

على المترشح أن يختار أحد الموضوعين التاليين:

الموضوع الأول

التمرين الأول: (10 نقاط)

تتطرق الدراسة التالية إلى بعض الظواهر المرتبطة بتركيب البروتين.

I- يمثّل الشكل (أ) من الوثيقة رسما تخطيطيا يوضح بعض تفاصيل تركيب البروتين في الخلية، أما الشكل (ب) فيمثّل رسما تفصيليا للجزء المؤطر من الشكل (أ)، أما الشكل (ج) فيمثّل جدول الشفرة الوراثية.

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

الوثيقة

1- اكتب أسماء البيانات المرقمة.

2- سمّ كل من العمليتين (س) و (ص) وحدّد العناصر الضرورية لحدوث كل عملية.

II- 1- معتمدا على الوثيقة:

أ- وضّح في جدول القواعد الأزوتية للعنصر (7) وما يقابلها من العناصر (6).

ب- مثّل بمعادلة كيميائية كيفية تشكل العنصر (3) حيث:



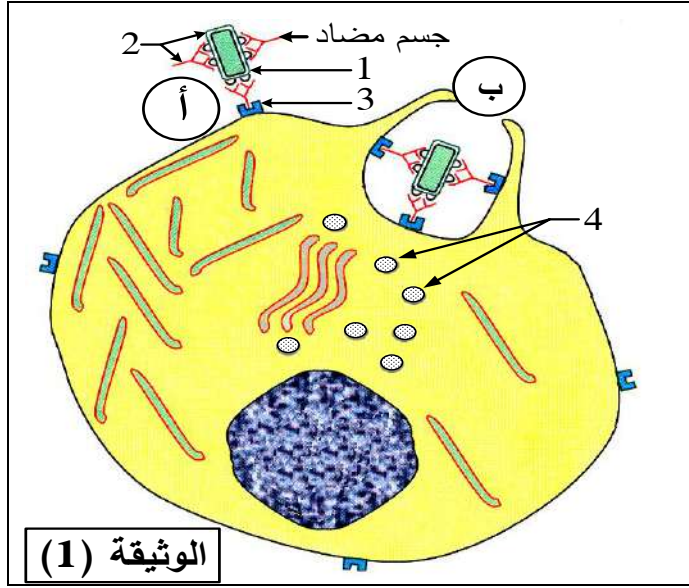
2 - أنجز رسما تخطيطيا توضح فيه نهاية العملية الممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة.

3 - يكتسب البروتين المتشكل تلقائيا بنية ثلاثية الأبعاد وظيفية. وضّح كيف يتم ذلك.

III - مما استخلصته ومن معلوماتك، اكتب نصا علميا تبيّن فيه دور العناصر المتدخلة في تركيب البروتين.

التمرين الثاني: (10 نقاط)

تُفصي العضوية كل جسم غريب يخترقها بتدخل بروتينات متخصصة مصدرها خلايا الجهاز المناعي، ولغرض معرفة



دور بعض هذه البروتينات تُقترح عليك الدراسة التالية:
I- تمثل الوثيقة (1) رسماً تخطيطياً لخلية مناعية خلال نشاط يمكن العضوية من إقصاء اللآذات.

- 1- سمّ هذه الخلية واكتب بيانات العناصر المرقمة.
- 2- أ- حدّد النشاط المبيّن في الوثيقة (1).
- ب- تعرّف على المرحلتين (أ) و(ب).
- ج- لا يتوقّف نشاط الخلية عند المرحلة (ب). علّل إجابتك.

II- لتحديد مصدر الأجسام المضادة وخصائصها الوظيفية يُقترح ما يلي:

1- يمثل الجدول نتائج متابعة تطوّر تركيز الأجسام المضادة وعدد الخلايا البلازمية والخلايا اللمفاوية LB نتيجة دخول مستضد إلى العضوية.

العناصر المناعية	الزمن (الأيام بعد دخول المستضد)	0	4	8	12	16	20
تركيز الجسم المضاد		معدوم	معدوم	منخفض	عالي	عالي جدا	عالي جدا
عدد الخلايا اللمفاوية (LB)		قليل	متوسط	كبير جدا	كبير	متوسط	قليل
عدد الخلايا البلازمية		معدوم	معدوم	قليل	كبير	كبير جدا	كبير جدا

أ- حلّل نتائج الجدول.

