

مديرية التربية لولاية باتنة

ثانوية زيرق محمود بن النوي - سقانة

دورة: 2022

المدة: 04 ساعات

اختبار في مادة علوم الطبيعة و الحياة

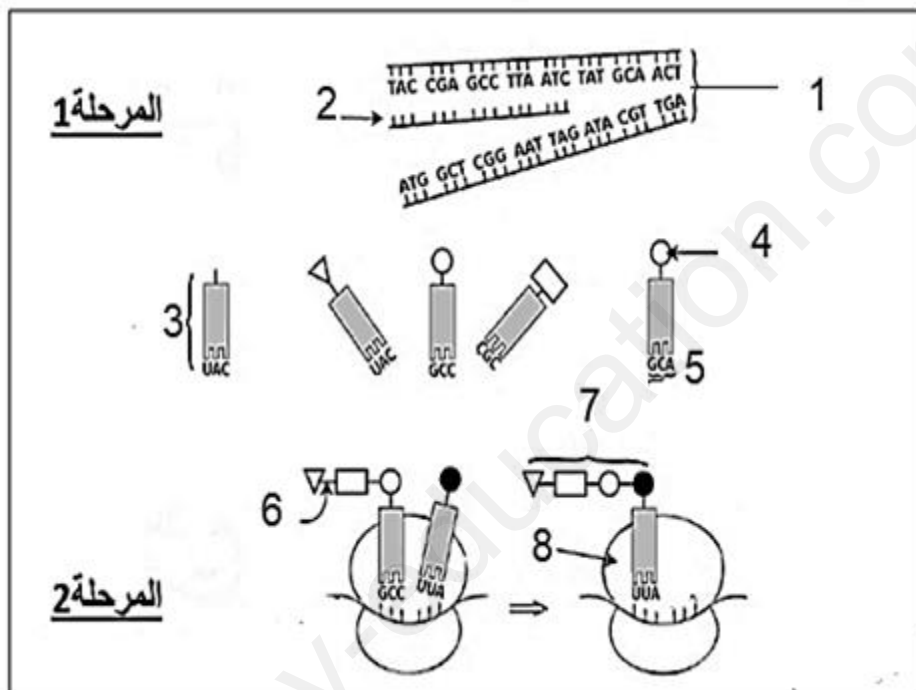
على المترشح ان يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الاول على (4) صفحات (من الصفحة 1 من 8 الى الصفحة 4 من 8)

التمرين الأول: (05 نقاط)

توقف وظيفة البروتين على بنائه الفراغية ثلاثة الأبعاد نتيجة التوضع المحدد للأحماض الأمينية المتدخلة في تشكيله وفق اليات منظمة و بتدخل عناصر حيوية. تمثل الوثيقة رسم مبسط لآلية تركيب البروتين



1. سم كل من المرحلتين 1 و 2 و

العناصر من 1 إلى 8

2. باستعمال الصيغة العامة للعنصر (4)

و بمعادلة كيميائيةوضح كيفية تشكل العنصر (6).

3. باستغلالك لمعطيات الوثيقة و معارفك

المكتسبة، اشرح في نص علمي أن تركيب البروتين يتم وفق اليات منظمة و تدخل عناصر حيوية.

عنصر حيوية.

التمرين الثاني (07 نقاط):

الإنزيمات هي بروتينات تتدخل في التفاعلات، و بهدف التعرف على دور الأحماض الأمينية المشكّلة لها في نشاطها و تأثير عوامل الوسط. نقدم الدراسة التالية:

الجزء الأول:

بهدف تحديد أهمية و ضرورة الحمض الأميني لتنشيط التحفيز، تم دراسة نشاط إنزيم الأميلاز الذي يحفز تفاعل التحلل المائي لجزيئات النشا.

الشكل . أ - من الوثيقة (1): بعض الخصائص البنوية لأنزيم الأميلاز الطافر والطبيعي ، حيث تتوافق الأرقام مع موضع الأحماض الأمينية للموقع الفعال في الإنزيم.

