



دورة: 2019

المدة: 02 س و 30 د

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

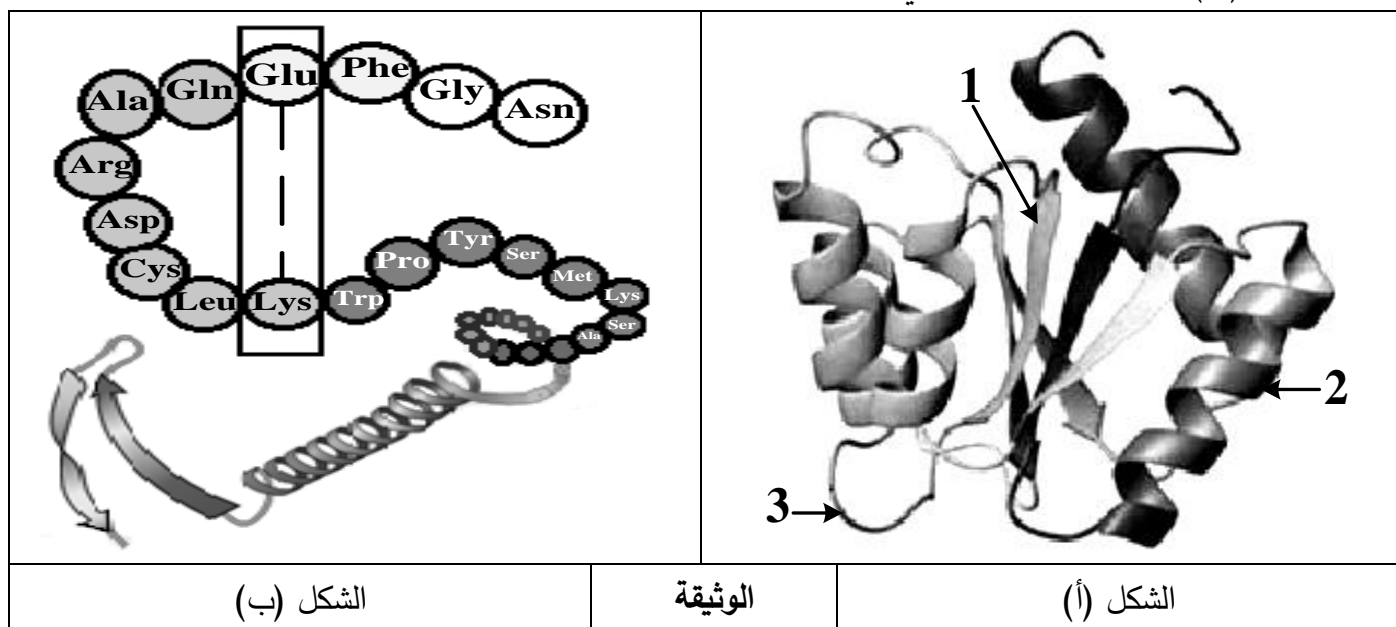
الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (03) صفحات (من الصفحة 1 من 5 إلى الصفحة 3 من 5)

التمرين الأول: (06 نقاط)

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

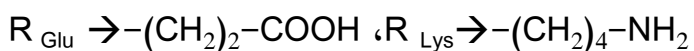
يمثل الشكل (أ) للوثيقة البنية الفراغية لبروتين مكون من سلسلة بيبتيدية تم الحصول عليها باستعمال مبرمج راستوب. بينما الشكل (ب) عبارة عن جزء توضيحي لها.



1- اكتب البيانات المرقمة، ثم حدد المستوى البنياني لهذا البروتين.

2- تنشأ بين الأمينين المؤطرتين رابطة تساهم في ثبات البنية الفراغية لهذا البروتين.

- مثل الصيغة الكيميائية للجزء المؤطر ثم احسب كتلته المولية إذا علمت أن: O=16 ، H=1



الكتلة المولية لـ Lys = 146 غ/مول، الكتلة المولية لـ Glu = 147 غ/مول

3- علل مستوى البنية الفراغية لهذا البروتين معتمدا على الشكلين (أ) و(ب) ومعلوماتك.

4- اكتب نصا علميا تبيّن فيه العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين من خلال ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومعلوماتك.



