

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة التربية الوطنية

الديوان الوطني للامتحانات والمسابقات

امتحان بكالوريا التعليم الثانوي

الشعبة: علوم تجريبية

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

دورة: 2024

المدة: 04 سا و 30 د

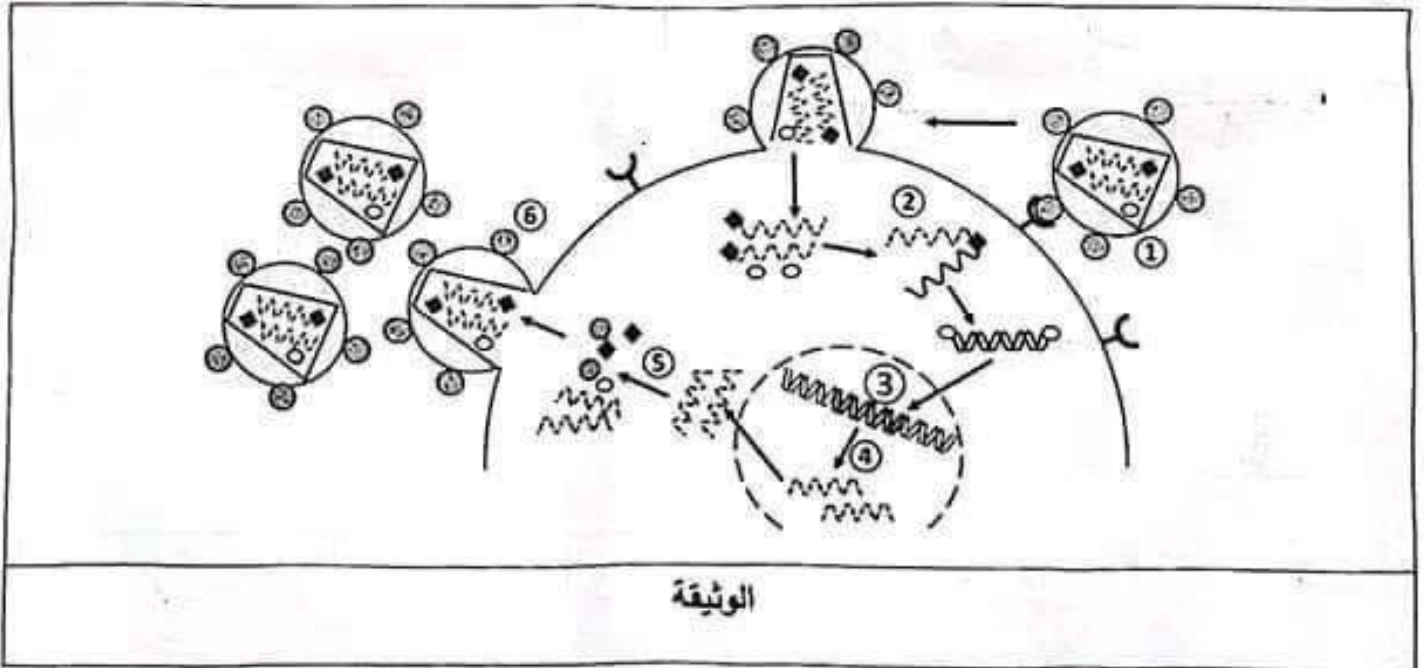
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

الموضوع الأول

يحتوي الموضوع على (05) صفحات (من الصفحة 1 من 10 إلى الصفحة 5 من 10)

التعريف الأول: (05 نقاط)

يُهاجم فيروس (VIH) الخلايا (LT4) مُتخذًا من مكوناتها مصدرًا لتطوره داخلها مسببًا داء فقدان المناعة المكتسبة. وبالرغم من عدم تمكن الباحثين من علاج شاف لهذا الداء إلا أن محاولاتهم لإيجاد أدوية ناجعة لم تتوقف. وقد تمّ الترخيص باستعمال دواء Zalcitabine الذي يُنَبِّط المرحلة ② الممثلة في الوثيقة التالية التي تُمَثِّل رسماً تخطيطيًا لمراحل تطوُّر الفيروس.



- 1- تعرّف على المراحل الممثلة بالأرقام من ① إلى ⑥.
- 2- اشرح في نص علمي مراحل تطوُّر الفيروس (VIH) داخل الخلايا (LT4) وتأثير دواء Zalcitabine على ذلك باستغلال الوثيقة ومعلوماتك. (النص العلمي مُهيكل بمقبّمة وعرض وخاتمة).

التمرين الثاني: (07 نقاط)

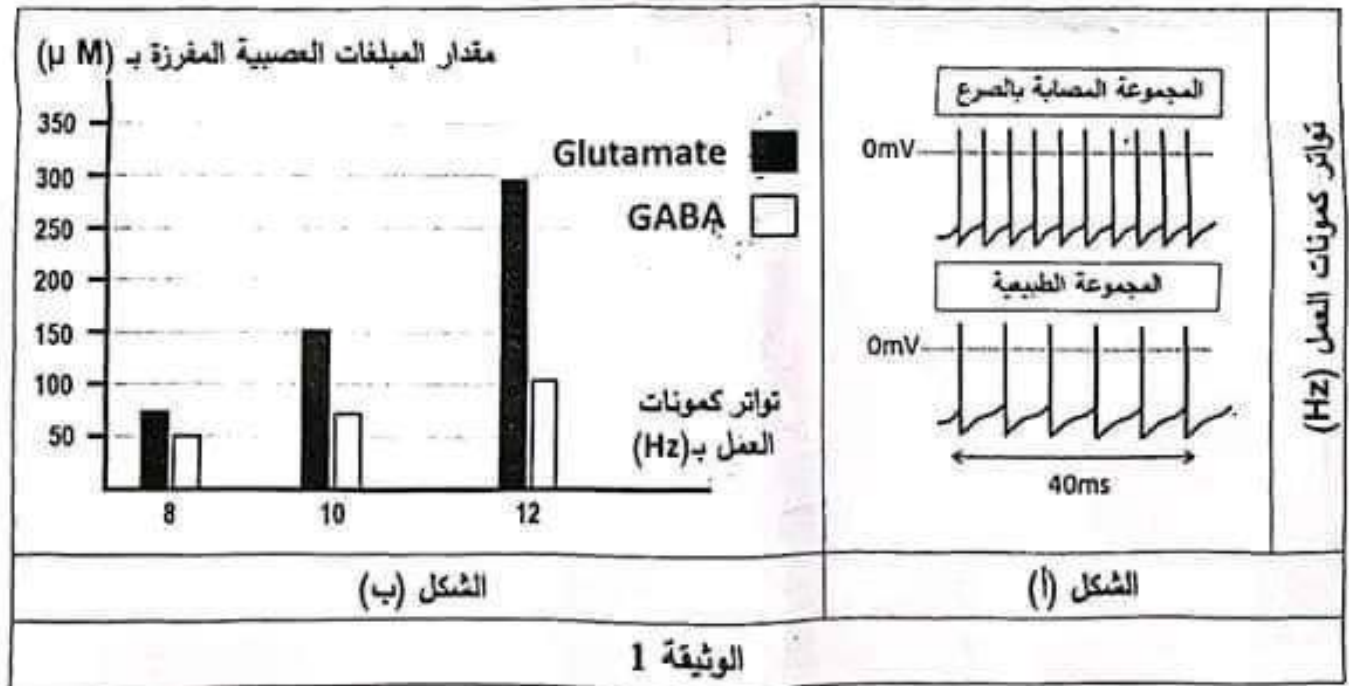
تؤمّن البروتينات الغشائية توازناً شاردياً على جهتي أغشية العصبونات قبل المشبكية، ممّا ينجّم عنه توازناً بين تنبيه وتنشيط الخلايا العصبية بعد المشبكية، ويُعدّ فقدان التوازن بين التنبيه والتنشيط علامة مرضية مُميّزة للعديد من الاضطرابات العصبية، كحالة الاعتلال اليماعي المُسبّب للصرع. نبحث من خلال هذه الدراسة في أصل إحدى حالات هذا المرض.

