

بكالوريا تجريبي في مادة العلوم الطبيعية

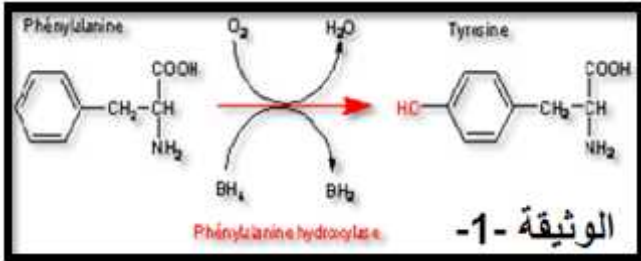
السنة الدراسية: 2014/2013

4 : 000000

الطالب أن يختار بين الموضوعين

000000 0000

التمرين الأول: (phényl-cétonurie) هو مرض 00 أعراضه اضطرابات الجهاز العصبي 00 000000



سلوكية، تخلف عقلي...نتيجة تراكم الحمض الأميني الفينيل -

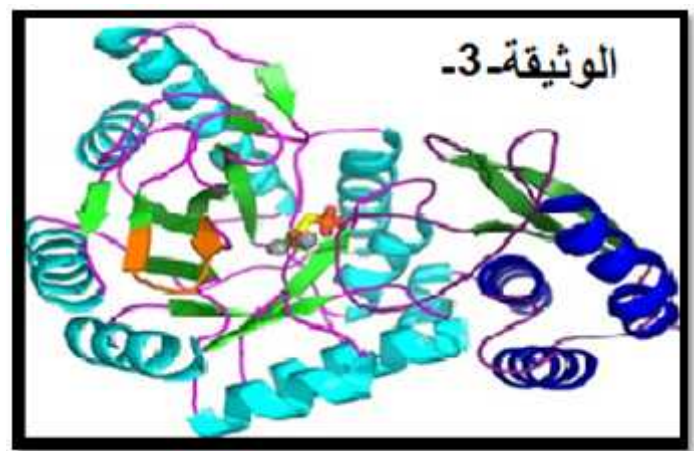
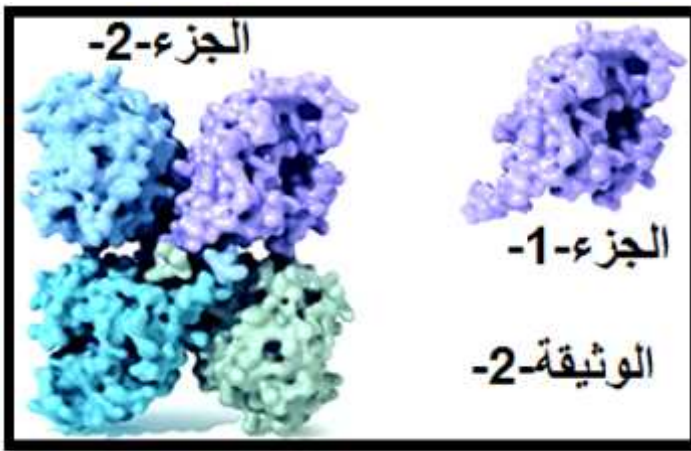
ألانيني الدم وهذا 00 000000 0000 الوثيقة-1- 00

الخلايا الكبدية، بينت التحاليل أن الإنزيم:

(Phényl-Alanine Hydroxylase) (PAH) هو المسؤول عن

حدوث هذا التفاعل، ويتكون من 452 حمض أميني 000000

00 0000 00 والإنزيم المسؤول عنه نقترح عليك الدراسة التالية



0000: تمثل الوثيقة-2- التمثيل الفراغي لإنزيم (PAH) أما الوثيقة-3- 0000 مستويات البنية 0 الفراغية التي تدخل في تركيب 1 من الوثيقة-2-

1- ما هو المستوى البنائي لإنزيم (PAH) مع التعليل.

2- 0000 1 من الوثيقة-2- و حدد باستغلال الوثيقة-3- ما هي البنيات الفراغية التي تدخل في تركيبه.

3- 000000 000000 حافظ على استقرار بنية إنزيم (PAH).

ثانياً: يوجد 00 0000 0000 0000 0000 يسمح تحليل المقارن للمورثة عند الشخص السليم و عند شخصين مصابين بهذا المرض وهذا باستخدام برنامج الـ Anagène 0000 0000 4- 5- 000000 0000:

الوثيقة-4- مقارنة تتابع سلسلة من المورثة شخص سليم (PHEnorm) وشخص مريض (PHE1) A:

	159	170	180	190	200	210
Traitement	0					
PHEnorm nucléiq	0	TTATTTGAGGAGAATGATGTAAACCTGACCCACATTGAATCTAGACCTTCTCG				
PHE1	0	-----GAG-AGA-TGATGTA--C-TGAC--ACAT-GA-TCTAGAC-T-CTCGT				

الوثيقة-5- مقارنة تتابع سلسلة من المورثة شخص سليم (PHEnorm) وشخص مريض (PHE4) B:

	456	460	470	480	490	500	510
Traitement	0						
PHEnorm nucléiq	0	GTGTACCGTGCAAGACCGAAGCAGTTTGCTGACATTGCCTACAACCTACCGCCATGGGCAGCC					
PHE4	0	-----A-----					

نختبر عند مجموعتين من 10^5 يحملون عدد 10^3 من الخلايا اللمفاوية (LT4) كفاءتهم على إنتاج أجسام مضادة ضد المكورات الرئوية المسؤولة عن مرض الالتهاب الرئوي. الخطوات التجريبية ونتائجها ممثلة في الجدول أسفله. يمثل الجدول كمية اللمفاويات LT4 وقدرتها على الرد المناعي بعد تلقيح الأفراد بلقاح ضد المكورات الرئوية.

1- 10^5 10^3 2- ماهي النتيجة المتوصل إليها.

كمية معتبرة .	يساوي أو أكبر من 500	كمية معتبرة .
أفراد المجموعة الثانية	200	كمية ضعيفة جدا .

2- : 10^5 10^3

LT4 عند أفراد غير مصابين (غير حاملين فيروس VIH) مولدات الضد نرسم لها ب (Z)

لفترة زمنية محددة يتم بعد ذلك نزع السائل الطافي نقوم بزرع خلايا LB في مزرعتين مختلفتين 10^5 10^3 10^5 10^3 (Z).

