

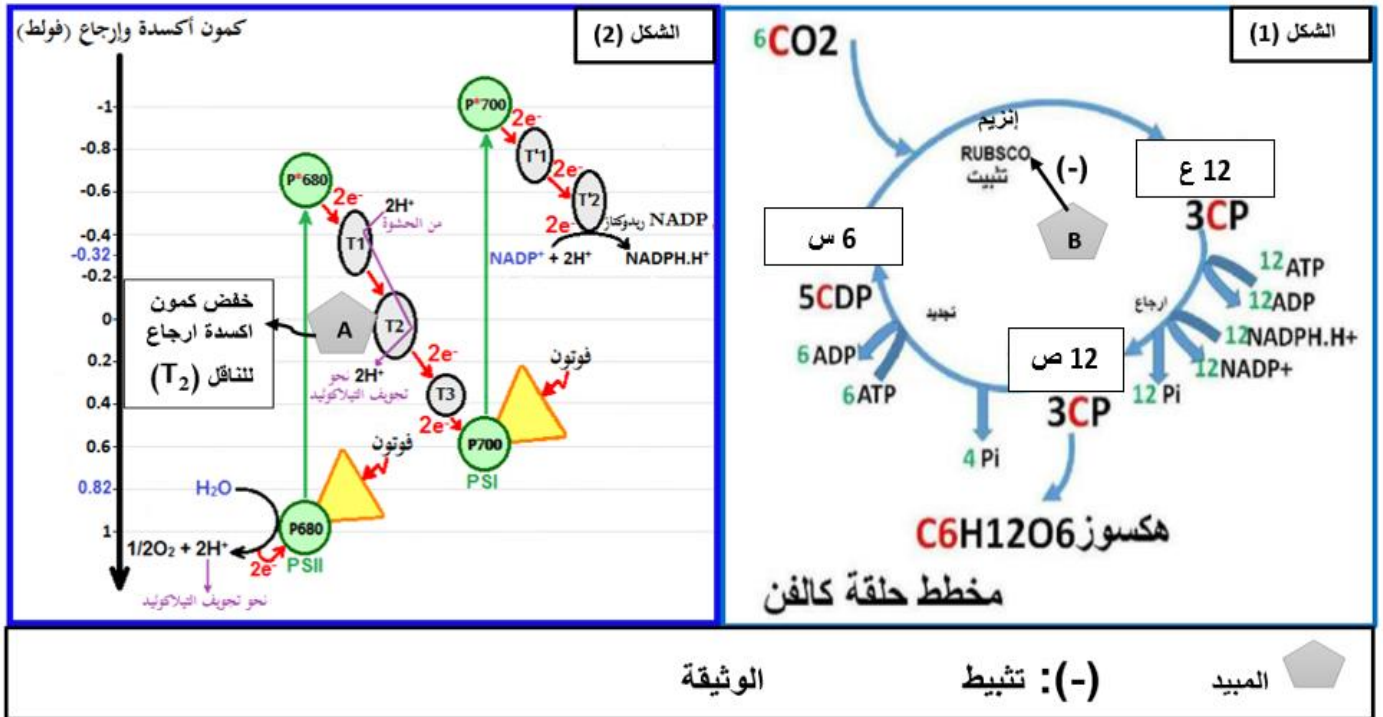


على المترشح ان يختار أحد الموضوعين التاليين

الموضوع الأول

التمرين الأول: (05 نقاط)

تتميز النباتات الخضراء بقدرتها على تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية كامنة في المادة العضوية انطلاقا من الكربون المعدني في وجود الضوء ضمن عملية التركيب الضوئي وفق مرحلتين، إلا أنه يمكن لبعض المركبات الكيميائية أن تؤثر على هذه العملية كمبيدات الأعشاب لإيقاف نموها. تمثل الوثيقة التالية مراحل هذه العملية وتأثير بعض المبيدات عليها:



1- أجب ب "صحيح" أو خطأ مع تصحيح الإجابات الخاطئة:

- أ- في غياب الضوء يكون انتقال الإلكترونات غير ممكنا بين جميع عناصر سلسلة النقل الالكترونيات.
- ب- يسمح الضوء بانتقال الإلكترونات من الماء ذو كمن أكسدة و ارجاع مرتفع إلى $(NADP^+)$ ذو كمن أكسدة و ارجاع منخفض.
- ت- يستعمل الناقل $(T_1 + T_2)$ الطاقة على شكل (ATP) لضخ البروتونات عكس تدرج في التركيز .
- ث- يتطلب الفسفرة الضوئية على مستوى ATP سنتاز (الكريه المذبذبة) الطاقة .

2- اشرح في نص علمي الآلية المؤدية إلى تحويل الطاقة الضوئية لطاقة كيميائية كامنة في المادة العضوية مبينا تأثير

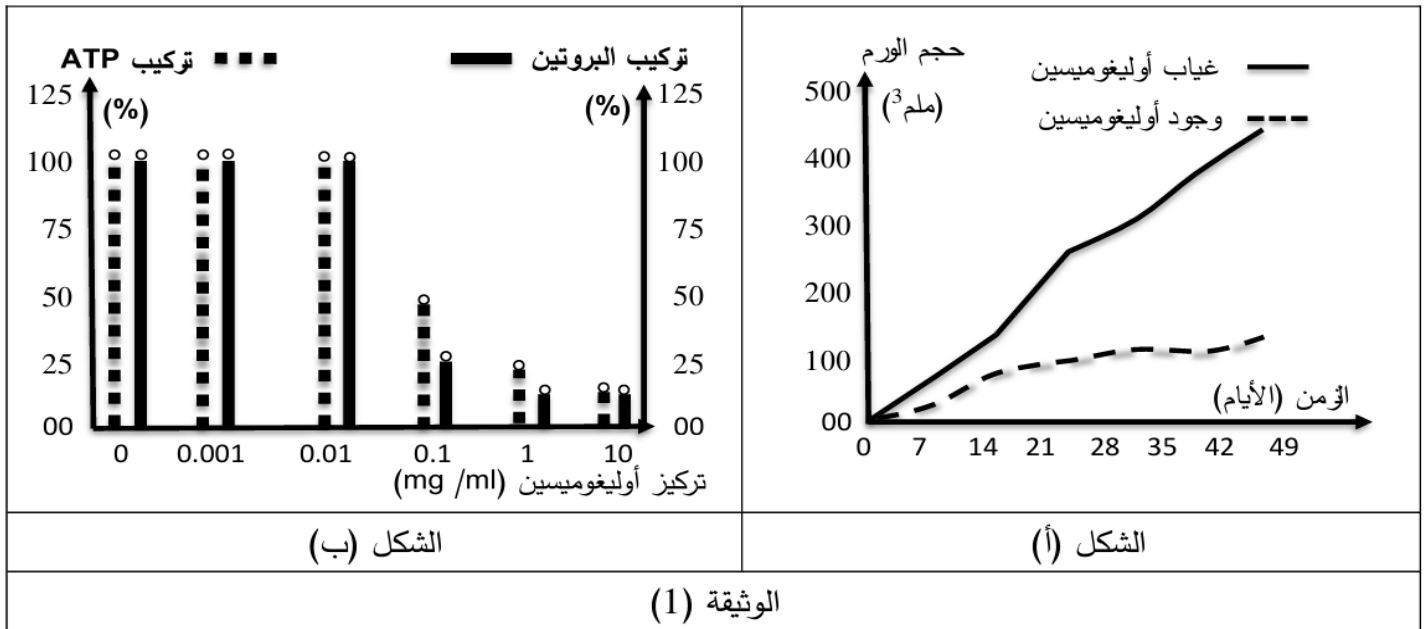
المبيد A و B عليها، انطلاقا من معطيات الوثيقة و معلوماتك.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

في إطار البحث عن علاجات للأورام السرطانية، وجد أن إستهداف آليات إنتاج بعض الجزيئات الضرورية لتكوين البروتين باستعمال مضادات حيوية كالأوليغوميسين قد أثبتت فعاليتها في علاج كثير من هذه الأورام، فكيف ذلك؟
الجزء الأول:

لإظهار تأثير المضاد الحيوي "الأوليغوميسين" نقدم لك الدراسة التالية:

- تم متابعة نمو حجم أورام سرطانية مستحدثة لدى مجموعتين من الفئران إحداها معالجة بالأوليغوميسين والأخرى شاهدة، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).
- باستغلال تقنيات خاصة، تم متابعة نسبة تركيب الـ ATP من طرف ميتوكوندريات خلية بنكرياسية وكذا كمية البروتين المصنعة بعد حضن هذه الخلية في وسط زجاجي به أحماض أمينية مشعة، وذلك في تراكيز مختلفة من المضاد الحيوي، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).



- 1- حلل نتائج الشكل (أ) من الوثيقة (1) .
- 2- برر استعمال الأوليغوميسين في معالجة الأورام السرطانية، باستغلالك لشكل (ب) من الوثيقة (1).

الجزء الثاني :

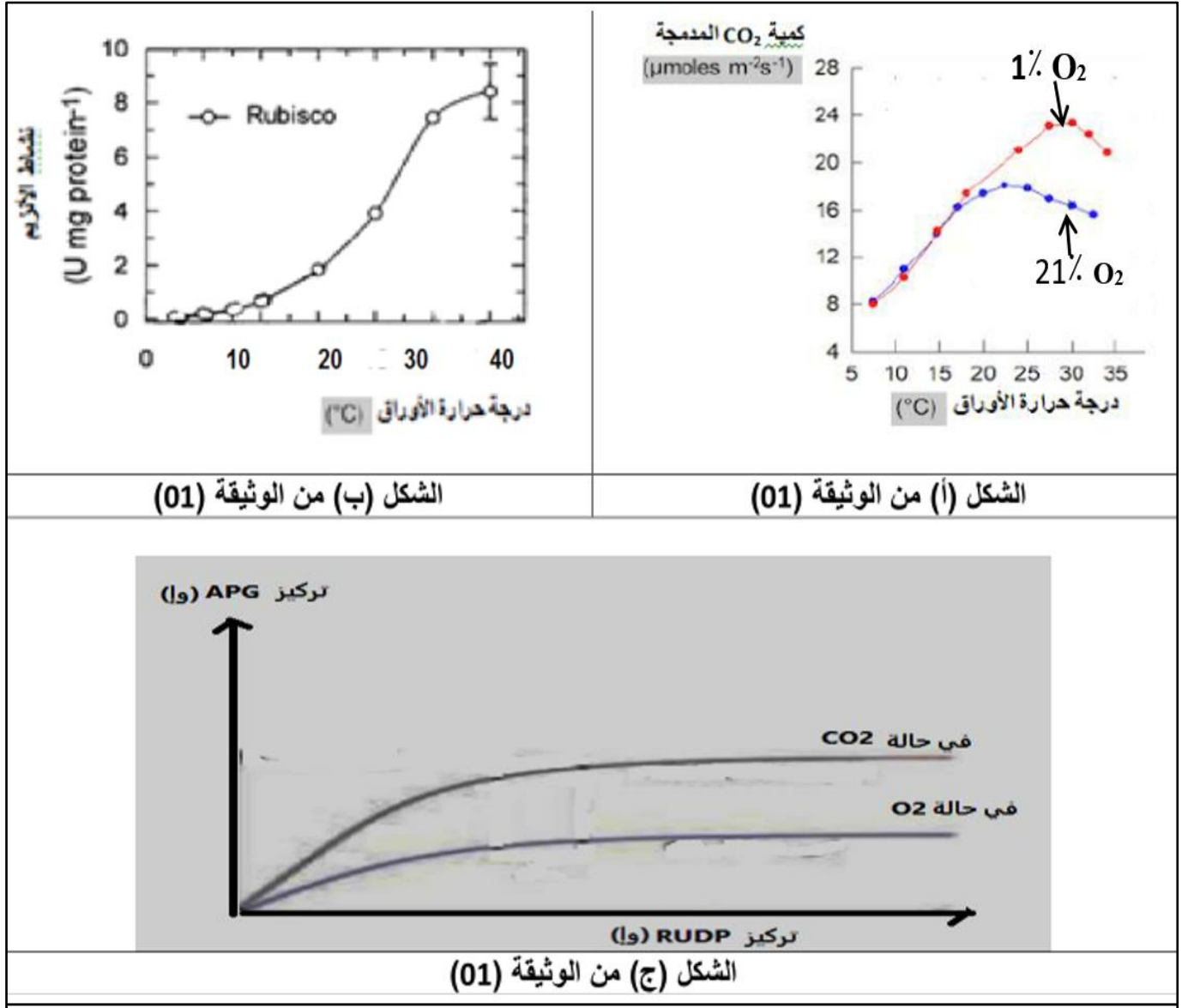
لفهم آلية تأثير الأوليغوميسين نقدم الدراسة التالية:

- تم تجزئة الغشاء الداخلي للميتوكوندري حيث يشكل حويصلات تتجه فيها الكريات المذبذبة نحو الخارج وتستعمل هذه الحويصلات في دراسة تجريبية، الشكل (أ) من الوثيقة (2) يترجم هذه الدراسة ونتائجها.
- الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح تأثير الأوليغوميسين على المستوى الجزيئي.

تجربة 01: تم دراسة تغيرات دمج غاز CO_2 المقاس على أوراق البازلاء بدرجة حرارة الأوراق حيث تزرع النباتات في ضوء عند درجة الحرارة 20 ± 2 درجة مئوية في تركيزين مختلفين من O_2 ، مع العلم أن درجة الحرارة فوق 30 درجة مئوية تؤدي الي انغلاق الثغور الورقية النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).

تجربة 02: في نفس الوقت تم دراسة نشاط انزيم RUBISCO من خلال قياس كمية APG الناتجة بدلالة درجة حرارة الأوراق النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).

تجربة 03: تم قياس كمية APG بدلالة تركيز مادة التفاعل RUDP في وجود CO_2 و O_2 النتائج موضحة في الشكل (ج) من الوثيقة (01).

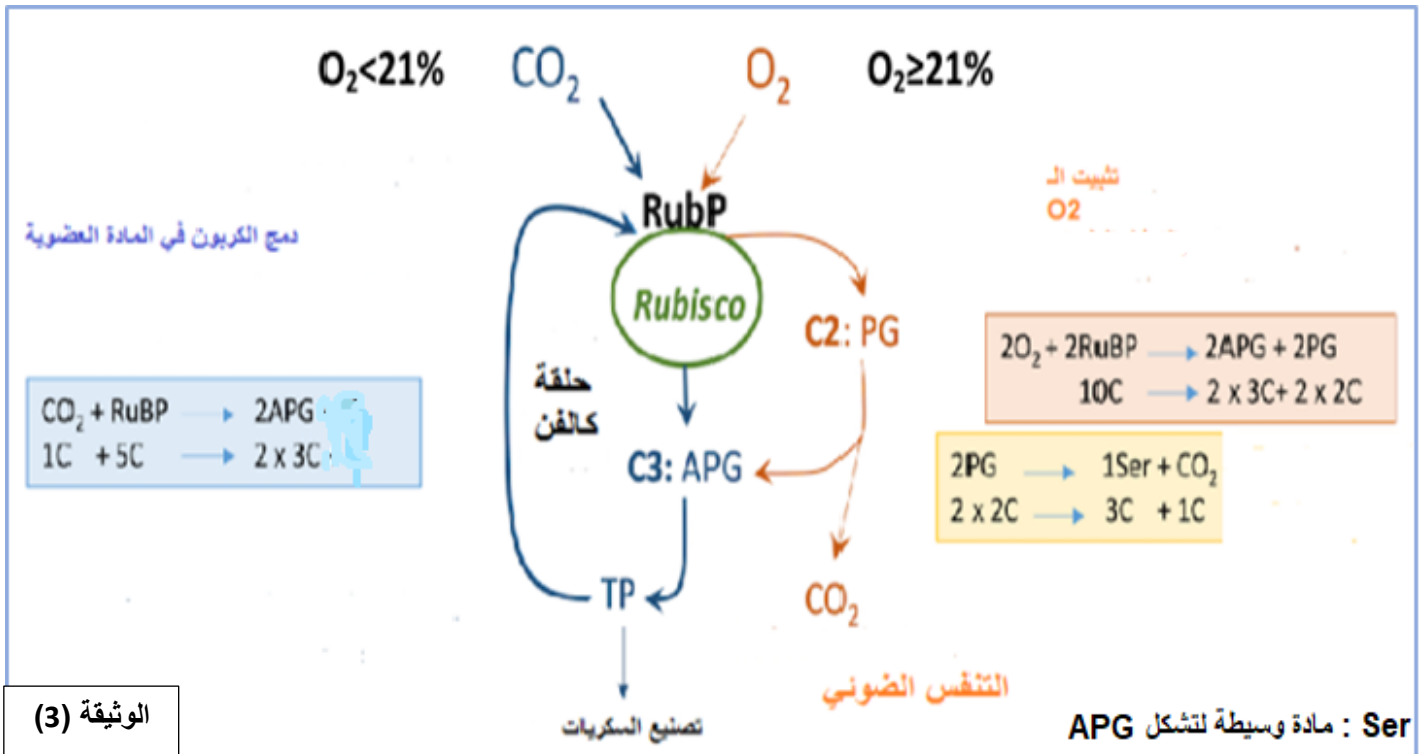


- أبرز المشكل العلمي المطروح ثم اقترح فرضية تفسيرية لحله باستغلالك للوثيقة (1) .

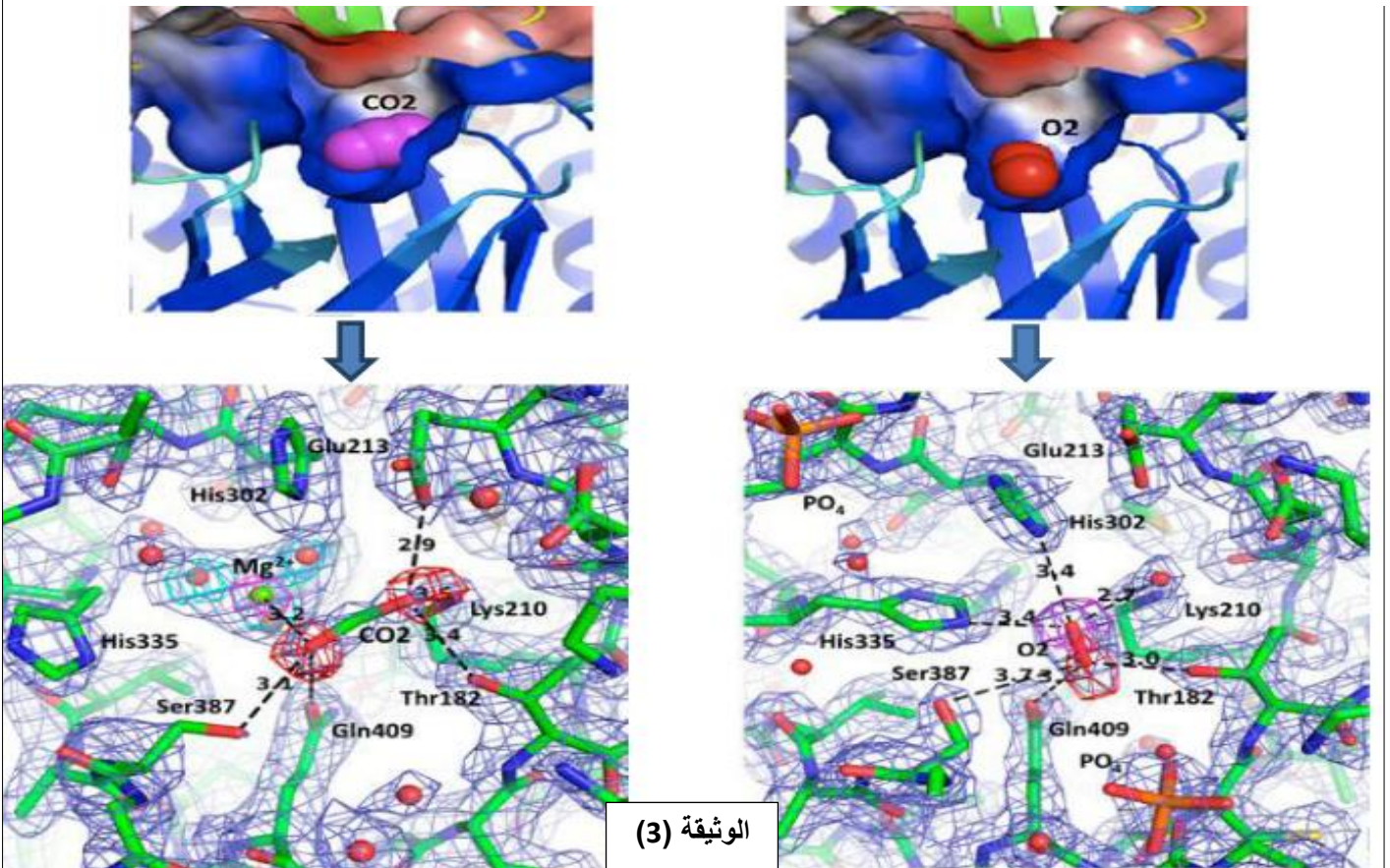
الجزء الثاني:

للمصادقة على صحة الفرضية المقترحة والاجابة عن المشكل العلمي نقدم الدراسة التالية:

تمثل الوثيقة (2) رسم تخطيطي يوضح عمل أنزيم RUBISCO في وجود O_2 و CO_2 . بينما الوثيقة (3) تمثل نماذج مأخوذة ببرنامج الراسنوب لبنية الموقع التحفيزي لإنزيم RUBISCO في وجود O_2 و CO_2 .



الوثيقة (3)



1- بين تأثير الأكسجين على نشاط أنزيم RUBISCO مبرزا الخاصية المميزة للأنزيم، مصادقا على صحة الفرضية المقترحة باستغلالك للوثيقتين (2) و(3).

2- اقترح حلا للتقليل من تأثير الأكسجين على عمل أنزيم RUBISCO.

الجزء الثالث:

وضح في حصيلة تركيبية أهمية البنية الفراغية للإنزيمات في اكتسابها تخصصها الوظيفي مبرزا تأثير العوامل الخارجية على أنزيم RUBISCO انطلاقا مما توصلت اليه ومكتسباتك.

