



دورة: 2019

## الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية وزارة التربية الوطنية

الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات امتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: علوم تجريبية

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

المدة: 04 سا و30 د

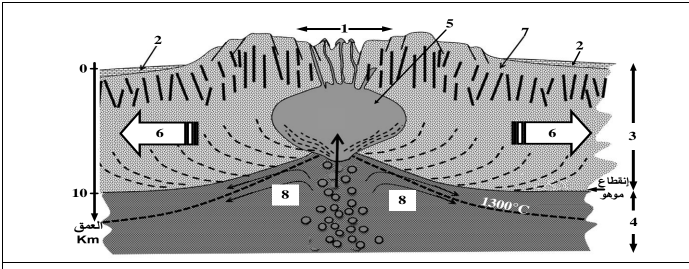
## على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

## الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (05) صفحات (من الصفحة 1 من 9 إلى الصفحة 5 من 9)

## التمرين الأول (05 نقاط):

لاَحَظَ الباحثون في مجال التكتونية أَنَّ البراكين الطفحية تنتشر على مستوى ظهرات وسط محيطية تَتْبَعِثُ منها لافا مُعتبَرة سائلة تعمل على تجديد القشرة المحيطية، فَفَسَّرُوا ذلك بانصهار بيريدوتيت المعطف (البرنس). ولدراسة ذلك تُقترحُ عليك الوثيقة التالية التي تُمَثِّلُ نموذجا للمغماتية المرتبطة بالظهرة وسط محيطية.



ملاحظة: يتطلب انصهار البيريدوتيت درجة حرارة 1300°C وضغط منخفض

1- تَعَرَّفُ على البيانات المرقمة من 1 إلى 8.

2-قَدِّمْ في نص علمي الأدلة التي تُبيّن أن مناطق التباعد مرتبطة بمغماتية نشطة مستغلا معطيات الوثيقة ومعلوماتك.

### التمرين الثاني (07 نقاط):

بَيَّنَتْ العديدُ من الدراسات أن النشاط الأنزيمي يتطلب بنية فراغية خاصة به تسمح بأداء وظيفة محددة.

فَهَلْ كل اختلاف في بنية الأنزيمات يؤدي حتما إلى اختلاف في وظائفها؟

#### الحزء الأول:

أَجْرَى فريقٌ من الباحثين دراسة تجريبية حول أنزيم غلوكوز أكسيداز (GO) عند فِطْرَيْ أسبرجيلوس (Aspergillus niger وبنيسليوم (Penicillium amagasakiense) والذي يحفز التفاعل الكيميائي التالي:

Glucose +  $O_2$  +  $H_2O$   $\rightarrow$  Acide gluconique +  $H_2O_2$ 

## اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة // الشعبة: علوم تجريبية // بكالوريا 2019

النتائج المتحصل عليها ممثلة في الوثيقة (1): حيث يُمَثِّلُ الشكل (أ) بعض الخصائص البنيوية لأنزيم GO عند الفطرين تم الحصول عليها بواسطة مبرمج راستوب (Rastop)، بينما يُبَيِّنُ الشكل (ب) تسلسل الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية لأنزيم GO عند كل فطر أُخِذَتْ من مبرمج أناجين (Anagène).

•(111	سطر الحِدث الله المبرية التاجين (magene	السياء المسياء المسياء		
وز أكسيداز GO	أنزيم غلوكم			
فطر البينيسليوم	فطر الأسبيرجيلوس			
587	581	عدد الأحماض الأمينية		
25	26	lpha عدد البنيات الثانوية		
24	71	عدد البنيات الثانوية β		
Cys <sub>168</sub> -Cys <sub>210</sub>	Cys <sub>164</sub> -Cys <sub>206</sub>	جسر ثنائي الكبريت		
Arg <sub>516</sub> ,His <sub>520</sub> ,His <sub>563</sub> ,Asp <sub>428</sub>	Arg <sub>512</sub> ,His <sub>516</sub> ,His <sub>559</sub> ,Asp <sub>424</sub>	الأحماض الأمينية للموقع الفعال		
	الشكل (أ)			
	5 520 525  I I I I I I I I I I I I I I I I I I I			
	545 550			
الشكل (ب)				
اله ثبقة (1)				

#### الوثيقة (1)

- 1- اسْتَخِرِجُ الخطوات العملية المتبعة التي تسمح بحل المشكلة المطروحة انطلاقا من معطيات الوثيقة (1).
  - 2- قَارِنْ بين الخصائص البنيوية لأنزيم GO عند الفطرين.

#### الجزء الثاني:

في دراسة مُكَمِّلَة، تَمَّ قياسُ النشاط الأنزيمي للغلوكوز أكسيداز بعد إحداث طفرات على مستوى الـ ADN المُشَفِّر له عند الفطرين السابقين وذلك مقارنة بالنشاط الأنزيمي للسلالة الطبيعية في الشروط الملائمة (2°25 و6=pH). النتائج المتحصل عليها في كل حالة ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).

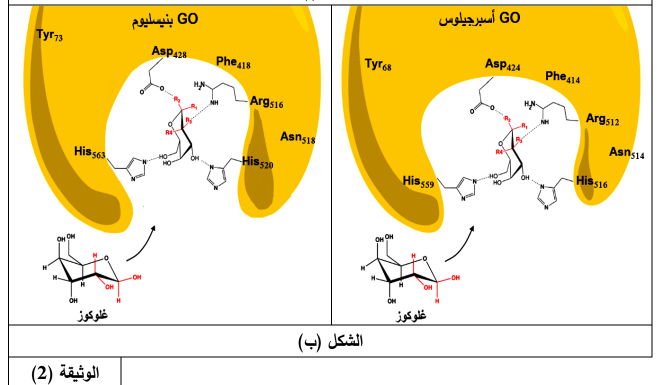
بينما يُمَتِّلُ الشكل (ب) من الوثيقة (2) بنية الموقع الفعال لأنزيم GO الطبيعي عند الفطرين.



اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة // الشعبة: علوم تجريبية // بكالوريا 2019

النتائج: السرعة	G	حماض الأمينية لأنزيم O	الأحماض الأمينية لأنزيم			
الأعظمية للنشاط	ناتج الاستبدال	عند Penicillium	عند Aspergillus	رقم ۱۱: ت		
الأنزيمي Vmax	عند السلالات الطافرة	(سلالة طبيعية)	(سلالة طبيعية)	التجربة		
100%		بدون طفرة	بدون طفرة	1		
32%	Phe	Tyr <sub>73</sub>	Tyr <sub>68</sub>	2		
7.2%	Ala	Asp <sub>428</sub>	Asp <sub>424</sub>	3		
1.1%	Ala	His <sub>520</sub>	His <sub>516</sub>	4		
3.5%	Gln	Arg <sub>516</sub>	Arg <sub>512</sub>	5		
58.2%	Thr	Asn <sub>518</sub>	Asn <sub>514</sub>	6		
		(i) le iti		•		

الشكل (أ)



1- فَسِّرُ النتائج التجريبية المحصل عليها باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2) ومن معلوماتك.

2-قَدِّمْ إجابة ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة في بداية التمرين انطلاقا مِمَّا توصلت إليه في هذه الدراسة.

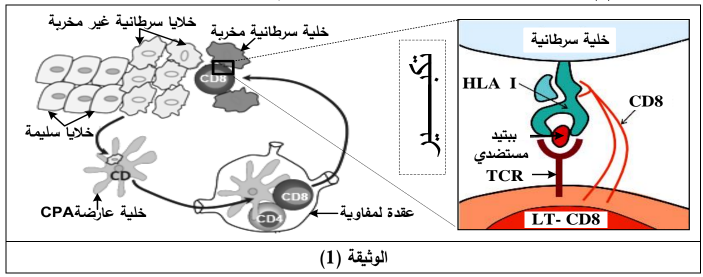
#### التمرين الثالث (08 نقاط):

يَعْمَلُ الجهاز المناعي في الحالة الطبيعية على تخريب الخلايا السرطانية بتدخل عناصر مناعية جزيئية وخلوية فاعلة. تُطَوِّرُ الخلايا الورمية في المراحل المتقدمة للسرطان آلياتٍ للإِفْلَاتِ من الجهاز المناعي، فتفقد بذلك الذات القدرة على مقاومة المرض.



### الجزء الأول:

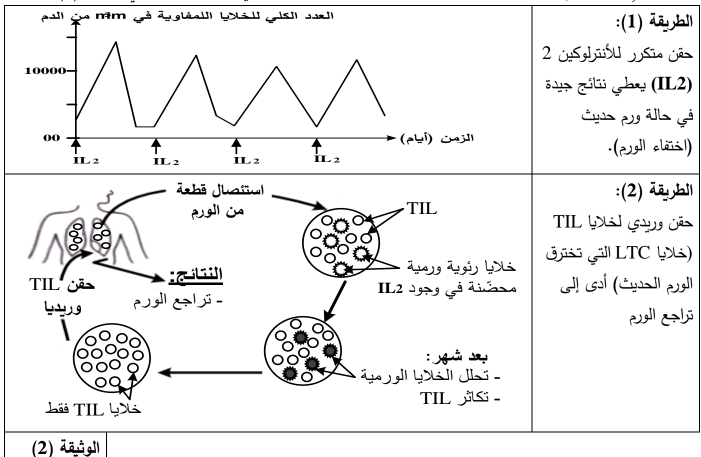
تُمَثِّلُ الوثيقة (1) آلية تأثير الخلايا المناعية وشروطَ انحلال خلايا الورم.



- 1- حَدِدْ دور الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية الممثلة في الوثيقة (1).
  - 2 إقْتَرَحْ فرضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي.

## الجزء الثاني:

1. للتَّخَلُّصِ من الأورام يلجأ الأطباء إلى اختيار طرق علاجية، من بينها الطريقتان الموضحتان في الوثيقة (2).



## اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة // الشعبة: علوم تجريبية // بكالوريا 2019

2- لتفسير عجز الجهاز المناعي على تخريب الخلايا السرطانية في الحالة الطبيعية أو الحالة العلاجية، تُقْتَرَحُ عليك سلسلة التجارب المبينة في الشكلين (أ) و (ب) للوثيقة (3).

التجرية (1): أَمْكَنَ بتقنيات خاصة تحضير أجسام مضادة مفلورة بالأخضر ضد HLA I وأخرى مفلورة بالأحمر ضد الببتيد المستضدي لخلايا الورم، أُضِيَفَتُ هذه الأجسام المضادة لوسطين (أ) و (ب) بحيث:

الوسط (أ): به خلايا ورمية أُخِذَتْ من ورم حديث غير مقاومة لر TIL نرمز لها بـ (X).

الوسط (ب): به خلايا ورمية أُخِذَتْ من ورم في مرحلة متقدمة مقاومة لر TIL نرمز لها بـ (Y).

- متابعة توزع الفلورة أعطت النتائج المبيّنة في جدول الشكل (أ) للوثيقة (3):

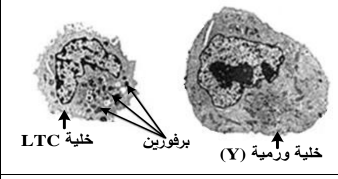
التجربة (2): تُزْرَعُ خلايا LTC مأخوذة من الورم مع الخليتين الورميتين (X) و (Y).

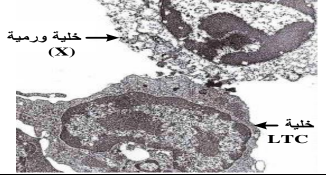
الملاحظة المجهرية المتحصل عليها بعد نفس المدة الزمنية ممثلة في الشكل (ب) للوثيقة (3):

النتائج							
وجود فلورة حمراء على سطح غشاء خلايا الورم	وجود فلورة حمراء في الوسط	وجود فلورة خضراء على سطح غشاء خلايا الورم	وجود فلورة خضراء في الوسط				
++++	+	++++	+	الوسط (أ)			
+	++++	-	+++++	الوسط (ب)			

(+): وجود فلورة (-): غياب فلورة

## الشكل (أ)





الشكل (ب)

الوثيقة (3)

باستغلالك لمعطيات الوثيقتين (2) و(3):

1-فَسِّرْ إفلات وعدم إفلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي مُبْرِزًا دور البروتينات في ذلك ثم بيّن الفرضية الأكثر وجاهة.

