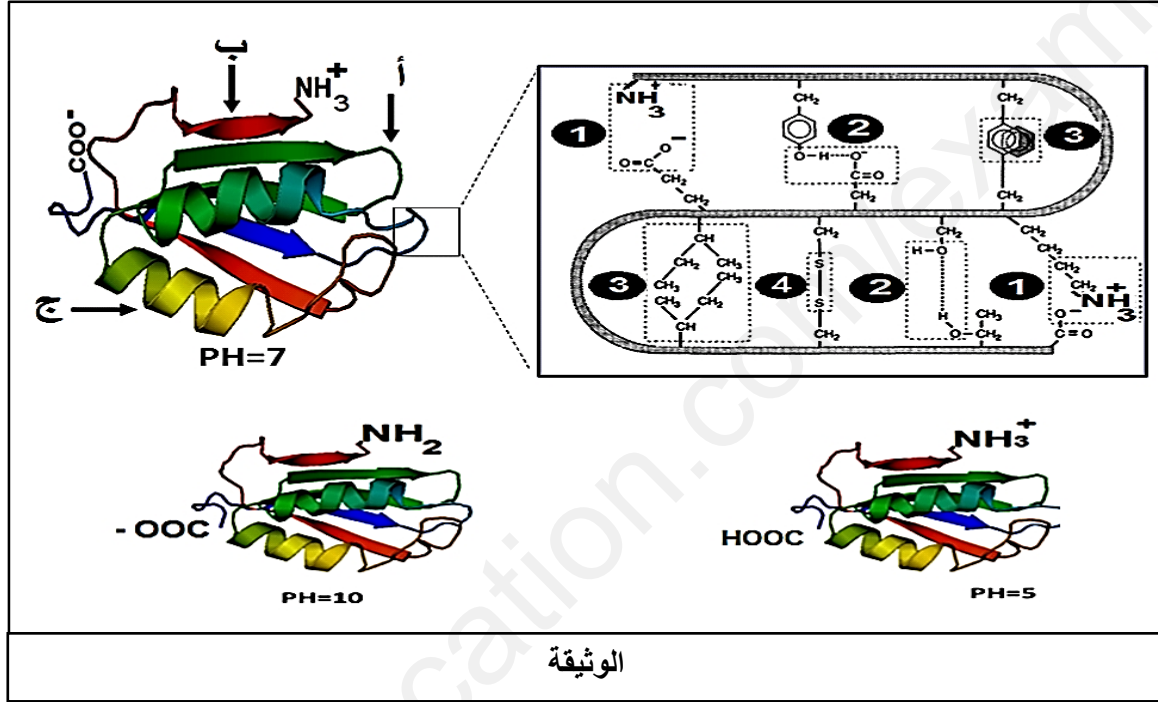


**التمرين الأول: ( 08 نقاط )**

لكل بروتين بنية فراغية محددة بدقة متناهية يتوقف عليها تخصصه الوظيفي، كما تتأثر وظيفته بحموضة الوسط.

الوثيقة التالية تبيّن البنية الفراغية لبروتين في أوساط مختلفة ال pH حسب برنامج Rastop و الروابط المتدخلة في ثبات بنيته.



- 1- تعرف على البيانات المشار إليها بالأرقام و الأحرف ثم حدّد مستوى البنية الفراغية للبروتين.
- 2- وضح في نص علمي معتمدا على الوثيقة و معلوماتك العلاقة بين بنية البروتين، سلوكه في الوسط و تخصصه الوظيفي.

**التمرين الثاني : ( 12 نقطة )**

تظهر البروتينات ببنيات فراغية ( ثلاثية الأبعاد ) مختلفة، محددة و هذا ما يكسبها تخصصها الوظيفي.

طفل يعاني من مرض سبب له إعاقة شديدة منذ الولادة، للكشف عن سبب أو أسباب مرض الطفل نقترح عليك الدراسة التالية :

**الجزء الأول :**

- ينتج مرض المهق Albinisme عن غياب الميلانين و هي صبغة بنية اللون تضمن تلون الجلد و الشعر، يتم تصنيع هذه الصبغة من طرف خلايا البشرة و خلايا جذور الشعر، يتم تركيبها و فق سلسلة من التفاعلات الحيوية موضحة في الوثيقة -1- C-

- أما مرض الفينيلسيتونوري **phénylcétonurie**: سببه تراكم الفينيلالانين في الدم الذي يعبر إلى الدماغ، و هو شديد السمية للخلايا العصبية غير الناضجة ( خاصة عند الأطفال قبل 6 سنوات ).
- الفينيلالانين (phe) حمض أميني أساسي مصدره الوحيد للعضوية هو الغذاء، نجده في معظم البروتينات الحيوانية و خاصة الحليب.
- الميلانوسيت ( mélanocyte ) هي خلايا متخصصة في تركيب صبغة الميلانين.
- تمثل الوثيقة (01) نتائج تحاليل مخبرية ( BIOPSIE ) لبشرة جلد طفل سليم (A) وطفل مصاب (B).

