

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

مديرية التربية لولاية سكيكدة/متقن القل

وزارة التربية الوطنية

دورة: ماي 2016

اختبار البكالوريا التجريبية

الأستاذ : بوالريش أحمد

الشعبة: علوم تجريبية

المدة: 04 ساو 30 د

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول

التمرين الأول: (07نقاط)

اليراعة *Le Lampyre* حشرة تضيء ليلا، وتسمى هذه الظاهرة بـ " التلألؤ البيولوجي *Bioluminescence* " تستهلك هذه الظاهرة الطاقة الكامنة في *ATP* ، وتستخدم هذه الأضواء على وجه الخصوص أثناء فترة التزاوج. لمعرفة بعض أوجه تدخل و إنتاج *ATP* في هذه الظاهرة، نقترح المعطيات التالية:

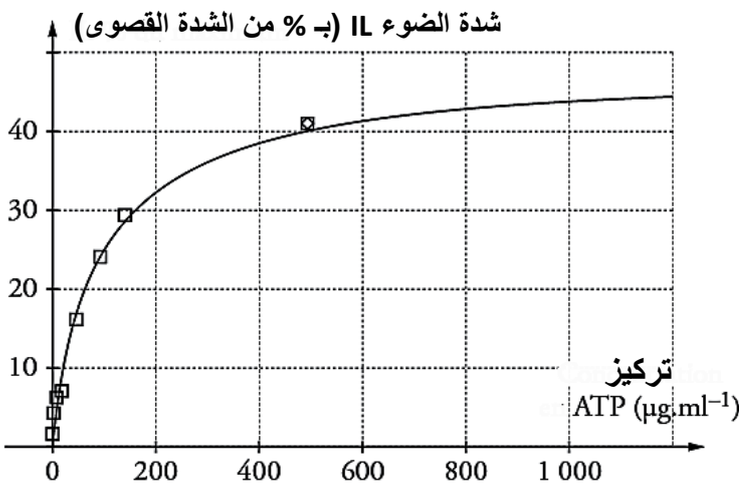
I - تم عزل أنزيم ليسيفيراز *Luciférase* وماد ليسيفيرين *Luciférine* الموجودتين في سيتوبلازم خلايا حشرة اليراعة، وأجريت تجارب " التلألؤ البيولوجي *Bioluminescence* " ويلخص جدول الوثيقة (1-أ) ظروف و نتائج هذه التجارب.

أنابيب الاختبار	محتوى الأنابيب	النتائج
1	أنزيم <i>Luciférase</i> + <i>ATP</i> + مادة <i>Luciférine</i>	عدم إصدار الضوء
2	أنزيم <i>Luciférase</i> + O_2 + مادة <i>Luciférine</i>	عدم إصدار الضوء
3	أنزيم <i>Luciférase</i> + O_2 + <i>ATP</i> + مادة <i>Luciférine</i>	إصدار الضوء
4	مادة <i>Luciférine</i> + O_2 + <i>ATP</i>	عدم إصدار الضوء
5	أنزيم <i>Luciférase</i> + O_2 + <i>ATP</i>	عدم إصدار الضوء

ملاحظة:

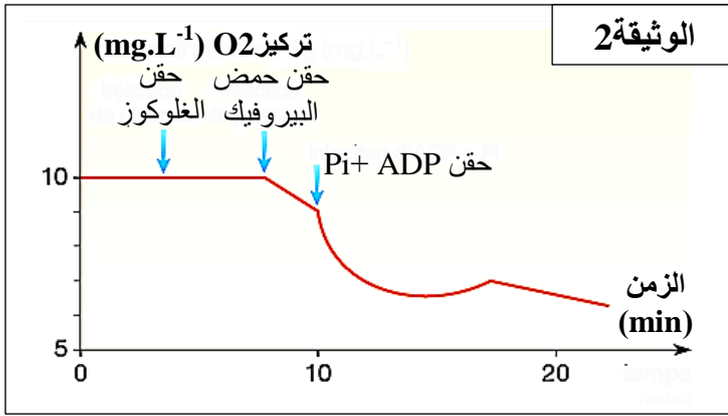
الوثيقة (1-أ)

مادة *Luciférine* وإنزيم *Luciférase* يتواجدان في سيتوبلازم الخلايا المضيئة " لحشرة اليراعة.



الوثيقة (1-ب)

- 1 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1-أ) ، استخلص شروط حدوث ظاهرة " التلألؤ البيولوجي " - تم وضع مستخلصات بطن اليراعة بوجود الأوكسجين في الوسط، كما تم قياس شدة الضوء حسب تركيز *ATP* في الوسط، و توضح الوثيقة (1-ب) النتائج المحصل عليها.
- 2- حلل نتائج الوثيقة (1-ب) ، ثم استنتج دور جزيئات الـ *ATP* في حدوث ظاهرة التلألؤ البيولوجي. - قصد فهم كيفية إنتاج *ATP* داخل الخلية، تم عزل الميتوكوندري من خلايا حيوانية، وتم تتبع تركيز الأوكسجين في الوسط، باستعمال التركيب التجريبي المنجز بمساعدة الحاسوب (*EXAO*) و تبين الوثيقة (2) النتائج التجريبية المحصل عليها.



3 - حل النتائج المحصل عليها .

4 - ماهي المعلومات التي يمكن استخلاصه من ذلك .

II - تلخص الوثيقة (3) آليات المرحلة المؤدية إلى

انتاج جزيئات الـ ATP على مستوى الميتوكوندري .

1 - ضع عنوانا للوثيقة (3).

2 - سم البيانات المرقمة من 1 إلى 13.

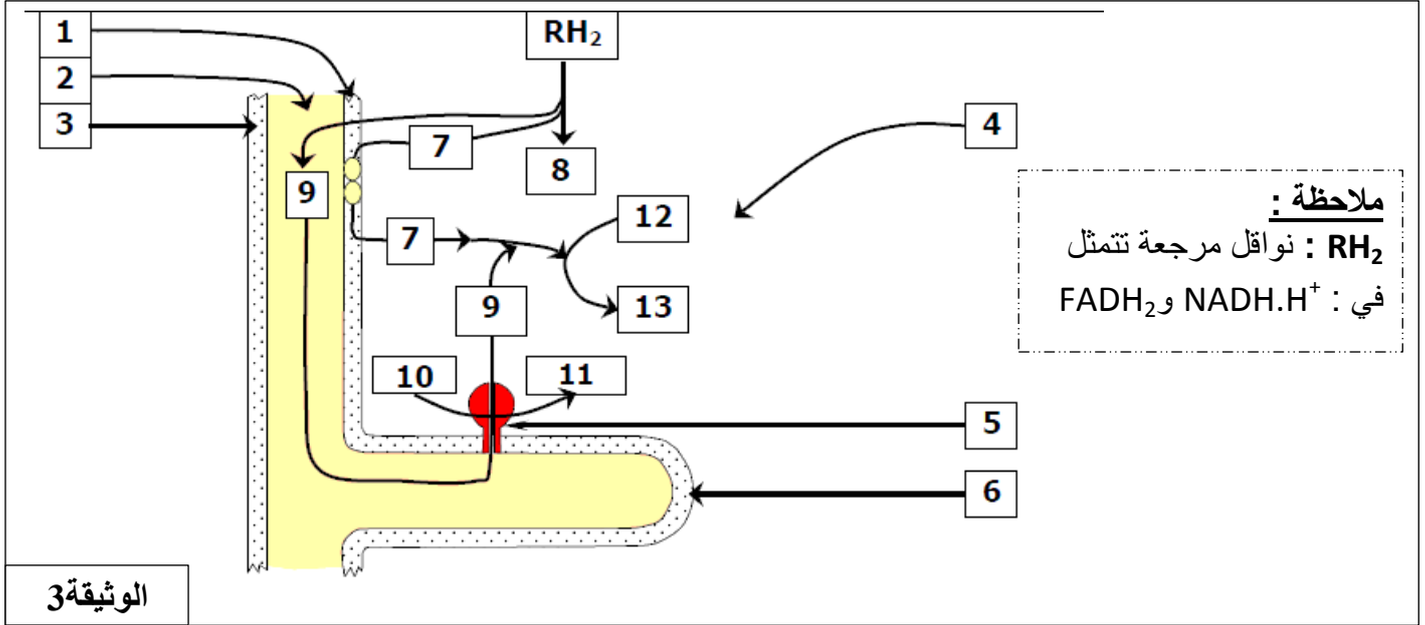
3 - أكتب التفاعلات التي تؤدي إلى أكسدة النواقل RH_2

وتركيب العنصر (11) من الوثيقة 3.

III - بالاستعانة بالمعارف التي توصلت اليها ومعطيات

الوثيقة (3) ومعارفك المكتسبة . بين من خلال عرض

واضح ومنظم الآليات المنتجة للطاقة على مستوى الميتوكوندري (مع الاشارة إلى التفاعلات الكيميائية).



التمرين الثاني: (07.5 نقاط)

تتمثل البروتينات ، و هي تعبير مورثي، في جزيئات ذات تخصص وظيفي عالي و يتطلب تركيبها تدخل عدة عناصر.

نقترح دراسة دور بعض العناصر المتدخلة في تركيب البروتين.

1 - تتطلب احدى مراحل التعبير المورثي تدخل أنماط مختلفة من الأحماض النووية الريبية ، لغرض التعرف عليها

وتحديد دورها نقدم لك المعطيات التجريبية التالية :

التجربة 1:

تعزل الأحماض النووية الريبية من خلية حيوانية ضمن شروط تجريبية مختلفة ثم تخضع لتقنية الفصل الكروماتوغرافي

تمثل الوثيقة (1) وضعية هذه الجزيئات عند بداية ونهاية التجربة.

الشكل (أ) من الوثيقة 1 : يتوافق مع ARN لخلية خلال فترة تركيب البروتين.

الشكل (ب) من الوثيقة 1 : يتوافق مع ARN خلية خارج فترة تركيب البروتين .ونحصل على نفس النتائج إذا عالجتنا

الخلايا بمادة ألفا أمانتين α - amanitin (مضاد حيوي يوقف عمل إنزيم ARN بوليمراز).

الشكل (ج) من الوثيقة 1 : يتوافق مع نتائج الفصل الكروماتوغرافي لمحتوى ريبوزومات حرة معزولة من سيتوبلازم

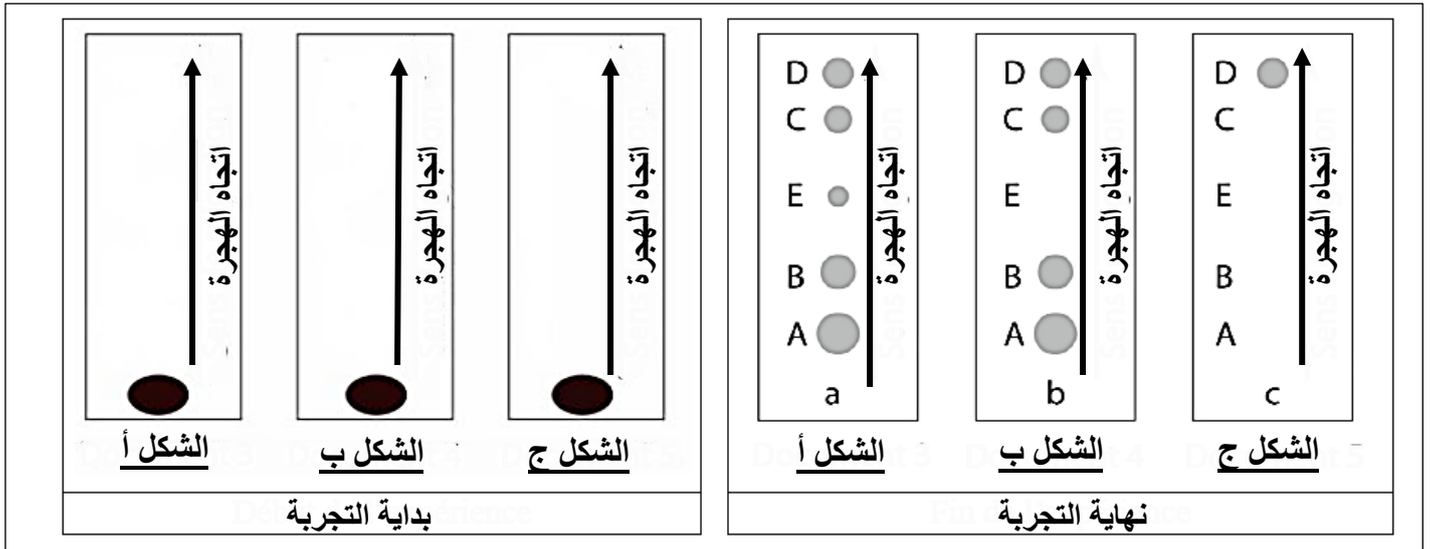
الخلية. عند تخريب الريبوزومات بمعالجتها بإنزيم ARNase ، كانت نتائج الفصل الكروماتوغرافي لمحتوياتها اختفاء

البقعة D من الشكل (ج) من الوثيقة 1.

1 - اذكر مبدأ وأهمية تقنية الفصل الكروماتوغرافي.

2 - حل نتائج الشكلين (أ و ب) من الوثيقة 1 و ماذا تستنتج ؟

3 - استخرج أنواع الـ ARN التي تظهرها التجربة 1 والتي تتدخل في تصنيع البروتين . علل إجابتك .



الوثيقة 1

ملاحظة: a، b، c تمثل موقع المواد المراد فصلها في بداية التجربة.

