

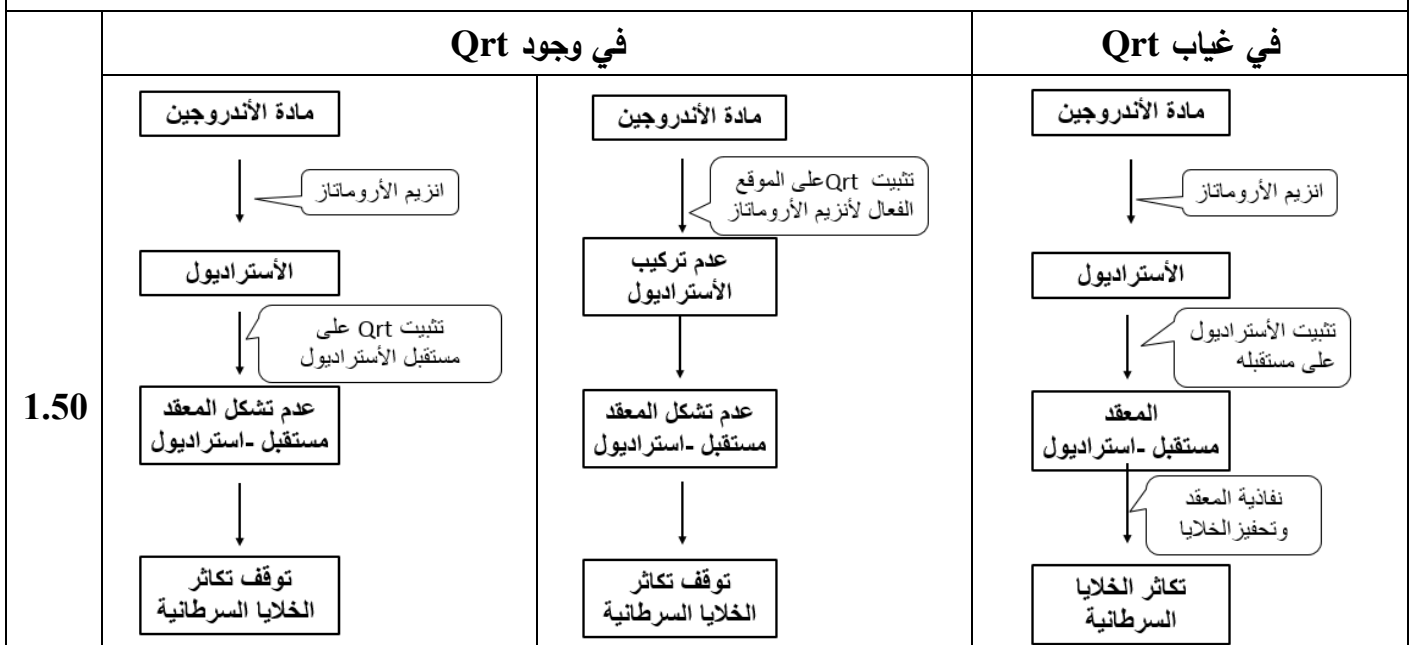
العلامة		عناصر الإجابة الموضوع الأول
مجموع	مجزأة	
5 نقاط		التمرين الأول:
2.00	0.5x4	<p>1. تسمية التسجيلين: (أ): كمون بعد مشبك تثبيطي PPSI (قبل: فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك) (ب): كمون بعد مشبك تثبيطي PPSE (قبل: زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك)</p> <p>تسمية البروتين الغشائي: المسؤول عن التسجيل (أ) هو مستقبل غشائي لنباع عصبي مثبط مثل GABA .</p> <p>المسؤول عن التسجيل (ب) هو مستقبل غشائي لنباع عصبي منبه مثل الأستيل كولين .</p>
0.50		<p>2. النص العلمي:</p> <p>مقدمة ذات علاقة بالمشكل العلمي: تقبل أي مقدمة لها علاقة بالمشكل العلمي.</p> <p>ما هو دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك وتأثير توكسين الكزار على ذلك ؟</p> <p>العرض يتطرق إلى المؤشرات التالية:</p> <p>دور مختلف البروتينات الغشائية في عمل المشابك</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ يتسبب وصول كمون العمل إلى نهاية العصبونين قبل المشبكين في افتتاح القنوات البروتينية الخاصة بـ Ca^{2+} المرتبطة بالفولطية. ▪ دخول Ca^{2+} إلى النهاية قبل مشبكية يسبب تحرير وسيط كيميائي (Ach) في المشبك المنبه و GABA في المشبك المثبط. ▪ تثبيت المبلغ العصبي المنبه (Ach) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية بروتينية)، ثم دخول شوارد (Na^+) وظهور PPSE . ▪ تثبيت المبلغ المثبط (GABA) على المستقبلات الغشائية بعد المشبكية (مستقبلات قنوية بروتينية)، ثم نفاذية شوارد (Cl^-) وظهور PPSI . ▪ يدمج العصبون المحرك الكمونات التثبيطية والتثبيطية دمجا فضائيا. محصلته دون العتبة فيبقى العصبون المحرك في حالة راحة مما يؤدي إلى استرخاء العضلة. <p>في وجود توكسين الكزار:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ تمنع جزيئات التوكسين الكزاري الإطراح الخلوي للمبلغ العصبي المثبط (GABA) ما يؤدي إلى عدم توليد كمونات تثبيطية PPSI . ▪ بقاء تأثير الكمونات التثبيطية فقط. ▪ تنتج عدة كمونات عمل في العصبون المحرك مما يؤدي إلى التقلص الشديد للعضلة. <p>خاتمة: تسمح المشابك المنبهة والمثبطة عن طريق بروتيناتها الغشائية بتنظيم مرور الرسائل العصبية إلى العضلات وقد يختل هذا التنظيم بتدخل جزيئات خارجية تؤدي إلى ظهور حالات مرضية مثل الكزار (التقلص الشديد للعضلات).</p>
0.25x8		
3.00		
0.5		

