



على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

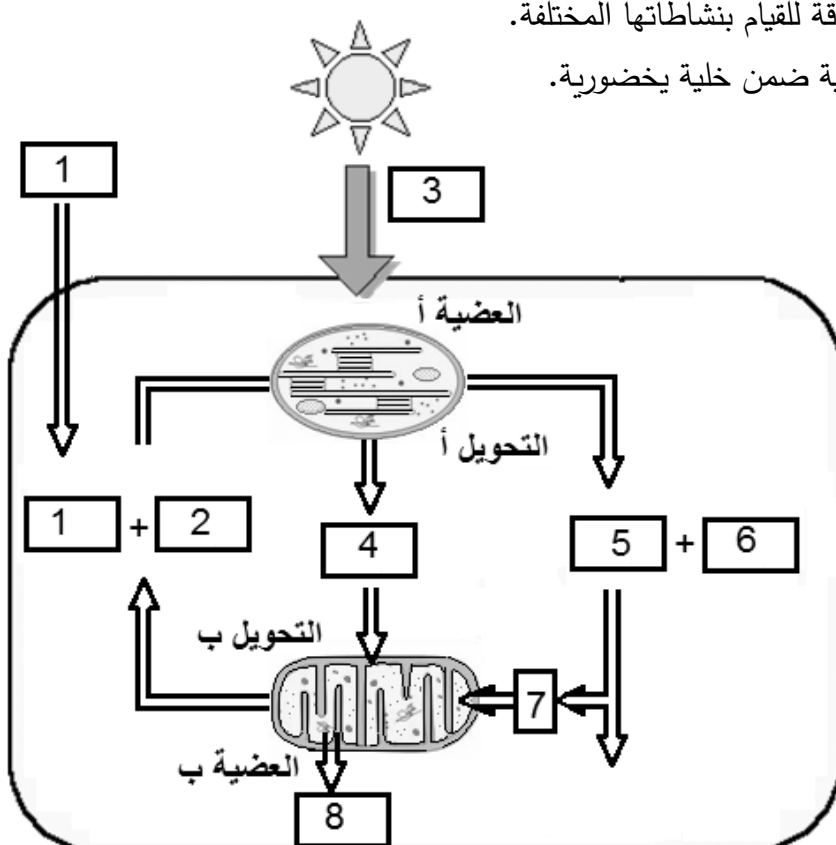
الموضوع الأول

يحتوي الموضوع الأول على (04) صفحات (من الصفحة 1 من 8 إلى الصفحة 4 من 8)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تحتاج الخلايا الحية باستمرار إلى طاقة للقيام بنشاطاتها المختلفة.

ثُمَّ تُمْثل الوثيقة الموالية التحولات الطاقوية ضمن خلية يخضوريّة.



وثيقة تبين التحولات الطاقوية ضمن خلية يخضوريّة.

1) اكتب البيانات المرقمة من 1 إلى 8.

2) مثِّل كُلًا من التحويلين أَو ب بمعادلة كيميائية ملخصة.

3) اكتب نصا علميا توضح فيه التفاعلات الأساسية الحاصلة في كل من العضيتيين أَو ب مبرزا التكامل الأيضي بينهما.

التمرين الثاني: (07 نقاط)

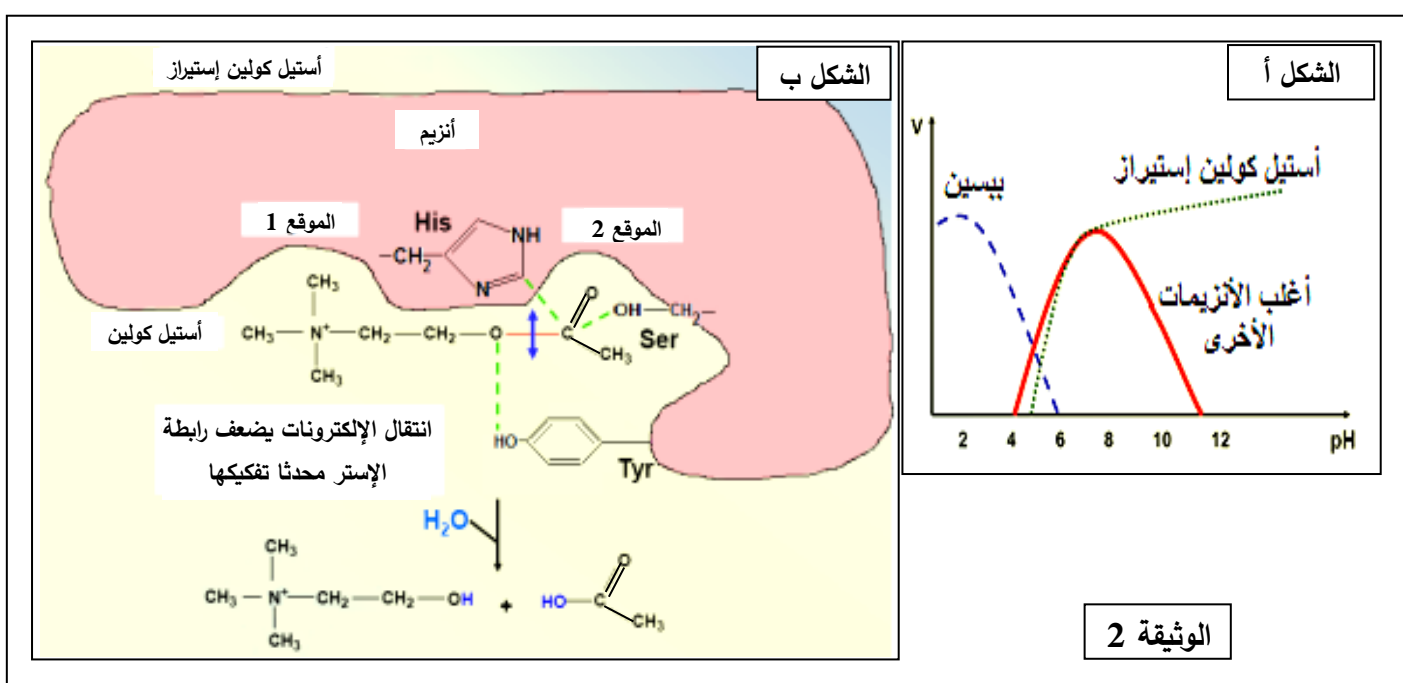
توقف العلاقة بين الأنزيم وخصائصه الوظيفي على بنيته الفراغية، ولتوسيع ذلك تقترح عليك الدراسة التالية:
الجزء 1: تمثيل الوثيقة (1) معطيات حول أنزيمين هما α - أميلاز و المالتاز.

الأنزيم	المالتأز	أميلاز-α	عدد الأحماض الأمينية المكونة لأنزيم	أرقام الأحماض الأمينية المشكّلة للموقع الفعال	المعطيات العددية
			511	58 . 59 . 62 . 63 . 151 . 197 . 233 . 300 . 305	
			1857	1279 . 1280 . 1355 . 1418 . 1427 . 1526 . 1560 . 1584	

- الوثيقة 1**

 - 1) ما هي المعلومات التي يمكنك استخلاصها من المعطيات العددية الواردة في الجدول؟
 - 2) إذا طرأ تغير على جزئية الأميلاز في الحمض الأميني رقم 58 فإن ذلك يؤدي إلى ضعف النشاط الأنزيمي.
- فَسِرْ ذلك.

