الموسم الدراسي: 2018/ 2018 المسدة: ساعتين

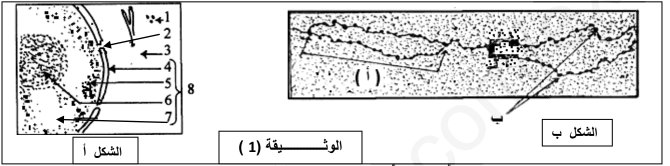
اختبار الثلاثي الثاني في مادة علوم الطبيعة و الحياة

المستوى 2 علوم تجريبية

التمرين الأول: (9 نقاط)

كل خلية كائن حي تنشأ من خلية سابقة لها ، تحمل نفس الذخيرة الوراثية و لدراسة آلية انتقال هذه الذخيرة عبر الأجيال نقترح الدراسة التالية :

الجزء الأول: يمثل الشكل(أ) من الوثيقة (1) ما فوق البنية الخلوية لجزء من الخلية الجسمية.ويمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة إحدى مراحل تطور العنصر 5 خلال ظاهرة خلوية هامة



- 1- تعرف على العناصر المشار إليها بالأرقام و الأحرف في الوثيقة (1)
 - 2 حدد المرحلة التي أخذ منها الشكل (ب).

الجزء الثاني:

يعتبر ADN المكون الأساسي للصبغيات و الحامل للمعلومة الوراثية و ينتقل من جيل لأخر بواسطة الانقسام الخلوي. لغرض تحديد الآلية التي يتضاعف بها ADN تم اقتراح نمطين لتفسير آلية هذا التضاعف . تمثل الوثيقة (2) رسومات تخطيطية للنمطين المقترحين .



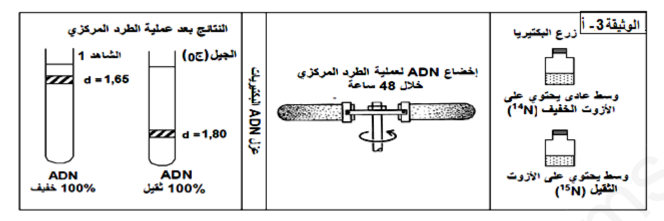
1- اشرح كيفية تضاعف ADN حسب النمطين المقترحين في الوثيقة (2)

من أجل التحقق من صحة أحد النمطين المقترحين ، قام العالمان Stah و Meselson بالتجارب التالية :

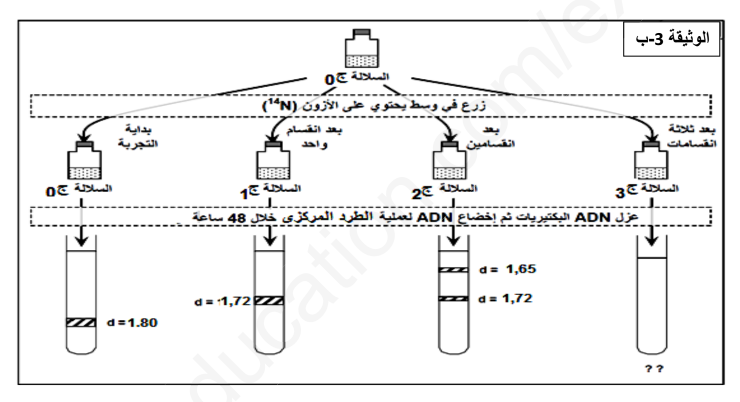
المرحلة 1: قام العالمان بزرع بكتيريا عادية ذات ADN خفيف في وسط مغذي يحتوي على الأزوت الخفيف (N^{14}) فحصلا على بكتيريا كلها ذات ADN خفيف (الشاهد 1).

المرحلة 2: زرعا بعد ذلك هذه البكتيريا (الشاهد 1) في وسط مغذي يحتوي على الأزوت الثقيل فقط (N^{15}) . بعد عدة أجيال ، حصل العالمان على بكتيريا ذات ثقيل ADN (الجيل ج $_0$)، تم بعد ذلك قياس كثافة (d) الـ ADN بتقنية المطرد المركزي. خطوات التجربة و نتائجها موضحة في الوثيقة (S^{-1}) .

صفحة 1 من 3



المرحلة 3: وضع العالمان عينة من بكتيريات الجيل $(-\infty)$ في وسط مغذي به أزوت خفيف (N^{14}) و قاما بقياس كثافة ADN هذه البكتيريات بعد انقسام واحد $(-\infty)$ ثم بعد انقسام ثان $(-\infty)$ ، ثم بعد انقسام ثالث $(-\infty)$. يمثل الشكل $(-\infty)$ من الوثيقة $(-\infty)$ النتائج التجريبية المحصل عليها.