الشكل . ب - من الوثيقة (1): يمثل نتائج قياس سرعة نشاط أنزيم الأميلاز الطافر في إماهة النشا مقارنة بالطبيعي.

| السرعة الانزيمية | موقع الطفرة | الأميلاز الطافر | الأميلاز الطبيعي | عدد الأحماض الأمينية |
|------------------|---------------|---|---|--------------------------------|
| 1 | لا شيء (شاهد) | 511 | 511 | |
| 1/1200000 | Asp197 | 5 | 5 | عدد الجسور الكبريتية |
| 1 | Thr52 | موقع التثبيت: His305,His299,Tyr151 .Gln63,Tyr62,Trp59,Trp58 | موقع التثبيت: His305,His299,Tyr151 .Gln63,Tyr62,Trp59,Trp58 | الأحماض الأمينية للموقع الفعال |
| 1/4900 | Asp300 | موقع التحفيز: Ala197,Glu233,Asp300 | موقع التحفيز: Asp197,Glu233,Asp300 | |
| الشكل ب | | | | |
| الوثيقة 1 | | | | |
| | | <p>الشكل أ</p> | | |

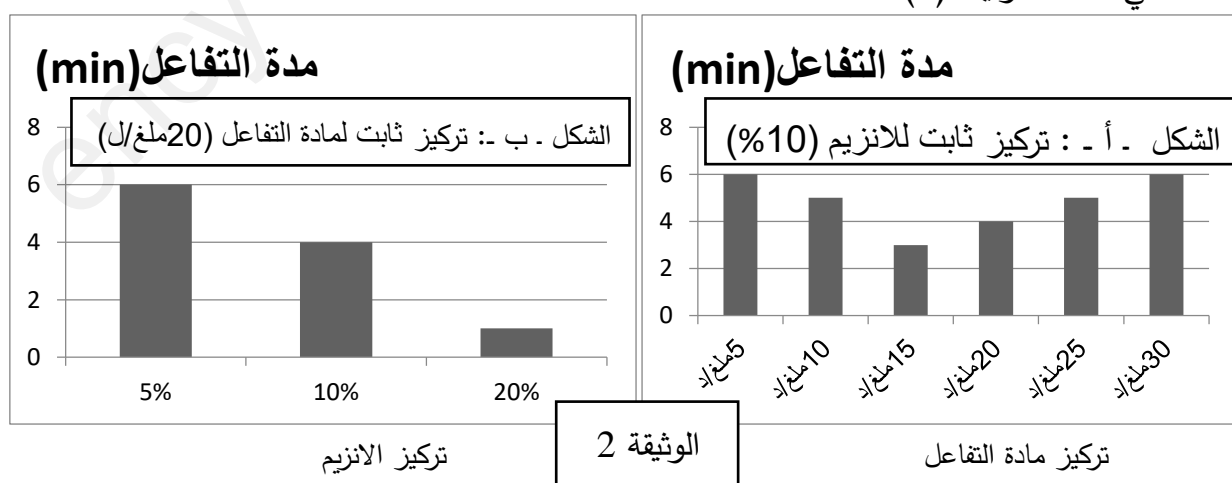
1. اعتمادا على معطيات الشكل . أ - قارن بين الخصائص البنوية للإنزيمين.

2. باستغلالك للوثيقة 1 ومكتسباتك. فسر أصل الخلل الوظيفي في نشاط الأميلاز اللعابي الطافر.

الجزء الثاني:

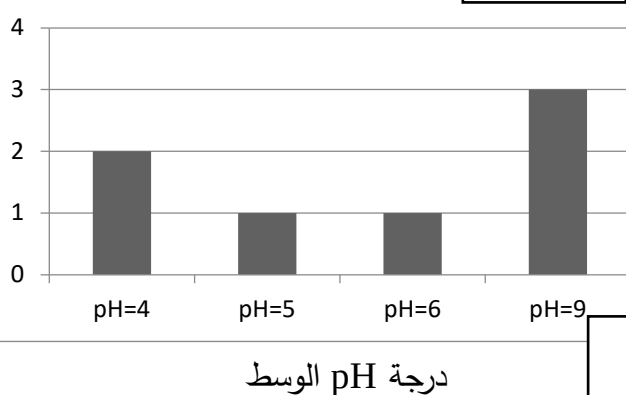
بهدف دراسة الحركة الانزيمية وتأثير عوامل الوسط عليها، مكن قياس سرعة النشاط الإنزيمي(Vi) لأنزيم الأميلاز من الحصول على النتائج المماثلة في الوثيقة (2).

كما مكن قياس سرعة النشاط الإنزيمي(Vi) لأنزيم الأميلاز في أوساط مختلفة من درجة الحرارة و الـ pH من الحصول على الأشكال المماثلة في أشكال الوثيقة (3).