تجربة 2:

بعض أنواع البكتيريا في وجود سكر اللاكتوز، تتركب انزيم β -غلاكتوزيداز (β -galactosidase) الذي يشرف على تفاعل تحويل اللاكتوز إلى جلوكوز، هذا الأخير يستعمل كمادة ايضية.

يتم وضع هذه البكتيريا في وسط زرع يحتوي على اللاكتوز ثم نقيس تطور كميات β -غلاكتوزيداز والـ ARN الذي يمثل البقعة E (التجربة 1).

الظروف التجريبية والنتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2.

1 - حل النتائج المحصل عليها والممثلة بالوثيقة 2.

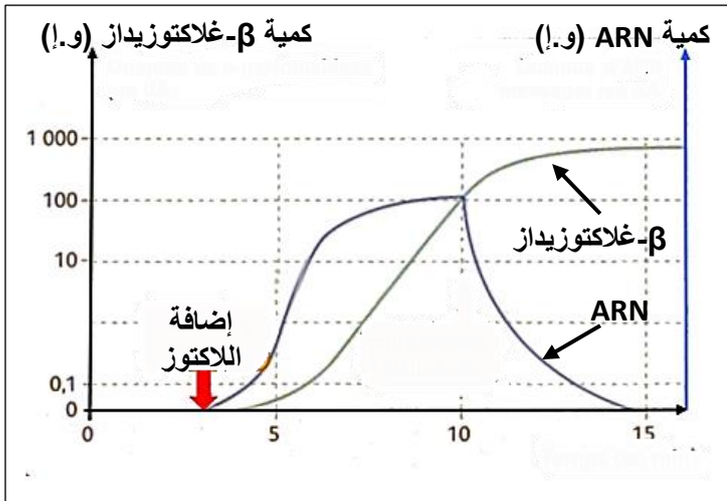
2- اقترح تفسيراً لتطور كمية انزيم β -غلاكتوزيداز وكمية الـ ARN خلال المجال الزمني (10-15د).

- في مرحلة ثانية من التجربة، يستخلص الـ ARN المدروس

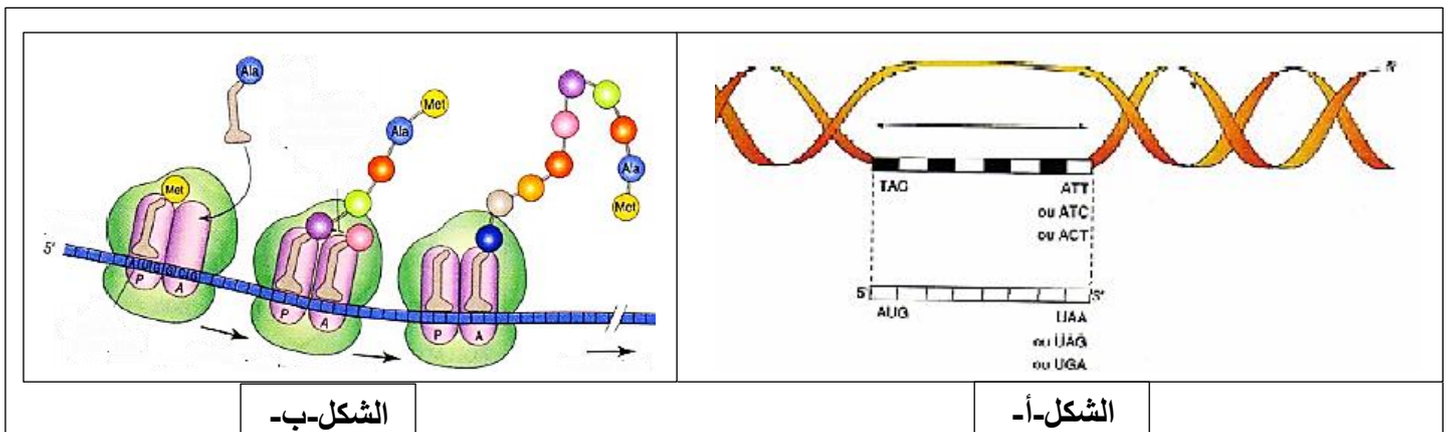
من سيتوبلازم بكتيريا نمت في وسط به اللاكتوز ثم يحقن في سيتوبلازم بكتيريا نمت في وسط خال من اللاكتوز، فلو حظ أن هذه الأخيرة تتركب انزيم β -غلاكتوزيداز.

3 - ماهي المعلومة التي يمكن استنتاجها من نتائج التجربة؟

II - تمثل الوثيقتان (1-أ) و(1-ب) مرحلتين من تركيب البروتين.



الوثيقة 2



الوثيقة 3

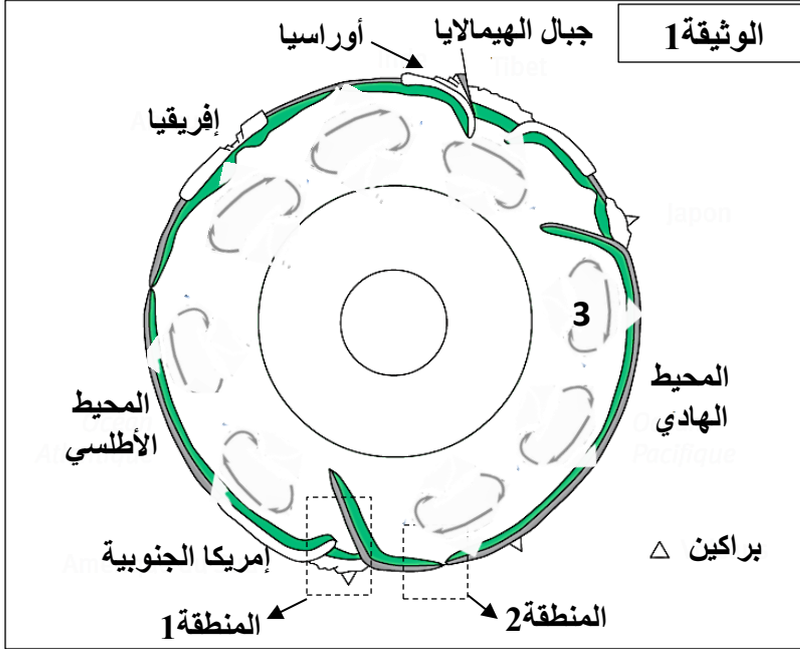
1 - سم هاتين المرحلتين.

2 - ذكر بأهمية الرامزة "AUG".

3 - تسمح هاتين الوثيقتين بفهم مصدر التخصص الوظيفي للبروتين وضح ذلك.

التمرين الثالث: (05.5 نقاط)

أدلى العالم ALFRED WEGENER سنة 1912 بنظرية زحزحة القارات ، ومفادها ان القارات كانت من قبل ملتحمة وتشكل كتلة قارية واحدة تسمى بونجيا التي انشطرت إلى عدة قارات تزحزحت وابتعدت عن بعضها البعض ، حتى وضعها الحالي.



I - تبين الوثيقة 1 نمودجا مبسطا للكرة الأرضية ، والذي يلخص بعض الظواهر الجيولوجية المصاحبة لحركة الصفائح.

1 - بتوظيف معارفك المكتسبة ، ماهي البراهين التي تؤيد نظرية العالم ALFRED WEGENER.

2 - باستغلالك للوثيقة (1) ، أعط مفهوم الصفيحة التكتونية ، ثم استخرج عدد الصفائح الذي يمثلها هذا المقطع .

II - 1- تمثل الوثيقة 2 مقطعا جيولوجيا أنجز في غرب أمريكا الجنوبية (المنطقة 1 من الوثيقة 1) وتمثل النقاط السوداء في هذا المقطع تموضع بؤر الزلزال.

أ- اعتمادا على الوثيقة 2 ، حدد الخصائص التي تتميز بها منطقة غرب أمريكا الجنوبية.

ب - قدم وصفا مختصرا لتوزيع البؤر الزلزالية الممثلة في الوثيقة 2.

ج - ماذا يحدث لقشرة المحيط الهادي في المنطقة 1 من الوثيقة 1؟ تعرف على هذه الظاهرة.

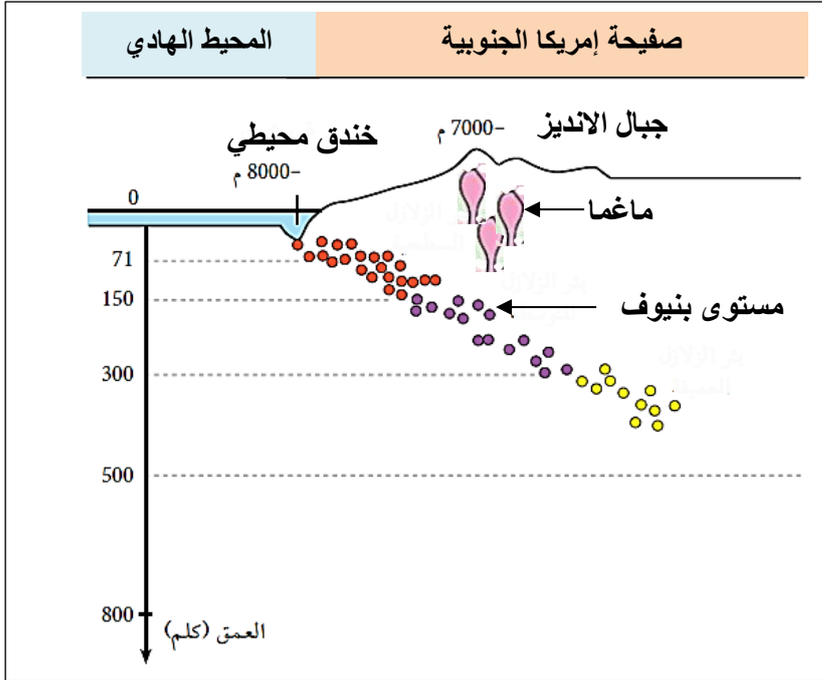
د - فسر العلاقة بين هذه الظاهرة وخصائص هذه المنطقة.

2- لمعرفة عمر أقدم الرسوبيات على جانبي الظهرة وسط محيطية بالمحيط الهادي (المنطقة 2 من الوثيقة 1) أجريت عدة تنقيبات هناك. نتائج هذه التنقيبات ممثلة في جدول الوثيقة 3.

- ما هي المعلومات المستخلصة من نتائج هذه التنقيبات فيما يخص الظاهرة الجيولوجية الممثلة بالمنطقة 2 من الوثيقة 1؟

3 - اعتمادا على الظواهر الجيولوجية التي تحدث في المنطقتين 1 و 2 من الوثيقة 1.

- كيف تفسر أن مساحة الكرة الأرضية تبقى ثابتة ؟



الوثيقة 2

البعد عن محور ظهرة وسط محيطية ب Km	120	28	37
عمر أقدم الترسبيات بملايين السنين	5	1.2	1.6

الوثيقة 3

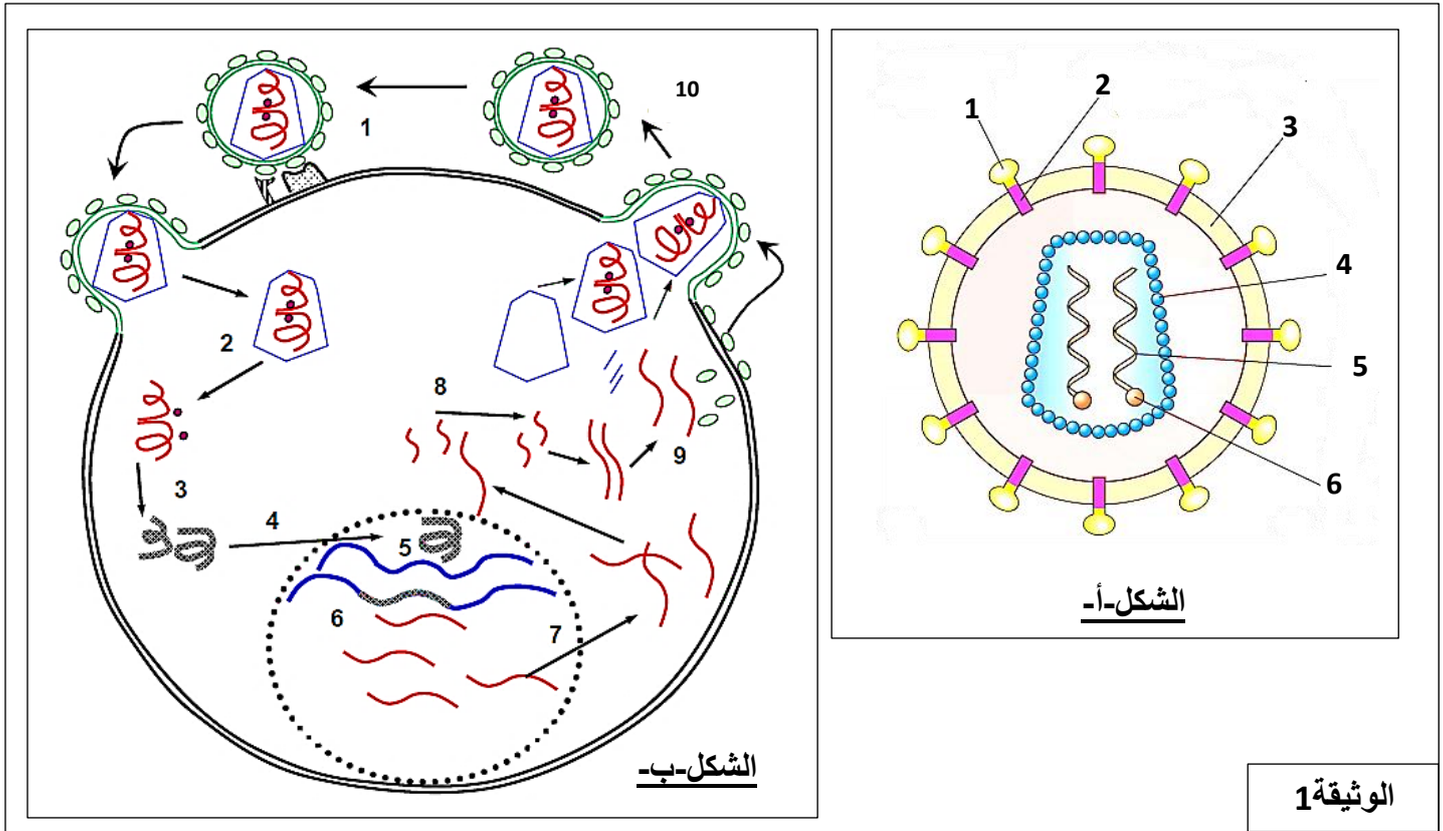
III - بعد تعريف الظاهرة المشار إليها بالرقم 3 من الوثيقة (1) ، وضح علاقتها بالظاهرتين الجيولوجيتين على مستوى المنطقتين (1) و (2) من نفس الوثيقة.