2 اسْتَنْتِجْ بأن التدخل العلاجي غير فعال دوما ضد السرطان ثم قدم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض.

#### الجزء الثالث:

لَخِّصْ في مخطط مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية اعتمادا على مكتسباتك ومُوَظِّفًا المعلومات التي توصلت إليها من هذه الدراسة.

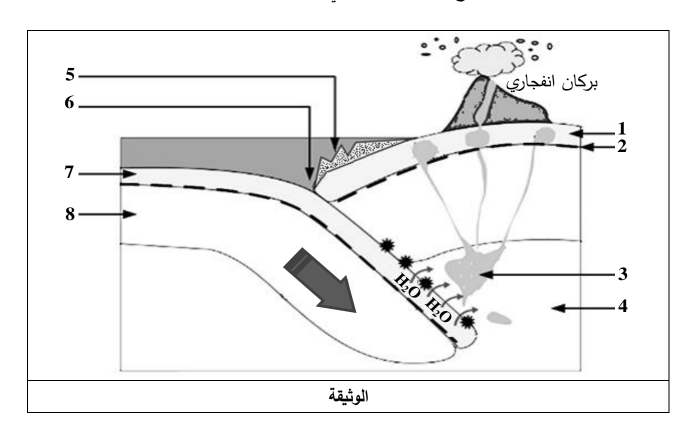
## انتهى الموضوع الأول



# الموضوع الثاني الموضوع على (04) صفحات (من الصفحة 6 من 9 إلى الصفحة 9 من 9)

## التمرين الأول: (05 نقاط)

تقع سلسلة جبال الأنديز على طول السّاحل الغربي لقارة أمريكا اللاتينية، الذي يتميّز بنشاط تكتوني هام. لهدف دراسة جانب من هذا النّشاط تُقترح المعطيات المُمثّلة في الوثيقة التالية:



1-سم العناصر المرقمة وتعرّف على هذا النّشاط التكتوني.

2- اشرح في نصّ علمي كيف تَشَكَّل البركان الانفجاري معتمدا على معطيات الوثيقة ومكتسباتك.

### التمرين الثاني: (07 نقاط)

تُستخدم مادة الـ Dichloro-diphényl-trichloroéthane) DDT في المجال الزراعي لمكافحة الحشرات الضارّة لكن يَنتُجُ عن استعمالها آثار سلبية على صحة الإنسان حيث تُسبب اختلالا وظيفيا في جهازه العصبي. لمعرفة آلية تأثير مادة الـ DDT تُقترح الدراسة التالية:

### الجزء الأول:

يُقاس الكمون الغشائي في وجود وغياب مادة الـ DDT إثر التنبيه الفعّال لليف عصبي معزول. النتائج المحصل عليها مُمثّلة في الوثيقة (1).

<b>α</b> Φο
<b>CO</b>

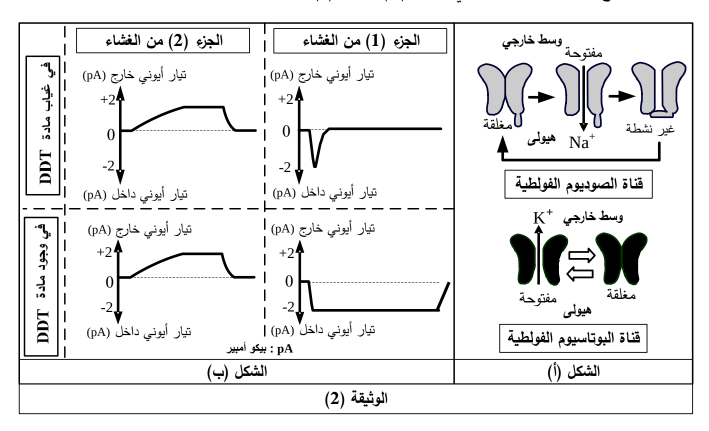
الزمن (ms)	0	1	1,5	2	2,5	3,5	4	4,5	5
الكمون الغشائي (mv) في غياب مادة DDT	-70	-70	-70	+30	0	-70	-75	-70	-70
الكمون الغشائي (mv) في وجود مادة DDT	-70	-70	-70	+30	+25	+25	+25	+25	+25
الوثيقة (1)									

1-مَثِّلْ بيانيا ثم حَلِّلْ النتائج المُوضحة في الوثيقة (1). يُعطى مقياس الرسم التالي: (20mv  $\leftarrow$  1cm / 0,5ms  $\leftarrow$  1cm). 2-اقترح فرضيتين لتفسير آلية تأثير مادة الـ DDT على الكمون الغشائي.

#### الجزء الثاني:

لهدف التحقق من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين يُعزل بتقنية Patch Clamp جُزآن من غشاء الليف العصبي حيث يحتوي الجزء (1) على قناة الصوديوم الفولطية بينما يحتوي الجزء (2) على قناة البوتاسيوم الفولطية، يُمثّل الشكل (أ) من الوثيقة (2) حالة هذه القنوات الفولطية.

يُخضع كل جزء من الغشاء لكمون اصطناعي مفروض ثم تُسجَّل التيارات الأيونية العابرة للغشاء في وجود وغياب مادة الـ DDT، النتائج المحصل عليها مُبيّنة في الشكل (ب) للوثيقة (2).



- 1- حدّد أهم مُميّزات القنوات المُمثّلة في الشكل (أ) ثم علّل تسميتها.
- 2- فسر باستغلال معطيات شكلي الوثيقة (2) تأثير الكمون المفروض على القنوات الفولطية في غياب مادة الـ DDT. على النشاط العصبي. 3- ناقش صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين انطلاقا من النتائج السابقة، مُبيّنا آلية تأثير مادة الـ DDT على النشاط العصبي.



