



مديرية التربية لولاية مستغانم

ثانوية: عبد الحق بن حمودة - سيرات

السنة الدراسية: 2021-2022

المدة: 2 سا

وزارة التربية الوطنية

امتحان الفصل الأول

المستوى: 3 عت

إختبار في مادة: علوم الطبيعية والحياة

على التلميذ أن يجيب على التمارين التالية

التمرين الأول (8 نقاط):

الأنزيم وسيط ذو طبيعة بروتينية إكتسبت بنية فراغية ثلاثة الأبعاد نتيجة للإنطوارات التي طرأة عليه إضافة إلى تشكل روابط مختلفة بين أحماض أمينية محددة.

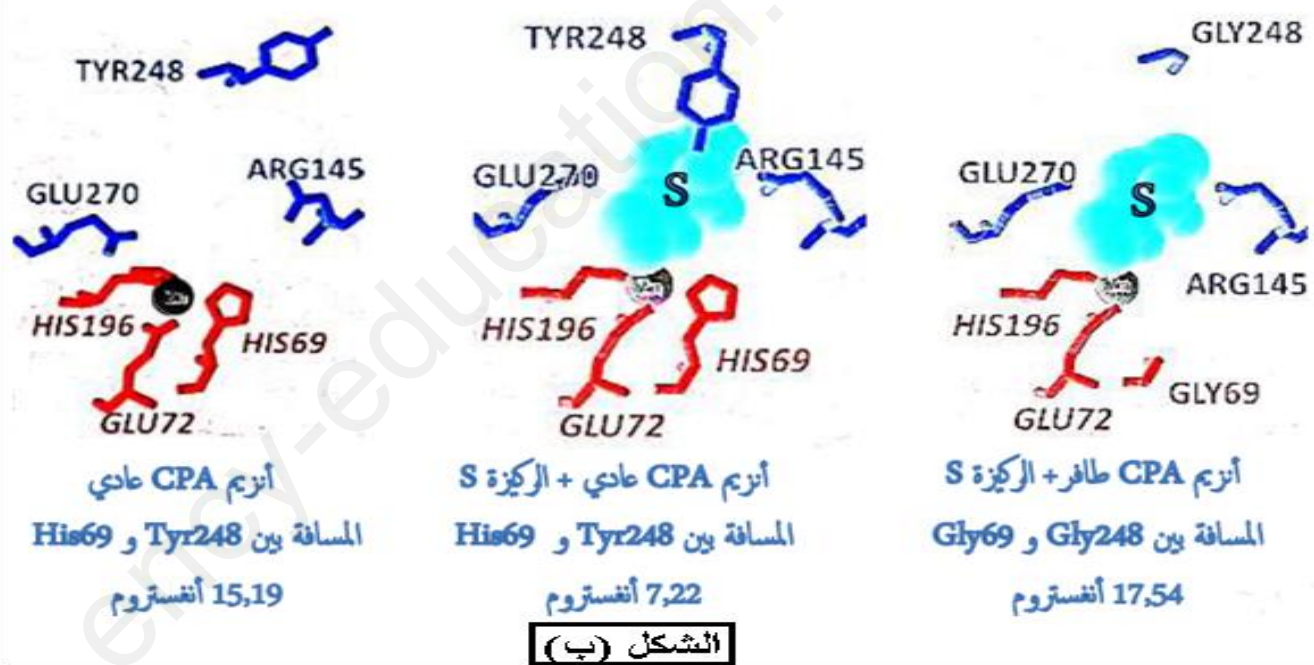
الجزء الأول:

الكريوكسيبيتيداز CPA أنزيم هاضم تُفرزه الخلايا العقدية للبنكرياس يعمل على تكسير الروابط البيبتيدية على مستوى البروتين، بعض الأشخاص يملكون أنزيم طافر غير وظيفي (غير نشط) لا يستطيع تحفيز التفاعلات الكيميائية.

باستعمال برنامج Anagène Rastop بينما سعى برنامج Rastop بعرض شكل الموضع الفعال للأنزيم السابق مع قياس المسافة بين الحمضين الأمينيين رقم 69 ورقم 248، الناتج الحصول عليها مُبيّنة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، بينما في نفس البرنامج تم تحديد الموضع الفعال للأنزيم CPA في نفس الوثيقة، أما الشكل (ج) فيوضح التحفيز الأنزيمي للأنزيم CPA.

