

يوزع مجاناً
ولا يباع

تأليف:
الأستاذ محمد براهيمي

المرافق في علوم الطبيعة والحياة

BAC 2020

نماذج من مواضيع
بكالوريا مقترحة.

دروس مبسطة
للفصلين الأول والثاني

تمارين متنوعة

+ التمارين والمواضيع بحلول مفصلة مع سلم التنقيط للمواضيع



شركة الأصالة للنشر / الجزائر



هذا الكتاب

هدية لك من الجمعية الجزائرية للتواصل العلمي والثقافي
في مشوارك الدراسي

فأهلاً بهذا الكتاب إضافة نجعية ومعيناً كافياً شافياً لكل تلاميذ هذا الوطن. أينما وجدوا في العدن والأبراج ومناطق الظل.

توزيع مجاني من طرف الجمعية

2020

الطبعة إلا ياذن فطحي من الجمعية الجزائرية للتواصل العلمي والثقافي

الهاتف: 0552 368 303 / 0773 443 865

البريد الإلكتروني: contact@attawassol.dz

صفحة الفيسبوك: [f/attawassolDz](https://www.facebook.com/attawassolDz)

الجمعية الجزائرية للتواصل العلمي والثقافي

06 شارع آرزي عدمن، الجزائر الوسطى 16000، الجزائر

الموقع الإلكتروني: <https://attawassol.dz>

الرُّافَقُ

في علوم الطبيعة والحياة

إشراف السيدة

جميلة عمري

مفتissa التربية الوطنية في مادة

علوم الطبيعة والحياة

تأليف الأستاذ

محمد براهيمي

أستاذ مكون في التعليم الثانوي

tectoniquesvt@gmail.com



الأصالة للنشر / الجزائر



الأصالة للنشر / الجزائر

© شركة الأصالة 2020

978-9931-794-00-4 :ISBN

الإيداع القانوني: جوبلية 2020

شركة الأصالة للنشر / الجزائر

المقر: حي المندرين الصنوبر البحري قطعة رقم 161 المحمدية

الفاكس: 023.75.08.22

الهاتف: 0669004744

البريد الإلكتروني: assala.edition@assala-dz.net

الموقع الإلكتروني: www.assala-dz.net

الإهداء

إلى مستخدمي الصحة العمومية..
أينما وجدوا في ربوع وطننا الجزائري،
أنتم أصحاب الصفوف الأولى في
معركة covid19



إلى روح الشهداء منكم..
من سقطوا في ميدان الشرف وهم
كلّهم أمل في إنقاذ مرضاهم



ألف هذا الكتاب وطبع ليوزّع مجانا على تلميذ مترشّحي بكالوريا 2020
أينما وجدوا في ربوع هذا الوطن، في المدن والأرياف ومناطق الظلّ
ليكون صدقة جارية لشهداء مستخدمي الصحة، خلال مرحلة الوباء
تغمّدهم الله برحمته الواسعة



شكر خاص

أتقدم بالشكر الخالص لكل من شجعني على تجسيدها العمل ويسير طبعه وسبل توزيعه مجاناً على متّشحي شهادة بكالوريا 2020 شعبة علوم تجريبية، وأخص بالذكر كل من: أسرتي الكريمة: التي وفرت لي الجو المريح والهادئ لتأليف هذا الكتاب خلال فترة الحجر الصحي، وحفرتني على الاستمرار في هذا العمل النبيل حتى يكتمل ويظهر على أحسن وجه. السيدة جميلة عمري: مفتشة التربية الوطنية، وعضو اللجنة المتخصصة للمناهج التي شجعني على إنجاز هذا العمل، وساهمت أيضاً في مراجعته، وتدقيق مدى انسجامه مع مستجدات المقاربة الجديدة في بناء مواضيع البكالوريا.

الجمعية الجزائرية للتواصل العلمي والثقافي: التي وجدت منها كل المساندة والمرافقة لطبع الكتاب ونشره ثم توزيعه مجاناً لمترشحي بكالوريا سبتمبر 2020 شعبة علوم تجريبية.

شركة الأصالة للنشر: التي تفهمت الجانب الاجتماعي لهذا المشروع فبذلت ما في وسعها للمشاركة في طبعه ونشره في ربوع هذا الوطن..

كماأشكر كل من ساهم وسعى في إنجاح هذا المشروع سائلا الله أن يوفقنا جميعا لخدمة الجزائر وأبنائها خاصة في مثل هذه الأيام الحرجة التي نمر بها.

تقديم الكتاب

المُرافق هو كتاب وظيفي منهجي موجه لطلاب السنة الثالثة ثانوي على أبواب امتحان بكالوريا 2020، يتناول المفاهيم الأساسية، حسب ما هو مقرر في المنهاج.

يقترح هذا الكتاب تطبيقات لإرساء الموارد وتقنيات لتطبيق الاستدلال العلمي تمكّن المتعلم من:

- توظيف المعارف المبنية أثناء إنجاز التطبيقات؛

- بناء مفاهيم جديدة؛

- اكتساب مهارات (البحث، الاستدلال...);

- تقييم عملك تقييما ذاتيا.

نأمل أن يجد كل متعلم في هذه الأداة التعليمية ما يدعم مكتسباته المعرفية والمنهجية لتنمية الكفاءات وفقاً للمنظور الجديد للتقييم.

شكراً للأستاذ على إنجازه المتفرق وطموي لأبنائنا على هذا المنتوج.

السيدة جميلة عمري

مفتشة التربية الوطنية في مادة علوم الطبيعة والحياة

مقدمة

إن بـكالوريا 2020 تبقى راسخة في ذاكرة تلاميذنا الأعزاء لما تميزت به من انقطاع عن الدراسة، وتأجيل الامتحانات لما بعد وباء «كورونا»، الأمر الذي جعل المهتمين بال التربية يفكرون في إيجاد بدائل لإنقاذ الموسم الدراسي خاصه سنوات الامتحانات الرسمية.

من هذا المنطلق جاءت فكرة هذا الكتاب (المرافق في مادة علوم الطبيعة والحياة) الموجه لتلاميذ السنة الثالثة ثانوي شعبة علوم تجريبية ليضاف للمجهودات التي قام بها الخيرون من أبناء هذا الشعب الأبي كل في مجال تخصصه.

قمت بإنجاز هذا الكتاب في ظروف استثنائية تتطلب السرعة والدقة والفعالية والوضوح بغرض تيسير المراجعة وتنظيمها لأبنائنا التلاميذ لتقديمها لهم في الآجال المريحة، فاعتمدت فيه على مقاربة خاصة تمثل فيما يلي:

1. تقديم دروس الفصلين الأول والثاني على شكل مفاهيم أساسية حسب ما هو مقرر في المنهاج.
2. تُتبع بتمارين (استعملت فيها الألوان للتمييز بينها) تُصنّف إلى:

- تمارين إرساء الموارد تدعّم التعلمات التي يتلقاها التلميذ (لون أخضر).
- تمارين خاصة بتطبيق الاستدلال العلمي (لون برتقالي)
- تمارين ينتهي فيها المسعى العلمي (لون أحمر).
- تتبع كل التمارينات بحلول مفصلة.

3. مواضيع تقييمية مقترحة حسب المقاربة المعتمدة في بناء مواضيع البكالوريا متبرعة بحلول نموذجية وسلم تنقيط، حتى تضع التلميذ في الجو المماطل للامتحان الرسمي، فيتسنى له التدرب على التحكم في الوقت وفي المعلومة المقـدمة أثناء معالجة هذه المواضيع واكتشاف مستوى بدقة، فيسهل عليه التقويم الذاتي وتحسـين أدائه تدريجيا حتى الموعد الرسمي للامتحان.

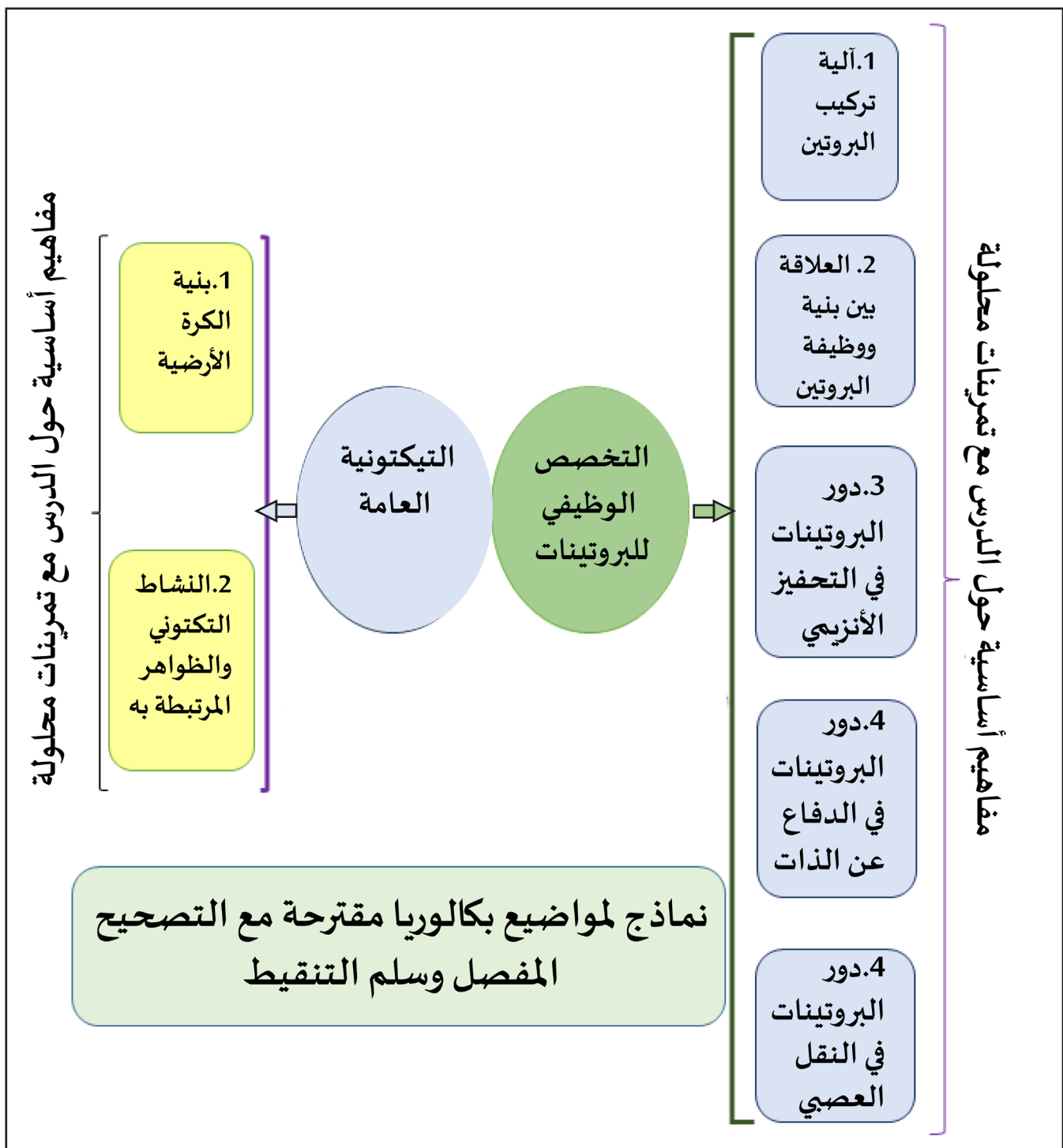
أرجو أن يجد أبنائي التلاميذ في هذا الكتاب سندا يرافـهم في هذه الظروف ومؤنسا يطمئـنـهم ويـبعثـ فيـهمـ الثـقةـ فيـ النـفـسـ وـيـأخذـ بـأـيـديـهـمـ إـلـىـ بـرـ النـجـاحـ.

والله من وراء القصد وهو يهدى السبيل

المؤلف الأستاذ محمد براهيمي

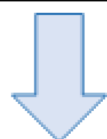
جوان 2020

مخطط هيكلة الكتاب

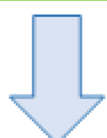


I. التخصص الوظيفي للبروتينات

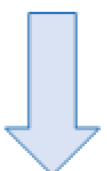
التخصص الوظيفي للبروتينات



1. آلية تركيب البروتين



2. العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين



4. الدفع
عن الذات

في

دور
البروتينات

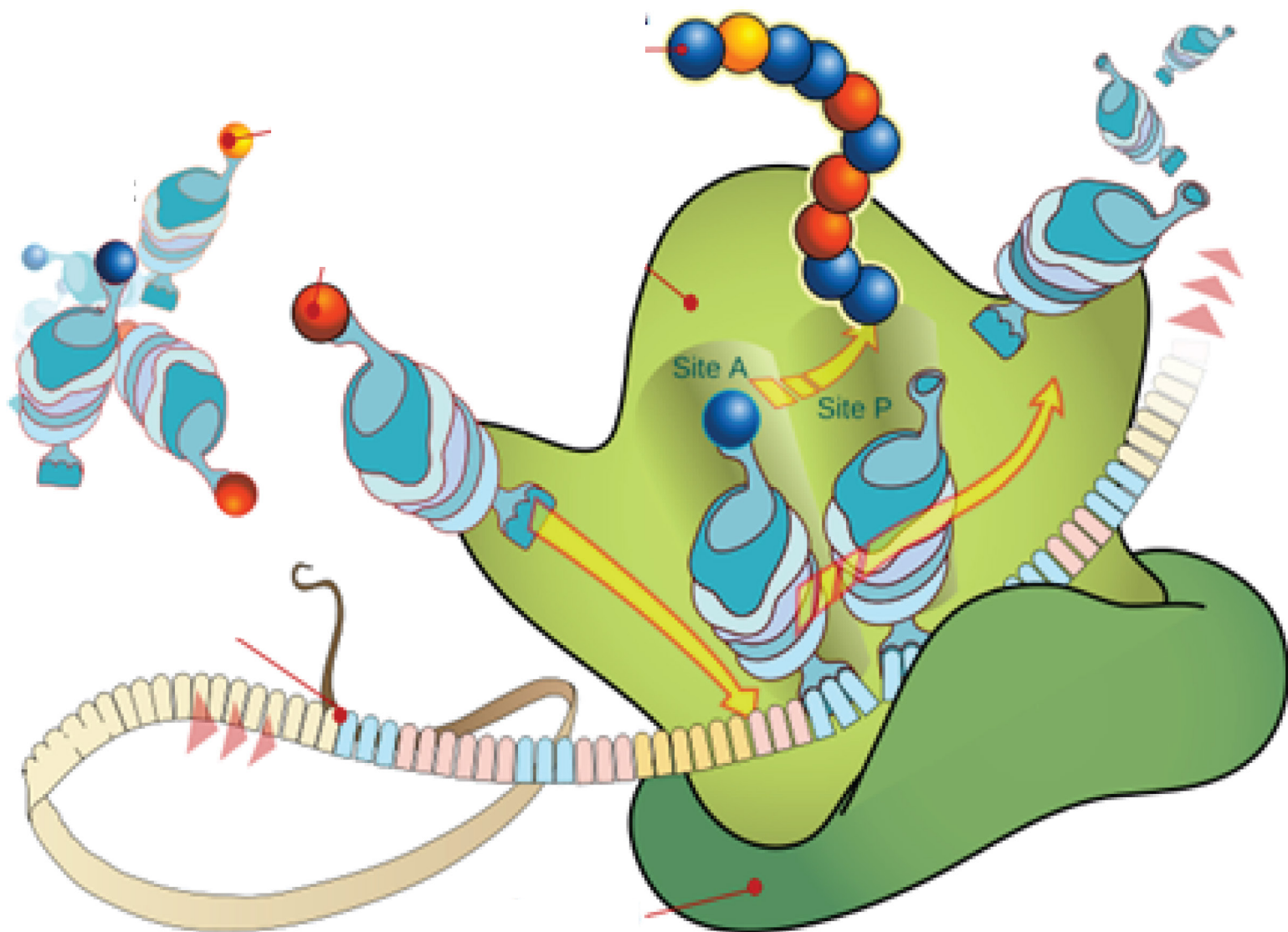
في

3. التحفيز
الإنزيمي



5. النقل
العصبي

آلية تركيب البروتين

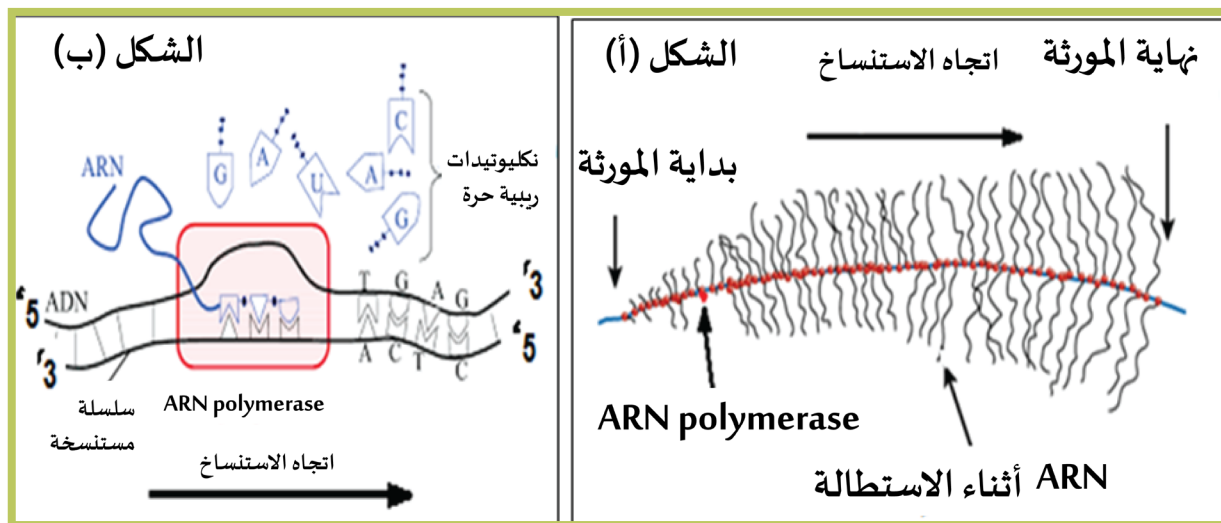


آلية تركيب البروتين

تعتبر البروتينات جزيئات حيوية ترتكبها الخلايا باستمرار، وذلك وفق مرحلتين أساسيتين: الأولى الاستنساخ، وتتم في النواة عند حقيقيات النواة، بينما الثانية الترجمة، وتتم في الهيولي.

المفهوم 01: استنساخ المعلومة الوراثية

- يعتبر الـ ADN داعمة الصفات الوراثية التي تكون على شكل مورثات (تالي محدد من النوكليوتيدات) تحمل معلومة وراثية مشفرة، تُشرف على تركيب البروتين.
- يتموضع الحمض النووي الريبي منقوص الأكسجين (ADN) في النواة.
- أثناء تركيب البروتين يتم أولًا استنساخ المعلومة الوراثية.
- الاستنساخ هو التركيب الحيوي لنسخ من المعلومة الوراثية على شكل ARNm انطلاقاً من السلسلة المستنسخة للـ ADN المورثي لاحظ الشكلين (أ) و (ب) اللذان يمثلان على التوالي مورثة في حالة نشاط استنساخي، ورسم تخطيطي للاستنساخ يظهر عناصره.

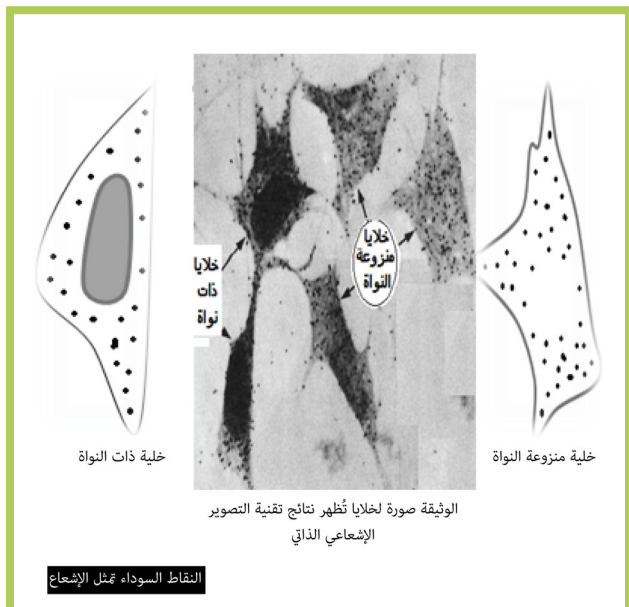


- يؤمّن الـ ARNm انتقال المعلومة الوراثية المشفرة من النواة إلى موقع تركيب البروتينات.
- تتطلّب عملية الاستنساخ العناصر التالية:

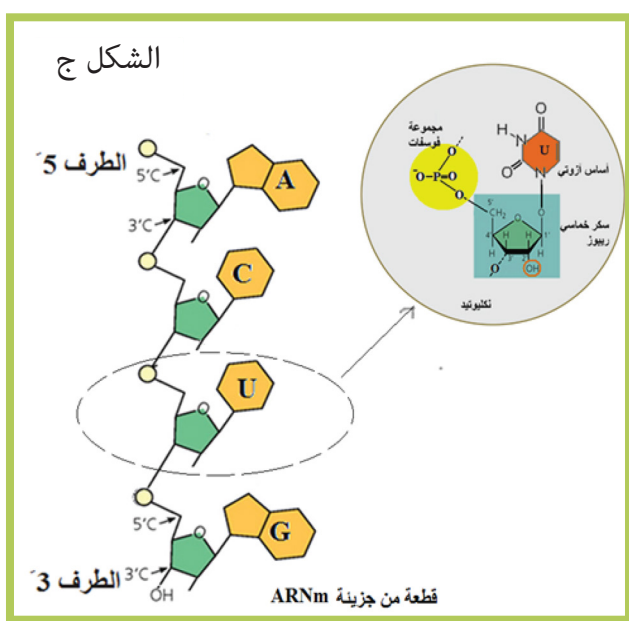
- المورثة: حاملة للمعلومة الوراثية المشفرة بتالي القواعد ATCG.
- الريبونوكليوتيدات الحرة: وحدات بنائية للوسيط ARNm.
- إنزيم ARNpolymerase: الإشراف على الاستنساخ.
- مصدر للطاقة ATP.

التمرين 01 (لإرساء الموارد):

تعتبر البروتينات ذات أهمية بالغة في العضوية نظرًا لأدوارها المختلفة.
لمعرفة مقرّ تركيب البروتين وكيف تُشرف المورثة على ذلك نقترح عليك الدراسة التالية:
تم زرع مجموعتين خلويتين في وسط به أحماض أمينية مشعة لمدة معينة.
- المجموعة الأولى: تم نزع أنواعها قبل زراعتها في الوسط المشع.



- تكون المعلومة الوراثية مُشفّرة بتالي القواعد ATCG في الـ ADN و UAGC في الـ ARNm.
 - الحمض النوويي (ARNm) عبارة عن جزيئة قصيرة، تتكون من خيط مُفرد واحد، متشكّل من



- المجموعة الثانية: بقية بنوتها.

تمثّل الوثيقة المُواالية صورة للمجموعتين الخلويتين بعد معاملتهما بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي.

١. حل النتائج الممثلة في الوثيقة.

2. اقترح تجربةً تستدلّ بها على طبيعة

الوسيل المُسؤول على تركيب البروتين.

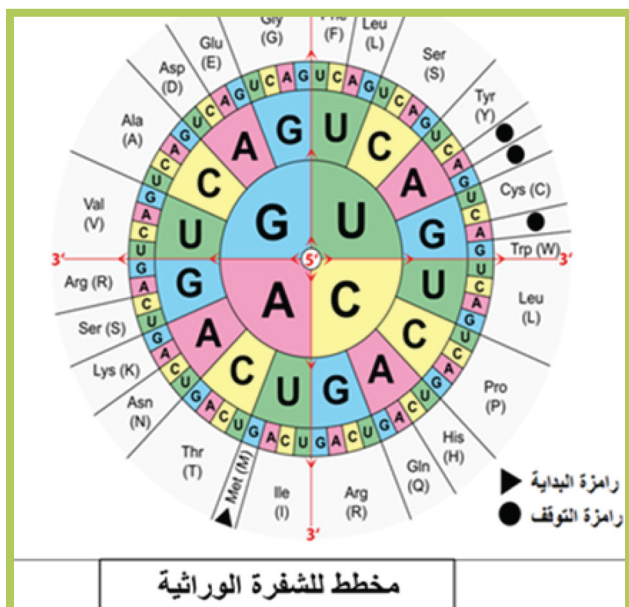
3. مثل برسم تخطيطي الآلية التي تسمح بتركيبه.

المفهوم 02: فك الشفرة الوراثية

- تكون المعلومة الوراثية مُشفرة بمتالي القواعد CG تتالي نيكليلويتيدات ريبية تختلف عن بعضها حسب القواعد الأزوتية الدّاخلة في تركيبها (الأدينين، الغوانين، السيتوزين، البيوراسيل) لاحظ الشكل (ج) المقابل.
 - ينقل ARNm نسخة من المعلومة الوراثية المشفرة إلى الهيولى لترجمتها.
 - تتطلب عملية الترجمة فك وحلّ رموز الشفرة الوراثية
 - تُفك رموز الشفرة الوراثية بقراءتها على شكل ثلاثيات من القواعد.
 - تدعى الثلاثية من القواعد بالaramaze وتعتبر وحدة الشفرة الوراثية.

خصائص الشفرة الوراثية: (لاحظ المخطط).

- التثليث: أي أنها تقرأ على شكل ثلاثيات تمثل وحدة الشفرة التي تدعى الرامزة.
 - الترداد: أي يمكن لحمض أميني أن يشفّر بعدة رامزات (مثلاً اللوسين Leu له ستة رامزات وهي: .CUU.CUC.CUA.CUG.UUG.UUA
 - الشمولية: تشمل كل الكائنات الحية إلا في حالات نادرة جداً.
 - بعض الرامزات بدون معنى، وهي ثلاثة لا تشفر لأي حمض أميني، وتمثل رامزات التوقف وهي .(UAA UGA UAG)



آلية تركيب البروتين

- الرامزة AUG تشفّر للحمض الأميني Met (رامزة البداية).
- ترجم اللغة النووية (أبجدية بأربعة قواعد) إلى لغة بروتينية (أبجدية بعشرين حمض أميني).

التمرين 02 (الاستدلال العلمي):

أثناء تركيب البروتين تتدخل لغتان؛ لغة وراثية مشفرة بتالي قواعد أزوٰتية، ولغة بروتينية مشفرة بتالي أحماض أمينية.

يدرس الموضوع التالي كيفية حل الشفرة الوراثية إلى أحماض أمينية في البروتين.

1. حل شفرة اللغة النووية الممثلة بتالي نيكليوتيدات في الـ ADN أو (ARNm) إلى متالية أحماض أمينية في البروتين تم اقتراح ثلاثة احتمالات لتحديد وحدة الشفرة الوراثية:

• الاحتمال الأول: كل قاعدة تشفّر لحمض أميني واحد.

• الاحتمال الثاني: كل قاعدتين تشفّر لحمض أميني واحد.

• الاحتمال الثالث: كل ثلاث قواعد تشفّر لحمض أميني واحد.

مراقبة هذه الاحتمالات تقدّم لك الدراسة التالية:

سمحت تجارب دقيقة من إحداث تغييرات في عدد نيكليوتيدات ADN فيروسي وتأثير ذلك على تالي الأحماض الأمينية في البروتين الفيروسي من الحصول على النتائج الممثلة في جدول الوثيقة (1).

التجربة	النغيرات في الـ ADN الفيروسي	الأحماض الأمينية في البروتين الفيروسي
1- تجربة شاهدة	0	بروتين فيروسي عادي (طبيعي) بأحماض أمينية ثابتة عدداً نوعاً وترتيباً.
2	إضافة أو حذف قاعدة واحدة	عدة أحماض أمينية مختلفة
3	إضافة أو حذف قاعدتين متاليتين	عدة أحماض أمينية مختلفة
4	إضافة ثلاثة قواعد متالية	بروتين بزيادة حمض أميني واحد
5	حذف ثلاثة قواعد متالية	بروتين بنقصان حمض أميني واحد
الوثيقة (1)		

• استدلال بالنتائج الممثلة في جدول الوثيقة (1) لتصدر حكماً على كل احتمالٍ من الاحتمالات الثلاثة السابقة ولتحديد وحدة الشفرة الوراثية.

2. لتدعيم ما توصلت إليه في (1) تقدّم لك الدراسة التالية: أنجـ العـالـمان Matthaei Nirenberg في 1961 سلسلة من التجارب مبدؤها يتمثل في إضافة ARNm اصطناعي بترتيب معين من القواعد لمstalk خلوي، الذي تضاف له أحماض أمينية، في كل مرة تم استعمال ARNm جديد بترتيب معين من القواعد، وتم مراقبة متعدد البيبيتيد المحصل عليه، معالجة التجارب السابقة بـرمج Anagène أعطى النتائج الممثلة في الوثيقة (2).

ملاحظة: تم ترقيم ARN والبروتين الناتج عنه بنفس الرقم، مثلاً (ARN1.....Pro-ARN1).

Conversion		
	0	10
Traitement	Conversion de A.R.N. 1	UUUUUUUUUUUUUUUUUUUUUUUUU
A.R.N. 1	PhePhePhePhePhePhePhe	
Pro-A.R.N. 1	IleIleIleIleIleIleIle	
Traitement	Conversion de A.R.N. 2	AUUUAUUAUUAUUAUUAUUAUU
A.R.N. 2		
Pro-A.R.N. 2		
Traitement	Conversion de A.R.N. 3	UAUUUAUUAUUAUUAUUAUUU
A.R.N. 3	TyrTyrTyrTyrTyrTyrPhe	
Pro-A.R.N. 3		
Traitement	Conversion de A.R.N. 4	AUAAUAUAUAUAUAUAUAUA
A.R.N. 4		
Pro-A.R.N. 4	IleIleIleIleIleIleIle	
Traitement	Conversion de A.R.N. 5	UAUAUAUAUAUAUAUAUAUA
A.R.N. 5		
Pro-A.R.N. 5		
Traitement	Conversion de A.R.N. 6	AUAAUAUAUAUAUAUAUAUA
A.R.N. 6		
Pro-A.R.N. 6	IleIleIleIle	

الوثيقة (2)

1. بين أن النتائج الممثلة في الوثيقة (2):

- تدعم إجابتك في الجزء الأول حول وحدة الشفرة الوراثية.

- تسمح لك باستخراج معلومات إضافية فيما يخص الشفرة الوراثية.

2. أثبت بتجربة تبين فيها بأن الرامزة التي تُشفّر لحمض أميني معين لا يمكنها أن تشفّر لحمض أميني آخر.

المفهوم 03: مقر تركيب البروتين

تبين سابقاً أن الاستنساخ يتم في النواة بينما

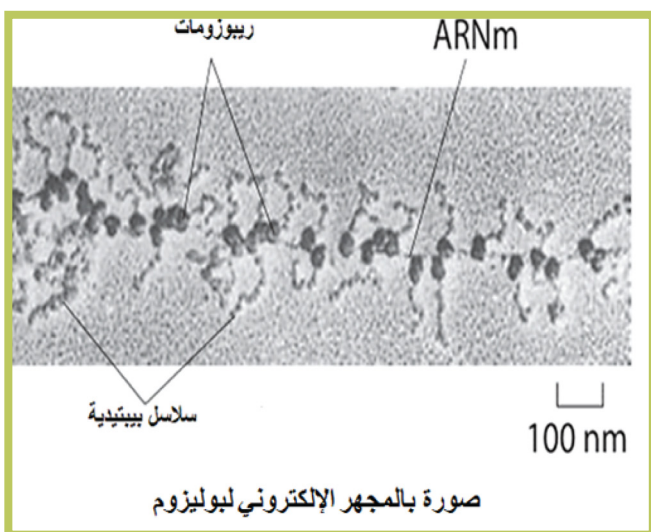
ترجمة الـ ARNm إلى بروتين تتم في الهيولى.

- يتم تركيب البروتين في الهيولى على مستوى بنيات متخصصة تمثل في ريبوزومات متجمعة في وحدة مُتمايزة تدعى متعدد الريبوzyوم polysome (انظر الصورة المجهرية للبوليزيوم).

- في مستوى البوليزيوم تسمح القراءة المتزامنة

لـ ARNm نفسه من طرف عدد من الريبوزومات

بزيادة كمية البروتينات المصنعة.



يتواجد البوليزيوم

في الهيولى

مثبتا على الشبكة
الهيولية الفعالة

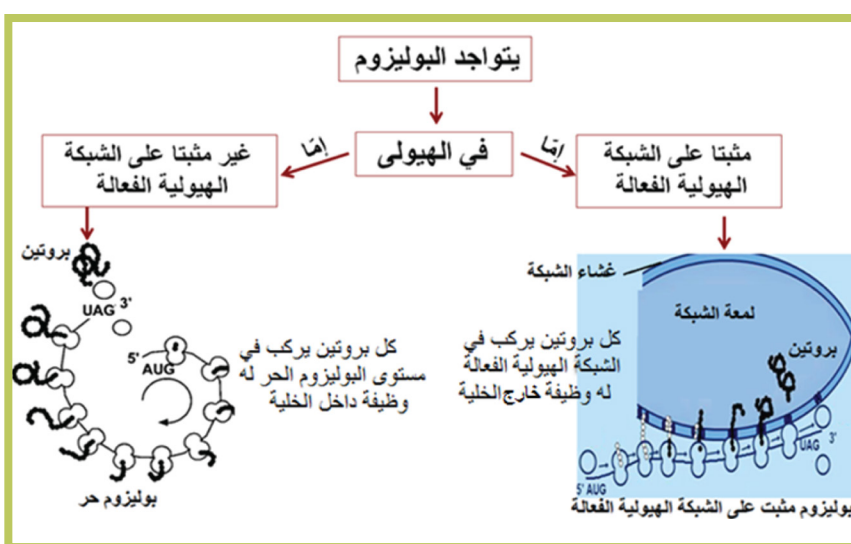
غير مثبتا على الشبكة
الهيولية الفعالة

مقر تواجد البوليزيوم:

يمثل المخطط الموجي مقر

تواجد البوليزيوم على مستوى

الهيولى:

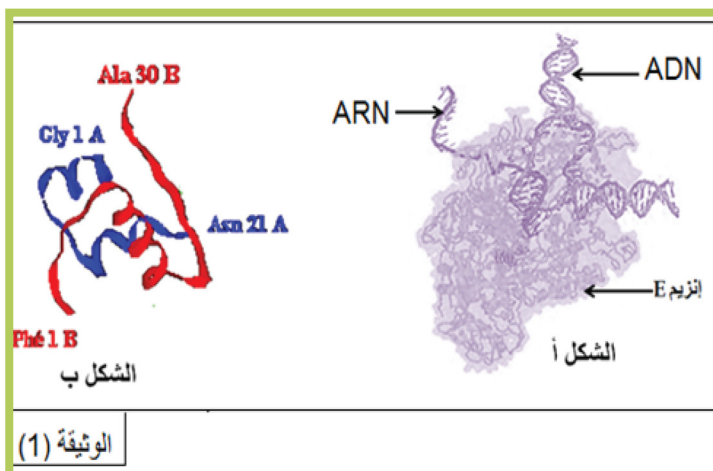


تمرين (03) (إرساء الموارد):

تأخذ البروتينات بعد تركيبها أدواراً مختلفة، لدراسة العلاقة بين مقرّ كلٍ من تركيب البروتين ووظيفته، تقدّم لك الدراسة التالية:

- تمثل الوثيقة (1) بشكليها ما يلي:

- الشكل (أ): أنزيم (E) الذي يمثل أنزيم ARNpolymerase أثناء وظيفته.
- الشكل (ب): البنية الفراغية لجزيئه الأنسولين مستخرجةً من مُبرمج راستوب.



بالاعتماد على معلوماتك ومعطيات الوثيقة (1)

1. أذكر المقرّ الوظيفي لكُلٌ من الأنزيم (E) وجزيئه الأنسولين.

2. لإظهار مقرّ تركيب جزيئه الأنسولين وتتبع مسارها، تمّ إنجاز التجربة التالية:

تم زرع نسيج خلوي بنكرياسي (خلايا β) في وسط به أحماض أمينية مشعة وتركت ملدة معينة، بعدها تم غسلها ونقلها إلى وسط غير مشع.

سمح تتبع الإشعاع بالحصول على النتائج الممثلة في الجدول التالي، حيث الرمز (+) يعبّر عن تواجد الإشعاع، بينما الرمز (-) فيعبر عن غياب الإشعاع وافتقاره.

النواة	وسط خارجي	حوصلات غولجي	جهاز غولجي	الشبكة الهيولية الفعالة	الزمن
---	---	---	---	+++	1
---	---	---	+++	---	2
---	---	+++	---	---	3
---	+++	---	---	---	4

- استغل نتائج الجدول لتبيّن المسار الذي تأخذه جزيئه الأنسولين، ثمّ استنتج قاعدةً تربط فيما بين المقرّ الدقيق لتركيب البروتينات ووظيفتها من خلال مثالٍ الأنسولين والأنزيم (E).

المفهوم 04: ترجمة الرسالة الوراثية إلى بروتين

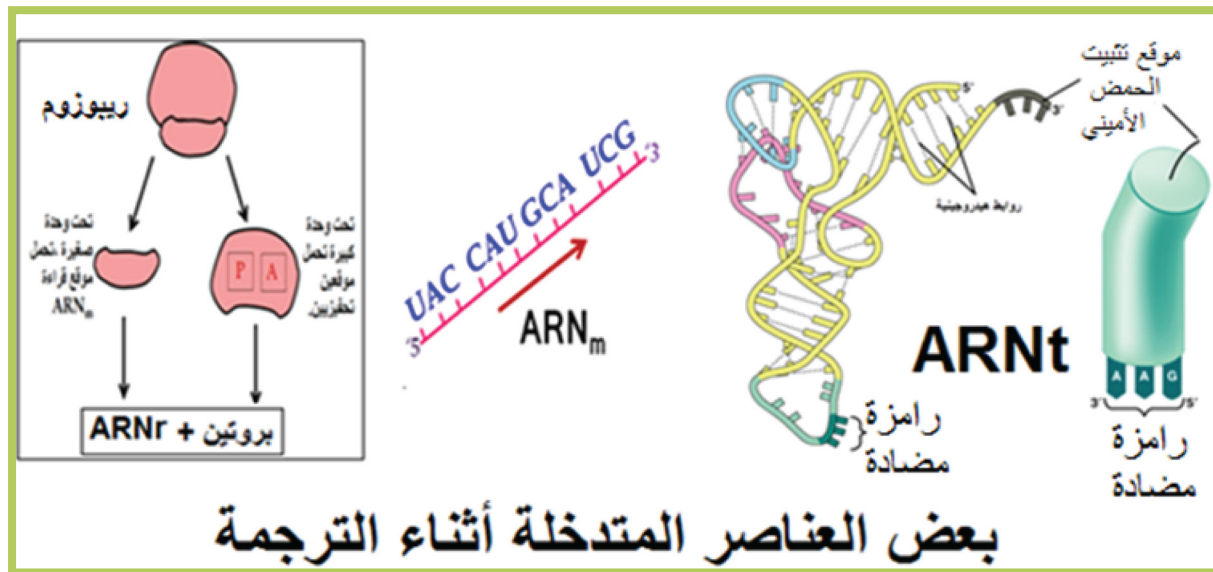
1. تتطلّب مرحلة الترجمة ما يلي:

- جزيئ ARNm: تحمل نسخة من المعلومة الوراثية المشفرة من النواة إلى الهيولى.
- جزيئ ARNt (ARNt): يثبت الحمض الأميني وينقله إلى موقع تركيب البروتين، ويقدمها لتدمج في السلسلة البيبتيدية المتطرولة، كما يتعرّف على الرامزة الموقعة لـ ARNm عن طريق ثلاثة نيكليوتيدات تشّكل الرامزة المضادة والمكمّلة لها.

• ريبوزومات: تتكون من تحت وحدتين: تحت وحدة كبيرة تحمل مواقع تحفيزيين، وتحت وحدة صغيرة، تحمل موقع قراءة الـ ARNm، الريبوزومات عصيات متكونة من تجمع بروتينات وحمض ريبيري نووي ريبوزومي (ARNr).

• أحماض أمينية حرة: وحدات بنائية لتركيب البروتين.

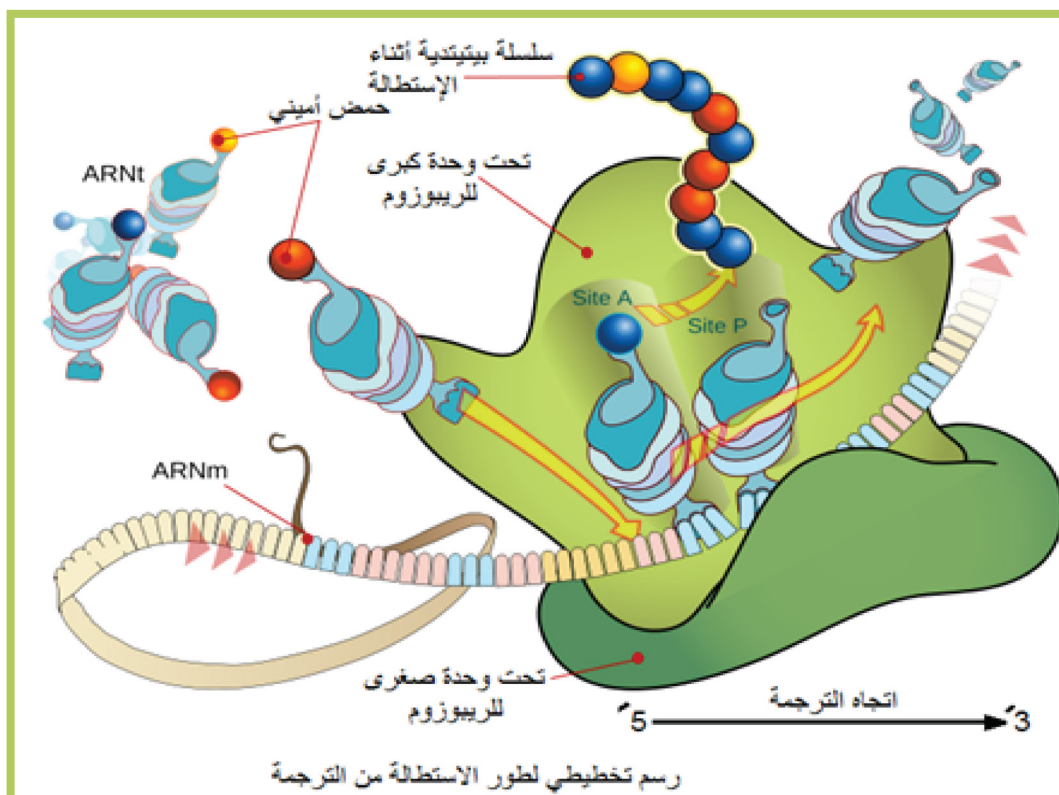
• أنزيمات تنشيط الأحماض الأمينية وجزيئات الـ ATP التي تحرّر الطاقة الضرورية لهذا التنشيط.



مراحل الترجمة:

تم الترجمة وفق ثلاثة مراحل:

- بداية الترجمة: تبدأ الترجمة دائمًا في مستوى الرامزة AUG لـ ARNm تدعى الرامزة الابتدائية للتركيب بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله ARNt خاص بهذه الرامزة، حيث يتثبت على الريبوزوم.
- الاستطالة: ينتقل الريبوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجياً سلسلة بيتيدية بتكوين رابطة بيتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة، وأخر حمض أميني في السلسلة المتموضع في الموقع المحفز، إنْ ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة البيتيدية يفرضه تالي رامزات الـ ARNm.
- نهاية الترجمة: تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف UAA, UAG, UGA ينفصل ARNt آخر حمض أميني ليصبح عديد البيتيد المتشكل حراً.



التمرين 04: (إرساء الموارد):

إن حيوية الخلية مرتبطة بتركيبها المستمر للبروتينات وفق ظاهرة تدعى بالتعبير المورثي. يتم التعبير المورثي عند خلايا حقيقة النواة وفق مراحلتين منفصلتين في الزمان والمكان.

1. سُمّ مراحلتي تركيب البروتين ثم اشرح كونهما منفصلتين في الزمان والمكان.
2. أثناء المرحلة الثانية من تركيب البروتين يتم تحويل الرسالة الوراثية إلى رسالة بروتينية بتدخل عدة عناصر.

تمثل أشكال الوثيقة ما يلي:

الشكل (1):

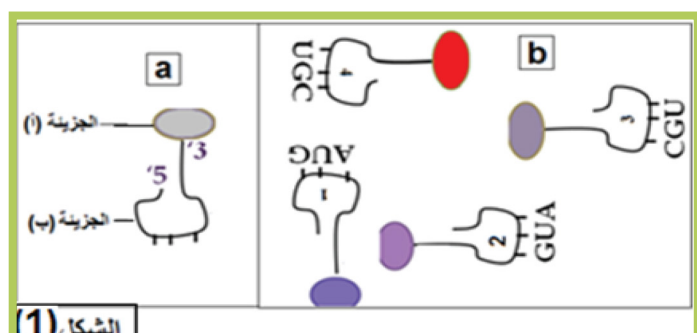
- a. بنية تتدخل أثناء قراءة الرسالة الوراثية.
- b. أربعة بُنيات تشارك في تركيب نفس السلسلة البيبتيدية حسب تسلسل الترقيم المقدم.

الشكل (2): يمثل مخطط للفترة الوراثية.

القاعدة الثانية

	U	C	A	G	
U	UUU Phe UUC Phe UUA Leu UUG Leu	UCU Ser UCC Ser UCA Ser UCG Ser	UAU Tyr UAC Tyr UAA Stop UAG Stop	UGU Cys UGC Cys UGA Stop UGG Trp	U
C	CUU Leu CUC Leu CUA Leu CUG Leu	CCU Pro CCC Pro CCA Pro CCG Pro	CAU His CAC His CAA Gln CAG Gln	CGU Arg CGC Arg CGA Arg CGG Arg	C
A	AUU Ile AUC Ile AUU Ile AUG Met	ACU Thr ACC Thr ACA Thr ACG Thr	AAU Asn AAC Asn AAA Lys AAG Lys	AGU Ser AGC Ser AGA Arg AGG Arg	A
G	GUU Val GUC Val GUA Val GUG Val	GCU Ala GCC Ala GCA Ala GCG Ala	GAU Asp GAC Asp GAA Glu GAG Glu	GGU Gly GGC Gly GGA Gly GGG Gly	G

الشكل (2)



- سُمّ الجزيئتين (أ) و(ب) والعناصر المتدخلة في ارتباطهما، ثم أذكر المعايير والخطوات التي تسمح لك بتمثيل كل من ال ARNm ومتعدد البيبتيد.

حلول التمرينات:

التمرين 01

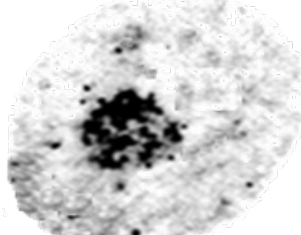
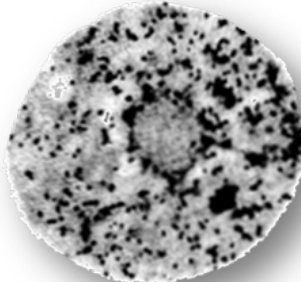
الإجابة المقترحة:

1. التحليل:

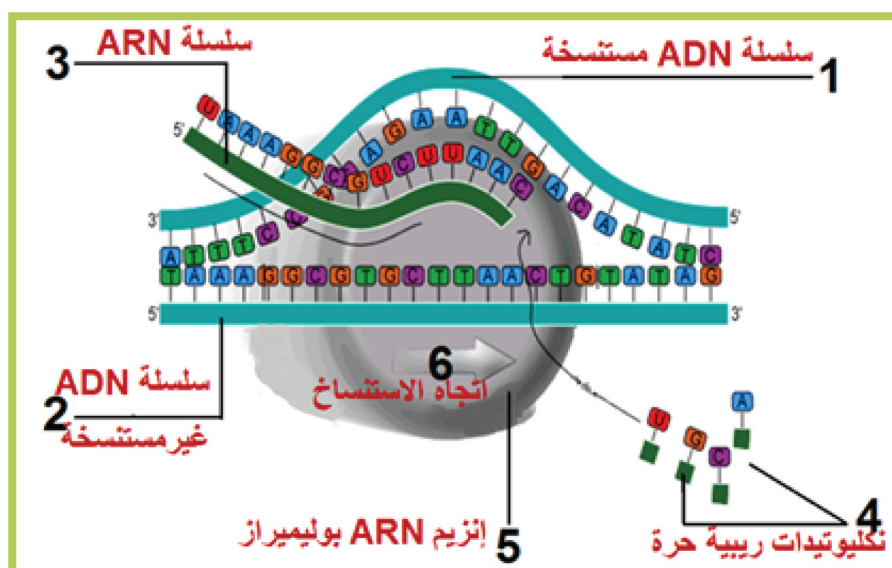
- تمثل الوثيقة صورة لخلايا تظهر نتائج تقنية التصوير الإشعاعي الذاتي
 - يظهر الإشعاع في الهيولى بالنسبة للخلايا منزوعة النواة أو ذات نواة.
 - لا يظهر الإشعاع في النواة بالنسبة للخلايا ذات نواة.
- يتم دمج الأحماض الأمينية في الحالتين في الهيولى.
- الاستنتاج: يتم تركيب البروتين في مستوى الهيولى.

.2

- الخلية التي تثبت وجود وسيط في الهيولى هي الخلية منزوعة النواة.
- رغم غياب الـ ADN (نزع النواة) فإن الخلية ركبت بروتين، هذا يؤكّد وجود وسيط انتقل من النواة إلى الهيولى قبيل نزع النواة ليشرف على تركيب البروتين.
- تجربة تثبت طبيعة الوسيط: ممثّلة في الجدول الموجي:

الاستدلال	النتائج المحصل عليها	مراحل التجربة
اليوريدين عبارة عن نكليوزيدة (ريبوز + قاعدة اليوراسيل) مميزة لـ ARN تدمج أثناء التركيب الحيوي له		1. زرع نسيج خلوي أثناء مرحلة تركيب البروتين في وسط به يوريدين مشعّ لمدة 15 د، ثمّ تغسل وتنقل إلى وسط غير مشع
ظهور الإشعاع في النواة يدلّ على أنّ مقرّ تركيب الـ ARNm هو النواة		2. تؤخذ عينة من الخلايا بعد 15 د وتعامل بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي
اختفاء الإشعاع من النواة وظهوره في الهيولى يدلّ على انتقال الـ ARNm من النواة إلى الهيولى.		3. تؤخذ عينة أخرى بعد 100 د من نقلها من وسط مشع إلى وسط عادي وتعامل بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي

آلية تركيب البروتين



3. رسم تخطيطي يظهر التركيب الحيوي لـ ARN (الاستنساخ)

التمرين 02:

1. الاستدلال والحكم على كل احتمال:

- الاحتمال الأول: كل قاعدة تشفر لحمض أميني واحد.

نظرياً لو كان هذا الاحتمال صحيحاً لأدت زيادة نوكليوتيد واحدة في ADN إلى زيادة حمض أميني واحد في البروتين، بينما الحذف يؤدي إلى نقصٍ في حمض أميني واحد فقط، وهذا ما يتناقض مع النتائج العملية في التجربة (2) حيث تم الحصول على متعدد بيتيد مختلف. إذن هذا الاحتمال غير صحيح.

- الاحتمال الثاني: كل قاعدتين تشفران لحمض أميني واحد.

من التجربة رقم (3):

نظرياً لو كان هذا الاحتمال صحيحاً لأدت زيادة زwei نوكليوتيدات في الـ ADN إلى زيادة حمض أميني واحد في البروتين، بينما يؤدي الحذف إلى نقصٍ في حمض أميني واحد فقط، وهذا ما يتناقض مع النتائج العملية، حيث تم الحصول على متعدد بيتيد مختلف كذلك. إذن هذا الاحتمال غير صحيح.

- الاحتمال الثالث: كل ثلاثة قواعد تشفران لحمض أميني واحد.

من التجربتين رقم (4) و(5):

نظرياً لو كان هذا الاحتمال صحيحاً لأدت زيادة ثلاثة نوكليوتيدات في ADN إلى زيادة حمض أميني واحد في البروتين، بينما يؤدي حذف ثلاثة نوكليوتيدات إلى نقص حمض أميني واحد فقط، وهذا ما يتماشى مع النتائج العملية المحصل عليها. إذن هذا الاحتمال صحيح.

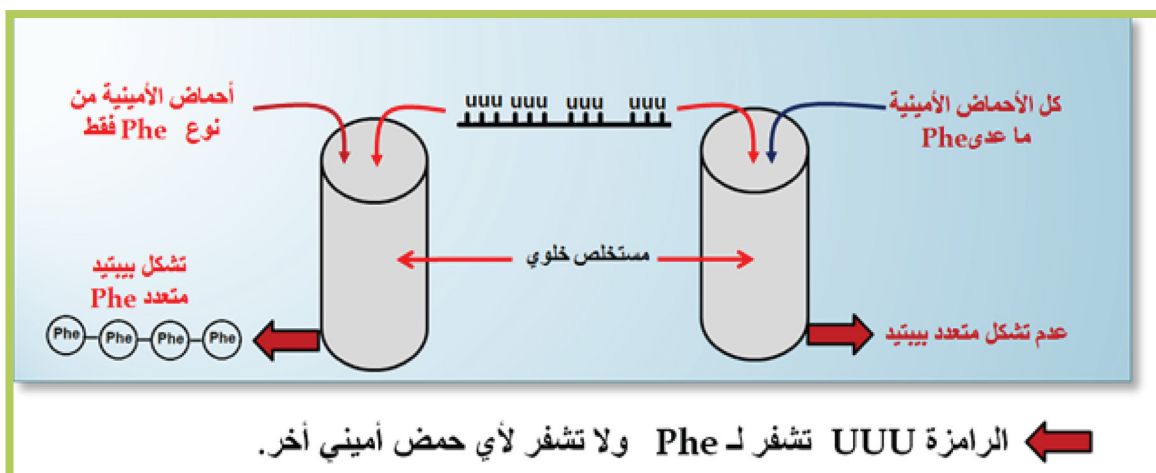
كل ثلاثة قواعد تشفران لحمض أميني واحد؛ وبالتالي فوحدة الشفرة الوراثية ثلاثة من القواعد تدعى الرامزة.

2. استغلال نتائج الوثيقة (2) لتدعم أنَّ وحدة الشفرة الوراثية ثلاثة من القواعد:

- نتائج الوثيقة (2) تؤكِّد أنَّ وحدة الشفرة الوراثية هي ثلاثة من القواعد وليس قاعدتين أو قاعدة واحدة. لأنَّ في الـ ARNm من رقم (1) إلى (4) من الوثيقة (2) نلاحظ كلُّما استعملنا ARNm

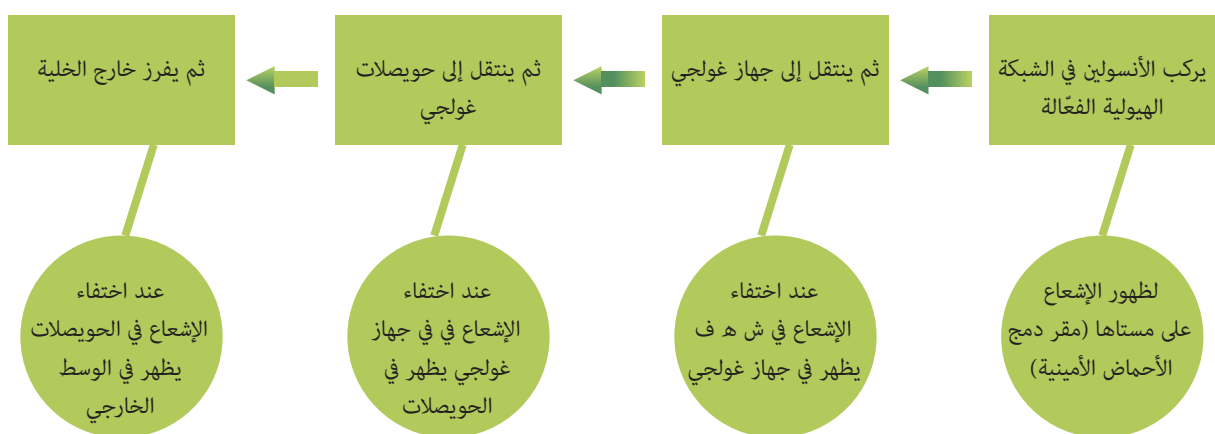
يتكون من 21 نكليوتيدة تحصل على متعدد بيتيد يتكون من 7 أحماض أمينية، وهو ما يوافق أن كل ثلاث قواعد تشفّر لحمض أميني واحد حيث $(3 \times 7 = 21)$.
المعلومات الإضافية المستخرجة من الوثيقة (2).

- الaramza UAA لا تشفر لأي حمض أميني: الـ ARNm رقم (05) متعدد الaramza UAA لا ينتج عنه متعدد بيتيد.
 - توقف الترجمة في وجود الaramza UAA، إنها إحدى رامزات التوقف: الـ ARNm رقم (06) الذي يحتوي على الaramza UAA، يتوقف تركيب البروتين بعدها.



التمرين 03:

- المقرّ الوظيفة لأنزيم (E) وجزيئه الأنسولين.
 - الأنزيم E (ARNpolymerase) له وظيفة داخل الخلية على مستوى النواة، حيث يُشرف على استنساخ المورثة إلى ARN.
 - الأنسولين هرمون له وظيفة خارج الخلية، تفرزه خلايا β في الدم لينتقل عبره نحو خلايا مستهدفة.
 - المسار الذي يأخذه الأنسولين أثناء تركيبه (باستغلال نتائج الجدول):



آلیہ ترکیب البر و تین

- استنتاج قاعدة للربط بين المقرّ الدقيق لتركيب البروتينات ومقرّ وظيفتها.
 - القاعدة:
 - مهما كان البروتين فإنّ مقرّ تركيبه يتمّ في البوليزوم على مستوى الهيولي.
 - البروتينات التي لها وظيفة خارج الخلية ترّكب في البوليزوم المثبت على الشبكة الهيولية الفعالة لينقل عبر تراكيب غشائية خارج الخلية مثل الأنسولين.
 - البروتينات التي لها وظيفة داخل الخلية ترّكب في البوليزوم الحرّ ليبقى في الهيولي أو ينتقل إلى إحدى عضياتها وبالتالي فهذا النوع من البروتينات لا تسلك نفس مسار الأنسولين (ARNpolymerase ينقل إلى النواة بعد تركيبه).

التمرين 04:

1. مرحلتي تركيب البروتين:
 - مرحلة الاستنساخ ومرحلة الترجمة.
 - شرح كونهما منفصلتين في الزمان والمكان عند حقيقيات النواة:
 - تعتبر مرحلتا الاستنساخ والترجمة منفصلتان في الزمان، لأن الاستنساخ يبدأ قبل الترجمة، أي أن هذه الأخيرة لا تبدأ إلا بعد نهاية الاستنساخ.
 - تعتبر مرحلتا الاستنساخ والترجمة منفصلتان في المكان، لأنهما تتمان في مكائن مختلفين من الخلية حيث: الاستنساخ يتم في النواة والترجمة تتم في الهيولى.
 2. اسم الجزيئتين (أ) و (ب) والعناصر المسؤولة عن ارتباطهما:

- يتم ربط الحمض الأميني بالـ ARNt في عملية تتم في الهيولى أثناء الترجمة وتدعى بتنشيط الحمض الأميني، وقتها يدخل الحمض الأميني إلى الترددية:

AminoacylARN-syntethase

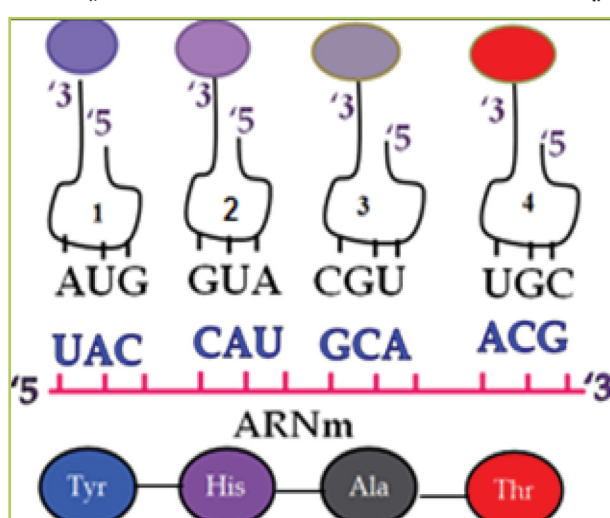
ATP အောင် သော

- المعايير التي تسمح باستخراج داهنات الـ ARNm

المعار الأفاني التوحيد الصحيح

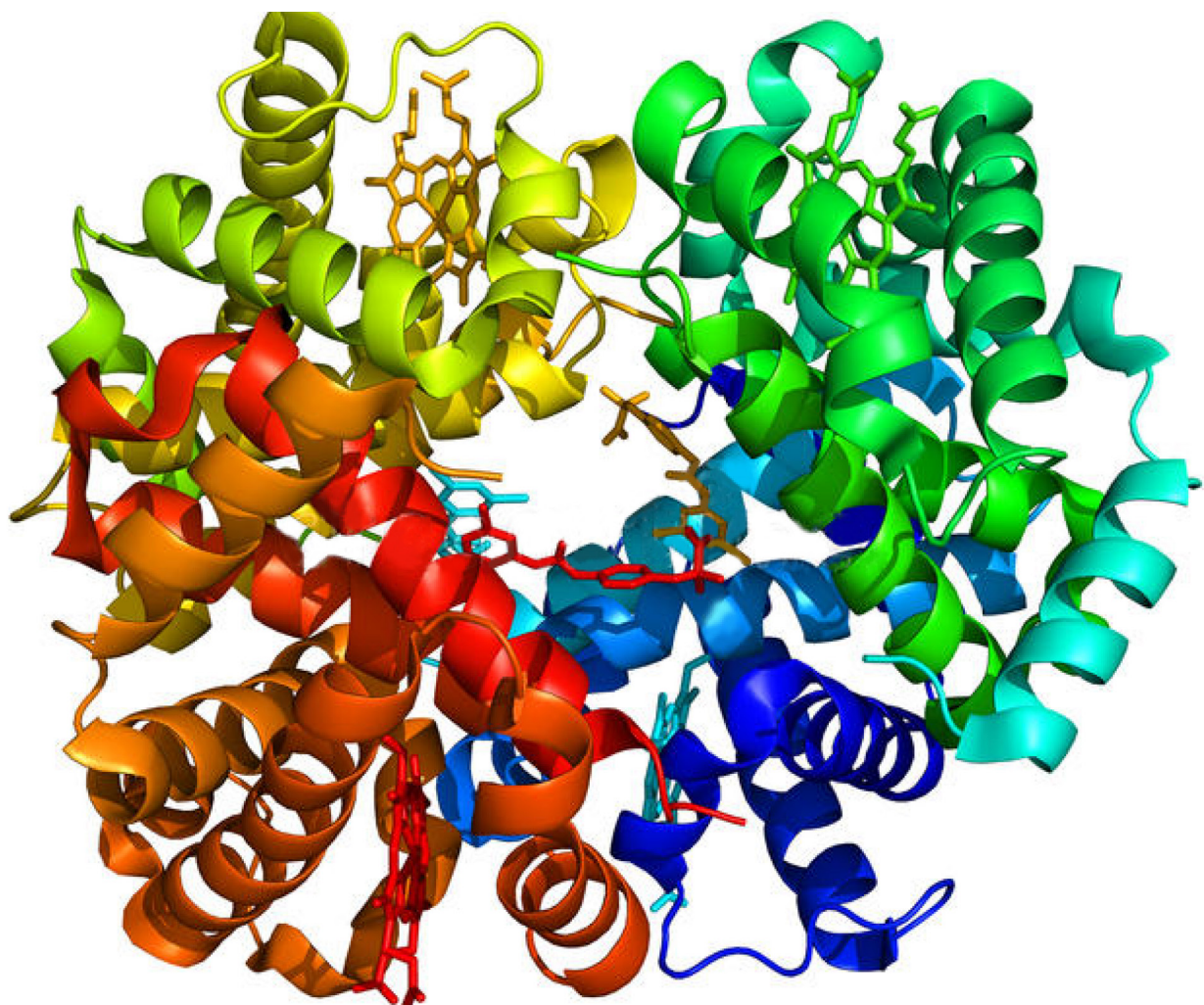
المعيار الثاني:

الطرف 3³ للـ ARNt الحامل للحمض الأميني يقابل الطرف 5⁴ من ARNm، وبالتالي الaramنة



- المضادة تقرأ من الطرف 3' إلى الطرف 5'.
 - خطوات استخراج رامزات الـ ARNm -
 - التوجيه الصحيح للرامزات المضادة الأربعية بوضع الطرف 3' للـ ARNt مقابل الطرف 5' من ARNm
 - استخراج قواعد رامزات الـ ARNm من الرامزات المضادة للـ ARNt حسب نظام التكامل.
 - استخراج الأحماض الأمينية الموافقة لكُلّ رامزة من مخطط جدول الشفرة الوراثية وتمثيل متعدد. البستيد.

العلاقة بين بنية وظيفة البروتين

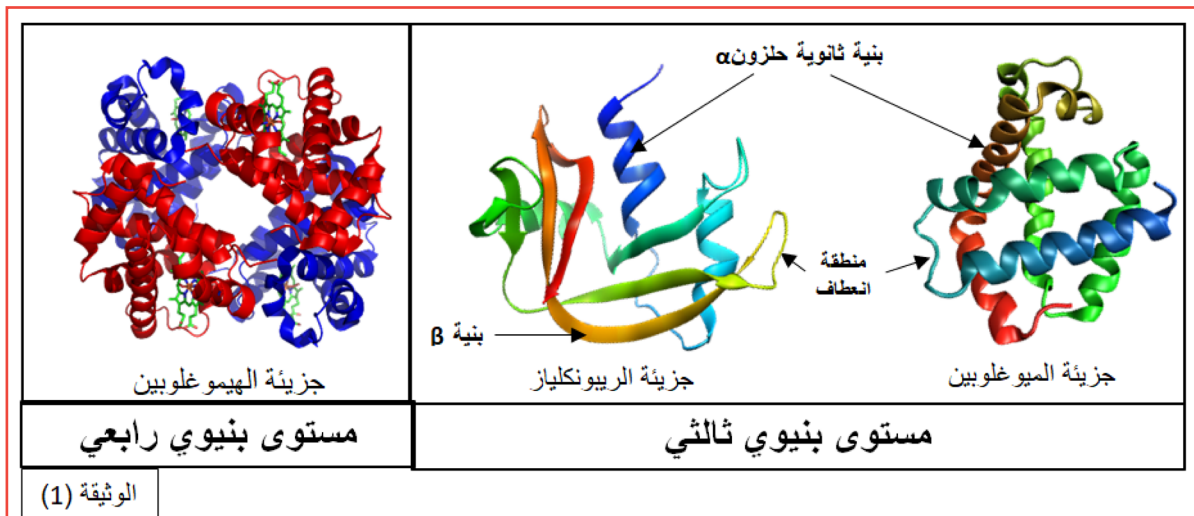


العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

يأخذ البروتين بعد تركيبه بنية فراغية مميزة وتحدد خصوصيته الوظيفية عن باقي البروتينات.
المفاهيم المعاولة تتعرض لهذه العلاقة.

المفهوم 01: المستويات البنوية للبروتينات الوظيفية:

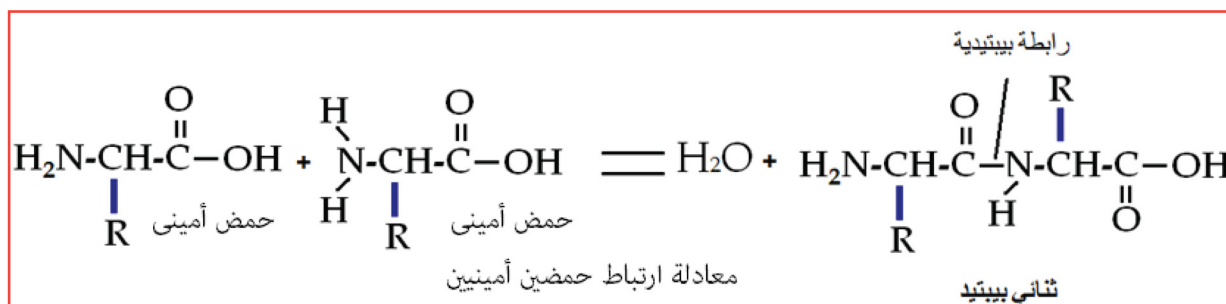
- يميز في البروتينات الوظيفية مثل الأنزيمات والبروتينات الداعية للأجسام المضادة أو بروتينات النقل العصبي، كالقنوات الكيميائية مستوى بنويين، هما: المستوى البنوي الثالثي والمستوى البنوي الرابع.
- تمثل الوثيقة (1) المعاولة بنيات فراغية لثلاثة بروتينات مستخرجة من برنامج Rastop.



- تمتاز البنية الثالثية باحتواها على سلسلة بيتيدية واحدة مُنطوية تحتوي على عدة بنيات ثانوية (حزون α أو بنية ثانوية β أو كلاهما)، ومناطق انعطاف تفصل بين البنيات الثانوية، بينما البنية الرابعة فهي تتكون من تحت وحدتين أو أكثر، مثلاً جزيئة الهيمو غلوبين ذات بنية رباعية تتكون من أربعة تحت وحدات، كل تحت وحدة عبارة عن سلسلة بيتيدية ذات بنية ثالثية.

المفهوم 02: ارتباط الأحماض الأمينية:

- تربط الأحماض الأمينية المتتالية في سلسلة بيتيدية بروابط تكافئية تدعى الرابطة البيتيدية ($-\text{CO}-\text{NH}-$)



- مهما كان عدد الأحماض الأمينية في السلسلة البيتيدية فإنّ:
 - المجموعة الأمينية الرئيسية للحمض الأميني الأول تكون حرة.
 - المجموعة الكربوكسيلية للسلسلة الرئيسية للحمض الأميني الأخير تكون حرة.
 - المجموعات الأمينية والكربوكسيلية للأحماض الأمينية الموجودة في وسط السلسلة تكون مرتبطة ومشكلة روابط بيتيدية.

المفهوم 03: تشكل البنيات الفراغية للبروتينات الوظيفية واستقرارها:

- إن عدد وطبيعة وتالي الأحماض الأمينية التي تدخل في بناء البروتين هي التي تتحكم في بنية الفراغية.

- يوجد عشرون حمضاً أمينياً أساسياً تختلف فيما بينها في السلسلة الجانبية (الجذر R).

ت تكون جزيئات الأحماض الأمينية من وظيفة أمينية - NH_2 ووظيفة حمضية كربوكسيلية - COOH

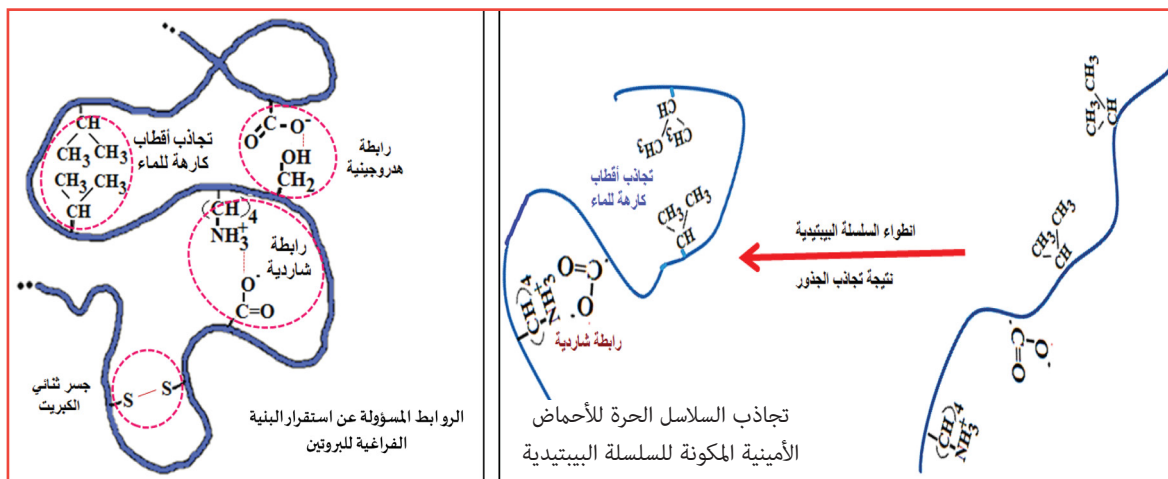
تصنف الأحماض الأمينية حسب السلسلة الجانبية إلى:

أحماض أمينية متعدلة عددها خمسة عشر	أحماض أمينية حمضية عددها اثنان	أحماض أمينية قاعدية عددها ثلاثة
$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \\ \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} \\ \\ \text{H} \\ (\text{Gly}) \end{array}$	$\begin{array}{cc} \text{COOH} & \text{COOH} \\ & \\ \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} & \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} \\ & \\ \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \\ & \\ \text{COO} & \text{CH}_2 \\ (\text{Asp}) & \\ & \text{COOH} \\ & (\text{Glu}) \end{array}$	$\begin{array}{ccc} \text{COOH} & \text{COOH} & \text{COOH} \\ & & \\ \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} & \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} & \text{H}_2\text{N}-\text{C}-\text{H} \\ & & \\ \text{CH}_2 & \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \\ & & \\ \text{NH} & \text{NH} & \text{NH} \\ & & \\ \text{HN} & \text{HN} & \text{HN} \\ (\text{His}) & (\text{Lys}) & (\text{Arg}) \end{array}$
أحد الأحماض الأمينية المتعدلة	يحتوي جذرها على COOH	يحتوي جذرها على NH_2

- إن البنية الفراغية للبروتين تنتج من التجاذبات الكيميائية لجذور أحماض الأمينية محددة ومتموّضة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية، والتي ينتج عنها روابط مسؤولة عن استقرار هذه البنية.

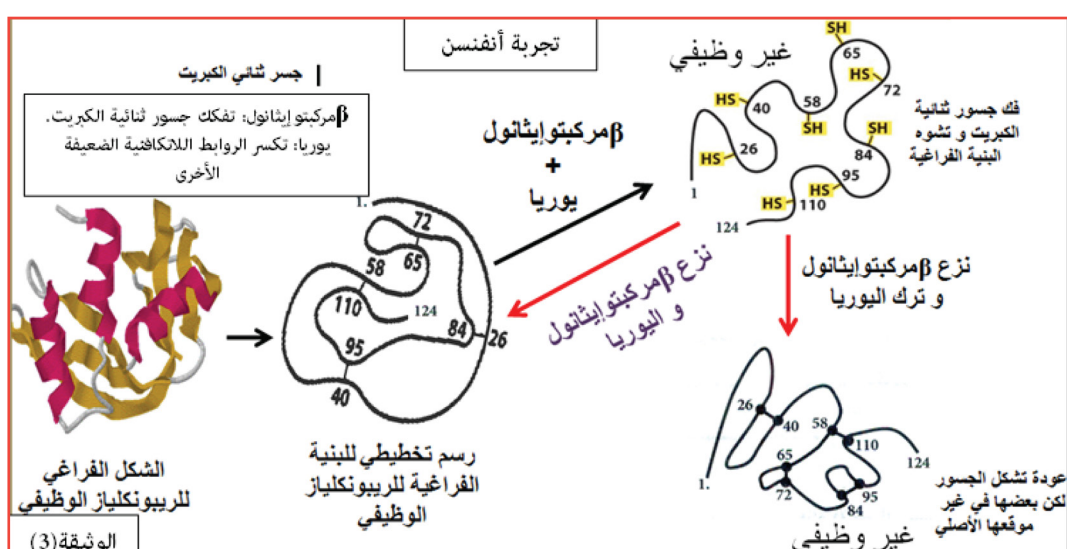
- إن استقرار البنية الفراغية للبروتينات يعود للروابط التي تنشأ بين الجذور، والمتمثلة في الروابط الهيدروجينية والشاردية، وجسور ثنائية الكبريت، وتجاذبات الأقطاب الكارهة للماء.