التمرين الثاني	(قبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)	7 نقاط
	الجزء الأول	
1.25	<p>1. المقارنة بين النتائج التجريبية الموضحة في الشكل (أ) من الوثيقة 1: يمثل أعمدة بيانات لقياس معدل الطفيليات في الدم بعد الإصابة، دون علاج وفي حالة العلاج بدواء ML901 حيث:</p> <p>في اليوم الثالث (بداية العلاج): يكون معدل الطفيليات مرتفعاً ومتساوياً في الحالتين يقدر بـ 70% من اليوم الرابع إلى السابع: يرتفع معدل الطفيليات في غياب العلاج ليبلغ 100% في اليوم السابع بينما ينخفض باستعمال الدواء ويستمر ذلك حتى الانعدام.</p> <p>الاستنتاج: يثبت دواء ML901 تكاثر طفيلي البلاسموديوم المسبب للملاريا.</p>	0.25 0.50 0.50
1.25	<p>2. تحليل منحني الشكل (ب) من الوثيقة 1:</p> <p>تمثل الوثيقة منحنيين بيانيين للتغيرات نسبة حدوث مراحل تركيب البروتين (الاستساخ والترجمة) عند الطفيلي بدلاً من تركيز دواء ML901 (و، ت) بحيث نلاحظ:</p> <ul style="list-style-type: none"> - نسبة الاستساخ اعظمية وثابتة عند 100% مما كان تركيز الدواء. - في غياب الدواء أو وجوده بتركيز أقل من 1.5 نسبة الترجمة ثابتة عند 100%. - في تركيز الدواء أكبر من 1.5 تتناقص نسبة الترجمة إلى أن تتعدم عند 0.5. <p>الاستنتاج: يثبت دواء ML901 عملية الترجمة.</p>	0.25 0.50 0.50
1.00	<p>الجزء الثاني:</p> <p>استغلال الوثيقتين (2 و 3) لتبرير أهمية استعمال دواء ML901:</p> <p>الوثيقة 2: تمثل نسبة تشكيل معقد Tyr-ARNt عند الطفيلي وعند الإنسان بحيث:</p> <p>عند الطفيلي تتناقص نسبة تشكيل المعقد Tyr-ARNt كلما زاد تركيز ML901 حتى تتعدم عند التركيز 3 وت من الدواء وتبقى هذه النسبة عند الإنسان اعظمية و ثابتة (100%).</p> <p>الاستنتاج: دواء ML901 يثبت عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي فقط.</p>	0.50 0.50
2.50	<p>الوثيقة 3: يمثل نمذجة تفسيرية على مستوى إنزيم التنشيط (تيروزين أمينوأسيل ARNt سنتاز) عند الطفيلي بحيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> . يثبت كل من التيروزين و ATP على إنزيم التنشيط في الموقع الخاص بكل منهما. . يشكل مركب وسيط AMP-تيروزين بعد إماهة ATP. . يثبت إن ARNt الخاص بالتىروزين في الموقع الخاص به على مستوى إنزيم التنشيط. . ينفصل إن AMP عن التيروزين ويرتبط هذا الأخير بال ARNt الخاص به مشكلاً المعقد Tyr-ARNt. <p>في غياب الدواء:</p> <p>يتحرر المعقد Tyr-ARNt من الموقع الفعال للإنزيم في وجود دواء ML901:</p> <p>بعد تشكيل المعقد Tyr-ARNt يتحرر إن AMP ويتووضع في مكانه دواء ML901 ، يؤدي ذلك إلى تفكك المعقد Tyr-ARNt ، فيرتبط التيروزين بدواء ML901 ليتحرر ARNt من الموقع الفعال .</p> <p>الاستنتاج: يفك دواء ML901 المعقد Tyr-ARNt على مستوى الموقع الفعال لأنزيم التنشيط فيمنع تنشيط الحمض الأميني تيروزين.</p>	4x0.25 0.50 0.50 0.50

