الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية وزارة التربية الوطنية الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي دورة: 2023

الشعبة: علوم تجريبية

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة المحتبار في مادة: 40 سا و 04 سا

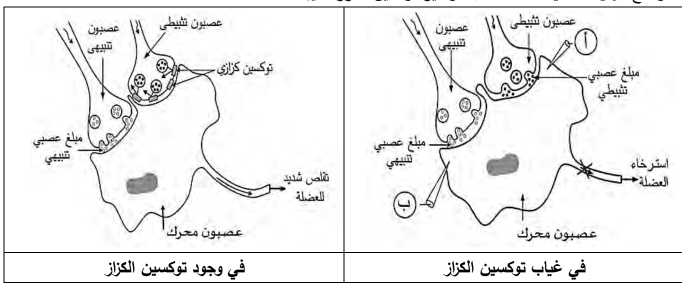
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين: الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على 04 صفحات (من الصفحة 1 من 10 إلى الصفحة 4 من 10)

التمرين الأول: (05 نقاط)

يتطلب التنسيق على مستوى العضوية العمل المنظَّم لمشابك تنبيهية وتثبيطيه بتدخل جزيئات بروتينية ومبلغات عصبية نوعية، قد يختل هذا العمل بفعل العديد من الجزيئات الخارجية مثل توكسين بكتيريا (Clostridium tetani) الذي من أعراضه نوبات من الألم الشديد والتقلص العضلى القوي.

توضح الوثيقة التالية عمل المشابك وتأثير توكسين الكزاز عليها.



- 1. سمِّ التسجيلين المتوقع الحصول عليهما في أجهزة راسم الاهتزاز المهبطي (أ) و (ب) وكذا البروتين الغشائي للخلية بعد المشبكية المسؤول عن كل تسجيل.
- 2. بيّن في نص علمي دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك وتأثير توكسين الكزاز على ذلك انطلاقا من معطيات الوثيقة ومعلوماتك. (النص العلمي مُهيكل بمقدمة وعرض وخاتمة)

التمرين الثاني: (07 نقاط)

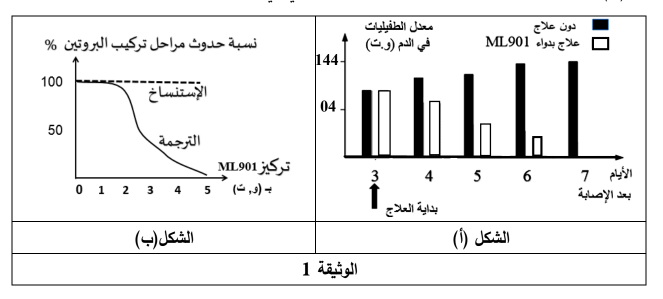
تتأثر عملية تركيب البروتين بعوامل عديدة، منها ما يعمل على إيقاف تركيبه، وفي هذا الإطار يسعى الباحثون إلى استغلال بعض المواد المثبطة لتركيب البروتين في علاج بعض الأمراض.

الجزء الأول:

الملاريا مرض يسببه الطفيلي "بلاسموديوم" الذي يستهدف كريات الدم الحمراء مُحدثا بذلك فقر الدم، يُعالَج هذا المرض حاليا بدواء (ML901).

قصد معرفة آلية تأثير هذا الدواء على الطفيلي وعدم تأثيره على الإنسان نقدِّم لك الدراسة التالية: تُمثِّل الوثيقة 1 نتائج تجرببية حيث:

- الشكل (أ) يترجم قياس معدل الطفيليات في الدم بعد الإصابة دون علاج وفي حالة العلاج بدواء الـ ML901.
 - الشكل (ب) يُمثّل نسبة حدوث مراحل تركيب البروتين عند الطفيلي في تراكيز متزايدة من دواء ML901.

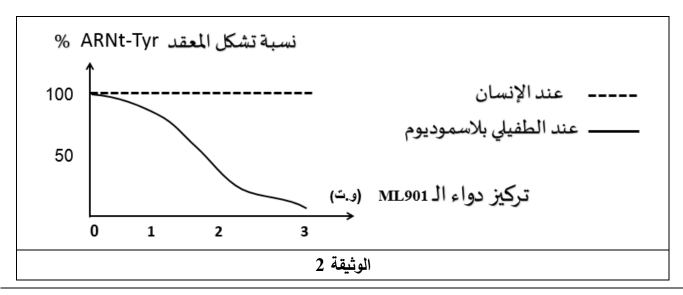


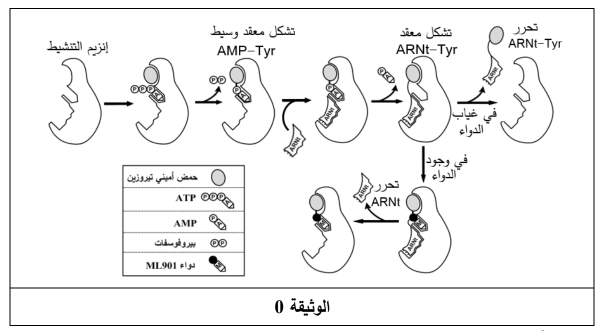
- 1. قارن بين النتائج التجريبية الموضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
 - 2. حلِّل منحنَيَي الشكل (ب) من الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لفهم آلية تأثير دواء ML901 نقرِّم لك المعطيات التالية:

- تُمثّل الوثيقة 2 نسبة تشكيل معقد ARNt-Tyr (حمض أميني تيروزين ـ ARNt) عند الطفيلي وعند الإنسان في تراكيز متزايدة من دواء ML901.
- تُوضِّح الوثيقة 0 نمذجة تفسيرية لعمل إنزيم التنشيط (تيروزين أمينوأسيل ARNt سنتتاز) عند الطفيلي في غياب ووجود دواء ML901.





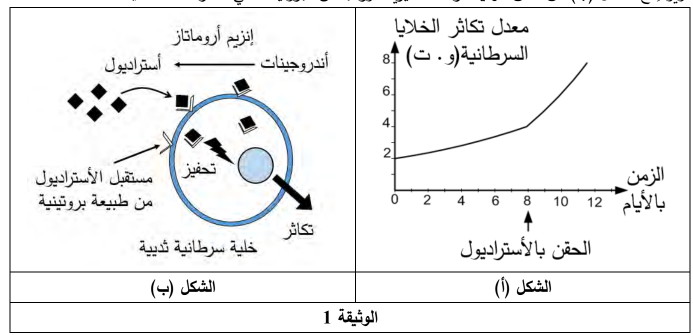
- برّر أهمية استعمال دواء ML901 انطلاقا من معلوماتك ونتائج الوثيقتين 2 و0.

