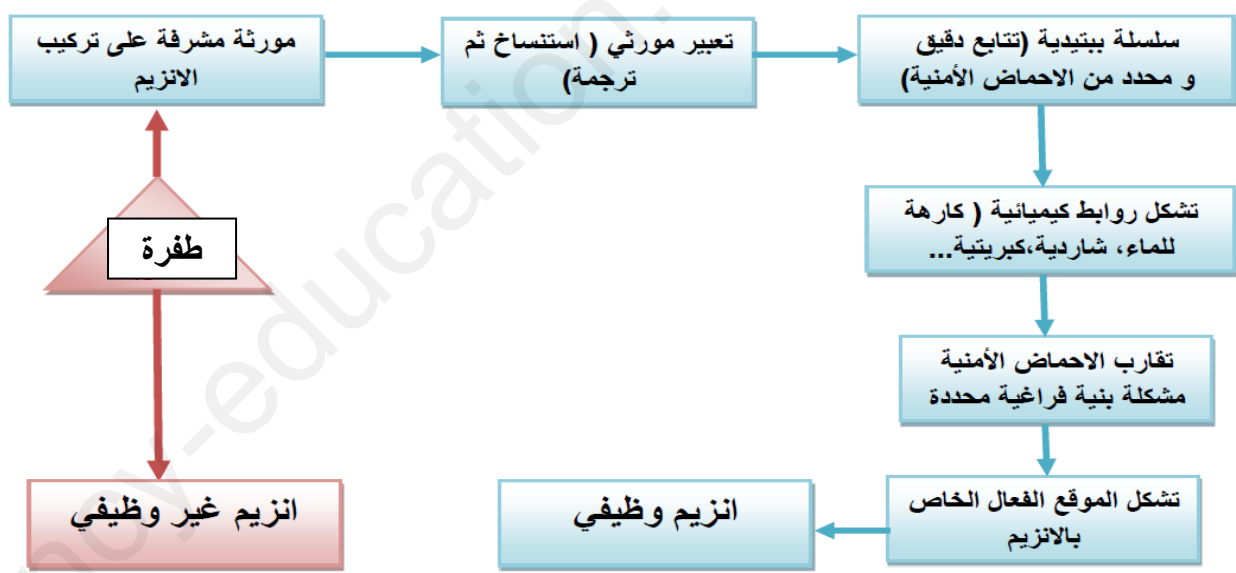
راجع لظهور رامزة التوقف في الثلاثية 609 أي توقف بناء إنزيم GAA عند الحمض الأميني رقم 608 لكن طول سلسلة إنزيم GAA عند الشخص السليم هو 872 غالباً يكون إنزيم GAA الناتج عند الأشخاص المصابة GAA بمرض مومب غير وظيفي ومنه الفرضية القائلة بأن سبب المرض هو خلل في إنزيم GAA هو 872 سلسلة إنزيم هي فرضية صحيحة . -----

#### شرح الفكرة التي توصل إليها ونيس:

الأشخاص السليمون تكون مورثتهم سليمة تشير لأنزيم GAA وظيفي تتكون سلسلة الببتيدية من 872 أميني عند دخوله للجسم الحال يعمل على تفكيك الغликوجين المخزن داخله إلى غلوكوز يتم افرازه لهبوط الخلية بغضون هدمه وتوفير طاقة تستعمل في عمليات: النسخ، التنشيط والترجمة (أي بناء البروتين) (فيكون بناء الألياف العضلية سليم يعطي خلية سلية عادية ، بينما ونيس "فإن

مورثة إنزيمه حدث إضافة القاعدة الأزوئية A في الرقم 1835 والتي ساهمت في ظهور رامزة التوقف على مستوى الثلاثية 609 ومنه إنزيم GAA الناتج يكون غير وظيفي عند دخوله للجسم الحل لن يتمكن من إماهة الغликوجين إلى غلوكوز أي قلة نسبة المصدر الطاقوي وبالتالي نسبة منخفضة من تركيب بروتينات الخلية العضلية (الألياف العضلية) (فتكون بنية الألياف العضلية هشة وتفقد بنيتها السليمة وتتضخم الجسيمات الحالة بسبب التراكم الكبير للغликوجين فيها) (بناء دون امانته) (ومنه تفقد الخلية العضلية شكلها المميز والسليم وتصبح ضخمة) (تضخم القلب) لكنها لينة (الضعف العضلي الشديد بسبب البناء غير السليم للألياف العضلية)