1	0.50 0.50	<p>الربط (التبير):</p> <p>دواء ML901 يرتبط عملية تنشيط الحمض الأميني تيروزين عند الطفيلي وذلك بارتباطه بالتيروزين على مستوى الموقع الفعال للإنزيم لتشابه بنيته مع الداAMP مما يؤدي إلى عدم تركيب البروتين وعدم تكاثر الطفيلي عند الإنسان لا يمنع الدواء تنشيط التيروزين فتتم عملية تركيب البروتين.</p>
	8 نقاط	<p>ال詢مرين الثالث (قبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)</p> <p>الجزء الأول: استغلال شكل الوثيقة 1 لاقتراح فرضيتين للحد من تطور سرطان الثدي</p>
0.75	0.50 0.25	<p>الشكل (أ): يمثل منحنى بياني لتغير معدل تكاثر الخلايا السرطانية بدلالة الزمن قبل وبعد حقن الأستراديلو بحيث نلاحظ:</p> <p>قبل حقن الأستراديلو يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية ببطء من 2 إلى 4 (و.ت) خلال 8 أيام.</p> <p>بعد الحقن بالأستراديلو يرتفع معدل تكاثر الخلايا السرطانية بشكل سريع من 4 إلى 8 (و.ت) خلال 4 أيام.</p> <p>الاستنتاج: يحفز الأستراديلو تكاثر الخلايا السرطانية على التكاثر السريع</p>
0.75	0.50 0.25	<p>الشكل (ب): يمثل رسمًا تفسيريًا دور إنزيم الأروماتاز ومستقبل الأستراديلو في تكاثر الخلايا السرطانية حيث:</p> <p>يحول إنزيم الأروماتاز الأندروجينات إلى أستراديلو الذي يتثبت على مستقبلاته النوعية الغشائية وينفذ المعقد (استراديلو - مستقبل) إلى الهيولى مما يسمح بتحفيز تكاثر الخلية السرطانية.</p> <p>الاستنتاج: نشاط إنزيم الأروماتاز ومستقبل الأستراديلو يؤدي إلى تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية.</p>
1	0.50 0.50	<p>الربط : اقتراح الفرضيتين</p> <p>من خلال شكل الوثيقة 1 يتضح أن تكاثر الخلايا السرطانية ناتج عن تأثير الاستراديلو المرتبط بتركيبة بنشاط الأروماتاز وعليه يمكن اقتراح ما يلي:</p> <p>الفرضية الأولى: تُحقن مادة تثبّط عمل إنزيم الأروماتاز فيتوقف تركيب الاستراديلو ومنه عدم تكاثر الخلايا السرطانية.</p> <p>الفرضية الثانية: تُحقن مادة تتثبت على مستقبلات الاستراديلو مما يمنع تحفيز الخلايا السرطانية على التكاثر.</p> <p>* (قبل أي فرضية وجيهة أخرى)</p>
1	0.50 0.50	<p>الجزء الثاني:</p> <p>استغلال الوثيقتين (2 و 3) لمناقشة صحة الفرضيتين المقترحتين:</p> <p>الوثيقة 2: توضح البنية الفراغية للموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز ومادة الكيرستين (Qrt) من جهة ومستقبل الاستراديلو (لخلايا السرطانية) مع نفس المادة (Qrt) من جهة أخرى بحيث:</p> <ul style="list-style-type: none"> • تتثبت مادة (Qrt) في جزء من الموقع الفعال لإنزيم الأروماتاز لوجود تكامل بنوي بينهما. • تتثبت مادة (Qrt) على مستقبل الاستراديلو (لخلايا السرطانية) لوجود تكامل بنوي بينهما. <p>الاستنتاج: تتكامل جزيئات (Qrt) بنويًا مع الموقع الفعال لإنزيم ومع جزء من مستقبل الاستراديلو.</p>
0.75	0.50 0.25	<p>الشكل (أ) من الوثيقة 3 : يمثل أعمدة بيانية لنتائج قياس نسبة نشاط إنزيم أروماتاز في تراكيز متزايدة من مادة الكيرستين بحيث:</p> <p>عند التركيز (0) من مادة (Qrt) يكون نشاط إنزيم الأروماتاز اعظميا (100%).</p> <p>من 20 إلى 80 (و.ت) : يقل نشاط إنزيم الأروماتاز كلما زاد تركيز مادة (Qrt) حتى يتوقف عند التركيز 80 (و.ت).</p> <p>الاستنتاج: تثبّط مادة (Qrt) نشاط إنزيم الأروماتاز.</p>

