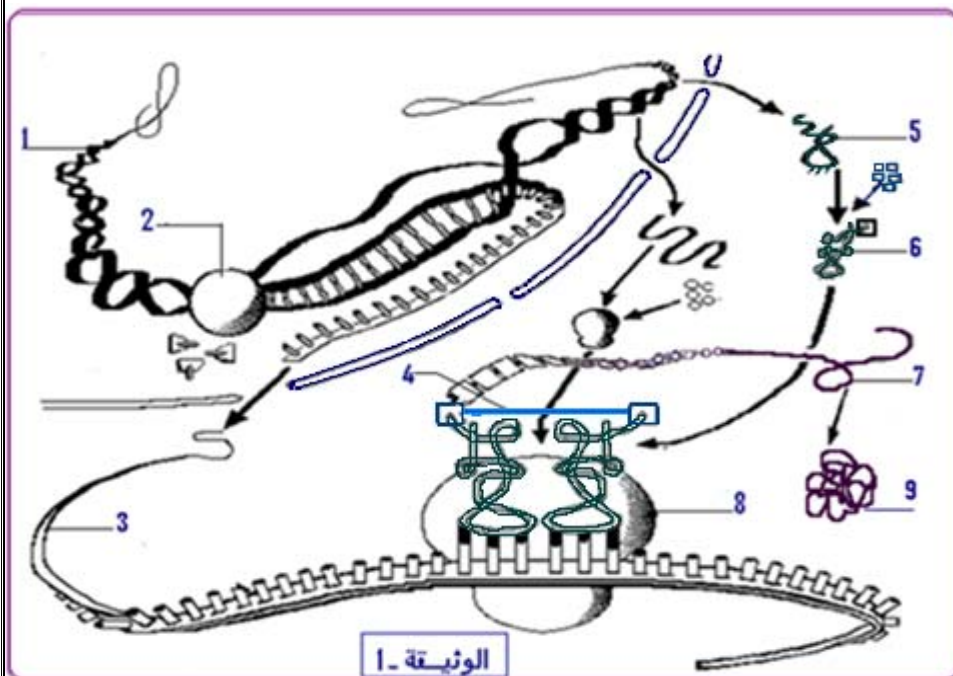


### التمرين الأول : ( 05 نقاط )

رغم توافد المعلومة الوراثية في النواة إلا أنها تؤثر عن بعد في التركيبات التي تحدث في سيتوبلازم الخلية ، لابراز العلاقة بين المورثة ، البروتين وتخصصه الوظيفي نقترح دراسة الوثيقة (1) .



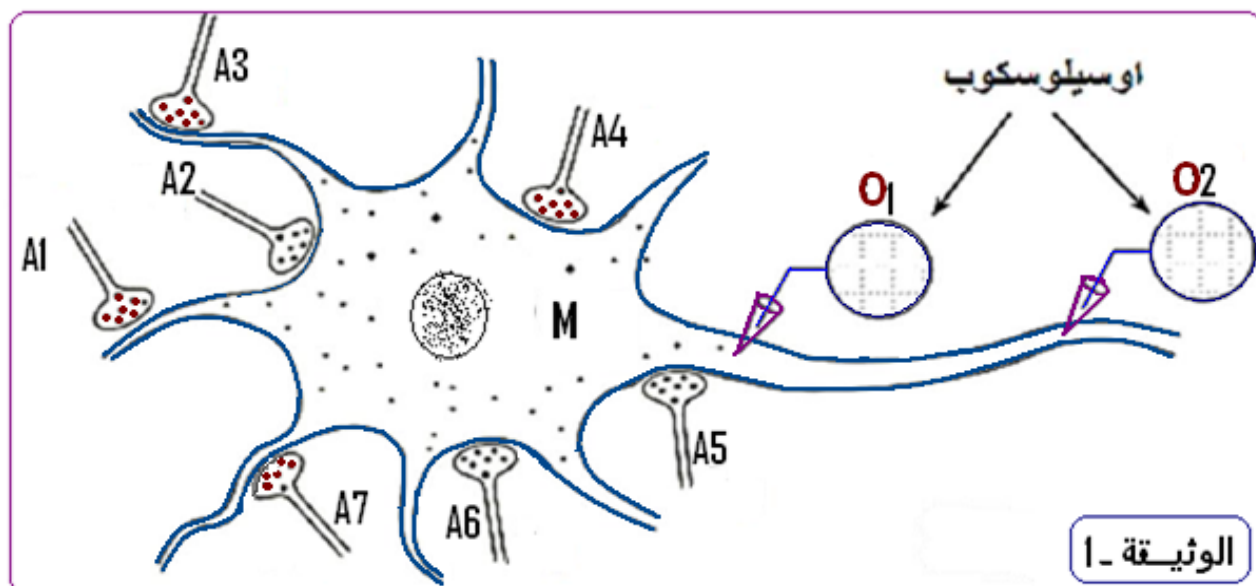
- 1 - أكتب جميع البيانات المؤشرة بالأرقام وقدم عنوانا مناسباً للوثيقة
- 2 - ذكر الخصائص الوظيفية لجزئية الممثلة بالبيان رقم ( 5 ) .
- 3 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) و معارفك المكتسبة :

