



الجمهورية الجزائرية الشعبية الديمقراطية
مديرية التربية لولاية بومرداس

وزارة التربية الوطنية

امتحان شهادة البكالوريا البيضاء

ثانوية حسين ايت احمد و سعيد بوقرو-
الناصرية-

العام الدراسي: 2021-2020

المدة: 4 ساعات

اختبار في مادة علوم الطبيعة و و الحياة

شعبة: علوم تجريبية

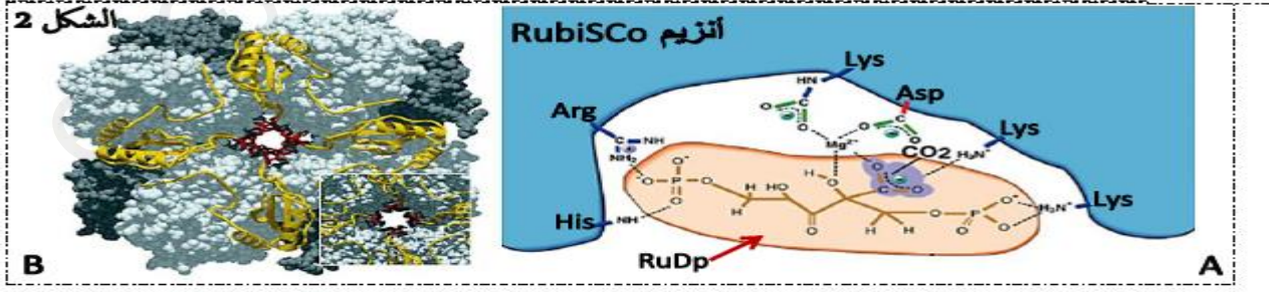
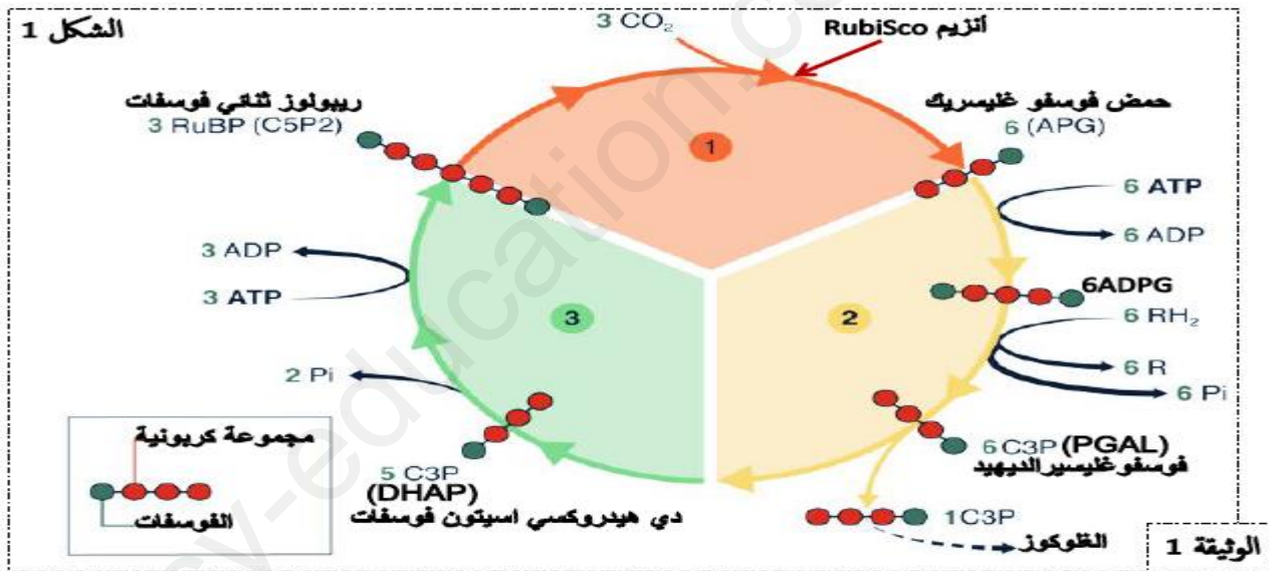
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين

الموضوع الاول

يحتوي الموضوع الأول على 5 صفحات من الصفحة 1 من 8 إلى الصفحة 5 من 8

التمرين الأول (5 نقاط)

يتم على مستوى الصناعات الخضراء تركيب المادة العضوية و المتمثلة في النشاء و هذا بعملية مهمة و هي التركيب الضوئي، نقدم لك الوثيقة 1 التي توضح تفاعلات احدى مراحل التركيب الضوئي و التي تحدث على مستوى حشوة الصانعة الخضراء (الشكل 1)، نشاط الموقع الفعال للانزيم RUBISCO (A) و بنيته الفراغية الممثلة ببرنامج راستوب (B)



التعليمية:

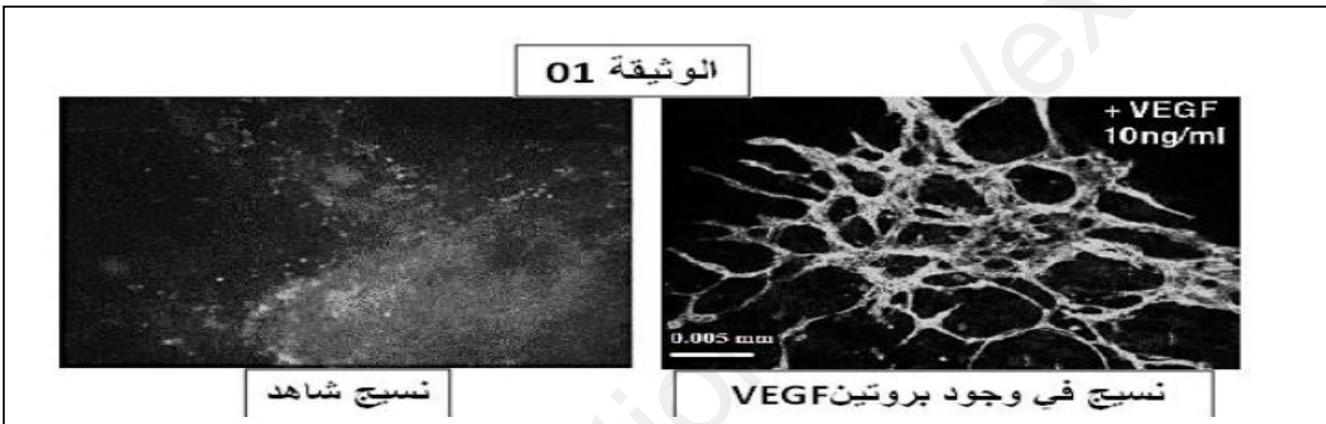
1- انطلاقا من (الشكل 1) تعرف على الخطوات 1، 2، 3 ثم استخراج العناصر الضرورية و نواتج هذه التفاعلات .
2- من الوثيقة 1 و من معلوماتك، اشرح في نص علمي التفاعلات الحادثة في حشوة الصانعة الخضراء مبرزا دور الانزيم في ذلك (يجب ان يكون النص العلمي مهيكلا على شكل مقال علمي: (مقدمة+عرض+خاتمة)

التمرين الثاني (7 نقاط):

يتأثر الأشخاص المصابون بالتثالث الصبغي (متلازمة داون 21) أكثر من عامة السكان ببعض أنواع السرطان؛ هذا هو الحال بشكل خاص مع سرطان الدم. على العكس من ذلك يعد هؤلاء أقل تأثراً بأنواع السرطان الأخرى. تهدف هاته الدراسة إلى تحديد إحدى الآليات التي تفسر انخفاض معدل الإصابة بسرطان الثدي لدى النساء البالغات المصابات بمتلازمة داون.

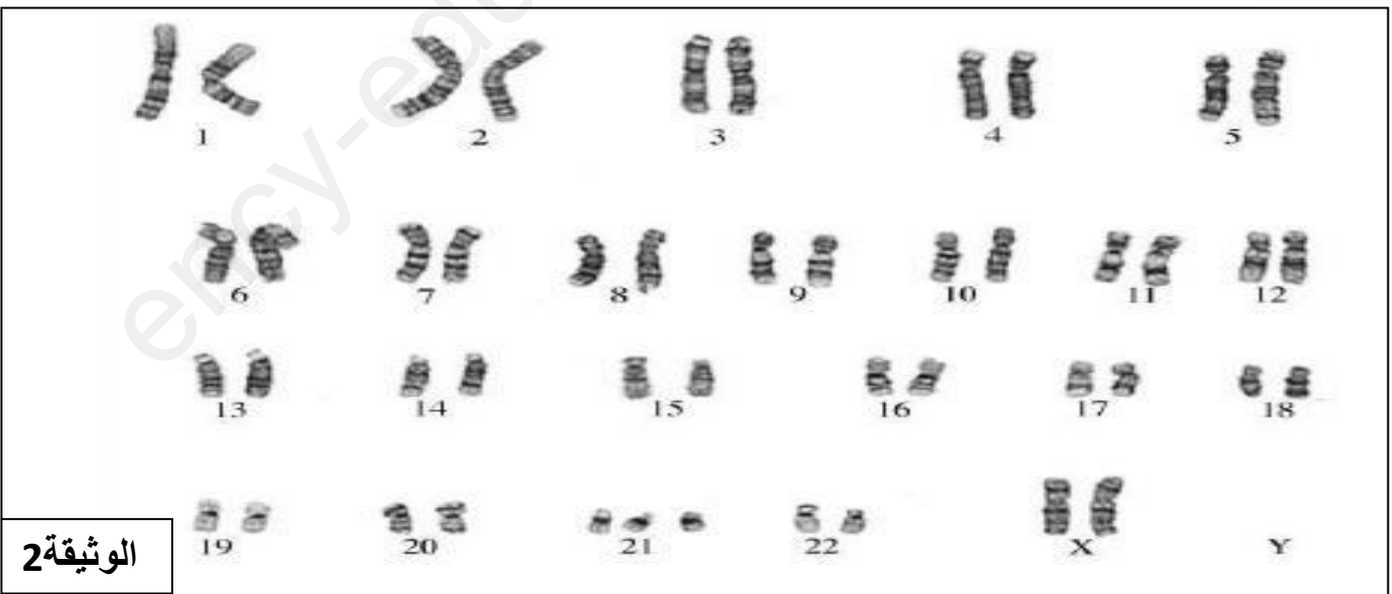
الجزء الأول: في عام 1963 ، قدم العمل الرائد Judah Folkman دليلاً تجريبياً على أن نمو وبقاء الورم يتطلب ظهور أوعية دموية جديدة مصاحبة للورم. في الواقع ، لاحظ أن زرع خلايا سرطانية للفئران في أنسجة الكلب المزروعة في المختبر أدت إلى تكوين أورام صغيرة لا يزيد قطرها عن 1 إلى 2 مم والتي كانت خالية من الأوعية الدموية. على العكس من ذلك ، عندما تزرع هذه الخلايا في الفئران ، ترتبط الأورام السرطانية بسرعة بأوعية دموية جديدة. عمل بروتين (VEGF عامل نمو بطانة الأوعية الدموية) على الأوعية الدموية.