التمرين الثاني: (14 نقطة)

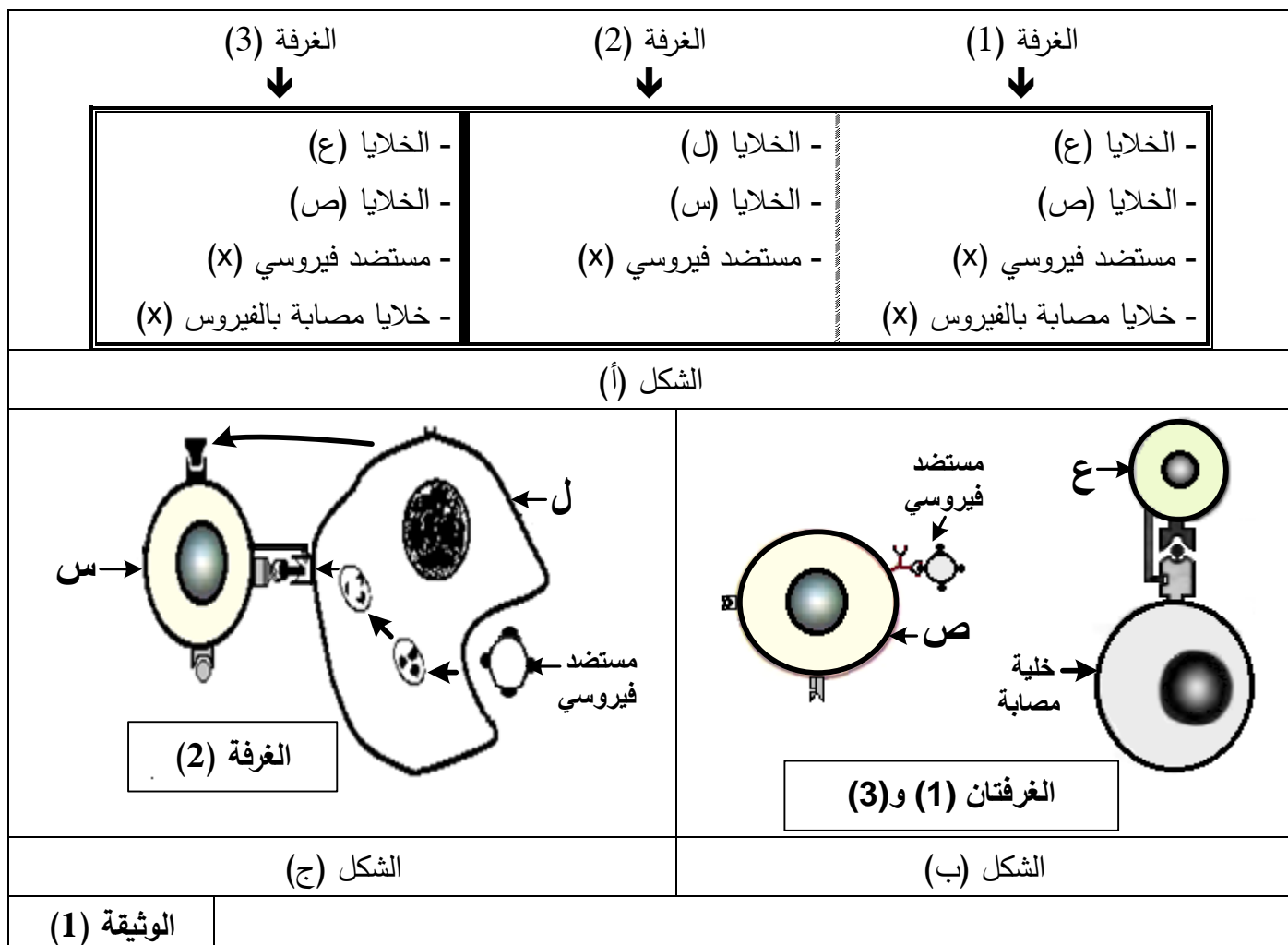
للعضوية القدرة على إقصاء الملاذات نتيجة تدخل خلايا مناعية نوعية وجزئيات بروتينية متخصصة.

لمعرفة آليات هذا التدخل تُقترح الدراسة التالية.