- A - استخرج العناصر الضرورية لتشكيل العنصر ( 6 ) .
- B - وضح العلاقة بين العنصر ( 6 ) و العنصر ( 4 ) .
- C - بين في نص علمي كيف يتحكم العنصر ( 1 ) في تحديد البنية الفراغية للعنصر ( 9 ) .

### التمرين الثاني : ( 07 نقاط )

لدراسة خصائص وطرق انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك ودور البروتينات في ذلك ، نقترح عليك المعطيات التجريبية التالية :

I - تمثل الوثيقة 1 منطقة اتصال بين عصبون حركي متعدد الاقطب M مع سبعة نهايات محورية.



١- تنبئه النهايات المحورية  $A_1, A_3, A_4$  و  $A_7$  إلى افتتاح البروتينات القنوية لشوارد الصوديوم لمستوى الغشاء بعد مشبكى للعصبون M ، بينما عند تنبئه النهايات المحوريان  $A_2$  و  $A_6$ ، يؤدي إلى افتتاح البروتينات القنوية لشوارد الكلور. أما تنبئه النهاية المحورية  $A_5$  فينجم عنه افتتاح البروتينات القنوية لشوارد البوتاسيوم.

- صنف مختلف مشابك هذا العصبون (M) حسب طريقة عملها . علل إجابتك .

٢- العصبون (M) يمتلك الخصائص الكهربائية التالية :

- كمون راحة بـ (mV 68) .

- عتبة توليد كمون عمل بـ (mV 56) .

- كمون عمل سعته (mV 90)

تطبق تنبئه معزول على النهايات المحورية السبعة . يمثل الجدول سعة الظواهر الكهربائية المسجلة على مستوى الجهاز O1.

$A_7$	$A_6$	$A_5$	$A_4$	$A_3$	$A_2$	$A_1$	التنبيه
5 +	3 -	4 -	10 +	7 +	3 -	8 +	السعة بـ MV (قيمة جبرية)

أ – تنبئه في نفس الوقت النهايات المحورية السبعة (7) .

- مثل مع التعليل ، التسجيل المحصل عليه في  $O_1$  وفي  $O_2$  ، ثم استنتاج دور العصبون M.

ب – تنبئه في آن واحد ستة (6) نهايات محورية فقط ، في  $O_2$  نسجل كمون راحة .

- حدد مع التعليل ، المشبك غير النشط (غير المتبه) ، ومثل التسجيل المتوقع تسجيله في  $O_1$  .

٣ – نعزل مادة كيميائية S من الحويصلات المشبكية للنهاية المحورية  $A_1$  . نجري على هذه المادة ثلاثة تجارب شروط التجارب ونتائجها ممثلة في الوثيقة 2 (ملاحظة : لا تتطابق أي تنبئه على النهايات المحورية) .

التجربة 1	التجربة 2	التجربة 3
حقن جرعة $D_1$ من المادة S في الشق المشبك $A_1 - M$	حقن جرعة $D_2$ من المادة S في الشق المشبك $A_1 - M$	حقن جرعة $D_1$ من المادة S في الشق المشبك $A_7 - M$
توازن من كمونين عمل	توازن من 5 كمونات عمل	كون راحة

الوثيقة 2

أ – انطلاقاً من تحليلك للتجارب ١و ٢ أستنتاج :

- طبيعة الاشارة (كهربائية او كيميائية) على مستوى المشبك العصبي العصبي .

- نوع تشغيل هذه الاشارة .