الجزء الأول:

يُعبّر عن التوازن بين التنبيه (Excitation) والتنشيط (Inhibition) في اضطرابات الصرع بالعلاقة: $(\frac{E}{I})$ ، وتعتمد على النسبة بين مقدار ما يفرزه العصبون المُنبّه من (Glutamate) وما يفرزه العصبون المُثبّط من (GABA)، وتكون هذه العلاقة عند الأفراد الطبيعيين ثابتة.

أجريت الدراسة التالية عند مجموعة من الأفراد حيث:

- يُمثّل الشكل (أ) من الوثيقة 1 عدد كمونات العمل في وحدة الزمن (تواتر كمونات العمل) على مستوى أغشية الخلايا العصبية قبل المشبكية في جزء من القشرة المخية عند مجموعة أفراد طبيعية وأخرى مصابة بالصرع.
- يُمثّل الشكل (ب) من الوثيقة 1 نتائج قياس مقدار المبلغات العصبية المفرزة في الشق المشبكي وعلاقته بتواتر كمونات العمل للخلايا العصبية قبل المشبكية لدى مجموعة الأفراد المصابة بالصرع.

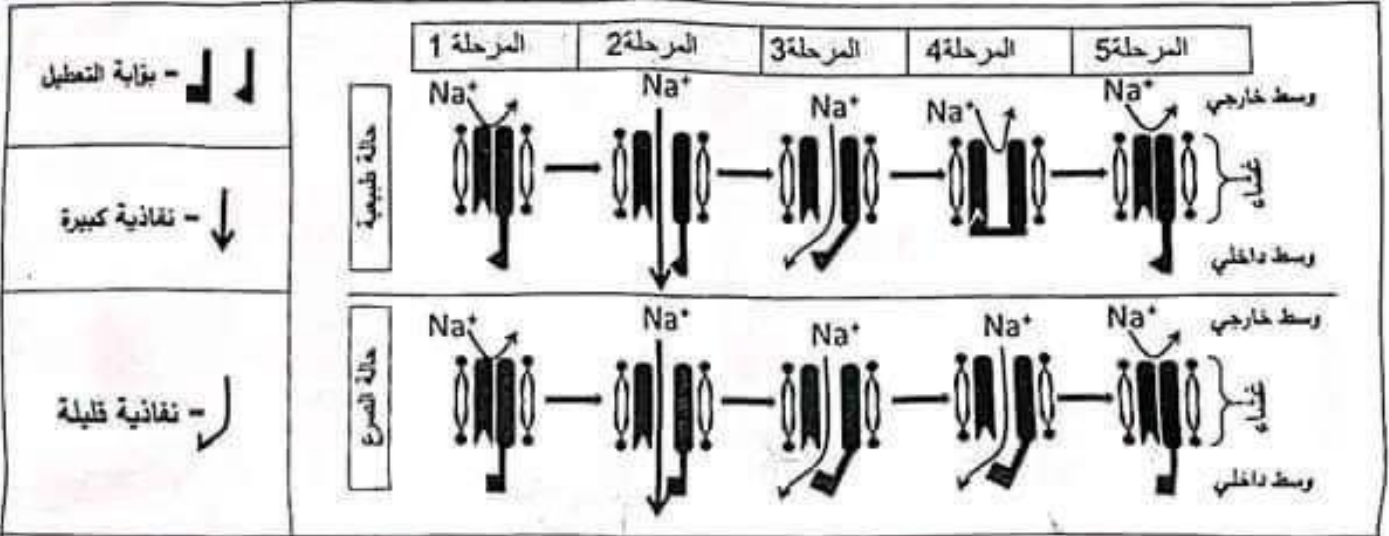


- 1- خبّل النتائج الممثّلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
- 2- يزدّ فقدان التوازن بين التنبيه والتنشيط على مستوى مشابك القشرة المخية في حالة الصرع انطلاقاً من نتائج الشكل (ب) من الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

في أصال مُكَمِّلة للدراسة السابقة نقتح المعطيات المُبيَّنة في شكلي الوثيقة 2 حيث:

- يُمَثِّل الشكل (أ) الآلية الجزيئية لمراحل عمل قنوات الصوديوم الفولتية لأغشية الخلايا العصبية قبل المشبكية التنبيهية في الحالة الطبيعية وحالة الصرع.
- يُمَثِّل الشكل (ب) تتابع الثلاثيات النيكلوتيدية لجزء من السلسلة غير المستنسخة لمورثة (Scn1a) المشرفة على تركيب قناة الصوديوم الفولتية في الحالة الطبيعية وحالة الصرع، بالإضافة لجزء من جدول الشفرة الوراثية.



الشكل (أ)

جزء من المورثة Scn1a							حالة طبيعية				حالة صرع			
1769			1775				1769			1775				
ATG	TAC	ATT	GTT	GTC	ATC	CTG	ATG	TAC	ATT	GCT	GTC	ATC	CTG	
GCU	UAC	AUG	GUC	AUU	AUC	GUU	CUG	الرمزة	جزء من					
Ala	Tyr	Met	Val	Ile	Ile	Val	Leu	الحمض الاميني	جدول الشفرة					
									الوراثية					

الشكل (ب)

الوثيقة 2

- 1- بيِّن أصل الاعتلال الدماغي المُسَبَّب لحالة الصرع المدروسة باستغلال النتائج المُبيَّنة في شكلي الوثيقة 2.
- 2- اقتح حلًا علاجيًا للتخفيف من أعراض نوبات الصرع بناءً على ما توصلت إليه من خلال هذه الدراسة.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

يتوقف التخصص الوظيفي للبروتين على بنيته الفراغية التي قد تختل بفعل بعض العوامل كالتدخين المسبب لمشاكل صحية أخطرها سرطان الرئة. فما هي العلاقة بين مكونات التبغ وارتفاع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين؟

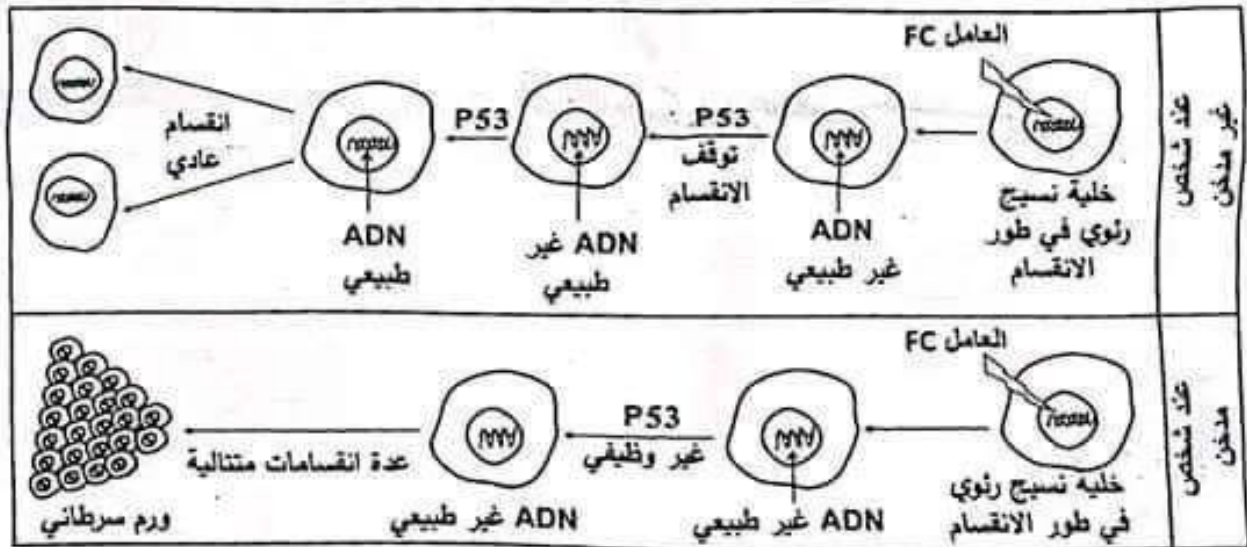
الجزء الأول:

- لتوضيح العلاقة بين أحد مكوّنات التبغ وارتفاع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة نقيّم لك الدراسة التالية:
- تمّ قياس نسبة احتمال الإصابة بالسرطان الرئوي بدلالة عدد السجائر المستهلكة في اليوم وكمية Benzopyrène (BZP) وهو أحد مكوّنات التبغ، النتائج ممثّلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة 1.
 - يُمثّل الشكل (ب) من نفس الوثيقة تأثير أحد العوامل المسبّبة للسرطان (FC) على ADN خلايا النسيج الرئوي ودور بروتين P53 (بروتين خلوي) في تنظيم الانقسام الخلوي عند شخص مُدخّن وآخر غير مُدخّن.

50	40	30	20	10	0	عدد السجائر المستهلكة في اليوم
1.70	1.36	1.02	0.68	0.34	0.02	تركيز Benzopyrène بـ (µg/mL)
%85	%80	%57	%32	%20	%1	نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة

ملاحظة: ينبعث Benzopyrène (BZP) أيضا من مصادر ملوثة أخرى بنسب قليلة.

الشكل (أ)



الشكل (ب)

الوثيقة 1

- اقترح فرضية تُوضّح من خلالها العلاقة بين Benzopyrène وارتفاع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخّنين باستغلال شكلي الوثيقة 1 ومعلوماتك.

الجزء الثاني:

- للتحقّق من صحة الفرضية المقترحة نقيّم الدراسة التالية:
- يُمثّل الشكل (أ) من الوثيقة 2 عدد القواعد الأرونية (G) المتغيّرة في مورثة بروتين P53 في وجود تراكيز متزايدة من Benzopyrène (BZP).

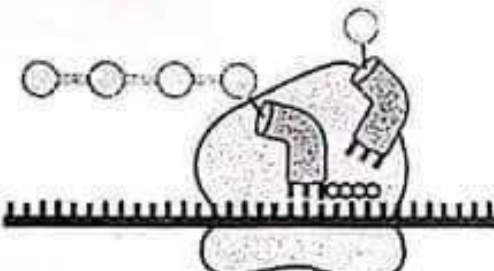
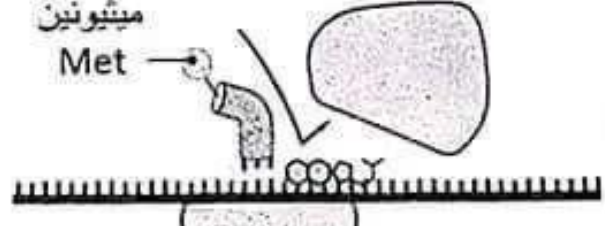


الموضوع الثاني

يحتوي الموضوع على (05) صفحات (من الصفحة 6 من 10 إلى الصفحة 10 من 10)

التمرين الأول: (05 نقاط)

توافق مرحلة الترجمة التعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها الـ ARNm بمتتالية أحماض أمينية في الهيولى الخلوية. وقد يتم تثبيط هذه المرحلة بمركبات كيميائية مختلفة.

تمثل الوثيقة التالية تأثير كل من مركبي Oxazolidinone و Tetracycline على مرحلة الترجمة.

	
Tetracycline 	Oxazolidinone 
الشكل (ب)	الشكل (أ)
الوثيقة	

1- اذكر العناصر المتدخلة في حدوث هذه المرحلة.

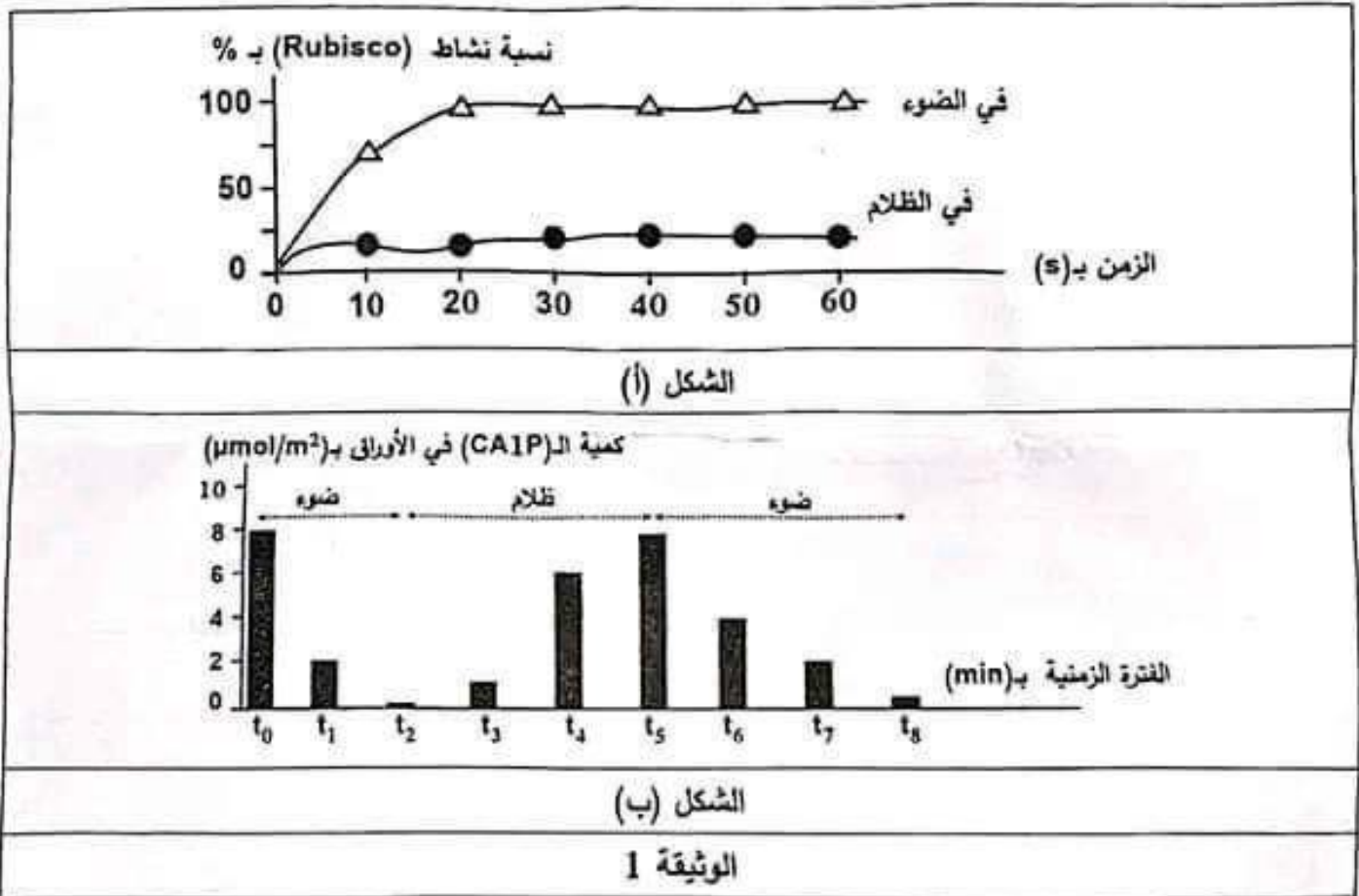
2- اشرح في نص علمي خطوات الترجمة وتأثير كل من Oxazolidinone و Tetracycline عليها باستغلال الوثيقة ومعلوماتك (النص العلمي مهيكّل في مقدمة وعرض وخاتمة).

