

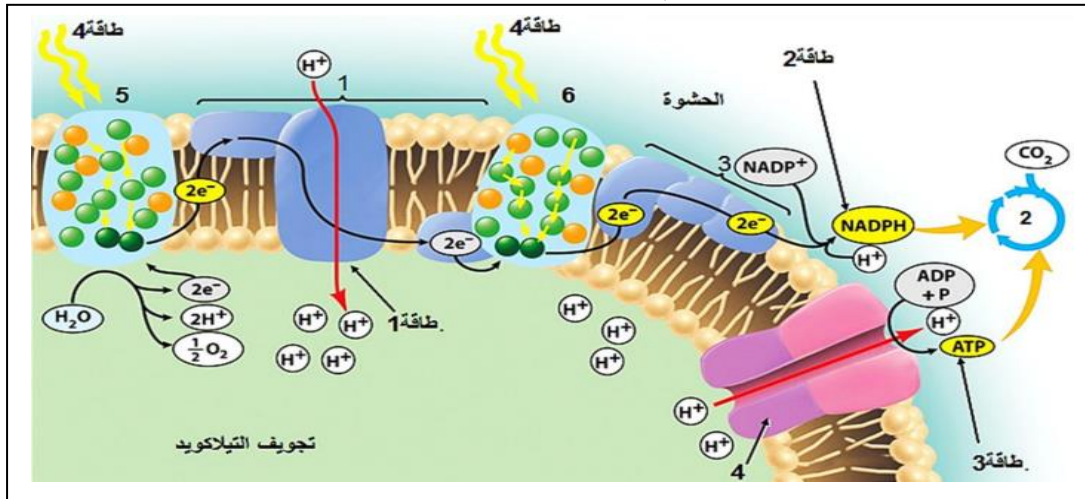


على المترشح أن يختار احد الموضوعين التاليين

الموضوع الأول

التمرين الأول : (5نقاط)

يسمح التركيب الكيموحيوي لبعض أجزاء الصانعة الخضراء بتحويل مختلف أشكال الطاقة وفق آليات متسلسلة و في شروط معينة، تمثل الوثيقة التالية أهم التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى الصانعة الخضراء.



1- تعرف على البيانات المرقمة من 1 - 6 و الأشكال الطاقوية 1 إلى 4.

2- في نص علمي وضح الآليات التي تسمح بتحويل مختلف الأشكال الطاقوية على مستوى الصانعة الخضراء.

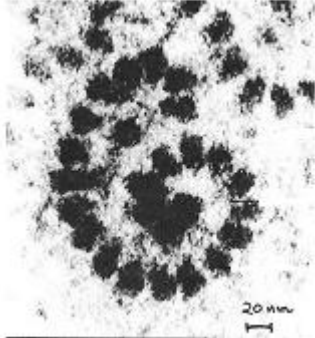
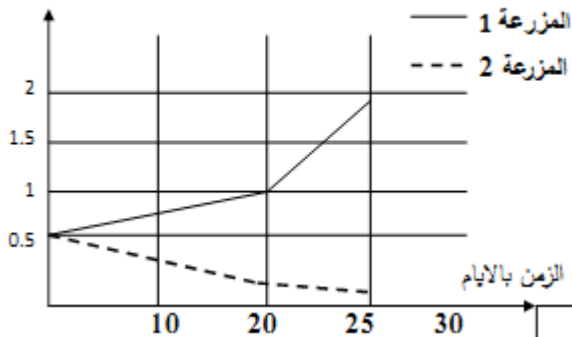
التمرين الثاني (7 نقاط) :

تنتج البكتيريا *Streptomyces alboniger* بشكل طبيعي المضاد الحيوي النيكليوتيدي بيروميسين الذي يعتبر مركبا ساما لكل من الخلايا بدائيات النواة وحقيقيات النواة ، عند اختراق هذه البكتيريا عضوية الإنسان عبر الجروح تتسبب في مشاكل صحية نتيجة تأثير المادة السامة على الوظائف الحيوية للخلايا .ولمعرفة سبب التأثير السمي للبيروميسين على العضوية نقدم الدراسة التالية :

الجزء الأول :

يتم تحضير مزرعتين خلويتين (1م ، 2م) انطلاقا من نسيج غدي وزرعهما في وسطين يحتوي كل منهما نفس كمية الأحماض الأمينية وتخضع التجريبتين لنفس الشروط التجريبية مع إضافة مادة البيروميسين في اليوم الأول

للمزرعة 1 وخلال مدة زمنية (25 يوما) نقوم بقياس كمية الأحماض الأمينية الحرة في هيولى خلايا المزرعتين والنتائج موضحة في الشكل 1 من الوثيقة 1 ومن جهة أخرى سمحت الملاحظة المجهرية لخلايا المزرعة 2 من الحصول على الصورة الموضحة في الشكل 2 من نفس الوثيقة .

	كمية الاحماض الامينية الحرة ميكروغرام 
الشكل 2	الشكل 1
الوثيقة 1	

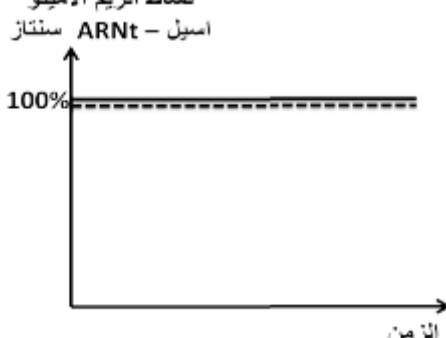
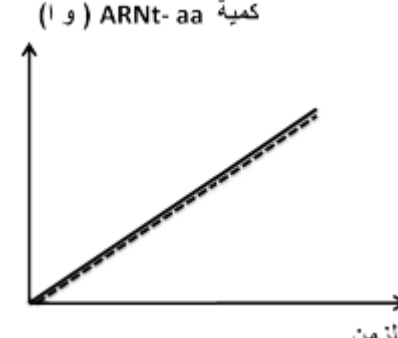
1- حلل منحنى الشكل 1

2- باستغلالك للوثيقة 1 صغ المشكل العلمي الذي تطرحه نتائج المزرعة 1

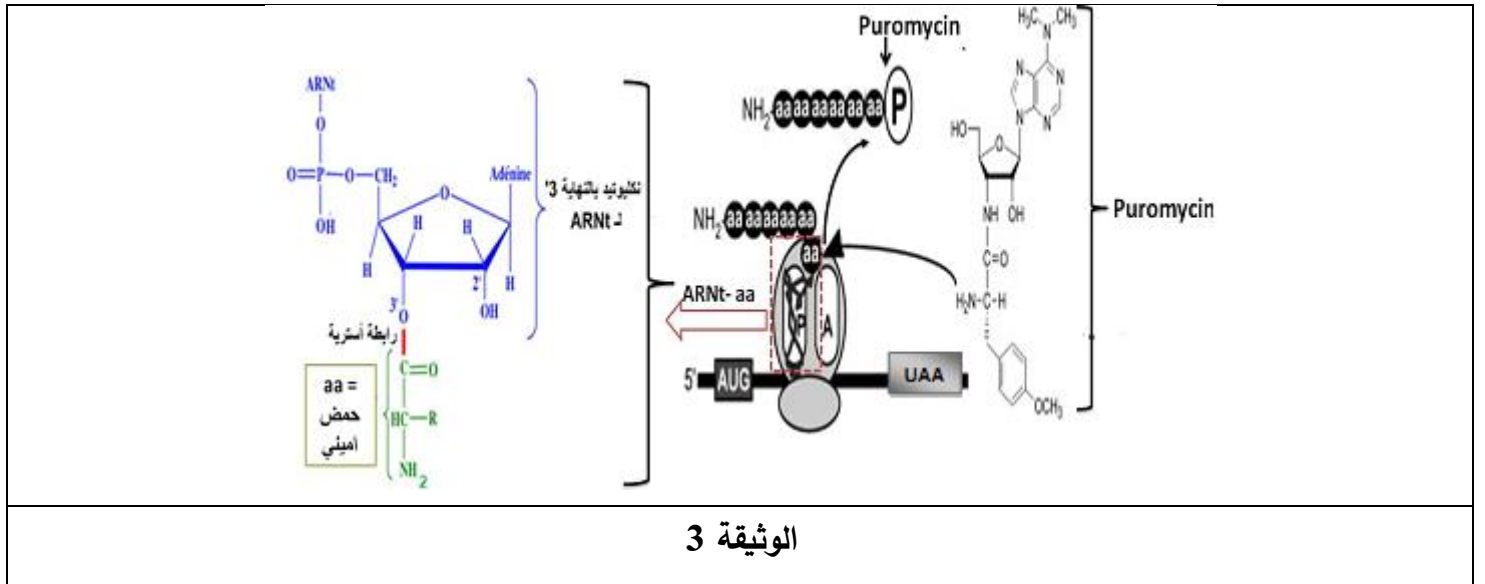
الجزء الثاني :

