

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)		
مجموع	مجزأة	التمرين الأول		
5 نقاط		(1) مختلف أنواع الـ ARN المتواجدة في الهيولى خلال وخارج فترة تركيب البروتين		
0.25 XS	0.5	ARN	الفترة	
		ARNr - ARNt	خارج فترة تركيب البروتين	
5.0	1.25	ARNm - ARNr - ARNt	خلال فترة تركيب البروتين	
		(2) النص العلمي		
		مقدمة تنتهي بالمشكل العلمي: ما دور مختلف أنواع ARN في تركيب البروتين، وما تأثير مادة RIP في علاج بعض الأورام السرطانية؟		
		العرض: يتناول العرض المؤشرات التالية:		
		يتخل في تركيب البروتين ثلاثة أنواع من الأحماض الريبية النووية (ARN):		
		- الحمض الريبي النووي الرسول يؤمن انتقال المعلومة الوراثية من النواة إلى مقر تركيب البروتين في البيولى.		
		- الحمض الريبي النووي الناقل يتمثل دوره في تثبيت ونقل الأحماض الأمينية والتعرف على الرمز الموقّفة على ARNm بواسطة الرامزة المضادة.		
0.5	0.5	- ARNr الحمض الريبي النووي تحت وحدتي الريبيوزوم أحد المكونات الأساسية في بناء تحت وحدتي الريبيوزوم تحت الوحدة الصغرى التي تحمل موقع قراءة الـ ARNm وتحت الوحدة الكبرى التي تحمل موقعين تحفيزيين يتوضع على كل منهما ARNt الحامل للحمض الأميني.		
		تأثير مادة RIP: تستهدف مادة RIP جزيئات الـ ARN خلال علاج بعض الأورام السرطانية. بكسر الرابطة بين الأدينين وسكر الريبيوز فيفقد الحمض الريبي النووي بنيته ووظيفته وينتظر تركيب البروتين وبالتالي يتوقف تكاثر الخلايا السرطانية.		
		الخاتمة: تشارك الأنواع الثلاثة من ARN في تركيب البروتين وتتفق بنيتها ووظيفتها بوجود مواد مُعطلة مثل مادة الـ RIP.		

		التمرين الثاني: (عند استغلال الوثائق تقبل الإجابات بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
		<p><u>الجزء الأول:</u></p> <p>1) تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1</p> <ul style="list-style-type: none"> - عند التركيز المنخفض ($2\mu M$) من $^{14}CO_3^-$ تكون نسبة نمو الطحالب T.P الطبيعية أعظمية تصل إلى 80% أما عند T.P الطافرة فلا تتعدي 20%. - وعند التركيز المرتفع ($50\mu M$) من $^{14}CO_3^-$ تبقى نسبة نمو الطحالب T.P الطبيعية ثابتة عند 80% بينما ترتفع عند T.P الطافرة لتصل إلى 70%. <p>الاستنتاج: تمتاز T.P الطبيعية عن الطافرة بقدرتها على النمو في الأوساط التي بها $^{14}CO_3^-$ منخفضة التركيز.</p>
2.5	0.5	<p>2) استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1</p> <p>تشابه بنية الصانعات الخضراء للطحالبين بوجود غلاف، حشوة بها إنزيم Rubisco وتيلاكونيدات بداخلها إنزيم CA. بينما يظهر في T.P الطبيعية وجود البيرنويда المكونة من غشاء بروتيني يحيط بجزء من الحشوة يتضمن بداخله تيلاكوبودة و تجمع لكل من الإنزيمين Rubisco و CA.</p> <p>الاستنتاج: تمتاز T.P الطبيعية بخاصية بنوية تتمثل في تواجد البيرنويدة.</p> <p>الربط لإبراز أثر الخصائص البنوية للصانعات الخضراء على النمو عند كل من الطحالب T.P الطبيعية والطافرة.</p>
	0.5	<p>ثمين T.P الطبيعية بوجود البيرنويدة يمنحها القدرة على النمو في الأوساط ذات تركيز منخفضة من $^{14}CO_3^-$ (CO_2 منحل) وغياب البيرنويدة في صانعات T.P الطافرة يجعل نموها في تلك الأوساط محدوداً.</p>
		<p><u>الجزء الثاني:</u></p> <p>1) استغلال أشكال الوثيقة 2</p> <p>الشكل (أ):</p> <ul style="list-style-type: none"> - من t_0 إلى t_1: قبل إضافة إنزيم CA نسجل ثبات نسبة $^{14}CO_3^-$ المشع عند 100% وانعدام $^{14}CO_2$. - من t_1 إلى t_2: بعد إضافة إنزيم CA نسجل تناقص تدريجي في نسبة $^{14}CO_3^-$ إلى حد الانعدام وفي مقابل نسجل ظهور $^{14}CO_2$ وتزايد نسبته تدريجياً لتصبح حوالي 100%.
4.5	0.5	<p>النتائج</p> <p>يتحقق إنزيم CA تفاعل تفكيك HCO_3^- وإنتاج ال CO_2.</p> <p>مكمل (ب):</p> <p>الطحالب T.P الطبيعية تكون كمية $^{14}CO_2$ في البرنويدة $60\mu M$ أكبر مما عليه في الحشوة $12.1 \mu M$ الهيولى، أما عند الطحالب T.P الطافرة تكون كمية $^{14}CO_2$ في الحشوة مرتفعة $20.4 \mu M$ وقليلة في الهيولى $9.2\mu M$.</p> <p>النتائج:</p> <p>البرنويدة في الطحالب الطبيعية يسمح بترابع CO_2 رغم تركيزه المنخفض في الوسط.</p>