مدة التفاعل (min)

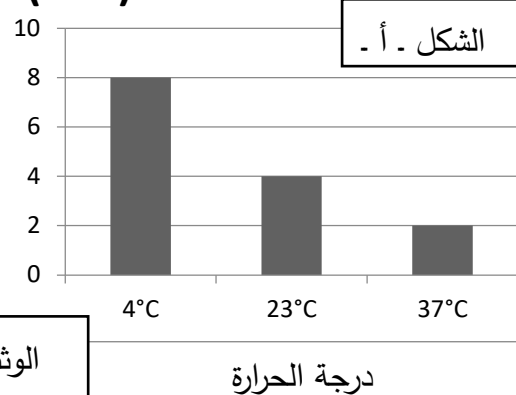
الشكل - ب -



الوثيقة 3

مدة التفاعل (min)

الشكل - أ -



1- باستغلالك للوثيقة (2). احسب سرعة التفاعل الإنزيمي عند مختلف تراكيز مادة التفاعل والأنزيم، وباستدلال منطقى حدد ايهما يتحكم في سرعة التفاعل.

2- من الوثيقة 3 واعتمادا على مكتسباتك، فسر تأثير درجة الـ pH و الحرارة على سرعة التفاعل الإنزيمي.

(ملاحظة: يعطى قانون سرعة التفاعل: $Vi = d[s]/d(t)$ حيث s : مادة التفاعل t : مدة التفاعل)
التمرين الثالث (08 نقاط)

يتكون الجهاز المناعي من جزيئات بروتينية مختلفة يؤدي اصابتها الى خلل في الاداء الوظيفي للجهاز مما قد يسبب عجزا مناعيا .

احدى حالات العجز المناعي ناجمة عن طفرة تؤدي الى انخفاض مستويات الاجسام المضادة (الغلوبيلينات المناعية) بشكل كبير او انعدامها. ولأجل التعرف على اصل بعض حالات الخلل الوظيفي اليك الدراسة التالية:
الجزء الأول:

وضع الطفل أيمن (18 شهرا) في المستشفى نتيجة الالتهابات البكتيرية الخطيرة التي يعاني منها، مع العلم أنه تلقى جميع اللقاحات اللازمة (الكزار، الدفتيريا، الحصبة...) المقررة في سن 2 و 3 و 4 أشهر. بعد اجراء التحاليل تم تحديد اصابته بمرض وراثي (مرض بروتون) لغرض دراسة سبب مرضه . نتائج التحاليل الطبية عليه مماثلة في الوثيقة(1).

الوثيقة 1

تركيز الاجسام المضادة النوعية في عند المصاب

اللقاحات

لا توجد اجسام مضادة نوعية مكتشفة.
لا توجد اجسام مضادة نوعية مكتشفة.
لا توجد اجسام مضادة نوعية مكتشفة.

اناتوكسين الكزار
اناتوكسين الدفتيريا
فيروس الحصبة

القيم الطبيعية عند سن 18 شهرا

تركيز الاجسام المضادة في المصل عند المصاب

اجسام مضادة

$5.5-10.0 \text{ g.L}^{-1}$

0.17 g.L^{-1}

القيم الطبيعية عند سن 18 شهرا

عدد المفاويات

مجموع المفاويات

$2.5-5 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

$3.05 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

$0.1-0.4 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

$< 0.03 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

المفاويات B

$1.5-3.0 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

$3.02 \times 10^7 \text{ L}^{-1}$

المفاويات T

1- باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1)، اقترح فرضية تفسر عدم قدرة الجهاز المناعي للطفل المصاب على مكافحة الالتهابات البكتيرية.

