

الإجابة النموذجية لامتحان الفصل (1) في مادة العلوم الطبيعية

مسنوي نهائي علوم نجريبية

العلامة	الإجابة النموذجية
	<p>- التمرين الأول:</p> <p>1- التعرف على البيانات المرقمة للوثيقة (1) :</p> <p>1- غلاف نووي / 2- ثقب نووي / 3- مورثة / 4- إنزيم الاستنساخ / 5- سلسلة ARNm متنامية / 6- سلسلة ARNm الناضجة .</p> <p>التفسير:</p> <p>أ- تمركز الإشعاع في مستوى النواة (الشكل 1) يرتبط بدمج قواعد اليوبيدين (نيوكلييزيد اليوراسييل) المشع في جزيئات ARNm المتنامية (العنصر 5) التي يتم إصطناعها داخل النواة بـ ظهور الإشعاع في مستوى هيولى الخلية (الشكل 2) يرتبط بهجرة جزيئات ARNm الناضجة (العنصر 6) من النواة إلى الهيولى لغرض توظيفها في المرحلة المواتية لنشاط التعبير المورثي (الترجمة) .</p> <p>دور جزيئات ARNm الناضجة : تأمين نقل الرسالة الوراثية المشفرة في صورة رامزات من النواة إلى مستوى تركيب البروتين (الهيولى) .</p> <p>ناتج التعبير المورثي:</p> <p>الشكل (أ) :</p> <pre> ببداية المورثة ↓ CGATTCCCTACTTCGCCATATAAAACCTACC ↓ إستنساخ ↓ AUG AAG CGG UAU AUU UUU GGA UGG ↓ ترجمة ↓ Met - Lys- Arg- Tyr- Ile - Phe- Gly- Trp </pre> <p>الشكل (ب) :</p> <pre> ؟UCUUUCUACACUCCUAAGACU ↑ ↓ الربيونيكليية الأخيرة ↓ ترجمة ↓ Phe - Tyr- Thr- Pro - Lys – Thr </pre> <p>II- التحليل والتفسير :</p> <p>الوسط (1) : في وجود ريبوزومات + متعدد يوراسييل (U12) + ARNt_{phe}* سجلنا ارتفاع مهم في النشاط الشعاعي على مستوى غشاء الترشيح .</p> <p>نفسر ارتفاع النشاط الشعاعي ضمن الوسط (1) بحدوث ارتباط وظيفي بين مكونات الوسط عمل خلاله الريبوزوم على قراءة الأحرف النووية متعدد اليوبيسين وترجمتها إلى متعدد فينيلAlanine مشع مما سمح بظهور الإشعاع على مستوى الغشاء باعتبار أن الريبوزومات لا يمكنها عبور غشاء نترات السيليسيوز .</p> <p>الوسط (2) : في وجود ريبوزومات + متعدد يوراسييل (U12) سجلنا غياب النشاط الشعاعي على مستوى غشاء الترشيح .</p> <p>نفسر ذلك بـ عدم حدوث ارتباط وظيفي نتيجة غياب ARNt_{phe}* وهو ما يؤكد أن الريبوزومات + متعدد يوراسييل (U12) لوحدهما غير كافيان لحدوث نشاط ترجمة .</p>

- الوسط (3) :** في وجود ريبوزومات + متعدد يوراسييل (3U) سجلنا نشاط اشعاعي منخفض على مستوى غشاء الترشيح .
- نفسر ذلك بما يلي :
- ظهور نشاط إشعاعي يؤكد حدوث ارتباط وظيفي بين مكونات الوسط عمل خلاله الريبوزوم على قراءة الأحرف النووية متعدد اليوراسييل وترجمتها إلى متعدد فينيل ألانين مشع مما سمح بظهور الاشعاع على مستوى الغشاء .
 - النشاط الاشعاعي المنخفض مقارنة بالوسط (1) يرتبط بانخفاض عدد الأحرف النووية التي تمت قراءتها من طرف وحدات الريبوزوم (جزئ ARNm المستعمل يتضمن 3 قواعد يوراسييل) وهو ما يعني دمج عدد قليل من وحدات الفينيل ألانين المشع .

