

التحضير الجيد لبكالوريا 2018

مجلة المتفوق

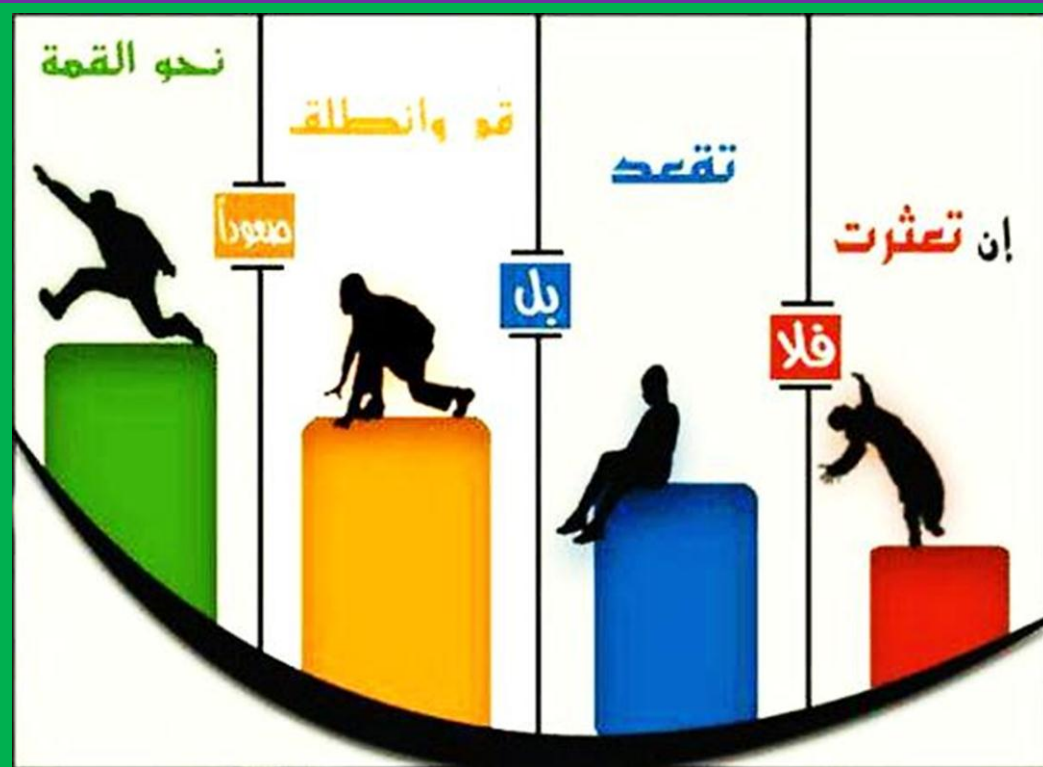
مادة علوم الطبيعة والحياة

الوحدة 5 : دور البروتينات في الاتصال العصبي

الاستاذ : بوالريش احمد

23 تمرين مع التصحيح

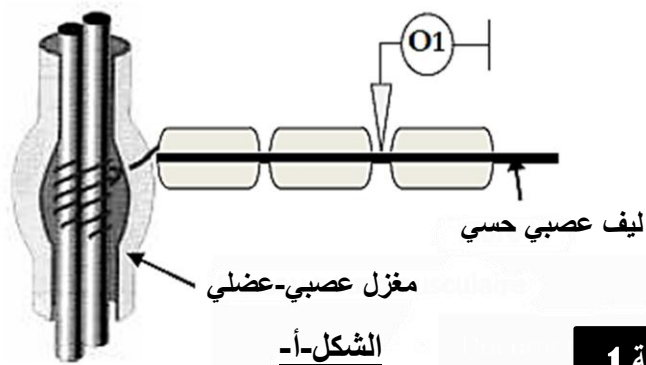
العد 3



التمرين الأول (التذكير بالمكتسبات) :

من أجل تحديد بعض خصائص الرسالة العصبية ، نحقق التجارب التالية :

التجربة 1: باستخدام جهاز الاوسيلوسكوب O_1 يتم تسجيل قبل ، أثناء وبعد شد المغزل العصبي العضلي (م.ع.ع) النشاط الكهربائي لليف العصبي الحسي (ل.ع.ح) الشكل (أ) من الوثيقة 1 يبين التركيب التجريبي المستعمل والشكل (ب) يلخص النتائج المحصل عليها.



ترددات كمون العمل على مستوى O_1	طول الد.م.ع (mm)	حالة الد.م.ع
< 40	6	أثناء الراحة
40	6.5	أثناء الشد
100	7	
0	5	بعد الشد

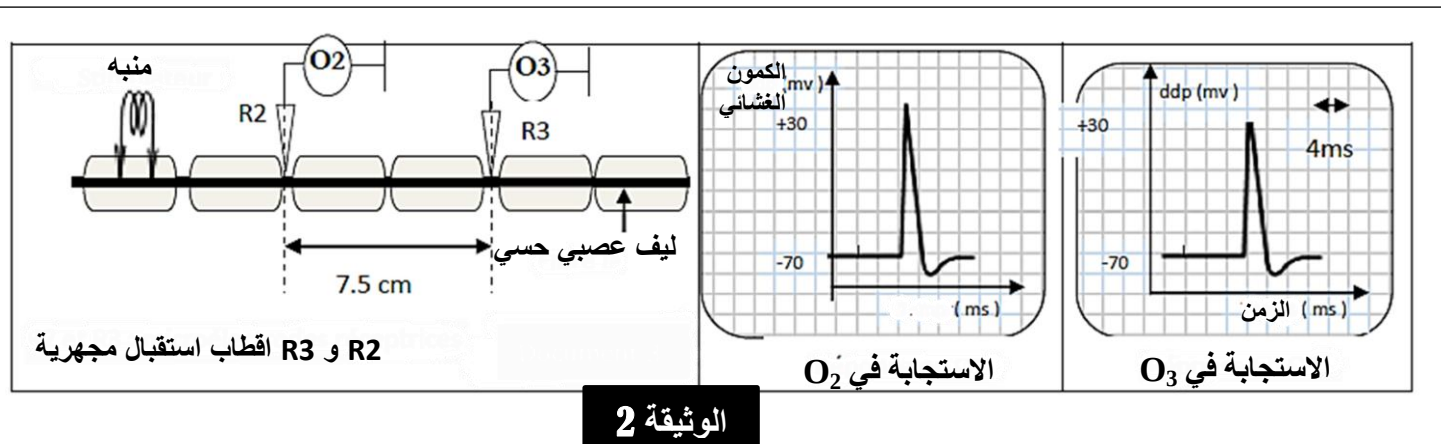
الوثيقة 1

الشكل-ب-

1 - حل نتائج الشكل (ب) .

2 - ماذا تستنتج؟

التجربة 2: نطبق على الليف العصبي الحسي تنبيها فعالا ونسجل الاستجابات على مستوى أجهزة الاوسيلوسكوب O_2 و O_3 . تمثل الوثيقة 2 التركيب التجريبي المستخدم والتسجيلات المحصل عليها.



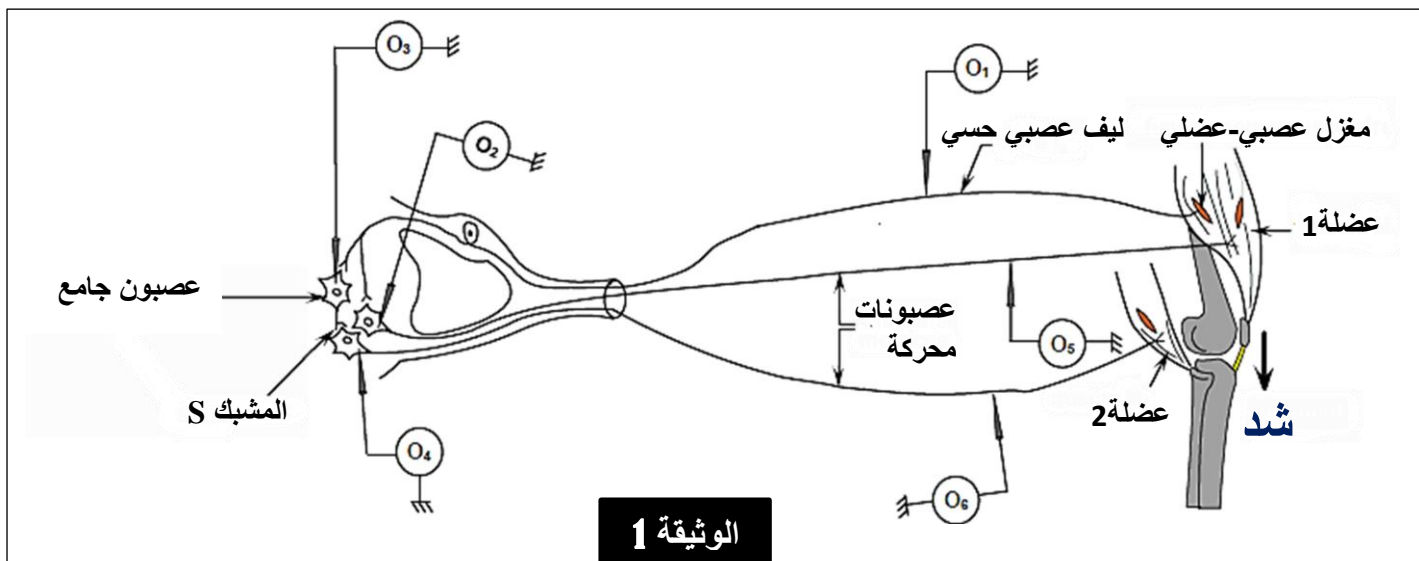
1 - انطلاقا من تحليلك لتسجيلات الوثيقة 2 ، استخرج خاصية أخرى للرسالة العصبية.

2 - أحسب سرعة انتشار الرسالة العصبية على طول هذا الليف.

التمرين الثاني:

بغرض دراسة آلية انتقال السيالة العصبية على مستوى المشابك الكيميائية ، نقترح عليك الدراسة التالية :

I - تمثل الوثيقة 1 بعض العناصر التشريحية والنسيجية المتدخلة في المنعكس الرضي.



1 - سُم الظواهر الكهربائية التي يمكن تسجيلها في كل من O_1, O_4, O_3, O_2, O_1 و O_6 بعد شد العضلة 1. وضع اجابتك مستعينا برسومات بيانية.

2 - اشرح :

أ - الدور الفيسيولوجي للمغزل العصبي العضلي في المنعكس الرضي.

ب - آلية النقل المشبكى على مستوى المشبك S بعد شد العضلة الباسطة (العضلة 1).

II - بهدف دراسة تأثير الازرلين (Eserine) ، وهي مادة مستخرجة من احدى النباتات ، على عمل المشبك العصبي للاستيل كولين ، قمنا باجراء التجربة التالية :

قمنا بوضع عضلة موصلية بعصبها ، داخل محلول

فيزيولوجي يحتوى على الاستيل كولين مع او بدون الازرلين .

قمنا بقياس سعة التقلص العضلي في كل من الحالتين.

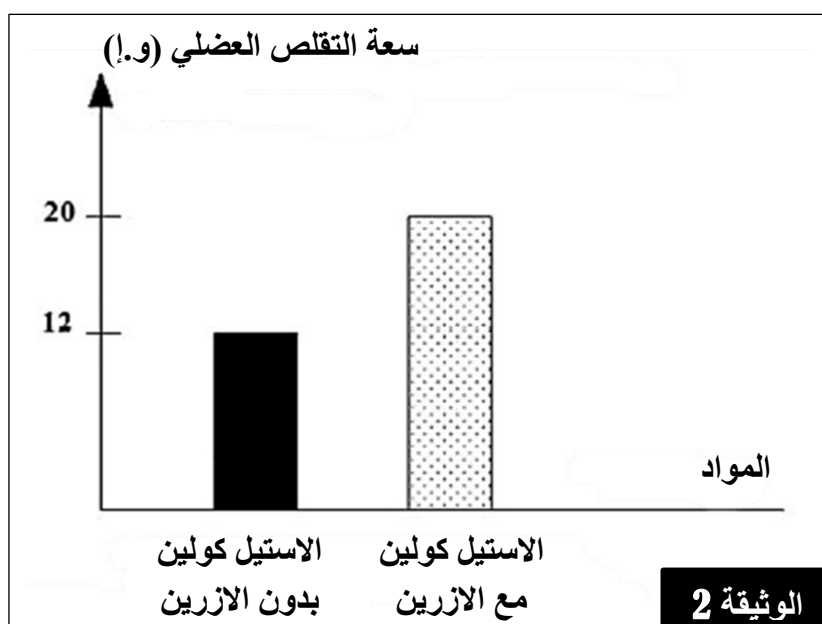
النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2).

1-أ - قارن النتائج الممثلة في الوثيقة (2).

ب - ماذا تستخلص من هذه المقارنة ؟

2- أقترح فرضية (أو فرضيات) تفسرها طريقة عمل الازرلين .

قمنا بتجربة اخرى ، بوضع انزيم الاستيل كولينستيريز في الشق المشبكى ، بغياب الازرلين وبوجودها ثم قمنا بقياس نشاط انزيم الاستيل كولينستيريز .



الوثيقة 3	نشاط إنزيم الاستيل كوليستراز (%)
بدون الأزرارين	100
في وجود الأزرارين	52

النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (3).

3 - هل تسمح نتائج الوثيقة (3) من التحقق من صحة الفرضية (أو الفرضيات) المقترنة سابقاً؟ وضح ذلك.

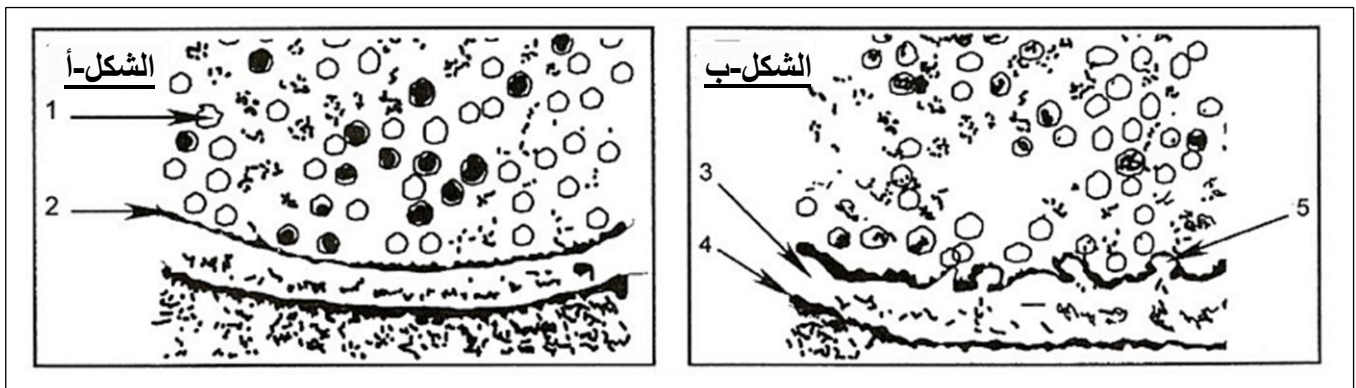
4 - اشرح تغير سعة التقلص العضلي في وجود وفي غياب مادة الأزرارين.

III - من خلال المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة، ومعارفك المكتسبة، لخص على المستوى الجزيئي مراحل انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك العصبي للاستيل كولي.

التمرين الثالث:

نقرح عليك دراسة بعض مظاهر النقل المشبكي على مستوى المشبك العصبي-العصبي.

I - تمثل الوثيقة 1 رسماً تفسيرياً لمشبك عصبي-عصبي في زمان مختلفين لحالته الفيزيولوجية.



الوثيقة 1

1 - تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 5.

2 - حدد الحالة الفيزيولوجية للمشبك الممثل في كل من الشكلين (أ) و(ب). على إجابتك.

3 - قارن ضمن جدول المقارنة أسفله بعد نقله على ورقة الإجابة، بين عمل المشبك التنببي والمشبك التثبيطي بعد احداث تبيه فعال للعصبون قبل مشبكي.

مشبك تنببي	مشبك ثثبيطي
أوجه التشابه	
أوجه الاختلاف	

II - تبين الوثيقة 1 أن عصبون بعد مشبكي C في اتصال مع نهايتين محوريتين A و B المنتميان لعصبوني قبل مشبكين مختلفين. تفرع محوري لهذا العصبون C يشكل مشبك مع نفسه.

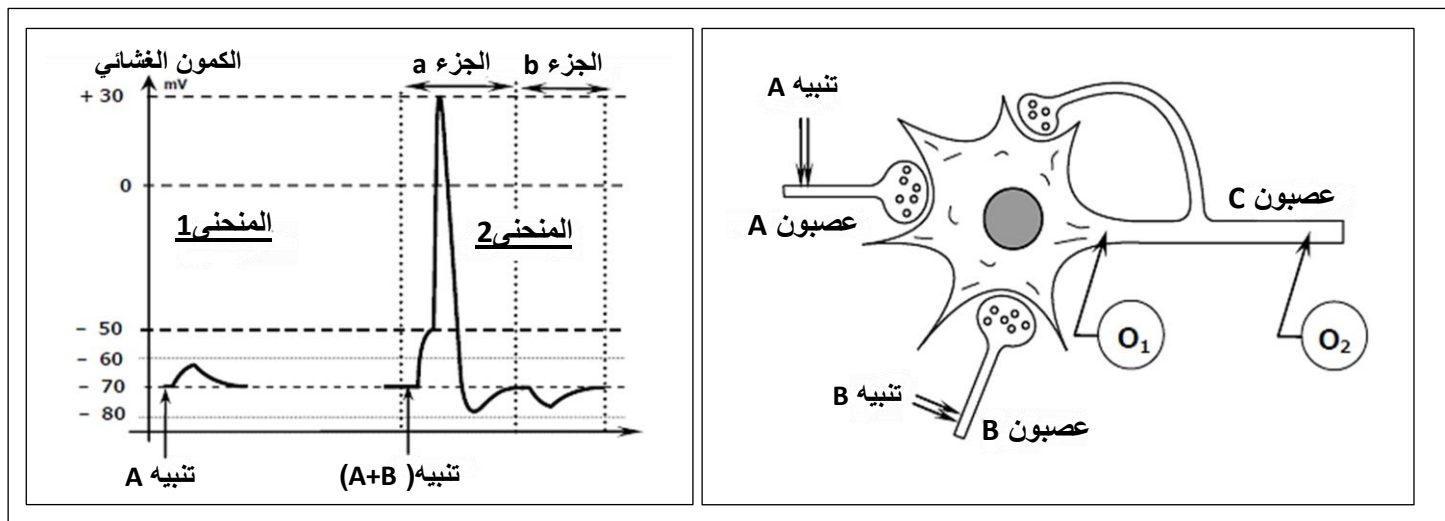
التجربة 1:

نطبق تبيه معزول في A. فنحصل على المنحنى 1 من الوثيقة 2.

التجربة 2:

نطبق تبيه متزامن في A و B. نحصل على المنحنى 2 من الوثيقة 2 والذي يتكون من جزئين a و b.

تسجيلات الوثيقة 1 تم الحصول عليها على مستوى O_1 .



الوثيقة(2-أ):
التسجيلات في O_1

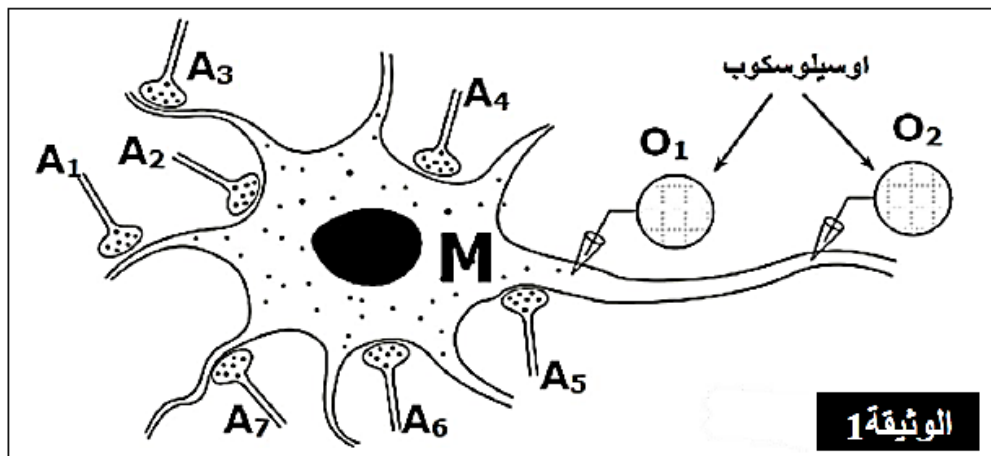
الوثيقة(2-ب):
التركيب التجريبي

- 1 - هل التبيه المعزول والمطبق على العصبون A فعال؟ عل اجابتاك.
- 2 - حلل المنحنى 1 والجزء a من المنحنى 2 ، ثم استخرج :
 - أ - طبيعة المشبكين C و A - B .
 - ب - خاصية العصبون بعد مشبكي .
 - ج - شروط توليد كمون عمل بعد مشبكي
- 3 - تعرف على الجزء b من المنحنى 2 واشرح علاقته مع الجزء a من نفس المنحنى.
- 4 - مثل التسجيلات المتوقعة الحصول عليها على مستوى الجهاز O_2 في كلا التجربتين مع التعليل .

التمرين الرابع:

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

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



١ - تنبئ النهايات المحورية A_1, A_3, A_4 و A_7 إلى انفتاح البروتينات القنوية لشوارد الصوديوم على مستوى الغشاء بعد مشبكى للعصبون M ، بينما عند تنبئ النهايات المحوريتان A_2 و A_6 ، يؤدي إلى انفتاح البروتينات القنوية لشوارد الكلور. أما تنبئ النهاية المحورية A_5 فينجم عنه انفتاح البروتينات القنوية لشوارد البوتاسيوم.

- صنف مختلف مشابك هذا العصبون (M) حسب طريقة عملها . علل إجابتك .
2 - العصبون (M) يمتلك الخصائص الكهربائية التالية :

- كمون راحة بـ (mV 68) .

- عتبة توليد كمون عمل بـ (mV 56) .

- كمون عمل سعته (mV 90) .

طبق تنبئ معزول على النهايات المحورية السبعة . تمثل الوثيقة 2 سعة الظواهر الكهربائية المسجلة على مستوى الجهاز O1 .

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

الوثيقة 2

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

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

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

- حدد مع التعليل ، المشبك الغير نشط (الغيرمنبه) ، ومثل التسجيل المتوقع تسجيله في O_1 .

3 - نعزل مادة كيميائية S من الحويصلات المشبكية للنهاية المحورية A_1 . نجري على هذه المادة ثلاثة تجارب . شروط التجارب ونتائجها ممثلة في الوثيقة 2 (ملاحظة : لا تطبق أي تنبئ على النهايات المحورية) .

التجربة 1	التجربة 2	التجربة 3
التسجيل في O_1	الشروط التجريبية	
تواتر من كمونين عمل	حقن جرعة D_1 من المادة S في الشق المشبك M - A_1	
تواتر من 5 كمونات عمل	حقن جرعة $D_2 > D_1$ من المادة S في الشق المشبك M - A_1	
كمون راحة	حقن جرعة D_1 من المادة S في الشق المشبك M - A_7	

الوثيقة 3

أ - انتلاقا من تحليلك للتجاربتين 1 و 2 أستنتاج :

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

- نوع تشفير هذه الاشارة .

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

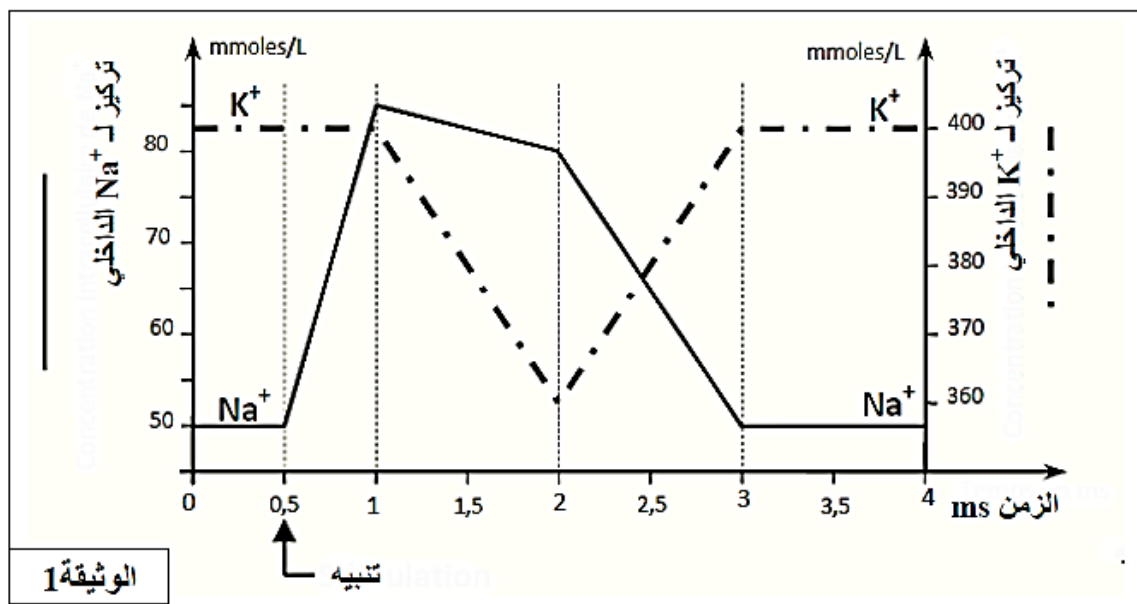
II - مما سبق ومن معلوماتك المكتسبة ، بين برسم تخطيطي وظيفي آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبكين A_6-M و A_3-M .

التمرين الخامس:

من أجل دراسة مصدر ونقل الرسالة العصبية ونور البروتينات في ذلك ، نقدم لك سلسلة التجارب التالية :

السلسلة الأولى :

لفهم حركة الشوارد على مستوى الليف العصبي ، اثر تنبية فعال ، نقىس تغيرات التراكيز الضمن خلوية لشوارد Na^+ و K^+ لهذا الليف .
النتائج المحصل عليها ممثلة بمنحنى الوثيقة (1).

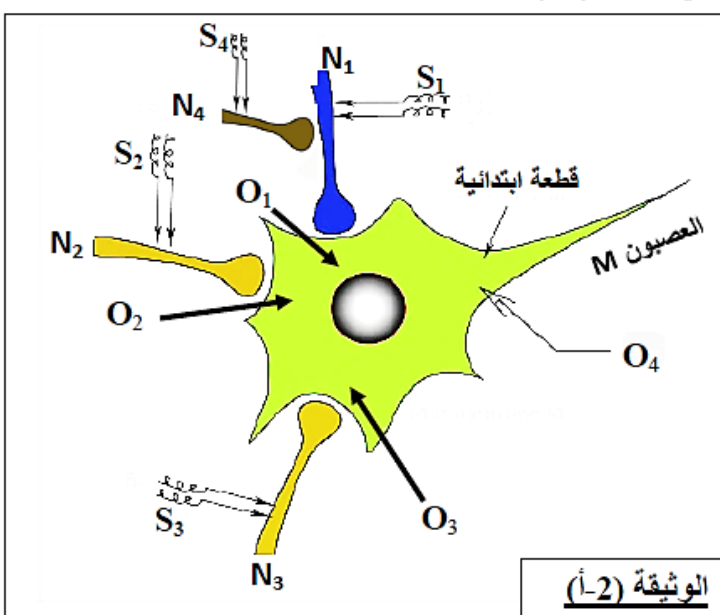


1 - إنطلاقاً من تحليلك الدقيق لمنحنيات الوثيقة (1) ، ومعارفك المكتسبة ، اشرح الحركات الأيونية لشوارد Na^+ و K^+ المرتبطة بمراحل الظاهرة المسجلة بعد هذا التنبية الفعال.

2 - بين برسن تخطيطي على المستوى الجزيئي والشاردي دور البروتينات الغشائية لليف العصبي خلال الفترة الزمنية (ms1- ms 0.5).
تقترن دراسة الظواهر الكهربائية المسجلة على مستوى عصبون بعد مشبك (M) ، متصل مع أربعة عصبونات قبل مشبكية (N_3, N_2, N_1). (الوثيقة 2-أ)
نجري سلسلتين من التجارب باستعمال التركيب الموضحة في الوثيقة (2-أ).

السلسلة الثانية :التجربة 1

نطبق تنبيةات فعالة ومعزولة في S_3 و S_2 ، S_1 و M .
الكمونات الغشائية المسجلة على مستوى أجهزة الاوسيلوسكوب O_1, O_2, O_3 ممثلة في الوثيقة (2-ب).



الكمون الغشائي (Mv) على مستوى :				الوثيقة (2-ب)
O_4	O_3	O_2	O_1	
78-			82-	التنبيه في N_1
58-		54-		التنبيه في N_2
61-	58-			التنبيه في N_3

- 3 - حدد طبيعة كل من المشاكل N_1-M ، N_2-M ، N_3-M ، معللا إجابتك.
- 4 - بمقارنة الكمونات الغشائية المسجلة على مستوى O_1 ، O_2 ، O_3 ، مع تلك المسجلة على مستوى O_4 ، استخلص خاصية الظاهرة الكهربائية ؟
- ملاحظة : قيمة كمون الراحة يقدر بـ -70 mV
- التجربة 2: تنبه في نفس الوقت العصيونات N_1 ، N_2 و N_3 .
- 5 - مثل التسجيل المحصل عليه في O_4 معللا إجابتك . استنتج دور العصبون M .
- التجربة 3:

في هذه التجربة ، تم الحصول على مستوى O_4 على التسجيلات الممثلة في الوثيقة (3).

6 - اقترح التجربة التي سمحت لنا بالحصول على هذا التسجيل ؟ علل.

7 - ماذا تستنتج فيما يخص الدور الذي لعبه العصبون M في هذه التجربة.

التجربة 4:

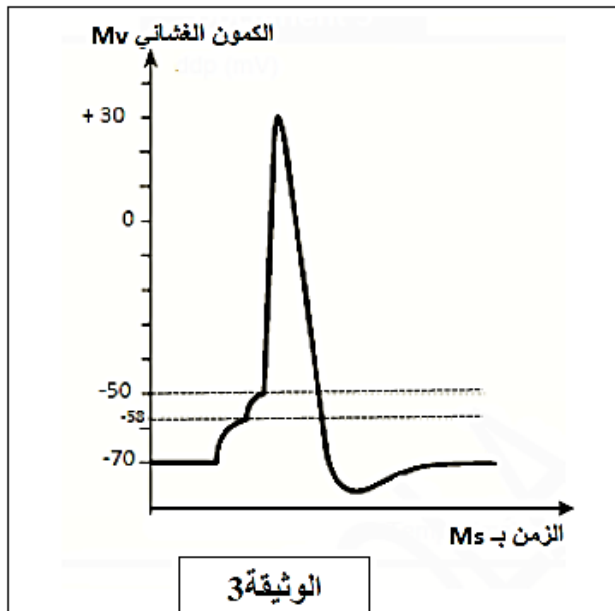
- تنبه في نفس الوقت N_1 ، N_2 ، N_3 و N_4 .
- نسجل على مستوى O_4 كمون عمل.

- تنبه في نفس الوقت N_1 ، N_2 ، N_3 و N_4 ، قيمة كمون الراحة لم تتغير على مستوى O_1 .

8 - بتوظيف المعلومات المستخرجة من هاتين التجاربتين أشرح:

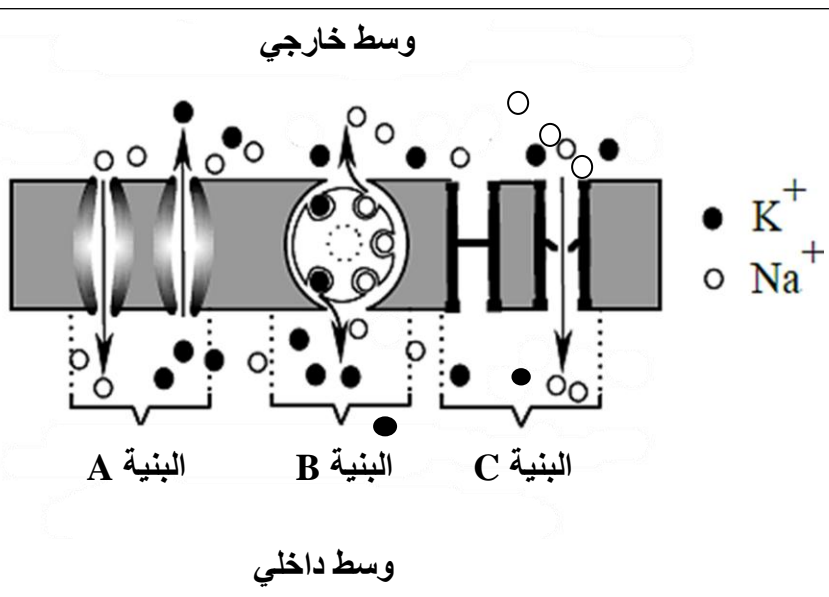
أ - دور العصبون N_4 .

ب - الحصول على كمون عمل على مستوى O_4 اثر تنبهات متقاربة للعصيونات N_1 ، N_2 ، N_3 و N_4 .



التمرين السادس :

تلعب البروتينات الغشائية النوعية دورا مهما في النقل العصبي . تمثل الوثيقة (1) انتقال شوارد Na^+ و K^+ عبر ثلاثة بنية A , B و C لجزء من غشاء الليف العصبي.



الوثيقة 1

- 1 - سم البنية A , B و C .
- 2 - باستغلالك لمعطيات

الوثيقة 1 :

- أ - حدد المصدر الايوني لكمون الراحة .

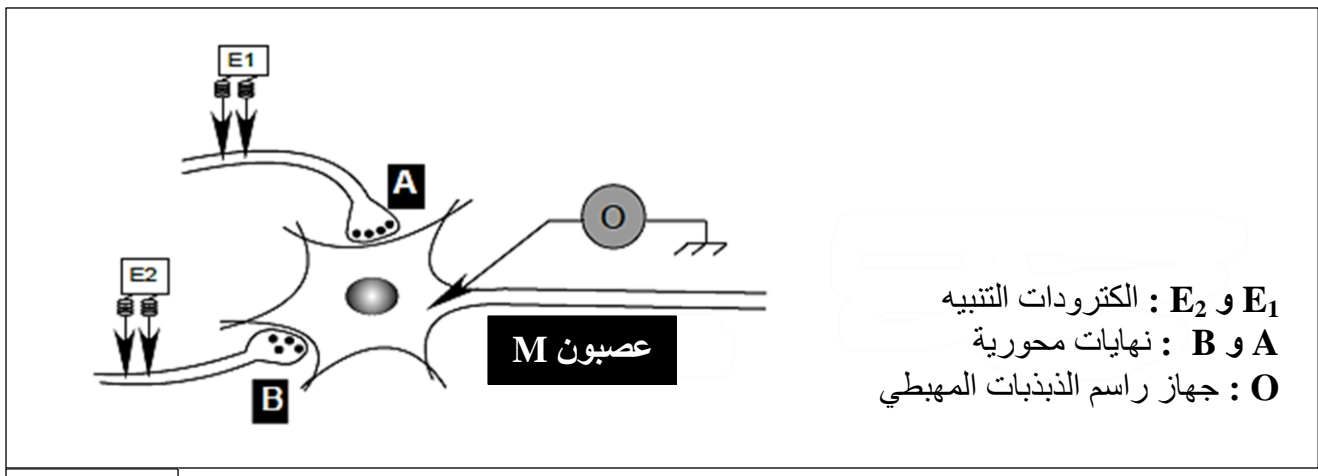
- ب - حدد معللا إجابتك حالة الليف العصبي .