- يمثل شكلان الوثيقة (2) التجاذبات الكيميائية التي تحدث بين السلسلتين الجانبية للأحماض الأمينية المكونة للبروتين، والروابط المسؤولة عن استقرار البنية الفراغية للبروتينات.



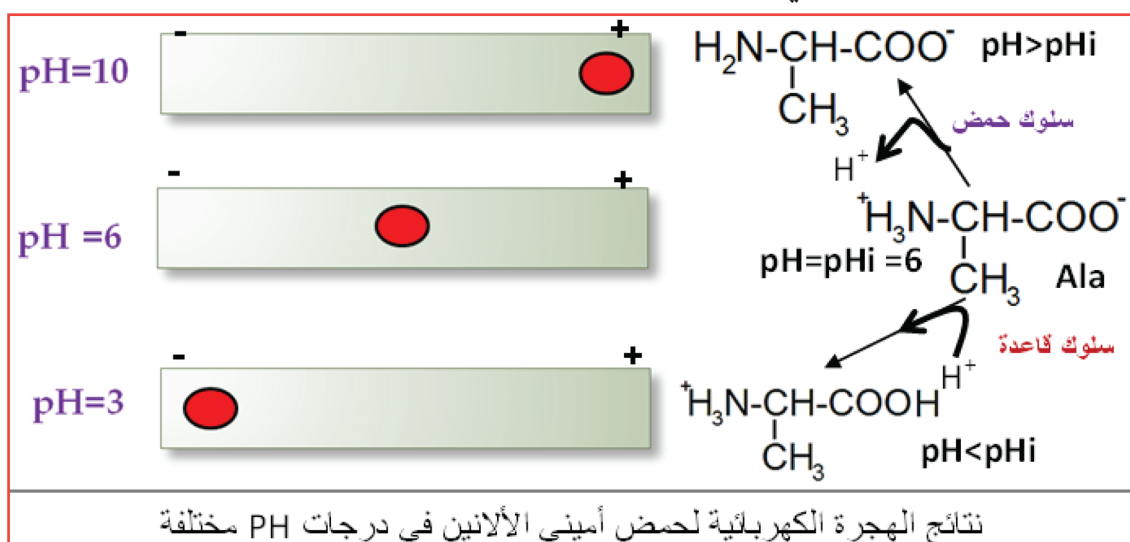
المفهوم 04: التخصص الوظيفي للبروتينات.

- إن أهمية تشكيل البنية الثالثية أو الرابعة للبروتين تسمح ببروز وظهور الموضع الوظيفي للبروتين (موقع تثبيت أو موقع فعال) ليصبح البروتين وظيفي.
- تتوقف البنية الفراغية؛ وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين على الروابط التي تنشأ بين جذور أحماض أمينية محددة (ثنائية الكبريت، شاردية....)، ومت inconsنة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية.
- إن وظيفة البروتين مرتبطة باستقرار بنيته الفراغية.
- إذا تم تكسير الروابط التي تنشأ بين جذور الأحماض الأمينية المكونة للبروتين أو تغيير في وضعيتها، تتشوه البنية الفراغية للبروتين ويصبح غير وظيفي، رغم أن عدد الأحماض الأمينية لم تتغير لا عدداً ولا ترتيباً ولا نوعاً كما هو موضح في الوثيقة (3) المُوالِية، التي تلخص تجربة أنفسن.



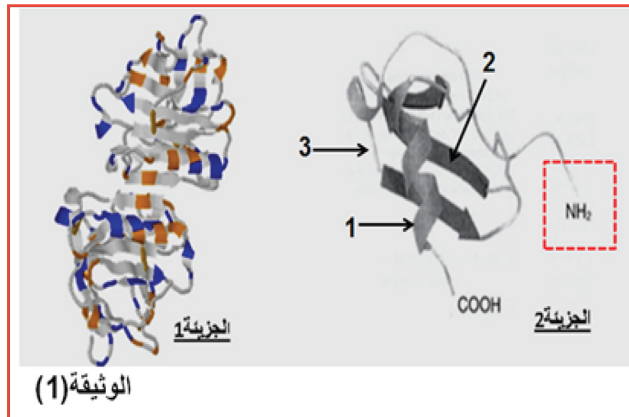
المفهوم 05: الخاصية الحمقلية (الخاصية الأنفوتيرية)

- تسلك الأحماض الأمينية سلوك حمض (تعطي بروتونات) وسلوك القواعد (تكتسب بروتونات) وذلك تبعاً لدرجة حموضة الوسط لذلك تسمى بالمركبات الأنفوتيرية (الحمقلية).
- لكل حمض أميني درجة pH يكون فيها متعادل كهربائيا تدعى بـ p_{Hi} .
- في $\text{pH} > p_{\text{Hi}}$ يسلك الحمض الأميني سلوك حمض فقد H^+ ويتأين بالسالب.
- في $\text{pH} < p_{\text{Hi}}$ يسلك الحمض الأميني سلوك قاعدة فيكتسب H^+ ويتأين بالوجب.



- pH_i الأحماض الأمينية الحمضية يكون منخفضة (3-2)
- pH_i الأحماض الأمينية القاعدية مرتفعة (من 9 إلى 12)
- pH_i الأحماض الأمينية المتعادلة (تقرب 6)

تمرين لإرساء الموارد:

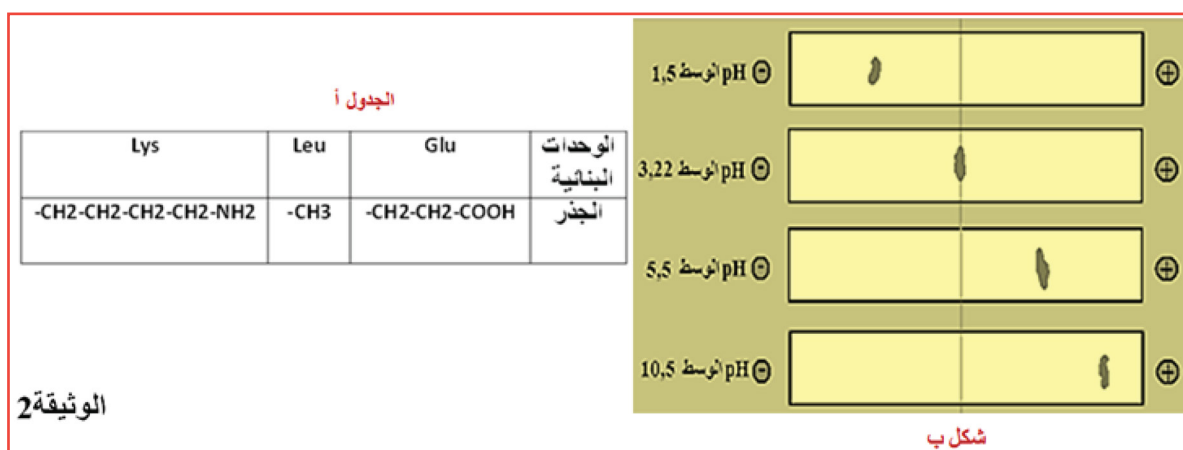


تأخذ البروتينات بعد تركيبها بنيات فراغية مختلفة: وبالتالي وظائف مختلفة.

لعرض تحديد العلاقة بين بنية البروتين وخصائصه الوظيفي تقترح عليك الدراسة التالية:

1. تمثل الوثيقة (1) جزيئتين بروتينيتين تم الحصول عليهما باستعمال برنامج Rastop
- باستغلال معطيات الوثيقة (1) ومعلوماتك:

- أ- سُم البيانات المرقمة من الجزيئة (2) ثم حدد المستوى البنويي لكُل من الجزيئه (1) و(2).
- ب- مثل باستغلال الصيغة الكيميائية للوحدات البنائية الجزء المؤطر من الجزيئة (2)، علماً أنه يتكون من ثلاث وحدات.
2. سمحت الإماهة الكلية للجزيء (2) الممثلة في الوثيقة (1) من الحصول على الوحدات البنائية المكونة لها، يمثل الجدول (أ) من الوثيقة (2) جذور بعض هذه الوحدات بينما الشكل (ب) فيمثل نتائج الهجرة الكهربائية لأحد هذه الوحدات ضمن درجات pH مختلفه.



- أ- حدد من بين الوحدات البنائية الممثلة في الجدول (أ) من الوثيقة (2) الوحدة التي تسمح بالحصول على النتائج الممثلة بالشكل (ب) من الوثيقة (2)، برر اختيارك ثم منها في درجات pH 1,5, 3,22, 5,5, 10,5.

ب- اشرح أهمية السلسل الجانبي في تحديد البنية الفراغية للبروتين.

حل التمرين:

-1

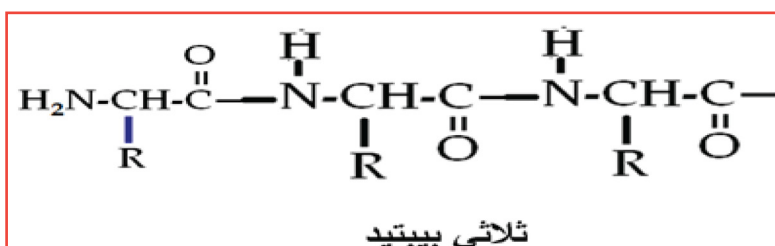
- أ- البيانات المرقمة من الجزيئة (2) وتحديد المستوى البنويي لكُل من الجزيئه (1) و(2).

1. بنية ثانوية حلزون α
2. بنية ثانوية بيتا β
3. منطقة انعطاف

العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

التعيل	المستوى البنوي	الجزئية
ت تكون من تحت وحدتين	رابعي	الجزئية 1
ت تكون من سلسلة بيبتيديّة واحدة (وجود طرف أميني و كريبوسيلي واحد)	ثالثي	الجزئية 2

- المستوى البنوي لكل من الجزئية 1 و 2



- تمثيل الصيغة الكيميائية للجزء المؤطر من الجزئية (2)

-2

أ- الوحدة البنائية الممثلة في الجدول (1) من الوثيقة (2) والتي تسمح بالحصول على النتائج المماثلة

Lys	Leu	Glu	الوحدات البنائية الجذر
-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -NH ₂	-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -COOH	
حمض أميني قاعدي	حمض أميني معتدل	حمض أميني حمضي	
NH ₂ يحتوي على الجذر	لا يحتوي على الجذر NH ₂ أو COOH	يحتوي على الجذر COOH	

بالشكل (2):

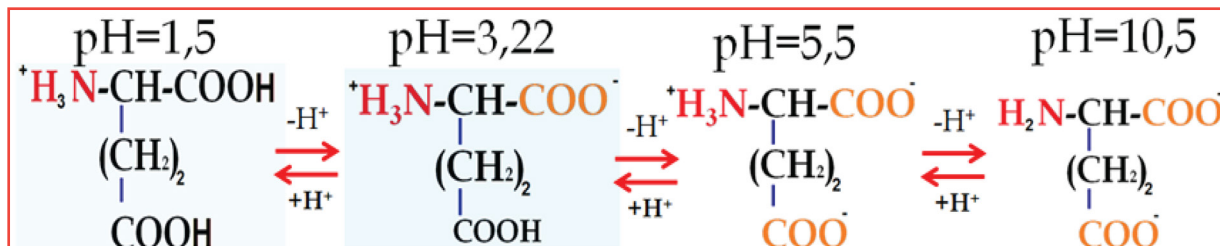
- هي الحمض الأميني Glu.

• التبرير: لأن نقطة التعادل الكهربائي pHi = 3.22 (pHi = 3.22) توافق الأحماض الأمينية الحمضية.

• المسافة نحو القطب الموجب في pH = 5.5 و 10.5 مختلفة دليل على أخذه

شحتنين سالبين مختلفتين، لاحتوائه على وظيفتين حمضيتين.

ب- تمثيل الوحدة البنائية Glu في درجات pH 1,5, 3,22, 5,5, 10,5.



- أهمية السلسلة الجانبية الفراغية للبروتين تتمثل في:

- هي التي تسبب انطواء السلسلة البيبتيديّة بطريقة محددة ودقيقة عن طريق التجاذبات التي تحدث بينها.

- هي التي تحدّد طبيعة التجاذبات فيما بينها:

• تجاذب السلسلة الجانبية المتأينة بالسالب مع التي تتأين بالموجب.

• تجاذب السلسلة التي تحتوي على ذرة الكبريت مثل cys

• تجاذب السلسلة الجانبية الكارهة للماء

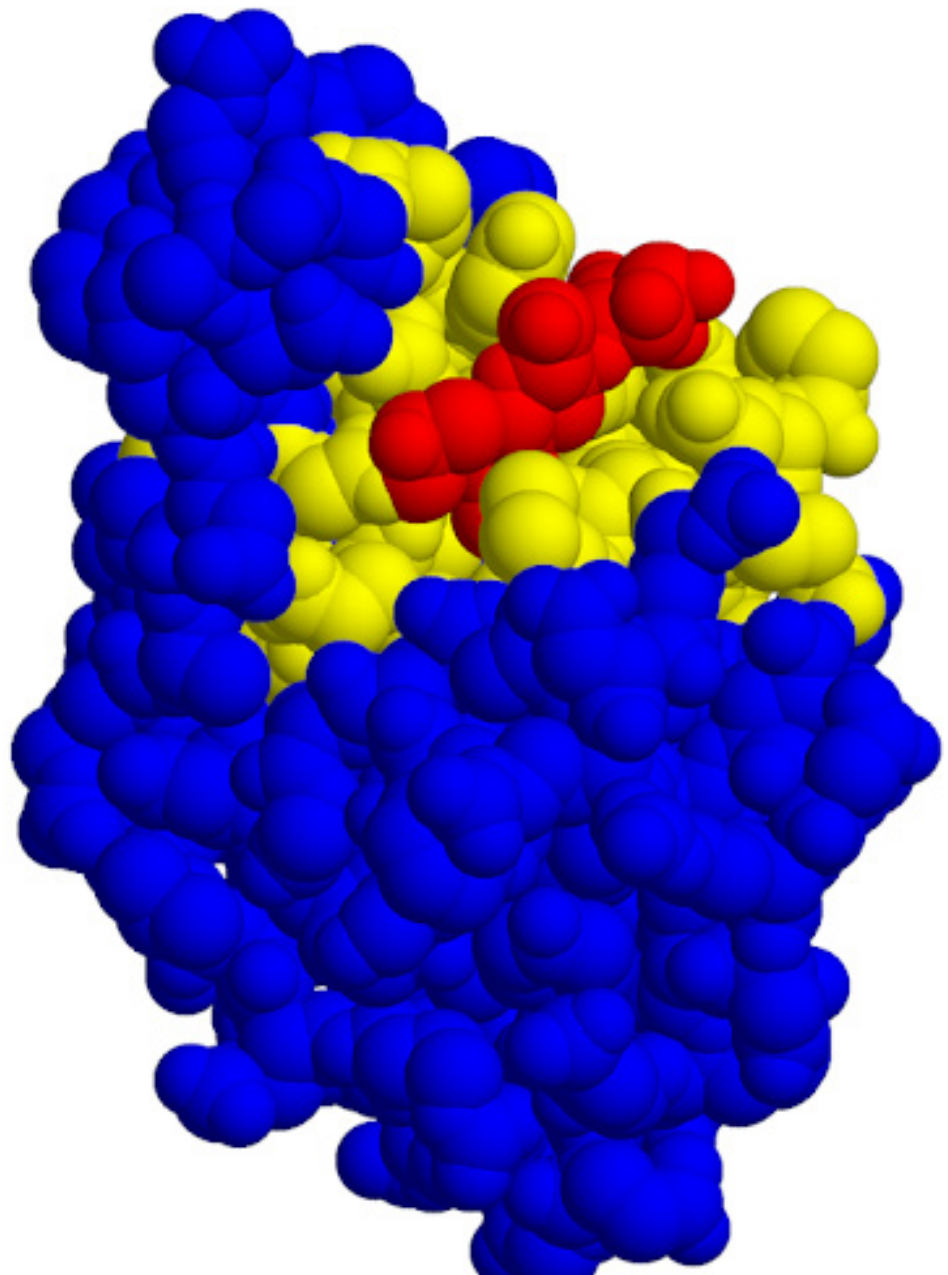
• تجاذب السلسلة الجانبية للأحماض الأمينية التي لها شحن جزئية موجبة مع التي لها شحن جزئية سالبة.

- ينتج عن هذه التجاذبات انطواءات تؤدي إلى تشكّل البنية الفراغية للبروتين وبروز الموقع الفعال،

وتسقّر البنية الفراغية بفضل الروابط التي تنشأ بين السلسلة الجانبية السابقة والمتمثّلة في:

- روابط شاردية، هdroوجينية، جسور ثنائية الكبريت وتجاذبات أقطاب كارهة للماء.

دور البروتين في التحفيز الأنزيمي

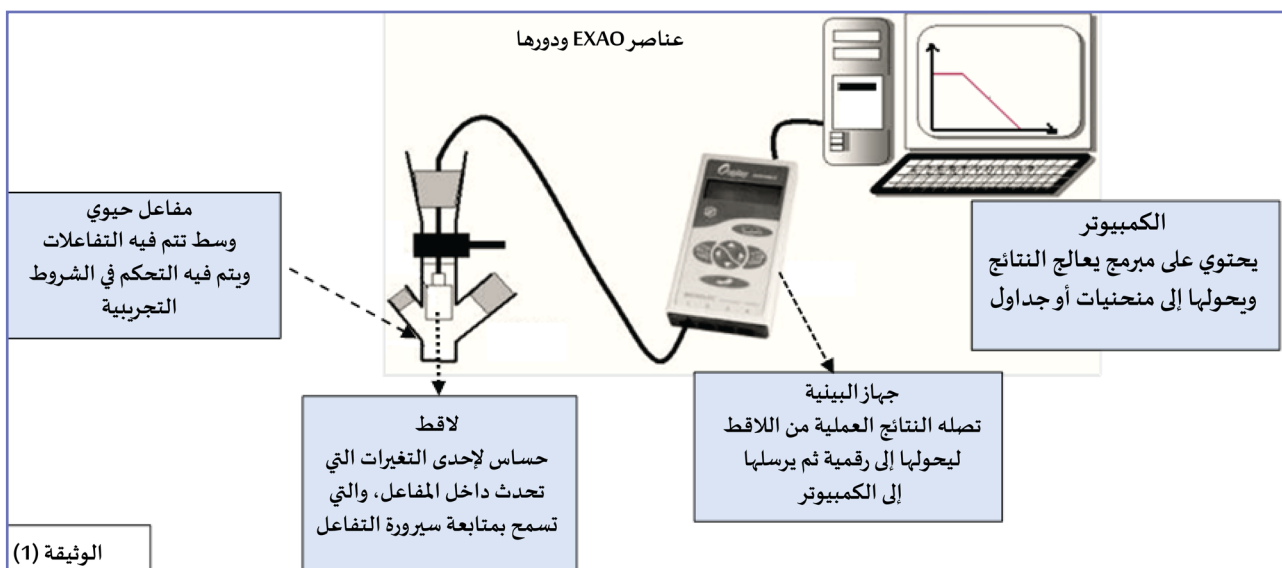


دور البروتين في التحفيز الأنزيمي

تعتبر الأنزيمات بروتينات تشرف على التفاعلات الحيوية التي تتم داخل أو خارج الخلية، وتمثل في التفاعلات التركيبية أو الإماهية أو التحويلية، وهذا بفضل خصائصها البنوية والوظيفية.

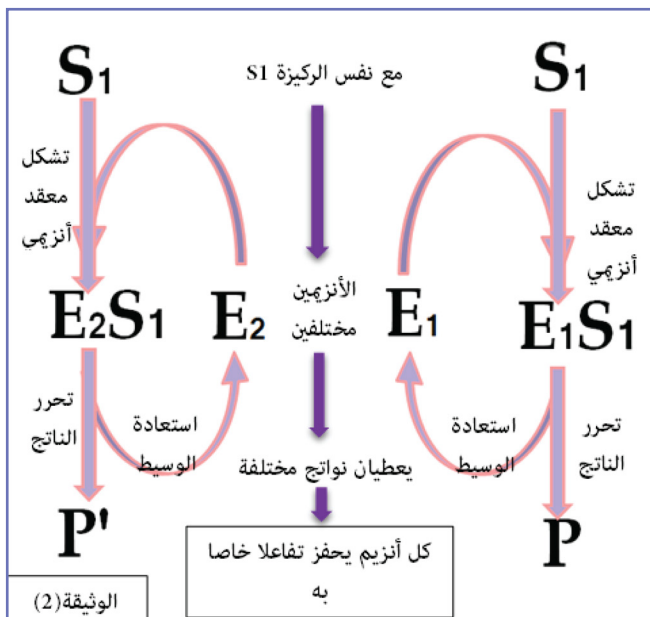
المفهوم 01: التجريب المدعّم بالحاسوب Exao

- تتم دراسة التفاعلات الأنزيمية واستنتاج شروط عملها وخصائصها باستعمال التجريب المدعّم بالحاسوب Exao.
- تمثل الوثيقة (1) المعايير العناصر المكونة لجهاز Exao ودورها.



المفهوم 02: تعريف الأنزيم

- الأنزيمات وسائل حيوية، تتميز بتأثيرها النوعي المزدوج تجاه مادة التفاعل وتتجاه طبيعة التفاعل، يعمل في شروط درجة حرارة وpH ملائمة.
- وسيط: لأنّه يسرّع التفاعل ولا يستهلك.
- حيوي: لأنّه ذو طبيعة بروتينية ترتكّب الخلايا بالتعبير المورثي.
- تأثير نوعي مزدوج: لأنّ لكلّ أنزيم مادة تفاعل خاصة به، وكلّ أنزيم يحفّز تفاعلاً خاصاً به كما هو مبين على الوثيقة (2).



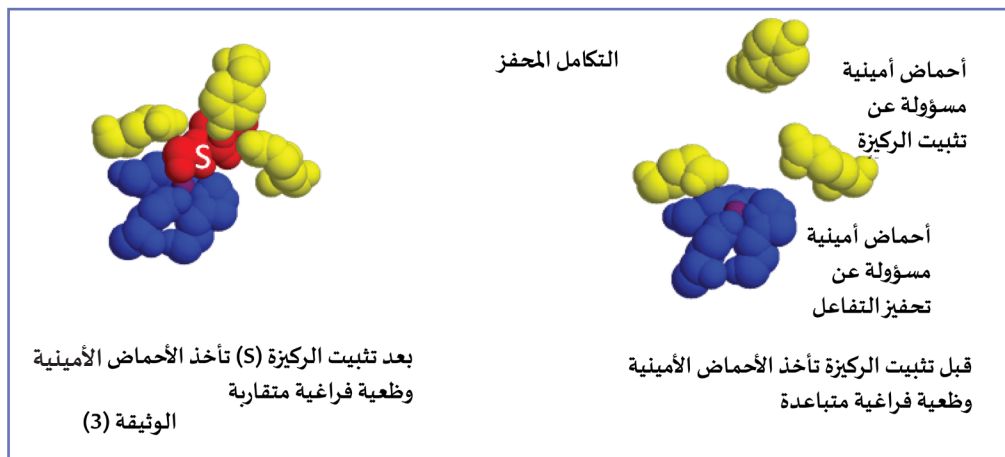
المفهوم 03: الموضع الفعال

الموضع الفعال هو جزء من الأنزيم، شكله مجوف، له القدرة على التعرف النوعي على مادة التفاعل. يتكون الموضع الفعال من عدد قليل من الأحماض الأمينية بعضها يثبت الركيزة والبعض الآخر يحفّز التفاعل.

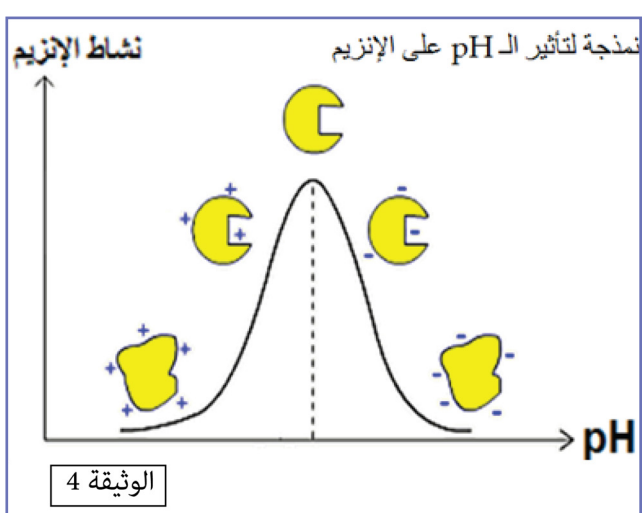
المفهوم 04: التكامل المحفّز وأهميته

- يحدث التكامل بين الموضع الفعال للأنزيم ومادة التفاعل عند اقتراب هذه الأخيرة (الركيزة S) التي تحفّز الأنزيم لتغيير شكله الفراغي، فيصبح مكملاً لشكل مادة التفاعل: إنه التكامل المحفّز.

- إنّ تغيير شكل الأنزيم (التكامل المحفز) يسمح بحدوث التفاعل لأن المجموعات الكيميائية الضرورية لحدوثه تصبح في الموقع المناسب للتأثير على مادة التفاعل، لاحظ الوثيقة (3) الموالية الذي يظهر فيها الموقع الفعال لأنزيم كربوكسيبيتيداز قبل وبعد تشويت الركيزة:



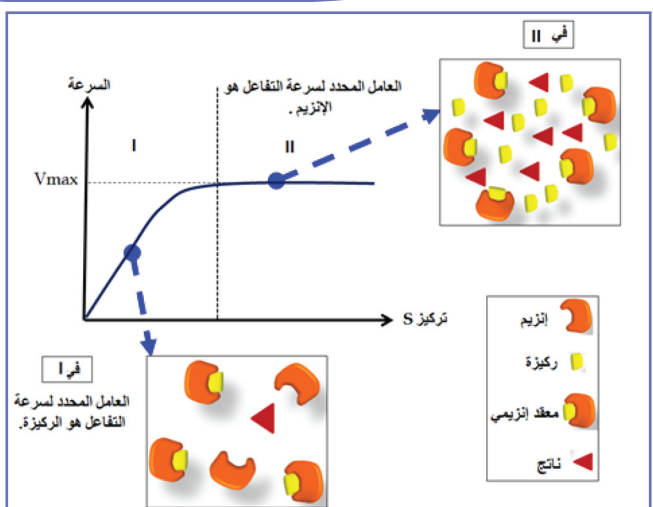
المفهوم 05: العوامل المؤثرة على النشاط الأنزيمي



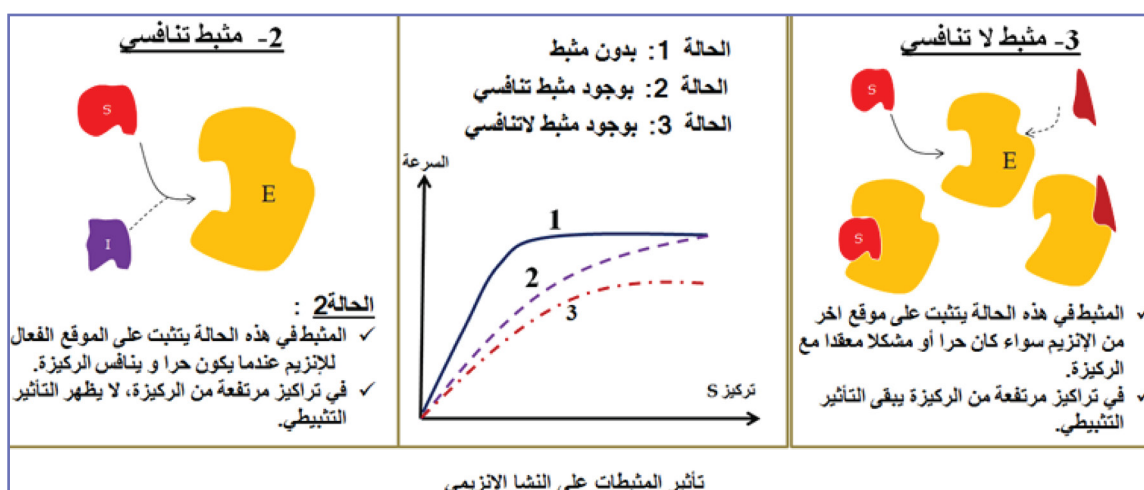
- تؤثر عدّة عوامل على النشاط الأنزيمي، فبعضها يؤثّر على البنية وبالتالي الوظيفة، وبعضها يؤثّر على الوظيفة دون البنية كدرجة الحرارة المنخفضة أو بعض المثبتات -
 - تؤثر درجة حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية الحرّة للأحماض الأمينية في السلسل البيبيتيدية كما هو مبيّن في منحني الوثيقة (4).
 - في الوسط الحمضي تصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية موجبة للأنزيم.
 - في الوسط القاعدي تصبح الشحنة الكهربائية الإجمالية سالبة للأنزيم.

- يسبب تغير درجة الـ pH تفكك شاردي للسلالس الجانبيّة للأحماض الأمينيّة المكوّنة لأنزيم؛ فينجم عنّه تفكك بعض الروابط المسؤولّة عن استقرار البنية الفراغيّة (الروابط الهيدروجينيّة والشاراديّة) فتشوّه بنية الأنزيم ويصبح غير وظيفي.
 - يتم النشاط الأنزيمي ضمن مجال محدّد من درجة الحرارة بحيث:
 - تقل حركة الجزيئات بشكل كبير في درجات الحرارة المنخفضة، وتقل التصادمات ولا يتشكّل المعقد الأنزيمي ويصبح الأنزيم غير نشط مؤقّتا رغم عدم تخرب البنية الفراغيّة.
 - تتخرّب البروتينات في درجات الحرارة المرتفعة، وتفقد نهائياً بنيتها الفراغيّة المميّزة؛ وبالتالي تفقد وظيفة التحفيز.

دور البروتينات في التحفيز الأنزيمي



- عوامل أخرى تؤثر على النشاط الأنزيمات منها:
 - تتأثر سرعة التفاعل الأنزيمي بعدة عوامل منها:
 - العامل المحدد: وهو العامل الأقل توفرًا في الوسط كما هو موضح في الأشكال المقابلة في (I) و (II) من المنحنى.
 - المثبطات: بعضها ينافس الركيزة على الموقع الفعال وبعضها مثبط لا تنافسي أي يمارس وظيفة التثبيط خارج الموقع الفعال كما هو موضح فيما يلي.



- الطفرات: كلما مسست الطفرات حمض أميني ينتمي للموقع الفعال كلما أصبح الأنزيم غير فعال
التمرين: (الاستدلال العلمي)

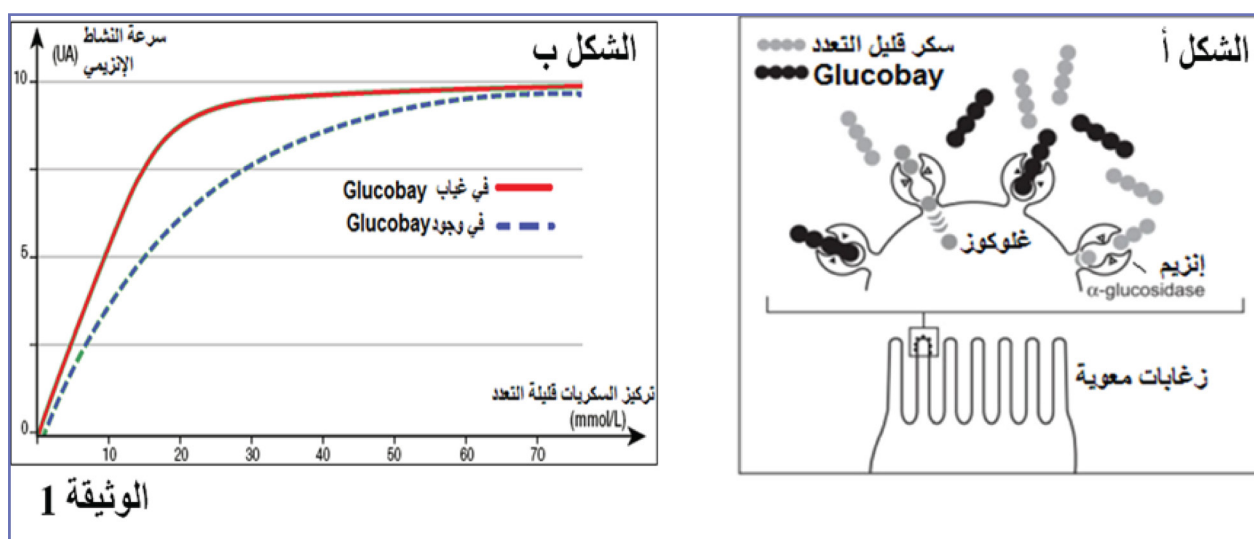
يرتبط التخصص الوظيفي للأنزيم ببنيته الفراغية الخاصة.

لدراسة تأثير بعض العوامل على الأنزيم تقترح عليك الدراسة التالية:

الجزء (1):

يعاني بعض الأشخاص من داء السكري (ارتفاع نسبة السكر في الدم) مما يسبب لهم مضاعفات كبيرة تجعل حياتهم مضطربة، لمعالجة هذه الحالة تم اللجوء للتأثير على بعض الأنزيمات.

يتواجد إنزيم α جلوكوزيداز (Glucosidase) على مستوى غشاء خلايا الزغبات المعوية، يحول السكريات قليلة التعدد إلى جلوكوز الذي ينتقل إلى الوسط الداخلي كما هو ممثل في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، فيسبب ذلك ارتفاع نسبة السكر في الدم عند المصابين، ولتفادي ذلك يستعمل كعلاج Glucobay بينما الشكل (ب) فيمثل تغيير نشاط إنزيم β جلوكوزيداز في غياب وجود دواء Glucobay.



- حلل منحنبي الشكل (ب) من الوثيقة (1)؟
- فسّر معتمداً على الوثيقة (1) كيف يعمل هذا الدواء على تخفيض نسبة السكر في دم المصاب.

الجزء (2):

سمحت التجارب المدعمة بالحاسوب بالحصول على النتائج الممثلة في منحنى الوثيقة (2)، حيث تم قياس النشاط الأنزيمي بقياس تغيرات تركيز الركيزة ضمن شروط ملائمة وثابتة ما عدا درجة الحرارة.

- استخرج من الوثيقة (2) تأثير درجة الحرارة على الأنزيم معللاً إجابتك؟
- انطلاقاً مما توصلت إليه في هذا الموضوع ناقش المقوله التالية: (تعطيل وظيفة الأنزيم يتطلب تحرير بنيته).

حل التمارين:

الجزء (1):

1. التحليل:

- يمثل المنحنيان تغيرات سرعة النشاط الأنزيم بدلالة الزمن في غياب أو وجود الدواء Glucobay في غياب الدواء: ترتفع سرعة النشاط الأنزيمي بشكلٍ حاد حتى تصل سرعة أعظمية تقارب 10 وт عند تركيز 30 mmol ركيزة، بعدها تثبت سرعة النشاط الأنزيمي عند 10 وт مهما زاد تركيز الركيزة.
- في وجود الدواء: ترتفع سرعة النشاط الأنزيمي بشكلٍ أقلٍ كما كانت عليه في غيابه، لكن بعد تركيز 60 mmol ركيزة تصل سرعة النشاط أعظمية تقارب 10 وт.

عند تراكيز منخفضة من الركيزة تقل سرعة النشاط الأنزيمي في وجود الدواء Glucobay.

- الاستنتاج: مادة Glucobay تثبّط إنزيم α -Glucosidase.

2. التفسير:

- عمل مادة Glucobay كمنافس للركيزة، أي السكر قليل التعدد على الموقع الفعال للإنزيم بسبب تمايل بنيتها الفragile.

عند تثبت Glucobay على الموقع الفعال للإنزيم يمنع ارتباط السكر قليل التعدد فيتشبه إماهه

السكر قليل التععدد مما يقلل من تواجد الغلوكوز، وبالتالي يقلل نسبته في الدم.

الجزء (2):

1. استخراج تأثير درجة الحرارة على الأنزيم مع التعليل:

الدرجة 37°C : درجة حرارة ملائمة لعمل هذا الأنزيم.

التعليق: لأن سرعة التفاعل المعيّر عنها باستهلاك الركيزة كبيرة.

الدرجة 0°C : تثبيط عمل هذا الأنزيم مؤقتاً.

التعليق:

- عند درجة حرارة 0°C توقف استهلاك الركيزة (توقف عمل الأنزيم).

- تناقص استهلاك الركيزة من جديد عند العودة إلى درجة 37°C (استعادة الأنزيم لنشاطه).

الدرجة 90°C : تخريب الأنزيم وتجعله غير وظيفي نهائياً.

التعليق:

- توقف عمل الأنزيم عند درجة 90°C

- عدم استعادة الوظيفة بعد العودة إلى درجة 37°C .

2. يمكن تلخيص تأثير Glucobay ودرجة الحرارة على الأنزيم كالتالي:

- لا يؤثر على بنية الأنزيم، ولكن يؤثر على وظيفته بتبنته على الموضع الفعال وينبع تشكيّل المعقدات ES.

- الدرجة 37°C : درجة مثل، البنية الفراغية طبيعية ومستقرة، وبالتالي وظيفة أعظمية.

- الدرجة 0°C : لا يؤثر على البنية ولكن الأنزيم غير وظيفي بسبب التشكيط (عدم حركة الجزيئات).

- الدرجة 90°C : درجة مخربة لبنية الأنزيم ويصبح غير وظيفي نهائياً.

ومنه فتعطيل وظيفة الأنزيم لا يتطلب دوماً تخريب بنيته، والذي يؤكد هذا كما رأينا تأثير كلّ من Glucobay ودرجة الحرارة المنخفضة فكلاهما يثبّطان نشاط الأنزيم دون تخريب بنيته، فالأخير يمنع تثبيت الركيزة ودرجة الحرارة المنخفضة تقلل من حركة الأنزيم حتى لا يلتقي بالركيزة.

دور البروتين في الدفاع عن الذات



دور البروتين في الدفاع عن الذات

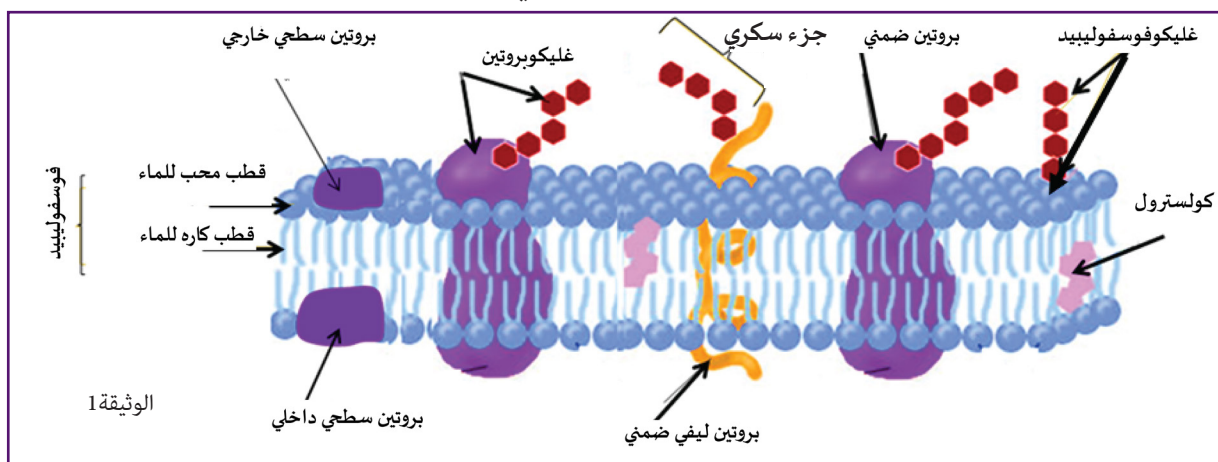
يعتبر الغشاء الهيولي للخلايا حاجزاً يفصل بين الخلية ووسطها الخارجي، يحتوي الغشاء على عدة جزيئات منها الجزيئات البروتينية التي تلعب دوراً أساسياً في الاستجابة المناعية النوعية.

يمكن تلخيص مختلف الجزيئات البروتينية الغشائية المتدخلة في الدفاع عن الذات حسب دورها في انطلاق الاستجابة المناعية النوعية إلى بروتينات غشائية مميزة للذات، تحديد هويتها البيولوجية وتمثل في جزيئات (HLA) وبروتينات غشائية عبارة عن مستقبلات تتعارف على المستضدات (اللادات) مباشرة وتتمثل في جزيئات (BCR)، أو بطريقة غير مباشرة في سياق الجزيئات المحددة للذات (ترافق حالة الذات) وتتمثل في جزيئات (TCR).

كما تلعب بروتينات غشائية أخرى دور مستقبلات للمبلغات الكيميائية التي تحت الخلايا المناعية على التكاثر والتمايز، مثل مستقبلات الأنترلوكينات..

المفهوم (1): بنية الغشاء الهيولي

يتكون الغشاء الهيولي من طبقتين فوسفوليبيديتين، تتخللهما بروتينات مختلفة الأحجام ومتباعدة الأوضاع. توضح الوثيقة (1) المولالية رسمياً تخطيطياً لبنيّة الغشاء الهيولي حسب نموذج الفسيفساء المائي.

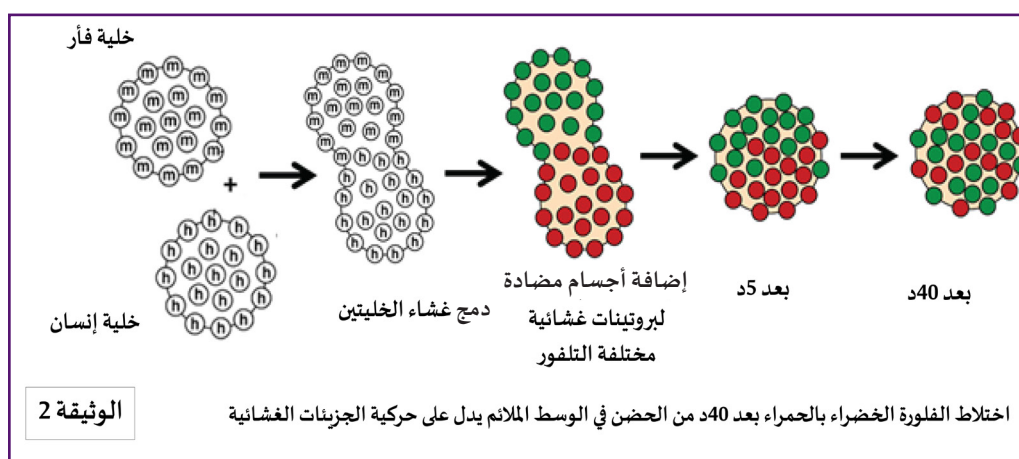


- يُظهر هذا النموذج خصائص تميز الغشاء الهيولي:

- الخاصية الأولى: البنية الفسيفسائية المتمثّلة في اختلاف طبيعة الجزيئات وقوّيّاتها ضمن طبقيّي الفوسفوليبيد.

- الخاصية الثانية: الميوّعة والمتمثّلة في حرکة الجزيئات الغشائية.

تلخص الوثيقة (2) نمذجة للخطوات التجريبية التي ثبتت حرکة الجزيئات الغشائية.



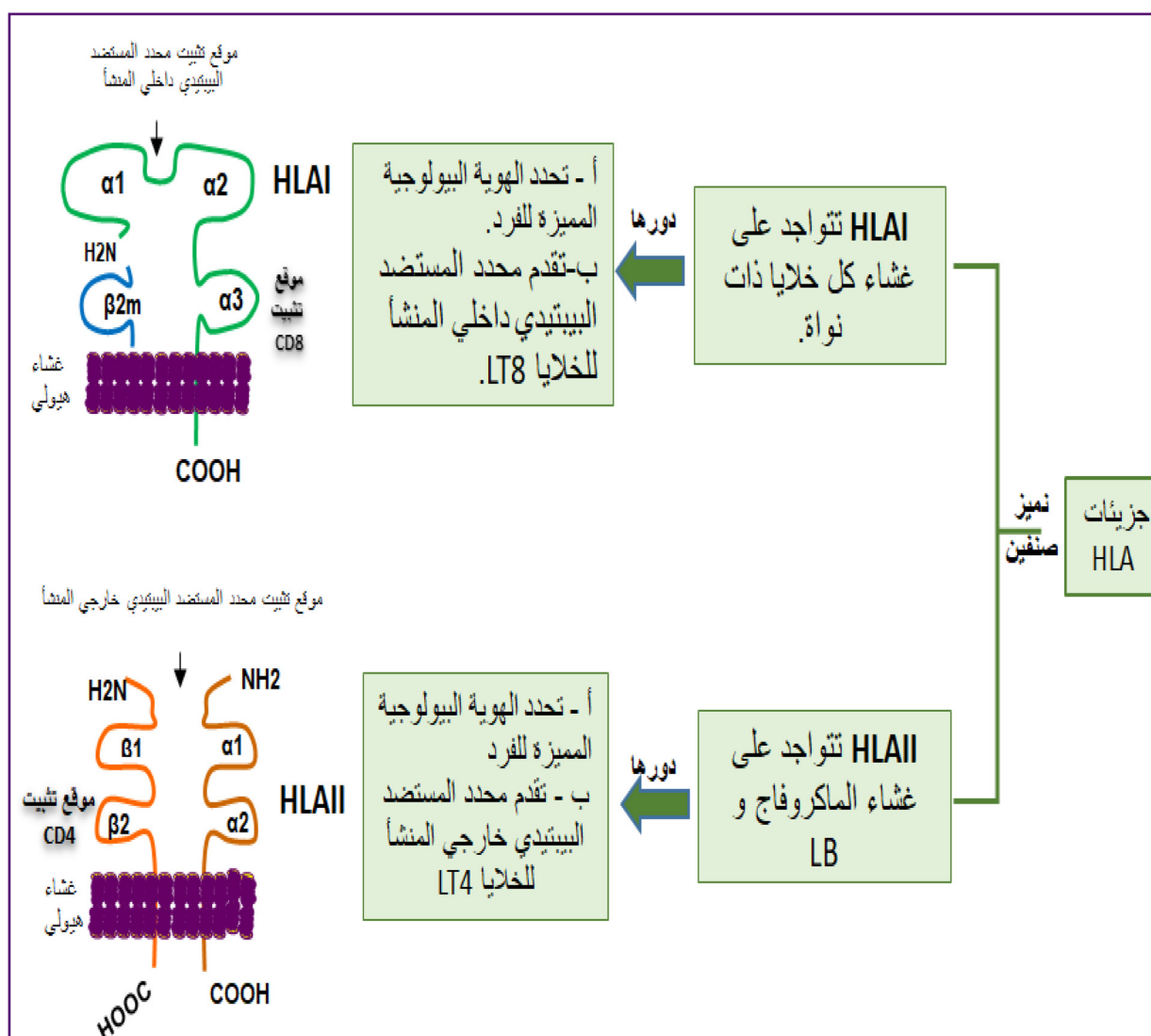
اختلاط الفلوره الخضراء بالحمراء بعد 40 د من الحمض في الوسط الملام يدل على حرکة الجزيئات الغشائية

المفهوم (2): الجزيئات المميزة للذات (مؤشرات الذات)

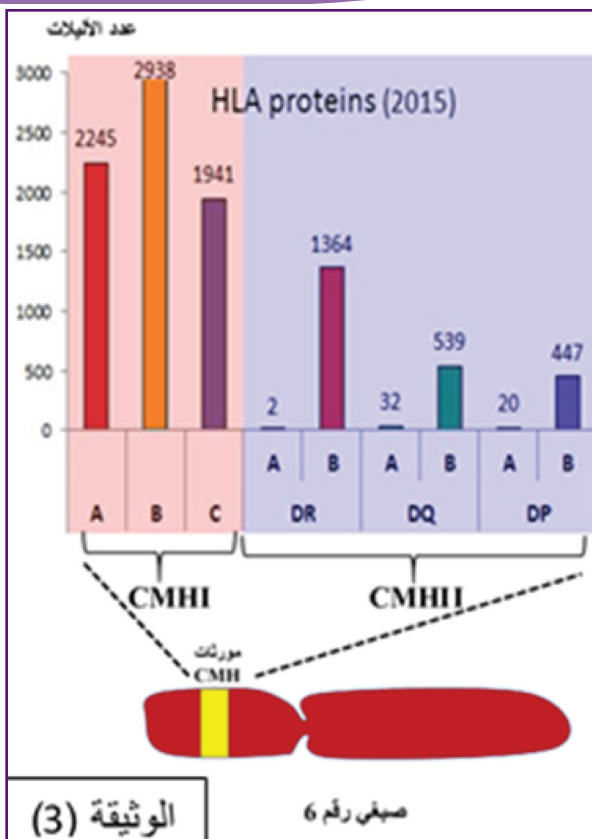
الجزء الأول:

1. مؤشرات الذات (HLA)

- هي جزيئات ذات طبيعة بروتينية (غликوبروتينية) خاصة بكل فرد وتدعى بمؤشرات الذات (HLA).
- تتوارد هذه الجزيئات (HLA) على مستوى الغشاء الهيولي للخلايا ذات نواة، ولا تتوارد على غشاء الهيولي للكريات الحمراء (عدم نواة).
- لها دور مُزدوج:
 - الدور الأول: تميز الذات وتحدد الهوية البيولوجية للفرد حيث يعتبر كل فرد متفرداً وراثياً.
 - الدور الثاني: تقدم محدد المستضد البيتيدي للخلايا المناعية LT4 أو LT8.
- المخطط المولالي يلخص ذلك:



دور البروتين في الدفاع عن الذات



2. المصدر الوراثي لمؤشرات الذات (HLA)

- يشرف على تركيب مؤشرات الذات HLA مجموعة من المورثات (CMH) التي تتواجد على مستوى الصبغي رقم (06) عند الإنسان والوثيقة (3) المقابلة تقدم بعض المعلومات الوراثية لمصدر هذه الجزيئات:

- يملك كل فرد تركيبة خاصة للـ CMH فهو متفرد وراثياً ويعود هذا التفرد الوراثي إلى أن:

- للـ CMH عدّة مورثات مرتبطة (تتواجد متقاربة في الذراع القصير للصبغي رقم 06 عند الإنسان).
- لكل مورثة عدّة أليلات لا سيادة بينها.
- احتمال الأنماط الوراثية المختلفة يكون كبيراً جداً يفوق عدد البشرية؛ لذا يستحيل وجود فردان متماثلاً CMH ما عدا التوأم الحقيقي.

التمرин 01: (الاستدلال العلمي)

تستطيع العضوية التمييز بين المكونات الخاصة بالذات والمكونات الغريبة عنها اللاذات، وتلعب الجزيئات الغشائية دوراً أساسياً في ذلك.

الجزء الأول:

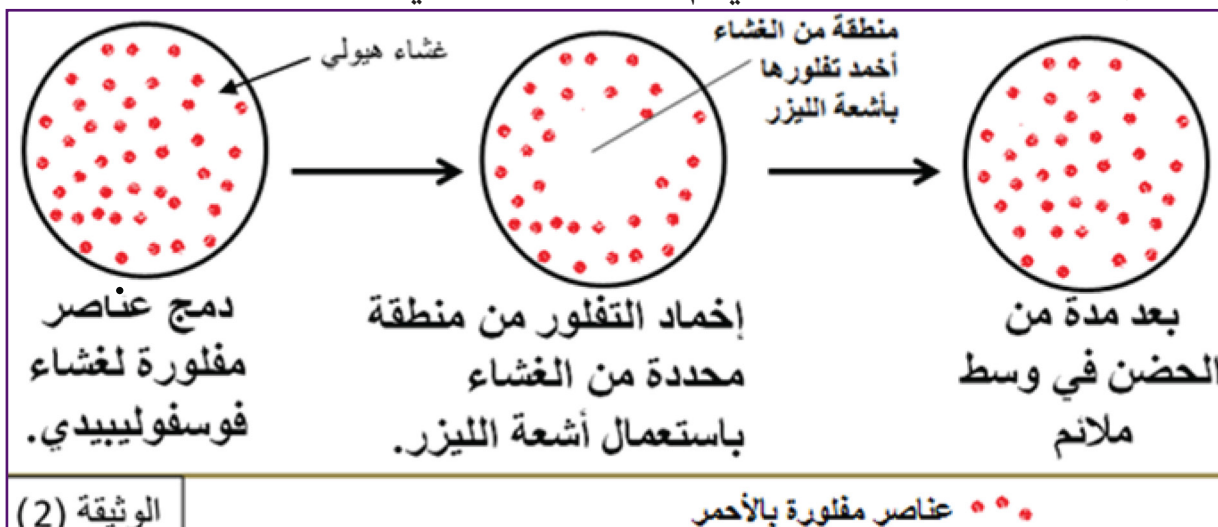
أولاً: قمثل الوثيقة (1) تجربة مُنجزة على مجموعتين من الفئران. الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في الجدول المولى:

النتائج			الشروط التجريبية	التجربة
كمية الأجسام المضادة في المصل	الفحص المجهري لمنطقة الحقن			
بعد الحقن	قبل الحقن			
+	+			1- استخلاص خلية لقاوية من فأر ثم يعاد حقنها لنفس الفأر دون معالجة.
+++	+			2- استخلاص خلية لقاوية من فأر ثم يعاد حقنها لنفس الفأر بعد معالجتها باليزيم غلوكوسيداز المخرب للغликوبروتين الثنائي

الوثيقة 1

حلّل نتائج التجارب (1 و 2).

ثانياً: لإظهار بعض خصائص الغشاء الهيولي تم إنجاز التجربة الممثلة في الوثيقة (2):



1. فسر النتائج الممثلة في الوثيقة (2)، ماذا تستخلص؟

2. بناءً على جوابك السابق ومعلوماتك:

- أذكر أهمية الخاصية المدروسة في دور الغشاء الهيولي عند الخلية.

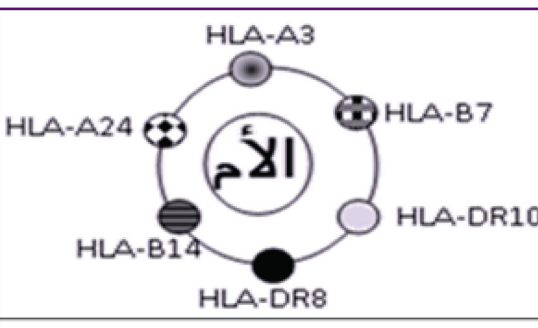
الجزء الثاني:

لتحديد المصدر الوراثي للجزيئات الغشائية المحددة للذات ودراسة توارثها عند أسرة تتكون من أربعة

أفراد (الأب وابن الأول والثاني)، تقدم لك المعطيات الممثلة في الوثيقة (3) حيث:

1. باستغلال معطيات الوثيقة (3) مثل النمط الوراثي (تمثيل صبغي) للأب والابن (1) و(2)، ثم استنتاج النمط الوراثي للأب (تمثيل صبغي).

2. بناءً على ما جاء في الموضوع ومعلوماتك اشرح العبارة التالية: «لكل شخص هوية بيولوجية تميزه وهو متفرد وراثياً»



جدول الشكل (2) رسم تخطيطي يظهر بعض الجزيئات الغشائية لخلية ذات نواة أخذت من الأم.

المورثات	تواجدها	عدد الأليلات المحسنة
A	الصبغي رقم 06	268
C		517
B		129
DR		333
DQ		53
DP		109

الشكل (1): معطيات وراثية لمؤشرات الذات.

المؤشر الغشائي			
DR11DR8	B7B51	A2A24	الابن 1
DR10DR12	B4B14	A3A3	الابن 2

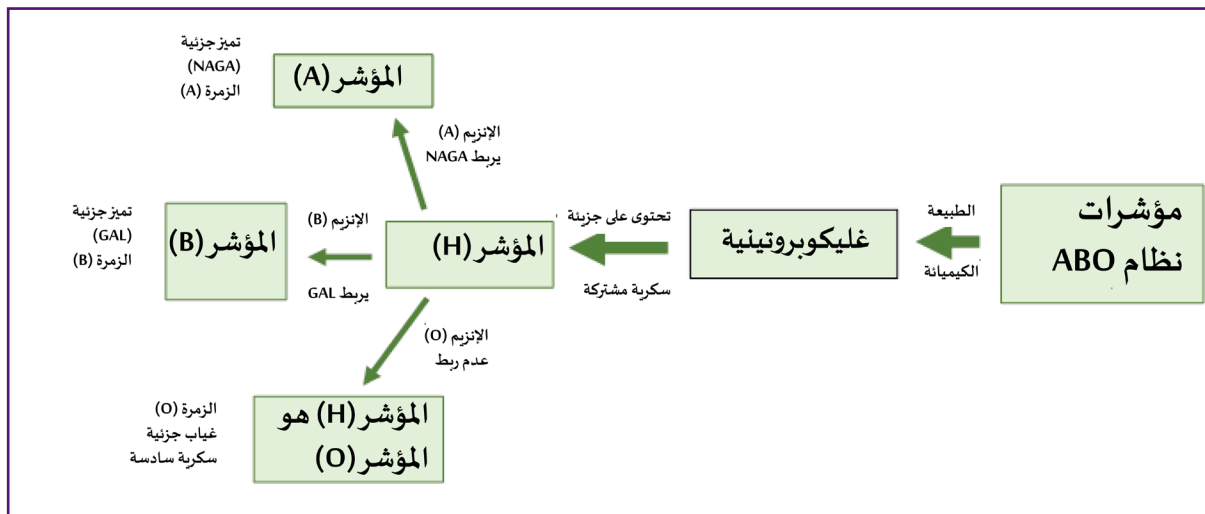
الشكل (3) بعض الجزيئات الغشائية المتواجدة في بعض خلايا الابن الأول والابن الثاني.

الوثيقة 3

المفهوم (2): الجزيئات المميزة للذات (مؤشرات الذات) تابع

الجزء الثاني: مؤشرات الزمرة الدموية:

- هي عبارة عن جزيئات تتواجد على الغشاء الهيولي للكريات الحمراء.
 - تميّز منها مؤشرات النظام ABO ومؤشر الريزوس.
 - تحتوي مؤشرات النظام ABO على جزيئة مشتركة هي سكر قليل التعُدُّد به خمسة وحدات (المؤشر H^+).
 - يشرف على تمييز مؤشرات ABO مورثة تتواجد في الصبغي (09) ولها ثلاثة أليلات I^A و I^B لا سيادة بينهما، وكلاهما سائدتان على الأليل i^0 المتنحى:
 - الأليل I^A يشرف على تركيب الأنزيم (A) الذي يربط جزيئة (NAGA) بالمؤشر (H) ليتخرج المؤشر (A).
 - الأليل I^B يشرف على تركيب الأنزيم (B) الذي يربط جزيئة (GAL) بالمؤشر (H) ليتخرج المؤشر (B).
 - الأليل i^0 يشرف على تركيب الأنزيم (O) الغير فعال فلا يرتبط بالمؤشر (H) جزيئة سادسة.
- المخطط الموضح في الوثيقة المولالية يلخص المعلومات الأساسية لهذه المؤشرات:



مؤشرات الريزوس ومصدرها الوراثي:

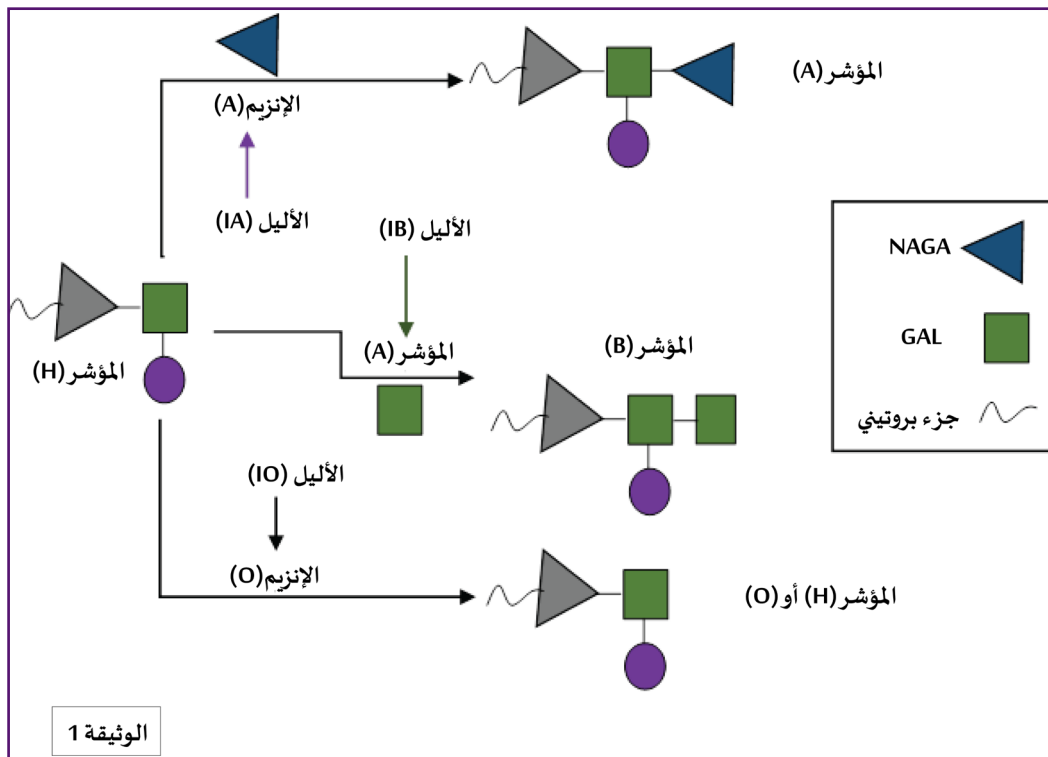
- هي عبارة عن بروتينات غشائية تتواجد في كريات حمر لبعض الأشخاص تدعى بالمستضد (D).
- يشرف على تركيب البروتين (D) مورثة تتواجد في الصبغي (01) ولها أليلين: الأليل السائد (D) يشرف على تركيب بروتين غشائي (المؤشر D) الذي يحدد الزمرة (Rh^+) بينما في حالة الأليل المتنحى (d) لا يتشكل البروتين الغشائي فتكون الزمرة (Rh^-).
- الأفراد ذوو ريزوس موجب (Rh^+) نمطهم الوراثي إما نقى (DD) أو هجين (Dd).
- الأفراد ذوو ريزوس سالب (Rh^-)، نمطهم الوراثي حتماً نقى (dd).

التمرin 02: استدلال علمي

تعتبر مؤشرات الزمرة في النظام ABO، جزيئات يتم تركيبها وفق مراحل، إن المرحلة الأخيرة لتركيب هذه المؤشرات تتم بتدخل أنزيمات تشرف عليها مورثة تتواجد في الصبغي رقم 09 ولها ثلاثة أليلات (I^A) و (I^B) لا سيادة بينهما وكلاهما سائدتان على الأليل المتنحى (i^0).

يهدف هذا الموضوع لدراسة المؤشرات المحددة للزمر الدموية في النظام ABO - الجزء الأول:

تمثيل الوثيقة (1) رسمًا تخطيطيًّا للمرحلة الأخيرة من تركيب مؤشرات الزمر في النظام ABO :



1. بناءً على محتوى الوثيقة (1) ومعلوماتك حول مورثات الزمر ABO

أ- اقترح الأنماط الوراثية الممكنة لأفراد ذوو زمرة O و B و AB.

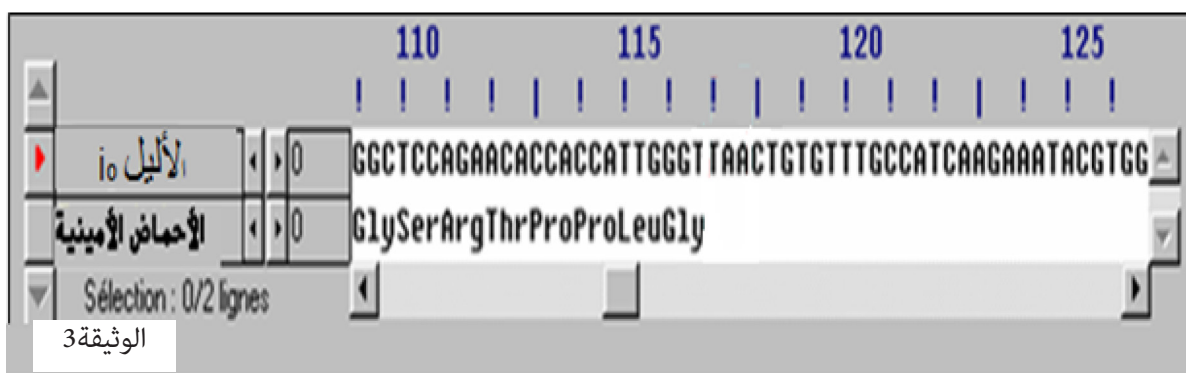
ب- اشرح كيف يتم تركيب المؤشرات المختلفة عند الأفراد السابقة.

2. اقترح فرضية تفسر بها حالة الأنزيم (O).

الجزء الثاني:

تمثيل الوثيقة (2): تمثيل تخططيًّا لعدد الأحماض الأمينية المكونة للأنزيمات الناتجة من تعبير الأليلات الثلاثة I^A , I^B , I^O .

بينما الوثيقة (3) فتتمثل معلومات مستخرجة من برنامج Anagene حول تعبير جزء من الأليل I^O .



- استغل المعطيات الممثلة في الوثائقتين (2 و 3) لترقب الفرضية المقترحة.

المفهوم الثالث: مصدر المستضدات (اللادات) وحالتي الدفاع النوعي عن الذات

- تمثل اللادات (المستضدات) في مجموع العناصر الغريبة عن العضوية والمختلفة عنها وراثياً والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعياً مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليه.

مصدر المستضدات:

- مستضدات خارجية المنشأ: هي كلّ مستضد لا ترکبها خلايا العضوية بل مصدره المستضد مثل بعض البكتيريا التي تفرز سموم مثل التوكسين الكزازي أو الجزيئات التي تدخل العضوية نتيجة اللدغات أو الحقن، وبصفة عامة هي المستضدات الحرة المتواجدة خارج خلايا العضوية سواء كانت جزيئات منحلة أو خلايا (بكتيريا) أو عناصر مُمْرَضة كالفيروسات قبل دخولها إلى الخلايا.
- مستضدات داخلية المنشأ: وهي مستضدات ذات طبيعة بروتينية تدعى داخلية المنشأ لأنّها ترکبها خلايا العضوية نتيجة إصابتها أو تحولها (خلايا سرطانية). مثلاً الخلايا المصابة بفيروس مثل فيروس CORONA تصبح مرگبة، بالتعبير المورثي بروتينات فيروسية تدعى في هذه الحالة بيتيدات مستضدية داخلية المنشأ.

حالتي الدفاع النوعي عن الذات:

- إذا كان المستضد خارجي المنشأ فسيؤدي ذلك إلى إنتاج مكثف لجزيئات تختص بالدفاع عن الذات تدعى الأجسام المضادة، وتدعى المناعة في هذه الحالة بالمناعة النوعية الخلطية، إنّها الحالة الأولى للدفاع عن الذات.
- إذا كان المستضد داخلي المنشأ فسيؤدي ذلك إلى إنتاج خلايا مناعية سامة LTc تختص بالدفاع عن الذات بإقصاء الخلايا المصابة، تدعى المناعة في هذه الحالة بالمناعة النوعية الخلوية، إنّها الحالة الثانية للدفاع عن الذات.

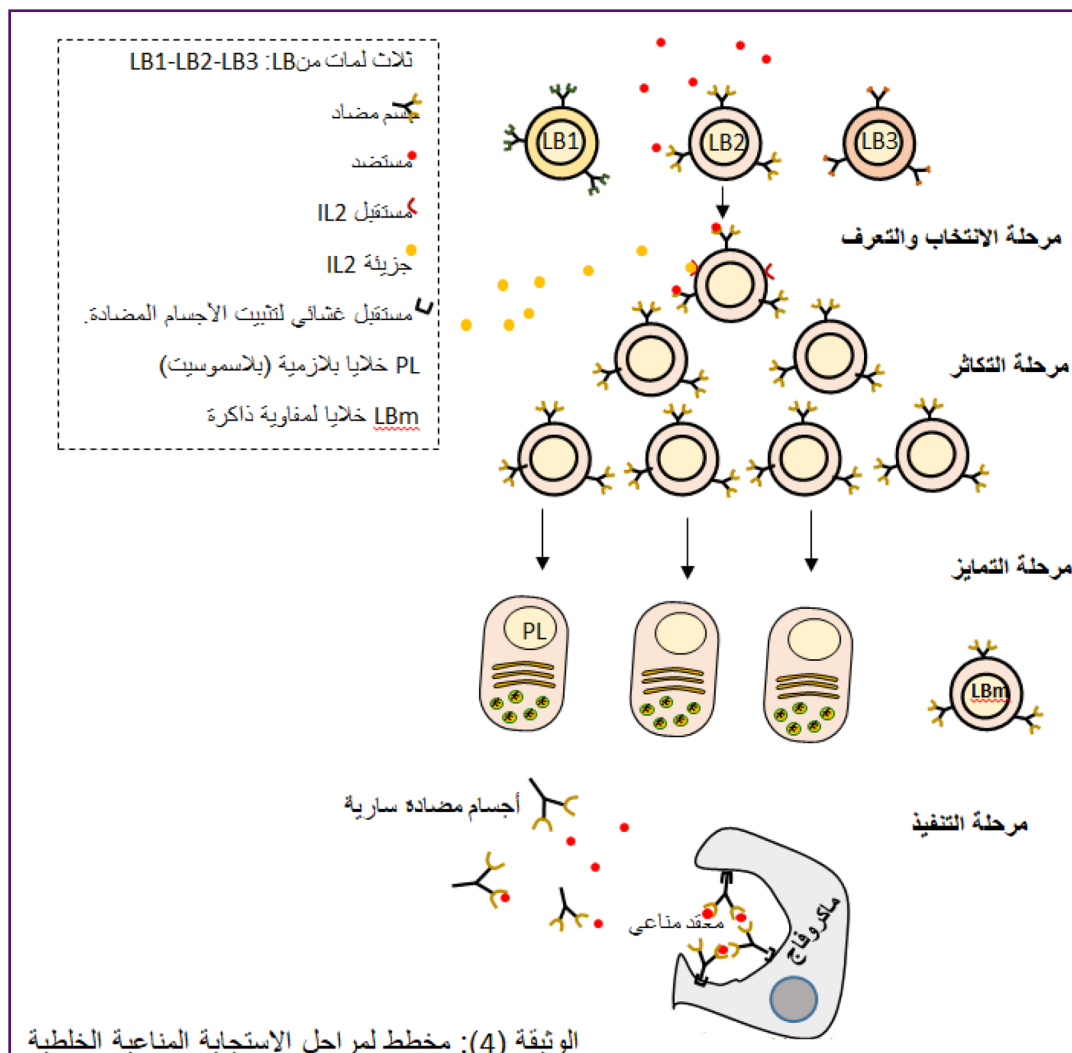
المفهوم الرابع: الحالة الأولى للدفاع النوعي عن الذات (المناعة الخلطية) الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية الخلطية

- يتدخل في هذا النوع من المناعة الخلايا المفاوية LB.
- تعرف الخلايا المفاوية LB على المستضدات خارجية المنشأ حال دخولها إلى العضوية، وينجم عن ذلك إنتاج جزيئات تختص بالدفاع عن الذات تدعى الأجسام المضادة، ويدعى هذا النوع من الاستجابة بالمناعة الخلطية.
- تتطلب الاستجابة المناعية الخلطية الفعالة تعاوناً خلويّاً بين البالعات (الماкроفاج) والخلايا المفاوية LB و LT4.
- تحفز الخلايا LB المساعدة (LTh) التي تعرّفت على المستضد تحفيزاً كيميائياً بواسطة مبلغ كيميائي (IL2).

البروتينات الغشائية المتدخلة أثناء الاستجابة المناعية الخلطية

- تحتوي الخلايا المفاوية LB المتدخلة أثناء استجابة المناعة الخلطية على مستقبلات غشائية ذات طبيعة بروتينية، وهي عبارة عن أجسام مضادة غشائية (BCR) لها دور أساسي في التعرف المباشر والنوعي على المستضد.
- للعضوية عدّة ملأت من LB نشأت ونضجت (اكتسبت كفاءة مناعية بتركيب مستقبلات نوعية للمستضد) في نقي العظام، ييّز كلّ ملة من LB مستقبل غشائي BCR تتعّرف به نوعياً على نفس المستضد.

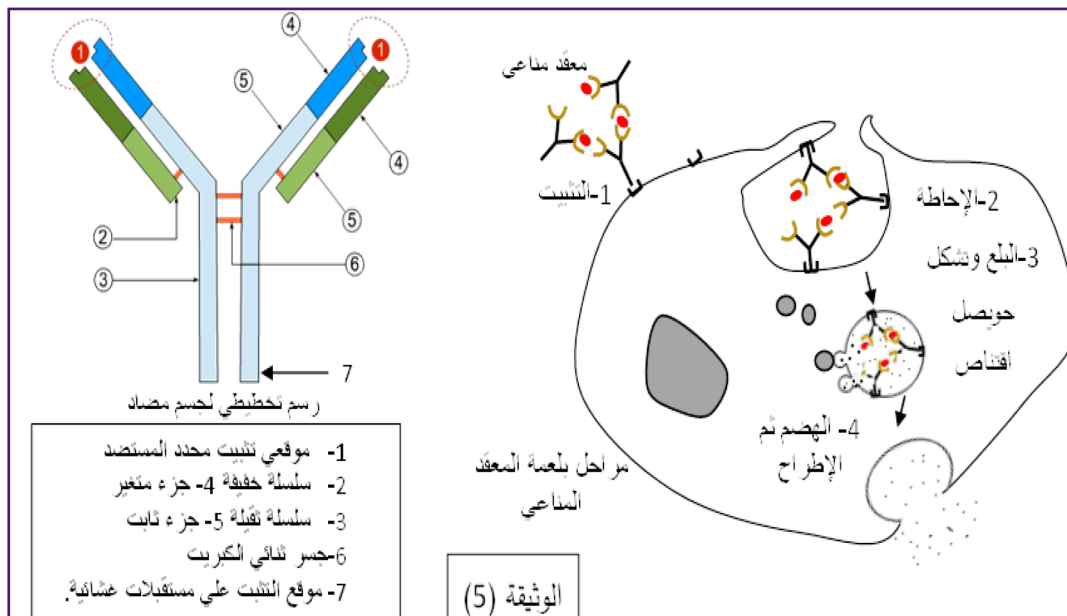
- يطرأ على الخلايا المفاوية (LB) المنتسبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى خلايا بلازمية تركب وتفرز أجساماً مضادة سارية (تنتقل مُنحلة في سوائل الجسم مثل البلازمما والسائل البيني).
 - ترتبط الأجسام المضادة السارية نوعياً بالمستضد، وتشكل معه معقداً مناعياً يبطل مفعول المستضد ويثبّطه، بينما التخلص من المستضد يتم ببلعمة المعقد المناعي بتدخل البالعات.
 - الوثيقة (4) الموالية تلخص أهم مراحل الاستجابة المناعية الخلطية، حيث انتلاق الاستجابة المناعية يبدأ بالتعرف المباشر على المستضد بواسطة المستقبل الغشائي البروتيني BCR.



التخلص من المستضد أثناء الاستجابة المناعية الخلطية:

-إبطال مفعول المستضد:

تمثل الوثيقة (5) المعاوية إبطال مفعول المستضد ومراحل التخلص منه.



- يتم إبطال مفعول المستضد بواسطة الأجسام المضادة السارية التي تفرزها البلاسموسيت.
- الأجسام المضادة جزيئات ذات طبيعة بروتينية تنتمي إلى مجموعة الغلوبولينات المعاوية.
- يتكون الجسم المضاد من أربعة سلاسل ببتيدية، سلسلتان خفيفتان وسلسلتان ثقيلتان، تتصل السلاسل الثقيلة بالسلاسل الخفيفة عن طريق جسور ثنائية الكبريت، كما تتصل السلاسل الثقيلة فيما بينها بواسطة الجسور ثنائية الكبريت.
- تحوي كل سلسلة من سلاسل الجسم المضاد على منطقة متغيرة (موقع ثبيت المستضد) ومنطقة ثابتة (مسؤولة عن وظائف التنفيذ)، تربط الأجسام المضادة السارية بالمستضد نوعياً، يملأ الجسم المضاد مواقعين لثبيت المحددات المستضدية، تشكلهما نهايات السلاسل الخفيفة والثقيلة للمناطق المتغيرة.
- يرتبط الجسم المضاد ارتباطاً نوعياً في موقع التثبيت، ويشكلاً معاً معقداً مستضداً، جسم مضاد يدعى المعقد المناعي.
- التخلص من المستضد:**
- يؤدي تشكيل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد، ليتم بعدها التخلص من المعقد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعمة.
- تتم عملية بلعمة المعقد المناعي على مراحل (الوثيقة 5):
 1. يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنيوي بين هذه المستقبلات وبين موقع تثبيت خاص يوجد في مستوى الجزء الثابت للجسم المضاد.
 2. يحيط المعقد المناعي بشريحة غشائية (أرجل كاذبة).
 3. يتشكل حويصل اقتناص يحوي المعقد المناعي.
 4. يخرب المعقد المناعي بالأنزيمات الحالة التي تصيبها الليزووزومات في حويصلات الاقتناص.