- الوسط (4) :** في وجود ريبوزومات + متعدد يوراسييل (U2) + ARNt_{phe}* سجلنا غياب النشاط الاشعاعي على مستوى غشاء الترشيج .
- نفسر ذلك بـ **عدم حدوث ارتباط وظيفي** رغم توفر الوسط على جميع مكونات الوسط (1) وبيبرر ذلك بأن عدد أحرف متعدد اليوراسييل (U2) كانت غير كافية لقراءتها من طرف الريبوزوم وبالتالي غياب نشاط الترجمة وعدم دمج وحدات الفينيل ألانين المشع ومنه غياب الاشعاع على مستوى الغشاء .
- مقارنة نتائج الوسط (3) و (4) تؤكد أن أقل عدد لأحرف الشفرة الواحدة هو 3 .

2- المعلومات المستخلصة :

- يتطلب حدوث نشاط الترجمة توفر ريبوزومات + جزئي حامل للمعلومة الوراثية في صورة شفرات (ARNm) + جزيئات ARNt حاملة لحمض أميني (حمض أميني مننشط) .
- وحدة الرامزة تتضمن أكثر من حرفين نوويين (3 أحرف نووية = رامزة) .

الثمين الثاني :

1- المعلومات المقدمة :

(أ) التفاعل (1) مع التفاعل (4) :

- الفوسفوليبياز قادر على تحفيز تفاعل الفوسفوليبيادات الغشائية .
 - الفوسفوليبياز غير قادر على تحفيز تفاعل حمض أراشيدونيك .
- تبرز هذه المعطيات أن الإنزيم قادر على التأثير على ركيزة تفاعل واحدة فقط .
- إذن تأثير الإنزيم **نوعي تجاه مادة التفاعل** .

(ب) التفاعل (2) مع التفاعل (3) :

- كل من إنزيم COX1 و COX2 حفزا على تفاعل نفس الركيزة إلا أنه كان هناك اختلاف في ناتج التفاعل .

إذن تأثير الإنزيم **نوعي تجاه نوع التفاعل** .

2- تأثير الإنزيم نوعي تجاه مادة التفاعل ونوعي تجاه نوع التفاعل .

- إذن جزيئات الإنزيم تتميز بخاصية **التخصص المزدوج** .

3- الدعامة الكيميائية :



- نوع التفاعل : تفاعل تركيب (بناء)

4- المقارنة :

- اختلاف في طبيعة بعض الأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال (الحمض الأميني رقم 523 هو إيزوليوسين بالنسبة لـ COX1 أما بالنسبة لـ COX2 فهو فالين .
- اختلاف في أبعاد الموقع الفعال لكلا الإنزيمين .

جامعة الملك عبد الله للعلوم والتقنية

تبير التأثير النوعي : الاختلاف في خصائص الموقع الفعال لكلا الإنزيمين يبرر اختلاف سلوك كل إنزيم تجاه نفس الركيزة حيث يرتبط ذلك باختلاف المجاميع التي تؤمن حدوث التفاعل في كل حالة .

(II) تفسير خصائص أوساط الزرع :

- الوسط (1) : التراكيز العالية لجزيئات COX2 الحرة وغياب ناتج التفاعل (بروستاغلاندين) يرتبط بغياب تشكيل معقدات التفاعل (ES) نتيجة عدم قدرة جزيئات الإنزيم على التعرف على الركيزة بسبب الطفرة التي مست الحمضين الأمينيين 385 Tyr و 120 Arg وأعاقت بذلك تثبيت الركيزة .

إذن الأحماض الأمينية 385 Tyr و 120 Arg تشكل موقع التثبيت للموقع الفعال لأنزيم COX2 .

- الوسط (2) : التراكيز المنخفضة لجزيئات COX2 الحرة يرتبط بتوظيفها ضمن وسط التفاعل وهو ما سمح بتشكيل معقدات التفاعل .

إذن الطفرة لم تعطل قدرة الإنزيم على التعرف على الركيزة .

غياب البروستاغلاندين (ناتج تفاعل) ضمن وسط التفاعل رغم تشكيل معقدات التفاعل يؤكد أن الطفرة التي مست His 90 و Arg 513 عطلت تحفيز الركيزة (حمض أراشيدونيک) على التفاعل وهو ما أعاد ظهور الناتج ضمن الوسط .

إذن الأحماض الأمينية 90 His و 513 Arg تشكل موقع تحفيز الركيزة على التفاعل .

2- المعلومة المستخلصة :

الموقع الفعال يتضمن موقعي **موقع تثبيت الركيزة** و **موقع التحفيز** على تفاعل الركيزة .

حيث بالنسبة لـ COX1

الأحماض الأمينية 385 Tyr و 120 Arg تشكل موقع التثبيت .