الجزء 2: من جهة أخرى، مَكَنْتُ قياسات سرعة النشاط الأنزيمي (٧) لكل من الببسين والتربيسين وأنزيم الأستيل كوليin إستيراز في أوساط مختلفة الـpH من الحصول على الشكل أ من الوثيقة (2).



- 1) انجز تحليل مقارنا لمنحنيات الشكل أ من الوثيقة (2).
 - 2) يمثل الشكل ب من الوثيقة(2) العلاقة بين الركيزة والموقع الفعال لأنزيم أستيل كولين إستراز.



- اعتماداً على معطيات الوثيقة(2):
 - أ) استخرج الموقع التقاعلي للأنزيم.
 - ب) قدم وصفاً مختصراً لآلية عمل هذا الأنزيم.
 - ج) ترجم برسم تقسيري تفاعل أنزيم أستيل كولين إستراز مع الركيزة عند كل من $pH=2$ و $pH=12$ باستعمال الرموز المقابلة.



التمرين الثالث: (08 نقاط)

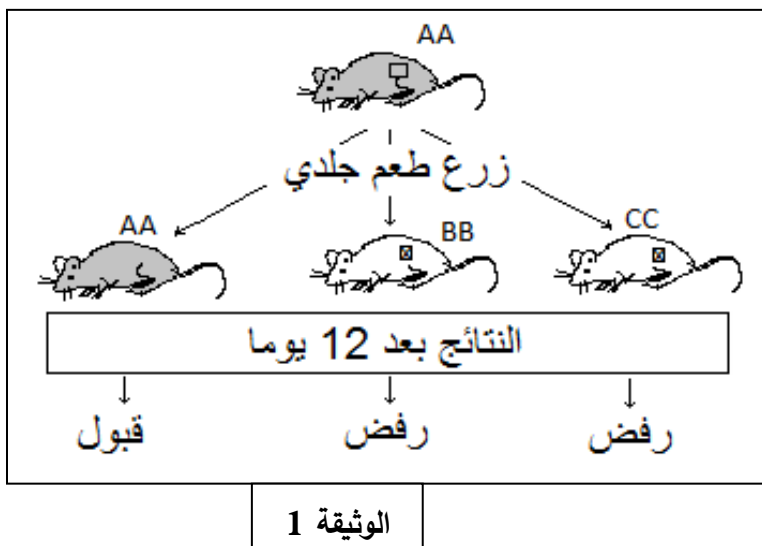
يمثل كل فرد وحدة بيولوجية بذاتها، إذ تستطيع عضويته التمييز بين مكونات الذات واللادات وتلعب البروتينات الغشائية دوراً أساسياً في ذلك.

الجزء 1: تطرح زراعة الأعضاء مشكل الرفض. الوثيقة (1) الموالية تلخص تجارب أجريت على فئران من سلالات

مختلفة ونقية (CC, BB, AA).

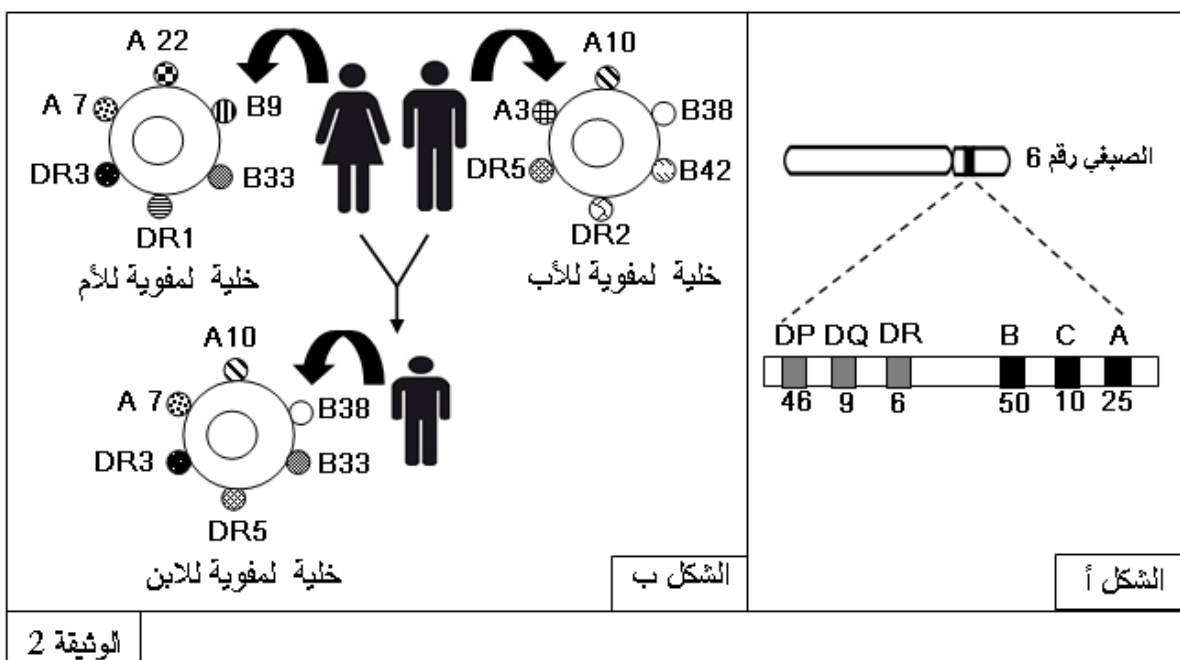
- اقترب فرضيات تفسر بها النتائج

المحصل عليها في الوثيقة (1).



الجزء 2: لمعرفة أسباب قبول أو رفض الطعم، تُقترح عليك الدراسات التالية:

1 توضح الوثيقة (2) توارث بروتينات غشائية لدى عائلة، بحيث: الشكل (أ) يمثل المصدر الوراثي للمؤشرات الغشائية، أما الشكل (ب) فيمثل المؤشرات الغشائية لأفرادها الثلاث باقتصرار التمثيل على A, B, DR.



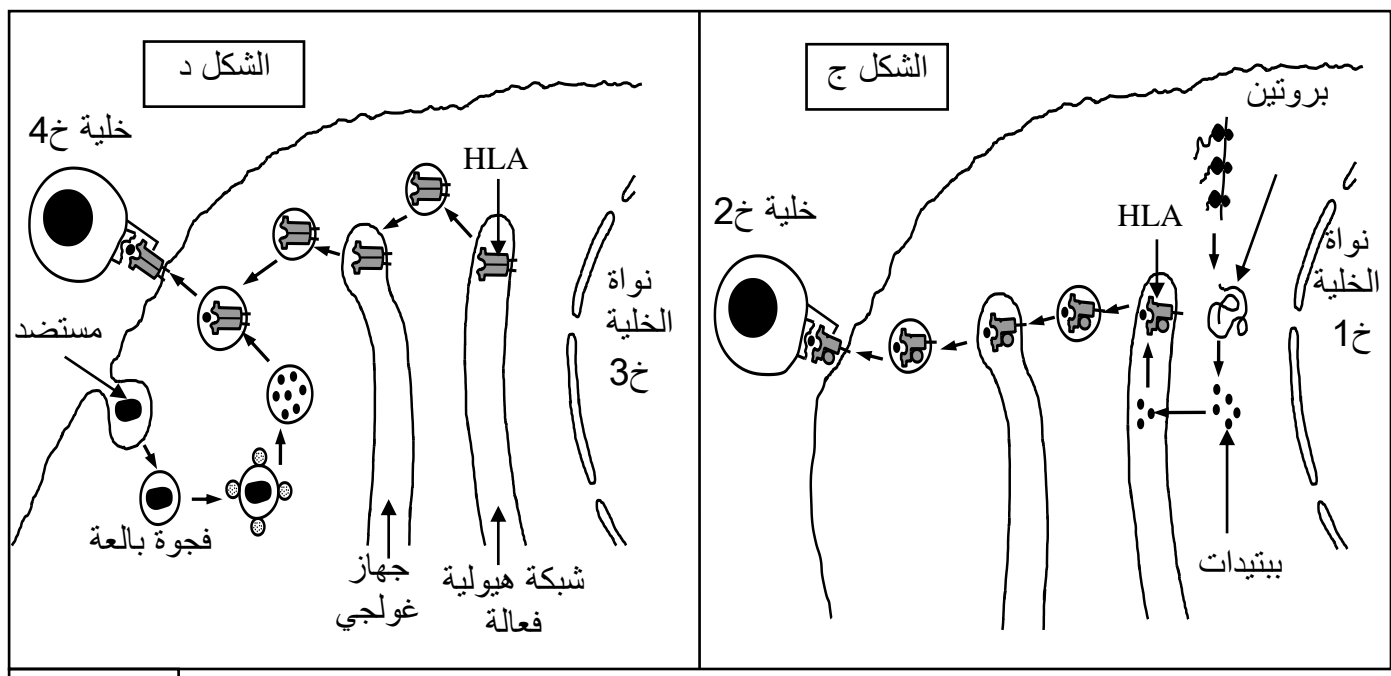
بالاعتماد على معطيات الوثيقة (2) (أ، ب):