ملاحظة: الأزوت (N) من مكونات القواعد الأزوتية لجزيئة ADN

2- فسر النتائج التجريبية للمراحل الثلاث مدعما إجابتك برسومات تخطيطية (باستعمال الألوان). استنتج إذن النمط الصحيح لتضاعف ADN من بين النمطين المقترحين.

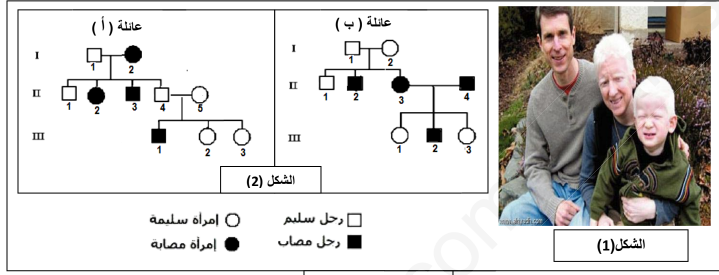
3- بين نتائج الطرد المركزي المتوقعة لأفراد الجيل (ج3) .

صفحة 2من3

التمرين الثاني (11 نقطة)

الأمراض الوراثية هي أي مرض وراثي ينتج بسبب حدوث خلل في المادة الوراثية للفرد، وبشكلٍ عام بعض الأمراض الأمراض الوراثية تورث من الأباء أو الأمهات أو من كلاهما، و لفهم كيفية انتقال هذه الأمراض و أسبابها نقترح دراسة مرض وراثي شائع: مرض الإغراب " L' albinisme" الناتج عن غياب صبغة الميلانين حيث يكون لون شعر المصابين أبيض و الجلد فاتح اللون و جد حساس للضوء.

الجزء الأول: عيثل الشكل (1) من الوثيقة (1) صورة لفردين مصابين بالمرض و فرد سليم أما الشكل (2) من نفس الوثيقة فهو يمثل شجرة النسب لعائلتين (أ ، ب) بعض أفرادها مصابين بالمرض.



الوثيقة (1)

1- بين انطلاقا من العائلة (أ) إن كان أليل المرض سائد أم متنحي، محمول على صبغي جسمي أم جنسي مع تعليل الإجابة في كل حالة.

2- انطلاقا من تحليك لشجرة نسب العائلة (ب)، حدد المشكل المطروح في هذه العائلة.

الجزء الثاني : لحل المشكل المطروح نقوم بدراسة صبغة الميلانين ، التي يتم تركيبها حسب التفاعلين التاليين :

مورثة مورثة مورثة والأولية (P) انزيم 1 تيروزين انزيم 2 ميلانين المادة الأولية (P) الفردين I_{3} ميلانين الشعر عند الفردين I_{4} من العائلة (ب) تبين وجود المادة الأولية (P) بشكل طبيعي. 1- اقترح فرضيتين محتملتين لتفسير سبب مرض الإغراب.

لإثبات صحة إحدى (أو كلا) الفرضيتين تم في تجربة وضع عينة من شعر الأبوين Π_3 و Π_4 من العائلة (ب) في محلول التيروزين فكانت النتائج كما يلى:

المرأة II: تلون شديد في لون بصيلات (جذور)الشعر و التحليل الكيميائي يبين وجود الميلانين. الرجل II: لا يلاحظ أي تغير في لون بصيلات الشعر.

= 1 من العائلة (ب). علمي منطقي سبب ظهور المرض عند الفردين = 1 من العائلة (ب).

الإنزيم(1) تشرف على تركيبه المورثة(1) الممثلة بأليلين :الأليل A (أليل سائد) و الأليل a (أليل متنحي) بينما الإنزيم(2) تشرف على تركيبه المورثة(2) الممثلة بأليلين :الأليل B (أليل سائد) و الأليل b (أليل متنحي)

 \blacksquare انطلاقا من هذه المعلومات ، حدد الأنماط الوراثية الممكنة للأفراد \blacksquare ال \blacksquare و \blacksquare من العائلة (ب).

الجزء الثالث: بالاعتماد على المعارف المبنية و مكتسباتك ،أكتب نصا علميا تشرح فيه العلاقة بين النمط الظاهري و النمط الوراثي.