للإجابة عن المشكل المطروح نقدم الوثائق التالية :

تم قياس نسبة النشاط الإنزيمي لإنزيم الأمينوأسيل -ARNt- سنناز وكمية المعقد ARNt -حمض أميني بتوفير الشروط المناسبة وذلك في وجود وغياب البيروميسين والنتائج موضحة شكلي الوثيقة 2.

نشاط انزيم الامينو اسيل - ARNt سنناز 	كمية ARNt- aa (و ا) 
الشكل 2	الشكل 1
الوثيقة 2	

أما الوثيقة 3 تمثل رسم تخطيطي لبنيات أساسية تتدخل في عملية تركيب البروتين وتأثير البيروميسين عليها .



1- باستغلالك للوثيقة 2 ابرز الهدف من انجاز هذه التجربة .

2- باستغلالك للوثيقة 3 اجب عن المشكل المطروح ثم علل التأثير السمي للبيروميسين على العضوية .

التمرين الثالث : (8نقاط)

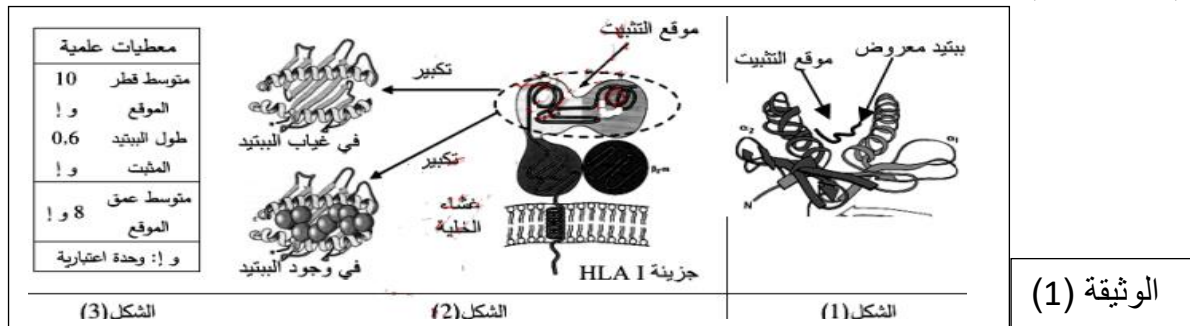
تحدد الذات بجزيئات غشائية غليكوبروتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات ودورها في المحافظة على العضوية قصد الإجابة عن التساؤل التالي:

كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاذاتية؟

الجزء الأول: الشكل (1) يمثل منظرا جانبيا لموقع ربط الببتيد في جزيئة HLA في وجود ببتيد الذات تم تمثيله ببرنامج

الراستوب، بينما الشكل (2) تمثل رسومات تخطيطية لجزيئة الـ HLA وكذا منظرا علويا يظهر تكبير موقع التثبيت

السابق في وجود و في غياب الببتيد، بينما الشكل (3) فيمثل معطيات علمية خاصة بموقع التثبيت. اليك الوثيقة (1).



1- انطلاقا من الوثيقة (1). استخرج 3 مميزات لموقع التثبيت الخاص بجزيئة الـ HLA I

2- اقترح فرضيتين للتساؤل المطروح في مقدمة التمرين.

الجزء الثاني:

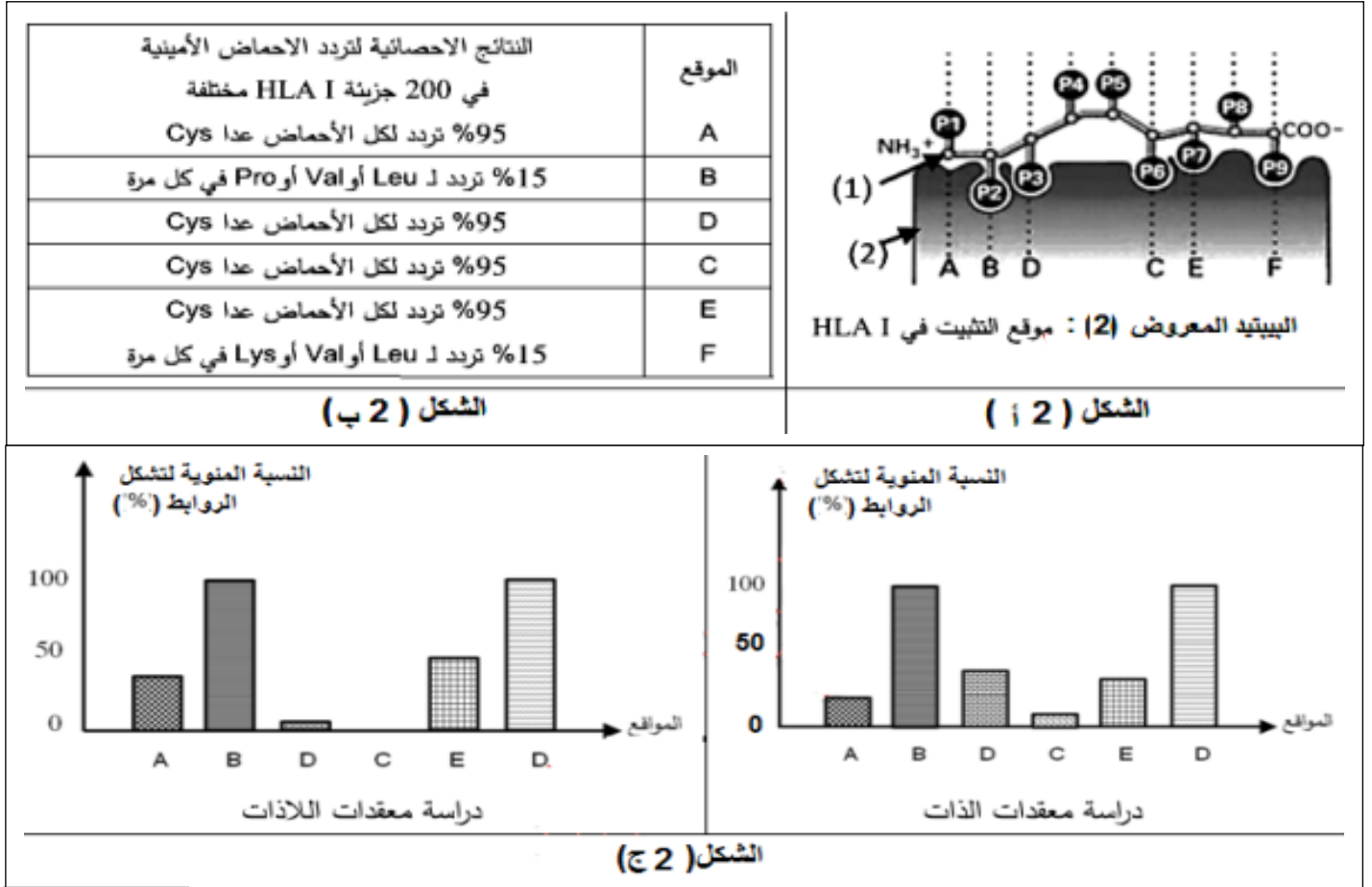
استطاع العلماء القيام بدراسة إحصائية للأحماض الأمينية لموقع التثبيت على مستوى الـ HLA I، تشمل الدراسة

الإحصائية الأحماض الأمينية المسؤولة عن تثبيت الببتيدات في الموقع، جوانب الدراسة ممثلة في الوثيقة (2). حيث :

الشكل (2أ) يمثل رسما تخطيطيا لتفاصيل جزيئية لموقع تثبيت الببتيد المستضدي على مستوى HLA I.