		<p>الشكل (ب) من الوثيقة 3: يمثل منحنيين بيانيين لتغيرات حجم الورم السرطاني بدلالة الزمن في وجود وغياب مادة (Qrt) وفي تركيز عالي من الأستراديلول حيث:</p> <p>في غياب (Qrt) يتزايد حجم الورم السرطاني بشكل سريع ليصل إلى 2000mm^3 في مدة 20 يوما.</p> <p>أما في وجود مادة (Qrt) فالتزايد يكون بطئاً ليصل إلى حوالي 700mm^3 في مدة 20 يوما.</p> <p>الإستنتاج: تقلل مادة (Qrt) من تطور الورم السرطاني رغم وجود الأستراديلول.</p>
0.75	0.50	<p>الربط (مناقشة صحة الفرضيات)</p> <p>تثبت (Qrt) على الموقع الفعال لأنزيم الأروماتاز فتشطط نشاطه بمنع تحويل الأندروجينات إلى استراديلول وهذا ما يمنع تركيبه وبالتالي عدم تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية وعدم تطور الورم السرطاني.</p> <p>وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الأولى التي نصها: "تحقن مادة تثبت عمل إنزيم الأروماتاز فيتوقف تركيب الأستراديلول ومنه عدم تكاثر الخلايا السرطانية".</p>
1.50	0.50	<p>تثبت (Qrt) على المستقبل الغشائي للأستراديلول وهذا ما يمنع تشكيل المعقد (استراديلول - مستقبل).</p> <p>وبالتالي عدم تحفيز تكاثر الخلايا السرطانية وعدم تطور الورم السرطاني.</p>
	0.50	<p>وهذا ما يؤكد صحة الفرضية الثانية أيضاً التي نصها: "تحقن مادة تثبت على مستقبلات الإستراديلول مما يمنع تحفيزه للخلايا السرطانية على التكاثر". وعليه فالفرضيات صحيحتان</p>
	0.50	<p>النهاية المقدمة: تناول الخضروات لاحتواء بعضها على الكيرستين الذي يمنع تطور الورم السرطاني رغم وجود الاستراديلول.</p> <p>(قبل أي نصيحة في هذا المجال)</p>

الجزء الثالث: مخطط تطور الورم السرطاني في غياب وجود مادة الكيرستين



ملاحظة: يقبل أي مخطط يعبر عن تشطط النشاط باي إشارة مثل استعمال علامة (x)