نظيف لإحدى المزرعتين فقط السائل الطافي. تمثل الوثيقة 3- خطوات التجربة و نتائجها.

- 1- ما الهدف من استخدام الخطوة الأولى من التجربة.
- 2- قدم تحليل مقارن للتجربتين الموضحتين في الوثيقة 3
- 3- فسر النتائج التجريبية المحصل عليها.
- 4- في حالة تغيير نوع 10^5 10^3 10^5 10^3 LB نرسم له ب (R) هل نحصل على نفس النتائج التجريبية، علل 10^5 10^3 .

ثانيا:

باستغلال معارفك من جهة و الدراسة المقترحة من خلال هذا الموضوع انجز رسما تفسيريًا تظهر فيه كيف يؤثر فيروس (VIH) على الخلايا LT4 ويمنع دوره المحوري في الاستجابة المناعية لتصبح العضوية عرضة للأمراض الإنتهازية.

التمرين الثالث:

التركيب الضوئي آلية تؤدي إلى تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية، تتم وفق تسلسل مجموعة من التفاعلات دقيقة ومحددة 10^5 10^3 هذه التحولات، مراحلها و آلياتها نقترح عليك الدراسة التالية:

1-:

تمثل الوثيقة 1- ما فوق بنية عضوية مسؤولة عن عملية التركيب الضوئي.

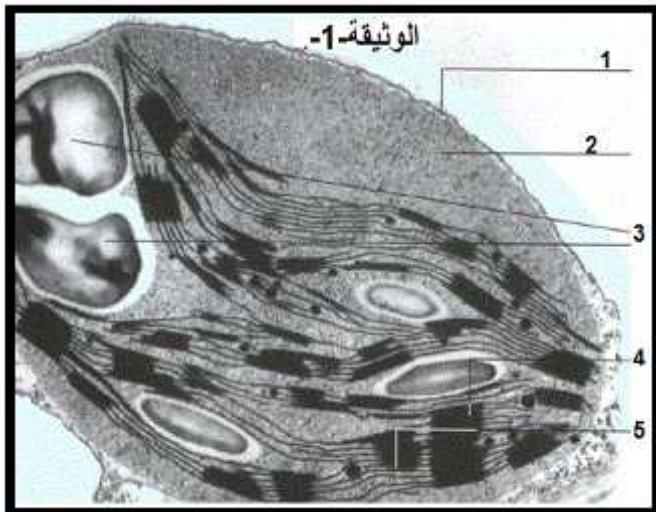
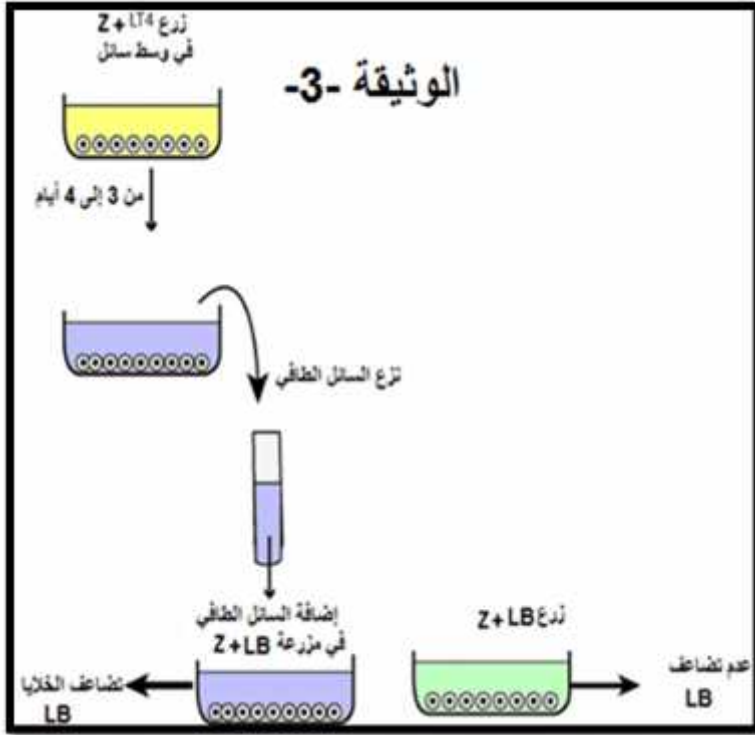
1- عنون الوثيقة 1- 10^5 10^3 10^5 10^3 .

2- انجز رسما تفسيريًا متقن عليه البيانات اللازمة للعضية الممثلة في الوثيقة 1- مع ابراز اهم ميزتها بألوان مختلفة.

ثانيا:

10^5 10^3 10^5 10^3 من الوثيقة 1- 10^5 10^3 10^5 10^3 الضوئية و تحويلها إلى طاقة كيميائية.

تمثل الوثيقة 2- رسم تخطيطي مبسط لمعقد بروتيني في حالة 10^5 10^3 .



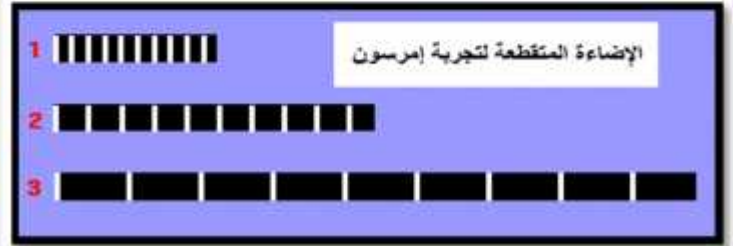
1- أكمل بيانات الوثيقة-2- 1 2 3 4 5.

2 - اشرح آلية عمل هذا المعقد البروتيني، مبينا الفرق في $\square \square \square$ فوتونات بين العنصرين 2 و 3.

