

مجلة المستقبل

مادة

علوم الطبيعة والحياة

3

علوم تجريبية



اعداد الأستاذ

بوالريش أحمد

BAC
2020

العدد 02

الوحدة التعليمية 4: التخصص الوظيفي للبروتينات في الدفاع عن الذات

الموارد المستهدفة وفق تدرج 2019

1 - الذات واللادات : يظهر دور البروتينات في تحديد الذات.

1-1 - يبين وجود جزيئات محددة للذات و يحدد مقرها.

- تستطيع العضوية التمييز بين الذات واللادات.
- تُعرَفُ الذات بمجموعة من الجزيئات الخاصة بالفرد المحددة وراثياً و محمولة على أغشية خلايا الجسم.
- يتكون الغشاء الهيولي من طبقتين من فوسفوليبيدات تتخللهما بروتينات مختلفة الأحجام و متباينة الأوضاع (البنية الفسيفسائية)، مكونات الغشاء في حركة ديناميكية مستمرة (بنية مائعة).

1-2 - يتعرف على مؤشرات الذات ويستخرج مميزاتها

تحدد جزيئات الذات وراثياً وهي تمثل مؤشرات الهوية البيولوجية وتعرف باسم:

أ - نظام معقد التوافق النسيجي الرئيسي

Complexe Majeur d'histocompatibilité CMH

ب - نظاماً ABO و الريزوس Rh

- تصنف جزيئات A-L CMH إلى قسمين:-

الصنف I: يوجد على سطح جميع خلايا العضوية ما عدا الكريات الحمراء.

الصنف II: يوجد بشكل أساس على سطح بعض الخلايا المناعية (الخلايا العارضة للمستضد، الخلايا LB)

- يملك كل فرد تركيبة خاصة من هذه الجزيئات يحددها التركيب الأليلي للمورثات المشفرة لهذه الجزيئات.

- تحدد هذه الجزيئات قبول الطعام من رفضه.

- يشكل نظاماً RhABO مؤشرات الزمرة الدموية وهي جزيئات غشائية .

- تحدد هذه الجزيئات قبول الطعام من رفضه.

أثناء نقل الدم يجب مراعاة التوافق بين دم المعطي ودم المستقبل.

- تتركب مؤشرات الزمرة الدموية بتدخل أنزيمات مشفرة بمورثات ، يحدد الأنزيم نوع المؤشر الغشائي الذي يركب و منه نوع الزمرة الدموية.

- يحدد كل نمط ظاهري (كل زمرة دموية) بنمط وراثي محدد

- تتوضع هذه الجزيئات على الغشاء الهيولي للكريات الحمراء.

3-1 - يقدم تعريفاً للذات واللادات

- تتمثل اللادات في مجموعة الجزيئات الغريبة عن العضوية والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعياً مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليه.

2 - دور البروتينات في الرد المناعي الخلطي

2-1 - يبين الطبيعة الكيميائية للجسم المضاد و ارتباطه النوعي بالمستضد

- الأجسام المضادة جزيئات ذات طبيعة بروتينية تنتهي إلى مجموعة الغلوبولينات المناعية من النوع (γ) غلوبولين.

2-2 - يبين كيفية تشكل المعقد المناعي وكيفية التخلص منه

- ترتبط الجسم المضاد نوعياً مع المستضد الذي حرض إنتاجه ويشكلا معاً معقداً مناعياً.

- يرتبط الجسم المضاد بالمستضد ارتباطاً نوعياً ناتجة التكامل البنوي بين محددات المستضد وموقع تثبيت خاص بها على مستوى الجسم المضاد.
يؤدي تشكيل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد.

- يتم التخلص من المعقادات المناعية بعملية البلعمة، حيث يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنوي بين هذه المستقبلات وموقع تثبيت خاص يوجد في مستوى الجزء الثابت من الجسم المضاد ما يسمح باقتناص المعقد المناعي وتخربيه بواسطة الأنزيمات الحالة
- تشكل المعقد المناعي يسرع من عملية الاقتناص

2-3- يحدد مصدر الأجسام المضادة ونشأ الخلايا LB و مقر اكتسابها لكافتها المناعية

- تنتج الأجسام المضادة من طرف الخلايا البلازمية التي تتميز بحجم كبير و هيولي كثيفة وجهاز غولجي متطور.

- تتشكل خلايا البلازمية عن تماثيل الخلايا LB

- تتشكل الخلايا LB في النخاع العظمي الأحمر وتكتسب كفافتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية تتمثل في جزيئات BCR (أجسام مضادة غشائية).

4-4- يتعرف على آليات الانتخاب اللمي للمفاويات B من طرف المستضد

- يؤدي تعرف الخلايا LB على المستضد إلى انتخاب لمرة من الخلايا LB تمتلك مستقبلات غشائية BCR متكاملة بنوياً مع محددات المستضد، إنه الانتخاب اللمي.

- تطأ على الخلايا المفاوية المنتخبة والمنشطة انقسامات تتبع بتماثيل هذه الخلايا إلى خلايا منفذة (الخلايا البلازمية).

3- دور البروتينات في حالة رد المناعي الخلوي

3-1- يحدد شروط وآلية عمل الـ LTc في إقصاء المستضد

- تعرف الخلايا LTC على المستضد النوعي لها بواسطة مستقبلات غشائية (TCR) التي تتكامل مع المعقد CMH - بيتـد مستضدي للخلية المصابة.

- يثير التماـس بين الخلايا المفاوية T السامة والخلية المصابة إفراز بروتين البرفورين مع بعض الأنزيمات الحالة

- يتثبت البرفورين على غشاء الخلايا المصابة مشكلاً ثقباً تؤدي إلى انحلالها. إنه التأثير السمي للخلايا LTC على الخلايا المصابة.

- يتم التخلص من الخلايا المخربة عن طريق ظاهرة البلعمة.

- تتشكل الخلايا LT في النخاع العظمي الأحمر وتكتسب كفافتها المناعية بتركيب مستقبلات غشائية نوعية في الغدة السعترية (التيموسية).

- تميز نوعين من الخلايا LT : LT₄ و LT₈.

3-2- يحدد مصدر الخلايا LTc

- تنتج الخلايا LTC من تمایز الخلايا LT_8 الحاملة لمؤشر CD_8 .
- يتم انتخاب الخلايا LT_8 المتخصصة ضد بيبيت مستضدي عند تماس هذه الأخيرة مع الخلايا المقدمة له.
- تتكاثر الخلايا LT_8 المنتسبة وتشكل لمة من الخلايا LTC تمتلك نفس المستقبل الغشائي (TCR).

4 - تحفيز الخلايا المفاوية**1-4- يتعرف على آليات الانتخاب الممي للخلايا LT
يستخرج مصدر وآلية تأثير المبلغات الكيميائية في التحفيز :**

- تم مراقبة تكاثر و تمایز الخلايا LB و LT ذات الكفاءة المناعية عن طريق مبلغات كيميائية: هي الأنترلوكينات التي تفرزها الخلايا LTh الناتجة عن تمایز $LT4$ المحسسة.

- لا تؤثر الأنترلوكينات إلا على المفاويات المنشطة أي المفاويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بهذه الأنترلوكينات والتي تظهر بعد التماس بالمستضد.

يوضح دور البلعميات في المناعة النوعية

تقوم الخلايا البلعمية باقتناص المستضد وهضم بروتيناته جزئيا، ثم تعرض محدداته على سطح أغشيتها مرتبطة بجزئيات CMH. (عارضة للمستضد) تقدم البلعميات البيبتيات المستضدية للخلايا المفاوية تفرز البالعات الكبيرة (الخلايا العارضة) الأنترلوكين 1 لتنسيط الخلايا المفاوية

5 - فقدان المناعة المكتسبة**يفسر سبب فقدان المناعة المكتسبة اثر الإصابة بالVIH**

يهاجم فيروس فقدان المناعة البشري VIH الخلايا التي تحمل على سطحها المستقبل الغشائي CD4 ($LT4$ والبلعميات الكبيرة).

بعد إصابة خلايا VIH تستغل هذه الأخيرة أساساً لتكاثر الفيروس بعد تثبيطه لها لجميع الوظائف الخاصة بها.

بعد فترة قد تصل إلى 3 أشهر تظهر الاستجابة المناعية النوعية ضد VIH وتقضي عليه إلا أن هذا الفيروس ينفلت للجهاز المناعي بقدرته على استخدام عدة حيل ومنها الطفرة الوراثية مما يؤدي إلى عدم القضاء عليه تماماً وهذا ما يسمح باستمرار تكاثره في العضوية المصابة طوال حياة الفرد كما تستمر مهاجمته من طرف الخلايا المناعية النوعية ما يسبب من انخفاض المستمر في عدد الخلايا $LT4$ إلى أقل من 200 خلية الملم 3 والتي تمثل العجز المناعي أي عدم القدرة على التصدي لمولدات الضد المختلفة وظهور الأمراض الانتهازية التي تصبح قاتلة.

للعضوية القدرة على إقصاء الالذات نتيجة تدخل خلايا مناعية نوعية وجزئيات بروتينية متخصصة.

لمعرفة آليات هذا التدخل تُقترح الدراسة التالية.

الجزء الأول:

تُوزع خلايا مناعية مختلفة على ثلاث غرف في شروط تجريبية مبنية في الشكل (أ) من الوثيقة (1) حيث تُحصل الغرفة (1) عن الغرفة (2) بغشاء نفوذ للجزئيات وغير نفوذ للخلايا في حين تُفصل الغرفة (2) عن الغرفة (3) بغشاء غير نفوذ.

بينما يُوضح الشكلان (ب) و(ج) من الوثيقة (1) رسمًا تخطيطيًّا للظواهر الخلوية التي تحدث داخل الغرف الثلاثة.

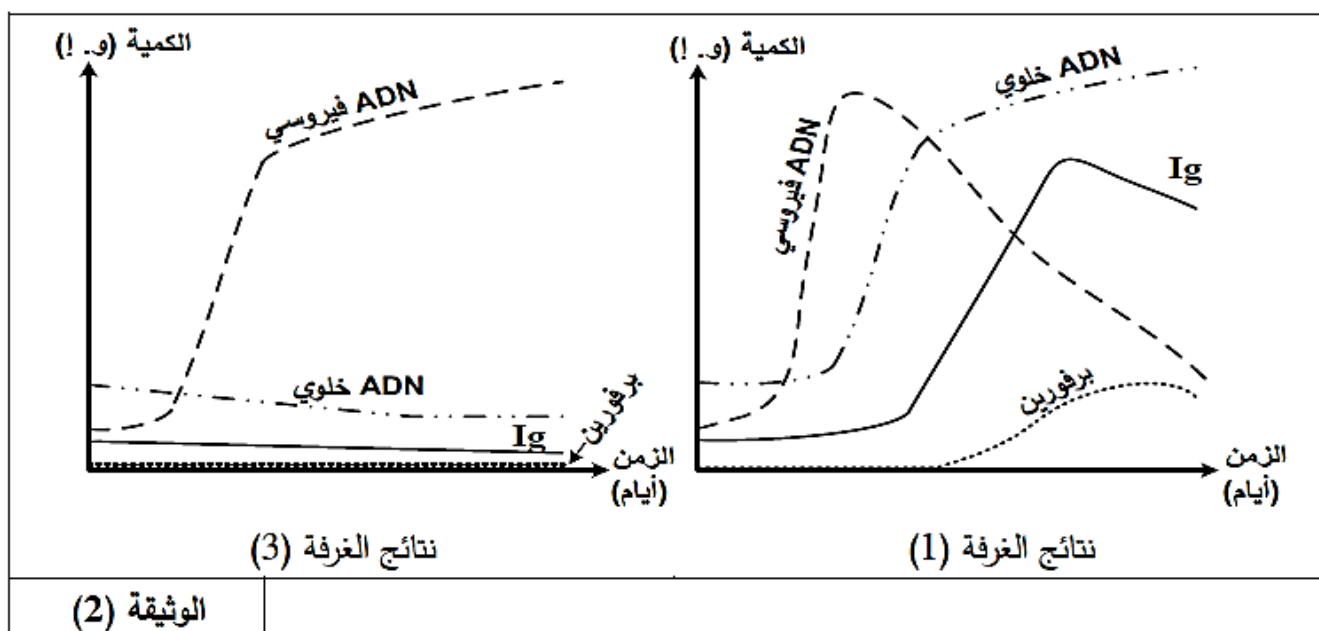
الغرفة (3)	الغرفة (2)	الغرفة (1)
↓	↓	↓
الشكل (أ)		
الشكل (ج)		
الشكل (ب)		
الوثيقة (1)		

1- تعرف على الخلايا (س)، (ع)، (ص)، (ل) مع ذكر الأسس المعتمدة في ذلك.

2- استنتاج العلاقة الوظيفية بين الخلويتين (س) و(ل).

الجزء الثاني:

خلال أيام من التجربة السابقة تم قياس كمية كل من: الغلوبولينات المناعية (Ig)، البرفورين، ADN الخلوي و ADN الفيروسي في الغرفتين (1) و (3) فأعطت النتائج المبينة في الوثيقة (2).



- 1- أ) أنجز تحليلا مقارنا للمنحنيات المحصل عليها في الغرفتين (1) و (3).
 - ب) فسر النتائج المحصل عليها.
- 2- استخلص مع التعليل نمط الاستجابة المناعية التي حرض المستضد على حدوثها في كل من الغرفتين (1) و (3).

الجزء الثالث:

اكتب نصا علميا تبيّن فيه دور مختلف الجزيئات البروتينية المتدخلة في التعرّف وإقصاء الالذات انطلاقاً من النتائج المتوصّل إليها ومكتسباتك.

تصحيح التمارين الأول

الجزء الأول:

(1) التعرف على الخلايا مع ذكر الأسس المعتمدة:

الخلية	الأسس المعتمدة
LT ₄ :	تعرف على محدد المستضد المعروض على CMH II للباليات الكبيرة.
LT ₈ :	تعرف على محدد المستضد المعروض على CMH I للخلايا المصابة.
LB:	تعرف على المستضد مباشرة بواسطة مستقبلها الغشائي BCR.
خلية بالعة.	تبليغ المستضد وتعرض محدداته على CMH.

(2) استنتاج العلاقة الوظيفية:

- ثخين البالعة الكبيرة الخلية LT₄ بعرض محدد المستضد مرتبطا بـ CMH II.- إفراز البالعة الكبيرة IL1 لتشييط الـ LT₄.

الجزء الثاني:

(1) تحليل مقارن للمنحنيات المتحصل عليها في كل غرفة:

- تمثل المنحنيات تغيرات كمية كل من الأجسام المضادة، البرفورين، ADN الخلوي و الفيروسي على مستوى كل من الغرفتين (1) و (3) بدالة الزمن (الأيام) حيث نلاحظ:

- تزايد كمية ADN الفيروسي في الغرفة (1) ثم يبدأ في التناقص. في حين يستمر هذا التزايد في الغرفة (3) دون أن ينخفض.

- تزايد كمية ADN الخلوي في الغرفة (1) ثم تثبت في حين لا تزايد الكمية في الغرفة (3).

- تزايد كمية كل من الأجسام المضادة في الغرفة (1) ثم تبدأ في تناقص تدريجيا، في حين تبقى شبه معدومة في الغرفة (3).

- تزايد كمية البرفورين في الغرفة (1) ثم تبدأ في تناقص تدريجيا، في حين تبقى معدومة في الغرفة (3).

ب) تفسير النتائج المحصل عليها:

يرجع تزايد كمية ADN الخلوي في الغرفة 1 إلى تضاعف ADN (0.25) نتيجة تكاثر الخلايا المناعية LB و LT₈ المحسنتين (0.25) والمحفزة بواسطة IL2 (0.25) الذي أفرزته LTh في الغرفة 2 (0.25) والذي انتقل عبر الغشاء النفود إلى الغرفة 1 (0.25)، مما أدى إلى تمایز من جهة LB إلى بلاسموسیت (0.25) المنتجة للأجسام المضادة والذي يفسر ارتفاع كمية IgA في الوسط (0.25)، ومن جهة أخرى تمایز LT₈ إلى LTC (0.25) المفرزة للبرفورين (0.25) والذي يفسر ارتفاع كميته في الوسط (0.25).

يرجع تناقص كمية ADN الفيروسي إلى التدخل كل من الأجسام المضادة مشكلة معقدات مناعية مع الفيروس (0.25) والذي يؤدي إلى تثبيط تكاثره وانتشاره (0.25) وتدخل LTC عن طريق البرفورين إلى تخريب الخلايا المصابة (0.25)

يرجع استمرار تزايد كمية ADN الفيروسي في الغرفة 3 إلى تكاثر الفيروس (0.25) نتيجة عدم تدخل الخلايا المناعية المنفذة لعدم انتقال IL2 إلى الغرفة 3 (0.25) عبر العشاء غير النفوذ للجزئيات (0.25)

(2) تعليل نمط الاستجابة المناعي الذي حرضه المستضد في كل من الغرفتين (1) و(3):

الغرفة	نمط الاستجابة المناعية	التعليق
الغرفة (1)	- استجابة مناعية خلطية	- إنتاج الأجسام المضادة.
	- استجابة مناعية خلوية	- إنتاج البرفورين.
الغرفة (3)	- عدم حدوث استجابة مناعية.	- تكاثر الفيروس-عدم انتاج جزيئات دفاعية

النص العلمي: يتطرق المترشح إلى:

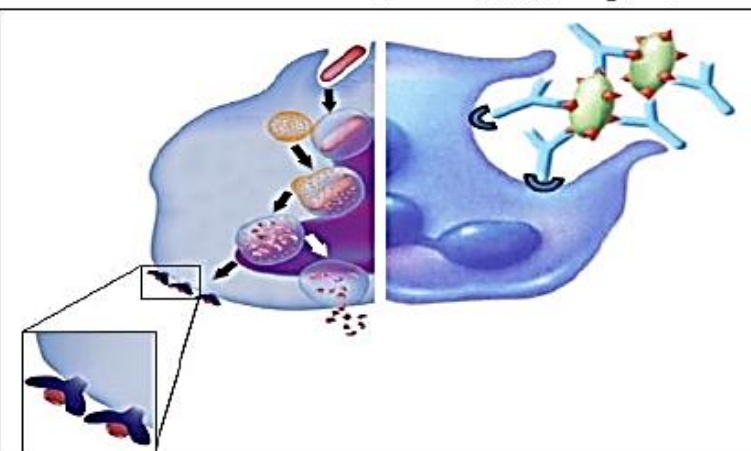
- مرحلة الانتخاب اللمي والتشييط ثم التكاثر والتمايز:

تدخل IL2 - CMH-LT8-CD4-CD8-LT4-BCR-TCR

- مرحلة التنفيذ: - الأجسام المضادة - البرفورين - الإنزيمات الحالة.

التمرين الثاني : بكالوريا 2019 شعبة الرياضيات

تقوم البالعيات بنشاطات مختلفة لحماية العضوية بما تملكه من جزيئات بروتينية غشائية خاصة.



تمثل الوثيقة التالية بعض نشاطات خلية بالعنة:

- 1- تعرف على مختلف الجزيئات الغشائية السطحية للبالغة.
- 2- استخرج من الوثيقة النشاطات التي تقوم بها البالعنة.
- 3- اشرح في نص علمي دور مختلف الجزيئات الغشائية في قيام البالعنة بوظائفها المختلفة.

تصحيح التمرين الثاني

(1) التعرف على مختلف الجزيئات السطحية هي:

- جزيئات (CMHII+CMHI) أو HLAII وHLAI

- المستقبلات الغشائية لقطعة الثابتة للجسم المضاد من المعقد المناعي.

(2) استخراج النشاطات التي تقوم بها الخلية البالعنة حسب الوثيقة:

- بلعمة المستضد

- تقديم البيتيد المستضدي: عرض البيتيد المستضدي مرتبطة بمعقد التوافق النسيجي(CMH)

- ثبيت المعقد المناعي (جسم مضاد - مستضد) وبلعنته (القضاء على المعقد المناعي بواسطة نهاية الجزء الثابت للجسم المضاد على مستقبلات نوعية في غشاء البالعنة).

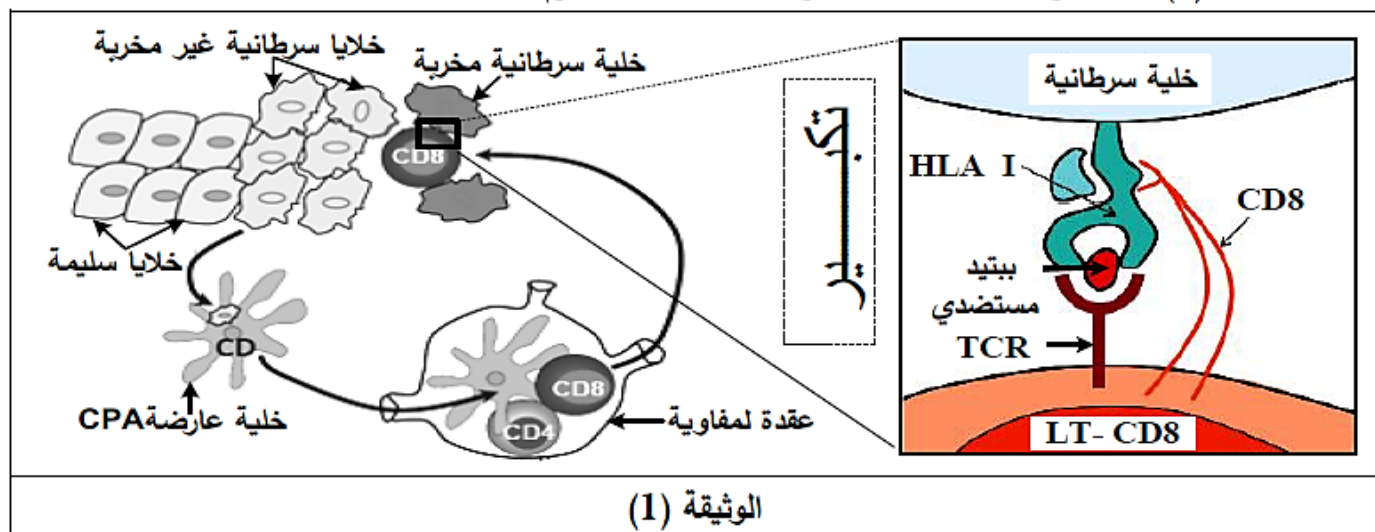
(3) النص العلمي:

- تدخل البالعنة في مستويات مختلفة من الاستجابة المناعية بفضل جزيئاتها الغشائية، فكيف تتمكن من ذلك؟
- بواسطة الجزيئات الغشائية (CMHIII, CMHII) تقوم البالعنة بعرض المحدد المستضدي للتعرف عليه المقاويات T معرفاً مزدوجاً: LT8 على (CMHII) و LT4 على (CMHIII).
- بواسطة المستقبلات الغشائية النوعية لنهاية الجزء الثابت للجسم المضاد ثبيت البالعنة المعقدات المناعية الناتجة ثم بلعمنتها والتخلص منها.
- بفضل الجزيئات الغشائية البروتينية تدخل البالعات الكبيرة في انطلاق الاستجابة المناعية النوعية من خلال تقديم المحددات المستضدية، وفي نهايتها بالتخلص من المعقدات المناعية.

التمرين الثالث : بكالوريا 2019 شعبة العلوم التجريبية

الجزء الأول:

تمثيل الوثيقة (1) آلية تأثير الخلايا المناعية وشروط احلال خلايا الورم.



الوثيقة (1)

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

الجزء الثاني:

1. للّئَّاصُ من الأورام يلجأ الأطباء إلى اختيار طرق علاجية، من بينها الطريقتان الموضحتان في الوثيقة (2).

<p>العدد الكلي للخلايا المقاومة في mm^3 من الدم الزمن (أيام)</p> <p>الخط يمثل تذبذبات متكررة في عدد الخلايا المقاومة، مما يشير إلى تناوب بين نشاط و الخمول من قبل الخلايا.</p>	<p>الطريقة (1): حقن متكرر لأنترلوكين 2 (IL2) (IL2) يعطي نتائج جيدة في حالة ورم حديث (اختفاء الورم).</p>
<p>استئصال قطعة من الورم حقن TIL وريديا النتائج: - تراجع الورم - خلايا رئوية ورممية محصنة في وجود IL2 - بعد شهر: - تحل الخلايا الورمية - تكاثر TIL فقط</p>	<p>الطريقة (2): حقن وريدي لخلايا LTC (خلايا LTC التي تخترق الورم الحديث) أدى إلى تراجع الورم</p>
<p>الوثيقة (2)</p>	

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

التجربة (1): أمكن بتقنيات خاصة تحضير أجسام مضادة مفلورة بالأحمر ضد الببتيد المستضدي لخلايا الورم، أضيفت هذه الأجسام المضادة لوسطين (أ) و(ب) بحيث:

الوسط (أ): به خلايا ورمية أخذت من ورم حديث غير مقاومة لم تIL نرمز لها ب(X).

الوسط (ب): به خلايا ورمية أخذت من ورم في مرحلة متقدمة مقاومة لم تIL نرمز لها ب(Y).

- متابعة توزع الفلورة أعطت النتائج المبينة في جدول الشكل (أ) للوثيقة (3):

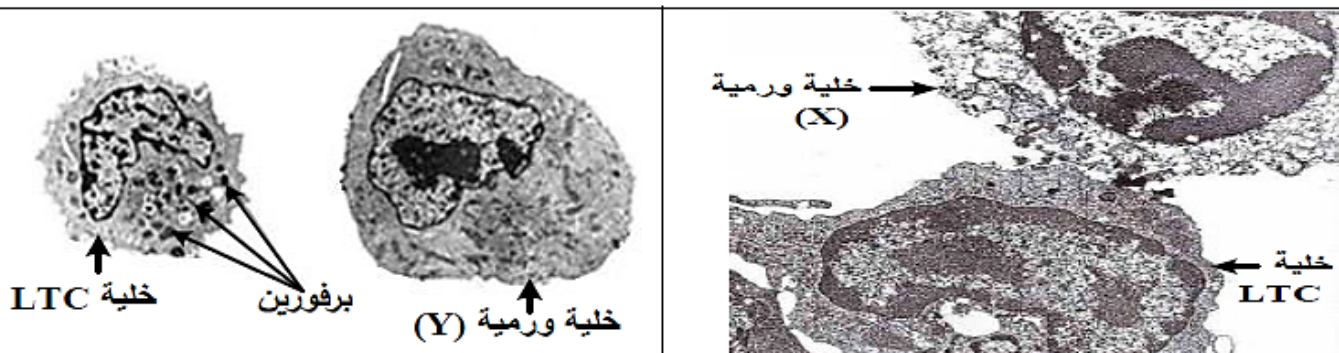
التجربة (2): تزرع خلايا LTC مأخوذة من الورم مع الخلويتين الورميتين (X) و(Y).

الملاحظة المجهرية المتحصل عليها بعد نفس المدة الزمنية ممثلة في الشكل (ب) للوثيقة (3):

النتائج					
وجود فلورة حمراء على سطح غشاء خلايا الورم	وجود فلورة حمراء في الوسط	وجود فلورة خضراء على سطح غشاء خلايا الورم	وجود فلورة خضراء في الوسط		
+++	+	+++	+	(أ)	الوسط (أ)
+	++++	-	++++	(ب)	الوسط (ب)

(+) وجود فلورة (-) غياب فلورة

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة (3)

باستغلالك لمعطيات الوثقيتين (2) و (3):

1- فَيُزِّعُ إفلاط و عدم إفلاط الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي مُبِرِّزاً دور البروتينات في ذلك ثم بين الفرضية الأكثر وجاهة.

2. استنتج بأن التدخل العلاجي غير فعال دوماً ضد السرطان ثم قدم نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض.

الجزء الثالث:

لَحِظْنَ في مخطط مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية اعتماداً على مكتسباتك ومُؤَظِّفَ المعلومات التي توصلت إليها من هذه الدراسة.

تصحيح التمارين الثالث

الجزء الأول:

(1) تحديد دور الخلايا المناعية المتدخلة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:

نوع الخلايا	دورها
الخلايا CPA	<ul style="list-style-type: none"> - بلعمة الخلايا السرطانية وهضمها جزئياً لعرض الببتيد المستضدي على HLA. - إفراز (IL1) الذي ينشط الخلايا LT8 والخلايا LT4 التي تملك مستقبلات TCR تتكامل بنويها مع المعدن (ببتيد-HLA).
LT4	<ul style="list-style-type: none"> - تفرز مبلغ كيميائي (IL2) الذي يحفز الخلايا المناعية المنشطة على التكاثر والتمايز: - LTb إلى LT4 (تحفيز ذاتي)، و LTc إلى LT8.
LT8	<ul style="list-style-type: none"> - تتعرف على المعدن (ببتيد-HLAI) المعروض على سطح غشاء الخلايا العرضة فتكاثر وتمايز إلى LTC (CPA).
LTC	<ul style="list-style-type: none"> - تتعرف على الخلايا المصابة بالسرطان تفرز البروفورين وأنزيمات تحلل الخلايا المصابة.

(2) اقتراح فرضيتين لتفسير إفلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي.

تقبل أي فرضيتين على شرط أن تكون وجيهة مثلاً:

الفرضية: الخلايا السرطانية تتركب جزيئات HLAI ولا تتركب الببتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية لا تتركب جزيئات HLAI وتتركب الببتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية لا تتركب جزيئات HLAI ولا تتركب الببتيد المستضدي.

الفرضية: الخلايا السرطانية تتركب جزيئات HLAI محولة وراثياً وتتركب الببتيد المستضدي.

الجزء الثاني:

(1) تفسير إفلات وعدم سبب إفلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي، مبرزاً دور البروتينات:

من معطيات للوثيقة (3):

في الوسط (أ):

- وجود فلورة شديدة خضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت الأجسام المضادة ضد HLAI على HLAI.

- ظهور فلورة شديدة حمراء على سطح غشاء الخلايا الورمية الحديثة (X) يدل على تثبيت الأجسام المضادة ضد الببتيد المستضدي.

- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقّد (بببتيد مستضدي - HLA-I). فترتبط LTC بواسطة مستقبلها نوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقوبا على غشاء الخلية المصابة ويؤدي إلى تحللها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3).

في الوسط (ب):

- عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام المضادة ضد HLA-I لغياب جزيئات HLA-I على سطحها.

- ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشائها الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف للأجسام المضادة ضد البببتيد المستضدي.

ومنه فالخلية الورمية (Y) لا ترتكب جزيئات لا HLA-I وترتكب البببتيد المستضدي، ولذا لا تعرّضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تتحلل كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3)، فتقللت من الجهاز المناعي.

★ - النتائج المحصل عليها تسمح بالمصادقة على الفرضية التي تنص على «أن الخلايا السرطانية لا ترتكب جزيئات HLA-I وترتكب البببتيد المستضدي» واستبعاد الفرضية الأخرى.

- ومنه فالخلية الورمية (X) تعرض على سطح غشائها المعقّد (بببتيد مستضدي - HLA-I). فترتبط LTC بواسطة مستقبلها نوعي TCR بالخلايا الورمية (X) يشكل ثقوبا على غشاء الخلية المصابة ويؤدي إلى تحللها كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3).