التمرين الثالث: (40 نقاط)

تتوقف الخصائص الوظيفية للبروتينات على بنيتها الفراغية، وقد استغل الباحثون بعض هذه الخصائص لإيجاد حلول علاجية لبعض الأورام السرطانية، ولغرض التعرف على بعض هذه الحلول نقترح عليك الدراسة التالية: الجزء الأول:

تَظهر في بعض الحالات أورام سرطانية نتيجة تكاثر الخلايا السرطانية.

يُمثِّل الشكل (أ) من الوثيقة 1 معدَّل تكاثر خلايا سرطان الثدي في تراكيز متزايدة من الأستراديول (هرمون جنسي)، ويُوضِّح الشكل (ب) من نفس الوثيقة رسمًا تفسيريًا لدور بعض البروتينات في تكاثر هذه الخلايا.



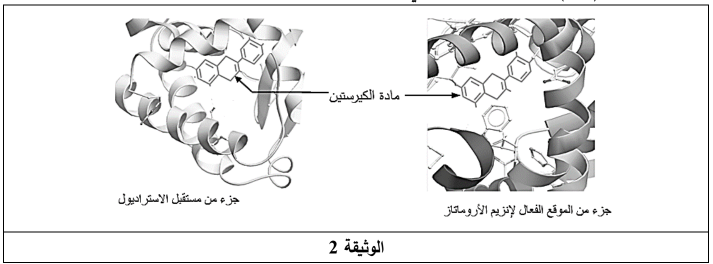
- اقترح فرضيتين للحدِّ من تطور سرطان الثدي باستغلال معلوماتك ونتائج شكلي الوثيقة 1.

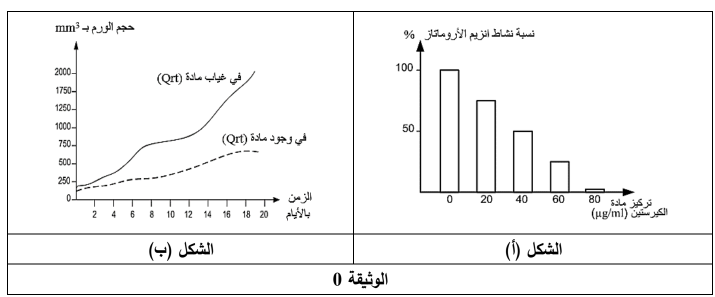
الجزء الثاني:

للتأكد من صحة الفرضيتين المقترحتين نُقدِّم لك معطيات الوثيقتين 2 و 0:

- تُوضِّح الوثيقة 2 البنية الفراغية للموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز ومادة الكيرستين(Quercetin) من جهة ومستقبل الأستراديول للخلايا السرطانية مع نفس المادة من جهة أخرى.
 - يُمثِّل الشكل (أ) من الوثيقة 0 نتائج قياس نشاط إنزيم أروماتاز في وجود تراكيز متزايدة من مادة الكيرستين.
- يُمثِّل الشكل (ب) من الوثيقة 0 نتائج قياس حجم الورم السرطاني في وجود وغياب مادة الكيرستين و تركيز عالٍ من الأستراديول.

ملاحظة: الكيرستين(Qrt) مادة كيميائية موجودة في بعض الخضراوات.





- ناقش صحة الفرضيتين المقترحتين بِناءً على معلوماتك وما تُقدِّمه لك نتائج الوثيقتين 2 و3، ثُمَّ قدِّم نصيحة للوقاية من سرطان الثدي.

الجزء الثالث:

لَخِّص في مخطط تطور الورم السرطاني في غياب ووجود مادة الكيرستين اعتمادا على ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومكتسباتك.



الموضوع الثانى

يحتوي الموضوع على 06 صفحات (من الصفحة 5 من 10 إلى الصفحة 10 من 10)

التمرين الأول: (05 نقاط)

يُؤمِّنُ استقرار التسلسل النيكليوتيدي في المورثات استقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته إلا أنَّ بعض الاختلالات التي تصيب المورثة تُفقِد البروتين تخصصه الوظيفي.

- 1. إختر العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية:
- أ- الروابط التكافئية التي تساهم في استقرار البنية الفراغية للبروتينات هي:
 - a: الجسور ثنائية الكبريت .
 - b: الروابط الكارهة للماء.
 - c: الروابط الشاردية.
 - ب- تتوقف البنية الفراغية وبالتالى التخصص الوظيفي للبروتينات على:
- a: الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومتموضعة بشكل دقيق في السلسلة الببتيدية.
 - b: طبيعة وعدد الأحماض الأمينية فقط في السلسلة الببتيدية.
 - c:عدد وترتيب الاحماض الأمينية فقط في السلسلة الببتيدية.
 - ت-: إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية يفرضه ترتيب الرامزات في:
 - ARNt :c .ARNm :b
- .ARNr :a
- ث-: أصل الطفرة الوراثية هو تغير على مستوى:
- c . ADN :b .ARNm :a:
- 2. وَضِّح في نص علمي كيف يحافظ التسلسل النيكليوتيدي للمورثة على وظيفة البروتين مبرزًا دور بعض الطفرات في فقدان التخصص الوظيفي. (النص العلمي مُهيكل بمقدمة وعرض وخاتمة)

التمرين الثاني: (07 نقاط)

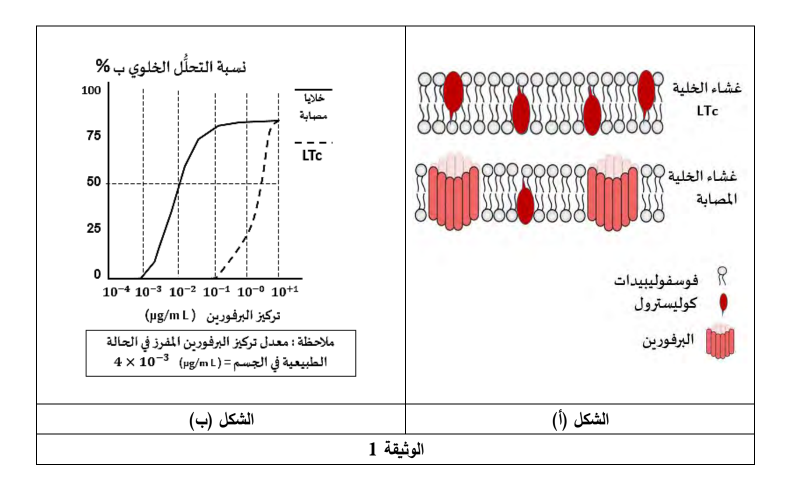
تتدخل الخلايا اللمفاوية التائية السامة (LTc) في إقصاء الخلايا المصابة بإفراز بروتين البرفورين مع بعض الإنزيمات الحالة (الغرانزيم) على مستوى الوسط بين الخليتين، حيث يصبح البرفورين على اتصال مباشر مع غشائي كل من الد(LTc) والخلية المصابة، فكيف يؤثر البرفورين على الخلية المصابة ولا يؤثر على الـ (LTc) ؟

الجزء الأول:

أُجربت هذه الدراسة على اللمفاويات التائية السامة (LTc) والخلايا المصابة، حيث:

- تمَّ فحص مقاطع لأجزاء من أغشية الـ (LTc) وأغشية الخلايا المصابة المتحصل عليها بتفجير الخلايا خلال مرحلة التنفيذ المناعي، النتائج تمَّ التعبير عنها في الشكل (أ) من الوثيقة 1 برسم تخطيطي للبنية الجزيئية للغشاءين.
 - تم قياس النسبة المئوية للتحلُّل الخلوي لكل من اله (LTc) والخلايا المصابة وذلك في وجود الإنزيمات الحالة وتراكيز متزايدة من البرفورين، يُمثِّل الشكل (ب) من الوثيقة 1 نتائج القياس.



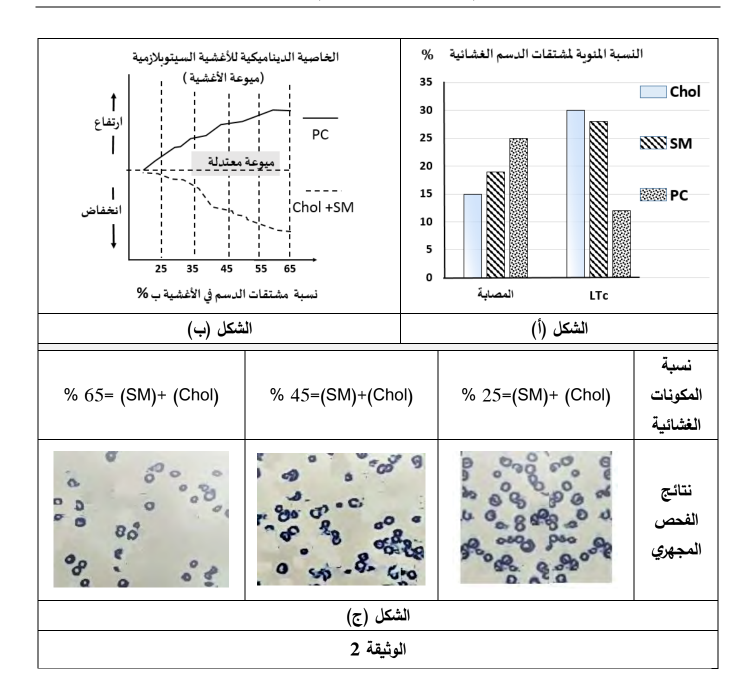


- 1. قَدِّم تحليلا مقاربًا للبنية الجزبئية لغشائي الـ (LTc) والخلايا المصابة الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
- 2. بَرِّر الاختلاف بين بنيتي غشائي ال(LTc) والخلايا المصابة انطلاقا من نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 1. الجزء الثاني:

لفهم الآلية التي تحمي بها الخلايا (LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية أُجريت الدراسات التالية:

- باستخدام طرق القياس الإشعاعي تمَّ قياس النسبة المئوية لمشتقات الدسم الغشائية المختلفة: الكوليسترول (Chol)، ونوعين من الفوسفوليبيدات (SM) و (PC) في أغشية الخلايا (LTc) والخلايا المصابة، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2.

- تُمثل نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 2 العلاقة بين الخاصية الديناميكية للأغشية السيتوبلازمية (ميوعة الأغشية)، ونسبة مشتقات الدسم المكونة لهذه الأغشية.
 - باستخدام مجهر القوة الماسحة (Scanning Force Microscopy (SFM) تمَّ فحص أجزاء من أغشية سيتوبلازمية لملاحظة تطور عدد الثقوب المتشكلة بالبرفورين وذلك نسبة إلى مكوناتها من الكولسترول (Chol) والسفينغوميلين (SM)، يُقدِّم الشكل (ج) من الوثيقة 2 صورة للملاحظة المجهرية.



- اشرح الآلية التي تحمي بها الخلايا (LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية وذلك انطلاقا من استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تمتاز المرحلة الكيموضوئية بتفاعلات أساسية تساهم في تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة عند النباتات الخضراء، ولغرض التخلص من النباتات الضارة اخترع الكيميائيون سلسلة من مشتقات أريل اليوريا تمَّ تسويقها كمبيدات للأعشاب.

تهدف هذه الدراسة إلى معرفة آلية تأثير (DCMU) وهو أحد هذه المبيدات والمعروف تحت الاسم التجاري Diuron.



الجزء الأول:

تمَّ إجراء التجارب على النحو التالي:

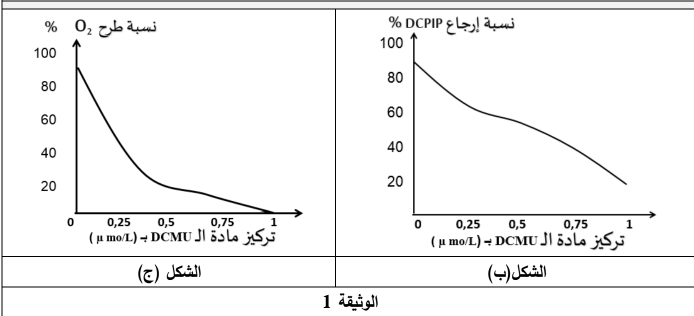
أولا: وُضِع مُعلَّق من التيلاكوئيدات في وسط حيوي خالٍ من غاز ثاني أكسيد الكربون (CO₂) وعُرِّض للضوء ثُمَّ الظلام، يتخلل ذلك إضافة نفس الكمية من (DCPIP) عند الأزمنة (t₅)،(t₃)،(t₁) ويتمُّ قياس النسبة المئوية لثنائي الأكسيجين (O₂) المطروح في الوسط في نهاية كل فترة زمنية. النتائج مُمثَّلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة 1. ثانيا: وُضِع مُعلَّق من التيلاكوئيدات في أوساط حيوية خالية من غاز (CO₂) في وجود الضوء و (DCPIP) وتراكيز متزايدة من (DCMU) وتمَّ قياس نسبة إرجاع (DCPIP) عند كل تركيز، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 1. ثالثًا: وُضِع مُعلَّق من خلايا طحلب أخضر (A. halophytica) في وجود الضوء و (CO₂) وتراكيز متزايدة من (DCMU) وتمَّ قياس نسبة طرح (O₂) عند كل تركيز، النتائج ممثلة في الشكل (ج) من الوثيقة 1.

					عدرونات.	طه. (DCFIF) مستعبل دارِ	מעב
$T_5 \longrightarrow t_6$	$t_4 \longrightarrow t_5$	$t_3 \longrightarrow t_4$	$t_2 \rightarrow t_3$	$t_1 \rightarrow t_2$	$t_0 \rightarrow t_1$	الفترة الزمنية	

15	' 6	4 - 5	13 14	12 13	c ₁ c ₂	0 1	العرة الرهيب
الظلام		الضوء			الشروط التحديدة		
DCP	ΙP		DCPIP		DCPIP		الشروط التجريبية
80		80	80	40	40	00	النسبة المئوية (O_2) المطروح

- يظهر محلول (DCPIP) المُؤكسد أزرقا في اللحظات ($t_6.t_5.t_3.t_1$).
 - . يظهر (DCPIPH $_2$) المُرجَع شفافًا في اللحظتين ($t_4.t_2$).

الشكل (أ)

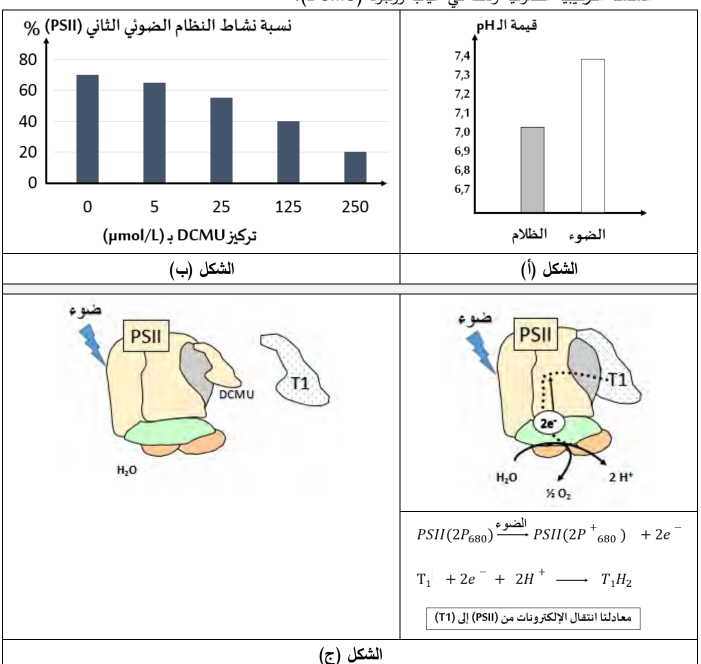


- اقترح فرضيتين حول آلية تأثير (DCMU) على المرحلة الكيموضوئية باستغلال معلوماتك ونتائج أشكال الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

لمعرفة آلية تأثير (DCMU) على المرحلة الكيموضوئية نَعْرض عليك الدراسات التالية:

- وُضِع مستخلص خلوي يحوي التيلاكوئيدات في الظلام ثم عُرِّض للضوء بشدة (40μmol photons/m²/s) وتم تحديد قيمة pH الوسط خارج التيلاكوئيد، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2.
- تم تحديد النسبة المئوية لنشاط النظام الضوئي الثاني (PSII) عند خلايا طحلب أخضر (A. halophytica) عند خلايا طحلب أخضر (DCMU) في أوساط مختلفة التراكيز من (DCMU) في وجود الضوء و (CO₂)، النتائج المتحصل عليها تم تمثيلها في الشكل (ب) من الوثيقة 2.
 - يُمثل الشكل (ج) من الوثيقة 2 نمذجة للعلاقة بين النظام الضوئي الثاني (PSII) والناقل الأول (T₁) في السلسلة التركيبية الضوئية وذلك في غياب ووجود (DCMU).



الوثيقة 2



- 1. ناقش صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين باستغلالك لمعلوماتك والنتائج الممثلة في أشكال الوثيقة 2.
 - 2. حاليًا يَعْتبِر بعض خبراء البيئة أن هذا النوع من المبيدات الكيميائية خطير على الصحة والبيئة. قيّم على ضوء ذلك نصيحة للمزارعين فيما يخص استعمال (DCMU) في الميدان الزراعي.

الجزء الثالث:

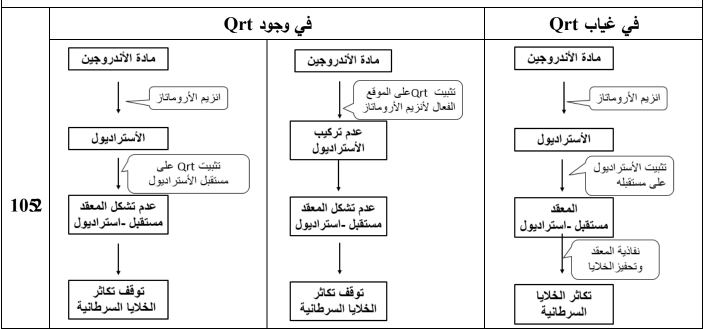
وضِّح في رسم تخطيطي وظيفي عليه البيانات آليات تحويل الطاقة الضوئية خلال المرحلة الكيموضوئية في وجود وغياب المبيد (DCMU) اعتمادا على معلوماتك وما استخلصته مما سبق.

العلامة		
	مجزأة	عناصر الإجابة الموضوع الأول
	5 نقا	التمرين الأول:
0022	0.5x4	1. تسمية التسجيلين: (أ): كمون بعد مشبكي تثبيطي PPSI (تقبل: فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي) (ب): كمون بعد مشبكي تنبيهي PPSE (تقبل: زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي) تسمية البروتين الغشائي: المسؤول عن التسجيل (أ) هو مستقبل غشائي لمبلغ عصبي مثبط مثل GABA . المسؤول عن التسجيل (ب) هو مستقبل غشائي لمبلغ عصبي منبه مثل الأستيل كولين .
		0. النص العلمي:
	0.50	مقدمة ذات علاقة بالمشكل العلمي: تقبل أي مقدمة لها علاقة بالمشكل العلمي.
0022	0.25x8 205	ما هو دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك وتأثير توكمين الكزاز على ذلك ؟ لا عرض يتطرق الى المؤشرات التالية: - يتسبب وصول كمون العمل إلى نهاية العصبونين قبل المشبكيين في انفتاح القنوات البروتينية الخاصة بـ "Ca² المرتبطة بالفولطية. - دخول "Ca² الى النهاية قبل مشبكية يسبب تحرير وسيط كيميائي (Ach) في المشبك المنبه و GABA في المشبك المشبك. - تثبيت المبلغ العصبي المنبه (Ach) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية وقبيت المبلغ العصبي المنبه (GABA) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية بروتينية)، ثم نفاذية شوارد (Ca²) وظهور PPSE) وطهور PPSE دون بروتينية)، ثم نفاذية شوارد (C1) وظهور PPSE دون العصبون المحرك الكمونات التنبيهية والتثبيطية دمجا فضائيا. محصلته PPSE دون العتبة فيبقى العصبون المحرك في حالة راحة مما يؤدي الي استرخاء العضلة. - يدمج العصبون المكونات التبيعية فقط بقاء تأثير الكمونات التنبيهية فقط بقاء تأثير الكمونات عمل في العصبون المحرك مما يؤدي إلى التقلص الشديد للعضلة بقاء تأثير الكمونات عمل في العصبون المحرك مما يؤدي إلى التقلص الشديد للعضلة بقاء تأثير الكمونات مثبيطية والمثبطة عن طريق بروتيناتها الغشائية بتنظيم مرور الرسائل خلصبية إلى العضلات وقد يختل هذا التنظيم بتدخل جزيئات خارجية تؤدي إلى ظهور حالات مرضية مثل الكزاز (التقلص الشديد للعضلات).

7 نقاط		التمرين الثاني (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)							
		الجزء الأول							
		1. المقارنة بين النتائج التجريبية الموضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 1:							
		يمثل أعمدة بيانية لقياس معدل الطفيليات في الدم بعد الإصابة، دون علاج وفي حالة العلاج بدواء							
		ML901 حيث:							
1005	2005	في اليوم الثالث (بداية العلاج): يكون معدل الطفيليات مرتفعا ومتساويا في الحالتين يقدر بـ07%							
	2005 2052	من اليوم الرابع الي السابع :يرتفع معدل الطفيليات في غياب العلاج ليبلغ 077% في اليوم السابع							
		بينما ينخفض باستعمال الدواء ويستمر ذلك حتى الانعدام .							
	2052	الاستنتاج: يشبط دواء ML901 تكاثر طفيلي البلاسموديوم المسبب للملاربا.							
		0. تحليل منحنيي الشكل (ب) من الوثيقة 1:							
		تمثل الوثيقة منحيين بيانيين لتغيرات نسبة حدوث مراحل تركيب البروتين (الاستنساخ والترجمة) عند							
1005	0.25	الطفيلي بدلالة تركيز دواء ML901 (و، ت) بحيث نلاحظ:							
1005	2052	- نسبة الاستنساخ اعظمية وثابتة عند 077% مهما كان تركيز الدواء. - في خياب الدياسية عند تكن اقلب في 0.1 في قالت مع ثابتة عند 94077							
	2032	- في غياب الدواء او وجوده بتركيز اقل من 0.1 نسبة الترجمة ثابتة عند 077% في تراكيز الدواء اكبر من 0.1 تتناقص نسبة الترجمة إلى أن تنعدم عند 71 .							
	2052	تي تراخير التواع الخبر من 0.1 تتنافض تعلبه الترجمة إلى ال تتعلم عند 11 . الاستنتاج: يثبط دواء ML901 عملية الترجمة .							
		الجزء الثانى:							
		ع التاني: غلال الوثيقتين (0 و 0) لتبرير أهمية استعمال دواء ML901:							
		الوثيقة 0: تمثل نسبة تشكيل معقد Tyr-ARNt عند الطفيلي وعند الإنسان بحيث:							
1.00	0.50	عند الطفيلي تتناقص نسبة تشكل المعقد Tyr-ARNtكلّما زاد تركيز ML901 حتى تنعدم عند							
	0.50	التركيز 3 وت من الدواء وتبقى هذه النسبة عند الإنسان اعظمية و ثابتة (077%).							
	2.50	الاستنتاج: دواء ML901 يثبط عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي فقط.							
		الوثيقة 0: يمثل نمذجة تفسيرية على مستوى إنزيم التنشيط (تيروزين أمينوأسيل ARNt سنتتاز)							
		عند الطفيلي بحيث:							
	40 25	. يتثبت كل من التيروزين و الـATP على إنزيم التنشيط في الموقع الخاص بكل منهما.							
	4x0.25	. يتشكل مركب وسيط AMP-تيروزين بعد إماهة الـATP .							
		. يتثبت الـ ARNt الخاص بالتيروزين في الموقع الخاص به على مستوى إنزيم التنشيط. . ينفصل الـ AMP عن التيروزين ويرتبط هذا الأخير بالـ ARNt الخاص به مشكلا المعقد Tyr-ARNt.							
		. ينطق الـ ٢١١٧١١ عن الميرورين ويرتبع هذا المحدر بدعات المحدد المحدد المحدد المحدد المحدد المحدد المحدد المحدد							
2.50	2052	في غياب الدواء:							
	2052	يتحرر المعقد Tyr-ARNt من الموقع الفعال للانزيم							
		في وجود دواء ML901:							
	0.50	بعد تشكيل المعقد Tyr-ARNt يتحرر الـ AMP ويتوضع في مكانه دواء ML901 ، يؤدي ذلك							
		إلى تفكك المعقد Tyr-ARNt ، فيرتبط التيروزين بدواء ML901 ليتحرر ARNt من الموقع							
		الفعال .							
	2 50	الإستنتاج: يفكك دواء ML901 المعقد Tyr-ARNt على مستوى الموقع الفعال لأنزيم التنشيط							
	2.50	فيمنع تنشيط الحمض الاميني تيروزين.							

		الربط (التبرير):
	2052	دواء ML901 يثبط عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي وذلك بارتباطه بالتيروزين
1	2052	على مستوى الموقع الفعال للإنزيم لتشابه بنيته مع الـ AMPمما يؤدي الي عدم تركيب البروتين
1		وعدم تكاثر الطفيلي
		عند الانسان لا يمنع الدواء تنشيط التيروزين فتتم عملية تركيب البروتين.
ط	8 نقا	التمرين الثالث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول: استغلال شكلي الوثيقة 1 لاقتراح فرضيتين للحد من تطور سرطان الثدي
		الشكل (أ): يمثل منحنى بياني لتغير معدل تكاثر الخلايا السرطانية بدلالة الزمن قبل وبعد حقن
		الأستراديول بحيث نلاحظ:
0.75	2052	قبل حقن الأستراديول يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية ببطء من 2 إلى 4 (و.ت) خلال 8 أيام.
0.75		بعد الحقن بالأستراديول يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية بشكل سريع من 4 إلى 8 (و.ت)
		خلال 4 أيام.
	0.25	الاستنتاج: يحفز الأستراديول الخلايا السرطانية على التكاثر السريع
		الشكل (ب): يمثل رسما تفسيريا لدور انزيم الأروماتاز ومستقبل الاستراديول في تكاثر الخلايا
		السرطانية حيث:
0.75	2052	يحَوِّل إنزيم الأروماتاز الأندروجينات إلى أستراديول الذي يتثبت على مستقبلاته النوعية الغشائية
		وينفذ المعقد (استراديول- مستقبل) الى الهيولى مما يسمح بتحفيز تكاثر الخلية السرطانية.
	2005	الاستنتاج: نشاط إنزيم الأروماتاز ومستقبل الأستراديول يؤدي إلى تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية.
		الربط: اقتراح الفرضيتين
		من خلال شكلي الوثيقة 1 يتضح ان تكاثر الخلايا السرطانية ناتج عن تأثير الاستراديول المرتبط
		تركيبه بنشاط الأروماتاز وعليه يمكن اقتراح ما يلي:
	2052	الفرضية الأولى:
1		تُحقن مادة تثبط عمل إنزيم الأروماتاز فيتوقف تركيب الأستراديول ومنه عدم تكاثر الخلايا السرطانية.
1	2052	الفرضية الثانية:
		تُحقن مادة تتثبت على مستقبلات الإستراديول مما يمنع تحفيز الخلايا السرطانية على التكاثر.
		*(تقبل أي فرضية وجيهة أخرى)
		الجزء الثاني:
		استغلال الوثيقتين (0 و 0) لمناقشة صحة الفرضيتين المقترحتين:
		الوثيقة 0: توضح البنية الفراغية للموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز ومادة الكيرستين(Qrt) من جهة
		ومستقبل الإستراديول (للخلايا السرطانية) مع نفس المادة (Qrt) من جهة أخرى بحيث:
1	0.52	. تتثبت مادة (Qrt) في جزء من الموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز لوجود تكامل بنيوي بينهما.
	0.02	. تتثبت مادة (Qrt) على مستقبل الإستراديول (للخلايا السرطانية) لوجود تكامل بنيوي بينهما.
	2052	الاستنتاج: تتكامل جزيئة (Qrt) بنيويا مع الموقع الفعال للانزيم ومع جزء من مستقبل الإستراديول.
		الشكل (أ) من الوثيقة 0: يمثل أعمدة بيانية لنتائج قياس نسبة نشاط إنزيم أروماتاز في تراكيز
		متزايدة من مادة الكيرستين بحيث:
		عند التركيز (7) من مادة (Qrt) يكون نشاط أنزيم الأروماتان اعظميا (100%).
	2052	من 27 إلى 87 (و.ت): يُقِلُّ نشاط أُنزيم الأروماتاز كلَّما زاد تركيز مادة (Qrt) حتى يتوقف عند
		التركيز 87(و.ت).
0.75	0.35	الاستنتاج: تُتبط مادة (Qrt) نشاط أنزيم الأروماتاز.
	0.25	

	T				
		حنيين بيانيين لتغيرات حجم الورم السرطاني بدلالة الزمن في	الشكل (ب) من الوثيقة 0: يمثل من		
		وجود وغياب مادة (Qrt) وفي تركيز عالٍ من الأستراديول حيث: أ			
		رطاني بشكل سريع ليصل إلى 2000mm³ في مدة 27 يوما.			
0.75	0.52	ن بطيئا ليصل إلى حوالي 700mm ³ في مدة 27 يوما.	•		
0.75	0.25				
	0.23	ر الورم السرطاني رغم وجود الأستراديول.			
			الربط (مناقشة صحة الفرضيتين)		
		يم الأروماتاز فتثبط نشاطه بمنع تحويل الأندروجينات إلى	تتثبت (Qrt) على الموقع الفعال لأنز		
		عدم تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية وعدم تطور الورم السرطاني.	استراديول وهذاما يمنع تركيبه وبالتالي		
	0.50	التي نصها: " تُحقن مادة تثبط عمل إنزيم الأروماتاز فيتوقف	وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الأولى		
		<u>"</u>	تركيب الأستراديول ومنه عدم تكاثر الخ		
		للأستراديول وهذا ما يمنع تشكل المعقد (استراديول- مستقبل)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
1052		رطانية وعدم تطور الورم السرطاني.	وبالتالي عدم تحفيز تكاثر الخلايا الس		
	0.50	ية أيضا الله نصها: " تُحقن مادة تتثبت على مستقبلات			
		لسرطانية على التكاثر". وعليه فالفرضيتان صحيحتان	الإستراديول مما يمنع تحفيزه للخلايا ا		
	2052	لاحتواء بعضها على الكيرستين الذي يمنع تطور الورم	النصيحة المقدمة: تناول الخضروات		
			السرطاني رغم وجود الاستراديول.		
			(تقبل أي نصيحة في هذا المجال)		
			(- · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	I	النف خوان ممجود مادة الكورستين	المحند الثلاثين وخطط تطور الوروال		
		رطاني في غياب ووجود مادة الكيرستين	الجرع الكاف. محصط نصور الورم الس		
		Ort van å	ف غداد		



ملاحظة: يقبل أي مخطط يعبر عن تثبيط النشاط باي إشارة مثل استعمال علامة (x)

ة.	العلام	
مجزأة مجموع		عناصر إجابة الموضوع الثاني
5 نقاط		التمرين الأول:
0022	0.50x4	1. إختيار العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية: أ. الروابط التكافئية التي تساهم في استقرار البنية الفراغية للبروتينات هي: ع. الجسور ثنائية الكبريت فقط. ب. تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتينات على: a: الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومُتمَوضعة بشكل دقيق في السلسلة الببتيدية. ت. : إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية يفرضه ترتيب الرامزات في: ARNm :b ث. : أصل الطفرة الوراثية هو تغير على مستوى:
	0.50	2. النص العلمي: المقدمة تنتهي بطرح المشكل: المقدمة: مقدمة تنتهي بطرح المشكل: كيف يؤمن إستقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته، وكيف تؤثر الطفرات في ذلك؟ العرض يتطرق الى المؤشرات التالية: - المورثة (A,C,G,T).
		- يتشكل الـ ARNm المتكون من تتالى 4 أنواع من النيكليوتيدات (A,C,G,U) بآلية الاستنساخ انطلاقا من إحدى سلسلتي الـADN (السلسلة الناسخة).
0022	0.25x8	 يخضع الاستنساخ لتكامل النيكليوتيدات بين سلسلة الـARNm والسلسلة الناسخة من ADN بتدخل إنزيم (ARNp). وحدة الشفرة الوراثية تتمثل في ثلاثية نكليوتيدية تعرف بالرامزة
		- وحده المنطق الوراثية تلفل في درقية تحقيونينية تحرف بالرامزة - خلال الترجمة يتم ربط الأحماض الأمينية بروابط ببتيدية (CO-NH) في تتابع محدّد على مستوى الريبوزومات وفق ترتيب الرامزات لتُشَكل البروتين.
		- تَظهر البروتينات ببنيات فراغية مختلفة، محدّدة بعددوطبيعة وتتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها.
		- تتوقف البنية الفراغية، وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة (جسور ثنائية الكبريت، شاردية،)،ومتموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة أو السلاسل الببتيدية حسب الرسالة الوراثية.
		- إن أي تغير على مستوى التسلسل النيكليوتيدي (طفرة) قد يؤدي الى تغير في ترتيب أو طبيعة أو عدد الأحماض الأمنية، محدثا تغيرا في البنية الفراغية ومنه في وظيفة البروتين.
	0.50	الخاتمة: يضمن التسلسل الطبيعي لنيكليوتيدات المورثة تركيب بروتين وظيفي ويتعلق ذلك بسلامة المورثة. (تقبل أي خاتمة تؤدي نفس الفكرة)

7 نقاط		التمرين الثاني: (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول:
		1. التحليل المقارن للبنية الجزيئية لغشائي الـ(LTc) والخلايا المصابة الممثلة في الشكل أمن الوثيقة 1:
		نلاحظ تشابه في التركيب الكيميائي لجزء غشاء كل من خلايا الـ(LTc) والخلايا المصابة حيث يتكون
	0.25.2	كل منهما من كوليسترول وطبقتين فوسفوليبيديتين.
	0.25x3	بينما يختلفان في نسبة الكولسترول حيث نلاحظ أنها في غشاء الـ(LTc) أكبر منها في الخلايا المصابة.
		كما يختلفان في تواجد الثقوب المُشكَّلة من بروتين البرفورين فهي موجود فقط في الخلية المصابة.
	205	الاستنتاج: في مرحلة التنفيذ تتميز اغشية الخلايا المصابة بظهور قنوات البرفورين دون غشاء الـ(LTc).
		2. تبرير الاختلاف بين بنيتي غشائي الـ (LTc) والخلايا المصابة:
		الشكل (ب) من الوثيقة 1:
3.25		يمثل الشكل (ب) نسبة التحلل الخلوي بدلالة تركيز البرفورين.
		يبدأ تحلل الخلايا المصابة عند التركيز $^{-3}$ حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح في حدود $80~\%$ عند التركيز $^{-1}$ بعدها تبقى ثابتة حتى التركيز $^{1+}$ 0.
	2.5x2	أما تحلل الخلايا (LTc) فيبدأ من التركيز 10^{-1} حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح
		في حدود 80 % عند التركيز 10 ⁺¹
	2052	الاستنتاج: تحلّل الخلايا (LTc) يحتاج الى تركيز عالٍ من البرفورين (أكبر 100مرة من تركيز تحلّل الخلايا المصابة).
		الربط: التبرير
	2052	إنّ معدل تركيز البرفورين الطبيعي (خلال فترة التنفيذ المناعي) في الجسم) µg/m L يسمح بتحلل الخلايا (LTc) وهذا ما يبرر عدم الخلايا (LTc) وهذا ما يبرر عدم ظهور ثقوب البرفورين في اغشية (LTc) وظهورها في أغشية الخلايا المصابة.
		الجزء الثاني:
		شرح الآلية التي تحمي بها الـ(LTc) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية.
		استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.
		الشكل (أ):
		عند مقارنة النسبة المئوية لمشتقات الدسم الغشائية بين الـ(LTc) والخلايا المصابة نلاحظ أنّ:
		(chol) يكون في الـ (LTc) بنسبة 30 % وهي نسبة أكبر مما في أغشية الخلايا المصابة حيث تكون [SM) يكون في خشاء الركاد المصابة حيث الخلايا
	0.25x3	15 % و (SM) يكون في غشاء الـ (LTc) بنسبة 28 % وهي أكبر من نسبتها في أغشية الخلايا المصابة حيث تكون 19 % في حين فإن نسبة (PC) في غشاء الـ(LTc) 12 % وهي أقل من نسبتها
		المصابة كيك للول 17 % في كين قبل لسبة (0 1) في عساء الر12 (110) 12 % وهي الل من لسبه الله في أغشية الخلايا المصابة حيث تصل 25 %.

	0.50	
	0.50	الاستنتاج: تختلف نسبة مشتقات الدسم الغشائية بين أغشية الـ (LTc) وأغشية الخلايا المصابة.
		الشكل (ب):
		نلاحظ تغير في الخاصية الديناميكية للأغشية السيتوبلازمية (ميوعة الأغشية) بدلالة النسبة المئوية لمختلف المشتقات الدسمة المكونة لهذه الاغشية حيث:
3.75	0.25x2	كلما زادت النسبة المئوية للـ(PC) المكون للأغشية ارتفعت ميوعتها.
		وفي المقابل كلما زادت النسبة المئوية (chol) و (SM) المكونة للأغشية انخفضت ميوعتها.
	0.50	الاستنتاج: ترتبط ميوعة الأغشية بالنسبة المئوية لمشتقات الدسم المكونة لها.
		الشكل (ج):
	0.25	عند فحص أجزاء من الأغشية السيتوبلازمية نلاحظ أن عدد الثقوب المتشكلة بالبرفورين يقل كلما زادت نسبة مكوناتها من (chol) + (SM).
	0.25	الاستنتاج: يرتبط عدد الثقوب في اغشية الخلايا المصابة بنسبة (chol) + (SM) فيها
		ا لربط (شرح كيف تحمي الخلية (LTc) نفسها):
		تتميز بنية اغشية الخلايا(LTc) بارتفاع نسبة الكوليسترول (chol) و (السفينغوميلين (SM) فيها مما يقلل
	21.00	من الخاصية الديناميكية (ميوعة)لهذه الاغشية. يعمل ذلك على عرقلة تثبيت البرفورين خلال الأغشية
		السيتوبلازمية. فلا تتشكل الثقوب وبالتالي لا يمكن للأنزيمات الحالة المتمثلة في الغرانزيم من النفاذية الى
		داخل الخلايا الـ (LTc) فلا تتحلل.على عكس أغشية الخلايا المصابة التي تحتوي على نسبة أقل من
		(chol) و (السفينغوميلين (SM)مما يرفع من ميوعتها ما يسمح بتثبيت البرفورين وتشكيل القنوات و منه
		تخريب الخلايا المصابة
28رق اط		التمرين الثالث: (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول: استغلال أشكال الوثيقة 1 لاقتراح الفرضيتين حول آلية تأثير DCMUعلى المرحلة الكيموضوئية الشكل (أ): الشكل $(t_1 - t_0)$ في الضوء وغياب (DCPIP): لا نلاحظ طرح (O2) دليلا على عدم تحلل الماء
		من $(t_2 - t_1)$ في وجود الضوء و (DCPIP): نلاحظ ارتفاع نسبة (O2) المطروح إلى 40 %. ويصبح (DCPIP) شفافا وذلك يعود الأكسدة (التحلل الضوئي) للماء. وارجاع ال(DCPIP) وفق التفاعلات التالية:
		$H_2O \xrightarrow{\epsilon_{000}} 2H^+ + 2e^- + \frac{1}{2}O_2^{1/2}$
		DCPIP + $2H^+ + 2e^- \longrightarrow DCPIPH_2$
6000		من $(\mathbf{t}_3 - \mathbf{t}_2)$ في الضوء ثبات نسبة الـ(O_2) المطروح عند 40 %. ويرجع ذلك إلى ارجاع كلي لكمية (DCPIP) وتوقف أكسدة الماء.
0022		من ($\mathbf{t}_4 - \mathbf{t}_3$): تموين الوسط من جديد بالـ(DCPIP) يؤدي الى ارتفاع النسبة المئوية لطرح الـ(O2) إلى 80 % ويرجع ذلك الى استئناف تحلل الماء لتوفر مستقبل الالكترونات (DCPIP) الذي يصبح شفافا دلالة على ارجاعه.