ب- استخرج العلاقة بين تركيز الأجسام المضادة وعدد الخلايا البلازمية والخلايا اللمفاوية LB.

الحمض الأميني	60	63	66	69	300	303	306	309															
ضد M	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	...	Pro	Arg	Glu	Glu	Tyr	Asn	Ser	Thr	Thr	Arg	
ضد Z	Val	-	Pro	Asp	Leu	-	Arg	-	Met	-	Asn	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
تتابع الأحماض الأمينية لجزء من السلسلة الثقيلة																							
الحمض الأميني	60	63	66	69	150	153	156	159															
ضد M	Pro	Thr	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Lys	Ser	Gly	Thr	...	Val	Ala	Trp	Lys	Ala	Asp	Gly	Ser	Pro	Val	Lys
ضد Z	Lys	Phe	Asn	-	Val	-	Arg	-	Met	Asn	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
تتابع الأحماض الأمينية لجزء من السلسلة الخفيفة																							
تبيين الإشارة (-) تماثل الحمض الأميني																							

2- تمثل الوثيقة (2)

نتائج مقارنة بواسطة مبرمج محاكاة Anagène للسلاسل البيبتيدية لجسم مضاد (ضد M) وجسم مضاد (ضد Z).

أ- قارن النتائج المحصل عليها في الوثيقة (2)، ماذا تستنتج؟

ب- أنجز إذن رسماً تخطيطياً للجسم المضاد (ضد M) و (ضد Z).

III - مما سبق ومن معارفك، اذكر أربعة أنواع من البروتينات المتدخلة في إقصاء اللآذات مبرزا مصدرها ودورها.

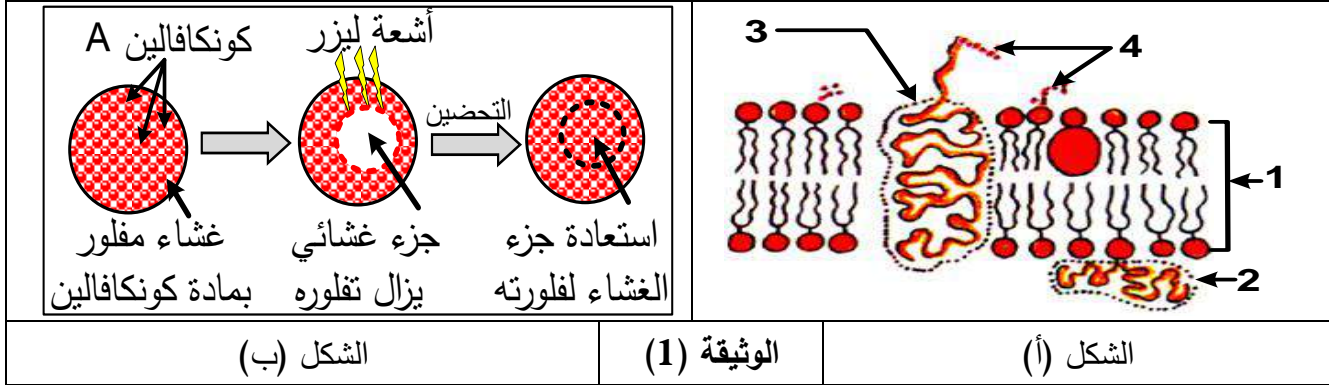
انتهى الموضوع الأول

التمرين الثاني: (10 نقاط)

للعضوية قدرة التمييز بين مكوناتها (الذات) والمكونات الغريبة عنها (اللذات)، بفضل جزيئات خاصة محمولة على الأغشية الهيولية للخلايا.

I- لإبراز مميزات الغشاء الهيولي تُقترح الوثيقة (1) حيث:

- الشكل (أ) يمثل جزءاً من بنية الغشاء الهيولي للخلية.
- الشكل (ب) يوضح خطوات ونتائج تجربة أجريت على الغشاء الهيولي (تجربة استرجاع الفلورة) حيث تثبتت مادة مفلورة (كونكافالين A) على العناصر (4) للوثيقة (1) ثم تسلط على غشاء الخلية حزمة أشعة ليزر التي تزيل المادة المفلورة لجزء من الغشاء الهيولي، تُحضر بعدها الخلية المعالجة في وسط ملائم.