الشكل(ج):

يُظهر الرسم التخطيطي بعض الظواهر التي تتم على مستوى البيرنويديه:

- نلاحظ نفاذية HCO_3^- إلى التيلاكوئيد داخل البيرنويديه وخروج CO_2 منه.

- نلاحظ أيضاً في الجزء المكبر عدم نفاذية CO_2 عبر الغشاء البروتيني للبيرنويديه، ودخول RudiP إلى داخل البيرنويديه عبر الغشاء البروتيني وخروج APG من البيرنويديه إلى الحشوة مشكلاً $\text{C}_6 \text{ RudiP}$.

الاستنتاج: الغشاء البروتيني للبيرنويديه نفوذ لا RudiP و APG وغير نفوذ لا CO_2 .

الربط: شرح آلية استغلال الطحالب TP الطبيعية لا CO_2 المنحل في الماء بتراكيز ضعيفة

- عند الطحالب TP الطبيعية ينفذ HCO_3^- من الوسط الخارجي منخفض التركيز إلى التيلاكوئيد داخل البيرنويديه ، ويتحفيز من أنزيم CA يتحول HCO_3^- إلى CO_2 الذي يتراكم خارج التيلاكوئيد بداخل البيرنويديه نتيجة عدم سماح الغشاء البروتيني له بالانتشار.

- ينفذ RudiP من الحشوة إلى البيرنويديه وبأنزيم Rubisco يتم تحفيز ثبيت CO_2 على RudiP ليتشكل بعدها APG الذي يخرج من البيرنويديه إلى الحشوة ويتم تحويل بعضه إلى سكر سادسي C_6 والبعض الآخر يُجدد RudiP .