- تُزرع أنسجة في المختبر في غياب أو في وجود جزيء (Vascular endothelial growth factor) . VEGF
- ثم يتم وضعها بعد ذلك على تماس مع جزيء مفلور الذي يميز الأوعية الدموية.
- يتم ملاحظة النتيجة تحت المجهر الضوئي ، تظهر الفلورة بشكل نير.

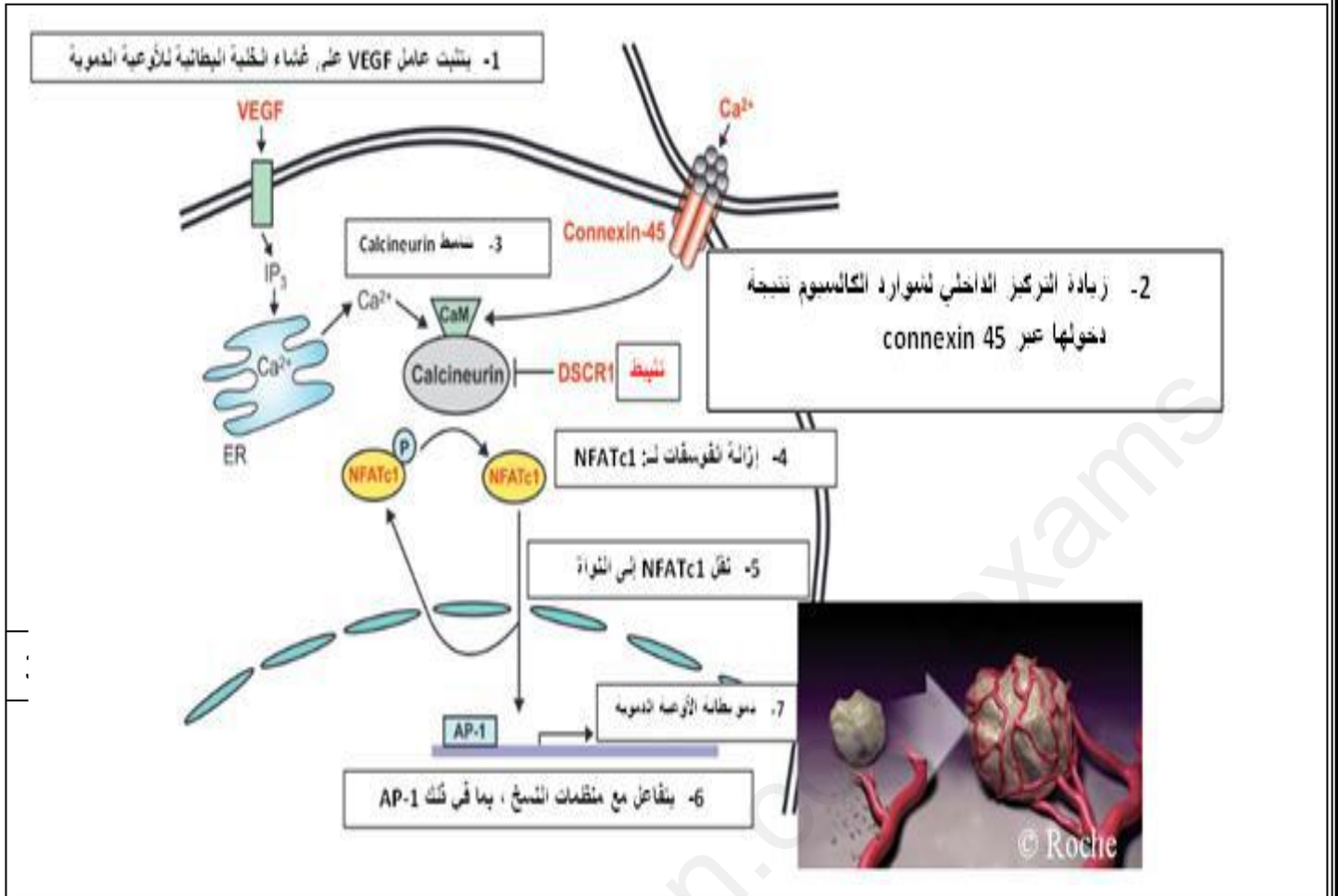


التعليمة:

- 1- قارن مظهر الأنسجة في غياب أو في وجود جزيء VEGF.
 - 2- قدم فرضية لتفسير سبب انخفاض معدل الإصابة بسرطان الثدي لدى امرأة مصابة بمتلازمة داون
- الجزء الثاني:** تمثل الوثيقة: 02 النمط النووي لامرأة مصابة بالتثالث الصبغي. 21



يتم تشفير بروتين DSCR1 بواسطة مورثة DSCR1 الموجود على الكروموسوم 21 من بين وظائف هذا البروتين تنشيط عمل بروتين VEGF. آلية تأثيره موضحة في الوثيقة. 3



تم قياس مستويات بروتين DSCR1 في أنسجة النساء المصابات بمتلازمة داون وغير المصابات بمتلازمة داون. في الجدول أدناه ، يتناسب عدد + مع معدل البروتين المقاس.

امرأة مصابة بمتلازمة داون	امرأة بدون متلازمة داون	مستوى بروتين DSCR1 في الأنسجة
+++	++	

التعليمة:

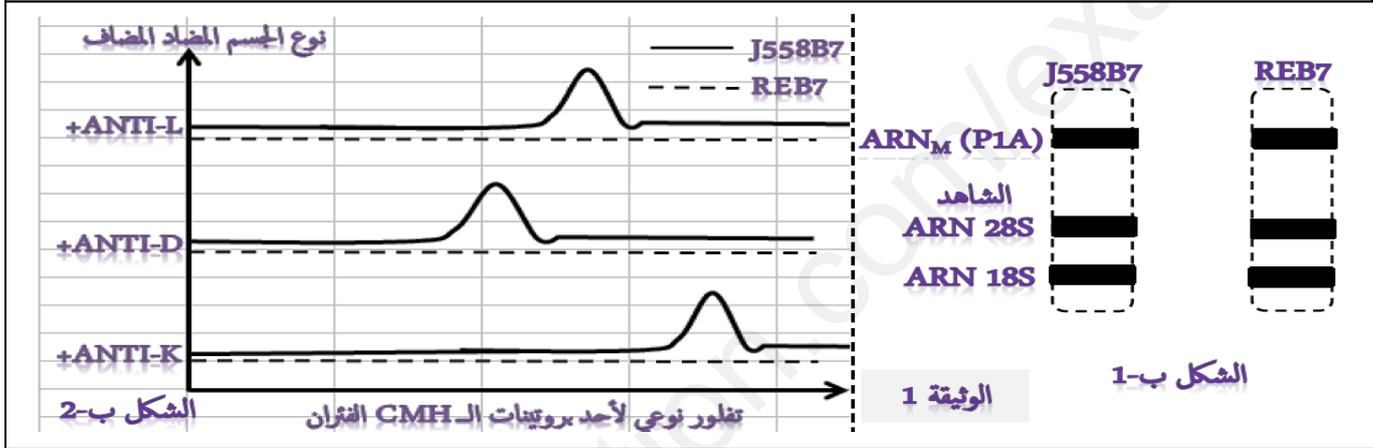
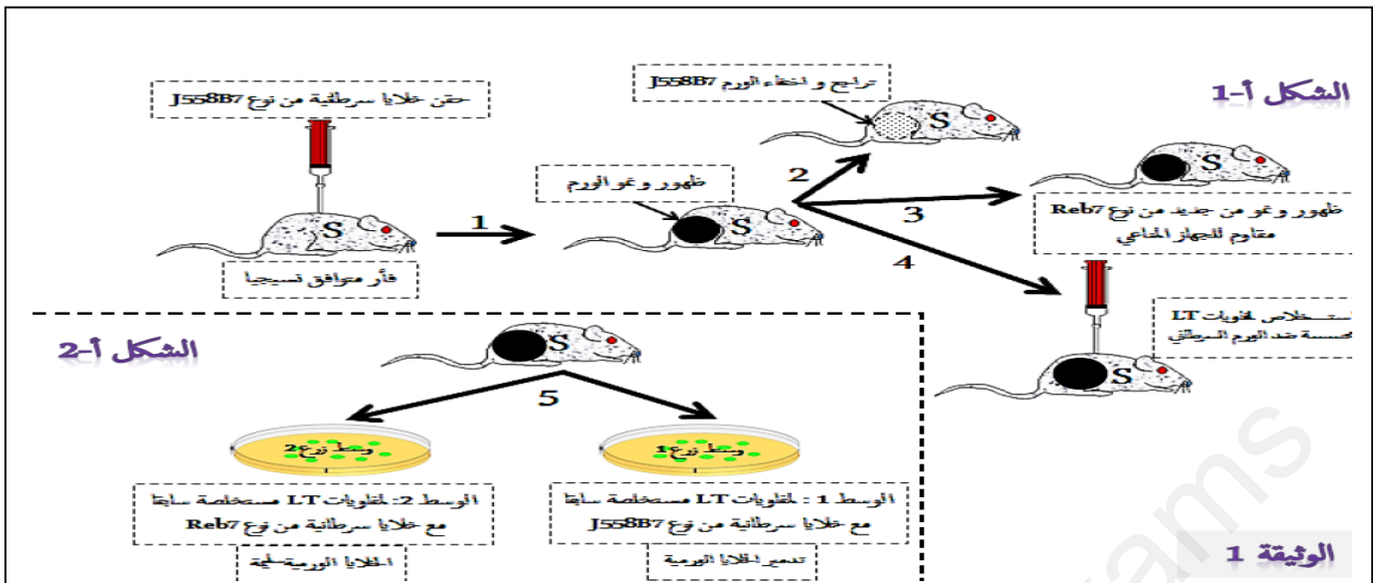
بدمج المعلومات المستخرجة من الوثائق ومعارفك اشرح انخفاض معدل الاصابة بسرطان الثدي لدى امرأة مصابة بمتلازمة داون . ثم تأكد من صحة الفرضية المقترحة سابقا