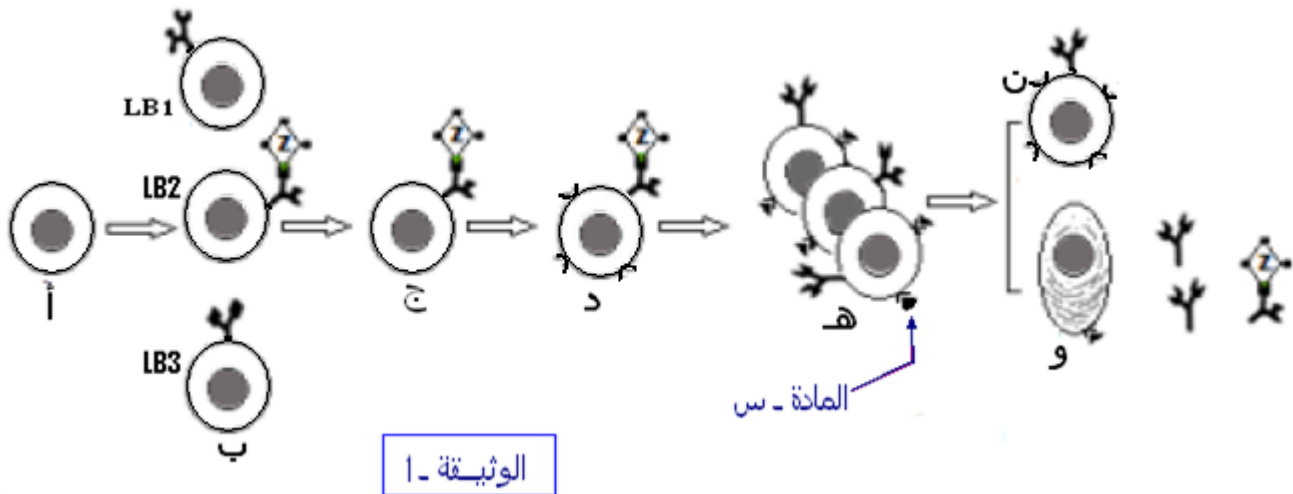
ب- ماهي المعلومة المستخرجة من المقارنة بين التجارب ١ و ٣ .

II – مما سبق ومن معلوماتك المكتسبة ، بين برسم تخطيطي وظيفي آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبكين  $M-A_6$  و  $M-A_3$  .

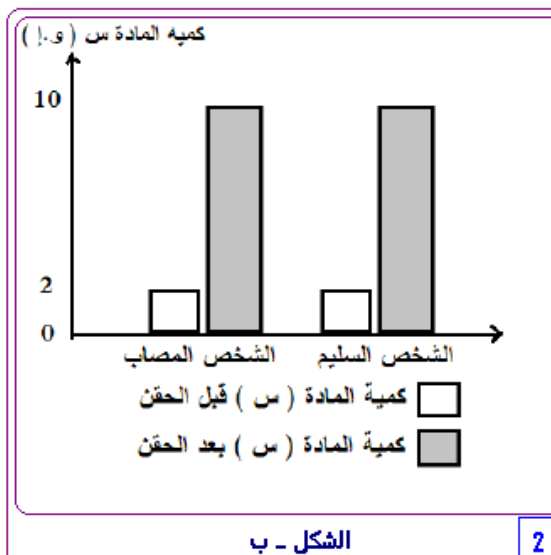
التمرين الثالث : (٠٨ نقاط)

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

الجزء ١ : يولد بعض الأفراد عاجزين عن تركيب الأجسام المضادة مما يجبرهم على العيش في أواسط معمرة ومعزولة. توضح الوثيقة ( ١ ) تطور الخلايا LB عند فرد عادي .



- 1 - حدد الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية (أ) إلى خلايا الصنف (ب).
  - 2 - يتسبب دخول المستلم Z إلى العضوية في عدة تغيرات تطرأ على الخلية LB<sub>2</sub> تؤدي إلى ظهور الخلية (د)
    - أ - صف هذه التغيرات انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1)
    - ب - علل عدم تحول الخلايا LB<sub>1</sub> و LB<sub>3</sub> إلى الخلية من النمط (د).
    - 3 - استنتج طبيعة المادة (س) وحدد مصدرها ودورها في ظهور الخلية (و).
  - 2 - قدم ثلاثة فرضيات لتفسير سبب عجز بعض الأفراد على تشكيل الأجسام المضادة.
- الجزء 2 :** لتوسيع سبب العجز عن تشكيل الأجسام المضادة ، تقترح عليك الوثيقة (2) التي تتضمن نتائج تطور عدد المغويات وتغير كمية المادة (س) قبل وبعد 15 يوماً من الحقن بالأناتوكسين الكزازي عند شخصين أحدهما سليم وأخر مصاب .