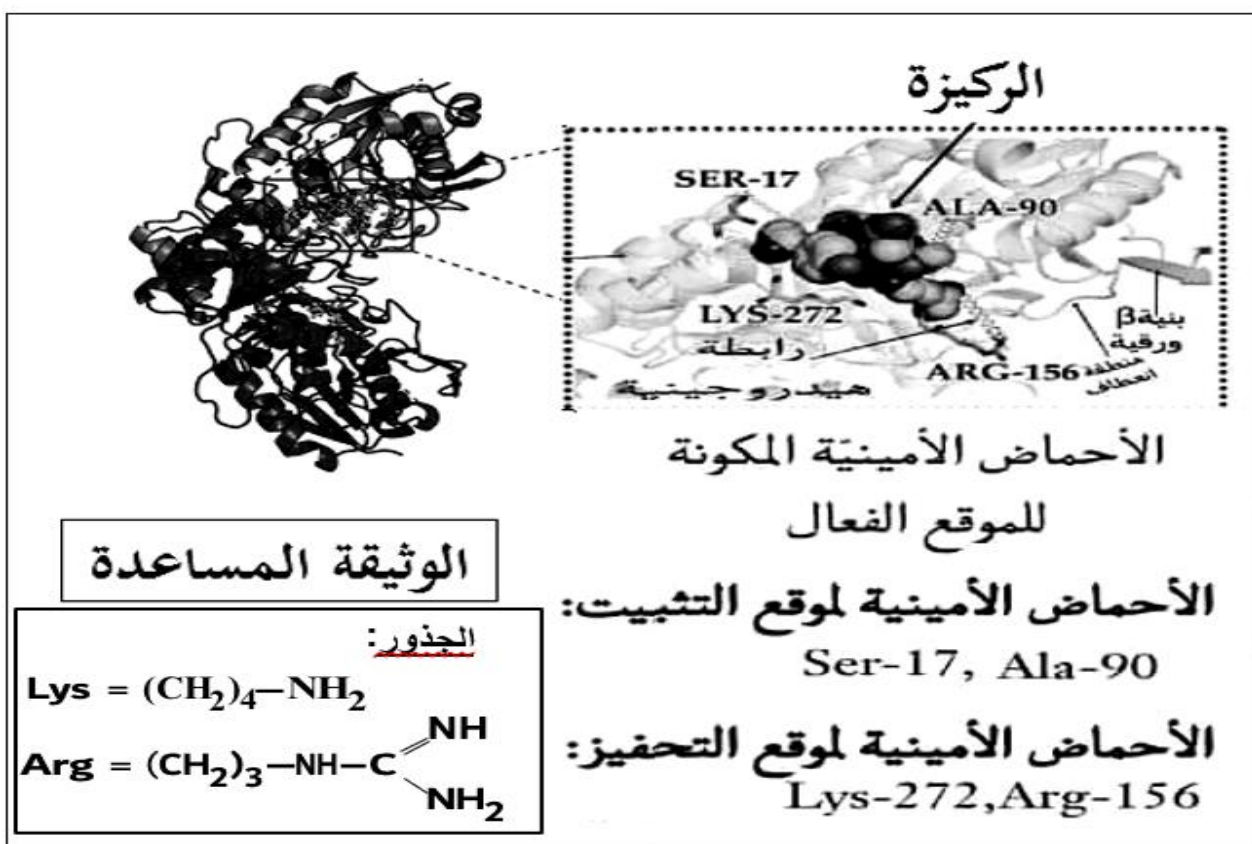
إنتهى الموضوع الأول

الموضوع الثاني :

التمرين الأول: (05 نقاط)

يرتكز التخصص الوظيفي للبروتينات على بنيتها الفراغية مثل إنزيم الأسبارجينااز **L-Asparaginase** المسؤول عن تحويل حمض الأسبارجين إلى حمض الأسبارتيك على مستوى خلايا العضوية. زيادة تركيز نيتروجين اليوريا **Urea Nitrogen** المحرر من طرف خلايا الكبد كفضلات ناتجة من هدم بروتينات الأطعمة المتناولة والتي تعمل على كسر الروابط الهيدروجينية (H) في مستويات مختلفة تسمح بفقدان إنزيم الأسبارجينااز تخصصه الوظيفي فيظهر مرض سرطان إبيضاض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي.

ملاحظة: حمض الأسبارجين يساعد الخلايا السرطانية على صناعة مادتها الوراثية.



- 1- أكتب الصيغة الشاردية للأحماض الأمينية لموقع التحفيز ضمن السلسلة الببتيدية عند (1 و 13 pH) .
- 2- اشرح في نص علمي كيف تساهم التراكيز المرتفعة من مادة نيتروجين اليوريا المحررة على مستوى الكبد بالإصابة بمرض سرطان إبيضاض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي.

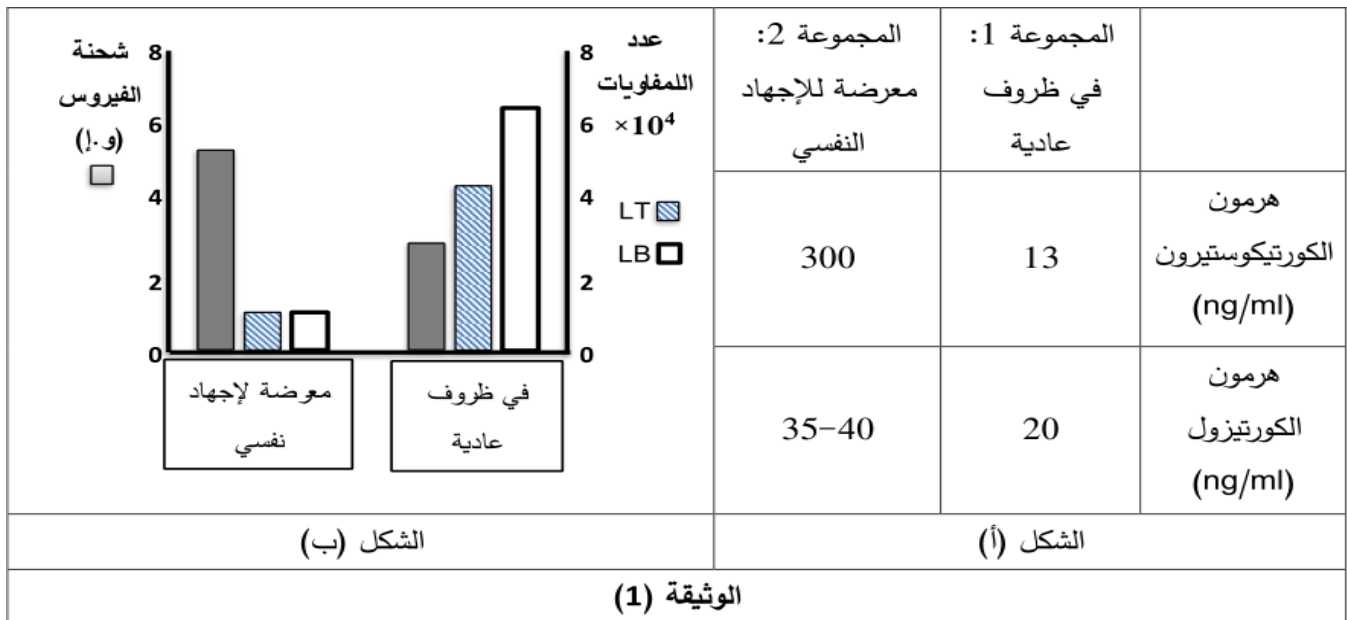
التمرين الثاني: (07 نقاط)

تؤدي البروتينات الدفاعية للجهاز المناعي أدوار مهمة في إقصاء اللادئات وضمان سلامة العضوية، إلا أن حدوث بعض الاضطرابات النفسية كالتوتر والخوف يؤثر على هذه البروتينات ويجعل العضوية عرضة للإصابة بأمراض مختلفة.

الجزء الأول:

لإظهار تأثير الاضطرابات النفسية كالتوتر والخوف وهو ما يعرف بالإجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي نقدم الدراسات التالية:

- تم تقدير تركيز هرمونين وجد أن لهما علاقة بإنتاج و أداء بعض البروتينات المناعية هما هرموني الكورتيكوستيرون، والكورتيزول المفرزين من طرف قشرة الغدة الكظرية لدى مجموعتين من الفئران ، إحداهما في ظروف عادية و الأخرى عرضت لمسببات الإجهاد النفسي كالخوف، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1).
- عرضت مجموعتين من الفئران للإصابة بفيروس كورونا - CoV-SARS2 - إحداهما في ظروف عادية والأخرى عرضت لمسببات الإجهاد النفسي، وبعد 6 أيام تم تقدير كل من الشحنة الفيروسية وعدد الخلايا LT و LB على مستوى الطحال لدى المجموعتين، النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1) .

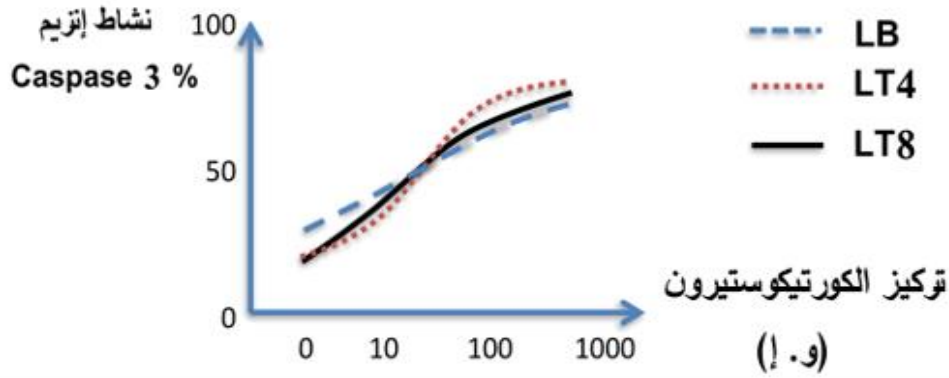


- **وضح العلاقة بين الإجهاد النفسي وكفاءة الجهاز المناعي، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1).**

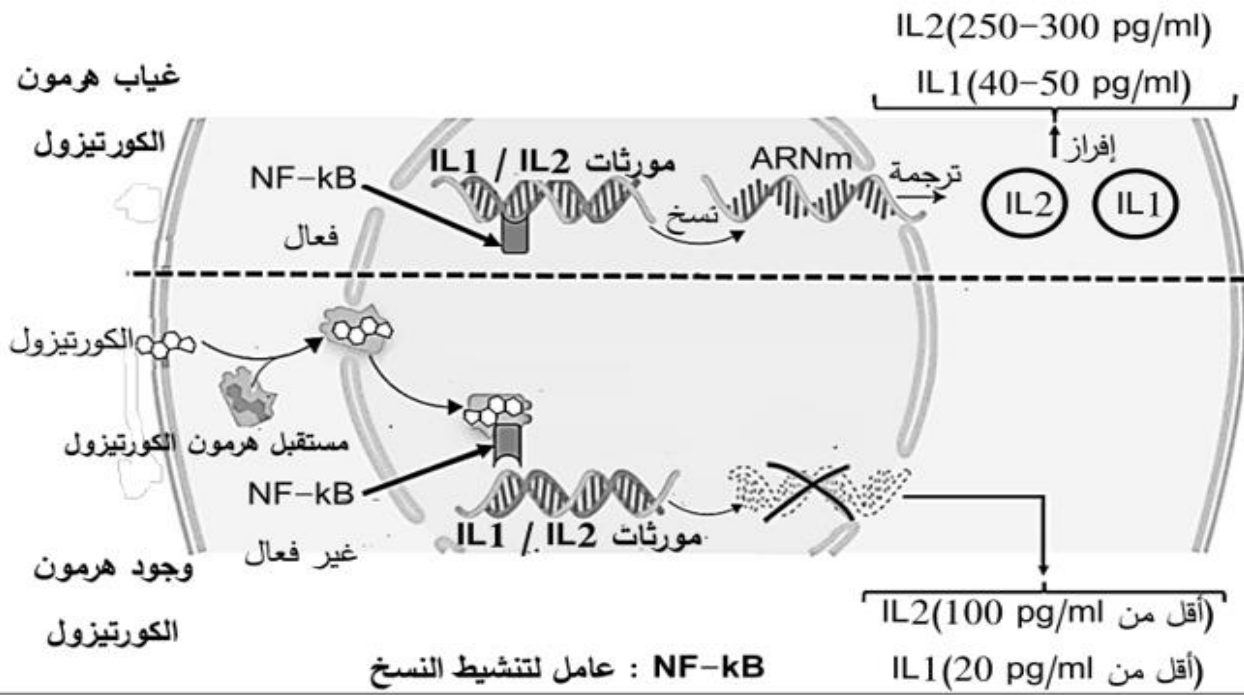
الجزء الثاني:

لفهم كيفية تأثير الإجهاد النفسي على الجهاز المناعي بما يعرض العضوية للإصابة بالأمراض، نقدم الدراسة التالية:

- تم متابعة نشاط إنزيم Caspase 3 المحفز للموت الخلوي المبرمج لدى الخلايا LT و LB على مستوى طحال مجموعة من الفئران حقنت بتركيزات مختلفة من هرمون الكورتيكوستيرون ، النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).
- الشكل (ب) من نفس الوثيقة يوضح آلية تأثير الكورتيزول على المستوى الجزيئي، مع نتائج متابعة تراكيز الأنترلوكينات المفرزة من طرف الخلايا المناعية في وجوده وفي غيابه.



الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة 2

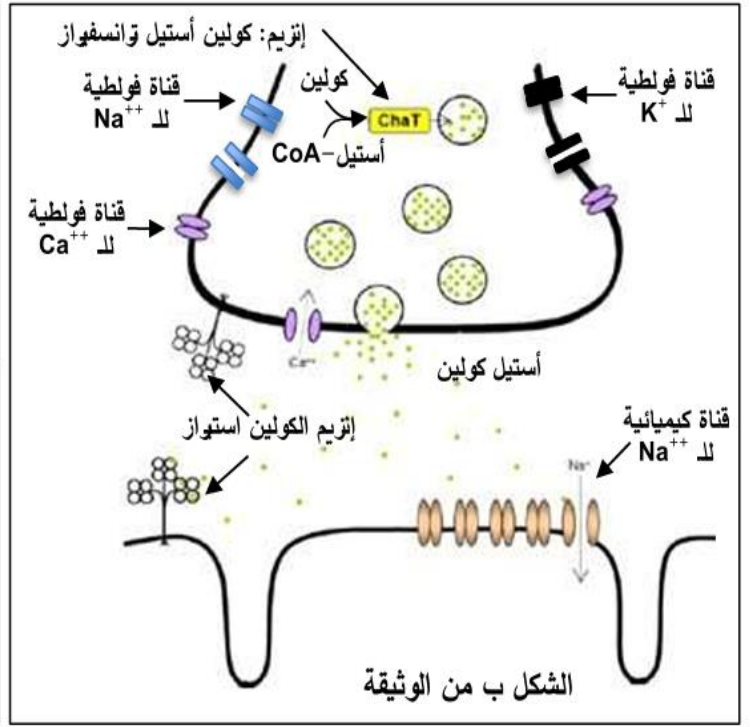
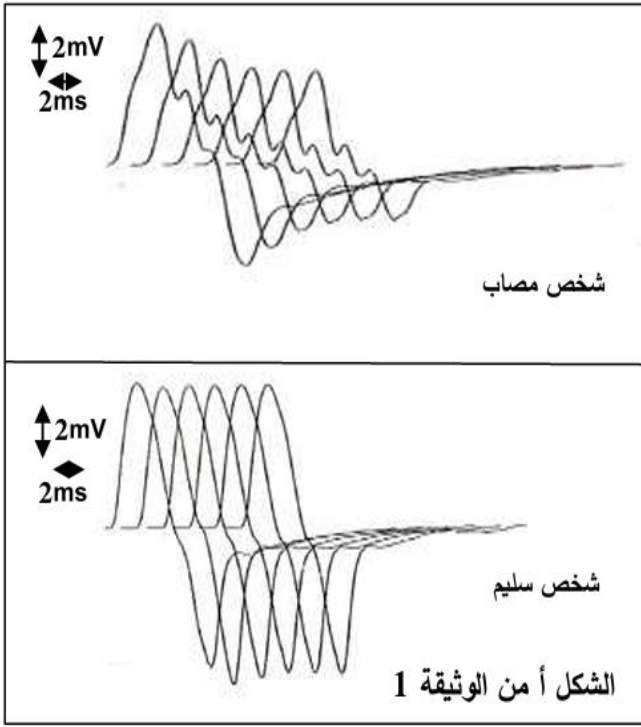
- اشرح آلية تأثير الاجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي، باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2).

التمرين الثالث : (08 نقاط)

تؤمن بروتينات متخصصة على مستوى مختلفة من الخلايا العصبية نقل الرسائل العصبية فيما بينها وإلى الخلايا المنفذة كالعضلات عبر المشابك، غير أن عوامل داخلية قد تؤدي إلى اختلالات في النشاط المرتبط بتلك البروتينات.

الجزء الأول: متلازمة الوهن العضلي الخلقي La myopathie congénitale هو اضطراب عصبي عضلي، موضعي أو شامل تتمثل أعراضه في توقف وجيز (بسيط) في التنفس، وضعف في عضلات العين والفم والحلق...

يمثل الشكل أ من الوثيقة 1 التسجيلات الكهربائية المحصل عليها على مستوى عضلة بعد إحداث تنبيهات متتالية (بوتيرة 2 Hz) على مستوى العصب الذي يعصبها عند شخص سليم وشخص مصاب بمتلازمة الوهن العضلي الخلقي. بينما الشكل ب من الوثيقة 1 يبرز مجموعة من البروتينات على مستوى المشبك العصبي العضلي (شخص سليم).



- صغ فرضية تبين فيها سبب الإصابة بمتلازمة الوهن العضلي باستغلالك لشكلين (أ و ب) من الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

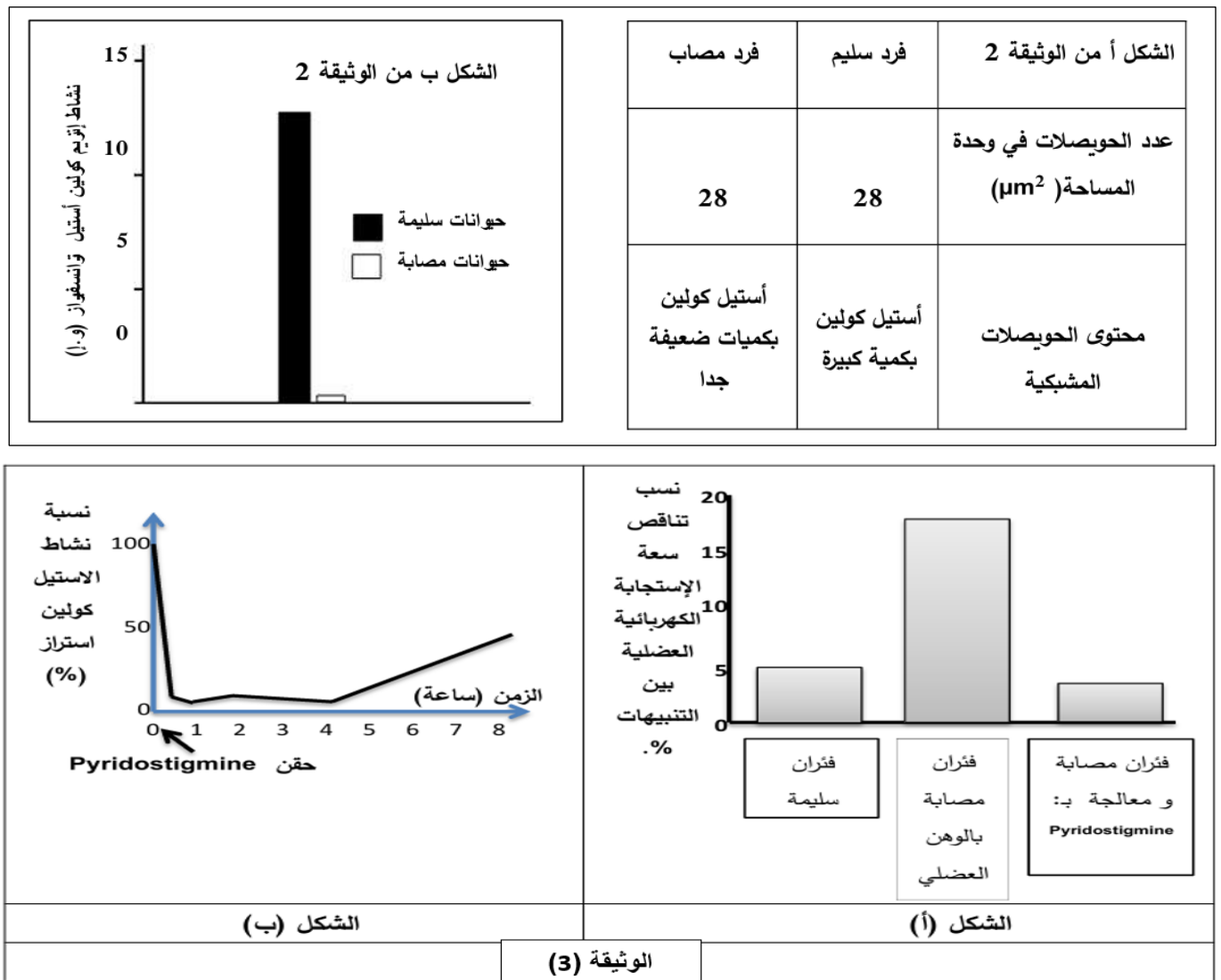
لتحقق من صحة الفرضية المقترحة سابق ولمعرفة فعالية احدى الطرق المستعملة لتحسين الحالة الصحية للمصابين بمتلازمة الوهن العضلي نقترح عليك الدراسة التالية:

سمحت الملاحظات المجهرية عن طريق المجهر الإلكتروني وكذا تقنيات الوسم بالفلورة من قياس عدد الحويصلات المشبكية ومحتواها من المبلغ العصبي على مستوى الاتصالات العصبية العضلية لدى أفراد سليمة وأفراد تبدي أعراض متلازمة الوهن العضلي الخلقي، النتائج المحصل عليها موضحة في جدول الشكل أ من الوثيقة 2. باستخدام تقنيات خاصة تمكن العلماء من تقييم نشاط أنزيم أستيل كولين ترانسفيراز لدى حيوانات سليمة وأخرى تبدي أعراض مشابهة لتلك الملاحظة لدى الأفراد المصابين بمتلازمة الوهن العضلي الخلقي. النتائج المحصل عليها مبينة في الشكل ب من الوثيقة 2.

