

المحتوى

BAC

Hard_equation

حوالى

العلوم الطبيعية

شعبة : العلوم التجريبية

إعداد : س. هباش - س. بركاتي

3AS

- مواضيع بكالوريا
- اختبارات نموذجية
- حلول مفصلة

المُجْتَهِد

في

علم و
الطبيعة و
الحياة

مواضيع مقتضية

السنة 3 ثانوي

BAC

وفق المنهاج الجديد الذي أقرته

وزارة التربية الوطنية

دار المُجْتَهِد للنشر والتوزيع

E-mail : Almoujtahid @ hotmail.com

بِسْمِ اللّٰهِ الرَّحْمٰنِ الرَّحِيْمِ

الرَّحْمٰنُ الرَّحِيْمُ

مُحْفَظَةٌ
جَمِيعَ الْحَقُوقِ

© جميع الحقوق محفوظة

© Tous droits réservés

D. L ; 2011 - 5340 الإبداع القانوني :

ISBN : 978- 9947-906-49-1 ر.د.م.ك

إعداد : س. براهيمي

س. هباش

- ❖ مواضيع بكالوريا
- ❖ اختبارات نموذجية
- ❖ حاول مفصلة

★ شعبة علوم تجريبية

طبعة 2012 - 2013

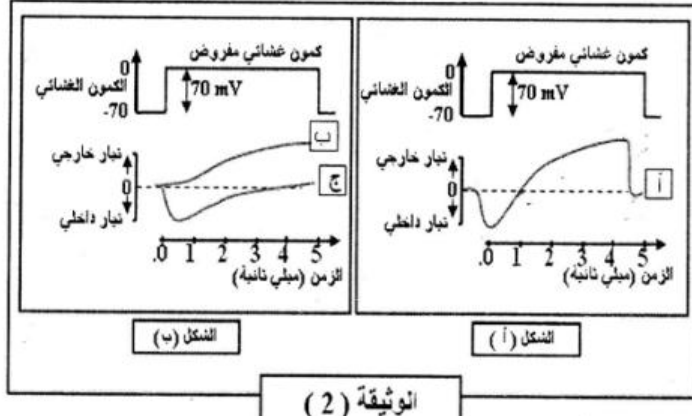
الأخبار الأول

دورة جوان 2011

التمرين الأول :

يؤدي التبادل الكهربائي الفعال إلى توليد كمون عمل غشائي ، و من أجل معرفة الظواهر الأيونية المصاحبة له أجريت الدراسة التالية :

- 1- تمثل الوثيقة (1) توزع شوارد كل من Na^+ و K^+ داخل و خارج الماء العامل للكلamar .
- أ- حلل النتائج الممثلة بالوثيقة (1) .
- ب- ماذا تستنتج فيما يخص الكمون الغشائي ؟



الوسط الخارجي بقاعدة الكوليں موجة الشحنة (هذه الأخيرة غير نفوذة عبر الغشاء) ، ثم طبق على الماء الكمون المعدل السابق . يبي التسجيل (ب) من الشكل "ب" للوثيقة (2) النتيجة احصل عليها .

أ- قارن بين التسجيلين (أ ، ب) .

ب- ماذا يمكنك استنتاجه .

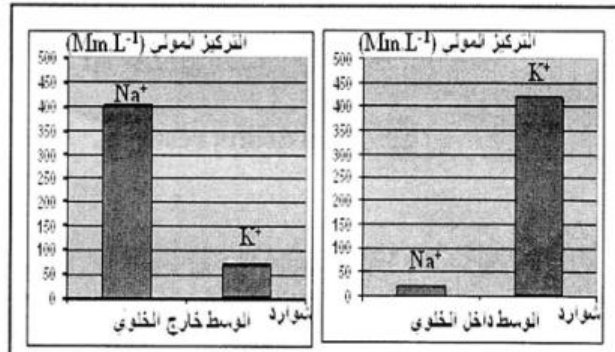
- 4- أعيدت نفس التجربة السابقة ولكن باستبدال شوارد K^+ داخل خلوي بالكوليں بحيث يصبح تركيزها داخل الماء و خارجه متبايناً ، فتم الحصول على التسجيل (ج) من الشكل "ب" للوثيقة (2) .
- من التحليل المقارن للتسجيلين (أ ، ب) ما هي المعلومة الإضافية التي يمكنك استخراجها ؟

5- مما سبق و بالاستعانة بمعلوماتك أجب عن الأسئلة التالية :

- أ- لماذا تم تعويض شوارد Na^+ و K^+ بالكوليں ؟
- ب- ما هي الظواهر الأيونية المصاحبة للكمون العمل ؟
- ج- ما هو التسجيل الذي يمكن الحصول عليه عند استبدال كامل لـ Na^+ الخارجي بالكوليں ؟ وضح إجابتك .
- د- هل تحصل على كمون عمل عند تعويض K^+ بالكوليں ؟ وضح إجابتك .

التمرين الثاني :

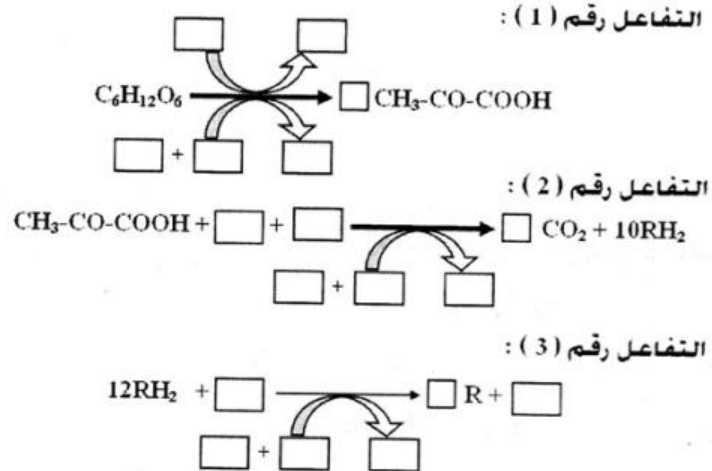
- I - 1 - أنجزت سلسلة تجارب على خلايا فطر الخميرة (الشكل أ) من الوثيقة (1) ، حيث تم وضعها في وسط زرع به غلوكوز كربونه مشع (C^{14}) و غني بالأوكسجين . ثم عزل العنصر (ع) و وضع في وسط زرع به أكسجين و تم قياس كمية الأوكسجين في الوسط في فترة زمنية z_1 بعد إضافة الغلوكوز ، و z_2 بعد إضافة حمض البيروفيك . النتائج احصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من و الوثيقة (1) .



الوثيقة (1)

- 2- لغرض تفسير حركة الشوارد المسببة للكمون العمل إليك ماتالي :
- يقدر الكمون الغشائي للماء العامل للكلamar بحوالي 70 mV .
- يفرض (يطبق) كمون معدل قيمته $(+70 \text{ mV})$ فيتبه الغشاء .
- يبي التسجيل (أ) من الشكل "أ" للوثيقة (2) التيارات الأيونية الناتجة عن ذلك التبادل .

- ماذا يقدم لك هذا التسجيل كتفسير أولى لحركة الشوارد المسببة للكمون العمل ؟
- 3- من أجل تحديد نوع الشوارد المتحركة فنتيجة التبادل (الكمون المفروض) ، جعل الغشاء الهيولي فاصلاً بين وسطين متساوبي التركيز لـ Na^+ ، واستبدل جزء من Na^+

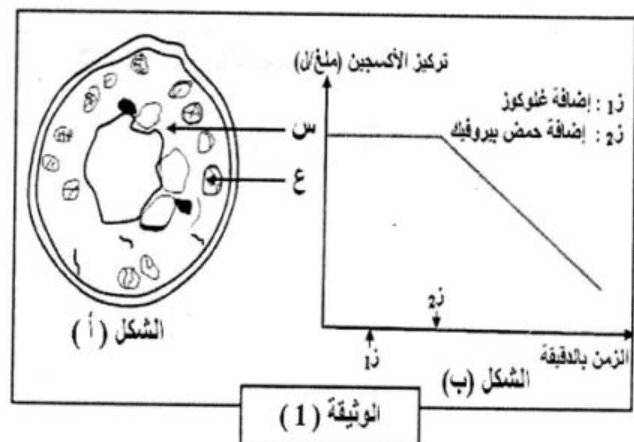
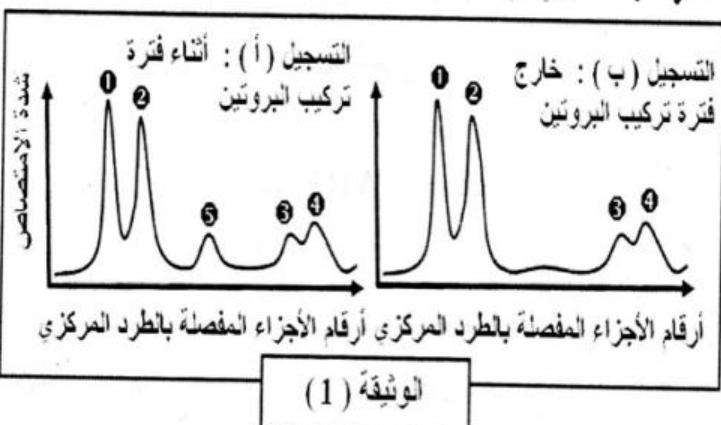


- 1- أكمل التفاعلات و ذلك بوضع البيانات المناسبة في كل إطار
- 2- أعط الاسم المناسب لكل تفاعل (1 ، 2 ، 3) ثم حدد مقره على المستوى الخلوي .
- 3- من بين التفاعلات ، حدد تلك التي تفسر تغيرات الأكسجين في الشكل (ب) من الوثيقة (1) .
- 4- وضع برسم تخطيطي عليه البيانات كيفية حدوث التفاعل الثالث .
- 5- اعتماداً على نتائج التفاعلات (1 ، 2 ، 3) .
- أحسب الحصيلة الطاقوية عند هدم 1 مول من الغلوكوز .

التمرين الثالث :

لإظهار مختلف أنماط ARN في الهيولى المتدخلة في تركيب البروتين ، أجريت التجارب التالية :

I - التجربة الأولى : زرعت خلية بنكرياسية في وسط يحتوي على مادة طلائعة هي الاليوراسيل المشع ، بعد فصل جزيئات ARN بتقنية الطرد المركزي متبوءة باهجرة الكهربائية ، قيست كمية ARN أثناء فترة تركيب البروتين و خارجه . النتائج المحصل عليها مماثلة في الوثيقة (1) .



- أ- تعرف على العناصر س و ع .
- ب- حلل المنهج و ماذا تستنتج ؟
- ج- وضع برسم تخطيطي العنصر (ع) مع كتابة كل البيانات .
- 2- بهدف دراسة مسار تشكيل حمض البيروفيك و مصيره ، تم تبع مسار الإشعاع داخل الشكل (أ) من الوثيقة (1) .
- النتائج المحصل عليها مدونة في جدول الوثيقة (2) :

الوقت	العنصر (ع)	العنصر (س)	الوسط الخارجي	الزمن
٠			*G++++	٠
١		*G++	*G+++	١
٢	*P++	*P++	*G++	٢
٣	*P++++		*CO ₂	٣

- *G : غلوكوز مشع ؛ *P : حمض بيروفيك مشع ؛ + : التركيز
- حلل و فسر النتائج المفسرة في الوثيقة (2) .
- II -** تحدث على مستوى العناصر السابقة سلسلة من التفاعلات التي تسمح بالحصول على بعض المركبات المماثلة في جدول الوثيقة (2) . لخصت هذه التفاعلات فيما يلي :

حل الاختبار الأول

التمرين الأول :

1 - أ : تحليل النتائج المماثلة بالوثيقة 01 :

يمكن للعصبون أن يحافظ على تركيز الشوارد في وسطه الداخلي مختلف عن الوسط الخارجي ، ويكون هذا الاختلاف واضحاً في حالة شاردي الصوديوم والبوتاسيوم ، حيث يكون الوسط الخارجي غني بشوارد الصوديوم مقارنة بالوسط الداخلي (تقريباً 10 مرات) ، والوسط الداخلي غني بشوارد البوتاسيوم مقارنة بالوسط الخارجي (28 مرّة).

ب - الإستنتاج : كمون الراحة - الكمون الغشائي - ناتج عن التوزيع غير المتساوي لشوارد Na^+ والـ K^+ على جانبي غشاء الخور الأسطواني لليف العصبي .

2 - ما يقدمه التسجيل كتفسير أولي لحركة الشوارد المسببة لكمون العمل :

- قبل تطبيق الكمون المفروض : لا يوجد أي تيار أيوني يحتاز غشاء الليف العصبي .

بعد تطبيق الكمون المفروض : تميز تعاقب تيارين :

ـ تيار داخلي : قيمته (1mA/cm^2) مدة 1,5 ملي ثا .

ـ تيار خارجي : قيمته ($+1\text{mA/cm}^2$) مدة 3,5 ملي ثا (يستمر لغاية نهاية تطبيق الكمون المفروض) .

من هذه المعلومات نستنتج أن كمون العمل ناتج عن حركة سريعة للشوارد على جانبي غشاء الخور الأسطواني لليف العصبي ، حيث ينشأ أولاً تيار داخلي يوافق زوال إستقطاب غشاء الليف العصبي ، ثم يليه تيار خارجي يواافق عودة الإستقطاب لغشاء الليف العصبي .

3 - أ - المقارنة بين التسجيلين أ و ب :

ـ التسجيل - أ - : تميز تعاقب تيارين :

• تيار داخلي : قيمته (1mA/cm^2) مدة 1,5 ملي ثا .

• تيار خارجي : قيمته ($+1\text{mA/cm}^2$) مدة 3,5 ملي ثا .

ـ التسجيل - ب - : نلاحظ تسجيل تيار خارجي سريع فقط ، بينما لا نسجل التيار الداخلي .

ب - الإستنتاج : نستنتج أن التيار الداخلي ناتج عن حركة شوارد

التجربة الثانية : عوجلت خلية أرنب منتجة للهيماوغلوبين قبل تركيب البروتين بمادة ألفا أمتين (مضاد حيوي يوقف عمل إنزيم ARN بوليميراز) ثم أضيف اليوراسيل المشع لوسيط الزرع بعد المعايرة تم الحصول على هيولى الخلية على مجموع الـ ARN مماثل لمحنفي التسجيل (ب) من الوثيقة (1) ، و بعد معاجلة الخلية السابقة يانزيم ARNase وهو مخبر نوعي لليريوزومات لوحظ اختفاء الشوكات 1 و 2 و 3 .

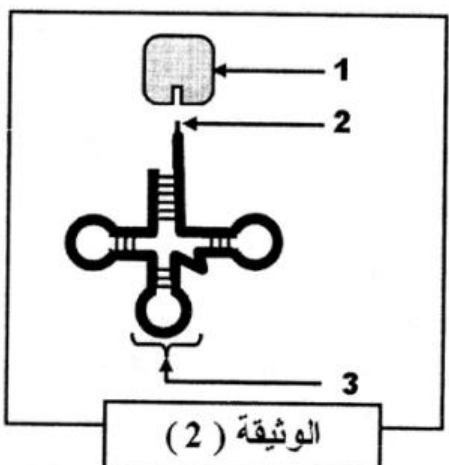
1 - ما هي أهمية إضافة اليوراسيل لوسيط الزرع في هذه التجربة ؟

2 - قدم تحليلاً مقارناً لمحنفي التسجيلين (أ و ب) المماثلة في الوثيقة (1) . ماذما تستنتج ؟

3 - الشوكة رقم 4 تمثل نوع من الـ ARN كما هو مبين في الوثيقة (2) .

أ - أكتب البيانات المرقمة من 1 إلى 3 .

ب - ارتبط العنصر 1 بالعنصر 2 يتم بعملة يشارك فيها عناصر أخرى .



- سم هذه العملية مع ذكر العناصر الأخرى المشاركة .

4 - استخرج أنواع الـ ARN التي تظهرها التجربة و التي تتدخل في تصنيع البروتين .

II - اعتماداً على معلوماتك و ما جاء في الموضوع ، أنتجز مخططاً عليه البيانات تبرز فيه تحويل الرسالة الوراثية (ARN) إلى الرسالة البروتينية .

التمرين الثاني :

١- أ - التعرف على العناصر س و ع :

العنصر - س - هيولى ، العنصر - ع - ميتوكوندري .

ب - تحليل المنهج :

- من ز_٠ - ز_١ : يكون تركيز الأكسجين ثابتا .

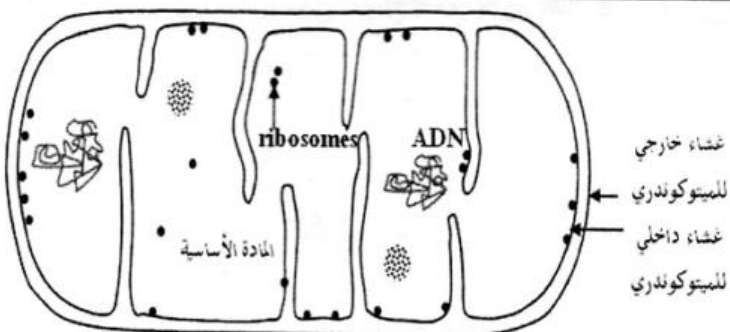
- من ز_١ - ز_٢ : بعد إضافة الغلوكوز يبقى تركيز الأكسجين ثابتا .

- بعد ز_٢ : عند إضافة حمض البيروفيك تسجل تناقص تركيز الأكسجين في الوسط .

الإستنتاج : نستنتج أن الميتوكوندري غير قادرة على إستعمال الغلوكوز كمادة أيض مباشرة ، بل تستعمل حمض البيروفيك كمادة أيض والتي تطرأ عليها عدة تحولات في الميتوكوندري وتستهلك الأكسجين .

ج - التوضيح برسم تخطيطي لما فوق بحثية العنصر(الميتوكوندري)

مع جميع البيانات :



رسم تخطيطي لما فوق بحثية الميتوكوندري

٢ - تحليل وتفسير النتائج المدونة في الوثيقة ٥٢ :

- عند ز_٠ ، يظهر الإشعاع على مستوى الوسط الخارجي مما يدل على عدم دخول ونفاذية الغلوكوز إلى الخلية .