الموضوع الثاني

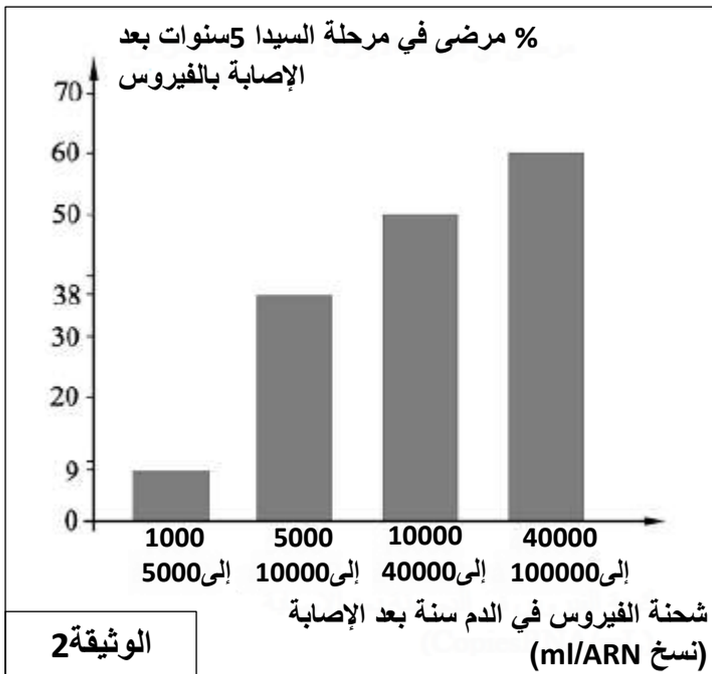
التمرين الأول: (6.5 نقاط)

يفقد الجهاز المناعي قدرته على الدفاع عن الذات نتيجة إصابة بعض خلاياه بفيروس VIH، المسبب لمرض فقدان المناعة المكتسبة (SIDA). نبحث في هذا الموضوع عن كيفية احداث هذا الفيروس عجزا في الجهاز المناعي والأبحاث الجارية من اجل إيجاد لقاح ضد هذه المرض.

I- يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 رسم تخطيطي لتفسير لبنية فيروس VIH، بينما يمثل الشكل (ب) من الوثيقة 1 رسم تخطيطي لتطور فيروس VIH داخل الخلية للمفاوية LT4.



الوثيقة 1



1 - تعرف على بيانات الشكل (أ) المرقمة من 1 إلى 6.
 2 - صف معتمدا على المراحل الموضحة في الشكل (ب) من الوثيقة 1 دورة فيروس VIH في الخلية للمفاوية LT4
 II- 1 في إطار دراسات متعلقة بمرض السيدا، تابع العلماء 1600 شخص مصابين بفيروس فقدان المناعة المكتسبة لدى الانسان (VIH) لا يتلقون أي علاج. قاس العلماء في بداية الإصابة شحنة الفيروس في الدم كما دونوا نسبة الأشخاص الذين وصلوا إلى مرحلة ظهور السيدا. تمثل الوثيقة 2 نتائج هذه الدراسة.
 أ- برهن بالرجوع إلى الوثيقة 1 الحقيقة التالية "في غياب العلاج، هناك علاقة بين ظهور السيدا عند المريض والتطور المبكر لكمية الفيروس".

- في حالة فيروس VIH لا تؤمن اللقاحات التي تنشط إنتاج الاجسام المضادة لـ VIH فقط حماية ضد كل سلالات

الفيروس المعروفة. يتفق العلماء حاليا على ضرورة أن يكون اللقاح محفزا لانتاج اللقاويات TC وذلك لكي يكون فعالا. وقد سمح هذا بإنتاج لقاحات ضد فيروس VIH.

ب- بين كيف يوفر التلقيح الوقاية من مستضد معين.

2 - تمت تجربة لإظهار فعالية أحد اللقاحات على قرود من نوع مكاك (macaque) غير مصابة بفيروس VIH. تم حقن المجموعة الأولى بخمس حقن متتالية من اللقاح ولم يتم تلقيح المجموعة الثانية بعد ذلك تم تعريض كل القرد لفيروس VIH. يبين الشكل (أ) من الوثيقة تطور نسبة اللقاويات T8 ، بينما يمثل الشكل (ب) من الوثيقة شحنة الفيروس لدى المجموعتين في الأسبوع 8 والأسبوع 24 بعد تعرضها للفيروس.



أ- باستغلالك لمعطيات الشكل (أ) من الوثيقة 3 ، بين أن الاستجابة المناعية لدى القردة الملقحة أسرع وأقوى من الاستجابة عند القردة الغير ملقحة خلال الأشهر الثلاثة الأولى بعد الإصابة.

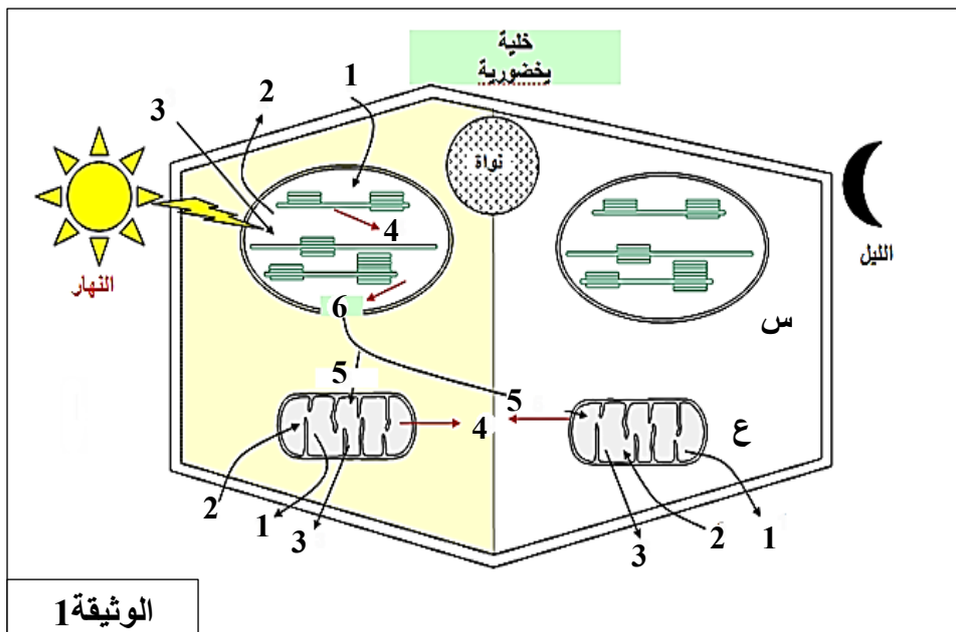
ب - وضح ما إذا كانت الاستجابة المناعية لدى القرد الملقحة طويلة الأمد.

ج- فسر نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 3.

II - 1 - برهن من خلال ما تقدم أن فعالية هذا اللقاح محدودة ولا تسمح بالقضاء على المرض.

2 - بتوظيف المعارف المبنية خلال هذه الدراسة اقترح العلاج المناسب للأشخاص المصابين بداء السيدا.

التمرين الثاني: (7.5 نقاط)



تعتبر الخلية مقر تدفق المادة وما يصاحبها من تحولات طاقوية.

تسمح لنا هذه الدراسة بالتعرف على آليات تحويل الطاقة في الخلايا .

I - توضح الوثيقة (1) تحولات الطاقة في خلية بخضورية أثناء النهار والليل.

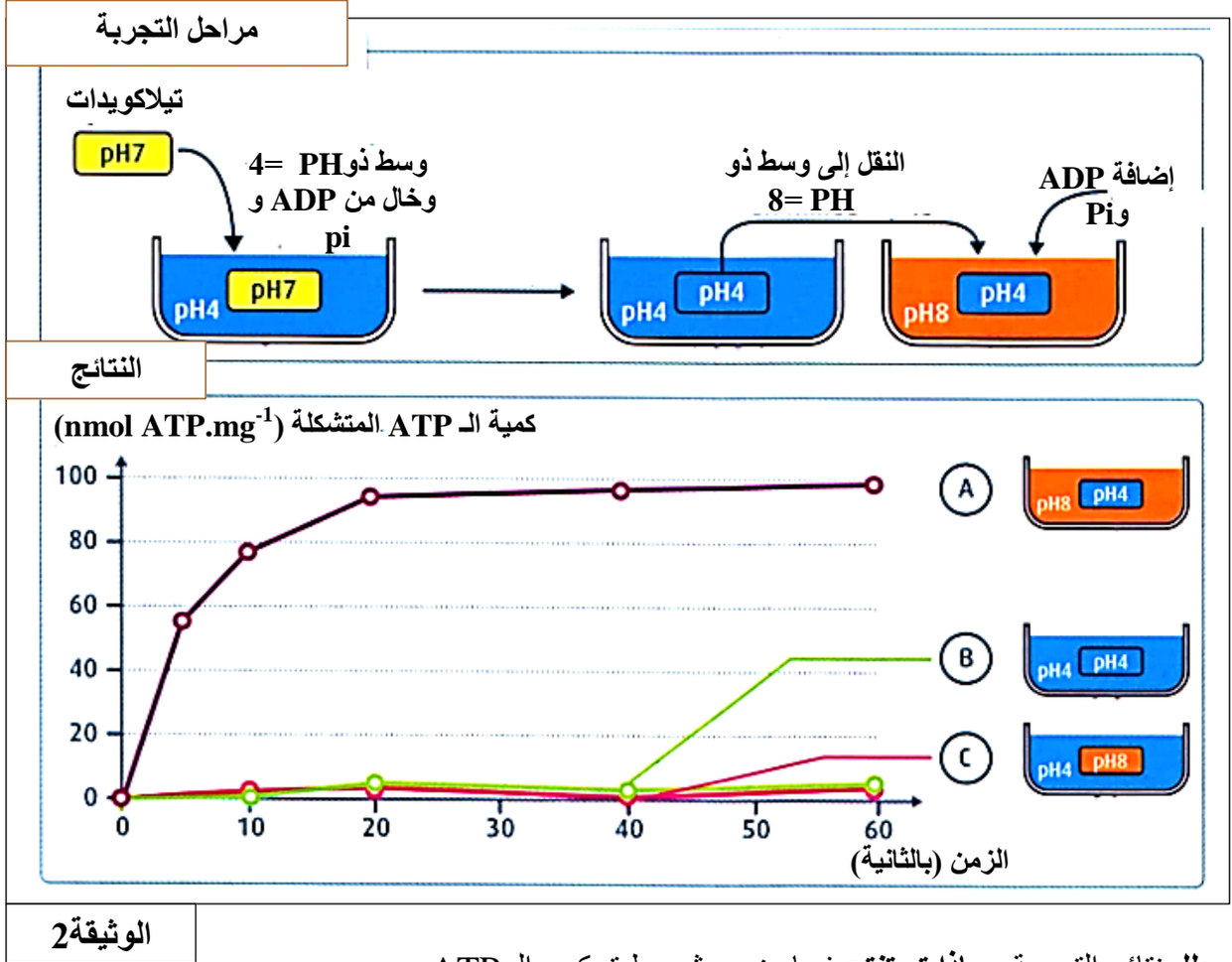
1 - اكتب البيانات المشار إليها بالأرقام في الوثيقة (1)، تعرف على العضيتين (س) و(ع) .

2 - حدد آليات إنتاج الـ ATP في الخلية ذاتية التغذية خلال النهار.

3 - لخص بمعادلة كيميائية اجمالية الظاهرة التي تحدث على مستوى كل من العضيتين (س) و(ع) .

4 – تعتبر جزيئات ATP مركبات غنية بالطاقة ، كما انها تلعب دور أساسي في الازدواجية الطاقوية. اشرح ذلك.
 II – للكشف عن الشروط الضرورية لإنتاج الـ ATP و الآليات المتدخلة في ذلك ، نقدم لك المعطيات التجريبية التالية :
تجربة :

أنجزت التجربة على تيلاكويدات معزولة من العضية (س) ، مراحل التجربة ونتائجها ممثلة في الوثيقة (2).



