

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

مديرية التربية لولاية عنابة

وزارة التربية الوطنية

2022/05/17 تاريخ

ثانوية بومروان

امتحان البكالوريا التجريبية

السنة الدراسية 2022/2021

الشعبة: علوم تجريبية

المدة: 4 ساعات ونصف

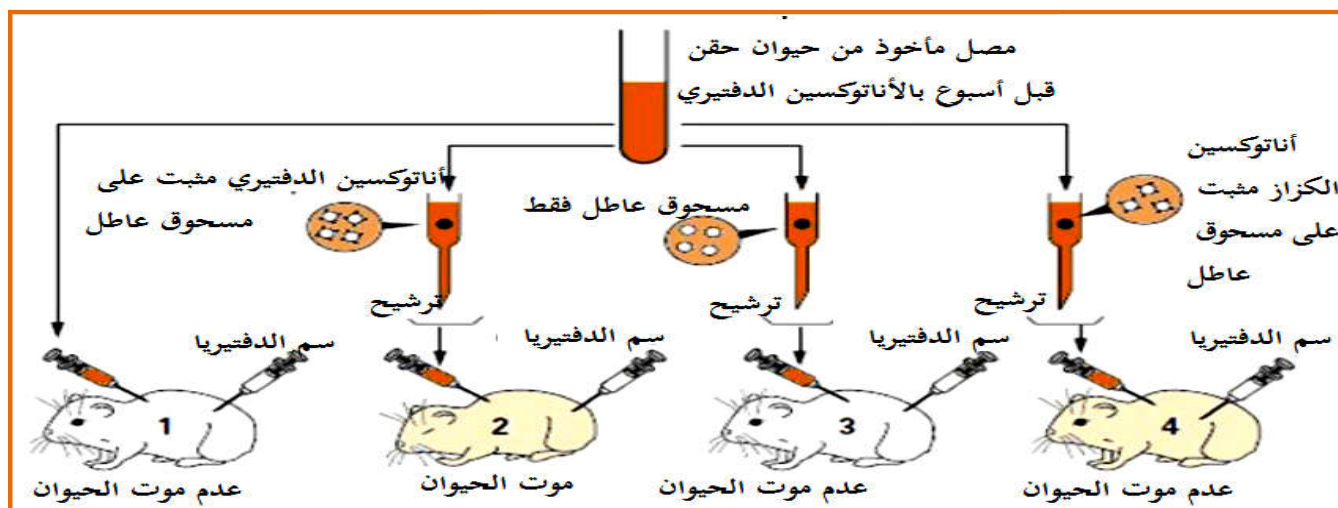
اختبار في مادة علوم الطبيعة والحياة

على التلميذ أن يعالج أحد الموضوعين على الخيار

**الموضوع الأول موحد بين الثانويات "بومروان، رفاف أحمد، رجم عبد الله، سيدى ابراهيم"**

## من الصفحة 1 إلى الصفحة 4

التمرين الأول: (5 نقاط) اللقاح ضد الدفتيريا يتطلب تلقي الشخص المراد تلقيحه سم الدفتيريا المعالج بالحرارة والفورمول فقد سميته لكن احتفظ بقدراته على توليد الاستجابة المناعية، وهو ما يعرف باللاسم "Anatoxine" كما يمكن اكتساب مناعة ضد سم الدفتيريا عن طريق الاستعمال أي نقل مصل من شخص محسن ضد نفس المستضد، الوثيقة التالية تمثل بعض التجارب المجرأة على حيوانات الكوبيا.



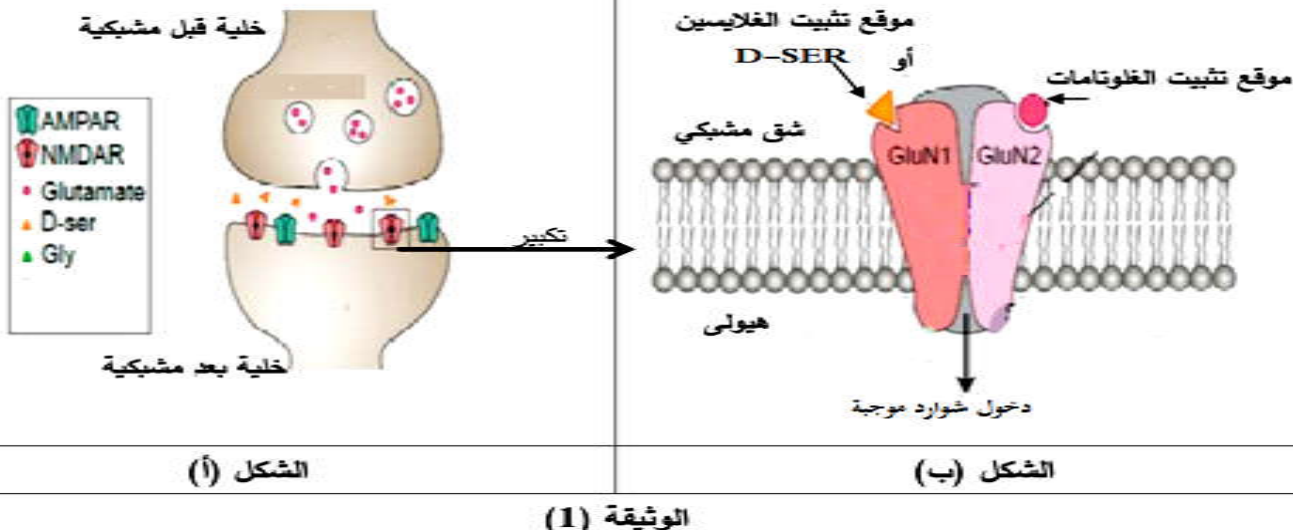
1. اعتماداً على الوثيقة ومكتسباتك اختر الإجابة الأكثر وجاهة من بين المقترنات:
  - ج. الرشاحة المحقونة للحيوان 2 تحتوي على:
    - A. أجسام مضادة ضد الدفتيريا
    - B. مسحوق عاطل وأجسام مضادة ضد الدفتيريا
    - C. عدم احتوائها على المسحوق العاطل ولا على الأجسام المضادة ضد الدفتيريا.
  - أ. المصل المأخوذ من الحيوان يحتوي على:
    - A. أجسام مضادة ضد سم الدفتيريا.
    - B. المتفاويات السامة.
    - C. أجسام مضادة ضد سم الدفتيريا ولتفاويات سامة.
- ب. خاصية النوعية للأجسام المضادة تظهرها التجارب المجرأة على:
  - A. الحيوان 1
  - B. الحيوان 2
  - C. الحيوانين 2 و 4
2. اشرح في نص علمي منظم ومهكم كل من الاستعمال والتلقيح في حماية العضوية من العناصر الغريبة ميزاً دور البروتينات في ذلك.

الصرع عبارة عن نوبات عصبية تنتج عن اضطراب في الإشارات الكهربائية في خلايا المخ وتتميز بحدوثها المتكرر عند الأشخاص الكبار والصغر.

لفهم أسباب هذا المرض عند الأطفال وتأثير الأدوية في التخفيف من هذه النوبات العصبية نقترح عليك الدراسة التالية.

الجزء الأول: من خلال الدراسات الطبية الحديثة وجد أن هناك بعض المواد والمحركات الخلوية لها علاقة بنوبات الصرع.

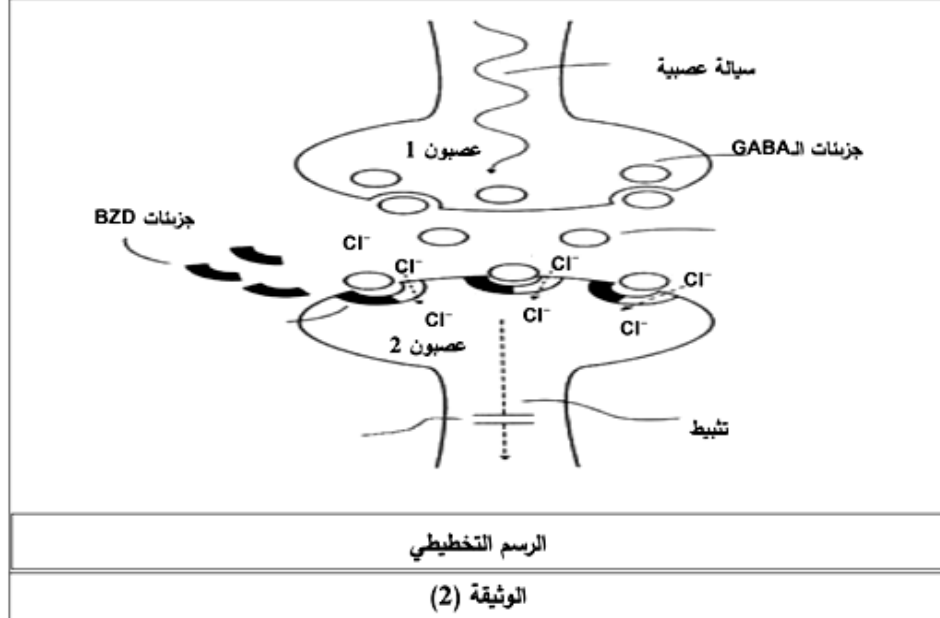
الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة "1" توضح أثر مادة الغلوتامات **Glutamat**.