الجزء الأول:

تُرَوَّجُ خلايا مناعية مختلفة على ثلات غرف في شروط تجريبية مبينة في الشكل (أ) من الوثيقة (1) حيث تُفصل الغرفة (1) عن الغرفة (2) بغشاء نفود للجزئيات وغير نفود للخلايا في حين تُفصل الغرفة (2) عن الغرفة (3) بغشاء غير نفود.

بينما يُوضَحُ الشكلان (ب) و(ج) من الوثيقة (1) رسمًا تخطيطيًّا للظواهر الخلويَّة التي تحدث داخل الغرف الثلاثة.



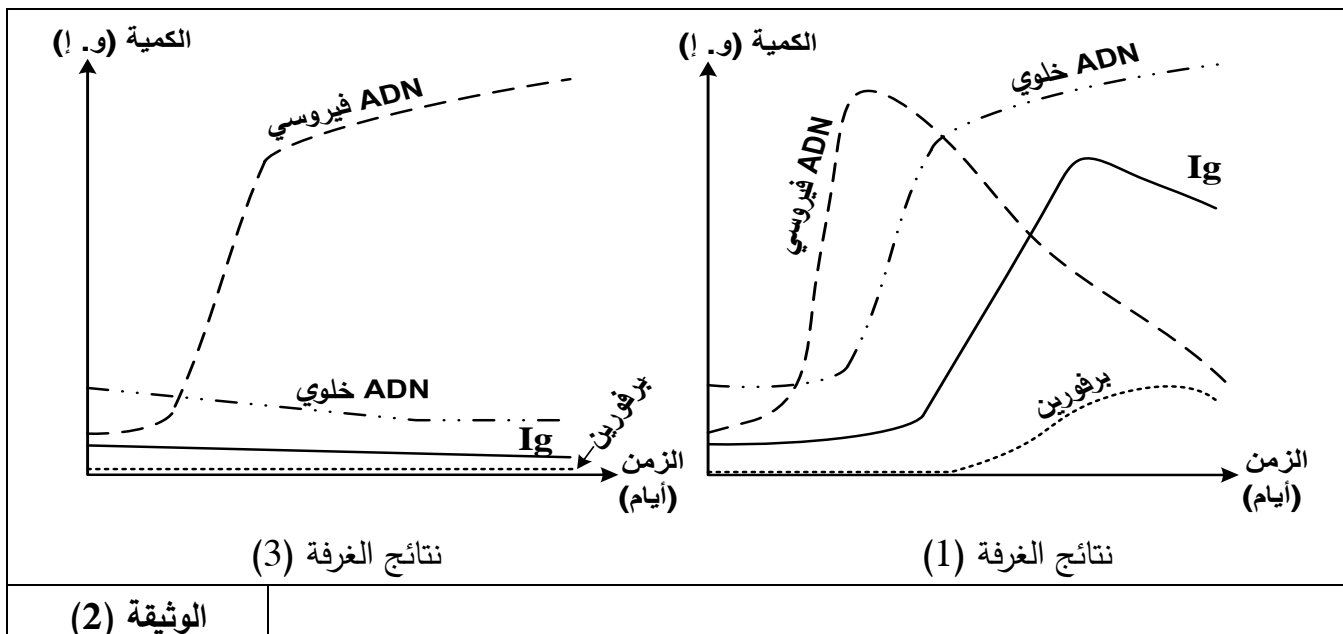
1- تعرَّف على الخلايا (س)، (ع)، (ص)، (ل) مع ذكر الأسس المعتمدة في ذلك.

2- استنتاج العلاقة الوظيفية بين الخليتين (س) و(ل).



الجزء الثاني:

خلال أيام من التجربة السابقة تم قياس كمية كل من: الغلوبولينات المناعية (Ig)، البرفورين، ADN الخلوي و ADN الفيروسي في الغرفتين (1) و (3) فأعطت النتائج المبينة في الوثيقة (2).



الوثيقة (2)

- 1- أ) أجز تحليلًا مقارنًا للمنحنى المحصل عليها في الغرفتين (1) و (3).
 - ب) فسر النتائج المحصل عليها.
- 2- استخلص مع التعليل نمط الاستجابة المناعية التي حرض المستضد على حدوثها في كل من الغرفتين (1) و (3).