- عند ز_١ ، نلاحظ تناقص الإشعاع على مستوى الوسط الخارجي للخلية وبداية ظهوره داخل العنصر (س) ، مما يدل على دخول الغلوكوز إلى داخل الخلية .

- عند ز_٢ ، ينتقل الإشعاع إلى جزيئة جديدة وهي حمض البيروفيك في كل من الهيولى الخلوية والميتوكوندري ، مما يدل على تحول الغلوكوز إلى حمض البيروفيك في الهيولى وهذا الأخير يدخل

Na⁺ حيث تدخل إلى داخل الليف العصبي عبر قنوات فولطية خاصة بها .

٤ - المعلومة الإضافية التي يمكن استنتاجها :

من خلال النتائج التجريبية يمكن استنتاج أن التيار الخارجي ناتج عن حركة شوارد K⁺ حيث تخرج هذه الشوارد إلى خارج الليف العصبي عبر قنوات فولطية خاصة بها .

٥ - سبب تعويض شوارد الـ Na⁺ والـ K⁺ بقاعدة الكولين موجبة الشحنة :

بما أن كل من شاردي Na⁺ والـ K⁺ موجب الشحنة وقاعدة الكولين موجبة الشحنة أيضاً فيمكن استنتاج سبب تعويض قاعدة الكولين للشاردين للحفاظ على إستقطاب غشاء الليف العصبي .

ب - الظواهر الأيونية المصاحبة لكمون العمل :

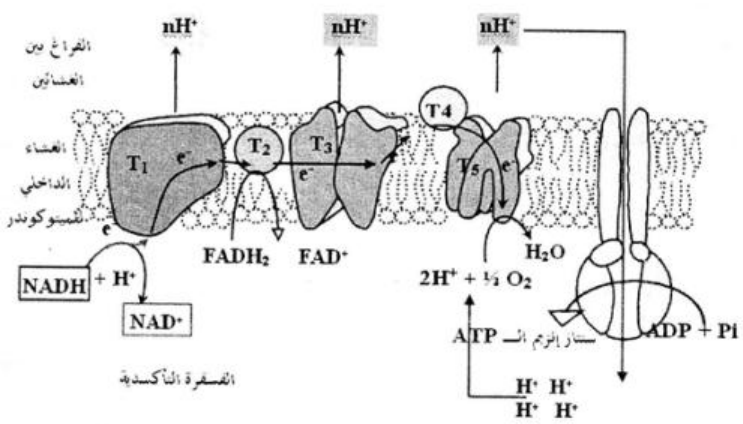
كمون العمل ما هو إلا زوال الإستقطاب نتيجة تدفق أيونات الـ Na⁺ إلى الوسط (ضمن خلوي) بعد فتح قنوات الصوديوم ثم غلقها ، وعودة الإستقطاب نتيجة تدفق أيونات الـ K⁺ إلى الوسط (خارج خلوي) بعد فتح قنوات البوتاسيوم ، يؤدي فتح وغلق قنوات الـ Na⁺ والـ K⁺ بصفة متالية إلى إنفاق وانتشار السائلة العصبية على طول الليف العصبي .

ج - التسجيل الذي يمكن الحصول عليه عند إستبدال كامل شوارد الـ Na⁺ الخارجي بقاعدة الكولين :

لا تحصل على كمون عمل ، بينما تحصل على تيار خارجي فقط نتيجة خروج شوارد الـ K⁺ وعدم دخول شوارد الـ Na⁺ ، لذلك يصبح الوسط الداخلي أكثر كهرو سلبية .

د - نعم تحصل على كمون عمل غير مكتمل - تقصص المراحل الأخيرة :

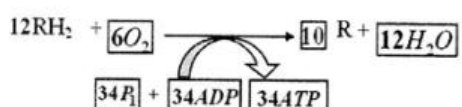
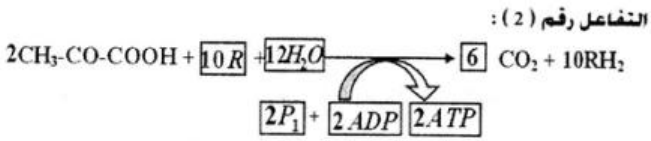
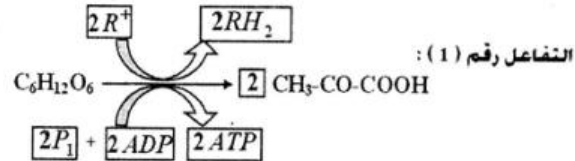
التعليق : عند إحداث التبيه تسجل تيار داخلي نتيجة دخول شوارد الـ Na⁺ إلى داخل الليف العصبي عبر قنوات فولطية خاصة بها مما يتسبب في زوال إستقطاب غشاء الليف العصبي ، ثم تسجل عودة بطيئة لإستقطاب غشاء الليف العصبي ، بينما لا تسجل فرط إستقطاب الغشاء نتيجة غياب شوارد الـ K⁺ المسئولة على هذه الإظاهرة .



إلى الميتوكوندربي .

- عند ز 3 ، يظهر حمض البيروفيك المشع على مستوى الميتوكوندري ، ثم يظهر الإشعاع في جزيئات الـ CO_2 المطروحة في الوسط الخارجي ، مما يدل على هدم حمض البيروفيك داخل الميتوكوندري وينتج من ذلك طرح جزيئات الـ CO_2 .

١/ II - إكمال التفاعلات الكيميائية :



٢- إعطاء الاسم المناسب لكل تفاعل ، مع تحديد مقر كل

التفاعل على المستوى الخلوي :

إسم التفاعل	مقره على المستوى الخلوي
التفاعل 1 : التحلل السكري	الميولى
التفاعل 2 : حلقة كريبيس	الميتوكوندري
التفاعل 3 : الفسفرة	الغشاء الداخلي
التاكسدية	للميتوكوندري

٣- تحديد الفاعل الذي ينفس تغهـة كـنة الأكسجين في الشكل

- ب - من الوثيقة 01 : الفاعل رقم 03 ، حيث ينبع عن دخول حض البيروفيك إلى الميتوكوندري حدوث تفاعلات حلقة كرباس التي ينبع عنها تشكيل 10 مرافقات إنزيمية ، وهذه الأخيرة تتعرض إلى أكسدة في الغشاء الداخلي للميتوكوندري في ظاهرة الفلسفية التأكسدية والـ، يستهلك فيها الأكسجين .

٤ - التوضيح يسمى تخطيطه، كيفية حدوث التفاعل الثالث -

الفسيفة التأكيدية:

يمكن إستخراج أنواع الـ ARN المشاركة في تصنيع البروتين إنطلاقاً من الشوكلات الممثلة في تسجيلات الوثيقة 01 وهي كامالي :
 1 - تمثل الشوكلات 1 + 2 + 3 : أنواع مختلفة من الـ ARNr الريبيوزومي .

2 - تمثل الشوكلة 4 : الـ ARNt (الناقل) .
 3 - تمثل الشوكلة 5 : الـ ARNm (الرسول) ، لأنها يظهر في فترة تركيب البروتين فقط .

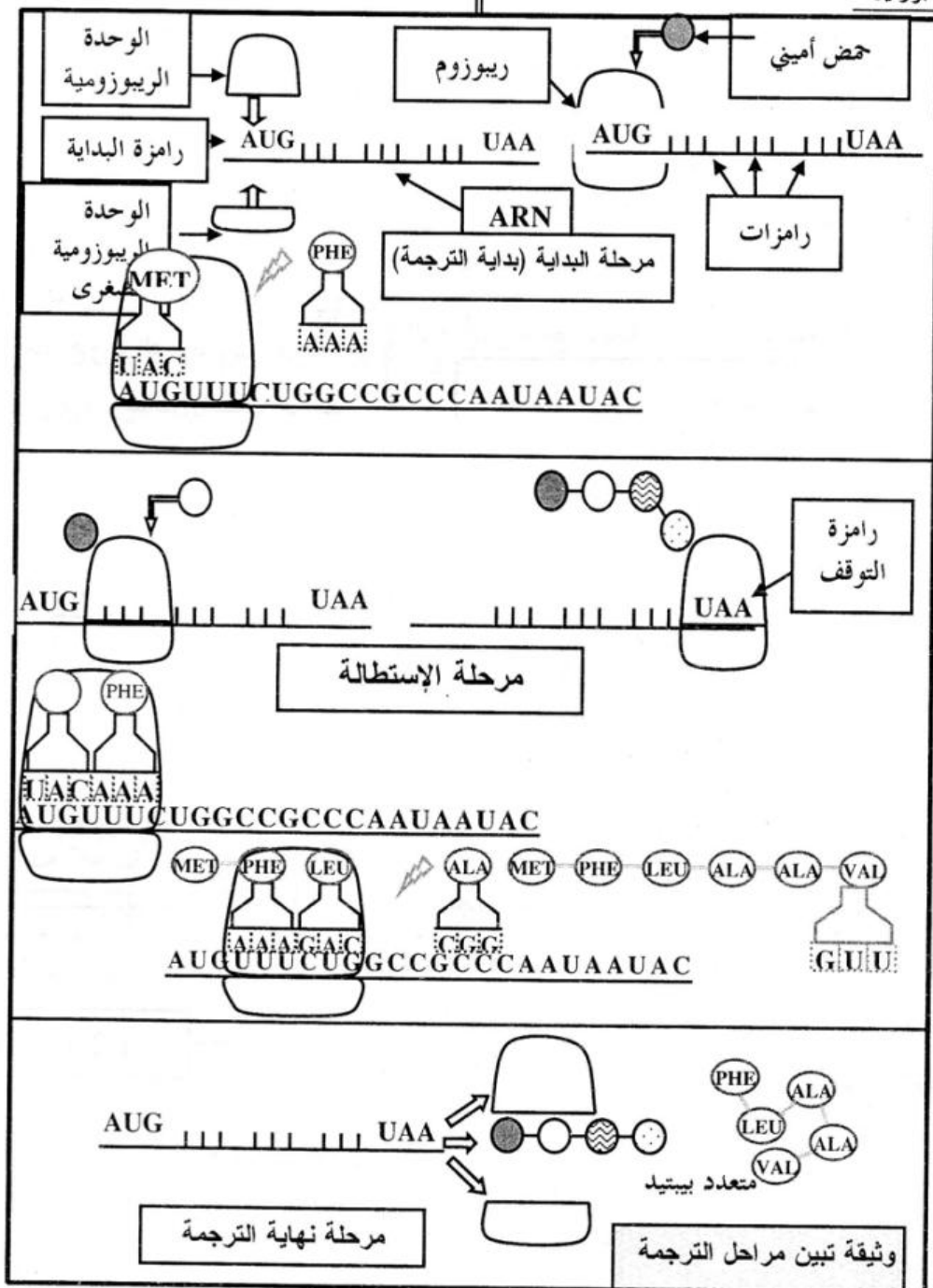
II/ إنجاز مخطط شامل يبرز مراحل تحويل الرسالة الوراثية إلى رسالة بروتينية :

ضروري لتركيب البروتين يسمى الـ ARNm .

3 - أ - كتابة البيانات المرقمة من 1 إلى 3 :
 1 - حمض أميني ، 2 - موقع ارتباط الحمض الأميني ، 3 - موقع الرامزة المضادة .

ب - تسمية العناصر التي تشارك في ارتباط العنصر 1 بالعنصر 2
 يتم ربط الحمض الأميني بجزءة الـ ARNt الخاص به بواسطة إنزيم : أمينو اسيل - ARNt ستاتاز ، في وجود جزيء الـ Mg²⁺ وشوارد الـ ATP .

4 - إستخراج أنواع الـ ARN التي تظهرها التجربة والتي تتدخل في تصنيع البروتين :



الاختبار الثاني

دورة جوان 2011

التمرين الأول :

- I - يؤدي دخول مولد الضد (مستضد) إلى العضوية حدوث استجابة مناعية و لهدف دراسة كيفية حدوثها أجريت التجارب المدونة في جدول الوثيقة (1) .

نوع التجربة	النتائج التجريبية	نوع التجربة
موت الحيوان	حيض حيوان ثديي بتوكسين تكروزى	1
بقاء الحيوان حي	حيض حيوان ثديي بالأناتوكسين تكروزى وبعد 15 يوم سحيق بالأناتوكسين التكروزى .	2
بقاء الحيوان حي	حيض حيوان ثديي تصل حيوان مع صد الأناتوكسين التكروزى ثم يحيض بتوكسين تكروزى	3

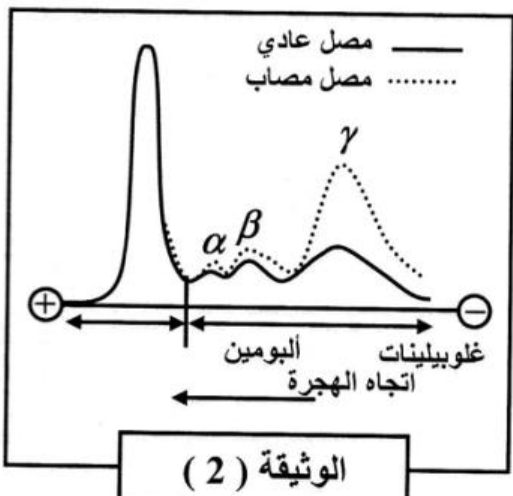
الوثيقة (1)

1- ماذا يمثل الأناتوكسين ؟

2- اقترح فرضية تفسر بقاء حيوان التجربة (2) حياً .

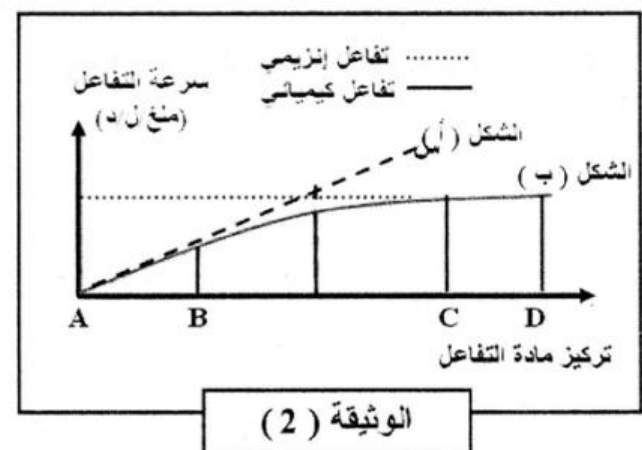
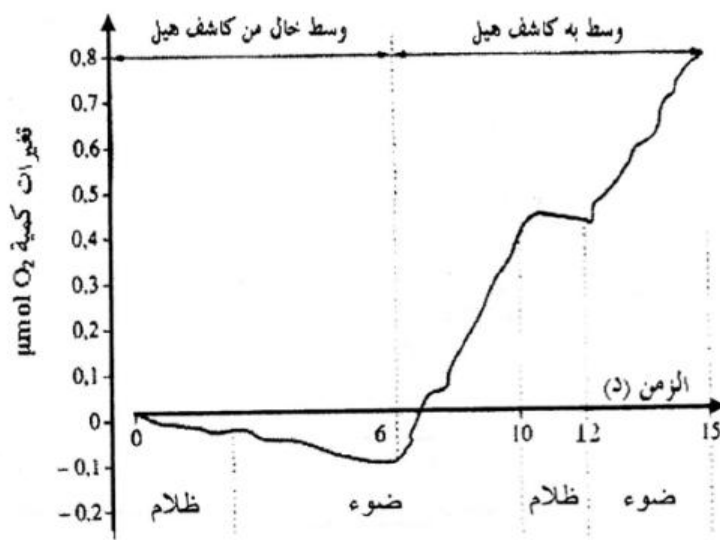
3- الجدول السابق بين وجود وسيلين تستعملان لتقوية الجهاز المناعي .
أ- ذكرهما .

ب- حدد رقم التجربة التي تكشف على كل وسيلة .



II - لدراسة تأثير تركيز الإنزيم و تركيز مادة التفاعل على سرعة التفاعل الإنزيمي . أجريت تجربة سمحت لنا بالحصول على النتائج الممثل في الوثيقة (2) ، حيث أن الشكل (أ) يوضح تغيرات سرعة التفاعل الإنزيمي بدلالة تركيز مادة التفاعل و ذلك في حالة ثبات تركيز مادة التفاعل و تغير تركيز الإنزيم . أما الشكل (ب) فقد تم الحصول عليه في حالة ثبات تركيز الإنزيم و تغير مادة التفاعل .

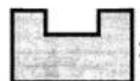
II - الوثيقة (2) تبين نتائج الهجرة الكهربائية لمصل حيوانين ، أحدهما سليم و الآخر مصاب .



1- فسر تغيرات سرعة التفاعل في المنحنيين .

المادة أم تركيز الإنزيم ؟ علل .

3- مثل برسم تخطيطي حالة كل من مادة التفاعل (S) و الإنزيم (E) عند النقاط B و C و D في الشكل (ب) .



تمثيل مادة التفاعل بالشكل :

التمرين الثالث :

للخلايا الخضرورية القدرة على اقتناص و تحويل الطاقة الضوئية لتركيب الجزيئات العضوية ، و بمدف التعريف على علاقة اقتناص الضوء بتركيب المادة العضوية ، نقترح ما يلي :

I- وضع مستخلص من أوراق السبانخ في وسط مناسب و خال من CO_2 داخل مفاعل حيوي الذي يسمح بقياس تغيرات كمية O_2 في الوسط بدلالة الزمن .

- أضيف للوسط في الدقيقة 6 مستقبل اصطناعي للإلكترونات (كاشف هيل) و هو أكسالات البوتاسيوم الحديدي (Fe^{+++}) .

- يعرض التركيب التجريبي تارة للضوء و تارة أخرى للظلام .

الشروط التجريبية و النتائج الحصول عليها مصلة بالوثيقة (1) .

1- فسر تغيرات كمية الأكسجين في الوسط في الفترتين الزمنيتين

أ- الفترة الممتدة من 0 دقيقة إلى 6 دقائق .

ب- الفترة الممتدة من 6 دقيقة إلى 12 دقيقة .

2- باستغلالك للنتائج الممثلة في الوثيقة (1)، استخرج شروط تحرير الأكسجين في الوسط .

