

تم رفع هذا الملف من طرف فريق عمل مدونة التعليم في الجزائر

www.ta3lim-dz.com



يمكنكم التواصل معنا من خلال صفحتنا الرسمية
على موقع التواصل الاجتماعي

facebook

www.facebook.com/dzta3lim

**BAC
2019**

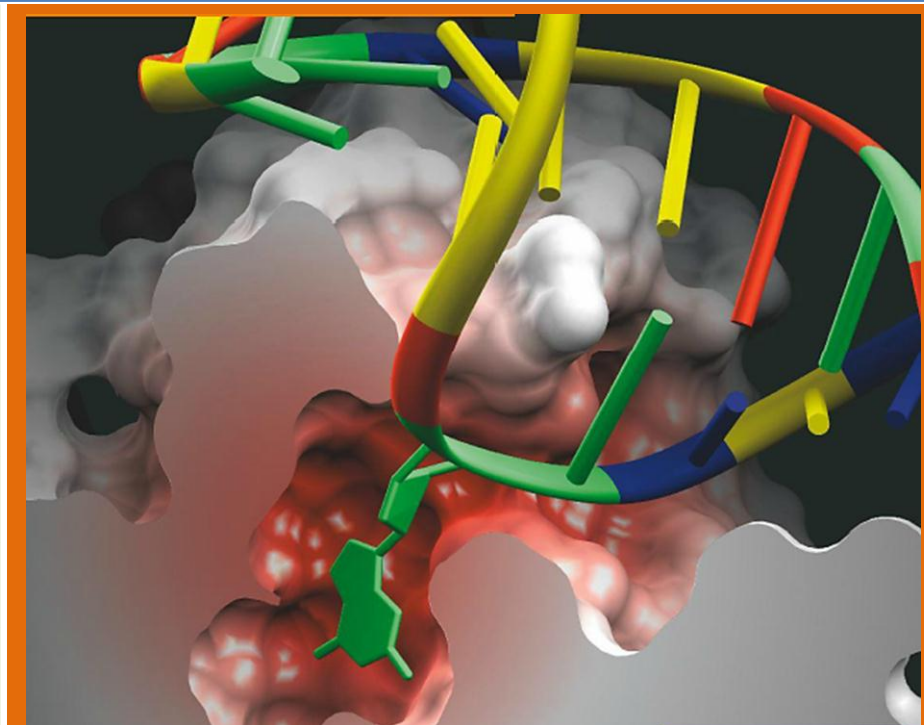
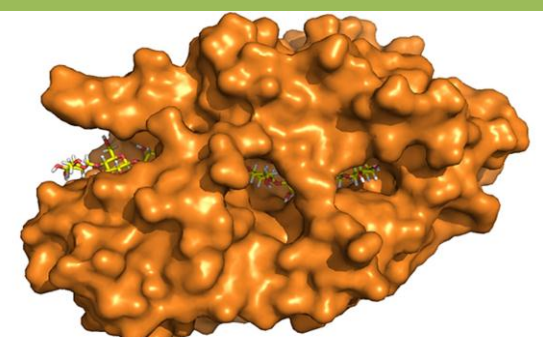
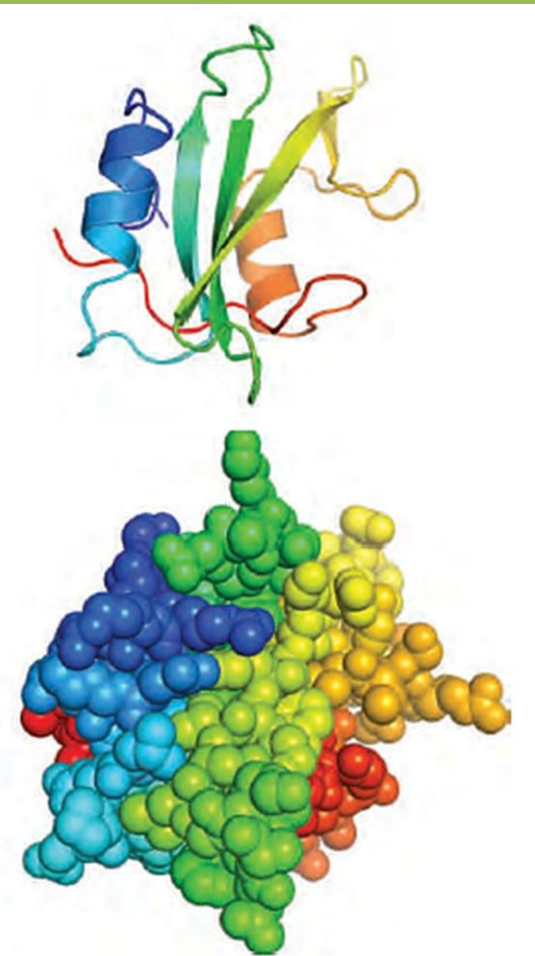


مجلة النجاح

مادة علوم الطبيعة والحياة

العدد 1

التحضير الجيد لبكالوريا 2019



سلسلة تمارين مرفقة بالتصحيح تغطي كل وحدات المناهج.

متواقة مع البناء الجديد للبكالوريا

من إعداد الأستاذ بوالريش أحمد :
أستاذ مكون (متقاعد)

مخطط بناء اختبار بكلوريا 2018 :

شعبة العلوم التجريبية

- يتضمن الاختبار ثلاثة تمارين تعالج مشكلات ذات أهمية علمية

التمرين الأول (5 نقاط) : (25 %) يتضمن جزءا واحدا

المعايير	المؤشرات
الكفاءة المستهدفة	يقيس جملة من الموارد المعرفية التي تتضمنها الكفاءة المستهدفة. يستجيب للبعد المعرفي للكفاءة.
الهدف التعلمى	التمرين له علاقة بالهدف التعليمي. يقيس الانتقاء الاسترجاع التنظيم و الهيكلة.
السياق	يحدد الاطار الذي يندرج فيه المشكل العلمي. يتضمن المعطيات العلمية الضرورية للحل.
السند	تتضمن وثائق السند عناصر قابلة للاستثمار في حل التمارين. معطيات السند: واقعية، منطقية، حقيقة.
التعليمية	يحتوي السند على معطيات أساسية للحل وقد يحتوي على معطيات أخرى غير أساسية له تخطيطية أو نص... يمكن للتمرين أن لا يتضمن أي وثائق.
البعد القيمي	تقيس التعليمات الاسترجاع المنظم و المهيكل للموارد المعرفية. كاملة تحدد ما هو مطلوب -غير قابلة للتلاؤيل- دقة و مختصرة- صادقة -مستقلة الواحدة عن الأخرى - مدرجة من حيث التركيب. العدد لا يتجاوز تعليمتين على الأكثر: تستدعي الاسترجاع المنظم و المهيكل.

الأفعال الآدائية في التمرين الأول :

التعليمية 1 : عرف ، تعرف ، سَمِّ ، أذْكُر ، اكتب البيانات ، رتب ، صنف ، عدّ ، مثل برسم تخطيطي ، ارسم ، اشّر ، أكمل ، ضع علامة على ، انقل ، قابل أو زاوج أو اربط بين ، حدد الصواب من الخطأ ، اختر ،

التعليمية 2 : تتطلب استحضار الإجابة وتنظيمها و هيكلتها شكلاً ومضموناً (اكتب نصاً علمياً ، مثل برسم تخطيطي ...)

كتابة النص العلمي :

1 - شروطه :

- أ - تجميع الموارد المعرفية وربطها وتنظيمها لبناء كل مركب منسجم ومتماساً .
- ب - التركيب بين المعرف يكون أبعد من الاسترجاع البسيط للموارد بل عليه تقديم منتوج شخصي حقيقي (يبرز المسنة الشخصية).
- ج - يمكن أن ترتبط الموارد المعرفية بوحدة واحدة أو بعدة وحدات من المنهاج .

- 2 - مراحله :** كتابة النص تتطلب تحديد مخطط يتضمن المراحل التالية :
- أ - مقدمة :** تشير إلى : المجال ، الوحدة ، إعادة صياغة المشكل.
 - ب عرض :** (أجزاءه مرقمة ، واضحة ، بترتيب منطقي ، بأفكار دقيقة ، بتعبير علمي ولغوی دقيقين ، الرابط بين الأفكار واضح ومنظم ومبني بشكل جيد).
 - ج - خاتمة :** تتضمن الاستنتاج الذي يجيب على المشكل المطروح .

ملحوظة :

- يمكن أن يرفق الحل برسم تخطيطي حسب طبيعة التعليمات

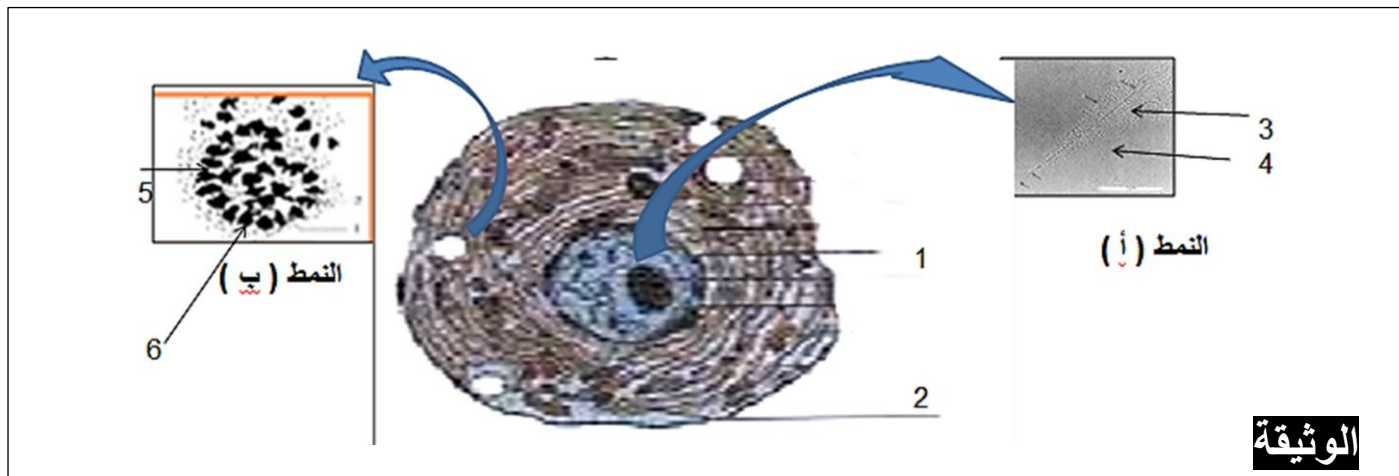
وثائق التدريب الأول :

- ❖ يمكن أن لا يتضمن أية وثيقة .
- ❖ الوثيقة تتضمن شكلاً أو شكلين بدون أنماط .
- ❖ الوثيقة تتضمن شكلاً واحداً يستخرج منه نمطين على الأكثر .
- ❖ الوثيقة تتضمن شكلين يستخرج منه أو منهما نمطين على الأكثر .

مثال على التدرين الأول :

التعبير المورثي ظاهرة حيوية خلوية ، تحدث في موقع محدد وبآليات متكاملة .
آليات التعبير المورثي ممثلة في الوثيقة التالية :

- 1 - تعرف على الآلية التي توافق كل نمط وحدد مقر حدوثها ثم سُمّ البيانات المرقمة من 1 إلى 6 .
- 2 - اكتب نصا علمياً تبرر فيه دور الظاهرة المدرستة في التخصص الوظيفي للبروتين .



الاجابة

كتابة النص :

المقدمة : يتحدد التخصص الوظيفي للبروتينات خلال تركيبها ، ويتم ذلك بآليات متتابعة ومتكاملة . ففيما تمثل هذه الآليات وما هي العلاقة بينها ؟

العرض : يمر التعبير المورثي بمراحلتين :

1 - آلية الاستنساخ : تتم داخل النواة فيعمل جزء من ADN (المورثة المعنية) وانطلاقاً من أحد شريطيه (الشريط المستنسخ) على استنساخ الـ ARNm بحيث تكون القواعد الأزوتية في الـ ARNm المستنسخ مكملة لقواعد الأزوتية لشريط ADN المعنى، وفي نهاية الاستنساخ تبني رسالة وراثية محددة (تتابع محدد نوعاً وعددًا من الرامزات وفقاً للبروتين المعنى).

2 - آلية الترجمة : بعد اكتمال الاستنساخ يخرج الـ ARNm من النواة إلى الهيولى وفيها تحدث آلية ترجمة الرسالة الوراثية على مستوى الريبيوزونات التي تشكل بروتيناً معيناً يكون فيه نوع ، عدد وترتيب الأحماض الأمينية موافقاً لنوع ، ترتيب وعدد نيكليوتيدات الـ ARNm المستنسخ.

- تنشأ بين بعض هذه الأحماض الأمينية روابط إضافية تكسب البروتين بنية فراغية محددة مستقرة تسمح له بأداء وظيفة معينة .

خاتمة : التعبير المورثي ظاهرة حيوية تتکامل فيه آليتين (نسخ وترجمة) وينتج عن ذلك بناء بروتين نوعي .

التمرين الثاني (الاستدلال العلمي) : (06 إلى 07 نقاط) (35 %) يتضمن التمرين الثاني جزئين.

الجزء الأول ، الجزء الثاني (

يتضمن التمرين الثاني جزئين. (الجزء الأول ، الجزء الثاني)

المعايير	المؤشرات
الكفاءة المستهدفة	يقيس جملة من الموارد المعرفية و المنهجية التي تتضمنها الكفاءة
الهدف التعليمي	يقيس توظيف المورد المعرفية و المنهجية في ممارسة الاستدلال العلمي
السياق	يحدد الإطار الذي يندرج فيه المشكل العلمي. يتضمن المعطيات العلمية الضرورية لحل.
السند	العناصر المقدمة قابلة للاستثمار في حل التمرين. معطيات السند: واقعية، منطقية، حقيقة.
التعليمية	يحتوي السند على معطيات أساسية لحل وقد يحتوي على معطيات أخرى غير أساسية له يحتوي التمرين على سنددين على الأكثر و لا يتجاوز عدد أنماطهما معاً ثلاثة.
البعد القيمي	تقيس التعليمات الموارد المعرفية والمنهجية في ممارسة الاستدلال العلمي. كاملة تحدد ما هو مطلوب - غير قابلة للتلاؤل- دقة و مختصرة- صادقة - مستقلة الواحدة عن الأخرى - و متدرجة من حيث التركيب. العدد لا يتجاوز اثنان (2) في الجزء الأول وثلاثة (3) في الجزء الثاني.

1 - أهداف التمرين الثاني :

يهدف إلى قياس كفاءة الممتحن في توظيف (الربط بين) الموارد المعرفية و المنهجية في ممارسة الاستدلال العلمي لحل المشكلة العلمية .

2 - الأداء المنتظر من المترشح :

- توظيف الموارد المعرفية و المنهجية لاستخراج الأدلة و الحجج من خلال:
الإنجاز ، التحليل ، المقارنة ،..... والتي تسمح له بحل المشكل المطروح بطريقة استقرائية و / أو استنباطية .

مفهوم الاستنباط (الاستنتاج) :
- هو الانتقال من الكليات الى الجزئيات (التخصيص) .

مفهوم الاستقراء (الاستخلاص) :
- هو الانتقال من الجزئيات الى الكليات . (التعميم)

3 - مفهوم الاستدلال العلمي :

لغة : تقديم الدليل لإثبات أمر معين .
اصطلاحاً : هو عملية بحث منظم وتفكير عميق (عمل مؤسس) لحل مشكلة .
يرتكز الاستدلال العلمي على استغلال الوثائق .

الاستدلال الاستنباطي :

هو حل المشكل العلمي من خلال العلاقات التي ينشئها المتعلم بين الوثائق المعطاة والموارد المعرفية المكتسبة سابقاً .

4 - الأفعال الأدائية المستعملة في تعليمات الاستدلال العلمي :

قارن ، حل ، برر ، استخرج ، صنف ، اقترح ، فسر ، رتب ، اختر ، استنتاج ، اشرح ، علق ، بين ، علل ، أنجز ، ابني ، أنجز رسما ، ارسم ، مثل ، تحقق من صحة

ملاحظة :

- يمكن أن يغطي التمارين وحدة أو وحدتين محتواهما يختلف عن محتوى التمارين الأول .

5 - وثائق التمارين الثاني :

وثيقتين على الأكثر بأربعة أشكال على الأكثر يمكن أن تتضمن ثلاثة أنماط على الأكثر .

ملاحظة : عدد الأشكال في الوثيقة الواحدة غير محدد (ضمن الأربعه أشكال) .

مثال على التمارين الثاني :

بحث عن الكيفية التي يؤثر بها فيروس فقدان المناعة المكتسبة (VIH) على النظام المناعي للشخص المصاب.

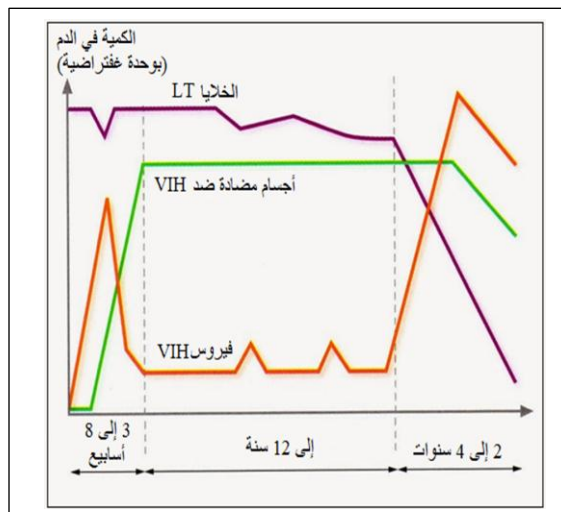
الجزء الأول : تلخص الوثيقة 1 معطيات سريرية مسجلة على شخص مصاب؛ وهي تتعلق بثلاث متغيرات:

- تركيز الدم من حيث الخلايا؛

- تركيز الدم من حيث فيروس VIH

- تركيز الدم من حيث الأجسام المضادة (ضد)؛ VIH

1- انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1) ومعلوماتك، علل وقوع اختيار المجرب على متابعة تطور المتغيرات الثلاث المذكورة أعلاه.

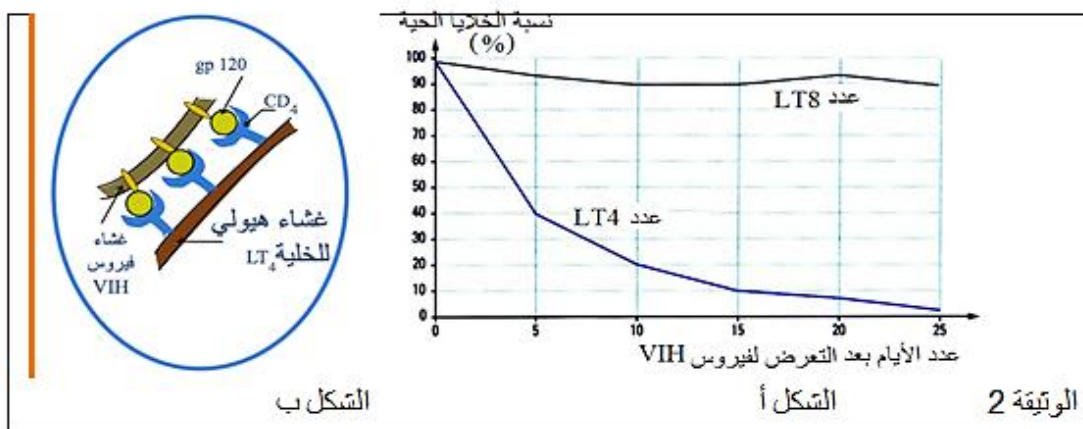


الاستدلال الاستنباطي : حل المشكل العلمي من خلال العلاقات التي ينشئها المتعلم بين معطيات الوثيقة والموارد المعرفية المكتسبة سابقاً .

2- استدل بمعطيات الوثيقة (1) كي تبيّن بأن النظام المناعي يكون فعالاً في الفترة التي تلي مباشرة الإصابة بفيروس VIH، ثم يفقد فعاليته في بضع سنوات.

الجزء الثاني:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) تطور عدد الخلايا الحية بدلالة الزمن، في مزرعة خلايا لمفافية تحتوي على فيروس VIH ، بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة ارتباط الفيروس بالخلية .



1- من خلال الشكل (ب) للوثيقة -2- بيان لماذا يقتصر التغيير على الخلايا LT4 .

يفكر ليقدم الدليل = يربط العلاقة بين المعطيات وموارده = استدلال

2 - ضع علاقة بين معطيات الوثيقتين 1 و 2 كي تفسر تطور النظام المناعي في العضوية بعد الإصابة بفيروس VIH .

التمرين الثالث (الاستدلال العلمي ضمن مسعى علمي) : (08 إلى 09 نقاط) (40 %) يتضمن ثلاثة أجزاء .

المعايير	المؤشرات
الكافاءة المستهدفة	يقيس تجديد أكبر عدد ممكن من موارد الكفاءة المستهدفة.
الهدف التعليمي	يقيس تجديد الموارد و ممارسة الاستدلال العلمي ضمن مسعى علمي يحيل إلى حصيلة تركيبية . المسعى العلمي لا يخلو من المسعى التجريبي ، وقد يتضمن النماذج و البحث بالتوثيق.
السياق	يحدد الاطار الذي يندرج فيه المشكل العلمي. يتضمن المعطيات العلمية الضرورية للحل.
السند	العناصر المقدمة قابلة للاستثمار في حل التمرين. معطيات السند: واقعية، منطقية، حقيقة.
التعليمية	يحتوي السند على معطيات أساسية للحل وقد يحتوي على معطيات أخرى غير أساسية له سندين على الأكثر لا يتجاوز عدد الأنماط معاً أربعة
البعد القيمي	تقيس تعليمات الجزئين الأول و الثاني (1 او 2) تجديد الموارد في ممارسة الاستدلال العلمي و تقيس تعليمية الجزء الثالث(3) انجاز حصيلة تركيبية . كاملة تحدد ما هو مطلوب - غير قابلة للتلاؤل- دقة و مختصرة- صادقة -مستقلة الواحدة عن الأخرى - متدرجة من حيث التركيب. العدد لا يتجاوز اثنان (2) في الجزء الأول و ثلاثة (3) في الجزء الثاني و واحدة (1) في الجزء الثالث . القيم التي قد يحملها التمرين تكون من أطر حياة المتعلم.

1 - أهداف التمرين الثالث :

- أ - المصادقة على ممارسة المسعى العلمي لحل مشكلة علمية .
- ب - يُبني التمرين من أجل قياس مدى تجنيد الموارد المعرفية والمنهجية في ممارسة الاستدلال العلمي ضمن مسعى علمي ، يحيل إلى حصيلة تركيبية . لا يخلو المسعى العلمي من المسعى التجريبي وقد يتضمن النماذجة والتوثيق .
- ج - ممارسة المسعى العلمي باستغلال معطيات وذلك بتجنيد المترشح لموارده .

2- الأداء المنظر من المترشح :

إظهار مدى التحكم في ممارسة المسعى العلمي (التجريبي والمنطقي) الذي يساعد على حل المشكل المطروح وذلك بتجنيد موارد وجمع البيانات وتحليلها لاستخراج الأدلة العلمية والتوصل إلى استنتاجات .

3 - مفهوم المسعى العلمي : هو قياس كفاءة الممتحن في البحث و التقصي (الملاحظة، التساؤل ، اقتراح حلول بشكل فرضيات ، تنظيم المعطيات ، البناء) ، وفي النقد والإبداع.

4 - تعليمات التمرين الثالث :

- **تعليمات الجزء الأول :** تكون حول تركيب تجريبي أو نموذج أو فرضيات ذات صلة بالمشكل المطروح (استخراج معلومات ، طرح مشكل علمي ، اقتراح فرضية ...).
- **تعليمات الجزء الثاني :** تكون حول استغلال وثائق بتجنيد الموارد المعرفية والمنهجية .
- **تعليمية الجزء الثالث :** تستهدف كفاءة الممتحن في التبليغ : بناء مخطط ، انجاز رسم تخطيطي تركيبى ، نص علمي ، نقد ، إبداء رأي ، حصيلة تركيبية ، انطلاقاً من المكتسبات المتحصل عليها في الجزأين (1 ، 2) وموارده .

مهارات الاستدلال العلمي (تحقق الأهداف المنهجية)

- انتقاء وتنظيم المعلومات المرتبطة بالموضوع .
- تحديد وصياغة مشكل علمي .
- ربط المعلومات بالمكتسبات لحل المشكل العلمي المطروح .
- توظيف المعلومات في حل المشكل العلمي المطروح أو في تفسير الظاهرة المدرستة .
- اقتراح وصياغة فرضية (فرضيات) مرتبطة بالمشكل العلمي .
- اقتراح أدوات مناسبة لاختبار الفرضية .
- وصف وتحليل المعطيات والخروج باستنتاجات .
- مقارنة المعطيات وتفسير النتائج .
- توظيف المبادئ والقوانين والنماذج لتفسير المعطيات والظواهر .
- توظيف مختلف أشكال التعبير (صور ، رسومات ، جداول ، منحنيات ...) .
- الربط المنطقي بين الأفكار واعتماد منهجية مناسبة للإجابة على المشكل المطروح .
- تمثيل بنية أو ظاهرة علمية بواسطة رسومات تخطيطية
- ترجمة معطيات عدبية على شكل : جداول ، رسوم بيانية أو نص .
- تركيب المكتسبات والمعطيات والأفكار بشكل واضح وسليم
- انجاز رسم تخطيطي أو تفسيري أو انجاز مخطط .
- إبداء الرأي والبرهنة عليه .

5 - الأفعال الأدائية المستعملة في تعليمات الاستدلال العلمي ضمن مسعى علمي :

قارن ، حل ، برر ، استخرج ، اقترح ، فسر ، اثبت ، ميّز ، ناقش ، انقد ، عمّم ، بيّن ، علل ، اكتب .
نقا ، ركب ، لخص ، استنتاج ، اشرح ، علّق ، أجز ، ابني ، أجز رسمًا ، تحقق من صحة

ملاحظة :

- يمكن أن يغطي التمارين وحدة أو وحدتين محتواهما يختلف عن محتوى التمارين الأول والثاني.

مدلول التعليمات الممكن توظيفها في التمارين

<ul style="list-style-type: none"> • المشكل العلمي هو سؤال يبدأ مثلاً «كيف تفسر». • السؤال متعلق بظاهرة بيولوجية أو جيولوجية. • السؤال المطروح له علاقة بالمعلومات المحسنة. 	طرح مشكل علمي
<ul style="list-style-type: none"> • نتج إلى صياغة الفرضيات العلمية عندما يطرح المشكل أو عندما لا تتوفر المعلومات اللازمة للقيام باستدلالات معينة. • تمر الفرضية بتحديد التساؤلات المراد الإجابة عنها، ثم اقتراح حل تفسيري مؤقت قابل للمراقبة التجريبية (قابل للاختبار بالمشاهدة والتجربة). 	صياغة فرضية
<ul style="list-style-type: none"> • يحتوي السند على معلومات و معطيات مكتوبة وغير مكتوبة يمكن استخراجها من الوثائق(صور أو رسومات تخطيطية ، جدول...). • النتائج المستخرجة صحيحة. • استخراج سوى النتائج الضرورية للمسعى. • تستغل الوثائق من أجل الحصول على معلومات تعالج المشكلة العلمية أو الظاهرة البيولوجية. • ترجمتها إلى معطيات قابلة للاستعمال. • يتم استغلال الوثيقة إما بالتحليل أو التفسير أو الشرح. 	استخراج المعلومات من الوثائق(جدول، من الصور او من منحي)

<p>يمر التحليل بالمراحل التالية:</p> <ul style="list-style-type: none"> • التعريف بالوثيقة المدروسة؛ • تفكيك المعطيات العلمية للظاهرة المدروسة إلى مختلف أجزائها، لاستخراج العناصر؛ • البحث عن العلاقات والفاعلات القائمة بين العناصر؛ • تقديم استنتاج يتضمن الأسس والبنيات والمبادئ المنظمة. 	التحليل
<p>يقتضي التفسير الكشف عن العلاقات السببية الثابتة التي توجد بين عدد من الظواهر واستنتاج أن الظواهر المدروسة تنتج عنها.</p> <ul style="list-style-type: none"> • نرکز في التفسير على الأسباب الحقيقة للظاهرة أو النتيجة بالإجابة بكيف ولماذا ، مع ربط السبب بالنتيجة من خلال قاعدة أو قانون أو مبدأ أو نظرية علمية. 	التفسير
<p>ويعتمد المتعلم من خلال ذلك على مجموعة من الخطوات من أجل الوصول إلى الحقيقة العلمية المتعلقة بالظاهرة المدروسة.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. تحديد موضوع المقارنة، الغرض من المقارنة؛ جمع معلومات كافية حول الموضوع (من الموضوع ومن المكتسبات)؛ 2. استخراج أوجه التشابه وأوجه الاختلاف مع الشرح والتفسير؛ 3. الخروج باستنتاج. 	المقارنة
<p>- تبسيط ما يطلب شرحه بالتركيز على العلاقات السببية.</p>	الشرح
<p>يفسر الرسم التخطيطي التفسيري ظاهرة بيولوجية ملاحظة بالمجهر.</p> <ul style="list-style-type: none"> • يكون الرسم واضحًا. • توضيح مبسط للظاهرة المدروسة • إبراز الظواهر التي تجري فيها. • وضع البيانات و عنوان مناسب. 	رسم تخطيطي تفسيري

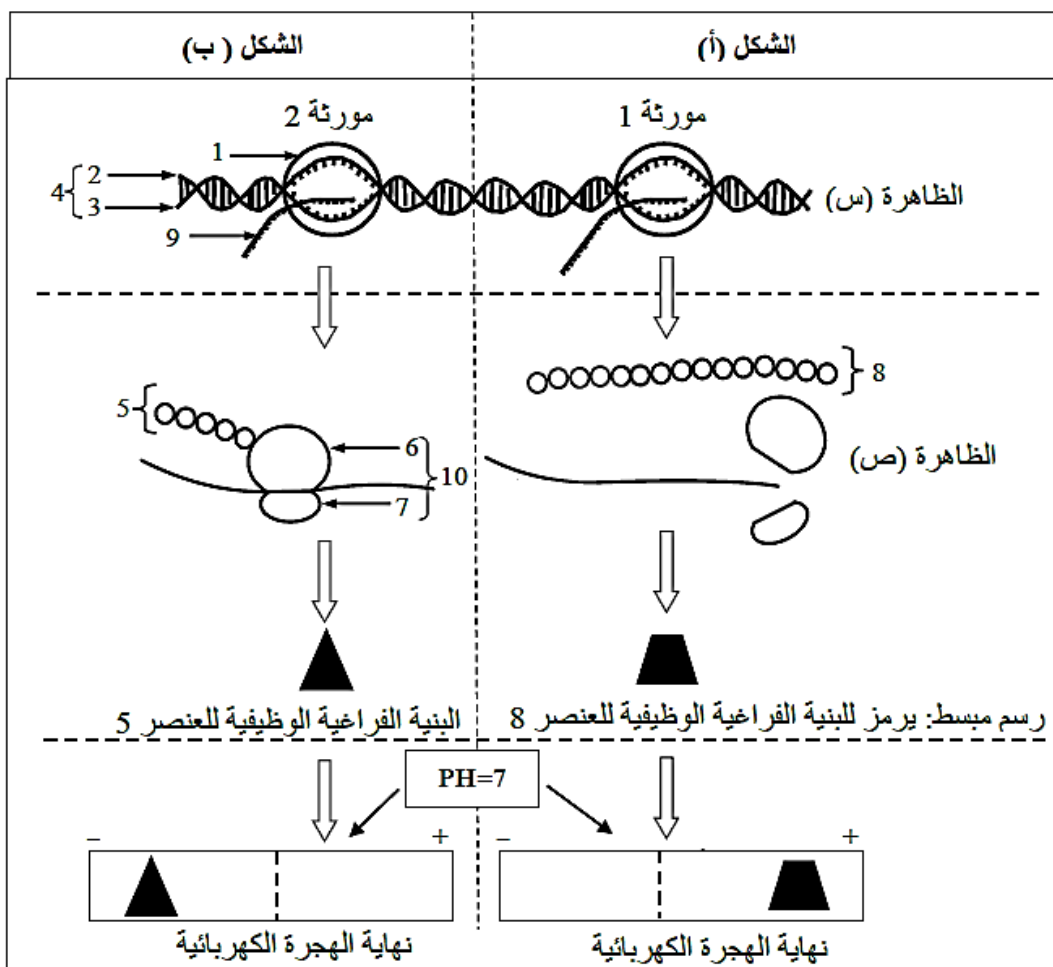
<p>نراعي ما يلي:</p> <ul style="list-style-type: none"> • البنيات بأشكال بسيطة هندسية أو ترميزية. • تميز الظواهر (الوظائف) عن البنيات (بأسمها). • تحترم الأسماء الترتيب الزمني. • ترميز ترقيم مراحل الوظيفة بأرقام. • مكان البنيات و البيانات و العنوان يجعل الرسم التخطيطي واضح أي مقروء. • يشير العنوان لموضوع الرسم التخطيطي. • تكون الرموز معبرة. • تسمية البنيات و الوظائف. 	رسم تخطيطي وظيفي
<ul style="list-style-type: none"> • يكتب النص العلمي بلغة سليمة و يراعي فيه التعبير العلمي الدقيق. • نختار فيه المصطلحات العلمية الدقيقة و الهدافة. • تتم الهيكلة بنص يتضمن مقدمة ذات علاقة بالمشكل و بمحنتها منظم يتمحور حول جملة من المفاهيم المهيكلة (الأفكار الأساسية). • الخلاصة تتضمن الفكرة الأساسية التي تجيب عن المشكل المطروح، استعمال عبارات أو أدوات الربط المنطقية. 	كتابة نص علمي
<p>يتطلب التركيب التأليف بين العناصر والأجزاء وترتيبها والتنسيق فيما بينها لتكوين كل موحد جديد أو بنية متجانسة لم تكن موجودة من قبل، من خلال الانتقال من الجزئيات إلى الكليات ومن الخصوصيات إلى العموميات وصولا إلى معلومة أو خطة جديدة أو نظام وظيفي واضح.</p>	التركيب

المجال التعليمي I: التخصص الوظيفي للبروتينات.

الوحدة 1: تركيب البروتين

التمرين الأول (التمرين الأول من بكلوريا 2018 شعبة الرياضيات)

يعود ظهور النمط الظاهري إلى تركيب بروتين يشفر من طرف مورثات ولدراسة العلاقة بين المورثة والبروتين والآلية المتدخلة في ذلك وإحدى خصائصه، نقترح الوثيقة التالية:



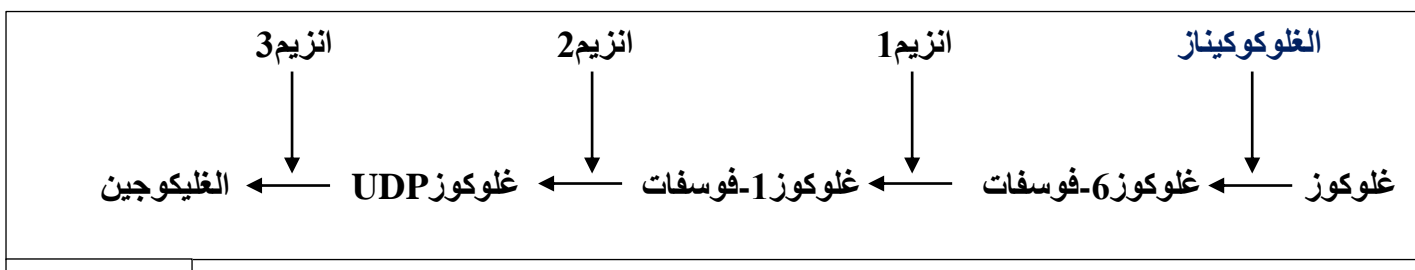
- (1) - اكتب البيانات المرقمة من 1 إلى 10 ثم سمي الظاهرتين (س) و (ص) وحدد مقرهما في الخلية.
- (2) تعرف على مرحلتي الظاهرة (ص) المشار إليهما في الشكلين (أ) و (ب).
- (3) قدم تفسيرا لاختلاف نتائج الهجرة الكهربائية للعناصر 5 و 8.
- (4) مما سبق و معلوماتك وضح العلاقة بين المورثة والبروتين.

التمرين الثاني

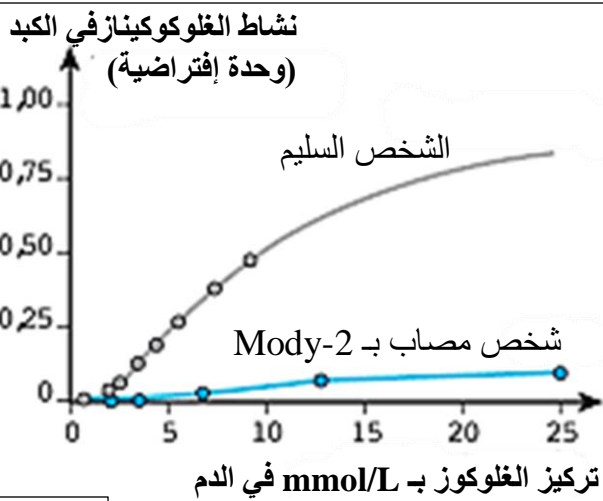
يسبب مرض السكري من النوع 2 Mody بعض الأشخاص قبل بلوغ سن العشرين ، حيث يعاني المصابون به من ارتفاع دائم لنسبة الغلوكوز في الدم . لإبراز مصدر هذا المرض نقترح المعطيات التالية :

الجزء 1 :

يخزن الغلوكوز في الكبد على شكل غликوجين (الغليكوجينوجنيز) وذلك بتدخل عدة إنزيمات من بينها الغلوكوكيناز glucokinase . تبين الوثيقة 1 مستوى تدخل هذا الإنزيم في تفاعلات الغلوكوجينوجنيز.

**الوثيقة 1**

- 1 - حدد نوع التفاعلات المحفزة من قبل إنزيم الغلوكوكيناز ، الإنزيم 1 و الإنزيم 3.
- 2 - مثل التفاعل المحفز بواسطه إنزيم الغلوكوكيناز بمعادلة كيميائية بسيطة.

الجزء 2 :**الوثيقة 2**

ممكن قياس نشاط إنزيم الغلوكوكيناز في الكبد عند شخص سليم وأخر مصاب بمرض Mody-2 من الحصول على النتائج الممثلة في الوثيقة 2.

1 - حل نتائج الوثيقة 2.

2 - اقتراح فرضية تقسر بها الارتفاع المستمر لنسبة السكر في دم المصاب بمرض Mody-2 .

للتحقق من صحة الفرضية المقترنة ، نقترح الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 3 . يمثل الشكل (أ)

جزءاً من السلسلة المستنسخة للمورثة المسؤولة عن تركيب إنزيم الغلوكوكيناز عند شخص سليم وأخر مصاب بمرض السكري 2 Mody-2 ويعطي الشكل (ب) مستخراجاً من جدول الشفرة الوراثية.

أرقام الثلاثيات (السلسلة المستنسخة)

- عند الشخص السليم

- عند الشخص المصاب

الشكل-أ

277 278 279 280 281 282
... CAC CTG CTC TCG AGA CGT ...

... CAC CTG ATC TCG AGA CGT ...

اتجاه القراءة →

الوثيقة 3**الشكل-ب**

Glu حمض الغلوتاميك	Met ميتيونين	Val فاللين	بدون معنى	Lys ليزين	Ser سيرين	Asp حمض الأسبارتيك	Gly غليسين	Ala التين	أحماض أمينية
GAA GAG	AUG	GUG GUA GUC GUU	UAG UAA UGA	AAA AAG	AGU AGC UCU UCC	GAU GAC	GGU GGC GGA GGG	GCU GCA GCC GCG	الرامزات

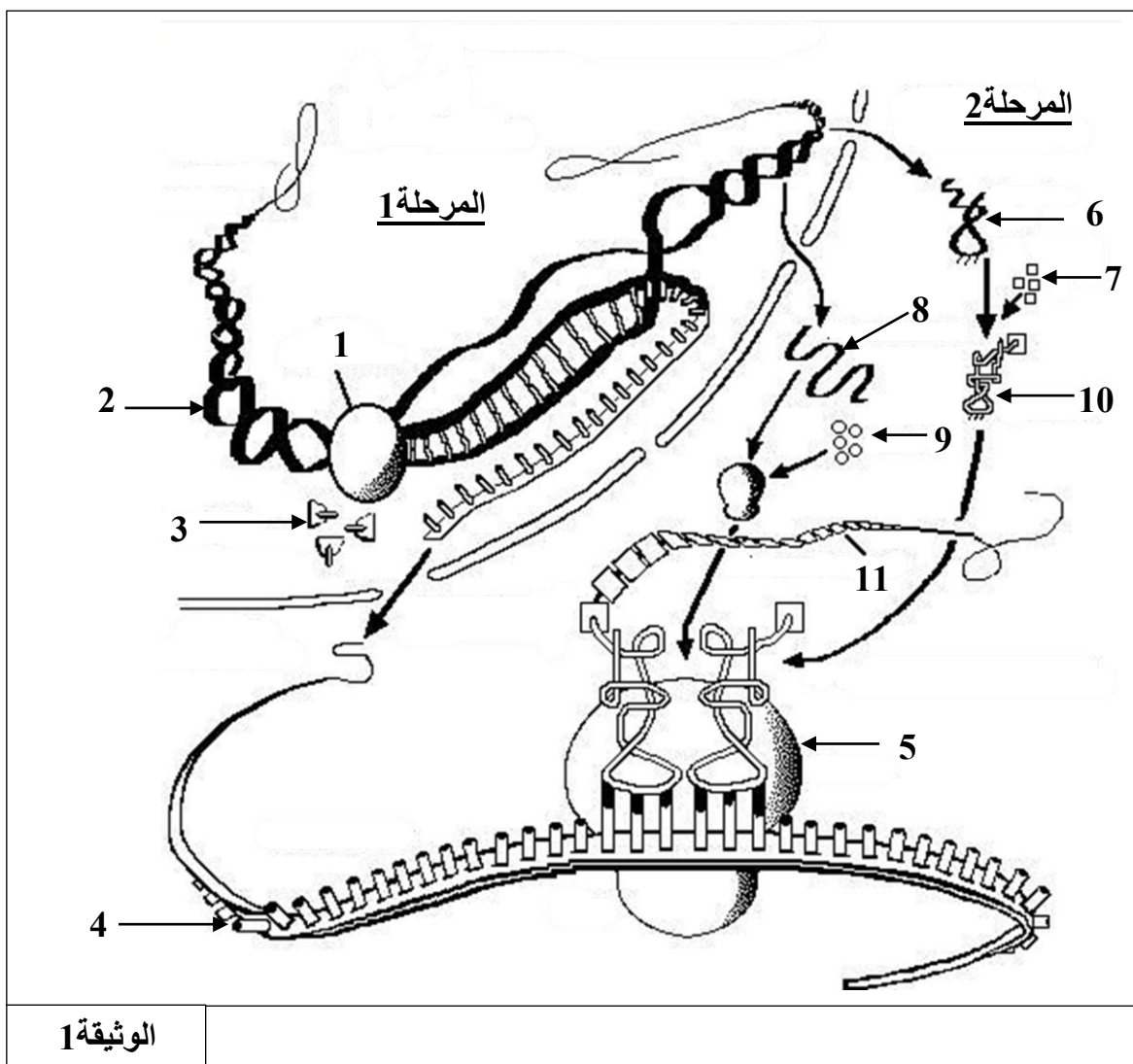
3 – استدل بمعطيات الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 3 للتحقق من صحة الفرضية المقترنة سابقاً .

التمرين الثالث

التيراسيكلين (Tetracycline) هو مجموعة من المضادات الحيوية المثبتة لتركيب البروتين . يستعمل في علاج الالتهابات التي تسببها البكتيريا . بهدف التعرف على آلية عمل Tetracycline نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء 1 :

تمثل الوثيقة (1) مراحل التعبير المورثي عند حقيقيات النواة .



