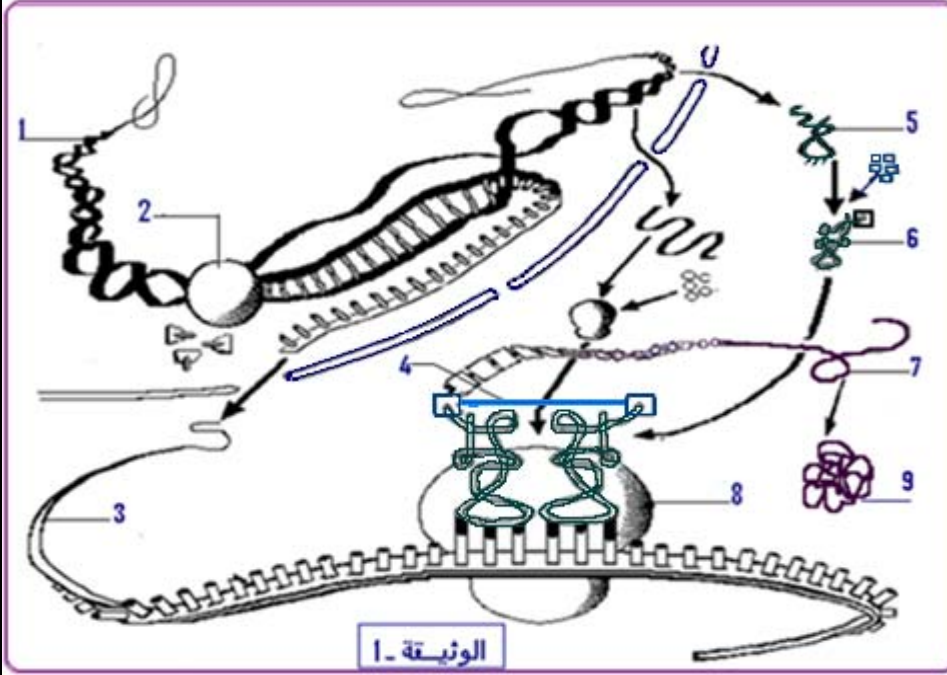


التمرين الأول : (05 نقاط)

رغم تواجد المعلومة الوراثية في النواة الا أنها تؤثر عن بعد في التركيبات التي تحدث في سيتوبلازم الخلية , لابرار العلاقة بين المورثة , البروتين وتخصصه الوظيفي نقترح دراسة الوثيقة (1) .



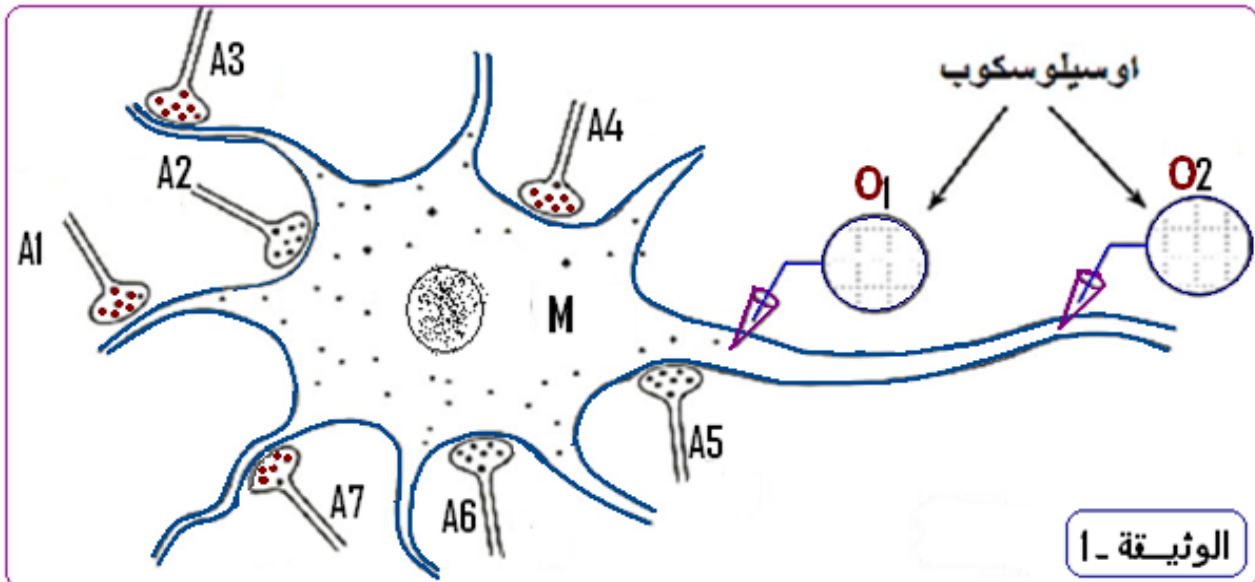
- 1 - أكتب جميع البيانات المؤشرة بالأرقام وقدم عنوانا مناسباً للوثيقة
- 2 - أذكر الخصائص الوظيفية للجزيئة الممثلة بالبيان رقم (5) .
- 3 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة (1) ومعارفك المكتسبة :