3- بالاستعانة بهذه النتائج و معلوماتك :

أ- اكتب الفاعل الإيجابي المافق لانطلاق O_2 و الحفز بالضوء على مستوى الصانعات الخضراء في الظروف الطبيعية ، مبيناً حدوث تفاعلات الأكسدة و الإرجاع .

ب- لخص بواسطة رسم تخطيطي التحولات الطاقوية التي تحدث في هذه المرحلة من التركيب الضوئي .

II - وضعت كلورييلا (نبات أخضر وحيد الخلية) في وسط مناسب يحتوي على 14 CO_2 (كربونه مشع) بكمية كافية و ثابتة طيلة فترة التجربة ، و عرضت تارة للضوء و تارة أخرى للظلام ، قدرت نسبة الإشعاع في كل من الريبيولوز ثاني الفوسفات Rupid (مركب خماسي الكربون) و حمض فوسفو غليسيريك APG (مركب ثلاثي الكربون) طيلة فترة التجربة ، الشروط التجريبية المحصل عليها ممثلة بالوثيقة (2) .

حل الأخبار الثاني

التمرين الأول :

I. 1 - تحديد ما يمثله الأناتوكسين : يمثل الأناتوكسين مولد ضد فاقد لسميته .

2 - إقتراح فرضية لتفسيربقاء حيوان التجربة 2 حيا :
اكتسب الحيوان مناعة (وسيلة دفاعية) نتيجة حقنة بالأناتوكسين جنته من التوكسين .

- 3 - ذكر الوسيلين الدفاعيين :
 ↗ الوسيلة الأولى : التلقيح .
 ↗ الوسيلة الثانية : الاستعمال .

ملاحظة هامة : طرق اكتساب المناعة : manières d'acquisition de l'immunité
 تكتسب المناعة بـ 3 طرق هي :
 1. مباشرة : بمناسبة الإصابة بمرض فيروسي ، بكتيري أو طفيلي (maladie immunisante)
 2. التلقيح : vaccination

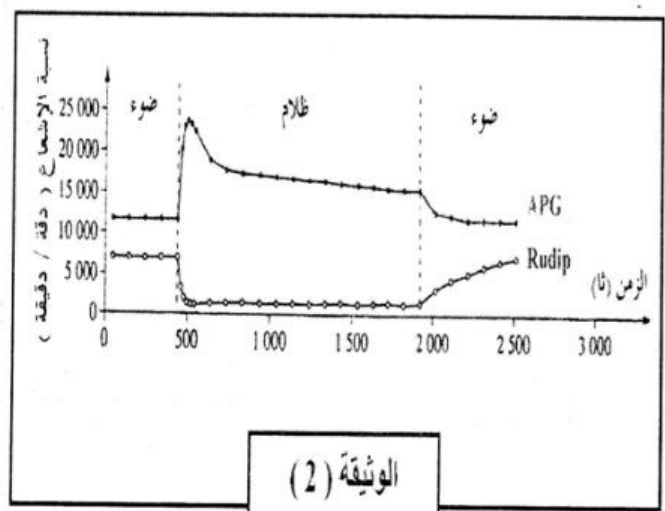
مناعة مكتسبة فعالة active ، تهدف إلى تركيب الأجسام المضادة من طرف العضوية الملقحة، تكون بطيئة الظهور، طويلة المدى، ذات أهمية وقائية .

يستعمل في هذا الصدد أنماط من اللقاحات ذات طبيعة مختلفة :

- مكروب قریب من المكروب المرض (اللناح المضاد للجدري vaccin antivariolique) - مكروبات حية غير مرضية (اللناح المضاد للسل BCG contre la tuberculose) - بكتيريا مقنولة (اللناح المضاد للتيفونيد vaccin antityphoïde) - توكسين مخفف أو أناتوكسين (اللناح المضاد للكزاز vaccin antitétanique) - جزيئات مستضدية معزولة تم الحصول عليها باهندسة الوراثية génie génétique مثل اللناح المضاد للإلتهاب الكبدي vaccin antihépatite B

3. الاستعمال العلاجي :

مناعة مكتسبة غير فعالة passive ، تهدف إلى وقاية الفرد من



الوثيقة (2)

- حل النتائج المحصل عليها في المجال الزمني من 0 إلى 1900 ثانية .
 - فسر النتائج المحصل عليها في المجال الزمني من 0 إلى 500 ثانية .
 - باستغلالك لنتائج الوثيقة (2) و باستدلال منطقى ، بين وجود علاقة بين كل من الـ APG و الـ Rudip .
 III - بالاستعانة بالوثيقتين (1) و (2) و معلوماتك ، أنجز رسمًا تخاطيطياً وظيفياً تبرز فيه العلاقة بين الظواهر التي تتم في المرحلتين المدروستين .

من نوع الغلوبيلينات المماعية وهي التي تسببت فيبقاء حيوان التجربة 2 حيا.

3 - أ - إسم الوحدات : أجسام مضادة ، ومصدرها الخلايا البلازمية .

ب - التوضيح برسم تخطيطي بنية الأجسام المضادة :

ج - توضيح كيفية تأمين هذه الجزيئات حماية العضوية :

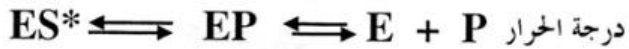
تعمل الأجسام المضادة على حماية العضوية من خلال إرتباطها النوعي مع الأجسام الغريبة مشكلة بذلك معقدات مناعية ، حيث أن الجزء من الجسم المضاد المتدخل في الارتباط مع الجسم الغريب هو المنطقة غير الثابتة ، حيث يحدث تكامل بينهما وأن العلاقة بينهما هي علاقة تكامل وتميز بالنوعية ، وأن لكل جسم مضاد مولد ضد خاص به وحروض على إنتاجه ، ويكون مصدر المعد المناعي إما الترسيب إذا كان مولد الضد منحلاً و يحدث له تراص إذا كان مولد الضد جزئي . فيبطل مفعول مولد الضد مباشرة ، حيث يتم التخلص منه إما عن طريق البلعمة أو بتدخل عناصر المتم .

التمرين الثاني :

1.1 - تحليل نتائج الشكل - أ - من الوثيقة 1 :

- من ز₀ - ز₄₅ : نلاحظ زيادة سرعة التفاعل الإنزيمي حتى يصل إلى أقصى قيمة له .

- بعد ز₄₅ : نلاحظ تناقص سرعة التفاعل الإنزيمي حتى ينعد عند درجة الحرار



المعادلة الكيميائية التي توضح ذلك :

2 - تفسير نتائج الشكل - ب - من الوثيقة 01 : نلاحظ أنه بزيادة درجة الحرارة تزداد سرعة التفاعل ، حيث تؤثر الحرارة بشكل إيجابي على التفاعلات الكيميائية عموماً، حيث تزيد الطاقة الحرارية للجزيئات المتفاعلة ما يسهل حدوث التفاعل . وقد ثبت أنه يارتفاع درجة الحرارة 10° م تضاعف سرعة التفاعلات الكيميائية . هذا التأثير يشمل أيضاً التفاعلات الإنزيمية لكن ضمن حدود معينة مرتبطة بالطبيعة الكيميائية للإنزيم .

الاستنتاج : نستنتج أنه كلما زادت درجة الحرارة زادت سرعة التفاعل الكيميائي .

العدوى في الحالات العلاجية التالية : جريح - جريح ملتح بيدي نقصاً مناعياً - لدغ و لسع الحيوانات .

و يتحقق ذلك بإدخال أجسام مضادة تم تركيتها من طرف عضوية أخرى (إنسان أو حيوان) ، مفعوله فوري ، قصير المدى ، وقد تكون أهمية استعمال المصل وقائية (الاستعمال الوقائي séroprévention ← الكلاز) أو علاجية (مرض الكلب rage) .

ب - تحديد رقم التجربة التي تكشف على كل وسيلة :

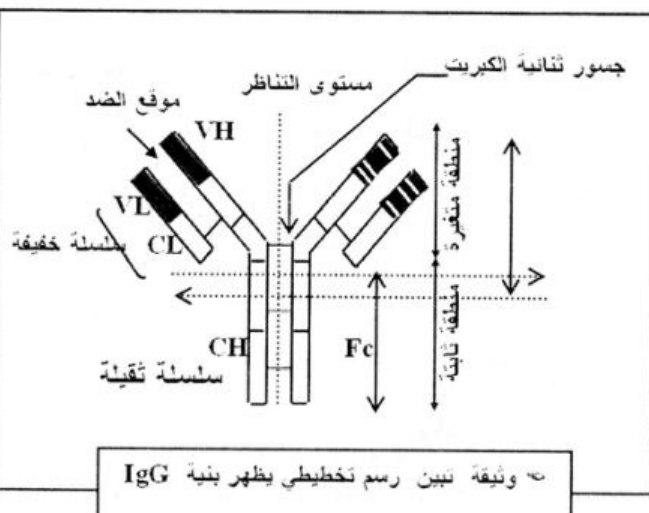
* التلقيح يوافق التجربة 2 . الإستعمال يوافق التجربة 3 .

II. 1 - المقارنة بين نتائج الهجرة الكهربائية للجزيئات المصلية للحيوانين :

من خلال الملاحظة للنتائج نستنتج أن بروتينات المصلية للشخصين متطابقة ، إلا أنه يسجل عند الشخص المصابة إرتفاع في كمية بروتينات من نوع δ غلوبيلين .

« الاستخلاص » : نستنتج أن δ غلوبيلين هي البروتينات المؤدية إلى وقاية الحيوان ضد الجسم الغريب وهذا نسمى δ غلوبيلين بالأجسام المضادة Anticorps ، تسمى الأجسام المضادة أيضاً الغلوبيلينات المماعية immunoglobulin و يرمز لها اختصاراً (Ig) أو δ غلوبيلين .

2 - التأكيد على صحة الفرضية : نعم الفرضية صحيحة .



التوضيح : إن زيادة δ غلوبيلين لدى الحيوان المصابة تدل على إنتاجه لوسيلة دفاعية تتمثل في بروتينات مصلية على إنتاجه لوسيلة دفاعية تتمثل في بروتينات مصلية

طرف الميتوكوندري في ظاهرة التنفس .

⇨ في فترة الضوء :

نلاحظ إستمرار تناقص تركيز الأكسجين في الوسط نتيجة إستهلاكه في ظاهرة التنفس من طرف الميتوكوندري وكذلك غياب ظاهرة التركيب الضوئي لعدم توفر مستقبل الإلكترونات .

ب - الفترة الممتدة بين 6 د - 12 د :

⇨ في وجود كاشف هيل :

⇨ في توفر الضوء - من 3^o د - 30^o د :

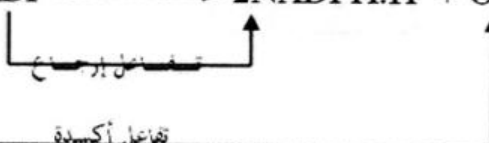
نلاحظ تزايد الميتو - مما يدل على تزايد تركيز الأكسجين في الوسط بشكل كبير حيث تحدث ظاهرة التركيب الضوئي لتوفر الشروط الملائمة يتبع عنها طرح الأكسجين بشكل كبير - تستهلك كمية منه في ظاهرة التنفس -

⇨ في قرفة الظلام - من 30^o د - 12^o د : نلاحظ ثبات الميتو قليلا يدل على ثبات تركيز الأكسجين ثم يبدأ بالتناقص الطفيف مما يدل على توقف ظاهرة التركيب الضوئي وإستهلاك الأكسجين في ظاهرة التنفس من طرف الميتوكوندري لغياب الضوء .

⇨ عند توفر الإضاءة مرة أخرى : يتزايد الأكسجين في الوسط :

2 - استخراج شروط طرح الأكسجين في الوسط : لطرح الأكسجين يجب توفر الضوء ومستقبل للإلكترونات واستعمال الأكسجين في التنفس لا يتأثر بهذه العناصر .

3 - أ / كتابة التفاعل الإيجابي المافق لإنطلاق الأكسجين والخلفز بالضوء على مستوى الصانعات الخضراء في الظروف الطبيعية :



ب - تلخيص مجمل تفاعلات التحولات الطاقوية التي تحدث في هذه المرحلة من التركيب الضوئي بواسطة رسم تخطيطي :

II. 1 - تفسير تغيرات سرعة التفاعل في الميتو :

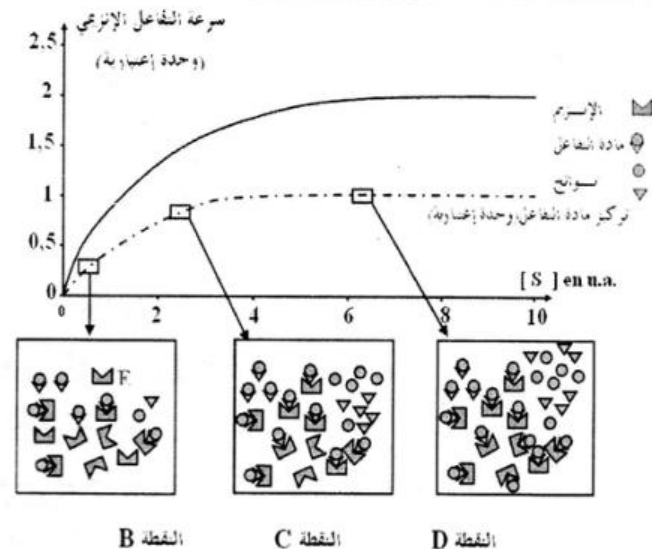
⇨ الميتو - 1 - : نلاحظ أنه بزيادة تركيز الإنزيم في الوسط تزداد سرعة التفاعل الإنزيمي ، وبعود ذلك إلى زيادة عدد جزيئات الإنزيم المتدخلة في التفاعل الإنزيمي .

⇨ الميتو - 2 - : نلاحظ أنه بزيادة تركيز مادة التفاعل تزداد سرعة التفاعل الإنزيمي إلى أن تصل إلى أقصى قيمة لها عند تركيز معين لمادة التفاعل ، وبعدها تثبت سرعة التفاعل الإنزيمي ، وتفسير ذلك هو تشبع الإنزيم بمادة التفاعل حيث أصبحت جميع المواقع الفعالة للإنزيم مشغولة .

2 - تحديد أيهما أكثر تأثيرا على سرعة التفاعل الإنزيمي : تركيز الإنزيم .

التعليق : لأن للإنزيم موقع فعال إذا تشبع بمادة التفاعل ثبتت سرعة التفاعل الإنزيمي (النقطة س مكن منعنى الشكل ب) .

3 - التمثيل برسومات تخطيطية حالة كل من مادة التفاعل والإنسيم عند النقاط - D - C - B



التمرين الثالث :

1/I - تفسير تغيرات الأكسجين في الوسط في الفترتين :

أ - الفترة الممتدة بين 0 د - 6 د :

⇨ في غياب كاشف هيل :

⇨ في قرفة الظلام : نلاحظ تناقص الميتو وهذا يعني تناقص تركيز الأكسجين في الوسط نتيجة إستهلاكه من

2 - تفسير النتائج المحصل عليها في المجال الزمني من 0 إلى 500 ثانية :

أ - بين ز 0 - ز 450 ث : في الضوء يكون تركيز كل من **(RuDP + APG)** ثابت مما يشير إلى تجديد كل منهما باستمرار (تحول وإنتج بنفس الكمية).

ب - بين ز 450 - ز 500 ث : وفي الظلام يتم تشكيل الـ **APG** باستمرار ولا يتم تحويله لذلك يرتفع الإشعاع في هذه الجزيئة ، بينما يتم تحويل **RuDP** ولا يتم تجديده مما يؤدي إلى انخفاض تركيزه . وهذا بسبب غياب نواتج المرحلة الكيموبيولوجية الضرورية لتجديده.

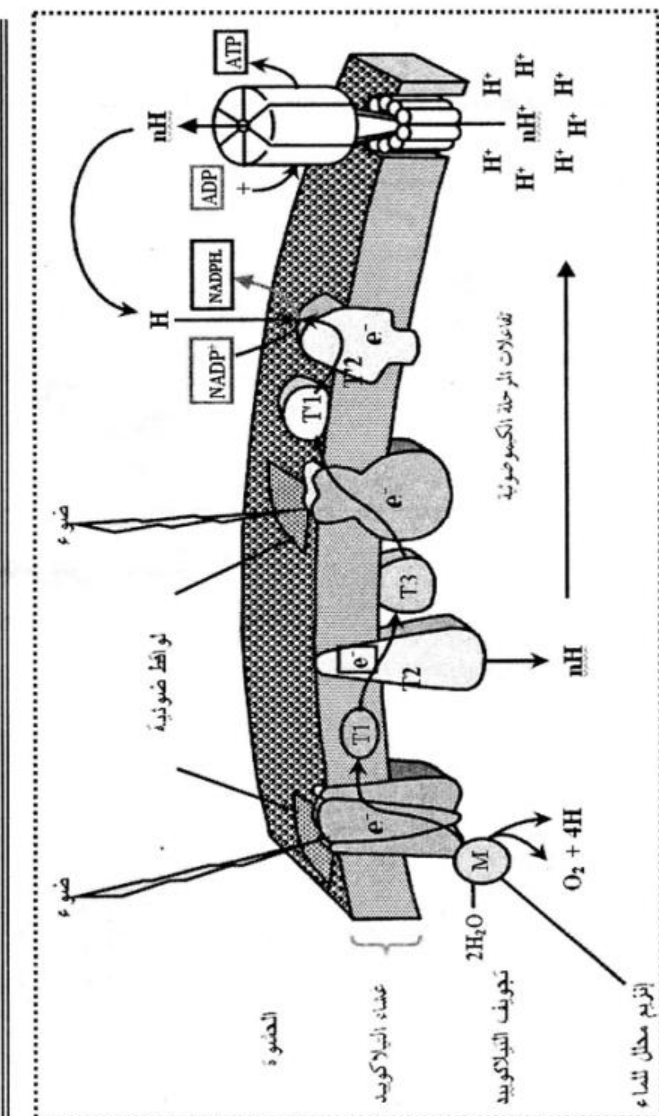
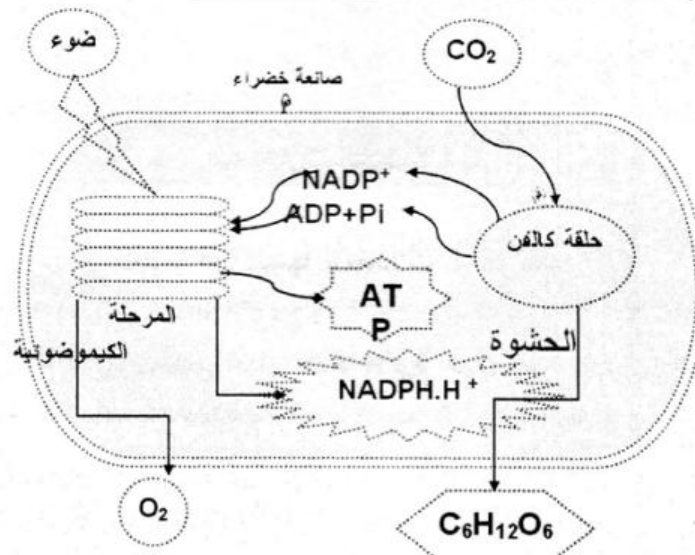
3 - العلاقة بين مركبي الـ **RuDP** والـ **APG** :

ما سبق يمكن إستخلاص العلاقة بين الـ **APG** والـ **RuDP** وهي أنه :

أ - يتثبت الـ **CO₂** على جزيئة خماسية الكربون **(RuDP)** مشكلاً مركباً سداسي والذى ينطوى سريعاً إلى جريتين بثلاث ذرات كربون وهو **(APG)** ، مما يدل أن المركبين يتحولان إلى بعضهما ضمن حلقة .