في الوسط (ب):

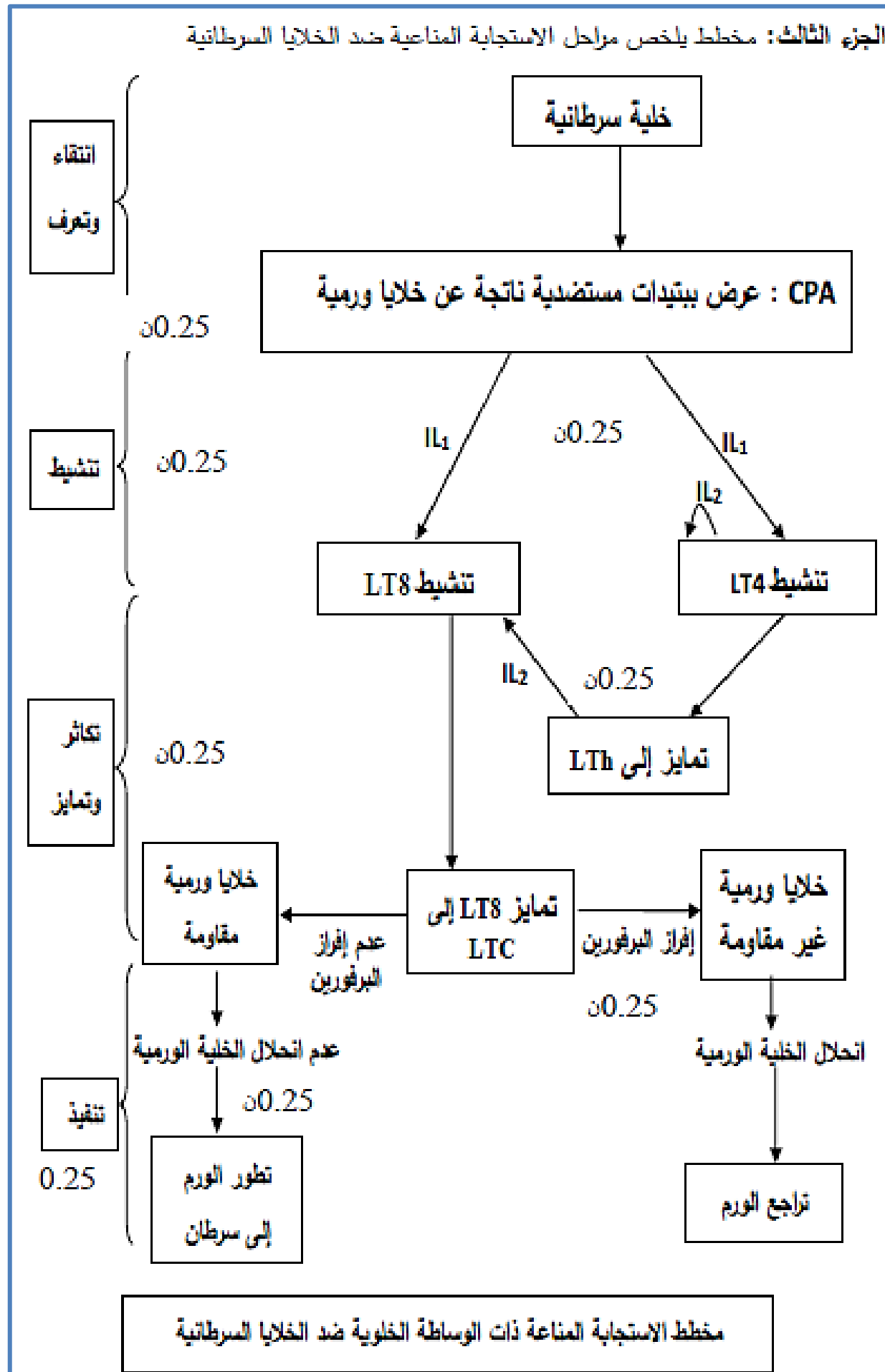
- عدم ظهور الفلورة الخضراء على سطح غشاء الخلايا الورمية (Y) يدل على عدم تثبيت الأجسام المضادة ضد HLA-I لغياب جزيئات HLA-I على سطحها.

- ظهور فلورة قليلة حمراء على سطح غشائها الخلايا الورمية (Y) يدل على تثبيت ضعيف للأجسام المضادة ضد البببتيد المستضدي.

ومنه فالخلية الورمية (Y) لا ترتكب جزيئات لا HLA-I وترتكب البببتيد المستضدي، ولذا لا تعرّضه على سطح غشائها، فلا ترتبط بالـ LTC ولا تتحلل كما يوضحه الشكل (ب) للوثيقة (3)، فتقللت من الجهاز المناعي.

★ - النتائج المحصل عليها تسمح بالمصادقة على الفرضية التي تنص على «أن الخلايا السرطانية لا ترتكب جزيئات HLA-I وترتكب البببتيد المستضدي» واستبعاد الفرضية الأخرى.

الجزء الثالث: مخطط يلخص مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية



التمرين الرابع

في إطار دراسة أنواع الاستجابة المناعية المتدخلة في مكافحة فيروس الانفلونزا ودور المفاويات LT4

في ذلك ، نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول :

تمثل الوثيقة (1) تغير تركيز الأجسام المضادة ضد الانفلونزا بدلالة الزمن بعد الإصابة بفيروس الانفلونزا.

1 – انطلاقا من معطيات الوثيقة (1)، بين نوع الاستجابة المناعية النوعية المتدخلة ضد فيروس الانفلونزا .

الجزء الثاني :

لإظهار مدى فعالية العناصر المناعية المتدخلة في مكافحة فيروس الانفلونزا نقدم لك التجربتين التاليتين :

التجربة 1 :

نضيف إلى أوساط زرع تحتوي على خلايا بشرية ، تراكيز متزايدة (ك 1، ك 2 و ك 3) من الأجسام المضادة ضد الزكام وفيروس الزكام . نقيس تركيز الخلايا المصابة ، النتائج المحصل عليها ممثلة في الوثيقة (2).

1 – حل النتائج المحصل عليه في الوثيقة (2) .

التجربة 2 :

لا يسمح عمل الأجسام المضادة بالقضاء (التخلص) من الخلايا المصابة بفيروس الانفلونزا .

تتبع عدد المفاويات TC السمية والخلايا المصابة في شخص مصاب بفيروس الانفلونزا ، اعطى النتائج الممثلة في الوثيقة (3).

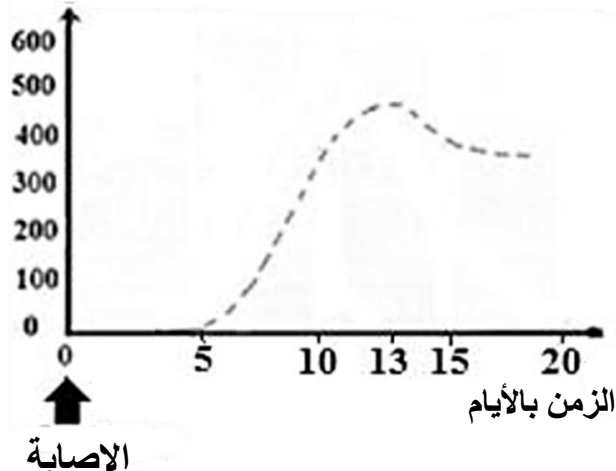
2 – ترجم نتائج الوثيقة (3) إلى منحنى بياني ، ثم حلل النتائج المحصل عليها.

3 – تشير الملاحظات السريرية أيضاً إلى أن فيروس الانفلونزا قد يكون قاتلاً لبعض الأشخاص الذين يعانون من نقص في الخلايا المفاوية المساعدة LT4 (حالة مرض الإيدز الظاهر) . اشرح هذه الملاحظة .

الجزء الثالث :

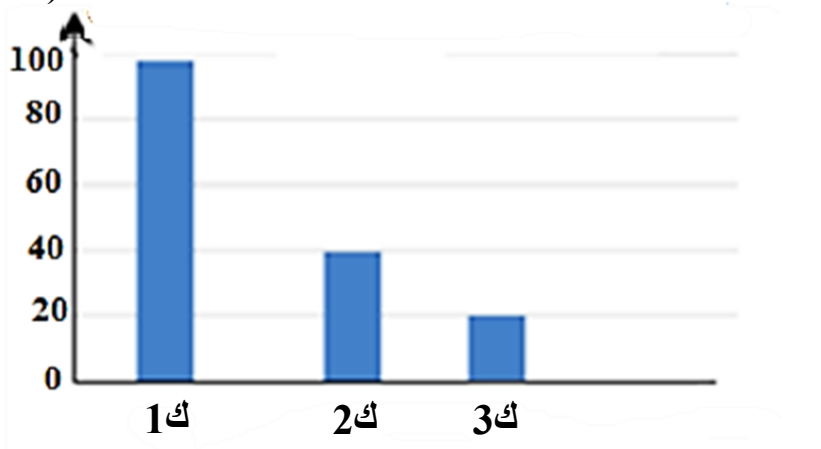
بناءً على ما توصلت إليه من خلال هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية ، اجز رسمًا تخطيطيا تترجم فيه التخصص الوظيفي للجزيئات والخلايا المناعية المتدخلة في الدفاع عن الذات ضد فيروس الزكام.

تركيز الأجسام المضادة في الدم (و.ا)



الوثيقة 1

تركيز الخلايا المصابة (%)



الوثيقة 2

الزمن (باليام)	عدد LTC	عدد الخلايا المصابة
15	100	500
13	50	300
9	0	0
7	0	0
3	0	0
0	0	0

الوثيقة 3

يعانون من نقص في الخلايا المفاوية المساعدة LT4 (حالة مرض الإيدز الظاهر) . اشرح هذه الملاحظة .

الجزء الثالث :

بناءً على ما توصلت إليه من خلال هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية ، اجز رسمًا تخطيطيا تترجم فيه التخصص الوظيفي للجزيئات والخلايا المناعية المتدخلة في الدفاع عن الذات ضد فيروس الزكام.

تصحيح التمرين الرابع

الجزء الأول :

1 – تبيان نوع الاستجابة المناعية النوعية المتدخلة ضد فيروس الانفلونزا :

ـ تركيز الأجسام المضادة ضد الانفلونزا في الدم ترتفع من 0 إلى 450 (و.) خلال 13 يوم . ونظراً لكون الأجسام المضادة هي العناصر المتدخلة في الاستجابة المناعية النوعية ذات الوساطة الخلوية , فلاستجابة المناعية النوعية المتدخلة ضد فيروس الانفلونزا هي ذات وساطة خلطية.

الجزء الثاني :

1 – تحليل نتائج الوثيقة 2 :

ـ عنوان الوثيقة :

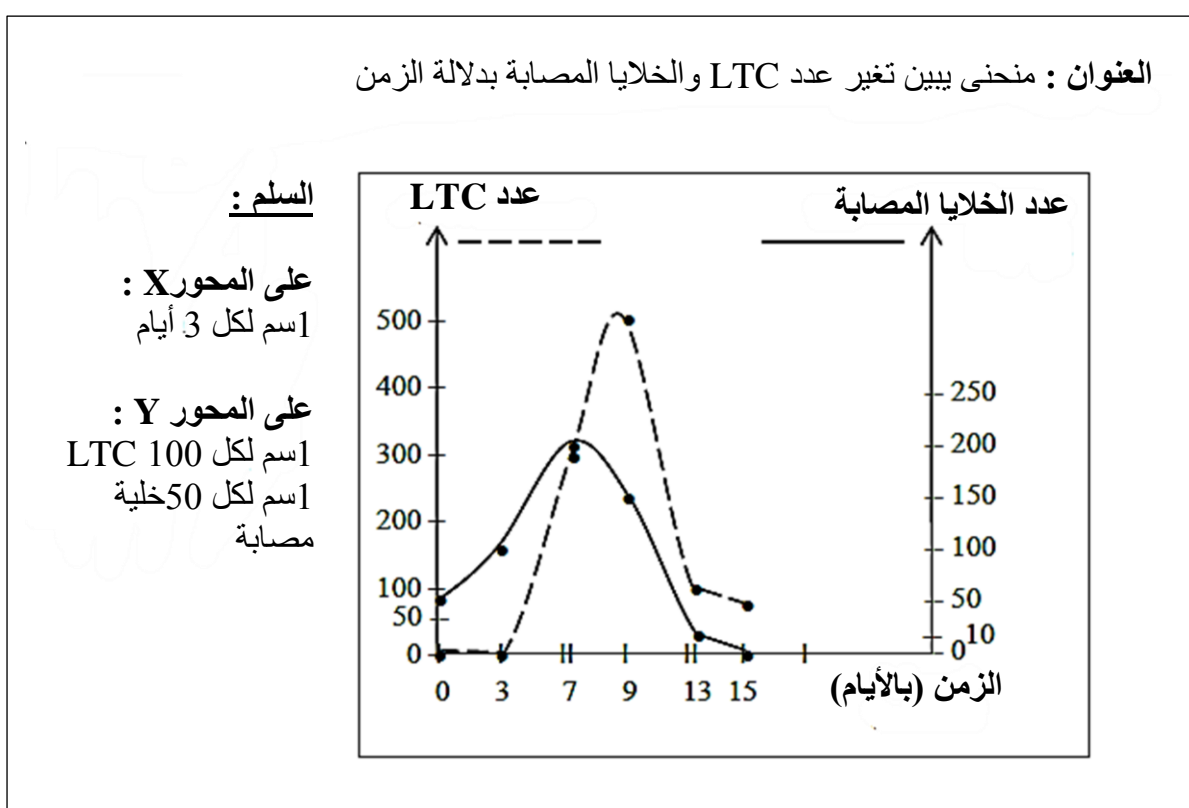
ـ تركيز الخلايا المصابة بفيروس الزكام ينخفض من 100 % إلى 20 % عندما يرتفع تركيز الأجسام المضادة ضد الانفلونزا المضافة إلى أوساط زرع تحتوي على خلايا بشرية في وجود فيروس الانفلونزا , يرتفع من ك 1 إلى ك 3 .

الاستنتاج :

ـ تعمل الأجسام المضادة على منع اصابة الخلايا السليمة بالفيروس.

2 – ترجمة نتائج الوثيقة (3) إلى منحنى بياني:

العنوان : منحنى يبين تغير عدد LTC والخلايا المصابة بدلالة الزمن



تحليل النتائج :

ـ خلال الأيام الثلاثة الأولى من الاصابة بفيروس الانفلونزا , نلاحظ غياب LTC يقابل ارتفاع في عدد الخلايا المصابة من 70 إلى 150 .

ـ ابتداء من اليوم الثالثة من الاصابة تظهر LTC ويرتفع عددها دليلاً على تضاعفها بالتوازي مع ارتفاع عدد الخلايا المصابة . عندما يصل عددها إلى حوالي 300 في اليوم السابع , يبدأ عدد الخلايا المصابة بالتناقص دليلاً على تدميرها من قبل LTC , استمرار الارتفاع في عدد LTC ليصل إلى حد أقصى 500 بعد 9 أيام من الاصابة , بعد ذلك ينخفض عددها بالتوازي مع انخفاض عدد الخلايا المصابة إلى غاية أن تنتهي هذه الاختلافة في اليوم 15 مع بقاء عدد LTC منخفض في حدود 70 .

الاستنتاج :

◀ تعلم LTC على تخريب الخلايا المصابة بفيروس الانفلونزا ، فالاستجابة المناعية النوعية الموجهة ضد الخلايا المصابة هي استجابة مناعية ذات وساطة خلوية .

3 - شرح هذه الملاحظة :

◀ بعد الإصابة ، تتمايز LT4 إلى Th التي تفرز إنترلوكين II2 و II4 ، وهي ضرورية لتمايز الخلايا المفاوية T8 إلى LTC والمفاويات B إلى خلايا البلازم المفرزة للأجسام المضادة .

◀ الأشخاص الذين يعانون من نقص LT4 (تلعب دور محوري في الاستجابة المناعية النوعية ، الخلطية والخلوية) لم يعد لديهم الأنترلوكينات ، وبالتالي تتعدم لديهم LTC و البلاسموسبيت . هذا يؤدي إلى نقص المناعة لديهم والذي يؤدي إلى اختفاء الاستجابة المناعية النوعية المتدخلة في المقاومة ضد الفيروسات .

الجزء الثالث :

رسما تخطيطي تترجم فيه التخصص الوظيفي للجزئيات والخلايا المناعية المتدخلة في الدفع عن الذات ضد فيروس الزكام .

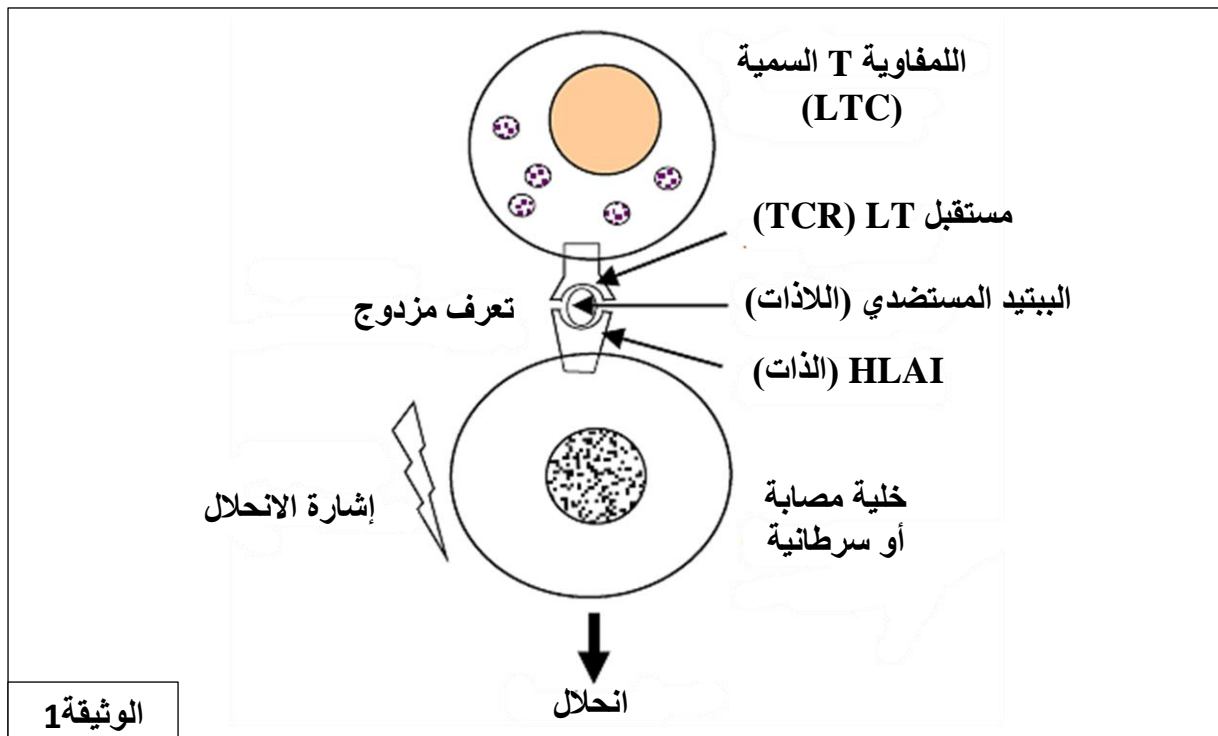
الرسم في الصفحة 26

التمرين الخامس

يعتبر الجنين بمثابة طعم مؤقت يستمر لمدة تسعه اشهر داخل رحم الأم ، رغم ذلك فخلايا الجنين تعتبر لادات بالنسبة للجهاز المناعي للأم ، لأنها تمتلك مؤشرات بروتينية تختلف عن تلك الخاصة بالأم. تم اجراء بحوث للكشف عن بعض الآليات التي تسمح للجنين بالافلات من الجهاز المناعي للأم خلال فترة الحمل.

الجزء الأول:

يحيط الجنين بنسيج يدعى التربوبلاست (trophoblast) ، والذي يعزله عن الجهاز المناعي للأم. لا تمتلك خلايا التربوبلاست بروتينات HLA من الصنف الأولى (HLAI) ، هذه الاختلافة تلعب دوراً أساسياً في عمل المفاويات LTC اتجاه الادات كما هو موضح في الوثيقة (1).



- 1 - انطلاقاً من معطيات الوثيقة (1) ، أشرح آلية السمية الخلوية للمفاويات TC .
- 2 - حدد سبب عدم فعالية LTC ضد خلايا الجنين .

الجزء الثاني:

بالإضافة لذلك تحمل خلايا التربوبلاست على سطحها وتفرز في الوسط بروتين يسمى HLA-G ، وهو جزيء غير متعدد الأشكال . تم اقتراح فرضية تنص على ان هذا البروتين HLA-G يمنع التعرف على خلايا التربوبلاست من قبل الجهاز المناعي كخلايا غير ذاتية (ادات).

من أجل التحقق من صحة هذه الفرضية ، تم تحقيق التجربة 1 . الشروط والنتائج مماثلة في الوثيقة (2) .

التجربة 1 :

C	B	A	الوسط
خلايا مناعية للأم	خلايا مناعية للأم	خلايا مناعية للأم	الشروط
خلايا التربوبلاست الحاملة لجزيئات HLA-G المثبتة بواسطة مادة كيميائية	خلايا التربوبلاست الحاملة لجزيئات HLA-G	خلايا الادات	
انحلال خلايا التربوبلاست	عدم انحلال خلايا التربوبلاست	انحلال خلايا الادات	النتائج

الوثيقة 2

1 - هل النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2) تؤكد صحة الفرضية السابقة ؟ علل إجابتك.

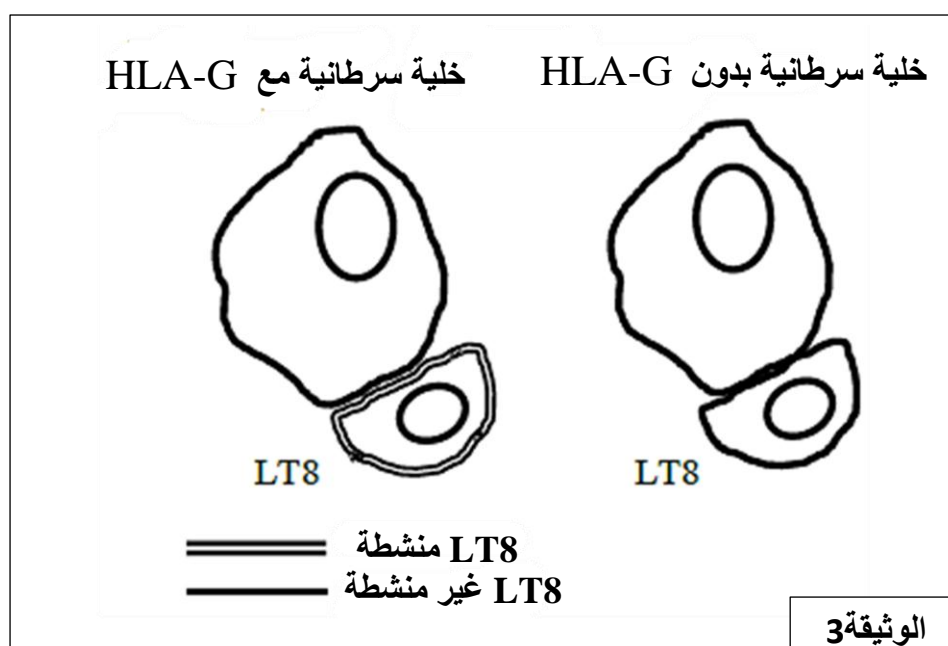
بعض الخلايا السرطانية تنتج أيضا بروتين HLA-G. لمعرفة ما إذا كان هذا الجزيء يسمح للخلايا بالافلات من عمل المفاويات T ، تم تحقيق التجربتين 2 و 3.

التجربة 2 :

توضع الماكروفاج (البالعات الكبيرة) على اتصال مع خلايا غير ذاتية (لادات) والتي تحمل بروتين HLA-G . الملاحظة , نقل قدرة البالعات على تنشيط المفاويات T4 .

التجربة 3:

ترعرع خلايا T8 في وجود نوعين من الخلايا السرطانية. النتائج مبينة في الوثيقة (3) .



2 - حدد ، انطلاقا من كل من التجربتين 2 و 3 ، كيف يساهم بروتين HLA-G في جعل الاستجابة المناعية النوعية أقل فعالية.

تصحيح التمرين الخامس

الجزء الأول:

1 - شرح آلية السمية الخلوية للمفاويات TC:

- ◀ تثبت الخلية LTC على الخلية المصابة بفضل المستقبل الغشائي TCR المتكامل بنويها مع المعقد "HLAI" - الببتيد المستضدي" إذن فهي تعرف مزدوجا على HLAI والببتيد المستضدي في نفس الوقت.
- ◀ تحتوي الخلية LTC على حويصلات البرفوريين، اندماجها مع الغشاء الهيولي يؤدي إلى تحرير البرفوريين الذي يخترق طبقي الفوسفوليبيد للغشاء الهيولي للخلية المصابة (المستهدفة) .
- ◀ تتجمع جزيئات البرفوريين (البلمرة) لتشكل قنوات البوليرفوريين (polyperforin) في غشاء الخلية المستهدفة.
- ◀ تسمح قنوات البرفوريين بدخول الماء والشوارد ما يؤدي إلى انفجار الخلية المصابة و تخرها.
- ◀ تحرر كذلك LTC الغرانازيم (granzymes) التي تتفذ إلى داخل الخلية المستهدفة من خلال قنوات البرفوريين .
- ◀ تؤدي هذه الإنزيمات إلى انطلاق سلسلة من التفاعلات الأنزيمية في الخلية المستهدفة ، مما يؤدي إلى تحلل ADN . مما يسبب موت الخلية المستهدفة عن طريق موت الخلايا المبرمج (apoptose) .

2 - تحديد سبب عدم فعالية LTC ضد خلايا الجنين :

- ◀ يتطلب عمل LTC على الخلية المستهدفة التعرف المزدوج على الببتيد المستضدي "اللادات" المرتبط بجزيئة HLAI "الذات" .
- ◀ التربوبلاست تعزل الجنين عن الجهاز المناعي للأم . خلايا التربوبلاست لا تمتلك جزيئات HLAI "الذات" وبالتالي لا يتم التعرف عليها من قبل LTC.
- ◀ اذن LTC غير قادرة على الوصول إلى خلايا الجنين وتدميرها .

الجزء الثاني:

1 - التأكيد من صحة الفرضية مع التعليل :

- ◀ الفرضية المقترنة سابقا "بروتين HLA-G يمنع التعرف على خلايا التربوبلاست من قبل الجهاز المناعي كخلايا غير ذاتية" ، صحيحة.

التعليق :

- ◀ لأن الخلايا المناعية للأم تعمل على تحليل (تخرّب) خلايا اللادات (الوسط A) وغير قادرة على تحليل خلايا التربوبلاست الحاملة لجزيئات HLA-G (الوسط B) .
- ◀ هذا يدل على ان بروتين HLA-G يمنع تأثير الخلايا المناعية للأم على خلايا التربوبلاست .
- ◀ وهذا ما تؤكد النتيجة التي تم الحصول عليها في الوسط C حيث يتم انحلال خلايا التربوبلاست الحاملة لجزيئات HLA-G المثبتة بواسطة مادة كيميائية من قبل الخلايا المناعية للأم.

2 - تحديد انطلاقا من كل من التجارب 2 و 3 ، كيف يساهم بروتين HLA-G في جعل الاستجابة المناعية النوعية أقل فعالية :

- ◀ توضح التجربة 2 أن قدرة الماكروفاج على تنشيط خلايا T4 تقل إذا كانت هذه الماكروفاج على اتصال بالخلايا اللادات التي تحمل HLA-G .
- ◀ يعتبر تنشيط LT4 مرحلة أساسية في توليد الاستجابة المناعية النوعية الخلطية والخلوية . وبالتالي ، فإن هذه الاستجابة المناعية تصبح أقل فعالية .
- ◀ تبين نتائج التجربة 3 أن LT8 تبقى غير نشطة عندما ترتبط بالخلية السرطانية الحاملة لجزيئات HLA-G .
- ◀ من ناحية أخرى ، تصبح نشطة في غياب جزيئات HLA-G . لذلك ، لا يتم تنشيط خلايا T8 بواسطة الخلايا السرطانية التي تحمل جزيئات HLA-G .
- ◀ الاستجابة المناعية النوعية ذات الوساطة الخلوية تكون اذن أقل فعالية .

التمرين السادس

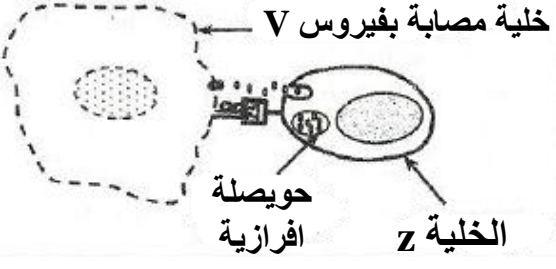
للغرض تحديد اليات الاستجابة المناعية في حالة الإصابة الفيروسية، نقترح التجارب التالية:

الجزء الأول:

التجربة 1:

تبين الوثيقة (1) رسم تخطيطي تفسيري للاحظة بالمجهر الالكتروني لخلايا مأخوذة من فأر محقونة بجرعة من الفيروس V منذ عدة أيام.

مكان الاستخلاص

	على مستوى الطحال	على مستوى مكان الاصابة
رسم تخطيطي تفسيري	 <p>نواة شبكة هيولية فعالة الخلية X الخلية Y</p>	 <p>خلية مصابة بفيروس V حويصلة افرازية الخلية Z</p>

الوثيقة 1

1 - باستغلال لمعطيات الوثيقة(1):

- تعرف على الخلايا X.Y.Z.

- حدد طبيعة الاستجابة أو الاستجابات المناعية الموجهة ضد الفيروس V.

الجزء الثاني:

التجربة 1 :

تنتبع مع مرور الزمن تغيرات عدد المفاويات B (LB) و المفاويات T8 (LT8) عند ثلاثة مجموعات من الفئران في ثلاث شروط تجريبية مختلفة. الشروط التجريبية والنتائج المحصل عليها موضحة في الوثيقة (2-أ).

3		2		1		المجموعة
نحقن جرعة من الفيروس V و جرعة من اجسام مضادة للانترلوكين 2		نحقن جرعة من الفيروس V و جرعة من اجسام مضادة لـ LT4		نحقن جرعة من الفيروس V.		الشروط التجريبية
LT8	LB	LT8	LB	LT8	LB	عدد المفاويات (مليار)
1	2	1	2	25	32	48
1	2	2	3	47	54	56
2	4	2	4	523	487	72

الوثيقة (2-أ)

1 - بمقارنة النتائج المحصل عليها، استخرج:

- دور كل من الخلايا LT4 و الانترلوكين 2.

- مصدر الانترلوكين 2.

التجربة 3:

حضر أربعة فئران S_1, S_2, S_3 و S من نفس السلالة V_1 و V_2 : محسن ضد الفيروسين

S_1, S_2 و S_3 : تم تعریضها للأشعاع ولا تمتلك الغدة التيموسية طبيعيا.

نجز تجربة حيث البروتوكول التجاري والنتائج موضحة في الوثيقة (2-ب).

الفأر S محسن ضد الفيروسين V_1 و V_2			
البروتوكول التجاري	الفأر S_2	الفأر S_1	الفأر S_3
	محلول الفيروس V_1 وسط الزرع 2 فصل المفاويات الحرة لمفاويات الحرة من وسط الزرع 2 $V_2 + V_1$  الفأر S_2	وسط الزرع 1: الشاهد لمفاويات الحرة 1 من وسط الزرع 1 $V_2 + V_1$  الفأر S_1	محلول الفيروس V_2 وسط الزرع 3 فصل المفاويات الحرة 3 لمفاويات الحرة 3 من وسط الزرع 3 $V_2 + V_1$  الفأر S_3
النتائج	<ul style="list-style-type: none"> - إنتاج أجسام مضادة للفيروس V_2 - انحلال الخلايا المصابة بالفيروس V_2 	<ul style="list-style-type: none"> - إنتاج أجسام مضادة للفيروس V_1 و V_2 - انحلال الخلايا المصابة بالفيروس V_1 والخلايا المصابة بالفيروس V_2 	<ul style="list-style-type: none"> - إنتاج أجسام مضادة للفيروس V_1. - انحلال الخلايا المصابة بالفيروس V_1
الوثيقة(2-ب)	<p>2- باستغلال نتائج التجربة 3 :</p> <p>أ - تعرف على المفاويات الحرة في المزرعة 2 و 3.</p> <p>ب- استنتج خاصية للاستجابة المناعية.</p>		

المفاويات $T4$ هي خلايا مستهدفة من طرف فيروس فقدان المناعة المكتسبة (VIH). تم انجاز اعمال تسمح بتطور ثلاث جزيئات M_1, M_2 و M_3 التي توقف مراحل تكاثر هذا الفيروس حيث:

جزيء M_1 : $T - 20$

جزيء M_2 : مثبط نيكليوزيدي

جزيء M_3 : دواء رالتاجرافير (Raltegravir).

لمعرفة طريقة تأثير كل جزيئة، نجز ثلاثة تجارب حيث زرعة $LT4$ في وجود VIH في شروط تجريبية مختلفة.