التمرين الثاني: (07 نقاط)

في النباتات الخضراء، خلال تفاعلات الخطوة الأولى من المرحلة الكيموحيوية يُحفّز أنزيم الريبولوز ثنائي الفوسفات كربوكسيلاز (Rubisco) تثبيت جزيئة الـ CO₂ على الريبولوز ثنائي الفوسفات (Rudip) مشكّلا مركبا سداسيا سريع الانشطار إلى جزيئين من حمض الفوسفوغليسريك (APG). إلا أن هذه الخطوة تتأثر عند بعض النباتات بفعل عدّة عوامل. نهدف من خلال هذه الدراسة إلى تفسير آلية تأثير عامل الظلام على تفاعلات تثبيت جزيئة الـ CO₂ على أوراق من نبات الفاصولياء Phaseolus.v.

الجزء الأول:

- وُضعت أوراق من نبات الفاصولياء لمدة كافية في الظلام بعدها أجريت على مستخلصها التجارب التالية:
- 1- التجربة الأولى: بتقنيات خاصة تم قياس نسبة نشاط الأنزيم Rubisco في وسطين مناسبين أحدهما في الضوء والآخر في الظلام وبهما مستخلص الأوراق مع إضافة (1.00 mM) من Rudip وتركيز كاف من CO_2 . النتائج ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
- 2- التجربة الثانية: تم قياس كمية كربوكسي أرابيبتينول I فوسفات (CAIP) في مستخلص الأوراق بعد تعريضه لفترتين من الضوء تتخللها فترة من الظلام. النتائج ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 1.



- 1- حلل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1.
- 2- أبرز العلاقة بين كمية (CAIP) ونسبة نشاط الأنزيم (Rubisco) انطلاقاً من نتائج الشكل (ب) والمعلومة المستخلصة من الشكل (أ) من الوثيقة 1.

الجزء الثاني:

- لفهم آلية تأثير الظلام على نشاط الأنزيم (Rubisco) في تفاعلات تثبيت جزيئة الـ CO_2 نُقِّم ما يلي:
- أولاً: في تجربة تم تحضير وسطين حيويين بهما كمية محددة من ثنائي أكسيد الكربون به كربون مشع ($C^{14}O_2$).
الوسط الأول: أضيف إليه Rudip و Rubisco (شاهد).
الوسط الثاني: أضيف إليه CAIP و Rubisco مسبقاً ثم أضيف إليهما Rudip.

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة // الشعبة: علوم تجريبية // بكالوريا 2024

أعيدت هذه التجربة في الوسطين عدّة مرات وفي كل مرة يتمُّ رفع تركيز Rudip وقياس مقدار (C^*O_2) المشع المثبت. النتائج معنّلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة 2.

ثانيا: في تجربة أخرى تمَّ قياس مقدار المواقع الفعالة المشعة لـ (Rubisco) في مساحة محدّدة من الأوراق النباتية وعلاقته بمحتواها من مادة الـ (CAIP) المشع. النتائج معنّلة في الشكل (ب) من الوثيقة 2.

ثالثا: يُمثّل الشكل (ج) من الوثيقة 2 نمذجة لنشاط Rubisco في الضوء والظلام.

تركيز الـ (Rudip) بـ (mM)					مقدار (C^*O_2) المثبت بـ ($\mu\text{mol}/\text{min}$)
3,0	2,0	1,0	0,2	00	
0,8	0,7	0,6	0,1	00	الوسط الأول
0,05	0,05	0,05	0,05	00	الوسط الثاني

الشكل (أ)

في الضوء

في الظلام

مقدار المواقع الفعالة المشعة لـ (Rubisco) بـ ($\mu\text{mol}/\text{m}^2$)

محتوى الأوراق من الـ (CAIP) بـ ($\mu\text{mol}/\text{m}^2$)

الشكل (ب)

الشكل (ج)

الوثيقة 2

- اشرح آلية تأثير عامل الظلام على تفاعلات تثبيت جزيئة الـ CO_2 باستغلال نتائج أشكال الوثيقة 2 ومعلوماتك.

التمرين الثالث: (08 نقاط)

تتمثّل اللاذات في مجموع الجزيئات الغريبة عن العضوية والقادرة على إثارة استجابة مناعية والتفاعل نوعياً مع ناتج الاستجابة قصد القضاء عليها. إلا أنّ بعض أنواع البكتيريا تطوّر آليات تُقوّد الجهاز المناعي القدرة على التخلص منها. لفهم إحدى تلك الآليات نقترح الدراسة التالية:

الجزء الأول:

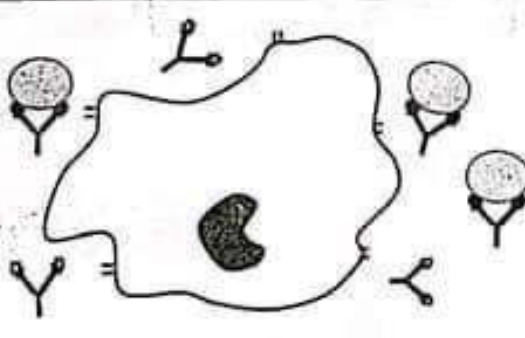
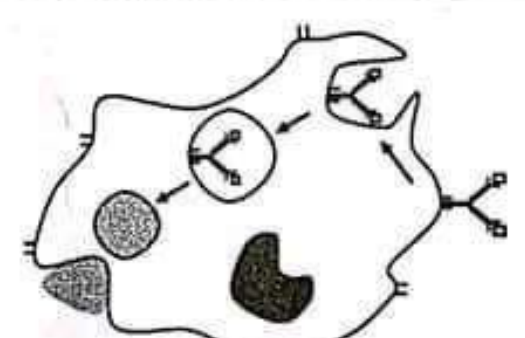


نجري التجربة التالية على مجموعتين من الفئران:

المجموعة 1: تُحقن بأنتوكسين اليفتيريا (Cd) *Corynebacterium diptheriae*.

المجموعة 2: تُحقن بأنتوكسين اليفتيريا وبيكتيريا (Sa) *Staphylococcus aureus*.

- يُمَثَّل الجدول في الشكل (أ) من الوثيقة 1 نتائج قياس نسبة تشكُّل المعقدات المناعية والتخلص منها بعد أيام من حقن هذه المستضدات في المجموعتين.

- يُمَثَّل الشكل (ب) من نفس الوثيقة رسماً تخطيطياً لخلايا مأخوذة من طحال هذه الفئران.