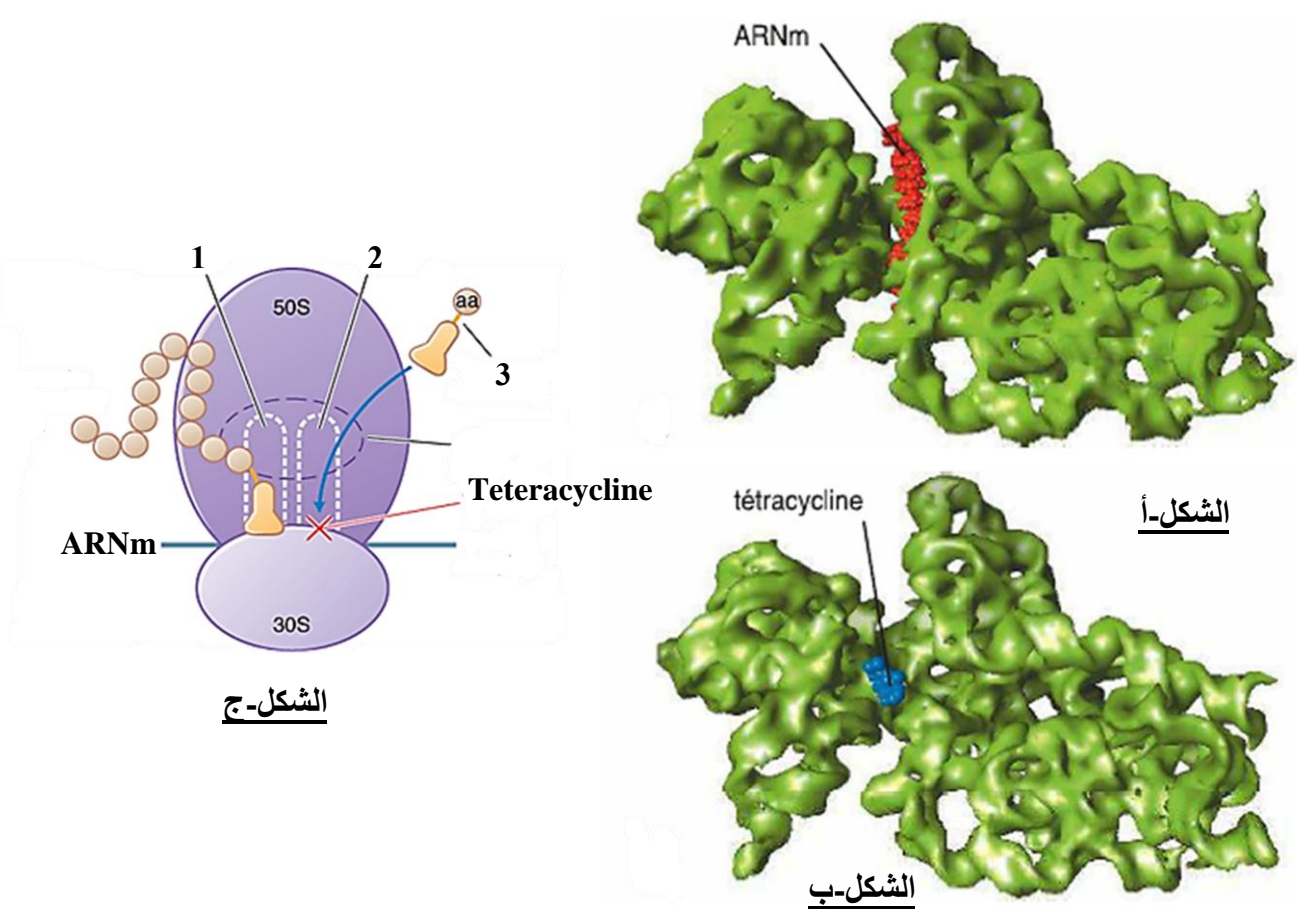
1 – سُمِّيَّتِ المُسَارُاتُ المُشَارُ إِلَيْهَا بِالْأَرْقَامِ وَالْمَرْحَلَتَيْنِ (1) وَ(2). اسْتَخْرَجَ مِنَ الْوَثِيقَةِ الْعَنَاصِرُ الضرُورِيَّةُ لِحُوْثُ كُلِّ مَرْحَلَةٍ .

2 – اقْتَرَبَ فَرَصَيْتَنِيَّ تَفَسِّرَ بِهِمَا طَرِيقَةَ تَأْثِيرِ المُضَادِ الْحَيُويِّ Tetracycline عَلَىِ الْبَكْتِيرِيَّا .

الجزء 2 :

لتوضيح طريقة عمل Tetracycline نقدم لك اشكال الوثيقة 2 ، حيث :

- . الشكل (أ) : يمثل تحت وحدة ريبوزمية الصغرى للبكتيريا في غياب المضاد الحيوي Teteracycline
- . الشكل (ب) : يمثل تحت وحدة ريبوزمية الصغرى للبكتيريا في وجود المضاد الحيوي Teteracycline
- . الشكل (ج) : رسم تفسيري يوضح مقر تأثير المضاد الحيوي Teteracycline



الوثيقة 2

- 1 - تعرف على المرحلة الممثلة في الشكل (ج) مع كتابة البيانات المرقمة .
- 2 - استدل بمعطيات اشكال الوثيقة 2 ومكتسباتك المعرفية لكي تتأكد من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين سابقا .
- 3 - وضح لماذا المضادات الحيوية مثل Teteracycline غير فعالة ضد الفيروسات .

التمرين الرابع

في إطار دراسة بعض آليات التعبير المورثي وإظهار العلاقة بين المورثة والنمط الظاهري ، نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول :

توجد على مستوى النواة عدة أصناف من بروتينات ليفية تسمى لامين (Lamin) مسؤولة عن بنية النواة . يترتب عن حدوث خلل في أحد أصناف هذه البروتينات "لامين A" عند الإنسان ظهور مرض Progeria أو الشيخوخة المبكرة عند الصغار ، فمعدّل العمر الذي يموت فيه الطفل المصاب بالشيخوخة المبكرة هو 12 عاماً .

من بين أعراض هذا المرض محدودية سرعة النمو ، حيث يكون طول و وزن الطفل أقل من المعدل الطبيعي اضطرابات إيقاعية (استقلالية) مع القابلية للإصابة بالسرطان .

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 شخص مصاب بهذا المرض بينما يمثل الشكل (ب) معطيات حول دور البروتين "Lamin A" في الحالة العادية وفي حالة الإصابة بمرض Progeria .



الشكل (أ)

معطيات إضافية :

Lamin A : أحد البروتينات الموجودة على الحافة الداخلية للنواة تسمى بصفائح نسيجية نووية (nuclear lamina) تساعد على تنظيم العمليات النووية مثل تركيب ARN و ADN . وهو مسؤول كذلك عن سند ودعم الهيكل البنياني للنواة في الخلية

FARNESYL : مجموعة ترتبط مع بروتين Lamin A وتسمح له بالارتباط مع الغشاء النووي ، بعد ذلك ينفصل Lamin A عن بروتين FARNESYL غير مرتبط بالغشاء ، ليقوم بتنفيذ وظيفته داخل النواة .

الشكل (ج)

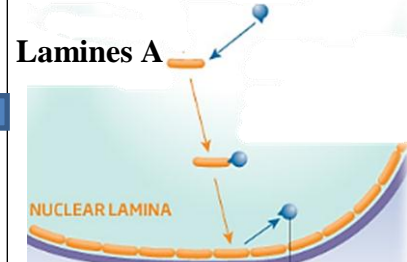
موقع بروتينات Lamines على الغشاء النووي

المظهر الخارجي

بنية النواة

انقسام خلوي عادي.
إصلاح وتجديد
الأنسجة يؤدي إلى
مظهر خارجي عادي

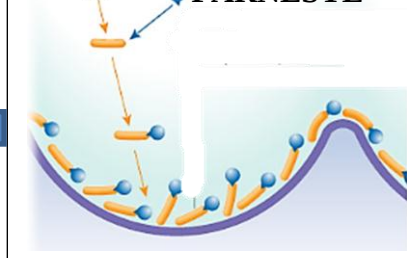
FARNESYL



شخص سليم :
بروتينات Lamines عادية A

انقسام خلوي غير
عادي .
خلل في إصلاح
وتجديد الأنسجة
يؤدي إلى الشيخوخة
مبكرة

Lamines A FARNESYL



شخص مريض :
بروتينات Lamines غير عادية A

الوثيقة 1

الشكل (ب)

- 1 - بالاعتماد على أشكال الوثيقة (1) ، قارن معطيات الشخص السليم بمعطيات الشخص المريض .
- 2 - اقترح فرضية تفسر من خلالها سبب مرض Progeria .

الجزء الثاني :

بيّنت الدراسات أن داء "Progeria" يرتبط بمورثة تسمى LMNA . توجد هذه المورثة في شكل أليلين: أليل $LMNA^+$ يتحكم في تركيب البروتين العادي وأليل $LMNA^-$ يتحكم في تركيب البروتين غير العادي. يقدم الشكل (أ) من الوثيقة 2 جزءاً من السلسلة القابلة للنسخ للأليل $LMNA^+$ عند شخص سليم وجزءاً من السلسلة القابلة للنسخ للأليل $LMNA^-$ عند شخص مصاب بداء "Progeria" . يقدم الشكل (ب) من نفس الوثيقة مستخلصاً من جدول الشفرة الوراثية .

169	170.....	177						
<u>.....</u>	<u>.....</u>	<u>.....</u>						
..CAC	-CGG	-TTC	-GAA	-CTC	-CGT	-CGG	-GAT	-CCA..
..CCC	-GGT	-TCG	-AAC	-TCC	-GTC	-GGG	-ATC	-CA..
اتجاه القراءة →								

رقم الثلاثيات

جزء الأليل $LMNA^+$ عند شخص سليم

جزء الأليل $LMNA^-$ عند شخص مصاب

الشكل (أ)

الرموز	الأحماض الأمينية										
UUG	Leu	UAG	بدون معنى	CCC	Pro	GAG	Ac.glu	AAA	Lys	AGA	Arg
CUA		UGA		CCA		GAA		AAG		AGG	
CUU										AGU	Ser

الشكل (ب)

الوثيقة 2

- 1 - استدل بمعطيات الوثيقة (2) ومكتسباتك المعرفية لكي تتأكد من صحة الفرضية المقترنة سابقاً .

في محاولة للبحث عن علاج لداء "Progeria" تم حديثاً إجراء دراسات تعتمد بروتين تقنيات الهندسة الوراثية على فئران تعاني من نفس أعراض هذا الداء. تستعمل هذه الدراسات علاجاً جينياً يتمثل في حقن متالية نيكليوتيدات ARN "مضاد المعنى" لها القدرة على الارتباط بشكل متكامل مع ARNm الرامز للبروتين غير العادي . تمثل الوثيقة 3 مبدأ العلاج المستعمل .

- بالاعتماد على معطيات الوثيقة 3،

2- بين كيف يمكن حقن ARN مضاد المعنى من منع إنتاج البروتين الغير العادي المسؤول عن هذا المرض .

3 - اعط اقتراحاً يمكن تجريبياً من التغيير الوراثي للخلايا المريضة يجعلها قادرة على إنتاج ARN مضاد المعنى بشكل مستمر.

الجزء الثالث :

بالاعتماد على الجزيئين السابقين ومكتسباتك، وضح العلاقة بين المورثة والبروتين وكيف يكون هذا البروتين مسؤول عن ظهور النمط الظاهري.

الوثيقة 3

ووضح العلاقة بين المورثة والبروتين وكيف يكون هذا البروتين مسؤول

التمرين الخامس

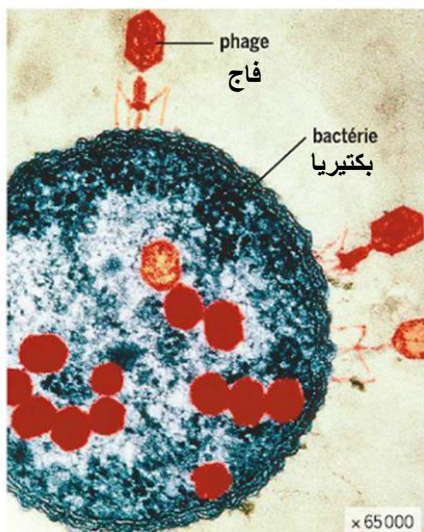
يتم نسخ المعلومة الوراثية من جزيء الـ ARNm إلى جزيء الـ ADN. وهو الحامل الوسيط للمعلومة بشكل شفرة وراثية. نبحث من خلال هذا الموضوع عن كيفية ترجمة تتابع النيوكليوتيدات في الـ ARNm إلى تتابع الأحماض الأمينية في البروتين.

الجزء الأول :

اجريت عدة تجارب لغرض فك نظام التشفير المستخدم من قبل الخلايا.

التجربة 1:

الفجاجات هي فيروسات تصيب البكتيريا وتتكاثر بداخلها، مما يؤدي إلى تدمير هذه الأخيرة. في عام 1961 حصل كريك ومعاونوه باستخدام عوامل مسببة للطفرات، على فيروسات مختلفة تحمل طفرات عن طريق إضافة أو حذف نيكليوتيدات المورثة المشرفة عن تركيب البروتين الفيروسي المسبب في إصابة البكتيريا. مرحل التجربة ونتائجها ممثلة في الوثيقة 1.



إصابة البكتيريا	تابع الأحماض الأمينية للبروتين الفيروسي	تغير عدد من النيوكليوتيدات الـ ADN الفيروسي
نعم	عادي	0
لا	طافر (تغير في العديد من الأحماض الأمينية)	1+ أو -
لا	طافر (تغير في العديد من الأحماض الأمينية)	2+ أو -
نعم	طافر (حمض أميني إضافي، بقية التتابع مطابق)	3+
نعم	طافر (حمض أميني ناقص، بقية التتابع مطابق)	3-

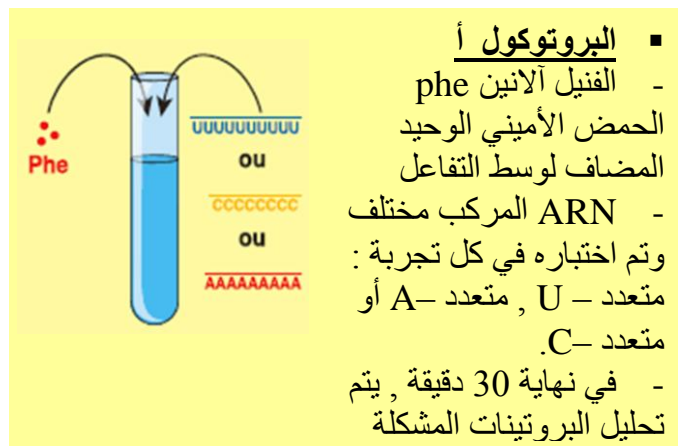
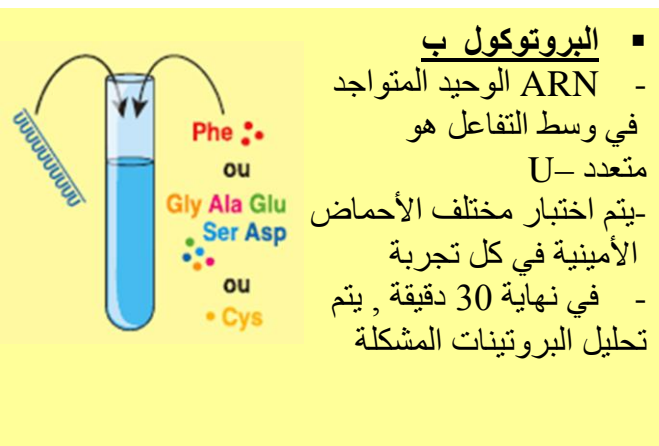
ملاحظة : إذا لم تغير الطفرة سوى حمض أميني واحد أو حمضين أمينيين، فالبروتين الفيروسي المتدخل في إصابة البكتيريا يبقى وظيفي.

الوثيقة 1

1 – بين كيف تسمح هذه التجربة بإثبات طول رامزات الشفرة الوراثية.

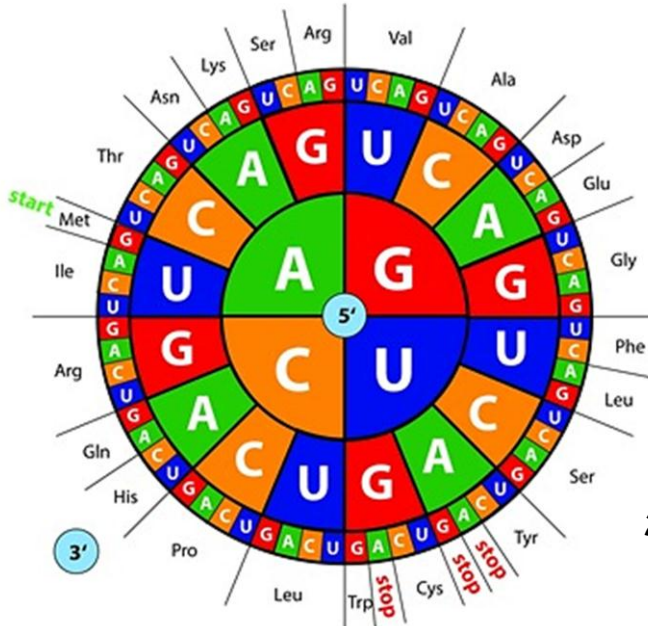
التجربة 2:

تم تحضير مستخلص من بكتيريا يحتوي على المكونات الأساسية لتركيب البروتين. تستخدم هذه المستخلصات من أجل اجراء سلسلة من التجارب بغرض تحديد العلاقة بين التتابع النيوكليوتيدي لـ ARN ومكونات البروتين المتشكل. البروتوكول التجاري والنتائج ممثلة في الوثيقة 2.



وجود هذه الأحماض الأمينية في البروتين (وحدة نسبية)	الأحماض الأمينية المضافة
563	Phe
1.6 (ضئيلة جدا)	Gly, Ala, Ser, Asp, Glu
1.2 (ضئيلة جدا)	Cys

وجود الفنيل الأليني phe في البروتين (وحدة نسبية)	ARN المضاف
904	-U (UUUU...)
1.1 (ضئيلة جدا)	-A (AAAA...)
0.9 (ضئيلة جدا)	-C (CCCC...)



جدول الشفرة الوراثية

الوثيقة 2

2 - أ - ما الذي يمكن استنتاجه من معطيات التجربة 2.

ب - قدم تعريفاً دقيقاً للشفرة الوراثية مع ذكر اهم خصائصها مستعيناً بجدول الشفرة الوراثية المرفق مع الوثيقة (2).

الجزء الثاني :

لتحديد دور الريبيوزومات في تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية ، تم اجراء تجربة في المختبر باستخدام المستخلصات الخلوية التي تحتوي على مصدر للطاقة وأحماض أمينية مشعة ولكنها تفتقر إلى ARNm والريبيوزومات .

يضاف بعد ذلك ARNm وأو الريبيوزومات إلى المستخلصات السيتوبلازمية ثم يبحث عن وجود البروتينات المشعة . مراحل التجربة ونتائجها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 3.

الشكل - ب

الوثيقة 3

سمحت معطيات تجريبية من الحصول على صورة بالمجهر الإلكتروني لريبيوزومات خلال نشاطها الحيوي (الشكل - ب) .

الشكل - أ

1 – حل نتائج الشكل (أ) .
2 – ضع رسمًا تخطيطيًا وظيفيًا للشكل (ب) يحمل جميع البيانات . ثم حدد العناصر الضرورية لتحقيق كل خطوة من خطوات المرحلة التي يشير إليها الشكل (ب) .

الجزء الثالث:

باستغلال المعلومات المستخرجة مما سبق و معارفك الخاصة ، اشرح كيف ان الريبيوزومات ضرورية لتركيب البروتينات رغم عدم احتوائها على معلومات وراثية من ADN .

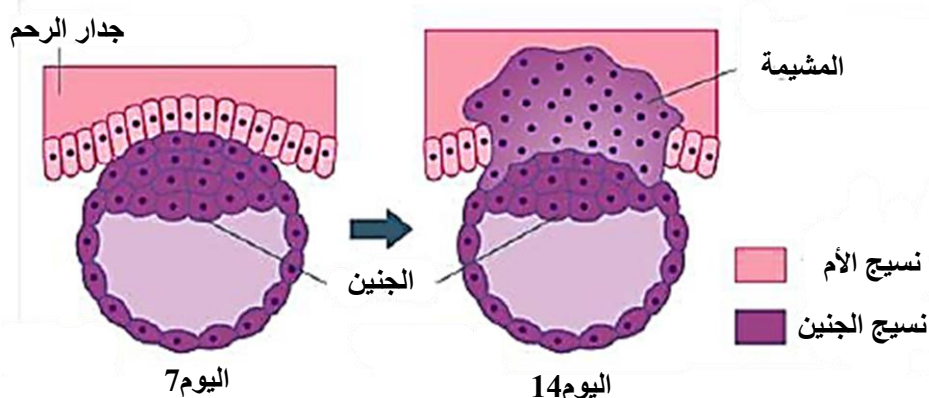
التمرين السادس

أثناء التكاثر الجنسي ، تنتقل المورثات من الآباء إلى ابنائهم: وهذا ما يسمى بالنقل العمودي. يوضح المثال المعروض في هذا التمرين أنه يمكن أيضًا نقل المادة الوراثية أفقيا (من خلال فيروس على سبيل المثال) بين نواعين مختلفين دون تدخل التكاثر الجنسي .

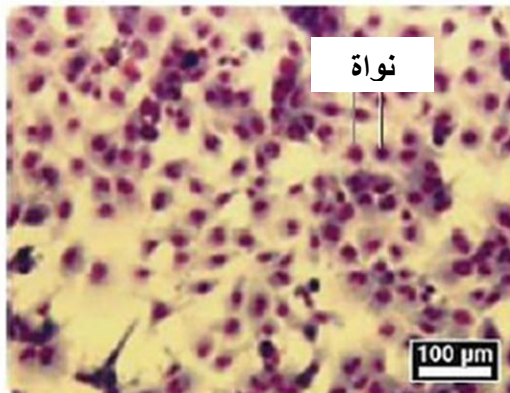
الجزء الأول:

الفيروسات الراجعة (retrovirus) هي فئة من الفيروسات التي يمكن أن تدمج ADN في المادة الوراثية لمضيفها ، كما الحال في فيروس فقدان المناعة المكتسبة VIH .

سمح التحليل المنهجي لمورثات والتسلسلات النوعية لبعض الكائنات الحية إلى استنتاج خاصية مقلقة : يبدو العديد من الكائنات الحية تمتلك مورثات فيروسية ، كما هو الحال مورثة سانسيتين (syncytine) المتواجدة عند الثدييات العليا كالقردة والانسان ، هذه المورثة لها علاقة بتشكيل المشيمة عند الثدييات . في البشر ، عند انغراس الجنين في جدار الرحم ، بعض خلايا الجنين تندمج مع بعضها البعض مشكلة خلايا "عملقة" مع العديد من الأنوية مشكلة المشيمة التي تسمح بالمبادلات الخلوية (المغذيات والأوكسجين..) بين الأم والجنين (الشكل -أ) من الوثيقة 1.

الشكل-أ

خلايا لا تمتلك مورثة syncytine (الشاهد)



خلايا تمتلك مورثة syncytine



الوثيقة 1

الشكل-ب

انجزت دراسة لمعرفة وظيفة المورثة المشفرة لبروتين syncytine . تم إدخال في خلايا مزروعة غير قادرة على الاندماج معاً إما مورثة syncytine أو مورثة شاهد (لا تمتلك مورثة syncytine) دون

التأثير على اندماج الخلايا. ثم يتم ملاحظة الخلايا بالمجهر الالكتروني كما هو موضح في (الشكل-ب) من الوثيقة1.

ملاحظة: عند النساء الحوامل يتواجد بروتين syncytine بكثرة في انسجة المشيمة.

1 - باستغلالك لمعطيات شكل الوثيقة1 , اقترح فرضية تفسر من خلالها دور وأهمية مورثة syncytine في تشكيل المشيمة .

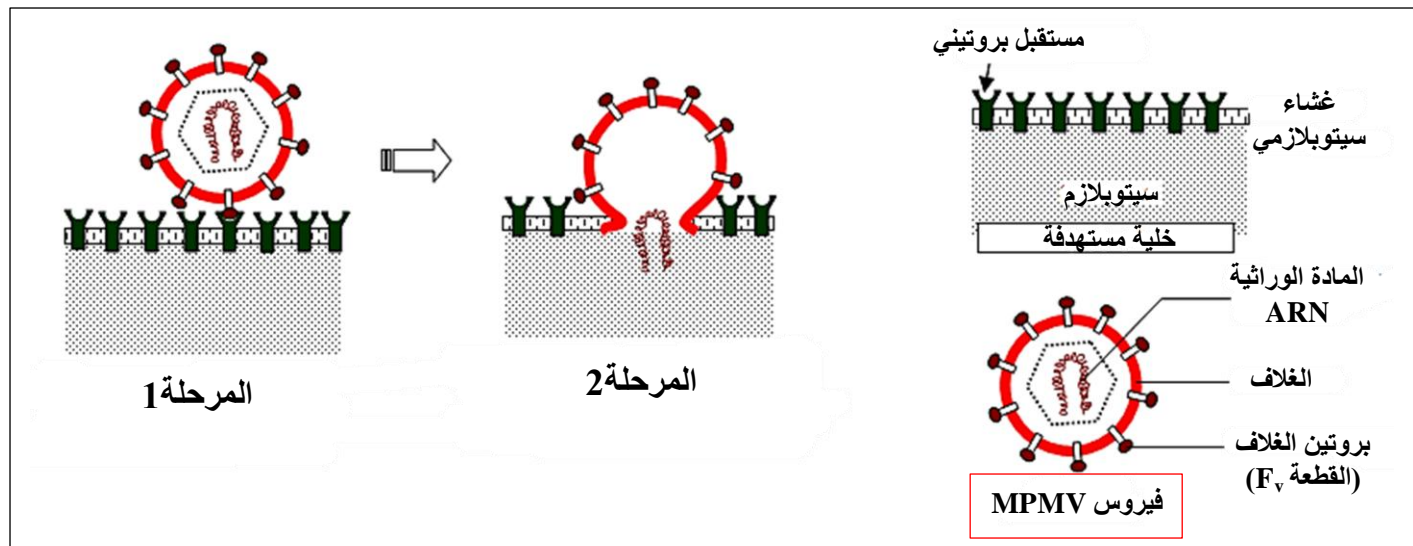
الجزء الثاني:

Syncytine هو بروتين أغلفة بعض الفيروسات الراجعة داخلية المنشأ في الانسان مثل فيروس MPMV الذي هو جزء من عائلة HERV-W و هي قادرة على إصابة الثدييات العليا . باستعمال برنامج anagene تم الحصول على نتائج مقارنة جزء من تتبع الأحماض الأمينية في بروتين syncytine البشري الذي يسمى F_h (Humain _ Syncytine _ pro) وفي بروتين غلاف فيروس MPMV الذي يسمى F_v (MPMV _ Envel _ pro) . كما هو موضح في الوثيقة2.

	423	425	430	435	440	445	450	455
Traitement	*	*	*	*	*	*	*	*
Identités	*	*	*	*	*	*	*	*
Human_Syncytin_or	Thr	Leu	Gln	Asp	Gln	Leu	Asn	Ser
MPMV_Envel_prot.	Asp	-	-	Val	Asp	Leu	Ala	Glu

الوثيقة2

1 - قارن التتابع البروتيني لـ syncytine البشري (F_h) والفيروسي (F_v) . تمثل الوثيقة3 الآلية التي تسمح لفيروس MPMV بالدخول إلى الخلية المستهدفة للثدييات .



الوثيقة3

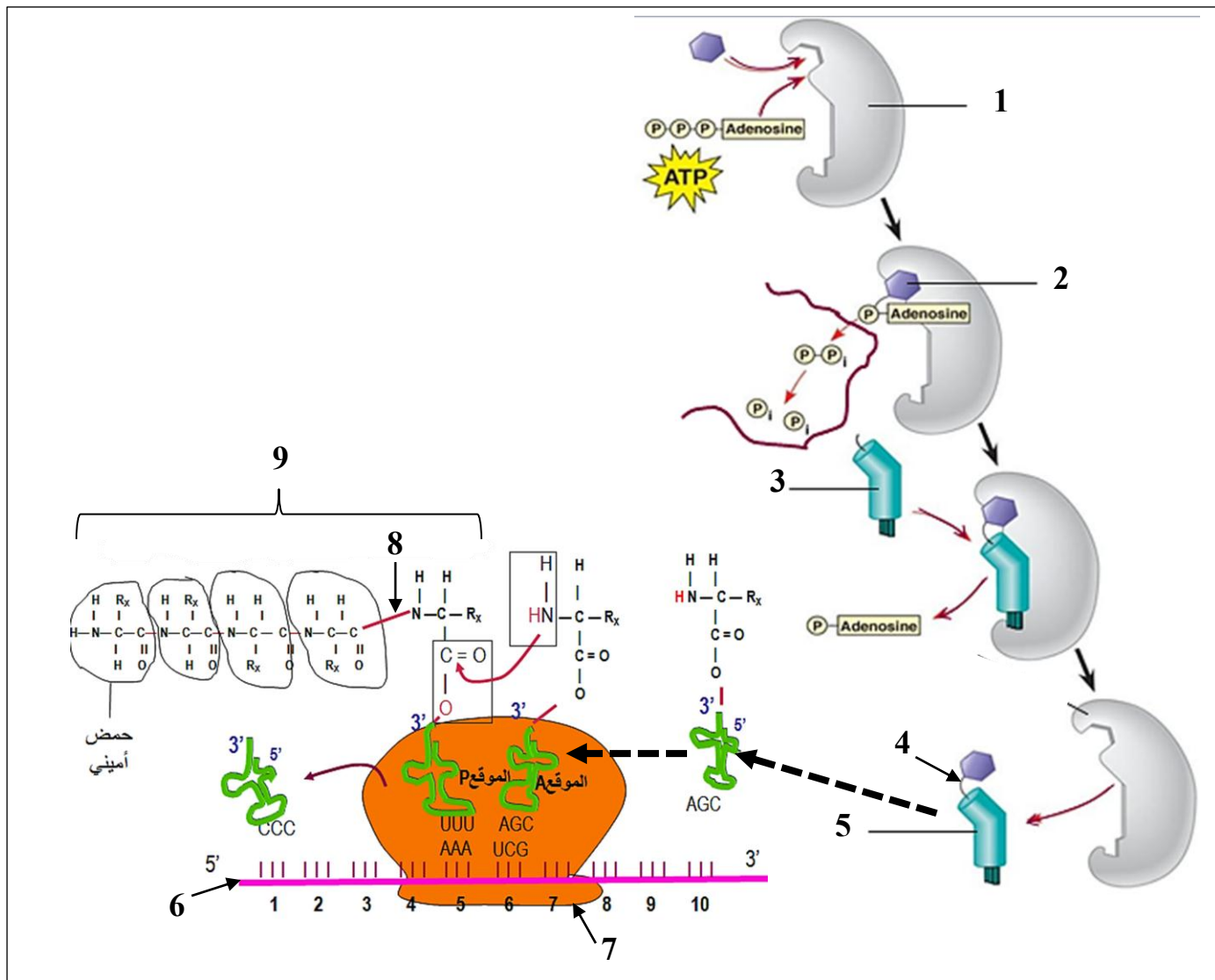
2 - وضح كيف تسمح لك معطيات الوثيقة3 من التأكد من صحة الفرضية المقترحة سابقا.

الجزء الثالث:

بتوظيف المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة و المعارف المكتسبة ، اثبت أن ظهور المشيمة عند الثدييات مرتبطة بآلية وراثية خاصة توافق نقل أفعى للمورثات ، دعم إجابتك بمخطط تحصيلي.

التمرين السابع

تتطلب آلية تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية على مستوى سينيوبلازم الخلية ، تدخل العديد من الجزيئات والعضيات الخلوية .
تقديم الوثيقة الموقعة دور البعض من هذه الجزيئات والعضيات في الآلية المشار إليها أعلاه .



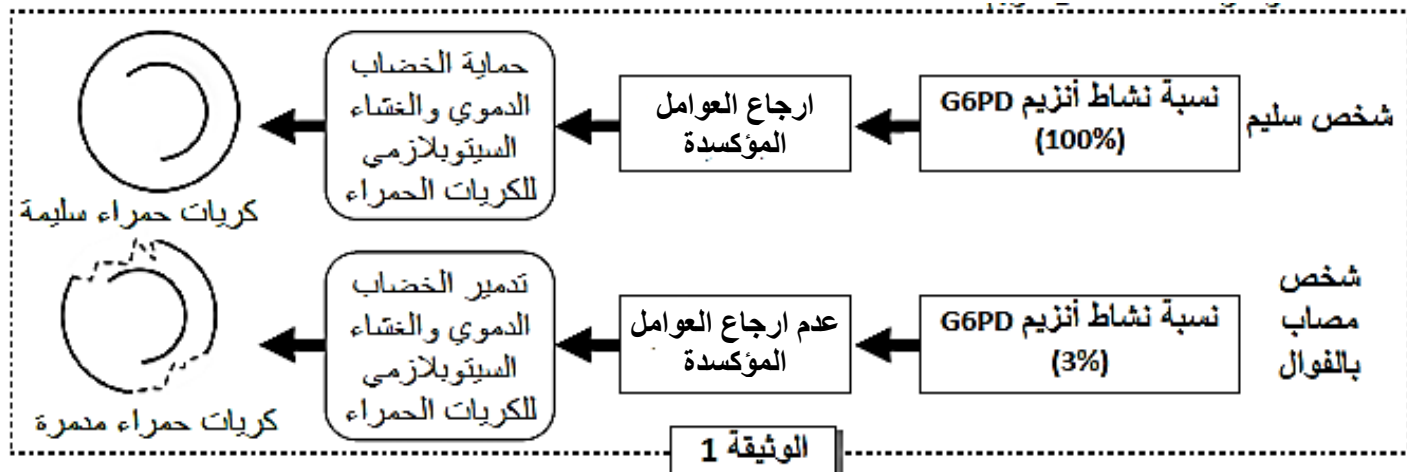
- 1 - تعرف على العناصر المشار إليها بالأرقام محدداً الخصائص البنوية لكل من العناصر 1, 3 و 7.
- 2 - انطلاقاً من معطيات الوثيقة اكتب نصاً علمياً تبرز فيه دور هذه الجزيئات والعضيات الخلوية في تحويل اللغة النووية إلى اللغة البروتينية على مستوى سينيوبلازم الخلية .

التمرين الثامن

الفوال (Le Favisme) ، أو نقص أنزيم G6PD ، مرض وراثي يعرف انتشاراً واسعاً. يؤدي هذا المرض إلى تدمير الكريات الحمراء، مما يتسبب في فقر دم حاد واصفار في الجلد، خصوصاً بعد تناول بعض الأدوية أو بعض أنواع الأغذية مثل الفول.

الجزء الأول

أنزيم G6PD بروتين يوجد في سيتوبلازم جميع الخلايا ويلعب دوراً مهماً في الحفاظ على سلامة الكريات الحمراء للدم. تقدم الوثيقة 1 العلاقة بين نشاط أنزيم G6PD وحالة الكريات الحمراء للدم عند شخص سليم وأخر مصاب بنقص أنزيم G6PD .

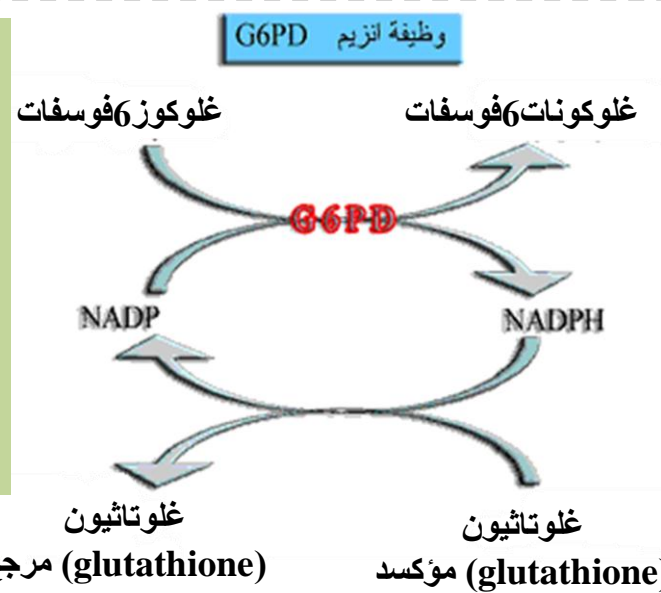


1 - باستغلالك لمعطيات الوثيقة 1 ، قارن نسبة نشاط الأنزيم G6PD بين كل من الشخص السليم والشخص المصاب .

تمثل الوثيقة 2 دور إنزيم G6PD في حماية خضاب الدم والغشاء السيتوبلازمي لكريات الدم الحمراء .

- مادة الغلوتاثيون داخل خلية الدم الحمراء في حالتها المختلطة (المرجع) تمنع تبلور خضاب الدم وبالتالي عدم تكسر (تدمیر) كريات الدم الحمراء : كريات دم حمراء سليمة .

- يحتوي الفول على المركبين فيسين vicine وكوفيسين coccine اللذين يتآيidian في الجهاز الهضمي ويعبران إلى الدم على شكل دايفيسين divisive وآيسوبورياميل isouramilis ، وهو مادتان مؤكسدتان قويتان تهاجمان خلايا الدم الحمراء. فتؤدي إلى انحلالها إن كانت خلايا الدم الحمراء تفتقر إلى إنزيم g6pd الذي يحميها من المواد المؤكسدة



تأثيرها ، مضاد للأكسدة

مرجع (glutathione)

غلوتاثيون مؤكسد (glutathione)

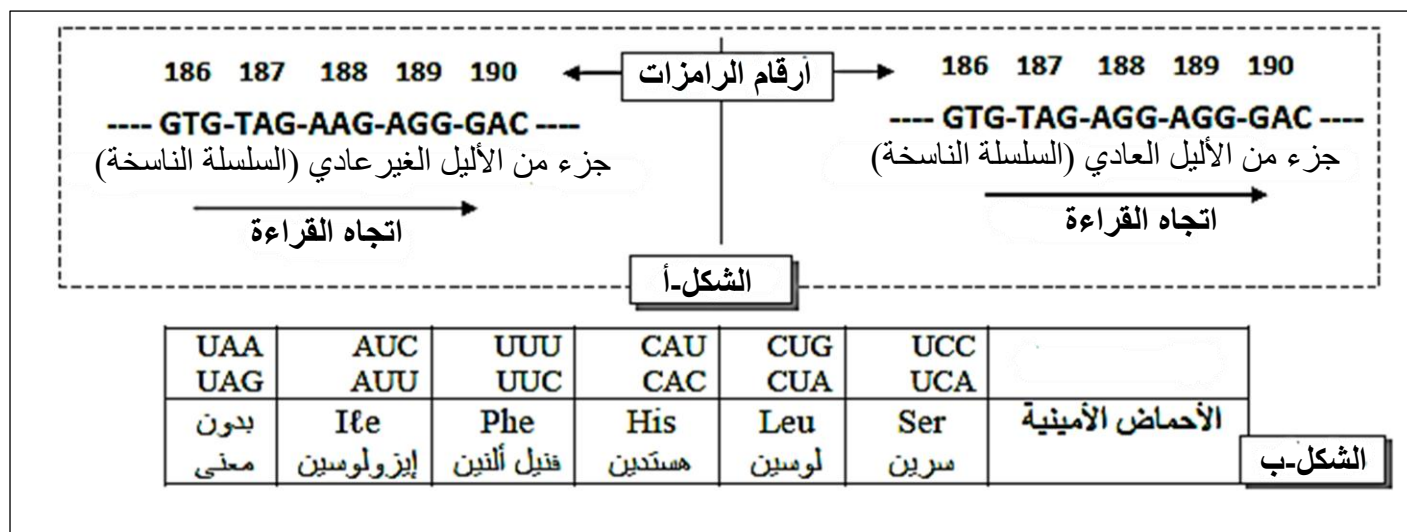
غلوتاثيون

الوثيقة 2

2 - من معطيات الوثيقة 2 ، أشرح دور إنزيم G6PD في حماية الكريات الحمراء .

الجزء الثاني.

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 3 جزء من الأليل العادي (السلسلة الناسخة) المسؤول عن تركيب الانزيم G6PD عند الشخص العادي و جزء من الأليل الغير عادي (السلسلة الناسخة) المسؤول عن تركيب الانزيم G6PD عند الشخص المصابة . ويتمثل الشكل (ب) مستخرجاً من جدول الشفرة الوراثية.



1 – بالاعتماد على شكلي الوثيقة 3 , أعط سلسلة الأحماض الأمينية الموافقة لكل من الأليل العادي والأليل الغير عادي.

2 – فسر سبب مرض الفوالي (Le Favisme)

الجزء الثالث.

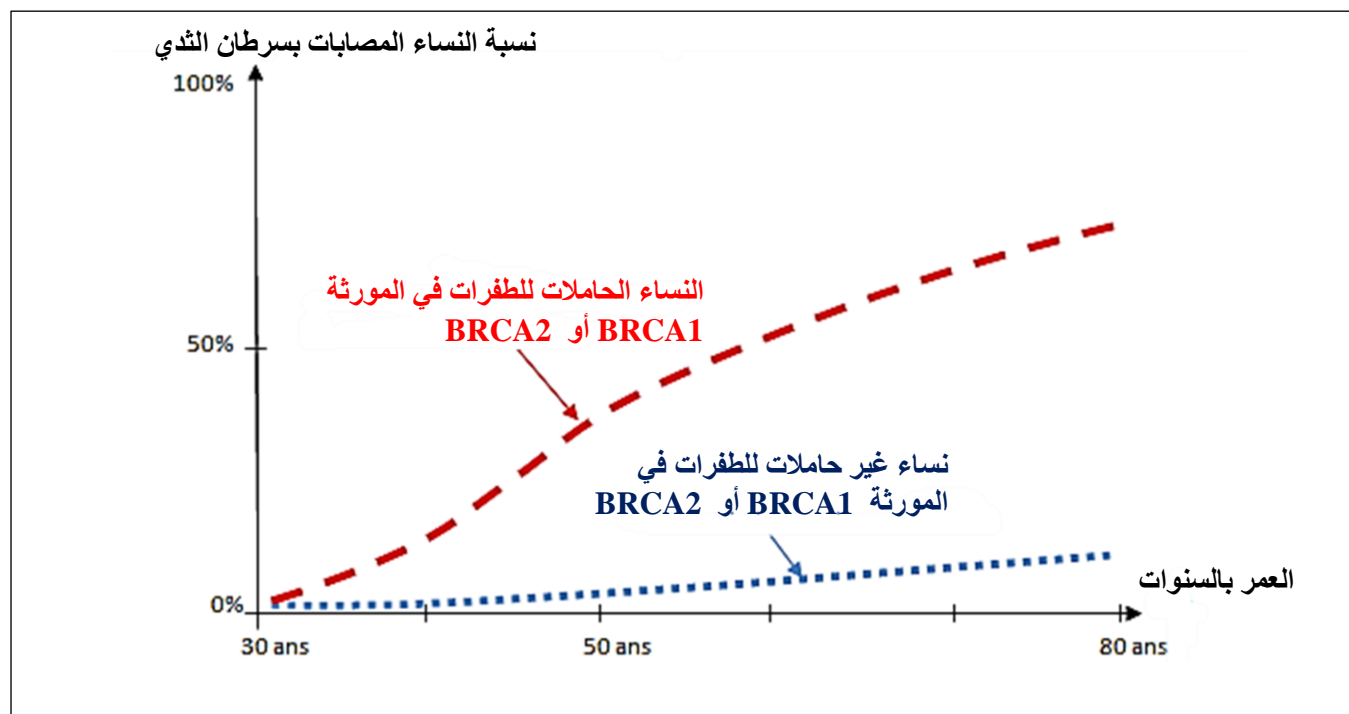
بتوظيف المعرف التي توصلت اليها من خلال هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية ، هل يوجد علاج لهذا المرض؟ . ما هي التوصيات والنصائح التي تقدمها لتجنب هذا المرض والتقليل من مخاطرها ؟

التمرين التاسع

يعد سرطان الثدي نوع السرطان الأكثر انتشارا، ويصيب بالأساس النساء بينما نسبته بين الرجال ضعيفة جداً. و كل سنة، يتم تسجيل ما يقارب 12000 حالة جديدة لسرطان الثدي عند النساء في الجزائر. في سنتي 1994 و 1995 تم التعرف على مورثتين سميتا BRCA1 و BRCA2 اختصاراً بـ BRCA Breast CAncer بالإنجليزية، والتي تعني سرطان الثدي.

الجزء الأول

تمثل الوثيقة 1 نسبة النساء المصابات بسرطان الثدي الوراثي من بين النساء الحاملات للأليلات الطافرة للمورثتين BRCA1 و BRCA2 ، ومن بين نساء غير حاملات للطفرات في المورثة BRCA1 أو BRCA2 .

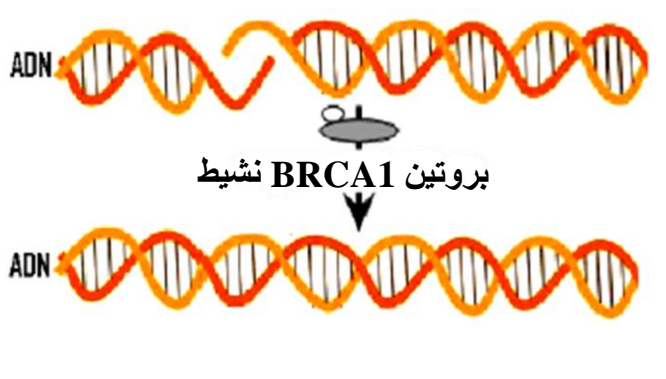
**الوثيقة 1**

1 – باستغلالك لمعطيات الوثيقة 1 ، حدد مختلف العوامل التي ترفع من خطر الإصابة بسرطان الثدي .

المورثتان BRCA1 و BRCA2 مورثتان كبيرتان تحكمان في تركيب بروتينين يتكونان من 1863 حمض أميني بالنسبة لـ BRCA1 ، و 3418 حمض أميني بالنسبة لـ BRCA2 .

يلعب البروتينان دوراً أساسياً في إصلاح وترميم بعض العيوب في جزيئة ADN والتي يمكنها جعل الخلية خارجة عن المراقبة فتصبح سرطانية. تمثل الوثيقة 2 دور بروتين BRCA1 في إصلاح جزيئة ADN .

2 – حدد العيوب الملاحظة في جزيئة ADN في الوثيقة 2 ، وكيف تم إصلاحها بتدخل بروتين BRCA1 .

الوثيقة 2

الجزء الثاني

عند حدوث طفرات على مستوى المورثتين BRCA1 و BRCA2 تصبح البروتينات المحصل عليها غير وظيفية. وقد تم تحديد العديد من الطفرات على مستوى المورثتين. يمثل الشكل 1 من الوثيقة 4 جزء من السلسلة الناسخة من الأليل العادي وأليل طافر للمورثة BRCA1 ، بينما يمثل الشكل 2 من الوثيقة 4 جزء من السلسلة الناسخة من الأليل العادي وأليل طافر للمورثة BRCA2 .

