

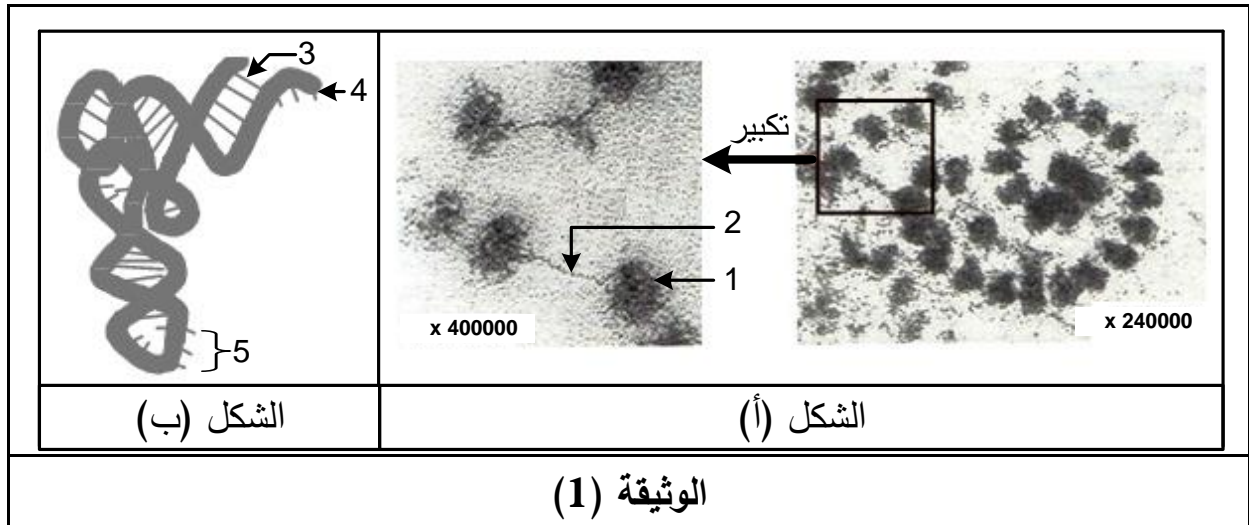
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على 05 صفحات (من الصفحة 1 من 10 إلى الصفحة 5 من 10)

التمرين الأول: (06 نقاط)

لإبراز العلاقة بين المورثة المتواجدة في الـ ADN وناتج تعبيرها المورثي عند حقيقات النواة تُقترح الدراسة التالية:
I- يمثل الشكل (أ) للوثيقة (1) صورة بالمجهر الإلكتروني لوحدة متميزة تساهم في تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية، أما الشكل (ب) فيمثل نموذجا ثلاثي الأبعاد لأحد العناصر الهيولية المتدخلة في هذا التحويل.



- 1- قَدِّم عنوانا مناسباً لكل من الشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).
- 2- أ- اكتب أسماء البيانات المرقمة في الشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).
ب- وضح العلاقة الوظيفية بين الشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).
- II- سمحت دراسة أربع مورثات باستعمال مبرمج محاكاة Anagène بالحصول على النتائج الممثلة في الوثيقة (2).
علماً أنّ الجزء (a) يمثل بداية السلسلة والجزء (b) يمثل نهاية السلسلة.

نتائج معالجة	a		b	
	0	10	380	
المورثة 1	س	AUGCGCGUCGACUUUAAA	CCCAACGAUUAA	
	ع	Met Arg Val Asp Phe Lys	Pro Asn Asp	
المورثة 2	س	AUGGUGUCCGCCUAUGGG	UUUUUCGGCUAG	
	ع	Met Val Ser Ala Tyr Gly	Phe Phe Gly	
المورثة 3	س	AUGUUGUUCGACCCGGUA	CACGGCUUUUGA	
	ع	Met Leu Phe Asp Pro Val	His Gly Phe	
المورثة 4	س	AUGAACGCGGUUUAUGUU	UCACGGGAUUAA	
	ع	Met Asn Ala Val Tyr Val	Ser Arg Asp	

الوثيقة (2)

1- انطلاقا من نتائج الوثيقة (2):

أ- بين الجوانب التي عالجتها دراسة هذه المورثات باستعمال مبرمج Anagène. علل إجابتك.

ب- حدّد وحدة الشفرة الوراثية مع التعليل.

ج- استخرج خصائص الشفرة الوراثية.

د- مثل قطعة المورثة (1) الموافقة للجزء (a) محددا السلسلة الناسخة.

2- تتميز السلاسل (ع) الموافقة للمورثات الأربعة بتخصص وظيفي.

أ- احسب عدد الوحدات البنائية للسلسلة (ع) الوظيفية للمورثات الأربعة.

ب- برّر إذن سبب تخصصها الوظيفي.

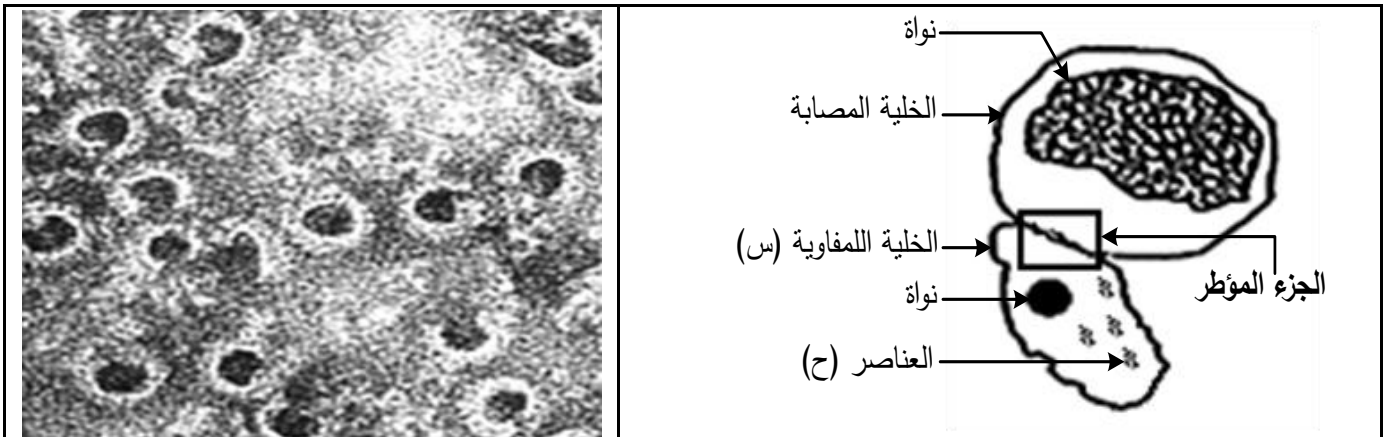
III- مما سبق ومن معارفك أنجز رسما تخطيطيا تفصيليا تُبرز فيه مراحل العلاقة بين المورثة ونتاج تعبيرها المورثي.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

تتحقق المحافظة على الذات من خلال إقصاء اللادات نتيجة تدخل خلايا مناعية نوعية وجزئيات بروتينية متخصصة.

I- يبيّن الشكل (أ) من الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لصورة تبيّن نشاط خلية لمفاوية (س) عقب دخول فيروس إلى

العضوية، أما الشكل (ب) فيمثل مظهر سطح الغشاء الهبولي للخلية المصابة الناتج عن نشاط الخلية للمفاوية (س).



الشكل (ب)

الوثيقة (1)

الشكل (أ)

1- تعرّف على الخلية للمفاوية (س) والعناصر (ح).

2- أ- أنجز رسماً تخطيطياً على المستوى الجزيئي للجزء المؤثر في الشكل (أ) للوثيقة (1).

ب- اشرح نشاط الخلية للمفاوية (س) الذي نتج عنه مظهر الغشاء الهيولي الممثل في الشكل (ب).

II- تنتج الخلية (س) عن تطور خلية لمفاوية سابقة، ولمعرفة هذه الخلية للمفاوية وشروط تطورها تعطى النتائج التجريبية المبينة في الوثيقة (2) حيث:

- يمثل الجدول نتائج تطور عدد اللمفاويات LT_4 ، LT_8 ، LB والخلية (س) في العقدة للمفاوية القريبة من مكان دخول الفيروس.

- يمثل الشكل (أ) تغيرات عدد خلايا الـ LT_8 في طحال فأر طبيعي وفأرين طافرين أحدهما يحقن بـ IL_2 (الأنترلوكين 2) علماً أن الطفرة تصيب مورثة $CMHII$.

- يمثل الشكل (ب) نتائج قياس نسبة تخريب الخلايا المصابة بالفيروس عند الفأر الطبيعي والفأر الطافر الذي لم يعالج بالأنترلوكين 2 (IL_2).

20	15	10	5	0	الزمن بعد الإصابة (أيام)
14350	14500	15000	5000	850	عدد الخلايا للمفاوية (و.ت)
					LT_4
					LT_8
					LB
					الخلية (س)

الجدول

الشكل (ب)

الشكل (أ)

الوثيقة (2)

1- بين مصدر الخلية (س) باستغلال نتائج جدول الوثيقة (2).

2- أ- حلّل الشكل (أ) من الوثيقة (2).

ب- فسّر النتائج المحصل عليها في الشكل (ب) للوثيقة (2).