3- انجز رسما مبسطا عليه البيانات اللازمة تظهر فيه تهيج العنصر 3
4- تنتقل الإلكترونات (e^-) تلقائيا من كمون أكسدة إرجاعية منخفض إلى كمون أكسدة إرجاعية مرتفع إلا انه يمكن لـ (e^-) $\square \square \square \square \square \square \square \square$ عملية التركيب الضوئي عكس هذا التدرج التلقائي و هذا في مناطق $\square \square \square \square \square \square \square \square$ للمعقد البروتيني، كما توضحه المعادلة الكيميائية التالية:
باستخدام مخطط كمون أكسدة إرجاعية $\square$ بين فيه ما هو دور الذي يلعبه

المعقد البروتيني لتحقيق هذا الانتقال الموضح في المعادلة 1.
ملاحظة:ركز على مستوى طاقة الـ (e^-) باستخدام القيم التالية:
(-1)، (0)، (+1) (التمثيل يكون على الورقة الميلترية).
ثانيا:

أ- لتحديد مراحل التركيب الضوئي، انجز العالم إمرسون تجربة على معلق الكلوريل، حيث قيس نسبة CO_2 المدمجة في المادة العضوية تحت تأثير درجة الحرارة مختلفة، بعد تعريض الكلوريل لضوء متقطع و شديد على شكل ومضات (مدة الومضة الواحدة 10 μs)، النتائج ممثلة في الوثيقة -3-



1- حلل المنحنيين.

2- فسر النتائج المحصل عليها معللا سبب اختلاف السرعة في الوسطين.

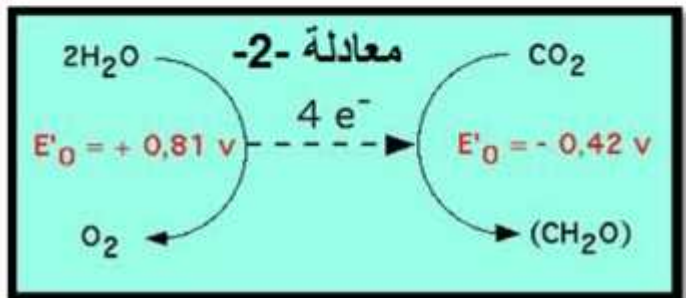
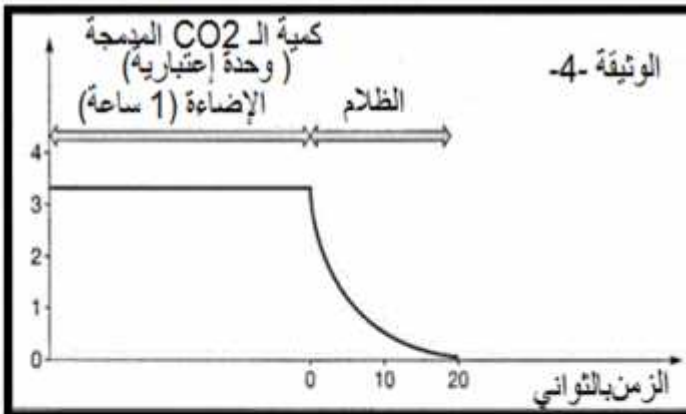
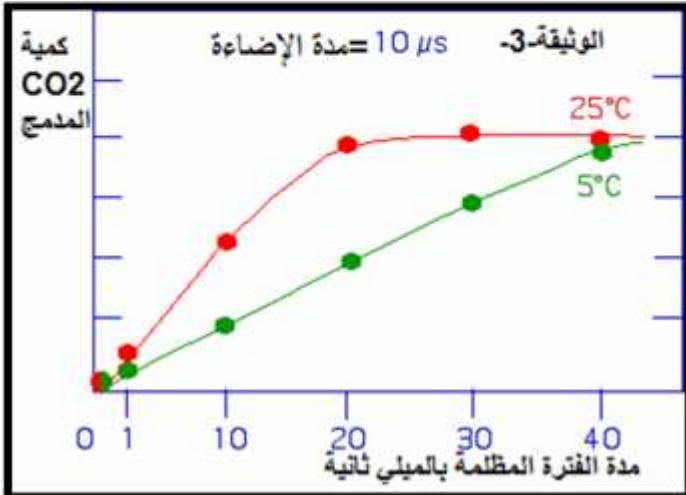
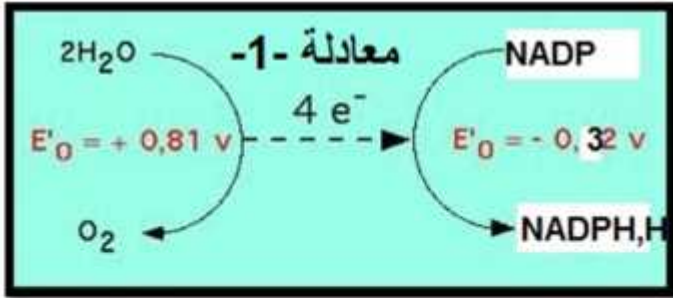
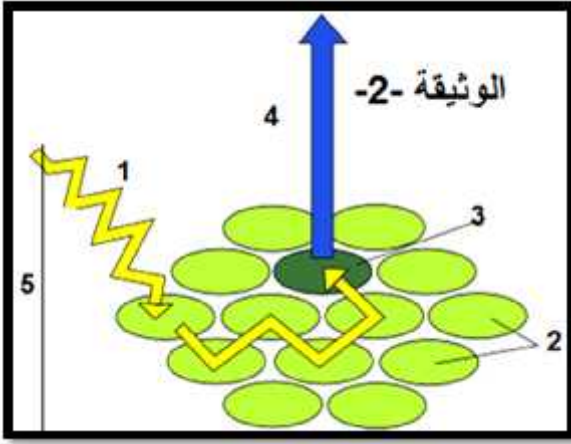
ب- قام العلمان كافرون و كول بعرض معلق من الصانعات الخضراء لإضاءة شديدة لمدة 10 دقائق في وسط يحتوي على $^{14}CO_2$ ثم قيس سرعة إدماج CO_2 في المادة العضوية خلال فترتي الإضاءة و الظلام. النتائج ممثلة في الوثيقة-4-

1- حلل المنحنى وفسر المنحنى

3- ماذا تستنتج؟

ثالثا:

باستغلال معطيات الموضوع انجز رسما تفسيرا تظهر فيه العلاقة الموضحة في المعادلة -2- المجاورة.



