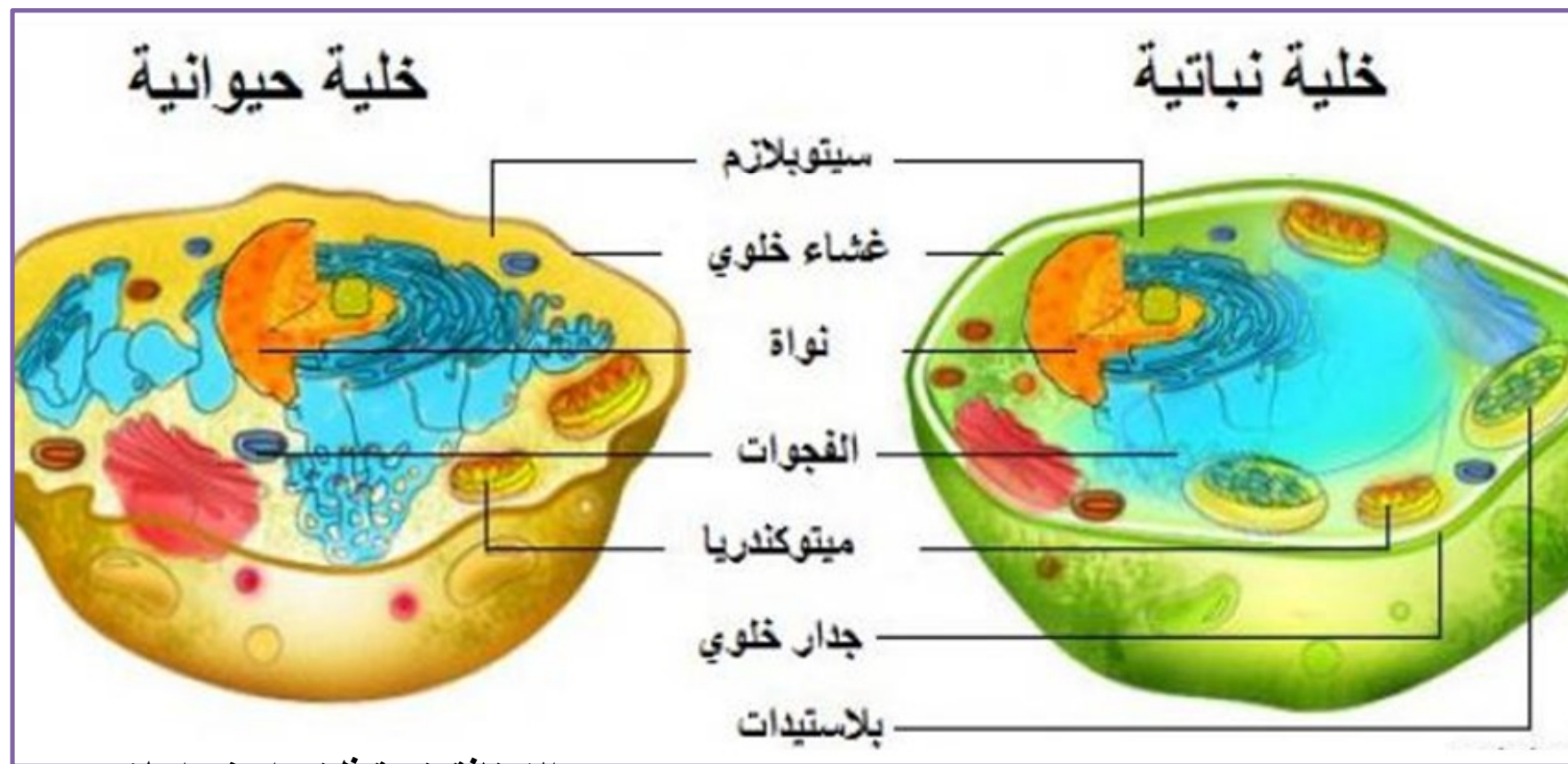


المراجعة العامة لدروس و تطبيقات برنامج السنة الثالثة .

**إعداد الاستاذة : خيرة فليبي (ام محمد اسلام)
ولاية الشلف**

• مكتسبات س 2 : الخلية حقيقية النواة ذات بنية حجيرية
 مما يعني ان الهيولى مجزأة الى عضيات محاطة بغشاء بسيط او غشاء مضاعف حيث تحدث على مستوى كل عضية تفاعلات ايضية خاصة تتناسب مع بنيتها .



تقوم الخلية بحقيقة النواة بعدها وظائف هامة على مستويات مختلفة من عضياتها سندرس الوظائف بالتفصيل خلال السنة.

النواة / الهيولي

تركيب البروتين

عن طريق انتاج جزيئات بروتينية
/ التماس بالغشاء مع خلايا اخرى

الدافع عن الذات

على مستويات مختلفة من العضيات

التفاعلات الانزيمية

الغشاء الهيولي / المشابك

نقل الرسالة
العصبية

الصانعة الخضراء

التركيب الضوئي

الهيولي / الميتوكوندري

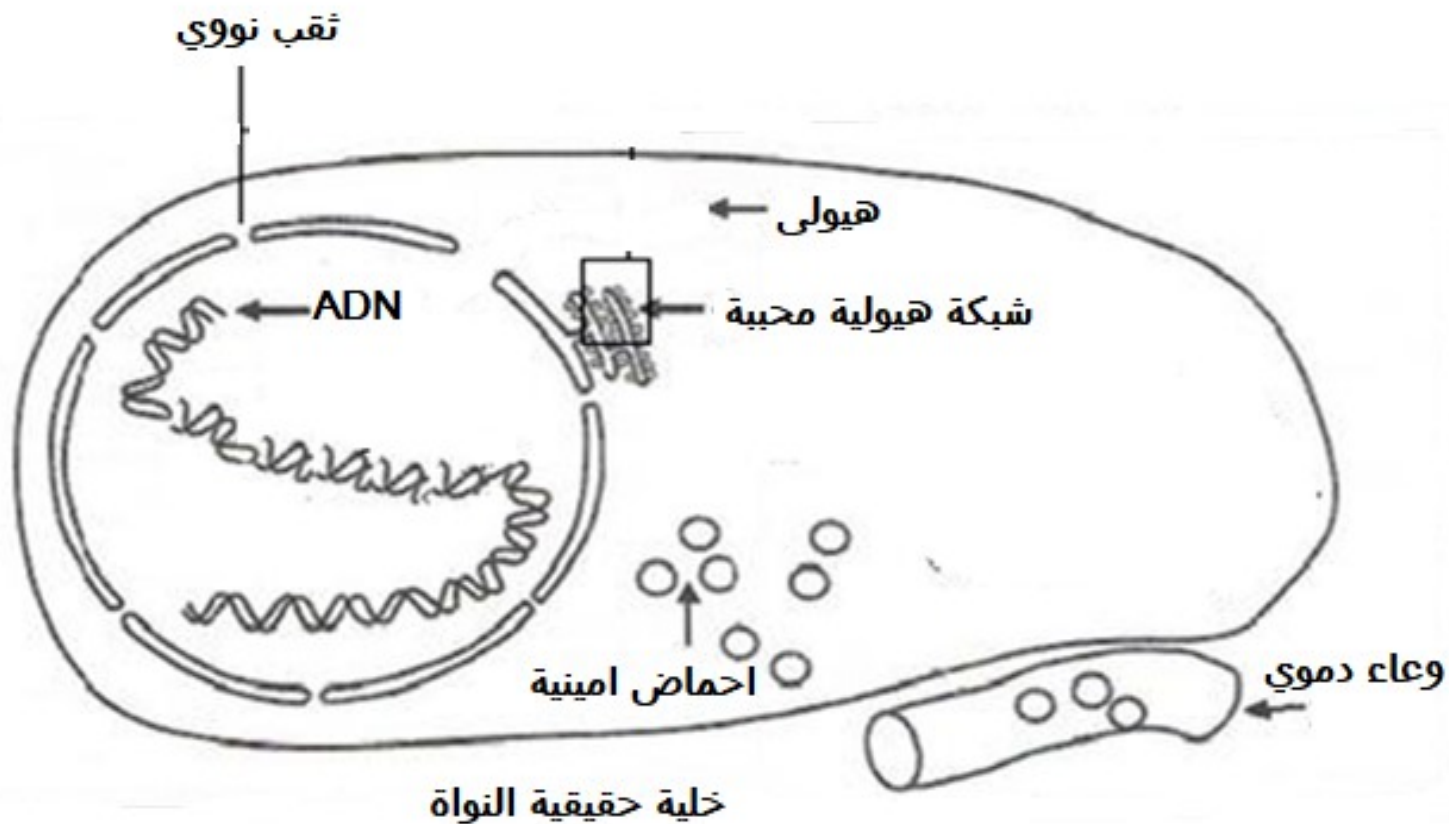
التنفس

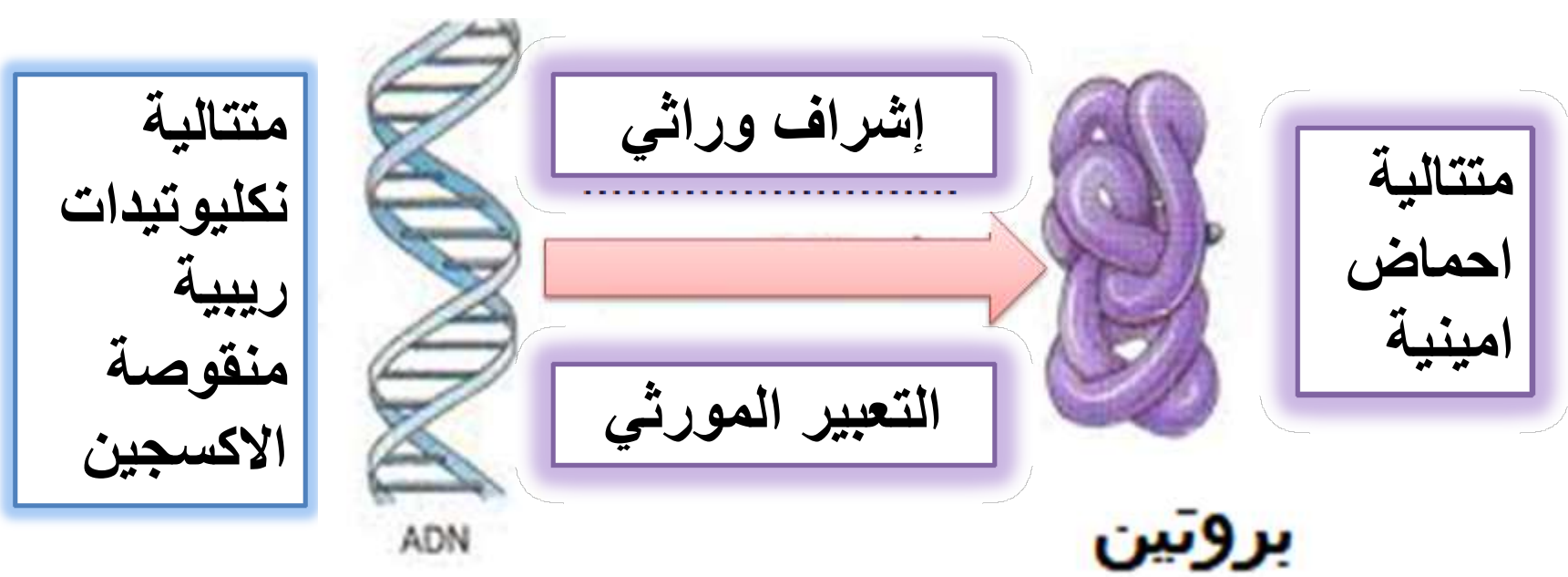
الهيولي

التخمر

١٠ / آلیات تركيب البروتین .

يتركب البروتين انطلاقا من دمج احماض امينية تحت اشراف مورثة (قطعة من الـ ADN = معلومة وراثية) تتوارد على مستوى النواة عند الخلية حقيقة النواة .



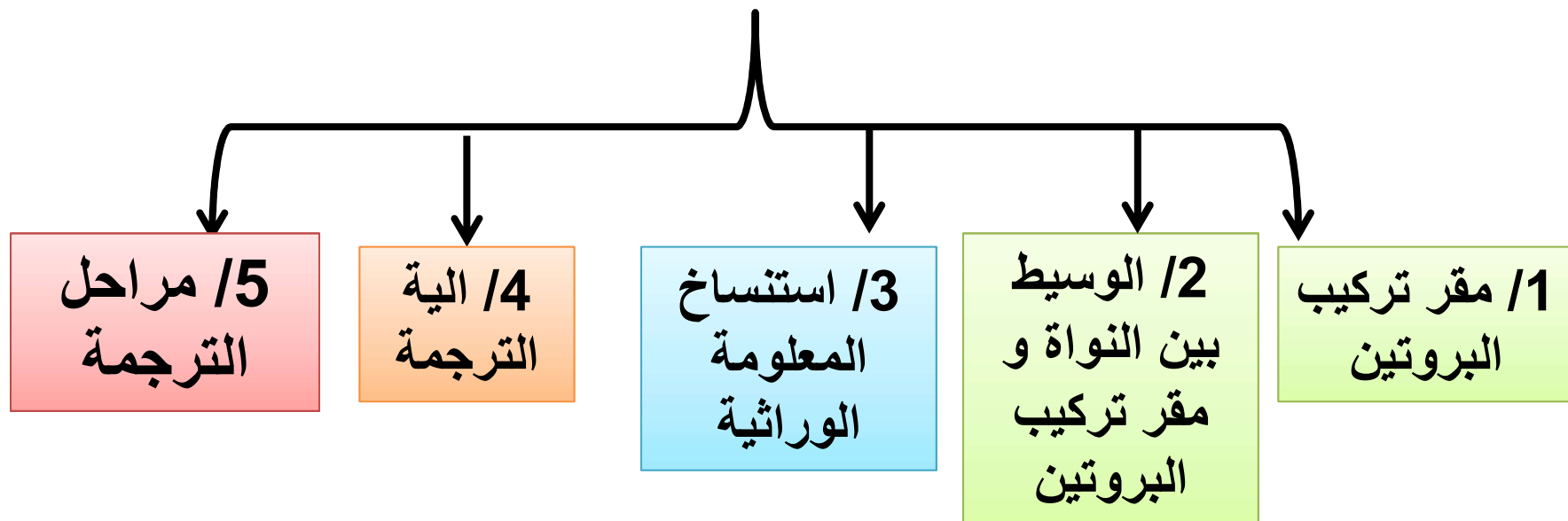


تضم كل من الخلية حقيقة النواة و الخلية بدائية النواة مادة وراثية (ADN) ، و رغم اختلاف كل من بنية الـ ADN و البروتين الا انه توجد علاقة هامة بينهما .

العلاقة = المورثة تشرف على تركيب البروتين
 (البروتين هو ناتج التعبير المورثي للمورثة) .

ما هي الآليات التي يتم وفقها تركيب البروتين عند الخلايا الحية (التعبير المورثي)؟

لإجابة عن هذا التساؤل نمر بالابحاث التالية :



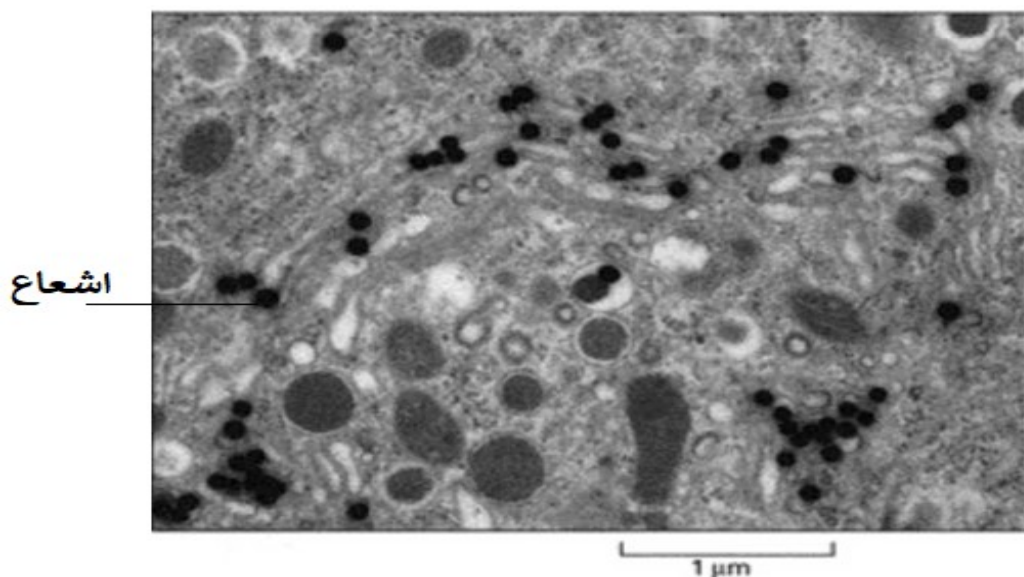
**النشاط الأول : تحديد مقر تركيب البروتين عند الخلايا
الحية .**

كيف نحدّد مقر تركيب البروتين؟

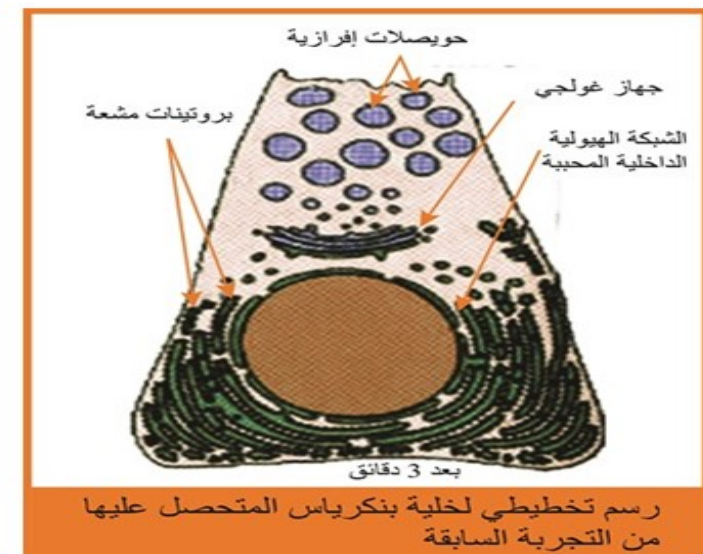
بما أن البروتين يتكون من احماض أمينية نلجاً إلى وسم الأحماض الأمينية بمواد مشعة وتتبع مسارها كما في التجربة التالية :

• يحضر نسيج خلوي (خلايا عنقودية) منزوع من بنكرياس حيوان في وسط يحتوي
احماس أمينية مشعة لمدة 3 دقائق .

