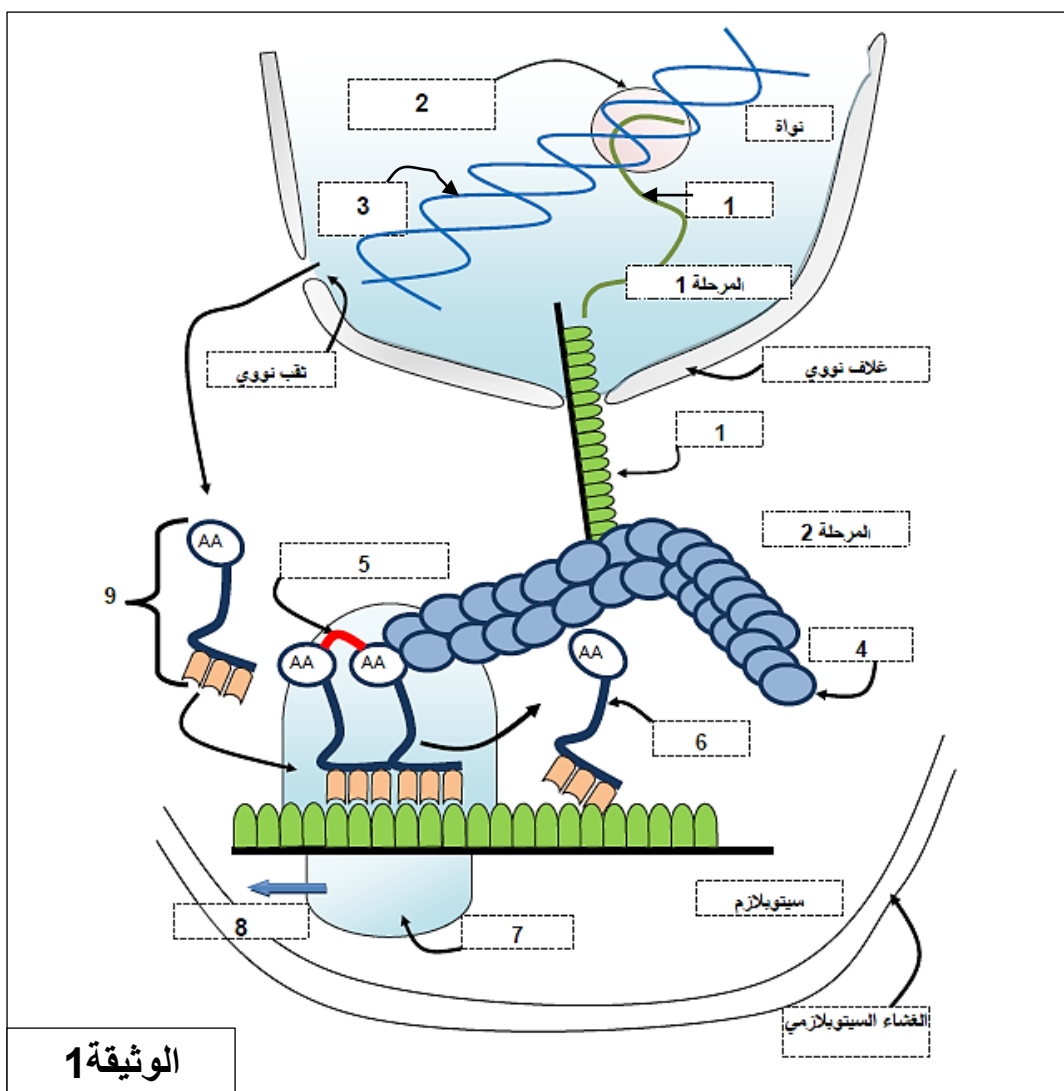


التمرين الأول (50 نقاط)

المضادات الحيوية من الأدوية المستعملة لمعالجة الأشخاص المصابين بأمراض التي تسببها الجراثيم. تهدف هذه الدراسة تحديد مكان وآليات تأثير بعض المضادات الحيوية على مستوى الخلية الجرثومية . تمثل الوثيقة 1 مراحل التعبير المورثي عند حقيقة النواة .



- 1 - تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 9.
- 2 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) و المعارف المكتسبة ، استخرج العناصر الضرورية لحدوث المرحلة (1) و(2) من جهة ، و تشكيل العنصر (9) من جهة أخرى.
- 3 - بين العلاقة بين العنصرين (9) و(5).