#### الجزء الثالث : -إنجاز مخطط يوضح العلاقة بين المورثة والتخصص الوظيفي للإنزيم:



#### الموضوع الثاني:

##### التمرين الأول: /1 البيانات:

6\*0.25

- 1- إنزيم
- 2- ركيزة(مادة التفاعل)
- 3- معقد إنزيم-مادة تفاعل
- 4- ناتج التفاعل
- 5- أحماض أمينية مشكلة للموقع الفعال.
- 6- الموقع الفعال

0.5

		<p><b>تعريف الانزيم(العنصر 1):</b> هو وسيط حيوي محفز للتفاعلات الانزيمية، يمتاز بالـ<b>النوعية المزدوجة</b> اتجاه نوع التفاعل ومادة التفاعل كما يعمل في <b>شروط ملائمة من درجة الحرارة والحموضة.</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>الموقع أفعال:</b> عبارة عن تجويف (فراغ) يشغل حيزاً صغيراً من بنية الانزيم وهو عبارة عن مجموعة احماض أمينية محددة ،متواضعة فراغياً بصورة دقيقة ومحددة لتشكل موقعًا مميزًا للأنزيم ومتكاملاً مع الركيزة الملائمة له يعرف بالموقع الفعال.</li> </ul>
0.25		<p><b>مقدمة:</b> تتضمن طرحاً للمشكلة المتمثلة في ماهية خصائص التفاعل الانزيمي العرض: يستهدف فيه المتعلم شرحاً لل نقاط الأساسية التالية:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• الانزيمات محفزات لتفاعل حيث يتركز التفاعل الانزيمي على تشكيل المعقّدات</li> <li>• تشكيل المعقّدات يتطلب تكاملًا بنيوياً بين الانزيم والركيزة: تكامل القفل والمفتاح و التكامل المحفز</li> <li>• التخصص النوعي المزدوج للانزيمات.</li> <li>• تتأثر سرعة التفاعلات الانزيمية بتغييرات تركيز مواد التفاعل مع توضيح ظاهرة التشبع.</li> </ul>
4*0.5		<p><b>خاتمة التمارين الثاني:</b></p> <p><b>الجزء الأول:</b></p> <p>1. المقارنة بين البنية (R) والبنية (T) :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تكون البنية (R) و (T) من نفس السلسلة الببتيدية <math>\alpha_1, \alpha_2, \beta_1, \beta_2</math> مترابطة فيما بينها بروابط كارهة للماء.</li> <li>- في البنية (R) ترابط هذه السلسلة بروابط كارهة للماء فقط فتكون متبااعدة مما يسمح بثبيت جزيئه ثانوي الأكسجين.</li> <li>- أما البنية (T) فترتبط فيها السلسلة بروابط كارهة للماء بالإضافة إلى روابط أخرى فتقرب السلسلة محرّة جزيئه ثانوي الأكسجين.</li> </ul> <p>ومنه نستنتج: أن جزيئه الهيموغلوبين تتغير بنيتها لأداء وظيفة محددة.</p> <p>2- تقديم فرضية لتفسير سبب تغير بنية الهيموغلوبين: تقبل إحدى الفرضيات التالية:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1- تغير بنية الهيموغلوبين نتيجة نشأة أو اختفاء روابط كيميائية.</li> <li>2- تغير بنية الهيموغلوبين نتيجة نشأة أو اختفاء روابط كيميائية بحسب تغير أحد آل ش رoot الفيزيولوجية.</li> <li>3- تغير بنية الهيموغلوبين نتيجة نشأة أو اختفاء روابط كيميائية بحسب تغير pH الوسط.</li> </ol>
3*0.25	1	<p><b>الجزء الثاني:</b></p> <p>1. تحليل النتائج الموضحة في الشكل (أ) مع ابراز سبب التغير في الـ: pH يمثل الشكل (أ) مخططاً تفسيرياً لآلية تغير pH بلازما الدم الصادر من الرئتين والوارد إلى الخلايا.</p> <p>- في مستوى الرئتين يثبت ثانوي الأكسجين على البنية (R) ويكون pH الدم الصادر يساوي 7,4</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- عند وصوله إلى الخلايا ينخفض pH الدم إلى 7,3 وتتغير البنية (R) إلى البنية (T) فيتحرر ثانوي الأكسجين.</li> <li>- تستعمل الخلية ثانوي الأكسجين في التنفس محرّة غاز ثانوي أكسيد الكربون الذي يتفاعل مع الماء منتجًا <math>HCO_3^-</math> وبروتوناً <math>H^+</math> الذي يُخفّض pH الدم الصادر من الرئتين من 7,4 إلى 7,3.</li> </ul> <p>ومنه نستنتج أن بنية الهيموغلوبين تتغير من البنية (R) إلى البنية (T) بتغير pH الدم.</p> <p>أ- تفسير الرسومات الموضحة في الشكل (ب):</p> <p>يفسر تباعد حمض الأسبارتيك (44) والهستيدين (146) بمسافة 8 Å بعدم تشكيل رابطة شاردية بينهما نتيجة عدم تأمين الهستيدين عند pH = 7,4 رغم تأمين الوظيفة الكربوكسيلية لحمض الأسبارتيك.</p> <p>يفسر تقاربهما في البنية (T) بمسافة 2 Å بتشكيل رابطة شاردية بينهما 46 نتيجة تأمين الوظيفة الأمينية للهستيدين عند</p>
0.5		