65	70	245	250
Ile Trp Ile Asp Leu Gly Ile His Ser Arg	Thr Thr Ile Tyr Gln Ala Ser	أنزيم حادي:	
Ile Trp Ile Asp Leu Gly Ile Gly Ser Arg	Thr Thr Ile Gly Gln Ala Ser	أنزيم طافر :	

الشكل (أ)



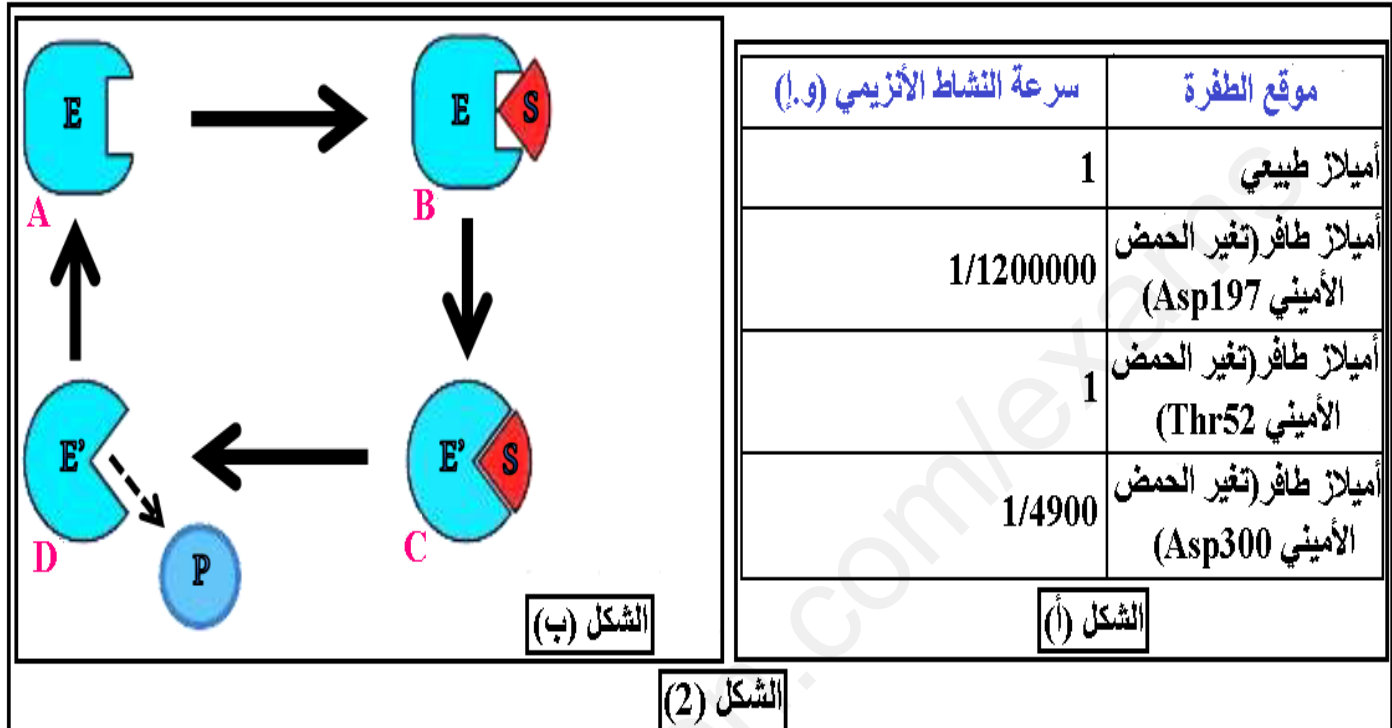
الشكل (ج)

الوثيقة (1)

- من خلال الشكل (ج) من الوثيقة (1) حدد نوع التفاعل الأنزيمي للأنزيم CPA.
- من خلال الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة (1) فسر سبب عدم حدوث التفاعل المبين في الشكل (ج) في حالة الأنزيم CPA الطافر.

الجزء الثاني:

قصد تفسير الظاهرة المبينة في الشكل (ب) من الوثيقة (1) في حالة أنزيم CPA العادي مع تحديد تأثير الطفرة في الحمضين الأمينيين رقم 248 ورقم 69 للأنزيم CPA تم قياس سرعة النشاط الأنزيمي عند أنزيم الأميلاز، النتائج مُبيّنة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة (2) بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيوضح مذكرة لتفسير الظاهرة الحادثة المبينة في الشكل (ب) من الوثيقة (1) في حالة أنزيم CPA العادي.