الشكل 1	الشكل 2
ترتيب الرامزات ... 68 69 70 71 72 73 74 75 76 77 255 256 257 258 259 260 261 274 275 276 277 278 279 280 ...
الأليل BRCA1 العادي ... ATA ACC AAA AGG AGC CTA CAA GAA AGT ACG AAA TTT CAT TTA TCG ACG TTT ...
الأليل BRCA1 الطافر ... ATA ACC AAA AGG AGC CTA TAA GAA AGT ACG TTG TGT TTA GTT TCT CTT CGA ...

قة 3

الوثر

- 1 - بين بدقة موقع ونوع الطفرة على مستوى كل من المورثتين BRCA1 و BRCA2 .
- 2 - وظف جدول الشفرة الوراثية لتحديد التتابع الجزيئي للاحماض الأمينية في :
 - البروتين1 BRCA1 العادي وبعد الطفرة.
 - البروتين2 BRCA2 العادي وبعد الطفرة.
- 3 - كيف تفسر الاختلاف في الطول بين البروتين العادي وبروتين الأليل الطافر .

الجزء الثالث

بتوظيف نتائج المثال المدروس (سرطان الثدي) و مكتسباتك المعرفية ، بين العلاقة بين وجود طفرة على مستوى المورثة والنطط الظاهري BRCA1 أو BRCA2 وتطور سرطان الثدي .

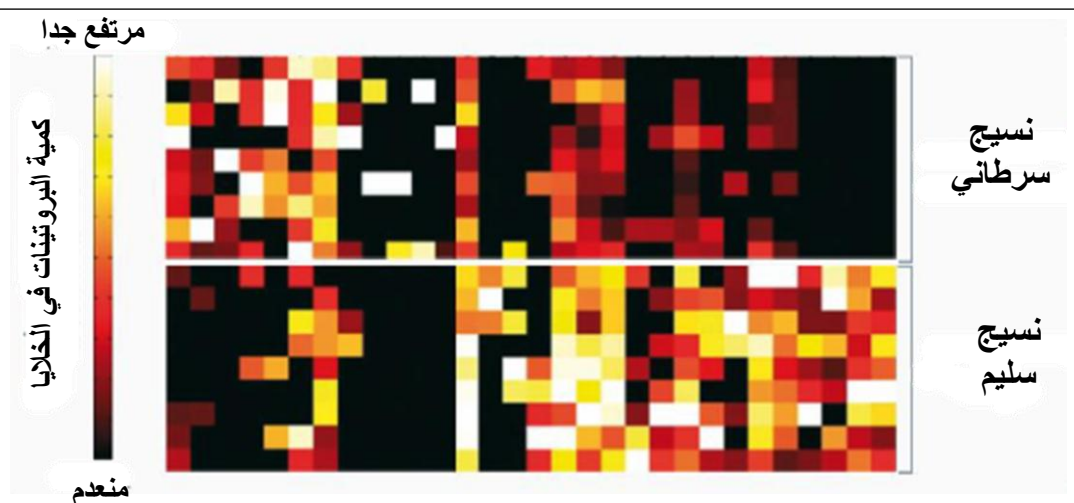
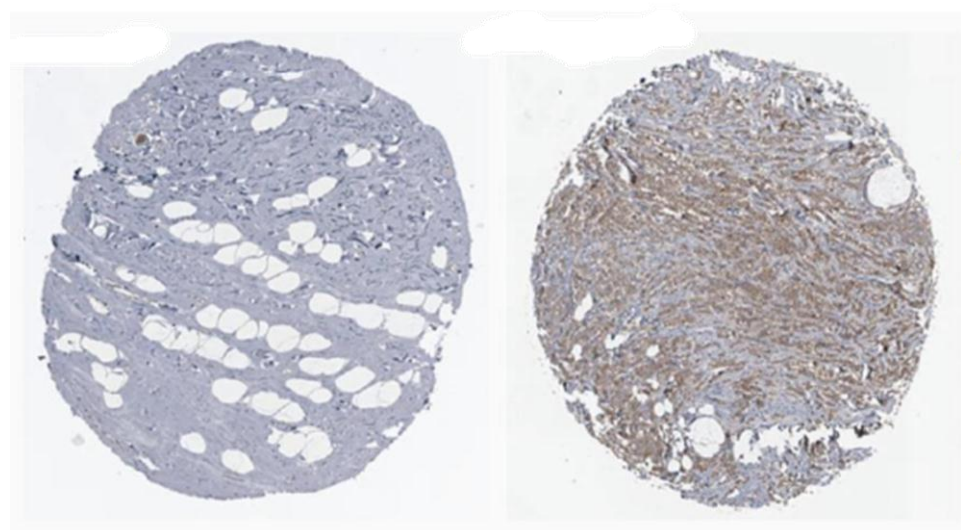
التمرين العاشر

تتميز الخلايا السرطانية بخصائص مختلفة عن الخلايا السليمة : فهي تمتلك على سبيل المثال ، ها القدرة المتزايدة على الانقسام . تكاثرها الغير المنتظم في الأنسجة الحية يؤدي إلى تشكيل أورام . خصائص هذه الخلايا يعتمد على النمط الظاهري على المستوى الجزيئي . نقترح في هذا الموضوع دراسة خلايا من أورام الثدي.

الجزء الأول

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 القياس الكمي لبعض بروتينات خلايا الثدي السليمة وخلايا ورم الثدي . كل عمود يتوافق مع البروتين وكل خط إلى خلية ، إما سليمة أو سرطانية . يشير كل لون مربع وبالتالي إلى كمية بروتين معين في كلية معينة .

يساهم بروتين Her-2 في آليات تكاثر الخلايا . للكشف عن بروتين Her-2 في خلايا الثدي السليمة وفي خلايا سرطان الثدي ، يتم وسم هذه البروتينات بأجسام مضادة نوعية ، ثم بواسطة تقنية الكشف التي تعطي اللون الأحمر البني للأجسام المضادة المثبتة على البروتين . الملاحظة المجهرية لنتائج هذه التجربة ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 1.

الشكل - أالشكل - ب

الوثيقة 1

1 – حل نتائج الشكلين (أ) و(ب).

2 – اقترح فرضية تفسر بها اختلاف الملاحظة المجهرية بين النسيج السليم والنسيج السرطاني في الشكل .
(ب) .

الجزء الثاني

تم قياس كمية الـ ARNm Her-2 في انسجة الثدي السليمة وانسجة ورم الثدي . المورثة TBP , يتم التعبير عنها بنفس الطريقة في كلا النسيجين , وهي بمثابة الشاهد .
نتائج القياسات مماثلة في الوثيقة 2 .

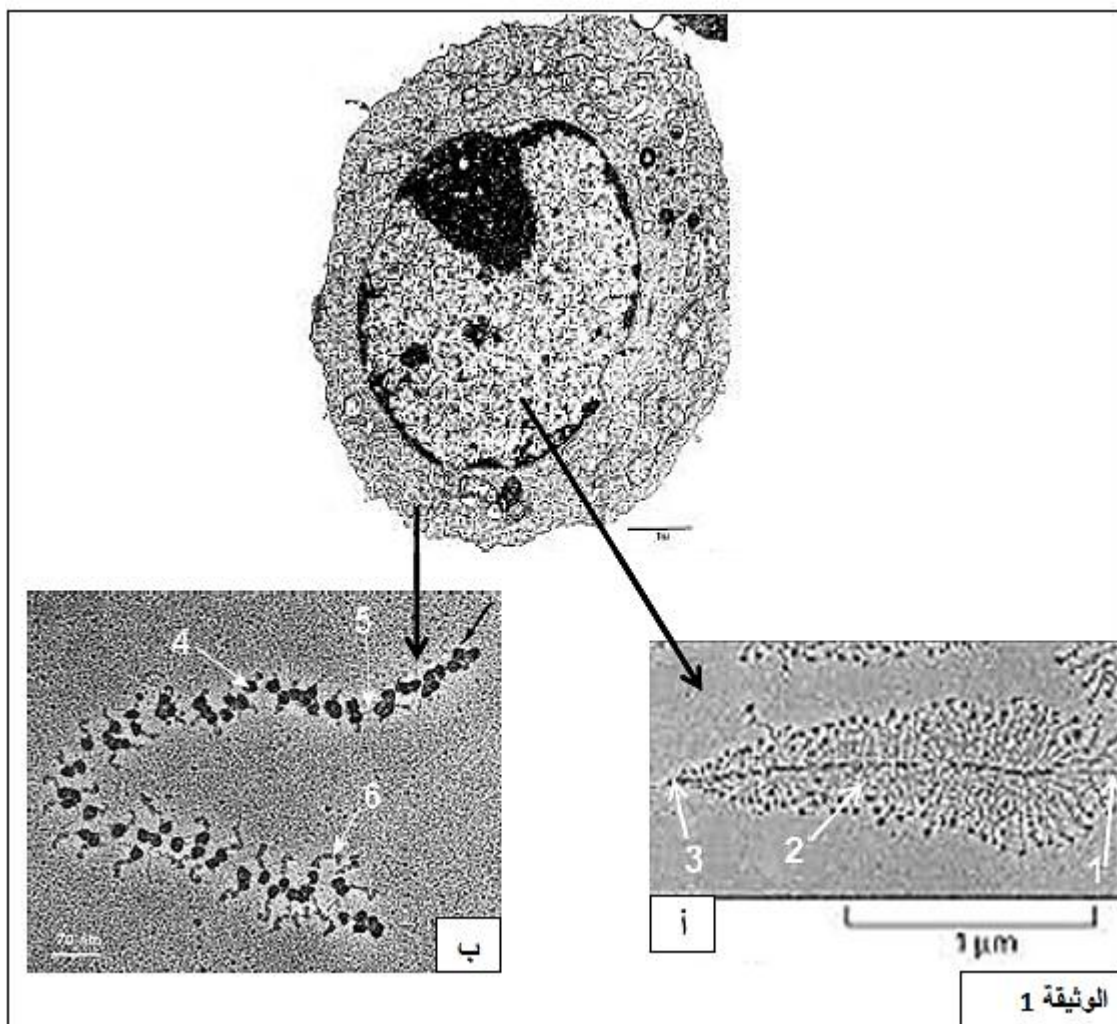
المورثة 2 Her-2 : تتحكم في انتاج بروتينين يتواجد على سطح خلايا الثدي والذي يدعم الانقسام الخلوي.

	الكمية الخلوية لـ ARNm Her-2	الكمية الخلوية لـ ARNm TBP
ورم الثدي	653210	2200
نسيج ثدي سليم	4261	2052
الوثيقة 2		

- 1 – استدل بالمعلومات المقدم لك ومعطيات الوثيقة 2 لتأكيد صحة الفرضية المقترحة .
- 2 – بتوظيف المعلومات التي توصلت اليها ومكتسباتك المعرفية , بين ان النمط الظاهري على المستوى الجزيئي مختلف في الخلايا السرطانية الناتجة عن ورم الثدي , واقتصر تفسير لهذا الخلل .

التمرين الحادي عشر

يمر تركيب البروتين بالبيات محددة مرتبطة فيما بينها من حيث المادة والمعلومة والطاقة. مكن استعمال المجهر الإلكتروني من ملاحظة النشاط الخلوي لخلايا إفرازية وتسجيل المعطيات الممثلة على الوثيقة 1.



- 1- ضع عنواناً للظاهرة الممثلة بالوثيقة 1 وكل من المرحلتين أوب، ثم اكتب البيانات الموافقة للبنية المرقمة من 1 إلى 6.
- 2- مثل برسم تخطيطي إجمالي سيرورة الظاهرة المدرسوة بالوثيقة 1 مبرزاً العلاقة بين المرحلتين أوب.

التمرين الثاني عشر

لإبراز العلاقة بين المورثة وبنية البروتين من جهة وبين بنيته ووظيفته ، نقترح عليك دراسة مثال عن البروتين المسؤول عن حماية الرئتين : α -antitrypsine .

α -antitrypsine (élastine) هو بروتين موجود في جدار الحويصلات الرئوية . فهو يضمن مرنة الحويصلات الرئوية أثناء الحركات التنفسية (الشهيق والزفير) . α -antitrypsine محمي بواسطة بروتين آخر يصنعه الكبد :

α -antitrypsin .

الجزء الأول

الانتفاخ الرئوي هو مرض يتميز بتدمير الحويصلات الرئوية . يبقى الهواء محصورا في الرئتين مع صعوبة في تجدده . تفقد الرئتين مرؤنتها وتصبح عملية التهوية صعبة جدا . يعود هذا المرض إلى خلل على مستوى α -antitrypsine .

تم تحديد ثمانية جزيئات لـ α -antitrypsine : NULL1 , S, Z, M'1, M1, M2, M3 .

تتابع الأحماض الأمينية لهذه الجزيئات مماثلة في الوثيقة 1 .

ملاحظة : كل متغير يتضمن بداية , النهاية و 6 مستخرجات وسيطة من تسلسلها .

	0	3	123	183
Variante M'1	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Variante M1	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Variante M2	MetProSer		LeuHisThr	AsnAspTyr
Variante M3	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Variante S	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Variante Z	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Var. NULL1	MetProSer		LeuArgThr	AsnAsp
Var. NULL2	MetProSer		LeuArgThr	AsnAspTyr
Sélection : 0/8 lignes				

237	240	288	366	399	417
GlnAlaThrThrValLysVal		LeuGluAsn	AspGluLys	IleGluGln	ThrGlnLys
GlnValThrThrValLysVal		LeuGluAsn	AspGluLys	IleGluGln	ThrGlnLys
GlnValThrThrValLysVal		LeuGluAsn	AspGluLys	IleAspGln	ThrGlnLys
GlnValThrThrValLysVal		LeuGluAsn	AspGluLys	IleAspGln	ThrGlnLys
GlnValThrThrValLysVal		LeuValAsn	AspGluLys	IleGluGln	ThrGlnLys
GlnAlaThrThrValLysVal		LeuGluAsn	AspLysLys	IleGluGln	ThrGlnLys
GlnValThrThrVal					

(Var.) Variante : متغير

الوثيقة 1

1 – قارن في جدول تسلسل المتغيرات الثمانية لـ α -antitrypsine . خذ كمرجع المتغير M'1 .

تمثل الوثيقة 2 الانماط الظاهرية الجزيئية (نشاط البروتين) والسريرية (خطر الإصابة بالمرض) على مستوى العضوية والمرتبطة بـ α -antitrypsine .

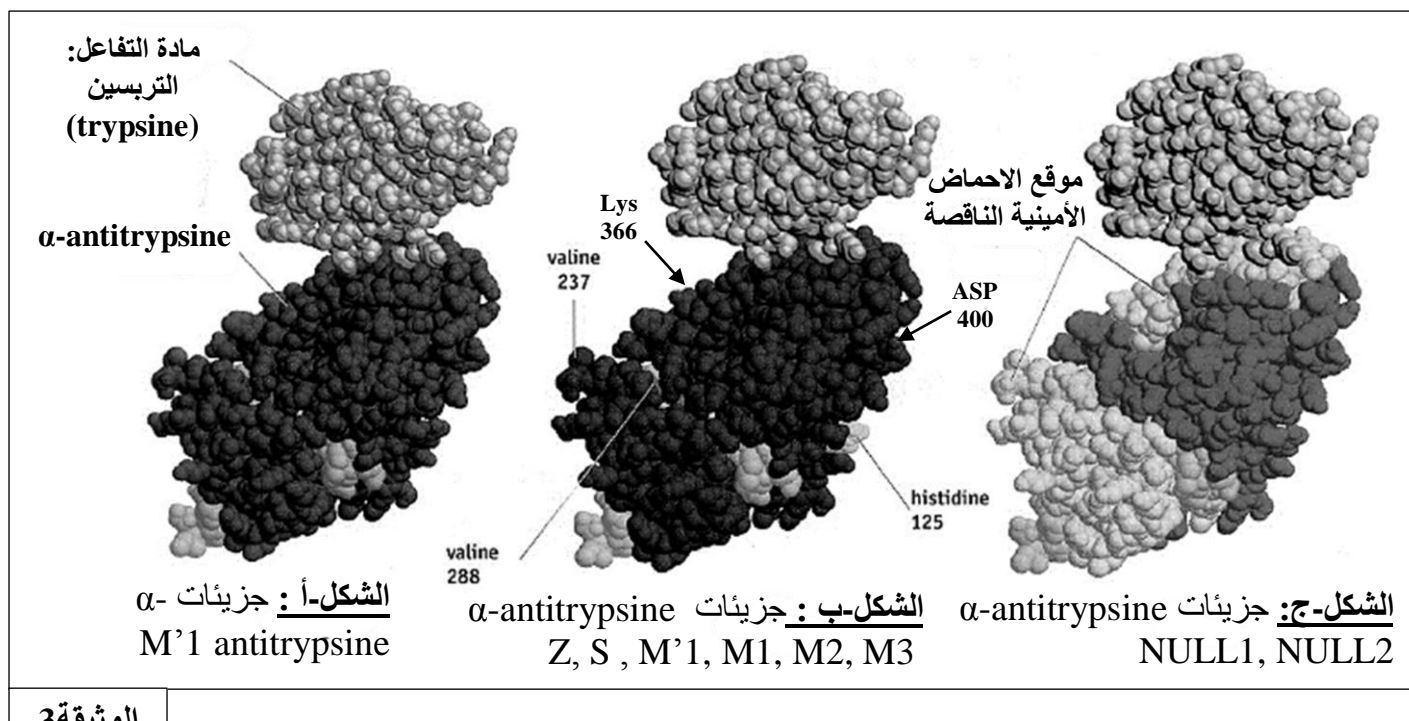
متغيرات لـ α -antitrypsine	نشاط بروتين : α -antitrypsine بروتينات وظيفية	كمية α -antitrypsine (mg.dL ⁻¹) في الدم	خطر الإصابة بالمرض
Variante M'1	بروتينات وظيفية	150 – 350	لا
Variante M1		150 – 350	لا
Variante M2		150 – 350	لا
Variante M3		150 – 350	لا
Variante S	بروتينات وظيفية ولكن جزئياً دمرت بواسطة خلايا الكبد	100 – 200	لا
Variante Z		15 – 50	نعم (بعد 50 سنة)
Variante NULL1	بروتينات غير وظيفية، غير ثابتة، يتم تدميرها بسرعة بواسطة خلايا الكبد	0	نعم (بعد 30 سنة)
Variante NULL2		0	نعم (بعد 30 سنة)

2 – بالاستعانة بإجابتك عن السؤال 1 واستغلالك لمعطيات الوثيقة 2 ، فسر خطر الإصابة بالمرض (النوع الظاهري السريري) عند الأشخاص التي تمتلك :

- أ – المتغيرات α -antitrypsine لـ S, M'1, M1, M2, M3 .
- ب – المتغيرات α -antitrypsine لـ Z, NULL1, NULL2 .

الجزء الثاني

تمثل اشكال الوثيقة 3 تمثيل البنية الفراغية لمختلف جزيئات α -antitrypsine في وجود انزيم التربسين .



- 1 – انطلاقاً من معطيات الشكل (أ) من الوثيقة 3 ، حدد الدور الأساسي لبروتين α -antitrypsine في حماية الرئتين.
- 2- ما هي المعلومات الإضافية التي يمكن استنتاجها من معطيات أشكال الوثيقة 3 حول العلاقة بين التغيرات الثمانية لـ α -antitrypsine ووظيفته.

الجزء الثالث

بتوظيف الموارد المعرفية المستخرجة من الجزئيين الاول والثاني ومكتسباتك المعرفية ، اشرح العلاقة بين المورثة والبنية الفراغية للبروتين من جهة ، وبين بنيته الفراغية ووظيفته من جهة أخرى .

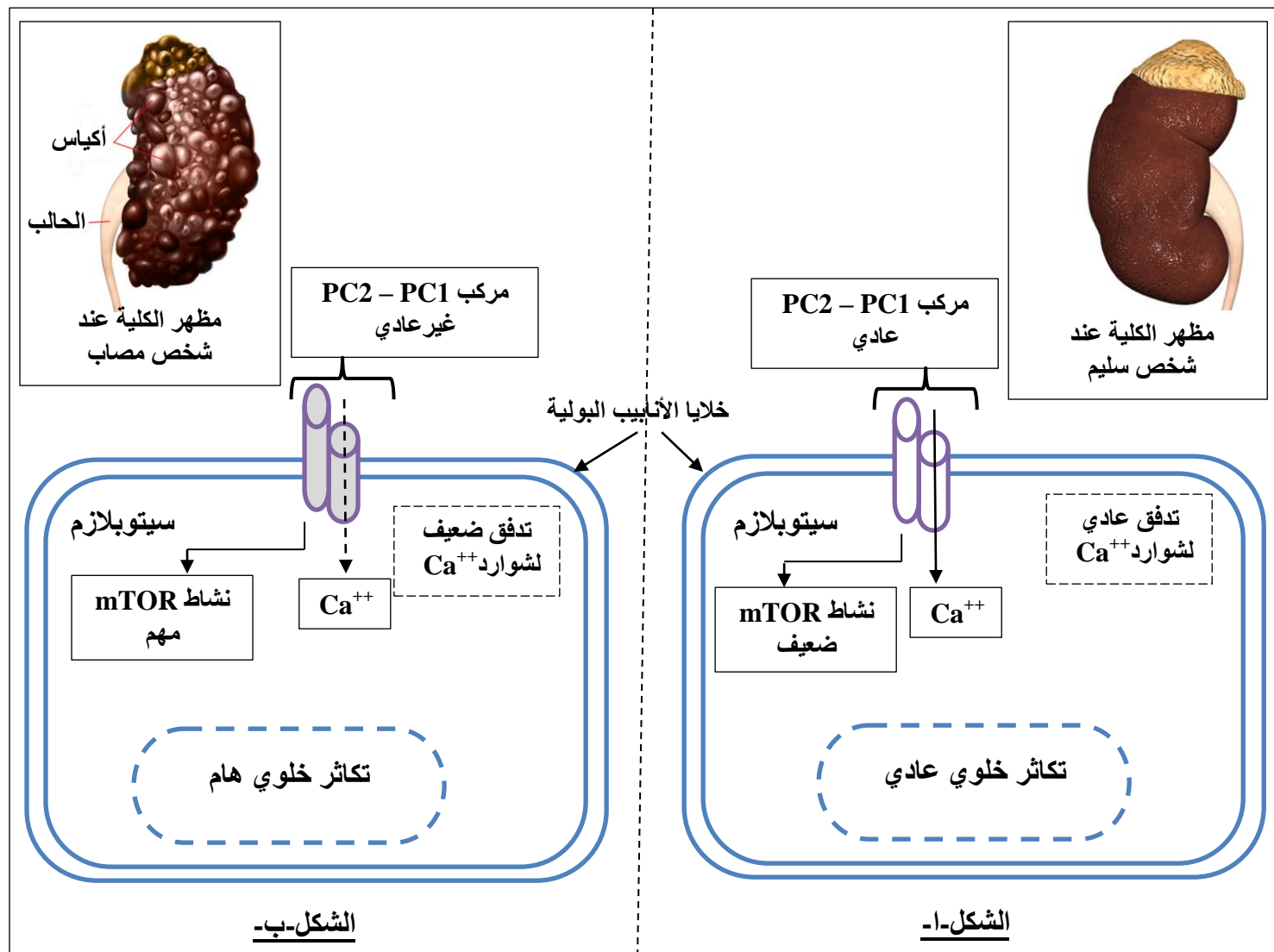
التمرين الثالث عشر

التكيس الكلوي (La polykystose renale) مرض وراثي واسع الانتشار، يصيب الكلية ويظهر في شكل اكياس كلوية تتطور تدريجياً لتعطي فشلاً كوياً لصاحبها وأمراض أخرى مثل التكيس الكبدي وارتفاع الضغط الدموي وظهور الدم في البول....
للكشف عن أسباب هذا المرض نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول

بيّنت دراسات حديثة وجود علاقة بين مرض التكيس الكلوي ومركب بروتيني مندمج داخل الغشاء السيتوبلازمي لخلايا الأنابيب البولية. يتكون هذا المركب من جزيئتين بروتينيتين polycystine1 (PC1) و polycystine2 (PC2). في الحالة العالية يمكن المركب PC1 - PC2 من تدفق أيونات الكالسيوم (Ca^{++}) وتنظيم نشاط مسلك

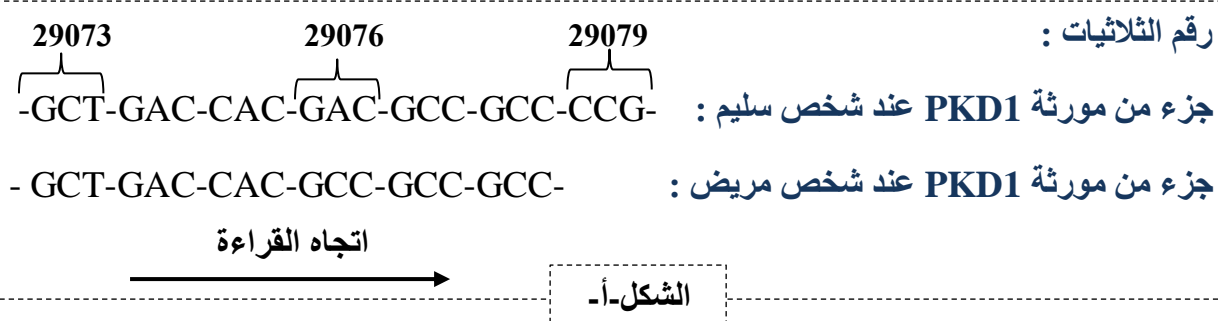
تفاعلي داخل الخلية يسمى $\langle\text{mTOR}\rangle$ ، كل خلل في مستوى هذا المركب يؤثر على نمو الخلايا وتكاثرها . تمثل الوثيقة 1 العلاقة بين المركب PC1 - PC2 وتكاثر خلايا الأنابيب البولية عقد شخص سليم (الشكل -أ-) و عند شخص مريض (الشكل -ب-).

**الوثيقة 1**

- قارن معطيات الوثيقة 1 عند كل من الشخص السليم والشخص المصاب .
- اقترح فرضية تفسر من خلالها سبب مرض التكيس الكلوي .

الجزء الثاني

يتحكم في تركيب بروتين PC1 مورثة تسمى PKD1 ، يمثل الشكل-أـ من الوثيقة 2 جزءاً من السلسلة الغير ناسخة للأليل العادي للمورثة PKD1 عند الشخص السليم وللأليل الغير عادي لنفس المورثة عند شخص مصاب بمرض التكيس الكلوي ، ويتمثل الشكل-بـ من نفس الوثيقة مستخلصاً من جدول الشفرة الوراثية .



					الرموز
UGA	GUA	CUA	GCU	CGA	
UAA	GUG	CUG	GGA	CGC	
UAG	GUC	UUG	GGG	CGG	
GUU	UUU	UUA	GGC	CGU	
STOP	Val	Leu	Gly	Arg	أحماض أمينية

الشكل-بـ**الوثيقة 2**

- 1 – بتوظيف معطيات الشكلين (أ) و(ب) اعط تتابع الأحماض الأمينية المناسبة لكل من الأليلين .
- 2 – فسر أصل مرض التكيس الكلوي (التأكد من صحة الفرضية المقترنة سابقاً).
- 3 – بين كيف أن تتابع ونوع الأحماض الأمينية يلعب دور في وظيفة البروتين.

التمرين الرابع عشر

تركب الخلية أنماطاً مختلفة من البروتينات المتخصصة وظيفياً، يخضع هذا التركيب لمعلومات وراثية موجودة على مستوى المورثات.

لإظهار العلاقة بين المورثة والطبيعة البروتينية للانزيم ودورها في تخصصها الوظيفي، نقترح عليك الدراسة التالية:-

الجزء الاول :

متلازمة سميث-ليملي-أوبيتز (Smith-Lemli-Opitz syndrome) وتعرف أيضاً بـ SLOS، هو خلل وراثي نادر يرتبط بنقص في الكوليسترول وهي مادة دهنية يتم انتاجها داخل العضوية.

الكوليسترول ضروري لنمو الجنين الطبيعي وله وظائف مهمة قبل وبعد الولادة. وهو يمثل عنصراً بنائياً للأغشية الخلية بالإضافة إلى ذلك، فالكوليسترول يلعب دوراً في إنتاج بعض الهرمونات والأحماض الدهنية.

تتميز متلازمة SLO سريرياً بتشوه مميز في الوجه، صغر الرأس، تأخر النمو، الاعاقة الدهنية و..... يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 المراحل الأخيرة من مسلك التحليق الحيوي للكوليسترول، بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة التفاعل المحفز بواسطة إنزيم 7-ديهيدروكوليسترول ريديكتاز (7-DHCR).

فرنسيل ثانى الفوسفات farnesyl diphosphate

↓ سكالين سنتاز squalene synthase

سكالين squalene

↓ 7- Déhydrocholestérol (7-DHC)

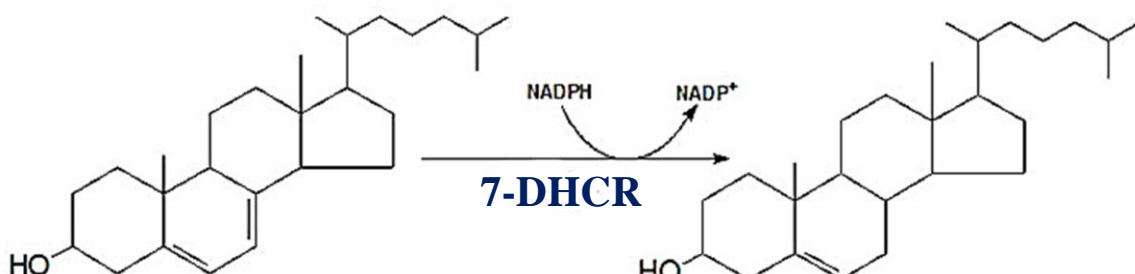
cholestérol

↓ 7- déshydrocholestérol réductase (7-DHCR)

7-ديهيدروكوليسترول ريديكتاز

↓

الشكل-أ



الشكل-ب

الوثيقة 1

- 1 - علق على معطيات الشكلين (أ) و (ب) من الوثيقة 1 ، مبراز دور إنزيم 7-DHCR في التركيب الحيوي للكوليسترول.
- 2 - اقترح فرضيتين تفسر من خلالهما سبب مرض SLOS.

الجزء الثاني :

يتحكم في تركيب إنزيم 7-ديهيدروكولسترون ديكتراز (DHCR7) مورثة تسمى DHCR7 . تم تحديد العدد من الطفرات على مستوى المورثة DHCR7 والتي تسبب متلازمة SLOS من بينها تلك المرقمة بـ W151X.

تمثل الوثيقة 2 مقتطف من التسلسل النيكلويتيدي للأليل العادي المرجعي (السلسلة الناسخة) ومن الأليل الطافر لمورثة DHCR7 (W151X).

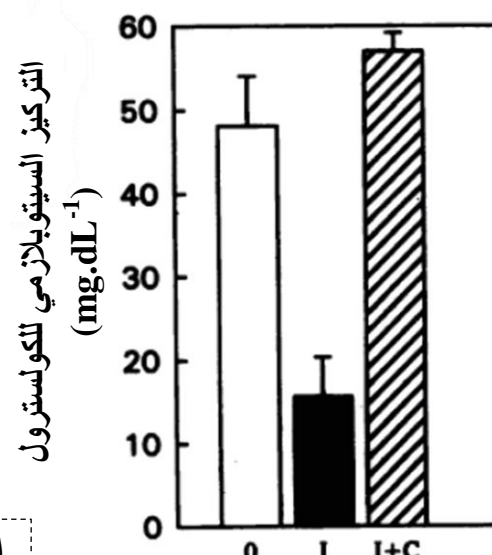
....410	433...	رقم النيكلويتيدات
5'...CTG CAA GCC TGG CTC CTC ACG CAC...3'	DHCR7:	الأليل العادي المرجعي
5'...CTG CAA GCC TGA CTC CTC ACG CAC...3'	W151X	الأليل الطافر :

الوثيقة 2

- 1 - استدل بمعطيات الوثيقة 2 (مستعينا بجدول الشفرة الوراثية المرفق) ، لكي تؤكّد صحة احدى الفرضيات المقترحة سابقا .
بغرض ايجاد علاج لمتلازمة SLOS، اجرى العلماء في اواخر التسعينيات تجربة على فئران بغرض الحصول على نموذج منها يعاني عجزا في انتاج الكوليسترول وذلك باحداث خلل بيوكيميائي كما هو الحال في متلازمة SLOS .
مراحل التجربة ونتائجها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 3
- 2 - أ - قارن النتائج المحصل عليها في الشكل(أ) .
ب - فسر النتائج المحصل عليها عند الفئران المعالجة بجزيئة BM 15.766 .

مجموعة الفئران المعالجة بواسطة جزيئات BM 15.766	مجموعة الفئران الغير معالجة	مجموعة الفئران
15,7	48,1	التركيز السيتوبلازمي المتوسط للكوليسترول (mg.dL-1)
17,0	أثار	التركيز السيتوبلازمي المتوسط لـ 7- ديهيدروكوليسترول (mg.dL-1)

الشكل-أ



الشكل-ب

الوثيقة 3

اخبر العلماء على مجموعة من الفئران امكانية علاج نقص الكوليسترول وذلك من خلال تحقيق التجربة التالية :

تم قياس تراكيز الكوليسترول السيتوبلازمي عند مختلف مجموعات الفئران بعد مرور أسبوعين على المعالجات التالية :

- مجموعة من الفئران الغير معالج (يرمز لها بـ 0).
- مجموعة من الفئران المعالجة بجزئية BM 15.766 (يرمز لها بـ I).
- مجموعة من الفئران معالجة بجزئية BM 15.766 وتقى غذاء غني بالكوليسترول (يرمز لها بـ (I+C).

النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 3.

3 – حل النتائج الممثلة في الشكل (ب).

الجزء الثالث :

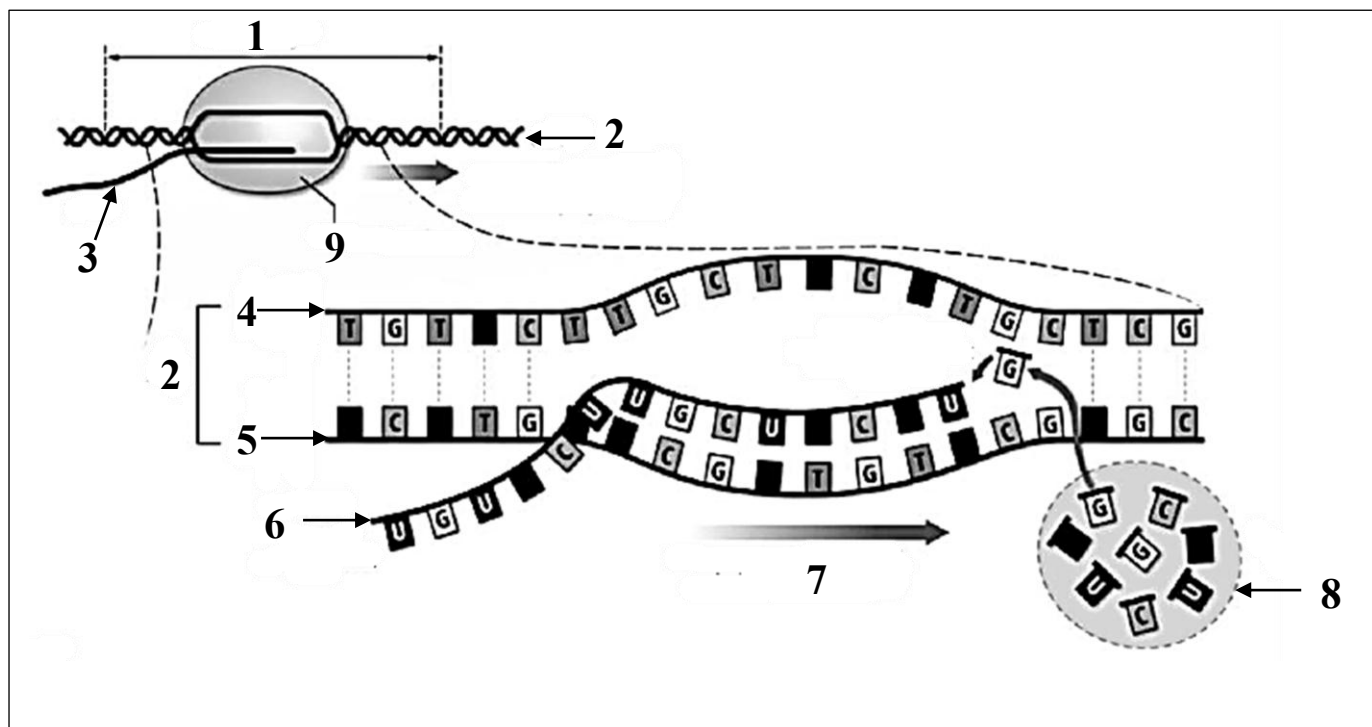
من خلال المعلومات التي توصلت اليها من خلال هذه الدراسة ، اكتب ملخص حول مصدر اعراض متلازمة SLOS واقتراح ، وفقا لهذه الدراسة على الفئران ، علاج يمكن اعتماده لدى المرضى الذين يعانون من SLOS.

المرفق : جدول الشفرة الوراثية

2ème base						
	U	C	A	G		
1ère base	U	PHE PHE LEU LEU	SER SER STOP SER	TYR TYR STOP STOP	CYS CYS STOP TRP	U C A G
	C	LEU LEU LEU LEU	PRO PRO PRO PRO	HIS HIS GLN GLN	ARG ARG ARG ARG	U C A G
	A	ILE ILE ILE MET	THR THR THR THR	ASN ASN LYS LYS	SER SER ARG ARG	U C A G
	G	VAL VAL VAL VAL	ALA ALA ALA ALA	ASP ASP GLU GLU	GLY GLY GLY GLY	U C A G
3ème base						

التمرين الخامس عشر

تعد استنساخ المعلومة الوراثية مرحلة أساسية في التعبير المورثي . تمثل الوثيقة أسفله رسم تخطيطي تفسيري يوضح ظاهرة الاستنساخ عند حقيقيات النواة.



- 1 - تعرف على العناصر المرقمة من 1 إلى 9 , ثم قارن في جدول من حيث البنية كلا من جزيئة (2) والجزيء (3).
- 2 - انطلاقا من معطيات الوثيقة بين في نص علمي منظم كيفية استنساخ المعلومة الوراثية ، مبرزا أهميتها في التعبير المورثي .

التصحيح

التمرين الأول (التمرين الأول من بكالوريا 2018 شعبة الرياضيات)

1. كتابة البيانات :

- 1: الـARN بوليميراز 2: السلسلة المستنسخة 3: السلسلة غير المستنسخة 4: الـADN
 5: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(2) 6: تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم 7 : تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم 8: سلسلة بيبتيدية الناتجة عن تعبير المورثة(1) 9: الـARNm
 10: ريبوزوم وظيفي
 تسمية الظاهرتين: س : الاستساخ مقرها النواة ، ص: الترجمة مقرها الهيولى .

2. التعرف على مرحلتي الترجمة :

الشكل أ: مرحلة النهاية الشكل ب: مرحلة الاستطالة

3. تقسيم اختلاف نتائج الهجرة الكهربائية:

هرجة العنصر (8) نحو القطب (+) لاكتسابه شحنة سالبة نتيجة تأين الوظائف الحمضية (سلك سلوك الحمض في وسط قاعدي pH<7) بينما يهاجر العنصر (5) نحو القطب (-) لاكتسابه شحنة موجبة نتيجة تأين الوظائف القاعدية (سلك سلوك القاعدة في وسط حمضي pH>7) ومنه العنصر 5 تكثر فيه الأحماض لامينية القاعدية و العنصر 8 تكثر فيه الأحماض لامينية الحمضية و منه فالعنصران 5و8 يختلفان في نوع الأحماض لامينية المكونة لهما .

4. العلاقة بين المورثة و البروتين :

يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي بتركيب البروتين وذلك وفق ظاهرتين : الاستساخ والترجمة .

الاستساخ يتم خلاله التصنيع الحيوي لجزئية الـARN المورثة (mRNA) انطلاقا من إحدى سلسلتي الـADN (المورثة) التي تنقل نسخة من المعلومة الوراثية و تتحدد بتتالي عدد ونوع دقيق من النكليوتيدات وحدته الرامزة التي تشفّر للحمض الأميني .

خلال الترجمة يترجم بتتالي عدد ونوع دقيق من النكليوتيدات إلى بروتين محدد بتتالي عدد ونوع دقيق من الأحماض لامينية .

التمرين الثاني

الجزء 1:

1 - تحديد نوع التفاعلات المحفزة من قبل إنزيم الغلوكوكيناز ، الإنزيم 1 و الإنزيم 3

الإنزيم 3	الإنزيم 1	الغلوكوكيناز	الإنزيم
نوع التفاعل	تحويل مادة واحدة (تماكلب)	تحويل مادتين (فسفرة)	نوع التفاعل

2 - تمثيل التفاعل المحفز بواسطه إنزيم الغلوكوكيناز بمعادلة كيميائية بسيطة.



الجزء 2:

1 - تحليل نتائج الوثيقة 2 :

- تمثل الوثيقة تغير نشاط إنزيم الغلوكوكيناز عند شخص سليم وأخر مصاب بدلالة تركيز الغلوكوز في الدم.
- عند الشخص السليم يرتفع نشاط إنزيم الغلوكوكيناز مع ارتفاع تركيز الغلوكوز في الدم (علاقة طردية) ليصل إلى قيمة قصوى 0.75 وحدة إفتراضية عند التركيز mmol/L 25 .
- عند الشخص المصاب بمرض Mody-2 يبقى نشاط إنزيم الغلوكوكيناز ضعيف رغم ارتفاع تركيز الغلوكوز في الدم .

2 - فرضية مقترحة لتفسير الارتفاع المستمر لتركيز الغلوكوز في دم المصاب بمرض Mody-2 :

- هذا المرض وراثي وعليه يمكن تفسير ذلك بحدوث طفرة وراثية على مستوى الخلايا الكبدية للشخص المصاب ، تسببت في تغيير البنية الفراغية لأنزيم الغلوكوكيناز ، سبب ضعف نشاطه التحفيزي وبالتالي تركيب ضعيف للغlikojin انطلاقاً من الغلوكوز مما يفسر الارتفاع المستمر لتركيز الغلوكوز في الدم .

3 - التحقق من صحة الفرضية :

استغلال معطيات الوثيقة 3 :

بالنسبة للشخص السليم :

GUG GAC GAG AGC UCU GCA : ARNm

تابع الأحماض الأمينية : Val – Asp – Glu – Ser – Ser – Ala

بالنسبة للشخص المريض :

GUG GAC UAG AGC UCU GCA : ARNm

تابع الأحماض الأمينية : Val – Asp

- حدوث طفرة وراثية ، استبدال C ب A على مستوى الرامزة 279 من السلسلة المستسخنة للمورثة المسؤولة عن تركيب إنزيم الغلوكوكيناز ادى إلى ظهور رامزة بدون معنى (رامزة قف) (UAG) بدل GAG وتوقف الترجمة ، ادى ذلك إلى تركيب سلسلة أحماض أمينية غير مكتملة (تغير في البنية الفراغية لأنزيم ، إنزيم غير وظيفي) ، نجم عنه ضعف نشاط الإنزيم الغلوكوكيناز مما سبب في انخفاض تركيب الغликوجين انطلاقاً من الغلوكوز وظهور مرض السكري Mody-2 .
- اذن الفرضية المقترحة صحيحة .

التمرين الثالث

الجزء 1:

1 - تسمى البيانات المشار إليها بالأرقام و المرحلتين (1) و (2) :

6	5	4	3	2	1
ARNt	ريبوزوم	ARNm	نيكليوتيدات ARN	ADN (المورثة)	ARN بوليميراز
المرحلة 1 : الاستنساخ	11	10	9	8	7
المرحلة 2 : الترجمة	سلسلة ببنية في مرحلة التشكيل	معقد Aminoacyl – ARNt	بروتينات	ARN الريبوزومي	أحماض أمينية

العناصر الضرورية لحدوث عملية الاستنساخ :

- المورثة (ADN)
- إنزيم ARN بوليميراز
- 4 أنواع من النيكليوتيدات الريبية الحرة.
- طاقة (ATP).

العناصر الضرورية لحدوث عملية الترجمة:

- ARNm
- الريبوزومات
- أحماض أمينية منشطة
- إنزيمات نوعية
- طاقة (ATP).

2 - الفرضيات المقترنات لتفسير طريقة تأثير المضاد الحيوي Teteracycline على البكتيريا :

الفرضية 1 : المضاد الحيوي Teteracycline يوقف عملية الاستنساخ (تثبيط إنزيم ARN بوليميراز).

الفرضية 2 : المضاد الحيوي Teteracycline يثبط عملية الترجمة

الجزء 2:

1 - التعرف على المرحلة الممثلة في الشكل (ج):

- مرحلة الترجمة (الاستطاله)

كتابة البيانات المرقمة :

1 - الموقع P

2 - الموقع A

(ARNt – Aminoacyl – ARNt - 3 حمض أميني –

2 - الاستدلال بمعطيات اشكال الوثيقة 2 ومكتبات المعرفية لتأكد من صحة إحدى الفرضيات المقترنات سابقاً : من مقارنة الشكلين (أ) و(ب) :

- نلاحظ في غياب المضاد الحيوي Teteracycline، يثبت ARNm على تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى .
- أما في وجود المضاد الحيوي Teteracycline : نلاحظ تثبيط Teteracycline على تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى على مستوى الموقع القريب من مكان تثبيت ARNm . في هذه الحالة نلاحظ غياب ARNm على مستوى تحت الوحدة الريبوزومية الصغرى.
- وعليه نفترض ان المضاد الحيوي Teteracycline يمنع تثبيت ARNm .

