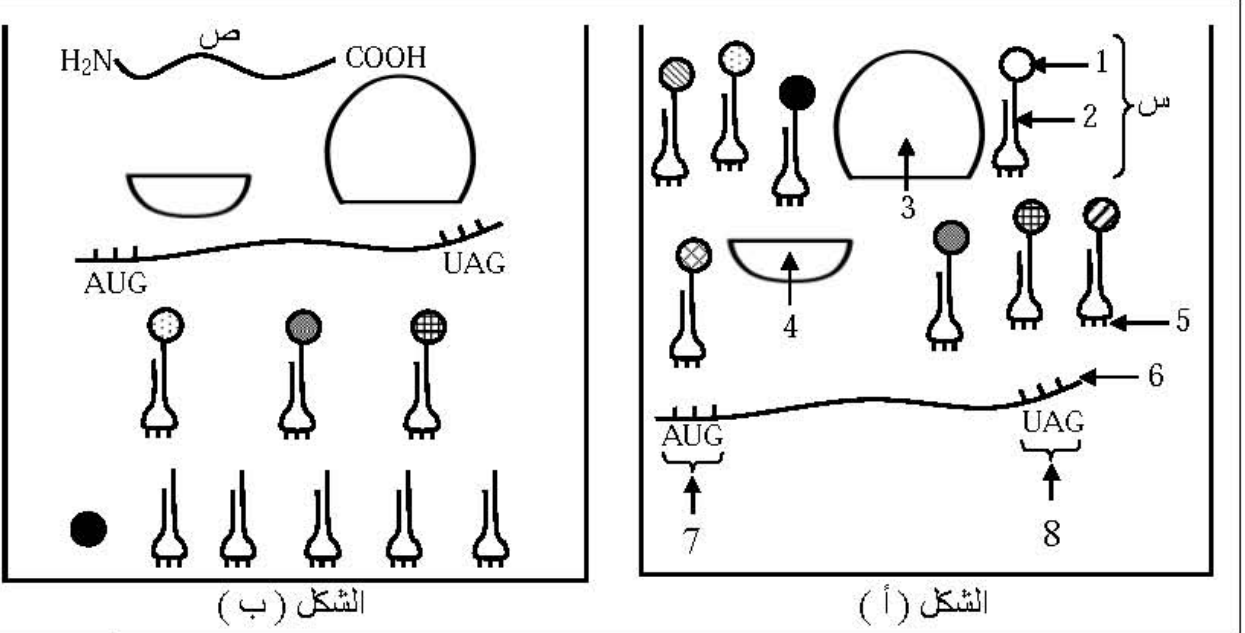


الموضوع الثاني

التمرين الأول: (10 نقاط)

تتميز الخلايا الحية بقدرتها على تركيب البروتينات، وهذا نتيجة سلسلة من الأحداث تتم بواسطة عناصر نووية وهيولية ولإبراز ذلك نقترح هذه الدراسة :

- تم تحضير مستخلص خلوي يحتوي على جميع العناصر اللازمة لتركيب السلسلة البيئية كما هو ممثل في الوثيقة (1) حيث الشكل (أ) يظهر أهم هذه العناصر، أما الشكل (ب) فيمثل النتيجة المحصل عليها بعد دقائق.



الوثيقة 1

1 - أ - قدم أسماء البيانات المرقمة من 1 إلى 8 .

ب - سُمُّ الظاهرة التي سمح بظهور العنصر (ص) في الشكل (ب) وحدد مقرها في الخلية .

ج - العنصر (س) هو نتيجة نشاط خلوي يحدث على مستوى الخلية، صُف مراحل هذا النشاط الخلوي .

2 - من خلال معطيات الشكل (أ) و الشكل (ب) :

- استخرج عدد القواعد الأزوتية للعنصر رقم 6 و عدد الوحدات البنائية للعنصر (ص) .

- علل إجابتك .

3 - خلال النشاط الممثل في الوثيقة (1) يرتبط العنصر (3) بالعنصر (4) .

أ - في أي مرحلة من النشاط المدروس يحدث هذا الارتباط ؟

ب - أنجز رسمًا تخطيطيًّا تعبرُ من خلاله عن هذه المرحلة .