1. حدد تأثير مادة الغلوتامات على نوبات الصرع انطلاقاً من استغلالك للشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 1.

التسجيل الكهربائي على مستوى الغشاء بعد المشبك	عدد مستقبلات NMDA بعد مشبكية	عند طفل طبيعي
	+++	عند طفل طبيعي
	+++++	عند طفل مصاب بمرض الصرع

**الجدول**



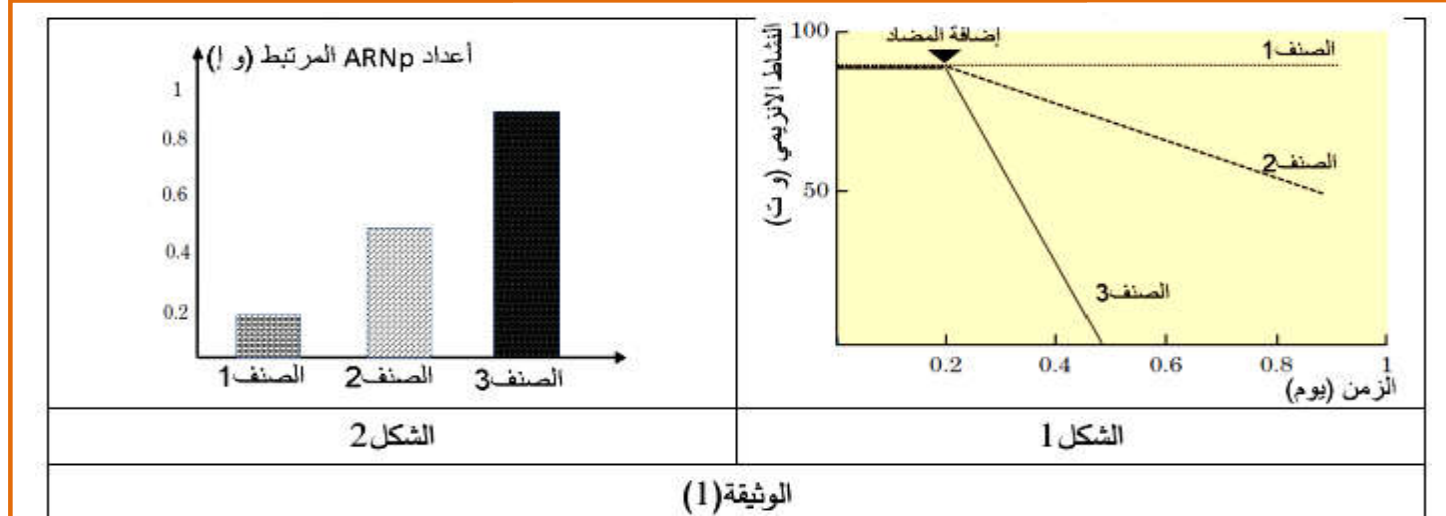
الجزء الثاني: الدراسة التالية توضح العلاقة الموجودة بين مستقبلات الـ **NMDA** بعد مشبكية والتسجيلات الكهربائية عند طفل سليم وآخر مصاب، جدول الوثيقة "2" يعبر عن النتائج الحصول عليها. الرسم التخطيطي للوثيقة "2" يوضح تأثير دواء الـ **BZD** **Benzodiazépine**

1. باستغلال معطيات الوثيقة "2" بين سبب حدوث نوبات الصرع وتأثير دواء الـ **BZD** في التخفيف من نوبات الصرع.

2. وضح في مخطط وظيفي كيفية حدوث نوبات الصرع وكيفية تأثير دواء **BZD** في التخفيف من نوبات الصرع عند الأطفال.

تستهدف بعض المضادات الحيوية انزيمات البكتيريا محدثة توقف نموها، غير أنه تطرأ تغييرات على البكتيريا بمرور الزمن كرد فعل مقاوم لهذه المضادات، فتصبح أقل استجابة للأدوية مما يصعب علاج الالتهابات ويزيد خطورة انتشار الأمراض والاعتلalات الوخيمة، وقد توصل العلماء أن ذلك يحدث في مراحل متالية. نريد معرفة آلية حدوث ذلك فنفترض ما يلي:

الجزء الأول: تم تحديد العلاقة بين إنزيم ARNBoilimiraz لبكتيريا *Bacillus anthracis* والريفاميسين وذلك بقياس نشاط الإنزيم في وجود وغياب الريفاميسين (الشكل 1)، في حين أعطت المتابعة الجزيئية لأعداد الإنزيم ARNp المرتبطة لتشكل معقداً جزيئيًّا في الأصناف الثلاثة للبكتيريا في وجود الريفاميسين الناتج الممثلة في الشكل 2 للوثيقة 1.



باستغلالك لنتائج الوثيقة 1.

1. حدد البكتيريا الحساسة والمقاومة للمضاد الحيوي ثم استخرج المشكلة العلمية التي تطرحها النتائج بخصوص الريفاميسين.

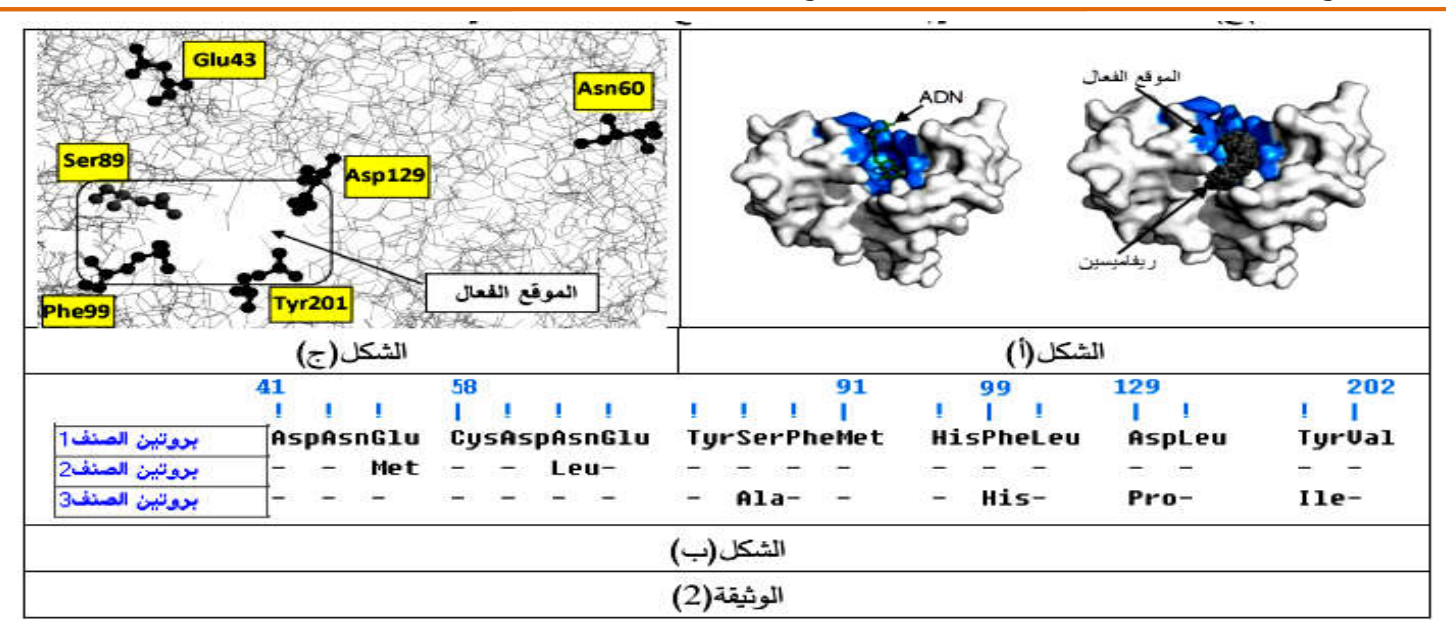
2. افتح فرضية تنسن بها العلاقة بين الأصناف الثلاثة من البكتيريا والمضاد الحيوي.