• يعالج النسيج بتقنية التصوير الشعاعي الذاتي لاظهار موضع البروتينات المشعة المتشكلة
حديثا ، تلاحظ عينة من النسيج بالمجهر الالكتروني .



صورة بالمجهر الالكتروني لجزء من خلية حيوانية معالجة
بتقنية التصوير الشعاعي للكشف عن البروتينات المشعة
التي تم تركيبها حديثا

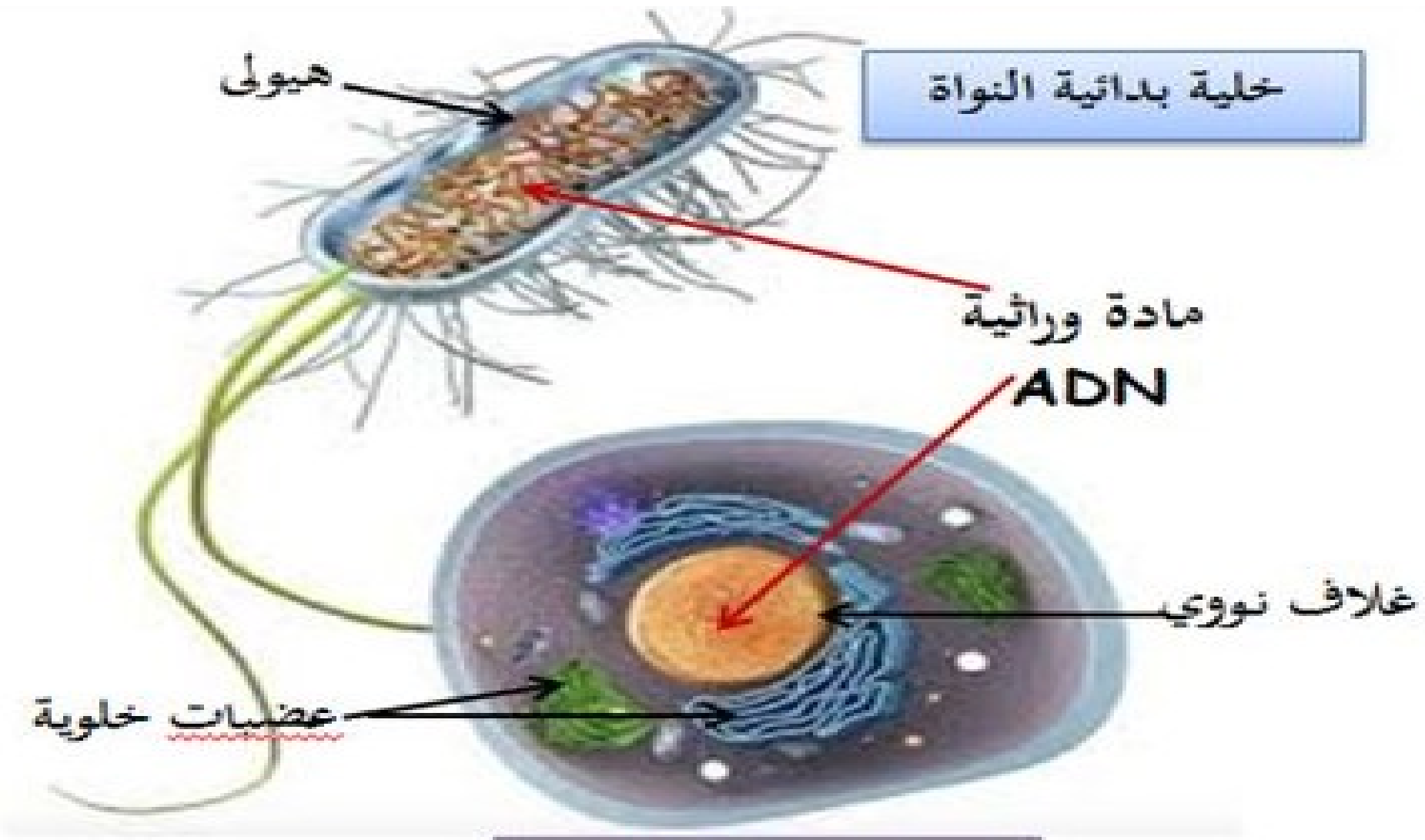


الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

تظهر بروتينات مشعة على مستوى الهيولى و بالضبط الشبكة الهيولية المحببة ، يدل على ان الاحماض الامينية الموجودة في الوسط (الناتجة عن الهضم على مستوى العضوية) انتقلت الى هيولى الخلية و تم دمجها على مستوى الشبكة الهيولية لتركيب البروتين .

استنتاج :

يتم تركيب البروتين عند الخلية حقيقة النواة على مستوى الهيولى انطلاقا من الاحماض الامينية الناتجة عن الهضم .

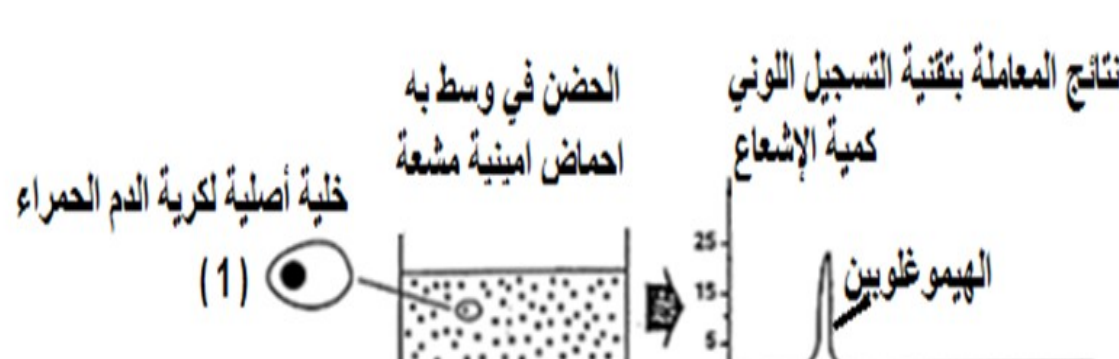


يتم تركيب البروتين عند الخلايا الحية بدائية النواة و حقيقة النواة على مستوى الهيولي .

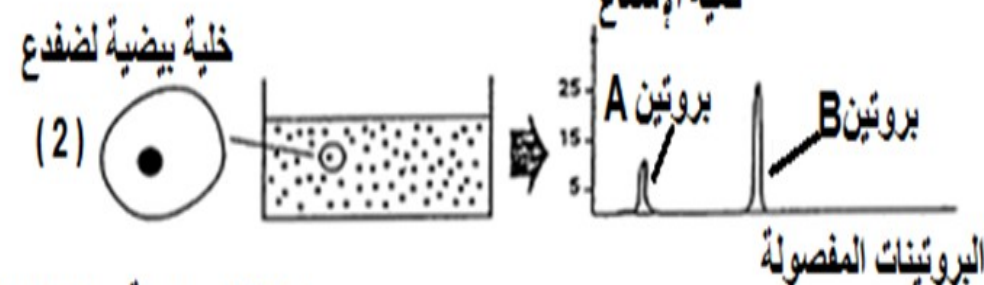
الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

تعليم

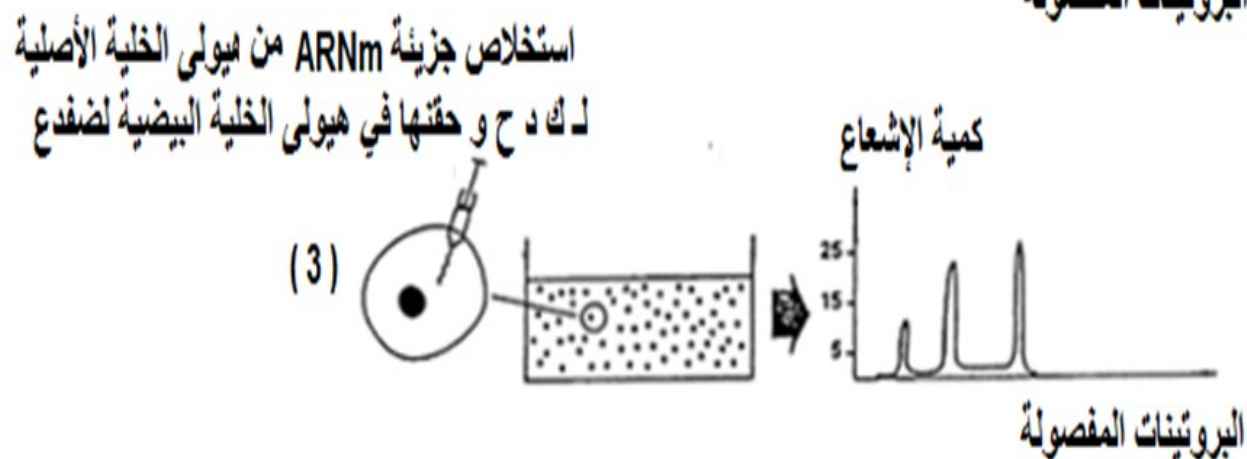
النشاط الثاني : التعرف على الجزيئة التي تؤمن نقل المعلومة الواثية من النواة الى الهيولى .



• تقوم الخلايا الأصلية
لكرىات الدم الحمراء
بتركيب بروتين
الهيموغلوبين



• تقوم الخلايا البيضية
لضفدع بتركيب نوعين
من البروتين A. B.



عند نقل جزيئه ARNm من هيوان الخلية الأصلية لكردح إلى هيوان الخلية البيضية للضفدع أصبحت هذه الأخيرة قادرة على تركيب الهيموغلوبين إضافة إلى البروتينات السابقة .

التجربة تثبت ان الـ ARNm (الرسول messenger) هو الجزيئ المسؤولة عن نقل معلومة الوراثية

الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

- استغلال نتائج التجربة في الوثيقة (١) : تمثل الذروات كمية البروتينات المشعة المركبة من طرف الخلايا الممزروعة في وسط به احماض امينية مشعة حيث في :
- الوسط ١ : تقوم الخلايا الأصلية لكريات الدم الحمراء بتركيب بروتين الهيموغلوبين تحت اشراف المورثة الموجودة في النواة .
- الوسط ٢ : تقوم الخلايا البيضية لضفدع بتركيب نوعين من البروتين تحت اشراف وراثي
- الوسط ٣ : عند نقل جزيئة ARNm من هيوانى الخلية الأصلية لـ دح إلى هيوانى الخلية البيضية لضفدع أصبحت هذه الأخيرة قادرة على تركيب الهيموغلوبين إضافة إلى البروتينات السابقة . مما يدل على نقل المعلومة الوراثية الخاصة بالهيموغلوبين من الخلية الأصلية لـ دح إلى الخلية البيضية لضفدع عن طريق جزيئة الـ ARNm .

استنتاج : الـ ARNm جزيئة ناقلة للمعلومة الوراثية الخاصة بتركيب البروتين . لذلك يسمى الرسول messenger .

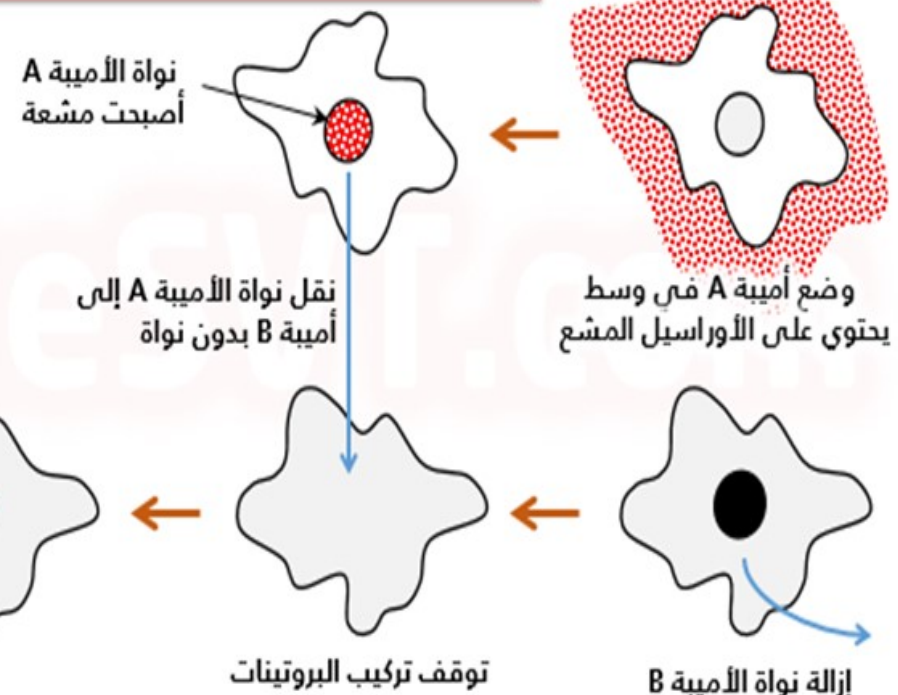
تجربة مكملة

توقف تركيب البروتين بعد استعمال إنزيم ARNase يدل على تركيب البروتين في الهيكل يتطلب جزيئات ARN



ظهور الإشعاع في هيولى الأمبيا B بعد زرع نواة الأمبيا A المشعة فيها يدل على انتقال إنزيم ARN الذي تم تركيبه في النواة إلى الهيولي .
استئناف تركيب البروتين عند الأمبيا B يدل على أن إنزيم ARN نقل المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيولي .

• ظهر الإشعاع في نواة الأمبيا A يدل على دمج اليوراسيل في تركيب إنزيم ARN .



توقف تركيب البروتين عند الأمبيا B بعد نزع النواة يعود إلى غياب المعلومة الوراثية (ADN) .

- اليوراسيل قاعدة ازوتية تدخل في تركيب جزيئة إنزيم ARN
- الإشعاع لتبني المسار

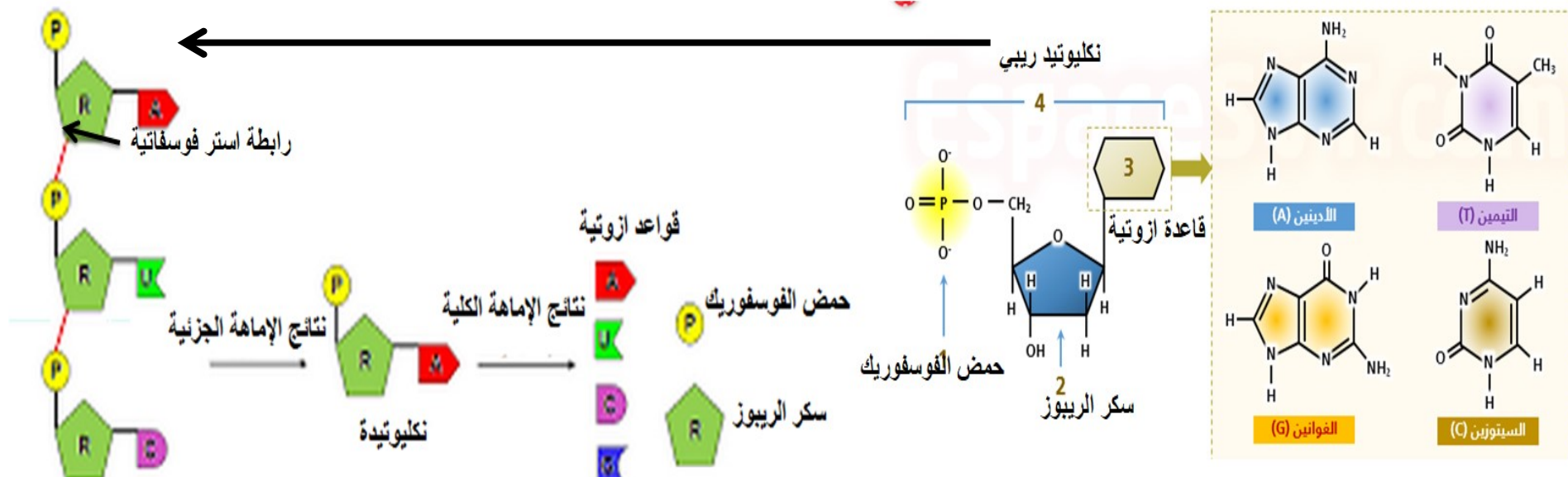
الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

إنزيم يفك جزيئة ARN

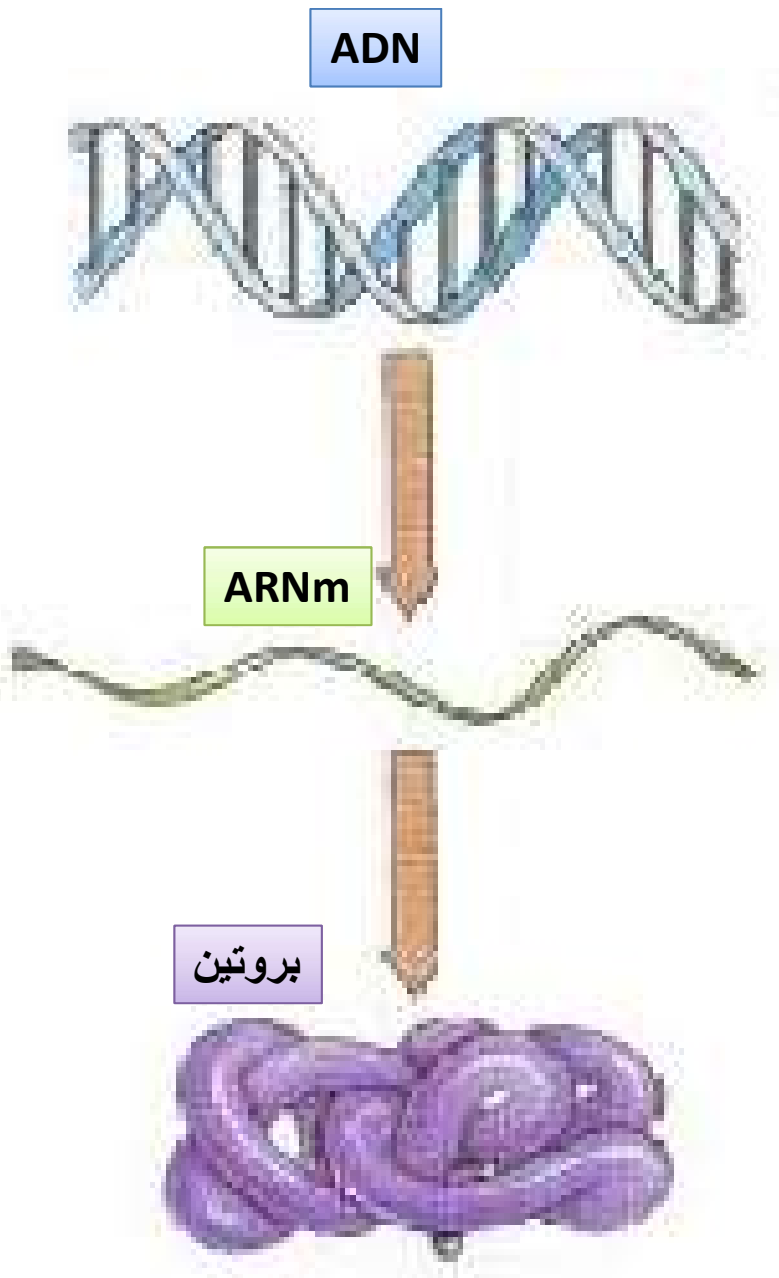
- ظهور الإشعاع في نواة الامبيا A يدل على دمج الـيوراسييل في تركيب الـ ARN .
- توقف تركيب البروتين عند الامبيا B بعد نزع النواة يعود الى غياب المعلومة الوراثية (ADN) .
- ظهور الإشعاع في هيولى الامبيا B بعد زرع نواة الامبيا A المشعة فيها يدل على انتقال الـ ARN الذي تم تركيبه في النواة الى الهيولى
- استئناف تركيب البروتين عند الامبيا B بوجود الـ ARN يدل على أن ARN نقل المعلومة الوراثية الخاصة بتركيب البروتين من النواة الى الهيولى .
- توقف تركيب البروتين بعد استعمال إنزيم ARNase يدل على تركيب البروتين في الهيولى يتطلب جزيئات ARN .