الجزء الثالث:

اكتب نصا علميا ثبيّن فيه دور مختلف الجزيئات البروتينية المتدخلة في التعرّف وإقصاء اللادات انطلاقاً من النتائج المتوصّل إليها ومكتسباتك.

انتهى الموضوع الأول

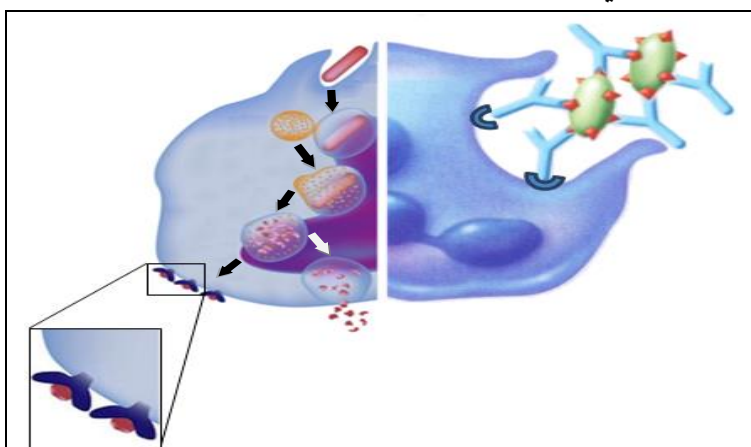


الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على صفحتين (02) (من الصفحة 4 من 5 إلى الصفحة 5 من 5)

التمرين الأول: (06 نقاط)

تقوم البلعميات بنشاطات مختلفة لحماية العضوية بما تملكه من جزيئات بروتينية غشائية خاصة.



تمثل الوثيقة التالية بعض نشاطات خلية بالعنة:

- 1- تعرف على مختلف الجزيئات الغشائية السطحية للبالغة.
- 2- استخرج من الوثيقة النشاطات التي تقوم بها البالغة.
- 3- اشرح في نص علمي دور مختلف الجزيئات الغشائية في قيام البالغة بوظائفها المختلفة.

التمرين الثاني: (14 نقطة)

تركب الخلية بروتيناتها انطلاقاً من 20 نوعاً من الأحماض الأمينية حسب معلومة وراثية يحملها ARNm وهو متعدد نيكليوتيدي يدخل في تركيبه 4 أنواع من القواعد الآزوتية. فكيف توافق 4 أنواع من القواعد الآزوتية 20 حمضاً أمينياً؟

الجزء الأول: لتحديد هذا التوافق اقتربت الفرضية التالية:

«إن أي حمض أميني يتحدد في السلسلة الببتيدية بـ n نيكليوتيدة من ARNm » حيث n عدد طبيعي.

- 1-أ) حدد أصغر قيمة لـ n تسمح بتعيين مختلف الأحماض الأمينية في الببتيد المركب من طرف الخلية. بـرر إجابتك.
- ب) أعد صياغة الفرضية على ضوء ذلك.

2. للتحقق من صحة هذه الفرضية استعمل كل من Crick و Brenner في سنة 1961 بكتيريا مصابة بفيروس معالج بعامل مسبي للطفرات تحدث تغييراً في عدد نيكليوتيدات ADN الفيروسي، نتائج الدراسة مماثلة في جدول الوثيقة(1):

متالية الأحماض الأمينية في البروتين الذي يستعمله الفيروس في إصابة البكتيريا مقارنة بالبروتين في الفيروس الطبيعي (المرجعي)	تغيير عدد نيكليوتيدات ADN الفيروسي
مماثلة	عدم تغيير في عدد النيكليوتيدات
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوتيدة
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوتيدتين
مماثلة ما عدا حمض أميني إضافي	إضافة ثلاثة نيكليوتيدات
مماثلة ما عدا حمض أميني ناقص	حذف ثلاثة نيكليوتيدات

الوثيقة (1)

- أثبت باستدلال منطقي صحة الفرضية المقترحة باستغلال النتائج التجريبية السابقة.