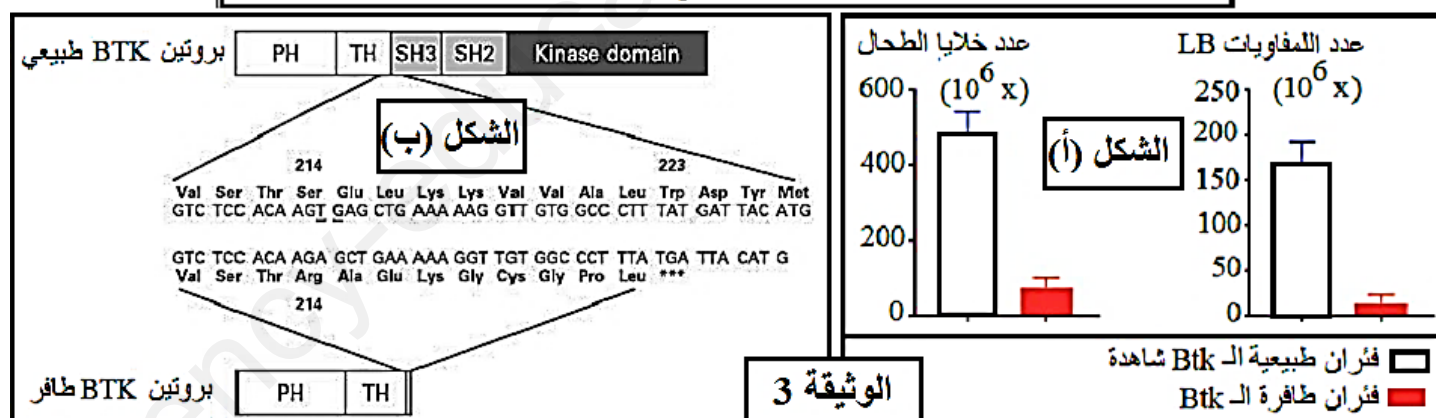
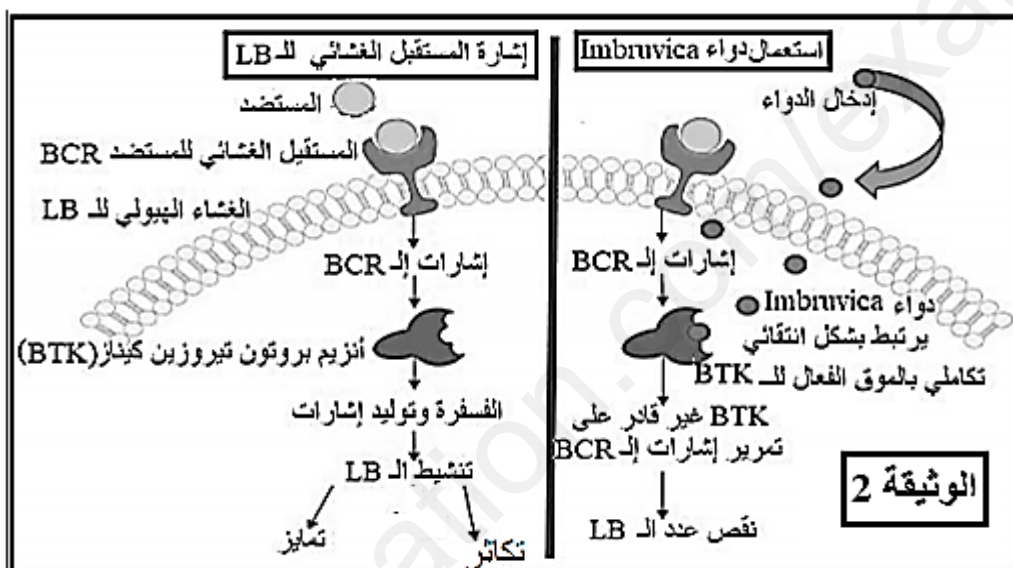
الجزء الثاني:

بهدف التعرف على أصل المرض لدى الطفل المصاب وبالتالي الخل في جهاز المناعي وتأكيد صحة الفرضية المقترحة اليك المعطيات التالية:

- رخصت شركة Pharmacyclics عدة أدوية في عام 2006 منها ما يعرف بإسم Ibrutinib (Imbruvica)، الذي يعمل كمثبط لإنزيم التيروزين كيناز (BTK) الذي له القدرة على تنظيم تنشيط وتطوير الخلايا البائية مثل التكاثر والتمايز ، واستخدام هذا الدواء ضد سرطانات الخلايا البائية. كما هو مبين في الوثيقة (2).

- سمح قياس التدفق الخلوي للخلايا الطحالية والخلايا البائية في مجموعة من الفئران احدهما طافرة لا BTK واخر طبيعية. النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (3).

- إنزيم بروتون التيروزين كيناز (BTK) هو إنزيم مشفر بواسطة مورثة BTK . الشكل (ب) يمثل جزء من بروتين BTK وتسلسل نكليوتيدات مورثته.



1. باستغلالك لأشكال الوثيقة (2) و الوثيقة (3)، نقش مدى صحة الفرضية المقترحة مبرزا سبب مرض متلازمة البروتون.
 2. اقترح علاجاً لمرضى بروتون. ثم بين كيف يمكن استعمال الدواء Ibrutinib (Imbruvica) في علاج سرطان المفاويات LB.
- الجزء الثالث:

ما توصلت اليه واعتماداً على معلوماتك، بين في خلاصة اصل بعض حالات العجز المناعي.