**A**

الميلانوسيت

البشرة

بشرة طفل سليم

**B**

البشرة لا تحتوي على الميلانين

بشرة طفل مصاب

**- C -**

452 حمض اميني  
Phe فنيل الانين → *Phénylalanine hydroxylase* إنزيم → Tyr تيروزين

529 حمض اميني  
Tyr → *Tyrosinase* إنزيم → صبغة الميلانين  
اللون البني للبشرة

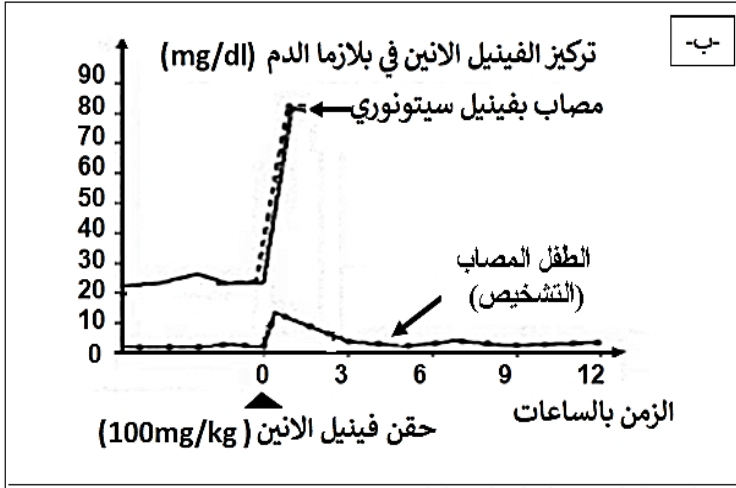
الوثيقة (01)

1- باستغلالك للوثيقة (01) اقترح فرضيات تفسر فيها سبب مرض الطفل.

الجزء الثاني:

لاختبار الفرضيات السابقة و الوصول إلى تشخيص الحالة المرضية عند الطفل المصاب، أجريت الدراسة التالية :

- تمثل الوثيقة -2-أ- نتائج معايرة نسبة الحمض الأميني فنيل ألانين في بلازما الدم عند طفل عادي و طفل مصاب بمرض فينيل سيتونوري، بينما تمثل الوثيقة -2-ب- تركيز الفينيلالانين (phe) في بلازما الدم عند الطفل المصاب بمرض فينيل سيتونوري و عند الطفل المراد تشخيص حالته المرضية.
- كما أن الوثيقة -2-ج- تمثل نشاط إنزيم التيروسيناز عند طفل غير مصاب و عند طفل مصاب (المراد تشخيصه).
- الوثيقة -2-د- تمثل التسلسل النيكلوتيدي ( السلاسل غير مستنسخة ) للأليل العادي و الأليل المسؤول عن ظهور مرض المهق (Albinisme) و جدول الشفرة الوراثية.



أ-

الوثيقة	معايرة بلازما الدم (100mg/ml)
2- أ-	عند طفل عادي
الفنيل الانين	عند طفل مصاب بفينيل سيتونوري
	من 1 الى 2
	من 20 الى 63

D'après le logiciel Anagène

التتابع النكليوتيدي

171	174	177	180
ATCAATATTTATGACCTCTTTGTCTGGATGCAT			

ADN طفل غير مصاب

التتابع النكليوتيدي

ADN الطفل المصاب	ATCAATATTTATGACCTCTTTGTCTAGATGCAT
------------------	-----------------------------------

القاعدة (الحرف) الثاني

	U	C	A	G	
U	UUU.....Phe	UCU.....Ser	UAU.....Tyr	UGU.....Cys	U
	UUC.....Phe	UCC.....Ser	UAC.....Tyr	UGC.....Cys	C
	UUA.....Leu	UCA.....Ser	UAA.....Stop	UGA.....Stop	A
	UUG.....Leu	UCG.....Ser	UAG.....Stop	UGG.....Try	G
C	CUU.....Leu	CCU.....Pro	CAU.....His	CGU.....Arg	U
	CUC.....Leu	CCC.....Pro	CAC.....His	CGC.....Arg	C
	CUA.....Leu	CCA.....Pro	CAA.....Glu	CGA.....Arg	A
	CUG.....Leu	CCG.....Pro	CAG.....Glu	CGG.....Arg	G
A	AUU.....isoleu	ACU.....Thr	AAU.....Asp	AGU.....Ser	U
	AUC.....isoleu	ACC.....Thr	AAC.....Asp	AGC.....Ser	C
	AUA.....isoleu	ACA.....Thr	AAA.....Lys	AGA.....Arg	A
	AUG.....Met	ACG.....Thr	AAG.....Lys	AGG.....Arg	G
G	GUU.....Val	GCU.....Ala	GAU.....A.Asp	GGU.....Gly	U
	GUC.....Val	GCC.....Ala	GAC.....A.Asp	GGC.....Gly	C
	GUA.....Val	GCA.....Ala	GAA.....A.Glu	GGA.....Gly	A
	GUG.....Val	GCG.....Ala	GAG.....A.Glu	GGG.....Gly	G

القاعدة (الحرف) الأول

ج-

100%	نشاط التيروزيناز يكون	طفل غير مصاب
0%	نشاط التيروزيناز يكون	طفل مصاب (مثل الفينيل)
الوثيقة 2- ج-		

- 1- باستغلالك للشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة (02) حدّد الفرضية الملغاة.
- 2- مثل متتالية الأحماض الأمينية الموافقة للجزء الممثل في الشكل (د) من الوثيقة (02). (الطفل السليم و الطفل المصاب)
- 3- بالإعتماد على ما جاء في الوثيقة (02) صادق على صحة الفرضية.

الجزء الثالث :

مما توصلت إليه في هذه الدراسة و معلوماتك أنجز مخطط توضح فيه العلاقة بين المعلومة الوراثية و وظيفة البروتين عند طفل سليم و طفل مصاب بمرض المهق.