الجزء الثاني: في نفس السنة 1961 أجز كل من Matthaei و Niremberg تجربة على مستخلص بكتيري يحتوي على جميع العناصر الضرورية لتركيب البروتين و خال من الـ ADN ومن الـ ARNm، أضافاً للمستخلص خليطاً من مختلف أنواع الأحماض الأمينية ARNm مصنعاً من تتابع نوع واحد من النيكليلوتيدات.

بالموازاة استعمل الباحث (Khorana Har Gobin) ARNm مصنع من 3 رامزات أو 4 واستعمال أكثر من نوع من النيكليلوتيدات.

والشكل (أ) للوثيقة (2) يمثل نتائج التجارب المنجزة، والتي مكنت لاحقاً من حل الشفرة الوراثية كما هو مبين في الشكل (ب) للوثيقة (2).

متعدد الببتيد المحصل عليه	المصنوع مضاف إلى المستخلص ARNm		التجارب
Phé-Phé-Phé...	...UUUUU...	Poly U متعدد	تجارب Niremberg Matthaei و
Lys-Lys-Lys...	...AAAAA...	Poly A متعدد	
Pro-Pro-Pro...	...CCCCC...	Poly C متعدد	
Ser-Leu-Ser	UCUCUCUCUCU	Poly UC متعدد	تجارب Har Gobin Khorana
Thr-His-Thr-His	ACACACACACACAC	Poly AC متعدد	
ثلاثيات أو ثلاثيات بيتيد	مصنوع من 4 رامزات باستعمال 3 أنواع من النيكليلوتيدات من بينها إحدى الرامزات التالية: UGA أو UAG، UAA	ARNm مصنوع من 3 ثم 4 رامزات من تكرار نوعين النيكليلوتيدات	

الشكل (أ) للوثيقة (2)

1- من تجارب Matthaei و Niremberg

(أ) بين العلاقة بين النيكليلوتيدات في ARNm

والأحماض الأمينية في البروتين.

(ب) عين الرامزات التي تحدد الأحماض الأمينية في التجربة.

2- توقع عدد أنواع الأحماض الأمينية التي يمكن

الكشف عن رامزاتها وفقاً لشروط تجربة

Matthaei و Niremberg

3- فسر نتائج تجارب Har Gobin Khorana

الجزء الثالث:

باستغلال المعلومات التي توصلت إليها في الجزء الأول والجزء الثاني وجدول الشفرة الوراثية،وضح كيف تحكم مجموع الرامزات الممكنة في الـ ARNm في استعمال الأحماض الأمينية المعروفة والمستعملة في تركيب البروتينات.

انتهى الموضوع الثاني

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموع	جزء	
1	0.75 0.25	<p>التمرين الأول (06 نقاط):</p> <p>(1) كتابة البيانات المرقمة:</p> <p>1- بنية ثانوية مطوية β. 2- بنية ثانوية حلزونية α. 3- منطقة انعطاف.</p> <p>- تحديد المستوى البنائي: بنية ثالثية.</p>
1.25	0.75 0.5	<p>(2) تمثيل الصيغة الكيميائية للجزء المؤطر (م):</p> $ \begin{array}{c} -\text{CO}-\text{CH}-\text{NH}- \\ \\ (\text{CH}_2)_2 \\ \\ \text{COO}^- \\ \\ \text{NH}_3^+ \\ \\ (\text{CH}_2)_4 \\ \\ -\text{NH}-\text{CH}-\text{CO}- \\ \end{array} $ <p>- حساب الكتلة المولية: $(257 \text{ g/mol}) - (147 + 146) = 36$ غ/المول</p>
0.75	0.75	<p>(3) تعليم مستوى البنية:</p> <ul style="list-style-type: none"> - سلسلة ببتيدية واحدة. - بنيات ثانوية حلزونية وبنيات ثانوية ورقية. - وجود مناطق انعطاف.
3	0.50 2 0.5	<p>(4) النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • تظهر البروتينات بنيات فراغية ووظائف مختلفة. فما العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين؟ (0.5) • يتوقف التخصص الوظيفي للبروتين على بنيته الفراغية (0.25 ن) والتي يحددها عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية الداخلة في تركيب السلسلة الببتيدية (0.5) وكذا الروابط الكيميائية (جسور كبريتية، شاردية، هيدروجينية، قوى كارهة للماء) (0.5) الناشئة بين السلاسل الجانبية للأحماض أمينية محددة ومتوضعة بطريقة دقيقة (0.25) تسمح بتقريب بعض الأحماض الأمينية مشكلة منطقة فعالة تكسب البروتين الوظيفة. (0.25) • أي خلل في المورثة يؤدي إلى تغير البنية الفراغية مما يفقد البروتين تخصصه الوظيفي. (0.25) • إذن المحافظة على البنية الفراغية للبروتين تؤدي إلى المحافظة على أداء وظيفته. (0.25)