التمرين الثالث (8 نقاط):

تتكاثر خلايا الدم البيضاء بشكل عشوائي عند الانسان في حالة سرطان الدم (la leucemie) (ابيضاض الدم) لفهم كيفية انفلات هذه الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي ،استخدم الباحثون نمودجا حيوانيا و شبيها بحالة الانسان .

I- يمكن احداث تكاثر غير طبيعي للبلازيمات عند الفئران وذلك بحقن خلايا ورمية(سرطانية)معدلة تدعى J558B7تثير هذه الخلايا استجابة مناعية قوية تمكن من التخلص منها بسرعة ،الا انه تتمكن بعض الخلايا الورمية من النمو ومقاومة التحلل لذلك سميت ب **Reb7**،تبين (الوثيقة 1 -الشكل 1) نتائج الحقن و الزرع ، لفهم كيفية انفلات الخلايا الورمية من نوع **Reb7** من الجهاز المناعي نقترح المعطيات التالية :

اظهرت الدراسات على الخلايا اللمفاوية LT تهاجم الخلايا التي تعرض بببتيد يسمى ب **P1A**لذلك تم القيام بتحليل مختلفة للببتيدات المصنعة من طرف خلايا الورم ، (الشكل ب1) من (الوثيقة 1) يوضح ،بينما (الشكل ب2) من نفس الوثيقة يوضح النتائج المحصل عليها .

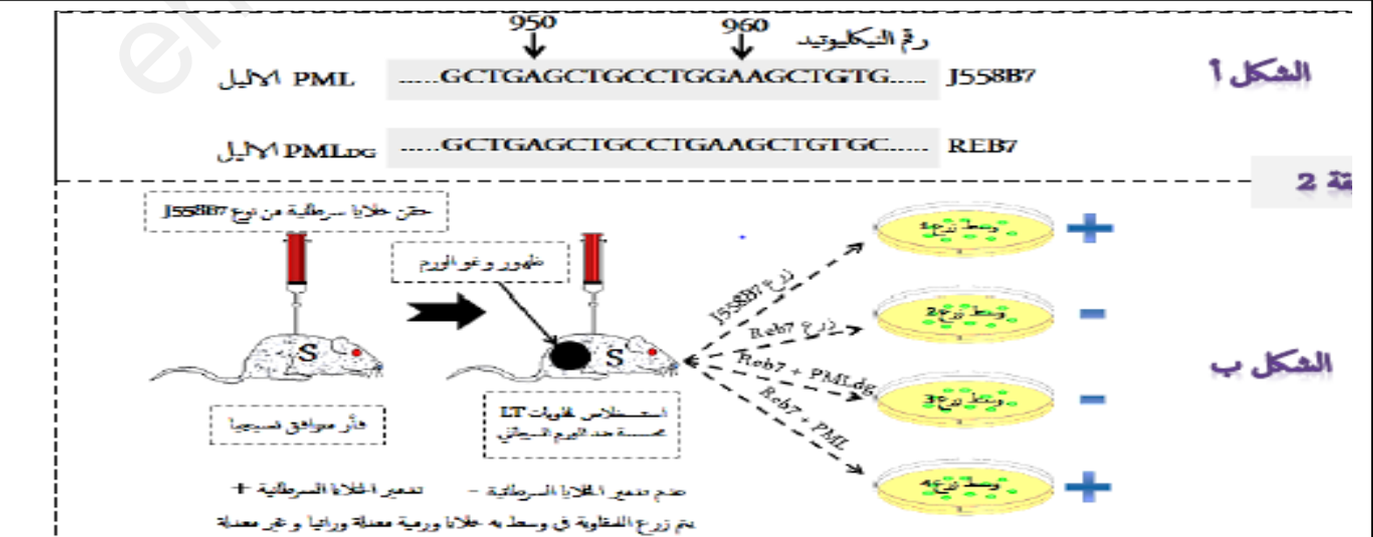


التعليمة:

1- من خلال معطيات الوثيقة 1 استنتج نوع الاستجابة المناعية المتدخلة في القضاء على الورم السرطاني من نوع J558B7 .

2- بالاعتماد على الشكلين ب1 و ب2 من الوثيقة 1 اقترح فرضية تفسر بها سبب مقاومة الورم السرطاني من نوع Reb7 للجهاز المناعي .

||- اظهرت الدراسات ان الخلايا الورمية Reb7 المقاومة تمتلك مورثات الرامزة للبروتينات cmh لذلك تم تركيز الابحاث حول بروتين PML من جهة ،وانجاز تجارب التعديل الوراثي على الخلايا Reb7 و J558B7 وذلك باضافة البيل المورثة PML لمحتواهما الوراثي ،ومن جهة ثانية تم القيام باختبار مقاومتها للنفويات T، (الشكل ا) من الوثيقة 2 تبين تسلسل نكليوتيدات الاليل الرامز للبروتين PML اما (الشكل ب) من (الوثيقة 2) يلخص شروط التجربة و نتائجها



التعليمة

- 1- من خلال الشكل 1 من الوثيقة 2 قدم مقارنة بين الليلين PML و PMLdg .
- 2- فسر نتائج التجريبية المبينة في الشكل ب من (الوثيقة 2)
- 3- بين قدرة الجهاز المناعي على القضاء على الورم من نوع J558B7

III - من خلال ما سبق ومن خلال معلوماتك المكتسبة انجز رسما تخطيطيا تبين فيه حوصلة الاستجابة المناعية المتدخلة في القضاء على الورم السرطاني من نوع J558B7 مع ابراز المراحل التالية: (الانتقاء النسيلي، التكاثر، التمايز، التنفيذ)