أ) ماذا تمثل أحرف وأرقام الشكل أ؟

ب) مثل النمط الوراثي للأبوين معتمدا على معطيات الشكل ب.

ج) اشرح باستدلال منطقي لماذا تطرح زراعة الأعضاء مشاكل تؤدي إلى رفضها من طرف عضوية المستقبل.

(2) تلعب الجزيئات الغشائية التي تعرض ببتيادات مستضدية دوراً أساسياً في تحديد نمط الاستجابة المناعية، وذلك كما توضحه الوثيقة (2) (ج، د).



الوثيقة 2

أ) أنجز تحليلاً مقارناً بين الشكلين ج و د يتضمن تحديد :

- مصدر الببتيد المستضدي؛

- نمط HLA؛

- مقر تشكيل معقد [HLA - ببتيد مستضدي]؛

- نمط كل من الخلايا خ₁، خ₂، خ₃، خ₄؛

ب) استنتاج نوع الاستجابة المناعية المحتملة في الحالتين ومصير الخلتين خ₁ وخ₃.

الجزء 3: اعتماداً على ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومعلوماتها، لخصُّ في نص علمي دور الجزيئات الغشائية في التمييز بين الذات واللذات.

انتهى الموضوع الأول

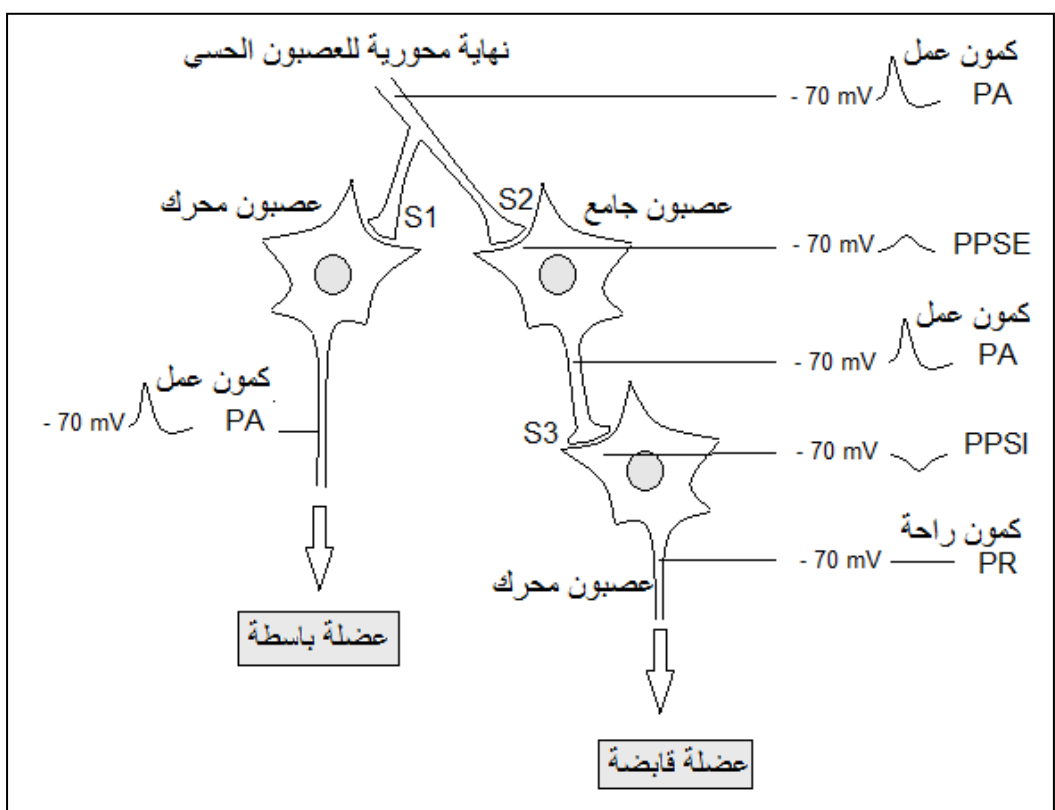


الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع الثاني على 04 صفحات (من الصفحة 5 من 8 إلى الصفحة 8 من 8)

التمرين الأول: (05 نقاط)

تدخل البروتينات في آليات نقل الرسالة العصبية في المنعكفات العضلية من أجل إعادة التوازن الوظيفي للعضوية. تمثل الوثيقة المولالية موقع العصبون الجامع ضمن التسلسل العصبيوني المتحكم في المنعكس العضلي على مستوى النخاع الشوكي.



(1) حدد أنواع:

- القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي.
 - الآليات البروتينية التي تسمح بنشاء PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبك في المشبكين S2 و S3 .
- (2) اكتب نصا علميا توضح فيه دور وعمل العصبون الجامع المثبت في المنعكس العضلي انطلاقا من التأثيرات الواردة من نهاية العصبون الحسي إلى ما يظهر من أثر على مستوى العصبون المحرك.