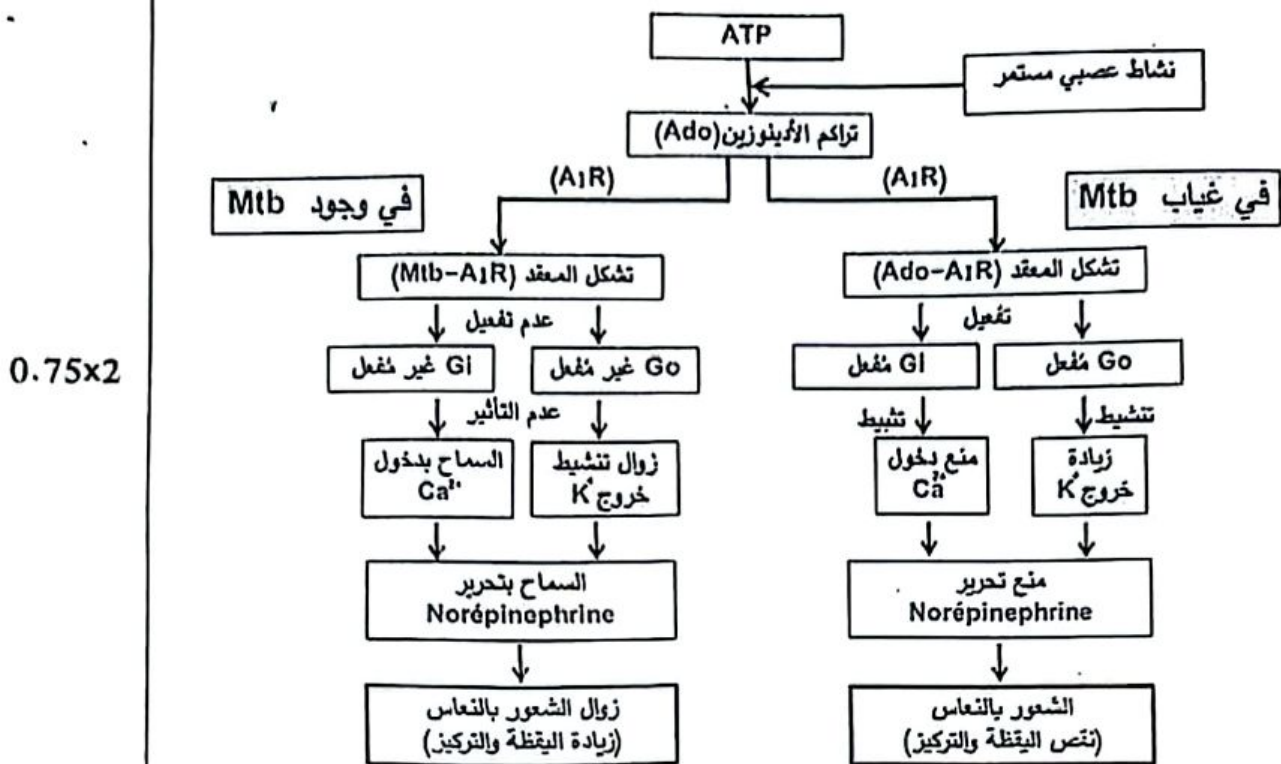
- وهكذا يتم تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة رغم انخفاض تركيز CO_2 المنحل في الوسط.

2) التبرير: يؤكّد الباحثون على حمایة الطحالب TP الطبيعية لمساهمتها في التخلص من التلوث المائي بامتصاص HCO_3^- (CO_2 مصدر O_2) وتوفير في المقابل O_2 باعتباره عنصراً ضرورياً للحياة البحرية بصفة عامة. (يقبل كل تبرير وجيه).

		التمرين الثالث: (تُقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
		<p><u>الجزء الأول:</u> استغلال الوثيقة 1: الشكل (أ):</p> <ul style="list-style-type: none"> - المجموعة 1 من القبط التي حُفنت بالأدينوزين فقط نلاحظ مع زيادة تركيز الأدينوزين، من (1 الى 20) $\mu\text{mol/L}$ ، تناقص النشاط العصبي الدماغي لديها بنسبة كبيرة حيث انخفض من 80% الى 10%. - المجموعة 2 من القبط التي حُفنت بالأدينوزين والـ Mtb نلاحظ مع زيادة تركيز الأدينوزين من (1 الى 20) $\mu\text{mol/L}$ ، تناقص النشاط العصبي الدماغي لديها بنسبة متوسطة حيث انخفض من 90% الى 50%.
3.0	0.5	الاستنتاج: الـ Mtb يُحدّد من تأثير الأدينوزين المسبب لتناقص النشاط العصبي الدماغي.
	0.5	<p><u>الشكل (ب):</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - في غياب الـ Mtb تكون شدة الارتباط عالية، تقدر بـ 100 (٪). - في وجود الـ Mtb ومع زيادة تركيزه تتناقص شدة الارتباط ، إلى أن تتعدّم تعرّضاً عند التركيز $20 \mu\text{mol/L}$.
	0.5	الاستنتاج: يعيق الـ Mtb ارتباط الأدينوزين بمستقبله من نوع A_1R .
	1.0	<p><u>الربط لاقتراح فرضيتين:</u></p> <p>ارتباط Ado بمستقبلاته A_1R الموجودة على الغشاء قبل المشبك يخفض النشاط العصبي الدماغي ووجود Mtb يمنع ارتباط Ado بال A_1R ومنه يمكن اقتراح الفرضيتين التاليتين:</p> <ul style="list-style-type: none"> - فرضية 1: يرتبط Mtb بمستقبل الأدينوزين R. - فرضية 2: يرتبط Mtb بالأدينوزين. <p>(تُقبل أي فرضية وجيهة)</p>
3.5	0.5	<p><u>الجزء الثاني:</u></p> <p>استغلال الوثيقة 2</p> <p><u>الشكل (أ):</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - عند نسبة 0% يكون تركيز NE حوالي (9 nmol/L). - عند نسبة 25% ينخفض تركيز NE إلى حوالي (8 nmol/L). - عند نسبة 50% ينخفض تركيز NE بشكل أكبر إلى حوالي (4 nmol/L). - عند نسبة 75% ينخفض تركيز NE إلى حوالي (2 nmol/L).
	0.5	استنتاج: ارتباط Ado بمستقبلاته A_1R يقلل من إفراز NE من قبل الخلايا قبل المشبكية.