الجزء الثاني: في دراسة مكلمة للدراسة السابقة وبغرض الإجابة على المشكلة وتأكيده صحة الفرضية السابقة نقدم معطيات الوثيقة 2 حيث:

-الشكل (أ): يمثل نماذج جزيئية باستعمال مبرمج Rastop لـ ARNp بوليميراز في وجود الركيزة والريفاميسين.

-الشكل (ب): نتائج مقارنة تالي أجزاء من السلسلة البيئية المشكلة لـ ARNp بوليميراز لدى الأصناف الثلاثة من البكتيريا

-الشكل (ج): يمثل بنية جزء من إنزيم ARNp بوليميراز يشمل الموقع الفعال لدى بكتيريا الصنف 1



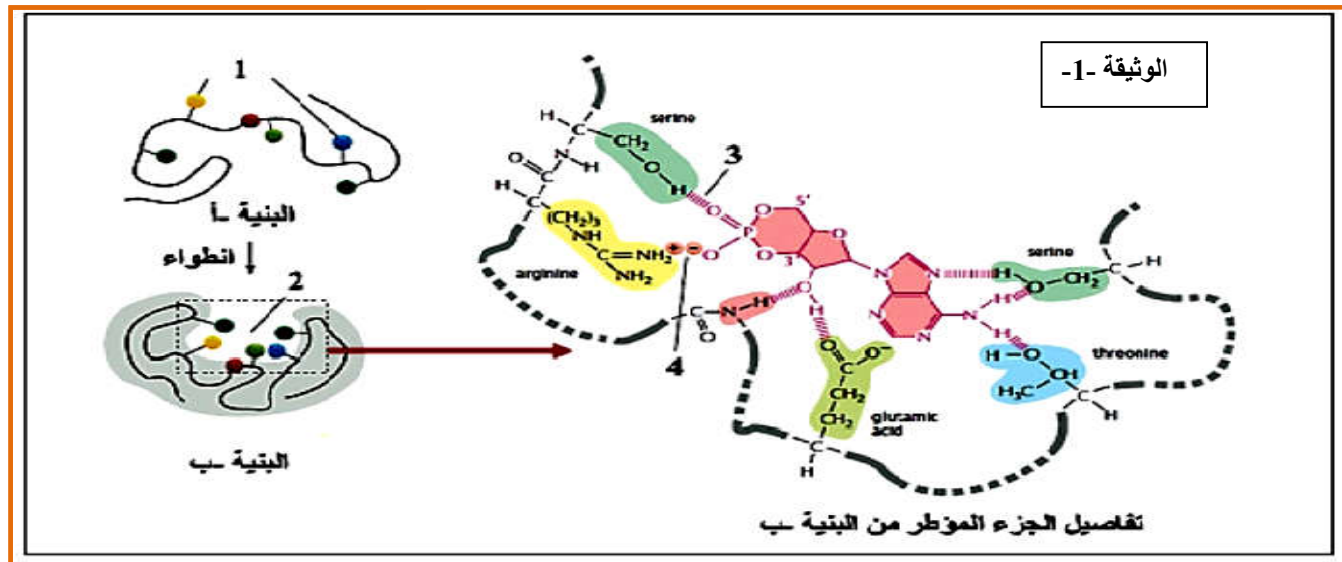
- قدم إجابة للمشكل المطروح في الجزء الأول. ثم صادر على الفرضية المطروحة
- اقتح حلاً مبنياً على أساس علمي لتجاوز هذه العقبة.

**الجزء الثالث:** انطلاقاً مما توصلت إليه ومعارفك حول الموضوع، في فقرة اشرح أهمية استعمال المضادات الحيوية مبرزاً انعكاسات كثرة استعمالها على العضوية.

## الموضوع الثاني: من الصفحة 4 إلى الصفحة 6

### التمرين الأول: 05 نقاط

تعتمد حياتنا بشكل كامل على الوظائف الحيوية المنسقة التي تؤديها البروتينات الوظيفية، وتعتمد وظيفية البروتين وبنيته على خصائص وحداته البنائية، تقدم الوثيقة أسفله تفاصيل بسيطة حول هذه العلاقات.



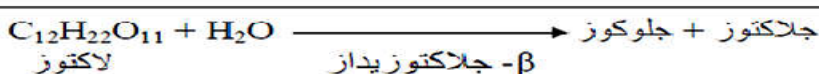
1- باستغلالك للوثيقة -1- اذكر مميزات كل بنية .

2- بتوظيف ما سبق و معلوماتك المكتسبة بين في نص علمي أن التخصص الوظيفي لهذا الإنزيم يؤمن البنية (أ).

### التمرين الثاني: 7 نقاط

يتوقف حياة الخلية على حدوث تفاعلات ايضية متعددة ، تحفظها انزيمات تشرف على تركيبها مورثات .

يسمح تركيب إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز (E.coli) من استعمال سكر اللاكتوز كمصدر ايضي لنموها .



حسب المعادلة الآتية :

**الجزء الأول :** لتحديد العلاقة بين تواجد الإنزيم و النشاط الايضي (استعمال اللاكتوز) في الخلية البكتيرية .

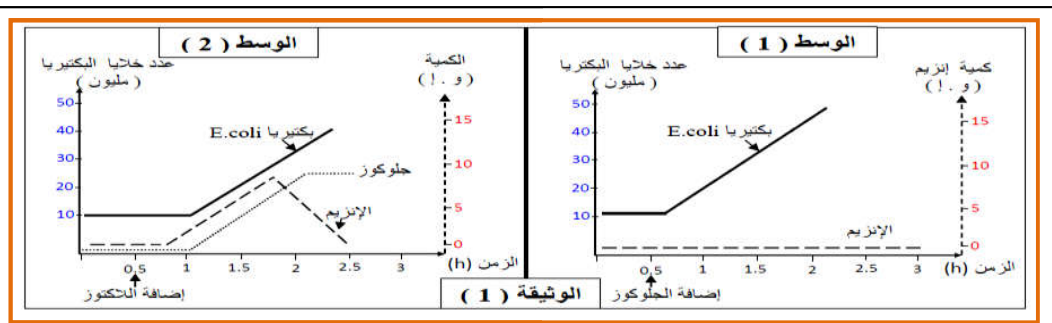
اجريت الدراسة الآتية : وضعت بكتيريا E.coli في وسطين زرع (1) و (2)، احدهما يحتوي على اللاكتوز و الآخر يحتوي على الجلوكوز.

- نتائج تطور عدد البكتيريا و قياس كمية إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز في الوسطين (1) و (2) و كمية الجلوكوز في الوسط (2) فقط ، ممثلة في الوثيقة (1).

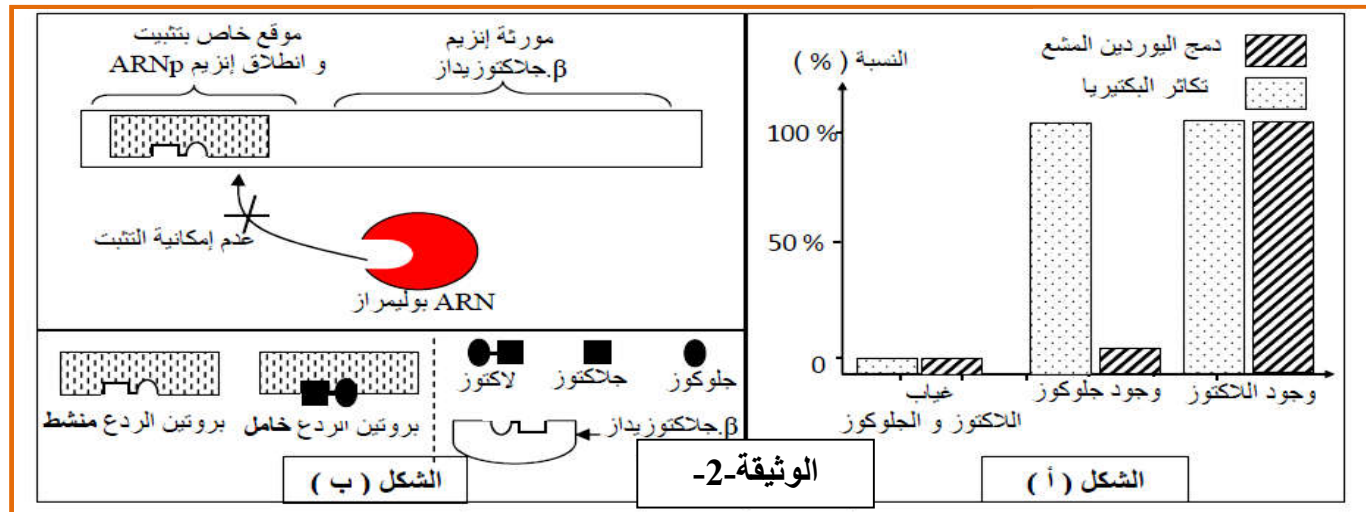
- باستغلال الوثيقة (1):

1- حدد العلاقة بين إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز و E.coli تطور نمو البكتيريا .