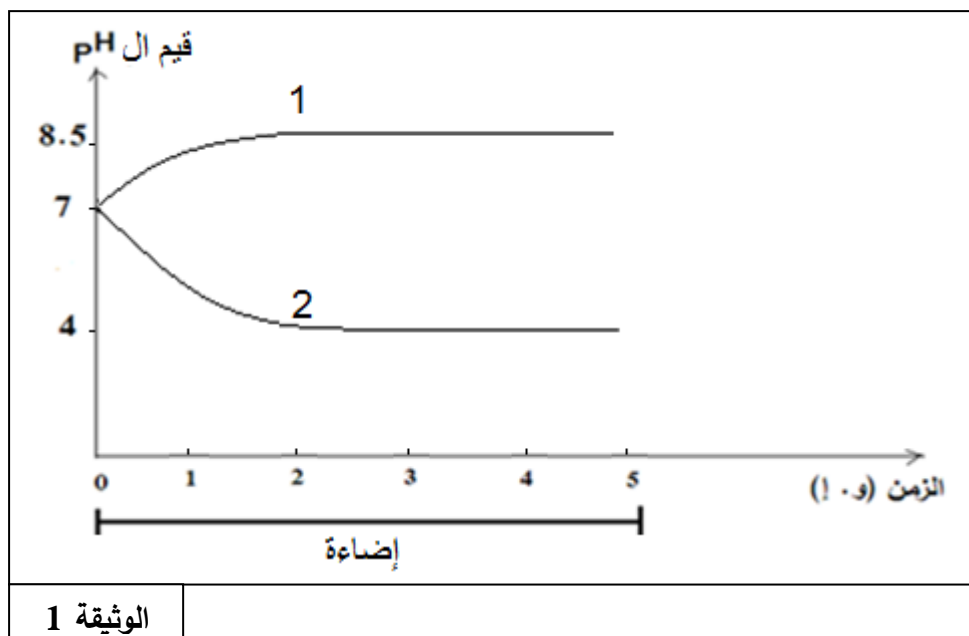


التمرين الثاني: (7 نقاط)

تتحصص عضيات خلوية مثل الصانعة الخضراء والميتوكوندري في توفير طاقة قابلة للاستعمال وفق شروط يُطلب تحديدها من خلال الدراسات التالية:

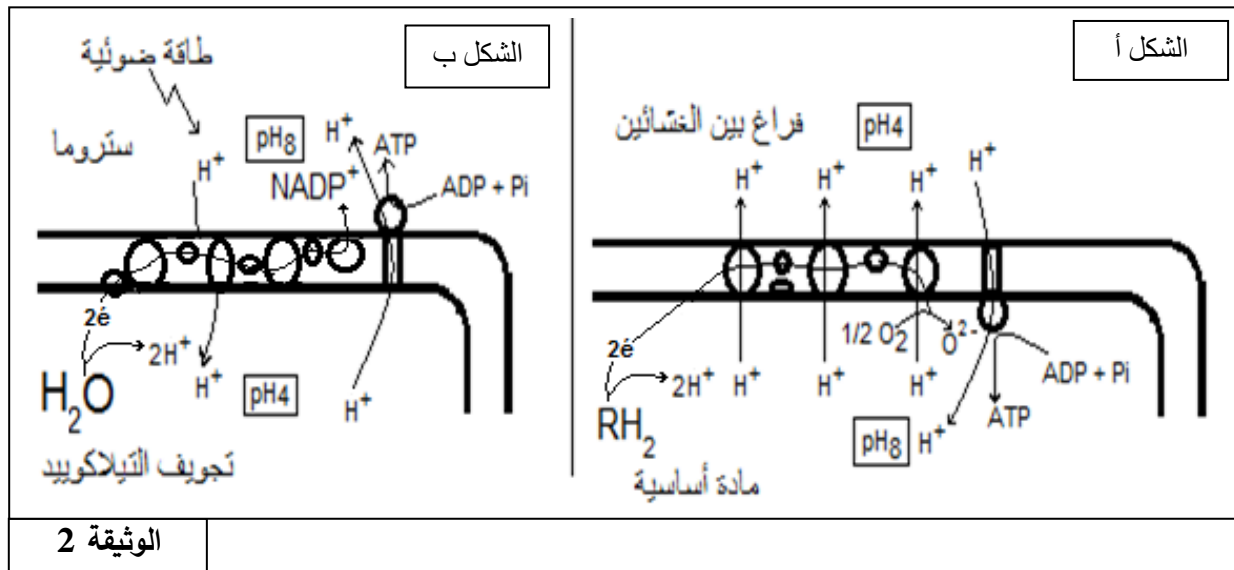
الجزء 1:

- (1) عُزِّلَت صانعات خضراء مفتوحة الغلاف وَوُضِعَت في وسط خال من CO_2 و معرضة للضوء يُضاف إليه باستمرار NADP^+ و Pi و ADP . فلوحظ انطلاق O_2 ، إلا أنه لم يتم اصطناع الجزيئات العضوية.
إذا أعيدت التجربة السابقة مع إضافة كمية محدودة من NADP^+ و Pi و ADP ، فإنه بعد مدة يتوقف انطلاق O_2 ،
وعند تزويد الوسط بـ CO_2 ينطلق O_2 من جديد ويتم بناء المادة العضوية.
- أَنْشَأَ علاقَة بين المضافة وانطلاق O_2 وتركيب المادة العضوية.
- (2) في تجربة أخرى وُضِعَ مُعلَقٌ تيلاكوبيدات في أنبوب اختبار يحتوى على وسط حيوى تركيبه مماثل للاستروما وُعِرِّضَ للضوء ثم قِيسَ تغير قيمة pH في كل من تجويف التيلاكوبيدات والوسط المحيط بها.
النتائج المتحصل عليها توضحها الوثيقة (1).



- أ) انسب كل منحنى إلى الوسط المناسب له.
ب) فَسَّرْ تغير قيمة pH .
ج) إذا علمت أن تغير قيمة pH يرافعه إنتاج ATP ، اقترح فرضية تفسر بها تشكيل ATP .

الجزء 2: تمثل الوثيقة (2) آلية تشكل الطاقة القابلة للاستعمال على مستوى ما فوق بنية الصانعة الخضراء والميتوكوندري.

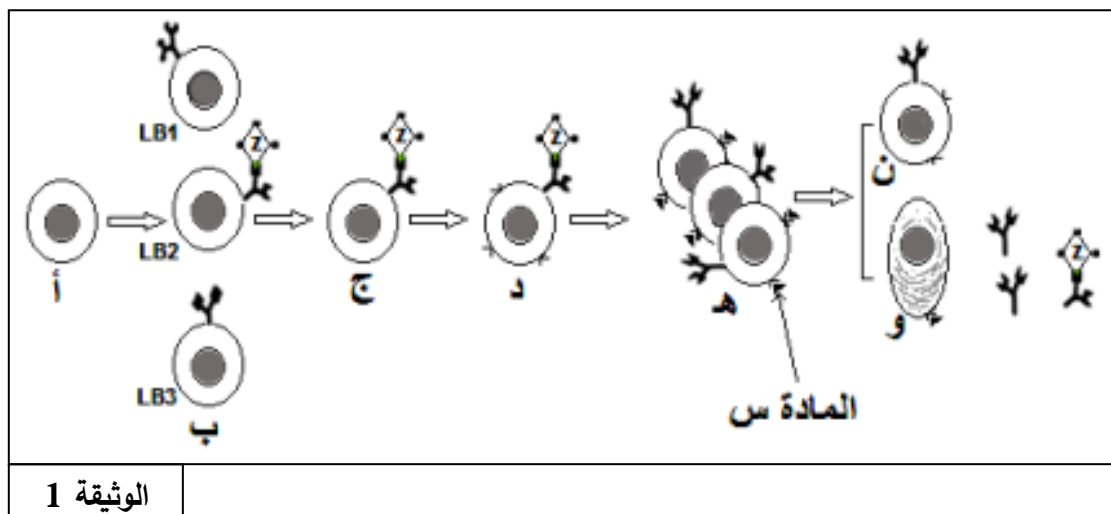


- (1) سمِّ الظاهرة الموافقة لكل شكل من شكلي الوثيقة (2).
- (2) تحقق من صحة الفرضية المقترحة في الجزء 1.
- (3) انتدِلْ بمعطيات الوثيقة (2) كي تثبت بأن الظاهرتين الممثلتين بشكلي الوثيقة(2) هما ظاهرتان متشابهتان.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تعتبر الخلايا المتفوقة LB و LT من أهم الخلايا المناعية التي تتصدى للمستضدات وذلك بواسطة بروتينات وظيفية تؤهلها للتعرف والقضاء على مولد الضد.