التجارب والنتائج المحصل عليها موضحة في الوثيقة (3).

النتائج	التجارب								
<p>عدد VIH المثبتة على LT4</p>  <table border="1"> <thead> <tr> <th>التجربة</th> <th>الناتج</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>التجربة 1: وسط الزرع</td> <td>1600</td> </tr> <tr> <td>التجربة 2: وسط الزرع</td> <td>400</td> </tr> <tr> <td>التجربة 3: وسط الزرع</td> <td>100</td> </tr> </tbody> </table>	التجربة	الناتج	التجربة 1: وسط الزرع	1600	التجربة 2: وسط الزرع	400	التجربة 3: وسط الزرع	100	<p>نحدد عدد VIH المثبتة على LT4 في ثلاثة مزارع مختلفة:</p> <ul style="list-style-type: none"> وسط الزرع 1: في غياب M_1 وسط الزرع 2: نصيف محلول من M_1 بتركيز $2\mu\text{g.ml}^{-1}$ وسط الزرع 3: نصيف محلول من M_1 بتركيز $1\mu\text{g.ml}^{-1}$
التجربة	الناتج								
التجربة 1: وسط الزرع	1600								
التجربة 2: وسط الزرع	400								
التجربة 3: وسط الزرع	100								
<p>غيب الـ ADN</p>	<p>نصيف الى وسط الزرع محلول من M_2 ونبحث عن الـ ADN الفيروسي في الخلايا LT4</p>								
<p>غيب المادة الوراثية للفيروس في ADN الخلايا LT4</p>	<p>نصيف الى وسط الزرع محلول من M_3 ونبحث عن المادة الوراثية للفيروس في ADN الخلايا LT4</p>								
<p>الوثيقة 3</p>	<p>2</p>								

- 3 - انطلاقاً من تحليل النتائج المحصل عليها وباستعمال معارفك:
- أ- حدد تأثير كل جزئية على آلية تأثير VIH على LT4.
 - ب- اشرح آلية تأثير VIH على LT4.

الجزء الثالث:

انطلاقاً من المعلومات المستخرجة سابقاً ومعارفك اشرح في رسم تخطيطي وظيفي آلية حدوث الاستجابة المناعية الموجهة ضد فيروس.

تصحيح التمرين السادس

الجزء الأول:

1 - التعرف على الخلايا X.Y.Z و تحديد طبيعة الاستجابة أو الاستجابات المناعية الموجهة ضد الفيروس V:

طبيعة الاستجابة المناعية	التعرف	الاستغلال
نوعية ذات وساطة خلوية	الخلية X : LB الخلية Y : بلاسموسيت	تمتلك الخلية X شبكة هيوالية فعالة أقل تطور مقارنة مع الخلية Y التي تمتلك شبكة هيوالية فعالة متطرفة (نامية)
نوعية ذات وساطة خلوية	الخلية Z : المفاوية TC (LTC)	ال الخلية Z تتعرف نوعيا (تعرف مزدوج) بفضل مستقبلها الغشائي TCR على المعقد "HLAI-الببتيد المستضدي" المقدم من قبل الخلية المصابة بالفيروس V كما تحرر البرفورين الذي يؤدي إلى انحلال (تخريب) هذه الخلية المصابة.

الجزء الثاني:

1 - مقارنة النتائج المحصل عليها :

- ◀ فئران المجموعة 1 التي تلقت جرعة من الفيروس "V" ولم تتلقي اي معالجة (الشاهد) , عدد LB و LT8 يرتفع بشكل كبير بمرور زمن التجربة ليصل الى حد اقصى 487 و 523 على الترتيب بعد 72 ساعة من بداية التجربة بينما عند فئران المجموعةين 2 و 3 التي تلقت على التوالي أجسام مضادة ضد LT4 و ضد IL2 , عدد LB و LT8 يبقى ضعيف طيلة مدة التجربة (لا يتعدى 4).
- ◀ LT4 و IL2 يحفزا تضاعف LB و LT8 .
- ◀ مصدر IL2 هو LT4 .

2 - أ - استغلال نتائج التجربة 3 :

بالمقارنة مع الفئران S1 الشاهد :

- ◀ عند الفئران S2 : في وجود فيروس V₁ , المفاويات النوعية لفيروس V₂ تبقى حرة , بعد حقن هذه المفاويات في الفئران S₂ التي تلقت جرعة من الفيروسات V₁ و V₂ , وجود انتاج للأجسام المضادة ضد - V₂ وانحلال الخلايا المصابة بفيروس V₂. اذن المفاويات الحرة من وسط الزرع 2 هي LT4 , LB و LT8 النوعية لفيروس V₂ .
- ◀ عند الفئران S₃: في وجود فيروس V₂ , المفاويات النوعية لفيروس V₁ تبقى حرة , بعد حقن هذه المفاويات في الفئران S₃ التي تلقت جرعة من الفيروسات V₁ و V₂ , وجود انتاج للأجسام المضادة ضد - V₁ وانحلال الخلايا المصابة بفيروس V₁ . اذن المفاويات الحرة من وسط الزرع 2 هي LT4 , LB و LT8 النوعية لفيروس V₁ .

ب - الاستنتاج : خاصية الاستجابة المناعية:

◀ الاستجابة المناعية المدرosaة , نوعية

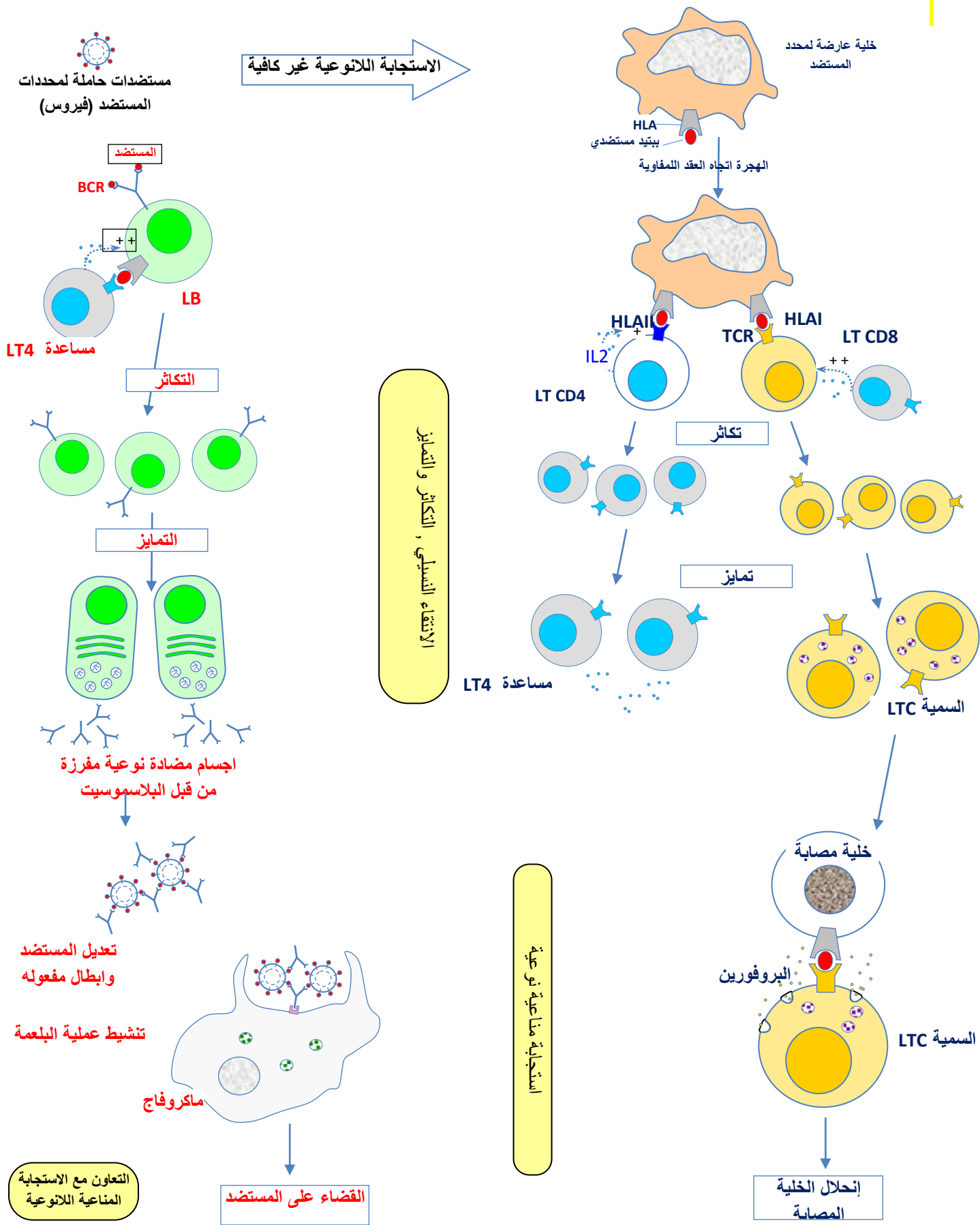
تأثير كل مادة	التحليل
الجزئية M_1 (T 20) تمنع ثبيت فيروس VIH على LT4.	التجربة 1 : عدد VIH المثبتة على LT4 يقدر بـ: 1600 في غياب الجزيء M_1 400 في وجود $0.2 \mu\text{g/ml}$ من M_1 100 في وجود $1 \mu\text{g/ml}$ من M_1
الجزئية M_2 (مثبط نيكليوزيدي) تثبّط الاستنساخ العكسي لـ ARN الفيروسي إلى ADN الفيروسي (تثبيط عمل إنزيم الاستنساخ العكسي).	التجربة 2 : في وجود جزئية M_2 , يوجد غياب ADN الفيروسي داخل LT4 .
جزئية M_3 (Raltegravir) تثبّط اندماج ADN الفيروسي في ADN المحفايات T4 (تثبيط عمل الإنزيم إنترgrاز "Integrase").	التجربة 3 : في وجود جزئية M_3 , غياب المادة الوراثية للفيروس في ADN المحفايات LT4 .

ب- شرح آلية تأثير VIH على LT4 :

- ◀ تثبت VIH على جزئية CD4 بفضل التكامل البنيوي.
- ◀ التحام غشاء الفيروسي بغضاء الخلية المستهدفة و تحرير الكبسيدة داخل هيولى الخلية.
- ◀ تحرر ARN فيروسي و الأنزيمات في هيولى الخلية المستهدفة.
- ◀ استنساخ عكسي لـ ARN الفيروسي إلى ADN الفيروسي (خيط واحد).
- ◀ تشكيل ADN الفيروسي (حلزون مضاعف) في الهيولى.
- ◀ دخول ADN فيروسي داخل نواة الخلية المستهدفة
- ◀ إدماج ADN فيروسي بـ ADN الخلية المستهدفة (فيروس أولي).
- ◀ استنساخ ADN فيروسي إلى ARNm والـ ARN فيروسي ثم خروجهما من النواة إلى الهيولى.
- ◀ ترجمة ARNm إلى بروتينات فيروسية في الهيولى على مستوى البوليزوم.
- ◀ هجرة ARN الفيروسي و البروتينات نحو غشاء الخلية المستهدفة.
- ◀ تبرعم الغشاء وتشكل فيروسات جديدة.

الجزء الثالث:

رسم تخطيطي وظيفي يوضح آلية حدوث الاستجابة المناعية الموجهة ضد فيروس.

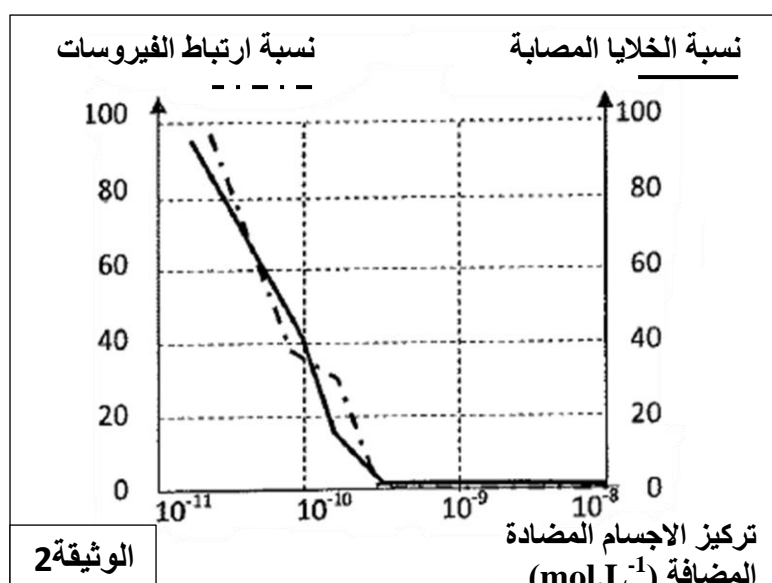
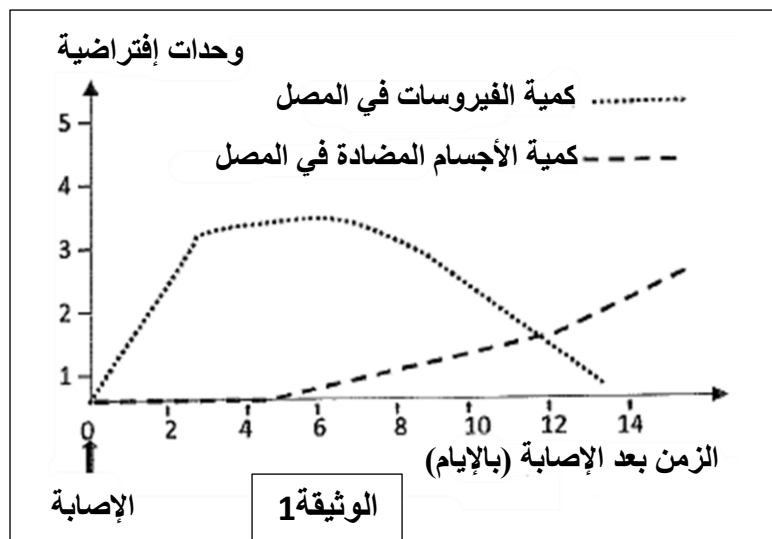


التمرين السابع

لإبراز بعض مظاهر الاستجابة المناعية ضد فيروس الزكام ، نقترح المعطيات التالية :

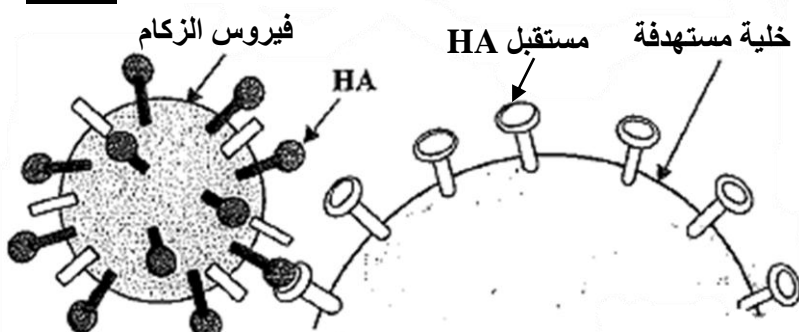
الجزء الأول :

الزكام إصابة فيروسية من بين أهم أمراضه الحمى ، الأعياء سيلان الأنف آلام الحنجرة والصداع.



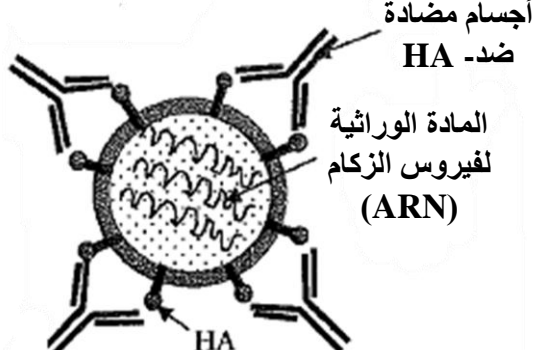
يقدم الشكل (أ) من الوثيقة 3 كيفية ارتباط فيروس الزكام بالخلايا المستهدفة ويمثل الشكل (ب) كيفية ارتباط الأجسام المضادة ضد-HA بفيروس الزكام .

الشكل-أ



الوثيقة 3

الشكل-ب



2 - بالاعتماد على اجابتك على السؤال 1 وعلى معطيات الوثيقة (3) فسر كيف يتم إقصاء فيروس الزكام.

تصحيح التمرين السابع

الجزء الأول :

1 - تحليل النتائج المحصل عليها:

- ◀ تمثل الوثيقة تغير كمية الأجسام المضادة والفيروسات في المصل بدلالة الزمن بعد الإصابة .
- ◀ بعد الإصابة بفيروس الزكام ترتفع كمية الفيروس في المصل بشكل سريع ، حيث تبلغ قيمة قصوى تقدر بـ 3.3 وحدة إفتراضية في اليوم الثالث. بعد ذلك تصبح هذه الكمية ثابتة حتى اليوم السادس من الإصابة ثم تنخفض لتنعدم في اليوم الرابع عشر.
- ◀ تركيز الأجسام المضادة كان منعدما خلال الخمسة أيام الأولى من بداية الإصابة ثم يرتفع بشكل تدريجي ليصل تقريريا إلى 3 وحدة إفتراضية في اليوم الخامس عشر.

الاستنتاج :

- ◀ نوع الاستجابة المناعية التي طورها الجسم ضد فيروس الزكام ، نوعية ذات وساطة خلطية.

الجزء الثاني :

1 - وصف النتائج المحصل عليها:

- ◀ في البداية ، مع تركيز ضعيف للأجسام المضادة (10^{-11})، كانت نسبة ارتباط الفيروسات كبيرة (100 % تقريريا) ثم انخفضت بشكل ملحوظ لتنعدم عند فاقت كمية الأجسام المضادة 10^{-10} mol/L .
- ◀ نسبة الخلايا المصابة عرفت تقريريا نفس تطور نسبة ارتباط الفيروسات حسب تركيز الأجسام المضادة .

الاستنتاج :

- ◀ تمنع الأجسام المضادة ارتباط فيروس الزكام على الخلايا المستهدفة وبالتالي تحول دون إصابتها.

2 - تفسير كيف يتم إقصاء فيروس الزكام:

- ◀ إقصاء فيروس الزكام يعود إلى عدم قدرة الفيروس على التكاثر حساب الخلايا المستهدفة بسبب ارتباط الأجسام المضادة ضد HA نوعيا بالفيروس مكونة معقدات مناعية تبطل (تكبح) مفعول الفيروس مما يؤدي إلى عدم ارتباط الفيروس بواسطة HA على مستقبل HA للخلايا المستهدفة .

أعراض نقص المناعة المكتسبة (السيدة) ، تعود للإصابة بالفيروسات الرجعية ، فيروس نقص المناعة البشرية (VIH).

نبذ من خلال هذا الموضوع احدى حالات الإصابة بهذا الفيروس وطريقة علاجها باستعمال أدوية مضادة للفيروسات الرجعية (antirétroviraux).

الجزء الأول :

السيدة Y ، وهي مصابة بفيروس نقص المناعة البشرية (ایجابية المصل لـ VIH) ، لديها طفلاً مصلهما ايجابي وتم متابعة حالتهما منذ الولادة حتى سن 18 شهراً. تظهر الوثيقة (1) نتائج الهجرة الكهربائية للأجسام المضادة المضادة لـ VIH للسيدة Y ولطفلين في ثلاث اعمار مختلفة . هذه الأجسام المضادة هي : أجسام مضادة ضد GP160 , ضد-GP120 , ضد-GP41 و ضد-GP24 ، موجهة ضد البروتينات الفيروسية GP41 , GP120 , GP160 و GP24.

السيدة Y	الطفل 1			الطفل 2		
	الولادة	الشهر 6	الشهر 18	الولادة	الشهر 6	الشهر 18
GP160 ضد-	■■■	■■■	■■■	■■■	■■■	■■■
GP120 ضد-	■■■	■■■	■■■	■■■	■■■	■■■
GP41 ضد-	■■■	■■■		■■■	■■■	■■■
GP24 ضد-	■■■	■■■		■■■	■■■	■■■

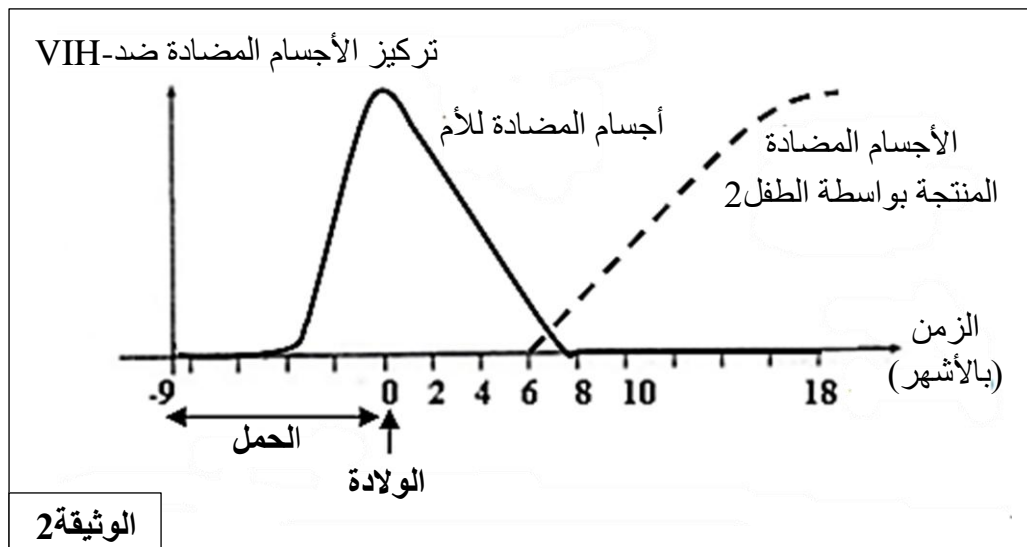
الوثيقة 1

1- حل النتائج المحصل عليها.

2- اقترح فرضية تتعلق بمصدر الأجسام المضادة عند الولادة في كلا الطفلين.

الجزء الثاني :

ظهور الوثيقة (2) تطور تركيز الأجسام المضادة ضد-VIH عند الطفل 2 قبل وبعد ولادته.



1 - هل تسمح نتائج الوثيقة(2) من التأكد من صحة الفرضية المقترحة سابقاً ؟ علل إجابتك.

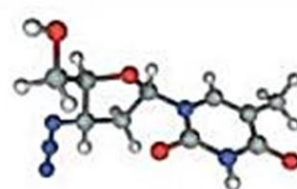
2 - كيف تفسر ظهور الأجسام المضادة ضد-VIH انطلاقاً من السن 6 أشهر عند الطفل 2.

لكي يتضاعف فيروس VIH يجب ان يدخل إلى الخلايا المستهدفة التي تحمل مؤشر CD4 (مثل LT4) ويكون قادرا على مضاعفة مادته الوراثية ARN . لا يوجد أي علاج شافي في الوقت الحالي للإصابة بفيروس VIH (السيدا). مختلف العلاجات تلعب دور في منع تطور الفيروس في العضوية والمحافظة على التوازن بين وجود الفيروس في الجسم والنظام المناعي للعضوية . تمثل الوثيقة (3) بعض الأدوية المضادة للفيروسات الرجعية (VIH) المستعمل حاليا لمرضى السيدا.

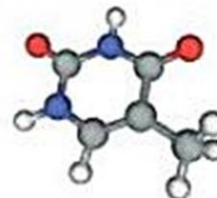
الوثيقة 3

نوع الأدوية المستعملة لعلاج السيدا	اسم الجزيئة الفعالة (أو المادة الفعالة) وبنيتها ثلاثية الابعاد
مثبط لانزيم الاستنساخ العكسى	  abacavir zidovudine
مثبط لانزيم البروتياز	  ritonavir atazanavir
مثبط لانزيم الانتغراز	 raltégravir

الشكل-أ



أ- بنية ثلاثية الابعاد لـ
zidovudine



ب- بنية ثلاثية الابعاد
للتايمين

الشكل-ب

3- العلاج ضد الفيروسات الرجعية هو عادة مزيج من العديد من الأدوية (العلاجات ثلاثية أو العلاجات رباعية). بالاستعانة بمعطيات الوثيقة 3 ، اشرح كيف تسمح هذه الأدوية بجعل كمية الفيروس في دم المريض منعدمة تقريبا .

الجزء الثالث :

بتوظيف المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة ومكتسباتك ، بين برسم تخطيطي وظيفي أهمية الانزيمات في تضاعف فيروس VIH داخل الخلية المستهدفة (LT4) من جهة و مكان تأثير الأدوية المشار إليها في الشكل (أ) من الوثيقة 3 من جهة أخرى.

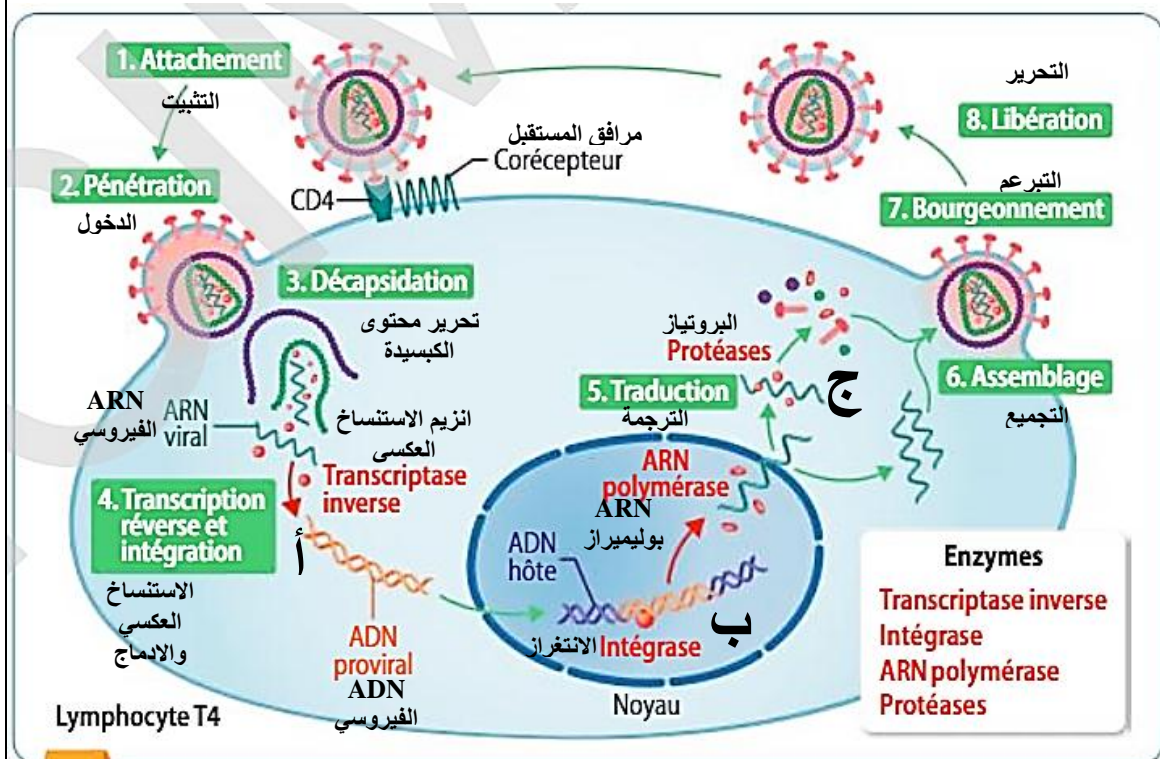
تصحيح التمرين الثامن

العلامة	عناصر الأجابة
المجموع	جزأة
	<p>الجزء الأول : تحليل نتائج الوثيقة 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ عند الولادة ، نتائج الهجرة الكهربائية للطفلين 1 و 2 وكذلك السيدة Y تظهر 4 أشرطة تقابل الأجسام المضادة ضد GP160 , ضد- GP120 , ضد- GP41 و ضد- GP24 بينما في الشهر 6 نلاحظ فقط الاشارة التي تقابل الأجسام المضادة GP160 , ضد GP120 . اما في الشهر 18 ، نلاحظ اختفاء جميع الاشرطة عند الطفل 1 مع عودة ظهور الشريطتين الذين يقابلان الأجسام المضادة ضد- GP41 و ضد- GP24 عند الطفل 2 . <p>الاستنتاج :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ الطفل 2 في الشهر 18 ، مصله ايجابي (مصاب بفيروس نقص المناعة المكتسبة) بينما الطفل 1 مصله سلبي (غير مصاب) . <p>2 - فرضية تتعلق بمصدر الأجسام المضادة عند الولاد في كلا الطفلين :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ الفرضية : أصل الأجسام المضادة الموجودة عند الولادة في كلا الطفلين هو الأم . <p>الجزء الثاني : التأكدة من صحة الفرضية :</p> <p>1 - التأكدة من صحة الفرضية :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ نعم الفرضية صحيحة <p>الدليل :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ لأن تركيز الأجسام المضادة ضد VIH مصدرها الأم التي ظهرت في الطفل خلال الشهر الخامس من الحمل ترتفع وتصل إلى قيمة قصوى عند الولادة ، عندما يكون تركيز الأجسام المضادة المنتجة من قبل الطفل 2 مدعومة . وبالتالي فإن مصدر الأجسام المضادة ضد VIH المتواجدة عند الولادة هو الأم . <p>2 - تفسير ظهور الأجسام المضادة ضد VIH انطلاقاً من السن 6 أشهر عند الطفل 2 :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ ظهور الأجسام المضادة ضد VIH في دم الطفل 2 يعود لاصابته بفيروس VIH ، بعد دخول الفيروس ، يتدخل الجهاز المناعي للطفل وتنوله استجابة مناعية ذات وساطة خلطية ينتج عنها أجسام مضادة نوعية ضد مختلف البروتينات الفيروسيه GP41 , GP120 , GP160 ، و GP24 . <p>3-شرح كيف تسمح هذه الأدوية بجعل كمية الفيروس في دم المريض منعدمة تقريبا :</p> <ul style="list-style-type: none"> ◀ الأدوية المثبتة لعملية الاستنساخ العكسي (zidovudine و abacavir) : وهي ادوية تمنع الفيروس من النكاثر من خلال تثبيط نشاط انزيم الاستنساخ العكسي وبالتالي تثبيط عملية الاستنساخ العكسي (تركيب ADN الفيروس انطلاقاً من المادة الوراثية للفيروس ARN داخل الخلية المستهدفة LT4) . ◀ الأدوية المثبتة لعمل انزيم الانتغراز او الدمج (raltegravir) : دواء يعمل كذلك على منع تكاثر الفيروس داخل الخلايا المستهدفة LT4 من خلال تثبيط نشاط انزيم الانتغراز مما يعيق دمج ADN الفيروسي مع ADN العائلي على مستوى نواة اللمفويات LT4 المصابة . ◀ الأدوية المثبتة لانزيم البروتياز (ritonavir و atazanavir) : تثبيط نشاط انزيم البروتياز المتدخل في قطع البروتين الناتج عن ترجمة ARNm الفيروسي إلى مختلف البروتينات الفيروسيه على مستوى هيولة LT4 المصابة .

عموما لا يوجد اي دواء بامكانه القضاء نهائيا على فيروس VIH داخل العضوية . مختلف الادوية المستعملة حاليا تلعب دور في وقف تطور الفيروس داخل العضوية والحفاظ على التوازن بين وجود الفيروس والجهاز المناعي للعضوية.

الجزء الثالث :

رسم تخطيطي وظيفي يبين أهمية الانزيمات في تضاعف فيروس VIH داخل الخلية المستهدفة (LT4) من جهة و مكان تأثير الادوية المشار اليها في الشكل (أ) من الوثيقة 3 من جهة أخرى.