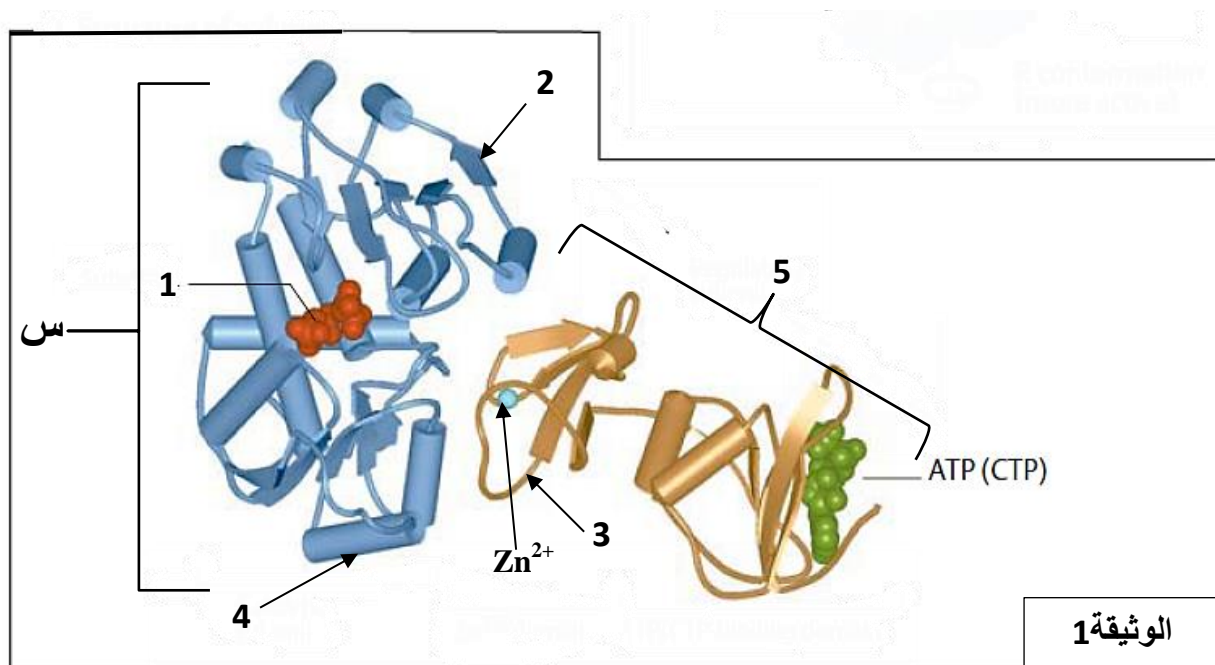
4 - نقدم لك معلومات حول مكان التأثير النبطي لبعض المضادات الحيوية على احدى المراحل الممثلة في الوثيقة 1.

- أ - الكلورامفينيكول (Chloramphénicol) : يثبط عمل إنزيم بيتيديل ترانسفيراز peptidyl transférase (إنزيم ناقل البيتيديل) على مستوى تحت الوحدة الريبوزومية الكبرى.
- ب - التتراسكلينات (Tétracycline) : ترتبط إلى تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى .
- ج - لنيزوليد (Linezolid) : يرتبط بالموقع (A) على ما تحت الوحدة الريبوزومية الكبرى.
- د - ستربيتوغرامين (Sterptogramins) : يثبط العمل التحفيزي لأنزيم Aminoacyl-ARNt .
SYNTETASE
- انطلاقاً من المعلومات المقدمة ومعلوماتك ، اشرح عوائق المعالجة بالمضادات الحيوية المشار إليها أعلاه على الجراثيم .

التمرين الثاني (07 نقاط) :

الإنزيمات هي بروتينات ذات بنية ووظيفة محددة ، بغرض التعرف على بعض خصائص الإنزيم التي تمكّنه من القيام بدوره ، وبعض العوامل المؤثرة على نشاطه ، نقدم لك المعلومات التالية :

- I** - إنزيم aspartate carbamyl-transférase (ATCase) يحفز تخلق القواعد الأزووية البريميدية التي تدخل في تركيب الأحماض النووية .
- تمثل الوثيقة (1) البنية الفراغية للإنزيم باستعمال الحاسوب ، خلال نشاطه التحفيزي.



1 - سم البيانات المرقمة من 1 إلى 5 .