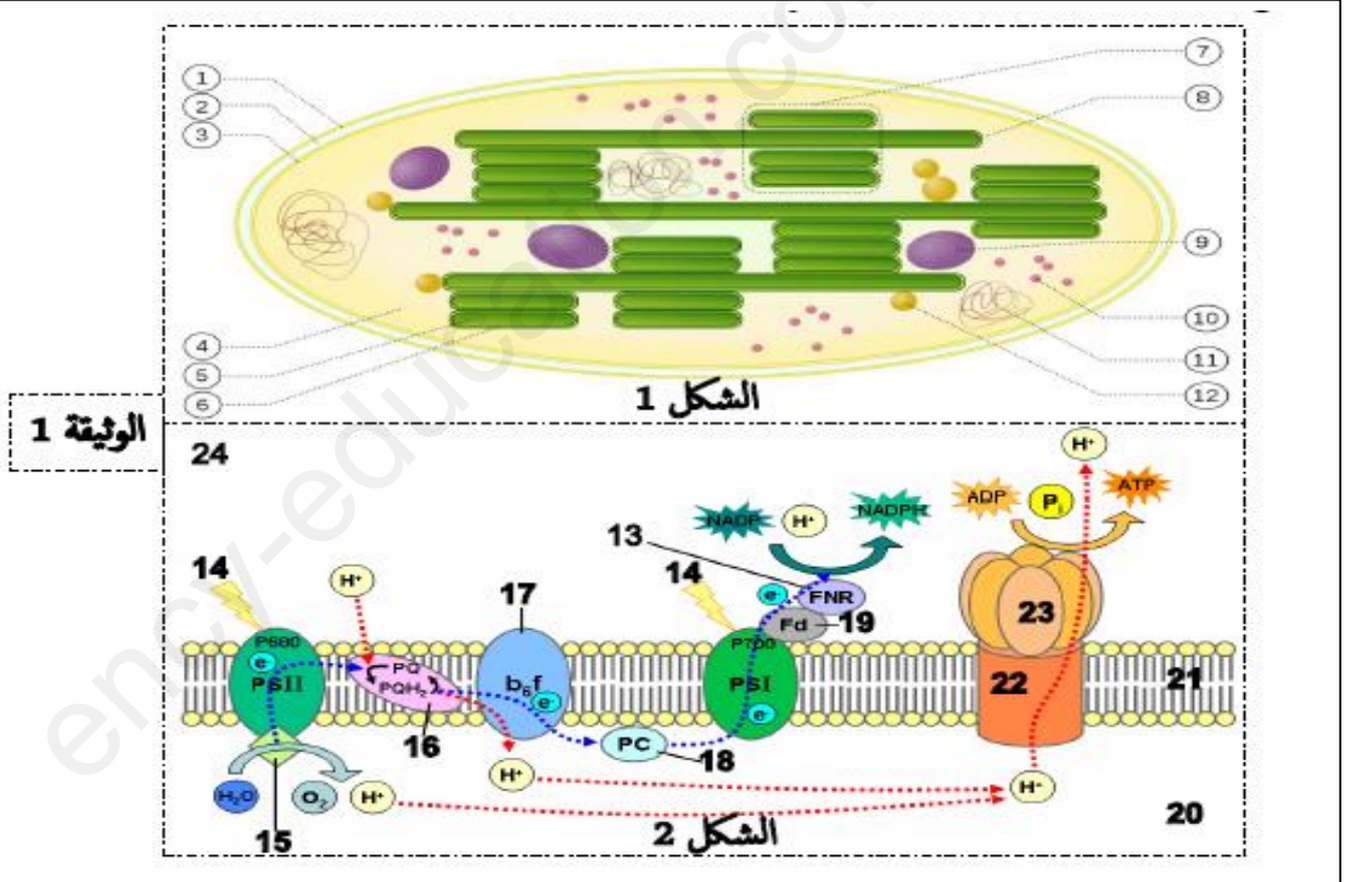
انتهى الموضوع الاول

الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على 4 صفحات من الصفحة 5 من 9 إلى الصفحة 9 من 9

التمرين الاول (5 نقاط):

- تتم عملية التركيب الضوئي على مستوى الصانعات الخضراء وهذا بتحويل الطاقة الضوئية الى طاقة مخزنة في روابط الجزيئات العضوية. نقترح عليك الوثيقة 1
- الشكل 1: يوضح بنية الصانعة الخضراء مفر عملية التركيب الضوئي.
- الشكل 2: يوضح احدى مراحل عملية التركيب الضوئي و التي تحدث على مستوى العنصر رقم 6



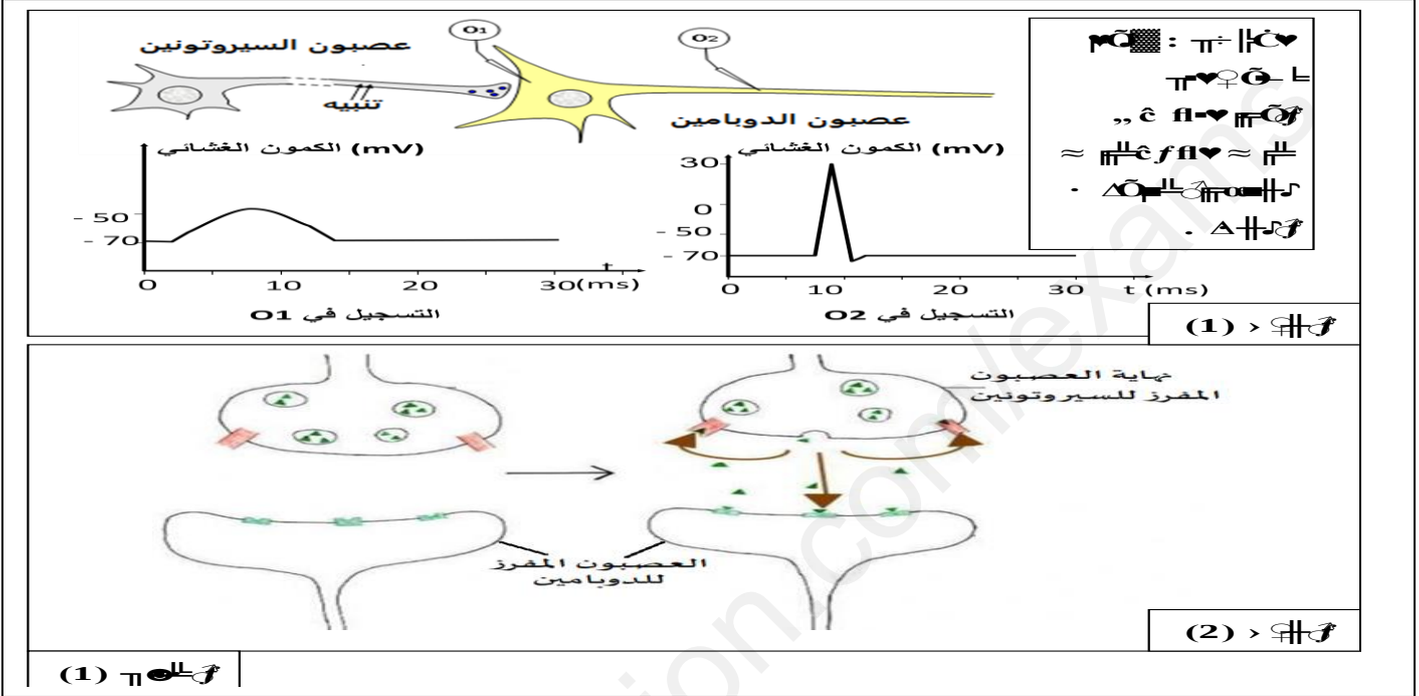
التعليمة:

- 1- تعرف على البيانات المرقمة لشكلين 1 و 2 و على المراحل المبينة في الشكل 2، علل ان للصانعة الخضراء بنية حجيرية .
- 2- من خلال الوثيقة المقدمة ومعلوماتك ، اكتب نصا علميا تشرح فيه خطوات المرحلة المبينة في الشكل 2، مبرزاً العلاقة بين نشاط انزيمات العنصر 5 و البناء الحجيري للصانعة الخضراء و اهمية ذلك في سيرورة المرحلة المعنية (يجب ان يكون النص العلمي مهيكلا على شكل مقال علمي: (مقدمة+عرض+خاتمة)م

التمرين الثاني: 7 نقاط

تنتقل الرسالة العصبية عبر سلسلة من العصبونات بأليات مشفرة ، حيث يمكن لبعض المواد الكيميائية الخارجية (المخدرات) أن تحدث خلاا وظيفيا في الاتصال العصبي . في هذا الموضوع نسلط الضوء على بعض جوانب الاتصال العصبي و الخلل الذي يمكن ان يحدث فيه .

الجزء الاول : السيروتونين sérotonine هو احد المبلغات العصبية التي تتدخل في وظائف المخ المختلفة (الإدراك الحسي ، المزاج ، العاطفية ، والنوم ...). . تمثل الوثيقة (1) نتائج تجريبية و رسومات تخطيطية انجزت على مستوى مشبك يعمل بالسيروتونين



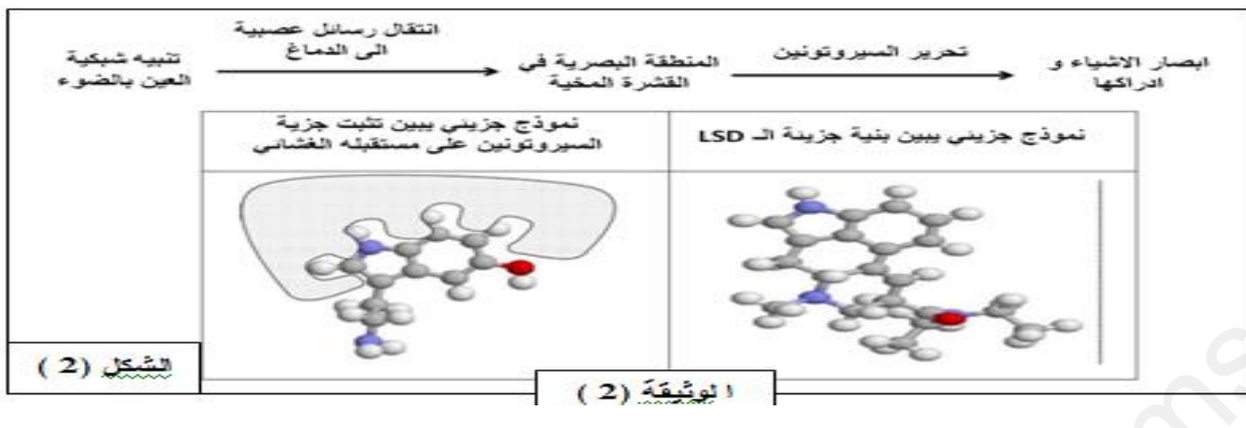
التعليمة:

- باستغلال الوثيقة (1) اشرح كيف يتدخل المبلغ العصبي (السيروتونين) في الشعور بالسعادة في الحالات الطبيعية .
الجزء الثاني : بعض المواد الكيميائية مثل الاكستازي (Ecstasy) و مادة LSD تؤثر على انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشابك التي تعمل عن طريق السروتونين حيث :

يعتبر الإكستازي (Ecstasy) مخدر اصطناعي ، له آثار قصيرة المدى تدوم أقل من 4 ساعات على الأرجح . تتضمن النشوة العقلية و الجسدية ، تراجع الإحساس بالاكتئاب و القلق و لكن له آثار تبدأ عقب زوال الآثار الرئيسية يمكن ان تستمر عدة ايام تتضمن : زيادة الشعور بالقلق و التوتر و غير ذلك من المشاعر السلبية و الإحساس بالاكتئاب . كما يؤدي تناول مادة (LSD) الى حدوث اضطرابات بالرؤية و يسبب الهلوسة (رؤى اصطناعية في غياب الضوء) .