ب - شروط تجديد الـ **RuDP** : توفر غاز الـ **CO₂** وتتوفر الإضاءة (نواتج المرحلة الكيموبيولوجية) .

III - إنجاز رسم تخطيطي وظيفي يبرز العلاقة بين الظواهر التي تم في مرحلتي ظاهرة التركيب الضوئي :



1-II/ تحليل النتائج المحصل عليها في المجال الزمني من 0 إلى 1900 ثانية :

- في وجود الضوء : بين ز 0 - ز 500 ث
نلاحظ ثبات نسبة الإشعاع في كل من مركبي الـ **APG** (حوالي 1200 دقة/ دقيقة) ، و الـ **RuDP** (حوالي 7000 دقة/ دقيقة) .

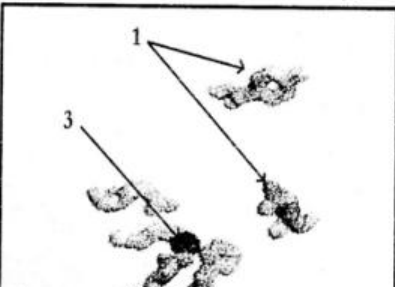
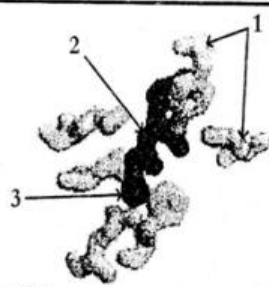
- في وجود الظلام : بين الزمن 450 - 500 ثانية :
نلاحظ تناقص الإشعاع في جزيئة الـ **RuDP** حيث تنقص إلى أدنى قيمة لها وتبقى على تلك القيمة حتى زمن 1900 ثانية ، بينما يزداد الإشعاع بسرعة في جزيئة الـ **APG** حيث تبلغ أقصى قيمة لها عند حدود 25000 دقة/ دقيقة ، ثم يتناقص الإشعاع في هذه الجزيئه حتى يبلغ قيمة 20000 دقة/ دقيقة وتبثت بعد ذلك .

الأخبار الثالث

دورة جوان 2010

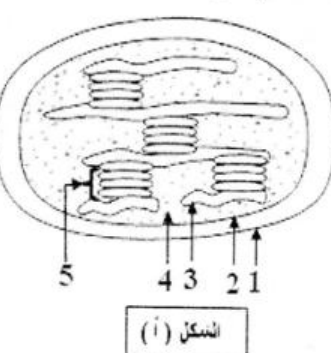
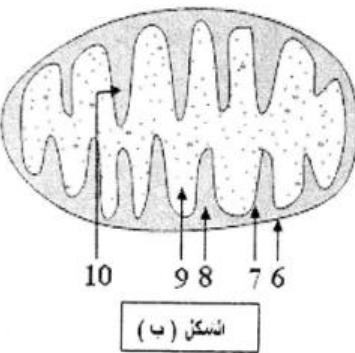
التمرين الأول :

تلعب الأنزيمات دوراً أساسياً في التفاعلات الكيميائية التالية لمختلف النشاطات الحيوية للخلية من هدم وبناء .



التمرين الثاني :

1- فحص مجهرى لأورق نبات أحضر أدى إلى الحصول على الشكلين الممثلين في الوثيقة (1) :



أ- تعرف على الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة (1) .

ب- أكتب البيانات المرئية من 1 إلى 10 .

2- وضع الشكل (أ) في وسط خال من CO_2 به ماء أكسجينه مشع (O^{18}) وجزيئات ADP و Pi و NADP^+ ، عند تعرضها للضوء ، لوحظ انطلاق غاز الأكسجين المشع ولم يتم تركيب جزيئات عضوية .

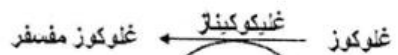
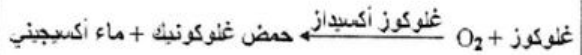
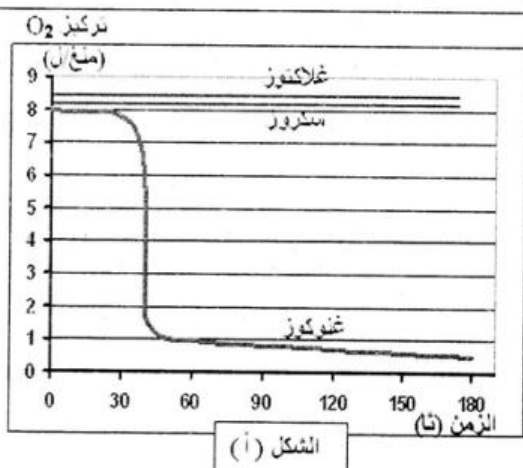
- كيف تفسر هذه النتيجة ؟ وضح ذلك بمعادلات كيميائية .

3- بعد عزل العنصر (4) الممثل بالشكل (أ) ، وُضع في وسط يغير فيه الشروط التجريبية ، تم قياس CO_2 المثبت و النتائج مسجلة في جدول الوثيقة 2 :

CO_2 مل	السرورط التجريبية
400	العصير + ظلام
96 000	العصير 4 + عنصير 5 + ضوء
43 000	العصير 4 + ظلام + ATP
97 000	العصير 4 + ATP + NADPH+H ⁺

الوثيقة -2-

- ماذا يمكنك استخلاصه من هذه النتائج ؟



الوثيقة (1)

1- تمثل منحنيات الشكل (أ) من الوثيقة (1) حركة التفاعلات الأنزيمية بدالة مادة التفاعل باستعمال أنزيم غلوکوز أكسيداز .

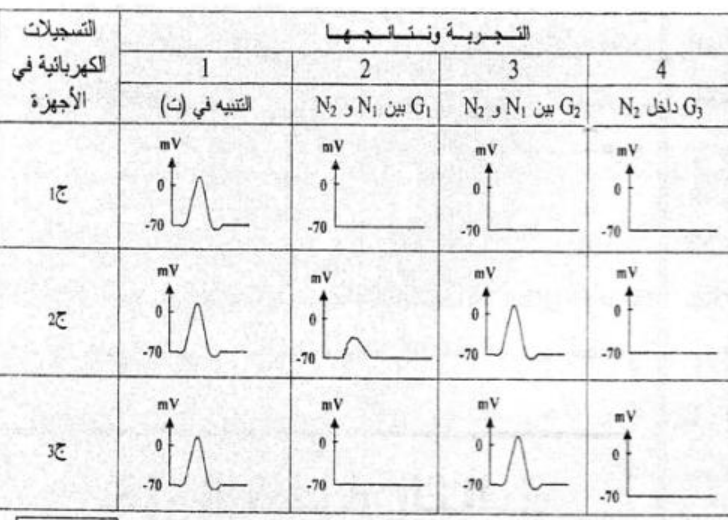
- أما معادلات الشكل (ب) من الوثيقة (1) فتظهر تفاعلين من تفاعلات الأكسدة الحلوية .

أ- قدم تحليلًا مقارنًا للتسعينيات الثلاث للشكل (أ) من الوثيقة (1) .

ب- ما هي المعلومة التي تقدمها لم معادلات الشكل (ب) من الوثيقة (1) حول النشاط الأنزيمي ؟

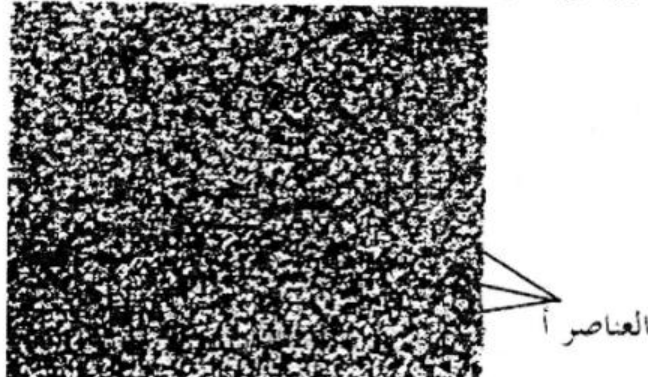
ج- ماذا تستخلص حول نشاط الأنزيم الذي تقدمه لك الوثيقة (1) ؟ علل إجابتك .

2- يمثل الشكل (أ) للوثيقة (2) الأهماض الأمينية التي يتشكل منها الموقع الفعال للأنزيم ، بينما يمثل الشكل (ب) الموقع الفعال في وجود مادة التفاعل .



الوثيقة (1)

- 1- حلل التسجيلات الحصول عليها و الممثلة في الوثيقة (1) .
- 2- بين أن انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك المشفرة بتركيز الأستيل كولين .
- 3- اعتماداً على هذه النتائج ، حدد مكان تأثير الأستيل كولين .
- 4- ماذا تستخلص من هذه النتائج التجريبية ؟
- II- تمثل الوثيقة (2) صورة مأخوذة بالغهاز الإلكتروني للغشاء بعد مشبكي على مستوى المشبك C ، وقد بيّنت الدراسة بتفصيلية الفلورة المناعية التي تعتمد على حقن أجسام مضادة مفلورة التي ترتبط انتقائياً بسمركبات غشائية ذات طبيعة بروتينية ، فللاحظ أن التفلور يظهر على مستوى عناصر موافقة للعناصر (أ) من الوثيقة (2) .



- العناصر أ
- حدد حقن مادة α بعنغروتوكسين (لها بنية فراغية مماثلة للبنية الفراغية للأستيل كولين) على مستوى المشبك C من التركيب التجاري بين أنها تُشَعَّلُ أماكن محددة على العناصر (أ) من الوثيقة (2) .
 - عند إعادة التجربة 3 من الوثيقة (1) في وجود هذه المادة ظهر راسم الاهتزاز المهبطي (ج 2) تسجيل مماثل للتسجيل الحصول عليه في التجربة (4) .

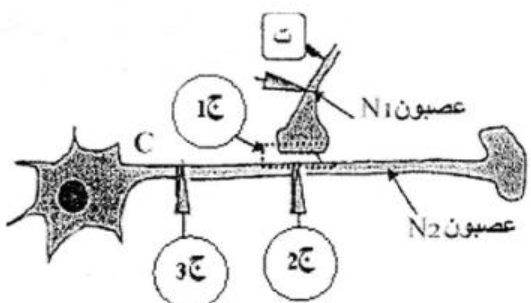
4- عزلت عناصر الشكل (ب) من الوثيقة (1) : ثم وضعَت في وسط ملائم ، تم قياس تركيز الأوكسجين في الوسط و بعد إضافة مواد أيضية مختلفة . سمحت هذه التجربة بإظهار تنافس تركيز الأوكسجين فقط عند إضافة حمض البيروفيك . ماذا تستنتج من هذه التجربة ؟

5- متابعة مسار حمض البيروفيك في العضيات الممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1) سمح بملاحظة تشكّل مركب ثانوي ذرات الكربون (C_2) .

- أ- ما هو هذا المركب ؟ وما هي صيغته الكيميائية ؟
- ب- اشرح بإختصار خطوات تحول الغلوکوز إلى هذا المركب . مع تحديد مقر حدوث هذا التحول .
- ج- ظرّأً مجموعة من التغيرات على هذا المركب و ذلك على مستوى العنصر 9- لشكل (ب) من الوثيقة (1) .
- وضح بخط مختصر هذه التغيرات .

التمرین الثالث :

تنقل الرسالة العصبية عبر سلسلة من العصبونات ، و لإظهار آلية هذا الإنتقال في مستوى المشبك و دور البروتينات في ذلك ، استعمل التركيب التجاري التالي :



- I- أنسِر سلسلة التجارب التالية :
- التجربة 1 : تم تنبية العصبون (N_1) من المنطقة (ت) .
- التجربة 2 : حققت الكمية G_1 من الأستيل كولين في مستوى المشبك C .
- التجربة 3 : حققت الكمية G_2 من الأستيل كولين في مستوى المشبك C .
- التجربة 4 : حققت الكمية G_3 من الأستيل كولين داخل العصبون N_2 .
- علمًا أن الكمية $G_3 > G_2 > G_1$ وأن التجارب 2 ، 3 ، 4 لم يحدث فيها تنبية .
- النتائج التجريبية الحصول عليها بواسطة أجهزة راسم الاهتزاز المهبطي (ج 1 ، ج 2 ، ج 3) مماثلة في الوثيقة (1) :

- 1- تعرف على العناصر (أ) من الوثيقة (2) و حدد طبيعتها الكيميائية .
- 2- كيف يمكنك تفسير النتائج المحصل عليها على مستوى الجهاز (ج2) في هذه الحالة ؟
- 3- استنتج طريقة تأثير الأستيل كولين على مستوى المثبtk .
- III**- مما سبق و باستعمال معلوماتك حدد آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المثبtk مدعماً إجابتك برسم تخطيطي وظيفي .

حل الأخبار الثالث

التمرين الأول :

أ.1 التحليل المقارن :

تبين التسجيلات حرکة التفاعلات الإنزيمية بدلالة مادة التفاعل قبل و بعد إضافة إنزيم غلوکوز أكسيداز .
قبل إضافة الإنزيم ، نلاحظ ثبات تركيز الأكسجين في الوسط (أي انعدام حرکة الإنزيم مع الغلوکوز ، الغلاکتوز و السکروز) .

بعد إضافة الإنزيم ، تبين التسجيلات ، أن حرکة التفاعلات الإنزيمية مع الغلوکوز كبيرة (تناقص تركيز الأكسجين في الوسط) و منعدمة مع الغلاکتوز و السکروز (تفاعل ثبات تركيز الأكسجين في الوسط بقيمة مرتفعة) .

ب- المعلومة : تأثير الإنزيم نوعي بالنسبة لنوع التفاعل ، أي أن الإنزيم ينشط إلا تفاعل واحد

ج- الاستخلاص و التعليل :

للإنزيم تأثير نوعي مزدوج أي :

❖ تأثير نوعي بالنسبة لمادة التفاعل ← الإنزيم لا تحفz إلا أكسدة الجلوکوز .

❖ تأثير نوعي بالنسبة لنوع التفاعل ← تم التأثير على نفس المادة (الغلوکوز) يانزيمين مختلفين

أ.2 تعريف المموقع الفعال : هو جزء من الإنزيم مشكل من أحاضن أمينية محددة وراثياً ، شكلًا ، عدداً و نوعاً ، له القدرة على التعرف النوعي على مادة التفاعل و تحويلها .

ب- الأدلة التي تقدمها الوثيقة (2) بشكليها (أ ، ب) حول التخصص الوظيفي للإنزيم تمثل في :
تغيرات في الشكل و مواضع الأحاضن الأمينية التي تشكل الموقع الفعال حيث أن :

التمرين الثاني :

أ.1 التعرف على الشكلين أ و ب :

الشكل أ : ما فوق بنية الصانعة الخضراء .

الشكل ب : ما فوق بنية الميتوکوندري .

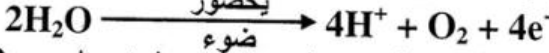
ب- البيانات المرقمة :

- | | |
|----------------------------|-----------------------|
| 1- غشاء داخلي | 2- غشاء خارجي للصانعة |
| 4- حشوة (مادة أساسية) | 3- صفيحة حشو |
| 6- غشاء خارجي للميتوکوندري | 5- بذيرة |
| 7- غشاء داخلي للميتوکوندري | 8- فراغ بين الغشاءين |
| 9- مادة أساسية | 10- عرف . |

2- تفسير هذه النتيجة :

انطلاقاً غاز الـ O_2 المشع يعود إلى التحليل الضوئي للماء (أكسدة

الماء) بوجود اليخضور حسب المعادلة التالية :



- أما عدم تركيب الجزيئات العضوية فيعود لغياب الـ CO_2 الذي يعتبر مصدراً للكربون .

3- الاستخلاص : يتم ثبیت الـ CO_2 على مستوى المادة الأساسية و يتم هذا الثبیت بكمية أكبر عند توفر نواتج المرحلة الكيميوضوئية المتمثلة في كل من $NADPH, H^+$ و ATP .

4- الاستنتاج : الميتوکوندري لا تستعمل مواد أيضية مختلفة بل تستعمل حمض البيروفيك الناتج من التحلل السكري للجلوكوز .

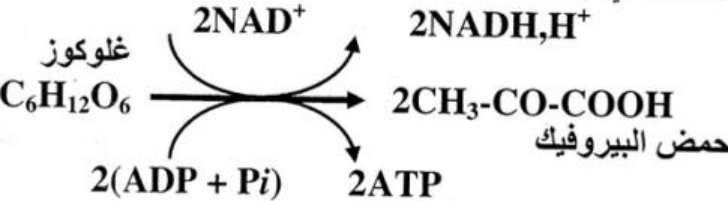
أ.5 إن هذا المركب هو أستيل مرافق الإنزيم أ .