عدد المغويات LB و LT مقدرة في اللتر (L)		الشخص	قبل الحقن
LT / L	LB / L		
1.5 × 10 <sup>7</sup> / L	0.1 × 10 <sup>7</sup> / L	الشخص السليم	بعد الحقن
3 × 10 <sup>7</sup> / L	0.4 × 10 <sup>7</sup> / L		قبل الحقن
1.5 × 10 <sup>7</sup> / L	0.1 × 10 <sup>7</sup> / L	المصاب	بعد الحقن
3.2 × 10 <sup>7</sup> / L	0.1 × 10 <sup>7</sup> / L		قبل الحقن

الشكل - أ

- بين أن معطيات الوثيقة (2) تسمح لك بالتحقق من مدى صحة الفرضيات المقترحة في الجزء (1).
- الجزء 3 :** انطلاقاً مما جاء في الموضوع ، لخص في نص علمي أهمية البروتينات في سيرورة الاستجابة المناعية النوعية

إنت \_\_\_\_\_ مى بال توفيق للجميع

رقم	الإجابة	نـ مـ نـ	بابـة النـمـ وذـيـة												
	<b>التمرين الثالث : ( 08 نقاط )</b> التعرف على البيانات :														
- 1		01 5*0.25	<table border="1"> <tr> <td>ARNm - 3</td><td>2 - إنزيم ال ARN بوليميراز</td><td>1 - مورثة</td></tr> <tr> <td>ARNr - 6</td><td>ARNr - 5</td><td>4 - رابطة ببتيدية</td></tr> <tr> <td>9 - بروتين</td><td>8 - ريبوزوم وظيفي</td><td>7 - سلسلة متعدد ببتيد</td></tr> </table> <p>العنوان المناسب آلية تركيب البروتين</p>	ARNm - 3	2 - إنزيم ال ARN بوليميراز	1 - مورثة	ARNr - 6	ARNr - 5	4 - رابطة ببتيدية	9 - بروتين	8 - ريبوزوم وظيفي	7 - سلسلة متعدد ببتيد			
ARNm - 3	2 - إنزيم ال ARN بوليميراز	1 - مورثة													
ARNr - 6	ARNr - 5	4 - رابطة ببتيدية													
9 - بروتين	8 - ريبوزوم وظيفي	7 - سلسلة متعدد ببتيد													
- 2		0.50 2*0.25	<p>ذكر الخصائص الوظيفية للجزئية رقم 4- ARNr :          - احتوائه على موقع تثبيت للحمض الاميني " "          - قدرة التعرف على الريبوزوم          - احتوائه على رامزة مضادة بواسطتها يتعرف على الرامزة المقابلة على ARNm          - القدرة على تمييز الإنزيم النوعي ARNr - synthétase الذي يضيف له الحمض المطلوب</p> <p>أ - العناصر الضرورية لتشكيل العنصر 6 :  <b>تشكيل المعقد " حمض أميني - ARNr "</b></p> <p>إنزيم التنشيط : Aminoacyl-ARNt SYNTHETASE</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> جزيئات ال ARNr</li> <li><input type="checkbox"/> طاقة ATP</li> <li><input type="checkbox"/> احماض أمينية</li> </ul>												
3 - أ		1.25 2*0.25	<p>ب - العلاقة بين المعقد " حمض أميني - ARNr " والرابطة ببتيدية:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يرتبط ARNr مع الحمض الاميني نوعياً بواسطة رابطة غنية بالطاقة (رابطة استر).</li> <li>- اثناء الترجمة وعند انفصال ARNr عن الحمض الاميني تتحرر هذه الطاقة التي تسمح بتشكيل رابطة ببتيدية بين الحمض الاميني الموجود في الموقع الببتيدي P مع آخر موجود في موقع الحمض الاميني A للريبوزوم</li> </ul> <p>4 - النص العلمي كيف يتحكم العنصر 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- تنقل نسخة المعلومات في ال ARNm إلى الهيولى حيث تعمل الربيزوformات على ترجمة تلك المعلومات (الرامزات) إلى احماض أمينية لتشكيل سلسلة ببتيدية.</li> <li>- يسمح عدد ، نوع و ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية بإنشاء روابط كيميائية مسؤولة عن تحديد البنية الفراغية المناسبة للبروتين و إبراز المواقع النشطة للبروتين لتأهيله لأداء الوظيفة الخاصة به.</li> </ul> <p><b>التمرين الثالث : ( 07 نقاط )</b></p> <p>تصنيف مختلف المشابك مع التعليل :</p>												
- 1		..... .....	<table border="1"> <thead> <tr> <th>المشبك</th> <th>طبيعتها</th> <th>التعليق</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A<sub>1</sub>-M ; A<sub>3</sub>-M ; A<sub>4</sub>-M ; A<sub>7</sub>-M</td> <td>منبه</td> <td>انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ Na<sup>+</sup> دخول هذه الاخيرية يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك</td> </tr> <tr> <td>A<sub>2</sub>-M ; A<sub>6</sub>-M</td> <td>مثبط</td> <td>انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ CL<sup>-</sup> دخول هذه الاخيرية يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك</td> </tr> <tr> <td>A<sub>5</sub>-M</td> <td>مثبط</td> <td>انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ K<sup>+</sup> خروج هذه الاخيرية الى الشق المشبك يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك</td> </tr> </tbody> </table>	المشبك	طبيعتها	التعليق	A <sub>1</sub> -M ; A <sub>3</sub> -M ; A <sub>4</sub> -M ; A <sub>7</sub> -M	منبه	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ Na <sup>+</sup> دخول هذه الاخيرية يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك	A <sub>2</sub> -M ; A <sub>6</sub> -M	مثبط	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ CL <sup>-</sup> دخول هذه الاخيرية يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك	A <sub>5</sub> -M	مثبط	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ K <sup>+</sup> خروج هذه الاخيرية الى الشق المشبك يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك
المشبك	طبيعتها	التعليق													
A <sub>1</sub> -M ; A <sub>3</sub> -M ; A <sub>4</sub> -M ; A <sub>7</sub> -M	منبه	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ Na <sup>+</sup> دخول هذه الاخيرية يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك													
A <sub>2</sub> -M ; A <sub>6</sub> -M	مثبط	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ CL <sup>-</sup> دخول هذه الاخيرية يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك													
A <sub>5</sub> -M	مثبط	انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ K <sup>+</sup> خروج هذه الاخيرية الى الشق المشبك يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبك													