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

التمرين الثاني : (07 نقاط)

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

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



1- تنبيه النهايات المحورية A_1 ، A_3 ، A_4 و A_7 يؤدي إلى انفتاح البروتينات القنوية لشوارد الصوديوم لمستوى الغشاء بعد مشبكي للعصبون M ، بينما عند تنبيه النهايتان المحوريتان A_2 و A_6 ، يؤدي إلى انفتاح البروتينات القنوية لشوارد الكلور. اما تنبيه النهاية المحورية A_5 فينجم عنه انفتاح البروتينات القنوية لشوارد البوتاسيوم.

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

2- العصبون (M) يمتلك الخصائص الكهربائية التالية :

- كمون راحة بـ (68 mV) .

- عتبة توليد كمون عمل بـ (56 mV)

- كمون عمل سعته (90 mV)

نطبق تنبيه معزول على النهايات المحورية السبعة . يمثل الجدول سعة الظواهر الكهربائية المسجلة على مستوى الجهاز O1.

التنبية	A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7
السعة بـ MV (قيمة جبرية)	8 +	3 -	7 +	10+	4 -	3 -	5 +

أ - ننبه في نفس الوقت النهايات المحورية السبعة (7) .

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

ب - ننبه في آن واحد ستة (6) نهايات محورية فقط ، في O_2 نسجل كمون راحة .

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

3 - نعزل مادة كيميائية S من الحويصلات المشبكية للنهاية المحورية A_1 . نجري على هذه المادة ثلاث

تجارب شروط التجارب ونتائجها ممثلة في الوثيقة 2 (ملاحظة : لا نطبق أي تنبيه على النهايات المحورية) .

التسجيل في O1	الشروط التجريبية	
تواتر من كمونين عمل	حقن جرعة D_1 من المادة S في الشق المشبكي $A_1 - M$	التجربة 1
تواتر من 5 كمونات عمل	حقن جرعة $D_2 > D_1$ من المادة S في الشق المشبكي $A_1 - M$	التجربة 2
كمون راحة	حقن جرعة D_1 من المادة S في الشق المشبكي $A_7 - M$	التجربة 3

الوثيقة -2

أ - انطلاقا من تحليلك للتجربتين 1 و 2 استنتج :

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

- نوع تشفير هذه الإشارة .

ب- ماهي المعلومة المستخرجة من المقارنة بين التجربتين 1 و 3 .