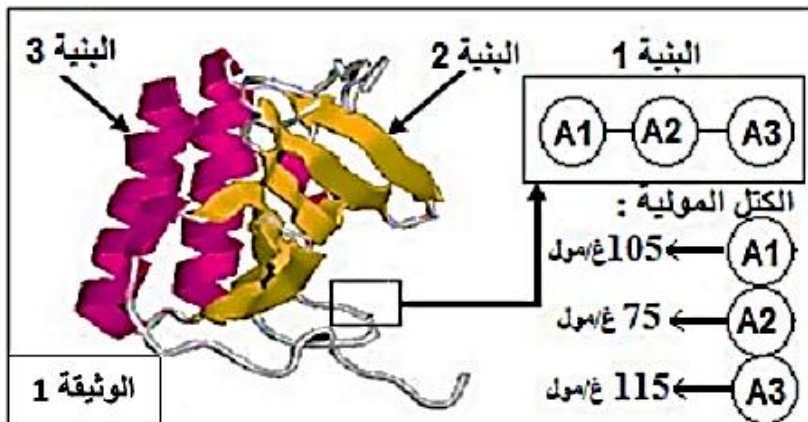
انتهى الموضوع الاول

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على (4) صفحات (من الصفحة 5 من 8 الى الصفحة 8 من 8)

التمرين الأول (5 نقاط):

يتوقف التخصص الوظيفي للبروتينات على ثبات بنيته الفراغية، تهدف الدراسة التالية الى معرفة كيفية اكتساب البروتين لبنيته الوظيفية.



تمثل الوثيقة (1) جزيء الأنترلوكين 8 التي تتركب من تحت وحدتين تم الحصول عليها ببرمجية الراستوب (Rastop).

1. انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1) و معلوماتك حدد مدى صحة أو خطأ المعلومات التالية مصححاً الخطأ:
 - أ. البنية 1 بنية أولية مشكلة من تتبع الأحماض الأمينية مرتبطة فيما بينها بروابط كيميائية مختلفة.
 - ب - البنية 2 بنية ثانوية مكونة من سلسلتين مرتبطتين بروابط هيدروجينية.
 - ج - البنية 3 بنية ثانوية مكونة من سلسلة بيبيتية حلزونية تضمن استقرارها مجموعة من الروابط الهيدروجينية.
 - د - مستوى البنية لجزيء الأنترلوكين 8 ذات بنية ثالثية.

ه اذا علمت ان $H=1$ و $O=16$ فالكتلة المولية للبنية 1 تقدر ب 295 غ/مول.
و- جزيء الأنترلوكين 8 تتكون من 3 بنيات أولية ثانوية و ثالثية.

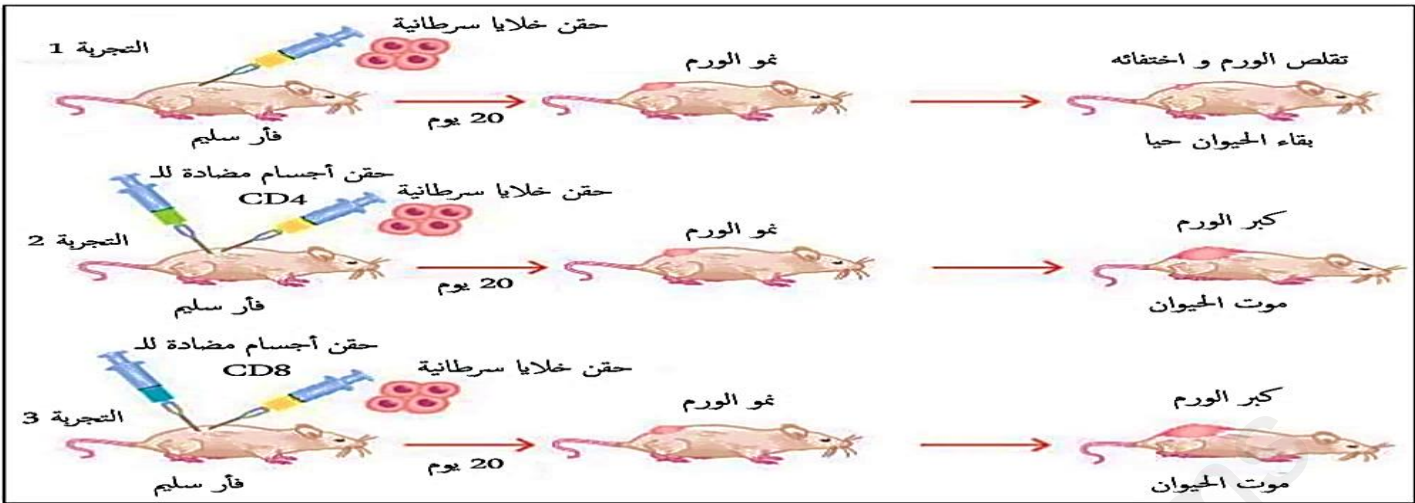
2. من خلال ما توصلت إليه و معلوماتك، اكتب نصا علمياً تبين فيه العلاقة بين بنية و وظيفة البروتين مبيناً أهمية السلسل الجانبية في ذلك.