الشروط التجريبية	تواتر كمونات العمل التي تنتقل عبر العصبون المحرر للسيروتونين (sérotonine)	كمية السيروتونين المحررة في المشبك	تركيب السيروتونين	تواتر كمونات العمل في العصبون المحرر للدوبامين
بدون اكستازي ecstasy	++	++	++	++
4-0 ساعات بعد تناول الاكستازي	++	++++	++	++++
بعد 4 ساعات من تناول الاكستازي	++	00	00	00

الشكل (1)



التعليمة:

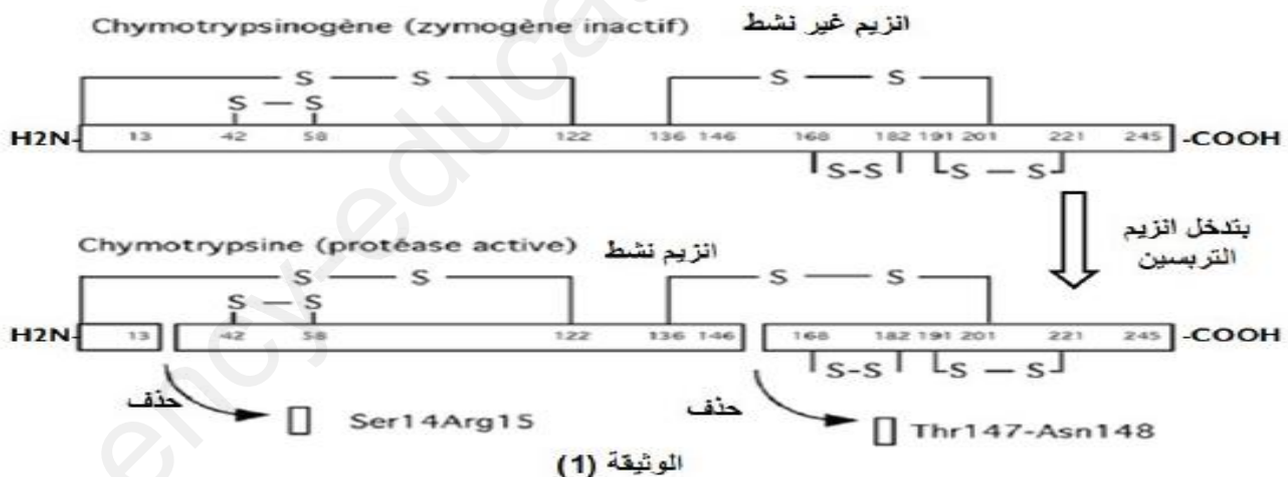
باستغلال الوثيقة (2) و المعلومات المستخرجة من الجزء الأول علّل الآثار الناتجة عن تناول كل من الاكستازي و مادة LSD .

التمرين الثالث: (8 نقاط)

تكتسب البروتينات عموما بنية فراغية وظيفية , و تتميز الأنزيمات خصوصا بجزء خاص في البنية يسمى الموقع الفعال مسؤول عن نشاط الأنزيم , إلا أنّ بعض الأنزيمات تركّب في حالة غير نشطة ما يتطلب إحداث تغيير على بنيتها الفراغية . نريد في هذه الدراسة فهم العلاقة بين بنية الأنزيم ووظيفته .

الجزء الأول:

تفرز الغدة البنكرياسية أنزيم كيموتربسونوجان غير نشط يتحول في العفج (بداية المعى الدقيق) إلى أنزيم نشط تحت تأثير أنزيم آخر هو التربسين .
تمثل الوثيقة (1) تمثيلا لبنيتي كل من الكيموتريبسينوجان و الكيموتريبسين .



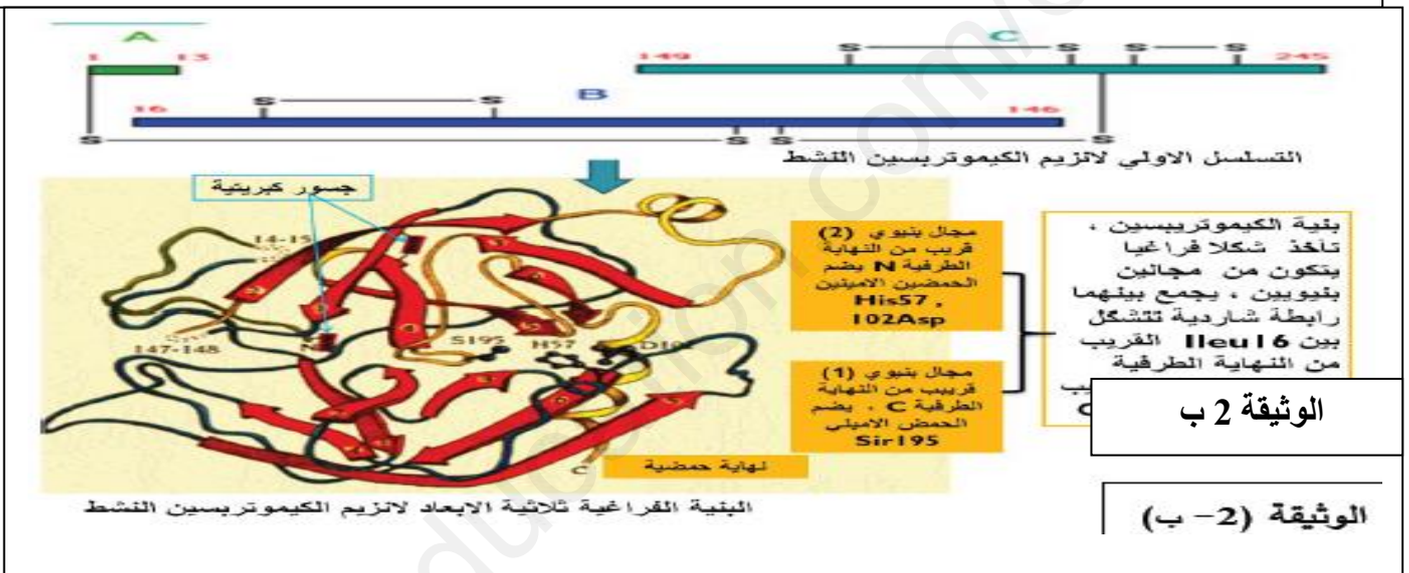
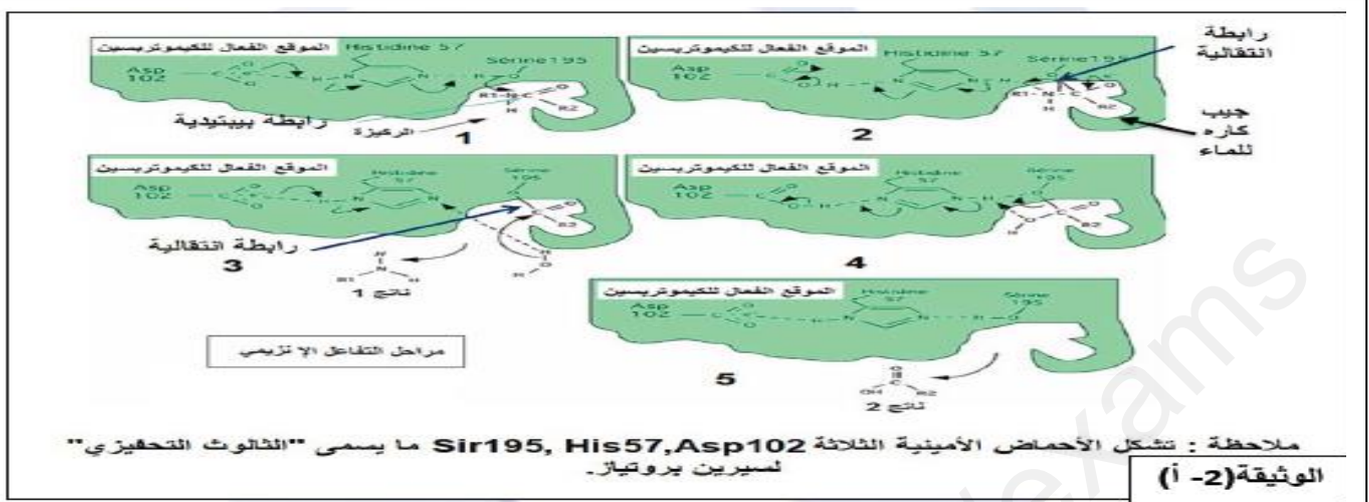
1/ باستغلال الوثيقة (1) اشرح كيف يتم تحويل الأنزيم على مستوى العفج من الحالة غير النشطة الى الحالة النشطة .
محددا المشكلة العلمية المطروحة .

2/ اقترح فرضية للمشكلة المطروحة .

الجزء الثاني:

الكيموتريبسين أنزيم من عائلة سيرين بروتياز عائلة من الأنزيمات المحللة للبروتين (تفكيك الرابطة الببتيدية) تظهر تماثل في تسلسل الأحماض الأمينية الخاصة بها نسبة 40% , يضم الموقع الفعال لأنزيمات هذه العائلة الحمض الأميني سيرين Ser و هو المسؤول الأساسي عن تحفيز التفاعل .

تمثل الوثيقة (2) نشاط الموقع الفعال لأنزيم الكيموتريبسين و البنية الفراغية له .



الوثيقة 2

التعليمة:

1- باستغلال الشكل (أ) اشرح الية عمل هذا الأنزيم مدعما اجابتك بمعادلة عامة .

2- باستغلال الوثيقة (2) تأكد من صحة الفرضية المطروحة .

3- يتطلب عمل أنزيم الكيموتريبسين PH مثالي في حدود 7,7 , توقع نشاط هذا الأنزيم في وسط ذي PH حامضي .

الجزء الثالث : بالاعتماد على معطيات التمرين و معلوماتك وضح علاقة البنية الفراغية للأنزيم بتخصصه الوظيفي .

لا يوجد تلميذ غبي وآخر ذكي ولكن يوجد من يعمل ، يصير ، يثابر ويدرب نفسه عقله وذاكرته على الفهم والاستيعاب .