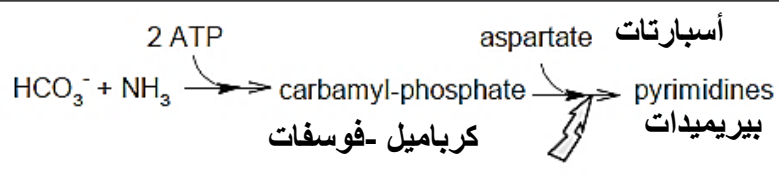
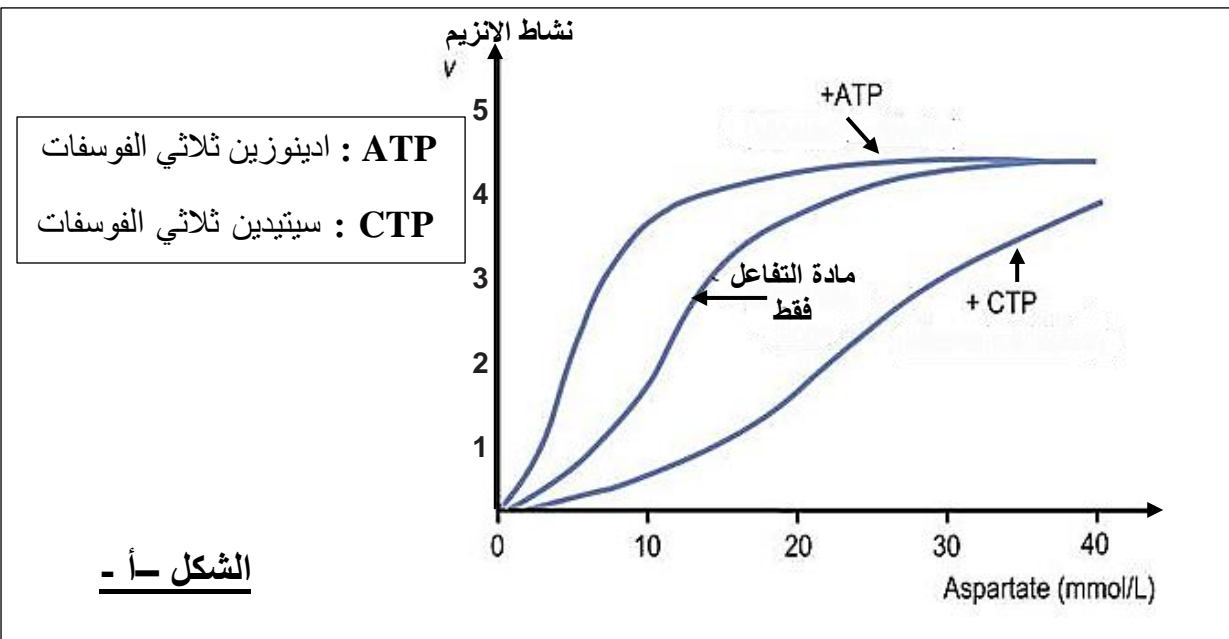
2 - أ - تعرف على بنية إنزيم ATCase مع التعليل .

يمتاز العنصر (س) بخاصة بنوية ووظيفية مميزة له .

ب - حدد هاتين الخاصيتين .

- II** - بعرض التعرف على بعض العناصر الكيميائية المتحكمة في نشاط إنزيم ATCase ، نقترح عليك المعلومات التالية :

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 2 نشاط هذا الانزيم في وجود أو غياب ATP أو CTP. الشكل (ب) من الوثيقة 2 يمثل طريقة مبسطة للتقاعلات المشاركة في هذا المسار البنائي (تخليق القواعد الأزوتية البريميدية).



الشكل ب -

الوثيقة 2

التمرين الثالث (08 نقاط) :

الشخص (ع) مصاب بقصور كلوي حاد ، نصحه الأطباء بزرع كلية. ولتحقيق هذه العملية بنجاح يتم عادة الاستعانة بالاقرب للتبرع بالكلى للمريض ، ويجرى فحص مطابقة انسجة لمعرفة مدى مطابقة الانسجة بين الشخصين.