4 - عملية تركيب البروتين مرتبطة كذلك بحدوث النشاط الخلوي الممثل في الوثيقة (2) .

أ - سُمُّ هذا النشاط الخلوي ثم اذكر أهميته .

ب - لخص في جدول أهم الاختلافات بين العنصر 1 و العنصر 2 .

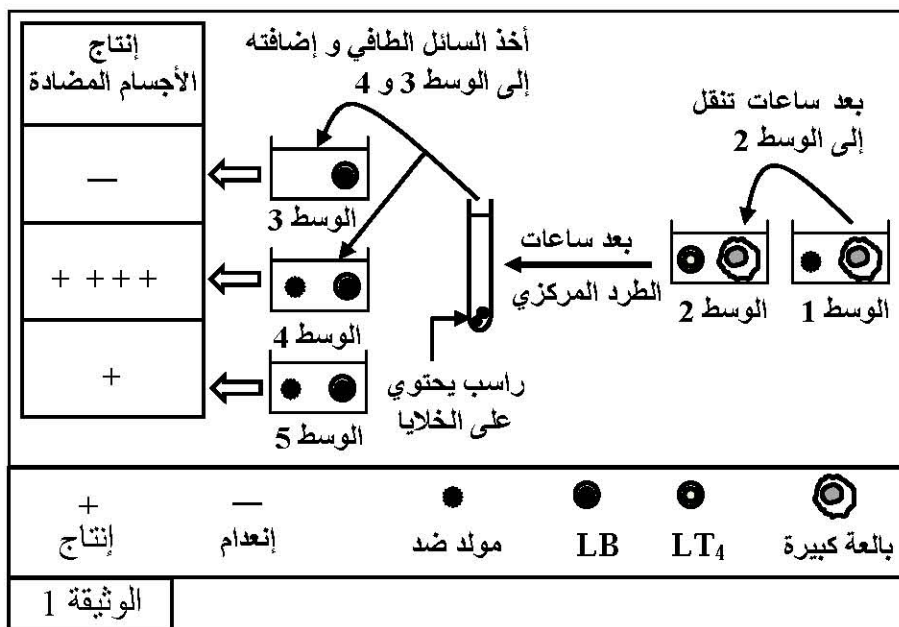
ج - صُف في نص علمي الظاهرة التي تحدث على مستوى الجزء المؤطر (ع) .

الوثيقة 2

التمرين الثاني: (10 نقاط)

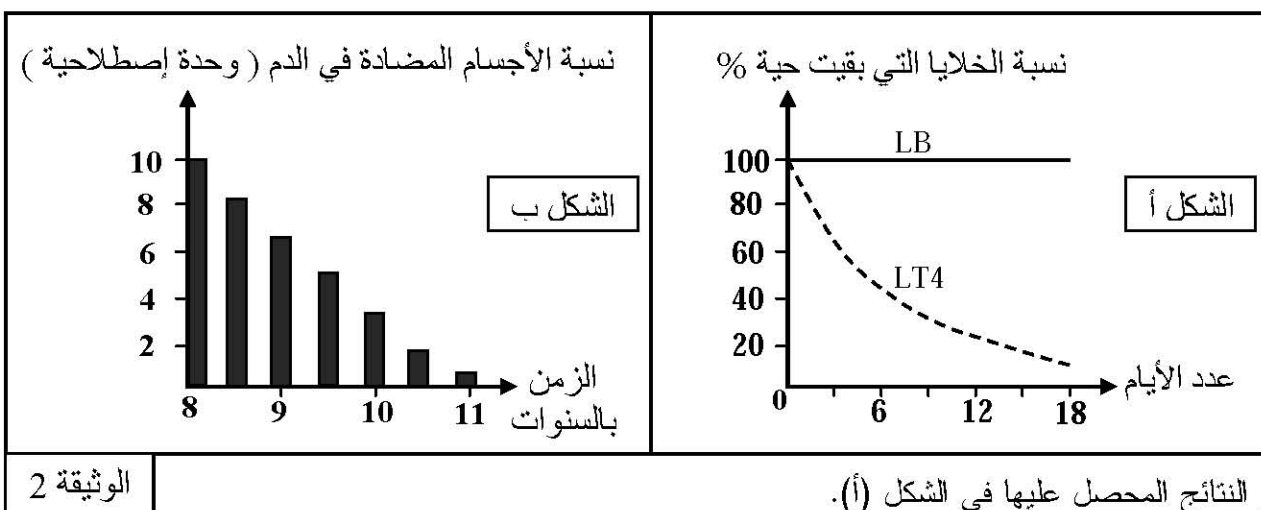
الجهاز المناعي يعترض لما يعتبر لادات، سواء كان جسماً غريباً أو ذاتياً تعرّض للتغيير وذلك قصد المحافظة على صحة الجسم و تلعب البروتينات الغشائية في هذا المجال دوراً أساسياً.