	<p>الشكل (ب): وصف الآلية لا ينتهي باستنتاج.</p> <p>يتضح من الرسم التخطيطي أن آلية تأثير الأدينوزين (Ado) تتم كما يلي:</p> <p style="text-align: right;"><u>Mtb</u> في حالة غياب <u>Ado</u>:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1: ارتباط الأدينوزين (Ado) بمستقبلاته الخاصة من النوع A_1R المتواجدة على الغشاء قبل المشبكى. 2: تفعيل نوعين من البروتينات السطحية الداخلية: Go و Gi. 3: إرسال البروتين Go رسالة تنشيط إلى قنوات البوتاسيوم (K^+) في نفس الوقت بإرسال البروتين Gi رسالة تثبيط إلى قنوات الكالسيوم (Ca^{2+}). 4: تنشيط تدفق أيونات البوتاسيوم (K^+) من الهيولى قبل المشبكى في اتجاه الشق المشبكى مع تثبيط تدفق أيونات الكالسيوم (Ca^{2+}) من الشق المشبكى إلى الهيولى قبل المشبكى وتراكم حويصلات المبلغ العصبي في الهيولى قبل المشبكى وعدم افراز NE في الشق المشبكى. <p style="text-align: right;">في حالة وجود <u>Ado</u>:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1: ارتباط Mtb بالمستقبلات R الخاصة بالـ Ado المتواجدة على الغشاء قبل المشبكى. 2: منع تثبيت Ado بمستقبلاته. 3: عدم تفعيل Go و Gi وتوقف رسالة التنشيط إلى قنوات البوتاسيوم (K^+) وتوقف إرسال رسالة التثبيط إلى قنوات الكالسيوم (Ca^{2+}) وافراز NE في الشق المشبكى.
1.0	<p>الربط:</p> <p>- ارتباط Ado بمستقبلاته على الغشاء قبل المشبكى يثبط سلسلة تفاعلات افراز NE مما يؤدي إلى الشعور بالنعاس والنوم.</p> <p>- Ado (Mtb المتواجد في الشاي) يتثبت على المستقبلات R A_1R لوجود تكامل بنوي بينهما مما يؤدي إلى منع ارتباط Ado بـ A_1R ومنه عودة افراز NE واستعادة النشاط العصبي الدماغي وتنمية اليقظة وتقليل الشعور بالنعاس وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 1 التي نصها:</p> <p>"يرتبط Mtb بمستقبل الأدينوزين A_1R".</p>
0.5	<p>2) نصائح علمية للاستهلاك الصحي لمتناول الشاي:</p> <p>النصيحة 1: الاعتدال في الكمية اليومية: يُنصح بعدم الإفراط، حيث يؤدي الإفراط إلى مشاكل صحية.</p> <p>النصيحة 2: مراعاة توقيت تناول الشاي: تجنب شرب الشاي في المساء أو قبل النوم لفترة كافية لتفادي مفعول Mtb، الذي بإمكانه إحداث اختلال في النوم الطبيعي.</p>

الجزء الثالث: مخطط يوضح كيف يؤدي النشاط العصبي المستمر إلى الشعور بالنعاس وأثر استهلاك Mtb على ذلك.