2- بين تأثير سكر اللاكتوز و الجلوكوز على تطور كمية إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز .



الجزء الثاني : لفهم آلية تأثير سكر اللاكتوز على تركيب إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز نقترح معطيات الوثيقة (2) حيث : الشكل (أ) : يمثل نتائج متابعة نسبة إدماج البيردين المشع داخل خلايا البكتيريا E.coli و تكاثرها في شروط تجريبية متغيرة (اللакتوز، الجلوكوز). الشكل (ب) : يمثل رسم تخطيطي لأآلية كبح مورثة إنزيم  $\beta$ -جلاكتوزيداز في حالة غياب اللاكتوز في الوسط .



باستغلال الوثيقة (2) و معلوماتك :

- 1- وضع كيف يتم التحكم في النشاط الايضي المدروس عند الخلايا بكتيريا E.coli في حالة غياب اللاكتوز .
- 2- مستعيناً بمعطيات و رموز الشكل (ب) انجز رسم تخطيطي لأآلية تنظيم تفاعل اماهة اللاكتوز و علاقه بنمو البكتيريا في حالة وجود اللاكتوز .

### التمرين الثالث : 8 نقاط

للجهاز المناعي دور كبير في اقصاء الالذات و ذلك بفضل مختلف الخلايا المناعية المكونة له و الجزيئات البروتينية المتدخلة في الاستجابة المناعية . يعاني بعض الاطفال الصغار من قصور مناعي خطير نادر (يصيب حوالي طفل واحد من 100 الف) تمثل اعراضه في التهاب رئوي حاد - امراض تعفمية - اسهالات حادة من اصل تعفني - تقرحات معدية - التهاب السحايا .....الخ . هذه الاعراض تسببها بكتيريا مختلفة مثل : العقدية Streptococcus , المستديمة Haemophilus و كذلك الفيروسات . الطيفيليات و الفطريات ، يعرف هذا المرض بمتلازمة بروتون (Syndrome de Bruton) و هو مرض نادر يصيب في معظم الاحيان الذكور . لفهم سبب هذا المرض نقترح عليك الدراسة التالية :

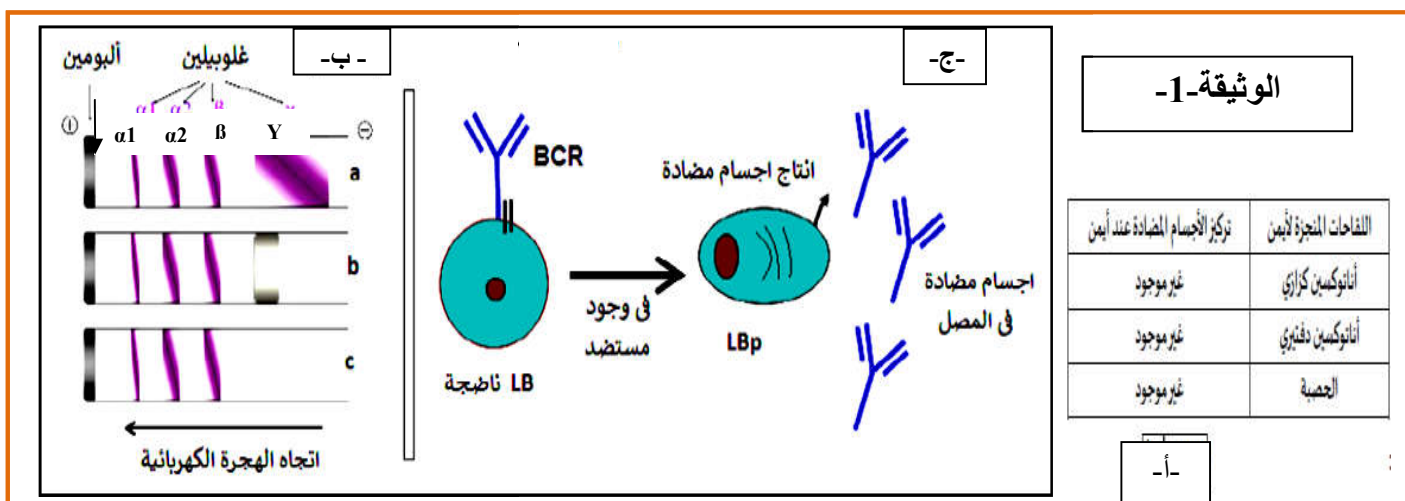
#### الجزء الأول : الوثيقة 1 بما ثلاثة أشكال أ، ب ، ج حيث :

الشكل -أ- : يمثل نتائج تحاليل طبية أنجزت للطفل أيمن بعد وضعه 18 شهر في المستشفى حيث تلقى مجموعة من اللقاحات ( الكراز ، الدفييريا ، الحصبة .....). لمعرفة سبب الالتهابات البكتيرية التي كانت دافعاً لإدخاله إلى المستشفى.

الشكل - ب- : نتائج الموجزة الكهربائية لمصل ثلات أطفال حيث:

الطفل a: مصاب بالالتهاب البكتيري      الطفل b: غير مصاب بالالتهاب البكتيري (سليم)      الطفل c: ايمن مصاب بالالتهاب البكتيري

الشكل - ج- : يبين الخلايا LB الناضجة في الأعضاء الحيطية اثر تماستها بالمستضد تتمايز إلى خلية منتجة للأجسام المضادة عند شخص سليم .

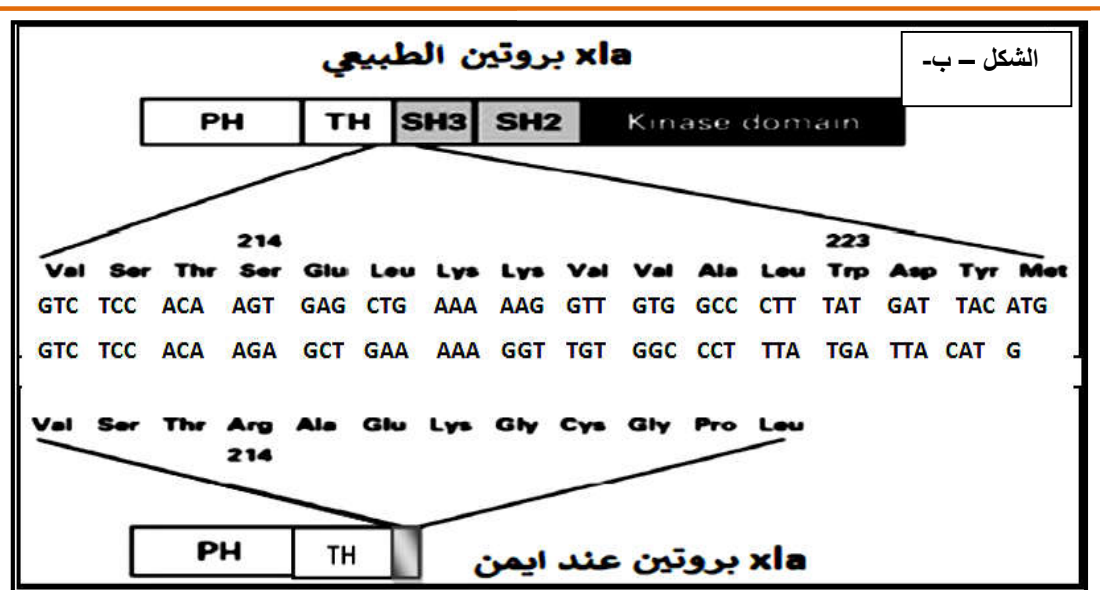


- 1- باستغلال الوثيقة (1) اقترح فرضيتين تفسر فيما سبب مرض الطفل ايمن او ما يعرف بمتلازمة بروتون .