2 - أ

**تمثيل التسجيلات في O1 وفي O2 مع التعليل :**  
 مجموع الكمونات = 20 ملي فولط أذن PPSE الاجمالي يفوق عتبة توليد كمون العمل ( -12MV ) مما أدى الى توليد كمون العمل على مستوى القطعة الابتدائية لـ O1 ينتشر ثم بعد زمن نسجل في O2 كمون همل ايضا

2\*0.25

1.5 2\*0.25

0.50

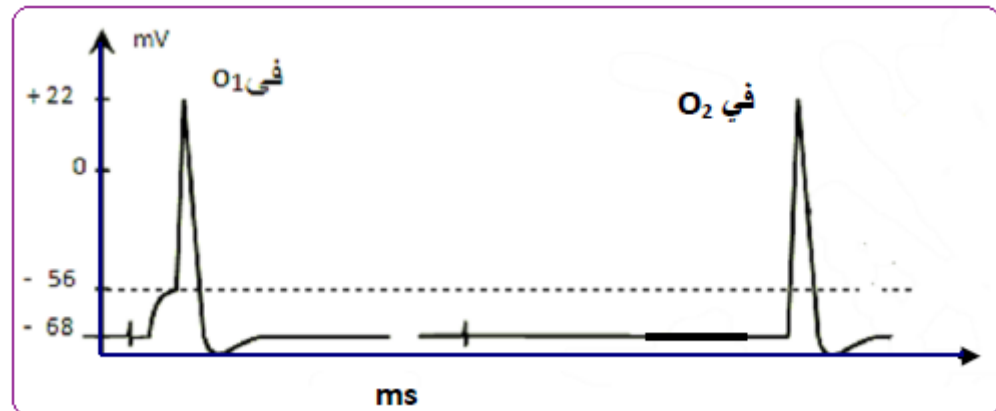
2\*0.25

01

0.5

4\*0.25

02



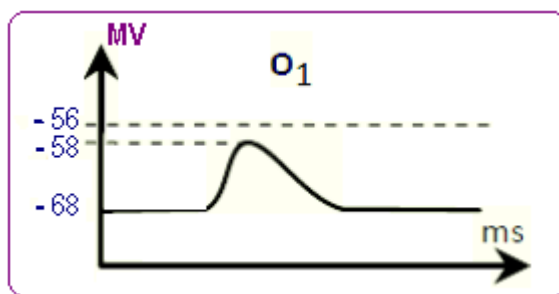
الاستنتاج :