الشكل (2ب) نتائج الدراسة الإحصائية لاحتماض موقع التثبيت في عديد من جزيئات HLA I. تشمل هذه الدراسة تغيرات تردد الأحماض الأمينية في المواقع (A.B.D.C.E.F).

الشكل (2ج) النسب المئوية لتشكل الروابط الكيميائية في مستوى المواقع (A.B.D.C.E.F)، وذلك في دراسة شملت 100 معقد الذات و 100 معقد اللاذات.



الوثيقة (2)

1- باستغلالك للشكلين (ب و ج) وضح العلاقة بينهما مبينا مميزات الموقع المذكور سابقا.

2- انطلاقا من الوثيقة (2) و باستدلال منطقي، اجب عن التساؤل المطروح مبينا صحة الفرضية.

الجزء الثالث :

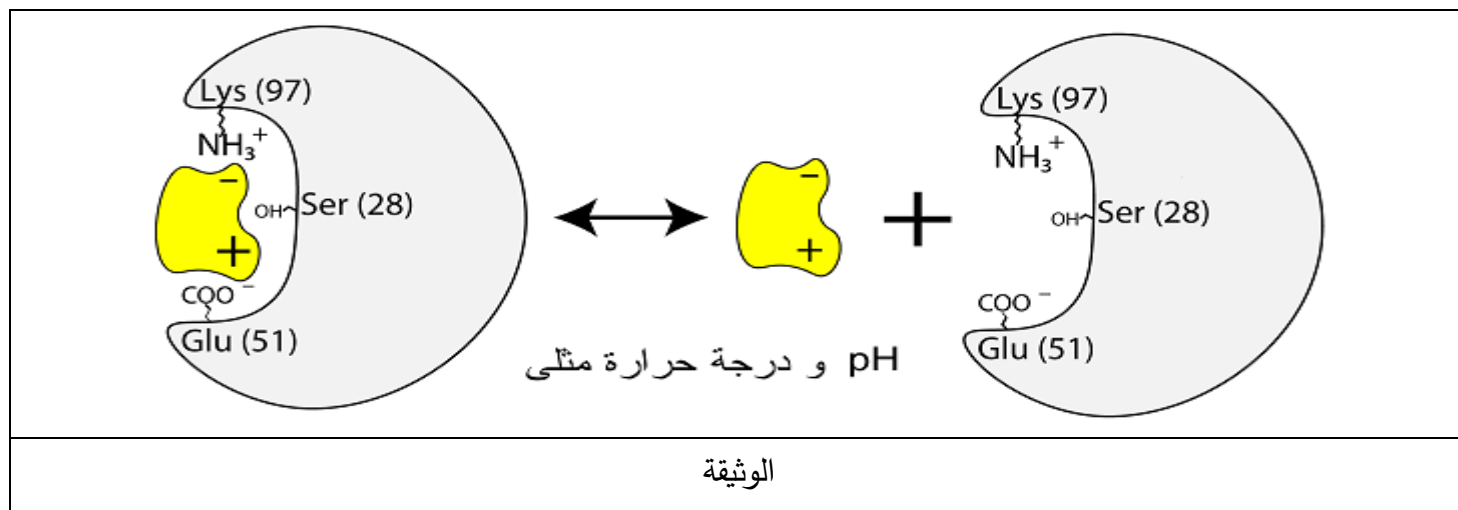
من خلال الدراسة ومكتسباتك اشرح في نص علمي كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاذاتية

انتهى الموضوع الاول

الموضوع الثاني

التمرين الأول: (5 نقاط)

تعتبر الإنزيمات من الجزيئات الحيوية التي تقوم بادوار هامة وضرورية في العضوية، تتميز بخصائص عديدة تمكنها من أداء هذه الأدوار ولمعرفة هذه الخصائص نقدم الوثيقة التالية :



1- اختر الجواب او الأجوبة الصحيحة مما يلي :

1- الإنزيم : * يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على نفس الركيزة * يسمح بتحفيز التفاعل دون المشاركة فيه * يمكن ان يحفز تفاعل واحد على عدة ركائز	2- الحمض الاميني Lys97 * ينتمي الى موقع التثبيت * ينتمي الى موقع التحفيز * حمض اميني قاعدي
3- الحمض الاميني Glu51: * يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة * يشكل رابطة شاردية مع الركيزة * يشكل رابطة شاردية مع Lys97	4- سرعة التفاعل : * تزداد بزيادة الركيزة * تزداد بإضافة الإنزيم * تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل
5- عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي : * أعظمي عند درجة حموضة تساوي 7 * ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على 37° * ينعدم في درجة حموضة تساوي 3	6- التأثير النوعي المزدوج : * يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة * يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة * يمكن لإنزيم تحويل ركيزة وإماهتها
7- يكون التغيير عكسي : * إذا زادت درجة الحرارة * إذا زادت درجة الحموضة * في حالة وجود مثبط تنافسي	8- الإنزيم الطافر: * دوما غير وظيفي * يسمح بحدوث التفاعل إذا مست الطفرة أحماض أمينية للموقع الفعال * إذا مست الطفرة الموقع الفعال لا يتشكل المعقد ولا يحدث التفاعل

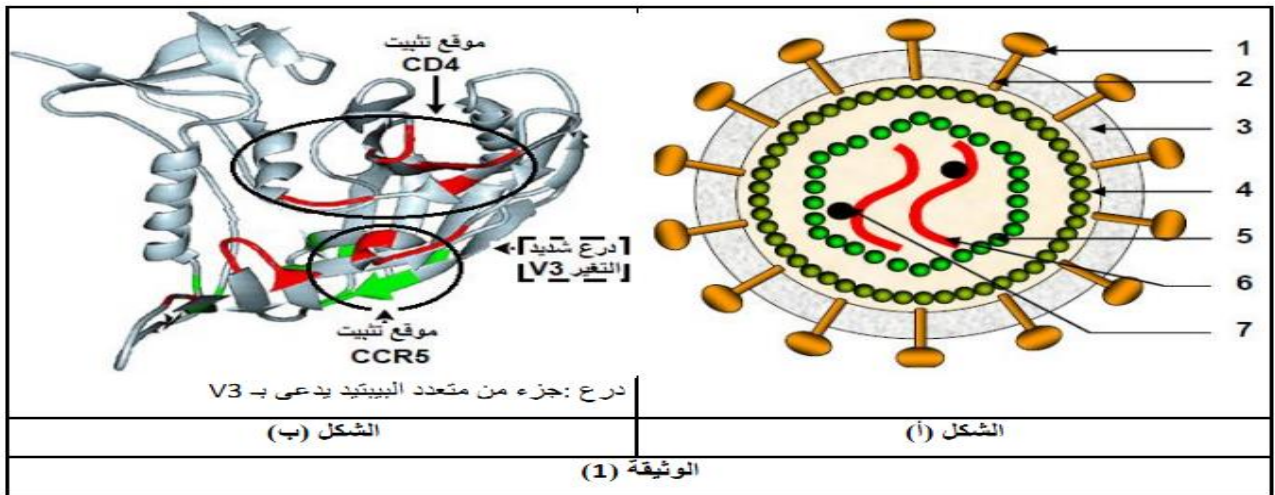
2- انطلاقا من الوثيقة ومكتسباتك اشرح في نص علمي العوامل المؤثرة على النشاط الإنزيمي

التمرين الثاني : (7نقاط)

يستخدم التطعيم في الوقاية من العديد من الأمراض الخطيرة التي تصادفها البشرية ويعرف التطعيم بأنه حقن لقاح (مستضد غير ممرض) في كائن حي بغرض إنشاء استجابة مناعية. ولكن تعتبر هذه الطريقة غير فعالة في حالة فيروس VIH ولغرض معرفة الصعوبات التي صادفها العلماء في إعداد لقاح ضد فيروس نقص المناعة المكتسبة نقترح الدراسة التالية :

الجزء الأول :

بعد حقن فيروس VIH لمحتواه في سيتوبلازم الخلية المستهدفة يعمل إنزيم النسخ العكسي على تحويل ARN الفيروسي إلى ADN بصورة نسبية مما ينجم عنه أخطاء تُلاحظ عند مقارنة تتابع ARN الفيروسي بنسخة ال ADN الناتج تمثل الوثيقة 1 رسم تخطيطي لفيروس VIH ممثل في الشكل أ أما الشكل ب فيمثل البنية ثلاثية الأبعاد لأحد البروتينات الأساسية في عملية التثبيت لفيروس VIH على اللمفاويات LT4 والمتمثل في بروتين GP120.