الجزء الثاني : للتتأكد من صحة الفرضيات المقترنة تم انجاز الدراسة التالية :

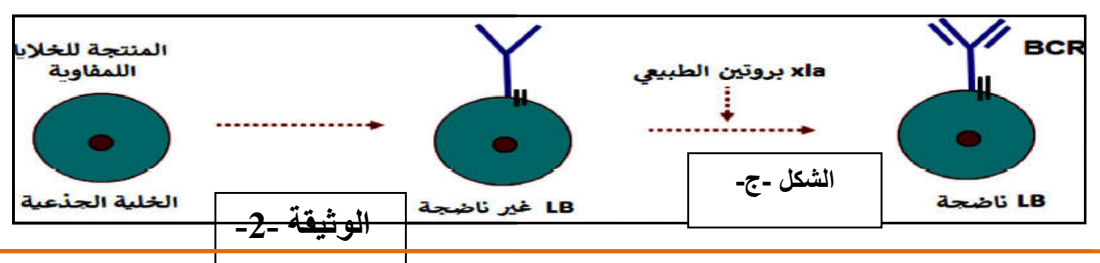
- تم قياس نسبة الممافيونات عند ايمن فكانت النتائج الموضحة في الجدول 2-أ.

القيم الطبيعية عند أطفال في سن 18 شهر	عند أيمن (18 شهر)	
من $10^7 \cdot 5 - 2.5$	$3.5 \cdot 10^7$	مجموع الممافيونات
من $10^7 \cdot 0.4 - 0.1$	$10^7 \cdot 0.03$	الممافيونات B
من $10^7 \cdot 3.0 - 1.5$	$3.2 \cdot 10^7$	الممافيونات T
القيم الطبيعية عند أطفال في سن 18 شهر	تركيز الأجسام المضادة عند أيمن	الأجسام المضادة
لـ $10.5 \cdot 5$	لـ $0.17 \text{ غ/ل}$	
		الوثيقة 2-أ



- كما تظهر الوثيقة 2-ب تتبع نكليوتيدي جزء من مورثة XLA المسئولة عن تركيب إنزيم تيروزين - كيناز و كذلك السلسل الببتيدية التي تدخل في تركيب الإنزيم عند الطفل العادي و عند ايمن .

- بينما الوثيقة 2-ج فتووضح بعض مراحل نضج الخلية على مستوى العضو المركزي (نقى العظام) انطلاقا من الخلية الجذعية LB على مستوى الجذعية الام في الظروف العادية .



1- اشرح سبب متلازمة البروتون التي يعاني منها أيمن يأبى علاقه منطقية بين معطيات الوثيقة 2 مع التحقق من صحة إحدى الفرضيات .

الجزء الثالث : انطلاقا من معارفك و هذه الدراسة أنجز مخطط لمختلف الظواهر التي تحدث للخلية LB و في وجود المستضد و ذلك على مستوى أعضاء الجهاز المناعي .

**انتهى الموضوع الثاني  
أساتذة المادة**

**نتمى لكم التوفيق والنجاح**

الاجابة النموذجية مع سلم التقييم للموضوع الأول

رقم السؤال	العلامة	الاجابة النموذجية
التمرين الأول 1	0.25 X4	الإجابة الأكثر وجاهة
		A
		C
		C
		B
التمرين الثاني الجزء الأول الجزء الثاني الجزء الثاني	0.5	2. النص العلمي:  البروتينات جزيئات متخصصة وظيفيا تلعب دورا هاما في حماية العضوية من العناصر الغريبة، ولوجاعة العوامل الممرضة تم استخدام طرق فعالة مثل اللقاح والاستعمال التي تعتمد أساسا على آليات الرد المناعي الخلطي. <u>فيما تكمن أهمية كل من الاستعمال والتلقيح في حماية العضوية من العناصر الغريبة؟ وما دور البروتينات في ذلك؟</u>
	0.25	عند دخول جسم غريب للعضو ينتهي ملة من المقاوميات البائية نتيجة التكامل البيوي بين مستقبلها الغشائي <u>BCR</u> ومحدد المستضد، ينتج عن الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية إنتاج عناصر دفاعية من طبيعة بروتينية من نوع غالوبيلين تدعى الأجسام المضادة التي تنتقل في المصل، فيتم نقل المصل المحسن والحاوي على الأجسام المضادة النوعية إلى شخص آخر وهو ما يعرف بالاستعمال حيث تمتلك الأجسام المضادة موقعين : <u>موقع ثبات محدد المستضد على مستوى المنطقة المتغيرة يتم ثبات محدد المستضد نتيجة التكامل البيوي بينهما فيشكل معه معدات مناعية (جسم مضاد - مستضد)</u> فيمنع انتشاره وتکاثره ويبطل مفعوله، كما يمتلك موقع
	0.25	<u>الثبت على المستقبلات الغشائية للماكروفاج مما يسمح بثبات المعدات المناعية على المستقبلات الغشائية النوعية</u> للماكروفاج لسهيل بلعمتها والقضاء على المستضدات بشكل سريع وفعال.
	0.25	أما التلقيح هو حقن جسم غريب فقد سمته واحتفظ بخصوصيته كمولد ضد قادر على توليد استجابة مناعية نوعية خلطية فيتم إنتاج <u>أجسام مضادة</u> ضد نفس المستضد وهو ما يعرف بالتلقيح وفي نفس الوقت تتشكل خلايا ذات الذاكرة <u>LBM</u> قادرة على تنفيذ استجابة مناعية نوعية ذات وساطة خلطية في حالة دخول المستضد حيث تعمل الأجسام المضادة على الارتباط نوعيه به وتسهيل بلعمتها والقضاء عليه.
	0.25	اقصاء المستضدات يتطلب تدخل بروتينات متخصصة وظيفيا ولحماية العضوية يمكن اللجوء إلى الاستعمال أو التلقيح اللثان تعتبران فعالتان للقضاء على المستضدات.
	0.5	1-(تحديد تأثير مادة الغلوتامات على نوبات الصرع: -الشكل (أ) يوضح بنية نهاية عصبية مشبكيه حيث تظهر مستقبلات مادة الغلوتامات على مستوى الغشاء بعد مشبكي المتمثلة في NMDA , AMPA و تتحرر جزيئات الغلوتامات من نهاية الخلية قبل مشبكيه نحو الشق المشبكي.
	0.5	-الشكل (ب) يوضح بنية المستقبل <u>NMDA</u> على مستوى الغشاء بعد مشبكي ويتميز هذا المستقبل البروتيني بوجود موقع لإرتباط الغلوتامات من جهة و موقع لإرتباط الغلابيسين أو D -سيرين.
	0.5	-ثبتت مادة الغلوتامات على موقع الخاص بها للمستقبل <u>NMDA</u> ( يؤدي الى افتتاح قنوات بشكل مستمر تسمح بمرور شوارد موجبة المتعلقة بزوال استقطاب النهاية العصبية.
	0.5	ومنه لمادة الغلوتامات <b>Glutamate</b> أثر تحفيزي على الخلايا العصبية و توليد سلالات عصبية مستمرة لفترة زمنية.
	0.75	من خلال الجدول نلاحظ أن عدد مستقبلات <u>NMDA</u> عند الطفل السليم قليلة مما يسبب تولد عدد قليل من كمונات العمل التي تنتج سلالات عصبية قليلة مقارنة بما يلاحظ عند طفل مصاب بالصرع، وجود عدد أكبر من