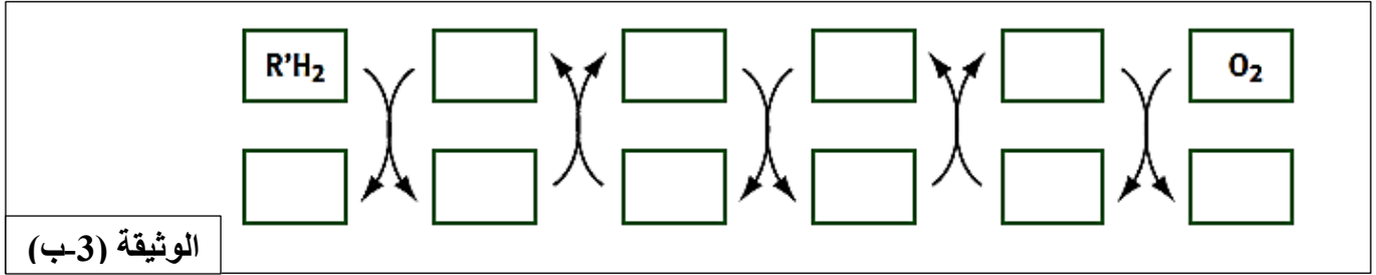
- 1 – حلل نتائج التجربة ، ماذا تستنتج فيما يخص شروط تركيب الـ ATP .
- 2 – من المعلومات التي توصلت اليها ومعارفك المكتسبة ، استخرج آلية تركيب الـ ATP انطلاقا من ADP و Pi في المرحلة (A) من التجربة محددا مصدر الطاقة التي أدت إلى تشكل الـ ATP.
- 3 – على مستوى الغشاء الداخلي للعضية (ع) ، توجد أربعة معقدات بروتينية تسمى بـ CI, CII, CIII , CIV وهي عبارة عن نواقل الالكترونات والبروتونات.
 أ – تشكل هذه المعقدات البروتينية "سلسلة الأكسدة الإرجاعية". علل هذه التسمية.
 تمثل الوثيقة (3-أ) كمون الأكسدة الارجاعية بين الأزواج.

كمون اكسدة وارجاع ب الفولط	التبادل	ازواج الأكسدة الإرجاعية
-0,32	H ⁺ ; 2e ⁻	R' / R'H ₂
+0,82	2H ⁺ ; 2e ⁻	½ O ₂ /H ₂ O
+0,55	e ⁻	Cyta Fe ³⁺ / cyta Fe ²⁺
-0,30	2H ⁺ ; 2e ⁻	FMN/FMNH ₂
+0,25	e ⁻	Cytc Fe ³⁺ / cytc Fe ²⁺
+0,04	2H ⁺ ; 2e ⁻	Q/QH ₂

الوثيقة (3-أ)

ب- احسب فرق كمون الأكسدة الإرجاعية بين الزوجين R' / R'H₂ و ½ O₂/H₂O . ماذا تستنتج؟

ج - بتوظيف معارفك المكتسبة ومعطيات الوثيقة (3-أ) ، أكمل الوثيقة (3-ب) بعد إعادة نقلها على ورقة الإجابة والتي تمثل نقل الكترونات المرافق الانزيمي المرجع $R'H_2$ إلى غاية آخر مستقبل ، مع تحديد الآلية الفيزيائية التي اعتمدها في ذلك.

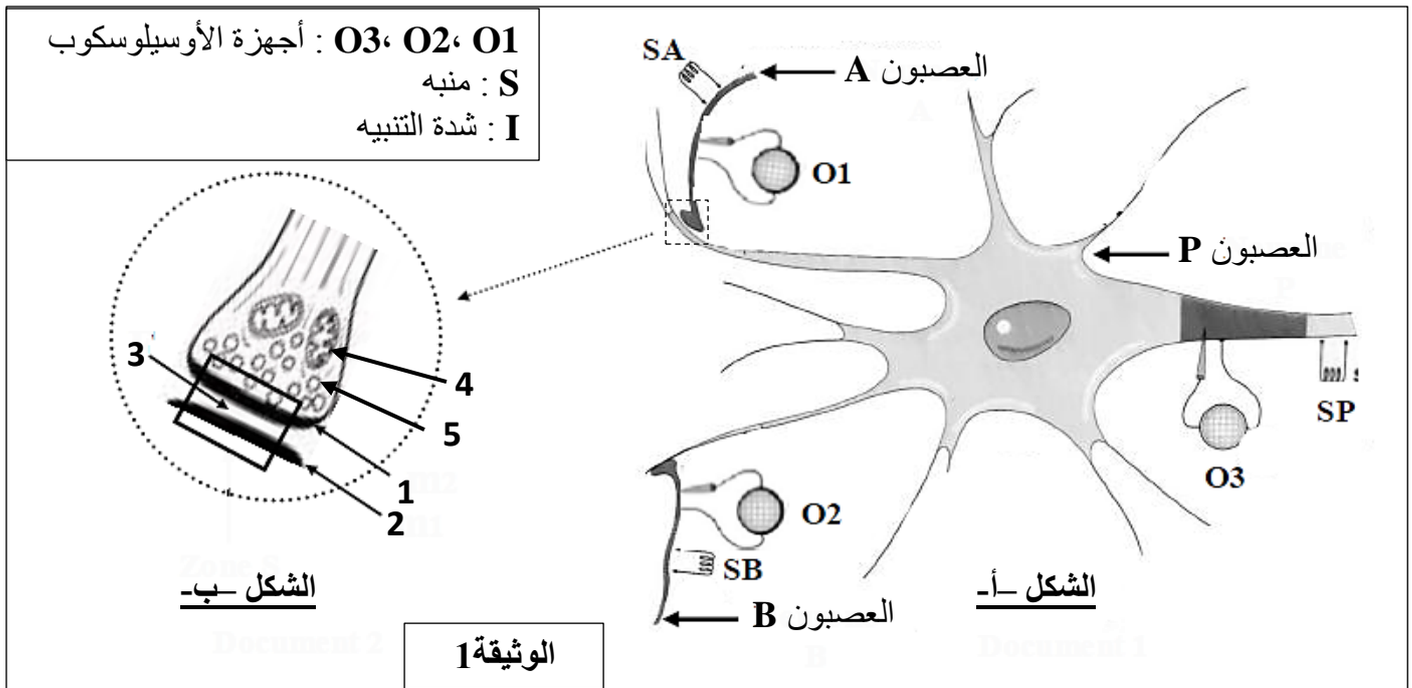


III - بتوظيف المعارف المبنية من هذه الدراسة ومكتسباتك ، بين بالاستعانة بتفاعلات كيميائية ، وجود ازدواجية طاقة من جهة وازدواجية بين تفاعلات الاكسدة والارجاع وتركيب ال-ATP من جهة أخرى على مستوى العضية (س) .

التمرين الثالث: (06نقاط)

تؤمن المبلغات العصبية انتقال السيالة العصبية على مستوى المشبك . لتحديد آلية انتقالها و دور البروتينات الغشائية في ذلك ، نقترح عليك الدراسة التالية :

I - نقترح عليك دراسة آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشابك العصبية : يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 مشابك عصبية-عصبية بين ثلاث عصبونات A, B و P ؛ الشكل (ب) من الوثيقة (1) تفاصيل من المشبك A-P.



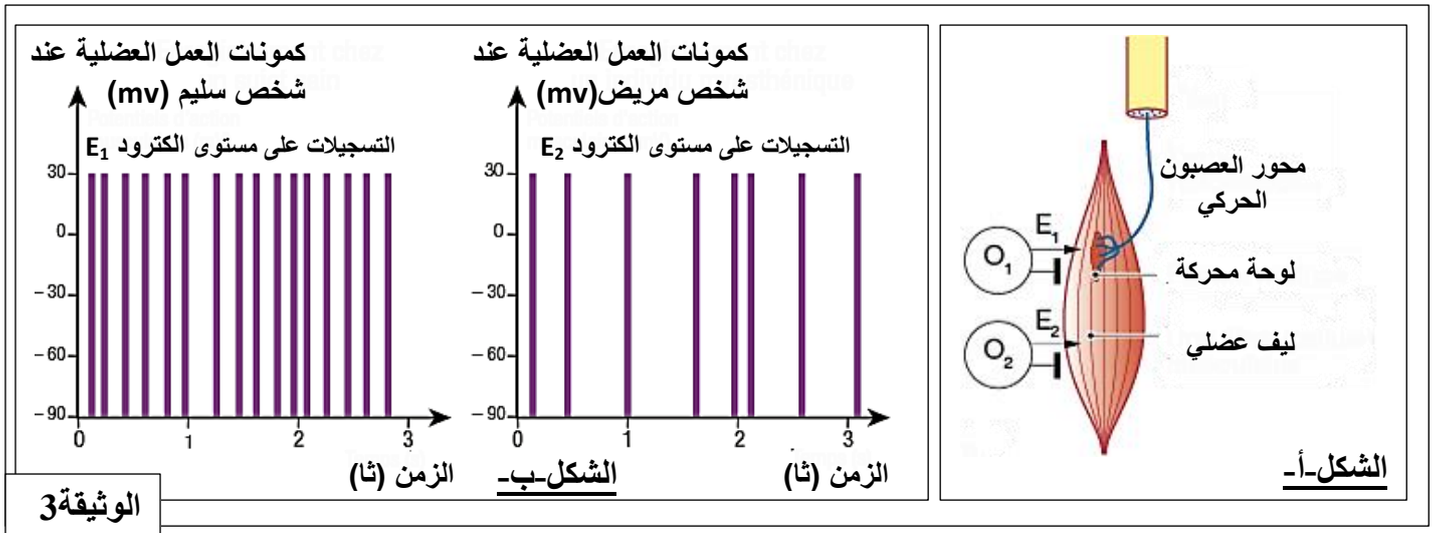
- 1 - تعرف على البيانات المشار إليها في الشكل (ب) من الوثيقة 1.
- 2 - ننبه النهايات القبل مشبكية A و B بشكل مستقل او في نفس الوقت .النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2.
- 3 - حلل نتائج التجربة 1 ، ثم استنتج خاصيتين للظاهرة العصبية المسجلة في O1 ، وطبيعة التنبيه SA(I) .
- 4 - حلل نتائج التجربة 2 ثم حدد خاصية التنبيه SA(I2) وطبيعة العصبون A.
- 5 - ماهي المعلومات المستخرجة من تحليلك للتجربتين 2 و 3 .
- 6 - فسر نتائج التجربة 4 .

	أوسيلوسكوب O1	أوسيلوسكوب O2	أوسيلوسكوب O3
التجربة 1: تنبيه معزول ذو شدة I1 اي SA(I1)			
التجربة 2: تنبيه معزول ذو شدة I2 اي SA(I2)			
التجربة 3: تنبيهان متتاليان بنفس الشدة I2 أي SA (I2) + SB (I2)			
التجربة 4: تنبيه معزول SP ذو شدة I2 أي SP(I2)			

الوثيقة 2

I - الوهن العضلي MYASTHÉNIE مرض عصبي عضلي ، راجع الى خلل في عمل المشبك العصبي العضلي ، ينجم عنه ضعف في العضلات الهيكلية للوجه بصفة خاصة ، ويعتبر من امراض المناعة الذاتية ، حيث ينتج جسم المصاب اجسام مضادة موجبة ضد مستقبلات الاستيل كولين من بين العلاجات المستعملة ضد هذا المرض ، أدوية تعمل على تثبيط عمل انزيم الأستيل كولينستراز. للتعرف عن أسباب اعراض المرض وطريقة تأثير الادوية المستعملة لعالجه ، نقترح عليك الدراسة التالية :

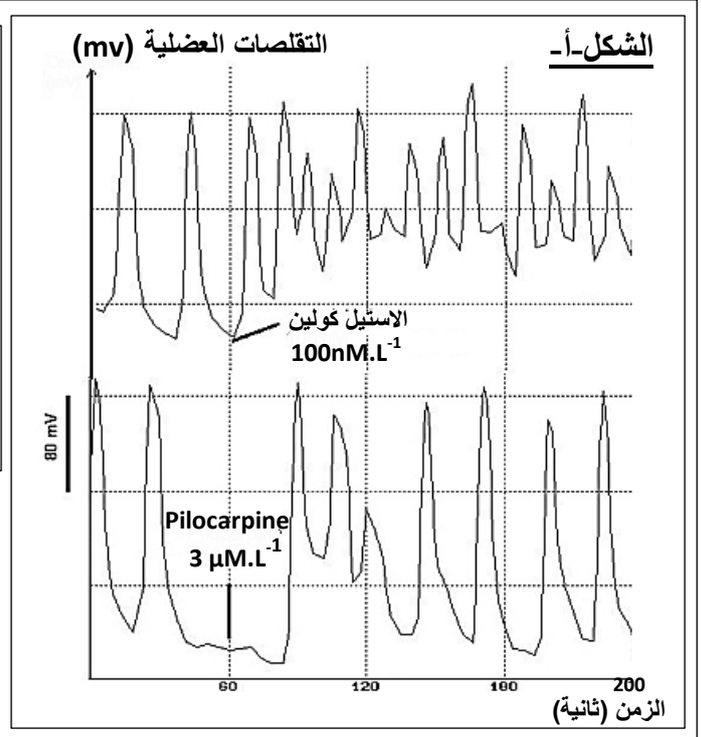
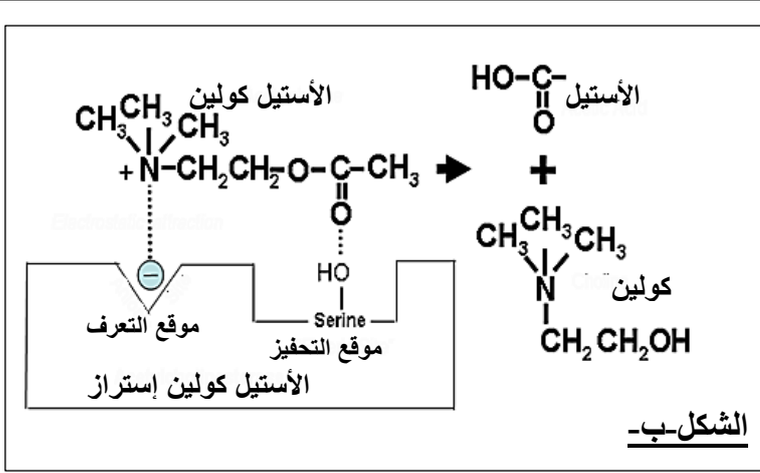
1 - باستعمل الشكل الممثلة في الوثيقة (3-أ) ، نطبق في الزمن $t=0$ تنبيه بنفس الشدة على ليف عصبي حركي لشخص سليم ولشخص مصاب بمرض الوهن العضلي. نسجل الاستجابة الكهربائية للعضلة خلال فترة تقلصها ، النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (3-ب).