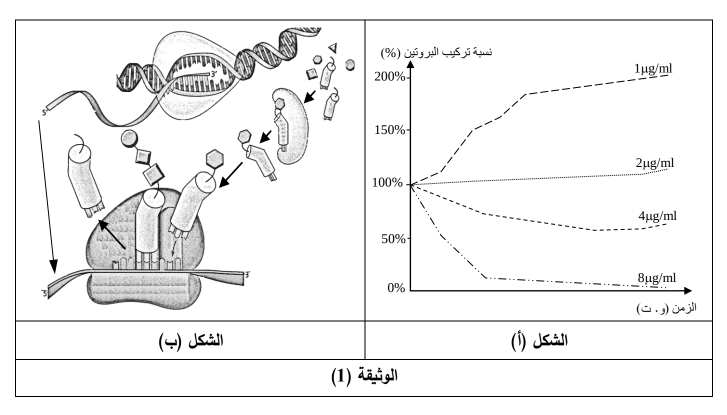
#### التمرين الثالث: (80 نقاط)

تستهدف المُضادَات الحيوية عملية تركيب البروتين عند البكتيريا فتوقف نشاطها وتمنع تكاثرها ولذا تُستعمل كأدوية للقضاء على البكتيريا الضارّة.

لتحديد مستويات تأثير هذه الأدوية تُقترح الدارسة التالية:

## الجزء الأول:

تُوضع كمية ابتدائية من بكتيريا (س) في أوساط بها تراكيز مختلفة من المضاد الحيوي (Rifamycine)، تُحَضَّن ضمن شروط نمو مناسبة ثم تُقاس نسبة تركيب البروتين بدلالة الزمن. نتائج القياس مُوضّحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، أما الشكل (ب) فيُمَثِّلُ رسما تخطيطيا يُبيّن عملية تركيب البروتين.



1. حلَّل النتائج المُمثَّلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).

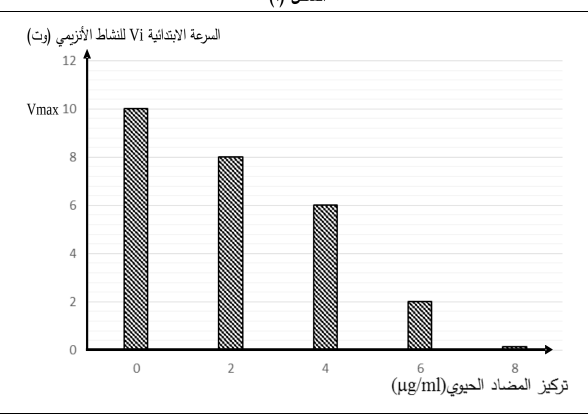
2. اقترح باستغلال مُعطيات الشكل (ب) من الوثيقة (1) ثلاث فرضيات تُحدّد من خلالها مستوى تأثير المضاد الحيوي (Rifamycine) على تركيب البروتين.

#### الجزء الثاني:

يُلخّص جدول الشكل (أ) من الوثيقة (2) شروط ونتائج تجريبية لثلاثة أوساط مختلفة، أما الشكل (ب) فيُمثّل نتائج قياس السرعة الابتدائية لنشاط أنزيم الـ ARN بوليميراز بدلالة تركيز الوسط من المضاد الحيوي (Rifamycine) في شروط تجريبية ملائمة.

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة // الشعبة: علوم تجريبية // بكالوريا 2019

شدة الإشعاع في الأحماض الأمينية المُدمَجَة	الشروط التجريبية	رقم الوسط
+++++++	ADN + نيكليوتيدات ريبية + ARN بوليميراز + أحماض أمينية مشعة+ ARNt + ATP + أنزيم التنشيط + ريبوزومات.	1
+	نفس عناصر الوسط (1) + المضاد الحيوي (Rifamycine).	2
++++++++	أحماض أمينية مشعة + ARNt + ATP + أنزيم التنشيط + ريبوزومات + المضاد الحيوي (Rifamycine)	3
الشكل (أ)		



الوثيقة (2)

1- قارن بين النتائج التجريبية الممثلة في الشكل (أ) للوثيقة (2).

2- ناقش باستغلال معطيات الوثيقة (2) صحة إحدى الفرضيات المقترحة سابقا محددا بدقة مستوى تأثير المضاد الحيوي (Rifamycine).

الشكل (ب)

الجزء الثالث: لَخّص في نص علمي من خلال ما سبق ومعلوماتك مراحل تركيب البروتين مبرزا المستويات المحتملة لتأثير مختلف المضادات الحيوية.