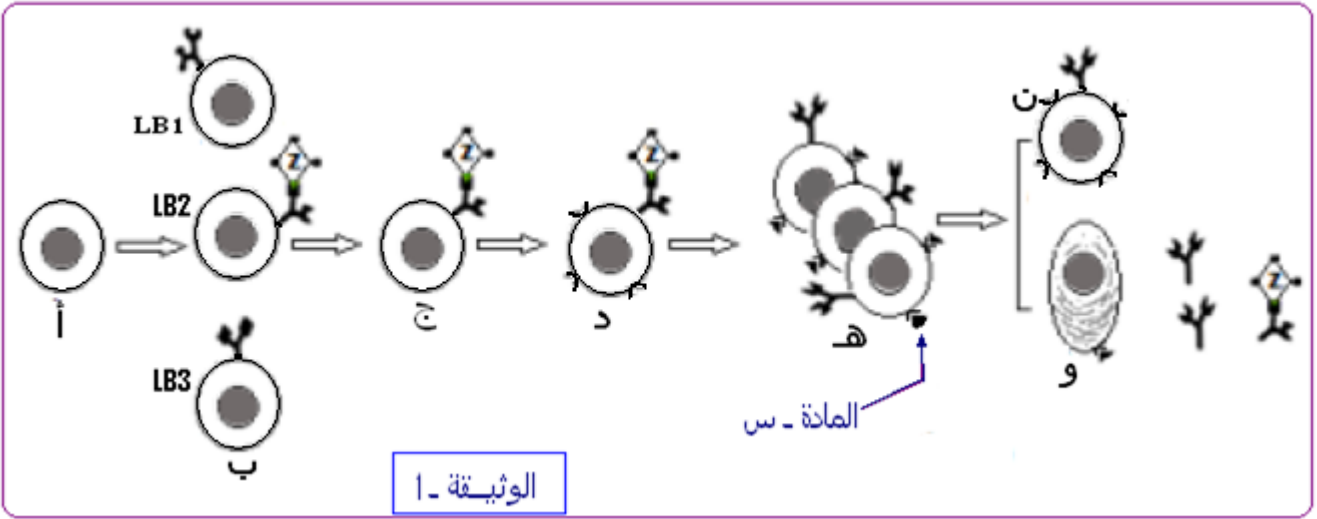
II - مما سبق ومن معلوماتك المكتسبة ، بين برسم تخطيطي وظيفي آلية انتقال الرسالة العصبية على

مستوى المشبكين A_6-M و A_3-M .

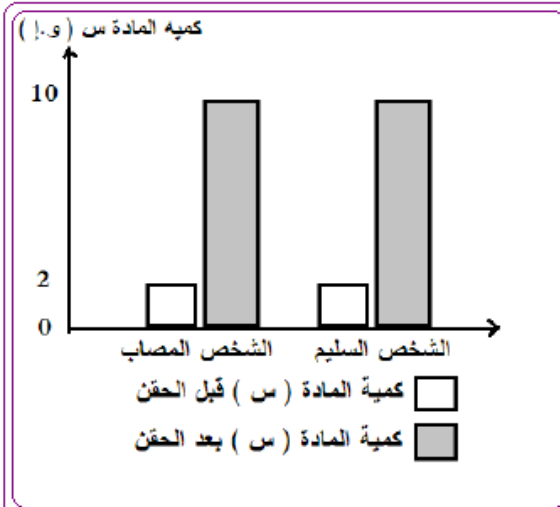
التمرين الثالث : (08 نقاط)

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

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



- 1 - حدد الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية (أ) إلى خلايا الصنف (ب) .
 - 2 - يتسبب دخول المستمل Z إلى العضوية في عدة تغيرات تطرأ على الخلية LB₂ تؤدي إلى ظهور الخلية (د) أ - صف هذه التغيرات انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1)
 - ب - علل عدم تحول الخلايا LB₁ و LB₃ إلى الخلية من النمط (د) .
 - 3 - استنتج طبيعة المادة (س) وحدد مصدرها و دورها في ظهور الخلية (و) .
 - 2 - قدم ثلاث فرضيات لتفسير سبب عجز بعض الأفراد على تشكيل الأجسام المضادة .
- الجزء 2 :** لتوضيح سبب العجز عن تشكيل الأجسام المضادة ، تقترح عليك الوثيقة (2) التي تتضمن نتائج تطور عدد اللمفويات وتغير كمية المادة (س) قبل وبعد 15 يوماً من الحقن بالأناتوكسين الكزازي عند شخصين أحدهما سليم وآخر مصاب .