التمرين الثانى:

تتم إماهة النشاء بتدخل إنزيم الأميلاز إلى مستوى الجهاز الهضمي [١] سكريات قليلة التعدد [٢] وتدخل إنزيمات أخرى تتم إماهة هذه السكريات قليلة التعدد إلى غلوكوز الذي يمتص على مستوى الزغابات المعوية. كي يتم التقليل من حدة التحلون عند المصابين بالداء السكري من الدرجة 2 ، يعطى

خصائص هذه المادة وتأثيراتها على نشاط الإنزيم
نقترح عليك الدراسة التالية:

300

(١) - تمثل الوثيقة 1- نتائج قياسات فعالية إمالة □□□ بواسطة انزيم الأميلاز في وجود الأكاربوز.

. 0 0 0 0 0 0 -1

-2

() -تمثل الوثيقة 2- جزيئات الأميلاز في وجود

. □

1-مثل معادلة التفاعل في الحالتين (1 و 2).

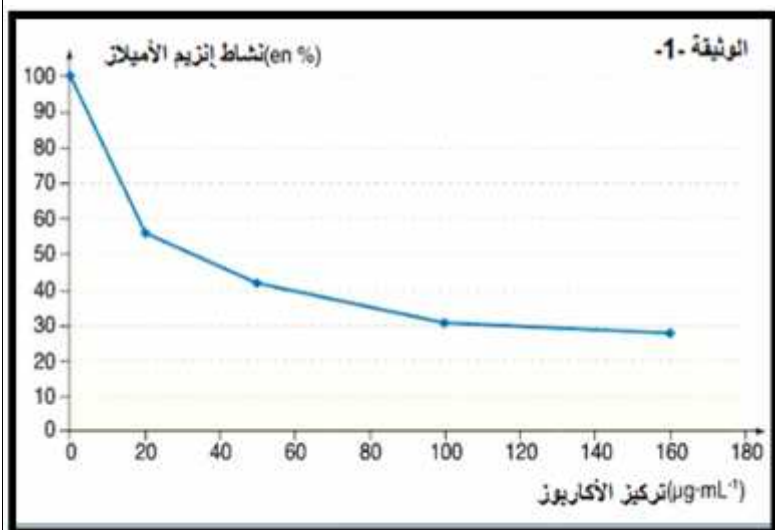
ثانياً:

١- تحديد تأثير درجة الحرارة على

نشاط الإنزيم □□ قياس الزمن اللازم

لإمالة النشاء في وجود الإنزيم

تغییرات



3 - يوضح جدول بعض المركبات الكيميائية للعنصرين (س) و (ص).

ب - أكتب المعادلة الكيميائية العامة لنشاط العنصرين (س) و (ص).

4 - لفهم بعض التفاعلات الأولية الحاصلة في العنصر (س) ، أجريت التجربة التالية:

نتائج المحصل عليهما مثلة في الوثيقة -2- .

- حلّ ثم فسّر هذه □□□□□□□□□□ .

□- أكتب معادلة إجمالية لتفاعلات الحاصلة بين

$$.t_5 \sqcup t_0 \sqcup \square \square \square$$


أكمل بيانات ☐ الوثيقة-3 أسفله ☐



١١-توفيق و السداد في امتحان البكالوريا -

التمرين الأول:

- 1- المستوى البنائي للإنزيم PAH : هي بنية الرباعية ، وهذا لظهور 4 نوى نيتروجينية من الوثيقة-2 من الوثيقة-2 -
2- تسمية الجزء -1- تحت وحدة، وتتكون من البنيات الفراغية التالية: البنية الحلزونية ، البنية الوريقية ، مناطق الإنعطاف.
3- العناصر التي تحافظ على استقرار هذه البنية الفراغية للإنزيم هي وجود روابط كيميائية ضعيفة عادة تنشأ بين جذور الأحماض الأمينية لتحت الوحدات وهي : الروابط الهيدروجينية ، الكارهة للماء و الشاردية.

ثانيا: 1- تحديد نوع وموقع الخلل عند الشخص (A) مع التعليل:

غياب النيكليوتيدة رقم 165 وهي (T).

هي طفرة من نوع الحذف

التعليل: نلاحظ ابتداء من النيكليوتيدة رقم 165 التتابع يظهر مختلف (تقريبا كل النيكليوتيدات مختلفة)، لكن عند التدقيق نلاحظ أن التتابع هو نفسه فقط حدث (Décalage) تأخر في قراءة التتابع، ويفسر ذلك بحدوث حذف، غياب النيكليوتيدة (T).

2- تحديد نوع وموقع الخلل عند الشخص (B):

استبدال النيكليوتيدة رقم 473 (A) بـ (G)

طفرة من نوع التغيير (استبدال)

3- منهجية علمية منطقية بدون استغلال جدول الشفرة الوراثية:

1 (A): إن طفرة الحذف جاءت في بداية تسلسل التتابع النيكليوتيدي (موقع 165) للمورثة ، وهذا سيؤدي إلى تغيير قراءة كل التتابع النيكليوتيدي للمورثة أثناء الترجمة ، مما يجعل كل الأحماض الأمينية الآتية بعد موقع الطفرة تختلف فيتركب بروتين جد مختلف عن البروتين الأصلي ، فيكون نشاط الإنزيم غير وظيفي تماما عند الشخص (A): إذن هو جد مريض
2 (B): إن طفرة الاستبدال جاءت في نهاية تسلسل التتابع النيكليوتيدي (موقع 473) ، وهذا سيؤدي إلى تغيير في قراءة رامزة واحدة فقط في التتابع النيكليوتيدي فيكون لدينا احتمالين :

- أي تغيير في حمض أميني واحد وهذا سيعطي بروتين متشابه مع البروتين الأصلي خاصة إذا كان هذا الحمض

الأميني لا يدخل في تشكيل الموقع الفعال للإنزيم فإنه لن يكون هناك اختلاف كبير في وظيفة الإنزيم
(B) (A) .

- أما إذا كانت هذه الرامزة لا تعبر عن أي حمض أميني (رامزة التوقف = STOP) فإنه سيشكل لنا سلسلة ببتيدية

قصيرة (إنزيم ناقص) بذلك سيؤدي إلى تشكيل إنزيم غير وظيفي أي الشخص (B) مريض جدا.