الوثيقة 3

2 - باستعمال نفس التركيب التجريبي الممثلة في الوثيقة (3-أ) ، نحقن كمية من الاستيل كولين تقدر بـ 100nM.L^{-1} على مستوى الشق المشبكي ، نسجل بواسطة الكترود E₁ الاستجابة الكهربائية للعضلة. نعيد التجربة السابقة ولكن بحقن كمية من مادة pilocarpine تقدر بـ $3\ \mu\text{M.L}^{-1}$ (مادة pilocarpine لها نفس تأثير الادوية المستعملة لمعالجة مرض الوهن العضلي). نتائج التسجيلات ممثلة في الوثيقة (4-أ).

3 - تمثل الوثيقة (4-ب) آلية عمل انزيم الاستيل كولين استراز على مستوى المشبك العصبي-العضلي.



الوثيقة 4

باستغلالك الواضح والمنظم لمعطيات الوثيقتين (3) و(4) و مستعينا بمعارفك المكتسبة، بين مصدر أعراض مرض الوهن العضلي وأهمية العلاج بأدوية مفعولها مماثلة لمادة pilocarpine.

III – بالاستعانة بالمعارف التي توصلت إليها ومكتسباتك المعرفية ، انجز رسم تخطيطي وظيفي تبرز فيه دور البروتينات في انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك الكيميائي.

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الاجابة
	0.5	<p>I – 1 استغلال معطيات الوثيقة (أ-1) :</p> <p>الانبوب 3 : (الشاهد)</p> <ul style="list-style-type: none"> في وجود كل من انزيم Luciférase + ATP + مادة Luciférine : نسجل حدوث ظاهرة التلألؤ البيولوجي (انبعاث الضوء). من مقارنة الانبوب 2 بـ 3 : في غياب جزيئات الـ ATP : لا تحدث ظاهرة التلألؤ البيولوجي من مقارنة الانبوب 1 بـ 3 : في غياب O₂ : لا تحدث ظاهرة التلألؤ البيولوجي من مقارنة الانبوب 4 بـ 3 : في غياب انزيم Luciférase : لا تحدث ظاهرة التلألؤ البيولوجي. من مقارنة الانبوب 5 بـ 3 : في غياب مادة التفاعل Luciférine : لا تحدث ظاهرة التلألؤ البيولوجي.
	0.25X2	<p>الاستخلاص :</p> <p>شروط حدوث ظاهرة "التلألؤ البيولوجي" : تتطلب حدوثها</p> <ul style="list-style-type: none"> توفر انزيم Luciférase + ATP + مادة Luciférine والاكسجين معا. فالانزيم Luciférase يحفز تفاعل أكسدة مادة Luciférine في وجود O₂ والـ ATP يرافق ذلك اصدار الضوء: اذن تم تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة ضوئية
	0.25X4	<p>2 – تحليل نتائج الوثيقة (1ب) :</p> <ul style="list-style-type: none"> يمثل المنحنى تغير سرعة التفاعل المحفز بواسطة انزيم Luciférase (شدة الضوء ب % من الشدة القصوى) بدلالة تركيز الـ ATP في الوسط . عند التراكيز من 0 - 200 ميكروغرام/ل ATP : نسجل زيادة سريعة في شدة الضوء المنبعث (علاقة طردية) لتصل الى القيمة 30% عند التركيز 200 ميكروغرام/ل ATP. عند التراكيز 200 ميكروغرام/ل ATP - 800 : ارتفاع بطيء في % لشدة الضوء المنبعث من 40 إلى حوالي 42% من الشدة القصوى. عند التراكيز 800 - 1200 ميكروغرام/ل ATP : نسجل ثبات % الضوء المنبعث تقريبا عند القيمة 42% (تشبع جزيئات الانزيم).
	0.25X2	<p>الاستنتاج :</p> <ul style="list-style-type: none"> يمثل المنحنى السابق سرعة التفاعل الانزيمي بدلالة تركيز مادة التفاعل . فجزيئة الـ ATP تعتبر كذلك مادة التفاعل ، فهي تستهلك خلال تفاعل اكسدة luciférine المحفز بواسطة انزيم Luciférase .
	0.25X4	<p>3 – تحليل نتائج الوثيقة (2) :</p> <ul style="list-style-type: none"> يمثل المنحنى تغيرات تركيز الاكسجين في الوسط بدلالة الزمن وهذا بإضافة الغلوكوز ، حمض البيروفيك ، ADP و Pi . قبل حقن الغلوكوز : ثبات تركيز O₂ الوسط عند القيمة الابتدائية 10 mg.L⁻¹ (عدم استهلاك O₂). عند حقن الغلوكوز : ثبات تركيز O₂ الوسط عند القيمة الابتدائية 10 mg.L⁻¹ (عدم استهلاك O₂). عند حقن حمض البيروفيك فقط : نسجل انخفاض طفيف في تركيز الاكسجين في الوسط. في z=10 دقائق وعند حقن ADP و Pi : نسجل في البداية انخفاض معتبر في تركيز الاوكسجين في الوسط يكون متبوعا بانخفاض قليل في تركيز الاكسجين في الوسط (نفاذ كمية ADP و Pi المحقونة).
	0.25X2	<p>المعلومات المستخلصة :</p> <ul style="list-style-type: none"> الميتوكوندريات المعزولة لاتستعمل الغلوكوز كمادة ايضية وانما تستعمل حمض البيروفيك حيث يتم هدمه (اكسدة) داخل الميتوكوندري باستعمال الاكسجين بالإضافة الى ADP و Pi . هناك ازواجية بين اكسدة مادة الايض (حمض البيروفيك) وتركيب الـ ATP : الطاقة

المحررة الناتجة عن اكسدة مادة الايض تسمح بتركيب ATP انطلاقا من ADP و الفوسفات اللاعضوي Pi .

0.25

II - 1- عنوان الوثيقة (3) :
 ▪ مخطط يوضح بعض تفاعلات الفسفرة التأكسدية التي تحدث على مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري (الأعراف) .

2 - تسمية البيانات :

0.5

1	غشاء داخلي	8	R (ناقل مؤكسد)
2	فراغ بين غشائين	9	بروتونات H ⁺
3	غشاء خارجي	10	ADP+P
4	حشوة (ستروما)	11	ATP
5	كرية مذنبية (ATP سنتاز)	12	O ₂
6	عرف	13	H ₂ O
7	الكترونات e ⁻		

3 - كتابة التفاعلات:

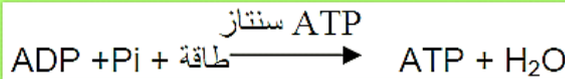
0.25

▪ أكسدة النواقل المرجعة RH₂



▪ تفاعل فسفرة ADP إلى ATP

0.25

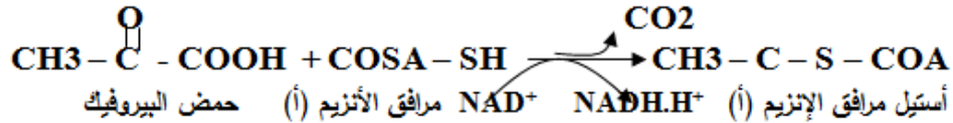


III - التبيان : الآليات المنتجة للطاقة على مستوى الميتوكوندري (مع الاشارة إلى التفاعلات الكيميائية):

0.5

▪ يعتبر حمض البيروفيك الناتج من التحلل السكري هو مادة الايض الذي يتعرض للتفكيك على مستوى الميتوكوندري, وبالضبط على مستوى الحشوة خلال المراحل التالية:
الخطوة التحضيرية لحلقة كريبس :

➤ يهدم حمض البيروفيك إلى مادة أبيضية وسطية: أستيل مرافق الإنزيم-أ. و هذا ب :
 ❖ نزع ثاني أكسيد الكربون، تحت تأثير أنزيمات نازعات ثاني أكسيد الكربون مؤديا إلى تحرير CO₂ (E. CO₂= 0)
 ❖ نزع الهيدروجين ، تحت تأثير أنزيمات نازعات الهيدروجين مع إرجاع نواقل الهيدروجين

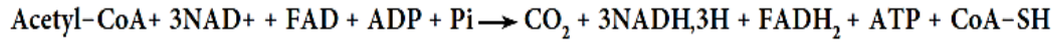


حلقة كريبس :

0.5

▪ يرتبط جذر الأستيل مرافق الأنزيم - أ - مع مستقبل رباعي الكربون C4 ليعطي مركبا سداسي الكربون (C6)
 ▪ يطرأ على المركب C6 سلسلة من العمليات يتم فيها نزع ثاني أكسيد الكربون (مؤدية إلى تمعدن الركيزة (مادة التفاعل) العضوية إلى CO₂) وسلسلة من العمليات يتم فيها نزع الهيدروجين مؤدية إلى إرجاع نواقل الهيدروجين .
 ▪ تشكل مجموع هذه التفاعلات حلقة كريبس يتم خلالها تجديد المركب C4 و فسفرة الـADP إلى ATP في وجود الفوسفور اللاعضوي (Pi).
 ▪ - ينتج عن كل حلقة (حلقة كريس)
 ▪ - جزيتان من CO₂
 ▪ - جزئية واحدة من ATP

- - جزيئة واحدة من FADH2
- - ثلاث جزيئات من NADH,H⁺



الفسفرة التأكسدية :

0.5

تتم على مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري
 - تعطي النواقل المرجعة (NADH,H⁺) و (FADH2) الإلكترونات لسلسلة الأكسدة و الإرجاع ، التي تكون فيها مختلف النواقل مرتبة حسب كمون الأكسدة و الإرجاع متزايد إنها السلسلة التنفسية.
 - يكون ثاني الأوكسجين (O2) المستقبل النهائي للإلكترونات في السلسلة التنفسية.
 يرتبط ثاني الأوكسجين المرجع مع البروتونات الموجودة في المادة الأساسية لتشكيل الماء :

$$\text{O}_2 + 4\text{e}^- + 4\text{H}^+ \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$$

 - تسمح تفاعلات الأكسدة و الإرجاع التي تتم على طول السلسلة التنفسية بضخ البروتونات من المادة الأساسية نحو الفراغ بين الغشائين مولداً بذلك تدرجاً للبروتونات في هذا المستوى.
 - يتم تشتت هذا التدرج الإلكتروني كيميائي (البروتونات المتراكمة في الفراغ بين الغشائين) بسيل (تدفق) عائد من البروتونات نحو المادة الأساسية بالانتشار عبر الـ ATP سنتيتاز .
 - تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات بفسفرة ADP إلى ATP في وجود الفوسفات اللاعضوي (Pi) في مستوى الكرات المذبذبة إنها الفسفرة التأكسدية.



التمرين الثاني: (07.5 نقاط)

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الاجابة
		<p>I – التجربة 1 1 – التذكير بمبدأ وأهمية تقنية الفصل الكروماتوغرافي : مبدأ التقنية :</p> <ul style="list-style-type: none"> تتعتمد على فصل مكونات خليط ما مثل البروتينات او اليخضور الخام باستعمال ورق الكروماتوغرافي ، حسب عدة معايير فيزيائية – كيميائية مثل قابلية الذوبان والوزن الجزيئي او أي خاصية كيميائية أخرى . حيث تنتقل بعض المكونات بالخاصية الشعرية متباعدة جهة هجرة المذيب فتصبح أقرب أو أبعد عن نقطة الانطلاق حسب ألفتها للمذيب. <p>أهمية التقنية :</p> <ul style="list-style-type: none"> فصل والتعرف على الأصبغة اليخضورية التعرف على الأحماض الأمينية في ناتج إماهة البروتينات التعرف على الأجسام المضادة التعرف على المركبات العضوية الناتجة عن عملية التركيب الضوئي.
	0.25	
	0.5	
	0.5	<p>2 – تحليل نتائج الشكلين (أ و ب) من الوثيقة 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> البقع A . B . C . D تظهر بصفة دائمة في هبولى الخلية أثناء و خارج فترة تركيب البروتين. البقعة E تظهر فقط أثناء تركيب البروتين (الشكل أ) . <p>الاستنتاج :</p> <ul style="list-style-type: none"> يتشكل الـ ARN الممثل بالبقعة E أثناء تركيب البروتين فقط
	0.25	

3 – استخراج أنواع الـ ARN مع التعليل :

الـ ARN الرسول (ARNm)

التعليل :

- 0.5 ▪ تثبيط عمل انزيم ARN بوليميراز (اختفاء البقعة E) لتوقيف عملية النسخ.