من الشكل (ج) :

- يبين الشكل (ج) ان المضاد الحيوي Tetracycline يرتبط الى مع تحث الوحدة الريبيوزومية الصغرى (30s), فيمنع ارتباط المعقد Aminoacyl – ARNt في الموقع A بالمركب المكون من الريبيوزوم المرتبط مع جزء ARNm (المعقد "ARNm – ريبوزوم") وبذلك تعيق الرامزات الموجودة على ARNt من الاتحاد مع الرامزات المقابلة لها الموجودة على ARNm و بالتالي توقف مرحلة الاستطالة من عملية الترجمة.
- في كلتا الحالتين فان المضادة الحيوي يثبط عملية تركيب البروتين وبالتالي الفرضية 2 هي الصحيحة .

3 - توضيح لماذا المضادات الحيوية مثل Tetracycline غير فعالة ضد الفيروسات :

- يتکاثر الفيروس داخل الخلية المصابة , لذلك في الخلية حقيقة النواة يستخدم الفيروس لتكاثره ريبوزومات الخلية حقيقة النواة المصابة .
- عند دخول Tetracycline إلى داخل الخلية المصابة التي يتواجد بها عدد كبير من ARNt الفيروسي , وعليه هناك منافسة بين Tetracycline و ARNt الفيروسي على موقع التثبيت على مستوى تحت الوحدة الريبيوزومية الصغرى ..
- وبما ان هناك الكثير من ARNt الفيروسي , فان الفيروس اقوى من المضاد الحيوي Tetracycline وهذا يفسر عدم فعالية Tetracycline ضد الفيروسات .

التمرين الرابع

الجزء الأول :

1 - المقارنة معطيات الشخص السليم بمعطيات الشخص المصاب :

من الشكل (أ) :

- الشخص المصاب بالإضافة إلى الاعراض المشار إليها في الموضوع , نلاحظ تساقط اشعر (اصلع) , ظهور ملامح مميزة , كصغر الوجه والفك و تذهب الأنف , كبر حجم الرأس مقارنة بحجم الوجه.
- من الشكلين (ب) و (ج) : بروتين Lamin A : عند كلا الشخصين يرتبط مع مجموعة FARNESYL مما يساعد على الوصول إلى الصفيحة النووية .
- بروتين Lamin A عادي عند الشخص السليم و غير عادي عند الشخص المريض .
- توضع بروتينات Lamin A على الغشاء النووي: يكون منتظمًا عند الشخص السليم حيث يتم فصل مجموعة FARNESYL مما يسمح بدمج Lamin A مع الصفيحة النووية , أما عند الشخص المريض فيكون التوضع غير منتظم , حيث لا يمكن قطع مجموعة FARNESYL عن بروتين Lamin A مما يؤدي إلى تراكمه في الصفيحة النووية .
- بنية النواة : عادية عند الشخص السليم و تشوهدات مرفلوجية عند الشخص المريض .
- المظاهر الخارجي : انقسام خلوي عادي مع إصلاح وتتجدد الانسجة عند الشخص السليم (مظاهر خارجي عادي) وغير عادي مع حدوث خلل في إصلاح وتتجدد الانسجة عند الشخص المريض (شيخوخة مبكرة) .
- الاستنتاج : كل تغيير في البروتين (Lamin A) ينتج عنه تغيير في الصفة (انقسامات خلوية) اي هناك علاقة بين البروتين والصفة (النمط الظاهري) .

2 - فرضية مقترحة لتفسير سبب مرض Progeria :

- قد يعود سبب المرض إلى خلل وراثي , فحدث طفرة وراثية في مورثة Lamin A أدت إلى تغيير في بنية بروتين Lamin A (غير وظيفي) .

الجزء الثاني :

1 - الاستدلال لتأكد من صحة الفرضية المقترحة سابقاً :

- ممتالية ARNm والأحماض الأمينية المطابقة لكل جزء من أليلى المورثة A . Lamin A
- عند الشخص العادي :

GUG GCC AAG CUU GAG GCA GCC CUA GGU : ARNm
val-Ala-Lys-Leu-Ac.glu - Ala-Ala-leu-Gly سلسلة الأحماض الأمينية :

GGG CCA AGC UUG AGG CAG CCC UAG GU : ARNm
Gly-Pro Ser - Leu-Arg - Gln-Pro سلسلة الأحماض الأمينية :

حدث طفرة وراثية تمثلت في ضياع النيكلويوتيد A على مستوى الثلاثية 196 أدى ذلك إلى تغيير في ترتيب النيكلويوتيدات ، فتركيب ARNm غير مقارنة مع ARNm العادي (مع ظهور رامزة بدون معنى) ، ينتج عن ترجمة هذا ARNm المغير ، سلسلة ببتيدية صغيرة وقصيرة (بروتين Lamin A غير عادي مسؤول عن المرض)

وهذا يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقاً (سبب المرض يعود إلى حدوث طفرة وراثية).

2- تبيان كيف يمكن حقن ARN مضاد المعنى من منع إنتاج البروتين الغير العادي المسؤول عن هذا المرض :

- ARN مضاد المعنى يرتبط بشكل متكامل مع جزيئة ARNm الرامز للبروتين غير العادي يؤدي إلى كبح ترجمة ARNm وبالتالي عدم تركيب البروتين غير العادي المسؤول عن المرض.

3 - الاقتراح الذي يمكن تجريبها من التغيير الوراثي للخلايا المريضة يجعلها قادرة على إنتاج ARN مضاد المعنى بشكل مستمر :

- ادخال قطع ADN الرامزة لـ ARN مضاد المعنى في الخلايا المريضة واندماجه مع الذخيرة الوراثية للخلايا المريضة ، فتحصل على خلايا معدلة وراثياً قادرة على إنتاج ARN مضاد المعنى بشكل مستمر.

الجزء الثالث :

توضيح العلاقة بين المورثة والبروتين وكيف يكون هذا البروتين مسؤول عن ظهور النمط الظاهري :

- يترجم التعبير المورثي على المستوى الجزيئي ، بتركيب بروتين مصدر النمط الظاهري للفرد على مختلف المستويات : العضوية ، الخلية و الجزيئي .

- يعود هذا التخصص الوظيفي إلى اكتسابها بنية فراغية محددة . أي تغير في البنية الفراغية يؤدي إلى فقدان الوظيفة .

وبالتالي فإن البروتين هو عبارة عن جزء مشفر بتتابع الأحماض الأمينية والذي سيكون مسؤولاً عن خاصية وظيفة الخلية . نتحدث عن النمط الظاهر للتعبير عن هذه الخاصية .

- بروتين Lamine A الطبيعي يلعب دور في المحافظة على بنية متمسكة للغشاء النووي.....

- بروتين Lamine A الطافر يتسبب في تغيير خطير للنواة ينعكس في جميع الاختلالات الواردة في الوثيقة (1) .. ويسبب الشيخوخة المتتسارعة والموت في سن مبكر .

التمرين الخامس

الجزء الأول :

1 - اثبات طول رامزات الشفرة الوراثية :

- من خلال النتائج التجريبية ، نلاحظ ان التغيير بـ +3/-3 نيكليوتيدات يؤدي إلى إضافة أو حذف حمض أميني واحد (البروتين وظيفي) . بقية التغييرات يؤدي إلى تغيير البروتين بأكمله (غير وظيفي) .
- اذن وحدة الشفرة الوراثية (الرامز) طولها 3 نيكليوتيدات متتابعة . التغيير في تتبع نيكليوتيدات ARNm المركب ، نحصل بعد الترجمة على متعددات الببتيد مختلفة .
- اذن تتبع لثلاثة نيكليوتيدات تشفّر (ترمز) لحمض أميني واحد في البروتين .

2- الاستنتاج من معطيات التجربة 2 :

- الرامزة UUU مسؤولة عن دمج الحمض الاميني phe في البروتين ، وليس احد الاحماض الامينية الأخرى .
- الرامزات AAA و CCC لا تشفّر للحمض الاميني phe .
- اذن تتبع نيكليوتيدات ARNm يترجم بتتابع الاحماض الامينية الموافقة لها حيث ان الرامزة الواحدة تشفّر لحمض أميني معين في البروتين .

ب- تعريف دقيق للشفرة الوراثية :

- هو نظام تطابق (توافق) بين تتبع نيكليوتيدات (رامزات) ARNm وتتابع الاحماض الامينية للبروتين .

خصائص الشفرة الوراثية :

- ثلاثة: ثلاثة نيكليوتيدات متتالية تشفّر لحمض اميني واحد .
- اغلب الاحماض الامينية يمكن ان تشفّر بأكثر من رامزة وراثية واحدة على سبيل المثال الاحماض الامينية الارجينين Arginine و سيرين Serine و ليوسين Leucine كل واحدة من هذه الاحماض الامينية تشفّر بواسطة ست رامزات وراثية متراصة .

غير متداخله: وتعني ان نيكليوتيدات الرامزة الواحدة لا تشترك في تكوين رامزة اخرى.

غير مفصولة: وفيها تكون الرامزات متسلسلة (تتبع خطى) وغير مفصولة .

- **رامزة البدء Initiation codon :** رامزة AUG تدعى الرامزة البادئة للتركيب ، اذ عندها تبدا عملية الترجمة من خلال تشفير اول حامض اميني في السلسلة وهو الميثيونين .

- **رامزات بدون معنى (UGA. UAG. UAA) :** لا تشفّر لاي حمض اميني وتعمل على انهاء عملية الترجمة .

الشمولية Universality: وتعني بان نفس الرامزة تستخدم في جميع انواع الكائنات الحية .

الجزء الثاني :

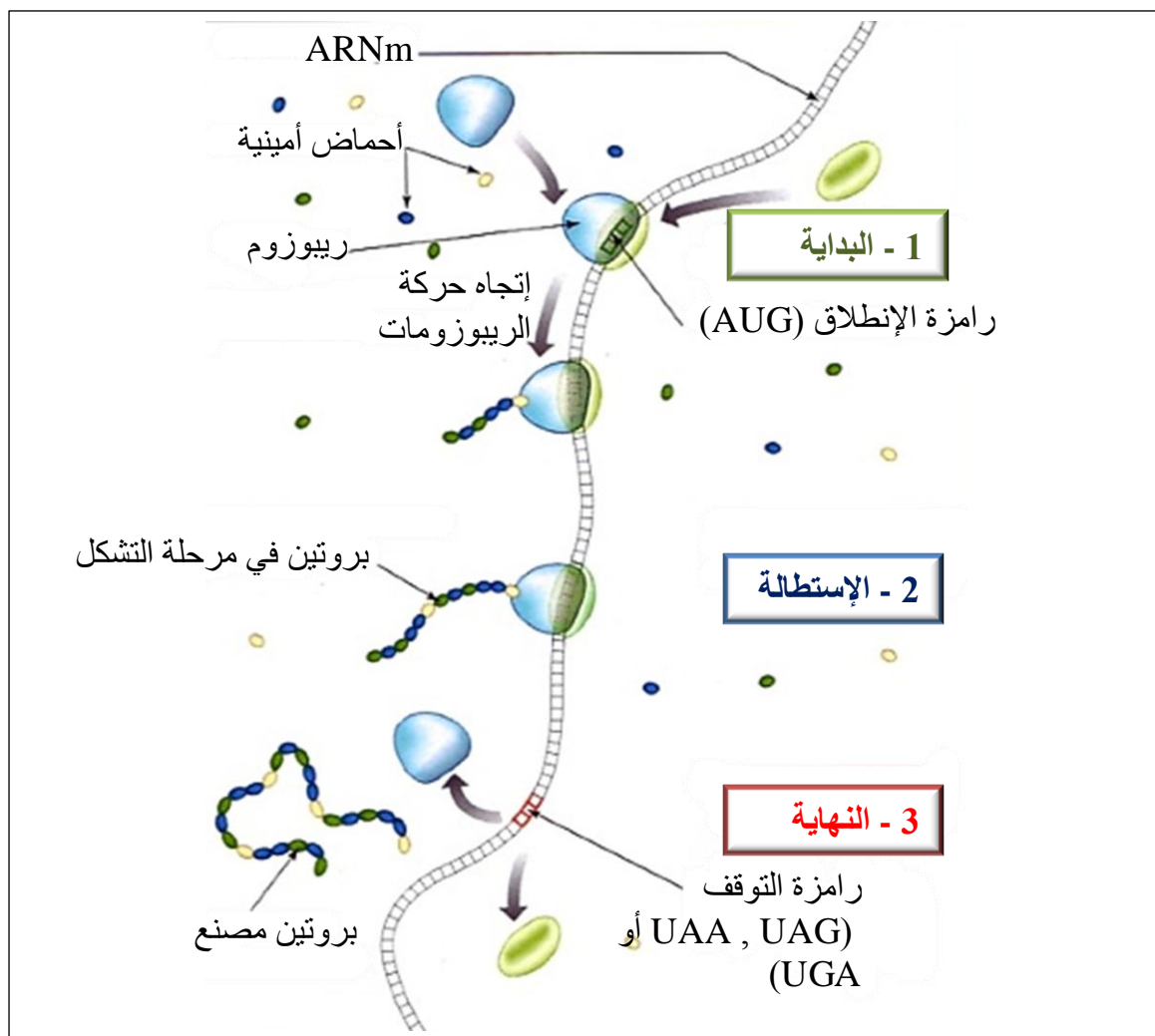
1 - تحليل نتائج الشكل 1 :

- المستخلص السيتوبلازمي المضاف له ARNm فقط او الريبوزومات ، عدم تركيب البروتين .
- المستخلص السيتوبلازمي المضاف له كل من ARNm والريبوزومات ، نلاحظ تركيب البروتين .
- المستخلص السيتوبلازمي المضاف له كل من ARNm الارنب و ريبوزومات الدجاج ، نلاحظ وجود بروتينات مشعة للارنب مع غياب بروتينات الدجاج .
- المستخلص السيتوبلازمي المضاف له كل من ARNm الدجاج و ريبوزومات الارنب ، نلاحظ وجود بروتينات مشعة للدجاج مع غياب بروتينات الارنب .

الاستنتاج :

- تطلب عملية تركيب البروتين (الترجمة) جزيئة ناقلة للمعلومة الوراثية (ARNm) من النواة إلى السيتوبلازم و ريبوزومات التي تعتبر مقر لتركيب البروتين (الترجمة) .
- المعلومة الوراثية التي يحملها ARNm هي التي تحدد نوع وطبيعة البروتين المصنع .

2 - رسم تخطيطي وظيفي يوضح عملية الترجمة (متعدد الريبوزوم)



العناصر الضرورية لحدوث مرحلة الترجمة بكل خطواتها الثلاثة :

- أحماض أمينية : الوحدات البنائية الدالة في تركيب البروتين .
- الـ ARNm : وسيط يحمل معلومة وراثية بشكل شفرة وراثية
- تحت وحدتي الريبوزوم الكبري والصغرى : مقر تركيب البروتين (الترجمة)
- الـ ARNt : يسمح بتأمين الرابط بين المعلومة الوراثية والأحماض الأمينية الموافقة.
- إنزيمات وطاقة : لتنشيط الأحماض الأمينية وربط الأحماض الأمينية بواسطة روابط ببتيدية خلال مرحلة تشكيل البروتين .

الجزء الثالث :

شرح كيف ان الريبوزومات ضرورية لتركيب البروتين يرغم عدم احتوائها على معلومة وراثية أصلية (ADN) :

- يعتبر ADN دعامة المعلومة الوراثية ، ويتوارد في النواة (حقائق النواة) .
- يؤمن ARNm نقل المعلومة الوراثية من النواة إلى موقع تركيب البروتين (الريبوزومات) في السيتوبلازم ، اين يتم التعبير عن المعلومة الوراثية (تتالي نيكليوتيدات) إلى متتابلة أحماض أمينية .
- يتم ربط الأحماض الأمينية في متتابلة محددة على مستوى ريبوزومات متجمعة في وحدة متمايزة تدعى متعدد الريبوزوم.
- يتكون الريبوزوم من تحت وحدتين :
 - تحت وحدة ريبوزومية صغيرة تحمل موقع قراءة الـ ARNm .
 - تحت وحدة كبيرة : تحمل موقعين تحفيزيين هما :

موقع ترجمة الشفرة (الموقع A) : هو الذي يربط بين ARNt الحامل للحمض الأميني بـ ARNm من خلال تقابل القواعد الأزوتية .

موقع التكثيف (الموقع P) : وهو الذي يصل ما بين الحمض الأميني وعديد الببتيد النامي.

- تبدأ عملية الترجمة دائمًا في مستوى رامزة الانطلاق AUG لـ ARNm بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يتثبت على الريبيوزوم : انها بداية الترجمة .

- يتنقل الريبيوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجيا سلسلة بيبتيدية بتكونين رابطة بيبتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة وأخر حمض أميني في السلسلة المتوضعة في الموقع المحفز . إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة يفرضه تالي رامزات ARNm .

- تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبيوزوم إلى إحدى رامزات التوقف : انها مرحلة الاستطالة .

- ينفصل ARNt لأخر حمض أميني ليصبح عديد الببتيد المتشكل حر : إنها نهاية الترجمة .

التمرين السادس

الجزء الأول:

1 – استغلال معطيات شكلي الوثيقة 1 :

الشكل أ :

- في الإنسان ، اندماج الخلايا الجنينية يعطي بنية مع خلايا عملاقة بها أنوية عديدة والتي تعطي المشيمة .

الشكل ب :

- بعد ادخال مورثة syncitine في الخلايا (معدلة وراثيا) ، نلاحظ خلايا كبيرة ذات أنوية عديدة : حدوث اندماج خلوي .

- الخلايا التي لا تمتلك مورثة syncitine (الشاهد الغير معدلة وراثيا) ، تحتوي على نواة واحدة فقط : عدم حدوث اندماج خلوي .

فرضية مقترحة لتفسير دور وأهمية مورثة syncitine في تشكيل المشيمة :

- تعبير مورثة syncitine لبروتين syncitine ، هذا الأخير ضروري لدمج الخلايا الجنينية وتشكيل المشيمة كما أن هذه البروتينات متوفرة بكثرة في الانسجة المشيمية .

الجزء الثاني:

1 – مقارنة التابع البروتيني لـ syncytine البشري (F_h) والفيروسي (F_v) :

- مقارنة جزء من التابع للأحماض الأمينية في بروتين syncytine البشري F_h مع بروتين غلاف فيروس MPMV (F_v) : هناك تقارب كبير بينهما (نسبة التشابه 80 %) حيث الاختلاف بينهما يشمل فقط 8 أحماض أمينية (نسبة الاختلاف 20 %) .

الاستنتاج :

- هناك تشابه كبير بين بروتين syncytine البشري وبروتين غلاف فيروس MPMV من حيث البنية وبالتالي لهما وظيفة متماثلة .

- لكل بروتين مورثة واحدة تشرف على تركيبه ، هناك تشابه بين المورثة المشفرة للبروتين البشري والبروتين الفيروسي .

2 – التوضيح : التأكيد من صحة الفرضية المقترحة :

استغلال معطيات الوثيقة 3 :

- المادة الوراثية فيروسات الراجعة تمثل في الـ ARN : ARN + إنزيم النسخ العكسي (ARN الفيروسي \leftarrow ADN الفيروسي) .

- لإعادة إنتاج الفيروس يجب أن يخترق هذا الأخير الخلية المستهدفة .

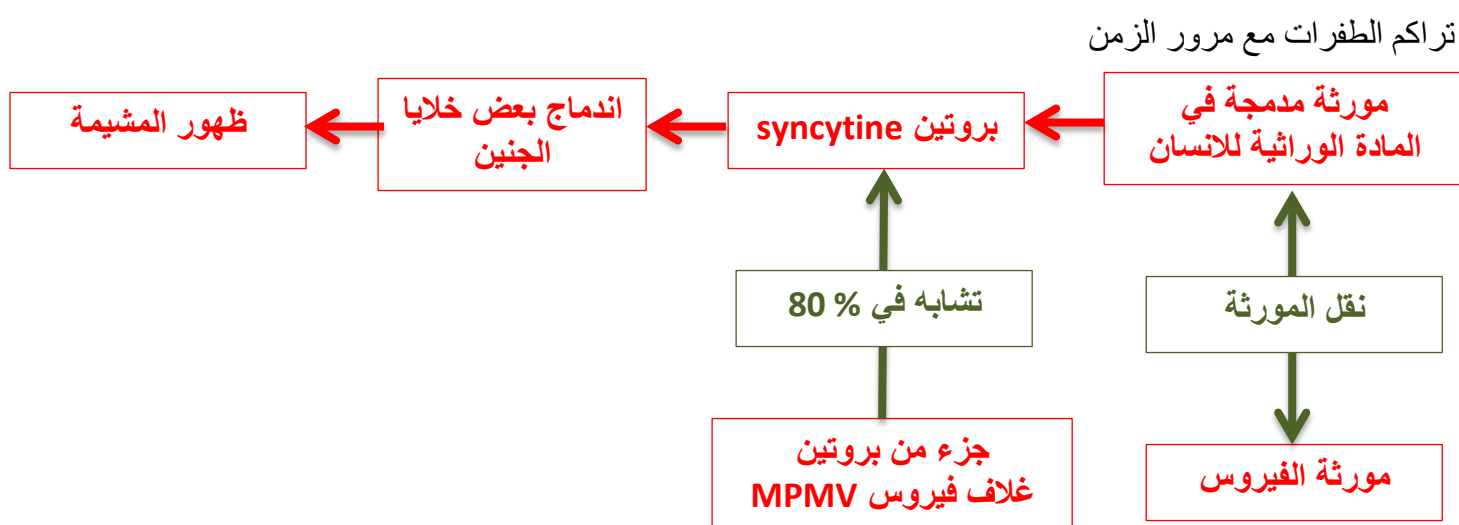
- ✓ يثبت الفيروس على غشاء الخلية المستهدفة بفضل الجزء Fv لبروتين الغلاف (المماطل لبروتين syncytine البشري) على مستقبل غشائي بروتيني للخلية المستهدفة .
- ✓ دمج غلاف فيروس MPMV مع الغشاء السيتوبلازمي للخلية المستهدفة ثم حقن مادته الوراثية في سيتوبلازم الخلية المستهدفة . وبالتالي نقل المادة الوراثية الفiroسية ودمج هذه المورثة مع المادة الوراثية البشرية .
- ✓ مadam هناك وظيفة متماثلة بين بروتين الغلاف الفيروسي و syncytine البشري فإن بروتين syncytine البشري يسمح بذلك بدمج الخلايا الجنينية فيما بينها لتشكيل المشيمة . وهذا يؤكّد صحة الفرضية المقترنة .

الجزء الثالث:

- اثبات أن ظهور المشيمة عند الثدييات مرتبط بالآلية وراثية خاصة توافق نقل أفقي للمورثات:
- وجود تشابه كبير في تتابع الاحماس الامينية (البنية) لكل من بروتين غلاف الفيروس والبروتين البشري syncytine وبالتالي يمتلكان نفس الوظيفة .
 - المورثة المعبرة لبروتين syncytine البشري قد يكون مصدرها فيروسي . وعليه هناك دمج لمورثة الفيروس في المادة الوراثية البشرية . هذا هو النقل الافقي للمورثات، بعد ذلك يتبع بنقل عمودي عبر اجيال النوع البشري .
 - التعبير عن هذه المورثة يؤدي إلى ظهور المشيمة عند بعض الثدييات (الإنسان) وبالتالي يؤدي إلى التنوع في الكائنات الحية .
 - ظاهرة النقل الافقي للمورثات هي ظاهرة مهمة في تطور الكائنات الحية .

المخطط :

في النوع البشري



التمرين السادس**الجزء الأول:**

1 - استغلال معطيات الوثيقة 1 :

من خلال الشكل أ- :

- عند انغراس الجنين في الرحم , بعض الخلايا الجنينية تندمج مع بعضها البعض لتشكيل خلايا عملقة متعددة النوى .

من خلال الشكل ب- دراسة دور المورثة المشفرة لبروتين syncytine :
بالنسبة للخلايا المزروعة الشاهد (الخلايا التي لا تمتلك مورثة syncytine) : نلاحظ خلية صغيرة مبعثرة وكثيرة العدد وبنواة واحدة , فهذه الخلايا غير قادرة على الاندماج .

- الخلايا التي ادخل لها مورثة syncytine : نلاحظ خلايا عملقة ومتعددة النواة , أي حدوث اندماج خلوي .

فرضية مقترحة تفسر دور و أهمية مورثة syncytine في تشكيل المشيمة:

- تشرف المورثة syncytine على تركيب بروتين الذي يلعب دورا هاما في اندماج بعض الخلايا الجنينية مشكلة المشيمة .

الجزء الثاني:

1 - مقارنة التابع البروتيني لـ syncytine البشري Fh والفيروسي Fv :

- نلاحظ وجود تشابه كبير بين التابع البروتيني لـ syncytine Fh والفيروسي Fv (نسبة التشابه تقدر بـ 455%) , ويختلفان على مستوى الاصحاص الامينية رقم 423 , 429 , 428 , 441 , 433 , 449 و 452 . الاستنتاج :

- الموراثات التي تشرف على تركيب كل من البروتين syncytine البشري Fh والفيروسي Fv متشابهة جدا وتنبع عن انتها النيكليوتيدي متماثلة تقريبا .

- يمتلك فيروس MPMV مورثة متماثلة تقريبا مع مورثة syncytine البشري .

- اذن مورثة البروتين الفيروسي هو أصل مورثة syncytine عند البشر .

2 - التأكيد من صحة الفرضية من خلال استغلال معطيات الوثيقة 3 :

- يمتلك فيروس MPMV القدرة على الثبيت والاندماج مع الخلايا البشرية . يثبت البروتين الفيروسي على مستقبل بروتيني للخلية المستهدفة (تكامل بنوي) .

- يندمج الغلاف الفيروسي مع الغشاء السيتوبلازمي للخلية المستهدفة , ثم حقن المادة الوراثية للفيروس في سيتوبلازم الخلية المستهدفة .

- فيمكن لفيروس MPMV أن ينقل الموراثات الفيروسية (ADN) إلى الخلايا البشرية المستهدفة . بما ان هناك تشابه كبير بين بروتين syncytine البشري (الناتج عن تعبير مورثة syncytine) وببروتين غلاف فيروس MPMV , فبروتين syncytine يلعب كذلك دور في اندماج الخلايا (وبالتالي الأغشية الخلوية) لبعض الخلايا الجنينية لتشكيل المشيمة . وهذا يؤكّد صحة الفرضية المقترحة .

الجزء الثالث:

اثبات أن ظهور المشيمة عند الثدييات مرتبطة بالآلية وراثية خاصة توافق نقل أفقي للموراثات , دعم إجابتك بمخطط تصصيلي :

- امتلاك الخلايا القدرة على الاندماج في بينها عند الثدييات الراقصة مثل القردة والبشر يعود إلى النقل الافقي للمادة الوراثية الناجمة عن فيروس (في هذا المثل فيروس MPMV) .

- وجود مورثة syncytine في خلايا الثدييات الراقصة يفسر بحدوث عدو فيروسية , تسمح هذه المورثة باندماج بعض الخلايا الجنينية وبالتالي تشكيل المشيمة وذلك من خلال اشرافها على تركيب بروتين syncytine .

التمرين السابع

1- التعرف على العناصر المرقمة :

9	8	7	6	5	4	3	2	1
بروتين في مرحلة التشكيل	رابطة ببتيدية	ريبوزوم	ARNm	Aminoacyl- ARNt (حمض اميني منشط)	رابطة استر	ARNt	حمض اميني	انزيم أمينوأسيل - سنتيتازARNt

الخصائص البنوية للعناصر 1, 3 و 7 .

العنصر	ARNt	ريبوزوم	الخصائص
انزيم أمينوأسيل - سنتيتازARNt	<ul style="list-style-type: none"> ✓ تتميز بنية ARNt بخواص تركيبية نظراً لوجود موقعين للإرتباط بـ ARNt مستقلين: ❖ موقع التعرف على الحمض الاميني ❖ الموقع الرامزة المضادة 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ تتكون كل جزيئة ريبوزوم من تحت وحدتين: تحت وحدة كبيرة و تحت وحدة صغيرة يحتوي الريبوزوم على موقعين لثبيت ARNt (موقعين تحفيزيين): ❖ موقع الحمض الاميني (الموقع A : Aminoacyl – ARNt) ❖ موقع الببتيد (الموقع P : Peptidyl) 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ يملك موقعين نوعيين هما : ❖ موقع خاص لثبيت الحمض الاميني. ❖ موقع خاص لثبيت ARNt .

النص العلمي :

تطلب عملية تركيب البروتين مرحلتين رئيسيتين هما الاستنساخ (أولى مراحل التعبير المورثي) ، حيث تم تركيب ARNm على مستوى النواة (حقائق النواة) . تلي عملية الاستنساخ الترجمة (على مستوى الميولى حيث يتم تحويل المعلومة الوراثية المتضمنة ضمن تسلسル القواعد الأزووية في جزيئه ARNm إلى تسلسル الأحماض الأمينية لتشكيل سلسلة عديد الببتيد .

فما هو دور الجزيئات والعضيات الخلوية في تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية على مستوى سينتوبلازم الخلية ؟
تطلب مرحلة الترجمة :

✓ جزيئات الحمض الريبي النووي الناقل (ARNt) المتخصص في ثبيت ، نقل وتقديم الأحماض الأمينية الموافقة

✓ الريبوزومات تتشكل من تحت وحدتين : تحت وحدة صغيرة ، تحمل موقع قراءة ARNm وتحت وحدة كبيرة تحمل موقعين تحفيزيين.

▪ - يتعرف كل ARNt على الرامزة الموافقة على ARNm عن طريق ثلاثة نيكليوتيدات تشكل الرامزة المضادة والمكملة لها.

✓ أنزيمات تنشيط الأحماض الأمينية (انزيم أمينوأسيل - سنتيتازARNt) وجزيئات ATP التي تحرر الطاقة الضرورية لهذا التنشيط.

يتم تنشيط الأحماض الأمينية وفق المراحل التالية (الوثيقة :

- ترتبط عناصر التفاعل حمض اميني، ATP بالموقع الفعال للإنزيم أمينوأسيل – ARNt سنتيتاز.

- امامة ATP إلى AMP , ثم يرتبط الـ AMP مع الحمض الاميني (تنشيط الحمض الاميني) .

- ربط الحمض الأميني بـ ARNt الخاص به ، يتم في مرحلتين هما
 - ربط الحمض الأميني بـ AMP (تنشيط الحمض الأميني)
 - فصل AMP وربط الحمض الأميني بـ ARNt ثم تحرير النواتج : معقد ARNt-حمض اميني (AMP + (Aminoacyl)-ARNt)

- تبدأ الترجمة دائمًا في مستوى الرامزة AUG لـ ARNm تدعى الرامزة الابائية للتركيب بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يتثبت على الريبيوزوم. ينتقل الريبيوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجيا سلسلة بيتينية بتكونين رابطة بيتينية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة وأخر حمض أميني في السلسلة المتموّضة في الموقع المحفز. إن ترتيب الأحماض الأمينية في السلسلة يفرضه تالي رامزات ARNm.

تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبيوزوم إلى إحدى رامزات التوقف

الخاتمة (الخلاصة) :

تم ترجمة تتبع النيكلويوتيدات في ARNm (لغة نوية) إلى تتبع محدد للأحماض الأمينية في البروتين (لغة بروتينية) بتدخل جزيئات وعضيات خلوية مختلفة: -

- فبنية الـ ARNt تسمح بتأمين الرابط بين المعلومة الوراثية والأحماض الأمينية الموافقة .
انزيمات و مصدر للطاقة (ATP) لتنشيط الأحماض الأمينية .
الريبوزومات (مقر الترجمة) لها وظيفتان في تسمح بفك شفرة الرسالة المنسوخة (ARNm) و تكوين
رابطة بيئية بين الأحماض الأمينية للسلسلة البيئية المصنعة .

التمرين الثامن

الجزء الأول

١ - مقارنة نسبة نشاط الأنزيم G6PD بين كل من الشخص السليم والشخص المصاب :

- بالنسبة للشخص السليم : نسبة نشاط الأنزيم G6PD مرتفعة تبلغ 100%.
 - بالنسبة للشخص المصاب : نسبة نشاط الأنزيم G6PD ضعيفة تبلغ 3%.

الاستنتاج:

عندما يكون نشاط الأنزيم G6PD عادي (100%) يتم ارجاع العوامل المؤكسدة مما يسمح بحماية الخضاب الدموي والغشاء السيتوبلازمي للكريات الحمراء فيكون مظهرها عادي أما عندما يكون نشاط هذا الأنزيم ضعيفاً فإن عدم ارجاع العوامل المؤكسدة يحول دون حماية الخضاب الدموي والغشاء السيتوبلازمي للكريات الحمراء التي يتم تدميرها فيظهر مرض الفوال ، إذن فتغير نشاط أنزيم G6PD (البروتين) يؤدي إلى تغير المظاهر الخارجي (الصفة) .

2 - شرح دور إنزيم G6PD في حماية كريات الدم الحمراء :

- يحفز إنزيم G6PD تفاعل اكسدة غلوكوز6فوسفات إلى غلوكونات6فوسفات مع رجاع المراقب الانزيمي $\text{NDPH}^+ \rightarrow \text{NADP}^+$.
 - المراقب الانزيمي المرجع NADPH يلعب دور في إنتاج الغلوتاثيون المرجع ، حيث يتأكسد NADPH إلى NAD و إرجاع الغلوتاثيون .
 - اذن إنزيم G6PD يساهم في سلسلة من التفاعلات التي تتم في الكريية الحمراء والتي تؤدي في النهاية لإنتاج مادة الغلوتاثيون المرجع Reduced التي تحمي الكريات الحمراء من التكسر عند تعرضها للمواد المؤكسدة وتنمنع تلفها.

الجزء الثاني

1 - ARNm و سلسلة الأحماض الأمينية :

بالنسبة للشخص العادي :

ARNm -

CACAUCUCCUCCCUG

سلسلة الأحماض الأمينية :

His - Ile - Ser - Ser – Leu

بالنسبة للشخص المصابة :

ARNm -

CACAUCUUCUCCCUG

سلسلة الأحماض الأمينية :

His - Ile - Phe - Ser - Leu

2 - تفسير سبب مرض الفوal :

- حدوث طفرة على مستوى ADN حيث تم استبدال النيكلويوتيدة الثانية G من الثلاثية 188 بـ A ، ادى ذلك إلى استبدال الحمض الأميني Ser بـ Phe ، تركيب انزيم G6PD ذو نشاط ضعيف يترجم إلى ضعف في إنتاج مادة الغلوتاثيون المرجع مما ادى إلى تدمير كريات الدم الحمراء وظهور اعراض مرض الفوal .

الجزء الثالث

- لا يوجد علاج شاف لمرض الفوal لأن أصل هذا المرض وراثي .

الوصيات والنصائح :

- تجنب زواج الاقارب لأن هذا المرض ينتقل من جيل إلى آخر.

- بالنسبة للمرض ينصح بتجنب تناول بعض الاطعمة المسببة في تدمير الكريات الحمراء كالفول (مواد مؤكسدة) .

التمرين التاسع

الجزء الأول

1 - تحديد مختلف العوامل التي ترفع من خطر الإصابة بسرطان الثدي :

- تبين الوثيقة 1 ان نسبة النساء المصابات بسرطان الثدي تزداد مع تقدم العمر (بين 30 و 80 سنة) . تكون هذه النسبة مرتفعة عند النساء المصابة بسرطان الثدي الحاملات للطفرات في المورثة BRCA1 BRCA2 , حيث تصل هذه النسبة في سن الستين إلى 50% و تفوق 70% عند السن 80, بينما هذه النسبة تبقى منخفضة عند النساء الغير حاملات لأحد الاليلات الطفرات (نسبة النساء المصابات بسرطان الثدي عند السن 80 منخفضة في حدود 10%)

العوامل التي ترفع من خطر الإصابة بسرطان الثدي :

- العامل الوراثي
- عامل السن

2 - العيوب الملاحظة في جزيئه الـ ADN :

- هناك كسر على مستوى سلسلتي الـ ADN .

كيفية إصلاحها من قبل بروتين BRCA1 :

- يقوم بروتين 1 BRCA1 بإصلاح الفوائل في الـ ADN من خلال إعادة الربط على مستوى سلسلتي ADN .

الجزء الثاني

1 - تحديد موقع ونوع الطفرة :

على مستوى المورثة BRCA1 :

موقع الطفرة : النيكلويوتيد الاولى للثلاثية رقم 74

نوع الطفرة : استبدال النيكلويوتيد C في الاليل العادي ب T في الاليل الطافر .

على مستوى المورثة BRCA2 :

موقع الطفرة : النيكلويوتيد رقم 3 للثلاثية رقم 257

نوع الطفرة : حذف النيكلويوتيد A

2 - تحديد التتابع الجزيئي للاحماض الاميني :

في البروتين BRCA1 :

العادي :

: ARNm

...UAU UGG UUU UCC UCG GAU GUU CUU UCA UGC...

التتابع الجزيئي للاحماض الاميني :

...Tyr-Trp-Phe-Ser-Ser-Asp-Val-Leu-Ser-Cys....

الطافر :

ARNm

...UAU UGG UUU UCC UCG GAU AUU CUU UCA UGC...

التتابع الجزيئي للاحماض الاميني :

...Tyr-Trp-Phe-Ser-Ser-Asp-Ile-Leu-Ser-Cys..

في البروتين BRCA2 :

العادي :

: ARNm

...AAC ACA AAU CUU AGA GAA GCU...UUU AAA GUA AAU AGC UGC

AAA..

التتابع الجزيئي للاحماض الامينية :

...Asn-Thr-Asn-Leu-Arg-Glu-Ala...Phe-Lys-Val-Asn-Ser-Cys-Lys..

الطافر :

ARNm

...AAC ACA AAC AAA GAG AAG CUG...UUA AAG UAA AUA GCU GCA
AAG..

التتابع الجزيئي للاحماض الامينية :

...Asn-Thr-Asn-Lys-Glu-Lys-Leu

3- تفسير الاختلاف في الطول بين البروتين BRCA2 العادي وبروتين الاليل الطافر :

- بروتين BRCA2 للاليل الطافر قصير (عدد الاحماض الامينية أقل) مقارنة مع العادي يعود لظهور رامزة التوقف (الرامزة رقم 274) ، حذف النيكلويوتيد رقم 3 (A) للثلاثية رقم 257 ادى إلى تغيير في ترتيب نيكليوتيدات الاليل الطافر مما ادى إلى ظهور رامزة التوقف (توقف عملية الترجمة عند وصول الريبوزوم إلى الرامزة رقم 274) .

الجزء الثالث

تبين العلاقة بين وجود طفرة على مستوى المورثة والنمط الظاهري BRCA1 أو BRCA2 وتطور سرطان الثدي:

- ترجع البنية الفراغية للبروتين وبالتالي وظيفته إلى عدد ، طبيعة وترتيب الاحماض الامينية المشكلة له ، فسلسلة الاحماض الامينية محددة وراثيا وفق تسلسل نيكليوتيدات ADN (المورثة) .
- تؤدي الطفرات المدروسة التي تحدث على مستوى الاليل BRCA1 أو BRCA2 إلى تغيير في عدد وطبيعة وترتيب الاحماض الامينية وبالتالي تغيير في البنية الفراغية للبروتين (بروتين غير وظيفي) ، هذه البروتينات لا تؤدي دورها في اصلاح وترميم ADN في الخلية ، وهذا ما يسمح بظهور سرطان الثدي .

التمرين العاشر**الجزء الأول**

1 – تحليل نتائج الشكلين (أ) و(ب):
الشكل (أ) :

- يبين الشكل (أ) طبيعة وكمية مختلف البروتينات الموجودة في انسجة الثدي السليمة وخلايا ورم الثدي.
- وجود بعض البروتينات بكميات كبيرة في الخلايا السليمة ومنعدمة في الخلايا السرطانية. على العكس ، توجد بعض البروتينات الغائبة في الخلايا السليمة بكميات كبيرة نسبيا في الخلايا السرطانية .
- فقط بعض البروتينات موجودة بكميات متساوية في الخلايا السليمة والسرطانية.

الاستنتاج :

- النمط الظاهري على المستوى الجزيئي للخلايا السرطانية مختلف : تواجد بعض البروتينات بوفرة والبعض الآخر غير كاف.

الشكل (ب) :

- يبين الشكل (ب) صورتين تسمح بتحديد موقع بروتين Her-2 على الانسجة السليمة والانسجة السرطانية من ورم الثدي.

ان البقع الحمراء البنية ، التي هي دليل على تواجد بروتين Her-2 , مرئية بشكل كبير على الانسجة السرطانية بينما لا يمكن رؤيتها على الانسجة السليمة (يتواجد بكمية ضئيلة نسبيا).

الاستنتاج :

- تحتوي الخلايا السرطانية على بروتين Her-2 أكثر من الخلايا السليمة

2 – فرضية تفسر الاختلاف الملاحظ بين النسيج السليم والسرطانى :

- الاختلاف في كمية بروتين Her-2 في النسيجيين قد يعود إلى ان الخلايا السرطانية تنتج كمية اكبر من ARNm Her2 (خلال مرحلة الاستنساخ) والذي تترجم إلى كمية كبيرة من بروتين Her2 (خلال مرحلة الترجمة).

الجزء الثاني :

1 – التأكيد من صحة الفرضية المقترحة :

- تبين الوثيقة 2 كمية ARNm Her-2 الموجودة في الخلايا السليمة والخلايا السرطانية من ورم الثدي .
- في الخلايا السليمة تكون الكمية الخلوية لـ ARNm Her-2 ضعف كمية ARNm TBP (ARN الشاهد)
- في حين في الخلايا السرطانية تكون كمية أكبر بـ 300 مرة (متواجد بكثرة).
- احتواء الخلايا السرطانية على كمية اكبر من ARNm Her-2 يعود لاحتوائها على نسخ كثير جدا من مورثة Her-2 مقارنة مع الخلايا السليم التي تحتوي على نسختين فقط . فعند نسخ موراثات Her-2 يتم تصنيع عدد كبير من ARNm Her-2 .
- وهذا يؤكّد صحة الفرضية المقترحة أعلاه.

2 – تبيان ان النمط الظاهري على المستوى الجزيئي مختلف في الخلايا السرطانية الناتجة عن ورم الثدي ، و تفسير لهذا الخل :

- لا تحتوي الخلايا السرطانية على نفس البروتينات مثل الخلايا السليمة . البعض متواجد بوفرة والبعض الآخر أقل .
- فالخلايا السرطانية على وجه الخصوص تحتوي على بروتين Her-2 أكثر بكثير من الخلايا السليمة :
- فالنمط الظاهري على المستوى الجزيئي مختلف في الخلايا السرطانية .
- الانتاج الكبير لبروتين Her-2 يعود للتصنيع الزائد لـ ARNm Her2 بسبب وجود نسخ كثيرة من مورثة Her-2.

التمرين الحادي عشر

١ - عنوان الوثيقة :

- صورة بالمجهر الإلكتروني لآليات تركيب البروتين

الصورة (أ) :

- #### - مرحلة استنساخ المعلومة الوراثية

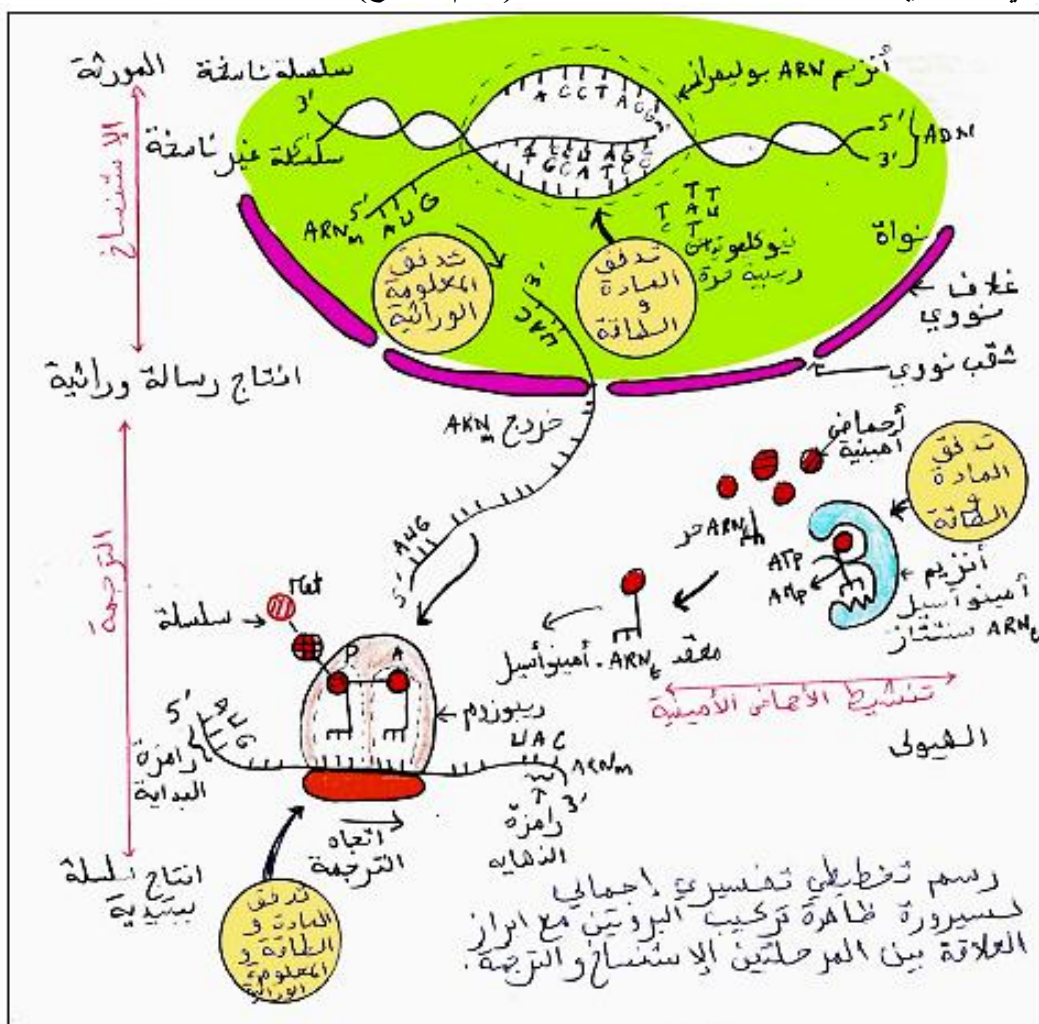
الصورة (ب) :

- ## - مرحلة الترجمة

البيانات المرقمة :

6 متعدد الببتيد	5 ARNm	4 ريبوزوم	3 بداية المورثة	2 ARN	1 نهاية المورثة
-----------------	--------	-----------	-----------------	-------	-----------------

2 – رسم تخطيطي تفسيري لسيطرة ظاهرة تركيب بروتين (رسم مقترن)



التمرين الثاني عشر**الجزء الأول****1 - المقارن في جدول تسلسل المتغيرات الثمانية لـ α -antitrypsine**

	موقع الحمض الأميني							العدد الكلي للأحماض الأمينية
	125	184	237	241	288	366	400	
Variante M'1 (المرجعي)	Arg	Tyr	Ala	Lys	Glu	Glu	Glu	418
Variante M1			Val					418
Variante M2	His		Val				Asp	418
Variante M3			Val				Asp	418
Variante S			Val		Val			418
Variante Z						Lys		418
Variante NULL1								183
Variante NULL2			Val					240

الحمض الأميني المطابق مع
المتغير المرجعي 1 M'1

غياب الحمض الأميني.
البروتين قصير

2 - تفسير خطر الإصابة بالمرض عند الأشخاص التي تمتلك :

أ - المتغيرات α -antitrypsine S, M'1, M1, M2, M3 لـ

- حسب جدول المقارنة السابق ، الاشخاص الذين يملكون المتغيرات S, M'1, M1, M2, M3 و M'1 لـ α -antitrypsine

لهم نمط ظاهري مجهري سليم (غير مصابين بالمرض) . ولكن إذا قارنا التسلسل في

الاحماض الامينية من α -antitrypsine من خلال اتخاذ كمرجع تسلسل المتغير M'1 ، نجد أن :

✓ الآلانين تم استبداله بالحمض الأميني الفالين في الموضع 237 لـ M1.

