



امتحان بكالوريا تجريبية
الشعبة: العلوم التجريبية

دورة ماي 2025
مؤسسة التربية والتعليم الخاصة أوبينيتر

اختبار في مادة: علوم الطبيعة والحياة

المدة: 04 سا و 30 د

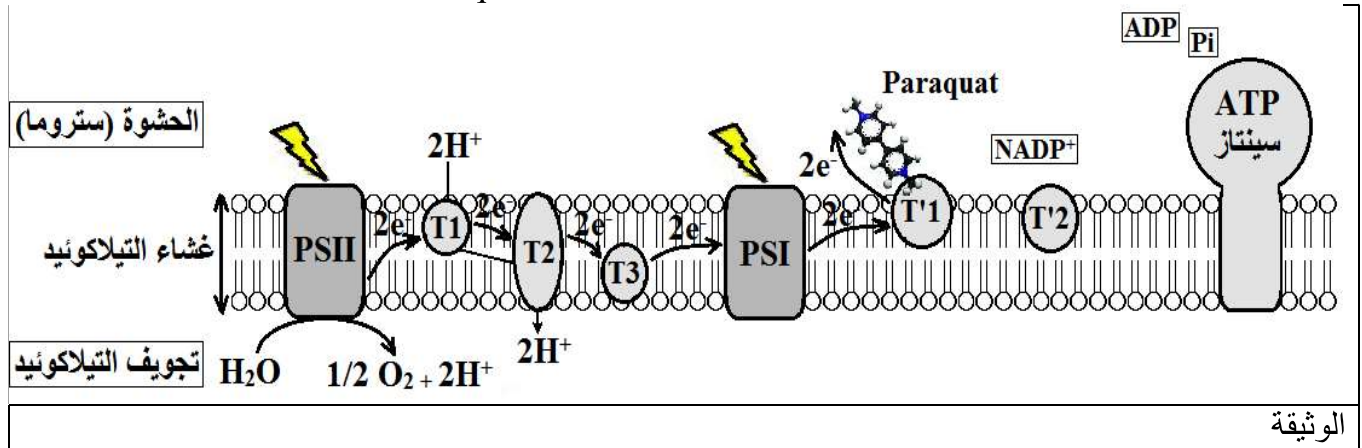
على المترشح أن يختار أحد الموضوعين الآتيين:

الموضوع الأول

من الصفحة 01 من 14 إلى الصفحة 07 من 14

التمرين الأول (05 نقاط):

يُعتبر التركيب الضوئي نقطة انطلاق كل عمليات التركيب الحيوي الضرورية لنمو النباتات الخضراء، واستعملت بعض مبيدات الأعشاب الضارة من أجل إيقاف تفاعلات التركيب الضوئي، منها مبيد الأعشاب Paraquat. تمثل الوثيقة التالية المرحلة الكيموضوئية ومستوى تأثير مبيد الأعشاب Paraquat.



1. اختر العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية:

أ- تتمثل شروط عمل الثيلاكويد في:

A. ضوء، مستقبل إلكترونات مرجع، ماء، Pi و ADP.

B. ضوء، مستقبل إلكترونات مؤكسد، ماء، ATP.

C. مستقبل إلكترونات مؤكسد، ماء، ATP.

D. ضوء، مستقبل إلكترونات مؤكسد، ماء، Pi و ADP.

ب- تسترجع جزيئة اليخضور لمركز التفاعل في الـ PSII المؤكسدة حالتها المرجعة وبالتالي قابلية التنبيه إنطلاقاً من الإلكترونات الناتجة عن:

A. أكسدة الماء.

B. أكسدة مركز التفاعل لـ PSI.

C. أكسدة المستقبل الأخير للإلكترونات.

D. أكسدة الناقل T1.

ت- تتطلب الفسفرة الضوئية على مستوى إنزيم ATP سينتاز (الكريّة المذنبة) طاقة مصدرها:

A. إنتقال الإلكترونات عبر السلسلة التركيبية الضوئية.

B. سيل من البروتونات الخارجة وفق تدرج تركيزها عبر الكريّة المذنبة.

C. سيل من البروتونات الخارجة عكس تدرج تركيزها عبر الكريّة المذنبة.

D. دخول البروتونات عكس تدرج تركيزها عبر الناقل (T2).



ث- تتمثل نواتج المرحلة الكيموضونية في:

A. ADP و $NADP^+$.

B. ATP و غلوكوز.

C. ATP و $NADPH, H^+$.

D. ATP و $NADP^+$.

2. اشرح في نص علمي سيرورة المرحلة الكيموضونية مُبرِّراً تأثير مبيد الأعشاب Paraquat المؤدي إلى خفض نشاط التركيب الضوئي عند الأعشاب الضارة ومنه القضاء عليها انطلاقاً من معطيات الوثيقة ومكتسباتك.

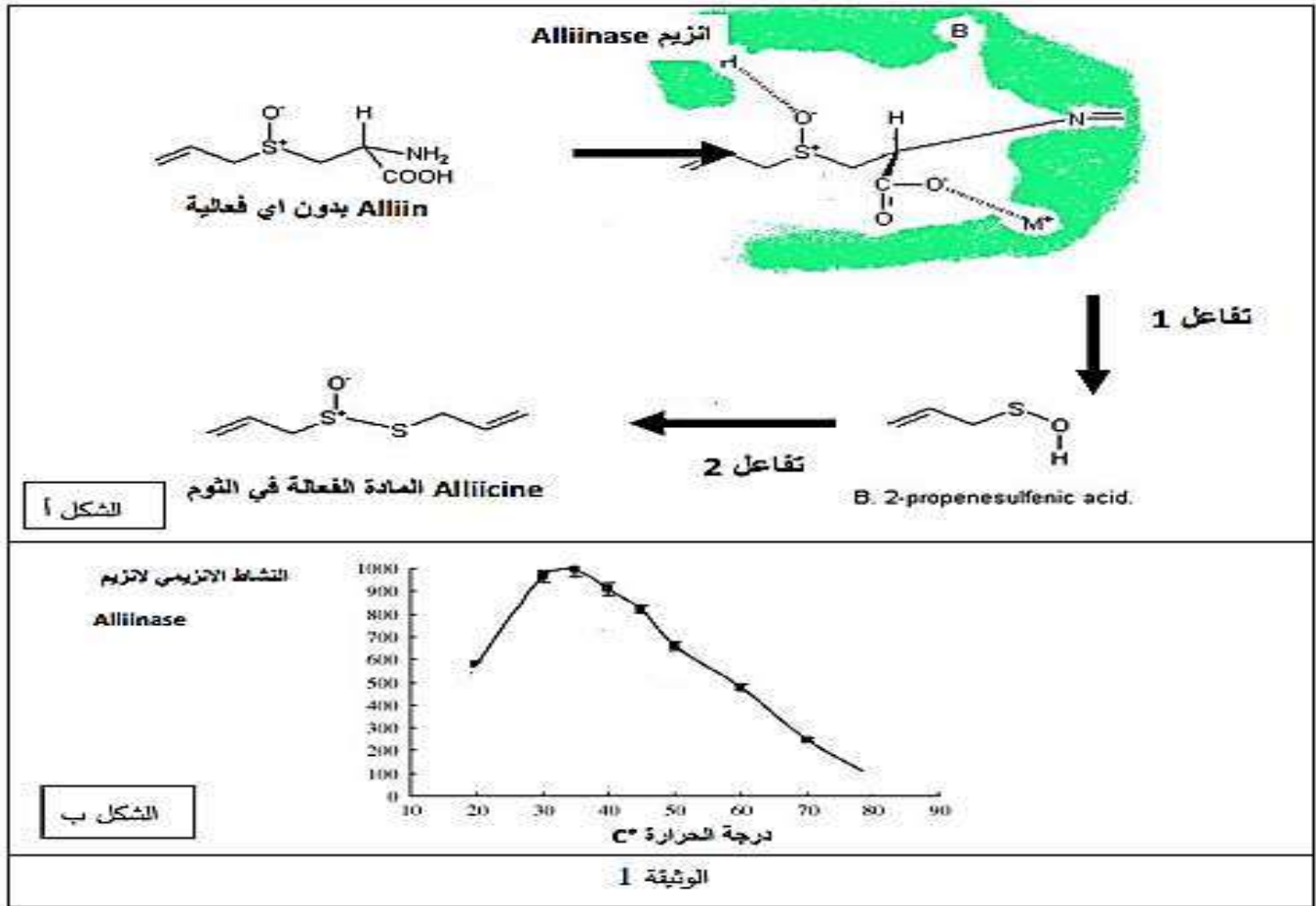
التمرين الثاني (07 نقاط):

الثوم من أكثر الأغذية استعمالاً من طرف الإنسان كما أنه أصبح محل اهتمام من طرف الباحثين في المجال الطبي لما له من أهمية في علاج الكثير من الأمراض وهذا لاحتوائه على مادة Allicin التي تقضي على البكتيريا المقاومة كما أن لها قدره على علاج الأورام السرطانية غير أن هذه الأهمية الصحية تفقد ببطء في الثوم

الجزء الأول:

لمعرفه أهمية تناول الثوم نبدأ بعد هرسه وزوال أهميته الطبية عند طبخه نقدم الدراسة التالية:
الشكل (أ) من الوثيقة (1) يوضح التفاعلات التي تحدث عند هرس الثوم التي تؤدي إلى إنتاج المادة الفعالة في الثوم Allicine

الشكل (ب) من الوثيقة (1) فيوضح نشاط انزيم Allinase في درجات حرارة مختلفة.