الـ ARN الريبوزومي (ARNr)

التعليل :

- 0.5 ▪ اختفاء البقعة D نتيجة التأثير النوعي لانزيم ARNase على الريبوزومات.

بالإضافة الى النوعين السابقين يوجد نوع آخر هو الـ ARN الناقل (ARNt) :

- 0.5 ▪ بينت تجارب تركيب البروتين اصطناعيا ان المعقد " ARNm + ريبوزومات + احماض أمينية) لا يكفي وحده لهذا التركيب بل يتطلب نوع آخر من الـ ARN هو ARNt

التجربة 2 :

1 – تحليل نتائج الوثيقة 2 :

- 0.1 ▪ يمثل المنحنى تغير كل من كمية انزيم β غلاكتوزيداز وكمية ARN بدلالة الزمن وهذا في غياب او إضافة سكر اللاكتوز.
- 0.1 ▪ قبل إضافة اللاكتوز : كمية انزيم β غلاكتوزيداز وكمية ARNm معدومة
- 0.1 ▪ عند إضافة اللاكتوز إلى الوسط : نسجل ارتفاع متزامن لكمية انزيم β غلاكتوزيداز وكمية ARNm لتصل عند الزمن 10 د قيمة قصوى تقدر بـ 100 و.إ
- 0.1 ▪ ابتداء من ز=10 د : نسجل انخفاض سريع في كمية ARNm إلى ان تنعدم عند الزمن 15 د ، يقابله في البداية زيادة بطيئة في كمية انزيم β غلاكتوزيداز ثم تثبت ابتداء من الزمن 13 د.

2 – التفسير المقترح لتطور كمية انزيم β غلاكتوزيداز وكمية ARNm خلال المجال الزمني (10د-15د) :

- 0.5 ▪ ثبات كمية انزيم β غلاكتوزيداز يعود الى توقيف عملية تركيبه، بينما انخفاض كمية ARNm إلى ان تنعدم يعود الى تفكيكه الى نيكليوتيدات بعد نهاية الترجمة وعدم إعادة تركيبه.
- 0.5 ▪ ففي الزمن ز=10 دقائق تنفذ كمية اللاكتوز المضافة الى الوسط (يتحول الى غلوكوز) مما يؤدي الى توقيف عملية نسخ جزيئات ARNm وفي غيابها لا تحدث عملية الترجمة (توقف تركيب انزيم β غلاكتوزيداز) .

3 – المعلومة المستنتجة من نتائج التجربة :

- 0.5 ▪ يركب البروتين (انزيم β غلاكتوزيداز) في وجود ARNm فهذا الأخير ضروري لتركيب البروتين.
- 0.5 ▪ ARNm يحمل نسخة من المعلومات الوراثية والتي تشفر لبروتين معين (انزيم β غلاكتوزيداز).

II – 1 – تسمية الظاهرتين :

- 0.5 ▪ الظاهرة الممثلة في الشكل (أ) :
 - 0.5 ▪ مرحلة الاستنساخ.
- 0.5 ▪ الظاهرة الممثلة في الشكل (ب) :
 - 0.5 ▪ مرحلة الترجمة

2 – أهمية الرامزة AUG :

- 0.5 ▪ تمثل الرامزة AUG رامزة بداية القراءة و هي تسمح بجمع تحت الوحدتين للريبوزوم التي كانت منفصلة عن بعضها البعض و تثبيتها على الـ ARNm.
- 0.5 ▪ كما تسمح في نفس الوقت بتوضع الـ ARN الناقل الحامل للرامزة المضادة المكملة للـ AUG و للحمض الأميني المتينونين.

		<p>3 – توضيح مصدر التخصص الوظيفي للبروتين : الوثيقة 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ يتمثل الـ ARN المستنسخ في قطعة نيوكليوتيدية مكاملة لقطعة الـ ADN التي نشأ منها و هذا راجع للتكامل بين القواعد الأزوتية . فهي إذن قطعة حاملة للمعلومة الوراثية الموجودة في جزيئة الـ ADN و التي تتم ترجمتها بنفس اللغة. <p>الوثيقة 2 :</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ التخصص المزدوج للـ ARNt : تخصص بالنسبة لحمض أميني محدد و تخصص بالنسبة للرامزة المضادة (يعتمد انتقاء الـ ARNt على الارتباط بين الرامزة و الرامزة المضادة). ■ المعقد ARNm – ريبوزوم : ■ موقعي التعرف و معالجة كل ARNt لحمض أميني ، يسمح هذين الموقعين باستقبال ARNt بمسافة تساوي رامزتين متتاليتين . ■ لا يمكن التعرف على الموقع p في البداية إلا عن طريق الـ ARNt الخاص ببداية القراءة والحامل حتما للميتيونين. <p>وهكذا :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ يسمح كل من المعقد ARNm – ريبوزوم و التخصص المزدوج للـ ARNt بترجمة المعلومة المستنسخة في جزيئة الـ ARNm إلى سلسلة محددة من الأحماض الأمينية لمتعدد الببتيد المصطنع. ◀ تحدد هذه السلسلة البنية الفراغية للبروتين و منها تشكل الموقع الفعال و بالتالي وظيفية البروتين.
0.5		
0.1		

التمرين الثالث: (05.5 نقاط)

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الاجابة
		<p>I – 1- البراهين التي تؤيد نظرية العالم ALFRED WEGENER:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ البرهان الجغرافي : تطابق الشكل الهندسي للحواف الغربية لأفريقيا مع الحواف الشرقية لامريكا الجنوبية. ■ البرهان البتروغرافي (الصخري): صخور متماثلة على جانبي القارتين ولها نفس العمر. ■ البرهان المستحاثي : نفس المستحاثات على جانبي القارتين و متماثلة العمر. ■ البرهان التركيبي (التضاريس) : السلاسل الجبلية المتواجدة على جانبي القارات لها نفس التضاريس ونفس عمر الصخور. <p>2 – مفهوم الصفائح التكتونية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ هي مساحة شاسعة من الغلاف الصخري غير نشطة ، تطفو فوق الاستينوسفير، يمكن أن تكون محيطية، قارية أو مختلطة. <p>3 – استخراج عدد الصفائح الذي يمثلها هذا المقطع :</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ 5 صفائح
0.5		
0.25		
0.25		
		<p>II – 1- تحديد الخصائص التي تتميز بها منطقة غرب أمريكا الجنوبية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ وجود سلسلة جبلية على هامش القارة : سلسلة محيطية قارية ■ وجود خندق محيطي عميق على حافة القارة. ■ تعرف المنطقة نشاطا زلزاليا عنيفا ومكثفا. ■ تعرف المنطقة نشاطا بركانيا مكثفا من النوع الانفجاري
01		

		<p>ب – وصف توزع البؤر الزلزالية الممتلة في الوثيقة 2 : تتموضع بؤر الزلازل متجمعة على مستوى مائل يدعى مستوى بينيوف . نلاحظ أن الزلازل تتركز على حافة الجهة الغربية للقارة حيث : ▪ تتوزع البؤر الزلزالية بطريقة متزايدة ابتداءً من الحافة إلى داخل القارة ▪ نلاحظ البؤر السطحية من 0 حتى عمق 71 كم ثم كلما اتجهنا نحو القارة شرقاً كلما زاد عمق البؤر الزلزالية حتى تصل إلى بؤر عميقة جداً تقارب 500 كم .</p> <p>ج – يحدث لقشرة المحيط الهادي في المنطقة 1 : ▪ القشرة المحيطية لصفحة المحيط الهادي تغوص وتختفي تحت القشرة القارية لصفحة أمريكا الجنوبية التعرف على الظاهرة : ▪ ظاهرة الغوص</p> <p>د – تفسير العلاقة بين ظاهرة الغوص وخصائص هذه المنطقة : ▪ مناطق الغوص هي مناطق انضغاط ، وينتج عن الانضغاط تشكل السلاسل الجبلية (جبال الانديز) ▪ احتكاك القشرتين يؤدي إلى انصهار المادة الصلبة ، ويعطي نشاطاً بركانياً مكثفاً من النوع الانفجاري . ▪ تحرك القشرة المحيطية تحت القارية يؤدي إلى نشاط زلزالي قوي. ▪ غوص اللوحة المحيطية تحت اللوحة القارية يؤدي إلى تشكل خندق بحري يمتاز بالانحدار الشديد و شدة عمقه و غالباً ما يكون موازياً لحافة القارة.</p> <p>2 – المعلومات المستخلصة : ▪ الظاهرة الممتلة بالمنطقة 2 تمثل تجدد و توسع قاع المحيط على مستوى الظهرة وسط محيطية ▪ كلما ابتعدنا عن محور الظهرة كلما زاد سمك الصخور الرسوبية و كلما زاد عمر الرسوبيات</p> <p>3 – تفسيران مساحة الكرة الأرضية تبقى ثابتة : ▪ مساحة الكرة الأرضية تبقى ثابتة لأنه في مقابل المواد الجديدة التي تتكون على مستوى الظهرة وسط المحيطية ، تختفي مواد قديمة في مناطق الغوص.</p> <p>III – تعريف الظاهرة المشار إليها بالرقم (3) من الوثيقة 1: ▪ تيارات الحمل الحراري : هي ظاهرة يتم من خلالها تسريب الطاقة الداخلية للأرض ببطء (نقل الحرارة بفضل حركة المادة) ، وهي إحدى محركات الصفائح التكتونية. ▪ علاقة تيارات الحمل الحراري بظاهرة الغوص وظاهرة تباعد الصفائح على مستوى الظهيرات : ↳ يعود تباعد الصفائح إلى صعود تيارات ساخنة على مستوى مناطق التباعد (الظهيرات المحيطية). ↳ يعود غوص اللوحة المحيطية تحت اللوحة المقابلة إلى نزول تيارات باردة على مستوى مناطق الغوص.</p>
	0.5	
	0.25	
	0.25	
	01	
	0.5	
	0.25	
	0.75	

الموضوع الثاني

التمرين الأول: (6.5 نقاط)

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الاجابة
		<p>I- 1 – التعرف على بيانات الشكل (أ) من الوثيقة 1:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 – بروتين gp 120 2 – بروتين gp 41 3- غشاء (غلاف الفيروس) 4 – كبسيدة (بروتين 24 p) 5 – المادة الوراثية : ARN 6- انزيم النسخ العكسي <p>2 – وصف المراحل الموضحة في الشكل (ب) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 – تلعب جزيئة GP120 الدور الرئيسي في إصابة الخلايا للمفاوية LT4 ، حيث تثبت على CD4 و CCR5 المتواجدة على سطح غشاء الخلايا LT4. - 2 – بفضل GP41 يدخل الفيروس (وهو محاط بمحفظته) إلى داخل الخلية LT4 ، ثم يتم تفكيك المحفظة للفيروس مما يسمح بتحرير ARN الفيروسي في سيتوبلازم الخلية المضيفة LT4 . - 3 – يتحول الـ ARN الفيروسي إلى ADN فيروسي بفضل أنزيم الاستنساخ العكسي الذي يمتاز به فيروس VIH . - 4 – دخول الـ ADN فيروسي إلى داخل نواة الخلية LT4 ، وبفضل انزيم الإدماج يندمج الـ ADN فيروسي مع ADN الخلية LT4. - 6 – يتمكن الـ ADN الفيروسي من التعبير عن مورثاته بنسخها إلى جزيئات من الـ ARNm باستغلال جهاز التعبير المورثي للخلية المضيفة . - 7 – خروج الـ ARN الفيروسي من النواة الى الهيولى (مقر الترجمة) - 8 - يترجم ARNM إلى بروتينات فيروسية - 9 – تهاجر مكونات الفيروس نحو غشاء الخلية لتشكيل الفيروسات. - 10 – تجميع المكونات الفيروسية المركبة ثم تحرر الفيروسات بالتبرعم نحو الخارج <p>II 1- أ- البرهان على العلاقة بين ظهور السيدا عند المريض والتطور المبكر لكمية الفيروس :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ تبين الوثيقة 2 انه في حالة غياب العلاج ، النسبة المئوية للمرضى في مرحلة السيدا ، 5 سنوات بعد الإصابة ، ترتفع من 9% إلى غاية 60% ، بينما شحنة الفيروس فبعد سنة من الإصابة ترتفع من 1000 إلى 100000 نسخة من ARNm الفيروسي /MI. ▪ وهذا يبين خطر الوصول إلى مرحلة السيدا المصحوب بتطور مبكر لكمية (شحنة) الفيروس. <p>ب – تبيان كيفية توفير التلقيح الوقاية من مستضد معين :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ التلقيحات تحمي العضوية ، حيث تحسس الجهاز المناعي ضد العناصر (المستضدات) المسببة للأمراض وتدميرها بسرعة وبفعالية اكثر بتدخل الذاكرة المناعية ، وذلك خلال الاتصال الثاني مع نفس المستضدات . <p>2 – أ – التبيان :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ عند المجموعة الأولى من القدرة التي تم تلقيحها : نسجل بعد أسبوعين من إصابتها بفيروس VIH ارتفاع نسبة للمفاويات T8 من 0 إلى 6.5 و. وهي أعلى مقارنة مع نسبة المفويات T8 عند المجموعة 2 التي لم تتلقى التلقيح والتي تقدر بـ 2 (و.!). و هذا يبين ان الاستجابة المناعية المتولدة عند القردة الملقحة تكون مكثفة (قوية) . ▪ نسبة للمفاويات T8 النوعية لفيروس VIH تزداد بسرعة عند المجموعة الأولى الملقحة بعد أسبوع من التعرض للفيروس، على العكس ترتفع نسبة للمفاويات T8 عند المجموعة الثانية الغير ملقحة بعد أسبوعين من التعرض للفيروس. و هذا يبين ان الاستجابة المناعية عند القردة الملقحة اسرع مقارنة مع الاستجابة المناعية عند القردة الغير ملقحة.
	0.5	
	1.25	
	0.5	
	0.5	
	01	

ب - التوضيح

- بين الأسبوع 4 و 12 : تنخفض نسبة اللقويات T8 عند المجموعتين 1 و 2 لتصل إلى نفس القيمة المقدر بـ 2 (و.إ) في حين كانت من قبل مرتفعة عند القردة الملقحة (المجموعة الأولى) ، على العكس بعد الأسبوع 12 ، نسجل تطابق في الارتفاع الطفيف في نسبة T8 عند المجموعتين .
- وهذا يؤكد ان الاستجابة المناعية لدى القردة الملقحة ليست مستدامة أي لا تستمر الا لمدة قصيرة نسبيا تقدر بـ 12 أسبوع.