1-اكتب البيانات المرقمة ثم بين أهمية بروتين GP120 في عملية الإصابة إذا علمت أن بروتين CCR5 من البروتينات الغشائية الموجودة على LT4

2-علل تصنيف VIH ضمن الفيروسات الرجعية .

الجزء الثاني :

من اجل معرفة احد الصعوبات والتأكد من صحة الفرضية السابقة نقدم لك الوثيقة التالية التي تمثل نتائج اختبار حقن لقاحات مختلفة في قرد الشمبانزي ثم تم استخلاص المصل بعد مدة من عملية الحقن ثم تجربته على سلالات مختلفة من VIH التجارب ونتائجها ممثلة في الوثيقة 2 شكل أ. اما الشكل ب فيمثل بنية محدد المستضد GP120 عندما يكون حرا في مصل الدم حيث تحجب المنطقة V3 موقع الارتباط مع المستقبلات الغشائية للخلية المضيفة . اما الوثيقة 3 فتمثل بنية محدد المستضد قبيل وعند الارتباط بالمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة

بروتين GP120 موقع تثبيت CD4 موقع تثبيت CCR5 V3 جزء شديد التغير	نتائج الاختبار: فعالية الأجسام المضادة المنتجة (المفرزة) استجابة مناعية غير فعالة استجابة مناعية سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات VIH	مكونات اللقاح بروتينات GP120 كاملة بروتينات GP120 بدون الجزء V3 (متعدد ببتيد شديد التغير من سلالة VIH إلى أخرى)
الشكل (ب)	الشكل (أ)	
الوثيقة (2)		

بروتين GP120 موقع تثبيت CD4 موقع تثبيت CCR5 V3 جزء شديد التغير	بروتين GP120 موقع تثبيت CD4 موقع تثبيت CCR5 V3 جزء شديد التغير
الشكل (ب)	الشكل (أ)
الوثيقة (3)	

1-حلل نتائج جدول الشكل أ من الوثيقة 2

2-باستغلالك للوثيقة 2 والوثيقة 3 حدد الصعوبات التي واجهت العلماء في إيجاد لقاح لل VIH

التمرين الثالث:(8نقاط)

مرض باركنسون (المرض الارتعاشي) هو اضطراب في الجهاز العصبي المركزي (الدماغ) يؤثر بشكل رئيسي على الجهاز الحركي. اغلب حالات المرض تصيب الأشخاص فوق سن 60. ومع ذلك قد يظهر هذا المرض مبكرا على الأفراد الأصغر سنا تحت تأثير عوامل وراثية. بغية البحث عن أسباب هذا المرض العصبي عند الفئة المصابة المسنة والشابة وكذلك العلاج المستعمل نقدم الدراسة التالية:

الجزء الاول:

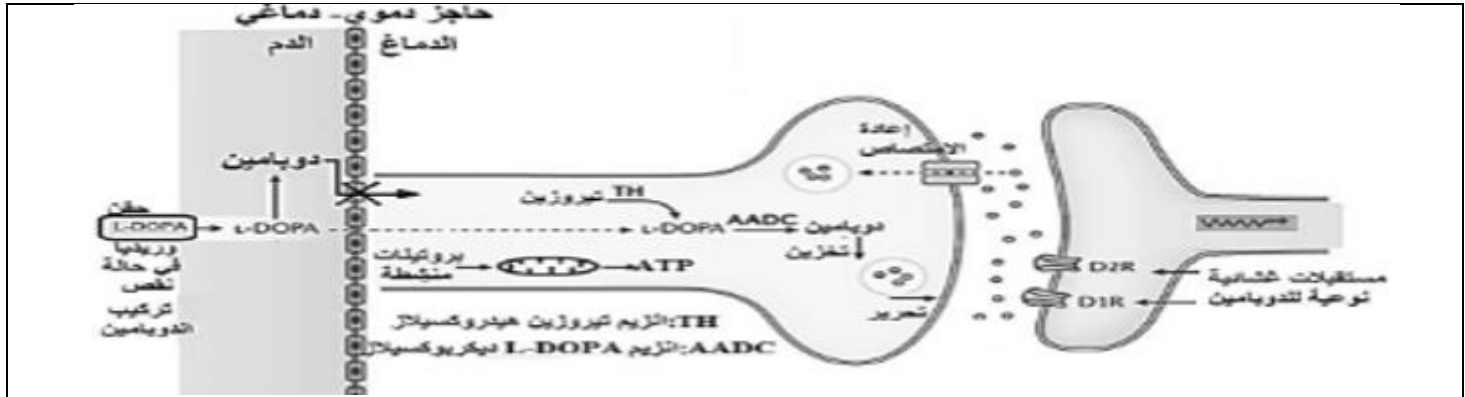
توضح الوثيقة(1) الشكل (أ) صور لمقطع مجهري أخذت من المادة السوداء مقر تواجد العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وآخرين مصابين بمرض باركنسون.أما الشكل ب فيوضح مقر تواجد هذه العصبونات .

نورامين يضمّن مع المواد العصبية (الأسيتيل كولين و GABA) التحكم في الحركة المادة السوداء	شخص سليم شخص مصاب لمدة 5 سنوات شخص مصاب لمدة 11 سنة
الشكل ب	الشكل أ
الوثيقة 1	

1- حل الشكل أ من الوثيقة 1

2- اقترح فرضيتين لتفسير سبب مرض باركنسون

الجزء الثاني : لتحديد أسباب مرض باركنسون عند الشاب والمسن، نقترح عليك الوثيقتين التاليتين (2) و (3) حيث الوثيقة رقم (2) تمثل مسلك التركيب الحيوي للدوبامين في الحالة الطبيعية وفي حالة نقص تركيبه ، والذي له قدرة التأثير الرجعي التثبيطي لانزيم تيروزين هيدروكسيلاز حيث ينتبث على موقعه الفعال.



الوثيقة 2

أجريت عدة دراسات لتحديد المورثات التي يمكن لأليلاتها الطافرة أن تكون مسؤولة عن ظهور مرض باركنسون مبكرا حيث مورثة Park2 تشفر لبروتين الباركين متواجد في الدماغ الذي يتحكم مع بروتينات أخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري في توفير الطاقة اللازمة لعمل العصبونات الدوبامينية ، تمثل الوثيقة 3 الشكل أ تتابع لجزء من الأليل الطبيعي وأليل طافر T240R أما الشكل ب فيمثل جزء من جدول الشفرة الوراثية .

UGC	AUU	ACG	ACA	GAC	GUC	AGG	AGA
Cys	Ile	Thr	Thr	Asp	Val	Arg	Arg

رقم النكليوتيدات	810...	833...
الأليل الطبيعي	5'...TGC ATT ACG TGC ACA GAC GTC AGG...3'	5'...TGC ATT ACG TGC ACA GAC GTC AGG...3'
الأليل الطافر T240R	5'...TGC ATT ACG TGC AGA GAC GTC AGG...3'	5'...TGC ATT ACG TGC AGA GAC GTC AGG...3'

الشكل ب

الشكل أ

الوثيقة 3

1- باستغلالك للوثيقة 2 و 3 اشرح سبب الإصابة بمرض باركنسون عند الفئة المسنة وعند الشباب مبينا الفرضية الأكثر وجاهة .