العلامة مجموع مجراة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)										
	<p>التمرين الثاني: (14 نقطة) الجزء الأول: (1) التعرف على الخلايا مع ذكر الأسس المعتمدة:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>الخلية</th> <th>الأسس المعتمدة</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>LT₄.</td> <td>تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II للبالغات الكبيرة.</td> </tr> <tr> <td>LT8.</td> <td>تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I للخلايا المصابة.</td> </tr> <tr> <td>LB.</td> <td>تتعرف على المستضد مباشرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.</td> </tr> <tr> <td>خلية بالعنة.</td> <td>تبتلع المستضد وتعرض محدداته على CMH.</td> </tr> </tbody> </table> <p>(2) استنتاج العلاقة الوظيفية:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تُحسِّن البالعة الكبيرة الخلية LT4 بعرض محدد المستضد مرتبطاً بـ CMH II. - إفراز البالعة الكبيرة IL1 لتنشيط الـ LT4. 	الخلية	الأسس المعتمدة	LT ₄ .	تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II للبالغات الكبيرة.	LT8.	تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I للخلايا المصابة.	LB.	تتعرف على المستضد مباشرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.	خلية بالعنة.	تبتلع المستضد وتعرض محدداته على CMH.
الخلية	الأسس المعتمدة										
LT ₄ .	تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II للبالغات الكبيرة.										
LT8.	تتعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I للخلايا المصابة.										
LB.	تتعرف على المستضد مباشرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.										
خلية بالعنة.	تبتلع المستضد وتعرض محدداته على CMH.										
3	<p>الجزء الثاني:</p> <p>(1) تحليل مقارن للمنحنى المتحصل عليها في كل غرفة:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تمثل المنحنى تغيرات كمية كل من الأجسام المضادة، البرفورين، ADN الخلوي وADN الفيروسي على مستوى كل من الغرفتين (1) و (3) بدلاًلة الزمن (الأيام) حيث نلاحظ: - تزايد كمية ADN الفيروسي في الغرفة (1) ثم يبدأ في التناقص. في حين يستمر هذا التزايد في الغرفة (3) دون أن ينخفض. - تزايد كمية ADN الخلوي في الغرفة (1) ثم تثبت في حين لا تزايد الكمية في الغرفة (3). - تزايد كمية كل من الأجسام المضادة في الغرفة (1) ثم تبدأ في تتناقص تدريجياً، في حين تبقى شبه معدومة في الغرفة (3). - تزايد كمية البرفورين في الغرفة (1) ثم تبدأ في تتناقص تدريجياً، في حين تبقى معدومة في الغرفة (3). 										
6	<p>(ب) تفسير النتائج المحصل عليها:</p> <p>يرجع تزايد كمية ADN الخلوي في الغرفة 1 إلى تضاعف ADN (0.25) نتيجة تكاثر الخلايا المناعية LB و LT8 المحسنتين (0.25) والمحفزة بواسطة IL2 (0.25) الذي أفرزته LTh في الغرفة 2 (0.25) والذي انتقل عبر الغشاء النفاذ إلى الغرفة 1 (0.25)، مما أدى إلى تميز من جهة LB إلى بلاسموسيت (0.25) المنتجة للأجسام المضادة والذي يفسر ارتفاع كمية IgA في الوسط (0.25)، ومن جهة أخرى تميز LT8 إلى LTC (0.25) المفرزة للبرفورين (0.25) والذي يفسر ارتفاع كميته في الوسط (0.25).</p>										
0.50	<p>2x0.25</p> <p>- تُحسِّن البالعة الكبيرة الخلية LT4 بعرض محدد المستضد مرتبطاً بـ CMH II.</p> <p>- إفراز البالعة الكبيرة IL1 لتنشيط الـ LT4.</p>										
4x0.50	<p>2x0.25</p> <p>- تُحسِّن البالعة الكبيرة الخلية LT4 بعرض محدد المستضد مرتبطاً بـ CMH II.</p> <p>- إفراز البالعة الكبيرة IL1 لتنشيط الـ LT4.</p>										
16 × 0.25	<p>- تُحسِّن البالعة الكبيرة الخلية LT4 بعرض محدد المستضد مرتبطاً بـ CMH II.</p> <p>- إفراز البالعة الكبيرة IL1 لتنشيط الـ LT4.</p>										