- 3 - صف تغير نفاذية غشاء الليف العصبي عندما يصل الكمون الغشائي إلى $+30 \text{ mV}$ فولط.

- 4 - بتوظيف المعلومات المبنية سابقا ، و المعارف المكتسبة ، أشرح دور البنية A , B و C في إثناء كموني الراحة والعمل.

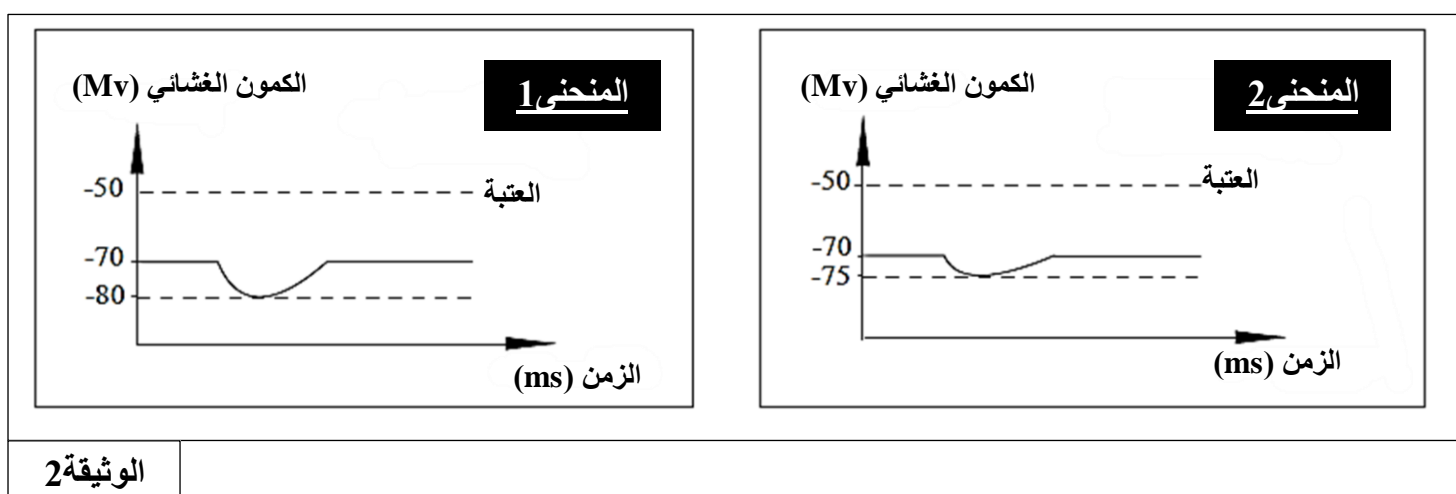
التمرين السابع:

نقترح من خلال هذا الموضوع ، دراسة طريقة انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك .
من أجل ذلك قمنا بإنجاز تجربتين وفق التركيب التجريبي المبين في الوثيقة 1.



التجربة 1 :
تطبق تنبية فعال بشدة S على مستوى E₁. التسجيل المحصل عليه على مستوى الجهاز ممثل بالمنحنى 1 من الوثيقة 2.

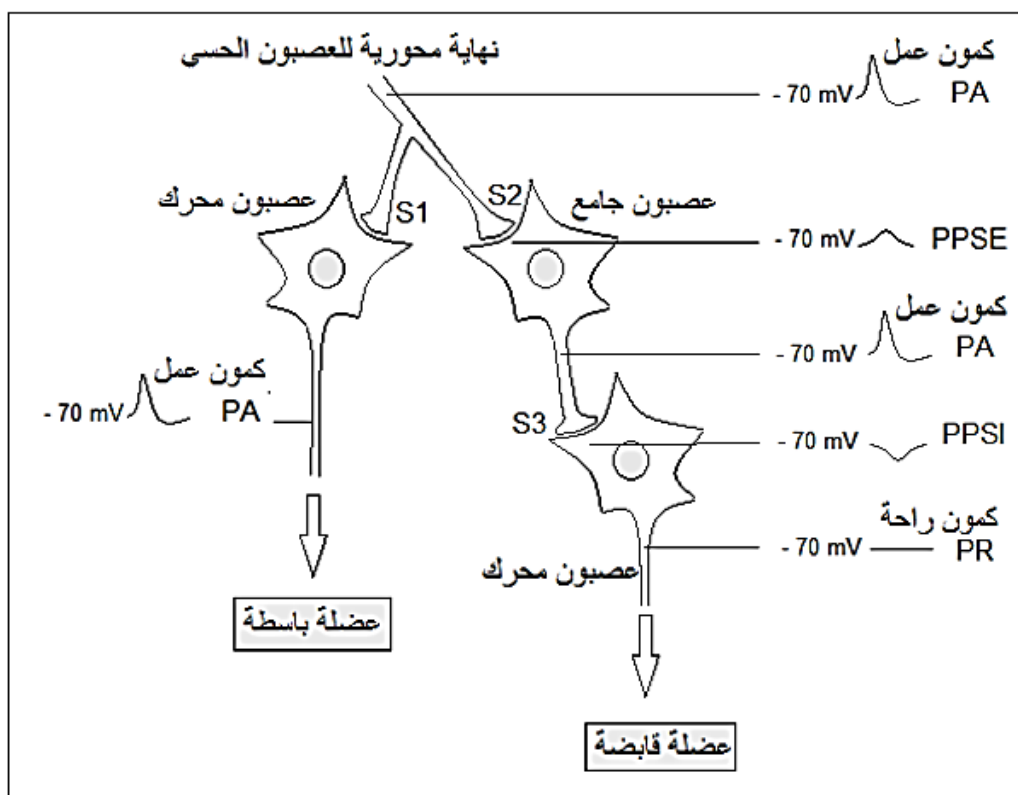
التجربة 2 :
تطبق في نفس الوقت ، تنبهين فعالين بشدة S على مستوى E₁ و E₂ . التسجيل المحصل عليه على مستوى الجهاز ممثل بالمنحنى 2 من الوثيقة 2.



- 1 – باستغلالك لمعطيات الوثيقة 1 :
أ – حدد طبيعة الاستجابة المحصل عليه على مستوى جهاز راسم الذذبذبات المهبطي .
ب – استنتج طبيعة المشابك A-M و B-M .
- 2 – باستخدام نفس التركيب التجريبي الممثل في الوثيقة 1 ، حدد الحد الادنى لعدد التنبهات الفعالة التي تسمح بتسجيل كمون عمل على مستوى الجهاز O . علل إجابتك .
- 3 – بتوظيف المعلومات السابقة ، اشرح دور العصبون M في انتقال الرسالة العصبية

التمرين الثامن:

تتدخل البروتينات في آليات نقل الرسالة العصبية في المنعكبات العضلية من أجل إعادة التوازن الوظيفي للعضوية. تمثل الوثيقة الموالية موقع العصبون الجامع ضمن التسلسل العصبيوني المتحكم في المنعكس العضلي على مستوى النخاع الشوكي.



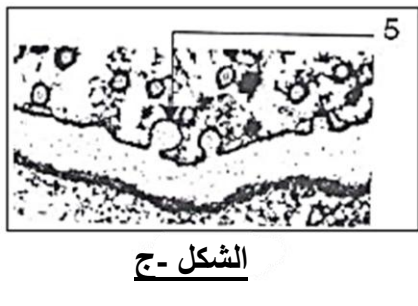
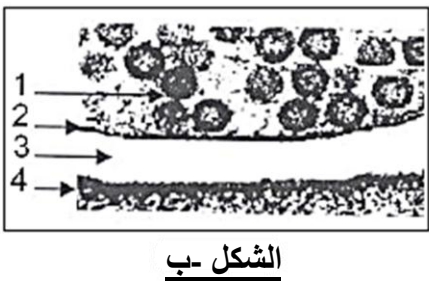
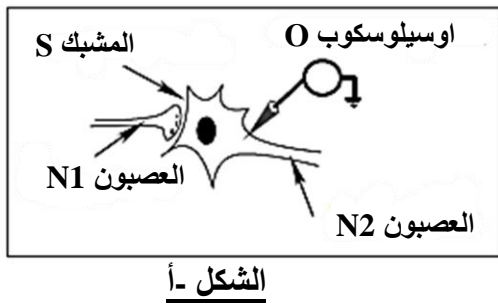
(1) حدد أنواع:

- القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي.
 - الآليات البروتينية التي تسمح بنشأة PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبك في المشبكين S2 و S3 .
- 2) اكتب نصا علميا توضح فيه دور وعمل العصبون الجامع المثبت في المنعكس العضلي انطلاقا من التأثيرات الواردة من نهاية العصبون الحسي إلى ما يظهر من أثر على مستوى العصبون المحرك.

التمرين التاسع:

نقترح عليك دراسة آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبك

- I - يتم انجاز ملاحظات مجهرية على مستوى المشبك S من الشكل (أ) ، الاشكال (ب) و(ج) من الوثيقة 1 تبين الحالة البنوية في وضعين مختلفين .



الوثيقة 1

1- اكتب بيانات العناصر المرقمة .

2- حدد حالة المشبك S في كل من الشكلين (ب) و(ج) . على إجابتك .

3- بين الشروط الضرورية للانتقال من الحالة (ب) إلى الحالة (ج) .

II - نستخدم التركيب التجاري الممثل في الشكل (أ) من الوثيقة 1 لإنجاز التجارب التالية :

التجربة 1 :

حقن شوارد الكالسيوم Ca^{++} في الزر المشبكي ، فتحصل على الحالة البنوية الممثلة في الشكل (ج) من الوثيقة 1 وتوليد كمون عمل بعد مشبكي PPSE على مستوى الجهاز O .

التجربة 2 :

الحقن المباشر لمبلغ عصبي (مثل الاستيل كولين) في العنصر (3) من الشكل (ب) من الوثيقة 1 ، فتحصل على الحالة البنوية الممثلة في الشكل (ج) من الوثيقة 1 وتوليد كمون عمل بعد مشبكي PPSE على مستوى الجهاز O .

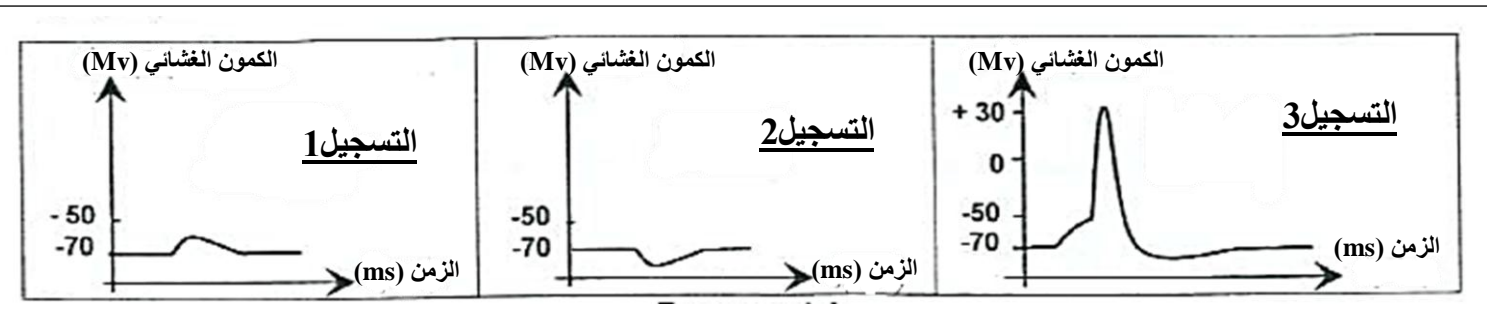
التجربة 3 :

نعيد التجربة 2 ، لكن يتم تثبيط القنوات المبوبة كيميائيا للغشاء بعد مشبكي ، فتحصل على الحالة البنوية الممثلة في الشكل (ج) من الوثيقة 1 مع عدم تسجيل كمون عمل بعد مشبكي على مستوى الجهاز O .

1 - حل هذه النتائج .

ب - استنتج الشروط الضرورية للنقل المشبكي .

2 - تمثل الوثيقة (2) ثلاثة تسجيلات تم الحصول عليها خلال النقل المشبكي .



انقل جدول الوثيقة 2 على ورقة إجابتك ثم أكمله

التسجيل 3	التسجيل 2	التسجيل 1	الوثيقة 2
			الاسم
			مكان التسجيل
			القنوات الأيونية المتدخلة
			الخصائص (اثنان فقط)

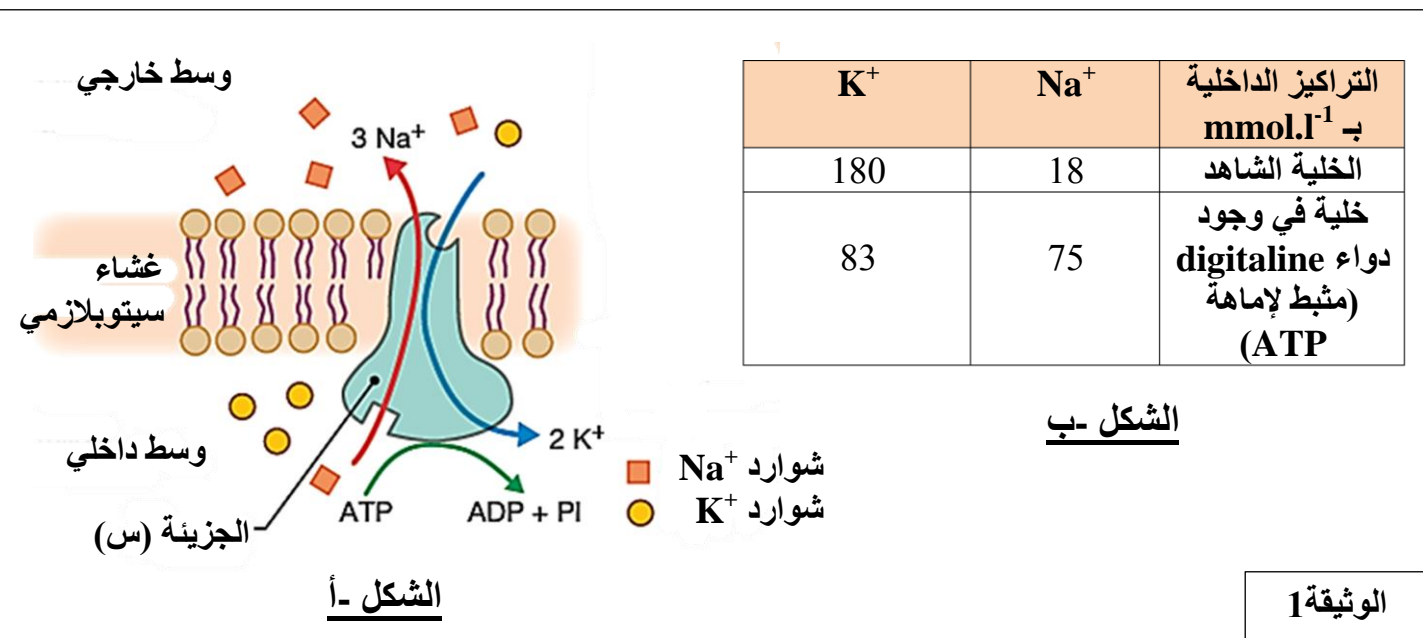
III - بتوظيف المعطيات السابقة و المعارف المكتسبة ، انجز رسم وظيفي يوضح المراحل المتتالية للنقل المشبكي .

التمرين العاشر:

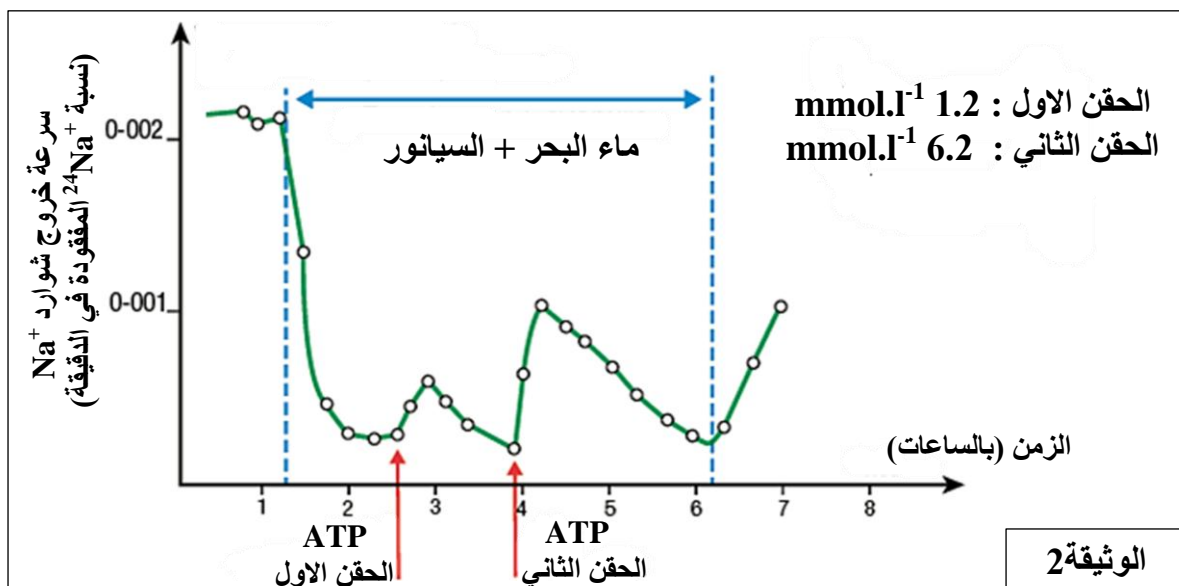
العصيرون (الخلية العصبية) له دور في انتشار كمونات العمل (السيالة العصبية). لهذا يجب ان يمتلك كمون راحة غشائي يقدر -Mv 70.

للتعرف على الآلية المسئولة عن هذا الكمون الغشائي ودور البروتينات في ذلك ، نقترح عليك الدراسة التالية :

I - يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 رسم تخطيطي وظيفي لإحدى الجزيئات البروتينية الضخمة خلال نشاطها. بينما يمثل الشكل (ب) يمثل التركيز الضمن خلوي للشوارد في شروط تجريبية مختلفة .



- 1 - سم معللا إجابتك الجزيئية (س) .
 - 2 - بالاعتماد على معطيات الشكل (أ) ، صنف آلية عمل الجزيئ (س).
 - 3 - ما هي المعلومة المستخرجة من تحليلك لمعطيات الشكل (ب).
- II - 1** - بعرض التعرف على شروط عمل الجزيئات (س) من الوثيقة (1-أ) ، قام العلمان كالدويل وكينز (Caldwell و Keynes) بوضع عصيرون للكلamar تحتوي على شوارد ²⁴Na⁺ المشعة في ماء البحر . قاموا بقياس سرعة خروج هذه الشوارد في ثلاثة شروط تجريبية مختلفة :
- ماء البحر
 - ماء البحر مضافة إليه مادة السيانور (cyanure).
 - حقن الـ ATP داخل العصيرون في وجود السيانور .
- نتائج القياسات مماثلة في منحني الوثيقة 2 .



ملاحظة :

- السيانور مادة مثبطة تمنع تركيب الـ ATP ، وتنفذ بسهولة عبر الأغشية الخلوية .

أ - حل منحنى الوثيقة 2.

ب - كيف تفسر انخفاض نشاط مضخة الصوديوم والبوتاسيوم بعد إضافة مادة السيانور إلى ماء البحر.

ج - استخلص العلاقة بين الـ ATP ونشاط الجزيئة (س) للوثيقة (1-أ).

2 - تمثل الوثيقة 3 نتائج قياسات شوارد Na^+ و K^+ في الوسط الداخلي للعصبون وذلك في أوساط زرع مختلفة .

التجربة	مكونات وسط الزرع	$\text{mmol} \cdot \text{l}^{-1}$ ترکیز Na^+ بـ	$\text{mmol} \cdot \text{l}^{-1}$ ترکیز K^+ بـ
1	بدون غلوكوز	77	85
2	في وجود الغلوكوز	15	150
3	في وجود الغلوكوز + متثبت للتحلل السكري	64	93
4	في وجود حمض البيروفيك	18	148
5	في وجود حمض البيروفيك + متثبت للتحلل السكري	23	177

الوثيقة 3ملاحظة :

حمض البيروفيك هو الناتج النهائي لعملية التحلل السكري .

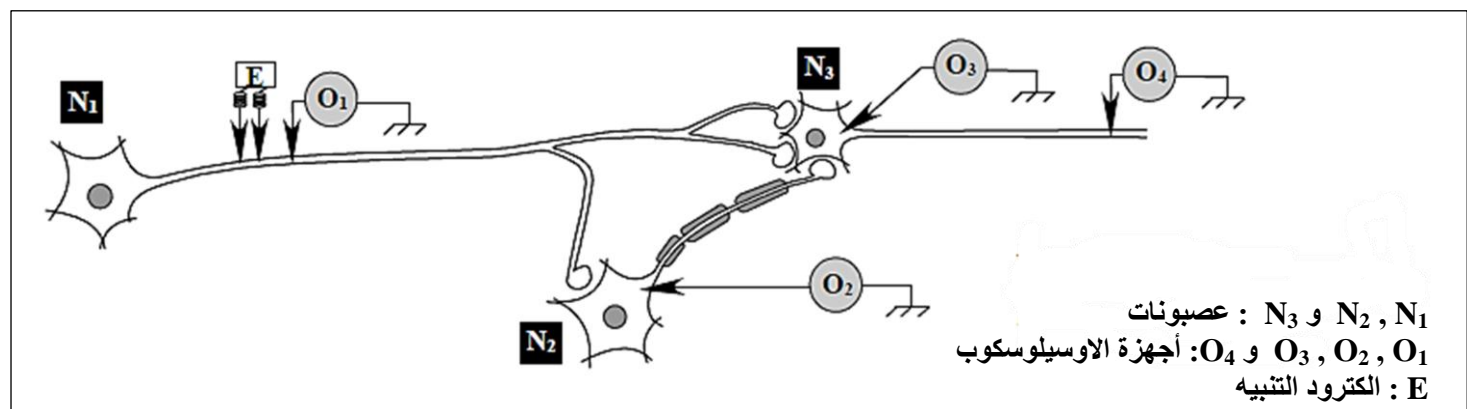
أ - مالغرض من انجاز هذه التجارب؟

ب - بالاستعانة بمعطيات الوثيقة (1-ب) ، ماهي المعلومات المستخرجة من مقارنة نتائج تجارب الوثيقة 3 :

III- بتوظيف المعرف المبنية خلال هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية حول التحولات الطاقوية، لخص في نص علمي الآليات الطاقوية التي تضمن المحافظة على التوزع المتباين لتركيز الشوارد لخلية عصبية .

التمرين الحادي عشر:

نقترح عليك دراسة طريقة عمل المشبك . من اجل ذلك ننجز تجربتين باستعمال التركيب التجريبي المبين في الوثيقة 1.



الوثيقة 1

التجربة 1 :

نطبق تنبیهین ذو شدات متزايدة I₁ و I₂ في E ونسجل في نفس الوقت الكمونات المختلفة على مستوى الاجهزه O₁, O₂, O₃ و O₄. النتائج المحصل عليها ممثلة في الجدول التالي :

الكمون الغشائي (mV) المسجل على مستوى الاجهزه :					
	O ₁	O ₂	O ₃	O ₄	
شدة التنبيه	I ₁	- 60	- 70	- 70	- 70
	I ₂ > I ₁	+30	-58	+30	+30

1 - بتوظيف المعطيات المقدمة في الجدول :

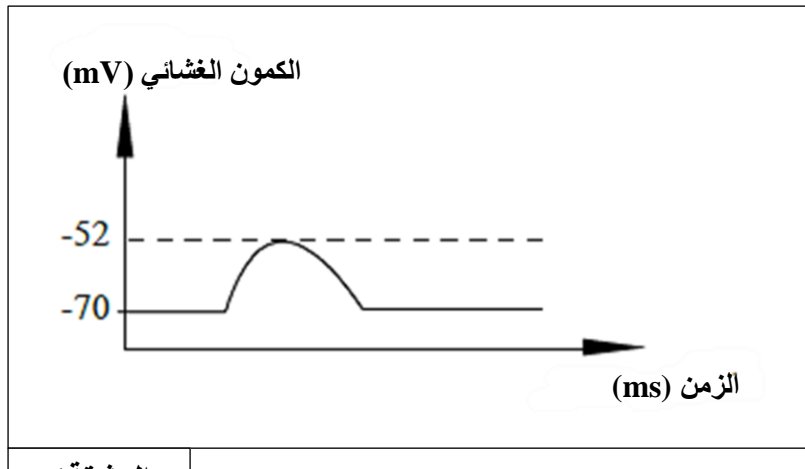
أ - حدد طبيعة الكمونات الغشائية المحصل عليها في O₁, O₂, O₃ و O₄ بعد احداث تنبیهات بشدات I₁ و I₂.

ب - فسر اختلاف الاستجابة المسجلة في O₂ وفي O₃ بعد التنبيه بشدة I₂.

ج- استخلص طبيعة المشبك N₁-N₃ .

التجربة 2 :

نطبق في E تنبیهین متقاربين بشدة I₂ . التسجيل المحصل عليه في O₃ ممثل في الوثيقة 2 .

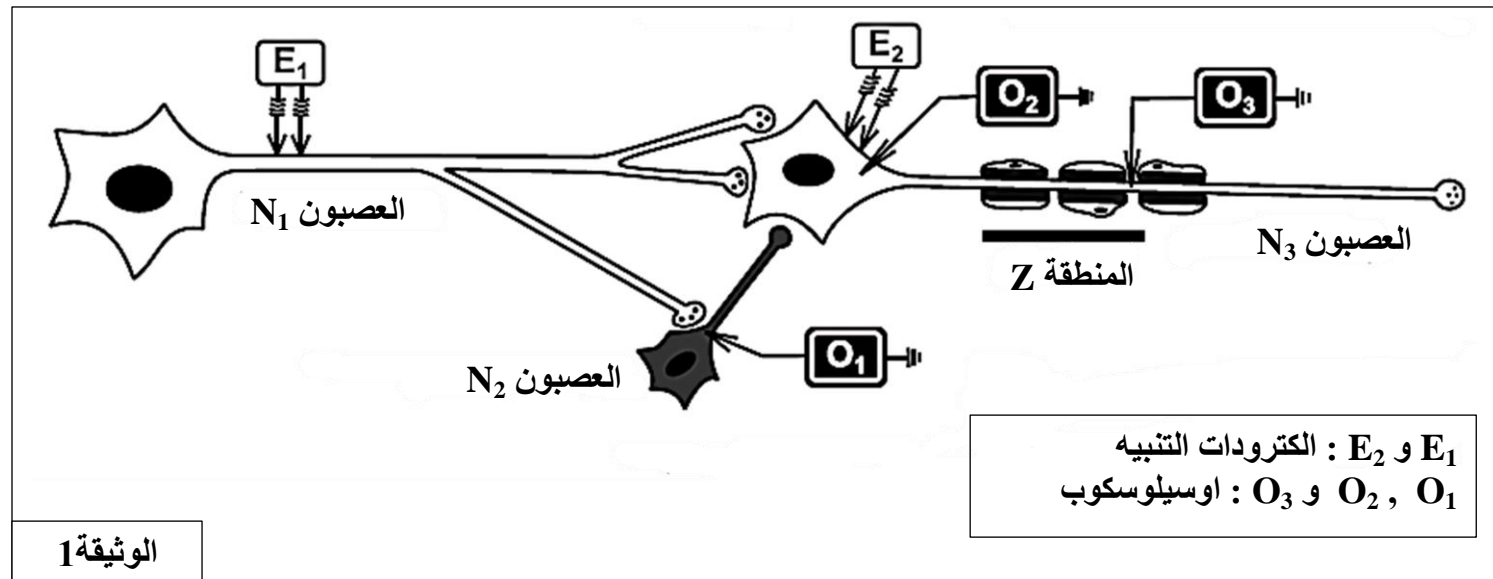


أ- اشرح التسجيل المحصل عليه في O₃ (الوثيقة 2) .

ب - استخلص طبيعة المشبك N₂-N₃ .

التمرين الثاني عشر:

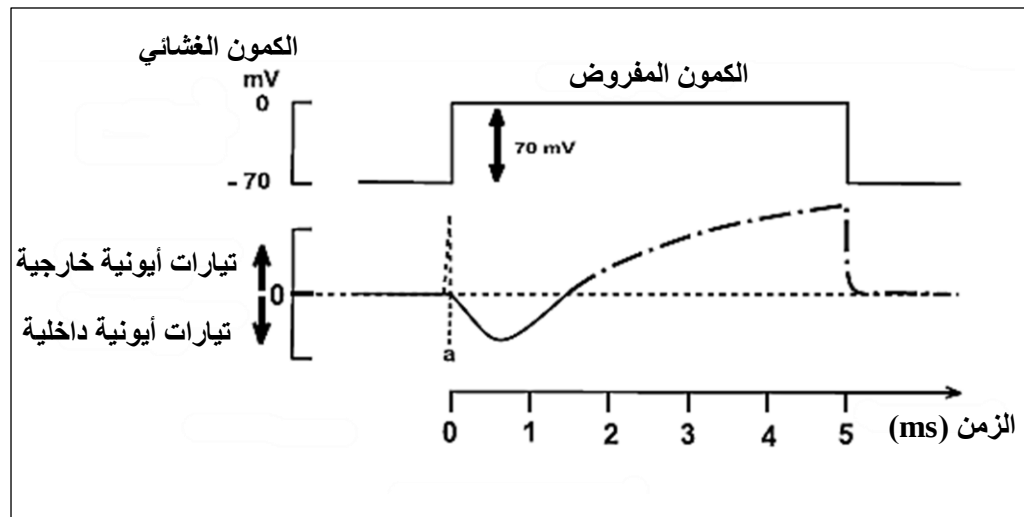
من أجل دراسة منشأ مصدر وانتقال الرسالة العصبية على مستوى سلسلة عصبية ، نستخدم التركيب التجاري الممثل في الوثيقة 1 بعرض انجاز سلسلة من التجارب.

I – السلسلة الأولى من التجارب :التجربة 1 :

نطبق في **E₁** تنبية فعال.

1 – اعتماداً على معطيات الوثيقة 1 و معارفك المكتسبة ، مثل التسجيلات المحصل عليها على مستوى الاجهزه **O₁** ، **O₂** ، **O₃** . علل في كل مرة إجابتك .

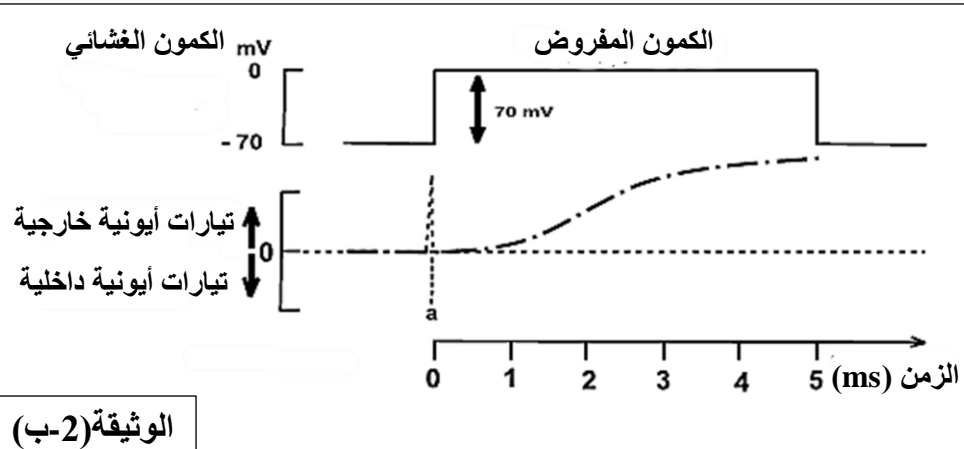
لتفسير المصدر الايوني للكمون المسجل في **O₃** ، نجري التجارب التالية :

التجربة 2 :

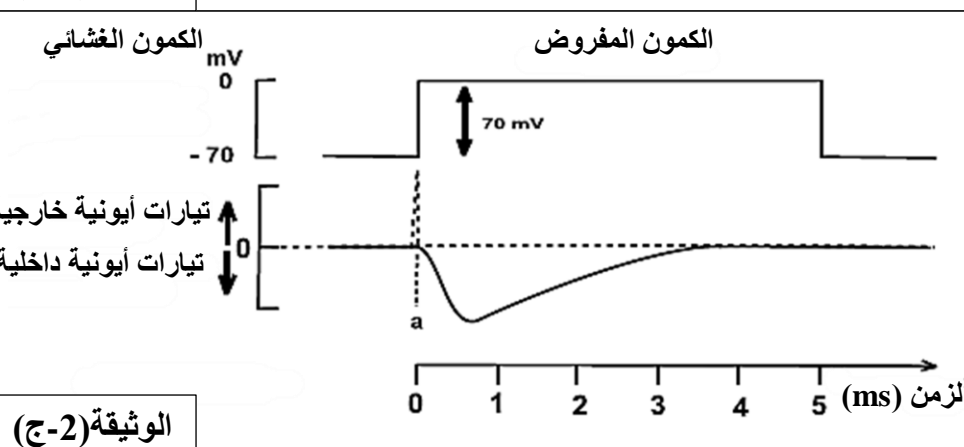
نلغى كمون الراحة الغشائي للمنطقة **Z** بتطبيق كمون **+75** mv بين جهتي الغشاء (السائلخارجي والسائل داخلي الخلية) ونقيس التغيرات في التيارات الايونية المتداولة عبر غشاء المحور الاسطوانى .
 الوثيقة (2-أ) تلخص النتائج المحصل عليها .

الوثيقة(2-أ)

2 – حل نتائج الوثيقة (2-أ) .

**التجربة 3 :**

نستبدل 90% من شوارد Na^+ للوسط الخارجي بمادة الكولين (choline) التي لديها نفس شحنة الـ Na^+ ولكن لا تنتشر عبر غشاء الليف العصبي مما يؤدي إلى تساوي تراكيز Na^+ بين الوسط الخارجي والوسط الداخلي للليف العصبي .
تغيرات التيارات المتدفقة عبر الغشاء مماثلة في الوثيقة (2-ب).

**التجربة 4 :**

طبق نفس المبدأ السابق لتحقيق تساوي تراكيز شوارد K^+ بين الوسط الخارجي للليف العصبي والوسط الداخلي .
النتائج المحصل عليها مماثلة في الوثيقة (2-ج).