تذكروا ان الله سبحانه و تعالى لا يضيع اجر من أحسن عملا

ه فكم الله في الكاله با

نقطة كاملة	نقطة مجزأة	الإجابة	رقم تعليمية
		التمرين الأول: نقاط (للموضوع الثاني)	
		1- التعرف على البيئات الشكلين 1 و 2 1 غشاء خارجي، 2- فراغ ما بين الغشاءين 3- غشاء داخلي 4- ستروما (حشوة) 5- التيلاكوييد 6- غشاء اتيلاكوييد 7- القران (البذيرة) 8- صفيحة حشوية 9- نشاء 10- ريبوزومات 11- ADN 12--	1 2
2.5	2.5	13- ناقل T'2. 14-- ضوء (فوتونات). 15- انزيم مفك للماء (HYDOLASE). 16- ناقل لالكترونات T1. 17- ناقل لالكترونات T2. 18- ناقل لالكترونات T3. 19- ناقل لالكترونات T3'. 20- تجويف التيلاكوييد، 21- غشاء الهيولي (طبقة مضاعفة فوسولييدية) للتيلاكوييد، 22- القطعة (F0) للكربية المذنبة (الجزء الضمني للكربية المذنبة). 23- القطعة (F1) للكربية المذنبة (الجزء السطحي للكربية المذنبة)	
0,5	0,5	تعليل البنية الحجرية للصانعة الخضراء: نقول عن الصانعة الخضراء ذات بنية حجرية لانها مقسمة إلى حجرات مفصولة بأغشية و هي: الفراغ بين الغشائين الداخلي والخارجي. الحشوة (محددة بالغشاء الداخلي). تجويف التيلاكوييد (التجويف الداخلي للكليس) (محدد بغشاء التلاكوييد)	
0,25	0,25	2- النص العلمي مقدمة: تتم عملية التركيب الضوئي على مستوى الصانعة الخضراء في مرحلتين كيموضوئية في غشاء اتياكوييد ومرحلة كيموحيوية في الحشوة، تتدخل إنزيمات هامة تتواجد في اتيلاكوييد من اجل حدوث المرحلة كيموضوئية	
0,25	0,25	المشكلة: ما علاقة شاط أنزيمات اتيلاكوييد والبناء الحجيرى صنعة في حدوث المرحلة كيموضوئية	
0,25	0,25	العرض: تلتقط الانظمة لضوئية PS2.PS1 المتواجدة على مستوى غشاء ليلاكوييد لطاقة الضوئية (فوتونات غنية بالطاقة) فيتسبب في هياجان جزئياتها اىخضورية فتتفقد E2 تنتقل هذه الالكترونات عبر السلسلة تركيبية (سلسلتقوافل) متزايدة الكسدة و الارجاع , يتم ارجاع انظام PS1 من طرف لكترونات النظام لتى تنتقل اليه .بينما يتم ارجاع نظام PS2 بتحلل الضوئي لماء بواسطة انزيم المفك للماء (هيدرولاز) امتواجد في التيلاكوييد	
0,25	0,25	يزداد تركيز تجويف التيلاكوييد من حيث بروتونات الناتجة من التحلل الضوئي لماء من جهة و من ضخ الناقل لها الى دخل تجويف يسبب هذا لتدرج في الركيز خروج البروتونات على شكل سيل من الكرية المذنبة لتي حتوي عى انزيم ATP سنتاز فيتم تركيب ال ATP انطلاقا من ADP+PI اموجودة في احشوة. حيث يعتبر زيادة تركيز البروتونات في تجويف لتياكوييد (البنية الحجرية) سببا مهما في تركيب ال ATP اذى يعتبر اهم نواتج المرحلة كيموضوئية	
0,25	0,25	كما يتم ارجاع انواعا ل NADP+ بتدخل انزيمات الارجاع الى NADPH H+ البنية احجيرية لصانعة اخضراء : استروما اتي تحتوى على انزيمات الارجاع و مختلف الإنزيمات اتي يحتويها التيلاكوييد (انزيم مفك لماء و إنزيم انزيم ATP سنتاز) و تجويف التياكوييد اذى يجمع اتركيز الكبير لبروتونات فيشكل تدرجا في التركيز ين الوسطين مما يسمح بتركيب ال ATP اهمية بالغة في حدوث تفاعلات المرحلة الكيمو ضوئية	
0,25	0,25	لخاتمة: تساهم البنية الحجرية صانعة الخضراء (الحشوة و تجويف التياكوييد) و توفر الانزيمات اللازمة في اتيلاكوييد (انزيم المفك للماء و ATP سنتاز في كرية امذنبة) في حدوث المرحلة كيموضوئية .	
		التمرين الثاني:	
		الجزء الأول:	
0,25	0,25	1- مقارنة مظهر الأنسجة في غياب أو في وجود جزيء VEGF في وجود جزيء VEGF نلاحظ أن الفلورة تظهر في شكل مناطق نيرة على مستوى الأوعية الدموية دلالة على نمو هاته الأخيرة بصورة كبيرة على عكس الحالة الثانية في غياب جزيء VEGF أين لانميز وجدو اوعية مفلورة دلالة على عدم نموها.	
0,75	0,25	يرتبط ظهور الأوعية الدموية بوجود عامل VEGF	
0,25	0,25		

0,75

0.75

بما أن نمو وبقاء الورم يتطلب ظهور أوعية دموية جديدة مصاحبة للورم. وظهور الأوعية الدموية يرتبط بوجود عامل VEGF فيبدو أن الإصابة بمتلازمة داون عند النساء البالغات يؤدي إلى تثبيط VEGF، مما ينجم انخفاض معدل الإصابة بسرطان الثدي.

ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة وذات تصور مشابه

الجزء الثاني:

1- استغلال المعطيات:

0,75

0,25

توضح الوثيقة 2 أن المريضة المصابة بمتلازمة داون تمتلك في المجمل 3 كروموزومات 21 متماثلة من نفس الحجم. نحن نعلم أن الكروموزومات تحمل تسلسل الحمض النووي التي تشكل المورثات.

0,25

0,25

لذا فإن متلازمة داون مرض وراثي يتميز بفائض من المعلومات الوراثية.

1,25

(0,25)
1,25=5*

توضح الوثيقة 3 أن عامل VEGF ينتج على غشاء الخلية البطانية مما يؤدي إلى نفاذ شوارد الكالسيوم إلى الداخل عبر $connexin\ 45$ وكذا خروجها من الشبكة الهيولية مما يتسبب بزيادة تركيزه الداخلي، يعمل ذلك على تنشيط Calcineurin، يترتب عن ذلك نزع فسفرة لعامل NFAT الذي ينتقل نتيجة إلى النواة أين يستهدف مورثات معينة، مؤدياً في الأخير إلى نمو بطانة الأوعية الدموية.

0,5

0,25

بروتين DSCR1 يأتري على مستوى Calcineurin بحيث يمنع تنشيطه مانعاً بذلك انتقال عامل NFAT، يترتب عن ذلك عدم نمو بطانة الأوعية الدموية.

1,25

0,5

يوضح السند 4 أن المرأة مصابة بمتلازمة داون تنتج كمية أكبر من بروتينات DSCR1 مقارنة بتلك السليمة.

أي أن هناك فائض في إنتاج بروتينات DSCR1 ومنه صحة الفرضية

2- ربط علاقات:

=(0,25)*7
1,75

1,75

متلازمة داون عبارة عن **شذوذ وراثي** يتميز بوجود **فائض من المعلومات الوراثية** (ثلاث نسخ من المورثة) DSCR1 يؤدي إلى **فائض من البروتينات DSCR1** التي توجد جيناتها على

0,5

0,5

الكروموسوم 21، من بين وظائف هذا البروتينات **تنشيط عمل بروتين VEGF** عامل نمو بطانة الأوعية الدموية، بحيث **تأثر بروتينات DSCR1 على مستوى Calcineurin** بحيث **تمنع تنشيطه مما ينتج عنه عدم انتقال عامل NFAT**، يترتب عن ذلك **عدم نمو بطانة الأوعية الدموية**. وبالتالي **فإن متلازمة داون توفر حماية نسبية ضد تطور الأورام نتيجة حرمانها من المغذيات بسبب نقص الأوعية الدموية.**



المخطط غير مطلوب
(للاستفادة فقط)

التمرين الثالث:

الجزء الاول:

0,5

0,25
0,25

استنتاج نوع الاستجابة المناعية المتدخلة في القضاء على الورم السرطاني J558B7
اتجابة مناعيةتوعية ذات وساطة خلوية لان دمير الخلايا السرطانية! يتم بتدخل للمفاويات
LTC

0,5

0,5

اقتراح فرضية تفسر بها سبب مقاومة الورم السرطاني من نوع Reb7 لجهاز الناعي
الفرضية: خلل في البروتين العارض CMH للبيتيد السرطاني P1A او غيابه تماما

0,5

0,25
0,25

من خلال الشكل (ب1) فالبيتيد السرطاني P1A الذي تركيبه
J558B7 مماثل تماما للذي تركيبه Reb7
من خلال الشكل (ب) يظهر ان التلور يوافق الخلايا السرطانية من النوع J558B7 لانها تحمل
ال CMH الذي يعرض البيتيد السرطاني P1A بينما لا
يظهر عند الخلايا السرطانية من النوع Reb7 لانها لا تحمل ال CMH (عدم
تشكل معقدات مناعية)

0,5

0,25
0,25

الجزء الثاني:

1- مقارنة بين الليلين PML و PMLdq من خلال الشكل (ا) لوثيقة 2

يختلف التسلسل النكليوتيدي بحذف النكليوتيدة G رقم 959 عند PMLdq مقارنة ب PML
بتالي الحصول على بروتين غيرا صلي

2- تفسير النتائج التجريبية المبينة في الشكل ب من الوثيقة 2:

0,75

0,5
0,5

في حالة الاليل PML تتحلل اخلايا لسرطانية
اما في حالة الاليل PMLdq لا تتحلل اخلايا لسرطانية
نستنتج: ان لبروتين PML هو المسؤول على مقاومة الخلايا السرطانية للجهاز المناعي عند
حدوث خلل على مستواه. اذ في حالة PML يحدث التعارف المزدوج الذي يسبب تدمير
الخلايا السرطانية.