1.5 0.75x2

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجزأة	مجموع	
5 نقطه	0.25x5	<p>التمرين الأول</p> <p>1) التعرف على المركبات المشار إليها بالأحرف: 'A.B.C.D.D' ، 'B :ADP' ، 'C :Pi' ، 'D :NAD+' ، 'D': NADH.H⁺</p> <p>2) النص العلمي: مقدمة تنتهي بطرح المشكل التالي: ما هي التفاعلات المميزة لمرحلة التحلل السكري وكيف تؤثر مادة (2-DG) عليها؟</p> <p>العرض: يتناول العرض المؤشرات التالية: يتم تحويل الطاقة الكيميائية الكامنة في جزيئات الغلوكوز إلى طاقة قابلة للاستعمال (ATP) جزئياً في الهيولى وفق الخطوتين الأساسية التاليتين:</p> <p>الخطوة الأولى:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتفسر الغلوكوز إلى غلوكوز -6- فوسفات باستهلاك جزئية ATP. - يتحول و يتفسر الغلوكوز -6- فوسفات إلى فركتوز ثانوي الفوسفات باستهلاك جزئية ATP ثانية. <p>الخطوة الثانية:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتعرض الفركتوز ثانوي الفوسفات إلى سلسلة من التفاعلات الكيميائية تنتهي بتشكيل جزيئتين من حمض البيروفيك ويتم خلال ذلك فسفرة 4 جزيئات من ADP وتشكل 4 جزيئات ATP وإرجاع (NAD⁺) 2 إلى (NADH.H⁺). <p>ويمكن تلخيص مرحلة التحلل السكري في المعادلة الإجمالية التالية:</p> $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 2\text{ADP} + 2\text{Pi} + 2\text{NAD}^+ \longrightarrow 2(\text{C}_3\text{H}_4\text{O}_3) + 2\text{ATP} + 2\text{NADH.H}^+$ <p>ملاحظة: تُنقط ثلاثة عناصر من مجموع الخمسة المسطرة في المعادلة، يُمنح 0.25 نقطة لكل عنصر صحيح.</p> <p>تأثير (2-DG) (Désoxyglucose): خلال مرحلة التحلل السكري في وجود (2-DG) يتوقف نشاط أحد أنزيمات الخطوة الأولى ولا يتشكل فركتوز ثانوي الفوسفات فتتوقف تفاعلات إنتاج حمض البيروفيك. وب يؤدي ذلك إلى توقف تشكيل ATP وتوقف تكاثر الخلايا السرطانية.</p> <p>الخاتمة: تغاغلات التحلل السكري على مستوى الهيولى تسمح بتحويل جزئي للطاقة الكيميائية الكامنة في جزيئات الغلوكوز إلى طاقة قابلة للاستعمال (ATP). ويمكن تعطيل ذلك بجزئية (2-DG) الذي يعتبر علاجاً واعداً ضد السرطان.</p>