لمعرفة كيف يساهم دواء Pyridostigmine في تحسين الحالة الصحية للأشخاص المصابين بمتلازمة الوهن العضلي نجري التجارب التالية :

التجربة 1: نقوم بإحداث تنبيهات متكررة للوحة المحركة لثلاث مجموعات من الفئران ثم نسجل الاستجابة الكهربائية على مستوى الياف العضلي والنتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (3).

التجربة 2: تم قياس النشاط الانزيمي لأستيل كولين إستراز على مستوى الشق المشبكي بعد حقن فئران سليمة بجرعة مقدارها 30mg /kg من مادة Pyridostigmine . و النتائج المتحصل عليها ممثل في الشكل (ب) من الوثيقة (3).



1- صادق على صحة الفرضية المقترحة سابقا باستغلالك معطيات الشكلين (أ وب) للوثيقة (2).

2- بين كيف يساهم دواء Pyridostigmine في تحسين الحالة الصحية للأشخاص المصابين بمتلازمة الوهن العضلي باستغلالك الشكلي الوثيقة (3).

الجزء الثالث:

وضح بمخطط الية النقل المشبكي لدى شخص مصاب بمتلازمة الوهن العضلي مبرزا تأثير دواء Pyridostigmine .

ملاحظة: اقرأ بتمعن، ركز، حاول ثم أجب بدقة. " ليس عليك أن تكتب كل ما تعرف بل أن تعرف ما تكتب".

" تمنياتنا بالتوفيق والنجاح "

إنتهى الموضوع الثاني

العلامة		عناصر الإجابة على الموضوع الأول
مجزأة	مجزأة	
		التمرين الأول (5 نقاط)
		1- الإجابة ب "صحيح" أو خطأ مع تصحيح الإجابات الخاطئة:
	0.5	أ- في غياب الضوء يكون انتقال الإلكترونات غير ممكن بين جميع عناصر سلسلة التركيبية الضوئية. خطأ.
1.5	0.25	التصحيح: في غياب الضوء يكون انتقال الإلكترونات غير ممكن بين بعض عناصر سلسلة نقل الإلكترونات وهي (PSII و T ₂) و (PSI و T ₁).
		ب- يسمح الضوء بانتقال الإلكترونات من الماء ذو كمون أكسدة وإرجاع مرتفع إلى (NADP+) ذو كمون أكسدة وإرجاع منخفض. صحيح
	0.5	ت- يستعمل الناقل (T ₁ +T ₂) الطاقة على شكل (ATP) الناتجة عن حركة الإلكترونات لضخ البروتونات عكس تدرج في التركيز. خطأ.
	0.25	التصحيح: يستعمل الناقل (T ₂) الطاقة على شكل (ATP) والناتجة عن حركة الإلكترونات بين جميع عناصر سلسلة نقل الإلكترونات لضخ البروتونات.
		ث- يتطلب الفسفرة الضوئية على مستوى الكرية المذبذبة الطاقة. صحيح
		2 - النص العلمي:
	0.5	تتميز النباتات البخضورية باليات تحويل طاقي منها تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في جزيئات عضوية أو ما يعرف بالتركيب الضوئي وفق مرحلتين متتاليتين كيميائية و كيميائية إلا أن بعض المركبات الكيميائية المستعملة كمبيدات الأعشاب الضارة توقف هذه العملية من أجل إيقاف نمو هذه الأعشاب الضارة كالمبيدين A و B. فكيف تتم الآلية المؤدية إلى تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في المادة العضوية وكيف يؤثر المبيد A و B عليها؟
	0.75	تتم المرحلة كيميائية على مستوى التيلاكويد في وجود الضوء وفقا للخطوات التالية: - يمتص النظام الضوئي الفوتونات الضوئية بفضل الأصبغة الهوائية التي تنقل الطاقة دون انتقال الإلكترونات عن طريق الرنين إلى زوج أصبغة مركز التفاعل لتنتهي و تتأكسد متخلية عن الكترولونات محملة بالطاقة تنتقل عبر سلسلة من النواقل من ناقل ذو كمون أكسدة و إرجاع منخفض إلى ناقل ذو كمون أكسدة و إرجاع مرتفع. - يسترجع المركز التفاعلي للنظام الضوئي الثاني p680 إلكتروناته و بالتالي قابلية التنبيه من أكسدة الماء فتتحرر بروتونات في التجويف و ينطلق O ₂ و يعوض PSI إلكتروناته إلكترونات PSI اما الكترولونات PSI فتستقبل نهائيا من طرف NADP+ الذي يرجع إلى NADPH.H+ وفق المعادلات التالية:
	0.75	$2\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^-$ $2\text{NADP}^+ + 2\text{H}^+ + 4\text{e}^- \longrightarrow 2\text{NADPH}$
	0.75	- بصاحب نقل الإلكترونات على طول السلسلة التركيبية الضوئية تراكم البروتونات الناتجة عن أكسدة الماء وتلك التي يتم نقلها من الحشوة إلى التجويف عبر الناقل T ₂ مما يخلق تدرج في تركيز البروتونات بين الحشوة و التجويف فتنتشر البروتونات على شكل سيل يخرج عبر الـ ATP سنتاز محفزا إياه على فسفرة الـ ADP إلى ATP في وجود الـ Pi انها الفسفرة الضوئية وفق المعادلة الكيميائية التالية:
3.5		$\text{ADP} + \text{Pi} \xrightarrow[\text{سنتاز ATP}]{\text{طاقة}} \text{ATP}$
	0.5	- في وجود المبيد العشبي A يرتبط هذا المركب بالناقل T ₂ و يتسبب في خفض كمون الأكسدة و الإرجاع الخاص به فلا تنتقل الإلكترونات من الناقل الأول إلى هذا الناقل و تتوقف بذلك حركة الإلكترونات على كامل السلسلة التركيبية الضوئية فلا تسترجع الإلكترونات من التحلل الضوئي للماء و يتوقف انطلاق O ₂ و منه تفاعلات المرحلة الكيميائية فلا يتشكل الـ ATP و NADPH.H+ الضروريين لتفاعلات المرحلة الكيميائية فلا ينتج CO ₂ و لا يتم تركيب المادة العضوية اللازمة لحياة الأعشاب الضارة ومنه موتها والتخلص منها.
		- تتم المرحلة الكيميائية على مستوى الحشوة وذلك يتوفر نواتج المرحلة الكيميائية من ATP/ NADPHH - تتم عن طريق تشكيل مركبات وسطية ابتداء من تشكيل APG في وجود انزيم RUBISCO عن طريق تثبيت الـ CO ₂ ثم فسفرة الـ APG إلى ADPG بإمالة أحد نواتج المرحلة الكيميائية الـ ATP. ليتم بعدها إرجاع الـ PGAl عن طريق أكسدة أحد نواتج المرحلة الكيميائية NADPH.H+ انطلاقا من 2 جزيئة من PGAl يتم تركيب المادة العضوية ثم تجديد الـ Rudip وهذا بإمالة الـ ATP مرة أخرى حيث تتم هذه التفاعلات بشكل حلقي و الممثلة بحلقة كالفن و ذلك وفقا للمعادلة الكيميائية التالية:
		$12 \text{NADPH.H}^+ + 18 \text{ATP} + 6 \text{CO}_2 \longrightarrow \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 12 \text{NADP}^+ + 18 (\text{ADP} + \text{Pi}) + 6 \text{H}_2\text{O}$
		- المبيد العشبي B يثبط المرحلة الكيميائية عن طريق تثبيط نشاط انزيم الـ RuBiSCO فلا يتم تثبيت CO ₂ و ينتج عن ذلك عدم إنتاج المادة العضوية و عدم إنتاج متطلبات المرحلة الكيميائية و بذلك تتوقف عملية التركيب الضوئي و تموت الأعشاب الضارة.
		يتم عند النباتات الخضراء تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في المادة العضوية بفضل عملية التركيب الضوئي التي تتم على مستوى الصانعات الخضراء أين يتم الجمع بين تفاعلات مرحلة كيميائية و تفاعلات مرحلة كيميائية و تستهدف بعض المواد مثل مبيدات أعشاب مرحلة معينة بهدف توقيف عملية التركيب الضوئي عند النباتات الضارة و بالتالي القضاء عليها.

التمرين الثاني (7 نقاط)

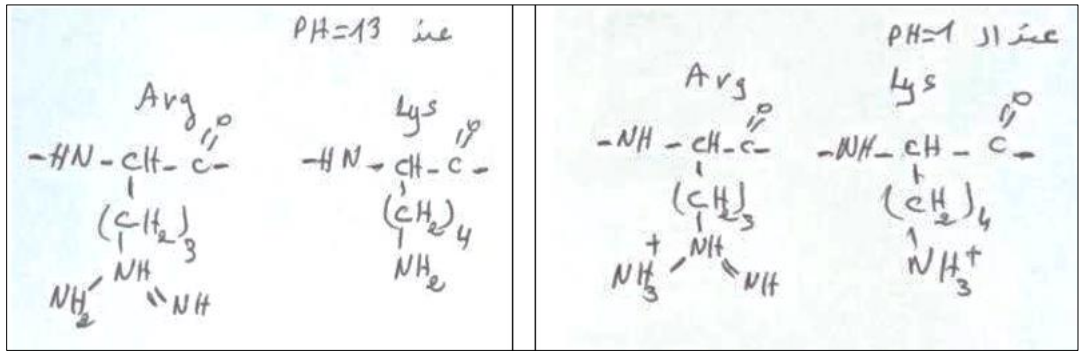
الجزء الأول:		
0.25	1- تحليل نتائج الشكل (أ) من الوثيقة (1) .	
0.25	استغلال الشكل أ : منحنيين بيانيين لتغيرات حجم الورم بدلالة الزمن:	
0.5	في غياب الأوليغوميسين: زيادة كبيرة في حجم الورم تصل 450 ملم في اليوم 49	
0.5	في وجود الأوليغوميسين: زيادة قليلة في حجم الورم تصل 100 ملم في اليوم 49	
0.5	الإستنتاج: الأوليغوميسين يحد من نمو الورم السرطاني	
2.75	2- تبرير استعمال الأوليغوميسين في معالجة الأورام السرطانية، باستغلالك لشكل (ب) من الوثيقة (1).	
0.25	في غياب الأوليغوميسين أو وجوده بتركيز ضعيفة حتى 0.01: ثبات نسبة تركيب البروتين و الـ ATP عند قيمة أعظمية 100%.	
0.25	في وجود الأوليغوميسين بتركيز كبيرة من 0.1 إلى 10: انخفاض نسبة تركيب البروتين و الـ ATP لتصل إلى قيمة دنيا 20%.	
0.5	الإستنتاج: التراكيز المرتفعة من الأوليغوميسين تثبط تركيب البروتين عن طريق تثبيط تركيب ATP في الخلايا.	
0.25	الربط (التركيب) :	
0.25 x 3	يعمل المضاد الحيوي الأوليغوميسين على الحد من الأورام السرطانية نتيجة تثبيطه لتركيب الـ ATP من الطرف المتكوندري في الخلايا والضروري لتركيب البروتين مما يؤدي ذلك إلى توقف ظاهرة تركيب البروتين و بالتالي عدم تكاثر الخلايا السرطانية و تراجع الأورام.	
الجزء الثاني :		
0.25 x 5	شرح آلية تأثير الأوليغوميسين في معالجة الأورام السرطانية، باستغلالك لشكلي الوثيقة (2) استغلال الشكل أ : جدول يوضح نتائج تجريبية أجريت على الغشاء الداخلي للميتوكوندري في غياب الأوليغوميسين:	
0.5	- PH الداخلي يساوي PH الخارجي = 7 (تساوي تركيز H ⁺) : عدم تركيب ATP و إنزيم ATP سنتاز غير نشط.	
0.5	- PH الداخلي = 4 أقل من PH الخارجي = 8 (تركيز H ⁺ الداخلي أكبر من تركيزه الخارجي) : تركيب عدد كبير من جزيئات ATP و بلوغ نشاط إنزيم ATP سنتاز قيمة أعظمية 100%.	
0.5	في وجود الأوليغوميسين: PH الداخلي = 4 أقل من PH الخارجي = 8 (تركيز H ⁺ الداخلي أكبر من تركيزه الخارجي) : تركيب عدد قليل من جزيئات ATP و بلوغ نشاط إنزيم ATP سنتاز قيمة 10% فقط.	
0.5	الإستنتاج: رغم تحقق شروط تدرج PH الوسط (تدرج تركيز H ⁺) إلا أن الأوليغوميسين يثبط تركيب ATP حيث أنه يثبط نشاط إنزيم ATP سنتاز.	
0.25 x 3	استغلال الشكل ب: رسم تخطيطي يوضح تأثير الأوليغوميسين على المستوى الجزيئي	
0.5	- يرتبط الأوليغوميسين بالجزء F ₀ من الكرية المذنبة.	
0.5	- يرتبط مع جذور الأحماض الأمينية.	
0.5	- يمنع بذلك التدفق الخارجي للبروتونات وفق تدرج تركيزها.	
0.5	الإستنتاج: يمنع الأوليغوميسين التدفق الخارجي للبروتونات بارتباطه بالجزء F ₀ من الكرية المذنبة.	
0.25 x 3	الربط:	
0.5	- يرتبط الأوليغوميسين بالجزء F ₀ من الكرية المذنبة مانعا التدفق الخارجي للبروتونات.	
0.5	- غياب الطاقة الضرورية لنشاط إنزيم ATP سنتاز الموجود في الجزء F ₁ و منه تثبيطه.	
0.5	- عدم تركيب ATP الضروري لتركيب البروتين.	
0.5	- تثبيط تركيب البروتين الضروري لنمو الورم السرطاني.	
0.5	- الحد من نمو و تطور الورم.	