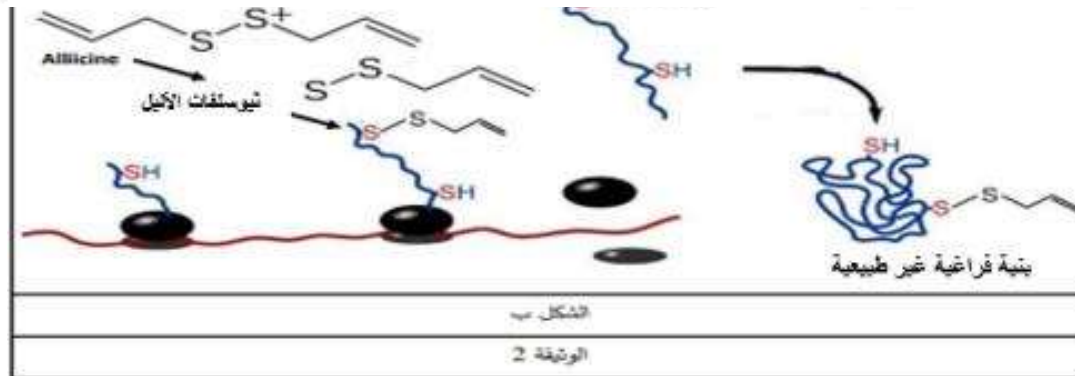
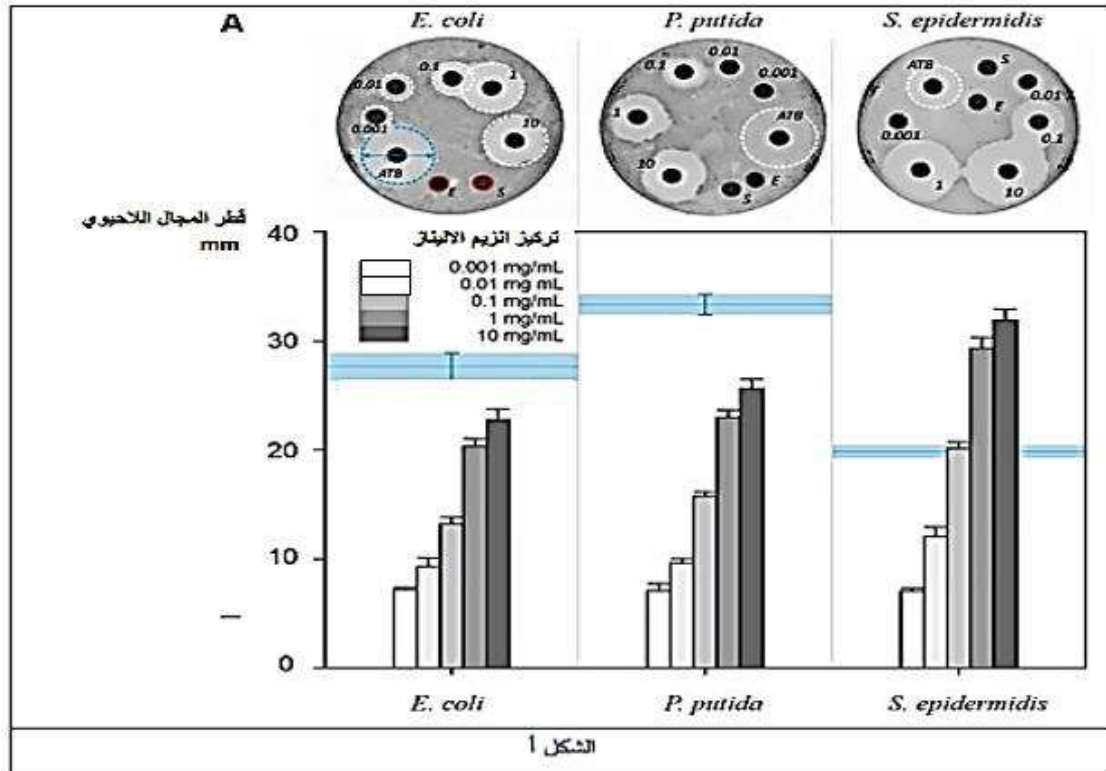
- برر أن تناول الثوم مطبوخ أو بدون هرس خوفا من الرائحة بدون فائدة طبية، اعتمادا على معطيات الوثيقة 1

الجزء الثاني:

لمعرفة آلية تأثير مادة Allicine في القضاء على البكتيريا نقوم بتحضير أطباق بترى تحتوي على أوساط نمو لـ 3 أنواع من البكتيريا وهي S.epidermidis و P.putida و E. coli

ونضيف تراكيز مختلفة من انزيم (E) Alliinase و (S) كركيزة ونقيس المجال اللاحيوي ATB

للبيكتيريا النتائج موضحة في الشكل (أ) للوثيقة 2 اما الشكل (ب) فيوضح مرحلة الترجمة في غياب وجود مادة Allicine التي تنفصل لتعطي جزيئة ثيوفوسفات الأليل.



وضح
يساهم
القضاء
البكتيريا
على

1- كيف
الثوم في
على
اعتمادا
الوثيقة 2

التمرين الثالث (08 نقاط)

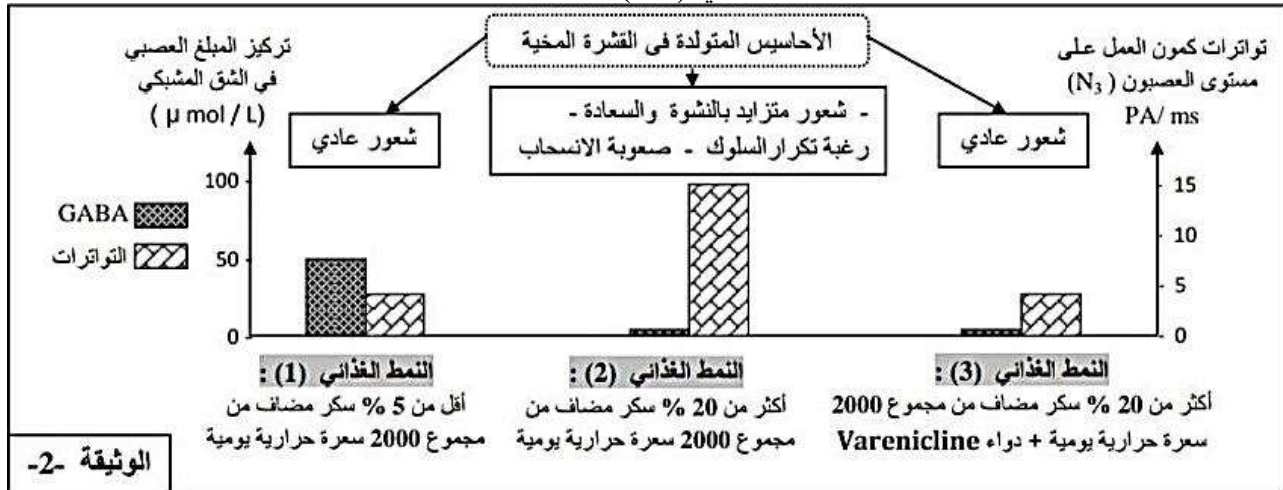
الإدمان غالبا مرتبط بالتبغ والمخدرات، لكن يوجد نوع آخر من الإدمان أكثر ضررا ويؤثر على ما يصل إلى 14% من البالغين و12% من الأطفال انه إدمان السكريات.

على مدى 50 عاما الماضية تسعى كبرى الشركات العالمية المصنعة للأطعمة والمشروبات المحلاة من الاستفادة من وظائفنا البيولوجية لتشجيعنا على طلب المزيد حيث تشير آخر الإحصائيات الى أن 60% من الأطعمة التي نستهلكها يتم معالجتها وتحسينها قصد استهداف مستشعرات الأطعمة حلوة المذاق وتنشيط نظام المكافأة لدينا وجعلنا مدمنين عليها، لإبراز كيف تؤثر الأطعمة المحلاة على بروتينات النظام العصبي وكيفية الوقاية من الإدمان عليها تُقترح الدراسة التالية:

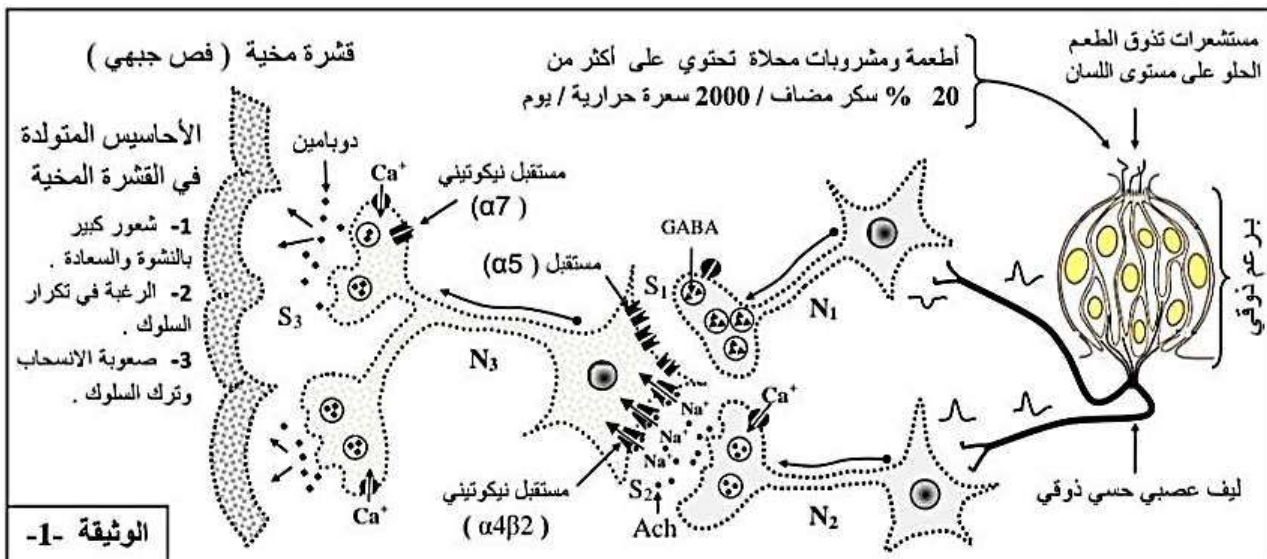


الجزء الأول:

تمثل الوثيقة 01 مسلك الاشارات العصبية المتولدة ضمن دائرة المكافأة على مستوى الدماغ إثر تناول اطعمة او مشروبات محلاة وكذا الحالات الشعورية الناتجة عنها، بينما تعبر الوثيقة 02 عن قياسات كمية مبلغ GABA ضمن المشبك (S1) وتواتر كمونات العمل على مستوى العصبون الدوباميني (N3) ضمن شروط فيزيولوجية متغيرة.



الوثيقة -2-



الوثيقة -1-

1- باستغلال معطيات الوثيقتين (1) و (2) اقترح فرضيتين حول تأثير دواء Varenicline لتجنب العواقب الادمانية المحتملة للأطعمة والمشروبات المحلاة.

الجزء الثاني:

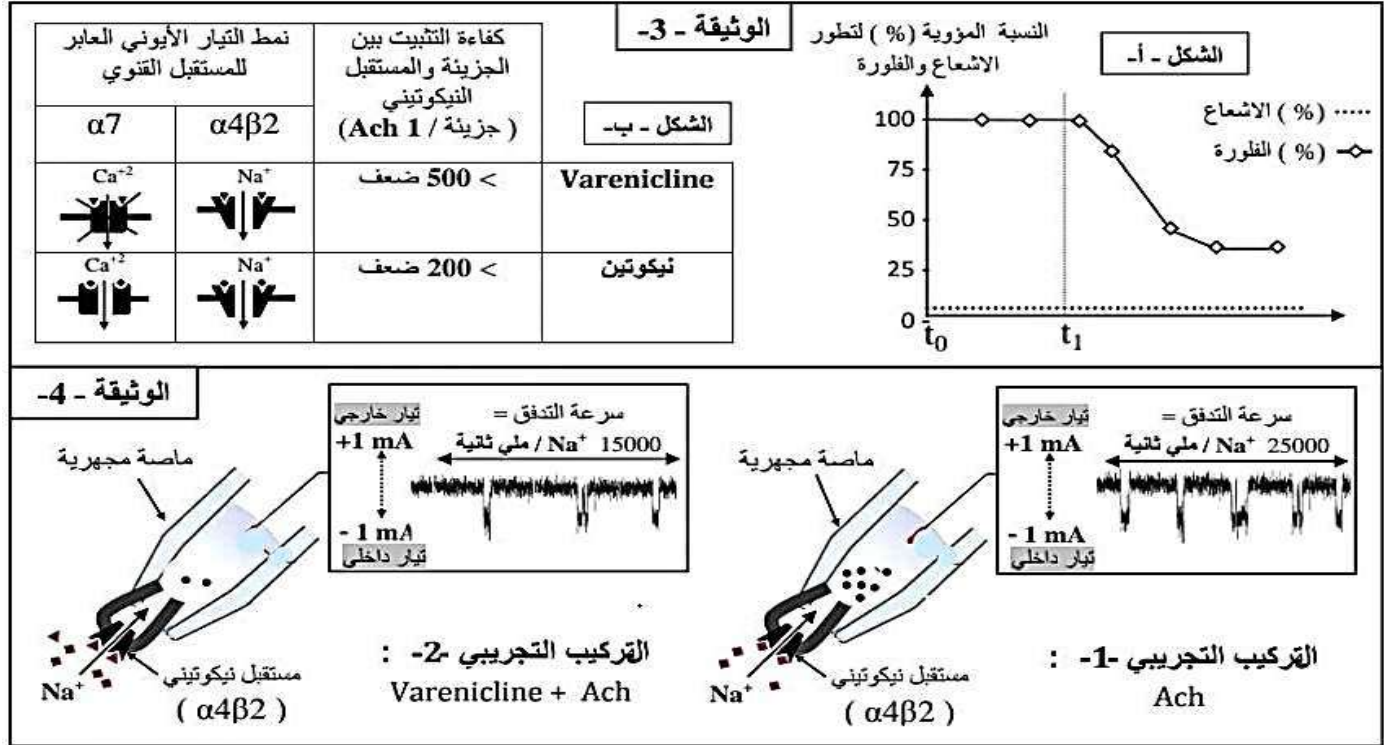
قصد التعرف على آلية تأثير دواء Varenicline تقترح المعطيات التالية:

- المعطى التجريبي 01:** تم عزل قطع غشائية متضمنة لمستقبلات غشائية من النمط 5α والتي تتحصل تلقائيا، يتم حضن الحويصلات ضمن محلول فيزيولوجي يحتوي على شوارد Cl⁻ مفلورة بتركيز 400 ميلي مول /ل.
- عند اللحظة t₀ يتم اضافة مركب Varenicline يحتوي على ذرة التريتيوم H³ (مشع في ذرة الهيدروجين)
- عند اللحظة t₁ يتم اضافة المبلغ العصبي GABA
- نتائج قياس شدة الاشعاع على مستوى أغشية الحويصلات و الفلورة ضمن الوسط التجريبي ممثلة بالشكل (أ) من الوثيقة 03

المعطى التجريبي 02: تم تقدير كفاءة التنشيط بين جزيئة (النيكوتين و Varenicline) و المستقبلات النيكوتينية التي تؤمن مسارات الرسالة العصبية لدائرة المكافأة وذلك مقارنة بكفاءة جزيئات المبلغ العصبي Ach، من جهة أخرى تم تحديد نمط التيار الايوني الذي يعبر المستقبل القنوي نتيجة التأثير النوعي لتلك الجزيئات نتائج الدراسة ممثلة بالشكل (ب) من الوثيقة 03



المعطى التجريبي 03: بتقنية Patch Clamp تم عزل قطع غشائية متضمنة لمستقبل غشائي نيكوتيني من النمط $2\beta 4\alpha$ مع تزويد الوسط ب 02 ميكروغرام من Ach في وجود شوارد Na^+ ، لاحقا تم قياس التيارات الايونية الناشئة في غياب جزيئة Varenicline (التركيب التجريبي 01) و في وجودها (التركيب التجريبي 02) نتائج الدراسة ممثلة بالوثيقة 04.



باستغلال الوثيقتين 03 و 04

1- **وضح** تأثير دواء Varenicline لتجنب العواقب الإدمانية المحتملة للأطعمة والمشروبات المحلاة، مصادقا على صحة احدي الفرضيتين المقترحتين في الجزء الأول.

2- **بين** ان دواء يمثل بديل علاجي ناجح يمكنه الحد من الرغبة الشديدة في التدخين وادمان النيكوتين.

الجزء الثالث:

من المنظور الصحي يتسبب الافراط في تناول الأطعمة المحلات في عواقب وخيمه على صحة الانسان تشمل السمنة وامراض القلب والشرابين ومضاعفات داء السكري الخ

-وضح في مخطط كيف يتدخل الدواء Varenicline في حد من الادمان عليها وبالتالي تجنب مخاطرها الصحية.

انتهى الموضوع الأول

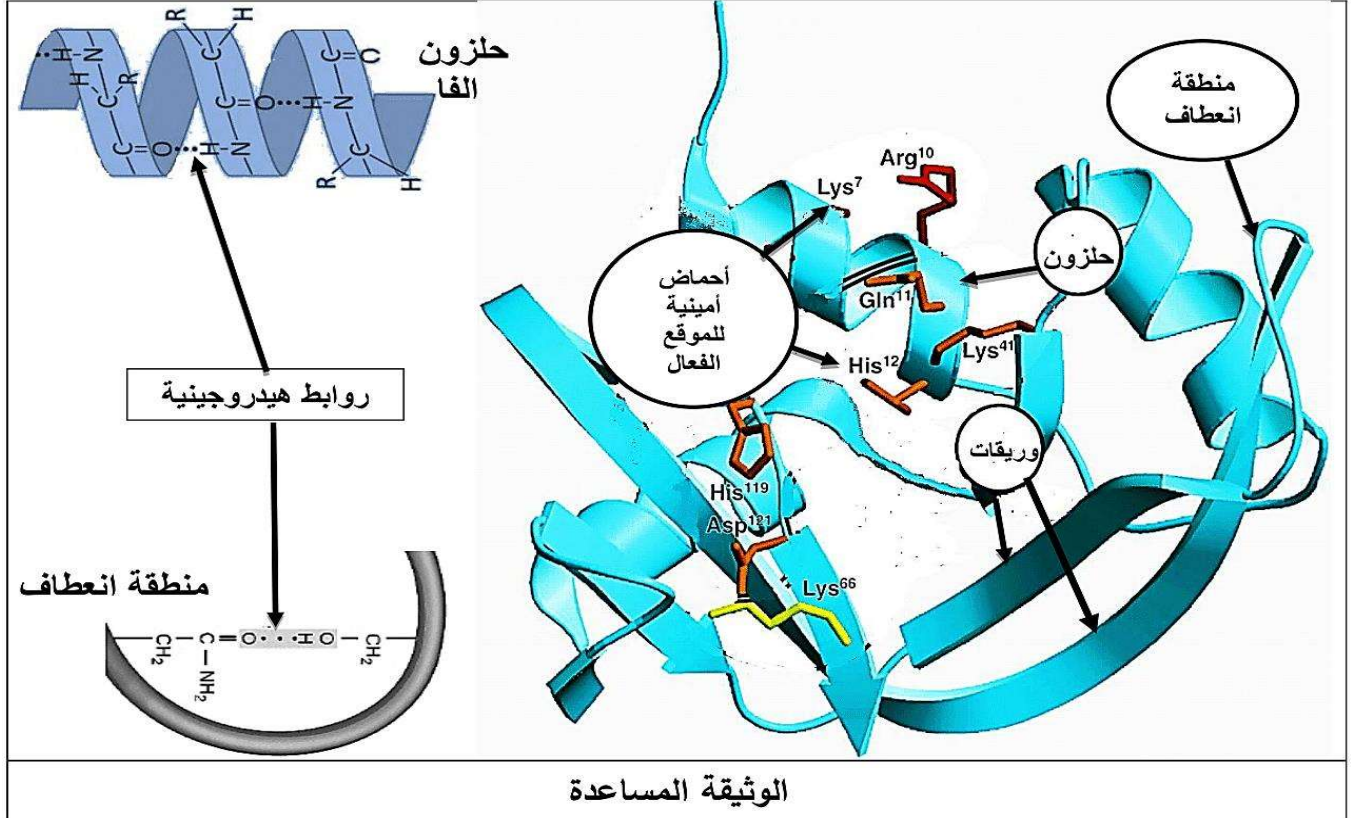
الموضوع الثاني:



(من الصفحة 08 من 14 إلى الصفحة 14 من 14)

التمرين الأول (05 نقاط):

كل بروتين يصنع بإشراف من مورثة لأداء وظيفته، مثل أنزيم الريبونكلياز المسؤول عن تفكيك ARNm في الخلية بعد ترجمته إلا أن اليوريا التي تعمل على كسر الروابط الهيدروجينية تؤدي إلى فقدان هذا الانزيم لوظيفته. الوثيقة المساعدة توضح جانب من بنية انزيم الريبونكلياز الذي يتكون من سلسلة بيبتيدي واحدة.



- وضح العلاقة بين التخصص الوظيفي للريبونكلياز ومورثته، وتأثير اليوريا على هذا التخصص الوظيفي.
ملاحظة: تهيكّل إجابتك في مقال علمي يتضمن: مقدمة، عرض، خاتمة.

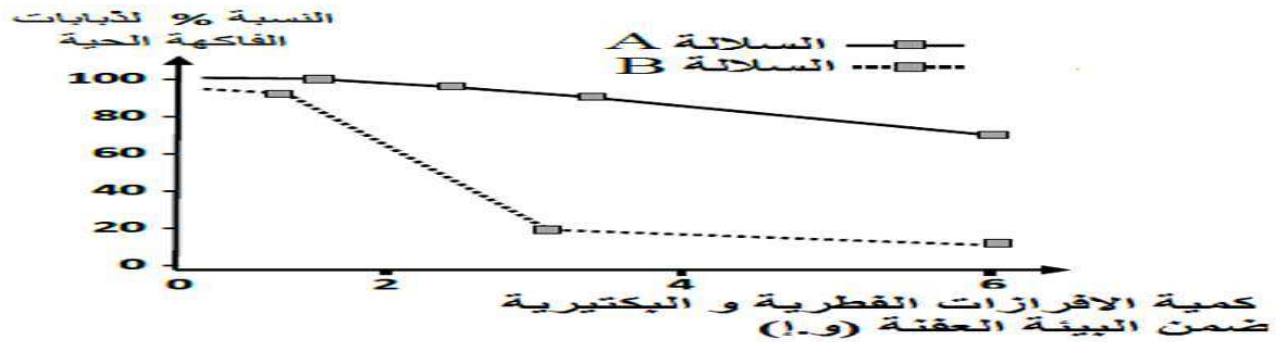
التمرين الثاني (07 نقاط):

تعيش ذبابة الفاكهة (*Drosophila*) عادة ضمن أوساط عفنة (الخضراوات و الفواكه المتعفنة ...) و بالرغم من أن هذه الأوساط توفر العناصر الضرورية لنموها فهي تمثل بيئة غير مرغوب فيها لبعض سلالاتها و تسبب موتها حيث يتواجد في هذه الأوساط العديد من الفطريات و البكتيريا التي تتجمع عادة على ظهر ذباب الفاكهة، لهدف التعرف على سبب عدم مقاومة بعض سلالات ذباب الفاكهة للعدوى الفطرية و البكتيرية التي تميز الأوساط المتعفنة تقترح الدراسة التالية:

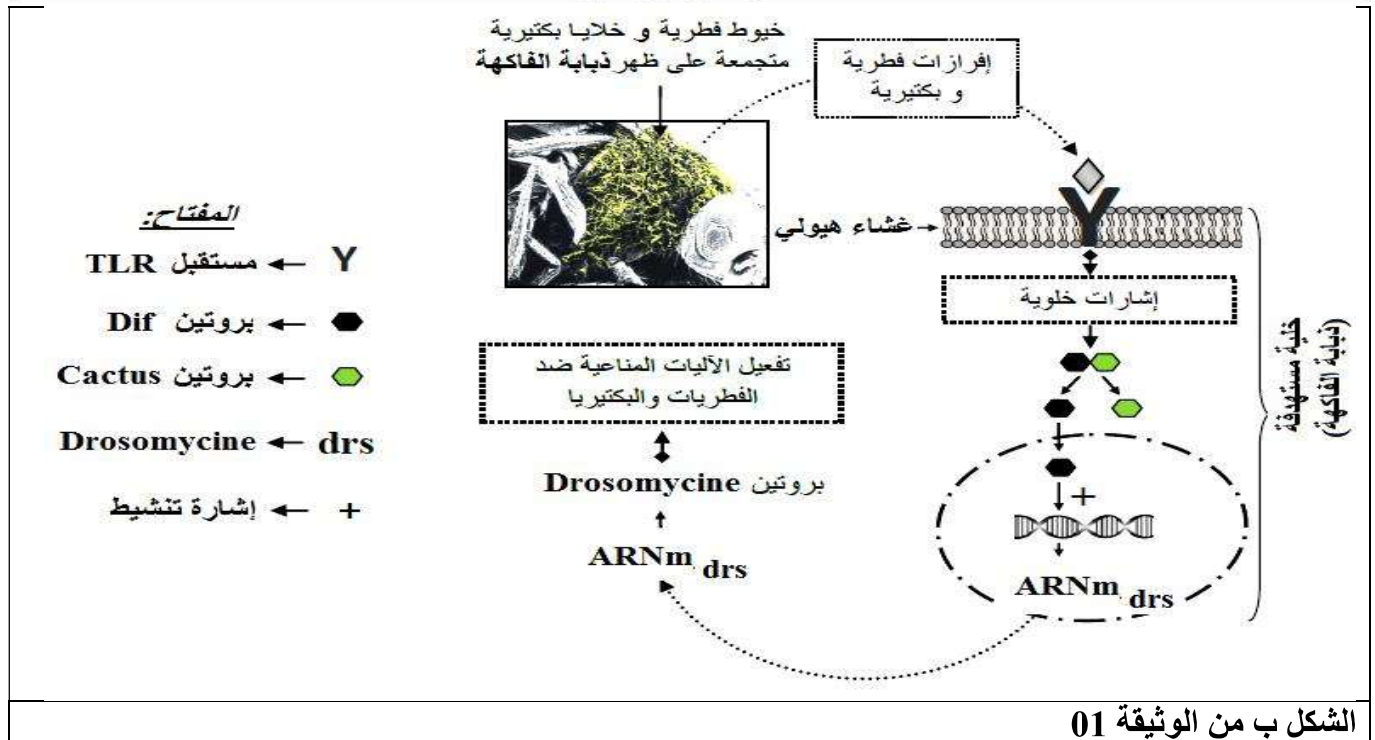
الجزء الأول:

الدراسة الأولى: تم احصاء النسبة المئوية لذبابة الفاكهة الحية ضمن بيئة مغذية تحتوي على فواكه متعفنة لدى سلالتين A و B نتائج هذه الدراسة ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة 01.

الدراسة الثانية: بتقنيات خاصة تم تحديد مسلك الآليات والاشارات الخلوية التي تعمل على تفعيل الآليات المناعية الموجهة ضد البكتيريا والفطريات التي تستهدف ذبابة الفاكهة نتائج هذه الدراسة موضحة في الشكل (ب) من الوثيقة 01.



الشكل أ من الوثيقة 01



الشكل ب من الوثيقة 01

1- قدم تحليلا مقارنا لنتائج الشكل (أ) من الوثيقة (1).

2- برّر مسلك الآليات و الاشارات الخلوية التي تقوم بها ذبابة الفاكهة باستغلالك للشكل (ب) من نفس الوثيقة.

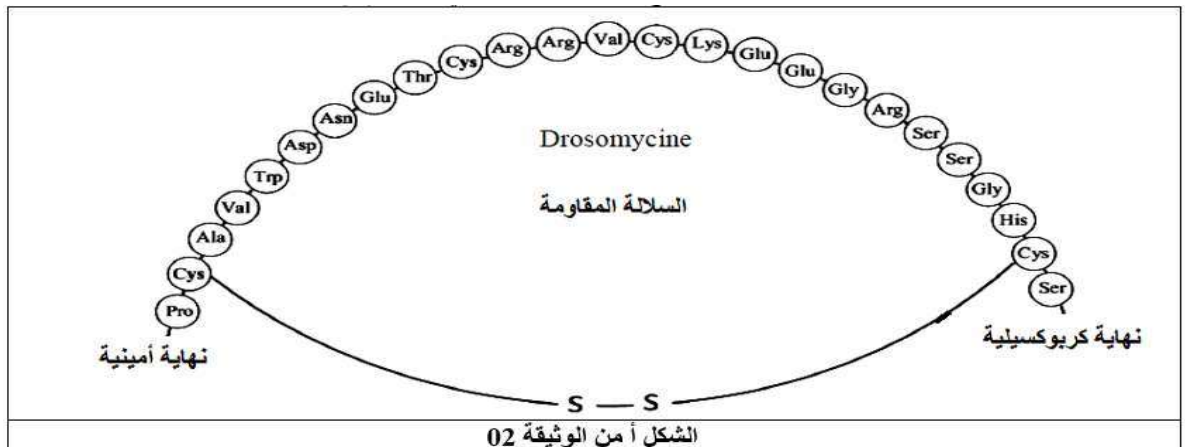
الجزء الثاني:

قصد معرفة سبب عدم مقاومة بعض سلالات ذبابة الفاكهة (Drosophile) للعدوى الفطرية و البكتيرية التي تميز البيئة العفنة، تقترح الدراسة التالية:

يمثل الشكل (أ) من الوثيقة 02 النتائج التجريبية للأحماض الأمينية لبروتين (Drosomycine) المتدخل في مسلك الآليات الخلوية عند البكتيريا المقاومة لتأثيرات البيئة العفنة، بينما يمثل الشكل (ب) من نفس الوثيقة عملية الاستنساخ للمورثة المعبرة على هذا البروتين عند السلالة الحساسة (غير مقاومة) مرفق بجدول الشفرة الوراثية.

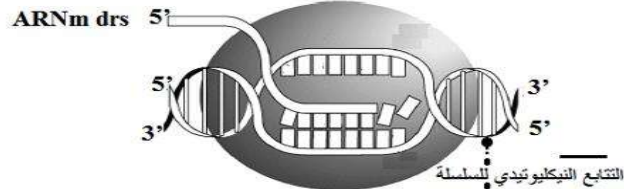
معطى تجريبي 01: بتوظيف برنامج Anagène تم انجاز النتائج التجريبية للأحماض الأمينية لموقع تثبيت الجزيئات الفطرية و البكتيرية المفردة و التي تملك قدرة التثبيت على مستقبلات TLR عند ذبابة الفاكهة المقاومة نتائج هذه الدراسة ممثلة في الشكل (أ) للوثيقة 03

معطى تجريبي 02: باعتماد تقنيات تجريبية تستند على القياس الكمي للمركبات تم تقدير كمية معقد (Dif-Cactus) و كمية ARNm_drs بدلالة تكرار (تردد) الحمض الأميني اللوسين (Leu) على مستوى التسلسل البيبتيدي الذي يميز موقع التثبيت لمستقبلات TLR عند السلالتين الحساسة و المقاومة نتائج هذه الدراسة ممثلة في الشكل (ب) من الوثيقة 03.



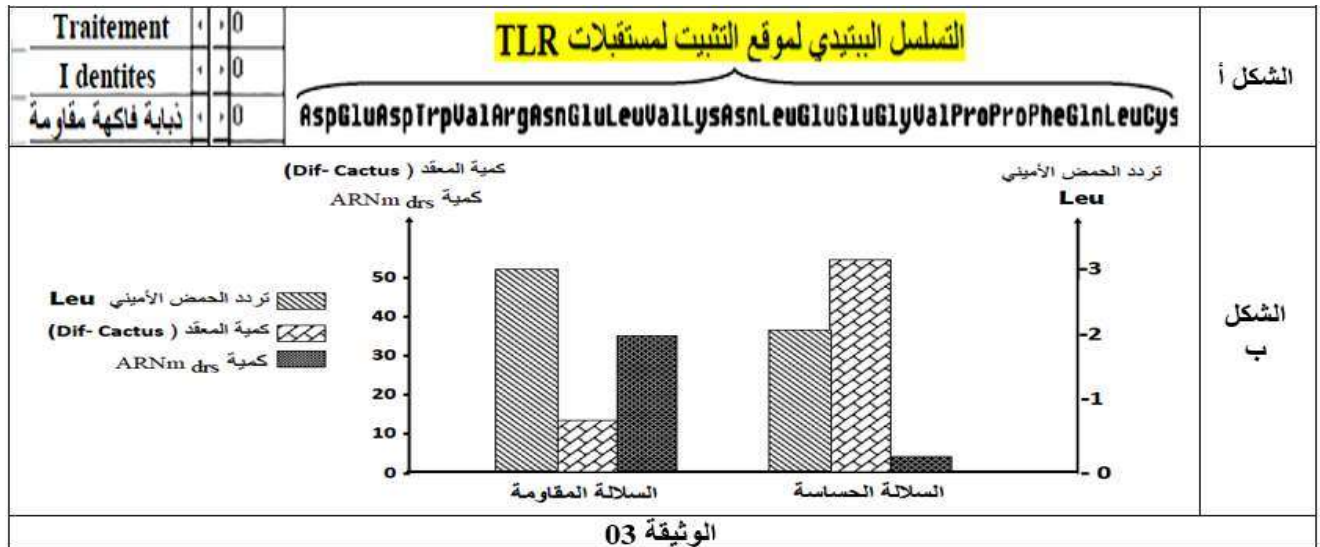
الشكل أ من الوثيقة 02

		القاعدة الثانية								
		U		C		A		G		
U	UUU	Phénylalanine Phe	UCU	Sérine Ser	UAU	Tyrosine Tyr	UGU	Cystéine Cys	U C A G	
	UUC		UCC		UAC		UGC			
	UUA	Leucine Leu	UCA		UAA	Stop	UGA	Stop		
	UUG		UCG		UAG		UGG			Tryptophane Trp
C	CUU	Leucine Leu	CCU	Proline Pro	CAU	Histidine His	CGU	U C A G		
	CUC		CCC		CAC		CGC			
	CUA		CCA		CAA	Glutamine Glu	CGA			
	CUG		CCG		CAG		CGG			
A	AUU	Isoleucine Ile	ACU	Thréonine Thr	AAU	Asparagine Asn	AGU	Sérine Ser	U C A G	
	AUC		ACC		AAC		AGC			
	AUA		ACA		AAA	Lysine Lys	AGA	Arginine Arg		
	AUG	Méthionine Met	ACG		AAG		AGG			
G	GUU	Valine Val	GCU	Alanine Ala	GAU	Acide aspartique Asp	GGU	U C A G		
	GUC		GCC		GAC		GGC			
	GUA		GCA		GAA	acide glutamique Glu	GGA			
	GUG		GCG		GAG		GGG			



الشكل ب من الوثيقة 02

CCT TGT GCA GTA TGG GAC AAT GAA ACA TGT AGA AGG GTG TGT AAG GAG GAA GGA CGA AGT AGT GGC CAT TGC TCA



- باستغلال الوثائق 02، 03، وضح سبب عدم مقاومة بعض سلالات ذبابة الفاكهة (Drosophile) للعدوى الفطرية والبكتيرية التي تُحرّضُ ضدها في البيئة العفنة.

التمرين الثالث (08 نقاط):

تلعب الجزيئات البروتينية دورا أساسيا في آليات الدفاع المناعي للعضوية، حيث تستطيع الخلايا المناعية مراقبة حالة خلايا الجسم وإقصاء الخلايا المتحولة أو المصابة، لكن أحيانا يعجز الجهاز المناعي عن القضاء على الخلايا السرطانية فتنتشر في العضوية مؤدية إلى الموت. يلجأ الأطباء إلى استعمال العلاج الكيميائي من أجل الحد من انتشار الخلايا السرطانية، ونظرا لأنه يخلف أضرارا في العضوية تم مؤخرا تطوير علاجات مناعية تساهم في مساعدة الجهاز المناعي من أجل التخلص من الخلايا السرطانية.