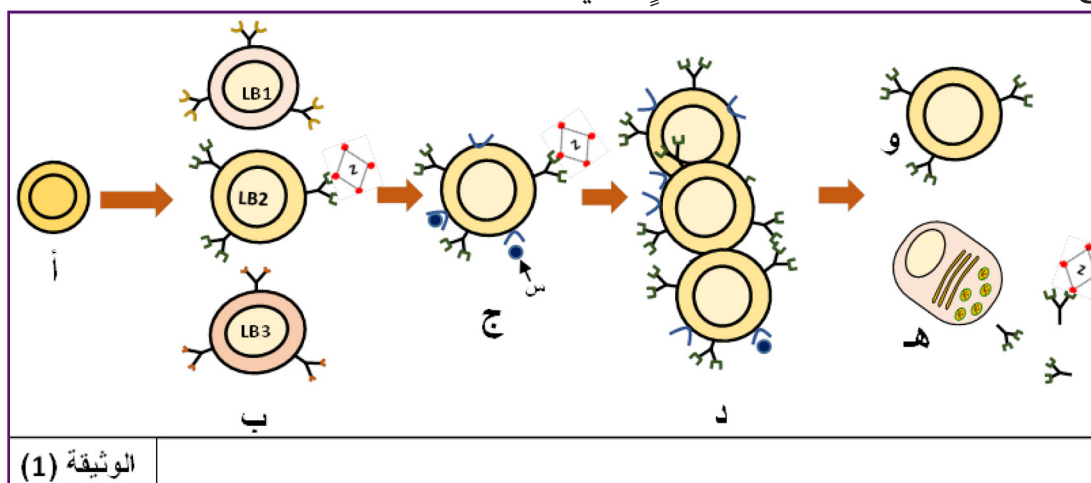
التمرين 03: (يندرج ضمن المسعى العلمي): عن موضوع بكالوريا

تعتبر الخلايا المقاوية من أهم الخلايا المناعية التي تتصدى للمستضدات، وذلك بواسطة بروتينات وظيفية تؤهلها للتعرف والقضاء على مولد الضد.

الجزء الأول:

يولَد بعض الأفراد عاجزين عن تركيب الأجسام المضادة مما يجبرهم على العيش في أوساط معقّمة ومعزولة.

توضح الوثيقة (1) تطور الخلايا LB عند فرد عادي.



.1

أ- حدد الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية (أ) إلى خلايا الصنف (ب).

ب- يتسبب دخول المستضد (Z) إلى العضوية في عدة تغيرات تطرأ على الخلية (LB2) تؤدي إلى ظهور الخلية (ج).

صف هذه التغيرات انطلاقاً من الوثيقة (1).

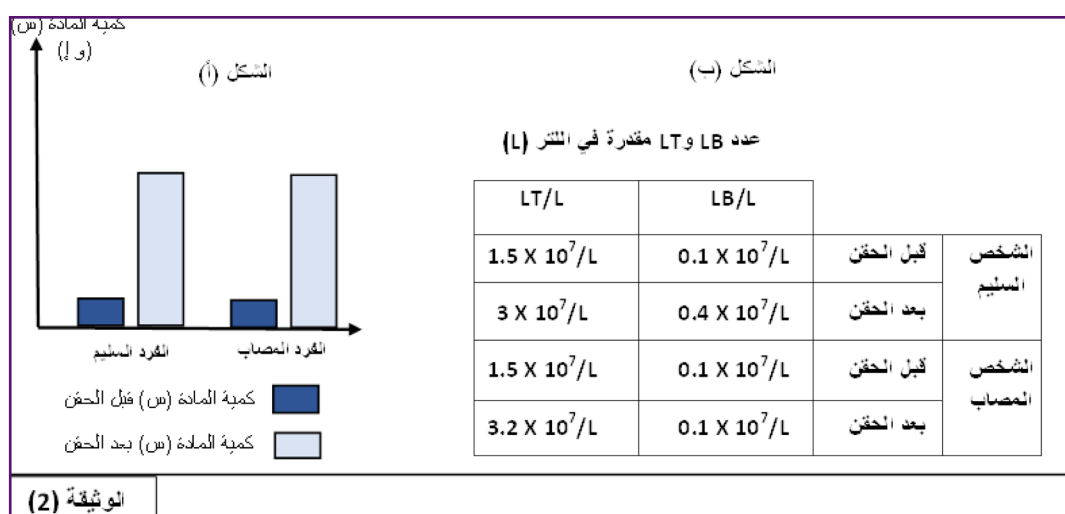
علل عدم تحول الخلية (LB1) و(LB3) إلى الخلية من النمط (ج).

ج- استنتج طبيعة المادة (س) وحدّد مصدرها ودورها في ظهور الخلية (هـ).

2. اقترح ثلاث فرضيات تفسّر بها عجز بعض الأفراد المصابين، عدم تركيب الأجسام المضادة.

الجزء الثاني:

لتوضيح سبب العجز عن تشكيل الأجسام المضادة، تقترح عليك الوثيقة (2) التي تتضمّن نتائج تطور عدد المقاويات وكمية المادة (س) قبل وبعد 15 يوم من الحقن بالأناتوكسين الكزاكي عند شخصين، أحدهما سليم والثاني مصاب.



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

الجزء الثالث:

انطلاقاً مما جاء في الموضوع، لخص في نص علمي أهمية البروتينات في سيرورة الاستجابة المناعية النوعية.

المفهوم الخامس: الحالة الثانية للدفاع النوعي عن الذات (المناعة الخلوية) الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية الخلوية

يتدخل في هذا النوع من المناعة الخلية المفاوية LT8.

تعرف الخلية المفاوية LT8 على المستضدات الداخلية المنشأ، المقدمة من طرف الخلايا المصابة على جزئية HLA-I (الخلايا المصابة بفيروس تقدم هذا النوع من المستضدات الداخلية المنشأ) وينجم عن ذلك تكاثر وتمايز الخلايا LT8 إلى خلية منفذة سامة (LTC) تخرّب هذه الخلايا المصابة.

تطلب الاستجابة المناعية الخلوية الفعالة تعاوناً خلويًا بين البالعات (الماكروفاج) والخلايا المفاوية LT4 و LT8.

تحفّز الخلايا المساعدة (LTh) LT8 التي تعرفت على المستضد تحفيزاً كيميائياً بواسطة مبلغ كيميائي (IL2).

البروتينات الغشائية المتدخلة في الاستجابة المناعية الخلوية

تحتوي الخلايا المفاوية LT8 المتدخلة أثناء الاستجابة المناعية الخلوية على مستقبلات غشائية ذات طبيعة بروتينية (TCR)، لها دور أساسي في التعرّف النوعي الغير مباشر على المستضد، لأنّها تعرف على محددات المستضد المثبتة على HLA-I والمقدمة غالباً من طرف خلية العضوية المصابة بفيروس أو الطافرة، مثل الخلايا السرطانية؛ لذا يدعى هذا التعرّف بالتعرّف المزدوج.

تنشأ الخلايا المفاوية LT8 في نخاع العظام الأحمر وتكتسب كفاءتها المناعية في الغدة التيموسية.

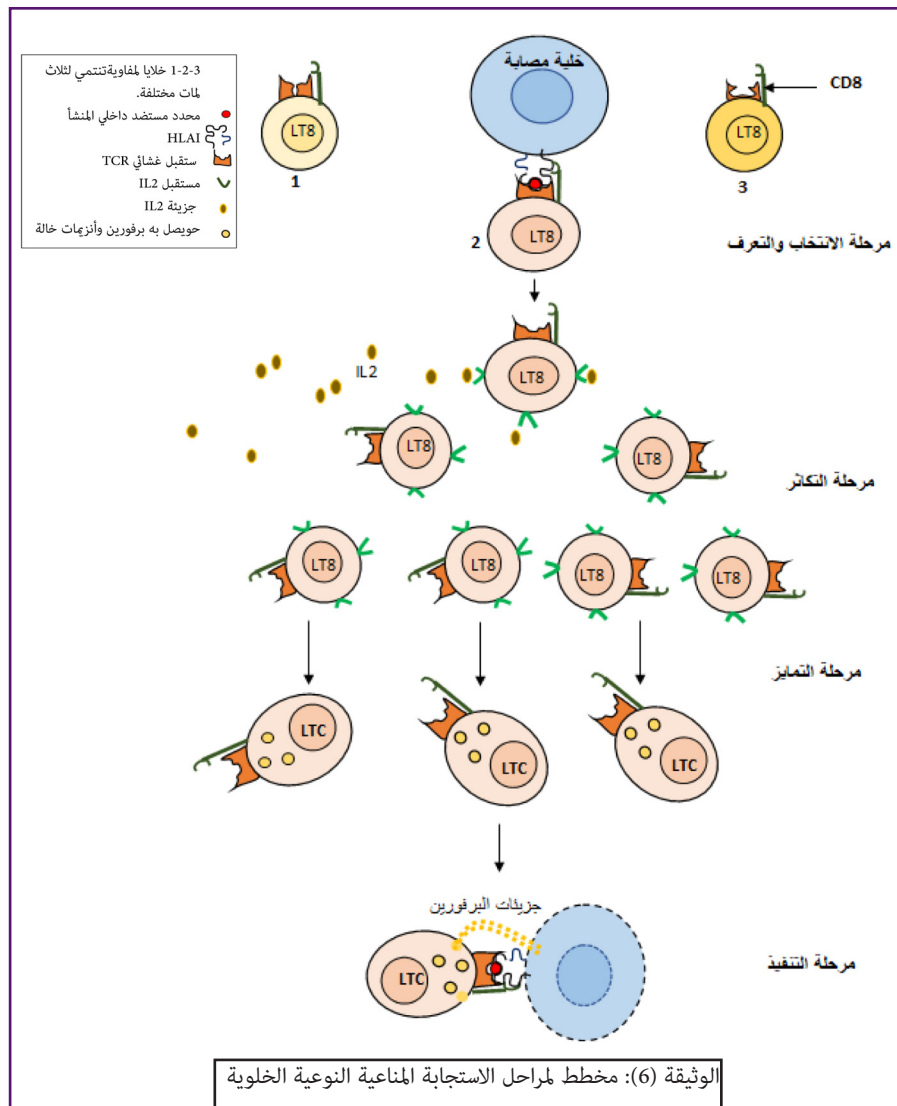
داخل الغدة التيموسية ترتكب طلائع LT مستقبلات غشائية (TCR) مختلفة وعند النضج تبقى للمات المفاوية LT التي لها مستقبلات غشائية (TCR)، تعرف على HLA-I وعلى المحدد المستضدي.

بعد التعرّف المزدوج على المعقد (HLA-I - محدد المستضد) المقدّم من طرف خلية جسمية مُصابة، يطرأ على الخلايا المفاوية LT8 (المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى خلية مفاوية سامة LTC).

تحتوي الخلايا المفاوية السامة (LTC) على نفس المستقبل الغشائي (TCR) المتواجد في الخلية LT8 التي تمايزت عنها.

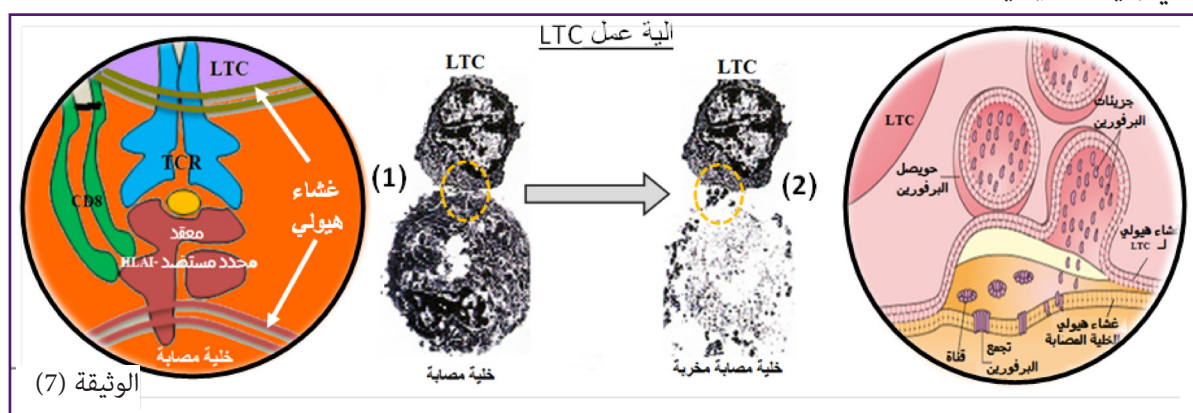
تعتبر الخلية المفاوية السامة (LTC) منفذة؛ وبالتالي يؤدي تشتتها على الخلية المصابة بعد تعرّفها المزدوج النوعي على المعقد (HLA-I - محدد المستضد) بواسطة مستقبلات غشائية (TCR) إلى إفراز بروتين: البرفورين مع بعض الأنزيمات الحالة، فيُخرج البرفورين غشاء الخلايا المصابة بتشكيل ثقوب، مؤدياً إلى انحلالها بينما الأنزيمات تخرّب ADN الخلية المصابة.

الوثيقة المُؤلّفة تلخص أهم مراحل الاستجابة المناعية الخلوية، حيث انطلاق الاستجابة المناعي يبدأ بالتعرف الغير مباشر على المستضد بواسطة المستقبل الغشائي البروتيني TCR.



آلية عمل LTC للقضاء على الخلية المصابة أثناء الاستجابة المناعية الخلوية:

تمثل الوثيقة (7) الموالية خلية LTC تهاجم خلية مصابة، ورسم تخطيطي لتفاصيل منطقة التماس الغشائي بين الخليتين.



(1): عند الالتماس الغشائي بين الخليتين (الخلية المصابة أو السرطانية مع LTC) تتعزّز الخلية على الخلية المصابة بواسطة المستقبلات الغشائية (TCR) على محدّد المستضد البيبتيدي المقدّم على جزيئات HLAI (تعرف مزدوج).

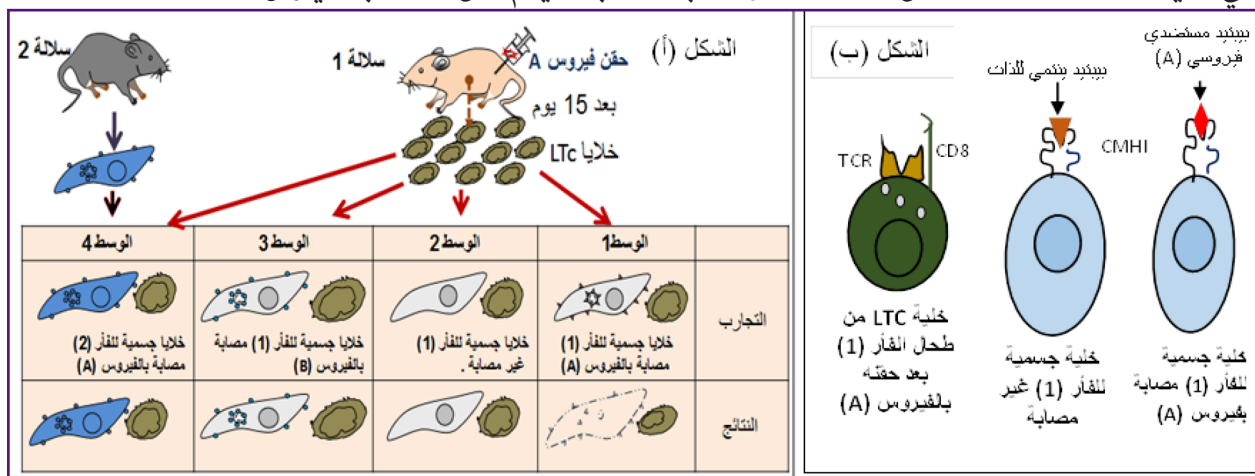
(2): تنبع إشارة داخلية تسمح بتحرير جزيئات البرفوريون المتواجدة ضمن الحويصلات فتشنّق نوات في الغشاء الهيولي للخلية المصابة تسبّب في إحداث صدمة حلوية وتحلّل الخلية المصابة.

التمرين 04: (إرساء الموارد)

تتعرض خلايا العضوية في بعض الحالات إلى إصابة فيروسية، فيتدخل الجهاز المناعي لإنقاذها وذلك لإيقاف تكاثر الفيروسات بداخلها.

لتحديد شروط تخريب الخلايا المصابة في هذه الحالة دور البروتينات الغشائية في ذلك تقترح عليك الدراسة التالية:

تمثل الوثيقة المُولَّية تجارب منجزة على سلالتين من الفئران تعامل السلالة (1) من الفئران بفيروس (A) وبعد سبعة أيام تؤخذ خلايا ملفاوية (LTC: خلية ملفاوية سامة) من طحال الفأر (1) وتنقل إلى أربعة أوساط مختلفة تحتوي على خلايا جسمية، إماً مأخوذة من الفأر (1) كما في الأوساط 1,2,3 أو من فار (2) ينتمي للسلالة الثانية ذات CMH مختلف، نتائج التجارب ممثلة في الشكل (أ)، بينما الشكل (ب) من نفس الوثيقة فيمثّل خليتين جسميتين تنتهيان للفأر (1) إداهما سليمة والأخرى مصابة بفيروس (A)، أمّا الخلية الثالثة فهي خلية LTC مستخلصة من طحال الفأر (1) بعد سبعة أيام من حقنه بالفيروس (A).



1. استخرج شروط تخريب الخلايا الجسمية من طرف LTC بمقارنة نتائج الوسط 1 مع الأوساط 2,3 و4.

2. بناءً على معلوماتك والمعطيات المستخلصة من الشكل (ب) فسر النتائج الممثلة في جدول الشكل (أ).

المفهوم السادس: مراقبة تكاثر وتمايز الخلايا LB و LT8 ذات الكفاءة المناعية

- تتم مراقبة تكاثر وتمايز الخلايا LB و LT8 عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات.

- لا تؤثر الأنترلوكينات إلاً على اللمفويات المنشطة أي اللمفويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بهذه الأنترلوكينات والتي تظهر بعد الاتصال بالمستضد.

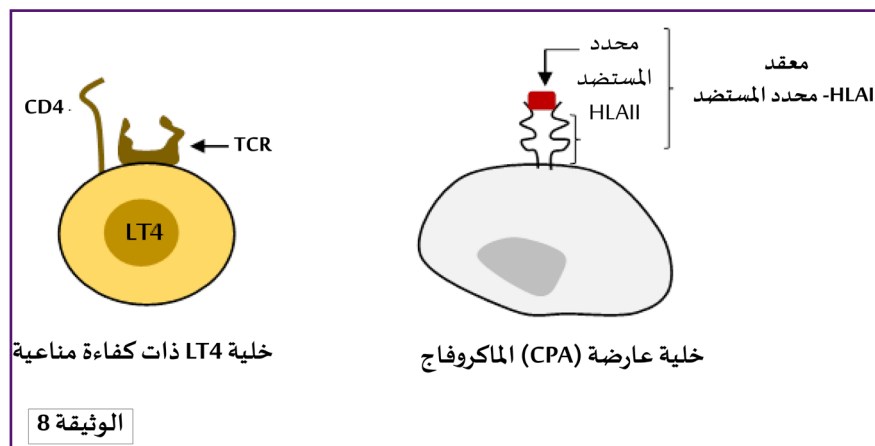
مصدر الأنترلوكينات:

- تفرز الأنترلوكينات من طرف صنف آخر من الخلايا اللمفاوية هي الخلايا LT4 المساعدة (LTh) الناتجة عن تمایز الخلايا (LT4) المتخصصة، التي يكون تنشيطها مُحرضاً بالتعرف على المستضد.

- تنشأ الخلايا LT4 في نخاع العظام وتتنفس في الغدة التيموسية حيث ترتكب مستقبلات غشائية TCR، وأثناء اكتسابها للكفاءة المناعية تقصى، كلّ LT تعرّفت على بيبييد ذاتي مُثبتاً على HLAII لتبقى LT4 ذات TCR نوعي يتعرف على HLAII وعلى بيبييد مستضدي حالة دخوله إلى العضوية، تُغادر الخلايا LT4 الناضجة الغدة التيموسية نحو الأعضاء المحيطية لتقوم بوظيفتها.

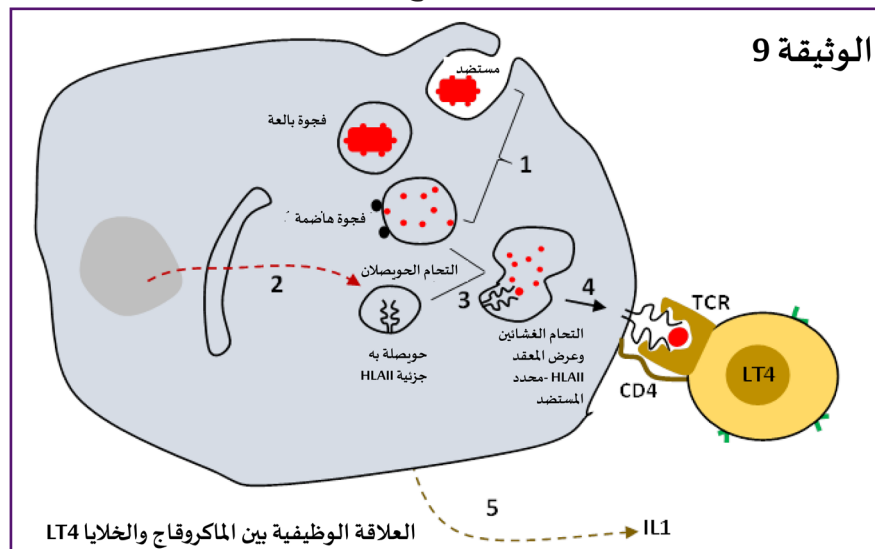
- تحتوي الخلايا اللمفاوية LT4 على مستقبلات غشائية TCR ذات طبيعة بروتينية تمكنها من التعرف المزدوج على المعقّدات HLAII - محدّد المستضد خارجي المنشأ، المقدّم من طرف الخلايا العارضة (CPA) مثل البالعات.

- الوثيقة (8) تمثل الجزيئات الغشائية في كلّ من الخلية البالعة (الماكروفاج) و LT4.



- تحتوي الخلايا العارضة (CPA) مثل البالعات على مؤشر ذات من الصنف (2)، تتميز هذه الخلايا بالقدرة على إدخال وبلعممة المستضدات وهضمها جزئياً، ثمّ تُعرض محدّداتها المستضدية على جزيئ HLAII للتعرّف عليها الخلايا LT4 ذات TCR نوعي، تدعى محدّدات المستضد المقدمة على HLAII بالمستضدات المستدخلة أو خارجية المنشأ، لأنّ في هذه الحالة البيتيدي المستضدي المقدّم غير ناتج عن تعبير مورثي داخل الخلية.

- الوثيقة (9) المولالية تُظهر العلاقة الوظيفية بين الماكروفاج والخلايا LT4:



في 1 - تقوم البالعات بإدخال المستضد ضمن حويصل غشائي ثمّ يتمّ هضم جزئياً إلى محدّدات المستضد بواسطة الأنزيمات الحالة التي تصبّها الليزووزمات.

في 2 - أثناء بلعمة المستضد وهضم الجزيء تقوم البالعة بتركيب جزيئات HLAII بالتعبير المورثي (استنساخ في النواة وترجمة في الشبكة الهيولية الفعالة، ثمّ تنتقل جزيئ HLAII ضمن حويصل).

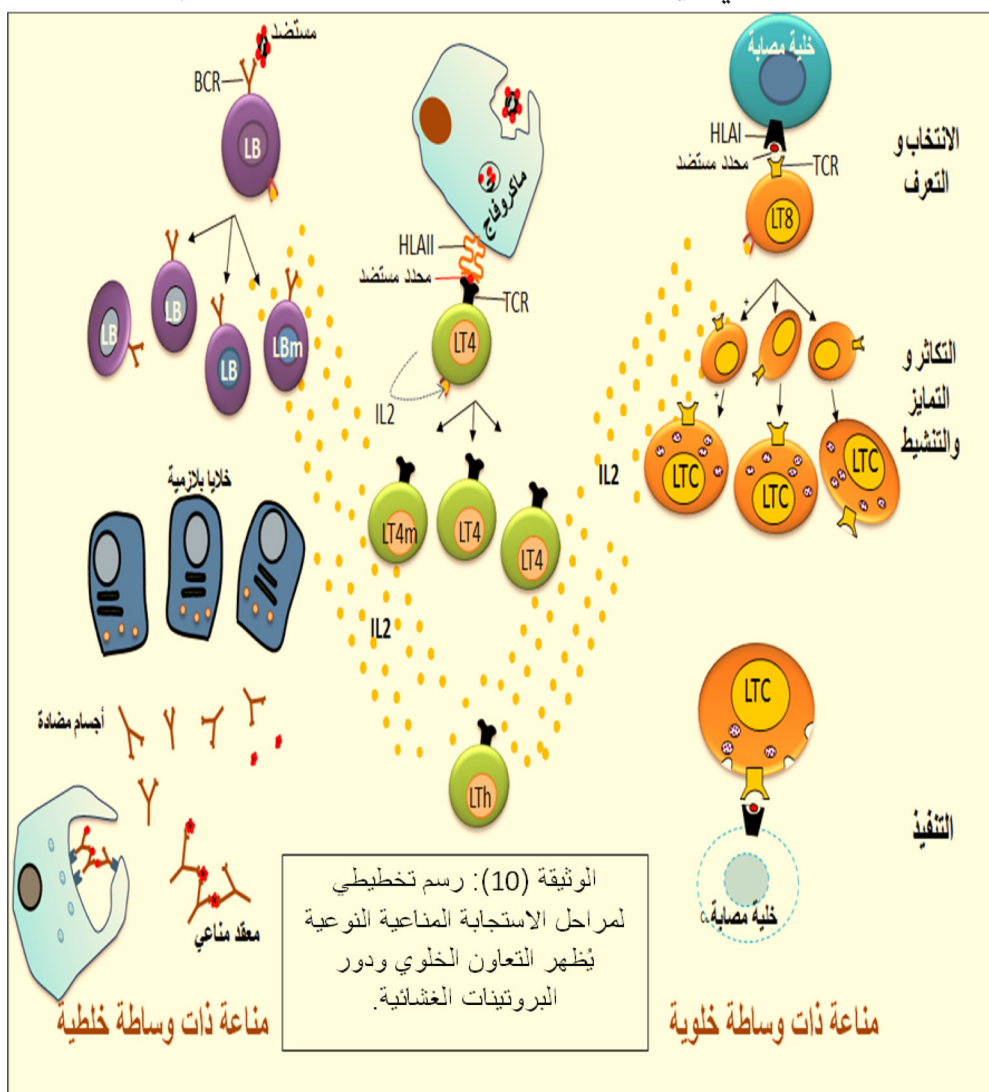
في 3 - يلتحم الحويصل الذي يحتوي على محدّدات المستضد بالحويصل الذي يحتوي على HLAII فيتشكّل معقد HLAII - محدد المستضد ضمن حويصل.

في 4 - بعد التحام غشاء الحويصل بالغشاء الهيولي للخلية يُعرض المعقد HLAII - محدد المستضد على سطح الغشاء.

في 5 - اللمّة الخلوية النوعية LT4 المنشطة عن طريق الأنترلوكين I (IL1) المفرّز من طرف الخلايا العارضة تُتعرّف على المعقد HLAII - محدد المستضد المقدّم من طرف البالعات، ثمّ تُنشّط بدورها الخلايا اللمفاوية النوعية لنفس المستضد بعد تكاثرها وتمايزها إلى LTh.

المفهوم السابع: الاستجابة المناعية الفعالة والتعاون الخلوي بين البالعات والخلايا المحفوية (LB و LT):

- تتطلب الاستجابة المناعية النوعية الفعالة تعاوناً خلويًا تلعب فيه كل خلية دوراً أساسياً تحدده لها البروتينات الغشائية المميزة لها.
- الاستجابة المناعية الخلطية تتم بتدخل الخلايا LB التي تتعرف مباشرة على المستضدات الحرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.
- أمّا الاستجابة المناعية الخلوية تتم بتدخل الخلايا LT8 التي تتعرف على محدد المستضد المقدم من طرف الخلية المصابة، مثبتاً على جزيئ HLA-I بواسطة المستقبل الغشائي TCR، إنه تعرّف مزدوج.
- لا تكون الاستجابة المناعية النوعية الخلطية والخلوية فعالة إلا بتدخل الخلايا LT4 المساعدة (LTh).
- تحتوي الخلايا LT4 على مستقبل غشائي TCR لا يتعرف مباشرة على المستضدات الحرة ولا على المعقنات HLA-II - محدد المستضد؛ لذا فالتعرف على المستضد في هذه الحالة يتطلب خلايا عارضة تقدّم محدد المستضد على HLA-II لتتمكن LT4 من التعرّف عليه.
- الوثيقة (10) الموالية تظهر التعاون الخلوي بين المحفويات والبالعات (CPA) أثناء سيرورة الاستجابة المناعية النوعية.



التمرین ۰۵: (الاستدلال العلمي)

تصدى العضوية للمستضدات التي تغزوها بفضل التعاون الخلوي بين الخلايا المناعية التي تتعرف عليها بواسطة المستقبلات الغشائية النوعية، ويتوقف نمط الاستجابة المناعية على طبيعة المستضد من جهة وعلى

خصوصية المستقبل الغشائي التي تحتويه الخلايا المناعية، الدراسة المقدمة فيما يلي توضح ذلك.

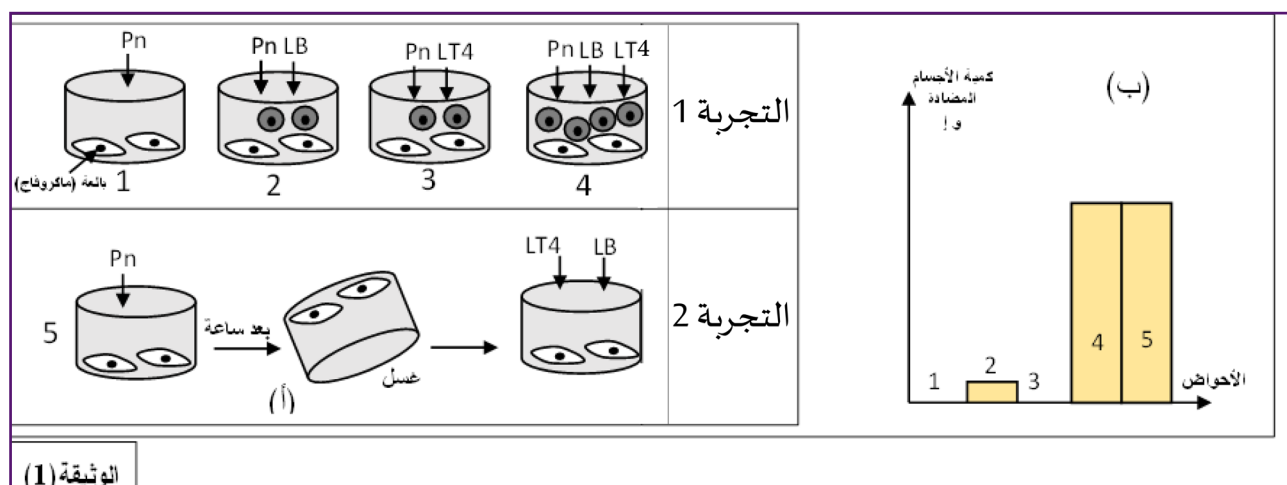
الجزء الأول:

التجربة (1): تم تحضير أربعه أوساط تجريبية تحتوي على المستضد (pn) والماكروفاج، ثم أضيف لكل وسط ما يلي:

- أضيف للوسط (2). LB
- أضيف للوسط (3). LT4
- أضيف للوسط (4). LT4 و LB

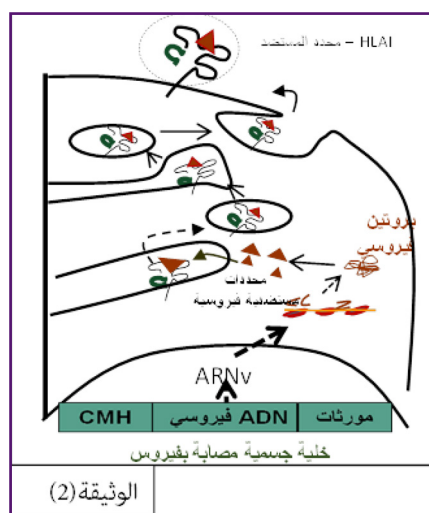
التجربة (2): الحوض (5) ترك المستضد (pn) مع البالعات ملدة ساعة كاملة، بعدها تم غسل الحوض ثم تم إضافة LB و LT4 وفي تواجد البالعات السابقة.

الشروط التجريبية ونتائج قياس الأجسام المضادة في الأحواض الخمسة مماثلة في شكل الوثيقة (1).

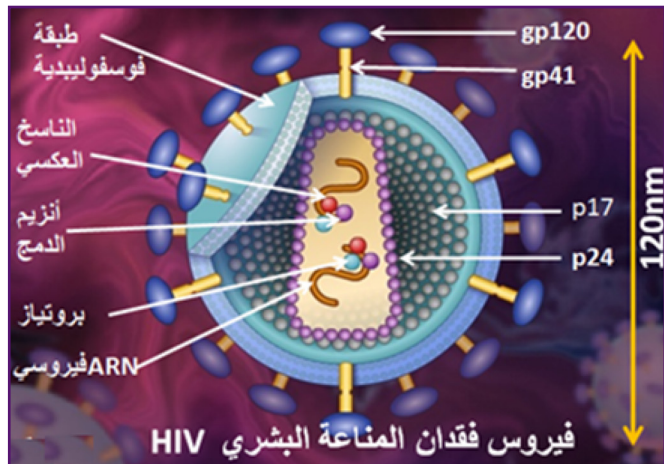


- حلل نتائج الشكل (ب) المحصل عليها في الأحواض (1.2.3.4) من الوثيقة (1).
 - بناءً على معلوماتك ونتائج التجربة (2) من الوثيقة (1) :
- استخرج الدور الذي تلعبه البالعة ثم فسر نسبة الأجسام المضادة الملاحظة في الحوض (5) من الشكل (ب).

الجزء الثاني:



- عند الإصابة الفيروسية يدمج الـ ADN الفيروسي مع ADN الخلية المصابة، فتركب البروتينات الفيروسية وتثبت محدداته المستضدية على جزيئه HLAI لتقدم لبعض الخلايا المناعية كما هو ملخص في الوثيقة (2).
- بين محتملاً على معطيات الوثيقة (2) ومعلوماتك مصدر محدد المستضد البيبتيدي المقدم، والخلية اللمفاوية التي تتعرف عليه.
 - أنجز مخطط تبرز فيه العلاقة بين محدد المستضد، مؤشرات الذات (HLA)، المستقبلات الغشائية ونطاق الاستجابة المناعية النوعية.



المفهوم السابع: فقدان المناعة المكتسبة

يهاجم فيروس (VIH) الخلايا المعاوية المساعدة (TCD4) والبلعميات الكبيرة وبلعوميات الأنسجة، وهي خلايا أساسية في التعرف وتقديم المستضد إلى جانب تنشيط الاستجابات المناعية، لذا يتناقص عدد الخلايا المساعدة (TCD4) في مرحلة المرض إلى أقل من 200 خلية / الملم³؛ ما يسبب فقدان المناعة.

توضح الوثيقة المقابلة رسم تخطيطي للعامل الممرض (VIH).

أهم مميزات فيروس VIH:

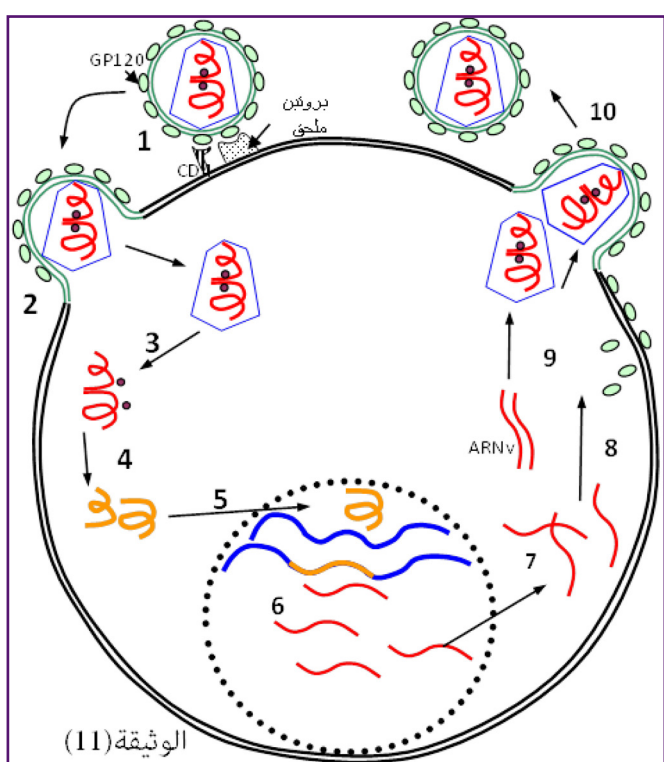
- قطره صغير جدًا 120 نانومتر
- طبيعة المعلومة الوراثية: جزيئاً ARN (ينتهي للفيروسات الراجعة)
- الغلاف: طبقة مضاعفة من الفسفوليبيدات ومحفظتين بروتينيتين (P17) و(P24)
- بروتينات سطحية GP120
- بروتينات داخلية: أنزيم الاستنساخ العكسي.

الخلايا المستهدفة:

- يستهدف فيروس VIH الخلايا التي تحتوي على المؤشر (المستقبل) الخلوي CD4 الذي يتواجد أساساً على غشاء LT4 وخلايا أخرى مثل البالعات.
- إنّ سبب استهداف هذه الخلايا التكامل البنائي بين جزيئات GP120 الفيروسية وجزيئات CD4.

تكاثر VIH داخل الخلية المستهدفة:

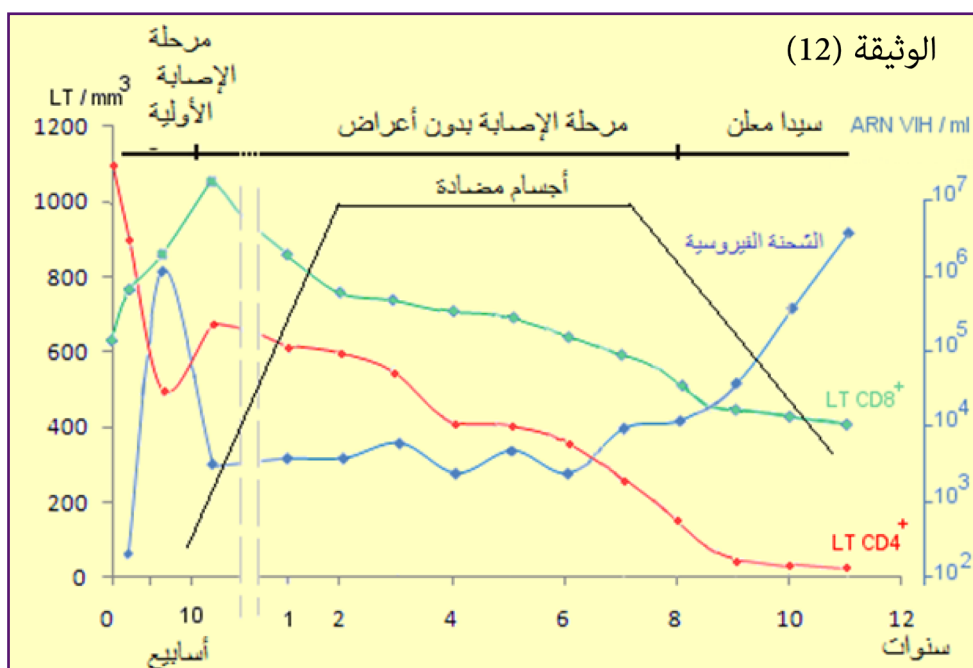
- فيروس VIH مثل جميع الفيروسات، غير قادر على التكاثر الذاتي لأنّه لا يعتبر خلية، لذا فهو يستعمل الخلية التي يستهدفها لتصبح هي الصانعة والمحرّرة للفيروسات وفق دورة إنتاجية موضحة في رسم الوثيقة (11) المولالية:



1. يتثبت VIH على غشاء الخلية المستهدفة نتيجة التكامل البنيوي بين GP120 الفيروسي و cd4 للخلية المستهدفة.
2. التحام غشاء VIH بالغشاء الهيولي للخلية المستهدفة ودخول المحفوظة الفيروسية إلى الهيولي.
3. تفكك بروتينات المحفوظة وتحرير ARN الفيروسي والأنزيمات في الهيولي.
4. استنساخ عكسي لـ ARN فيروسي في الهيولي بتدخل أنزيم الناسخ العكسي
5. دخول ADN فيروسي إلى النواة واندماجه مع ADN الخلية بتدخل أنزيم الأنترغراز.
6. استنساخ ADN الفيروسي إلى عدّة نسخ من ARN فيروسي.
7. خروج ARN من النواة إلى الهيولي.
8. ترجمة ARNm إلى بروتينات فيروسية.
9. إعادة تركيب المحفوظة البروتينية بنسختين جديدتين من ARN الفيروسي.
10. تحرر فيروسات جديدة بالتبrium.

مراحل الإصابة بالـ VIH :

تمرر الإصابة بالـ VIH بثلاث مراحل يمكن اختصارها في معطيات الوثيقة (12) المعاشرة، التي تمثل تطور الخلايا LT4 و LT8 والأجسام المضادة والشحنة الفيروسية أثناء الإصابة بالـ VIH عند شخص لا يخضع لعلاج.



التمرين 06 (يتضمن المسعى العلمي)

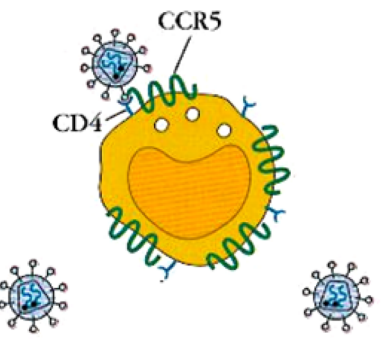
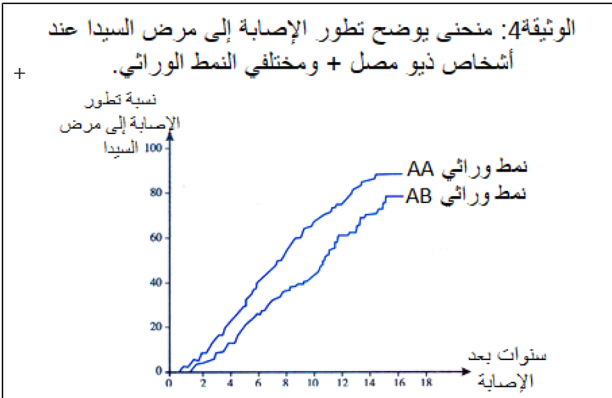
يُصيب فيروس VIH خلايا الجهاز المناعي فيؤدي إلى انهياره، إلا أنه في بعض الحالات النادرة وجد العلماء أنّ تعريض بعض الأشخاص لفيروس VIH لم يؤدي إلى إصابتهم، ويبقى المصل سالباً أثناء الكشف، الأمر الذي جعل كثيراً من العلماء يبحثون عن السبب.

1. اقترح فرضية تفسّر بها عدم إصابة هؤلاء الأشخاص رغم تعرضهم لـ VIH.
2. لدراسة الحالة التي يجعل هؤلاء الأشخاص لهم مقاومة لـ VIH تقدّم لك الوثائق التالية:
الوثيقة (1): تظهر بعض البروتينات الغشائية في خلية تنتمي للجهاز المناعي.
- يشرف على تركيب بروتين CCR5 مورثة لها أليلين (A وB)، تتألي بعض قواعد هذان الأليلين والأحماض الأمينية في البروتين الناتج ممثلة في الوثيقة (2).

دور البروتين في الدفاع عن الذات

الوثيقة (3): تمثل نسبة المصل الموجب عند أشخاص مختلفي الأنماط الوراثية بالنسبة للأليلين A وB.

الوثيقة (4): تطور نسبة الإصابة عند أفراد ذوي مصل موجب ومختلفي النمط الوراثي.

 <p>الوثيقة (1)</p>	<p>الوثيقة (2)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC AGT CAG TAT CAA TTC TGG AAG AAT TTC CAG ACA TTA AAG ATA GTC Ser Ser His Phe Pro Tyr Ser Gln Tyr Gln Phe Trp Lys Asn Phe Gln Thr Leu Lys Ile Val ...352 180</pre> </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>الأليل A وجزء من الأليل B من متعدد البيبتيد الناتج</p> </td> </tr> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC ATT AAA GAT AGT CAT CTG GGG Ser Ser His Phe Pro Tyr Ile Lys Asp Ser His Leu Gly ...205 180</pre> </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>الأليل B وجزء من متعدد البيبتيد الناتج</p> </td> </tr> </table>	<pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC AGT CAG TAT CAA TTC TGG AAG AAT TTC CAG ACA TTA AAG ATA GTC Ser Ser His Phe Pro Tyr Ser Gln Tyr Gln Phe Trp Lys Asn Phe Gln Thr Leu Lys Ile Val ...352 180</pre>	<p>الأليل A وجزء من الأليل B من متعدد البيبتيد الناتج</p>	<pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC ATT AAA GAT AGT CAT CTG GGG Ser Ser His Phe Pro Tyr Ile Lys Asp Ser His Leu Gly ...205 180</pre>	<p>الأليل B وجزء من متعدد البيبتيد الناتج</p>																																																											
<pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC AGT CAG TAT CAA TTC TGG AAG AAT TTC CAG ACA TTA AAG ATA GTC Ser Ser His Phe Pro Tyr Ser Gln Tyr Gln Phe Trp Lys Asn Phe Gln Thr Leu Lys Ile Val ...352 180</pre>	<p>الأليل A وجزء من الأليل B من متعدد البيبتيد الناتج</p>																																																															
<pre>AGC TCT CAT TTT CCA TAC ATT AAA GAT AGT CAT CTG GGG Ser Ser His Phe Pro Tyr Ile Lys Asp Ser His Leu Gly ...205 180</pre>	<p>الأليل B وجزء من متعدد البيبتيد الناتج</p>																																																															
<p>الوثيقة (3): تبين نسبة مصل + أو - عند بعض الأشخاص مختلفي النمط الوراثي بالنسبة للأليلين السابقين ومعرضين للفيروس.</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <thead> <tr> <th>الأشخاص</th> <th>AA</th> <th>AB</th> <th>BB</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ذوو مصل +</td> <td>%70</td> <td>%70</td> <td>%0</td> </tr> <tr> <td>معرضون للفيروس ولم يصاب</td> <td>%30</td> <td>%30</td> <td>%100</td> </tr> </tbody> </table>		الأشخاص	AA	AB	BB	ذوو مصل +	%70	%70	%0	معرضون للفيروس ولم يصاب	%30	%30	%100																																																			
الأشخاص	AA	AB	BB																																																													
ذوو مصل +	%70	%70	%0																																																													
معرضون للفيروس ولم يصاب	%30	%30	%100																																																													
<p>الوثيقة 4: منحنى يوضح تطور الإصابة إلى مرض السيدا عند أشخاص ذوي مصل + ومتعدد النمط الوراثي.</p>  <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <caption>بيانات منحني تطور الإصابة إلى مرض السيدا</caption> <thead> <tr> <th>سنوات بعد الإصابة</th> <th>نوع النمط الوراثي</th> <th>نسبة تطور الإصابة إلى مرض السيدا (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0</td><td>AA</td><td>0</td></tr> <tr><td>2</td><td>AA</td><td>5</td></tr> <tr><td>4</td><td>AA</td><td>15</td></tr> <tr><td>6</td><td>AA</td><td>25</td></tr> <tr><td>8</td><td>AA</td><td>35</td></tr> <tr><td>10</td><td>AA</td><td>45</td></tr> <tr><td>12</td><td>AA</td><td>55</td></tr> <tr><td>14</td><td>AA</td><td>65</td></tr> <tr><td>16</td><td>AA</td><td>75</td></tr> <tr><td>18</td><td>AA</td><td>85</td></tr> <tr><td>0</td><td>AB</td><td>0</td></tr> <tr><td>2</td><td>AB</td><td>2</td></tr> <tr><td>4</td><td>AB</td><td>8</td></tr> <tr><td>6</td><td>AB</td><td>18</td></tr> <tr><td>8</td><td>AB</td><td>28</td></tr> <tr><td>10</td><td>AB</td><td>38</td></tr> <tr><td>12</td><td>AB</td><td>48</td></tr> <tr><td>14</td><td>AB</td><td>58</td></tr> <tr><td>16</td><td>AB</td><td>68</td></tr> <tr><td>18</td><td>AB</td><td>78</td></tr> </tbody> </table>		سنوات بعد الإصابة	نوع النمط الوراثي	نسبة تطور الإصابة إلى مرض السيدا (%)	0	AA	0	2	AA	5	4	AA	15	6	AA	25	8	AA	35	10	AA	45	12	AA	55	14	AA	65	16	AA	75	18	AA	85	0	AB	0	2	AB	2	4	AB	8	6	AB	18	8	AB	28	10	AB	38	12	AB	48	14	AB	58	16	AB	68	18	AB	78
سنوات بعد الإصابة	نوع النمط الوراثي	نسبة تطور الإصابة إلى مرض السيدا (%)																																																														
0	AA	0																																																														
2	AA	5																																																														
4	AA	15																																																														
6	AA	25																																																														
8	AA	35																																																														
10	AA	45																																																														
12	AA	55																																																														
14	AA	65																																																														
16	AA	75																																																														
18	AA	85																																																														
0	AB	0																																																														
2	AB	2																																																														
4	AB	8																																																														
6	AB	18																																																														
8	AB	28																																																														
10	AB	38																																																														
12	AB	48																																																														
14	AB	58																																																														
16	AB	68																																																														
18	AB	78																																																														

- بالاعتماد على الوثائق المقدمة ومعلوماتك: ناقش المعطيات المقدمة لتبيّن أنَّ الاحتمال الوراثي الذي قدّمه العلماء مؤسس.

حلول التمريرات:

التمرين 01:

الجزء الأول:

أولاً: التحليل:

- يمثل الجدول نتائج الفحص المجهرى وكمية الأجسام المضادة فى مصل فأرين بعد استخلاص خلية لمفاوية، وإعادة حقنها دون معالجة أو بمعالجه بأنزيم نوعي.

بالنسبة للفأر 1: لا نلاحظ بلعمـة المـفـاـوـيـة غـيرـ المـعـالـجـة بـعـدـ إـعـادـةـ حقـنـهـاـ لـلـفـأـرـ الـذـيـ أـخـذـتـ مـنـهـ،ـ ولاـ تـرـتفـعـ الأـجـسـامـ المـضـادـةـ فـيـ مـصـلـهـ.

بالنسبة للفأر 2: نلاحظ بلعمـة المـفـاـوـيـة المـعـالـجـة بـالـأـنـزـيمـ بـعـدـ إـعـادـةـ حقـنـهـاـ لـنـفـسـ الـفـأـرـ،ـ وـتـرـتفـعـ الأـجـسـامـ المـضـادـةـ فـيـ مـصـلـهـ.

العضوية تميّز بين الذات والذات المتغيرة (اللادات).

الاستنتاج: تحتوي خلايا العضوية ذات نواة على جزيئات غشائية من طبيعة غليوكوبروتينية تمثل المؤشرات المميزة للذات.

ثانياً:

1. التفسير: عودة ظهور التفلور في جزء من الغشاء الذي أزيلت منه وإخماده بأشعة الليزر، يفسّر بتحرك الجزيئات الغشائية المفلورة المجاورة لمنطقة الإزالة التي أخذ منها التفلور.

الاستخلاص: جزيئات الغشاء غير مستقرة فهي تمتاز بالحركية، تكسب الغشاء مرونة.

2. أهمية الخاصية (المرونة):

تسمح للغشاء بالقيام بوظيفته مثل:

- الحركة الأمامية لبعض الخلايا (الأرجل الكاذبة).

تشكيل استطالات سيتوبلازمية بلعمـة المستضـدـاتـ وـإـدـخـالـهـاـ ضـمـنـ الـحـوـيـصـلـ إـلـىـ الـهـيـوـلـيـ معـ بـقـاءـ

الغشاء الهيولي مستمر وغير ممزق.

- التحام غشاء الحويصلات الإفرازية بالغشاء الهيولي أثناء الإفراز، أو عرض جزيئات على الغشاء.

الجزء الثاني:

1. النمط الوراثي (تمثيل صبغي) للأم والابن (1) و(2)، واستنتاج النمط الوراثي للأب:

- لتمثيل النمط الوراثي للأم والابن (1) و(2) نتبع الخطوات التالية:

- مورثات مؤشرات الذات مرتبطة تتواجد في الصبغي رقم (06).

- يحتوى الفرد زوجاً من الصبغي رقم (06) واحد مصدره الأم والثاني مصدره الأب.

• نقارن مؤشرات الابن (1) مع مؤشرات الأم لنتوصل إلى مؤشرات الصبغي (06) الذي ورثته الأم

لابنها، والمـؤـشـراتـ الـمـتـبـقـيـةـ عـنـ الـابـنـ مـصـدرـهـاـ الصـبـغيـ (06)ـ الـمـورـوثـ مـنـ الـأـبـ،ـ بـيـنـماـ الـمـؤـشـراتـ

الـمـتـبـقـيـةـ عـنـ الـأـمـ فـمـصـدرـهـاـ الصـبـغيـ الثـانـيـ.

- عند الابن (2) نستعمل نفس الاستدلال السابق.

- الصبغيان المتبقيان عند كل ابن مصدرهما الأب وبهذا نستنتج نمطه الوراثي.

A2 B51 DR11	A3 B4 DR12	A24 B7 DR8	A3 B14 DR10	A2 B51 DR11	A24 B7 DR8	A3 B4 DR12	A3 B14 DR10
الأب	الأم	الابن الأول	الابن الثاني	الأمراض الوراثية لأفراد العائلة			

2. لكل شخص هوية بيولوجية تميزه، وهو متفرد وراثيا لأن:

- له CMH التي تشرف على تركيب الجزيئات المحددة للذات عدّة مورثات.

- لكل مورثة عدّة أليلات لا سيادة بينها.

- احتمال الأمراض الوراثية مختلفة CMH كبير جدًا يفوق عدد البشرية، بينما الفرد فله نمط وراثي واحد من بين الملايين المختلفة.

منه: استحالة وجود شخصين متماثلي CMH، ما يؤكد أن لكل شخص هوية بيولوجية تميزه؛ وبالتالي نمط وراثي متفرد، ما عدى التوأم الحقيقي المتماثل وراثيا.

التمرين 02:

.1

النمط الوراثي	الزمرة
O	O ^{0,0}
B	B ^{0,0} أو B ^{1,0}
AB	B ^{1,1}

أ- الأمراض الوراثية المختلفة لأفراد ذوي زمرة O و B و AB.

ب- شرح كيفية تركيب مؤشرات النظام ABO عند الأفراد السابقة:

- يتم تركيب المؤشر المحدد للزمرة ABO بتدخل أنزيمات مصدرها مورثة لها ثلاثة أليلات تتواجد على مستوى الصبغي رقم (09) عند الإنسان.

- عند الفرد ذو زمرة (O): يتم تركيب الأنزيم (O) الذي مصدره تعبر مورثي للأليل (iO) لكن هذا الأنزيم غير وظيفي، لا يؤثر في المؤشر (H); وبالتالي تبقى جزيئة المؤشر (H) هي المحددة للزمرة (O).

- عند الفرد ذو زمرة (B): يتم تركيب الأنزيم (B) الذي مصدره تعبر مورثي للأليل (I^B)، يعمل هذا الأنزيم على ربط جزيئة Gal بالمؤشر (H)، ليعطي الناتج المتمثل في المؤشر (B) المحدد للزمرة (B).

- عند الفرد ذو زمرة (AB): في هذه الحالة الفرد هجين يرث الأنزيمين (B) و (A) الناجحين من تعبر مورثي للأليلين (I^B) و (I^A) حيث لا سيادة بينهما؛ وبالتالي كل أنزيم يشرف على تركيب المؤشر الخاص، لذا نجد على مستوى غشاء الكريمة الحمراء كلا المؤشرين.

2. اقتراح فرضية تفسّر حالة الأنزيم (O):

عدم نشاط الأنزيم (O) قد يعود لطفرة حدثت للمورثة الأصلية، أدت إلى تشكّل أنزيم طافر غير وظيفي لا يثبت الركيزة؛ وبالتالي لا يحفّز التفاعل.

الجزء الثاني:

- استغلال منهجي للوثائق والمقارنة بين الأنزيمات الثلاثة لمراقبة الفرضية المقترحة:
 - استغلال الوثيقة (2):
 - الأنزيمين (A) و(B) عدد الأحماض الأمينية عندهما 353، ولهم موقع فعال؛ وبالتالي فهما ناتجان من مورثة لها نفس عدد النكليوتيديات.
 - بالنسبة للأنزيم (O) فعدد الأحماض الأمينية فيه 116 ولا يوجد موقع فعال.
 - بما أنَّ للأنزيمين (A) و(B) موقع فعال فهما يثبتان الركيزة، ويتحقق كلُّ أنزيم تفاعلاً خاصاً به نوعياً، بينما الأنزيم (O) فلا يحتوي على موقع فعال؛ وبالتالي لا يثبت الركيزة ولا يحفز أي تفاعل، لذا يبقى المؤشر (H) دون تغيير ويصبح ممثلاً للمؤشر (O).
- استغلال الوثيقة (3): نلاحظ ظهور رامزة التوقف TAA في الaramaze رقم 117 (أي UAA في ARNm).
- أثناء الترجمة تقرأ كلُّ الaramazat المشفرة حتى رقم 116، وتعطي كلُّ واحدة حمض أميني.
- الaramaze 117 لا تشفِّر لأي حمض أميني، لا تستمر الترجمة وتتفصل تحت وحدتي الريبوزوم ويتحرر البروتين الذي يحتوي على 116 حمض أميني، ولا يستمر تركيبه.
- الأحماض الأمينية الـ 116 لا تنتمي للموقع الفعال.
- الأحماض الأمينية التي تنتمي للموضع موجودة بعد رامزة التوقف، فهي لم تقرأ لتوقف الترجمة.
- نعم النتائج المتوصَّل إليها تسمح بمراقبة الفرضية.
- وجود طفرة قبل الaramazat التي تشفِّر للموضع الفعال يؤدِّي إلى تشكُّل أنزيم غير مكتمل وبدون موقع فعال، لذا يكون غير وظيفي ويبقى المؤشر H بدون تغيير وهذا ما يميِّز المؤشر (O).

التمرین 03:

الجزء الأول:

1.

أ- الظواهر المؤدية إلى تحول الخلية A إلى خلية الصنف ب:

تقوم الخلايا الإنسانية (A) للخلايا LB في مستوى النخاع العظمي الأحمر بتركيب مستقبلات غشائية نوعية BCR تدمج في مستوى الغشاء السيتوبلازمي، وهي مستقبلات توافق كلُّ أنواع المحددات المستضدية مولدات الضد، وكلَّ ملة من LB لها BCR خاص.

ب- وصف التغيرات:

إثر تماس LB2 مع المستضد Z تعرِّف الخلايا LB2 تعرِّفًا مباشِرًا على مولد الضد بواسطة المستقبلات BCR النوعية، نتيجة التكامل البنيوي بين محدد المستضد وموضع تثبيته، مما يؤدِّي إلى تنشيطها فتركب مستقبلات المبلغ الكيميائي.

الخلية (LB1) و(LB3) لا تتحول إلى الخلية من النمط (ج)

التعليق: تحمل كلُّ من LB1 وLB3 مستقبلات غشائية نوعية BCR لا تتكامل بنويًا مع مولد الضد Z فلا يحدث لها تعرف ولا تنشيط.

ج- طبيعة المادة س:

بما أنَّ المادة س ارتبطت على المستقبلات الغشائية المحمولة على LB2 المنشطة، فهذا يدلُّ على أنَّ المادة س هي مبلغ كيميائي (IL2).

مصدرها: LT4 دورها: تحفيز الـ LB2 على التكاثر والتمايز إلى: خلايا بلازمية (هـ) وخلايا LBm (وـ).

2. اقتراح 3 فرضيات:

فـ1: قلة أو عدم إفراز الأنترلوكين.

فـ2: عدم وجود مستقبلات لأنترلوكين على أغشية الخلايا. LB

فـ3: عدد مستقبلات المادة س أي الأنترلوكين.

الجزء الثاني:

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 التكرزي، أي هو يعني من عجز في تكاثر وتمايز الخلايا LB.

من جهة أخرى، يبين الشكل بـ أن كمية المادة س لدى الشخص المصابة قبل وبعد الحقن الأناتوكسين التكرزي تماثل الكمية المفرزة عند الشخص السليم؛ ومنه كل من الفرضيتين 1 وـ3 مُستبعدة.

التجربة ثبتت أن سبب العجز المتمثل في عدم تشكيل الأجسام المضادة عند بعض الأفراد مرتبط بعدم تشكّل مستقبلات الأنترلوكين على LB، فالفرضية (2) هي الفرضية الصحيحة.

النص العلمي:

تتمثل أهمية البروتينات في سيورة الاستجابة المناعية النوعية المتناولة في الموضوع في التعرّف على مولد الضد، وفي التنشيط والتكاثر والتمايز وفي إبطال مفعول مولد الضد، تتشكل الخلايا المفاوية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية BCR توافق مولدات الضد.

- يؤدي تعرف الخلايا المفاوية LB على المستضد إلى انتخاب ملة من الخلايا المفاوية LB قملك مستقبلات غشائية متكاملة بنويها مع محددات المستضد: إنّه الانتخاب اللمي.

- تتم مراقبة تكاثر وتمايز الخلايا LB ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات التي يفرزها صنف آخر من الخلايا المفاوية LT4 المساعدة (LTh)

- تؤثر الأنترلوكينات على المفاويات المنشطة، أي المفاويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بها والتي تظهر بعد التماس مع المستضد.

- تطرأ على الخلايا المفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتمايز هذه الأخيرة إلى خلايا منفذة (خلايا بلازمية) وخلايا LBm ذات ذاكرة.

- تنتج الخلايا البلازمية أجساماً مضادة ترتبط نوعياً مع مولد الضد الذي حرض على إنتاجها.

- يؤدي تشكّل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول مولد الضد، ليتمّ بعدها التخلص من المعقد المناعي المتشكل عن طريق ظاهرة البلعة.

التمرين 04:

1. استخراج شروط تخريب الخلية الجسمية من طرف LTc:

• بمقارنة الوسطين (1 وـ2): الخلية LTc خربت الخلية الجسمية للفأر (1) المصابة ولكن لم تخرب خلية الجسمية الغير مصابة.

الشرط المستخرج: أن تكون الخلية الجسمية مصابة.

• بمقارنة الوسطين (1 وـ3): الخلية LTc خربت الخلية الجسمية للفأر (1) المصابة بالفيروس (A) ولكن لم تخرب الخلية الجسمية للفأر (1) المصابة بالفيروس (B).

الشرط المستخرج: أن تكون الخلية الجسمية مصابة بنفس الفيروس الذي حرض إنتاج LTC.

- بمقارنة الوسطين (1 و4): الخلية LTc خربت الخلية الجسمية للفأر (1) المصابة بالفيروس (A) ولكن لم تخر布 الخلية الجسمية للفأر (2) المصابة بالفيروس (A).

الشرط المستخرج: أن تكون الخلية الجسمية المصابة من نفس سلالة الفأر الذي أخذت منه LTC (نفس CMH).

- المعلومات المستخلصة من الشكل (ب):

• مهما كانت الخلية الجسمية فهي تثبت بيبيتيدا على جزيئة CMHI.

مصدر البيبيتيد المثبت على CMHI في الخلية الجسمية المصابة فيروسي، بينما عند الخلية الجسمية الغير مصابة فمصدره العضوية، أي ينتمي للذات.

تحتوي الخلية LTc على مستقبل غشائي TCR له وظيفة التعرف المزدوج على CMHI وعلى البيبيتيد المستضدي.

- تفسير نتائج الشكل (أ):

• الوسط (1): تم تخريب الخلية الجسمية المصابة بالفيروس (A) لأن الخلية LTC تعرفت تعرّفًا مزدوجًا على المعقّد CMHI - محدّد المستضد المقدّم من طرف الخلية المصابة، وهذا نتيجة التكامل البينوي بين موقع التعرّف في TCR الخلية LTC والمعقّد المقدّم.

• الوسط (2): الخلية LTC للفأر (1) لم تخرّب الخلية الجسمية للفأر (1); لأنها لم تتعارّف على البيبيتيد الذاتي المثبت على CMHI، (أثناء نضج الخلايا LT8 في الغدة التيموسية يتمّ استبعاد وتلاشي الخلايا المفاوية التي تتعارّف على المعقّدات CMHI - بيبيتيد ذاتي حتى لا تتم الإصابة بالمناعة الذاتية).

• الوسط (3): الخلية LTC للفأر (1) لم تخرّب الخلية الجسمية للفأر (1) لأنها لم تتعارّف على محدّد المستضد البيبيتيدي للفيروس (B) المثبت على CMHI، لأن TCR الخلية LTC لا يتعرّف ولا يتكامل مع هذا البيبيتيد فالمانعة نوعية تجاه المستضد.

• الوسط (4): الخلية LTC للفأر (1) لم تخرّب الخلية الجسمية للفأر (2) رغم إصابتها بنفس الفيروس (A) لأنها لم تتعارّف على CMHI السلالة (2) بواسطة TCR فالمانعة نوعية تجاه CMH.

- TCR الخلية LT يتعرّف على:

CMH •

محدّد المستضد •

إنه التعرّف المزدوج.

CD8: ليس له دور في التعرّف ولكن يدعم الارتباط الثلاثي CMHI-محدّد المستضد-TCR.

التمرين 05:

الجزء الأول:

1. تحليل النتائج المحصل عليها في الأحواض (1.2.3.4) من الوثيقة (1):

يتمثل الشكل (ب) كمية الأجسام المضادة المحصل عليها في الأحواض الأربع.

الوسطين (1) و(3): في وجود الماكروفاج وحدها أو الماكروفاج وLT مع المستضد pn كمية الأجسام المضادة تكون منعدمة في كلا الوسطين

عدم حدوث استجابة مناعية خلطية.

الوسط 2: في وجود الماקרוфاج و LB مع المستضد pn كمية الأجسام المضادة المتشكلة قليلة.

حدوث استجابة مناعية خلطية غير فعالة.

الوسط 4: في وجود الماקרוفاج واللمفاويات LB و LT وألمستضد pn كمية الأجسام المضادة المتشكلة كبيرة.

حدوث استجابة مناعية خلطية فعالة.

الاستنتاج: تتطلب الاستجابة المناعية الفعالة تعاوناً خلويّاً بين البالعات واللمفاويات LB و LT.

2. استخراج الدور الذي تلعبه البالعة:

• قبل غسل الحوض (5): قامت البالعات ببلعمة المستضد pn ثم هضمّه جزئياً، ثم عرض محتواه المستضدية مع الـ HLAII.

• غسل الحوض: للتخلص من المستضادات الحرة التي لم يتمّ بلعها دون المستضادات المثبتة على جزيئة HLAII.

• إضافة LB و LT4: في هذه الحالة كمية الأجسام المضادة المتشكلة أعظمية، وهذا دليل على حدوث استجابة مناعية خلطية فعالة بتعاون الخلايا الثلاث:

• البالعة في هذه الحالة قدمت المعقد HLAII - محدد المستضد للخلايا LT4 فتعرفت عليه؛ ما أدى إلى تحفيزها وتكاثرها، ثم تميزها بإعطاء خلايا LTh2 تفرز il2 يحفز الخلايا LB على التكاثر والتمايز إلى بلاسموسية المنتجة للأجسام المضادة.

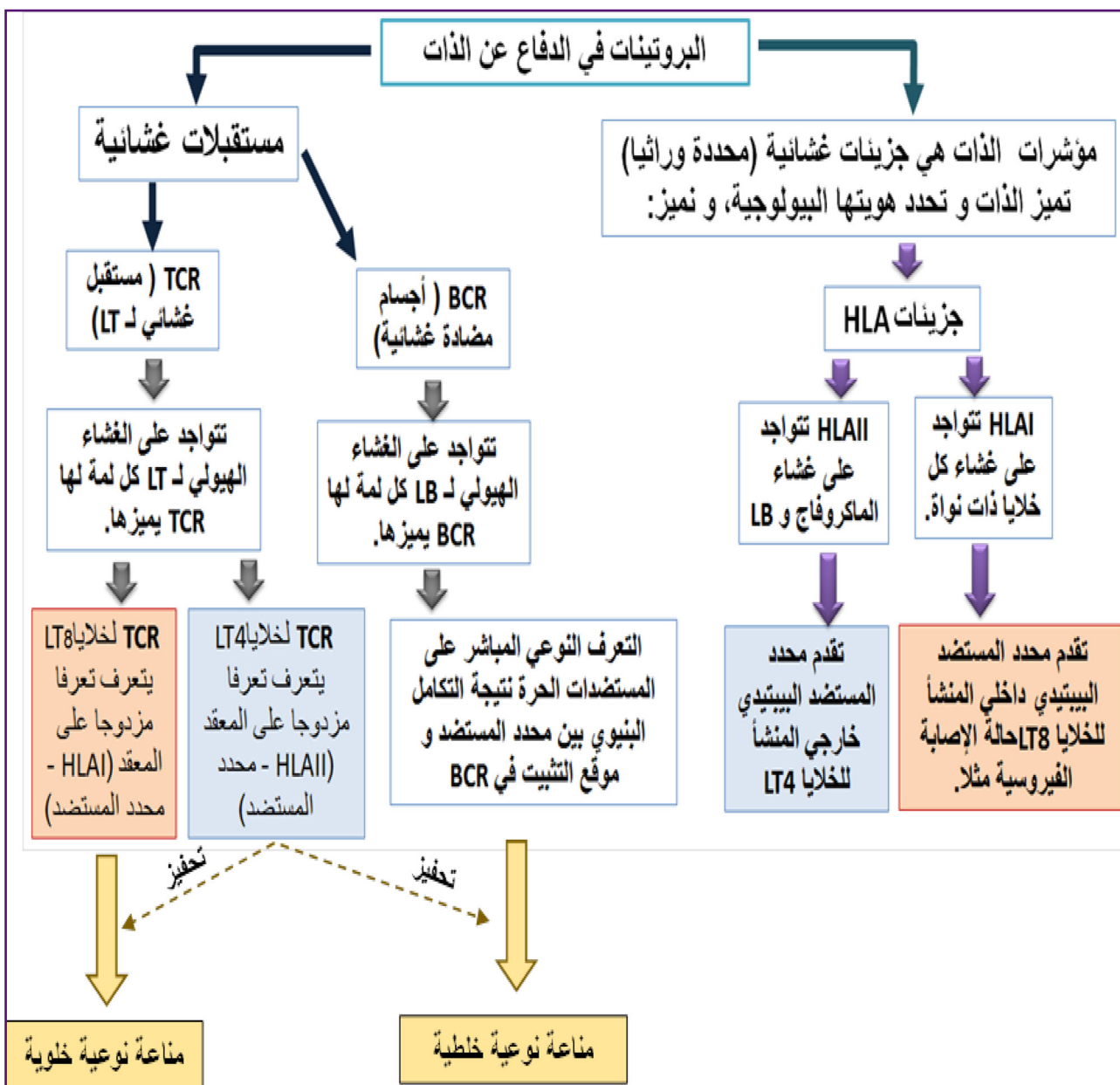
الجزء الثاني:

1. إنّ محدد المستضد المثبت على جزيئة HLAII داخلي المنشأ:

- لأنّ مصدره داخل الخلية، أي الخلية المصابة هي التي ركبته نتيجة إصابتها وتعبير المورثي لـ ADN الفيروسي المدمج مع ADN الخاص بها.

- الخلية اللمفاوية التي تعرف عليه هي الخلية LT8 التي تحتوي على مستقبل غشائي TCR نوعي للتعرف على هذا النوع من المعقدات.

مخطط يبيّن العلاقة بين العناصر التالية: محدد المستضد، مؤشرات الذات، المستقبلات الغشائية ونمط الاستجابة المناعية النوعية.



التمرين 06:

- الفرضية: سبب مقاومة الـ VIH عند هؤلاء الأشخاص قد يعود لطفرة في CD4
- يعتبر الفيروس المسبب للسيدا خطيرًا لأنّه يقضي على بعض الخلايا المناعية الفعالة، لكن ييدو حسب التمرين المقترح أنّ بعض الأفراد رغم تعرّضهم لهذا الفيروس لم تتمّ إصابتهم.
- الوثيقة (1): تبيّن هذه الوثيقة الشروط التي تسهل دخول الفيروس داخل الخلية المستهدفة، حيث ييدو من خلال هذه الوثيقة أنّ الفيروس يتثبت على المستقبل CD4 بواسطة GP120 الفيروسي، كما يوجد بروتين آخر في الخلية المستهدفة له دور في الإصابة ودخول الفيروس ويتمثل في CCR5.
- الوثيقة (2): تظهر الاختلاف بين مورثي الـ CCR5 والبيتيدات الناتجة عنها، حيث نلاحظ أنّ البيتيد B أصغر من البيتيد A بـ 147 حمض أميني.
- يمكن تفسير هذا باحتمالين: الأول حدوث طفرة أدّت إلى تشكيل رامزة بدون معنى؛ وبالتالي لم يكتمل بناءُ البروتين.
- الثاني: بما أن المعطيات تكتفي بجزء فقط من البروتين، إذن يمكن اعتبار حدوث حذف لقطع 175 إلى 185 مما سبب ظهور الأليل B.
- الوثيقة (3): علاقة الأنماط الوراثية بالإصابة.

يتبيّن أنَّ مورثة CCR5 علاقة بالإصابة الفيروسية حيث.

100% من الأشخاص ذوي نمط وراثي BB لا يصابون رغم تعرّضهم للفيروس في حين 70% من الأشخاص ذوي نمط وراثي AA يصبح مصلهم + عند تعرّضهم للفيروس، هذا يبيّن أنَّ هناك علاقة بين وجود الأليل AA وعدم الإصابة.