0,75

0,5
0,5
0,5

3- تبين قدرة الجهاز المناعي على القضاء على الورم من النوع J558B7:

التعارف المزدوج بين للمفاوية LTC و الخلية السرطانية J558B7 يعود الى :
1- نوعية TCR الذي تحمله LTC اتجاه البيتيد السرطاني P1A الذي تعرضه الخلية
J558B7.
2- التكامل بين TCR و CMH الذي تحمله J558B7. اي التوافق
لنسيجي

الجزء لثالث :

انجاز رسما تخطيطيا تبين فيه حوصلة الاستجابة المناعية المتدخلة في القضاء على الورم
السرطاني من النوع J558B7 مع ابراز المراحل التالية: (الانتقاء النسيلي
،التكاثر، التمايز، التنفيذ):

يجب ان يتضمن الرسم ما يلي :

1- مرحلة الانتقاء النسيلي (بلعمة، عرض، تعرف مزدوج، تنشيط وتحسيس) 2- تحفيز ذاتي

LT4 ب IL2

3- تكاثر ثم تمايز LT4

4- تحفيز LT8

5- تكاثر ثم تمايز LT8 الى LTC

6- ملرحة التنفيذ (تماس ثم تخريب)

3

0,5
0,5
0,5
0,5
0,5
0,5

تصحيح النموذجي للموضوع الثاني

تمرين الأول: (الموضوع الأول)

0,75

0,25
0,25
2*

1- التعرف على الخطوات 1،2،3 انطلاقاً من (الشكل 1) استخراج العناصر الضرورية و نواتج هذه التفاعلات .

0,75

0,25
0,25
2*

الخطوة 1: تثبيت ال CO2 على المركب الخماسي لكريون Rdupi
اعناصر الضرورية لها: توفر CO2 ونزيم تثبيت ال CO2 (RubiSco)

0,75

0,25
0,25
2*

الخطوة 2: فسفرة ال. ATP وارجاع ال APG الى PGAL
اعناصر الضرورية لها: أنزيمات الارجاع و الفسفرة
ADP+PI.NADPH.H+.NHADP+.ATP

0,5

0,25
0,25

الخطوة 3: تفاعل فسفرة
اعناصر الضرورية لها: PGAL، أنزيمات الفسفرة، إنزيم نزع لفوسفور Pi، و ATP

0,75

0,25
0,25
0,25

2- من الوثيقة 1 ومن معلوماتك، شرح في نص علمي التفاعلات الحادثة في حشوة الصانعة الخضراء مبرزا دور الأنزيم في ذلك

النص العلمي
المقدمة: حدث تفاعلات الكيموحيوية على مستوى حشوة الصانعة، حدث فيها التفاعلات عديدة وتتدخل أنزيمات.

0,5

0,25
0,25

لمشكلة: ما هي مختلف التفاعلات التي تحدث في الحشوة و مال هو دور أنزيم RubiSco (في ذلك؟

لعرض:

يتم تثبيت CO₂ **بتدخل إنزيم الريبولوز ثنائي الفوسفات كربوكسيلاز RubiSco** على جزيئة حماية الكربون Rdupi مشكلا مركبا سداسي اكربون سرعان ما ينشطر الى جزينين بثلاث ذرات كربون APG ينشط ال APG الناتج بواسطة نواتج المرحلة اكيמושوية و هما ال ATP و NADPH.H الى PGAL

0,5

0,5

-يستخدم جزء منه من اجل تجديد ال Rdupi اثناء حلقة كالفن و الجزء الاخر يستخدم في تركيب سكريات سداسية الكربون و يمكن تلخيص هذه المرحلة بالمعادلة التالية



الخاتمة: اثناء اتركيب الضوئي التي تتم على مستوى الصانعة يتم الجمع بين تفاعلات المرحلة لكيמושوية و لكيموحيوية والتي يتم فيها تثبيت ال CO₂ على المركب الخماسي Rdupi بتدخل أنزيم RubiSco. واستعمال نواتج المرحلة الكيمووضوية (ATP و NADPH.H).

تمرين الثاني:

الجزء الاول :

0,25
0.75=3*

استغلال الوثيقة (1) لشرح كيفية تدخل المبلغ العصبي السيروتونين في الشعور بالسعادة و النشوة

-الشكل (1) :نتائج تنبيه العصبون المفرز للسرروتونين و تسجيل تغيرات الكمون الغشائي في العصبون المفرز للدوبامين :

- عند تنبيه العصبون المحرر للسيروتونين نسجل على مستوى الجهاز PPSE O1 يبلغ عتبة زوال

الاستقطاب و نسجل على مستوى O2 منحني كمون العمل . ما يدل على نقل الرسالة العصبية عبر المشبك

0,25
0.75=3*

الاستنتاج : تنتقل الرسالة العصبية من العصبون المفرز للسيروتونين الى العصبون المفرز للدوبامين عن طريق مشبك تنبيهي .

الشكل (2) : يمثل الية عمل المشبك التنبيهي : عند تحرير السيروتونين في الشق المشبكي يتثبت على مستقبلات خاصة في الغشاء بعد مشبكي للعصبون المفرز للدوبامين .

0,25
0.5=2*

يتم وقف اشارة التنبيه باعادة امتصاص السيروتونين من طرف النهاية قبل مشبكية عن طريق قنوات اعادة الامتصاص .

التركيب : على مستوى الدماغ عند وصول كمونات العمل الى نهاية العصبون المفرز للسيروتونين يتحرر المبلغ العصبي في الشق المشبكي ناقلا الرسالة العصبية الى العصبون المفرز للدوبامين . تحرير هذا الاخير يؤدي الى الشعور بالسعادة و النشوة .

الجزء الثاني :

باستغلال الوثيقة (2) و المعلومات المستخرجة من الجزء الاول نعلل الاثار الناتجة عن تناول الاكستازي و مادة LSD .

0,25

0.5=2*

الشكل (1) مقارنة النتائج التجريبية .

بدون اكستازي : كمونات العمل المتواترة التي ينقلها العصبون المحرر للسيروتونين يرافقها تحرير كمية من السيروتونين في الشق المشبكي و تسجيل كمونات عمل متواترة في العصبون المفرز للدوبامين كما نسجل تركيب السروتونين . ما يدل على حدوث نقل مشبكي (نقل الرسالة العصبية على مستوى المشبك المنبه) .

0,25
0.5=2*

من 0 الى 4 سا بعد تناول الاكستازي : نفس عدد كمونات العمل المتواترة التي ينقلها العصبون المفرز للسيروتونين يرافقه كمية كبيرة من السيروتونين في الشق مع تركيب نفس الكمية و تسجيل عدد كبير من كمونات العمل المتواترة في العصبون المحرر للدوبامين . ما يدل على رفع (تضخيم) نشاط المشبك المنبه .

0,25
0.5=2*

من مقارنة الحالتين السابقتين : الاكستازي يرفع من نشاط المشبك المنبه للعصبون المحرر للدوبامين برفع كمية السيروتونين في الشق المشبكي دون الرفع من تركيبه .

0,25
0.5=2*

بعد 4 سا من تناول الاكستازي : فان نفس تواتر كمونات العمل التي ينقلها العصبون المحرر للسيروتونين يرافقها انعدام السيروتونين في الشق المشبكي و عدم تركيبه و لا نسجل كمونات عمل في العصبون المحرر للدوبامين . ما يدل على توقف عملية النقل المشبكي للرسالة العصبية .

0,25
0.5=2*

مقارنة الحالة الاخيرة بالحالة الثانية : النهاية العصبية قبل مشبكية لا تعيد امتصاص السيروتونين في وجود الاكستازي فلا يسمح لها بتركيبه من جديد و بالتالي تحريره . مما يوقف نشاط المشبك التنبيهي .

0,25
0.5=2*

الاستنتاج : في الفترة التي تلي تناول الاكستازي . هذا الاخير يرفع من نشاط العصبون المحرر للدوبامين بمنع اعادة امتصاص السيروتونين . و بقاءه في الشق المشبكي لفترة اطول . بعد مدة اطول من تناوله يزول تاثير السيروتونين في الشق المشبكي و لا يركب من جديد ما يمنع تحريره مرة اخرى .

0,25
0.5=2*

التركيب : الاثار الناتجة عن تناول الاكستازي من الشعور بالنشوة و السعادة مرتبطة بزيادة تحرير الدوبامين و ذلك نتيجة رفع نشاط العصبون بعد مشبكي بمنع اعادة امتصاص السيروتونين من طرف النهاية العصبية مانعا تركيبه من جديد .

بعد فترة اطول من تناول المخدر . يزول الشعور بالسعادة و يحل محله القلق و الاكتئاب و يرتبط ذلك بعدم القدرة على تحرير الدوبامين بسبب عدم قدرة العصبون قبل مشبكي على تحرير السيروتونين لكونه لا يركبه نتيجة عدم اعادة امتصاصه من قبل النهاية العصبية .

0,25
0.5=2*

الشكل (2) : السيروتونين في الحالات الطبيعية يتحرر نتيجة وصول الرسالة العصبية التي يولدها الضوء الى القشرة المخية و بالضبط في المنطقة البصرية و بالتالي حدوث عملية

0,25
0.5=2*

الابصار و ادراك الاشياء .
نلاحظ تشابه بنية LSD مع جزيئة السيروتونين مما يسمح بتثبيتها على المستقبل الغشائي لها .
التركيب : LSD يعمل عمل السيروتونين فيؤدي الى تثبته المنطقة البصرية حتى في غياب السيروتونين ما يسبب رؤية اشياء اصطناعية (الهلوسة) .