2- استنتج ان حقن الدوبامين أو L-DOPA وريديا غير كاف حتى لو كان في المراحل الحديثة للمرض مقترحا علاجاً آخر أكثر فعالية .

الجزء الثالث : من مكتسباتك وما توصلت إليه في هذه الدراسة أنجز مخططاً تلخص فيه آلية عمل العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وشخص مصاب .

انتهى الموضوع الثاني

مج /20	سلم التنقيط	الإجابة النموذجية لموضوع البكالوريا التجريبي التمرين الأول: 5 ن تحديد البيانات					
		6 p700	5 P680 نظامضوئي	4 كربنة او ATP مذبنة SYNTHASE	3 نواقل الالكترونات منها ناد ريدوكتاز T1 و" او السلسلة التركيبية الضوئية 2	2 حلقة كالفن	1 سلسلة تركيبية ضوئية 1 او نواقل الالكترونات
3	× 10 (0.25 2.5= 0.5	تحديد طبيعة اشكال الطاقة • طاقة محررة من انتقال تلقائي لالكترون غني بالطاقة (او) (سموكميائية تدرج في تركيز بروتونات) • طاقة كيميائية (زوج من الالكترونات الغنية بالطاقة في المستقبل الأخير للالكترونات (NADPH H+). • طاقة كيميائية قابلة للاستعمال مخزنة في رابطتين استر فوسفاتية في جزيئة (ATP). • الطاقة ضوئية نص علمي مهيكلي المقدمة: تؤدي النباتات الخضراء وظيفة حيوية هامة تعتبر الأهم لضمان استمرار الحياة، وتعتبر الصناعة الخضراء مقر لعملية التركيب الضوئي التي يتم خلالها تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية كامنة في جزيئات المواد العضوية كما ان الصناعة الخضراء مقسمة الى حجرات مفصولة باغشية دور الصناعة الخضراء في تحويل الطاقة يعود الى خصوصية التركيب الكميويحيوي لكل من الحشوة وغشاء التيلاكويد فما هو مقر هذه التحولات الطاقوية؟ وماهي مراحل والية هذه التحولات؟ او كيف تتدخل كل من من مكونات الكميويحيوية الحشوة والتيلاكويد في تحويل الطاقة باشكالها المختلفة؟ العرض:: من الصبغات موزعة بطريقة منظمة داخل معقد بروتيني . نواقل الالكترونات مشكلة للسلسلة تركيبية ضوئية كريات مذبنة في حين الحشوة بها تكون غشاء التلاكويد من ثلاث مكونات رئيسية وهي: الأنظمة الضوئية الأول والثاني وهي معقدات بروتينية كبيرة تحتوي على عدد كبير مواد الايض الوسطية لتركيب مواد عضوية من مكوناتها نواقل لكترونات مرافق الانزيمي NADPHH+ ATP ADP.Pi وكذلك عدد من الانزيمات منها Rubisco <u>التحولات الطاقوية على مستوى التيلاكويد:</u> تعتبر التيلاكويد مقر حدوث المرحلة الكميوضوئية يتم فيها تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية (ATP+ .NADPHH+) وفق الخطوات التالية: 1. تتأكسد حزنطي اليخضور لمركز التفاعلي للنظام الضوئي الثاني P680 تحت تاثير الفوتونات المقتنصة متخلية عن الكرونين غنيين بالطاقة تسترجع ها من تحلل ضوئي للماء وتحرير بروتونات في تجويف التيلاكويد تنتقل الالكترونات الناتجة عن المركز التفاعلي في سلسلة من النواقل متزيدة كمون الاكسدة والارجاع ينتج عن هذا النقل					

	1	2. تحرير طاقة تستعمل في ضخ البروتونات من الحشوة الى تجويف التيلاكويد 3. تتأكسد جزيئتي اليخضور لمركز التفاعلي للنظام الضوئي الأول P700 تحت تاثير الفوتونات المقتنصة متخلية عن الكترونين غنيين بالطاقة تنقل الالكترونات وفق كمونات اكسدة وارجاع متزايدة الى الناقل T1 وفتحة T2. هونادبي ريدوكتاز الذي يرجع المستقبل الأخير للالكترونات نيكليوتين اميد دي نكليوتيد فوسفات NADP+ يصبح بصورة مرجعة NADPH ; H+ حسب التفاعل العام: $2\text{NADP}^+ + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{+02} 2\text{NADPH} ; \text{H}^+ + \text{O}_2$ والنظام الضوئي الاول يستعيد استقراره من الكترونات الناقل 3 تركيز البروتونات المتراكمة في تجويف التيلاكويد يولد تدرج في تركيز البروتونات بين تجويف الكبيس والستروما للصناعة الخضراء ينتشر عن طريق سيل من البروتونات الخارجة عبر الكرية المذبذبة تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجة بفسفرة ال ADP الى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي Pi انها الفسفرة الضوئية. حسب المعادلة: $\text{H}^+ \text{ كرية مذبذبة ونقل} \quad \text{ADP} + \text{P}_i + \text{E} \longrightarrow \text{ATP} + \text{H}_2\text{O}$ التحولات الطاقوية على مستوى الحشوة 0.25 تعتبر الحشوة مقر المرحلة الكيميوحيوية . يتم خلالها تثبيت CO2 على RDP بتدخل انزيم الروبييسكو وارجاعه الى مركبات عضوية مخزنة للطاقة باستعمال الطاقة الكيميائية (ATP . NADPHH+) نواتج المرحلة الكيميو ضوئية خلال هذه المرحلة يتم تحويل الطاقة الكيميائية المؤقتة الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية ضمن حلقة كالفن حسب المعادلة التالية: انزيمات تفاعلات حلقة كالفن اهمهم انزيم روبيسكو $6\text{CO}_2 + 18\text{ATP} + 12\text{NADPH.H}^+ \longrightarrow 18 \text{ADP} + 18\text{pi} + 12\text{NADP}^+ + 6\text{H}_2\text{O}$ الخلاصة انشاء عملية التركيب الضوئي تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية مخزنة مؤقتا في ATP . NADPHH+ هناك تكامل او ازدواجية بين CO2 الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية يتم فيها ارجاع التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى غشاء التيلاكويد والتي تحدث على مستوى الحشوة 
2	0.25	الخلاصة انشاء عملية التركيب الضوئي تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية مخزنة مؤقتا في ATP . NADPHH+ هناك تكامل او ازدواجية بين CO2 الى طاقة مخزنة في الجزيئات العضوية يتم فيها ارجاع التحولات الطاقوية التي تحدث على مستوى غشاء التيلاكويد والتي تحدث على مستوى الحشوة