07 نقاط	<p>التمرين الثاني: (أقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>1) تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1</p> <p>- نشاط إنزيم SOD:</p> <p>عند الشخص السليم: نشاط إنزيم SOD يصل إلى 100%， وهو المستوى الطبيعي.</p> <p>أما عند الشخص المصاب: نشاط الإنزيم منخفض جداً، حوالي 30% فقط.</p> <p>2) تراكيز أنواع الأكسجين التفاعلية (ROS):</p> <p>عند الشخص السليم: تظهر القيم منخفضة، حوالي $4\mu\text{m}/\text{L}$.</p> <p>أما عند الشخص المصاب: تظهر القيم مرتفعة جداً، حوالي $12\mu\text{m}/\text{L}$.</p> <p>- نسبة تلف الخلايا العصبية الحركية:</p> <p>عند الشخص السليم: تكون نسبة تلف الخلايا العصبية الحركية منخفضة جداً حوالي 10%.</p> <p>أما عند الشخص المصاب: تكون نسبة التلف مرتفعة جداً، تصل إلى 80%.</p> <p>الاستنتاج:</p> <p>الإصابة بالتصلب الجانبي الضموري (ALS) تعود إلى انخفاض نشاط إنزيم SOD ما يؤدي إلى ارتفاع تراكيز أنواع ROS، و منه تلف الخلايا العصبية الحركية .</p> <p>3) استغلال الشكل (ب):</p> <p>عند مقارنة جذور الأحماض الأمينية للموقع الفعال في الإنزيمين نلاحظ:</p> <ul style="list-style-type: none"> - في إنزيم الشخص السليم: نلاحظ ارتباط الركيزة O_2^- بشاردة النحاس Cu^{2+} و $\text{R}143$. ومن جهة أخرى نلاحظ ثبيت شاردة النحاس Cu^{2+} من طرف أربعة جذور $\text{H}46$ و $\text{H}48$، $\text{H}63$ و $\text{H}120$. - في إنزيم الشخص المصاب نلاحظ: . غياب شاردة النحاس (Cu^{2+}) وتحrir جذري الحمضين الأمينيين $\text{R}143$ و $\text{H}63$. . استبدال الحمض الأميني $\text{H}46$ ب $\text{R}46$ والحمض الأميني $\text{H}48$ ب $\text{Q}48$. . ظهور روابط جديدة بين $\text{R}46$ و $\text{T}137$ و بين $\text{R}46$ و $\text{H}120$. . عدم ثبيت الركيزة O_2^-. <p>الاستنتاج: تغير البنية الفراغية للموقع الفعال لا SOD عند المصاب يفقده خاصية ثبيت الركيزة الأكسيد الفائق (O_2^-).</p> <p>الربط لتبيّان سبب الخلل في وظيفة الإنزيم SOD :</p> <p>سبب الخلل في وظيفة SOD يعود إلى تغيير البنية الفراغية لموقعه الفعال نتيجة لتغيير بعض الأحماض الأمينية وعدم نشأة الروابط بينها و الركيزة ما يمنع ثبيت الركيزة O_2^- (أحد أنواع ROS) و منه تراكمها داخل الخلايا العصبية الحركية .</p>
---------	--

		الجزء الثاني:
		1) استغلال أشكال الوثيقة 2
		الشكل (أ):
	0.5	<ul style="list-style-type: none"> - من t_0 إلى t_1 في وجود إنزيم SOD: ينخفض تركيز الأوكسيد الفائق (O_2^-) بسرعة من التركيز $20 \mu\text{mol/L}$ حتى يكاد ينعدم مع مرور الوقت، وبالمقابل يظهر بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) ويتزايد تركيزه إلى $18 \mu\text{mol/L}$ ويرافقه ظهور ثاني الأكسجين (O_2) وتزايد تركيزه ليصل إلى $8 \mu\text{mol/L}$. - من t_1 إلى t_2 في وجود إنزيم Catalase: ينخفض تركيز بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) تدريجياً من $18 \mu\text{mol/L}$ حتى يكاد ينعدم مع مرور الوقت، وبالمقابل يستمر تزايد ثاني الأكسجين (O_2) ليصل إلى $19 \mu\text{mol/L}$.
4	0.5	<p>الاستنتاج: يحفز الإنزيم SOD تفاعل تحويل الأوكسيد الفائق (O_2^-) ويحفز الإنزيم Catalase تفاعل تفكيك بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2).</p>
		الشكل (ب):
	0.5	<ul style="list-style-type: none"> - دون الحقن بـ Edaravone (EDA) لمدة أسبوع: يكون تركيز الأوكسيد الفائق O_2^- في عينات الخلايا العصبية للقشران المعدلة وراثياً مرتفعاً $21 \mu\text{mol/L}$. - بعد الحقن اليومي بـ EDA: نلاحظ تناقص تدريجي في تركيز الأوكسيد الفائق O_2^- من $18 \mu\text{mol/L}$ في الأسبوع 2 ليصل إلى $13 \mu\text{mol/L}$ في الأسبوع 10.
	0.5	الاستنتاج: يعمل EDA على خفض تركيز الأوكسيد الفائق O_2^- في الخلايا العصبية الحركية.
	0.5	<p>الشكل (ج):</p> <p>نفس النتائج الممثلة في الشكلين (أ) و(ب) من خلال المعادلات الكيميائية كما يلي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - يقوم الإنزيم SOD بتحفيز تفاعل الأوكسيد الفائق (O_2^-) مع (H^+) لينتج بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) و ثاني الأكسجين (O_2). - يتفاعل الادارافون EDA مع الأوكسيد الفائق (O_2^-) لينتج بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2). في الحالتين يتم التخلص من بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) بتدخل إنزيم لا Catalase الذي يحوله إلى ثاني الأكسجين (O_2) وماء (H_2O).
	1.0	<p>بالربط لتبرير استعمال Edaravone كدواء لعلاج التصلب الجاني الضموري (ALS):</p> <p>يعمل كل من الإنزيم والدواء EDA على إزالة الأوكسيد الفائق O_2^- لكونه الركيزة التوسيعية للأنزيم والمادة المتفاعلة مع الدواء ، مما يسمح بتحويل O_2^- إلى بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) وللهذا تم اعتماد الدواء لمنع تلف الخلايا العصبية الحركية ويعطي من الإصابة بالتصلب الجاني الضموري (ALS) .</p>
	0.5	<p>2) اقتراح علاج آخر لمشكلة التصلب الجاني الضموري (ALS): زرع خلايا جذعية (إنشائية) لتعويض الخلايا العصبية التالفة.</p> <p><u>ملاحظة:</u> يقبل أي اقتراح وجيه</p>