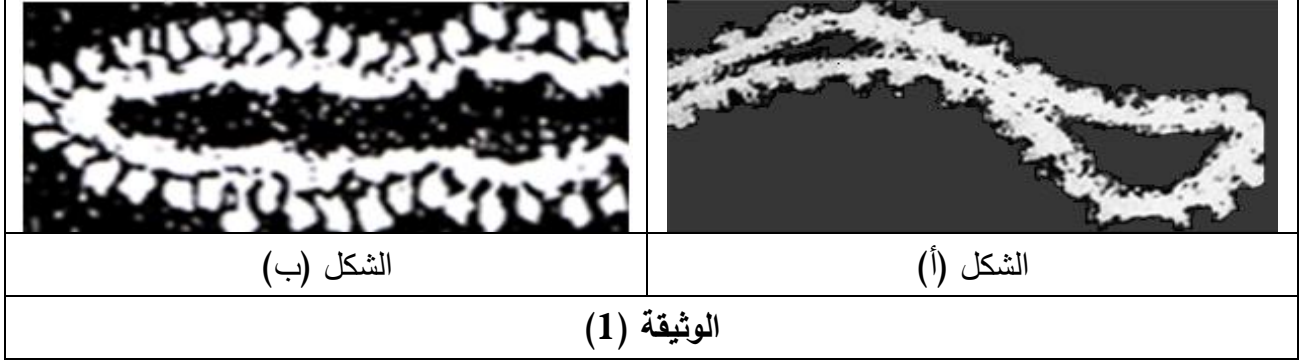
ج- ما هي المعلومات المستخلصة من الشكلين (أ) و (ب) للوثيقة (2)؟

III- ممّا سبق ومن معلوماتك بين في نص علمي مراحل الاستجابة المناعية التي تتوسطها الخلايا للمفاوية (س).

التمرين الثالث: (07 نقاط)

لغرض فهم الآليات المؤدية إلى إنتاج الـ ATP في الخلية نُقترح الدراسة التالية:

I- أِخذْ شكلا الوثيقة (1) بالمجهر الالكتروني حيث يمثل الشكل (أ) جزءً من تيلاكوييد الصانعة الخضراء بينما يمثل الشكل (ب) جزءً من الغشاء الداخلي للميتوكوندري.



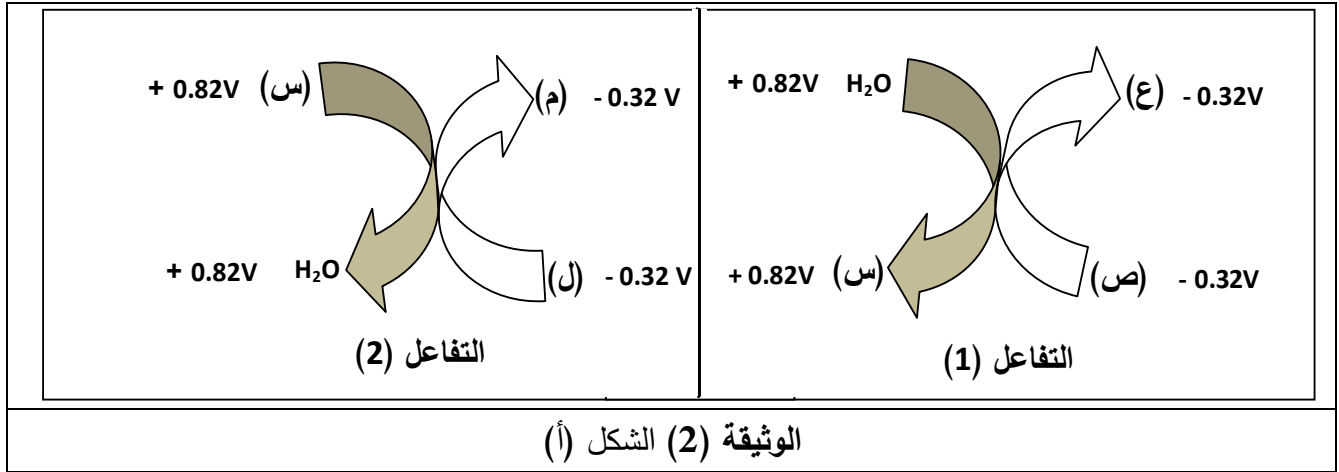
1- حدّد نوع الخلية التي يتواجد بها الشكلان (أ) و (ب) معا.

2- أ- ترجم كل من شكلي الوثيقة (1) إلى رسم تخطيطي عليه البيانات اللازمة.

ب- سمّ الآلية التي تسمح بتركيب الـ ATP في كل من شكلي الوثيقة (1).

II- يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) مخططا يلخص تفاعلات الأكسدة والإرجاع التي تحدث على مستوى البُنيتين

الممثلتين في شكلي الوثيقة (1)، حيث تدل القيم العددية المعطاة بالفولط (V) على كمون الأكسدة والإرجاع.



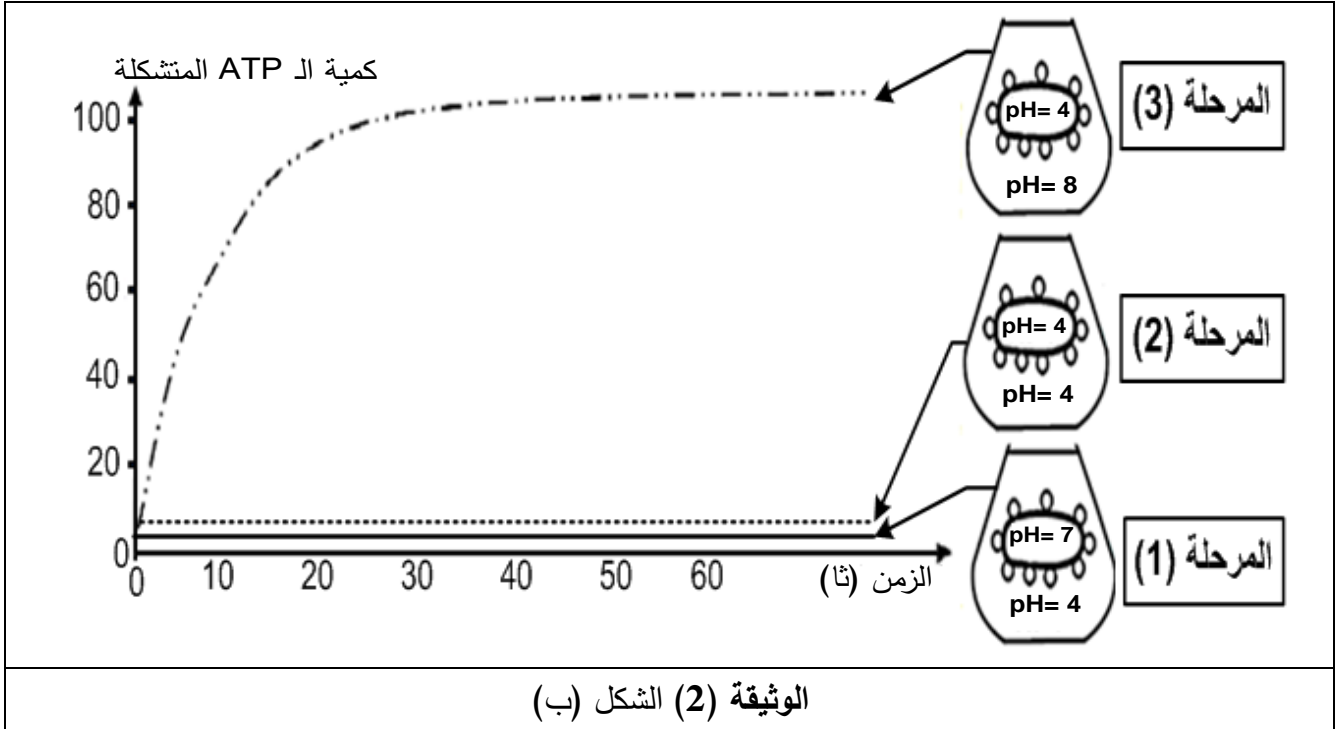
1- أ- تعرّف على المركبات الكيميائية الممثلة بالأحرف (س، ص، ع، ل، م) في الشكل (أ) للوثيقة (2).

ب- حدّد بدقة على المستوى الجزيئي مقر حدوث كل من التفاعلين (1) و (2).

ج- عيّن التفاعل الذي يتطلب حدوثه طاقة من مصدر خارجي. علّل إجابتك ميّنا مصدر هذه الطاقة.

2- يرافق دائما حدوث التفاعلين (1) و (2) تركيب الـ ATP وإلبراز ذلك تجرى تجربة على تيلاكوييدات معزولة في

الظلام في وسط غني بـ ADP و Pi والشكل (ب) للوثيقة (2) يظهر شروطها ونتائجها.



- أ- حلّل نتائج الشكل (ب) للوثيقة (2). ماذا تستنتج؟
- ب- علّل ثبات كمية الـ ATP المتشكلة في المرحلة (3).
- ج- حدّد بدقة مصير الـ ATP المتشكل على مستوى الصانعة الخضراء.
- د- ما هي النتائج التي يمكن الحصول عليها إذا أعدنا التجربة السابقة على حويصلات مُغلقة للغشاء الداخلي للميتوكوندري في نفس الشروط التجريبية السابقة؟
- 3- أوجد العلاقة بين التفاعلين (1) و (2) وتركيب الـ ATP.
- III- مما سبق ومن معلوماتك قارن في جدول بين آلية تركيب الـ ATP على مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري وعلى مستوى تيلاكويد الصانعة الخضراء.