2- استخلاص جزيئة الـ ARNm و متعدد ببتيد لـ (PHE1 و PHEnorm):
anagène يتم استبدال (T) بـ (A) (U) بـ (C) (ARN)

أ) استخلاص جزيئة الـ ARNm و متعدد ببتيد لـ (PHE1 و PHEnorm):

ADN PHEnorm	TTA	TTT	GAG	GAG	AAT	GAT	GTA	AAC	CTG	AAC
ARNm PHEnorm	UUA	UUU	GAG	GAG	AAU	GAU	GUA	AAC	CUG	AAC
A-A- PHEnorm	Leu	Phe	Glu	Glu	Asn	Asp	Val	Asn	Leu	Asn
ADN PHE1	TTA	TTG	AGG	AGA	ATG	ATG	TAA	AAC	TGA	ACC
ARNm PHE1	UUA	UUG	AGG	AGA	AUG	AUG	UAA	AAC	UGA	ACC
A-A PHE1	Leu	Leu	Arg	Arg	Met	Met	STOP			

ب) استخلاص جزيئة الـ ARNm و متعدد ببتيد لـ (PHE4 و PHEnorm):

ADN PHEnorm	TAC	CGT	GCA	AGA	CGG	AAG	CAG
ARNm PHEnorm	UAC	CGU	GCA	AGA	CGG	AAG	CAG
A-A- PHEnorm	Tyr	Ala	Ala	Arg	Arg	Lys	Glu
ADN PHE4	TAC	CGT	GCA	AGA	CAG	AAG	CAG
ARNm PHE4	UAC	CGU	GCA	AGA	CAG	AAG	CAG
A-A PHE4	Tyr	Ala	Ala	Arg	Gln	Lys	Glu

□□□: 1-تحليل منحني الوثيقة-1:-

2-تصبح العضوية عرضة للأمراض الإنتهازية: $\square\square\square\square\square\square$ (8 سنوات) عند بلوغ كمية اللمفاويات (LT4) قيمة: 250 $\square\square$.

4- **ضعف الجهاز المناعي** (LT4 250 3) حيث الـ VIH لم يكن سبب في موت العضوية بل الأمراض الانتهازية هي المسؤولة عن هلاكها.

5-المعلومة المستخرجة من الوثيقة-2- : العلاج المقترح يساعد في رفع من نسبة الـ LT4 من 250 إلى 500 .³

: -1- [] [] [] []

1-تحليل الجدول:

الأجسام المضادة التي تم تركيبها بعد التلقيح ضد المكورات الرئوية كان معتبرا. نلاحظ من الجدول أنه عند هذه المجموعة معدل اللمفاويات LT4 يساوي أو يفوق 500³ فكمية

أفراد المجموعة الثانية: نلاحظ من الجدول أنه عند هذه المجموعة معدل اللقويات LT4 200 فكمية الأجسام المضادة التي تم تركيبها بعد التلقيح ضد المكورات الرئوية كان ضعيفا جدا.

2- النتيجة المتوصل إليها : ان لكمية الخلايا اللمفاوية LT4 في الدم دورا محوريا للرد المناعي الخلطي (= أو اكثر من 500³) .

-2- □ □ □ □

1-الهدف من استخدام الخطوة الأولى من التجربة : (انتقاء) لتحسيس أو لتنشيط أو لتعرف الخلايا LT4

2-التحليل المقارن للمرحلتين:

- **LB+Z** **LB** : يلاحظ عدم تضاعف الخلايا اللمفاوية .

- $LB + Z$: لاحظ تضاعف الخلايا المفوية LB .

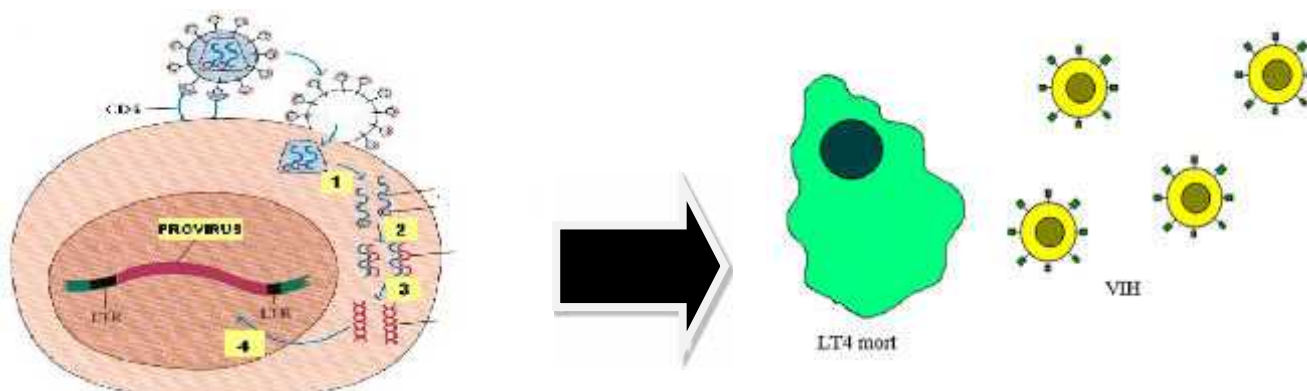
3- تفسير: LB راجع إلى غياب المحفز في السائل للمزرعة ، اما في المزرعة التي أضيف لها السائل

الخلايا LB. فكان غنيا بالوسيط الكيميائي المفرز من طرف الخلايا LT4 (الأنترلوكين 2)