08 نقاط	<p>التمرين الثالث: (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>استغلال شكلي الوثيقة 1</p> <p>الشكل (أ):</p> <p>نقل الدم بين فصيلتين من القردة:</p> <p>في العملية الأولى : الزمرة O مانحة، والزمرة A مستقبلة كانت نسبة تحل الخلايا قليلة حيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> - عند نقل 250 mL من الدم، كانت كمية الهيموغلوبين المتحرر 0.3 g/dL وكمية البيليروبين 4.0 $\mu\text{mol/L}$. - عند نقل 500 mL من الدم، ارتفعت كل من كمية الهيموغلوبين المتحرر إلى 0.5 g/dL وكمية البيليروبين إلى 7.0 $\mu\text{mol/L}$. <p>ب بينما في العملية الثانية : الزمرة A مانحة، والزمرة O مستقبلة ارتفعت شدة التحلل عنها في العملية الأولى حيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> - عند نقل 250 mL من الدم، أصبحت كمية الهيموغلوبين المتحرر 2.5 g/dL وكمية البيليروبين 15 $\mu\text{mol/L}$. - عند نقل 500 mL من الدم، أصبحت كمية الهيموغلوبين المتحرر 5.0 g/dL وكمية البيليروبين 30 $\mu\text{mol/L}$. <p>الاستنتاج: نقل الدم من الزمرة O إلى A هو أكثر أماناً من نقله من الزمرة A إلى O.</p>
3	<p>الشكل (ب):</p> <p>في وجود المستضد A :</p> <ul style="list-style-type: none"> - مع زيادة تركيز المستضد A من 0.0 $\mu\text{g/mL}$ إلى 2 $\mu\text{g/mL}$ ، تزداد نسبة تشكيل المعقادات بين الجسم المضاد Anti-A والمستضد A من 0% إلى 80%. <p>في وجود المستضد H :</p> <ul style="list-style-type: none"> - بالرغم من زيادة تركيز المستضد H من 0.0 $\mu\text{g/mL}$ إلى 2 $\mu\text{g/mL}$ إلا أن نسبة تشكيل المعقادات بين الجسم المضاد Anti-A والمستضد H تكون منعدمة تقريباً. <p>الاستنتاج: الجسم المضاد Anti-A لا يتكامل بنويها مع المستضد H .</p>
0.5	<p>الربط واقتراح الفرضية:</p> <p>يكون النقل أكثر أماناً (عدم حدوث انحلال) عند نقل دم الزمرة O التي تحمل أغشية خلاياها الحمراء بالمستضد H إلى الزمرة A لعدم تشكيل المعقادات المناعية.</p> <p>ب بينما يكون النقل غير آمن (حدوث انحلال) عند نقل دم من الزمرة A إلى الزمرة O لتشكيل المعقادات المناعية بين المستضد A للزمرة A والجسم المضاد Anti-A المتواجد في مصل الزمرة O.</p> <p>ومن أجل تحقيق تسامح مناعي خلال نقل الدم بين متبرع من الزمرة A ومستقبل من الزمرة O فتترجع الفرضية التالية:</p> <p>" تحويل المستضد A المتواجد على سطح أغشية الخلايا الحمراء للزمرة A إلى المستضد H ."</p>

الجزء الثاني:

1) استغلال الوثيقة 2

الشكل (أ): بمقارنة نتائج الأوساط الثلاثة بالنتائج المرجعية

الوسط الأول: في وجود الجزء الطرفي من القاعدة السكرية للمستضد H مع الإنزيم NAGA ، أظهرت نتائج الكروماتوغرافية وجود شريط واحد يقابل الكتلة المولية ذات القيمة (326 g/mol) وهي تساوي كتلة الجزء الطرفي للمستضد H.