✓ تم استبدال الارجينين بالهستيدين في الموضع 125 ، الآلانين تم استبداله بالفالين في الموضع 237

وحمض الغلوتاميك تم استبداله بحمض الاسبارتيك في الموضع 400 لـ M2.

✓ تم استبدال الآلانين بالحمض الأميني الفالين في الموضع 237 وحمض الغلوتاميك تم استبداله

بحمض الاسبارتيك في الموضع 400 لـ M3.

✓ الآلانين تم استبداله بالفالين في الموضع 237 وحمض الغلوتاميك تم استبداله بالفالين في الموضع 288 لـ S.

- اذن هؤلاء الاشخاص يمتلكون نمط ظاهري مجهري سليم ولهم انماط ظاهرية جزيئية مختلفة.

ب - المتغيرات α -antitrypsine Z, NULL1, NULL2 لـ

- حسب جدول المقارنة السابق ، الاشخاص الذين يملكون المتغيرات Z, NULL1, NULL2 لـ α -antitrypsine

تمتلك نمط ظاهري مجهري مريض . هذه المتغيرات الثلاثة اذن لها بنية خاصة :

✓ 418 حمض أميني مع حمض اللوسين في الموضع 366 لـ Z.

✓ 183 حمض أميني لـ NULL1 (بروتين قصير).

✓ 240 حمض أميني لـ NULL2 (بروتين كذلك قصير) مع الحمض الاميني الفالين في الموضع 237

- اذن هؤلاء الاشخاص يمتلكون نمط ظاهري مجهري مريض ولهم انماط ظاهرية جزيئية مختلفة.

عندما تتغير بنية لبروتين (استبدال حمض أميني و/أو سلسلة قصيرة) ، فإن بنبيته الفراغية تتغير كذلك ، فيمكن للبروتين ان يفقد وظيفته (المتغيرات Z, NULL1, NULL2 او لا (المتغيرات M'1, M1, M2, M3) .

الجزء الثاني :

1 - تحديد الدور الأساسي لبروتين α -antitrypsine في حماية الرئتين:

- يلعب بروتين α -antitrypsine دور انزيم حيث يثبط عمل انزيم التربسين الحال للبروتينات مثل الايلاستين .
- نلاحظ هناك تكامل بنوي بين الموقع الفعال لانزيم α -antitrypsine ومادة التفاعل (التربسين) نتيجة لتوضع المجموعات الكيميائية لمادة التفاعل في المكان المناسب مع المجموعات الكيميائية لجزء بعض الاحماض الأمينية في الموقع الفعال للانزيم .
- اذن بروتين α -antitrypsine يعطل ويمنع استمرار عمل وفاعلية الإنزيمات الحالة للبروتينات مثل التربسين .

2 - المعلومات الإضافية التي يمكن استنتاجها من اشكال الوثيقة 3 :

من الشكل(ب) :

- جزيئات α -antitrypsine الطافرة ذات المتغيرات M1, M2, M3 وظيفية (تثبط عمل انزيم التربسين) لأن الطفرات أصابت احماض أمينية بعيدة عن الموقع الفعال .
من الشكل (ج) :
- جزيئات α -antitrypsine ذات المتغيرات Z : الطفرة ادت إلى استبدال حمض اميني ولكن ليس على مستوى الموقع الفعال ، فالانزيم وظيفي ولكن يدمر جزيئا من قبل خلايا الكبد وخطر الإصابة بالمرض يكون بعد السن 50.
- جزيئات α -antitrypsine ذات المتغيرات NULL1, NULL2 : بروتينات قصيرة (توقف الترجمة عند الحمض الاميني رقم 183 و 240 على الترتيب) ، ادى إلى تغير في البنية الفراغية للانزيم خاصة على مستوى الموقع الفعال فاصبح غير وظيفي يتم تدميرها بسرعة بواسطة خلايا الكبد وخطر الإصابة بالمرض يكون بعد السن 30.

الجزء الثالث

شرح العلاقة بين المورثة والبنية الفراغية للبروتين من جهة ، وبين بنيته الفراغية ووظيفته من جهة أخرى:

- تعود البنية ثلاثية الأبعاد للبروتين و بالتالي نشاطه إلى الروابط التي تنشأ بين احماض أمينية محددة و متوضعة في السلسلة الببتيدية حسب الرسالة الوراثية (**النمط الوراثي**).
- تتوقف البنية ثلاثية الأبعاد للبروتين (انزيم) على تموير فراغي محدد لأحماض أمينية معينة . تسمح هذه البنية بتجمع احماض أمينية موجودة في أماكن مختلفة من السلسلة لتشكيل موقع له خصائص هندسية تكمل بنية الجزء الموافق من مادة التفاعل.
- اذن النمط الوراثي يحدد النمط الظاهري على المستوى الجزيئي الذي يحدد بدوره النمط الظاهري المجهري (مصاب أو سليم) . إن التغييرات على مستوى النمط الوراثي (نتيجة حدوث طفرات) لها عواقب متفاوتة على مستوى النمط الظاهري.

التمرين الثالث عشر**الجزء الأول**

1 - مقارنة معطيات الوثيقة 1 عند كل من الشخص السليم والشخص المصابة :

- ظهر الكلية عاد عند الشخص السليم و يتميز بشكل اكياس عند الشخص المصابة.
 - المركب PC1- PC2 عاد عند الشخص السليم و غير عاد عن الشخص المصابة.
 - تدفق شوارد Ca^{+2} عاد عند الشخص السليم و ضعيف عند الشخص المصابة.
 - نشاط mTOR ضعيف عند الشخص السليم و مهم عند الشخص المصابة .
- الاستنتاج :**
- هناك علاقة بين مرض التكيس الكلوي والمركب البروتيني PC1 - PC2

2 - فرضية مقترحة لتفسير سبب مرض التكيس الكلوي :

- سبب المرض قد يعود إلى خلل وراثي على مستوى المورثات التي تشرف على تركيب أحد البروتينين . PC2 أو PC1

الجزء الثاني

1 - تتبع الأحماض الأمينية لكل من الاليلين :

ARNm

- عند الشخص السليم : CGA CUG GUG CUG CGG CGG GGC
 - عند الشخص المصابة : CGA CUG GUG CGG CGG GGC
- تتابع الأحماض الأمينية :**

- عند الشخص السليم : Arg - Leu - Val - Leu - Arg - Arg - Gly
- عند الشخص المصابة : Arg - Leu - Val - Arg - Arg - Gly

2 - تفسير أصل مرض التكيس الكلوي :

- حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة PKD1 تتمثل في فقدان ثلاثة نيكليوتيدات GAC في الموضع 29076 أدت إلى تركيب بروتين PC1 غير عادي (غير وظيفي) ومنه المركب PC1- PC2 غير عادي، أدى ذلك إلى اختلال في التكاثر الخلوي لأنابيب البولية مسبباً في ظهور مرض التكيس الكلوي.
- وهذا يؤكد صحة الفرضية المقترحة : سبب المرض وراثي

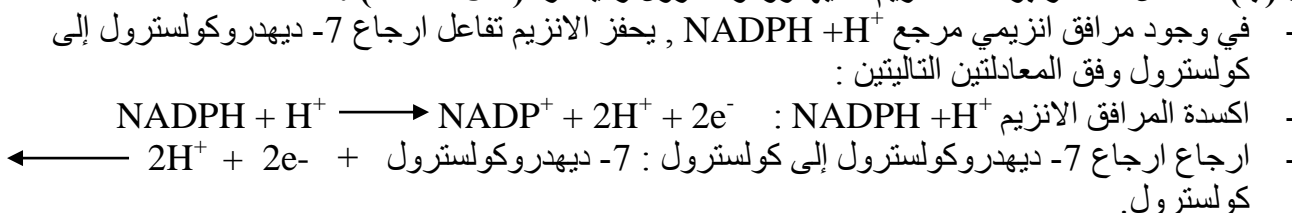
3 - تبيان ان تتابع الأحماض الأمينية يلعب دور في وظيفة البروتين :

- وجود أحماض أمينية من نوع محدد في أماكن محددة يؤدي إلى تكوين روابط كيميائية تحدد البنية الفراغية للبروتين و تعمل على ثباتها.
- يفقد البروتين بنائه الفراغية وبالتالي وظيفته نتيجة حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة التي تشرف على تركيبه . فضلاً عن ثلاثة نيكليوتيدات من المورثة أدى إلى فقدان حمض أميني من السلسلة البيئية وبالتالي تركيب بروتين غير وظيفي (كمثال بروتين PC1) .

التمرين الرابع عشر**الجزء الأول**

- 1 - التعليق على معطيات شكلي الوثيقة 1 وابراز دور انزيم 7-DHCR :
يمثل الشكل (أ) المراحل الأخيرة من مسلك التحقيق الحيوي للكوليسترون :
- يحفز انزيم سكالين سنتاز تحويل فرنسيل ثنائي الفوسفات (مادة التفاعل) إلى سكالين (ناتج التفاعل) ، يتحول هذا الاخير إلى 7-ديهيدروكوليسترون.
 - بينما يحفز انزيم 7-ديهيدروكوليسترون رديكتاز تحويل 7-ديهيدروكوليسترون (مادة التفاعل) إلى كوليسترون (ناتج التفاعل).

يمثل الشكل (ب) التفاعل المحفز بواسطة انزيم 7-ديهيدروكوليسترون رديكتاز (7-DHCR) :



2 - اقتراح فرضيتين لتفسير سبب مرض SLOS : مرض SLOS مرض وراثي يرتبط بنقص الكوليسترون وعليه :

الفرضية 1 :

نقص الكوليسترون قد يعود إلى غياب النشاط التحفيزي لأنزيم ساكلين سنتاز (انزيم غير وظيفي) .

الفرضية 2 :

نقص الكوليسترون قد يعود إلى غياب النشاط التحفيزي لأنزيم 7-ديهيدروكوليسترون رديكتاز (انزيم غير وظيفي)

الجزء الثاني :

1 - التأكيد من صحة الفرضيتين المقترحتين من خلال استغلال معطيات الوثيقة 2 :

حدث طفرة على مستوى الاليل العادي المرجعي ، حيث تم استبدال النيكليلوتيد G رقم 421 بالنيكليلوتيد A

الاليل المرجعي (العادي) : **DHCR7**

CUG CAA GCC UGG CUC CUC ACG CAC : ARNm
Leu - Gln - Ala - Trp-Leu-Leu - Thr – His:

الاليل الطافر : **W151X**

CUG CAA GCC UGA CUC CUC ACG CAC : ARNm

تابع الاحماض الامينية : Leu - Gin – Ala

اذن استبدال النيكليلوتيد G رقم 421 بالنيكليلوتيد A ادى إلى ظهور رامزة التوقف UGA نجم عن ذلك تركيب بروتين قصير (عدد أقل من الاحماض الامينية) ذو بنية فراغية مغيرة اي غير طبيعية ، فيفقد البروتين (انزيم 7-DHCR) وظيفته التحفيزية.

وهذا ما يؤكّد صحة الفرضية 2 : نقص او غياب الكوليسترون يعود إلى فقد انزيم DHCR7 نشاطه التحفيزي نتيجة حدوث طفرة على مستوى المورثة المشرفة على تركيبه.

2- مقارنة النتائج المحصل عليها في الشكل (أ) :

- عند المجموعة الغير معالجة بجزيئة BM 15.766 (الشاهد) ، وجود الكوليسترون في الدم بكمية كبيرة نسبيا (48,1 mg.dL-1) وكمية 7-ديهيدروكوليسترون منخفضة . بالمقابل عند المجموعة المعالجة بمادة BM 15.766 تكون كمية الكوليسترون منخفضة بشكل غير طبيعي (15.7 mg.dL-1) وكمية 7-ديهيدروكوليسترون مرتفعة (17.1 mg.dL-1) .

الاستنتاج :

- عند المجموعة الشاهد الغير معالجة يكون انزيم DHC7 وظيفي , بينما المجموعة المعالجة بجزئية BM 15.766 لديها انزيم DHC7 غير وظيفي (غياب النشاط التحفيزي)
- ب- تفسير النتائج المحصل عليها عند الفئران المعالجة بجزئية BM 15.766 :
 - نفس انخفاض كمية الكوليسترول مع ارتفاع 7 ديهيدروكوليسترول عند الفئران المعالجة بجزئية BM 15.766 , تكون هذه الاخيرة تثبط نشاط انزيم DHC7 وبالتالي غياب تفاعل ارجاع 7 ديهيدروكوليسترول اي توقف عملية تركيب الكوليسترول. و عليه هذه المجموعة تعانى نقص في الكوليسترول.
- 3 – تحليل النتائج الممثلة في الشكل (ب) :
 - عند مجموعة الفئران الغير معالجة (الشاهد) : يكون تركيز الكوليسترول في الدم مرتفعا في حدود 48 mg.dL⁻¹.
 - عند مجموعة الفئران المعالجة بجزئية BM 15.766 : يكون تركيز الكوليسترول في الدم أقل من تلك المسجلة عند المجموعة الشاهد حيث تقدر بحوالي 15 mg.dL⁻¹.
 - عند مجموعة الفئران المعالجة بجزئية BM 15.766 والتي تافت غذاء غني بالكوليسترول : يكون تركيز الكوليسترول في دمها مرتفع (اكبر من المجموعة الشاهد) وتقدر بـ 58 mg.dL⁻¹.

الاستنتاج :

- اتباع نظام غذائي غني بالكوليسترول يجعل من الممكن علاج نقص الكوليسترول عند الفئران.

الجزء الثاني :

ملخص حول مصدر اعراض مرض متلازمة SLOS :

- اصل هذا المرض وراثي : حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة المعبرة لانزيم DHC7 المسؤول عن الخطوة النهائية في إنتاج الكوليسترول..
- ادت الطفرة الوراثية إلى تركيب بروتين (انزيم DHC7) قصير ذو بنية فراغية غير طبيعية (انزيم غير وظيفي) , توقف تركيب الكوليسترول ادى إلى ظهور أعراض متلازمة SLOS .

علاج مقترنة يمكن اعتماده من طرف مرضى SLOS :

- هذا المرض وراثي وبالتالي لا يوجد علاج شاف لهذا المرض
- امكانية علاج الاثار المترتبة عن هذا المرض باتباع نظام غذائي مناسب والذي يحتوي مكملات الكوليسترول.
- اللجوء إلى الجراحة لتصحيح بعض التشوهات الخلقية.

التمرين الخامس عشر

1 – التعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 9 :

9	8	7	6	5	4	3	2	1
انزيم ARN بوليميراز	نيكليوتيدات حرة	اتجاه حركة ARN انزيم بوليميراز	مرحلة التشكيل في ARNm	السلسلة الناسخة	السلسلة الغير ناسخة	ARN	ADN	مورثة

المقارنة بين بنية ARN و الـ ADN

المكونات من القواعد الأزوتية	البنية	الجزئية
A - T - G - C	سلسلة مضاعفة	ADN
A - U - G - C	سلسلة منفردة	ARN

2 – النص العلمي :

يُقصد بالتعبير الوراثي تعبير المورثات عن تركيب البروتينات ، ويتمثل الاستنساخ المرحلة الأولى من تعبير المورثات وتنتمي بداخل نواة الخلية .

فما هي آلية الاستنساخ ، وما أهميتها في التعبير المورثي ؟

تتم عملية الاستنساخ في النواة ويتم خلالها تصنيع حيوي لسلسلة الـ ARNm انطلاقاً من إحدى سلسلتي ADN (السلسلة الناسخة) في وجود إنزيم ARN بوليميراز حيث يعمل هذا الإنزيم على كسر الروابط الهيدروجينية التي تربط بين القواعد الأزوتية لسلسلتي الـ ADN . ينجم عنه تباعد موضعي للسلسلتين ثم يعمل على تركيب تدريجي لسلسلة الـ ARNm على امتداد المورثة بالإضافة ريبونكليوتيدات بحيث يكون تكامل بين الريبونكليوتيدات لسلسلة الـ ARNm والريبونكليوتيدات منقوصة الأكسجين للسلسلة الناسخة لها في الـ ADN .

تنتقل جزيئة ARNm الحاملة لنسخة من المعلومة الوراثية من النواة إلى السيتو بلازم ليتم ترجمة تتبع النيكليوتيدات في الـ ARNm إلى تتبع محدد للأحماض الأمينية في البروتين .

الخاتمة (الخلاصة) :

تتم مرحلة الاستنساخ في النواة ويتم خلالها التصنيع الحيوي لجزيئة ARNm انطلاقاً من السلسلة الناسخة لـ ADN في وجود إنزيم بوليميراز ، وتختضع لتكامل النيكليوتيدات بين سلسلة ARNm والسلسلة الناسخة .

يؤمن الـ ARNm المعلومة الوراثية من النواة إلى موقع تركيب البروتينات في الهيولى .

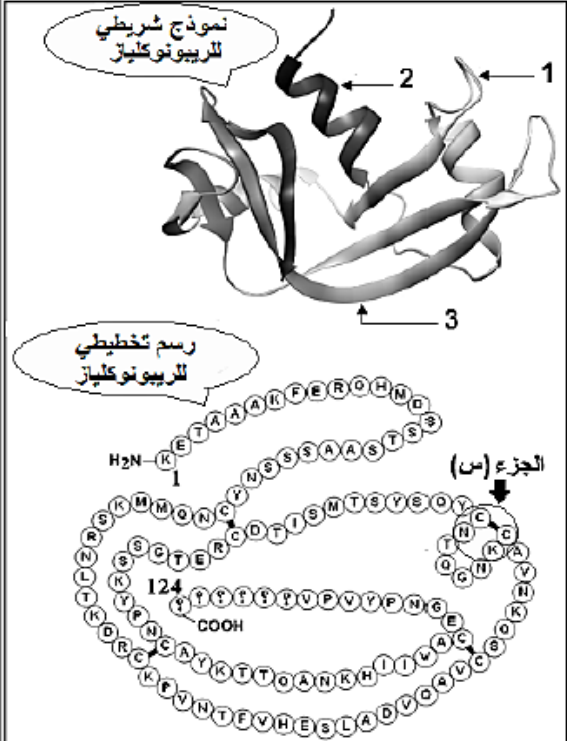
الوحدة 2 : العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

التمرين الأول (بكالوريا 2018 شعبة الرياضيات)

يضمن سلامة نشاط العضوية جزيئات عالية التخصص محددة وراثياً. قد يؤدي تغيير المعلومة الوراثية إلى فقدان وظيفة البروتين ولمعرفة العلاقة بين المورثة ووظيفة البروتين نقترح ما يلي:

الجزء الأول:

يظهر الشكل (أ) من الوثيقة (1) بنية بروتين الريبونوكلياز (إنزيم) الذي يعمل على إماهة ARNm، بينما يظهر الشكل(ب) الصيغ الكيميائية المفصلة لبعض الأحماض الأمينية ورموزها.



نموذج شريطي للريبيونوكلياز

رسم تخطيطي للريبيونوكلياز

الجزء (س)

الشكل (أ)

الصيغة المفصلة	رمز	الحمض الأميني
<chem>O=C(C(C(=O)N)N)C</chem>	D	حمض الأسبارتيك
<chem>C(=O)NCC</chem>	A	ألانين
<chem>C(=O)NHG</chem>	C	سيستين
<chem>NH2-C(=O)OCC(=O)NH</chem>	K	лизين
<chem>NH2-C(=O)C(=O)NH</chem>	N	أسبارجين
<chem>NH2-C(=O)C(=O)NH</chem>	R	أرجينين

الشكل(ب)

(1) الوثيقة(1)

- 1) تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 3 محدداً مستوى البنية الفراغية لهذا البروتين مع التعليل.
- 2) مثل الصيغة الكيميائية للجزء (س) الممثل في الشكل (أ)، مبرزاً باقي الروابط الكيميائية المساهمة في تشكيل واستقرار هذه البنية.

الجزء الثاني:

لإبراز العلاقة بين الجزيئات البروتينية والمورثات التي تشرف على تركيبها نقترح الدراسة التالية:
يمثل الشكل (أ) من الوثيقة (2) عناصر متداخلة في التعبير المورثي لجزء من المورثة المشفرة للأحماض الأمينية الأخيرة لريبيونوكلياز العادي، بينما يمثل الشكل (ب) الجزء الأخير من هذه المورثة لريبيونوكلياز غير العادي.

		نيكليوتيد الموضع الثاني			نيكليوتيد الموضع الثالث		ترتيب الحمض الأميني								
		U	C	A			His	119	120	121	122	123	124		
نيكليوتيد الموضع الأول	U	Phe		Tyr	U										
			Ser	Stop	A				AAA		GGA		CAG		
C	G		Pro	His	U					GAU		UCA			
					C										
		Val			C										
			Ala	Asp	U										
.....GTAATACTAGGAAGTCAGATTCATTATGATCCCTTCAGTCTAA															
الشكل (أ) الشكل (ب)															

جدول الشفرة الوراثية

(2) الوثيقة

- 1) أ. أكمل جدول الشكل (أ) بعد نقله على ورقة الإجابة (اعتماداً على جدول الشفرة الوراثية).
ب. استخرج جزء المورثة المسؤول عن تركيب متتالية الأحماض الأمينية.
2) أ. مثل متتالية الأحماض الأمينية الموافقة للجزء الممثل في الشكل (ب).
ب. حدد بدقة سبب تركيب ريبونوكلياز غير عادي، مبيناً النتيجة المترتبة عن ذلك على المستوى الجزيئي.

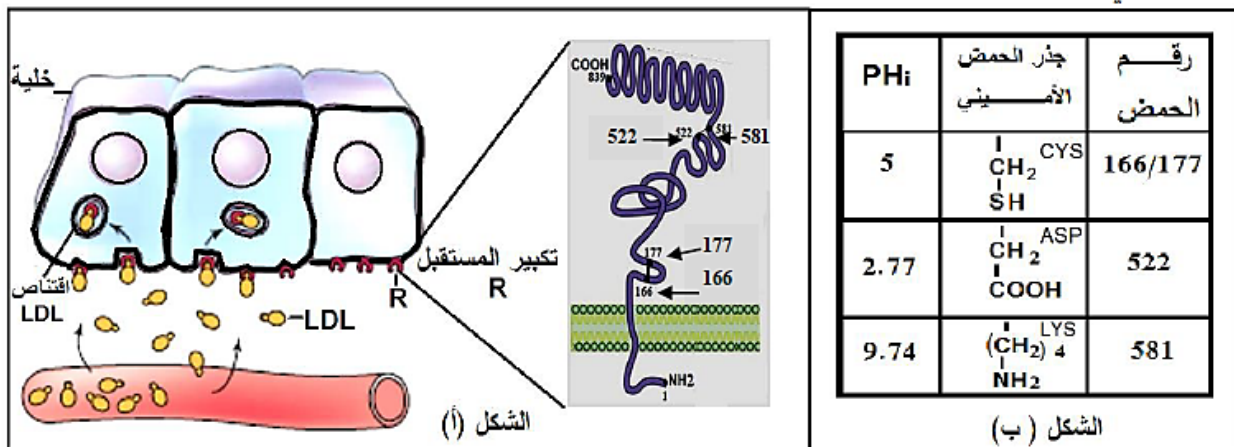
الجزء الثالث:

وضَّح في نصٍ علمي العلاقة بين المورثة ووظيفة البروتين، من خلال ما توصلت إليه ومعلوماتك.

التمرين الثاني (بكالوريا 2018 شعبة العلوم التجريبية)

يتوقف نشاط البروتينات على بنيتها الفراغية ولتوسيع العلاقة بين تغير البنية الفراغية وظهور المشاكل والاختلالات الصحية نقدم الدراسة التالية:

الجزء الأول: ينتقل الكوليسترول في الدم ضمن مادة تعرف بالـ LDL (تتكون من طبقة بروتينية خارجية في داخلها الكوليسترول). يدخل الاـ LDL إلى الخلايا بعد تثبيته على مستقبلات غشائية نوعية R فيتم اقتناصه من طرف الخلية لاستعماله. الشكل (أ) من الوثيقة (1) يوضح آلية دخول LDL وكبير للمستقبل R، أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة يبين جذور بعض الأحماض الأمينية الداخلة في بناء المستقبل الغشائي R مع رقم تسلسلياً والاـ PHi الخاص بكل حمض أميني.



الوثيقة (1)

- (1) مثل الصيغة الشاردية للحمض الأميني (cys) في درجات PH (5 ، 2.77 ، 9.74) .
 - (2) باستغلال الشكلين (أ) و(ب) حدد بدقة دور الأحماض الأمينية في تشكيل وثبات البنية الفراغية للمستقبل R.
- الجزء الثاني: إن مرض تصلب الشرايين L'athérosclérose الناتج عن ارتفاع الكوليسترول في الدم وما ينتج عنه من ضيق الشعيرات الدموية وخاصة على مستوى القلب، يتسبب في وفاة الكثير من الأفراد وللتعرف على سبب المرض نقدم الوثيقة (2) التي يمثل الشكل (أ) منها جزء من الأليل R₁ المسؤول عن تركيب المستقبل الغشائي R عند شخص سليم وجزء من الأليل R₂ مسؤول عن تركيب المستقبل الغشائي R عند شخص مصاب، أما الشكل (ب) من نفس الوثيقة يمثل جزء من جدول الشفرة الوراثية .

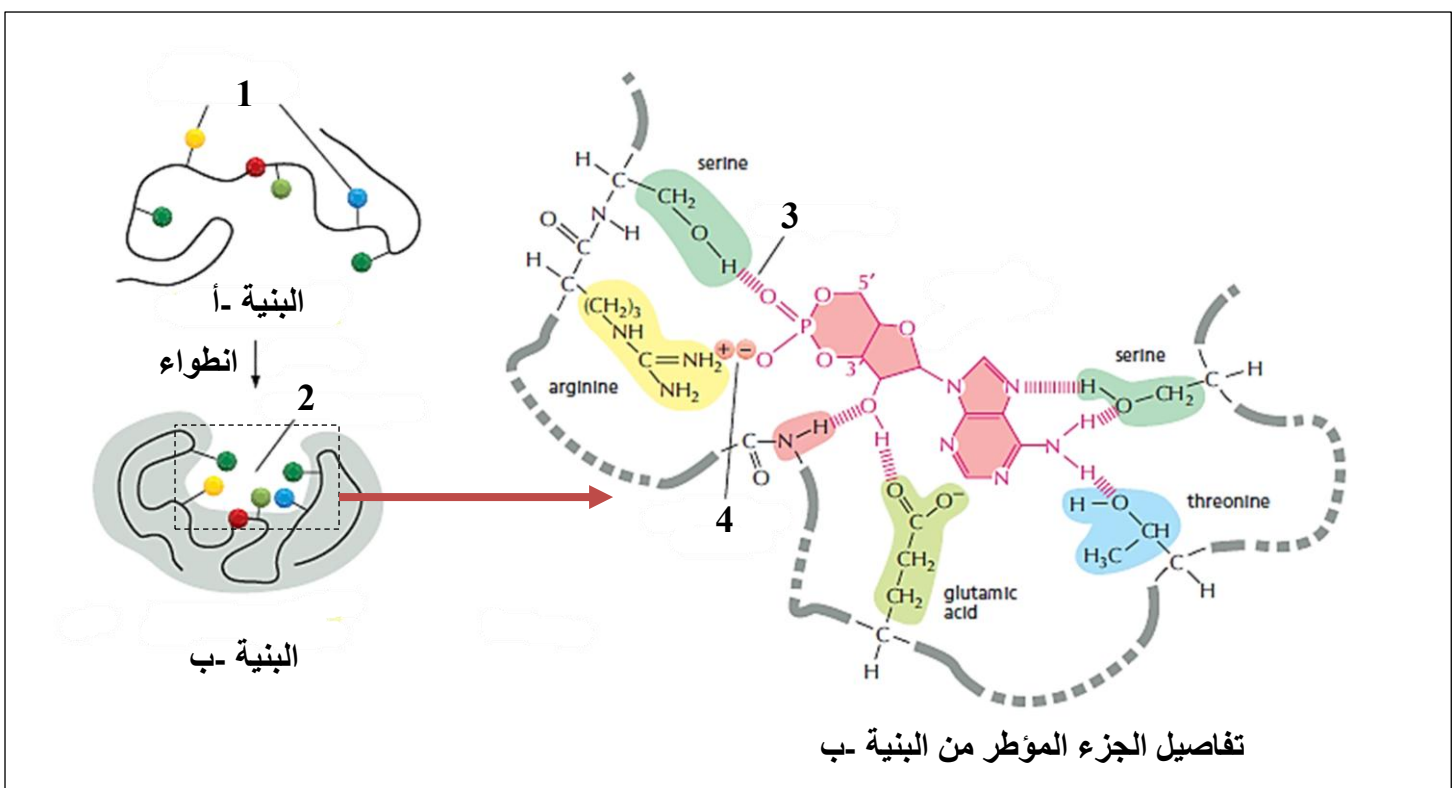
R ₁ : TCT TTG CTC AAG GTC ACG GTT	AGA	CAA	UGC	AAC	GAG	UAG	UUC	CAG
R ₂ : TCT TTG CTC AAG ATC ACG GTT	Arg	Gln	Cys	Asn	Glu	stop	Phe	Gln
29 30 31 32 33 34 35								
الشكل (أ)								

الوثيقة 2

- (1) استخرج متالية الأحماض الأمينية التي يشرف على تركيبها أجزاء الأليلين R₁ و R₂ .
- (2) ناقش العلاقة بين بنية المستقبل الغشائي لاـ LDL والحالة الصحية للشخص السليم مقارنة بالشخص المصاب.

التمرين الثالث

إن معرفة تسلسل الأحماض الأمينية للبروتين يساعد كثيراً على دراسة وفهم التركيب الفراغي للبروتين ومنه الوظيفة والآلية العمل.
تمثل الوثيقة أدفأ دور الأحماض الأمينية في انطواء بروتين إنزيمي والمحافظة على تماسته الفراغية



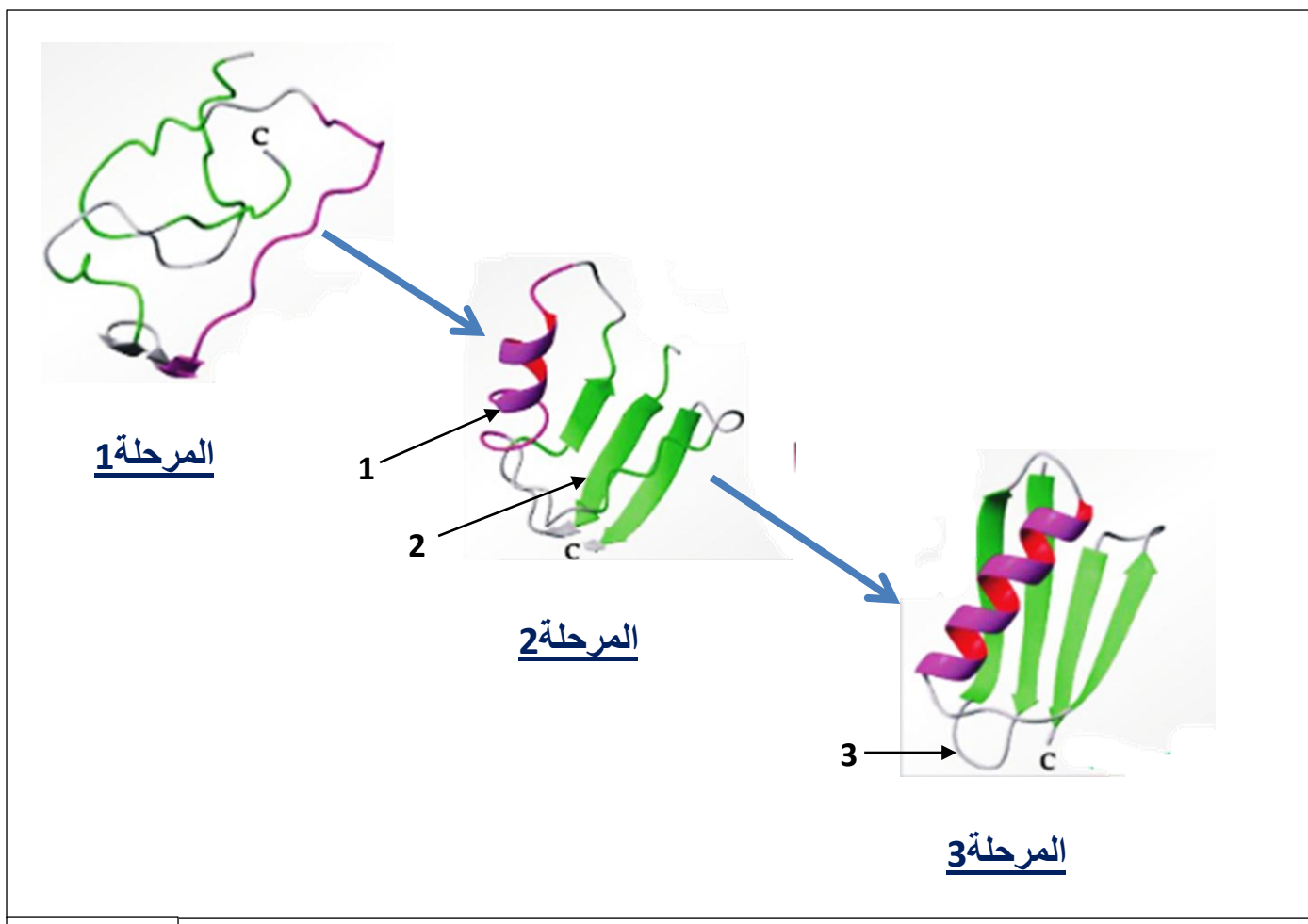
- 1 – تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 4 وعلى البنيتين (أ) و(ب) مع ذكر مميزات كل بنية.
- 2 – بتوظيف معطيات الوثيقة ومعلوماتك المكتسبة ، بين في نص علمي ان البنية (أ) للبروتين الإنزيمي هي المسؤولة عن تخصصه الوظيفي .

التمرين الرابع

تحتوي الخلايا الحية علىآلاف الأنواع من البروتينات لكل منها تسلسل خاص ووظيفة مميزة . إن لسلسل الأحماض الأمينية دور كبير في تحديد شكل ووظيفة البروتين.

الجزء الأول :

تمثل الوثيقة (1) المراحل المختلفة لانطواء البروتين (أنزيم).

**الوثيقة 1**

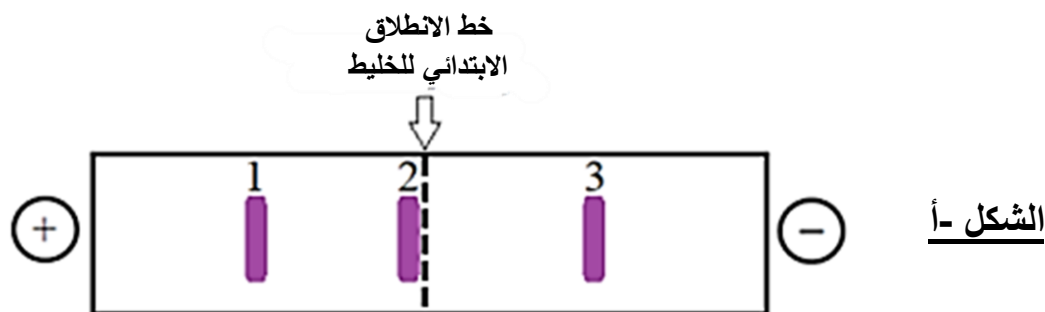
- 1 - تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 3.
- 2 - حدد المستوى البنياني للبروتين الموافق لكل مرحلة من المراحل الثلاثة ثم استخلص كيف تتطور بنية المرحلة 1 إلى غاية بنية المرحلة 3.

الجزء الثاني :

لمعرفة بعض مميزات وخصائص الأحماض الأمينية التي قد تسمح لنا بتحديد البنية الفراغية للبروتين نقترح عليك التجربة التالية :

توضع قطرة من خليط يحتوي على ثلات احماض أمينية بكميات متساوية : الليزين , حمض الغلوتاميك والفالين في منتصف ورقة الترشيح في جهاز الهجرة الكهربائية عند $\text{PH} = 6.3$.
بعد انتهاء مدة الفصل حصلنا على النتيجة الممثلة في الوثيقة 1

يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة الصيغة الكيميائية المفصلة للأحماض الأمينية الثلاثة والـ PHi الخاص بكل حمض أميني .



قيمة PHi	الصيغة الكيميائية للحمض الأميني
9,74	
3,22	
5,97	

الشكل -ب

الوثيقة 2

- 1 – صنف الأحماض الأمينية الثلاثة المكونة للخليل.
- 2 – تعرف على البعد الرابع الثلاثة المحصل عليها بعد نهاية مدة الفصل . علل إجابتك .
- 3 – من خلال المعلومات التي توصلت إليها ومكتسباك المعرفية ، بين أهمية دراسة شحنة الأحماض الأمينية .

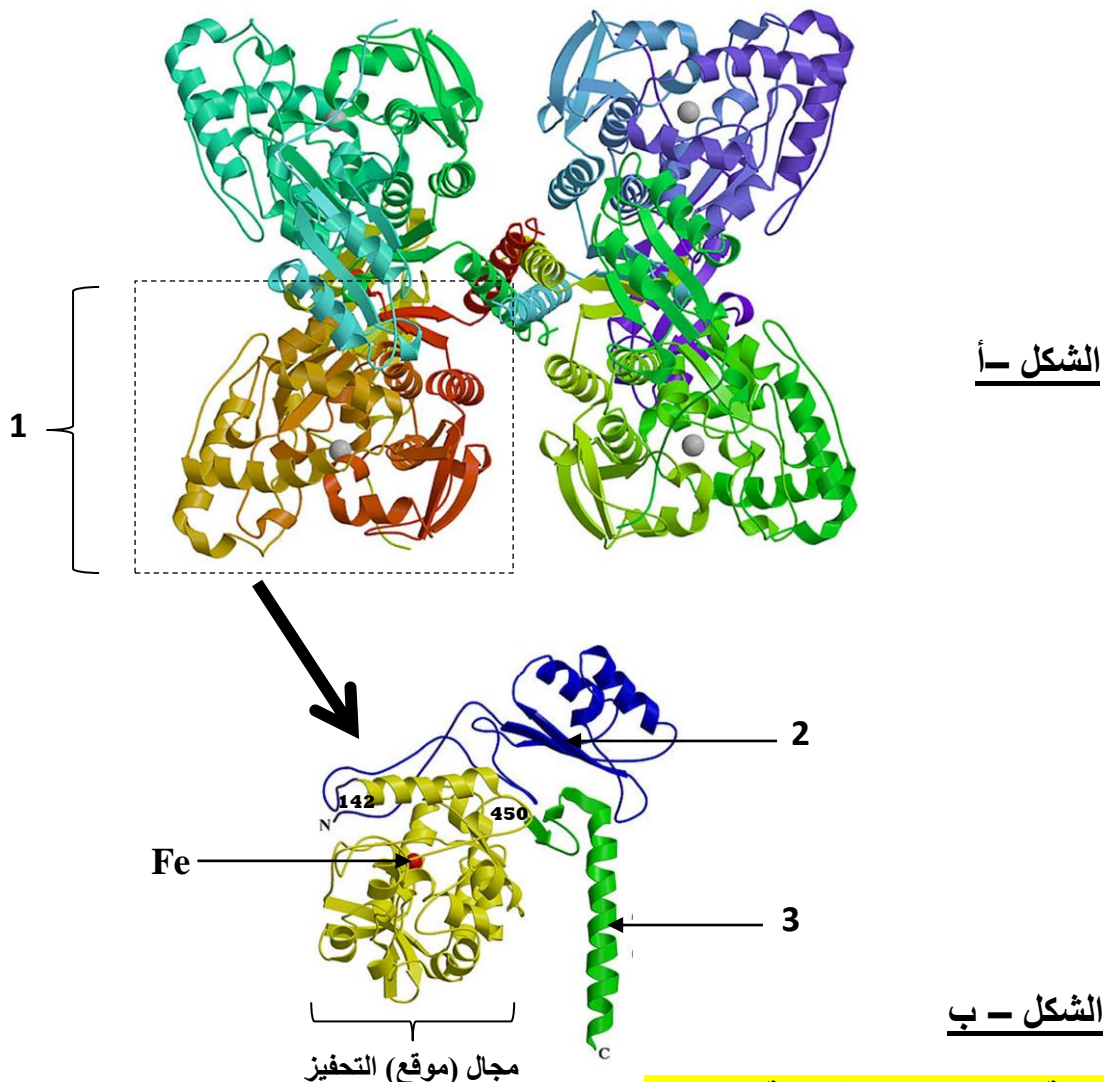
التمرين الخامس

مرض البوال التخلقي (la phénylcétonurie) ، مرض وراثي نادر وخطير ينبع عن اضطراب في الاستقلاب الغذائي لمادة الفينيلalanine، الحمض الأميني الموجود بشكل طبيعي في النظام الغذائي. تراكم الفينيلalanine في الدم سام للجهاز العصبي المركزي ويعيق نمو دماغ الطفل مما يسبب التخلف العقلي (...).

الإنزيم PAH (Phenylalanine hydroxylase) هو إنزيم قد يكون المسؤول الأول عن هذا المرض . هذا الإنزيم يحفز تفاعل تحويل الحمض الأميني الفينيلalanine إلى التيروزين (Tyr).

الجزء الأول :

تمثل الوثيقة 1 البنية الفراغية ثلاثية الأبعاد لإنزيم PAH.

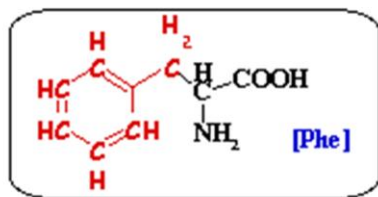
**الوثيقة 1**

1 – تعرف على البيانات المرقمة من 1 إلى 3 مستوى البنية الفراغية لإنزيم PAH والممثلة في الشكل (أ) مع التعليل .

2 – قدم تعريفاً للبنيات الأولية ، الثانوية والبنية الممثلة في الشكل (ب) لإنزيم PAH . ثم حدد أي من أجزاء سلسلة متعددة البروتين المشاركة في الروابط الكيميائية المساهمة في ثبات البنية 1 والبنية 2

من الوثيقة 1.

نخضع الحمض الأميني فنيلalanine Phe لتقنية الهجرة الكهربائية ضمن وسطين ذو $\text{PH} = 1.8$ ثم 5.5 . مع العلم ان قيمة PH_i للحمض الأميني Phe تساوي 5.48 .
3 - أ - أعط تعريف عام للهجرة الكهربائية .