استنتاج : يتطلب تركيب البروتين في الهيولى تدخل نمط اخر من الاحماض النووية يتمثل في الـ ARN الذي يتركب في النواة و يغادرها على الهيولى ناقلا المعلومة الوراثية .

ما هي مكونات جزيئه الـ ARN؟



الاستاذة ام محمد اسلام



مورثة (قطعة من الـ ADN)

اشراف

تركيب سلسلة ARNm قصيرة من
متتالية نوكليوتيديات ريبية
(مميزة بسكر الريبوz و قاعدة
اليوراسييل) على مستوى النواة

عبر الثقوب النووية

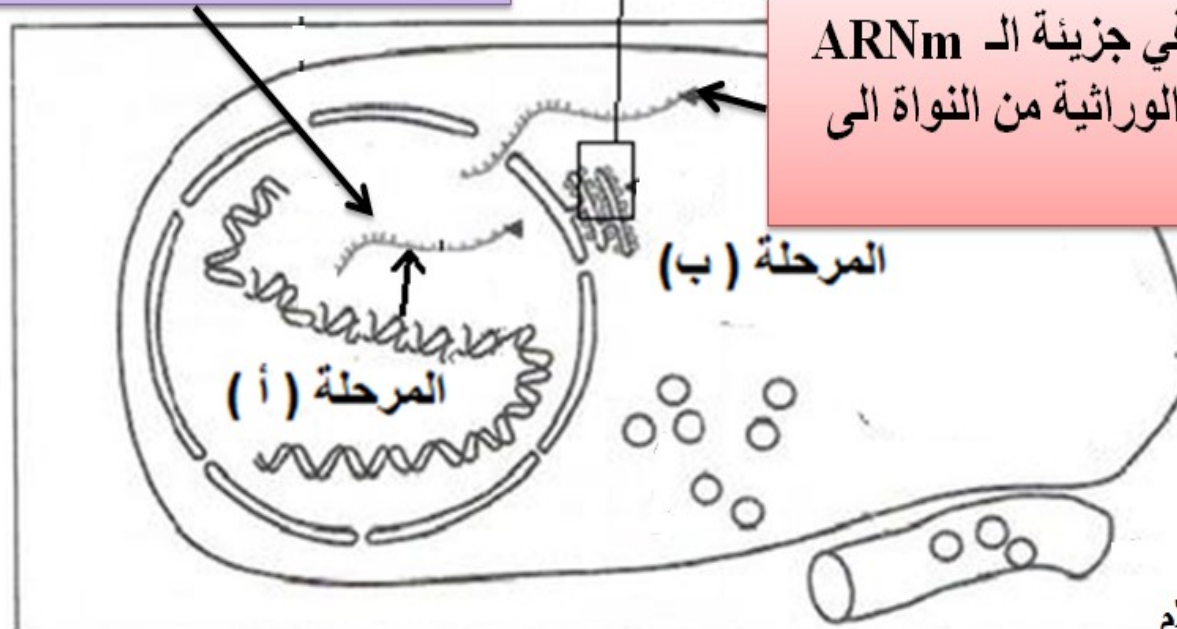
دمج الاحماض الأمينية في الهيولى
لتراكيب بروتين حسب المعلومة الوراثية
التي ينقلها الـ ARNm

الخلاصة

- الـ ARNm يعتبر ناقل المعلومة الوراثية و الوسيط بين النواة و الهيولى ، حيث يركب على مستوى النواة تحت اشراف المورثة و يغادرها عبر الثقوب النووية إلى الهيولى .

دمج الأحماض الأمينية الناتجة عن الهضم على مستوى الشبكة الهيولية الفعالة

يتطلب رسالة وراثية تتمثل في جزيئة ال ARNm التي تومن انتقال المعلومة الوراثية من النواة الى مواقع تركيب البروتينات .



الاستاذة ام محمد اسلام

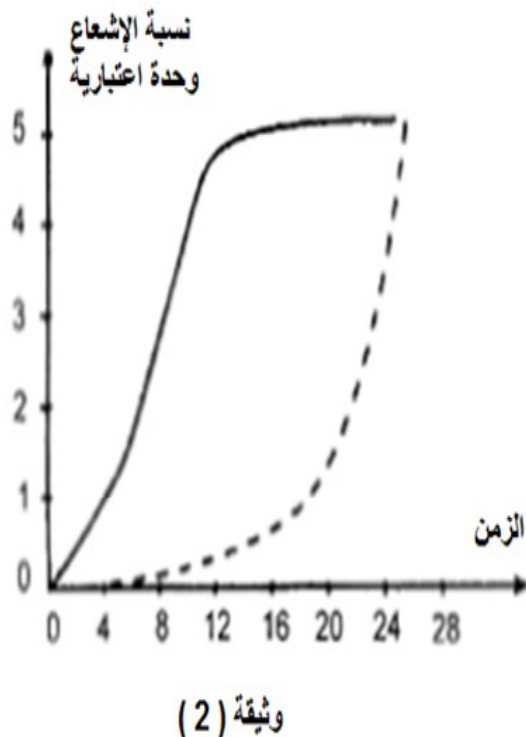
يتم وفق مرحلتين متتاليتين : مرحلة تخليق ال ARNm في النواة + مرحلة دمج الأحماض الأمينية في الشبكة الهيولية الفعالة . تركيب البروتين على مستوى الخلية حقيقة النواة

الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

تطبيق :

تحريه :

* نحضر مزرعتين خلويتين إحداهما حضنت في وسط زرع (1) به يوراسييل مشع و الثانية في وسط زرع (2) به أحماض أمينية مشعة .
** تبع الإشعاع على مستوى الجزيئات المركبة في كل من الوسطين بمرور الزمن ممكّن من إعطاء منحنيات الوثيقة (1) .



— إشعاع ARNm في خلايا المزرعة 1 .
--- إشعاع البروتين في خلايا المزرعة 2 .
ملاحظة : اليوراسييل المشع والأحماض الأمينية تتدفق إلى الخلايا فتستعملها في تركيب الجزيئات النوعية (الـ ARN و البروتين) ، حيث أن كمية الإشعاع تدل على كمية المركبات الناتجة .

- 1- فسّر النتائج المحصل عليها في المزرعتين الخلويتين .
- 2- استنتج الآيات تركيب البروتين و مقر حدوثها .

التفسير : تزايد الاشعاع في الـ ARNm عند خلايا المزرعة 1 مباشرةً بعد الزرع في وسط به يوراسيل مشع يعود إلى دمج اليوراسيل في تركيب الـ ARNm.

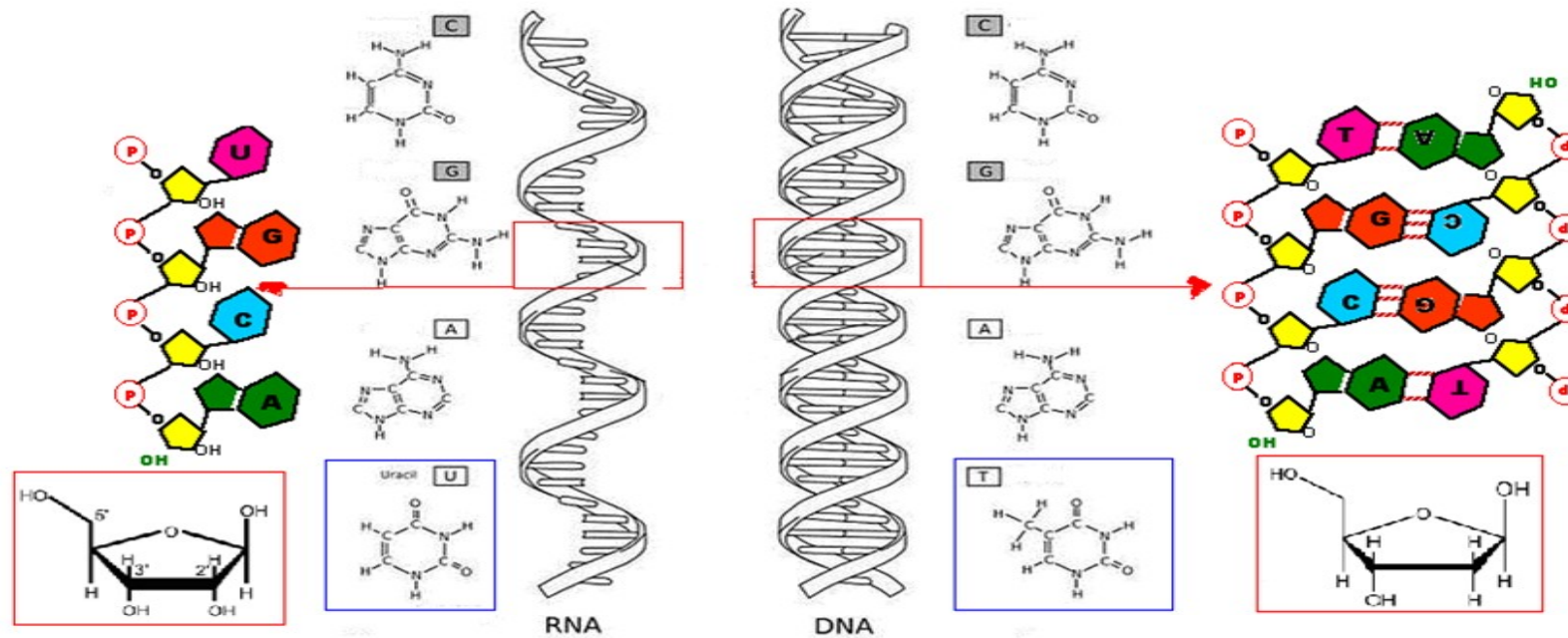
تزايد الاشعاع في البروتين عند خلايا المزرعة 2 بعد 4 د من الزرع في وسط به احماض أمينية مشعة، يعود إلى دمج الاحماس الأمينية في تركيب البروتين على مستوى الهيولى
هذا التاخر في التركيب يعود الى ان تركيب البروتين في الهيولى يسبق بالعملية التي تتم في النواة (تركيب الـ ARNm الناقل للمعلومة الوراثية ما يحدث عند المزرعة 1) .

الاستنتاج : تركيب البروتين عند الخلية حقيقة النواة يتم وفق آليتين متواлиتين زمنياً و مختلفتين في مقر الدوثر :

- ✓ على مستوى النواة : تركيب جزيئة ARNm الناقلة للمعلومة الوراثية .
- ✓ على مستوى الهيولى : تركيب البروتين .

**النشاط الثالث :كيف يتم استنساخ المعلومة الوراثية في
الـ ADN .**

كيف يتم استنساخ المعلومة الوراثية في النواة



ARN	ADN	أوجه المقارنة
حامل المعلومة الوراثية (نسخة عنها)	دعامة المعلومة الوراثية	الوظيفة
الريبيوز	الديزوكسي ريبوز	السكر
A, U, C, G	A, T, C, G	القواعد الأزوتية
خيط مفرد واحد قصير يتكون من متالية نكليوتيديات ريبية	خيط مضاعف يتكون من سلسلتين متقابلتين ومتعاكستين في الإتجاه	البنية

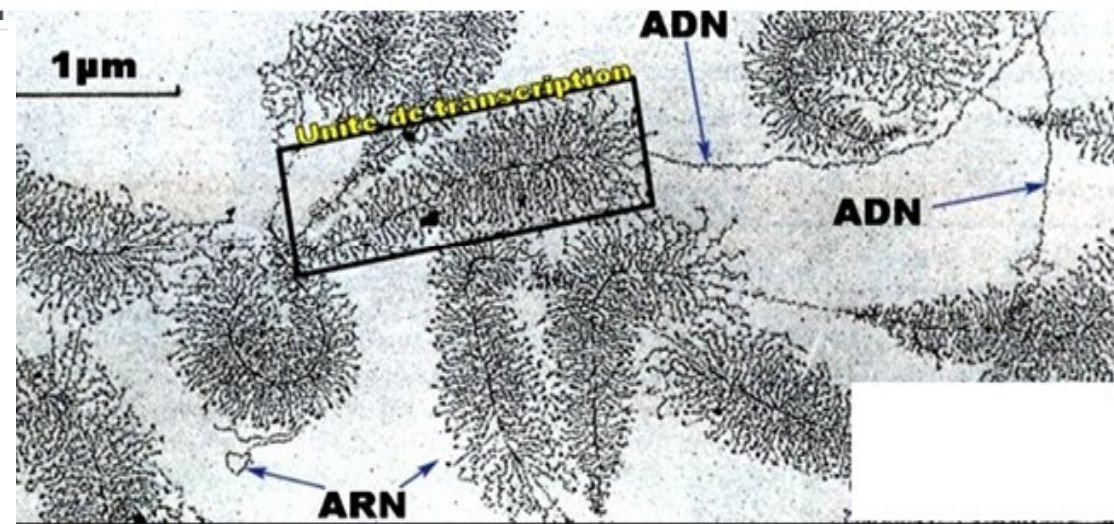
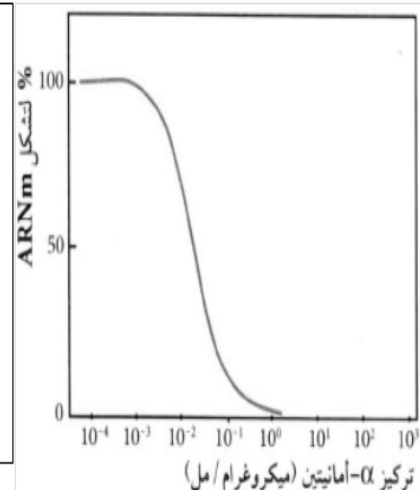
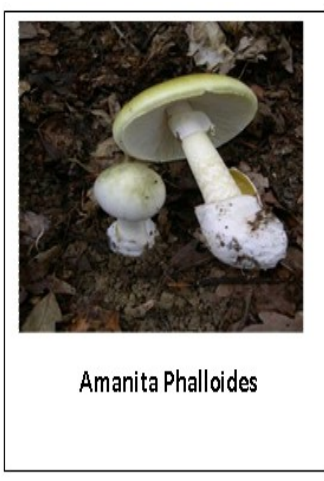
لاحظنا في السنة الثانية ان تضاعف الـ ADN بالطريقة نصف المحافظة يتم خلاهه بناء سلسلة جديدة بربط النكليوتيديات الديزوكسي ريبية بشكل مكمل لاحدى سلسلتي ADN الاصلية و تسمى السلسلة القالبة بتدخل انزيم ADN بوليمراز .