عدد اللمفاويات LB و LT مقدرة في اللتر (L)			
LT/ L	LB/ L		
$1.5 \times 10^7/L$	$0.1 \times 10^7/L$	الشخص	قبل الحقن
$3 \times 10^7/L$	$0.4 \times 10^7/L$	السليم	بعد الحقن
$1.5 \times 10^7/L$	$0.1 \times 10^7/L$	الشخص	قبل الحقن
$3.2 \times 10^7/L$	$0.1 \times 10^7/L$	المصاب	بعد الحقن

الشكل - أ

الوثيقة - 2

- 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 سيروية الاستجابة المناعية النوعية

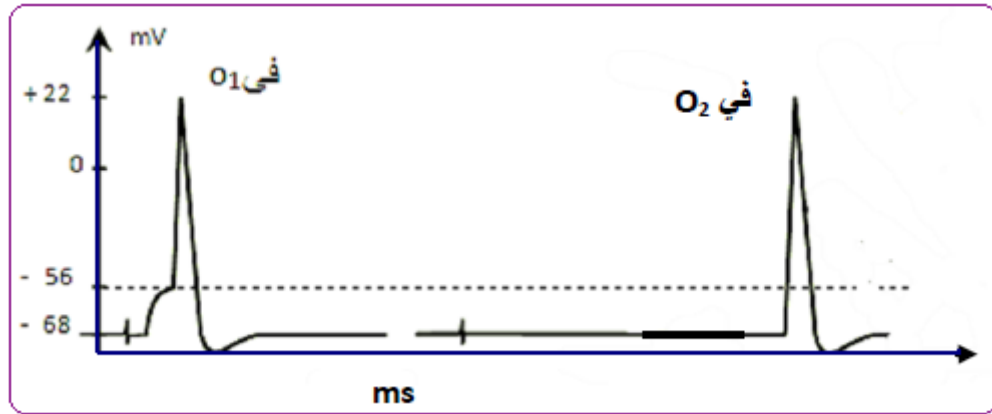
إنتم هي بالتوفيق للجميع

أساتذة المادة : تع : ه . ن

رقم	الإجابة النموذجية	ن - م	ن												
1 -	<p>التمرين الثالث : (08 نقاط) التعرف على البيانات :</p> <table><tr><td>1 - مورثة</td><td>2 - إنزيم ال ARN بوليميراز</td><td>3 - ARNm</td></tr><tr><td>4 - رابطة ببتيدية</td><td>5 - ARNt</td><td>6 - ARNt منشط</td></tr><tr><td>7 - سلسلة متعدد بيبتيدي</td><td>8 - ريبوزوم وظيفي</td><td>9 - بروتين</td></tr></table> <p>العنوان المناسب آلية تركيب البروتين</p>	1 - مورثة	2 - إنزيم ال ARN بوليميراز	3 - ARNm	4 - رابطة ببتيدية	5 - ARNt	6 - ARNt منشط	7 - سلسلة متعدد بيبتيدي	8 - ريبوزوم وظيفي	9 - بروتين	5*0.25	01			
1 - مورثة	2 - إنزيم ال ARN بوليميراز	3 - ARNm													
4 - رابطة ببتيدية	5 - ARNt	6 - ARNt منشط													
7 - سلسلة متعدد بيبتيدي	8 - ريبوزوم وظيفي	9 - بروتين													
2 -	<p>ذكر الخصائص الوظيفية للجزيئة رقم 4- ARNt :</p> <p>– احتوائه على موقع تثبيت للحمض الاميني “</p> <p>– قدرة التعرف على الريبوزوم</p> <p>– احتوائه على رامزة مضادة بواسطتها يتعرف على الرامزة المقابلة على ARNm</p> <p>– القدرة على تمييز الانزيم النوعي ARNt – synthétase الذي يضيف له الحمض المطلوب</p> <p>أ - العناصر الضرورية لتشكيل العنصر 6 :</p> <p>تشكيل المعقد " حمض أميني - ARNt "</p> <p>إنزيم التنشيط Aminoacyl-ARNt SYNTHETASE :</p> <p><input type="checkbox"/> جزيئات ال ARNt</p> <p><input type="checkbox"/> طاقة ATP</p> <p><input type="checkbox"/> أحماض أمينية</p>	2*0.25	0.50												
3 - أ	<p>ب - العلاقة بين المعقد " حمض أميني - ARNt " والرابطة الببتيدية:</p> <p>– يرتبط ARNt مع الحمض الاميني نوعيا بواسطة رابطة غنية بالطاقة(رابطة استر).</p> <p>– اثناء الترجمة و عند انفصال ARNt عن الحمض الاميني تتحرر هذه الطاقة التي تسمح بتشكيل رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني الموجود في الموقع الببتيدي P مع آخر موجود في موقع الحمض الأميني A للريبوزوم</p> <p>4 - النص العلمي كيف يتحكم العنصر 1 :</p> <p>– تنقل نسخة المعلومات في ال ARNm إلى الهيولى حيث تعمل الريبوزومات على ترجمة تلك المعلومات (الرامزات) إلى أحماض أمينية لتشكيل سلسلة ببتيدية.</p> <p>– 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.</p> <p>التمرين الثالث : (07 نقاط) تصنيف مختلف المشابك مع التعليل :</p> <table><tr><th>المشابك</th><th>طبيعتها</th><th>التعليل</th></tr><tr><td>A₁-M ; A₃-M ; A₄- M ; A₇- M</td><td>منبه</td><td>انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ Na⁺ دخول هذه الاخيرة يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي</td></tr><tr><td>A₂-M ; A₆-M</td><td>مثبط</td><td>انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ CL⁻ دخول هذه الاخيرة يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي</td></tr><tr><td>A₅-M</td><td>مثبط</td><td>انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ K⁺ خروج هذه الاخيرة الى الشق المشبكي يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي</td></tr></table>	المشابك	طبيعتها	التعليل	A ₁ -M ; A ₃ -M ; A ₄ - M ; A ₇ - M	منبه	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ Na ⁺ دخول هذه الاخيرة يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي	A ₂ -M ; A ₆ -M	مثبط	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ CL ⁻ دخول هذه الاخيرة يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي	A ₅ -M	مثبط	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ K ⁺ خروج هذه الاخيرة الى الشق المشبكي يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي	2*0.25	1.25
المشابك	طبيعتها	التعليل													
A ₁ -M ; A ₃ -M ; A ₄ - M ; A ₇ - M	منبه	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ Na ⁺ دخول هذه الاخيرة يولد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي													
A ₂ -M ; A ₆ -M	مثبط	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ CL ⁻ دخول هذه الاخيرة يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي													
A ₅ -M	مثبط	انفتاح القنوات الميوية كيميائيا لـ K ⁺ خروج هذه الاخيرة الى الشق المشبكي يسبب فرط استقطاب الغشاء بعد مشبكي													
ب		3*0.25	02												
4 -		2*01	02												
.....													
1 -		4*0.25	01												