الجزء الأول:

- للتعرف على الآليات التي تستخدمها العضوية في مكافحة الخلايا السرطانية ومدى فعاليتها نقترح عليك الدراسة التالية : نقوم باستخلاص الخلايا LTC من فئران من سلالة S مصابة بورم حديث من النمط (A) ، ثم توزع على 5 أوساط مختلفة ، الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (1)، الشكل (ب) من نفس الوثيقة يمثل صورة بالمجهر الإلكتروني مأخوذة من وسط الزرع (1) ، مع رسم تخطيطي يوضح تفاصيل الجزء المؤثر .



وسط الزرع	الشروط التجريبية	النتائج (نسبة الخلايا المخربة)
1	LTC + خلايا سرطانية (A) مأخوذة من ورم حديث للسلالة (S)	99%
2	LTC + خلايا سليمة مأخوذة من السلالة (S)	0%
3	LTC + خلايا سرطانية (A) مأخوذة من ورم حديث للسلالة (R)	0%
4	LTC + خلايا سرطانية مأخوذة من السلالة (S) مصابة بورم حديث من النمط (B)	0%
5	LTC + خلايا سرطانية (A) مأخوذة من السلالة (S) مصابة بورم متقدم مقاوم	0%

الشكل (أ)

الشكل (ب)

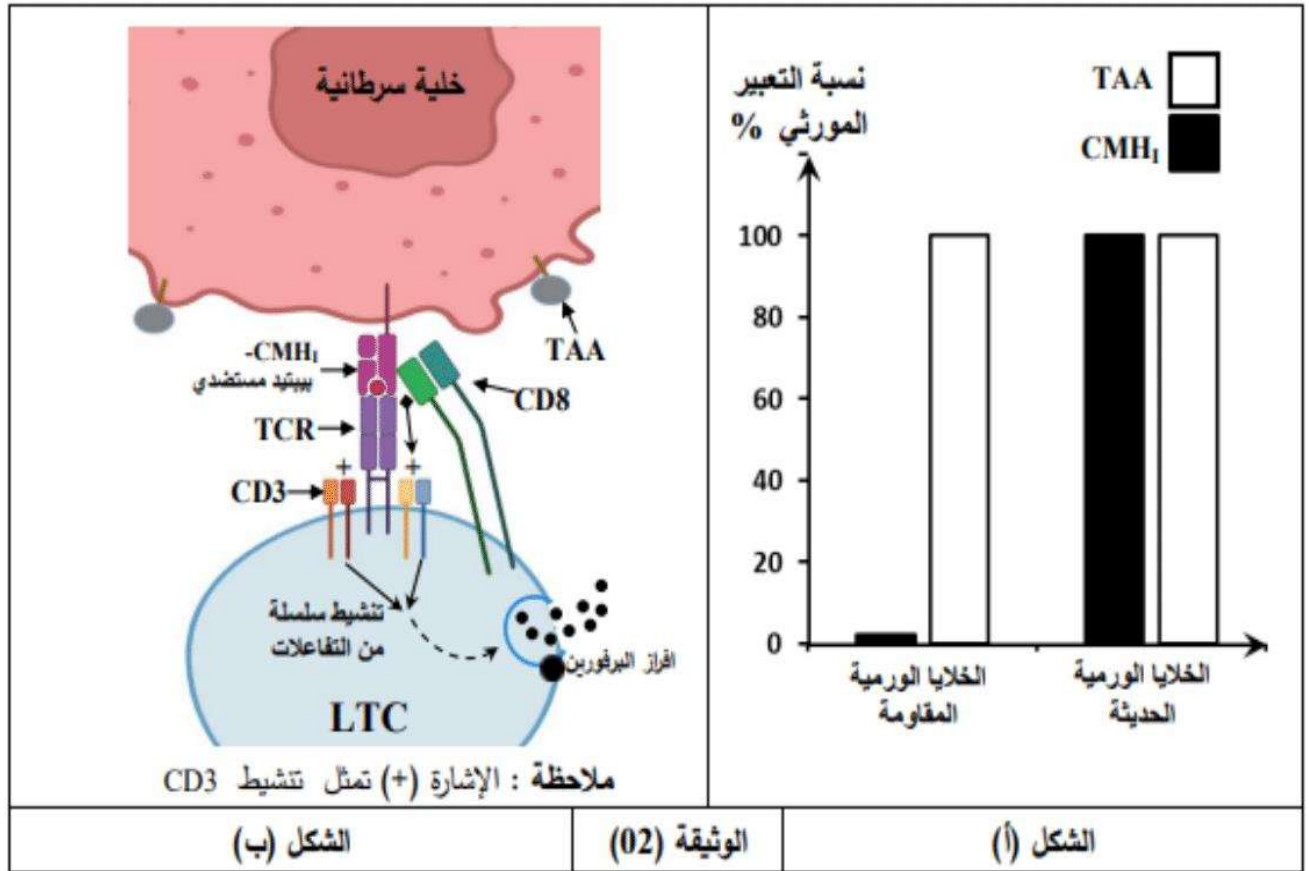
الوثيقة (01)

باستغلال شكلي الوثيقة (1)، اقترح فرضيات تفسر بها نتائج الوسط (5).

الجزء الثاني:

1- لغرض التحقق من صحة إحدى الفرضيات السابقة تم متابعة نسبة التعبير المورثي لنوعين من البروتينات الغشائية (جزيئات CMH ، و البروتين الغشائي TAA) في كل من الخلايا السرطانية (A) الحديثة و المقاومة ، النتائج المتحصل عليها ممثلة في الشكل (أ) من الوثيقة (2) .

- الشكل (ب) من الوثيقة (2) يوضح آلية اقضاء الخلايا السرطانية الحديثة.



- باستغلال معطيات الوثيقة (2) اشرح سبب افلات الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي مع مراقبة صحة احدى الفرضيات المقترحة.

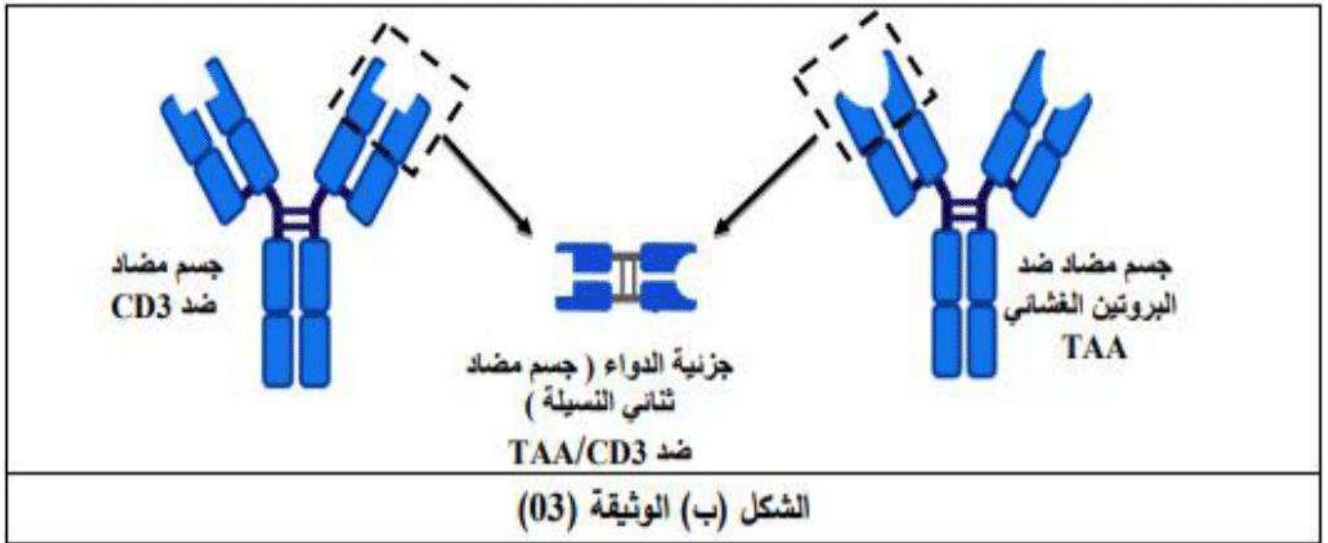
2 - من أجل تدعيم الجهاز المناعي للتخلص من الأورام السرطانية المقاومة تم تطوير دواء مناعي يتمثل في جزيئات أجسام مضادة ثنائية النسيلة ولغرض التعرف على آلية عمل هذا الدواء ننجز التجربة التالية:

يتم حضن خلايا مأخوذة من ورم مقاوم (A) في وسط به الكروم المشع Cr الذي يتثبت على البروتينات الهيولية للخلايا السرطانية (الكروم الذي لا يتثبت يخرج عبر الغشاء الهيولي بظاهرة الانتشار التلقائي حيث لا تتعدى نسبة خروجه 30%) نقوم باستخلاص الخلايا السرطانية التي تحتوي على الكروم المشع ثم نحضن في ثلاثة أوساط مختلفة، الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في جدول الشكل (أ) من الوثيقة (03) بينما يمثل الشكل (ب) طريقة تركيب جزيئة الدواء.



النتائج	كمية البرفورين في الوسط	نسبة الكروم المشع في الوسط %	الشروط التجريبية	الأوساط
	-	27%	LTC + خلايا سرطانية مقاومة	الوسط (أ)
	-	27%	خلايا سرطانية مقاومة + الأجسام المضادة ثنائية النسيلة	الوسط (ب)
	++++	92%	خلايا سرطانية مقاومة + LTC + الأجسام المضادة ثنائية النسيلة	الوسط (ج)

الشكل (أ) الوثيقة (03)



الشكل (ب) الوثيقة (03)

- باستغلالك لمعطيات الوثيقة (3) ومما سبق، بين كيف يساهم هذا الدواء في تدعيم الجهاز المناعي من أجل التخلص من الخلايا السرطانية المقاومة، مدعما اجابتك برسم تفسيري يحمل البيانات اللازمة.

الجزء الثالث:

انجز مخططا يوضح مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية اعتمادا على مكتسباتك موظفا المعلومات التي توصلت إليها من هذه الدراسة.

انتهى الموضوع الثاني

بالتوفيق...

أن تثق بقدراتك يعني أن تحقق مبتغاك

أساتذة المادة يطمنون لكم جميعا النجاح.