3 – انطلاقاً من معطيات الوثائقين (2-ب) و (2-ج) ، اشرح الآليات الأيونية المسؤولة عن التيارات الخارجية والداخلية الملاحظة في الوثيقة (2-أ) .

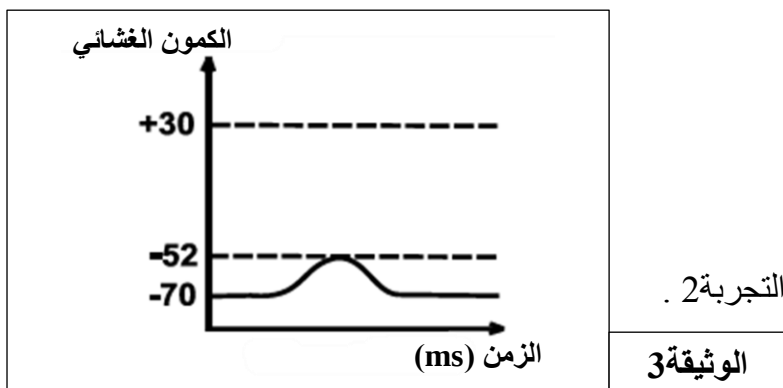
4 – باستخدام المعلومات السابقة و المعارف المكتسبة ، انجز رسم تخطيطي تبرز فيه الظواهر الأيونية مصدر الكمون المسجل في O_3 خلال التجربة 1 .

II . السلسلة الثانية من التجارب :**التجربة 1 :**

طبق تتبيله فعال في E_1 ونسجل الكمونات الغشائية على مستوى الاجهزه O_1 ، O_2 و O_3 ، الكمون الغشائية المحصل عليها مماثلة في الجدول التالي :

الكمون الغشائي المسجل (mv)	الاجهزه
O_3	
30+	
O_2	
30+	
O_1	
-60	

1 – تعرف على الظواهر الكهربائية المسجلة في O_1 ، O_2 و O_3 ، مع تحديد سعتها ثم استنتاج طبيعة المسبك N_1-N_3 .
2 – فسر الكمون الغشائي المسجل في O_2 .

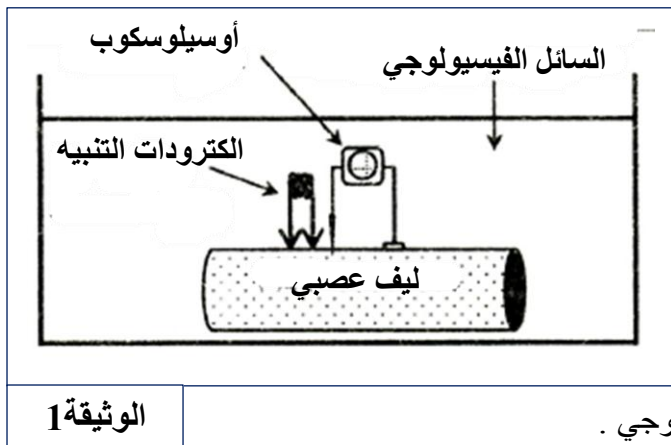
**التجربة 2 :**

طبق تتبيلين فعالين ومتقاربين في E_1 .
منحنى الوثيقة 3 يمثل التسجيل المحصل عليه في O_2 .

- 3 – انطلاقاً من التحليل المقارن للتسجيلات المحصل عليها في O_2 (التجربتين 1 و2) :
أ – اشرح مصدر التسجيل المحصل عليه في O_2 خلال التجربة 2 .
ب – حدد طبيعة المسبك N_2-N_3 .
ج – استنتاج دور العصبون N_3 .

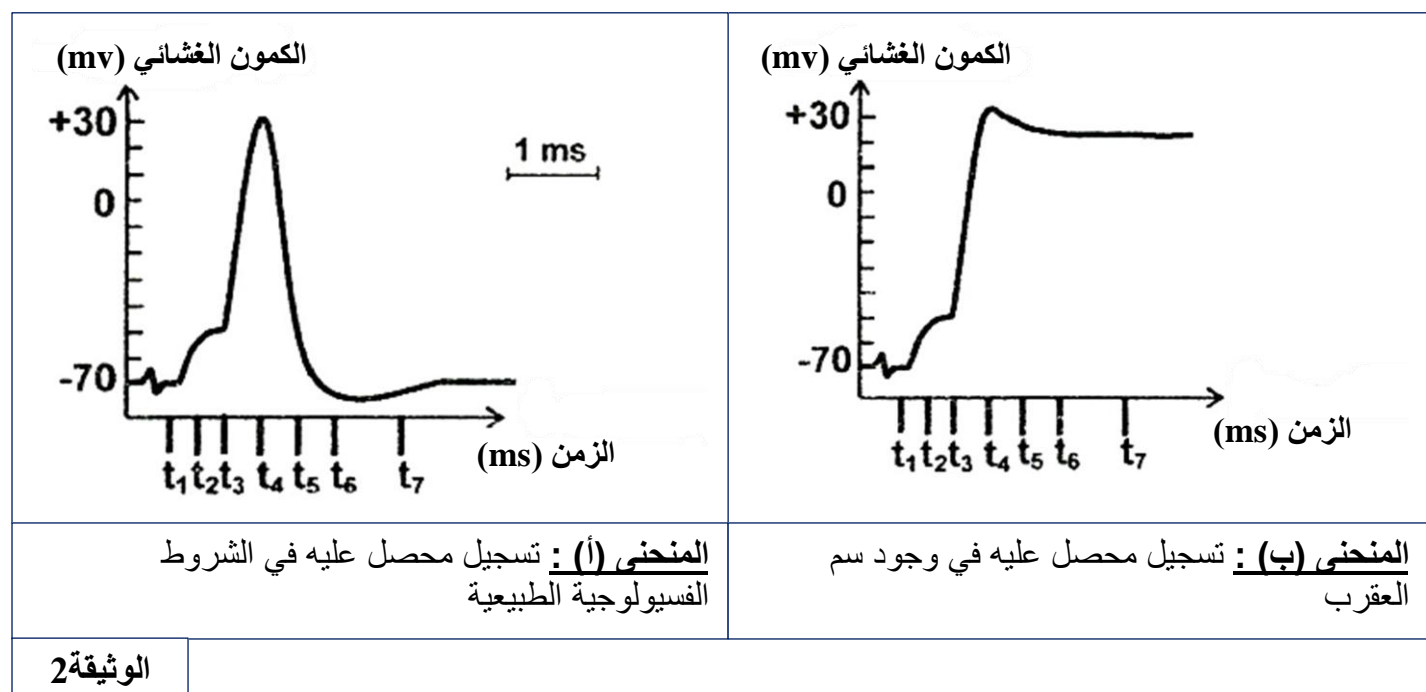
التمرين الثالث عشر:

يمكن أن يسبب سم العقرب الموت عند الثدييات بسبب حدوث اضطراب في وظيفة الجهاز العصبي.



I - من أجل فهم طريقة تأثير سم العقرب على بعض جوانب النشاط الكهربائي لليف العصبي ، نحقق تجربة على الياف عصبية نرمز لها بـ F1 و F2 وباستعمال التركيب التجريبي المبين في الوثيقة 1.

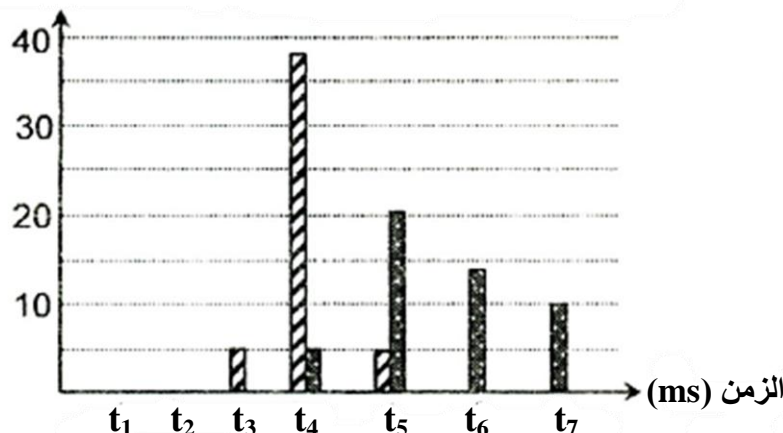
التجربة 1 :
نطبق تنبيه فعال على الليف العصبي F1 ونسجل تسجيلات في حالتين مختلفتين :
الحالة الأولى : في الشروط التجريبية الطبيعية .
الحالة الثانية : في وجود سم العقرب المضاف إلى السائل الفيسيولوجي .
تبين الوثيقة 2 التسجيلات المحصل عليها.



1 - انطلاقاً من التحليل المقارن للمنحنين (أ) و(ب) ، اقترح فرضية حول تأثير سم العقرب على النشاط الكهربائي لليف العصبي .

التجربة 2 :
نضع الليف العصبي F2 في سائل فسيولوجي ، نطبق عليه تنبيه فعال ثم نحسب عدد القنوات الأيونية المفتوحة A و B لكل وحدة من مساحة غشاء الليف العصبي .
النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 3

عدد القنوات المفتوحة/ وحدة المساحة



قنوات من النوع A
قنوات من النوع B

الوثيقة 3

2 – انطلاقا من تحليك للوثيقة 3 واستغلالك لمعطيات المنحنى (A) من الوثيقة 2 ، تعرف على كل نوع من القنوات A و B .

التجربة 3 :

- نضيف سم العقرب المشع للسائل الفيسيولوجي المحتوي على الليف العصبي F2 .
- النتيجة تمركز الاشعاع فقط على مستوى القنوات من النوع A .
 - نطبق تنبية فعال على هذا الليف العصبي F2 ثم نحسب عدد القنوات الابيونية من النوع A المفتوحة .
 - النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 4 .

t_7	t_6	t_5	t_4	t_3	t_2	t_1	الزمن (ms)
36	36	37	38	5	0	0	عدد قنوات النوع A المفتوحة لكل وحدة من المساحة

الوثيقة 4

3 – استغل نتائج التجربة 3 من اجل:

- أ – استخرج طريقة تأثير سم العقرب على النشاط الكهربائي لليف العصبي .
- ب- التأكد من صحة الفرضية المقترحة سابقا .

التمرين الرابع عشر:

نبحث من خلال هذا الموضوع عن فهم وظيفة المشبك العصبية وتتأثير بعض العوامل الداخلية وانعكستها على عمل المشبك. من اجل ذلك نقترح حالتين للدراسة :

I - تمثل الوثيقة 1 رسم تخطيطي مبسط لمراحل عمل المشبك العصبي العضلي.

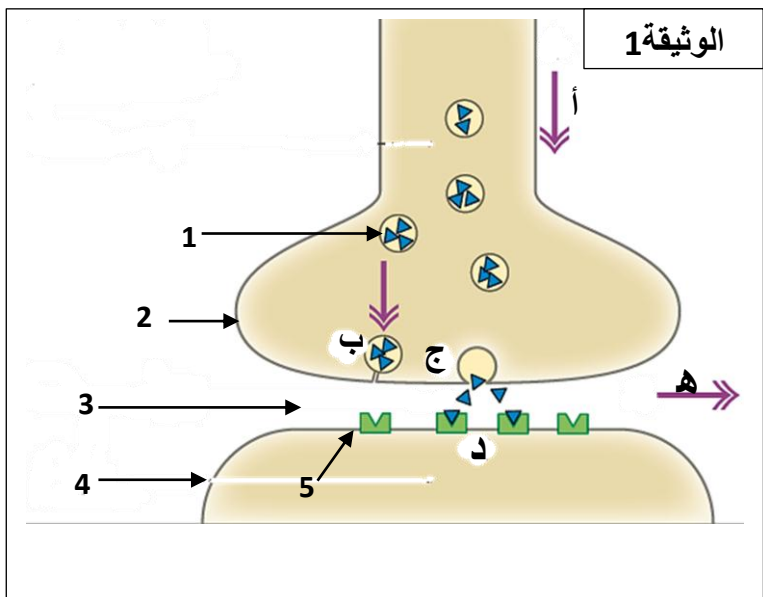
1 - تعرف على البيانات المرقمة.

2 - صف المراحل المشار اليها بالأحرف , ثم استنتج انماط تشفير الرسالة العصبية على مستوى المشبك .

II - لا يزال عاقد تأثير بعض العوامل الداخلية على عمل المشبك , نقترح عليك الحالتين التاليتين :

الحالة 1 : مرض الزهايمير :

يتميز مرض الزهايمير على الخصوص بفقدان الذاكرة عند كبار السن , ولمعرفة اسباب هذا المرض نقدم لك المعطيات التالية :



المعطى الأول :

قام أطباء بالبحث عن أي خلل بيوكيميائي وذلك عن طريق قياس تراكيز العديد من النواقل العصبية من جهة في دماغ مرضى مصابين بالزهايمير ومن جهة أخرى عند أفراد غير مصابين. في كلتا الحالتين وجدوا تراكيز متماثلة لأغلب النواقل العصبية . لكن وجدوا ان ترکیز الاستیل کولین عند المرض أقل بكثير مقارنة بالأشخاص الغير مصابين.

1 - ما هي الفرضية التي اقترحها الأطباء حول مصدر مرض الزهايمير ؟

المعطى الثاني :

اكتشف باحثون آخرون أن وجود مادة كيميائية تدعى أتروپين (atropine) عند الأفراد الأصحاء يؤدي إلى فقدان الذاكرة مثل الأفراد المصابين بمرض الزهايمير . ومع ذلك لم يلاحظ انخفاض في كمية الاستیل کولین لديهم.

ب - اقترح فرضية حول طريقة عمل الأتروپين عند الأشخاص الأصحاء .

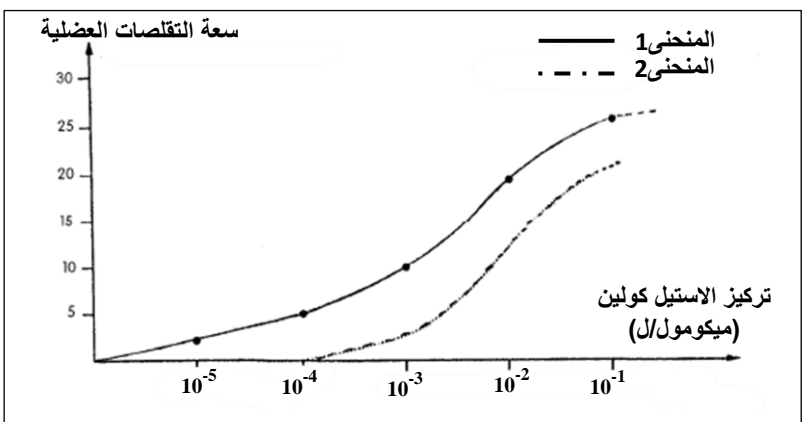
المعطى الثالث :

اجرى هؤلاء الباحثون تجربة على عضلة ملساء لمعدة فار معزولة تم حفظها في حمام فيزيولوجي. في المرحلة الأولى تم حقنها بجرعات متزايدة من الاستیل کولین , بعد ذلك تم قياس سعة تقلصات العضلة ، النتائج المحصل عليها ممثلة في المنحنى 1 من الوثيقة 2.

في المرحلة الثانية يحقن في العضلة مادة الأتروپين ثم يتبع بحقن جرعات متزايدة من الاستیل کولین. نتائج القياسات ممثلة في المنحنى 2 من نفس الوثيقة.

2 - ما هي المعلومة المستخلصة من تحليلك للمنحنين (1) و(2) ؟

ب - ما هي الفرضية من تلك المقترحة سابقا , تؤكدتها هذه النتائج .



الوثيقة 2

الحالات الأولى : تميز الديدان الخيطية ببعضها بسيط جداً، حيث جهازها العصبي يشمل فقط على 302 عصبون و700 مشبك. بعض الديدان لديها شلل تام لعضلاتها وله علاقة بطفرة على مستوى مورثة تدعى unc-13. لمعرفة أسباب هذا الشلل التام ودور البروتينات المشفرة بواسطة المورثة unc-13، نقدم لك الوثائق التالية:

الوثيقة (3-أ) :

تمثل نتائج تنبية العصبون الحركي عند ديدان طبيعية وأخرى طافرة unc-13.

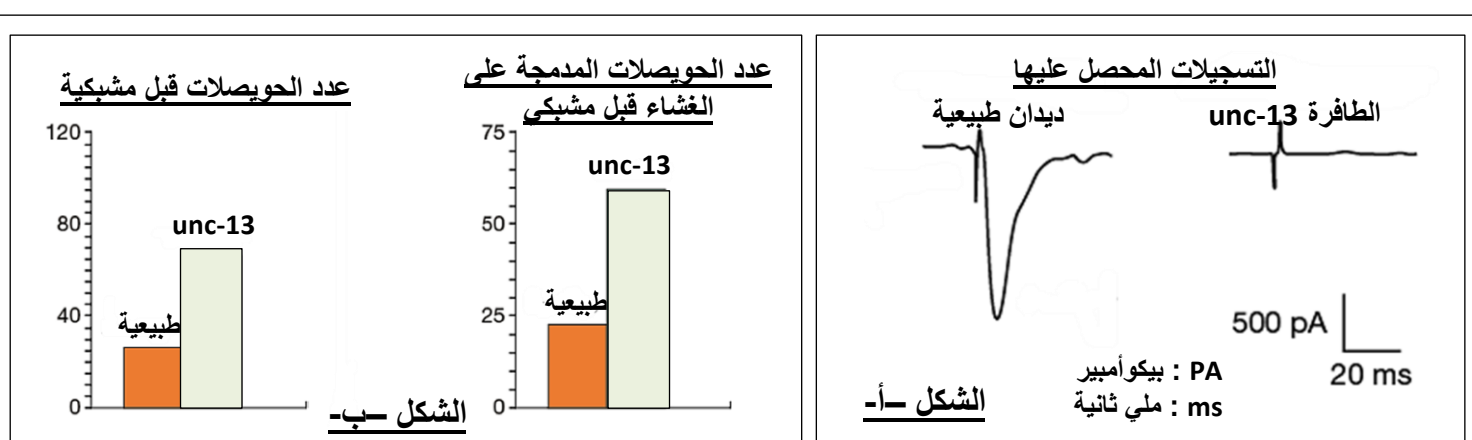
الوثيقة (3-ب) :

تمثل عدد الحويصلات المشبكية بعد تنبية العصبونات الحركية.

الوثيقة (3-ج) :

تمثل محتوى الحويصلات المشبكية والاستجابة الكهربائية لعضلة نتيجة حقن مادة النيكوتين في الشق المشبك لديدان طبيعية وديدان طافرة unc-13.

ملحوظة : النيكوتين جزيئه لها بنية فراغية ثلاثة الأبعاد شبيهة للبنية الفراغية للأستيل كولين.



الوثيقة 3

الشكل - جـ	محتوى الحويصلات قبل مشبكية	حقن النيكوتين في الشق المشبك
ديدان طافرة unc-13		
الاستيل كولين		
تضقلص الخلايا العضلية		

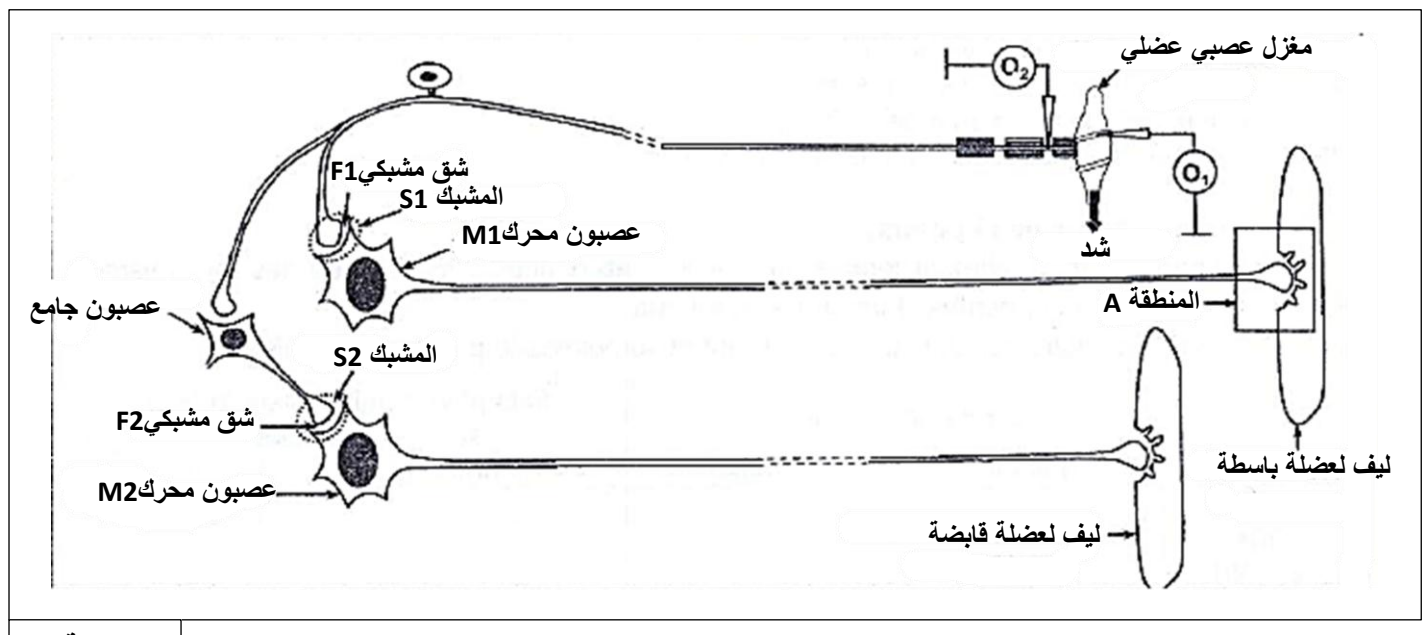
3 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 2 ومعلوماتك المكتسبة، اشرح سبب الشلل عند الديدان الطافرة unc-13 والدور الممكّن للبروتين المشفر بالمورثة unc-13 عند الديدان الطبيعية.

III - من خلال معارفك المكتسبة وما توصلت إليه، اذكر جزيئتين كيميائيتين غير طبيعيتين تسببان خلل في عمل المشبك، مع تحديد مكان تأثيرها وطبيعة الخل الذي تسببه.

التمرين الخامس عشر:

بغرض دراسة بعض مظاهر توليد الرسالة العصبية وانتقالها ، نقترح عليك الدراسة التالية :

I - نستعمل الدارة العصبية المتداخلة في المنعكس العضلي والمبنية في الوثيقة 1 .



الوثيقة 1

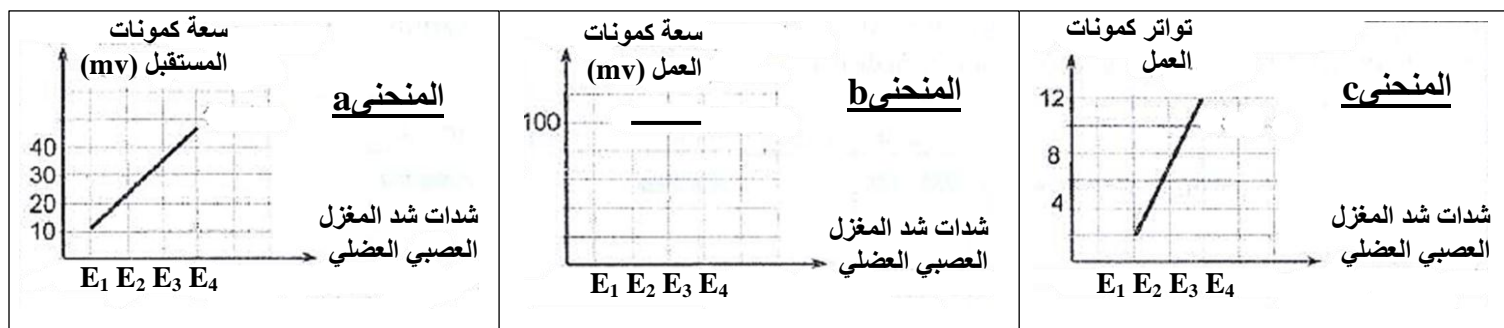
لفهم عمل الدارة العصبية المتداخلة في المنعكس العضلي ، نحقق التجربتين التاليتين :

التجربة 1 :

نقوم بشد المغزل العصبي العضلي بشدات متزايدة E₁ , E₂ , E₃ و E₄ ثم ، نحدد :

- سعة كمونات المستقبل الحسي على مستوى الجهاز O₁ وسعة الكمونات المسجلة على مستوى جهاز الاوسيلوسكوب O₂.

- توافر كمونات العمل على مستوى الجهاز O₂ .
النتائج المحصل عليها ممثلة بالمنحنين a , b و c للوثيقة 2.



الوثيقة 2

1 حل المنحنيات a , b و c من اجل استخراج :

- خاصية كمون المستقبل الحسي.
- خاصية كمون العمل.
- خاصية الرسالة العصبية
- دور المغزل العصبي العضلي .

التجربة 2 :

نقيس تركيز شوارد Na^+ و K^+ في الجسم الخلوي لكل من العصبون الحركي M1 والعصبون الحركي M2 وبعد حقن المبلغان العصبيان X و Y في الشق المشبك F1 و F2 .
النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 3.

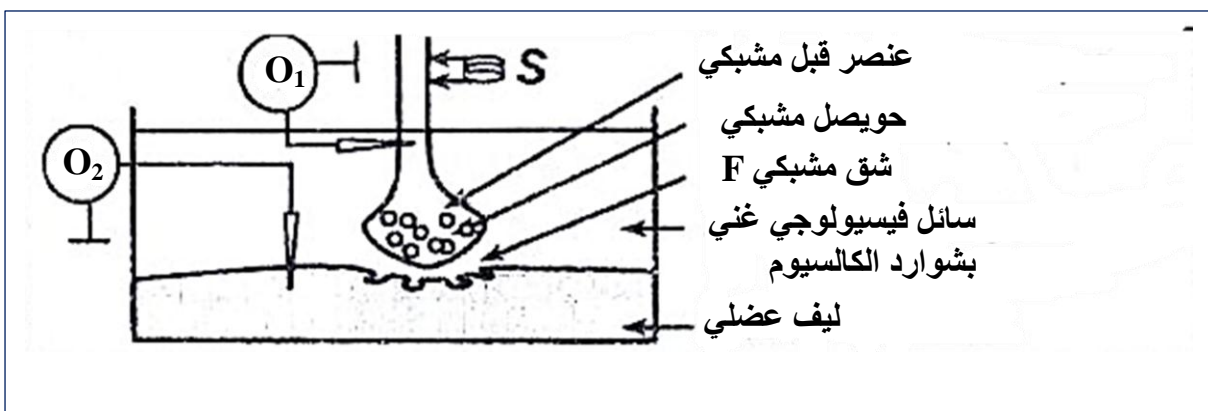
في الجسم الخلوي لكل من M1 و M2 قبل حقن X و Y	في الجسم الخلوي لـ M1 بعد الحقن في F1 :		في الجسم الخلوي لـ M2 بعد الحقن في F2 :	
	X	Y	X	Y
تركيز شوارد Na^+ (و.ا)	15	30	15	15
تركيز شوارد K^+ (و.ا)	50	150	150	110

الوثيقة 3

- 2 - انطلاقاً من تحليلك لنتائج التجربة 2 وبتوظيف معارفك المكتسبة :
- أ - أشرح الآلية المسئولة عن تغير تركيز شوارد Na^+ و K^+ في الأجسام الخلوية لـ M1 و M2 , بعد حقن المبالغات العصبية X أو Y .
- ب- استخرج عواقب هذا التغير على كمون الغشاء بعد مشبكى لكل من الأجسام الخلوية لـ M1 و M2 .
- ج - حدد طبيعة المشبكين S1 و S2 .
- II - بدمج المعلومات المستخرجة سابقاً ومعارفك المكتسبة , اشرح آلية تنسيق نشاط العضلات القابضة والباسطة , بعد شد المغزل العصبي العضلي للعضلة الباسطة بشدة E3 .

التمرين السادس عشر:

نهدف من خلال هذا الموضوع دراسة انتقال الراسلة العصبية على مستوى المشبك العصبي العضلي.
نستعمل التركيب التجريبي المبين في
الوثيقة 1 من أجل انجاز مجموعة من التجارب :

**الوثيقة 1**

- نطبق تبييه فعال S في شروط تجريبية مختلفة . بعد ذلك :
- نسجل الظواهر الكهربائية على مستوى الأجهزة O_1 و O_2 .
 - البحث عن وجود أو غياب شوارد الكالسيوم في العنصر المشبكى.
 - قياس كمية الأستيل كولين في الشق المشبكى F .
- التجارب والنتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2 .

التجارب		النتائج			
		التسجيل في O_1	شوارد الكالسيوم في العنصر قبل مشبكى	كمية الاستيل كولين في F	التسجيل في O_2
1	تطبيق التنبية S		+	100 mmoles/L	
2	حقن ، في العنصر قبل مشبكى ، سم البوتيليك ; ثم تطبيق التنبية S		+	منعدمة	
3	إضافة ، للسائل الفسيولوجي ، كونوتوكسين ; conotoxines ثم تطبيق التنبية S		-	منعدمة	
4	حقن ، في الشق المشبكى الكورار ، سم يمتلك بنية فراغية مماثلة لبنية الاستيل كولين ؛ ثم تطبيق التنبية S		+	100 mmoles/L	

+ : وجود - : غياب

الوثيقة 2

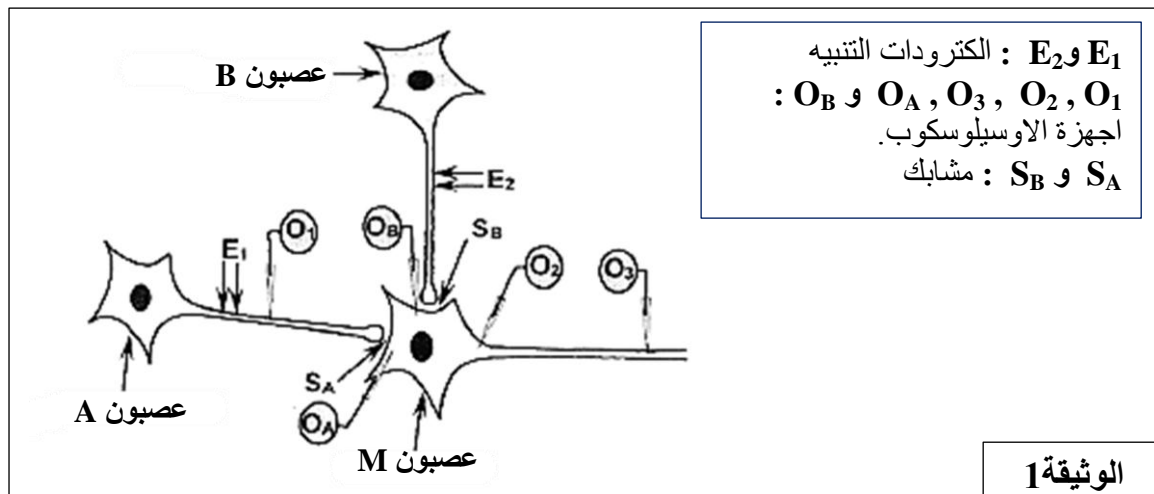
1 – باستغلالك للنتائج المحصل عليها في الوثيقة 2 ومكتسباتك المعرفية ، استخلص :

- تأثير كل سم على النقل المشبكى ، علما ان كل واحد من هذه السموم يؤثر على مستوى محدد من المشبك .
- دور شوارد الكالسيوم في النقل المشبكى
- طريقة عمل الاستيل كولين .

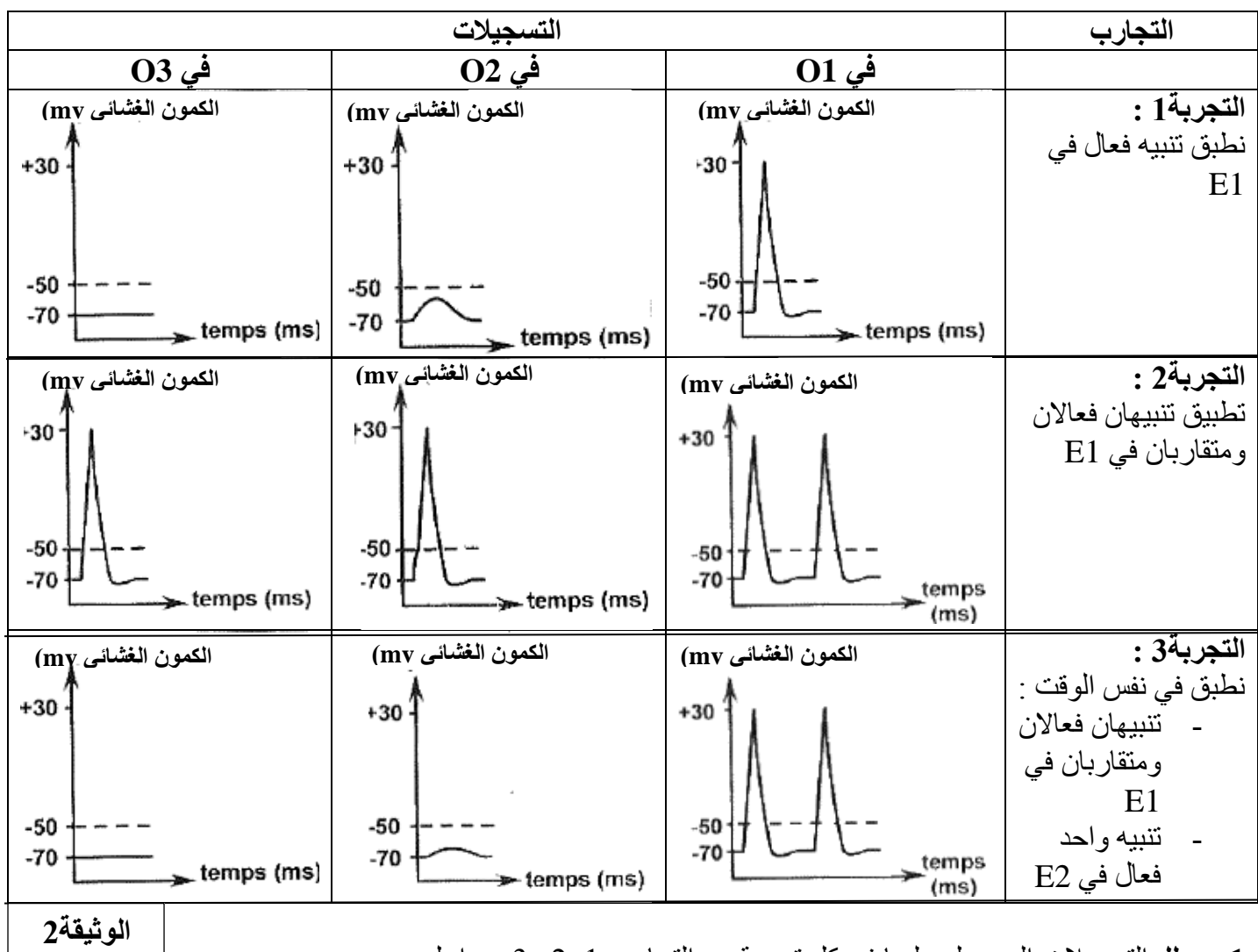
2 – انطلاقا من المعلومات المستخرجة سابقا ومعارفك المكتسبة ، وضح برسم تخطيطي وظيفي آلية انتقال السيالة العصبية على مستوى المشبك العصبي – العضلي .