الوثيقة (4): نلاحظ أَنَّه كلما كانت الإصابة قديمة كلما زادت نسبة الأشخاص ذوي المصل + الذين تطّوروا إلى السيدا، بينما الأشخاص الذين لهم أليل B واحد فالنسبة تقلُّ في زمن معين مقارنةً مع الأفراد عديمي الأليل B؛ إذن فوجود أليل واحد B يعتبر وقاية نسبية من الوصول إلى المرحلة الأخيرة من الإصابة.
خلاصة:

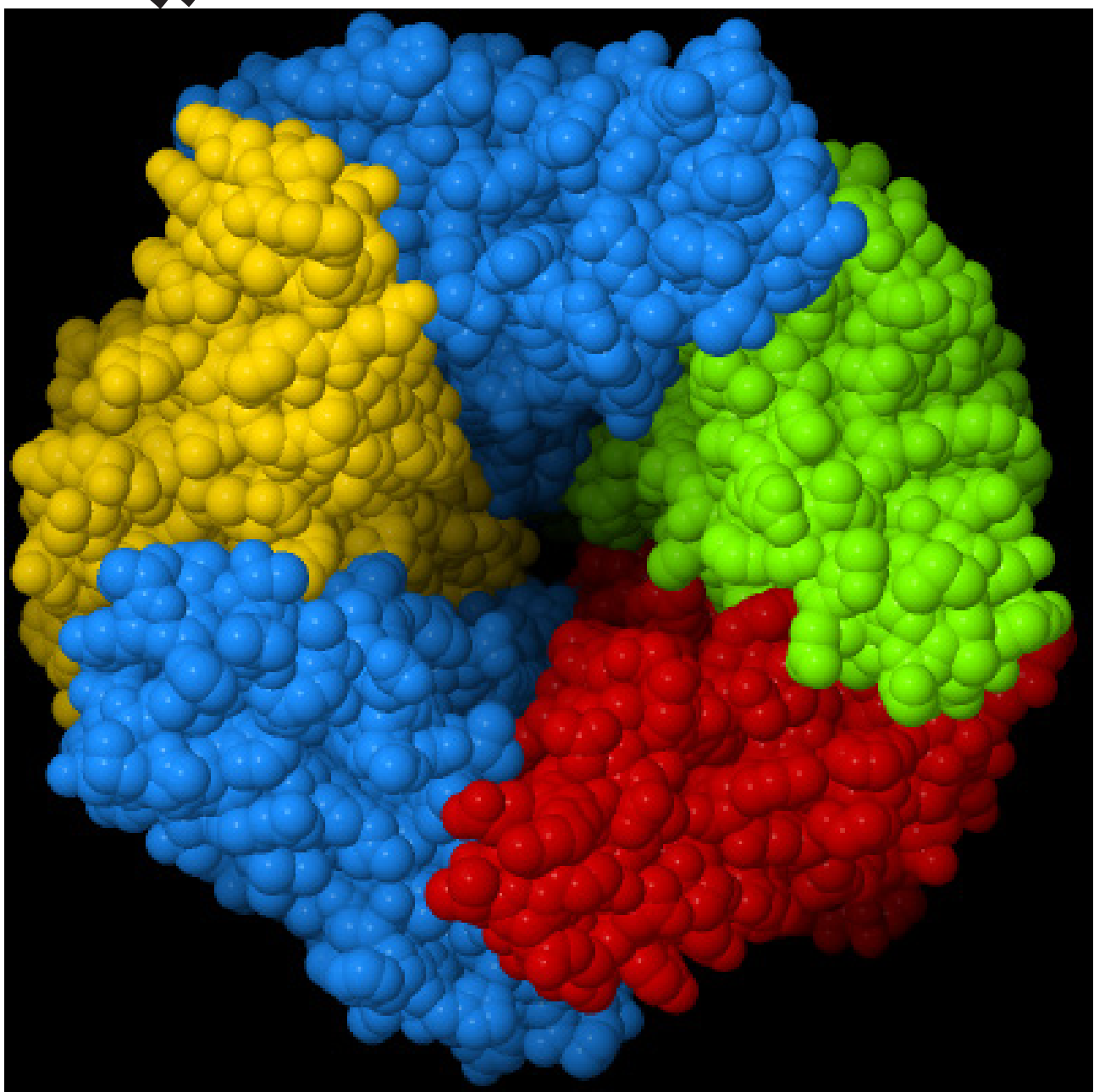
لدخول الفيروس يتطلّب البروتين الغشائي CCR5، هذا الأخير تشرف عليه مورثة لها أليلين، عندما يكون الأليل B الطافر هو الذي يشرف على تركيب CCR5 يكون البروتين الناتج قصير؛ وبالتالي تكون بنيته الفراغية مختلفة.

عند الشخص متماثل الواقع BB لا يمكن لفيروس VIH الدخول إلى الخلية لعدم التكامل البنيوي بين بروتين CCR5 وجزيئات الفيروس، بينما عند الفرد متباین الواقع AB يمكن للفيروس الدخول داخل الخلية لكن بأقلٍ فعالية مقارنة مع الشخص متماثل الواقع بالنسبة لـ A أي AA.
منه يمكن تفسير المقاومة للفيروس عند هؤلاء الأشخاص وراثياً.

حيث: هناك علاقة بين النمط الوراثي والإصابة

- نمط وراثي AA نقى ينتج بروتين CCR5 طبيعي احتمال الإصابة كبير.
 - نمط وراثي هجين AB نسبة البروتين الطبيعي المنتج تقلُّ؛ وبالتالي تقلُّ الإصابة.
 - نمط وراثي نقى يحمل أليلين طافرين بروتين CCR5 طافر عدم الإصابة.
- منه فسبب المقاومة عند هؤلاء الأشخاص هو البروتين الملحق الطافر CCR5، لأنَّ الإصابة تتطلّب بروتينين غشائين CD4 وCCR5.
 - النتيجة المتوصّل إليها لا تتوافق مع الفرضية المقترحة؛ لأنَّ سبب المقاومة في هذه الحالة لا يعود لطفرة في CD4 ولكن في بروتين غشائي آخر هو CCR5.

دور البروتين في النقل العصبي



دور البروتينات في النقل العصبي

- تؤمن المبلغات العصبية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشابك، وتمثل في مواد كيميائية تحرّرها النهايات قبل مشبكية وتؤدي إلى تغيير الكمون الغشائي للعصبون بعد مشبكية.

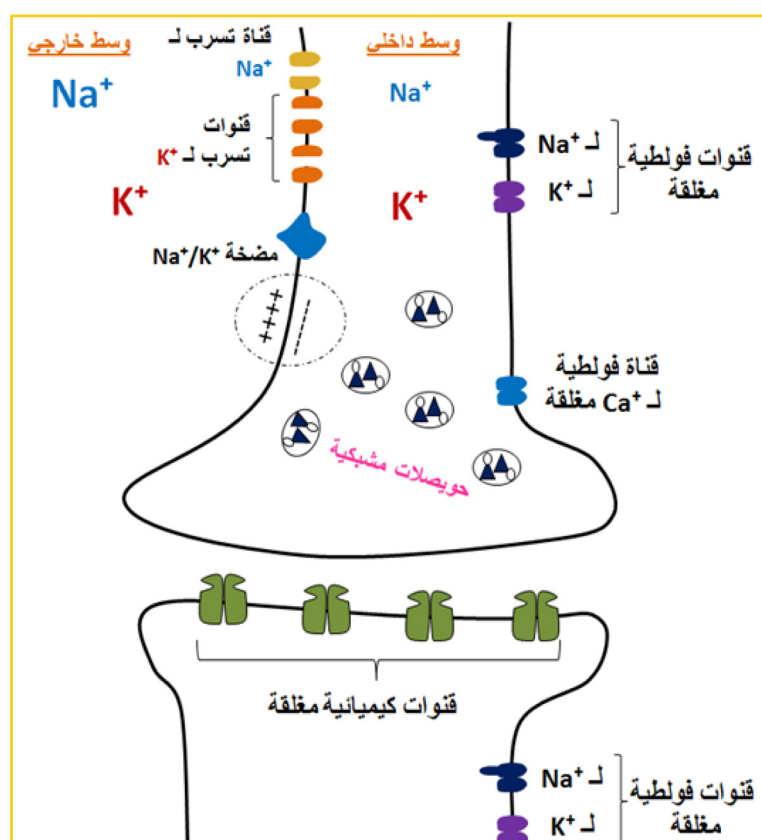
المفهوم الأول: المشبك

- المشبك هو منطقة اتصال بين خلتين قابلتين للتنبيه، تكون الرسالة العصبية المنتقلة موجهة أي تنتقل من النهاية العصبية قبل مشبكية إلى الخلية بعد مشبكية.
- تمثل الوثيقة المعاوّلة صورة بالمجهر الإلكتروني لمشبك عصبي، ورسم تخطيطي تفسيري له.



المفهوم الثاني: مقر تواجد البروتينات المتحكم في تغيرات الكمون الغشائي.

- تواجد البروتينات التي تتدخل في نشأة أو تغيير الكمون الغشائي موزعة على طول الغشاء الهيولي للعصبونات ولكل منها بنية وخصائص تميزها.
- تمثل الوثيقة (1) المقابلة رسم تخطيطي لمشبك يظهر أهم البروتينات الغشائية المتواجدة على طول المحور الأسطواني وصولاً إلى منطقة المشابك.



- تم تمثيل البروتينات الغشائية في هذا الشكل لتحديد مقر تواجدها، بينما وظيفتها ستنعرض لها لاحقاً.
- تتحكم هذه البروتينات في تغيرات الكمون الغشائي قبل أو بعد التنبيه.
- إن تغيرات الكمون الغشائي ناتج عن تغيرات ناقلة الشوارد عبر الغشاء وتلعب البروتينات في ذلك دوراً أساسياً.

المفهوم الثالث: البروتينات الغشائية والكمون الغشائي أثناء الراحة

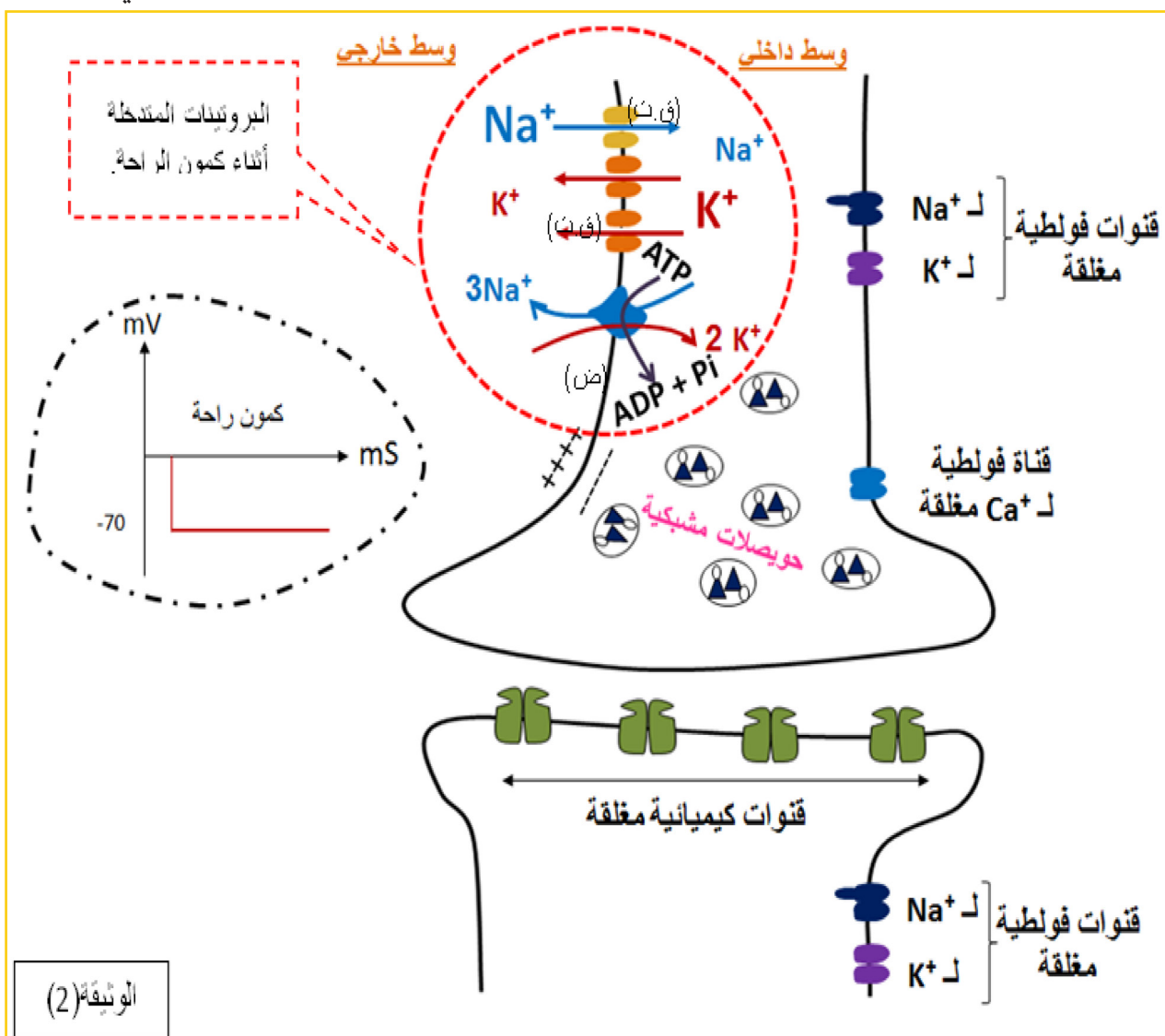
تمثل البروتينات الغشائية التي تتدخل في الكمون الغشائي أثناء الراحة في:

- قنوات التسرّب المفتوحة باستمرار (ق.ت.).

- مضخة صوديوم بوتاسيوم (ض.).

مصدر كمون الراحة:

- تمثل الوثيقة (2) حالة البروتينات الغشائية أثناء كمون الراحة على مستوى منطقة الاتصال العصبي.



مصدر كمون الراحة:

- يكون غشاء العصبون أثناء الراحة مستقطباً، إنّه كمون الراحة.
- ينتج الكمون الغشائي للعصبون أثناء الراحة عن:
 - ثبات التوزع غير المتساوي لشوارد Na⁺ و K⁺ بين الوسط الداخلي للخلية والوسط الخارجي.
 - ناقليّة شوارد البوتاسيوم K⁺ أكبر من ناقليّة شوارد الصوديوم Na⁺ ويعود هذا إلى عدد قنوات تسرب لـ K⁺ المفتوحة في وحدة المساحة تكون أكثر من عدد قنوات Na⁺

منشأ الكمون الغشائي أثناء الراحة يعود:

1. التوزع المتباین لشوارد Na⁺ و K⁺ على جانبي الغشاء.
2. ناقليّة K⁺ عبر الغشاء التي يؤمّنها العدد الكبير لقنوات تسرب لـ K⁺.

ثبات كمون الراحة:

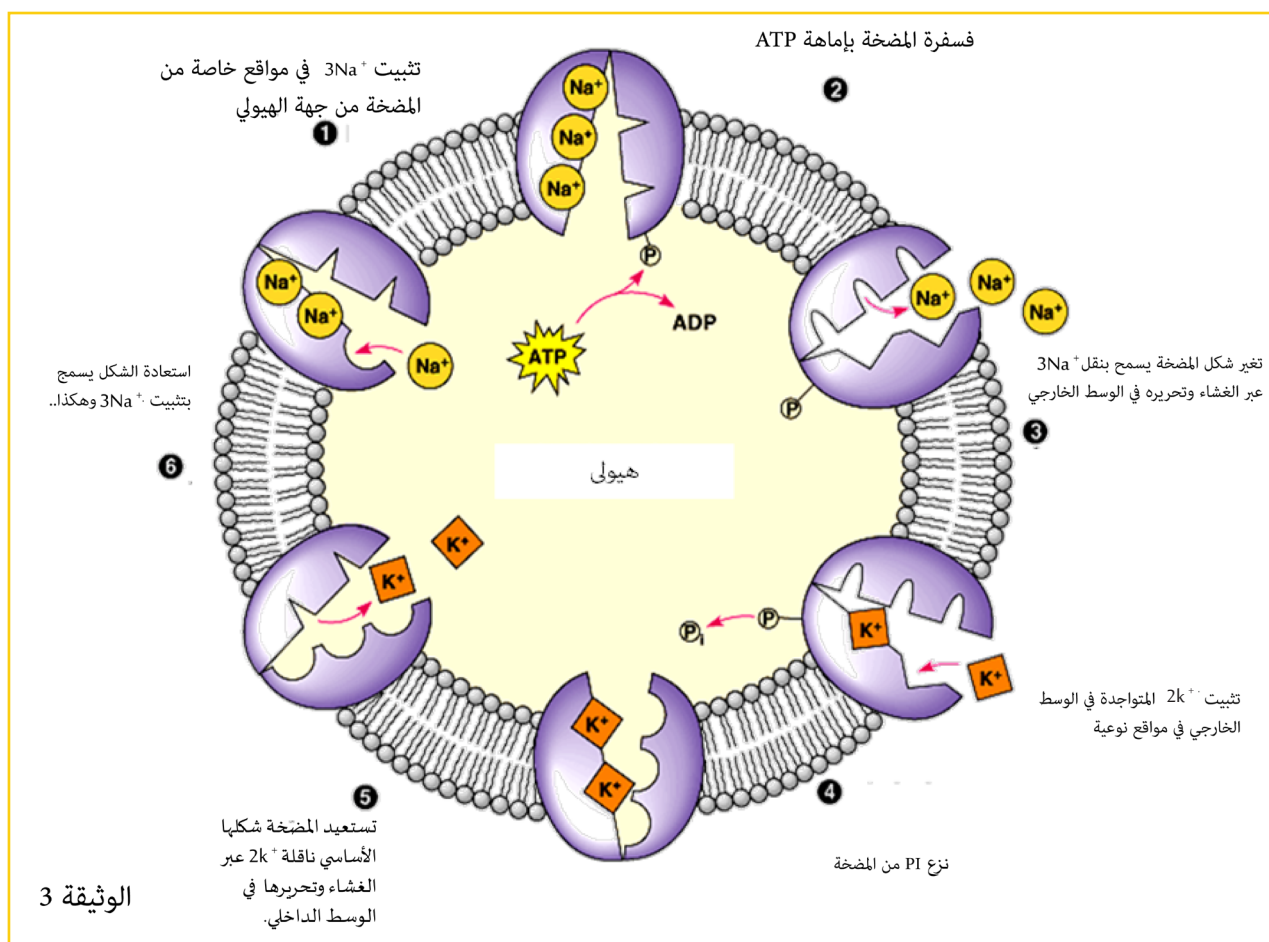
- تؤمن مضخات Na^+/K^+ ثبات الكمون الغشائي خلال الراحة (70mV) المستهلكة للطاقة بنقل Na^+ نحو الخارج عكس تدرج التركيز، والتي تميل إلى الدخول بالانتشار عبر قنوات التسرب الخاصة بها، وإدخال شوارد البوتاسيوم K^+ التي تميل إلى الخروج كذلك بالانتشار عبر قنوات التسرب الخاصة.
- تستمد المضخة الطاقية الضرورية لنقل الشوارد عكس تدرج تركيزها من إماهة الـ ATP.

ثبات الكمون الغشائي أثناء الراحة يعود:

- لعمل المضخة ذات الطبيعة البروتينية التي لها وظيفة أنزيمية.
- تعيد إخراج شوارد Na^+ وإدخال K^+ عكس تدرج تركيزهما باستهلاك طاقة تؤمنه ATP.

آلية عمل مضخة صوديوم بوتاسيوم:

تمثل الوثيقة (3) الموالية رسم تخطيطي لآلية عمل مضخة Na^+/K^+ .



وصولة:

- قنوات تسرب K^+ : مفتوحة باستمرار تسمح بانتقال هذه الشوارد حسب تدرج تركيزها من الوسط الداخلي أعلى تركيز إلى الوسط الخارجي أقل تركيز، عددها الكبير في الغشاء يجعل ناقلة K^+ أكبر وبالتالي نشأة كمون الراحة يعود أساساً لهذه الشوارد.
- قنوات تسرب Na^+ : مفتوحة باستمرار تسمح بانتقال هذه الشوارد حسب تدرج تركيزها من الوسط الخارجي أعلى تركيز إلى الوسط الداخلي أقل تركيز، عددها أقل.
- مضخة صوديوم بوتاسيوم: ذات طبيعة بروتينية لها وظيفة أنزيمية مسؤولة على المحافظة على ثبات كمون الراحة بالمحافظة على ثبات تدرج تركيز شوارد Na^+ و K^+ بين الوسط الداخلي والخارجي للغشاء.

وذلك بإعادة إخراج Na^+ عكس تدرج تركيزها وإدخال $2k^+$ عكس تدرج تركيزه باستهلاك طاقة تווّرها ATP (إنه نقل فعال مزدوج).

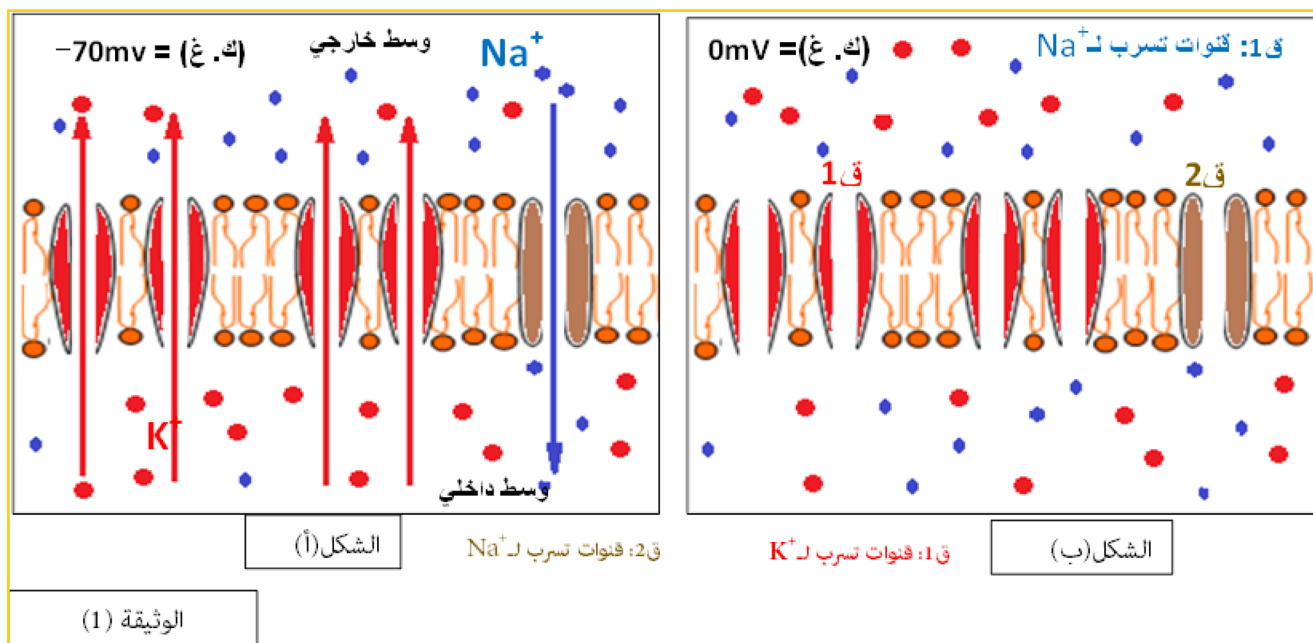
- البروتينات الغشائية الأخرى تكون مخلقة أثناء كمون الراحة (ارجع إلى الوثيقة 2).

التمرين 01: (الاستدلال العلمي)

تمتاز الألياف العصبية بقابلية التنبّيـه ونقلـه، وتعود هذه الخاصـية إلى الحـالة الـابتدـائيـة التي تمـتـازـ بها الأليـاف العـصـبيـة الـحـيـةـ والمـمـثلـةـ فيـ خـاصـيـةـ الـاسـتـقـطـابـ وتـلـعـبـ البرـوتـيـنـاتـ الغـشـائـيـةـ فيـ ذـلـكـ دـورـاـ أـسـاسـياـ. لـلتـعـرـفـ علىـ هـذـهـ البرـوتـيـنـاتـ وـتـحـديـدـ دـورـهـاـ فيـ الـكمـونـ الغـشـائـيـ أـثنـاءـ الـراـحةـ يـقـرـحـ عـلـيـكـ المـوـضـوعـ التـالـيـ:

الجزء الأول:

يمـثـلـ شـكـلـيـ الـوـثـيقـةـ (1)ـ تـوزـعـ الشـوارـدـ Na^+ ـ وـ K^+ ـ عـلـىـ جـانـبـيـ غـشـائـيـ هـيـولـيـ لـلـيـفـ عـصـبـيـ حـيـ الشـكـلـ (أـ)،ـ وـآـخـرـ مـيـتـ،ـ الشـكـلـ (بـ)ـ وـقـيـمـةـ الـكـمـونـ الغـشـائـيـ (كـ.ـ غـ)ـ المسـجـلـ فيـ كـلـ مـنـهـماـ.



1. قارن بين شكلـيـ الـوـثـيقـةـ(1)ـ وـاستـخـرـجـ الأـدـلـةـ الـتـيـ تـسـمـحـ بـالتـوـصـلـ إـلـىـ مـصـدـرـ الـكـمـونـ الغـشـائـيـ أـثنـاءـ الـراـحةـ فـيـ الـأـلـيـافـ الـحـيـةـ.

2. فيـ الأـغـشـيـةـ الـاـصـطـنـاعـيـةـ تـنـتـقـلـ الشـوارـدـ حـسـبـ تـدـرـجـ تـرـكـيـزـهاـ مـنـ أـعـلـىـ تـرـكـيـزـ إـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيـزـ حـتـىـ يـتـساـوىـ تـرـكـيـزـ الشـوارـدـ عـبـرـ الـوـسـطـيـنـ،ـ بـيـنـماـ لـنـاحـظـ هـذـاـ فـيـ الـأـغـشـيـةـ الـحـيـوـيـةـ،ـ حـيـثـ يـقـنـىـ تـرـكـيـزـ الشـوارـدـ ثـابـتاـ أـثنـاءـ الـراـحةـ كـمـاـ هـوـ مـبـيـنـ فـيـ الشـكـلـ (أـ).

- اقتـرـحـ فـرـضـيـةـ تـفـسـرـ بـهـاـ تـوـزـعـ الـمـتـبـاـيـنـ لـلـشـوارـدـ وـبـالـتـالـيـ ثـبـاتـ كـمـونـ الـراـحةـ فـيـ الـأـغـشـيـةـ الـحـيـوـيـةـ.

الجزء الثاني:

للبحث عن الآلية المسـؤـولةـ عـنـ ثـبـاتـ كـمـونـ الـراـحةـ وـالـتـحـقـقـ مـنـ الـفـرـضـيـةـ المـقـرـحةـ فـيـ الـجـزـءـ (1)ـ أـنـجـزـتـ سـلـسـلـةـ مـنـ الـتـجـارـبـ حـيـثـ تـؤـخـذـ أـلـيـافـ عـصـبـيـةـ مـنـ وـسـطـ فـيـزـيـوـلـوـجـيـ عـادـيـ،ـ وـتـنـقـلـ إـلـىـ الـوـسـطـ (1)ـ دـوـ Na^+ ـ فـيـظـهـرـ الإـشـعـاعـ فـيـ الـوـسـطـ الدـاخـلـيـ،ـ بـعـدـهـاـ تـنـقـلـ أـلـيـافـ إـلـىـ أـحـدـ الـأـوـسـاطـ التـالـيـةـ (2)ـ أـوـ (3)ـ أـوـ (4)ـ أـوـ (5)ـ،ـ الـشـروـطـ الـتـجـريـيـةـ وـالـنـتـائـجـ مـمـثـلـةـ فـيـ جـدـولـ الـوـثـيقـةـ (2)ـ.

دور البروتينات في النقل العصبي

الأوساط	الشروط التجريبية	النتيجة
2	وسط فزيولوجي غير مشع	ظهور الإشعاع في الوسط الخارجي دون تغير في تركيز الوسطين
3	وسط ذو درجة حرارة 0°	لا يظهر الإشعاع في الوسط الخارجي ونلاحظ تساوي تراكيز.
4	وسط به مثبط أنيبي لـATP	لا يظهر الإشعاع في الوسط الخارجي ونلاحظ تساوي تراكيز
5	وسط عديم البوتاسيوم	لا يظهر الإشعاع في الوسط الخارجي ونلاحظ تساوي تراكيز

1. استغل المعطيات والنتائج الممثلة في جدول الوثيقة (2) لمراقبة الفرضية وذلك بإثبات ما يلي:

- وجود جزيئات غشائية تنقل الشواردعكس تدرج تركيزها.
- طبيعتها الكيميائية.
- شروط عملها.
- وظيفتها.

2. بناءً على معلوماتك وما توصلت إليه في هذا الموضوع مثل برسم تخطيطي تظهر فيه دور وحالة الجزيئات الغشائية التي يحتويها المحور الأسطواني للليف العصبي أثناء كمون الراحة.

المفهوم الثالث: البروتينات الغشائية وتغييرات الكمون الغشائي إثر تنبية فعال (كمون عمل)

تتمثل البروتينات الغشائية التي تتدخل في تغييرات الكمون الغشائي إثر تنبية فعال في:

- قنوات فولطية لـ Na^+ .
- قنوات فولطية لـ K^+ .
- القنوات الفولطية (ق.ف.) حساسة للتنبية الفعال أو تغييرات الكمون الغشائي (تقنية خاصة Patch Clamp تسمح بفرض كمون تجاري على القنوات الفولطية ودراسة حركة الشوارد عبرها).
- أثناء الراحة تكون القنوات الفولطية مغلقة وتتفتح عند التنبية الفعال مسبيّة تغير مؤقت لناقلية الشوارد عبر الغشاء وبالتالي تغيير للكمون الغشائي مؤقت.
- تسجل الأجهزة الكهربائية (أوسيلوسكوب) هذه التغييرات على شكل تسجيل كهربائي يدعى كمون عمل، الذي يقسم إلى أطوار (زوال الاستقطاب، عودة الاستقطاب، فرط في الاستقطاب ثم العودة للكمون الراحة).

تغيرات الكمون الغشائي الناتج عن التنبية وعمل القنوات الفولطية:

توضح الوثيقة (4) المعاوية العلاقة بين عمل القنوات الفولطية (ق ف) وتغيرات الكمون الغشائي الناتج

عن التنبية الفعال (كمون عمل).

- تتمثل تغيرات الكمون الغشائي الناتج عن التنبية في:

1. زوال استقطاب سريع للغشاء مرتبط بتدفق داخلي

Na^+ نتيجة افتتاح قنوات Na^+ المرتبطة بالفولطية.

2. عودة الاستقطاب ناتجة عن تدفق خارجي ل K^+

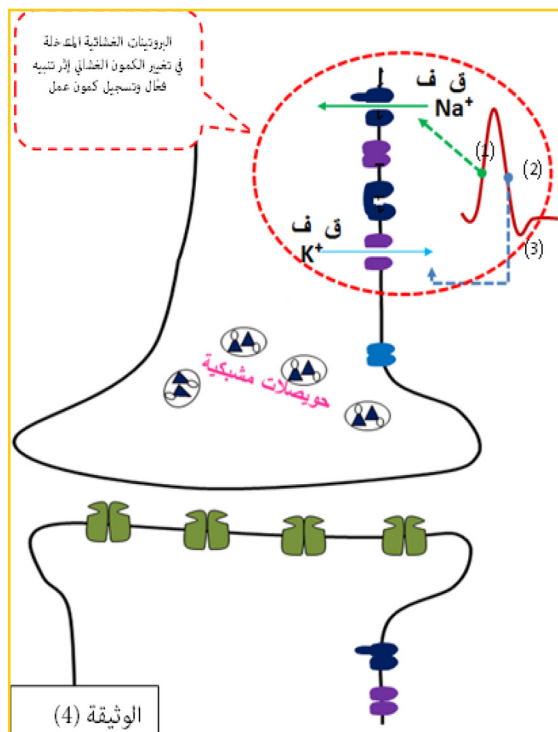
نتيجة افتتاح قنوات K^+ المرتبطة بالفولطية.

- تؤمن مضخة Na^+/K^+ المستهلكة للطاقة (ATP)

عودة التراكيز الأيونية للحالة الأصلية.

تنبيه: فرط الاستقطاب المسجل في (3) أثناء تغيرات

الكمون الغشائي سببه خروج مفرط لشوارد K^+ بسبب تأثير انغلاق القنوات الفولطية ل K^+ .



الحالات الفراغية للقنوات الفولطية أثناء تغيرات الكمون الغشائي (كمون عمل):

تغيرات الkmون الغشائي	كمون راحة		زوال استقطاب		عودة الاستقطاب	
حالة الفراغ للقناة الفولطية	Na^+ لـ K^+	ق ف لـ K^+	Na^+ لـ K^+	ق ف لـ K^+	Na^+ لـ K^+	ق ف لـ K^+
	مغلقة	مغلقة	مفتوحة	مغلقة	غير منشطة	مفتوحة
الرسم التخطيطي للقناة						

ملاحظة:

• يسبب التنبية الفعال تغيير مؤقت لناقلية الشوارد عبر الغشاء بسبب تدخل القنوات الفولطية.

• ناقلية K^+ عبر الغشاء أثناء كمون الراحة تكون كبيرة، ولكن أثناء زوال استقطاب تصبح ناقلية Na^+ هي الأكبر بسبب افتتاح القنوات الفولطية لـ Na^+ .

• أثناء زوال استقطاب يكون الغشاء غير قابل للتنبيه حتى يسترجع استقطابه.

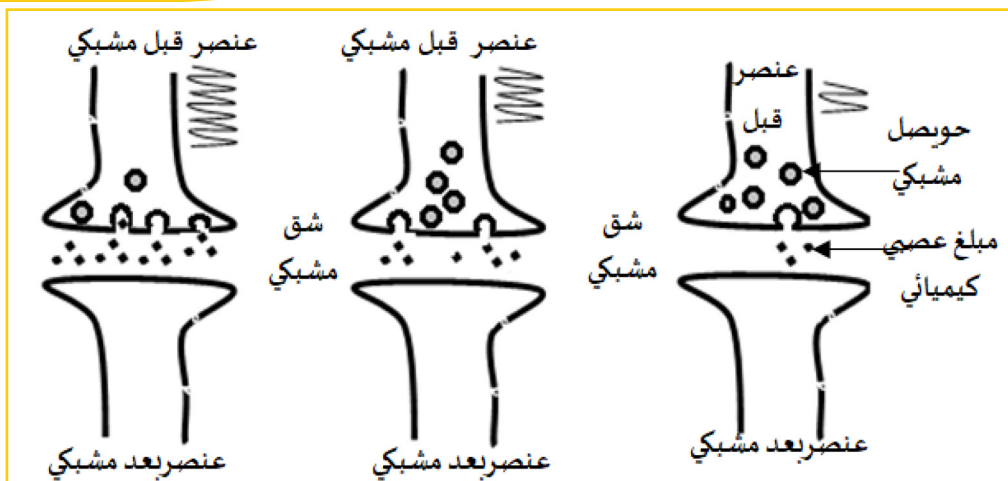
المفهوم الرابع: البروتينات الغشائية وتغيرات نمط تشفير الرسالة العصبية في مستوى المشبك

مصير كمونات عمل الواردة إلى النهاية العصبية قبل مشبكية:

• تكون الرسائل العصبية في مستوى الخلية قبل مشبكية مشفرة بتغيير تواتر كمون عمل (رسالة كهربائية) حيث يزداد تواتر كمون العمل بزيادة شدة تنبية العنصر قبل مشبك.

• تؤدي الرسائل العصبية المشفرة في مستوى المشبك بتغير تواتر كمونات العمل إلى تغير في كمية المبلغ العصبي المحرر في الشق المشبكي، لاحظ الشكل التالي:

دور البروتين في النقل العصبي



- يتم تحويل تواتر كمانات عمل الواردة إلى النهاية العصبية إلى تراكيز مبلغ عصبي كيميائي في الشق المشبك، حيث كلما زاد تواتر كمون عمل التي تصل إلى النهاية العصبية قبل مشبكية زاد تراكيز المبلغ العصبي المحرر في الشق المشبك، إذن على مستوى المشبك يتم ترجمة وتحول تواتر كمون عمل إلى تراكيز مبلغ عصبي في الشق المشبك.

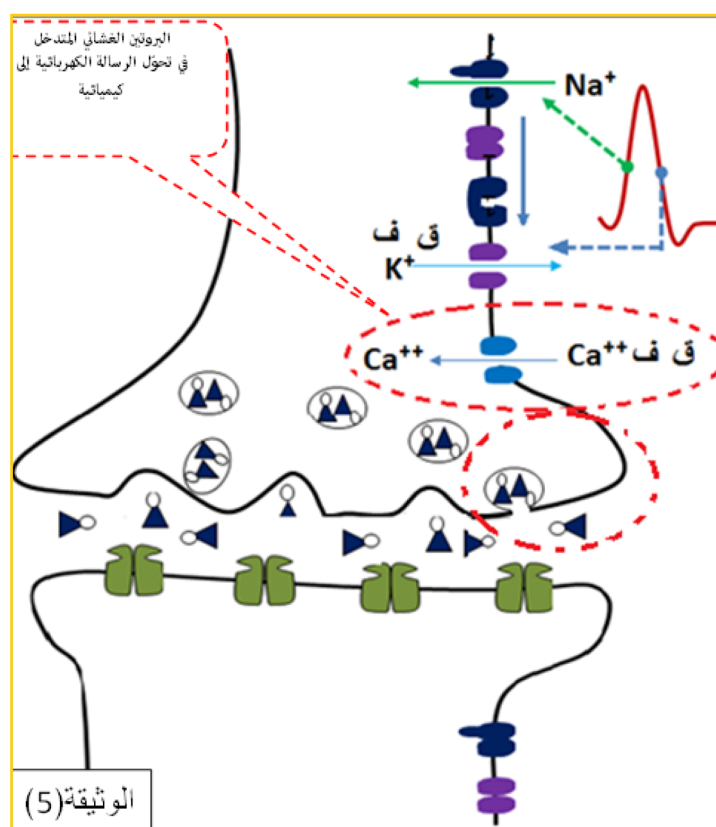
القناة الفولطية Ca^{+2} وتغير نمط التشفير في مستوى المشبك:

- يحتوي الغشاء الهيولي للنهاية العصبية قبل مشبكية على قنوات ذات طبيعة بروتينية تمثل في القنوات الفولطية Ca^{+2} .

- سمحت نتائج تجارب مخبرية تم فيها إضافة مادة cadmium المثبتة للقنوات الفولطية Ca^{+2} إلى ملاحظة عدم تحرير المبلغ العصبي في الشق المشبك رغم وصول كمونات عمل إلى النهاية العصبية وبالتالي: للقنوات الفولطية Ca^{+2} دور في تحويل (ترجمة) كمونات عمل إلى تراكيز مبلغ عصبي كيميائي في الشق المشبك.

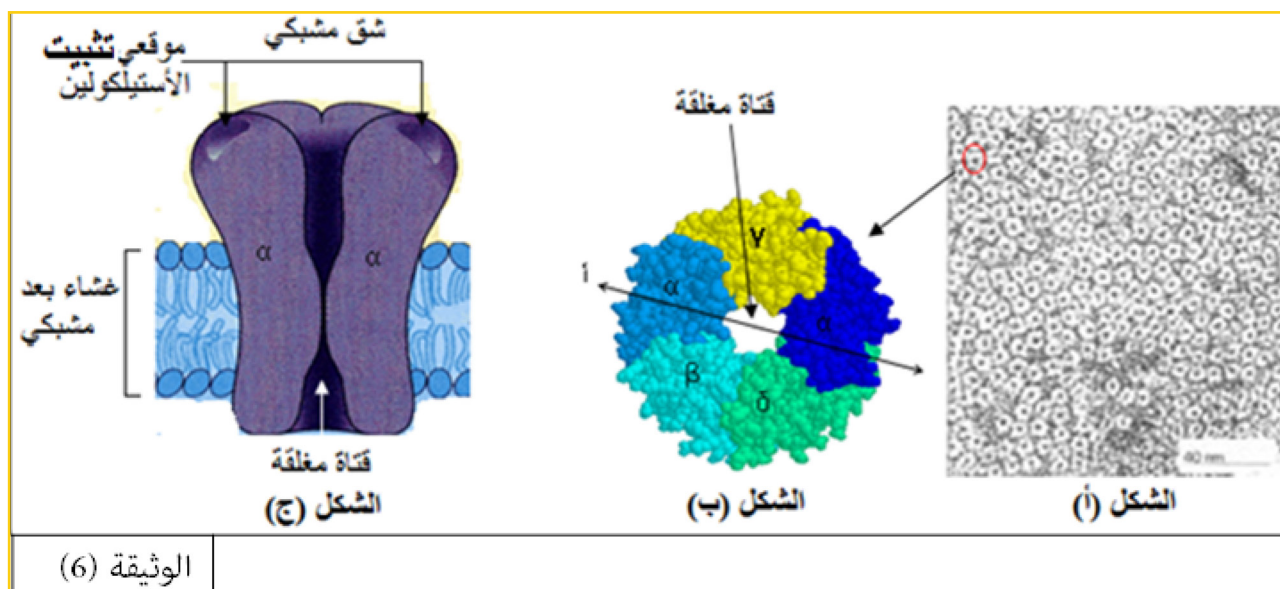
- الوثيقة (5) المولالية توضح مقدار تواجد القناة الفولطية Ca^{+2} ودورها.

- يتسبب وصول كمون العمل في مستوى نهاية العصبون قبل مشبك في افتتاح قنوات Ca^{+2} المرتبطة بالفولطية.
- يتسبب دخول Ca^{+2} في العنصر قبل مشبك في إشارات داخلية تحفز بعض الجزيئات في النهاية العصبية التي تساهم في هجرة الحووصلات المشبكية، والتحام غشائها بالغشاء الهيولي للنهاية العصبية، وذلك لتحرير المبلغ العصبي الكيميائي في الشق المشبك.



المفهوم الخامس: البروتينات الغشائية وتغيرات كمون الغشاء بعد مشبك

- بعد تحول الرسالة الكهربائية (توتر كمون عمل) إلى رسالة كيميائية (تراكيز المبلغ العصبي الكيميائي) في الشق المشبك، تؤمن المبلغات العصبية الكيميائية التي تحررها النهايات قبل مشبكية انتقال الرسالة العصبية إلى الخلية بعد مشبكية.
 - تعمل المبلغات العصبية الكيميائية على تغيير الكمون الغشائي للعصبون بعد مشبك، وذلك بتأثيرها على بروتينات غشائية التي تؤثر بدورها على ناقلة الغشاء للشوارد.
 - تدعى الجزيئات الغشائية المتواجدة على الغشاء بعد مشبك بالقنوات الكيميائية لأنّها مُبوبة كيميائياً أي انفتاحها مرتبط بتثبيت المبلغ العصبي الكيميائي عليها.
- القنوات الكيميائية للأستيلكولين:**
- يتلک الغشاء بعد مشبك لبعض المشابك المنبهة مستقبلات من طبيعة بروتينية للأستيل كولين (قنوات كيميائية)، تراقب تدفق شوارد الصوديوم Na^+ الداخلية.
 - أشكال الوثيقة (6) المولالية تعطي بعض تفاصيل مستقبل الأستيلكولين حيث:
 - الشكل (أ) يمثل صورة بالمجهر الإلكتروني للغشاء بعد مشبك مشبك عصبي عضلي يظهر مستقبلات الأستيلكولين.
 - الشكل (ب) منظر قطبي للمستقبل مستخلصة من برنامج Rastop.
 - الشكل (ج) مقطع في مستوى الغشاء يظهر تحت وحدتي المستقبل.



- لمستقبل الأستيل كولين بنية رابعية، يتكون من خمس وحدات بروتينية، وله موقعين لتشييـت الأستيل كولين (موقع في كلّ تحت وحدة **A**) وقناة مغلقة في غياب الأستيلكولين، لذا يدعى كذلك بـمستقبل قنوي.

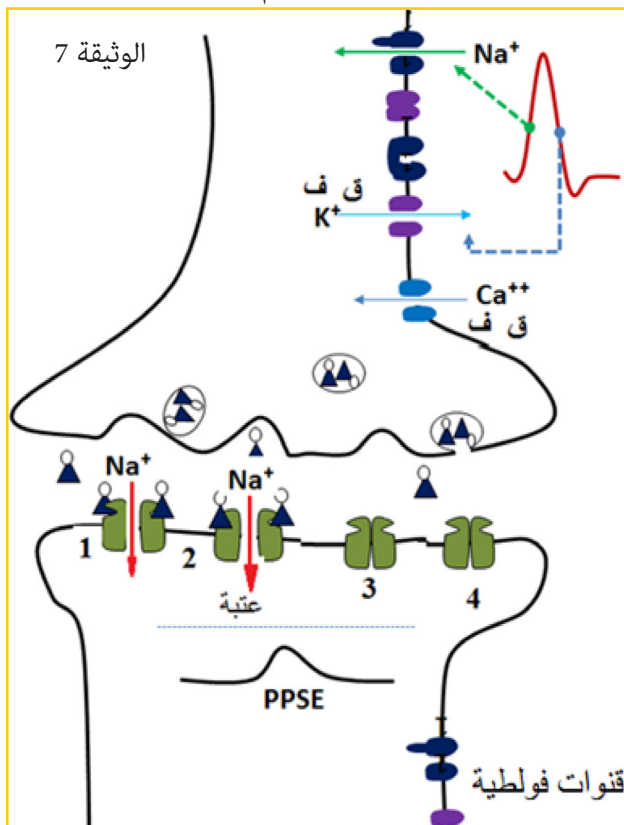
عمل القناة الكيميائية في تغيير الكمون الغشائي بعد مشبك

- أثناء كمون الراحة وفي غياب المبلغ العصبي الكيميائي في الشق المشبك تكون القنوات الكيميائية مغلقة، وتكون قيمة الكمون الغشائي تقارب -70mV .
- يسبب وصول كمونات عمل إلى النهاية العصبية تحرير المبلغ العصبي الكيميائي على مستوى الشق المشبك.
- تؤمن المبلغات العصبية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك، وتمثل في مواد كيميائية تحررها

دور البروتين في النقل العصبي

النهايات قبل مشبكية وتؤدي إلى تغيير الكمون الغشائي للعصبون بعد مشبك.

- في المشابك المتباعدة ذات أستيلكولين كما هو ممثل على الوثيقة (7) يمتلك الغشاء بعد مشبك مستقبلات من طبيعة بروتينية للأستيل كولين (ممثلة باللون الأخضر)، تراقب تدفق شوارد الصوديوم Na^+ الداخلة.



- إنّ ثبت المبلغ العصبي (الأستيل كولين) على المستقبلات الخاصة به في الغشاء بعد مشبك (مستقبلات قنوية) يسبب افتتاح قنوات Na^+ المرتبطة بالكيمياء، مما يؤدي إلى تدفق شوارد Na^+ داخل الخلية بعد مشبكية، وتسجيل زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك (PPSE).

- تتوقف سعة زوال استقطاب الغشاء بعد المشبك (PPSE) على عدد مستقبلات القنوات المفتوحة خلال زمن معين والمترتبة بكمية المبلغ العصبي المفرز.

- في هذه الحالة (الوثيقة) سعة زوال استقطاب لم تصل العتبة؛ وبالتالي لم تتحسّن القنوات الفولطية، فبقيت مغلقة ولم يتولّد كمون عمل.

- في حالة توفرت كمية كافية من الأستيل كولين في الشق المشبك، فإنّ عدد القنوات المفتوحة يزيد وكمية Na^+ المتداخلة تزيد، فيؤدي ذلك إلى ارتفاع سعة زوال

استقطاب الغشاء بعد مشبك حتى إذا وصلت سعته (PPSE) عتبة توليد كمون عمل، تحسّنت القنوات الفولطية وتولّد كمون عمل في القطعة الابتدائية.

- يفقد المبلغ العصبي (الأستيل كولين) نشاطه (فعاليته) نتيجة الإماهة الأنزيمية في الشق المشبك.

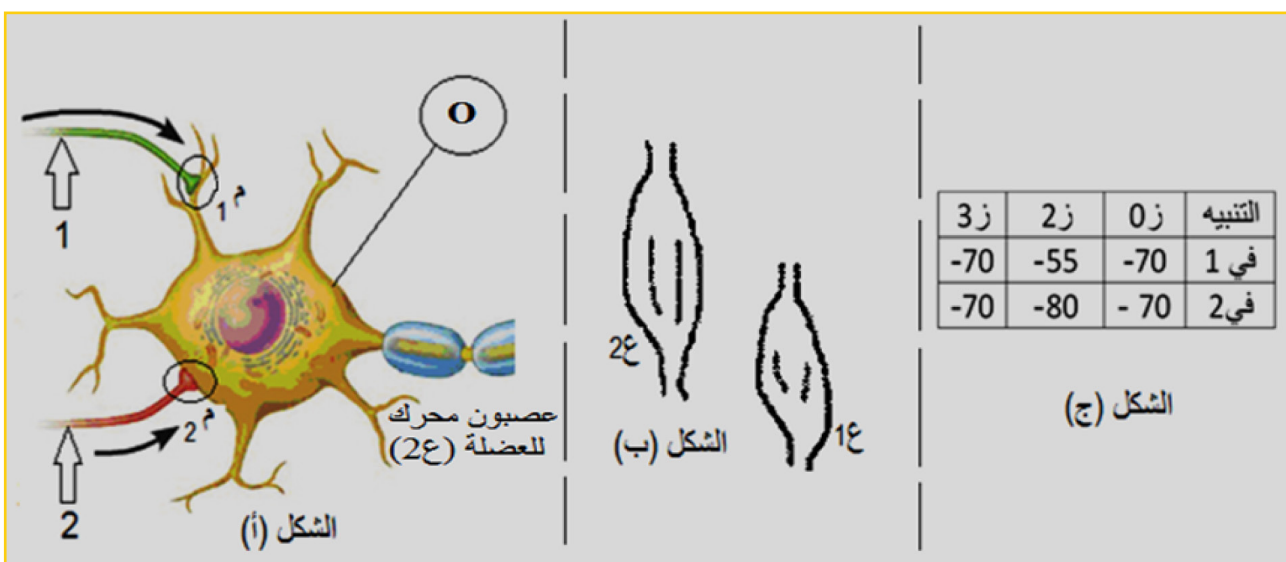
- تنبية: آلية عمل المشابك المتباعدة (ذات GABA) مماثلة للمتباعدة، إلا أنّ ثبت GABA على مستقبله النوعي يسبب افتتاح قناة الكلور (Cl^-) ودخول هذه الأخيرة إلى الخلية بعد مشبكية يسبب إفراط في استقطابها وتسجيل PPSI، كما أنّ الـ GABA يعاد امتصاصه من طرف الخلية قبل مشبكية ولا يتم إماهته.

التمرين 02: (إرساء الموارد)

تؤمن المبلغات العصبية الكيميائية انتقال الرسالة العصبية عبر المشابك، لدراسة أنواع المشابك أثناء المنعكس العضلي تم تنبية الألياف العصبية الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة المُواлиدة حيث العصبون المحرك الممثل في الشكل يعصب العضلة (ع2) المضادة للعضلة (ع1) من الشكل (ب)، أعطت التسجيلات في جهاز الأوسلوكوب (ج) خلال فترة زمنية قصيرة بالميلي فولط النتائج الممثلة في جدول الشكل (ج).

باستغلال معطيات الوثيقة ومعلوماتك:

1. سمّ المشبكين (ع1) و(ع2)، علل إجابتك.
2. إذا تمّ تنبية العضلة (ع2) تنبئها فعالاً (أو شد العضلة) نتحصل على إحدى تغييرات الكمون الغشائي المسجلة في جدول الشكل (ج).



- أ- حدد تغيرات الكمون الغشائي المسجلة في الأوسلوكوب (٥) في الفترات الزمنية (٢,٠,٣) والموافقة لهذه الحالة مبينا مصدرها (المشبك ١ أو مشبك ٢).
- ب- سُمِّي العصبونات الموافقة لهذه الحالة التي تربط بين العضلين (ع١) و(ع٢) بالعصبون المحرك للعضلة (ع٤).

3. مثل على نفس الرسم آلية عمل كل من المشبكين (١) و (٢).

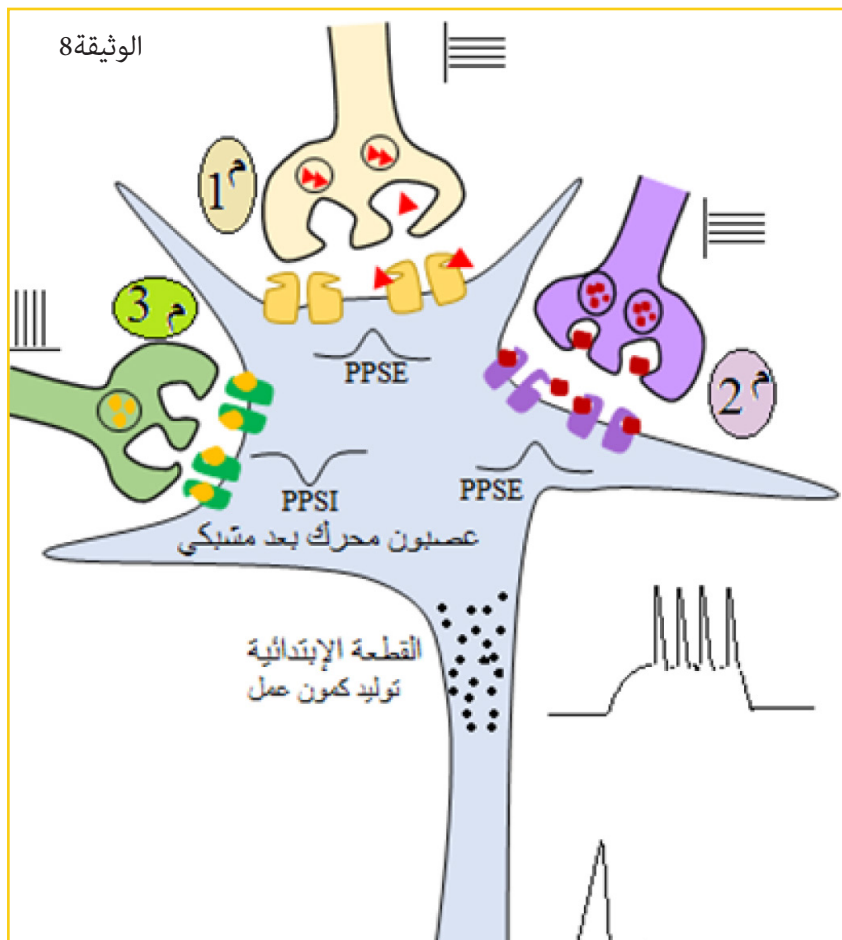
المفهوم السادس: البروتينات الغشائية والإدماج العصبي

- يتمفصل العصبون بعد المشبكي مع عدّة نهايات عصبية مشكّلة مشابك.
 - تفرز النهايات العصبية قبل مشبكيّة حالة مرور مشبكي مبلغات عصبية كيميائية لها تأثيرات مختلفة أو متماثلة على الغشاء بعد مشبكي.
 - يمكن أن يترجم تأثير المبلغ العصبي على الغشاء بعد مشبكي بـ:
 - زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي الذي يتسبّب في ظهور كمون بعد مشبكي تنبئي (PPSE) -مشبك تنبئي- (مثال: المشبكين ١ و ٢ من الوثيقة ٨) المولالية
 - فرط في استقطاب الغشاء بعد مشبكي الذي يتسبّب في ظهور كمون بعد مشبكي تثبيطي (PPSI) -مشبك تثبيطي- (مثال: المشبك ٣ من الوثيقة ٨) المولالية
- آلية إدماج المعلومة العصبية على مستوى العصبون بعد مشبكي:**
- تمثل الوثيقة ٨ المولالية عصبون بعد مشبكي محرك متمنفصل مع ثلات نهايات عصبية.
 - تصل باستمرار إلى العصبون بعد المشبكي عدّة كمونات مصدرها نفس النهاية العصبية (م١) أو (م٢) أو من عدّة نهايات عصبية قبل مشبكيّة (م١ و م٢ و م٣) في نفس الوقت.
 - يدمج العصبون بعد مشبكي مختلف الكمونات بعد مشبكيّة وذلك بعملية تجميع يكون:
- إما تجميع زمني، إذا وصلت عدّة كمونات متقاربة من نفس الليف قبل مشبكي (م١ أو م٢).

إما تجميع فضائي، إذا كانت الكمونات قبل مشبكيّة مصدرها مجموعة من النهايات العصبية مثلاً (م١ و م٢ و م٣)، والتي تصل في الوقت نفسه إلى العصبون بعد مشبكي.

يدمج العصبون بعد مشبكي مختلف هذه الكمونات ومحصلتها تعطى إما كمون بعد مشبكي بسعة تصل العتبة، فيتولّد كمون عمل في القطعة الابتدائية ثم ينتشر، أما إذا كانت المحصلة أقلّ من العتبة فلا يتولّد كمون عمل في القطعة الابتدائية ويبقى العصبون بعد مشبكي في حالة راحة لأن الكمونات (PPS) لا

دور البروتينات في النقل العصبي



تنشر خارج القطعة الابتدائية. ملاحظة: الكمونات التباعية (PPSE) المعزولة الأقل من العتبة لا تولد كمون عمل على مستوى القطعة الابتدائية، بينما إذا جاءت متقاربة أو في نفس الوقت فتجمعها الزمني أو الفضائي (حسب مصدرها) تعطي محلتها كموناً بسعة أكبر، قد يصل العتبة ويتوارد كمون عمل في القطعة الابتدائية.

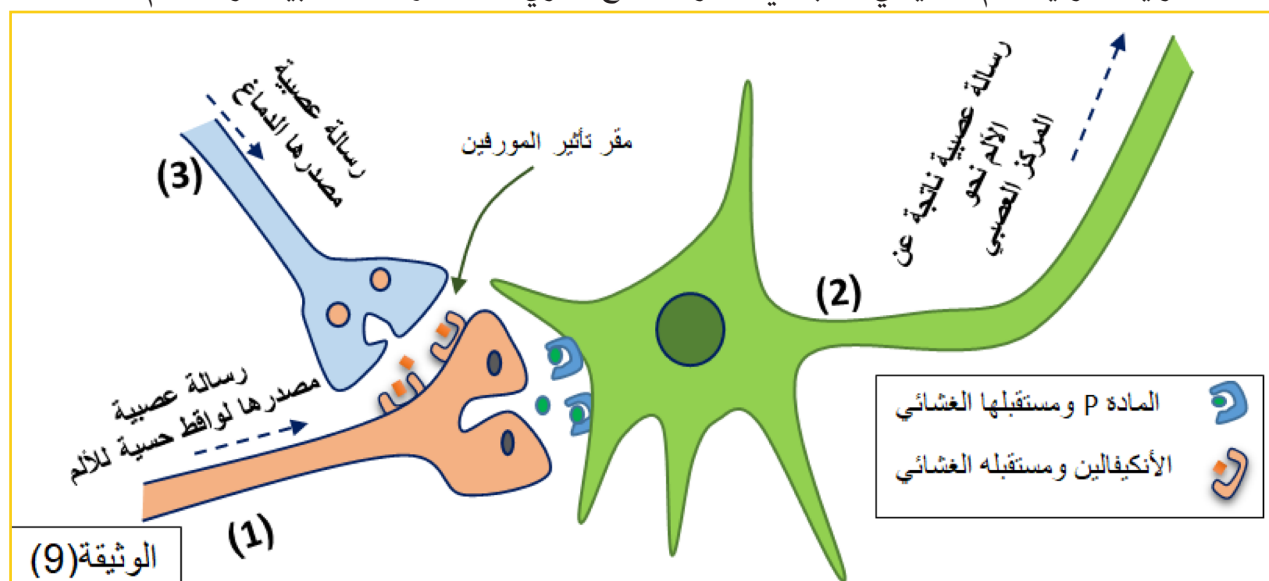
المفهوم السابع: تأثير المخدرات على التخصص الوظيفي للبروتينات

يمكن للنقل المنشكي أن يختل بتدخل العديد من الجزيئات الخارجية المستعملة، إما لأغراض طبية أو لغيرها، مثل المخدرات.

الرسالة العصبية الناتجة عن الألم واستعمال المورفين في المجال الطبي

- **الرسالة العصبية الناتجة عن الألم:**

تمثل الوثيقة المُؤالية رسم تخطيطي لمشبك في مستوى النخاع الشوكي ومسار الرسالة العصبية المولدة للألم.

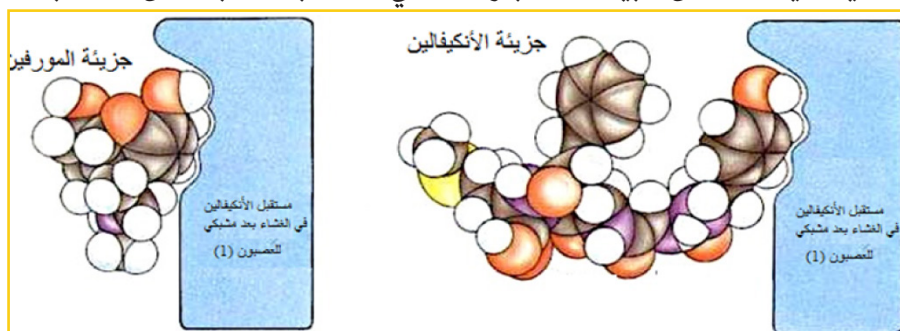


- تلتقط اللوقط الحسي المؤثرات المسننة للألم فتتولد رسالة حسية تنتقل على طول الألياف الحسية (1) حتى مستوى النهاية العصبية مقر تواجد المشبك (النخاع الشوكي).

- تفرز النهايات العصبية للألياف الحسية (1) مبلغ عصبي كيميائي المادة (P) الذي يؤثر على الغشاء بعد مشبك للعصبون الوارد إلى الدماغ (2).
- ينقل العصبون (2) الرسائل العصبية نحو المراكز العلوية (القشرة المخية) أين يتم ترجمتها إلى ألم.
- تنطلق من المراكز العلوية رسائل تنتقل عبر ألياف مصدرها عصبونات صادرة من الدماغ (3)، تتصل نهايتها العصبية بالعصبون الحسي (1).
- تفرز النهايات العصبية للعصيobونات الصادرة من الدماغ (3) المبلغ العصبي أنكيفالين الذي يتثبت على مستقبلات في الغشاء بعد مشبك للعصبون الحسي (1) فيبطه؛ وبالتالي يتوقف إفراز المادة (P) أو يقل إفرازها.
- عدم إفراز المادة (P) في الشق المشبك بين العصبونين (1) و(2) نتيجة التثبيط يؤدي إلى اختفاء الإحساس بالألم لعدم انتقال رسائل عصبية إلى العصبون الوارد إلى الدماغ (2).

استعمال المورفين في المجال الطبي

- في بعض الحالات المرضية التي ينجم عنها آلام قوية ومستمرة يلجأ الأطباء إلى استعمال مادة المورفين للتخفيف من هذه الآلام.
- للمورفين نفس تأثير الأنكيفالين حيث يعمل على تثبيط العصبون الحسي وهذا بعد تثبيته على مستقبلات الأنكيفالين (الوثيقة المقابلة).



التمرين 03: (إرساء الموارد)

تتوارد البروتينات التي تنقل الرسالة العصبية على طول غشاء الليف العصبي وعلى مستوى المشابك، وهي تحكم بشكل دقيق في تخفيّرات الكمون الغشائي، إلا أن بعض المواد تعيق عمل هذه البروتينات.

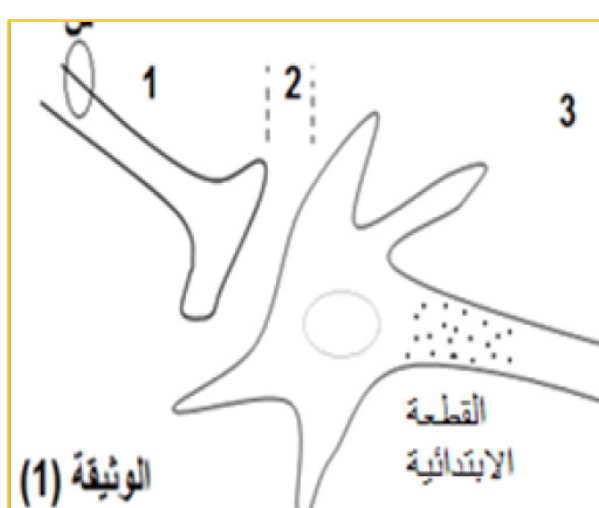
I- لدراسة تأثير المواد السامة (م1)، (م2) و(م3) المستخلصة من بكتيريا على دور البروتينات في انتقال

الرسالة العصبية، تم إنجاز التجارب التالية على مستوى البنية الممثلة في الوثيقة (1):

التجربة (1): نضيف المادة (م1) للجزء المؤطر (س).

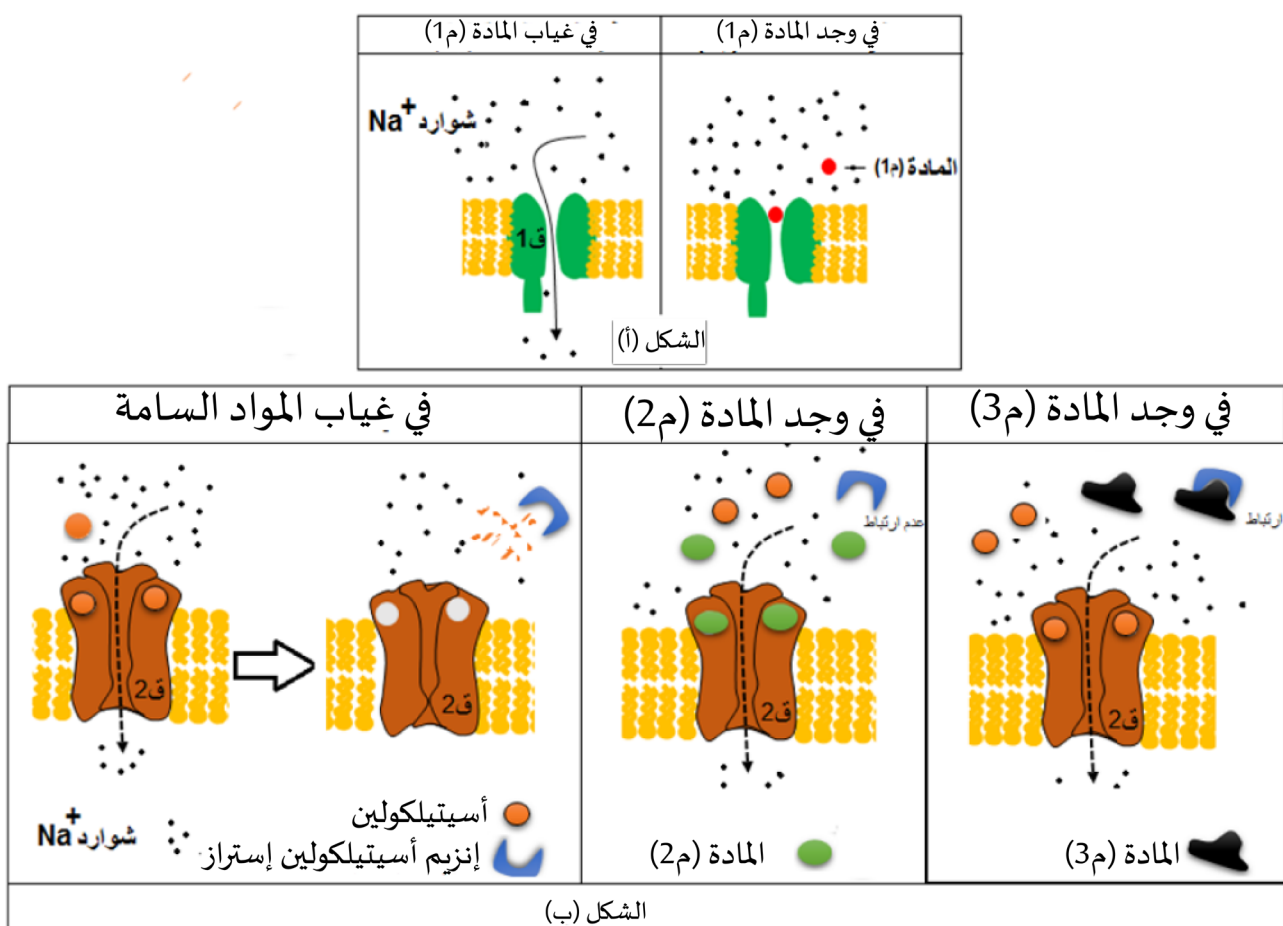
التجربة (2): تُحقن المادة (م2) في مستوى العنصر (2).

التجربة (3): تُحقن المادة (م3) في مستوى العنصر (2).



دور البروتين في النقل العصبي

مع إحداث تنبية فعال على مستوى العنصر (1) في التجارب الثلاثة.
النتائج المحصل عليها قبل وبعد حقن المواد السامة موضحة في الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة (2):



الوثيقة 2

بالاعتماد على معطيات الوثيقة (1) وشكل الوثيقة (2) ومعلوماتك:

- سم البنية الممثلة في الوثيقة (1) والعناصر المرقمة منها.
 - ماذا تمثل الجزيئين (ق1) و(ق2)? أذكر خاصية وظيفية تميز كل واحدة منها، ثم بين آلية عملهما في نقل الرسالة العصبية في غياب المواد السامة.
 - وضح كيف تؤثر المواد (م1)، (م2) و(م3) على انتقال الرسالة العصبية.
- II - إذا علمت أن التنبية الفعال للعنصر (1) في غياب المواد (م1) و(م2) و(م3) يؤدي إلى تقلص العضلة.
- مثل التسجيلات الكهربائية المتوقّع الحصول عليها على مستوى القطعة الابتدائية للعنصر (3) من الوثيقة (1) قبل وبعد حقن المواد (م1)، (م2) و(م3).

حلول التمارين

التمرين 01:

الجزء الأول:

1. استخراج الأدلة التي تسمح بالتوصل إلى مصدر الكمون الغشائي أثناء الراحة في الألياف الحية من مقارنة شكلي الوثيقة (1).

الاستخلاص	الألياف الميتة الشكل (ب)	الألياف الحية الشكل (أ)	
منه فمصدر الكمون الغشائي أثناء الراحة في الألياف الحية:	0mv	-70mv	الكمون الغشائي
التوزع المتباين لشوارد Na^+ و K^+ بين الوسط الداخلي والخارجي	متباين بين الوسطين	متباين بين الوسط الداخلي والخارجي	توزيع شوارد Na^+ و K^+
ناقلية شوارد K^+ عبر الغشاء .	لا تنتقل	تنتقل حسب تدرج تركيزها حيث ناقلية شوارد K^+ أكبر من ناقلية Na^+ , لأن عدد قنوات تسرّب K^+ أكثر.	انتقال الشوارد عبر قنوات التسرّب

2. اقتراح فرضية تفسّر ثبات التوزّع المتباين للشوارد؛ وبالتالي ثبات كمون الراحة في الأغشية الحيوية.

- احتواء الغشاء على جزيئات تعيد إخراج Na^+ وإدخال K^+ , وهذا عكس تدرج تركيزهما ليقى توزعهما ثابتًا؛ وبالتالي ثبات الكمون الغشائي.

الجزء الثاني:

1. استغلال المعطيات والنتائج الممثلة في جدول الوثيقة (2) لمراقبة الفرضية:
من نتائج الوسط (2): تثبت احتواء الغشاء على جزيئة غشائية تخرج شوارد Na^+ عكس تدرج تركيزها، كلما دخل بـالميزة عبر قنوات التسرّب.

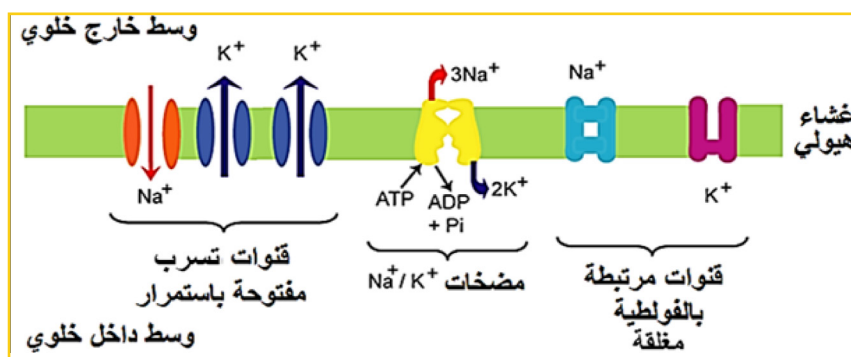
مقارنة تجربة الوسط (2) مع الوسط (3): تثبت أنّ هذه الجزيئات ذات طبيعة بروتينية لها وظيفة أنزيمية تشطب في الدرجة المنخفضة.

مقارنة تجربة الوسط (2) مع الوسط (4): تثبت أنّ هذه الجزيئات مستهلكة للطاقة توفرها ATP.

مقارنة تجربة الوسط (2) مع الوسط (5): عمل هذه الجزيئات مرتبط بوجود K^+ ; وبالتالي عملها مزدوج، أي نقل مزدوج تدخل K^+ وتخرج Na^+ لتحافظ على التوزّع المتباين للشوارد.
ومنه: تعمل هذه الجزيئات ذات الطبيعة البروتينية على إدخال K^+ وإخراج Na^+ عكس تدرج تركيزهما مستهلكة للطاقة، إنّها مضخة صوديوم بوتاسيوم.

دور البروتينات في النقل العصبي

2. رسم تخطيطي يظهر دور وحالة الجزيئات الغشائية في الكمون الغشائي أثناء الراحة.



التمرين 02:

الإجابة المقترحة:

1. اسم المشبكين (1م) و (2م)، مع التعليل.

م1: مشبك منبه، لتسجيل زوال استقطاب بسعة 55mV-PPSE (O) في (O) إثر تنبية الليف العصبي قبل مشبكي (1).

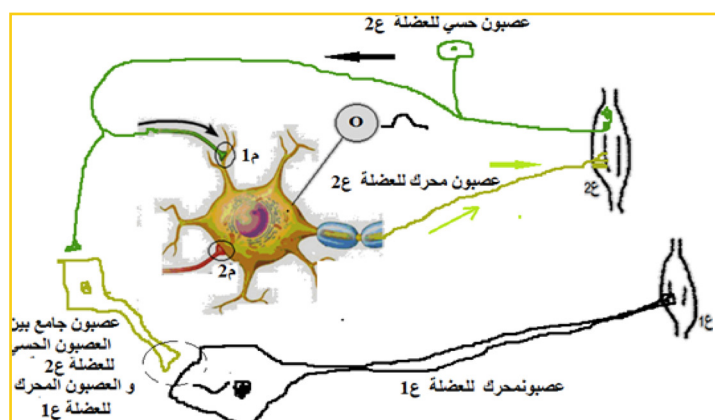
م2: مشبك مثبط لتسجيل فرط في الاستقطاب بقيمة 80mV-PPSE (O) في (O) إثر تنبية الليف العصبي قبل مشبكي (2).

2. إذا تم تنبية العضلة (ع) تنبئها فعلاً نتحصل على تغيرات الكمون الغشائي التالية:

في ز3: -70mv

في ز1: -55mv

في ز0: -70mv



مصدرها: المشبك (1م)

أ- لأن العصبون (1) هو عصبون حسي ينقل الرسالة الحسية، ويتصل مباشرة بالعصبون المحرك لنفس العضلة على مستوى المشبك (1م).

ب- العصبونات التي تربط بين العضليتين (ع1) و(ع2) بالعصبون المحرك للعضلة (ع).

مماثلة على الشكل المقابل.

3. الرسم:



رسم تخطيطي لآلية عمل مشبك منه (1) ومشبك مثبط (2).

التمرين 03:

1. اسم البنية الممثلة في الوثيقة (1): والعناصر المرقمة:
تمثل البنية الممثلة في الوثيقة (1): مشبك عصبي عصبي.
العناصر المرقمة:

1- عنصر قبل مشبكي. 2- شق مشبكي.

2. تمثل الجزيئين (ق1) و(ق2):
(ق1) قناة مرتبطة بالفولطية
(ق2) قناة مرتبطة بالكيميا.

- خاصية وظيفية تميز كل واحدة منها:

• تتأثر القناة المرتبطة بالفولطية بالكمون الغشائي، حيث تنفتح عند تغيير هذا الأخير مما يسمح بتدفق داخلي لشوارد Na^+ ونشأة موجة زوال استقطاب تنتقل على طول المحور الأسطواني.

• تتأثر القناة المرتبطة بالكيميا بأبلغ العصبي المفرز في الشق المشبكي، حيث يتثبت على المستقبلات الخاصة به مؤدياً إلى افتتاح هذه القنوات، تدفق داخلي لشوارد Na^+ ونشأة كمون بعد مشبكي (PPSE) لا ينتشر خارج القطعة الابتدائية، لكن إذا وصل العتبة يتولد كمون عمل ينتشر (القنوات الفولطية الكثيرة في مستوى القطعة الابتدائية تتحسس لتغييرات الكمون إذا وصل العتبة).