التمرين الثاني: 7ن

- 0.25 يمثل المنحنى تغير كمية الاحماض الامينية الحرة في الهيولى عند خلايا مزرعة الخلية 1 معاملة بالبيريوميسين مزرعة 2 عادية.
- 1 وبمرور الزمن وبوجود البيريوميسين تتزايد كمية الاحماض الامينية الحرة في المزرعة 1 الخلية وفي غياب البيريوميسين تتناقص كمية الاحماض الامينية الحرة في المزرعة 2 اي يتم دمجها في البروتين
- 05 الاستنتاج
- البيريوميسين يمنع دمج الاحماض الامينية في تركيب البروتين فتتراكم في الهيولى ومنه فهو يشبط عملية تركيب البروتين.
- 1 استغلال الوثيقة لصياغة المشكل العلمي المطروح
- الشكل (2): تمثل الصورة ملاحظة بالمجهر للبوليزوم الذي يعتبر مقر عملية الترجمة اين يتم دمج الاحماض الامينية في تركيب البروتين على مستوى المزرعة (2) وفي غياب المثبط تمت عملية تركيب البروتين
- 0.5 المشكل: كيف يمنع البيريوميسين تركيب البروتين؟
- الجزء الثاني:
- لابراز الهدف من التجربة وباستغلال الوثائق:
- 1 الوثيقة-2:- عند قياس نسبة نشاط انزيم الامينو اسيل - ARNt سنتاز وكمية المعقدات ARNt-aa الناتجة.
- الشكل 1: حيث نلاحظ تزايد لافي كمية المعقد (حمض اميني و ARNt) بنفس الوتيرة في وجود وغياب بيريوميسين
- الشكل 2: ثبات نشاط انزيم تنشيط عند قيمة اعظميه 100% مع مرور الزمن
- 0.5 خلال فترة التجربة وبوجود البيريوميسين لا يمنع تنشيط الاحماض الامينية ومنه
- الهدف : نفي ان يكون تثبيط البروتين وبالتالي تزايد عدد الاحماض الامينية الحرة في هيولى خلايا المزرعة 1 بتدخل البيريوميسين راجع الى منع تنشيط الاحماض الامينية مما يستوجب البحث عن مستوى التأثير بدقة.
- 0.25 ■ باستغلال الوثيقة 3: المضاد الحيوي بيريوميسين نكليوتيدي يحوي NH2 تشبه الوظيفة الامينية الموجودة ف الحمض الاميني aa
- 1.5 مما يسمح له بالارتباط مع الريبوزوم الوظيفي الذي يقوم بعملية تركيب البروتين والذي انطلق في عملية الترجمة وقام بدمج عدد قليل من الاحماض الامينية المنشطة. يشغل المثبط الموقع التحفيزي A ويشكل رابطة ببتيديية مع الحمض الاميني الموجود في الموقع P وبذلك يمنع اضافة حمض اميني اخر ومنع استطالة السلسلة الببتيديية وتحرر سلسلة ببتيديية قصيرة مرتبطة بالبيريوميسين مانعا اكتمال عملية الترجمة.
- مسببا عدم تجديد ARNt بسبب عدم دمج الاحماض الامينية المنشطة وبالتالي يتوقف تنشيط الاحماض الامينية رغم عدم تأثير البيريوميسين على انزيم التنشيط فيتراكم في الهيولى وتتزايد كميتها في المزرعة الخلية 1

2.5		➤ تحليل التأثير السمي للمنبط: منع التركيب الحيوي البروتينات الضرورية لوظائف الخلية والانماط الظاهرية للعضوية ينعكس سلبا على نشاط الخلية وبالتالي سلامة العضوية التمرين الثالث: 8ن استخراج 3 مميزات لموقع التثبيت ▪ موقع عميق فراغيا- موقع تشكله سلسلة واحدة هي السلسلة الفا-بنية فراغية تشكل حيز مغلق تتسع لببتيد صغير الحجم 2- اقتراح الفرضيات: • يملك HLAI بنية فراغية خاصة بها موقع عميق فراغي يمكنه من تثبيت ببتيديات مختلفة عن طريق تشكيل روابط كيميائية مع ببتيديات مختلفة في أماكن مختلفة من مواقع التثبيت تقبل فرضيات ف نفس السياق. الجزء الثاني: 1- ربط علاقة لتوضيح ميزات الموقع: (الشكل 2ب.) يمثل نتائج إحصائية لتردد الاحماض الامينية في موقع تثبيت ال HLAI حيث نلاحظ ان المواقع C.E ; AD ;تتردد فيها الاحماض بكثرة في عديد جزينات HLAI على خلاف المواقع B.F التي تنخفض فيها نسبة الترددات اذ يقتصر التردد على 3 أنواع من الاحماض الامينية في كل مرة, (الشكل 2ج.) يمثل النسبة المئوية لتشكل الروابط ضمن معقدات الذات و اللادات حيث نلاحظ ان المواقع A/D/C/E تقل الى ان تنعدم فيها الروابط الكيميائية في كل من معقدات الذات واللاتات في حين نسجل على مستوى المواقع B/F ارتفاع نسبة تشكل الروابط الكيميائية فيها الميزة وعليه فان الموقع يملك بنية خاصة فراغيا بها أنواع محددة وعديدة من الاحماض الامينية تشارك كلها في تثبيت الببتيديات المختلفة. حيث يثبت وجود التوافق بين مواضع تشكل الروابط مواضع تردد الاحماض 2/- استدلال منطقي للإجابة عن التساؤل المطروح : من الوثيقة 2 الشكل 2أ تظهر ان موقع التثبيت به 6 مواضع وان الببتيد المستضدي المعروض يكون ضمن الموقع ومن خلال الشكل 2ب ان موقع التثبيت متكون من موقعين موقع ا ثابت B F وموقع متغير من جزيئة أخرى المواضع AD CE وعليه فجزينات HLAI بامتلاكها خصائص بنيوية في موقع التثبيت فهي قادرة على تثبيت وارتباط وعرض العديد من الببتيديات المختلفة ونظرا لتشابه HLAI كل في المواضع B/F وتختلف في بقية المواضع يؤدي الى انعدام وضعف في نسبة تشكيل الروابط ومنه النتائج تبين ان المواضع B.F تشارك دائما في تثبيت الببتيديات المعروضة والبقية المواضع قد تشارك في تثبيت بعض الببتيديات أولا تشارك
-----	--	--

4.5	0.5	تأكيد صحة الفرضية: تنوع مختلف جزيئات HLA في موقع التثبيت وامتلاك هذا الأخير لميزات خاصة مكن من اكتسابه قدرة تثبت عدد كبير من الببتيدات المختلفة ومنه الفرضية صحيحة ❖ النص العلمي : مقدمة: تحدد الذات بجزيئات غشائية غليكوبروتينية تسمى HLA عند الإنسان، نريد التعرف على بعض خصائص هذه الجزيئات ودورها في المحافظة على العضوية قصد الإجابة عن التساؤل التالي: كيف تستطيع جزيئات الـ HLA على قلة أنواعها في الخلية تثبيت عدد كبير من أنواع الببتيدات الذاتية و اللاذاتية؟ العرض: HLA جزيئات غليكوبروتينية محمولة على سطح أغشية خلايا ذات نواة محددة وراثيا بمورثات الصبغي 6 CMH. تتميز بتثبيتها لببتيدات الذات ولا ذات حيث خلايا ذات نواة تحمل على سطحها 6 جزيئات من الصنف 1 و الموروثة من الأباء والتي ينفرد بها الفرد ان جزيئات HLA السابقة على قتلها يمكن لها ان تثبت عدد شديد الختلاف من الببتيدات سواء بببتيدات الذات او بببتيدات المستضد وتتمكن من عرضها نظرا لاحتوائه على مواقع تثبيت ثابتة B-f- تشارك دائما في تثبيت الببتيدات المعروضة بروابط انتقالية به تردد 3 أنواع فقط من الأحماض الأمينية في كل مرة. و آخر موقع متغير ADCE يختلف من جزيئة الى أخرى يشارك في تثبيت بعض الببتيدات دون غيرها. الخاتمة: حيز تثبيت الببتيد على مستوى معقد التوافق النسيجي يتميز بالقدرة تثبيت عالية التخصص . انتهى الموضوع الأول
-----	-----	---

الموضوع الثاني:

التمرين الاول

1 اختيار الإجابة الصحيحة

2- الحمض الاميني Lys97 ✓ ينتمي الى موقع التثبيت *ينتمي الى موقع التحفيز ✓ حمض اميني قاعدي	1الانزيم *يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على نفس الركيزة ✓ يسمح بتحفيز التفاعل دون المشاركة فيه ✓ يمكن ان يحفز تفاعل واحد على عدة ركائز	
4-سرعة التفاعل : *تزداد بزيادة الركيزة ✓ تزداد بإضافة الإنزيم ✓ تصل إلى حد أقصى عندما تشارك جميع الإنزيمات في التفاعل	3-الحمض الاميني Glu51: *يشكل رابطة هيدروجينية مع الركيزة ✓ يشكل رابطة شاردية مع الركيزة *يشكل رابطة شاردية مع Lys97	
6-التأثير النوعي المزدوج : *يمكن لإنزيم واحد أن يحفز تفاعلين مختلفين لنفس الركيزة ✓ يمكن لإنزيمين مختلفين تحفيز تفاعلين مختلفين مع نفس الركيزة *يمكن لإنزيم تحويل ركيزة واماتها	5-عند الإنسان يكون النشاط الإنزيمي : *أعظمي عند درجة حموضة تساوي 7 ينخفض إذا زادت درجة الحرارة على 37°د *ينعدم في درجة حموضة تساوي 3	
- الإنزيم الطافر: *دوما غير وظيفي *يسمح بحدوث التفاعل إذا مست الطفرة أحماض أمينية للموقع الفعال ✓ إذا مست الطفرة الموقع التثبيت لا يتشكل المعقد ولا يحدث التفاعل	7- يكون التغيير عكسي : *إذا زادت درجة الحرارة ✓ إذا زادت درجة الحموضة ✓ في حالة وجود مثبط تنافسي	