التمرين السابع عشر:

لدراسة خواص النسيج العصبي في ادماج ونقل الرسالة العصبية ، نجري سلسلة من التجارب باستعمال التركيب التجريبي المبين في الوثيقة 1



I - يمثل جدول الوثيقة 2 السلسلة الأولى من التجارب المنجزة على العصبونات A و B والتسجيلات المحصل عليها على مستوى الاجهزة O_1 , O_2 , O_3 .



- 1 - حل التسجيلات المحصل عليها في كل تجربة من التجارب 1, 2 و 3 من اجل :
- استنتاج طبيعة كل من المشبكين S_A و S_B .
 - تحديد خصائص الكمونات المسجلة على مستوى الاجهزة O_2 و O_3 (على مستوى العصبون M) .
 - شرح الخصائص الادماجية للعصبون M .

لاظهار آلية النقل المشبكي على مستوى المشبكين S_A و S_B , نجري سلسلة ثانية من التجارب . الوثيقة 3 تلخص الشروط التجريبية والناتج المحصل عليها .

التجربة 5	التجربة 4	التجربة 3	التجربة 2	التجربة 1
الغابا في S_B	الغابا في S_A	الاستيل كولي في S_B	الاستيل كولي في S_A	المادة المحقونة
انخفاض في تركيز شوارد K^+ و زيادة في تركيز شوارد Cl^-	عدم تغيير في تركيز شوارد K^+ , Na^+ و Cl^-	عدم تغيير في تركيز شوارد K^+ , Na^+ و Cl^-	زيادة في تركيز شوارد Na^+	النتائج : قياس تغير تركيز شوارد K^+ , Na^+ و Cl^- في الجسم الخلوي للعصبون M

الوثيقة 3

- 2 - استغل معطيات الوثيقة 3 و معارفك المكتسبة من اجل :
- تفسير الناتج المحصل عليها في كل تجربة من التجارب الاربعة.
 - تمثيل التسجيلات التي يمكن الحصول عليها على مستوى الاجهزة O_A و O_B في كل تجربة من التجارب الاربعة

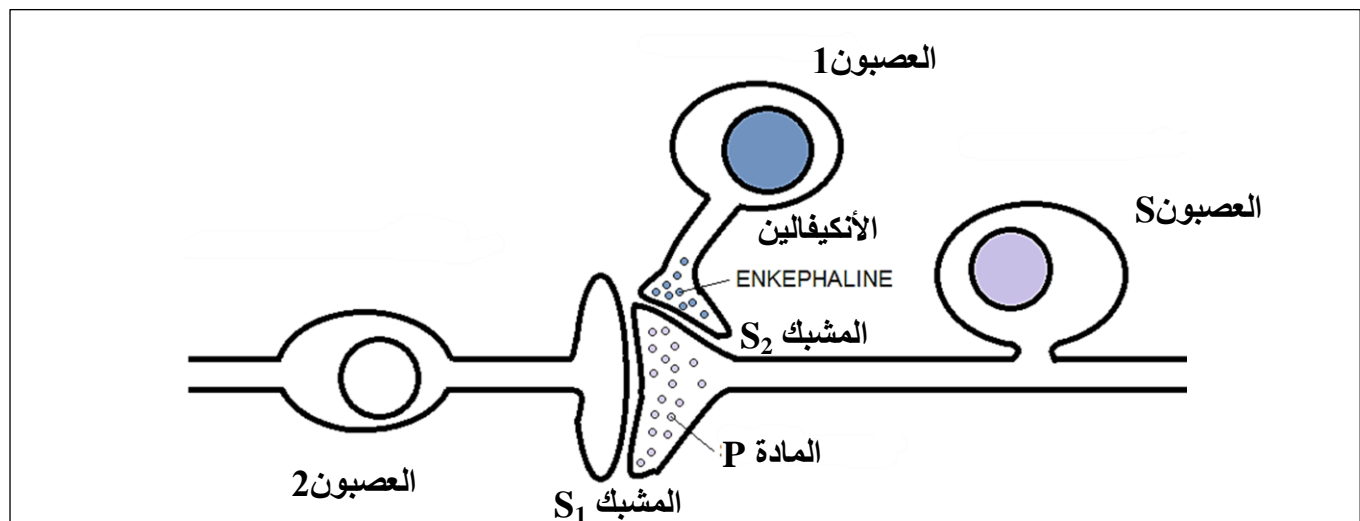
II – بتوظيف المعلومات التي توصلت اليها وعارفك حول دور البروتينات في الاتصال العصبي ، انتقل ثم اكمل الجدول التالي:

مرحلة زوال الاستقطاب لكمون العمل	مرحلة عودة الاستقطاب لكمون العمل	كمون بعد مشبك تثبيهي (PPSE)	كمون بعد مشبك تثبيطي (PPSI)
القوى البروتينية المفتوحة			
حركة الشوارد			
المبلغات العصبية			

التمرين الثامن عشر:

المورفين ، وهو مسكن يستخدم أساساً لوقف الاحساس بالألم ، يؤثر على مستقبلات نوعية في الدماغ والجبل الشوكي .

I – تمثل الوثيقة 1 مجموعة العصبونات المتدخلة في نقل الرسالة العصبية للألم على مستوى النخاع الشوكي .



الوثيقة 1

- اقترح فرضيات حول طريقة عمل المورفين .
- من أجل تحديد طريقة عمل المورفين ، نجري سلسلة من التجارب في شروط تجريبية مختلفة .
- النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2 .

التجارب	الشروط التجريبية	كمية المبلغ العصبي المحرر (و.إ)	شدة الألم	المواد
		S ₁	S ₂	العصبون
1	تنبيه العصبون S	+++	20	7
2	تنبيه العصبون 1 والعصبون S	+	2	20
3	حقن المورفين في S ₁ وتنبيه العصبون S	+++	10	7
4	منع تحرير الانكفالين يتبع بحقن المورفين في S ₂ وتنبيه العصبون S	-	0	0

الوثيقة 2

+++ : ألم شديد + : ألم ضعيف - : غياب الألم

باستغلالك لمعطيات ونتائج الوثيقة 2 :

أ - استنتج دور الانكفالين .

ب - علل الدور المسكن للالم للمورفين .

ج - حدد طريقة عمل المورفين كمسكن للألم وتحقق من فرضياتك السابقة.

التمرين التاسع عشر (المحاولة):

يستخدم المزارعون مبيدات حشرية عضوية فسفورية خلال مكافحتهم للحشرات . بعض هذه المبيدات وبينها البيراتر pyrèthre ، تؤثر على عمل الجهاز العصبي فتوقف التنفس ما يؤدي الى الموت اختناقًا . يتم تامين الحركة التنفسية عادةً عبر انقباض يليه ارتخاء للعضلات التنفسية.

I - بهدف التعرف على طريقة تأثير مبيد الحشرات البيراتر pyrèthre ، نجري التجارب التالية :

التجربة 1 :

تعمر العضلة الفخذية لضفدع مع عصبها في وسط فيسيولوجي . نطبق تنبيه فعال ذو

شدة I في وجود وفي غياب pyrèthre . لكل تنبيه ، نسجل سعة ومرة تقلص عضلة الفخذ .

النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 1 .

1 - ادرج في جدول نتائج الوثيقة 1 .

2 - أ - قارن النتائج المحصل عليها .

ب - ماذا تستنتج ؟

3 - اقترح فرضيتين لتفسير طريقة

عمل pyrèthre .

II - تمثل الوثيقة 2 البنية الدقيقة لمшибك عصبي - عضلي .

1 - تعرف على البيانات المرقمة .

2 - لخص مراحل انتقال السائلة العصبية

على مستوى البنية الممثلة في الوثيقة 2 .

التجربة 2 :

نحقن على مستوى المшибك العصبي العضلي قطرة مجهرية من البيراتر pyrèthre الموسوم بالفوسفور المشع .

يتمرکز الاشعاع على مستوى العنصر (2) من الوثيقة 2 .

يظهر تحليلاً آخر أن جزيئات pyrèthre ترتبط بانزيم الاستيل كولين استراز .

3 - فسر من خلال كل ما سبق كيف يمكن لمادة البيراتر pyrèthre أن تؤدي إلى الموت اختناقًا .

الوثيقة 2

التمرين العشرون

المورفين هي مادة مسكنة (مضادة للألم) تؤثر على مستوى المشابك العاملة بمادة الأنكيفالين neurotransmetteurs enképhaline و الاندروفين endorphine . هذه المواد هي نواقل عصبية ينتجهما عادة المخ والنخاع الشوكي ، بينما نحصل على المورفين من مصدر خارجي . يؤدي الاستعمال المفرط للمورفين إلى إدمان جسدي ونفسي إضافة إلى اضطربات تنفسية وهضمية.

1 - بتوظيف معارفك المكتسبة ، اشرح كيف يؤثر المورفين على مستوى المشابك العاملة بمادة الأنكيفالين .

سعياً لتجنب الآثار الجانبية لاستخدام المورفين ، يعمل الباحثون على إيجاد مواد أخرى مسكنة للألم ينتجهما الجسم نفسه . تظهر بعض هذه الدراسات في التجارب التالية :

مدة بقاء في المنطقة P (s)	الحقن	الحيوانات
5	-	أ
72	مورفين (6 mg/kg)	ب
5	أندورفين (6 mg/kg)	ج

الوثيقة 1

التجربة 1: قام الباحثون بحقن جرذان بمصل نقي أو أضيفت إليه مسكنات المورفين أو الأندورفين . قاماً بعد ذلك بوضع كل جرذ في المنطقة P من علبة تم تقسيم مساحتها إلى منطقتين : المنطقة P (خارجية) ومغطاة بإبر حادة ينتج عنها ألم مفرط ، والمنطقة S (داخلية) دون إبر . قاماً خلال 3 دقائق بقياس متوسط المدة التي تقضيها الجرذان في المنطقة P . هذه المدة تدل على التأثير المسكن للألم

للمادة التي تمت دراستها . الشروط والنتائج التجريبية ممثلة في الوثيقة (1).

2 - ماذا تستخرج من تحليلك لنتائج التجربة 1؟

3 - اقترح فرضية تفسر النتيجة التي حصلنا عليها بعد حقن الأندورفين .

التجربة 2: قام الباحثون بحقن الأندورفين الموسومة بمادة التريثيوم المشع في دم مجموعة من الحيوانات أظهرت الاختبارات المنجزة غياب الإشعاع في الدماغ والنخاع الشوكي .

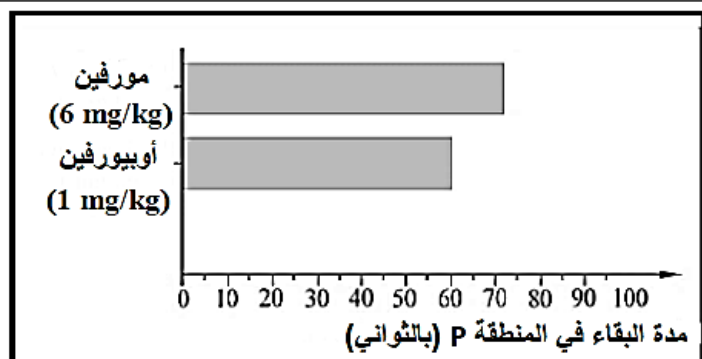
إضافة لذلك اختفاء الأندورفين بسرعة في الدم ، لكن ظهرت مكانها مواد أخرى مشعة .

4 - بين أن نتائج التجربة 2 تفسر النتيجة التي حصلنا عليها مع الجرذ "ج" .

التجربة 3: اكتشف باحثون آخرون من " معهد باستور " مادة جديدة مسكنة للألم يتم إفرازها بشكل طبيعي في اللعاب عند الإنسان وهي الأوببيورفين opiorphine .

قاموا بعد ذلك باختبار الأوببيورفين عند الجرذان ، فكرروا التجربة 1 ، ولكن بدلاً من الأندورفين قاماً بحقن الأوببيورفين . الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في الوثيقة (2أ) بينما الوثيقة (2ب) تبين المعلومات المتعلقة بالأوببيورفين .

تملك جزيئات الأوبيرفين قدرة على تسكين الألم ، سواءً للألم الناتج عن الحرارة أو العوامل الميكانيكية أو للألم المزمن . يبدو أن هذه المادة تحمي الأنكيفالين من تأثيرات الإنزيم NEP الموجود في شق المشابك العصبية العاملة بالأنكيفالين وليس من الضروري زيادة جرعات الأوبيرفين للحصول على نفس التأثير المضاد للألم . لا ينتج عن هذه المادة إمساك كما أن قدرتها على احداث الادمان منخفضة جدا.

الشكل-ب-الشكل-أ-

الوثيقة 2

5 – باستغلالك لمعطيات الوثيقة (2) :

- بين أن الأوبيرفين هو مسكن فعال .
- اشرح كيف تلعب مادة الأوبيرفين دور مسكن للألم ذو فعالية مشابهة للمورفين.
- استخلص سببين يظهران أن الأوبيرفين هي جزيئة ذات مردود علاجي أفضل من المورفين .

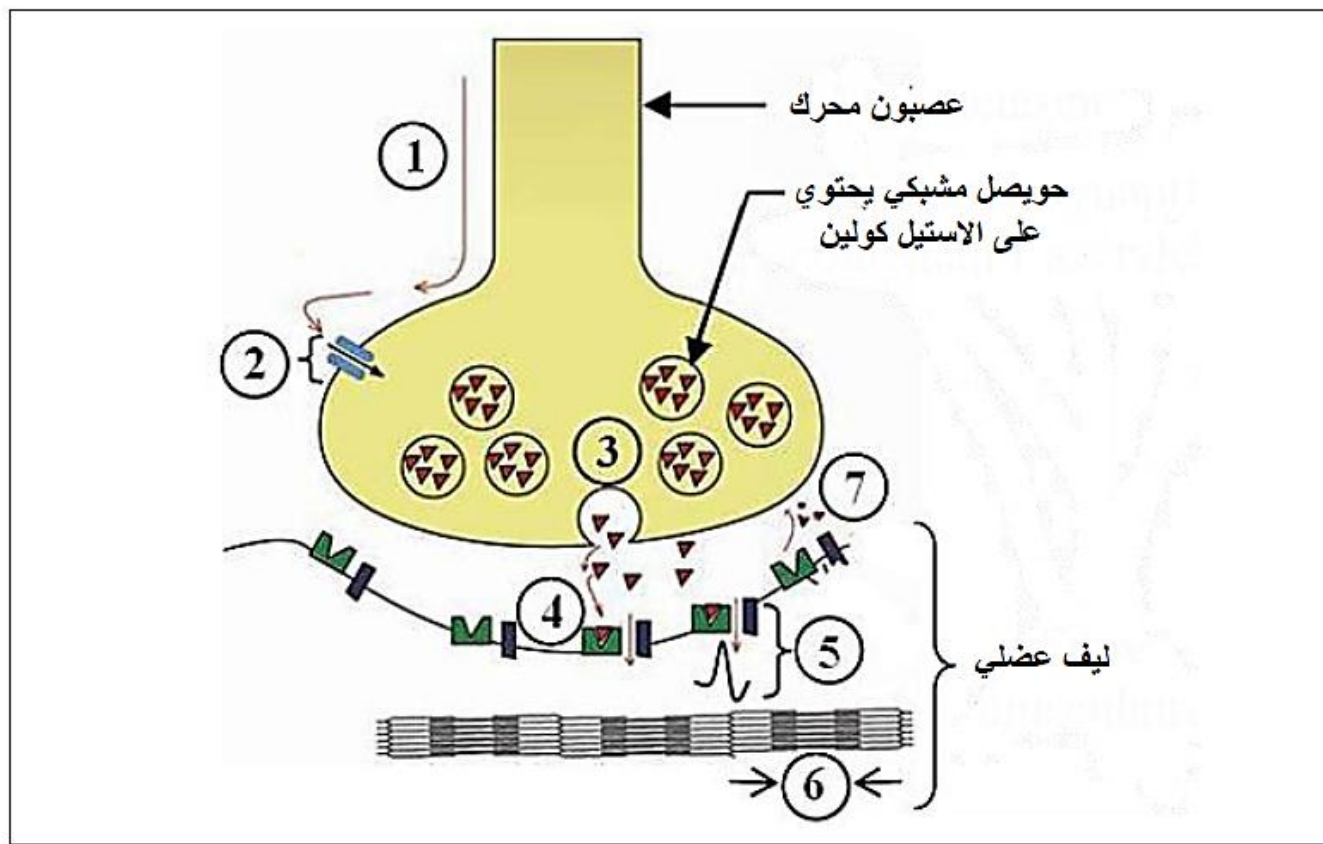
التمرين الحادي والعشرون:

التسمم الغذائي (البوتيليزم botulism) مرض خطير يسبب شلل للعضلات الهيكلية والملساء . ويصبح قاتلاً عندما يصيب عضلات الأجهزة الحيوية .

سبب هذا المرض ، سموم تدعى : توكسين بوتيلينيوم تفرزه بكتيريا تسمى : كلوستروديوم بوتيلينيوم (*Clostridium botulinum*) ، تتواجد هذه البكتيريا في الأغذية الغير محفوظة جيداً. بالإضافة لذلك تستخدم توكسينات البوتيلينيوم في الطب العلاجي وطب التجميل لمحو علامات الشيخوخة. تم التعرف على 7 أنواع من توكسينات البوتيلينيوم بما في ذلك 4 أنواع هي السبب في التسمم الغذائي عند الإنسان : توكسين A، E، B، F. هذه التوكسينات عبارة عن إنزيمات (البروتياز) تعمل على قطع البروتينات على مختلف المستويات.

لفهم طريقة عمل هذه التوكسينات نجري الدراسة التالية :

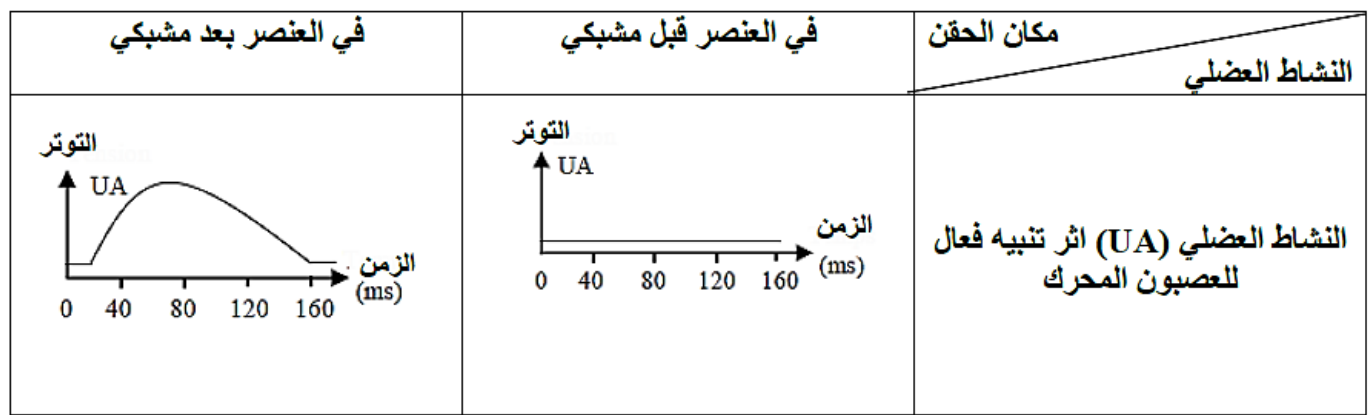
I - تمثل الوثيقة 1 رسم تخطيطي تفسيري لآلية انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك العصبي – العضلي.



الوثيقة 1

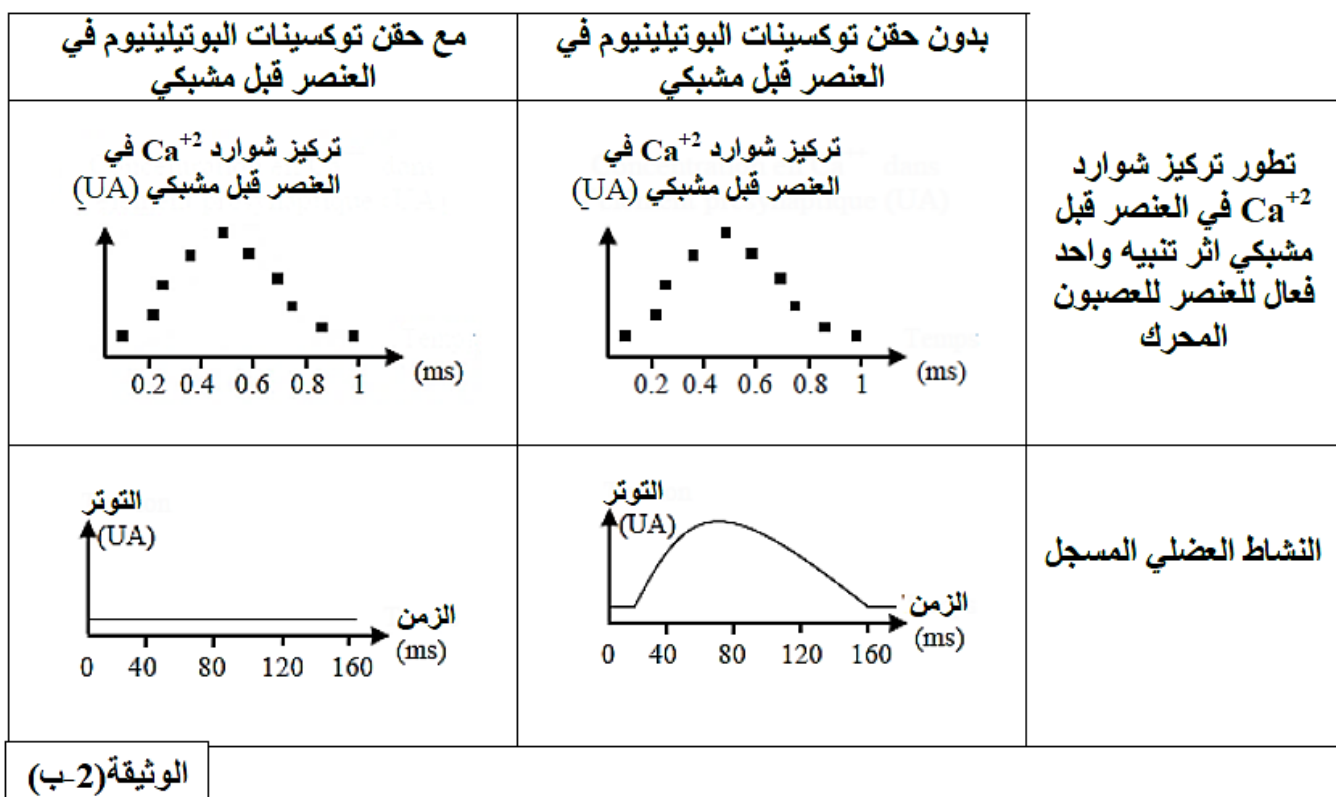
- 1 - بناءً على معطيات الوثيقة 1 ومعلوماتك المكتسبة ، صف المراحل المرقمة من 1 إلى 7 .
- 2 - اقترح ثلاثة فرضيات تتعلق بالخلية المستهدفة من طرف توكسين البوتيلينيوم .

II - تمثل الوثيقة (2-أ) نتائج حقن جرعات ضعيفة من توكسينات البوتيلينيوم (A، B، E، F) على النشاط العضلي .



الوثيقة (2-أ)

1 - هل تسمح لك نتائج الوثيقة (2-أ) من التأكد من صحة الفرضيات المقترحة؟ علل إجابتك . تمثل الوثيقة (2-ب) نتائج حقن جرعات ضعيفة من توكسينات البوتيلينيوم (A، B، E، F) على التدفق الايوني لشوارد الكالسيوم Ca^{+2} وعلى النشاط العضلي .

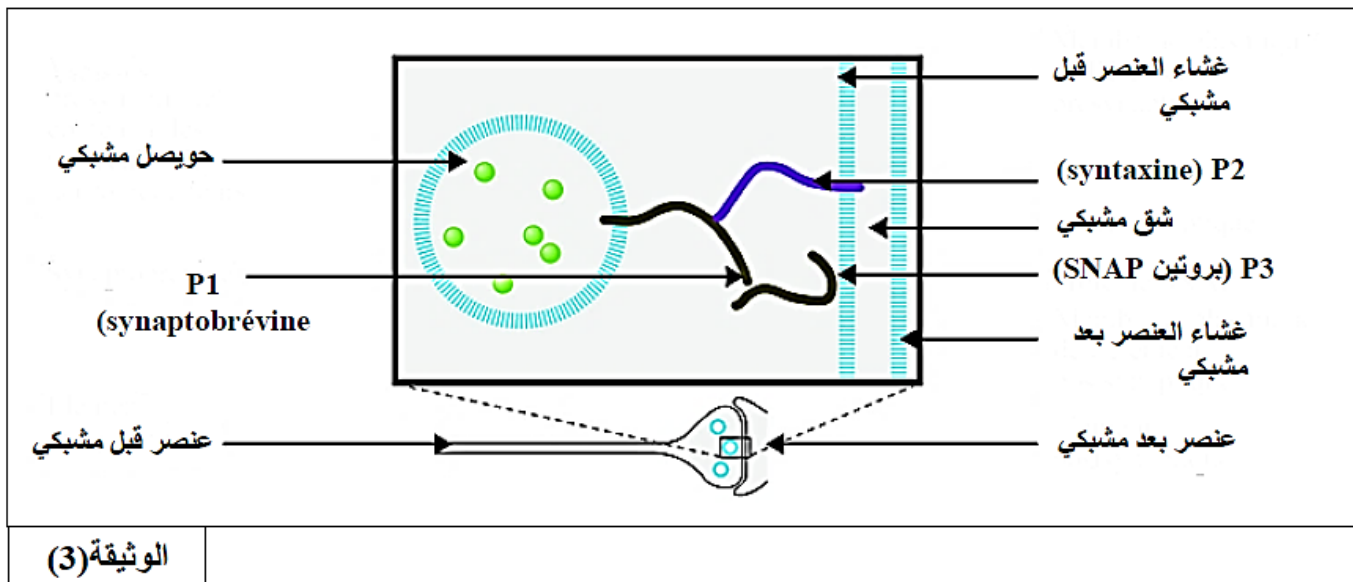


الوثيقة (2-ب)

الظاهره 3 من الوثيقه (1) تتضمن تدخل 3 أنواع من البروتينات :

- بروتين غشائي للحوصلات المشبكية (synaptobrevine) P1
- بروتين (SNAP) P3 (syntaxine) P2 : نوعان من بروتينات الغشاء السيتوبلازمي قبل مشبكى (الوثيقه 3).

هذه البروتينات تتفاعل وتلتتصق بعضها ببعض مشكلة معقد ، مما يسمح بحدوث الظاهره 3 من الوثيقه (1).



توكسينات (سموم) البوتيلينيوم تقطع البروتينات في الوسط إلى متعددات الببتيد. نهايات أجزاء متعددات الببتيد الجديدة يمكن التعرف عليها بواسطة أجسام مضادة نوعية . بعد حقن منفصل لتوكسينات البوتيلينيوم A، E، B، F أو F في العنصر قبل مشبكى ، يتم استخراج السيتوبلازم ثم يضاف إليه أجسام مضادة نوعية ضد أجزاء متعدد الببتيد الموافقة لـ P1، P2، P3 و P4. النتائج المحصل عليها ممثلة في الجدول التالي :

ال الأجسام المضادة	ال توکسین F	ال توکسین E	ال توکسین B	ال توکسین A
اجسام مضادة نوعية لأجزاء من P3				
اجسام مضادة نوعية لأجزاء من P2				
اجسام مضادة نوعية لأجزاء من P1	-	+	-	-
اجسام مضادة نوعية لأجزاء من P4	-	-	+	-

+ وجود المعقد المناعي

- غياب المعقد المناعي

3 – ماهي المعلومات الإضافية التي يمكنك استخراجها من هذه النتائج .

III – البوتكس (Botox) يتكون من توکسين البوتولينوم من النوع A . يستعمل بتركيز ضعيفة (1/1000 من الجرعة السامة) في عدة حالات منها : التبول اللارادي ذو المنشأ العصبي والذي تسببه تقلصات لا إرادية للمثانة ، وفي حالة تجاعيد الوجه بسبب التقلص المستمر لعضلات الوجه.

– اشرح طريقة عمل وتأثير البوتكس على الحالتين المذكورتين أعلاه.

التمرين الثاني والعشرون:

قامت زينب باستشارة طبيها : تعاني زينب من تعب عضلي مزمن. يشك الطبيب في وجود مرض عصبي عضلي مزمن مرتبط بخلل في نقل الرسالة العصبية بين العصب والعضلة: الوهن العضلي.
لتتأكد من مرض زينب ، قام الطبيب بإجراء عدة اختبارات ليتأكد في النهاية إصابتها بمرض الوهن العضلي . وقدم لها علاج يتمثل في دواء **بيريدوستيغمين** Pyridostigmine .

نبحت من خلال هذه الدراسة أعراض وأسباب مرض الوهن العضلي وأهمية العلاج المقدم للمربيضة
I - تمثل الوثيقة 1 , حالة زينب قبل العلاج وبعد تناول الدواء المقدم لها من قبل طبيها .

زينب قبل العلاج



زينب بعد العلاج



استخرج من الوثيقة 1 إحدى اعراض المرض التي تعاني منها زينب .

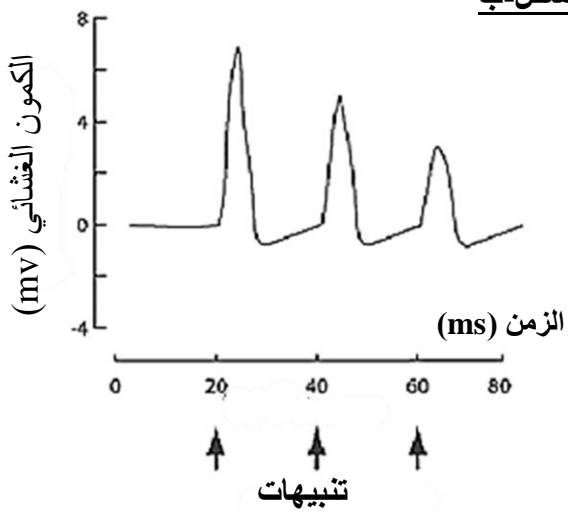
II - للبحث عن اسباب مرض الوهن العضلي
نقدم لك الدراسات التالية :

الدراسة الأولى :

تمثل الوثيقة 2- تسجيل الظواهر الكهربائية (électromyogramme) الملقطة من طرف إلكترودات الاستقبال موضوعة على مستوى الجلد في مستوى العضلة ثم تنبه العصب الحركي التي يعصبها، تسجل هذه الظواهر عند زينب المربيضة وشخص آخر سليم.

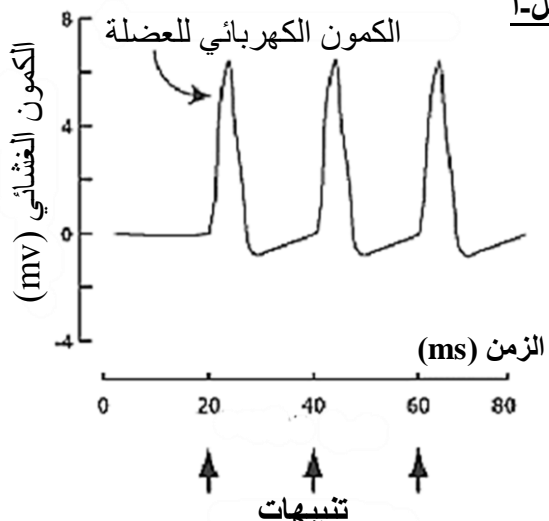
الوثيقة 1

الشكل-ب



التسجيل الكهربائي العضلي électromyogramm لزينب المصابة بمرض الوهم العضلي

الشكل-أ



التسجيل الكهربائي العضلي électromyogramm لشخص سليم

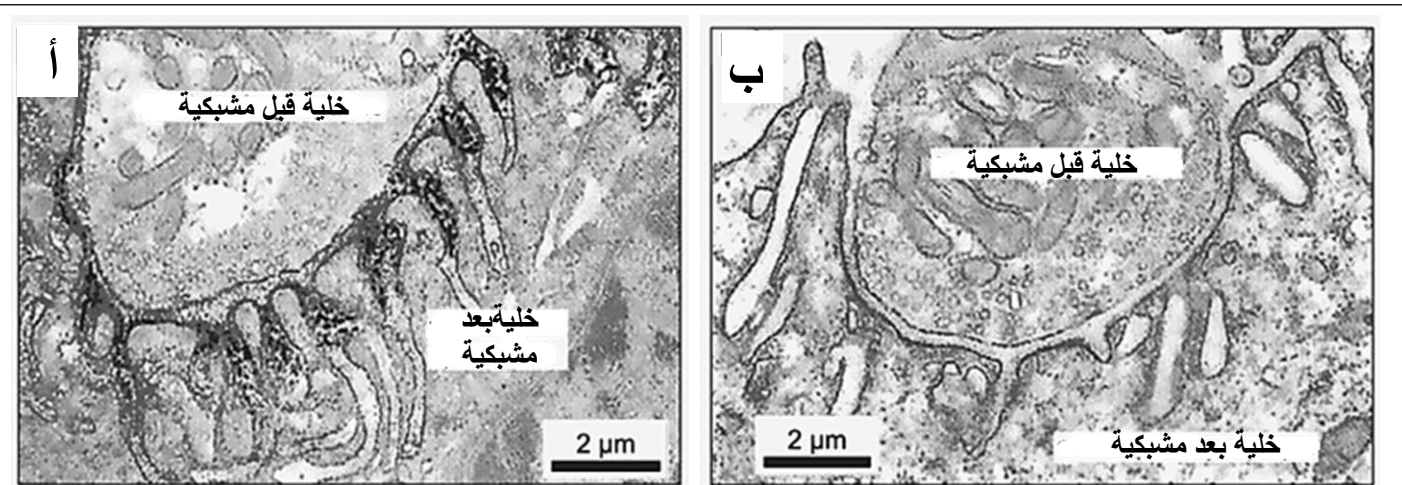
الوثيقة 2

1 - حل النتائج المحصل عليها في الوثيقة 2.

ب - اقترح ثلاثة فرضيات لتفسير سبب مرض الوهن العضلي الذي تعاني منه زينب .