تمرين الثالث

الجزء الأول :

شرح كيفية تحويل الأنزيم من الحالة غير النشطة الى الحالة النشطة باستغلال الوثيقة (1)

0,25
0.5=2*

تمثل الوثيقة (1) تمثيلا للبنية الفراغية لأنزيم الكيموتريسينوجان غير نشط و أنزيم كيموتريسين النشط حيث نلاحظ :

أن أنزيم الكيموتريسينوجان يتكون من سلسلة بيتيدية واحدة مكونة من 245 حمضا أمينيا تضم 5 جسور كبريتية تربط بين أحماض أمينية متباعدة في المواضع (1-122) , (42-58) , (136-201) , (168-182) , (191-221) تحافظ على استقرار البنية الفراغية ينشط هذا الأنزيم بتدخل أنزيم التربسين الذي يعمل على تفكيك السلسلة الببتيدية إلى ثلاث سلاسل ببتيدية مختلفة الطول و ذلك بحذف أربع أحماض أمينية و هي Ser14 , Arg 15 , Thr147 , Asn 148 فتتغير البنية الفراغية للأنزيم و يصبح وظيفي .

10X0,125 ن

تحديد المشكل العلمي المطروح :

ما هي العلاقة بين تغير البنية الفراغية للأنزيم و اكتسابه الوظيفة ؟ 0,25 ن
أو كيف ساهم تغيير البنية الفراغية للأنزيم بتحوله الى الحالة النشطة ؟
الفرضية : جذور الأحماض الأمينية للموقع الفعال تأخذ موقعا دقيقا يسمح لها بتشكيل روابط انتقالية مع

المجموعات الكيميائية للركيزة فتتثبيت الركيزة و يتشكل المعقد ES و يتحفز التفاعل . 0,25 ن

الجزء الثاني :

شرح الية عمل هذا الأنزيم باستغلال الشكل (أ) مدعما ذلك بمعادلة عامة :

يمثل الشكل أ الية عمل أنزيم الكيموتريسين حيث :
تتثبت الركيزة على الجيب الكاره للماء للموقع الفعال فتصبح الرابطة الببتيدية قريبة من التالوث التحفيزي الذي يتكون من Ser195 . His 57 . Asp102 .
يفقد Ser195 ذرة هيدروجين يكتسبها His 57 فتتشكل رابطة انتقالية بين ذرة الكربون للرابطة الببتيدية للركيزة و Ser195
يفقد His 57 ذرة هيدروجين تكتسبها الركيزة فتكسر الرابطة الببتيدية و يتحرر الناتج الأول

تتدخل جزيئة ماء فيتحرر الناتج الثاني و يسترجع الموقع الفعال بنيته الفراغية . 10X

0,125 ن

معادلة عامة للتفاعل الأنزيمي :

0,25 ن

E+S

ES →

E+P1+P2

التأكد من صحة الفرضية باستغلال الوثيقة 2 :

تمثل الوثيقة (2 - ب) البنية الفراغية ثلاثية الأبعاد لأنزيم الكيموتريسين النشط حيث نلاحظ أنه يتكون من

ثلاث سلاسل تشكل بدورها مجالين متقاربين و مترابطين برابطة شاردية حيث يضم المجال الأول Ser195 و يضم المجال الثاني Asp102 , His57 .

تقارب الأحماض الأمينية الثلاثة في الفراغ رغم تباعدها في التسلسل . Asp102 . His 57 . Ser195. مشكلة الثالوث التحفيزي حيث يساهم **Ser195** في تشكيل روابط انتقالية مع الركيزة و تشكل المعقد ES و تحفيز تفاعل كسر الرابطة البيبتيدية و تحرر الناتج الأول بتدخل His 57 .

فبنية الكيموتربسينوجان غير النشط تأخذ فيها الأحماض الأمينية المشكلة للموقع الفعال مواقع لا تسمح لها

بتشكيل روابط انتقالية مع الركيزة فلا تثبت فيتدخل أنزيم التربسين حيث يتم حذف أربعة أحماض أمينية

Asn 148, Thr147 , Arg 15 , Ser14 مما يسمح بتغيير البنية الفراغية للأنزيم حيث

تتقارب الأحماض الأمينية المتباعدة فضائيا Ser195 . His 57 . Asp102 . و تأخذ

جذورها موقعا دقيقا يسمح لها بتشكيل روابط انتقالية مع المجموعات الكيميائية للركيزة فتثبت الركيزة و يتشكل المعقد ES و يتحفز التفاعل و يصبح بذلك الأنزيم وظيفي و هذا ما

يوكد صحة الفرضية 0,25 + 8X0,125 فرضي

3/ توقع نشاط الأنزيم في درجة PH حامضي :

تؤثر درجة الحموضة على شحنة الجذور الألكيلية للأحماض الأمينية للموقع الفعال حيث تصبح شحنتها في

PH حامضي موجبة و بما أن His 57 . حمض أميني قاعدي يتأين و تصبح شحنته موجبة

مما يؤدي الى فقدان بنيته الفراغية فلا يتكامل بنيويا مع الركيزة فلا تتشكل الروابط الانتقالية

فلا يتشكل المعقد ES و لا يتحفز تفاعل تفكيك إضافة لذلك تقارب المجالين لتشكيل الثالوث

التحفيزي يتم عن طريق رابطة شاردية و التي سيؤدي تغيير ال PH الى زوالها فتتباعد

الأحماض الأمينية للثالوث المحفز عن بعضها البعض . 0,5 ن

الجزء الثالث : نص علمي حول علاقة البنية الفراغية للأنزيم بتخصصه الوظيفي :

الأنزيمات وسائط حيوية لا تستهلك أثناء التفاعل من طبيعة بروتينية و تساهم في تسريع التفاعلات الأنزيمية

تتطلب عملها درجة حرارة و درجة حموضة مثلى حيث يتعلق التخصص الوظيفي للأنزيم

ببنيته الفراغية 0,25 ن

ما هي علاقة البنية الفراغية للأنزيم بتخصصه الوظيفي ؟ 0,25 ن

يرتبط التخصص الوظيفي للأنزيمات ببنيتها الفراغية التي تعود إلى وجود عدد و نوع و

ترتيب محدد وراثيا من الأحماض الأمينية التي تدخل في تركيبها بالإضافة إلى الروابط

الكيميائية المختلفة (شاردية , كبريتية , هيدروجينية , كارهة للماء) و التي تنشأ بين جذور

الأحماض الأمينية محددة و متموضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية و تسمح هذه

الروابط بالمحافظة على ثبات و استقرار البنية الفراغية للأنزيم . X 40,125

يحتوي الأنزيم على موقع فعال يتكون من عدد و نوع و ترتيب محدد من الأحماض الأمينية

تكسبه بنية فراغية محددة تجعله قادرا على التكامل البنيوي مع الركيزة لتوضع المجموعات

الكيميائية للأحماض الأمينية للموقع الفعال بشكل دقيق يسمح بتشكيل روابط انتقالية ضعيفة

مع الركيزة فتثبت و يتشكل المعقد ES الذي يسمح بحدوث التفاعل و نحصل على الناتج P .

4 X0,125 ن

يرتكز التخصص الوظيفي للأنزيمات على الموقع الفعال الذي يحوي موقعين مهمين : موقع

التثبيت (التعرف) الذي يتكون من أحماض أمينية تسمح بتثبيت مادة تفاعل محددة و هذا ما

يعطي الأنزيم تخصصا

نوعيا اتجاه مادة التفاعل , و موقع التحفيز الذي يتكون من أحماض أمينية محددة تسمح بتحفيز

حدوث تفاعل محدد و هذا ما يعطي الأنزيم تخصصا نوعيا اتجاه نوع التفاعل . 0,25X2

يتوقف التخصص الوظيفي للأنزيم الكيموتربسين على تغيير بنيته الفراغية بتدخل أنزيم

التربسين عن طريق حذف أربع أحماض أمينية Asn 148, Thr147 , Arg 15 , Ser14

ما يساهم في تقارب أحماض أمينية فراغيا رغم تباعدها في التسلسل و تموضعها بشكل دقيق

يسمح بتشكيل روابط انتقالية مع الركيزة فتثبت و يتشكل المعقد ES و يحفز التفاعل و هي

Ser195 . His 57 . Asp102 مشكلة ثالث التحفيز حيث يساهم Ser195 في تثبيت الركيزة برابطة انتقالية تنشأ بين جذره الألكيلي و ذرة الكربون C للرابطة البيتيديّة للركيزة مع فقدان ذرة هيدروجين يكتسبها His 57 , يفقد His 57 ذرة هيدروجين فيتحفز التفاعل فتتكسر الرابطة البيتيديّة و يتحرر الناتج الأول و يتدخل جزيئة ماء يتحرر الناتج الثاني و يسترجع الموقع الفعال بنيته الفراغية .

تغيير البنية الفراغية لأنزيم الأكيومتريسينوجان بتدخل أنزيم التربسين ساهم في انتقاله من حالة غير نشطة إلى حالة نشطة (كيموتريسين) .

أي خلل في البنية الفراغية للموقع الفعال للأنزيم يفقد الأنزيم تخصصه الوظيفي .6

X0,125

يتوقف التخصص الوظيفي للأنزيم على بنيته الفراغية المستقرة التي تضم موقعا فعالا يكسب الأنزيم تخصصا وظيفيا اتجاه نوع و مادة التفاعل و أي تغيير في البنية الفراغية يفقد الأنزيم

وظيفته **0,25ن**