بالتوفيق للجميع عن أستاذة المادة شرشور

صفحة ومن

الإجابة النموذجية للموضوع

العلامة		الإجابة
مجزأة مجموع		
		التمرين الأول: 9
		<u>الجزء الأول :</u>
2.5		1- البيانات :1- ريبوزومات 2- ثقب نووي 3- هيولي 4-غلاف نووي 5- صبغين
		 6- نویة 7- عصارة نوویة 8- نواة أ- عین التضاعف ب- خیطین کروماتینین
0.5		2- المرحلة التي أخذ منها الشكل (ب): هي المرحلة S من الطور البيني.
		الجزء الثاني:
0.5		1- شرح كيفية تضاعف ADN حسب النمطين المقترحين:
0.5		* النمط المحافظ: أثناء التضاعف تحتفظ جزيئة ADN بسلسلتيها القديمتين و تتشكل جزيئة
		ADN جديدة بسلسلتين جديدتين مطابقة للجزيئة الأصلية.
0.5		* النمط المحافظ: أثناء التضاعف تحتفظ جزيئة ADN على إحدى سلسلتيها القديمة و يتم بناء
0.5		سلسلة جديدة مكملة لها فتحتفظ كل جزيئة جديدة بنصف الجزيئة القديمة .
		2- تفسير النتائج التجريبية: المنطقة: منط الكتب الالثرادد 1) في منطقة منط الأنست النفيذ، 14 مرد ال
		المرحلة 1: وضع البكتيريا (الشاهد 1) في وسط يحتوي على الأزوت الخفيف N ¹⁴ يؤدي إلى استعمالها له (الأزوت يدخل في تركيب النكليوتيدات) أثناء تضاعف ADN و لعدة أجيال مما
0.5		المتعمله له (۱۲روت يدكن في تركيب المحيولية القام المحال المحالة المتعملة المجين المعالفة المجين المحال الم
		يودي على المرحلة $\frac{1}{2}$: بنفس الكيفية يكون ADN بكتيريا $\frac{1}{2}$ ناتجة بعد عدة أجيال في وسط يحتوي على
0.5		الأزوت الثقيل N^{15} مكون من نكليوتيدات ثقيلة فتكون كثافته تقدر بـ1,80 .
		المرحلة 3:
0.75		الجيل (ج ₁): كثافة ADN هذه البكتيريا تقدر بـ 1,72 و هي قيمة وسطية بين كثافة
0.75		ADN التُقيل (1,80) و كثافة ADN الخفيف (1,65)و لا يمكن تفسير ذلك إلا باعتبار أن جزيئة
		ADN ج ₁ نصفها ثقيل و النصف الآخر خفيف (جزيئة هجينة) حسب الالرسم التالي :
		سلاسل خفيفة
		سلاسل ثقيلة
0.5		100 % : 0 € ADN ثثين
		تضاعف في وسط خفيف ١٥٥ هجين
0.75		الجيل (ج2): نلاحظ ظهور نوعين من الجزيئات و بكميات متساوية: 50 %ADN خفيف و 50
0.75		% ADN هجين و لا يمكن تفسير ذلك إلا باعتبار كون نصف جزيئات ADN يطابق ADN
		N^{14} الجيل ج $_{1}$ (ADN هجين) و النصف الأخر من الجزيئات لا يتوفر إلا على الأزوت الخفيف
) فقط أي أن السلسلة القديمة الثقيلة من ج $_1$ تبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة هجينة أما
		السلسلة القديمة الخفيفة فتبني سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة خفيفة.
		ADN % 50. مجين
0.5		ADN الجيل الأول ADN 60 % ADN خفيف
0.5		تضاعف في وسط خفيف
0.5		من خلال النتائج المحصل عليها في تجربة Stah وMeselson يتبين أن النمط نصف محافظ
		هو الملائم و التفسير ألية تضاعف ADN.
		in the second of
		3- نتائج أفراد الجيل (ج ₃): ينتج الجيل 3 من تضاعف بكتيريا الجيل2 في وسط خفيف حيث أن الجنائج أفراد الجيل من حيث أن المناطقة المناطقة من حيث أن المناطقة من حيث أن المناطقة المنا
		جزيئة ADN الخفيفة من ج $_2$ تتضاعف في وسط خفيف بعد انفتاح السلسلتين القديمتين يتم بناء سلاسل جديدة خفيفة فيتشكل جزيئتين من ADN الخفيف بينما الجزيئة الهجينة من ج $_2$ فإن السلسلة
		سرس جدیده حقیقه فیسدن جریتین من ۱۹۵۱۸ انجفیف بینم انجریت انهجیت من 2 دن است