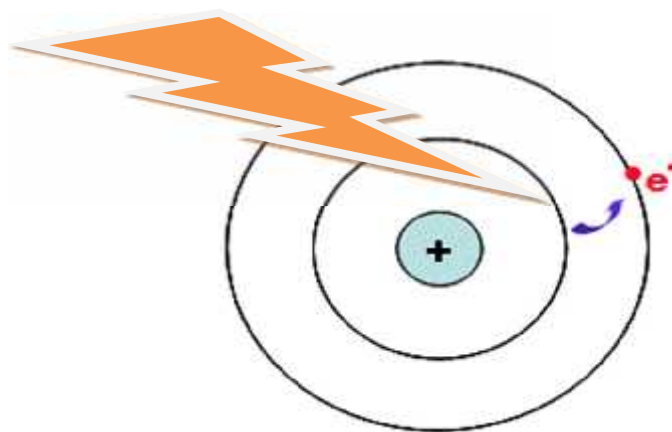
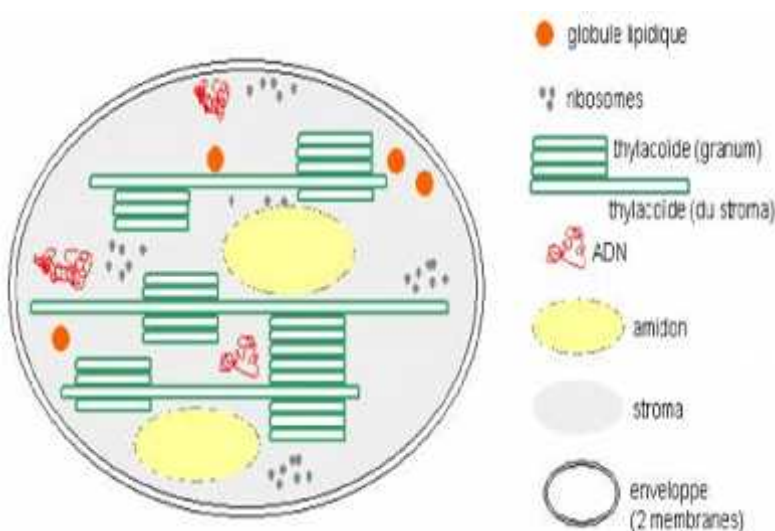
4-نعم نتحصل على نفس النتائج التجريبية لأن في هذه الحالة تم استخلاص وسيط كيميائي (الأنترلوكين 2) الذي يملك بنية فراغية محددة (بنية بروتينية) و تكون مستقبلات الغشائية للخلية LB للأنترلوكين نفسها رغم اختلاف BCR.

ثانياً:

تستهدف فيروسات (VIH) الخلايا LT4 فتتكاثر على حسابها مما يؤدي موتها وبذلك تناقصها في الدم



فتصبح العضوية عرضة للأمراض الإنتهازية



4- إرجاعه يظهر دور النظام الضوئي:

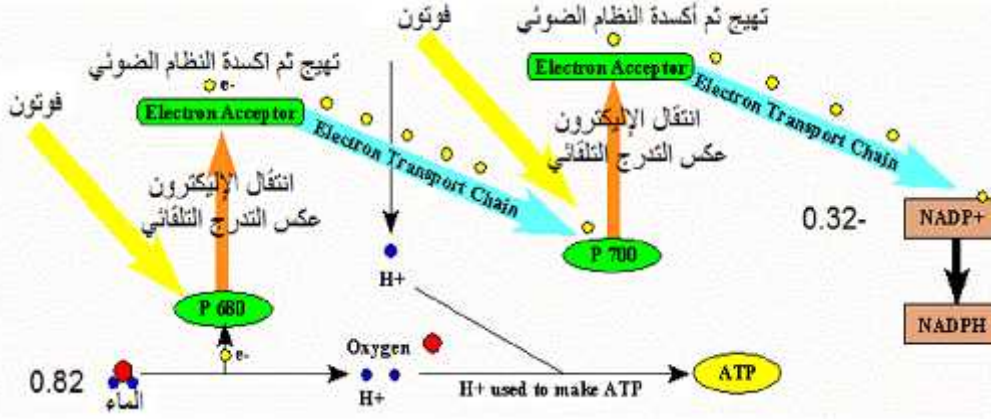
تمتص الأنظمة الضوئية للفوتونات الضوئية مما يكسب الـ (e-) الطاقة اللازمة لهجرة الجزيئة اليخضورية (أكسدة) وهذا

ما يسمح بانتقال الـ (e-) إلى

الانتقال التدريجي من كمون

أكسدة إرجاعه مرتفع إلى

أكسدة إرجاعه منخفض.



ثانيا:

1- تحليل المنحنيين:

25

CO₂ يكون سريع و يبلغ المردود أعظمي عندما تكون الفترة المظلمة حوالي 20 ميلي ثانية، أما في الدرجة 5 °C

يكون الدمج بطيء و يبلغ المردود أعظمي عندما تكون الفترة المظلمة حوالي 40 ميلي ثانية.

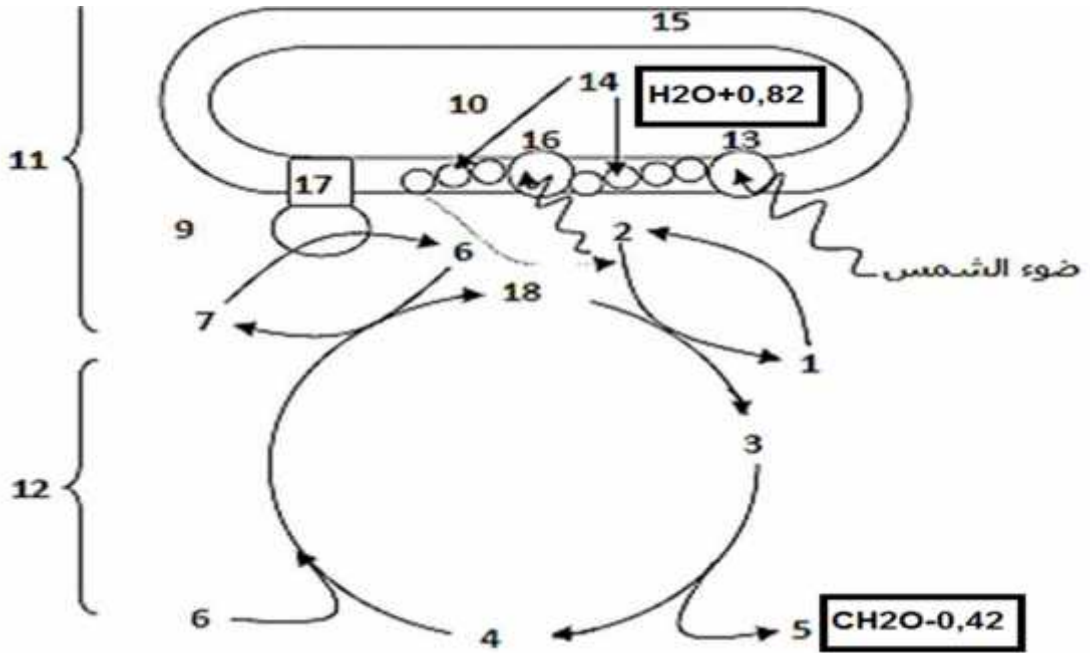
2- تفسير النتائج: سرعة تشكل مواد وسطية في فترة الإضاءة (مركبات طاقوية) لا تتأثر بعامل درجة الحرارة تستعمل هذه الإنزيمات بصورة بطيئة في تفاعلات كيميائية أخرى تتأثر بعامل درجة الحرارة هي تفاعلات كيميائية تحتاج إلى إنزيمات.