و عليه فإن بناء جزيئه الـ ARNm الذي يعتبر نسخة عن المعلومة الوراثية يتطلب سلسلة ADN قالبة و انزيم ARN بوليمراز لربط النكليوتيديات الريبية بشكل مكمل للسلسلة القالبة (الناسخة)

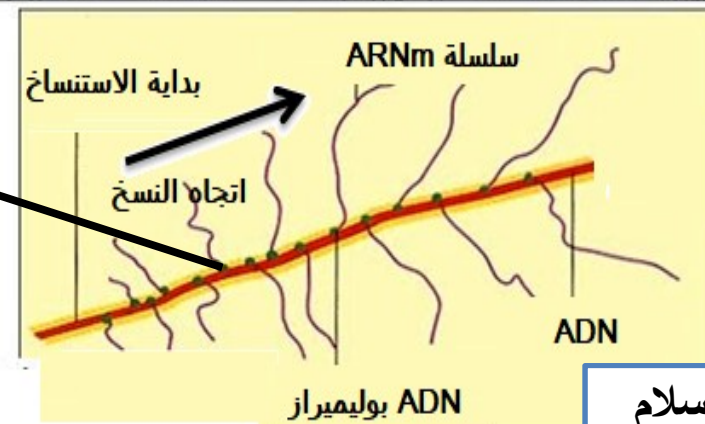
الاستاذة ام محمد اسلام

تحليل صور مأخوذة عن المجهر الإلكتروني لمورثة اثناء النشاط يبين عملية الاستنساخ و مميزاتها :

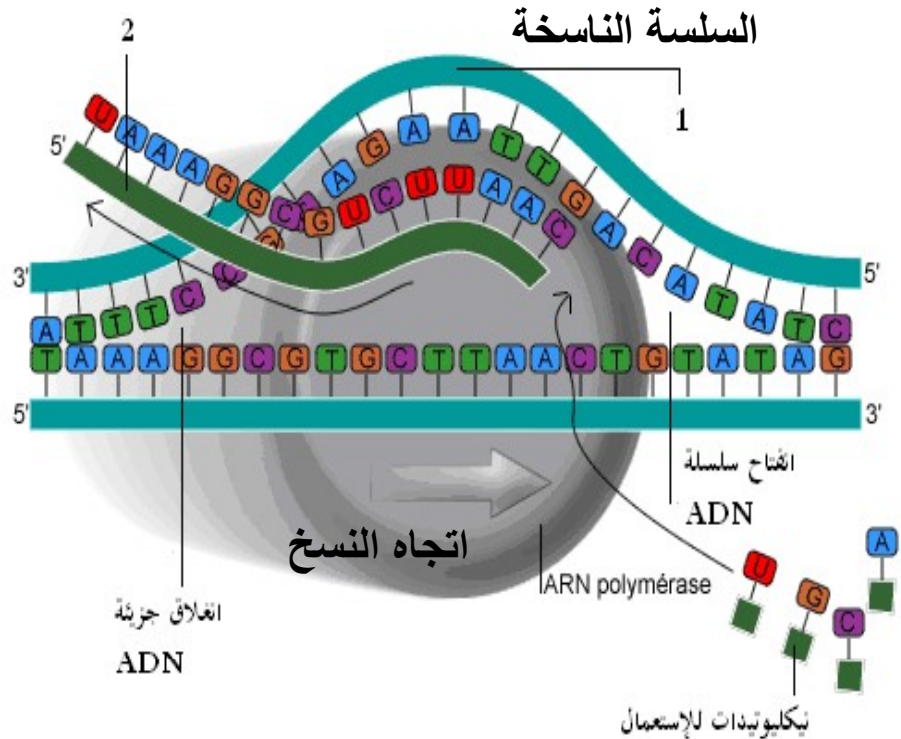
- تنطق من المورثة ADN سلاسل متفاوتة الطول من الـ ARNm تعطي للمورثة مظهر الريشة
- تدل السلاسل القصيرة على بداية المورثة (بجایة الاستنساخ) و الطويلة على نهاية المورثة (نهاية الاستنساخ) مما يحدد اتجاه النسخ .
- يسمح الاستنساخ المتعدد للمورثة من التخلق الحيوي لعدد كبير من النسخ (ARNm) مما يرفع مردود الإنتاج .



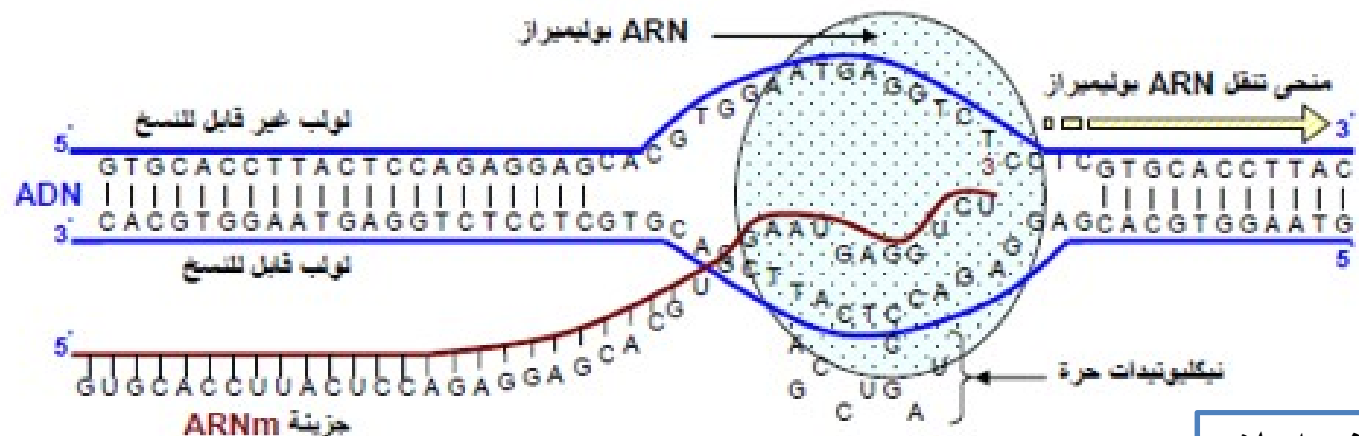
اظهار دور انزيم النسخ باستعمال مادة مثبتة لعمله (الفا امانيتين) حيث تتراقص نسبة تشكل الـ ARNm بزيادة تركيز المادة المثبتة حتى تتعذر .



ARNm



- تتم عملية الاستنساخ وفق الآلية التالية :
- يتوضع إنزيم النسخ ARN بوليميراز على بداية المورثة ويعمل على فك الحزنة في جزء منها ، ثم يبدأ بربط نيكليوتيدات الوسط في الاتجاه (5 ' --- < 3 ' بالنسبة للـ ARNm) بشكل مكمل للسلسلة الناسخة (المستنسخة) ومعاكس في الاتجاه مع استبدال الـ U عوضا عن T .
- ينتقل إنزيم النسخ إلى نقطة مجاورة ويستمر في التجميع والربط ليصبح الـ ARNm أطول .
- عندما يصل إلى نهاية المورثة ينفصل عنها ويتحرر الـ ARNm المتشكل . ويعاد حزنة المورثة .



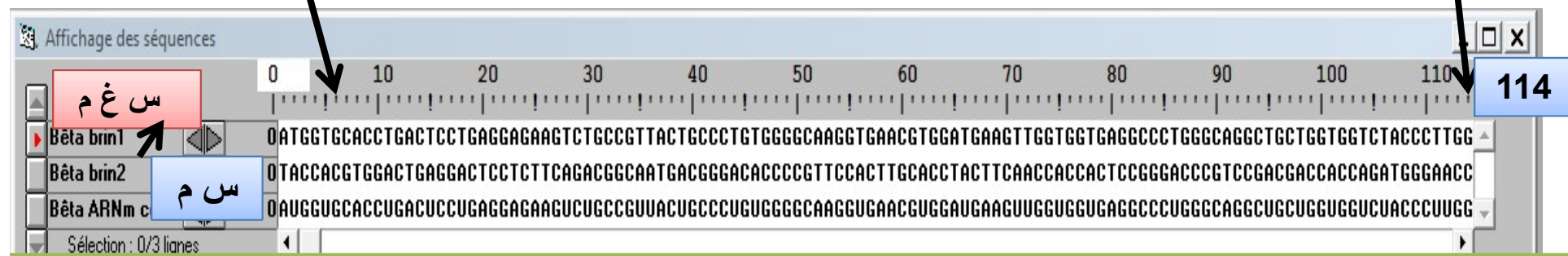
الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

برنامج Anagéne هو برنامج محاكاة يستعمل في دراسة
الاشراف الوراثي على البروتين (الاستنساخ و الترجمة)
يسمح بعرض :
- سلاسل الـ ADN لأي مورثة .
- سلسلة الـ ARNm .
- متعدد الببتيد .
-- جدول الشفرة الوراثية .
- نتائج مقارنة عدة مورثات و عدة متعددات بيتيد .

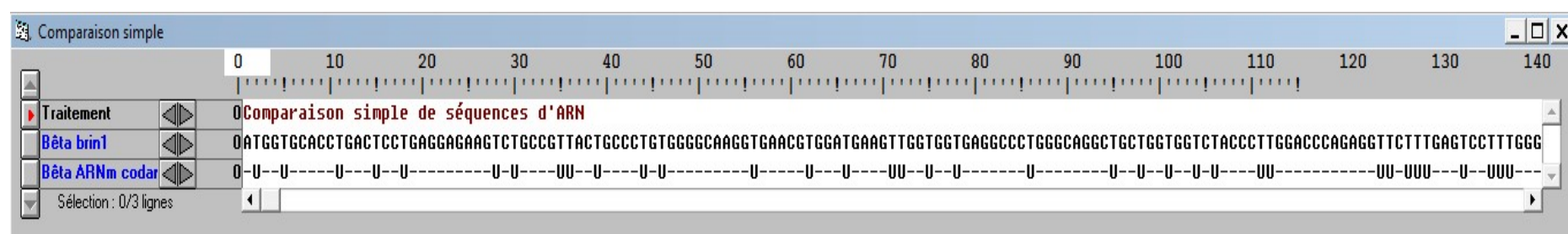
كيف استعمل برنامج Anagéne في درس الاستنساخ ؟

مسطرة مدرجة حيث كل تدرجية تمثل موقع النكليوتيدة في سلسلة الـ ADN او سلسة الـ ARNm

تساعدنا المسطرة في حساب طول المورثة او طول الـ ARNm او طول قطعة منها



نستطيع تحديد السلسلة المستنسخة و غير المستنسخة في الـ ADN بمقارنتها مع سلسلة النكليوتيدات في الـ ARNm



- يتكامل الـ ARNm مع السلسلة المستنسخة و يتماثل مع السلسلة غير المستنسخة مع استبدال T بـ U.

الإشارة -
تعني تشابه

السلسلة المستنسخة	السلسلة غير المستنسخة	جزيئة ADN	السلسلة الرسول ARNm	المثال
AAA TTT CCG 5'	TTT AAA GGC 3'	AAA TTT CCG 5' TTT AAA GGC 3' منحي النسخ	3' AAA UUU CCG	

الاستاذة خيرة فليتي ام محمد اسلام

النشاط الرابع :كيف يتم تحويل اللغة النووية التي تكتب بـباجديه 4 قواعد ازوتية الى لغة بروتينية تكتب بـ 20 حمض امينيا ؟

نبحث عن عدد الحروف المشكّلة للكلمة النووية (الرامزة) التي يوافقها حمض اميني في اللغة البروتينية .

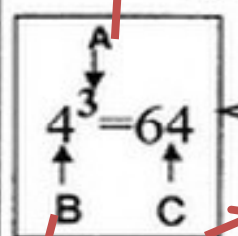
• تكتب اللغة النووية بأبجدية اربع قواعد ازوتية (حروف) وتكتب اللغة البروتينية بـ 20 حمض أميني (كلمات).
مما يدل على ان المعلومة الوراثية الممثلة بمتالية نكليوتيدات الـ ARNm مشفرة . نريد ان نحدد عدد الحروف المشكلة لكلمات اللغة النووية ؟

الجزء الأول من تمرين باك 2013 شعبة رياضيات .

	U	C	A	G	
U	Phe Phe Leu Leu	Ser Ser Ser Ser	Tyr Tyr Stop Stop	Cys Cys Stop Trp	U C A G
C	Leu Leu Leu Leu	Pro Pro Pro Pro	His His Gln Gln	Arg Arg Arg Arg	U C A G
A	Ile Ile Ile Met	Thr Thr Thr Thr	Asn Asn Lys Lys	Ser Ser Arg Arg	U C A G
G	Val Val Val Val	Ala Ala Ala Ala	Asp Asp Glu Glu	Gly Gly Gly Gly	U C A G

الوثيقة (1)

عدد قواعد الرامزة



عدد أنواع الرامزات

1- يحتاج تركيب البروتين في الخلية إلى قراءة لغة (غ 1) بواسطة قاموس .
يعطي لكل كلمة من اللغة (غ 1) ما يقابلها في اللغة الثانية (غ 2) ،
ونذلك لوجود علاقة بين اللغتين تمثلها المعادلة التالية :

أ- عرف ما تمثله الحروف A، B، C.

ب- سم اللغة (غ 1) و (غ 2) و القاموس اللازم لقراءة اللغة (غ 1).

ج- تم مخبريا تركيب لغة (غ 1) بواسطة نوعين من الحروف فقط، بنسبي متساوية.

احسب عدد كلمات هذه اللغة

$$2^3 = 8$$

حساب عدد كلمات اللغة

باعتبار A تساوى 3 و B تساوى 2

اللغة غ 1 : لغة نووية

. اللغة غ 2 : لغة بروتئينية

عدد أنواع القواعد الأزوتية

الاستاذة ام محمد اسلام

القاموس : جدول الشفرة الوراثية

الاشارات:

الشارات البدء : AUG التي تمثل الحمض الأميني MET

الشارات النهاية : UGA . UAG . UAA

كيف استعمل برنامج Anagéne في درس الترجمة؟

الجزء الثاني من باك 2016 شعبة العلوم التجريبية

II- سمحت دراسة أربع مورثات باستعمال مبرمج محاكي Anagéne بالحصول على النتائج الممثلة في الوثيقة (2).
علماً أنَّ الجزء (a) يمثل بداية السلسلة والجزء (b) يمثل نهاية السلسلة.

نتائج معالجة		a	b
الورثة 1	س	٠	١٥
	ع ! !
الورثة 2	س	AUGCAGC GUCGACUUUAAA	CCCAAACGGAUUAA
	ع	Met Arg Val Asp Phe Lys	Pro Asn Asp
الورثة 3	س	AUGGUGUCCGCCUAUGGG	UUUUUCGGCUAG
	ع	Met Val Ser Ala Tyr Gly	Phe Phe Gly
الورثة 4	س	AUGUUGUUUCGACCCGGUA	CACGGCUUUUUGA
	ع	Met Leu Phe Asp Pro Val	His Gly Phe
	س	AUGAACGCGGUUUAUGUU	UCACGGGAUUAA
	ع	Met Asn Ala Val Tyr Val	Ser Arg Asp
الوثيقة (2)			

1- انطلاقاً من نتائج الوثيقة (2):

- بين الجوانب التي عالجتها دراسة هذه المورثات باستعمال مبرمج محاكي Anagéne. على إجابتك.
- حدّد وحدة الشفرة الوراثية مع التعليل.
- استخرج خصائص الشفرة الوراثية.
- مثّل قطعة المورثة (1) الموافقة للجزء (a) محدداً السلسلة الناتجة.

أ – الجوانب التي عالجتها دراسة المورثات باستعمال برنامج Anagéne مع التعليل :

- عرض سلاسل الـ ARNm الحاملة للمعلومة الوراثية لكل مورثة و هي متتالية نكليوتيدات تميزها قاعدة اليوراسيل . (نسخ المعلومة الوراثية في الـ ADN الى رسالة وراثية في ARNm)
- عرض السلاسل البينية الموافقة لها (ناتجة عن الترجمة) و هي متتالية احماض امينية .
- عرض مسطرة مرقمة تحدد موقع النكليوتيدات في سلاسل الـ ARNm .
- تسهيل المقارنة بين معالجة عدة مورثات في ان واحد .

ب- تحديد وحدة الشفرة الوراثية مع التعليل :

- ان وحدة الشفرة الوراثية هي ثلاثة من القواعد الأزوتية تدعى الرامزة تشفّر لحمض أميني معين في البروتين
- التعليل : باستغلال القطعة a (بداية المعلومة الوراثية) :
- نحسب عدد القواعد الأزوتية : = 18 قاعدة ثم نحسب عدد الأحماض الأمينية في القطعة البينية الموافقة = 6
- نقسم عدد القواعد الأزوتية على عدد الأحماض الأمينية : النتيجة = 3 .

استخراج خصائص الشفرة الوراثية :

- كل سلاسل الـ ARNm تبدا بالرامزة AUG التي تشفّر لحمض أميني واحد يسمى الميثيونين .
 - تشفّر عادة لنفس الحمض الأميني عدة رامزات . ما عدا الرامزات التالية : UGA, UAG , UAA التي لا تشفّر لأي حمض أميني و تمثل رامزات توقف القراءة .
 - و تشفّر UGG لحمض أميني واحد يسمى التربوفان .
- د- تمثيل قطعة المورثة 1 الموافقة للجزء a .**

ATGCGCGTCGACTTTAAA TACGCGCAGCTGAAATT	السنتة المنسوخة السنتة الناتحة
AUGCGCGUCGACUUUAAA . Met Arg Val Asp Phe Lys .	

الاستاذة ام محمد اسلام

خلاصة آلية تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية :

- المرحلة الثانية من التعبير المورثي هي مرحلة الترجمة و توافق التعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها ال ARNm ، الى متتالية أحماض أمينية في الهيولى الخلوية .
- تستنسخ المعلومة الوراثية بشفرة خاصة تسمى الشفرة الوراثية وحدتها ثلاثة نيكليوتيدات محددة من حيث نوع القواعد الأزوتية و ترتيبها تدعى الرامزة لا تشفر الا لحمض اميني واحد .
- مجموع الرامزات افي قاموس الشفرة الوراثية هو 64 رامزة حيث :
 - تبدأ المعلومة الوراثية المشفرة للبروتين برامزة AUG (رامزة انطلاق القراءة) و تنتهي بإحدى رامزات التوقف (رامزات توقف القراءة) UGA, UAG , UAA
 - كل الأحماض الأمينية يشفر لها بأكثر من رامزة ماعدا الميثيونين و التريبتوفان حيث يشف كل منها برامزة واحدة .
- يتحدد عدد و نوع و ترتيب الأحماض الأمينة الداخلة في تركيب البروتين بعد و نوع و ترتيب الرامزات

تطبيق حول آلية الترجمة = باك 2017

التمرین الثالث: (٥٨ نقاط)

تقوم البروتئينات ومنها الإنزيمات بأدوار مهمة في حياة الخلية، وترتبط نشاطها بالمعلومات الوراثية في المورثات المشفرة لها. تبحث في هذه الدراسة العلاقة بين نشاط الإنزيم والمورثة المسئولة عنه.