الأحماض الأمينية 90 His و 513 Arg تشكل موقع تحفيز الركيزة على التفاعل .

3- التحليل : يمثل المحنى تطور النشاط الإنزيمي لأنزيم COX1 و COX2 بدلالة التراكيز المتزايدة لمركب **ibuprofène** في وجود تركيز عالي لركيزة الإنزيم التفاعل حيث نسجل :

عند تركيز منعدم [0] لمركب ibuprofène : يبلغ النشاط الإنزيمي لأنزيم COX2 و COX1 قيمة أعظمية (100%).

عند التراكيز المنخفضة لمركب ibuprofène [اقل من 10⁻⁶] نسجل :

ثبات عند قيمة أعظمية للنشاط الإنزيمي لأنزيم COX2 (100%) بينما نسجل انخفاض بطئ في النشاط الإنزيمي لأنزيم COX1 .

عند التركيز العالية لمركب ibuprofène [اكثر من 10⁻⁶] نسجل :

انخفاض سريع في النشاط الإنزيمي لأنزيم COX1 و إنزيم COX2 .

الاستنتاج:

مركب **ibuprofène** يبطد النشاطات الإنزيمية لكل من إنزيم COX1 و إنزيم COX2 .

4- الفرضية :

مركب **ibuprofène** يمتلك جزء ثبيت على الموقع الفعال لأنزيم COX1 و COX2 مماثل لجزء ثبيت ركيزة التفاعل (حمض أراشيدونيک) وبالتالي يمكنه منافسة الركيزة على الموقع الفعال .

III- 1- نعم تؤكد .

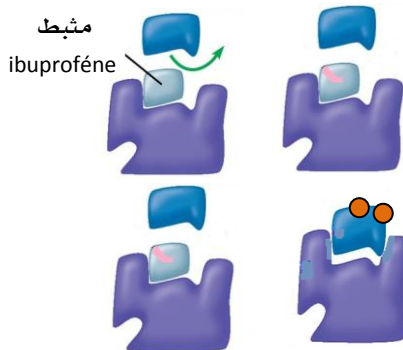
التحليل:

يتضح من خلال معطيات الشكلين (1) و (2) من الوثيقة (3) أن جزيئة **ibuprofène** شغلت نفس حيز الارتباط الذي شغلته الركيزة الطبيعية (حمض أراشيدونيک) على مستوى الموقع الفعال لأنزيم

COX1 و بناء على خصوصية الموقع الفعال التي يشرط فيها وجود تكامل بنوي بينه وبين جزء من الركيزة يتتأكد أن جزيئة **ibuprofène** تمتلك نفس جزء الارتباط مع حمض أراشيدونيک

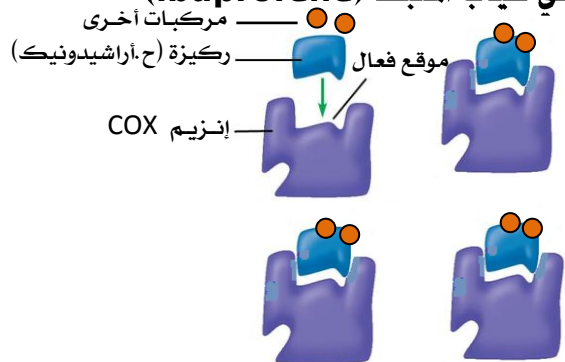
2- النمذجة الجزيئية :

في وجود المثبط (ibuprofène)



تشكل عدد قليل من عقدات التفاعل (ES)

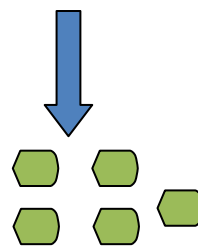
في غياب المثبط (ibuprofène)



تشكل معتبر لعقدات التفاعل (ES)



ناتج ضعيف (بروستاغلاندين)



ناتج مهم (بروستاغلاندين)

3- الشرح :

- يمتلك دواء **ibuprofène** جزء ثبيت مماثل للركيزة الطبيعية وهو ما يجعله ينافسها على الموقع الفعال.
- إحتواء جزيئات **ibuprofène** ضمن الموقع الفعال يثبط ارتباط الركيزة الطبيعية (ح.أراشيدونيك).
- ثبيط ارتباط الركيزة الطبيعية (ح.أراشيدونيك) لا يسمح باستهلاكها وبالتالي غياب النواتج (بروستاغلاندين).