3

النص العلمي:

بكالوريا تجريبية لثانوية بلميهوب عبد الرحمان

		-الانزيم وسيط حيوي نوعي من طبيعة بروتينية ذو تخصص وظيفي عال قد يتأثر ببعض العوامل -ما الذي يحدد هذا التخصص؟ ما هي العوامل التي يتأثر بها هذا الانزيم؟ -التخصص الوظيفي للانزيم تحدده بنيته خصوصا الموقع الفعال والذي هو بذاته محدد بعدد نوع وتسلسل الأحما المشكلة له والتي تكون خاضعة لمعلومة وراثية. -كما أن مجموع الروابط الكيميائية (التكافؤية واللاتكافؤية) تعمل على استقرار البنية تتأثر هذه الروابط بطروف مثل: 1- درجة الحرارة: حيث أن: *في الدرجة المعتدلة يتشكل المعقد الانزيمي لأن حركة الجزيئات كبيرة فيحدث التصادم *في الدرجة المنخفضة لا يتشكل المعقد لأن الجزيئات متجمدة (شكل عكوس). *أما في الدرجة العالية يتشوه الموقع الفعال بشكل غير عكوس بتكسير الروابط الكبريتية فيستحيل تشكل ال الانزيمي. 1- درجة الحموضة: حيث في * PH المثالي يتشكل المعقد بنشأة الرابطة الشاردية بين الموقع الفعال والركيزة. كما يستحيل تشكل المعقد في الحلتين: *ال PH الحامضي يسلك الانزيم سلوك قاعدة، يكتسب بروتونات، تتأين وظائفه الأيونية لتصبح شحنته مو *ال PH القاعدي يسلك الانزيم سلوك حمض يفقد بروتونات لتتأين وظائفه الكريوكسيلية وتصبح شحنته سالبة ومنه التخصص الوظيفي تحدده البنية التي تكون محددة وراثيا ويتطلب استقرارها شروط فيزيوكيميائية.
2ن		كما يتأثر بعوامل أخرى كمواد مثبطة والطفرة الخاتمة تعمل الانزيمات في شروط مثلى من الحرارة والاس الهيدروجيني للارتباط بمادة التفاعل وتحويلها الى ناتج
1.75		التمرين الثاني:7 تحديد البيانات: 1-محدد الفيروس gp120 -2 GP41 3-طبقة فوسفوليبيدية مضاعفة 4-محفظة p17 5- محفظة p24/25 -6 ARNv 7 - انزيم النسخ العكسي
1		تكمُن أهمية gp120 هو الجزيئة التي ينفذ بها الفيروس الى الخلايا المستهدفة له حيث يستهدف الفيروس الخلايا المناعية الثانية 4 لامتلاكها مستقبلات تسمح للفيروس بالثبوت عليها لانه يحمل المحدد الفيروسي gp120 الذي يتكامل بنيويا مع CD4 ممكنا الفيروس من التثبت على الخلية LT4 وبارتباط المعقد gp120- CD4 وبالمستقبل الغشائي المساعد (CCR5- CXCR4) وإدخال GP41 في غشاء الخلية المستهدفة وهذا ما يسمح باندماج غشاء الفيروس مع غشاء الخلية المصابة.
0.75		❖ يصنف الفيروس ضمن الفيروسات الراجعة لاحتواءه على انزيم النسخ العكسي ويحول ARNv الى ADNv.
5		تحليل الجدول: يمثل الجدول نتائج حقن لقاحات مختلفة في قرد شمبانزي واستخلاصه وتجربته على سلالات مختلفة حيث نلاحظ: عند حقن لقاح مكون من gp120 كامل استجابة مناعية غير فعالة وعند حقن لقاح مكون من gp120 منزوع الجزء v3 نلاحظ حدوث استجابة مناعية سريعة وفعالة ضد العديد من السلالات من VHI. ومنه نستنتج: ان الجزء v3 هو المسؤول عن عدم حدوث استجابة مناعية وعدم فعالية اللقاح
1		من الشكل ب الذي يوضح بنية محدد المستضد gp120 وهو حروهي بنية معقدة تحمل

2	1	أكثر من موقع تثبيت أحدها خاص بـ cd4 وآخر خاص بالمستقبل الغشائي ccr5 حيث نلاحظ أن الحلقة أو الدرع V3 تحجب موقع التثبيت على مستقبلات الغشائية للخلية المضيفة يدل على أنه عند انتقاء LB يحدث تكامل بنيوي بين المنطقة V3 وموقع تثبيت محدد المستضد للـ BCR بعد التكاثر والتمايز يتم إنتاج أجسام مضادة تتكامل بنيويا مع V3 المسؤولة عن الانتقاء ونحن نعلم أن المنطقة v3 شديدة التغير من سلالة لأخرى ومنه الأجسام المضادة الناتجة لا تتكامل بنيويا مع V3 للسلاسل الناتجة الجديدة بالتالي عدم حدوث استجابة . من الوثيقة 3 التي تبين بنية محدد المستضد قبل وبعد الارتباط بالمستقبلات الغشائية الخاصة بالخلية المضيفة حيث نلاحظ أنه قبيل الارتباط يتم كشف موقع التثبيت ليحدث التكامل البنيوي بين محدد المستضد والمستقبلات الغشائية للخلية المضيفة ليتم غزوها. ومنه الصعوبة التي واجهها العلماء في إيجاد لقاح هو وجود المنطقة V3 التي نجح محدد المستضد gp120 وتكشفه عند الارتباط بالخلية المضيفة. التمرين الثالث: 8ن
0.5	1	يمثل الشكل (أ) الوثيقة 1: صور مجهرية أخذت لمقاطع مجهرية أخذت من المنطقة السوداء مقر تواجد العصبونات الدوبامينية عند شخص سليم وآخرين مصاب. حيث نلاحظ عدد كبير من العصبونات الدوبامينية في مقطع المادة السوداء عند الشخص السليم و بالمقابل يتناقص عدد هذه العصبونات تدريجيا عند الشخص المصاب بمرض باركنسون بزيادة مدة الإصابة الاستنتاج وبالتالي مرض باركنسون مرتبط بفقدان الخلايا العصبية الدوبامينية المفردة للدوبامين في مستوى المنطقة السوداء في الدماغ.
0.5	1	الفرضية 1:
0.5	1	تعود الإصابة بمرض باركنسون عند الفئة المسنة إلى فقدان العصبونات الدوبامينية وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولاتركب الدوبامين نتيجة توقف توقف تفاعلات تركيبه الحيوي
0.5	1	الفرضية 2: تعود الإصابة بالمرض عند فئة الشباب إلى فقدان العصبونات الدوبامينية وضمورها كونها لم تعد وظيفية ولاتركب الدوبامين نتيجة خلل في البنية الفراغية في أحد البروتينات المشرفة على تركيبه بسبب طفرة
0.5	1	الجزء الثاني: 1- شرح سبب الإصابة بمرض باركنسون عند الفئة المسنة وعند الشباب باستغلال معطيات الوثيقتين 2 و 3:
0.25	1	تبين الوثيقة 2: مسلك التركيب الحيوي للدوبامين في الحالة الطبيعية وفي حالة نقص تركيبه حيث يتم التركيب الحيوي للدوبامين وفق خطوتين كالتالي:
1=(4×	1	1- يتم تحويل التيروسين إلى L-Dopa بتحفيز من أنزيم التيروسين هيدروكسيلاز. 2- ثم تحويل L-Dopa إلى دوبامين بتحفيز من أنزيم L-Dopa ديكربوكسيلاز. 3- ثم تخزين الدوبامين في حويصلات مشبكية لي طرح في الشق المشبكي ثم يعاد امتصاصه من قبل الخلية قبل مشبكية بعد تأثيره التنبيهي على الخلية بعد مشبكية.
0.5	1	