العلامة		عناصر إجابة الموضوع الثاني
مجموع	جزأة	
5 نقاط		التمرين الأول:
2.00	0.50x4	<p>1. اختيار العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتمكّلة الجمل التالية:</p> <p>أ. الروابط التكافئية التي تساهم في استقرار البنية الفراغية للبروتينات هي: a : الجسور ثنائية الكبريت فقط.</p> <p>ب. تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتينات على: a: الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومتموّضة بشكل دقيق في السلسلة الببتيدية.</p> <p>ت. إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية يفرضه ترتيب الرامزات في: b. ARNm</p> <p>ث. أصل الطفرة الوراثية هو تغير على مستوى: b. ADN .</p> <p>2. النص العلمي:</p> <p>المقدمة: مقدمة تنتهي بطرح المشكل: كيف يؤمن إستقرار التسلسل النيكليويدي في المورثات استقرار البنية الفراغية للبروتين ووظيفته، وكيف تؤثر الطفرات في ذلك؟</p> <p>العرض يتطرق إلى المؤشرات التالية:</p> <ul style="list-style-type: none"> - المورثة (ADN) هي تتالي 4 أنواع من النيكليوتيدات (A,C,G,T). - يتشكل الـ ARNm المتكون من تتالي 4 أنواع من النيكليوتيدات (U,A,C,G) بآلية الاستساخ انطلاقاً من إحدى سلسلتي ADN (السلسلة الناسخة). - يخضع الاستساخ لتكامل النيكليوتيدات بين سلسلة ARNm والسلسلة الناسخة من ADN بتدخل إنزيم (ARNp). - وحدة الشفرة الوراثية تمثل في ثلاثة نكليوتيدية تعرف بالرامزة - خلال الترجمة يتم ربط الأحماض الأمينية بروابط ببتيدية (CO-NH) في تتابع محدّد على مستوى الريبوزومات وفق ترتيب الرامزات لتشكيل البروتين. - ظهر البروتينات ببنيات فراغية مختلفة، محدّدة بعدد وطبيعة وتتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بنائها. - تتوقف البنية الفراغية، وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة (جسور ثنائية الكبريت، شاردية،...)، ومتموّضة بطريقة دقيقة في السلسلة أو السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية. - إن أي تغير على مستوى التسلسل النيكليويدي (طفرة) قد يؤدي إلى تغير في ترتيب أو طبيعة أو عدد الأحماض الأمينية، محدثاً تغيراً في البنية الفراغية ومنه في وظيفة البروتين. <p>الختمة : يضمن التسلسل الطبيعي لنيكليوتيدات المورثة تركيب بروتين وظيفي ويتعلق ذلك بسلامة المورثة. (تقبل أي خاتمة تؤدي نفس الفكرة)</p>
3.00	0.25x8	
0.50		

التمرين الثاني:	(تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)	7 نقاط
	<p>الجزء الأول:</p> <p>1. التحليل المقارن للبنية الجزيئية لغشائي الد (LTC) والخلايا المصابة المماثلة في الشكل أ من الوثيقة 1:</p> <p>نلاحظ تشابه في التركيب الكيميائي لجزء غشاء كل من خلايا الد (LTC) والخلايا المصابة حيث يتكون كل منها من كوليسترون وطبقتين فوسفوليبيديتين.</p> <p>0.25x3 بينما يختلفان في نسبة الكوليسترون حيث نلاحظ أنها في غشاء الد (LTC) أكبر منها في الخلايا المصابة. كما يختلفان في تواجد التقوب المشكّلة من بروتين البرفورين فهي موجود فقط في الخلية المصابة.</p> <p>0.5 الاستنتاج: في مرحلة التنفيذ تتميز أغشية الخلايا المصابة بظهور قنوات البرفورين دون غشاء الد (LTC).</p> <p>2. تبرير الاختلاف بين بنية غشائي الد (LTC) والخلايا المصابة:</p> <p>الشكل (ب) من الوثيقة 1:</p> <p>يمثل الشكل (ب) نسبة التحلل الخلوي بدالة تركيز البرفورين.</p> <p>3.25 يبدأ تحلل الخلايا المصابة عند التركيز 10^{-3} حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح في حدود 80 % عند التركيز 10^{-1} بعدها تبقى ثابتة حتى التركيز 10^{+1}.</p> <p>0.5x2 أما تحلل الخلايا (LTC) فيبدأ من التركيز 10^{-1} حيث تزداد نسبته مع زيادة تركيز البرفورين لتصبح في حدود 80 % عند التركيز 10^{+1}.</p> <p>0.50 الاستنتاج: تحلل الخلايا (LTC) يحتاج إلى تركيز عالي من البرفورين (أكبر 100 مرة من تركيز تحلل الخلايا المصابة).</p> <p>الربط: التبرير</p> <p>إنَّ معدل تركيز البرفورين الطبيعي (خلال فترة التنفيذ المناعي) في الجسم ($\mu\text{g}/\text{m L}$) 4×10^{-3} يسمح بتحلل الخلايا المصابة وهو أقل بكثير من التركيز الذي يبدأ فيه تحلل الخلايا (LTC) وهذا ما يبرر عدم ظهور تقوب البرفورين في أغشية (LTC) وظهورها في أغشية الخلايا المصابة.</p>	
	<p>الجزء الثاني:</p> <p>شرح الآلية التي تحمي بها الد (LTC) نفسها من تأثير البرفورين على مستوى العضوية.</p> <p>استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2.</p> <p>الشكل (أ):</p> <p>عند مقارنة النسبة المئوية لمشتقات الدسم الغشائية بين الد (LTC) والخلايا المصابة نلاحظ أن:</p> <p>(chol) يكون في الد (LTC) بنسبة 30 % وهي نسبة أكبر مما في أغشية الخلايا المصابة حيث تكون 15 % و (SM) يكون في غشاء الد (LTC) بنسبة 28 % وهي أكبر من نسبتها في أغشية الخلايا المصابة حيث تكون 19 % في حين فإن نسبة (PC) في غشاء الد (LTC) 12 % وهي أقل من نسبتها في أغشية الخلايا المصابة حيث تصل 25 %.</p>	