الصيغة الكيميائية : $CH_3-CO-SCOA$

ب- الشرح : إن تحول الجلوکوز إلى مركب الأستيل COA

يتضمن :

مرحلة التحلل السكري : و التي تتم على مستوى الهيولة و تختصرها في المعادلة التالية :



تسجل أية استجابة في الجهازين (ج 1 ، ج 3) بينما سجل كمون غشائي على مستوى الجهاز (ج 2) .

التجربة الثالثة : عند حقن كمية G_2 (كمية أكبر فوق العتبة) من الأستيل كولين بين العصبونين N_1 و N_2 ، لم تسجل استجابة في الجهاز ج 1 بينما سجل كمون عمل على مستوى الجهازين ج 2 و ج 3 . التجربة الرابعة : عند حقن كمية G_3 (كمية أكبر) من الأستيل كولين داخل العصبون N_2 ، لم تسجل أية استجابة في الأجهزة الثلاثة (ج 1 ، ج 2 ، ج 3) .

2- تبيان أن انتقال الرسالة العصبية على مستوى المثبت مشفرة بتركيز الأستيل كولين :

يتبيّن من التسجيلات المتحصل عليها في التجارب (2) و (3) أن كمية الأستيل كولين المخونة في الشق المثبت هي التي تحكم في توليد كمّون عمل (رسالة عصبية) في الغشاء بعد المثبت بشرط أن لا تقل عن عتبة معينة أي تكون السكمية كافية (فوق العتبة) .

3- تحديد مكان تأثير الأستيل كولين :

يؤثّر الأستيل كولين على السطح الخارجي لغشاء العصبون بعد المثبت . 4- الإستخلاص : تؤدي الرسائل العصبية المشفرة بتواءٍ كمّون عمل على مستوى العصبون قبل المثبت إلى تغيير في كمية المبلغ العصبي الذي يتسبّب في توليد رسالة عصبية في العصبون بعد المثبت . المثبت C ، مثبت كيميائي منه .

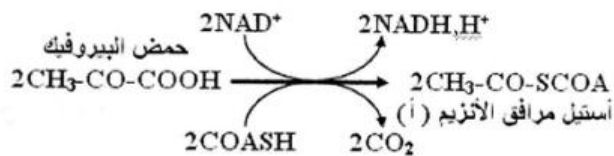
II . 1) العرف على العناصر (أ) مع تحديد طبيعتها الكيميائية : تمثل العناصر (أ) : مستقبلات قنوية للأستيل كولين (أو قنوات كيميائية مستقبلة للأستيل كولين) . من طبيعة بروتينية .

2- تفسير النتائج الحصول عليها على مستوى (ج 2) :

شغلت جزيئات α بنغاروتوكسين المواقع الخاصة بثبيت الأستيل كولين و بالتالي منعـت هذا الأخير من توليد استجابة في العصبون بعد المثبت .

3- استنتاج طريقة تأثير الأستيل كولين على مستوى المثبت : يؤثّر الأستيل كولين على مستوى الغشاء بعد المثبت ، حيث يتثبيـt على مستقبلات قنوية نوعية مرتبطة بالكيمياء مؤدياً إلى فتح القنوات مما يسمح تدفق داخلي لشوارد Na^+ .

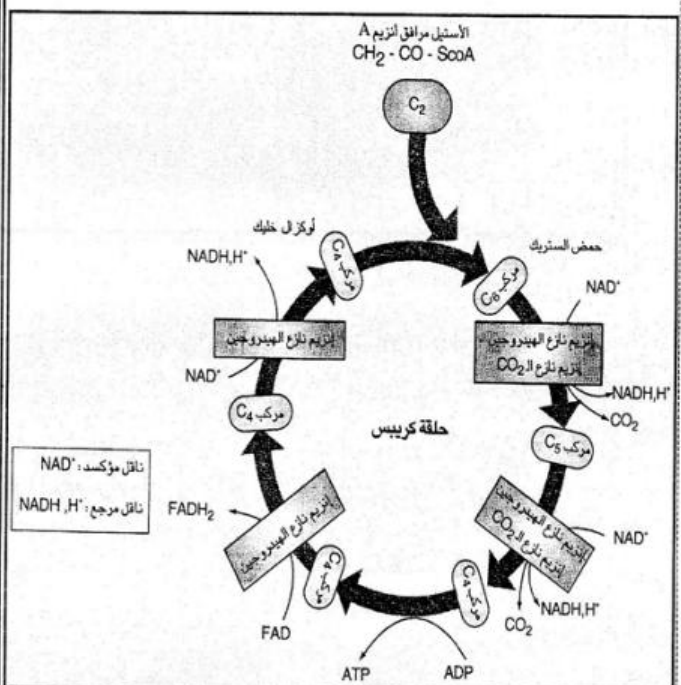
مرحلة تشكيل أستيل مرافق الإنزيم (أ) ؛ و التي تتم على مستوى المادة الأساسية للميتوكوندري ، وختصرها في المعادلة التالية :



- حيث يتعرض حمض البيروفيك إلى أنزيمات نازعات الكربون التي تعمل على نزع CO_2 و إنزيمات نازعات الهيدروجين التي تعمل على نزع H بوجود مرافق إنزيم (أ) فيتم تشكيل أستيل مرافق الإنزيم (أ) .

ج- توضيح بخطط مختصر التغيرات التي تحدث لأستيل A على مستوى المادة الأساسية للميتوكوندري .

- يطلق على هذه التغيرات حلقة كريبيس .



التمرين الثالث :

I . 1) تحليل التسجيلات المتحصل عليها :

التجربة الأولى : عند إحداث تبيه فعال في العصبون N_1 تم تسجيل منحنيات متماثلة لمكونات عمل على مستوى أجهزة راسم الإهتزاز المهبطي ج 1 ، ج 2 ، ج 3 .

التجربة الثانية : عند حقن الكمية G_1 (كمية قليلة ، غير كافية) من الأستيل كولين بين العصبونين N_1 و N_2 ، لم

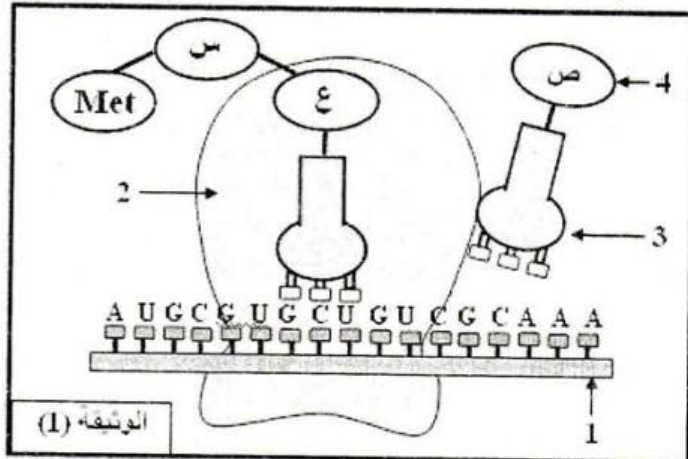
الأخبار الرابع

دورة جوان 2010

التمرين الأول :

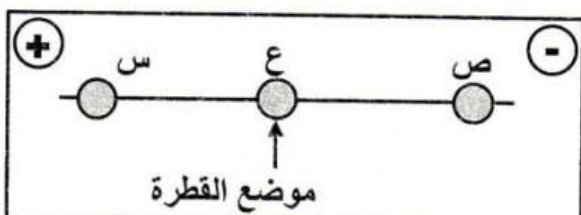
إن المورثة عبارة عن قطعة ADN حيث يشكل التتابع النيكليلويدي للمورثة رسالة مشفرة على تحديد تسلسل معين للأحماض الأمينية في البروتين الذي تشرف عليه .

I - نمثل الوثيقة (1) مرحلة هامة من مراحل التعبير المورثي .



- أكتب البيانات المرقمة من 1 إلى 4 .
- اشرح كيف يتم الارتباط بين العنصرين 3 و 4 .
- أكتب الصيغة الكيميائية للمركب المتشكل . (ع - س - Met) باستعمال الصيغة العامة و اشرح الآلية التي سمحت بتشكيله .
- مثل برسم تخطيطي عليه البيانات ؛ الآلية المؤدية إلى تشكيل العنصر -1- من الوثيقة (1) .

II - لغرض دراسة بعض خصائص وحدات المركب المتشكل في المرحلة المماثلة في الوثيقة (1) ، وضعت قطرة من محلول به ثلاثة وحدات (س ، ع ، ص) في منتصف شريط ورق الترشيح مبلل بمحلول ذو $\text{PH} = 6$ في جهاز المجرة الكهربائية (Electrophorèse) . النتائج ممثلة في الوثيقة 2 :

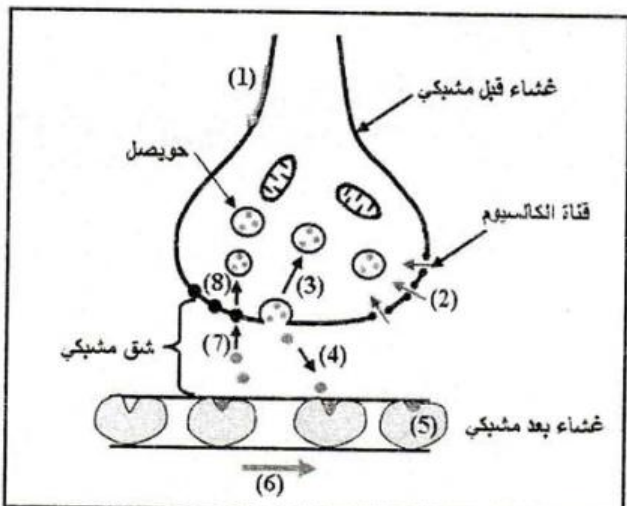


III . آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك :

- إثر تنبية فعال تولد رسالة عصبية (كمون عمل) يسري على طول الليف العصبي .
- وصول موجة زوال الاستقطاب (كمون عمل) إلى النهاية قبل المشبكية .
- فتح قنوات Ca^{2+} المرتبطة بالفولطية ، الموجودة في نهاية العصبون قبل المشبكى حيث تنتقل Ca^{2+} إلى داخل الزر .
- هجرة الحويصلات المشبكية .

- تحرير المبلغ العصبي (الأستيل كولين) في الشق المشبكى .
- تثبيت المبلغ العصبي (الأستيل كولين) على المستقبلات القنوية الموجودة في الغشاء بعد المشبكى .
- توليد كمون عمل في العصبون بعد المشبكى .
- تفكك المبلغ العصبي (الأستيل كولين على أستيل و كولين)
- عودة امتصاص نواتج التفكك .

الرسم التخطيطي :



1- قارن الوحدات الثلاث بـ PH الوسط مع التعليل .

2- إذا علمت أن :

$\text{R}_1=(\text{CH}_2)\text{-COOH}$ لها جذر الوحدة (س)

$\text{R}_2=\text{CH}_3$ لها جذر الوحدة (ع)

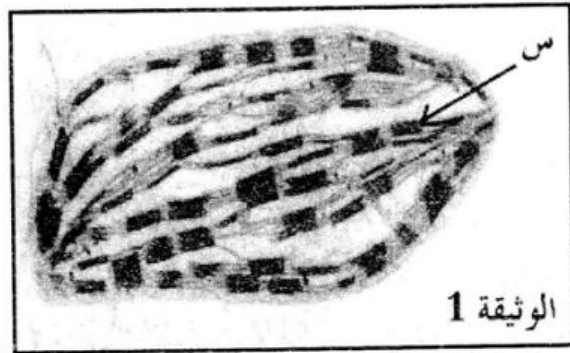
$\text{R}_3=(\text{CH}_2)_4\text{NH}_2$ لها جذر الوحدة (ص)

أكتب الصيغة الكيميائية للوحدات الثلاث (س ، ع ، ص) في : $\text{PH} = 6$

3- استخرج خاصية هذه الوحدات .

التمرين الثاني :

يستمد البات الأخضر طاقته لبناء مادته العضوية من الوسط الخيط به .



الوثيقة 1

تضمن العضية الممثلة في الوثيقة (1) سير تفاعلات الظاهرة المدروسة . ولمعرفة هذه التفاعلات ، تجرى التجربتان التاليتان :

1- تم تحضير معلق من العنصر "س" للوثيقة (1) ذو $\text{PH} = 7,9$ و خال من CO_2 .

الخطوات التجريبية و نتائجها ممثلة في الجدول التالي :

الموارد	الشروط التجريبية	النتائج
1	المعلق في غاب الضوء	عدم انطلاق الأوكسجين
2	المعلق في وجود الضوء	عدم انطلاق الأوكسجين
3	الطلاء للملون أوكسكلات البوتاسيوم المحديدي ذات اللون النبي الأحمر (Fe^{3+}) إلى الأخضر الداكن	تصاف للملون أوكسكلات البوتاسيوم تغير أوكسكلات البوتاسيوم المحديدي إلى الأخضر الداكن
4	المعلق في نفس شرط المرحلة (3) لكن في غاب الضوء	عدم تغير لون أوكسكلات البوتاسيوم

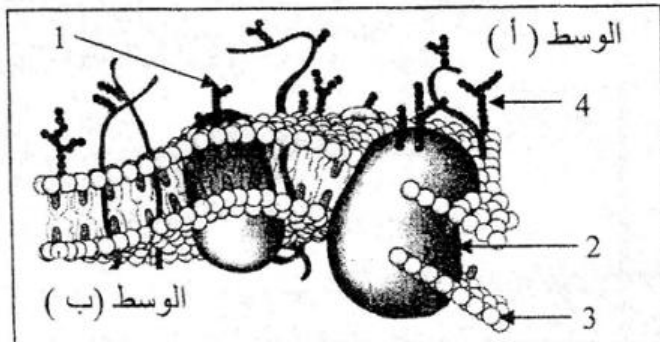
1- استخرج شروط انطلاق الأوكسجين .

ب- فسر النتائج التجريبية .

2- تم قياس تركيز الأوكسجين و ATP معلق من عضيات الوثيقة (1) ضمن الشروط التجريبية المناسبة . النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2) .

يتميز الغشاء الهيوي للخلية الحيوانية بنية جزيئية تسمح بتمييز الذات عن الآخرين ، وللمعرفة ذلك نجز الدراسة التالية :

I- مثل الوثيقة (1) نموذجاً لبنيّة الغشاء الهيوي خلية حيوانية .



الوثيقة (1)

1- تعرف على البيانات المرقمة للوثيقة (1) .

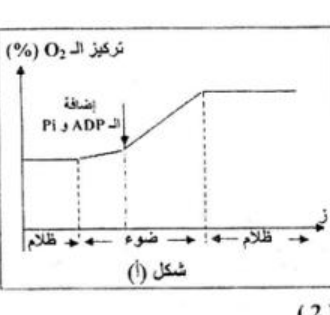
2- حدد السطح الخارجي و الداخلي للغشاء الهيوي . عمل إجابتكم .

3- بناء على النموذج المقدم في الوثيقة (1) ، استخرج مميزات الغشاء الهيوي .

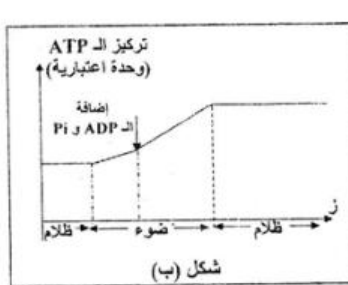
II- لمعرفة أهمية العنصر (1) في تمييز الذات من الآخرين أجريت التجارب التالية :

التجربة الأولى : نزعت خلايا لمفافية من فأر و عوّجت بإنزيم الغلوكونيداز (بكتير الفيكوبوروتين) ثم أعيد حقنها لنفس الحيوان ، بعد مدة زمنية تم فحص عينة من الطحال بال المجهر فللحظة تخريب الخلايا المحقونة من طرف البالعات .

1- فسر مهاجمة البالعات للخلايا المعاجلة .



الوثيقة (2)



شكل (ب)

أ- قدم تحليلاً مقارناً للشكليين (أ ، ب) للوثيقة (2) .

ب- ماذا تستنتج ؟

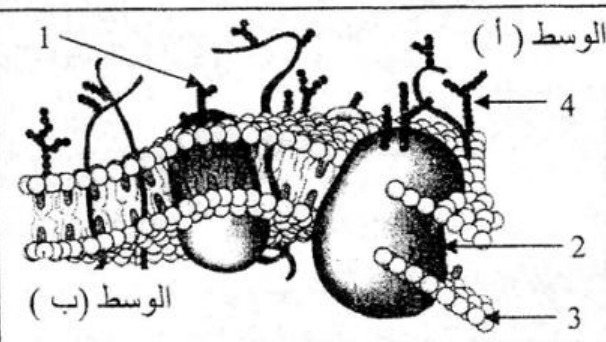
3- أخيراً رسمياً تفسيراً على المستوى الجزيئي للمرحلة المدروسة .

التمرين الثالث :

يتميز الغشاء الهيوي للخلية الحيوانية بنية جزيئية تسمح بتمييز الذات

عن الآخرين ، وللمعرفة ذلك نجز الدراسة التالية :

I- مثل الوثيقة (1) نموذجاً لبنيّة الغشاء الهيوي خلية حيوانية .



الوثيقة (1)

1- تعرف على البيانات المرقمة للوثيقة (1) .

2- حدد السطح الخارجي و الداخلي للغشاء الهيوي . عمل إجابتكم .

3- بناء على النموذج المقدم في الوثيقة (1) ، استخرج مميزات الغشاء الهيوي .

II- لمعرفة أهمية العنصر (1) في تمييز الذات من الآخرين أجريت التجارب التالية :

التجربة الأولى : نزعت خلايا لمفافية من فأر و عوّجت بإنزيم الغلوكونيداز (بكتير الفيكوبوروتين) ثم أعيد حقنها لنفس الحيوان ، بعد مدة زمنية تم فحص عينة من الطحال بال المجهر فللحظة تخريب الخلايا المحقونة من طرف البالعات .

1- فسر مهاجمة البالعات للخلايا المعاجلة .

2- على ضوء هذه النتائج ، استخرج أهمية العنصر (1) بالنسبة للخلية وما إسمه .