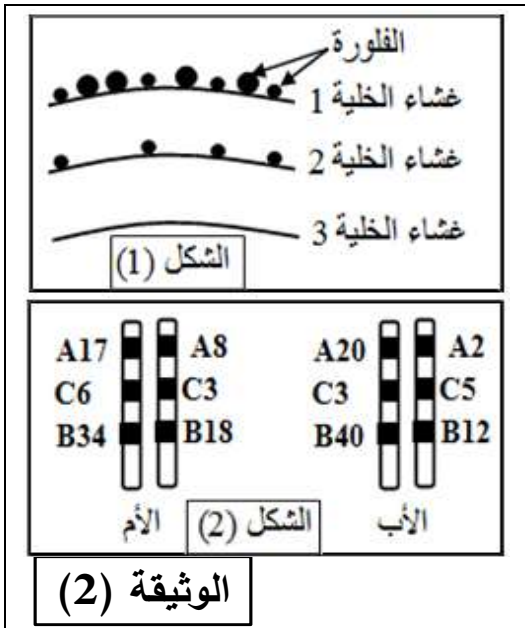
1- اكتب بيانات العناصر المرقمة في الشكل (أ) للوثيقة (1).

2- أ- هل مادة الكونكافالين (A) ترتبط بالسطح الخارجي أم الداخلي للغشاء الهيولي؟ علّل.

ب- فسّر هذه النتيجة. ماذا تستنتج؟

3- استخراج من الوثيقة (1) مميزات الغشاء الهيولي.

II - تتواجد جزيئات نظام CMH على السطح الخارجي لأغشية خلايا العضوية وهي محددة وراثيا والوثيقة (2) تمثل دراسة لبعض هذه الجوانب:



1- الشكل (1) يمثل نتائج معاملة ثلاث خلايا (خلية كبدية، كرية دم

حمراء، خلية لمفاوية LB) بتقنية الوسم المناعي: تستعمل أجسام

مضادة موسومة بعناصر ذهبية مختلفة القطر.

جسم مضاد لـ CMH I قطرها 15 نانومتر

وجسم مضاد لـ CMH II قطرها 30 نانومتر.

- أنسب الأغشية 1، 2، 3 إلى الخلايا الثلاث مع تعليل الإجابة.

2- الشكل (2) يمثل النمط الوراثي (تركيبية آليلية) لـ CMH I.

أ- قارن بين النمط الوراثي للأب والأم، ثم احسب نسبة التوافق بينهما.

ب- مثل نمط وراثي محتمل لأحد أبناء هذه العائلة بحيث نسبة التوافق

مع كل من الأب والأم تساوي 50%.

III - مما سبق ومعلوماتك، اكتب نصا علميا تبرز فيه كيف تتفرد كل عضوية بهوية بيولوجية خاصة بها.