انتهى الموضوع الأول

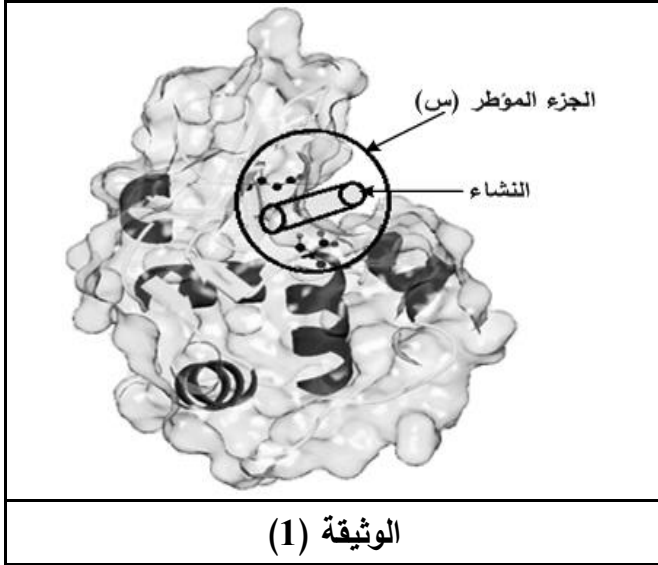
الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على 05 صفحات (من الصفحة 6 من 10 إلى الصفحة 10 من 10)

التمرين الأول: (06 نقاط)

يُعتبرُ النشاط الإنزيمي مظهراً من مظاهر التخصص الوظيفي للبروتينات والذي يرتبط أساساً ببنيتها الفراغية ويتم وفق شروط ملائمة لحياة الخلية.

I- النشاء سكر معقد يُحلَّلُ تدريجياً على مستوى الأنبوب الهضمي بتدخل إنزيمات نوعية مثل: الأميلاز، α غلوكوزيداز



والمالتاز، ليصبح في النهاية سكرًا بسيطاً (غلوكوز) الذي يُمتص على مستوى الزغبات المعوية.

- تمثل الوثيقة (1) البنية الفراغية لإنزيم الأميلاز (أحادي السلسلة الببتيدية) أُخذت عن مبرمج محاكاة Rastop.

1- ماذا يمثل الجزء المؤطر (س)؟ علّل إجابتك.

2- أ- تعرّف على المستوى البنائي لجزيئة الأميلاز مع التعليل.

ب- اذكر الروابط الكيميائية المساهمة في ثبات هذه البنية.

II- 1- للتعرف على أهمية الجزء المؤطر (س) في نشاط إنزيم الأميلاز أُجريت المراحل التجريبية التالية:

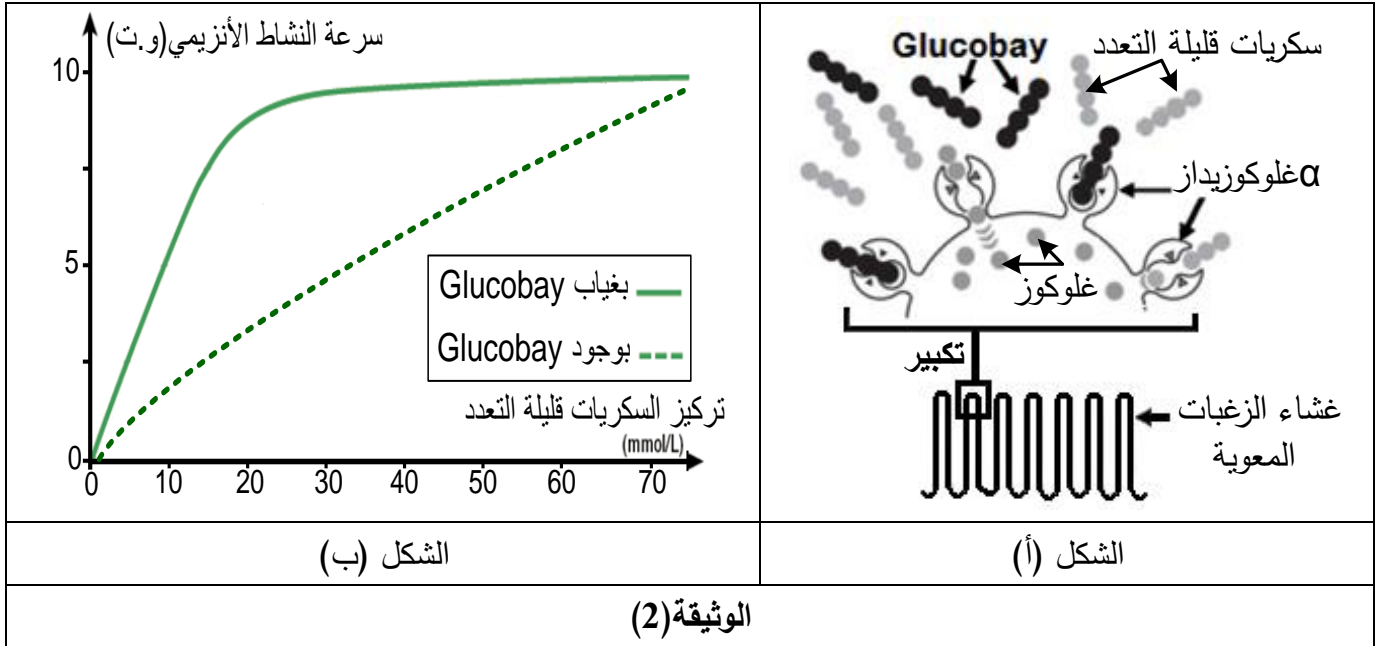
النتائج التجريبية		الشروط التجريبية	مراحل التجربة
إمهاء النشاء	تثبيت النشاء		
+	+	أميلاز طبيعي (غير طافر) + نشاء	①
+	+	أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Thr 52) + نشاء	②
-	-	أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Trp 58) + نشاء	③
-	+	أميلاز طافر (تغير الحمض الأميني Asp 197) + نشاء	④

أ- قسّر النتائج التجريبية.

ب- ماذا تستخلص بخصوص الجزء المؤطر (س)؟

2- يتواجد إنزيم α غلوكوزيداز (α - Glucosidase) على مستوى غشاء خلايا الزغبات المعوية يُحول السكريات قليلة التعدد إلى غلوكوز الذي ينتقل إلى الدم كما هو ممثل في الشكل (أ) من الوثيقة (2)، مما يسبب ارتفاع نسبة السكر في الدم عند المصابين بالداء السكري، ولتفادي ذلك يستعمل Glucobay كعلاج.

أما الشكل (ب) من الوثيقة (2) فيمثل تغير نشاط إنزيم α غلوكوزيداز بوجود وبغياب مادة Glucobay.



أ- حَلِّ منحنِي الشكل (ب) من الوثيقة (2). ماذا تستنتج؟

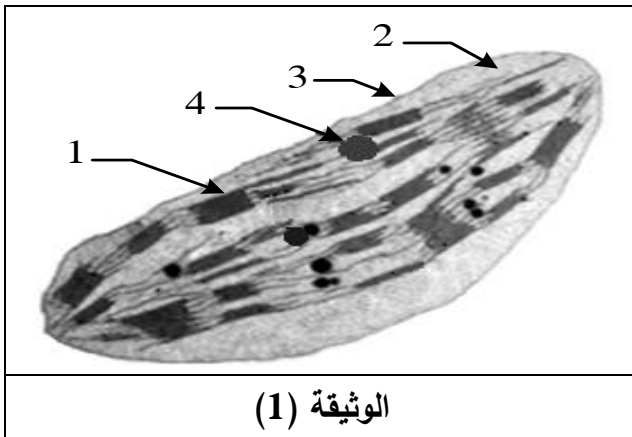
ب- فسّر معتمداً على الوثيقة (2) كيف يعمل هذا الدواء على تخفيض نسبة السكر في دم المصاب.

III- انطلاقاً مما سبق بيّن كيف يكتسب الأنزيم تخصصه الوظيفي.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

تمتلك الخلية عضيات يتم على مستواها ظواهر طاقوية ضرورية لحياتها، والدراسة التالية تهدف لتوضيح بعض جوانب ذلك على مستوى ما فوق البنية الخلوية.

I-1- تمثل الوثيقة (1) ما فوق البنية الخلوية لعضية تعتبر مقر مجموع التفاعلات الكيميائية التي تحدث أثناء تحويل



الوثيقة (1)

الطاقة خلال ظاهرة بيولوجية معينة.

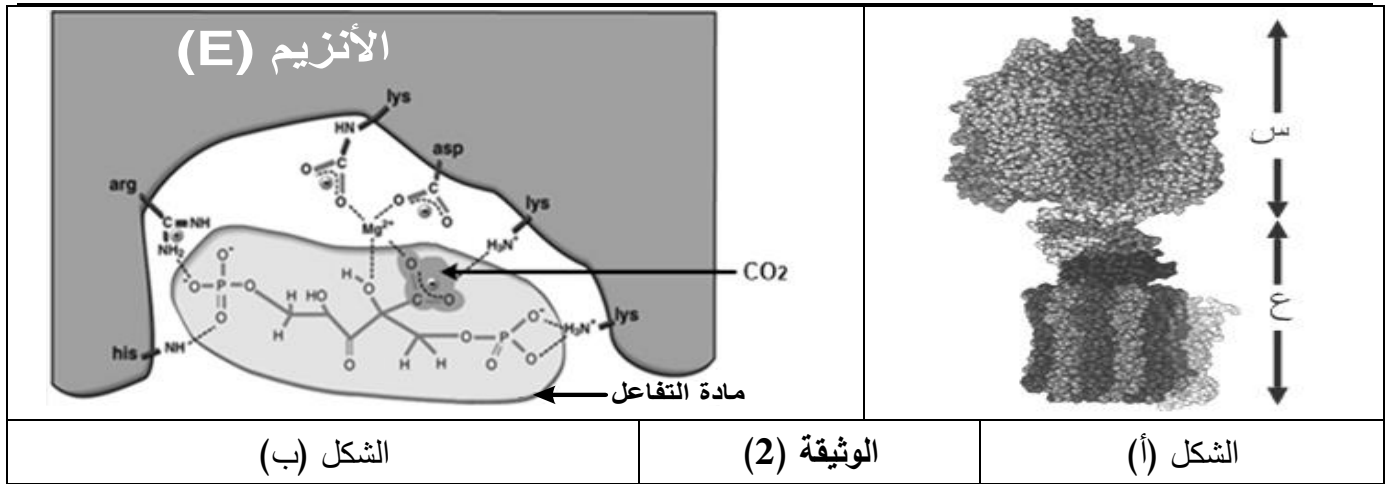
أ- تعرّف على هذه العضية.