I - تم تحديد زمر التوافق النسيجي CMH عند كل من الشخص (ع) وبعض أفراد عائلته . تلخص الوثيقة 1 النتائج المحصل عليها.

| تموضع البيلات معقد التوافق النسيجي CMH على : | | | | | | | | | | أفراد عائلة الشخص |
|--|-----------------|-----------------|-----------------|----------------|-----------------|-----------------|----------------|-----------------|----------------|-------------------|
| الصبغي رقم : 6 (المماثل) | | | | | الصبغي رقم:6 | | | | | (ع) |
| D _{R2} | D _{W2} | B ₅ | C _{W1} | A ₁ | D _{R3} | D _{W3} | B ₈ | C _{W2} | A ₁ | أب الشخص (ع) |
| D _{R4} | D _{W4} | B ₁₂ | C _{W8} | A ₁ | D _{R1} | D _{W1} | B ₇ | C _{W4} | A ₂ | أم الشخص (ع) |
| D _{R1} | D _{W1} | B ₇ | C _{W4} | A ₂ | D _{R3} | D _{W3} | B ₈ | C _{W2} | A ₁ | الشخص (ع) |
| D _{R4} | D _{W4} | B ₁₂ | C _{W8} | A ₁ | D _{R2} | D _{W2} | B ₅ | C _{W1} | A ₁ | أخ الشخص (ع) |
| D _{R4} | D _{W4} | B ₁₂ | C _{W8} | A ₁ | D _{R2} | D _{W2} | B ₅ | C _{W1} | A ₁ | أخت الشخص (ع) |

الوثيقة 1

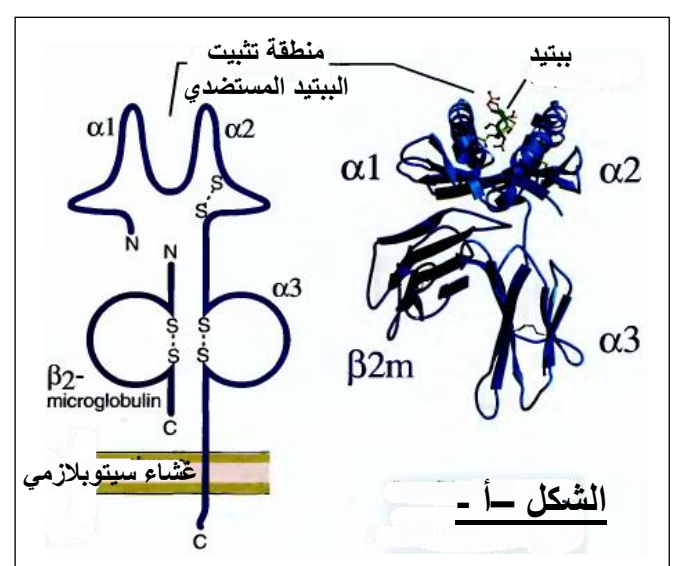
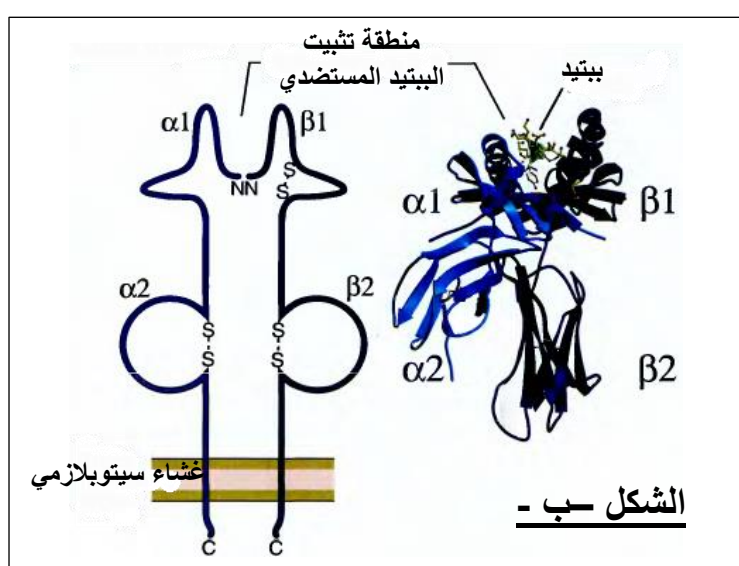
- اعتماد على الوثيقة 1:

١ - أذكر ثلاثة خصائص مميزة لمورثات CMH.

2- أ - أعط النمط الوراثي لـ CMH لكل من : الشخص (ع) وأبويه و اخت الشخص(ع) .

ب - من بين إخوة الشخص (ع) ، هل يوجد فرد تسمح لديه تركيبة CMH بالتلبرع بكليته لأخيه ؟ عل إجابتك .