<p>0.75</p> <p>0.75</p> <p>0.75</p>	<p>المستقبلات يؤدي لتوليد كمونات عمل متزايدة أي سيلات عصبية كثيرة فاضطرابات وأعراض نوبات الصرع.</p> <p>- من خلال الرسم التخطيطي الذي يمثل نهاية عصبية مشبكة توضح العلاقة الوظيفية بين جزيئات GABA وجزيئات BZD ، <b>BZD</b> ينارت جزيئات GABA على مستقبلاتها الغشائية للغشاء بعد مشبكى يؤدي الى فتح قنوات دواء الـ <b>Cl</b> - في اتجاه تدرج التركيز مما يسبب فرطا في الاستقطاب مؤديا الى كمونات عمل فولطية متخصصة في نفاذية شوارد الـ <b>Cl</b> - في اتجاه تدرج التركيز مما يسبب فرطا في الاستقطاب مؤديا الى كمونات عمل <b>PPSE</b> توازن عمل مادة الغلوتامات في توليد كمونات عمل تنبئية.</p> <p>تتدخل جزيئات الـ <b>BZD</b> كعامل مساعد لنشاط مادة الـ <b>GABA</b> بحيث تثبت على مستقبلاتها الغشائية متسقة في استمرار نفاذية شوارد الـ <b>Cl</b> - وبالتالي اطالة الأثر التثبيطي للـ <b>GABA</b> و التقليل من السيلات العصبية التي تسبب الاضطرابات العصبية و نوبات الصرع.</p> <p>ومنه فإن دواء الـ <b>BZD</b> يمثل عامل مساعد لنشاط مادة الـ <b>GABA</b> في التقليل من نوبات الصرع عند الأطفال</p>	
2	<p>انجاز مخطط وظيفي:</p> <pre> graph TD     GABA[GABA] -- "ثبيت و انفتاح القنوات" --&gt; GABA_Receptor[مستقبلات GABA]     Glutamate[النهائيات العصبية المشبكة للمخ] --&gt; Glutamate_Receptor[مستقبلات NMDA]     GABA_Receptor --&gt; Cl_Na[نفاذية طردية للـ Cl-]     Glutamate_Receptor -- "ثبيت و انفتاح القنوات" --&gt; Na_Glutamate[نفاذية طردية للـ Na+]     Cl_Na -- "هيولى الزر بعد مشبكي" --&gt; Hyperpolarization[فرط في الاستقطاب]     Na_Glutamate -- "زوال استقطاب طردي" --&gt; Depolarization[تحفيز]     Hyperpolarization -- "تحفيز" --&gt; Facilitation[زيادة نشاط عصبية متتالية]     Facilitation -- "اضطرابات حركية" --&gt; Motor_Disorders[اضطرابات حركية]     Motor_Disorders -- "نوبات الصرع" --&gt; Seizures[نوبات الصرع]     BZD[BZD] -- "ثبيت" --&gt; GABA_Receptor     BZD -- "ثبيت" --&gt; Glutamate_Receptor     BZD -- "-" --&gt; Cl_Na     BZD -- "+" --&gt; Na_Glutamate   </pre> <p>ملحوظة: تقبل مخططات أخرى التي تصب في نفس المضمون.</p> <p>مخطط وظيفي يوضح كيفية حدوث نوبات الصرع وكيفية تأثير دواء BZD في التخفيف من نوبات الصرع عند الأطفال.</p>	2
0.25	<p><u>الجزء الأول:</u></p> <p>1. استغلال أشكال الوثيقة 1:</p> <p>استغلال الشكل: يمثل الشكل تغيرات النشاط الانزيمي لإنزيم ARN بوليميراز بدلالة الزمن لدى 3 أصناف من البكتيريا حيث نلاحظ أنه قبل إضافة المضاد الحيوي للوسط يكون نشاط إنزيم ARN بوليميراز أعظمي عند الأصناف الثلاثة، وبعد إضافة المضاد الحيوي اختلف نشاط الإنزيم في الأصناف البكتيرية الثلاثة حيث تناقص نشاطه بشكل ملحوظ في بكتيريا الصنف 3 حتى انعدم في الزمن 0.5 يوم وتناقص بشكل تدريجي عند الصنف 2 حتى بلغ قيمة 50% في الزمن 0.8 يوم، ولم يتأثر نشاطه في بكتيريا الصنف 1.</p> <p>مما يدل على أن المضاد الحيوي أثر سلبا على نشاط إنزيم ARN بوليميراز بشكل كبير على الصنف 3 وبشكل ضئيل على الصنف 2 ولا تؤثر على الصنف 3.</p> <p>استغلال الشكل: يمثل الشكل تغيرات أعداد ARNp المرتبط في الأصناف الثلاثة للبكتيريا حيث نلاحظ أن ARNp يكون أكثر ارتباطا في بكتيريا الصنف 3 ويقدر بحوالي 1 (و.) وعدد ARNp المرتبط مع الصنف 2 يقدر بحوالي (0.5 و.) أما عند الصنف 1 يكون عدد ARNp المرتبط مع المضاد الحيوي ضئيلة جدا أقل من (0.2 و)</p>	التمرين الثالث

0.25	<p>اعتبارية). مما يدل على أن ARNp الصنف 3 أكثر مع المضاد الحيوي مقارنة بالصنفين 1 و 2. ومنه السلالة المقاومة للمضاد الحيوي هي الصنف 1 والسلالتين الحساتين هما الصنف 3 والصنف 2 الأقل حساسية.</p> <p><b>استخراج المشكلة العلمية:</b> ما سبب مقاومة الصنف 1 للمضاد الحيوي؟ وعدم مقاومة الصنفين 1 و 2 له؟</p> <p><b>اقتراح الفرضية:</b> بما أن بكتيريا الصنف 1 هي المقاومة للمضاد الحيوي وبما أن عدد ARNp المرتبطة بالمضاد الحيوي عند هذا الصنف كان ضئيل جداً وبما أن بكتيريا الصنف 2 و 3 هي الحساسة للمضاد الحيوي وبما أن عدد ARNp المرتبطة بالمضاد الحيوي عند هذين الصنفين كبير وعليه:</p> <p><b>الفرضية:</b> يعود سبب مقاومة بكتيريا الصنف 1 للمضاد الحيوي راجع لمنع ارتباط المضاد بإنزيم ARNp بسبب وجود طفرات في المورثة المشفرة على تركيبه.</p> <p>و يعود سبب حساسية بكتيريا الصنف 2 و 3 للمضاد الحيوي راجع لارتباط المضاد بإنزيم ARNp نتيجة التكامل البيني بينهما وتبيط نشاطه.</p> <p><b>ملاحظة:</b> تقبل كل فرضية أخرى بشرط أن تكون وجيهة</p>
0.25	<p><b>الجزء الثاني:</b></p> <p><b>استغلال نتائج الوثيقة 2:</b></p> <p>استغلال الشكل "أ" يظهر الشكل أن الريفاميسين يرتبط بإنزيم ARNp في مستوى الموقع الفعال مكان ارتباط ADN مما يدل على وجود تكامل بيني بينهما.</p>
0.25	<p>استغلال الشكل "ب": يمثل الشكل عرضاً باستعمال برنامج Anagene لبروتين إنزيمي هو ARNp لدى 3 أصناف بكتيرية حيث نلاحظ أن الأصناف الثلاثة تختلف عن بعضها في بعض الأحماض الأمينية في الموقع 43,60,89,99,129,201 مما يدل على اختلاف البنية الفراغية للموقع الفعال للأنزيم لدى الأصناف الثلاثة.</p>
0.25	<p><b>استغلال الشكل (ج):</b> نلاحظ من خلال الشكل أن الموقع الفعال لإنزيم ARNp لدى بكتيريا الصنف 1 يتكون من أربعة أملاح أمينية هي Ser89,Phe99,Asp129,Tyr201</p>
0.25	<p>مما يدل على أن البنية الفراغية للموقع الفعال للأنزيم محددة بعدد ونوع وترتيب محدد من الأحماض الأمينية.</p>
0.5	<p>وعليه فإن الريفاميسين يرتبط بالموقع الفعال لإنزيم ARNp مكان ارتباط ADN نتيجة التكامل البيني بينهما كمثبت تنافسي عند البكتيرية من الصنف 3 ما يعرقل عمل هذا الإنزيم المتمثل في إجراء الاستنساخ فتوقف بذلك عملية الترجمة ومنه توقف تكاثر الخلايا (التقليل من عددها)</p>
0.75	<p>أما عند الصنف 2 ونتيجة تغير في الحمضين الأمينيين Glu43,Asn60 القربان من الموقع الفعال للأنزيم وللذان يساهمان في ثبات واستقرار البنية الفراغية للموقع الفعال مما يعرقل التكامل البيني التام بين الريفاميسين والموقع الفعال للأنزيم ويستمر نشاط الأنزيم في استنساخ ADN وتركيب البروتين لكن بنسبة أقل فيكون الصنف 2 أقل مقاومة للمضاد الحيوي، أما عند الصنف 1 الطفرات أدت لتغيير النمط الجزيئي لبروتين ARNp في مستوى الموقع الفعال بتغيير الأحماض Ala89 بالحمض Ser وحمض His99 بالحمض Phe129 وكذا الحمض Pro129 بالحمض Asp بالإضافة لاستبدال الحمض Ile201 بالحمض Tyr وكلها في مستوى الموقع الفعال ما أدى لفقد قدرة تثبيت المضاد الحيوي واستمرار استنساخ ADN فتستمر عملية تركيب البروتين بشكل طبيعي فتتكاثر الخلايا البكتيرية وتفلت من الماد الحيوي. وهو ما يجيب على المشكل العلمي الظرو乎 سابقاً ويؤكد صحة الفرضية المطروحة سابقاً.</p>
0.5	<p><b>-اقتراح حل لتجاوز هذه العقبة:</b> استعمال مضاد حيوي مختلف يمكنه التثبت على الموقع الفعال لإنزيم ARN بوليمراز وتنبيط نشاطه مما يسمح بالقضاء على البكتيريا ويعن تطورها.</p>
1	<p><b>الجزء الثالث:</b> بمجرد اكتشاف الإنسان لأليات تركيب البروتين في الخلايا حاول تطبيق هذا الاكتشاف في معالجة بعض الإصابات المرضية الناتجة عن العدوى البكتيرية حيث تمكן الإنسان من تطوير علاجات فعالة تدعى المضادات الحيوية التي تعمل على منع تكاثر الخلايا البكتيرية وبالتالي إيقاف العدوى عن طريق وقف عملية هامة هي تركيب البروتين، حيث يمكن أن توقف عملية الاستنساخ بالارتباط مع إنزيم النسخ ARNp مثل الريفاميسين كما يمكن لمضادات أخرى أن توقف تركيب البروتين في مستوى الترجمة أو تنشيط الحمض الأميني. غير أن استعمال هذه المضادات كما أنه يمكن أن يوقف العدوى البكتيرية فإنه يمكن أن يكون سبب في تطور أنواع بكتيرية أخرى في حالة عدم استعمالها بعقلانية وتحت اشراف طبي.</p>