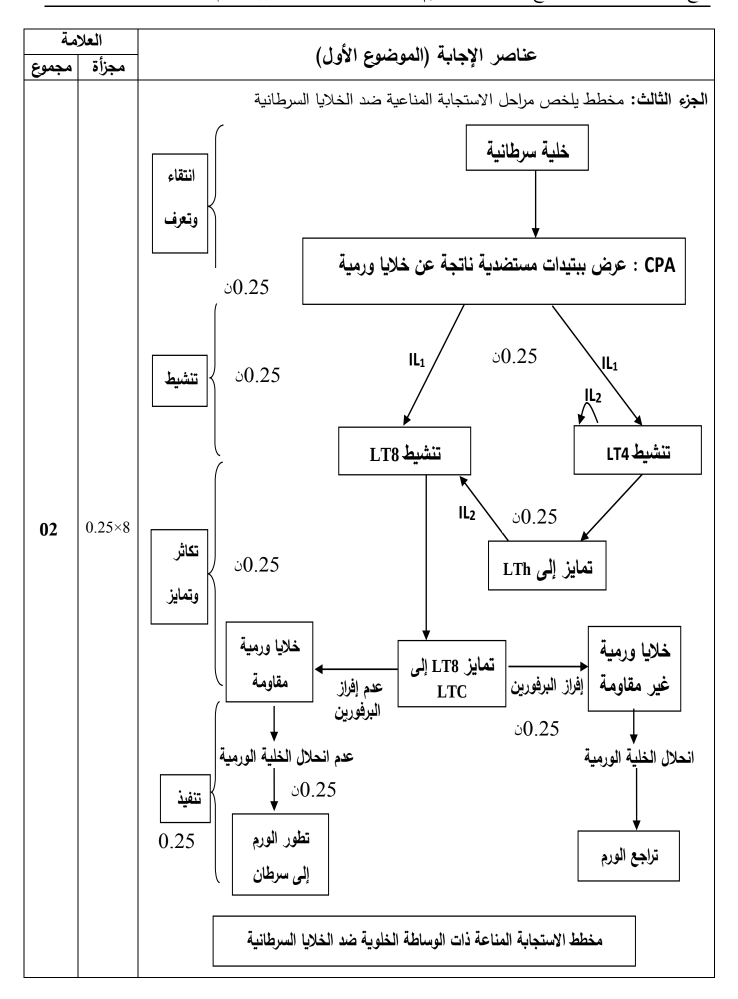
## انتهى الموضوع الثاني

مة	العلا	/ t \$11 - t t \ I 1 - \ 1
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
		التمرين الأول (05 نقاط):
		1) التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 8:
02	0.25×8	1- ريفت (يقبل: خسف، محور الظهرة)، 2- رسوبيات، 3- ليتوسفير محيطي، 4- أستينوسفير
		(يقبل: برنس لدن)، 5- غرفة مغماتية، 6. تباعد، 7- بازلت، 8- تيارات الحمل.
		(2) النص علمي:
	0.5	<ul> <li>★- تتميز القشرة المحيطية بحركة ديناميكية مستمرة ناتجة عن نشاط تكتوني في مستوى الظهرة</li> </ul>
	0.5	مرتبط بصعود ماغما يتسبب في بناء مستمر للقشرة المحيطية. فكيف يتم ذلك؟(0.5)
		★- صعود تيارات الحمل الساخنة من البرنس(0.25) في اتجاه محور الظهرة، رافعة بيريدوتيت
		الأستينوسفير .(0.25)
		- فيقترب منحنى التساوي الحراري °1300 من السطح، ليصبح الليتوسفير أسفل الريفت رفيعا
		جدا؛ فينتج عن ذلك انخفاض في الضغط.(0.25)
03		- فتتوفر بذلك شروط الانصهار الجزئي للبيريدوتيت (حرارة مرتفعة وضغط منخفض). (0.25)
	0.25×8	- تتصاعد المادة المنصورة مشكلة <u>غرفة ماغماتية</u> .(0.25)
		- يتبلور الجزء المحيطي من الصهارة في الغرفة الماغماتية مشكلا صخر الغابرو. (0.25)
		- الجزء المتبقي من الصهارة يطفح إلى السطح متسببا في براكين طفحية تُنْتِجُ لافا قاعدية تتبرد
		بسرعة نتيجة ملامستها للماء تشكل صخر البازلت. (0.25)
		- صعود الماغما نحو السطح وتصلبها المستمر في مستوى محور الظهرة يسمح ببناء تدريجي
	0.5	لقشرة محيطية جديدة تدفع القشرة القديمة على جانبي محور الظهرة. (0.25)
	0.5	★- نستنتج من ذلك أن التباعد الحاصل في مستوى الظهرة مرتبط بمغماتية بازلتية نشطة.(0.5)
		التمرين الثاني (07 نقاط):
		الجزء الأول:
		1) استخراج الخطوات العملية المتبعة لحل المشكلة المطروحة هي:
		يمكن استخدام مبرمجي Anagène و Rastop من: (0.25)
	0.75	• دراسة خصائص الأنزيم عند الفطرين من حيث:
1.50		- عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية المشكلة للأنزيم عند النوعين. (0.25)
		- تحديد بنيته الفراغية حيث عدد البنيات الثانوية، مناطق الانعطاف والجسور ثنائية الكبربت.(0.25)
	0.50	تانيد العبريت.(0.23) - دراسة خصائص الموقع الفعال من حيث:
	0.30	- عدد الأحماض الأمينية المشكلة له.(0.25)
		- نوع الأحماض الأمينية المشكلة له. (0.25)
	0.25	<ul> <li>مقارنة بين السلسلتين الببتيديتين لتحديد نسبة التشابه بين الأنزيمين.(0.25)</li> </ul>

رمة	العلا	( † \$11 a. ta. 11)	
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
		أ الخصائص البنيوية لإنزيم GO عند السلالتين من الفطريات:	2) مقارنة
		- يتشكل الموقع الفعال من 4 أحماض أمينية من نفس النوع وهي (Asp·2His·Arg).	
		- عدد الجسور ثنائية الكبريت (جسر ثنائي الكبريت واحد).	أوجه
	0.75	- نسبة تشابه ترتيب ونوع الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية كبيرة	التشابه
		73%.(53/ 39) ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة التشابه	٠
02		- عدد الأحماض الأمينية (14 حمض أميني مختلف).	
		- عدد البنيات الثانوية $lpha$ و $eta$ .	أوجه
	1	- موقع الجسر ثنائي الكبريت.	و. الاختلاف
		- نسبة الاختلاف في نوع الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية 27% (53/ 14)	
		ملاحظة: تمنح العلامة حتى لو لم يتم حساب نسبة الاختلاف.	_1** \1
	0.25	بتشابه الأنزيمان في الموقع الفعال بنفس عدد ونوع الأحماض الأمينية ويبديان ختلافات أخرى خارج الموقع الفعال تخص البنيات.	-
			الجزء الثاني
		لنتائج التجريبية الممثلة في الشكل(أ):	**
		ط أعظميا (%100) في حالة البنية الفراغية الطبيعية للأنزيمين (دون إحداث طفرة) لأن	
	0.25	<ul> <li>تمكن من أرتباط مادة التفاعل على مستوى الموقع الفعال والتأثير عليها. (0.25)</li> </ul>	
		، طفرات على مستوى مورثة أنزيم GO عند السلالتين يؤدي إلى استبدال أحماض	- عند إحداث
	0.25	ة بأخرى، نسجل تناقصا في النشاط الأنزيمي نسبة متفاوتة حسب نوع الحمض	أمينية محدد
		لتبدل وموقعه في البنية الفراغية (0.25) حيت:	••
	0.25	ل حمض أميني Tyr بـ Phe تنخفض السرعة الأعظمية للنشاط الأنزيمي إلى %32،	
02.5		ى حمض أميني Asn بـ Thr تنخفض السرعة الأعظمية للنشاط الأنزيمي إلى %58	
	0.75	.1 .4: (0.25) .1. 5 11 5 11 11 .1 5 11 .1 . 4	(0.25) ا
	0.75	Asn حمضان أمينيان <u>لا ينتميان إلى الموقع الفعال وقريبان</u> (0.25) منه يسهمان يد المتقرارها أية الفراغية للأنزيم وللموقع الفعال بالأخص(0.25) ولذا عند استبدالهما يقل استقرارها	
		بياط مادة التفاعل بالموقع الفعال. (0.25)	**
		دال الأحماض الأمينية (Asp،His،Arg) المشكلة للموقع الفعال إلى تناقص كبير جدا	
	0.50	شاط الأنزيمي، لأن هذا التغير يعيق تشكل روابط انتقالية بين المجموعات الكيميائية	**
	0.50	رة للأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال ومادة التفاعل (0.5) فلا ترتبط مادة	للسلاسل الح
		بتم التحفيز (0.5).	التفاعل ولا ي
		نح العلامة كاملة إذا تم تفسير كل تجربة على حدى .	
		عابة ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة:	,
04	0.5	مكن لأنزيمين مختلفين في البنية ومتشابهين في عدد ونوع الأحماض الأمينية المشكلة ا	_
01		ل ووضعتها الفراغية أن يؤديا نفس الوظيفة لإمكانية حدوث تكامل بنيوي بين الموقع ا	_
	0.5	النفاعل. ) اختلاف في البنية يؤدي حتما إلى اختلاف الوظيفة.	الفعال ومادة اذن ادس كا
	0.5	) اختارف في البنية يودي خنما إلى احتارف الوصيف.	إدل نيس در