II - لإبراز الخصائص البنوية المميزة للجزيئات المحددة للذات ، نقترح عليك المعطيات المبينة في الوثيقة2 ، حيث يمثل الشكلان (أ) و(ب) البنية ثلاثية الأبعاد والتمثيل التخطيطي للجزيئات HLA الناتجة عن تعبير مورثات CMH .



الوثيقة 2

- 1 - تعرف على جزيئي **HLA** الممثلة في الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 2.
- 2 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 2 ومعلوماتك حول البروتينات ، قارن بين بنية جزيئي **HLA**.
- 3 - وضع الغرض من تصنيف جزيئات **HLA** الممثلة في الوثيقة (1).

III - من خلال المفاهيم المبنية خلال هذه الدراسة و معارفك المكتسبة ، استخلص العلاقة بين جزيئات **HLA** ونسبة قبول الطعام ؟

التصحيح

التمرين الأول (05 نقاط)

| العلامة كاملة مجازأة | عناصر الاجابة | | | | | | | | | |
|---------------------------------|--|---------------------------------|-----------------------------|----------------|-------------------|-------------------|-------------------------|-----------------------------|----------|-------------------|
| | <p>1 - التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 9 :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 25%;">7 - ريبوزوم (تحت الوحدة الصغرى)</td> <td style="width: 25%;">4 - سلسلة ببتيدية قيد النمو</td> <td style="width: 25%;">1 - جزيئة ARNm</td> </tr> <tr> <td>8 - إتجاه القراءة</td> <td>5 - رابطة ببتيدية</td> <td>2 - إنزيم ARN بوليميراز</td> </tr> <tr> <td>9 - المعقد (حمض أميني-ARNt)</td> <td>6 - ARNt</td> <td>3 - ADN (المورثة)</td> </tr> </table> <p>2 - العناصر الضرورية لحدوث : المرحلة 1 : الاستساخ</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ المورثة (المعلومات الوراثية الأصلية على جزيئة ADN). ✓ إنزيم ARN بوليميراز. ✓ 4 أنواع من النيوكليوتيدات الداخلة في تركيب الـ ARN. ✓ طاقة (ATP) ✓ <p>المرحلة 2 : الترجمة :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ الـ ARNm ✓ ✓ تحت وحدتي الريبوزوم الكبرى والصغرى ✓ ✓ جزيئات الـ ARNt ✓ ✓ إنزيمات وطاقة ✓ <p>تشكيل المعقد " حمض أميني-ARNt "</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ إنزيم التنشيط : Aminoacyl-ARNt SYNTHETASE ✓ جزيئات الـ ARNt ✓ ✓ طاقة (ATP) ✓ ✓ احماض أمينية ✓ <p>3 - العلاقة بين المعقد " حمض أميني-ARNt " والرابطة الببتيدية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ يرتبط ARNt مع الحمض الاميني نوعيا عن بواسطة رابطة غنية بالطاقة (رابطة استر). ✓ اثناء الترجمة وعند انفصال ARNt عن الحمض الاميني تتحرر هذه الطاقة التي تسمح بتشكل رابطة ببتيدية بيت الحمض الاميني الموجود في الموقع الببتيدي P مع آخر موجود في موقع الحمض الاميني A للريبوزوم. <p>4 - شرح عواقب المعالجة بالمضادات الحيوية على الجراثيم :</p> <p>عواقب المعالجة بالمضاد الحيوي الكلورامفينيكول (Chloramphénicol) :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ يثبط عمل إنزيم ببتيديل ترانسفيراز peptidyl transférase (إنزيم ناقل الببتيديل) على مستوى تحت الوحدة الريبوزومية الكبرى. لذلك لا يستطيع الببتيد الموجود في الموقع P اتحث الوحدة الريبوزومية الكبرى أن ينتقل الى الموقع A ، لعدم تشكل الروابط الببتيدية بين الحمض الاميني في الموقع P مع الحمض الاميني في الموقع A ← توقف عملية الترجمة (مرحلة الاستطاله). <p>عواقب المعالجة بالمضاد الحيوي التراسكلينات (Tetracycline) :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ ترتبط إلى تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى فتمنع ارتباط المعقد aminoacyl-ARNt " حمض اميني " مع تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى (منع ارتباط "ARNt-حمض اميني " مع الموقع A على مستوى المعقد : ريبوزومات- ARNm) ← توقف عملية الترجمة (مرحلة الاستطاله) <p>عواقب المعالجة بالمضاد الحيوي لنيزوليد (Linezolid) :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ يرتبط بالموقع (A) على ما تحت الوحدة الريبوزومية الكبرى مما يؤدي إلى تثبيط تشكيل المركب | 7 - ريبوزوم (تحت الوحدة الصغرى) | 4 - سلسلة ببتيدية قيد النمو | 1 - جزيئة ARNm | 8 - إتجاه القراءة | 5 - رابطة ببتيدية | 2 - إنزيم ARN بوليميراز | 9 - المعقد (حمض أميني-ARNt) | 6 - ARNt | 3 - ADN (المورثة) |
| 7 - ريبوزوم (تحت الوحدة الصغرى) | 4 - سلسلة ببتيدية قيد النمو | 1 - جزيئة ARNm | | | | | | | | |
| 8 - إتجاه القراءة | 5 - رابطة ببتيدية | 2 - إنزيم ARN بوليميراز | | | | | | | | |
| 9 - المعقد (حمض أميني-ARNt) | 6 - ARNt | 3 - ADN (المورثة) | | | | | | | | |