1- تحليل وتفسير المنحنى: CO₂ في المادة العضوية خلال فترة الإضاءة مرتفعة وثابتة، أما CO₂ فيسبب تثبيت CO₂ لمدة زمنية (20 ثانية) حيث يتناقص تدريجيا حتى يندمج، يفسر ذلك أنه يستمر ادماج CO₂ شرط ان يسبق ذلك إضاءة قوية حيث هذه العملية لا تحتاج إلى الضوء مباشرة و إنما تحتاج إلى مركبات طاقوية تشكلت خلال المرحلة الكيموضوئية ناتجة عن تحويل الطاقة الضوئية.

(البيانات ضرورية)

1- تحليل وتفسير المنحنى: CO₂ في المادة العضوية خلال فترة الإضاءة مرتفعة وثابتة، أما CO₂ فيسبب تثبيت CO₂ لمدة زمنية (20 ثانية) حيث يتناقص تدريجيا حتى يندمج، يفسر ذلك أنه يستمر ادماج CO₂ شرط ان يسبق ذلك إضاءة قوية حيث هذه العملية لا تحتاج إلى الضوء مباشرة و إنما تحتاج إلى مركبات طاقوية تشكلت خلال المرحلة الكيموضوئية ناتجة عن تحويل الطاقة الضوئية.

(البيانات ضرورية)



التمرين الأول:

1- هیولی بعد مشبکیة 2- حویصلات قیل مشبکیة ، 3- هیولی قبل مشبکیة 4- 5- 6- 7- میتوكوندری.

3- الفرضية التي وضعها الأطباء خاطئة لكون بنية المشبك العصبي – $\text{presynaptic terminal}$ $\rightarrow$ $\text{postsynaptic terminal}$ الشخص السليم.

4-الفرضية: قد يكون الخلل في وظيفة هذا المشبك العصبي- SNARE .

□ □ □ □ (A) غير مصاب: تكون سعة استجابة العضلة نفسها في كل تنبيه تقريبا.

2- □□□□□□□□□□ : الشخص المصاب بالوهن العضلي تتناقص سعة استجابة العضلة حتى الانعدام.

يُتَبَيَّن من مقارنة الصورتين الإشعاعيتين $(A) \neq (B)$ أن عدد المستقبلات الغشائية للأستيل كولين على غشاء البعد المشبكي (غشاء الليف العضلي) قليل جدا عند الشخص المصاب مقارنة للشخص العادي.

2- **المعلومة الإضافية :** إن عدد كمونات عمل العضلية المتولدة إثر تنبيهات متتالية و المتماثلة عند الشخصين تكون عند 100000 و 1000000 (غياب في المنطقة 1)

3- تم التحقق من الفرضية السابقة ،حيث هناك خلل وظيفي للشبك العصبي-عضلي الذي يسبب مرض الوهن العضلي

- عند وصول كمونات عمل قبل مشبكية بواسطة العصيون المحرك يحرر الأستيل كولين في الفراغ المشبكي كما هو الحال عند الشخص العادي، لكن عدد المستقبلات الغشائية للأستيل كولين عند المريض تكون غير كافية بذلك يتنبه الليف العضلي بشدة أقل، وهذا ما يؤدي إلى توليد عدد أقل من كمونات العمل العضلية (تقلص عضلي ضعيف)

١١١١ : -) ١- تحليل المنحنى

□ □ □ □ □ نشاط الإنزيم كلما تزايد تركيز الأكاربوز، حتى يستقر في 30 % من نشاطه عند بلوغ تركيز الأكاربوز 100 أين رغم ازدياد التركيز الأكاربوز يبقى نشاط انزيم الأميلاز ثابت .

2- الأكاربوز يقلل أو يثبط من نشاط إنزيم الأميلاز.

١- تمثيل معادلة التفاعل في الحالتين:

$$E + S \xrightarrow{k_1} ES \xrightarrow{k_2} E + P$$

الحالة الثانية في وجود الأكاربوز:

$$E + S_1 \longrightarrow ES_1$$

ES : معقد إنزيم - ركيزة
ES1 : معقد إنزيم - مثبط تنافسي

P : الناتج :

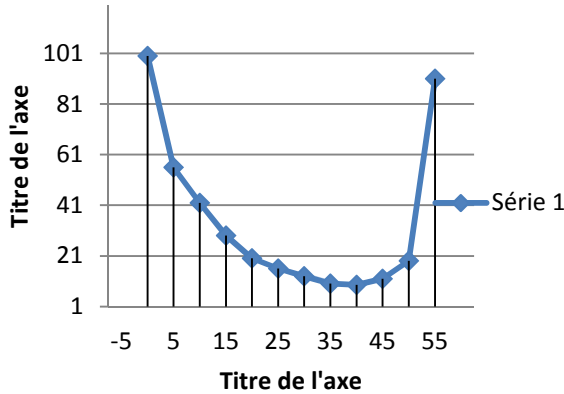
E: إقرئ الأُمِّيلار

٣ : الأشياء

S1 : الأفكار يوز

2-تفسير تأثير الأكاربوز على نشاط انزيم الأميلاز: إن الأكاربوز يتوضع على الموقع الفعال لإنزيم الأميلاز يدل هذا على وجود منطقة منه تتكامل بنيويا مع الموقع الفعال، فيمنع بذلك تثبيت الركيزة (النشاء) على الأميلاز فيمنع (يثبط = يقلل) من عملية إماهته (إماهة النشاء)

4- **ير دواء الأكاربوز:** إن وجود الأكاربوز يمنع (يقلل ، يثبط) نشاط الأميلاز مما يمنع إماهة النشاء على مستوى الجهاز الهضمي بذلك لا يتم تحرير كميات كبيرة من جزيئات الغلوكوز فلا ترتفع نسبة التحلون في الدم.