- 1 - أ - أعط مثلاً لكل حالة (لما يعتبر لادات) .
- ب - اذكر أسماء البروتينات الغشائية الأساسية التي تمكن الجسم من التعرف على ما هو ذاتي و ما هو غير ذاتي.
- 2 - لإبراز دور بعض عناصر الجهاز المناعي لإقصاء اللادات، استخلصت خلايا مناعية من طحال فأر و أنجزت التجربة الممثلة في الوثيقة (1).



- أ - بواسطة رسم تخطيطي، عبر عن ما حدث في الوسط 1.
- ب - صف ما حدث في الوسط 2.
- ج - فسر نتائج معايرة إنتاج الأجسام المضادة في الوسط 3 ، 4 ، 5.
- د - ما هي المعلومات التي يمكن استخلاصها من نتائج هذه التجربة؟

- 3 - يفقد الجهاز المناعي لجسم مصاب بفيروس السيدا (VIH) فعاليته بصورة تدريجية الشيء الذي يتربّع عنه ظهور أمراض انتهازية، و لإبراز كيف يؤثر هذا الفيروس نقترح الدراسة التالية : يمثل الشكل (أ) تطور نسبة المقاوميات LB و LT4 المزروعة في وسط فيزيولوجي يحتوي على فيروس (VIH). أما الشكل (ب) فيمثل تطور كمية الأجسام المضادة في دم شخص مصاب منذ 8 سنوات.



- أ - فسر النتائج المحصل عليها في الشكل (أ).
- ب - ما هي المشكلة المطروحة من مقارنة نتائج الشكل (أ) و الشكل (ب)؟
- ج - مما سبق ومعتمداً على معلوماتك، اقترح حلّاً منطقياً لهذه المشكلة العلمية.

العلامة مجموع مجزأة	عناصر الإجابة	(الموضوع الثاني)
		التمرين الأول : 10 نقاط
1 4x0.25	1 — أسماء البيانات المقدمة : 1 — حمض أميني ، 2 — تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم ، 3 — ARNt ، 4 — تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم ، 5 — رامزة مضادة ، 6 — رامزة إنطلاق ، 7 — رامزة توقف .	
0.5 2x0.25	ب — الظاهرة : الترجمة . مقرها في الخلية : الهيولى	
0.5	ج — وصف مراحل تشغيل الحمض الأميني :	
0.25	المرحلة 1 : توفر عناصر تشكيل المعقد وهي : إنزيم التشغيل ، ARNt ، حمض أميني ، طاقة (ATP)	
1.25	المرحلة 2 : تشكيل معقد إنزيم — مادة التفاعل : تربط عناصر التفاعل ARNt ، حمض أميني ، ATP بالموقع الفعال للإنزيم ليتشكل معقد إنزيم — مادة التفاعل	
0.5	المرحلة 3 : حدوث التفاعل و تحرير النواتج : يحدث التفاعل بإماماها الـ ATP للحصول على طاقة تستعمل في إرتباط الحمض الأميني بالـ ARNt ثم تحرير النواتج	
2x0.25	2 — عدد القواعد الأزوتية للعنصر رقم 6 (ARNm) : 18 — عدد الوحدات البنائية للعنصر ص (السلسلة البيتينية) : 4 العليل :	
4x0.25	— عدد جزيئات الـ ARNt الغير حاملة للحمض الأميني في الشكل (ب): 5 وهي التي ساهمت في تركيب السلسلة البيتينية نتيجة تكامل رامزها المضادة مع رامزات الـ ARNm خلال عملية الترجمة . وفق ذلك : $15 = 3 \times 5$. 15 نصف ثلاث قواعد لرامزة التوقف 18 = 3 + 15 . 4 — عدد الرامزات المعبرة يوافق 5 أحجام أمينية و بحذف الحمض الأميني البادئ (Met) يصبح العدد =	
0.25 0.25	3 — مرحلة تشكيل المعقد : مرحلة الإنطلاق .	
2 الرسم 1 البيانات 1	<p>ب — الرسم التخطيطي :</p>	