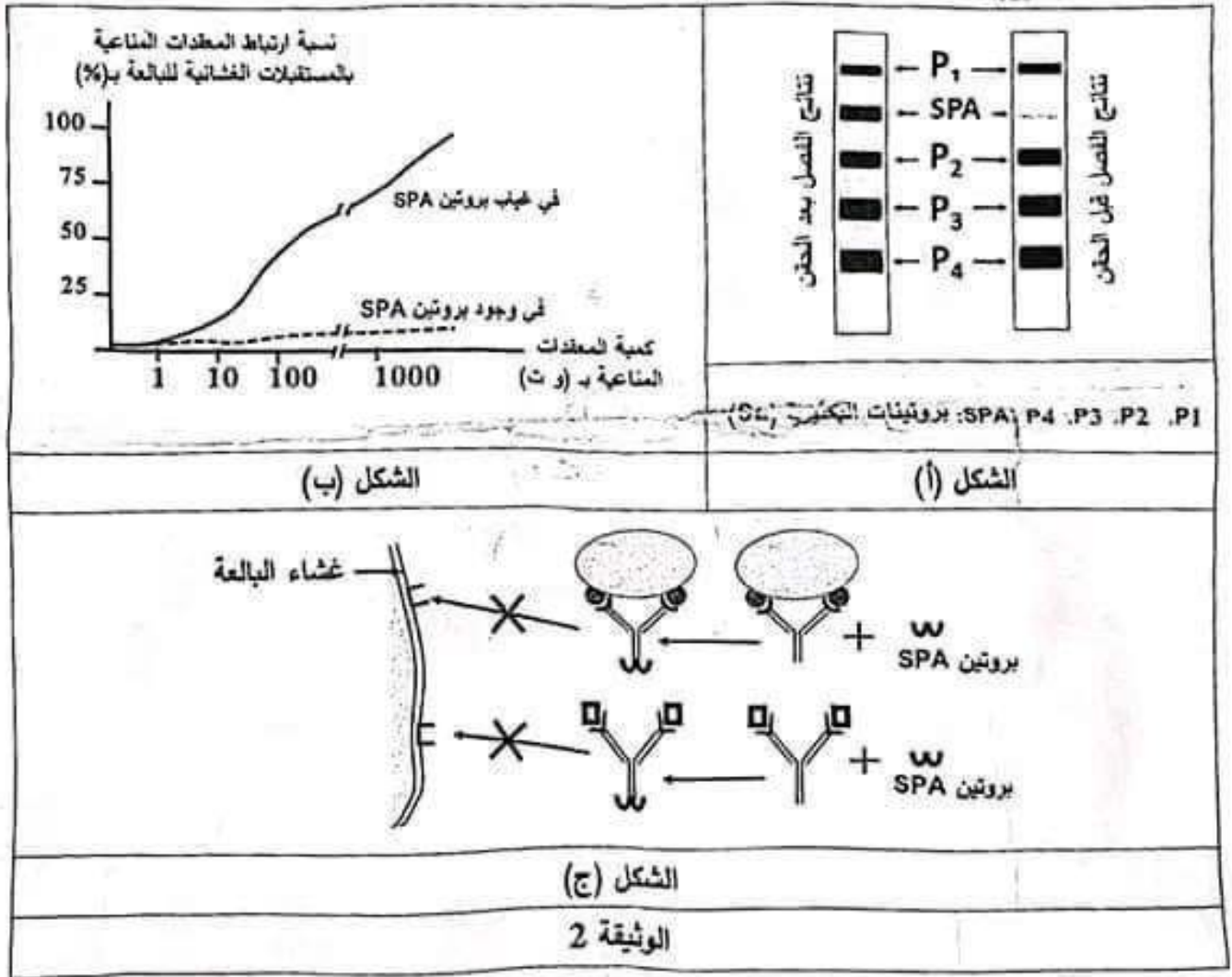
المجموعة 2	المجموعة 1	
(AgSa) + (AgCd)	(AgCd)	نوع المستضدات المحقونة
(Ac-AgSa) + (Ac-AgCd)	(Ac-AgCd)	نوع المعقد المناعي المتشكل
%100	%100	نسبة المعقد المناعي المتشكل
%00	%100	نسبة التخلص من المعقد المناعي
Ag: مستضد AC: جسم مضاد		
الشكل (أ)		
		
خلايا فئران المجموعة 2	خلايا فئران المجموعة 1	
(Ac-AgCd): 	(Ac-AgSa): 	
الشكل (ب)		
الوثيقة 1		

- افترح فرضيتين تُبَيِّن من خلالها آلية تأثير البكتيريا *Staphylococcus aureus* على الاستجابة المناعية باستغلال شكلي الوثيقة 1 ومعلوماتك.

الجزء الثاني:

للتأكد من صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين تُقَم الدراسة التالية:

- سمحت تقنية الهجرة الكهربائية بفصل البروتينات المستخلصة من البكتيريا *Staphylococcus aureus* قبل وبعد حقنها في فئران المجموعة 2 والحصول على النتائج المعثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 2.
- يُمثّل الشكل (ب) من الوثيقة 2 نتائج قياس نسبة ارتباط المعقدات المناعية بالمستقبل الغشائي للبالعات في غياب وجود بروتين (SPA).
- يُمثّل الشكل (ج) من الوثيقة 2 آلية تأثير بروتين (SPA).



1- ناقش صحة إحدى الفرضيتين المقترحتين باستغلالك لأشكال الوثيقة 2 ومعلوماتك.

2- اقترح بناءً على أساس علمي حلاً للمشكل الذي تثيره بكتيريا *Staphylococcus aureus*.

الجزء الثالث:

لخص في مخطط مراحل الاستجابة المناعية المدروسة في وجود وغياب بكتيريا *Staphylococcus aureus*

اعتماداً على ما سبق ومعلوماتك.

العلامة		عناصر الإجابة / الموضوع الأول
مجموع	مجزأة	
5 نقاط		التمرين الأول
1.5	0.25×6	التعريف على المراحل الممثلة بالأرقام 1. مرحلة التثبيت 2. مرحلة الاستنساخ العكسي 3. مرحلة الإدماج 4. مرحلة الاستنساخ 5. مرحلة الترجمة 6. مرحلة التبرعم (تحرير الفيروس)
3.5	0.25 0.5×6 0.25	النص العلمي: مقدمة: صياغة مقدمة تنتهي بطرح المشكل: ماهي مراحل تطور الفيروس وما أثر الدواء zalcitabine على ذلك؟ العرض: يتطرق إلى المؤشرات التالية: <ul style="list-style-type: none"> يتثبت الفيروس VIH على الخلية LT_4 لوجود تكامل بنيوي بين $gp120$ و CD_4. التحام غشاء الفيروس وغشاء الخلية وتحرير محتويات العلبه الداخلية (ARN_v، انزيم الاستنساخ العكسي وانزيم الإدماج ...). استنساخ ARN_v وتشكيل سلسله ADN_v وفق تتابع نيكليوتيدات ARN_v وتشكل السلسله المكتملة لسلسله الـ ADN_v. دمج الـ ADN_v ضمن الـ ADN الـ LT_4 بتدخل انزيم الإدماج. استنساخ الـ ADN_v وتشكل ARN_m وترجمته إلى بروتينات فيروسية التي تتجمع داخل غشاء LT_4 مشكلة تبرعمات فيروسية تتحرر بعد ذلك. في حالة وجود الدواء zalcitabine <ul style="list-style-type: none"> تتوقف مرحلة الاستنساخ العكسي وبالتالي عدم حدوث بقية المراحل. خاتمة: يستهدف VIH الخلايا LT_4 ويتطور داخلها ويمكن إيقاف ذلك التطور باستعمال بعض الادوية مثل zalcitabine.
7 نقاط		التمرين الثاني
		(تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
		الجزء الأول: 1. تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1: عدد كمونات العمل في وحدة الزمن (تواتر كمونات العمل) : عند مجموعة الأفراد الطبيعية يقدر بـ 6 كمونات عمل خلال 40 ms وعند الأفراد المصابة بالصرع يقدر بـ 10 كمونات عمل خلال 40 ms. الاستنتاج: يرافق الصرع زيادة كمونات العمل على مستوى أغشية الخلايا قبل المشبكية في جزء من القشرة المخية.
	0.5	
	0.5	