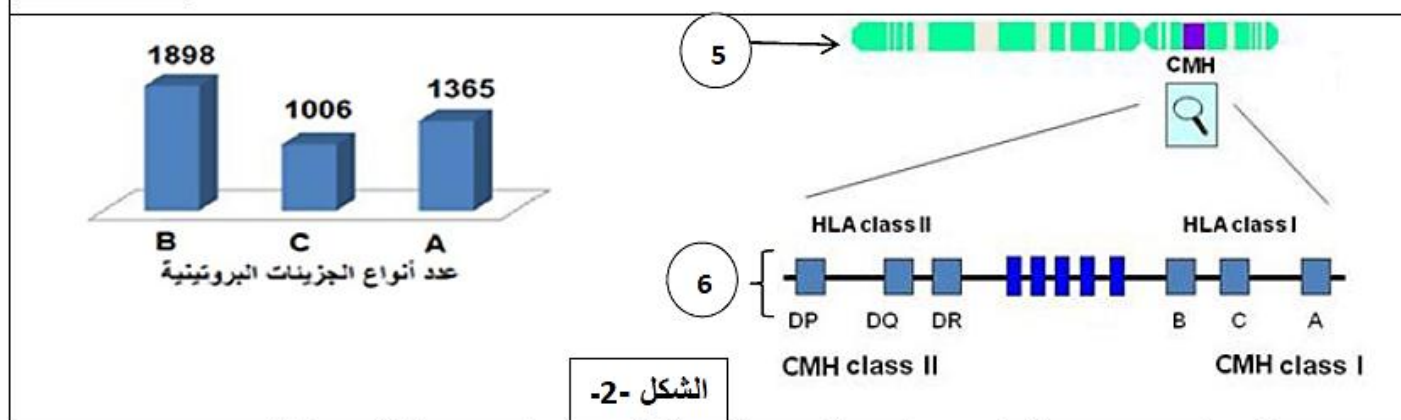
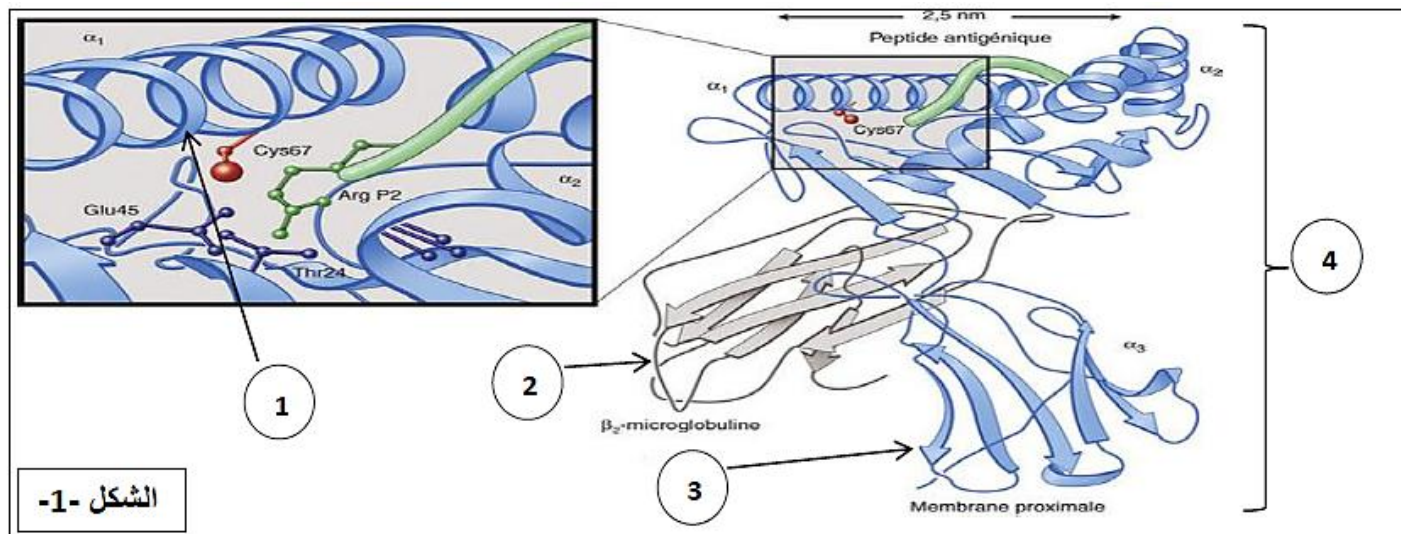
(zidovudine و abacavir) : مكان تأثيرها على مستوى الهيولى (أ)

: مرحلة الاملاج على مستوى النواة (ب) Raltegravir

على مستوى الهيولى (ج) : atazanavir و ritonavir

(من الاختبار الاول لمدرسة اشبال الامة 2019) التمرين التاسع :

للعضوية القراءة على تمييز العناصر الخاصة بها والغربيّة عنها عن طريق تركيبها لجزيئات غشائية ذات تخصّص وظيفي عالٍ. للتعرّف على هذه الجزيئات نقترح عليك الوثيقة التالية التي تمثل نماذج جزئية لبعض الجزيئات ومصدرها الوراثي



الوثيقة - 1

- تعرف على البيانات المرقمة في الوثيقة (1)، محدداً الطبيعة الكيميائية، المستوى البناءي و مكان تواجد العنصر (4).
- بين في نص علمي علاقة العنصر (6) من الشكل (2) بالبنية الفراغية و دور العنصر (4) في التمييز بين الذات واللادات.

تصحيح التمرين التاسع :

العلامة الكلية	العلامة مجزأة	الاجابة	اجزاء التمرين								
		التمرين الأول (07 نقاط)									
02.25 ن	×0.25 9	<p>1- البيانات: 1- حذرون α. 2- منحنيات انعطاف. 3- وريقة β. 4- جزيئه HLA1 . 5- الصبغى CMH . 6- مورنات CMH .</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>مكان التواجد</td> <td>المستوى البنائي</td> <td>الطبيعة الكيميائية</td> <td>العنصر</td> </tr> <tr> <td>أغشية الخلايا ذات النواة</td> <td>بنية رابعة</td> <td>غликوبروتينية</td> <td>HLA1</td> </tr> </table>	مكان التواجد	المستوى البنائي	الطبيعة الكيميائية	العنصر	أغشية الخلايا ذات النواة	بنية رابعة	غликوبروتينية	HLA1	
مكان التواجد	المستوى البنائي	الطبيعة الكيميائية	العنصر								
أغشية الخلايا ذات النواة	بنية رابعة	غликوبروتينية	HLA1								
04.75 ن	0.5 0.25 01.5 01.5 01	<p>2- النص العلمي:</p> <ul style="list-style-type: none"> - تقوم الخصوصية ببعد نشاطات حيوية من بينها تركيب جزيئات HLA متخصصة في التمييز بين الذات والآلات انطلاقاً من مورنات النواة، فما هي العلاقة بين مورنات CMH و البنية الفراغية لهذه الجزيئة من جهة و وظيفتها من جهة أخرى؟ - تتكون مورنات CMH من جزيئة ADN ذات تنالى دقيق من التيكليوتيدات ، على مستوى النواة و عن طريق انزيم ARN بوليميراز يتم بملمة نسخة من المعلومة الوراثية على شكل ARNm ذو تنالى دقيق من الرامزات ينتقل عبر التقوب النوروية الى الهيولى ليتم ترجمته عن طريق الريبوزومات الى بروتين ذو ترتيب و نوع و عدد محدد من الأحماض الأمينية، تلقي سلسلة البروتين و تتطوّر مسلسلة بنيات تانوية من نوع حذرون α و وريقة β مرتبطة بمناطق بنية لتنشأ بعد ذلك روابط بنوية في أماكن معينة من نوع (جسور تنايلية الكبريت، هيدروجينية، ساردية و تجانب الجذور الكارهة للماء)، بين جذور بعض من الأحماض الأمينية مما يؤدي الى انعطاف المناطق البنية فيكتسب البروتين بنية فراغية ثلاثة الأبعاد مكونة من سلسلتين (α_1, α_2, α_3, α_4) و (β_2m). - تختلف جزيئات HLA المركبة من فرد لأخر باختلاف التتابع التيكليوتيدى لـ ADN أي باختلاف التركيب الأليلية الناتج عن وجود 6 مورنات (C,A, Dp,Dq,Dr,B) و التعدد الكبير للأليلات هذه المورنات اضافة الى غياب السيادة في التغيير بين هذه الأليلات، يتموضع هذه الجزيئات الغликوبروتينية ضمن الغشاء الهيولي للخلية كمؤشرات للهوية البيولوجية للفرد يسمح بذلك يتميّز عناصر الخصوصية عن العناصر الغريبة عنها. - يتم التمييز بين الذات والآلات عن طريق جزيئات غشائية من طبيعة غликوبروتينة ذات بنية فراغية معينة ناتجة عن التغيير الوراثي لمورنات CMH . <p>ملاحظة</p>	الجزء الاول (07)								

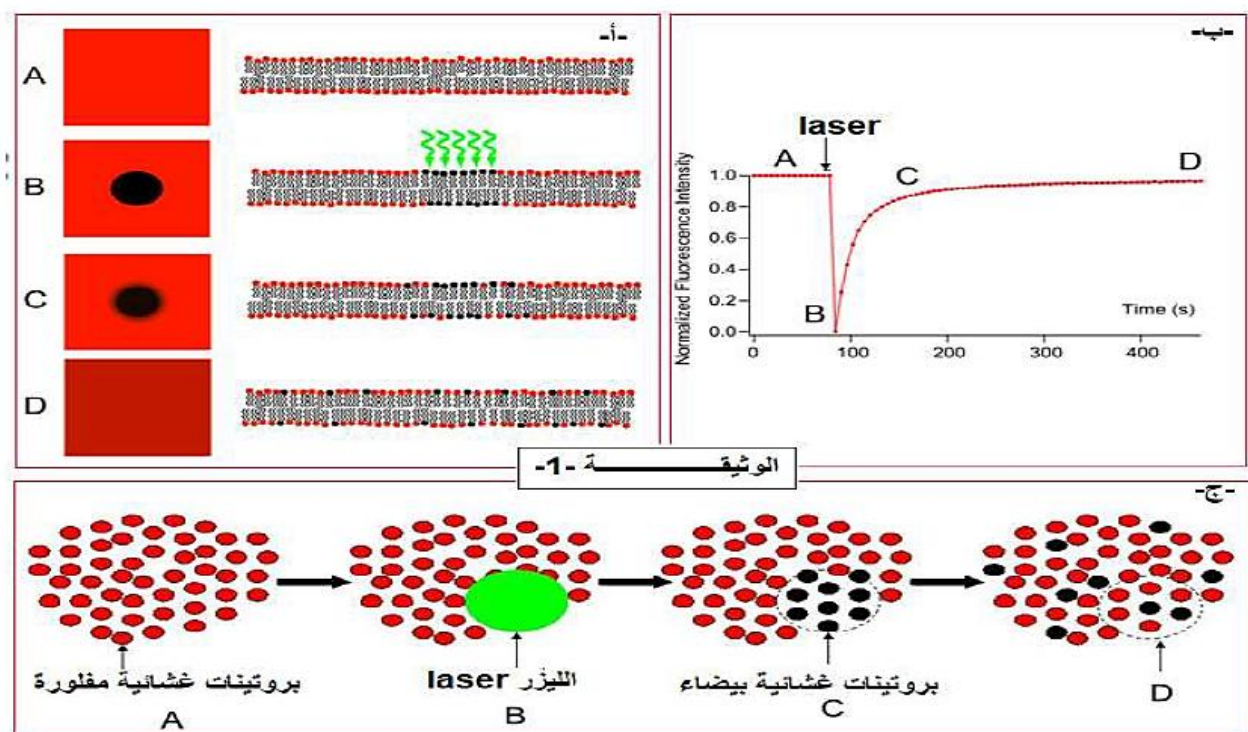
التمرين العاشر : من اختبار الاول 2019 (ثانوية او قاس بجایة)

للعضوية القدرة على التمييز بين مكونات الذات واللادات بفضل جزيئات خاصة محمولة على الأغشية الهيولية للخلايا لإبراز مميزات الغشاء الهيولي تقترح الوثيقة 1.

أولاً:

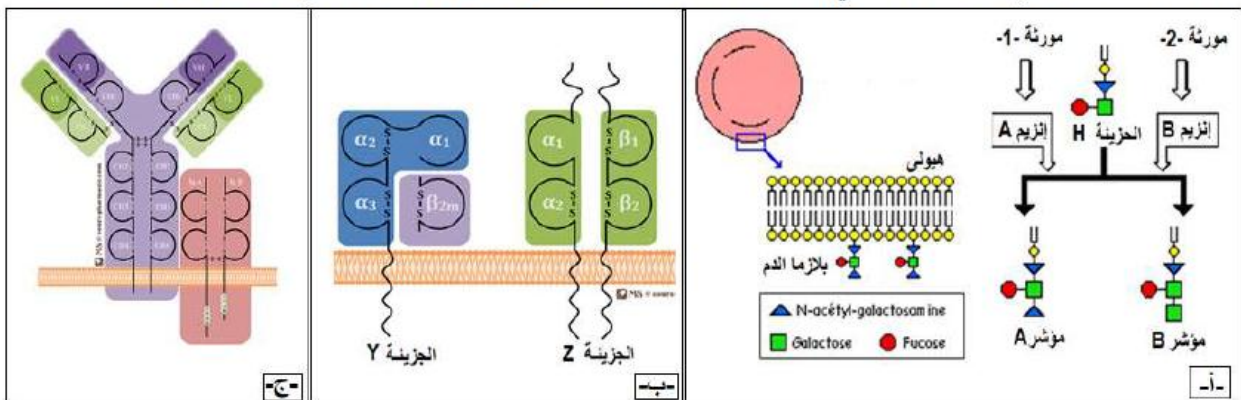
تمثل الوثيقة 1-1- تجربة أجريت على الغشاء الهيولي - تجربة إسترجاع الفلورة- حيث نعامل بروتينات الغشائية بمادة مفلورة ثم نسلط على منطقة من الغشاء حزمة أشعة الليزر (laser) التي تزيل المادة المفلورة.

تمثل الوثيقة 1-2- تجربة أجريت على الغشاء الهيولي - تجربة إسترجاع الفلورة- حيث نعامل بروتينات الغشائية بمادة مفلورة ثم نسلط على منطقة من الغشاء حزمة أشعة الليزر (laser) التي تزيل المادة المفلورة.



1- من معارفك وباستغلالك للوثيقة 1-أ. و 1-ج- قدم تحليلاً للمنحنى الممثل في الشكل 1 . بـ، محدداً مميزات الغشاء.

2- قصد تحديد الجزيئات الغشائية التي تكتسب الغشاء خاصية التعرف على اللادات نقترح عليك الوثيقة 2- أسفله

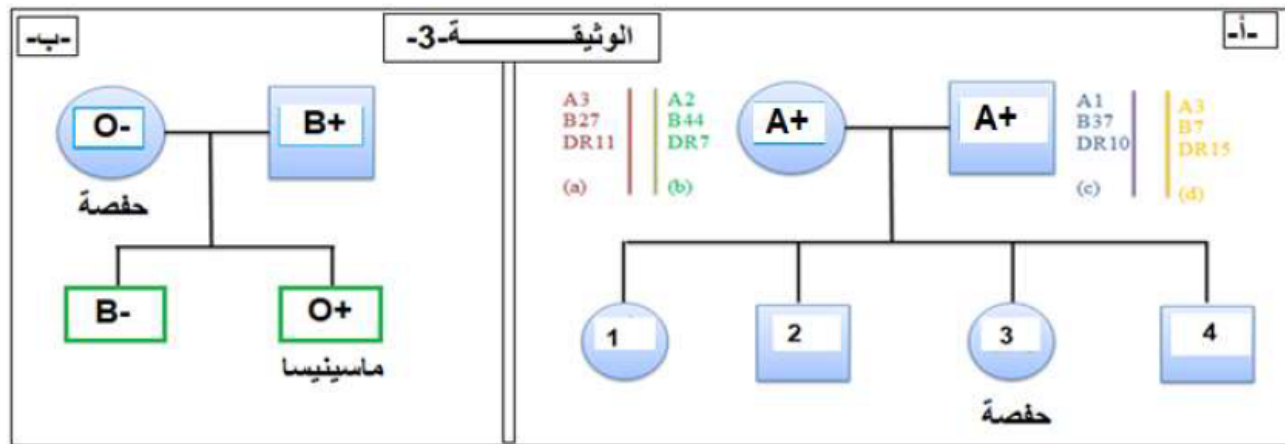


أ. باستغلالك للوثيقة 2- حدد الزمرة الممثلة على الغشاء، ثم وضح من أي خلايا أخذت هذه الأشكال.

ب- مثل برسم مبسط عليه كافة البيانات جزيئات السكر قليلة التعدد على سطح الغشاء للزمرة AB.

ثانياً:

تحدد جزيئات الذات وراثياً وهي مؤشرات الهوية البيولوجية لكل فرد ، لفهم ذلك نقترح عليك شجرة نسب عائلة سعيد الممثلة في الوثيقة 3- التالية



- 1- أ. مثل الإحتمالات الناتجة للأبناء الاربعة فيما يخص توارث نظام معقد التوافق النسيجي الرئيسي من أبائهم.
- بـ- ناقش كل إحتمالات الواردة للأنماط الوراثية لكل من الآباء والأبناء فيما يخص نظام ABO وعامل الريزوس مع العلم أن حفصة زمرتها (O^{Rh-}).
- 2- تزوجت حفصة مع العربي ذو زمرة (B^{Rh+}) ، فانجبوا الطفل الأول ذو زمرة (O^{Rh+})، ومنذ ذلك وهي تعاني من حالات الإجهاض المتكررة ، إذ اعلمت أن الإجهاض سببه كون الإن موجب الريزوس من جهة وأنه في الحالة العادبة لا توجد أجسام مضادة من نوع D في مصل الشخص ذو-Rh وأنماظهرت في دم السيدة حفصة بعد المولود الأول نتيجة إنتقال كريات دموية حمراء من الجنين ماسينيسا إلى الأم أثناء الولادة.
- اقترن تفسير بهذه الحالة

تصحيح التمرين العاشر :

أولاً:

1 . التحليل المنحني الممثل في الشكل 1 . ب باستعمال الوثيقة -1-أـ . وبـ- :
تحليل : المنحني يمثل نسبة إسترجاع فلورة البروتينات الغشائية بدلالة الزمن (ثا) حيث في A : نسبة البروتينات الغشائية المفلوحة مرتفعة اعظمية (1 = تقدر 100 %) ، يدل هذا على ان كل الجزيئات الغشائية مفلوحة (مضاءة) .

AB : بمجرد تسليط الليزر في حيز محدد من الغشاء ، نلاحظ عدم الفلورة في تلك المنطقة (في ذلك الحيز) ، يدل هذا على ان الليزر أفقد فلورة البروتينات الغشائية (فقدان غير عكسي أي الجزيئات التي فقدت فلورتها لا تسترجعها مرة أخرى) .

BC : نلاحظ ارتفاع تدريجي لنسبة الفلورة لتداخل البروتينات المفلوحة وغير المفلوحة وهذا يدل على حرکة الجزيئات الغشائية ، فحدث تداخل بين البروتينات المتفلورة وغير المتفلورة في الحيز الذي تم تسليط عليه اشعة الليزر.

CD : ثبات نسبة الفلورة (ولكن اقل بقليل من القيمة الأولية (اقل من 100 %) ، يدل على استرجاع الفلورة الغشائية بصورة منتظمة ، فالجزيئات التي تم تسليط عليها اشعة الليزر لم تسترجع فلورتها وإنما إندمجت مع الجزيئات الغشائية المفلوحة ، (فادي هذا إلى إهمال تأثيرها على سطح كل الغشاء)

الإستنتاج : البروتينات الغشائية في حرکية مستمرة

مميزات الغشاء الهيوي : يتميز الغشاء بكونه فسيفسائي مائع (تنوع جزيئاته + الحرکية = المرونة)

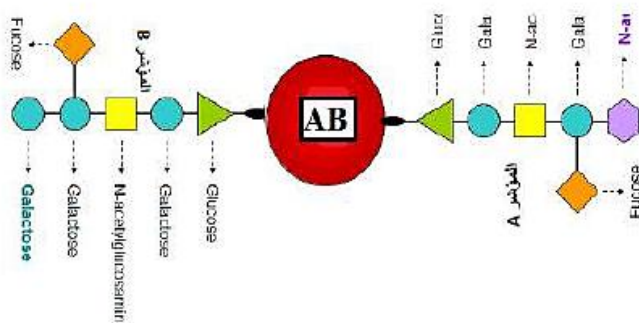
أ. الزمرة الممثلة على الغشاء هي : يظهر على الغشاء الهيولي مؤشر H + N-acetyl galacto-amine

بذلك الزمرة هي من النوع (A) ، وغياب مؤشر D فهي من رizinوس سالب

هذه الأشكال أخذت من :

الأشكال	الخلايا
<p>أ يظهر الشكل -أ- مؤشرات الزمرة الدموية (وهي نوعين الزمرة A و الزمرة B)</p> <p>و نعلم ان هذه المؤشرات مميزة لسطح أغشية الكريات الدموية الحمراء</p>	
<p>ب يظهر الشكل -ب- غشاء خلوي يحمل على سطحه مؤشرات الـ HLA I و HLA II و نعلم ان هذه المؤشرات تتواجد في آن واحد على سطح غشاء بعض الخلايا هي :</p> <p><u>البالغات والخلايا اللمفاوية B</u></p>	
<p>ج يظهر الشكل -ج- غشاء خلوي حامل مؤشر BCR من جهة و مؤشر HLA II من جهة أخرى</p> <p>، و نعلم ان هذه المؤشرات مميزة لنوع واحد من الخلايا وهي</p> <p><u>الخلايا اللمفاوية B</u></p>	

ب . رسم مبسط عليه كافة البيانات جزيئات السكر قليلة التعدد على سطح الغشاء للزمرة AB :



A3
B27
DR11 | A2
B44
DR7 | A1
B37
DR10 | A3
B7
DR15

ثانياً :
1. تمثيل الإحتمالات الناتجة للأبناء الاربعة فيما يخص توارث نظام معقد التوافق النسيجي الرئيسي من أبيائهم :

A3
B27
DR11 | A1
B37
DR10 | A3
B27
DR11 | A3
B7
DR15 | A2
B44
DR7 | A1
B37
DR10 | A2
B44
DR7 | A3
B7
DR15

- ب- مناقشة كل الإحتمالات الواردة للأنماط الوراثية لكل من الآباء والأبناء فيما يخص نظام ABO وعامل الريزوس مع العلم أن حفصة زمرتها (O^{Rh-}) :

تعلم أن في نظام الـ ABO (للتذكير)

- الأليل A سائد على الأليل i.

- ظهور الزمرة A هناك إحتمالين إما ان تكون:

السلالة نقية أي متماثلة العوامل الوراثية (A^AA^A) او ان تكون السلالة هجينية أي غير متماثلة العوامل الوراثية (A^Ai^O)

- ظهور الزمرة O هنا كإحتمال واحد لأنها متعدية امام الأليل A بذلك ظهورها يستوجبان تكون السلالة

نقية أي متماثلة العوامل الوراثية (i^Oi^O)

- فيعامل الريزوس Rh⁺ سائد على الريزوس Rh-

بذلك تكون الأنماط الوراثية كالتالي:

النقط الوراثي للأم :

هي ذو زمرة A والريزوس Rh^+ إذن هناك إحتمالين للزمرة واحتمالين لعامل الريزوس وبالتالي 4 إحتمالات ممكنة وهي :
 $(I^A i^0)$ أو $(I^A A)$ أو $(Rh^+ Rh^-)$ أو $(Rh^+ Rh^+)$

النقط الوراثي للأب :

هو كذلك ذو زمرة A والريزوس Rh^+ إذن هناك إحتمالين للزمرة واحتمالين لعامل الريزوس وبالتالي 4 إحتمالات ممكنة وهي :
 $(I^A i^0)$ أو $(I^A A)$ أو $(Rh^+ Rh^-)$ أو $(Rh^+ Rh^+)$

لكن حقيقة لها الزمرة O و Rh^- إنها تحمل الأليلات المتنحية أي أن نمطها التكويبي الوحيد هو :

$(i^0 i^0 RH- Rh-)$

فالأم والأب إذن يملكان حتما هذين الأليلين فيكون إحتمالات النقط الوراثي لكليهما هو كالتالي
احتمالات الأباء:

الزمرة A ريزوس موجب : $(I^A I^A)(Rh^+ Rh^-)$ ، $(I^A i^0)(Rh^+ Rh^+)$

الزمرة A وريزوس سالب : $(I^A I^A)(Rh^- Rh^-)$ ، $(I^A i^0)(Rh^- Rh^+)$

الزمرة O ريزوس موجب : $(i^0 i^0 Rh^+ Rh^+)$ ، $(i^0 i^0 Rh^+ Rh^-)$

الزمرة O وريزوس سالب وهي زمرة حفصة : $(i^0 i^0 Rh^- Rh^-)$

2. إقترح تفسيرا لهذه الحالة :

سبب ظهور الأجسام المضادة ضد D في مصل الأم حفصة ذو Rh^- هو انتقال الكريات الدموية الحمراء والتي تحمل على سطح غشائها المستضد D من الجنين نحو الأم سالبة الريزوس أثناء الولادة ، أي غياب المستضد D على سطح غشاء كرياتها الدموية الحمراء ، بولد استجابة مناعية خلطية لدى الأم تنتهي بانتاج الأجسام المضادة ضد D.

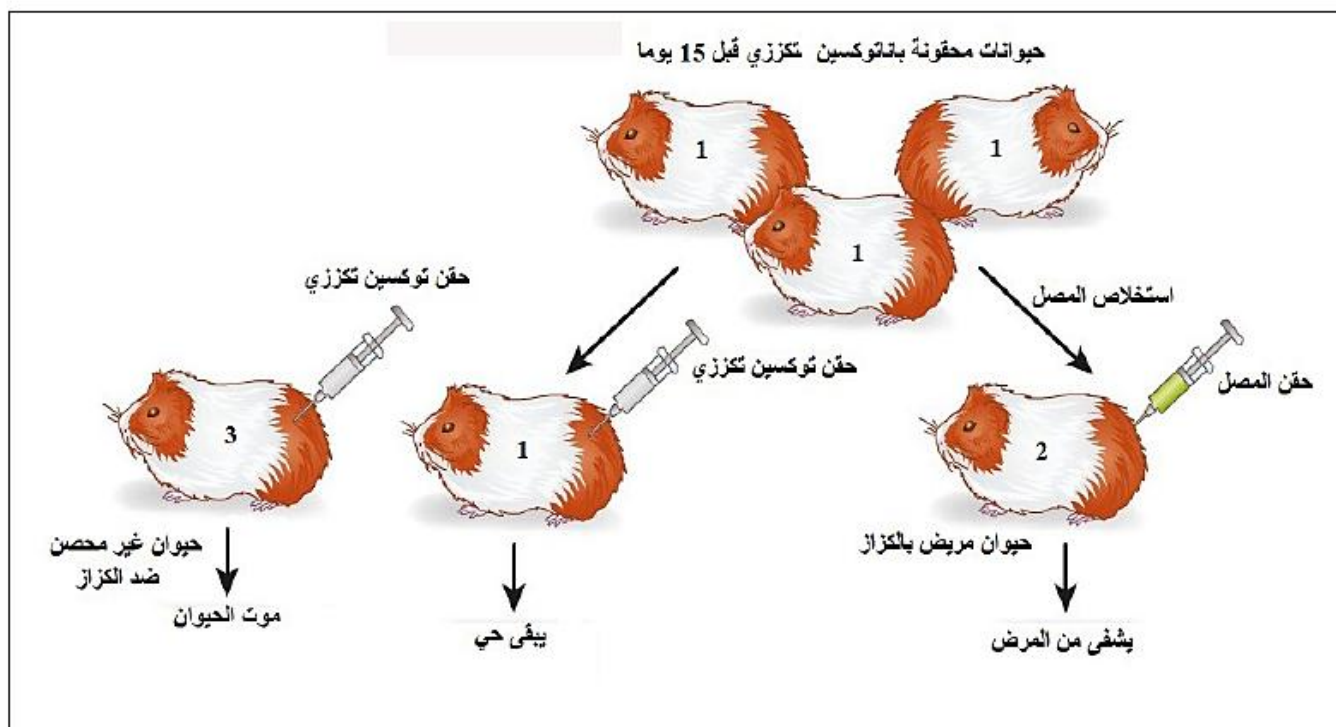
(وبالاحتفاظ بمولادات ضده في ذاكرتها المناعي) وبالتالي سبب الإجهاض هو حدوث ارتصاص للكريات الدموية الحمراء للجنين ذو Rh^+ عن طريق الأجسام المضادة ضد D التي تنشأ عند الأم ثم انتقلت الى الجنين عبر المشيمة (استجابة مناعية سريعة).

التمرين الحادي العاشر : من اختبار الثلاثي الأول (ثانوية حبشي عبد القادر تاجنة الجديدة)

حين تخترق بعض المستضدات مثل بكتيريا Clostridium tetani المسببة للكزار الخط الدافعى الاول و الثاني للعضوية فانها تشكل خطرا شديدا عليها يؤدي الى الموت ، رغم ان للعصوية جهازا مناعيا يعمل وفق آليات منظمة تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين .

لذاك تُستعمل في المجال الطبي طريقتان فعالتان " الاستعمال Sérothérapie و اللقاح Vaccin " لتقوية الجهاز المناعي ضد العديد من المستضدات المسببة لأمراض لا تقاومها العضوية. تعتمد هاتان الطريقتان أساسا على آليات الرد المناعي الخلطي ضد هذا النوع من المستضدات .

تمثل الوثيقة نتائج تجريبية اجريت على حيوانات مخبرية لاختبار فاعلية الطريقتين :



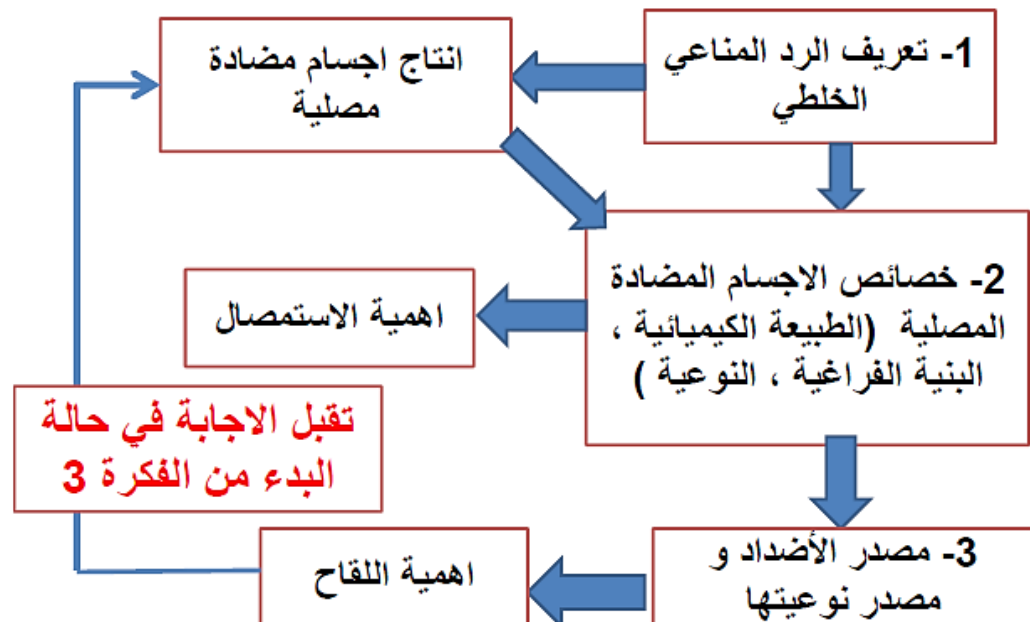
- 1- اعتمادا على مكتسباتك و السند بين في نص علمي ان فاعلية الاستعمال و اللقاح مرتبطة اساسا بالآلية الرد المناعي الخلطي و الدور الذي يلعبه البروتين .

تصحيح التمرين الحادي العاشر :

التعليمية : اعتمادا على مكتسباتك و السند بين في نص علمي ان فاعلية الاستعمال واللقاء مرتبطة اساسا بآلية الرد المناعي الخلطي و الدور الذي يلعبه البروتين .

- تتطلب الاجابة عن التعليمية حل مشكل علمي باسترجاع و تنظيم و هيكلة المعارف المكتسبة .
- **أولا** نعین الكلمات المفتاحية في التعليمية حتى يسهل علينا حصر المعارف المراد استرجاعها .
- **ثانيا** وضع مخطط يسمح لنا بتنظيم الافكار مما يضمن التتابع السليم .
- **ثالثا** هيكلة المعارف في بناء النص العلمي .