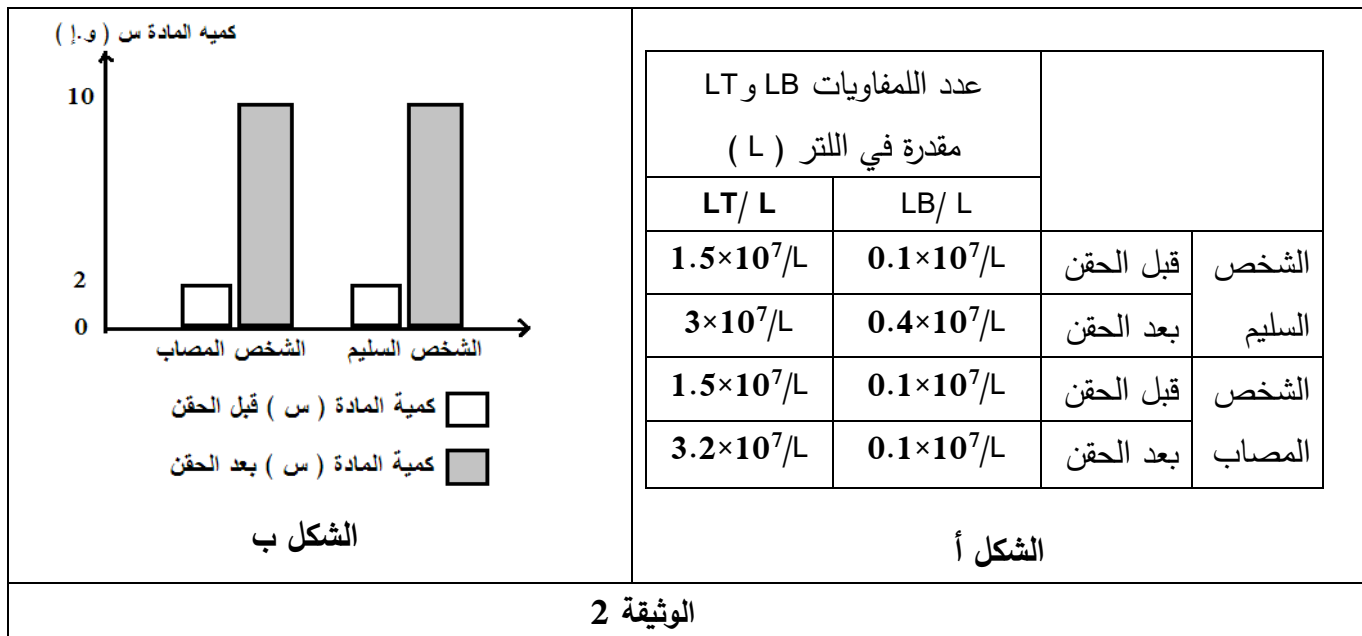
الجزء 1: يُولَدُ بعض الأفراد عاجزين عن تركيب الأجسام المضادة مما يجبرهم على العيش في أوساط معقمة ومعزولة. توضح الوثيقة (1) تطور الخلايا LB عند فرد عادي.





- 1) حَدِّدُ الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية (أ) إلى خلايا الصنف (ب).
- ب) يتسبب دخول المستضد Z إلى العضوية في عدة تغيرات تطرأ على الخلية LB2 تؤدي إلى ظهور الخلية (د). صِفْت هذه التغيرات انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1). عَلَى عدم تحول الخلايا LB1 و LB3 إلى الخلية من النمط (د).
- ج) استنتاج طبيعة المادة (س) وحَدِّدُ مصدرها ودورها في ظهور الخلية (و).
- 2) قدم ثلاثة فرضيات لتفصيل سبب عجز بعض الأفراد على تشكيل الأجسام المضادة.

الجزء 2: لتوضيح سبب العجز عن تشكيل الأجسام المضادة، تُقترح عليك الوثيقة (2) التي تتضمن نتائج تطور عدد اللمفويات وتغيير كمية المادة (س) قبل وبعد 15 يوماً من الحقن بالأناتوكسين الكزاري عند شخصين أحدهما سليم وأخر مصاب.



- بَيِّنُ أن معطيات الوثيقة (2) تسمح لك بالتحقق من مدى صحة الفرضيات المقترحة في الجزء 1.

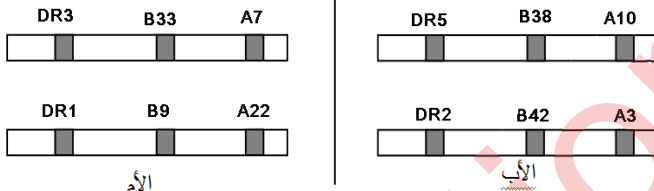
الجزء 3: انطلاقاً مما جاء في الموضوع، لَخُذْ في نص علمي أهمية البروتينات في سيرورة الاستجابة المناعية النوعية.

انتهى الموضوع الثاني

العلامة		الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة	
2	8X0.25	<p>الموضوع الأول:</p> <p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>(1) البيانات المقترحة</p> <p>1=غاز ثاني أكسيد الكربون 2=ماء ($12\text{H}_2\text{O}$) 3=طاقة ضوئية 4=ثاني الأكسجين 5=سكر 6=ماء ($6\text{H}_2\text{O}$) 7=حمض بيروفيك 8=طاقة قابلة للاستعمال (ATP)</p> <p>(2) تمثيل التحويلين أ و ب بمعادلتين:</p> <p>المعادلة المخصصة للتحويل أ:</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 10px; text-align: center;"> $6 \text{CO}_2 + 12 \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{يختصر}} \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6 \text{O}_2 + 6 \text{H}_2\text{O}$ <p>طاقة كيميائية كاملة</p> </div> <p>المعادلة المخصصة للتحويل ب:</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 10px; text-align: center;"> $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 6 \text{O}_2 + 6 \text{H}_2\text{O} \longrightarrow 6 \text{CO}_2 + 12 \text{H}_2\text{O}$ <p>طاقة كيميائية كاملة</p> </div>
0.5	1	

العلامة	الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة
	<p>الموضوع الأول:</p> <p>(3) النص العلمي</p> <p>الخلية الخضردية ذاتية التغذية تحتوي على صانعات خضراء و ميتوكوندريات.</p> <p>تقوم الصانعة الخضراء بإرجاع CO_2 (مواد معدنية) إلى مواد عضوية (مثل $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$) وذلك بامتصاص الطاقة الضوئية وتحويلها إلى طاقة كيميائية كامنة (تركيب ضوئي).</p>
2	<p>المادة العضوية الناتجة (غلوكوز) تفكك جزئيا في مستوى الهيولى، أما تلك المتبقية من الهدم (حمض البيروفيك) فتدخل إلى الميتوكوندري. تقوم هذه الأخيرة بهدم كل لحمض البيروفيك ويتم تدريجيا في هاتين المرحلتين تحويل الطاقة الكامنة إلى طاقة قابلة للاستعمال (ATP) وتشكل H_2O و CO_2 (تنفس).</p>
0.5	<p> يحدث تكامل أيضي بين العضيتيين: جزيئات CO_2 والماء الناتجة عن التنفس يمكن أن تستعمل من طرف الصانعة الخضراء فيتم انتقال رجعي من العضية غير ذاتية التغذية إلى العضية ذاتية التغذية.</p> <p>نواتج النشاط الأيضي على مستوى العضية الأولى تستعمل من طرف العضية الثانية والعكس صحيح.</p> <p> عمليات النقل المتبادل تسمح بتشكيل حلقة للمادة تربط الصانعة الخضراء بالميتوكوندري بحلقتين طاقويتين تحويليتين.</p>
0.5	<p>التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام</p>