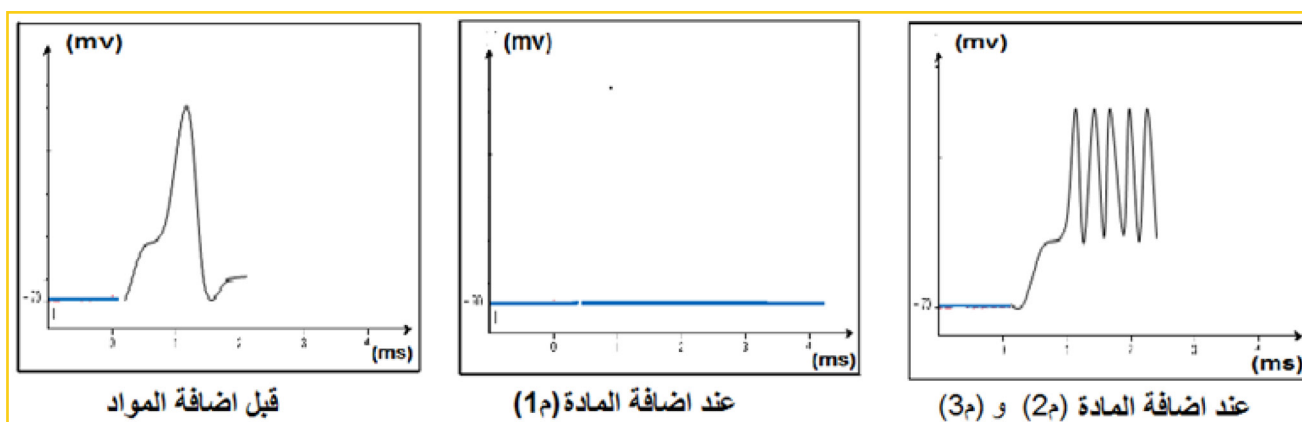
3. توضيح كيفية تأثير المواد (1)، (2) و(3) على انتقال الرسالة العصبية:

- تأثير المادة (1): تتثبت على القناة المرتبطة بالفولطية فتغلقها مما يمنع التدفق الداخلي لشوارد Na^+ وبالتالي يمنع نشأة كمون عمل وانتشاره.

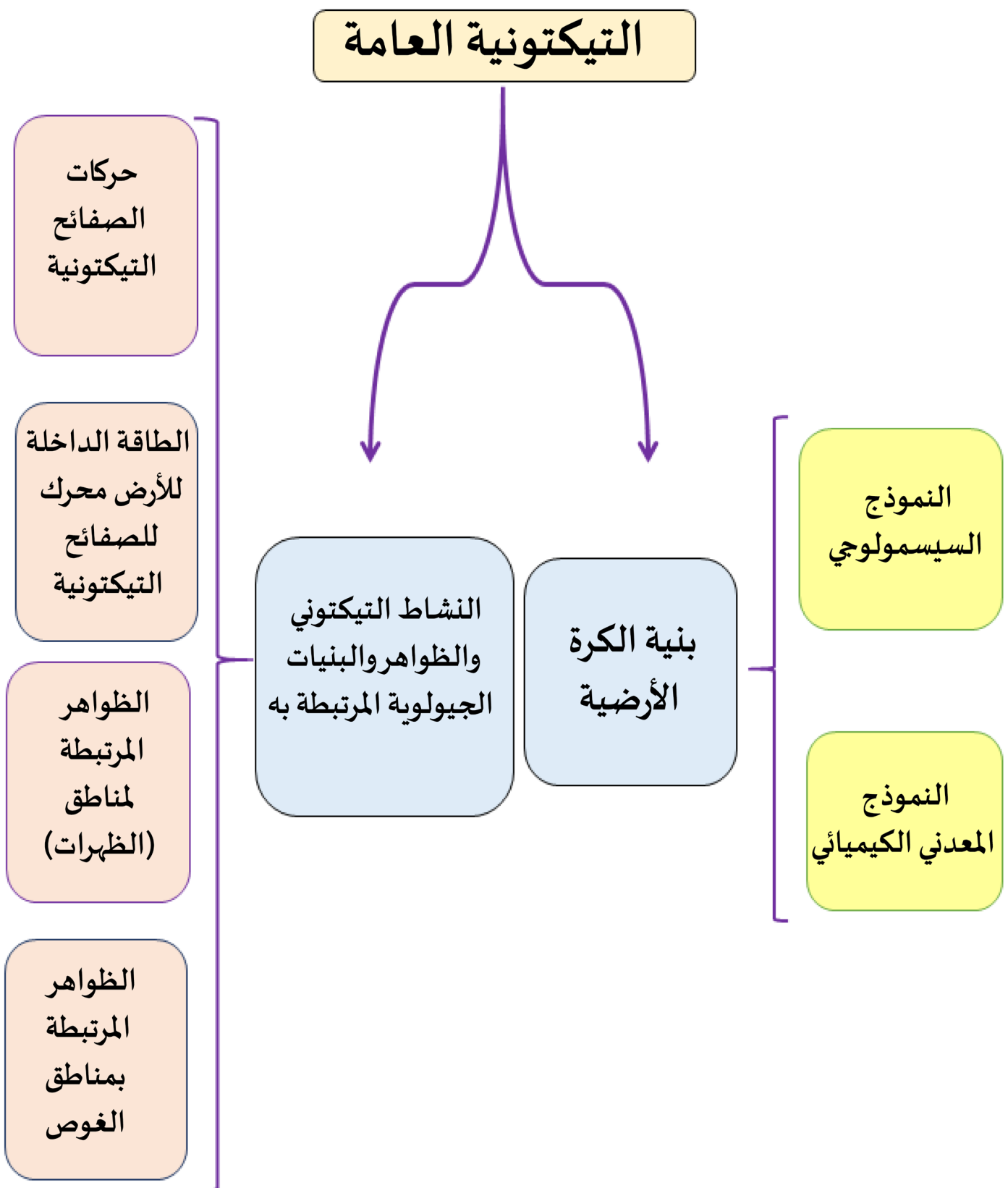
- تأثير المادة (2): لهذه المادة نفس دور الأستيل كولين، حيث تتثبت على المستقبلات الغشائية الخاصة بأبلغ العصبي، مما يؤدي إلى افتتاح هذه القنوات بشكل مستمر، كما لا يتوقف تأثيرها بسبب عدم هدمها من طرف الأنزيم أستيل كولين استراز.

- تأثير المادة (3): تثبيط نشاط أنزيم أستيل كولين استراز حيث ترتبط معه، مما يمنع إماهة الأستيل كولين الذي يبقى مرتبطاً بالمستقبلات الغشائية الخاصة به، فتبقى القنوات مفتوحة ويستمر التدفق الداخلي لشوارد Na^+ .

- التسجيلات المتوقعة الحصول عليها في مستوى القطعة الابتدائية:



II. التيكتونية العامة



بنية الكرة الأرضية



بنية الكرة الأرضية

الموجات الزلزالية والنموذج السيسمولوجي لبنيّة الكرة الأرضية:

- ينجم عن الزلزال موجات زلزالية بعضها تخترق الأغلفة الداخلية للكرة الأرضية كالموجات (S) و(P).
- تنتشر الموجات الزلزالية السابقة عبر أغلفة الكرة الأرضية وتسمح أجهزة السيسموغراف المتواجدة في مناطق مختلفة من العالم من تسجيل ارتدادات هذه الموجات.
- دراسة الموجات (S) و(P) الملقطة عبر هذه المحطّات تسمح بإنجاز تسجيلات توضّح ملهم انتشارها عبر أغلفة الأرض.
- دراسة هذه الموجات ومعرفة خصائصها تمكّن الباحثين من اقتراح نماذج لبنيّة الكرة الأرضية، وتحديد عدد أغلفتها (طبقاتها).
- مقارنة سرعة انتشار الموجات الزلزالية في هذه الطبقات مع سرعة انتشارها مخبرياً في بعض الصخور والمعادن ممكّن العلماء من التوصل إلى طبيعة الصخور والمعادن المكونة لكلّ طبقة.
نطرق لكلّ هذا من خلال المفاهيم التالية:

المفهوم الأول: الموجات الزلزالية:

- يمثل الجدول المولى أهمّ خصائص الموجات (S) و(P):

الموجة(S)	الموجة (P)	الخصائص
قد تصل 8km/h	قد تصل 12km/h	السرعة
كبيرة	ضعيفة	السعة
تخترق كل الأوساط الصلبة ولا تخترق الأوساط السائلة	(تخترق كل الأوساط (صلبة وسائلة)	الأوساط التي تخترقها
سرعة الانتشار: 1-- تتغير حسب الطبيعة الفيزيائية للصخور التي تخترقها: • تزداد السرعة بزيادة صلادة الصخر. • تقل السرعة بتناقص صلادة الصخر. 2-- تتغير السرعة بشكل مفاجئ عند الانتقال بين غلافين(طبقتين) مختلفي الطبيعة الكيميائية.	تغيرات سرعة انتشارها	
تزداد السرعة بزيادة الكثافة	كثافة الصخر	

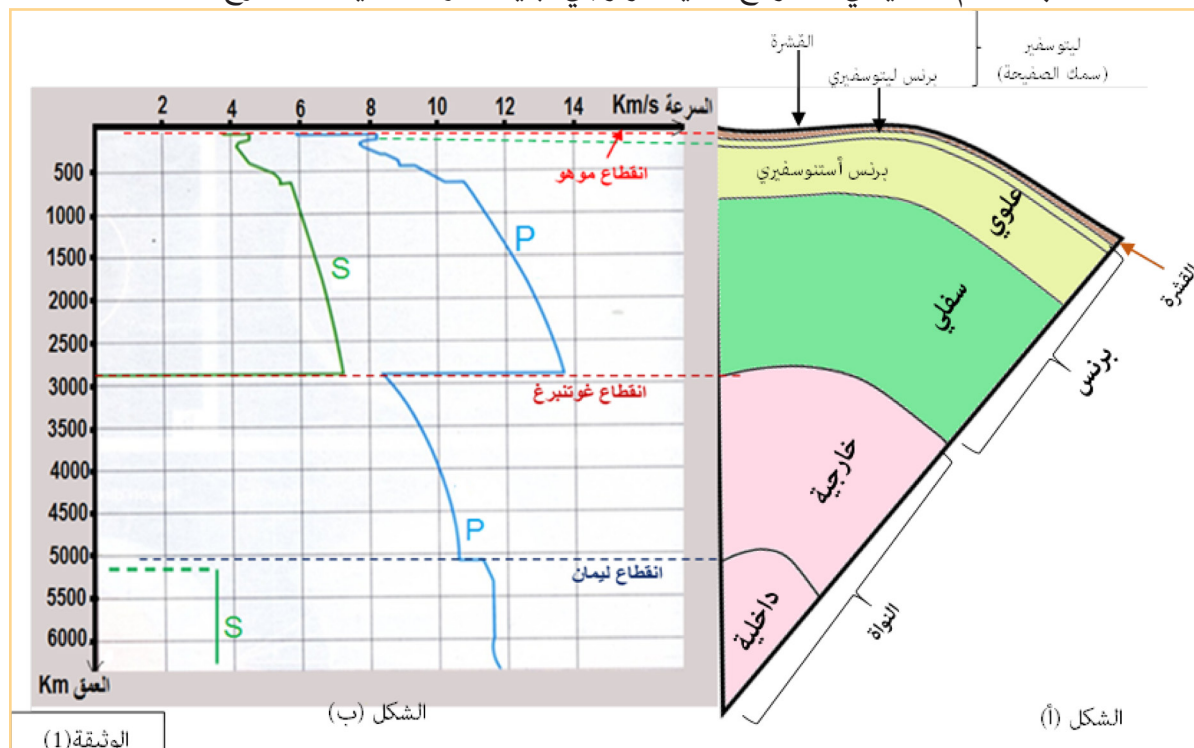
المفهوم الثاني: النموذج السيسمولوجي لبنيّة الكرة الأرضية

- استغلال انتشار الموجات الزلزالية (S) و(P):

ممكّن استغلال انتشار الموجات الزلزالية (S) و(P) عبر طبقات الأرض من التوصل إلى تحديد الأغلفة المكونة لباطن الأرض وتمثيل النموذج السيسمولوجي لبنيّة الداخلية للكرة الأرضية الممثّلة في شكل الوثيقة (1) المولالية حيث:

- الشكل (أ): يمثل منحنيناً انتشار سرعة الموجات الزلزالية (P) و(S) بدلالة العمق.

- الشكل (ب): رسم تخطيطي للنموذج السيسمولوجي لبنيّة الكرة الأرضية المستخرج.



- المؤشرات المعتمدة للتوصيل إلى تمثيل النموذج السيسمولوجي:

المؤشر (1): تسجيل ثلاثة تغيرات فجائية لسرعة انتشار الموجات (P) و (S) (ثلاث انقطاعات) مؤشر لأربعة أغلفة باطنية مختلفة.

- انقطاع موهو: يفصل بين القشرة والبرنس.

- انقطاع غوتبرغ: يفصل بين البرنس والنواة الخارجية.

- انقطاع ليمان: يفصل بين النواة الخارجية والنواة الداخلية.

المؤشر (2): تسجيل تذبذبات في سرعة انتقال الموجات الزلالية في البرنس بعد عمق 30 km حتى 700 km ثم استمرار انتقالها دون تذبذب حتى عمق 2900 km تقريباً، مؤشر على أنّ البرنس ينقسم إلى قسمين (برنس علوي + برنس سفلي).

المؤشر (3): تسجيل ثبات في سرعة الانتشار في حدود 8 km/s من عمق 30 km حتى عمق 120 km، ثم نسجل انخفاض تدريجي لسرعة انتشار الموجات (P) بعد 120 km، مؤشر على أنّ البرنس العلوي ينقسم بدوره إلى قسمين يميزهما اختلاف فزيائي، برنس ليتوسفيري صلب قابل للانكسار وبرنس أستنوسفيري صلب غير قابل للانكسار (لدن أو مرن قابل للتشكل).

المفهوم الثالث: صخور ومعادن الأغلفة المكونة للأرض:

- صخور ومعادن القشرة والبرنس:

باستغلال سرعة انتشار الموجات الزلالية خاصة الموجة (P) في الصخور والمعادن المختلفة ومقارنتها مع سرعة انتشارها عبر الطبقات المكونة للأرض، توصل العلماء إلى الاستنتاجات التالية:

- الصخور المميزة للقشرة القارية تمثل في الغرانيت ومعادنه: فلدسبات، كوارتز وميكا.

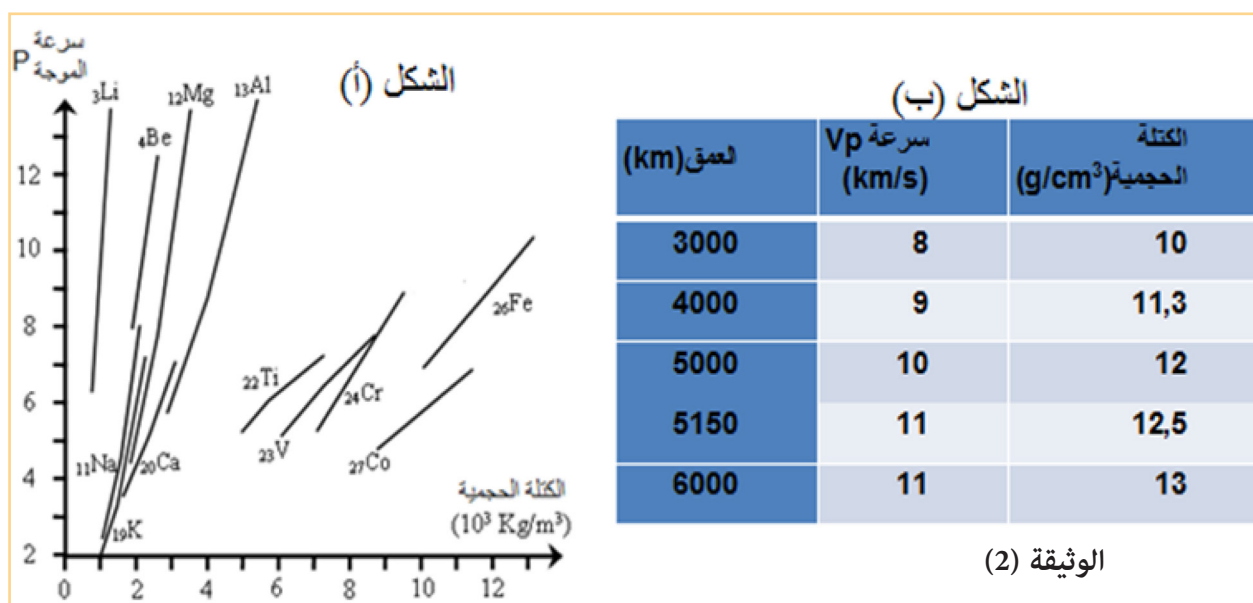
- الصخور المميزة للقشرة القارية تمثل في البازلت ومعادنه: فلدسبات، بيروكسين وأوليفين.

- الصخور المميزة للبرنس تمثل في البيريدوتيت ومعادنه تختلف حسب العمق الذي يتواجد فيه.

• معاذن النواة:

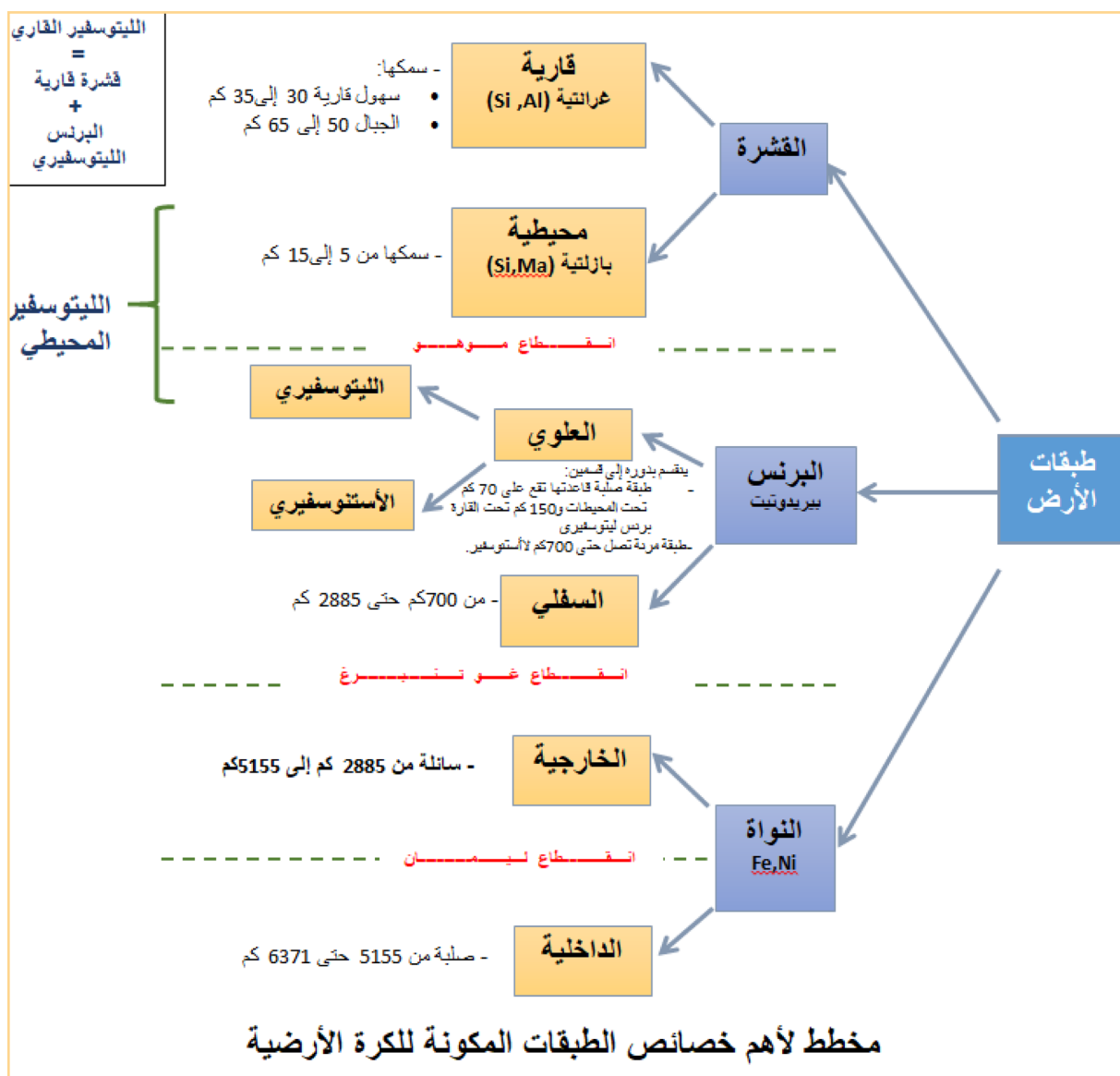
- سمحت عدة دراسات منها التحليل الكيميائي للنيازك باستنتاج أنّ النواة غنية بالحديد (أي أنّ تركيبها المعدني مماثل للنيازك التي تستعمل للاستدلال على تركيب النواة)
 - كما سمحت نتائج تجريبية للعام BIRCH الذي درس انتشار الموجات (P) عبر معادن ذات كتل حجمية مختلفة ومقارنتها بسرعة انتشار الموجات الزلزالية (P) و(S) عبر الطبقات الداخلية للكرة الأرضية، بالتوصل إلى أنّ النواة يدخل في تركيبها النيكل والحديد.
 - شكلي الوثيقة (2) المولالية توضح:

*جدول الشكل (ب): يمثل تسجيل سرعة انتشار الموجة الزلزالية (P) بدلالة الكتل الحجمية على مستوى النواة.



سمك النواة محصور بين 2900 إلى 6300Km حيث الكتلة الحجمية تتراوح بين 10 إلى 13 كمًا هو مبين على حدود الشكل (ب).

عند إسقاط النتائج السابقة على منحنى الشكل (أ) نجد أنها تُوافق معدن الحديد، مما يؤكد تواجده على مستوى النواة.

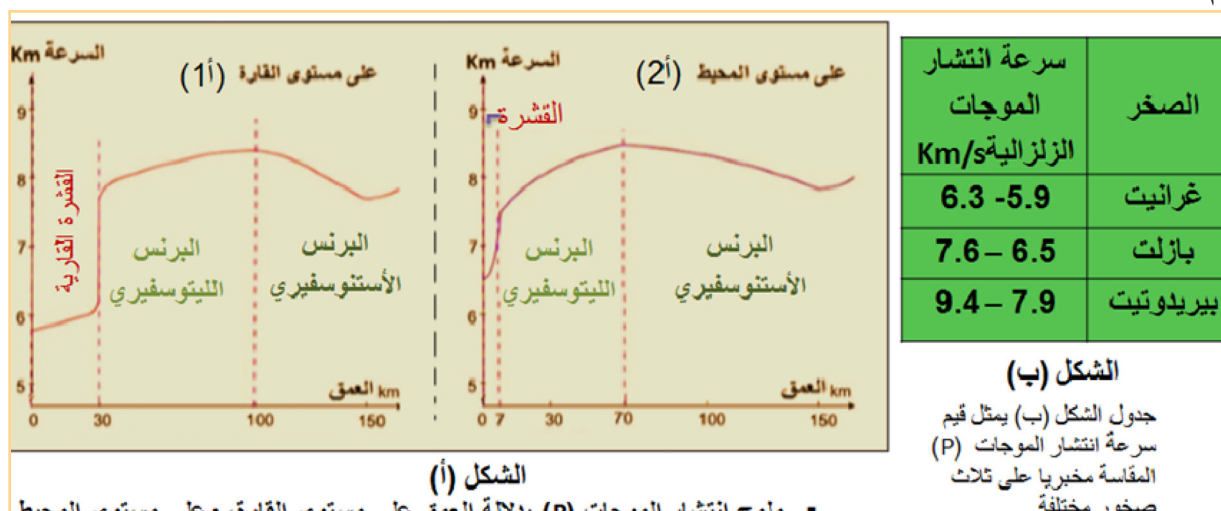


التمرين: (تطبيق الاستدلال العلمي)

تسمح دراسة انتشار الموجات الزلزالية بتحديد طبقات الأرض وخصائصها.

يمثل منحنيناً شكلي الوثيقة المؤلية انتشار الموجة (P) على مستوى كلّ من القارة والمحيط، وجدول

لقيم سرعة انتشار نفس الموجة على ثلاث صخور.



1. استغل النتائج الممثلة في شكلي الوثيقة لتحديد صخور القشرة والبرنس على مستوى القارة والمحيط.

2. بناءً على جوابك السابق، مثل النموذج السيسولوجي على مستوى كل من القارة والمحيط.

حل التمارين:

1. استغلال النتائج المماثلة في شكلي الوثيقة لتحديد صخور القشرة والبرس على مستوى القارة والمحيط.

- القشرة القارية ذات سماكة (30km) بينما سماكة القشرة المحيطية ذات سماكة 7km.
- صخور القشرة القارية غرانيتية.

التعليق: في مستوى القشرة القارية قيمة سرعة انتقال الموجات (P) الشكل (أ) على مستوى القارة تتراوح بين 5.9 إلى 6Km/s، وهي تُماثل قيمة انتشارها في صخور الغرانيت المسجلة في الشكل (ب).

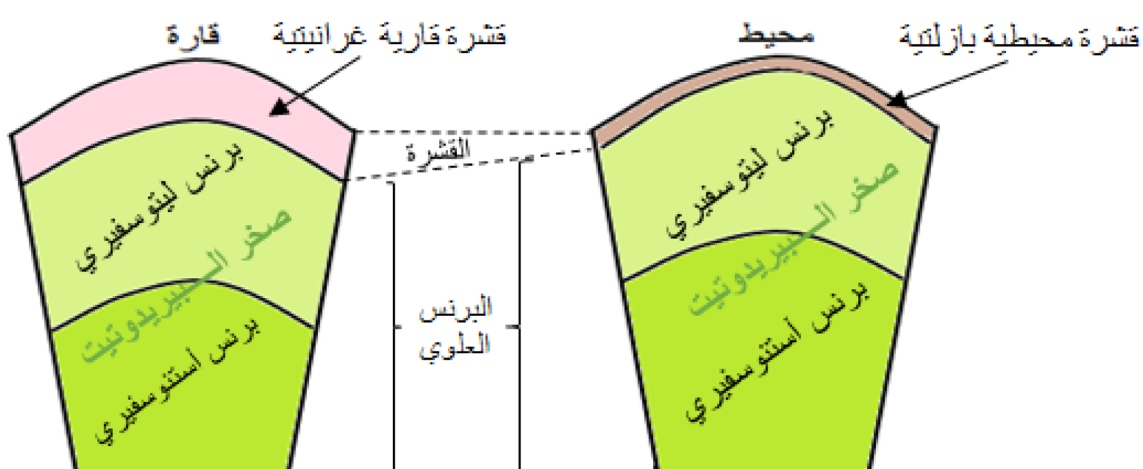
- صخور القشرة المحيطية بازلية.

التعليق: في مستوى القشرة المحيطية: قيمة سرعة انتقال الموجات (P) الشكل (أ) على مستوى المحيط الملاحظة تتراوح بين 6.5 إلى 7.6Km/s وهي تُماثل قيمة انتشارها في صخور البازلت المسجلة في الشكل (ب).

- صخور البرنس بيريدوتية.

التعليق: قيمة سرعة انتقال الموجات (P) الملاحظة في (أ) في مستوى البرنس مرتفعة تفوق 7.6Km/s وهي تُماثل قيمة انتشارها في صخور البيريدوتيت كما سُجلت في الشكل (ب).

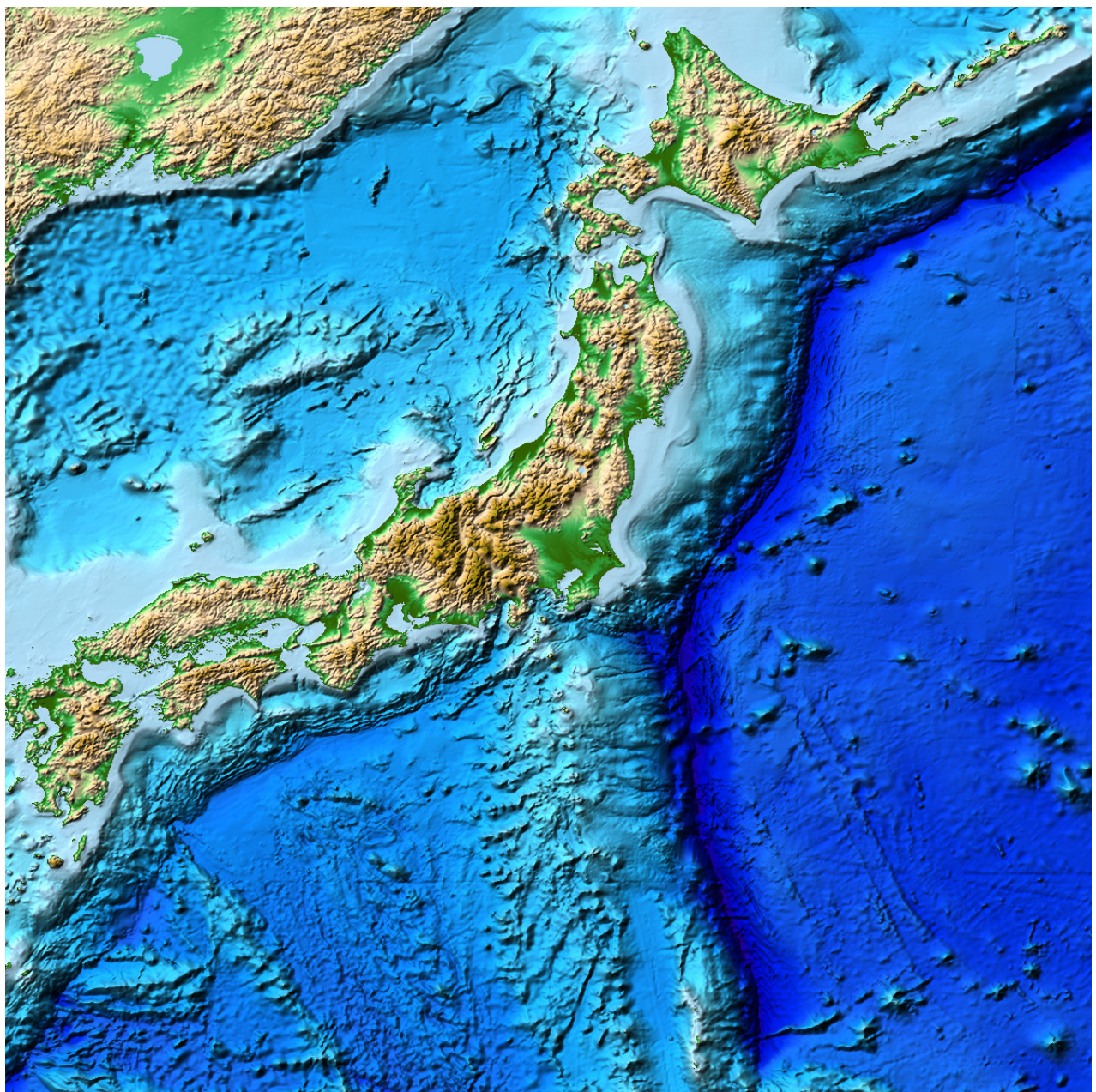
2. الرسم:



رسم تخطيطي للنموذج السيسموجي يظهر طبقات الأرض في كل من القارة والمحيط

الظواهر والبنيات الجيولوجية

المربطة بالنشاط التكتوني

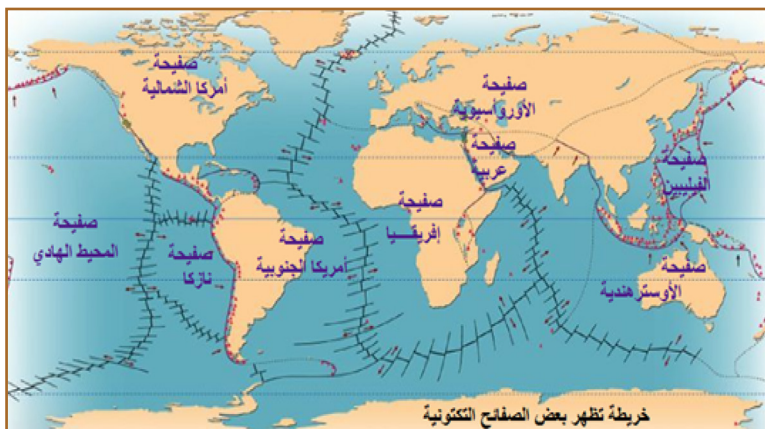


الظواهر والبنيات الجيولوجية المرتبطة بالنشاط التكتوني

الصفائح التكتونية:

ينقسم الغلاف الصخري (الليتوسفيه) إلى عدّة صفائح صلبة.

- الصفيحة التكتونية منطقة غير نشطة، يمكن أن تكون محيطية، قارية أو مختلطة.
- تُفصل الصفيحة التكتونية عن الصفائح المجاورة بمناطق نشطة تميّزها حركات زلزالية وبركانية قوية وتضاريس خاصة، مثل: تضارس قيعان البحار (ظهرات) والخنادق المحيطية، والسلالس الجبلية القارية.



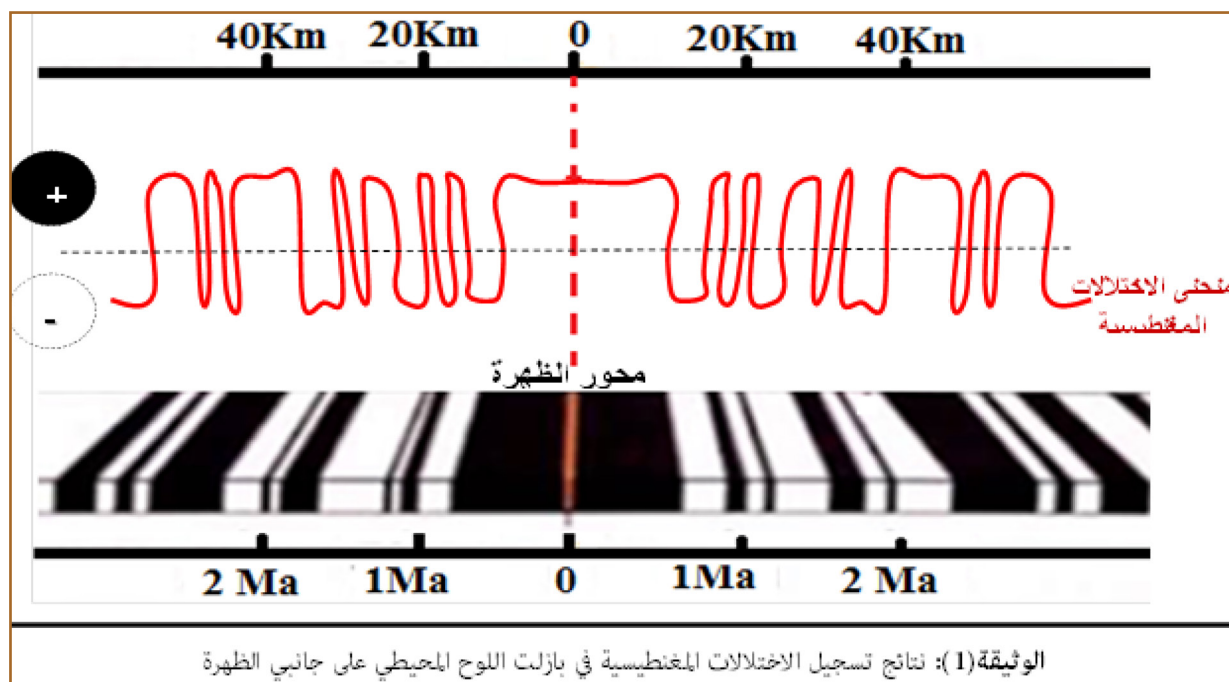
- يميز الصفائح حركتان أساسitan:
 - حركة تبعد في مستوى الظهرات.
 - حركة تقارب في مستوى الخنادق.

المفهوم الأول: حركات التباعد:

يمكن تبرير حركة تباعد الصفائح في مستوى الظهرات من خلال:

أ- الاختلالات المغناطيسية:

- يتواجد حول الأرض مجال مغناطيسي، تحدث له انقلابات مع مرور ملايين السنين فقد يكون اتجاهه من الجنوب إلى الشمال، أي موجباً، وأثناء حدوث الانقلاب يصبح سالباً، أي اتجاهه أصبح من الشمال إلى الجنوب.
- تتأثر معادن المغنتيت (Fe_3O_4) المتواجد في صخر البازلت المميز لمنطقة الظهرات. فهي الدرجات العالية وأثناء خروج الحمم البركانية ($1200^{\circ}C$) يكون صخر البازلت منصهراً وتكون معادن المغنتيت فيه موزعة عشوائياً وغير منتظمة، وعند التبريد ووصول درجة الحرارة نقطة ($578^{\circ}C$) بالنسبة للبازلت تتمغنت معادن المغنتيت وتتنظم، وتأخذ اتجاه الحقل المغناطيسي الأرضي السائد في زمن تشكّل الصخر، وتبقى هذه المعادن محفوظة بهذا الاتجاه، إنّه مجال مغناطيسي أحفورى (مستحاثي)، أي قديم تم الاحتفاظ به في الصخر).
- اعتمد العلماء على هذه الخاصية (المجالات المغناطيسية الأحفورية في صخر البازلت المتتشكل على مستوى الظاهرة) لتبرير توسيع المحيط؛ وبالتالي تباعد الصفائح في مستوى الظهرات، لاحظ الوثيقة(1) الموقلة.



- تبدو الاختلالات المغناطيسية المسجلة في بازلت اللوح المحيطي متناظرة بالنسبة لمحور الظهرة.
 - كلما ابتعدنا عن محور الظهرة زاد عمر البازلت.
 - الصخور البازلتية المتواجدة بنفس المسافة على جانبي الظهرة تكون متماثلة العمر، والمجال المغناطيسي المسجل فيها.

تبرير حركة التباعد باستغلال الاختلالات المغناطيسية:

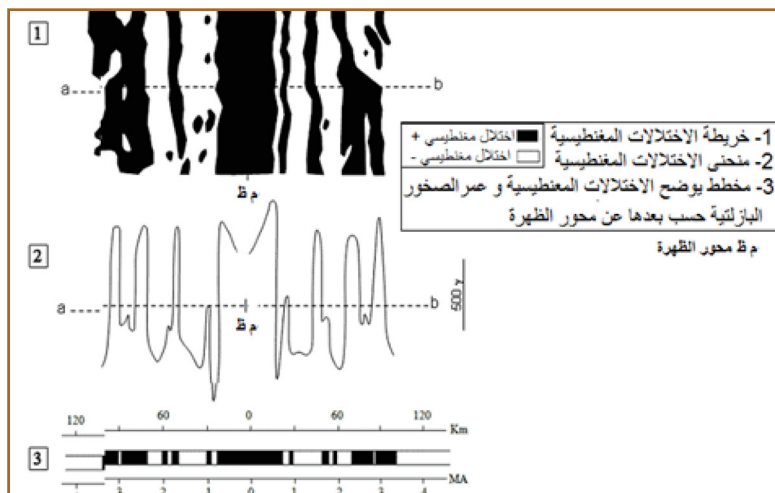
ينشأ البازلت في مستوى الظهرة، وأثناء تبريد الالافا تمغناط معادن المغنتيت (عند درجة معينة تدعى نقطة curie) ويحتفظ بال المجال المغناطيسي السائد أثناء تشكّله.

بما أنّ صخر البازلت المتواجد بالتناظر على جانبي الظهرة متماثل العمر والمجال المغناطيسي الأحفوري،
هذا يدلّ على أنّ في مستوى الظهرة تجدد القشرة المحيطية وينتقل البازلت على جانبيها (توسيع المحيط);
وبالتالي فعلى مستواها (الظهرة) يتمّ تباعد الصفيحتين، وهذا ما يبرّر التباعد.

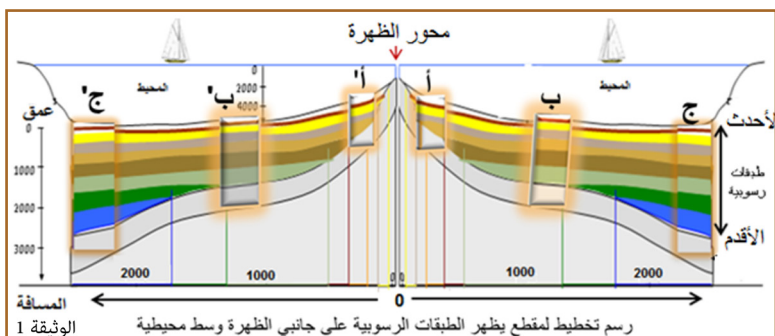
تقدير التعلمات:

التمرين 01: (إرساء المعارف)

في ستينيات القرن الماضي تم تسجيل الاختلالات المغناطيسية في قاع المحيط على جانبي ظهرة فأعطت النتائج الممثلة في الوثيقة الموالية.



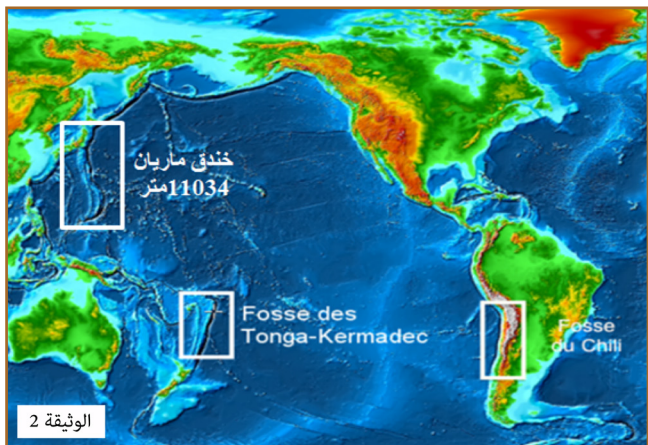
1. استدل بمعطيات الوثيقة لتبيّن طبيعة الحركة.
 2. أحسب سرعة حركة الصفائح بمسافة التقارب أو التباعد (Cm/an) حسب طبيعة الحركة.



بـ-التوسّعات الرسوبيّة:

تمثّل الوثيقة (1) الموالية مقطع جيولوجي يظهر الطبقات الرسوبيّة التي تعلو اللوح المحيطي البازلتّي انطلاقاً من محور الظهرة حتّى مسافة 2000Km على جانبي الظهرة.

- كلما ابتعدنا عن محور الظهرة زاد عدد الطبقات الرسوبيّة في المقاطع.
- المقاطع التي تبعد بنفس المسافة عن محور الظهرة متماثلة في العمر وفي عدد الطبقات الرسوبيّة؛ وبالتالي فهي متّاظرة عدداً، نوعاً (نفس الرسوبيّات) وعمرّاً.
- هذا التّناظر يبرّر حركة التّباعد في مستوى الظهرة، حيث ينشأ البازلت على مستوى محور الظهرة، حيث يكون عديم الرسوبيّات وعمره هو الأحدث، مع مرور ملايين السنين تتموّض عليه رسوبيّات، وكلّما كان بعيداً عن محور الظهرة زادت عدد الطبقات الرسوبيّة المتموّضة، وهذا ما يدلّ على توسيع المحيط؛ وبالتالي حركة التّباعد في مستوى الظهرة.



المفهوم الثاني: حركات التقارب

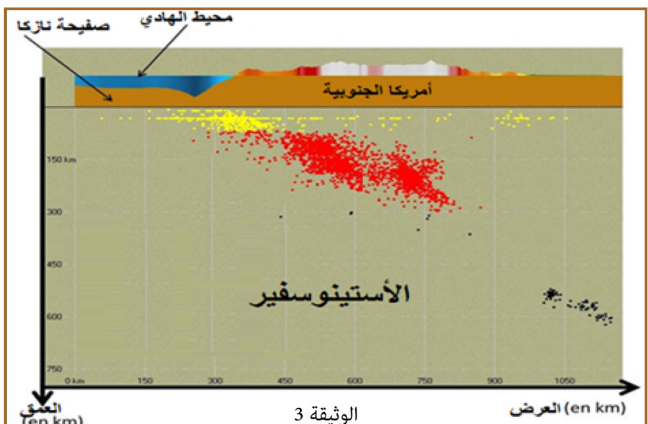
تمّ حركات التقارب على مستوى الحدود المقابلة لمناطق التّباعد والمتمثّلة في الخنادق (Fosses)، ويتمّ فيها غطس صفيحة محيطية تحت صفيحة أخرى ويدعى هذا بالغوص.

- تمثّل الوثيقة (2) خريطة تظهر بعض الخنادق.

- تتميز مناطق الغوص بزلزال يتزايد عمق بؤرها وفق منحنى يحدّد اتجاه الغوص، وتصبحها بركة انفجارية.

تبرير حركات التقارب باستغلال منحنى بنiof:

تمثّل الوثيقة (3) الموالية توزّع بؤر زلزالية على مستوى خندق شيلي بين صفيحتي أمريكا الجنوبيّة ونازكا (منحنى بنiof).



- نلاحظ أنّ البؤر الزلزالية متجمّعة وفق منطقة محصورة تحت القارة الأمريكية وفق منحنى مائل حتى عمق يفوق 500 كم.

- في هذه الأعماق نظرياً يستحيل تواجد بؤر زلزال على، لأنّ درجة الحرارة ترتفع مع العمق والصخور تفقد صلادتها وتكون غير قابلة للانكسار ومرنة تمثل (الأستينوسفير).

ممّا سبق فتفسّر تواجد بؤر زلزالية بهذا العمق يعود لتواجد كتلة صلبة باردة هي الصفيحة المحيطية نازكا، التي تغوص تحت قارة أمريكا الجنوبيّة داخل الأستينوسفير وهذا ما يبرّر التقارب.

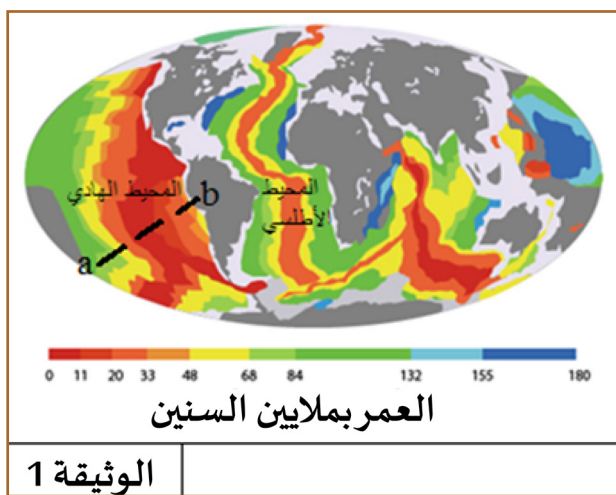
إذن على مستوى الخنادق المحيطية تتقرب الصفائح، وينتتج عن ذلك غوص صفيحة محيطية داخل الأستenosفير وتحت الصفيحة المقابلة.

التمرين 02: (يتضمن المسعى العلمي)

الجزء الأول:

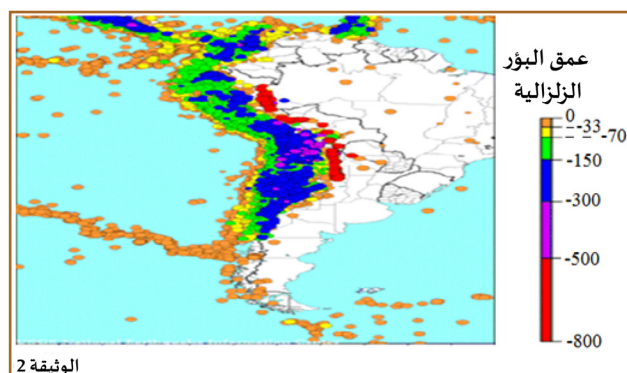
تمثل الوثيقة (1) مجسمًّا للكرة الأرضية يوضح الصخور الرسوبيّة المتموّضة مباشرةً على اللوح المحيطي وعمرها على جانبي ظهري المحيط الأطلسي والهادئ.

- قارن بين الصخور الرسوبيّة على جانبي ظهري المحيط الهادئ في مستوى الخط المتقطّع (a.b).
- ما الإشكالية التي تطرحها النتائج المحصل عليها مقارنةً ما هي عليه في مستوى ظهري المحيط الأطلسي؟ اقترح فرضية تفسر ذلك.



الجزء الثاني: مراقبة الفرضية المقترحة في الجزء الأول أعطت دراسة النشاط الزلزالي في منطقة الحدود بين صفيحة أمريكا الجنوبيّة وصفيحة نازكا (حيث تتوارد الخنادق)، الخريطة المماثلة في الوثيقة (2)

- قدم وصفاً مختصراً لتوزُّع البؤر الزلزالية المماثلة على الخريطة المقدمة.
- استغل معلوماتك وجوابك السابق لترافق مدى صحة الفرضية المقترحة.



الطاقة الداخليّة للأرض وحركة الصفائح:

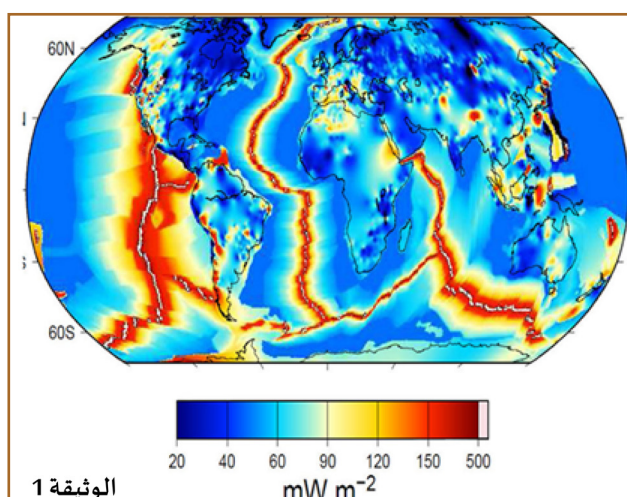
- تعدّ الطاقة الداخليّة للأرض محركاً أساسياً لتنقل الصفائح الصخرية، ويعود مصدرها أساساً إلى تشتّت العناصر المشعة كاليلورانيوم (^{238}U)، الطوريوم (^{32}Th) والبوتاسيوم (^{40}K) المتواجدة في طبقات الأرض خاصة على مستوى البرنس.

- رغم أنَّ النشاط الإشعاعي الحجمي (الطاقة الناتجة في km^3) على مستوى القشرة أكبر من البرنس، إلَّا أنَّ كمية الطاقة التي مصدرها البرنس أكبر من القشرة بسبب حجمه الكبير الذي يقدر بـ 81% من حجم الكره الأرضي تقريباً بينما حجم القشرة الأرضية أقلّ من 2%.

المفهوم الأول: التدفق الحراري الأرضي flux géothermique

- من مظاهر تسرب الطاقة الداخليّة للأرض البركانية، المياه الساخنة الحرارة المرتفعة في المناجم....
- التدفق الحراري الأرضي هي كمية الطاقة المحرّرة على سطح الأرض في زمن ومساحة معينة، والمعبّر عنها بـ mW/m^2 ، تمثل الوثيقة (1) المقابلة خريطة التدفق الحراري الأرضي.

• التدفق الحراري الأرضي غير متجانس، يكون مرتفعاً في مستوى الظهرات منشأ اللوح المحيطي (اللون الأحمر



من الوثيقة)، ويتناقص التدفق الحراري الأرضي كلما ابتعدنا على الظهرات نحو الخنادق.

المفهوم الثاني: التدرج الحراري الأرضي

- ترتفع درجة الحرارة بـ 3° ، كل 100 متر عمقاً؛ وبالتالي فهي مرتفعة في باطن الأرض مقارنة بسطحها.
- يدرس التدرج الحراري اختلاف درجة الحرارة بين عمقين مختلفين.
- تمثل الوثيقة (2) المقابلة منحني التدرج الحراري الأرضي.

* التدرج الحراري قبل 150 km أي على مستوى الليتوسفير

يختلف عن التدرج الحراري بعد 150 km أي على

مستوى البرنس؛ وبالتالي تنتقل الطاقة على مستواهما بطريقتين مختلفتين.

* يدعى انتقال الطاقة على مستوى الليتوسفير بالناقلية حيث تنتقل الحرارة دون المادة، وهو انتقال غير فعال لأنّ الصخر ناقل سيء.

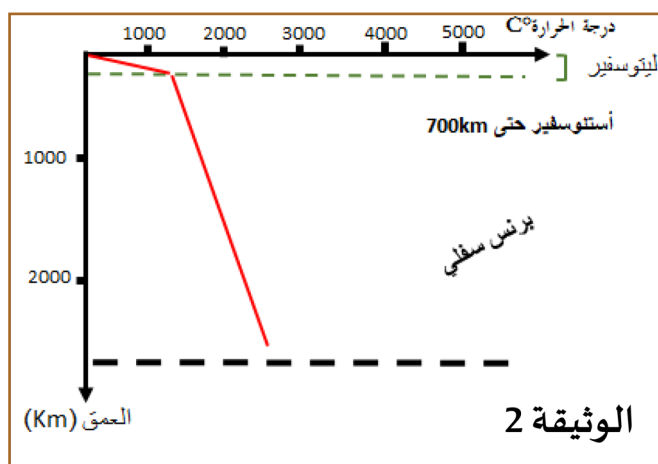
* يدعى انتقال الطاقة على مستوى البرنس بظاهرة الحمل (نقل الحرارة بفضل حركة المادة) وهو نقل فعال.

ومنه: فتّارات الحمل هي المحرك الأساسي للصفائح

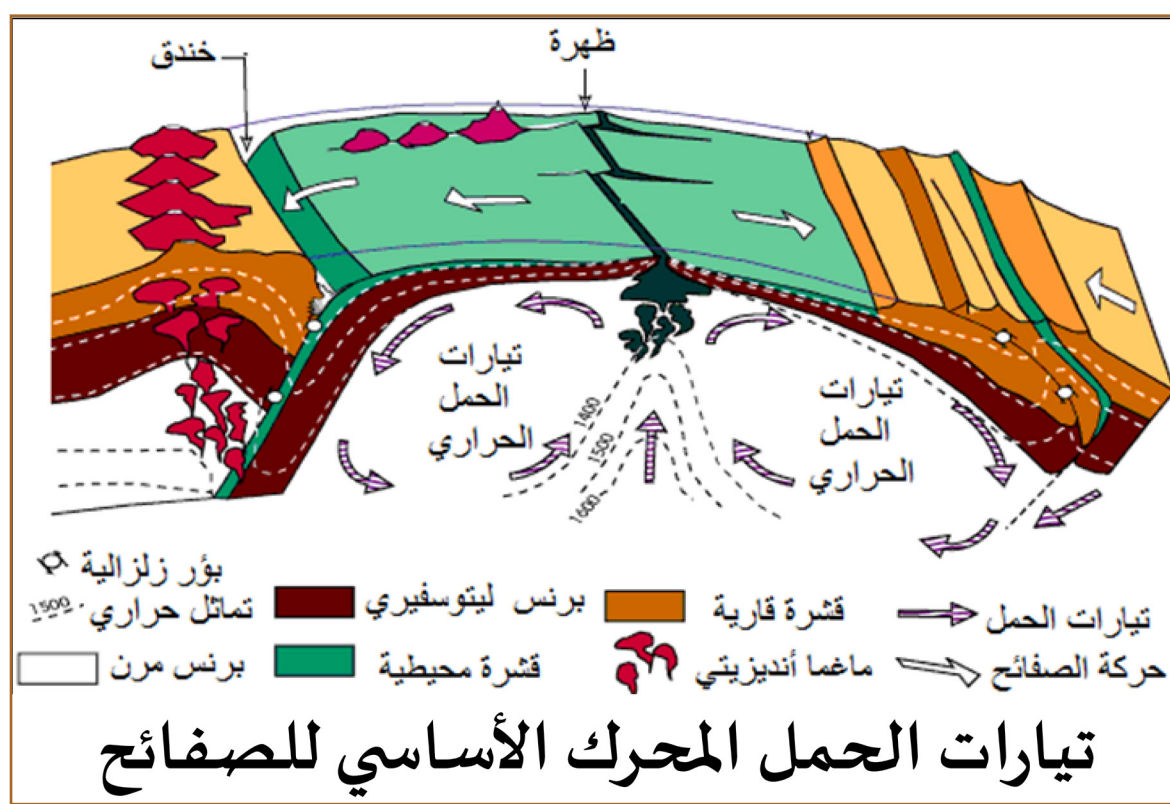
- تيارات صاعدة ساخنة على مستوى الظهرات المحيطية وتيارات نازلة تتبرد على مستوى مناطق الغوص.

- يعود تباعد الصفائح لصعود مادة ساخنة في حالة منصهرة على مستوى مناطق التباعد بينما على مستوى الغوص يغوص الليتوسفير المحيطي تحت الليتوسفير المقابل، وذلك لكونه بارداً وكثيفاً (كثافته أكبر من كثافة الأستنوسفير).

- تمثل الوثيقة المولالية تيارات الحمل المحرك الأساسي للصفائح



الوثيقة 2



تيارات الحمل المحرك الأساسي للصفائح

التمرين 03: (تطبيق الاستدلال العلمي)

لمعرفة طرق انتقال الطاقة الباطنية للأرض ومصدرها تقدم لك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

- يمثل الجدول الموجي التدرج الحراري على مستوى الليتوسفير والأستنوسفير.

	الدرج الحراري
الليتوسفير	من 10°C إلى $30^{\circ}\text{C} \cdot \text{km}^{-1}$
الأستنوسفير	$\cdot \text{km}^{-1} 0,3^{\circ}\text{C}$

1. حدد الطبيعة الفزيائية لكل من الليتوسفير والأستنوسفير.

2. أوجد علاقة بين التدرج الحراري المسجل في كل من الليتوسفير والأستنوسفير وطريقة انتقال الطاقة الحرارية.

الجزء الثاني:

إن مصدر الطاقة الباطنية يعود لتشتت العناصر المشعة خاصة K, ^{40}U , ^{232}Th .

يقدم جدول الوثيقة (1) حجم الطبقات الأرضية والطاقة الناتجة في الـ Km^3 مرتبة حسب النشاط الإشعاعي الحجمي .Cal S1-Km3

الوثيقة 1	النشاط الإشعاعي الحجمي Cal $\text{s}^{-1} \text{Km}^3$	حجم الطبقة Km^3	الطبقة
	165	$7 \cdot 10^9$	القشرة القارية
	16	$2 \cdot 10^9$	القشرة المحيطية
	5,2	$90 \cdot 10^{10}$	البرنس
	5	$171 \cdot 10^{10}$	النواة

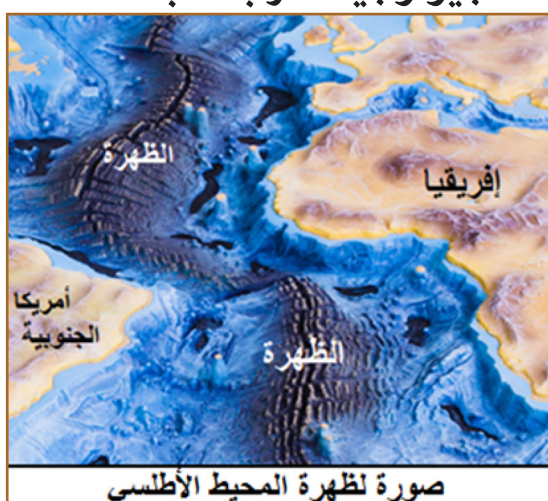
1. باستغلال النتائج الممثلة في جدول الوثيقة (1) ومعلوماتك: أحسب الطاقة الناتجة في كل طبقة، ثم ضعها في خانة جديدة في نفس جدول الوثيقة (2).

2. استغل النتائج المحصل عليها في الجدول المُنجذب لشرح العلاقة بين النشاط الإشعاعي الحجمي والطاقة الناتجة في كل من القشرة القارية والبرنس مُبيّناً مصیرها.

النشاط التكتوني على مستوى الظهرات والبنيات الجيولوجية المرتبطة به.

- تعتبر الظهرات سلاسل جبلية تحت مائية، تشكل أحزمة في وسط المحيطات (لاحظ الوثيقة المقابلة لظاهرة المحيط الأطلسي) تمثل حداً يفصل بين صفيحتين في حالة تباعد.

- ينجم عن هذه الحركة ظواهر وبنيات تميّزها، نتطرق إليها من خلال المفاهيم التالية:



المفهوم 01: طبيعة البؤر الزلزالية و البراكين في منطقة البناء (التباعد)

- تتميز منطقة الظهرات بزلزال سطحية وبركنة من النمط الطفحي (غير انفجارية).
- تنشأ على مستوى الظهرات وبشكل مستمر قشرة جديدة بفضل البركنة الطفحية، التي تكون فيها الالاف المبعثة جدّ مائعة (1300°C - 2000°C)، مشكلة وسائل صخرية بازلتية نتيجة التبريد السريع للماagma عند ملامسة الماء.

المفهوم 02: طبيعة الفوالق و التسلسل الصخري العمودي للبيتوسفير:

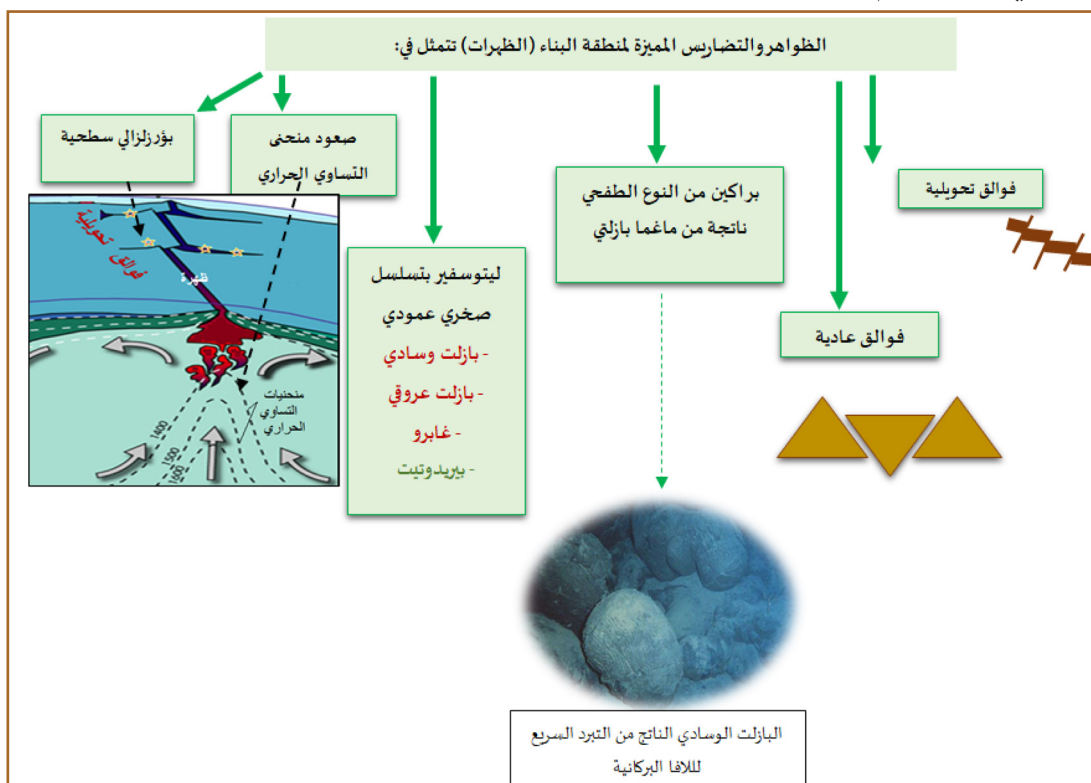


- تخترق الظاهرة بنمطين من الفوالق، التي تتسبّب في الزلزال السطحية:
 - فوالق عادية موازية محور امتداد الظاهرة.
 - فوالق تحويلية متعمادة على محور امتداد الظاهرة.

- تتمركز البؤر الزلزالية على مستوى الفوالق التحويلية بشكل أساسي.
- يتكون الليتوسفير المحيطي عمودياً من الأسفل نحو الأعلى من الصخور التالية: البيريدوتيت، الغابرو والبازلت العروقي، ثم البازلت الوسادي.

المفهوم 03: الماغماتية وتشكل صخور الليتوسفير:

- تدرس الماغماتية شروط تشكّل الماغما وحركته ليشكّل الصخور المختلفة.
- يكون الليتوسفير أسفل خندق الانهيار رقيقاً جداً، فيؤدي ذلك إلى انخفاض في الضغط الذي ينجم عنه الانصهار الجزيئي لبيريدوتيت البرنس، وتشكل مagma الذي يتجمع في الغرفة الماغماتية.
- انتقال الماغما الناتج من الانصهار الجزيئي للبيريدوتيت وتبردّه يعطي الصخور المختلفة للقشرة المحيطية حيث:
 - تبرد الماغما في الأعماق ينتج عنه صخر الغابرو ذو البنية الحبيبية.
 - صعود الماغما بين الشقوق وتبردّه يعطي البازلت العروقي.
 - بينما البازلت الوسادي فهو ناتج من تبردّ الحمم البركانية على السطح.
 - التبرد السريع للبازلت على السطح أو قريباً منه نتيجة درجة الحرارة المنخفضة يكسب البازلت بنية مكروليتية.
- المخطط المعاو يلخص أهم الظواهر والبنيات المميزة لمنطقة البناء (الظهرات):



التمرين 04 (يتضمن المسعي العلمي)

يتاز الليتوسfer المحيطي بتسلسل صخري عمودي، والمتمثل من الأعلى إلى السطح بالبيريدوتيت، الغابرو، البازلت العروقي ثم البازلت الوسادي، لمعرفة مصدر المagma التي تنتج عنها هذه الصخور وشروط تشكّلها، تقدّم لك الدراسة التالية:

الجزء الأول:

- يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) عينات لثلاث صخور مكونة للسلسلة الصخرية الملاحظة على مستوى فالق التحويلي فيما VEMA، وصور لشراحتها ملاحظة بالمجهر المستقطب
 - بينما جدول الشكل (ب) فيتمثل التراكيب الكيميائية للصخور الثلاثة.
1. استدلّ بالمعطيات الممثلة في شكلي الوثيقة (1) لترتبط علاقات بين الصخور الممثلة كلّما أمكن ذلك.

2. بناءً على دراستك السابقة، اقترح فرضية حول مصدر كُلّ من الغابرو والبازلت.

الجزء الثاني:

للحقيق من مصدر الغابرو والبازلت، تمّ أخذ عينات من البيريدوتيت وعُرضت مخبرياً لانصهار الجزيئي في أفران خاصة تحت تأثير تغييرات كُلّ من درجات الحرارة والضغط، النتائج ممثلة فيما يلي:

الوثيقة (2): تمثل نسبة العناصر الكيميائية في كُلّ من البيريدوتيت الأصلي والمنصهر جزئياً، وفي البازلت.

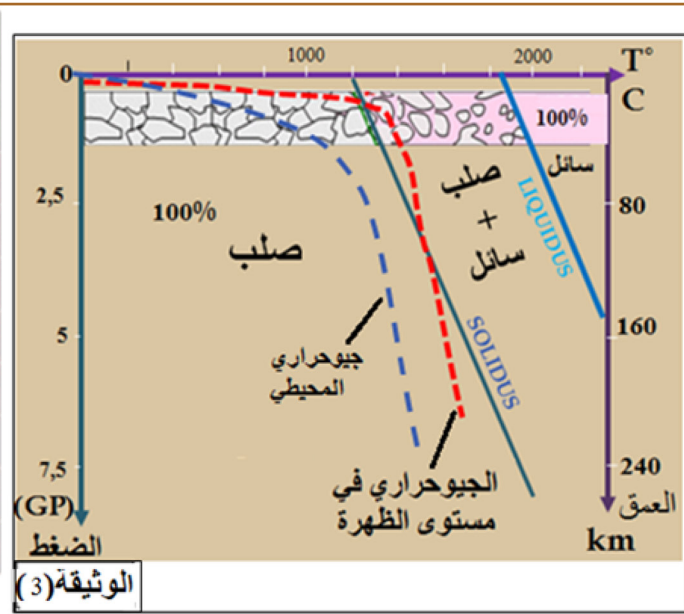
الوثيقة (3): تمثل النتائج التجريبية لانصهار البيريدوتيت تحت تأثير درجة الحرارة والضغط وممثل عليه منحنى الجيوجرافي المسجل في مستوى الظاهرة، وعلى مستوى المحيط خارج منطقة الظاهرة.

		العناصر الكيميائية							
		O	Si	Al	Ca	Mg	Fe	Na	K
بازلت	44,83	23,18	7,72	7,93	5,14	8,73	1,8	0,06	
غابرو	44,15	23,54	8,11	8,87	5,10	8,51	1,63	0,08	
بيريدوتيت	44,67	20,75	1,15	0,71	25,65	5,48	0,15	0,08	

الوثيقة (1)

العنصر الكيميائي	نسبة العناصر الكيميائية في البيريدوتيت الأصلي	نسبة البيريدوتيت المنصهر و العناصر الكيميائية فيه			نسبة العناصر في البازلت
		5%	15%	20%	
O	47,5	44,3	44,4	44,9	44,5
Si	20,1	21,9	22,4	22,7	22,4
Al	1,7	8,4	7,0	6,8	7,6
Fe	2,1	9,7	8,5	6,2	8,6
Mg	22,4	6,2	7,2	9,2	7,2
Ca	5,9	6,6	8,9	9,4	7,7
Na	0,2	1,9	1,1	0,8	1,6
K	0,1	1,0	0,5	0,1	0,4

الوثيقة (2)



الوثيقة (3)

استغل النتائج والمعطيات المقدمة في الوثيقتين (2 و3) لتبيّن:

- مصدر الماغما المشكّل لصخور الغابرو والبازلت، وشروط تشكّله، ثمّ راقب مدى صحة الفرضية المقدمة.

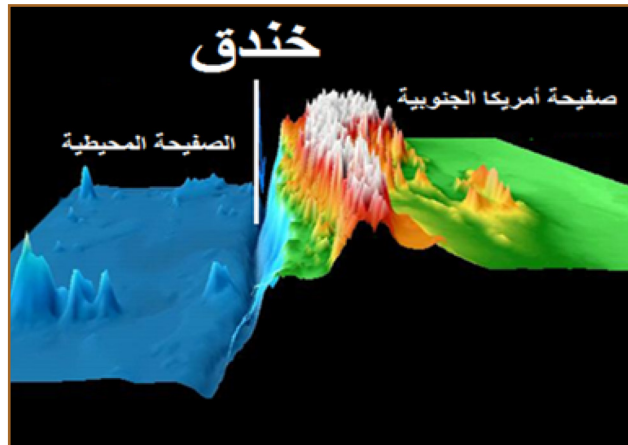
الجزء الثالث:

باسغلال المعلومات التي توصلت إليها وعما فرّاك، نذّج برسِّم تخطيطيٍّ تُبرز فيه مصدر صخور اللوح المحيطي وشروط تشكّل مagma.

النشاط التكتوني على مستوى الغوص (الخدائق) والبنيات الجيولوجية المرتبطة به.

ينجم عن حركة التقارب بينيات وظواهر تتعرّض لها ضمن المفاهيم التالية:

المفهوم الأول: طبيعة الصفائح في منطقة الغوص



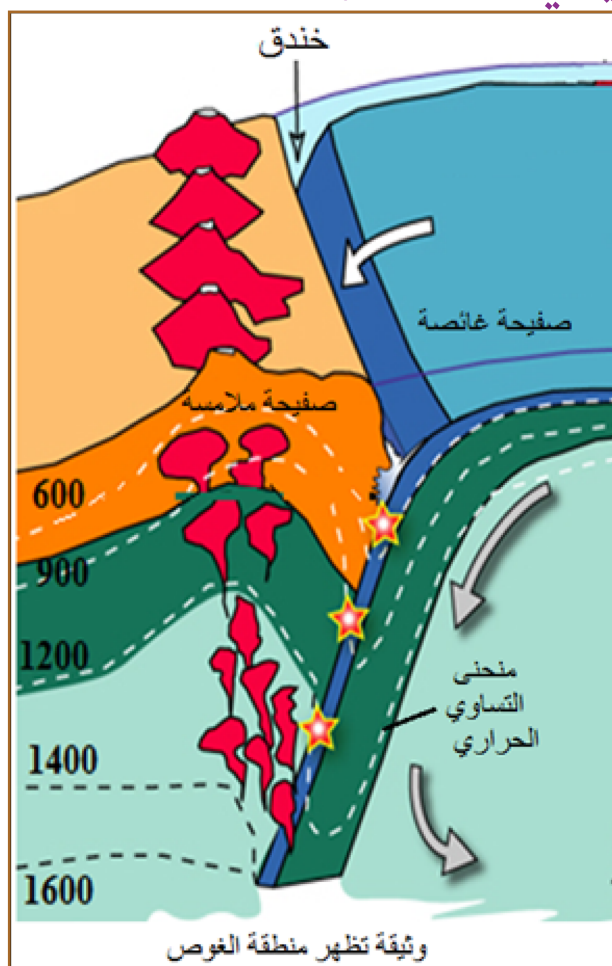
- يميّز الغوص وجود صفيحتين بينهما خندق، الصفيحة الغائصة دائماً محيطية بينما الصفيحة الملامسة قد تكون محيطية أو قارية.

- طبيعة الصفيحة الملامسة تحدّد التضاريس الناتجة:

- قوس من الجزر البركانية (سلسلة من الجزر مثل اليابان، الفلبين، الأنتيل) إذا كانت الصفيحة الغائصة محيطية.

- سلسلة جبلية مثل سلسلة الأنديز بأمريكا الجنوبية إذا كانت الصفيحة الملامسة قارية.

المفهوم الثاني: طبيعة البؤر الزلزالية والبراكين في منطقة الغوص



- يميّز منطقة الغوص زلازل عنيفة (سطحية وعميقة)، وبركنة عنيفة تمتاز بانبعاثاتها القوية والنافثة للرماد.

- البؤر الزلزالية موزّعة حسب مستوى مائل (مستوى واديي بانيوف).

- البركنة الانفجارية مقرّها الصفيحة الملامسة والتي

تدلّ على أنّ طبيعة المagma غني بالغازات (بخار الماء..).

المفهوم الثالث: طبيعة الفوالق والرسوبيات في منطقة الغوص

- تتعرّض الطبقات الصخرية في منطقة الغوص للطيّ والتشوّه وتظهر عليها انطواط شديدة وفوالق مقلوبة (عكسية).

- الرسوبيات تكون مطوية، محاور طياتها واضحة وموازية للساحل، مع تقارب اللوحين تنفصل الرسوبيات

في قاعدتها، تنطوي وتنكسر وتشكل في بعض الأحيان مَوشور الترسيب.

المفهوم الرابع: طبيعة الاختلالات الحرارية

تنخفض درجة حرارة الليتوسفيير المحيطي ويزيد سُمكه كلما كان بعيداً عن الظهرة، وبزيادة كثافته يغوص في الأستينوسفير.

يعد هذا التباين في الكثافة أحد المحرّكات الأساسية للغوص.

- في منطقة الغوص تميّز بين الاختلالات الحرارية التالية:

- تدرج حراري سالب مصدره الصفيحة المحيطية الغائصة (درجة حرارتها منخفضة زيادة على أن الصخر ناقل سين للحرارة)

- تدرج حراري موجب مصدره الصفيحة الملامسة غير الغائصة الذي يدل على تواجد مagma باطنى يظهر على السطح في الحمم البركانية (لafa) التي تبعث من البراكين الانفجارية.

المفهوم الخامس: طبيعة الصخور في منطقة الغوص

- لصخور منطقة الغوص مصدران مختلفان:

• صخور الصفيحة المحيطية الغائصة (صخور متحوّلة):

- صخور متحوّلة ناتجة عن تحول الغابرو حيث: في درجة حرارة منخفضة وضغط متزايد يتعرّض الغابرو لتبرّد شديد وإماهة، فيتحول إلى شيست أخضر متميّز بمعدن هورنبلاند، ثم مع زيادة الغوص يتحول الشيست الأخضر إلى شيست أزرق، والذي يتميّز بمعدن الغلوكونان، ثم يشتّد الغوص فيتعرّض الشيست الأزرق إلى الضغط والحرارة العاليتين، فيتحول إلى إكلوجيت يميّزها معدنا الغرونا والجاديت.