- غياب البروستاغلاندين لا يسمح باتساع الاوعية الدموية وزيادة نفاذيتها ومنه غياب الاعراض والآلام الموضعية .

4- الخصائص الجزيئية :

- إمتلاك مركب **aspirine** جزء ثبيت مماثل لمركب **ibuprofène** والركيزة الطبيعية يسمح له بالتكامل البنوي مع الموقع النشط (الفعال) لإنزيم **COX** وبالتالي نفس التأثير .

5- التبيان :

- درجة الحرارة المثلث: تكون البنية الفragique المميزة لجزئيات الانزيم ثابتة ومستقرة تؤمن حدوث الارتباط النوعي (تكامل بنوي) بين الموقع الفعال وركيزة التفاعل وهو ما يجعل من المجاميع الكيميائية الضرورية لحدوث التفاعل في الموقع المناسب للتأثير على ركيزة التفاعل وبالتالي تشكل معتبر - عقدات التفاعل ومنه استهلاك أمثل للركيزة يجعل من النشاط الانزيمي يكون أعظميا .

- قيمة PH المثلث : تسمح باستقرار وثبات البنية الفragique حيث تكون الحالة الايونية للوظائف

و خاصة صمن الموقع الفعال ملائمة لبناء روابط انتقالية ضعيفة بين بعض المجاميع الكيميائية الحرة للاحماض الامينية للموقع الفعال واجزاء من ركيزة التفاعل مما يجعل من المجاميع الكيميائية الضرورية لحدوث التفاعل في الموقع المناسب للتأثير على ركيزة التفاعل نتيجة التكامل البنوي بينهما وبالتالي تشكل معتبر لعقدات التفاعل ومنه استهلاك أمثل للركيزة يجعل من النشاط الانزيمي يكون أعظميا .

- التمرين الثالث :

1-II- التعرف على البيانات :

- 1- حلزون α / 2- نطقة إنعطاف / 3- وريقة β .

٢- مقارنة بين البنية :

بروتين B	بروتين A	معايير المقارنة
رابعي	ثالثي	<u>المسنوى البنائي</u>
٣ سلاسل	سلسلة واحدة	<u>عدد السلاسل</u>
$\beta 10$ و $\alpha 4$	$\beta 6$ و $\alpha 1$	<u>عدد ونوع البنيات الثانية</u>
معقد	متوسط التعقيد	<u>درجة التعقيد</u>
كريوي	كريوي	<u>مظهر النموذج الفراغي</u>

٣- تعليل ثبات واستقرار البنيات الثالثية والرابعية :

- يعود ذلك إلى وجود روابط كيميائية داعمة تشمل :

- روابط غير تساهمية : روابط شاردية ، روابط هيدروجينية ، روابط كارهة للماء .

- روابط تساهمية : جسور ثنائية الكبريت .

١-II- استنتاج الترتيب الصحيح للأحماض الامينية لـ تعدد الببتيد (P8) :

- نتيجة معاملة P8 بإنزيم aminopeptidase تؤكد أن الحمض الاميني رقم(1) هو : Ala

- نتيجة معاملة P8 بإنزيم carboxypeptidase تؤكد أن الحمض الاميني رقم(8) هو : Val

- نتيجة معاملة TP3 بإنزيم aminopeptidase تؤكد أن الحمض الاميني رقم(6) هو : Ser باعتبار أن الـ Val (الحمض الاميني الأخير) ظهر في نهاية TP3 .

- نتيجة معاملة CP5 بإنزيم aminopeptidase تؤكد أن الحمض الاميني رقم(4) هو : Asp باعتبار أن الـ Val (الحمض الاميني الأخير) ظهر في نهاية CP5 .

- ناتج عن تأثير إنزيم Trypsine فهذا يعني أن الرابطة الببتيدية المستهدفة تقع على مستوى الطرف الكريوكسيلي لـ الحمض الاميني قاعدي (Arg) ومنه الحمض الاميني رقم (5) هو Arg .

- ناتج عن تأثير إنزيم Chymotrypsine فهذا يعني أن الرابطة الببتيدية المستهدفة تقع على مستوى الطرف الكريوكسيلي لـ الحمض الاميني عطري (Tyr) ومنه الحمض الاميني رقم (3) هو Tyr .

- نتيجة الإماحة الكلية P8 سمحت بظهور Gly 2 ومنه الحمض الاميني رقم (2) و (7) هو Gly .