ب- اكتب بيانات العناصر المرقمة.

2- أ- حدّد نمط التحويل الطاقوي الذي يحدث على مستوى هذه العضية.

ب- ما هي الظاهرة البيولوجية المعنية؟ اكتب معادلتها الإجمالية.

II- يؤدي كل من العنصر (1) و(2) للوثيقة (1) وظيفة خاصة في سيرورة الظاهرة المدروسة بفضل تركيبهما الجزيئي النوعي، يمثل الشكل (أ) للوثيقة (2) جزيئة من العنصر (1) بينما الشكل (ب) من الوثيقة (2) يوضّح أحد أنزيمات العنصر (2) أثناء نشاطه.



1- تُنشط جزيئة الشكل (أ) تفاعلا أساسيا خلال مرحلة من الظاهرة المدروسة.

أ- تعرّف على جزيئة الشكل (أ) محدّدا طبيعتها الكيميائية.

ب- سمّ المرحلة المعنية واكتب معادلتها الكيميائية.

2- أُجريت تجربة على العنصر (1) من الوثيقة (1) في الظلام بوجود ADP و Pi بكمية كافية، المراحل والشروط

والنتائج موضحة في الجدول التالي:

المراحل	الشروط التجريبية	النتائج
①	. يوضع العنصر (1) من الوثيقة (1) وسطه الداخلي حامضي في وسط قاعدي.	. تدفق H^+ . تركيب الـ ATP
②	. يوضع العنصر (1) من الوثيقة (1) وسطه الداخلي حامضي في وسط حامضي بنفس درجة الحموضة.	. عدم تدفق H^+ . عدم تركيب الـ ATP
③	. نعيد المرحلة (1) بعد نزع الجزء (س) لجزيئة الشكل (أ).	. تدفق H^+ . عدم تركيب الـ ATP
④	. نعيد المرحلة (1) مع إضافة Fluoro-aluminate (FAL) التي ترتبط في مكان تثبيت الـ ADP على مستوى الجزء (س) لجزيئة الشكل (أ).	. تدفق H^+ . عدم تركيب الـ ATP
⑤	. نعيد المرحلة (1) مع إضافة dicyclohexylcarbodiimide (DCCD) التي ترتبط بالجزء (ع) لجزيئة الشكل (أ).	. عدم تدفق H^+ . عدم تركيب الـ ATP

أ- علّل سبب إجراء التجربة في الظلام.

ب- ما هي المعلومات المستخلصة من هذه النتائج التجريبية؟

3- يتدخل الأنزيم (E) للشكل (ب) من للوثيقة (2) في المرحلة التي تلي المرحلة السابقة في الظاهرة المدروسة.

أ- تعرّف على الأنزيم (E) ثم حدّد مادة تفاعله (الركيزة S) والنتائج المتحرر (P).

ب- حدّد المرحلة التي يتدخل فيها الأنزيم (E).

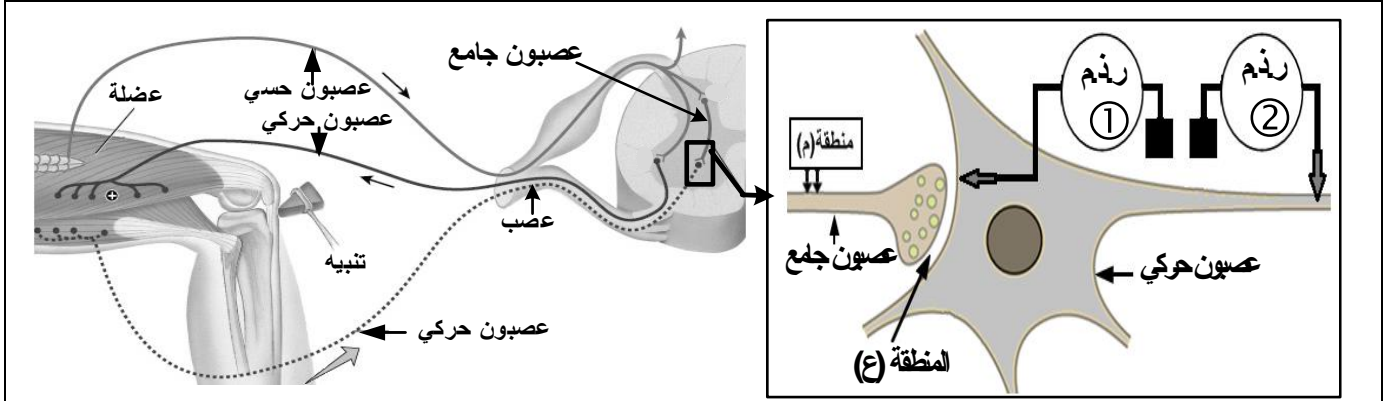
ج- يتوقف استمرار عمل الأنزيم (E) على نشاط جزيئة الشكل (أ)، بيّن ذلك وحدد دور الأنزيم (E) في هذه الظاهرة.

III- من معلوماتك ومما سبق، وضح برسم تخطيطي آلية تحويل الطاقة خلال الظاهرة البيولوجية المدروسة.

التمرين الثالث: (07 نقاط)

يتطلب التنسيق على مستوى العضوية تثبيط الرسالة العصبية عند أنواع من المشابك بتدخل مبلغات عصبية طبيعية، لكن الاستعمال المفرط لبعض المواد الكيميائية يؤدي إلى اختلال عمل هذه المشابك.

I- يبين الشكل (أ) من الوثيقة (1) رسماً تخطيطياً للعصبونات المتدخلة أثناء المنعكس العضلي وتفاصيل الجزء المؤطر للمشبك بين العصبون الجامع والعصبون الحركي، الذي أجريت عليه سلسلة تجارب شروطها ونتائجها ممثلة في الشكل (ب) للوثيقة (1).



الشكل (أ)

الشروط			النتائج
حقن كمية كافية من GABA في المنطقة (ع)	حقن كمية كافية من الأستيل كولين (ACh) في المنطقة (ع)	تنبيه فعال في المنطقة (م)	
			التسجيل على مستوى راسم ذبذبات مهبطي (ر. ذ. م ①)

الشكل (ب)

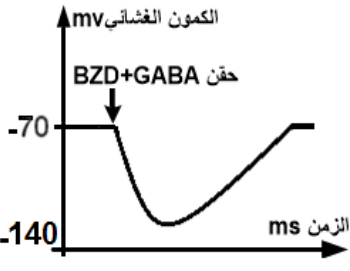

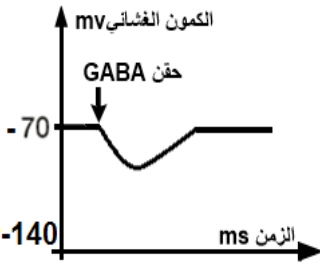
الوثيقة (1)

1-أ- حلّ النتائج الممثلة في الشكل (ب) للوثيقة (1).

ب- ما نوع المشبك بين العصبون الجامع والعصبون الحركي؟

2- اشرح أهمية تدخل هذا المشبك في تنسيق عمل العضلتين المتضادتين خلال المنعكس العضلي.

II-التشنج العضلي حالة مرضية ناتجة عن تقلص عضلي حاد، تستعمل لعلاجها مادة الـ Benzodiazépine (BZD)، ولمعرفة آلية تأثيرها أُجريت على فأر سلسلة تجارب، نتائجها ممثلة في الوثيقة (2) مع العلم أن التسجيلات أُخذت من (ر. ذ. م ①) للشكل (أ) من الوثيقة (1).

المرحلة (3) حقن الـ BZD + GABA في المنطقة (ع)	المرحلة (2) حقن الـ BZD فقط في المنطقة (ع)	المرحلة (1) حقن الـ GABA فقط في المنطقة (ع)	الشروط النتائج
			التسجيلات في (ر. ذ. م ①)
106	00	54	عدد القنوات الغشائية المفتوحة
الوثيقة (2)			

1- أ- حلّل النتائج الممثلة في الوثيقة (2).

ب- فسّر نتائج المرحلة (1).

2- اقترح فرضية تفسيرية لتأثير مادة Benzodiazépine (BZD).

3- حُقنت المنطقة (ع) من الشكل (أ) للوثيقة (1) بتركيز متزايدة من BZD بوجود كمية كافية من GABA وتم قياس النسبة المئوية (%) لثبيت الـ GABA على القنوات الغشائية والنتائج ممثلة في الجدول التالي:

تركيز BZD المحقونة في المنطقة (ع) (نانومول)	0	5	50	100	200
النسبة المئوية لثبيت الـ GABA (%)	100	110	120	145	145

أ- هل هذه النتائج تؤكد صحة الفرضية المقترحة؟ علّل.