	0.50	الاستنتاج: تختلف نسبة مشتقات الدسم الغشائية بين أغشية الـ (LTC) وأغشية الخلايا المصابة. الشكل (ب): نلاحظ تغير في الخاصية الديناميكية للأغشية السيتوبلازمية (ميوعة الأغشية) بدلالة النسبة المئوية لمختلف المشتقات الدسمة المكونة لهذه الأغشية حيث: كلما زادت النسبة المئوية للـ (PC) المكون للأغشية ارتفعت ميوتها. وفي المقابل كلما زادت النسبة المئوية (SM) المكون للأغشية انخفضت ميوتها.
3.75	0.25x2	الاستنتاج: ترتبط ميوعة الأغشية بالنسبة المئوية لمشتقات الدسم المكونة لها.
	0.50	الشكل (ج): عند فحص أجزاء من الأغشية السيتوبلازمية نلاحظ أن عدد الثقوب المتشكلة بالبرفوريين يقل كلما زادت نسبة مكوناتها من (chol) + (SM).
	0.25	الاستنتاج: يرتبط عدد الثقوب في أغشية الخلايا المصابة بنسبة (chol) + (SM) فيها الربط (شرح كيف تحمي الخلية LTC نفسها):
	01.00	تمييز بنية أغشية الخلايا (LTC) بارتفاع نسبة الكوليسترون (chol) و(السفينغوميلين) (SM) فيها مما يقلل من الخاصية الديناميكية (ميوعة) لهذه الأغشية. يعمل ذلك على عرقلة تثبيت البرفوريين خلال الأغشية السيتوبلازمية. فلا تتشكل الثقوب وبالتالي لا يمكن للأنيزيمات الحالة المتمثلة في الغرانزيمن من النفاذية إلى داخل الخلايا الـ (LTC) فلا تتحلل. على عكس أغشية الخلايا المصابة التي تحتوي على نسبة أقل من (chol) و(السفينغوميلين) (SM) مما يرفع من ميوتها ما يسمح بتثبيت البرفوريين وتشكيل الفنووات و منه تخريب الخلايا المصابة
08 نقاط		التمرین الثالث: (قبل الإجابة عند استغلال الوثائق بأي طريقة أخرى تؤدي إلى نفس النتيجة)
3.00		الجزء الأول: استغلال أشكال الوثيقة 1 لاقتراح الفرضيتين حول آلية تأثير DCMU على المرحلة الكيمو موضوعية الشكل (أ): من ($t_0 - t_1$) في الضوء وغياب (DCPIP): لا نلاحظ طرح (O ₂) دليلاً على عدم تحلل الماء من ($t_2 - t_1$) في وجود الضوء و (DCPIP): نلاحظ ارتفاع نسبة (O ₂) المطروح إلى 40 %. ويصبح (DCPIP) شفافاً وذلك يعود لأكسدة (التحلل الضوئي) للماء. وارجاع الـ (DCPIP) وفق التفاعلات التالية: $\text{H}_2\text{O} \xrightarrow[\text{بغضور}]{\text{ضوء}} 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- + \frac{1}{2}\text{O}_2$ $\text{DCPIP} + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \longrightarrow \text{DCPIPH}_2$ من ($t_3 - t_2$) في الضوء ثبات نسبة الـ (O ₂) المطروح عند 40 %. ويرجع ذلك إلى ارجاع كلي لكمية (DCPIP) وتوقف أكسدة الماء. من ($t_4 - t_3$): تموين الوسط من جديد بالـ (DCPIP) يؤدي إلى ارتفاع النسبة المئوية لطرح الـ (O ₂) إلى 80 % ويرجع ذلك إلى استئناف تحلل الماء لتتوفر مستقبل الالكترونات (DCPIP) الذي يصبح شفافاً دلالة على ارجاعه.