العلامة	الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة
	<p>الموضوع الأول:</p> <p>التمرين الثاني: (07 نقاط)</p> <p>الجزء 1:</p> <p>(1) المعلومات التي يمكن استخلاصها من المعطيات العددية:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تختلف الإنزيمات من حيث عدد الأحماس الأمينية المشكلة لها. - تكون المواقع الفعالة من عدد قليل ومحدد من الأحماس الأمينية. - يختلف عدد الأحماس الأمينية المشكلة للموقع الفعال من إنزيم إلى آخر. - تكون المواقع الفعالة غالباً من أحماض أمينية ذات مواضع متباude في البنية الأولية؛ بينما تكون مقاربة فضائياً نتيجة الانطواء والانفاف. <p>(2) تفسير سبب ضعف نشاط الإنزيم :</p> <p>استبدال نوع الحمض الأميني رقم (58) ينبع عنه تغير سلسلة جانبية نشطة من الموقع الفعال، فيصبح الإنزيم لا يتكامل بنويّاً مع الركيزة، مما يضعف الارتباط بين الركيزة مع الإنزيم فيقل تشكيل المعقد ES، فيضعف النشاط الإنزيمي.</p> <p>الجزء 2 :</p> <p>(1) التحليل المقارن:</p> <ul style="list-style-type: none"> — تمثل الوثيقة (2) تغير سرعة النشاط الإنزيمي لأنزيمات مختلفة بدلالة pH. — تظهر الوثيقة (2) أن معظم الإنزيمات تنشط في مجالات محددة : — الببسين : في pH أقل من 6 ، التريسين ومعظم الإنزيمات الأخرى من pH=4 إلى pH=11 — والأستيل كولين إستيراز من 5 إلى pH=14 . — لكل إنزيم درجة حموضة مثلث، يكون نشاطه عندها أعظمياً. — إنزيم الأستيل كولين إستيراز يشكل حالة استثنائية لكونه لا يملك درجة حموضة مثلث فقط بل مجال واسع من pH تكون فيه سرعة نشاطه أعظمية. <p>(أ) استخراج الموقع التفاعلي للإنزيم:</p> <p>بما أن رابطة الإستر للأستيل كولين تتفكك في الموقع 2 ، فالموقع 2 هو الموقع التفاعلي للإنزيم.</p> <p>(ب) وصف مختصر آلية عمل الإنزيم:</p> <p>يرتبط إنزيم الأستيل كولين (E) مع الأستيل كولين (الركيزة S) بواسطة روابط كيميائية ضعيفة في الموقع 1 فيتشكل معقد إنزيم - ركيزة (ES) ، وفي مستوى الموقع التفاعلي يتم كسر رابطة الإستر باستعمال جزيئة ماء و ينفصل حمض الخل (P1) والكولين (P2) ويصبح الإنزيم (E) حرا.</p> <p>(ج) ترجمة التفاعلين برسم تفسيري:</p>
1	4×0.25
1	1
2	4×0.5
3	1
0.5	
0.75	
0.75	

العلامة		الاجابة النموذجية
كاملة	محزنة	
0.5	2x0.25	<p>الموضوع الأول:</p> <p>التمرين الثالث: (08 نقاط)</p> <p>الجزء 1 : اقتراح فرضيات:</p> <p>ف 1- تقبل العضوية الطعم الذي يوافقها من حيث النظام CMH .</p> <p>ف 2- ترفض العضوية الطعم الذي يخالفها من حيث النظام CMH .</p>
2.25	0.25x3 0.25x2	<p>الجزء 2 :</p> <p>أ) أحرف الشكل (أ) : تمثل مورثات نظام I و CMH II</p> <p>الأرقام : تمثل عدد أنواع أليلات كل مورثة .</p>  <p>ب) النمط الوراثي للأبوبين:</p> <p>ج) الشرح:</p> <p>طرح زراعة الأعضاء مشاكل مختلفة تؤدي إلى رفضها من طرف عضوية المستقبل نتيجة خصائص مورثات نظام CMH التي تتميز بما يلي:</p> <p>الشكل أ يبين:</p> <ul style="list-style-type: none"> تعدد مورثات نظام الا CMH (DP ، DQ ، DR ، B ، C ، A) تعدد أليلات كل مورثة و الفرد لا يحمل إلا أليلين منها. <p>أما الشكل ب فيبين أن:</p> <ul style="list-style-type: none"> الأليلات متساوية السيادة. <p>و بالتالي عدد احتمالات التراكيب الوراثية الممكنة كبير جدا ولكل فرد تركيبة خاصة تميزه، فباستثناء التوأم الحقيقي يصعب إيجاد فردان متماثلان الا CMH ولذلك كلما كانت نسبة التماثل بين الأفراد قليلة كلما كان عدد أنواع جزيئات مؤشرات الذات مختلفاً بين المعطى والمستقبل كثيراً وعليه يلعب العضو المزرع دور مولد ضد ترفضه مناعة الفرد المستقبلاً؛</p> <p>فرز الأعضاء بدون مراعاة التوافق النسيجي يؤدي إلى الرفض.</p> <p>2 . أ. التحليل المقارن:</p> <p>الشكل (أ) :</p> <ul style="list-style-type: none"> الخلية خ 1 ، خلية مصابة بفيروس ؛ ركبت جزيئات HLAI ، تميز بسلسلة طويلة α وسلسلة قصيرة $\beta 2m$ ؛ ركبت بروتين فيروسي ، بروتين داخلي المنشأ ، ثم فكته جزئياً إلى ببتيدات صغيرة؛ شكلت المعقد [HLAI - ببتيد مستضدي] في الشبكة الهيولية الفعالة؛ تعرض الببتيد المستضدي على جزيئه HLAI (الذات المتغير) على سطحها الخارجي؛ <p>ال الخلية خ 2: خلية مرتبطة بالخلية خ 1 تملك المستقبلات المواقفة للمعقد [HLAI . ببتيد مستضدي] فهي خلية LT8.</p>
3.5	0.25x4	