## تصحيح الموضوع الثاني

العلامة الكاملة	العلامة المجزأة	الجواب	رقم الجواب						
2.5	0.75 0.25 0.5 1	<p>1- التعرف على البنية ا و ب مع ذكر مميزات كل بنية :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 10%;">المميزات</td> <td style="width: 90%;">البنية</td> </tr> <tr> <td>البنية ا : بنية اولية</td> <td>- تتميز بوجود نوع واحد من الروابط الбитية بين الاحماض الامينية ، و عدم وجود اي انطوااء للسلسلة الбитية .</td> </tr> <tr> <td>البنية ب : بنية ثالثية</td> <td>- تتميز بالشكل الفراغي ثلاثي الابعاد الذي تأخذه السلسلة الбитية . - تتميز بالتفاف لعدد من البنيات الثانوية لسلسلة بيتية واحدة تفصلها مناطق انعطاف . - تحافظ على استقرارها بواسطة 4 انواع من الروابط :كبريتية ، شاردية ، هيدروجينية و كارهة للماء بين المجموعات الكيميائية الموجودة في السلاسل الجانبية .</td> </tr> </table>	المميزات	البنية	البنية ا : بنية اولية	- تتميز بوجود نوع واحد من الروابط الбитية بين الاحماض الامينية ، و عدم وجود اي انطوااء للسلسلة الбитية .	البنية ب : بنية ثالثية	- تتميز بالشكل الفراغي ثلاثي الابعاد الذي تأخذه السلسلة الбитية . - تتميز بالتفاف لعدد من البنيات الثانوية لسلسلة بيتية واحدة تفصلها مناطق انعطاف . - تحافظ على استقرارها بواسطة 4 انواع من الروابط :كبريتية ، شاردية ، هيدروجينية و كارهة للماء بين المجموعات الكيميائية الموجودة في السلاسل الجانبية .	التمرین الاول ن 5
المميزات	البنية								
البنية ا : بنية اولية	- تتميز بوجود نوع واحد من الروابط الбитية بين الاحماض الامينية ، و عدم وجود اي انطوااء للسلسلة الбитية .								
البنية ب : بنية ثالثية	- تتميز بالشكل الفراغي ثلاثي الابعاد الذي تأخذه السلسلة الбитية . - تتميز بالتفاف لعدد من البنيات الثانوية لسلسلة بيتية واحدة تفصلها مناطق انعطاف . - تحافظ على استقرارها بواسطة 4 انواع من الروابط :كبريتية ، شاردية ، هيدروجينية و كارهة للماء بين المجموعات الكيميائية الموجودة في السلاسل الجانبية .								
2.5	0.25 0.25 0.25 0.25 0.25 0.25 0.5 0.25 0.25 0.5	<p>النص العلمي :</p> <p>مقدمة :</p> <p>تحتوي الخلايا الحية على عديد الانواع من البروتينات لكل منها بنيتها و وظيفتها المميزة لها ، كما ان لسلسل الاحماض الامينية دور كبير في تحديد شكل و وظيفة البروتين .</p> <p>المشكلة : كيف تسمح البنية الاولية للبروتين الانزيمي في تحديد تخصصه الوظيفي ؟</p> <p>التقصي :</p> <p>يعود التخصص الوظيفي للبروتين (انزيم) الى اكتسابه بنية فراغية ثالثية محددة .</p> <p>المعلومة الوراثية هي اصل تنوع الاحماض الامينية عددها و نوعها و ترتيبها (حيث تكون الاحماض الامينية في البنية الاولية متباude) و هذا يساعده في تحديد طريقة انطوااء البروتين (ذو البنية الاولية). و بالتالي نوع و عدد الروابط الناشئة بين السلاسل الجانبية (الجذور) للاحماض الامينية المتمثلة في الروابط التكافؤية : الكبريتية واللاتكافؤية : الهيدروجينية ، الشاردية ، الكارهة للماء يؤدي هذا الى تشكيل بنية فراغية طبيعية للبروتين تكسبه وظيفته الفزيولوجية (حيث تكون الاحماض الامينية للموقع الفعال متقاربة مشكلاً بذلك موقع التثبيت الذي يتشكل بين جذور الاحماض الامينية المشكلة له و المجموعات الكيميائية للركيزة روابط انتقالية: شاردية ، هيدروجينية نتيجة التكامل البنيوي فيكون الانزيم نوعي تجاه مادة التفاعل ).</p> <p>الخاتمة : البنية الفراغية ثلاثية الابعاد للبروتين يحددها سلسلة الاحماض الامينية نوعها و عددها في السلسلة الбитية وفق المعلومة الوراثية و لكل نوع من انواع البروتينات بنية خاصة و وظيفة البروتين تحددها البنية الفراغية للبروتين .</p>	التمرین الاول ن 5						
3	0.5 0.25 0.25 0.25 0.25 0.25 0.5 0.25 0.25 0.5	<p>الجزء الاول :</p> <p>1- تحديد العلاقة بين الانزيم و نمو البكتيريا :</p> <p>منحنى الوسط 1: يمثل تغيرات عدد البكتيريا و كمية الانزيم قبل و بعد اضافة الجلوكوز حيث : تزايد عدد البكتيريا بعد اضافة الجلوكوز مباشرة بينما تندم كمية الانزيم قبل و بعد اضافة الجلوكوز يدل على نمو البكتيريا في حالة جلوكوز لا يتطلب انتاج انزيم <math>\beta</math>- جلاكتوزيداز .</p> <p>منحنى الوسط 2: يمثل تغيرات عدد البكتيريا و كمية الانزيم و الجلوكوز قبل و بعد اضافة اللاكتوز قبل اللاكتوز : ثبات عدد البكتيريا في قيمة 10 مليون و انعدام كمية الانزيم و الجلوكوز .</p> <p>بعد اضافة اللاكتوز : يظهر انزيم و تزايد كميته حتى يصل الى قيمة عظمى 9 (و ۱) في <math>Z = 1.8</math> سا بينما يظهر جلوكوز و تزايد كميته مع تزداد عدد البكتيريا في نفس اللحظة الزمنية حيث كمية الجلوكوز تصل الى 9.5 (و ۱) في <math>Z = 2.15</math> سا</p> <p>ما يدل على ان نمو البكتيريا يتطلب توفر جلوكوز الذي ينتج عن نشاط انزيم <math>\beta</math>. جلاكتوزيداز و منه العلاقة :</p> <p>- في حالة وجود اللاكتوز فقط : يتوقف نمو البكتيريا على انتاج انزيم <math>\beta</math>. جلاكتوزيداز</p> <p>- في حالة وجود الجلوكوز فقط : نمو البكتيريا لا يتطلب انتاج انزيم <math>\beta</math>. جلاكتوزيداز</p> <p>2- تبيان تأثير اللاكتوز و الجلوكوز :</p> <p>يتبيّن من المنحنيات للوثيقة 1 انه في حالة اضافة اللاكتوز ينبع عنه تزايد تركيز الانزيم بينما في حالة ظهور الجلوكوز يتناقص تركيز الانزيم و منه : نستنتج ان تأثير سكر اللاكتوز محفز على انتاج الانزيم و الجلوكوز مثبط لانتاج الانزيم</p>	التمرین الثاني ن 7						
	0.25	<p>1- التوضيح:</p> <p>استغلال الوثيقة 2 :</p> <p>الشكل ا: يمثل تغيرات نسبة دمج اليوبيدين و تكاثر البكتيريا في شرط تجريبية متغيرة (جلوكوز ، و</p>	الجزء الثاني ن 2						