التمرين الثاني (7 نقاط):

الأورام السرطانية خلايا غير عادية تتکاثر بشكل سريع غير مراقب، ظهورها يحفز العضوية على الرد مناعياً بشكل متخصص من أجل التخلص منها إلا أن العضوية قد تقفل في تخريب الخلايا السرطانية.

الجزء الأول:

لمعرفة آلية مكافحة الخلايا السرطانية نقترح التجارب الممثلة في الوثيقة (1):



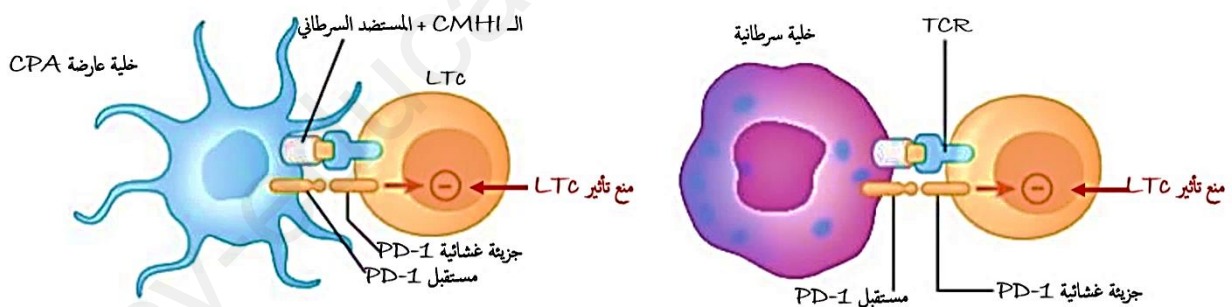
الوثيقة 1

1. باستغلال الوثيقة (1) وضح آلية تدخل العضوية في مكافحة الخلايا السرطانية.

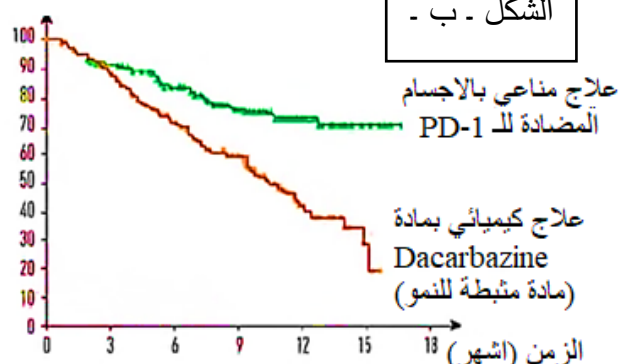
الجزء الثاني:

تعرض الخلايا السرطانية على أغشيتها مستضدات سرطانية رفقة جزيئات CMHI مما يحفز ضدها استجابة مناعية قد تعجز على إقصائها فيستمر بذلك تكاثرها، الوثيقة 2 في شكلها (أ) توضح كيفية تجنب القضاء على الخلية العارضة من جهة و إفلات الخلايا السرطانية من LTC من جهة أخرى.

- لمساعدة الجهاز المناعي على إقصاء الخلايا السرطانية تستعمل عدة طرق علاجية منها المزاوجة بين العلاج الكيميائي والعلاج المناعي كما هو موضح في الشكل (ب) من الوثيقة 2 التي تمثل النسبة المئوية للأشخاص المصابين بورم جلدي (سرطان جلدي) بعد نوعي المعالجة.