الدراسة الثانية :

تمثل الوثيقة 3 مثبت عصبي عضلي لدى شخص غير مصاب (أ) وشخص يعاني من مرض الوهن العضلي الشديد (ب). أخضعت مقاطع الوثيقة 3 لمعالجة خاصة (استعمال مواد مشعة ثم التصوير الاشعاعي الذاتي) وذلك للكشف عن وجود مستقبلات الأستيل كولين والتي تظهر على شكل بقع سوداء.



الوثيقة 3

2 – قارن النتائج المحصل عليها في الوثيقة 3 .

دراسة الثالثة :

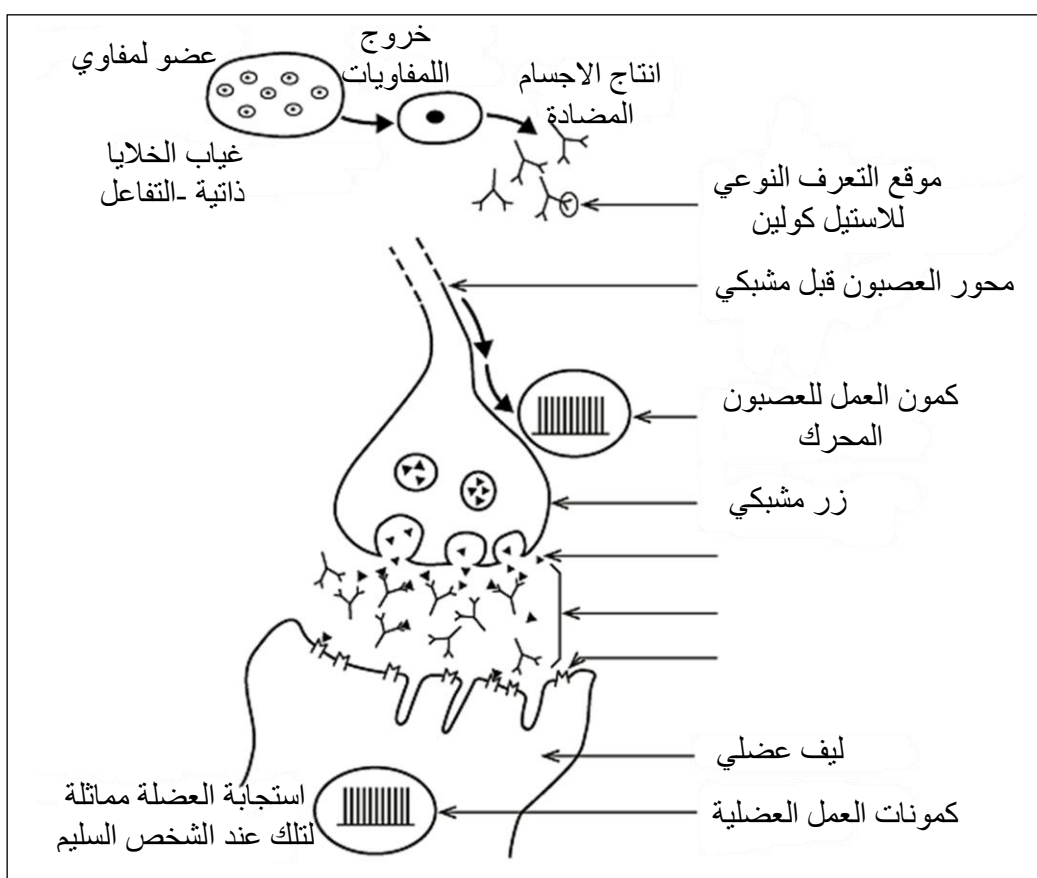
تمثل الوثيقة 4 نتائج تحليل الدم مأخوذ من زينب مقارنة بذلك لشخص سليم .

الوثيقة 4	زينب	شخص سليم
اختبار الكشف عن الاجسام المضادة ذاتية - التفاعل (التي تتفاعل مع الذات) الموجهة ضد المستقبلات الغشائية للأستيل كولين	+++	-

3 – باستغلالك لمعطيات الوثيقة 4 :

أ – حدد طبيعة مرض زينب . ب – تحقق من مدى صحة الفرضيات المقترحة أعلاه .

III – انطلاقاً من المعلومات المستخرجة من استغلالك للوثائق السابقة و معارفك المكتسبة ، اشرح لزينب الاسباب المحتملة لاعراض مرضها وأهمية العلاج بدواء بيريديوستيغمين Pyridostigmine . ثم صحح الرسم التركيبي للتلميذ



(الذي يحتوي على خمسة أخطاء وعناصر ناقصة) وذلك بعد نقله على ورقة إجابتك .

التمرين الثالث والعشرون:

الكورار سم يستخرج من بعض النباتات ، جزئية الكورار قادرة على شل العديد من العضلات ، بما في ذلك عضلات الجهاز التنفسي ، مما يؤدي إلى الوفاة باختناق الحيوان أو الإنسان .

يُستخدم الكورار في المجال الطبي كالتخدير قبل إجراء العمليات الجراحية بغرض استرخاء العضلات من أجل شرح دور آلية عمل الكورار على مستوى المشبك العصبي العضلي ، نجري الدراسات التالية :

الجزء 1 : بغرض معرفة تأثير الكورار على التقلص العضلي ، نقترح عليك التجربتين التاليتين :

التجربة 1 :

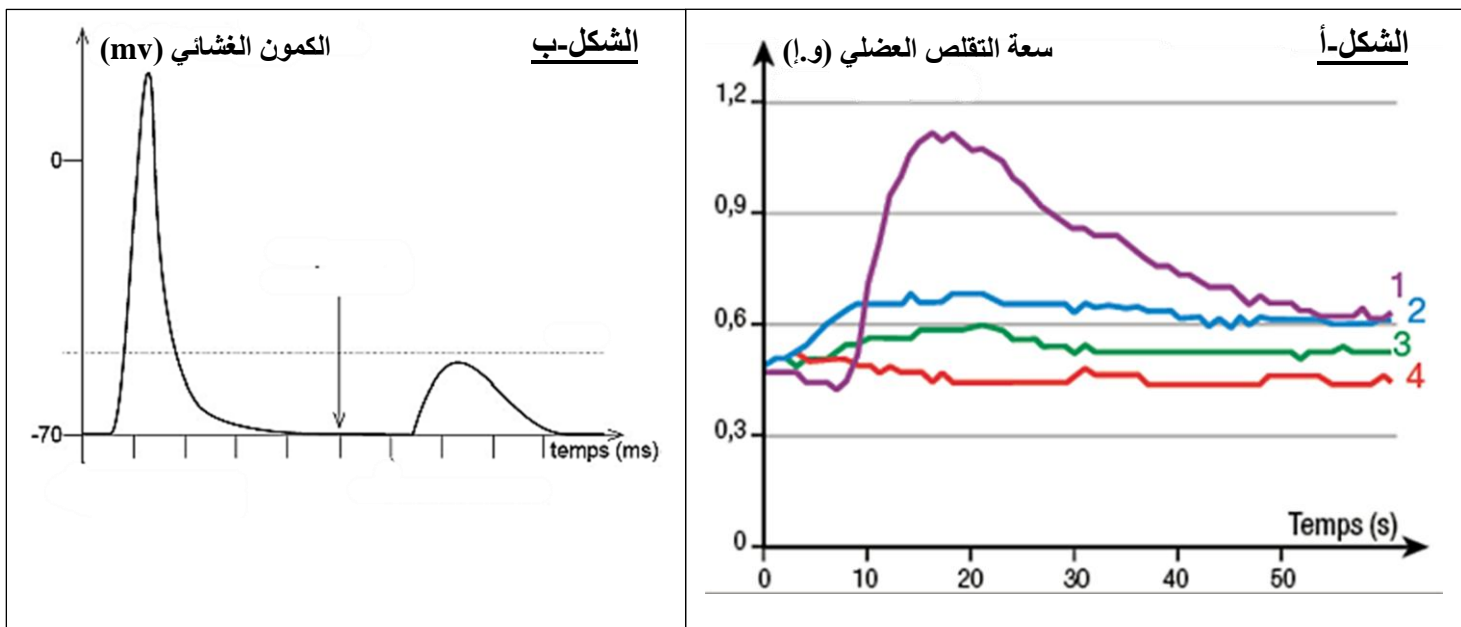
نصل عضلة معزولة بجهاز يسمح لنا بقياس سعة تقلصها . نضع جرعة اختبار من الاستيل كولين على العضلة في الزمن t_0 (المنحنى 1) . ثم نعيد التجربة بإضافة لجرعة الاختبار هذه تراكيز متزايدة من الكورار (المنحنيات من 2 إلى 4) .

النتائج مبينة في الوثيقة (1-أ)

التجربة 2 :

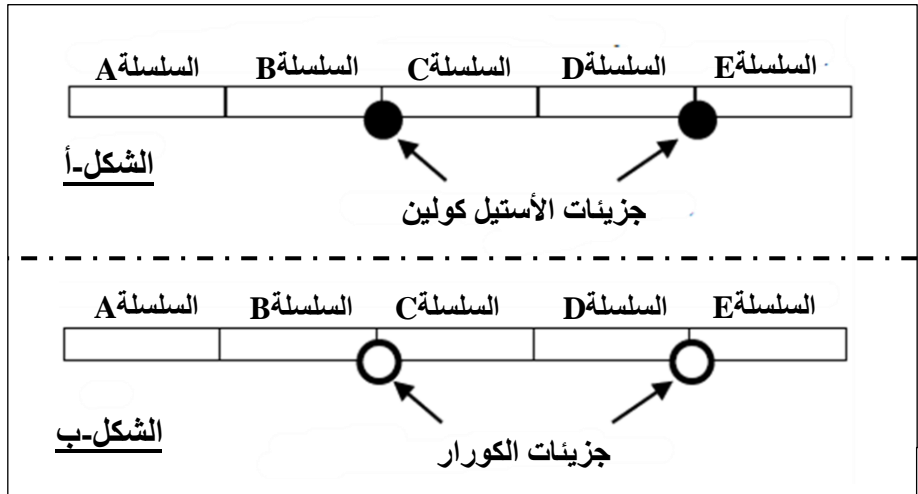
نطبق تتبّيه فعال على مستوى العصبون الحركي لعضلة ثم نقوم بتسجيل الطواهر الكهربائية للغشاء الليف العضلي بعد مشبكي . نعيد نفس التجربة مع حقن جرعة من الكورار في الشق المشبكي .

النتائج المحصل عليها مماثلة في الوثيقة (1-ب) .

**الوثيقة 1**

1 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 1 ، علل دور الكورار في شل العديد من العضلات .

الجزء 2 : لتحديد آلية عمل الكورار ، نقدم لك المعطيات التالية :

المعطى 1 :

يتثبت الأستيل كولين على مستوى الغشاء بعد مشبكي على مستقبله النوعي الذي يتكون من 5 تحت وحدات ، تسمى A, D, C, B, E . الوثيقة 2 تبين هذه 5 تحت وحدات للمستقبل في وجود الأستيل كولين (الشكل-أ) أو الكورار (الشكل-ب) .

2 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 2 ، حدد طريقة عمل الكورار .

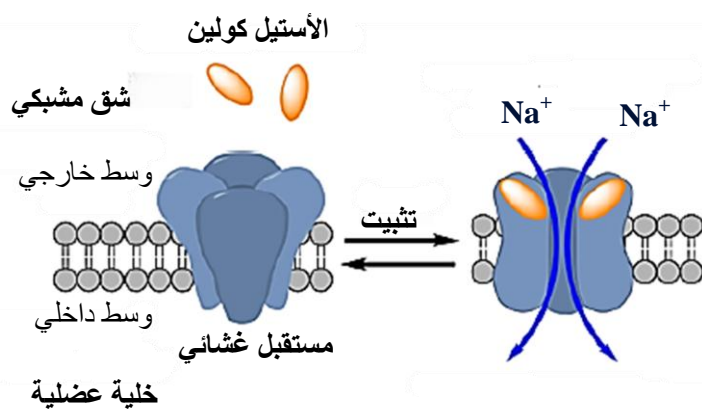
الوثيقة 2

المعطى 2:

نبحث من خلال معطيات الوثيقة 3 أن نبرهن على آلية عمل الكورار على مستوى المستقبل الغشائي للاستيل كولين . يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 : آلية عمل المستقبل الغشائي للاستيل كولين .

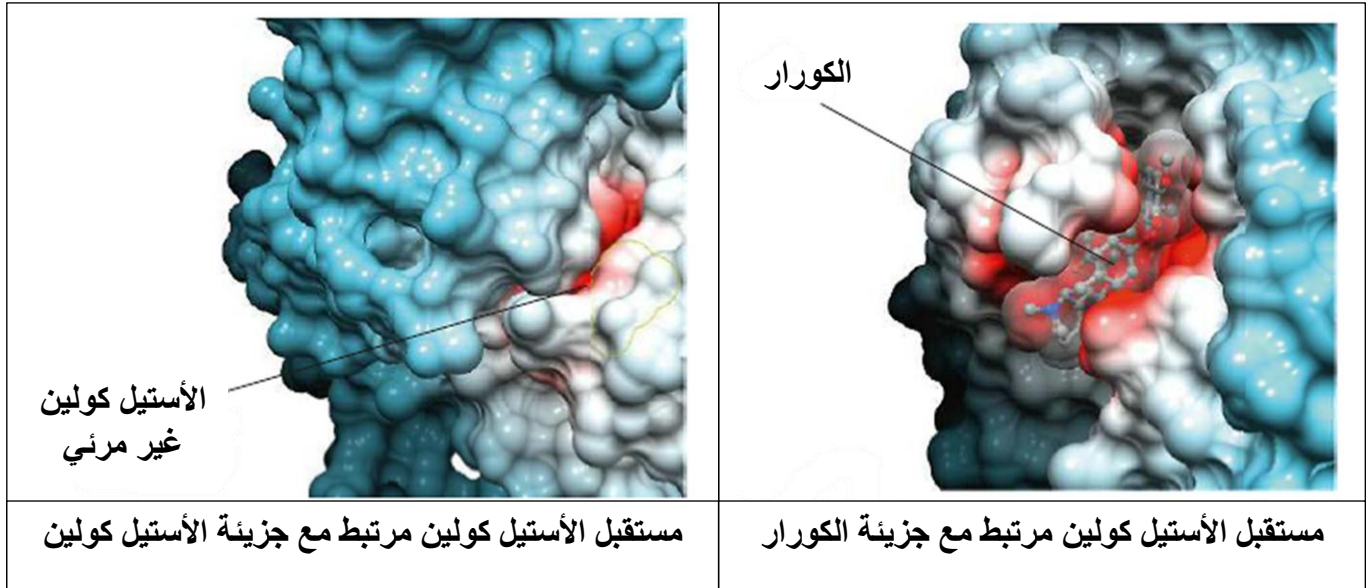
الشكل (ب) : نتائج قياس المسافة بين حمضين أمينيين Cys188 و Trp145 للسلسلة D لمستقبل الاستيل كولين (يقعان على جنبي موقع التثبيت) ، وذلك عندما يكون هذا المستقبل مرتبط مع الاستيل كولين او الكورار .

الشكل (ج) : يمثل نموذجة باستعمال برنامج الراس拓ب لبنية الفراغية المستقبل الاستيل كولين مرتبط مع الكورار وبنيته وهو مرتبط مع الاستيل كولين .

الشكل-أ

جزئية الكورار	جزئية الاستيل كولين	المسافة :
1.5 < p < 1.8	1.0 < p < 1.3	Cys188 و Trp145 (nm)
مستقبل فعال	مستقبل فعال (نشيط)	حالة المستقبل

P : المسافة
Cys : Cys188 في الموضع 188 في السلسلة D للمستقبل الغشائي للاستيل كولين .
Trp : Trp145 في الموضع 145 في السلسلة D للمستقبل الغشائي للاستيل كولين .

الشكل-بالشكل-جالوثيقة 3

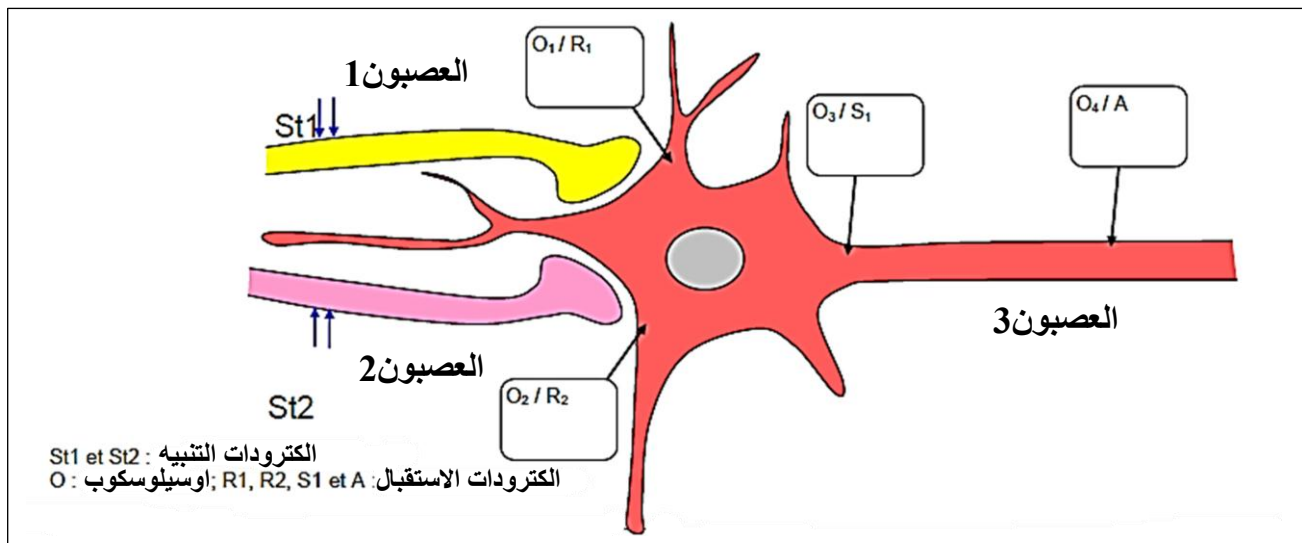
3 – أ – بالاعتماد على معطيات الشكل (أ) , حدد طريقة عمل الاستيل كولين على مستقبلاته الغشائية النوعية في المشبك العصبي العضلي .

ب- ادرس معطيات الشكلين (ب) و(ج) لتدعم بها ما وصلت اليه سابقا حول طريقة عمل الكورار على مستوى المشبك العصبي – العضلي .

الجزء 3 : اعتمادا على ما توصلت إليه في هذه الدراسة ومعلوماتك ، لخص في نص علمي دقيق ومنظم عمل المشبك العصبي- العضلي في وجود مادة الكورار وفي غيابها مدعما إجابتك في كل حالة برسم تخطيطي وظيفي .

التمرين الرابع والعشرون مع التصحيح :

نقترح عليك دراسة طريقة عمل المشبك . من اجل ذلك ننجذ تجربتين باستعمال التركيب التجاري المبين في الوثيقة 1



مراحل التجربة والنتائج مع استغلال النتائج مبينة في الوثيقة 2

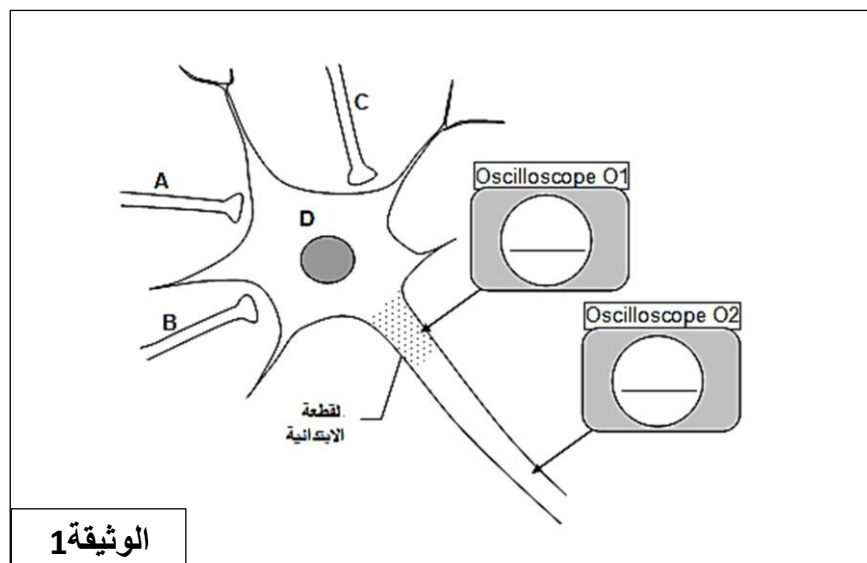
خصائص التنبيه المطبق في St1	التسجيلات المحصل عليها في :		
	R1	S1	A
nA3 تنبيه واحد بشدة	—	—	—
nA9 تنبيه واحد بشدة	—	—	—
وصف تغيرات الكمون الغشائي	زوال استقطاب طفيف للغشاء بعد مشبك PPSE (أقل من العتبة) تناسب سعته مع شدة التنبيه ، تقل سعته حين انتشاره من S1 إلى R1	—	كمون راحة إذن زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك لا ينتشر في المحور
nA9 تنبيهان بشدة 9 ms وفارق زمني بينهما 0.9	—	—	—
وصف تغيرات الكمون الغشائي	تجمع 2PPSE زمنيا على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني للتوصيون 3 . PPSE الاجمالى سعته اكبر من العتبة . توليد كمون عمل	كمون عمل ينتشر على طول المحور الاسطواني	—

خصائص التنبيه المطبق في St2	التسجيلات المحصل عليها في :		
	R2	S1	A
nA3 تنبيه واحد بشدة	—	—	—
nA9 تنبيه واحد بشدة	—	—	—
وصف تغيرات الكمون الغشائي	هنا على مستوى الغشاء ، التنبيه ولد افراط في الاستقطاب PPSI وسعته تناسب مع شدة التنبيه . PPSI ينتشر حتى يصل الى القطعة الابتدائية	تسجيل كمون راحة ، فـ PPSI لا ينتشر على طول المحور	—

المشبك 3-1 : تنبيهي
المشبك 3-2 : تنبيطي

التمرين الخامس والعشرون للمحاولة :

بغرض دراسة النشاط الادماجي للعصبون نجري سلسلة من التجارب باستعمال التركيب التجاريي الممثل في الوثيقة 1.
الشروط التجريبية والنتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2



الرسالة العصبية قبل مشبكية	التسجيل في O1	التسجيل في O2 اكمله	فسر التسجيلات المحصل عليها في O1
A ₁ 	- 50 mV - 70 mV		
A ₂ 	- 50 mV - 70 mV		
B 	- 50 mV - 70 mV		
A ₂ et B 	- 50 mV - 70 mV		
C 	- 50 mV - 70 mV		
A ₂ , B et C 			
الوثيقة 2			

التصحيح

التمرين الأول :

التجربة 1 :

1 - تحليل نتائج الشكل (ب) :

أثناء الراحة :

- طول المغزل العصبي- العضلي يقدر ب 6 mm , بينما ترددات كمون العمل ضعيفة ، اقل من 40 .
- أثناء الشد المغزل العصبي- العضلي:
- طول المغزل العصبي- العضلي يزداد من 6.5 إلى 7 mm تبعا لقوة الشد , بينما نسجل ارتفاع في عدد توافرات كمون العمل من 40 إلى 100 كمون/ثا.
- بعد الشد (عندم تستجيب العضلة الباسطة):
- تناقص في طول المغزل العصبي - العضلي حيث يقدر ب 5 , بينما تتعدم ترددات كمون العمل على مستوى O1.

2 - الاستنتاج :

- الرسالة العصبية على مستوى الليف العصبي تشفير بتغير ترددات كمون العمل.
- المغزل العصبي- العضلي عبارة مستقبل حسي (مستقبل ميكانيكي : على مستوى تم تحويل الطاهرة الميكانيكية الى ظاهرة كهربائية).

التجربة 2 :

1 - تحليل تسجيلات الوثيقة 2 :

- عند تنبيه الليف العصبي تنبيه فعال , نسجل كمون عمل ذو سعة 100 (قيمتها تقدر ب 30+ mv) والذي ينتشر من نقطة التنبيه الى غاية قطب الاستقبال R2 ثم إلى القطب R3.
- الخاصية المستخرجة:
- كمونات العمل (الرسالة العصبية) تنتشر على طول الليف العصبي.

2 - حساب سرعة السيالة العصبية :

$$V(\text{ m/s }) = \Delta d / \Delta t = 7.5 \times 10^{-2} / 2 \times 10^{-3} = 37.5 \text{ m/s}$$

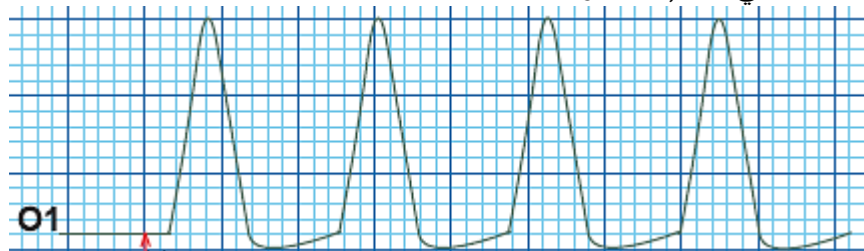
التمرين الثاني:

١- تسمية الظواهر الكهربائية مع الرسومات البيانية

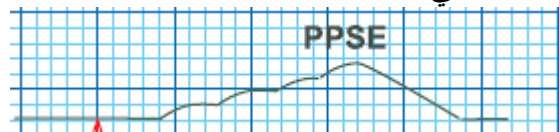
O6	O5	O4	O3	O2	O1 في	الاجهزه
كمون راحة	توافر كمونات عمل	PPSI	PPSE	كمون عمل او توافر كمونات عمل	توافر كمونات عمل	التسمية

الرسم البياني

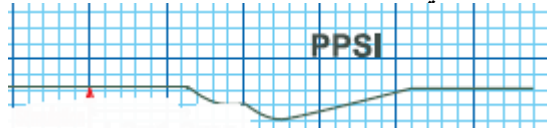
- في O1 , O2 و O5 :



- في O3 :



- في O4 :



- في O6 :



2 - الشرح :

أ - الدور الفسيولوجي للمغزل العصبي العضلي في المنعكس الرضفي :

- تحويل الطاقة الميكانيكية الناتجة عن الشد الى إشارات كهربائية (مستقبل حسي ، حساس للشد)
- ب - آلية النقل المشبكى على مستوى المشبك S (مثبط) بعد شد العضلة الباسطة :
 - ✓ وصول موجة زوال الاستقطاب الى النهاية المحورية (العنصر قبل مشبكى).
 - ✓ طرح المبلغ العصبي المثبط (الغاب) في الشق المشبكى.
 - ✓ تثبيت المبلغ العصبي على مستقبلاته النوعية المتواجدة على الغشاء قبل مشبكى.
 - ✓ افراط استقطاب الغشاء بعد مشبكى.

1- II

أ- مقارنة نتائج الوثيقة 2 :

- بعد حقن الازرين وفي وجود الاستيل كولين ، سعة التقلص العضلي تقدر بـ 20 (و.إ) ، قيمة أعلى بـ 1.6 مرة من القيمة 12 (و.إ) التي تم الحصول عليها في غياب الازرين .

ب - الاستخلاص :

- الازرين يضخم عمل الاستيل كولين

2 - فرضيات تفسر طريقة عمل الازرين :

الفرضية 1 :

- الازرين يثبّط إماهة الاستيل كولين بواسطة إنزيم الاستيل كولينستراز على مستوى الشق المشبكى للمشبك العصبي العضلي.

الفرضية 3 :

- الازرين يسهل تثبيت الاستيل كولين على مستقبلاته النوعية المتواجدة على الغشاء بعد مشبكى.

الفرضية 3 :

- الازرین يسهل (يدعم) إطراح الاستئل كولين على مستوى المشبك العصبي العضلي .
- **نعم تسمح هذه النتائج من التحقق من الفرضية 1 :**
- الازرین يثبت عمل انزيم الاستئل كوليستراز ، انزيم يعمل على إماهة الاستئل كولين على نساوى المشبك .

التوضيح :

- تبين الوثيقة (3) ان نشاط انزيم الاستئل كوليستراز ينخفض بمقدار النصف تقريبا من 100% إلى 52% في وجود الازرین .
- اذن الزررين يثبت عمل الاستئل كوليستراز .

4 - شرح تغير سعة التقلص العضلي في وجود وفي غياب الازرین :

- في وجود مادة الازرین , سعة التقلص مرتفعة . هذه المادة تثبّط نشاط انزيم الاستئل كوليستراز (الوثيقة 2) , هذا الاخير في الظروف الطبيعية يعمل على تفكك الاستئل كولين على مستوى الشق المشبكى .
- تتوقف سعة التقلص العضلي على عدد تواترات كمون العمل المسجلة على مستوى الغشاء بعد مشبكى (غشاء العصبون الحركي) , وببروها (عدد تواترات كمون العمل) تتوقف على تركيز الاستئل كولين في الشق المشبكى .
- في وجود الايزرين , يزداد تركيز الاستئل كولين على مستوى الشق المشبكى , يؤدي ذلك إلى تثبيت الاستئل كولين على عدد اكبر من المستقبلات الغشائية النوعية بعد مشبكية , افتتاح عدد اكبر من القنوات الكيميائية , تدفق داخلي اكبر لشوارد الصوديوم , يسمح ذلك بتوليد تواترات لكمونات عمل على مستوى العصبون الحركي مما يؤدي إلى زيادة في سعة التقلص .

II - مراحل انتقال السيالة العصبية على مستوى المشبك العصبي للاستئل كولين :

- وصول موجة زوال الاستقطاب (تواترت كمون العمل) الى النهاية العصبية
- يؤدي زوال الاستقطاب يؤدي الى تبادل ايوني عبر قنوات مرتبطة بالفولطية
- افتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم , ثم نفود شوارد الكالسيوم عبر القنوات المفتوحة
- التحام غشاء الحويصلات مع الغشاء قبل مشبكى , وتحرير المبلغ الكيميائي (الاستئل كولين) في الشق المشبكى
- تثبيت الاستئل كولين على مستقبلات غشائية قوية هي القنوات المرتبطة بالكمياء
- افتتاح القنوات ودخول شوارد الصوديوم يؤدي الى توليد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكى
- انتشار كمون العمل بعد مشبكى
- تفكك الاستئل كولين بتدخل انزيم الاستئل كولين استراز الى كولين وحمض الخل , يعاد امتصاص الكولين بواسطة الغشاء قبل مشبكى .

التمرين الثالث:**I - 1 - التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 5 :**

4 - غشاء بعد مشبكى 3 - شق مشبكى

- 1 - حويصل مشبكى 2 - غشاء قبل مشبكى
- 5 - حويصل في حالة إطراح

2 - الحالة الفيزيولوجية للمشبكين مع التعليل :

المشك (أ) : مشبك في حالة راحة (غير نشط)
التعليق :

- « غياب ظاهرة الإطراح الخلوي »
- « كل الحويصلات المشبكية مغلقة »
- المشك (ب) :** مشبك نشط
التعليق :

- » حويصلات مشبكية في حالة اطراح
- » نقص حاد في عدد الحويصلات المشبكية

3 – المقارنة بين عمل المشبك التنببي والمشكك التثبيطي بعد احداث تبيه فعال للعصبون قبل مشبكى :

	مشبك تثبيطي	مشبك تنببي
أوجه التشابه		<ul style="list-style-type: none"> • وصول موجة زوال الاستقطاب الى العنصر قبل مشبكى • دخول شوارد الكالسيو الى سيتوبلازم الزر المشبكى • تحرير المبلغ الكيميائى في الشق المشبكى بظاهرة الاطراح الخلوي. • تثبيت المبلغ الكيميائى على مستقبلاته النوعية للغشاء بعد مشبكى.
أوجه الاختلاف	<ul style="list-style-type: none"> • منبه • دخول شوارد الصوديوم الى الخلية بعد مشبكية. • تسجيل PPSE على مستوى الغشاء بعد مشبكى. 	<ul style="list-style-type: none"> • مثبط • دخول شوارد الكلور الى الخلية بعد مشبكية. • تسجيل PPSI على مستوى الغشاء بعد مشبكى.

II - التنببي المعزول والمطبق على العصبون A : فعال

التعليق :

- لأنه تم تسجيل كمون بعد مشبكى PPS على مستوى العصبون C دليل على وصول كمون العمل إلى الزر المشبكى للعصبون A .

2 – تحليل المنحنى 1 :

- بعد تنببي العصبون بعد مشبكى A , أدى ذلك الى توليد على مستوى القطعة الابتدائية للمحور C , زوال استقطاب طفيف ومؤقت سعته 8 mv : انه PPSE (كمون بعد مشبكى تنببي).

تحليل الجزء a من المنحنى 2 :

- بعد التنببي المتراومن (في نفس الوقت) للعصبون A و b , نسجل على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطوانى للعصبون C , كمون عمل بعد مشبكى يسبقه PPSE اجمالي وصل الى عتبة توليد كمون العمل.

أ – طبيعة المشبك : A-C

- تنببي (من تحليل المنحنى 1)
- طبيعة المشبك : B-C

- تنببي : (من تحليل الجزء a من المنحنى 2)

ب – خاصية العصبون بعد مشبكى (C) :

- دمج الكمونات بعد مشبكية بعملية تجميع في هذه الحالة فضائي .

ج – شروط توليد كمون عمل بعد مشبكى :

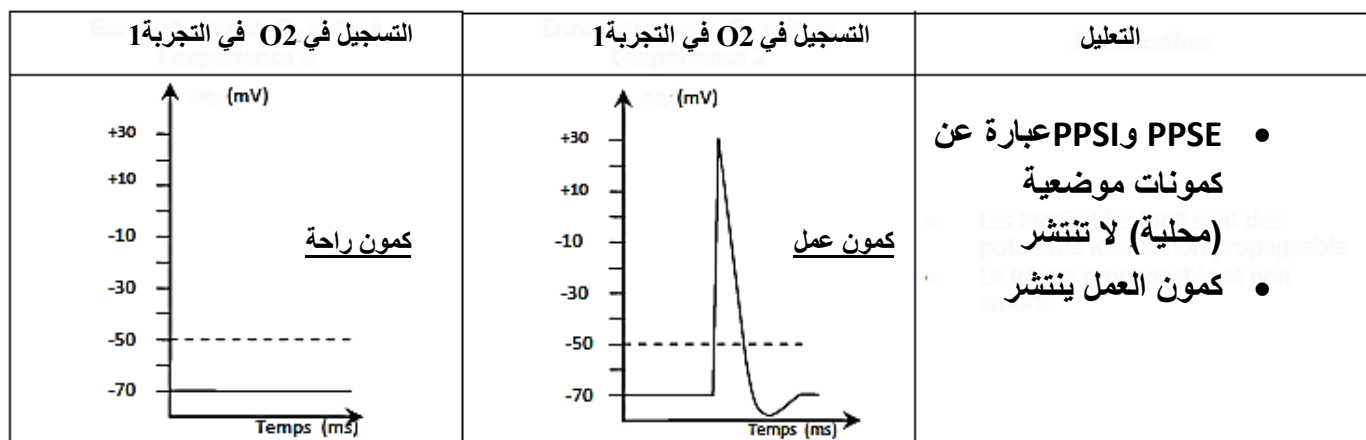
- توليد كمون عمل بعد مشبكى يتطلب توليد PPSE قيمته تساوي عتبة توليد كمون العمل.