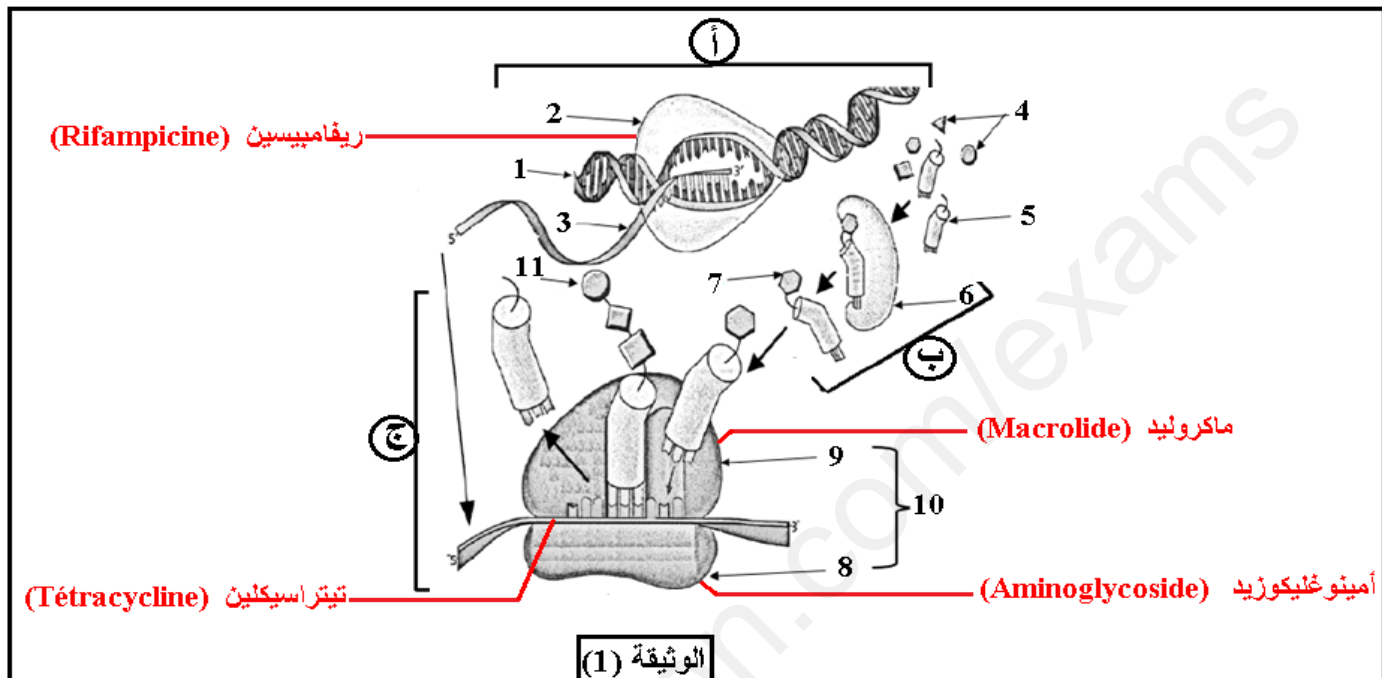
1. باستغلالك للشكل (أ) من الوثيقة (2) بين أن الموقع الفعال للأنزيم هو مصدر وظيفة الأنزيم.
2. فسر اختلاف المسافة بين الحمضين الأمينيين رقم 248 ورقم 69 في حالة أنزيم CPA العادي وهذا في غياب وفي وجود الركيزة (S).
3. من خلال الشكل (ب) وبالاعتماد على معلوماتك حول بنية الموقع الفعال للأنزيم إشرح كيفية الانتقال من حالة A إلى الحالة D.

التمرين الثاني (12 نقاط):

تركيب الخلايا الحية بآلية محددة بروتينات متعددة ذات أهمية حيوية، تخصصها الوظيفي مرتبط ببنيتها الفراغية.

الجزء الأول:

إن المورثة عبارة عن قطعة من الـ ADN حيث يشكل التابع النيكلويتيدي رسالة مُشفرة تعمل على تحديد تسلسل معين للأحماض الأمينية في البروتين الذي تشرف عليه، تمثل الوثيقة (1) مراحل تركيب بروتين وظيفي مع توضيح مستويات تأثير بعض المضادات الحيوية.