<p>2.75</p>	<p>0.5 0.5 0.75</p>	<p>2. استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1: زيادة كمونات العمل من (8 إلى 12) Hz يزداد إفراز Glutamate من (75 إلى 295) μM وهو أكبر من مقدار تزايد إفراز GABA من (50 إلى 100) μM. الاستنتاج: عند الأفراد المصابة بالصرع تحفز زيادة تواتر كمونات العمل إفراز Glutamate بكمية أكبر من GABA. تبرير فقدان التوازن بين التنبيه والتثبيط على مستوى مشابك القشرة المخية في حالة الصرع. في حالة الصرع يزداد مقدار ما يفرزه العصبون المنبه من Glutamate مقابل ما يفرزه العصبون المثبط من GABA فتزداد قيمة (E) مقارنة مع (D) فيختل ناتج العلاقة (E/D). وبالتالي يُفقد التوازن بين التنبيه والتثبيط على مستوى القشرة المخية.</p>
<p>4.25</p>	<p>1.25 0.5</p>	<p>الجزء الثاني: - 1 / استغلال النتائج المبينة في أشكال الوثيقة 2. الشكل (أ): بمقارنة الأفراد الطبيعية بالمصابة نجد: اختلاف في شكل (بنية) بوابة التعطيل وتماثل في حالة قنوات الصوديوم الفولطية لأغشية الخلايا العصبية قبل المشبكية في المراحل؛ الأولى، الثانية، الثالثة والخامسة واختلاف في المرحلة الرابعة حيث: <ul style="list-style-type: none"> ▪ في المرحلة الأولى تكون القناة مغلقة في الحالتين. ▪ في المرحلة الثانية تُفتح القناة وتسمح بالتدفق الداخلي لـ Na^+ بكمية كبيرة في الحالتين. ▪ في المرحلة الثالثة تتغلق القناة جزئيا ببوابة التعطيل مع انخفاض تدفق Na^+ في الحالتين. ▪ أما في المرحلة الرابعة يظهر الاختلاف؛ حيث في الحالة الطبيعية تتغلق القناة كليا ببوابة التعطيل فيتوقف تدفق Na^+ عكس حالة الصرع التي يستمر فيها التدفق بكمية قليلة لبقاء القناة مغلقة جزئيا ببوابة التعطيل التي لم تتكامل بنيويا مع موقع تثبيتها في القناة. ▪ في المرحلة الخامسة تتغلق القناة في الحالتين. الاستنتاج: تغير شكل (بنية) بوابة التعطيل يمدد فترة تدفق Na^+ عبر قنوات الصوديوم الفولطية ويؤخر عودة الاستقطاب في حالة الصرع.</p>

		<p>الشكل (ب):</p> <p>- استخراج تتابع الأحماض الأمينية الموافقة لجزء من مورثة Scn1a في الحالة الطبيعية وحالة الصرع:</p> <p>الجزء من مورثة Scn1a : 1775 CTG ATC GTC 1772 GCT 1769 ATG TAC ATT AUG UAC AUU GCU GUC AUC CUG :ARNm</p> <p>متتالية الأحماض الأمينية: Met - Tyr - Ile - Ala - Val - Ile - Leu</p> <p>الجزء من مورثة Scn1a : 1775 CTG ATC GTC 1772 GTT 1769 ATG TAC ATT AUG UAC AUU GUU GUC AUC CUG :ARNm</p> <p>متتالية الأحماض الأمينية: Met - Tyr - Ile - Val - Val - Ile - Leu</p> <p>- عند مقارنة التتابع النيكلوتيدي لجزء من السلسلة غير المستسخة لمورثة Scn1a المشرفة على تركيب قناة الصوديوم الفولطية بين الأفراد الطبيعية والمصابة بالصرع نلاحظ تماثل التتابع النيكلوتيدي ما عدا استبدال النيكلوتيدة C في الثلاثية GCT رقم 1772 بالنيكلوتيدة T فأصبحت GTT والتي تقابلها في سلسلة ARNm الرامزة GUU بدل GCU لتترجم إلى Val عوض Ala.</p> <p>الاستنتاج:</p> <p>0.25 حدوث طفرة عند المصابين بالصرع على مستوى المورثة Scn1a المسؤولة عن تركيب البروتين المشكل لقناة الصوديوم الفولطية.</p> <p>الربط لتبيان أصل الاعتلال الدماغي المسبب لحالة الصرع المدروسة.</p> <p>0.75 أصل الاعتلال الدماغي المسبب لهذه الحالة من الصرع هو طفرة في الثلاثية رقم 1772 لمورثة Scn1a تؤدي إلى تغيير بنية بوابة التعطيل في قناة الصوديوم الفولطية فتختل وظيفتها ولا تتمكن من غلق القناة كلياً وبالتالي يستمر تدفق شوارد الصوديوم لمدة أطول.</p> <p>0.5 2/ اقتراح الحل العلاجي للتخفيف من أعراض نوبات الصرع:</p> <p>استعمال أدوية تعمل على تسريع عودة الاستقطاب للأغشية قبل مشبكية</p> <p>ملاحظة: يقبل أي اقتراح وجيه</p>
	8 نقاط	<p>التمرين الثالث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)</p> <p>الجزء الأول: استغلال شكلي الوثيقة I.</p> <p>الشكل (أ):</p> <p>0.5 بزيادة عدد السجائر المستهلكة يوميا من (0 إلى 50) سيجارة يزداد تركيز BZP في الجسم من (0.02 إلى 1.70) µg/mL وتزداد بذلك نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة من (1 إلى 85)%</p> <p>0.25 الاستنتاج: مادة BZP ترفع نسبة احتمال الإصابة بالسرطان.</p> <p>الشكل (ب):</p> <p>■ عند الشخصين المدخن وغير المدخن بعد تعرض خلايا النسيج الرئوي إلى العامل المسبب</p>