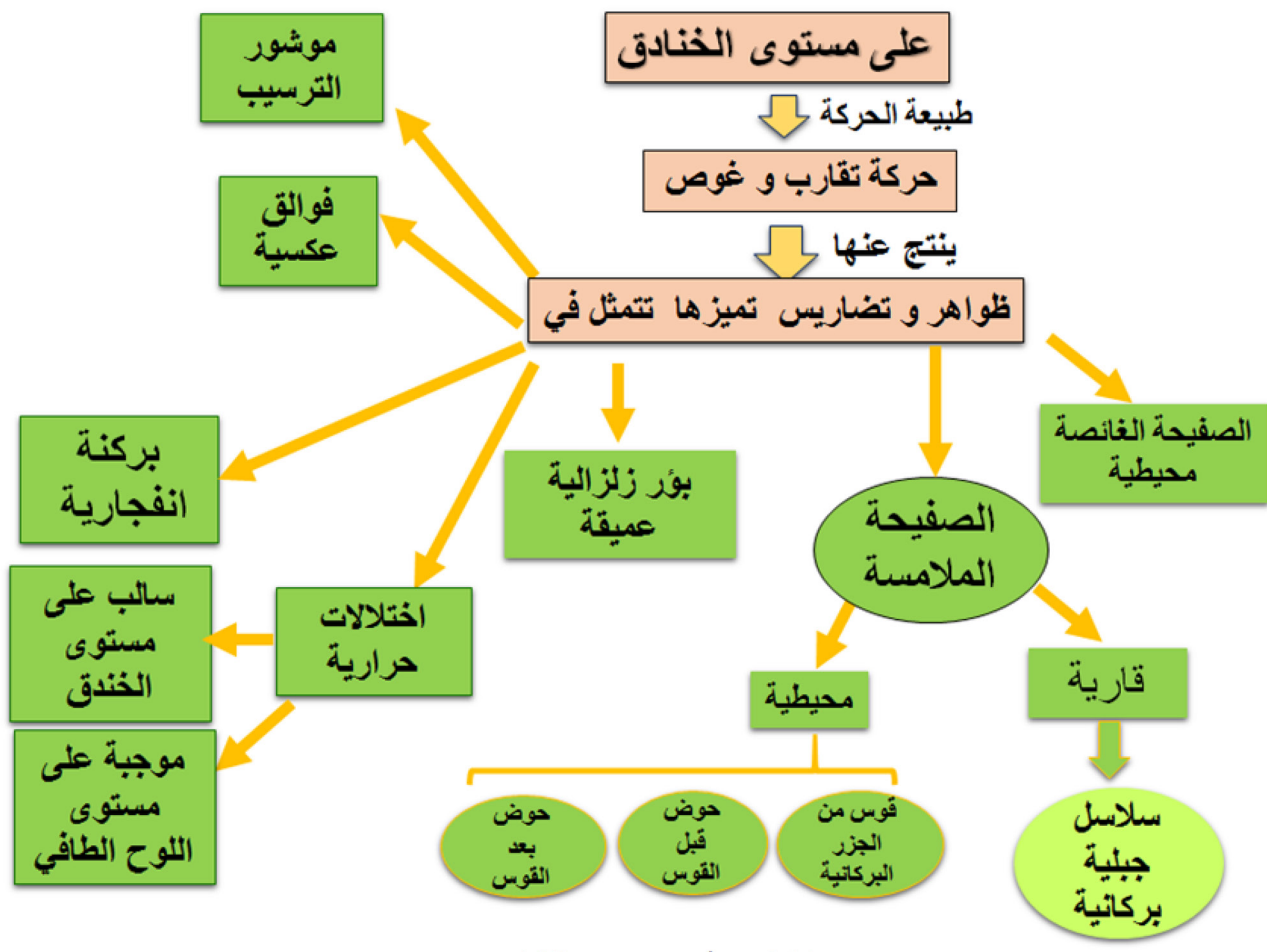
- يميّز التحول مرحلتان: الأولى تحول الغابرو إلى شيست أخضر تظهر فيه معادن مميّزة (OH) نتيجة التسبّع بالماء، والمرحلة الثانية، ويتم فيها تحول الشيست الأخضر إلى إكلوجيت، الذي تختفي منه المعادن المميّزة وتُظهر المعادن المجففة (غياب OH) نتيجة فقدانها للماء.

• صخور الصفيحة الملامسة (ماغماتية):

- صخور الصفيحة الملامسة ماغماتية، ينتج الماغما الذي يعطي صخور الصفيحة الملامسة من الانصهار الجرئي لصخور البيريودوتيت التابعة لبرنس الصفيحة الملامسة، ويعود هذا الانصهار لإماهة البرنس حيث مصدر الماء ناتج من الصفيحة الغائصة التي تتعرّض معادن صخورها للتجميف أثناء التحول.

يلعب الماء دوراً مذيّب يخوض من درجة انصهار البيريودوتيت، وباعتبار أن درجة الانصهار منخفضة فإن هذا الانصهار يكون غير كامل (جزئي); مما يفسّر غنى الماغما بالسيلليس الذي لا يتطلّب انصهاره درجة حرارية عالية مثلاً هو الأمر بالنسبة لعناصر الحديد- مغنيزي في الماغما البازلتية في مستوى الظهرة. ينتج عن هذا الماغما صخور ماغماتية اندساسية ذات بنية حبيبية تبرّدت في الأعمق مثل (ديبوريت)، وصخور بركانية ناتجة عن تبرّد الحمم البركانية في السطح وتميّز بنية ميكروليتية مثل الأنديزيت.

- المخطط المولي يلخص أهم الظواهر والبنيات المميزة لمنطقة الغوص (التقارب):



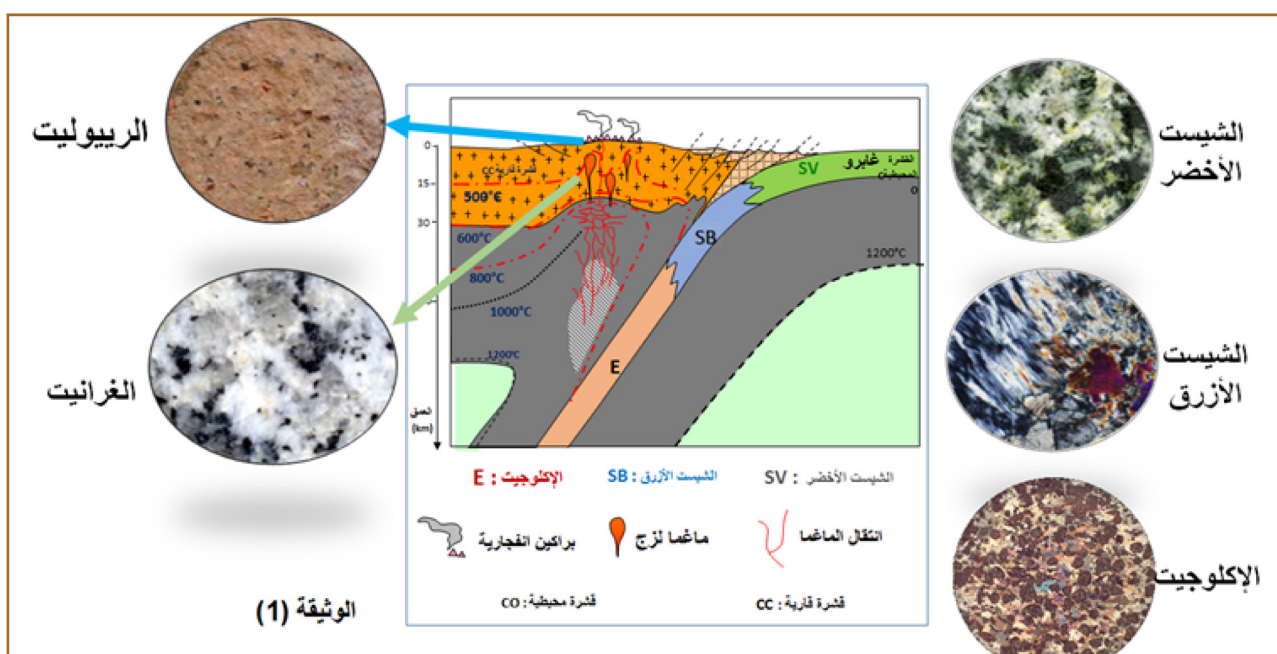
التمرين 05: (مسعى علمي)

لاحظ العلماء في مجال التكتونية أنّ مناطق الغوص تمتاز بصخور مختلفة المنشأ.

لدراسة المنشأ المختلف لصخور مناطق الغوص تقترح عليك الدراسة التالية.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) منطقة غوص بين صفيحتين، تظهر عيّنات لبعض صخورها ومقرّ تشكلها.



- استغل معطيات الوثيقة (1) ومعلوماتك ل تستدل على مصدر صخور القشرة في كل صفيحة وشروط تشكّلها.

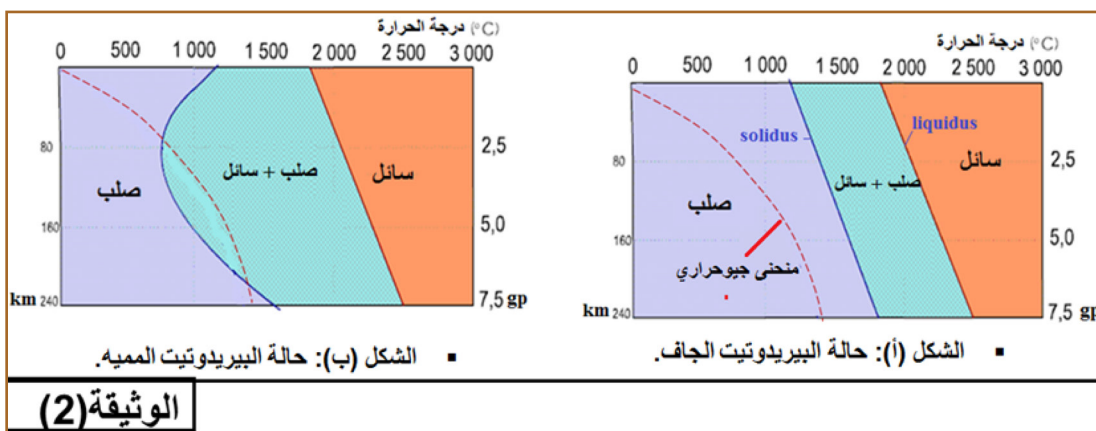
الجزء الثاني:

أولاً: مثل الوثيقة (2) النتائج التجريبية لانصهار البيريودوتيت مخبرياً تحت تأثير درجة الحرارة والضغط

ومنحنى جيوجراري في مستوى الغوص حيث:

الشكل (أ): حالة البيريودوتيت الجاف.

الشكل (ب): حالة البيريودوتيت الممیيّه.



الوثيقة (2)

- ما إذا تستنتج من مقارنة النتائج الممثلة في الشكلين (أ) و(ب)؟
- اقترح فرضية تفسر بها مصدر الماء الذي ينبع عنه بيريودوتيت ممیيّه.

ثانياً:

لتفسير مصدر البيريودوتيت الممیيّه ومراقبة الفرضية المقترحة، يقدم لك جدول الوثيقة (3) الذي يمثل التركيب الكيميائي لبعض معادن صخور منطقة الغوص المتواجدة على الصفيحة المحيطية الخاصة.

- استخرج من معطيات جدول الوثيقة (3) ما يسمح بتفسير مصدر البيريودوتيت الممیيّه؛ وبالتالي مراقبة الفرضية المقترحة.

الجزء الثالث:

وضّح برسمٍ مُبسط العلاقة بين الصفيحتين أثناء الغوص.

الوثيقة (3)

التركيب الكيميائي	المعادن	الصخور
$(Na,Ca)Al_2Si_3O_8$	بلاجيوكلاز	الغابرو
$Ca(Mg,Fe)Si_2O_6$	بيروكسين	
$(Na,Ca)Al_2Si_3O_8$	بلاجيوكلاز	
$(Mg, Fe, Al)_8 (Si, Al)_4O_{10}(OH)_8$	كلوريت	الشيست الأخضر
$Ca_2(Mg, Fe)_5 Si_8O_{22}(OH)_2$	اكتنوت	
$(Na,Ca)Al_2Si_3O_8$	بلاجيوكلاز	الشيست الأزرق
$Na_2(Mg, Fe)_3Al_2Si_8O_{22}(OH)_2$	غلوكون	
$(Na,Ca)Al_2Si_3O_8$	بلاجيوكلاز	الإكلوجيت
$(Ca,Mg,Fe,Mn)_3 (Al,Fe_3+,Cr)_2Si_3O_{12}$	غرانا	
$NaAlSi_2O_6$	جادبيت	

ملاحظة: المعادن الممیيّة تحتوي على المجموعة OH

حلول التمارين

التمرين 01:

1. الاستدلال لتحديد طبيعة الحركة.

- نحن نعلم أنّ البازلت ينشأ من الصهارة في مستوى الظهرة من تيرد الالافا وفي درجة معينة (curie) يتمغّط وتتجه معادن المغنتيت اتجاه المجال المغناطيسي السائد زمان تشكّله.

- تبيّن الوثيقة الملاحظات التالية:

• الاختلالات المغناطيسية على جنبي محور الظهرة متّاظرة.

• كلما ابتعدنا على جنبي محور الظهرة بنفس المسافة لصخر البازلت نفس العمر ونفس الاختلال المغناطيسى.

• بما أنّ البازلت ينشأ في مستوى الظهرة، وبما أنّ صخر البازلت المتواجد على بعد مُتماثل من محور الظهرة له نفس العمر ونفس الاختلال المغناطيسي (متّاظر مزدوج) هذا يدلّ على أنّ:

• البازلت المتشّكل في مستوى الظهرة أين يكتسب مغناطسته ينتقل على جانبيها.

• المجال المغناطيسي تحدث له انقلابات مع مرور ملايين السنين.

• إذن طبيعة الحركة على مستوى الظهرة هي حركة تباعد.

2. حساب سرعة حركة الصفائح بـ (Cm/an) ومسافة الحركة (نختار نقطتين).

البازلت المتواجد على بعد 60km من محور الظهرة عمره 2Ma.

البازلت المتواجد على بعد 120km من محور الظهرة عمره MA4.

سرعة الانتقال (تباعد) = $\frac{Km}{Ma} = \frac{2}{30} = \frac{(2-4)}{(60-120)} =$

سرعة الانتقال (تباعد) = 3cm/an =

ومسافة الحركة = مسافة توسيع المحيط ومنه = $3 \times 2 = 6$ سم في السنة.

التمرين 02:

الجزء الأول:

1. مقارنة بين الصخور الرسوبيّة على جنبي ظهرة المحيط الهادئ في مستوى الخط المتقطّع (a.b) نلاحظ على جنبي الظهرة تماثل في الصخور التي يقلّ عمرها من 60 مليون سنة، بينما الصخور التي يفوق عمرها 60 مليون سنة متواجدة شرق الظهرة، بينما غير المتواجدة غربا وهي الصخور الممثّلة باللون الأصفر والأخضر من الوثيقة (1)، التناقض على مستوى ظهرة المحيط الهادئ غير تام.

2. الإشكالية التي تطرحها النتائج واقتراح فرضية تفسّر ذلك.

الإشكالية: كيف نفسّر اختفاء بعض الصخور في مستوى خندق شيلي شرق المحيط الهادئ.

الفرضية: اختفاء الصخور الرسوبيّة الممثّلة باللون الأصفر والأخضر، التي يفوق عمرها 60 مليون سنة يعود لغوص الصفيحة المحيطية نازكا تحت قارة أمريكا الجنوبيّة.

الجزء الثاني:

1. وصف توزع البؤر الزلزالية الممثلة على خريطة الوثيقة (2):

نلاحظ أنّ البؤر الزلزالية تتركز على حافة الجهة الغربية للقارة حيث:

تتوسّع البؤر الزلزالية بطريقة متزايدة ابتداءً من الحافة إلى داخل القارة، فاللون البرتقالي نلاحظ البؤر السطحية من 0 حتى عمق 33 كم، ثم كلّما اتجهنا نحو القارة شرقاً كلّما زاد عُمق البؤر الزلزالية حتى تصل إلى بؤر عميقаً جدًا تفوق 500 كم، وهي الممثلة بالأحمر.

2. مراقبة مدى صحة الفرضية المقترحة.

نلاحظ أنّ البؤر الزلزالية متجمّعةٍ وفق منطقة محصورة تحت القارة الأمريكية، حيث عمق البؤر يزداد كلما انطلقنا من المحيط نحو القارة وفق منحنى مائل حتى عمق يفوق 500 كم.

في هذه الأعمق نظرياً يستحيل تواجد بؤر زلزالية لأنّها تمثل طبقة الأستنوسفير التي تكون فيها الصخور لينة غير قابلة للانكسار.

ممّا سبق، فتواجه بؤر زلزالية بهذا العمق يعود لتواجد كتلة صلبة باردة هي الصفيحة المحيطية نازكاً، التي تغوص في طبقة الأستنوسفير تحت قارة أمريكا الجنوبية؛ وبالتالي يسبب الغوص اختفاء بعض الرسوبيات، وهذا ما يتماشى مع الفرضية المقترحة حيث اتجاه الغوص في هذه الحالة يحدّده:

- مقر اختفاء الطبقات الرسوبيّة.
- الترتيب التصاعدي للبؤر الزلزالية.

التمرين 03:

الجزء الأول:

1. تحديد الطبيعة الفزيائية لكلّ من الليتوسفير والأستنوسفير.

- الليتوسفير صلب قابل للانكسار.

- الأستنوسفير صلب قابل للتشكل (من) وغير قابل للانكسار.

2. العلاقة بين التدرج الحراري المسجّل في كلّ من الليتوسفير والأستنوسفير.

- الليتوسفير: تدرج حراري مرتفع، لأنّ الطاقة تنتقل بالنقلية أي انتقال الحرارة دون المادة (الصخور الصلبة ناقل سيئ للحرارة)؛ وبالتالي فعالية الانتقال ضعيفة.

- الأستنوسفير: تدرج حراري منخفض لأنّ الطاقة تنتقل بظاهرة الحمل أي انتقال الطاقة مع المادة؛ وبالتالي انتقال الطاقة الحرارية يكون فعالاً.

الجزء الثاني:

1. حساب الطاقة (الجدول):

الطاقة الناتجة من كل طبقة	النشاط الإشعاعي الحجمي	الطبقة
115.5×10^{10}	165	القشرة القارية
3.2×10^{10}	16	القشرة المحيطية
278.8×10^{10}	5.5	البرنس

2. استغلال النتائج المحصل عليها في الجدول المُنجذب لشرح العلاقة بين النشاط الإشعاعي الحجمي والطاقة الناتجة في كل من القشرة القارية والبرنس.

نسبة العناصر المشعة في القشرة القارية عالية مقارنة بنسبتها في البرنس لذا النشاط الإشعاعي الحجمي في القشرة أكبر، ولكن بما أن حجم البرنس أكبر فالطاقة الناتجة على مستوىه تكون أكثر.

- مخطط لمصير الطاقة الحرارية الناتجة في البرنس.



التمرين 04:

1. الاستدلال بالمعطيات الممثلة في شكلي الوثيقة (1) لربط علاقات بين الصخور الممثلة.

- نلاحظ من الشكل (أ) أن كلاً من البازلت والغابرو يتكونان من نفس المعادن والمتمثلة في: البيروكسين، الأوليفين و الفلدسبات
- كما نلاحظ في جدول الشكل (ب) أن نسبة العناصر الكيميائية لكل من البازلت والغابرو متماضٍ تقربياً.

• بما أن البازلت والغابرو يتكونان من نفس المعادن ونسبة العناصر الكيميائية عندهما متماضٍ تقربياً. هذا يدل على: أن الغابرو والبازلت مصدرهما نفس المagma.

• كما نلاحظ من الشكل (أ): أن للغابرو والبازلت بنية نسيجية مختلفة، فمعدن الغابرو كبيرة وواضحة بينما معدن البازلت غير واضحة، إلا بعض معادن البيروكسين والأوليفين التي تصبح في عجينة ميكروليتية.

- بما أن: البنية النسيجية لكل من البازلت والغابرو مختلفة
 - هذا يدل: على أن شروط تبريد المagma عند تشكيل كل من البازلت والغابرو مختلفة.
- الاستنتاج: نشأ البازلت والغابرو من نفس المagma، ولكن ظروف تبردهما مختلفة.

2. الفرضية:

بما أنّ البيريدوتيت يحتوي على نفس العناصر الكيميائية المتواجدة في الغابرو والبازلت ولكن بنسبة مختلفة، وبما أنه متواجد أسفلهما؛ هذا يجعلنا نفترض أنّ أصل المagma التي أنتجت الغابرو والبازلت مصدرها البيريدوتيت.

الجزء الثاني:

استغلال جدول الوثيقة (2) لاستخراج مصدر المagma:

- نسبة العناصر الكيميائية في البيريدوتيت الأصلي تختلف عن نسبتها في صخر البازلت المحيطي.
- أثناء الانهيار الجزيئي يتغير التركيب الكيميائي لما تبقى من البيريدوتيت المنصهر.
- عندما تصل نسبة انهيار البيريدوتيت إلى 15% يصبح التركيب الكيميائي للصهارة المتشكلة مماثل للتركيب الكيميائي للبازلت؛ وبالتالي للغابرو. إذن: الغابرو والبازلت ناتج من الانهيار الجزيئي للبيريدوتيت (15%)

استغلال الوثيقة (3) لاستخراج شروط تشگل ماغما (شروط انصهار البريدوتيت):

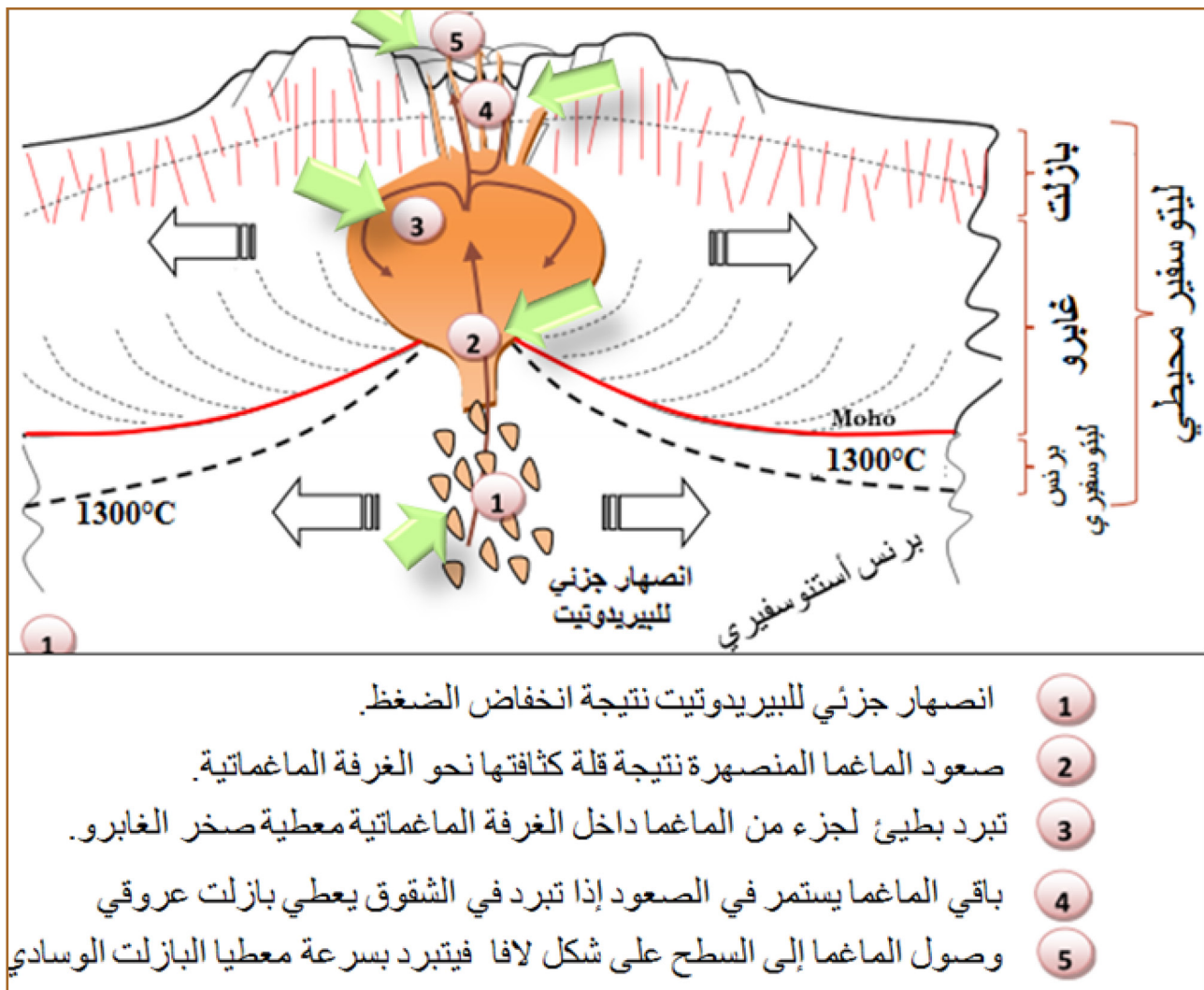
- خارج منطقة الظاهرة تبقى صخور البيريدوتيت صلبة ولا تعطي ماغما منصرح جزئيا، منحنى الجيواحاري المحيطي لا يقطع منحنى SOLIDUS (شروط الانصهار غير متوفرة).
 - على مستوى الظاهرة يمكن لصخر البيريدوتيت أنْ تعطي ماغما منصرح جزئيا، وهذا في عمق 10 إلى 100 كم تقريبا، وتوافق نقطتي تقاطع منحنى الجيواحاري للظاهرة مع منحنى SOLIDUS.
 - في هذا العمق (من 10 إلى 100 كم) درجة الحرارة تقريبا ثابتة في حدود 1300°C ولكن ينخفض الضغط بشدّة؛ مما يدلّ على أنْ انخفاض الضغط في مستوى الظاهرة يسبب الانصهار الجزيئي للبيريدوتيت.

مراقبة مدى صحة الفرضية المقدمة

إن النتائج المتوصّل إليها تتماشى مع الفرضية المقترحة، حيث ينشأ البازلت والغابرو من مagma ناتجة من الانصهار الجزئي للبيريدوتيت نتيجة انخفاض الضغط، وفي درجة حرارة 1300°C .

الجزء الثالث:

رسم تخطيطي يُندرج تشـكـل صخور اللـوح المحيطي عـلـى مـسـتـوـي الـظـهـرـة (نشـاط غـرـفـة مـاـغـمـاتـيـة)



التمرين 05:

الجزء الأول:

- استغلال الوثائق للاستدلال على مصدر صخور القشرة في كل صفيحة وشروط تشكّلها:
مصدر صخور الصفيحة الغائصة:

- تبعد صخور هذه الصفيحة مرتبة كالتالي: غابرو، ثم شيست أخضر، ثم شيست أزرق، ثم الإكلوجيت.
- كلما اقتربنا من الخندق وضمن درجات حرارة وعمق مُعيّن يختفي صخر ويظهر آخر.
- لا نلاحظ براكين على هذه الصفيحة.
- بما أنّ هذه الصخور مرتبة حسب ميل الغوص ولا تتشكل ماغما على الصفيحة الغائصة.
- هذا يدلّ على أنّ مصدر صخور الصفيحة الغائصة ليس ماغماتي بل تشكّلت من صخور سابقة التواجد.

إذن: مصدر صخور الصفيحة الغائصة ناتجة عن التحول (فهي صخور متحوّلة).

استغلال الوثائق للاستدلال على:

شروط تشكّل صخور الصفيحة الغائصة:

- بما أنّ الشيست الأخضر يبدأ في الظهور قبل الغوص، بينما الشيست الأزرق والإكلوجيت يبدأ في الظهور أثناء الغوص، حيث يزداد الضغط بشدة عكس درجة الحرارة (ناقليّة الصخور سيئة للحرارة)
- هذا يدلّ على أنّ شروط تشكّلها مختلفان.

إذن: صخور الصفيحة الغائصة ناتجة عن التحول ضمن شرطين مختلفين:

- الأول قبل الغوص: الشيست الأخضر الناتجة من تحول صخر الغابرو قبل الغوص، ويتمّ ضمن درجة حرارة وضغط منخفضين.

- أثناء الغوص: الشيست الأزرق والإكلوجيت ناتج من التحول أثناء الغوص، ويتمّ ضمن درجة حرارة منخفضة وضغط مرتفع.

منشأ صخور الصفيحة الملامسة:

- يتواجد على مستوى سطح هذه الصفيحة براكين انفجارية.
- تتواجد صخور هذه الصفيحة في مستوى القشرة، وهي موزّعة من الأسفل نحو الأعلى على الترتيب التالي: غرانيت ثم ربيولييت.
- بما أنّ على سطح الصفيحة الملامسة تتواجد براكين انفجارية، هذا يدلّ على وجود وتشكل ماغما في باطن الأرض ثم صعوده إلى السطح.
- وبما أنّ على محور صعود الماغما يتواجد الغرانيت والريبيولييت، هذا يدلّ على أنّ مصدر هذين الصخرين ناتج من تبريد هذا الماغما.

إذن: مصدر صخور القشرة القارية للصفيحة الملامسة (الغرانيت والريبيولييت) صخور ماغماتية نشأت من نفس الماغما في ظروف تبريد مختلفة.

الجزء الثاني:

أولاً:

1. الاستنتاج من مقارنة النتائج المماثلة في الشكلين (أ) و(ب):
الشكل (أ) حالة البيريدوتيت الجاف: منحنى جيوجراري لا يقطع SOLIDUS؛ وبالتالي لا يمكن الحصول

على مagma في هذه الشروط.

الشكل (ب) حالة البيريدوتيت المميه: منحنى جيوجراري يقطع SOLIDUS؛ وبالتالي يمكن الحصول على مagma في هذه الشروط. إماهه البيريدوتيت تُخفض من درجة حرارة انصهاره الجزيئي.

الاستنتاج:

مصدر الماغما التي ينتج عنها الصخور الماغماتية في مستوى الغوص على مستوى الصفيحة الملامسة هو الانصهار الجزيئي للبيريدوتيت المميه.

2. الفرضية:

مصدر الماء الذي يسمح بتشكل بيريدوتيت مميه هو الصفيحة الغائصة داخل الأستنوسفير تحت الصفيحة المقابلة (الملامسة).

ثانياً:

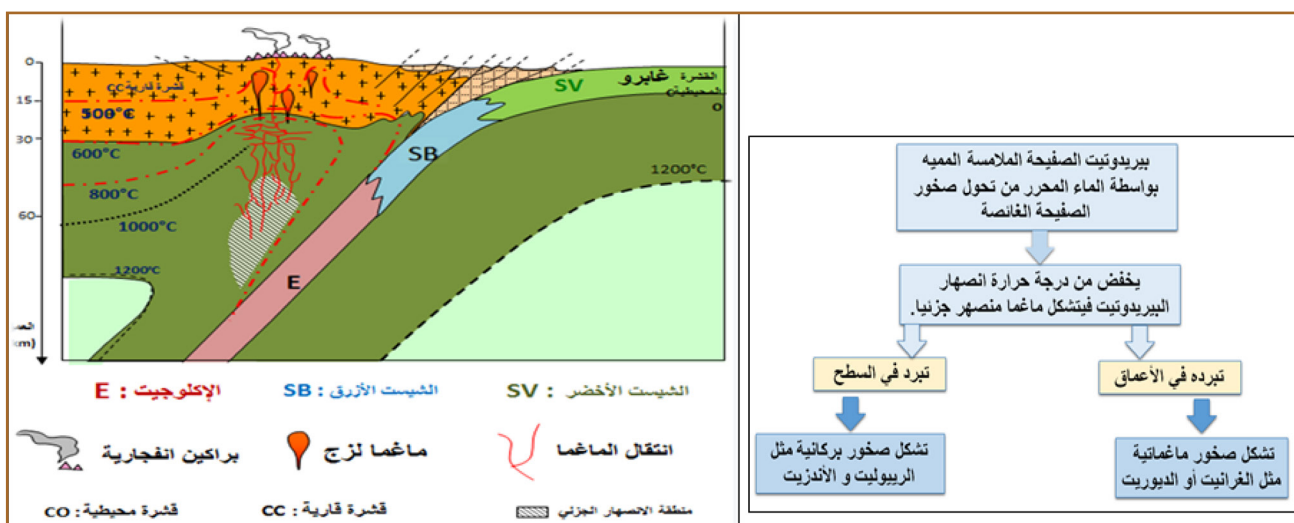
استخراج من الجدول (3) ما يسمح بتفسير مصدر الماء في البيريدوتيت المميه ومراقبة الفرضية المقترنة.

نلاحظ أن معادن الغابرو عند تحولها إلى معادن الشيست الأزرق تمر بمراحلتين:

- الأولى تتشبع المعادن المجففة التي لاتحتوي على (OH) للغابرو بماء، فتحوّل إلى معادن مميهة تحتوي على (OH) ويتشكل صخر الشيست الأخضر.
 - الثانية تفقد المعادن المميهة الماء أثناء تحول الشيست الأخضر إلى شيست أزرق، ثم إكلوجيت الذي لا يحتوي على معادن مميهة؛ إذن في المرحلة الثانية يتم تجفيف المعادن وفقد الماء.
- الماء الذي تفقد المعادن أثناء تحول صخور الصفيحة الغائصة هو الذي يميه بيريدوتيت الصفيحة الغائصة؛ وبالتالي الحصول على مagma.

المعلومات المتوصّل إليها تتماشى مع الفرضية، حيث مصدر الماء في البيريدوتيت المميه في الصفيحة الملامسة هو الماء الذي تفقد معادن صخور الصفيحة الغائصة.

الجزء الثالث:



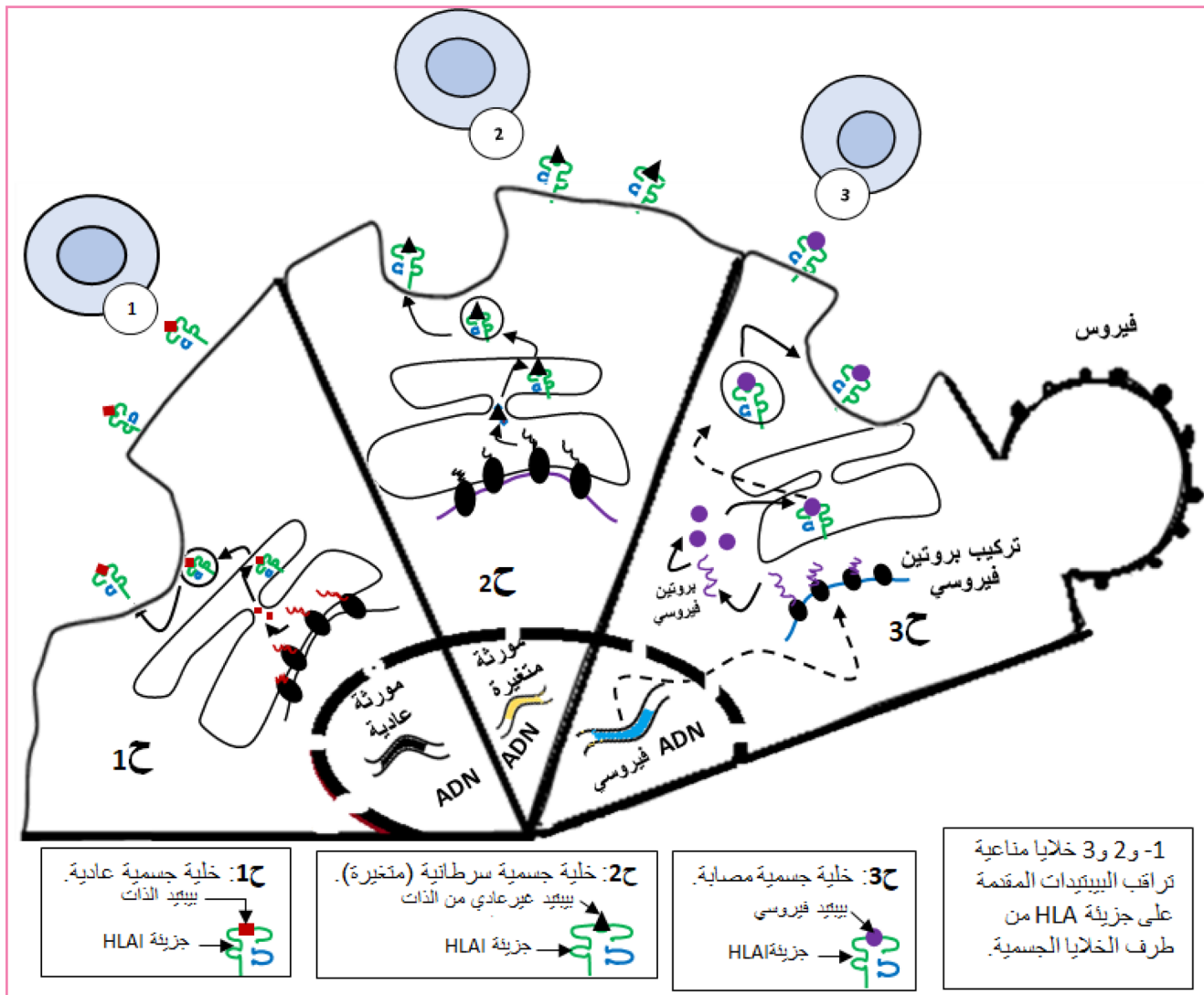
نماذج ملخصات بـ بكالوريا مقترحة حسب المقاربة الجديدة



الموضوع الأول

التمرين الأول (5 نقاط):

تلعب الجزيئات البروتينية دوراً أساسياً في آليات الدفاع المناعي، حيث تستطيع خلايا الجهاز المناعي مراقبة حالة الخلايا الجسمانية من خلال العلاقات الجزيئية التي تنشأ بين بروتيناتهاما الخلوية المختلفة. الوثيقة المولالية تلخص هذه العلاقات الجزيئية لخلايا تنتمي لنفس العضوية.



- ما هي المميزات التي تسمح للغشاء الخلوي بالتدخل في التعرف على اللادات.
- انطلاقاً من معطيات الوثيقة ومعلوماتك اشرح الحالات الثلاثة الممثلة على الوثيقة، مُبرزاً مدى حدوث الاستجابة المناعية في كل مرة، ثم نقاش مقوله أن «مصدر اللادات يكون دوماً الوسط خارج الذات».

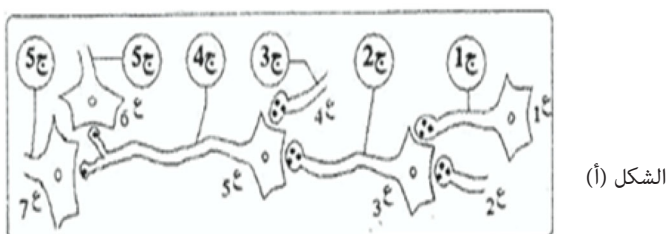
التمرين الثاني (07 نقاط):

تؤمن المُبلغات العصبية الكيميائية انتقال الرسالة العصبية في مستوى المشابك بفضل البروتينات الغشائية المتواجدة على مستوى الأغشية المكونة للمشابك، تُنقل بعض هذه الرسائل إلى القشرة المُخيّة في مستوى مركز الإحساس بألمٍ وسعادة، إلا أنَّ في بعض الحالات تتدخل مواد كيميائية (مخدرات) تؤثّر في الانتقال الطبيعي للرسالة العصبية مثل حالة تعاطي الكوكايين.

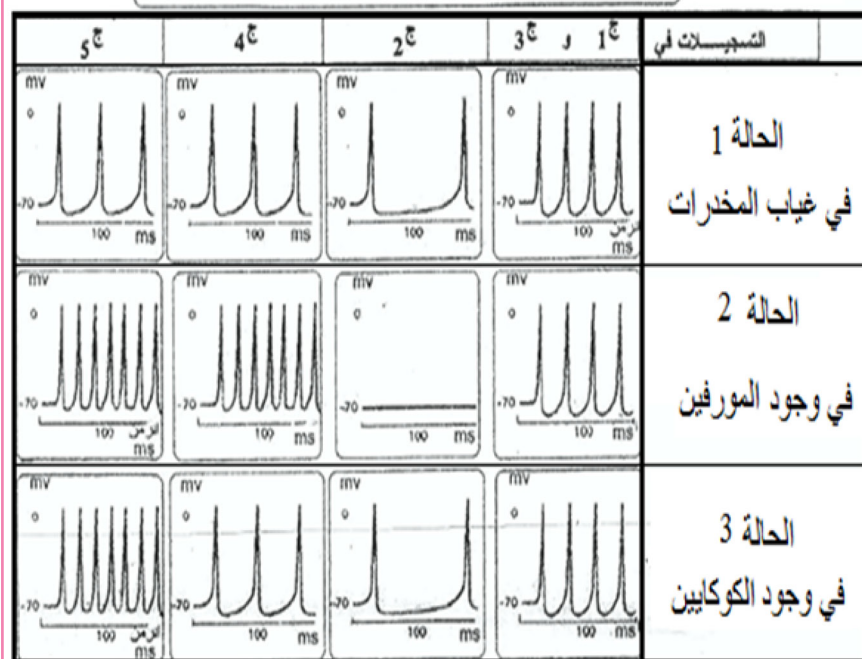
الجزء الأول:

تمثّل الوثيقة (أ) الشكل (أ) سلسلة عصبية مؤدية إلى القشرة المخية، بينما الشكل (ب) فيمثل التسجيلات الملقطة في أجهزة الأوسلوسکوب المتواجدة على مستوى العصبونات السابقة ضمن ثلاث حالات تجريبية مختلفة:

الوثيقة 1



الشكل (أ)



الشكل (ب)

ع1: عصبون الأنكيلين.

ع2 و ع4: عصبونات منبهة.

ع3: عصبون GABA

ع5: عصبون الدوبامين

ع6 و ع7: عصبونات مركز الإحساس

بالمتعة والسعادة في القشرة المخية

1. باستغلال النتائج الممثّلة في شكلي الوثيقة (1):

أ- حدد نوع المشابك ع (1-3)، ع (5-3)، ع (5-6) من الناحية الوظيفية.

ب- اشرح باختصار كيف تصل الرسائل العصبية إلى عصبونات مركز الإحساس بالمتعة والسعادة في غياب المخدرات.

2. استنتج مقرّ تأثير المورفين والكوكايين معلّلاً إجابتك، ثم اقترح فرضيتين تفسّر بهما تأثير الكوكايين.

الجزء الثاني:

تم تسجيل النشاط الكهربائي في عصبون الدوبامين (ع5 من الوثيقة 1) وكمية الدوبامين المحرّزة والمُعاد

امتصاصها من طرف نفس العصبون عند مجموعتين من الجرذان حيث:

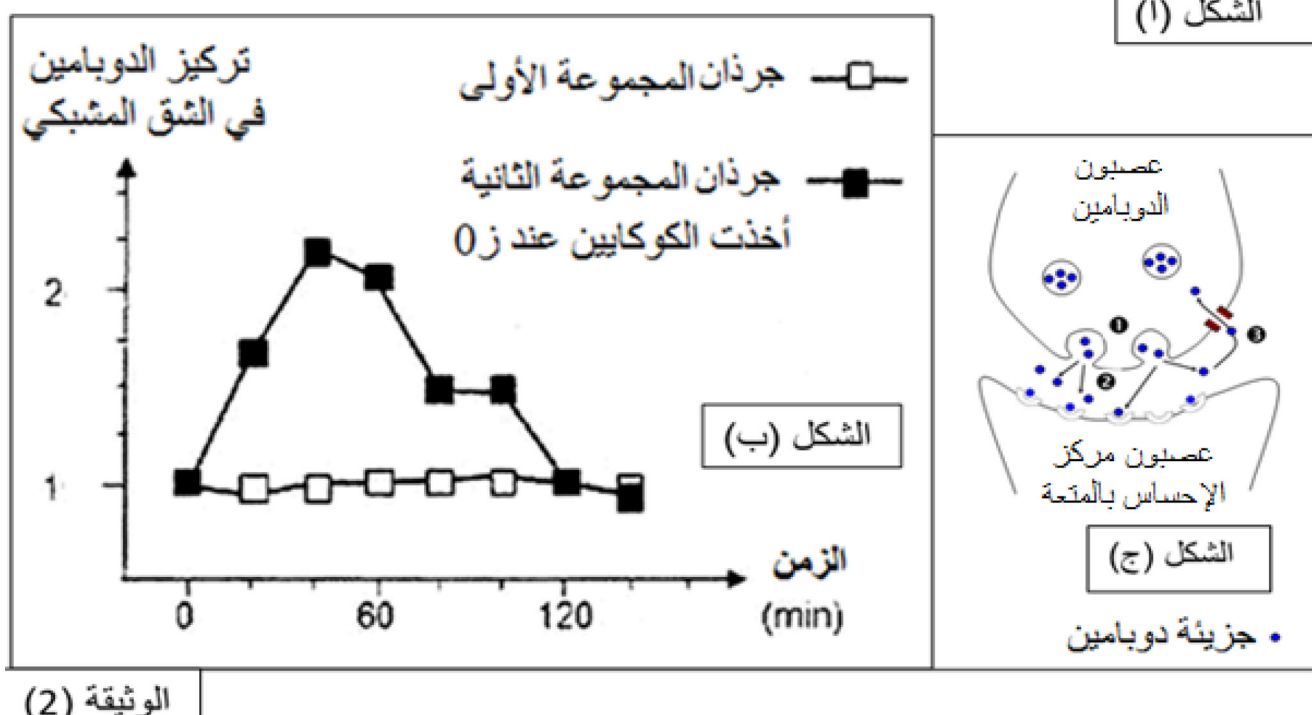
- المجموعة الأولى شاهدة لم يسبق تزويدها بالكوكايين (cocaine).

- المجموعة الثانية تم تزويدها بالكوكايين.

النتائج ممثّلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة (2)، بينما الشكل (ب) فيمثل تغيرات التركيز الخارجي للدوبامين (شق مشبك) المُقايسة عند المجموعتين السابقتين من الجرذان، أمّا الشكل (ج) فيمثل رسمًا تخطيطيًّا لمشبك ذو دوبامين.

كمية الدوبامين المسترجعة (المعدل انتصافها) من طرف عصبون الدوبامين	كمية الدوبامين المحررة	نواتر كمونات عمل في عصبون الدوبامين	القياسات
++++	++++	++++++	الحردان
+	++++	++++++	المجموعة الأولى المجموعة الثانية مزودة بالكوكايين

الشكل (أ)



الوثيقة (2)

باستغلالك لنواتج ومعطيات أشكال الوثيقة (2):

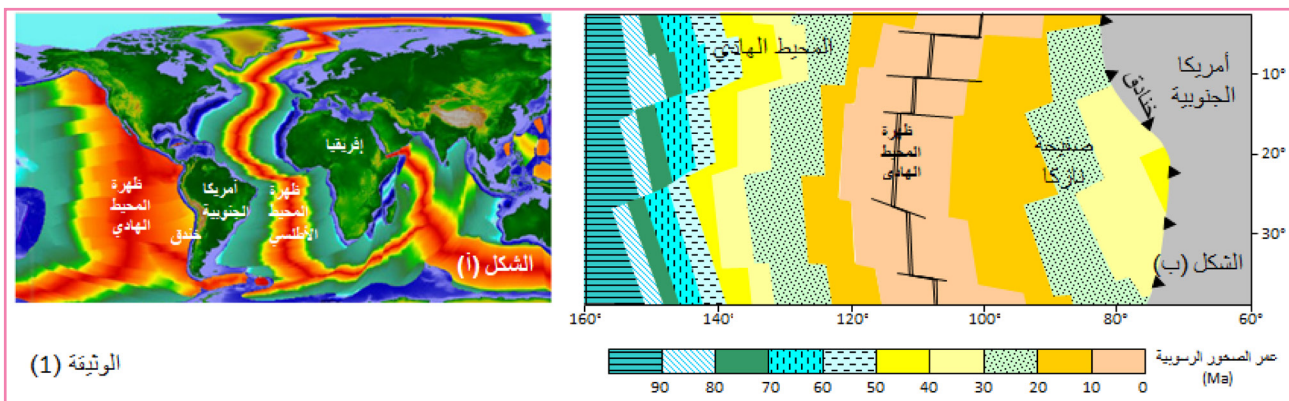
1. اشرح آلية عمل مشبك ذو دوبامين.
2. فسر تأثير الكوكايين على الانتقال الطبيعي للرسالة العصبية، مُبرزاً الفرضية الأكثر وجاهة

التمرین الثالث (8 نقاط):

يمتاز الغلاف الصخري الليتوسيفي بحركة مستمرة ينتج عنها اختفاء أو تجديد الصخور المكونة له، يدرس هذا الموضوع إحدى حالات هذه الحركة.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (أ) الشكل (أ) خريطة تظهر رسوبيات القاع المحيطي على جانبي كل من ظهرتي المحيط الهادئ والأطلسي مستخرجة من مبرج Tectoglob، بينما الشكل (ب) فيمثل رسمًا تخطيطيًّا يوضح الصخور الرسوبيَّة المتموَّضة مباشِرة على اللوح المحيطي على جانبي ظهرة المحيط الهادئ.



.1

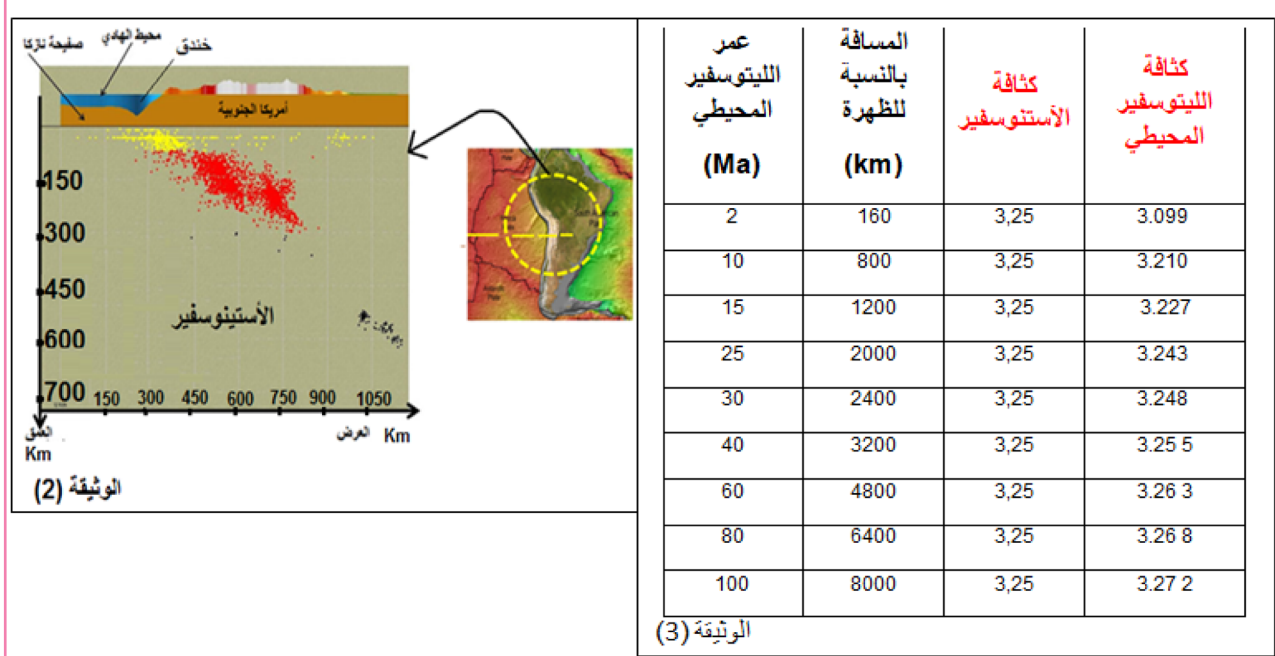
أ- ماذا تمثل الظاهرات والخدائق؟ أذكر ظاهرتين تميّز كلاً منهما.

ب-قارن بين الصخور الرسوبيّة على جانبي ظهرة المحيط الهادئ مُعتمدًا على الشكل (ب).

2. ما هي الإشكالية التي تطرحها نتائج المقارنة؟ اقترح فرضية لتفسير ذلك.

الجزء الثاني:

لحل الإشكالية السابقة والتحقق من الفرضية، تم إنجاز المقطع الزلزالي الممثل في الوثيقة (2)، والذي يدعى بمخطط Wadati- Bénioff على مستوى حافة أمريكا الجنوبية، حيث الن نقاط تمثل البؤر الزلزالية. أما جدول الوثيقة (3) فيمثل قيمة كثافة كلّ من الأليليتوسفير المحيطي والأستنوسفير من الظاهرة حتى منطقة الخنادق.



1. أدرس النتائج الممثلة في الوثيقتين (2) و(3) ومستغلًا معلوماتك حول الطبيعة الفيزيائية للأغلفة الكرة الأرضية لترافق الفرضية المقترحة في الجزء الأول؛ وبالتالي حل الإشكالية.

الجزء الثالث:

إن ثبات حجم الكرة الأرضية ناتج عن الحركة التي تتم في كل من الظهرات والخدائق: وُضِحَ ذلك
برسم تخطيطي تضع عليه أهم المعلومات المتوصّل إليها في هذا الموضوع.

الموضوع الثاني

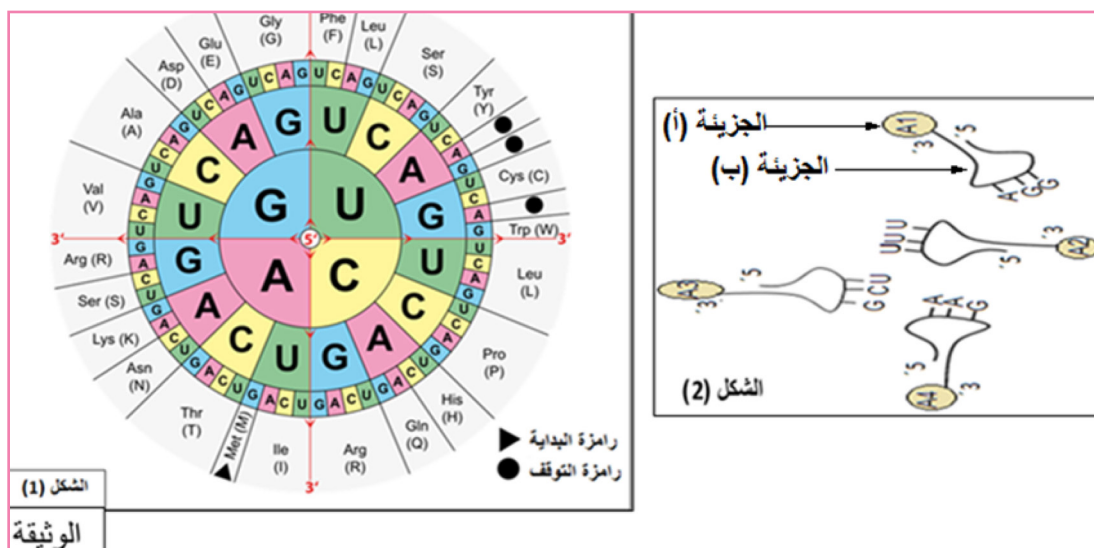
التمر من الأول (5 نقاط):

إن حيوية الخلية مرتبطة بتركيبها المستمر للبروتينات وفق ظاهرة تدعى بالتعبير المورثي، يتدخل أثناء هذا التركيب عدد عناصر وجزئيات، نتعرض لبعضها فيما يلى:

تمثيل أشكال الوثيقة (1) ما يلي:

الشكل (1): يمثل مخطط للشفرة الوراثية.

الشكل (2): ممثل رسم تخطيطي لأربع جزيئات (ب) تشارك في تركيب نفس السلسلة البيبتيدية.



1. سُمُّ الجزيئين (أ) و(ب) والآلية المسؤولة عن ارتباطهما ثم مثُل ال ARNm والأحماض الأمينية المشفرة في هذه الرسالة حسب الترتيب (A1-A2-A3-A4).)

2. جاء في بعض إجابات التلاميذ حول سؤال العلاقة بين بنية البروتين ووظيفته ما يلي:
الתלמיד الأول: (... إنّ وظيفة البروتينات تحدّدتها البنية الأولية المتمثلة في تسلی الأحماض الأمينية التي دخل في تركيبه..).

الللميد الثاني: (... إنّ البنية الأولية للبروتينات والمتمثلة في تسلسل الأحماض الأمينية التي تدخل في تركيبه لا تكفي وحدها ليكتسب البروتين وظيفته).

بناءً على معلوماتك وبأسلوب علمي مقنع: قدّم حُكماً على ما جاء في إجابة التلميذين.

التمرين الثاني: (7 نقاط)

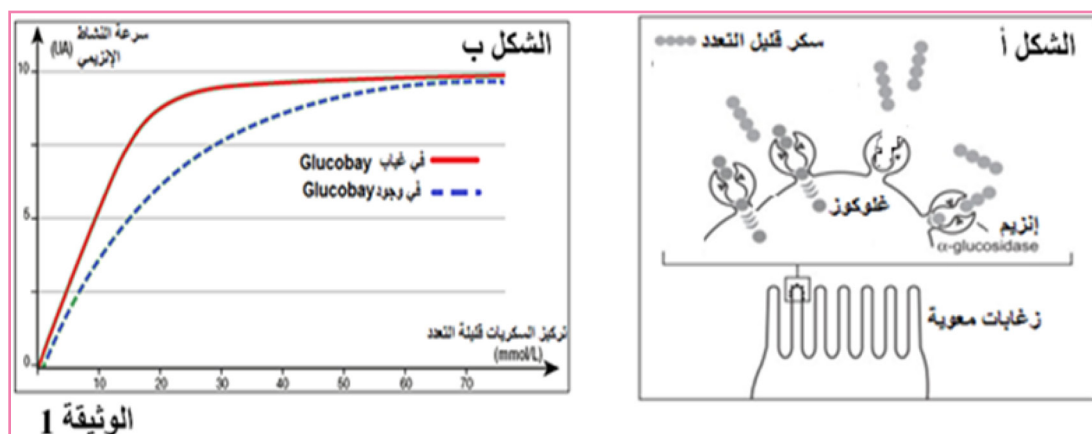
يعاني بعض الأشخاص من الداء السكري (ارتفاع نسبة السكر في الدم) مما يسبب لهم مضاعفات كبيرة تجعل حياتهم مضطربة.

لعلاج هذه الحالة تم اللجوء للتأثير على بعض الأنزيمات.

الجزء (1)

يتواجد إنزيم α غلوكوزيداز (Glucosidase) على مستوى غشاء خلايا الزغبات المخوية يحول السكريات قليلة التعدد إلى غلوكوز، الذي ينتقل إلى الوسط الداخلي كما هو ممثل في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، فيسبب ذلك ارتفاع نسبة السكر في الدم عند المصابين، ولتفادي ذلك يستعمل كعلاج Glucobay.

بينما الشكل (ب) فيمثل تغيير سرعة نشاط أنزيم α غلوكوزيداز في غياب وجود دواء Glucobay.



١. حلّ منحنى الشكل (ب) من الوثيقة (١).

2. معتمداً على الشكل (أ) ومعلوماتك:

أ- فسر كيف يعمل إنزيم α غلوكوزيداز على ارتفاع نسبة السكر في الدم عند المصابين.

ب- اقترح فرضيتين تفسّر بها تأثير دواء Glucobay.

الجزء (2):

تمثيل الوثيقة (2) بمذكرة لتأثير كل من المادتين (I1) و(I2) على الأنزيم (E).

1. استخرج من الوثيقة (2) اختلاف تأثير كلّ من المادتين (I1) و(I2) على الأنزيم (E).

إن تأثير دواء Glucobay يماثل إحدى حالتي الوثيقة (2):

- استدل بنتائج ومعطيات الوثيقة (2) الحالة الموافقة لتأثير دواء Glucobay الملاحظة في الوثيقة (1)، ولتراقب مدى صحة الفرضيتين المقترحتين في الجزء الأول.

ب- اشرح كيف يعمل دواء Glucobay على تخفيف نسبة السكر في الدم عند المصابين.

التمرين الثالث (8 نقاط):

تؤمن المبلغات الكيميائية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشابك، إلا أن في بعض الحالات يحدث لهذا الانتقال خلل ينجم عنه الإصابة بالشلل، بسبب دخول بعض المواد السامة أو مثل الحالة التي تعاني منها بعض الديدان الطافية UNC-13.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) المراحل الأساسية لانتقال الرسالة العصبية من العصبون قبل مشبك المحرّك إلى

الليف العضلي:

- أذكر المراحل الأساسية لانتقال الرسالة العصبية المرقمة من الوثيقة (1).

- اقترح ثلاث فرضيات تفسّر بها سبب الشلل عند الديدان الطافرة UNC-13.

الجزء الثاني:

سمحت دراسة معمقة للمشابك عند الديدان الطبيعية والديدان الطافرة UNC-13 بالحصول على النتائج الممثلة

في الوثائق التالية:

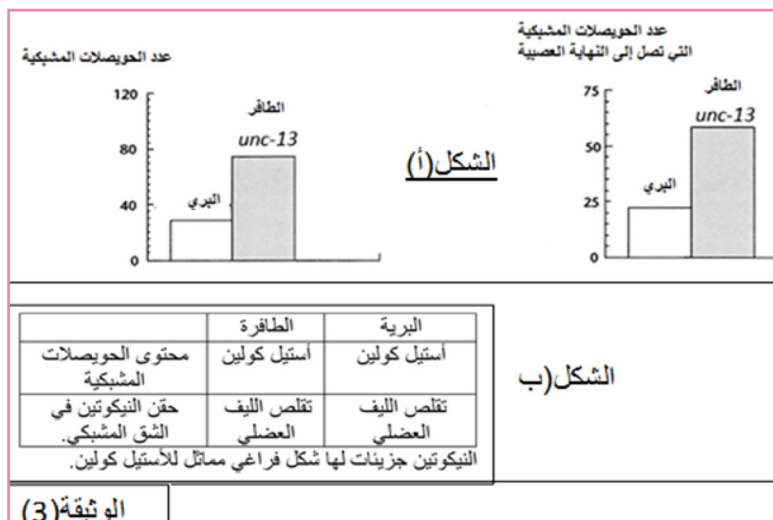
- تمثل الوثيقة (2) التسجيلات الكهربائية على مستوى الليف العضلي بعد تنبّيه فعال للعصبون المحرّك:
- عند دودة برية وأخرى الطافرة UNC-13 مصابة بالشلل.

الوثيقة (3):

الشكل (أ) يمثل عدد الحويصلات المشبكية التي تصل إلى النهاية العصبية إثر تنبّيه فعال للعصبون المحرّك عند الدوّدين.

الشكل (ب) يمثل محتوى الحويصلات الشبكية ونتائج حقن nikotin في مستوى الشق المشبك عند كلا الدوّدين.

- أدرس النتائج الممثلة في أشكال الوثائق لترقب الفرضيات المقترحة وتفسير سبب شلل الديدان الطافرة UNC-13.



الجهة الثالث:

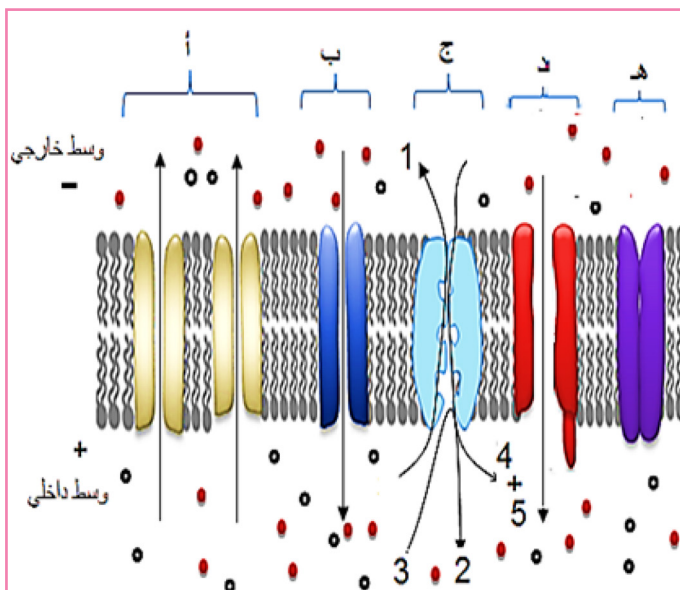
بالاعتماد على ما جاء في الموضوع ومعلوماتك حدد على أي مستوى يمكن أن تؤثّر المواد السامة التي تسبّب الشلل.

الموضوع الثالث

التمرين الأول (5 نقاط):

تلعب البروتينات دوراً أساسياً في الاتصال العصبي أثناء الملاعنة العضلية، وهذا بفضل تحكمها في ناقليات الشوارد عبر الغشاء قبل أو بعد تبنيه فعالاً، يدرس هذا التمرين البروتينات المتدخلة في انتقال الرسالة العصبية في مستوى المشابك بين العصبون الحسي والعصبون المحرّك للعضلة.

تمثل الوثيقة المولالية تمثيل بعض الجزيئات الغشائية للياف عصبي حسي قبيل الوصول إلى النهاية العصبية، وهذا أثناء تغيير الكمون الغشائي وانتقاله من $+30\text{mv}$ إلى -70mv .



1. سُمّ:

- العناصر المرقمة والجزيئات الغشائية الممثلة بأحرف.
- مرحلة الكمون الغشائي التي سمحت بتمثيل هذه الجزيئات مُعطياً ثلاث مؤشرات تدعّم إجابتك.

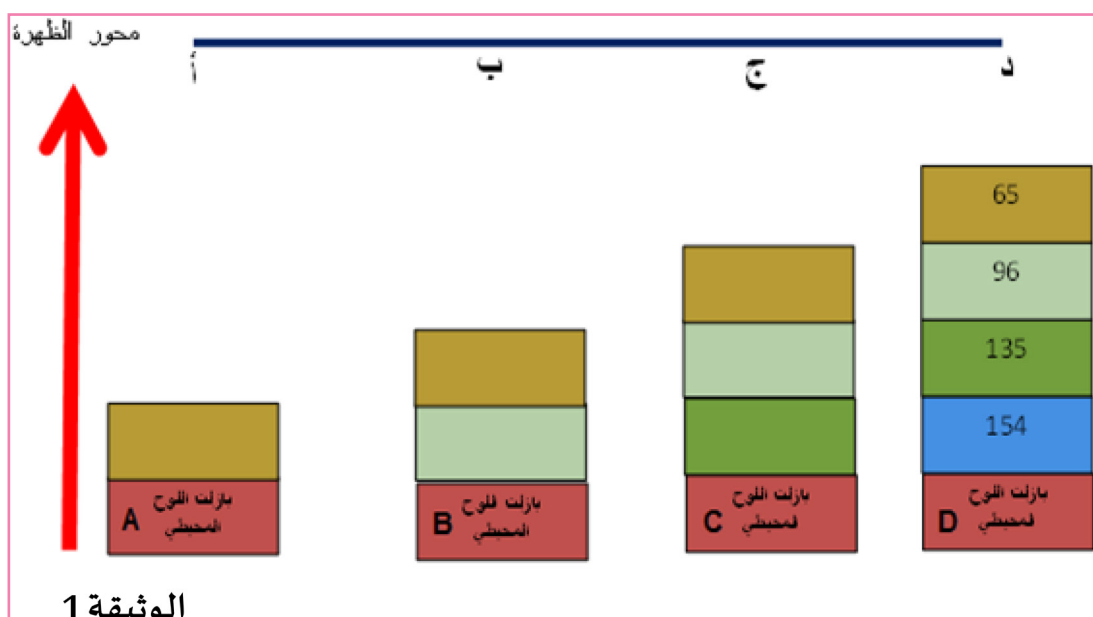
2. يتغيّر الكمون الغشائي للبنية الممثلة في الوثيقة المقدّمة بتغيير ناقليات الشوارد عبر الغشاء، وتلعب الجزيئات الممثلة في الوثيقة المقدّمة دوراً أساسياً وضح في نص علمي كيف تحكم هذه الجزيئات في الكمون الغشائي قبل وعند التبنيه الفعال.

التمرين الثاني (7 نقاط):

تمتاز الصفائح التيكتونية بالحركة التي ينتج عنها تغييرات في بعض التضاريس، يهدف هذا التمرين إلى دراسة التغييرات التي تحدث للوح المحيطي.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) رسماً تخطيطياً للطبقات الرسوبيّة التي تغطي اللوح المحيطي البازلتى، تم الحصول عليها انطلاقاً من النقطة (أ) القريبة من محور الظهرة إلى النقطة (د) البعيدة عنها، بينما الأرقام فتمثّل عمر الصخور الرسوبيّة مقدرة بــملايين السنين (مــســ).



1. ضاه (قارن) بين الطبقات الرسوبية الممثلة في كل مقطع (بئر)، ماذا تستنتج؟
 2. بناءً على جوابك السابق ومعطيات الوثيقة املأ الجدول المولاي بما يناسب، وهذا بعد نقله على ورقة الإجابة، ثم استدل بمعطيات الجدول (بعد ملئه) لتوّكّد حركات تباعد الصفائح في مستوى الظهرة.
- الجزء الثاني:
- أثناء تباعد اللوح المحيطي عن الظهرة يحدث له عدّة تغييرات.

السنة	بازلت اللوح المحيطي المتواجد	بازلت اللوح المحيطي الغير متواجد	المقطع المتواجد في محور الظهرة (أ أو ب أو ج أو د)
154 م س			
135 م س			
96 م س			
65 م س			
يمثل جدول الوثيقة (2) بعض هذه التغييرات.	ضع الحرف أو الأحرف المناسبة من الأحرف (أ ، ب ، ج ، د) من الوثيقة السابقة التي تعبر عن حالة تشكل أو عدم تشكل بازلت اللوح المحيطي	ضع أحد الأحرف المناسبة من الأحرف (أ ، ب ، ج ، د) من الوثيقة السابقة التي تعبر عن كل مقطع.	

البعد عن الظهرة (km)	160	800	1200	2000	2400	3200	4800	6400	8000
عمر الليتوسفير المحيطي 10^6 سنة	2	10	15	25	30	40	60	80	100
سمك الليتوسفير المحيطي (km)	5	5	5	5	5	5	5	5	5
الوثيقة 2	القشرة	8	24	31	41	45	53	66	77
البرنس الليتوسفيري									

1. أحسب سماكة الليتوسفير المحيطي بالـ km عند 106 سنة وعند 106 100 ثم قدم تفسيراً لذلك.
2. ما هي عواقب التغييرات الملاحظة في الجدول،وضح ذلك برسم تخطيطي.

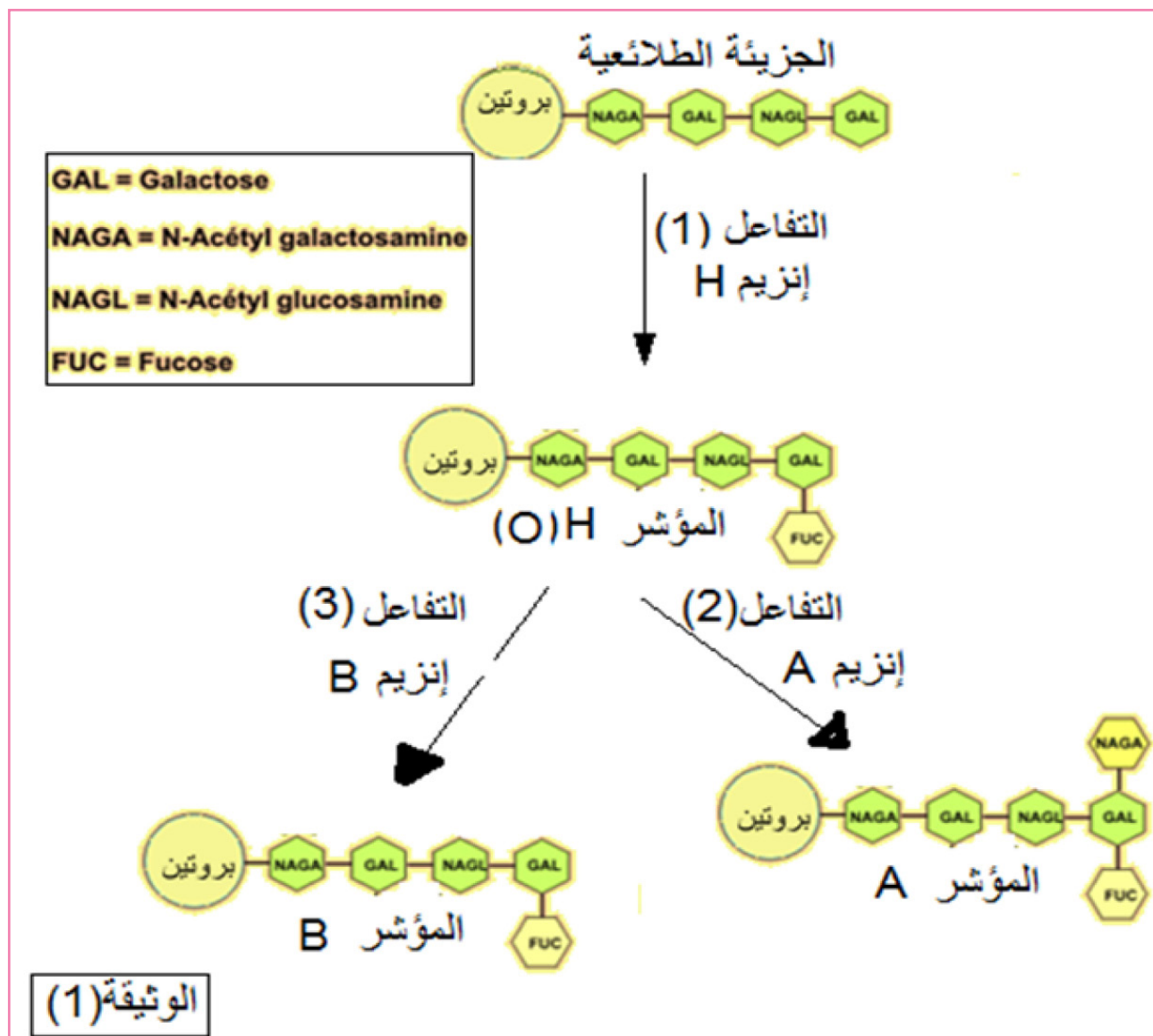
التمرين الثالث (8 نقاط) :

تعتبر جزيئات الذات مؤشرات غشائية تحدّد الهوية البيولوجية للفرد، لدراسة بعض هذه الجزيئات وتحديد مصدرها الوراثي يقدم لك الموضوع التالي:

الجزء الأول:

توجد بعض الزمرة النسيجية النادرة مثل الزمرة الدموية Bombay التي تتميز بغياب المؤشرات المحددة للزمرة الدموية في النظام ABO.

توضّح الوثيقة (1) خطوات تركيب المؤشرات الغشائية المحددة للزمرة الدموية في النظام ABO.



1. باستغلال معطيات الوثيقة (1):

أ- حدّد الخطوات المؤدية إلى تركيب المؤشر A والمؤشر B.

ب- استنتج خصيّتين تمتاز بهما الأنزيمات بمقارنة التفاعل (2) مع (1) والتفاعل (2) مع (3).

2. قدم فرضيتين تفسّر بهما ظهور الزمرة الدموية بومباي (Bombay).

الجزء الثاني:

لتوضيح سبب ظهور الزمرة الدموية بومباي ومراقبة الفرضيتين تقترح عليك المعلومات المقدمة في أشكال الوثائق التالية:

الوثيقة (2): تمثل معطيات وراثية تخصّ الإنزيم H.

الوثيقة (3): تمثل معطيات وراثية تخصّ مؤشرات ABO.

الوثيقة (4): تمثل جدول يظهر الأمانات الوراثية لبعض الأفراد ظهرت عندهم الزمرة بومباي (Bombay).

الأنزيم H مصدره مورثة تتوارد في الصبغى رقم 19 ولها أليلان:

- الأليل H سائد يشرف على تركيب الأنزيم.
 - الأليل h متنحى لا يرتكب أنزيم وظيفي.

الوثقة (2)

الزمرة الدموية	أليلات الصيغي	أليلات الصيغي	الأفراد
A	I ^A o	HH	رجل
A	I ^A I ^A	Hh	رجل
Bombay	I ^B o	hh	امرأة
B	I ^B o	Hh	امرأة
Bombay	i ^o	hh	رجل
AB	I ^A I ^B	Hh	امرأة
Bombay	I ^A I ^B	hh	امرأة

(4) الوثيقة

تتوارد في الصبغى رقم 09 مورثة تشرف على ظهور
مؤشرات الزمرة الدموية للنظام ABO ولها ثلاثة أليلات:

- الأليل ^A: يشرف على تركيب الأنزيم.
 - الأليل ^B: يشرف على تركيب الأنزيم.
 - الأليل ^C: يشرف على تركيب الأنزيم غير وظيفي.

الوثيقة (3)

يُستغل المعلميات الممثلة في الوثائق المقدمة (1939 و 1941) ومعلوماتك:

- بين أن هذه المعطيات تسمح لك بمراقبة الفرضيات المقدمة وتفسير غياب المؤشرات المحددة للزمرة الدموية في النظام ABO حالة الزمرة يومي.