I- عند بعض الأشخاص حساسية مفرطة للأشعة فوق البنفسجية (UV) التي توجد ضمن أشعة الشمس، حيث تظهر على جلودهم بقع سوداء قد تتطور إلى سرطان جلدي ويعرف هذا المرض بحفاف الجلد Xeroderma pigmentosum: لغرض التعرف على سبب هذا المرض الوراثي الخطير والتاذر، نقدم المعلومات التالية:

نص الوثيقة 1: يمثل معطيات عامة حول هذه الإصابة، أمّا جدول نفس الوثيقة فيمثل جزء من تالي النيكليوتيدات في السادسة غير الناسخة والجزء الموافق لها من تالي الأحماض الأمينية لدى شخص سليم وأخر مريض.

النص:

أثناء تضاحفنا ADN اللازمة
لإنقسام خلايا العضوية،
قد نطرأ بعض الأخطاء وذلك
باستبدال أو حذف أو تعويض
نيكلويotide بأخرى أو شكل
روابط غير موجودة بين بعض
النيكلويوتيدات فيما بينها.
غير أنه يوجد في توازن الخلية
إنزيمات تصحيح هذه الأخطاء،
ومن بينها إنزيم XPA الذي
يتشكل من 215 حمض أميني.

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

الجدول

الوثيقة 1

(1) تعرّف على البرنامج الذي قم به جدول الوثيقة 1. عند الغرض من استعماله.

(2) أمعط تالي نكليوتيدات ARNm عند الشخصين وأنجز جدولًا للشفرة الوراثية انطلاقًا من معطيات الوثيقة 1.

الاستاذة ام محمد اسلام

نفس الاجابة للسؤال
الذي طرح في باك
2016 : بين الجوانب
التي عالجتها دراسة
المورثات مع تعليل
الاجابة

- Anagène
 الغرض من استعماله : هو تقديم معلومات على المستوى الجزيئي المتعلق بـ:
 - عرض تسلیی التيكليوبيات في ARN, ADN
 - مقارنة متعددة لقطع ARN أو سلسلة بيبيريدية
 - يسمح باستخراج ARNm إلى ADN
 - ترجمة ARNm إلى سلسلة بيبيريدية .
- الغرض من الدراسة لا يحظ و انما يستخرج من الوثيقة .**

) تسلیی تيكليوبيات الـ ARNm عند الشخصين :

- الشخص الطبيعي :

AGG-GAU-GCU-GAU-AAA-CAC-AAG-CUU-AUA-ACC-AAA-ACA-GAG-GCA-AAA-CAA-

- الشخص المريض :

AGG-AUG-CUG-AUG-AUA-AAC-ACA-AGC-UUA-UAA-CCA-AAA-CAG-AGG-CAA-AAC-

- إنحراف جنوب الشفرة الوراثية :

الترازنة الم مقابلة	الحمض الأميني	الترازنة الم مقابلة	الحمض الأميني
GAG	Glu	AGG	Arg
CAA	Gln	GAU	Asp
AUG	Met	GCU	
		GCA	Ala
ACC	Thr	AAA	
ACA		AAG	Lys
AAC	Asn	CAC	His
AGC	Ser	CUU	
		CUG	Leu
UAA	Stop	UUA	
		AUU	Ile

الاستاذة ام محمد اسلام

• الهدف من السؤال الثاني : هو اختبار مدى التحكم في ممارسة الإستدلال العلمي الرياضي للبرهنة على وحدة الشفرة الوراثية

٢ - أ - تقديم الاستدلال العلمي: انطلاقاً من نتائج التجارب .

- مورثة البروتين (G) مكونة من 120 تكليبيدة تشفّر ٣٩ حمض أميني ومنه : (١٢٠-٣ "رامزة التوقف") / ٣٩-٣ حمض أميني .

- عدد الأحماض الأمينية وتوعها المشكّلة للبروتين (X) هي ٣٩ حمض أميني و المواجهة لعدد و نوع الأحماض الأمينية المشكّلة للبروتين G و التي تشفّرها مورثة مكونة من 120 تكليبيدة أي $(3 \times 39) = 120$ رامزة التوقف .

الاستنتاج :

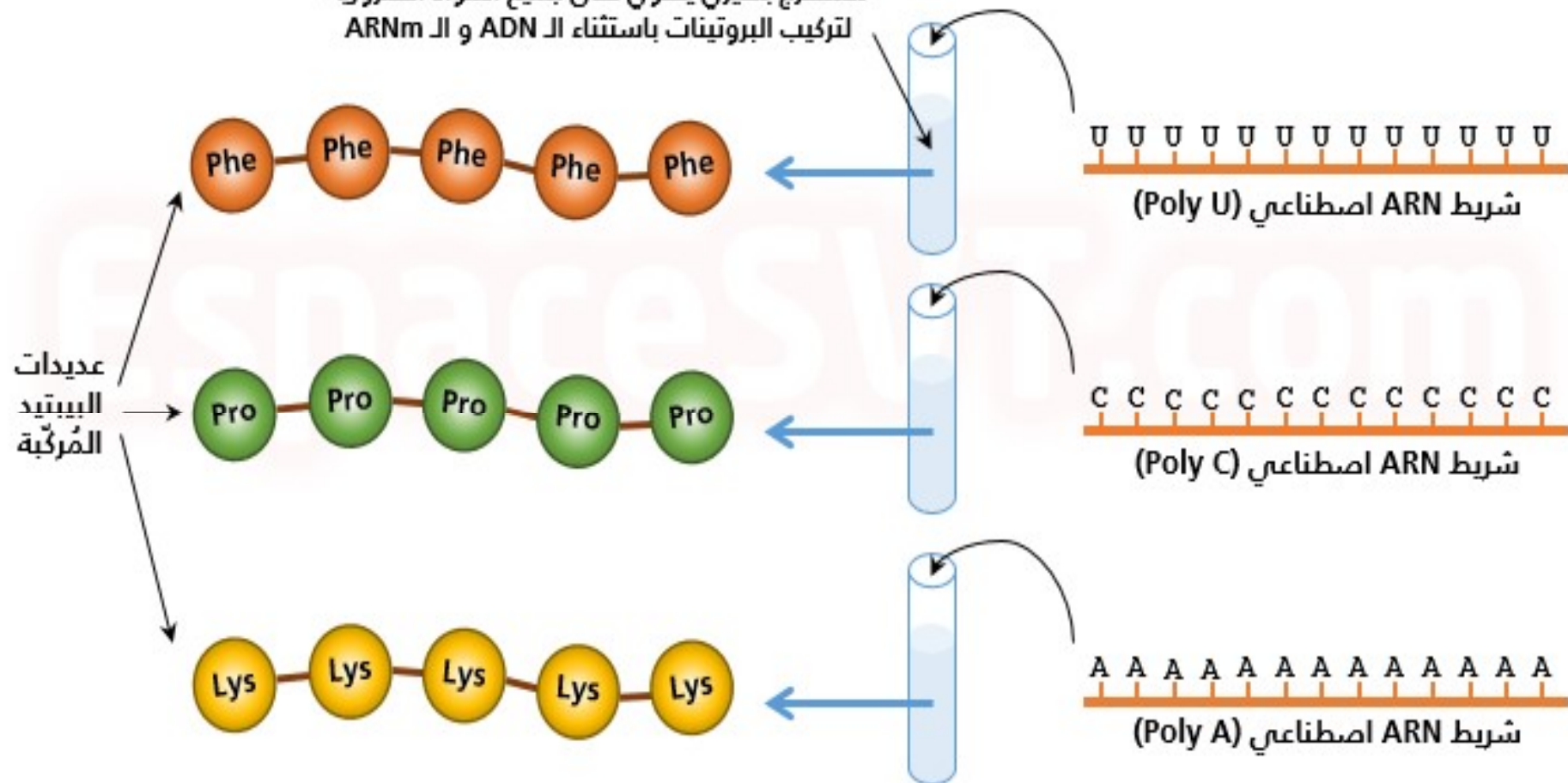
نستنتج أن البروتين (X) هو البروتين (G) من حيث عدد و نوع الأحماض الأمينية .

ب - تعريف المورثة .

هي قطعة من لا ADN مكونة من تالي عدد محدد من التكليبيدات تشفّر لبروتين محدد .

(1961) Nirenberg تجربة

مستخرج بكتيري يحتوى على جميع المواد الضرورية
لتركيب البروتينات باستثناء الا ADN و الا ARNm



تجربة نارنبرغ تؤكد ان الرامزة لا تشفّر الا لحمض
اميني معين .

باك شعبة الرياضيات

إن تركيب البروتين يتم بتدخل عناصر حيوية هامة وفق آليات منتظمة.

I - تتضمن الوثيقة 1 شكلين كما يلي:

-الشكل (أ) : يمثل إحدى سلسلتي قطعة ADN مكونة من 120 قاعدة آزوتية تدخل في تركيب الجزء المترجم من مورثة البروتين (G).

-الشكل (ب) : يمثل جدول الأحماض الأمينية المشكلة لقطعة بروتين (X).

الشكل (أ)																
الشكل (ب)																
الوثيقة 1																
5' GAAAAAAACTGAAATTACGGT.....GCCCTGCCGCCTCCATTATCTA A 3'	↑ 1	↑ 11						↑ 101		↑ 111						
Ala	Arg	Asp	Glu	Gly	His	Ile	Leu	Lys	Met	Pro	Ser	Thr	Trp	Tyr	Val	الأحماض الأمينية
1	1	1	2	3	1	1	10	6	1	3	3	1	1	3	1	عدد

1) من الشكل (أ) في الوثيقة (1):

أ) تعرف على سلسلة الـ ADN المقترحة. علل إجابتك.

ب) حدد اتجاه سير الترجمة. برار ذلك.

ج) أوجد العلاقة بين قطعة سلسلة ADN المقترحة وجزئية الـ ARNm الناتجة. استنتج دور الـ ARNm.

2) إذا علمت أن: - المورثة المشفرة للبروتين (G) مكونة من قطعة الـ ADN المقترحة.

- قطعة الـ ADN المقترحة تتوافق تماماً مع الأحماض الأمينية المشكلة للبروتين (X).

أ) قدم استدلالاً علمياً لذلك. استنتاج العلاقة بين (G) و (X)

ب) عَفَ اذا المورثة.

• الهدف من السؤال الاول : هو اختبار مدى التحكم في العلاقة بين سلسلتي الـ ADN و الـ ARNm (التكامل و التماثل) من اجل الوصول الى فكرة ان الـ ARNm هو نسخة عن المعلومة الوراثية في ADN

ا - ١ . الشكل (ا) من الوثيقة (١) :

ا - تمثل سلسلة الـ ADN المقترحة : سلسلة الـ ADN غير المستنسخة.

التحليل :

لأن الشلتات الأخيرة TAA تواافق الرمزية UAA التي هي رمزة التوقف في الـ ARNm حيث تم استبدال القاعدة T بالقاعدة U .

ب . اتجاه سير الترجمة :

5 ← 3

التفسير : في النهاية 3' توجد رمزة التوقف (TAA) في سلسلة الـ ADN غير المستنسخة بقابليها UAA و التي تعنى رمزة التوقف في الـ ARNm .

ج . العلاقة بين سلسلة قطعة ADN المقترحة وجزئية الـ ARNm الناتجة .

- سلسلة ARNm الناتجة تشبه سلسلة قطعة ADN المقترحة وتحتличان عن بعضهما في استبدال الكليلونية T في ADN بلكليلونية U في ARNm .

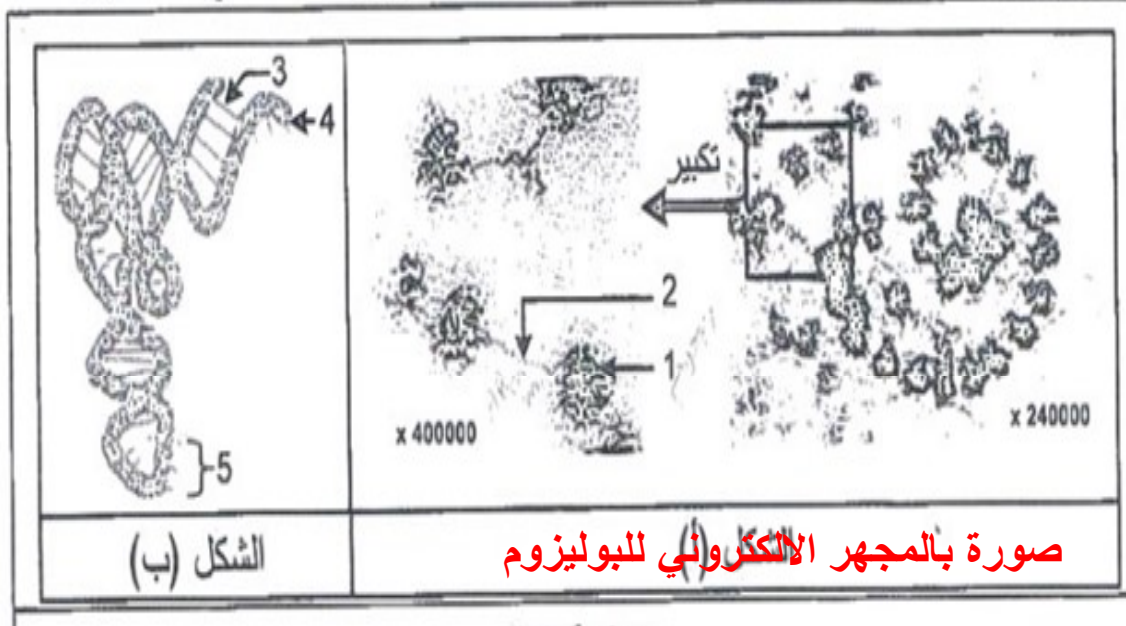
الاستنتاج : سلسلة الـ ARNm هي نسخة من المعلومة الوراثية من النواة إلى الهيبرولى

**النشاط الخامس :كيف تحدث عملية الترجمة في
الهيولى ؟**

الجزء الاول من باك 2016

لإبراز العلاقة بين المورثة المتواجدة في الـ ADN ونتائج تعبيرها المورثي عند حقيقة النواة تُفتح الدراسة التالية:

I- يمثل الشكل (أ) للوثيقة (1) صورة بالمجهر الإلكتروني لوحدة متماثلة تساهم في تحويل اللغة النووية إلى لغة بروتينية، أما الشكل (ب) فيمثل نموذجاً ثلاثي الأبعاد لأحد العناصر الهيولية المتدخلة في هذا التحويل.



صورة بالمجهر الإلكتروني للبوليزوم

الوثيقة (1)

نموذج ثلاثي الأبعاد

جزيئة ARNt

1- قدم عناوانا مناسباً لكل من المشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).

2- اكتب أسماء البيانات المرقمة في المشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).

ب- وضّح العلاقة الوظيفية بين المشكلين (أ) و(ب) للوثيقة (1).

البيانات :

1- ريبوزوم فعال

2- ARNm

- توضيح العلاقة الوظيفية بين

البوليزوم و ARNt

-- البوليزوم هو مقر تركيب البروتين حيث يعمل الريبوزوم على قراءة الرامزات في سلسلة ARNm وربط الأحماض الأمينية

وفق تتابع الرامزات . و يتطلب ذلك تدخل ARNt الذي يلعب دوراً مضاعفاً فهو يثبت الحمض الأميني (تشييط على مستوى الهيولي) المناسب و ينقله إلى البوليزوم ليوضعه في مكانه المناسب من السلسلة الببتيدية بفضل تعرف الرامزة المضادة على رامزة الشفرة (تكامل القواعد الأزوتية) .

متطلبات الترجمة

جزء من باك 2013

3- عملية بناء البروتينات تتم على مستوى الـribosome، وللثبات قدرة مختلف عضيات هذه الـribosome على تركيب البروتين، نجري التجربة التالية:

التجربة: توضع كل عضية على حدة في وسط زجاجي، تضاف إليه أحماض أمينية مشعة، مركب غني بالطاقة، إنزيمات متخصصة ARNm. بعد عملية حضن لمدة زمنية كافية، تقدر كمية إشعاع البروتينات المصنعة في مختلف الأوساط، محتوى كل أنبوب ونتائجها ممثلة في الجدول التالي:

إشعاع البروتينات وكميتها (وحدة دولية)	العضيات
10.8	مستخلص خلوي كامل
1.3	ميتوكندري
1.1	ميكروزومات (ريبيوزومات + أغشية خلوية)
0.4	المحلول الطافي النهائي
10.2	ميتوكندري + ميكروزومات
1.5	ميتوكندري + المحلول الطافي النهائي
1.2	ميتوكندري + ميكروزومات بعد غليها

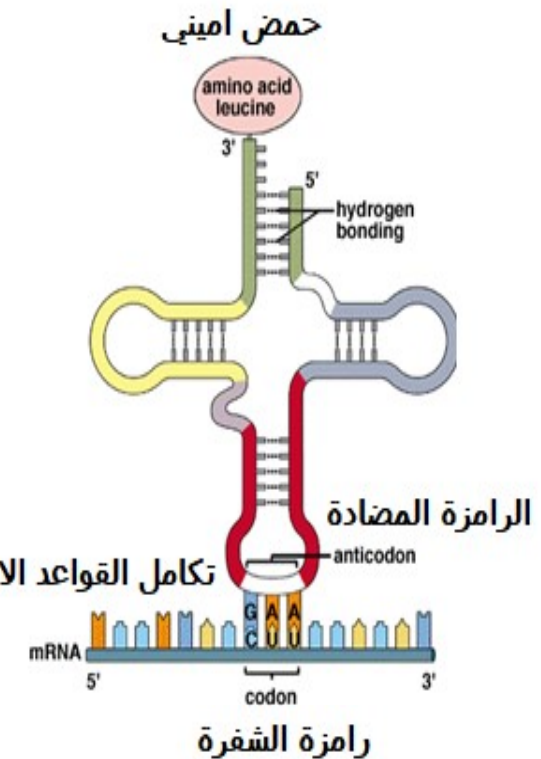
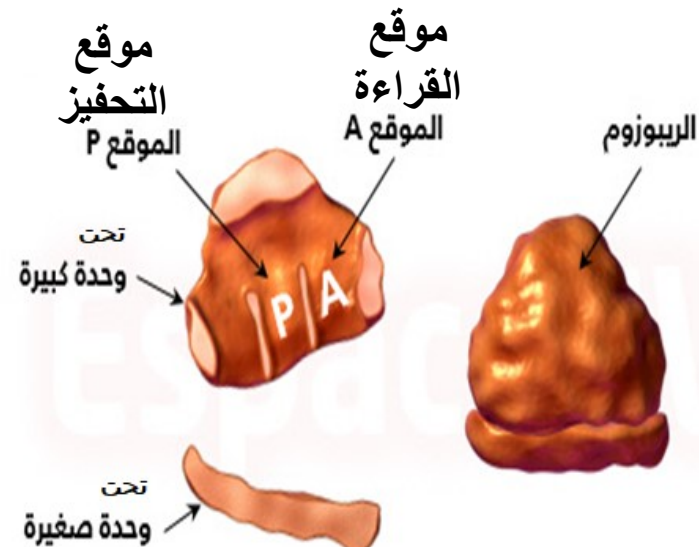
- حلل نتائج لاصطناع البروتين في الوسط الزجاجي وماذا تستنتج؟

3- التحليل: كمية الإشعاع عالية في المستخلص الخلوي الكامل، و عالية أيضا عند الجمع بين الميتوكندري والميكروزومات. و منخفضة في باقي الأوساط.
- الاستنتاج:

سمح نتائج هذه التجربة باستنتاج شروط و مقر تركيب البروتين ، حيث يتم تركيب البروتين في الـribosomes ، و هذا البناء لا يتم إلا في وجود مستخلص خلوي الذي يحتوي على الإنزيمات و أنواع الـARN و أنواع الحمض الأميني و بوجود الطاقة.