3 – التعرف على الجزء b من المنحنى 2 :

- هو عبارة عن افراط طفيف ومؤقت في الاستقطاب PPSI (كمون بعد مشبكى تثبيطي)
- شرح علاقته مع الجزء a من نفس المنحنى :

- كمون العمل (الجزء a) المسجل على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطوانى للعصبون C ينتشر في اتجاه تفرع المحور الاسطوانى لنفس العصبون , وعند وصوله الى منطقة المشبك التي تتكون من الزر المشبكى لفرع المحور الاسطوانى مع الجسم الخلوي لنفس العصبون C , يتم تحرير الغابا في الشق المشبكى مما يولد افراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكى (مشبك تثبيطي) .

4 - التسجيلات المتوقعة الحصول عليها



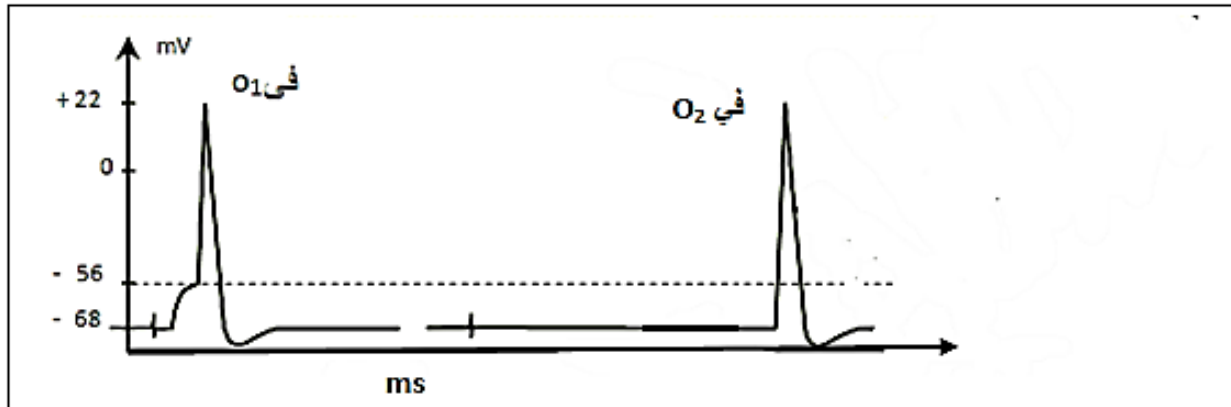
التمرين الرابع:

I - 1 - تصنیف مختلف مشابك هذا العصبون (M) حسب طریقة عملها . مع التعليیل :

التعليق	طبيعتها	المشابك
انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ Na^+ ، دخول هذه الاخيره يولـد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكى	منبه	$A_1-M ; A_3-M ; A_4-M ; A_7-M$
انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ Ca^{2+} ، دخول هذه الاخيره يسبـب افراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكى	مثبط	$A_2-M ; A_6-M$
انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً لـ K^+ ، خروج هذه الاخيره اتجاه الشق المشبكى ، يسبـب افراط في استقطاب الغشاء بعد مشبكى		A_5-M

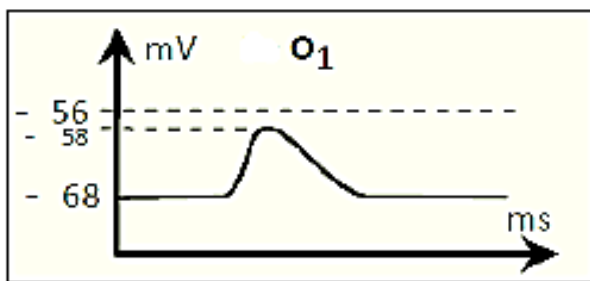
2- تمثيل التسجيلات في O_1 وفي O_2 مع التعليـل:

- مجموع الكـمونات = $mv20$. إذن PPSE الاجمالي يفـوق عـتبـة تـولـيد كـمونـ العمل (-mv56) مما أدى إلى تـولـيد كـمونـ عمل على مـسـتـوى الـقطـعة الـابـداـئـية O_1 يـنـتـشـرـ، وـفيـ وـقـتـ لاـ حقـ نـسـجـلـ فيـ O_2 كـمونـ عملـ.



الاستنتاج :

- العصبون M بعد مشبك يلعب دور في دمج مختلف الكمونات بعد مشبكية عن طريق التجميع الفضائي (الكمونات قبل مشبكية مصدرها مجموعات من النهايات العصبية)
- ب - تحديد مع التعليل المشبك الغير نشط (الغيرمنبه) :
- كمون الراحة المسجل في O₂ يدل على ان PPS (كمون بعد مشبك) الاجمالية والناتجة عن تجميع 6 كمونات بعد مشبكية PPS لا تصل الى عتبة توليد كمون عمل ، اذن هذا PPS الاجمالية أقل بـ mv12 .
- اذن النهاية المحورية الوحيدة الغير فعالة يجب ان تكون A₄ ، PPS الاجمالي يصبح = 10-20 mv10 (أقل من العتبة).

تمثيل التسجيل في O₁

3 - أ - تحليل التجاربيين 1 و 2 والاستنتاج :

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

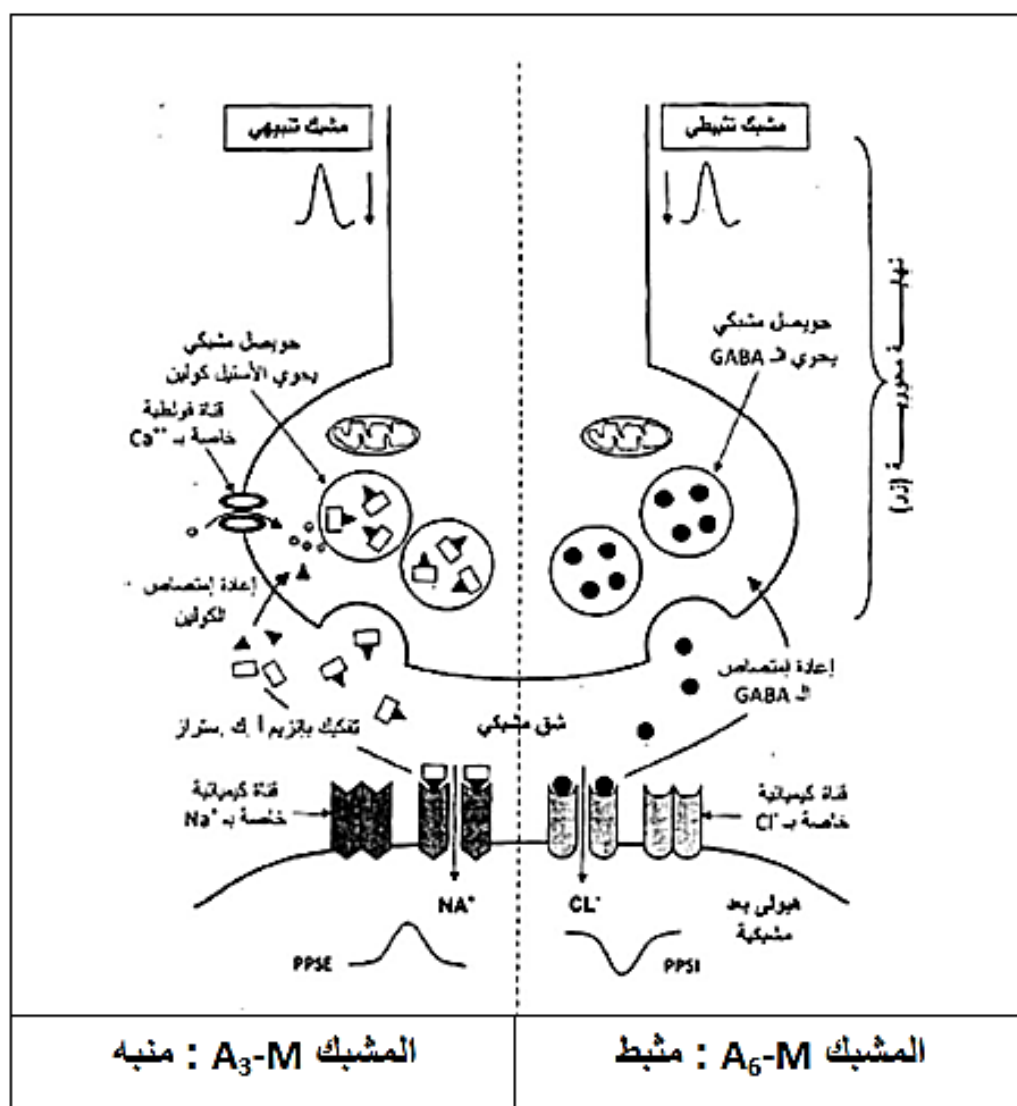
ب - المقارنة بين التجاربيين 1 و 3 :
مع جرعة D₁ من المادة S نحصل على :

- ❖ كمونين عمل عند الحقن في الشق المشبكي A₁-M
- ❖ لا نحصل على اي كمون عمل عند الحقن في الشق المشبكي A₇-M

المعلومة المستخرجة

- المستقبل الفنوبي النوعي للمادة S يتواجد على مستوى الغشاء بعد مشبك للمشبك A₁-M ، وغير متواجد على مستوى الغشاء بعد مشبك للمشبك A₇-M.
- يتميز المبلغ العصبي بأنه نوعي لمشبك معين

II - رسم تخطيطي وظيفي يبين آلية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشبكين A₃-M و A₅-M



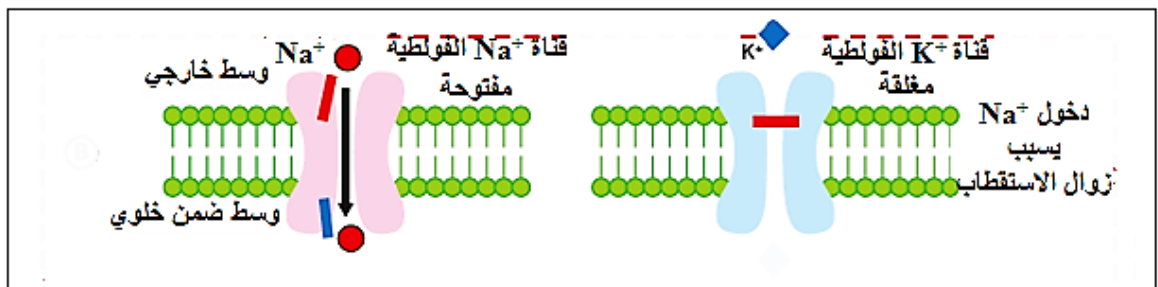
التمرين الخامس:

السلسلة الأولى:

1 - تحليل لمنحنى التنبية (1) و شرح الحركات الأيونية لشوارد Na^+ و K^+ المرتبطة بمراحل الظاهرة المسجلة بعد هذا التنبية الفعال.

الشرح	التحليل
تركيز شوارد K^+ في الوسط الداخلي اكبر من تركيز شوارد Na^+ : انه كمون الراحة	قبل التنبية ms 0.5-1 : تركيز Na^+ داخل الخلية ثابت عند القيمة 50 ملي مول/ل. التركيز الداخلي لشوارد K^+ ثابت عند القيمة 400 ملي مول/ل
دخول شوارد Na^+ الى الوسط الداخلي عبر القنوات الفولطية لـ Na^+ مما يسبب زوال استقطاب الغشاء ، بينما تبقى القنوات الفولطية لـ K^+ مغلقة .	من الزمن ز=0.5 إلى ز=1: تركيز Na^+ داخل الخلية يزداد من 50 إلى 85 ملي مول/ل بينما يبقى التركيز الداخلي لـ K^+ ثابت عند القيمة 400 ملي مول/ل .
افتتاح القنوات الفولطية لـ K^+ مما يسمح بتدفق لهذه الشوارد مع بداية خروج شوارد Na^+ وهذا يتواافق مع عودة الاستقطاب ثم الافراط في الاستقطاب.	من الزمن ز=1 إلى ز=2: تناقص طفيف لتركيز Na^+ ليصل تقريرا الى 80 ملي مول/ل. تناقص سريع نسبيا لتركيز K^+ من 400 إلى 360 ملي مول/ل .
إعادة التركيز الداخلية لشوارد Na^+ و K^+ الى قيمتها الأصلية بواسطة مضخة Na^+/K^+ (العودة الى كمون الراحة)	من الزمن ز=2 إلى ز=3: استمرار انخفاض تركيز Na^+ الداخلي ليصل إلى 50 ملي مول/ل ، بينما يستمر ارتفاع تركيز K^+ الداخلي ليصل الى 400 ملي مول/ل.

2 - رسم تخطيطي على المستوى الجزيئي والشاردي يبين دور البروتينات الغشائية لليف العصبي خلال الفترة الزمنية (ms1- ms 0.5).



3 - تحديد طبيعة كل من المشابك N_1-M , N_2-M , N_3-M ، مع التعليل :

المشبك	طبيعة	التعليق
$N_1 - M$	مشبك تثبيطي	يتغير الكمون الغشائي من 70 mv إلى 82 mv ، وهو عبارة عن افراط طفيف في الاستقطاب يسمى PPSI.
$N_2 - M$	مشبك تنببيه	يتغير الكمون الغشائي من 70 mv إلى 54 mv بالنسبة لـ N_2 ومن 58 mv إلى 70 mv بالنسبة لـ N_3 ، وهي تمثل زوال استقطاب طفيف يسمى PPSE.
$N_3 - M$		

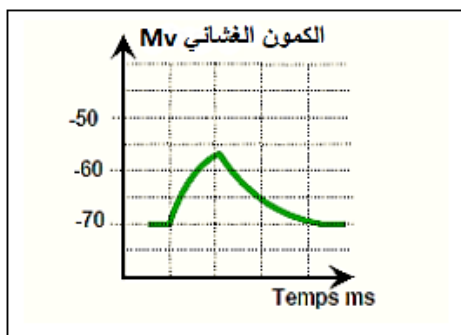
4 - استخلاص خاصية لظاهرة الكهربائية :

✓ سعة الظاهرة الكهربائية تتحفظ عند مرورها من O_1, O_2, O_3 إلى O_4 .

الاستخلاص :

✓ PPSE (الأقل من العتبة) و PPSI لا تنتشر.

5 - تمثيل التسجيل المحصل عليه في O_4 مع التعليق :



- PPSI المحصل عليه بواسطة المshبك $N_1 - M$ سعنه 8 mV على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني.

- PPSE المحصل عليه بواسطة المshبك $N_2 - M$ سعنه 12 mV على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني.

- PPSE المحصل عليه بواسطة المshبك $M - N_3$ سعنه 9 mV على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني.

- PPSE (الحصيلة الجبرية) = $(8 + 12 + 9) = 29$ mV الاستنتاج :

دور العصبون M:

- يلعب دور في دمج الكمونات بعد مشبكية بعملية تجميع فضائي (مصدر الكمونات قبل مشبكية مجموعة من النهايات العصبية)

6 - التجربة المقترحة التي سمحت لنا بالحصول على هذا التسجيل على .

التجربة :

- تنبيه العصبون القبل مشبك التنببي N_2 بتنبيهين متتابعين ومتقاربين .

التعليق

- يظهر التسجيل كمون عمل بعد مشبك يسبق PPSE اجمالي مشكل من موجتين ، الأولى سعتها 12 mV والثانية تصل الى عتبة زوال الاستقطاب .

7 - الاستنتاج فيما يخص الدور الذي لعبه العصبون M في هذه التجربة.

- لعب دور في دمج الكمونات بعد مشبكية بعملية تجميع زمني (مصدر الكمونات قبل مشبكية نفس النهاية العصبية)

8 - شرح دور العصبون N_4

المعلومات	الشرح
الحصول على PPSE إجمالي نتيجة تجميع فضائي والذى وصل إلى العتبة مما أدى إلى توليد كمون عمل	التنبيه في N_1, N_2, N_3, N_4 سمح بتسجيل كمون عمل على مستوى O_4
العصبون N_1 لم يسمح بنقل الرسالة العصبية في اتجاه M : المشبك $M - N_1$ لا يعمل.	التنبيه في N_1 و N_4 سمح بتسجيل كمون راحة في O_1 .

دور العصبون N_4 : يلعب دور تنبيطي على N_1 حيث يمنع انتشار كمون العمل في اتجاه النهاية المحورية لـ N_1 .
بـ اثر تنبيه N_1, N_2, N_3, N_4 فقط N_2 و N_3 و N_4 تنقل الرسالة العصبية: $21 = 12 + 9$ mV (كمون عمل)

التمرين السادس :

1 - تسمية البنيات :

- البنية A : قنوات تسرب (الانفلات) الصوديوم والبوتاسيوم.
- البنية B : مضخة الصوديوم Na^+ والبوتاسيوم K^+ .
- البنية C : القنوات المرتبطة بالفولطية .

2 - أ - تحديد المصدر الايوني لكمون الراحة :

- مصدر لكمون الراحة هو التوزع المتباين لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم على جنبي غشاء الليف العصبي حيث حيث تركيز شوارد Na^+ في الوسط الخارجي أعلى من الوسط الداخلي، و تركيز K^+ في الوسط الداخلي أعلى من الوسط الخارجي.

ب - تحديد حالة الليف العصبي :

- تمثل الوثيقة (1) مرحلة زوال استقطاب الغشاء خلال لكمون العمل :

التعليق :

- تدفق داخلي لشوارد Na^+ نتيجة افتتاح القنوات الفولطية $\text{L}^- \text{Na}^+$, بينما القنوات الفولطية $\text{L}^- \text{K}^+$ تكون مغلقة .

3 - وصف تغير نفاذية الغشاء عندما يصل الكمون الغشائي إلى +30 ملي فولط :

- عندما يصل الكمون الغشائي إلى +30 ملي فولط , تزداد نفاذية شوارد K^+ نحو الخارج نتيجة افتتاح القنوات الفولطية $\text{L}^- \text{K}^+$, بينما تتغلق القنوات الفولطية $\text{L}^- \text{Na}^+$ مسببة انخفاض في نفاذية الغشاء لهذه اشوارد .

4 - دور البنيات A و B و C خلال :

كمون الراحة :

يرجع هذا التوزع الغير متساوي لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم (مصدر لكمون الراحة) إلى :

- النفاذية الاصطفائية (الاختيارية) عبر قنوات التسرب لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم ويتم ذلك حسب تدرج التركيز.
- وجود مضخة K^+ / Na^+ : عبارة عن بروتين ضمني كبير يحتوي على نشاط انزيمي من نوع ATPase تنقل شوارد Na^+ و K^+ عكس تدرج التركيز مع استهلاك طاقة ATP

كمون العمل :

- خلال مرحلة زوال الاستقطاب : تدفق داخلي سريع $\text{L}^- \text{Na}^+$ ولمدة قصيرة نتيجة افتتاح قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية وهذا ما يحقق زوال الاستقطاب السريع للغشاء.
- خلال مرحلة عودة الاستقطاب : تدفق خارجي بطيء و لمدة أطول $\text{L}^- \text{K}^+$ نتيجة افتتاح قنوات K^+ المرتبطة بالفولطية و هذا ما يحقق عودة الاستقطاب.
- يؤدي إلى استمرارية خروج K^+ بعد عودة الاستقطاب (تأخر اغلاق القنوات الفولطية $\text{L}^- \text{K}^+$) يفسر الإفراط في الاستقطاب.
- يؤمن العمل المسرع مضخة Na^+ / K^+ المستهلكة للطاقة (ATP) عودة التراكيز الأيونية للحالة الأصلية.

التمرين السابع:

1 - أ - تحديد طبيعة الاستجابة المحصل عليها على مستوى الجهاز O :

- احداث تتبّيه فعال في A ادى إلى توليد افراط في الاستقطاب (PPSI) على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني , سعته 10 mV (المنحنى1).
- احداث تتبّيهين فاعلين في نفس الوقت على مستوى E1 و E2 , ادى إلى توليد على مستوى ا لقطعة الابتدائية للمحور الاسطواني للعصبون M إفراط في الاستقطاب (PPSI) ذو سعة أقل 5 mV (المنحنى2).

ب - طبيعة المشابك A-M و B-M :

- PPSI الاجمالي المحصل عليه (المنحنى2) ناتج عن تجميع لـ PPSI بسعة 10 mV (بسبب نشاط النهاية المحورية A) و PPSE ذو سعة 5 mV (بسبب تنشيط النهاية المحورية B).
- المشبك A-M : مشبك تثبيطي
- المشبك B-M : مشبك تتبّيهي

2 - تحديد الحد الادنى لعدد التتبّيهات الفعالة التي تسمح بتسجيل كمون عمل على مستوى الجهاز O :

- الحد الادنى هو أربعة تتبّيهات متتالية ومتقاربة على مستوى E2 حيث تكون محصلة التجميع الزمني على مستوى القطعة الابتدائية للعصبون M هي PPSE إجمالي سعته = $20 = 4 \times 5$ mV ، هذه السعة تساوي العتبة مما يؤدي إلى توليد كمون عمل على مستوى الجهاز O .

3 - دور العصبون M في انتقال الرسالة العصبية :

- العصبون بعد مشبكي M له القدرة على ادماج مختلف الكمونات مصدرها النهايات العصبية للعصبونات قبل مشبكيّة بواسطة تجميع فضائي او زمني.
- اذا كانت الحصيلة الجبرية لـ PPS (كمون بعد مشبكي) تساوي عتبة توليد كمون العمل : توليد كمون عمل ينتشر.
- اذا كانت الحصيلة الجبرية لـ PPS أقل من العتبة : عدم توليد كمون عمل (عدم انتقال الرسالة العصبية).

التمرين الثامن:

(1) أنواع القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي:

- قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية؛

- قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية.

ب) أنواع الآليات البروتينية التي تسمح بنشاء PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبكى:

- في المشبك S2 التنبئي:

يرتبط المبلغ العصبي المتبخر المفرز من طرف النهاية المحورية للعصيون الحسي بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصيون الجامع، فتنفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الصوديوم

(Na^+) وظهور كمون بعد مشبكى منه (PPSE).

- في المشبك S3 التثبيطي:

يرتبط المبلغ العصبي المتبخر المفرز من طرف النهاية المحورية للعصيون الجامع بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصيون المحرك، فتنفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الكلور

(Cl^-) وظهور كمون بعد مشبكى مثبط (PPSI).

(1) أنواع القنوات البروتينية التي تسمح بانتشار كمون العمل على مستوى الليف العصبي:

- قنوات الصوديوم المرتبطة بالفولطية؛

- قنوات البوتاسيوم المرتبطة بالفولطية.

ب) أنواع الآليات البروتينية التي تسمح بنشاء PPSE و PPSI على الغشاء بعد المشبكى:

- في المشبك S2 التنبئي:

يرتبط المبلغ العصبي المتبخر المفرز من طرف النهاية المحورية للعصيون الحسي بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصيون الجامع، فتنفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الصوديوم

(Na^+) وظهور كمون بعد مشبكى منه (PPSE).

- في المشبك S3 التثبيطي:

يرتبط المبلغ العصبي المتبخر المفرز من طرف النهاية المحورية للعصيون الجامع بالمستقبلات الغشائية النوعية ذات الطبيعة البروتينية والمبوبة كيميائياً المتواجدة على الغشاء بعد المشبكى للعصيون المحرك، فتنفتح هذه المستقبلات القنوية مما يسمح بالتدفق الداخلي لشوارد الكلور

(Cl^-) وظهور كمون بعد مشبكى مثبط (PPSI).

التمرين التاسع:

I- كتابة بيانات العناصر المرقمة :

5	4	3	2	1
حويصل في حالة اطراح	غشاء بعد مشبكى	شق مشبكى	غشاء قبل مشبكى	حويصلات مشبكية

2 - تحديد حالة المشبك S في كل من الشكلين (ب) و(ج) مع التعليل :

الشكل	حالة المشبك	التعليق
b	مشبك في حالة راحة	- غياب ظاهرة الاطراح الخلوي : لا نسجل أي إفراز في الشق المشبكى للوسيط الموجود في الحويصلات المشبكية (حويصلات مغلقة). - الحويصلات المشبكية كثيرة العدد
ج	مشبك في حالة نشاط	- وجود ظاهرة الاطراح الخلوي : حويصلات في حالة إطراح - نقص حاد في الحويصلات المشبكية

3 - تبيان الشروط الضرورية لانتقال من الحالة (ب) إلى الحالة (ج) :

- يؤدي وصول كمون العمل في مستوى نهاية العصبون قبل مشبكى إلى انفتاح القنوات الفولطية $L^- Ca^{++}$, ثم نفود شوارد الكالسيوم إلى الزر المشبكى عبر القنوات المفتوحة
- التحام غشاء الحويصلات مع الغشاء قبل مشبكى , وتحرير المبلغ الكيميائى (الأستيل كولين) في الشق المشبكى بظاهرة الاطراح الخلوي .

II - I-أ - تحليل النتائج :

التجربة 1 :

- حقن شوارد الكالسيوم Ca^{++} مباشرة في الزر المشبكى أدى إلى تحرير محتوى الحويصلات المشبكية في الشق المشبكى وتوليد كمون عمل بعد مشبكى PPSE على مستوى الجهاز O .

التجربة 2 :

- الحقن المباشر لمبلغ عصبي (مثل الأستيل كولين) في الشق المشبكى , أدى إلى وتوليد كمون عمل بعد مشبكى PPSE على مستوى الجهاز O .

التجربة 3 :

- تثبيط القنوات المبوبة كيميائيا للغشاء بعد مشبكى , نجم عنه عدم تسجيل كمون عمل بعد مشبكى على مستوى الجهاز O رغم وجود المبلغ الكيميائى في الشق المشبكى .

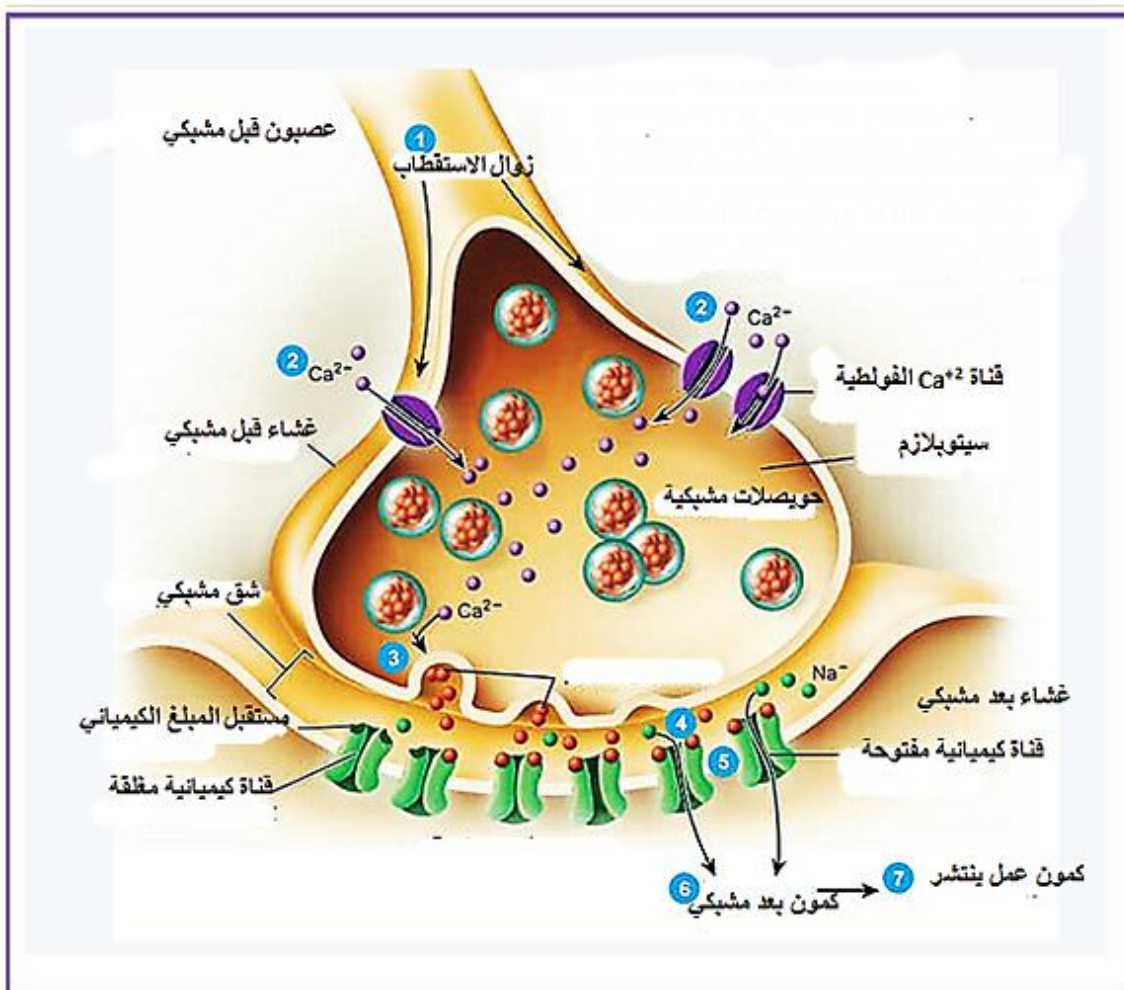
ب - الاستنتاج : الشروط الضرورية للنقل المشبكى :

- من التجربة 1: دخول شوارد الكالسيو إلى الزر المشبكى
- من التجربة 2: تحرير المبلغ الكيميائي في الشق المشبكى
- من التجربة 3: عمل القنوات المبوبة كيميائيا .

2 - تكملاً للجدول :

التسجيل3	التسجيل2	التسجيل1	الاسم
كمون عمل	PPSI كمون بعد مشبكى تثبيطي	PPSE كمون بعد مشبكى تثبيطي	مكان التسجيل
القطعة الابتدائي للمotor الاسطوانى	- الغشاء بعد مشبكى - القطعة الابتدائي للمotor الاسطوانى	- الغشاء بعد مشبكى - القطعة الابتدائي للمotor الاسطوانى	القنوات الايونية المتدخلة
القنوات الفولطية $L^- Na^+$ والقنوات الفولطية $L^- K^+$	القنوات المبوبة كيميائيا (L- Cl-)	القنوات المبوبة كيميائيا (L- Na+)	الخصائص (اثنان فقط)
- ينتشر - يتطلب عبة التثبيط	- قابل للتجميع - موضعى لا ينتشر	- قابل للتجميع - موضعى لا ينتشر	

III - رسم وظيفي يوضح المراحل المتتالية للنقل المشبكى



التمرين العاشر:

- 1- تسمية الجزئه (س) :**
- مضخة الصوديوم والبوتاسيوم
 - التعليق :
 - لأنها تضخ أي تنقل مجموع الشاردين الموجود على جنبي الغشاء الهيولي في آن واحد عكس تدرج التركيز.
 - ويطلب هذا استهلاك طاقة (نقل فعال).

- 2 - وصف آلية عمل مضخة الصوديوم والبوتاسيوم :**
- مضخة الصوديوم Na^+ و البوتاسيوم K^+ بروتين ضمني كبير تخرق طبقي الفوسفوليد للغشاء..
 - تثبت المضخة 3 شوارد Na^+ من جهة السيتوبلازمي (الوسط الداخلي) وتخرجها إلى الوسط الخارجي عكس تدرج التركيز .
 - تثبت شاردين K^+ من جهة الوسط الخارجي للخلية العصبية وتدخلها داخل الخلية عكس تدرج التركيز.
 - خلال نشاطها تستهلك المضخة طاقة ATP .
 - تتغير البنية الفراغية للمضخة أثناء عملها (وضعية مفتوحة للخارج أو الداخل) .
 - اذن نشاط المضخة قادر على الحفاظ على ثبات تباين تركيز الشوارد على جنبي الغشاء

- 3 - تحليل معطيات الشكل (ب) :**
- عند الخلية الشاهد (في الظروف الطبيعية) ، التركيز الداخلي لشوارد K^+ (mmol.l⁻¹) 180) اكبر من تركيز شوارد Na^+ (mmol.l⁻¹) 18).
 - عند تثبيط إماهة الـ ATP بواسطة دواء digitaline ادى ذلك إلى زيادة كبيرة في تركيز شوارد Na^+ (75 mmol.l⁻¹) يقابل انخفاض هام في تركيز شوارد K^+ (mmol.l⁻¹) 83) ، هذا يعني ان المضخة لا تعمل بشكل طبيعي .
- المعلومة المستخرجة :**
- إماهة الـ ATP بواسطة المضخة ضروري لنشاطها .

- 2 - أ - حل منحنى الوثيقة 2 :**
- يمثل المنحنى تغيرات سرعة خروج شوارد الصوديوم بدلالة شروط التجربة من وجود او غياب السيانور وكمية المحقونة وذلك خلال مدة التجربة .
 - في ماء البحر فقط (غياب السيانور وبدون حقن الـ ATP) : سرعة خروج شوارد الصوديوم تكون عند قيمة اعظمية أكبر من 0.002.
 - عند إضافة مادة السيانور إلى ماء البحر : نلاحظ انخفاض سريع في سرعة خروج شوارد الصوديوم إلى ان تتعدم تقريريا بعد ساعة من إضافة السيانور.
 - ماء البحر + السيانور مع حقن الـ ATP داخل العصبون : نلاحظ زيادة في سرعة خروج شوارد الصوديوم من جديد ، تتوقف سرعة الخروج على كمية الـ ATP المحقونة .
 - بعد الساعة 6 , وفي غياب السيانور وبدون حقن الـ ATP : نلاحظ من جديد زيادة في سرعة خروج شوارد الصوديوم .

- ب - تفسير انخفاض نشاط مضخة الصوديوم والبوتاسيوم بعد إضافة مادة السيانور إلى ماء البحر:**
- السيانور يقلل من نشاط المضخة بطريقة غير مباشرة ، فنشاط المضخة يتطلب طاقة ATP .
 - تستهلك المضخة خلال نشاطها جزيئات الـ ATP فينخفض تركيزها داخل الخلية وبما ان مخزون ATP داخل الخلية العصبية ضعيف ، فيجب إعادة تجديد جزيئات ATP انطلاقا من ADP والفوسفات لكي تستمر المضخة في عملها.

ان آلية تجديد الـ ATP تتأثر بالسيانور ، ففي وجود السيانور يتوقف نشاط المضخة بسبب نفاد المخزون الضعيف لجزئيات ATP داخل الخلية وعدم تجديد ATP .