- وعلىه يكون تسلسل الببتيد P8 بالشكل التالي :

1	2	3	4	5	6	7	8
Ala	Gly	Phe	Asp	Arg	Ser	Gly	Val

٤- تحديد التسلسل النيوكليريدي :

ح.أميني	Ala	Gly	Phe	Asp	Arg	Ser	Gly	Val
ARNm	GCC	GGC	UUC	GAC	AGA	UCA	GGC	GUU
س.م	CGG	CCG	AAG	CTG	TCT	AGT	CCG	CAA

III-1- تفسير سلوك البقعتين A و B :

- عند قيمة PH=1 :

- حركة عديدات الببتيد (A و B) نحو المهبط (-) يعني أنهما يمتلكان شحنة موجبة الذي يبرر بحدوث تأين على مستوى وظائفها الأمينية الحرة باكتساب بروتون (سلوك قاعدة ضمن وسط حامضي).

- عند قيمة PH=13 :

- حركة عديدات الببتيد (A و B) نحو المصعد (+) يعني أنهما يمتلكان شحنة سالبة الذي يبرر بحدوث تأين على مستوى وظائفهما الكربوكسيلية الحرة بفقدان بروتون (سلوك حمض ضمن وسط قاعدي).

2- إستنتاج طبيعة البقعتين A و B :

- TP3 يتضمن (3) أحماض متعدلة

- TP5 يتضمن (3) أحماض متعدلة وحمض أميني قاعدي (Arg) وآخر حامضي (Asp).

عند قيمة PH=1 [وسط حامضي] : تأين وظائف السلسلة الخطية والسلسل الجانبي

وعليه تصبح شحنة TP3 هي $1+$ أما شحنة TP5 هي $2+$.

- TP5 أكثر قوة كهروجابية من TP3 وعليه TP5 سوف يبدي مسافة تحرك أكبر من TP3 ومنه :

$$B = TP3 \quad 9 \quad A = TP5$$

- ناكيد :

عند قيمة PH=13 [وسط قاعدي] : تأين وظائف السلسلة الخطية والسلسل الجانبي

وعليه تصبح شحنة TP3 هي -1 أما شحنة TP5 هي -2 .

- TP5 أكثر قوة كهروسلبية من TP3 وعليه TP5 سوف يبدي مسافة تحرك أكبر من TP3 ومنه :

$$B = TP3 \quad 9 \quad A = TP5$$

3- التبيان :

- تتأثر البنية الفراغية للبروتين **بـ السلوك المحملي** الذي تبديه الأحماض الأمينية التي تومن بنائهما وفقا لقيمة PH الوسط.

- عند تغير قيمة PH الوسط تتغير شحنة بعض جذور الأحماض الأمينية التي تسهم في تشكيل روابط كيميائية تضمن ثبات واستقرار البنية الفراغية للبروتين وهو ما يؤدي إلى اختفاء هذه الروابط الكيميائية الضرورية مما يتربّع عنه فقدان البنية الفراغية المميزة للبروتين.

4- تفاصيل وتفسير نتائج الشكل (2) :

في وجود إنزيم Trypsine وغياب مركب M : سجلنا ظهور بقعتين تتوافقان مع TP3 و TP5.

- نبرر ذلك بأن إنزيم Trypsine حفز على إماهة الرابطة الببتيدية للطرف الكربوكسيلي للحمض الأميني القاعدي (Arg) متعدد الببتيد P8 وهو ما سمح بالحصول على متعدد ببتيد TP3 و TP5 .

في وجود إنزيم Trypsine وجود مركب M : سجلنا ظهور بقعة واحدة تتوافق مع P8.

- نبرر ذلك بإستهداف مركب (M) للروابط الكيميائية المميزة للبنية الفراغية لإنزيم Trypsine التي تومن ثباته واستقراره وهو ما أفقده القدرة على تحفيز إماهة الرابطة الببتيدية للطرف الكربوكسيلي للحمض الأميني القاعدي (Arg) متعدد الببتيد P8 والنتيجة هي ظهور بقعة واحدة تتوافق مع P8.

5- المعلومة المستخلصة :

- تتوقف البنية الفراغية للبروتين وبالتالي تخصصه الوظيفي على الروابط الكيميائية التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة متوضعة بطريقة دقيقة على مستوى بنيته الفراغية وفقا لما تفرضه المعلومة الوراثية التي شفرة بنائه .