التصحيح النموذجي

الموضوع الأول

مجموعة	مجزأة	التمرين الأول:
		1. اختيار العبارة الصحيحة من العبارات المقترحة لتكملة الجمل التالية:
1	4*0.25	أ- تتمثل شروط عمل التيلاكوييد في: D. ضوء، مستقبل إلكترونات مؤكسد، ماء، Pi و ADP. ب- تسترجع جزيئة اليخضور لمركز التفاعل في الـ $PSII$ المؤكسدة حالتها المرجعة وبالتالي قابلية التنبيه انطلاقاً من الإلكترونات الناتجة عن: A. أكسدة الماء. ت- تتطلب الفسفرة الضوئية على مستوى إنزيم ATP سينتاز (الكريّة المذبذبة) طاقة مصدرها: B. سيل من البروتونات الخارجة وفق تدرج تركيزها عبر الكريّة المذبذبة. ث- تتمثل نواتج المرحلة الكيموضوئية في: ATP، C و $NADPH$، H^+.
		2. النص العلمي:
		مقدمة ذات علاقة بالمشكل العلمي: تقوم النباتات الخضراء خلال ظاهرة التركيب الضوئي بتحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة في الجزيئات العضوية عبر مرحلتين متتاليتين كيموضوئية وكيموحيوية، إلا أن بعض المبيدات تحيق ذلك كمبيد الأعشاب Paraquat المؤدي إلى خفض نشاط التركيب الضوئي عند الأعشاب الضارة ومنه القضاء عليها، فكيف تتم المرحلة الكيموضوئية وما تأثير مبيد الأعشاب Paraquat على الأعشاب الضارة؟ العرض يتطرق إلى المؤشرات التالية: تتم المرحلة الكيموضوئية على مستوى التيلاكوييد بوجود الضوء، الماء، مستقبل إلكترونات مؤكسد و $ADP + Pi$ وفق الخطوات التالية: - يؤدي سقوط الفوتونات الضوئية على الأنظمة الضوئية PSI و $PSII$ إلى تهيج مراكز تفاعلها (جزيئين من اليخضور P_{700} في الـ PSI وجزيئين من اليخضور P_{680} في الـ $PSII$) وإنخفاض كمون أكسبتها الإرجاعية فتتأكسد مُتخليةً عن زوج من الإلكترونات الغنية بالطاقة. - تسترجع جزيئة اليخضور لمركز التفاعل في الـ $PSII$ المؤكسدة حالتها المرجعة وبالتالي قابلية التنبيه انطلاقاً من الإلكترونات الناتجة عن أكسدة الماء (التحلل الضوئي للماء). - تتراكم البروتونات (H^+) داخل تجويف التيلاكوييد وينطلق الـ O_2. - تسترجع جزيئة اليخضور لمركز التفاعل في الـ PSI المؤكسدة حالتها المرجعة وبالتالي قابلية التنبيه انطلاقاً من الإلكترونات الناتجة عن أكسدة مركز التفاعل لـ $PSII$ والتي تنتقل إليها عبر سلسلة من نواقل الإلكترونات (T_1، T_2 و T_3) مُتزايدة كمون الأكسدة والإرجاع. - تنتقل الإلكترونات الناتجة عن أكسدة مركز التفاعل لـ PSI عبر سلسلة من نواقل الإلكترونات (T_1 و T_2) مُتزايدة كمون الأكسدة والإرجاع وصولاً للمستقبل الأخير للإلكترونات الموجود في الحسوة يُدعى بـ $NADP^+$ الذي يُرجع إلى $NADPH.H^+$ بواسطة إنزيم $NADP$ ريدوكتاز (إرجاع المستقبل الأخير للإلكترونات). - يُصاحب نقل الإلكترونات على طول السلسلة التركيبية الضوئية، تراكم البروتونات الناتجة عن أكسدة الماء، وذلك المنقولة من الحسوة باتجاه تجويف التيلاكوييد عبر الناقل T_2. - إن تدرج تركيز البروتونات المتولد بين تجويف التيلاكوييد وحسوة الصانعة الخضراء ينتشر على شكل سيل من البروتونات الخارجة عبر الـ ATP سينتاز. - تسمح الطاقة المتحررة من سيل البروتونات الخارجة بفسفرة الـ ADP إلى ATP في وجود Pi (الفسفرة الضوئية). تأثير مبيد الأعشاب Paraquat: - يتنكب مبيد الأعشاب Paraquat على الناقل T_1 مانعاً بذلك انتقال الإلكترونات المحررة من أكسدة الـ PSI. - لا يستقبل الـ $NADP^+$ الإلكترونات نهائياً فلا يُرجع إلى $NADPH.H^+$. - تتوقف الفسفرة الضوئية بعدم فسفرة الـ ADP إلى ATP. - لا يتم استمرار حدوث المرحلة الكيموحيوية لغياب نواتج المرحلة الكيموضوئية وبالتالي لا يتم تركيب المادة العضوية عند الأعشاب الضارة مما يؤدي إلى توقف نموها وبالتالي موتها. خاتمة: المرحلة الكيموضوئية يكون مقرها التيلاكوييد أين يتم تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية ($NADPH.H^+$ و ATP) لتُستعمل في حدوث المرحلة الكيموحيوية، لكن عرقلة التحول الطاقي على مستوى التيلاكوييد بتأثير مبيد الأعشاب Paraquat يؤدي إلى توقف التحول الطاقي نهائياً وموت النبات.
4	*0.25 12	
	2*0.25	

التمرين الثاني

الجزء الاول :

1- التبرير :

من الشكل أ نلاحظ :

يحتوي الثوم على مادة Alliin بدون فعالية ، تنتبث في الموقع الفعال لانزيم Allinase وذلك بتشكيل روابط انقالية تنشأ بين جذور الاحماض الامينية المشكلة للموقع الفعال والمجموعات الكيميائية للركيزة ليتشكل معقد انزيم - ركيزة ، يحدث التفاعل 1 وينتج 2-B propanesulfenic acid الذي يدخل في تفاعل 2 يعطي مادة Alliicine المادة الفعالة في الثوم

الاستنتاج :

يحتوي الثوم على انزيم Allinase ذو بنية تسمح له بتحفيز التفاعل وبالتالي انتاج المادة الفعالة Alliicine

من الشكل ب نلاحظ :

- عند 37° يكون النشاط الانزيمي اعظمي

- كلما ابتعدنا عنها بالزيادة او النقصان يتناقص النشاط الانزيمي حتى ينعدم عند 80°

يمكن استغلالها بتقسيمها الى مجالات

الاستنتاج :

لانزيم Allinase درجة حرارة مثلى تقدر ب 37 ° يكون فيها النشاط اعظميا

الربط :

يحتوي الثوم على انزيم Allinase ذو بنية تسمح له بتحفيز التفاعل وبالتالي انتاج المادة الفعالة Alliicine وهذا في درجة حرارة مثلى تقدر ب 37 ° وبالتالي عند الطبخ ترتفع درجة الحرارة ومنه تخريب بنية الانزيم بكسر الروابط ومنه عدم حدوث التكامل البنوي وعدم تشكل المعقد انزيم - ركيزة وعدم حدوث التفاعل وعدم تشكيل المادة Alliicine وبالتالي يكون غير فعال

اما عند عدم الهرس لا يحدث التفاعل لعدم التقاء الانزيم بالركيزة ومنه عدم انتاج المادة الفعالة Alliicine

الجزء الثاني :

توضيح اهمية الثوم :

من الشكل أ نلاحظ :

عند الانواع البكتيريا الثلاثة :

بزيادة تركيز انزيم الاليناز : زيادة في قطرة المجال اللاحيوي للبكتيريا

	0,25	الاستنتاج :-تركيز الانزيم الاليناز يتحكم في تركيز Alliicine Alliicine تثبط تكاثر البكتيريا عند انواع مختلفة من البكتيريا من الشكل ب نلاحظ :
	4×0,25	في غياب Alliicine :يتم ترجمة ال ARNm الى سلسلة بيتيدية تحتوي على جذور سيستيين ، تتفصل المسلسلة البيبتيدية وتتطوي لتكتسب بنية فراغية يحافظ على استقرارها جسور كبريتية .
	0,25×5	في وجود Alliicine : تتفكك لتعطي مادة ثيوسلفات الاليل التي تشكل جسور كبريتية مع جذور سيستيين مانعة تشكل الجسور الكبريتية التي تحافظ على استقرار البنية الفراغية فيفقد بذلك البروتين بنيته الفراغية وبالتالي الوظيفة
	3×0,25	الاستنتاج :تتفكك مادة Alliicine فتعطي مادة ثيوسلفات الاليل التي تثبط تشكل الجسور الكبريتية ومنه فقدان البنية الفراغية للبروتينات الربط :
4,25	6×0,125	يسمح انزيم الاليناز بتشكيل مادة Alliicine التي تتفكك فتعطي مادة ثيوسلفات الاليل الذي يشكل جسور كبريتية مع جذور سيستيين مانعا بذلك تشكل جسور كبريتية فتفقد بذلك البروتينات بنيته الفراغية ومنه الوظيفة وبالتالي تثبط نمو وتكاثر البكتيريا وهذا عند انواع مختلفة من البكتيريا .

٣- التمرين الثالث:

1) اقترح فرضيتين حول تأثير دواء Varenicline :

- استغلال الوثيقة 1-:

- تمثل الوثيقة (1) رسم تخطيطي يوضح مسلك الإشارة العصبية المتولدة ضمن دائرة المكافئة على مستوى الدماغ اثر تناول اطعمة او مشروبات محلاة وكذا الحالات الشعورية الناتجة عنها حيث نلاحظ :

- يسمح تناول الأطعمة المحلاة بحس مستشعرات الذوق على مستوى اللسان.

- تتولد كمونات عمل على مستوى الالياف العصبية الحسية الذوقية .

- تسمح كمونات العمل الواردة عبر الالياف العصبية الحسية الذوقية ب:

- كبح انتقال الرسالة الى مستوى العصبون N1 مما يثبط افراز الـ GABA .

- من جهة أخرى تسمح تلك الكمونات بتنشيط العصبون N2 حيث ينتج عن وصول كمونات العمل للنهاية

المحورية الى دخول ثوارد Ca^{+2} التي تحفز على هجرة الحويصلات و تحرير الاستيل كولين ضمن الشق المشبكي S_2 .

- يثبث الاستيل كولين على المستقبل النيكوتيني $(\alpha 4\beta 2)$ مما يسمح بنشأة تيار داخلي لـ Na^+ .

- يتولد كمون عمل على مستوى العصبون N3 ينقل في صورة تواترات ينتج عنها تحرير مبلغ الدوبامين الذي يترجم تأثيره على مستوى القشرة المخية الى شعور كبير بالنشوة والسعادة إلخ .

- نتيجة : تأثير الأطعمة المحلاة على مستوى دائرة المكافئة مرتبط بزيادة نشاط العصبونات المنبهة وكبح

نشاط العصبونات المثبطة وهو ما يسمح بزيادة افراز الدوبامين الذي يترجم تأثيره إلى إحاسيس شعورية متزايدة .

- استغلال الشكل الوثيقة (2) :

- تمثل الوثيقة (2) أعمدة بيانية تعبر عن تغيرات تركيز GABA في الشق المشبكي (S_1) و تواترات كمونات العمل على مستوى العصبون N3 ضمن شروط تجريبية متغيرة حيث نلاحظ :

- النمط الغذائي (1) اقل من 5 % سكر مضاف :

- بلغ تركيز الـ GABA $50 \mu\text{mol/l}$ بينما قدرت التواترات ب 5 PA/ms . وهو ما تزامن مع شعور هادي .

- النمط الغذائي (2) أكثر من 20% سكر مضاف : نلاحظ انخفاض حاد يكاد ينعدم في تركيز الـ GABA ضمن

المشبك S_1 وزيادة معتبرة قدرت ب 15 PA/ms في تواترات كمونات العمل على مستوى العصبون ($N3$) تزامنت مع شعور متزايد بالنشوة و السعادة .

- المقارنة بين النمطين (1) و (2) تؤكد أن :

- الأطعمة المحلات تثبط افراز الـ GABA وترفع من تواترات كمونات العمل للعصبون الدوباميني .