زمة	العا		
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)	
		، (88 نقاط):	التمرين الثالث
			الجزء الأول:
		ِ الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:	1) تحدید دور
		دورها	نوع الخلايا
		- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئيا لعرض الببتيد المستضدي على HLA.	
	0.5	- إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR	الخلايا CPA
1.50	0.5	تتكامل بنيويا مع المعقد (ببتيد-HLA).	
	0.5	- تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر	LT4
	0.5	والتمايز: - LT4 إلى LTh (تحفيز ذاتي)، و LT8 إلى LTc.	
	0.25	- تتعرف على المعقد (ببتيد- HLAI ) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة	LT8
		(CPA) فتتكاثر وتتمايز إلى LTC.	
	0.25	- تتعرف على الخلايا المصابة بالسرطان تفرز البرفورين وأنزيمات تُحلل الخلايا	LTC
		المصابة.	*
		ضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي.	,
	0.5×2	يتين على شرط أن تكون وجيهة مثلا:	-
01		لايا السرطانية تركب جزيئات HLAI ولا تركب الببتيد المستضدي.	
		لايا السرطانية لا تركب جزيئات HLAI وتركب الببتيد المستضدي.	<u>.</u> .
		لايا السرطانية لا تركب جزيئات HLAI ولا تركب الببتيد المستضدي.	
		لايا السرطانية تركب جزيئات HLAI محوّلة وراثيا وتركب الببتيد المستضدي.	الفرضيه: الخ
			الجزء الثاني:
		رت وعدم سبب إفلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي، مبرزا دور البروتينات: المناعي، مبرزا دور البروتينات:	•
		` '	من معطیات ا فی الوسط (أ)
	0.25	ا· شديدة خضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت	. ,
	0.20	سدیده حضراء علی سطح عمده الحاری الورمید الحدیثه (۸) یدل علی تنبیت ضادة ضد HLAI علی HLAI.	
	0.25	عدده صد TILAI على TILAI. شديدة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت	,
	0.23	سديده حمراء على سطح عساء الحاري الورمية الحديثة (A) يدل على تلبيت ضادة ضد الببتيد المستضدي.	
		عادة عند الببلية المستعدي.	المجسام الم

رمة	العلا	/ 1 En - 10 T 1 N1 1
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الأول)
		- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقد (ببتيد مستضدي - HLAI).
	0.50	فترتبط LTC بواسطة مستقبلها نوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقوبا على غشاء الخلية
		المصابة ويؤدي إلى تحللها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3).
		في الوسط (ب):
	0.25	- عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام
		المضادة ضدHLAI لغياب جزيئات HLAI على سطحها.
02.5	0.25	- ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشائها الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف
		للأجسام المضادة ضد الببتيد المستضدي.
	0.50	ومنه فالخلية الورمية (Y) لا تركب جزيئات الـ HLAI وتركب الببتيد المستضدي، ولذا لا
	0.50	تعرضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تتحلل كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3)،
		فتفلت من الجهاز المناعي.
	0.50	★- النتائج المحصل عليها تسمح بالمصادقة على الفرضية التي تنص على «أن الخلايا
		السرطانية لا تركب جزيئات HLAI وتركب الببتيد المستضدي» واستبعاد الفرضية الأخرى.
		2) الاستنتاج وتقديم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض:
		الاستنتاج: تبيّن معطيات للوثيقة (2):
	0.25	- الطريقة الأولى تعتمد على الحقن المكرر للـ IL2 والذي يسمح برفع عدد اللمفويات في الدم.
		فتزايد عدد LTC يكفي لتخريب كل الخلايا السرطانية للورم الصغير الذي لم تطوّر خلاياه بعد
		آليات الإفلات من النظام المناعي، لذلك يُعطي العلاجُ بهذه الطريقة نتائجاً جيدةً (اختفاء الورم).
	0.25	- أما الطريقة الثانية التي تعتمد على حقن TIL بأعداد هائلة يسمح بتراجع الورم واختفائه قبل أن
01		تفلت الخلايا الورمية وتصبح مقاومة للتحلل.
	0.25	- ومنه تكون الطريقتان العلاجيتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في بداية الإصابة (أورام حديثة
		صغيرة)، بينما لا تكون الطريقتان ناجعتين إذا اكتشف المرض في مرحلة متقدمة نتيجة ظهور
	0.25	الخلايا السرطانية المقاومة لـ TIL.
		- النصيحة الوقائية: ننصح بإجراء فحوصات طبية دورية تسمح بالكشف المبكر للورم السرطاني
		قبل أن يتطور ويصعب علاجه.