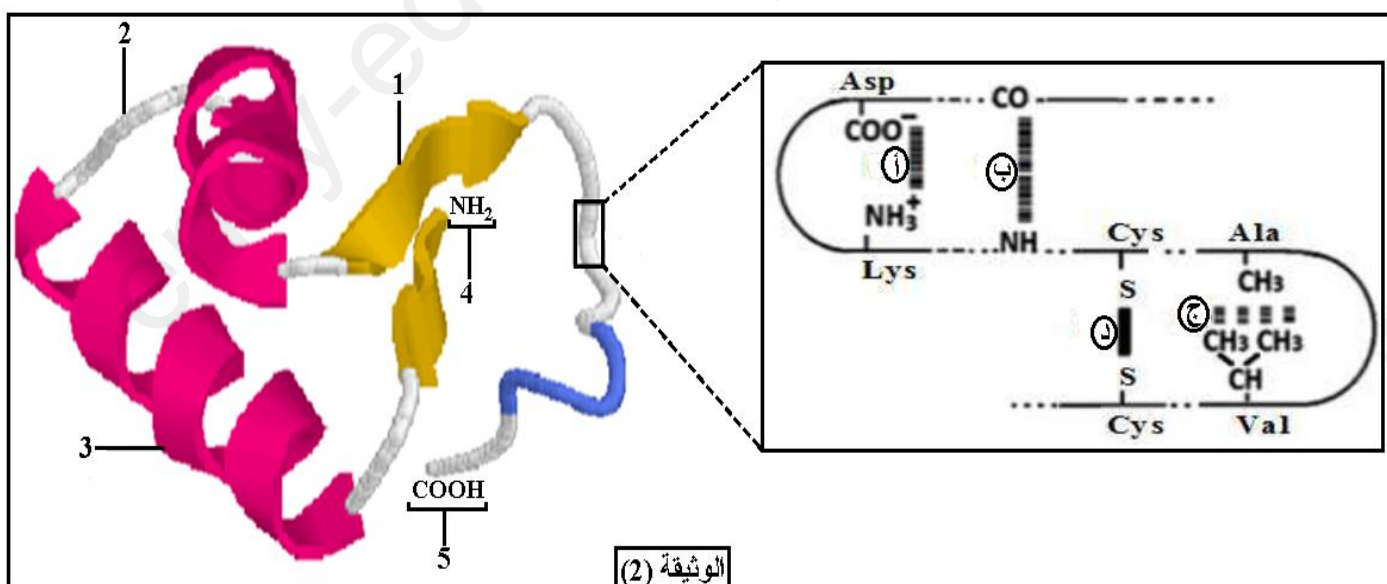


1. تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 11 والمراحل (أ، ب، ج) من الوثيقة (1) مُبرزاً متطلبات كل مرحلة.

2. بين صحة المعلومة "في بعض الحالات يتم تركيب بروتين غير وظيفي رغم عدم وجود أي خلل في المورثة" بالإعتماد على مستويات تأثير المضادات الحيوية الموضحة في الوثيقة (1).

الجزء الثاني:

سج لنا إستعمال برنامج Rastop بتمثيل البنية الفراغية لبروتين وظيفي إلى جانب الروابط الكيميائية المتدخلة في إستقرار بنيته.



1. تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 5 والروابط (أ، ب، ج، د) ثم حدد مستوى البنية الفراغية لهذا البروتين مع التعليل.

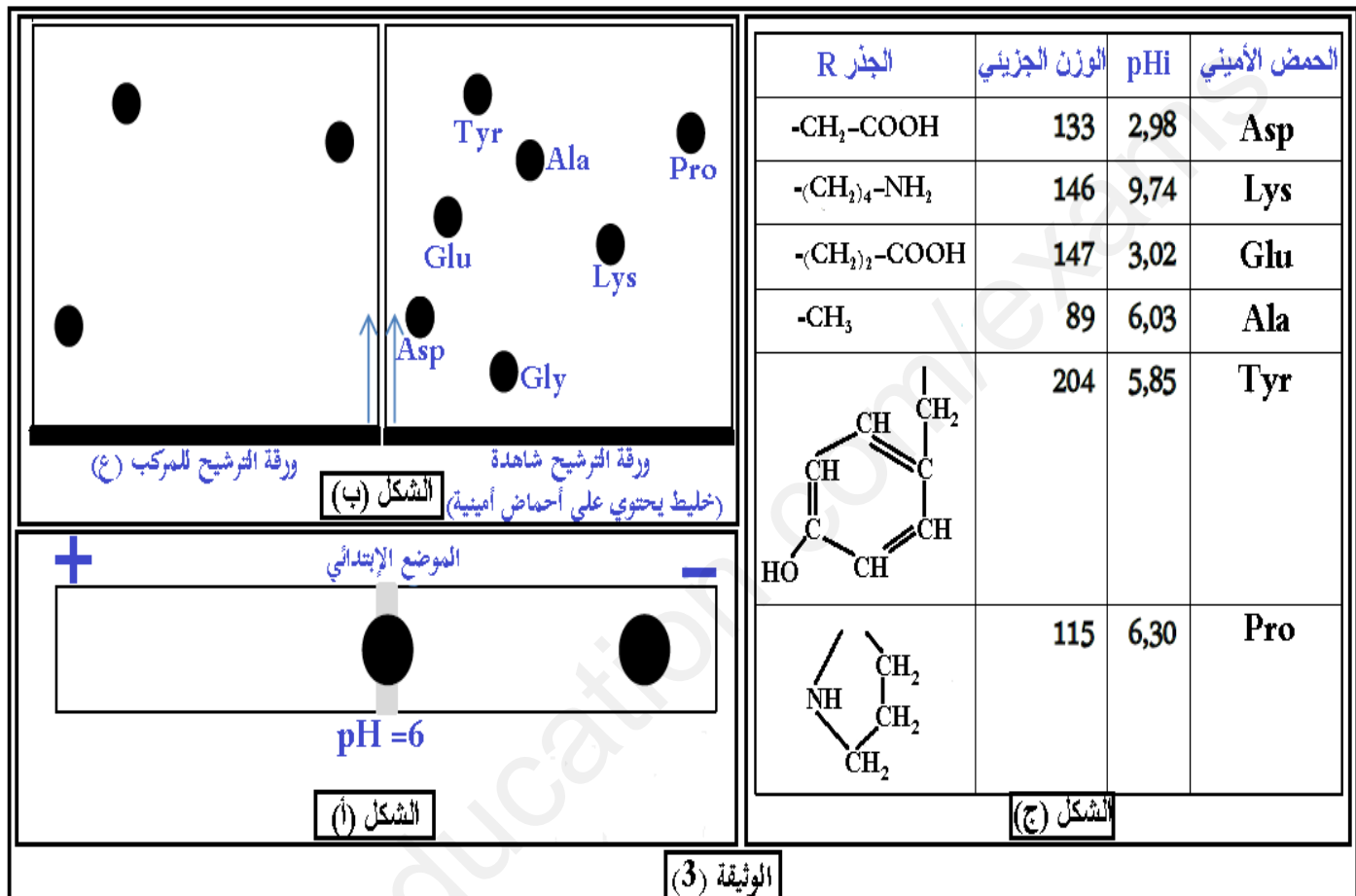
سمحت الإماءة الجزئية للبروتين الممثل في الوثيقة (2) بالحصول على عدة مركبات من بينها مركبين (س) و(ع) حيث الوزن الجزيئي لكل منها على الترتيب:

217 غ/مول و 416 غ/مول، وبهدف التعرف على التركيب الكيميائي لهما نقوم بفصل العناصر المكونة لهما بطرقتين:

~ المركب (س) بالفصل الكهربائي (المحرة الكهربائية) الموضح في الشكل (أ) من الوثيقة (3).

~ المركب (ع) بالفصل الكروماتوغرافي (التسجيل اللوني) الموضح في الشكل (ب) من نفس الوثيقة.

ب بينما الشكل (ج) من نفس الوثيقة فيمثل الجذور R، قيم pHi والوزن الجزيئي لبعض الأحماض الأمينية.



ملاحظة: تقنية التسجيل اللوني (الفصل الكروماتوغرافي) تعتمد على وضع خليط من المركبات (مثل الأحماض الأمينية ...) على حافة ورقة الفصل (ورقة الترشيح) ثم توضع في وسط يحتوي على مذيب عضوي الذي ينتشر على طول الورقة من أجل فصل المركبات حيث تماجر المركبات بمسافات متفاوتة حسب وزنها الجزيئي ودرجة الذوبان، تسمح هذه التقنية بفصل المركبات عن بعضها لمعرفة عددها ونوعها.

2. حدد عدد ونوع الأحماض الأمينية المكونة لكل من المركبين (س) و(ع) مع التعليل.

3. أكتب الصيغة العامة للمركب (س) بإعتبار التزايد في قيم pHi للأحماض الأمينية، ثم صيغته الشاردية في وسط ذي $pH=1$.

الجزء الثالث:

لخص في نص علمي من خلال ما سبق ومعلوماتك آليات تركيب البروتين وكيفية إكتسابه تخصصاً وظيفياً مُبِراً المستويات المحتملة لتأثير مختلف المضادات الحيوية.

عندما تصل إلى معنى كلام النجاح تجد أنها ببساطة تعني الإصرار

الإجابة التمودجية

التمرين الأول (8 نقاط):