pH = 7,3  
ب - مناقشة صحة الفرضية المقترحة:

من الشكل (أ) إن البروتون  $H^+$  المتحرر عن تفاعل  $CO_2 + H_2O$  يُخفض pH الدم من 7,4 إلى 7,3 مما يتسبب في تغيير البنية (R) إلى البنية (T).

ومن الشكل (ب) : إن تغير البنية (R) إلى البنية (T) كان نتيجة تشكيل رابطة شاردية بين حمض الهستيدين (146) وحمض الأسبارتيك (44) بسبب انخفاض pH الدم. هذا ما يؤكد صحة الفرضية.

3-بيان خطورة انخفاض pH الدم على سلامة العضوية في حال الاختناق بغاز الفحم ( $CO_2$ ):  
إن ارتفاع نسبة  $CO_2$  في الدم يسبب انخفاض pH الدم مما يؤدي إلى بقاء جزيئه الهيموغلوبين في حالة البنية (T) التي ليس لها قدرة تثبيت ( $O_2$ ) وعدم تغييرها إلى البنية (R) التي تسمح بارتباط جزيئه ثانوي للأكسجين، مما يتسبب في عدم إمداد الخلايا بثاني الأكسجين.

### التمرين الثالث:

#### الجزء الأول:

##### 1-تحليل معطيات الوثيقة (1):

تمثل الوثيقة (1) نسبة النشاط الخلوي لخلايا جدار الحويصلات الرئوية خلال مرحلة تركيب البروتين لخلية شخص سليم وأخرى لشخص مصاب بالإنتفاخ الرئوي حيث نلاحظ:  
ان النشاط الخلوي لخلية الشخص السليم أثناء تركيب البروتين في المرحلة الأولى والمرحلة الثانية أعظمي وبلغ 100%.

اما النشاط الخلوي لخلية الشخص المصابة بالإنتفاخ الرئوي أثناء تركيب البروتين في المرحلة الأولى يكون أعظمي وبلغ النسبة 100% في حين نلاحظ أن نسبة نشاطها في المرحلة الثانية من تركيب البروتين ضعيف جداً يكاد ينعدم.