العصيون M بعد مشبك يلعب دور في دمج مختلف الكمونات بعد المشبكية عن طريق التجميع الفضائي ( الكمونات بعد المشبكية مصدرها مجموعات من نهايات العصبية )

**تحديد مع التعليل المشبك غير النشك ( غير المنبه ) :**  
 كمون الراحة المسجل في O2 يدل على أن PPS ( كمون بعد المشبك ) الاجمالي والناتج عن تجمع لـ 6 كمونات بعد المشبكية PPS لا تصل الى عتبة توليد كمون عمل ، اذا هذا PPS الاجمالية أقل بـ 12 MV .

- إذا النهاية المحورية الوحيدة غير الفعالة يجب أن تكون A4 ، لأن PPS الاجمالية سيصبح 20 - 10 = 10 ملي فولط ( وهي أقل من العتبة ) .

**تمثيل التسجيل في O :**



- تحليل التجربتين 1 و 2 مع الاستنتاج :

3 - أ

التجربة 1 :	التجربة 2 :
الإشارة على مستوى المشبك العصبي - العصبي هي من طبيعة كيميائية : مبلغ عصبي	حقن جرعة D <sub>1</sub> من المادة S في الشق المشبكى A <sub>1</sub> - M ادى إلى توليد توافر من كمونين عمل
يتم تشفير (ترميز) الرسالة العصبية على مستوى المشبك بتركيز المبلغ العصبي	حقن جرعة D <sub>2</sub> > D <sub>1</sub> من المادة S في الشق المشبكى M - A <sub>1</sub> ، نحصل على توافر من 5 كمونات عمل

		المقارنة بين التجربتين 1 و 3 : ..... مع جرعة D1 من المادة S نحصل على :	
2*0.25		<ul style="list-style-type: none"> <li>- كمونين عمل عند الحقن في الشق المتشبكي A1-M</li> <li>- لا تحصل على اي كمون عمل عند الحقن في الشق المتشبكي A7-M</li> </ul> <p>المعلومة المستخلصة :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- المستقبل القتوي النوعي للمادة S يتواجد على مستوى الغشاء بعد المتشبكي للمشبك A1 - M -</li> <li>- وغير متواجد على مستوى الغشاء بعد المتشبكي للمشبك A7 - M -</li> <li>- يتميز المبلغ العصبي بأنه نوعي لمشبك معين</li> </ul>	ب -
2*0.25		رسم تخطيطي وظيفي يبين آلية انتقال الرسالة على مستوى M-A5 و M-A3 :	-II
1.5	2*0.75	<p>The diagram is divided into two panels by a vertical dashed line. The left panel, labeled 'المشبك M-A<sub>3</sub> : منتظر' (Presynaptic terminal), shows a terminal containing vesicles labeled 'جسيمات متشبكي' (synaptosomes) and 'تحوي الأستيل كولين' (contains acetylcholine). An exocytosis event is shown releasing neurotransmitter into the synaptic cleft. The right panel, labeled 'المشبك M-A<sub>6</sub> : منتبط' (Postsynaptic membrane), shows receptors for GABA and glutamate. GABA receptors are labeled 'يرتبط بـ GABA' and glutamate receptors are labeled 'يرتبط بـ glutamate'. The synaptic cleft contains neurotransmitter molecules. Below the panels, a graph shows the action potential waveform 'PPSE' on the left and 'PPSI' on the right, with 'NA+' and 'CL-' indicating the movement of ions across the membrane."/&gt; </p>	
		التمرين الثالث : ( 08 نقاط )	
		الجزء الأول:	
.....	.....	الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية A إلى خلايا الصنف B:	- 1 أ -
01		<p>تقوم الخلايا الإنسانية (أ) للخلايا LB في مستوى النخاع العظمي الأحمر بتركيب مستقبلات غشائية نوعية BCR تدماج في مستوى الغشاء السيتوبلازمي، وهي مستقبلات توافق كل أنواع المحددات المستضدية لمولدات الضد، وكل LB لها BCR خاص.</p>	
		ب وصف التغيرات:	
3.25	0.75	<p>إثر تماست LB2 مع المستضد Z تتعرف الخلايا LB2 عمباً مباشراً مع مولد الضد بواسطة المستقبلات BCR النوعية ، مما يؤدي إلى تنشيطها فتركب مستقبلات المبلغ الكيميائي.</p>	- ب
		التحليل :	
		<p>تحمل كل من LB1 و LB3 مستقبلات غشائية نوعية BCR لا تتكامل بنويها مع مولد الضد Z فلا يحدث لها تعرف ولا تنشيط.</p>	
	0.75	ج طبيعة المادة S :	
		<p>بما أن المادة S ارتبطت على المستقبلات الغشائية المحمولة على LB2 المنشطة فهذا يدل على أن المادة S هي مبلغ كيميائي IL2</p>	- ج
	0.25		