انتهى الموضوع الثاني

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الأول)											
مجموع	مجزأة												
		التمرين الأول: (10 نقاط)											
1.75	7×0.25	I-1 - أسماء البيانات المرقمة: 1- إنزيم ARN بوليميراز. 2- ADN (مورثة). 3- رابطة بيتيدية. 4- حمض أميني. 5- ARNt. 6- رامزة مضادة. 7- ARNm.											
2	4×0.25	2- تسمية العمليتين (س) و(ص) وتحديد العناصر الضرورية لحدوثها:											
	4×0.25	العملية التسمية											
	4×0.25	س الاستنساخ ص الترجمة											
1.50	2×0.25	II-1 - أ - توضيح القواعد الأزوتية لـ ARNm والرامزة المضادة المقابلة لكل رامزة:											
		<table border="1"> <tr> <td>AUG</td> <td>AAG</td> <td>GAC</td> <td>GCU</td> <td>UAA</td> <td>القواعد الأزوتية لـ ARNm</td> </tr> <tr> <td>UAC</td> <td>UUC</td> <td>CUG</td> <td>CGA</td> <td></td> <td>الرامزة المضادة المقابلة</td> </tr> </table>	AUG	AAG	GAC	GCU	UAA	القواعد الأزوتية لـ ARNm	UAC	UUC	CUG	CGA	
	AUG	AAG	GAC	GCU	UAA	القواعد الأزوتية لـ ARNm							
	UAC	UUC	CUG	CGA		الرامزة المضادة المقابلة							
1	ب- تمثيل المعادلة الكيميائية:												
	$ \begin{array}{c} \text{NH}_2\text{-CH-COOH} + \text{NH}_2\text{-CH-COOH} \longrightarrow \text{NH}_2\text{-CH-CO} \begin{array}{c} \uparrow \\ \text{رابطة بيتيدية} \end{array} \text{NH-CH-COOH} + \text{H}_2\text{O} \\ \begin{array}{c} \\ (\text{CH}_2)_2 \\ \\ \text{S} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array} \quad \begin{array}{c} \\ (\text{CH}_2)_4 \\ \\ \text{NH}_2 \end{array} \quad \begin{array}{c} \\ (\text{CH}_2)_2 \\ \\ \text{S} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array} \quad \begin{array}{c} \\ (\text{CH}_2)_4 \\ \\ \text{NH}_2 \end{array} \end{array} $												
1.25	1.25	2 - انجاز الرسم التخطيطي: نهاية الترجمة											
		ملاحظة: يقبل أحد الرسمين											

1.50	1.50	<p>3- توضيح كيفية إكتساب البروتين بنية ثلاثية الأبعاد الوظيفية: في نهاية الترجمة تتحرر السلسلة البيبتيدية في الهيولى وتأخذ بنية ثلاثية الأبعاد وظيفية نتيجة تشكل روابط كيميائية (مثل الروابط الهيدروجينية والروابط الكبريتية والروابط الشاردية (الأيونية) والروابط الكارهة للماء) بين أحماض أمينية معينة متموضعة في أماكن محددة ضمن السلسلة البيبتيدية حسب المعلومة الوراثية.</p>
2	8×0.25	<p>III - النص العلمي: يتضمن النص العلمي دور العناصر المتدخلة في مرحلتي النسخ والترجمة. - يتطلب تركيب البروتين عند حقيقية النواة عدة عناصر جزيئية وخلوية تضمن نسخ المعلومة الوراثية في النواة وترجمتها في الهيولى. - جزيئة الـ ADN تتواجد في النواة تحمل المعلومات الوراثية (المورثات). - أنزيم ARN بوليميراز يستنسخ المورثة إلى ARNm الذي ينقل المعلومة الوراثية إلى الهيولى. - الريبوزومات تقرأ رموزات الـ ARNm وتترجمها إلى تتابع أحماض أمينية. - ARNt ينقل الأحماض الأمينية المنشطة الموافقة لرموزات الـ ARNm إلى الريبوزومات. - إنزيمات التنشيط أنزيمات نوعية تنشط الأحماض الأمينية وتثبتها على الـ ARNt. - طاقة مصدرها ATP لازمة لنشاط العناصر المتدخلة. - نيكليوتيدات حرة وأحماض أمينية حرة كجزيئات بنائية.</p>
		<p>التمرين الثاني:(10نقاط)</p>
1.50	0.50 4×0.25	<p>I-1 - تسمية الخلية: بالعة كبيرة. - بيانات العناصر المرقمة: 1- مستضد. 2- معقد مناعي. 3- مستقبل نوعي للجسم المضاد. 4- ليزوزومات.</p>
1.75	0.25 2×0.50 0.50	<p>2 - أ - تحديد النشاط المبين في الوثيقة (1): بلعمة المعقد المناعي. ب - التعرف على المرحلتين: - المرحلة (أ): تثبيت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية للبالعات الكبيرة. - المرحلة (ب): الإحاطة بتشكيل ثنية غشائية (أرجل كاذبة). ج - التعليل: لا يتوقف نشاط البالعة الكبيرة عند مرحلة الإحاطة لأن البلعمة تستمر بتشكيل حويصل اقتناص يحوي المعقد المناعي الذي يُخرب بالأنزيمات الحالة التي تصبها الليزوزومات في حويصل الاقتناص.</p>