التجربة الثانية : تم استخلاص الخلايا السرطانية من فأر (أ) و حفنت للفأر (ب) من نفس الفصيلة السيسجية ، بعد أسبوعين تم استخلاص الخلايا المفاوية من طحاله ثم وضعت في أوساط مختلفة مع خلايا سرطانية أو عادية . التجارب و نتائجها ملخصة في جدول الوثيقة (2) :

الأوساط	5	4	3	2	1
الظروف	T ₈ + T ₄	T ₈ + IL ₂	T ₄ + IL ₂	T ₈ + T ₄	T ₈
التجربة	إضافة خلايا عادية من فأر (أ) من الفأر (ب)				إضافة خلايا سرطانية من فأر (أ)
النتائج	عدم تكثيف الخلايا	تكثيف	عدم تكثيف	تكثيف	الخلايا

1- على النتائج التجريبية في الأوساط الخمسة .

2- ما هي المعلومات التي يمكن استخراجها من الوسطين التجاربيين (2 و 4) ؟

3- حدد نتائج الاستجابة المناعية المتدخلة في هذه التجارب .

-III- بين برسوم تخطيطي عليه البيانات الآلية التي سمحت بالتعرف على الخلايا السرطانية و تكريبتها .

حل الأخبار الرابع

التمرين الأول :

I. 1) البيانات :

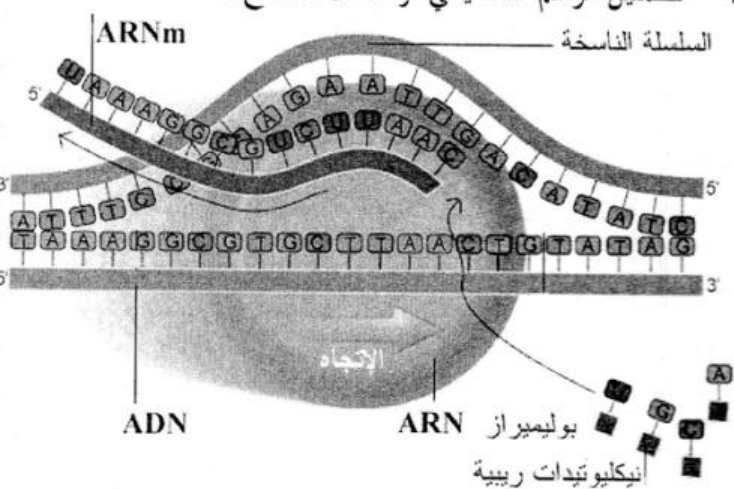
2- ريبوزوم ARNm -1

4- حمض أميني ARNt -3

2- التشرح : يتم تشيفط الحمض الأميني في وجود ATP و الإنزيم النوعي الخاص به ، ثم يتم ارتباط الحمض الأميني المنشط على الموقع الخاص به في ال ARN .

أو يتم ارتباط الحمض الأميني على الموقع الخاص به في ال ARNt و هذا بعد تشيفته في وجود ATP و الإنزيم الخاص

به .



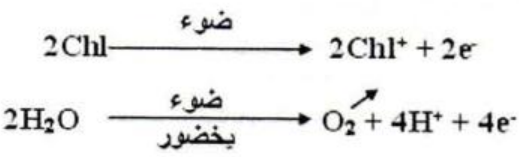
II. 1- المقارنة مع التعليل :

Phi $\text{pH} > \text{PH}$ الوسط ، لأن الحمض الأميني (س) تحرك في المجال الكهربائي نحو القطب الموجب ؛ فهو مشحون بالسالب وبالناتي فقد سلك سلوك حمض في هذا الوسط .

بـ - تفسير النتائج التجريبية :

المرحلةين (1) و (2) : نفس عدم انطلاق الأوكسجين بعدم حدوث تحلل للماء سواء في وجود أو غياب الضوء .

المرحلة الثالثة : انطلاق الأوكسجين يعود إلى التحلل الضوئي للماء و ذلك بعد تحفيز الضوء لأنظمة الضوئية فستakens بفقدانها للإلكترونات حسب التفاعلات التالية :



- ارجاع أكسلات البوتاسيوم الحديدي Fe^{3+} : يرجع أكسلات البوتاسيوم الحديدي عن طريق e^- المتحررة وفق المعادلة التالية :



المرحلة الرابعة : عدم انطلاق O_2 و عدم تغير لون أكسلات البوتاسيوم يعود لغياب الضوء و منه عدم حدوث أكسدة لأنظمة الضوئية و عدم حدوث تحلل ضوئي للماء و منه عدم توفر للإلكترونات التي تعمل على ارجاع أوكسلات البوتاسيوم و بالتالي عدم تغير لون هذا الأخير

2. ١ - تحليل مقارن للشكليين (أ ، ب) :

ATP المنحنيين يمثلان تغيرات تركيز الأوكسجين و تركيز O_2 المشكّل في وجود الضوء و الظلام . و عند إضافة ADP و Pi .
ـ نلاحظ هناك تطابق بين المنحنيين حيث نلاحظ تمايل تطور تركيز O_2 و تركيز ATP المشكّل .

في الحالتين :

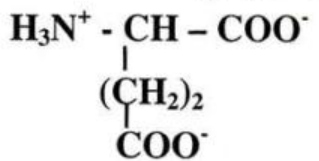
- ❖ تركيز O_2 و ATP ثابت في الظلام .
- ❖ في الضوء و قبل إضافة ATP و Pi نلاحظ تزايد طفيف في تركيز كل من O_2 و ATP .
- ❖ عند إضافة ATP و Pi نلاحظ زيادة معتبرة في تركيز كل من O_2 و ATP .
- ❖ عند العودة إلى الظلام نلاحظ ثبات التركيز عند قيمة معينة .

بـ - الاستنتاج : هناك علاقة بين توفير كل من ADP و Pi و الضوء في تشكيل كل من ATP و O_2 .

ع PH = Phi الوسط ، لأن مسافة تحرك الحمض الأميني (ع) في المجال الكهربائي معدومة (سكن المجال الكهربائي) .
ص < PH الوسط ، لأن مسافة تحرك الحمض الأميني (ص) تحرك في المجال الكهربائي نحو القطب السالب ، فهو مشحون باللوجب و بالتالي فقد سلك سلوك قاعدة في هذا الوسط .

2- الصيغة الكيميائية : تقبل إحدى الإجابتين :

الإجابة الأولى : الوحدة (س) :



الوحدة (ع) :

$$\text{H}_3\text{N}^+ - \underset{|}{\text{CH}} - \text{COO}^-$$

$$\underset{\text{CH}_3}{|}$$

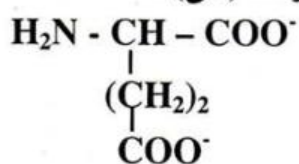
الوحدة (ص) :

$$\text{H}_3\text{N}^+ - \underset{|}{\text{CH}} - \text{COO}^-$$

$$(\text{CH}_2)_4$$

$$^+\text{NH}_3$$

الإجابة الثانية : الوحدة (س) :



الوحدة (ع) :

$$\text{H}_3\text{N}^+ - \underset{|}{\text{CH}} - \text{COO}^-$$

$$\underset{\text{CH}_3}{|}$$

الوحدة (ص) :

$$\text{H}_3\text{N}^+ - \underset{|}{\text{CH}} - \text{COOH}$$

$$(\text{CH}_2)_4$$

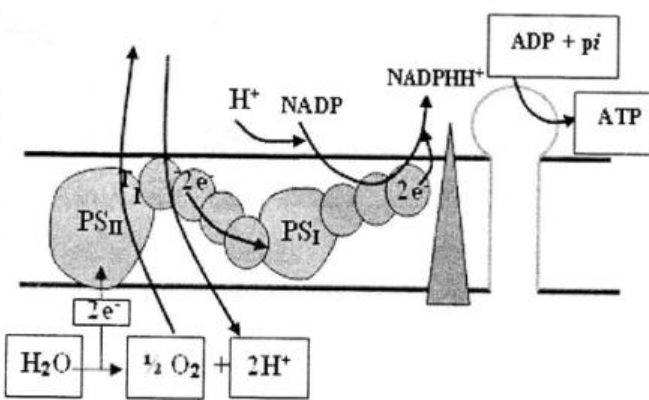
$$^+\text{NH}_3$$

3- الخاصية : خاصية أمفوتيروية (حمقلية) .

التمرير الثاني :

- أ. ١- شروط انطلاق O_2 :**
- وجود الضوء .
 - وجود مستقبل للإلكترونات .

3- رسم تفسيري :



الوسط 1 : عدم قدرة الخلايا T₈ بمفردها على تخريب الخلايا السرطانية .

الوسط 2 : تم التعرف على الخلايا السرطانية من طرف الخلايا T₈ و T₄ الحسنة سابقاً و مهاجمتها و تخريبيها .

الوسط 3 : عدم قدرة الخلايا T₄ مع IL₂ على تخريب الخلايا السرطانية .

الوسط 4 : تم التعرف على الخلايا السرطانية من طرف الخلايا T₈ الحسنة سابقاً و مهاجمتها و تخريبيها في وجود IL₂ .

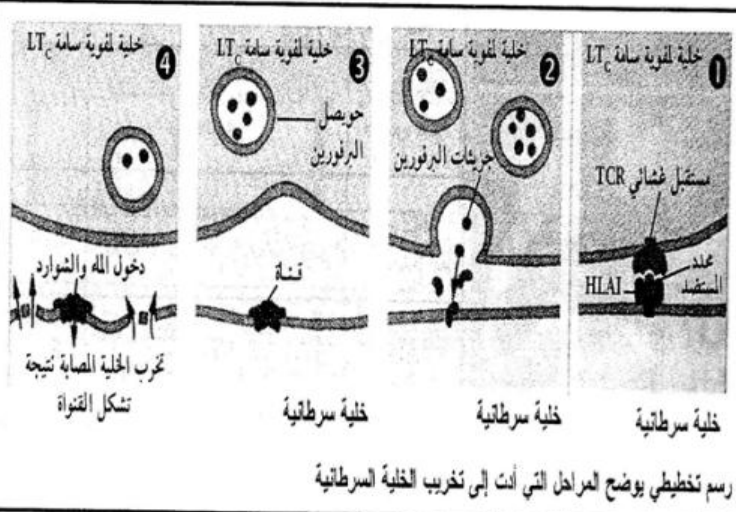
الوسط 5 : لم يتم تخريب الخلايا العادمة رغم وجود الخلايا T₄ و T₈ معاً .

2- المعلومات المستخرجة :

تحسس الخلايا T₄ بالخلايا السرطانية الغريبة فتفرز الأنترلوكين 2 الخفزة لـ T₈ و التي تتمايز إلى LTC المفرزة لمادة البرفوريون المخرب للخلايا .

3- نمط الإستجابة المناعية : خلوية .

III / الرسم التخطيطي :



- تقدم الخلية البلعمية محددة المستضد السرطاني إلى كل من الخلايا T₄ و T₈ عن طريق CMH II و CMH I .

- تنشط الخلايا T₄ و T₈ عن طريق IL1 .

- تكاثر ثم تتمايز T₈ إلى LTC عن طريق IL2 .

- LTC تفرز مادة البروفوريون التي تخرب غشاء الخلية السرطانية .

التمرين الثالث :

1- البيانات :

1- غликوبروتين .

2- بروتين ضمني .

3- فوسفوليبيات .

2- تحديد السطح :

السطح (أ) : خارجي .

السطح (ب) : داخلي .

التعليق : وجذ سالسل سكرية (بروتينات سكرية - ليبيادات سكرية) ، جهة السطح (أ) .

3- مميزات الغشاء الهيولي :

- وجود بروتينات كروية ضمنية و سطحية تتخلل طبقة فوسفوليبيدية مضاعفة (فسيفساء) و لها إمكانية الحركة .

- ميوحة الغشاء الهيولي يسمح له بأداء وظيفته .

II/ التجربة الأولى :

1- التفسير : مهاجمة البعميات للخلايا المقاومة المعالجة يدل على أنها أصبحت بمثابة أجسام غريبة لا تتمي إلى الذات نتيجة تخريب جزيئات الغликوبروتين بواسطة إنزيم الغلوجوسيداز .

2- أهمية العنصر (1) : يعتبر العنصر (1) مؤشر الهوية البيولوجية .

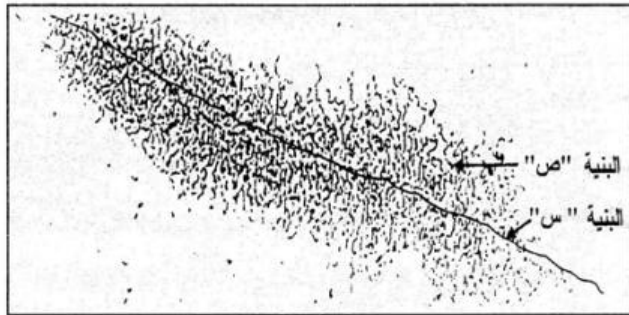
* إسمه : CMH .

الأخبار الخامس

دورة جوان 2009

التمرين الأول :

تحدد صفات الفرد انطلاقاً من معلومة وراثية بفضل سلسلة من التفاعلات ، وتمثل الدعامة الجزيئية لهذه المعلومة في المورثة . نقترح دراسة مراحل تعبير المورثة والعناصر المتدخلة في ذلك .



الوثيقة (1)

- تمثل الوثيقة (1) صورة مأخوذة بالجهر الإلكتروني أثناء حدوث مرحلة أساسية من مراحل تعبير المورثة على مستوى النواة .

- يلخص جدول الوثيقة (2) العلاقة الموجودة بين مختلف العناصر المتداخلة أثناء تعبير المورثة .

الجدول :

البنية س			C					
				T	C	A		
البنية ص								
الراملزات	C	A	U		U			
المضادة				C				
النوعية						G	C	A
الموجودة								
على الـ								
ARNt								
الأحماض								
الأمينية								
الموافقة								
المعطيات :								
الوثيقة (2)								

بعض رامزات جدول الشفرة الوراثية والأحماض

الأمينية الموافقة لها

ثريونين :	تربيوفان :	غليسين :	الألين :
ACC	UGG	GGU	GCA
ثريونين :	أرجينين :	سيبرين :	الألين
ACA	CGU	UCA	GCC:

1- باستغلال الوثيقتين (1) و(2) :

- أ- تعرف على البنيتين المشار إليهما بالحرفين (س) و (ص) في الوثيقة (1) مع التعليل .
- ب- سم المرحلة الممثلة بالوثيقة (1) ، ولماذا تعتبر هذه المرحلة أساسية ؟

2- باستعمال معطيات الشفرة الوراثية ، أكمل جدول الوثيقة (2)

- 3- يتم التوافق بين المعلومة الوراثية خلال مرحلة أساسية موالية للمرحلة الممثلة بالوثيقة (1) بتدخل عدة عناصر .
 - أ- سم المرحلة المعنية .
 - ب- باستعمال معلوماتك وبالاستعانة بالوثيقة (2) ، ذكر العناصر المتداخلة في هذه المرحلة محدداً دور كل منها .
 - ج- ماهي نتيجة هذه المرحلة ؟
- 4- باستغلال النتائج التي توصلت إليها، أنجز رسماً تخطيطياً للمرحلتين المعنيتين مع كتابة البيانات الالازمة .

التمرين الثاني :

بهدف التعرف على المركبات العضوية المشكلة من طرف النبات الأخضر في المرحلة الكيموحيوية من تحويل الطاقة الضوئية ، أنجزت الدراسة التالية :

I- وضع كلوريلا (نبات أخضر وحيد الخلية) في وسط مناسب تم تزويده بـ CO_2 كربونه مشع (^{14}C) وعراضاً للضوء الأبيض ، وخلال فترات زمنية معينة (1 ثا ، 2 ثا ، 3 ثا) تم تشبيط نشاط هذه الخلايا بواسطة الكحول المغلى .

نتائج التسجيل الكروماتوغرافي المتبع بالتصوير الإشعاعي الذي للمركبات المتشكلة في هذه الأزمنة ممثلة بالوثيقة (1)

جـ- ماذا تستنتج فيما يخص العلاقة بين الـ APG والـ Rudip ؟

2- هل تسمح لك هذه النتائج بتأكيد إحدى الفرضيات المقترحة في السؤال I-3-؟
علل إجابتك .

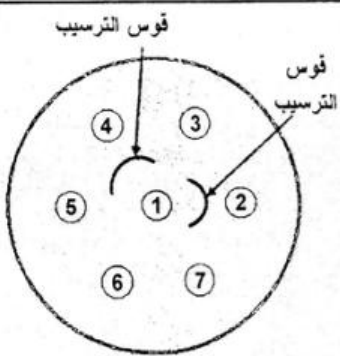
III- باستغلال النتائج وباستعمال معلوماتك ، وضح بمخطط بسيط العلاقة بين الـ APG والـ Rudip .

التمرين الثالث :

قصد التوصل إلى طريقة تدخل الأجسام المضادة في الإستجابة المناعية نقترح الدراسة التالية:

I- تم إنجاز حفر على طبقة من الجيلوز تبتعد عن بعضها بمسافات محددة ، ثم وضع في الحفرة المركزية (1) مصل إسخلص من أرنب بعد 15 يوم من حقنه بالبومين ثور ، كما وضعت أمصال مأخوذة من حيوانات مختلفة في الحفر المحيطة.
التجربة ونتائجها ممثلة بالوثيقة (1) .

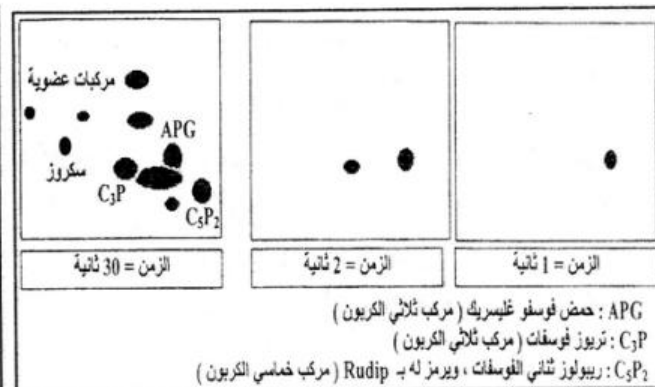
الحفرة المركزية (1) : مصل أرنب حقن بألبومين الثور.
الحفر المحيطة:
2 : مصل الثور
3 : مصل خروف
4 : ألبومين الثور
5 : مصل ماعز
6 : مصل أرنب
7 : مصل حصان



الوثيقة (1)

- ماذا يمثل ألبومين الثور بالنسبة للأرنب ؟ علل إجابتك .
- على ماذا يدل تشكل الأقواس بين الحفرة المركزية والحرفتين (2) و(4) وعدم تشكيلها بين الحفرة المركزية والحرفة الأخرى ؟
- حدد نمط ومميزات الإستجابة المناعية عند الأرنب
على إجابتك .