ج - استخلاص العلاقة بين الـ ATP ونشاط مضخة الصوديوم والبوتاسيوم :

- السيانور لا يؤثر مباشرة على عمل المضخة ، ولكن من الضروري تواجد جزيئات الـ ATP داخل الخلية حيث يتواجد موقع التحفيز للمضخة (تلعب دور انزيم ATPase).
- ومنه نستخلص: وجود ازدواجية بين إماهة الـ ATP وحركة الشوارد التي تقوم بها المضخة ضروري للمحافظة على التوزع المتباین للشوارد على جنبي الغشاء .
- اماهة الـ ATP يوفر الطاقة اللازمة لنشاط المضخة لضمان حركة الشوارد عكس تدرج التركيز .
- نشاط المضخة ، نشاط انزيمي وعليه فإن الطاقة الناتجة عن إماهة الـ ATP تساهم في تغيير شكل المضخة مما يسمح بحركة شوارد الصوديوم والبوتاسيوم عكس تدرج التركيز .

2 أ - الغرض من انجاز هذه التجارب :

- هو البحث عن المسارات الايضية الخلوية المؤدية إلى تجديد جزيئات الـ ATP الضرورية لعمل مضخة الصوديوم والبوتاسيوم .

ب - المعلومات المستخرجة من مقارنة نتائج التجارب :

بمقارنة التجربة 1(بدون غلوكوز) مع التجربة 2(وجود الغلوكوز):

- وجود الغلوكوز يكفي للحفاظ على تركيز شوارد الصوديوم Na^+ و البوتاسيوم K^+ داخل الخلية عند قيمتها الطبيعية ، مما يضمن عمل المضخة .
- بمعنى آخر استخدام الغلوكوز من قبل الخلية العصبية كاف لإعادة تجديد الـ ATP الضروري لنشاط المضخة.

بمقارنة التجربة 2(وجود الغلوكوز) مع التجربة 3(غلوكوز + مثبط للتحلل السكري):

- هدم الغلوكوز إلى حمض البيروفيك عن طريق التحلل السكري ضروري لإعادة تجديد الـ ATP بما يكفي لتنشيط المضخة .

بمقارنة التجربة 3(غلوكوز + مثبط للتحلل السكري) مع التجربة 5 (حمض البيروفيك + مثبط للتحلل السكري) :

- تفاعلات التحلل السكري ليس وحدها التي تؤمن تجديد الـ ATP ، فالتحلل السكري له دور أساسي لأن الناتج النهائي هو حمض البيروفيك الذي يستعمل في إعادة تجديد الـ ATP الضروري لعمل المضخة ، كما تؤكده التجربة 4 (وجود حمض البيروفيك) .

III - نص علمي : الآليات الطاقوية التي تضمن المحافظة على التوزع المتباین لشوارد الخلية عصبية

- يتم ضمان الحفاظ على تباين التراكيز الشاردية بين الوسط الخارجي والداخلي للعصيون بفضل عمل المضخة الغشائية التي تضمن النقل المزدوج لشوارد Na^+ من الوسط الداخلي نحو الوسط الخارجي وشوارد K^+ في الاتجاه المعاكس (من الوسط الخارجي نحو الوسط الداخلي) ، يتم هذا النقل عكس تدرج التركيز . يتطلب هذا النقل استهلاك طاقة التي يتم توفيرها من إماهة ATP بواسطة النشاط الانزيمي للمضخة . هناك ازدواجية بين إماهة الـ ATP والنقل المزدوج لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم ، فالطاقة الناتجة عن إماهة الـ ATP تسهم في تغيير شكل المضخة مما يسمح بحركة شوارد الصوديوم والبوتاسيوم عكس تدرج التركيز . استمرار عمل المضخة يتطلب تجديد ATP الناتج عن هدم مادة ايضية مثل الغلوكوز . ينفذ الغلوكوز من الوسط الخارجي إلى داخل الخلية العصبية حيث يتم هدمه (في السيتوبلازم) إلى حمض البيروفيك خلال مرحلة التحلل السكري . يتم هدم حمض البيروفيك داخل الميتوكوندري خلال التفاعلات المستهلكة للاكسجين (حلقة كريبيس والفسفورة التأكسدية) . اذن هناك ازدواجية بين هدم حمض البيروفيك وتركيب الـ ATP انطلاقاً من الـ ADP و Pi ، مما يسمح باستمرار نشاط المضخة وبالتالي الحفاظ على التباين في تراكيز الشاردية مصدر كمون الراحة .

حلقة كريبيس+الفسفرة التأكسدية إماهة

(الميتوكوندري) (ATPase)

ATP

ح.البيروفيك

تحل سكري
(سيتوبلازم)

غلوكوز

نشاط المضخة

تحرير طاقة

التمرين الحادي عشر:

1 - أ - تحديد طبيعة الكمونات الغشائية المحصل عليها في O_1 , O_2 , O_3 و O_4 بعد احداث تنبیهات بشدات I_1 و I_2 :

- بعد التنبیه بالشدة I_1 :

التسجيلات في		طبيعة الكمون الغشائي	التعليق
O_1		كمون محلي	ينتقل الكمون الغشائي من -70 mv (كمون الراحة) إلى -60 mv : انه زوال استقطاب محلي (لا ينتشر)
O_2 O_3 O_4		كمون راحة	70-70 mv تمثل قيمة الكمون الغشائي لليف العصبي خلال الراحة

- بعد التنبیه بالشدة I_2 :

التسجيلات في		طبيعة الكمون الغشائي	التعليق
O_1 O_3 O_4		كمون عمل	ينتقل الكمون الغشائي من -70 mv (كمون الراحة) إلى +30 mv
O_2		كمون بعد مشبك تنبیهي PPSE	ينتقل الكمون الغشائي من -70 mv (كمون الراحة) إلى -58 mv (زوال استقطاب) (أقل من العتبة).

ب - تفسير اختلاف الاستجابة المسجلة في O_2 وفي O_3 بعد التنبیه بشدة I_2 :

- بين العصبون N_1 و N_2 يوجد زر مشبك واحد . التنبیه الفعال في E يؤدي إلى تنشيط زر مشبك واحد والذي يتواجد بين N_1 و N_2 الذي يعطي على مستوى القطعة الابتدائية L_2 كمون بعد مشبك تنبیهي PPSE سعته 12 mv (أقل من العتبة).

- التنبیه الفعال في E يؤدي إلى تنشيط زرين مشبكين (نهايتان محوريتان) بين N_1 و N_3 يعطي نتيجة تجميع فضائي كمون بعد مشبك PPSE اجمالي يصل إلى عتبة توليد كمون عمل , فنسجل كمون عمل على مستوى القطعة الابتدائية للعصبون N_3

ج - طبيعة المشبك : $N_3 - N_1$

- مشبك تنبیهي

2 - أ - شرح التسجيل المحصل عليه في O_3 (الوثيقة 2) :

- التنبیهان المتقاربان في E تنشط المشبك التنبیهي $N_1 - N_2$ وتعطي 2PPSE وعن طريق التجميع الزمني على مستوى القطعة الابتدائية للعصبون N_2 يتولد PPS إجمالي يصل إلى عتبة توليد كمون عمل فيتولد كمون عمل ينتشر على طول العصبون N_2 ; كمون العمل هذا ينشط المشبك $N_2 - N_3$ ويتسبب في توليد PPSI (كمون بعد مشبك تنبیطي) في N_3 .

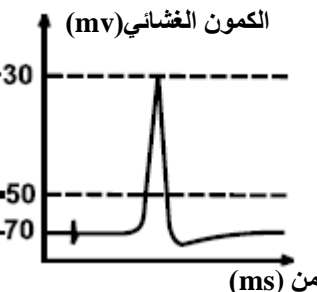
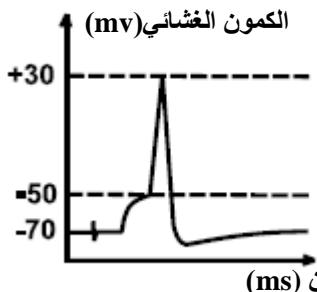
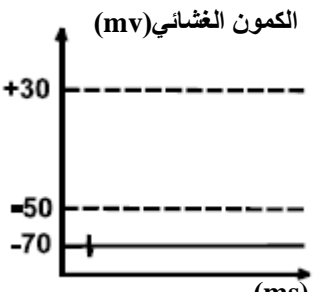
- على مستوى N_3 المجموع الجيري لـ PPSE الناتجة عن تنشيط المشبك $N_1 - N_3$ و PPSI نظراً لتنشيط المشبك $N_2 - N_3$; ينتج PPSE أجمالي سعته mv18 (الوثيقة 1) والذي يبقى أقل من العتبة وغير قادر على توليد كمون عمل في N_3 .

- ب - طبيعة المشبك : $N_2 - N_3$ مشبك تشبيطي.

التمرين الثاني عشر:

I - السلسلة الأولى من التجارب

1 - التسجيلات المحصل عليها على مستوى الاجهزة O_1 , O_2 و O_3 مع التعليل :

O_3 في	O_2 في	O_1 في	
 <p>الكمون الغشائي (mv) +30 -50 -70 الزمن (ms)</p>	 <p>الكمون الغشائي (mv) +30 -50 -70 الزمن (ms)</p>	 <p>الكمون الغشائي (mv) +30 -50 -70 الزمن (ms)</p>	الكمون المسجل
كمون العمل ينتشر بسرعة ثابتة.	التبيه الفعال يؤدي إلى زوال استقطاب الغشاء وعندما يصل إلى العتبة فإنه يولد كمون عمل	الرسالة العصبية تنتقل دوماً في اتجاه واحد من العنصر قبل مشبكي إلى العنصر بعد مشبكي	التعليق

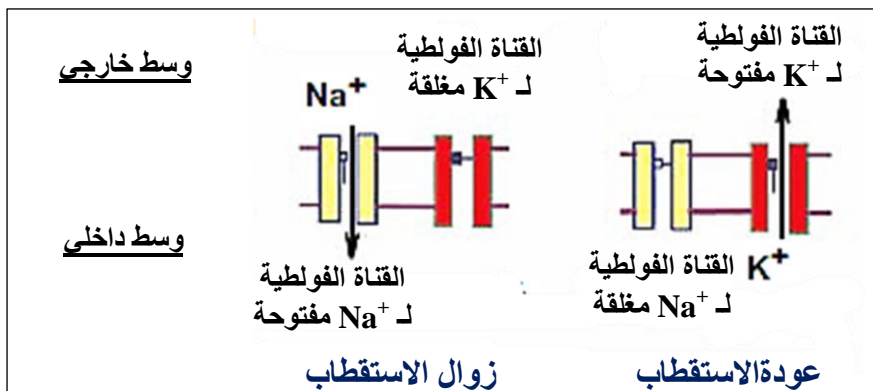
2 - تحليل نتائج الوثيقة (2-أ) :

- الغاء الكمون الغشائي يؤدي إلى ظهور تيارات داخلية سرية ولمدة قصيرة تتبع بتيارات خارجية بطيئة ولمدة أطول.

3 - شرح الآليات الايونية المسؤولة عن التيارات الخارجية والداخلية الملاحظة في الوثيقة (2-أ) :

الاستنتاج	التحليل	
التيارات الداخلية مرتبطة بتدفق داخلي لشوارد Na^+ حسب تدرج التركيز	تركيز Na^+ في الوسط خارج الخلية يساوي تركيز Na^+ في الوسط الداخلي : اختفاء التيارات الداخلية و ظهور تيارات خارجية فقط.	الوثيقة (2-ب)
التيارات الخارجية مرتبطة بتدفق خارجي لشوارد K^+ حسب تدرج التركيز	تركيز K^+ في الوسط خارج الخلية يساوي تركيز K^+ في الوسط الداخلي : اختفاء التيارات الخارجية و ظهور تيارات داخلية فقط.	الوثيقة (2-ج)

4 - رسم تخطيطي يبرز فيه الظواهر الايونية مصدر الكمون المسجل في O_3 خلال التجربة 1.



II - السلسلة الثانية من التجارب :

- 1 - التعرف على الظواهر الكهربائية المسجلة في O_1 , O_2 و O_3 ، مع تحديد سعتها :
- في O_1 نسجل PPSE : زوال استقطاب الغشاء بعد مشبك L_2 بسعة mv10 نتيجة تبيه فعال مطبق على العصبون قبل مشبك N_1 .
 - في O_2 و O_3 نسجل في كل مرة كمون عمل سعته mv100

استنتاج طبيعة المشبك : N_1-N_3 :

- مشبك تبيهي

2 - تفسير الكمون الغشائي المسجل في O_2 :

- التنشيط المتزامن لنهايتيين مشبكيتين للعصبون N_1 اثر تبيه فعال في E_1 يولد في O_3 من خلال تجميع فضائي PPSE , 2PPSE الاجمالي الذي يصل العتبة أدى إلى توليد كمون عمل على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني .

3-أ. شرح مصدر التسجيل المحصل عليه في O_2 خلال التجربة 2 :

- تبيه فعال لـ N_1 سمح بالحصول , في O_2 على PPSE اجمالي وصل إلى عتبة توليد كمون عمل (تجربة 1) , اما في التجربة 2 فإن تبيهان فعالان ومتقاربان لـ N_1 سمح بالحصول على PPSE اجمالي سعته 18 mv (اقل العتبة) . اذن في الحالة الاخيرة , يتم تنشيط N_2 لأن 2PPSE لان سعة كل واحد يساوي 10 mv , يتم دمجهما بواسطة تجميع زمني ليعطي PPSE اجمالي بسعة 20 mv (يساوي العتبة) مما يؤدي إلى توليد كمون عمل ينتشر وينشط المشبك N_2-N_3 . تنشيط العصبون N_2 قلل من تنشيط (تبيه) العصبون N_3 .

ب - تحديد طبيعة المشبك : N_1-N_3 :

- مشبك تبيطي

على مستوى القطعة الابتدائية للمحور الاسطواني للعصبون N_3 , PPSE الاجمالي المسجل هو نتائج لتجميع فضائي - زمني لـ 4PPSE و PPSI واحد .

ج - دور العصبون N_3 :

- العصبون N_3 هو عصبون إدماج (تجميع)

التمرين الثالث عشر:

I - 1 - التحليل المقارن للمنحنين (أ) و(ب) :

المنحنى (ب)	المنحنى (أ)	
- من t_1 إلى t_2 : الكمون الغشائي ثابت = 70 mv (كمون الراحة). - من t_2 إلى t_4 : نلاحظ زوال استقطاب محلي (موضعي) حيث يرتفع الكمون الغشائي من 70 mv إلى 50 mv يتبع بزوال استقطاب يرفع الكمون الغشائي من 50 mv إلى 30 mv .		أوجه التشابه
من t_4 إلى t_7 : ينخفض الكمون الغشائي ببطء ثم يثبت في حدود 25 mv .	من t_4 إلى t_7 : ينخفض الكمون الغشائي من 70 mv إلى 30 mv (زوال الاستقطاب) يتبع بافراط في الاستقطاب (75 mv) ثم العودة إلى 70 mv (كمون الراحة)	أوجه الاختلاف

الفرضية المقترنة حول تأثير سم العقرب على النشاط الكهربائي لليف العصبي :

- سم العقرب يمنع عود استقطاب غشاء الليف العصبي.

2 - تحليل لوثيقة 3 واستغلال معطيات المحنن (A) من الوثيقة 2 .

- في الزمن t_1 (الكمون الغشائي = 70 mv) وفي t_2 (الكمون الغشائي = 60 mv) : القنوات A وB تكون مغلقة .

- في الزمن t_3 (الكمون الغشائي = 50 mv) : عدد القنوات النشطة من النوع A يزداد (5قنوات/وحدة مساحة) ، عكس ذلك القنوات من النوع B تبقى مغلقة .

- في الزمن t_4 (الكمون الغشائي = 30 mv) : عدد القنوات من النوع A المفتوحة أعظمي (38 قناة/وحدة مساحة) ، بالموازاة عدد القنوات من النوع B المفتوحة (5قنوات/وحدة مساحة) .

- في الزمن t_5 (الكمون الغشائي = 50 mv) : ينخفض عدد القنوات A المفتوحة (5قنوات/وحدة مساحة) ، بالمقابل يرتفع عدد القنوات النشطة من النوع B حيث يقدر بـ 20 قناة/وحدة مساحة .

- في الزمن t_6 (الكمون الغشائي = 80 mv) : يتناقص عدد القنوات من النوع B المفتوحة (13 قناة /وحدة مساحة)

- في الزمن t_7 (الكمون الغشائي = 75 mv) : ينخفض عدد القنوات من النوع B المفتوحة (10 قناة /وحدة مساحة)

التعرف على كل نوع من القنوات A و B :

» انفتاح وانغلاق قنوات النوع A والنوع B يعتمد على الكمون الغشائي : انها القنوات المحببة كهربائيا (المترتبة بالفولطية) .

» القنوات من النوع A هي القنوات الفولطية Na^+ لأن انفتاحها يتزامن مع مرحلة زوال الاستقطاب .

» القنوات من النوع B هي القنوات الفولطية K^+ لأن انفتاحها يتزامن مع مرحلة عودة الاستقطاب .

3 - استغلال نتائج التجربة 3 :

- تمركز الاشعاع على مستوى القنوات من النوع A دليل على ان السم يؤثر على القنوات الفولطية Na^+ .

الوثيقة 4 :

- من t_3 إلى t_4 : عدد القنوات الفولطية Na^+ /وحدة المساحة هو نفس العدد الملاحظ في الوثيقة 3.

- بعد t_4 : عدد القنوات الفولطية Na^+ /وحدة المساحة يبقى مرتفع.

أ - استخراج طريقة تأثير سم العقرب على النشاط الكهربائي لليف العصبي :

- سم العقرب يمنع انغلاق القنوات الفولطية لشوارد الصوديوم مما يتسبب في تدفق داخلي غير طبيعي مرتفع ودائم لشوارد الصوديوم ينجم عن ذلك زيادة في فترة زوال الاستقطاب مما يعيق عودة الاستقطاب لعرقلة عمل القنوات الفولطية لشوارد البوتاسيوم.

ب - الفرضية المقترنة سباقة صحيحة " سم العقرب يمنع عود استقطاب غشاء الليف العصبي "

التمرين الرابع عشر:

I - 1- التعرف على البيانات المرقمة :

5	4	3	2	1
مستقبل قنوي	غشاء بعد مشبكي	شق مشبكي	غشاء قبل مشبكي	حو يصل مشبكي

2 - وصف مراحل النقل المشبكي :

- وصول موجة زوال الاستقطاب (تواترت كمون العمل) الى النهاية العصبية (أ) يؤدي إلى افتتاح قنوات Ca^{+2} الفولطية يسمح بتدفق شوارد Ca^{+2} إلى داخل الزر المشبكي.
- هجرة الحويصلات المشبكية والتحام غشاء الحويصلات مع الغشاء قبل مشبكي (ب).
- تحرير المبلغ الكيميائي (الأستيل كولين) في الشق المشبكي (ج) .
- تثبيت الأستيل كولين على مستقبلات غشائية قنوية (د)
- افتتاح القنوات المبوبة كيميائياً ودخول شوارد الصوديوم يؤدي إلى توليد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكي.
- انتشار كمون العمل بعد مشبكي (ه)

انماط تشفير الرسالة العصبية على مستوى المشبك :

- » على مستوى الليف العصبي قبل مشبكي : الرسالة العصبية تشفير على شكل توايرات لكمونات عمل
- » على مستوى المشبك (الشق المشبكي) : تتحول إلى رسالة مشفرة بتركيز المبلغ العصبي.
- » على مستوى الخلية بعد مشبكية : تشفير من جديد بتوايرات لكمونات العمل .

II - A - الفرضية المقترحة حول مصدر مرض الزهايمر :

- » مرض الزهايمر مصدره هو نقص في كمية الأستيل كولين
- » فرضية حول طريقة عمل الآتروبيين عند الاشخاص الاصحاء :
- » الآتروبيين مادة تعرقل عمل المبلغ العصبي الأستيل كولين .

2-أ - تحليل منحي الوثيقة 2 :

- » تمثل الوثيقة تغير سعة التقلصات العضلية بدلالة تركيز الأستيل كولين في وجود أو غياب مادة الآتروبيين :
- » المنحي 1 : في غياب الآتروبيين : نسجل ارتفاع تدريجي في سعة التقلصات العضلية بزيادة تركيز الأستيل كولين (علاقة طردية) لتصل إلى قيمة قصوى 25 عند التركيز 10^{-1} ميكرومول/ل.
- » المنحي 2 : في وجود الآتروبيين : زيادة سعة التقلصات العضلية تبدأ عند تركيز مرتفعة نسبياً أكبر بـ 10^{-4} لتصل إلى قيمة قصوى تقدر بـ 20 عند التركيز 10^{-1} ميكرومول/ل.
- » المعلومات المستخرجة :
- » الأستيل كولين مبلغ عصبي تنبيهي للعضلة.
- » الآتروبيين ماد تقلل من التأثير التنبيهي للأستيل كولين

ب - الفرضية التي تؤكد لها هذه النتائج هي :

- » الآتروبيين تعرقل عمل الأستيل كولين مما يسبب في التخفيض من تأثيره التنبيهي.

ج - نعم تسمح هذه النتائج بتأكيد الفرضية المقترحة :

التوضيح :

- » تشير هذه الملاحظات إلى ضمور الانوية الرمادية للاجسام الخلوية للعصيوبونات المفرزة للأستيل كولين، إذن الفرضية الأولى هي الصحيحة: انخفاض في كمية الأستيل كولين بسبب ضمور العصيوبونات المفرزة للأستيل كولين هو مصدر مرض الزهايمر.

3 – استغلال أشكال الوثيقة 3 :
استغلال الوثيقة (3-أ) :

» **عند الديдан الطافرة unc-13:** نسجل على مستوى العضلة اثر تبيه العصبون المحرك ، إشارة التبيه فقط.

» **عند الديدان الطبيعية :** اثر تبيه العصبون المحرك نحصل على تسجيل كهربائي على مستوى العضلة بسرعة أكبر من 1500PA ولمدة زمنية تفوق بقليل 20ms . هذه الاستجابة الكهربائية هي المسيبة في تقلص العضلة .

» عكس ذلك عند الديدان الطافرة لا نسجل اي استجابة كهربائية وبالتالي تكون العضلات غير متقلصة (حالة شلل)

استغلال الوثيقة (3-ب) :

عند الديدان الطبيعية ، عدد الحويصلات قبل مشبكية 30 ، بينما عددها يكون الضعف تقريبا عند الديدان الطافرة (70).

اما بالنسبة للحو يصلات المشبكية الملتحمة مع الغشاء قبل مشبكي فعددها عند الديدان الطبيعية 20 بينما عند الديدان الطافرة فيكون اكبر ويقدر بـ 60.

استغلال الوثيقة (3-ج) :

عند كلا النوعين من الديدان ، تحتوي الحويصلات المشبكية على المبلغ العصبي (الاستيل كولين).

عند الديدان الطافرة ، يتم تركيب الاستيل كولين وتخزينه بشكل طبيعي في الحويصلات المشبكية . تهاجر الحويصلات وتلتحم بشكل طبيعي مع الغشاء قبل مشبكي .

عند حقن النيكتين في الشق المشبكي نسجل تقلص عضلي عند كلا النوعين من الديدان .

بما جزئية النيكتين تمتلك بنية فراغية مشابهة لبنية الاستيل كولين ، فانه يثبت على مستقبلات غشائية بعد مشبكية النوعية للاستيل كولين مما يؤدي الى افتتاح القنوات الكيميائية ودخول شوارد الصوديوم مما يولد كمون عمل على مستوى العضلة مؤديا الى تقلصها .

شرح سبب الشلل عند الديدان الطافرة unc-13 والدور الممكّن للبروتين المشفر بالموثة unc-13 عند الديدان الطبيعية:

يتم تركيب الاستيل كولين بشكل طبيعي عند الديدان الطافرة والطبيعية ، كما ان الحويصلات المشبكية تلتحم مع الغشاء قبل مشبكي بصورة طبيعية عند كلا النوعين، كما ان الخلية العضلية وظيفية.

اذن مشكل شلل العضلات هو مشكل مطروح على مستوى النقل المشبكي فالرسالة العصبية لا تنتقل بين العنصر قبل مشبكي والعنصر بعد مشبكي (العضلة) .

من خلال الوثيقة 1 فطرح الحويصلات المشبكية للاستيل كولين ضروري للنقل المشبكي ، هذه المرحلة تتطلب تدخل العديد من البروتينات ، هذه البروتينات مشفرة بمورثات.

المورثة unc-13 تشفّر لأحد هذه البروتينات ، ويكون هذا البروتين وظيفي عند الديدان الطبيعية وله دور في اطراح الاستيل كولين في الشقة المشبكي الذي يعمل على نقل السائلة العصبية على مستوى المشبك.

عند الديدان الطافرة unc-13 اما تركب بروتين غير وظيفي او غياب هذا البروتين لديها مما يعيق تحرير الاستيل كولين في الشق المشبكي ، ويسبب ذلك في عدم انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك ، عدم تبيه العضلة فاصابتها بالشلل .

III - مثال على جزيئتين كيميائيتين غير طبيعيتين تسببان خلا في عمل المشبك ، مع تحديد مكان تأثيرهما وطبيعة الخل الذي تسببانه .

للتميذ الحرية في اختيار مادتين مثال :

- مادة المورفين
- الفا بنغاروتوكسين

التمرين الخامس عشر:

I - التحليل :

أ - المنحنى a :

- سعة كمون المستقبل الحسي يتزايد (من 10 إلى 47 mv) بزيادة شدة التنبيه (علاقة طردية)
- الخاصية: كمون المستقبل الحسي متدرج او متزايد (حسب شدة التنبيه)

ب - المنحنى b :

- سعة كمون العمل ثابت ويساوي 100 mv بعد الشد بشدة E2

الخاصية: كمون عمل الليف العصبي يخضع لقانون الكل او اللاشيء .

ج - المنحنى c :

- عدد تواترات كمونات العمل يتتناسب طرديا مع قوة شد المغزل العصبي العضلي (من 2 إلى 12)
- الخاصية:

- الرسالة العصبية تشفّر على شكل تواترات لكمونات عمل

د - دور المغزل العصبي العضلي :

- يحول طاقة التنبيهات (الشد) إلى إشارة كهربائية (كمون المستقبل الحسي) : ناقل حسي

2 - التحليل :

في F1 :

- حقن المبلغ العصبي X يسبب زيادة في التركيز الداخلي لشوارد Na^+ (من 15 إلى 30 و.ا) لكن لا يؤثر على تركيز شوارد البوتاسيوم K^+ (يبقى مساوياً 15 و.ا).

- حقن المبلغ العصبي Y ليس له أي تأثير على التراكيز الداخلية لشوارد Na^+ و K^+

في F2 :

- حقن المبلغ العصبي X ليس له أي تأثير على التراكيز الداخلية لشوارد Na^+ و K^+ .

- حقن المبلغ العصبي Y يسبب تناقص في التراكيز الداخلية لشوارد K^+ (من 150 إلى 110 و.ا), لكن ليس له اي تأثير على التراكيز الداخلية لشوارد Na^+ .

أ - شرح الآلية المسئولة عن تغير تراكيز شوارد Na^+ و K^+ في الأجسام الخلوية لـ M1 و M2 , بعد حقن المبلغات العصبية X أو Y :

- يثبت المبلغ العصبي X على مستقبلاته النوعية لغشاء العصبون M2 مؤديا إلى افتتاح القنوات الكيميائية لشوارد Na^+ : دخول هذه الشوارد يؤدي إلى ارتفاع تركيزها في الوسط الداخلي للخلية.

- يثبت المبلغ العصبي X على مستقبلاته النوعية لغشاء العصبون M1 مؤديا إلى افتتاح القنوات الكيميائية لشوارد K^+ : خروج هذه الشوارد يؤدي إلى انخفاض تركيزها في الوسط الداخلي للخلية.

ب - عواقب هذا التغير على كمون الغشاء بعد مشبك كل من الأجسام الخلوي لـ M1 و M2 :

- في M1 : دخول شوارد Na^+ يسبب زوال استقطاب (PPSE)

- في M2 : خروج شوارد K^+ يسبب افراط في الاستقطاب (PPSI)

ج - تحديد طبيعة المشبكين S1 و S2 :

- المشبك S1 : مشبك تنبيهي

- المشبك S2 : مشبك تنبيطي.

II - شرح آلية تنسيق نشاط العضلات القابضة والباسطة , بعد شد المغزل العصبي العضلي للعضلة الباسطة بشدة E3 :

السيالة العصبية الحسية المتولدة على مستوى المغزل العصبي - العضلي للعضلة الباسطة لها تأثير مزدوج :

- يتولد كمون عمل في العصبون الحركي M1 ينقل حتى العضلة الباسطة فيسبب تقلصها .

- تثبيط العصبون M2 بواسطة عصبون جامع مثبط مسببا استرخاء العضلة القابضة (عدم وصول السيالة العصبية لها) .

التمرين السادس عشر:

1 - استغلال النتائج التجريبية :

التجربة 1 (الشاهد) :

- نسجل على مستوى O1 كمون عمل (على مستوى الليف العصبي) وعلى مستوى O2 نسجل كمون عمل (على مستوى الليف العضلي) ، كما نسجل تواجد شوارد الكالسيوم Ca^{++} في العنصر قبل مشبك (الزر المشبكى) وكمية الاستيل كولين تقدر بـ $L/100\text{mmoles}$.

التجربة 2 :

- بعد حقن سم البوتيليك ، نسجل في O1 كمون عمل وفي O2 كمون راحة مع انعدام شوارد Ca^{++} في العنصر قبل مشبكى وغياب الاستيل كولين على مستوى الشق المشبكى F.
- سم البوتيليك يمنع طرح الحويصلات قبل مشبكية للاستيل كولين.

التجربة 3 :

- بعد حقن سم الكونوتوكسين في الشق المشبكى F ، نسجل في O1 كمون عمل ، وفي O2 نسجل كمون راحة مع ملاحظة انعدام شوارد Ca^{++} في العنصر قبل مشبكى وغياب الاستيل كولين في الشق المشبكى F .
- سم الكونوتوكسين يمنع دخول شوارد الكالسيوم إلى العنصر قبل مشبكى.

انطلاقا من التجرب 1, 2 و 3 :

- تسمح شوارد Ca^{++} بتحرير الوسيط الكيميائي من الحويصلات المشبكية عن طريق الإطراف الخلوي في الشق المشبكى ليؤثر على الغشاء بعد مشبكى

التجربة 4 :

- بعد الكورار في الشق المشبكى F ، نسجل في O1 كمون عمل ونسجل في O2 كمون راحة وكمية الاستيل كولين تقدر بـ $L/100\text{mmoles}$.

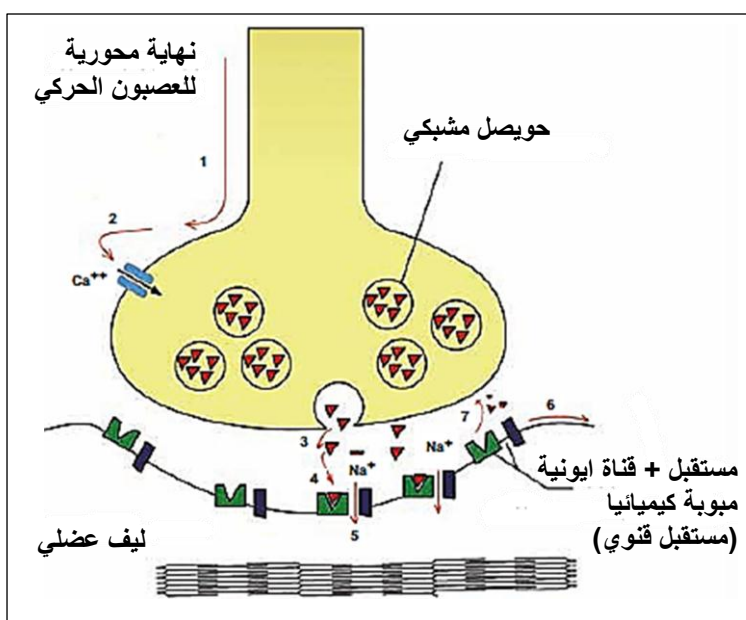
- الكورار يثبط عمل الاستيل كولين ، حيث يثبت على المستقبلات النوعية للاستيل كولين في الغشاء بعد مشبكى طريقة عمل الاستيل كولين :

- ثبات المبلغ الكيميائي العصبي (الاستيل كولين) على موقع التثبيت لمستقبلاته النوعية في غشاء الخلية بعد مشبكية.

- افتتاح القنوات المبوبة كيميائيا ودخول شوارد Na^{+} من الشق المشبكى إلى داخل الخلية بعد مشبكية.

- تولد كمون بعد مشبكى ppse سعنه تتوقف على كمية الاستيل كولين المثبتة على المستقبلات الغشائية أي عدد القنوات الكيميائية المفتوحة ومنه كمية شوارد Na^{+} المتداولة للداخل.

2 - رسم تخطيطي وظيفي يوضح آلية انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك العصبي – العضلي .



1 - وصول موجة زوال الاستقطاب (تواترت كمون العمل) إلى النهاية العصبية

2 - افتتاح القنوات الفولطية للكالسيوم ، ثم نفود شوارد الكالسيوم عبر القنوات المفتوحة للغشاء قبل مشبكى.

3 - التحام غشاء الحويصلات مع الغشاء قبل مشبكى ، وتحرير المبلغ الكيميائي (الاستيل كولين) في الشق المشبكى

4 - ثبات الاستيل كولين على مستقبلات غشائية فنية هي القنوات المرتبطة بالكماء

5 - افتتاح القنوات ودخول شوارد الصوديوم يؤدي إلى توليد زوال استقطاب الغشاء بعد مشبكى

6 - انتشار كمون العمل بعد مشبكى.

7 - تفكك الاستيل كولين بتدخل إنزيم الاستيل كولين استراز إلى كولين وحمض الخل ، يعاد امتصاص الكولين بواسطة الغشاء قبل مشبكى.