<p>1.25</p>	<p>3×0.25</p>	<p>II - 1 - أ - تحليل نتائج الجدول:</p> <p>- الأجسام المضادة: تظهر بتركيز ضعيف في اليوم 8 وتستمر في الزيادة لتبلغ ذروتها عند اليوم 16 ثم تثبت عندها مع مرور الزمن.</p> <p>- الخلايا LB: يكون عددها قليلا ثم يتزايد ليصل إلى قيمة أعظمية عند اليوم 8، يتناقص بعدها تدريجيا.</p> <p>- الخلايا البلازمية: تظهر بعدد قليل في اليوم 8 وتستمر في الزيادة لتبلغ ذروتها عند اليوم 16 ثم تثبت عندها مع مرور الزمن.</p> <p>ب - استخراج العلاقة:</p> <p>- تنتج الأجسام المضادة من طرف الخلايا البلازمية التي تتميز عن الخلايا اللمفاوية LB.</p>
<p>2.50</p>	<p>0.25</p> <p>0.25</p> <p>0.50</p> <p>2×0.75</p>	<p>2 - أ - المقارنة:</p> <p>- يلاحظ اختلاف في عدد كبير من الأحماض الأمينية (من الحمض الأميني 60 إلى 70) في كل من السلسلة الثقيلة والسلسلة الخفيفة للضد M والضد Z.</p> <p>- يلاحظ تماثل جميع الأحماض الأمينية (من الحمض الأميني 300 إلى 310 للسلسلة الثقيلة ومن الحمض الأميني 150 إلى 160 للسلسلة الخفيفة) للضد M والضد Z.</p> <p>- الاستنتاج:</p> <p>- للجسم المضاد جزء متغير يتكون من أحماض أمينية تختلف من جسم مضاد لآخر، وجزء ثابت يتكون من أحماض أمينية متماثلة عند جميع الأجسام المضادة.</p> <p>ب - الرسم التخطيطي:</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> </div> <div> </div> </div> <p>رسم تخطيطي للضد Z</p> <p>رسم تخطيطي للضد M</p>

III- ذكر الأنواع البروتينية الأربعة المتدخلة في إقصاء اللآذات:		
نوع البروتين	المصدر	الدور
جسم مضاد	الخلية البلازمية الناتجة عن تمايز الخلية LB	الارتباط بمحدد مولد الضد وتشكيل معقد مناعي لإبطال مفعول المستضد.
TCR	LT4	التعرف المزدوج على معقد (CMHII- بيبتيد مستضدي).
الأنترلوكين IL2	LT4 LTh الناتجة عن تمايز LT4	التحفيز الذاتي. تحفيز باقي الخلايا للمفاوية المتحسسة.
مستقبل غشائي نوعي	البالعة	تثبيت المعقد المناعي.
ملاحظة: يمكن أن يتطرق المترشح إلى أنواع بروتينية أخرى لها دور في إقصاء اللآذات:		
نوع البروتين	المصدر	الدور
مستقبل غشائي نوعي	LT4	تثبيت الأنترلوكين.
إنزيمات حالة	البالعة الكبيرة	الهضم أثناء البلعمة.
CMHII	البالعة الكبيرة	عرض بيبتيد مستضدي لانتقاء لمة من LT4.