			مصدرها : LT4
0.25	دورها : تحفيز ال LB2 على التكاثر والتمايز إلى خلايا بلازمية ( و ) وخلايا ذاكرة ( LBm ن ).		
0.25	اقرراح 3 فرضيات :		- 2
0.75	<p>ف 1 : قلة أو عدم إفراز الأنترلوكين.</p> <p>ف 2 : عدم وجود مستقبلات لأنترلوكين على أغشية الخلايا.</p> <p>ف 3 : عدد مستقبلات المادة س ( الأنترلوكين ) قليل.</p> <p>تبين أن المعطيات تسمح لك بالتحقق من مدى صحة الفرضيات</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- يبين التحليل المقارن لمعطيات الشكل (أ) من الوثيقة 2 أن الشخص المصابة ليس له خلل يخص تكاثر وتمايز الخلايا LT ؛ إلا أنه لا يوفر العدد اللازم من الخلايا LB بعد حقنه بالأناتوكسين التكززي ، أي هو يعني من عجز في تكاثر وتمايز الخلايا LB .</li> <li>- من جهة أخرى، يبين الشكل (ب) أن كمية المادة س ( الأنترلوكين ) المفرزة لدى الشخص المصابة قبل وبعد الحقن بالأناتوكسين التكززي تماثل الكمية المفرزة عند الشخص السليم.</li> </ul> <p><b>ومنه كل من الفرضيتين 1 و 3 مستبعدة.</b></p>		- II
1.5	<p>التجربة تثبت أن سبب العجز المتمثل في عدم تشكيل الأجسام المضادة عند بعض الأفراد مرتبط بعدم تشكيل مستقبلات الأنترلوكين على LB ، فالفرضية 2 هي الفرضية الصحيحة.</p> <p><b>النص العلمي :</b></p> <p>تمثل أهمية البروتينات في سيرورة الاستجابة المناعية النوعية المتناولة في الموضوع في التعرف على مولد الضد وفي التنشيط والتكاثر والتمايز وفي إبطال مفعول مولد الضد.</p> <p>تشكل الخلايا المفاوية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية BCR ت وافق مولدات الضد.</p> <p>- يؤدي تعرف الخلايا المفاوية LB على المستضد إلى انتخاب لمة من الخلايا المفاوية LB تملك مستقبلات غشائية متكاملة بنوبها مع محددات المستضد : إنه الانتخاب اللمي.</p> <p>- تتم مراقبة تكاثر وتمايز الخلايا LB ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية:</p> <p>هي الأنترلوكينات التي يفرزها صنف آخر من الخلايا المفاوية LT المساعدة Th لا تؤثر الأنترلوكينات إلا على المفاويات المنشطة أي المفاويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بها والتي تظهر بعد التماس مع المستضد.</p> <p>- تطرأ على الخلايا المفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى خلايا منفذة ( خلايا بلازمية ) وخلايا LBm ذات ذاكرة.</p> <p>- تنتج الخلايا البلازمية أجساما مضادة ترتبط نوعيا مع مولد الضد الذي حرض على إنتاجها.</p> <p>يؤدي تشكيل المعد المناعي إلى إبطال مفعول مولد الضد، ليتم بعدها التخلص من المعد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعة.</p> <p><b>ملاحظة :</b> التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام</p>		III
0.5			