العلامة		/ *1 <del>**</del> †  • * *1\
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
2.50	0.25 x8	التمرين الأول: (05 نقاط)  (1) اسم العناصر:  1- قشرة قارية  2- انقطاع موهوروفيتش (موهو)  3- خندق بحري  7- قشرة محيطية  3- خرفة ماغماتية
	0.50	8- برنس علوي (برنس ليتوسفيري أو الجزء 4- المنتينوسفير (برنس ويقبل بيريدوتيت) العلوي البرنس العلوي) التعرف على النشاط التكتوني: غوص صفيحة محيطية تحت صفيحة قارية. (أو حركة تقارب)
	0.50	2) النص العلمي:  *- تتسبب ظاهرة الغوص في تشكل جبال بركانية انفجارية على طول الساحل الغربي لأمريكا الجنوبية. فكيف لظاهرة الغوص أن تؤدي إلى نشأة براكين انفجارية؟(0.5)
	×0.25	*- في منطقة التقارب، تغوص الصفيحة المحيطية الباردة والمشبعة بالماء تحت الصفيحة القارية، (0.25) عند وصولها إلى الأستنوسفير أين يكون الضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة، (0.25) تفقد صخور الليتوسفير الغئص الماء. (0.25)
2.50		- الماء الناتج عن تجفيف صخور الصفيحة الغائصة يُخفِّض درجة انصهار بروتوديت معطف الصفيحة الملامسة فتنصهر جزئيا (0.25) لتَتتُج ماغما غنية بالسليس قليلة الكثافة، لزج وغني بالغازات، الذي يتجمع في غرفة مغماتية. (0.25) يتغلغل المغما ضمن القشرة القارية وتتبرد تدريجيا معطية الغرانوديوريت. (أو صخر
		الغرانيت)(0.25) - أما الماغما الصاعدة إلى السطح فتحدث براكين انفجارية يميزها صخور الأندزيت(0.25) المنتشرة على طول السلسلة الغربية لأمريكا الجنوبية. *- تتميز مناطق الغوص باصطفاف البراكين الانفجارية ضمن سلاسل جبلية قارية.(0.25)

رمة	العلا	/ *1#ti - * ti\ " 1 bti 1*-			
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)			
		لتمرين الثاني: (07 نقاط)			
		لجزء الأول:			
		1) تمثیل النتائج بیانیا:			
	0.50 x 2	40 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20			
		في غياب مادة DDT في وجود مادة DDT			
		للحظة: تمنح علامة كاملة إذا تم تمثيل المنحنيين على نفس المعلم.			
02.25		حليل النتائج المبينة في الوثيقة (1):			
02.20		مثل المنحنيان تغير الكمون الغشائي بدلالة الزمن إثر تتبيه فعال في غياب ووجود مادة DDT بحيث:			
		لمنحنى (أ) في غياب مادة DDT: يمثل كمون عمل أحادي الطور:			
	0.50	ms[1.5-0]: كمون راحة (حالة استقطاب)، [1.5-2]: زوال الاستقطاب،			
		ms[3.5-2] عودة الاستقطاب، ms[4-3.5]: فرط الاستقطاب،			
		ms[4.5-4]. عودة الاستقطاب الأصلي. ms[5-4.5]: كمون راحة (حالة استقطاب) لمنحني (ب) يمثل تغير الكمون الغشائي في وجود مادة DDT:			
		منعتى (ب) يمثل تغير التمول العشائي في وجود هاده 1.7 ص ms[1.5-0]: كمون راحة (حالة استقطاب)، ms[2-1.5]: زوال الاستقطاب،			
	0.50	ms[2.5-2] تناقص طفيف في الكمون الغشائي.			
	0.50	:ms[5-2.5] شبات الكمون الغشائي مع الزمن عند 25mV.			
	0.25	الستنتاج: يبقى الليف العصبي في حالة زوال الاستقطاب في وجود مادة DDT.			
		2) اقترح فرضيتين لتفسير اختلاف تسجيلي الوثيقة (1):			
		فرضية (1): يثبط الـ DDT عمل القنوات المرتبطة بالفولطية الخاصة بالبوتاسيوم مانعا عودة			
0.1		لاستقطاب.			
01	0.50	و بالصياغة التالية: تمنع مادة ${ m DDT}$ انفتاح القنوات المرتبطة بالفولطية.			
	0.50	لفرضية (2): يمنع الـ DDT انغلاق القنوات الفولطية الخاصة بالصوديوم مؤديا إلى استمرار زوال			
		الاستقطاب.			
L					

العلامة		
مجموع	مجزأة	عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
	تقبل 3	الجزء الثاني:
		1) تحديد مميزات القنوات:
	ممیزات	-بروتينات غشائية ضمنيةنوعيةمبوبة كهربائيا تعمل وفق ظاهرة الميز الفيزيائية.
01	من 6 0.75	لقنوات $Na^+$ المرتبطة بالفولطية ثلاثة أشكال (مغلقة ، مفتوحة و غير نشطة).
		لقنوات ${f K}^+$ شكلين ( مفتوحة ومغلقة) .
	0.25	تعليل التسمية: لأنها تفتح نتيجة تغير الكمون الغشائي إثر التنبيه.
		2) تفسير تأثير الكمون المفروض على هذه القنوات:
		قبل فرض الكمون: لا نسجل أي تيار أيوني لكون القنوات الفولطية مغلقة.
	0.50	- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (1): نسجل تيار أيوني داخلي سريع وفي مدة قصيرة
01		لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالصوديوم سامحة بتدفق الـ Na نحو الداخل (الميز)، ثم ينعدم
U1		التيار الأيوني نتيجة توقف نشاط هذه القنوات ثم انغلاقها.
	0.50	- عند فرض الكمون على الجزء الغشائي (2): نسجل تيار أيوني خارجي بطيء وفي مدة أطول
		لانفتاح القنوات الفولطية الخاصة بالبوتاسيوم سامحة بتدفق الـ نحو الخارج (الميز)، ثم ينعدم
		التيار الأيوني نتيجة انغلاق هذه القنوات.
		3) مناقشة صحة إحدى الفرضيتين:
	0.75	- نسجل نفس النتيجة بالنسبة للتيار الأيوني الخارجي في وجود مادة DDT وغيابها مما يدل على
		عدم تأثير هذه المادة على القنوات الفولطية للـ +K وهذا يؤكد عدم صحة الفرضية تثبيط قنوا ت
1.75	1	•K <sup>+</sup>
		- يظهر اختلاف في تسجيل التيار الأيوني الداخلي في وجود مادة DDT وغيابها حيث في وجود
		المادة يستمر التيار الأيوني الداخلي لمدة طويلة نتيجة تأثيرها على القنوات الفولطية للـ Na+ بمنع
		انغلاقها وهذا يؤكد صحة الفرضية التي تنص على منع انغلاق قنوات الـ Na+.
		التمرين الثالث: (08 نقاط)
		الجزء الأول:
	0.25	1) تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ): يمثل الشكل (أ) منحنيات تغير نسبة تركيب البروتين
		بدلالة الزمن في أوساط مختلفة تركيز المضاد الحيوي (Rifamycine) حيث:
		. عند تركيز 1μg/ml من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين أعظمية 200% و
1.50	4×0.25	بزيادة تركيز المضاد الحيوي تتناقص نسبة تركيب البروتين حتى تنعدم عند تركيز 8µ/mL وهذا
1.50		يدل على أن المضاد الحيوي يؤثر سلبا على عملية تركيب البروتين.
	0.25	الاستنتاج: المضاد الحيوي (Rifamycine) يثبط عملية تركيب البروتين فيوقف نشاطها وتكاثرها.
		ملاحظة: في حالة ما ظهر التحليل على شكل قراءة المعطيات كالتالي تمنح ( $0.5$ ن)
		. عند تركيز 1μg/ml من المضاد الحيوي: تكون نسبة تركيب البروتين أعظمية 200%