الثلاثي "t-RNA – ribosome - mRNA" ، فتوقف عملية الترجمة (مرحلة الانطلاق)

عواقب المعالجة بالمضاد الحيوي ستريبيتوغرامين (Sterptogramins):

يُثبط العمل التحفيزي لإنزيم Aminoacyl-ARNt SYNTHETASE مما يعيق ارتباط الحمض الأميني مع ARNt النوعي له، ينجم عن ذلك غياب تنشيط الاحماس الامينية وبالتالي لا يتم نقل الاحماس الامينية ولا يتم فك رموز الشفرة الوراثية. فلا تحدث عملية الترجمة.

وعليه المضادات الحيوية المذكورة تثبط عملية الترجمة في عدة مستويات ، ينجم عن ذلك توقف تركيب البروتينات مما يعيق تكاثر البكتيريا مما يسهل عمل الجهاز المناعي بالقضاء عليها.

التمرين الثاني (07 نقاط) :

| العلامة كاملة | عناصر الاجابة | | | | | | |
|------------------------------|--|---|------------------|------------------|--|--|---|
| مجازأة | | | | | | | |
| | 1- تسمية البيانات : | | | | | | |
| | <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">5 – تحت وحدة (سلسلة بيتيدية)</td> <td style="width: 33%;">3 – منطقة انعطاف</td> <td style="width: 33%;">1 – مادة التفاعل</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="text-align: right;">2 – بنية ثانوية وريقات مطوية α β</td> </tr> </table> | 5 – تحت وحدة (سلسلة بيتيدية) | 3 – منطقة انعطاف | 1 – مادة التفاعل | | | 2 – بنية ثانوية وريقات مطوية α β |
| 5 – تحت وحدة (سلسلة بيتيدية) | 3 – منطقة انعطاف | 1 – مادة التفاعل | | | | | |
| | | 2 – بنية ثانوية وريقات مطوية α β | | | | | |
| | 2 – أ - التعرف على بنية إنزيم ATCase : | | | | | | |
| | <p>✓ بنية رباعية</p> <p>التعليق:</p> <p>✓ يتكون من تحت وحدتين (أربعة نهايات) حيث كل تحت وحدة ذات بنية ثلاثية</p> <p>ب - تحديد الخصائص :</p> <p>الخاصية البنوية :</p> <p>✓ تمتلك البنية (س) بنية فراغية ثلاثة الأبعاد نتيجة انطواء السلسلة البيتايدية ، تمتلك هذه البنية تجويف يتمثل في الموقع الفعال ، بنيتها الفراغية ثلاثة الأبعاد مكملة لبنية جزء محدد من مادة التفاعل.</p> <p>الخاصية الوظيفية :</p> <p>✓ نظراً لامتلاك هذه البنية موقع فعال ، على مستوى يحدث التفاعل الكيميائي ، لذا هذه البنية تمتلك <u>وظيفة تحفيزية</u></p> | | | | | | |
| | 1-II – التحليل المقارن للتسجيلات الثلاثة للشكل (أ) من الوثيقة 2 : | | | | | | |
| | <p>✓ يمثل الشكل (أ) تغير نشاط إنزيم ATCase بدلالة تركيز مادة التفاعل aspartate في وجود أو غياب ATP أو CTP.</p> <p>فى غياب كل من ATP أو CTP (الشاهد):</p> <p>كلما زاد تركيز مادة التفاعل الأسبارتات ازداد نشاط الإنزيم (سرعة التفاعل) ليصل إلى أقصى نشاط له المقدر بـ (4) عند التركيز L40/mmol ، بعد ذلك تصبح سرعة التفاعل ثابتة عند قيمة قصوى.</p> <p>فى وجود ATP :</p> <p>✓ نسجل ارتفاع في نشاط الإنزيم مقارنة مع الشاهد، فعند تركيز مادة التفاعل المقدر بـ 1/10 mmol كمثال نسجل سرعة تقدر بـ 4 بال مقابل نسجل عند نفس التركيز سرعة تقدر بـ 2 في حالة غياب ATP.</p> <p>فى وجود CTP :</p> <p>✓ نسجل انخفاض في نشاط الإنزيم مقارنة مع الشاهد، فعند تركيز مادة التفاعل المقدر بـ 1/10 mmol كمثال نسجل سرعة تقدر بـ 0.5 بال مقابل نسجل عند نفس التركيز سرعة تقدر بـ 2 في حالة غياب CTP.</p> <p>الاستنتاج :</p> <p>✓ ATP يرفع من نشاط الإنزيم ، فهو يلعب دور منشط (محفز).</p> <p>✓ CTP يخفض من نشاط الإنزيم ، فهو يلعب دور مثبط.</p> | | | | | | |