الشكل - ب -



1. انطلاقاً من معطيات الشكل (أ) من الوثيقة (2) بين كيف تقتل الخلايا السرطانية من التخريب.

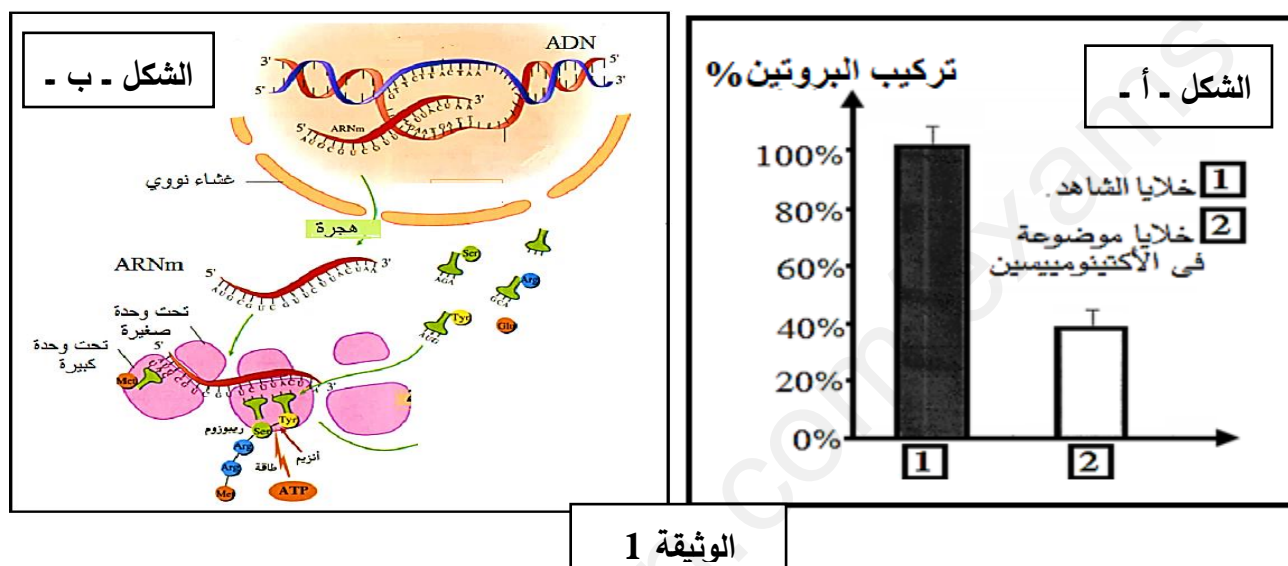
2. معتمداً على معطيات شكلي الوثيقة (2) و معلوماتك، اشرح كيف تساهم المزاوجة بين أنواع العلاج في نجاعته.

التمرين الثالث (08 نقاط) :

يستعمل الباحثون عند إنجاز تجاربهم لقتل الخلايا غير المرغوب فيها مضادات حيوية الأكتينوميسين D (cycloheximide).
لهدف فهم كيف يؤثر هذا المضاد الحيوي على الخلايا إليك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

- تم حضن خلايا في وجود الأكتينوميسين D ، وفي غيابه للمقارنة. حيث :
الشكل - أ . من الوثيقة (1) : تبين نتائج تأثير الأكتينوميسين D على تركيب البروتينات في الخلايا.
أما الشكل - ب . من نفس الوثيقة فيمثل مراحل تركيب البروتين



- 1 . حل نتائج الوثيقة (1). ثم اقترح فرضية تحدد مراحل التعبير المورثي التي يمكن أن يؤثر عليها هذا المضاد الحيوي.

الجزء الثاني

لدراسة آلية تأثير الأكتينوميسين D على تركيب البروتين وتأكيد مدى صحة الفرضيات المقدمة ، أُنجزت سلسلة من التجارب كما يلي :

التجربة 1 : تمت زراعة 50mg من حبوب اللقاح (الطلع) لنبات الصنوبر في أوساط زرع مناسبة وتحت ظروف ملائمة وفي تراكيز مختلفة من الأكتينوميسين D.

الوثيقة (2) : تبين نتائج تأثير الأكتينوميسين D على نسبة إنبات ومتوسط طول نمو أنبوب حبوب اللقاح ، حيث تم تحديد نسبة الإنبات بواسطة فحص لـ 200 حبة لقاح على الأقل لكل تجربة تحت المجهر الضوئي .