0.5

ج - تفسير نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 3 :

- بعد السبوع الثامن من الإصابة بالفيروس : تقدر شحنة الفيروس عند القردة الملقحة (المحصنة) تقدر بـ 5.10^4 نسخة من ARNm الفيروسي /mL ، هذه القيمة أقل بـ 5 أضعاف مقارنة مع شحنة الفيروس عند القردة الغير ملقحة والتي تقدر بـ 25.10^4 نسخة من ARNm الفيروسي /mL .
- بعد الأسبوع 24 من الإصابة بالفيروس :نسجل ارتفاع حاد في الشحنة الفيروسية عند القردة الغير ملقحة حيث تقدر بـ 50.10^4 نسخة من ARNm الفيروسي /mL ، على العكس عند القردة الملقحة ، تبقى ثابتة عند القيمة 5.10^4 نسخة من ARNm الفيروسي /mL وهي أقل بـ 10 اضعاف من القيمة 5.10^4 .
- وهذا يدل على التلقيح يحافظ على شحنة فيروسية ضعيفة وثابتة في بداية الإصابة بالفيروس .

0.75

II- 1 - البرهان على ان فعالية اللقاح محدودة لا تسمح بالقضاء على المرض :

- خلال مرحلة الإصابة الأولية ، يكون خطر مرض السيدا ضعيف لان في هذه المرحلة تكون الشحنة الفيروسية ضعيفة (الوثيقة 2).
- التلقيح يحافظ على شحنة فيروسية ثابتة وضعيفة في بداية الإصابة (الشكل ب- من الوثيقة 3)، مما يقلل من تطور المرض إلى مرحلة العجز المناعي (السيدا) والتمديد من مرحلة الترقب (الإصابة بدون أعراض)
- ولذلك فإنه من الأرجح أن إطالة عمر المصابين بفيروس نقص المناعة البشرية (ذوي المصل الموجب) من خلال التلقيح المختبر الذي تبين فعاليته من خلال تضخيم الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلوية طوال الشهر الثلاثة الأولى من الإصابة (الشكل أ- من الوثيقة 3) ولكن هذا التضخيم (الفعالية) لا يستمر ، لذلك فعاليته محدودة كما انه لا يوفر العلاج وبالتالي هذا اللقاح لا يقضي على المرض.

0.75

2 - العلاج المقترح للأشخاص المصابين بداء السيدا.

- استعمال بعض الادوية التي تعرقل بعض مراحل دورة الفيروس مثل :
 - **إعاقة دخول فيروس VIH إلى LT4** وذلك بحقن الشخص المصاب بأجسام مضادة نوعية لبروتينات gp₁₂₀ الفيروسية مثلا او بحقن الشخص المصاب بجزيئات CD4 الحرة التي تعمل على شغل جزيئات gp₁₂₀ الفيروسية.
 - **تخريب الـ ARN الفيروسي** وذلك بحقن المصاب بمادة الانترفيرون مثلا وهو بروتين تفرزه الخلايا المصابة بالفيروس.
 - **إيقاف النسخ العكسي** بواسطة ادوية مثل عقار Azidothymine= AZT او DDI اللذان يثبطان عمل انزيم النسخ العكسي .
- ملاحظة :** التلميذ غير ملزم بذكر اسم الادوية المستعملة في العلاج.

0.75

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الاجابة																
		<p>1- I التعرف على بيانات الوثيقة 1 :</p> <table border="1"> <tr> <td>6</td> <td>5</td> <td>4</td> <td>3</td> <td>2</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>مادة عضوية (الغلوكوز)</td> <td>حمض ابيروفيك</td> <td>ATP</td> <td>H₂O</td> <td>O₂</td> <td>CO₂</td> </tr> </table> <p>التعرف على العضيتين :</p> <ul style="list-style-type: none"> العضية (س) : صناعة خضراء العضية (ع) : ميتوكوندري <p>2 - تحديد الآليات المنتجة للـ ATP في الخلية ذاتية التغذية خلال النهار (في وجود الضوء) : يتم إنتاج الـ ATP في الخلية ذاتية التغذية (اليخضورية) بالآتيين:</p> <ul style="list-style-type: none"> أثناء تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية (ATP) خلال التفاعلات الكيموضوئية من عملية التركيب الضوئي على مستوى الصناعة الخضراء. أثناء تحويل الطاقة الكيميائية الكامنة في الجزيئات العضوية إلى ATP خلال عملية التنفس الخلوي. <ul style="list-style-type: none"> التحلل السكري (على مستوى الهولي) التأكسدات التنفسية (على مستوى حشوة الميتوكوندري): الخطوة التحضيرية + حلقة كريبس. الفسفرة التأكسدية : على مستوى الغشاء الداخلي للميتوكوندري <p>3 - المعادلة الكيميائية الاجمالية للظاهرة التي تحدث على مستوى :</p> <ul style="list-style-type: none"> الصناعة الخضراء : تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية (التركيب الضوئي). <table border="1"> <tr> <td> $6CO_2 + 12H_2O \xrightarrow[\text{ضوء}]{\text{بخضور}} C_6H_{12}O_6 + 6H_2O + 6CO_2$ </td> </tr> </table> <ul style="list-style-type: none"> الميتوكوندري : التنفس (الاكسدة الخلوية) <table border="1"> <tr> <td> $C_6H_{12}O_6 + 6CO_2 + 6H_2O \xrightarrow{\text{إنزيمات تنفسية}} 6CO_2 + 12H_2O + \text{طاقة}$ </td> </tr> </table> <p>4 - شرح دور جزيئات الـ ATP في الازدواجية الطاقوية جزيئات ATP مركبات غنية بالطاقة</p> <ul style="list-style-type: none"> يعتبر الأدينوزين ثلاثي الفوسفات (ATP) مركبا غنيا بالطاقة لإحتوائه على رابطتين غنيتين بالطاقة. عند إماهة الرابطة الأخيرة يمكن تحرير طاقة تستعمل في العديد من الوظائف التي تقوم بها الخلية. <p>دور جزيئات الـ ATP في الازدواجية الطاقوية</p> <ul style="list-style-type: none"> تلعب جزيئات الـ ATP دور وسيط طاقي في التفاعلات الأيضية حيث ان : إماهة تحرر طاقة تستعمل في مختلف الوظائف التي تقوم بها الخلية (تفاعلات مستهلكة للطاقة). ويتم تجديد ATP انطلاقا من الـ ADP و الـ Pi باستعمال الطاقة الناتجة من تفاعلات هدم مادة الأيض خلال عملية التنفس والتخمر (تفاعلات محررة للطاقة). <table border="1"> <tr> <td> <p>معلومة مكملة : - يقصد بالازدواجية الطاقوية : التكامل الطاقي بين تفاعلين أحدهما ناشر (محرر) للطاقة و الآخر مستهلك لها .</p> </td> <td> $ATP + H_2O \xrightleftharpoons[\text{فسفرة}]{\text{إماهة}} ADP + Pi + \text{طاقة}$ </td> </tr> </table>	6	5	4	3	2	1	مادة عضوية (الغلوكوز)	حمض ابيروفيك	ATP	H ₂ O	O ₂	CO ₂	$6CO_2 + 12H_2O \xrightarrow[\text{ضوء}]{\text{بخضور}} C_6H_{12}O_6 + 6H_2O + 6CO_2$	$C_6H_{12}O_6 + 6CO_2 + 6H_2O \xrightarrow{\text{إنزيمات تنفسية}} 6CO_2 + 12H_2O + \text{طاقة}$	<p>معلومة مكملة : - يقصد بالازدواجية الطاقوية : التكامل الطاقي بين تفاعلين أحدهما ناشر (محرر) للطاقة و الآخر مستهلك لها .</p>	$ATP + H_2O \xrightleftharpoons[\text{فسفرة}]{\text{إماهة}} ADP + Pi + \text{طاقة}$
6	5	4	3	2	1													
مادة عضوية (الغلوكوز)	حمض ابيروفيك	ATP	H ₂ O	O ₂	CO ₂													
$6CO_2 + 12H_2O \xrightarrow[\text{ضوء}]{\text{بخضور}} C_6H_{12}O_6 + 6H_2O + 6CO_2$																		
$C_6H_{12}O_6 + 6CO_2 + 6H_2O \xrightarrow{\text{إنزيمات تنفسية}} 6CO_2 + 12H_2O + \text{طاقة}$																		
<p>معلومة مكملة : - يقصد بالازدواجية الطاقوية : التكامل الطاقي بين تفاعلين أحدهما ناشر (محرر) للطاقة و الآخر مستهلك لها .</p>	$ATP + H_2O \xrightleftharpoons[\text{فسفرة}]{\text{إماهة}} ADP + Pi + \text{طاقة}$																	
0.5	0.5																	
0.5	0.5																	
0.25	0.25																	
0.25	0.25																	
0.5	0.5																	
0.5	0.5																	

II- 1 - تحليل نتائج التجربة :

التجربة A:

- 0.25 من $Z=0=Z=20$ ثانية وفي الوسط ذو $PH=8$ بينما داخل تجويف التيلاكويد حامضي $=4$ وفي وجود ADP و Pi :
نسجل ارتفاع سريع في كمية ATP المتشكلة لتصل بعد 20 دقيقة الى ان تصل الى $100nmol$ $ATP.mg^{-1}$.
من $Z=20=Z=60$ ثانية : تبقى كمية ATP ثابتة في حدود $100nmol$ $ATP.mg^{-1}$.

التجربة B:

- 0.25 تيلاكويدات ذات $PH=4$ موضوعة في وسط ذو $PH=4$: تكون كمية ATP المتشكلة منعدمة خلال 40 ثانية الاولى ، بعد ذلك ترفع لتصل الى قيمة قدرها 44 $nmol$ $ATP.mg^{-1}$ بعد 52 ثانية من بداية تجربة وتبقى ثابتة عند هذه القيمة الى غاية نهاية التجربة (60 ثانية).

التجربة C:

- 0.25 تيلاكويدات ذات $PH=8$ موضوعة في وسط ذو $PH=4$: تكون كمية ATP المتشكلة منعدمة خلال 40 ثانية الاولى كذلك لكن بعد ذلك نسجل ارتفاع ضعيف في كمية ATP المتشكلة لتصل الى 10 $nmol$ $ATP.mg^{-1}$ بعد 55 ثانية من بداية التجربة وتبقى ثابتة عند هذه القيمة الى غاية نهاية التجربة (60 ثانية).

الاستنتاج :

شروط تركيب الـ ATP :

- 0.5 وجود تدرج في تركيز الـ H^+ على جانبي غشاء التلاكويد بحيث يكون تركيز الـ H^+ داخل التلاكويد (وسط حامضي) أكبر من تركيزها في الوسط خارج التلاكويد (اقاعدي) .
وجود الـ ADP و Pi .

2 - آلية تركيب الـ ATP انطلاقا من ADP و Pi في المرحلة (A) من التجربة وتحديد مصدر الطاقة التي

أدت إلى تشكل الـ ATP :

- 0.5 إن أكسدة و إرجاع النظامين الضوئيين (PS I و PS II) يتسبب في تكديس البروتونات (H^+) في تجويف التلاكويد نتيجة التحلل الضوئي للماء ، فتصبح درجة حموضة (PH) تجويف التلاكويد حامضي بينما الستروما يكون قاعديا مما يؤدي إلى تدفق البروتونات عبر قناة بالكريات المذبذبة من التجويف إلى الستروما هذا التدفق يساهم في تنشيط الإنزيم ATP سنتيزاز الذي يقوم بتشكيل رابطة كيميائية بين الـ ADP و Pi باستعمال الطاقة المتحررة من تدفق البروتونات عبر هذا الإنزيم (الكرية المذبذبة) ليركب الـ ATP على مستوى الستروما.

3-أ - تحليل تسمية "سلسلة الأكسدة الإرجاعية" :

- 0.25 لأنه يتم على مستوى هذه السلسلة تنالي تفاعلات الأكسدة و الإرجاع بنقل بروتونات و إلكترونات.
من ناقل غشائي إلى آخر على امتداد السلسلة .