2 - تصنیف كل من ATP و CTP :

- ✓ عبارة عن نيكليوتيدات ريبية (نيكلويزid ثلاثي الفوسفات) ، حيث :
- ✓ ATP يتبع مجموعة البيرورينات (purines)
- ✓ CTP يتبع مجموعة البيريميدنات (pyrimidines)

3 - تفسير طریقة تأثیر كل من ATP و CTP :

تفسير طریقة تأثیر كل من CTP :

✓ نيكليوتیدة CTP يتم بناؤها انطلاقاً من قاعدة بيريميدية هي السیتوزین . الفائض من CTP يرتبط تركيب هذه القاعدة البريميدية(السيتوزين) و تجنب تراكمها داخل الخلية ويعود ذلك الى تثبيت CTP على الموقع النوعي لها على مستوى تحت الوحدة رقم 5 من الوثيقة 1 يؤدي ذلك الى تثبيط النشاط التحفيزي لانزيم ATCase اذن الناتج النهائي للسلسلة التركيبية (CTP) يلعب دور تثبيطي.

تفسير طریقة تأثیر كل من ATP :

✓ - تثبت جزئيات الـ ATP على الموقع الخاص بها على مستوى تحت الوحدة رقم 5 من الوثيقة 1 ، يؤدي ذلك الى تنشيط العمل التحفيزي لانزيم ATCase

✓ فوجود كمية معتبرة من جزئيات الـ ATP داخل الخلية تكون متوافقة مع النشاط البنائي بما في ذلك تركيب البريميدنات . فتركيب الـ ADN والـ ARN يتطلب كمية متساوية من البيرورينات والبريميدنات وجود فائض من الـ ATP (مركب ببوريني) ، يرافقة زيادة في تركيب البريميدنات ، هذا التفاعل يكون مستهلك للطاقة ، كما ان تفاعل تركيب carbamyl-phosphate يتطلب كذلك استهلاك طاقة ; الزيادة في جزئيات ATP تسرع التفاعل الكيميائي نتيجة الزيادة في تركيز مادة التفاعل (aspartate).

4 - العلاقة بين بنية ووظيفة انزيم ATCase :

✓ يتكون انزيم ATCase من تحت وحدتين مختلفتين ، تحت وحدة لها وظيفة تحفيزية حيث تثبت مادة الفاعل (الاسبارتات) وناتج التفاعل يتمثل في تركيب القواعد الازوادية البريميدنية التي تدخل في تركيب الاحماض النووي تحت الوحدة الثانية لها وظيفة تنظيمية ، يثبت على مستوىها جزئية الـ ATP او CTP وهي تتحكم في نشاط الوحدة التحفيزية لانزيم ، فعند تثبيت CTP يؤدي ذلك الى تثبيط نشاط تحت الوحدة الوظيفية لانزيم والعكس في حالة تثبيت الـ ATP . اذن لهذا الانزيم يلعب دور هام في التفاعلات الايضية لكونه يدمج المعلومات على المستوى الطاقوي للخلية وعلى مستوى تركيز المركبات المشاركة في تفاعلات الهم الحيوي.