العلامة		عناصر الإجابة (الموضوع الثاني)
مجموع	مجزأة	
		التمرين الأول: (10 نقاط)
0.50	2×0.25	I-1 - أهمية استعمال مُبرمج Anagène: - عرض تتابع النيوكليوتيدات في الـ ADN و ARNm وتتابع الأحماض الأمينية في البروتين. - محاكاة الاستنساخ من الـ ADN إلى ARNm والترجمة من الـ ARNm إلى البروتين.
		2 - التعرف على الجزيئين (س) و (ع) مع التعليل :
1.50	6×0.25	التعليل
		الجزيئة
		ADN : (س) الجزيئة (س) - وجود سلسلتين. - وجود القاعدة الأزوتية T.
		ARNm : (ع) الجزيئة (ع) - وجود سلسلة واحدة. - وجود القاعدة الأزوتية U.
		3. رسم الظاهرة: الاستنساخ (تؤخذ 5 بيانات بعين الاعتبار + دقة الرسم)
1.50	6×0.25	<p>رسم تخطيطي لظاهرة الاستنساخ</p>
	0.25	II-1 - أ - تسمية الآلية: - الترجمة
3	8×0.25	- أسماء البيانات: 1 - تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم. 2 - الموقع التحفيزي A.
		3 - تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم. 4 - ARNm. 5 - سلسلة بيتيدية. 6 - رابطة بيتيدية. 7 - الموقع التحفيزي P. 8 - ARNt.
	0.25	ب - الخطوة الممثلة: نهاية الترجمة.
	0.50	- التعليل: الموقع التحفيزي A للريبوزوم فارغا يقابل رامزة التوقف UAG في الـ ARNm.

0.50	0.25 0.25	<p>2 - التبيان الدقيق لدور العنصرين:</p> <p>- دور العنصر (1) تحت الوحدة الكبرى للريبوزوم: تحتوي موقعين تحفيزيين، الموقع A والموقع P لتشكيل الرابطة البيبتيدية بين الحمض الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع A والحمض الأميني الذي يحمله الـ ARNt في الموقع P.</p> <p>- دور العنصر (3) تحت الوحدة الصغرى للريبوزوم: تحمل موقع قراءة الـ ARNm</p>
1	0.50 0.50	<p>3 - حساب عدد الوحدات :</p> <p>- عدد وحدات الـ ARNm: عدد الرامزات تساوي 143 رامزة كل رامزة تمثل بثلاث نيوكليوتيدات إذن عدد نيوكليوتيدات ARNm تساوي $143 \times 3 = 429$</p> <p>- عدد وحدات السلسلة البيبتيدية الوظيفية: عدد الأحماض الأمينية يساوي 141 لأن العدد 142 حمض أميني يحذف منه Met الباديء إذن $142 - 1 = 141$</p>
2	2×1	<p>III- النص العلمي: يتم التعبير عن المعلومة الوراثية للـ ADN خلال مرحلتين:</p> <p>مرحلة الاستساخ:</p> <p>- تصنيع حيوي لجزيئة الـ ARNm انطلاقا من السلسلة الناسخة للـ ADN بواسطة أنزيم الـ ARN بوليميراز، وتخضع لتكامل النكليوتيدات بين سلسلة الـ ARNm والسلسلة الناسخة.</p> <p>- مقرها النواة و تتم خلال ثلاث مراحل هي البداية - الاستطالة - النهاية.</p> <p>مرحلة الترجمة:</p> <p>- تعبير عن المعلومة الوراثية التي يحملها الـ ARNm إلى متتالية أحماض أمينية في البروتين وتتطلب الـ ARNt المتخصص في تثبيت، نقل وتقديم الأحماض الأمينية الموافقة إلى الريبوزومات التي يدمج على مستواها الأحماض الأمينية.</p> <p>- مقرها الهيولى</p> <p>- تتم خلال ثلاث مراحل هي البداية - الاستطالة - النهاية.</p> <p>- البداية: تبدأ الترجمة دائما في مستوى الرامزة AUG للـ ARNm (الرامزة البائدة للتركيب) بوضع أول حمض أميني هو الميثيونين يحمله الـ ARNt خاص بهذه الرامزة حيث يتثبت على الريبوزوم.</p> <p>- الاستطالة: ينتقل الريبوزوم بعد ذلك من رامزة إلى أخرى، وهكذا تتشكل تدريجيا سلسلة بيبتيدية بتكوين رابطة بيبتيدية بين الحمض الأميني المحمول على الـ ARNt الخاص به في موقع القراءة وآخر حمض أميني في السلسلة المتموضعة في الموقع المحفز.</p> <p>- النهاية: تنتهي الترجمة بوصول موقع القراءة للريبوزوم إلى إحدى رامزات التوقف فينفسل الـ ARNt لآخر حمض أميني ليصبح عديد البيبتيد المتشكل حر.</p>