الاستاذة ام محمد اسلام

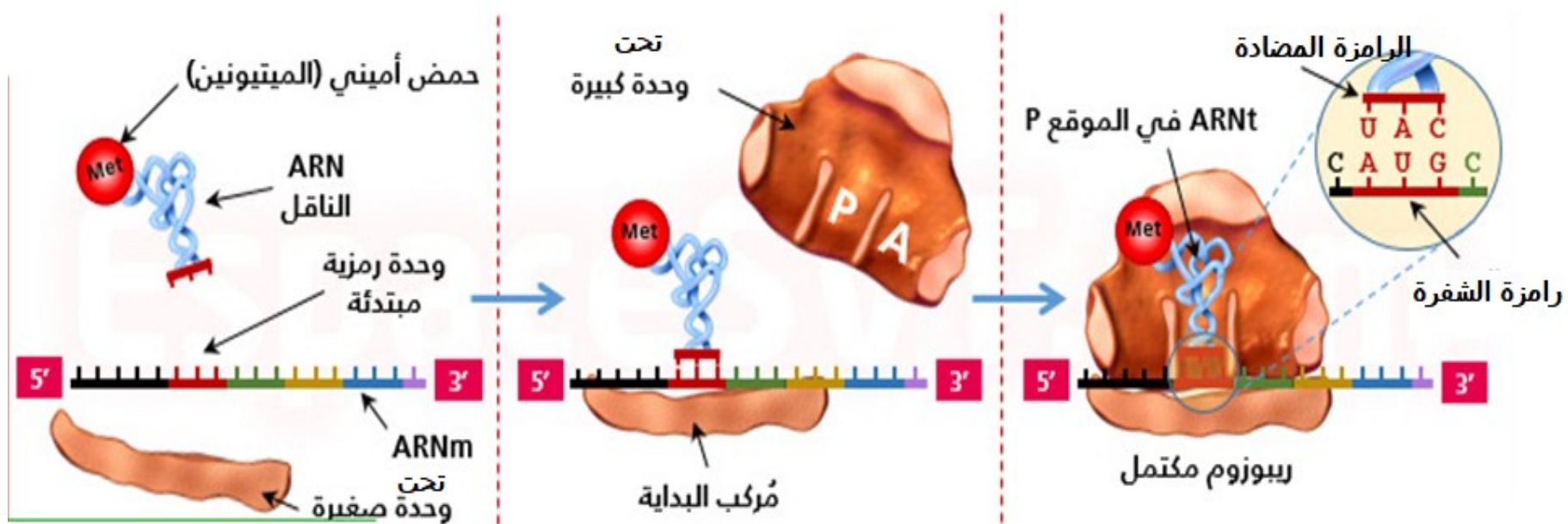
متطلبات الترجمة



الاستاذة ام محمد اسلام

نص علمي مرفق بالرسم يشرح مراحل عملية الترجمة

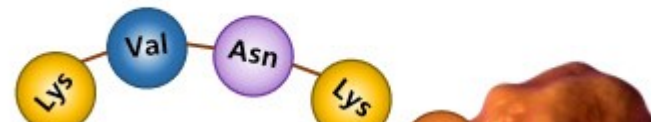
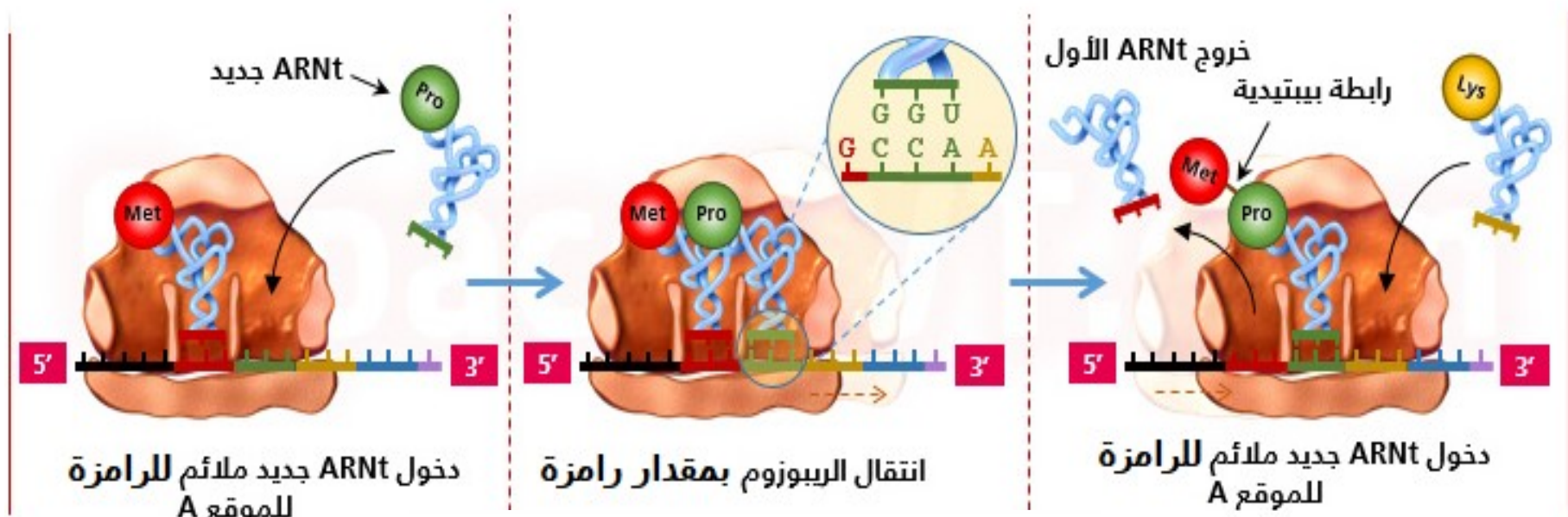
- ٠ تبدأ عملية الترجمة دائمًا في مستوى الرامزة AUG لـ (ARNm) تدعى الرامزة البادئة للتركيب بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله مركب البداية ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يتثبت على الريبوزومانها بداية الترجمة .



الاستاذة ام محمد اسلام

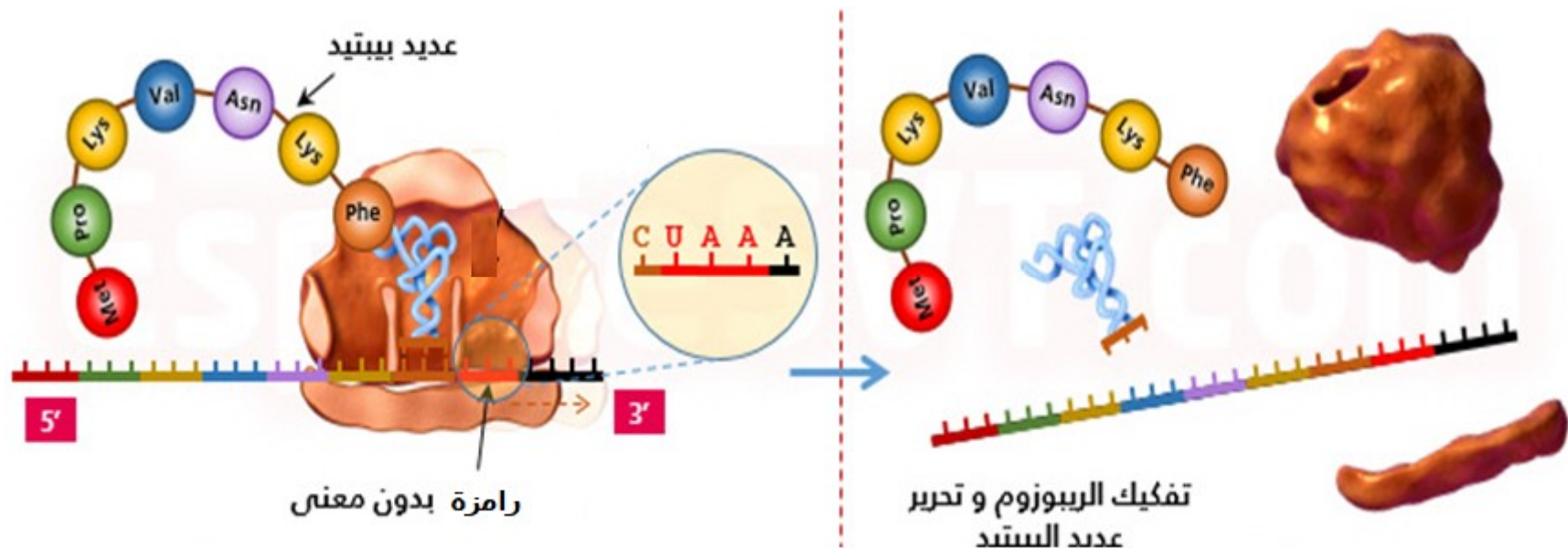
• ينتقل بعد ذلك الريبيوزوم من رامزة إلى أخرى ، و هكذا تتشكل تدريجيا سلسلة بيبتيدية بتكوين رابطة بيبتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNt الخاص به في موقع القراءة و آخر حمض اميني في السلسلة المتوضعة في موقع التحفيز . إن ترتيب الحمض الأميني في السلسلة يفرضه تالي رامزات الـ

إنها مرحلة الإستطالة.....ARNm

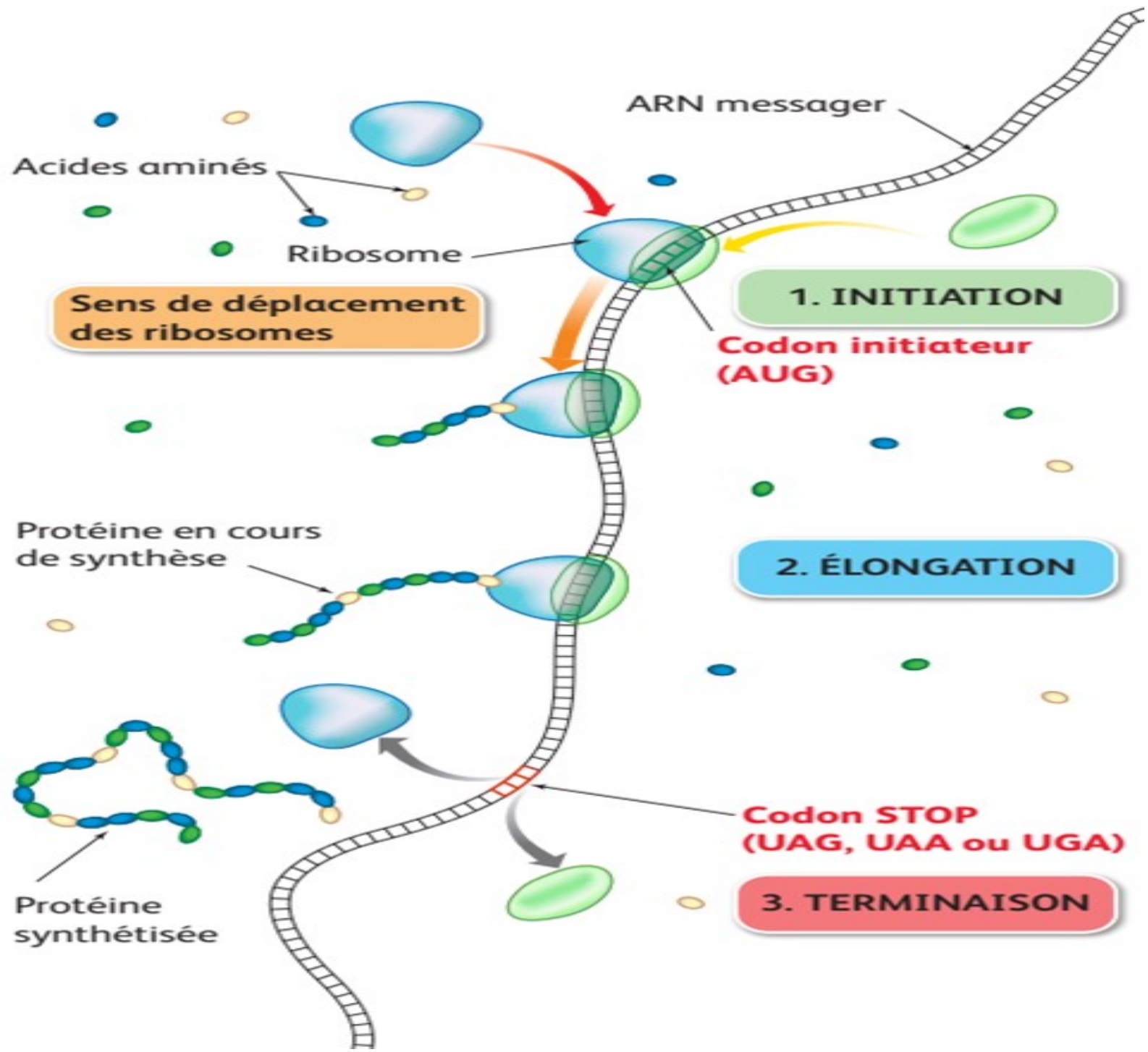


الاستاذة ام محمد اسلام

• تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف ينفصل ARNt لأخر حمض اميني ليصبح **عديد البيرتيد المتتشكل** حر إنها مرحلة النهاية



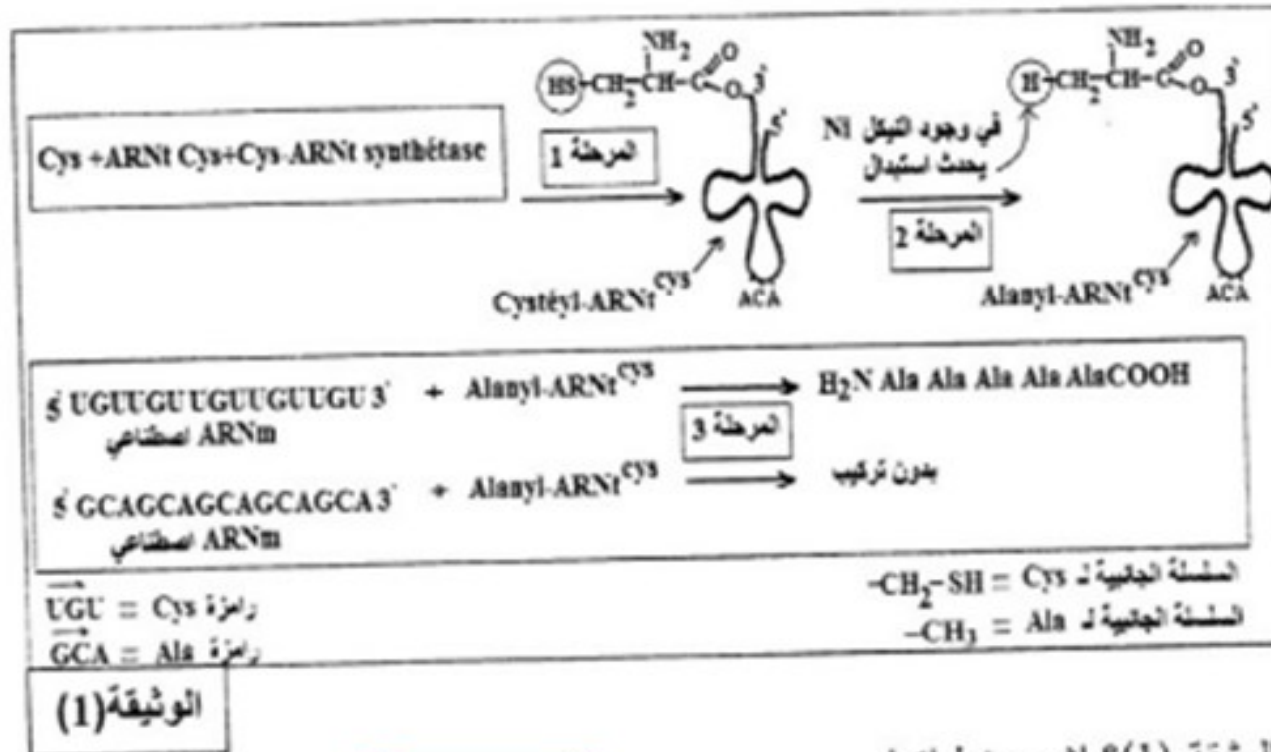
الاستاذة ام محمد اسلام



تمرين تركيب البروتين باك 2015 يتضمن فكرة تستحق التوقف عندها

لتحديد بعض آليات تركيب البروتين في الخلايا حقيقة النواة، تُشرح عليك ما يلي:

- I - أثناء تركيب البروتين تنتقل الأحماض الأمينية إلى مستوى الرسالة الوراثية (ARNm) والريبيوزوم بواسطة الـ ARNt . نريد التتحقق تجريبياً من: "هل التعرف على رامزات الـ ARNm يتم بواسطة الـ ARNt أم بواسطة الحمض الأميني الذي ينطلق؟"



يمكن بتقنية خاصة، تحويل الحمض الأميني الميسنيين Cys المرتبط بالـ ARNt خاص به إلىAlanin Ala وفق ما هو موضح في الوثيقة (1). وذلك باستبدال SH بـ H. لاحظ المراحل التجريبية في الوثيقة (1).