التمرين الثالث (8 نقاط)

الجزء الأول:		
0.75	إبراز المشكل العلمي اقترح فرضية تفسيرية لحله باستغلال الوثيقة (01):	
0.75	استغلال الشكل (أ): يمثل منحنيين بيانيين لتغيرات كمية الـ CO ₂ المدمجة في تركيزين مختلفين من الأكسجين بدلالة درجة حرارة الأوراق حيث نلاحظ:	
0.75	كمية الـ CO ₂ المدمجة تتزايد من 8 (μmol/s) عند درجة حرارة الأوراق تقتدر ب 8°C لتصل إلى قيمة تقدر ب 16 (μmol/s) عند درجة حرارة 17°C و ذلك في كلا التركيزين من الأكسجين (1 و 21%).	
0.75	لكن عند التركيز 21% من الأكسجين تستمر تزايد كمية الـ CO ₂ المدمجة تدريجيا إلى غاية 18 (μmol/s) عند درجة 22.5°C ثم تنخفض قليلا كمية الـ CO ₂ المدمجة إلى أن تصل إلى 16 (μmol/s) عند درجة حرارة تفوق 30°C بينما عند تركيز 1% من الأكسجين يستمر تزايد كمية الـ CO ₂ المدمجة بشكل سريع إلى أن تصل إلى قيمة عظمى تقدر ب 24 (μmol/s) عند درجة حرارة 30°C ثم تنخفض كمية الـ CO ₂ المدمجة بعدها لتصل إلى	

		حوالي 21(μmol/s) حرارة تفوق 30 c° . الاستنتاج: التراكيز المرتفعة من الأكسجين تؤثر سلبا على كمية الـ CO₂ المدمجة. 0.25 استغلال الشكل (ب): يمثل منحني لتغيرات نشاط أنزيم الـ بلالة درجة حرارة الأوراق حيث نلاحظ: 0.25 - في درجات حرارة أقل أو تساوي 20C° : نسجل زيادة تدريجية في نشاط أنزيم الـ Rubisco، حيث تصل إلى قيمة تقدر بـ 2 (U/mg/protein⁻¹) عند درجة حرارة الأوراق 20C°. 0.25 - في درجة حرارة أكبر من 20C°: نسجل استمرار تزايد نشاط أنزيم الـ ريببيسكو بشكل سريع بزيادة درجة حرارة الأوراق، لتصل قيمة أعظمية تقدر بـ 8 (U/mg/protein⁻¹) عند درجة حرارة الأوراق 40C°. الاستنتاج: يستمر نشاط أنزيم الـ ريببيسكو في درجة الحرارة المرتفعة رغم انغلاق الثغور الورقية. 0.25 استغلال الشكل (ج): يمثل منحنيين لتغيرات تركيز الـ APG بدلالة تركيز الـ Rudip في حالة وجود الـ CO₂ و في حالة وجود الـ O₂ حيث نلاحظ: 0.25 سواء في حالة وجود الـ CO₂ و في حالة وجود الـ O₂ : تركيز الـ APG كناتج التفاعل (P) يتزايد بزيادة تركيز الـ Rudip (مادة التفاعل) في الوسط، وتكون هذه الزيادة أكبر في وجود الـ CO₂ و أقل في وجود الأكسجين. الاستنتاج: أنزيم الـ ريببيسكو يعمل في وجود الأكسجين و كذلك في وجود الـ CO₂ على تحويل الـ Rudip (مادة التفاعل) إلى الـ APG (ناتج التفاعل) 0.25 من الأشكال (أ)، (ب) و (ج) نتوصل إلى أن: التراكيز المرتفعة للأكسجين تؤثر سلبا على عملية دمج الـ CO₂ و رغم ذلك يستمر نشاط إنزيم الـ Rubisco و الذي بإمكانه تحويل الـ Rudip إلى الـ APG سواء في وجود الـ CO₂ أو في وجود الـ O₂ . 0.5 المشكل العلمي المطروح: 0.5 كيف لأنزيم الـ ريببيسكو أن يعمل في وجود الأكسجين على تحويل الـ Rudip إلى الـ APG؟ 0.5 اقتراح الفرضية التفسيرية: 0.5 يعمل أنزيم الـ ريببيسكو في وجود الأكسجين على تحويل الـ Rudip إلى الـ APG، كون الموقع الفعال للأنزيم بإمكانه تثبيت الأكسجين و ينافس بذلك الـ CO₂ على الموقع الفعال للأنزيم عند التراكيز المرتفعة منه (التراكيز المرتفعة من الأكسجين).
3	0.25 0.25 0.25 0.25 x 4	الجزء الثاني: تبيان تأثير الأكسجين على أنزيم الـ Rubisco مع إبراز الخاصية المميزة للأنزيم و المصادقة على الفرضية المقترحة استغلال الوثيقة (2): تمثل رسم تخطيطي يوضح عمل أنزيم الـ ريببيسكو في وجود الـ O₂ و الـ CO₂ حيث نلاحظ: 0.25 - في جود الـ CO₂ و تركيز الـ O₂ أقل من 21%: و يتخل أنزيم الـ ريببيسكو ينتبث الـ CO₂ على جزيئة خماسية ذرات الكربون (Rudip) ليحواله إلى جزيئين من مركب ثلاثي ذرات الكربون، يتمثل في جزيئين من الـ APG و التي تتحول فيما بعد أ سكريات ثلاثية (Tp) يستخدم جزء منها في تجديد الـ Rudip أثناء تفاعلات حلقة كالفن، و الجزء الآخر في تركيب السكريات السداسية الكربون (C₆). 0.25 - في جود الـ CO₂ و تركيز الـ O₂ أكبر أو يساوي 21%: ينافس الـ O₂ الـ CO₂ و يرتبط بأنزيم الـ ريببيسكو، حيث جزيئين من الـ O₂ (2O₂) يثبتها أنزيم عل جزيئين من الـ Rudip و هو مركب خماسي ذرات الكربون و يحولها إلى جزيئين من الـ APG (مركب ثلاثي ذرات الكربون) و التي تدخل في تفاعلات حلقة كالفن، و جزيئين من الـ PG و هو مركب ثنائي ذرات الكربون، و التي تتحول فيما بعد إلى جزيئة الـ Ser (مركب ثلاثي ذرات الكربون) و الـ CO₂ ، إنه التنفس الضوئي. الاستنتاج: في التراكيز المرتفعة للأكسجين، يرتبط هذا الأخير بأنزيم الـ ريببيسكو بدلا من الـ CO₂ و ينتج عن ذلك نصف كمية الـ APG 0.25 استغلال الوثيقة (3): تمثل نماذج مأخوذة عن برنامج راستوب لبنية الموقع التحفيزي لإنزيم الـ ريببيسكو في وجود الـ O₂ و الـ CO₂ حيث: 0.25 يتكون الموقع التحفيزي لأنزيم الـ Rubisco من عدد قليل من الأحماض الأمينية محددة وراثيا من حيث العدد (07)، من حيث النوع (Ser, Glu, Thr, Lys, His, His, Gln) و من حيث الترتيب (Ser387, Gln409, Thr182, Lys210, His302, Glu213)، تكون متباعدة في التسلسل الأولي و تتقارب في الفراغ لتأخذ شكلا فراغيا فريدا من نوعه يحدد وظيفة الأنزيم. 0.25 و في وجود الـ O₂ ترتبط جزيئة الـ O₂ بالموقع التحفيزي لأنزيم الـ ريببيسكو و ذلك بتشكيل روابط انتقالية مع مجاميع كيميائية حرة لأحماض أمينية محددة و هي