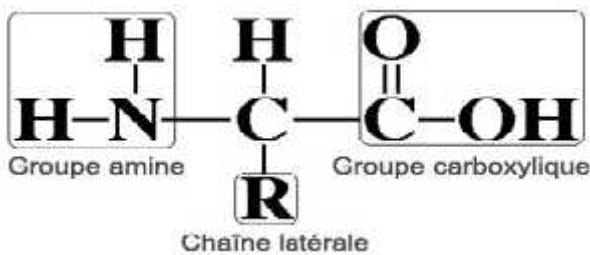
3- تفسير لتأثير درجة الحرارة (5°) على نشاط الإنزيم: ينخفض نشاط الإنزيم عند انخفاض درجة الحرارة و قد يتوقف النشاط كلياً و بصورة عكسية بسبب قلة حركة الجزيئات.

: □□ □□ □□ □□ □ □□□□□-1 -□

- لكل إنزيم درجة pH مثلى لنشاطه.
- الأميلاز: يبلغ نشاطه الأعظمي في : $\text{pH} = 7$.
- الببسين: يبلغ نشاطه الأعظمي في : $\text{pH} = 2$.
- H^+ : يبلغ نشاطه الأعظمي في : $\text{pH} = 10$.

1-العناصر الكيميائية المشكلة لـ (A) و (B) هي: $\square \square \square \square$:
الأمينية.

2- الصيغة العامة:



3 أنسب كل عنصر بالبقعة الموافقة له مع التعليل: لدينا:

- pH ١١.٥ - ١٢.٥ pHi للحمض الأميني : شحنة سالبة
 - pH ٩.٥ - ١١.٥ pHi للحمض الأميني : شحنة موجبة
1. فنيل ألانين.
 2. حمض الأسبارتيك
 3. أرجنين.
 4. الليزين.
 5. الغلوتاميك

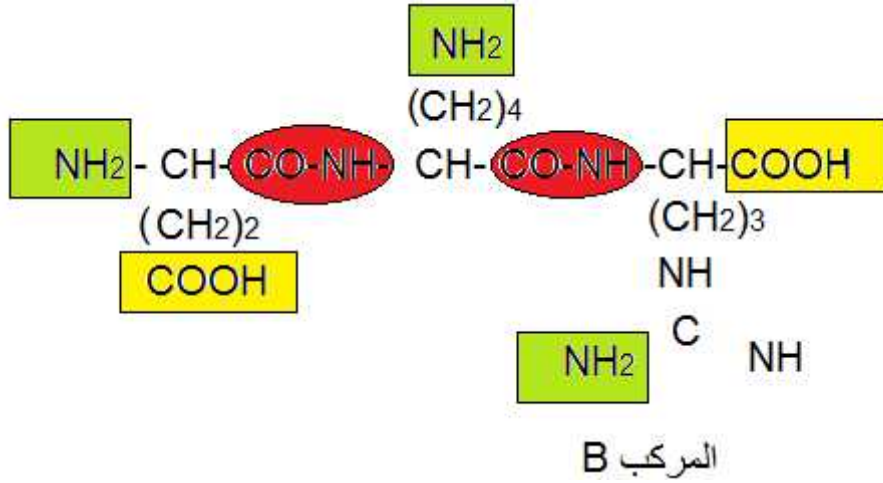
يتكون الببتيد (A) من فنيل ألانين + حمض الأسبارتيك

يتكون الببتيد (B) من الليزين + حمض الغلوتامين + أرجينين.

2- الأحمض الأمينية حسب جذرها (R) حيث:

الأحمض الأمينية القاعدية	الأحمض الأمينية الحامضية	الأحمض الأمينية المتعادلة
أرجنين + الليزين لاحتواء جذرهما على الوظيفة الأمينية	حمض الأسبارتيك + حمض الغلوتاميك لاحتواء جذرهما على الوظيفة الحامضية	فيل ألانين جذره لا يحتوي لا على وظيفة حمضية ولا على وظيفة قاعدية.

3- صيغة المركب (B) حسب الترتيب:



4- الخاصية التي تتميز بها هذه الجزيئات هي : هي مركبات حمقلية (أمفوتيرية). التمرين الثالث:

1 - * تسمية العضية : الميتوكوندري

* البيانات : 1 - 2 - الفراغ بين الغشائين ، 3 - 4 - هياولوبلازم (هياولي أساسية)

2 - النشاط الحيوي : الأكسدة التنفسية والمتمثلة في حلقة كريبس و الفسفرة التأكسدية .

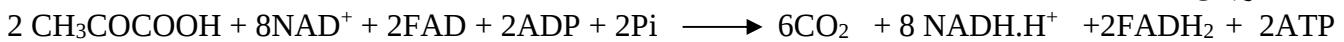


3 - أ - تحديد نشاط العنصرين : يحدث تفاعلا التحلل السكري في الهياولوبلازم . - تحدث تفاعلات حلقة كريبس والمرحلة التحضيرية لها في الحشوة .

ب - المعادلة الكيميائية العامة : $2\text{CH}_3\text{COCOOH} + 2\text{NADH.H}^+ + 2\text{ATP}$



- الخاصة بحلقة كريبس :



4 - التحليل ثم التفسير :

$t_0 - t_5$: يتناقص تركيز الـ ATP ، وفي نفس الوقت يزداد تركيز F1.6DP $t_5 - t_8$: يتناقص تركيز F1.6DP وفي نفس الوقت يزداد تركيز الـ ATP ، بسبب حدوث مرحلة استرجاع الطاقة التي يحدث فيها $\text{PGal} \rightarrow \text{F1.6DP}$ يتأكسد إلى حمض البيروفيك وتنتج كمية من الـ ATP
(ب) المعادلة الإجمالية لتفاعلات الحاصلة بين $t_0 - t_5$:

