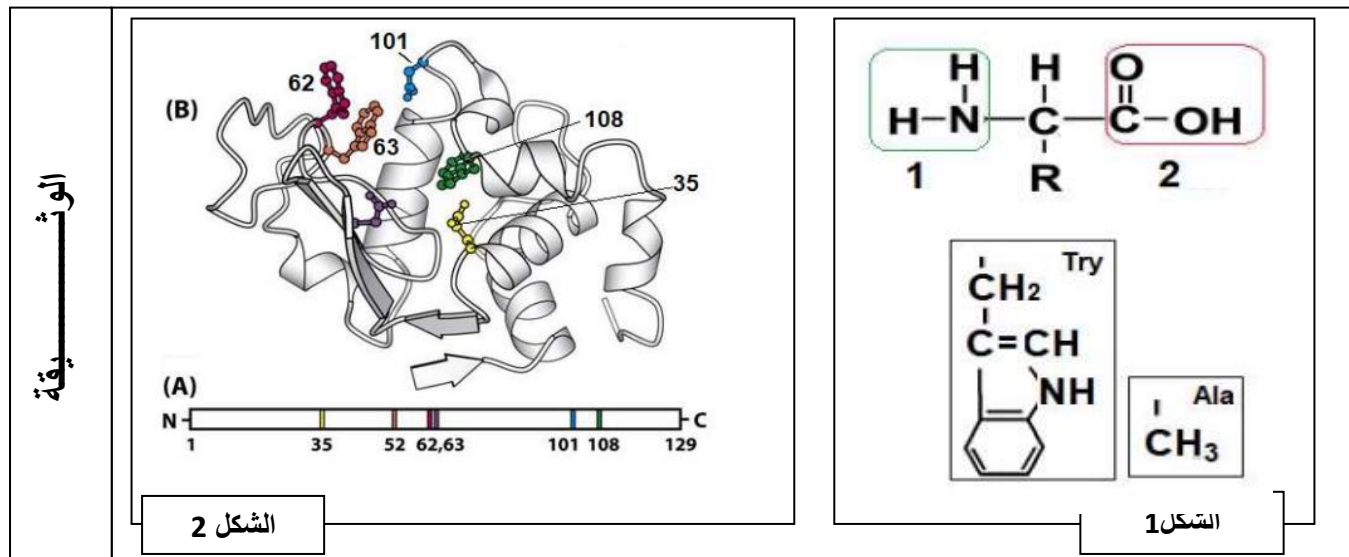


المدة : ساعة و 30 د

فرض الفصل الأول في مادة علوم الطبيعة والحياة

التمرين الأول : (08 نقاط)

البروتينات جزيئات حيوية هامة تقوم بأدوار مختلفة في الخلية الحية و تأخذ بنيات فراغية تختلف من بروتين لآخر. نريد فيما يلي أن نبين العلاقة بين بنية البروتين و تخصصه الوظيفي و دور الأحماض الأمينية في ذلك. يمثل الشكل 1 من الوثيقة الآتية الصيغة العامة و بعض جذور الأحماض الأمينية. و يمثل الشكل 2 البنية الفراغية لأنزيم الليزوزوم :



1. تعرف على الأرقام الممثلة في الشكل 1 من الوثيقة ، ثم اكتب الصيغة العامة للأحماض الأمينية(Ala و Trp)

2. اكتب صيغة ثائي الببتيد المتشكل من إرتياط (Ala و Trp) مع العلم ان الحمض الأميني الذي يشارك به(COOH) هو اعقدهم من حيث الوزن الجزيئي، ثم اكتب صيغته في $\text{pH} = 1$ معملا إجابتك.

3. باستغلال الوثيقة و مكتباتك ، أكتب نصا علميا تشرح فيه تباعد الأحماض الأمينية في الشكل (A) وقاربها في الشكل (B) مظهرا دور المورثة في ذلك .

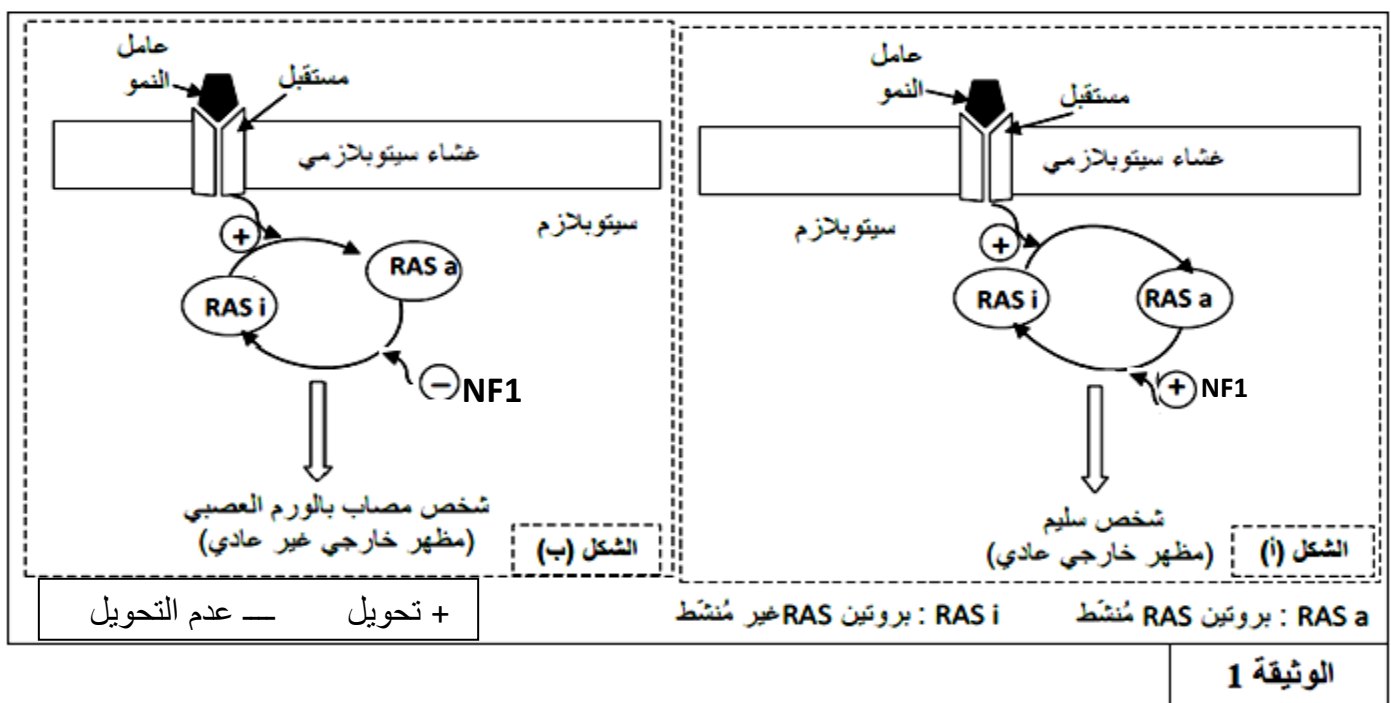
التمرين الثاني :

ترك الخلية أنماطا مختلفة من البروتينات المتخصصة وظيفيا، لإظهار العلاقة بين بنية البروتين ووظيفته ندرس حالة الورم العصبي من الصنف الأول 1 La neurofibromatose de type 1 ، تتمثل بعض أعراضه في ظهور أورام جلدية حميدة بالإضافة إلى تشوّهات على مستوى الهيكل العظمي ، من أجل تحديد أصل هذا المرض نقترح الدراسة التالية :

الجزء الأول:

- يرتبط مرض الورم العصبي من الصنف الأول ببروتين يسمى نوروفيرومرين 1 (neurofibromine 1) نرمز له بـ (NF1) ، يتحكم هذا البروتين في نشاط بروتين آخر يسمى RAS.

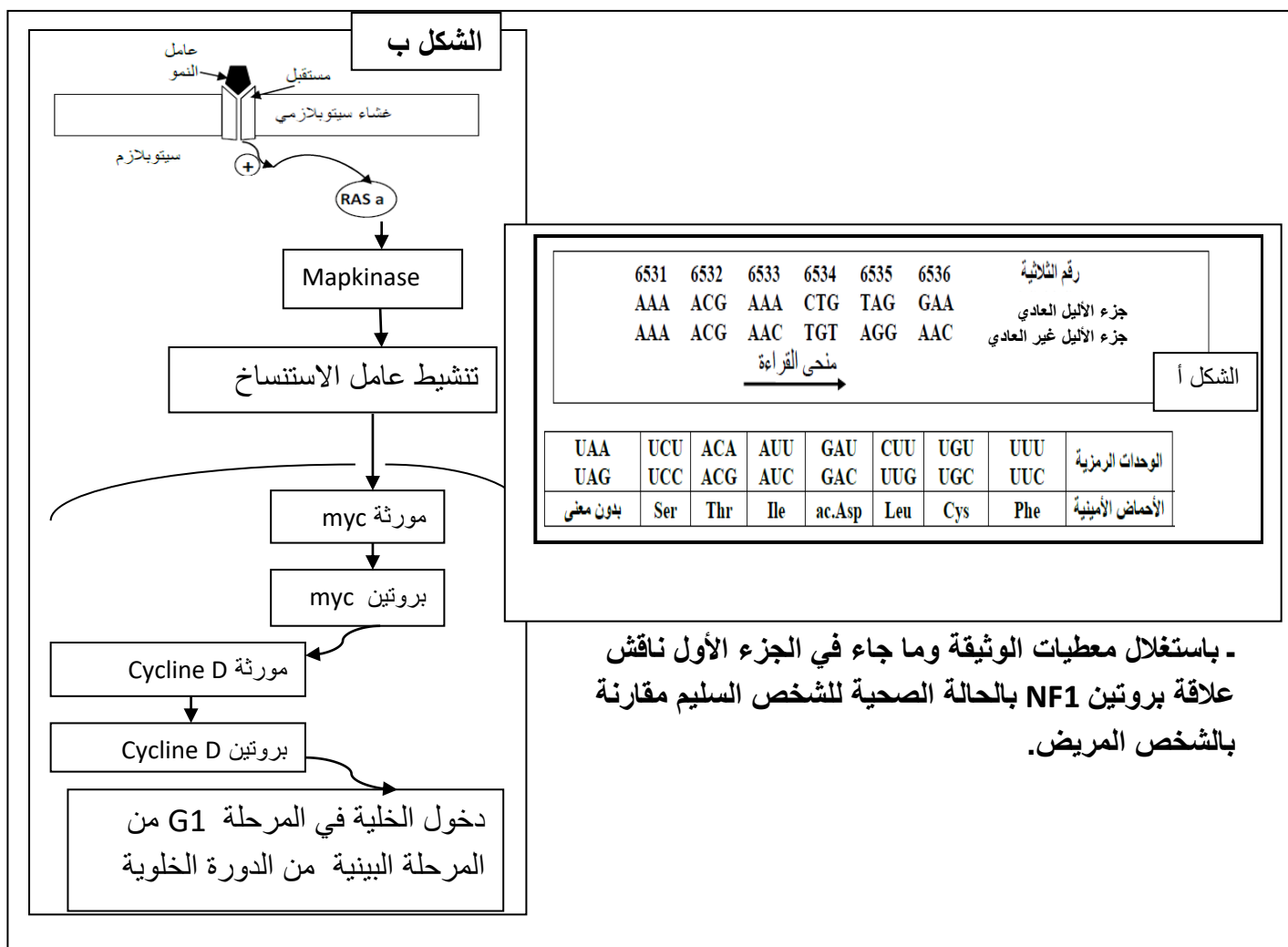
يوجد البروتين NF1 في شكلين : شكل عادي وشكل غير عادي . يقدم شكلان الوثيقة 1 العلاقة بين البروتين NF1 ونشاط RAS عند شخص سليم (الشكل أ) وعند شخص مصاب بمرض الورم العصبي من الصنف الأول (الشكل ب).



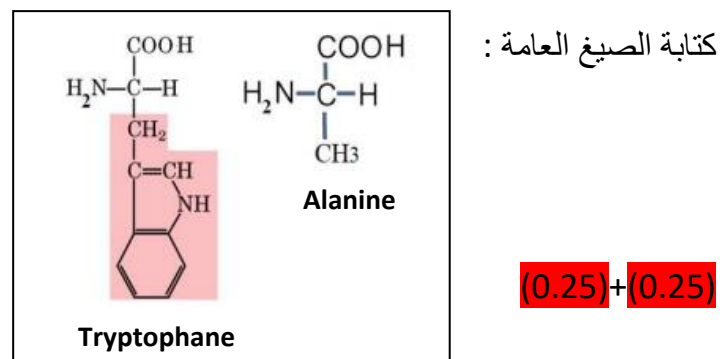
- باستغلالك للوثيقة 1 اقترح فرضية تفسر بها أعراض المرض .

الجزء الثاني :

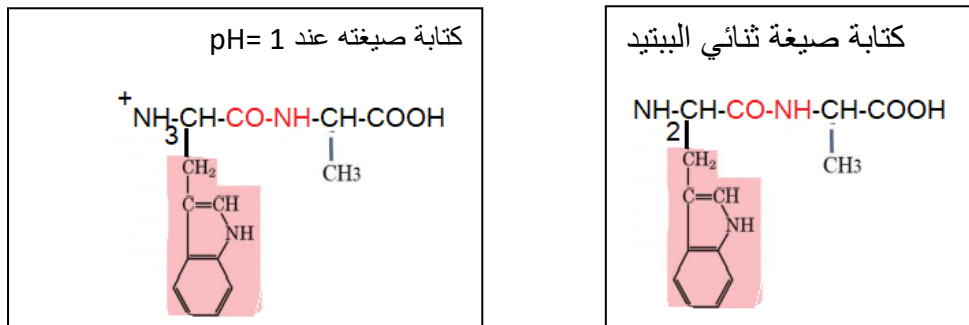
يتحكم في تركيب بروتين NF1 مورثة تسمى NF1 توجد في شكل أليلين يقدم الشكل أ من الوثيقة 2 جزء من الأليل (السلسلة المستنسخة) عند الشخص السليم وجزء من الأليل (السلسلة المستنسخة) عند شخص مصاب بمرض الورم العصبي من الصنف الأول مع جدول الشفرة الوراثية . بينما يمثل الشكل ب مخططًا لآلية تأثير Ras على تنظيم الدورة الخلوية .



١. البيانات : ١- وظيفة أمينية (قاعدية) (0.25) ٢- وظيفة كربوكسيلية (حامضية) (0.25)



. .2



(0.5)(0.5)

التحليل: الوسط ذو $pH = 1$ وسط حامضي جداً غني بالبروتونات فيمنح البروتونات للجزيئات المتواجدة به. وبما أن ثنائي الببتيد مكون من أملاك أmino تتميز بالخاصية الحمضية فستسلك سلوك قاعدة في وسط حامضي أي تكتسب بروتونا بفضل الوظيفة الأمينية وعليه تكون الشحنة الإجمالية لثنائي الببتيد موجبة. (كل البروتينات إذا وضعت في وسط حامضي جداً $pH = 1$ فستتأثر الوظائف الأمينية الحرة لها باكتسابها بروتونا فت تكون الشحنة الجمالية لها موجبة وكل البروتينات إذا وضعت في وسط قاعدي جداً ($pH=12$) فستتأثر الوظائف الكربوكسيلية الحرة لها بفقدانها بروتونا فت تكون الشحنة الجمالية لها سالبة. (01)

3. النص العلمي: (05)

يمر تركيب البروتين بعدة مراحل اولها التعبير المورثي أي الاستساخ والترجمة تليها مرحلة مهمة جداً اين ينضج البروتين متخذاً بنية فراغية ثابتة تكسبه تخصصه الوظيفي.