بعد طرح المشكل المتضمن في السياق نأتي للعرض نجزئه الى افكار اساسية .



***مقدمة :** بعض المستضدات تسبب امراضا مميتة لذلك يستعمل الاطباء طرق فعالة لتنقية الجهاز المناعي مثل الاستعمال واللناح تعتمد اساسا على آليات الرد المناعي الخلطي .

- ما هي آليات الرد المناعي الخلطي التي تعتمد على التخصص الوظيفي للبروتين و تسمح بتنقية الجهاز المناعي للتصدي للمستضدات المسببة لأمراض المميتة ؟

العرض :

- يتميز الجسم المضاد بالتنوعية تجاه المستضد الذي ولده بفضل التكامل البنوي بين موقع التثبيت و محدد المستضد مما يسمح بتشكيل معقد مناعي (AC-Ag)، يبطل مفعول المستضد (يشل حركته ، يمنع انتشاره و تكاثره) .
- يتم التخلص من المعقدات المناعية و بالتالي اقصاء المستضد بتدخل البلعميات .
- تحمل البلعميات مستقبلات غشائية من **طبيعة بروتينية** تثبت عليها الاضداد المرتبطة بالمستضدات ، فتحيط بها بتشكيل ارجل كاذبة و تقوم ببلعاتها ضمن حويصل بالع ، يحاط بالليزوزومات (جسيمات حالة تحتوي انزيمات - **من طبيعة بروتينية - نوعية**) ، تهضم المعقدات المناعية و تطرح النواتج خارج الخلية .
- و عليه فان استعمال الاستعمال واللناح و هو حقن شخص مريض بمصل يحتوى أجسام مضادة نوعية للمستضد الممرض يؤدي الى الاقصاء السريع للمستضدات مما يسرع في شفاء المريض .(الاستعمال)**((العلاج))**
- تنتج و تفرز الاجسام المضادة خلايا بلازمية ذات تعضي بنوي يدل على **تركيب و افراز البروتين** (كبيرة الحجم ، غزيرة الهيولي ، كثيرة العضيات (ش ه ف ، ج ك ، حويصلات افرازية) ، كثرة تموج غشائها الهيولي)
- تتميز البلازموسىت عن الخلايا البائية التي تنسا و تنضح في نقي العظام و تغادره الى الاعضاء المفاوية المحيطية (الطحال و العقد المفاوية) .
- تحمل الـ LB على غشائها مستقبلات غشائية BCR من **طبيعة بروتينية** لها نفس بنية الاجسام المضادة المصطنعة .
- عند دخول مستضد ما يتم انتقاء لمرة من نسيلي LB (وجود تكامل بنوي بين موقع التثبيت في BCR و محدد المستضد) فتصبح محسسة .
- تتكاثر الخلايا المحسسة و تتميز بعضها الى بلازموسىت و يبقى البعض الآخر على شكل ذاكرة (LBm).
- و عليه فان استعمال اللناح و هو حقن مستضدات غير ممرضة يسمح بتوسيع استجابة مناعية و بالتالي اكساب الفرد مناعة ضد المستضدات الممرضة في حالة دخولها .**اللناح<(الوقاية))** .

الخاتمة :

يلعب البروتين بفضل تخصصه الوظيفي دورا اساسيا في الرد المناعي الخلطي (اجسام مضادة مصلية ، مستقبلات غشائية ، انزيمات) مما يسمح باقصاء المستضدات و لهذا يمكن تقوية الجهاز المناعي بتفعيل دور البروتين .

التمرين الثاني عشر :

سلاح جديد للمقاومة ضد المكورات العنقودية الذهبية (staphylocoque doré)

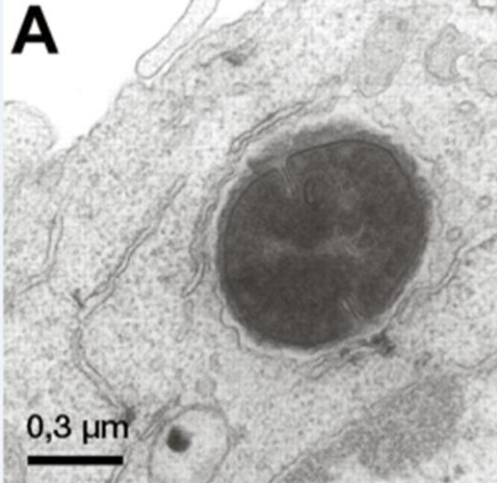
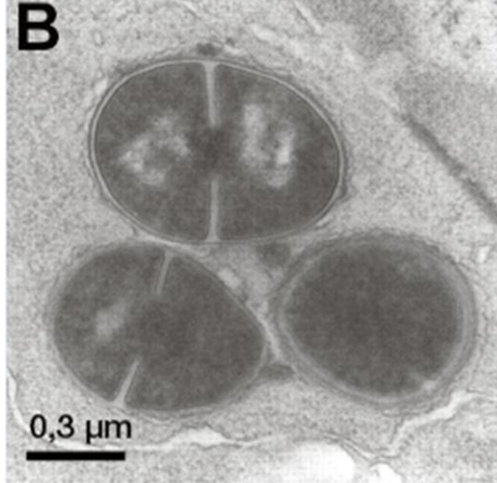
المكورات العنقودية الذهبية (Staphylococcus aureus = staphylocoque doré) هي بكتيريا عادة ما تعيش على جلد الإنسان أو في جوف الأنف أو في الجهاز التنفسي. في بعض الأحيان ، يمكن أن تسبب سلالات المكورات العنقودية الذهبية إصابة (عدوى) ، وغالباً ما تكون موضعية ولكن يمكن أن تكون أيضاً عامة وقد تهدد حياة المصاب عندما تدخل هذه البكتيريا الدورة الدموية وانتشارها في أعضاء أخرى .

من أجل المقاومة ضد هذه البكتيريا ، تستخدم المضادات الحيوية ، مواد كيميائية تسمح بدمير البكتيريا أو منع تطورها ; ولكن في بعض الأحيان تكون غير فعالة وتظهر انتكاسات صحية (عودة الإصابة) . حاول الباحثون تحسين العلاج بالمضادات الحيوية عن طريق الجمع بينها وبين الأجسام المضادة. نبحث من خلال هذا الموضوع شرح كيف أن الجمع بين المضادات الحيوية- أجسام مضادة يمكن أن يكون علاجاً أكثر فعالية ضد المكورات العنقودية الذهبية وبالتالي تجنب الانتكاسات .

الجزء الأول :

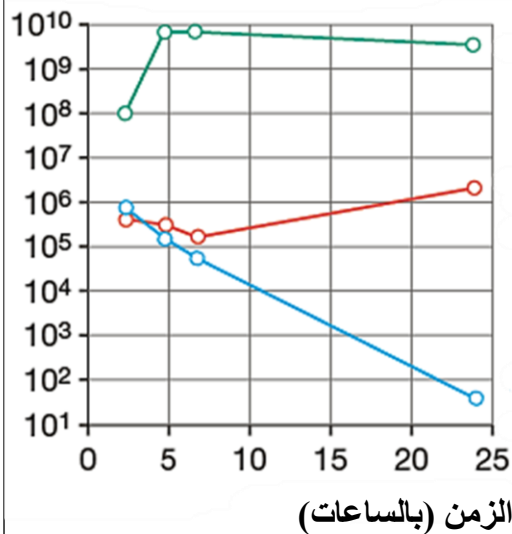
بعد الإصابة ، يمكن للمكورات العنقودية الذهبية الدخول إلى العضوية . لمواجهة تكاثر هذه البكتيريا في الوسط خارج خلوي ، تتدخل الدفاعات المناعية الطبيعية (اللانوعية) عن طريق البالعات الكبيرة (الماكروفاج) التي تقوم بابتلاع البكتيريا .

يمثل الشكل (A) من الوثيقة 1 صورة اخذت بالمجهر الإلكتروني للماكروفاج خلال ابتلاع لمكورات عنقودية ذهبية ساعة واحدة (A) و 24 ساعة (B) بعد البلعمة .

المكورات العنقودية الذهبية داخل ستيوبلازم الماكروفاج (Staphylocoques dorés) الماكروفاج 1 ساعة بعد البلعمة	المكورات العنقودية الذهبية (Staphylocoques dorés) داخل ستيوبلازم الماكروفاج 24 ساعة بعد البلعمة
 A 0,3 μm <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;">الوثيقة (1-A)</div>	 B 0,3 μm

نحقن في ز=0 مضاد حيوي على المكورات العنقودية الذهبية الموجودة خارج الخلايا (الشكل خارج خلوي) أو في الداخل (الشكل داخل خلوي) في أوساط زرع خلوية للماكروفاج .

عدد بكتيريا المكورات العنقودية الحية



الوثيقة 1-ب

النتائج المحصل عليها ممثلة
ممثلة في الشكل (ب) من
الوثيقة 1.

1 - حل النتائج الممثلة في
في الشكلين (أ) و (ب) من
الوثيقة 1.

2 - اقترح فرضية لتفسير
دور الأجسام المضادة في
العلاج بالمضادات الحيوية ضد
المكورات العنقودية الذهبية من
الشكل (داخل خلوي).

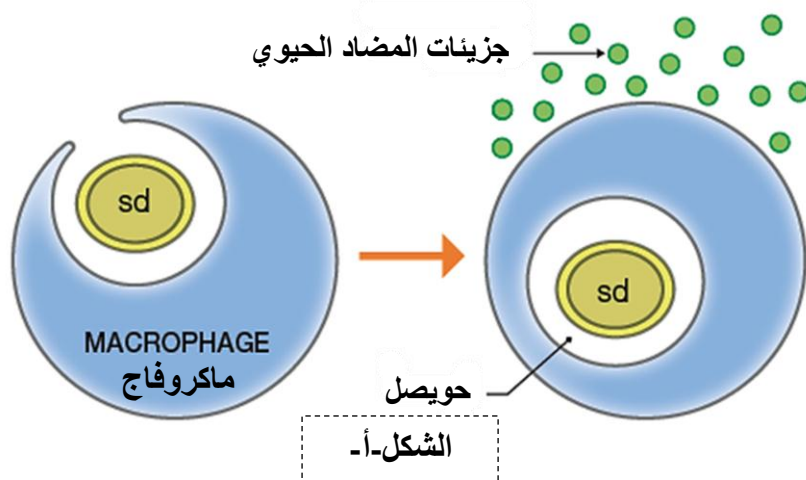
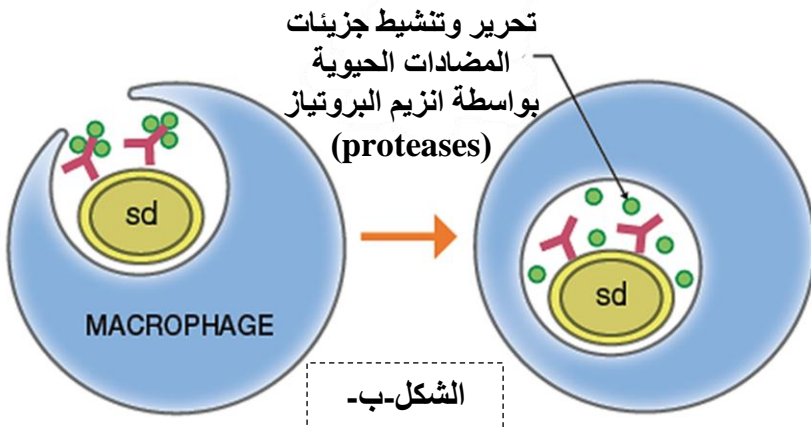
الجزء الثاني :

لتحسين العلاج بالمضادات
الحيوية ضد الأشكال داخل خلوي
لمكورات العنقودية الذهبية ، يتم
ربط مضاد حيوي غير فعال مع
جسم مضاد نوعي لهذه البكتيريا.
يظهر الشكل (أ) من الوثيقة 2 بلعمة
المكورات العنقودية الذهبية من
قبل الماكروفاج في وجود المضاد
الحيوي فقط.

بينما يظهر الشكل (ب) من نفس
الوثيقة بلعمة المكورات العنقودية
الذهبية المرتبطة مع الأجسام
المضادة النوعية الحاملة لجزيئات
المضادات الحيوية .

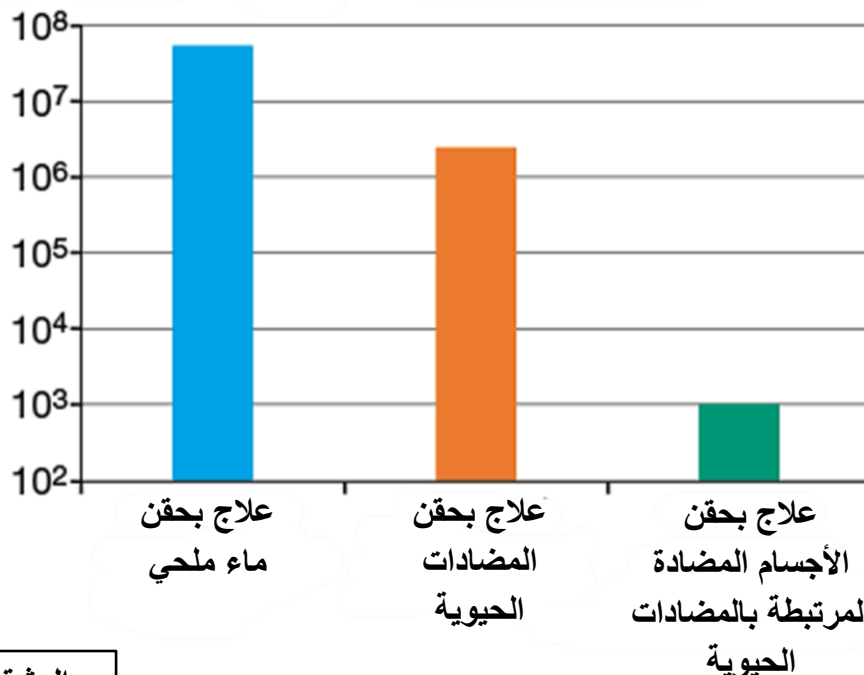
يتم قياس عدد المكورات العنقودية
الحية من الشكل داخل خلوي في
كليتي فئران 4 أيام بعد ظهور
الإصابة خلال علاجات مختلفة .
النتائج المحصل عليها ممثلة في
الوثيقة 3.

بلغمة المكورات العنقودية الذهبية (sd)

بلغمة المكورات العنقودية الذهبية (sd) المرتبطة مع
الأجسام المضادة الحاملة لجزيئات المضادات الحيوية

الوثيقة 2

عدد المكورات العنقودية الحية



الوثيقة 3

١ – اعتماد على معطيات ونتائج التجارب الموضحة في الوثيقتين (٢ و٣) وباستدلال علمي منطقي تحقق من صحة الفرضية المقترحة سابقا.

الجزء الثالث :
بتوظيف المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة ومكتسباتك المعرفية ، بين في نص علمي كيف أن الجمع بين المضادات الحيوية - أجسام مضادة يمكن ان يكون علاجا أكثر فعالية ضد المكورات العنقودية الذهبية وبالتالي تجنب الانتكاسات .

تصحيح التمرين الثاني العاشر :

الجزء الأول :

1 - تحليل النتائج :
الشكل (أ) من الوثيقة 1

- ◀ بعد ساعة من البلعمة نلاحظ تواجد بكثيريا المكورات العنقودية الذهبية واحدة فقط داخل الماكروفاج .
 ▶ بعد 24 ساعة من البلعمة نلاحظ تواجد 3 بكتيريات ، اثنان منها في حالة انقسام خطي دليل على تكاثرها لمقاومة لها للنشاط التدميري للماكروفاج .

الاستنتاج :

- ◀ الماكروفاج هي ملاجيء داخل خلوي للمكورات العنقودية الذهبية ، فهي تقوم ببلعمة البكتيريا بظاهره البلعمة لكنها تعجز على تدمير كل المكورات العنقودية حيث تتكاثر هذه الأخيرة داخل نفس الماكروفاج التي قامت ببلعمتها .

الشكل (ب) من الوثيقة 1

- ◀ يمثل الشكل (أ) تغير عدد بكتيريا المكورات العنقودية الحية بنوعيها في غياب وفي وجود المضادة الحيوى بدلالة الزمن .
 ▶ بالنسبة للمكورات العنقودية من الشكل خارج خلوية وفي غياب المضادة الحيوى في وسط الزرع ، نلاحظ في البداية ارتفاع عددها من 10^8 إلى 10^{10} بعد 5 ساعات من حقن المضادة الحيوى لتبقى بعد ذلك ثابتة تقربيا طوال مدة التجربة (25 ساعة) دليل على تكاثرها ومقاومة لها للجهاز المناعي .
 ▶ بالنسبة للمكورات العنقودية من الشكل داخل خلوي وفي وجود المضاد الحيوى ، نلاحظ خلال 6 ساعات الاولى من حقن المضاد الحيوى انخفاض طفيف في عددها ، بعد ذلك يرتفع العدد ليصل إلى حوالي 10^6 بعد 25 ساعة من حقن المضاد الحيوى وهذا يدل على تكاثرها لعدم فعالية المضاد الحيوى ضد الشكل داخل خلوي . وعكس ذلك بالنسبة للمكورات العنقودية من الشكل خارج خلوي ففي وجود المضاد الحيوى نلاحظ انخفاض سريع في عدد البكتيريا من 10^6 إلى ان تصل إلى قيمة دنيا بعد 25 ساعة من حقن المضاد الحيوى وهذا يدل على تدميرها لفعالية المضادات الحيوية ضد الشكل خارج خلوي .

الاستنتاج :

- ◀ المضادات الحيوية المستخدمة في العلاج ضد المكورات العنقودية الذهبية تكون أكثر فعالية ضد الشكل خارج خلوي مقارنة بالشكل داخل خلوي من البكتيريا .

2 - فرضية تفسر دور الاجسام المضادة في العلاج بالمضادات الحيوية ضد المكورات العنقودية الذهبية من الشكل داخل خلوي :

- ◀ الفرضية : تساهم الاجسام المضادة النوعية للمكورات العنقودية الذهبية في ادخال جزيئات المضاد الحيوى إلى داخل الماكروفاج .

الجزء الثاني :

1 - التحقق من صحة الفرضية :
استغلال معطيات الوثيقة 2 :

- ◀ الشكل (أ) : في وجود المضاد الحيوى فقط ، تبتلع الماكروفاج المكورات العنقودية فقط بظاهره البلعمة مع بقاء المضاد الحيوى خارج الماكروفاج دليل على عدم قدرة جزيئات المضاد الحيوى الحرة على النفاذ إلى داخل الماكروفاج .

- ◀ الشكل (ب) : في وجود اجسام مضادة الحاملة لجزيئات المضاد الحيوى ، تربط نوعيا مع المستضد (المكورات العنقودية) مشكلة معقد مناعي ، يتم ببلعمة المعقد المناعي من قبل الماكروفاج وعلى مستوى السيتوبلازم يتم تحرير وتتشييط جزيئات المضاد الحيوى بواسطة انزيم البروتيناز وهذا يدل على ان دخول المضادات الحيوية إلى داخل الماكروفاج يتطلب ارتباطها مع الاجسام المضادة .

الاستنتاج :

- ◀ تسمح الاجسام المضادة المرتبطة بالمضاد الحيوى بادخال هذا الاخير إلى داخل الماكروفاج .

استغلال معطيات الوثيقة 3 :

- ◀ تمثل الوثيقة تغير عدد المكورات العنقودية الحية بعد 4 أيام من الاصابة خلال علاجات مختلفة.
- ◀ عند العلاج بحقن ماء ملحي نلاحظ عدد كبير من المكورات العنقودية الحية (حوالي 10⁸) دليل على تكاثرها لعدم فعالية هذا العلاج.
- ◀ عند العلاج بحقن المضادات الحيوية فقط نلاحظ بقاء عدد المكورات العنقودية الحية مرتفع نسبياً (في حدود 10⁶) وهو اقل مقارنة مع العلاج الاول (الماء الملحي) دليل على الفعالية المحدودة للمضاد الحيوي (فعالية ضد الشكل الخارجي فقط).
- ◀ عند العلاج بحقن الاجسام المضادة المرتبطة بجزئيات المضاد الحيوي نلاحظ انخفاض كبير جداً في عدد المكورات العنقودية الحية (10³) ، دليل على الفعالية الكبيرة لهذا العلاج في القضاء على المكورات العنقودية من خلال توقيف تكاثرها داخل الماكروفاج ومن ثم القضاء عليها.

الاستنتاج :

- ◀ المضادات الحيوية المرتبطة بالاجسام المضادة تكون اكثر فعالية ضد الشكل الداخلي للمكورات العنقودية الذهبية من المضادات الحيوية لوحدها .

الخلاصة :

- ◀ الاجسام المضادة المرتبطة بجزئيات المضاد الحيوي تكون ا اكثر فعالية ضد الشكل الداخلي للمكورات العنقودية الذهبية فهي تسمح بادخال المضاد الحيوي إلى داخل الماكروفاج . يسمح البروتين المنتج من قبل الماكروفاج بتحرير وتنشيط جزئيات المضاد الحيوي , تعمل المضادات الحيوية على وقف تطور (تكاثر) البكتيريا داخل الماكروفاج ومن ثم القضاء عليها ومنع انتشارها داخل العضوية . وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقاً .

الجزء الثالث :

تبين كيف أن الجمع بين المضادات الحيوية - أجسام مضادة يمكن ان يكون علاجا أكثر فعالية ضد المكورات العنقودية الذهبية وبالتالي تجنب الانتكاسات :

◀ تمتلك بكتيريا المكورات العنقودية الذهبية القدرة على مقاومة رد فعل الجهاز المناعي من خلال لجوئها إلى داخل الماكروفاج لتنكاثر داخلها لعدم قدرة الماكروفاج على تدميرها.

من أجل مقاومة ضد هذه البكتيريا ، تستخدم المضادات الحيوية ، مواد كيميائية تسمح بتدمير البكتيريا أو منع تطورها ولتحسين العلاج بالمضادات الحيوية عقام الباحثون بالجمع بينها وبين الاجسام المضادة.

الاجسام المضادة بروتينات تتدخل في الرد المناعي الخلطي حيث ترتبط نوعياً مع المستضدات (المكورات العنقودية الذهبية) التي حضرت على انتاجها وتشكل معقدات مناعية تعمل على تعديل وابطال مفعول المستضد. تعمل المضادات الحيوية الحرة في الوسط الداخلي على تدمير البكتيريا او منع تطورها ولكنها عاجزة عن ذلك ضد الشكل الداخلي لهذه البكتيريا.

لكي يكون العلاج أكثر فعالية ضد المكورات العنقودية الذهبية بشكليها الخارجي والداخلي يجب ان يتكون العلاج من :

مضاد حيوي موجه ضد البكتيريا من الشكل الخارجي ومضاد حيوي مرتبط بجسم مضاد موجه ضد الشكل داخلي ، حيث يسمح الجسم المضاد بادخال المضاد الحيوي خلال بلعمة المعقد المناعي من قبل الماكروفاج. تنتج الماكروفاج البروتين الذي يسمح بتحرير وتنشيط المضاد الحيوي ، هذه الاخير يعمل على وقف تطور البكتيريا من الشكل الداخلي والقضاء عليها وبالتالي تجنب الانتكاسات .

التمرين الثالث العاشر :

فيروس الهربس البسيط من النوع 1 (HSV), ويعرف أيضاً بالهربس التناسلي، ويؤدي إلى تقرحات في الأعضاء التناسلية، كما تؤدي الإصابة به إلى تدمير خلايا الجنين ثم التسبب في الإجهاض التلقائي.

الجزء الأول :

تمتلك معظم خلايا العضوية على سطحها، جزيئات معقد التوافق النسيجي الرئيسي تسمى المستضدات HLA عند الإنسان (Human Leukocyte Antigen). تشكل هذه المستضدات السطحية بطاقة هوية بيولوجية فريدة لكل فرد. مؤشرات الهوية البيولوجية للألم والأب تظهر على سطح الخلايا الجنينية. يحاط الجنين بنسيج يدعى التربوبلاست (trophoblast)، والتي تعزله عن الجهاز المناعي للألم. تحمل خلايا التربوبلاست على سطحها جزيئات HLA خاصة: HLA-G.

لإظهار دور جزيئات HLA-G في حماية الجنين من رد الفعل الجهاز المناعي للألم، نقترح عليك سلسلة التجارب التالية:

السلسلة الأولى:

تحقق التجارب التاليتين في وسطي زرع، الشروط التجريبية والنتائج مماثلة في الوثيقة (1-أ).

التجربة 2	التجربة 1	محتوى أوساط الزرع
خلايا التربوبلاست	خلايا جنينية	
HLA-G	جزيئات من الأب	
خلايا الجهاز المناعي للألم	خلايا الجهاز المناعي للألم	
عدم تدمير خلايا التربوبلاست	تدمیر خلايا الجنين	
الوثيقة (1-أ)		النتائج

السلسلة الثانية:

من أجل فهم شروط عمل خلايا NK (القاتل الطبيعي) وهي خلايا لمفوية سارية في الوسط الداخلي وتتدخل في المناعة الفطرية (اللانوعية)، يتم تحقيق أوساط زرع باستخدام أنواع الخلايا التالية:

- نوع 1 خلايا خالية من HLA-G.

- النوع 2 من الخلايا تم الحصول عليها من الخلايا من النوع 1 والتي تم فيها إدخال مورثة HLA-G.

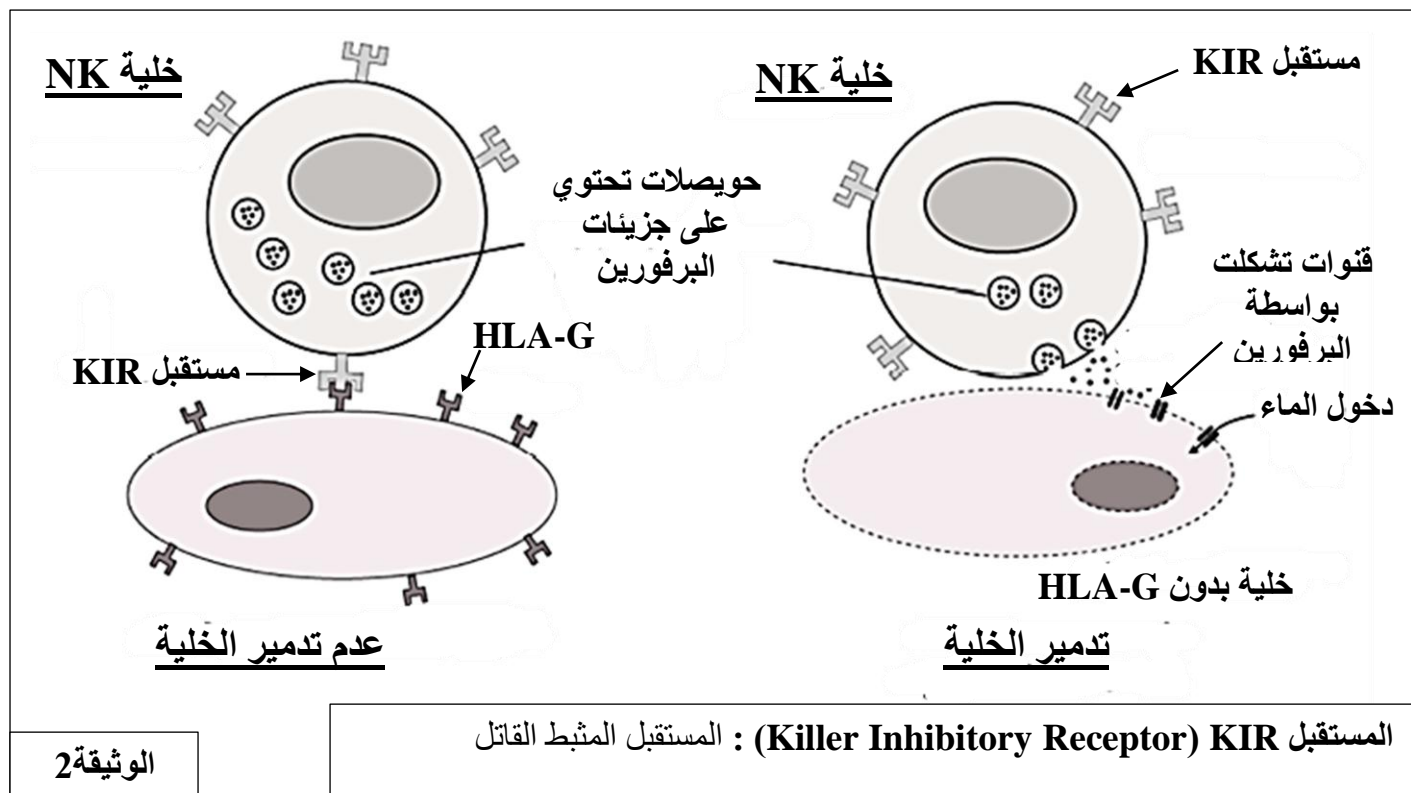
- خلايا التربوبلاست

- خلايا NK مصدرها الأم.

نتائج أوساط الزرع المختلفة مماثلة في الوثيقة (1-ب).

التجربة 4	التجربة 3	التجربة 2	التجربة 1	محتوى أوساط الزرع
خلايا التربوبلاست + خلايا NK	خلايا من النوع 2 + أجسام مضادة ضد HLA-G + خلايا NK	خلايا من النوع 2 + خلايا NK	خلايا من النوع 1 + خلايا NK	
خلايا سليمة	تدمیر الخلايا بواسطة NK	خلايا سليمة	تدمیر الخلايا بواسطة NK	

1 - باستغلالك لمعطيات الوثيقتين (1-أ) و (1-ب) ، حدد دور جزيئات HLA-G في حماية الجنين من رد فعل الجهاز المناعي للألم. تمثل الوثيقة (2) طريقة عمل الخلايا NK.



2 - انطلاقاً من معطيات الوثيقة 2 :

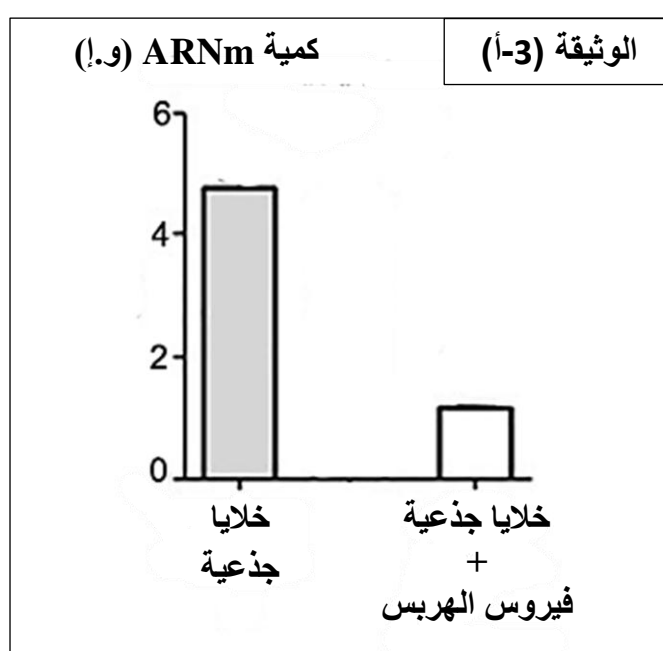
أ - صفات طريقة عمل الخلية NK.