1- ماذا تمثل المرحلة 1 من الوثيقة (1)? اشرح خطواتها.

2- حدد العنصر الذي يتعرف على رامزات الـ ARNm ، مستدلاً على ذلك من معطيات الوثيقة (1).

- كيف نتعامل مع السؤال (2) :
- انت تعلم ان الغنصر الذي يتعرف على رامزة الـ ARNm هو ARNt و ليس الحمض الاميني و لكن كيف تستدل على ذلك من الوثيقة ؟
- الحل بسيط جدا هو الاستغلال الامثل لمعطيات الوثيقة .

من المرحلة (2) لاحظ انه تم تغيير جذر الحمض الاميني المثبت على ARNt الذي كان في الاصل حاملا للسيستين فاصبح حاملا للحمض الاميني الآلين لكنه يحمل الرامزة المضادة للرامزة المشفرة للسيستين . لذلك يسمى Ala- ARNt Cys

- من المرحلة (3) لاحظ تتابع النيكلويوتيدات في الـ ARNm الاصطناعي :
- عند استعمال ARNm مكون من تتابع 5 رامزات Ala- ARNt Cys UGU مع UGU تم تشكيل خماسي بيبتيد مكون من تتابع Ala مما يدل على حدوث الترجمة رغم ان الرامزة UGU لا تشفر للـ Ala حيث تم التعرف على الرامزة UGU بفضل الرامزة المضادة لها في الـ ARNt الخاص بالسيستين . الذي كان حاملا - Ala مما سمح بدخول هذا الاخير في تركيب البيبتيد
- عند استعمال ARNm مكون من تتابع رامزة GCA مع Ala- ARNt Cys GCA نلاحظ عدم تشكيل بيبتيد مما يدل على عدم حدوث الترجمة رغم ان الرامزة GCA تشفر للـ Ala حيث لم يتم التعرف على الرامزة GCA من طرف الحمض الاميني لأن الرامزة المضادة لـ ARNt لا تتناسب مع رامزة الشفرة .

I - 1 - تمثل المرحلة 1 من الوثيقة (1): تنشيط الحمض الأميني.

◀ - شرح خطوات تنشيط الحمض الأميني:

- ثبيت الحمض الأميني و ARNt النوعي له كل في موقعه الخاص من إنزيم التنشيط.

- ربط الحمض الأميني في الموقع الخاص من ARNt بفضل الطاقة الناتجة عن إماهة ATP.

- تحرر الناتج المنتهي في الحمض الأميني المنشط أي المثبت على ARNt النوعي له.

2- تحديد العنصر الذي يتعرف على رامزات ال ARNm: هو ARNt

الاستدلال:

- من نتائج المرحلة 3 من الوثيقة (1) نلاحظ عند إضافة ARNm اصطناعي يتكون من 5 رامزات UGU التي ترمز للحمض الأميني Ala - ARNt Cys و [Ala - ARNt Cys] تشكل خماسي بيبيدي متعدد بالرغم من غياب الرمز الخاصة به Ala في ARNm مما يدل أن ARNt Cys هو الذي تعرف على الرمز UGU التي ترمز لـ Cys بواسطة الرمز المضاد ACA المكملة لها وبما أنه يحمل الـ Ala دخل هذا الأخير في تركيب البيبيدي الناتج.

- أما عند إضافة ARNm اصطناعي يتكون من 5 رامزات GCA التي ترمز لـ Ala و [Ala - ARNt Cys] لم يتشكل متعدد بيبيدي بالرغم من توافد Ala، مما يؤكد أن الحمض الأميني غير مسؤول عن التعرف على رامزات ARNm ولو كان كذلك لتشكل خماسي بيبيدي متعدد Ala.

نقطة الوصول

المعرف المبنية

- ** يتم تركيب البروتين عند الخلايا الحية وفق البنية :
- آلية النسخ : (وقت على مستوى النواة عند حقيقتين النواة) ، انطلاقا من الـ **ADN** (مقر المعلومة الوراثية) حيث تستنسخ احدى السلسليتين (السلسلة الفالبة) في المورثة إلى **ARNm** يتدخل إنزيم النسخ الذي يربط التكليوبيدات الريبيبة الحرة .
- يغادر **ARNm** النواة إلى الهيولى عبر الثقوب النووية نافذا المعلومة الوراثية (نسخة عن المعلومة الوراثية) .
- آلية الترجمة : تتم على مستوى الهيولى ، حيث ترتبط الريبوزومات مع الـ **ARNm** مشكلة (بوليزرو) (معد **ARNm** / عدة ريبوزومات) الذي يعمل على قراءة **ARNm** وترجمته إلى بيتيد .
- تتطلب مرحلة الترجمة تشغيل الأحماض الأمينية بتدخل الـ **ARNt** ، **ATP** ، إنزيم الرابط النوعي .
- يتحدد نوع وتتابع وعدد الأحماض الأمينية في البيتيد بنوع وتتابع وعدد التكليوبيدات في **ARNm** . الذي يشفّر بمتالية رامزات . كل رامزة عبارة عن تتابع ثلاثة تكليوبيدات لا تشفّر إلا لحصن اميني معين
- تبدأ الترجمة من رامزة البدء **AUG** وتنتهي عند إحدى رامزات التوقف .
- يتلاكم الـ **ARNm** بعد ترجمته عدة مرات حسب حاجيات الخلية .
- يكتسب متعدد البيتيد المتشكل تلقائيا بنية ثلاثة الأبعاد ليُعطِ بروتيناً وظيفياً .

وضعيات تعلمية

ما هي آلية الترجمة

كيف يتم التوافق بين اللغة النووية التي تكتب
باجديه 4 قواعد ازوئية و اللغة البروتينية
التي ؟ تكتب بـ 20 حمض امينيا ؟

ما هي آلية استنساخ المعلومة الوراثية الموجودة في
الـ **ADN** ؟

من يؤمن بانتقال المعلومة الوراثية من النواة (مقر المعلومة
الوراثية) إلى الهيولى مقر البروتين ؟

ما هو مقر تركيب البروتين عند الخلايا حقيقة النواة ؟

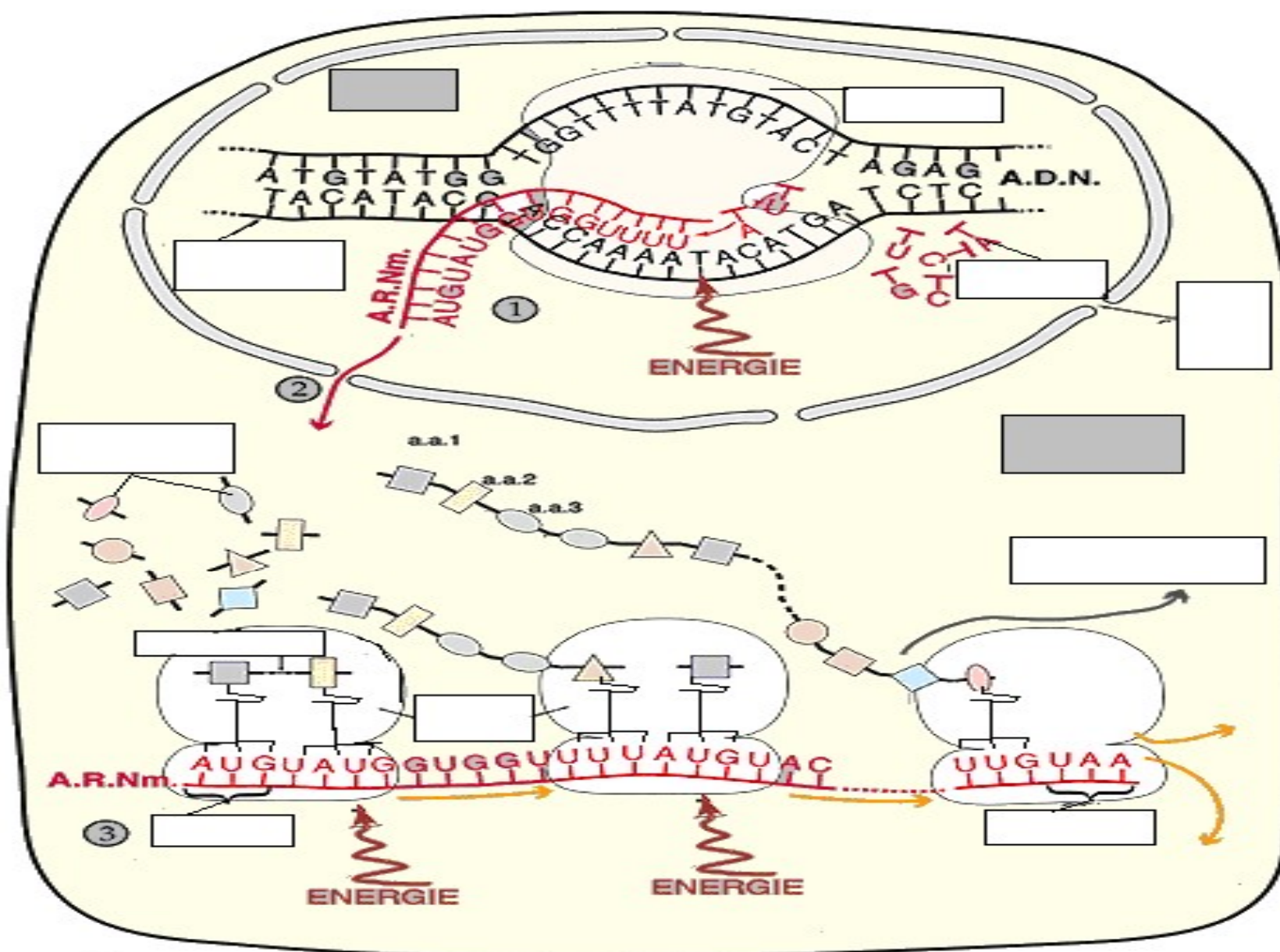
الاستاذة خيرة فليتي (أم محمد اسلام)

نقطة الانطلاق

تقوم الخلية الحية
بتراكيب البروتين
انطلاقا من الأحماض
الأمينية تحت اشراف
مورثة (**ADN**)
هي آليات تركيب
البروتين ؟

حوصلة الوحدة

- ** يتم تركيب البروتين عند الخلايا الحية وفق الآيتين :
- آلية النسخ : (وتتم على مستوى النواة عند حقيقيات النواة) ، انطلاقاً من الـ ADN (مقر المعلومة الوراثية) حيث تستنسخ احدى السلسلتين (السلسلة القالبة) في المورثة إلى بتدخل إنزيم النسخ الذي يربط النكليوتيديات الريبيبة الحرة ARNm .
- يغادر الـ ARNm النواة إلى الهيولى عبر الثقوب النووية ناقلاً المعلومة الوراثية (نسخة عن المعلومة الوراثية) .
- آلية الترجمة : تتم على مستوى الهيولى ، حيث ترتبط الريبوزومات مع الـ ARNm مشكلة (بوليزوم) (معقد ARNm / عدة ريبوزومات). الذي يعمل على قراءة الـ ARNm وترجمته إلى بيبتيد .
 - تتطلب مرحلة الترجمة تنشيط الأحماض الأمينية بتدخل الـ ARNt ، ATP ، إنزيم الربط النوعي .
 - يتحدد نوع وتابع وعدد الأحماض الأمينية في البيبتيد بنوع وتابع وعدد النكليوتيديات في الـ ARNm . الذي يشفّر بمتالية رامزات. كل رامزة عبارة عن تتابع ثلاثة نيكليوتيديات لا تشفّر إلا لحمض اميني معين
 - تبدأ الترجمة من رامزة البدء AUG وتنتهي عند إحدى رامزات التوقف .
 - يتفكك الـ ARNm بعد ترجمته عدة مرات حسب حاجيات الخلية .
 - يكتسب متعدد البيبتيد المتشكل تلقائياً بنية ثلاثية الأبعاد ليعطِ بروتيناً وظيفياً .



① TRANSCRIPTION =

② l'ARNm passe dans le cytoplasme =

③ TRADUCTION =

آلية تركيب البروتين عند حقيقة التواز

بأك 2019 شعبة الرياضيات

ال詢ين الثاني: (14 نقطة)

تركب الخلية بروتيناتها انطلاقا من 20 نوعا من الأحماض الأمينية حسب معلومة وراثية يحملها ARNm وهو متعدد نيكليوتيد يدخل في تركيبه 4 أنواع من القواعد الأزوتية. فكيف توافق 4 أنواع من القواعد الأزوتية 20 حمض أمينيا؟

الجزء الأول: لتحديد هذا التوافق افترضت الفرضية التالية:

إن أي حمض أميني يتحدد في السلسلة الببتيدية بـ n نيكليوتيدة من ARNm « حيث n عدد طبيعي .

1-أ) عند أصغر قيمة لـ n تسمح بتعيين مختلف الأحماض الأمينية في الببتيد المركب من طرف الخلية. بزر إجابتك.

ب) أعد صياغة الفرضية على ضوء ذلك.

2. للتحقق من صحة هذه الفرضية استعمل كل من Crick و Brenner في سنة 1961 بكثيرا مصابة بفيروس معالج بعوامل مسببة للطفتان ثُمّ تغييرا في عدد نيكليوتيدات ADN الفيروسي، نتائج الدراسة ممثلة في جدول الوثيقة [1]:

متاللة الأحماض الأمينية في البروتين الذي يستعمله الفيروس في إصابة البكتيريا مقارنة بالبروتين في الفيروس الطبيعي (المرجعي)	تغير عدد نيكليوبنيدات ADN الفيروسي
مماالة	عدم تغير في عدد النيكليلوبنيدات
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوبنيدة
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوبنيدتين
مماالة ما عدا حمض أميني إضافي	إضافة ثلاثة نيكليوبنيدات
مماالة ما عدا حمض أميني ذات ص	حذف ثلاثة نيكليوبنيدات
(1) الوثيقة	

- أثبتت باستدلال منطقي صحة الفرضية المقترحة باستغلال النتائج التجريبية السابقة.

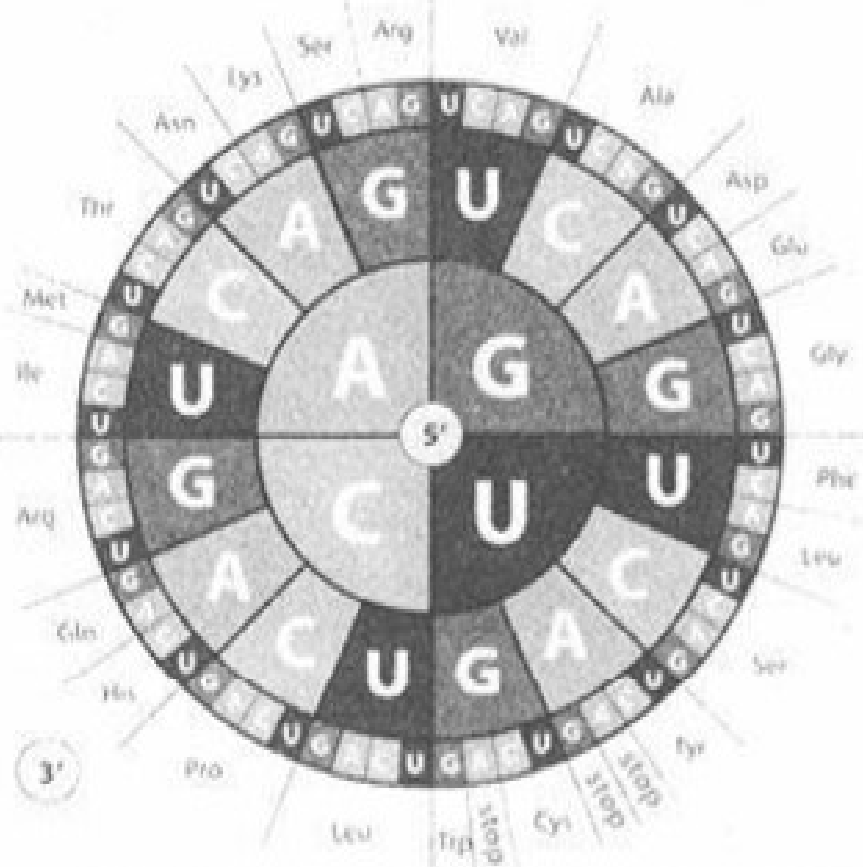
الجزء الثاني: في نفس السنة 1961 أنسج كل من Matthaei و Niremberg تجربة على مستخلص بكتيري يحتوي على جميع العناصر الضرورية لتركيب البروتين وحال من الدNA و من الدRNm، أضافاً للمستخلص خليطاً من مختلف أنواع الأحماض الأمينية ARNm مصنوعاً من تتابع نوع واحد من النيكليلوتيدات.

بالموازاة استعمل الباحث (Khorana Har Gobin) ARNm مصنوع من 3 رامزات أو 4 وباستعمال أكثر من نوع من النيكليلوتيدات.

والشكل (أ) للوثيقة (2) يمثل نتائج التجارب المنجزة، والتي مكنت لاحقاً من حل الشفرة الوراثية كما هو مبين في الشكل (ب) للوثيقة (2).