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)		
مجموع	مجزأة			
		<p>يرجع تناقص كمية ADN الفيروسي إلى التدخل كل من الأجسام المضادة مشكلة معقدات مناعية مع الفيروس (0.25) والذي يؤدي إلى تثبيط تكاثره وانتشاره (0.25) وتدخل LTC عن طريق البرفوريين إلى تخريب الخلايا المصابة(0.25)</p> <p>يرجع استمرار تزايد كمية ADN الفيروسي في الغرفة 3 إلى تكاثر الفيروس (0.25) نتيجة عدم تدخل الخلايا المناعية المنفذة لعدم انتقال IL2 إلى الغرفة 3 (0.25) عبر العشاء غير النفوذ للجزئيات (0.25)</p>		
1.50	6x0.25	(2) تعليل نمط الاستجابة المناعي الذي حرضه المستضد في كل من الغرفتين (1) و(3):	نمط الاستجابة المناعية	الغرفة
		التعليق	- استجابة مناعية خلطية	الغرفة (1)
		- إنتاج الأجسام المضادة.	- إنتاج البرفوريين.	
		- تكاثر الفيروس-عدم انتاج جزيئات دفاعية.	- عدم حدوث استجابة مناعية.	الغرفة (3)
3	2 1	<p>النص العلمي: يتطرق المترشح إلى:</p> <p>- مرحلة الانتخاب اللمي والتثبيط ثم التكاثر والتمايز:</p> <p>تدخل TCR -BCR -LT4 -CD8 -CMH -LT8 -CD4 - مستقبل الـ IL2</p> <p>- مرحلة التنفيذ: - الأجسام المضادة - البرفوريين - الإنزيمات الحالة.</p>		

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)	
مجموع	محزأة		
1	0.5 0.5	<p>التمرين الأول (6 نقاط)</p> <p>1) التعرف على مختلف الجزيئات السطحية هي: - جزيئات (CMHII+CMHI) أو HLAII و HLAI - المستقبلات الغشائية لقطعة الثابتة للجسم المضاد من المعقد المناعي.</p>	
1.5	0.5×3	<p>2) استخراج النشاطات التي تقوم بها الخلية البالعنة حسب الوثيقة: - بلعمة المستضد</p> <p>- تقديم الببتيد المستضدي: عرض الببتيد المستضدي مرتبطاً بمعقد التوافق النسيجي(CMH) - تثبيت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد) وبعلمه (القضاء على المعقد المناعي بواسطة نهاية الجزء الثابت للجسم المضاد على مستقبلات نوعية في غشاء البالعنة).</p>	
3.5	0.75 1 1 0.75	<p>(3) النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • تتدخل البالعنة في مستويات مختلفة من الاستجابة المناعية بفضل جزيئاتها الغشائية، فكيف تتمكن من ذلك؟ • بواسطة الجزيئات الغشائية (CMHII, CMHI) تقوم البالعنة بعرض المحدد المستضدي للتعرف عليه اللمفاويات Aتعرفا مزدوجا: (CMHI على LT8) و(CMHII على LT4). • بواسطة المستقبلات الغشائية النوعية لنهاية الجزء الثابت للجسم المضاد تثبيت البالعنة المعقدات المناعية الناتجة ثم بلعمنتها والتخلص منها. • بفضل الجزيئات الغشائية البروتينية تتدخل البالعات الكبيرة في انطلاق الاستجابة المناعية النوعية من خلال تقديم المحددات المستضدية، وفي نهايتها بالتخلص من المعقدات المناعية. 	
2.25	0.5 0.75 1	<p>التمرين الثاني (14 نقطة)</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>(1) أقل عدد لـ n هو 3</p> <p>التبير: تتبع 3 نيكليوتيدات يعطي 64 إمكانية ما يغطي استعمال الـ 20 حمض أمينيا.</p> <p>(ب) إعادة صياغة الفرضية: إن أي حمض أميني يتحدد في السلسلة البروتينية بتتابع 3 نيكليوتيدات من الـ ARNm</p>	
3.25	1x3 0.25	<p>(2) إثبات صحة الفرضية: من نتائج التجربة نجد:</p> <p>- عند إضافة 3 نيكليوتيدات يضاف حمض أميني في البروتين (السلسلة البروتينية).(1n)</p> <p>- عند حذف 3 نيكليوتيدات ينقص عدد الأحماض الأمينية في البروتين بواحد.(1n)</p> <p>إذن يُحدد الحمض الأميني بتتابع ثلاث نيكليوتيدات في الـ ADN (1n)(رامزة ARNm) وهذا يؤكد صحة الفرضية. (0.25)</p>	