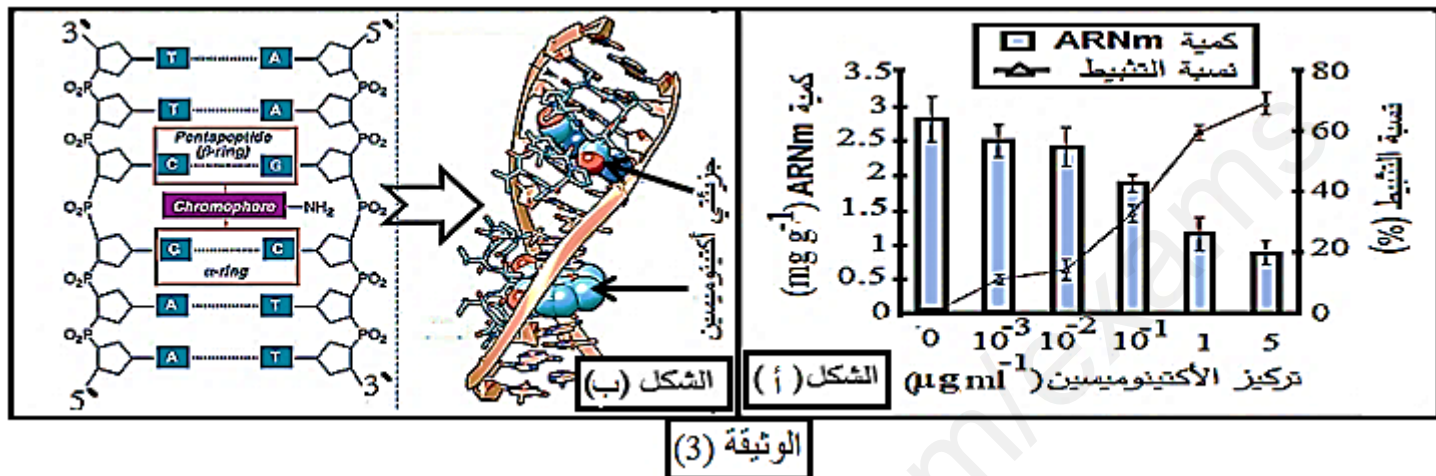
| اليوم الخامس | اليوم الرابع | اليوم الثالث | اليوم الثاني | اليوم الأول | إنبات حبوب اللقاح (%) | أكتينوميسين D ($\mu\text{g ml}^{-1}$) | طول أنبوب حبوب اللقاح (ميكرومتر) | |
|--------------|--------------|--------------|--------------|-------------|-----------------------|---|----------------------------------|--------------|
| | | | | | | | اليوم الرابع | اليوم الثالث |
| 132.21 | 114.17 | 99.83 | 60.06 | | 93.7 | 0 | | |
| 103.6 | 93.40 | 70.45 | 53.89 | | 91.1 | 10^{-3} | | |
| 94.56 | 83.32 | 69.90 | 45.56 | | 92.0 | 10^{-2} | | |
| 89.22 | 80.95 | 60.25 | 42.50 | | 91.3 | 10^{-1} | | |
| 84.82 | 74.8 | 65.00 | 38.08 | | 89.7 | 1 | | |
| 54.12 | 48.7 | 45.64 | 36.59 | | 83.4 | 5 | | |

(2) الوثيقة

التجربة 2 : بعد 5 أيام من زراعة حبوب اللقاح تم استخلاص إجمالي للحمض النووي الريبي والبروتين من أنابيب حبوب اللقاح وتقدير كميتهما . النتائج التجريبية موضحة في الوثيقة (3) حيث:

الشكل . أ . : يبين تأثير الأكتينوميسين D على تركيب الحمض النووي الريبي (ARNm) الذي تم استخلاصه وتحديد تركيزه من زراعة حبوب اللقاح في تراكيز مختلفة .

الشكل . ب . : هيكل الأكتينوميسين D وتفاعلاته مع سلسلتي الحمض النووي (ADN).



1 . باستغلال معطيات الوثائقين (2) و (3) أكّد مدى صحة الفرضية المقترنة محدداً بدقة مستوى تأثير المضاد الحيوي .

الجزء الثالث

ما توصلت إليه واعتماداً على معلوماتك ، في خلاصة قدم حلّ للمشكلة المطروحة مبرزاً تأثير الأكتينوميسين على تركيب البروتين في الخلايا ونموها.

انتهى الموضوع الثاني