التمرين السابع عشر:

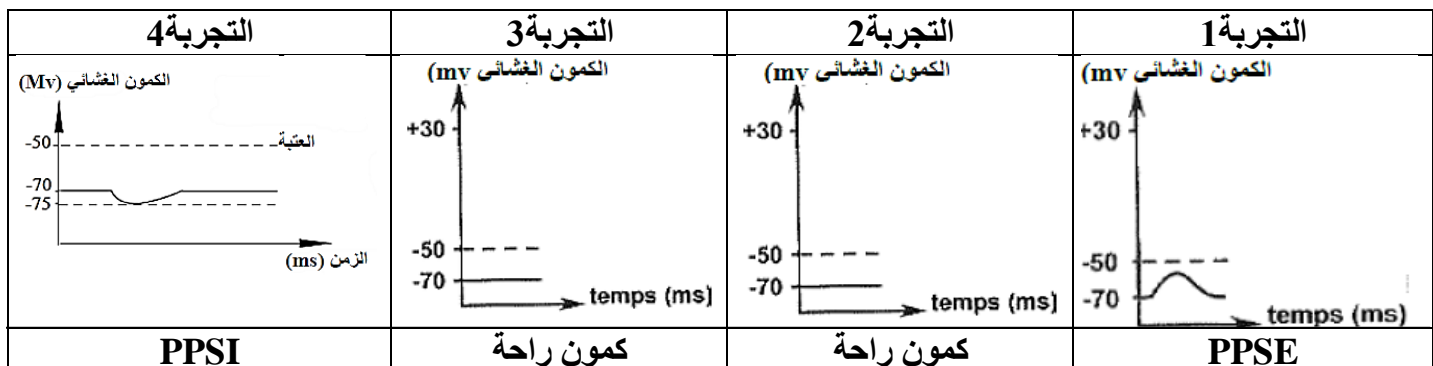
- 1- I

من أجل : الاستنتاج , تحديد , شرح	التحليل
<ul style="list-style-type: none"> - المشبك S_A: مشبك تثبيهي - $PPSE$ لا ينتشر 	<p>التجربة 1 : بعد تطبيق تثبيه فعال في E_1 ، نحصل على التسجيلات :</p> <ul style="list-style-type: none"> - كمون عمل على مستوى O_1 - على مستوى $O_2 PPSE$ - كمون راحة على مستوى O_3
<ul style="list-style-type: none"> - $PPSE$ نتيجة تثبيهان متقاربان يتم تجميعهما زمنيا على مستوى القطعة الابتدائية ، ليعطي اجمالي يصل إلى العتبة مما اداه إلى توليد كمون عمل. - كمون العمل ينتشر بسرعة ثابتة . 	<p>التجربة 2 : بعد تطبيق تثبيهين متقاربين وفعالين في E_1 نحصل على التسجيلات :</p> <ul style="list-style-type: none"> - كمونين عمل على مستوى O_1 - على مستوى $O_2 PPSE$ وصل إلى العتبة ادى إلى توليد كمون عمل. - كمون عمل على مستوى O_3 بنفس سعة لذلك المسجل في O_2
<p>بمقارنة هذه النتائج مع تلك المحصل عليها في O_2 من التجربة 2 ، نستنتج ما يلي :</p> <ul style="list-style-type: none"> - المشبك S_B: مشبك تثبيطي. - العصبون M يدمج بواسطة التجميع الزمني والفضائي - $PPSE$; محصلة الادماج هو الحصول على $PPSE$ أقل من عتبة توليد كمون عمل وهذا ما يفسر الحصول على كمون راحة على مستوى O_3 (العصبون M في حالة راحة) 	<p>التجربة 3 : بعد ان نطبق في نفس الوقت : تثبيهان فعالان ومتقاربان في E_1 و تثبيه واحد فعال في E_2 ، نحصل على التسجيلات :</p> <ul style="list-style-type: none"> - كمونان عمل على مستوى O_1. - $PPSE$ على مستوى O_2. - كمون راحة على مستوى O_3 .

- 2

تفسير النتائج التجريبية	التجارب
<p>حقن الاستيل كولين في S_A يتسبب في تتبع الطواهر التالية :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تثبيت الاستيل كولين على مستقبلاته النوعية المتواجدة على الغشاء بعد مشبك للمشبك S_A . - افتتاح القنوات الكيميائية لـ Na^+ . - دخول شوارد Na^+ إلى العصبون M مؤديا إلى ارتفاع تركيز شوارد Na^+ في الجسم الخلوي للعصبون M . 	<p>التجربة 1</p>
<p>عدم حدوث تغيير في تركيز شوارد شوارد Na^+ , K^+ و Cl^- في الجسم الخلوي للعصبون M , يفسر بان المستقبلات الغشائية على مستوى الغشاء بعد مشبك لـ S_B , غير نوعية للاستيل كولين , فلا تنتفتح القنوات الكيميائية (تبقي مغلقة) فلا توجد حركة لهذه الشوارد.</p>	<p>التجربة 2</p>
<p>عدم حدوث تغيير في تركيز شوارد شوارد Na^+ , K^+ و Cl^- في الجسم الخلوي للعصبون M , يفسر بان المستقبلات الغشائية على مستوى الغشاء بعد مشبك لـ S_A , غير نوعية للغابا , فلا تنتفتح القنوات الكيميائية (تبقي مغلقة) فلا توجد حركة لهذه الشوارد.</p>	<p>التجربة 3</p>
<p>حقن الغابا في المشبك S_B يتسبب في تتبع الطواهر التالية :</p> <ul style="list-style-type: none"> - تثبيت الاستيل كولين على مستقبلاته النوعية المتواجدة على الغشاء بعد مشبك للمشبك S_B . - افتتاح القنوات الكيميائية لشوارد K^+ و Cl^- . - خروج شوارد K^+ و دخول شوارد Cl^- , مما أدى إلى انخفاض تركيز شوارد K^+ وارتفاع تركيز شوارد Cl^- داخل العصبون M . 	<p>التجربة 1</p>

تمثيل التسجيلات التي يمكن الحصول عليها على مستوى الاجزء O_A و O_B في كل تجربة من التجارب الأربع :



II - تكميلة الجدول

	مرحلة زوال الاستقطاب لكمون العمل	مرحلة عودة الاستقطاب لكمون العمل	كمون بعد مشبك تبيهي (PPSE)	كمون بعد مشبك تثبيطي (PPSI)
القوى البروتينية المفتوحة	القنوات الفولطية $-Na^+$	القنوات الفولطية $-K^+$	القنوات الكيميائية $-Na^+$	القنوات الكيميائية $-Cl^-$ و $+k^+$
حركة الشوارد	دخول شوارد Na^+ من الوسط الخارجي إلى داخل الخلية	خروج شوارد K^+ من الوسط الداخلي إلى الخارج	دخول شوارد Na^+ من الشق المشبك إلى داخل الخلية	- خروج K^+ شوارد من الوسط الداخلي إلى الشق المشبك. - دخول Cl^- من الشق المشبك إلى داخل الخلية
المبلغات العصبية	لا تتدخل	لا تتدخل	مثال : الاستيل كولين	مثال : الغابا

التمرين الثامن عشر:

I - 1 - الفرضيات المقترحة حول طريقة عمل المورفين والتحقق من الفرضيات:

الفرضية 1 :

- يمنع المورفين طرح المادة P (المسببة للألم).

الفرضية 2 :

- المورفين يعيق عمل مستقبلات المادة P الغشائية.

الفرضية 3 :

- يثبت المورفين على مستقبلات الانكيفاليين مسبباً نفس التأثير.

2- استنتاج دور الانكيفاليين :

- بعد تتبّيه العصبون S فقط ، كان الاحساس بالالم شديد . بالمقابل ، بعد تتبّيه العصبون 1 و العصبون S ، اصبح الاحساس بالالم ضعيف وكمية الانكيفاليين تزداد بثلاث اضعاف من 7 و.إ إلى 20 و.إ . وهذا يشير إلى ان الافراز الكبير للانكيفاليين من قبل العصبون 1 أدى إلى انخفاض شدة الاحساس بالالم .
- اذن نستنتج ان الانكيفاليين هو مسكن للألم .

ب- تعليم الدور المسكن للمورفين :

- بعد تتبّيه العصبون S فقط ، كمية الانكيفاليين المفرزة تقدر بـ 7 و.إ و الاحساس بألم شديد .
- اذن عقب منع إفراز الانكيفاليين (الكمية معروفة = 0 و.إ) بعد حقن المورفين في S2 وتتبّيه العصبون S لوحظ غياب كامل للإحساس بالألم.
- اذن المورفين يمنع الاحساس بالألم حتى في غياب الانكيفاليين وبالتالي فهو مادة مسكنة للألم.

ج - تحديد طريقة عمل المورفين كمسكن للألم :

- الاحساس بالألم الشديد بعد تتبّيه العصبون S فقط أو بعد حقن المورفين في المشبك S1 وتتبّيه العصبون S (الانكيفاليين = 7 و.إ والمادة P = 10 و.إ) ; في حين عدم الاحساس بالألم بعد حقن المورفين في S2 وتتبّيه العصبون S على الرغم من منع إفراز الانكيفاليين (مادة مسكنة) ، في S2 (الانكيفاليين = 0 و.إ والمادة P تتحفظ كميتها إلى ان تتعذر).
- اذن المورفين يؤثر فقط على مستوى مشبك الانكيفاليين S2 ويعمل عمل الانكيفاليين على خفض كمية المادة P المفرزة ومنع الاحساس بالألم .
- يثبت المورفين على المستقبلات الغشائية النوعية للانكيفاليين وعليه يكون تأثير المورفين بنفس مفعول الانكيفاليين أي يمنع كلية إفراز المادة P مما يؤدي إلى توقيف الاحساس بالألم .
- اذن الفرضيتان 1 و 3 صحيحتان

التمرين العشرون

1 - شرح كيفية تأثير المورفين على المشابك العاملة بالأنكيفالين :

- للمورفين بنية فراغية مماثلة للأنكيفالين مما يسمح لها باحتلال المستقبل النوعي للأنكيفالين الموجود في الغشاء بعد مشبك العصbones الحسي . وعليه يكون تأثير المورفين بنفس مفعول الأنكيفالين أي تثبيط إفراز المادة الكيميائية (P) وهذا يوقف انتقال الرسالة العصبية عبر العصبون الوارد إلى الدماغ (مركز الإحساس بالألم) ، ينجم عن ذلك عدم الإحساس بالألم .

2 - تحليل نتائج التجربة 2 :

- مدة البقاء في المنطقة P ، من الحيوانات الغير معالجة أو تلك المحقونة بالاندورفين فقط هي نفسها والمقدرة بـ 5 ثواني . وهي أقل بـ 14 مرة من 72 ثانية وهي المدة التي بقيت فيها الحيوانات المعالجة بالمورفين في المنطقة P .

الاستنتاج :

- الاندورفين ليس له تأثير مسكن لالم ، على عكس المورفين الذي هو مسكن قوي .

3 - فرضية تفسير النتيجة المحصل عليها بعد حقن الاندورفين :

الفرضية 1 : الاندورفين يتحلل بسرعة قبل وصوله إلى المشبك

الفرضية 2 : الاندورفين لا يستطيع اختراق الحاجز "دم - دماغ" للوصول إلى مكان تأثيره على المشابك التي تعمل بالاندورفين .

الفرضية 3 : الاندورفين تأثيره محدود بمسافة قصيرة وזמן قصير .

4 - تبيان نتائج التجربة 2 في تفسير نتيجة الجرد "ج" :

- تبين التجربة 2 التحول السريع للاندورفين إلى مواد أخرى ؛ مما تسبب في اختفائها السريع في الدم ومنع وصولها في النخاع الشوكي والدماغ . وبالمثل فإنه يدل على أن النشاط الاشعاعي يبقى على مستوى مما يفسر عدم قدرة الاندورفين لعبور الحاجز "دم- دماغ" ، هذا الحاجز غير نفود للاندورفين ونواتجه (مشتقاته) .

- وهذا ما يفسر عدم فعالية الاندورفين كمسكن للألم سواء كان مصدره داخلي أو خارجي (عن طريق حقنه) .

5 - تبيان ان الاوببيورفين هو مسكن للالم :

- مدة بقاء الحيوانات المحقونة بمادة الاوببيورفين في المنطقة P ، تقدر بـ 62 ثانية وهي أقل بقليل من مدة بقاء الحيوانات المحقونة بالمرورفين والتي تقدر بـ 72 ثانية ، على الرغم من حقن 1 mg/kg من المورفين . هذه الكمية أقل بـ 6 مرات من 6 mg/kg .

- إذن اوبيورفين حتى ولو بجرعات ضعيفة ، فإنه فعال (مسكن للألم) مثل المورفين .

التمرين الحادي والعشرون:

I - 1 – وصف المراحل المرقمة من 1 إلى 7 :

- ① وصول موجة زوال الاستقطاب الى نهاية المحورية (الزر المشبك) للعصبون المحرك.
- ② انفتاح قنوات Ca^{+2} الفولطية يسمح بتدفق شوارد Ca^{+2} إلى داخل الزر المشبك.
- ③ هجرة الحويصلات المشبكية وطرح المبلغ الكيميائي (الأستيل كولين) في الشق المشبكي بظاهره الاطراح الخلوي.
- ④ تثبيت المبلغ الكيميائي على مستقبلات نوعية للغشاء بعد مشبك.
- ⑤ انفتاح القنوات المبوبة كيميائياً وتتدفق كثيفاً لشوارد Na^+ من الشق المشبكي إلى هيولى الخلية بعد مشبكية ، يؤدي ذلك إلى توليد كمون عمل في الغشاء بعد مشبك.
- ⑥ تقلص الليف العضلي.
- ⑦ إماهه المبلغ الكيميائي العصبي (الأستيل كولين) في الشق المشبكي إلى الأستيل + قاعدة الكولين
- إعادة امتصاص قاعدة الكولين من قبل الغشاء قبل مشبك.

2 – ثلاث فرضيات مقترنة بالخلية المستهدفة من طرف توكسين البوتيلينيوم :

- الفرضية 1 : توكسينات البوتيلينيوم تؤثر على بروتينات الخلايا العصبية (قبل مشبكية)
- الفرضية 2 : توكسينات البوتيلينيوم تؤثر على بروتينات الخلايا العضلية (بعد مشبكية)
- الفرضية 3 : توكسينات البوتيلينيوم تؤثر على بروتينات الخلايا العصبية والخلايا العضلية معاً.

II - 1 – التأكيد من صحة الفرضيات السابقة :

- توكسينات البوتيلينيوم تؤثر على بروتينات الخلايا العصبية على مستوى العنصر قبل مشبك.
- التعليق :

عند حقن توكسينات البوتيلينيوم في العنصر قبل مشبك ، سجلنا غياب النشاط العضلي (قيمة التوتر تقريباً منعدمة) ، وهذا يدل على عدم انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك ، بالمقابل عند حقن توكسينات البوتيلينيوم في العنصر بعد مشبك ، نسجل نشاط كبير (ارتفاع قيمة التوتر) للليف العضلي ، يدل ذلك على انتقال السائلة العصبية على مستوى المشبك العصبي - العضلي.

2 – المعلومات الإضافية التي تقدمها معطيات الوثيقة (2-ب) :

- توكسينات البوتيلينيوم لا تؤثر على القنوات الفولطية لـ Ca^{+2} .
- توكسينات البوتيلينيوم يوقف النقل المشبك.

3 – المعلومات الإضافية التي يمكن استخراجها من هذه النتائج :

- التوكسينات B و F تؤثر على بروتين P1
- التوكسينات A و E تؤثر على بروتين P3
- لا يؤثر أي نوع من التوكسينات على بروتين P2

III - شرح طريقة عمل وتأثير البوتوكس على الحالتين المذكورتين :

- التوكسنات B و F ، انزيمات قادرة على قطع البروتين P1 (synaptobrevine) في منتصف تسلسل الاحماض الأمينية . البروتين P1 المجزء يصبح غير قادر على التفاعل (الارتباط) مع بقية البروتينات (P2 و P3) ينجم عن ذلك توقف ظاهرة الاطراح الخلوي للمبلغ العصبي.
- التوكسنات A و E قطع البروتين P3 (SNAP). البروتين P3 المجزء يصبح غير قادر على الارتباط مع البروتين P1 وينجم عن ذلك أيضاً توقف ظاهرة الاطراح الخلوي للمبلغ العصبي.
- اذن توکسینات البوتيلينيوم توقف ظاهرة الاطراح الخلوي للحويصلات المشبكية ، مما يجعل من المستحيل انتقال السيالة العصبية إلى العضلة (العنصر بعد مشبكي) ، فلا تتنقلص (شلل).
- في حالة التبول الارادي ، البوتوكس يثبط النقل المشبكي وبالتالي يمنع التقلصات الارادية للمثانة وبالتالي منع التبول الارادي.
- في حالة تجاعيد الوجه ، البوتوكس يثبط النقل المشبكي وبالتالي استرخاء عضلات الوجه على مستوى التجاعيد مما يؤدي إلى إزالة ومحو التجاعيد.

التمرين الثاني والعشرون:

I - استخراج أعراض مرض الوهن العضلي

- ارتخاء (تلي) الجفنين العلوبيين للعين فقط . فتجد زينب صعوبة في الرؤية خاصة نحو الأعلى .

II - أ - تحليل النتائج المحصل عليها في الوثيقة 2 :

عند الشخص الشاهد الغير مصاب :

- تطبيق 3 تنبีهات على مستوى العصبون الحركي للعضلة يولد 3 استجابات كهربائية بنفس السعة (7mv) ونفس المدة .

عند زينب المصابة بمرض الوهن العضلي :

- التنبية الأول يعطي نفس الاستجابة الكهربائية كما في الشاهد ، لكن التنبئين الموالين يخفضان استجابة كهربائية للعضلة (5 ثم 4mv) على التوالي .

الاستنتاج :

- العضلات عند زينب تكون في حالة وهن (تعب) وتنجذب بشكل أقل مع التنبـهات عندما يتم تكرارها.

ب- الفرضيات المقترحة لتفسير سبب مرض الوهن العضلي الذي تعاني منه زينب :

الفرضية 1 :

- قد يعود المرض إلى خلل في عملية إطراح المبلغ الكيميائي (الاستيل كولين) في الشق المشبكي

الفرضية 2 :

- غياب أو قلة عدد المستقبلات الغشائية النوعية للاستيل كولين في الغشاء بعد مشبكي.

الفرضية 3 :

- إفراط في إنتاج وتحرير إنزيم الاستيل كولين استراز في الشق المشبكي.

2 - مقارنة النتائج المحصل عليها في الوثيقة 3 :

- مستقبلات الغشائية للأستيل كولين موسومة وتظهر باللون الأسود.

عند الشخص الشاهد (السليم) :

- نلاحظ عدد كبير من الانثناءات للغشاء بعد مشبكي ، زيادة في المساحة وكذلك العديد من البقع السوداء التي تتمرّكز بشكل خاص على مستوى الانثناءات الغشائية ، وبالتالي العديد من مستقبلات الاستيل كولين (الاستيل كولين) هو المبلغ العصبي للمشبكي العصبي- العضلي).

عند زينب المصابة :

- الغشاء بعد مشبك لا يوجد لديه تقريبا اثناءات وغياب البقع السوداء تقريبا ، لذلك لا يوجد أو القليل من المستقبلات الغشائية للاستيل كولين.

الاستنتاج :

- مرض زينب (ضعف حركة عضلات الجفنين العلوبيين) ، يعود إلى العدد الضئيل للمستقبلات الغشائية للاستيل كولين في الغشاء بعد مشبك لألياف عضلات الجفنين.

3 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 4 :

- يتواجد في دم زينب كمية كبيرة من الاجسام المضادة ذاتية التفاعل (الموجهة ضد المستقبلات الغشائية للاستيل كولين "الذات") . هذه الاجسام المضادة منعدمة في دم شخص سليم.

أ - طبيعة مرض زينب :

- زينب تعاني من مرض المناعة - الذاتية

ب - تحقق من مدى صحة الفرضيات المقترحة أعلاه :

- وجود اجسام مضادة ذاتية - التفاعل والموجهة ضد مستقبلات الاستيل كولين والتي تعدلها (تبطل نشاطها) ، يؤدي ذلك إلى انخفاض حاد في عدد هذه المستقبلات الغشائية الحرة (الوظيفية) ، وهذا يؤكد صحة الفرضية الثانية .

III - شرح لزينب الاسباب المحتملة لاعراض مرضها وأهمية العلاج بدواء Pyridostigmine :في الحالة الطبيعية "الشخص السليم" :

وصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية المحورية يؤدي إلى تحرير بواسطة ظاهرة الاطراح الخلوي الوسيط العصبي (الاستيل كولين) في الشق المشبك . يثبت الاستيل كولين على مستقبلاته الغشائية النوعية لغشاء الخلية العضلية بعد مشبك . يؤدي ذلك إلى توليد كمون عمل على مستوى العضلة فتقلص هذه الاخرية .

اما في حالة زينب المصابة بمرض الوهن العضلي :

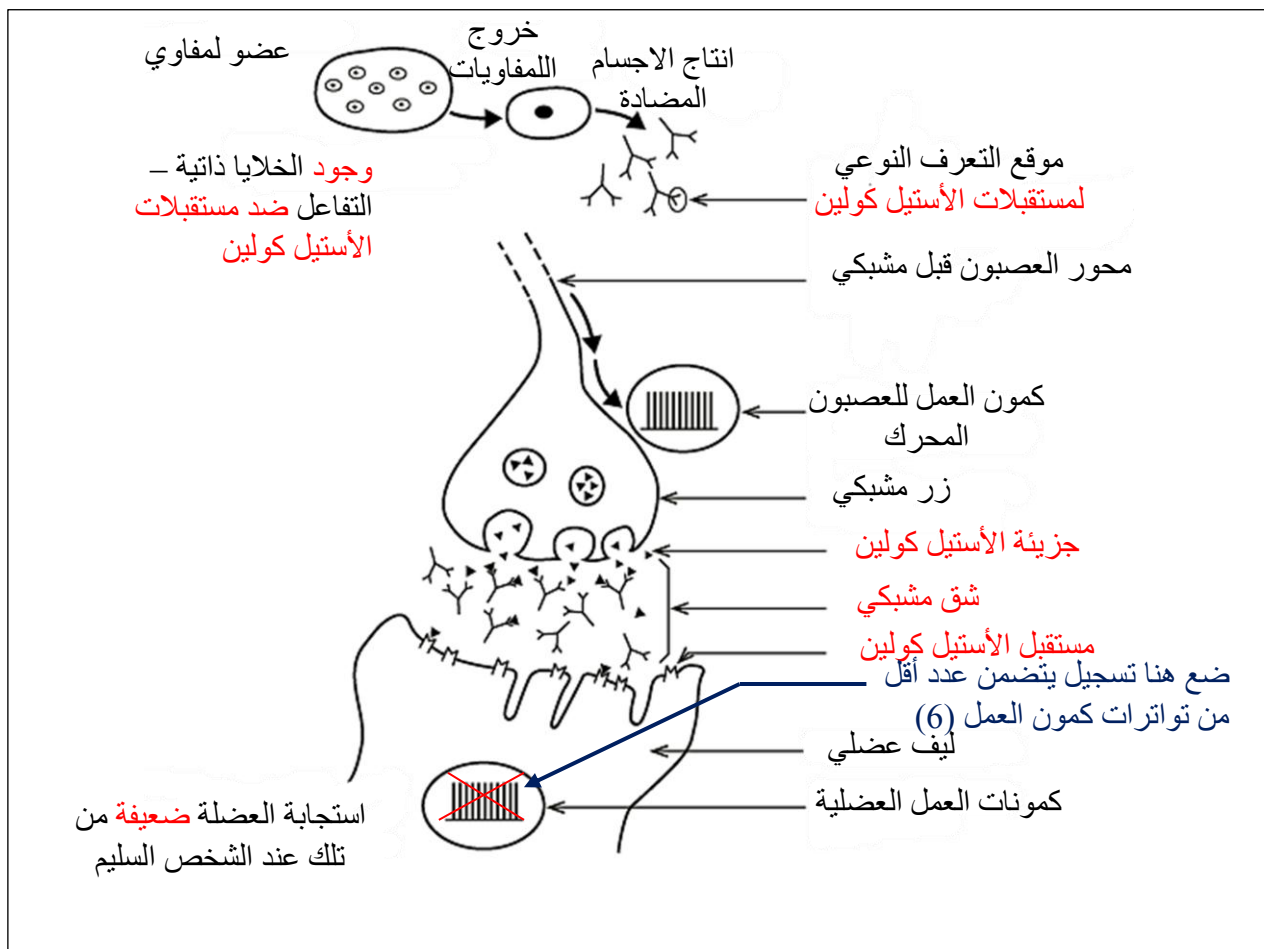
مرض زينب هو مرض سببه الجهاز المناعي و هو احدى امراض المناعة الذاتية ; تنتج اجسام مضادة ذاتية - التفاعل تعمل على تعديل المستقبلات الغشائية للاستيل كولين المتواجدة على أغشية الألياف العضلية ، حيث ترتبط هذه الاجسام المضادة نوعيا مع المستقبلات الغشائية للاستيل كولين ، يؤدي ذلك إلى انخفاض عدد المستقبلات الغشائية المتوفرة ..

نتيجة لذلك ، يتم تعطيل النقل المشبك على مستوى المشبك العصبي-العضلي . المبلغ العصبي (الاستيل كولين) المحرر في الشق المشبك عند وصول موجة زوال الاستقطاب إلى الزر المشبك يثبت على مستقبلاته الغشائية في الغشاء بعد مشبك ، بكمية غير كافية لأن عددًّا من المستقبلات الاستيل كولين ينقص ، وتتناقص جزيئات الاستيل كولين المحررة في الشق المشبك مع الاجسام المضادة ذاتية التفاعل على عدد قليل (متناقص) من المستقبلات الغشائية الحرة المتاحة ، ينجم عن ذلك توليد كمونات عضلية بعده غير كاف وبالتالي فهو مصدر التقلص العضلي ذو السعة الضعيفة (ضعف في حركة عضلات الجفن العلوي) وبالتالي تعاني زينب صعوبة في فتح جفونها بصورة مستمرة .

أهمية العلاج بدواء Pyridostigmine :

- يعمل هذا الدواء على تثبيط عمل انزيم الاستيل كولين استراز ، مما يسمح ببقاء الاستيل كولين لمدة اطول في الشق المشبك ، مما يؤدي إلى ارتفاع كميته في الشق المشبك وبالتالي منافسته بقوه مع الاجسام المضادة ذاتية التفاعل على المستقبلات الغشائية وبالتالي تحسن حالة تقلص العضلات .

III - تصحيح وتحكمة الرسم التركيبي :



التمرين الثالث والعشرون:

الجزء 1:1 - تعليل دور الكورار في شلل معظم العضلات :
استغلال الشكل (أ) من الوثيقة 1 :

- عند إضافة جرعة اختبار من الاستيل كولين فقط على العضلة ، فإن هذه الأخيرة تستجيب بسرعة قصوى في حدود 1.1 و إ (المنحنى 1) .
- عند حقن جرعات متزايدة من الكورار وفي وجود جرعة الاختبار من الاستيل كولين ، نلاحظ أنه كلما زاد تركيز الكورار ، كلما انخفضت سعة التقلص (المنحنى 2, 3 و 4) .

استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1 :

- التنبية الفعال للعصبون الحركي لعضلة وفي غياب الكورار ، يولد كمون عمل على مستوى غشاء الليف العضلي البعد مشبكى (تنقلص العضلة) .
- عند إعادة التجربة ولكن بحقن الكورار في الشق المشبكى ، فنسجل كمون بعد مشبكى PPSE أقل من العتبة وبالتالي عدم توليد كمون عمل على مستوى غشاء الليف العضلي (تبقي العضلة في حالة استرخاء) .
- وبالتالي فالكورار يمنع توليد كمون عمل في الليف العضلي وبالتالي لا تنقص العضلة (شلل) إذن الكورار مادة مثبتة تمنع التأثير الفسيولوجي للمبلغ العصبي المنبه الاستيل كولين مما يؤدي إلى شلل العضلات .

الجزء 2 :

2 – تحديد مقر تأثير الكورار:

استغلال معطيات الوثيقة 2 :

- يبين الشكل (أ) من الوثيقة 2 أن جزيئتين من الاستيل كولين ترتبطان بالمستقبل الغشائي ، جزئية استيل كولين بين السلسليتين B و C والجزئية الأخرى بين السلسليتين D و E .
- يبين الشكل (ب) أن جزئية الكورار ترتبط مع نفس المستقبل الغشائي للاستيل كولين بين نفس السلسلتين .
- اذن الكورار يشغل مكان الاستيل كولين على المستقبل بعد مشبكه في ليف العضلي ويمنع تأثير الاستيل كولين .

3-أ - تحديد طريقة عمل الاستيل كولين على مستقبلاته الغشائية النوعية في المشبك العصبي العضلي :

- مستقبل الغشائي للاستيل كولين هو مستقبل قنوي ، ففي غياب الاستيل كولين تكون هذه القناة الكيميائية مغلقة .
- تثبيت الاستيل كولين على مستقبله الغشائي يؤدي إلى تغيير شكله ، هذا التغيير في الشكل يتسبب في افتتاح القناة الكيميائية مما يسمح بتدفق شوارد الصوديوم من الشق المشبك إلى داخل الليف العضلي ، يؤدي ذلك إلى توليد كمون عضلي مصدر التقلص العضلي .
- اذن الاستيل كولين يلعب دور منبه يتمثل في تنشيط مستقبله الغشائي (مستقبل قنوي) .

ب - المعلومات الإضافية حول طريقة عمل الكورار على مستوى المشبك العصبي العضلي :

دراسة معطيات الشكل (ب) و(ج) :في حالة الاستيل كولين :

- تكون المسافة بين الحمضين الأمينيين Cys188 و Trp145 قصيرة نسبيا محصورة بين $1.0 < p < 1.3$ (الشكل -ب) ، في هذه الحالة يكون شكل موقع التثبيت مغلق ويصبح الاستيل كولين المثبت غير مرئي (الشكل -ج) يسمح ذلك بتغيير شكل جزء من المستقبل الغشائي العابر للغشاء مما يؤدي إلى افتتاح القنوات الكيميائية و في هذه الحالة يكون المستقبل الغشائي في حالة نشاط .

في حالة الكورار :

- تكون المسافة بين الحمضين الأمينيين Cys188 و Trp145 أكبر مقارنة مع تلك المقاسة في حالة الاستيل كولين وتكون محصورة بين $1.5 < p < 1.8 \text{ nm}$ (الشكل ب) ، في هذه الحالة يكون شكل موقع التثبيت مفتوح (الشكل -ج) ويكون المستقبل الغشائي في حالة عدم نشاط .

المعلومات الإضافية حول طريقة عمل الكورار على مستوى المشبك العصبي العضلي :يكون عمل الكورار على مستوى موقع تثبيت الاستيل كولين تثبيطي حيث :

- يثبت الكورار على المستقبلات الغشائية النوعية للاستيل كولين ، تعمل جزيئات الكورار على زيادة افتتاح موقع تثبيت الاستيل كولين ، مما يعيق تغيير شكل جزء من المستقبل الغشائي فلا تتفتح القنوات الكيميائية ومنه عدم تدفق شوارد الصوديوم من الشق المشبك إلى داخل الليف العضلي وبالتالي عدم توليد كمون عدل على مستوى الليف العضلي (العضلة في حالة استرخاء) .

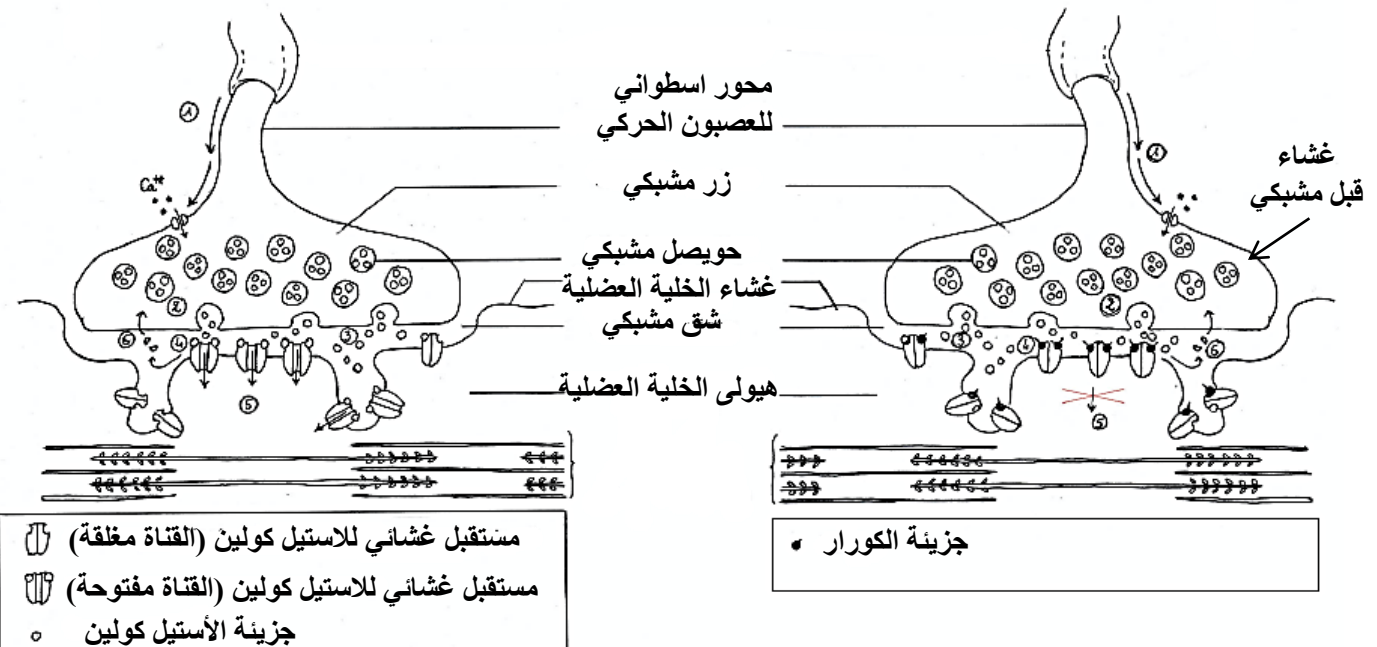
- اذن المسافة بين Cys188 و Trp145 هي التي تتحكم في شكل المستقبل الغشائي وبالتالي افتتاح او انغلاق القنوات الكيميائية المشكلة بواسطة 5 تحت وحدات .

الجزء 3:

نص علمي دقيق ومنظم عمل المشبك العصبي - العضلي في وجود مادة الكورار وفي غيابها مدعماً إجابتكم في كل حالة برسم تخطيطي وظيفي.

عمل المشبك العصبي- العضلي في غياب مادة الكورار

عمل المشبك العصبي- العضلي في وجود مادة الكورار



وصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية المحورية (1) يؤدي إلى دخول شوارد الكالسيوم Ca^{+2} واطراح الحويصلات المشبكية (2). يتم تحرير الأستيل كولين في الشق المشبكي (3) ويثبت على مستقبلاته الغشائية النوعية (4). ثبات الأستيل كولين يسبب تغير في شكل المستقبل مما يؤدي إلى افتتاح القنوات الكيميائية وتدفق شوارد الصوديوم من الشق المشبكي إلى داخل الخلية العضلية، يؤدي ذلك إلى توليد كمون عمل عضلي وتقلص العضلة (5).

الأستيل كولين بعد ذلك يتم تفكيكه بواسطة إنزيم الكولينستراز ويعاد امتصاص الكولين من قبل الغشاء قبل مشبكي (6).

وصول موجة زوال الاستقطاب إلى النهاية المحورية (1) يؤدي إلى دخول شوارد الكالسيوم Ca^{+2} واطراح الحويصلات المشبكية (2). يتم تحرير الأستيل كولين في الشق المشبكي (3). في وجود الكورار على المستقبلات الغشائية في موقع ثبات الأستيل كولين يمنع ذلك ثبات الأستيل كولين على مستقبلاته (4). تبقى المستقبلات الغشائية على شكلها "المغلق" (تبقي القنوات الكيميائية مغلقة) وبالتالي عدم تدفق شوارد الصوديوم من الشق المشبكي إلى داخل الخلية العضلية مما يمنع توليد كمون عمل عضلي وتقلص العضلة (5).

مصير الأستيل كولين في النهاية التفكيك بواسطة إنزيم الكولينستراز ويعاد امتصاص الكولين من قبل الغشاء قبل مشبك (6).