- الوسط الثاني: في وجود الجزء الطرفي من القاعدة السكرية للمستضد A مع الإنزيم NAGA أظهرت نتائج الكروماتوغرافية وجود شريطين منفصلين:
- الأول يقابل الكتلة المولية ذات القيمة (326 g/mol) وهي تساوي كتلة الجزء الطرفي للمستضد H.
 - الثاني يقابل الكتلة المولية ذات القيمة (221 g/mol) وهي تساوي كتلة GalNAc.

الوسط الثالث: في وجود الجزء الطرفي من القاعدة السكرية للمستضد A دون الإنزيم NAGA، أظهرت نتائج الكروماتوغرافية وجود شريط واحد يقابل الكتلة المولية ذات القيمة (529 g/mol) وهي تساوي كتلة الجزء الطرفي للمستضد A.

الاستنتاج: يحفز الإنزيم NAGA تفاعل فصل GalNAc من المستضد A وانتاج المستضد H.

الشكل (ب): بمقارنة النتائج، نجد ما يلي:

- في العينة 1: في وجود دم الزمرة A مع الجسم المضاد Anti-A وغياب إنزيم NAGA، يحدث ارتصاص كلي .
- في العينة 2: في وجود دم الزمرة A مع الجسم المضاد Anti-A وبوجود إنزيم NAGA، يحدث ارتصاص جزئي.
- في العينة 3: في وجود دم الزمرة O مع الجسم المضاد Anti-A وفي غياب إنزيم NAGA، لا يحدث ارتصاص.

الاستنتاج: إنزيم NAGA يحول خلايا الدم الحمراء للزمرة A إلى خلايا الدم الحمراء من زمرة O

الربط ومناقشة صحة الفرضية:

إن إنزيم (NAGA) قادر على فصل جزيئة GalNAc عن المستضد A الموجود على أغشية خلايا الدم الحمراء للزمرة A وتحويله إلى المستضد H. وهذا ما تؤكد درجة الارتصاص ، حيث تفقد أغلب خلايا الدم الحمراء من الزمرة A ارتصاصها في وجود NAGA وذلك بالرغم من وجود الجسم المضاد Anti-A، مما يجعلها متماثلة للزمرة O ويقلل من الرد المناعي ضدها.

وبالتالي، يمكن اعتبار هذا التحول آلية لتحقيق التسامح المناعي أثناء نقل الدم من الزمرة A إلى الزمرة O، وهو ما يدعم صحة الفرضية التي تنص على:

• تحويل المستضد A على سطح أغشية الخلايا الحمراء للزمرة A إلى المستضد H

2) اقتراح طريقة أخرى لضمان النقل الآمن من الزمرة A إلى الزمرة O: إعطاء المريض (المستقبل) أدوية أو مواد مضادة للأجسام المضادة المصلية Anti-A ، تمنع ارتباطها مع المستضدات A .

الجزء الثالث:

الفقرة العلمية: الخطوات التي اتبعها الباحثون في تحقيق التسامح المناعي عند نقل الدم من شخص زمرته A إلى آخر زمرته O . تتناول الفقرة المؤشرات التالية:

1.0

1.0

- قياس درجة انحلال خلايا الدم الحمراء عند نقل الدم بين الزمرين A وO.
- اختبار تشكل معقدات بين المستضدين A و H مع الجسم المضاد Anti-A.
- تطبيق آلية التحويل باستخدام إنزيم NAGA لتفكيك المستضد A وتحويله إلى المستضد H .
- التحقق من التسامح المناعي أثناء نقل الدم بقياس درجة الارتصاص على عينات مضاد إليه NAGA باستعمال Anti-A .