		<p>الشكل (ب) :</p> <ul style="list-style-type: none"> . الخلية خ3، خلية بالعنة (CPA)؛ . ركيت جزيئات HLAII تتميز بسلسلتين طويلتين α و β؛ . قامت بابتلاع بروتين خارجي المنشأ و فكته ضمن فجوة هاضمة إلى بيتيدات صغيرة؛ . شكلت المعقد [HLAII . بيتيد مستضدي] ضمن حويصل ؛ . تعرض الببتيد المستضدي على جزيئة HLAII على سطحها الخارجي للخلية LT4. <p>ب - استنتاج نوع الاستجابة المناعية و مصير الخليتين (خ1 ، خ3) :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>نوع الاستجابة المناعية</th><th>مصير الخليتين (خ1 ، خ3)</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>استجابة مناعية خلوية الشكل (أ)</td><td>خ1: التخريب</td></tr> <tr> <td>استجابة مناعية خلطية أو استجابة مناعية خلوية الشكل (ب)</td><td>خ3: تبقى تشارك في الدفاع المناعي</td></tr> </tbody> </table>	نوع الاستجابة المناعية	مصير الخليتين (خ1 ، خ3)	استجابة مناعية خلوية الشكل (أ)	خ1: التخريب	استجابة مناعية خلطية أو استجابة مناعية خلوية الشكل (ب)	خ3: تبقى تشارك في الدفاع المناعي
نوع الاستجابة المناعية	مصير الخليتين (خ1 ، خ3)							
استجابة مناعية خلوية الشكل (أ)	خ1: التخريب							
استجابة مناعية خلطية أو استجابة مناعية خلوية الشكل (ب)	خ3: تبقى تشارك في الدفاع المناعي							
1.75	0.25	<p>الجزء 3 : نص علمي يلخص دور الجزيئات الغشائية في التمييز بين الذات واللالذات:</p> <p>- يملك كل فرد تركيبة بروتينية خاصة من الجزيئات HLA مرتبطة بالعدد الأليجي للمورثات المشفرة لهذه البروتينات. تتحدد جزيئات الذات وراثيا وهي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية وتعرف باسم: نظام معقد التوافق النسحيي الرئيسي (CMH) . تصنف جزيئات HLA إلى صنفين، جزيئات الصنف I: توجد على سطح جميع خلايا العضوية ما عدا الكريات الحمراء؛ جزيئات الصنف II، توجد بشكل أساسى على سطح بعض الخلايا المناعية (الخلايا العارضة للمستضد، الخلايا LB) .</p> <p>تلعب هذه الجزيئات الغشائية دورا أساسيا في التمييز بين الذات واللالذات: يتضمن باقي النص العلمي الموارد الأساسية التالية:</p> <ul style="list-style-type: none"> تبدي العضوية تسامحا مناعيا مع عناصر الذات لاستحالة ارتباط الخلايا الملموسة للذات مع خلايا الذات الطبيعية (استحالة حدوث الارتباط). - تعرف الخلايا LB على المحدد المستضدي تعرفها مباشرا بفضل مستقبلاتها الغشائية النوعية BCR. - تعرف الخلايا LT على المحدد المستضدي : <ul style="list-style-type: none"> - تعرف الخلايا LT4 تعرفها مزدوجا بفضل مستقبلاتها الغشائية النوعية TCR على المحدد المستضدي المعروض على جزيئات HLA2 من قبل CPA. - تعرف الخلايا LT8 تعرفها مزدوجا بفضل مستقبلاتها الغشائية النوعية TCR على المحدد المستضدي المعروض على جزيئات HLA2 من قبل CPA ، كما يتم كذلك هذا التعرف المزدوج بطريقة مباشرة إثر التماس مع الخلايا المصابة التي تحمل المحددات المستضدية على جزيئات HLA1. - تعرف الخلايا LTC على الخلايا المصابة بالتماس المباشر معها ويكون هذا التعرف تعرفا مزدوجا. <p>التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام</p>						
	0.25							
	0.75							
	0.5							

العلامة	الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة
	<p>الموضوع الثاني:</p> <p>التمرين الأول: (05 نقطة)</p> <p>أ) أنواع القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية؛ - قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية. <p>ب) أنواع الآليات البروتينية التي تسمح بنشأة PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبكى :</p> <ul style="list-style-type: none"> - في المشبك S2 التثبيهي: <p>يرتبط المبلغ العصبي المنبه المفرز من طرف النهاية المحورية للعصبون الحسي بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً والمتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصبون الجامع، فتفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الصوديوم (Na^+) وظهور كمون بعد مشبكى منبه (PPSE).</p> <ul style="list-style-type: none"> - في المشبك S3 التثبيطي: <p>يرتبط المبلغ العصبي المثبط المفرز من طرف النهاية المحورية للعصبون الجامع بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصبون المحرك، فتفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الكلور (Cl^-) وظهور كمون بعد مشبكى مثبط (PPSI).</p> <p>2) النص العلمي: يتضمن النص الموارد الأساسية التالية:</p> <p>I – يلخص انتقال الرسالة العصبية من العصبون الحسي إلى العصبون المحرك والعصبون الجامع المثبط:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) الرسالة العصبية تنتشر عبر العصبون الحسي وتنتقل إلى عصبوبين: <ul style="list-style-type: none"> – تنتقل مباشرة إلى العصبون المحرك للعضلة المتنقلة (الباسطة) عبر مشبك واحد؛ – تنتقل بطريقة غير مباشرة إلى العصبون المحرك للعضلة المقابلة (القاپضة) عبر العصبوبين الجامع. 2) المشبك S2 الواسطى بين العصبوبين الحسي والعصبوبين المحرك هو مشبك منبه. <p>II – انتقال الرسالة العصبية من العصبوبين الجامع المثبط إلى العصبوبين المحرك للعضلة المقابلة:</p> <ol style="list-style-type: none"> 0.75 1) المشبك S3 بين العصبوبين الجامع والعصبوبين المحرك مشبك مثبط؛ 0.75 2) الكمون بعد المشبكى مثبط يمنع نشأة كمون العمل على العصبوبين المحرك وهو ما يحول دون تقلص العضلة القاپضة.
3	<p>1</p> <p>أ) أنواع القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية؛ - قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية. <p>ب) أنواع الآليات البروتينية التي تسمح بنشأة PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبكى :</p> <ul style="list-style-type: none"> - في المشبك S2 التثبيهي: <p>يرتبط المبلغ العصبي المنبه المفرز من طرف النهاية المحورية للعصبون الحسي بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً والمتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصبون الجامع، فتفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الصوديوم (Na^+) وظهور كمون بعد مشبكى منبه (PPSE).</p> <ul style="list-style-type: none"> - في المشبك S3 التثبيطي: <p>يرتبط المبلغ العصبي المثبط المفرز من طرف النهاية المحورية للعصبون الجامع بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصبون المحرك، فتفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الكلور (Cl^-) وظهور كمون بعد مشبكى مثبط (PPSI).</p> <p>2) النص العلمي: يتضمن النص الموارد الأساسية التالية:</p> <p>I – يلخص انتقال الرسالة العصبية من العصبون الحسي إلى العصبون المحرك والعصبون الجامع المثبط:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) الرسالة العصبية تنتشر عبر العصبون الحسي وتنتقل إلى عصبوبين: <ul style="list-style-type: none"> – تنتقل مباشرة إلى العصبون المحرك للعضلة المتنقلة (الباسطة) عبر مشبك واحد؛ – تنتقل بطريقة غير مباشرة إلى العصبون المحرك للعضلة المقابلة (القاپضة) عبر العصبوبين الجامع. 2) المشبك S2 الواسطى بين العصبوبين الحسي والعصبوبين المحرك هو مشبك منبه. <p>II – انتقال الرسالة العصبية من العصبوبين الجامع المثبط إلى العصبوبين المحرك للعضلة المقابلة:</p> <ol style="list-style-type: none"> 0.75 1) المشبك S3 بين العصبوبين الجامع والعصبوبين المحرك مشبك مثبط؛ 0.75 2) الكمون بعد المشبكى مثبط يمنع نشأة كمون العمل على العصبوبين المحرك وهو ما يحول دون تقلص العضلة القاپضة.
0.5	التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام

العلامة		الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة	
		التمرين الثاني: (07 نقاط) الجزء الأول: (1) علاقة بين المواد المضافة وانطلاق الـ O_2 وتركيب المادة العضوية: في وجود الضوء و $NADP^+$ و ADP و P_i تتم مرحلة كيموضوئية ينتج عنها انطلاق O_2 وتشكل $NADPH$ و ATP . تشكل المادة العضوية أثناء المرحلة الكيموهيدرولية يتم بإرجاع CO_2 باستعمال نواتج المرحلة الكيموضوئية.
1	1	(2) أ - المنحنى 1 يوافق الوسط المحيط المماطل للستروما، المنحنى 2 يوافق تجويف التيلاكوبيد ب - إثر تعرض التيلاكوبيدات للضوء تتحفز الأنظمة الضوئية ويتحلل الماء ضوئيا، تنتقل الإلكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية إلى أن تصل إلى المستقبل $NADP^+$ ، تحرر طاقة تستعمل في ضخ H^+ نحو تجويف التيلاكوبيدات مما يؤدي إلى تناقص تركيز H^+ في الوسط المحيط المماطل للستروما. يرفق ذلك بتراكم H^+ وزيادة تركيزه في تجويف التيلاكوبيد. ج - اقتراح فرضية تفسيرية: خروج البروتونات المتراكمة في تجويف التيلاكوبيدات من التجويف إلى الستروما يؤدي إلى تشكيل الـ ATP . تقبل أي فرضية وجيهة.
0.5	0.25X2	الجزء الثاني: (1) - تسمية الظاهرة الممثلة في الشكل أ: فسفرة تأكسدية - تسمية الظاهرة الممثلة في الشكل ب: فسفرة ضوئية (2) التحقق من صحة الفرضية: يبين الشكل ب من الوثيقة 2 أن تراكم H^+ وزيادة تركيزه في تجويف التيلاكوبيد يؤدي إلى ظهور تدرج كهروكيميائي يولد كمون غشائي محرك يقل البروتونات عبر الكريات المذهبة، مما يؤدي إلى فسفرة الـ ADP إلى ATP بتدخل أنزيم الـ ATP سانتاز، وهو ما يؤكد صحة الفرضية.
1.25	1.25	

2.25	0.25X7	<p>(3) استدلال يثبت تشابه الظاهرتين:</p> <p>في كلا الظاهرتين نسجل حدوث ما يلي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • حدوث أكسدة؛ • انتقال إلكترونات عبر نظام أكسدة وإرجاع لتصل إلى مستقبل نهائي؛ • تحرر طاقة؛ • الطاقة المحررة تستعمل في ضخ H^+ من الوسط الأقل حموضة إلى الوسط الأعلى حموضة من جهة من الغشاء إلى الجهة الأخرى؛ • حدوث تراكم H^+ في الجهة الأخرى؛ • ظهور تدرج كهروكيميائي يولد كمون غشائي محرك يتغل البروتونات عبر الكريات المذنبة؛ • تحدث فسفة لـ ADP وتشكل الـ ATP بتدخل أنزيم الـ ATP سانتاز؛ • فالظاهرتان المدروستان متتشابهتان (فسفستان تسمحان بتركيب الـ ATP .).
	0.5	

العلامة		الاجابة النموذجية
كاملة	مجازة	
		<p>التمرين الثالث: (08 نقاط) الجزء الأول:</p> <p>1) أـ الفظواهر المؤدية إلى تحول الخلية A إلى خلايا الصنف B:</p> <p>تقوم الخلايا الإنسانية (A) للخلايا LB في مستوى النخاع العظمي الأحمر بتركيب مستقبلات غشائية نوعية BCR تدمج في مستوى الغشاء السيتوبلازمي، وهي مستقبلات توافق كل أنواع المحددات المستضدية لمولدات الصد، وكل LB لها BCR خاص.</p> <p>بـ - وصف التغيرات:</p> <p>إثر تماس LB2 مع المستضد Z تعرف الخلايا LB2 ب مباشرةً مع مولد الصد بواسطة المستقبلات BCR النوعية، مما يؤدي إلى تنشيطها فتركب مستقبلات المبلغ الكيميائي.</p> <p>التعليق: تحمل كل من LB1 و LB3 مستقبلات غشائية نوعية BCR لا تتكامل بنويًا مع مولد الصد Z فلا يحدث لها تعرف ولا تنشيط.</p> <p>جـ - طبيعة المادة S: بما أن المادة S ارتبطت على المستقبلات الغشائية المحمولة على المنشطة فهذا يدل على أن المادة S هي مبلغ كيميائي (IL2).</p> <p> مصدرها : LT4</p> <p>دورها : تحفيز الـ LB على التكاثر والتمايز إلى خلايا بلازمية (و) وخلايا (ن).</p> <p>(2) اقتراح 3 فرضيات:</p> <p>ف 1: قلة أو عدم إفراز الأنترلوكين.</p> <p>ف 2: عدم وجود مستقبلات لأنترلوكين على أغشية الخلايا LB.</p> <p>ف 3: عدد مستقبلات المادة S (الأنترلوكين) قليل.</p> <p>نقبل فرضيات أخرى وجيئه.</p> <p>الجزء الثاني:</p> <p>يبين التحليل المقارن لمعطيات الشكل A من الوثيقة 2 أن الشخص المصاب ليس له خلل يخص تكاثر وتمايز الخلايا LT؛ إلا أنه لا يوفر العدد اللازم من الخلايا LB بعد حقنه بالأناتوكسين التكرزي، أي هو يعاني من عجز في تكاثر وتمايز الخلايا LB.</p> <p>من جهة أخرى، يبين الشكل B أن كمية المادة S (الأنترلوكين) المفرزة لدى الشخص المصاب قبل وبعد الحقن بالأناتوكسين التكرزي تمثل الكمية المفرزة عند الشخص السليم.</p> <p>ومنه كل من الفرضيتين 1 و 3 مستبعدة.</p> <p>التجربة تثبت أن سبب العجز المتمثل في عدم تشكيل الأجسام المضادة عند بعض الأفراد مرتبطة بعدم تشكيل مستقبلات الأنترلوكين على LB، فالفرضية 2 هي الفرضية الصحيحة.</p>
3.25	1	
0.75		
0.75		
0.25		
0.25		
0.25		
0.75	0.25X3	
1.5	1.5	

الجزء الثالث النص العلمي		
2.5	2	<p>تتمثل أهمية البروتينات في سيرورة الاستجابة المناعية النوعية المتناولة في الموضوع في التعرف على مولد الصد وفي التشيط والتکاثر والتمايز وفي إبطال مفعول مولد الصد.</p> <p>تشكل الخلايا المفاوية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية BCR توافق مولدات الصد.</p> <ul style="list-style-type: none"> - يؤدي تعرف الخلايا المفاوية LB على المستضد إلى انتخاب لمة من الخلايا المفاوية LB تملك مستقبلات غشائية متكاملة بنوياً مع محددات المستضد: إنه الانتخاب اللمي. - تتم مراقبة تکاثر و تمايز الخلايا LB ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات التي يفرزها صنف آخر من الخلايا المفاوية LT4 المساعدة (Th). - لا تؤثر الأنترلوكينات إلا على المفاويات المنشطة أي المفاويات الحاملة لمستقبلات الغشائية الخاصة بها والتي تظهر بعد التماس مع المستضد. - تطرأ على الخلايا المفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى خلايا منفذة (خلايا بلازمية) وخلايا LBm ذات ذاكرة. - تنتج الخلايا البلازمية أجساما مضادة ترتبط نوعياً مع مولد الصد الذي حرض على إنتاجها. - يؤدي تشكيل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول مولد الصد، ليتم بعدها التخلص من المعقد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعمة. <p>التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام</p>
	0.5	