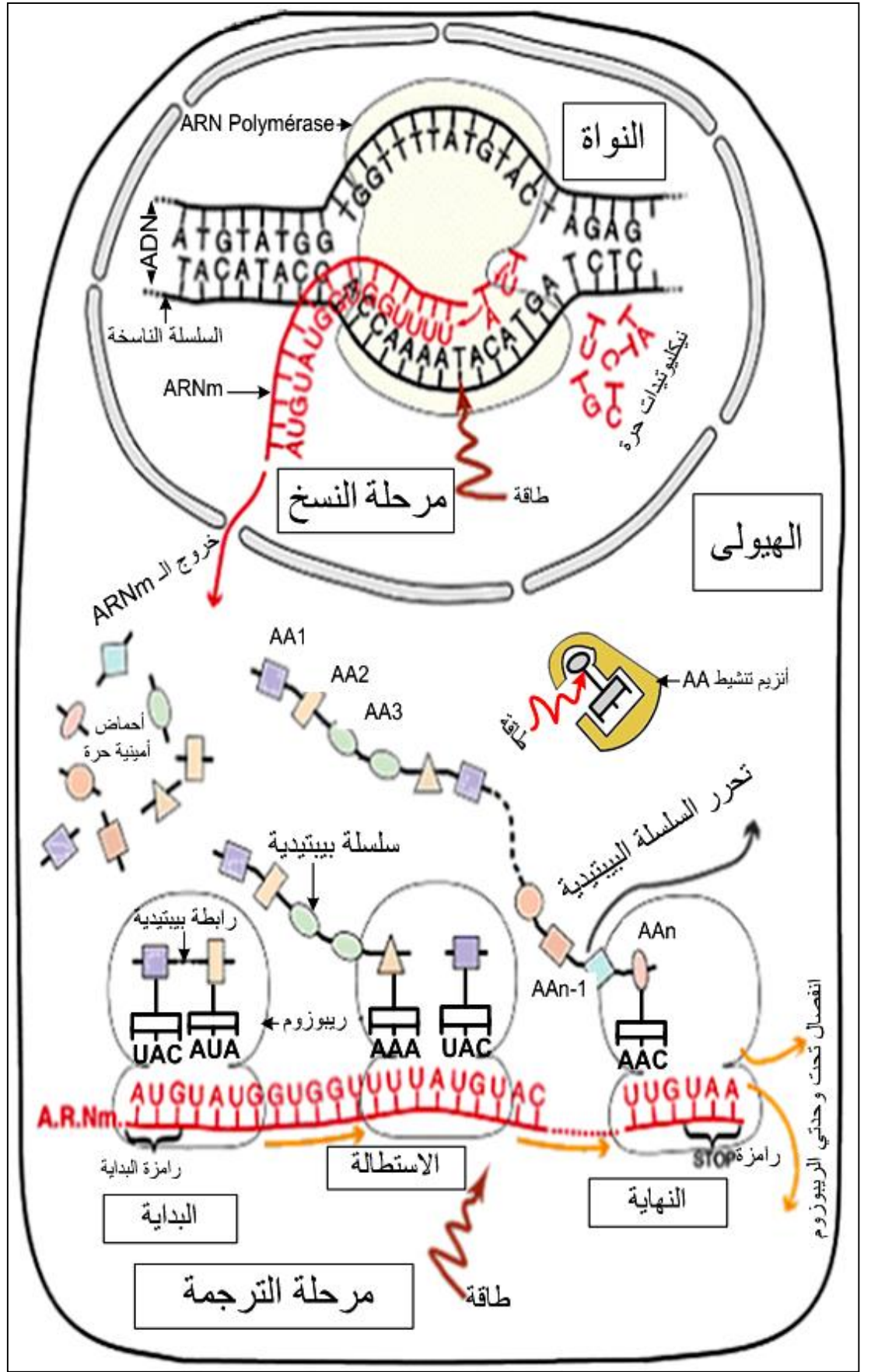
ب- اشرح إذن لماذا تستعمل مادة BZD في معالجة التشنج العضلي.

III - من معارفك ومما استخلصته من هذه الدراسة، بيّن برسم تخطيطي وظيفي على المستوى الجزيئي آلية عمل المشبك بين العصبون الجامع والعصبون الحركي.

انتهى الموضوع الثاني

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
مجموع	مجزأة	
		التمرين الأول: (06 نقاط)
0.50	0.25 0.25	I-1-عنوان الشكل (أ): صورة مجهرية لمتعدد الريبوزوم (بوليزوم Polysome). - عنوان الشكل (ب): نموذج ثلاثي الأبعاد للـ ARNt
1.50	5×0.25 0.25	2- أ - البيانات المرقمة : 1- ريبوزوم، 2-ARNm، 3- روابط هيدروجينية، 4- موقع ارتباط الحمض الأميني، 5- رامزة مضادة. ب - توضيح العلاقة الوظيفية: ينقل الـ ARNt الأحماض الأمينية إلى الريبوزوم حيث يتم وضعها في السلسلة البيبتيدية حسب ترتيب الرموز في ARNm.
2.50	2×0.25 2×0.25 0.25 0.25 3×0.25 0.25	II-1- أ - جوانب المعالجة مع التعليل: - الاستنساخ. التعليل: لأن السلسلة (س) المتحصل عليها تتمثل في الـ ARNm. - الترجمة. التعليل: لأن السلسلة (ع) المتحصل عليها تتمثل في السلسلة البيبتيدية. ب- تحديد وحدة الشفرة الوراثية مع التعليل: وحدة الشفرة الوراثية : ثلاث نكليوتيدات متتالية تُشفر حمضا أمينيا واحدا تسمى الرامزة. التعليل: الجزء (a) من السلسلة (س) يحتوي 18 نكليوتيدة يوافقها 6 أحماض أمينية أي: $18 \div 3 = 6$ (يمكن أن يعلل باستعمال أي مورثة). ج - استخراج خصائص الشفرة الوراثية: - كل سلاسل ARNm تبدأ بالـ AUG التيتشفر للحمض الأميني Met (رامزة البداية). - ثلاث رموزات UAAUAGUGA لا تشفر لأي حمض أميني (راموزات توقف). - عدة رموزات يمكن أن تعبر عن حمض أميني واحد (الترادف). د - تمثيل قطعة المورثة (1) الموافقة للجزء (a) مع تحديد السلسلة الناسخة. <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"><p>→ إتجاه القراءة ←</p><p>ATG CGC GTC GAC TTT AAA</p><p>TAC GCG CAG CTG AAA TTT ← السلسلة الناسخة</p></div>
0.50	0.25 0.25	2- أ - حساب عدد الوحدات البنائية : طريقة الحساب: توجد 384 نكليوتيدة ننقص منها 3 نكليوتيدات للبدية و 3 نكليوتيدات خاصة بالتوقف. فتصبح: (384-6) ÷ 3 = 126 حمض أميني. ملاحظة: نفس طريقة حساب العدد ونفس الناتج بالنسبة لجميع السلاسل. ب - تبرير التخصص الوظيفي: بما أن السلاسل البيبتيدية متماثلة العدد في الأحماض الأمينية إذن تخصصها الوظيفي يعود إلى ترتيب ونوع الأحماض الأمينية ضمن السلسلة.

III- رسم التخطيطي التفصيلي لمراحل العلاقة بين المورثة والبروتين.



1

1

		التمرين الثاني: (07 نقاط)
0.50	0.25 0.25	I-1- الخلية للمفاوية (س) هي: LTC. - العناصر(ح): حوصلات بها جزيئات بروتينية تتمثل في البيرفورين وإنزيمات محللة.
		2- أ - الرسم التخطيطي: ملاحظة : يركز في التصحيح فقط على الجزء المؤطر في الشكل (أ) في الوثيقة (1) [موقع التعرف المزدوج بين المستقبل (TCR) الـ LTC والمعقد (بيبتيد مستضدي - CMH I) للخلية المصابة].
1.50	1	
	2x0.25	ب - شرح نشاط الخلية للمفاوية(س): - تحرير البيرفورين في الفراغ الموجود بين غشائي الـ LTC والخلية المصابة. - تكاثف جزيئة البيرفورين ضمن غشاء الخلية المصابة مشكلة ثقوبا تظهر على سطح الغشاء الهبولي.
0.50	0.50	II-1- تبيان مصدر الخلية LTC: إن زيادة عدد خلايا LTC تزامن مع انخفاض عدد خلايا LT8 مباشرة وهذا يدل على أن LTC تنتج عن تمايز LT8.