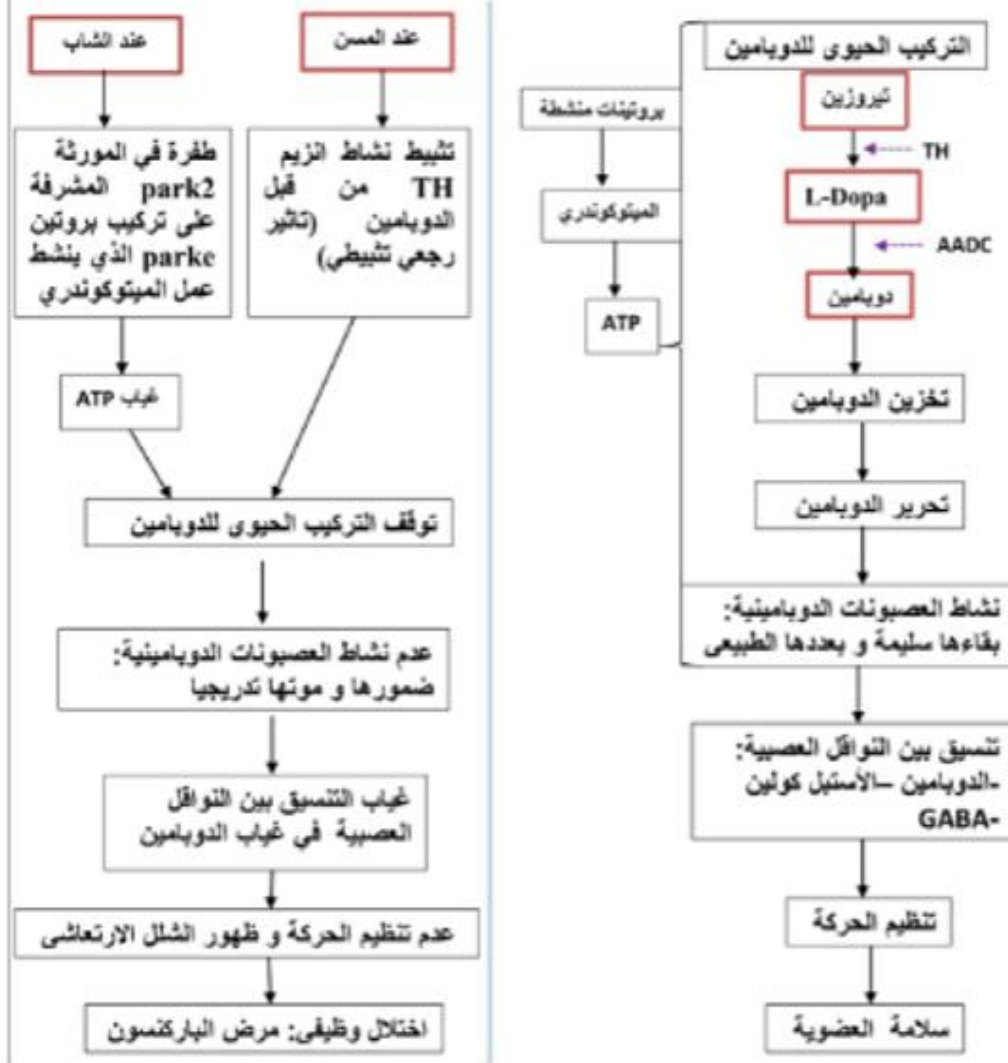
3.25	0.25	■ بما ان للدوبامين القدرة على تثبت على الموقع الفعال لانزيم تيروسين هيدروكسيلاز (تأثير رجعي تثبيطي) فانه يثبط نشاطه وبالتالي لا يتم تحويل التيروسين الى L-Dopa فيتوقف مسار التركيب الحيوي للدوبامين. ومنه يتوقف تركيب الدوبامين يؤدي الى توقف نشاط العصبونات الدوبامينية مما يؤدي الى موتها وضمورها التدريجي وبالتالي تتعطل عملية التحكم في الحركة فيظهر مرض باركنسون عند المسنين وهذا يؤكد صحة الفرضية- 1- من الوثيقة-3- الشكل (أ) جزء من تتابع نكليوتيدات الاليل عادي واخر طافر T240R للمورثة التي تشرف على تركيب بروتين الباركين الذي يتحكم في مجموعة من البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري لتوفر طاقة اللازمة لنشاط عصبونات الدوبامين وفق اليات دقيقة والشكل ب جزء من جدول الشفرة الوراثية: حيث نلاحظ: بالنسبة للاليل العادي: تتابع نكليوتيدات ARNm لمورثة باركي 2: UGC AUU ACG UGCACA GAC GUC AGG الاحماض الموافقة: Cys-Ile-Thr-Cys -Thr _Asp- Val - Arg بالنسبة للاليل الطافر: تتابع ARNm لمورثة باركي 2: UGC AUU ACG UGC AGA GAC GUC AGG الاحماض الموافقة: Cys-Ile-Thr-Cys-Arg- Asp-Val- Arg 0.5 تظهر النتائج وجود استبدال النكليوتيدة 823 الممثلة في C في الاليل العادي ب G في الاليل الطافر T240R أدى الى استبدال الحمض الاميني رقم 257 المتمثل في الثريونين في البروتين الطبيعي بالارجنين في بروتين الباركين الطافر. هذه الطفرة تؤدي الى تغيير تسلسل احماض الامينية وبالتالي فقدان البنية الفراغية الطبيعية ومن ثمة فقدان التخصص الوظيفي لبروتين الباركين وبما ان هذا البروتين يتحكم في مجموعة من البروتينات الأخرى في تنظيم نشاط الميتوكوندري لتوفير الطاقة اللازمة لعمل لنشاط عصبونات الدوبامينية مما يؤدي الى توقف تركيب الدوبامين وبالتالي توقف نشاط العصبونات الدوبامينية وانخفاض الدوبامين مما يؤدي الى موت العصبونات وضمورها وتعطل عملية التحكم في الحركة وظهور المرض في سن مبكر (عامل وراثي). وهذا يؤكد صحة الفرضية 2 وكلا الفرضيتين وجيهتين. 0.5 ■ ال L-Dopa المحقون ويريدوا يتحول في الدم الدوبامين والذي لا يمكنه عبور الحاجز الدموي الدماغي (حاجز يفصل الدم عن خلايا الدماغ) لا يتمكن من الوصول الى الخلايا في الدماغ: ■ حتى طريقة حقن الدوبا ويريدوا لوحده غير كفيل بالعلاج ولو في مراحل حديثة من المرض فهو سيتحول الى دوبامين لكن هذا الأخير لن يعبر الحاجز الدموي
------	------	---

الدماغي.

- وبالتالي من الاحسن تثبيط تحول L-Dopa الى دوبامين في الدم ليمر كله الى الدماغ بالتحديد الخلايا العصبية الدوبامينية وتنظيم الحركة.
- ومنه العلاج المناسب هو الحقن الوريدي لـ L-Dopa مع مثبط للانزيم الذي يحوله الى دوبامين أي مثبط انزيم L-Dopa ديكربوكسيلاز فيعبر الـ L-Dopa الحاجز الدموي الى عصبونات الدوبامينية في المادة السوداء ليتحول الدوبامين ليخفف من اعراض المرض.

الجزء الثالث:

مخطط عمل العصبونات الدوبامينية عند الشخص السليم و عند الشخص المصاب بناء على المكتسبات و موقفا المعلومات المتوصل إليها في هذه الدراسة:



انتهى عن أساتذة المادة تمنياتنا لكم بالنجاح في بكالوريا 2021

1.75

1.25

0.5