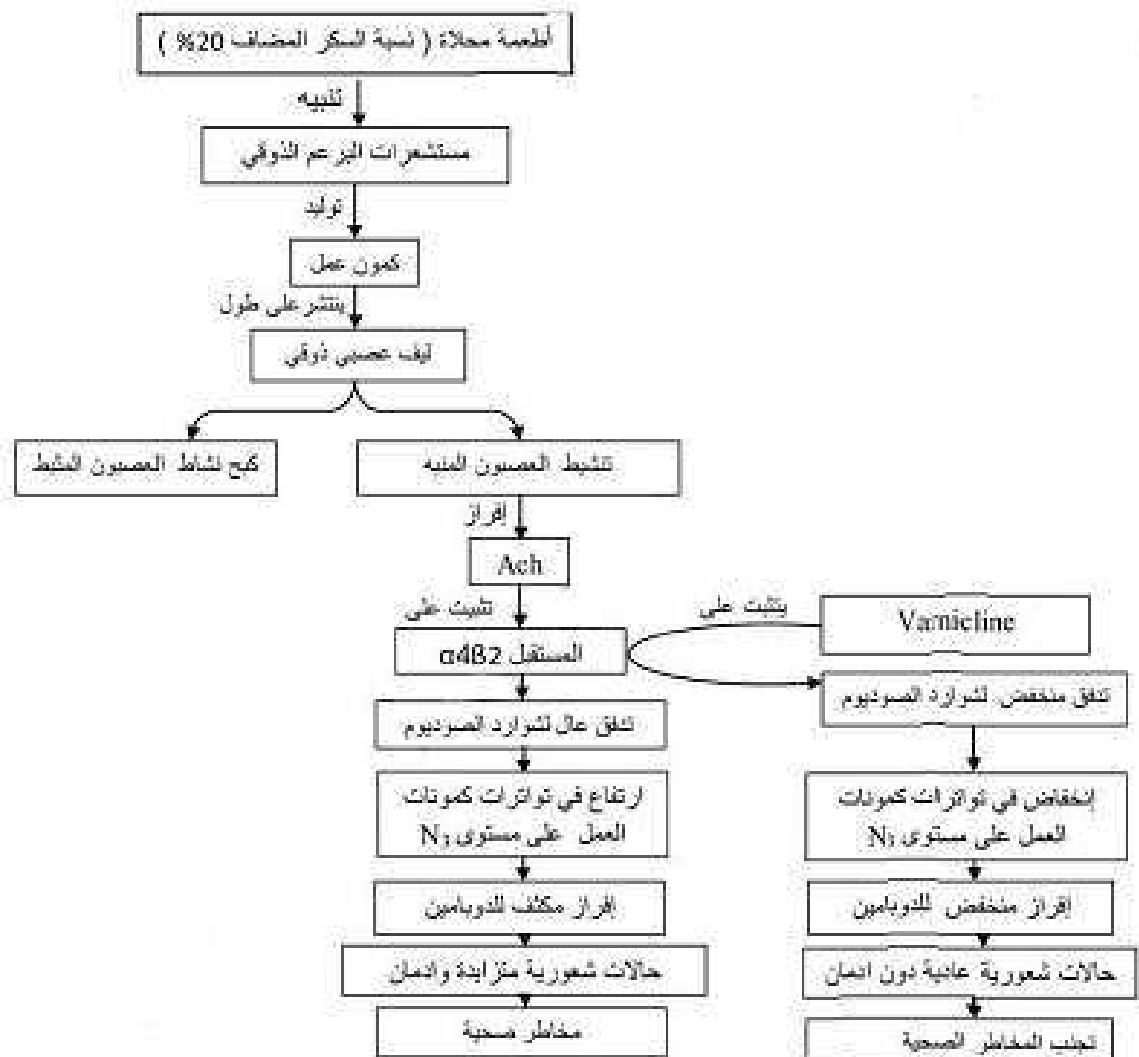
- النمط الغذائي (3) : في نفس شروط الوسط (2) أدى تناول دواء Varenicline الى تسجيل قيمة منخفضة في تواترات كمونات العمل على مستوى العصبون N3 مع استمرار في تثبيط افراز الـ GABA .

- نتيجة : Varenicline يقلل من التأثيرات الناتجة عن الأطعمة المحلات من خلال التقليل من تواترات

	الكمونات على مستوى العصبونات الدوبامينية وبالتالي تراجع الأحاسيس الشعورية التي تعود لحالات الإدمان . - التركيب : - يتبين من خلال نتائج الوثيقتين أن الأطعمة المحتلات ترفع من نشاط العصبونات المنبهة وتكبح نشاط العصبونات المثبطة مما يسمح بزيادة نشاط العصبونات الدوبامينية وهو ما يترجم الى زيادة في الشعور بالنشوة و السعادة . غير أن دواء varenicline يقلل من تأثير الأطعمة المحتلات محدثا تراجع في نشاط العصبون الدوباميني الفرضيات: الفرضية الأولى : دواء varenicline يستهدف المستقبل النيكوتيني $\alpha 4\beta 2$ ويكبح تأثير الاستيل كولين . الفرضية الثانية : دواء varenicline يستهدف المستقبل $\alpha 5$ حيث يكون تأثيره مثبط مماثل لعمل الـ GABA . - الجزء الثاني : - المصادقة على صحة الفرضيات : - استغلال الشكل (أ) : - يمثل الشكل (أ) منحنى يبين لتطور نسبة الفلورة و الاشعاع بدلالة الزمن في وجود مواد مضافة للوسط حيث نسجل: من t_0 الى t_1 : و التي تزامنت مع إضافة الـ varenicline عند اللحظة t_0 كانت قيمة الفلورة اعظمية تقدر 100 % مع انعدام الاشعاع على مستوى اغطية الحويصلات. - بمرور الزمن يمشر انعدام الاشعاع على مستوى الغشاء مع استمرار في ثبات الفلورة عند قيمة اعظمية و هو ما يعبر عن عدم استهداف الـ varenicline لمستقبلات $\alpha 5$ النوعية لمبلغ GABA . - عند اللحظة t_1 سمحت إضافة المبلغ العصبي GABA بالخفاص في نسبة الفلورة في الوسط الخارجي ترتبط بنشأة تيار أيوني داخلي للكlor أثر تثبيتي جزئيات الـ GABA على مستقبلات $\alpha 5$. - نتيجة : من نتائج الشكل (أ) يتبين ان varenicline لا يستهدف مستقبلات $\alpha 5$. - استغلال شكل (ب) : - يتبين من خلال الجدول ان varenicline يمتلك قدرة تثبيت اكثر من 500 ضعف مقارنة بالاستيل كولين حيث تثبت على مستقبلات $\alpha 4\beta 2$ مما ينتج عنه تيار أيوني داخل لشوارد Na^+ . - نتيجة : دواء varenicline يستهدف المستقبل النيكوتيني $\alpha 4\beta 2$ كما انه يتميز بقدرة تثبت جد عالية مقارنة بـ Ach . استغلال الوثيقة (4) : - تمثل الوثيقة (4) قياسات التيارات الأيونية الناشئة عبر المستقبل القوي $\alpha 4\beta 2$ ضمن شروط تجريبية متغيرة حيث نسجل - في التركيب التجريبي (1) : يسمح تشيئة مبلغ الـ Ach على المستقبل النيكوتيني $\alpha 4\beta 2$ ب توليد تيار أيوني داخلي لـ Na^+ يتميز بسرعة تدفق عالية تقدر بـ 25000 صوديوم / ملي ثانية . - التركيب التجريبي (2) : رغم وجود مبلغ الـ Ach في الوسط أدت إضافة varenicline الذي يتميز بقدرة تثبيت عالية الى تثبته على مستقبل $\alpha 4\beta 2$ وهو ماينتج عنه تيار أيوني داخلي لـ Na^+ بسرعة تدفق أقل قدرت بـ 15000 صوديوم / ملي ثانية . نتيجة : varenicline يقلل من التدفق الداخلي لشوارد Na^+ التركيب - يتبين من خلال هذه النتائج ان varenicline لا يستهدف مستقبلات $\alpha 5$ وهو ما ينفي صحة الفرضية 2 . - من جهة أخرى تؤكد نتائج الوثيقتين 3 و 4 ان دواء varenicline يستهدف مستقبلات $\alpha 4\beta 2$ حيث يرتبط
--	--

1		بكفاءة عالية مقارنة بالاستيل كولين . - تثبيث varenicline على مستقبلات $\alpha 4\beta 2$ يسمح بتنشيط المستقبل القوي لكن يقلل من التيارات الأيونية الداخلية لشوارد Na^+ العابرة للقناة. - يسمح هذا التأثير بتراجع نشاط العصبيون الدوباميني وبالتالي بتراجع الشعور بالسعادة والنشوة الناتج عن تأثير الأطعمة المخدرة إلى شعور عادي ويجنب الإدمان . هذه النتائج تؤكد صحة الفرضية 1 . - تبيان دور دواء varenicline في الحد من إدمان النيكوتين والتدخين : - استقلال الشكل (ب) من الوثيقة (3) : - يتبين من خلال جدول الشكل (ب) أن الـ varenicline يتميز بكفاءة تثبيث عالية على المستقبلات النيكوتينية $\alpha 4\beta 2$ (أكبر من 500) مقارنة بالنيكوتين (أكبر من 200) - من جهة أخرى وإلى جانب تأثيره على مستقبل $\alpha 4\beta 2$ يؤثر النيكوتين على المستقبل النيكوتيني $\alpha 7$ حيث يسمح تثبيته بنشأة تيار أيوني داخلي يعزز نفاذية شوارد الكالسيوم ليهيئولي النهاية المحورية وبالتالي يرفع من إفراز الدوبامين مما يترجم إلى زيادة الأحاسيس والمشاعر المتولدة في القشرة المخية مسببا الإدمان . - يعمل varenicline على منافسة النيكوتين على المستقبل النيكوتيني $\alpha 7$. متسببا في كبح عمل القناة وبالتالي تثبيط التيارات الأيونية الداخلية للكالسيوم ومنه التقليل من كميات الدوبامين المحررة . - يسمح التأثير التنافسي لدواء varenicline وارتفاع كفاءته في التثبيث على المستقبلات مقارنة بالنيكوتين بـ تقليل نشاط العصبيون الدوباميني من خلال التأثير على مستقبل $\alpha 4\beta 2$ وكبح نشاط المستقبل النيكوتيني $\alpha 7$ مؤديا إلى تقليل تراكيز الدوبامين المحررة في الشق ومنه تقليل التأثيرات الإدمانية للنيكوتين .
---	--	---

1,5



الموضوع الثاني

ع.ك	ع.م	الإجابة النموذجية
5	0.5* 2	التمرين الأول (05 نقاط): مقدمة: يتضمن الإشارة الى المورثة ووظيفة الريبونكلياز واليوريا. تتحكم المورثة في البنية الفراغية للبروتين (إنزيم الريبونكلياز) لتكسبه تخصصا وظيفيا لكن قد تؤثر اليوريا (مادة كيميائية) سلبا عليها. فما العلاقة بين مورثة ووظيفة هذا الانزيم وما تأثير اليوريا عليها؟ العرض: - استنساخ المورثة الى سلسلة ARNm مقابلة لسلسلة ADN المستنسخة. - ترجمة ARNm الى متعدد بيبتيدي حسب الشفرة الوراثية. - اكتساب بنية ثانوية ثم ثالثية وتشكل روابط مختلفة. - الرابطة الهيدروجينية وتدخلها في البنية الثانوية تكون بين مجاميع CO و NH للصيغة العامة للأحماض الأمينية اما الثالثة فتكون بين جذور الأحماض الأمينية. - ظهور الموقع الفعال بـ 8 أحماض أمينية محددة والتي تمثل Lys7 ، Arg10 ، Gln11 ، His119..... - هذه الأحماض الأمينية تكسب الإنزيم شكلا فراغيا محددا وبالتالي بالتخصص المزدوج للريبونكلياز - تخصص تجاه مادة ونوع التفاعل - - كسر الروابط الهيدروجينية باليوريا وفقدان البنية الثالثة والثانوية. - تخريب الموقع الفعال وبالتالي فقدان التخصص الوظيفي المزدوج للإنزيم.
	0.5*	الخاتمة: يتضمن مواد كيميائية كاليوريا تؤثر على بنية الانزيمات الوظيفية بكسرها لروابط تنشأ في مواقع محددة وراثيا.
		التمرين الثاني (07 نقاط):