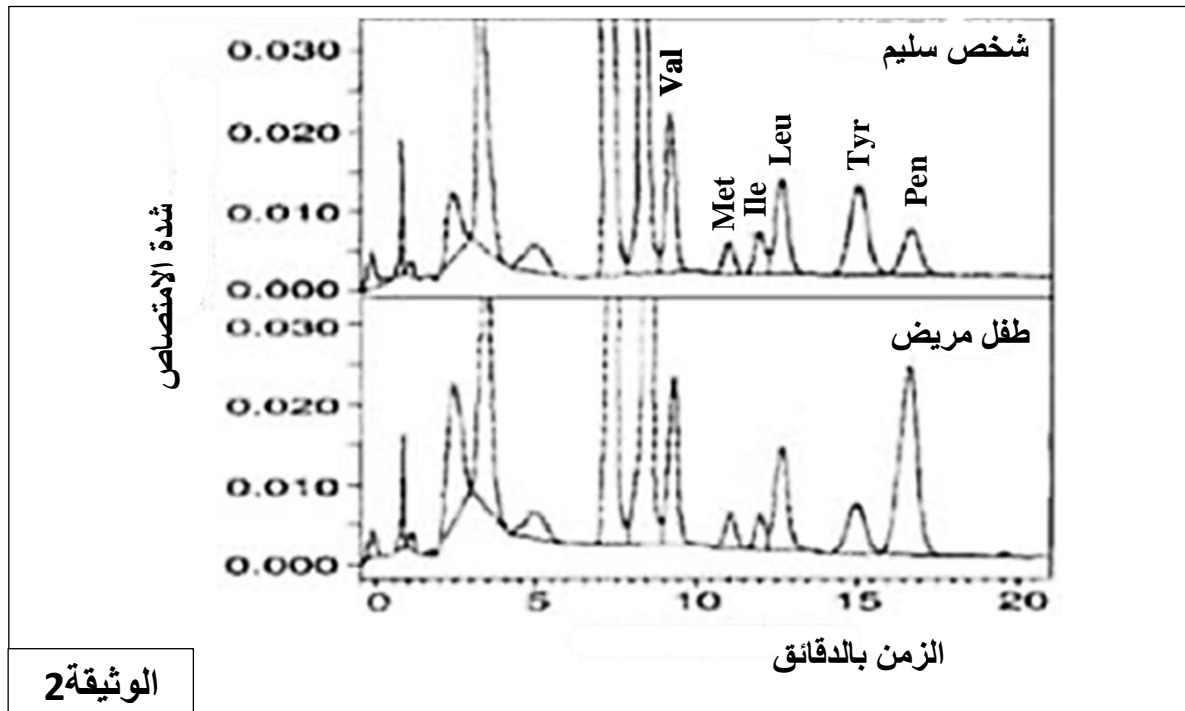
ب - بتوظيف الصيغة الكيميائية للحمض الأميني Phe , حدد معلم إجابتك شحنة Phe في وسط ذو PH يساوي 1.8 و 5.5 وفي الوسط ذو $\text{PH}_i = \text{PH}$.

الجزء الثاني :

تم تحديد 700 طفرة مختلفة تصيب المورثة المعبرة لانزيم PAH . تؤدي الطفرة « Phe mut 194 » إلى تغيير الحمض الأميني 194 من الانزيم .

1 - مستعيناً بمعطيات الشكل(أ) من الوثيقة 1 ، اقترح فرضية حول مجال (موقع) الانزيم المعنى بالطفرة « Phe mut 194 » في انزيم PAH .

تستخدم التقنيات التحليلية المختلفة للتحقق من فعالية علاج مرض البوال التخلقي ، بما في ذلك افضل اللوني (الクロماتوغرافيا). تسمح هذه التقنية بفصل وتحديد الاحماض الامينية للبلازم .
 يتم اجراء هذا الفحص مرة واحدة في السنة للأطفال الذين يعانون من هذا المرض . تمثل الوثيقة 2 نتائج الفصل اللوني انطلاقاً من خليط لأحماض أمينية لمصل شخص سليم ومصل طفل مصاب . يتم قياس كمية الاحماض الامينية عن طريق قياس شدة الامتصاص (تردد شدة الامتصاص بزيادة الكمية).



- 2 - استدل بمعطيات الوثيقة 2 للتأكد من صحة الفرضية المقترحة أعلاه .
3 - مما سبق ومكتسباتك القبلية , هل يمكن علاج الطفل المصاب بمرض البوال التخلقي .

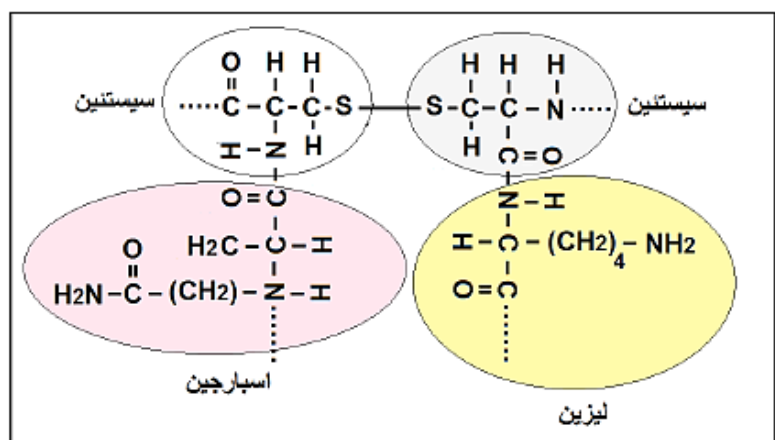
التصحيح

التمرين الأول (بكالوريا 2018 شعبة الرياضيات)

الجزء الأول : (05 نقاط)

1. أ. تسمية البيانات المرقمة : 1- منطقة إنعطاف 2- بنية حلزونية α 3- بنية وريقية β
 ب. تحديد مستوى بنية هذا البروتين: بنية ثالثية
 التعليل: وجود سلسلة بيبتيدية واحدة بها مجموعة من البنيات الثانوية α و β بالإضافة إلى وجود مناطق إنعطاف .

2. أ. تمثيل الصيغة الكيميائية للجزء المؤطر :



ب. تسمية الروابط الكيميائية:

الجسور ثنائية الكبريت.
 هdroوجينية ، شاردية (ملحية) ، كارهة للماء .

الجزء الثاني : (06 نقاط)

1. أ . تكملة الجدول بعد نقله على ورقة الإجابة (اعتمادا على جدول الشفرة الوراثية) :

His	Phe	Asp	Pro	Ser	Val	الأحماض الأمينية
GUA	AAA	CUA	GGA	AGU	CAG	رامزات مضادة
CAU	UUU	GAU	CCU	UCA	GUC	رامزات ARNm

ب - استخراج جزء المورثة المسؤول عن تركيب متالية الأحماض الأمينية:

السلسلة المستنسخة : GTA AAA CTA GGA AGT CAG ATT

السلسلة غير المستنسخة : CAT TTT GAT CCT TCA GTC TAA

2. أ. تمثيل متالية الأحماض الأمينية الموافقة للجزء الممثل في الشكل (ب) :

.....-His-Tyr-Asp-Pro-Ser-Val السلسلة البيبتيدية

ب. تحديد سبب تركيب الريبيونوكلياز غير العادي :

إن استبدال النيكلويوتيد A رقم 362 (أو النيكلويوتيد رقم 2 من الثلاثية الموافقة للحمض الأميني رقم 120) بالنيكلويوتيد T في سلسلة ADN المستنسخة المسئولة عن تركيب هذا البروتين أدى إلى تعويض الحمض الأميني رقم 120 Phe بالحمض الأميني Tyr ، تعويض أدى إلى تغير في البنية الفراغية الأصلية لهذا الأنزيم .
النتيجة المترتبة على المستوى الجزيئي: تصبح جزيئة الريبيونوكلياز غير وظيفية.

الجزء الثالث: (30 نقاط)

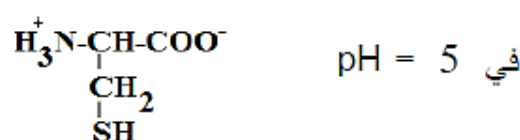
النص العلمي :

- تركب العضوية الجزيئات البروتينية التي تتميز بتخصص عال، وفق معلومات وراثية، وأي خلل في هذه المعلومة ينتج عنه بروتين غير طبيعي (غير وظيفي) .
 - يعود التخصص الوظيفي للبروتين إلى البنية الفراغية والتي تتوقف على الروابط التي تنشأ بين احماض أمينية محددة ومتوضعة بطريقة دقيقة في السلسلة البيبتيدية حسب الرسالة الوراثية.
 - أي خلل في هذه الرسالة يؤدي إلى حدوث تغير في السلسلة البيبتيدية ينتج عنه فقدان البنية الطبيعية وبالتالي فقدان الوظيفة.
- يتطلب النشاط العادي للبروتين بنية فراغية طبيعية متعلقة بسلامة الشفرة الوراثية .

التمرين الثاني (بكالوريا 2018 شعبة العلوم التجريبية)

الجزء الاول:

- 1 . تمثيل الصيغة الشاردية للحمض CYS :



ملاحظة : يلغى تمثيل الصيغتين الشارديتين لـ Cys في pH=2.77 و pH=9.74

2. دور الأحماض الأمينية في تشكيل وثبات البنية الفراغية للمستقبل R :
- المستقبل الغشائي R بروتين ذو بنية ثالثية محددة بعدد وترتيب ونوع الأحماض الأمينية المشكلة له وبالروابط التي تنشأ بين السلسل الجانبية لبعض أحماضه الأمينية في موقع محددة.

إن وجود وثبات روابط مثل الشاردية تنشأ بين السلسل الجانبية التي تحمل شحنات سالبة كالـ Asp (في الموضع 522) و شحنات موجبة كالـ Lys (في الموضع 581) وجسور ثنائية الكبريت التي تنشأ بين السيسين (في المواقعين 177/166) بالإضافة إلى روابط أخرى هو الذي يساهم في ثبات واستقرار البنية الفراغية لهذا المستقبل. تتوقف البنية الفراغية وبالتالي التخصص الوظيفي للبروتين، على الروابط التي تنشأ بين أحماض أمينية محددة ومتموضة بطريقة دقيقة في السلسلة البيانية حسب الرسالة الوراثية.

الجزء الثاني :

1. استخراج متالية الأحماض الأمينية التي يشرف على تركيبها أجزاء الآليلين R_1 و R_2 :
- (ملاحظة: تمنع النقطة كاملة على سلسلة الأحماض الأمينية الصحيحة دون التفاصيل الأخرى).

	29	30	31	32	33	34	35	
R_1 :	...	TCT	TTG	CTC	AAG	GTC	ACG	GTT ...
ARm	...	AGA	AAC	GAG	UUC	CAG	UGC	CAA ...
	...	Arg	Asn	Glu	Phe	Gln	Cys	Gln ...
	...	سلسل الأحماض						
R_2 :	...	TCT	TTG	CTC	AAG	ATC	ACG	GTT ...
ARm	...	AGA	AAC	GAG	UUC	UAG	UGC	CAA ...
	...	Arg	Asn	Glu	Phe			
	...	سلسل الأحماض						

2. عند الشخص السليم الأليل R1 طبيعي يشفر إلى بروتين R طبيعي (المستقبل الغشائي) ذي بنية طبيعية محددة بالعدد 839 حمض أميني.

اكتسب البروتين بنية وظيفية يحافظ على بنائها واستقرارها جسورة ثنائية الكبريت تنشأ بين جذور الأحماض الأمينية Cys و روابط شاردية بين الأحماض Asp و Lys ، فلا يتراكم في الأوعية الدموية فلا تضيق و لا تظهر أعراض المرض الناتج عن ارتفاع الكوليسترول.

عند الشخص المصاب يعود سبب مرض تصلب الشرايين الناتج عن ارتفاع الكوليسترول إلى حدوث طفرة أدت إلى تحول الرامزة رقم 33 إلى رامزة توقف STOP مما أدى إلى تشكيل سلسلة ببنية قصيرة ذات بنية فراغية لا تسمح لها بتنشيط LDL، فتصبح خلايا المصاب غير قادرة على اقتناص LDL، فيتراكم في الأوعية الدموية متسبيا في ضيقها مما ينتج عنه أعراض تصلب الشرايين (الحالة المرضية).

التمرين الثالث

1 – التعرف على البيانات المرقمة :

4	3	2	1
رابطة شاردية	رابطة هيدروجينية	موقع الارتباط	السلسل الجانبية (الجذور) للحامض الأميني

التعرف على البنيتين (أ) و(ب) مع ذكر مميزات كل بنية :

المميزات	البنية
- تتميز البنية الأولية بوجود نوع واحد من الروابط (بيتيدية) بين الأحماض الأمينية وعدم وجود أي انطواء للسلسلة البيتيدية.	البنية (أ) : بنية أولية
- تتميز بالشكل الفراغي ثلاثي الأبعاد الذي تأخذه السلسلة البيتيدية ذات البنية الثانية.	البنية (ب) : بنية ثالثية
- تتميز بالتفاف لعدد من البنيات الثانية لسلسلة بيتيدية واحدة تفصلها مناطق انعطاف.	
- تحافظ البنية الثالثية على استقرارها بواسطة 4 أنواع من الروابط : كيريتية ، شاردية ، كارهة للماء وهيدروجينية بين المجموعات الكيميائية الموجودة في السلسل الجانبية (الجذور).	

2 – النص العلمي : تبيان ان البنية الأولية للبروتين الانزيمي هي المسؤولة عن تخصصه الوظيفي :

تحتوي الخلايا الحية علىآلاف الأنواع من البروتينات لكل منها تسلسل خاص ووظيفة مميزة . إن لتسلسل الأحماض الأمينية دور كبير في تحديد شكل ووظيفة البروتين.

فكيف تسمح البنية الأولية للبروتين الانزيمي بتحديد تخصصه الوظيفي؟

يعود التخصص الوظيفي للبروتين (إنزيم) إلى اكتسابه بنية فراغية محددة (ثالثية) .

فالملعومة الوراثية هي أصل تنوع الأحماض الأمينية وبالتالي تنوع خصائصها الكيميائية ، الكهربائية والمهندسة ، وكذا عددها وترتيبها في البروتين ، هذا كله يساهم في تحديد طريقة انطواء البروتين (ذو البنية الأولية) ، نوع وعدد الروابط الناشئة بين السلسل الجانبية (الجذور) للأحماض الأمينية . يؤدي هذا إلى تشكيل بنية فراغية طبيعية للبروتين (إنزيم) تكسبه وظيفته الفيزيولوجية .

يرتكز التخصص الوظيفي للإنزيم على تشكيل معقد إنزيم مادة التفاعل، ينشأ أثناء حدوثه رابطة انتقالية بين جزء من مادة التفاعل ومنطقة خاصة من الإنزيم تدعى الموقع الفعال وهو عبارة عن جزء محدد من بنية الإنزيم يجعل هذه البنية ثلاثة الأبعاد مكملة لبنية جزء محدد من مادة التفاعل.

يكون تأثير الطفرات الوراثية على مستوى البنية الأولية مما يؤدي إلى انطواء غير طبيعي للسلسلة البيتيدية وبالتالي تغير في البنية الفراغية للبروتين (الإنزيم) خاصة على مستوى الموقع الفعال ، فيفقد الإنزيم وظيفته .

(الخلاصة)

البنية الفراغية ثلاثة الأبعاد للبروتين يحددها تسلسل الأحماض الأمينية وفق الملعومة الوراثية و لكل نوع من أنواع البروتينات بنية خاصة وظيفة البروتين تحددها البنية الفراغية للبروتين.

التمرين الرابع**الجزء الأول :**

1 – التعرف على البيانات المرقمة :

1 – البنية الثانوية α 2 – البنية الثانوية β

3 – منطقة الانعطاف

2 – تحديد المستوى البنائي للبروتين الموافق لكل مرحلة :
المرحلة 1 :البنية الأولية : وهي عبارة عن تسلسل الأحماض الأمينية وعدم وجود أي انطواء للسلسلة البيئية.
المرحلة 2 :البنية الثانوية : تميز فيها نوعين من البنى الثانوي البنية الحلزونية α و البنية الثانوية β .
المرحلة 3 :

البنية الثالثية : وهو الشكل الفراغي ثلاثي الأبعاد الذي تأخذه السلسلة البيئية ذات البنية الثانوية. تأخذ البروتينات هذه البنية بعد انطواءها بشكل تلقائي.

الاستخلاص : كيف تتطور البنية الأولية إلى غاية البنية الثالثية :- تلتقي السلسلة البيئية ذات البنية الأولية في مناطق محددة في شكل بنية حلزونية α أو أوراق مطوية أو مناطق انعطاف.- يلتف عدد من البنيات الثانوية لسلسلة بيئية واحدة تفصلها مناطق انعطاف. وقد تكون البنيات الثانوية كلها α أو كلها β أو خليط من α و β .**الجزء الثاني :**1 – **تصنيف الأحماض الأمينية الثلاثة :** حسب محتوى السلسلة الجانبية من مجموعات قاعدية أو حامضية- **الليزين Lys :** حمض أميني قاعدي يحتوي على مجموعة قاعدية في السلسلة الجانبية.- **حمض الغلوتاميك :** حمض أميني حامضي يحتوي على مجموعة حامضية في السلسلة الجانبية.- **الفالين Val :** حمض أميني متعادل، لا تحتوي السلسلة الجانبية لا على الوظيفة القاعدية ولا الحامضية.

2 – التعرف على البقع (1. 2. و3) مع التعليل :

للاجابة عن هذا السؤال على التلميذ معرفة مايلي :

- تحديد نوع ومقدار شحنة الحمض الأميني

- الوسط $pH < pHi$ الحمض الأميني موجب الشحنة (+)- الوسط $pH > pHi$ الحمض الأميني سالب الشحنة (-)- الوسط $pH = pHi$ الحمض الأميني متعادل الشحنة (0)- تزداد الشحنة الموجبة أو السالبة كلما زاد الفرق بين قيمة pHi الحمض الأميني وقيمة pH الوسط.
- عند تحديد موقع الأحماض الأمينية المفصولة بطريقة الهجرة الكهربائية نحتاج إلى معرفة نوع الشحنة وكذا قوة الشحنة خاصة إذا كانت الأحماض الأمينية تتجه إلى نفس القطب.

بالنسبة للحمض الاميني الليزين Lys : $\text{PHi}_{\text{Lys}} = 9.74$ >> $\text{PH} = 6.3$

- الليزين يحمل شحنة موجبة (تأين الوظيفة القاعدية) ويهاجر إلى القطب السالب.

بالنسبة للحمض الاميني حمض الغلوتاميك Glu : $\text{PHi}_{\text{Glu}} = 3.22$ << $\text{PH} = 6.3$

- حمض الغلوتاميك يحمل شحنة سالبة (تأين الوظيفة الحمضية) ويهاجر إلى القطب الموجب.

تكون هجرة الحمضين الامينيين Lys و Glu معتبرة لأن الفرق بين قيمة pHi للحمض الاميني وقيمة pH الوسط هامة (شحنة الحمض الاميني قوية لتأين الوظيفة المتواجدة على ذرة الكربون α وتلك المتواجدة في السلسلة الجانبية). فالليزين يحمل شحنة +2 وحمض الغلوتاميك يحمل شحنة -2.

بالنسبة للحمض الاميني الفالين Val : $\text{PHi}_{\text{Val}} = 5.97$ < $\text{PH} = 6.3$

- الفالين يحمل شحنة سالبة ضعيفة (-1) لتأين الوظيفة الحمضية المتواجدة على ذرة الكربون α ويهاجر نحو القطب الموجب.

اذن :

- البقعة 1: حمض الغلوتاميك

- البقعة 2: الفالين

- البقعة 3: الليزين

3 – أهمية دراسة شحنة الأحماض الامينية :

أهمية في المخبر:

■ فصل الأحماض الامينية

أهمية طبيعية في وظيفة البروتين:

■ بطريقة غير مباشرة في الحافظ على استقرار البنية الفراغية وبالتالي الحفاظ على الوظيفة

■ بطريقة مباشرة في وظيفة بعض البروتينات والإنزيمات مثلًا في الارتباط بين الإنزيم ومادة

التفاعل.

لذلك تتأثر وظيفة البروتينات كثيراً أو تفقد عند تغير pH الوسط.

التمرين الخامسالجزء الأول :

1 - التعرف على البيانات المرقمة :

1 - بنية ثلاثية

2 - البنية الثانوية β 3 - البنية الثانوية α

تحديد مستوى البنية الفراغية لإنزيم PAH :

- رابعية

التعليق:

- تتكون من أربعة سلاسل ببتيدية (تحت وحدة) لكل منها بنية ثلاثية.

2- تعريف :البنية الأولية :

- وهي عبارة عن تسلسل الأحماض الأمينية وعدم وجود أي انطواء للسلسلة الببتيدية.

البنية الثانوية :- نميز فيها نوعين من البنى الثانوي البنية الحزونية α و البنية الثانوية β .البنية الممثلة في الشكل (ب) الثالثية :

- وهو الشكل الفراغي ثلاثي الأبعاد الذي تأخذة السلسلة الببتيدية ذات البنية الثانوية. تأخذ البروتينات هذه البنية بعد انطواها بها بشكل تلقائي.

تحديد أي من أجزاء سلسلة متعددة البروتيد المشاركة في الروابط الكيميائية المساهمة في ثبات البنية الثانوية والبنية الثالثية :

- بالنسبة للبنية الثانوية: الروابط الهيدروجينية بين ذرات السلسلة متعددة البروتيد (بين CO و NH من هيكل متعدد البروتيد).

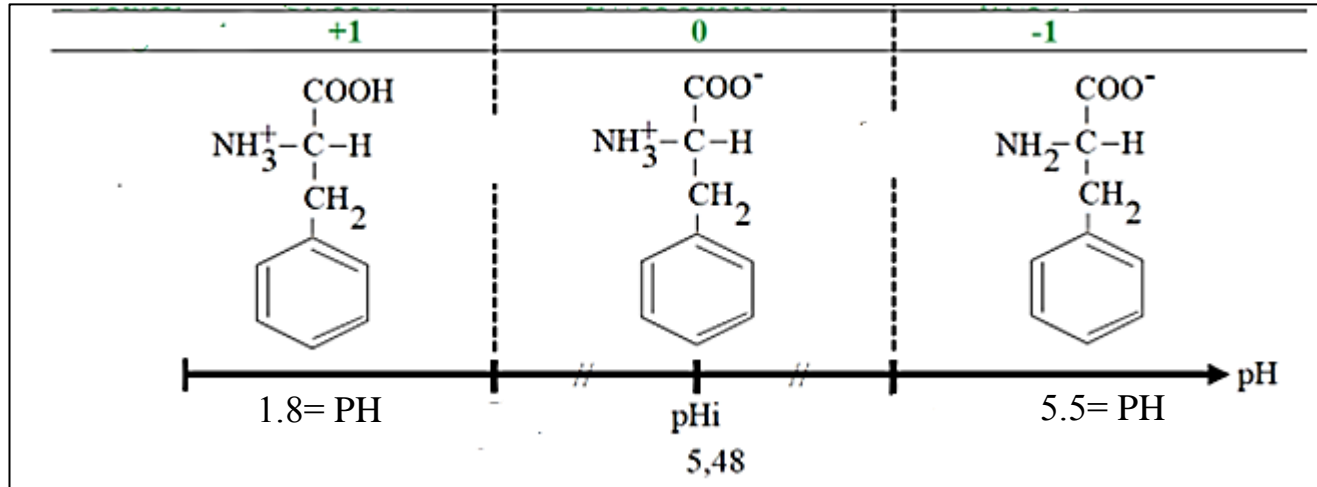
- بالنسبة للبنية الثالثية: الروابط بين ذرات السلاسل الجانبية للأحماض الأمينية.

3 - أ. تعريف الهجرة الكهربائية :

- هي تقنية تستعمل في فصل المركبات المشحونة (الأحماض الأمينية أو البروتينات مثلا) ضمن جهاز الهجرة الكهربائية.

- تعتمد هذه التقنية على نوع وقوة الشحنة الكهربائية في كل حمض أميني عند درجة pH الفصل.

بـ- تحديد شحنة الحمض الأميني Phe في الأوساط الثالثة مع التعليل :



التعليل :

في وسط ذو PHi أكبر من :

- الحمض الأميني يحمل شحنة سالبة (-1) , يفسر بتشرد المجموعة الكربوكسيلية (COO⁻) حيث أصبح الحمض الأميني أحادي القطب لكنه يحمل في هذه المرة شحنة كهربائية سالبة لأنه قام بدور مانع أو معطى للبروتونات فتخلى عن البروتون.

في وسط ذو PHi أقل من :

- الحمض الأميني يحمل شحنة موجبة (+1) , يفسر بتأين المجموعة الأمينية (NH₃⁺) فيصبح الحمض الأميني أحادي القطب يحمل شحنة كهربائية موجبة بسبب إكتساب هذا الأخير بروتون من الوسط .

في وسط ذو $\text{PH}_i = \text{PH}$:

- الحمض الأميني متعادل كهربائيا (الشحنة الكهربائية تساوي صفر) , يفسر بتأين المجموعتين الوظيفيتين , حيث تحمل الوظيفة الكربوكسيلية شحنة كهربائية سالبة (COO⁻) و الوظيفة الأمينية شحنة كهربائية موجبة (NH₃⁺) و هذا يعني أن مجموع الشحنات الكهربائية للحمض الأميني تساوي الصفر أي متعادلة كهربائيا

الجزء الأول :

1 - فرضية مقترحة حول مجال (موقع) الإنزيم المعنى بالطفرة « Phe mut 194 » في إنزيم PAH :

- ربما يكون مجال الإنزيم المعنى بطفرة "Phe mut 194" في PAH هو مجال التحفيزي , فحسب معطيات الشكل (ب) فالمجال التحفيزي لإنزيم يتضمن احماض أمينية متوضعة في الموقع 142 إلى غاية 450 . فالطفرة اصابت الحمض الأميني الذي يقع ضمن هذا المجال (450-142) : لذلك يعتقد ان الطفرة اصابت المنطقة التي تضمن النشاط التحفيزي مما ادى إلى فقدان إنزيم PAH وظيفته.

2 - الاستدلال بمعطيات الوثيقة 2 للتتأكد من صحة الفرضية :

- تبين نتائج الفصل وقياس شدة الامتصاص ان المحتوى الكمي لمصل الطفل المريض من الاحماض الأمينية مشابه لمحتوى الشخص السليم باستثناء الحمضين الأمينيين Phe و Tyr حيث :

عند الطفل المريض تكون كمية Tyr قليلة في حدود 0.005 مع ارتفاع كمية Phe إلى حدود 0.025 .

بالمقابل عند الشخص السليم تكون كمية Tyr (0.015) اكبر من كمية Phe (0.005).

الاختلاف الكمي للحمضين الأمينيين عند كلاهما يعود إلى :

عند الشخص السليم , الإنزيم PAH وظيفي , فيتم تحفيز تفاعل تحويل Phe إلى Tyr مما يفسر تناقص كمية Phe وارتفاع كمية Tyr .

عند الطفل المصابة , الإنزيم PAH غير وظيفي أي غياب نشاطه التحفيزي مما ادى إلى تراكم Phe مع انخفاض في كمية Tyr وهذا ما يؤكّد صحة الفرضية المقترحة (الطفرة اصابت موقع التحفيز لإنزيم PAH) .

3 - مرض البول التخلقي مرض وراثي لا علاج له , ولكن يمكن السيطرة على المرض منذ الولادة وذلك بحمية غذائية مدى الحياة تستثنى كافة البروتينات واستبدالها بمنتجاتها مصنعة . وتبقى الوقاية غير من العلاج (تجنب زواج الأقارب)

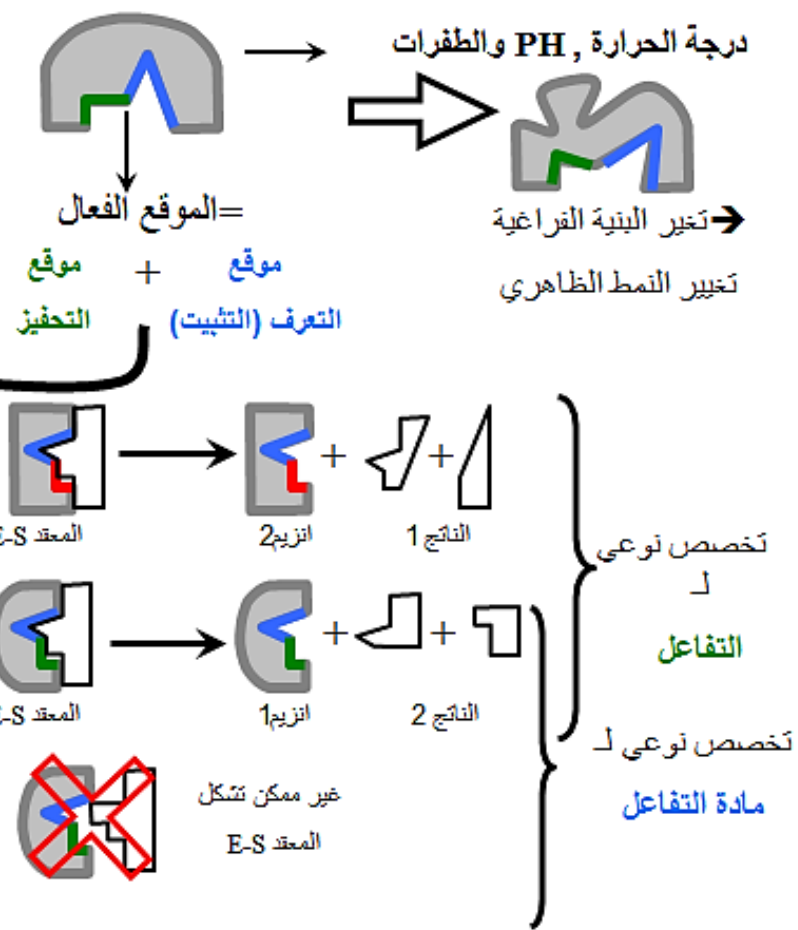
الوحدة 3 : العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

الإنزيمات , بروتينات فعالة (نشطة) في التحفيز الكيميائي :

الإنزيمات =

محفزات حيوية

حيوي لأن الإنزيم من طبيعة بروتينية
محفز لأن الإنزيم يسرع التفاعل الكيميائي
يتركيز متخصص دون استهلاكه خلال التفاعل



اخبر معلوماتي السلسلة الأولى :

يتم تنفيذ هذا التمرين على 20 . قد يكون لكل سؤال إجابة واحدة أو عدة إجابات أو بدون إجابات دقيقة.
كل إجابة صحيحة يمنح لها 1 نقطة. (هناك 20 الإجابات الصحيحة).
كل إجابة خاطئة تزيل 0.5 نقطة. (من الأفضل أن تتأكد من إجاباته).

السؤال 1

الإنزيم :

- أ – هو جزئية ضخمة من طبيعة بروتينية.
- ب- يحفز دائماً تفاعلات الإماهة.
- ج – يشارك مباشرة في التفاعل الذي يحفزه.
- د – يسمح بتسريع التفاعل دون المشاركة فيه .

السؤال 2

انزيم واحد :

- أ - يمكن ان يحفز عدة تفاعلات مختلفة على ركيزة واحدة.
- ب – يمكن ان يحفز تفاعل واحد طلاقاً من عدة ركائز مختلفة .
- ج – يمكن ان يحفز تفاعل واحد على ركيزة واحدة.
- د – يمكن تحفيز عدة تفاعلات مختلفة على عدة ركائز مختلفة

السؤال 3

عدة انزيمات مختلفة :

- أ - يمكن ان تؤثر على نفس الركيزة لتحفيز نفس التفاعل.
- ب - يمكن ان تؤثر على نفس الركيزة لتحفيز تفاعلات مختلفة.
- ج - يجب أن تؤثر بالضرورة على ركائز مختلفة.
- د – يمكن ان تؤثر على عدة ركائز لتحفيز نفس التفاعل .

السؤال 4

سرعة التفاعل :

- أ – لا يمكن تغييرها ، تصل إلى حد اقصى فورا.
- ب- قد تزداد بإضافة الانزيم.
- ج – تكون عند الحد الاقصى عندما تشارك جميع الانزيمات في معقد.
- د - تختفيز بإضافة الانزيم.

السؤال 5

في الإنسان ، النشاط الانزيمي :

- أ – أعظمي إذا كانت درجة الحرارة قريبة من 38 درجة مئوية .
- ب - يتباطأ إذا ارتفعت درجة حرارة الجسم ولكن لا تتجاوز 42 درجة مئوية.
- ج – يفقد نهائياً إذا كانت درجة الحرارة قريبة من الصفر.
- د – يفقد نهائياً إذا كانت درجة الحرارة قريبة من 100 درجة مئوية.

السؤال 6

التغيرات في درجة الحرارة المثلث تؤدي إلى:

- أ - تشوه (تغییر) البنية الفراغية للانزيم.
- ب - تغيير عکسی للبنية الفراغية للانزيم ، عند الفوارق الضعيفة .
- ج - تخريب غير عکسی للروابط التساهمية بين الامماض الامینیة عند درجات حرارة مرتفعة .
- د - تغيير عکسی للروابط التساهمية بين الامماض الامینیة عند درجات حرارة منخفضة .

السؤال 7

النشاط الانزيمي في الانسان :

- أ - اعظمي عند $\text{PH} = 7$ للجسم كله ، وحتى المعدة .
- ب - يفقد نهائياً إذا كان PH قریب من 3.
- ج - يتباطأ اذا ابتعدت قيمة PH الوسط عن القيمة المثلثى.
- د - اعظمي عند قيمة PH الموافقة للنشاط الامثل للانزيم .

السؤال 8

انزيم طافر:

- أ - هو حتماً انزيم غير وظيفي .
- ب- يمكن ان يخضع للتغيرات في بنيته الفراغية دون تغيير في وظيفته التحفيزية ولكن فقط يبيطئ تثبيت الركيزة .
- ج - يمكن ان يخضع للتغيرات على مستوى الموقع الفعال عن طريق تغيير وظيفته التحفيزية ، ولكن ما زال قادرًا على تثبيت الركيزة.
- د - يمكن أن تكون نشطة تماماً ولكن في ظل شروط PH أو / و درجات الحرارة المختلفة عن تلك الأصلية.

السؤال 9

اختر مما يلي الاجابات الصحيحة فقط :

- أ - جميع الانزيمات هي بروتينات.
- ب - لا علاقة لوظيفة البروتين ببنيته ثلاثية الابعاد .
- ج - انه الجهاز الانزيمي الذي يمنح وظيفته للخلية (مثل الخلية المعدية).
- د - الاجهزه الانزيميه الخلية لا تعتمد على ذخيرتها الوراثية .

التصحيح

رقم السؤال	الاجابة	(الاجابات) الصحيحة
9	أ ج	
8	ب ج د	
7	ج د	
6	أ ب ج د	
5	ا ب د	
4	ب ج	
3	ب	
2	ج	
1	أ د	

السلسلة الثانية :**السؤال 1**

في التفاعل الكيميائي ، المحفز :

- أ – ضروري لحدوث التفاعل.
- ب – لا يستهلك خلال التفاعل.
- ج – هو دائماً انزيم.
- د – هو احدى متفاعلات التفاعل الكيميائي.

السؤال 2

في التفاعل الانزيمي ، المواد الناتجة عن التحفيز :

- أ – تسمى النواتج
- ب- هي ركائز (مواد متفاعلة).
- ج – تشكل معقد انزيم – مادة تفاعل
- د- تشكل الانزيم.

السؤال 3

عندما تنخفض درجة الحرارة والسرعة الانزيمية تنخفض :

- أ – يتم تغيير الحالة الطبيعية للانزيمات ويتغير شكل الموقع الفعال .
- ب – توقف التفاعل الانزيمي بصورة غير عكسية.
- ج – يتم تغيير الاحماض الامينية للموقع الفعال.
- د – التصادم بين الجزيئات يكون ضعيف جداً.

السؤال 4

التخصص النوعي بالنسبة لنوع التفاعل يعني ان الانزيم:

- أ – يمكن ان يعمل على عدة ركائز.
- ب – يمكن ان يعمل فقط على ركيزة واحدة.
- ج – يحفز تفاعل كيميائي نوعي.
- د – يعمل بمثابة محفز بيولوجي.

السؤال 5

الموقع الفعال للانزيم :

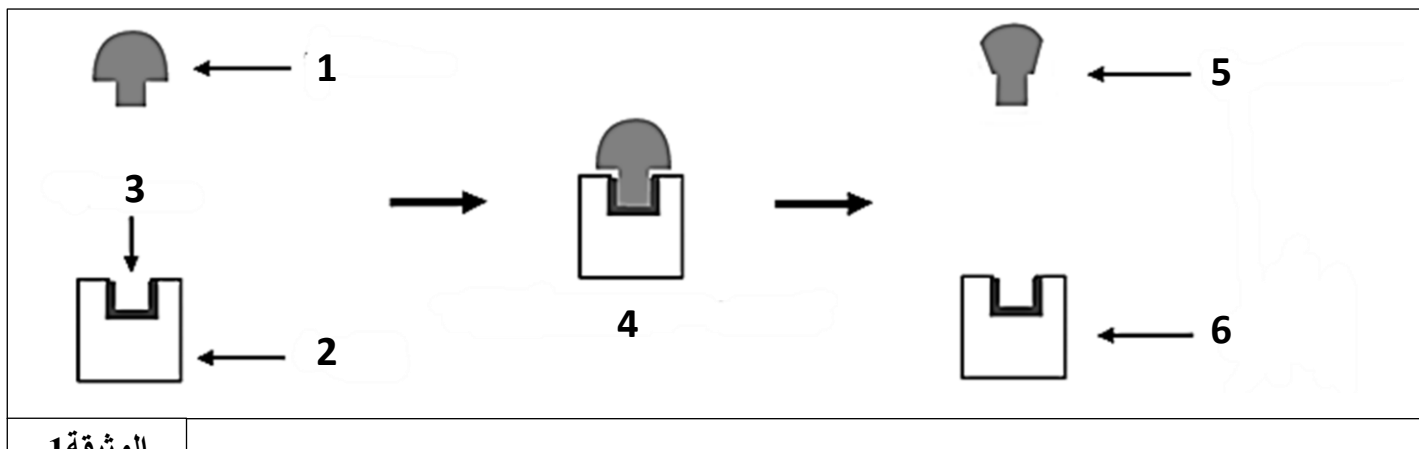
- أ – متكامل بنوييا مع الركيزة
- ب – يحتوي على عقد انزيم-مادة التفاعل.
- ج – مطابق لجميع الانزيمات.
- د – موقع ثبيت الركيزة، حيث يعمل الانزيم .

التمرين الاول

يتأثر نشاط الإنزيمات بشروط الوسط الذي يعمل فيه الإنزيم

الجزء 1 :

تمثل الوثيقة 1 نموذج لاحدى التفاعلات الانزيمية.



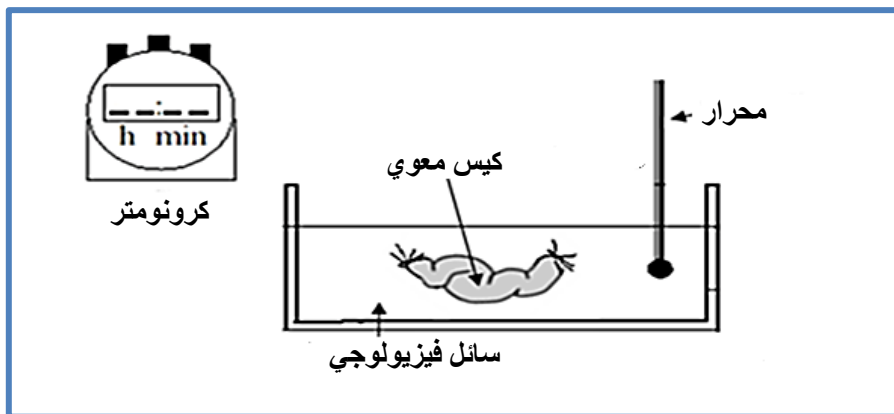
الوثيقة 1

1 - تعرف على البيانات المرقمة .

2 - علق على الوثيقة مبرزا العلاقة بين البنية الفراغية للعنصر 1 والعنصر 2 .

الجزء 2 :

لاظهار تأثير درجة الحرارة ودرجة الحموضة على نشاط الإنزيم ، نقترح عليك الدراسة التالية :
ننزع من حيوان مقتول حديثا جزء من امعائه الدقيقة ثم توضح في حوض في سائل فيزيولوجي كما هو موضح في الرسم
اسفله، تشكل جزء المعي الدقيق كيس يسمح بإضافة محليل مختلفة له .



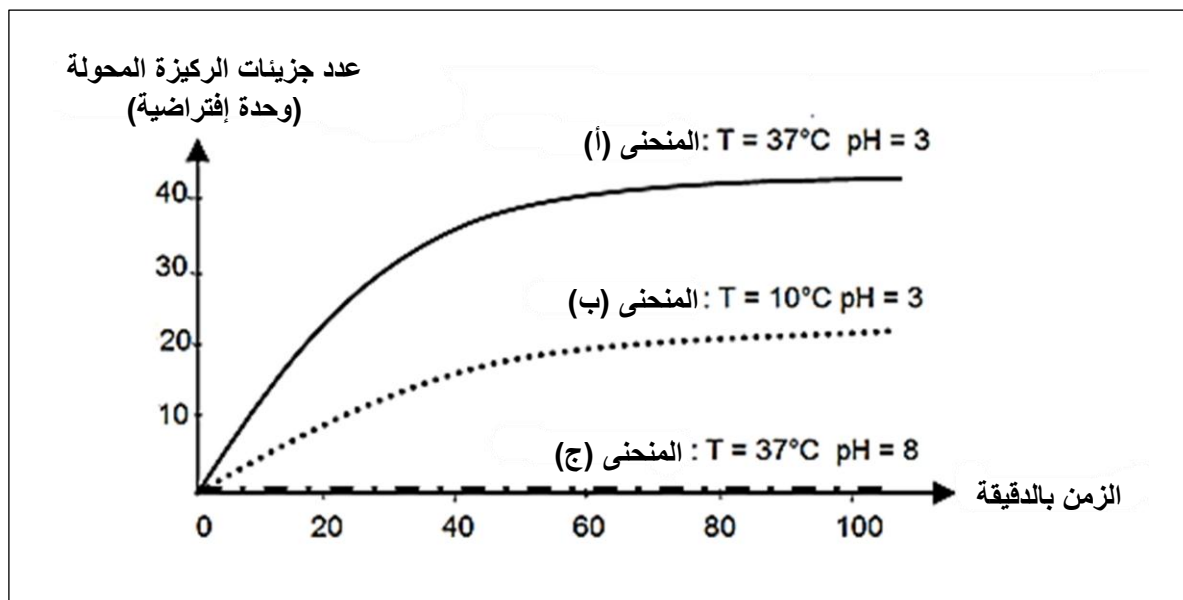
نجري سلسلة من التجارب ، الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في الوثيقة (2-أ)

الاختبارات التي اجريت في المحلول الفيزيولوجي		المحلول الموضوع في الكيس المعوي
الزمن T = 2 ساعة	الزمن T = 0	
<input checked="" type="checkbox"/> اختبار ماء اليود (-) <input checked="" type="checkbox"/> اختبار محلول فهلنج الساخن (+) <input checked="" type="checkbox"/> تفاعل بيوريت (-)	<input checked="" type="checkbox"/> اختبار ماء اليود (-) <input checked="" type="checkbox"/> اختبار محلول فهلنج الساخن (-) <input checked="" type="checkbox"/> تفاعل بيوريت (-)	• 10 ml من الماء • 0.5 ml من النساء • 0.5 g من متعدد الببتيد • 0.5 g من السكاروز

الوثيقة (2-أ)

1 - أ - حلل النتائج التجريبية في الزمن T = 0 و الزمن T = 2 ساعة .

ب - معلما إجابتك ، ما هي النتيجة المتوقعة في الزمن $T = 2$ ساعة عند إعادة التجارب السابقة بإضافة حمض HCl في الكيس المعوي ؟
 نتائج الدراسة التجريبية لنشاط أحد الإنزيمات الهاضمة (E1) على الركيزة (S) ممثلة في الوثيقة (2-ب).



- 2 - أ فسر المنحنى (أ) .
- ب - ما هي المعلومة المستخرجة فيما يخص تنشيط الإنزيم (E1) من مقارنة المنحنى (أ) و (ب) من جهة والمنحنى (أ) و (ج) من جهة أخرى.
- ج - تعرف على الإنزيم (E1) والركيزة (S).
- 3 - من خلال المعارف التي توصلت إليها ومكتسباتك ، اشرح آلية تأثير كل من PH ودرجة الحرارة على نشاط الإنزيم .

التمرين الثاني

المكورات العنقودية Streptococcus هي بكتيريا مسؤولة عن 15 إلى 25٪ من الذبحة الصدرية عند البالغين وتسبب التهاب الأذن والتهاب الجيوب الأنفية. المضاعفات هي سبب الأمراض الخطيرة مثل الحمى الروماتيزمية. لذلك من الضروري علاج الذبحة الصدرية من أصل جرثومي بالمضادات الحيوية.

75 إلى 85٪ من التهاب اللوزتين من أصل فيروسي. المضادات الحيوية ليس لها أي تأثير عليها.

اليوم ، زيادة مقاومة البكتيريا للمضادات الحيوية تقلل بشكل مثير للقلق من فرص النجاح العلاجي بالمضادات الحيوية.

لتجنُّب ظهور المقاومة البكتيرية للمضادات الحيوية ، فإن الأطباء قادرين على اكتشاف ما إذا كانت الذبحة الصدرية ذات أصل بكتيري بفضل اختبار TDR.

الجزء 1:

β لاكتامينات lactamases هي مثبتات عمل الأنزيمات الأساسية لتكوين جدار البكتيريا.

يتكون جدار البكتيريا من تداخل شديد لمجموعة من البروتينات ، مما يعطيه بعض الصلابة. إنزيم PLP مسؤول عن تحفيز تركيب بروتينات الجدار . إذا كانت بعض بروتينات الجدار مفقودة أو ناقصة ، فهذا يؤدي إلى انفجار البكتيريا بصدمة حلوية (ان الضغط داخل الخلية يكون عالياً ولذا فإن الخلية سوف تموت بسبب انفجارها).

تمثل الوثيقة 1 التتابع النيكليوتيدي لاحدى المورثات البكتيرية.