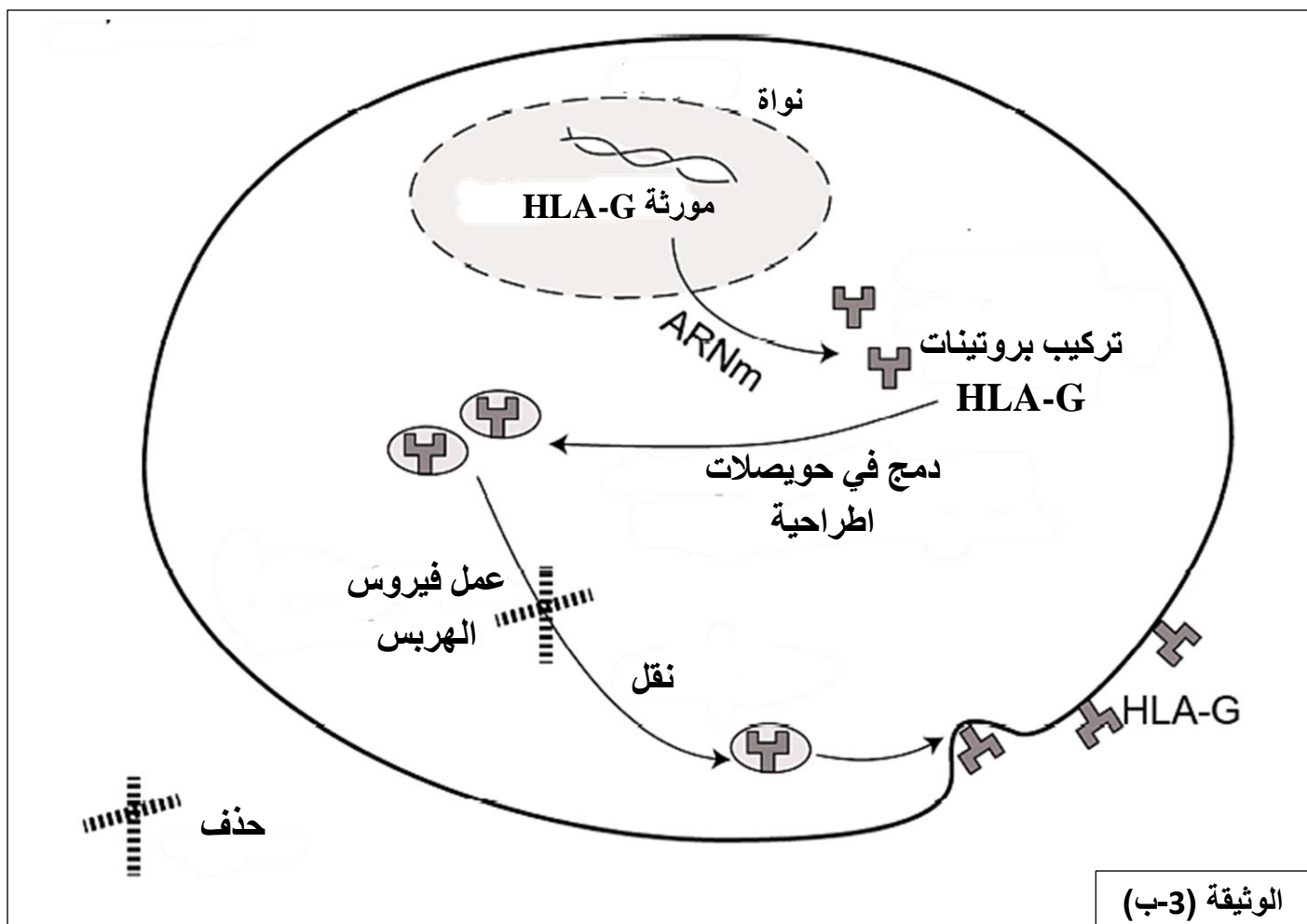
ب - اقترح فرضيتين لتفسير الإصابة بفيروس الهرس البسيط من النوع 1 (HSV-1) قد تؤدي إلى تدمير خلايا الجنين ثم التسبب في الإجهاض التلقائي .

الجزء الثاني :

لهذن التحقق من صحة أحدي الفرضيتين السابقتين تزرع خلايا جذعية في وجود فيروس الهرس ويتم قياس كمية ARNm المشفرة لبروتينات HLA-G . النتائج ممثلة في الوثيقة (3-أ).

بينما تظهر الوثيقة (3-ب) فيروس الهرس ، تركيب وعرض بروتينات HLA-G على غشاء خلية الترسبولاست.





- استدل بمعطيات الوثائقين (3-أ) و (3-ب) لكي تتحقق من صحة الفرضيتين المقتربتين سابقا.

الجزء الثالث :

انطلاقاً من المعلومات المستخرجة من هذه الدراسة ومكتسباتك ، بين في نص علمي كيف يمكن أن تؤدي الإصابة بفيروس الهربس إلى تدمير خلايا الجنين ، مما يسبب الإجهاض التلقائي.

تصحيح التمرين الثالث العاشر :

الجزء الأول :

1 - تحديد دور جزيئات HLA-G في حماية الجنين من رد فعل الجهاز المناعي للألم: يمتلك الجنين ذخيرة وراثية خاصة به ، مصدرها أمه وأبيه ، وبالتالي فهو مختلف وراثياً عن أمه . اذن تحمل خلايا الجنين مستضدات سطحية HLA مصدرها الاب و اخرى مصدرها الأم وهي تمثل بطاقة الهوية البيولوجية (الخلوية) وهي تختلف عن بطاقة الهوية الخلوية الخاصة بالأم ، ويمكن التعرف عليها من قبل الجهاز المناعي للأمه باعتباره (الجنين) جسم غريب في حالة عدم وجود التربوبلاست .
استغلال معطيات الوثيقة (1-أ) :

- ﴿ التجربة 1 : في وسط زرع يتم تدمير الخلايا الجنينية من قبل خلايا الجهاز المناعي للألم دليل على ان الخلايا المناعية للألم تعرف على خلايا الجنين كجسم غريب (توليد استجابة مناعية) .
 - ﴿ التجربة 2 : عدم تدمير خلايا التربوبلاست التي تحمل على سطحها جزيئات HLA-G من قبل خلايا الجهاز المناعي للألم يدل على عدم حدوث استجابة مناعية .
- ومنه نستنتج ان دور التربوبلاست هو حماية الجنين من رد فعل الجهاز المناعي للألم .

استغلال معطيات الوثيقة (1-ب) :

﴿ في وسط الزرع الخلايا من النوع 2 المزودة بمؤشرات HLA-G (التي تمتلك مورثة HLA-G) وخلايا التربوبلاست لا يتم تدميرهم من قبل الخلايا NK .

﴿ بينما الخلايا من النوع 1 التي تقترن إلى مؤشرات HLA-G والخلايا التي يتم فيها إخفاء هذه المؤشرات بواسطة الأجسام المضادة ضد - HLA-G ، يتم تدميرها بواسطة الخلايا NK .

ومنه نستنتج : يتم التعرف على مؤشرات HLA-G على إنها ذات ، وبالتالي حماية الخلايا التي تحمل هذه المؤشرات (الذات) . وبالتالي فإن دور التربوبلاست هو حماية الجنين .

2 - أ - وصف طريقة عمل الخلية NK :

﴿ تمتلك خلايا NK مستقبلات غشائية KIR التي تتعرف على مؤشرات HLA-G وتثبت عليها (تكامل بنوي) ، في هذه الحالة يتم تثبيط النشاط التدميري لخلايا NK .

﴿ بينما الخلايا NK تتعرف على الخلايا التي لا تمتلك مؤشرات HLA-G على أنها لادات (الخلية المستهدفة) . يسمح هذا التعرف بتحرير البروفورين الذين يعمل على تشكيل قناة في غشاء الخلية المستهدفة ، تسمح هذه القناة بدخول الماء والأملاح المعدنية مما يؤدي إلى تدميرها عن طريق الانفجار (صدمة حلولية) .

ب - اقتراح فرضيتين لتفسير الإصابة بفيروس الهربس البسيط من النوع 1 (HSV-1) فقد تؤدي إلى تدمير خلايا الجنين ثم التسبب في الإجهاض التلقائي :

﴿ بما ان امتلاك خلايا التربوبلاست لمؤشرات HLA-G يجنبها العمل التدميري لخلايا NK وبالتالي حماية الجنين من الجهاز المناعي للألم ، يمكن اقتراح فرضيتين لتفسير الإصابة بفيروس الهربس قد يؤدي إلى تدمير خلايا الجنين :

لفرضية 1 : خلال فترة الحمل ، بعض بروتينات فيروس الهربس ربما تمنع ظهور جزيئات HLA-G الذات على سطح خلايا التربوبلاست مما يعرضها للتدمير من قبل NK وبالتالي تدمير خلايا الجنين من قبل الجهاز المناعي للألم .

الفرضية 2 : بعض بروتينات فيروس الهربس ربما توقف أو تخفض الكمية المنتجة من بروتينات HLA-G من خلال تأثيرها على احدى مراحل التعبير المورثي .

الجزء الثاني :

التأكد من صحة الفرضيتين :
استغلال معطيات الوثيقتين :
الوثيقة (3-أ) :

● تنتج الخلايا الجذعية في وجود فيروس الهربس كمية من الد ARNm الناتج عن تعبير مورثة HLA-G (1 و.). وهي كمية أقل بـ 4 إلى 5 من تلك المنتجة من قبل الخلايا الجذعية وحدها (5و.) في غياب فيروس الهربس.

الاستنتاج: فيروس الهربس يثبط توليف ARNm (يؤثر على عملية الاستنساخ) وبالتالي تركيب بروتينات HLA-G . وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 2.

الوثيقة (3-ب) :

● يتم تركيب ARNm انتلاقاً من مورثة HLA-G على مستوى النواة بظاهرة الاستنساخ ، ينتقل ARNm من النواة إلى الهيولى حاملاً لنسخة من المعلومة الوراثية. على مستوى الهيولى يتم ترجمة تلك المعلومة الوراثية إلى بروتين HLA-G . بعد ذلك يتم دمج هذه الجزيئات في حويصلات افرازية والتي تسمح ببروزها وعرضها على غشاء الخلية.

● فيروس الهربس يمنع نقل الحويصلات في اتجاه الغشاء الهيولي ، وبالتالي عدم حدوث ظاهرة الاطراح الخلوي وعدم عرض هذه الجزيئات (HLA-G) على سطح الغشاء الهيولي . وهذا ما يؤكد صحة الفرضية 1.

● وبالتالي فيروس الهربس يعمل على مستويين في خلية التربوبلاست :

- خفض في عملية الاستنساخ وبالتالي في كمية البروتين HLA-G المنتجة.
- الغاء أو وقف نقل الحويصلات الافرازية نحو الغشاء الهيولي وبالتالي عدم ظهور بروتينات HLA-G على سطح الغشاء.

الجزء الثالث :

نص علمي يبين كيف يمكن أن تؤدي الإصابة بفيروس الهربس إلى تدمير خلايا الجنين ، مما يسبب الإجهاض التلقائي:

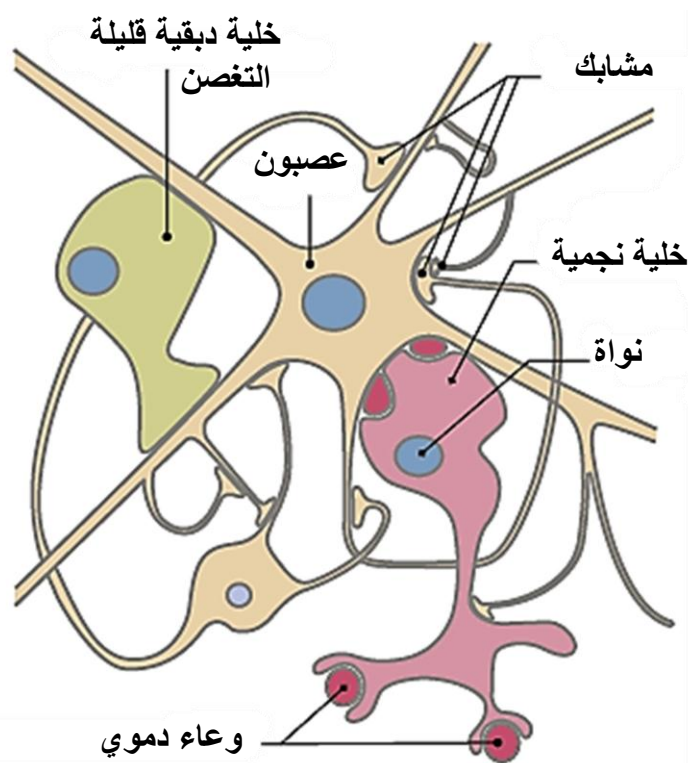
● الإصابة الفيروسية للألم بفيروس الهربس يؤثر على خلايا التربوبلاست التي تحيط بالجنين . يمنع هذا الفيروس هذه الخلايا من اظهار وعرض مؤشرات G- HLA ع سطح اغشيتها. بعد ذلك يتم التعرف على خلايا التربوبلاست بواسطة الخلايا القاتلة NK للجهاز المناعي للألم والتي تقوم بتدمير التربوبلاست . يكون الجنين في هذه الحالة غير محمي بواسطة التربوبلاست ويصبح على اتصال مباشر مع الجهاز المناعي للألم . يمكن بعد ذلك التعرف على خلاياه (الجنين) كجسم غريب (لادات) يتم تدميرها بواسطة الجهاز المناعي للألم مما يسبب الإجهاض التلقائي .

التمرين الرابع عشر :

التصلب اللويحي (sclérose en plaques) مرض عصبي مزمن يصيب الجهاز العصبي المركزي ويؤثر على الدماغ والنخاع الشوكي ينجم عنه اختفاء خلايا الدماغ

باستغلالك لمعطيات الوثائق المقدم لك ومكتباتك المعرفية ، اثبت ان الجهاز المناعي متورط في ظهور مرض التصلب اللويحي المدروس هنا .

وثيقة مرجعية : الخلايا الدبقية ودورها



الخلايا الدبقية في الدماغ ، او الخلايا النجمية ، تمتلك وظائف متنوعة و أساسية .

نفس الشيء يكون العصبون على اتصال مع العديد من الخلايا النجمية التي تزوده بالمعذيات والاكسجين على مجموع سطحه : التغصنات ، الجسم الخلوي ، المحور الاسطواني .

دون تدخل الخلايا الدبقية ، العصبونات تتواجد في حالة انحلال (تقسخ) .

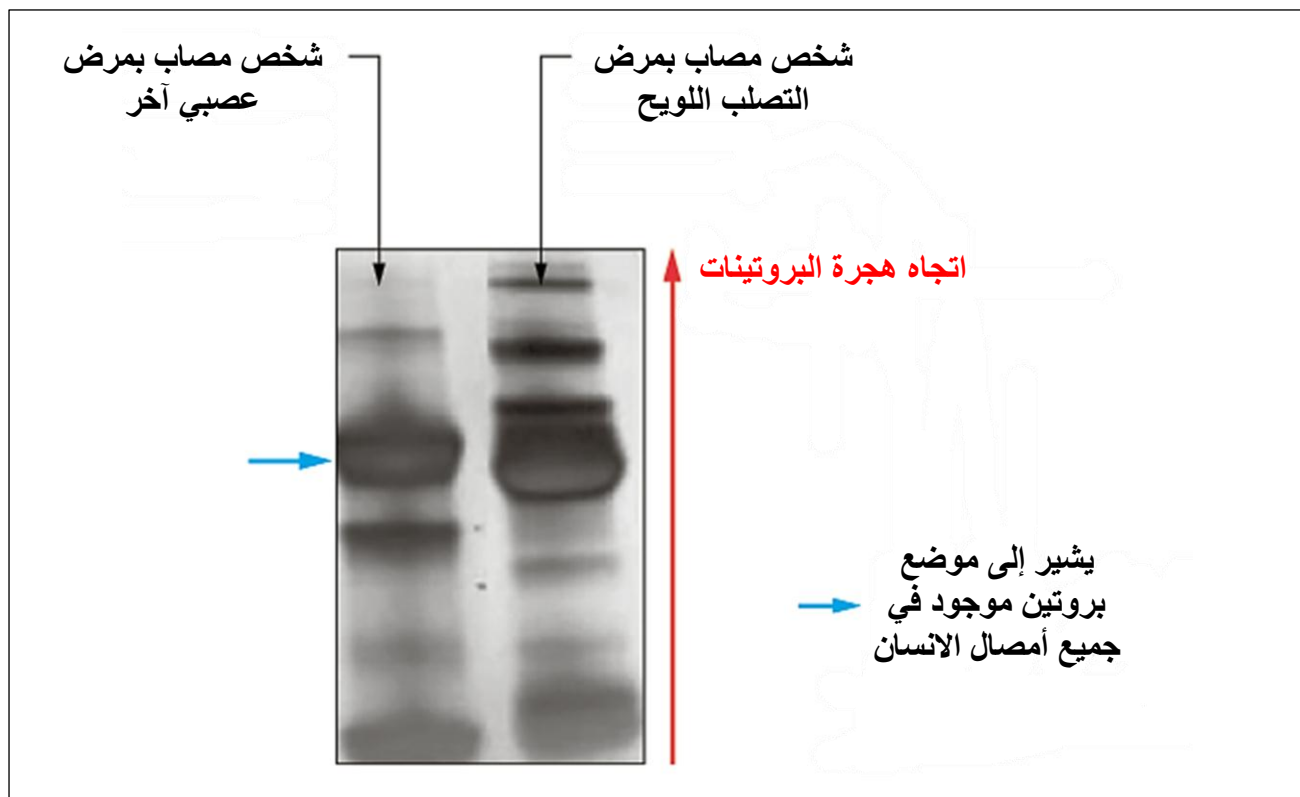
الخلايا الدبقية الدماغية تعرض على سطحها بعض البروتينات النوعية ، مثل البروتين KIR4.1 الذي يشارك في مراقبة التوازن الشاردي للمحيط العصبي .

الوثيقة 1 : تفاعل الغلوبيلينات المناعية (الاجسام المضادة) / انسجة الدماغ

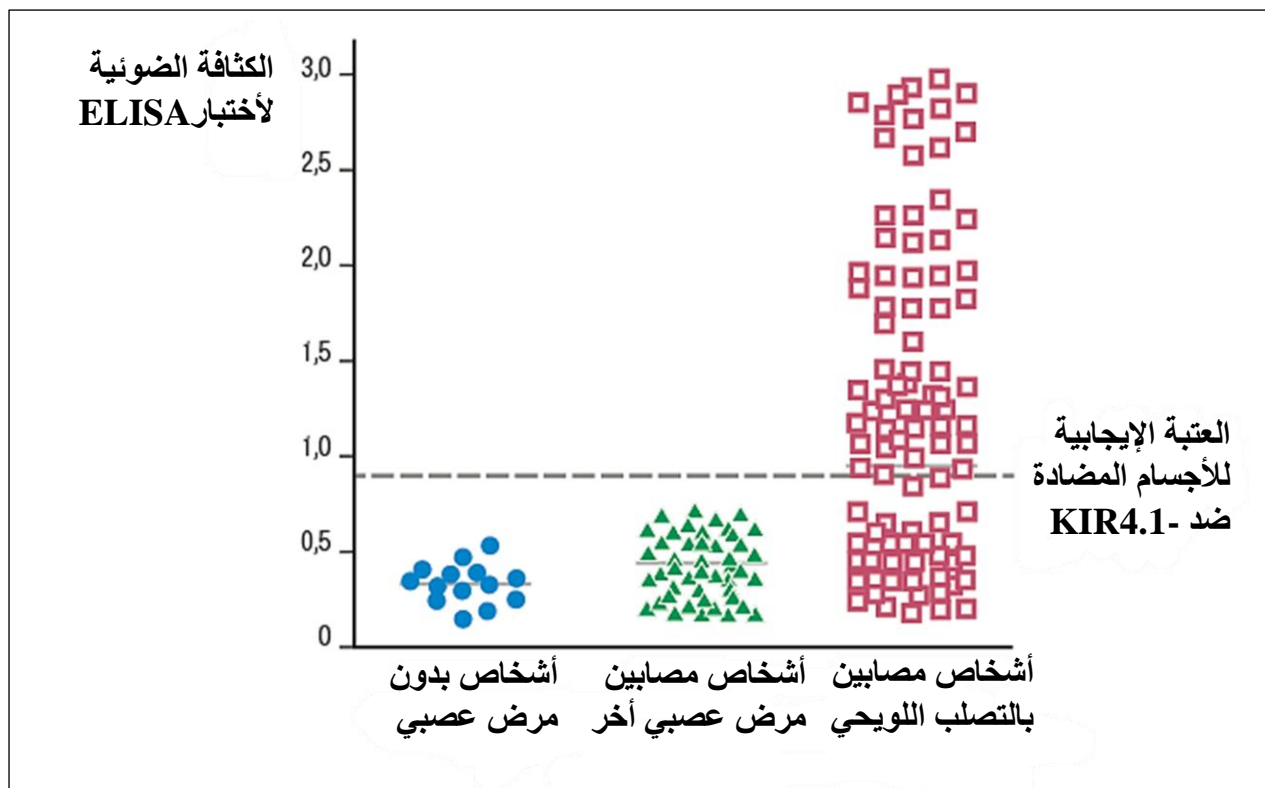
يتم تنقية الأجسام المضادة من مصل لأشخاص مختلفين . توضع هذه الاجسام المضادة على اتصال مع مقاطع المخ و تسمح تقنية الوسم النوعي لهذه الاجسام المضادة بمعرفة ما إذا كانت مثبتة على المقطع أم لا .

مصدر المصل	شخص مصاب بالتصلب اللويحي	شخص مصاب بمرض عصبي آخر *	شخص غي مصاب بمرض التصلب اللويحي
عدد العينات المتفاعلة (%)	58	0	0

* عينات الاشخاص المصابين بمرض عصبي آخر تمثل هنا كشاهد .

الوثيقة 2 : الهجرة الكهربائية لأمصال من مختلف الأشخاصالوثيقة 3 : تم اجراء اختبار ELISA على الأمصال المدروسة

اختبار ELISA يسمح باجراء تقدير كمي لوجود جسم مضاد من خلال تقدير الكثافة الضوئية للون المحصل عليه . يتم اجراء اختبار ELISA لبروتين KIR4.1 على اشخاص غير مصابين بمرض عصبي وأشخاص مصابين بمرض التصلب اللويحي , يتم تقييم النتائج من خلال تحديد الكثافة الضوئية.



تصحيح التمرين الرابع العاشر :

التصلب اللويحي مرض عصبي يؤدي إلى اختفاء خلايا الدماغ . يبدو أن الجهاز العصبي متورط (متدخل) في هذا الاختفاء من الخلايا العصبية . فكيف يتورط الجهاز العصبي في ذلك ؟

الوثيقة 1 : تفاعل الغلوبيلينات المناعية وأنسجة المخ

الغلوبيلينات المناعية هي أجسام مضادة منحلة في البلازما . يتم تنقيتها من مصل ل مختلف الأشخاص ، وبعد ذلك توضع على اتصال مع مقاطع الدماغ (المخ) . تسمح تقنية الوسم من معرفة ما إذا كانت الغلوبيلينات المناعية IgG مثبتة على المقطع ، أي على الخلايا الدبقية للدماغ .
بينت النتائج ان الغلوبيلينات المناعية مثبتة على الخلايا الدبقية للدماغ فقط في الاشخاص المصابين بالتصلب اللويحي (58 ضد 0) . حتى في الاشخاص الذين يعانون من مرض عصبي آخر بخلاف التصلب اللويحي ، هذه الغلوبيلينات المناعية لا ثبت على الخلايا الدبقية .
الغلوبيلينات المناعية هي بروتينات تتجهها خلايا الجهاز المناعي ، المفاويات B . ثبتت هذه الغلوبيلينات المناعية على بروتينات غشائية للخلايا المستهدفة ، هنا الخلايا الدبقية .

الوثيقة 2 : الهجرة الكهربائية للأمصال

في الشخص المصابة بمرض عصبي غير التصلب اللويحي ، نلاحظ من خلال نتائج الهجرة الكهربائية ، بروتين هاجر إلى الأعلى بقليل من البروتينات المتواجدة في جميع أمصال الإنسان .
في الشخص المصابة بالتصلب اللويحي ، نلاحظ اختفاء بروتين الشخص السابق . بالمقابل نلاحظ تواجد 3 بروتينات أخرى بالإضافة للبروتين المتواجد عند الجميع .
اذن هذا الشخص (المصاب بمرض التصلب اللويحي) ينتج بروتينات التي تبدوا لها علاقة بهذا المرض.

الوثيقة 3 : اجراء اختبار ELISA على الامصال المدرسوسة

اجراء هذا الاختبار يسمح بتقدير كمية الاجسام المضادة المصلية القادره على التثبيت على بروتين KIR4.1 .

الاختبارات عند الاشخاص الشاهدة الغير مصابة (سليمة) والاشخاص المصابين بمرض عصبي آخر متطابقة تقريبا . جميعها دون العتبة الايجابية للاجسام المضادة ضد-1 KIR4.1 ، وهذا يدل (يشير) على ان امصالها لا تحتوي على اجسام مضادة ضد-1 KIR4.1 .

في حين الاشخاص المصابين بالتصلب اللويحي ، كانت الاختبارات ايجابية إلى حد كبير . وهذا يدل على ان الاشخاص الإيجابيين لديهم هذه الاجسام المضادة التي تدور في الدم ، وهذه الاجسام المضادة نوعية لهذا المرض لانها متواجدة فقط عند هؤلاء الاشخاص .

ربط علاقة مع الوثيقة المرجعية :

تنصل الخلايا الدبقية مع الاوعية الدموية عبر امتداداتها السيتوبلازمية وهي على اتصال وثيق مع العصبونات . هذه الخلايا تزود العصبونات بالمغذيات والاكسجين . تعرض على سطحها بروتين KIR4.1 .

وبالتالي ، عند الاشخاص الإيجابيين لاختبار ELISA (= لديهم اجسام مضادة ضد-1 KIR4.1 في دمائهم) ، تسرى هذه الاجسام المضادة في الدم وتثبت على ابروتيينات الغشائية KIR4.1 للخلايا الدبقية الدماغية (الوثيقة 1) .

تلعب هذه البروتينات (KIR4.1) دورا مهما في مراقبة التوازن الشاردي للمحيط العصبي . لذلك ، هذه الخلايا الدبقية تختل وظيفتها عند فقد بروتين KIR4.1 وظيفته ، والعصبونات تتواجد اذن في حالة انحلال (تفكك) مما يسبب في ظهور اعراض هذا المرض .

التمرين الخامس العاشر :

تتبع مرحلة الإصابة الأولية بفيروس الإيدز (HIV) فترة متغيرة جداً من بضعة أشهر إلى بضع سنوات ، لا تظهر خلالها أي أعراض: نتحدث عن حالة الإصابة بدون أعراض . بعد ذلك يمكن أن يتطور المرض مؤدياً إلى سلسلة من الالتهابات والأورام (أمراض انتهازية) ، نتيجة انهيار الجهاز المناعي للمربيض.
بغض التعرف على بعض الظواهر المسببة في ظهور الأمراض الانتهازية في المرحلة الأخيرة من المرض ، نقترح عليك الدراسة التالية :

الجزء الأول :

بعدأخذ عينات من شخص سليم ، يتم تحضير أوساط زرع للمفاويات B واللمفاويات T الناضجة في وجود الماكروفاج (البالغات الكبيرة) ومستضدات مختلفة .
في سلسلة التجارب الأولى ، المستضد المتواجد في أوساط الزرع هو فيروس إبستاين بار (EBV).
الشروط والنتائج مماثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.

الوثيقة (1-أ) : نتائج الزرع في وجود فيروس EBV

التجارب	الخلايا المتواجدة في وسط الزرع	المستضد المتواجد	النتائج
1	ماكروفاج + المفاويات B	EBV	وجود أجسام مضادة EBV- ضد
2	المفاويات B	EBV	غياب أجسام مضادة EBV- ضد
3	الماكروفاج	EBV	غياب أجسام مضادة EBV- ضد

في سلسلة التجارب الثانية ، المستضد المتواجد في أوساط الزرع هو مادة مستخلصة من نبات سام يدعى pokeweed (الفتلاق) .
الشروط والنتائج مماثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 1.

الوثيقة (1-ب) : نتائج الزرع في وجود فيروس pokeweed

التجارب	الخلايا المتواجدة في وسط الزرع	المستضد المتواجد	النتائج
4	ماكروفاج + المفاويات B	pokeweed	غياب أجسام مضادة pokeweed-
5	ماكروفاج + المفاويات B + المفاويات T	pokeweed	وجود أجسام مضادة pokeweed-

- ما هي المعلومات المستخلصة من تحليل كل من الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 1.
- نعيد التجربتين 1 و 5 ، ولكن نضيف إلى أواسط الزرع خلايا مصابة بفيروس VIH مستخلصة من العقد المفاوية لشخص مصاب بالسیدا .
الشروط التجريبية والنتائج مماثلة في الوثيقة 2.

الوثيقة 2 : نتائج الزرع في وجود خلايا مصابة بفيروس VIH مستخلصة من العقد المفاوية لشخص مصاب بالسيدا

التجارب	مستخلص الخلايا المصابة بفيروس VIH	المستضد المتواجد + الخلايا المتواجدة في وسط الزرع	النتائج
'1	ماكروفاج + المفاويات B + مستخلص VIH	EBV	وجود أجسام مضادة ضد-EBV
'5	ماكروفاج + المفاويات B + المفاويات T + مستخلص الخلايا المصابة بفيروس VIH	pokeweed	غياب أجسام مضادة ضد-pokeweed

أ - حل نتائج الوثيقة 2.

ب- اقترح فرضية تفسر من خلالها نتيجة التجربة 5.

الجزء الثاني :

زرع مزيج من المفاويات T4 و T8 المستخرجة من العقد المفاوية لشخص مصاب بالسيدا سمح بإنتاج فيروس VIH . لكن عدد الخلايا يتناقص بسرعة وانتاج الفيروس يتناقص.

يستأنف انتاج الفيروس إذا تمت إضافة المفاويات T4 من شخص سليم ثم يتوقف من جديد . ومع ذلك ، لا نحصل على هذه النتائج إذا أضفنا المفاويات T8.

1 - هل تسمح هذه المعطيات بتأكيد صحة الفرضية المقترحة ؟ علل اجابتك .

2 - ما هي المعلومة الجديدة التي تقدمها لك هذه المعطيات التجريبية .

3- من بين العلاجات المقترحة للتخلص من فيروس السيدا هو حقن عدد كبير من جزيئات المستقبلات الغشائية المنزوعة من LT4 .

بتوظيف المعلومات التي توصلت اليها ومكتسباتك ، اكتب نص علمي تشرح فيه طريقة هذا العلاج ..

تصحيح التمارين الخامس العاشر :

الجزء الأول :

**1- المعلومات المستخلصة من تحليل كل من الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة 1
الشكل (أ) :**

- التجربة 1 : في وجود الماكروفاج LB و فيروس EBV , نلاحظ وجود ل الأجسام المضادة ضد - EBV دليل على انتاجها من قبل المفاويات B (المنتجة ل الأجسام المضادة).
- التجربة 2 : في وجود المفاويات B فقط مع فيروس EBV , يلاحظ غياب الأجسام المضادة ضد - EBV دليل على عدم انتاجها لعدم قدرة LB وحدها على انتاج الأجسام المضادة.
- التجربة 3 : في وجود الماكروفاج + فيروس EBV , يلاحظ كذلك غياب الأجسام المضادة ضد - EBV دليل على عدم انتاجها لعدم قدرة الماكروفاج على انتاج الأجسام المضادة.
- الاستخلاص :

انتاج الأجسام المضادة ضد - EBV يتطلب تعاون خلوي بين الماكروفاج والمفاويات B (التجربة 1).

الشكل (ب) :

- التجربة 4 : في وجود المفاويات B والماكروفاج ومادة pokeweed , نلاحظ غياب الأجسام المضادة ضد - pokeweed دليل على ان LB والماكروفاج لوحدهما غير كاف لانتاج الأجسام المضادة ضد - pokeweed .

- التجربة 5 : في وجود الماكروفاج LT+ LB+ نلاحظ وجود الأجسام المضادة ضد - pokeweed دليل على انتاجها يتطلب تواجد ثلاثة انواع هذه من الخلايا المناعية.
- الاستخلاص :

انتاج الأجسام المضادة ضد - pokeweed يتطلب تعاون خلوي بين LT, LB و الماكروفاج .

2 - تحليل نتائج الوثيقة 2

- التجربة 1[/] : في وجود فيروس VIH (مصدره الخلايا المصابة بهذا الفيروس LT4 المستخلصة من العقد المفاوية لشخص مصاب بالسیدا) , نلاحظ انتاج الأجسام المضادة ضد - EBV وهذا يدل على ان فيروس VIH لا يؤثر على انتاج الأجسام المضادة ضد - EBV .
- الاستنتاج :

فيروس VIH ليس له اي تأثير على كل من المفاويات B والماكروفاج

- التجربة 5[/] : في وجود فيروس VIH , نلاحظ غياب الأجسام المضادة ضد - pokeweed دليل على عدم انتاجها رغم وجود LT, LB و الماكروفاج .
- الاستنتاج :

فيروس VIH له تأثير على انتاج الأجسام المضادة ضد - pokeweed .