التمرين الثاني: (10 نقاط)														
1	4×0.25	I-1 - بيانات العناصر المرقمة: 1 - طبقتان فوسفوليبيديتان. 2- بروتين سطحي داخلي. 3- بروتين ضمني 4- سكر قليل التعدد												
2.75	0.50	2- أ - ترتبط مادة الكونكافالين بالسطح الخارجي للغشاء الهولي. التعليل: لأنها ترتبط بالجزئيات السكرية المتوضعة على البروتينات والدهم فقط من ناحية السطح الخارجي للغشاء الهولي.												
	0.75	ب - تفسير النتيجة: استعادة جزء الغشاء الهولي لفلورته بعد إزالتها بأشعة الليزر بسبب تحرك الجزئيات الغشائية المفلورة الكونكافالين المجاورة لهذا الجزء من الغشاء.												
	0.50	- الاستنتاج: جزئيات الغشاء الهولي غير مستقرة فهي في حركة دائمة ضمن الغشاء.												
1.50	2×0.75	3- مميزات الغشاء الهولي: - جزئيات الغشاء الهولي غير منتظمة التوضع (فسيفسائي). - جزئيات الغشاء الهولي غير مستقرة في حركة دائمة (مائع).												
1.50	3×0.50	II-1 - انساب الأغشية إلى الخلايا مع التعليل:												
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>التعليل</th> <th>الخلية</th> <th>الغشاء</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>لوجود CMH I و CMH II خلية مناعية</td> <td>خلية لمفاوية LB</td> <td>غشاء الخلية 1</td> </tr> <tr> <td>لوجود CMH I فقط خلية جسمية عادية</td> <td>خلية كبدية</td> <td>غشاء الخلية 2</td> </tr> <tr> <td>غياب CMH I و CMH II لعدم احتوائها نواة</td> <td>كرية دم حمراء</td> <td>غشاء الخلية 3</td> </tr> </tbody> </table>	التعليل	الخلية	الغشاء	لوجود CMH I و CMH II خلية مناعية	خلية لمفاوية LB	غشاء الخلية 1	لوجود CMH I فقط خلية جسمية عادية	خلية كبدية	غشاء الخلية 2	غياب CMH I و CMH II لعدم احتوائها نواة	كرية دم حمراء	غشاء الخلية 3
		التعليل	الخلية	الغشاء										
		لوجود CMH I و CMH II خلية مناعية	خلية لمفاوية LB	غشاء الخلية 1										
لوجود CMH I فقط خلية جسمية عادية	خلية كبدية	غشاء الخلية 2												
غياب CMH I و CMH II لعدم احتوائها نواة	كرية دم حمراء	غشاء الخلية 3												
1.75	0.50	2 - أ - المقارنة بين النمط الوراثي للأب و الأم وحساب نسبة التوافق بينهما: - المقارنة:- الأليل C3 متماثل في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم. - الأليلات الأخرى المتبقية مختلفة في النمط الوراثي للأب وفي النمط الوراثي للأم.												
	0.50	- حساب نسبة التوافق بينهما: $16.66\% = 6 \div 1 \times 100\%$ إذن نسبة التوافق = 16.66 %												
	0.75	ب - نمط وراثي محتمل لأحد أبناء هذه العائلة بحيث نسبة التوافق مع كل من الأب والأم تساوي 50 %.												
		<table border="1"> <tr> <td>A17</td> <td>A2</td> </tr> <tr> <td>C6</td> <td>C5</td> </tr> <tr> <td>B34</td> <td>B12</td> </tr> </table> <p>أو يكتب كما يلي: A17 C6 B34 A2 C5 B12</p>	A17	A2	C6	C5	B34	B12						
A17	A2													
C6	C5													
B34	B12													
1.50	3×0.50	III- النص العلمي يتضمن:- تنفرد كل عضوية بهوية بيولوجية خاصة بها لامتلاكها جزئيات غشائية ذات طبيعة بروتينية تتمثل في: نظام الـ CMH ونظام الـ ABO والريزوس. - تشفر هذه الجزئيات بمورثات متعددة الصنويات (اللأليلات). - إن تعدد الصنويات يسبب التنوع الكبير في النمط الظاهري.												