		(His302, Lys 210, Thr182, Gln409, Ser387, His335). ترتبط جزيئة الـ CO_2 بنفس الموقع التحفيزي لأنزيم الريبيسكو تشكل روابط انتقالية مع مجاميع كيميائية حرة لجذور أحماض أمينية محددة و هي (Ser387, Gln409, Thr182, Lys210, Glu 213) و في وجود شاردة المغنيزيوم (Mg^{+})، حيث نلاحظ أنكل من الـ O_2 و الـ CO_2 يشتركان في القدرة على تشكيل روابط انتقالية مع نفس أربعة جذور أحماض أمينية من الموقع التحفيزي للأنزيم (Ser387, Gln409, Thr182, Lys210). كما أن بعض الأحماض الأمينية في الموقع التحفيزي تغير من أماكن جذورها بمسافات معينة حتى تتواجد في المكان المناسب لتشكيل روابط انتقالية مع المركبين O_2 و CO_2 ، إنه التكامل المحفز.
0.25		الاستنتاج: ينافس الأكسجين الـ CO_2 على الموقع الفعال لأنزيم الريبيسكو لقدرة كلا المركبين على تشكيل روابط انتقالية مع الموقع التحفيزي للأنزيم.
0.5		و عليه من الشكلين (1) و (2) نتوصل إلى: في التراكيز العالية من الأكسجين، ينافس الأكسجين (مثبط تنافسي) للـ CO_2 على التثبيت على الموقع التحفيزي لأنزيم الريبيسكو، وذلك لقدرة كلا المركبين (الـ O_2 و الـ CO_2) على الارتباط بنفس الموقع التحفيزي لهذا الأنزيم، مما يؤثر سلبا على عملية دمج الـ CO_2 (كمية الـ CO_2 المدمجة) و كذلك تتسبب في استنزاف مركب الـ Rudip من الصانعة الخضراء، حيث يقوم الأنزيم في هذه الحالة بدمج الـ O_2 مع جزيئة الـ Rudip و تحويله إلى جزيئة من الـ APG و جزيئة الـ PG ، حيث جزيئتين من هذا الأخير تحول إلى الـ Ser و الـ CO_2 ، وهذا ما يسمى بالتنفس الضوئي.
0.25		الخاصية المميزة للريبيسكو: هو امتلاكه لموقع فعال يرتبط و يتفاعل مع مركبين مختلفين هما الأكسجين و الـ CO_2 ، لإنتاج نفس الناتج (APG) في تفاعل التنفس الضوئي (O_2) و كذا تفاعل تثبيث الـ CO_2 (حلقة كالفن).
0.25		و عليه الفرضية المقترحة صحيحة، حيث يعمل أنزيم الريبيسكو في وجود الأكسجين على تحويل الـ Rudip إلى APG لكون الموقع الفعال للأنزيم بإمكانه تثبيث الأكسجين، و بالتالي فهو ينافس (مثبط تنافسي) الـ CO_2 على مكانه في التراكيز العالية من الأكسجين.
0.25	0.25	2. الحل المقترح للتقليل من تأثير الأكسجين على عمل أنزيم الريبيسكو: تفاديا لتأثير التركيز العالية من الأكسجين على عمل الإنزيم بالتقليل من دمج الـ CO_2 في المادة العضوية، نقترح التقليل من درجة الحرارة المرتفعة عن طريق الزراعة المحمية حتى تبقى الثغور الورقية مفتوحة و منه تدفق الـ CO_2 بشكل مستمر عبرها في وجود الضوء، ما يساهم في فعالية عملية التركيب الضوئي.
	0.25	الجزء الثالث: الأنزيمات وسائط حيوية ضرورية لتحفيز التفاعلات البيولوجية للخلية، كونها من طبيعة بروتينية فهي ذات بنية فراغية خاصة تحافظ على استقرارها روابط كيميائية تنشأ بين المجاميع الكيميائية الحرة لأحماض أمينية محددة حسب الرسالة الوراثية، كما يسمح بانطواء السلسلة البروتينية في الفراغ بتشكيل موقع خاص يسمى بالموقع الفعال و الذي يتكون من عدد قليل من الأحماض الأمينية بنوع و ترتيب محدد و بتموضع فراغي دقيق و منظم، حيث تكون متباعدة في التسلسل الأولي و تتقارب في الفراغ لتعطي شكلا فراغيا محددا. و عليه فإن التخصص الوظيفي للأنزيم يرتكز على سلامة بنية الموقع الفعال الذي يتكون من منطقة التثبيت (تسمح بارتباط الركيزة بالأنزيم) و منطقة التحفيز تسمح بحدوث التفاعل، حيث و أثناء ارتباط الركيزة على الموقع الفعال للأنزيم بواسطة روابط انتقالية بين جزء من الركيزة و جذور الأحماض الأمينية الحرة يتشكل المعقد (E-S). تكون هذه المجاميع متوضعة بطريقة مناسبة تسمح بالتكامل البنيوي الفراغي بين جزء من الركيزة و الموقع الفعال. يتطلب عمل الأنزيمات شروط ملائمة من درجة الحرارة و درجة الحموضة لتحافظ على بنيتها الفراغية و خصوصا الموقع الفعال، حيث يؤدي الابتعاد عن القيم المثلى لهذه العوامل إلى تغيير بنية الأنزيم و بالتالي فقدان الوظيفة. تؤدي عدة عوامل على التخصص الوظيفي للأنزيم من بينها عوامل خارجية: - درجة الحرارة العالية و درجة الحموضة (PH) و اللذان يؤثران على الموقع الفعال فيفقد شكله المميز مما يعيق تثبيت الركيزة و عدم تشكل المعقد (E-S) و بالتالي عدم حدوث التفاعل الأنزيمي. - كما يتأثر بالتركيز المرتفع من الأكسجين في حالة أنزيم الريبيسكو، أين ينافس الـ O_2 الـ CO_2 على الموقع الفعال مانعا بذلك دمج الـ CO_2 و بالتالي التقليل من كمية الـ APG الناتجة و استنزاف مركب الـ Rudip من الصانعة الخضراء، ما يؤثر سلبا على فعالية عملية التركيب الضوئي (يخفض من نشاط التركيب الضوئي). ملاحظة: بإمكان التلميذ التوسع فيما يخص تأثير العوامل الخارجية من درجة الحرارة و PH.
	X	
	4	
1		

العلامة		عناصر الإجابة على الموضوع الثاني	
مجزأة	مجزأة	التمرين الأول (5 نقاط)	
1.5	0.5	1- كتابة الصيغة الكيميائية للأحماض الأمينية لموقع التحفيز ضمن السلسلة الببتيدية :	
	0.25		
	0.5		
	0.25		
3.5	0.5	2- النص العلمي:	
	0.75	يرتكز التخصص الوظيفي للبروتينات على بنيتها الفراغية مثل انزيم L-ASPARGINASE الذي يعمل على تحويل حمض الأسبرجين الى حمض الأسبارتيك . الا ان نشاطه يتأثر بالتراكيز العالية لمادة نتروجين اليوريا UreaNitrogen المحررة من خلايا الكبد , فكيف تتسبب هذه المادة بالإصابة بسرطان ابيضاض الدم الحاد المتعلق بالنخاع الشوكي ؟	
	0.75	يتوقع التخصص الوظيفي لإنزيم L-Asparaginase على بنيته الفراغية و التي تحدد بعدد , نوع و ترتيب الأحماض الأمينية المكونة له و المحددة وراثيا و على الروابط الكيميائية التي تنشأ بين المجموعات الكيميائية لجذور الأحماض الامينية (الكبريتية , الشاردية , الكارهة للماء , الهيدروجينية) المتوضعة في مواقع صحيحة حسب المعلومة الوراثية.	
	0.75	تسمح بنية الانزيم بتجميع عدد قليل من الأحماض الأمينية المتواجدة في أماكن بعيدة في السلسلة الببتيدية في حيز صغير لتشكيل جزء مهم هو الموقع الفعال المتكون من موقعين الأول موقع التثبيت (Ala-90 , Ser-17) و الثاني موقع للتحفيز (Lys-272 , Arg-156) .	
	0.75	تتوقف وظيفة الانزيم على تشكل المعقد ES و ينشأ نتيجة تشكل روابط انتقالية ضعيفة كالهيدروجينية بسبب التكامل البنيوي بين جزء من الركيزة و الموقع الفعال وهذا ما يسمح بتحفيز تفاعل تحويل حمض الأسبرجين الى حمض الأسبارتيك , الا ان نشاط انزيم ال L-Asparaginase يتأثر بالتراكيز العالية لمادة نتروجين اليوريا المحررة من طرف خلايا الكبد كفضلات ناتجة عن هضم الأطعمة البروتينية , حيث تعمل هذه المادة على تكسير الروابط الهيدروجينية في مستويات مختلفة كالموجودة على مستوى البنيات الثانوية α و β بين المجاميع NH-CO او المتواجدة بين جذور الأحماض الأمينية او المساهمة في تشكيل المعقد ES مما يؤدي الى تخريب البنية الفراغية و عدم حدوث التكامل البنيوي بين الانزيم و الركيزة و بالتالي عد تحويل الأسبرجين الى أسبارتيك , و يؤدي تراكم الأسبرجين الى تحفيز الخلايا السرطانية على صناعة مادتها الوراثية و زيادة معدل انقسامها و تكاثرها و ظهور مرض سرطان ابيضاض الدم .	
	0.5	تعمل مادة نتروجين اليوريا السامة على تخريب بنية انزيم L-Asparaginase بتكسيرها للروابط الهيدروجينية التي تساهم مع باقي الروابط في استقرار بنيته الفراغية فيتوقف نشاطه مما يؤدي الى ظهور المرض	
التمرين الثاني (7 نقاط)			
الجزء الأول:			
1- توضيح العلاقة بين الاجهاد النفسي وكفاءة الجهاز المناعي:.			
استغلال الشكل أ:			
0.25	يمثل الجدول الموضح بالشكل (أ) من الوثيقة (1) تركيز هرموني الكورتيكوستيرون و الكرتيزول المفرزين من طرف الغدة الكظرية لدى مجموعتين من الفئران احدهما عدية والاخرى معرضة لمسببات الاجهاد النفسي حيث نلاحظ:		
0.25	عند المجموعة 1 (الشاهدة): افراز هرموني الكورتيكوستيرون و الكرتيزول منخفض اد يفرز هرمون الكورتيكوستيرون بتركيز 13 ng/ml و الكرتيزول بتركيز 20 ng/ml.		
0.25	أما لدى الفئران المعرضة للاجهاد النفسي: افراز هرمون الكورتيكوستيرون بتركيز مرتفع جدا مقدرب 300 ng/ml (30 ضعف من تركيزه في الظروف العادية) و افراز هرمون الكرتيزول بتركيز مرتفع تقدر ب 40-35 ng/ml.		
0.5	الاستنتاج : يؤثر الاجهاد النفسي سلبا على الغدة الكظرية ويتسبب في إفراط افراز هرموني الكورتيكوستيرون و الكرتيزول.		