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموع	مجازأة	
1	1	<p>الجزء الثاني:</p> <p>(1) تبيان العلاقة:</p> <p>من تجارب Matthaei Niremberg فإن تتابع نوع النيكلويتيدات في الـ ARNm يُشفّر لنوع الأحماض الأمينية في البروتين.</p>
1.5	0.5 0.5 0.5	<p>(ب) تعين الرامزات:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تتبع 3 قواعد من (U) رامزة (UUU) يُشفّر لحمض الفنيل ألانين (Phe). - وتتابع 3 قواعد من (A) رامزة (AAA) يُشفّر لحمض الليسين (Lys). - بينما تتالي 3 قواعد من (C) رامزة (CCC) يُشفّر لحمض البرولين (Pro).
0.5	0.5	<p>(2) تسمح تجربة Matthaei Niremberg بالكشف عن الشفرة الوراثية لاستعمال أربع (4) أحماض أمينية فقط.</p>
2.5	0.50 0.50 0.75 0.75	<p>(3) تفسير نتائج تجربة Khorana:</p> <p>في حالة حصوله على ببتيدات من تتابع نوعين من الأحماض الأمينية بأن استعمال:</p> <ul style="list-style-type: none"> - السيرين(Ser) يحدده تتابع (UCC) واللوسين بتتابع (CUC) . - الثريونين يحدده تتابع (ACA) والهستدين بتتابع. (CAC) <p>يفسر إنتاج ثنائيات وثلاثيات ببتيد عند استعمال 4 رامزات من 3 أنواع من القواعد بوجود رامزات لا يقابلها أي حمض أميني وهي رامزات التوقف (Stop). . UGA، UAA، UAG وتمثل في الرامزات التالية: .</p>
3	0.50 0.25 0.5 0.25 0.25 0.25 0.25 0.25 0.5	<p>الجزء الثالث:</p> <p>توضيح تحكم الرامزات في تحديد أنواع الأحماض الأمينية:</p> <ul style="list-style-type: none"> • يتشكل الـ ARNm من أربع أنواع من النيكلويتيدات تختلف بنوع القاعدة الأزوتية A, C, U, G • يسمح الأربع أنواع من القواعد في الـ ARNm بتكون 64 رامزة. • كل رامزة من تتابع 3 من القواعد تشكل الرامزة وحدة الشفرة الوراثية • تحكم بعض الرامزات في استعمال حمض أميني واحد مثل رامزة الانطلاق AUG التي تشفّر لاستعمال الميثيونين. • يُشفّر لاستعمال بعض الأحماض الأمينية أكثر من رامزة من رامزتين مثل: AAC و AAU لأسبارجين (Asn). • من 3 رامزات وهي: AUA و AUC و AUU والإзолوسين (Ile). • من 4 رامزات مثل: GCU و GCC و GCA و GCG للألانين (Ala). • من 6 رامزات مثل: CUU و CUC و CUA و CUG و UUA و UUG للوسين (Leu). • بعض الرامزات ليس لها معنى هي: UAA و UAG و UGA رامزات التوقف.