ب- فرضية مفترحة لتفسير من خلالها نتيجة التجربة 5

- غياب انتاج الأجسام المضادة ضد - pokeweed ربما يعود لتدمير المفاويات T من قبل فيروس VIH .

الجزء الثاني :

1 - التحقق من صحة الفرضية المقترحة :
المعطيات :

زرع مزيج من المفاويات T4 و T8 المستخرجة من العقد المفاوية لشخص مصاب بالسيدا سمح بإنتاج فيروس VIH . لكن عدد الخلايا يتناقص بسرعة وانتاج الفيروس يتناقص . يفسر ذلك بان فيروس VIH يتضاعف داخل LT ; يؤدي هذا التضاعف الى تدمير لان عدد هذا الخلايا يتناقص بسرعة وهذا يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقا .

2 - المعلومة الجديدة التي تقدمها هذه المعطيات التجريبية

- ◀ يستأنف انتاج الفيروس إذا تمت إضافة المفاويات T4 من شخص سليم ثم يتوقف من جديد . ومع ذلك ، لا نحصل على هذه النتائج إذا أضفنا المفاويات LT8 .
- ◀ اذن المعلومة الجديدة : فيروس VIH لا يؤثر الا على المفاويات T4 والتي تعتبر خلايا مستهدفة للفيروس VIH .

الجزء الثالث :

النص العلمي :

من بين المكونات الجزيئية لفيروس VIH gP120 . ستهدف فيروس VIH الخلايا LT4 ، نتيجة احتوائها على بروتين غشائي (CD4) الذي يوجد بينه وبين بروتين غشائي للفيروس (20 gP) تكامل بنوي (قالب له) .

تنكاثر الفيروسات داخل LT4 وتتحرر بالتبرعم نحو الخارج ويؤدي ذلك الى تدمير المفاويات T4 التي تلعب دورا محوريا في الاستجابة المناعية النوعية الخلطية والخلوية .

- اهمية طريقة هذا العلاج هو جمع عدد كبير من الفيروسات المنتشرة في دم المصاب بواسطة جزيئات المستقبلات الغشائية المحقونة (CD4) وهذا ما يمنع تثبيت الفيروس على الخلايا (LT4) وبالتالي عدم إصابتها .

التمرин السادس العاشر : يتضمن مهمة مركبة

تأثير الكحول على الجهاز المناعي

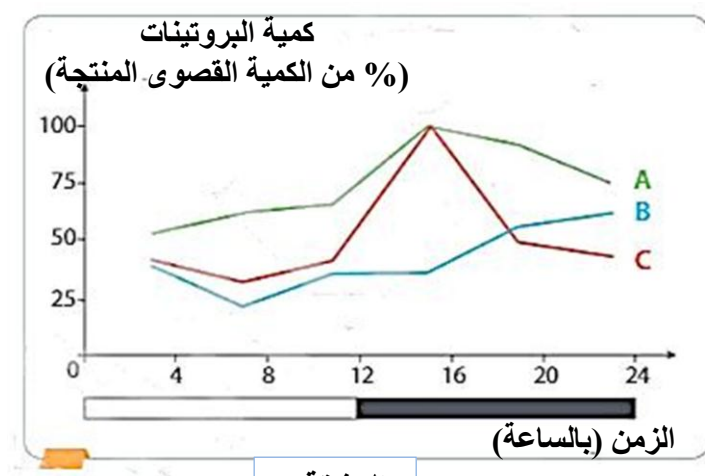
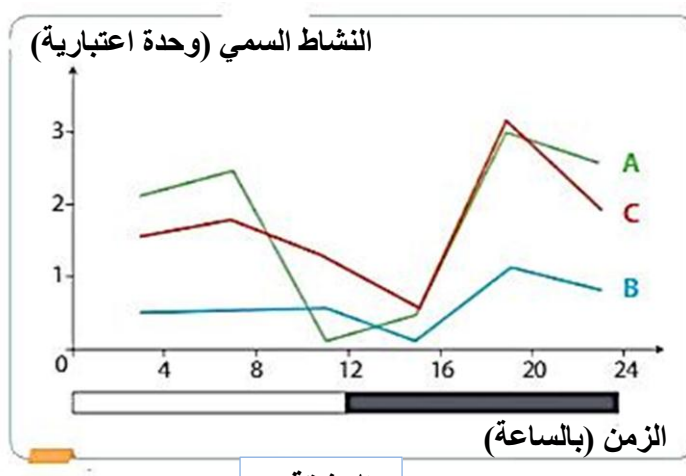
حل النتائج التجريبية ، واستخدم مكتسباتك المعرفية لوصف التأثير المحتمل لاستهلاك الكحول على الجهاز المناعي.

تم قياس النشاط السمي لنوع من المماويات المسممة الخلايا القاتلة الطبيعية NK وكذلك انتاجها للبرفوريين (البروتين المرتبط بهذه السمية الخلوية) على مدى فترة 24 ساعة في الفئران الذكور وفقاً لدورة ضوء/ ظلام من 12 ساعة . يبدو ان نشاط الجهاز المناعي يتبع ريتيم (ايقاع) الساعة البيولوجية (متغير حسب الوقت) لكن لا يجب ان تؤخذ في الاعتبار في هذا التمرين.

فأر ان ذكور من المجموعة A يتم اطعامها بأغذية القوارض ، وفأر ان المجموعة B تتلقى نظاماً غذائياً سائلاً يحتوي على كحول الايثانول اما المجموعة C تلقت نظاماً غذائياً سائلاً يوفر عدد كبير من السعرات الحرارية مثل النظام الغذائي للمجموعة B ، ولكن دون كحول.

الوثيقة 1 : تطور النشاط السمي للخلايا NK عند مختلف الفئران .

الوثيقة 2 : نتائج قياس كمية البرفوريين المنتجة عند مختلف الفئران.



تصحيح التمرين السادس العاشر :

- ندرس من خلال هذا الموضوع تأثيرات الكحول على القدرة السمية لبعض المفاويات ، خلايا NK.
- **تحليل الوثيقة 1 :**
 - يتغير النشاط السمي (الانحلال الخلوي) للخلايا NK من الفئران التي تتغذى عادة خلال اليوم :
 - المجموعة A يتم اطعامها بأغذية القوارض ، يصل النشاط السمي للخلايا NK لحد اقصى يقدر بـ 3 وحدة اعتبارية دليل على انتاجها لكمية كبيرة من البرفوريين.
 - بالنسبة للفئران المجموعة B التي تتلقى نظاماً غذائياً سائلاً يحتوي على كحول الايثانول ، يكون النشاط السمي لخلايا NK ضعيف جداً (1 وحدة اعتبارية) دليل على انتاجها لكمية ضئيلة جداً من البرفوريين.
 - بالنسبة لفئران المجموعة C (الشاهد) التي تلقت نظاماً غذائياً سائلاً ولكن دون كحول ، يكون النشاط السمي للخلايا NK كبير وقريب من المجموعة A (غذائها طبيعي).
- **الاستنتاج :**
يقلل الكحول من فعالية المفاويات السامة للخلايا (مثل NK).

البرفوريين عبارة عن بروتين يتم تركيبه من قبل المفاويات السامة للخلايا مثل NK و LTC ، وهو المسؤول عن تشكيل قنوات في أغشية الخلايا المستهدفة ، مسبباً في انحلالها . وعليه يمكن اقتراح فرضية التالية : ربما يكون تأثير الكحول على مستوى تركيب البرفوريين في المفاويات السامة للخلايا .

تحليل الوثيقة 2 :

- تركيب البرفوريين في الفئران التي يتم تغذيتها طبيعياً (المجموعة A)، تغيير خلال اليوم :
- تصل كمية البرفوريين المنتجة إلى قيمة قصوى (100%) بين الساعة 12 والساعة 14 . وهذه النتائج مماثلة لتلك المسجلة مع الفئران التي تلقت غذاء خالي من الكحول (المجموعة C).
- بالنسبة للفئران التي اتبعت نظاماً غذائياً يرتكز على الكحول (المجموعة B) ، فإن انتاج البرفوريين من قبل المفاويات السامة للخلايا ينخفض بشكل ملحوظ لأنه لا يتجاوز 60%.
- **الاستنتاج :**
الكحول يعمل على حمض انتاج البرفوريين من قبل المفاويات NK . وهذا يؤكّد صحة الفرضية المقترحة.

الخلاصة :

- يثبت الكحول النشاط السمي (الانحلال الخلوي) للمفاويات NK من خلال تخفيض انتاج البرفوريين.
- يلعب البرفوريين دوراً أساسياً في تدمير الخلايا الغير طبيعية (السرطانية) أو المصابة .
- اذن الإفراط في تناول الكحول يزيد من خطر الإصابة (العدوى) أو السرطان.

التمرين السابع العاشر :

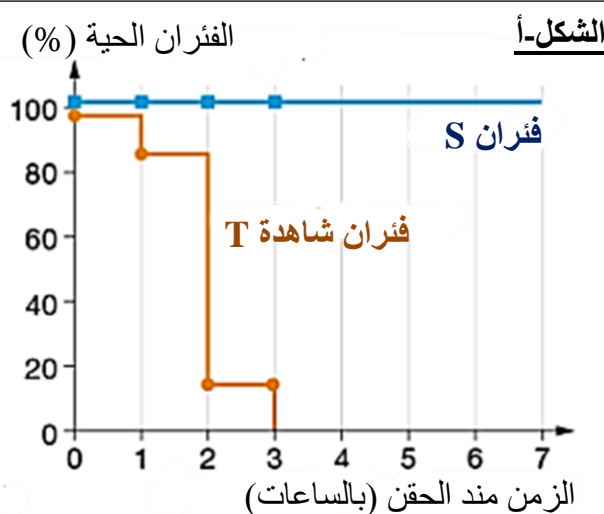
اللبيدات متعددة السكاركر (LPS) هي احدى مكونات جزيئات (PAMP) ، هذه الاخيره تتواجد على جدار العديد من البكتيريا مثل السالمونيلا (على سبيل المثال السالمونيلا التقيه *Salmonella typhi* ، التي تسبب حمى التقويد). يتم التعرف على مختلف جزيئات PAMP من قبل مستقبلات غشائية تدعى PRR المتواجدة على اغشية الماكروفاج والخلايا التغضنية (الشجيرية).

توجد سلالات من الفئران الطافرة حساسة للاصابة ببكتيريا السالمونيلا ، لكنها مقاومة لنوع آخر من البكتيريا.

حقن فئران عن طريق الوريد LPS فقط بترانكيز عاليه ، يؤدي إلى صدمة تعفنية (حمى ، تسارع ضربات القلب والتنفس...) والتي يمكن ان تكون مميتة ، هذه الصدمة التعفنية ناتجة عن انتاج كمية كبيرة من المستوكيينات الالتهابية (مبلغات كيميائية) ، مما يؤدي إلى تفاعل التهابي مفرط .

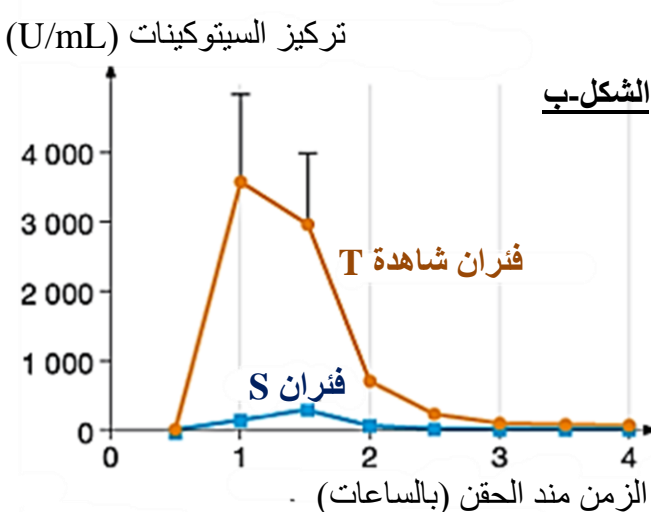
انطلاقاً من المعلومات المستخرجة من تحليل الوثائق 1 ، 2 و 3 ، وعارف المكتسبة ، قدم تفسيراً للحساسية العالية لهذه الفئران الطافرة لبكتيريا السالمونيلا التقيه .

الوثيقة 1 : LPS والجهاز المناعي الفطري



الشكل -أ

الشكل (أ) : قام الباحثون بحقن LPS عن طريق الوريد في الفئران T (الشاهد) والفئران التي تتنمي إلى سلالات حساسة لبكتيريا السالمونيلا التقيه (الفئران S) . يمثل المنحنى البياني النسبة المئوية للفئران S و T الحية بعد حقن LPS.



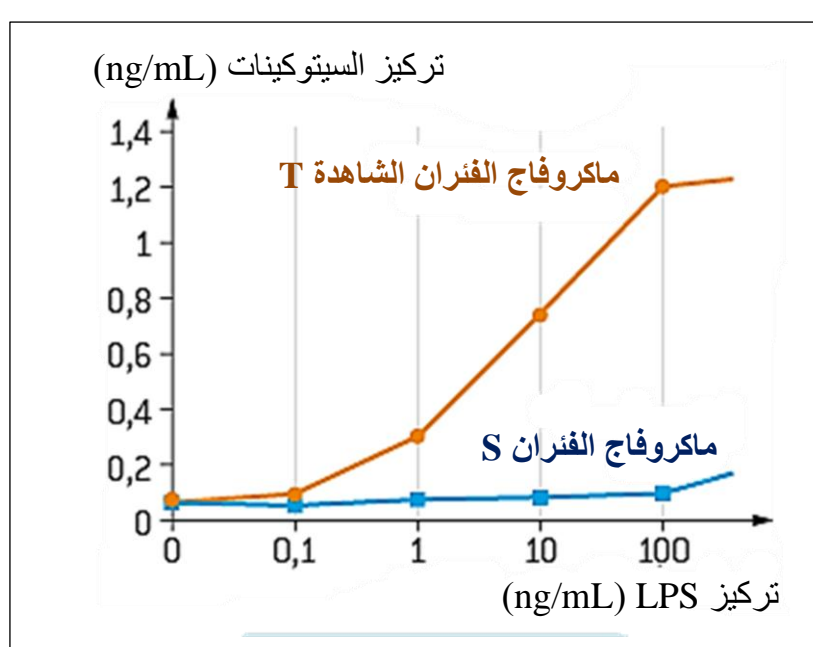
الشكل -ب

الشكل (ب) : خلال التجربة نفسها ، حدد الباحثون تطور التركيز البلازمي من السيتوكيينات الالتهابية في الساعات التي تلي حقن LPS. يوضح المنحنى البياني النتائج التي تم الحصول عليها في الفئران T و S.

الفئران S: حساسة لبكتيريا السالمونيلا التقيه .

الفئران T: مقاومة لبكتيريا السالمونيلا التقيه .

الوثيقة 2 : LPS و السيتوكينات المفرزة من قبل الماكروفاج



قام الباحثون بإنجاز أوساط زرع من الماكروفاج المستخلصة من الفئران S و T . ثم أضافوا LPS بتركيز مختلفة ، إلى أوساط الزرع ، ثم تابعوا إنتاج السيتوكينات من قبل الماكروفاج. يظهر المنحنى البياني هذا الإنتاج بدلالة تركيز LPS .

الوثيقة 3 : معطيات وراثية

التصالب (التزواج) بين فئران T والفئران S أعطى فئران من الجيل الأول (F1) تتصرف مثل الفئران T فيما يتعلق بـ LPS.

التصالب بين أفراد الجيل الأول أعطى جيل ثان (F2) يتضمن 3/4 من الفئران تتصرف مثل الفئران T و 1/4 من الفئران مثل الفئران S فيما يتعلق بـ LPS .

تصحيح التمرين السابع العاشر :

استغلال الشكل (أ) من الوثيقة 1

- الفئران الشاهد كلها ماتت بعد ثلاثة أيام ، بينما لم يكن هناك وفيات في الفئران S حتى بعد سبعة .
- تسبب حقن LPS في حدوث صدمة تعفنية في الفئران الشاهدة ولم يكن له أي تأثير على الفئران S ، وبالتالي فهي غير حساسة لـ LPS .

استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1

- بعد حقن LPS ، نسجل ارتفاعاً حاداً في تركيز السيتوكينات الالتهابية في الفئران الشاهدة ، في حين أن هذه الزيادة ضئيلة جداً في الفئران S .
- الارتفاع الحاد في التركيز يعبر عن ارتفاع إنتاج السيتوكينات مما تسبب في صدمة تعفنية ، مما أدى إلى وفاة الفئران الشاهدة .
- غياب إنتاج السيتوكينات من قبل الفئران S يفسر غياب الصدمة التعفنية وبالتالي تبقى حية عند حقنها بـ LPS .

استغلال الوثيقة 2

- مايكروفاج الفئران الشاهدة ، في المختبر ، تفرز السيتوكينات عندما يتجاوز تركيز LPS ng/mL 0,1 ، ثم يزداد تركيزها بزيادة تركيز LPS (تصل إلى ng/mL 1.2 عند التركيز ng/mL 100 من LPS) .
- عكس ذلك ، مايكروفاج الفئران S ، عملياً لا تفرز السيتوكينات ، بغض النظر عن تركيز LPS .
- لا يتم تحفيز مايكروفاج الفئران S بواسطة LPS على عكس مايكروفاج الفئران الشاهدة .

استغلال الوثيقة 3

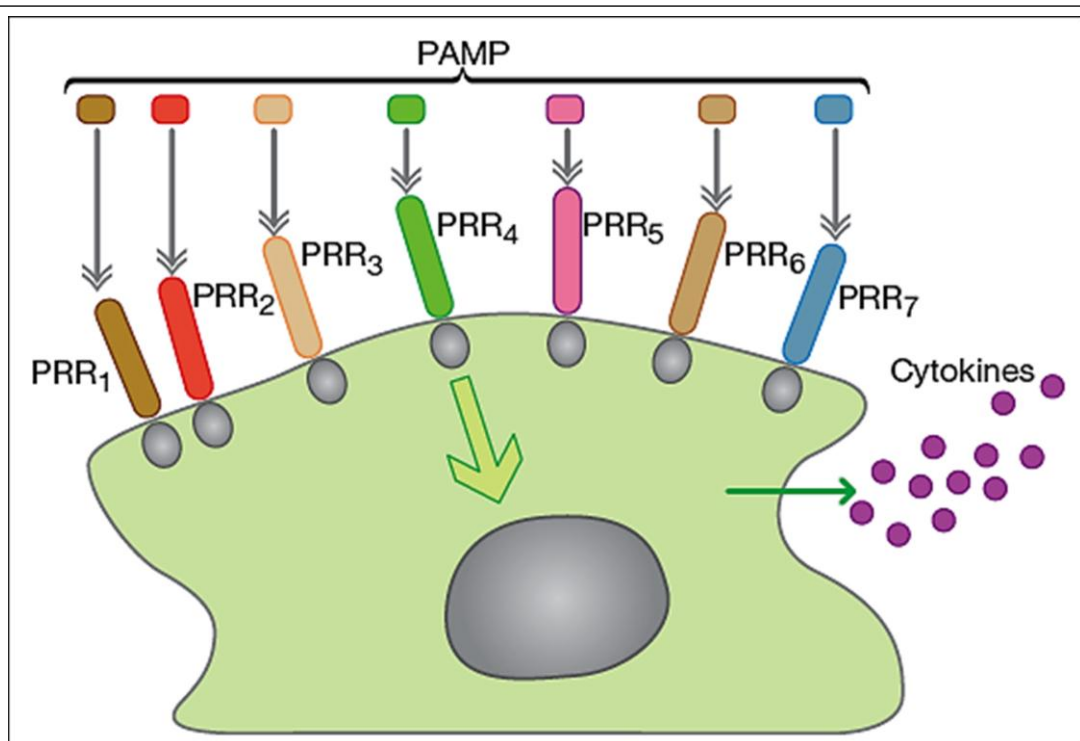
- هجناء الجيل الأول لها نمط ظاهري (حساسة لـ LPS) ؛ إذن هذا النمط الظاهري هو السائد.
- تم الحصول على جيل ثانى بالنسبة التالية : 4/3 - 4/1 ، وهذا يدل على ان السلالتين تختلفان فقط في الأليلات مورثة واحدة .
- نظراً لأن الحساسية لـ LPS لدى الفئران تعود إلى مورثة واحدة ، وهذا يؤكد ان هذه المورثة تشفّر للمستقبلات الغشائية (PRR) للمايكروفاج النوعية لـ LPS .
- في حالة الفئران الشاهدة ، الأليل يشفّر لمستقبل غشائي (PPR) وظيفي ، بينما بالنسبة للفئران S ، تكون المستقبلات الغشائية غير وظيفية أو غير موجودة .

الخاتمة

- عندما تصيب الفئران ببكتيريا السالمونيلا التيفية ، مايكروفاج هذه الفئران لا تتعارف على هذه البكتيريا لأنها لا تمتلك مستقبلات (PPR) وظيفية ضد LPS (PAMP) . ونتيجة لذلك فهي (الميكروفاج) غير منشطة أو قليلة التنشيط ، وحيث أنها لا تنتج السيتوكينات ، فإنها لا تستطيع أن تولد (تحدد) تفاعل التهابي .
- وبالتالي تتكاثر بكتيريا السالمونيلا بحرية وتسبب تعفن الدم ، والذي قد يكون قاتلاً .
- ومع ذلك ، فإنها لا تسبب الصدمة التعفنية ، لأنها لا يوجد افراز للستوكتينات (وسائط الالتهاب) .

ملحق غير معنى بالاجابة (المتوضيح فقط)

تمثل الوثيقة التالية التعرف على المستضدات (PAMP) من قبل المستقبلات (PRR) للماكروفاج والخلايا الشجيرية (cellules dendritique)



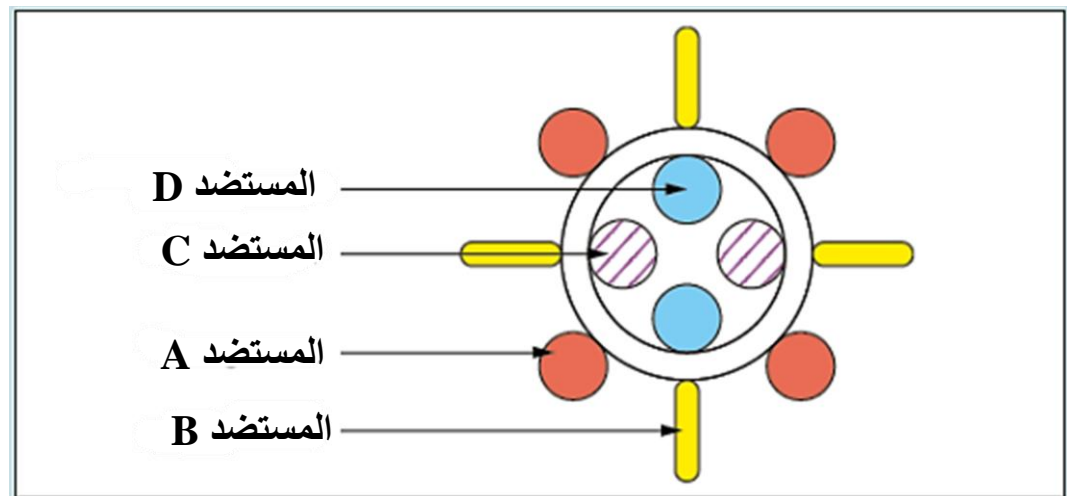
- في الأنسجة حيث تبدأ الإصابة ، هناك خلايا دائمة تسمى **الماكروفاج والخلايا الشجيرية** ، احدى خصائصها هي القدرة على التعرف على اللاذات المعدية.
- تعرف الماكروفاج والخلايا الشجيرية على الجزيئات التي يحملها جدار الكائنات الحية الدقيقة ، وهي جزيئات تسمى **PAMP** ، وهي مشتركة بين العديد من عائلات الكائنات الحية الدقيقة. يتم إنتاج هذه الجزيئات PAMP فقط من طرف الكائنات الحية الدقيقة وليس عن طريق خلايا الذات ، مما يسمح بالتمييز بين الذات و اللاذات.
- يتم التعرف على مختلف جزيئات PAMP من قبل مستقبلات **PRR** المتواجدة على اغشية الماكروفاج والخلايا الشجيرية .
- يؤدي هذا التعرف إلى **تنشيط** الماكروفاج والخلايا الشجيرية ، مما يؤدي إلى إنتاج وإفراز رسائل كيميائية تدعى **السيتوكينات** ، هذه الاخير تولد تفاعل التهابي.

التمرين الثامن عشر :

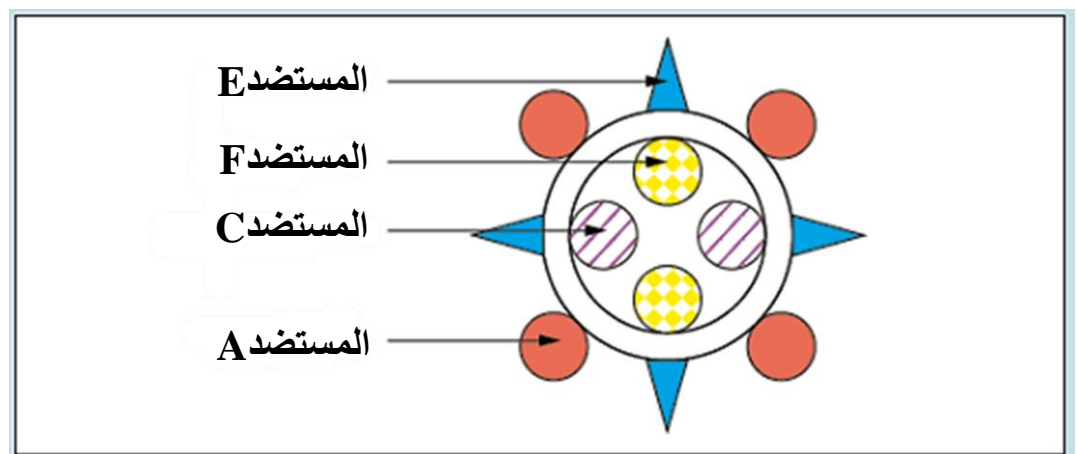
النمط الظاهري المناعي وتطوره

الوثيقة 1 : تمثل رسم تخطيطي لسلالتين من فيروس الزكام

الشكل-أ : السلالة الاولى من فيروس الزكام



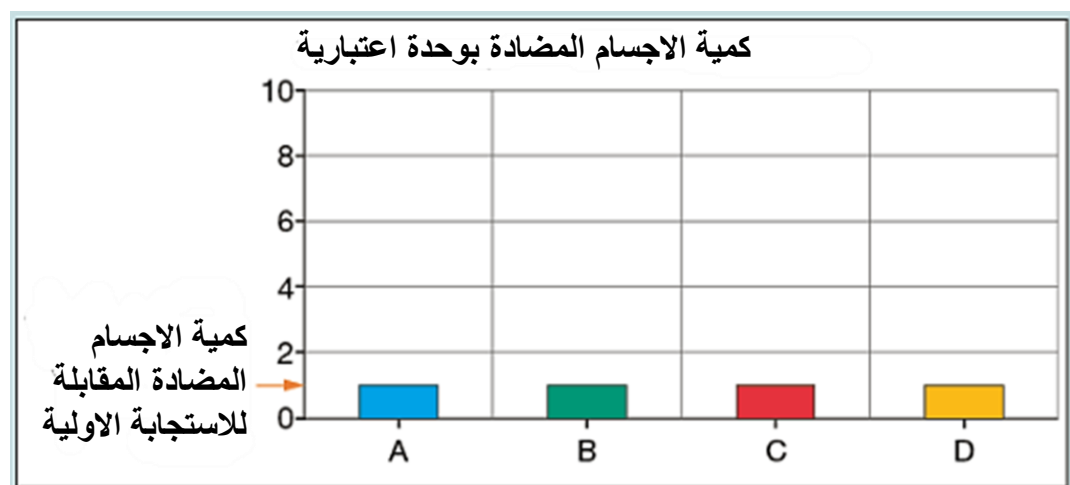
الشكل-ب: السلالة الثانية من فيروس الزكام (هذه السلالة تقدم بعض المستضادات مختلفة عن السلالة الأولى)



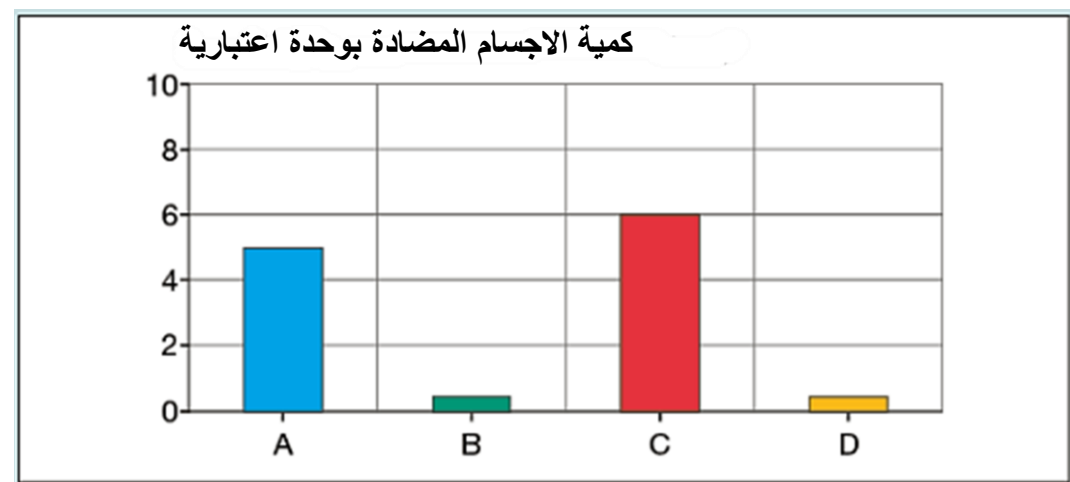
الوثيقة 2 : دراسة كمية الأجسام المضادة لدى فرد تعرض لفيروس الزكام على مرتين ; أول مرة في عمر سنتين ثم في عمر 5 سنوات .

يشير محور الفواصل إلى مختلف المستضدات التي يتم توجيهه الأجسام المضادة ضدها.

الشكل-أ : كمية الأجسام المضادة التي ينتجها الفرد في عمر السنين .



الشكل-ب : كمية الأجسام المضادة التي ينتجها الفرد في السن 5 سنوات .



اجب بالصحيح أو الخطأ مع التعليق

- تبين الوثيقة 2 ان الاستجابة المناعية الأولية ضد الفيروس ليست نوعية.
- عندما يكون عمر الفرد 5 سنوات ، يكون إنتاج الأجسام المضادة ضد- C أكبر ، لأنه بروتين معروض على سطح الفيروس.
- في الفرد المصاب للمرة الثانية بواسطة نوع من فيروس الزكام ، فإن إنتاج الأجسام المضادة ضد- A و ضد- C تشير الى حدوث استجابة ثانوية بتدخل الخلايا الذاكرة LT و LB.
- تبين هذه الاستجابة للإصابة الثانية بفيروس الزكام أهمية اختيار السلالة الفيروسية المستخدمة في اللقاح ضد مرض الزكام (الأنفلونزا) الموسمي.

تصحيح التمرين الثامن عشر :

أ - خطأ .

بعد الإصابة بفيروس الزكام من السلالة الأولى ، ينتج الفرد أربع أنواع من الأجسام المضادة ، يتعرف كل منها على مستضد للسلالة الأولى . إنها الاستجابة الأولية . كل نوع من الأجسام المضادة يتعرف على مستضد واحد فقط (أي الذي حرض على انتاجه) ، مما يدل على أن الاستجابة المناعية الأولية نوعية .

ب - خطأ .

لا يتم عرض البروتين المستضدي C على سطح الفيروس ، ولكن يتواجد داخل كبسيدة الفيروس . بالإضافة لذلك ، فإن الانتاج المرتفع للجسم المضاد ضد-C لا يعود إلى موقع البروتين في الفيروس . بل يعود إلى استجابة مناعية ثانوية .