3.5	2*0.5	1- تحليل الشكل (أ): الشكل أ: يمثل تغيرات النسبة المئوية لذباب الفاكهة الحية بدلالة كمية الافرازات الفطرية و البكتيرية ضمن بيئة عفنة حيث نلاحظ: السلالة A : عند كمية الافرازات الفطرية و البكتيرية معدومة تكون نسبة ذباب الفاكهة الحية اعظمية تقدر ب 100% كلما زادت كمية الافرازات الفطرية و البكتيرية تتناقص تدريجيا نسبة ذباب الفاكهة الحية الى ان تصل الى النسبة 80 عند التركيز 6 (و.ا) . السلالة B : عند كمية الافرازات الفطرية و البكتيرية معدومة تكون نسبة ذباب الفاكهة الحية اعظمية تقدر ب 100% كلما زادت كمية الافرازات الفطرية و البكتيرية تتناقص سريعا نسبة ذباب الفاكهة الحية الى ان تصل الى النسبة 15 عند التركيز 6 (وا) . الاستنتاج: ان السلالة A سلالة مقاومة والسلالة B سلالة حساسة.				
	0.25	2- استغلال الشكل ب: يمثل مسلك الاليات والاشارات الخلوية التي تعمل على تفعيل الاليات المناعية الموجهة ضد البكتيريا والفطريات التي تستهدف ذبابة الفاكهة حيث نلاحظ: -تتجمع خيوط فطرية وخلايا بكتيرية على ظهر ذبابة الفاكهة فتحرر افرازاتها الفطرية و البكتيرية -تتثبت الجزيئات المفروزة على المستقبل TLR الذي يتموضع على غشاء الخلية المستهدفة -يسمح ذلك بتحفيز اشارات خلوية تعمل على تفكيك المعقد Dif-Cactus -يدخل البروتين Dif- الى النواة منشطا عملية الاستنساخ وبالتالي اصطناع ARNm drs -يهاجر هذا الاخير الى الهيولى و تتم ترجمته الى بروتين Drosomycine الذي يعمل على تفعيل الاليات المناعية ضد الفطريات و البكتيريا الاستنتاج: ان الافرازات البكتيرية تحفز انتاج بروتين Drosomycine الذي يعمل على تفعيل الاليات المناعية للتصدي لتاثيرات البيئة العفنة.				
	5*0.25	الربط : ان مسلك الاليات والاشارات الخلوية عند ذبابة الفاكهة يؤدي: في وجود سلالة مقاومة يتم فيها انتاج بروتين Drosomycine الذي يعمل على تفعيل الاليات المناعية للتصدي لتاثيرات البيئة العفنة التي تسببها البكتيريا والفطريات. في وجود سلالة اخرى حساسة (عدم المقاومة) لا يتم فيها تفعيل الاليات المناعية للتصدي للتاثيرات العفنة.				
	0.25	الجزء الثاني: استغلال شكلي الوثيقة 02 + توضيح سبب عدم المقاومة الشكل أ: يمثل تسلسل الاحماض الامينية لبروتين Drosomycine عند سلالة مقاومة حيث نلاحظ:				
	0.75	يتكون البروتين من تسلسل محدد بعدد ونوع وترتيب الاحماض الامينية وعددها 25 حمض اميني مع وجود جسر ثنائي الكبريت بين الحمضين Cys 2-Cys24 الاستنتاج: ان البروتين Drosomycine 25 حمض اميني محدد وراثيا.				
	0.25	الشكل ب: يمثل نشاط استنساخ المورثة المعبرة لبروتين Drosomycine عند سلالة حساسة حيث نلاحظ:				
	2*0.25	<table><tr><td>ARNmdrs</td><td>CCU UGU GCA GUA UGG GAC AAU GAA ACA UGU AGA AGG GUG UGU AAG GAG GAA GGA CGA AGU AGU GGC CAU UGC UCA</td></tr><tr><td>متعدد الببتيد</td><td>Pro Cys Ala Val Trp Asp Asn Glu Thr Cys Arg Arg Val Cys Lys Glu Glu Gly Arg Ser Ser Gly His Cys Ser</td></tr></table>	ARNmdrs	CCU UGU GCA GUA UGG GAC AAU GAA ACA UGU AGA AGG GUG UGU AAG GAG GAA GGA CGA AGU AGU GGC CAU UGC UCA	متعدد الببتيد	Pro Cys Ala Val Trp Asp Asn Glu Thr Cys Arg Arg Val Cys Lys Glu Glu Gly Arg Ser Ser Gly His Cys Ser
	ARNmdrs	CCU UGU GCA GUA UGG GAC AAU GAA ACA UGU AGA AGG GUG UGU AAG GAG GAA GGA CGA AGU AGU GGC CAU UGC UCA				
	متعدد الببتيد	Pro Cys Ala Val Trp Asp Asn Glu Thr Cys Arg Arg Val Cys Lys Glu Glu Gly Arg Ser Ser Gly His Cys Ser				
	0.25	الاستنتاج: وجود تطابق بين التتابع الببتيدي لبروتين Drosomycine عند السلالتين الحساسة و المقاومة.				
0.25	استغلال الوثيقة 03: الشكل أ: يمثل التتابع الببتيدي لجزء التثبيت للمستقبل TLR لذبابة فاكهة مقاومة حيث نلاحظ: ان جزء التثبيت للمستقبل TLR لذبابة فاكهة مقاومة يحتوي على 23 حمض اميني محدد وراثيا.					
2*0.25	الشكل ب: تمثل تغيرات كمية المعقد Dif-Cactus و كمية ARNm drs بدلالة تكرار leu حيث نلاحظ: عند السلالة المقاومة: يبلغ تكرار الحمض الاميني leu العدد 03 يتزامن ذلك مع انخفاض في كمية المعقد تقدر ب 10 دليل على تفككه وارتفاع في كمية ARNm drs تقدر ب 40 دليل على دخول العامل Dif وتنشيط الاستنساخ. عند السلالة الحساسة: يبلغ تكرار الحمض الاميني leu العدد 02 دليل على حدوث طفرة ادت الى تغير الحمض الاميني يتزامن ذلك مع ارتفاع في كمية المعقد تقدر ب 50 دليل على تراكمه و عدم تفككه و انخفاض شديد في كمية ARNm drs تقدر ب 05 دليل على عدم دخول العامل Dif وعدم تنشيط الاستنساخ.					
0.25						

0.25

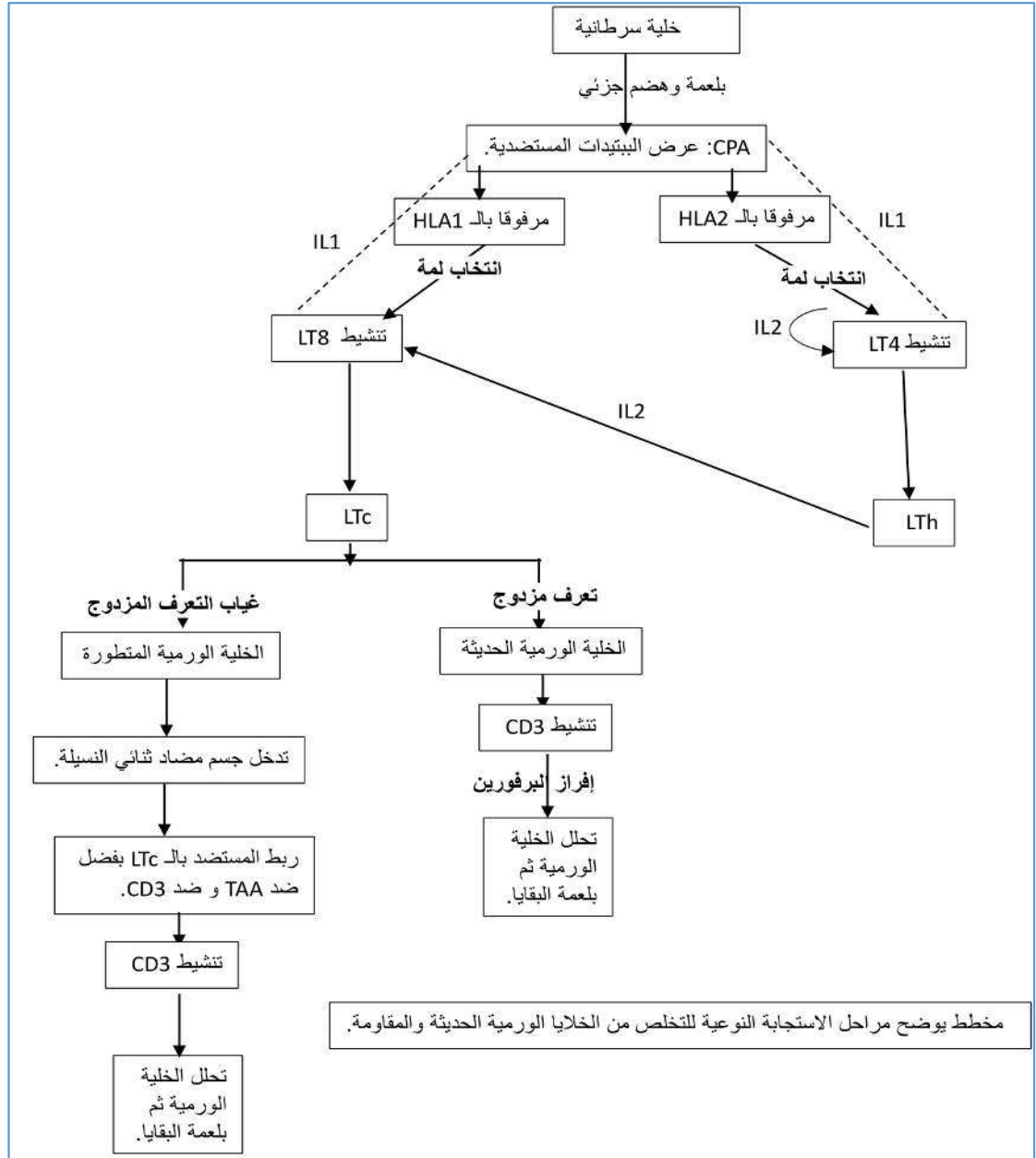
يشترك الجسم المضاد ثنائي النسيلة في الجزء الثابت منه ويختلف في الجزء المتغير حيث يتكون من جزء يرتبط مباشرة بـ CD3 وجزء آخر يرتبط بـ TAA للخلية السرطانية.

0.25

الاستنتاج: يعمل الدواء على ربط LTC بالخلية السرطانية وبالتالي إمكانية التخلص منها.
الربط: إن الجسم المضاد ثنائي النسيلة يسمح بتماس - ربط - الـ LTC بالخلية المقاومة بفضل بروتينات غشائية حيث يرتبط من جهة بالـ TAA ومن جهة أخرى بـ CD3 للـ LTC فتحدث سلسلة من التفاعلات في الهيولى تؤدي إلى إفراز البرفورين فيتثبت على سطح الخلية الورمية المقاومة مؤدياً إلى إحداث قنوات - ثغوب - تسمح بدخول الماء والشوارد فتحلل الخلية المصابة وبالتالي التخلص من بقاياها بفضل البلعمة.

0.5

الجزء الثالث: المخطط:



2.25

2.25