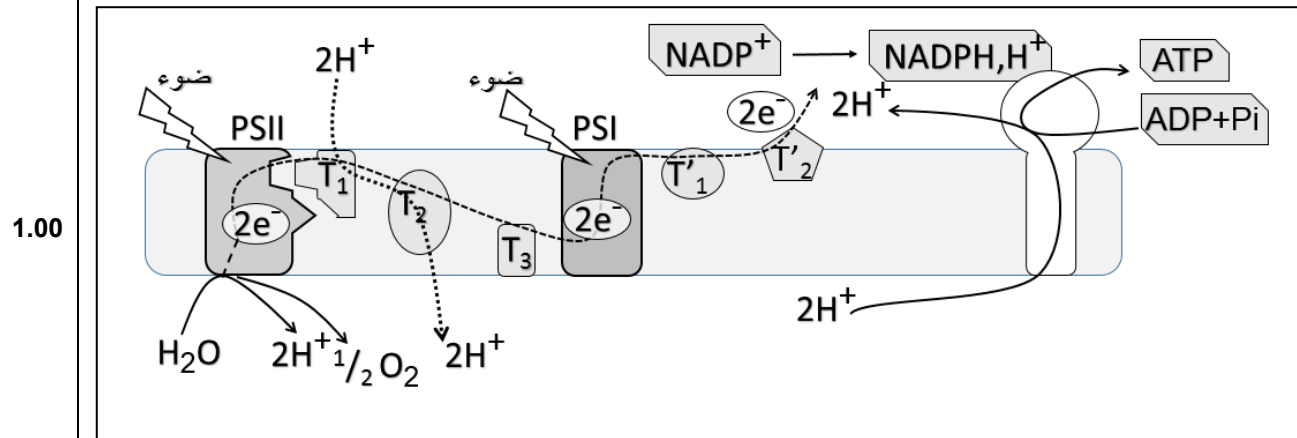
		<p>من ($t_5 - t_4$) في الظلام وبغياب (DCPIP) : نلاحظ ثبات نسبة الأ(O_2) عند 80% ويرجع ذلك إلى عدم أكسدة الماء.</p> <p>من ($t_6 - t_5$) في الظلام: وبالرغم من وجود (DCPIP) نلاحظ ثبات نسبة الأ(O_2) عند 80% ويرجع ذلك إلى عدم أكسدة الماء لغياب الضوء.</p> <p>الاستنتاج: مستقبل الإلكترونات المؤكسد والضوء ضروريان لأكسدة الماء وطرح الأ(O_2).</p> <p>الشكل (ب):</p> <p>تمثل النتائج نسبة ارجاع الأ(O_2) بدلالة تزايد تركيز (DCMU) في غياب الأ(O_2) نسبة ارجاع (DCPIP) اعظميه وتقل كلما ارتفع تركيز (DCMU)</p> <p>الاستنتاج : مادة (DCMU) ترتبط ارجاع مستقبل الإلكترونات (DCPIP).</p> <p>الشكل (ج):</p> <p>عند تزايد تركيز (DCMU) من 0 إلى 1 (μM) تتناقص النسبة المئوية للأ(O_2) المطروح حتى الانعدام ويرجع ذلك إلى التناقص التدريجي لأكسدة الماء.</p> <p>الاستنتاج: تؤثر مادة (DCMU) سلبا على أكسدة الماء (التحلل الضوئي للماء).</p> <p>الربط (اقتراح الفرضيتين):</p> <p>خلال المرحلة الكيموضوئية تتم أكسدة الماء وإنتاج الإلكترونات والبروتونات الضرورية لإرجاع المستقبل النهائي وتتوقف هذه التفاعلات في وجود الأ(O_2) ومنه نقترح ما يلي:</p> <p>الفرضية 1: الأ(O_2) يمنع أكسدة الماء (يُثبط نشاط إنزيم الأكسدة).....</p> <p>الفرضية 2: الأ(O_2) يمنع انتقال الإلكترونات إلى المستقبل.....</p> <p>(تقدير فرضيات أخرى وجيهة)</p>
		<p>الجزء الثاني:</p> <p>مناقشة صحة إحدى الفرضيات المقترحة سابقا باستغلال أشكال الوثيقة 3</p> <p>من الشكل (أ) نلاحظ :</p> <p>في الظلام: تكون قيمة (pH) الوسط الخارجي 7.05</p> <p>في الضوء: بعد تعرض التيلاكوئيدات إلى معدل تدفق فوتونات مقداره ($40\mu molphoto/m^2/s$), نسجل ارتفاع قيمة (pH) في الوسط الخارجي إلى 7.4 نتيجة انخفاض تركيز الأ(H^+) لضمخها إلى تجويف التيلاكوئيد .</p> <p>من الشكل (ب):</p> <p>تزايد تركيز الأ(O_2) في الوسط من ($0-250 \mu mol/L$) أدى إلى تناقص نسبة نشاط (PSII) من 70 % إلى 20 % ومنه الأ(O_2) يؤثر سلبا على نشاط (PSII).</p> <p>من الشكل (ج) :</p> <p>في غياب الأ(O_2): يستمر نشاط (PSII) باقتناصه للفوتونات الضوئية ما يؤدي إلى أكسدته محررا ($2e^-$) حسب التفاعل التالي:</p> $PSII(2P_{680}) \xrightarrow{\text{فوتون}} PSII(2P^{+}_{680}) + 2e^{-}$ <p>يتم ارجاع (T_1) بواسطة ($2e^-$) المحررة من (PSII) و($2H^+$) الموجودة في الحشوة حسب التفاعل التالي:</p> $T_1 + 2e^{-} + 2H^{+} \longrightarrow T_1H_2$
3.00	0.75	
	0.50	