أ - 2

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



الاستنتاج :

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

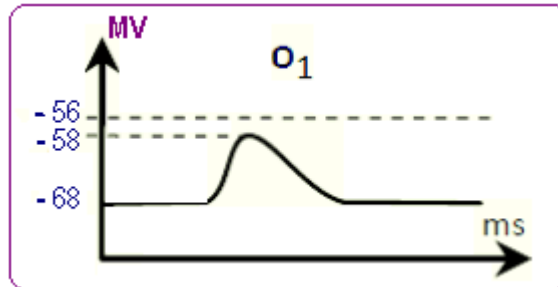
0.50

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

ب -

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

تمثيل التسجيل في O :
الاستنتاج :



0.5

- تحليل التجريبتين 1 و 2 مع الاستنتاج :

أ - 3

التحليل	الاستنتاج
التجربة 1 : حقن جرعة D ₁ من المادة S في الشق المشبكي A ₁ - M أدى إلى توليد تواتر من كمونين عمل	الإشارة على مستوى المشبك العصبي - العصبي هي من طبيعة كيميائية : مبلغ عصبي
التجربة 2 : حقن جرعة D ₂ > D ₁ من المادة S في الشق المشبكي A ₁ - M ، نحصل على تواتر من 5 كمونات عمل	يتم تشفير (ترميز) الرسالة العصبية على مستوى المشبك بتركيز المبلغ العصبي