کیف یہ حدث ذلک؟

يمر البروتين بعد تشكيله بعد مستويات بنوية متدرجة التعقيد . تبدأ بالبنية الأولية و التي تميز بارتباط خطى الاحماض الامينية بروابط ببتيدية المتشكلة على مستوى الريبيوزوم اثناء عملية الترجمة مشكلة سلسلة ببتيدية حيث عدد، نوع و ترتيب الاحماض الامينية فيها تحدده المورثة بعدد ، نوع و ترتيب النيكليلوتيدات المكونة لها . : يتم التفاف الأول للسلسلة الببتيدية ذات البنية الأولية مما يؤدي الى تشكيل البنيات الثانوية في مناطق محددة تكون حلزونية او عل شكل ورق مطوي حيث يحافظ على استقرارها روابط هيدروجينية تتشكل بين المجاميع CO و NH لروابط ببتيدية مختلفة ثم التفاف ثانى لهذه السلسلة ذات البنيات الثانوية في مناطق الانعطاف مما يسمح بتقريب فضائيا لأحماض الامينية ذات وضعيات متباينة في البنية الاولية مما يسمح بتقريب المجموعات الكيميائية لجذور الاحماض الامينية فتشكل اربع أنواع من روابط تكافؤية قوية مثل لكبريتية و غير تكافؤية مثل الهيدروجينية والشاردية والكارهة للماء في مواقع جد محددة مما يسمح بتشكيل واستقرار البنية الثالثية.

أثناء نضج البروتين تحدث له انطواءات أو التقادف عديدة ، تسمح للأحماض الامينية ذات ارقام متباينة في السلسلة الأولية والتي تحددها المورثة بأن تتقرب فضائياً مكسبة البروتين مستوى فراغي وظيفي .

الجزء الاول : (04)

التعليمية باستغلالك للوثيقة 1 اقترح فرضية تفسر بها اعراض المرض .

(الاستغلال للوثائق يتم عن طريق التحليل المقارن) - تمثل الوثيقة العلاقة بين البروتين NF1 ونشاط بروتين RAS عند الشخص السليم والشخص المصاب بمرض الورم العصبي من الصنف الأول حيث عند الشخص السليم في وجود عامل النمو الذي يثبت على مستقبل نوعي المتواجد على الغشاء الهيولي للخلايا، يحفز تحويل بروتين RASI من حاليه الغير نشطة الى الحالة النشطة RASa ومن جهة ثانية البروتين NF1 يحفز تحويله الى الحالة الغير نشطة RASI ما يدل ان البروتين NF1 له تأثير ثبيطي على بروتين RASa ووجود هذا التنظيم بين تأثير عامل النمو من جهة وبروتين NF1 من جهة ثانية على الحالة الفيزيولوجية لبروتين RAS يؤدي الى ظهور خارجي سليم أي غياب الورم . بينما عند الشخص المصاب بمرض الورم العصبي في وجود عامل النمو وتنبئه على المستقبل الغشائي يحفز تحويل بروتين RASI الغير نشط الى RASa النشط غير ان البروتين NF1 غير قادر على ثبيطه وتحويله الى الشكل الغير نشط ما يدل على توقف نشاط البروتين NF1 ويبقى البروتين RAS دائماً نشط مما يؤدي الى ظهور الورم العصبي منه نستنتج ان سبب المرض يعود الى غياب تنظيم نشاط البروتين RAS لتوقف نشاط البروتين NF1 وعليه تكون الفرضية المقترحة كالتالي : **غير (خلل) البنية الفراغية لبروتين NF1 (01)**

الجزء الثاني (06)