متعدد الببتيد المحصل عليه	المصنوع مضاف إلى المستخلص ARNm		التجارب
Phé-Phé-Phé...	...UUUUU...	Poly U متعدد	تجارب Niremberg Matthaei
Lys-Lys-Lys...	...AAAAA...	Poly A متعدد	
Pro-Pro-Pro...	...CCCCC...	Poly C متعدد	
Ser-Leu-Ser	UCUCUCUCU	Poly UC متعدد	تجارب Har Gobin Khorana
Thr-His-Thr-His	ACACACACACAC	Poly AC متعدد	
ثنائيات أو ثلاثيات ببتيد	ARNm مصنوع من 4 رامزات باستعمال 3 أنواع من النيكليلوتيدات من بينها إحدى الرامزات التالية: UGA, UAG, UAA		

الشكل (أ) الوثيقة (2)



الشكل (ب) الوثيقة (2)

1- من تجارب Matthaei Niremberg

أ) بين العلاقة بين النوكليوتيدات في ARNm
والأحماض الأمينية في البروتين.

ب) عن الرامزات التي تحدد الأحماض الأمينية في التجربة.

2- توقع عدد أنواع الأحماض الأمينية التي يمكن

الكشف عن رامزاتها وفقا لشروط تجربة

.Matthaei Niremberg

3- فسر نتائج تجارب Har Gobin Khorana

الجزء الثالث:

باستغلال المعلومات التي توصلت إليها في الجزء الأول والجزء الثاني وجدول الشفرة الوراثية، وضح كيف تتحكم

مجموع الرامزات الممكنة في الد ARNm في استعمال الأحماض الأمينية المعروفة المستعملة في تركيب البروتينات.



التمرين الثاني باك 2019 شعبة الرياضيات : فهم الموضوع

يهدف التمرين إلى اختبار مدى تحكم المتعلم في ممارسة الاستدلال العلمي الافتراضي التجريبي من خلال مكتسباته في وحدة آليات تركيب البروتين .

التمرين الثاني: (14 نقطة)

تركب الخلية بروتيناتها انطلاقاً من 20 نوعاً من الأحماض الأمينية حسب معلومة وراثية يحملها ARNm وهو متعدد نيكليوتيدي يدخل في تركيبه 4 أنواع من القواعد الأزوتية، فكيف تتوافق 4 أنواع من القواعد الأزوتية 20 حمضياً أمينياً؟

المقدمة تطرح مشكلة آلية
الترجمة

لغة نووية

الاستاذة خيرة فليتي أم محمد إسلام

الجزء الأول: لتحديد هذا التوافق افترحت الفرضية التالية:

«إن أي حمض أميني يتحدد في السلسلة الببتيدية بـ n نوكليوتيد من ARNm» حيث n عدد طبيعي.

أ) حد أصغر قيمة n تسمح بتعيين مختلف الأحماض الأمينية في الببتيد المركب من طرف الخلية. بزر إجابتك.

20 حمضاً أمينياً



ب) أعد صياغة الفرضية على ضوء ذلك.

اصغر قيمة n تسمح بتحديد مختلف الأحماض الامينية في الببتيد المركب هو 3 .

التعليق : لدينا 4 أنواع من النكليوتيدات الريبية تدخل في تركيب ال ARNm الحامل للرسالة الوراثية المشفرة للبروتين .

نطبق قانون الاحتمالات : Q^n ، حيث $Q =$ عدد انواع النكليوتيدات = 4 ، $n =$ عدد النكليوتيدات الموافقة للحمض الأميني . التي نرمز لها

الاستاذة أم محمد إسلام

الإحتمالات	ن	ن	قبول / مرفوض	التعليق
ليس كل الأحماض الأمينية يوجد ما يقابلها في الـ ARNm	1	4 = 4^1	مرفوض	عدد الرامزات أقل من عدد الأحماض الأمينية
	2	16 = 4^2	مرفوض	
3	64 = 4^3	قبول		عدد الرامزات أكبر من عدد الأحماض الأمينية

رقم 3 هو أقل عدد كاف ليشمل جميع الأحماض الأمينية (20 حمض أميني)

اعادة صياغة الفرضية : كل حمض أميني في البروتين المركب يقابلة ثلاثة نوكليوتيدات في الـ ARNm

الاستاذة أم محمد إسلام

2. للتحقق من صحة هذه الفرضية استعمل كل من Crick و Brenner في سنة 1961 بكتيريا مصابة بفيروس معالج بعوامل مسببة للطفرات تُحدث تغييراً في عدد نيكليوتيدات ADN الفيروسي، نتائج الدراسة مماثلة في جدول الوثيقة(1):

متالية الأحماض الأمينية في البروتين الذي يستعمله الفيروس في إصابة البكتيريا مقارنة بالبروتين في الفيروس الطبيعي (المرجعي)	تغير عدد نيكليوتيدات ADN الفيروسي
مماثلة	عدم تغيير في عدد النيكليوتيدات
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوتيدة
عدد مختلف من الأحماض الأمينية	إضافة أو حذف نيكليوتيدتين
مماثلة ما عدا حمض أميني إضافي	إضافة ثلاثة نيكليوتيدات
مماثلة ما عدا حمض أميني ناقص	حذف ثلاثة نيكليوتيدات
الوثيقة (1)	

- أثبتت بامتدال منطقي صحة الفرضية المقترحة باستغلال النتائج التجريبية السابقة.

فائدة : هذه النتائج التجريبية يمكن دراستها في القسم بشكل تطبيقي باستعمال

Anagéne

Conversion

	0	3	6	9	12	15	18	21	24
Traitement	<>	Conversion de Bêta ARNm codant							
Pro-Bêta ARNm c	<>	TrpCysThr							
Traitement	<>	Conversion de Bêta ARNm codant							
Pro-Bêta ARNm c	<>	GlyAlaProAspSer							
Traitement	<>	Conversion de Bêta ARNm codant							
Pro-Bêta ARNm c	<>	CysThr							
Sélection : 0/6 lignes	1								

الترجمة انطلاقاً من الموقع 2

الترجمة انطلاقاً من الموقع 3

الترجمة انطلاقاً من الموقع 5

الاستاذة أم محمد إسلام

تطبيق الاستدلال العلمي لاثبات صحة الفرضية .

- يمثل جدول الوثيقة (1) نتائج تجريبية لمقارنة تتابع الاحماض الامينية في البروتين الذي تشرف عليه مورثات اصابتها طفرات متنوعة مقارنة بالمورثة الطبيعية عند احد الفيروسات :
- عندما لا يحدث تغيير في النكليوتيديات (مورثة طبيعية) نلاحظ انتاج بروتين فيروسي وفق متالية احماض امينية مماثلة لمتالية AA في البروتين الفيروسي المرجعي .
- و عند إضافة او حذف نكليوتيدية او نكليوتيدتين في المورثة تنتج متالية AA مختلفة عن البروتين المرجعي من حيث العدد ، ما يدل على أن تتابع النكليوتيديات في المورثة يحدد تتابع الاحماض الامينية في البروتين . و بالتالي فإن المورثة عبارة عن تالي محدد من النكليوتيديات .
- عند اضافة 3 نكليوتيدات في المورثة نلاحظ انتاج بروتين مماثل للبروتين المرجعي ماعدا بحمض اميني اضافي و الذي يوافق الثلاثية المضافة .
- حذف 3 نكليوتيدات نحصل على بروتين ناقص حمض اميني واحد يوافق الثلاثية المحذوفة .
- الاستنتاج : المورثة عبارة عن تالي محدد من النكليوتيديات مشفرة بمتالية ثلاثيات نكليوتيديات كل ثلاثة يقابلها حمض اميني محدد و هذا ما يؤكد صحة الفرضية

الاستاذة أم محمد إسلام

الجزء الثاني: في نفس السنة 1961 أنجز كل من Matthaei و Niremberg تجربة على مستخلص بكتيري يحتوي على جميع العناصر الضرورية لتركيب البروتين وحال من الدNA و الدmRN، أضافاً للمستخلص خليطاً من مختلف أنواع الأحماض الأمينية dARNm مصنعاً من تتبع نوع واحد من النيكليوتيدات.

بالموازاة استعمل الباحث (Khorana Har Gobin) ARNm مصنوع من 3 رامزات أو 4 وباستعمال أكثر من نوع من النيكليوتيدات.

والشكل (أ) للوثيقة (2) يمثل نتائج التجارب المنجزة، والتي مكنت لاحقاً من حل الشفرة الوراثية كما هو مبين في الشكل (ب) للوثيقة (2).

متعدد البيتا المحصل عليه	ARNm المصنع مضاف إلى المستخلص		التجرب
Phé-Phé-Phé...	...UUUUU...	Poly U متعدد	تجرب Niremberg
Lys-Lys-Lys...	...AAAAA...	Poly A متعدد	ARNm مصنوع من تتبع نوع واحد من النيكليوتيدات
Pro-Pro-Pro...	...CCCCC...	Poly C متعدد	Matthaei

- 1- من تجارب Matthaei و Niremberg
- (أ) بين العلاقة بين النيكليوتيدات في ARNm والأحماض الأمينية في البروتين.
- (ب) عين الرامزات التي تحدد الأحماض الأمينية في التجربة.

- 2- توقع عدد أنواع الأحماض الأمينية التي يمكن الكشف عن رامزاتها وفقاً لشروط تجربة Matthaei و Niremberg

الاستاذة أم محمد إسلام

- ١/أ) العلاقة بين النيكلويوتيدات في ARNm و الأحماض الامينية في البروتين :
- عند استعمال ARNm مركب من متتالية نفس النكليوتيدة نحصل على بروتين مركب من متتالية نفس الحمض الاميني . ما يدل على أن الرامزة لا تشفر إلا لحمض اميني معين .
- ب) الرامزات التي تحدد الأحماض الامينية في التجربة :

UUU= Phe , AAA=Lys , CCC=Pro

- ٢/ نتوقع ان نكشف عن ٤ احماض امينية فقط باستعمال شروط تجربة نارنبورغ لوجود ٤ انواع من النيكلويوتيدات الريبية فقط مختلفة في نوع القواعد الاذوتية

الاستاذة أم محمد إسلام

Ser-Leu-Ser	UCUCUCUCU	Poly UC متعدد	ARNm مصنوع من 3 ثم 4 رامزات من تكرار نوعين للنيكلويتيدات	تجارب Har Gobin Khorana
Thr-His-Thr-His	ACACACACACAC	Poly AC متعدد		
ثانيات أو ثلثيات بيبيتيد	مصنوع من 4 رامزات باستعمال 3 أنواع من النيكلويتيدات من بينها إحدى الرامزات القائلة: UGA, UAA, UAG	ARNm		

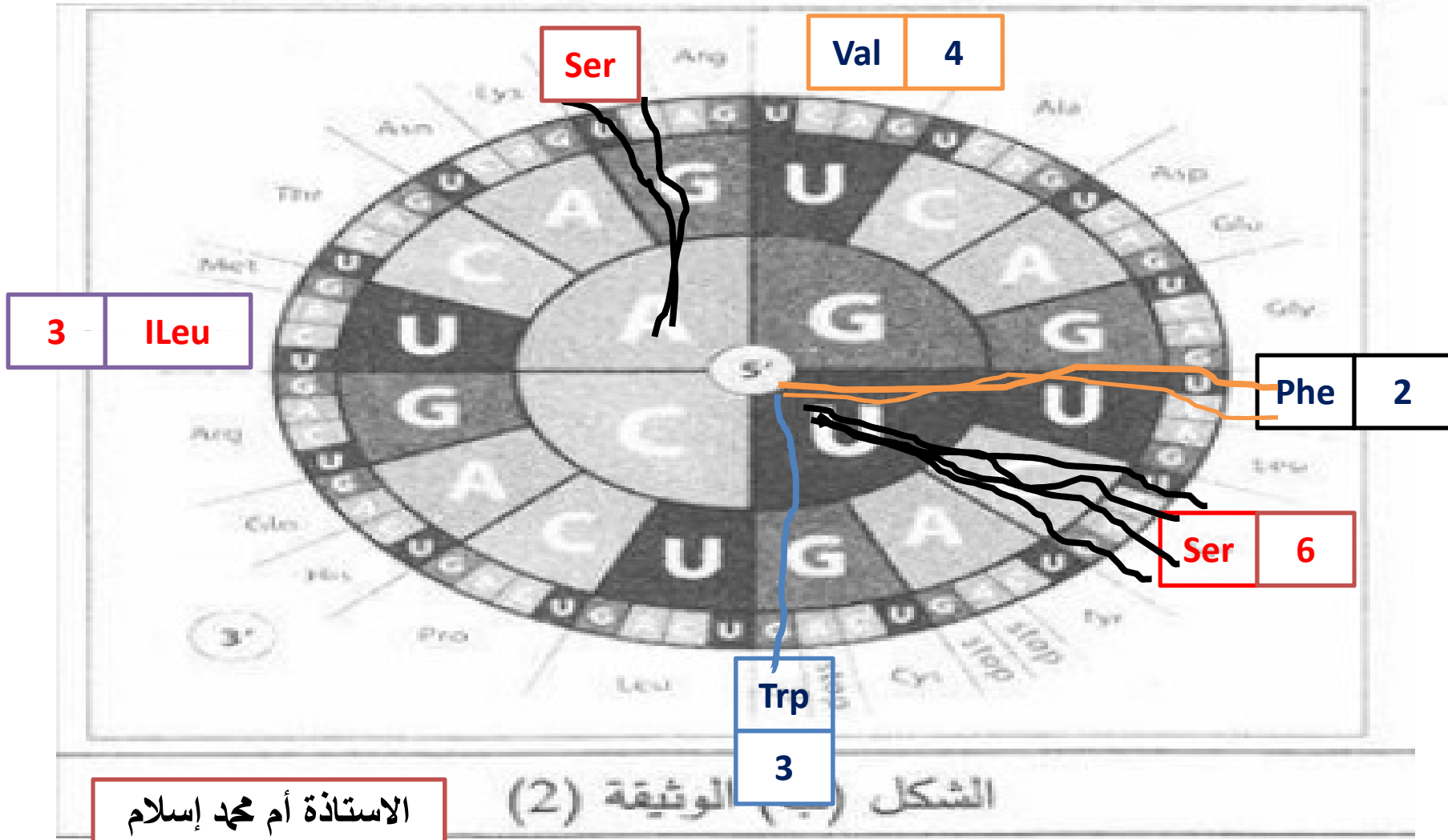
الشكل (أ) الوثيقة (2)

- تفسير النتائج : تتبع نكليوتيدي UC يقابلها انتاج بروتين بتتابع.. Ser – Leu .. مما يدل على ان رامزة Ser=UCU. Leu=CUC
- تتبع نكليوتيدي AC يقابلها انتاج بروتين بتتابع The- His مما يدل على ان رمزات The= ACA. His= CAC:
- نفسر انتاج ثانيات و ثلثيات بيبيتيد مقابل ARNm مركب من 4 رامزات مصادفة رامزات ليس لها معنى اي لا يوجد ما يقابلها في الأحماض الامينية وهي : UAA, UAG, UGA :

الاستاذة أم محمد إسلام

الجزء الثالث:

باستغلال المعلومات التي توصلت إليها في الجزء الأول والجزء الثاني وجدول الشفرة الوراثية، وضع كيف تتحكم مجموع الرامزات الممكنة في الـ ARNm في استعمال الأحماض الأمينية المعروفة المستعملة في تركيب البروتينات.



لتسهيل كيفية قراءة جدول الشفرة الوراثية

Tableau du code génétique

1ère base	2ème base	3ème base
	U C A G	
U	Phe Ser Tyr Cys Phe Ser Tyr Cys Leu Ser ~~~ ~~~ Leu Ser ~~~ Trp	U C A G
C	Leu Pro His Arg Leu Pro His Arg Leu Pro Gln Arg Leu Pro Gln Arg	U C A G
A	Ile Thr Asn Ser Ile Thr Asn Ser Ile Thr Lys Arg Met Thr Lys Arg	U C A G
G	Val Ala Asp Gly Val Ala Asp Gly Val Ala Glu Gly Val Ala Glu Gly	U C A G

Tableau du code génétique

1ère base	2ème base	3ème base
	U C A G	
U	Phe Ser Tyr Cys Phe Ser Tyr Cys Leu Ser ~~~ ~~~ Leu Ser ~~~ Trp	U C A G
C	Leu Pro His Arg Leu Pro His Arg Leu Pro Gln Arg Leu Pro Gln Arg	U C A G
A	Ile Thr Asn Ser Ile Thr Asn Ser Ile Thr Lys Arg Met Thr Lys Arg	U C A G
G	Val Ala Asp Gly Val Ala Asp Gly Val Ala Glu Gly Val Ala Glu Gly	U C A G

Codon

UAA

~~~

Codon STOP

Codon

**UUU**

**Phe**

Phénylalanine

الاستاذة أم محمد إسلام

## النص العلمي

-جزئية الـ ARNm هي الجزيئة الحاملة للمعلومة الوراثية تتكون تتبع 4 انواع من النكليوتيدات الريبية تختلف في القواعد الازوتية ( G; A; U; C ).

-الرسالة الوراثية في الـ ARNm مشفرة بمتالية رامزات كل رامزة ثلاثة نكليوتيدات لا تشفر إلا لحمض اميني معين .

-مجموع الرامزات هو 64 رامزة .

- تبدأ الرسالة الوراثية المشفرة للبروتين برامزة AUG ( رامزة انطلاق القراءة ) و تنتهي بإحدى رامزات التوقف ( رامزات توقف القراءة ) UAA , UAG , UGA وهي رامزات لا يوجد ما يقابلها من أحماض أمينية .

-كل الأحماض الأمينية يشفر لها بأكثر من رامزة ماعدا الميثيونين و التريبتوفان حيث يشفر لكل منهما برامزة واحدة ( Mth= AUG ; Trp= UGG ) .

- 18 حمضاً أمينياً رامزاتها موزعة كالتالي :

-بعضها يشفر لها برامزتين مثل : Phe

-بعضها بـ 3 رامزات مثل : ILeu

-بعضها بـ 4 رامزات مثل : Val

-بعضها بـ 6 رامزات مثل : Ser

يتحدد عدد و نوع و ترتيب الأحماض الأمينة الداخلة في تركيب البروتين بعدد و نوع و ترتيب الرامزات