العلامة كاملة	العلامة جزئية	الجواب	رقم الجواب
0.75	0.75	تحديد نوع التفاعل الأنزيمي للأنزيم CPA: تفاعل تبسيطي (تفكيكي، إماهة الرابطة الببتيدية).	-1-
1.5	6*0.25	<p>تفسير سبب عدم حدوث التفاعل المبين في الشكل (ج) في حالة الأنزيم CPA الطافر:</p> <p>سبب عدم حدوث التفاعل في حالة الأنزيم CPA الطافر (غير وظيفي) يعود إلى موقع الطرف في الأحماض الأمينية الخاصة بالموقع الفعال حيث تم استبدال الحمض الأميني رقم 69 His بـ Gly والحمض الأميني رقم 248 Tyr بـ Gly مما أدى إلى توضع المجموعات الكيميائية لجذور الأحماض الأمينية رقم 69 ورقم 248 في وضعية غير مناسبة بالنسبة للمجموعات الكيميائية الخاصة بالركيزة (مادة التفاعل) وبالتالي يمنع تشكيل روابط إنتحالية بينهما (منع التكامل البنوي) فلا يتشكل معقد أنزيمي ولا يحدث تفاعل أنزيمي.</p>	-2-
3	0.25 2*0.25 2*0.25 2*0.25 2*0.25 2*0.25 0.25	<p>بيان أن الموقع الفعال للأنزيم هو مصدر وظيفة الأنزيم: استغلال الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) نتائج قياس سرعة النشاط الأنزيمي بـ (و.إ) عند أنزيم الأميلاز الطبيعي والطافر، حيث نلاحظ: في حالة أميلاز طبيعي: سرعة النشاط الأنزيمي أعظمية تقدر بـ 1 و.إ، وهذا يدل على حدوث نشاط أنزيمي أعظمي. في حالة أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Asp197): سرعة النشاط الأنزيمي ضعيفة جداً تقدر بـ 1/1200000 و.إ، وهذا يدل على أن الحمض الأميني Asp197 الذي مسّه التغيير ينتهي للأحماض الأمينية المشكّلة لموقع الفعال. في حالة أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Thr52): سرعة النشاط الأنزيمي أعظمية تقدر بـ 1 و.إ، وهذا يدل على أن الحمض الأميني Thr52 الذي مسّه التغيير لا ينتهي للأحماض الأمينية المشكّلة لموقع الفعال. في حالة أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Asp300): سرعة النشاط الأنزيمي ضعيف تقدر بـ 1/4900 و.إ، وهذا يدل على أن الحمض الأميني Asp300 الذي مسّه التغيير ينتهي للأحماض الأمينية المشكّلة لموقع الفعال.</p> <p>الاستنتاج: تختلف أهمية الحمض الأميني على مستوى الأنزيم باختلاف موقعه، حيث الأحماض الأمينية المشكّلة لموقع الفعال هي التي تضمن حدوث النشاط الأنزيمي، في حين الأحماض الأمينية التي تقع خارج الموقع الفعال لا تؤثر على النشاط الأنزيمي. من النتائج السابقة، يتبيّن أن الموقع الفعال للأنزيم الأميلاز هو مصدر وظيفة الأنزيم.</p>	-1-
1.5	6*0.25	<p>تفسير اختلاف المسافة بين الحمضين الأمينيين رقم 69 ورقم 248 في حالة أنزيم CPA العادي:</p> <p>اختلاف المسافة بين الحمضين الأمينيين رقم 69 ورقم 248 في حالة أنزيم CPA العادي في غياب وفي وجود الركيزة يعود إلى تغيير وضعيّة الأحماض الأمينية وهذا ما يدعى بالتكامل البنوي المحفز حيث في غياب الركيزة تكون المسافة 15.19 أنفستروم وعند إقتراب الركيزة تُصبح المسافة بين الحمضين الأمينيين السابقين 7.22 أنفستروم وهذا راجع لتقاوب الأحماض الأمينية من أجل إتخاذ وضعية مناسبة تسمح بتشكيل روابط إنتحالية مع المجموعات الكيميائية للركيزة.</p>	-2-
1.25	2*0.25 2*0.25 0.25	<p>شرح كيفية الإنقال من حالة A إلى الحالة D: في غياب الركيزة:</p> <ul style="list-style-type: none"> ~ الحالـة A: يكون الموقع الفعال غير متكامل بنـويـا مع الرـكـيـزة ويعـود هـذا إـلـى كـونـ الأـحـمـاضـ الأمـيـنـيـةـ المشـكـلـةـ لمـوـقـعـ الفـعـالـ متـبـاعـةـ عـنـ بـعـضـهاـ بـعـضـ (ـتـمـوـضـ غـيرـ منـاسـبـ). في وجود الركيزة: <ul style="list-style-type: none"> ~ منـ الحالـة Bـ إـلـىـ الحالـة Cـ: يتـغـيـرـ الشـكـلـ الفـرـاغـيـ لـمـوـقـعـ الفـعـالـ ليـصـبـحـ مـتـكـامـلـ معـ الرـكـيـزةـ وـيـعـودـ هـذـاـ إـلـىـ تـقـارـبـ الأـحـمـاضـ الأمـيـنـيـةـ نحوـ الرـكـيـزةـ،ـ تـتـشـكـلـ روـابـطـ إنـتـقـالـيـةـ بـيـنـ مـادـةـ التـفـاعـلـ وـمـوـقـعـ الفـعـالـ فـيـتـشـكـلـ المعـقـدـ الأـنـزـيمـيـ (ES) ~ منـ الحالـة Cـ إـلـىـ الحالـة Dـ: تـتـمـوـضـ المـجـمـوعـاتـ الـكـيـمـيـاـتـ الـضـرـورـيـةـ لـحـدـوثـ التـفـاعـلـ فـيـ المـكـانـ الـمـنـاسـبـ لـلـتـأـثـيرـ عـلـىـ مـادـةـ التـفـاعـلـ فـتـتـحرـرـ النـوـاتـجـ،ـ فـيـ نـهاـيـةـ التـفـاعـلـ بـعـدـ تـحرـرـ النـوـاتـجـ يـسـتعـيدـ الأـنـزـيمـ شـكـلـ موـقـعـهـ فـعـالـ الأـصـلـيـ (ـلـمـ يـطـلـبـ فـيـ السـؤـالـ). 	-3-