	1	10	20	30	40
مورثة لبكتيريا حساسة لـ β lactamases	ATGCCGGCTAGTTTACCTAGTCATCCTTGATGCGTAG-----				
مورثة لبكتيريا مقاومة لـ β lactamases (النوع 1)	ATGCCGGCTAGTTTACCTAGCCATCCTTGATGCGTAG-----				

الوثيقة 1

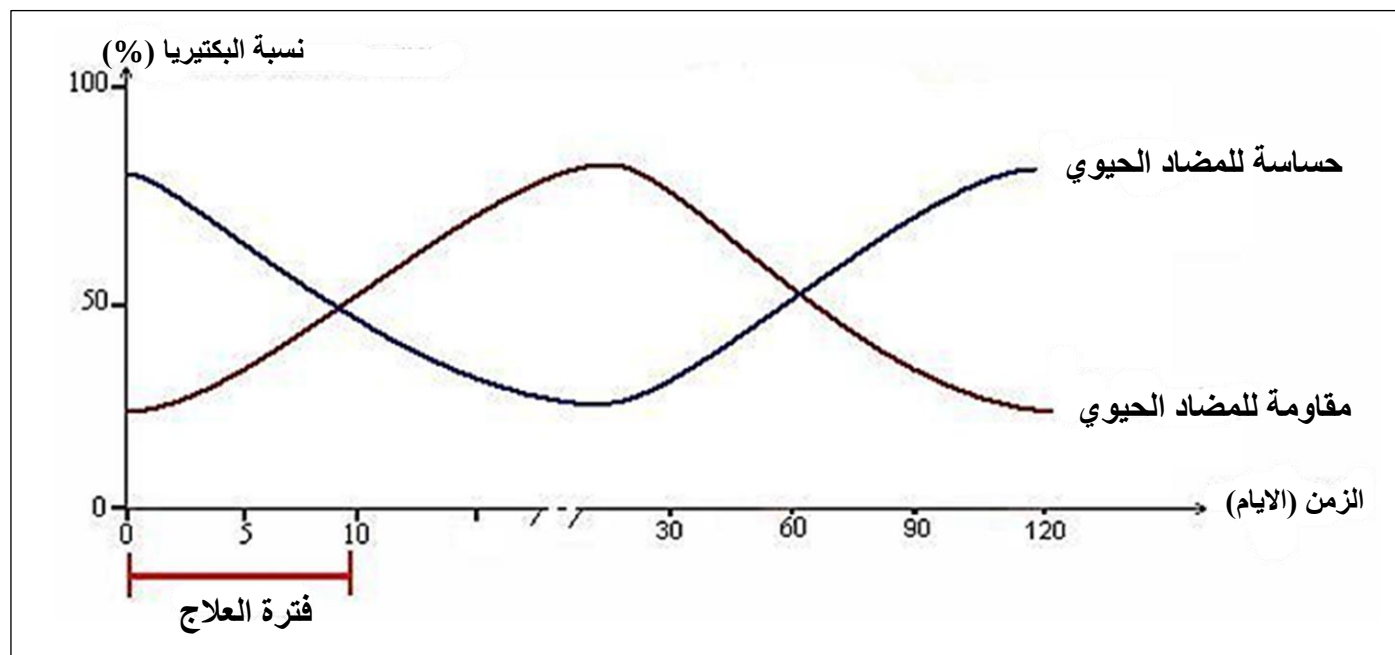
- قارن بين التتابع النيكليوتيدي لمورثة البكتيريا الحساسة والمقاومة لـ β لاكتامينات.
- اقترح فرضية تفسر بها مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي β لاكتامينات.

الجزء 2:

البكتيريا المعاوية غير المرضية هي أيضاً عرضة للمضادات الحيوية ، ولكن بعضها يمكن أن تصبح مقاومة.

تشير الدراسات إلى أن البكتيريا المقاومة للمضادات الحيوية تتمتع باستقلاب طاقي أعلى من البكتيريا الحساسة ، مما يضعها في وضع غير ملائم في بيئه خالية من المضادات الحيوية.

تمثل الوثيقة (2-أ) النسبة المئوية للبكتيريا المعاوية المقاومة والحساسية أثناء وبعد المعالجة بالمضادات الحيوية.

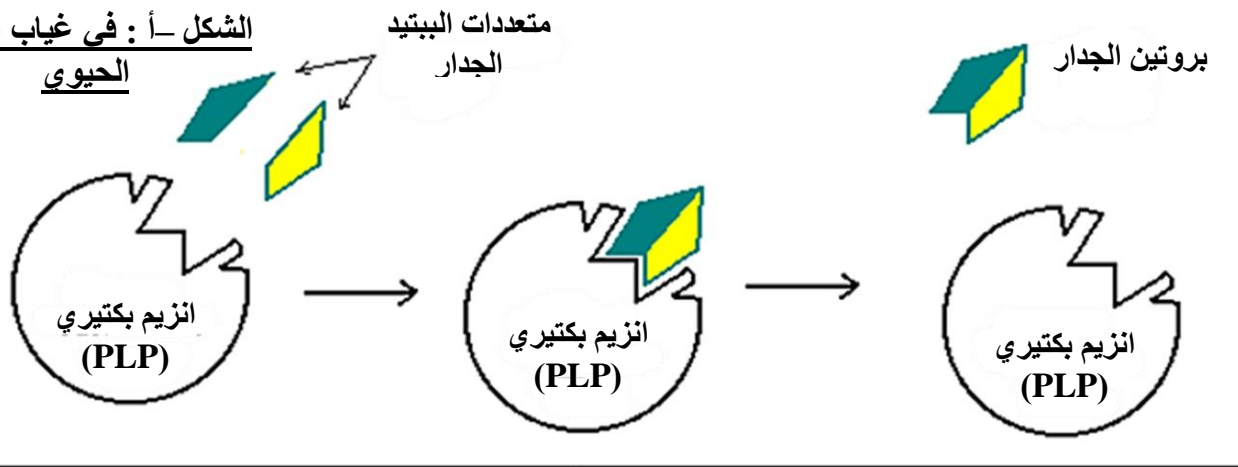


الوثيقة (2-أ)

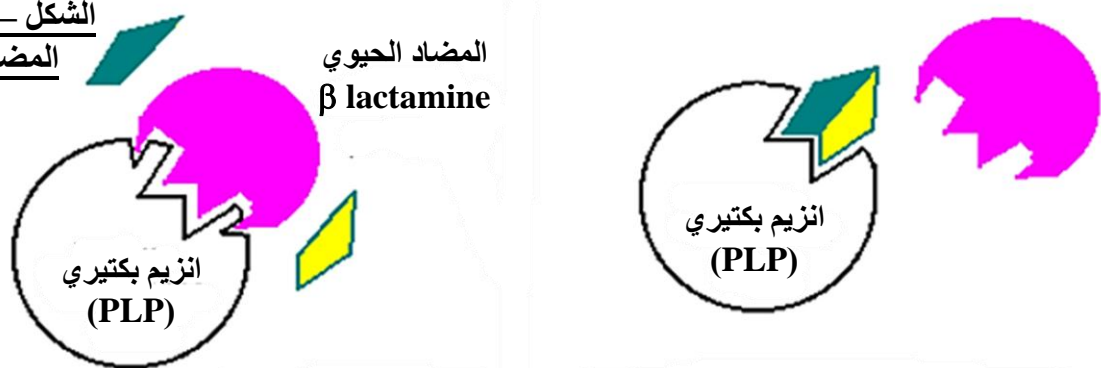
- قدم تحليلنا مقارنة لمنحنى الوثيقة (2-أ)

تمثل الوثيقة (2) آلية عمل المضاد الحيوي β lactamine على انزيمات البكتيريا .

الشكل أ : في غياب المضاد الحيوي



الشكل ب : في وجود المضاد الحيوي



تأثير المضادة الحيوية على البكتيريا المقاومة

تأثير المضادة الحيوية على البكتيريا المقاومة

الوثيقة(2-ب)

- 2 - أ - بالاعتماد على معطيات الشكل (أ) ، وضح العلاقة بين الإنزيم ومادة التفاعل .
- ب - حدد نوع التفاعل الذي ينتمي إليه إنزيم PLP .
- 3 - بناءاً على المعرفة التي توصلت إليها ، ومعطيات الشكل (ب) من الوثيقة 2 ، هل تأكّدت من صفة الفرضية المقترحة سابقاً ، علّ إجابتك .

التمرين الثالث

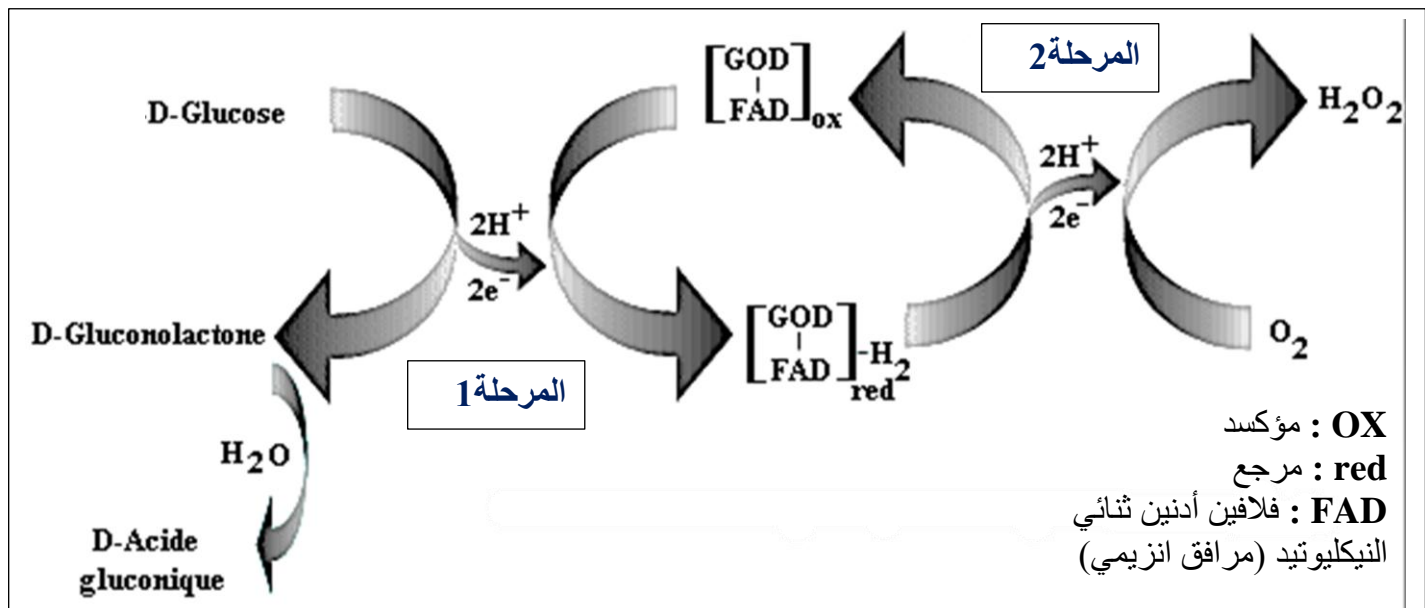
لإظهار كيف يمكن لإنزيم أن يتدخل في تحفيز تفاعل أكسد-أرجاع، نجري دراسة على إنزيم جلوكوز أكسيداز (GOD).

الجزء 1 :

تمثل الوثيقة 1 التفاعل المحفز بواسطة إنزيم GOD، الذي يتم على مراحلتين:

المرحلة 1: تمثل نصف التفاعل الأول.

المرحلة 2: تمثل نصف التفاعل الثاني.



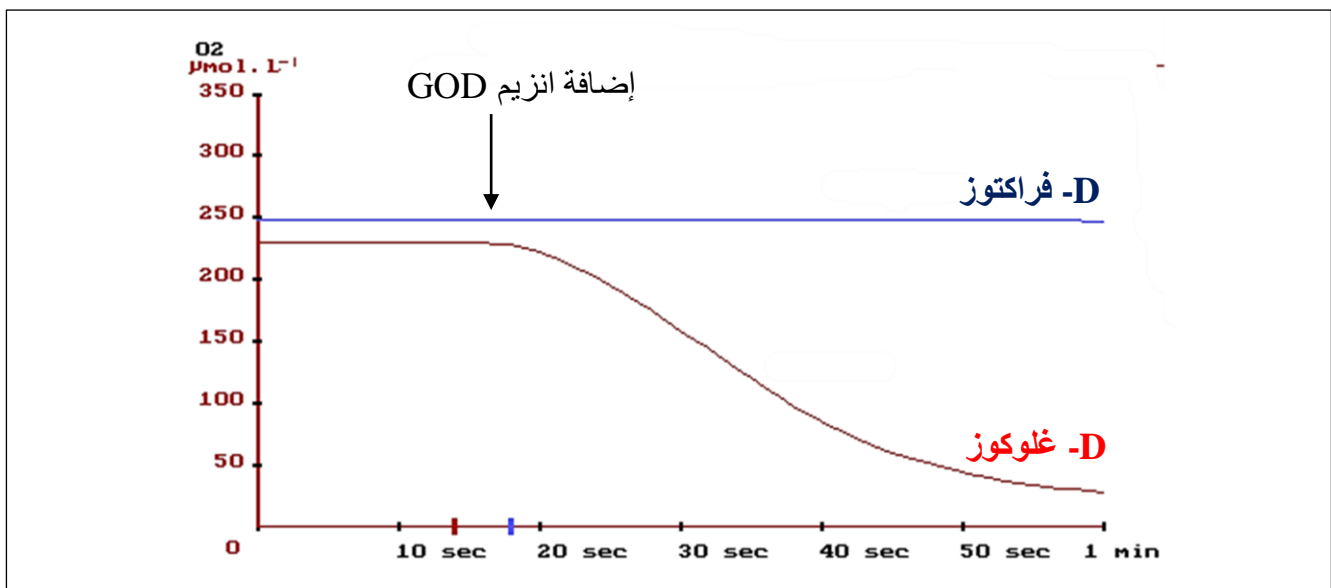
الوثيقة 1

- 1 - علق على الوثيقة 1، ثم حدد بالمستقبل الآخر للإلكترونات ودور المرافق الإنزيمي FAD
- 2 - مثل تفاعل الوثيقة 1 بمعادلة إجمالية.

الجزء 2 :

لإظهار علاقة الإنزيم GOD بمادة التفاعل، ننجذ نجز تجربتين حيث تم في كل منها قياس تركيز الأكسجين في وسط التفاعل المحتوى على تركيز ثابت من إنزيم GOD بالإضافة إلى سكر D - جلوكوز أو D - فراكتوز في درجة حرارة ثابتة (37°C) وعند درجة PH ثابتة (7).

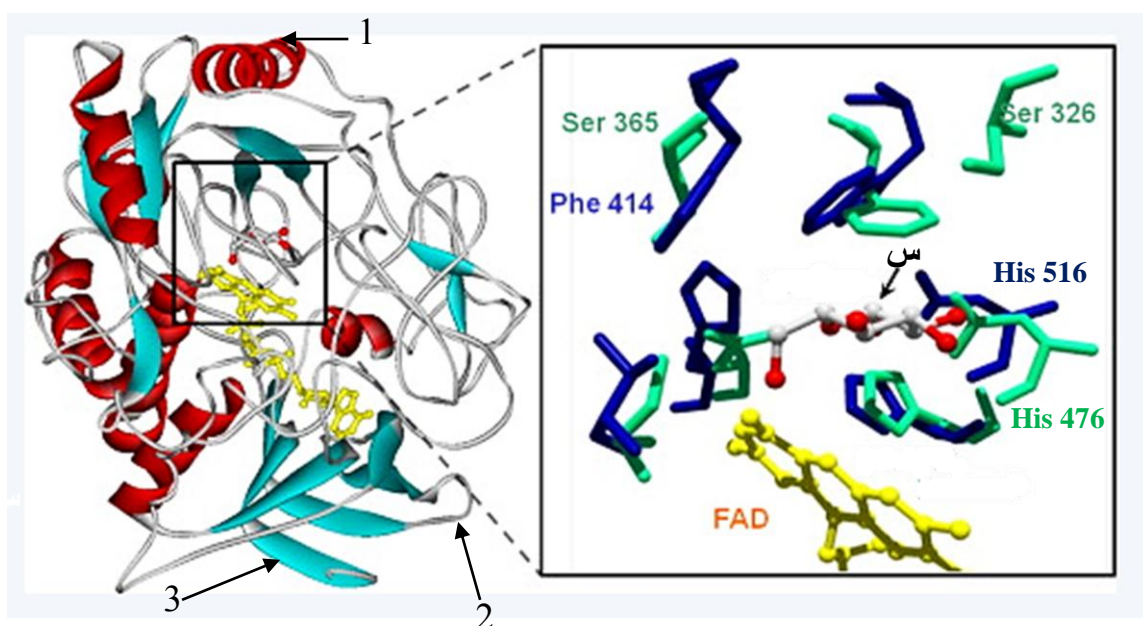
نتائج القياس المحصل عليها ممثلة في الوثيقة 2.



الوثيقة 2

1 – فسر هذه النتائج . ثم استنتج احدى الخصائص المميزة لانزيم GOD.

تم عن طريق برنامج الراس拓ب تمثيل البنية الفراغية لانزيم GOD الذي يتكون من سلسلتين ببتيديتين, في غياب مادة القاعول (الشكل أ من الوثيقة 2) , بينما يمثل الشكل (ب) تفاصيل الموقع الفعال في وجود مادة اتفاصل .



الوثيقة 3

2 – أ - تعرف على بيانات الشكل (أ) المشار لها بالرقم وعلى العنصر (س) للشكل (ب).

ب – بالاعتماد على الشكل (أ) ، حدد البنية الفراغية لانزيم GOD .

3 – بالاعتماد على معطيات الوثيقة 1 والشكل (ب) من الوثيقة 3، صف بإختصار آلية عمل هذا الانزيم.

التمرين الرابع

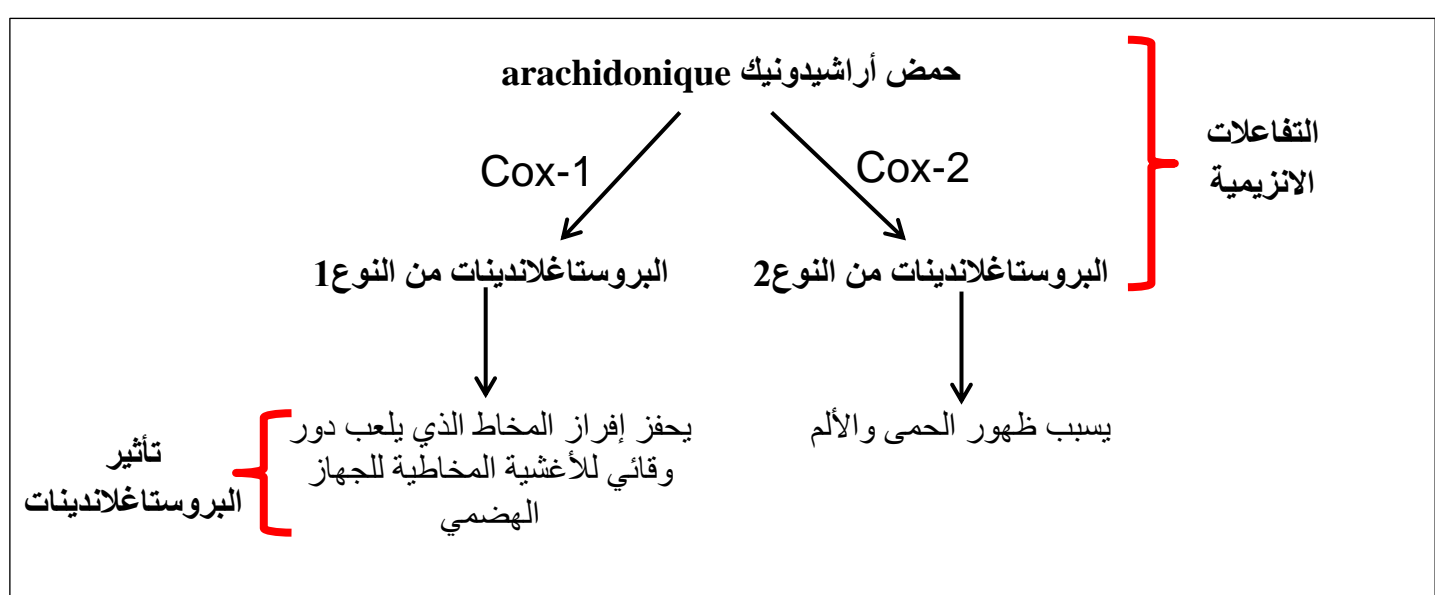
علاج الحالات المزمنة مثل هشاشة العظام أو التهاب المفاصل الروماتزمي غالباً ما يؤدي إلى وصف الأدوية المضادة للالتهابات.

مع ذلك ، فإن الاستعمال المنتظم لمضاد للالتهابات قد ينجم عنه عواقب: يمكن أن يؤدي إلى آلام في المعدة ، وحتى تقرحات أو ثقوب في بطانة المعدة.

الجزئيات المضادة للالتهاب من الجيل الثاني مثل سيليوكسيب **célécoxib** تستعمل منذ سنوات . لا يسبّب استخدام هذه الجزئيات خطر حدوث مضاعفات ، ولكن يبدو أنها أفضل بشكل عام من قبل المرضى.

الجزء 1:

البروستاغلاندينات prostaglandines هي جزيئات تنتج خلال تفاعل التهابي. هناك نوعان من البروستاغلاندينات لهما نوعان من التأثيرات.

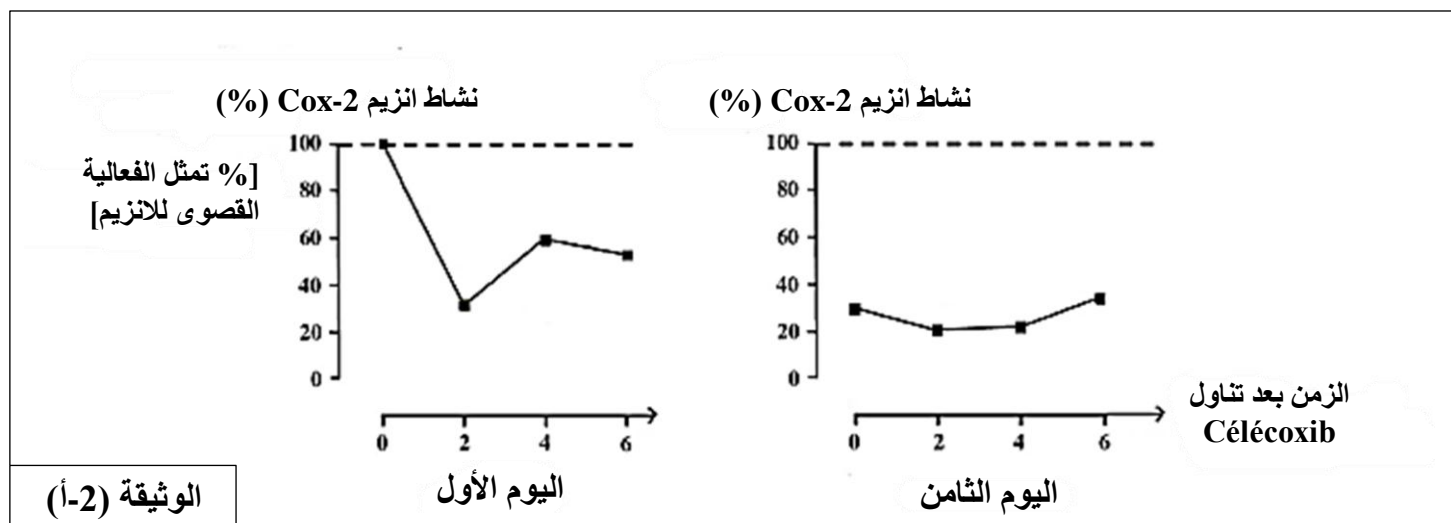


الوثيقة 1

١ - علق على الوثيقة ١، ثم استخرج احدى الخصائص الهامة للانزيم.

الجزء 2

- يتم تقييم تأثير célcoxib على نشاط إنزيم Cox-2 من خلال مراقبة مجموعة من المتطوعين . الوثيقة (2-أ) تمثل النتائج المحصل عليها في اليوم الأول واليوم الثامن بعد تناول célcoxib. يقدر نشاط إنزيم Cox-2 لمدة 6 ساعات من بدأ العلاج ($t = 0$ سا) .



١ - أ - قدم تحليلًا مقارنًا لمنحنى الوثيقة (2-أ).

ب- اقترح فرضية تفسر بها كيفية تأثير célcoxib على نشاط إنزيم Cox-2 دون إنزيم Cox-1 . مثل سيليوكسيب célcoxib ، ايبوبروفين ibuprofène هو جزيء ذو تأثير مضاد للالتهاب. لكن الأيبوبروفين هو أحد الأدوية المضادة للالتهاب من الجيل الأول: يمكن أن يتسبب استخدامه لفترات طويلة في حدوث اضطرابات معوية. يتم تحديد تركيز الجزيئات المضادة للالتهابات اللازمة للحد من نشاط إنزيمات Cox-1 و Cox-2 بنسبة 50 % في المختبر.

إذا علمت ان :

- $\text{Cl}_{50} \text{ Cox-1}$: تركيز جزيء مضاد للالتهاب يسمح بخفض نشاط إنزيم Cox-1 بنسبة 50%.

- $\text{Cl}_{50} \text{ Cox-2}$: تركيز جزيء مضاد للالتهاب يسمح بانخفاض نشاط إنزيم Cox-2 بنسبة 50%.

النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2-ب)

الوثيقة (2-ب)	الجزيء المضاد للالتهاب :	
	Ibuprofène	Célcoxib
$\text{Cl}_{50} \text{ Cox-1 } (\mu\text{M})$	9	9
$\text{Cl}_{50} \text{ Cox-2 } (\mu\text{M})$	10	0,9

٢ - ماهي المعلومات المستخرجة من مقارنة معطيات الوثيقة (2-ب) .

٣ - انطلاقاً من المعلومات التي توصلت اليها ومكتسباتك ، اشرح كيف ان célcoxib له تأثير مضاد للالتهابات مع تجنب المرضى المعالجين من آلم المعدة.

التمرين الخامس : (بكالوريا 2018 شعبة العلوم التجريبية)

تضمن جملة من الأنزيمات عملية هضم الأغذية في الأنوب الهضمي وتمثل نواتج هذه العملية على مستوى المعي الدقيق لتنقل إلى الخلايا.

قد يحدث خلال عملية الهضم عدة مشاكل من بينها حالة عدم تحمل اللاكتوز (Intolérance au lactose).

- تحديد التحولات التي تطرأ على اللاكتوز عند الشخص المصابة بهذه الحالة مقارنة بالشخص السليم وسبب عدم تحمل اللاكتوز، نقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول: لتحديد دور إنزيم اللاكتاز وبعض خصائص نشاطه، تجرى سلسلة من التجارب.

التجربة الأولى: نرغب في تبيان دور بعض العوامل المؤثرة على نشاط إنزيم اللاكتاز ولذلك تم قياس السرعة الابتدائية لنشاط هذا الإنزيم في شروط مختلفة أعطت النتائج الموضحة في الوثيقة (1).

درجة لا PH	السرعة الابتدائية Vi (و إ)	درجة الحرارة (C°)	السرعة الابتدائية Vi (و إ)
4	00	10	0,6
8,5	5	20	2,5
10	20	37	35
10,5	16	42	8
12	4	48	0,5

الوثيقة (1)

(1) أنجز منحنى تغير السرعة الابتدائية بدلالة درجة PH الوسط مفسراً تأثيرها على النشاط الإنزيمي.

(2) من خلال النتائج التجريبية، استنتج تأثير درجة الحرارة على النشاط الإنزيمي.

التجربة الثانية: تمثل الوثيقة (2): التفاعل الذي يحفز إنزيم اللاكتاز، الشروط التجريبية والنتائج المحصل عليها:

$\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11} + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow[\text{لاكتاز}]{} \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ لاكتوز جلوكوز	
مدة التفاعل	الشروط التجريبية في وجود اللاكتوز بتركيز 1 ملي مول/ل
عدة أشهر	في 37 ° وغياب أي وسيط
60 دقيقة	في 100 ° في وسط حامضي (PH= 4)
60 ثانية	في 37 ° + اللاكتاز بتركيز 1 ميكرو مول/ل في وسط ذو PH يساوي 10
عدة أشهر	في 37 ° + اللاكتاز بتركيز 1 ميكرو مول/ل في وسط ذو PH يساوي 4
3 دقائق	في 37 ° + اللاكتاز بتركيز 1 ميكرو مول/ل + الشيلولاكتوز بتركيز 1 ملي مول/ل في وسط ذو PH يساوي 10

الوثيقة (2)

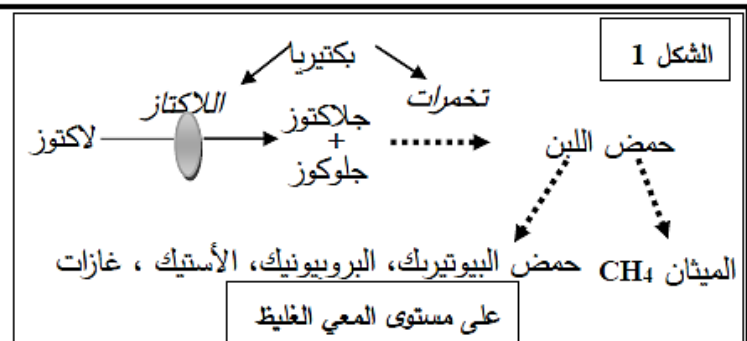
ملاحظة: الشيلولاكتوز مادة ذات صيغة عامة قريبة جداً من صيغة اللاكتوز $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{10}\text{S}$

- (1) نمذج العلاقة بين الجزيئات المتواجدة في الوسط (3) والوسط (5) لتفسر النتائج المحصل عليها في كل وسط ثم ضع مفهوماً دقيقاً للإنزيم.

الجزء الثاني: تظهر على شخص يعاني من عدم تحمل اللاكتوز أعراض تتمثل في انتفاخ وألم في البطن، غازات وإسهال. لتحديد مصدر هذه الأعراض وعلاقتها بهضم اللاكتوز ودور اللاكتاز في ذلك نقدم الوثيقة (3):

تركيز البكتيريا (عدد البكتيريا/مل)	جزء من الأنوب الهضمي
10^1 إلى 10^4	المعي الدقيق
10^{12} إلى 10^{14}	المعي الغليظ

الشكل 2



نتائج معالجة مقاطع رقيقة من جدار المعي الدقيق بأجسام مضادة خاصة باللاكتاز مرتبطة بجزيئات مشعة. تمثل النقاط السوداء الإشعاع.

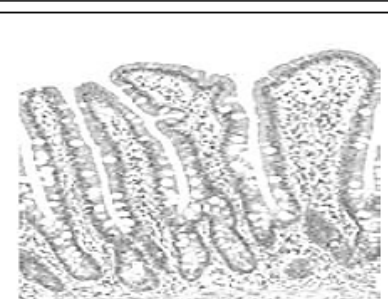
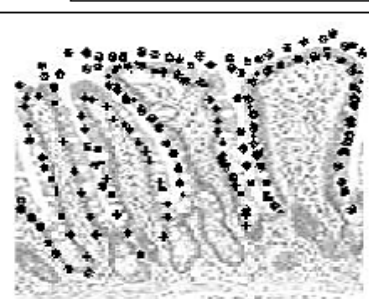
أ - عند شخص مصاب
ب - عند شخص سليم

الشكل 3

الوثيقة (3)

بالاعتماد على أشكال الوثيقة (3) وباستدلال منطقي:

- اشرح سبب ظهور أعراض عدم تحمل اللاكتوز عند الشخص المصابة وعدم ظهورها عند الشخص السليم رغم حدوث هضم اللاكتوز عند الشخصين.



3 ب

أ 3

التمرين السادس

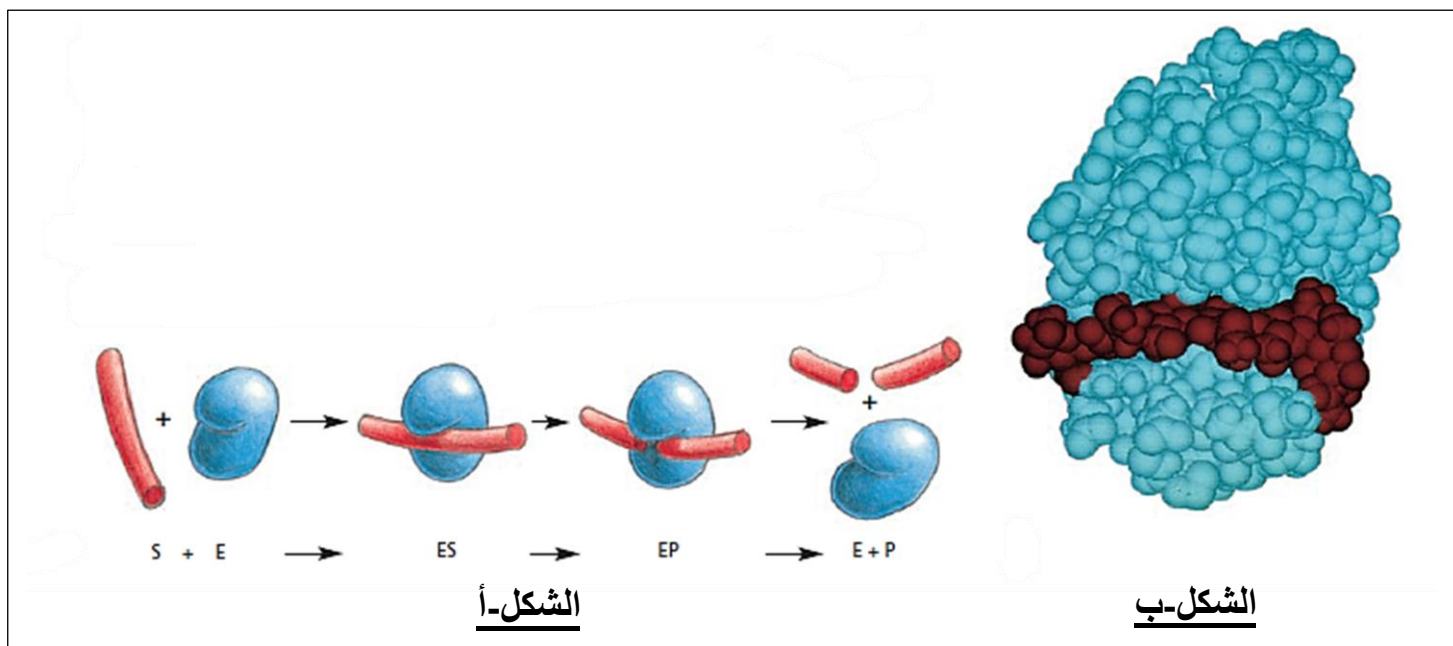
تعمل الإنزيمات على سير التفاعلات في الأنظمة الحية وتمتاز بالفعالية والسرعة بالإضافة إلى التخصص الكبير في العمل مما يجعلها مركبات ذات أهمية كبيرة.

الجزء الأول:

يقوم إنزيم الليزوزيم Lysozyme بتحليل جدار البكتيريا المكون من سكريات متعددة ، مما يؤدي إلى إنفجار الخلية البكتيرية وموتها نتيجة الضغط الأسموزي العالي داخل الخلية البكتيرية.

الشكل (أ) من الوثيقة 1 رسم تخطيطي يوضح الدور التحفيزي لإنزيم الليزوزوم.

بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة البنية الفراغية لإنزيم الليزوزوم مرتبطة بمادة التفاعل.

**الوثيقة 1**

- 1 – علق على الشكل (أ) ، ثم استنتج نوع التفاعل المحفز بواسطة إنزيم الليزوزوم.
- 2 – استغل الشكل (ب) لكي توضح لماذا الإنزيمات تؤثر فقط على مواد متفاعلة جد نوعية .

الجزء الثاني:

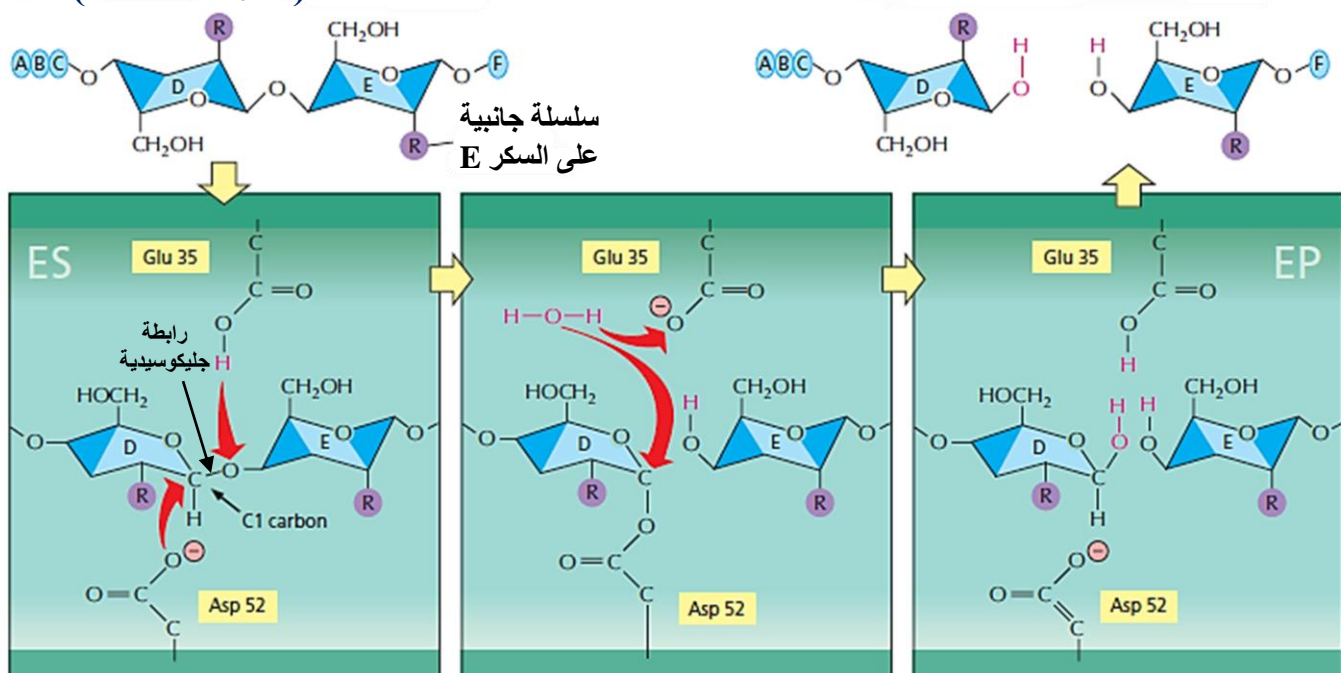
لفهم آلية عمل إنزيم الليزوزوم ، نقدم لك الوثيقة 2 والتي تمثل العلاقة بين مادة التفاعل (سكريات متعددة) والموقع الفعال للإنزيم .

ملاحظة :

الركيزة (السكريات المتعددة) تتكون من 6 سكريات (وحدات) ، المسمى F-A ، الوثيقة 2 تعرض السكريات D و E فقط بالتفاصيل .

- 1 – انطلاقاً من معطيات الوثيقة 2 ، أشرح آلية عمل إنزيم الليزوزم.
- 2 – استخرج العلاقة بين البنية الفراغية للإنزيم وخصائصه الوظيفي .
- 3 – بتوظيف المعلومات التي توصلت إليها من خلال هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية ، اكتب نص علمي تلخص فيه أهمية التعرف على خصائص الإنزيمات وشروط عملها مبرزاً العلاقة بينها وبين ضمان شروط صحية لحياة أطول .

مادة التفاعل (سكريات متعددة)



الشكل -أ

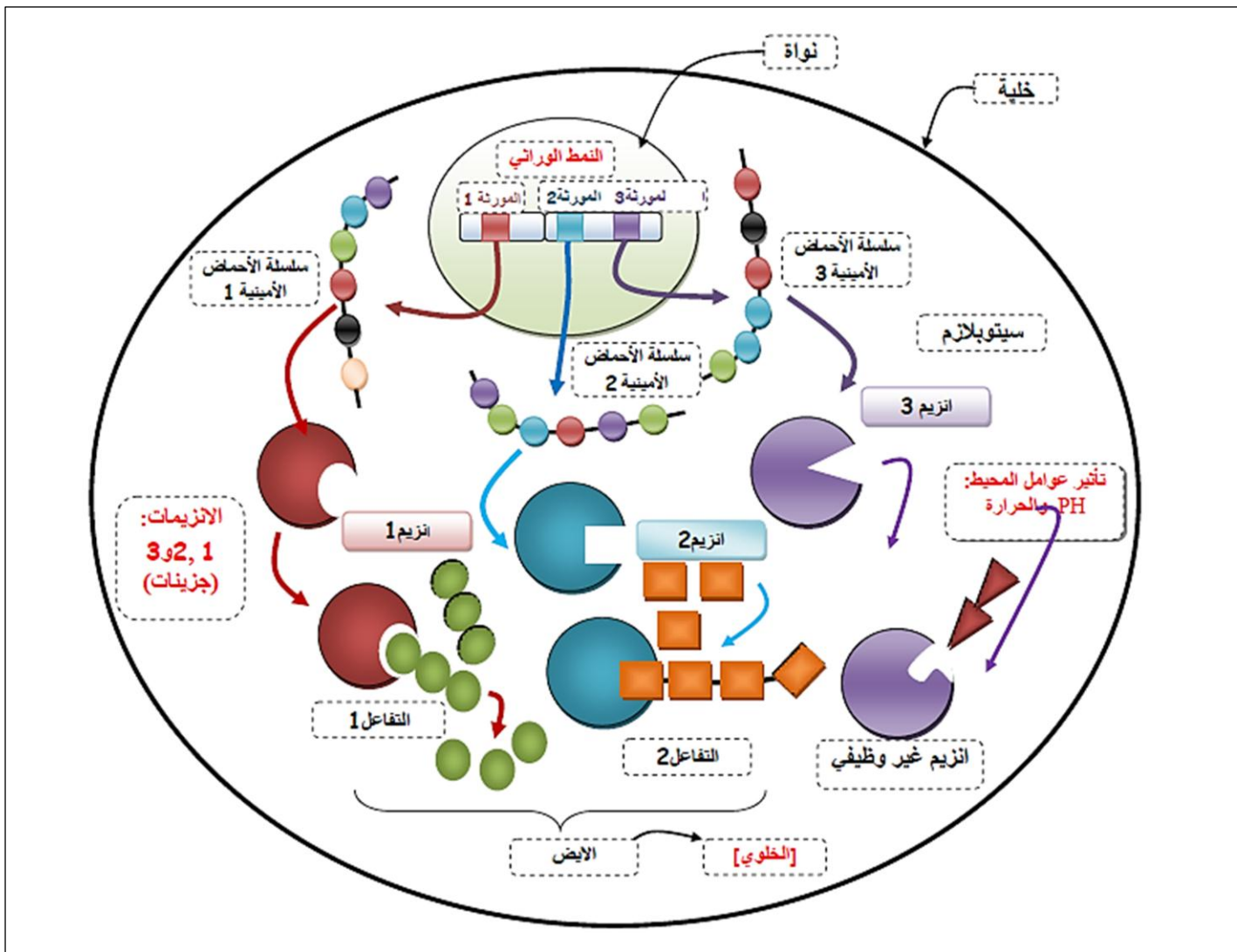
الشكل-ب

الشكل-ج

الوثيقة 2

التمرين السابع

في الخلية الحية ، يتم تحفيز الغالبية العظمى من التفاعلات الكيميائية المتعددة التي تحدث بشكل مستمر ، بواسطة إنزيمات موجودة بتركيزات منخفضة . تمثل الوثيقة أسفله العلاقة بين النمط الوراثي وظروف المحيط بيئية ووظيفة الإنزيمات .



- 1 – حدد نوع التفاعلين 1 و 2 مع ذكر مثال عن كل تفاعل. ثم استخرج من الوثيقة احدى الخصائص الوظيفية للإنزيمات .
- 2 – بتوظيف معطيات الوثيقة ومكتسباتك المعرفية ، بين في نص علمي العلاقة بين النمط الوراثي وظروف المحيط بيئية ووظيفة الإنزيمات .

التمرين الثامن

الانزيمات هي محفزات بيولوجية نوعية . الكثير من التفاعلات الكيميائية تحدث على مستوى العضوية . نهدف من خلال هذه الدراسة التعرف على بعض خصائصها وشروط عملها.

الجزء الأول:

يحفز انزيم الاميلاز تفاعل إماهة جزيئات النساء ، بينما انزيم الببسين الذي يركب من قبل المعدة ، يشارك في إماهة الجزيئات الغذائية الكبيرة إلى مغذيات قابلة للانحلال.

تهدف التجربة التالية إلى تحديد ما إذا كان انزيم الاميلاز والببسين يمكنهما تحفيز إماهة نفس الركائز.

البروتوكول التجريبي:

نستعمل في هذه التجربة المواد التالية ; البوتين البيض (بروتين) ، مسحوق النساء ، الاميلاز ، الببسين وحمض مخفف.

نحضر 6 أنابيب اختبار لتحضير الخليط كما هو مبين في الشكل(أ) من الوثيقة 1 (4مل من الركيزة + 20 قطرة من محلول انزيمي أو الماء).

توضع الانابيب في حمام مائي درجة حرارته 35 درجة مئوية لمدة 20 دقيقة تقريباً .

في نهاية التجربة ، نضيف قطرة من ماء اليود إلى الانابيب 4 و 5 و 6.

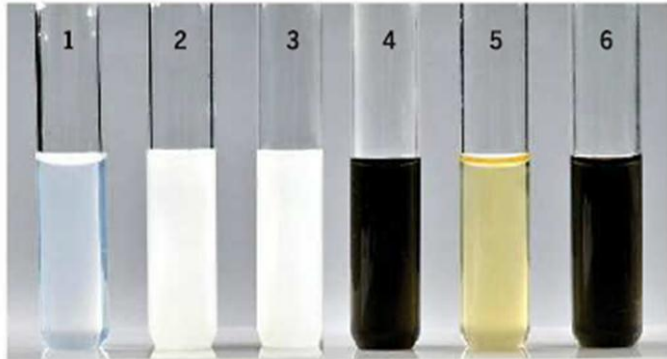
ملاحظة : الببسين يعمل في وسط حامضي فقط ، نضيف بضعة قطرات من حمض مخفف إلى الانابيب 1 و 2 و 3 لخفض قيمة PH.