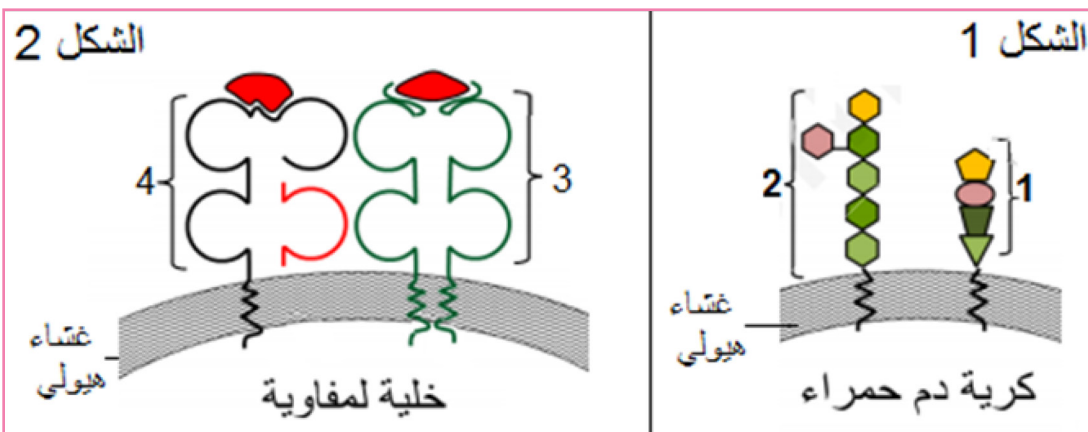
الجزء الثالث:

انطلاقاً مما جاء في الموضوع ومكتسباتك لخُص في نصٍ علمي العلاقة بين النمط الظاهري والتعبير لورثي.

الموضوع الرابع

التمرين الأول (5 نقاط):

يملك كل فرد هوية بيولوجية تميزه بفضل جزيئات غشائية تمثل مؤشرات الذات، لذا عند نقل الدم أو زراعة الأعضاء يراعى التوافق النسيجي بين المعطى والمستقبل. تمثل الوثيقة الموقلة بعض هذه المؤشرات.



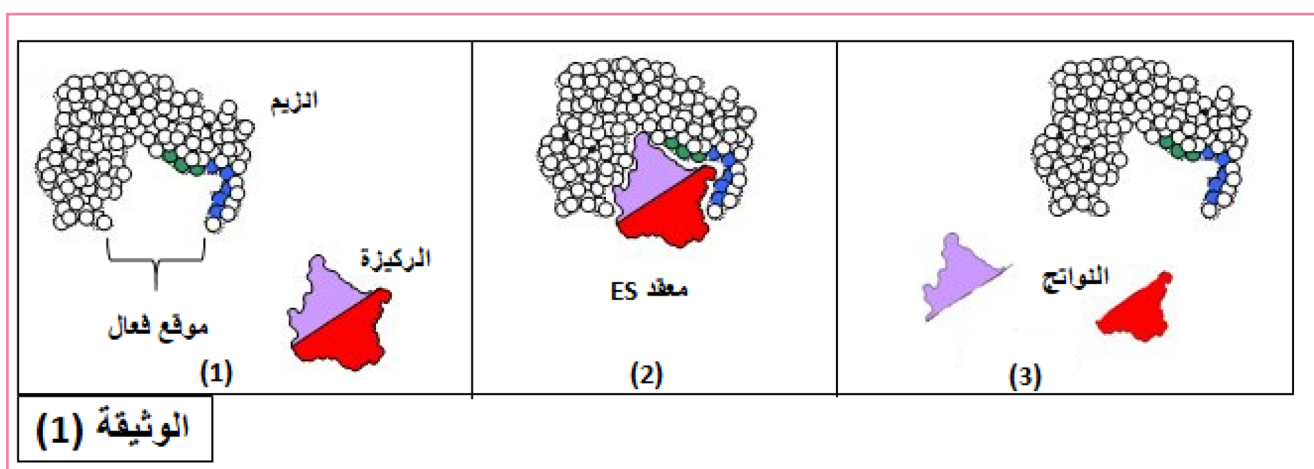
.1

- أ- نظم المعلومات المتعلقة بالجزيئات المرقمة في جدول يتضمن:
- تسمية هذه الجزيئات.
 - طبيعتها الكيميائية.
 - تصنيفها.
- ب-حدّد نوع الزمرة الدموية الممثلة في الشكل (1)، علل إجابتك.
2. أكتب نصا علمياً تشرح فيه مشكل رفض الطعوم حالة نقل الأعضاء، بينما نقل الدم لا يطرح نفس المشكل.

التمرين الثاني: (7 نقاط)

تلعب البروتينات الأنزيمية دورا أساسيا في المحافظة على سلامة العضوية وتوازنها، وذلك بإشرافها على التفاعلات الحيوية التي تتم في مستوى خلايا العضوية أو خارجها، إلا أن في بعض الحالات يحدث لها اختلالات وظيفية ينجم عنها ظهور أعراض وأمراض تؤدي إلى تشوهات خلقية.

الجزء الأول: مثل الوثيقة (1) رسم تخطيطي يُنمذج تفاعلاً أنزيميا.



١. حدد التغيرات التي تحدث للأنزيم عند الانتقال من الخطوة (1) إلى (2)، ومن الخطوة (2) إلى (3).

.2

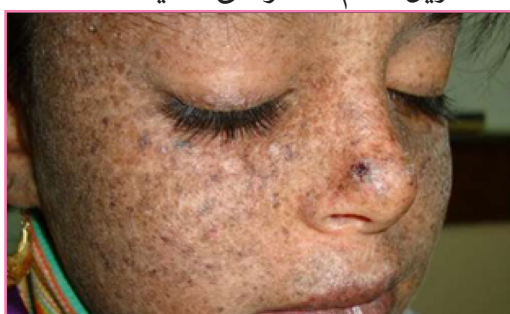
أ- بعض الأنزيمات تتمكن من الانتقال من (1) إلى (2) ولكن لا تتمكن من الانتقال من (2) إلى (3)، علّ.
ب- استنتج ميزة بنوية للموقع الفعال.

ب- استنتاج ميزة بنوية للموقع الفعال.

الجزء الثاني:

يعاني بعض الأشخاص حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية UV التي توجد ضمن أشعة الشمس، حيث تظهر على جلودهم بقع سوداء تتطور إلى سرطان جلدي، ويعرف هذا المرض بحفاف الجلد .xeroderma pigmentosum

لمعرفة سبب ظهور هذا المرض عند بعض الأشخاص وعدم ظهوره عند آخرين تقدم لك الوثائق التالية:



2 ägg

تمثل الوثيقة (2) صورة لشخص مصاب بمرض حفاف الحلد.

شكل الوثيقة (3) مثلان على التوالي:

-الشكل (أ): نص علمي يقدم معلومات عامة حول المرض.

-الشكل (ب): حزء من تتابي النكليوتيدات في السلسلة غير-

-الشكل (ب): جزء من تتمالي النيكلويتيدات في السلسلة غير الناسخة،
والحزم المكافقة لها من تتمالي الأحماض الأمينية 1-5 شخ.

وآخر مرض أعدته مأذنها

أعْلَمُ بِكُلِّ الْعِلْمَةِ (٤) فَمُثْلَذٌ :

الشكل (أ): نتائج متابعة نسبة جسور ثنائية التaimin بعد التوقف من عرض الخلايا للأشعة UV وهذا عند شخص سليم وآخر مصاب (على أن الأشعة UV تسبب ظهور جسور ثنائية التaimidin في نفس

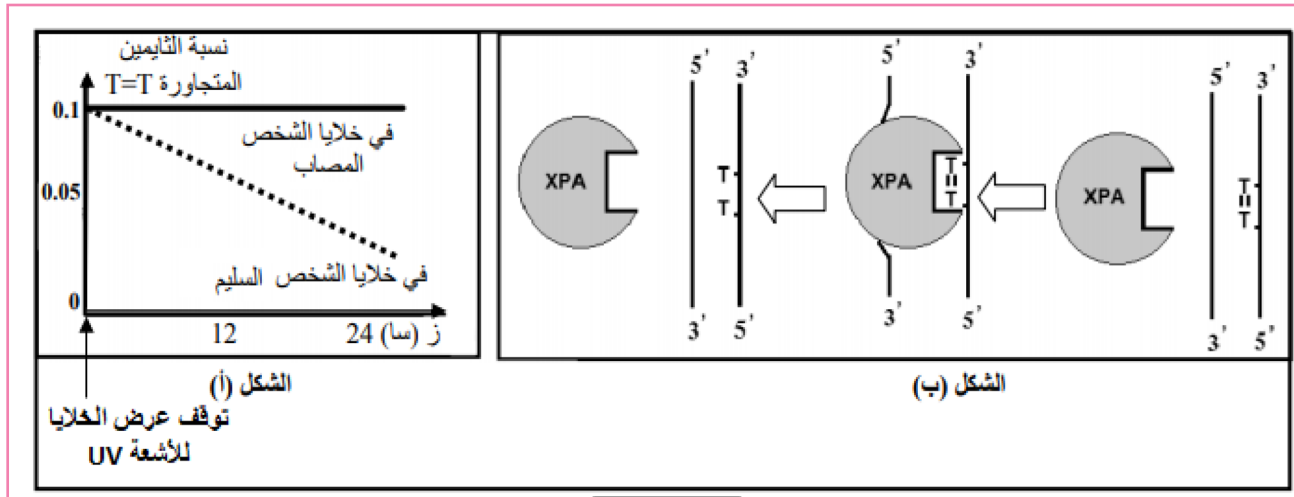
-الشكل، (ب): (سم تخطيط، بظهير آلة عمل أذن به XPA).

	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86
شخص سالم																
ADN	AGG	GAT	GCT	GAT	AAA	CAC	AAG	CTT	ATA	ACC	AAA	ACA	GAG	GCA	AAA	CAA
XPA بروتين	ARG	ASP	ALA	ASP	LYS	HIS	LYS	LEU	ILE	THR	LYS	THR	GLU	ALA	LYS	GLn
شخص مريض																
ADN	AGG	ATG	CTG	ATG	ATA	AAC	ACA	AGC	TTA	TAA	CCA	AAA	CAG	AGG	CAA	AAC
XPA بروتين	ARG	MET	LEU	MET	ILE	ASN	THR	SER	LEU							

الجدول
الشكل(ب)

(٣) شفاعة

النص: الشكل (أ)
أثناء تضاعف الـ ADN اللازم
لإنقسام خلايا العضوية،
قد تطرأ بعض الأخطاء وذلك
باستبدال أو حذف أو تعويض
نيكلويتيدة بأخرى أو تشغيل
روابط غير مرغوبة بين بعض
النيكلويتيدات فيما بينها.
غير أنه يوجد في نواة الخلية
إنزيمات تصحيح هذه الأخطاء،
ومن بينها إنزيم XPA الذي
يتشكل من 215 حمض أميني.



(الوثيقة(4)

بالاعتماد على أشكال الوثيقتين (1 و 2) وباستدلال منطقي:

- اشرح سبب ظهور هذا المرض عند الأشخاص المصابين وعدم ظهوره عند الأشخاص الآخرين.

التمرین الثالث (8 نقاط):

تعتبر مناطق الغوص، مناطق يختفي فيها اللوح المحيطي تدريجياً، بينما مناطق الظهرات فيتم فيها تجديد اللوح المحيطي نتيجة صعود الماغما البازلتى وتبعاً للصفائح، بينما الصفيحة القارية فتختفي ملامحها وتضاريسها نتيجة عوامل التجوية والتعرية؛ لذا يتطلب تجدیدها كذلك.

تهدف الدراسة المولالية البحث عن مصدر اللوح القاري وكيف يتم تجدیده.

الجزء الأول:

I. تنشأ الصخور الماغماتية من مagma ناتجة عن انصهار البريدوتيت، تمثل الوثيقة (1) جدول لنسبة بعض المعادن، التي تدخل في تركيب الصخور الماغماتية والبريدوتيت لكل من منطقة الغوص والظاهرة.

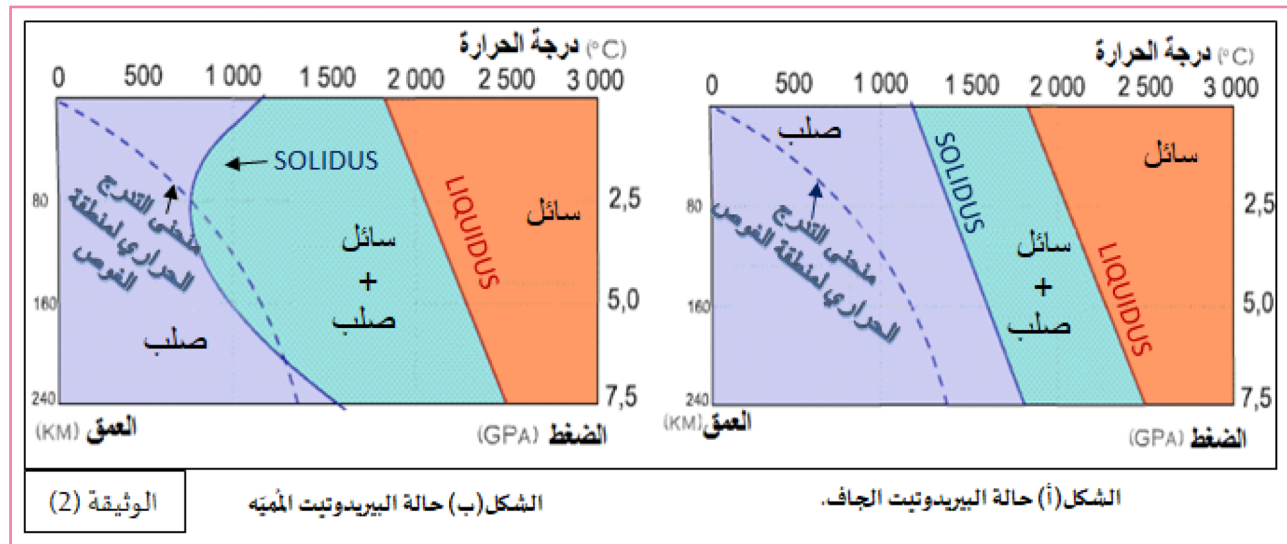
بيريدوتيت منطقة الظاهرة	بيريدوتيت منطقة الغوص	صخور ماغماتية		طبيعة المعادن	المعادن
		على مستوى الظاهرة	في الصفيحة القارية الملاسسة للصفيحة المحيطية الفائضة		
		الغابرو	غرانيت وربولييت		
%59	%58	25%-10	-	معادن	أوليفين
%23	%25	40%-25	-	جافة	بوروكسين
-	%3	-	%8	معادن	أمفيبول
-	%2	-	%10	مميزة	ميكا

(الوثيقة (1)

- استدل بمعطيات الوثيقة (1) لتصل إلى تحديد البيريودوتيت الذي ينشأ منه كل صخر ماغماتي ملاحظ في الجدول.

- II- بهدف التأكيد من مصدر الصخور الملاحظة في الصفيحة القارية الملامسة للصفيحة المحيطية الغائصة في جدول الوثيقة (1) تقترح عليك دراسة الوثائق الموقلة:

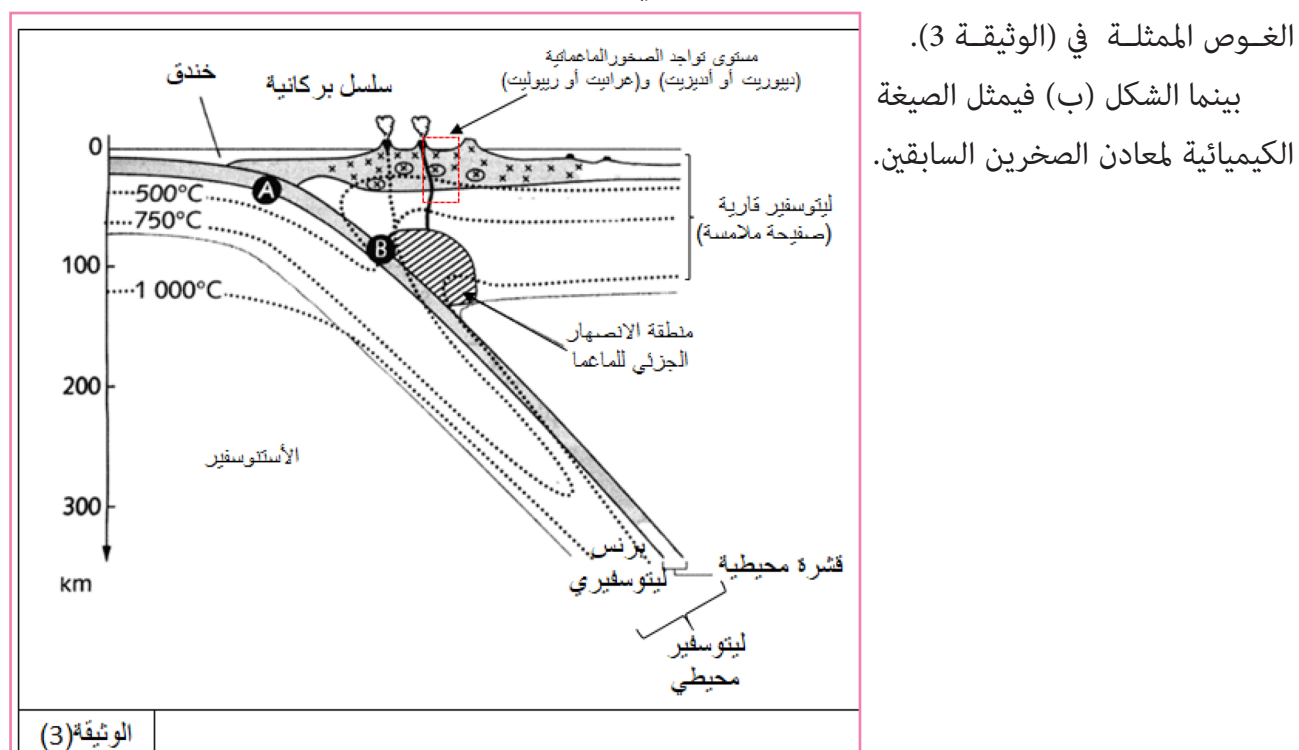
- تمثل الوثيقة (2) بشكلها (أ) و(ب) الحالة الفزيائية للبيريودوتيت الجاف والممیه بدلالة العمق ودرجة الحرارة، مع تمثيل لمنحنى التدرج الحراري لمنطقة الغوص.



1. استخرج من شكل الوثيقة (2) ما يدعم إجابتك حول مصدر الصخور الماغماتية في الصفيحة القارية الملامسة للصفيحة المحيطية الغائصة والملاحظة في جدول الوثيقة (1).
2. اقترح فرضية أو أكثر حول مصدر الماء في البيريودوتيت الممیه.

الجزء الثاني:

- بهدف التأكيد من الفرضية المقدمة في الجزء الأول (I) تقدم لك الوثائق التالية:
3. تمثل رسم تخطيطي لمنطقة الغوص يظهر فيها مقرّ تواجد (غرانيت أو ريبوليت) والصخرين A وB.
 - يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (4) التركيب المعدني للصخرين A و B المتواجدين على مستوى منطقة



			التركيز الكيميائي للمعادن
A	B	الصخور	
Pl. : plagioclase Py. : pyroxène Gl. : glaucophane	Ja. : jadéite Gr. : grenat	التركيز المعدني	Pl. plagioclase $(\text{Na}, \text{Ca})\text{Si}_2\text{Al}_2\text{O}_8$ Py. pyroxène $\text{Ca}(\text{Mg}, \text{Fe})_3(\text{Al}, \text{Fe}^{3+})_2\text{Si}_3\text{O}_{12}$ Gl. glaucophane $\text{Na}_2(\text{Mg}, \text{Fe})_3\text{Al}_2\text{Si}_8\text{O}_{22}(\text{OH})_2$ Ja. jadéite $\text{NaAlSi}_2\text{O}_6$ Gr. grenat $(\text{Ca}, \text{Mg}, \text{Fe})_3(\text{Al}, \text{Fe}^{3+})\text{Si}_3\text{O}_{12}$
		الشكل (ا)	الشكل (ب) ملاحظة: تواجد المجموعة OH في التركيز الكيميائي للمعادن يدل على أن المعدن مميه

(4) الوثيقة

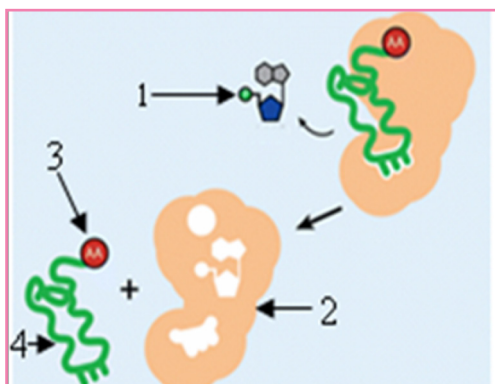
1. باستغلال الوثيقة (3) ومعارفك، حدّد فيما يختلف الصخرين A و B عن الصخور الماغماتية المقابلة لها.
2. قارن بين التركيز الكيميائي لمعادن الصخرين A و B.
3. ضع علاقة بين نتائج الجزء الأول والثاني لترافق مدى صحة الفرضيتين المقترحة في الجزء الأول.

الجزء الثالث:

بناءً على ما سبق ومعارفك، وضح في نص علمي كيف تعتبر منطقة الغوص مجالاً لمصدر وتجدد صخور الصفيحة القارية.

الموضوع الخامس

التمر من الأول (5 نقاط):



يتَرَكِّب البروتين عند حقيقيات النواة في الهيولي انطلاقاً من الأحماض الأمينية الحرة وفق آليات تتدخل فيها عدّة عضيات وجزئيات.

تمثل الوثيقة المولالية إحدى الآليات التي تتم على مستوى الهيولي.

١. سُمِّي العناصر المرقمة من الوثيقة، ثمْ بَيِّنَ ما تمثّله هذه الآلية.

2. أكتب نصا علمياً تظاهر فيه أنّ تركيب البروتين في مستوى

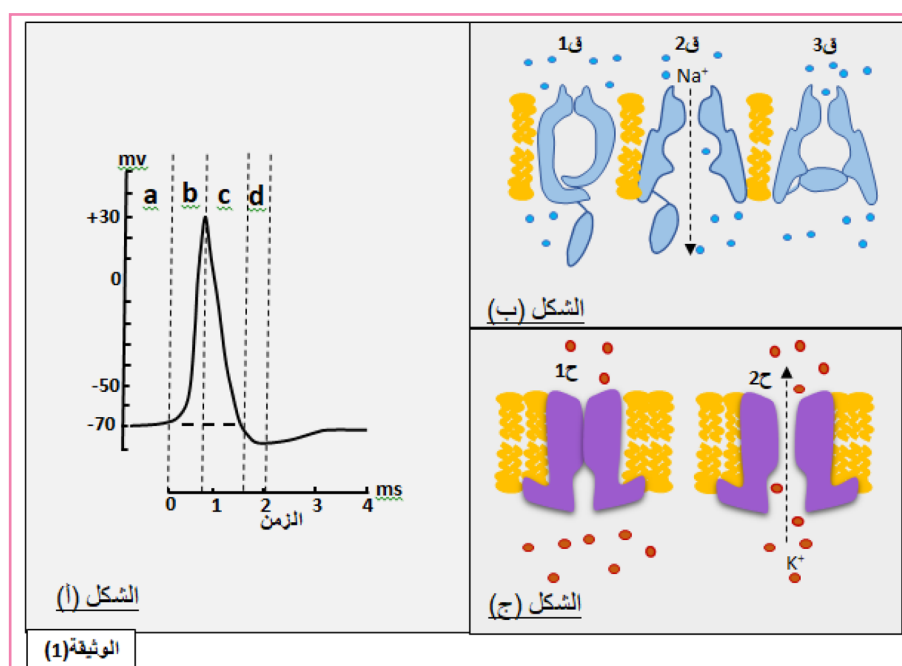
الهيولي يتطلب تكامل وظيفي بين عدّة عضيات وجزئيات خلوية

التمرين الثاني: (07 نقاط)

يؤمن انتقال الرسالة العصبية على مستوى أغشية الألياف العصبية، بروتينات تحكم في الحركة الأيونية المسئولة عن تغيير الكمون الغشائي، أمكنت دراسات دقيقة من عزل هذه الجزيئات ودراسة خصائصها

الحمد لله

الشكل (أ): منحنى كمون عمل، الشكل (ب): مثال قنوات فولطية Na^+ ، الشكل (ج): قنوات فولطية K^+ .



- أ. ذكر ميزتين للقنوات الفولطية Na^+ و K^+ .

ب. مستخللاً أشكال الوثيقة (1) وضح في جدول تربط فيه بين:

 - تغييرات الكمون الغشائي في (a.b.c.d) من المنحنى (أ).
 - الحالة الفراغية لـ كل قناة فولطية (الشكلين (ب) و(ج)).
 - الحركة الأيونية الناتجة.

الجزء الثاني:

يؤثّر سم العقرب على القنوات الفولطية مما قد يؤدي إلى الوفاة في كثير من حالات اللسعات العقربيّة السامة.

لدراسة تأثير السم على القنوات الفولطية تقدّم لك الدراسة التالية:

سمحت التسجيلات بتقنية (باتش كلامب) المطبقة على قطعة غشائية في وضعية الوسط الخارجي - خارجي، تتضمّن قناتي صوديوم وبوتاسيوم مرتبطين بالفولطية، من قياس التيارات الخارجية و/أو الداخلة، في شروط تجريبية مختلفة:

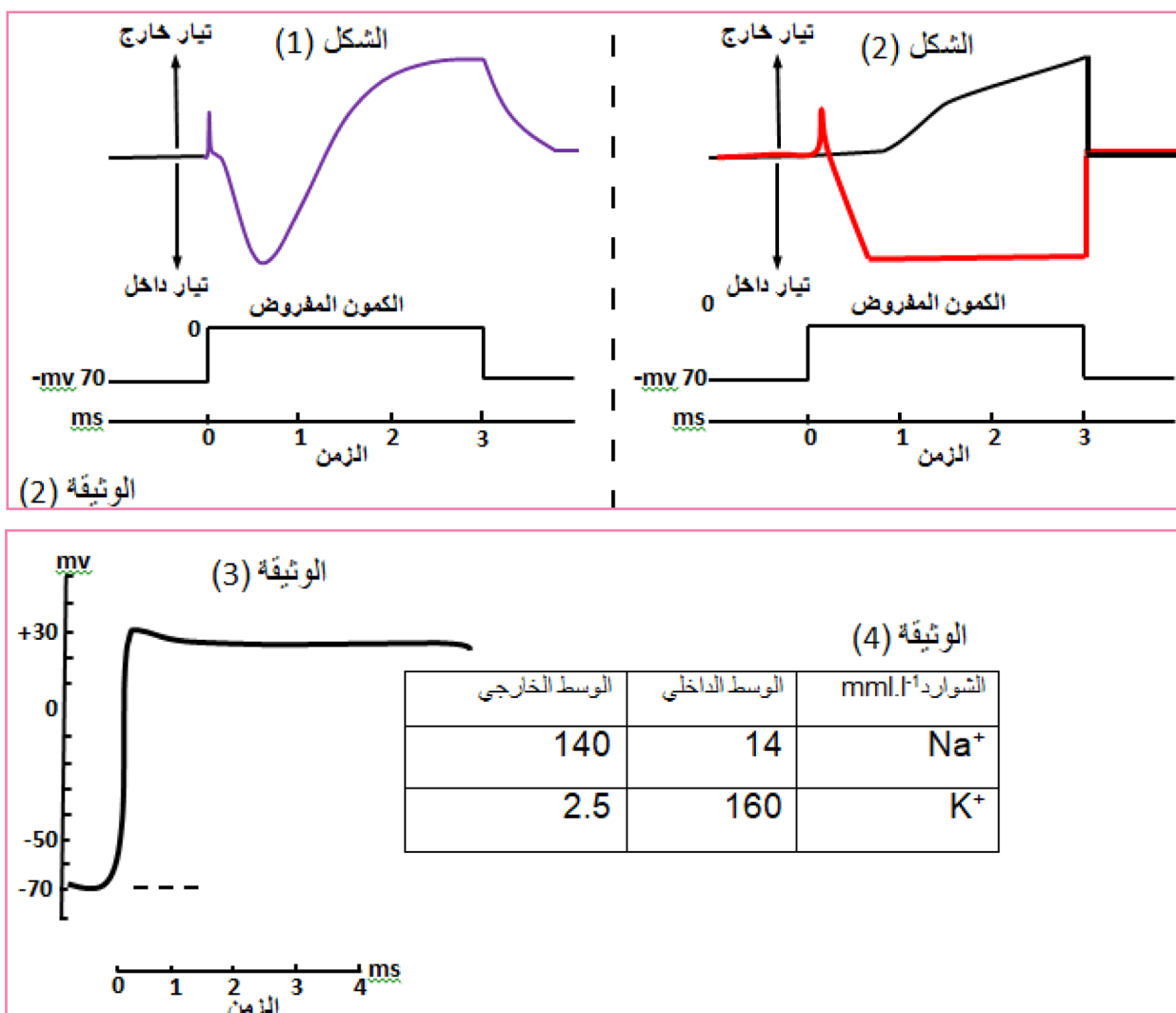
النتائج ممثلة في أشكال الوثيقة (2):

الشكل (1): نتائج محصل عليها في الشروط العاديّة.

الشكل (2): نتائج محصل عليها بعد إضافة سم العقرب للليف.

الوثيقة (3): تمثل تغييرات الکمون الغشائي المسجل في ليف عصبي معالج بــسمــ العــقــربــ.

الوثيقة (4): تمثل تراكيز شوارد Na^+ و K^+ على جانبي غشاء ليف عصبي لحيوان ثديي



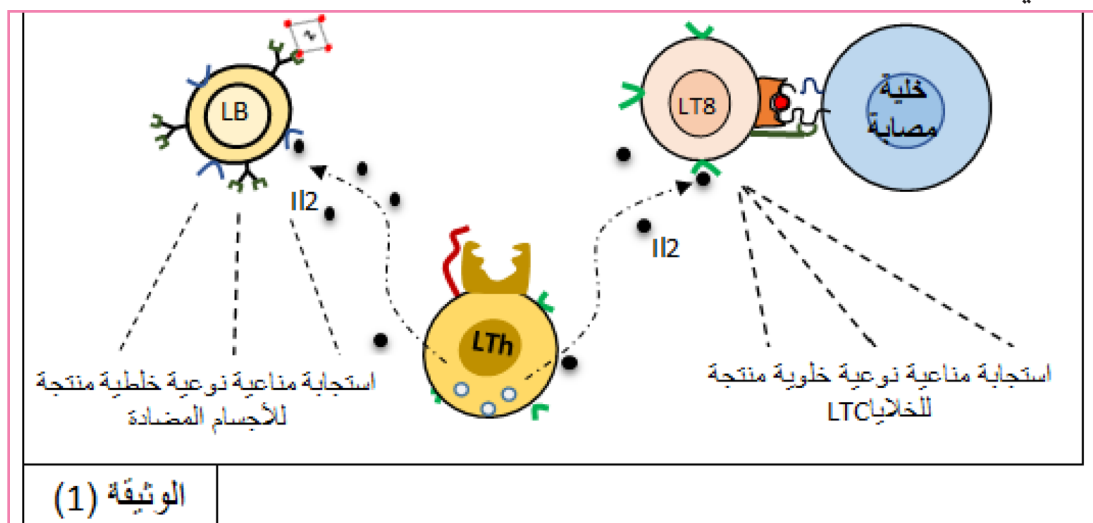
- بين أنّ معطيات ونتائج الوثائق (2) و(3) و(4) تسمح لك بــتــفــســيرــ تــأــثــيرــ ســمــ العــقــربــ وــوــفــيــاتــ بــعــضــ ضــحــاــيــاــ لــســعــاتــ العــقــربــ.

التمرين الثالث (08 نقاط)

تطلب الاستجابة المناعية النوعية الفعالة تعاوناً خلويًا تلعب فيها البروتينات الغشائية دوراً أساسياً، إلا أن بعض الإصابات الفيروسية تؤدي إلى إضعاف الجهاز المناعي الذي يفقد فعاليته في إقصاء المستضدات.

الجزء الأول:

تمثل الوثيقة (1) إحدى أشكال التعاون الخلوي المؤدي إلى تشكّل عناصر دفاعية نوعية فعالة في الحالات العادية.



1. استغل معطيات الوثيقة (1):

أ- لتحديد البروتينات المتدخلة في هذه الحالة مبينا دورها.

ب- لإبراز دور الخلايا LTh في حدوث استجابة مناعية فعالة.

2. اقترح فرضية تفسّر فيها ضعف الجهاز المناعي حالة الإصابة ببعض الفيروسات.

الجزء الثاني:

تقديم إلى مصلحة الاستعجالات الطبية شاب (ش) يعاني من إصابة فيروسية مزدوجة:

الأولى: ورم جلدي (sarcome de Kaposi) سببه فيروس HHV8.

الثانية: إصابة جلدية (zona) سببها فيروس VZV.

- لا تظهر أعراض هذه الأمراض عند الأشخاص العاديين لأنّ الجهاز المناعي يتصدّى لها بفعالية.

لتفسير سبب عجز الجهاز المناعي للتصدي لهذين الإصابتين عند هذا الشاب تقترح عليك الوثائق التالية:

الوثيقة (2): تمثل نتائج معايرة نسبة الأجسام المضادة في مصل بعض الأشخاص.

الوثيقة (3): تبيّن نتائج اختبار غرفة مابروك (Marbrook) حيث تم استخلاص خلايا مناعية وحضنها في غرفة ماربروك وفق الشروط الممثلة في الجدول، بعد ثلاثة أيام تم ترشيح محتوى الغرفتين لاستخلاص الرشاحة، ثم توضع الرشاحة في أوساط تحتوي على المستضدين الفيروسيين VZV و HHV8.

لاحظ النتائج في الجدول:

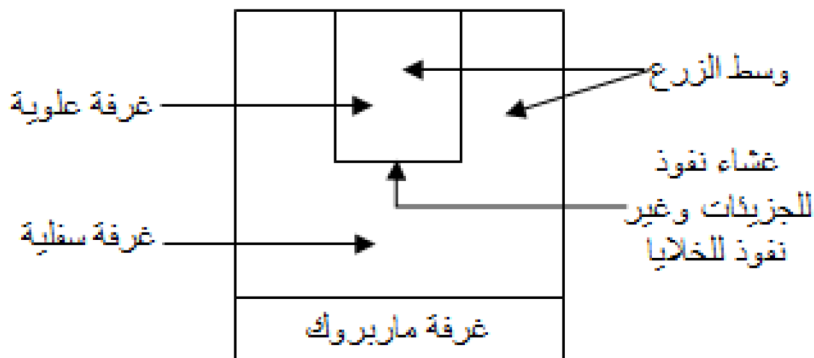
الوثيقة (4):

الشكل (أ): نتائج التقدير الكمي لخلايا LT4 في الأعضاء المحيطة للجهاز المناعي.

الشكل (ب): البروتينات الفيروسية وما يقابلها من بروتينات في الخلايا المستهدفة.

كمية الأجسام المضادة لـ VZV	كمية الأجسام المضادة لـ HHV8	
10 UI d'Ac/ml	2 UI d'Ac/ml	عند الشاب المصابة
0 UI d'Ac/ml	0 UI d'Ac/ml	عند شخص لم يتعرض لإصابة فيروسية
0 UI d'Ac/ml	64 UI d'Ac/ml	عند شخص مصاب بفيروس HHV8
300 UI d'Ac/ml	0 UI d'Ac/ml	عند شخص مصاب بفيروس VZV

الوثيقة (2)



(الاختبار (3)		(الاختبار (2)		(الاختبار (1)			
LB		-		-		الغرفة العلوية	
LT4		LB+LT4		LB		الغرفة السفلية	
HHV8	VZV	HHV8	VZV	HHV8	VZV	المضادات المضافة في الزرع	الشروط التجريبية
-	+	-	+	-	-	تشكل معقدات مع VZV	
+	-	+	-	-	-	تشكل معقدات مع HHV8	النتائج

الوثيقة (3)

كمية LT4 في الأعضاء المحيطية	
290.10 ⁹	شخص سليم
10 ¹³ 300	شخص مصاب بفيروس HHV8 أو VZV
أقل من 100. 10 ⁹	الشاب (ش) المصابة

الشكل (أ)

نوع الخلية المصابة والمخربة بالفيروس	البروتين الخلوي	البروتين الفيروسي	الفيروس
- خلايا الجلد والمخطط - خلايا الأوعية الدموية	avb3 مستقبل a3b1 و RGD	غликوبروتين RGD	فيروس HHV8 المسبب لـ sarcome de Kaposi
الخلايا العصبية المعاشرة للجلد	مستقبلات نوعية	غликوبروتين يحتوى على سكر مانوز - P	فيروس VZV المسبب لـ zona
LT4	CD4	GP120	فيروس المسبب للسيدا (VIH)

الشكل (ب)

الوثيقة (4)

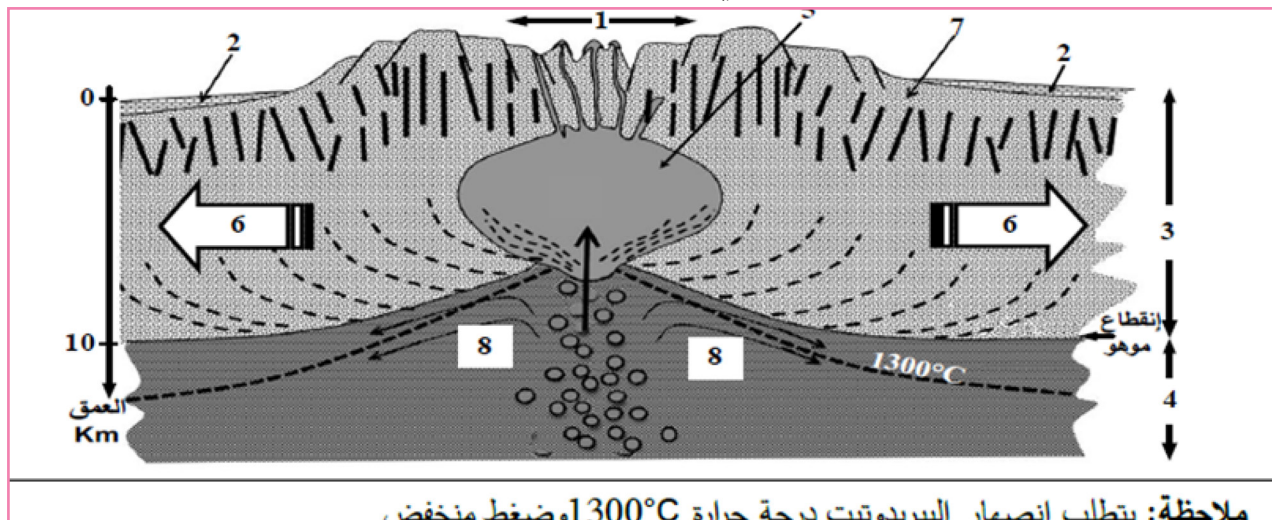
- استغل المعطيات والنتائج الممثلة في أشكال الوثائق (2، 3 و4) لتفصّل سبب فشل الجهاز المناعي للتصدي للإصابة الفيروسية عند هذا الشاب (ش) مراقباً الفرضية المفترضة.
الجزء الثالث:

مثّل برسم تخطيطي تبرز فيه أنّ المناعة النوعية الفعالة تتطلب تعاوناً خلويّاً.

الموضوع السادس

التمرين الأول (5 نقاط) (عن بكالوريا 2019):

لاحظ الباحثون في مجال التكتونية أنَّ البراكين الطفحية التي تنتشر على مستوى الظهرات تنبع منها لافا سائلة تعمل على تجديد القشرة المحيطية، ففسّروا ذلك بانصهار بيريدوتيت البرنس. ولدراسة ذلك تقترح عليك الوثيقة التالية التي تمثل نموذجاً للمغمامية المرتبطة بالظاهرة وسط محيطية.

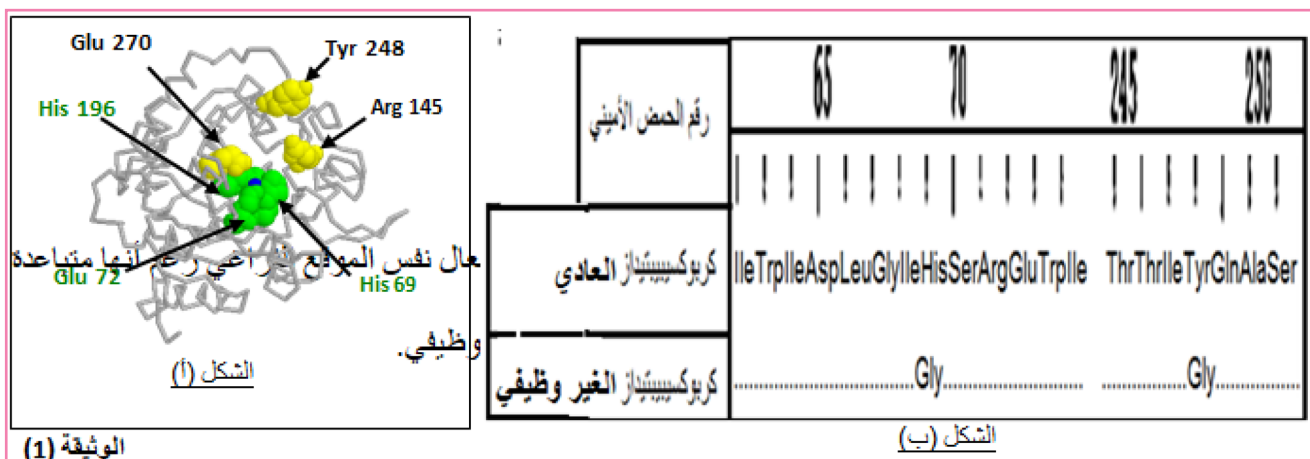


1. سمُّ البيانات المرقمة من 1 إلى 8.
2. قدُّم في نص علمي الأدلة التي تبيّن أنَّ مناطق التباعد المرتبطة بِمغمامية نشطة مستغلّاً الوثيقة ومعلوماتك.

التمرين الثاني: (7 نقاط)

ينتمي إنزيم كربوكسيبتيدياز إلى الأنزيمات الهضمية المسؤولة عن فك روابط بيتيدية في موقع خاصة من السلسلة البيبتيدية، إلا أنَّ في بعض الحالات المرضية يعاني بعض الأشخاص بعدم فعالية هذا الإنزيم.
الجزء الأول:

يتمثل الشكل (أ) من الوثيقة (1) البنية الفراغية لأنزيم كربوكسيبتيدياز العادي الوظيفي والأحماض الأمينية المكونة لموقعه الفعال، المرقمة حسب وضعيتها في السلسلة البيبتيدية مستخرج من برنامج Rastop، بينما الشكل (ب) فيمثل بعض الأحماض الأمينية لأنزيم العادي وغير الوظيفي، مستخرجة من برنامج Anagen.



1. بين كيف تتحلل الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال نفس الموقع الفراغي رغم أنها متباينة في البنية الأولية.

2. قارن باستغلال الشكل (ب) بين إنزيم كربوكسيبيتيداز العادي والغير وظيفي.

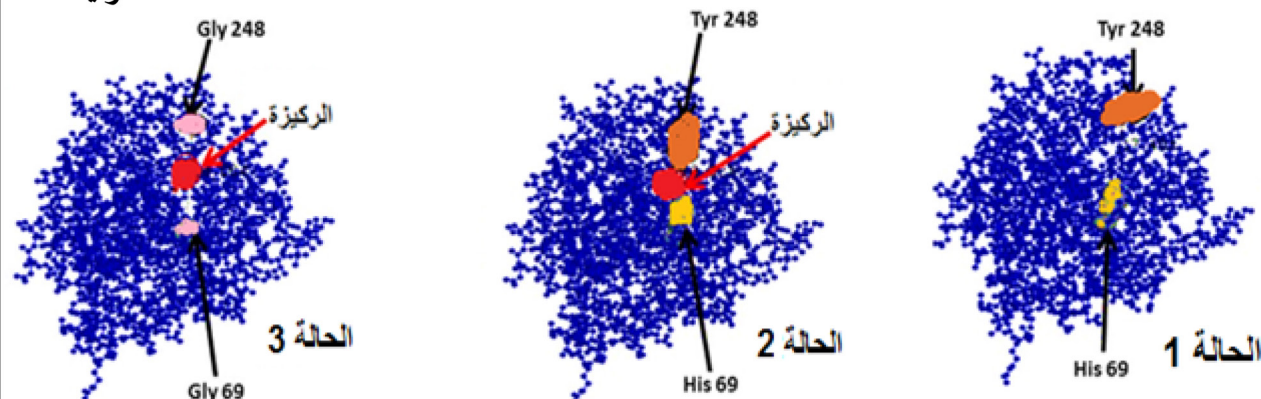
الجزء الثاني:

في دراسة مكملة للجزء الأول، تقدم لك النتائج والمعطيات المستخرجة من برنامج Rastop والممثلة في شكل وجدول الوثيقة (2) حيث تم قياس المسافة بين الحمض الأميني رقم 248 و69 من الموقع الفعال لأنزيم كربوكسيبيتيداز في ثلاث حالات مختلفة:

- الحالة 1: إنزيم وظيفي في غياب مادة التفاعل.
- الحالة 2: إنزيم وظيفي في وجود مادة التفاعل.
- الحالة 3: إنزيم غير وظيفي في وجود مادة التفاعل.

أما الوثيقة (3) فتمثل جذور ثلث أحماض أمينية.

الوثيقة 2



الحالة 3: إنزيم غير وظيفي + ركيزة	الحالة 2: إنزيم وظيفي + ركيزة	الحالة 1: إنزيم وظيفي في غياب الركيزة	المسافة بالأنغستروم بين:
Gly248-Gly69 17,54 Å	Tyr248-His69 7,22 Å	Tyr248-His69 15,19 Å	

Gly	Tyr	His	الحمض الأميني
H	<chem>Oc1ccccc1</chem>	<chem>C[C@H](C(=N)N+)C</chem>	الجزر

الوثيقة 3

1. بالاعتماد على ما سبق ومعطيات أشكال الوثيقين (2) و(3): فسر عدم فعالية إنزيم كربوكسيبيتيداز عند بعض الأشخاص المصابين.
2. بين دور الأحماض الأمينية في تحديد فعالية أو عدم فعالية الإنزيم.

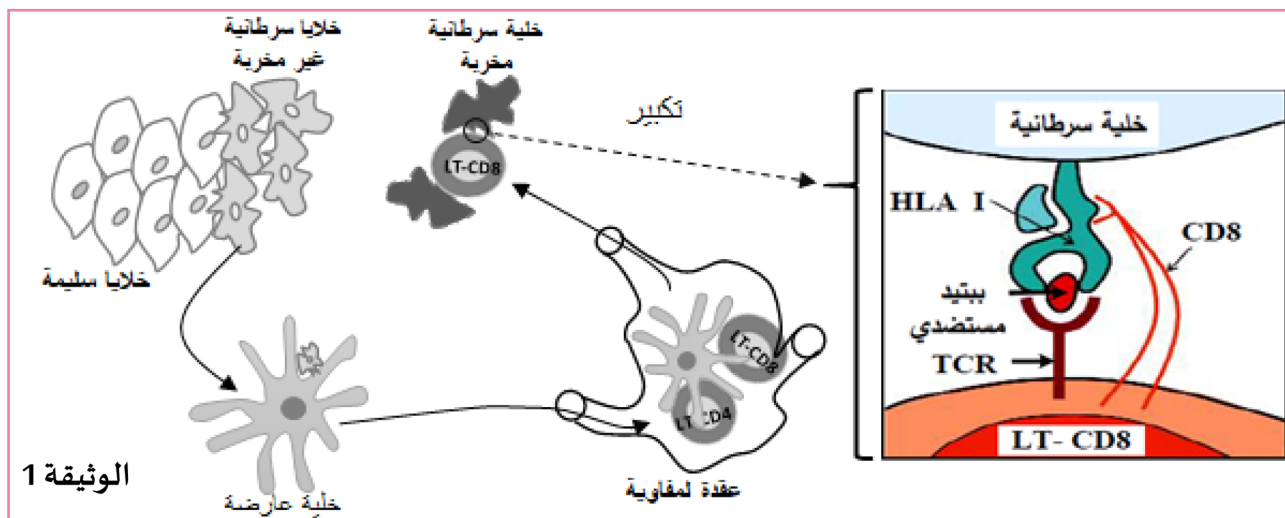
التمرين الثالث (08 نقاط) (عن بكالوريا 2019)

يعمل الجهاز المناعي في الحالة الطبيعية على تخريب الخلايا السرطانية بتدخل عناصر مناعية جزيئية وخلوية فاعلة.

تطور الخلايا الورمية في المراحل المتقدمة للسرطان آليات للإفلات من الجهاز المناعي، فتفقد بذلك الذات القدرة على مقاومة المرض.

الجزء الأول:

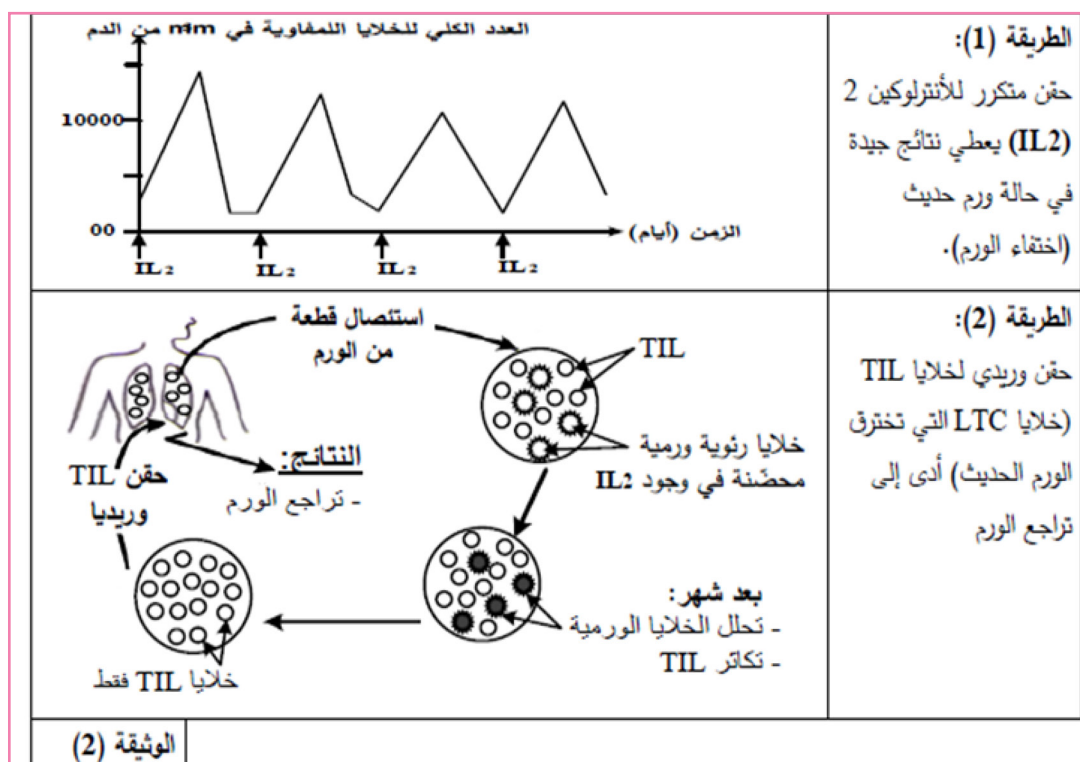
تمثل الوثيقة (1) آلية عمل تأثير الخلايا المناعية وشروط انحلال خلايا الورم.



- حدّد دور الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضدّ الخلايا السرطانية الممثلة في الوثيقة (1).
- اقترح فرضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي.

الجزء الثاني:

- للخلّص من الأورام يلجأ الأطباء إلى اختيار طرق علاجية من بينها الطريقةان الموضحة في الوثيقة (2).



- لتفسير عجز الجهاز المناعي على تحرير الخلايا السرطانية في الحالة الطبيعية أو الحالة العلاجية تقترح عليك سلسلة التجارب المبينة في الشكلين (أ) و(ب) (للوثيقة (3)).

- التجربة (1): أمكن بتقنيات خاصة تحضير أجسام مضادة مفلورة بالأخضر ضد HLA وأخرى مفلورة بالأحمر ضد البيتيد المستضدي لخلايا الورم، أضيفت هذه الأجسام المضادة لـ *لـ* (أ) و(ب) بحيث:
- (أ): به خلايا ورمية أخذت من ورم حديث غير مقاومة لـ TIL نرمز لها بـ (X).
 - (ب): به خلايا ورمية أخذت من ورم في مرحلة متقدمة مقاومة لـ TIL نرمز لها بـ (y).

التجربة (2): تزرع خلايا LTC مأخوذة من الورم مع الخليتين الورميتين (X) و(y).
الملاحظة المجهرية المتحصل عليها بعد نفس المدّة الزمنية مماثلة في الشكل (ب).

النتائج				
وجود قلورة حمراء على سطح شباء خلايا الورم	وجود قلورة حمراء في الوسط	وجود قلورة خضراء على سطح شباء خلايا الورم	وجود قلورة خضراء في الوسط	
++++	+	++++	+	(+) الوسط
+	++++	-	+++++	(-) الوسط
(+): وجود قلورة (-): غياب قلورة				(أ) الشكل

ياستغلالك ملعطيات الوثائقين (2) و (3):

١. فسر إفلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي، مُبرزاً دور البروتينات في ذلك، ثم بين الفرضية الأكثر وجاهة.
 ٢. استنتج بأن التدخل العلاجي غير فعال دوماً ضد السرطان، ثم قدم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض.

الحزء الثالث:

لُخْص في مخطّط مراحل الاستجابة المناعية ضدّ الخلايا السرطانية اعتماداً على مكتسباتك وموظّفًا المعلومات التي توصلت إليها من هذه الدراسة.

حلول المواضيع النموذجية

وسلم تنقيطها

التنقيط		الموضوع الأول
كاملة	مجازأة	عناصر الإجابة
		التمرين الأول: (05 نقاط)
1.5		1. المميزات التي تسمح للغشاء الخلوي بالتدخل في التعرف عن اللاذات: - يتميز الغشاء السيتوبلازمي باحتوائه على جزيئات غلوكوبروتينية سطحية تمثل المؤشرات الجزيئية المعبرة عن الهوية البيولوجية والمحددة وراثيا لدى الفرد الواحد. - بعض من بروتيناته و المتمثل في جزيئات HLA يلعب دور مزدوج الأول يتمثل كمؤشر للهوية البيولوجية و الثاني عرض و تقديم المحددات البيبتيدية للخلايا المناعية. - وبعضاها الآخر و يلعب دور المستقبلات و تتمثل في جزيئات TCR تعرف على محددات المستضدية المعروضة على جزيئة HLA و تتوارد هذه المستقبلات على غشاء الخلايا المناعية LT لهذا المستقبل خاصية التعرف النوعي على HLA وعلى البيبتيدي المستضدي.
0.5		2. شرح الحالات الثلاثة الممثلة على الوثيقة: - في كل خلية من العضوية تقوم أنزيمات خلوية بقطع البروتينات المركبة إلى سلاسل بيبتيدية صغيرة. - كل ببتييد صغير يرتبط بجزيئة HLA مشكلا المعقد [HLA - ببتييد] الذي يهاجر إلى السطح الغشائي الخلوي. - الحالة (ح1): المورثة عادية، البروتين المركب عادي، المعقد به [HLA - ببتييد عادي]، لا يحدث ارتباط بين الخلية المناعية وخلية الذات، لا تحدث استجابة مناعية ضد خلية الذات العادية.
3.5	0.5	- الحالة (ح2): المورثة غير عادية، البروتين المركب غير عادي، المعقد به [HLA - ببتييد غير عادي]، يحدث ارتباط بين الخلية المناعية وخلية الذات غير العادية، تحدث استجابة مناعية ضد خلية الذات غير العادية.
0.5		- الحالة 3: المورثة من الفيروس غير عادية، البروتين المركب غير عادي، المعقد به [HLA - ببتييد غير عادي]، يحدث ارتباط بين الخلية المناعية وخلية الذات غير العادية، تحدث استجابة مناعية ضد خلية الذات غير العادية.

		ملاحظة:
0.5	0.5	<ul style="list-style-type: none"> - الخلايا المناعية (1,2,3) الممثلة في الوثيقة هي خلايا LT8. - نمط الاستجابة التي تحدث في الحالتين (ح 2 وح 3) هي مناعة خلوية. - في الحالة (ح 1) لا تحدث استجابة مناعية لأن العضوية لا تحتوي على LT تعرف على ببتيدات الذات العاديّة المقدمة على HLA. <p>- مناقشة المقوله:</p> <ul style="list-style-type: none"> - خلايا الذات الطافرة أو السرطانية تعرض على سطح غشائها الهيولي ببتيدات تختلف عن ببتيدات الذات العاديّة، هذه الجزيئات من الذات المتغير تعتبرها العضوية كذلك جزيئات من اللادات، فتصير كل خلية تعرضها بمثابة خلية مستهدفة من طرف النظام المناعي للعضوية لإمكانية ارتباط الخلايا المناعية المراقبة بخلايا الذات المتغير. - فمصدر اللادات ليس دوماً من الوسط خارج الذات؛ بل يكون في الكثير من الأحيان من عناصر الذات المتغيرة (مثلاً تؤكد هذه معطيات الحالة (ح 2) من الوثيقة).
X2	0.5	<p>التمرين الثاني (07 نقاط):</p> <p>الجزء الأول:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1- استغلال النتائج الممثلة في شكلي الوثيقة (1): أ- تحديد نوع المشابك: <ul style="list-style-type: none"> - ع (3-1): مشبك مثبت - ع (5-3): مشبك مثبت - ع (6-5): مشبك منبه ب-شرح كيف تصل الرسائل العصبية إلى عصبونات مركز الإحساس بالملائكة والسعادة في غياب المخدرات. - تصل الرسائل العصبية عبر سلسلة من العصبونات بعضها منبهة وأخرى مثبطة إلى العصبون ذو دوبامين (ع 5) الذي يقوم بإدماء مختلف الرسائل العصبية ليرسلها بدوره إلى مركز الإحساس بالملائكة وسعادة على مستوى القشرة المخية. - يعتبر الدوبامين مبلغ عصبي كيميائي يفرز بكميات منتظمة وهو الذي يؤمن انتقال الرسالة العصبية من العصبون (ع 5) إلى العصبونات (ع 6) و (ع 7) التي بدورها تنقل الرسائل العصبية الواردة إليها إلى القشرة المخية (مركز عصبي) ليتم ترجمتها إلى شعور بالملائكة والسعادة. <p>2- استنتاج مقر تأثير المورفين والكوكايين:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تأثير المورفين: يثبط انتقال الرسالة العصبية إلى العصبون (ع 3). - التعليل: حقن المورفين يؤدي إلى تسجيل كمون راحة في مستوى العصبون (ع 3) أي الجهاز (ج 2)، وبالتالي يمنع وصول رسائل منبهة إليه. - تأثير الكوكايين: يؤثر في مستوى المشابك (ع 5-6) و (ع 7). وله تأثير تنبيهي على العصبونات (ع 6) و (ع 7). - التعليل: حقن الكوكايين يؤدي إلى زيادة تواتر كمون عمل في العصبونات (ع 6) و (ع 7).. <p>اقتراح فرضيتين تفسرت أثار الكوكايين:</p> <p>الفرضية 01: له نفس تأثير الدوبامين وبالتالي يتثبت على مستقبلات الدوبامين.</p>
1.75	0.5	
0.5	0.5	
0.25	0.25	

		الفرضية 02: يحفز إفراز الدوبامين.
		تقبل كل فرصية وجيبة.
1.5	0.25	الجزء الثاني:
	0.25	1- شرح آلية عمل مشبك ذو دوبامين.
	0.25	من الشكل (ج):
	0.25	1- وصول كمונات عمل إلى العصبون ذو دوبامين يسبب هجرة الحويصلات المشبكية إلى النهاية العصبية بعد دخول شوارد Ca^{++} .
X2	0.25	2- يحرر المبلغ العصبي الكميائي الدوبامين في الشق المشبكي ليثبت على مستقبلاته الغشائية في مستوى الغشاء بعد مشبك للعصبونات مركز الإحساس بالملتحة (ع 6 و ع 7) ليتم تفسيرها.
	0.25	3- يتم إبطال مفعول الدوبامين بإعادة امتصاصه من طرف النهاية العصبية عن طريق قنوات غشائية.
0.75	0.25	2- تفسير تأثير الكوكايين على الانتقال الطبيعي للرسالة العصبية مبرزاً الفرضية الأكثر وجاهة.
X3	0.25	من جدول الشكل (أ): تظهر مقارنة النتائج الممثلة في هذا الجدول ما يلي:
	0.25	- أن توادر كمونات عمل المسجلة في عصبون الدوبامين وكذا كمية الدوبامين المفرزة عند جرذان المجموعة الأولى غير المحقونة بالكوكايين وعند جرذان المجموعة الثانية المحقونة بالكوكايين متماثلة.
0.5	0.25	- لكن نسجل اختلاف في كمية الدوبامين المسترجعة من طرف العصبون ذو دوبامين فعند جرذان المجموعة الأولى غير المحقونة فكميتها تكون كبيرة بينما عند جرذان المجموعة الثانية المحقونة بالكوكايين فتكون كمية الدوبامين المسترجعة قليلة جداً.
	0.5	من الشكل (ب): تظهر نتائج منحنيات الشكل (ب) أن جرذان المجموعة الثانية المحقونة بالكوكايين تركيز الدوبامين في الشق المشبكي يمثل ضعف ما نجده في الشق المشبكي لجرذان المجموعة الثانية غير المحقونة. ويبيّن هذا الارتفاع ما يقارب ساعتين من الزمن.
	0.5	بالربط بين النتائج الممثلة في شكري الوثيقة (2) مع الشكل (أ) يمكن تفسير تأثير الكوكايين كالتالي:
	0.5	- تسجيل كمونات عمل متماثلة في العصبون ذو دوبامين قبل وبعد حق الكوكايين وتماثل في كمية الدوبامين المحررة في كلا الحالتين، يدل على أن الكوكايين لا يؤثر على عصبون الدوبامين كما لا يزيد ولا يحفز إفراز الدوبامين.
	0.5	منه فالفرضية الأولى (يحفز إفراز الدوبامين) مستبعدة.
3	0.5	- وارتفاع تركيز الدوبامين في الشق المشبكي لجرذان المجموعة الثانية التي أخذت الكوكايين مقارنة بالمجموعة الأولى يدل على أن الكوكايين يمنع إعادة امتصاص الدوبامين ومنه فالفرضية الثانية كذلك مستبعدة حيث لا يتثبت الكوكايين على مستقبلات الدوبامين.
	0.5	مما سبق فكلا الفرضيتين المقترحتين مستبعدين لأنه تبين من الدراسة السابقة أنأخذ الكوكايين يمنع إعادة امتصاص الدوبامين وقد يكون ذلك بسد قنوات إعادة امتصاصه من طرف العصبون الذي أفرزه ليبقى تركيزه مرتفعاً وبالتالي يبقى تأثيره مدة أطول.
	0.5	التمرين الثالث: (8 نقاط)
	0.5	الجزء الأول:
	0.5	1- تمثل الظهرات والخدائق: حدود الصفائح.

		أ- تمازهذة المناطق بنشاط زلزالي و بركاني.
1	0.25	<p>ب- مقارنة بين الصخور الرسوبية على جانبي ظهرة المحيط الهادى من الشكل (ب) . الصخور الرسوبيه التي يتراوح عمرها من 0 إلى 50 مليون سنة نجدها على جانبي الظهرة بينما الصخور الرسوبيه التي يفوق عمرها 50 مليون سنة حتى 90 مليون سنة فنجدتها غرب الظهرة(160°) و لا نجدها شرق الظهرة(80°). لا يوجد تناظر تام على جانبي ظهرة المحيط الهادى.</p> <p>2 - الإشكالية: كيف نفسر اختفاء الصخور الرسوبيه التي يفوق عمرها 50 مليون سنة شرق الظهرة.</p> <p>فرضية: اختفاء الصخور الرسوبيه في هذه المنطقة قد يعود لكونها منطقة غوص و بالتالي غاصت هذه الصخور مع الصفيحة المحيطية.</p> <p>الجزء الثاني:</p> <p>1- دراسة النتائج الممثلة في الوثيقتين (2) و (3) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - منحني بنیوف (الوثيقة (2) : يبين أن البؤرزلزالية موزعة كالتالي: • تتوزع بكثافة كلما انتقلنا من المحيط (صفيحة نازكا) نحو القارة (أمريكا الجنوبيه). • عمق البؤرزلزالية يرتفع في اتجاه القارة حتى يصل إلى Km 600 أي يصل إلى طبقة الأستنوسفير. - الوثيقة(3): تبين • كثافة اللوح المحيطي البازلتى و عمر الصخور تزداد كلما ابتعدنا عن الظهرة حتى تصل إلى كثافة تقدر بـ 3.27. • كثافة الأستنوسفير تبقى ثابتة لا تتغير وتقدر بـ 3.25 <p>من الدراسة السابقة وباستغلال معلوماتي حول الطبيعة الفزيائية لأغلفة الأرض يمكن حل الإشكالية المطروحة في الجزء الأول كالتالي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • نحن نعلم أن سمك الصفيحة تمثله الليتوسفير (قشرة + بربنس ليتوسفيري) و طبيعة الصخور فيهما صلبة قابلة للانكسار فتسجيل بؤرزلزالية على مستوىها لا يطرح مشكل ولن يبرهن على أن هذه المنطقة هي منطقة انضغاط. • تسجيل بؤرزلزالية في أعماق كبيرة تفوق سمك الليتوسفيرائي على مستوى الأستنوسفير المرنة غير قابلة للإنكسار (وبالتالي استحالة وجود بؤرزلزالية) يدل على وجود كتلة صلبة قابلة للانكسار تواجد بكل مائل داخل طبق الأستنوسفير. • اللوح المحيطي على مستوى الخنادق ذو عمر يفوق 50 مليون سنة تصبح كثافته أكبر من كثافة الأستنوسفير ما يسبب غوصه داخل طبقة الأستنوسفير و بالتالي يؤدي إلى اختفاء الصخور الرسوبيه التي عمرها يفوق 50 Ma . وهذا يحل الإشكالية و يتماشى مع الفرضية المقترحة. • بينما في الناحية الغربية لا تختفي الصخور التي يتجاوز عمرها Ma 50 لأنها لا تقتل منطقة غوص.
3	3	<p>الجزء الثالث:</p>

التنقيط		الموضوع الثاني
كاملة	جزأة	عناصر الإجابة
		<p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>1- اسمية الجزيئتين (أ و ب) والآلية المسؤولة عن ارتباطهما.</p> <p>- الجزئية (أ): حمض أميني منشط</p> <p>- الجزئية (ب): ARNt:</p> <p>- آلية الارتباط: تنشيط الأحماض الأمينية</p> <p>- مثيل ARNm و الأحماض الأمينية حسب الترتيب (A1-A2-A3-A4).</p> <p style="text-align: right;">UCC AAA CGA CUU3' Ser---Lys---Arg---Leu'5</p>
1	0.25 X2	<p>-2</p> <p>النص العلمي:</p> <p>كل بروتين يتميز بعده و نوع و ترتيب معين من الأحماض الأمينية و بالتالي له بنية فراغية و وظيفة تميزه عن باقي البروتينات.</p> <p>فهل البنية الأولية المتمثلة في عدد و نوع و ترتيب معين من الأحماض الأمينية تكفي وحدتها لتحديد وظيفة البروتين؟</p> <p>عندأخذ مجموعة من البروتينات التي لها أدوار مختلفة نجد أن لكل بروتين بنية فراغية تميزه و بالتالي وظيفة خاصة مثلاً لوأخذنا الهيموغلوبين HbA العادي فإنه له بنية فراغية خاصة و وظيفة خاصة تتمثل في تثبيت ونقل ثنائي الأوكسيجين، إذا تم تغيير البنية الأولية له مثلاً تغيير حمض أميني واحد كما في HbS فإن هذا الأخير تتغير بنيته و يصبح غير وظيفي. إذن فمن هذه الزاوية هناك علاقة بين البنية الأولية والبنية الفراغية التي تحدد الوظيفة.</p> <p>لكن لوأخذنا بروتين آخر مثلاً الريبيونكليز (تجربة أنفسان) و نتركه بنفس عدد الأحماض الأمينية و بنفس الترتيب و النوع (بنية أولية ثابتة) لكن نقوم بتخريب البروتين بإضافة مواد كيميائية في بنية البروتين تتشوه ويصبح غير وظيفي رغم أن البروتين بنفس الأحماض الأمينية التي تكونه إذن فمقدمة الطالب من هذه الزاوية لها معنى فاستقرار الشكل الفragi للبروتين أساسى للقيام بوظيفته.</p> <p>ومما سبق يمكن الجمع بين قول التلميذين لنصل أن وظيفة البروتين مرتبطة ببنيته الأولية (عدد و نوع و ترتيب معين من الأحماض الأمينية) و بالتجاذبات التي تحدث بين جذور الأحماض الأمينية و تشكيل روابط بينها في أماكن محددة و أي تغيير لهذه الروابط تتشوه البنية ويفقد البروتين وظيفته.</p>
3	0.75 0.75	<p>التمرين الثاني: (07 نقاط)</p> <p>1- التحليل: يمثل المحننين تغيرات سرعة النشاط الإنزيمي بدلاله تركيز الركيزة في غياب و وجود دواء Glucobay</p> <ul style="list-style-type: none"> • في غياب الدواء: ترتفع سرعة النشاط الإنزيمي بشكل حاد حتى تصل سرعة أعظمية تقارب 10 وт عند تركيز 30 mmol ركيزة، بعدها تثبت سرعة النشاط الإنزيمي عند 10 وт مهما زاد تركيز الركيزة. • في وجود الدواء: ترتفع سرعة النشاط الإنزيمي بشكل أقل كما كانت عليه في غيابه لكن بعد تركيز 60 mmol ركيزة تصل إلى السرعة الأعظمية تقارب 10 وт.