4*0.25

02

		<p>المقارنة بين التجربتين 1 و 3 :</p> <p>مع جرعة D1 من المادة S نحصل على : - كمونين عمل عند الحقن في الشق المشبكي A1-M - لا تحصل على اي كمون عمل عند الحقن في الشق المشبكي A7-M المعلومة المستخلصة : - المستقبل القنوي النوعي للمادة S يتواجد على مستوى الغشاء بعد المشبكي للمشبك A1 - M وغير متواجد على مستوى الغشاء بعد المشبكي للمشبك A7 - M - يتميز المبلغ العصبي بأنه نوعي لمشبك معين</p> <p>رسم تخطيطي وظيفي يبين آلية انتقال الرسالة على مستوى M-A3 و M-A5 :</p>	<p>ب -</p> <p>II -</p>
	<p>2*0.25</p> <p>2*0.25</p> <p>2*0.75</p> <p>1.5</p>		<p>ب -</p> <p>II -</p>
	<p>.....</p> <p>01</p> <p>3.25</p> <p>0.75</p> <p>0.75</p> <p>0.25</p>	<p>التمرين الثالث : (08 نقاط)</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>الظواهر المؤدية المؤدية إلى تحول الخلية أ إلى خلايا الصنف ب:</p> <p>تقوم الخلايا الإنشائية (أ) 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 الضد، وكل LB لها BCR خاص.</p> <p>ب وصف التغيرات:</p> <p>إثر تماس LB2 مع المستضد Z تتعرف الخلايا LB2 تعرفا مباشرا مع مولد الضد بواسطة المستقبلات BCR النوعية ، مما يؤدي إلى تنشيطها فتركب مستقبلات المبلغ الكيميائي.</p> <p>التعليق :</p> <p>تحمل كل من LB1 و LB3 مستقبلات غشائية نوعية BCR لا تتكامل بنيويا مع مولد الضد Z فلا يحدث لها تعرف ولا تنشيط.</p> <p>ج طبيعة المادة س :</p> <p>بما أن المادة س ارتبطت على المستقبلات الغشائية المحمولة على LB2 المنشطة فهذا يدل على أن المادة س هي مبلغ كيميائي IL2</p>	<p>.....</p> <p>1 -</p> <p>أ -</p> <p>ب -</p> <p>ج -</p>

		<p>مصدرها : LT4 :</p> <p>دورها : تحفيز ال LB2 على التكاثر والتمايز إلى خلايا بلازمية (و) وخلايا ذاكرة (LBm ن.)</p>	
0.25	0.25	<p>اقتراح 3 فرضيات:</p> <p>ف1 : قلة أو عدم إفراز الأنترلوكين.</p> <p>ف2 : عدم وجود مستقبلات للأنترلوكين على أغشية الخلايا. LB</p> <p>ف3 : عدد مستقبلات المادة س (الأنتلوكين) قليل.</p>	- 2
0.75	3*0.25	<p>تبيان أن المعطيات تسمح لك بالتحقق من مدى صحة الفرضيات.....</p> <p>- يبين التحليل المقارن لمعطيات الشكل (أ) 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 (ب) أن كمية المادة س (الأنترلوكين) المفروزة لدى الشخص المصاب قبل وبعد الحقن بالأناتوكسين التكرزي تماثل الكمية المفروزة عند الشخص السليم.</p>	- II
1.5	1.5	<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 مرتبط بعدم تشكل مستقبلات الأنترلوكين على LB ، فالفرضية 2 هي الفرضية الصحيحة.</p>	
		<p>النص العلمي :</p> <p>تتمثل 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>تتشكل الخلايا للمفاوية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية BCR ت وافق مولدات الضد.</p> <p>- يؤدي تعرف الخلايا للمفاوية LB على المستضد إلى انتخاب لمة من الخلايا للمفاوية LB تملك مستقبلات غشائية متكاملة بنيويا مع محددات المستضد :إنه الانتخاب اللمي.</p> <p>- تتم مراقبة تكاثر و تمايز الخلايا LB ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات التي يفرزها صنف آخر من الخلايا للمفاوية LT4 المساعدة Th لا تؤثر الأنترلوكينات إلا على اللمفاويات المنشطة أي اللمفاويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بها والتي تظهر بعد التماس مع المستضد.</p> <p>- تطرأ على الخلايا للمفاوية 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 تشكل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول مولد الضد، ليتم بعدها التخلص من المعقد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعمة.</p>	III
02	02	<p>ملاحظة : التعبير اللغوي العلمي الدقيق، الموارد الأساسية ، الانسجام</p>	
0.5	0.5		