ب - فرق كمون الأكسدة الإرجاعية بين الزوجين R'/R و H_2O/O_2 :

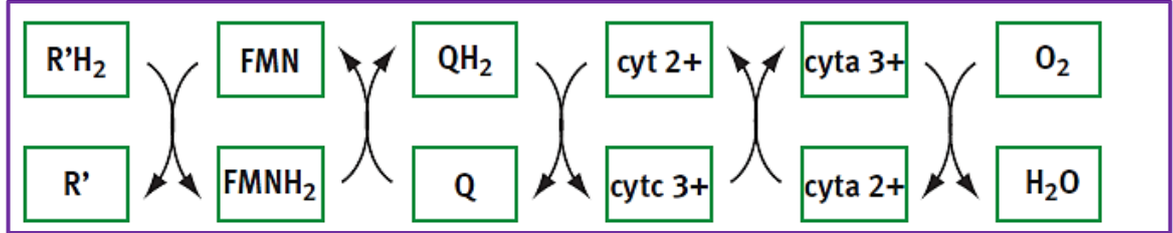
- 0.25 $(R'/R) = -0,32$ V بينما يكون كمون الأكسدة الإرجاعية للزوج O_2/H_2O $\frac{1}{2}$ يقدر بـ $+0,82$ V
اذن $\Delta E_0 = 0.82 - (-0.320) = 1.14$ mv

الاستنتاج :

- 0.25 إن فرق الكمون ΔE_0 بين الثنائيتين كبير ، أي هناك انخفاض معتبر في طاقة الإلكترون نتيجة تحررها أثناء انتقاله.
الطاقة المتحررة تستعمل في إخراج البروتونات عكس تدرج التركيز (ضخ البروتونات) من المادة الأساسية نحو الفراغ بين الغشائين

ج - تكملة الوثيقة (3ب) :

0.25



الآلية الفيزيائية المعتمدة :

0.25

تنتقل الإلكترونات بصورة تلقائية من ناقل ذي كمون أكسدة و إرجاع منخفض إلى ناقل ذي كمون أكسدة و إرجاع مرتفع (وفق تدرج كمون الأكسدة الإرجاعية) .

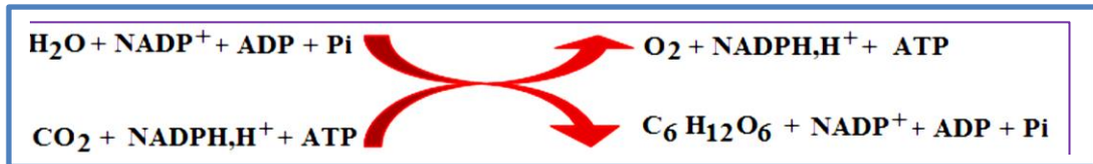
- III

تبيان وجود ازدواجية طاوية على مستوى الصناعة الخضراء :

0.5

خلال المرحلة الكيموضوية : الطاقة الناتجة عن الأكسدة الضوئية للماء و إرجاع المستقبل تستغل في فسفرة الـ ADP في وجود الـ Pi لتكوين الـ ATP .
خلال المرحلة الكيموضوية : تستغل الطاقة المتشكلة في المرحلة الكيموضوية في تنشيط إرجاع الـ CO₂ و تركيب المادة العضوية .

0.25



0.5

تبيان وجود ازدواجية بين تفاعلات الأكسدة والإرجاع و تركيب الـ ATP خلال عملية التركيب الضوئي :
يرجع تشكيل الـ ATP إلى تدخل الطاقة المحررة أثناء حدوث تفاعلات الأكسدة و الإرجاع على مستوى غشاء التلاكوئيد (السلسلة التركيبية الضوئية) ، خلال المرحلة الكيموضوية
تفاعل الأكسدة والإرجاع

0.25



تفاعل تركيب الـ ATP



التمرين الثالث: (06نقاط)

العلامة كاملة	العلامة مجزأة	عناصر الإجابة										
		I - 1 التعرف على البيانات :										
	0.5	<table border="1"> <tr> <td>5</td> <td>4</td> <td>3</td> <td>2</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>حويصل مشبكي</td> <td>ميثوكلندري</td> <td>شق مشبكي</td> <td>غشاء بعد مشبكي</td> <td>غشاء قبل مشبكي</td> </tr> </table>	5	4	3	2	1	حويصل مشبكي	ميثوكلندري	شق مشبكي	غشاء بعد مشبكي	غشاء قبل مشبكي
5	4	3	2	1								
حويصل مشبكي	ميثوكلندري	شق مشبكي	غشاء بعد مشبكي	غشاء قبل مشبكي								

2 - تحليل نتائج التجربة 1 :

تنبيه معزول ذو شدة I1 على مستوى العصبون بعد مشبكي A يولد :

0.25

- في O1 زوال استقطاب أقل من العتبة (-50mv) : عبارة عن كمون موضعي
 - في O3 كمون راحة (كمون موضعي) قيمته = -70 ملي فولط.
- الاستنتاج :

0.25

- الظاهرة العصبية المسجلة في O1 : غير قابلة للانتشار والنقل
- طبيعة التنبيه SA(I1) : دون العتبة (تنبيه غير فعال)

3 - تحليل نتائج التجربة 2 :

تنبيه معزول ذو شدة I2 على مستوى العصبون بعد مشبكي A يولد :

0.25

- في O1 كمون عمل : الشدة I2 تساوي او اكبر من العتبة (تنبيه فعال) .
 - في O3 افراط في الاستقطاب (كمون بعد مشبكي تثبيطي) على مستوى العصبون بعد مشبكي P.
- طبيعة العصبون A :

0.25

- العصبون A : تثبيطي

4 - المعلومات المستخرجة من تحليل التجريبتين 2 و 3 :

تحليل التجربة 3 :

تنبيهان متتاليان بنفس الشدة SA (I2) + SB (I2) نسجل :

0.75

- في O1 و O2 : كمون عمل
- في O3 : PPSI (كمون بعد مشبكي تثبيطي) اجمالي ذو سعة اقل من PPSI المسجل اثر تنبيه واحد في A.
- اذن PPSI الإجمالي المحصل عليها ، هو ناتج عن تجميع فضائي جبري لـ كمونين PPSI و PPSE.
- العصبون B : تثبيطي

5 - تفسير نتائج التجربة 4 :

تنبيه معزول SP ذو شدة I2 نسجل :

0.5

- في O3 كمون عمل ، بينما نسجل على مستوى O1 و O2 كمون راحة ، يفسر ذلك بعدم انتقال الرسالة العصبية من الغشاء بعد مشبكي الى الغشاء قبل مشبكي بسبب غياب المستقبلات الغشائية للمبلغات الكيميائية على مستوى النهايات القبل مشبكية .
- فالرسالة العصبية على مستوى المشبك تنتقل دوما في اتجاه واحد من العنصر قبل مشبكي الى العنصر بعد مشبكي P وليس العكس.

I - تبيان مصدر أعراض مرض الوهن العضلي واهمية العلاج بادوية مفعولها مماثل لتأثير مادة

: pilocarpine

استغلال الوثائق :

الوثيقة (3-ب) :

0.5

- نسجل على مستوى عضلة الشخص المصاب بالوهن العضلي تواتر لكمونات عمل متقاربة وعددها 18 وبنفس السعة ، بالمقابل نسجل تواتر لكمونات عمل بنفس السعة ولكن عددها 8 كمونات. لذلك تكون شدة تقلصات الالياف العضلية عند الشخص المريض اقل من مقارنة مع الشخص السليم.
- تواترات كمونات العمل على مستوى الالياف العضلية (الخلية بعد مشبكية) تتوقف على سعة الكمون البعد مشبكي PPSE المسجل.

الوثيقة (4-أ) :

0.5

- حقن كمية من الاستيل كولين تقدر 100 nM.L^{-1} نسجل زيادة في تواتر التسجيل الكهربي لعضلة وتكون العضلة في حالة تقلص شديد ، بالمقابل وعند حقن كمية أقل من مادة pilocarpine تقدر بـ $3 \mu\text{M.L}^{-1}$ نسجل بعد تأخر زمني تواتر للتسجيلات الكهربية أقل ، ولكن سعة التقلص تكون مماثلة لتلك المسجلة عند حقن الاستيل كولين.

الوثيقة (4-ب) :

0.75

- يمتلك انزيم الاستيل كولين استراز موقعين : موقع الثبيت (التعرف على مادة التفاعل) وموقع التحفيز ، يشكلان مع موقع متخصص يدعى الموقع الفعال يكون متكامل مع جزء من مادة التفاعل (الاستيل كولين).

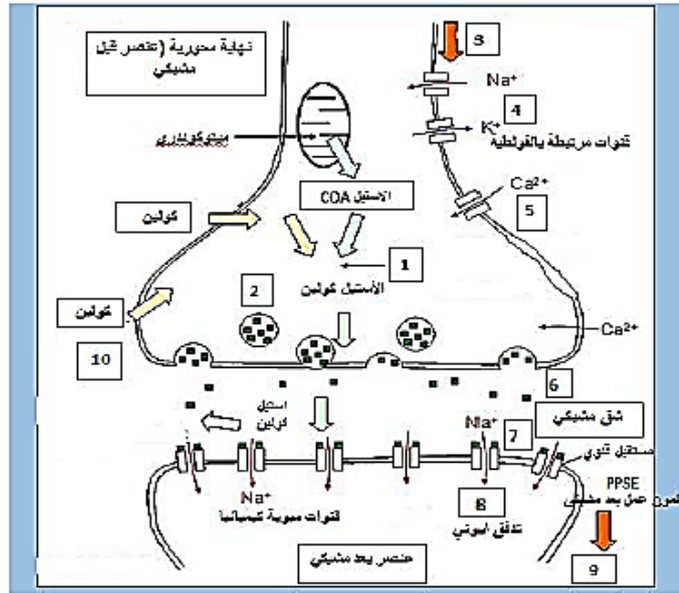
- يتم تثبيت مادة التفاعل (الاستيل كولين) على انزيم عن طريق الرابطة الشاردية الناتجة من تجاذب بين النيتروجين الموجبة الشحنة في الاستيل كولين والشحنة السالبة الموجودة على السلسلة الجانبية للحمض الاميني المتواجد في موقع التثبيت للانزيم.
- يتم تحفيز التفاعل (اماهة الاستيل كولين) على مستوى موقع التحفيز بعد ارتباط مادة التفاعل عن طريق تشكيل رابطة كيميائية مع الوظيفة الكحولية لجذر الحمض الاميني السيرين فيتشكل المعقد ES ، حيث يتفكك الاستيل كولين الى الاستيل +قاعدة الكولين.

الخلاصة:

- اعراض مرض الوهن العضلي تعود الى ارتباط الاجسام المضادة الناجمة عن خلل في الجهاز المناعي ، على مستقبلات الغشائية للاستيل كولين المتواجد على مستوى الغشاء بعد مشبكي ، ينجم عن ذلك انخفاض في عدد هذه المستقبلات الغشائية الحرة نتيجة منافسة الاجسام المضادة للاستيل كولين على مواقع التثبيت لهذه المستقبلات ، ينجم عن ذلك انفتاح عدد قليل من القنوات المبهوبة كيميائيا ، فتندفق كما قليل من شوارد الصوديوم من الشق المشبكي الى الخلية بعد مشبكية ، مسببة في انخفاض عدد تواترات كمون عمل على مستوى الالياف العضلية (سعة التقلص العضلي ضعيفة).
 - يكمن العلاج في ادوية تثبط عمل انزيم الاستيل كولين استراز وبالتالي عدم اماهة الاستيل كولين مما يسمح بزيادة تركيزه في الشق المشبكي مما يقلل من منافسة الاجسام المضادة لها على مواقع التثبيت ، وهذا ما يسمح بانفتاح عدد كبير من القنوات الكيميائية ، تدفق كمية كبيرة من شوارد الصوديوم ، تسجيل زيادة تواتر لكمونات عمل على مستوى الالياف العضلية (سعة التقلص العضلي كبيرة).
- III – رسم تخطيطي وظيفي يبرز دور البروتينات في انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك الكيميائي.

01

05



- 1 - تركيب الاستيل كولين ويتدخل انزيم الاستيل كولين ترانسفيراز
- 2 - تخزين الاستيل كولين ضمن حويصلات مشبكية
- 3 - وصول موجة زوال الاستقطاب (تواتر كمون العمل) الى النهاية العصبية
- 4 - يؤدي زوال الاستقطاب يؤدي الى تبادل ايوني عبر قنوات مرتبطة بالفولطية
- 5 - انفتاح القنوات الفولطية للكالسيوم ، ثم نفوذ شوارد الكالسيوم عبر القنوات المفتوحة
- 6 - التحام غشاء الحويصلات مع الغشاء قبل مشبكي ، وتحرير المبلغ الكيميائي (الاستيل كولين) في الشق المشبكي
- 7 - تثبيت الاستيل كولين على مستقبلات غشائية قوية هي القنوات المرتبطة بالكيمياء
- 8 - انفتاح القنوات ودخول شوارد الصوديوم يؤدي الى توليد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي
- 9 - انتشار كمون العمل بعد مشبكي
- 10 - تفكك الاستيل كولين يتدخل انزيم الاستيل كولين استراز الى كولين وحمض الخل ، يعاد امتصاص الكولين به اسطة الغشاء قبل مشبكي.