		من $(t_5 - t_4)$ في الظلام وبغياب (DCPIP): نلاحظ ثبات نسبة الـ(O_2) عند 80% ويرجع ذلك إلى عدم أي ديرا الم
		أكسدة الماء. من (علام على في الظلام على المفرد على الماء على الماء على الماء الماء على الماء على الماء الماء على الماء على ا
	20.0	من $(t_6 - t_5)$ في الظلام: وبالرغم من وجود (DCPIP) نلاحظ ثبات نسبة الـ(O_2) عند 08% ويرجع ذلك إلى عدم أكسدة الماء لغياب الضوء.
		إلى عدم الحسدة الماء العياب النصوء. الاستنتاج: مستقبل الالكترونات المؤكسد والضوء ضروريان لأكسدة الماء وطرح الـ(O ₂).
	2000	الشكل (ب):
	2000	رب). تمثل النتائج نسبة ارجاع الـ(DCPIP) بدلالة تزايد تركيز (DCMU):
	2000	في غياب الـ(DCMU) نسبة ارجاع (DCPIP) اعظميه وتقل كلما ارتفع تركيز (DCMU)
	2000	الاستنتاج: مادة (DCMU) تثبط ارجاع مستقبل الالكترونات (DCPIP).
		الشكل (ج):
	2000	عند تزايد تركيز (DCMU) من 0 إلى 1 (μ M) تتناقص النسبة المئوية للـ(O_2) المطروح حتى الانعدام
		ويرجع ذلك الى التناقص التدريجي لأكسدة الماء.
	2000	الإستنتاج: تؤثر مادة (DCMU) سلبيا على أكسدة الماء (التحلل الضوئي للماء).
		الربط (اقتراح الفرضيتين):
		خلال المرحلة الكيموضوئية تتم أكسدة الماء وإنتاج الالكترونات والبروتونات الضرورية لإرجاع المستقبل
		النهائي وتتوقف هذه التفاعلات في وجود ال اله (DCMU) ومنه نقترح ما يلي:
	2002	الفرضية 1: الـ (DCMU) يمنع أكسدة الماء (يثبط نشاط انزيم الاكسدة)
	2002	الفرضية 2: اله (DCMU) يمنع انتقال الإلكترونات إلى المستقبل
		(تقبل فرضیات آخری وجیهة)
		الجزء الثاني:
		مناقشة صحة إحدى الفرضيات المقترحة سابقا باستغلال أشكال الوثيقة 3
		من الشكل (أ) نلاحظ:
	20.0	في الظلام: تكون قيمة (pH) الوسط الخارجي 7.05 في الضوء: بعد تعرض التيلاكوئيدات إلى معدل تدفق فوتونات مقداره (40µ molphoto/m²/s)، نسجل
	20.0	تي المصوع : بعد تعرض المدركوليدات إلى معدل تدفق قولونات معدارة (13 H لضخها إلى تجويف الرتفاع قيمة (14 pH لضخها إلى تجويف
		التيلاكوئيد .
		من الشكل (ب):
	2002	تزايد تركيز اله (DCMU) في الوسط من (DCMU) أدى الى تناقص نسبة نشاط (PSII) من
		ر الله 20% ومنه الـ (DCMU) يؤثر سلبا على نشاط (PSII).
		من الشكل (ج):
		في غياب الله (DCMU): يستمر نشاط (PSII) باقتناصه للفوتونات الضوئية ما يؤدي إلى أكسدته محررًا
0022		(2e ⁻) حسب التفاعل التالي:
		DGH(QD) (1919 BGH(QD +)
		$PSII(2P_{680}) \xrightarrow{\text{\'e}_{\overline{\nu}}} PSII(2P_{680}) + 2e^{-}$
		يتم ارجاع (T_1) بواسطة $(-2e)$ المحرّرة من $(PSII)$ و $(+2H)$ الموجودة في الحشوة حسب التفاعل
		التالي:
	2002	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

	,
	يسترجع الـ(PSII) المؤكسَد الـ (2e ⁻) من اكسدة الماء. منه أكسدة الـ (PSII) في الضوء تؤدي إلى انتقال
	الألكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية ما يسمح بضخ اله H^+ إلى تجويف التيلاكوئيد.
	في وجود الـ(DCMU): يتثبط نشاط الـ(PSII) بتثبُّت (DCMU) على جزء منه مانعا انتقال الـ e إلى (T1)
2000	وتوقف اكسدة الماء وبالتالي يتوقف نقل الإلكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية. فالراDCMU)
	يمنع اكسدة الـ(PSI) بمنعه انتقال الالكترونات الي الناقل (T1)
	يؤثر الـ(DCMU) على نشاط النظام الضوئي (PSII) مانعا اكسدته فتتوقف عملية انتقال الالكترونات
2002	عبر سلسلة التركيبية الضوئية وضخ الـ ⁺ H وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 2 التي تنص على:
	" الـ (DCMU) يمنع انتقال الالكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية".
	2. النصيحة:
	تفاديا الأضرار استعمال المبيدات العشبية (DCMU) في الميدان الزراعي انصح بما يلي:
2002	- البحث عن بديل الـ(DCMU) مثل المبيدات البيولوجية.
	- استعمال الـ(DCMU) بتراكيز معقولة.
	(تقبل أي نُصيحة في هذا المجال)