		<p>4 — أ — النشاط الخلوي : الإستنساخ (أو الإستنساخ المتعدد) — أهميته :</p> <ul style="list-style-type: none"> — تركيب جزيئات الـ ARNm التي تنقل المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولى لتركيب بروتينات وفق الرسالة الوراثية . — بواسطة عدة إنزيمات ARNm بوليميراز تستنسخ مورثة واحدة في آن واحد مما يسرع عملية الإستنساخ . 										
1	2x0.25	<p>ب —</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">العنصر 2 : الـ ARNm</th> <th style="text-align: center;">العنصر 1 : الـ ADN</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>حمض نووي ربي (نوكليوتيدات ربية)</td> <td>حمض نووي ربي منقوص الأكسجين (يتكون من نوكليوتيدات ربية منقوصة الأكسجين)</td> </tr> <tr> <td>سلسلة واحدة</td> <td>يتكون من سلسلتين</td> </tr> <tr> <td>G ، C ، U ، A</td> <td>G ، C ، T ، A</td> </tr> <tr> <td>سكر ريبوز</td> <td>سكر ريبوز منقوص الأكسجين D</td> </tr> </tbody> </table> <p>يذكر الممتحن 4 إختلافات و تقبل إختلافات أخرى</p>	العنصر 2 : الـ ARNm	العنصر 1 : الـ ADN	حمض نووي ربي (نوكليوتيدات ربية)	حمض نووي ربي منقوص الأكسجين (يتكون من نوكليوتيدات ربية منقوصة الأكسجين)	سلسلة واحدة	يتكون من سلسلتين	G ، C ، U ، A	G ، C ، T ، A	سكر ريبوز	سكر ريبوز منقوص الأكسجين D
العنصر 2 : الـ ARNm	العنصر 1 : الـ ADN											
حمض نووي ربي (نوكليوتيدات ربية)	حمض نووي ربي منقوص الأكسجين (يتكون من نوكليوتيدات ربية منقوصة الأكسجين)											
سلسلة واحدة	يتكون من سلسلتين											
G ، C ، U ، A	G ، C ، T ، A											
سكر ريبوز	سكر ريبوز منقوص الأكسجين D											
1.5	6x0.25	<p>ج — النص العلمي :</p> <ul style="list-style-type: none"> — عملية الإستنساخ تحدث على مستوى النواة بتوفر الشروط الالزمة : ARNm ، نيو كليوتيدات ربية إنزيمات بوليميراز — قر عملية الإستنساخ بثلاث خطوات : الإنطلاق ، الإسطالة ، النهاية الإنطلاق : يرتبط إنزيم ARNm بوليميراز بمنطقة بداية المورثة و يقوم بفتح سلسلتي الـ ADN بعد كسر الروابط الهيدروجينية ثم قراءة تتبع القواعد الأزوتية على إحدى سلسلتي الـ ADN وربط النيو كليوتيدات الموافقة لها لتركيب سلسلة من ARN . الإسطالة : ينتقل الإنزيم على طول سلسلة الـ ADN لستمر القراءة بنفس الآلة و تتراوول سلسلة ARNm النهاية : عند وصول الإنزيم إلى نهاية المورثة تتوقف إسطالة الـ ARNm الذي ينفصل عن الـ ADN و ينفصل الإنزيم و تلتزم سلسلتي الـ ADN . 										