<p>2 - أ - تحليل الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) عدد LT8 في طحال فأر طبيعي وآخر يعاني من تشكّل CMHII طافر حيث نلاحظ:</p> <p>- قبل الإصابة بالفيروس: يكون عدد الخلايا LT8 متساوي ومنخفض القيمة 20 (و.ت) في كل من الفأرين العادي والطافر.</p> <p>- بعد الإصابة بالفيروس: في الفأر الطافر غير المحقون بالأنترلوكين 2 نسجل ثبات عدد خلايا LT8 عند القيمة الأصلية 20 (و.ت) بينما يرتفع عددها بشكل كبير ليصل إلى 60 (و.ت) عند كل من الفأر الطبيعي والفأر الطافر المحقون بالأنترلوكين 2.</p> <p>ب - تفسير النتائج المحصل عليها في الشكل (ب):</p> <p>عند الفأر الطبيعي: يُفسر ارتفاع نسبة تخريب الخلايا المصابة بتمايز LT8 إلى LTC بواسطة الأنترلوكين 2 الذي تفرزه LTh المتميزة عن LT4 بعد تعرفها المزدوج على المعقد (بيبتيد مستضدي - CMH II) الذي تقدمه الخلايا العارضة (CPA).</p> <p>عند الفأر الطافر: يُفسر انخفاض نسبة تخريب الخلايا المصابة بسبب غياب الأنترلوكين 2 نتيجة حدوث الطفرة التي أدت إلى تغيّر بنية CMH II للخلايا العارضة (CPA) مما يعيق حدوث التعرف المزدوج للـ LT4.</p> <p>ج- المعلومات المستخلصة من الشكلين (أ) و (ب) هي:</p> <p>- تكاثر وتمايز LT8 إلى LTC يتطلب وجود خلايا مصابة ووجود الأنترلوكين 2 (المحفز).</p> <p>- إفراز الأنترلوكين 2 يتطلب سلامة CMHII كنظام تعرف عند الخلايا العارضة (CPA).</p>	<p>2x0.50</p> <p>2x0.75</p> <p>2x0.25</p>	<p>3</p>
<p>III - النص العلمي لمراحل الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلوية. يتضمن ما يلي:</p> <p>- مرحلة الانتخاب اللّميّ لا LT8 و LT4 عن طريق الخلية المصابة والخلية العارضة (CPA).</p> <p>- مرحلة تكاثر وتمايز اللّمات المنتخبة (LT4 إلى LTh) و (LT8 إلى LTC).</p> <p>- تكاثر وتمايز اللّمات المنتخبة يراقب بواسطة الأنترلوكين 2 الذي تفرزه LTh.</p> <p>- مرحلة التنفيذ تأثير LTC بواسطة البرفورين والإنزيمات المحللة المؤدية لتخريب الخلايا المصابة.</p>	<p>6x0.25</p>	<p>1.50</p>
<p>التمرين الثالث: (07 نقاط)</p>		
<p>0.25</p>	<p>0.25</p>	<p>I-1- تحديد نوع الخلية: خلية نباتية يخضورية (ذاتية التغذية).</p>
<p>1</p>	<p>2x0.25</p>	<p>2-أ- الرسم التخطيطي للشكلين (أ) و (ب):</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> <p>كروية منخبة</p>  <p>نواقل السلسلة التنفسية</p> <p>كروية منخبة</p> <p>الفراغ بين الغشائين</p> <p>الغشاء الداخلي</p> <p>رسم تخطيطي للغشاء الداخلي للميتوكوندري</p> </div> <div> <p>كروية منخبة</p>  <p>نواقل السلسلة التركيبية الضوئية</p> <p>كروية منخبة</p> <p>تجويف الثيلاكويد</p> <p>غشاء الثيلاكويد</p> <p>رسم تخطيطي للثيلاكويد</p> </div> </div>

	2x0.25	ب- تسمية الآلية: في الشكل (أ) الفسفرة الضوئية. في الشكل (ب) الفسفرة التأكسدية.
2.50	5x0.25	II-1- أ- التعرف على المركبات الكيميائية: المركب (س): O_2 . المركب (ع): $NADPH.H^+$. المركب (ص): $NADP^+$. المركب (ل): $NADH.H^+$. المركب (م): NAD^+ . ب- تحديد مقر التفاعلين:
	2x0.25	التفاعل (1): على مستوى السلسلة التركيبية الضوئية (نواقل الأكسدة والإرجاع) للتيلكوئيد. التفاعل (2): على مستوى السلسلة التنفسية (نواقل الأكسدة والإرجاع) للغشاء الداخلي للميتوكوندري.
	0.25	ج- تعيين التفاعل الذي يتطلب حدوثه طاقة ذات مصدر خارجي: التفاعل (1)
	0.25	التعليل: لأن انتقال الإلكترونات (è) يتم عكس تدرج كمون الأكسدة والإرجاع من الكمون المرتفع إلى الكمون المنخفض أي من الماء (H_2O) ذي كمون الأكسدة والإرجاع $+0.82 V$ إلى المستقبل النهائي للإلكترونات ($NADP^+$) ذي كمون الأكسدة والإرجاع $-0.32V$.
	0.25	تبيان المصدر الخارجي للطاقة: الطاقة الضوئية.
2	3x0.25	2- أ- تحليل نتائج الشكل (ب): تمثل المنحنيات تغير كمية الـ ATP المتشكلة بدلالة الزمن حيث: في المرحلة (1): حيث يكون PH تجويف التيلكوئيد مرتفعا و PH الوسط منخفضا، نسجل بقاء كمية الـ ATP المتشكلة منعدمة مع مرور الزمن. في المرحلة (2): حيث يكون PH تجويف التيلكوئيد متعادلا مع PH الوسط، نسجل بقاء كمية الـ ATP المتشكلة منعدمة مع مرور الزمن.
	0.25	في المرحلة (3): حيث يكون PH تجويف التيلكوئيد منخفضا و PH الوسط مرتفعا، نسجل ارتفاع كمية الـ ATP المتشكلة في الوسط ثم ثباتها ابتداءً من الثانية 30 إلى نهاية التجربة.
	0.25	الاستنتاج: يتطلب تشكل الـ ATP وجود تدرج في تركيز البروتونات (H^+) على جانبي غشاء التيلكوئيد حيث تجويف التيلكوئيد حامضي (تركيز H^+ مرتفع) وخارجه قاعدي (تركيز H^+ منخفض).
	0.25	ب- تليل ثبات كمية الـ ATP المتشكلة في المرحلة (3): لزوال تدرج تركيز البروتونات على جانبي غشاء التيلكوئيد نتيجة خروجها من تجويف التيلكوئيد إلى الوسط فيصبح تركيزها متساوي مع الوسط ($[H^+]_{التجويف} = [H^+]_{الوسط}$).
	2x0.25	ج- تحديد مصير الـ ATP المتشكل على مستوى الصانعات الخضراء: - يُستهلك في تنشيط (فسفرة) APG الذي يرجع إلى PGaL. - يُستهلك في تجديد Rudip (المستقبل الأول لـ CO_2).
0.25	د- النتائج المتحصل عليها في حالة حوصلات الغشاء الداخلي للميتوكوندري: نحصل على نفس نتائج حالة التيلكوئيد.	