3	0.25 X 3 0.5 1	*استغلال الشكل ب: يمثل الشكل (ب) من الوثيقة (1) أعمدة بيانية توضح التقدير الكمي للشحنة الفيروسية والخلايا LT وLB لدفعان مصابة بفيروس كورونا CoV-SARS2 أحدهما في ظروف عادية وأخرى معرضة لمسببات الإجهاد النفسي حيث نلاحظ: لدى الفئران العادية عدد الخلايا للمفاوية LT وLB مرتفع بطحال الفئران بينما الشحنة الفيروسية منخفضة مقدرة ب3 و مما يشير الي ان فيروس CoV-SARS2 أثار استجابة مناعية خلطيه وخلوية للتصدي للفيروس فيمنع تكاثره عكس الفئران المعرضة لمسببات الإجهاد النفسي التي ينخفض لديها عدد اللمفاويات LT وLB وترتفع لديهم الشحنة الفيروسية مما يشير إلى أن الإجهاد النفسي يؤثر سلبا على كفاءة الجهاز المناعي الاستنتاج: التعرض للإجهاد النفسي يتسبب في تناقص عدد اللمفاويات LT وLB والتقليل من كفاءة الجهاز المناعي مما يسمح بتكاثر الفيروس. التعرض للإجهاد النفسي كالحوف يؤدي الي إفراط في إفراز هرموني الكورتيكوستيرون و الكرتيزول من طرف الغدة الكظرية ، التراكم المرتفعة للهرمونات تؤثر سلبا على كفاءة الجهاز المناعي ينتج عن ذلك تناقص في اللمفاويات LT وLB وعجز الجهاز المناعي في التصدي للفيروس مما يسمح بتكاثره .
4	0.25 X 3 0.5 0.5 0.5 1.25	الجزء الثاني : شرح آلية تأثير الإجهاد النفسي على كفاءة الجهاز المناعي : *استغلال الشكل أ: يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) منحني بياني يعبر عن النسبة المئوية لنشاط إنزيم Caspase3 لدى الخلايا LT وLB بلالة تركيز الكورتيكوستيرون حيث نلاحظ: في غياب الكورتيكوستيرون : نشاط إنزيم Caspase3 منخفض بمقدار 15% بالخلايا LT₄LT₈ و 25% بالخلايا LB. في وجود الكورتيكوستيرون بتركيز متزايد إلى 1000 وازداد نشاط إنزيم Caspase3 لدى الخلايا للمفاوية LT₄LT₈ ، ليصل إلى نشاط أعظمي بمقدار 80% بالخلايا LT₈ ، LB و 85% بالخلايا LT₄. الاستنتاج: يحفز هرمون الكورتيكوستيرون نشاط إنزيم Caspase3 المحفز للموت الخلوي المبرمج للخلايا للمفاوية. استغلال الشكل ب: يمثل الشكل ب من الوثيقة (2) رسما تخطيطيا لتأثير هرمون الكرتيزول على المستوى الجزيئي وتركيز الانترولوكينات المفروزة من طرف الخلايا المناعية حيث نلاحظ: في غياب هرمون الكرتيزول: عامل تنشيط النسخ NF-KB فعال يتوضع على مستوي المورثات المشرفة على تركيب الانترولوكينات IL₁ و IL₂ وتتم عملية النسخ وتشكيل جزيئات ARN_m بالنواة ،تهاجر جزيئات ARN_m الى هيولنا الخلايا ويتم ترجمتها ، وتفرز الانترولوكينات بكميات مقدرة ب (40- 50) pg/ml بالنسبة لIL₁ و (2050-300) pg/ml بالنسبة لIL₂. في وجود هرمون الكرتيزول: تتدف جزيئة الكورتيزول من الوسط الخارجي إلى هيولى الخلايا المناعية وترتبط بمستقبلها النوعي مشكلة معقدا (مستقبل - كورتيزول) ينتقل هذا المعقد (مستقبل - كورتيزول) عبر النقب النووي إلى العصارة النووية ليرتبط بعامل تنشيط النسخ NF-KB فيصبح غير فعال ولا يتوضع على مستوي المورثات المشرفة على تركيب الانترولوكينات IL₁ و IL₂ ولا تتم عملية النسخ فلا تتشكل جزيئات ARN_m ولا تتم عملية الترجمة (لا يتم تركيب البروتينات IL₁ و IL₂) وتفرز الانترولوكينات بكميات منخفضة مقدرة ب (20) pg/ml بالنسبة لIL₁ و (100) pg/ml بالنسبة لIL₂ . الاستنتاج: يثبط هرمون الكرتيزول تركيب IL₁ و IL₂ من خلال كبح عملية النسخ. يؤثر الإجهاد النفسي سلبا على كفاءة الجهاز المناعي حيث : ✓ يتسبب في إفراط إفراز هرموني الكورتيكوستيرون و الكرتيزول من طرف الغدة الكظرية ✓ التراكم المرتفعة للهرمون الكورتيكوستيرون تحفز نشاط إنزيم Caspase3 المحفز للموت الخلوي المبرمج للخلايا للمفاوية LT₄LT₈ ، LB ، انخفاض معدل الخلايا للمفاوية يؤدي إلى عجز الجهاز المناعي. ✓ من جهة أخرى يثبط هرمون الكرتيزول تركيب IL₁ و IL₂ من خلال كبح وتنشيط عامل تنشيط النسخ NF-KB فيصبح غير فعال ولا يتم نسخ مورثات IL₁ و IL₂ مما يقلل من تركيب وإفراز IL₁ و IL₂ ✓ ينتج عن ذلك قلة عدد الخلايا للمفاوية LT₄LT₈ ، LB ، لغياب الانترولوكينات المحفزة على التكاثر والتمايز وضعف بالرد المناعي الخلوي والخلوي ومنه ضعف الجهاز المناعي في التصدي للمختلف أنواع المستضدات ، وتعرض العضوية للأمراض المختلفة.

التمرين الثالث (8 نقاط)

		الجزء الأول: صغ فرضية تبين فيها سبب الإصابة بمتلازمة الوهن العضلي: استغلال الشكل (أ) من الوثيقة (1) : - على مستوى عضلة الشخص السليم: تسجيل تواتر كمونات عمل متقاربة ومتساوية السعة. - على مستوى عضلة الشخص المصاب: تسجيل تواتر كمونات عمل متقاربة ومتناقصة السعة. الاستنتاج: متلازمة الوهن العضلي الخلقي مرتبطة بتناقص سعة الاستجابة على مستوى العضلة. أو يعاني الشخص المصاب بنقص استجابة العضلة للتنبيهات. استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1: - تركيب الاستيل كولين على مستوى العنصر قبل المشبكي بواسطة انزيم تركيب الاستيل كولين انطلاقا من استيل مرافق انزيم أ و الكولين. - يتم تخزين الاستيل كولين المركب في الحويصلات المشبكية. - تحرير الاستيل كولين في الشق المشبكي عند وصول موجة زوال الاستقطاب الى نهاية الخلية قبل المشبكية. - يتوضع الاستيل كولين على مواقع تثبيت خاصة به في المستقبلات الغشائية النوعية للوحدة بعد المشبكية. - يفقد الاستيل كولين فعاليته نتيجة الاماهة الانزيمية (تفكيك الاستيل كولين بفعل انزيم ستيل كولين استيراز الى حمض الخل (استيات) + كولين) . - يعاد امتصاص الكولين من قبل بروتين ناقل على مستوى الوحدة قبل المشبكية. الاستنتاج: يساهم (يتدخل) مجموعة من البروتينات في نقل الرسالة العصبية على مستوى المشك العصبي العضلي . الربط (التركيب): تؤمن مجموعة من البروتينات في نقل الرسالة العصبية على مستوى المشك العصبي العضلي الى الاعضاء المنفذة و حدوث اختلالات وظيفة قد تؤدي الى الإصابة بمرض الوهن العضلي نتيجة نقص في استجابة العضلة الى التنبيهات ، وهذا ما يسمح بطرح الفرضية التالية : الفرضية : سبب الإصابة بمتلازمة الوهن العضلي راجع الى نقص في إنتاج الاستيل كولين نتيجة حدوث خلل في احد البروتينات المسؤولة عن تركيب الاستيل كولين . او حدوث خلل على مستوى احد البروتينات التي تضمن نقل الرسالة العصبية على مستوى المشك العصبي العضلي . ✓ ملاحظة :تقبل اي فرضية وجيهة
0.25	0.25	
0.25	0.25	
0.25	0.25	
2.75	0.75	
0.25	0.25	
0.5	0.5	
0.5	0.5	
		الجزء الثاني: 1- المصادقة على الفرضية : استغلال الشكل أ للوثيقة 2: - عند الفرد السليم أو المريض بالوهن العضلي الخلقي فإن عدد الحويصلات في وحدة المساحة $2\mu m^2$ نفسه، عند القيمة 28. - بينما تكون الحويصلات عند الشخص السليم غنية بالاستيل كولين وفقيرة جدا منه عند الأشخاص المصابين بالوهن العضلي الخلقي. الاستنتاج: يوجد خلل في إنتاج المبلغ أستيل كولين عند الأشخاص المصابين بالوهن العضلي الخلقي أو سبب الإصابة بمتلازمة الوهن العضلي راجع الى نقص في إنتاج الاستيل كولين. استغلال الشكل ب للوثيقة 2: - عندا لحيوانات السليمة فإن نشاط إنزيم الكولين أستيل ترانسفيراز مرتفع إلى أكثر من 12 وحدة اعتبارية. - عند الحيوانات المصابة بالوهن العضلي الخلقي فإن نشاط إنزيم الكولين أستيل ترانسفيراز ضعيف جدا، يكاد يكون منعدما. الاستنتاج: نقص في إنتاج الاستيل كولين. راجع إلى نقص أو انعدام النشاط الإنزيمي لإنزيم استيل كولين ترانسفيراز الربط (التركيب): سبب الإصابة بمتلازمة الوهن العضلي راجع إلى نقص في إنتاج الاستيل كولين نتيجة ضعف النشاط الإنزيمي لإنزيم استيل كولين ترانسفيراز المسؤول عن تركيب الاستيل كولين مما يؤدي إلى نقص تخزينه في الحويصلات المشبكية . و عند وصول الرسالة العصبية إلى النهاية العصبية يتم تحرير كمية قليلة من استيل كولين غير كافية لنقل الرسالة العصبية الى الأعضاء المنفذة ينتج عن ذلك نقص استجابتها مسببة اضطراب عصبي موضعي يتمثل اعراضه في ضعف العضلات
0.25	0.25	
0.25	0.25	
0.25	0.25	
0.5	0.5	

استغلال الشكل ب من الوثيقة 2

2	0.5	- قبل حقن مادة Pyridostigmine: نسبة النشاط الانزيمي للأستيلكوليناستراز اعظمية ب 100% - بعد حقن مادة Pyridostigmine: تناقص سريع ومعتبر في النشاط الانزيمي للأستيل كولين استراز ليبلغ حوالي 10% - بعد حقن مادة Pyridostigmine ب 4 ساعات: تزايد النشاط الانزيمي للأستيل كولين استراز ليبلغ حوالي 10% الاستنتاج: تثبط مادة Pyridostigmine نشاط انزيم استيل كولين استيراز، و يدوم تأثيرها فترة معينة . الربط: مساهمة الدواء في تحسين الحالة الشخصية: - عند استهداف مادة Pyridostigmine لإنزيم استيل كولين استيراز تقلل نشاطه . - تبطئ تفكيك الاستيل كولين. - تبقى كميات مرتفعة من الاستيل كولين في الشق المشبكي لفترة زمنية أطول - يساهم بانتقال الرسائل العصبية بصورة افضل على مستوى المشابك العصبية العضلية
	0.25	
	0.5	

1.25	0.25 X 5	الجزء الثالث: الجزء الثالث: توليد كمونات عمل في الليف العصبي للخلية قبل مشبكية وصل موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية المحورية للخلية قبل مشبكية انفتاح القنوات الفولطية للـ Ca^{++} دخول شوارد Ca^{++} إلى هيولى الخلية قبل مشبكية نقص نشاط انزيم الاستيل كولين ترانسفيراز تركيب الاستيل كولين (-) تخزين الاستيل كولين في الحويصلات المشبكية (-) تحرير الاستيل كولين في الشق المشبكي (-) استجابة ضعيفة للعضلة بالتقلص ظهور متلازمة الوهن العضلي تحسين الحالة الصحية للمرض استمرار تبيخ الخلية بعد مشبكية و تضخيم الاستجابة العضلية (التقلص) بقاء الاستيل كولين في الشق المشبكي تثبيط دواء Pyridostigmine الاستيل كولين بواسطة أنزيم استيل كولين استيراز تفكيك إعادة امتصاص الكولين نقص (-): مخطط آلية النقل المشبكي لدى شخص مصاب بمتلازمة الوهن العضلي مبرزا تأثير دواء Pyridostigmine
------	----------------	--