		<p>لاكتوز )</p> <p>- في غياب اللاكتوز و الجلوکوز : انعدم نسبة التكاثر و دمج الاليوریدين المشع .</p> <p>- في وجود الجلوکوز فقط : نسبة تكاثر البكتيريا اعظمية 100 % و انعدام دمج الاليوریدين المشع في وجود الاكتوز فقط : نسبة التكاثر البكتيريا و دمج الاليوریدين المشع اعظمية .</p> <p>يدل على ان وجود اللاكتوز يحفز على دمج الاليوریدين دلالة على اللاكتوز عامل منشط لعملية الاستنساخ .</p>
3	0.25	<p>الشكل ب : يمثل رسم تخطيطي لآلية كبح مورثة انزيم B . جلاكتوزيداز في حالة غياب اللاكتوز في الوسط</p> <p>- يتبع انه في حال غياب اللاكتوز بروتين الردع يكون حر منشط يرتبط بموقع ثبت انزيم الاستنساخ ARNp فيمنع ثبت انزيم على المورثة يدل على غياب اللاكتوز عامل مثبط لعملية الاستنساخ .</p> <p>- اما في حالة وجود اللاكتوز بعض جزيئاته ترتبط بالتكامل مع بروتين الردع فيصبح خامل و البعض يفك من طرف النزيم بعد تحفيز عملية تركيبه .</p> <p>التوضيح : و منه غياب اللاكتوز في الخلية يترك بروتين الردع حر في حالة نشاط يثبط عملية نسخ المورثة انزيم β . جلاكتوزيداز ينتج عنه عدم تركيب انزيم β . جلاكتوزيداز الضوري لحدوث النشاط الايضي مما يمنع حدوثه .</p>
	0.5	2- الرسم التخطيطي :
1	1	
		<p>الجزء الأول :</p> <p>1-اقتراح فرضيتين لنفسير سبب مرض ايمن او متلازمة بروتون :</p> <p>استغلال الوثيقة 1:</p> <p>تظهر الوثيقة 1- انتاج التحاليل الطبية اجريت لايمن حيث ان حقن ايمن بمستضدات الاناتوكسين الكزاري ، الاناتوكسين الدفتيري و الحصبة لم يولد له استجابة مناعية حيث نلاحظ غياب تام او كلي للاجسام المضادة ضد هذه المستضدات .</p> <p>و منه الجهاز المناعي لايمن عاجز على تركيب الاجسام المضادة ضد المستضدات .</p> <p>كما تظهر الوثيقة 1 - ب نتاج الهجرة الكهربائية لمصل ثلاثة اطفال ، حيث نلاحظ الطفل a: مصاب بالالتهاب البكتيري ، كمية الغلوبولينات من النوع Y مرتفعة هذا يدل على ان البكتيريا ولدت استجابة مناعية في عضوية الطفل بالمقارنة مع كميتها عند الطفل b غير مصاب بالالتهاب البكتيري ، التي تكون كميتها قليلة لغياب المستضد الذي يحرض الاستجابة المناعية اما عند ايمن اي الطفل c مصاب بالالتهاب البكتيري فتظهر الغلوبولينات المناعية Y منعدمة تماما عنده.</p> <p>و منه تؤكّد الوثيقة 1- ب النتائج المبنية في الوثيقة 1- الا و هي ان الجهاز المناعي لايمن عاجز على تركيب الاجسام المضادة من النوع الغلوبولينات المناعية Y ضد المستضدات .</p> <p>كما يظهر الوثيقة 1- ج الخلايا LB الناضجة في الاعضاء المحيطية و التي تتميز باحتواء غشاءها على اجسام مضادة غشائية BCR حيث في وجود المستضد تتمايز الى خلايا LBP المنتجة للاجسام المضادة تفرز في المصل .</p> <p>من الوثيقة 1 :</p> <p>في الظروف الطبيعية تتواجد الخلايا LB الناضجة في الاعضاء المحيطية ، و اثر دخول مستضدات الى العضوية فان هذه الاخيره تعرض الخلايا المفاوية LB لتمايز الى خلايا منتجة للاجسام المضادة .</p> <p>و عليه تكون الفرضيات المقترحة كالتالي :</p> <p>- غياب الخلايا LB الناضجة في الاعضاء المحيطية او عجز الجهاز المناعي على تركيب خلايا LB ناضجة .</p> <p>- لا تتمايز الخلايا LB الى خلايا LBP المنتجة للاجسام المضادة (لا يحتوي على خلايا منفذة) .</p> <p>- خلل في نقي العظام يمنع تركيب الخلايا المناعية عند ايمن .</p>

		الجزء الثاني
1	0.25	- شرح سبب متلازمة بروتون التي يعاني منها الطفل ايمن مع التاكد من صحة احدى الفرضيات :
	0.5	- تظهر الوثيقة 2 - 1 : نتائج قياس نسبة الممافيات عند ايمن و عند اطفال غير مصابين بمتلازمة بروتون حيث نلاحظ ان عدد الممافيات LB في الوسط في الحالة العادية اي عند الاطفال غير مصابين بمتلازمة بروتون تقدر بـ 0.1- 0.4 . 10 . 7 ولكن تركيزها في عضوية الطفل المريض (ايمن) قليلة جدا تقدر باقل من 0.1 . 10 . 7 , بينما الممافيات LT فنسبتها متماثلة عند كل الاطفال (المصابين و غير المصابين بمتلازمة بروتون) .
	0.25	كما نلاحظ ان كمية الاجسام المضادة عند ايمن تكون قليلة جدا حيث تقدر بحوالي 0.17 غ / ل اي تقريبا منعدمة , بينما تتراوح عند الاطفال غير المصابين بين 5.5- 10 غ / ل في نفس السن . و منه :
1	0.25	الاطفال المصابون بمتلازمة بروتون لا يملكون الخلايا الممافية من النوع LB لكن يملكون الخلايا الممافية LT و عليه هذه النتائج تنفي الفرضية التي تنص على ان هناك خلل في نقي العظام (العضو المركزي ) لانه مقر نشاد الخلايا الثانية و البانية معا .
	0.25	كما تظهر الوثيقة 2- ب : تتابع نكليوتيدى لجزء من مورثة XLA المسئولة عن تركيب انزيم تيروزين - كيناز و كذلك السلسل الببتيدية التي تدخل في تركيب الانزيم عند الطفل العادي و عند ايمن .
	0.5	يظهر ان الانزيم الـ XLA العادي يحتوى على PH-TH-SH 3-SH2-KINASE بينما XLA ايمن يحتوى فقط على -PH-TH و جزء صغير جدا من SH, يعود الى حدوث حذف نكليوتيدتين الاولى تقع في الرامزة 214 و الثانية تقع في الرامزة 215 و هما على التوالي T و G و هذا ما ادى الى تغير في تتابع الاحماس الامينية من جهة و كذلك الحصول على رامزة توقف في الموقع 223, ففتح عنه بروتين غير فعال = غير وظيفي .
0.75	0.25	من الوثيقة 2- ج : تظهر ان الخلايا الانسانية لا تملك مؤشرات ال BCR فتحول الى خلايا LB غير ناضجة و هذا بتراكيب مؤشر غشائي غير كامل , و منه تتحول الى خلايا ناضجة بتدخل انزيم تيروزين - كيناز XLA .
	0.5	متلازمة بروتون ناتجة عن امتلاك الاطفال انزيم XLA غير وظيفي يعود لخلل وراثي و هذا الانزيم هو المسؤول عن نضج الخلايا LB ومنه غياب الخلايا LB المؤهلة مناعيا المسئولة عن التصدي للمستضدات في الاعضاء المحيطية و هذا ما يؤكد الفرضية التي تنص على : - غياب الخلايا LB الناضجة في الاعضاء المحيطية , او عجز الجهاز المناعي على تركيب خلايا LB ناضجة و تنفي الفرضية التي تنص على ان عضوية ايمن لا تحتوي على الخلايا المنفذة . (LBP)
1.25		مخطط لمختلف الطواهر التي تحدث للخلية LB في وجود المستضد و ذلك على مستوى اعضاء الجهاز المناعي