		<ul style="list-style-type: none"> • تقل سرعة النشاط الأنزيمي في وجود الدواء Glucobay وتراكيز منخفضة من الركيزة . • الاستنتاج: مادة α Glucosidase تثبط إنزيم α Glucosidase على الشكل (أ) و معلوماتك:
1.5	1	<p>يعتبر إنزيم α غلوكوناز من الإنزيمات المعاوية المسئولة عن إماهة السكريات قليلة التعدد على مستوى الزغابات المعاوية.</p> <p>يحتوي إنزيم α غلوكوناز على موقع فعال متكمال بنوياً مع الركيزة المتمثلة في السكريات قليلة التعدد، عند وصول هذه السكريات إلى مستوى المعي الدقيق تثبت على الموقع الفعال و يتشكل المعقد الأنزيمي الذي يحفز تفاعل إماهة السكريات، ينتج عنها سكريات بسيطة . تختص في مستوى الزغابات المعاوية لتننتقل إلى الوسط الداخلي فيسبب ارتفاع نسبة السكر .</p> <p>ب- اقتراح فرضيتين تفسر بها تأثير دواء Glucobay .</p> <p>- مثبط تنافسي ينافس الركيزة على المواقع الفعالة.</p> <p>- يخرب الأنزيم.</p> <p>الجزء (2):</p> <p>1- استخراج اختلاف تأثير كل من المادتين (I1) و(I2) على الإنزيم (E) من الوثيقة (2).</p>
1	0.5	<p>الحالة الأولى:</p> <p>المثبط (I2):</p> <ul style="list-style-type: none"> - لا ينافس الركيزة على المواقع الفعالة. - يتثبت (I2) على موقع آخر من الإنزيم . <p>يتثبت (I2) على الإنزيم سواء كان حراً أو مشكلاً معقداً مع الركيزة ولا ينفصل عنها.</p> <p>- في تراكيز مرتفعة من الركيزة يبقى التأثير التثبيطي.</p> <p>الحالة الثانية:</p> <p>المثبط (I1) في هذه الحالة يتثبت على المواقع الفعالة للإنزيم عندما يكون حراً و ينافس الركيزة.</p> <p>• في تراكيز مرتفعة من الركيزة، لا يظهر التأثير التثبيطي.</p> <p>2- إن تأثير دواء Glucobay يماثل إحدى حالتي الوثيقة(2):</p> <p>الحالة الموافقة للدواء هي الحالة الثانية : مثبط تنافسي:</p> <p>(أ) الاستدلال: إن المثبط التنافسي ينافس الركيزة على المواقع الفعالة ليشكل معقداً معه و بالتالي في وجوده تقل المعقدات الإنزيمية كون بعض الإنزيمات مشغولة بالمثبط التنافسي.</p>
3	0.75	<p>تبين الوثيقة (2) أن المعقدات EI غير مستقرة إذ سرعان ما ينفصل المثبط عن الإنزيم.</p> <p>بما أن المعقدات EI غير مستقرة نتيجة انفصال المثبط عن الإنزيم فهذا يمكن الركيزة بتشكيل معقداً ES ينتج عنه تفاعلاً و بالتالي فكلما كانت الركيزة أكثر كانت المعقدات ES أكثر من المعقدات EI و بالتالي سرعة التفاعل تزداد و هذا ما يتماشى مع النتائج الممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة (1)..</p> <p>إن النتائج المتوصّل إليها تسمح بمراقبة الفرضيتين إذ توافق الفرضية (1) حيث تعتبر الدواء منافساً للسكر قليل التعدد...</p>

		<p>ولا تتوافق الفرضية 2 لأن في هذه الحالة لا نصل إلى السرعة الأعظمية مهما زاد تركيز الركيزة..</p> <p>ب) عمل دواء Glucobay على تخفيض نسبة السكر في الدم عند المصابين.</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتثبت الدواء على الموقع الفعال للإنزيم مانعاً تثبيت السكر قليل التعدد - لا تحدث إماهة للسكر قليل التعدد أو نقل حسب كمية الجرعة الدوائية - لا ينتج السكريات البسيطة أو يقل إنتاجها.-
1.25	0.75	<p>يقل انتقال وامتصاص السكريات البسيطة على مستوى الزغابات المغوية وبالتالي تنخفض نسبة السكر في الدم.</p> <ul style="list-style-type: none"> - السكريات قليلة التعدد الغير مهضومة لا تمتص و تطرح مع الفضلات. <p>التمرين الثالث (8 نقاط):</p> <p>الجزء الأول:</p>
1.25	0.75	<p>1- المراحل الأساسية لانتقال الرسالة العصبية في مستوى المشبك:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. وصول كمونات عمل إلى النهاية العصبية. 2. تحفيز القناة الفولطية لـ Ca^{2+} التي تنفتح و يتم تدفق داخلي لهذه الشوارد. 3. تحفيز الحويصلات و التحامها بالغشاء قبل مشبكي. 4. تحريز المبلغ العصبي الكميائي في الشق المشبكي. 5. ثبيت المبلغ العصبي على مستقبلات غشائية في الغشاء بعد مشبكي. 6. تولد رسالة غريبة في الخلية بعد مشبكية. <p>2- سبب شلل الديдан: الفرضيات:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ف1: عدم افتتاح القنوات الفولطية لـ Ca^{2+} - ف2: عدم التحام الحويصلات بالغشاء قبل مشبكي. - ف3: خلل وظيفي في القنوات الكيميائية بعد مشبكية. <p>الجزء الثاني:</p> <p>- دراسة الوثائق و مراقبة الفرضيات:</p>
0.5	0.75	<p>تبين الوثيقة(2): يسبب التنبية الفعال للعصبون المحرك عند الدودة البرية تسجيل تيارات داخلية بينما عند الدودة الطافرة فلا تسجيل أي شيء على مستوى الليف العضلي.</p> <p>إذن لا يتم النقل المشبكي عند الدودة الطافرة.</p> <p>(3) الوثيقة</p>
4	1	<p>الشكل (أ): نلاحظ أن عدد الحويصلات المشبكية في النهاية العصبية للدودة الطافرة أكثر من الدودة البرية العادية كمأن هجرة الحويصلات عند الدودة الطافرة أكثر . نتوصل إلى أن عند الدودة الطافرة تحتوي على حويصلات المشبكية التي تهجر إلى النهاية العصبية حالة التنبية.</p> <p>الشكل (ب): عند كلا الدودتين تحتوى الحويصلات يتمثل في الأستيل كولين وأن حقن النيكوتين التي لها بنية مماثلة للأستيل كولين يسبب التقلص مما يجعلنا نستخلص أن القنوات الكيميائية عادية عند الدودة الطافرة.</p>

		مراقبة الفرضيات:
1.5		<p>الفرضية (1): وصول عدد معتبر من الحويصلات المشبكية إلى النهاية العصبية عند الديдан الطافرة (الشكل أ) من الوثيقة (3) يدل على دخول شوارد الكالسيوم و بالتالي القنوات الفولطية للكالسيوم وظيفية . إذن نستبعد الفرضية(1).</p> <p>الفرضية (3): تقلص الليف العضلي للدوادة الطافرة عند حقن النيكتوتين يدل على ثبت هذا الأخير على المستقبلات الكيميائية ،إذن فهذه الأخيرة كذلك وظيفية وغير طافرة وبالتالي نستبعد الفرضية (3).</p> <p>الفرضية (2): العدد الكبير للحويصلات المشبكية المتواجدة في النهاية العصبية عند الديدان الطافرة يدل على أن المشكل على مستوىها فهي لا تلتزم بالغشاء قبل مشبكي ولا يتم تحرير الأستيلوكولين في الشق المشبكي.و هذا ما يتماشى مع الفرضية المقترحة.</p> <p>إذن فسبب الشلل عند هذه الديدان طفرة مسـتـ مورـثـة تركـبـ بـروـتـينـ مـسـؤـلـ عـنـ التـحـامـ الـحـويـصـلـاتـ بالـغـشـاءـ قـبـلـ مشـبـكـيـ وـ يـبـدـوـ أـنـ هـذـاـ بـروـتـينـ هـوـ اـمـمـشـلـ عـلـىـ الـوـثـيقـةـ (1)ـ عـلـىـ مـسـتـوـيـ النـهـاـيـةـ عـصـبـيـةـ مـثـبـتـاـ بـيـنـ غـشـاءـ الـحـويـصـلـ وـ غـشـاءـ الـهـيـوـلـيـ لـلـنـهـاـيـةـ عـصـبـيـةـ.</p>
1		الجزء الثالث:
		<p>تنتقل الرسالة العصبية على مستوى المشابك من الخلية قبل مشبكية إلى الخلية بعد مشبكية بتدخل مجموعة من البروتينات الغشائية.</p> <p>تؤثر بعض المواد الكيميائية السامة على هذه البروتينات مسببة الشلل.</p>
2		<p>من التأثيرات التي تسبب الشلل : تأثير المواد السامة على القنوات الفولطية للصوديوم التي تتدخل لنشرأة و وصول كمونات عمل إلى النهاية العصبية.</p> <p>أو تأثير المواد السامة على القنوات الفولطية للكالسيوم و بالتالي لا يتم تحويل الرسالة الكهربائية إلى كيميائية....</p> <p>كما يمكن للمواد السامة أن تؤثر على بروتينات الغشاء بعد مشبكي مثل القنوات الكيميائية فإن ثبت المواد السامة عليها يمنع وصول الرسالة العصبية للخلية بعد مشبكية.</p>

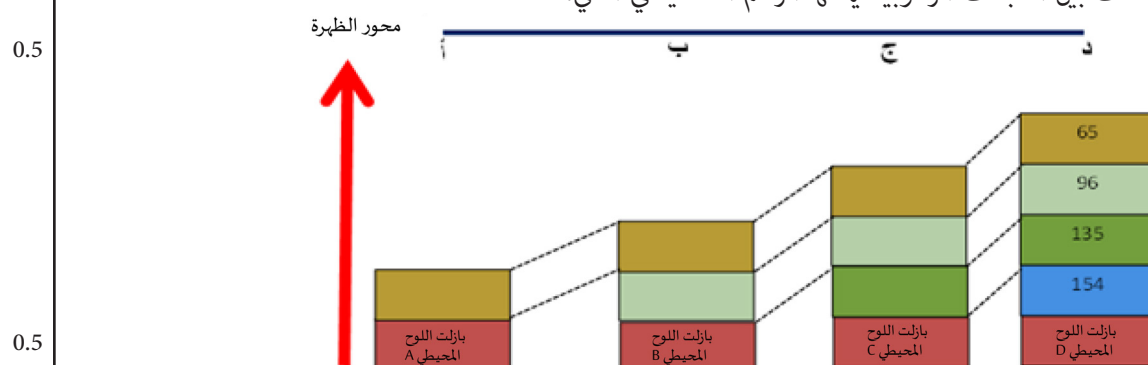
التنقيط		الموضوع الثالث
كاملة	جزأة	عناصر الإجابة
		<p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <ul style="list-style-type: none"> • أسماء العناصر ومرحلة الكمون: • العناصر المرقمة: <p>1: 3Na^+ 2: 2K^+ 3: ATP $\text{ATP} + \text{Pi}$ 4: 5O_2 -الجزيئات الغشائية الممثلة بأحرف.</p> <p>أ: قنوات تسرب Na^+ ب: قنوات تسرب K^+ ج: مضخة Na^+/K^+ د: قناة فولطية Na^+ ه: قناة فولطية K^+</p> <ul style="list-style-type: none"> • مرحلة الكمون الغشائي التي سمحت بتمثيل هذه الجزيئات: . زوال استقطاب. <p>المؤشرات: م1: قناة فولطية Na^+ مفتوحة بينما K^+ مغلقة. م2: انعكاس الاستقطاب في الغشاء (موجب في الداخل، سالب في الخارج) م3: تغير قيمة الكمون من -70 إلى $+30\text{mV}$</p> <p>2 - النص العلمي:</p> <p>تلعب البروتينات دوراً أساسياً في تغيير الكمون الغشائي للألياف العصبية وهذا حسب الحالة الفيزيولوجية للليف العصبي، فكيف يتم ذلك؟</p> <p>أثناء الراحة يكون غشاء الليف العصبي مستقطباً بسبب ثبات التوزع المتبادر لشوارد Na^+ و K^+ وبسبب: أولاً قنوات تسرب Na^+ الكثيرة المفتوحة باستمرار والتي تجعل ناقليه K^+ أكبر (الكمون الغشائي أثناء الراحة يوافق كمون هذه الشوارد)</p> <p>ثانياً مضخة Na^+/K^+ التي تحافظ على ثبات كمون الراحة بإعادة نقل الشوارد عكس تدرج تركيزهما وباستهلاك طاقة.</p> <p>القنوات الفولطية Na^+ و K^+ التي تبقى مغلقة أثناء الراحة حتى لا يتغير الكمون.</p> <p>عند التنبية الفعال تتدخل القنوات الفولطية لكل من Na^+ و K^+ فيؤدي إلى تغيير مؤقت للكمون الغشائي، يتمثل أولاً في افتتاح القناة الفولطية Na^+ التي تسمح بالتدفق الداخلي لهذه الشوارد؛ فيؤدي ذلك إلى زيادة ناقليتها عبر الغشاء وزوال استقطابه، ثم تصبح هذه القناة في حالة عدم نشاط، فتنفتح القناة الفولطية K^+ فيتم خروج هذه الشوارد مسببة عودة الاستقطاب وإفراده بسبب تأخير انغلاقها.</p> <p>إذن تغيرات الكمون الغشائي تتحكم فيه بروتينات غشائية بسبب تحكمها في ناقليه شوارد Na^+ و K^+ وذلك حسب الحالة الفيزيولوجية للليف العصبي.</p>
2.75	0.25 X4	
2.25	0.25 X3	
0.5	0.5	
0.5	0.5	

التمرين الثاني (07 نقاط):

الجزء الأول:

.1

المضاهات بين الطبقات الرسوبيّة يمثّلها الرسم التخطيطي التالي:



- تقبل المقارنة الكتابية دون استعمال الرسم.
- الاستنتاج: كلما ابتعدنا عن محور الظهرة زاد عدد الطبقات الرسوبيّة.
- 2. ملء الجدول والاستدلال على التبعاًد:

السنة	بازلت اللوح المحيطي المتواجد على الموقع غير متواجد	بازلت اللوح المحيطي المتواجد	محور الظهرة (أ أو ب أو ج أو د)	المقطع المتواجد في محور الظهرة (أ أو ب أو ج أو د)
154 م س	D	C,B,A	D	د
135 م س	D,C	B,A	ج	ج
96 م س	D,C,B	A	ب	ب
65 م س	D,C,B,A	-	أ	أ

- منذ 154 م س: البازلت الوحيد المتشكل هو المعبر عنه بالحرف (D)، وكان في مستوى الظهرة أو قريباً منها على مستوى المقطع (أ)، والطبقة الرسوبيّة الوحيدة المتشكّلة هي الملونة بالأزرق (أ) التي عمرها 154 م.س).
- منذ 135 م س: تشكّل البازلت (C) في مستوى الظهرة وهو في مستوى المقطع (أ) بينما (D) أصبح في موقع المقطع (ب)، في هذه الفترة توضّعت الطبقة الرسوبيّة الخضراء مباشرةً على البازلت (C) الموجود في المقطع (أ)، وفوق الطبقة الرسوبيّة الزرقاء بالنسبة للبازلت (D) الموجود في الموقع (ب)، كما أنه في هذه الفترة لم يتشكّل كُلّ من البازلت (A) و(B).
- منذ 96 م س: تشكّل البازلت (B) في مستوى الظهرة وهو في مستوى المقطع (أ)، بينما البازلت (C) أصبح في الموقع (ب) أمّا البازلت (D) فأصبح في الموقع (ج)، في هذه الفترة توضّعت الطبقة الرسوبيّة الخضراء الفاتحة مباشرةً على البازلت في (B) الموجود في (أ) وفوق الطبقة الرسوبيّة الخضراء، بالنسبة للبازلت (C) و(D) المتواجدان على التوالي في المواقعين (ب) و(ج)، كما أنه في هذه الفترة لم يتشكّل البازلت (A).
- منذ 65 م س: تشكّل البازلت (A) وهو في مستوى المقطع (أ)، بينما المقاطع الأخرى فازداد بعدها عن الظهرة، وفي هذه الفترة ترسّبت الطبقة الرسوبيّة البنية في جميع المقاطع لأنّها الأحدث.

		وهكذا يسمح التفسير السابق بتأكيد حركة تباعد الصفائح على مستوى الظهرات
		الجزء الثاني:
0.25	X2	<p>1- حساب سمك الليتوسفير المحيطي بالـ km خلال 106 2 سنة وعند 100 km</p> <p>- سمك الليتوسفير المحيطي بالـ km خلال 106 2 سنة:</p> <p>سمك الليتوسفير = سمك القشرة + سمك البرنس الليتوسفيري</p> $\text{سمك الليتوسفير المحيطي} = \text{km } 13 = 8 + 5$ <p>- سمك الليتوسفير المحيطي بالـ km خلال 106 100 سنة</p> $\text{سمك الليتوسفير} = 92\text{km} = 78 + 5$
1.5		التفسير:
1		<ul style="list-style-type: none"> بما أنّ الليتوسفير حديث النشأة يكون قريباً من الظاهرة وسمكه رقيق، بينما الليتوسفير القديم يكون بعيداً عن الظاهرة وسمكه كبير. يدلّ هذا على أنّ الليتوسفير يزيد سمكه وعمره كلّما كان بعيداً عن الظاهرة (الحسابات السابقة تؤكّد ذلك). زيادة سمك الليتوسفير أي الصفيحة، يعود لزيادة سمك البرنس الليتوسفيري (لأنّ سمك القشرة يبقى ثابتاً). وزيادة سمك البرنس الليتوسفيري المحيطي كلّما ابتعدنا عن الظاهرة يعود لأنخفاض درجة الحرارة كلّما ابتعدنا عن الظاهرة. وبانخفاض درجة الحرارة يتصلّب جزء من بيريدوتيت الملامس للإليتوسفير (الصفيحة) فيصبح جزء من البرنس الليتوسفيري المكوّن للصفيحة وهذا ما يفسّر زيادة سمك الليتوسفير أي سمك الصفيحة. <p>2- عواقب التغييرات الملاحظة في الجدول، والرسم تخطيطي.</p> <p>يؤدّي زيادة سمك الليتوسفير وتبرّدها كلّما ابتعدنا عن الظاهرة إلى زيادة كثافتها حتى تصبح أكبر من كثافة الأستنوسفير التي توجد أسفل منها، فيؤدي هذا إلى غوص الصفيحة المحيطية في الأستنوسفير وحدوث ظاهرة الغوص، والرسم المولاي يوضح ذلك:</p>
1		

		التمرين الثالث (08 نقاط):
		الجزء الأول:
0.25	X4	<p>1-1 استغلال معطيات الوثيقة (1):</p> <ul style="list-style-type: none"> أ- تحديد الخطوات المؤدية إلى تركيب المؤشر (A) والمؤشر (B). • يتم تركيب المؤشرين (A) و(B) وفق خطوتين: الأولى مشتركة: • يتحول فيها المؤشر (H) إلى مؤشر (O) بتدخل الأنزيم (H). <p>الثانية خاصة:</p> <ul style="list-style-type: none"> • المؤشر (A) ينتج من ربط المؤشر (O) بالجزئية NAGA بتدخل الأنزيم (A). • المؤشر (B) ينتج من ربط المؤشر (O) بالجزئية Gal بتدخل الأنزيم (B). <p>ب-استنتاج خاصيتين تمتاز بهما الأنزيمات:</p> <p>بــقارنة التفاعل (2) مع (1): أــنــيــانــ مــخــلــفــانــ لــكــلــ مــنــهــاــ رــكــيــزــةــ نــوــعــيــةــ خــاصــةــ بــهــ،ــ وــيــعــطــيــانــ نــوــاتــجــ مــخــلــفــةــ.</p>
1.5		<p>الخاصية: لكل أــنــيــمــ رــكــيــزــةــ خــاصــةــ بــهــ (نــوــعــ اــتــجــاهــ مــادــةــ التــفــاعــلــ).</p> <p>بــقارنة التــفــاعــلــ (2) مع (3): أــنــيــانــ مــخــلــفــانــ يــتــفــاعــلــانــ مــعــ نــفــســ الرــكــيــزــةــ وــيــعــطــيــانــ نــوــاتــجــ مــخــلــفــةــ.</p> <p>الخاصية: كل أــنــيــمــ يــحــفــزــ تــفــاعــلــاــ خــاصــاــ بــهــ (نــوــعــ اــتــجــاهــ طــبــيــعــةــ التــفــاعــلــ).</p> <p>ــ2ــ الفــرــضــيــاتــ لــتــفــســيرــ ظــهــورــ الزــمــرــةــ الدــمــوــيــةــ بــوــمــبــايــ (Bombay).</p> <ul style="list-style-type: none"> • الفرضية (1): عدم تــحــقــقــ التــفــاعــلــ (1) لــتــشــكــلــ أــنـ~ـيـ~ـمـ~ـ غــيرـ~ـ وـ~ـظـ~ـيـ~ـ فــيـ~ـ نـ~ـتـ~ـيـ~ـجـ~ـ طـ~ـفـ~ـةـ~ـ. • الفرضية (2): عدم تركيب الجــزــيــةــ الطــلــائــعــةــ. <p>الجزء الثاني:</p> <p>• مــراــقــبــةــ الــفــرــضــيــاتــ الــمــقــدــمــةــ وــتــفــســيرــ غــيــابــ الــمــؤــشــرــاتــ الــمــحــدــدــةــ لــلــزــمــرــةــ الدــمــوــيــةــ فــيــ النــظــامــ ABOــ حــالــةــ</p> <p>الــزــمــرــةــ بــوــمــبــايــ:</p> <p>الــوــثــيقــةــ (1): تــظــهــرــ مــرــاحــلــ تــشــكــلــ مــؤــشــرــاتــ النــظــامــ ABOــ؛ــ وــبــالــتــالــيــ عــدــمــ تــشــكــلــ هــذــهــ الــمــؤــشــرــاتــ يــتــطــلــبــ عــدــمــ</p> <p>حدوث التــفــاعــلــ (1) لــكــيــ لاــ تــســتــمــرــ التــفــاعــلــاتــ الــأــخــرــيــ (2) أوــ (3)،ــ وــتــظــهــرــ الزــمــرــةــ Bombayــ.</p> <p>الــوــثــيقــةــ (3): تــبــيــنــ أــنـ~ـ الــمــوــرــثــةـ~ـ الــتــيـ~ـ تـ~ـشـ~ـرـ~ـفـ~ـ عـ~ـلـ~ـ تـ~ـرـ~ـكـ~ـبـ~ـ مـ~ـؤـ~ـشـ~ـرـ~ـاتـ~ـ النـ~ـظـ~ـامـ~ـ ABOـ~ـ لـ~ـهـ~ـ ثـ~ـلـ~ـاثـ~ـةـ~ـ أـ~ـلـ~ـيـ~ـلـ~ـاتـ~ـ I^Aـ~ـ.ـ~ـ I^Bـ~ـ.ـ~ـ I^Oـ~ـ.</p> <p>الــوــثــيقــةــ (2): تــبــيــنــ أــنـ~ـ الــمــوــرــثــةـ~ـ الــمــتــواــجــدــةـ~ـ فــيـ~ـ الصــبــغــيـ~ـ (19)ـ~ـ لـ~ـهـ~ـ أـ~ـلـ~ـيـ~ـلـ~ـ:</p> <p>الــأــلــيــلـ~ـ (H)ـ~ـ الســائــدـ~ـ الــذــيـ~ـ يـ~ـشـ~ـرـ~ـفـ~ـ عـ~ـلـ~ـ تـ~ـرـ~ـكـ~ـبـ~ـ إـ~ـنـ~ـيـ~ـمـ~ـ (H)ـ~ـ الــذــيـ~ـ يـ~ـشـ~ـرـ~ـفـ~ـ عـ~ـلـ~ـ التـ~ـفـ~ـاعـ~ـلـ~ـ (1)ـ~ـ مـ~ـنـ~ـ الــوـ~ـثـ~ـيقـ~ـةـ~ـ</p> <p>(1)ـ~ـ لـ~ـيـ~ـتـ~ـحـ~ـقـ~ـقـ~ـ بــعــدـ~ـ ذــلــكـ~ـ التـ~ـفـ~ـاعـ~ـلـ~ـ (2)ـ~ـ أوـ~ـ (3)،ـ~ـ بـ~ـيـ~ـنـ~ـاــ الـ~ـأـ~ـلـ~ـيـ~ـلـ~ـ (h)ـ~ـ مـ~ـتـ~ـنـ~ـحـ~ـيـ~ـ لـ~ـاـ~ـ يـ~ـرـ~ـكـ~ـبـ~ـ إـ~ـنـ~ـيـ~ـمـ~ـ وـ~ـظـ~ـيـ~ـ؛ـ~ـ وـ~ـبـ~ـالـ~ـتـ~ـالـ~ـيـ~ـ</p> <p>فــيــ جــوــودــهــ لـ~ـاـ~ـ يـ~ـتـ~ـحـ~ـقـ~ـقـ~ـ التـ~ـفـ~ـاعـ~ـلـ~ـ (2)ـ~ـ وـ~ـ (3)ـ~ـ لـ~ـغـ~ـيـ~ـابـ~ـ وـ~ـعـ~ـدـ~ـمـ~ـ تـ~ـرـ~ـكـ~ـبـ~ـ (H)ـ~ـ.</p> <p>الــوــثــيقــةــ (4): تـ~ـبـ~ـيـ~ـنـ~ـ أـ~ـنـ~ـ الـ~ـأـ~ـفـ~ـرـ~ـادـ~ـ ذـ~ـوـ~ـ زـ~ـمـ~ـرـ~ـ Bombayـ~ـ لـ~ـهـ~ـ نـ~ـمـ~ـطـ~ـ وـ~ـرـ~ـاثـ~ـيـ~ـ (h)ـ~ـ بـ~~الـ~ـنـ~ـسـ~ـبـ~ـةـ~ـ 19ـ~ـ؛ـ~ـ وـ~ـبـ~ـالـ~ـتـ~ـالـ~ـيـ~ـ</p> <p>مـ~ـهـ~ـمـ~ـاـ~ـ كـ~ـاـ~ـنـ~ـ الـ~ـأـ~ـلـ~ـيـ~ـلـ~ـ الـ~ـمـ~ـتـ~ـواـ~ـجـ~ـدـ~ـ فـ~~يـ~~ الصـ~~بـ~~غـ~~يـ~~ (09)ـ~ـ فـ~~إـ~~نـ~~ مـ~~ؤـ~~شـ~~رـ~~اتـ~~ الـ~~ABOـ~~ عـ~~نـ~~دـ~~هـ~~مـ~~ لـ~~اـ~~ تـ~~رـ~~كـ~~بـ~~.</p> <p>وــمــنــهــ: اــســتــنــادــاــ عــلــ مــاــ ســبــقــ فــيـ~ـ الـ~~صـ~~بـ~~غـ~~يـ~~ رقمـ~~ (09)ـ~ـ فـ~~إـ~~نـ~~ مـ~~ؤـ~~شـ~~رـ~~اتـ~~ الـ~~ABOـ~~ عـ~~نـ~~دـ~~هـ~~مـ~~ لـ~~اـ~~ تـ~~رـ~~كـ~~بـ~~.</p> <p>ظــهــورــ الزــمــرــةـ~ـ Bombayـ~ـ سـ~ـبـ~ـهـ~ـ عـ~~دـ~~مـ~~ تـ~~شـ~~كـ~~لـ~~ وـ~~تـ~~رـ~~كـ~~بـ~~ المؤـ~~شـ~~رـ~~ (H)ـ~~،ـ~ـ بـ~~سـ~~بـ~~عـ~~دـ~~مـ~~ تـ~~رـ~~كـ~~بـ~~ إـ~~نـ~~زـ~~يمـ~~ وـ~~ظـ~~يـ~~يـ~~.</p> <p>انــطــلــقاــ مــنـ~~ الـ~~جـ~~زـ~~يـ~~ةـ~~ الطـ~~لـ~~ائـ~~عـ~~ةـ~~ وـ~~هـ~~ذـ~~اـ~~لـ~~أـ~~نـ~~نـ~~طـ~~هـ~~اـ~~ التـ~~كـ~~وـ~~يـ~~يـ~~ (h h).</p>
0.5	X5	
0.25	X2	
0.5		
0.75		
0.5		

		<p>الجزء الثالث:</p> <p>نص علمي: العلاقة بين النمط الظاهري والتعبير المورثي.</p> <p>يتمثل النمط الظاهري على مستوى نظام ABO في وجود جزيئات غликوبروتينية على سطح كريات الدم الحمراء، والتي تعتبر مؤشرات تختلف من زمرة إلى أخرى.</p> <p>يشفر للمؤشرات الغشائية في النظام ABO بمحولة على الصبغي رقم (09) عند الإنسان، وتظهر ثلاثة أليلات I^A, I^B, ويرحمل كل فرد أليلين فقط.</p> <p>يشفر للأليل I^A للأنزيم A الذي يعمل على ربط NAGA على المؤشر (H) مشكلاً المؤشر A على سطح الكرينة الحمراء من الزمرة A.</p> <p>يشفر للأليل I^B للأنزيم B الذي يعمل على ربط Gal على المؤشر (H) مشكلاً المؤشر B على سطح الكرينة الحمراء من الزمرة B.</p> <p>يتوقف تركيب مؤشرات ABO على تواجد المؤشر H الناتج عن تعبير الأليل السائد H_s, في حالة غيابه في كلا الصبغيين رقم 19 يتسلل أنزيم غير وظيفي؛ وبالتالي لا تتربّك مؤشرات النظام ABO, ويكون الشخص بنمط ظاهري .Bombay</p> <p>يعود اختلاف النمط الظاهري على المستوى الخلوي في النظام ABO إلى اختلاف النمط الوراثي واختلاف الأليلات المشفرة لأنزيمات مختلفة تُشرف على التفاعلات المؤدية لتركيب مختلف المؤشرات الغشائية المميزة لهذا النظام.</p>
3	0.75	3

التنقيط		الموضوع الرابع																									
كاملة	جزءأ	عناصر الإجابة																									
		<p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>أ- تنظيم المعلومات: في جدول:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>التصنيف</th> <th>الطبيعة الكميائية</th> <th>تسميتها</th> <th>الجزئيات</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>نظام ريزوس</td> <td>بروتينية</td> <td>D مؤشر</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>نظام ABO</td> <td>غликوبروتينية</td> <td>B مؤشر أو مؤشر A</td> <td>2</td> </tr> <tr> <td>CMH</td> <td>غликوبروتينية</td> <td>HLAII</td> <td>3</td> </tr> <tr> <td>CMH</td> <td>غликوبروتينية</td> <td>HLAI</td> <td>4</td> </tr> </tbody> </table> <p>ب- نوع الزمرة: زمرة (A) أو زمرة (B)</p> <p>التحليل: - حسب طبيعة الجزئية السادسة:</p> <ul style="list-style-type: none"> • في حالة NAGA فالزمرة (A). • في حالة Gal فالزمرة (B). <p>2- النص العلمي:</p> <p>تتعرض العضوية في بعض الحالات إلى إصابات ينجم عنها خلل في وظيفة بعض الأعضاء الأمر الذي يتطلب نقل الدم أو زراعة عضو لكن يتطلب هذا إيجاد معطي محتمل لقد لاحظ الأطباء أن زراعة الأعضاء تطرح مشكل الرفض أكثر من نقل الدم بين معطي ومستقبل فكيف نفسر ذلك؟</p> <p>إن نقل الأعضاء يتطلب مراعات التوافق النسيجي بين المعطي والمستقبل ولكن نظرياً يستحيل وجود شخصين متماثلي الهوية البيولوجية ماعدا التوأم الحقيقي.</p> <p>تحدد جزيئات الذات وراثياً وهي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية، يحدد الهوية البيولوجية جزيئات غشائية تدعى مؤشرات الذات ذات مصدر وراثي، يشرف على تركيب هذه الجزيئات مؤشرات CMH.</p> <p>لـ CMH عدة مورثات ولكل مورثة عدة أليلات لا سيادة بينها وبالتالي عدد الأنماط الوراثية المختلفة يكون كبير جداً لذا يستحيل وجود فردان متماثلي CMH ما عدا التوأم الحقيقي كما ذكرنا سابقاً، لذا كل فرد يملك تركيبة خاصة لـ CMH مرتبطة بالتعذر الصنو (الأليلي) للمورثات المشفرة لهذه البروتينات الأمر الذي يطرح مشكل كبير عند زراعة الأعضاء.</p> <p>بينما نقل الدم لا يطرح نفس المشكل لسهولة إيجاد أشخاص متماثل الزمر الدموية لأن مؤشرات المحددة للزمر الدموية يشرف على تركيبها مورثة واحدة في النظام ABO و مورثة واحدة في النظام ريزوس حيث للأولى ثلاث أليلات بينما للثانية أليلين فقط وبالتالي فعدد الأنماط الوراثية المختلفة في هذه الحالة يكون قليلاً جداً ويقدر بحوالي 09 أنماط وراثية مختلفة ومنه فالعدد قليل جداً لذا هناك سهولة كبيرة في وجود أشخاص متماثلة للزمر هذا من جهة ومن جهة أخرى فرغم عدم تماثل الزمر يمكن نقل الدم بين زمر مختلفة مثل نقل الدم ذو الزمرة (0) إلى الزمر الأخرى وبالتالي فنقل الدم لا يطرح مشكل كبير.</p> <p>مما سبق يمكن أن نتوصل إلى النتيجة التالية كلما كان للمؤشر الغشائي عدة مورثات تشرف عليه و لكل منها عدة أليلات كان احتمال وجود التماثل بين الأشخاص خاصة خارج العائلة مستحيلاً (مثل حالة</p>	التصنيف	الطبيعة الكميائية	تسميتها	الجزئيات	نظام ريزوس	بروتينية	D مؤشر	1	نظام ABO	غликوبروتينية	B مؤشر أو مؤشر A	2	CMH	غликوبروتينية	HLAII	3	CMH	غликوبروتينية	HLAI	4					
التصنيف	الطبيعة الكميائية	تسميتها	الجزئيات																								
نظام ريزوس	بروتينية	D مؤشر	1																								
نظام ABO	غликوبروتينية	B مؤشر أو مؤشر A	2																								
CMH	غликوبروتينية	HLAII	3																								
CMH	غликوبروتينية	HLAI	4																								
2	x4	0.25	3	2	2																						

		<p>- بعد التوقف من تعريض الخلايا للأشعة X تتناقص هذه الجسور إلى أن تختفي عند الشخص السليم ولكن تبقى مرتفعة عند الشخص المصاب.</p>
0.5		<p>الشكل (ب): يبين آلية عمل إنزيم XPA</p> <ul style="list-style-type: none"> - يرتبط إنزيم XPA بال ADN بموضع الثنائيات $T=T$ (الركيزة -) - يتشكل معقد إنزيم مادة تفاعل - تحفيز الإنزيم للمتفاعل الذي يؤدي إلى تصحيح الخطأ بفك الثنائيات - انفصال الإنزيم وتحريره.
1.5		<ul style="list-style-type: none"> • منه فسبب ظهور المرض عند الأشخاص المصابين يتمثل فيما يلي: عند تعرض هؤلاء الأشخاص لأشعة الشمس التي تحتوي على الأشعة UV تظهر جسور ثنائية التايدين بنسبة عالية ولكن بسبب عدم وظيفية إنزيم XPA عندهم نتيجة طفرة قد تكون مست الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال، لا تصح الأخطاء وتبقي هذه الجسور في ADN لذا تظهر عندهم البقع السوداء على جلودهم..... • عدم ظهورهذا المرض عند الأشخاص الآخرين رغم تعرضهم لأشعة الشمس وتشكل هذه الجسور لأن خلاياهم تحتوي على XPA وظيفي يصح الأخطاء باستمرار لذا لا تظهر البقع السوداء عندهم ولا يصابون.
2	0.5	<p>التمرين الثالث: (8 نقاط)</p> <p>الجزء الأول:</p> <ul style="list-style-type: none"> • I- الاستدلال بمعطيات شكلي الوثيقة(1) لتحديد البيريديوتيت الذي ينشأ منه كل صخر ماغماتي ملاحظ في الجدول:
0.25	X2	<ul style="list-style-type: none"> • منشأ الصخور الماغماتية غرانيت أو ريبوليت في الصفيحة القارية الملامسة للصفيحة المحيطية الغائصة: • التركيب المعدني للصخور الماغماتية غرانيت أو ريبوليت لا تحتوي على المعادن الجافة غير مميهة المتواجدة في صخر البيريديوتيت منطقة الظهرة. • بينما التركيب المعدني لهذه الصخور يحتوي على المعادن المميهة (أمفيبيول وميكا) المتواجدة في صخر البيريديوتيت منطقة الغوص.
0.25		<p>منه: مصدر الصخور الماغماتية الملامسة للصفيحة الغائصة بيريديوتيت منطقة الغوص.</p> <ul style="list-style-type: none"> • منشأ الغابرو
0.25	X3	<ul style="list-style-type: none"> • التركيب المعدني للغابرو لا يحتوي على المعادن المميهة (أمفيبيول و ميكا) المتواجدة في صخر البيريديوتيت منطقة الغوص. • بينما التركيب المعدني للغابرو يحتوي على المعادن الجافة (بيروكسين وأوليفين) المتواجدة في بيريديوتيت منطقة الظهرة.
0.25	X2	<p>منه: مصدر الصخر الماغماتي الغابرو في مستوى الظهرة هو بيريديوتيت منطقة الظهرة.</p> <p>-II</p>
0.5		<ul style="list-style-type: none"> • استخراج من شكلي الوثيقة (2) ما يؤكّد مصدر صخور الصفيحة الملامسة للصفيحة الغائصة. • الشكل (1): حالة البيريديوتيت الجاف: • منحنى تدرج الحراري لمنطقة الغوص لا يقطع منحنى SOLIDUS وبالتالي لا يمكن للبيريديوتيت

			• الجاف أن ينصلح معطياً ماغما تنتج عنه الصخور الماغاتية غرانيت أو ربيوليت (شروط درجة الحرارة و الضغط غير متوفرة)
01	0.5		• الشكل(ب) حالة البيريدوتيت المميّه:
		0.5	• منحنى تدرج الحراري لمنطقة الغوص يقطع منحنى SOLIDUS وبالنالي يمكن للبيريدوتيت المميّه أن يعطي ماغما تنتج عنه الصخور الماغاتية ديبوريت أو أنديزيت وغرانيت أو ربيوليت لأن شروط درجة الحرارة و الضغط متوفرة و تلاحظ على مستوى تقاطع منحنى SOLIDUS منحنى التدرج الحراري لمنطقة الغوص.
	X2	-2	
01	0.5		ب - اقترح فرضيتين فيما يخص مصدر الماء في المعادن المميّه. الفرضية 1: مصدر الماء في المعادن المميّه ماء المحيط. الفرضية 2: مصدر الماء في المعادن المميّه هو الماء الناتج من تحول صخور الصفيحة الغائصة.
	0.25		الجزء الثاني: 1- الصخرين A و B صخران متاحولان يمثلان الميتاگابرو، مصدرهما تحول صخر الغابرو المتواجد في اللوح المحيطي (الغائص).
	X2		الصخور الماغاتية مثل غرانيت و ربيوليت تتواجد على الصفيحة القارية الملامسة للصفيحة الغائصة و مصدرها ماغما منصهرة تشكلت في باطن الصفيحة الملامسة.
	0.25		2- مقارنة بين التركيب الكيميائي لمعادن الصخرين A و B: • تختلف معادن الصخر A عن معادن الصخر B.
01	X4		• الصخر A يدخل في تركيّه معدن مميّه (وجود المجموعة OH) يتمثل في الغلوکوفان GLAUCOPHANE بينما الصخر B فمعادنه لا تحتوي على المجموعة OH و بالتالي معادنه غير مميّه.
	0.5		3- وضع علاقة بين نتائج الجزء الأول والثاني والتحقق من صحة الفرضية المقترحة. العلاقة: تبين في الجزء الأول أن الصخور غرانيت و ربيوليت تحتوي على معادن مميّه الأمفيبول و الميكا المتواجدان كذلك في صخر بيريدوتيت منطقة الغوص وغير متواجدان في بيريدوتيت منطقة الظهرة وبالتالي فمصدر هذه الصخور هو بيريدوتيت منطقة الغوص المميّه . في الجزء الثاني من الموضوع يبين أن في منطقة الغوص تحدث ظواهر بتروغرافية (نسبة للصخور) على مستوى الصفيحة المحيطية الغائصة المميّه و الصفيحة القارية بينهما ارتباط يتمثل في: - أثناء الغوص يحدث على مستوى الصفيحة المحيطية تحول للصخور وبالتالي تحول لمعادن المميّه مثل الغلوکوفان إلى معادن أخرى غير مميّه مثل الجادييت.
			الماء المحرر يتسرّب إلى بيريدوتيت المقابل للصفيحة الغائصة فيسب في انخفاض درجة انصهاره. - الانصهار الجزيئي للبيريدوتيت يؤدي إلى ظهور ماغما منصهرة جزئياً ينتج عنها الصخور الماغماتية. مما سبق فإن مصدر الماء الذي يسبّ إماهة البيريدوتيت هو الماء الذي تحرره المعادن المميّه للصخور المتحولة أثناء غوص الصفيحة المحيطية و هو ما يتماشى مع الفرضية الثانية المقترحة.

الجزء الثالث: النص العلمي:

يصاحب حركة الصفائح عدة ظواهر منها هدم وتجديد مستمر للصخور وهذا على مستوى الظهرات ومناطق الغوص.

- 2 ت تعرض القشرة القارية باستمرار إلى عوامل التعرية والتجويفية (هدم) التي تؤدي إلى تناقص سمكها خاصة في بعض المناطق، ويمكن الاستدلال على هذا بالرسوبيات التي تصل إلى الأحواض الرسوبيّة بـلـايـرـ الأـطـانـ سنـويـاـ منـ القـارـةـ،ـ كـمـ يـكـنـ الاستـدـالـلـ كـذـلـكـ بـالـتـضـارـيسـ التيـ تـغـيـرـ مـلـامـحـهاـ معـ الزـمـنـ كالـهـضـابـ وـالـجـبـالـ التـيـ يـتـنـاقـصـ عـلـوـهـاـ مـعـ السـنـينـ.
- 2.5 وهذا فـرـغـمـ أـنـ مـنـطـقـةـ الغـوـصـ تـعـتـبـرـ مـنـطـقـةـ هـدـمـ الصـفـيـحـةـ الـمـحـيـطـيـةـ إـلـاـ أـنـ أـثـنـاءـ الغـوـصـ تـحـوـلـ صـخـورـ الصـفـيـحـةـ الـمـحـيـطـيـةـ مـحـرـرـةـ المـاءـ فـيـ مـنـطـقـةـ التـمـاسـ مـعـ الصـفـيـحـةـ الـقـارـيـةـ وـ بـالـتـالـيـ تـشـكـلـ مـاـغـمـاـ صـعـودـهـ يـعـطـيـ صـخـورـ القـشـرـةـ الـقـارـيـةـ.
- لـكـنـ رـغـمـ هـذـاـ التـنـاقـصـ الـمـلـاحـظـ يـقـىـ سـمـكـ القـشـرـةـ الـقـارـيـةـ ثـابـتـاـ لـأـنـ عـلـىـ مـسـتـوـىـ مـنـاطـقـ الغـوـصـ يـتـمـ تـجـدـيدـ صـخـورـ القـشـرـةـ الـقـارـيـةـ عـنـ طـرـيقـ المـاغـمـاـ الـمـنـصـهـرـةـ التـيـ تـشـكـلـ تـحـتـ الصـفـيـحـةـ الـقـارـيـةـ وـ التـيـ يـؤـدـيـ صـعـودـهـاـ إـلـىـ تـشـكـلـ الصـخـورـ الـمـمـيـزـةـ لـلـقـشـرـةـ الـقـارـيـةـ كـالـغـرـانـيـتـ وـ الـدـيـورـيـتـ وـ الـأـنـدـيـزـيـتـ وـ الـرـيـبـولـيـتـ.
- إـنـ التـدـرـجـ الـحـارـارـيـ الـمـلـاحـظـ عـلـىـ مـسـتـوـىـ الغـوـصـ فـيـ عـمـقـ 80ـ إـلـىـ 100ـ كـمـ لـاـ يـسـمـحـ بـتـشـكـلـ مـاـغـمـاـ اـنـطـلـاقـاـ مـنـ الـبـيرـيدـوتـيـتـ الـجـافـ،ـ وـ هـنـاـ يـبـرـزـ دـوـرـ مـنـطـقـةـ الغـوـصـ فـيـ إـمـاهـةـ الـبـيرـيدـوتـيـتـ وـ خـفـضـ درـجـةـ اـنـصـهـارـهـ وـ تـشـكـلـ مـاـغـمـاـ فـيـ هـذـهـ الـأـعـمـاقـ وـ التـيـ تـعـطـيـ الصـخـورـ الـمـاغـمـاتـيـةـ الـمـكـوـنـةـ لـلـصـفـيـحـةـ الـقـارـيـةـ.

التنقيط		الموضوع الخامس																															
كاملة	جزءة	عناصر الإجابة																															
		<p>التمرين الأول: (05 نقاط)</p> <p>1- اسم العناصر:</p> <p>ARNt .4 AMP 2. إنزيم التنشيط 3. حمض أميني 4. حمض أميني</p> <p>اسم الآلية: تنشيط الأحماض الأمينية.</p> <p>2- النص العلمي:</p> <p>يتم تركيب البروتين على مستوى الهيولى بتدخل عناصر مختلفة.</p> <p>فكيف يتم التكامل الوظيفي بين هذه العناصر أثناء تركيب البروتين؟</p> <p>أولا يتطلب تركيب البروتين نسخة من المعلومة الوراثية المشفرة التي تنقلها جزيئة ARNm من النواة إلى الهيولى.</p> <p>ترجمة هذه الجزيئة يتطلب تعاوناً بين عضيات وجزيئات تتواجد في الهيولى وتمثل في: الريبوزومات، عضيات مسؤولة عن قراءة ال ARNm من جهة في تحت وحدتها الصغرى وبتحت وحدتها الكبرى لها موقع تحفيزية لتشييد جزيئات ARNt .</p> <p>إنزيم التنشيط: الذي يربط الحمض الأميني المواقف للشفرة المقررة بالخاصبه ARNt .</p> <p>ARNt : ثبت الحمض الأميني أثناء عملية التنشيط و تنقله إلى موقع تركيب البروتين وتتعرف على رامزة ARNm بفضل التكامل مع الرامزة المضادة كما تعمل كذلك على تقديم الحمض الأميني ليدمج ضمن السلسلة البيبتيدية.</p> <p>مصدر للطاقة يتمثل في ATP و GTP في مرحلة الترجمة.</p> <p>مما سبق فتركيب البروتين يتم بتكامل وظيفي بين العناصر المذكورة سابقا حيث إذا أحد العناصص تم تثبيطه تتوقف عملية الترجمة وبالتالي تركيب البروتين .</p> <p>التمرين الثاني (7 نقاط):</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>1- ميزتين للقنوات الفولطية Na^+ و K^+</p> <p>الأولى: تكون مغلقة أثناء كمون الراحة.</p> <p>الثانية: حساسة للتغيرات الكمون الغشائي (مبوبة كهربائيا)</p> <p>يقبل كذلك: نوعية للشوارد.</p> <p>2- الجدول:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>حركة الشوارد</th> <th>حالة القناة الفولطية K^+</th> <th>حالة القناة الفولطية Na^+</th> <th>تغيرات الكمون</th> <th>أطوار المنحنى</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>غبار حركة الشوارد . عبر كلا القناتين.</td> <td>مغلقة</td> <td>مغلقة</td> <td>الكمون ثابت - 70 . كمون راحة .</td> <td>a</td> </tr> <tr> <td>تدفق داخل لشوارد عبر القناة الخاصة Na^+</td> <td>مغلقة</td> <td>مفتوحة</td> <td>زوال استقطاب</td> <td>b</td> </tr> <tr> <td>تدفق خارج لشوارد عبر القناة الخاصة K^+</td> <td>مفتوحة</td> <td>غير منشطة</td> <td>عودة الاستقطاب</td> <td>c</td> </tr> <tr> <td>استمرار التدفق الخارج لشوارد K^+ عبر القناة الخاصة K^+</td> <td>مفتوحة</td> <td>غير منشطة</td> <td>فرط في الاستقطاب</td> <td>d</td> </tr> </tbody> </table>	حركة الشوارد	حالة القناة الفولطية K^+	حالة القناة الفولطية Na^+	تغيرات الكمون	أطوار المنحنى	غبار حركة الشوارد . عبر كلا القناتين.	مغلقة	مغلقة	الكمون ثابت - 70 . كمون راحة .	a	تدفق داخل لشوارد عبر القناة الخاصة Na^+	مغلقة	مفتوحة	زوال استقطاب	b	تدفق خارج لشوارد عبر القناة الخاصة K^+	مفتوحة	غير منشطة	عودة الاستقطاب	c	استمرار التدفق الخارج لشوارد K^+ عبر القناة الخاصة K^+	مفتوحة	غير منشطة	فرط في الاستقطاب	d						
حركة الشوارد	حالة القناة الفولطية K^+	حالة القناة الفولطية Na^+	تغيرات الكمون	أطوار المنحنى																													
غبار حركة الشوارد . عبر كلا القناتين.	مغلقة	مغلقة	الكمون ثابت - 70 . كمون راحة .	a																													
تدفق داخل لشوارد عبر القناة الخاصة Na^+	مغلقة	مفتوحة	زوال استقطاب	b																													
تدفق خارج لشوارد عبر القناة الخاصة K^+	مفتوحة	غير منشطة	عودة الاستقطاب	c																													
استمرار التدفق الخارج لشوارد K^+ عبر القناة الخاصة K^+	مفتوحة	غير منشطة	فرط في الاستقطاب	d																													
0.5	X2																																
0.75	x4																																
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	
2																																	
0.5																																	
1																																	

		الجزء الثاني:
		تفسير مقر تأثير سم العقرب و سبب الوفاة:
0.5	- الوثيقة(4):	تبين الوثيقة أن تركيز شوارد Na^+ و K^+ متباين على جنبي الغشاء و بالتالي فشوارد Na^+ لها قابلية التدفق الداخلي حسب تدرج تركيزها بينما شوارد K^+ فلها قابلية التدفق الخارجي حسب تدرج تركيزها.
3.5	- الوثيقة(2):	الشكل (1) تجربة شاهدة
0.75	• قبل فرض الكمون يكون الكمون الغشائي ثابت في $70mv$ - بينما التيارات تكون معدومة عبر القنوات الفولطية المغلقة.	
0.75	• عند فرض الكمون نلاحظ: أولاً تيار داخل ملدة قصيرة ثم يتوقف ليلاً تيار خارج يستمر مدة أطول ثم يتوقف بعد توقف فرض الكمون.	
0.75	• بما أن الشوارد تنتقل حسب تدرج تركيزها:	
0.75	• التيار الداخلي يواافق تدفق داخل لشوارد Na^+ عبر الق ف الخاصة بها.	
0.75	• التيار الخارج يواافق تدفق خارج لشوارد K^+ عبر الق ف الخاصة بها.	
0.75	الشكل (2) : عند استعمال سم العقرب:	
0.75	• التيار الداخلي استمر ملدة طويلة بينما التيار الخارج فتباين قليلاً.	
0.75	• أثر سم العقرب على القنوات الفولطية Na^+ فأصبح مدة افتتاحها كبيرة و لم يؤثر على قناة البوتاسيوم الفولطية.	
0.75	- الوثيقة(3): نلاحظ أن الغشاء في وجود سم العقرب بقي في حالة زوال استقطاب.	
0.5	مما سبق يمكن تفسير تأثير سم العقرب كالتالي:	
1	يعمل سم العقرب على إبقاء قناة الصوديوم مفتوحة فينجم عن ذلك تدفق داخلي لشوارد الصوديوم باستمرار وتباطئ في خروج شوارد البوتاسيوم وبالتالي يبقى الغشاء في حالة زوال استقطاب كما توضحه الوثيقة (3).	
1.25	في حالة زوال الاستقطاب يكون الليف غير قابل للتنبيه (لأن قابلية التنبيه مرتبطة باستعادة الليف استقطابه) وبالتالي لا ينقل الرسالة العصبية خاصة عضلات الحجاب الحاجز فيصعب التنفس أو يتوقف فيؤدي ذلك إلى الوفاة.	
0.25	التمرين الثالث (8 نقاط)	
X4	الجزء الأول:	
0.25	1- استغلال معطيات الوثيقة (1):	
0.25	أ- البروتينات المتدخلة و دورها :	
0.25	- المستقبلات الغشائية:	
0.25	مستقبلات غشائية BCR عند الخلايا LB تعرف مباشرة و نوعياً على المستضادات الحرة.	
0.25	مستقبلات غشائية TCR عند الخلايا LT8 دورها التعرف النوعي المزدوج على المعقدات HLA -	

1.25	<p>• محدد المستضد المقدم من طرف الخلايا المصابة.</p> <p>• مستقلات IL2 تستقبل و تثبت جزئيات IL2 لتحفظ على التكاثر و التمايز.</p> <p>- مؤشرات الذات HLA : تميز الذات و تثبت محدد المستضد داخلي المنشأ لتقدمه للخلايا المناعية LT8</p> <p>- مؤشرات غشائية : CD4 و CD8 تميز الخلايا المقاومة.</p> <p>- الفرضية: ضعف الجهاز المناعي قد يعود لعدم تحفيز الخلايا المناعية بالIL2 تقبل أي فرضية وجيهة.</p> <p>الجزء الثاني:</p> <p>استغلال الوثائق لتفسير سبب فشل الجهاز المناعي :</p> <p>الوثيقة(2): تبين أن الأجسام المضادة النوعية تربك بكتافة حالة الإصابة الفيروسية كما هو ملاحظ عند الشخصين المصابين بأحد الفيروسين فهي على التوالي 64 أو 300 و ت . بينما عند الشاب المصاب بالإصابة الفيروسية المزدوجة فكمية الأجسام المضادة عنده قليلة جدا و تقدر بـ 2 أو 10 و ت . فهي أقل بـ 30 إلى 60 مرة من الحالة العادية.</p> <p>الوثيقة (3): تظهر مايلي:</p> <p>- في وجود LB لا تتشكل معقدات مع المستضدات الفيروسية مما يدل على عدم تركيب الأجسام المضادة.</p> <p>- في وجود LT4 + LB في نفس الغرفة أو في غرفتين منفصلتين تظهر معقدات مناعية دليل على تركيب الأجسام المضادة.</p> <p>الوثيقة(4):</p> <p>الشكل (أ) : يبين عدد الخلايا LT4 التي تكون عند هذا الشاب المصاب أقل بثلاث مرات مما هي عليه عند شخص عادي مصاب بفيروس.</p> <p>الشكل (ب) : تبين أن كل فيروس له بروتين غشائي يميزه و يستهدف خلية معينة إذن لكل فيروس خلية مستهدفة .</p> <p>فيروس HHV8: يستهدف خلايا الجلد والأوعية الدموية لتوافق RDG/a3b1ou b3</p> <p>فيروس HVZ: يستهدف الألياف العصبية الجلدية لتوافق بين غلوبروتين/مستقبلات نوعية</p> <p>فيروس VIH: يستهدف LT4 لتوافق بين GP120/CD4 مما يلي:</p> <p>هذا الشاب يعني من ضعف الجهاز المناعي بسبب قلة الخلايا المناعية LT4 التي تلعب دورا محوريا في الاستجابة المناعية النوعية الخلوية والخلطية .</p> <p>ينجم عن قلة الخلايا LT4 إلى عدم فعالية المناعة الخلطية حيث يكون تحفيز الخلايا LB ضعيفا نتيجة كمية القليلة من IL2 المفرزة.</p> <p>إن سبب العدد القليل للخلايا المقاومة LT4 عند هذا الشاب يعود لإصابته المحتملة بفيروس VIH الذي يستهدف الخلايا LT4 ، وتعتبر الإصابة الفيروسية التي تعرض إليها من الأمراض الإنهازية وبالتالي قد يكون لهذا الشاب في مرحلة السيدا المعلن.</p>
0.5	
0.5	
0.75	
0.75	
0.5	
0.5	
0.75	
0.75	
0.5	
0.5	
0.75	
0.75	

الجزء الثالث: رسم تخطيط مراحل الاستجابة المناعية النوعية يظهر التعاون الخلوي ودور البروتينات



التنقيط		الموضوع السادس														
كاملة	مجازأة	عناصر الإجابة														
		<p>التمرين الأول (05 نقاط):</p> <p>1) التعرّف على البيانات المرقّمة من 1 إلى 8:</p> <p>1- ريفت (يقبل: خسف، محور الظهرة) - 2- رسوبيات، 3- ليتوسفير محطي، 4- أستينوسفير (يقبل: برسن لدن)، 5- غرفة مغماتية، 6- تباعد، 7- بازلت، 8- تيارات الحمل.</p> <p>2) النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • تتميّز القشرة المحيطية بحركة ديناميكية مستمرة ناتجة عن نشاط تكتوني في مستوى الظهرة، مرتبط بصعود ماغما يتسبّب في بناء مستمر للقشرة المحيطية، فكيف يتم ذلك؟ • صعود تيارات الحمل الساخنة من البرنس (0.25) في اتجاه محور الظهرة، رافعة بيريدوتيت الأستينوسفير. (0.25) <p>فيقترب منحنى التساوي الحراري 1300°C من السطح، ليصبح الليتوسفير أسفل الريفت رفيعاً جدّاً؛ فينتج عن ذلك انخفاض في الضغط (0.25)</p> <p>- فتتوفّر بذلك شروط الانصهار الجزئي للبيريدوتيت (حرارة مرتفعة وضغط منخفض). (0.25)</p> <p>- تصاعد الماء المنصهرة مشكلة غرفة ماغماتية. (0.25)</p> <p>- يتبلور الجزء المحيطي من الصهارة في الغرفة الماغماتية مشكلاً صخر الغابرو. (0.25)</p> <p>- الجزء المتبقّي من الصهارة يطفح إلى السطح متسبّباً في برakin طفحية تُنتج لافا قاعديّة تتبرّد بسرعة نتيجة ملامستها للماء، بشكّل صخر البازلت (0.25)</p> <p>- صعود الماء المحيطي نحو السطح وتصلّبها المستمر في مستوى محور الظهرة يسمح ببناء تدريجي لقشرة محيطية جديدة تدفع القشرة القديمة على جانبي محور الظهرة. (0.25)</p> <p>• نستنتج من ذلك أنّ التباعد الحالـل في مستوى الظهرة مرتبط بـمـغـماـتـيـة باـزاـلـيـة نـشـطـة (0.5)</p> <p>التمرين الثاني (7 نقاط):</p> <p>الجزء الأول:</p> <p>1-احتلال الأحماض الأمينية نفس الموقع الفراغي يعود لانطواء السلسلة البيبتيدية الذي يؤدي إلى تقارب فراغي للأحماض الأمينية المتباعدة.</p> <p>هذا الإنطواء ينبع عن تجاذبات كيميائية تحدث بين السلسل الجانبي للأحماض الأمينية (الجذور) مثل تجاذب السلسل الموجبة مع السالبة و تجاذب الأقطاب الكارهة للماء فيما بينها و تجاذب جذور السيستين.....</p> <p>2- المقارنة: مقارنة بين إنزيم كربوكسيبيتيداز العادي و الغير وظيفي:</p> <p>- الأحماض الأمينية المتواجدة خارج الموقع الفعال متماثلة عددا و نوعا عند كل الإنزيمين.</p> <p>- يمكن الاختلاف في بعض الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال والممثلة في الجدول الموالي:</p>														
0.75		<p>1-احتلال الأحماض الأمينية نفس الموقع الفراغي يعود لانطواء السلسلة البيبتيدية الذي يؤدي إلى تقارب فراغي للأحماض الأمينية المتباعدة.</p> <p>هذا الإنطواء ينبع عن تجاذبات كيميائية تحدث بين السلسل الجانبي للأحماض الأمينية (الجذور) مثل تجاذب السلسل الموجبة مع السالبة و تجاذب الأقطاب الكارهة للماء فيما بينها و تجاذب جذور السيستين.....</p> <p>2- المقارنة: مقارنة بين إنزيم كربوكسيبيتيداز العادي و الغير وظيفي:</p> <p>- الأحماض الأمينية المتواجدة خارج الموقع الفعال متماثلة عددا و نوعا عند كل الإنزيمين.</p> <p>- يمكن الاختلاف في بعض الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال والممثلة في الجدول الموالي:</p>														
0.5		<table border="1"> <thead> <tr> <th>إنزيم طافر</th> <th>إنزيم وظيفي</th> <th>الاختلاف</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Gly</td> <td>His</td> <td>الحمض الأميني 69</td> </tr> <tr> <td>Gly</td> <td>Tyr</td> <td>الحمض الأميني 248</td> </tr> </tbody> </table>	إنزيم طافر	إنزيم وظيفي	الاختلاف	Gly	His	الحمض الأميني 69	Gly	Tyr	الحمض الأميني 248					
إنزيم طافر	إنزيم وظيفي	الاختلاف														
Gly	His	الحمض الأميني 69														
Gly	Tyr	الحمض الأميني 248														
1.75																

		الإستنتاج: يؤدي تغير الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال إلى فقدان وظيفة الإنزيم.
		الجزء الثاني:
0.75		<ul style="list-style-type: none"> - تفسير عدم فعالية إنزيم كربوكسيبيتيداز عند بعض الأشخاص المصابين.
0.5		<ul style="list-style-type: none"> - شرح فعالية إنزيم كربوكسيبيتيداز العادي: <p>إن فعالية الأنزيم تعود لقدرته على تثبيت الركيزة و تحفيز التفاعل و يلعب الحمضين الأمينيين المكونين للموقع الفعال Tyr248 و His69 في ذلك دوراً أساسياً حيث تبين الوثيقة(2):</p>
3.25	0.5	<ul style="list-style-type: none"> - في غياب مادة التفاعل تكون المسافة الفراغية بين الحمضين الأمينيين Tyr248 و His69 15,19 Å - عند تثبيت مادة التفاعل تصبح المسافة الفراغية بين الحمضين الأمينيين أقل و تقدر بـ 7,22 Å <p>هذا التقارب في المسافة الفراغية ناتج عن عملية التحفيز التي تحدث بين السلسلتين الجانبيتين للأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال Tyr248 و His69 و الركيزة و الذي ينجم عنه توضع المجموعة الكيميائية من الركيزة القابلة للتفاعل في الموقع الصحيح من الإنزيم لحدوث التفاعل. لذا يكون الإنزيم العادي وظيفياً وفعالاً.</p>
0.5		<ul style="list-style-type: none"> - شرح عدم فعالية إنزيم كربوكسيبيتيداز عند بعض الأشخاص:... <p>عدم وظيفة الإنزيم في هذه الحالة يعود لغياب التحفيز الضروري لحدوث التفاعل حيث المسافة بين الحمضين الأمينيين Gly 248 و Gly 69 الناتجين عن طفرة مرتفعة و تقدر بـ 17,54 Å و هذا رغم تثبيت الركيزة في الموقع الفعال لكن المجموعة الكيميائية من الركيزة القابلة للتفاعل لا تكون في الموقع الصحيح من الإنزيم لحدوث التفاعل. لذا يكون هذا الإنزيم غير وظيفياً وغير فعالاً.</p>
0.5		<p>2- للأحماض الأمينية دور أساسي في :</p> <ul style="list-style-type: none"> - في السلسلة البيبتيدية المجموعات الأمينية و الكربوكسيلية للسلسلة الرئيسية تكون مشغولة ومكونة روابط بيبيدية.
1.25		<ul style="list-style-type: none"> - الذي يتحكم في بنية و وظيفة الإنزيم هي الأحماض الأمينية عن طريق جذورها الحرجة. - تحدد البنية الفراغية عن طريق تجاذب جذورها التي تؤدي إلى انطواءات فراغية تحدد البنية الخاصة للإنزيم .
1.25		<ul style="list-style-type: none"> - استقرار البنية يعود للروابط التي تنشأ بين الجذور و المتماثلة في : روابط هيدروجينية . شاردية - كما تلعب جذور الأحماض الأمينية للموقع الفعال دوراً في تثبيت الركيزة و تحفيز التفاعل.....

التمرين الثالث: (08 نقاط)

الجزء الأول:

1) تحديد الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:

	دورها	نوع الخلايا
0.5	- بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئياً لعرض البيبيتيد المستضدي على HLA. - إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR تتكامل بنويّاً مع المعقد (بيبيتيد- (HLA	CPA
0.5	تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفّز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر والتمايز: - LTh إلى LT4 (تحفيز ذاتي)، و LTc إلى LT8.	LT4
0.25	- تعرّف على المعقد (بيبيتيد-HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة (CPA) فتتكاثر وتتمايز إلى LTC	LT8
0.25	- تعرّف على الخلايا المصابة بالسرطان، تفرز البروفورين وأنزيمات تحلّل الخلايا المصابة.	LTC

2) اقتراح فرضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي

تقبل أي فرضيتين على شرط أن تكون وجيهة، مثلًا:

الفرضية: الخلايا السرطانية ترحب جزيئات HLAI ولا ترحب البيبيتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية لا ترحب جزيئات HLAI وترحب البيبيتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية لا ترحب جزيئات HLAI ولا ترحب البيبيتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية ترحب جزيئات HLAI محولة وراثياً وترحب البيبيتيد المستضدي

الجزء الثاني:

1) تفسير إفلات وسیب عدم إفلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي، مبرزاً دور البروتينات:

في معطيات الوثيقة (3):

في الوسط (أ):

- وجود فلورة شديدة خضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (X) يدلّ على ثبيت الأجسام المضادة

ضد HLAI على HLAI

- ظهور فلورة شديدة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدلّ على ثبيت الأجسام المضادة ضد البيبيتيد المستضدي.

- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقد (بيبيتيد مستضدي - HLAI -

فترتبط LTC بواسطة مستقبلها النوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقوباً على غشاء الخلية المصابة ويؤدي إلى تحلّلها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3).

		<p>في الوسط (ب):</p> <ul style="list-style-type: none"> - عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام المضادة ضد HLAI لغياب جزيئات HLAI على سطحها. - ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف للأجسام المضادة ضد البيبتيدي المستضدي. - ومنه فالخلية الورمية (Y) لا ترتكب جزيئات HLAI وتركتب البيبتيدي المستضدي، ولذا لا تعرضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تحـلـلـ كما يوضحـهـ الشـكـلـ (بـ)ـ لـلـوـثـيقـةـ (3ـ)،ـ فـتـفـلـتـ منـ الجـهاـزـ المنـاعـيـ. - النـتـائـجـ المـتـحـصـلـ عـلـيـهاـ تـسـمـحـ بـالـمـاصـادـقـةـ عـلـىـ الفـرـضـيـةـ التـيـ تـنـصـ عـلـىـ "أـنـ الـخـلـاـيـاـ السـرـطـانـيـةـ لـاـ تـرـكـ جـزـيـئـاتـ HLAIـ وـتـرـكـ الـبـيـبـتـيـدـ الـمـسـتـضـدـيـ"ـ وـاسـتـبعـادـ الفـرـضـيـةـ الـأـخـرـىـ. <p>2) الاستنتاج وتقديم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض:</p> <p>الاستنتاج: تبيّن معطيات الوثيقة (2):</p> <ul style="list-style-type: none"> - الطريقة الأولى تعتمد على الحقن المكرّر للـ IL2 والذي يسمح برفع عدد اللمفاويات في الدم. فتزايـدـ عـدـدـ LTCـ يـكـفـيـ لـتـخـرـيـبـ كـلـ الـخـلـاـيـاـ السـرـطـانـيـةـ لـلـوـرمـ الصـغـيرـ الـذـيـ لـمـ تـطـوـرـ خـلـاـيـاـ بـعـدـ آـلـيـاتـ الإـفـلـاتـ منـ النـظـامـ المنـاعـيـ،ـ لـذـلـكـ يـعـطـيـ العـلـاجـ بـهـذـهـ طـرـيـقـةـ نـتـائـجـاـ جـيـدـةـ (ـاخـتـفـاءـ الـوـرمـ). - أمـاـ الطـرـيـقـةـ الثـانـيـةـ:ـ التـيـ تـعـتـمـدـ عـلـىـ حقـنـ TILـ بـأـعـدـادـ هـائـلـةـ يـسـمـحـ بـتـرـاجـعـ الـوـرمـ وـاـخـفـائـهـ قـبـلـ أـنـ تـفـلـتـ الـخـلـاـيـاـ الـوـرـمـيـةـ وـتـصـبـحـ مـقاـوـمـةـ لـتـحـلـلـ. - ومنـهـ تـكـوـنـ الـطـرـيـقـاتـ الـعـلـاجـيـاتـ نـاجـعـتـينـ إـذـ اـكـتـشـفـ الـمـرـضـ فـيـ بـدـاـيـةـ الـإـصـابـةـ (ـأـوـرـامـ حـدـيـثـةـ صـغـيـرـةـ)،ـ بـيـنـمـاـ لـاـ تـكـوـنـ الـطـرـيـقـاتـ نـاجـعـتـينـ إـذـ اـكـتـشـفـ الـمـرـضـ فـيـ مـرـحـلـةـ مـتـقدـمـةـ نـتـيـجـةـ ظـهـورـ الـخـلـاـيـاـ السـرـطـانـيـةـ .ـ TILـ .ـ <p>النصيحة الوقائية: ننصح بإجراء فحوصات طبية دورية تسمح بالكشف المبكر للورم السرطاني قبل أن يتـطـوـرـ وـيـصـعـبـ عـلـاجـهـ</p>
1	0.25	<p>الاستنتاج: تبيّن معطيات الوثيقة (2):</p> <ul style="list-style-type: none"> - الطريقة الأولى تعتمد على الحقن المكرّر للـ IL2 والذي يسمح برفع عدد اللمفاويات في الدم. فتزايـدـ عـدـدـ LTCـ يـكـفـيـ لـتـخـرـيـبـ كـلـ الـخـلـاـيـاـ السـرـطـانـيـةـ لـلـوـرمـ الصـغـيرـ الـذـيـ لـمـ تـطـوـرـ خـلـاـيـاـ بـعـدـ آـلـيـاتـ الإـفـلـاتـ منـ النـظـامـ المنـاعـيـ،ـ لـذـلـكـ يـعـطـيـ العـلـاجـ بـهـذـهـ طـرـيـقـةـ نـتـائـجـاـ جـيـدـةـ (ـاخـتـفـاءـ الـوـرمـ). - أمـاـ الطـرـيـقـةـ الثـانـيـةـ:ـ التـيـ تـعـتـمـدـ عـلـىـ حقـنـ TILـ بـأـعـدـادـ هـائـلـةـ يـسـمـحـ بـتـرـاجـعـ الـوـرمـ وـاـخـفـائـهـ قـبـلـ أـنـ تـفـلـتـ الـخـلـاـيـاـ الـوـرـمـيـةـ وـتـصـبـحـ مـقاـوـمـةـ لـتـحـلـلـ. - ومنـهـ تـكـوـنـ الـطـرـيـقـاتـ الـعـلـاجـيـاتـ نـاجـعـتـينـ إـذـ اـكـتـشـفـ الـمـرـضـ فـيـ بـدـاـيـةـ الـإـصـابـةـ (ـأـوـرـامـ حـدـيـثـةـ صـغـيـرـةـ)،ـ بـيـنـمـاـ لـاـ تـكـوـنـ الـطـرـيـقـاتـ نـاجـعـتـينـ إـذـ اـكـتـشـفـ الـمـرـضـ فـيـ مـرـحـلـةـ مـتـقدـمـةـ نـتـيـجـةـ ظـهـورـ الـخـلـاـيـاـ السـرـطـانـيـةـ .ـ TILـ .ـ <p>النصيحة الوقائية: ننصح بإجراء فحوصات طبية دورية تسمح بالكشف المبكر للورم السرطاني قبل أن يتـطـوـرـ وـيـصـعـبـ عـلـاجـهـ</p>

فهرس الموضوعات

الإهداء	3
تقديم الكتاب	4
شكر خاص	4
مقدمة	5
مخطط هيكلاة الكتاب	6
I. التخصص الوظيفي للبروتينات	
آلية تركيب البروتين	9
المفهوم 01: استنساخ المعلومة الوراثية:	10
التمرين 01 (لإرساء الموارد):	10
المفهوم 02: فك الشفرة الوراثية	11
خصائص الشفرة الوراثية: (لاحظ المخطط)	11
التمرين 02 (الاستدلال العلمي):	12
المفهوم 03: مقر تركيب البروتين	13
-مقر تواجد البوليوزوم:	13
تمرين (03) (إرساء الموارد):	14
المفهوم 04: ترجمة الرسالة الوراثية إلى بروتين	14
مراحل الترجمة:	15
التمرين 04: (إرساء الموارد):	16
حلول التمرينات:	17
العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين	21
المفهوم 01: المستويات البنوية للبروتينات الوظيفية:	22
المفهوم 02: ارتباط الأحماض الأمينية:	22
المفهوم 03: تشكل البيانات الفراغية للبروتينات الوظيفية واستقرارها:	23
المفهوم 04: التخصص الوظيفي للبروتينات	24
المفهوم 05: الخاصية الحمقالية (الخاصية الأنفوتيرية)	24
تمرين لإرساء الموارد:	25
دور البروتين في التحفيز الأنزيمي	27
المفهوم 01: التجربة المدعّم بالحاسوب Exao	28
المفهوم 02: تعريف الأنزيم	28
المفهوم 03: الموقع الفعال	28
المفهوم 04: التكامل المحضر وأهميته	28
المفهوم 05: العوامل المؤثرة على النشاط الأنزيمي	29
التمرين: (الاستدلال العلمي)	30
دور البروتين في الدفاع عن الذات	33
المفهوم (1): بنية الغشاء الهيولي	34

المفهوم (2): الجزيئات المميزة للذات (مؤشرات الذات).....	35
التمرين 01: (الاستدلال العلمي).....	36
المفهوم (2): الجزيئات المميزة للذات (مؤشرات الذات) تابع.....	38
مؤشرات الزُّمر الدموية:.....	38
مؤشرات الريزوس ومصدرها الوراثي:.....	38
التمرين 02: استدلال علمي	38
المفهوم الثالث: مصدر المستضدات (اللادات) وحالتي الدفاع النوعي عن الذات.....	40
مصدر المستضدات:.....	40
حالتي الدفاع النوعي عن الذات:.....	40
المفهوم الرابع: الحالة الأولى للدفاع النوعي عن الذات (المناعة الخلطية)	40
الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية الخلطية.....	40
البروتينات الغشائية المتداخلة أثناء الاستجابة المناعية الخلطية	40
التخلص من المستضد أثناء الاستجابة المناعية الخلطية:.....	42
التمرين 03: (يندرج ضمن المسعى العلمي): عن موضوع بكالوريا	43
المفهوم الخامس: الحالة الثانية للدفاع النوعي عن الذات (المناعة الخلوية)	44
الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية الخلوية	44
البروتينات الغشائية المتداخلة في الاستجابة المناعية الخلوية	44
آلية عمل LTC للقضاء على الخلية المصابة أثناء الاستجابة المناعية الخلوية:.....	45
التمرين 04: (إرساء الموارد)	46
المفهوم السادس: مراقبة تكاثر وتمايز الخلايا LB و LT8 ذات الكفاءة المناعية.....	46
مصدر الأنترلوكينات:.....	46
المفهوم السابع: الاستجابة المناعية الفعالة والتعاون الخلوي بين البالعات والخلايا الملفاوية (LT وLB):	48
التمرين 05: (الاستدلال العلمي).....	48
المفهوم السابع: فقدان المناعة المكتسبة.....	50
أهم مميزات فيروس (VIH).....	50
الخلايا المستهدفة:.....	50
تكاثر VIH داخل الخلية المستهدفة:.....	50
مراحل الإصابة بال VIH:	51
التمرين 06 (يتضمن المسعى العلمي).....	51
حلول التمرينات:.....	53
دور البروتين في النقل العصبي.....	61
المفهوم الأول: المشبك	62
المفهوم الثاني: مقر تواجد البروتينات المتحكمة في تغيرات الكمون الغشائي.	62
المفهوم الثالث: البروتينات الغشائية والكمون الغشائي أثناء الراحة	63
مصدر وثبات كمون الراحة:.....	63

65	التمرين 01: (الاستدلال العلمي)
66	المفهوم الثالث: البروتينات الغشائية وتغيرات الكمون الغشائي إثر تنبئه فعال (كمون عمل)
67	تغيرات الكمون الغشائي الناتج عن التنبئه وعمل القنوات الفولطية:.....
67	الحالات الفراغية للقنوات الفولطية أثناء تغيرات الكمون الغشائي (كمون عمل):.....
67	المفهوم الرابع: البروتينات الغشائية وتغيرات نمط تشفير الرسالة العصبية في مستوى المشبك
69	المفهوم الخامس: البروتينات الغشائية وتغيرات كمون الغشاء بعد مشبكى.....
70	التمرين 02: (إرساء الموارد)
71	المفهوم السادس: البروتينات الغشائية والإدماج العصبي.....
72	المفهوم السابع: تأثير المخدرات على التخصص الوظيفي للبروتينات.....
73	التمرين 03: (إرساء الموارد)

II. التيكتونية العامة

79	بنية الكرة الأرضية
80	الموجات الزلزالية والنموذج السيسمولوجي لبنية الكرة الأرضية:
80	المفهوم الأول: الموجات الزلزالية:.....
80	المفهوم الثاني: النموذج السيسمولوجي لبنية الكرة الأرضية.....
81	المفهوم الثالث: صخور ومعادن الأغلفة المكونة للأرض:.....
83	التمرين: (تطبيق الاستدلال العلمي)
85	الظواهر والبنيات الجيولوجية المرتبطة بالنشاط التكتوني
86	الصفائح التكتونية:.....
86	المفهوم الأول: حركات التباعد:.....
87	تبرير حركة التباعد باستغلال الاختلالات المغناطيسية:.....
87	التمرين 01: (إرساء المعارف)
88	المفهوم الثاني: حركات التقارب.....
88	تبرير حركات التقارب باستغلال منحني بنیوف:.....
89	التمرين 02: (يتضمن المسعى العلمي)
89	الطاقة الداخلية للأرض وحركة الصفائح:.....
89	المفهوم الأول: التدفق الحراري الأرضي flux géothermique
90	المفهوم الثاني: التدرج الحراري الأرضي Gradient geothermique
91	التمرين 03: (تطبيق الاستدلال العلمي)
91	النشاط التكتوني على مستوى الظهرات والبنيات الجيولوجية المرتبطة به
92	المفهوم 01: طبيعة البؤر الزلزالية و البراكين في منطقة البناء (التباعد)
92	المفهوم 02: طبيعة الفوالق و التسلسل الصخري العمودي لليتوسفير:.....
92	المفهوم 03: المagma و تشكل صخور الليتوسفير:.....
93	التمرين 04 (يتضمن المسعى العلمي).....
94	النشاط التكتوني على مستوى الغوص (الخنادق) والبنيات الجيولوجية المرتبطة به

المفهوم الأول: طبيعة الصفائح في منطقة الغوص.....	94
المفهوم الثاني: طبيعة البؤر الزلزالية والبراكين في منطقة الغوص.....	94
المفهوم الثالث: طبيعة الفوالق والرسوبيات في منطقة الغوص.....	94
المفهوم الرابع: طبيعة الاختلالات الحرارية.....	95
المفهوم الخامس: طبيعة الصخور في منطقة الغوص.....	95
التمرين 05: (مسعي علمي)	96
نماذج مواضيع بكالوريا مقترحة حسب المقاربة الجديدة.....	105
الموضوع الأول.....	106
الموضوع الثاني.....	110
الموضوع الثالث.....	113
الموضوع الرابع.....	117
الموضوع الخامس.....	122
الموضوع السادس.....	127
حلول المواضيع النموذجية وسلم تنقيطها.....	131

طبع هذا الكتاب برعاية:



بالتواصل نبني حضارتنا

الكتاب:

هذا الكتاب المرافق في علوم الطبيعة والحياة لصاحبته الأستاذ محمد براهيمي جاء كالغيث بعد الجفاف والنعمنة بعد القحط والجفاف، ذلك أن وباء كورونا حل علينا وعلى البشرية علي حين غفلة من أمرها. فتعطلت الحياة وانقطعت الدراسة فأصبحت شريحة من المجتمع تسurg في بحر التساؤلات ولا تجد لها جوابا شافيا، إنما الفئة المقبلة على امتحان البكالوريا في هذه الظروف النفسية المتواترة.

أطل عليهم الأستاذ براهيمي بهذا الكتاب الذي يضاف إلى مساهمات أخرى من الجهود الوطنية المبذولة في مواجهة الوباء.

وإذ تشمن الجمعية الجزائرية للتواصل العلمي والثقافي هذه المبادرة لتخفيض الضغط عن التلاميذ وأوليائهم ترى نفسها معنية بالمساهمة في هذا الجهد.

الكتاب ضمن ملخصات الدروس الفصلين الدراسيين الأول والثاني لعام 2019/2020 تتبعها ترتيبات محلولة ونماذج لموضوعات بكالوريا مقترحة من رصيده وتأليفه فجاء الكتاب إضافة نوعية ومعيناً كافياً وشافياً لكل تلميذ هذا الوطن أينما وجدوا في المدن والأرياف ومناطق الظل.

هنئنا للتلاميذ والأساتذة بهذه المديمة الثمينة وهنئنا للأستاذ محمد براهيمي بهذا الإنجاز ولكل من ساهم فيه من قريب أو بعيد.



العنوان: 6 شارع أرزيقي عدمان، الجزائر الوسطى: الجزائر 16000

الجوال: 0773443865 / 0552368303

هاتف وفاكس: 021731285

البريد الإلكتروني: attawassol.dz@gmail.com

فايسبوك: TawassolDz

معلومات التواصل:

الجمعية الجزائرية
لتواصل العلمي والثقافي

ISBN: 978-9931-794-00-4



شركة الأصلة للنشر / الجزائر

المقر: حي المندرين الصنوبر البحري قطعة رقم 161 المحمدية

الfax: 0669 00 47 44 الهاتف: 023 75 08 22

البريد الإلكتروني: assala@assala-dz.net

الموقع الإلكتروني: www.assala-dz.net