لدينا من الشكل أ الذي يمثل جزء من الأليل العادي والغير العادي للمورثة NF1 الذي يشفّر لتركيب البروتين NF1 حيث نلاحظ عند المقارنة بين الأليلين نلاحظ حدوث طفرة حذف لنيكلويotide A على مستوى الرامزة 6533 ما أدى الى تغيير متتالية النيكلويتيدات وبالتالي تغيير قراءة الرامزات انطلاقاً من موضع الطفرة عند الشخص المصاب وبعد الاستنساخ والترجمة للأليلين نحصل على مايلي :

(0.5)

UUU UGC UUU GAC AUC CUU
Phe - Cys - Phe - ac.Asp - Ile - Leu

عند الشخص العادي

UUU UGC UUG ACA UCC UUG
Phe - Cys - Leu - Thr – Ser – Leu

(0.5)

عند الشخص المصاب

بعد الاستنساخ والترجمة للأليلين عند الشخص العادي والمصاب وبالمقارنة بين تتابع الأحماض الأمينية في جزء من البروتين NF1 عند الشخص العادي والمصاب نلاحظ تغيير في تتابع الأحماض الأمينية انطلاقاً من الرقم 6533 وبما ان التخصص الوظيفي للبروتين يتوقف على بنائه الفراغية وبدورها تتوقف على عدد ، نوع وترتيب الأحماض الأمينية وبالتالي تغيير نوع وترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة البروتينية عند الشخص المصاب للبروتين NF1 يؤدي الى تغيير البنية الفراغية وبالتالي فقدان الوظيفة (01)

منه نستنتج أن بروتين NF1 للشخص المصاب غير وظيفي. (0.5)

من الشكل ب الذي يمثل تأثير بروتين RAS على تنظيم الدورة الخلوية حيث في وجود عامل النمو الذي يحفز تنشيط بروتين RASa الذي يحوله الى RASa أي تحويله الى RASa الذي يحفز دخول الخلية في المراحل G1 من المراحل البيانية cyclineD التي تؤدي الى تركيب بروتين cyclineD الذي يحفز دخول الخلية في المراحل G1 من المراحل البيانية الضرورية لدخول الخلية في مراحل الانقسام الخطي المتساوي خلال الدورة الخلوية (01) منه نستنتج ان الشكل النشط RASa يحفز الخلية على الانقسام والتضاعف الخلوي (0.5)

(02)

منه ومن معطيات الشكلين أ وب عند الشخص السليم التابع النكليوتي في الأليل عادي، وبالتالي عدد، نوع وترتيب الأحماض الأمينية في البروتين NF1 عادي ما أدى إلى اكتسابه بنية فراغية وظيفية وبالتالي البروتين RAS خاضع لدورة تنظيمية حيث ينشط من طرف عامل النمو ويتحول إلى الشكل النشط RAS_a الذي ينشط الانقسام الخلوي ويبيط من طرف البروتين NF1 الوظيفي ويتحول إلى RAS_i مما يؤدي إلى توقف الانقسام الخلوي وبالتالي توقف التضاعف الخلوي عند الشخص السليم وبالتالي تناوب لاليات التنظيم مما يؤدي إلى مظهر عادي . بينما عند الشخص المصابة حدوث طفرة حذف على مستوى الرامزة 6533 في الأليل المشفر للبروتين NF1 يؤدي إلى تغير في عدد ،نوع وترتيب الأحماض الأمينية مما يؤدي إلى تغير البنية الفراغية وفقدان تخصصه الوظيفي وفي وجود عامل النمو الذي ينشط بروتين RAS ويحوله إلى RAS_a ينشط الانقسام الخلوي وكون ان البروتين NF1 غير وظيفي وبالتالي لا يتم تثبيط بروتين RAS ويبقى دائما على شكله المنشط RAS_a ويؤدي ذلك الى استمرار الانقسام الخلوي الغير منظم مما يؤدي الى ظهور الورم العصبي .