و منه نستنتج أن: التدخين يعطّل (يُثبط) مرحلة الترجمة وليس الإستنساخ.  
ابراز المشكلة العلمية التي تطرحتها النتائج: على أي مستوى يعطّل التدخين عملية الترجمة؟

#### 2-الفرضيات:

ف : 1 يعطّل التدخين مرحلة الترجمة بتعطيله عمل الريبوزومات.

ف : 2 يعطّل التدخين مرحلة الترجمة بتعطيله خطوة تنشيط الأحماض الأمينية (يعطّل عمل الإنزيم النوعي للتنشيط).

#### الجزء الثاني:

##### 1-تفسير منحنيات الشكل (2):

نلاحظ نشاط الخلية NTC يزداد بمرور الزمن يدل على حدوث عملية الترجمة و تركيب بروتين الإيلاستين أي أنه ثم نسخ ال ARNm من نواة الخلية المصابة و مغادرته إلى هيولى الخلية السليمة حيث تم تنشيط الأحماض الأمينية بإنزيم التنشيط وال ARNt بهيولى الخلية السليمة ثم ترجمة ال ARNm على مستوى الشبكة الهيولية المحببة للخلية المصابة و منه تركيب بروتين الإيلاستين في الخلية NTC .

نشاط الخلية MTC ضعيف جداً يكاد ينعدم يدل على عدم حدوث عملية الترجمة أي أنه تمت عملية استنساخ ال ARNm من نواة الخلية السليمة و مغادرته إلى هيولى الخلية المصابة لكن لم يتم ترجمته إلى بروتين الإيلاستين بالرغم من وجود الشبكة الهيولية المحببة للخلية السليمة هذا لعدم نشاط إنزيم التنشيط بهيولى الخلية المصابة و منه عدم تركيب بروتين الإيلاستين بالخلية MTC .

#### 2-مناقشة الفرضيات:

عند استبدال النواة و الشبكة الهيولية المحببة بين الخليتين لاحظنا أن الخلية الجديدة التي تحتوي على النواة و الشبكة الهيولية المحببة من الخلية المصابة NTC تتم فيها المرحلة الثانية من تركيب البروتين أي ترجمة ال ARNm على مستوى الشبكة الهيولية المحببة للخلية المصابة و منه تركيب بروتين الإيلاستين في الخلية NTC ، و هذا ما يدل على إتمام عملية الإستنساخ من النواة الخلية المصابة و ترجمته إلى بروتين الإيلاستين بتنشيط الأحماض الأمينية من هيولى الخلية السليمة و ترجمته على مستوى الشبكة الهيولية المحببة من الخلية السليمة و هيولى الخلية المصابة، و هذا ما ينفي صحة الفرضية الأولى أي التدخين لا يعطّل عملية الترجمة على مستوى الريبوزومات.

اما الخلية الجديدة MTC التي تحتوي على النواة و الشبكة الهيولية المحببة من الخلية السليمة و هيولى الخلية المصابة، لم تتم فيها عملية الترجمة بالرغم من احتوائها على نواة و الشبكة الهيولية المحببة من الخلية السليمة هذا لعدم حدوث خطوة تنشيط الأحماض الأمينية أي عدم نشاط الإنزيم النوعي للتنشيط بهيولى الخلية المصابة و منه الفرضية الثانية هي الصحيحة أي أن التدخين يعطّل عملية تنشيط الأحماض الأمينية أي يعطّل نشاط إنزيم

**3- النصيحة أنصح كل مدخن أن يقلع عن التدخين لأنه يؤدي إلى الموت كونه:**

-يعطل تركيب البروتينات في الخلايا الخاصة ببروتين الإيلاستين

-البروتينات ضرورية في حياة الكائن الحي (الإيلاستين يجعل جدار الحويصلات مرنة)

-حياة الخلايا متوقفة على تركيب البروتينات (غياب الإيلاستين يجعل خلايا جدار الحويصلات غير مرنة)

-عدم تركيب البروتينات يؤدي إلى موت الخلايا و موت الخلايا يعني موت الإنسان.

الجزء الثالث: المخطط