		<p>يسترجع الـ(PSII) المؤكسد الـ($2e^-$) من اكسدة الماء. منه أكسدة الـ(H⁺) في الضوء تؤدي إلى انتقال الألكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية ما يسمح بضخ الـ(H⁺) إلى تجويف التيلاكوئيد.</p> <p>في وجود الـ(DCMU): يتثبّت نشاط الـ(PSII) على جزء منه مانعاً انتقال الـ(e^-) إلى (T_1). وتوقف اكسدة الماء وبالتالي يتوقف نقل الإلكترونات عبر نواقل السلسلة التركيبية الضوئية. فالـ(DCMU) يمنع اكسدة الـ(PSII) بمنعه انتقال الإلكترونات إلى الناقل (T_1).</p> <p>يؤثر الـ(DCMU) على نشاط النظام الضوئي (PSII) مانعاً اكسدته فتوقف عملية انتقال الإلكترونات عبر سلسلة التركيبية الضوئية وضخ الـ(H⁺) وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 2 التي تنص على:</p> <p>"الـ(DCMU) يمنع انتقال الإلكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية".</p> <p>2. النصيحة:</p> <p>تقادياً لأضرار استعمال المبيدات العشبية (DCMU) في الميدان الزراعي انصح بما يلي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - البحث عن بديل الـ(DCMU) مثل المبيدات البيولوجية. - استعمال الـ(DCMU) بتراكيز معقولة. (تقبل أي نصيحة في هذا المجال)
0.25		
0.50		

الجزء الثالث:

رسم تخطيطي عليه البيانات يوضح آليات تحويل الطاقة الضوئية خلال المرحلة الكيموضوئية، وأثر رسم تخطيطي عليه البيانات يوضح آليات تحويل الطاقة الضوئية خلال المرحلة الكيموضوئية، وأثر (DCMU) في تعطيل تلك الآلية.

(DCMU) في غياب



(DCMU) في وجود