I		
		. عند تركيز 2μg/ml من المضاد الحيوي: ترتفع نسبة تركيب البروتين ارتفاعا طفيفا.
		. عند تركيز 4μg/ml من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى 50%.
		. عند تركيز βμg/ml من المضاد الحيوي: تنخفض نسبة تركيب البروتين إلى أن تنعدم.
		2) اقتراح الفرضيات:
0.75	3×0.25	الفرضية الأولى: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الاستنساخ (تثبط أنزيم ARNp بوليميراز).
		الفرضية الثانية: يؤثر (Rifamycine) على مستوى تنشيط الأحماض الأمينية (يثبط أنزيم التنشيط).
		الفرضية الثالثة: يؤثر (Rifamycine) على مستوى الريبوزومات خلال عملية الترجمة (يثبط نشاط
		الربوزومات).
		الجزء الثاني:
		1) المقارنة:
		في الوسط1: تجربة شاهدة عند توفر كل العناصر الضرورية لحدوث عمليتي الاستنساخ و
		الترجمة وفي غياب المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الاشعاع في الاحماض الامينية المدمجة
	×0.25	مرتفعة مما يدل على حدوث عملية تركيب البروتين. (0.25)
		في الوسط 2: عند إضافة المضاد الحيوي نلاحظ أن شدة الاشعاع في الأحماض الأمينية
		المدمجة قليلة جدا مما يدل على توقف عملية تركيب البروتين.(0.25)
1.5		ومن مقارنة نتائج التجربة 2 بنتائج التجربة 1 يتبن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر
1.5		المتدخلة في عملية تركيب البروتين.(0.25)
		في الوسط 3: في وجود المضاد الحيوي وفي غياب عناصر الاستنساخ وبتوفر عناصر الترجمة
		فقط نلاحظ أن شدة الاشعاع في الأحماض الأمينية المدمجة مرتفعة مما يدل على حدوث عملية
		تركيب البروتين.(0.25)
		ومن مقارنة نتائج التجربة 3 بنتائج التجربة 2 يتبن أن المضاد الحيوي يؤثر على عناصر
		الاستنساخ فقط. (0.25)
		الاستنتاج: يثبط (Rifamycine) تركيب البروتين من خلال توقيف عملية الاستنساخ. (0.25)
	×0.5 3	2) المناقشة: من خلال النتائج الممثلة في الشكل (أ) يتبين أن (Rifamycine) لا يؤثر على تتشيط
		الأحماض الأمينية ولا على عمل الريبوزومات لأن في الوسط (3) وبالرغم من وجود (Rifamycine) تمّ
		دمج الأحماض الأمينية انطلاقا من الـARNm،(0.5) في حين يتبين من مقارنة نتائج الوسط (2)
		و (3) تأثير (Rifamycine) على عملية الاستنساخ ويظهر ذلك جليا من خلال نتائج الشكل (ب)
		من الوثيقة (2) بحيث كلما زاد تركيز (Rifamycine) قلت السرعة الابتدائية لنشاط إنزيم ARN
1.5		بوليميراز مما يبيّن أن (Rifamycine) يثبط عمل إنزيم ARN بوليميراز المسؤول عن عملية
		الاستنساخ(0.5) الذي يؤكد صحة الفرضية الأولى.(0.5)

		الجزء الثالث:
02.75		النص العلمي:
		تعتبر البروتينات جزيئات حيوية مهمة بحيث تتوقف حياة الكائن الحي في قدرته على تركيبها فما
		هي مراحل تركيب البروتين والمستويات المحتملة لتأثير مختلف المضادات الحيوية؟
		تمر عملية تركيب البروتين بالمراحل التالية:
	0.50	1) مرحلة الاستنساخ: يتم خلالها التصنيع الحيوي للـ ARNm انطلاقا من سلسلة واحدة من
		ADN في وجود ARN بوليميراز والنيكليوتيدات الريبية الحرة. (0.5)
	0.50	عند تأثر أحد هذه العناصر تتوقف عملية الاستنساخ وبالتالي عملية تركيب البروتين، مثل تأثير
		(Rifamycine) على نشاط إنزيم ARN بوليميراز .(0.5)
		2) مرحلة الترجمة:
	0.25	- ينشط أنزيم نوعي الأحماض الأمينية بربطها مع الـ ARNt الموافق في وجود الطاقة. (0.5)
	0.50	يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط هذا الأنزيم فتتوقف عملية تركيب
		البروتين. (0.5)
	0.50	- ترتبط الأحماض الأمينية في متتالية محددة على مستوى الريبوزوم الذي ينتقل بمعدل رامزة على
		طول الـ ARNm لتتشكل تدريجيا السلسلة الببتيدية إلى أن يصل إلى إحدى رامزات التوقف لتنتهي
	0.50	بذلك عملية الترجمة. (0.5)
		يمكن أن تؤثر بعض المضادات الحيوية على نشاط الريبوزوم فتتوقف عملية تركيب البروتين.
		- تختلف مستويات تأثير المضادات الحيوية على تركيب البروتين عند البكتيريا ولذا تستعمل في
		القضاء على البكتيريا الضارة.(0.5)