التمرين الثاني (12 نقاط)

رقم الجواب	الجواب	العلامة كاملة	العلامة جزئية																														
-1-	<p>التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 11 والمراحل (أ، ب، ج) مع إبراز متطلبات كل مرحلة: لكل بيانين، لكل مراحلتين، وكل متطلبين (0.25).</p> <table border="1"> <tr> <td>ARNm</td><td>3</td><td>أنزيم ARN بويميراز</td><td>2</td><td>(ADN) 1</td></tr> <tr> <td>أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية</td><td>6</td><td>ARNt</td><td>5</td><td>أحماض أمينية حرة 4</td></tr> <tr> <td>تحت وحدة الكبرى للريبوزوم</td><td>9</td><td>تحت وحدة الصغرى للريبوزوم</td><td>8</td><td>حمض أميني مُنشط 7</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td>سلسلة بيبيتيدية</td><td>11</td><td>ريبوزوم 10</td></tr> <tr> <td>مرحلة الترجمة</td><td>ج</td><td>مرحلة تنشيط الأحماض الأمينية</td><td>ب</td><td>مرحلة الاستنساخ 1</td></tr> <tr> <td>ARNm، ريبوزومات، ARNt، أحماض أمينية حرة، أنزيمات نوعية، طاقة.</td><td></td><td>. ARNt، حمض أميني حر، أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية، طاقة.</td><td></td><td>المورثة (ADN)، أنزيم ARN بويميراز، ريبونيكليوتيدات حرة، طاقة.</td></tr> </table>	ARNm	3	أنزيم ARN بويميراز	2	(ADN) 1	أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية	6	ARNt	5	أحماض أمينية حرة 4	تحت وحدة الكبرى للريبوزوم	9	تحت وحدة الصغرى للريبوزوم	8	حمض أميني مُنشط 7			سلسلة بيبيتيدية	11	ريبوزوم 10	مرحلة الترجمة	ج	مرحلة تنشيط الأحماض الأمينية	ب	مرحلة الاستنساخ 1	ARNm، ريبوزومات، ARNt، أحماض أمينية حرة، أنزيمات نوعية، طاقة.		. ARNt، حمض أميني حر، أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية، طاقة.		المورثة (ADN)، أنزيم ARN بويميراز، ريبونيكليوتيدات حرة، طاقة.	3.5	6*0.25 0.25 7*0.25
ARNm	3	أنزيم ARN بويميراز	2	(ADN) 1																													
أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية	6	ARNt	5	أحماض أمينية حرة 4																													
تحت وحدة الكبرى للريبوزوم	9	تحت وحدة الصغرى للريبوزوم	8	حمض أميني مُنشط 7																													
		سلسلة بيبيتيدية	11	ريبوزوم 10																													
مرحلة الترجمة	ج	مرحلة تنشيط الأحماض الأمينية	ب	مرحلة الاستنساخ 1																													
ARNm، ريبوزومات، ARNt، أحماض أمينية حرة، أنزيمات نوعية، طاقة.		. ARNt، حمض أميني حر، أنزيم تنشيط الأحماض الأمينية، طاقة.		المورثة (ADN)، أنزيم ARN بويميراز، ريبونيكليوتيدات حرة، طاقة.																													
-2-	<p>بيان صحة المعلومة: من خلال مستويات تأثير المضادات الحيوية يتم الحصول على بروتين غير وظيفي رغم أن المورثة ليس فيها أي خلل حيث أن:</p> <ul style="list-style-type: none"> الماكروليد (Macrolide) يمنع تشكيل الرابطة البيبيتيدية وبالتالي فإضافته تؤدي إلى عدم تركيب بروتين كامل. تتراسيكلين (Tetracycline) يمنع ثبت ARNm وبالتالي فإضافته قد تؤدي إلى توقف قراءة ARNm وبالتالي الحصول على بروتين غير وظيفي، أمينوغликوزيد (Aminoglycoside) يؤثر على عمل تحت وحدة الصغرى للريبوزوم التي تضمن توضع صحيح لـ ARNm وبالتالي الخلل في التوضع يؤدي إلى خلل في سلسلة الأحماض الأمينية. 	0.75	0.25 0.25 0.25																														
-1-	<p>التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 5 والروابط (أ، ب، ج، د): لكل بيانين ولكل رابطين (0.25).</p> <p>1. البنية الثانوية الورقية β 2. منطقة الإنعطاف 3. البنية الثانوية حلزونية α 4. الوظيفة الأمينية (القاعدية) الحرة 5. الوظيفة الكربوكسيلية (الحمضية) الحرة.</p> <p>الرابطة (أ): رابطة شاردية الرابطة (ب): رابطة هيدروجينية الرابطة (ج): روابط (أقطاب) كارهة للماء تحديد مستوى البنية الفragile لهذا البروتين: بنية ثالثية.</p> <p>التعليق: سلسلة بيبيتيدية واحدة تضمنت بنيات ثانوية حلزونية α وأخرى ورقية β ومناطق إنعطاف.</p>	2	3*0.25 2*0.25 0.25 2*0.25																														
-2-	<p>تحديد عدد ونوع الأحماض الأمينية المكونة لكل من المركبين (س) و(ع) مع التعليل:</p> <p>المركب (X): يتكون من حمضين أمينيين.</p> <p>التعليق: بمقارنة pH الوسط مع PH_i للأحماض الأمينية نجد أن الحمض الأميني الذي بقي في منتصف ورق الترشيح دون هجرة متعادل كهربائيا فمجموع شحنته الكهربائية تساوي الصفر في وسط معتدل حيث $\text{pH}_i = \text{PH}_w$ فيمثل الحمض الأميني Ala الذي له $\text{PH}_i = 6.03$ متساوياً له PH_w. أما الحمض الأميني الذي هاجر نحو القطب السالب قد سلك سلوك قاعدة في وسط حامضي يحمل شحنة موجبة (+) حيث pH_w أصغر من PH_i فيكون إحتمال الحمض الأميني Lys أو Pro. لذلك نتجأ لحساب الوزن الجزيئي للمركب (س) للتأكد من نوع الحمض الأميني نجد: إذا نوع الأحماض الأمينية المشكلة للمركب (س) هي Ala و Lys. المركب (ع): يتكون من 3 أحماض أمينية.</p> <p>التعليق: بالتطابقة بين ورقة الترشيح الشاهدة وورقة الترشيع للمركب (ع) نجد أن الأحماض الأمينية المشكلة للمركب (ع) هي Asp و Pro و Tyr. ونتأكد من ذلك بحساب الوزن الجزيئي للمركب (ع):</p> $(133 + 115 + 204) - 36 = 416 \text{ g/mol.}$	2.25	0.25 2*0.25 2*0.25 0.25 2*0.25																														