1	القديمة الثقيلة تبنى سلسلة جديدة خفيفة فتشكل جزيئة هجينة أما السلسلة القديم الخفيفة فتبنى سلسلة
1	العديمة التعينة تبني المسلمة جديدة تعيف فللمنطق جريبة المجينة الما المسلمة العديم العقيفة فلبني المسلمة العديم العقيفة و بالتالى فالنتائج تكون 25% ADN هجين و 75% ADN
	يكون خفيف حسب الرسم التالي :
	ADN %25 مجين
	d = 1,65 مبين ملك علي المراجع المراج
	d = 1,72 منبذ ADN %75
	ADN 50 % خفیف ADN 50 %
	ADN الجيل2 تضاعف في وسط خفيف
0.5	التمرين الثالث:
0.5	الجزء الأول : 1- أليل المرض متنحى.
0.5	التعليل: تبين شجرة نسب العائلة(أ) أن الإبن $_{1}$ مصاب بالمرض بينما أبواه $_{1}$ السليمين العائلة المراك الإبن $_{1}$ التعليل المرض بينما أبواه $_{1}$ المرض العائلة المرض بينما أبواه $_{1}$ المرض بينما أبواه أبواه $_{1}$ المرض بينما أبواه $_{1}$ المرض بينما أبواه أبواه أبواه $_{1}$ المرض بينما أبواه أب
	ا إذن الإبن $_{1}$ المرض أبويه أليل المرض .
0.5 0.5	ا - أليل المرض محمول على صبغي جسمي. التعليل: - أليل المرض غير مرتبط بالصبغي الجنسي . Y لظهور إناث و ذكور مصابين .
0.5	مصيى المرض غير مرتبط بالصبغي الجنسي X لإنجاب بنت مصابة II_3 من أب سليم (لو
	كان محمو لا على X لكان الأب مصاب).
0.75	المشكل المطروح في العائلة(ب) هو إنجاب أبناء سليمين $ $ و $ $ من أبوين مصابين $ $
0.73	ع المرض [] و II]. المرض إلى المرض
	ti title
	الجزء الثاني : 1- اقتراح فرضيتين:
0.5	الفرضية 1 : مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل [(الذي يسمح بتحويل المادة الأولية إلى تيروزين)
	بسبب غياب أو عدم فعالية الإنزيم1 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 1. الفرضية 2: مرض الإغراب ناتج توقف التفاعل2(الذي يسمح بتحويل تيروزين إلى صبغة
0.5	الميلانين) بسبب غياب أو عدم فعالية الإنزيم2 نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة 2.
	I_{4} و I_{4} من العائلة (ب): صبغة المرض عند الفردين I_{3} و I_{4} من العائلة (ب): صبغة الميلانين لا تتشكل إلا إذا تشكل التيروزين و هذا الأخير لا يتشكل إلا من المادة الأولية
2	فعند وضع بصيلات الشعر في وسط به تيروزين يلاحظ عند الرجل عدم تلون بصيلات الشعرو
	هذا معناه أن التيروزين لم يتحول إلى ميلانين أي أن التفاعل لم يحدث بسبب غياب الإنزيم 2 و
	من جهة أخرى نلاحظ تلون بصيلات الشعر عند المرأة و هذا معناه أن التيروزين تحول إلى
	ميلانين و هذا يعني ان الإنزيم 2 وظيفي ، نفسر عدم تركيب خلايا شعر المراة للميلانين بغياب الإنزيم 1 المسؤول عن التفاعل 1(الذي يحول المادة الأولية إلى تيروزين).
0.5	ا إذن سبب المرض عند الفرد II_4 غياب الإنزيم 2 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة II_4 .
0.5	سبب المرض عند الفرد II_3 غياب الإنزيم 1 بسبب حدوث طفرة على مستوى المورثة 1
	3- تحديد الأنماط الور اثية الممكنة
0.25	الفرد II ₃ : تستطيع تحويل التيروزين إلى ميلانين فهي تحمل على الأقل أليل واحد سائد (B) لكن
0.25	لا تستطيع تحويل المادة الأولية إلى تيروزين أي الأليلين متنحين (a)
0.25	نمطها الوراثي إما: aa BB أو aa Bb

0.25	الفرد II ₄ : لا يستطيع تحويل التيروزين إلى ميلانين أي الأليلين متنحين(b) لكن يستطيع تحويل
0.25	المادة الأولية إلى تيروزين أي يحتوي على الأقل أليل واحد سائد (A).
0.25	نمطه الوراثي: AA bb أو Aa bb
0.5	الفرد III : الطفلة غير مصابة ، نمطها الوراثي (Aa Bb) بحيث ورثت أليل سائد من الأب (A)
	و أليل سائد من الأم (B) فأصبحت قادرة على القيام بالتفاعلين معا.
	الجزء الثالث:
	يمثل النمط الظاهري مجموع الصفات الظاهرة على فرد ما أما النمط الوراثي فهو يمثل مجموع
2	مورثات الفرد إذن فما هي العلاقة بين النمط الظاهري و النمط الوراثي ؟
2	ينتج التنوع في النمط الظاهري عن تنوع البروتينات الَّتي تحدده، و هذه البروتينات ناتجة عن
	تغييو الموريات على المستوى الجزيئي .
	النمط المورثي بروتين بالنمط الظاهري
	تسلسل نكليو تيدات تسلسل الأحماض الأمنية (الصفة)
	إذن النمط الظاهري ناتج عن تعبير النمط المورثي و أي تغيير على مستوى المورثة يؤدي ألى
	تغيير في بنية البروتين و بالتالي تغيير في الصفة الظاهرية.