التمرين الثالث (08 نقاط) :

| العلامة كاملة | عناصر الاجابة | | | | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--------------|-----------|--|--|--|--|-------------------------------|----------------------------|-------------------------------|----------------------------|
| | <p>1- الخصائص المميزة لمورثات CMH :</p> <p>✓ محمولة على الذراع القصير للصبغي رقم 6 عند الانسان</p> <p>✓ متساوية السيادة</p> <p>✓ متعددة الأليلات</p> <p>2 - أ - الأنماط الوراثية لـ</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>أخت الشخص (ع)</th> <th>أب الشخص (ع)</th> <th>أم الشخص (ع)</th> <th>الشخص (ع)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>$\underline{A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}}$</td> <td>$\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$</td> <td>$\underline{A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}}$</td> <td>$\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$</td> </tr> <tr> <td>$A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$</td> <td>$A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}$</td> <td>$A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$</td> <td>$A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}$</td> </tr> </tbody> </table> | أخت الشخص (ع) | أب الشخص (ع) | أم الشخص (ع) | الشخص (ع) | $\underline{A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}}$ | $\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$ | $\underline{A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}}$ | $\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$ | $A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$ | $A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}$ | $A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$ | $A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}$ |
| أخت الشخص (ع) | أب الشخص (ع) | أم الشخص (ع) | الشخص (ع) | | | | | | | | | | |
| $\underline{A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}}$ | $\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$ | $\underline{A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}}$ | $\underline{A_1C_{W2}B_8D_{W3}D_{R3}}$ | | | | | | | | | | |
| $A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$ | $A_1C_{W1}B_5D_{W2}D_{R2}$ | $A_1C_{W8}B_{12}D_{W4}D_{R4}$ | $A_2C_{W4}B_7D_{W1}D_{R1}$ | | | | | | | | | | |

ب - لا يوجد أي فرد تسمح لديه تركيبة CMH بالتبرع بكليته لأخيه

التعليق :

✓ لعدم وجود توافق بين CMH الشخص (ع) و CMH افراد عائلته .

II - 1- التعرف على جزيئي الـ HLA :

الشكل (أ) : جزيئـة الـ HLAI

الشكل (ب) : جزيئـة الـ HLAI

2 - المقارنة بين HLAI و HLAI

| HLAI | HLAI | أوجه المقارنة |
|--|--|---------------------------------------|
| رابعية | رابعية | البنية |
| 2 متناظرتان | 2 : سلسلتان غير متناظرتان السلسلة α طويلة و السلسلة β2m قصيرة | عدد السلاسل |
| β1/α1 | α2/α1 | منطقة تثبيت المستضد الببتيدى |
| مفتوح الطرفين موجود بين السلسلتين α و β | مغلق الطرفين تكونه السلسلة فقط | طبيعة حيز التثبيت للمستضد الببتيدى |

3 - توضيح الغرض من تصنيف جزيئات الـ HLA II و HLA II

✓ حتى يتم قبول زرع الطعوم (انسجة او اعضاء) يجب أن تكون معقدات التوافق النسيجي للمعطرى متواقة مع مستضادات التوافق النسيجي للمتلقى

فالغرض من التصنيف هو لأجراء فحص التوافق (التطابق) النسيجي بين المتبرع والمستقبل وذلك بتشخيص خصوصية الـ HLA المكونة للنطـط الظاهري (phenotype) أو النطـط الوراثي (genotype) ، حيث يتم تحديد مستضادات مورثات الصنف الأول (HLA-A, B, C) والصنف الثاني (DQ, DP, DR) بالاختبارات المصـلية.

✓ يسمح أجراء اختبار توافق بين الـ HLA الموجودة على ل茅فاويات المعطرى مع مصل المريض (المستقبل) بمعرفة أن كانت هناك أجسام مضادة سابقة التكوين في مصل المريض والتي في هذا الاختبار سوف تتفاعل مع مستضادات الـ HLA على ل茅فاويات المعطرى.

III - العلاقة بين جزيئات النظام HLA ونسبة قبول الطعم

✓ كل فرد يمتلك تركيبة خاصة لـ CMH مرتبطة بتعدد الآليات للمورثات المشفرة لجزيئات HLA.

✓ فنسبة قبول الطعم مرتبط بمدى التوافق بين جزيئات HLA للمعطرى والمستقبل نظراً للتنوع الكبير لهذه الجزيئات ، فكلما زاد الاختلاف كلما قلت نسبة قبول الطعم ، اما في حالة التوافق بين جزيئات HLA (حالة التوأم الحقيقي) يحدث قبول للطعم لأنـه يعتبر جسماً من الذات.