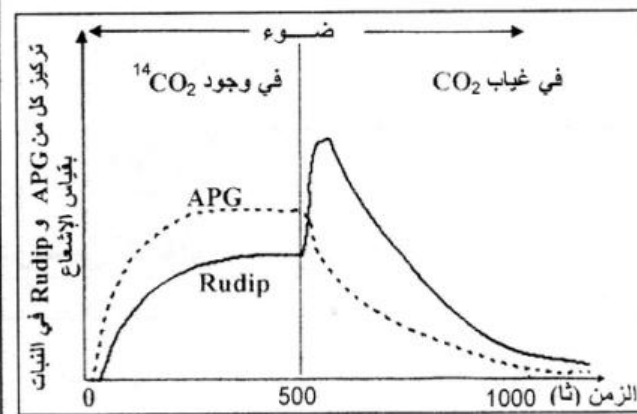
II- يرتبط بروتين الليزوژيم طبيعيا على مستوى جزء منه بالجسم المضاد، يتكون هذا الجزء من الأهاب الأمينية المرتبة من الحمض الأميني 64 إلى الحمض الأميني 80 (الملونة بالداكن) في سلسلة الليزوژيم على شكل حلقة كما يبينه الشكل (أ) من الوثيقة (2) .



الوثيقة (1)

- ماذا تمثل البقع الأخضر عليها في الوثيقة (1) ؟
- بالإعتماد على نتائج التسجيل الكروماتوغرافي الأخضر عليها في الزمن 30 ثانية ، سُمّ مركيبات البقع المتشكلة في الزمنين 1 ثا و 2 ثا .
- ماهي الفرضيات التي تقدمها فيما يخص مصدر الـ APG ؟

II- تبين الوثيقة (2) تغيرات تركيز كل من الـ APG وـ Rudip في معلق من الكلوريلا يحتوي على ¹⁴CO₂ ومعرض للضوء الأبيض ، في الزمن ز = 500 ثا تم توقيف تزويد الوسط بـ CO₂ .

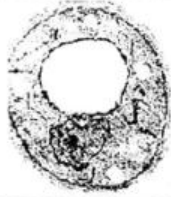
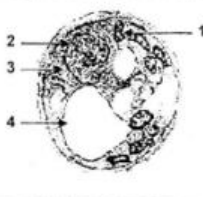


الوثيقة (2)

- بالإعتماد على النتائج الممثلة في الوثيقة (2) .
- بإستدلال منطقي فسر تساير كميتي الـ APG وـ Rudip في الفترة قبل ز = 500 ثا
- حلل منحنى الوثيقة (2) في الفترة الممتدة من ز = 500 ثانية إلى 1000 ثانية .

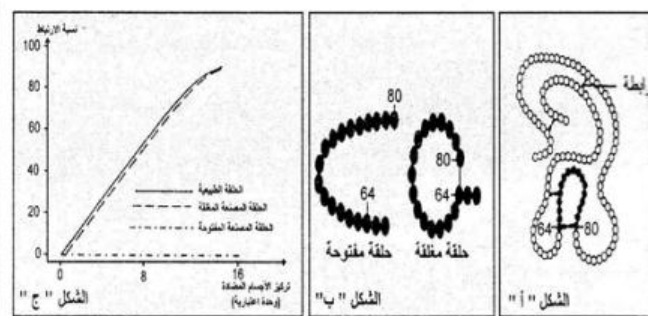
للاستعمال في وظائف حيوية مختلفة ، وقصد التعرف على الآليات البيوكيميائية لهذا التحول أجريت الدراسة التالية :

I - وضعت كميات متساوية من خلايا الخميرة في وسطين زراعيين (بهما محلول غلوکوز بنفس التركيز) في شروط ملائمة ، لكن أحدهما في وسط هوائي والآخر في وسط لا هوائي ، نتائج هذه الدراسة ممثلة في الوثيقة (1) .

النتائج التجريبية		معايير الدراسة
وسط لا هوائي	وسط هوائي	
		الملاحظة المجهرية
+++++	آثار	كمية الإيثانول المشكل
2	36,3	كمية ATP المشكّلة لمول من الجلوکوز المستهلك.
5,7	250	مردود المزرعة عبر عنه بكمية الخميرة المشكّلة (mg) بدلاً من الجلوکوز المستهلك (g).

الوثيقة - 1

- 1- ضع البيانات المشار إليها بالأرقام من 1 إلى 4 .
 - 2- قارن بين النتائج التجريبية في الوسطين .
 - 3- ماهي الظاهرة الفيزيولوجية التي تحدث في كل وسط ؟ علل إجابتك .
 - 4- ماذا تستنتج فيما يخص الظاهرتين المعينين ؟
 - 5- أكتب المعادلة الإجمالية لكل ظاهرة .
- II** - تلعب العضيات (1) الممثلة بالوثيقة (1) دورا أساسيا في عملية أكسدة مادة الأيض وإنتاج طاقة بشكل جزيئات ATP ، ولمعرفة آلية تشكيل هذه الجزيئات أُنجزت تجربة باستعمال التركيب التجاري السمين في الشكل (أ) من الوثيقة (2) :



الوثيقة (2)

- تم صنع جزء من هذا الليزوزيم يوافق الأهماس الأمينية المرتبة من 62 إلى 80 في سلسلة الليزوزيم ، إما على شكل حلقة مغلقة أو على شكل حلقة مفتوحة ، كما هو مبين في الشكل (ب) من الوثيقة (2) .

- تم حضن محاليل تحتوي على أجسام مضادة لليزوزيم الطبيعي في وسطين ملائمين أحدهما به الأجزاء المصنعة المفتوحة ، والآخر به الأجزاء المصنعة المغلقة .

- سمح قياس نسبة الارتباط بين الأجسام المضادة في الوسطين بدلالة تركيز الأجسام المضادة من الحصول على النتائج الممينة في الشكل (ج) من الوثيقة (2) .

1- باستغلال الوثيقة (2) :

أ- حلل النتائج المماثلة بالشكل (ج) من الوثيقة (2) .

ب- ماذا تمثل الحلقة في الليزوزيم الطبيعي ؟ علل إجابتك .

2- ماذا يمكنك استخلاصه ؟

III- وضع برسم تخطيطي بسيط على المستوى الجزيئي طريقة ارتباط الأجسام المضادة بمولادات الصد .

الأخبار السادسة

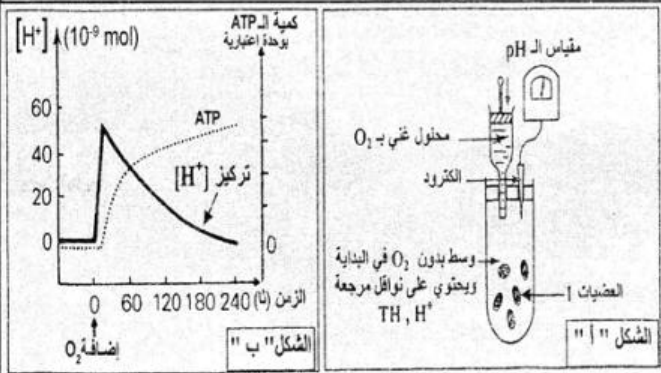
الموضوع الثاني لبكالوريا 2009

التمرين الأول :

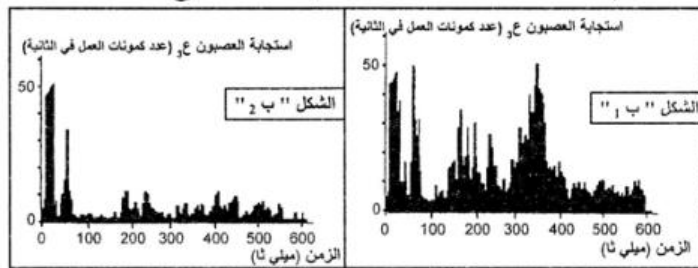
تستمد الكائنات الحية غير ذاتية التغذية طاقتها من مادة الأيض والتي تحول جزء منها إلى طاقة كيميائية قابلة

- تمت معايرة تركيز H^+ في الوسط وكمية ATP المنشورة قبل وبعد إضافة كل من O_2 والـ $\text{ADP} + \text{Pi}$ للوسط .

النتائج الحصول عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (2).



- يمثل الشكل (ب) من الوثيقة (1) نتائج تواتر كمونات عمل على مستوى العصبون ع₃ حيث تم الحصول على :
- * الشكل (ب₁) بعد إحداث تبيه فعال في العصبون ع₁.
 - * الشكل (ب₂) بعد 5 دقائق من إضافة المورفين على مستوى المشبك (م₂)، وإحداث تبيه فعال في العصبون ع₁.



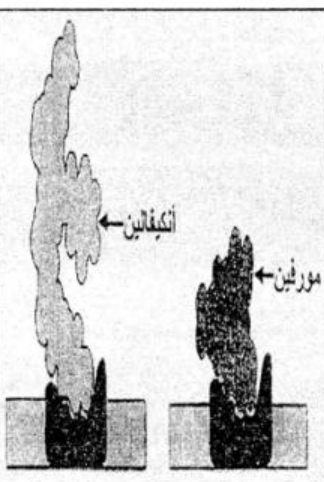
الوثيقة - 2-

- 1- حل النتائج الممثلة في الشكلين (ب₁) و (ب₂).
- 2- ماذا تستخلص ؟
- 3- قدم فرضية تفسر بها طريقة تأثير المورفين على مستوى سلسلة العصبونات المميتة في الشكل (أ).

II - للتحقق من الفرضية السابقة نقترح مايلي :

1- نتائج تجريبية :

- * أدى تبيه كهربائي فعال في العصبون ع₁ إلى الإحساس بالألم من جهة ، وظهور كثيف للمادة P في المشبك م₁ من جهة أخرى .



* عند إحداث تبيه كهربائي فعال في كل من العصبون ع₂ والعصبون ع₁ لم يتم الإحساس بالألم وبالمقابل سجل وجود مادة الأنكبيالين في المشبك م₂ بتركيز كبير.

- كيف تفسر هذه النتائج ؟

2- تمثل الوثيقة (2) البنية الفرعية

الوثيقة - 2-

لوثيقة - 2-

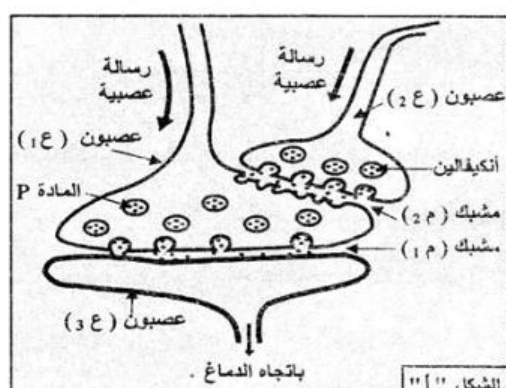
- 1- قدم تحليلاً مقارناً للنتائج الممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (2) .
- 2- ماذا تستنتج ؟

3- مثل برسـم تخطيطي وظيفي دور كل من النواقل المرجعة والـ O_2 في تشكل الـ ATP على مستوى هذه العضيات .

التمرين الثاني :

تدخل المراكز العصبية في مختلف الإحساسات التي يشعر بها الفرد ، وبهدف التعرف على طريقة تأثير المخدرات على مستوى هذه المراكز أنجذت الدراسة التالية :

- I - يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) العلاقة البنوية والوظيفية لسلسلة عصبونات تتدخل في نقل الألم موجودة على مستوى القرن الخلفي للنخاع الشوكي ،



الشكل "أ"

لكل من المورفين والأنكيفالين وطريقة ارتباطهما بالغشاء بعد المشبكى للعصبون ع.

- حلل هذه الوثيقة.

- هل تسمح لك كل من النتائج التجريبية والوثيقة (و) بالتحقق من الفرضية المقترحة سابقاً؟ علل إجابتك.

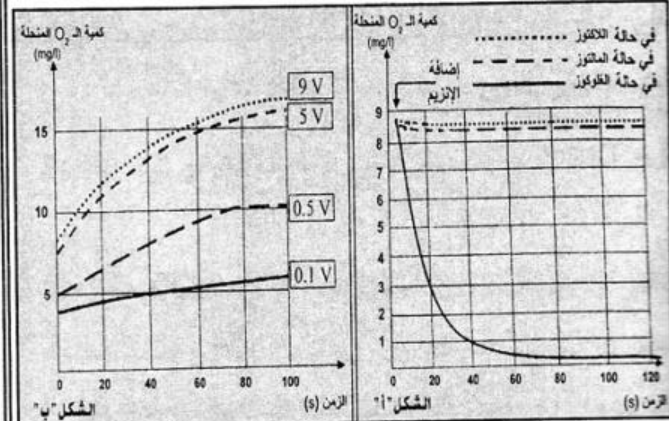
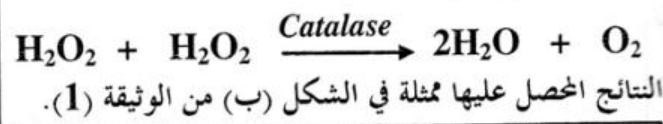
التمرين الثالث :

1- لدراسة حركة التفاعلات الإنزيمية أجريت تجرب مدعمة بالحاسوب (EXAO).

التجربة الأولى :

وضع إنزيم غلوکوز أكسيداز (Glucose oxydase) في وسط درجة حرارته 37°C وذي $\text{pH} = 7$ داخل مفاعل خاص وبواسطة لاقط O_2 تم تقدير كمية O_2 المستهلكة في التفاعل عند استعمال مواد مختلفة (غلوكوز، لاكتوز، مالتوز). نتائج القياسات ممثلة في منحنيات الشكل (أ) من الوثيقة (1).

التجربة الثانية : حضرت أربعة محليل من الماء الأكسجيني بتراكيز مختلفة (0,1v, 0,5v, 5v, 9v) وأضيف 0,5 ml من إنزيم الكاتالاز (Catalase) لكل محلول، حيث يحفز هذا الإنزيم تحويل الماء الأكسجيني (H_2O_2) إلى سام بالنسبة للعضوية إلى ماء وثنائي الأكسجين (O_2) حسب التفاعل التالي :



تصحيح الموضع الخامس

التمرين الأول :

- ١- أ/ التعرف على النبيين (س) و(ص) مع التعليل :

البنية (س) : ADN ، التعليل :

١- لأنها مماثلة في خيط واحد بالنواة (الوثيقة ١)

٢- يتكون من سلسلتين (الوثيقة ٢).

-3- يتشكل من قواعد آزوتية.

٤- وجود القاعدة الأزوتية .

البنية (ص) : ARNm ، لأنها :

-1 لأنها مُثلة في عدة خيوط متزايدة

. ADN خيط الـ

-2- تتكون من سلسلة واحدة (الوثيقة 2).

-3- تتشكل من قواعد آزوتية.

- 4- وجود القاعدة الأزوتية اليوراسيل (U)

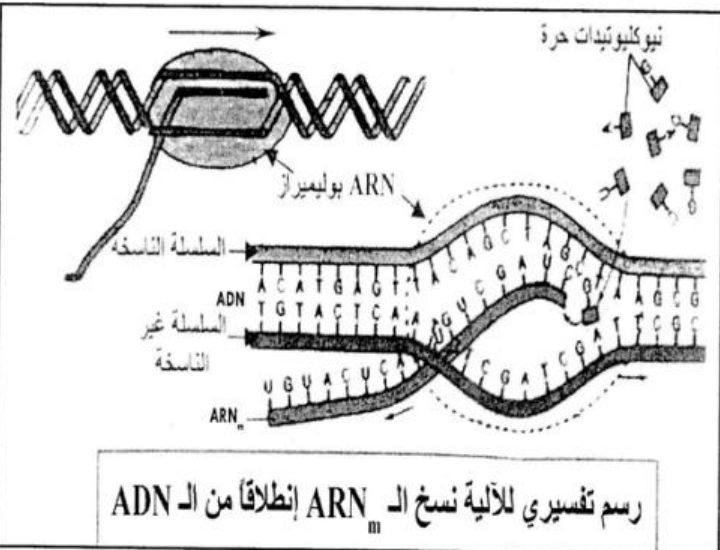
بـ/ المرحلة الممثلة بالوثيقة (١) : مرحلة الاستنساخ

* تعبّر هذه المرحلة أساسية، لأنّها مرحلة يتم فيها تركيب

الـ ARNm الذي ينقل نسخة من المعلومات الوراثية من

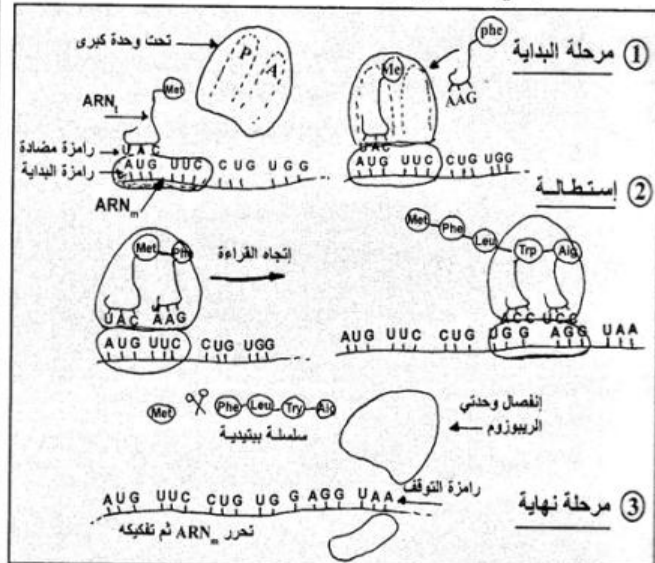
السلسلة الناسخة للـ ADN

بوليمير از قصد ترجمتها في الهيولة .