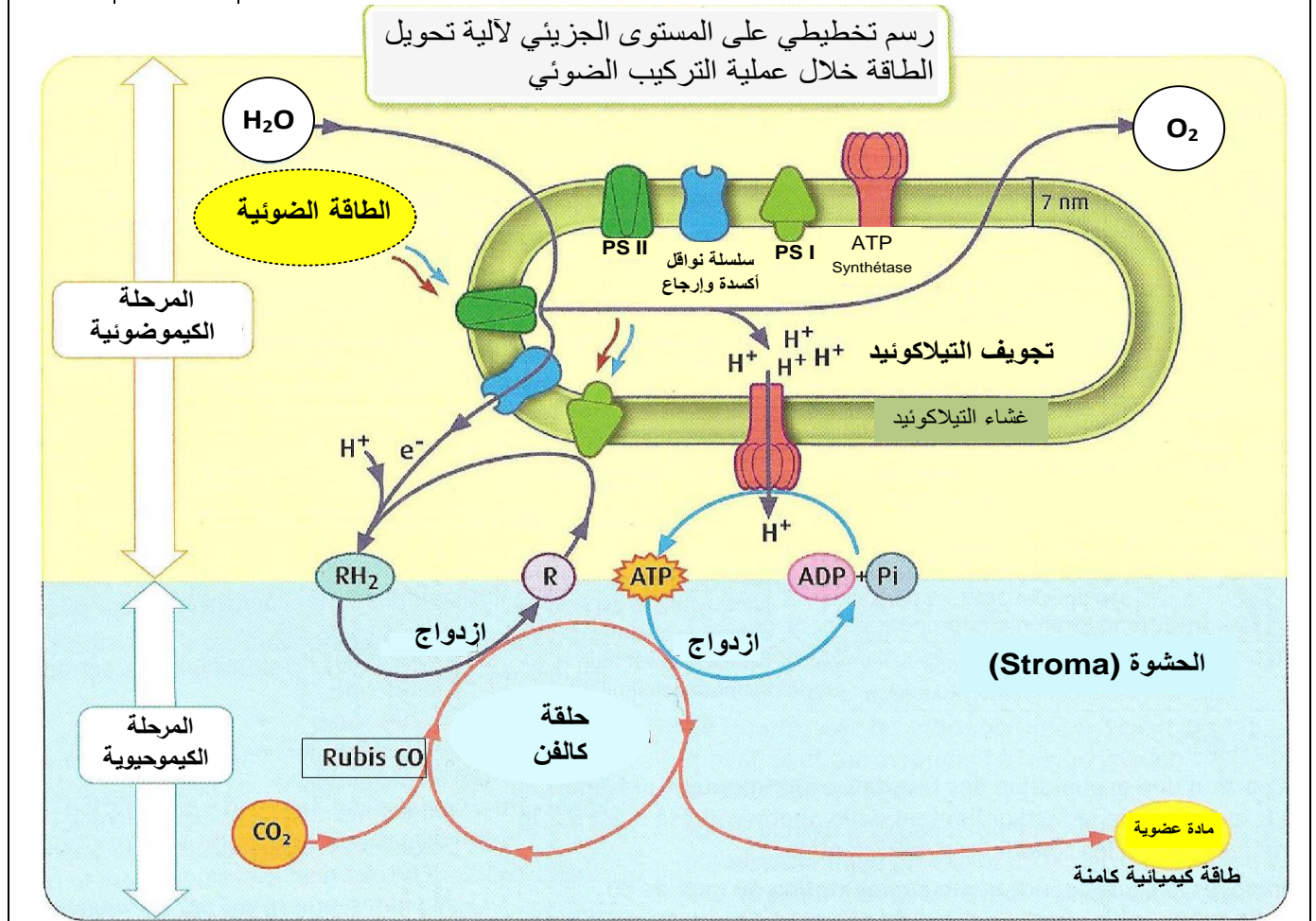
0.50	2x0.25	<p>3- إيجاد العلاقة بين التفاعلين (1) و (2) وتركيب الـATP:</p> <p>- يصاحب نقل الإلكترونات (e⁻) على طول سلسلة الأكسدة والإرجاع تراكم البروتونات محدثاً تدرج كهروكيميائي على جانبي غشاء التيلاكويد والغشاء الداخلي للميتوكوندري مما يسمح بتدفق (H⁺) البروتونات عبر الكريات المذنبية التي تستغل الطاقة المتحررة في فسفرة الـADP (تركيب الـATP).</p>														
0.75	3x0.25	<p>III- المقارنة بين آلية تركيب الـATP على مستوى الغشائين:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>أوجه المقارنة</th> <th>آلية تركيب الـATP في التيلاكويد</th> <th>آلية تركيب الـATP في الغشاء الداخلي</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>معطي الإلكترونات</td> <td>الماء (H₂O)</td> <td>FADH₂ و NADH.H⁺</td> </tr> <tr> <td>مستقبل الإلكترونات</td> <td>NADP⁺</td> <td>O₂</td> </tr> <tr> <td>الآلية الفيزيائية المتحكمة في نقل الإلكترونات</td> <td> <p>- تناقص كمون الأكسدة والإرجاع بفضل الطاقة الضوئية من PSII إلى T₁ ومن PSI إلى T'₁</p> <p>- تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من T₁ إلى PSI ومن T'₁ إلى NADP⁺ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p> </td> <td> <p>تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من NADH.H⁺ و FADH₂ إلى O₂ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p> </td> </tr> </tbody> </table>			أوجه المقارنة	آلية تركيب الـATP في التيلاكويد	آلية تركيب الـATP في الغشاء الداخلي	معطي الإلكترونات	الماء (H ₂ O)	FADH ₂ و NADH.H ⁺	مستقبل الإلكترونات	NADP ⁺	O ₂	الآلية الفيزيائية المتحكمة في نقل الإلكترونات	<p>- تناقص كمون الأكسدة والإرجاع بفضل الطاقة الضوئية من PSII إلى T₁ ومن PSI إلى T'₁</p> <p>- تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من T₁ إلى PSI ومن T'₁ إلى NADP⁺ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p>	<p>تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من NADH.H⁺ و FADH₂ إلى O₂ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p>
أوجه المقارنة	آلية تركيب الـATP في التيلاكويد	آلية تركيب الـATP في الغشاء الداخلي														
معطي الإلكترونات	الماء (H ₂ O)	FADH ₂ و NADH.H ⁺														
مستقبل الإلكترونات	NADP ⁺	O ₂														
الآلية الفيزيائية المتحكمة في نقل الإلكترونات	<p>- تناقص كمون الأكسدة والإرجاع بفضل الطاقة الضوئية من PSII إلى T₁ ومن PSI إلى T'₁</p> <p>- تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من T₁ إلى PSI ومن T'₁ إلى NADP⁺ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p>	<p>تزايد كمون الأكسدة والإرجاع من NADH.H⁺ و FADH₂ إلى O₂ (وفق تدرج كمون الأكسدة والإرجاع)</p>														

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموع	مجزأة	
التمرين الأول: (06 نقاط)		
0.50	0.25	I-1- الجزء المؤطر: الموقع الفعال.
	0.25	- التعليل: تثبيت الركيزة (النشاء) على مستوى التجويف المؤطر.
1.25	0.25	2- أ - التعرف على المستوى البنائي: بنية ثلثية
	0.25	- التعليل: سلسلة أحادية منطوية (بنية كروية) تظهر فيها بنيات ثانوية (حلزون α)
	3x0.25	ب- ذكر الروابط الكيميائية المساهمة في ثبات هذه البنية: - روابط هيدروجينية، روابط كبريتية، روابط شاردية، روابط (قوى) كارهة للماء.
1.5	4x0.25	II-1- أ - تفسير النتائج التجريبية: المرحلة 1: في الأنزيم الطبيعي تُثبت الركيزة (النشاء) على الموقع الفعال نتيجة التكامل البنيوي ويُحفز إمامتها.
		المرحلة 2: في الأنزيم الطافر (Thr 52) يُثبت الموقع الفعال الركيزة نتيجة التكامل البنيوي ويُحفز إمامتها لأن (Thr 52) الذي مسه التغيير ليس من الأحماض الأمينية للموقع الفعال.
		المرحلة 3: في الأنزيم الطافر (Trp58) لا يُثبت الموقع الفعال الركيزة نتيجة عدم التكامل البنيوي ولذا لم يُحفز إمامتها لأن (Trp58) الذي مسه التغيير ينتمي للأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال.
		المرحلة 4: في الأنزيم الطافر (Asp 197) يُثبت الموقع الفعال الركيزة (النشاء) نتيجة التكامل البنيوي ولكن لم يُحفز إمامتها لأن (Asp 197) الذي مسه التغيير ينتمي للأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال.
	0.50	ب - الاستخلاص بخصوص الجزء المؤطر (س): الموقع الفعال يتكون من أحماض أمينية، بعضها لتثبيت الركيزة (موقع للتثبيت) والبعض الآخر للتفاعل معها (موقع للتحفيز أو التفاعل).
1.25	2x0.25	2- أ - تحليل منحنيي الشكل (ب) من الوثيقة (2): يمثل المنحنيان تغير نشاط أنزيم α غلوكوزيداز بدلالة الزمن بوجود وغياب مادة Glucobay - بغياب مادة Glucobay تتزايد سرعة النشاط الأنزيمي بشكل حاد لتصل إلى سرعة أعظمية تقدر بـ 9 (و.ت) عند التركيز 25mmol ثم تثبت.
		- بوجود مادة Glucobay تقل سرعة نشاط الأنزيم عما كانت عليه في غيابها.
	0.25	الاستنتاج: مادة Glucobay تقلل سرعة نشاط أنزيم α غلوكوزيداز.

		ب - تفسير عمل مادة Glucobay : تعمل مادة Glucobay كمنافس للركيزة (السكر قليل التعدد) بسبب تماثل بنيتها الفراغية إذ تثبت على الموقع الفعال لإنزيم α غلوكوزيداز مانعة ارتباطه بالركيزة فتثبط إمامة السكر قليل التعدد مما يقلل نسبة السكر في الدم.
0.50		
1.50	3x0.5	III - كيفية إكتساب الأنزيم تخصصه الوظيفي: يتضمن النص العلمي ما يلي: - يمتلك الأنزيم موقعا فعالا يتميز بنية فراغية. - البنية الفراغية تتحدد بالروابط الكيميائية التي تنشأ بين الأحماض الأمينية المتوضمة في أماكن محددة ضمن السلسلة الببتيدية. - يُحدّد ترتيب ونوع وعدد الأحماض الأمينية للأنزيم بترتيب القواعد الأزوتية على مستوى المورثة
		التمرين الثاني: (07 نقاط)
1.25	0.25 4x0.25	I-1-أ- التعرف على العضية: الصانعة الخضراء. ب- كتابة بيانات العناصر المرقمة: 1 - تيلاكويد (كيس). 2 - الحشوة (Stroma). 3 - غلاف البلاستيدة. 4 - حبيبات نشاء.
0.75	0.25 0.25 0.25	2- أ- تحديد نمط التحويل الطاقوي الذي يحدث في الصانعة الخضراء: تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في المادة العضوية مخزنة في الروابط الكيميائية ب- الظاهرة البيولوجية المعنية: التركيب الضوئي. - كتابة المعادلة الإجمالية للظاهرة البيولوجية: $6CO_2 + 12H_2O \xrightarrow[\text{يخضور}]{\text{ضوء}} C_6H_{12}O_6 + 6O_2 + 6H_2O$
1	0.25 0.25 0.25 0.25	II-1- أ- التعرف على الجزيئة: هي الكرية المذنبة ATP synthétase. - الطبيعة الكيميائية للجزيئة: جزيئة بروتينية. ب- اسم المرحلة: المرحلة الكيموضوئية. - كتابة المعادلة الكيميائية للمرحلة الكيموضوئية: $12H_2O + 12NADP^+ + 18(ADP + Pi) \xrightarrow[\text{يخضور}]{\text{ضوء}} 12NADPH.H^+ + 18ATP + 6O_2$ تقبل المعادلة: $2H_2O + 2NADP^+ + ADP + Pi \xrightarrow[\text{يخضور}]{\text{ضوء}} 2NADPH.H^+ + ATP + O_2$
1.25	0.25	2- أ- تعلق سبب إجراء التجربة في الظلام: لمنع أكسدة الماء وانتقال (H+) التي تتم بوجود الضوء وبالتالي التحكم في الشروط التجريبية الخاصة بدرجة الـ pH.