النتائج المحصل عليها ممثلة في الشكل(2) من نفس الوثيقة .

المحتوى	الأنابيب
البوتين البيض + الببسين	1
البوتين البيض + الاميلاز	2
البوتين البيض + الماء المقطر	3
نساء + الببسين	4
نساء + الاميلاز	5
نساء + ماء مقطر	6

الشكل-أ

الوثيقة 1

**الشكل-أب**

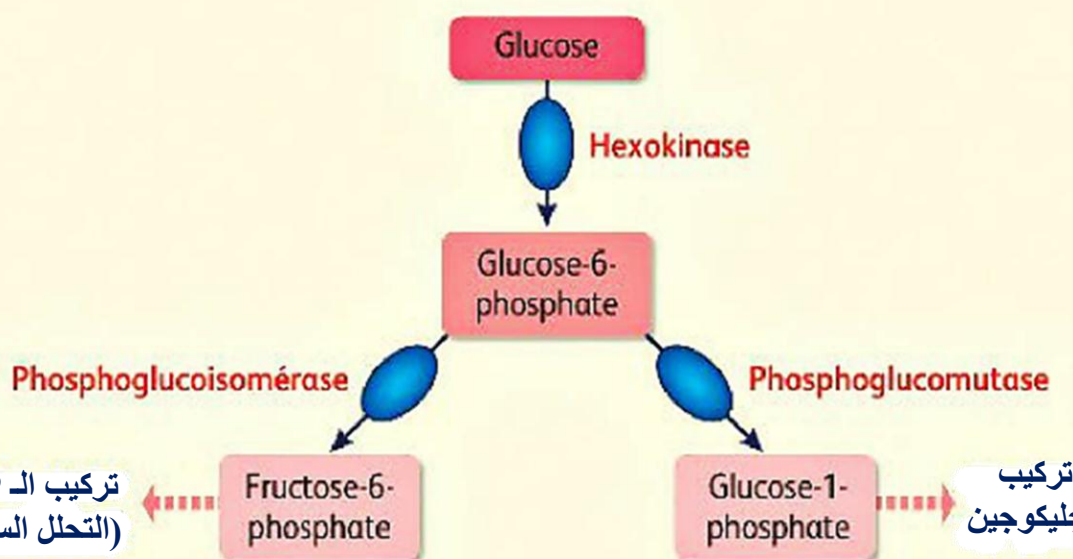
- 1 – عل البروتوكول التجريبي المقترن.
- 2 – حل نتائج هذه التجربة .

الجزء الثاني:

في الخلايا ، يتم تحويل الجلوكوز بسرعة إلى الجلوكوز 6 فوسفات (G6P) . تمثل الوثيقة 2 مصير الجلوكوز 6 فوسفات داخل الخلية .

الجلوكوز 6 فوسفات هو ركيزة لانزيمين : فوسفوجلوكوميتاز (phosphoglucomutase) وفوسفوجلوكوايزميراز (phosphoglucoisomérase).

1 – انطلاقاً من دراسة معطيات الوثيقة 2 ، استخرج خاصية مميزة للانزيمات مع التعليل.



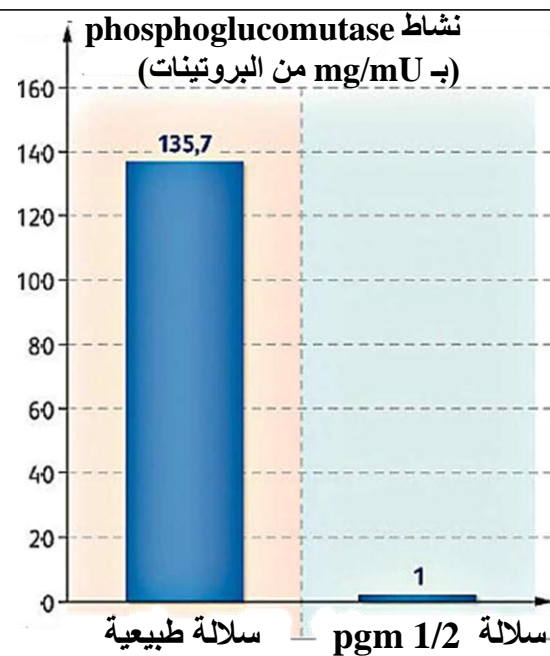
الوثيقة 2

يوجد سلالتان من الخميرة $1/2$ و pgm ، طافرة على مستوى المورثة المشفرة على الترتيب لانزيم phosphoglucomutase وانزيم phosphoglucoisomérase . ندرس قدرة السلالتين الطافرتين على انجاز مختلف التفاعلات الكيميائية لتحويل جلوكوز 6 فوسفات. ساعتان قبل القياسات ، توضع الخميرة في وسط يحتوي على الجلوكوز كمصدر للكربون. يتم قياس النشاط الانزيمي على مستخلصات خلوية تم الحصول عليها من سحق الخميرة . يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 3 التراكيز الخلوية لبعض المواد الايضية عند سلالة الخميرة الطبيعية والطافرة . pgm بينما يمثل الشكل (2) من نفس الوثيقة نشاط انزيم phosphoglucomutase عند سلالة الخميرة الطبيعية وعند السلالة الطافرة $1/2$. pgm

التركيز داخل خلوي (ml/nmol من المادة الجافة)	الجزئيات	
	السلالة الطبيعية	الطافرة
pgm1	2.07	76.20
	- جلوكوز-6-فوسفات	< 0.10
	- فراكتوز-6-فوسفات	0.43
	ATP	0.87

الشكل-أ

الشكل-ب



الوثيقة 3

- 2 – حل نتائج الشكلين (أ) و (ب) . مادا تتوقع بالنسبة لتركيز الخلوية للمواد الايضية : الجلايكوجين ، ATP ، فراكتوز-6-فوسفات والجلوكوز-1-فوسفات المقاومة بعد نهاية التجربة عند السلالة $1/2$ pgm ؟
- 3 – كيف تفسر عدم فعالية الانزيم الطافر .

الجزء الثالث:

بتوظيف المعلومات التي توصلت اليها و معارفك المكتسبة ، اقترح رسم تخطيطي تقسيري تبرز فيه العلاقة بين البنية الفراغية للبروتين (كمثال انزيم الاميلاز) و تخصصه الوظيفي .

التصحيح

التمرين الاول

الجزء 1 :

1 – التعرف على البيانات المرقمة

1	2	3	4	5	6
مادة التفاعل S	انزيم E	الموقع الفعال	المعقد ES	ناتج التفاعل P	انزيم

2 – التعليق على الوثيقة 1 مع ابراز العلاقة بين البنية الفراغي للموقع الفعال ومادة التفاعل :

- يسمح التفاعل الكيميائي بتحويل الركيزة (مادة التفاعل) إلى منتوج .
- لتحقيق هذا التفاعل يرتبط الانزيم مع مادة التفاعل على مستوى الموقع الفعال (تكامل بنوي) مشكل معقد " انزيم مادة التفاعل " ES , يتم تحفيز التفاعل الكيميائي بتحويل مادة التفاعل إلى منتوج .
- يتحرر الانزيم بعد انتهاء التفاعل (الانزيم لا يستهلك خلال التفاعل الكيميائي) ليرتبط من جديد مع مادة التفاعل

الجزء 1 :

- 1 أ - تحليل النتائج التجريبية في الزمن $T = 0$ و الزمن $T = 2$ ساعة :
- في $T=0$: جميع الاختبارات التي اجريت على محلول الفسيولوجي كانت سلبية .
 - السائل الفسيولوجي لا يحتوي على النساء ، السكريات البسيطة المرجعة والبروتينات . هذه الجزيئات متواجدة في الكيس المعموي.

- في $T=2$ ساعة : اختبار واحد على محلول الفسيولوجي يصبح ايجابي (اختبار مع محلول فهلنج الساخن) .

- الاستنتاج :
- إماهة النساء إلى سكريات بسيطة (مراجعة لمحلول فهلنج).
 - النتيجة المتوقعة في الزمن $T = 2$ ساعة عند اعادة التجارب السابقة بإضافة حمض HCl في الكيس المعموي :
 - الاختبارات التي اجريت على السائل الفسيولوجي تكون كالتالي :
- ✓ اختبار ماء اليود (-)
 - ✓ اختبار محلول فهلنج الساخن (-)
 - ✓ اختبار بيوري (-)

التعليق :

- في وجود حمض HCl في الكيس المعموي ، يصبح HCl هذا الاخير حامضي ، عند هذه القيمة من PH تفقد انزيمات العصارة الم惺وية نشاطها (تتربب الانزيمات وتفقد بنيتها الفراغية الطبيعية) .

2 أ - تفسير المنحنى (أ) :

- يمثل المنحنى (أ) تغير عدد جزيئات مادة التفاعل المحولة بدلالة الزمن
- من 0 إلى 30 د : يزداد عدد جزيئات الركيزة بسرعة من 0 – 30 (و.) ، خلال هذه الفترة يكون تركيز الانزيم اكبر من تركيز مادة التفاعل (ماتزال موقع التثبيت على مستوى الانزيم شاغرا).
- من 30 إلى 360 د : عدد جزيئات الركيزة المحولة يصبح ثابت عند قيمة قصوى 40 (و.) . يفسر ذلك بان كل الموقف الفعال لانزيمات مشغولة بواسطة مادة التفاعل وأي زيادة بتركيز مادة التفاعل لن تؤثر على سرعة التفاعل.

ب - المعلومة المستخرجة فيما يخص تنشيط الانزيم (E1) من مقارنة المنحنى (أ) و (ب) من جهة والمنحنى (أ) و (ج) من جهة أخرى.

- من مقارنة المنحنى (أ) و (ب) : المنحنىين (أ) و (ب) تم الحصول عليهما في شروط تجريبية متشابهة من حيث قيمة PH (3) و مختلفة من حيث درجة الحرارة ، عدد جزيئات الركيزة المحولة عند درجة حرارة 37 م 0 (المنحنى أ) اكبر من تلك المحولة عند درجة حرارة 10 م 0 (المنحنى ب) .

اذن درجة الحرارة المثلثى لنشاط الانزيم E1 هي 37 م

- من مقارنة المنحنيات (أ) و (ج) : عند نفس درجة الحرارة 37°C ، عدد جزيئات الركيزة المحولة يكون مهم جداً عند $\text{PH} = 3$. ويكون منعدم عند $\text{PH} = 8$. إذن قيمة PH الامثل لنشاط انزيم $E1$ هي 3
- المعلومة المستخرجة فيما يخص نشاط الانزيم $E1$:
- شروط عمل الانزيم $E1$ هي درجة حرارة $= 37^{\circ}\text{C}$ و $\text{PH} = 3$
 - التعرف على الانزيم $E1$ والركيزة S :
 - الانزيم $E1$: الببسين
 - الركيزة S : بروتين

3 – شرح تأثير درجة الحرارة و PH الوسط على نشاط الانزيم :

تأثير درجة الحرارة :

- ✓ تقل حركة الجزيئات بشكل كبير في درجات الحرارة المنخفضة ، ويصبح الانزيم غير نشط..
 - ✓ تتحرب البروتينات في درجات الحرارة المرتفعة (أكبر من 40°C) ، و تفقد نهايائنا بنيتها الفراغية المميزة (كسر الروابط الهيدروجينية خاصة) وبالتالي تفقد وظيفة التحفيز.
 - ✓ يبلغ التفاعل الإنزيمي سرعة أعظمية عند درجة حرارة مثلى، هي درجة حرارة الوسط الخلوي
- تأثير PH لوسيط :

- ✓ يتأثر نشاط الإنزيم بتغيير pH لأن ذلك يؤثر على الروابط المحافظة على استقرار البنية الفراغية للإنزيم خاصة منها الروابط الشاردية وحتى الهيدروجينية.
- ✓ كما قد تؤثر درجة pH على الشحنة في الموقع الفعال مما يؤثر على التكامل بين الإنزيم ومادة التفاعل وبالتالي على الوظيفة.
- ✓ يفقد الموقع الفعال شكله المميز، بتغير حالته الأيونية وهذا يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.
- ✓ لكل إنزيم درجة حموضة مثلى، يكون نشاطه عندها أعظمياً.

التمرين الثاني

الجزء 1:

1 - المقارنة بين التتابع النيكلويتيدي لمورثة البكتيريا الحساسة والمقاومة لـ β لاكتامينات :

- هناك توافق في تتابع النيكلويتيدي لمورثة البكتيريا الحساسة والمقاومة لـ β لاكتامينات باشتاء النيكلويتيدة رقم 23 ، حيث استبدلت النيكلويتيدة (القاعدة الازوتية) T لمورثة البكتيريا الحساسة بـ النيكلويتيدة (القاعدة الازوتية) C لمورثة البكتيريا المقاومة للمضاد الحيوي .

الاستنتاج :

- حدوث طفرة وراثية على مستوى المورثة المشفرة لانزيم PLP في البكتيريا الحساسة ادى إلى تحولها إلى النوع المقاومة للمضاد الحيوي .

2 - فرضية مقترنة لتفسير مقاومة البكتيريا للمضاد الحيوي β لاكتامينات :

- حدوث طفرة على مستوى المورثة المشفرة لانزيم PLP سمح بظهور مورثة جديدة التي تشفر لبروتين (PLP) مختلف (تغير في البنية الفراغية) ، اكسب البكتيريا صفة المقاومة للمضاد الحيوي β لاكتامينات .

الجزء 2:

1 - تحليل مقارن لمنحنى الوثيقة (2-A) :

- قبل العلاج بالمضاد الحيوي تكون نسبة البكتيريا الحساسة للمضادة الحيوي مرتفعة في حدود 75 % ، بالمقابل تكون نسبة البكتيريا المقاومة منخفضة 25 %
- خلال فترة العلاج (10 أيام) : نلاحظ انخفاض في نسبة البكتيريا الحساسة للمضادة الحيوي لتصل إلى 25 % ، عكس ذلك ترتفع هذه النسبة في حالة البكتيريا المقاومة للمضاد الحيوي لتصل إلى 50 %.
- بعد 20 يوم من العلاج نلاحظ استمرار في ارتفاع نسبة البكتيريا المقاومة للمضاد الحيوي لتصل 50 % ، وبالمقابل استمرار انخفاض نسبة البكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي لتصل إلى 25 %.
- بعد 30 يوم من العلاج : نسجل ارتفاع في نسبة البكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي لتعود إلى قيمتها الاصلية في اليوم 120 (بعد 110 يوم من العلاج) ، بالمقابل نسجل انخفاض في نسبة البكتيريا المقاومة للمضاد الحيوي لتعود إلى قيمتها الاصلية في اليوم 120 (بعد 110 يوم من العلاج).

2 - توضيح العلاقة بين الانزيم ومادة التفاعل :

- يتركز التخصص الوظيفي للإنزيم على تشكيل معقد أنزيم - مادة التفاعل

- يمتلك إنزيم PLP الطبيعي موقع فعال بنية فراغية مكملة لجزء من مادة التفاعل (متعددات الببتيد) ، يؤدي هذا التكامل بتشكيل رابطة انقلالية بينهما ينجم عنه تشكيل معقد إنزيم مادة التفاعل ES . يسمح بحدوث التفاعل الحيوي يترتب عنه تحرير الناتج (بروتينات الجدار) والإنزيم الذي يدخل في تفاعل ثاني .

ب - نوع التفاعل الذي ينتمي إليه إنزيم PLP :

- تفاعل بناء (تركيب)

3 - التأكيد من صحة الفرضية :

- نعم المعلومات المتوصّل إليها ومعطيات الشكل (ب) من الوثيقة 2 تؤكد صحة الفرضية المقترنة : التعليل :

- إنزيم PLP للبكتيريا الحساسة للمضاد الحيوي يمتلك موقع فعال متكامل بنوي مع بنية المضاد الحيوي β لاكتامينات ، ينافس المضاد الحيوي مادة التفاعل (متعدد الببتيدات) على الموقع الفعال مما يعيق تشكيل المعقد ES ، يؤدي إلى تعطيل عمل إنزيم PLP وبالتالي إلى وقف عملية تصنيع جدار الخلية ليتخرج جدار خلوي ناقص غير متماسك مما يجعل البكتيريا حساسة للضغط الخلوي ومن ثم موت البكتيريا .

- بسبب الطفرة الوراثية ، البكتيريا المقاومة للمضادة الحيوية ركب إنزيم مغير يمتلك موقع فعال يكون متكامل بنويًا مع مادة التفاعل (متعدد الببتيد) وغير متكامل مع بنية المضاد الحيوي ، وهذا لا يسمح بثبيت المضادة الحيوي على الموقع الفعال ، فتصبح البكتيريا مقاومة لهذا المضاد الحيوي ، في هذه الحالة يكون الإنزيم فعال وتقوم البكتيريا بتركيب بروتينات الجدار التي يجنّبها الانفجار .

التمرين الثالث

الجزء 1 :

1 - التعليق على الوثيقة 1 :

- انزيم غلوكوز أكسيداز (GOD) يحفز التفاعل الكيميائي المسؤول عن أكسدة D-Glucose إلى D-Gluconolactone (يتحول تلقائياً إلى حمض الغلوكونيك D-Acid gluconique) يرافقه إرجاع O_2 إلى H_2O_2 .

- الحصيلة هي نقل الكترونات وبروتونات لجزيء الغلوكوز إلى جزيء من O_2 .

يمر هذه التفاعل بمراحلتين هما :

المرحلة 1 (نصف التفاعل الاول) :

ناتج المرحلة 1 هو gluconolactone (غلوكونولكتون) لا يتدخل في المرحلة 2 (يتم تحريره من قبل) .
يتم تحرير الالكترونات والبروتونات المحررة من الغلوكوز بواسطة انزيم GOD .

المرحلة 2 (نصف التفاعل الثاني) :

تشكل هذه المحلة حلقة تحفيزية , يتم إرجاع المعقد " FAD إلى FADH2 " ارجاع FAD إلى FADH2 (FADH2 إلى FAD) بواسطة الالكترونات والبروتونات المحررة في المرحلة 1 , يتبع بأكسدة المعقد , فتحرر الالكترونات والبروتونات التي تقوم بإرجاع O_2 إلى H_2O_2 .

المستقبل الاخير للالكترونات هو O_2 .

دور المرافق الانزيمي : FAD :

- مستقبل ومعطي للالكترونات والبروتونات

2 - تمثيل التفاعل بمعادلة كيميائية إجمالية



الجزء 2 :

1 - تفسير النتائج :

- تمثل منحنيات الوثيقة تغيرات تركيز الأكسجين قبل وبعد إضافة انزيم غلوكوز أكسيداز في وجود سكر D فراكتوز ثم في وجود D-الجلوكوز بدلاًلة الزمن.
- قبل إضافة الانزيم GOD: تركيز الأكسجين بقي ثابت عند القيمة 250 ميكرومول/ل تقريباً , يفسر ذلك بعدم استهلاكه لغياب الإنزيم.
- بعد إضافة الإنزيم GOD: بقي تركيز الأكسجين ثابتاً في وجود D - فراكتوز, يفسر ذلك بعدم استهلاكه في أكسدة السكريات لعدم تشكل المعقد ES . يتناقض تركيز الأكسجين بسرعة في وجود D-الجلوكوز لاستهلاكه في أكسدة D-الجلوكوز (مادة التفاعل) يرجع ذلك لتشكل معقد انزيم-مادة التفاعل (غلوكوز-أكسيداز-جلوكوز) ES.

الاستنتاج : الخصائص المميزة لانزيم

- لأنزيم GOD تأثير نوعي على مادة التفاعل D-الجلوكوز حيث يرتبط معها ليشكل معقد (انزيم-مادة التفاعل).

2 - التعرف على البيانات المرقمة والعنصر (س) :

3 - منطقة انعطاف

1 - بنية ثانوية حلزونية α 2 - بنية ثانوية β

- العنصر (س) : مادة التفاعل (D-الجلوكوز)

ب - تحديد البنية الفراغية لأنزيم GOD :

يتكون انزيم GOD من سلسلتين بيتيديتين (تحت وحدتين) ، كل تحت وحدة ذات بنية ثالثية وعليه البنية الفراغية للانزيم رباعية .

3 - وصف آلية عمل انزيم GOD

- ترتبط مادة التفاعل D- الجلوكوز على مستوى الموقع الفعال لانزيم GOD بواسطة روابط كيميائية ضعيفة (هيدروجينية) تتشكل بين جزء من مادة التفاعل وجذور الاحماض الامينية المشكلة للموقع الفعال فيتشكل معقد انزيم -ركيزة "ES" ، كما يرتبط المرافق الانزيمي FAD بجزء من الموقع الفعال.
- يتم تحفيز التفاعل الكيميائي عن طريق جذور الاحماض الامينية His 516 و His476 وذلك بنزع الكترونين وبروتونين من D- الجلوكوز وينتج عن ذلك D- غلوكونولاكتون الذي يتحلل (إماهة) إلى حمض D- غلوكونيک.
- الالكترونات والبروتونات المحررة تستقبل من قبل FAD (حالة مؤكسدة)المثبت على مستوى الموقع الفعال فيصبح في حالة مرحلة FADH2. بعدها يتآكسد GOD- FADH2 محرا الكترونين وبروتونين ويعود المرافق الانزيمي إلى حالته الابتدائية (مؤكسد).
- آخر مستقبل للالكترونات والبروتونات هو O₂ الذي يرجع إلى H₂O₂ .

التمرين الرابع

الجزء 1

1 - التحليل المقارن لمنحني الوثيقة (2-أ) :

- من اليوم الاول من تناول celecoxib المضاد للالتهاب ، ينخفض نشاط انزيم Cox-2 إلى النصف تقريبا .
- بعد 8 أيام من تناول celecoxib ، يبقى نشاط انزيم Cox-2 منخفض أقل من 40% من النشاط العادي.

ب - فرضية مقتربة لتفسير كيفية تأثير Célécoxib على نشاط انزيم Cox-2 دون انزيم Cox-1 :

- Célécoxib له القدرة التثبت على الموقع الفعال لانزيم Cox-2 (تكامل بنوي) مثل مادته المتفاعلة ، وهي حمض الأراسيدونيك . عكس ذلك هذا الجزيء (Célécoxib) لا يثبت على مستوى الموقع الفعال لانزيم Cox-1 (غياب التكامل البنوي).
- لذلك Célécoxib لا يؤثر على نشاط انزيم Cox-1 الذي يسمح دائماً بانتاج المخاط المبطن للغشاء المخاطي في المعدة . بالمقابل فإن Célécoxib يخفض نشاط انزيم Cox-2 وبالتالي التقليل من أثاره (الحمى والألم).

2 - مقارنة معطيات الوثيقة (2-ب) :

- ايوبروفين ibuprofène هو أيضاً مضاد للالتهابات ، ولكن من الجيل القديم ، بمعنى توليد آثار جانبية ضارة على مستوى المعدة .
- الجزئتان المضادتان للالتهاب Célécoxib و ibuprofène تتطلب نفس الجرعة ($\mu\text{M}9$) لخفض نشاط إنزيم Cox-1 بنسبة 50% . عكس ذلك ، خفض نشاط انزيم Cox-2 بنسبة 50% يتطلب جرعة ($\mu\text{M}0.9$) من celecoxib 10 مرات أقل في حالة استخدام ايوبروفين ($\mu\text{M}10$).

المعلومات المستخرجة :

- استخدام جرعة ضعيفة من جزيء celecoxib كافية لخفض نشاط انزيم Cox-2 بنسبة 50% ، وبالتالي خفض آثاره السلبية (الحمى والألم) . بالإضافة ذلك ، هذه الجرعة ستكون غير كافية لخفض بشكل كبير نشاط إنزيم Cox-1 بشكل كبير الذي سيكون له دائماً آثار مفيدة على المعدة.

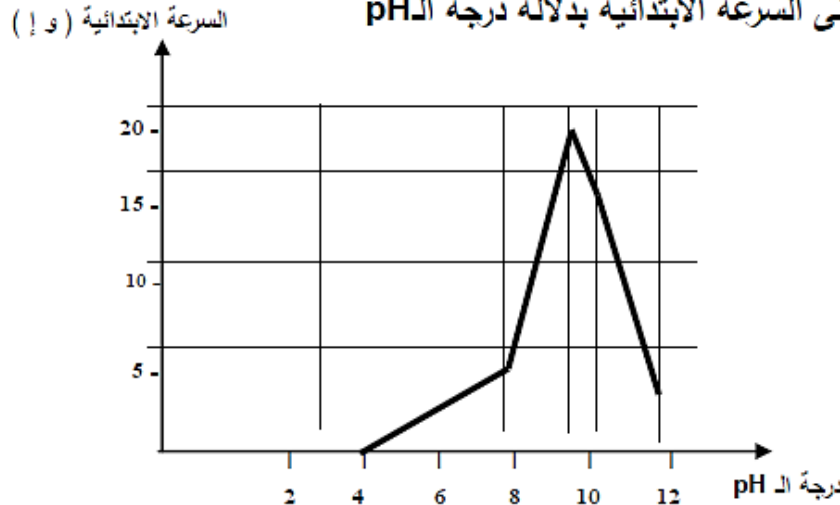
3 - شرح كيف ان Célécoxib له تأثير مضاد للالتهابات مع تجنب المرضى المعالجين من آلم المعدة :

- يظهر التفاعل الالتهابي الحاد أربعة أعراض (آلم ، الاحمرار والحرارة والانتفاخ). عندما يكون هذا التفاعل الالتهابي مزمن ، نلحظ دائماً عن الحد من الآلام عن طريق ادوية مضادة للالتهاب .
- تزيد التخفيف من الآلام ، الناجم عن إفراز البروستاغلاندين النوع 2 . هذا الاخير ينتج بواسطة انزيم Cox-2 انطلاقاً من مادة التفاعل (حمض الأراسيدونيك) . الجزئية المضادة للالتهاب Célécoxib تقلل من فعالية هذا الانزيم فهي تثبت على مستوى الموقع الفعال ، مما يمنع الركيزة الطبيعية من التثبت ، وبالتالي خفض انتاج البروستاغلاندين النوع 2 وبالتالي الآلام والحمى.
- أهمية هذا الجزيء Célécoxib من الجيل الثاني مقارنة مع ibuprofène من الجيل القديم هو أنه يثبت فقط على مستوى الموقع الفعال لانزيم Cox-2 عكس ibuprofène الذي له القدرة على التثبت على مستوى الموقع الفعال لكلا الانزيمين ، وبالتالي ibuprofène يقلل من فعالية الانزيمين ، وبالتالي انتاج مخاط واقي .
- وهكذا Célécoxib له عمل مضاد الالتهاب ، حيث يحمي الاغشية المخاطية لمعدة المرضى من خلال المخاط المفرز.

التمرين الخامس : (بكالوريا 2018 شعبة العلوم التجريبية)

الجزء الأول: التجربة الأولى:

1. إنجاز منحنى السرعة الابتدائية بدلالة درجة pH



تفسير تأثير درجة pH على النشاط الأنزيمي :

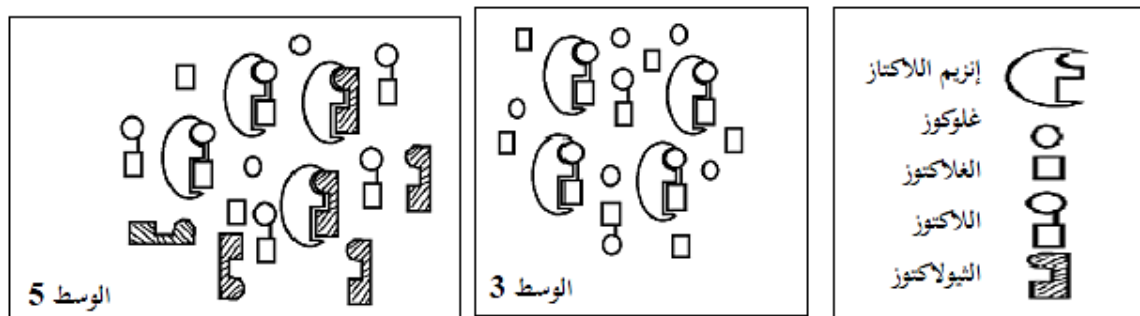
لكل إنزيم درجة pH مثلى يكون نشاطه عندها أعظمياً. تؤثر درجة الحموضة في الوسط على شحنة المجموعات الكيميائية الحرة في جذور الأحماض الأمينية وخاصة تلك الموجودة في الموقع الفعال للأنزيم مما يمنع حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية للموقع الفعال والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل، مما يمنع نشاط الأنزيم أقصاه عند درجة pH معينة تسمى قيمة pH المثلى، وهي تختلف من إنزيم لآخر.

2- استنتاج تأثير درجة الحرارة على النشاط الأنزيمي:

يبلغ التفاعل الأنزيمي سرعة أعظمية عند درجة حرارة مثلى (37°C) و كلما زادت أو نقصت عن هذه القيمة تأثرت سرعة التفاعل بالنقصان.

التجربة الثانية:

1- نمذجة التفاعلين الحاصلين في الوسطين 3 و 5 :



عوائق نشاط بعض جزيئات
اللاكتاز بواسطة الثيوجالاكتوز

أنزيمات اللاكتاز في
حالة نشاط

إنزيم اللاكتاز
غلوکوز
الغالاكتوز
اللاكتوز
الثيوجالاكتوز

المفهوم الدقيق للأنزيم :

الإنزيم وسيط حيوي من طبيعة بروتينية يسرع التفاعل ويتميز بتأثيره النوعي تجاه الركيزة ونوع التفاعل، يعمل في شروط ملائمة مثلى من pH والحرارة ولا يستهلك أثناء التفاعل.

ملاحظة: نعتبر أن الإجابة كافية عند ذكر أربعة خصائص للأنزيم.

الجزء الثاني:

- شرح ظهور أعراض عدم تحمل اللاكتوز عند الشخص المصاب و عدم ظهورها عند الشخص السليم رغم حدوث هضم اللاكتوز عند الشخصين:

من الشكل 1: يتبيّن أن البكتيريا تفرز أنزيم اللاكتاز المسؤول عن إماهة اللاكتوز ينتج عنه غلوكوز و غالاكتوز ، كما تتحول نواتج إماهة اللاكتوز إلى حمض اللبن عن طريق تفاعلات التخمر وينتج عنها أحماض و غازات.

من الشكل 2: يتبيّن أن عدد البكتيريا في المعي الدقيق قليل مقارنة بعدها في المعي الغليظ.

من الشكل 3: يتبيّن ظهور الإشعاع في مقطع جدار المعي الدقيق لشخص السليم يدل على إفراز اللاكتاز ، عكس الشخص المصاب حيث يتبيّن غياب الإشعاع و عدم إنتاج اللاكتاز.

فعدن الشخص السليم: تفرز الغدد المغوية في المعي الدقيق أنزيم اللاكتاز بكميات كافية مما

يسمح بإماهة اللاكتوز معطياً غلوكوز و غالاكتوز . في مستوى المعي الدقيق، بسبب حدوث

امتصاص لهذه السكريات من جهة ولنفس عدد البكتيريا من جهة أخرى ، تقل التخمرات فلا تظهر أعراض عدم تحمل اللاكتوز .

عند الشخص المصاب بعدم تحمل اللاكتوز: لا تفرز الغدد المغوية في المعي الدقيق أنزيم اللاكتاز

ما يؤدي إلى عدم إماهة اللاكتوز على مستوى المعي الدقيق . ينتقل اللاكتوز إلى المعي الغليظ

ليصير عرضة للعدد الهائل من البكتيريا التي تفرز أنزيم اللاكتاز الذي يفكك اللاكتوز إلى غلوكوز و غالاكتوز . ثم تتعرض نتائج الإماهة للتخمرات وهي مصدر أعراض عدم تحمل

اللاكتوز .

التمرين السادس**الجزء الأول:****1 – التعليق على الشكل (أ) :**

- يرتبط إنزيم الليزوزوم E مع مادة التفاعل (السكر المتعدد) S على مستوى الموقعا الفعال مشكلاً المعقد إنزيم-مادة التفاعل ES.

- يحفر الإنزيم التفاعل الكيميائي وتشكيل الناتج المعقد إنزيم – الناتج EP.

- يتحرر نتاج التفاعل ليصبح الإنزيم حر ليرتبط من جديد مع مادة تفاعل أخرى.

نوع التفاعل المحفز بواسطة إنزيم الليزوزوم :

- تفاعل تفكك (إماهة) .

2 – توضيح لماذا الإنزيمات تؤثر فقط على مواد متفاعل جد نوعية :

- من الشكل (ب) : هناك تكامل في الشكل الفراغي والبنية بين مادة التفاعل والموقع الفعال للإنزيم .

- ان التكامل بين الموضع الفعال ومادة التفاعل يحدث نتيجة لتوضيع المجموعات الكيميائية لمادة التفاعل في المكان المناسب مع المجموعات الكيميائية لجذور الاحماض الامينية في الموضع الفعال .

- وعليه فالإنزيم لا يؤثر إلا على مادة تفاعل محددة ، تلك التي تمتلك بنية فراغية متكاملة بنويّا مع البنية الفراغية للموضع الفعال .

الجزء الثاني:

1 - شرح آلية عمل إنزيم الليزوزم انطلاقاً من معطيات الوثيقة 2 :

الحمضان الأمينيان Asp 52 Glu35 يتواجدان على مستوى جزء من الموقع الفعال (منطقة التحفيز) ولها دور في تحفيز تفاعل تفكيك السكر المتعدد .

- على مستوى المعقد ES ، تعطي COOH لحمض Glu35 ذرة H لـ O التابع للرابطة الجليكوسيدية بين D-E مما يؤدي إلى تكسير الرابطة الجليكوسيدية O-C1--C1 وتكوين شحنة على C1 للسكر D. بينما Asp 52 يستعد لمهاجمة ذرة الكربون C1 (الشكل-أ).

- يشكل الحمض الأميني Asp 52 رابطة تساهمية بين الإنزيم وذرة الكربون C1 للسكر D. تنفصل الوحدة الثانية E-D وتبتعدان عن الإنزيم (الشكل-ب).

- ترتبط OH من الماء بـ C1 بينما ترتبط H+ لحمض Glu35 للماء بـ COO- لاتكم حل الماء بعد Asp 52 إلى حالته الابتداية وتشكيل المعقد EP . ينفصل الوحدتان D و E (ناتج التفاعل) عن الإنزيم الذي يستعيد تركيبه الأصلي ويكون جاهزاً لأداء دوره مرة أخرى (الشكل-ج) .

2 - العلاقة بين البنية الفراغية للإنزيم وتخصصه الوظيفي :

- يرتبط التخصص الوظيفي للإنزيم بامتلاك الإنزيم موقع فعال نوعي محدد بنوع ، عدد وترتيب الأحماض الأمينية متوضعة في منطق محددة ضمن السلسلة البيئية حيث تتشابه بين هذه الأحماض الأمينية قوى ربط مختلفة تعطي شكلاً فراغياً مميزاً لهذا الموقع الفعال الذي يبني تكامل فراغي وبنوي مع مادة التفاعل.

3 - نص علمي يلخص أهمية التعرف على خصائص الإنزيمات وشروط عملها مبرزاً العلاقة بينها وبين ضمان شروط صحية لحياة أطول.

الإنزيمات وسائل حيوية، تتميز بتأثيرها النوعي اتجاه مادة التفاعل (ركيزه) معينة .

تتميز الإنزيمات بالقدرة الكبيرة في الإسراع من التفاعلات الكيميائية ، التخصص الكبير في العمل و عملها قابل للتنظيم للاستجابة لمتطلبات الحياة داخل الخلية.

لكل إنزيم درجة حرارة يكون عندها النشاط أعظمياً وتسمى بدرجة الحرارة المثلث *optimal temperature* كما ان لكل إنزيم درجة pH مثلى يكون عندها النشاط أعظمياً .

إن دراسة الإنزيمات وفهم آلية عملها يمكننا من فهم أغلب الوظائف الحيوية التي تقوم بها الخلايا. عمليات الانقسام والتضاعف وإنتاج وحفظ الطاقة وكذلك الدورات الحيوية المختلفة وبناء البروتينات والأغشية وغيرها من المركبات الهامة كلها عمليات تقوم بها إنزيمات مختلفة. بالإضافة إلى ذلك فالإنزيمات قابلة للتنظيم للتكيف مع ظروف الوسط واحتياجات الكائن. وبصورة عامة فإن المحافظة على الحياة في الخلية هو نتيجة عمل منسق محكم لعدد كبير جداً من الإنزيمات.

إن لدراسة الإنزيمات كذلك أهمية كبيرة من الناحية التطبيقية ، فهو يفيينا في فهم وعلاج الكثير من الأمراض الناتجة من خلل في عمل الإنزيمات لأسباب فيزيولوجية أو وراثية. كما أن قياس نشاط بعض الإنزيمات في سوائل الجسم يعد مؤشراً هاماً لتشخيص بعض الأمراض وعلاجهما. و تستخدم الإنزيمات حالياً في ميدانين كثيرة ومتعددة في الصناعات الكيميائية والغذائية وفي الزراعة بالإضافة إلى استخدامها في الهندسة الوراثية في نقل وربط المورثات.

التمرين السابع

1 - تحديد نوع التفاعلين 1 و 2 مع امثلة :

التفاعل 1:

- تفاعل هدم (تفكيك)

مثال : اماهة النشاء بتدخل انزيم الاميلاز.

التفاعل 2:

- تفاعل بناء (تركيب)

مثال : تركيب الحمض النووي الريبي ARN بتدخل انزيم ARN بوليميراز.

استخراج الخاصية الوظيفية للإنزيمات :

- تمتلك الإنزيمات تخصص نوعي بالنسبة لمادة التفاعل : يؤثر كل انزيم إلا على مادة تفاعل واحدة نوعية.
- كما تمتلك الإنزيمات تخصص نوعي بالنسبة للتفاعل الكيميائي : الانزيم لا يحفز إلا تفاعل واحد.
- اذن للإنزيمات "تخصص مزدوج".

2 - النص العلمي :

كل بروتين بنية فراغية محددة بدقة متاهية ، هذه البنية المسؤولة عن وظيفة هذا البروتين. أي تغير في البنية الفراغية يؤدي إلى فقدان الوظيفة.

فما علاقة النمط الوراثي وظروف المحيط ببنية الانزيم ووظيفته ؟

الإنزيمات هي بروتينات ذات وظيفة خاصة تعمل على سير التفاعلات الحيوية ، وكل تفاعل حيوي إنزيم خاص . كل مورثة تشرف على تركيب بروتين واحد (مورثة واحدة-بروتين واحد) حيث يتحكم تنابع النيكلويوتيدات على مستوى مورثة معينة في تركيب بروتين (إنزيم) ذي بنية فراغية محددة والمسؤولة عن وظيفته. يمتلك الإنزيم تخصص وظيفي مزدوج , يرتكز التخصص الوظيفي للإنزيم على تشكيل معقد إنزيم - مادة التفاعل ; تكامل في الشكل الفراغي بين مادة التفاعل والموقع الفعال للإنزيم . هذا الأخير يمثل جزء من الإنزيم له القدرة على التعرف النوعي لمادة التفاعل وتحويلها.

لكل إنزيم درجة حرارة يكون عندها النشاط أعظميا وتسمى بدرجة الحرارة المثلثى ، لا تؤدي الحرارة المنخفضة إلى تكسير روابط تحافظ على استقرار البنية الفراغية لذاك لا تتأثر البنية الفراغية للإنزيم والبروتين عند الحرارة المنخفضة . تتحرب الإنزيمات في درجات حرارة مرتفعة ، وتفقد نهائياً بنيتها الفراغية المميزة (كسر الروابط الهيدروجينية خاصة) وبالتالي تفقد وظيفة التحفيز.

كما ان لكل إنزيم درجة حموضة مثلى، يكون نشاطه عندها أعظميا . تؤثر درجة حموضة الوسط على الحالة الكهربائية للوظائف الجانبية الحرجة للأحماض الأمينية في السلسل الببتيدية وبالخصوص تلك الموجودة على مستوى الموقع الفعال. يؤدي تغيير الحالة الأيونية للموقع الفعال (باتباع pH الوسط التفاعلي عن pH الأمثل) إلى فقد الشكل المميز له مما يعيق تثبيت مادة التفاعل وبالتالي يمنع حدوث التفاعل.

قد تؤدي الطفرات الوراثية إلى تغيير في تسلسل القواعد الازوتية للمورثة (ADN) مما يؤدي إلى تغير في تسلسل الأحماض الأمينية وبالتالي تغير البنية الفراغية للإنزيم ، ينجم عن ذلك خلل في وظيفته . الطفرة الوراثية التي تصيب الموقع الفعال ، تعيق تشكيل المعقد ES وبالتالي غياب النشاط التحفيزي للإنزيم .

الخاتمة (الخلاصة) :

الإنزيمات محفزات بيولوجية ، تمتلك تخصص وظيفي مزدوجا . يتوقف عملها على تشكيل معقد انزيم - مادة التفاعل . تتوقف وظيفة الإنزيمات على بنيتها الفراغية المحددة بتسلسل الأحماض الأمينية وفق معلومة وراثية . قد تؤدي ظروف المحيط (درجة الحرارة و PH) الغير ملائمتين إلى تغيير في البنية الفراغية للإنزيم خاصة على مستوى الموقع الفعال مما يجعل الإنزيم غير وظيفي .

التمرين الثامن

الجزء الأول:

1 - تعليم البروتوكول التجاري المقترن :

- يسمح البروتوكول التجاري باختبار فعالية البيرسين والاميلاز على ركيزتين.
- النفاعل المحفز من طرف الانزيمين متشابه (اماهة جزيئات ضخمة).
- الانزيم الشاهدة في وجود الماء تبين ان التفاعل الملاحظ يكون أفضل في وجود الانزيمات.

2 - تحليل النتائج التجريبية :

- الاميلاز يحلل فقط النساء وليس البومين البيض .
- البيرسين يحلل فقط البومين البيض وليس النساء .

الاستنتاج :

- الانزيم لا يؤثر الا على مادة تفاعل واحدة نوعية
- كل انزيم يمتلك تخصص نوعي بالنسبة مادة التفاعل.

الجزء الثاني:

1 - استخراج خاصية مميزة للانزيمات مع التعليم :
الخاصية :

- كل انزيم يمتلك تخصص نوعي بالنسبة للتفاعل الكيميائي
- التعليم :

- توضح الوثيقة 2 ان انزيمين مختلفين فوسفوجلوكوميتاز و فوسفوجلوكوايزوميراز كلاهما يؤثر على نفس الركيزة ، جلوكوز-6-فوسفات الا ان ناتج التفاعل مختلف (جلوكوز-1-فوسفات و فراكتوز-6-فوسفات على الترتيب) وهذا ما يبين ان لكل انزيم تخصص نوعي بالنسبة للتفاعل الكيميائي.

2 - تحليل نتائج الشكلين (أ) و(ب) :

الشكل(أ) :

- توضح الوثيقة 2 ان انزيمين مختلفين ، فوسفوجلوكوميتاز و فوسفوجلوكوايزوميراز يؤثر كل منهما على نفس مادة التفاعل ، الجلوكوز-6-فوسفات الا ان ناتج التفاعل مختلف (جلوكوز-1-فوسفات و فراكتوز-6-فوسفات على الترتيب).

- في سلالة الخميرة الطافرة pgi1 والتي تمتلك انزيم فوسفوجلوكوايزوميراز غير وظيفي : هناك تراكم للركيزة جلوكوز-6-فوسفات مرتفعاً بانخفاض في كمية الناتج الفراكتوز-6-فوسفات . وبالتالي هناك انخفاض بمقدار 6 اضعاف في كمية ATP ، وهو الناتج النهائي للمسار الايضي الذي يتدخل فيه انزيم فوسفوجلوكوايزوميراز

الشكل(ب) :

- يمثل فعالية انزيم فوسفوجلوكوميتاز عند سلالتين من الخميرة ، طافرة وطبيعية.
- يكون النشاط الانزيمي اعظمياً (135.7 mg/mg) وضعيف جداً (1 mU/mg) في السلالة الطافرة.

الاستنتاج :

- في سلالة الخميرة pgi1 ، نشاط انزيم فوسفوجلوكوميتاز لا يمكنه التغلب على غياب نشاط فوسفوجلوكوايزوميراز ، وبالمثل في سلالة الخميرة pgm1/2 ، لا يسمح وجود انزيم فوسفوجلوكوايزوميراز بمفرده بنشاط انزيم فوسفوجلوكوميتاز . عليه نستنتج ما يلي :

- كل انزيم قادر على تحفيز نوع واحد فقط من التفاعل.

- تمتلك الانزيمات تخصص وظيفي مزدوج ; النوعية لمادة التفاعل والنوعية للتتفاعل الكيميائي.

النتائج المتوقعة بعد نهاية التجربة عند السلالة pgm1/2 :

- مقارنة مع القياسات المحصل عليها عند السلالة pgi1 : ارتفاع طفيف في كمية الفراكتوز-6-فوسفات مع انتاج كمية كبيرة من ATP ، بالمقابل نسجل انخفاضاً نسبياً في كمية الجلوكوز-1-فوسفات مع انخفاض كبير في كمية الجلايكوجين.

3 – تفسير عدم فعالية الانزيم الطافر:

- يعتمد التأثير النوعي للانزيم ومادة التفاعل على تشكيل المعقد ES ، حيث تكون بنية الموقع الفعال مكملة لبنية مادة التفاعل.
- تؤدي الطفرات إلى تغيير تسلسل الاحماض الامينية في البنية الاولية يؤدي ذلك إلى تغيير البنية الفراغية للانزيم خاصة على مستوى المواقع الفعال مما يعيق تشكيل المعقد ES وبالتالي غياب النشاط التحفيزي للانزيم .

الجزء الثالث:

رسم تخطيطي تفسيري تبرز فيه العلاقة بين البنية الفراغية للبروتين (كمثال انزيم الاميلاز) وتخصصه الوظيفي .