<p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>1</p>	<p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>1</p>	<p>للسرطان FC يظهر ADN غير طبيعي.</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ عند الشخص غير المدخن يتوقف أولا الانقسام بوجود البروتين P53 ويبقى ADN غير طبيعي ويتدخل P53 من جديد يصبح ال ADN طبيعيا ويُستأنف الانقسام بصورة عادية. ▪ بينما عند الشخص المدخن بوجود البروتين P53 غير الوظيفي يبقى ال ADN غير طبيعي وتنقسم الخلايا انقسامات متتالية ويظهر الورم السرطاني. <p>الاستنتاج: يفقد ال P53 غير الوظيفي قدرته على إصلاح ال ADN وتنظيم الانقسام.</p> <p>الربط لإقتراح فرضية: توضح العلاقة بين BZP نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين عند المدخنين ترتفع نسبة مادة BZP ويفقد البروتين P53 وظيفته في إصلاح ال ADN وتنظيم الانقسام وهذا ما يزيد من نسبة احتمال الإصابة بالسرطان وعليه نقترح الفرضية التالية:</p> <p>تعطّل مادة BZP وظيفة البروتين P53 مما يسبب رفع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين.</p> <p>(ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة)</p>
<p>0.25</p> <p>0.25</p> <p>0.25</p> <p>0.5</p> <p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>0.25</p>	<p>0.25</p> <p>0.25</p> <p>0.25</p> <p>0.5</p> <p>0.5</p> <p>0.25</p> <p>0.25</p>	<p>الجزء الثاني:</p> <p>1- استغلال أشكال الوثيقة 2</p> <p>الشكل (أ):</p> <p>بزيادة تركيز مادة BZP من (0 إلى 20) $\mu\text{mole/L}$ زاد عدد قواعد الغوانين G المتغيرة من (0 إلى 40) لكل 10^6 نيكليوتيدة.</p> <p>الاستنتاج: تسبب مادة BZP تغيير القواعد الأزوتية من نوع الغوانين G في المورثة المسؤولة على تركيب P53 (طفرة).</p> <p>الشكل (ب):</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ يظهر تتابع نيكليوتيدات مورثة البروتين P53 في خلية رئوية عادية وأخرى سرطانية العادي متماثلا ما عدا في النيكليوتيدة رقم 747 حيث استبدلت القاعدة الأزوتية غوانين G بالقاعدة الأزوتية تايمين T. ▪ يظهر تتابع الأحماض الأمينية في البروتين P53 في خلية رئوية عادية وأخرى سرطانية متماثلا ما عدا في الحمض الأميني رقم 249 حيث نجد Ser بدلا من Arg. <p>الاستنتاج: في الخلايا السرطانية استبدال القاعدة الأزوتية G بـ T على مستوى المورثة يؤدي الى تركيب بروتين P53 غير وظيفي.</p> <p>الشكل (ج):</p> <p>عند الشخص غير المدخن يرتبط P53 الوظيفي مع ال ADN غير الطبيعي من خلال الحمض الأميني Arg رقم 249 برابطة كيميائية ويقوم بإصلاحه ليصبح ال ADN طبيعيا.</p> <p>بينما عند الشخص المدخن ونتيجة لتغير الحمض الأميني Arg إلى Ser لا يتمكن P53 من الارتباط مع ال ADN غير الطبيعي ولا يتم إصلاحه.</p> <p>الاستنتاج: تتوقف آلية عمل البروتين p53 على نوع الحمض الأميني المسؤول عن تشكيل رابطة كيميائية مع ال ADN غير الطبيعي خلال إصلاحه</p>

<p>0.75</p> <p>0.5</p>	<p>الربط للمصادقة على صحة الفرضية.</p> <p>تسبب مادة BZP الموجودة في السجائر خلافا في مورثة البروتين P53 بتغيير قواعد الغوانين G واستبدالها بالتايمين T فينتج P53 به حمضه الاميني Ser بدل Arg وذو بنية فراغية مختلفة ، غير وظيفي وغير قادر على إصلاح الـADN غير الطبيعي وتنظيم الانقسام في الخلية المتعرضة للعامل المسرطن FC فترتفع بذلك نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين.</p> <p>وهذا ما يؤكد صحة الفرضية المقترحة سابقا والتي نصها:</p> <p>تعطّل مادة BZP وظيفة البروتين P53 مما يسبب رفع نسبة احتمال الإصابة بسرطان الرئة عند المدخنين.</p> <p>2- بعض الإرشادات</p> <p>للمدخنين: التوقف عن التدخين لتفادي الإصابة بمختلف أمراض السرطان.</p> <p>لغير المدخنين: تفادي الجلوس في الأماكن الملوثة بالدخان أو أي مصدر آخر والمساهمة في التوعية بأضرار التدخين.</p> <p>تقبل أي إرشادات في هذا المجال</p>
------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

02 نقطتان

الجزء الثالث:

مخطط يلخص دور البروتين P53 في إصلاح أختلال الـADN المسبب للسرطان عند المدخنين وغير المدخنين.



العلامة		عناصر الإجابة / الموضوع الثاني
مجموع	مجزأة	
5 نقاط		التمرين الأول
1.5	0.25×6	العناصر المتدخلة في مرحلة الترجمة 1. ARNm 2. الريبوزومات 3. ARNt 4. الأحماض الأمينية 5. أنزيمات تنشيط الأحماض الأمينية 6. الطاقة الضرورية
	0.25	النص العلمي: مقدمة: صياغة مقدمة تنتهي بطرح المشكل: ماهي خطوات الترجمة وما أثر كل من المركبين Oxazolidinone و tetracycline على ذلك؟ العرض: يتطرق إلى المؤشرات التالية: الإنتلاق:
	0.5	توضع ARNm على تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم وتثبيت المعقد (ARNT - مثيونين) على رامزة البدء AUG للـ ARNm.
	0.5	تتوضع تحت الوحدة الكبرى على تحت الوحدة الصغرى ويصبح المعقد (ARNT - مثيونين) في الموقع P وتوضع ARNT الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A وتشكل أول رابطة ببتيدية.
	0.5	الاستطالة: ينتقل الريبوزوم من رامزة إلى أخرى، وتتشكل تدريجيا سلسلة ببتيدية بتكوين رابطة ببتيدية بين الحمض الأميني المحمول على ARNT الخاص به في الموقع A وآخر حمض أميني في السلسلة الببتيدية.
3.5	0.5	النهاية: تنتهي الترجمة بوصول الموقع A للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف وينفصل ARNT لآخر حمض أميني ليصبح عديد الببتيد المتشكل حرا.
	0.5	في وجود مادة Oxazolidinone التي تمنع تثبيت تحت الوحدة الكبرى على الصغرى، يتوقف انطلاق الترجمة.
	0.5	في وجود مادة tetracycline التي تثبت على إحدى رامزات الـ ARNm وتمنع تثبيت المعقد (ARNT - AA)، تتوقف الاستطالة.
	0.25	خاتمة: تمر مرحلة الترجمة بعدة خطوات ويمكن توقيف إحداها عند الضرورة باستعمال مركبات كيميائية مختلفة.