		<p>ب- المعلومات المستخلصة من النتائج التجريبية:</p> <ul style="list-style-type: none"> • يتطلب تشكيل الـ ATP: - أن يكون pH داخل التيلاكوييد أصغر من pH الوسط الخارجي (وجود تدرج في تركيز H^+) - وجود وسلامة الكريات المذبذبة الأنزيم المركب للـ ATP • الكريات المذبذبة أنزيم ATP synthétase يشتمل على: - الجزء (ع) ممرا لتدفق H^+ نحو الحشوة. - الجزء (س) خاص بفسفرة الـ ADP.
	4x0.25	
	3x0.25	<p>3- أ- التعرف على الأنزيم (E): الريبولوز ثنائي الفوسفات كربوكسيلاز (RubisCO).</p> <ul style="list-style-type: none"> - مادة تفاعله (الركيزة S): الريبولوز ثنائي الفوسفات Rudip. - الناتج (P) المتحرر: جزيئتان من حمض الفوسفوغليسريك APG. <p>ب- المرحلة التي يتدخل فيها الأنزيم (E): المرحلة الكيموحيوية.</p> <p>ج- التبيان: تُنتج الكرية المذبذبة الـ ATP الضروري لتجديد ركيزة أنزيم RubisCO وهي Rudip.</p> <ul style="list-style-type: none"> - دور أنزيم RubisCO في عملية التركيب الضوئي: يُثَبَّت CO_2 في الحشوة فيدمج بذلك الكربون المعدني في المادة العضوية الناتجة عن التركيب الضوئي.
1.50	0.25	
	0.25	
	0.25	

1.25 5x0.25 III-الرسم التخطيطي:



التمرين الثالث: (07 نقاط)		
		<p>I - 1 - أ - تحليل النتائج:</p> <ul style="list-style-type: none"> • عند التنبه على مستوى المنطقة (م): - على مستوى ر.ذ.م ① يسجل إفراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكي (PPSI). - على مستوى ر.ذ.م ② يسجل حالة استقطاب غشاء الخلية بعد مشبكية (كمون راحة PR). • حقن كمية كافية من Ach في المنطقة (ع): - على مستوى ر.ذ.م ① يسجل حالة استقطاب في الغشاء بعد مشبكي (كمون راحة PR). - على مستوى ر.ذ.م ② يسجل حالة استقطاب غشاء الخلية بعد مشبكية (كمون الراحة PR). • حقن كمية كافية من GABA في المنطقة (ع): - على مستوى ر.ذ.م ① يسجل إفراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكي (PPSI). - على مستوى ر.ذ.م ② يسجل حالة استقطاب غشاء الخلية بعد مشبكية (كمون راحة PR). <p>ب- نوع المشبك بين العصبون الجامع والعصبون الحركي: هو مشبك مثبط.</p>
1.50	2x0.25 0.25 2x0.25 0.25	
0.50	0.50	<p>2- شرح أثر تدخل المشبك المثبط في تنسيق عمل العضلتين المتضادتين المنعكس العضلي: يحدث التنسيق في عمل العضلتين المتضادتين بتقلص العضلة المنبهة واسترخاء العضلة المضادة نتيجة تثبيط الرسالة العصبية على مستوى المشبك المثبط المفرز للـ GABA ولذا لا تنتقل الرسالة العصبية عبر العصبون المحرك المتصل بها.</p>
2	3x0.50 0.50	<p>II - 1 - أ - تحليل النتائج:</p> <p>المرحلة 1: - حقن الـ GABA فقط في المنطقة (ع): على مستوى ر.ذ.م ① يسجل إفراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكي (PPSI) مع انفتاح عدد من القنوات الغشائية يقدر بـ 54.</p> <p>المرحلة 2: - حقن الـ BZD فقط في المنطقة (ع): على مستوى ر.ذ.م ① تبقى حالة استقطاب في الغشاء بعد مشبكي (كمون راحة PR) وعدم انفتاح القنوات الغشائية.</p> <p>المرحلة 3: - حقن الـ BZD+GABA في المنطقة (ع): على مستوى ر.ذ.م ① يسجل إفراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكي (PPSI) بسعة أكبر ولمدة أطول مع انفتاح عدد كبير للقنوات الغشائية المقدر بـ 106.</p> <p>ب- تفسير نتائج المرحلة (1): إفراط استقطاب الغشاء بعد مشبكي (PPSI) سببه دخول Cl⁻ نتيجة انفتاح القنوات الغشائية الكميائية إثر تثبيط الـ GABA على مستقبلاته النوعية.</p>
0.50	0.50	<p>2- الفرضية التفسيرية لتأثير مادة BZD: تزيد مادة BZD من عدد جزئيات الـ GABA المُثَبِّتة على المستقبلات الغشائية النوعية مما يزيد من انفتاح عدد القنوات الغشائية الكميائية ومدتها فتزيد بذلك كمية Cl⁻ الداخلة (أي أن مادة BZD تدعيم عمل الـ GABA).</p>

3- أ - نعم هذه النتائج تؤكد صحة الفرضية المقترحة.

التعليل: نتائج الجدول توضح أن نسبة تثبيت GABA ترتفع بزيادة تركيز مادة BZD المحقونة

حتى تثبت كل جزيئات GABA على القنوات المتواجدة في وحدة المساحة من الغشاء بعد مشبكي

ب- شرح استعمال مادة BZD في معالجة التشنج العضلي:

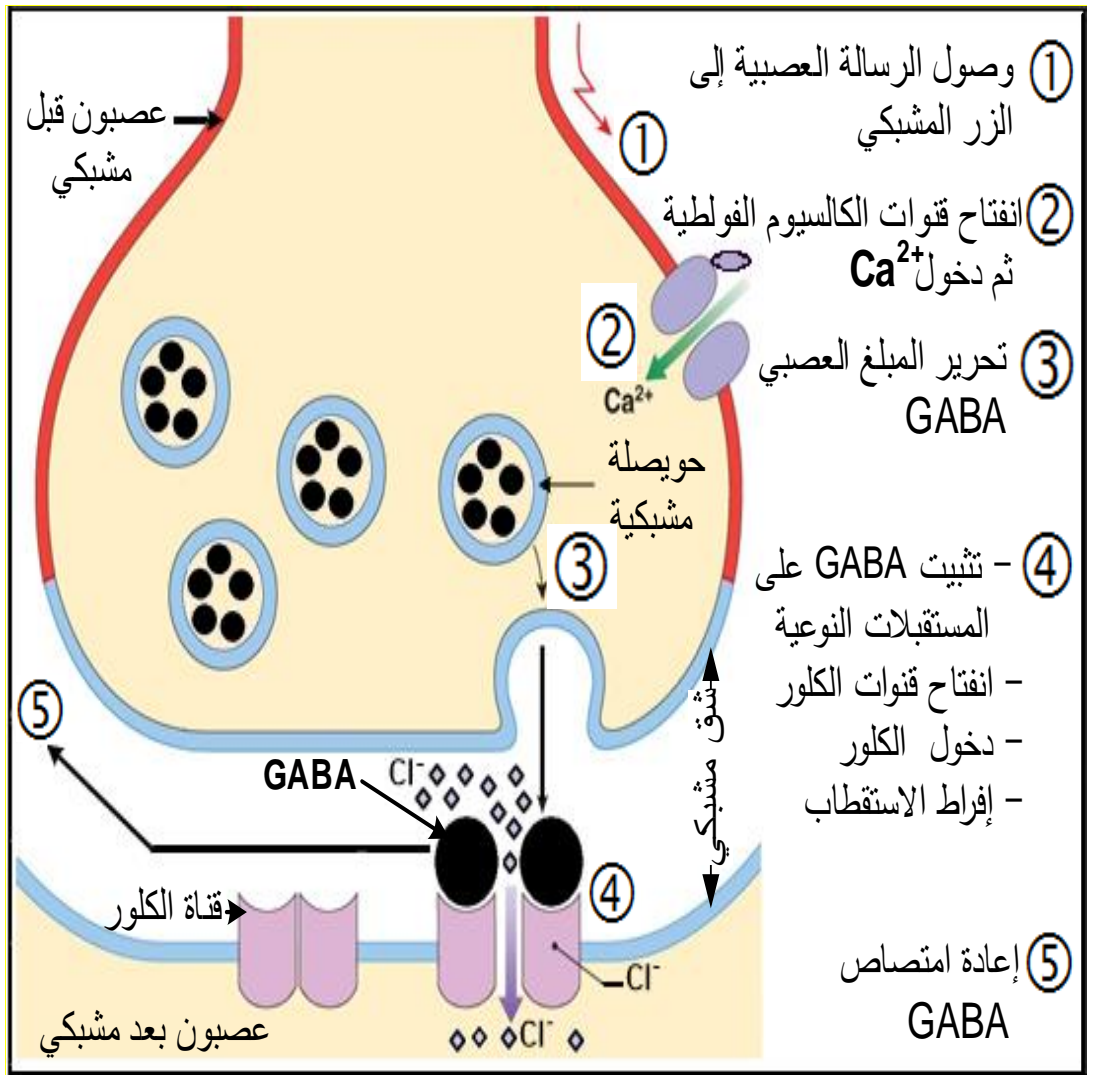
مادة BZD تؤثر على مستوى المشابك المثبطة حيث تدعم تأثير GABA بتضخيم سعة ومدة إفراط الاستقطاب فتكبح انتقال الرسالة العصبية إلى العضلات التي تبقى في حالة الاسترخاء لمدة طويلة.

1.25

0.50

0.25

III- رسم تخطيطي وظيفي لآلية عمل المشبك التنشيطي على المستوى الجزيئي.



1.25

5x0.25

رسم تخطيطي وظيفي على المستوى الجزيئي لآلية عمل المشبك التنشيطي