1	0.5	<p>كتابة الصيغة العامة للمركب (س) باعتبار التزايد في قيم $p\text{Hi}$ الأحماض الأمينية (ثنائي بيبتيد Lys-Ala):</p> $\text{H}_2\text{N}-\underset{\text{CH}_3}{\text{CH}}-\text{CO}-\text{NH}-\underset{\text{(CH}_2)_4}{\text{CH}}-\text{COOH}$ $\text{NH}_3^+-\underset{\text{CH}_3}{\text{CH}}-\text{CO}-\text{NH}-\underset{\text{(CH}_2)_4}{\text{CH}}-\text{COOH}$ NH_3^+ <p>الصيغة الشاردية للمركب (س) في وسط ذي $\text{pH} = 1$:</p>	-3-
2.5	<p>النص العلمي: يتضمن الموارد الأساسية التالية في شكل منسجم ومنظم.</p> <p>البروتينات جزيئات حيوية هامة تتعدد أدوارها في خلايا العضوية حسب تخصصاتها التي تتوقف على بنيتها الفراغية، فما هي آليات تركيب البروتين وكيفية إكتسابه تخصصاً وظيفياً؟ وما هي المستويات المختلطة لتأثير مختلف المضادات الحيوية؟</p> <p>الآليات تركيب البروتين الاستنساخ والترجمة، يتكون البروتين من عدد ونوع وتسلسل محدد للأحماض الأمينية وفقاً للمعلومة الوراثية.</p> <p>يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية مثل ريفامبيسين على نشاط إنزيم ARN بوميراز فتتوقف عملية الاستنساخ والبعض الآخر على نشاط إنزيم تنشيط الأحماض الأمينية فتتوقف عملية تنشيط الأحماض الأمينية، بينما البعض الآخر مثل ماكروليد أو أمينوغليكوزيد فيؤثر على نشاط الريبوزوم فتتوقف عملية الترجمة، وبالتالي تتوقف عملية تركيب البروتين.</p> <p>يكسب البروتين المتشكل بنية ثلاثة الأبعاد بانطواء السلسلة البيبتيدية نتيجة نشاط الروابط التي تنشأ بين السلاسل الجانبية الحرة للأحماض الأمينية.</p> <p>تستقر البنية الفراغية عند تشكيل روابط في أماكن محددة قد تكون هdroجينية، شاردية، كارهة للماء، وجسور ثنائية الكبريت فتصبح البنية وظيفية.</p> <p>تتوقف البنية الفراغية وبالتالي الوظيفي للبروتين، على الروابط الكيميائية (شاردية، هيدروجينية،...) التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة، ومتوضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية، تختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين.</p>	<p>المقدمة</p> <p>العرض</p> <p>الخلاصة</p>	