7 نقاط	التمرين الثاني (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)
3.00	<p>الجزء الأول:</p> <p>1/ تحليل النتائج الممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 1: يمثل المنحني نسبة نشاط Rubisco بدلالة الزمن في الضوء والظلام. في الضوء: من (0 إلى 20) s تتزايد نسبة نشاط أنزيم Rubisco إلى 100% بعدها تبقى نسبة النشاط ثابتة إلى غاية 60 s.</p> <p>0.5</p> <p>أما في الظلام: من (0 إلى 10) s تزايد ضعيف لنسبة نشاط أنزيم Rubisco إلى 10% بعدها تبقى نسبة النشاط ثابتة إلى غاية 60 s .</p> <p>0.5</p> <p>الاستنتاج: في أوراق الفاصولياء خلال الظلام يتثبط نشاط الأنزيم Rubisco ويُنشط في الضوء .</p> <p>0.5</p> <p>2/ استغلال الشكل (ب) من الوثيقة 1: - خلال الفترة الأولى من t_0 إلى t_2 وفي الضوء نلاحظ تناقص تدريجي لكمية المركب CAIP من $8 \mu\text{mol}/\text{m}^2$ إلى أن تنعدم تقريبا.</p> <p>0.75</p> <p>- خلال الفترة الثانية من t_2 إلى t_4 وفي الظلام يظهر تزايد تدريجي لكمية مركب CAIP لتصل إلى $8 \mu\text{mol}/\text{m}^2$.</p> <p>0.5</p> <p>- خلال الفترة الثالثة من t_4 إلى t_8 وفي الضوء نلاحظ من جديد تناقص تدريجي لكمية المركب CAIP من $8 \mu\text{mol}/\text{m}^2$ إلى أن تنعدم تقريبا.</p> <p>0.5</p> <p>الاستنتاج: يتربك CAIP خلال فترة الظلام ويفتكك في وجود الضوء . إبراز العلاقة بين كمية CAIP ونشاط الأنزيم (Rubisco): 0.25 في أوراق الفاصولياء خلال الظلام تزداد كمية CAIP وتقل نسبة نشاط أنزيم Rubisco.</p>
4.00	<p>الجزء الثاني:</p> <p>- استغلال نتائج أشكال الوثيقة 2. الشكل (أ): بمقارنة نتائج الوسط الثاني مع الوسط الأول (الشاهد) نجد: - في الوسط الأول: عند التراكيز من (0 إلى 3) mM من Rudip تزايد مقدار $\text{C}\cdot\text{O}_2$ المثبت من (0 إلى 0.8) $\mu\text{mol}/\text{min}$.</p> <p>0.5</p> <p>- في الوسط الثاني: الذي أضيف إليه CAIP و Rubisco مسبقاً ثم أضيف إليهما Rudip نلاحظ في التراكيز من (0 إلى 0.2) mM ارتفاع ضئيل جداً لمقدار $\text{C}\cdot\text{O}_2$ المثبت؛ بمقدار 0.05 $\mu\text{mol}/\text{min}$. ثم يبقى ثابتاً من (0.2 إلى 3) mM بالرغم من ارتفاع تركيز Rudip.</p>

0.5	<p>- الاستنتاج: مادة الـ CAIP تُثَبِّط نشاط إنزيم Rubisco خلال تفاعلات تثبيت $C^{\circ}O_2$. الشكل (ب):</p>
0.5	<p>زيادة محتوى الأوراق من الـ CAIP من (2 إلى 6) $\mu\text{mol}/\text{m}^2$ يزداد مقدار المواقع الفعالة المشعة لـ Rubisco من (2 إلى 8) $\mu\text{mol}/\text{m}^2$.</p>
0.5	<p>الاستنتاج: يتثبت المركب CAIP بالمواقع الفعالة لأنزيم Rubisco. الشكل (ج):</p>
0.5	<p>في الضوء: يظهر كل من Rudip و CO_2 مثبتان على الموقع الفعال لأنزيم Rubisco لوجود تكامل بنيوي بينهما،</p>
0.5	<p>وفي الظلام: يظهر الـ CAIP مثبتا على الموقع الفعال لأنزيم Rubisco لوجود تكامل بنيوي بينهما.</p>
1.00	<p>الربط لشرح آلية تأثير عامل الظلام على تفاعلات تثبيت جزيئة الـ CO_2 في الظلام ونظرا لوجود تماثل في البنية الفراغية لـ (CO_2 و Rudip) مع CAIP يرتبط هذا الأخير بالموقع الفعال لأنزيم Rubisco مما يمنع نشاط هذا الإنزيم في تثبيت CO_2 على Rudip</p>
8 نقاط	<p>التمرين الثالث (تقبل الإجابة عند استغلال الوثائق بكل طريقة تؤدي إلى نفس النتيجة)</p>
2.75	<p>الجزء الأول: استغلال شكلي الوثيقة 1. الشكل (أ): عند المجموعة 1 وفي حالة الحقن بالمستضد (AgCd) فقط: يتشكل معقد مناعي (Ac-AgCd) بنسبة 100% ويتم التخلص منه كلية بينما في المجموعة 2 وفي حالة الحقن بالمستضدين (AgCd) + (AgSa): يتشكل نوعان من المعقدات (Ac-AgCd) + (Ac-AgSa) بنسبة 100% ولا يتم التخلص منها. الاستنتاج: وجود بكتيريا Staphylococcus aureus يمنع العضوية من التخلص من المعقدات المناعية. الشكل (ب): من خلال الرسم التخطيطي لمرحلة التخلص من المعقدات المناعية نلاحظ: عند المجموعة 1 يتم تثبيت المعقد (Ac-AgCd) على مستقبله الخاص المتواجد على غشاء الخلية البالعة ثم بلعمته وتحليله. عند المجموعة 2 لا يتم تثبيت المعقدات (Ac-AgCd) و (Ac-AgSa) على مستقبلاتها الخاصة ويقاوما حرة في الوسط. الاستنتاج: وجود بكتيريا Staphylococcus aureus في العضوية يمنع تثبيت المعقدات المناعية على غشاء البالعات .</p>

0.75	<p>الربط واقتراح فرضيتين لتبيان آلية تأثير البكتيريا. تمنع البكتيريا <i>Staphylococcus aureus</i> التخلص من المعقدات المناعية في العضوية بمنع تثبيتها على غشاء البالعات وعليه يمكن اقتراح الفرضيتين التاليين: الفرضية الأولى: تركيب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالأجسام المضادة وتعطل تثبيتها على غشاء البالعات. الفرضية الثانية: تركيب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالمستقبل الغشائي للبالعات وتعطل تثبيت المعقدات المناعية عليه ملاحظة: تقبل أي فرضية وجيهة</p>
3.25	<p>الجزء الثاني: I / استغلال أشكال الوثيقة 2 الشكل (أ): من مقارنة نتائج فصل البروتينات المستخلصة من البكتيريا Sa بتقنية الهجرة الكهربية قبل وبعد حقنها في فئران المجموعة 2 نلاحظ: وجود البروتينات P₁ P₂ P₃ P₄. في الحالتين. غياب شريط البروتين SPA قبل الحقن وظهوره بعد الحقن. الاستنتاج: تركيب البكتيريا Sa البروتين SPA بعد دخولها إلى العضوية. الشكل (ب): في غياب SPA: نلاحظ بزيادة كمية المعقدات المناعية من (I إلى أكثر من 1000) وبتزايد تدريجي لنسبة ارتباط المعقدات المناعية بمستقبلاتها المتواجدة على غشاء البالعة لتصل إلى 100% في وجود SPA: نلاحظ بالرغم من زيادة كمية المعقدات المناعية من (I إلى أكثر من 1000) وبتزايد إلا أن نسبة ارتباط المعقدات المناعية بمستقبلاتها المتواجدة على غشاء البالعة قليلة جدا. الاستنتاج: يمنع البروتين البكتيري SPA تثبيت المعقدات المناعية على المستقبلات الغشائية للبالعات الكبيرة. الشكل (ج): في وجود المعقدات المناعية والبروتين SPA يرتبط هذا الأخير بموقع التثبيت الخاص الموجود على مستوى الجزء الثابت من الجسم المضاد فيمنع تثبيت المعقدات المناعية على مستقبلاتها على غشاء البالعة. الربط للمصادقة على صحة إحدى الفرضيتين. بعد دخولها إلى العضوية تركيب البكتيريا <i>Staphylococcus aureus</i> البروتين SPA الذي يرتبط بالمعقد المناعي فيمنع تثبيته على مستقبله المتواجد على غشاء البالعة ما يعيق اقتناص المعقد المناعي والتخلص منه. وعليه فالفرضية المقترحة الصحيحة هي: الفرضية الأولى: تركيب بكتيريا Sa مادة ترتبط بالأجسام المضادة وتعطل تثبيتها على غشاء البالعات.</p>