العلامة مجموع مجازة	عناصر الإجابة
0.5 2x0.25	<p>التمرين الثاني : 10 نقاط</p> <p>1 — أ — مثال لكل حالة :</p> <p>جسم غريب : بكتيريا أو فيروس ذاتياً تعرّض للتغيير : الخلية السرطانية .</p>
1 4x0.25	<p>ب — أسماء البروتينات الغشائية التي تمكن الجسم من التعرف على ما هو ذاتي و ما هو غير ذاتي :</p> <ul style="list-style-type: none"> — بروتين I CMH I (HLA I عند الإنسان) ، — بروتين II CMH II (HLA II عند الإنسان) — المستقبل الغشائي BCR للخلية LB ، — المستقبل الغشائي TCR للخلية LT4 و LT8
2 الرسم (البلع و العرض) 0.5+0.5	<p>2 — أ — الرسم التخطيطي :</p> <p>البيانات المطلوبة : مولد ضد ، فحوة بلع ، ليزوزوم (جسيم حال أولي) ، فحوة هضم (جسيم حال ثانوي) ، فضلات (أو إطراح) ، شبكة هيبولية محببة (أو الترجمة) ، HLA II ، ببتيد مستضدي</p>
1.5 2x0.25	<p>ب — وصف أحداث الوسط 2 :</p> <p>— الخلية اللمفاوية LT4 تعرف مزدوجاً بواسطة مستقبلها الغشائي TCR على معقد ببتيد مستضدي — HLA II</p> <p>— تصبح LT4 المنتفحة حاملة لمستقبلات غشائية خاصة بالمواد الكيميائية المشطة .</p> <p>— تفرز البالغة الألترلوكين IL1 لتحفيز و تنشيط LT4 المنتفحة .</p> <p>— تفرز الخلية LT4 الألترلوكينات (IL2) التي تنشط LT4 المنتفحة .</p> <p>— نتيجة الإنفقاء و التنشيط تتكاثر الخلايا اللمفاوية LT4 و تتمايز إلى LTh المفرزة للألترلوكينات .</p>

		ج – التفسير :
1.5	6x0.25	<p>– الوسط 3: عدم إنتاج الأجسام المضادة : – لغياب المستضد</p> <p>– الأنترلوكينات للسائل الطافي لا تؤثر في خلية المفاوية غير منتقاة (ليست متحسسة)</p> <p>الوسط 4: إنتاج أجسام مضادة بكمية عادلة.</p> <p>– الخلايا LB تعرف بواسطة مستقبلها الغشائي BCR على محمد مولد الضد</p> <p>– تصبح الخلايا LB حاملة على سطح غشائها مستقبلات غشاءية التي تستقبل الأنترلوكينات للسائل الطافي</p> <p>– نتيجة الإنقاء والتنشيط تتكرر و تتماير الخلايا المفاوية LB إلى خلايا بلازمية منتجة للأجسام المضادة .</p> <p>الوسط 5: إنتاج قليل للأجسام المضادة</p> <p>– لعدم حدوث التنشيط نتيجة غياب الأنترلوكينات .</p>
0.5	2x0.25	د – المعلومات المستخلصة :
		<p>الإستجابة المناعية النوعية الخلطية بواسطة الخلايا المفاوية LB تتطلب تعاؤنا مناعياً بواسطة مواد كيميائية</p> <p>و يتحقق ذلك في وجود البالعنة الكبيرة و الخلايا المفاوية LT4.</p>
		3 – أ – التفسير :
1	4x0.25	<p>– فيروس يثبت بواسطة جزئية gp120 على الخلايا التي تحتوي مستقبلات CD4</p> <p>– نسبة الخلايا المفاوية LB مرتفعة و ثانية لأن فيروس VIH لا يستهدف هذه الخلايا لأنها لا تحتوي على غشائها المؤشر CD4</p> <p>– تناقص تدريجي في نسبة الخلايا LT4 نتيجة موت هذه الخلايا بفعل كثافة الدورة الإنتاجية للفيروس</p> <p>لأنها خلايا مستهدفة لإحتواء سطح غشائها على المؤشر CD4</p>
1	1	ب – المشكلة العلمية :
		<p>لماذا سجلنا تناقص في كمية الأجسام المضادة عند الشخص المصاب بالسيだ رغم أن فيروس VIH لا يستهدف الخلايا المفاوية ؟ LB</p>
1	1	ج – الخل المفترض :
		<p>تناقص الخلايا المفاوية LT4 المستهدفة من قبل فيروس ينجم عنه تناقص الأنترلوكينات المنشطة للخلايا المفاوية ، لذلك أصبحت المناعة النوعية الخلطية ضعيفة .</p>