ج - صحيح .

إن الاستجابة المناعية الأولية ضد الفيروس من السلالة 1 لا تنتج فقط الأجسام المضادة ضد-A و ضد-C ولكن أيضاً المماويات B الذاكرة والمماويات T4 الذاكرة النوعية للمستضدات A و C . إنها خلايا الذاكرة التي ، خلال الإصابة بواسطة الفيروس من السلالة 2 ، هي مصدر الاستجابة المناعية الثانوية والتي تترجم بانتاج كبير وهام من الأجسام المضادة ضد-A و ضد-C .

د - صحيح .

يجب أن تحتوي السلالة الفيروسية المستخدمة كلناح ضد الزكام على نفس المستضدات للفيروسات التي تصيب الفرد الذي تم تلقيحه . وبالتالي فإن هذا الفرد لن يكون لديه فقط الأجسام المضادة لمستضدات الفيروس المعني ، ولكن أيضاً المماويات ذات الذاكرة النوعية ، التي تسمح بحدوث استجابة ثانوية سريعة وهامة . وبالتالي الاستفادة من حماية فعالة ضد فيروس الزكام .

التمرين التاسع العاشر :

المناعة هي مجموع الآليات الفيسيولوجية التي تحافظ على سلامة العضوية . ولكن في بعض الأحيان قد يفقد الجهاز المناعي قدرته على الدفاع عن الذات نتيجة حدوث اضطرابات مناعية .

الجزء الأول

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 1 ثلات أمراض (E , F و G) مرتبطة بعجز مناعي والاضطراب المسبب لكل مرض .

التعليق	تأثير الاضطراب المسبب له على الاستجابة المناعية:		المرض	الاضطراب المناعي المسبب له	المرض المرتبط بالعجز المناعي
	الطبيعية	الخلوية			
			E	تكاثر عشوائي للكريات البيضاء ، غير ناضجة في مستوى نقي العظام (سرطان نقي العظام)	E Leucemie
			F	نقص كبير في إنتاج المماويات B والخلايا البلازمية (البلاسموسيت)	F Agamaglobulinemie
			G	عدم توفر المصايب على غذة سعرية أو توفره على غذة سعرية بدائية (غير وظيفية)	G Syndrome Di George

الشكل-ب

الشكل-أ

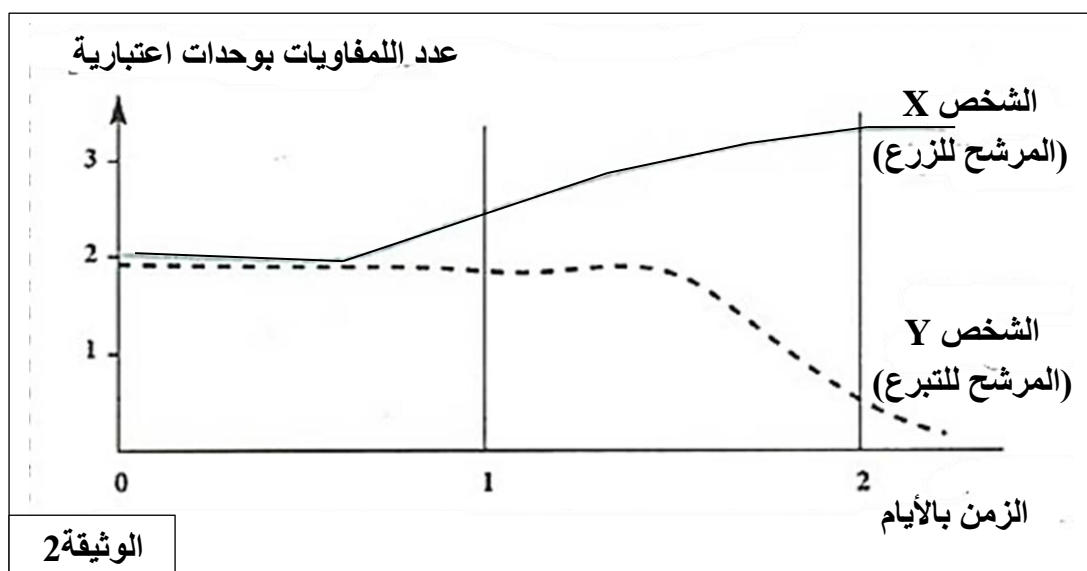
الوثيقة 1

- اعتماد على معطيات الشكل (أ) ومعارفك ، اكمل جدول الشكل (ب) مستعملا الرموز التالية :

- العلامة (-) في حالة التأثير السلبي للإضطراب المناعي على الاستجابة المناعية.
- العلامة (+) في حالة عدم تأثير للإضطراب المناعي على الاستجابة المناعية.

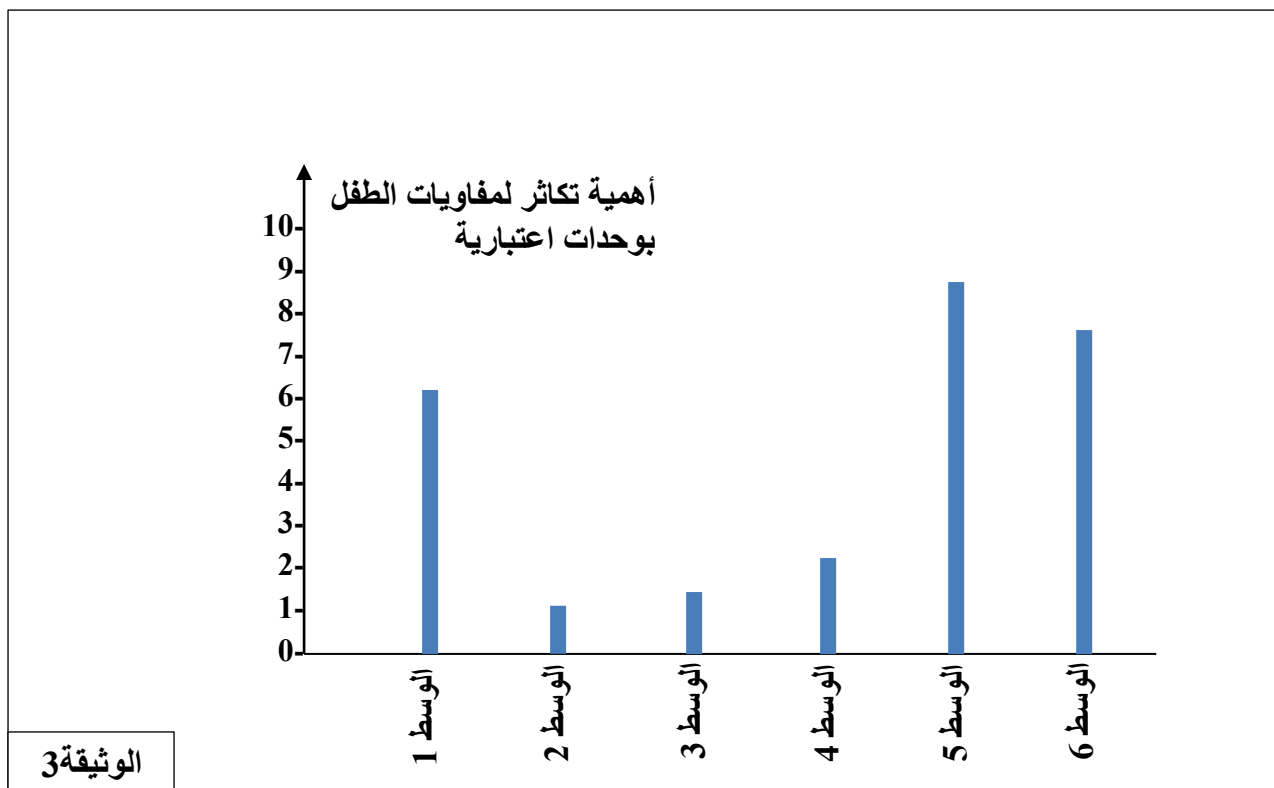
الجزء الثاني

تطلب بعض حالات العجز المناعي زرع نقي العظام، ولتجنب رفض الخلايا المزروعة يتم إجراء اختبار التوافق النسيجي الذي يتجلّى في عزل لمماويات المرشح للتبرع ومعالجتها بمادة تکبح تكاثرها ثم وضع هذه المماويات في وسط زرع يحتوي على لمماويات الشخص المرشح للزرع. وتبيّن الوثيقة 2 نتائج تتبع تطور عدد المماويات في وسط الزرع خلال إحدى حالات إجراء هذا الاختبار.



1 - فسر نتائج الوثيقة 2.

قصد تحديد الشخص الأكثر تلاؤماً نسيجياً مع طفل مصاب بعجز مناعي، ويحتاج لزرع نقي العظام، وذلك من بين خمسة مرشحين للتلبرع، تم توزيع لمفاويات الطفل المصاب بالعجز المناعي على ستة أوساط اختبار. أحد الأوساط (الوسط 2) ظل كشاهد (يضم لمفاويات الطفل فقط) والأوساط الخمسة الأخرى أضيفت لكل منها لمفاويات أحد المرشحين للتلبرع، وذلك بعد معالجتها بمادة تكبح تكاثرها. وتبيّن الوثيقة 3 لمفاويات الطفل المصاب بالقصور المناعي في كل واحد من الأوساط الستة.



2 - استدل بمعطيات الوثيقة 3 لتحديد الوسط الذي يحتوي على لمفاويات الشخص الأكثر توافقاً نسيجياً مع الطفل المعنى.

الجزء الثالث

اقتصر علاجاً يحد من مخاطر مضاعفات اسباب القصور المناعي الذي يعاني منه المرضى المصابين بالامراض المذكورة في بداية التمارين.

تصحيح التمرين التاسع العاشر :

الجزء الأول
- تكميل الجدول -

المرض	تأثير الاضطراب المسبب له على الاستجابة المناعية:		الخلطية	الخلوية	الطبيعية
	الخلطية	الخلوية			
E	-	-	-	-	-
F	-	+	+	+	-
G	-	-	-	-	+

التعليق

لان الكريات البيضاء خاصة الماكروفاج تلعب دور اساسي في الاستجابة المناعية بنوعيها :

- في الاستجابة المناعية الطبيعية (اللانوعية) : يتمثل دورها في ابتلاع المستضدات وهضمها (ظاهرة البلعمة) , كما انها تفرز وسائل كيميائية (وسائل الالتهاب) .
- في الاستجابة المناعية النوعية : تلعب دور خلية عارضة للببتيدات المستضدية المرفقة بـ HLA كما تفرز الانترلوكين 1 المنشط للمفاويات المحسنة . هذه الخطوة ضرورية لتحسين وتنشيط المفاويات (T4 و T8 و LB) وانطلاق الاستجابة المناعية بنوعيها الخلطية والخلوية.

لان البلاسموسيت الناتجة عن تمييز LB المنشطة , هي المسؤولة عن انتاج وافراز العناصر المنفذة في الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية و هي الغلوبولينات المناعية (الاجسام المضادة).

لان الغدة السعترية (التيموسية) وهي من الاعضاء المناعية المركزية , تلعب دورا اساسيا في الاستجابة المناعية بنوعيها , فهي مقر نضج المفاويات T4 و T8 اي اكتسابها للكفاءة مناعية .

تلعب LT4 دورا محوريا في الاستجابة المناعية النوعية ، الخلطية والخلوية من خلال انتاجها وافرازها لمبلغات كيميائية تتمثل في الانترلوكينات (خاصة الانترلوكين 2).

تنشط الخلايا LT و LB الكفاءة المناعية بواسطة الانترلوكينات المفرزة من طرف LTh فتتكاثر LB وتتمييز إلى خلايا بلازمية (تدخل في الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلطية) وتتكاثر LT8 و تتمييز إلى خلايا سامة LTC (تدخل في الاستجابة المناعية ذات الوساطة الخلوية).

الجزء الثاني
1 - تفسير النتائج :

- خلال الساعات الاولى من بداية التجربة (20 ساعة) , نلاحظ ثبات في عدد لمفاويات الشخص Y عدم قدرتها على التكاثر بسبب كبح تكاثرها بالمادة المستعملة في المعالجة , موازاة مع ذلك , يبقى كذلك عدد لمفاويات الشخص X ثابت لعدم شروعها في عملية الانقسام . هذه الفترة توافق مرحلة التعرف على المستضد (لمفاويات الشخص Y) والتنشيط .
- بعد 20 ساعة من التجربة , يرتفع عدد لمفاويات الشخص X ليصل إلى 3 وحدة اعتبارية بعد يومين من بداية التجربة , يعود ذلك لتكاثرها نتيجة تحفيزها عن طريق الانترلوكينات المفرزة من قبل LTh. بالمقابل يبقى عدد لمفاويات الشخص Y ثابت بعد يوم و 12 ساعة , بعد هذه المدة نلاحظ تناقص في عددها ويعود ذلك لتخريبيها بواسطة السموم (البرفورين والغرانزيم) المفرزة

من قبل المفاويات المنفذة النوعية (LTC) للشخص X , حتى تختفي نهائيا (تدمرها جميعا) في اليوم الثاني.

2 - الاستدلال بمعطيات الوثيقة 3 لتحديد الوسط الذي يحتوي على لمفاويات الشخص الأكثر توافقا نسيجيا مع الطفل المعني.

- يكون تكاثر لمفاويات الطفل اكبر في الوسط 5 بليها الوسطين 6 و 1 , ويكون هذا التكاثر اقل في الوسطين 3 و 4 مقارنة مع اهمية تكاثر المفاويات في الوسط 2 (الشاهد).
- تكاثر لمفاويات الطفل في الوسط 2 عادي لغياب خلايا (مستضدات) محضة على التكاثر (عدم حدوث استجابة مناعية ذات وساطة خلوية) . اما في الاوساط 5 و 6 و 1 , فان المفاويات المضافة للوسط عملت على تحسيس وتحريض لمفاويات الطفل التي تتعرف على هذه المفاويات كمولادات الضد , فتتولد استجابة مناعية.
- ان الاختلاف في اهمية تكاثر لمفاويات الطفل (قوة الاستجابة المناعية) , يعود إلى الاختلاف في الزمر النسيجية بين المفاويات المضافة للوسط , فالاقرب نسيجيا للمفاويات الطفل تولد استجابة مناعية اقل فعالية (تكاثر ضعيف لمفاويات).
- مما سبق نستنتج ان الوسط 3 هو الوسط الذي يحتوي على لمفاويات الشخص الاكثر توافقا نسيجيا (CMH) مع لمفاويات الطفل المعني حيث ان شدة تحريض لمفاويات الطفل كانت الضعف في هذا الوسط

الجزء الثالث

العلاجات المقترحة التي تحد من مخاطر مضاعفات اسباب القصور المناعي الذي يعاني منه المرضى المصابين بالأمراض المذكورة في بداية التمرين.

مرض Syndrome Di George :

- يمكن أن يشمل العلاج عملية زراعة أنسجة الغدة الزلعترية أو زراعة نخاع العظم أو زراعة الخلايا الجذعية أو زراعة بعض خلايا الدم التي تكافح الأمراض.

مرض Agamaglobulinemie :

- حقن المريض بمختلف الأجسام المضادة التي لا يستطيع الجسم إنتاجها بنفسه.
- استخدام المضادات الحيوية (Antibiotics) بدون تردد للحد من الالتهابات بقدر الإمكان ومنع حدوث مضاعفات خطيرة للأمراض المختلفة.

مرض Leucemie (سرطان الدم):

- العلاج الكيميائي والإشعاعي.
- زراعة نخاع العظم والخلايا الجذعية .

التمرين العشرون :

للكشف عن الإصابة الفيروسية في العضوية ، نبحث في الدم عن وجود أجسام مضادة موجهة ضد الفيروسات.

أشرح كيف أن المصل الايجابي (séropositivité) هي نتيجة لإصابة فيروسية وكيف تسمح الأجسام المضادة بالمقاومة ضد الفيروس.

إجابتك ، التي تتضمن مقدمة وعرض منظم و خاتمة ، تكون مرفقة برسم تخطيطي لجسم مضاد . لا يتم التعرض لدور LT4 .

تصحيح التمرين العشرون :

(مقدمة) : يتم تعريف ايجابية المصل على انها وجود أجسام مضادة نوعية في الدم (حالة السيدا كمثال) .
فكيف ان المصل الايجابي هي نتيجة لاصابة فيروسية وكيف تسمح الاجسام المضادة بالمقاومة ضد الفيروس ؟

1 - إيجابية المصل ، هي نتيجة لاصابة فيروسية

عند الولادة ، تمتلك العضوية عدد كبير جدا من نسيلات المفاويات B (LB) ، القادرة على التعرف على جميع أنواع العناصر الغريبة (المستضدات) . عند دخول الفيروس العضوية ، يتم التعرف على محدداته المستضدية بواسطة أجسام مضادة غشائية (BCR) التي تحملها واحدة او العديد من نسيلات المفاويات B (حتى لو لم يدخل هذا الفيروس من قبل) . بعد هذا التعرف (الانقاء النسيلي) (ولكن أيضا بفضل تدخل المفاويات T4) ، يتم تنشيط هذه النسيلة المنتقا لتناثر وتتميز إلى خلايا بلازمية مفرزة للأجسام المضادة المصلية (مطابقة لل أجسام المضادة الغشائية BCR) . وبالتالي وجود هذه الاجسام المضادة النوعية هو نتيجة لاصابة ويمكن الكشف عنها عن بواسطة اختبارات الدم المختلفة ، وجود الاجسام المضادة في المصل مؤشر على حدوث استجابة مناعية نوعية ذات وساطة خلطية.

2 - كيف تسمح هذه الأجسام المضادة بالمقاومة ضد الفيروس.

الجسم المضادة هو بروتين (غلوبيلين مناعي من نوع γ) يتكون من سلسلتين خفيقتين وسلسلتين ثقيلتين من الاحماض الامينية . تحتوي كل سلسلة من سلسلة الجسم المضاد على منطقة ثابتة يمكنها التثبيت على البالعات و منطقة متغيرة (موقع تثبيت محدد المستضد) : كل نسيلة من المفاويات B تنتج نوع واحد من الاجسام المضادة . تتصل السلسلة الثقيلة بالسلسلة الخفيفة عن طريق جسور ثنائية الكبريت . كما تتصل السلسلة الثقيلة فيما بينها بواسطة جسور ثنائية الكبريت .

(رسم تخطيطي لبنية الجسم المضاد)

يرتبط الجسم المضاد بالمستضد ارتباطا نوعيا نتائجة التكامل البنوي بين محددات المستضد وموقع تثبيت خاص بها على مستوى الجسم المضاد (تشكيل معقد مناعي) . يؤدي تشكيل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد .
- يتم التخلص من المعقادات المناعية بعملية البلعمة ، حيث يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية النوعية للبلعوميات الكبيرة بفضل التكامل البنوي بين هذه المستقبلات و موقع تثبيت خاص يوجد في مستوى الجزء الثابت من الجسم المضاد ما يسمح باقتناص المعقد المناعي وتخريبه بواسطة الأنزيمات الحالة .

(الختامة ، تركيب :

إن دخول الفيروس ، مثله مثل أي عنصر يتم التعرف عليه كجسم غريب ، يؤدي إلى إنتاج الأجسام المضادة (الإيجابية المصلية) التي تساهم في تدميره . على عكس العناصر الغربية الأخرى ، يدخل الفيروس إلى الخلايا المصابة (المستهدفة) حيث يتغذى الوصول الأ汲س المضادة . تتدخل آليات دفاعية أخرى (خاصة الخلايا القاتلة LTC) .

اقترادات أخرى ممكنة (اللقاحات ، العلاجات الكيميائية على سبيل المثال : العلاج الثلاثي trithérapie للايدز..)

التمرين الحادي العشرون :

يتفاعل الجهاز المناعي بمجرد ظهور غزو للعضوية من مصدر خارجي (مثل البكتيريا والفيروسات) أو داخلي . على مستوى العضوية يتدخل نوعان من التفاعلات المناعية ، استجابة مناعية فطرية (طبيعية) مثل التفاعل الالتهابي ، واستجابة مناعية مكتسبة (نوعية) .

بين كيف تتدخل الماكروفاج في التفاعل الالتهابي ثم في التفاعل المناعي المكتسب .

الاجابة تكون على شكل نص علمي منظم ومدعما برسومات توضيحية.

تصحيح التمرين الحادي العشرون :

تشارك الماكروفاج في الدفاع عن الذات في كلا النوعين من التفاعلات المناعية ; الفطرية والمكتسبة .
فما هو دور الماكروفاج في كلا من هذه التفاعلات المناعية ؟

I – عمل الماكروفاج في التفاعل الالتهابي

التفاعل الالتهابي هو أول آلية تتدخل عندما يجتاز العامل الممرض الحاجز الطبيعية . تتواجد الماكروفاج في معظم الأعضاء .

تتعرف الماكروفاج بفضل مستقبلاتها الغشائية على جزيئات او اجزاء منها المحملة على سطح العوامل الممرضة كالبكتيريا و الفيروسات . آليات التعرف ليست نوعية .

بعد ذلك يتم تنشيط الماكروفاج المتواجدة من قبل في الانسجة ، فتركب وتفرز وسائل الالتهاب ، تسمح هذه الجزيئات بتوليد تفاعل التهابي .

يتم القضاء على العامل الممرض (المستضدات) من قبل الماكروفاج بظاهرة البلعمة .
تحدث عملية البلعمة في 4 مراحل :

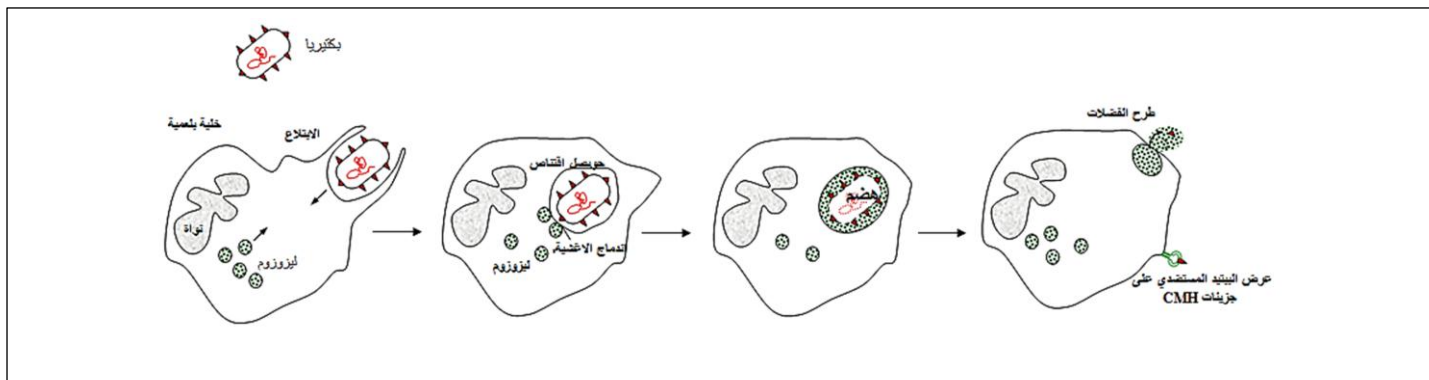
المرحلة 1 : التعرف على الجسم الغريب و التصاقه بغشاء البلعميات (macrophage) : تحمل البلعميات على سطح غشائها مستقبلات تمكناها من التعرف و تثبيت عدد كبير من مولدات الضد (أو المستضدات) Antigènes بصفة غير نوعية .

المرحلة 2 : ابتلاع الجسم الغريب Endocytose: تحيط البلعميات الجسم الغريب بأرجل كاذبة فتكون فجوة بلعمية (حويصل اقتناص) Phagosome .

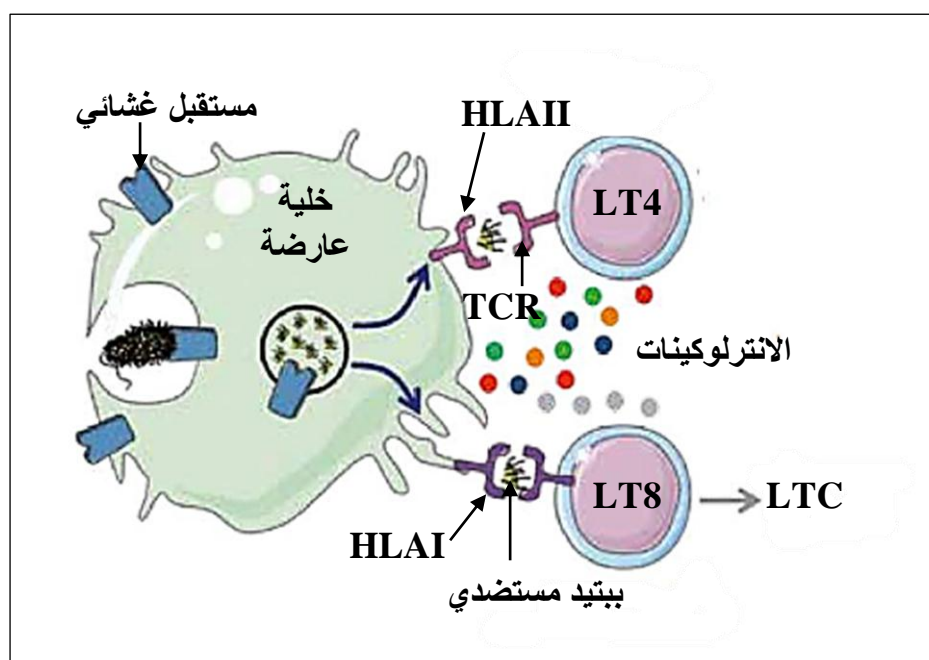
المرحلة 3 : هضم الجسم الغريب: تلتحم الليزوزومات Lysosomes (حويصلات تحتوي على أنزيمات هاضمة) بالفجوة البالغة ، و تطرح فيها محتواها الأنزيمي فيدخل العنصر الغريب المبتلع .

المرحلة 4 : الاطراح : يتم خلال هذه المرحلة طرح بقايا البكتيريا المهمضومة .
جزء من الجزيئات (الببتيدات المستضدية) الناتجة عن هضم العامل الممرض (المستضد) يتم ربطها مع مستقبلات غشائية للماكروفاج CMH .

وهكذا ، تصبح الماكروفاج خلية عارضة للمستضد CPA ، مما يؤدي إلى توليد التفاعل المناعي الثاني .
يستمر التفاعل الالتهابي إلى غاية القضاء النهائي (اختفاء) العامل الممرض .

رسم تخطيطي يوضح مراحل بلعمة بكتيريا

II - دور الماקרוфاج في التفاعل المناعي (الاستجابة المناعية) المكتسب (الانتقاء والتنشيط)
 اذا استمرت الاصابة , تهاجر الخلايا المناعية الفطرية التي اصبحت ماкроفاج (او خلية شجيرية) عبر الاوعية المفاوية إلى العقد المفاوية , حيث تلتقي بخلايا المناعة المكتسبة (النوعية) .
 يتضمن هذا التفاعل المناعي النوعي تدخل المفاويات LT (LT4 و LT8) و LB (LT4 و LT8) .

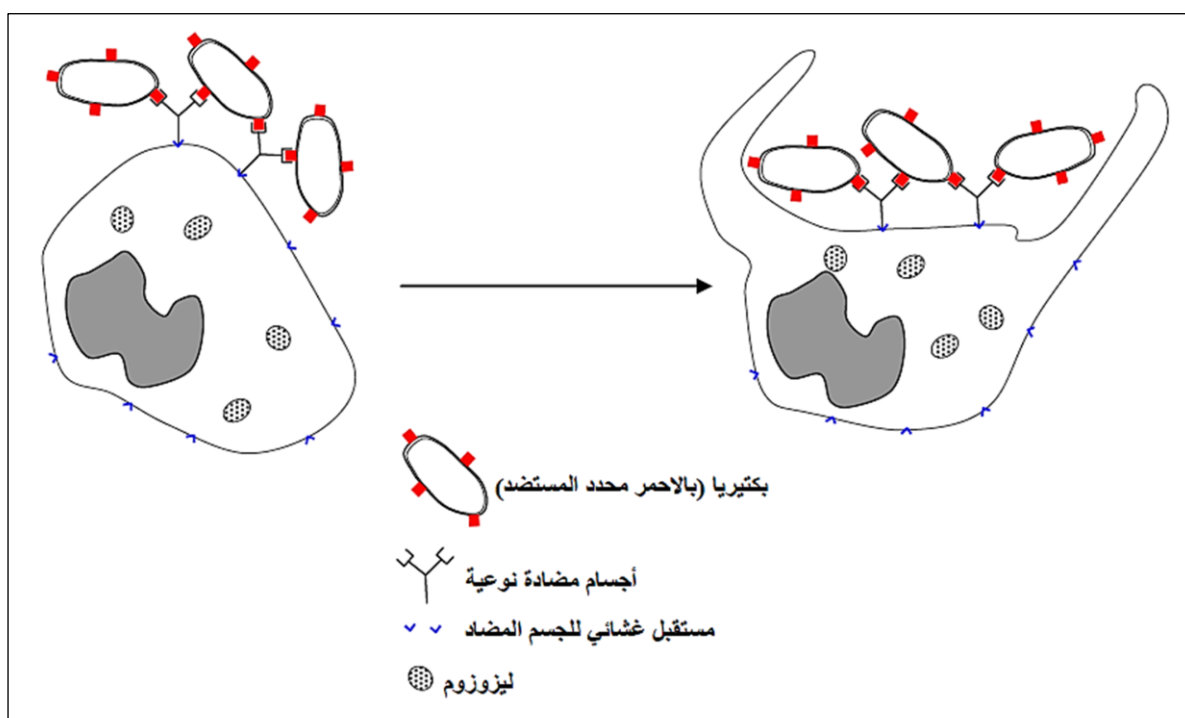
رسم تخطيطي يوضح التعرف على الخلية العارضة من قبل المفاويات T

المفاويات T نوعية فهي ترافق باستمرار أغشية خلايا العضوية . تمتلك على أغشيتها مستقبلات T . كل مستقبل غشائي يتكون من سلسلتين متعددي الببتيد ، تضم كل سلسلة جزء ثابت وجزء متغير . موقع التعرف على المستضد يتكون من تجمع الأجزاء المتغيرة للسلسلتين متعددي الببتيد . لا يُعرف المستقبل الغشائي على المستضد (الببتيد المستضدي) إلا إذا كان مرتبطة بجزيء CMH (HLA) المعروض على أغشية الخلية العارضة (CPA).

يتم انتقاء نسيلة من المفاويات T النوعية والتي تمتلك مستقبل غشائي TCR يُعرف على المعقّدات "HLAII" - الببتيد المستضدي " تعرفا مزدواجا . كما تفرز الماקרוفاج الانترلوكين 1 الذي يلعب دور في تنشيط المفاويات T المتنقة (المحسسة) . بعد الانتقاء تتكاثر المفاويات T وتتمايز ، للقضاء على الخلايا الغير طبيعية .

III - دور الماكروفاج في القضاء على المستضد.

يتم انتقاء المفاويات B النوعية بالتعرف مباشرة على المستضدات الحرة بفضل مستقبلها الغشائي BCR . بعد تنشيط LB تتكاثر وتنما إلى خلايا بلازمية ، هذه الأخيرة تترك وتفرز الأجسام المضادة النوعية. ترتبط هذه الأجسام المضادة نوعياً مع المستضدات التي حضرت على انتاجها ، وتشكل معقادات مناعية التي تعديل المستضد (ابطال مفعوله) ولكن لا يتم القضاء عليها (المستضدات). تتدخل الماكروفاج من أجل بلعمة المعقادات المناعية وهضمها كما تقوم الماكروفاج ببلعمة بقايا الخلايا الغير طبيعية (السرطانية أو المصابة بالفيروس) التي دمرتها LTC.



الاستجابة المناعية الفطرية مع التفاعل الالتهابي هي استجابة سريعة للجهاز المناعي . لكنها في بعض الأحيان غير كافية ، وتتولد استجابة مناعية نوعية في وقت لاحق . تتطلب الاستجابة المناعية النوعية تدخل خلايا مناعية فطرية (الماكروفاج) التي تلعب دور خلية عارضة ومنشطة للمفاويات T وذلك من أجل القضاء على العامل الممرض (المستضدات كالبكتيريا) والخلايا الغير طبيعية (المستهدفة) .