C	G	T	A	C	C	A	G	T	G	C	A	.	س.	AD
												مسته		
G	C	A	T	G	G	T	C	A	C	G	T	.	س.	
												غير		
												مسته		
G	C	A	U	G	G	U	C	A	C	G	U	ARNm		
C	G	U	A	C	C	A	G	U	G	C	A	الراemerزات		
												المضادة		
												النوعية		
												الموجودة		
												على		
												ARnt—		
الألين	تربيتوفان	سيريين	أرجينين	الأحماض								الأمينية		
												المهـافقة		

عملية الترجمة :



CO_2 يتحول إلى Rudip إلى APG وفي وجود الضوء (نواتج المرحلة الضوئية : NADPH, H^+ و ATP) يتحول إلى Rudip .

ملاحظة : إن المادة الوحيدة المستهلكة في هذه التفاعلات تمثل في جزيئات CO_2 بينما جزيئات Rudip و APG هي مركبات وسطية يتم استهلاكها ثم استرجاعها وذلك بنفس الكميات.

ب/ تحليل منحنيات الوثيقة (2) في الفترة الممتدة من

$$z = 500 \text{ ثا إلى } 1000 \text{ ثا:}$$

- في هذه الفترة ، في وجود الضوء وغياب CO_2 نلاحظ ارتفاع تركيز Rudip لفترة (من 500 ثا إلى تقريباً 600 ثا) يتزامن مع تناقص تركيز APG (تحول APG إلى Rudip) ثم نسجل عودة تناقص تدريجي لـ Rudip واستمرار تناقص APG ليعدما بعد 1000 ثا.

ج/ الإستنتاج :

العلاقة بين Rudip و APG هي علاقة تكامل، في وجود الضوء والـ CO_2 فالـ APG يتشكل انطلاقاً من Rudip وهذا الأخير يجدد انطلاقاً من APG .

2- نعم تسمح هذه النتائج بتأكيد إحدى الفرضيات ، وهي الفرضية (2).

حيث يتم تشكيل APG بعد ثبيت جزيء Rudip جزيئة واحدة من CO_2 مشكلاً مركب سداسي الكربون غير مستقر الذي ينشطر إلى 2 APG .

* التعليق : غياب CO_2 يؤدي إلى تناقص APG وتراكم Rudip .

Rudip-III - مخطط بسيط بين العلاقة بين APG و Rudip "حلقة كالفن"

التمرین الثاني :

- I تمثل البقع الممحصل عليها في الوثيقة (1) : مواد عضوية مشعة تم تركيبها انطلاقاً من ثبيت CO_2 المشع أثناء عملية التركيب الضوئي.

- II تسمية مركبات البقع المتشكلة في الزمنين 1 ثا و 2 ثا :
 - في $z = 1 \text{ ثا}$: المركب هو APG "حمض فوسفو غليسيريك"
 - في $z = 2 \text{ ثا}$: المركب هو C_3P "تربيوز فوسفات أو PGAL"

3/ الفرضيات :

- مصدر APG هو ثبيت CO_2 على مركبثنائي الكربون قد يوجد بالهيول الخلوية .
- مصدر APG هو ثبيت CO_2 على مركب خاسي الكربون (Rudip) مشكلاً مركب سداسي الكربون الذي ينشطر ليعطي جزيئتان من APG ثلاثة الكربون .

Rudip-II - I/1 تفسير تساير كميتي APG و Rudip في الفترة قبل $z = 500 \text{ ثا}$:

- قبل $z = 500 \text{ ثا}$ في وجود الضوء و CO_2 ، نلاحظ تساير في كميتي APG و Rudip وذلك لتجدد كل منهما الآخر بطريقة مستمرة ، حيث في وجود CO_2

أي أن المصل الموجود في الحفرة المركزية خال من الـ AC لمولدات الصد الموجودة في هذه الحفر .

3- غط الاستجابة المناعية عند الأرنب : نوعية ذات وساطة خلطية .

* مميزاتها : - نوعية : لكل مولد الصد جسمه المضاد (موجهة ضد مولد " ألبومين الثور " الذي تسبب في حدوثها) - خلطية : تم بتدخل أجسام مضادة مصلية .

II- 1/ تحليل النتائج الممثلة بالشكل (ج) من الوثيقة :

- يمثل المنحنى تطورات نسبة ارتباط الأجسام المضادة بمولد الصد بدلالة تركيز الأجسام المضادة في الوسط :

نلاحظ تزايد وتساير نسبة الارتباط بالأجسام المضادة في حالة الحلقة الطبيعية أو الحلقة المصنعة المغلقة معقد مناعي بتزايد تركيز AC ، بينما في حالة الحلقة مفتوحة ينعدم ارتباطها مع الأجسام المضادة رغم تزايد تركيز هذه الأخيرة .

ب/ تمثل الحلقة في الليزوزوم الطبيعي محدد مولد الصد التعليل : هذا الجزء هو الذي يتكون من بنيويا ويرتبط بموقع الجسم المضاد مشكلاً معقدها (الشكل ج) .

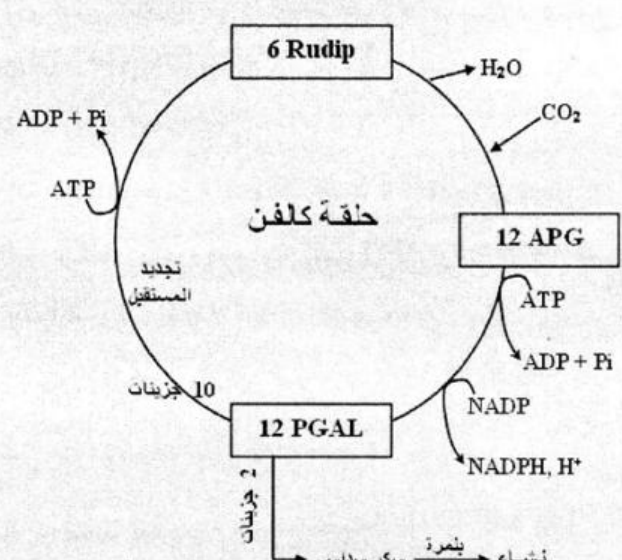
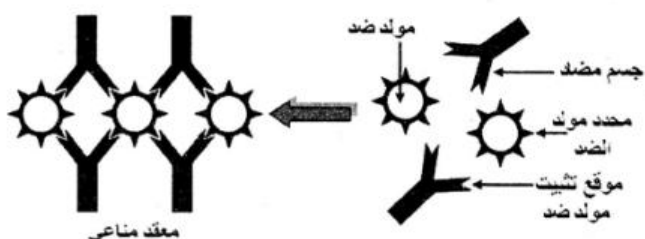
2- الإستخلاص :

- بنية محدد الليزوزيم هي حلقة مغلقة من الأحماض الأمينية وليست مفتوحة .

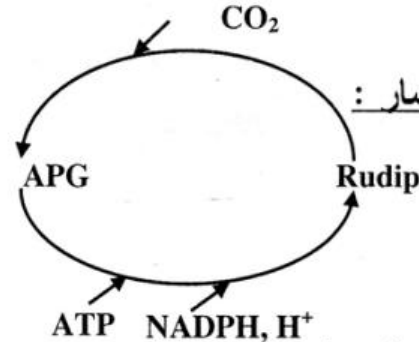
- تشكل المعقد المناعي يتطلب تكامل بنيوي بين بنية محدد مولد الصد وموقع التثبيت في الجسم المضاد .

- الأجسام المضادة جزيئات عالية التخصص لامتناكها موقع فعالة تكامل بنيوي مع محدد مولد الصد فترتبط معه

III- رسم تخطيطي بسيط على المستوى الجزيئي يوضح طريقة إرتباط الأجسام المضادة بمولدات الصد :



أو اختصار :



التمرين الثالث :

I- 1- يمثل ألبومين الثور بالنسبة للأرنب : مولد الصد أو مستضد .

* التعليل : لأنه جسم غريب وعند دخوله لعضوية الأرنب يثير إستجابة مناعية تمثل في إنتاج أجسام مضادة .

2- يدل تشكيل الأقواس بين الحفرة المركزية والحرفتين (2) و(4) على تشكيل معقدات مناعية " جسم مضاد (ضد ألبومين الثور) - مولد الصد (ألبومين الثور)" .

أي وجود AC في الحفرة المركزية موجهة ضد مولد الصد الموجود في الحفرة (2) "مصل الثور" و الحفرة (4) "ألبومين الثور" الموافقة لها .

- ويدل عدم تشكيلها بين الحفرة المركزية والحرف الأخرى لاحتوائها على ألبومين مختلف عن ألبومين الثور، لا يتكامل ببنيويا مع الأجسام المضادة الموجودة في الحفرة المركزية .

تصحيح الموضوع السادس

التمرين الأول :

I-1 البيانات :

1 / ميتوكوندري ، 2 / نواة ،

3 / سيتوبلازم ، 4 / فجوة.

II-2 المقارنة :

الوسط الهوائي	الوسط اللاهوائي
- قلة الميتوكوندريا	- كثرة الميتوكوندريا
- ميتوكوندريا كبيرة، نامية	وذات أعراض غير نامية
- غياب الإيثانول (آثار)	- تشكل الإيثانول بكمية كبيرة نسبياً .
- تحرير كمية كبيرة من ATP	- تحرير كمية قليلة من الطاقة (ATP)
- مردود معتبر من الخميرة	- مردود قليل من الخميرة
3 - الظاهرة الفيزيولوجية التي تحدث في كل وسط مع التعليل :	3 - الظاهرة الفيزيولوجية التي تحدث في كل وسط مع التعليل :

- في الوسط الهوائي تحدث ظاهرة التنفس :

* التعليل :

- لأنها تحدث في وجود الأكسجين .

- يتم تحرير كمية كبيرة من الطاقة .

- كثرة الميتوكوندري نامية .

- في الوسط اللاهوائي تحدث ظاهرة التخمر :

* التعليل :

- لأنها تحدث في غياب الأكسجين .

- تشكل الإيثانول بكمية معتبرة .

- قلة الميتوكوندري و غير نامية .

- تحرير طاقة قليلة .

III-4 الإستنتاج :

- التنفس ظاهرة حيوية يتم خلالها تدمير كلية ل المادة الأيض (الركيزة العضوية) في وجود الأكسجين و تحرير كمية كبيرة من الطاقة فيكون المردود عالي .

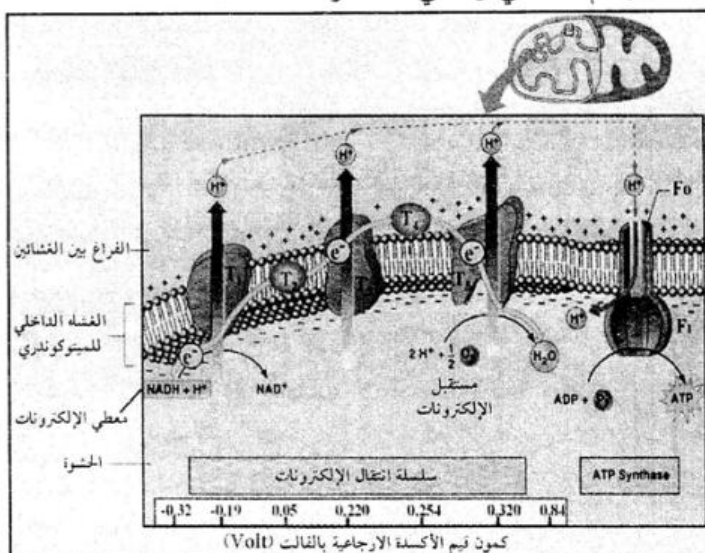
- التخمر ظاهرة حيوية يتم خلالها هدم جزئي ل المادة الأيض في غياب الأكسجين محولا بذلك كمية قليلة من الطاقة فيكون المردود ضعيف و إنتاج الكحول الإثيلي .

التمرين الثاني :

I-1 تحليل النتائج الممثلة في الشكلين (ب1) و (ب2)

* الشكل (ب1) :

عند إحداث تنبية فعال في العصبون ع₁، تسجل في ع₃ تردد كمونات عمل ذات ساعات مرتفعة نتيجة تأثير المادة (P) المتحررة من نهاية العصبون ع₁ على العصبون ع₃.



* الشكل (ب) :

- الموادتين رغم نوفر الإنزيم (لأن الركيزتين غير مناسبتين للإنزيم) .
- الشكل (ب) : التحليل :
 - في حالة التركيز ($0,1 \text{ V}$) : كمية الأكسجين المنحلة في الوسط خلال 100 ثانية قليلة .
 - في حالة التركيز ($0,5 \text{ V}$) : كمية الأكسجين المنحلة في الوسط خلال 100 ثانية متوسطة .
 - في حالتي التركيز (5 V) و (9 V) : كمية الأكسجين المنحلة في الوسط خلال 100 ثانية كبيرة نسبياً ومتقاربة .

التفسير : كلما كان تركيز المادة كبيرة مع ثبات تركيز الإنزيم في الوسط تزداد كمية المنتوج في وحدة الزمن وهذا يفسر بتحفيز الإنزيم لعدد كبير نسبياً من جزيئات مادة التفاعل كلما زاد تركيزها ، وعند تركيز معين من المادة يصبح نشاط الإنزيم ثابتاً مهما زاد تركيزها نتيجة لتشبع جميع جزيئات الإنزيم المتوفرة في الوسط .

- ب - إستخلاص ما يتعلق بنشاط الإنزيم في كل حالة :
- الشكل (أ) : تغير الحركة الإنزيمية بدلالة طبيعة مادة التفاعل .
- الشكل (ب) : تغير سرعة التفاعل بدلالة تركيز مادة التفاعل .

2- المقارنة بين الشكلين (أ) و (ب) :

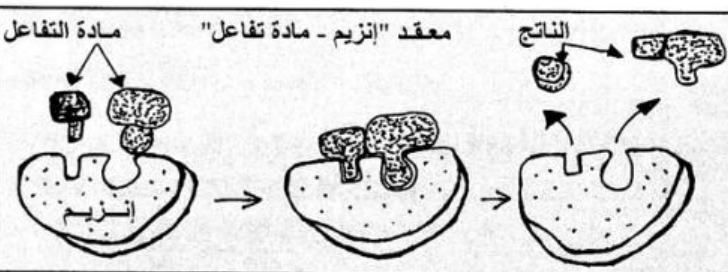
- في غياب مادة التفاعل تأخذ الأحاض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال وضعية فراغية معينة متبااعدة .

- في وجود مادة التفاعل تأخذ الأحاض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال وضعية فراغية متقاربة نحو مادة التفاعل .

ب- الاستنتاج :

تم طريقة عمل الإنزيم بحدوث تكامل بين المواقع الفعال الإنزيم و مادة التفاعل عند إقتراب هذه الأخيرة التي تحفز الإنزيم لتغيير شكله الفراغي ، فيصبح الموضع الفعال مكملاً لشكل مادة التفاعل .

3- رسم خططي لطريقة تأثير الإنزيم على مادة التفاعل :



ب- تقديم تعريف دقيق لمفهوم الإنزيم :

- الإنزيم وسيط حيوي من طبيعة بروتينية ، يتميز بتأثيره النوعي اتجاه مادة التفاعل في شروط ملائمة .

* الشكل (ب) :

بعد 5 دقائق من إضافة المورفين على مستوى المشبك (2^م) واحداث تبيه فعال في ع 1 نلاحظ تناقص في تردد كمونات العمل على مستوى ع 3 وتناقص ساعتها .

- 2- الإستخلاص : يقلل المورفين من الإحساس بالألم نتيجة تحفيض استجابة العصبون الناقل للألم .

- 3- فرضية حول طريقة تأثير المورفين : مادة المورفين تتوضع على مستقبلات بعد المشبكية لأنكيفالين وتبطئ تحرير المادة (P) المسندة في الألم (يؤثر المورفين على مستوى المشبك (2^م) بتعطيل عمل العصبون (ع)) .

II- 1- تفسير النتائج التجريبية :

- ❶ تبيه كهربائي فعال في العصبون ع 1 يؤدي إلى تحرير كثيف للمادة (P) في المشبك (1^م) . تتوضع على مستقبلات نوعية بعد مشبكية موجود في العصبون ع 3 متساوية في تشكيل كمون عمل ينتقل إلى الدماغ ومنه الإحساس بالألم .

- ❷ عند إحداث تبيه فعال في كل من (ع 1) و (ع 2) يتم تحرير مادة الأنكيفالين في المشبك 2 التي تتوضع على المستقبلات النوعية بعد مشبكية مبشرطة بذلك تحرير المادة P فلا يتشكل كمون عمل (لا تتشكل رسالة عصبية) في العصبون 3 ولا يتم الإحساس بالألم (تحفيض في الألم) .

- 2- تحليل الوثيقة (2) : نلاحظ أن لكل من المورفين و الأنكيفالين بني فراغية مختلفة إلا أنهما يمتلكان أجزاء ثابتة مشابهة على نفس المستقبلات الغشائية .

- 3- نعم ، تلعب المورفين نفس دور الأنكيفالين والذي يتمثل في تبطئ تحرير المادة P وبالتالي تحفيض الإحساس بالألم .

التمرين الثالث :

1- تحليل وتفسير منحنيات الشكل (أ) و (ب) من الوثيقة (1)

- الشكل (أ) : في حالة الغلوکوز :

عند إضافة الإنزيم يلاحظ تناقص سريع لكمية الأكسجين في الوسط حيث ينعد تقريباً عند الزمن 80 ثانية ويفسر ذلك باستعماله في أكسدة الغلوکوز في وجود الإنزيم (غلوکوز أو كسيدار) .

في حالة اللاكتوز أو المالتوز :

تبقي كمية الأكسجين ثابتة طيلة التجربة بعد إضافة الإنزيم في الوسط ولا يمكن تفسير ذلك إلا بعد إستهلاكه في وجود



أخي / أختي

إن إستفدت من هذا الملف فالرجاء أن تدع لي



و للمؤلف بالخيو و النجاح و المغفرة.

Hard_equation